

**2024年7月改訂（第3版）
*2023年1月改訂（第2版）

貯 法：凍結を避け、25℃以下で保存
有効期間：2年

不整脈治療剤

アミオダロン塩酸塩製剤

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

アンカロン®注150

Ancaron® Injection

日本標準商品分類番号

872129

承認番号 21900AMX00049

販売開始 2007年6月

ANCIeL02

Ancaron®
sanofi

1. 警告

1.1 施設の限定

本剤の使用は致死的不整脈治療の十分な経験のある医師に限り、諸検査の実施が可能で、CCU、ICUあるいはそれに準ずる体制の整った、緊急時にも十分に対応できる施設でのみ使用すること。

1.2 患者の限定

致死的不整脈患者で、難治性かつ緊急を要する場合にのみ使用すること。

1.3 本剤では新たな不整脈や不整脈の増悪等を含む重篤な心障害が報告されており、ときに致死的な場合もあるので、CCU、ICU等で心電図及び血圧の連続監視下で使用すること。なお、血圧については可能な限り動脈内圧を連続監視することが望ましい。

1.4 本剤投与後24時間以内に重篤な肝機能障害が生じ、肝不全や死亡に至る場合もある（海外症例の副作用報告）ので、患者の状態を慎重に観察するなど、十分に注意すること。
[8.3、11.1.2 参照]

2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

2.1 洞性徐脈、洞房ブロック、重度伝導障害（高度な房室ブロック、二束ブロック又は三束ブロック）又は洞不全症候群があり、ペースメーカーを使用していない患者〔洞停止のリスクがある。〕

2.2 循環虚脱又は重篤な低血圧のある患者（血行動態不安定な心室細動又は心室頻拍発作発現中を除く）

2.3 本剤の成分又はヨウ素に対し過敏症の既往歴のある患者

2.4 リトナビル、ニルマトレルビル・リトナビル、ネルフィナビルメシル酸塩、クラス Ia 及びクラス III（ソタロール、ニフェカラン）の抗不整脈薬、ベプリジル塩酸塩水和物、モキシフロキサシン塩酸塩、ラスクフロキサシン塩酸塩（注射剤）、エリスロマイシン（注射剤）、ペンタミジンイセチオン酸塩、トレミフェンクエン酸塩、フィンゴリモド塩酸塩、シボニモド フマル酸又はエリグルスタット酒石酸塩を投与中の患者 [10.1 参照]

2.5 重篤な呼吸不全のある患者

ただし、心停止時はこの限りでない。

3. 組成・性状

3.1 組成

成分	1 アンプル (3 mL) 中の分量
有効成分	日局アミオダロン塩酸塩 150mg
添加剤	ベンジルアルコール 60mg ポリソルベート80 300mg

3.2 製剤の性状

性状・剤形	淡黄色澄明の液（注射剤）
pH	3.5～4.5
浸透圧比	約0.6（生理食塩液に対する比）

4. 効能又は効果

○生命に危険のある下記の不整脈で難治性かつ緊急を要する場合

心室細動、血行動態不安定な心室頻拍

○電氣的除細動抵抗性の心室細動あるいは無脈性心室頻拍による心停止

5. 効能又は効果に関連する注意

Brugada症候群及びカテコラミン誘発性多形性心室頻拍に対する本剤の効果は確認されていない。

6. 用法及び用量

〈心室細動、血行動態不安定な心室頻拍で難治性かつ緊急を要する場合〉

通常、成人には以下のとおり点滴静注により投与する。

なお、症状に応じて適宜増減あるいは追加投与を行う。

ただし、最大量として1日の総投与量は1250mgを超えないこと及び投与濃度は2.5mg/mLを超えないこと。

(1) 投与方法（48時間まで）

1) 初期急速投与：アミオダロン塩酸塩として125mg（2.5mL）を5%ブドウ糖液100mLに加え、容量型の持続注入ポンプを用い、600mL/時（10mL/分）の速度で10分間投与する。

2) 負荷投与：アミオダロン塩酸塩として750mg（15mL）を5%ブドウ糖液500mLに加え、容量型の持続注入ポンプを用い、33mL/時の速度で6時間投与する。

