法: 室温保存

期限内に使用すること。

使用期限:外箱に表示の使用

(使用期限内であっても開封後は なるべく速やかに使用すること。)

** 2018年7月改訂(第12版) * 2017年8月改訂

処方箋医薬品 注1)

アジルバ 錠 10mg アジルバ 錠20mg アジルバ 錠40mg

承認番号 薬価収載 販売開始 10mg 22600AMX00521 2014年5月 2014年6月 20mg 22400AMX00038 2012年4月 2012年5月 40mg 22400AMX00039 2012年4月 2012年5月

「タケダ」

AZILVA® Tablets 10mg., 20mg. & 40mg.

アジルサルタン錠

【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)

*【組成・性状】

		アジルバ錠10mg	アジルバ錠20mg	アジルバ錠40mg	
1 錠中の		アジルサルタン	アジルサルタン	アジルサルタン	
有多	劝成 分	10mg	20mg	40mg	
-\$t1	TV フィルム		両面割線入りの		
剤	形	コーティング錠	フィルムコーティング錠		
錠剤	乳の色	微黄赤色	微赤色	黄色	
製産	乳表 示	アジルバ10	アジルバ20	アジルバ40	
	上面	(۱۰۱۰/۱۰/۱۰	75 14/1= 14/1=	754 11/15	
形状	下面				
	側面				
長径(mm)		8.2	9.1	9.1	
短径(mm)		4.7	5.1	5.1	
厚さ(mm)		約3.1	約3.3	約3.3	

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、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、マクロゴール6000、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、酸化チタン(以上全製剤に含有)、結晶セルロース(錠20mg, 40mgにのみ含有)、黄色三二酸化鉄(錠10mg, 40mgにのみ含有)、三二酸化鉄(錠10mg, 20mgにのみ含有)

【効能・効果】

高血圧症

【用法・用量】

通常、成人にはアジルサルタンとして20mgを1日1回経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、1日最大投与量は40mgとする。

·----<用法・用量に関連する使用上の注意>-----

本剤の降圧効果を考慮し、本剤適用の可否を慎重に判断するとともに、20mgより低用量からの開始も考慮すること。(【臨床成績】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」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)重篤な腎機能障害のある患者[腎機能を悪化させるおそれがある。eGFR 15mL/min/1.73m²未満の患者での使用経験は少ないので、このような患者に対しては、低用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など慎重に投与すること。]
- (4)肝機能障害のある患者[外国において、中等度の肝機能障害患者でアジルサルタンの血中濃度(AUC)は、健康成人と比較して64%上昇することが報告されている。高度な肝機能障害患者での使用経験はない。](【薬物動態】の項参昭)
- (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)薬剤過敏症の既往歴のある患者
- (7)高齢者(「高齢者への投与」の項参照)

2. 重要な基本的注意

- (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)本剤の投与により、急激な血圧の低下を起こすおそれがあるので、特に次の患者では低用量から投与を開始するなど、患者の状態を十分に観察しながら慎重に投与すること。
 - ア. 血液透析中の患者
 - イ. 厳重な減塩療法中の患者
 - ウ. 利尿降圧剤投与中の患者
- (5)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。
- (6)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)。

3. 相互作用

併用注意(併用に注意すること)

开刀在总 (开刀(C在总)	(a c c)	
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
アルドステロン拮抗 剤・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、		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。
エプレレノン等 カリウム補給剤 塩化カリウム等		危険因子:特に腎機 能障害のある患者
利尿降圧剤 フロセミド、トリク ロルメチアジド等	利療を者でいをる別を正け本与になるのでいをる別でいるる別様ではないでのでいるのではあると。	ている患者が多く、
アリスキレンフマル酸 塩	腎カびすた血及になら満のアマ用治なるけ機り低おめ清び観おMのありルに療い場をに立てれ腎り圧す e G F 3元をつ上と合とま血をが機ウをる G F 3元を者レとてむ断除の配/mi降まも塩いや判をとった。 に起あ能ム十こR m 障へンのはをさきといる。 値分と。が未害のフ併、得れ避	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	カリウム血症及	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	リチウム中毒が起このとは、いりからないがりない。これでは、いりないののはは、自身のリチョンのは、はいいは、はいいに注意すること。	腎尿細管におけるリ チウムの再吸収が促 進される。
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。	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 作用を有するプロランジンの合 を阻害すること を阻害すること減ら を阻害すること減弱 をはる可能性がある と考えられている。
	る患者では、さ らに腎機能が悪	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。

