# 選択的ATI受容体ブロッカー/持続性Ca拮抗薬合剤

劇薬、処方箋医薬品注)

日本標準商品分類番号 872149

# アムバロ®配合OD錠「ファイザー」

AMVALO® Combination OD Tablets [Pfizer] バルサルタン/アムロジピンベシル酸塩配合口腔内崩壊錠

貯 法:室温保存

使用期限:最終年月を外箱等に記載 (取扱い上の注意参照)

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

承認番号	22800AMX00146
薬価収載	2016年 6 月
販売開始	2016年 6 月

# 【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. 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
- 3.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]
- 4.アリスキレン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」(4)の項 参照]

## 【組成・性状】

#### 1.組成

## 1 錠中:

販売名 成分	アムバロ配合OD錠「ファイザー」
有効成分	日本薬局方 バルサルタン 80.0mg 日本薬局方 アムロジピンベシル酸塩 6.93mg(アムロジピンとして 5 mg)
添加物	乳糖水和物、低置換度ヒドロキシプロビルセルロース、軽質無水ケイ酸、 ステアリン酸マグネシウム、結晶セルロース、クロスポビドン、スク ラロース、無水クエン酸、I-メントール、黄色三二酸化鉄、香料

#### 2.性状

販 売 名	外形		識別	色調等		
双 元 石	上面	下面	側面	コード	日间子	
アムバロ配合OD 錠「ファイザー	アムバロハイゴウのワンシャイギ	アムバロハイゴウのロッシュィギ		_	淡黄色の素錠である。	
SC 1 7 7 1 7 3	直径 9.1mm	厚さ 4.5mm	質量 290mg		-20	

#### 【効能・効果】

高血圧症

#### [効能・効果に関連する使用上の注意]

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。

#### 【用法・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。

#### [用法・用量に関連する使用上の注意]

1.以下のバルサルタンとアムロジピンの用法・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 $40\sim80$ mg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

・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。

- 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。
- 3.本剤は口腔内で崩壊するが、口腔粘膜からの吸収により効果発現を期待する製剤ではないため、唾液又は水で飲み込むこと。 [[適用上の注意](2)の項参照]

# 【使用上の注意】

#### 1.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」(2)の項参照)]
- (2)高カリウム血症の患者 [「重要な基本的注意」(3)の項参照]
- (3)重篤な腎機能障害のある患者 [腎機能障害を悪化させるおそれがあるため、血清クレアチニン値が3.0mg/dL以上の場合には、慎重に投与すること。]
- (4)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、これらの患者では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。]
- (5)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。]
- (6)高齢者[「高齢者への投与」の項参照]

#### 2.重要な基本的注意

- (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。[「用法・用量に関連する使用上の注意」の項参照]
- (2)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ので、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。
- (3)バルサルタンは高カリウム血症の患者において、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、投与は避けること。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。
- (4)アリスキレンを併用する場合、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。[「相 互作用」の項参照]

- (5)本剤の投与によって、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ので、そのような場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。また、特に次の患者では患者の状態を十分に注意すること。
  - 1)血液透析中の患者
  - 2) 利尿降圧剤投与中の患者 [特に重度のナトリウムないし体液量の減少した患者 (まれに症候性の低血圧が生じることがある)]
  - 3) 厳重な減塩療法中の患者
- (6)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。肝機能検 査を実施するなど観察を十分に行い、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。
- (7)手術前24時間は投与しないことが望ましい。
- (8)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。
- (9)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。

#### 3.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。

機庁 を応用す

防亡<u>存化,</u>世界士法

#### 併用注意 (併用に注意すること)

はならみか

	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
	アリスキレン	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/1.73m²未満の腎機能障害のある患者へのアリスキレン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。	
	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 カリウム補給製剤 塩化カリウム	血清カリウム値が上昇すること があるので、血清カリウム濃度 に注意する。	バルサルタンのアルドステロン分泌抑制によりカリウム貯留作用が増強する可能性がある。 危険因子:腎機能障害
	ドロスピレノン・エ チニルエストラジ オール		バルサルタンによる血清カリウム値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。
**	トリメトプリム含有 製剤 スルファメトキサ ゾール・トリメト プリム		血清カリウム値の上昇が増強 されるおそれがある。
	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	バルサルタンの降圧作用が減弱 することがある。	NSAIDs・COX-2選択的阻害 剤の腎プロスタグランジン合 成阻害作用により、バルサル タンの降圧作用が減弱するこ とがある。
		腎機能を悪化させるおそれがあ るので、併用する場合には腎機 能を十分に観察すること。	NSAIDs・COX-2選択的阻害 剤の腎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 る。 危険因子:高齢者

