

2016年9月改訂（第3版）
2016年5月

	日本標準商品分類番号
#	872149 (2 mg, 4 mg, 8 mg, 12mg) 872179 (2 mg, 4 mg, 8 mg)

医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会のIF記載要領2013に準拠して作成

持続性アンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤 日本薬局方 カンデサルタン シレキセチル錠
カンデサルタン錠2mg「モチダ」
カンデサルタン錠4mg「モチダ」
カンデサルタン錠8mg「モチダ」
カンデサルタン錠12mg「モチダ」
Candesartan Tab. 2mg MOCHIDA
Candesartan Tab. 4mg MOCHIDA
Candesartan Tab. 8mg MOCHIDA
Candesartan Tab. 12mg MOCHIDA

	剤 形	素 錠
	製 剤 の 規 制 区 分	処方箋医薬品（注意－医師等の処方箋により使用すること）
	規 格 ・ 含 量	1錠中 日局 カンデサルタン シレキセチル2、4、8又は12mg含有
	一 般 名	和名：カンデサルタン シレキセチル（JAN） 洋名：Candesartan Cilexetil（JAN）、candesartan（INN）
#	製造販売承認年月日 薬価基準収載・ 発売年月日	製造販売承認年月日：2014年 8月15日 薬価基準収載年月日：2014年 12月12日 発売年月日：2014年 12月12日
		製造販売一部変更 : 2016年 4月27日 (2 mg, 4 mg, 8 mg) 承認年月日 (効能・効果、用法・用量の追加による)
##	開発・製造販売（輸入）・ 提携・販売会社名	製造販売元：持田製薬販売株式会社 販 売：持田製薬株式会社
	医療情報担当者の連絡先	
	問 い 合 わ せ 窓 口	持田製薬株式会社 くすり相談窓口 フリーダイヤル 0120-189-522 TEL (03) 5229-3906 FAX (03) 5229-3955 受付時間 9:00～17:40（土・日、祝日、会社休日を除く） 医療関係者向けホームページ http://www.mochida.co.jp/dis/index.html

本IFは2016年 9月改訂の添付文書の記載に基づき改訂した。

最新の添付文書情報は、医薬品医療機器情報提供ホームページ<http://www.pmda.go.jp/>にてご確認ください。

IF利用の手引きの概要 —日本病院薬剤師会—

1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として医療用医薬品添付文書（以下、添付文書と略す）がある。医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用するには、添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合がある。

医療現場では、当該医薬品について製薬企業の医薬情報担当者等に情報の追加請求や質疑をして情報を補完して対処してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための情報リストとしてインタビューフォームが誕生した。

昭和63年に日本病院薬剤師会（以下、日病薬と略す）学術第2小委員会が「医薬品インタビューフォーム」（以下、IFと略す）の位置付け並びにIF記載様式を策定した。その後、医療従事者向け並びに患者向け医薬品情報ニーズの変化を受けて、平成10年9月に日病薬学術第3小委員会においてIF記載要領の改訂が行われた。

更に10年が経過し、医薬品情報の創り手である製薬企業、使い手である医療現場の薬剤師、双方にとって薬事・医療環境は大きく変化したことを受けて、平成20年9月に日病薬医薬情報委員会においてIF記載要領2008が策定された。

IF記載要領2008では、IFを紙媒体の冊子として提供する方式から、PDF等の電磁的データとして提供すること（e-IF）が原則となった。この変更にあわせて、添付文書において「効能・効果の追加」、「警告・禁忌・重要な基本的注意の改訂」などの改訂があった場合に、改訂の根拠データを追加した最新版のe-IFが提供されることとなった。

最新版のe-IFは、（独）医薬品医療機器総合機構の医薬品情報提供ホームページ（<http://www.info.pmda.go.jp/>）から一括して入手可能となっている。日本病院薬剤師会では、e-IFを掲載する医薬品情報提供ホームページが公的サイトであることに配慮して、薬価基準収載にあわせてe-IFの情報を検討する組織を設置して、個々のIFが添付文書を補完する適正使用情報として適切か審査・検討することとした。

2008年より年4回のインタビューフォーム検討会を開催した中で指摘してきた事項を再評価し、製薬企業にとっても、医師・薬剤師等にとっても、効率の良い情報源とすることを考えた。そこで今般、IF記載要領の一部改訂を行いIF記載要領2013として公表する運びとなった。

2. IFとは

IFは「添付文書等の情報を補完し、薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製薬企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

ただし、薬事法・製薬企業機密等に関わるもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師自らが評価・判断・提供すべき事項等はIFの記載事項とはならない。言い換えると、製薬企業から提供されたIFは、薬剤師自らが評価・判断・臨床適応するとともに、必要な補完をするものという認識を持つことを前提としている。

[IFの様式]

- ①規格はA4版、横書きとし、原則として9ポイント以上の字体（図表は除く）で記載し、一色刷りとする。ただし、添付文書で赤枠・赤字を用いた場合には、電子媒体ではこれに従うものとする。
- ②IF記載要領に基づき作成し、各項目名はゴシック体で記載する。

③表紙の記載は統一し、表紙に続けて日病薬作成の「IF利用の手引きの概要」の全文を記載するものとし、2頁にまとめる。

[IFの作成]

- ①IFは原則として製剤の投与経路別（内用剤、注射剤、外用剤）に作成される。
- ②IFに記載する項目及び配列は日病薬が策定したIF記載要領に準拠する。
- ③添付文書の内容を補完するとのIFの主旨に沿って必要な情報が記載される。
- ④製薬企業の機密等に関するもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師をはじめ医療従事者自らが評価・判断・提供すべき事項については記載されない。
- ⑤「医薬品インタビューフォーム記載要領2013」（以下、「IF記載要領2013」と略す）により作成されたIFは、電子媒体での提供を基本とし、必要に応じて薬剤師が電子媒体（PDF）から印刷して使用する。企業での製本は必須ではない。

[IFの発行]

- ①「IF記載要領2013」は、平成25年10月以降に承認された新医薬品から適用となる。
- ②上記以外の医薬品については、「IF記載要領2013」による作成・提供は強制されるものではない。
- ③使用上の注意の改訂、再審査結果又は再評価結果（臨床再評価）が公表された時点並びに適応症の拡大等がなされ、記載すべき内容が大きく変わった場合にはIFが改訂される。

3. IFの利用にあたって

「IF記載要領2013」においては、PDFファイルによる電子媒体での提供を基本としている。情報を利用する薬剤師は、電子媒体から印刷して利用することが原則である。

電子媒体のIFについては、医薬品医療機器総合機構の医薬品医療機器情報提供ホームページに掲載場所が設定されている。

製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従って作成・提供するが、IFの原点を踏まえ、医療現場に不足している情報やIF作成時に記載し難い情報等については製薬企業のMR等へのインタビューにより薬剤師等自らが内容を充実させ、IFの利用性を高める必要がある。また、随時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、IFが改訂されるまでの間は、当該医薬品の製薬企業が提供する添付文書やお知らせ文書等、あるいは医薬品医療機器情報配信サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、IFの使用にあたっては、最新の添付文書を医薬品医療機器情報提供ホームページで確認する。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「臨床成績」や「主な外国での発売状況」に関する項目等は承認事項に関わることもあり、その取扱いには十分留意するべきである。

4. 利用に際しての留意点

IFを薬剤師等の日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用して頂きたい。しかし、薬事法や医療用医薬品プロモーションコード等による規制により、製薬企業が医薬品情報として提供できる範囲には自ずと限界がある。IFは日病薬の記載要領を受けて、当該医薬品の製薬企業が作成・提供するものであることから、記載・表現には制約を受けざるを得ないことを認識しておかなければならない。

また製薬企業は、IFがあくまでも添付文書を補完する情報資材であり、インターネットでの公開等も踏まえ、薬事法上の広告規制に抵触しないよう留意し作成されていることを理解して情報を活用する必要がある。

(2013年4月改訂)

