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 2018 (2019 年更新版) に準拠して作成

選択的AT1受容体ブロッカー/持続性Ca拮抗薬合剤 バルサルタン/アムロジピンベシル酸塩配合錠

アム八口。配合錠「杏林」

AMVALO® Combination Tablets

剤 形	フィルムコーティング錠
製剤の規制区分	劇薬 処方箋医薬品 ^{注)} 注)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、日局バルサルタン 80mg 及びアムロジピンとして 5mg (日局アムロジピンベシル酸塩 6.93mg)
一 般 名	和名:バルサルタン(JAN)/アムロジピンベシル酸塩(JAN) 洋名:Valsartan(JAN、INN)/Amlodipine Besilate(JAN)
製 造 販 売 承 認 年 月 日 薬価基準収載・販売開始年月日	製造販売承認年月日: 2015 年 8 月 17 日 薬価基準収載年月日: 2015 年 12 月 11 日 販売開始年月日: 2015 年 12 月 11 日
製造販売(輸入)・提携・販売会社名	製造販売元:キョーリンリメディオ株式会社 販売元:杏林製薬株式会社
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	キョーリンリメディオ株式会社 学術部 TEL: 0120-960189 FAX: 0120-189099 受付時間: 8 時〜22 時 (日、祝日、その他当社の休業日を除く) 医療関係者向けホームページ https://www.med.kyorin-rmd.com/

本 IF は 2023 年 11 月改訂の電子添文の記載に基づき改訂した。 最新の情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください。



医薬品インタビューフォーム利用の手引きの概要 -日本病院薬剤師会-

(2020年4月改訂)

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)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際には、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り、製薬企業の医薬情報担当者(以下、MR)等への情報の追加請求や質疑により情報を補完してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための項目リストとして医薬品インタビューフォーム(以下、IFと略す)が誕生した。

1988 年に日本病院薬剤師会(以下、日病薬)学術第2小委員会がIFの位置付け、IF記載様式、IF記載要領を策定し、その後1998年に日病薬学術第3小委員会が、2008年、2013年に日病薬医薬情報委員会がIF記載要領の改訂を行ってきた。

IF記載要領 2008 以降、IFはPDF等の電子的データとして提供することが原則となった。これにより、添付文書の主要な改訂があった場合に改訂の根拠データを追加したIFが速やかに提供されることとなった。最新版のIFは、医薬品医療機器総合機構(以下、PMDA)の医療用医薬品情報検索のページ(http://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/)にて公開されている。日病薬では、2009 年より新医薬品のIFの情報を検討する組織として「インタビューフォーム検討会」を設置し、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・検討している。

2019年の添付文書記載要領の変更に合わせ、IF記載要領 2018が公表され、今般「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン」に関連する情報整備のため、その更新版を策定した。

2. IFとは

IFは「添付文書等の情報を補完し、医師・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造販売又は販売に携わる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。

IFに記載する項目配列は日病薬が策定したIF記載要領に準拠し、一部の例外を除き承認の範囲内の情報が記載される。ただし、製薬企業の機密等に関わるもの及び利用者自らが評価・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、利用者自らが評価・判断・臨床適用するとともに、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の提供は電子データを基本とし、製薬企業での製本は必須ではない。

3. IFの利用にあたって

電子媒体のIFは、PMDAの医療用医薬品情報検索の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IFを作成・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M R 等へのインタビューにより利用者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、製薬企業が提供する改訂内容を明らかにした文書等、あるいは各種の医薬品情報提供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PMDAの医薬品医療機器情報検索のページで確認する必要がある。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「V.5. 臨床成績」や「XII. 参考資料」、「XIII. 備考」に関する項目等は承認を受けていない情報が含まれることがあり、その取り扱いには十分留意すべきである。

4. 利用に際しての留意点

IFを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いただきたい。 IFは日

病薬の要請を受けて、当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業が作成・提供する、医薬品適正使用のための学術資料であるとの位置づけだが、記載・表現には薬機法の広告規則や医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン、製薬協コード・オブ・プラクティス等の制約を一定程度受けざるを得ない。販売情報提供活動ガイドラインでは、未承認薬や承認外の用法等に関する情報提供について、製薬企業が医療従事者からの求めに応じて行うことは差し支えないとされており、MR等へのインタビューや自らの文献調査などにより、利用者自らがIFの内容を充実させるべきものであることを認識しておかなければならない。製薬企業から得られる情報の科学的根拠を確認し、その客観性を見抜き、医療現場における適正使用を確保することは薬剤師の本務であり、IFを活用して日常業務を更に価値あるものにしていただきたい。

目 次

Ι	概	要に関する項目1		9.	透析等による除去率	20
_	1.	開発の経緯1		10.	特定の背景を有する患者	20
	2.	製品の治療学的特性1			その他	
	3.	製品の製剤学的特性1				
		適正使用に関して周知すべき特性	TITT	.	人性/は田 Lの注音体)に関する項目	01
	4. ~		νш		全性(使用上の注意等)に関する項目	
	5.	承認条件及び流通・使用上の制限事項1		1.	警告内容とその理由	
	6.	RMP の概要······1		2.	禁忌内容とその理由	
				3.	効能又は効果に関連する注意とその理由	
Π.	名	称に関する項目2		4.	用法及び用量に関連する注意とその理由	21
	1.	販売名 2		5.	重要な基本的注意とその理由	21
	2.	一般名····································		6.	特定の背景を有する患者に関する注意	21
	3.	構造式又は示性式		7.	相互作用	
	<i>4</i> .	分子式及び分子量		8.	副作用	25
		化学名(命名法)又は本質····································		9.	臨床検査結果に及ぼす影響・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
	5.	間子名、別名、略号、記号番号 3			過量投与	
	6.	惧用石、加石、哈亏、記亏留亏			適用上の注意	
					その他の注意・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
Ш	有	効成分に関する項目4		12.	ての他の注息	21
	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	$\mathbf{I}\!\mathbf{X}$. 非	臨床試験に関する項目	··· 28
	3.	有効成分の確認試験法、定量法4		1.	薬理試験	28
	٥.	「カバスカンド性的のない人」と、人工主人		2.	毒性試験	28
	4-11-	÷w				
IV	. 製	剤に関する項目6	37	佐	理的事項に関 す る項目	20
	1.	剤形6	Λ.		理的事項に関する項目	
	2.	製剤の組成6		1.	規制区分	
	3.	添付溶解液の組成及び容量6		2.	有効期間	
	4.	力価6		3.	包装状態での貯法	
	5.	混入する可能性のある夾雑物7		4.	取扱い上の注意	
	6.	製剤の各種条件下における安定性7		5.	患者向け資材	29
	7.	調製法及び溶解後の安定性9		6.	同一成分•同効薬	29
	8.	他剤との配合変化(物理化学的変化)9		7.	国際誕生年月日	29
	9.	溶出性9		8.	製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載	 は年月
		容器•包装11			日、販売開始年月日	29
		別途提供される資材類		9.	効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年	
		が速旋性でする 1/2 その他 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		٠.	及びその内容	
	12.	その他12		10	再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容・	
					再審査期間	
V	. 治	療に関する項目			投薬期間制限に関する情報	
	1.	効能又は効果13			技業期间削減に関する情報····································	
	2.	効能又は効果に関連する注意13				
	3.	用法及び用量13		14.	保険給付上の注意	30
	4.	用法及び用量に関連する注意13				
	5.	臨床成績	ΧI	. 文	献	31
	٥.			1.	引用文献	31
		11-th-m.		2.	その他の参考文献	
VI.	. 楽	効薬理に関する項目 15			() LOV 9 . 1 . 1 . 1 . 1 . 1 . 1 . 1 . 1 . 1 .	31
	1.	薬理学的に関連ある化合物又は化合物群15		- 4	A the "Att shall	
	2.	薬理作用15	XΙ	l. 乽	考資料	
				1.	主な外国での発売状況	
τ/π	游	物動態に関する項目 16		2.	海外における臨床支援情報	32
νш						
	1.	血中濃度の推移16	УII	T 信	i 考	32
	2.	薬物速度論的パラメータ18	ΛШ			
	3.	母集団(ポピュレーション)解析18		1.	調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての	
	4.	吸収18		_	情報	
	5.	分布19		2.	その他の関連資料	34
	6.	代謝19				
	7.	排泄19				