4. 副作用

承認時までの国内の臨床試験では、930例中の97例(10.4%) に臨床検査値の異常を含む副作用が認められた。

(1)重大な副作用(いずれも頻度不明)

以下の副作用があらわれることがあるので注意すること。

- 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、厳重な減塩療法中あるいは利尿降圧 剤投与中の患者では低用量から投与を開始するなど、 患者の状態を十分に観察しながら慎重に投与すること。
- 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) F機能障害:AST(GOT)、ALT(GPT)、 γ -GTPの上昇等を伴うF機能障害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) 横紋筋融解症: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、筋肉痛、脱力感、CK (CPK)上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇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。また、横紋筋融解症による急性腎不全の発症に注意すること。

(2)その他の副作用

	0.1~5%未満	頻度不明			
1) 過敏症 ^{注2)}		発疹、湿疹、瘙痒			
2) 循環器	めまい				
3)精神神経系	頭痛				
4)代謝異常	血中カリウム上昇、				
	血中尿酸上昇				
5) 消化器	下痢				
6) 肝臓	ALT(GPT),				
	AST (GOT) の上昇				
7) 腎臓	BUN、クレアチニ				
	ンの上昇				
8) その他	血中CK(CPK)上昇				
No.					

注2)このような場合には投与を中止すること。

5. 高齢者への投与

- (1)高齢者では患者の状態を観察しながら低用量から投与を 開始するなど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)。]
- (2)臨床試験では65歳以上の高齢者と65歳未満の非高齢者において、本剤の効果、安全性に差は認められていない。

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。[妊娠中期及び末期にアンジオテンシン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、0.3mg/kg/日以上の群で出生児に腎盂拡張が認められ、10mg/kg/日以上で体重増加の抑制が認められている。]

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. 適用上の注意

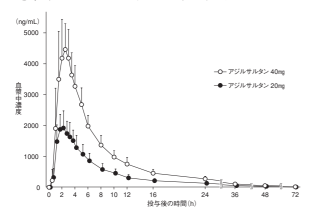
薬剤交付時:PTP包装の薬剤はPTPシートから取り出して 服用するよう指導すること。[PTPシートの誤 飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、 更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合 併症を併発することが報告されている。]

【薬物動態】

1. 血中濃度

(1)単回投与1)

健康成人にアジルサルタン20mg(9例)及び40mg(9例)を 単回投与した時、未変化体の血漿中濃度推移及び薬物動 態学的パラメータは以下のとおりである。



投与量	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (h)	$\begin{array}{c} AUCo\cdot\inf\\ (ng\cdot h/mL) \end{array}$	T _{1/2} (h)
20mg	$2,020.1 \pm 496.1$	1.8 ± 0.6	$15,475.8 \pm 4,413.8$	13.2 ± 1.4
40 mg	$4,707.8 \pm 1,048.3$	2.4 ± 0.5	$33,892.0 \pm 8,109.3$	12.8 ± 1.3

(平均値 ± 標準偏差)

(2)反復投与2)

健康成人にアジルサルタン20mg (12例) 及び40mg (12例) を 1日1回7日間投与した時、血漿中濃度は投与4日後まで に定常状態に達し、それぞれ蓄積性はなかった。

(3)食事の影響3)

健康成人(12何)にアジルサルタン40mgを食後投与した時、未変化体の C_{max} 、AUCは絶食下投与した時と比較して、それぞれ3.0%、8.4%減少した。