目次

I. 概要に関する項目	1
1. 開発の経緯.....	1
2. 製品の治療学的・製剤学的特性	1
II. 名称に関する項目	2
1. 販売名.....	2
2. 一般名.....	2
3. 構造式又は示性式	3
4. 分子式及び分子量	3
5. 化学名（命名法）	3
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	3
7. CAS登録番号.....	3
III. 有効成分に関する項目	4
1. 物理化学的性質.....	4
2. 有効成分の各種条件下における安定性.....	4
3. 有効成分の確認試験法	4
4. 有効成分の定量法	4
IV. 製剤に関する項目	5
1. 剤形	5
2. 製剤の組成.....	6
3. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意	6
4. 製剤の各種条件下における安定性.....	6
5. 調製法及び溶解後の安定性	6
6. 他剤との配合変化（物理化学的変化）	6
7. 溶出性.....	7
8. 生物学的試験法.....	7
9. 製剤中の有効成分の確認試験法	7
10. 製剤中の有効成分の定量法	7
11. 力価	8
12. 混入する可能性のある夾雑物.....	8
13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報.....	8
14. その他.....	8
V. 治療に関する項目	9
1. 効能又は効果.....	9
2. 用法及び用量.....	9
3. 臨床成績	10
VI. 薬効薬理に関する項目	11
1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群	11
2. 薬理作用	11
VII. 薬物動態に関する項目	12

1. 血中濃度の推移・測定法.....	12
2. 薬物速度論的パラメータ.....	18
3. 吸収.....	19
4. 分布.....	19
5. 代謝.....	19
6. 排泄.....	20
7. トランスポーターに関する情報.....	20
8. 透析等による除去率.....	20
VII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目.....	21
1. 警告内容とその理由.....	21
2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む）.....	21
3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由.....	21
4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由.....	21
5. 慎重投与内容とその理由.....	21
6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法.....	22
7. 相互作用.....	23
8. 副作用.....	25
9. 高齢者への投与.....	27
10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与.....	27
11. 小児等への投与.....	27
12. 臨床検査結果に及ぼす影響.....	27
13. 過量投与.....	27
14. 適用上の注意.....	28
15. その他の注意.....	28
16. その他.....	28
VIII. 非臨床試験に関する項目.....	29
1. 薬理試験.....	29
2. 毒性試験.....	29
IX. 管理的事項に関する項目.....	30
1. 規制区分.....	30
2. 有効期間又は使用期限.....	30
3. 貯法・保存条件.....	30
4. 薬剤取扱い上の注意点.....	30
5. 承認条件等.....	30
6. 包装.....	31
7. 容器の材質.....	31
8. 同一成分・同効薬.....	31
9. 国際誕生年月日.....	31
10. 製造販売承認年月日及び承認番号.....	31
11. 薬価基準収載年月日.....	31
12. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容.....	31
13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容.....	32
14. 再審査期間.....	32
15. 投薬期間制限医薬品に関する情報.....	32

16. 各種コード.....	32
17. 保険給付上の注意	32
X I. 文献.....	33
1. 引用文献.....	33
2. その他の参考文献.....	33
X II. 参考資料.....	34
1. 主な外国での発売状況	34
2. 海外における臨床支援情報	34
X III. 備考.....	36
1. その他の関連資料	36

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

カンデサルタン シレキセチルは、プロドラッグであり、経口投与後体内で活性代謝物カンデサルタンとなり作用を発現する¹⁾。カルシウム拮抗薬と並び、広く処方される本邦で開発された高血圧症治療薬である。アンジオテンシンⅡ受容体のAT₁サブタイプに親和性を示し、アンジオテンシンⅡと受容体レベルで拮抗することで降圧作用を示す¹⁾。

本邦では、1999年に高血圧症、腎実質性高血圧症の効能・効果で製造承認が取得されている。2005年には、錠2mg、錠4mg、錠8mgに慢性心不全（軽症～中等症：アンジオテンシン変換酵素阻害剤の投与が適切でない場合）の効能・効果が追加されている。

持田製薬株式会社では、高血圧症、腎実質性高血圧症の効能・効果で、カンデサルタン錠2mg「モチダ」、カンデサルタン錠4mg「モチダ」、カンデサルタン錠8mg「モチダ」及びカンデサルタン錠12mg「モチダ」を、後発医薬品として開発企画した。薬食発第0331015号（平成17年3月31日）に基づき規格及び試験方法を設定、加速試験、生物学的同等性試験を実施し、2014年8月に承認を取得した。

2016年4月にカンデサルタン錠2mg「モチダ」、カンデサルタン錠4mg「モチダ」及びカンデサルタン錠8mg「モチダ」は、慢性心不全（軽症～中等症：アンジオテンシン変換酵素阻害剤の投与が適切でない場合）の効能・効果が追加された。

2016年9月に、持田製薬株式会社より持田製薬販売株式会社に製造販売承認の承継が行われた。

2. 製品の治療学的・製剤学的特性

(1) カンデサルタン錠「モチダ」は、持続性アンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤である。

(2) 高血圧症、腎実質性高血圧症及び慢性心不全※（軽症～中等症：アンジオテンシン変換酵素阻害剤の投与が適切でない場合）の効能・効果を持つ。

※2mg、4mg、8mgのみ

(3) 1日1回投与での治療が可能である。

(4) 本剤は、副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。

重大な副作用として、血管浮腫、ショック、失神、意識消失、急性腎不全、高カリウム血症、肝機能障害、黄疸、無顆粒球症、横紋筋融解症、間質性肺炎、低血糖が認められている。

（「Ⅷ. 8. 副作用」の項参照）

Ⅱ. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和名

カンデサルタン錠 2mg 「モチダ」
カンデサルタン錠 4mg 「モチダ」
カンデサルタン錠 8mg 「モチダ」
カンデサルタン錠 12mg 「モチダ」

(2) 洋名

Candesartan tablets 2mg MOCHIDA
Candesartan tablets 4mg MOCHIDA
Candesartan tablets 8mg MOCHIDA
Candesartan tablets 12mg MOCHIDA

(3) 名称の由来：一般名による

(一般名+剤形+含量+「社名」)

2. 一般名

(1) 和名（命名法）

カンデサルタン シレキセチル（JAN）

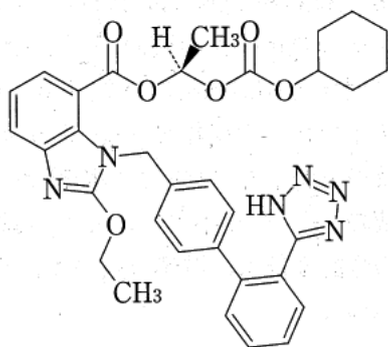
(2) 洋名（命名法）

Candesartan Cilexetil（JAN）
candesartan（INN）

(3) ステム（Stem）

アンジオテンシンⅡ受容体拮抗薬：-sartan

3. 構造式又は示性式



及び鏡像異性体

4. 分子式及び分子量

分子式：C₃₃H₃₄N₆O₆

分子量：610.66

5. 化学名（命名法）

(1*RS*)-1-(Cyclohexyloxy-carbonyloxy)ethyl 2-ethoxy-1- $\{2'$ -(1*H*-tetrazol-5-yl)biphenyl-4-yl)methyl}-1*H*-benzo[*d*]imidazole-7-carboxylate (IUPAC)

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

治験 番号	NAS-CDO2mg	カンデサルタン シレキセチル 2mg 含有
	NAS-CDO4mg	カンデサルタン シレキセチル 4mg 含有
	NAS-CDO8mg	カンデサルタン シレキセチル 8mg 含有
	NAS-CDO12mg	カンデサルタン シレキセチル 12mg 含有

7. CAS 登録番号

145040-37-5 (Candesartan Cilexetil)

139481-59-7 (Candesartan)

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

白色の結晶又は結晶性の粉末。

(2) 溶解性

酢酸 (100) にやや溶けやすく、メタノールにやや溶けにくく、エタノール (99.5) に溶けにくく、水にほとんど溶けない。

(3) 吸湿性

該当資料なし

(4) 融点 (分解点)、沸点、凝固点

該当資料なし

(5) 酸塩基解離定数

該当資料なし

(6) 分配係数

該当資料なし

(7) その他の主な示性値

旋光度：メタノール溶液 (1→100) は旋光性を示さない。
結晶多形が認められる。

2. 有効成分の各種条件下における安定性

該当資料なし

3. 有効成分の確認試験法

日局「カンデサルタン シレキセチル」の確認試験による。

(1) 紫外可視吸光度測定法 (参照スペクトルとの比較による)