8. トランスポーターに関する情報20

略語表

略語	略語内容
ALP	アルカリホスファターゼ
ALT	アラニンアミノトランスフェラーゼ
AST	アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ
AUC	血中濃度−時間曲線下面積
BUN	血中尿素窒素
CK	クレアチンキナーゼ
C_{max}	最高血中濃度
CYP	チトクロム P450
eGFR	推算糸球体濾過量
γ -GTP	γ-グルタミルトランスフェラーゼ
LDH	乳酸脱水素酵素
S. D.	標準偏差
T _{1/2}	消失半減期
T_{max}	最高血中濃度到達時間

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

アムバロ配合錠「杏林」は、後発医薬品として薬食発第 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、安定性試験、生物学的同等性試験を行い承認申請し、2015 年 8 月に承認を取得、2015 年 12 月に薬価収載した。

2. 製品の治療学的特性

- 本剤は選択的 AT₁受容体ブロッカー/持続性 Ca 拮抗薬合剤であり、高血圧症の効能又は効果を有している。 (「V. 1. 効能又は効果」の項参照)
- 重大な副作用として、血管浮腫、劇症肝炎、肝炎、肝機能障害、黄疸、腎不全、高カリウム血症、ショック、 失神、意識消失、無顆粒球症、白血球減少、血小板減少、間質性肺炎、低血糖、房室ブロック、横紋筋融解 症、中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson 症 候群)、多形紅斑、天疱瘡、類天疱瘡がある。

(「Ⅷ. 8. (1)重大な副作用と初期症状」の項参照)

3. 製品の製剤学的特性

● 錠剤の両面に「アムバロ」「杏林」を印字している。

4. 適正使用に関して周知すべき特性

適正使用に関する資材、最適使用推進ガイドライン等	有無
RMP	無
追加のリスク最小化活動として作成されている資材	無
最適使用推進ガイドライン	無
保険適用上の留意事項通知	無

5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

(1) 承認条件

該当しない

(2) 流通・使用上の制限事項

該当しない

6. RMP の概要

該当しない

Ⅱ. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和名

アムバロ®配合錠「杏林」

(2) 洋名

AMVALO® Combination Tablets "KYORIN"

(3) 名称の由来

アムバロ:配合剤の統一ブランド名(日本ジェネリック医薬品・バイオシミラー学会の登録商標)

2. 一般名

(1) 和名(命名法)

バルサルタン(JAN) アムロジピンベシル酸塩(JAN)

(2) 洋名(命名法)

Valsartan (JAN, INN) Amlodipine Besilate (JAN)

(3) ステム

アンジオテンシンⅡ受容体拮抗薬:-sartan カルシウムチャネルブロッカー、ニフェジピン誘導体:-dipine

3. 構造式又は示性式

〈バルサルタン〉

化学構造式:

〈アムロジピンベシル酸塩〉

化学構造式:

4. 分子式及び分子量

〈バルサルタン〉 〈アムロジピンベシル酸塩〉

分子式: $C_{24}H_{29}N_5O_3$ 分子式: $C_{20}H_{25}C1N_2O_5 \cdot C_6H_6O_3S$

分子量: 435.52 分子量: 567.05

5. 化学名(命名法)又は本質

〈バルサルタン〉

化学名: (2S)-3-Methyl-2-(N-{[2'-(1H-tetrazol-5-yl)biphenyl-4-yl]methyl}pentanamido)butanoic acid (IUPAC)

〈アムロジピンベシル酸塩〉

化学名:3-Ethyl 5-methyl (4RS)-2-[(2-aminoethoxy)methyl]-4-(2-chlorophenyl)-6-methyl -1,4-dihydropyridine-3,5-dicarboxylate monobenzenesulfonate (IUPAC)

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

該当しない

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観·性状

〈バルサルタン〉

白色の粉末である。

〈アムロジピンベシル酸塩〉

白色~帯黄白色の結晶性の粉末である。

(2) 溶解性

〈バルサルタン〉

メタノール又はエタノール (99.5) に極めて溶けやすく、水にほとんど溶けない。 〈アムロジピンベシル酸塩〉

メタノールに溶けやすく、エタノール (99.5) にやや溶けにくく、水に溶けにくい。

(3) 吸湿性

該当資料なし

(4) 融点 (分解点)、沸点、凝固点

〈バルサルタン〉

該当資料なし

〈アムロジピンベシル酸塩〉

融点:約198℃(分解)

(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

〈バルサルタン〉

該当資料なし

〈アムロジピンベシル酸塩〉

メタノール溶液 (1→100) は旋光性を示さない。

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、定量法

〈バルサルタン〉

● 確認試験法

日本薬局方「バルサルタン」の確認試験による。

- (1)紫外可視吸光度測定法
- (2)赤外吸収スペクトル測定法(臭化カリウム錠剤法)
- 定量法

日本薬局方「バルサルタン」の定量法による。

液体クロマトグラフィー

〈アムロジピンベシル酸塩〉

- 確認試験法
 - 日本薬局方「アムロジピンベシル酸塩」の確認試験による。
 - (1)紫外可視吸光度測定法
 - (2)赤外吸収スペクトル測定法(臭化カリウム錠剤法)
 - (3) 沈殿反応
- 定量法

日本薬局方「バルサルタン」の定量法による。 液体クロマトグラフィー

Ⅳ. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤形の区別

フィルムコーティング錠

(2) 製剤の外観及び性状

剤形	フィルムコーティング錠
色調	帯黄白色
外形	アムバロ 杏林 アムバロ
本体表示	アムバロ 杏林
直径(mm)	8. 6
厚さ(mm)	4. 3
質量(mg)	240

(3) 識別コード

該当しない

(4) 製剤の物性

該当資料なし

(5) その他

該当資料なし

2. 製剤の組成

(1) 有効成分 (活性成分) の含量および添加剤

有効成分 (1 錠中)	日局バルサルタン 80mg及びアムロジピンとして5mg(日局アムロジピンベシル酸塩 6.93mg)
添加剤	無水ケイ酸、セルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、タルク、ステアリン酸マグネシ
你加州	ウム、ヒプロメロース、マクロゴール、酸化チタン、黄色三二酸化鉄、カルナウバロウ

(2) 電解質等の濃度

該当しない

(3) 熱量

該当しない

3. 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

4. 力価

該当しない

5. 混入する可能性のある夾雑物

該当資料なし

6. 製剤の各種条件下における安 定性

1) 加速試験 1)

[保存条件]

 $40^{\circ}\text{C} \pm 2^{\circ}\text{C}$, $75^{\circ}\text{RH} \pm 5^{\circ}\text{RH}$

[試験検体]

PTP 包装品: PTP 包装(ポリ塩化ビニルフィルム及びアルミニウム箔)、ピロー包装(アルミニウム・ポリラミ

ネートフィルム)、紙箱

バラ包装品:ガラス製容器(透明)、金属(ブリキ)製蓋、紙箱

[試験項目及び規格]

試験項目	規 格					
性状	帯黄白色のフィルムコーティング錠					
	〈バルサルタン〉					
	薄層クロマトグラフィー:紫外線(主波長254nm)を照射する時、試料溶液から得たスポット					
	の1つ及びバルサルタン標準溶液から得たスポットの色調は暗紫色を呈し、そのRf 値は					
	等しい。					
確認試験	〈アムロジピン〉					
	薄層クロマトグラフィー:紫外線(主波長366nm)を照射する時、試料溶液から得たスポット					
	の 1 つ及びアムロジピンベシル酸塩標準溶液から得たスポットの色調は、青色の蛍光を					
	発し、その Rf 値は等しい。また、このスポットに紫外線(主波長 254nm)を照射する時、暗					
	紫色を呈する。					
製剤均一性	〈バルサルタン〉 判定値:15.0%以下					
表別均 圧	〈アムロジピン〉 判定値:15.0%以下					
溶出性	〈バルサルタン〉 水/900mL/パドル法/毎分 50 回転/30 分間/80%以上					
俗山江	〈アムロジピン〉 水/900mL/パドル法/毎分 50 回転/30 分間/70%以上					
定量法	〈バルサルタン〉 含量:95.0~105.0%					
疋里 伍	〈アムロジピン〉 含量:95.0~105.0%					