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ビキサロマー	併用により、バルサルタンの血 中濃度が約30~40%に低下した との報告がある。バルサルタン の作用が減弱するおそれがある ので、併用する場合には十分に 観察すること。	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がある。
リチウム	血中リチウム濃度が上昇し、リ チウム中毒を起こすことが報告 されているので、血中リチウム 濃度に注意すること。	バルサルタンのナトリウム排 泄作用により、リチウムの蓄 積が起こると考えられてい る。
CYP3A4阻害剤 エリスロマイシン ジルチアゼム リトナビル イトラコナゾール 等	エリスロマイシン及びジルチア ゼムとの併用により、アムロジ ピンの血中濃度が上昇したとの 報告がある。	アムロジピンの代謝が競合的 に阻害される可能性が考えら れる。
CYP3A4誘導剤 リファンピシン等	アムロジピンの血中濃度が低下 するおそれがある。	アムロジピンの代謝が促進さ れる可能性が考えられる。
グレープフルーツ ジュース	アムロジビンの降圧作用が増強 されるおそれがある。同時服用 をしないように注意すること。	グレープフルーツに含まれる 成分が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 ある。	共に降圧作用を有するため。
シンバスタチン	シンバスタチン80mg (国内未承 認の高用量) とアムロジビンの 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。	機序不明
<b>タクロリムス</b>	タクロリムスとアムロジビンと の併用によりタクロリムスの血 中濃度が上昇し、腎障害等のタ クロリムスの副作用が発現する おそれがある。併用時にはタク 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。	アムロジピンとタクロリムス は、主としてCYP3A4により 代謝されるため、併用により タクロリムスの代謝が阻害さ れる可能性が考えられる。

#### 4.副作用

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。

# (1)重大な副作用 (頻度不明)

- 1) 血管浮腫: 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) **劇症肝炎、肝炎、肝機能障害、黄疸**:劇症肝炎、肝炎、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。
- **3) 腎不全**: 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投与を中止し、直ちに適切な処置を行うこと。
- 5)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投与を中止し、直ちに適切な処置を行うこと。特に血液透析中、厳重な減塩療法中、利尿降圧剤投与中の患者では患者の状態を十分に観察すること。
- 6)無顆粒球症、白血球減少、血小板減少:無顆粒球症、白血球減少、 血小板減少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、直ちに適切な処置 を行うこと。
- 7) 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。
- 8) 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。

- 9) **房室ブロック**: 房室ブロック (初期症状: 徐脈、めまい等) があらわれることがあるので、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。
- ※10) 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。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) 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:中 毒性表皮壊死融解症、皮膚粘膜眼症候群、多形紅斑があらわ 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。
- 12) **天疱瘡、類天疱瘡**: 天疱瘡、類天疱瘡があらわれることがあるので、水疱、びらん等があらわれた場合には、皮膚科医と相談し、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

#### (2)その他の副作用

このような症状又は異常があらわれた場合には、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

るなど適切な処置を行っこと。					
	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、錯感覚、末梢神経障害、しびれ、 味覚異常、異常感覚、気分動揺、不安、振戦、錐体外路症状				
血液及びリ 対象は 全部である。 全部である。 全部である。 全部である。 全部である。 全部である。 全部である。 全部である。 全部である。 全部である。 全部である。 全部である。 を記される。 を記される。 を記される。 というである。 というでものである。 というでものである。 というでものでものである。 というでものでものでものでものでものでものでものでものでものでものでものでものでもので					
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、消化不良、腹部膨满、胃腸炎、嘔気、嘔吐、 膵炎、口内乾燥、排便回数增加				
肝胆道系障害	y-GTP増加、ALT(GPT)増加、AST(GOT)増加、血中ビリルビン増加、腹水、ALP増加、LDH増加				
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、類尿、血中クレアチニン増加、尿中蛋白陽性、排尿障害、 多尿、BUN増加、尿管結石 高脂血症、高尿酸血症、糖尿病、食欲不振、高血糖、総蛋白減少、尿 中ブドウ糖陽性、血中カリウム減少、低ナトリウム血症				
代謝及び栄 養障害					
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 (CPK) 増加、浮腫、耳鳴、無力症 (脱力感等)、けん怠感、胸痛、疲労、口渇、体重増加、体重減少、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				