(2) 赤外吸収スペクトル測定法 (臭化カリウム錠剤法、参照スペクトルとの比較による)

4. 有効成分の定量法

日局「カンデサルタン シレキセチル」の定量法による (電位差滴定法)。

IV. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 製剤の区別、外観及び性状

販売名	カンデサルタン錠 2mg 「モチダ」	カンデサルタン錠 4mg 「モチダ」
成分・含量	1錠中 日局 カンデサルタン シレキセチル 2mg	1錠中 日局 カンデサルタン シレキセチル 4mg
色調・剤形	白色～帯黄白色の 素錠	白色～帯黄白色の 割線入りの素錠
外形	上面  下面  側面 	上面  下面  側面 
	直径：7.0mm、厚さ：2.7mm	直径：7.0mm、厚さ：2.7mm
重量	130mg	130mg

販売名	カンデサルタン錠 8mg 「モチダ」	カンデサルタン錠 12mg 「モチダ」
成分・含量	1錠中 日局 カンデサルタン シレキセチル 8mg	1錠中 日局 カンデサルタン シレキセチル 12mg
色調・剤形	ごくうすいだい色の 割線入りの素錠	うすいだい色の 割線入りの素錠
外形	上面  下面  側面 	上面  下面  側面 
	直径：7.0mm、厚さ：2.7mm	直径：7.0mm、厚さ：2.7mm
重量	130mg	130mg

(2) 製剤の物性

該当資料なし

(3) 識別コード

販売名	識別コード
カンデサルタン錠 2mg 「モチダ」	MO213
カンデサルタン錠 4mg 「モチダ」	MO214
カンデサルタン錠 8mg 「モチダ」	MO215
カンデサルタン錠 12mg 「モチダ」	MO216

- (4) pH、浸透圧比、粘度、比重、無菌の旨及び安定な pH 域等
該当しない

2. 製剤の組成

(1) 有効成分（活性成分）の含量

「IV. 1. (1) 剤形の区別、外観及び性状」の項参照

(2) 添加物

乳糖水和物、トウモロコシデンプン、ヒドロキシプロピルセルロース、ステアリン酸マグネシウム、黄色 5 号（錠 8mg、錠 12mg にのみ含有）、その他 1 成分

(3) その他

該当資料なし

3. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意

該当しない

4. 製剤の各種条件下における安定性

加速試験（40℃、相対湿度 75%、6 ヶ月）の結果、カンデサルタン錠「モチダ」は通常の市場流通下において 3 年間安定であることが推測された²⁾。

試験	含 量	保存形態	保存条件	保存期間	結 果
加速 試験	錠 2mg	PTP 包装 瓶包装	40±1℃ 75±5%RH	6 ヶ月	規格に適合。
	錠 4mg	PTP 包装 瓶包装	40±1℃ 75±5%RH	6 ヶ月	規格に適合。
	錠 8mg	PTP 包装 瓶包装	40±1℃ 75±5%RH	6 ヶ月	規格に適合。
	錠 12mg	PTP 包装 瓶包装	40±1℃ 75±5%RH	6 ヶ月	規格に適合。

試験項目：性状、確認試験、純度試験（類縁物質）、製剤均一性、溶出性、定量

5. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

6. 他剤との配合変化（物理化学的変化）

該当資料なし

7. 溶出性

方法：日局「溶出試験法（パドル法）」

条件：回転数 50rpm

試験液 900mL

カンデサルタン錠 2mg「モチダ」

「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」及び「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」（平成 24 年 2 月 29 日、薬食審査発 0229 第 10 号）に基づき、カンデサルタン錠 4mg「モチダ」を標準製剤として、溶出試験を実施した。全ての試験条件において、両製剤の溶出挙動が同等と判定されたため、生物学的に同等であると判断した³⁾。

カンデサルタン錠 4mg「モチダ」

「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」（平成 24 年 2 月 29 日、薬食審査発 0229 第 10 号）に基づき、標準製剤（カンデサルタン シレキセチルを 4mg 含有）との、溶出試験を実施した。全ての試験条件において、両製剤の溶出挙動が類似と判定されたため、生物学的に同等であると判断した³⁾。

カンデサルタン錠 8mg「モチダ」

「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」（平成 24 年 2 月 29 日、薬食審査発 0229 第 10 号）に基づき、標準製剤（カンデサルタン シレキセチルを 8mg 含有）との、溶出試験を実施した。全ての試験条件において、両製剤の溶出挙動が類似と判定されたため、生物学的に同等であると判断した³⁾。

カンデサルタン錠 12mg「モチダ」

「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」（平成 24 年 2 月 29 日、薬食審査発 0229 第 10 号）に基づき、標準製剤（カンデサルタン シレキセチルを 12mg 含有）との、溶出試験を実施した。全ての試験条件において、両製剤の溶出挙動が類似と判定されたため、生物学的に同等であると判断した³⁾。

8. 生物学的試験法

該当しない

9. 製剤中の有効成分の確認試験法

日局「カンデサルタン シレキセチル錠」の確認試験による。

(1) 紫外可視吸光度測定法（極大吸収との比較による）

10. 製剤中の有効成分の定量法

日局「カンデサルタン シレキセチル錠」の定量法による（液体クロマトグラフィー）。

11. 力価

該当しない

12. 混入する可能性のある夾雑物

該当資料なし

<参考>

純度試験での類縁物質として、6種類の報告がある¹⁾。

13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報

該当しない

14. その他

該当資料なし

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

カンデサルタン錠 2mg・4mg・8mg・12 mg「モチダ」の場合

効能・効果	用法・用量
高血圧症	通常、成人には1日1回カンデサルタン シレキセチルとして4～8mgを経口投与し、必要に応じ12mgまで増量する。ただし、腎障害を伴う場合には、1日1回2mgから投与を開始し、必要に応じ8mgまで増量する。
腎実質性高血圧症	通常、成人には1日1回カンデサルタン シレキセチルとして2mgから経口投与を開始し、必要に応じ8mgまで増量する。

カンデサルタン錠 2mg・4mg・8mg「モチダ」の場合

効能・効果	用法・用量
下記の状態で、アンジオテンシン変換酵素阻害剤の投与が適切でない場合 慢性心不全（軽症～中等症）	通常、成人には1日1回カンデサルタン シレキセチルとして4mgから経口投与を開始し、必要に応じ8mgまで増量できる。なお、原則として、アンジオテンシン変換酵素阻害剤以外による基礎治療は継続すること。

（効能・効果に関連する使用上の注意）

慢性心不全の場合

1. アンジオテンシン変換酵素阻害剤投与による前治療が行われていない患者における本剤の有効性は確認されておらず、本剤は、アンジオテンシン変換酵素阻害剤から切り替えて投与することを原則とする。
2. アンジオテンシン変換酵素阻害剤の効果が不十分な患者における本剤の有効性及び安全性、並びにアンジオテンシン変換酵素阻害剤と本剤を併用した場合の有効性及び安全性は確認されていない。

2. 用法及び用量

「V. 1. 効能又は効果」の項参照

（用法・用量に関連する使用上の注意）

慢性心不全の場合

投与開始時の収縮期血圧が120mmHg未満の患者、腎障害を伴う患者、利尿剤を併用している患者、心不全の重症度の高い患者には、2mg/日から投与を開始すること。2mg/日投与は、低血圧関連の副作用に対する忍容性を確認する目的であるので4週間を超えて行わないこと。本剤の投与により、一過性の急激な血圧低下を起こす場合があるので、初回投与時、及び4mg/日、8mg/日への増量時には、血圧等の観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止する等の適切な処置を行うこと。

3. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

該当しない

(2) 臨床効果

該当資料なし

(3) 臨床薬理試験

該当資料なし

(4) 探索的試験

該当資料なし

(5) 検証的試験

1) 無作為化並行用量反応試験

該当資料なし

2) 比較試験

該当資料なし

3) 安全性試験

該当資料なし

4) 患者・病態別試験

該当資料なし

(6) 治療的使用

1) 使用成績調査・特定使用成績調査（特別調査）・製造販売後臨床試験（市販後臨床試験）

該当しない

2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要

該当しない

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群

アンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤

アンジオテンシン変換酵素阻害剤

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序

カンデサルタン シレキセチルはプロドラッグであり、経口投与後体内で活性代謝物カンデサルタンとなり作用を発現する。カンデサルタンは、アンジオテンシンⅡ受容体のうち AT₁ 受容体と選択的に結合し、アンジオテンシンⅡの生理活性を阻害することによって降圧効果を現す。すなわち、血管平滑筋の AT₁ 受容体でアンジオテンシンⅡと拮抗してその血管収縮作用を抑制するが、同受容体を介した副腎でのアルドステロン遊離作用に対する抑制も降圧作用に関与すると考えられている¹⁾。