[結果]

PTP 包装品

- 11				
試験項目	開始時	1ヵ月	3 ヵ月	6 カ月
性状	適	適	適	適
確認試験	適	適	適	適
製剤均一性	適			適
溶出性	適	適	適	適
定量法(含量)** バルサルタン	100.8%	98.9%	99.9%	99.3%
定量法(含量)** アムロジピン	100.1%	100.0%	100.4%	99.1%

※1 ロット n=3 の 3 ロットの平均値

バラ包装品

試験項目	開始時	1ヵ月	3ヵ月	6ヵ月
性状	適	適	適	適
確認試験	適	適	適	適
製剤均一性	適			適
溶出性	適	適	適	適
定量法(含量)** バルサルタン	101.7%	99.3%	102.3%	99.4%
定量法(含量)** アムロジピン	100.7%	100.4%	102. 1%	99.3%

※1 ロット n=3 の 3 ロットの平均値

2) 長期保存試験 2)

[保存条件]

 $25^{\circ}\text{C} \pm 2^{\circ}\text{C}$, $60^{\circ}\text{RH} \pm 5^{\circ}\text{RH}$

[試験検体]

PTP 包装品: PTP 包装(ポリ塩化ビニルフィルム及びアルミニウム箔)、ピロー包装(アルミニウム・ポリラミネートフィルム)、紙箱

[試験項目及び規格]

加速試験 参照

[結果]

PTP 包装品

試験項目	開始時	3ヵ月	6ヵ月	9ヵ月	12 ヵ月	18 ヵ月	24 ヵ月	36 ヵ月
性状	適	適	適	適	適	適	適	適
確認試験	適	適	適	適	適	適	適	適
製剤均一性	適							適
溶出性	適							適
定量法(含量)** バルサルタン	101.5%	99.1%	99.5%	99.8%	100.4%	99.4%	102.9%	100.6%
定量法(含量)**	100.0%	97.7%	98.0%	97.5%	98.5%	98.3%	101.7%	98.2%

※1 ロット n=3 の 3 ロットの平均値

3) 無包装状態での安定性 3)

保存条件	結 果				
体仔呆什	性状	溶出性	定量法	硬度	
温度 [40℃、3ヵ月、遮光・気密ガラス瓶]	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	
湿度 [25℃、75%RH、3ヵ月、遮光ガラス瓶]	変化なし	変化なし	変化あり (規格内) ^{※1}	変化なし	
光 [曝光量 120 万 lx·hr、25℃、気密ガラ ス瓶]	変化なし	変化なし	変化あり (規格外) ^{※2}	変化なし	

[規格] 性状:帯黄白色のフィルムコーティング錠、溶出性:(バルサルタン)30分間80%以上、(アムロジピン)30分間70%以上、含量:95.0~105.0%、硬度:参考値

※1 バルサルタン: 99.8% (開始時)→96.6% (1ヵ月)、100.1% (2ヵ月)、104.4% (3ヵ月) アムロジピンは変化なし

※2 バルサルタンは変化なし

アムロジピン: 98.0% (開始時)→97.7% (60 万 lx·hr)、94.4% (120 万 lx·hr)

<参考>評価基準

分類	性状	溶出性	定量法	硬度
変化なし	外観上の変化を、ほとんど	規格値内	含量低下が3%未満の	硬度変化が 30%未満の
友化なし	認めない場合	の場合	場合	場合
変化あり (規格内)	わずかな色調変化(退色等)等を認めるが、品質上、 問題とならない程度の変 化であり、規格を満たして いる場合		含量低下が3%以上 で、規格値内の場合	硬度変化が 30%以上 で、硬度が 2.0kgf 以上 の場合
変化あり (規格外)	形状変化や著しい色調変 化等を認め、規格を逸脱し ている場合	規格値外の場合	規格値外の場合	硬度変化が 30%以上 で、硬度が 2.0kgf 未満 の場合

本試験は、「(社)日本病院薬剤師会:錠剤・カプセル剤の無包装状態での安定性試験法について(答申)、平成11年8月20日」を参考に評価しました。本剤の安定性に関する結果であり、無包装で保存した本剤を使用した場合の有効性・安全性についての評価は実施しておりません。

7. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

8. 他剤との配合変化(物理化学的変化)

該当資料なし

9. 溶出性

1) 溶出挙動における類似性 4)

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) に準じて試験を実施した。

	標準製剤	エックスフォージ配合錠					
	試験方法	日本薬局方 一般	日本薬局方 一般試験法 溶出試験法(パドル法)				
		試験液量:900mL	試験液量:900mL 試験液の温度:37℃±0.5℃				
	⇒.N.F.A. /p /ul.	回転数/試験液	50rpm	pH1.2	溶出試験第1液		
				рН3. 0	薄めた McIlvaine の緩衝液		
	試験条件			рН6.8	溶出試験第2液		
				水	水		
			100rpm	рН3. 0	薄めた McIlvaine の緩衝液		

●バルサルタン

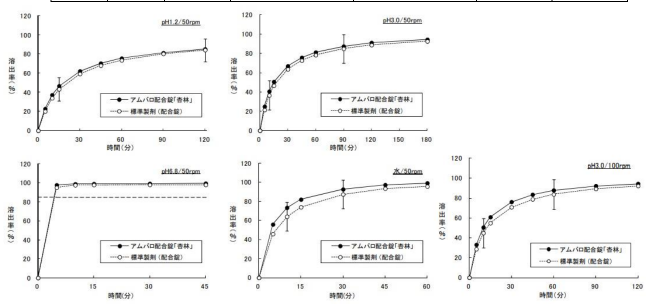
[判定基準]

回転数	試験液	判定基準
		標準製剤が規定された試験時間における平均溶出率の 1/2 の平均溶出率を示す適当
	pH1.2	な時点、及び規定された試験時間において試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均
		溶出率±12%の範囲にあるか、又は f2 関数の値が 46 以上である。
	рНЗ. 0	標準製剤の平均溶出率が40%及び85%付近の適当な2時点において、試験製剤の平
F0		均溶出率が標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあるか、又は f2 関数の値は 42 以
50rpm		上である。
	nuc o	試験製剤が15分以内に平均85%以上溶出するか、又は15分における試験製剤の平
	рН6.8	均溶出率が標準 製剤の平均溶出率±15%の範囲にある。
	水	標準製剤の平均溶出率が60%及び85%付近となる適当な2時点において、試験製剤
	八	の平均溶出率が 標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあるか、又は f2 関数の値が

		42 以上である。
		標準製剤の平均溶出率が 40%及び 85%付近の適当な 2 時点において、試験製剤の平
100rpm	рН3.0	均溶出率が標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあるか、又は f2 関数の値は 42 以
		上である。

[結果]

	試験液	■ 判定時点	12 ベッ				
回転数		試験液	試験液	(分)	アムバロ配合 錠「杏林」	標準製剤	差
	"U1 9	15	46. 6	43.3	3. 3	適合	
	рп1. 2	pH1.2	120	85. 2	84. 3	0.9	回回
	рН3.0	10	40.6	36. 5	4. 1	適合	
50rpm		90	87. 4	84. 9	2. 5	旭口	
	рН6.8	15	99. 1	97. 9	1. 2	適合	
	水	10	73. 4	64. 1	9. 3	適合	
		30	92. 7	87. 4	5. 3	旭口	
100	рН3. 0		50.6	44. 9	5. 7	本人	
100rpm		60	87. 9	83.8	4. 1	適合	