2. 蛋白結合率 4)

[$^{\text{H}}$ C]アジルサルタンを0.3、3、30 μ g/mL濃度でヒト血漿に添加した時、いずれも蛋白結合率は99.5%であった($in\ vitro$)。

3. 代謝 5

- (1)アジルサルタンは脱炭酸により代謝物M-Iに、また、CYP2C9により代謝物M-IIに代謝される。なお、M-I及びM-IIのAT1受容体の阻害作用は未変化体の約1/1,000であった(in vitro)。
- (2)アジルサルタンはCYP1A2、CYP2B6、CYP2C8、CYP2C9、CYP2C19、CYP2D6、CYP2E1及びCYP3A4を阻害せず、CYP3Aを誘導しなかった(in vitro)。

4. 尿中排泄

健康成人にアジルサルタン20mg (12例) 及び40mg (12例) を 1日1回7日間反復投与した時、投与168時間までの未変化 体の累積尿中排泄率はそれぞれ15.1%、14.6%であった。

5. 腎障害時の動態 6.7)

腎障害の程度が異なる高血圧症患者(eGFR*が15~30未満の 重度腎機能障害者4例、30~60未満の中等度腎機能障害者 10例、60以上の正常~軽度腎機能障害者8例)にアジルサル タン20mgを1日1回7日間反復投与した時、正常~軽度腎 機能障害者と比較して中等度腎機能障害者のCmax、AUCは それぞれ17.3%、16.7%増加し、重度腎機能障害者のCmax、 AUCはそれぞれ8.9%、39.3%増加した。

また、腎障害を伴う高血圧症患者を対象とした試験(【臨床成績】3.の項参照)において、中等度腎機能障害者と比較して重度腎機能障害者のトラフ時血漿中薬物濃度は35.1~61.3%増加し、重篤な腎機能障害者(eGFR*が15未満)のトラフ時血漿中薬物濃度は51.0~91.9%増加した。

※男性のeGFR (mL/min/1.73m²) = 194×Cr^{-1.094}×Age^{-0.287} 女性のeGFR (mL/min/1.73m²) = 194×Cr^{-1.094}×Age^{-0.287}×0.739

6. 肝機能障害時の動態(外国人データ) 8)

※:ビリルビン、アルブミン、PT又はINR、肝性脳症、腹水症の状態からスコア化する分類

※※:アジルサルタンのプロドラッグ体(国内未承認)

7. 加齢の影響(外国人データ) 9)

健康な高齢者(65歳以上85歳以下、24例)及び非高齢者(18歳以上45歳以下、24例)にアジルサルタン40mgを1日1回5日間反復投与した時、高齢者のCmax、AUC(8日目)は、非高齢者と比較してそれぞれ15.6%、9.0%減少した。

8. 薬物間相互作用(外国人データ) 10)

健康成人(18例)にフルコナゾール(CYP2C9阻害剤) 200mgを 1日1回7日間反復投与及びアジルサルタン40mgを単回併用 投与(フルコナゾール投与7日目)した時、アジルサルタンのCmax、AUCは、単独投与時と比較してそれぞれ14.1%、42.1%増加した。

【臨床成績】

1. 本態性高血圧症

(1)二重盲検比較試験(用量設定試験) 11)