(2) 薬効を裏付ける試験成績

該当資料なし

(3) 作用発現時間・持続時間

該当資料なし

VII. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移・測定法

(1) 治療上有効な血中濃度

該当資料なし

(2) 最高血中濃度到達時間

「VII. 1. (3) 臨床試験で確認された血中濃度」の項参照

(3) 臨床試験で確認された血中濃度

「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン等の一部改正について」（平成 24 年 2 月 29 日 薬食審査発 0229 第 10 号）に準拠し、標準製剤との生物学的同等性試験を実施した⁴⁾。

カンデサルタン錠 4mg 「モチダ」・生物学的同等性試験

1) 試験方法

非盲検無作為化 2 剤 2 期クロスオーバー法

絶食単回経口投与

健康成人男子

目標症例数 24 例（1 群 12 名の 2 群）

<投与量及び投与薬剤>

第 I 期

A 群：カンデサルタン錠 4mg 「モチダ」×1 錠

B 群：標準製剤 4mg 錠×1 錠

(7 日間以上の休薬)

第 II 期

A 群：標準製剤 4mg 錠×1 錠

B 群：カンデサルタン錠 4mg 「モチダ」×1 錠

2) 試験結果

生物学的同等性解析対象から除外された被験者はいなかった。

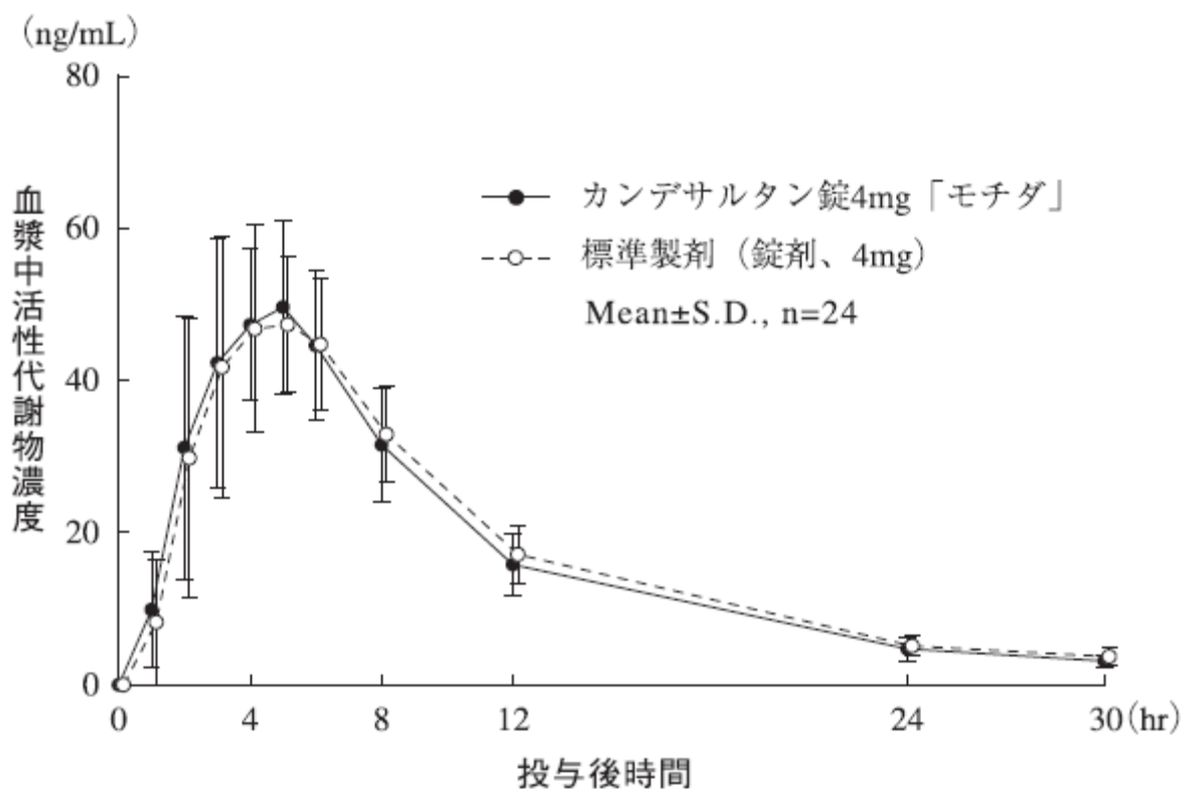
血漿中活性代謝物（カンデサルタン）濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ（ AUC_{0-30} 、 C_{max} ）について 90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。

薬物動態パラメータ及び血漿中濃度推移は次頁に示した。

薬物動態パラメータ（錠 4mg）

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₃₀ (ng·hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
カンデサルタン錠 4mg 「モチダ」	520.4 ±101.7	53.67 ±12.82	4.46 ±0.93	7.41 ±1.26
標準製剤 (錠剤、4mg)	534.3 ±108.7	51.13 ±13.27	4.50 ±1.02	7.44 ±1.27

(Mean ± S.D., n=24)



血漿中カンデサルタン濃度推移（錠4mg）

なお、血漿中濃度並びに AUC、C_{max} 等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

カンデサルタン錠 8mg「モチダ」・生物学的同等性試験

1) 試験方法

非盲検無作為化 2 剤 2 期クロスオーバー法

絶食単回経口投与

健康成人男子

予試験：目標症例数 24 例（1 群 12 名の 2 群）

本試験：目標症例数 30 例（1 群 15 名の 2 群）

< 投与量及び投与薬剤 >

第 I 期

A 群：カンデサルタン錠 8mg「モチダ」×1 錠

B 群：標準製剤 8mg 錠×1 錠

（7 日間以上の休薬）

第 II 期

A 群：標準製剤 8mg 錠×1 錠

B 群：カンデサルタン錠 8mg「モチダ」×1 錠

2) 試験結果

生物学的同等性解析対象から除外された被験者はいなかった。

同一条件で実施した予試験及び本試験を併合して評価した。

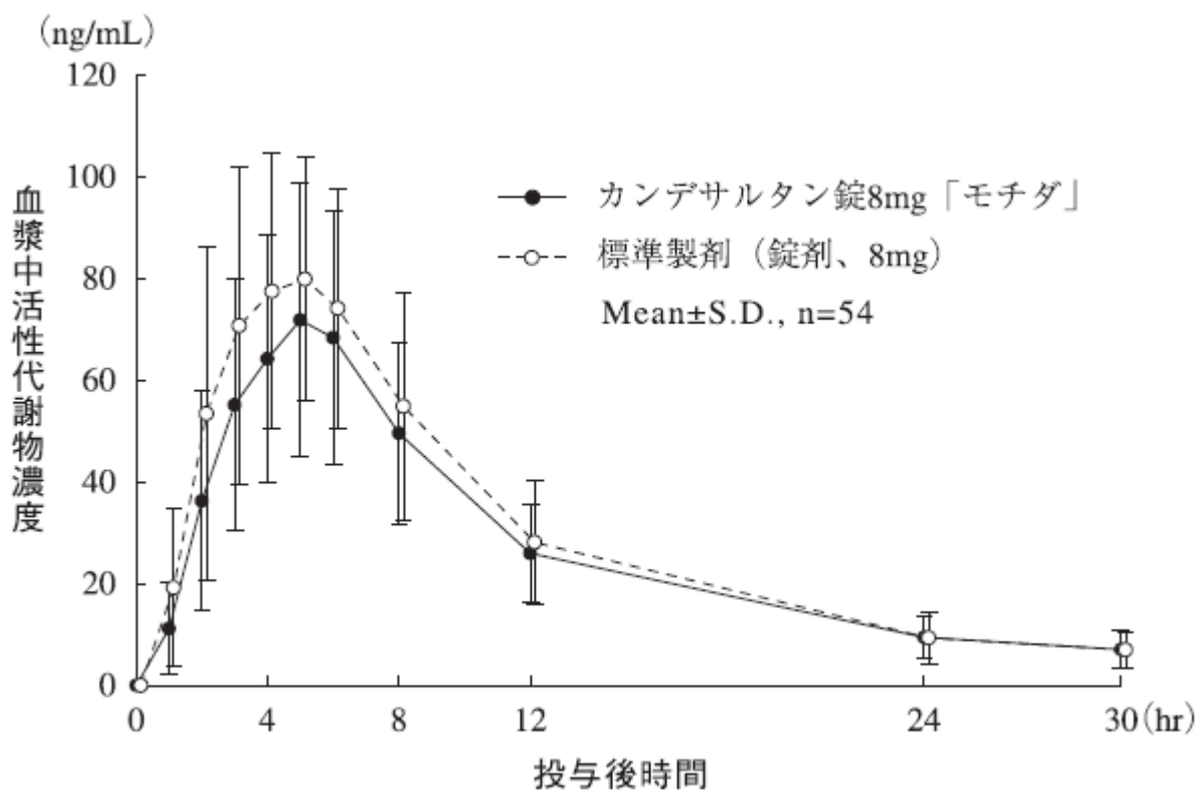
血漿中活性代謝物（カンデサルタン）濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ（ AUC_{0-30} 、 C_{max} ）について 90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。