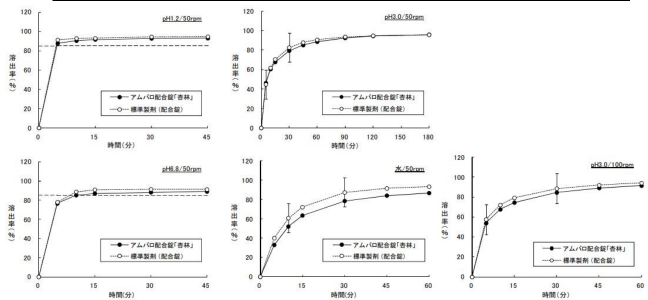
●アムロジピン

[判定基準]

回転数	試験液	判定基準		
	рН1. 2	試験製剤が 15 分以内に平均 85%以上溶出するか、又は 15 分における試験製剤の平		
	pm. 2	均溶出率が標準 製剤の平均溶出率±15%の範囲にある。。		
		標準製剤の平均溶出率が60%及び85%付近となる適当な2時点において、試験製剤		
	рН3.0	の平均溶出率が 標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあるか、又は f2 関数の値が		
E O topo yo		42 以上である。		
50rpm	рН6.8	試験製剤が15分以内に平均85%以上溶出するか、又は15分における試験製剤の平		
		均溶出率が標準 製剤の平均溶出率±15%の範囲にある。		
	水	標準製剤の平均溶出率が60%及び85%付近となる適当な2時点において、試験製剤		
		の平均溶出率が 標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあるか、又は f2 関数の値が		
		42 以上である。		
		標準製剤の平均溶出率が 40%及び 85%付近の適当な 2 時点において、試験製剤の平		
100rpm	рН3.0	均溶出率が標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあるか、又は f2 関数の値は 42 以		
		上である。		

[結果]

		判定時点 (分)	12 ベッ			
回転数	試験液		アムバロ配合 錠「杏林」	標準製剤	差	判定
	рН1.2	15	91.6	92.9	-1.3	適合
	рН3. 0	5	46. 2	44.8	1. 4	適合
50rpm		30	79. 4	82.6	-3. 2	
301 pili	рН6.8	15	87. 0	90.9	-3.9	適合
	水	10	52. 2	60.9	-8. 7	適合
		小	30	78. 7	87.5	-8.8
100,000	~II2 O	5	54. 0	57.7	-3. 7	適合
100rpm	pH3.0	30	84. 6	88.6	-4. 0	[四百]



以上の結果より、有効成分であるバルサルタン及びアムロジピンともに、すべての試験条件において溶出挙動の類似性の判定基準に適合したため、アムバロ配合錠「杏林」は標準製剤と溶出挙動が類似していると判定された。

10. 容器·包装

(1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報 該当しない

(2) 包装

100 錠 [10 錠 (PTP) ×10] 140 錠 [14 錠 (PTP) ×10] 500 錠 [10 錠 (PTP) ×50] 500 錠 [瓶、バラ]

OOO BL LIM,

(3) 予備容量

該当しない

(4) 容器の材質

[PTP 包装品]

PTP 包装:ポリ塩化ビニルフィルム、アルミニウム箔 ピロー包装:アルミニウム・ポリラミネートフィルム

箱:紙

[バラ包装品]

容器:ガラス

蓋:金属(ブリキ)

箱:紙

11. 別途提供される資材類

該当しない

12. その他

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

4.効能又は効果

高血圧症

2. 効能又は効果に関連する注意

5.効能又は効果に関連する注意

- 5.1 過度な血圧低下のおそれ等があり、本剤を高血圧治療の第一選択薬としないこと。
- **5.2** 原則として、バルサルタン 80mg 及びアムロジピン 5mg を併用している場合、あるいはいずれか一方を使用し血圧コントロールが不十分な場合に、本剤への切り替えを検討すること。[8.1 参照]

3. 用法及び用量

(1) 用法及び用量の解説

6.用法及び用量

成人には1日1回1錠 (バルサルタンとして 80mg 及びアムロジピンとして 5mg) を経口投与する。本剤は高血圧治療の第一選択薬として用いない。

(2) 用法及び用量の設定経緯・根拠

該当資料なし

4. 用法及び用量に関連する注意

7.用法及び用量に関連する注意

以下のバルサルタンとアムロジピンベシル酸塩の用法・用量を踏まえ、患者毎に本剤の適応を考慮すること。 バルサルタン

通常、成人にはバルサルタンとして 40~80mg を1日1回経口投与する。

なお、年齢、症状に応じて適宜増減するが、1 日 160mg まで増量できる。

アムロジピンベシル酸塩

〈高血圧症〉

通常、成人にはアムロジピンとして $2.5\sim5$ mg を 1 日 1 回経口投与する。なお、症状に応じ適宜増減するが、効果不十分な場合には 1 日 1 回 10mg まで増量することができる。

5. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

該当資料なし

(2) 臨床薬理試験

該当資料なし

(3) 用量反応探索試験

(4) 検証的試験

1) 有効性検証試験

17.臨床成績

17.1.1 国内第Ⅲ相試験

軽症から中等症の本態性高血圧症患者を対象に国内で実施した二重盲検比較試験(要因試験)において、バルサルタン/アムロジピンベシル酸塩配合錠を1日1回8週間経口投与した時のレスポンダー率(最終評価時の拡張期血圧が90mmHg 未満に低下した又はベースラインと比較して10mmHg以上低下した患者の割合)及び血圧の変化量は、次のとおりである。

表 17-1 二重盲検比較試験におけるレスポンダー率及び血圧の変化量

薬剤	レスポンダー率	最終評価時における収縮期血圧/ 拡張期血圧のベースラインからの 変化量(平均値)
バルサルタン/アムロジピンベシル酸塩配合錠	86.4% (140/162)	-23.6/-17.0mmHg
プラセボ	36.1% (60/166)	-4.7/-4.8mmHg

本臨床試験成績より、バルサルタン/アムロジピンベシル酸塩配合錠の優れた降圧効果が確認された $^{5),6)}$ 。 副作用発現頻度は、バルサルタン/アムロジピンベシル酸塩配合錠群で6.8%(11/162 例)であった。バルサルタン/アムロジピンベシル酸塩配合錠群での主な副作用は、 γ -GTP 増加1.2%(2/162 例)であった。

2) 安全性試験

17.臨床成績

17.1.2 国内第Ⅲ相試験 (継続長期投与試験)

二重盲検比較試験(要因試験)からの継続投与長期試験として、バルサルタン80mg 又はアムロジピン5mg を2週間投与した後、収縮期血圧130mmHg 以上又は拡張期血圧85mmHg 以上の患者にバルサルタン/アムロジピンベシル酸塩配合錠を52週間投与した。

バルサルタン 80mg 又はアムロジピン 5mg を 2 週間投与した後の収縮期血圧及び拡張期血圧(平均値)は 138.6/89.1mmHg であり、バルサルタン/アムロジピンベシル酸塩配合錠に切り替えた後 2 週間で 129.4/81.7mmHg まで低下し、単剤からバルサルタン/アムロジピンベシル酸塩配合錠に切り替えることにより 更なる降圧が認められた。また、バルサルタン/アムロジピンベシル酸塩配合錠 52 週間投与後の収縮期血圧及 び拡張期血圧は 126.7/79.3mmHg であり、長期にわたる安定した降圧効果が認められた 7 。

副作用発現頻度は、バルサルタン/アムロジピンベシル酸塩配合錠群で 15.1% (55/365 例) であった。バルサルタン/アムロジピンベシル酸塩配合錠群の主な副作用は、高脂血症 1.4% (5/365 例) であり、次いで ALT 増加 1.1% (4/365 例) であった。

(5) 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(一般使用成績調査、特定使用成績調査、使用成績比較調査)、製造販売後データベース調査、製造販売後臨床試験の内容

該当資料なし

2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した調査・試験の概要 該当資料なし

(7) その他

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群

- アンジオテンシンⅡ受容体拮抗薬: ロサルタンカリウム、カンデサルタン シレキセチル、テルミサルタン、 オルメサルタン メドキソミル、イルベサルタン、アジルサルタン
- カルシウム拮抗剤:ニフェジピン、ベニジピン塩酸塩など