I 度又はⅡ度本態性高血圧症患者を対象にアジルサルタンを1日1回12週間投与したプラセボ対照二重盲検比較試験の結果は以下のとおりである。

トラフ時座位血圧変化量*はいずれの投与群においてもプラセボ投与群に比べ有意な差が認められた(p<0.0001、対比検定)。

		トラフ時座位血圧 (mmHg) #			
投与群	n	拡張期		収縮期	
		投与前值	変化量	投与前值	変化量
プラセボ	82	100.8 ± 4.21	-4.1 ± 9.12 a)	160.0 ± 7.66	-8.2 ± 14.63 a)
アジルサルタン 10mg	83	100.2 ± 4.07	-10.8 ± 7.76 a)	158.5 ± 6.96	-17.6 ± 14.20 a)
アジルサルタン 20mg	85	101.5 ± 4.72	-12.5 ± 9.60	159.2 ± 6.71	-20.5 ± 13.71
アジルサルタン 40mg	82	100.4 ± 4.14	-14.3 ± 9.92	159.2 ± 7.04	-22.2 ± 16.83
カンデサルタン シレキセチル $8 \sim 12 \text{mg}^{***}$	82	101.0 ± 4.40	-10.9 ± 10.13 b)	159.6 ± 7.68	-18.3 ± 15.88 b)

※:LOCF法(Last observation carried forward法)

※※:参考として設定した群であり、統計学的な比較対照群ではない。 (1日1回8 mgを4週間及び12mgを8週間、計12週間投与)

#:平均値 ± 標準偏差 a) n=80、b) n=81

(2)二重盲検比較試験(検証試験) 12)

I 度又は Π 度本態性高血圧症患者を対象にアジルサルタン投与群に 1 日 1 回20mg (8 週間) 及び40mg (8 週間) の計16週間投与、並びにカンデサルタン シレキセチル投与群に 8mg及び12mgを同一用法にて投与した二重盲検比較試験の結果は以下のとおりである。

トラフ時座位血圧変化量(LOCF法)は、アジルサルタン投与群(n=311)において対照群のカンデサルタン シレキセチル投与群(n=309)に比べ有意な差が認められた。

なお、トラフ時座位血圧の投与前値(拡張期/収縮期:平均値±標準偏差)は、アジルサルタン投与群(n=313)は100.3±4.26/160.0±7.70、カンデサルタン シレキセチル投与群(n=309)は100.4±41/159.6±7.27であった。

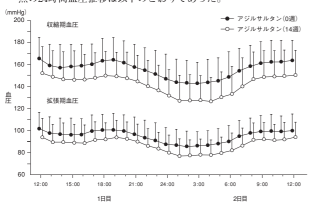
	トラフ時座位血圧 (mmHg)					
投与群	拡張期		収縮期			
	変化量#	群間差##	変化量#	群間差##		
投与8週時点						
アジルサルタン 20mg	-11.0 ± 8.87	-2.0	-19.9 ± 14.30	-2.6 [-4.62,-0.60] p=0.0109		
カンデサルタン シレキセチル 8mg	-9.0 ± 7.43	[-3.21,-0.69] p=0.0024	-17.3 ± 11.75			
投与16週時点(最終評価時)						
アジルサルタン 20~40mg	-12.4 ± 9.87	-2.6 [-4.08,-1.22]	-21.8 ± 15.30	-4.4 - [-6.53,-2.20]		
カンデサルタン シレキセチル $8\sim12\mathrm{mg}$	-9.8 ± 8.50	p=0.0003	-17.5 ± 12.69	p<0.0001		

#:平均值 # 標準偏差

##:投与前の血漿中レニン活性区分及び投与群を独立変数とした二元配置分散分析(各投与群の調整済み平均値の投与群間差の点推定値、[]は両側95%信頼区間)

(3)血圧日内変動 12)

上記(2)の二重盲検比較試験(検証試験)における自由行動下血圧測定(ABPM)の結果、アジルサルタン投与群の投与0週及び14週時点の24時間血圧推移は以下のとおりであった。



(4)長期投与試験(非盲検試験)13)

I 度又はⅡ度本態性高血圧症患者(362例)を対象にアジルサルタン10~40mg(10mgより開始)を1日1回52週間単独投与、利尿降圧剤又はカルシウム拮抗剤と併用投与した時、いずれも安定した降圧効果が得られた。

2. Ⅲ度高血圧症(非盲検試験) 14)

Ⅲ度高血圧症患者(25例)を対象にアジルサルタン20~40mg(20mgより開始)を1日1回8週間投与した時、安定した降圧効果が得られた。

3. 腎障害を伴う高血圧症(非盲検試験) 15)