薬物動態パラメータ及び血漿中濃度推移は次頁に示した。

薬物動態パラメータ（錠8mg）

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₃₀ (ng・hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
カンデサルタン錠 8mg「モチダ」	804.0 ±250.8	76.5 ±27.3	4.59 ±0.98	9.51 ±4.11
標準製剤 (錠剤、8mg)	906.9 ±302.9	88.1 ±28.7	4.56 ±1.25	8.21 ±2.34

(Mean±S.D., n=54)



血漿中カンデサルタン濃度推移（錠8mg）

なお、血漿中濃度並びに AUC、C_{max}等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

カンデサルタン錠 12mg 「モチダ」・生物学的同等性試験

1) 試験方法

非盲検無作為化 2 剤 2 期クロスオーバー法
絶食単回経口投与
健康成人男子
目標症例数 24 例 (1 群 12 名の 2 群)

<投与量及び投与薬剤>

第 I 期

A 群：カンデサルタン錠 12mg 「モチダ」×1 錠
B 群：標準製剤 12mg 錠×1 錠

(7 日間以上の休薬)

第 II 期

A 群：標準製剤 12mg 錠×1 錠
B 群：カンデサルタン錠 12mg 「モチダ」×1 錠

2) 試験結果

生物学的同等性解析対象から除外された被験者はいなかった。

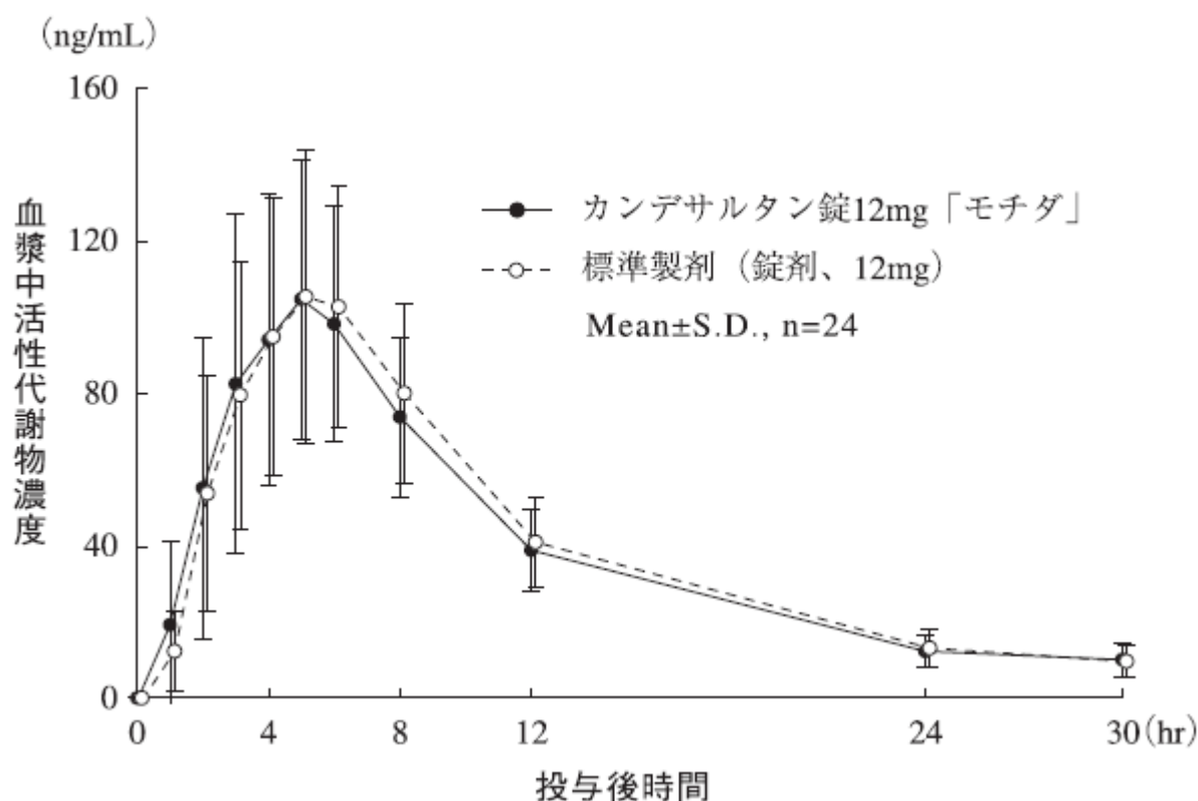
血漿中活性代謝物 (カンデサルタン) 濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ (AUC_{0-30} 、 C_{max}) について 90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log (0.80) \sim \log (1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。

薬物動態パラメータ及び血漿中濃度推移は次頁に示した。

薬物動態パラメータ (錠12mg)

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₃₀ (ng·hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
カンデサルタン錠 12mg 「モチダ」	1188.0 ±292.9	114.9 ±37.7	4.58 ±1.21	8.68 ±3.16
標準製剤 (錠剤、12mg)	1226.8 ±294.4	114.5 ±37.2	5.08 ±1.06	8.36 ±2.95

(Mean±S.D., n=24)



血漿中カンデサルタン濃度推移 (錠12mg)

なお、血漿中濃度並びに AUC、C_{max}等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

(4) 中毒域

該当資料なし

(5) 食事・併用薬の影響

該当資料なし

<参考>

「Ⅷ. 7. (2) 併用注意とその理由」の項参照

(6) 母集団（ポピュレーション）解析により判明した薬物体内動態変動要因

該当資料なし

2. 薬物速度論的パラメータ

(1) 解析方法

該当資料なし

(2) 吸収速度定数

該当資料なし

(3) バイオアベイラビリティ

該当資料なし

(4) 消失速度定数

健康成人男子にカンデサルタン錠「モチダ」を空腹時単回投与した際の消失速度定数（kel）は、0.0819～0.0958 hr⁻¹であった⁴⁾。

販売名	消失速度定数（kel：hr ⁻¹ ）
カンデサルタン錠 4mg 「モチダ」	0.0958±0.0143
カンデサルタン錠 8mg 「モチダ」	0.0819±0.0242
カンデサルタン錠 12mg 「モチダ」	0.0885±0.0265

(5) クリアランス

該当資料なし

(6) 分布容積

該当資料なし

(7) 血漿蛋白結合率

該当資料なし

<参考>

カンデサルタンをヒトの血清、4%ヒト血清アルブミン溶液に添加した時の蛋白結合率は、ともに99%以上である¹⁾。

3. 吸収

該当資料なし

4. 分布

(1) 血液-脳関門通過性

該当資料なし

(2) 血液-胎盤関門通過性

該当資料なし

(3) 乳汁への移行性

該当資料なし

(4) 髄液への移行性

該当資料なし

(5) その他の組織への移行性

該当資料なし

5. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路

該当資料なし

(2) 代謝に関与する酵素（CYP450等）の分子種

該当資料なし

<参考>

カンデサルタン シレキセチルはカルボキシエステラーゼにより活性代謝物カンデサルタンに代謝され、更に一部が CYP2C9 により非活性代謝物 M-II に代謝される¹⁾。