3) 維持投与：17mL/時の速度で合計42時間投与する。

i) 6時間の負荷投与後、残液を33mL/時から17mL/時に投与速度を変更し、18時間投与する。

ii) アミオダロン塩酸塩として750mg（15mL）を5%ブドウ糖液500mLに加え、容量型の持続注入ポンプを用い17mL/時の速度で24時間投与する（アミオダロン塩酸塩として600mg）。

(2) 追加投与

血行動態不安定な心室頻拍あるいは心室細動が再発し、本剤投与が必要な場合には追加投与できる。1回の追加投与は本剤125mg（2.5mL）を5%ブドウ糖液100mLに加え、容量型の持続注入ポンプを用い、600mL/時（10mL/分）の速度で10分間投与する。

(3) 継続投与（3日以降）

48時間の投与終了後、本剤の継続投与が必要と判断された場合は、継続投与を行うことができる。

アミオダロン塩酸塩として750mg（15mL）を5%ブドウ糖液500mLに加え、容量型の持続注入ポンプを用い17mL/時の速度で投与する（アミオダロン塩酸塩として600mg/24時間）。

〈電氣的除細動抵抗性の心室細動あるいは無脈性心室頻拍による心停止〉

アミオダロン塩酸塩として300mg（6 mL）又は5 mg/kg（体重）を5%ブドウ糖液20mLに加え、静脈内へボラス投与する。心室性不整脈が持続する場合には、150mg（3 mL）又は2.5mg/kg（体重）を5%ブドウ糖液10mLに加え、追加投与することができる。

7. 用法及び用量に関連する注意

〈心室細動、血行動態不安定な心室頻拍で難治性かつ緊急を要する場合〉

- 7.1 本剤の点滴静注による投与には容量型の持続注入ポンプを用いること。本剤溶液の表面特性の変化により、液滴サイズが縮小することがあり、滴下型の注入セットを用いた場合、過少投与となるおそれがある。また、注射部位反応を避けるため、可能な限り本剤は中心静脈より投与すること。
- 7.2 初期急速投与及び追加投与時は、1アンプル（3mL）から本剤2.5mLを注射筒で抜き取り調製すること。
- 7.3 継続投与に関し、国内においては最長7日間までの投与経験しかなく、継続投与の期間については十分注意すること。
- 7.4 追加投与に関し、国内においては3回までの投与経験しかなく、追加投与については十分注意すること。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤の投与に際しては、副作用に十分留意し、頻回に患者の状態を観察すること。[11. 参照]
- 8.2 本剤の初期急速投与時及びボーラス投与時には、血圧低下に特に注意し、2～3分毎に血圧の確認を行うこと。さらにボーラス投与時には、心拍再開後の徐脈の発現にもあわせて注意すること。
- 8.3 本剤投与後24時間以内に重篤な肝機能障害が生じ、肝不全や死亡に至るおそれがあるので、本剤投与開始後よりAST及びALT等の肝機能の慎重なモニタリングを行い、異常が認められた場合には、減量あるいは投与を中止するなど適切な処置を行うこと。また、追加投与あるいは継続投与の有無に関わらず、投与開始から3日間は1日2回以上の頻度で肝機能のモニタリングを実施すること。[1.4, 11.1.2 参照]
- 8.4 不整脈停止後は心電図の連続監視下で患者の状態を十分に観察しながら徐々に経口剤に切り替える等の方法で、出来るだけ速やかに経口投与による維持療法に切り替えること。
- 8.5 甲状腺機能障害がある患者又は既往歴のある患者は可能であれば本剤投与開始前に甲状腺機能検査を実施すること。
- 8.6 本剤と全身麻酔を併用した場合、ハロゲン化吸入麻酔薬の心筋抑制因子及び伝導障害に対する感受性が高くなると考えられること、また、アトロピンが不奏効の徐脈、低血圧、伝導障害、心拍出量低下といった潜在的に重度の合併症が報告されている。さらに、非常にまれであるがときに高酸素濃度との関係と考えられる致命的な急性呼吸窮迫症候群が認められていることから、本剤と全身麻酔を併用する場合には、厳密な周術期モニタリングを行うこと。また、手術前に患者が本剤を投与されていることを麻酔医に連絡すること。
- 8.7 本剤とレジパスビル/ソホスビル配合剤の併用は可能な限り避けること。ただし、やむを得ず併用する場合には、患者又はその家族に対して併用投与により徐脈等の重篤な不整脈が発現するリスクがあること等を十分説明するとともに、不整脈の徴候又は症状（失神寸前の状態又は失神、浮動性めまい、ふらつき、倦怠感、脱力、極度の疲労感、息切れ、胸痛、錯乱、記憶障害等）が認められた場合には、速やかに担当医師に連絡するよう指導すること。[10.2 参照]