#### 5. 高齢者への投与

- (1)高齢者では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) ので、患者の状態を観察しながら、 慎重に投与すること。
- (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。

#### 6.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。[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。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。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)授乳中の婦人への投与を避け、やむを得ず投与する場合には授乳を中止させること。[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3 mg/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。<sup>11</sup> 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. 小児等への投与

低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対する安全性は確立していない(使用経験がない)。

#### 8. 過量投与

**徴候、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。 **処置**:通常、次のような処置を行う。

- 1) 催吐及び活性炭投与 [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。]
- 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。

注意: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。

#### 9. 適用上の注意

(1)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、更には穿孔を起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。)

#### (2)服用時

- 1)本剤は吸湿性を有するため、服用直前にPTPシートから取り出すこと。
- 2)本剤はPTPシートから取り出す際、縁が欠ける又は割れる可能性があるが、品質に問題はない。欠けや割れが生じた場合は全量服用すること。PTPシートからの取り出しは、爪を立てずにゆっくりと押し出すことが望ましい。
- 3)本剤は舌の上にのせ唾液を湿潤させ舌で軽くつぶし、崩壊後 唾液のみで服用可能である。また、水で服用することもできる。 ただし、寝たままの状態では水なしで服用しないこと。

#### 10. その他の注意

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 寒や不整脈(心室性頻拍を含む)がみられたとの報告がある。

#### 【薬物動態】

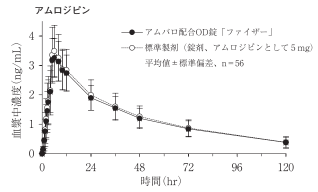
#### 生物学的同等性試験②

健康成人男子にアムバロ配合OD錠「ファイザー」と標準製剤のそれぞれ 1 錠(バルサルタン80mg及びアムロジピンベシル酸塩6.93mg(アムロジピンとして 5 mg))を、絶食時単回経口投与(水で服用及び水なしで服用)して血漿中濃度を測定し、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(クロスオーバー法)。

#### (1)水で服用 バルサルタン 5000 アムバロ配合OD錠「ファイザー」 標準製剤 (錠剤、バルサルタンとして80mg) 血漿中濃度(ng/mL) 4000 平均值 ± 標準偏差、n = 56 3000 2000 1000 0 10 12 14 16 18 20 22 24 0 2 4 6 8 時間(hr)

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC0-24 (ng·hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T1/2 (hr)
アムバロ配合OD錠「ファ イザー」	25390 ± 8662	4166 ± 1499	3.2 ± 1.1	6.4 ± 0.9
標準製剤 (錠剤、バルサルタンとし て80mg)	26993 ± 8990	4505 ± 1546	2.9 ± 1.0	6.5 ± 1.1

(平均値 ± 標準偏差、n=56)



	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-120</sub> (ng·hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
アムバロ配合OD錠「ファ イザー」	147.1 ± 37.1	$3.46 \pm 0.68$	6.3 ± 1.5	41.9±10.1
標準製剤 (錠剤、アムロジピンとし て5mg)	152.8 ± 40.2	$3.67 \pm 0.93$	6.0 ± 1.4	41.8 ± 9.8

(平均値±標準偏差、n=56)

#### (2)水なしで服用 バルサルタン

# 5000 - アムバロ配合OD錠「ファイザー」 4000 - 標準製剤 (錠剤、バルサルタンとして80mg) 平均値±標準偏差、n=136 2000 - 1000 2 4 6 8 10 12 14 16 18 20 22 24 時間 (hr)

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC0-24 (ng·hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T1/2 (hr)
アムバロ配合OD錠「ファ イザー」	20447 ± 7141	3510 ± 1420	$2.6 \pm 0.8$	6.0 ± 1.1
標準製剤 (錠剤、バルサルタンとし て80mg)	22916 ± 7879	3918 ± 1339	2.7 ± 1.0	5.8 ± 0.9