(3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

(4) 代謝物の活性の有無及び比率

代謝物カンデサルタンが活性を示す¹⁾。

活性代謝物カンデサルタンの一部が、非活性代謝物 M-II に代謝される¹⁾。

(5) 活性代謝物の速度論的パラメータ

該当資料なし

6. 排泄

(1) 排泄部位及び経路

該当資料なし

<参考>

尿中には未変化体は検出されず、活性代謝物のカンデサルタン及び非活性代謝物 M-II が排泄される¹⁾。

(2) 排泄率

該当資料なし

(3) 排泄速度

該当資料なし

7. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

8. 透析等による除去率

該当資料なし

VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

1. 警告内容とその理由

該当しない

2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む）

【禁忌（次の患者には投与しないこと）】

1. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
2. 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人（「妊婦・産婦・授乳婦等への投与」の項参照）
3. アリスキレンフマル酸塩を投与中の糖尿病患者（ただし、他の降圧治療を行ってもなお血圧のコントロールが著しく不良の患者を除く）〔非致死性脳卒中、腎機能障害、高カリウム血症及び低血圧のリスク増加が報告されている。〕（「重要な基本的注意」の項参照）

【解説】

1. 過敏症関係の副作用のある医薬品に対する注意事項である。「VIII. 8. (6) 薬物アレルギーに対する注意及び試験法」の項参照
2. 「VIII. 10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項参照
3. 「VIII. 6. 重要な基本的事項とその理由及び処置方法」の項参照

3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由

「V. 治療に関する項目」の項参照

4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由

「V. 治療に関する項目」の項参照

5. 慎重投与内容とその理由

慎重投与（次の患者には慎重に投与すること）

- (1) 両側性腎動脈狭窄のある患者又は片腎で腎動脈狭窄のある患者（「重要な基本的注意」の項参照）
- (2) 高カリウム血症の患者（「重要な基本的注意」の項参照）
- (3) 腎障害のある患者〔過度の降圧により腎機能が悪化するおそれがあり、また慢性心不全の臨床試験において、腎障害の合併が腎機能低下発現の要因であったことから、1日1回2mgから投与を開始するなど慎重に投与すること。〕
- (4) 肝障害のある患者〔肝機能が悪化するおそれがある。また、活性代謝物カンデサルタンのクリアランスが低下することが推定されているため、少量から投与を開始するなど慎重に投与すること。〕
- (5) 薬剤過敏症の既往歴のある患者
- (6) 高齢者（「高齢者への投与」の項参照）

【解説】

- (1) 「VIII. 6. 重要な基本的事項とその理由及び処置方法」の項参照

- (2) 「Ⅷ. 6. 重要な基本的事項とその理由及び処置方法」の項参照
- (3) カンデサルタン シレキセチル製剤の使用による「急性腎不全等」の腎機能低下の報告があることから、設定した。
- (4) カンデサルタン シレキセチル製剤の使用による「肝機能障害、黄疸等」の肝機能低下の報告があることから、設定した。
- (5) 過敏症関係の副作用のある医薬品に対する注意事項である。「Ⅷ. 8. (6) 薬物アレルギーに対する注意及び試験法」の項参照
- (6) 「Ⅷ. 9. 高齢者への投与」の項参照

6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法

重要な基本的注意

高血圧症及び慢性心不全共通

- (1) 両側性腎動脈狭窄のある患者又は片腎で腎動脈狭窄のある患者においては、腎血流量の減少や糸球体ろ過圧の低下により急速に腎機能を悪化させるおそれがあるので、治療上やむを得ないと判断される場合を除き、使用は避けること。
- (2) 高カリウム血症の患者においては、高カリウム血症を増悪させるおそれがあるので、治療上やむを得ないと判断される場合を除き、使用は避けること。
また、腎機能障害、コントロール不良の糖尿病等により血清カリウム値が高くなりやすい患者では、高カリウム血症が発現するおそれがあるので、血清カリウム値に注意すること。
- (3) アリスキレンフマル酸塩を併用する場合、腎機能障害、高カリウム血症及び低血圧を起こすおそれがあるため、患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。なお、eGFR が 60mL/min/1.73m² 未満の腎機能障害のある患者へのアリスキレンフマル酸塩との併用については、治療上やむを得ないと判断される場合を除き避けること。
- (4) 降圧作用に基づくめまい、ふらつきがあらわれることがあるので、高所作業、自動車の運転等危険を伴う機械を操作する際には注意させること。
- (5) 手術前24時間は投与しないことが望ましい（アンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤投与中の患者は、麻酔及び手術中にレニン-アンジオテンシン系の抑制作用による高度な血圧低下を起こす可能性がある）。

高血圧症の場合

本剤の投与により、まれに血圧が急激に低下し、ショック、失神、一過性の意識消失や腎機能の低下を起こすおそれがあるので、特に次の患者に投与する場合は、少量より開始し、増量する場合は血圧、腎機能及び患者の状態を十分に観察しながら徐々に行うこと。（「重大な副作用」の項参照）

- ア. 血液透析中の患者
- イ. 厳重な減塩療法中の患者
- ウ. 利尿剤投与中の患者（特に最近利尿剤投与を開始した患者）
- エ. 低ナトリウム血症の患者
- オ. 腎障害のある患者
- カ. 心不全の患者

慢性心不全の場合

- (1) 通常、ジキタリス製剤、利尿剤等と併用する。なお、本剤の単独投与での有用性は確立していない。
- (2) NYHA心機能分類Ⅳの慢性心不全患者に対する本剤の有用性は確立していない（使用経験が少ない）。
- (3) 大動脈弁狭窄症又は閉塞性肥大型心筋症のある患者は過度の血圧低下を来すと、症状が悪化するおそれがあるので、観察を十分に行うこと。
- (4) 本剤の投与により、急激な血圧低下、腎機能低下あるいは貧血を起こすおそれがあるので、

特に次の患者に投与する場合は、血圧、腎機能、貧血の指標（ヘモグロビン等）及び患者の状態を十分に観察しながら投与を開始し、慎重に増量すること。（「重大な副作用」の項参照）

- ア. 血液透析中の患者
- イ. 厳重な減塩療法中の患者
- ウ. 利尿剤投与中の患者（特に最近利尿剤投与を開始した患者）
- エ. 低ナトリウム血症の患者
- オ. 腎障害のある患者
- カ. 低血圧の患者
- キ. NYHA心機能分類Ⅲ等の比較的重症度の高い慢性心不全患者

7. 相互作用

(1) 併用禁忌とその理由

該当しない

(2) 併用注意とその理由

併用注意（併用に注意すること）		
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
カリウム保持性利尿剤 スピロノラクトン トリアムテレン 等 エプレレノン カリウム補給剤	血清カリウム値が上昇することがあるので注意すること。	本剤のアルドステロン分泌抑制作用によりカリウム貯留作用が増強することによる。 危険因子:特に腎機能障害のある患者
利尿剤 フロセミド トリクロルメチアジド 等	利尿剤で治療を受けている患者に本剤を初めて投与する場合、降圧作用が増強するおそれがあるので、少量から開始するなど慎重に投与すること。	利尿剤で治療を受けている患者にはレニン活性が亢進している患者が多く、本剤が奏効しやすい。
アリスキレンフマル酸塩	腎機能障害、高カリウム血症及び低血圧を起こすおそれがあるため、腎機能、血清カリウム値及び血圧を十分に観察すること。 なお、eGFRが60mL/min/1.73m ² 未満の腎機能障害のある患者へのアリスキレンフマル酸塩との併用については、治療上やむを得ないと判断される場合を除き避けること。	併用によりレニン-アンジオテンシン系阻害作用が増強される可能性がある。
アンジオテンシン変換酵素阻害剤	腎機能障害、高カリウム血症及び低血圧を起こすおそれがあるため、腎機能、血清カリウム値及び血圧を十分に観察すること。	併用によりレニン-アンジオテンシン系阻害作用が増強される可能性がある。
リチウム	リチウム中毒が報告されているので、リチウムと併用する場合には、血中のリチウム濃度に注意すること。	腎尿細管におけるリチウムの再吸収が促進される。
次の薬剤により併用治療されている場合 (1) アンジオテンシン変換酵素阻害剤及びβ遮断剤 (2) ループ利尿剤及びカリウム保持性利尿剤	慢性心不全の臨床試験では、左記の併用に加え更に本剤を併用すると、立ちくらみ、ふらつき及び低血圧の発現頻度が高く、かつ程度が高いので、血圧を十分に観察すること。	「重要な基本的注意」の項の「慢性心不全の場合」の(4)参照
非ステロイド性消炎鎮痛剤(NSAIDs)・COX-2選択的阻害剤 インドメタシン 等	降圧作用が減弱することがある。 腎障害のある患者では、さらに腎機能が悪化するおそれがある。	非ステロイド性消炎鎮痛剤・COX-2選択的阻害剤は血管拡張作用を有するプロスタグランジンの合成を阻害することから、降圧作用を減弱させる可能性があると考えられている。 非ステロイド性消炎鎮痛剤・COX-2選択的阻害剤のプロスタグランジン合成阻害作用により、腎血流量が低下するためと考えられている。