注意:関連のある化合物の効能・効果等は、最新の電子添文を参照すること。

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序

18.1 作用機序

本剤は、バルサルタン及びアムロジピンの配合剤である。バルサルタンは、アンジオテンシンII 受容体のサブタイプである AT_1 受容体に結合し、昇圧系として作用するアンジオテンシンII に対して拮抗することによって降圧効果を発揮する。アムロジピンは、電位依存性カルシウムチャネルに結合し、細胞内へのカルシウム流入を抑制することで末梢血管の平滑筋を弛緩させて降圧効果を発揮する。アムロジピンの降圧効果によって交感神経系が活性化されることで、血圧調節におけるレニン・アンジオテンシン系への依存度が増大するため、バルサルタンの降圧効果が増強されるものと考えられる 8

(2) 薬効を裏付ける試験成績

18.2 降圧作用

高血圧自然発症ラットにバルサルタンとアムロジピンを併用して投与すると、それぞれの単独投与を上回る降圧効果が示された 9 。

(3) 作用発現時間·持続時間

Ⅷ. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移

(1) 治療上有効な血中濃度

該当資料なし

(2) 臨床試験で確認された血中濃度

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

健康成人男子にバルサルタン/アムロジピンベシル酸塩配合錠(バルサルタン $80 \, \mathrm{mg} \, \mathrm{kmg} \, \mathrm{km$

表 16-1 健康成人男子にバルサルタン/アムロジピンベシル酸塩配合錠及びバルサルタン/アムロジピン併用を 単回経口投与した時のバルサルタン及びアムロジピンの薬物動態パラメータ

本學科的	バルサルタン/アム	ロジピンベシル酸塩	バルサルタン 80mg 及びアムロジピン 5mg の		
薬物動態 パラメータ	配合錠投与時(n=64)		併用投与時(n=64)		
ハクメータ	バルサルタン	アムロジピン	バルサルタン	アムロジピン	
Cmax(ng/mL)	$3,260\pm1,330$	2.63 ± 0.462	$3,630\pm1,200$	2.75 ± 0.584	
Tmax(h)	3.0(1.0~4.0)	6.0(4.0~12.0)	2.0(1.0~6.0)	6.0(3.0~12.0)	
AUC _{0-inf} (ng • h/mL)	$20,000\pm7,890$	126 ± 32.9	$22,000\pm7,230$	129 ± 33.7	
T _{1/2} (h)	8.5 ± 2.2	38.2 ± 7.2	8. 4±2. 4	38. 1±6. 6	
平均は土種準停業 Twow ア間」では中中は(長小店。長十店)					

平均値±標準偏差、Tmax に関しては中央値(最小値~最大値)

生物学的同等性試験 11)

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) に従い、健康成人 男子を対象に生物学的同等性試験を実施した。

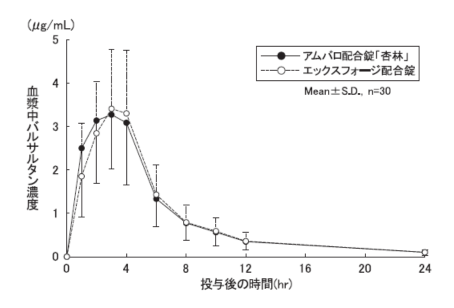
1) 血漿中バルサルタン濃度

アムバロ配合錠「杏林」とエックスフォージ配合錠をクロスオーバー法によりそれぞれ1錠(配合錠:バルサルタン 80 mg、アムロジピン 5 mg 含有)健康成人男子に絶食単回経口投与してバルサルタンの血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ (AUC、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。

バルサルタンの薬物動態パラメータ

	評価パラ	ラメータ	参考パラ	ラメータ
	AUC_{0-24}	Cmax	Tmax	$T_{1/2}$
	$(\mu g \cdot h/mL)$	$(\mu \text{g/mL})$	(h)	(h)
アムバロ配合錠「杏林」	21.9 ± 8.8	3.9 ± 1.5	2.5 ± 1.1	5.9 ± 0.8
エックスフォージ配合錠	21.8 ± 7.9	3.9 ± 1.4	2.9 ± 1.1	5.7 \pm 0.7

 $(Mean \pm S.D., n=30)$



血漿中濃度並びに AUC、Cmax 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。

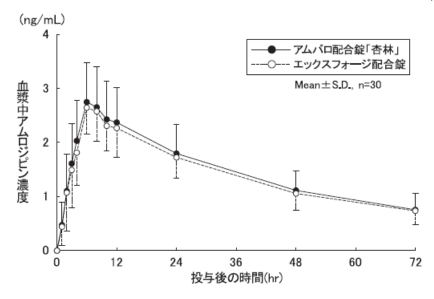
2) 血漿中アムロジピン濃度

アムバロ配合錠「杏林」と標準製剤エックスフォージ配合錠をクロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠 (配合錠: バルサルタン 80mg、アムロジピン 5mg 含有) 健康成人男子に絶食単回経口投与してアムロジピンの血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ (AUC、Cmax) 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。

アムロジピンの薬物動態パラメータ

	評価パラメータ		参考パラメータ	
	AUC_{0-24}	Cmax	Tmax	$T_{1/2}$
	$(\mu g \cdot h/mL)$	$(\mu \text{g/mL})$	(h)	(h)
アムバロ配合錠「杏林」	106. 5 ± 31.2	2.8 ± 0.7	6.7 \pm 1.7	37.0 ± 7.7
エックスフォージ配合錠	101.8 \pm 23.2	2.8 ± 0.5	6.6 ± 1.7	38.3 ± 8.5

 $(Mean \pm S. D., n=30)$



血漿中濃度並びに AUC、Cmax 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。

(3) 中毒域

該当資料なし

(4) 食事・併用薬の影響

1) 食事の影響

「VII. 4. 吸収」の項参照

2) 併用薬の影響

16.7 薬物相互作用

健康成人男子にバルサルタン 160 mg 及びアムロジピン 5 mg $^{i \pm 2)}$ を併用単回投与したときのバルサルタン及びアムロジピンの薬物動態は各単剤投与後と差はなく、バルサルタンとアムロジピンの間に薬物動態学的相互作用は認められなかった $^{12)}$ (外国人のデータ)。

注 2) 本剤の承認された 1 日用量は、バルサルタンとして 80mg 及びアムロジピンとして 5mg である。

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) 消失速度定数

該当資料なし

(4) クリアランス

該当資料なし

(5) 分布容積

該当資料なし

(6) その他

該当資料なし

3. 母集団 (ポピュレーション) 解析

(1) 解析方法

該当資料なし

(2) パラメータ変動要因

該当資料なし

4. 吸収

16.2 吸収

16.2.1 食事の影響

健康成人男子にバルサルタン/アムロジピンベシル酸塩配合錠を単回経口投与したとき、バルサルタンの Cmax 及び AUC は空腹時投与に比べて食後投与でそれぞれ 9%及び 16%低下し、アムロジピンは食事の影響を受けなかった 13 。

5. 分布

(1) 血液一脳関門通過性

該当資料なし

(2) 血液一胎盤関門通過性

「WII. 6. (5) 妊婦」の項参照

(3) 乳汁への移行性

「VIII. 6. (6) 授乳婦」の項参照

(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

(6) 血漿蛋白結合率

16.3 分布

バルサルタン及びアムロジピンの血漿蛋白結合率はそれぞれ 93~96%及び 98%であった 14)、15)。

6. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路

16.4 代謝

健康成人男子に 14 C バルサルタン 80mg を空腹時単回経口投与 8 時間後の血漿中には、主として未変化体が存在し、そのほかに代謝物として 4-ヒドロキシ体が認められ 16 、 $in\ vitro\$ の試験において主として CYP2C9 の関与が示唆されている 17 (外国人のデータ)。

アムロジピンは主に CYP3A4 により代謝されると考えられる 18)。

(2) 代謝に関与する酵素 (CYP等) の分子種、寄与率

「WI. 6. (1) 代謝部位及び代謝経路」の項参照

(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活性比、存在比率

該当資料なし

7. 排泄

16.5 排泄

健康成人男子に 14 C バルサルタン 80mg を空腹時単回経口投与したとき、投与後 168 時間までに投与量の 13%及び 86%の放射能がそれぞれ尿中及び糞中に排泄され、そのうちほとんどが未変化体であった 16 (外国人のデータ)。

8. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

9. 透析等該当資料なしによる除去率

「Ⅷ. 10. 過量投与」の項参照

10. 特定の背景を有する患者

該当資料なし

11. その他

Ⅲ. 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

設定されていない

2. 禁忌内容とその理由

2.禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.2 ジヒドロピリジン系化合物に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.3 妊婦又は妊娠している可能性のある女性「9.5 参照]
- 2.4 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)[10.1 参照]

3. 効能又は効果に関連する注意とその理由

「V. 2. 効能又は効果に関連する注意」を参照すること。

4. 用法及び用量に関連する注意とその理由

「V. 4. 用法及び用量に関連する注意」を参照すること。

5. 重要な基本的注意とその理由

8.重要な基本的注意

- 8.1 本剤は、バルサルタン 80mg 及びアムロジピン 5mg の配合剤であり、バルサルタンとアムロジピン双方の副作用が発現するおそれがあり、適切に本剤の使用を検討すること。[5.2 参照]
- 8.2 バルサルタンを含むアンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤投与中に肝炎等の重篤な肝障害があらわれたとの報告があるので、肝機能検査を実施するなど観察を十分に行うこと。[11.1.2 参照]
- 8.3 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低血圧を起こす可能性がある。
- **8.4** 降圧作用に基づくめまい、ふらつき等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。
- 8.5 アムロジピンは血中濃度半減期が長く投与中止後も緩徐な降圧効果が認められるので、本剤投与中止後に他の降圧剤を使用するときは、用量並びに投与間隔に留意するなど患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。

6. 特定の背景を有する患者に関する注意

(1) 合併症・既往歴等のある患者

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.1.1 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

治療上やむを得ないと判断される場合を除き、投与は避けること。腎血流量の減少や糸球体濾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。

9.1.2 高カリウム血症の患者

治療上やむを得ないと判断される場合を除き、投与は避けること。バルサルタンは高カリウム血症を増悪させ

るおそれがある。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、血清カリウム値に注意すること。

9.1.3 脳血管障害のある患者

過度の降圧が脳血流不全を引き起こし、病態を悪化させるおそれがある。

9.1.4 厳重な減塩療法中の患者

一過性の急激な血圧低下(失神及び意識消失等を伴う)を起こすおそれがある。[11.1.5 参照]

(2) 腎機能障害患者

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 重篤な腎機能障害(血清クレアチニン値が3.0mg/dL以上)のある患者

腎機能障害を悪化させるおそれがある²⁰⁾。

9.2.2 血液透析中の患者

一過性の急激な血圧低下(失神及び意識消失等を伴う)を起こすおそれがある。[11.1.5参照]

(3) 肝機能障害患者

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 肝障害のある患者、特に胆汁性肝硬変及び胆汁うっ滞のある患者

バルサルタンは主に胆汁中に排泄されるため、血中濃度が上昇するおそれがある。外国において、軽度〜中等度の肝障害患者でバルサルタンの血漿中濃度が、健康成人と比較して約2倍に上昇することが報告されている。また、アムロジピンは主に肝で代謝されるため、肝障害患者では、血中濃度半減期の延長及び血中濃度-時間曲線下面積(AUC)が増大することがある。

(4) 生殖能を有する者

9.4 生殖能を有する者

9.4.1 妊娠する可能性のある女性

妊娠していることが把握されずアンジオテンシン変換酵素阻害剤又はアンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤を使用し、胎児・新生児への影響(腎不全、頭蓋・肺・腎の形成不全、死亡等)が認められた例が報告されている 21)、22)。

本剤の投与に先立ち、代替薬の有無等も考慮して本剤投与の必要性を慎重に検討し、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。また、投与が必要な場合には次の注意事項に留意すること。 [9.5 参照]

- (1) 本剤投与開始前に妊娠していないことを確認すること。本剤投与中も、妊娠していないことを定期的に確認すること。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。
- (2) 次の事項について、本剤投与開始時に患者に説明すること。また、投与中も必要に応じ説明すること。
- ・妊娠中に本剤を使用した場合、胎児・新生児に影響を及ぼすリスクがあること。
- ・妊娠が判明した又は疑われる場合は、速やかに担当医に相談すること。
- 妊娠を計画する場合は、担当医に相談すること。

(5) 妊婦

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないこと。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。バルサルタンを含むアンジオテンシンII 受容体拮抗剤並びにアンジオテンシン変換酵素阻害剤で、妊娠中期~末期に投与された患者に胎児・新生児死亡、羊水過少症、胎児・新生児の低血圧、腎不全、高カリウム血症、頭蓋の形成不全、羊水過少症によると推測される四肢の拘縮、脳、頭蓋顔面の奇形、肺の発育形成不全等があらわれたとの報告がある 200、231。また、海外で実施されたアンジオテンシン変換酵素阻害剤におけるレトロスペクティブな疫学調査で、妊娠初期にアンジオテンシン変換酵素阻害剤を投与された患者群

において、胎児奇形の相対リスクは降圧剤が投与されていない患者群に比べ高かったとの報告がある 24 。また、アムロジピンにおける動物実験で妊娠末期に投与すると妊娠期間及び分娩時間が延長することが認められている。 [2.3、9.4.1 参照]

(6) 授乳婦

9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。バルサルタンにおける動物実験(ラットの授乳期経口投与)の 3mg/kg/日で、乳汁中へ移行するとの報告がある。また、アムロジピンはヒトで乳汁中へ移行することが報告されている ²⁵⁾。更に、バルサルタンにおける動物実験(ラットの周産期及び授乳期経口投与)の 600mg/kg/日で出生児の低体重及び生存率の低下が認められており、200mg/kg/日以上で外表分化の遅延が認められている。

(7) 小児等

9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

(8) 高齢者

9.8 高齢者

- 9.8.1 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。
- 9.8.2 バルサルタン単独投与による高齢者での薬物動態試験で、バルサルタンの血漿中濃度が非高齢者に比べて 高くなることが認められている。また、アムロジピン単独投与による高齢者での薬物動態試験で、血漿中濃度 が高く、血中濃度半減期が長くなる傾向が認められている。

7. 相互作用

10.相互作用

アムロジピンの代謝には主として薬物代謝酵素 CYP3A4 が関与していると考えられている。

(1) 併用禁忌とその理由

10.1 併用禁忌 (併用しないこと)		
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
アリスキレンフマル酸塩	非致死性脳卒中、腎機能障害、高力	レニン-アンジオテンシン系阻害作
ラジレス	リウム血症及び低血圧のリスク増加	用が増強される可能性がある。
(糖尿病患者に使用する場合。ただ	が報告されている。	
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) [2.4 参照]		

(2) 併用注意とその理由

10.2 併用注意 (併用に注意すること)臨床症状・措置方法機序・危険因子変別名等臨床症状・措置方法機序・危険因子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。
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。