(平均値±標準偏差、n=136)

# 

48

時間(hr)

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC0-120 (ng·hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T1/2 (hr)
アムバロ配合OD錠「ファ イザー」	122.1 ± 26.6	$3.48 \pm 0.64$	5.2 ± 0.8	37.5 ± 7.4
標準製剤 (錠剤、アムロジピンとし て5mg)	121.8 ± 28.3	3.57 ± 0.70	5.0 ± 0.7	38.3 ± 7.4

72

96

(平均値±標準偏差、n=136)

120

血漿中濃度並びにAUC、C<sub>max</sub>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。

#### 【薬効薬理】

0

0

24

#### バルサルタン<sup>3)</sup>

アムロジピン

アンジオテンシン II 受容体のサブタイプ $AT_1$  受容体の拮抗薬。内因性 昇圧物質のアンジオテンシン II に対して受容体レベルで競合的に拮抗することにより降圧作用を現す。

#### アムロジピン4)

ジヒドロピリジン系カルシウム拮抗薬としての作用を示すが、作用の 発現が緩徐で持続的であるという特徴を有する。

ジヒドロピリジン系カルシウム拮抗薬は膜電位依存性L型カルシウム チャネルに特異的に結合し、細胞内へのカルシウムの流入を減少させ ることにより、冠血管や末梢血管の平滑筋を弛緩させる。

# 【有効成分に関する理化学的知見】

#### バルサルタン

一般名:バルサルタン (Valsartan)

化学名:(2S)-3-Methyl-2-(N- $\{[2'-(1H-tetrazol-5-yl)biphenyl-4-(1H-tetrazol-5-yl)biphenyl-4-(1H-tetrazol-5-yl)biphenyl-4-(1H-tetrazol-5-yl)biphenyl-4-$ 

yl]methyl| pentanamido) butanoic acid

分子式: C<sub>24</sub>H<sub>29</sub>N<sub>5</sub>O<sub>3</sub> 分子量: 435.52

構造式:

性 状:白色の粉末である。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

ー般名:アムロジピンベシル酸塩 (Amlodipine Besilate) 化学名:3-Ethyl 5-methyl(4RS)-2-[(2-aminoethoxy)methyl] -4-(2-chlorophenyl)-6-methyl-1,4-dihydropyridine-3,5dicarboxylate monobenzenesulfonate

分子式: C20H25ClN2O5 · C6H6O3S

分子量:567.05

融 点:約198℃ (分解)

構造式:

性 状:白色~帯黄白色の結晶性の粉末である。

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。

メタノール溶液 (1→100) は旋光性を示さない。

# 【取扱い上の注意】

#### ※(1)安定性試験<sup>5)</sup>

最終包装製品を用いた長期保存試験(25℃、相対湿度60%、3年)の結果、アムバロ配合OD錠「ファイザー」は通常の市場流通下において3年間安定であることが確認された。

(2)本剤は吸湿性を有するため、PTPシートのまま保存すること。

# 【包 装】

アムバロ配合OD錠「ファイザー」: 100錠、140錠、700錠 (PTP)

# ※【主要文献】

1) Naito T. et al.: J. Hum. Lact., 31(2):301.2015 [L20150421049] 2) 社内資料:生物学的同等性試験(アムバロ配合OD錠「ファイザー」) [L20151106066]

3) 第十七改正 日本薬局方 解説書 廣川書店: C-3949, 2016 4) 第十七改正 日本薬局方 解説書 廣川書店: C-284, 2016

5) 社内資料: 安定性試験(長期保存試験)(アムバロ配合OD錠「ファイザー」) [L20151222475]

#### 【文献請求先】

「主要文献」に記載の社内資料につきましても下記にご請求ください。 ファイザー株式会社 製品情報センター

〒151-8589 東京都渋谷区代々木3-22-7 学術情報ダイヤル 0120-664-467 FAX 03-3379-3053

# 【製造販売】

# **9"イト株式会社** 富山県富山市八日町326番地

【販売】

ファイザー株式会社

東京都渋谷区代々木3-22-7

【提携】

マイラン製薬株式会社 大阪市中央区本町2丁目6番8号