腎障害を伴う高血圧症患者(41例)を対象にアジルサルタン10~40mg (10mgより開始)を1日1回10週間投与した時、安定した降圧効果が得られた。

【薬効薬理】

1. 作用機序

アジルサルタンはアンジオテンシンⅡタイプ1(AT₁)受容体に結合してアンジオテンシンⅡと拮抗し、主にその強力な血管収縮作用を抑制することによって生ずる末梢血管抵抗の低下により降圧作用を示す。

2. AT1受容体に対する阻害作用 5

ヒトAT₁受容体の活性を濃度依存的に阻害し(IC₅₀値:0.62~2.6nmol/L)、AT₁受容体からの解離は極めて緩やかであった(in vitro)。

3. レニン-アンジオテンシン系に及ぼす影響2

健康成人(12例) にアジルサルタン20mgを 1 日 1 回 7 日間投与した時、血漿レニン活性、血漿アンジオテンシン I 濃度及びアンジオテンシン I 濃度の増加が認められた。

4. 降圧作用 16)

- (1)高血圧自然発症ラット(SHR)に単回投与した時、24時間後まで降 圧作用は持続した。
- (2)腎性高血圧 (2K-1C) イヌに単回投与した時、24時間後まで降圧作用 は持続した。

【有効成分に関する理化学的知見】

化学構造式:

一般名:アジルサルタン(Azilsartan) [JAN]

化学名:2-Ethoxy-1-{[2'-(5-oxo-4,5-dihydro-1,2,4-oxadiazol-3-yl) biphenyl-4-yl] methyl}-1*H*-benzo[*d*]imidazole-7-carboxylic

分子式:C₂₅H₂₀N₄O₅ 分子量:456.45 融 点:190℃

性 状:アジルサルタンは白色~帯黄白色の結晶又は結晶性の粉末である。N.N-ジメチルアセトアミドに溶けやすく、メタノールにやや溶けにくく、水にほとんど溶けない。

**【包装】

錠10mg:100錠(10錠×10)、500錠(10錠×50) 錠20mg:100錠(10錠×10)、500錠(バラ、<math>10錠×50) 錠40mg:100錠(10錠×10)、500錠(バラ、<math>10錠×50)

【主要文献】

- 1)アジルサルタンの薬物動態試験成績①(社内資料)
- 2)アジルサルタンの薬物動態試験成績②(社内資料)
- 3)アジルサルタンの薬物動態試験成績(③(社内資料)
- 4) アジルサルタンの蛋白結合に関する検討(社内資料)
- 5) アジルサルタンの代謝に関する検討(社内資料)
- 6) 腎障害患者における薬物動態試験成績(社内資料)
- 7)アジルサルタンの臨床試験成績①(社内資料)
- 8) 肝機能障害者における薬物動態試験成績(社内資料)
- 9) アジルサルタンの薬物動態試験成績④(社内資料)
- 10) フルコナゾールとの薬物相互作用試験成績(社内資料)
- 11)アジルサルタンの臨床試験成績②(社内資料)
- 12)アジルサルタンの臨床試験成績③(社内資料)
- 13)アジルサルタンの臨床試験成績④(社内資料)
- 14) アジルサルタンの臨床試験成績 ⑤(社内資料) 15) アジルサルタンの臨床試験成績 ⑥(社内資料)
- 16) アジルサルタンの降圧作用に関する検討(社内資料)

**【文献請求先・製品情報お問い合わせ先】

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。 武田薬品工業株式会社 くすり相談室

〒103-8668 東京都中央区日本橋本町二丁目1番1号 フリーダイヤル 0120-566-587

受付時間 9:00~17:30(土日祝日・弊社休業日を除く)

製造販売元

武田薬品工業株式会社

〒540-8645 大阪市中央区道修町四丁目1番1号

 D_5

000-K