	76163 - 06173	
	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。	
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。	
利尿降圧剤	一過性の急激な血圧低下(失神及び	利尿降圧剤で治療を受けている患者
フロセミド	意識消失等を伴う)を起こすおそれ	にはレニン活性が亢進している患者
トリクロルメチアジド等	がある。	が多く、本剤が奏効しやすい。
[11.1.5 参照]		重度のナトリウムないし体液量の減
		少した患者では、まれに症候性の低
		血圧が生じることがある。
カリウム保持性利尿剤	血清カリウム値が上昇することがあ	バルサルタンのアルドステロン分泌
スピロノラクトン	る。	抑制によりカリウム貯留作用が増強
トリアムテレン等		する可能性がある。
カリウム補給製剤		危険因子:腎機能障害
塩化カリウム		
ドロスピレノン・エチニルエストラ		バルサルタンによる血清カリウム値
ジオール		の上昇とドロスピレノンの抗ミネラ
		ルコルチコイド作用によると考えら
		れる。
		危険因子:腎障害患者、血清カリウ
		ム値の高い患者
シクロスポリン		高カリウム血症の副作用が相互に増
		強されると考えられる。
		血清カリウム値の上昇が増強される
スルファメトキサゾール・トリメ		おそれがある。
トプリム		42 (40%-00,00
	バルサルタンの際圧作用が減弱する	NSAIDs の腎プロスタグランジン合成
インドメタシン等	ことがある。	阻害作用により、バルサルタンの降
インドググング寺		圧作用が減弱することがある。
	取扱化た亜ルキュトスわぶちて	
	腎機能を悪化させるおそれがある。 	NSAIDs の腎プロスタグランジン合成 四字作用により、緊血液量が低下す
		阻害作用により、腎血流量が低下す
		るためと考えられる。
22.2	2 - 2 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 -	危険因子:高齢者
ビキサロマー		リン酸結合性ポリマーにより、同時
		に服用した場合、バルサルタンの吸
		収を遅延あるいは減少させる可能性
	ある。	がある。
リチウム		バルサルタンのナトリウム排泄作用
	れている。	により、リチウムの蓄積が起こると
		考えられている。
CYP3A4 阻害剤		アムロジピンの代謝が競合的に阻害
エリスロマイシン	との併用により、アムロジピンの血	される可能性が考えられる。
ジルチアゼム	中濃度が上昇したとの報告がある。	
リトナビル		
イトラコナゾール		
等		
CYP3A4 誘導剤	アムロジピンの血中濃度が低下する	アムロジピンの代謝が促進される可
1		

グレープフルーツジュース	アムロジピンの降圧作用が増強され	グレープフルーツに含まれる成分が
	るおそれがある。	アムロジピンの代謝を阻害し、アム
		ロジピンの血中濃度が上昇する可能
		性が考えられる。
降圧作用を有する他の薬剤	降圧作用が増強されるおそれがあ	共に降圧作用を有するため。
	る。	
シンバスタチン	シンバスタチン 80mg (国内未承認の	機序不明
	高用量) とアムロジピンの併用によ	
	り、シンバスタチンの AUC が 77%上	
	昇したとの報告がある。	
タクロリムス	タクロリムスとアムロジピンとの併	アムロジピンとタクロリムスは、主
	用によりタクロリムスの血中濃度が	として CYP3A4 により代謝されるた
	上昇し、腎障害等のタクロリムスの	め、併用によりタクロリムスの代謝
	副作用が発現するおそれがある。併	が阻害される可能性が考えられる。
	用時にはタクロリムスの血中濃度を	
	モニターし、必要に応じてタクロリ	
	ムスの用量を調整すること。	

8. 副作用

11.副作用

次の副作用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するなど 適切な処置を行うこと。

(1) 重大な副作用と初期症状

11.1 重大な副作用

11.1.1 血管浮腫 (頻度不明)

顔面、口唇、咽頭、舌の腫脹等が症状としてあらわれることがある。

11.1.2 劇症肝炎、肝炎、肝機能障害、黄疸(いずれも頻度不明)

[8.2 参照]

- **11.1.3 腎不全**(頻度不明)
- 11.1.4 高カリウム血症 (頻度不明)
- 11.1.5 ショック、失神、意識消失(いずれも頻度不明)

冷感、嘔吐、意識消失等があらわれた場合には投与を中止し、直ちに適切な処置を行うこと。[9.1.4、9.2.2、10.2 参照]

- 11.1.6 無顆粒球症、白血球減少、血小板減少(いずれも頻度不明)
- 11.1.7 間質性肺炎 (頻度不明)

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。

11.1.8 低血糖 (頻度不明)

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。糖尿病治療中の患者であらわれやすい。

11.1.9 房室ブロック (頻度不明)

徐脈、めまい等の初期症状があらわれることがある。

11.1.10 横紋筋融解症 (頻度不明)

筋肉痛、脱力感、CK 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。また、横紋筋融解症による急性腎障害の発症に注意すること。

- 11.1.11 中毒性表皮壊死融解症 (Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群)、多形紅斑(いずれも頻度不明)
- 11.1.12 天疱瘡、類天疱瘡(いずれも頻度不明)

水疱、びらん等があらわれた場合には、皮膚科医と相談すること。

(2) その他の副作用

11.2 その他の副作用			
	0.5%以上	0.5%未満	頻度不明
皮膚障害	発疹	そう痒症、蕁麻疹	紅斑、脱毛症、多汗症、皮膚変色、光線
			過敏症
精神神経系障害	めまい	頭痛、頭重、傾眠、不眠症、	しびれ、味覚異常、異常感覚、気分動揺、
		錯感覚、末梢神経障害	不安、振戦、錐体外路症状
血液及びリンパ系障		貧血、好酸球数増加、白血球	紫斑
害		数増加	
心臟障害	_	期外収縮、心房細動、動悸	頻脈、徐脈、洞房ブロック、洞停止
血管障害	_	低血圧、ほてり	起立性低血圧、血管炎
胃腸障害		便秘、下痢、腹痛、口内炎、	嘔気、嘔吐、膵炎、口内乾燥、排便回数
	_	消化不良、腹部膨満、胃腸炎	増加
肝胆道系障害	γ-GTP 増加、ALT	AST 増加、血中ビリルビン増	腹水、ALP 増加、LDH 増加
	増加	加	
呼吸器障害	_	鼻咽頭炎	咳嗽、咽喉頭疼痛、呼吸困難、鼻出血
腎及び尿路障害	尿中血陽性	頻尿、血中クレアチニン増	排尿障害、多尿、BUN 増加、尿管結石
		加、尿中蛋白陽性	
代謝及び栄養障害	高脂血症、高尿酸血		食欲不振、高血糖、総蛋白減少、尿中ブ
	症、糖尿病	_	ドウ糖陽性、血中カリウム減少、低ナト
			リウム血症
筋骨格系障害		腰背部痛、筋痙縮	筋肉痛、関節痛、関節腫脹、筋緊張亢進、
			四肢重感
その他	CK 増加	浮腫、耳鳴、無力症(脱力感	胸痛、疲労、口渇、体重増加、体重減少、
		等)、けん怠感	疼痛、発熱、視力異常、視覚障害、歯肉
			肥厚、女性化乳房、勃起障害、インフル
			エンザ、過敏症

9. 臨床検査結果に及ぼす影響

設定されていない

10. 過量投与

13.過量投与

13.1 症状

バルサルタンの過量投与により、著しい血圧低下が生じ、意識レベルの低下、循環虚脱に至るおそれがある。 また、アムロジピンの過量投与により、過度の末梢血管拡張が起こり、ショックを含む著しい血圧低下と反射 性頻脈を起こすことがある。

13.2 処置

13.2.1 アムロジピン服用直後に活性炭を投与した場合、アムロジピンの AUC は 99%減少し、服用 2 時間後では 49%減少したことから、アムロジピン過量投与時の吸収抑制処置として活性炭投与が有効であるとの報告がある。

13.2.2 心・呼吸機能のモニターを行い、頻回に血圧を測定する。著しい血圧低下が認められた場合は、四肢の 挙上、輸液の投与等、心血管系に対する処置を行う。症状が改善しない場合は、循環血液量及び排尿量に注意 しながら昇圧剤の投与を考慮する。なお、バルサルタン及びアムロジピンの血漿蛋白結合率はそれぞれ 93~ 96%、98%であり、血液透析によって除去できない。

11. 適用上の注意

14.適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

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ある。

12. その他の注意

(1) 臨床使用に基づく情報

15.1 臨床使用に基づく情報

因果関係は明らかでないが、アムロジピンによる治療中に心筋梗塞や不整脈(心室性頻拍を含む)がみられた との報告がある。

(2) 非臨床試験に基づく情報

設定されていない

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」の項参照

(2) 安全性薬理試験

該当資料なし

(3) 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) 遺伝毒性試験

該当資料なし

(4) がん原性試験

該当資料なし

(5) 生殖発生毒性試験

該当資料なし

(6) 局所刺激性試験

該当資料なし

(7) その他の特殊毒性

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製 剤:アムバロ配合錠「杏林」 劇薬、処方箋医薬品注)