8. 副作用

(1) 副作用の概要

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。

(2) 重大な副作用と初期症状

重大な副作用（頻度不明）

1) 血管浮腫

顔面、口唇、舌、咽・喉頭等の腫脹を症状とする血管浮腫があらわれることがあるので観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

2) ショック、失神、意識消失

ショック、血圧低下に伴う失神、意識消失があらわれることがあるので、観察を十分に行い、冷感、嘔吐、意識消失等があらわれた場合には、直ちに適切な処置を行うこと。特に血液透析中、嚴重な減塩療法中、利尿剤投与中あるいは心不全の患者では少量から投与を開始し、増量する場合は患者の状態を十分に観察しながら徐々に行うこと。

3) 急性腎不全

急性腎不全があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

4) 高カリウム血症

重篤な高カリウム血症があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には、直ちに適切な処置を行うこと。

5) 肝機能障害、黄疸

AST (GOT)、ALT (GPT)、 γ -GTP の上昇等の肝機能障害、黄疸があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

6) 無顆粒球症

無顆粒球症があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

7) 横紋筋融解症

筋肉痛、脱力感、CK (CPK) 上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇を特徴とする横紋筋融解症があらわれることがあるので、観察を十分に行い、このような場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

8) 間質性肺炎

発熱、咳嗽、呼吸困難、胸部 X 線異常等を伴う間質性肺炎があらわれることがあるので、このような場合には投与を中止し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。

9) 低血糖

低血糖があらわれることがある（糖尿病治療中の患者であらわれやすい）ので、観察を十分に行い、脱力感、空腹感、冷汗、手の震え、集中力低下、痙攣、意識障害等があらわれた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

(3) その他の副作用

その他の副作用 高血圧症の場合	
	頻度不明
過敏症 ^{注1)}	発疹、湿疹、蕁麻疹、痒痒、光線過敏症
循環器	めまい ^{注2)} 、ふらつき ^{注2)} 、立ちくらみ ^{注2)} 、動悸、ほてり、期外収縮、心房細動
精神神経系	頭痛、頭重感、不眠、眠気、舌のしびれ感、四肢のしびれ感
消化器	悪心、嘔吐、食欲不振、胃部不快感、心窩部痛、下痢、口内炎、味覚異常
肝臓	AST (GOT)、ALT (GPT)、AL-P、LDH、 γ -GTPの上昇
血液	貧血、白血球減少、白血球増多、好酸球増多、血小板減少
腎臓	BUN、クレアチニンの上昇、蛋白尿
その他	倦怠感、脱力感、鼻出血、頻尿、浮腫、咳、血中カリウム上昇、総コレステロール上昇、血中CK (CPK) 上昇、CRP上昇、血中尿酸上昇、血清総タンパク減少、低ナトリウム血症、腰背部痛、筋肉痛

注 1) このような場合には投与を中止すること。
注 2) このような場合には減量、休薬するなど適切な処置を行うこと。

慢性心不全の場合

慢性心不全例では高血圧例に比べ立ちくらみ、ふらつき、低血圧、腎機能異常及び貧血等があらわれやすく、血圧、腎機能及び貧血の指標（ヘモグロビン等）に留意し、必要に応じ本剤あるいは併用薬を減量、休薬するなど適切な処置を行うこと。なお、高血圧症の場合の副作用にも注意が必要である。

慢性心不全の場合	
	頻度不明
過敏症 ^{注1)}	発疹、痒痒
循環器	立ちくらみ、低血圧、ふらつき、めまい、徐脈、動悸、期外収縮、ほてり
精神神経系	頭痛、眠気、不眠、頭重感、しびれ感
消化器	悪心、心窩部痛、便秘、胃潰瘍、口渇、味覚異常、嘔吐、食欲不振、胃部不快感
肝臓	γ -GTP、ALT (GPT)、AST (GOT)、LDH、AL-Pの上昇
血液	貧血、白血球減少、好酸球増多、白血球増多、血小板減少
腎臓	BUN、クレアチニンの上昇、蛋白尿
その他	血中カリウム上昇、血中尿酸上昇、血中CK (CPK) 上昇、倦怠感、脱力感、咳、浮腫、視覚異常、総コレステロール上昇、低ナトリウム血症、血清総タンパク減少

注 1) このような場合には投与を中止すること。

(4) 項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧

該当資料なし

(5) 基礎疾患、合併症、重症度及び手術の有無等背景別の副作用発現頻度

該当資料なし

(6) 薬物アレルギーに対する注意及び試験法

【禁忌（次の患者には投与しないこと）】

1. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

慎重投与（次の患者には慎重に投与すること）

- (5) 薬剤過敏症の既往歴のある患者

8. 副作用

(3) その他の副作用

発疹、湿疹、蕁麻疹、痒痒、光線過敏症：投与を中止すること。

9. 高齢者への投与

高齢者では患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。

[一般に過度の降圧は好ましくないとされている（脳梗塞等が起こるおそれがある）。]

10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- (1) 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には投与しないこと。また、投与中に妊娠が判明した場合には、直ちに投与を中止すること。

[妊娠中期及び末期に本剤を含むアンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤やアンジオテンシン変換酵素阻害剤を投与された高血圧症の患者で羊水過少症、胎児・新生児の死亡、新生児の低血圧、腎不全、高カリウム血症、頭蓋の形成不全及び羊水過少症によると推測される四肢の拘縮、頭蓋顔面の変形、肺の低形成等があらわれたとの報告がある。]

- (2) 授乳中の婦人に投与することを避け、やむを得ず投与する場合には授乳を中止させること。

[ラットの周産期及び授乳期にカンデサルタン シレキセチルを強制経口投与すると、10mg/kg/日以上の子で出生児に水腎症の発生増加が認められている。なお、ラットの妊娠末期のみ、あるいは授乳期のみカンデサルタン シレキセチルを投与した場合、いずれも300mg/kg/日で出生児に水腎症の増加が認められている。]

11. 小児等への投与

小児等に対する安全性は確立していない（使用経験がない）。

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

該当資料なし

13. 過量投与

該当資料なし

14. 適用上の注意

薬剤交付時

PTP 包装の薬剤は PTP シートから取り出して服用するよう指導すること。(PTP シートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することが報告されている。)

15. その他の注意

該当資料なし

16. その他

該当資料なし

IX. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験

(1) 薬効薬理試験（「VI. 薬効薬理に関する項目」参照）

(2) 副次的薬理試験
該当資料なし

(3) 安全性薬理試験
該当資料なし

(4) その他の薬理試験
該当資料なし

2. 毒性試験

(1) 単回投与毒性試験
該当資料なし

(2) 反復投与毒性試験
該当資料なし

(3) 生殖発生毒性試験
該当資料なし

(4) その他の特殊毒性
該当資料なし

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製 剤	カンデサルタン錠 2mg 「モチダ」	処方箋医薬品 ^{注)}
	カンデサルタン錠 4mg 「モチダ」	処方箋医薬品 ^{注)}
	カンデサルタン錠 8mg 「モチダ」	処方箋医薬品 ^{注)}
	カンデサルタン錠 12mg 「モチダ」	処方箋医薬品 ^{注)}
有効成分	カンデサルタン シレキセチル	該当しない