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

- 9.1 合併症・既往歴等のある患者
 - 9.1.1 甲状腺機能障害又はその既往歴のある患者
治療上やむを得ないと判断される場合を除き、投与しないこと。甲状腺機能障害を増悪させることがある。[11.1.4 参照]
 - 9.1.2 低血圧及び非代償性心筋症のある患者
 - 9.1.3 重篤な心不全のある患者
心不全を増悪させるおそれがある。
 - 9.1.4 心電図上QT延長の見られる患者
活動電位持続時間延長作用により、心電図上QT時間を過度に延長させるおそれがある。

- 9.1.5 間質性肺炎、肺炎、肺線維症のある患者及び肺拡散能の低下した患者並びに肺に既往歴のある患者
重篤な肺障害を増悪させるおそれがある。

9.1.6 低体重の患者

減量又は投与速度の調節を考慮すること。血圧の変動を来たしやすと考えられる。

**9.1.7 心臓移植待機中の患者

本剤投与の必要性を慎重に検討すること。心臓移植前に本剤を投与した患者において、心臓移植後に原発性移植片機能不全を起こすリスクが増加したとの報告がある¹⁾。

9.2 腎機能障害患者

- 9.2.1 重篤な腎機能低下のある患者
腎機能を悪化させるおそれがある。

9.3 肝機能障害患者

- 9.3.1 重篤な肝機能低下のある患者
肝機能を悪化させるおそれがある。

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には治療上やむを得ないと判断される場合を除き、投与しないこと。下記のことが報告されている。

- ・妊娠中の経口投与により、新生児に先天性の甲状腺腫、甲状腺機能低下症及び甲状腺機能亢進症を起こしたとの報告がある。
- ・動物実験では催奇形作用は認められていない（ラット、ウサギ）が、胚・胎児発生への影響に関する動物実験（ラット）において、胎児に軽微な体重減少、生存胎児数の減少及び骨化遅延が認められている。

9.6 授乳婦

授乳婦への投与は避けることが望ましいが、やむを得ず投与する場合は授乳を避けさせること。ヒトで経口投与により乳汁中への移行が報告されている。

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。本剤は、添加剤としてベンジルアルコールを含有する。添加剤のベンジルアルコールを含有する静注薬を投与後の新生児（生後1ヵ月未満）に致死的な「あえぎ症候群」が報告されている。

9.8 高齢者

投与に際しては投与量に十分注意するとともに、心電図、胸部レントゲン検査（必要に応じて肺機能検査）等を定期的に行い、患者の状態をよく観察すること。呼吸機能や肝・腎機能が低下していることが多く、また体重が少ない傾向があるなど、副作用が発現しやすい。

10. 相互作用

本剤は、主として肝代謝酵素CYP3A4で代謝される。また、本剤の半減期が長いことから、薬物相互作用は併用薬だけでなく、本剤中止後に使用される薬剤についても注意すること。[16.1.1 参照]

10.1 併用禁忌（併用しないこと）

ただし、心停止時はこの限りでない。[2.4 参照]

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
* リトナビル ノービア ニルマトレルビル・リトナビル パキロビッド [2.4 参照]	重篤な副作用（不整脈等）を起こすおそれがある。	左記薬剤のCYP3A4に対する競合的阻害作用により、本剤の血中濃度が大幅に上昇するおそれがある。
ネルフィナビルメシル酸塩 ピラセプト [2.4 参照]	重篤な又は生命に危険を及ぼすような事象（QT延長、Torsade de pointes等の不整脈や持続的な鎮静等）を起こすおそれがある。	