注) 注意-医師等の処方箋により使用すること

有効成分:バルサルタン 該当しない

アムロジピンベシル酸塩 毒薬

2. 有効期間

有効期間:3年

3. 包装状態での貯法

室温保存

4. 取扱い上の注意

設定されていない

5. 患者向け資材

患者向医薬品ガイド:ありくすりのしおり:あり その他の患者向け資材:

キョーリンリメディオの ACE 阻害薬、ARB のお薬を使用する女性の患者さんへ (キョーリンリメディオ株式会社 医療関係者向けサイト https://www.med.kyorin-rmd.com/ に掲載)

6. 同一成分・同効薬

同一成分薬: エックスフォージ配合錠、エックスフォージ配合 OD 錠 同 効 薬: カンデサルタンシレキセチル/アムロジピンベシル酸塩配合錠 オルメサルタンメドキソミル/アゼルニジピン配合錠 他

7. 国際誕生年月日

2006年12月22日

8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日

販売名	製造販売承認年月日	承認番号	薬価基準収載年月日	販売開始年月日	
アムバロ配合錠「杏林」	2015年8月17日	22700AMX00943000	2015年12月11日	2015年12月11日	

9. 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

該当しない

10. 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

11. 再審査期間

該当しない

12. 投薬期間制限に関する情報

本剤は、投薬期間に関する制限は定められていない。

13. 各種コード

販売名	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	個別医薬品コード (YJ コード)	HOT(9 桁)番号	レセプト電算処理 システム用コード
アムバロ配合錠「杏林」 2149114F1153		2149114F1153	124431101	622443101

14. 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) キョーリンリメディオ株式会社社内資料: アムバロ配合錠「杏林」の安定性試験に関する資料(加速試験)
- 2) キョーリンリメディオ株式会社社内資料: アムバロ配合錠「杏林」の安定性試験に関する資料(長期保存試験)
- 3) キョーリンリメディオ株式会社社内資料: アムバロ配合錠「杏林」の安定性試験に関する資料(無包装状態での安定性)
- 4) キョーリンリメディオ株式会社社内資料: アムバロ配合錠「杏林」の溶出性に関する資料
- 5) 荻原俊男 他:血圧 2010;17(4):314-328
- 6) 本態性高血圧症を対象とした国内第 III 相試験 (エックスフォージ配合錠: 2020 年 1 月 20 日承認、申請 資料概要 2.7.6-5.1.1)
- 7) 本態性高血圧症に対する長期試験 (エックスフォージ配合錠: 2010 年 1 月 20 日承認、申請資料概要 2.7.6-5.2.1)
- 8) 作用機序(エックスフォージ配合錠: 2020年1月20日承認、申請資料概要 2.6.1、2.6.2)
- 9) 高血圧自然発症ラットの血圧に対する作用(経口投与試験)(エックスフォージ配合錠:2010年1月20日承認、申請資料概要2.6.2-2.1.1.2)
- 10) 配合剤投与時と併用投与時の生物学的同等性の検討(エックスフォージ配合錠:2010年1月20日承認、申請資料概要2.7.6-1.2.3)
- 11) キョーリンリメディオ株式会社社内資料: アムバロ配合錠「杏林」の生物学的同等性試験に関する資料
- 12) バルサルタンとアムロジピンの薬物間相互作用の検討(エックスフォージ配合錠:2010年1月20日承認、申請資料概要2.7.6-3.1.1)
- 13) 薬物動態に及ぼす食事の影響の検討(エックスフォージ配合錠: 2010 年 1 月 20 日承認、申請資料概要 2.7.6-1.1.1)
- 14) Colussi, D.M. et al. : J. Clin. Pharmacol. 1997; 37(3): 214-221
- 15) Meredith, P.A. et al.: Clin. Pharmacokinet. 1992; 22(1): 22-31
- 16) Waldmeier, F. et al.: Xenobiotica. 1997; 27(1): 59-71
- 17) Nakashima, A. et al.: Xenobiotica. 2005; 35(6): 589-602
- 18) Guengerich, F.P. et al. : J. Med. Chem. 1991; 34(6): 1838-1844
- 19) Beresford, A.P. et al.: Xenobiotica. 1988; 18(2): 245-254
- 20) Sheps, S.G. et al.: Arch. Intern. Med. 1997; 157(21): 2413-2446
- 21) 阿部真也 他:周產期医学 2017;47:1353-1355
- 22) 齊藤大祐 他: 鹿児島産科婦人科学会雑誌 2021; 29: 49-54
- 23) Briggs, G.G. et al.: Ann. Pharmacother. 2001; 35(7-8): 859-861
- 24) Cooper, W.O. et al.: N. Engl. J. Med. 2006; 354(23): 2443-2451
- 25) Naito, T. et al.: J. Human Lactation. 2015; 31(2): 301-306
- 26) キョーリンリメディオ株式会社社内資料: アムバロ配合錠「杏林」の安定性試験に関する資料(分包紙保存(粉砕)状態での安定性)
- 27) キョーリンリメディオ株式会社社内資料: アムバロ配合錠「杏林」の経管投与試験に関する資料

2. その他の参考文献

Ⅲ. 参考資料

1. 主な外国での発売状況

該当しない

2. 海外における臨床支援情報

双. 備考

1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報

本項の情報に関する注意:

本項には承認を受けていない品質に関する情報が含まれる。試験方法等が確立していない内容も含まれており、 あくまでも記載されている試験方法で得られた結果を事実として提示している。医療従事者が臨床適用を検討す る上での参考情報であり、加工等の可否を示すものではない。

掲載根拠:「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドラインに関する Q&A について (その 3)」 令和元年9月6日付 厚生労働省医薬・生活衛生局監視指導・麻薬対策課 事務連絡

(1) 粉砕

〈アムバロ配合錠「杏林」〉26)

保存条件:温度及び湿度成り行き 保存形態:分包紙(グラシンポリラミネート紙)

試験項目	規格 (参考)	開始時	2 週	4 週	8 週	12 週
性状	白色の粉末	淡黄色の粉末	淡黄色粉末	淡黄色の粉末	淡黄色の粉末	淡黄色の粉末
定量法 バルサルタン	95. 0~105. 0%	99.4%	99.0%	98.4%	98.0%	98.1%
定量法 アムロジピン	95. 0~105. 0%	97.3%	95.8%	97.1%	95.9%	96. 2%

(n=1)

(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性

〈アムバロ配合錠「杏林」〉27)

崩壊懸濁試験

ディスペンサーのピストン部を抜き取り、ディスペンサー内に錠剤をそのまま1個入れてピストンを戻し、ディスペンサーに55℃の温湯20mLを吸い取り、筒先の蓋をして5分間自然放置する。5分後にディスペンサーを手で90度15往復横転し、崩壊・懸濁の状況を観察する。5分後に崩壊しない場合、更に5分間放置後、同様の操作を行う。10分間放置しても崩壊・懸濁しない場合、この方法を中止する。この中止した薬品のうち、粉砕可能な錠剤はコーティングを破壊してから、ディスペンサー内に入れて同様に試験を行う。コーティング破壊はシートの上から錠剤を乳棒で15回叩いて行う。

通過性試験

崩壊懸濁試験で得られた懸濁液を軽く振り混ぜ分散させた後、速やかに経管チューブの注入端より約 $2\sim3$ mL/秒の速度で注入する(※)。チューブは体内挿入端から 3分の 2を水平にし、他端(注入端)を 30cm の高さにセットする。サイズ 8Fr. (フレンチ)のチューブ(外径 2.7mm)に注入し、通過性を観察する。薬を注入した後に適量の水を同じ注入器で吸い取り、注入してチューブ内を洗う時、注入器・チューブ内の薬が残存していなければ通過性に問題なしとする。

崩壊懸濁試験	通過性試験
5分で崩壊・懸濁した。	8Fr. のチューブを通過した。 ※崩壊懸濁試験で得られた懸濁液をそのまま経管チューブに注入したと き、沈殿物によりチューブ内で詰まりが生じたため、懸濁液を軽く振り混 ぜ分散させた後、経管チューブの注入端より約 2~3mL/秒の速度で注入し た。

2. その他の関連資料