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

2. 有効期間又は使用期限

使用期限： 3年（安定性試験結果に基づく）

3. 貯法・保存条件

室温保存

4. 薬剤取扱い上の注意点

(1) 薬局での取扱い上の留意点について

該当しない

(2) 薬剤交付時の取扱いについて（患者等に留意すべき必須事項等）

「VIII. 6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法」、「VIII. 10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与」、「VIII. 14. 適用上の注意」の項参照。

くすりのしおり：有り

(3) 調剤時の留意点について

PTPシート及びバラ包装ラベルは、識別性向上のため以下のように含量別に色分けしている。

販売名	PTP包装シート	バラ包装ラベル
カンデサルタン錠 2mg 「モチダ」	緑色	
カンデサルタン錠 4mg 「モチダ」	橙色	橙色
カンデサルタン錠 8mg 「モチダ」	青色	青色
カンデサルタン錠 12mg 「モチダ」	紫色	桃色

5. 承認条件等

該当しない

6. 包装

販売名	PTP 包装	バラ包装
カンデサルタン錠 2mg 「モチダ」	100 錠 (10 錠×10)	
カンデサルタン錠 4mg 「モチダ」	100 錠 (10 錠×10) 、500 錠 (10 錠×50)	500 錠
カンデサルタン錠 8mg 「モチダ」	100 錠 (10 錠×10) 、500 錠 (10 錠×50)	500 錠
カンデサルタン錠 12mg 「モチダ」	100 錠 (10 錠×10) 、500 錠 (10 錠×50)	500 錠

7. 容器の材質

PTP 包装：ポリプロピレンフィルム、アルミ箔

バラ包装：ガラス瓶、金属フタ、ポリエチレン（緩衝材）

8. 同一成分・同効薬

同一成分薬：プロプレス錠 2 mg、プロプレス錠 4mg、プロプレス錠 8 mg、プロプレス錠 12 mg

同 効 薬：ロサルタン、バルサルタン、テルミサルタン、オルメサルタン、イルベサルタン

9. 国際誕生年月日

1997 年 4 月 29 日（英国）

10. 製造販売承認年月日及び承認番号

販売名	製造販売承認年月日	承認番号
カンデサルタン錠 2mg 「モチダ」	2014 年 8 月 15 日	22600AMX01084000
カンデサルタン錠 4mg 「モチダ」	2014 年 8 月 15 日	22600AMX01085000
カンデサルタン錠 8mg 「モチダ」	2014 年 8 月 15 日	22600AMX01086000
カンデサルタン錠 12mg 「モチダ」	2014 年 8 月 15 日	22600AMX01087000

11. 薬価基準収載年月日

2014 年 12 月 12 日

12. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容

カンデサルタン錠 2mg 「モチダ」、カンデサルタン錠 4mg 「モチダ」及び

カンデサルタン錠 8mg 「モチダ」は 2016 年 4 月 27 日に以下の効能・効果及び用法・用量が追加された。

効能・効果	用法・用量
下記の状態で、アンジオテンシン変換酵素阻害剤の投与が適切でない場合 慢性心不全（軽症～中等症）	通常、成人には 1 日 1 回カンデサルタン シレキセチルとして 4mg から経口投与を開始し、必要に応じ 8mg まで増量できる。なお、原則として、アンジオテンシン変換酵素阻害剤以外による基礎治療は継続すること。

13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容

該当しない

14. 再審査期間

該当しない

15. 投薬期間制限医薬品に関する情報

本剤は、投薬（あるいは投与）期間に関する制限は定められていない。

16. 各種コード

販売名	HOT 番号	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	レセプト 電算コード
カンデサルタン錠 2mg 「モチダ」	123684201	2149040F1360	622368401
カンデサルタン錠 4mg 「モチダ」	123685901	2149040F2367	622368501
カンデサルタン錠 8mg 「モチダ」	123686601	2149040F3363	622368601
カンデサルタン錠 12mg 「モチダ」	123687301	2149040F4360	622368701

17. 保険給付上の注意

本剤は診療報酬上の後発医薬品である。

XI. 文献

1. 引用文献

- 1) 第十六改正日本薬局方解説書,C-1195,廣川書店 (2011)
- 2) 持田製薬販売社内資料 (安定性試験)
- 3) 持田製薬販売社内資料 (溶出試験)
- 4) 持田製薬販売社内資料 (生物学的同等性試験)

2. その他の参考文献

該当資料なし

XII. 参考資料

1. 主な外国での発売状況

本剤は海外では発売されていない。
本剤の有効成分は、米国、英国等で発売されている。

2. 海外における臨床支援情報

(1) 妊婦への投与に関する海外情報 (FDA)

本邦における使用上の注意「妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項の記載は以下の通りであり、米FDAとは異なる。

【使用上の注意】「妊婦、産婦、授乳婦等への投与」

- (1) 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には投与しないこと。また、投与中に妊娠が判明した場合には、直ちに投与を中止すること。

[妊娠中期及び末期に本剤を含むアンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤やアンジオテンシン変換酵素阻害剤を投与された高血圧症の患者で羊水過少症、胎児・新生児の死亡、新生児の低血圧、腎不全、高カリウム血症、頭蓋の形成不全及び羊水過少症によると推測される四肢の拘縮、頭蓋顔面の変形、肺の低形成等があらわれたとの報告がある。]

- (2) 授乳中の婦人に投与することを避け、やむを得ず投与する場合には授乳を中止させること。
[ラットの周産期及び授乳期に本剤を強制経口投与すると、10mg/kg/日以上で群で出生児に水腎症の発生増加が認められている。なお、ラットの妊娠末期のみ、あるいは授乳期のみ本剤を投与した場合、いずれも300mg/kg/日で出生児に水腎症の増加が認められている。]

	分類
FDA : Pregnancy Category	D (2016年2月時点)

<参考：分類の概要>

FDA : Pregnancy Category

D : There is positive evidence of human fetal risk based on adverse reaction data from investigational or marketing experience or studies in humans, but the potential benefits from the use of the drug in pregnant women may be acceptable despite its potential risks.

(2) 小児等に関する記載

本邦における使用上の注意「小児等への投与」の項の記載は以下の通りである。
本剤は海外では発売されていないが、類薬の米国の添付文書及び英国のSPCの記載とは異なる。

【使用上の注意】「小児等への投与」

小児等に対する安全性は確立していない（使用経験がない）。

出典	記載内容
米国の添付文書 (2016年2月)	<p>2.2 Pediatric Hypertension 1 to < 17 Years of age</p> <p>ATACAND may be administered once daily or divided into two equal doses. Adjust the dosage according to blood pressure response. For patients with possible depletion of intravascular volume (e.g., patients treated with diuretics, particularly those with impaired renal function), initiate ATACAND under close medical supervision and consider administration of a lower dose.</p> <p>Children 1 to < 6 years of age: The dose range is 0.05 to 0.4 mg/kg per day. The recommended starting dose is 0.20 mg/kg (oral suspension).</p> <p>Children 6 to < 17 years of age: For those less than 50 kg, the dose range is 2 to 16 mg per day. The recommended starting dose is 4 to 8 mg. For those greater than 50 kg, the dose range is 4 to 32 mg per day. The recommended starting dose is 8 to 16 mg.</p> <p>Doses above 0.4 mg/kg (1 to < 6 year olds) or 32 mg (6 to < 17 year olds) have not been studied in pediatric patients</p> <p>An antihypertensive effect is usually present within 2 weeks, with full effect generally obtained within 4 weeks of treatment with ATACAND.</p> <p>Children < 1 year of age must not receive ATACAND for hypertension.</p> <p>All pediatric patients with a glomerular filtration rate less than 30ml/min/1.73m² should not receive ATACAND since ATACAND has not been studied in this population. For children who cannot swallow tablets, an oral suspension may be substituted as described below:</p>
英国の SPC (2014年11月)	<p>Children aged below 1 year to <6 years</p> <p>The safety and efficacy in children aged 1 to <6 years of age has not been established. Currently available data are described in section 5.1 but no recommendation on a posology can be made.</p>

XⅢ. 備考

1. その他の関連資料

該当資料なし