※※2019年12月改訂(第4版) ※2017年 9 月改訂

劇薬

処方箋医薬品 (注意-医師等の処方箋 により使用すること) 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

アムバロ®配合錠「ケミファ」

日本標準商品分類番号 872149

承認番号 22700AMX00794000 薬価収載 2015年12月 販売開始 2015年12月

貯 法:室温保存

使用期限:外装に表示(3年)

【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
- 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(「6. 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。]([2. 重要な基本的注意](4)の項参照)

【組成・性状】

販売名 アムバロ配合錠「ケミファ」				[ファ]
	1錠中の 有効成分		ルタン80.0mg ジピンベシル酸! 1ジピンとして5	0
ヒドロキシプロピルセルロース、セルロース				リン酸マグネシ
製剤の性状		帯黄白色のフィルムコーティング錠		
++	直径 (mm)	8.6		
サイズ	厚さ(mm)	4.0		
	重量 (mg)	214.0		
		表	裏	側面
外形		A 12/11/0)	(A) 12/1°C) 3=79	
識別コード		アムバロ ケミファ		

【効能又は効果】

高血圧症

<効能又は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。

<用法及び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及び用量を踏まえ、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

・高血圧症

通常、成人にはアムロジピンとして2.5~5mg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。

【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(「2. 重要な基本的注意」(2)の項参照)
- (2)高カリウム血症の患者 (「2. 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(「5. 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。(<用法及び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。(「3. 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。

併用注意 (併用に注意すること)

			L##. # 5 FA C C C
	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症及び低血症及び低力性をあため、腎機能、血清力けのは観察することがはいかに観察することがものには、なお、eGFRが60mL/min/1.73m²未満ののアリコンは、いいを得していた。といいたのは、いいをはなるとのは、いいないといいないないができるとのは、いいないないないないないないないないないないないないないないないないないない	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というない。 の上昇とのカスとラレノコルをした。 用によると考えられる。 危険因、血清カリカム値の高い患者
	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 <u>含有製剤</u> スルファメト キサゾール・ トリメトプリム		<u>血清カリウム値の</u> <u>上昇が増強される</u> おそれがある。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
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
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 グレープフルー ツジュース	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。	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
降圧作用を有す	降圧作用が増強され	度が上昇する可能性が考えられる。 共に降圧作用を有
シンバスタチン	るおそれがある。 シンバスタチン80mg (国内未承認の高用量) 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。	機序不明
タクロリムス	タクロリムスとアム ロジピンとの併用に よりタクロリムスし、 腎障害等のタクロリムス 野障害等のタクタ ムスの副作用がある。 併用の血中濃度にはタクを にはタクーし、 ンマタクロリム にてタクロリムこと。 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。

	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 ンパ系障害	貧血、好酸球数増加、白血球数増加、紫斑			
心臓障害	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			

	頻度不明		
胃腸障害	便秘、下痢、腹痛、□内炎、消化不良、腹部膨満、胃腸炎、嘔気、嘔吐、膵炎、□内乾燥、排便回数增加		
肝胆道系障 害	γ-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、頻尿、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		
代謝及び栄 養障害	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		
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、□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。1) 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

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。]

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。

【薬物動態】

生物学的同等性試験2)

アムバロ配合錠「ケミファ」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(バルサルタン80mg及びアムロジピン5mg)健康成人男子に絶食単回経口投与して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)~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(表、図1、図2)。

表 薬物動態パラメータ

公 米 的 切ぶ ハラハーラ					
		判定パラメータ		参考パラメータ	
		*AUCt (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
バルサ ルタン	アムバロ配合錠 「ケミファ」	21811.3 ±6806.1	3671.7 ±1156.5	2.7 ±1.0	5.33 ±0.60
	標準製剤 (配合錠)	20360.0 ±6164.3	3405.4 ±1028.5	2.9 ±1.0	5.40 ±0.77
アムロ ジピン	アムバロ配合錠 「ケミファ」	137.25 ±30.09	3.2751 ±0.7140	6.8 ±1.1	47.8 ±10.3
	標準製剤 (配合錠)	135.45 ±24.54	3.2141 ±0.6499	6.6 ±0.9	48.6 ±10.4

*AUCt

バルサルタン;AUC_{0→24}、アムロジピン;AUC_{0→120} (Mean±S.D..n=23)

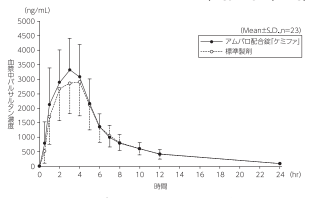


図1 バルサルタンの血漿中濃度推移

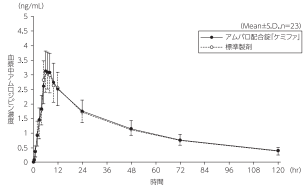


図2 アムロジピンの血漿中濃度推移

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。

【薬効薬理】

バルサルタン3)

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AT1受容体の拮抗薬である。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あらわす。

アムロジピンベシル酸塩4)

アムロジピンベシル酸塩は、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】

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-yl] methyl} pentanamido) butanoic acid

分子式: C₂₄H₂₉N₅O₃ 分子量: 435.52

構造式:

性 状:バルサルタンは白色の粉末である。

本品は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。

一般名: アムロジピンベシル酸塩 (Amlodipine Besilate) 化学名: 3-Ethyl 5-methyl(4*RS*)-2-[(2-aminoethoxy)methyl]-

4-(2-chlorophenyl)-6-methyl-1,4-dihydropyridine-3,5-dicarboxylate monobenzenesulfonate

分子式:C₂₀H₂₅ClN₂O₅・C₆H₆O₃S

分子量:567.05

構造式:

性 状:アムロジピンベシル酸塩は白色〜帯黄白色の結晶性の 粉末である。

本品は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。

本品のメタノール溶液 (1→100) は旋光性を示さない。

融 点:約198℃ (分解)

【取扱い上の注意】

安定性試験5)

PTP包装 (PTPシートをアルミピロー包装)を用いた加速試験 (40℃、相対湿度75%、6ヵ月)の結果、アムバロ配合錠「ケミファ」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。

【包装】

アムバロ配合錠「ケミファ」: 100錠 (10錠×10) 140錠 (14錠×10)

【主要文献】

- ※1) Naito, T. et al.: J. Human Lactation 31 (2), 301, 20152) 日本ケミファ株式会社: 生物学的同等性に関する資料 (社内資料)
- ※3)第十七改正日本薬局方解説書 C-3954, 廣川書店, 東京, 2016
- ※4)第十七改正日本薬局方解説書 C-288, 廣川書店, 東京, 2016
 - 5)日本ケミファ株式会社:安定性に関する資料(社内資料)

【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。 日本薬品工業株式会社 安全管理課

〒101-0032 東京都千代田区岩本町2丁目2番3号

TEL 03-5833-5011 FAX 03-5833-5100