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
クラスⅠa抗不整脈薬 プロカインアミド キニジン 等 クラスⅢ抗不整脈薬 ソタロール (ソタコ ール) ニフェカラン ト (シンビット) ベプリジル塩酸塩水和 物 ベプリコール [2.4 参照]	併用によりTorsade de pointesを起こすことが ある。	併用によりQT延長 作用が相加的に増加 することがある。
エリスロマイシン (注 射剤) 注射用エリスロシ ン ペンタミジンイセチ オン酸塩 ペナンボックス [2.4 参照]	併用によりTorsade de pointesのリスクが増加 する。	
モキシフロキサシン塩 酸塩 アベロックス ラスクフロキサシン塩 酸塩 (注射剤) ラスビック点滴静注 [2.4 参照]	QT延長、心室性不整 脈を起こすことがあ る。	
トレミフェンクエン酸塩 フェアストン [2.4 参照]	QT延長を増強し、心室 性 頻 拍 (Torsade de pointesを含む) 等を起 こすおそれがある。	
フィンゴリモド塩酸塩 イムセラ ジレニア [2.4 参照]	併用によりTorsade de pointes等の重篤な不整 脈を起こすおそれがある。	これらの薬剤の投与 により心拍数が低下 するため、併用によ り不整脈を増強する おそれがある。
シボニモド フマル酸 メーゼント [2.4 参照]		
エリグルスタット酒石 酸塩 サデルガ [2.4 参照]	併用によりQT延長等 を生じるおそれがある。	併用によりQT延長作 用が増強すると考え られる。本剤のCYP 2D6及びCYP3A阻 害作用によりエリグ ルスタット酒石酸塩 の代謝が阻害される おそれがある。

10.2 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
PDE5阻害薬 バルデナフィル シルデナフィル	QT延長を起こすこと がある。	併用によりQT延長 作用が相加的に増加 すると考えられる。
抗凝固剤 ワルファリン	プロトロンビン時間の 延長、重大な又は致死 的な出血が生じることが 報告されている。	本剤によるCYP2C9 阻害が考えられる。
ダビガトランエテキシ ラートメタンシルホン 酸塩	本薬の経口剤では、血 中濃度が上昇し、抗凝 固作用が増強すること が報告されている。	本薬の経口剤におい て、ダビガトランの 血中濃度を上昇させ るとの報告がある。
P糖蛋白を基質とする Xa阻害剤 エドキサバントシル 酸塩水和物	血中濃度が上昇し、抗 凝固作用が増強するこ とが報告されている。	本剤によるP糖蛋白 阻害が考えられる。
ジゴキシン	ジゴキシン血中濃度が 上昇し、臨床的な毒性 (洞房ブロック、房室 ブロック、憂鬱、胃腸 障害、精神神経障害等) を生じることが報告さ れているため、本剤の 投与を開始するときは ジギタリス治療の必要 性を再検討し、ジギタ リス用量を1/2に減 量するか又は投与を中 止すること。	本剤による腎外クリ アランスの低下、消 化管吸収の増加が考 えられる。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
CYP3A4で代謝される 薬剤 シクロスポリン タクロリムス ジヒドロエルゴタミン エルゴタミン トリアゾラム ミダゾラム 等	左記薬剤の血中濃度を 上昇させるとの報告が ある。	本剤によるCYP3A4 阻害が考えられる。
フレカイニド アプリンジン		本剤によるCYP2D6 阻害が考えられる。
テオフィリン		本剤によるCYP1A2 阻害が考えられる。
フェニトイン	フェニトインの血中濃 度上昇による精神神経 障害があらわれること がある。観察を十分に 行い、過量投与の症状 があらわれた場合には 速やかにフェニトイン 投与量を減らすこと。	本剤によるCYP2C9 阻害が考えられる。
CYP3A4で代謝される HMG-CoA還元酵素阻 害剤 シンバスタチン 等	併用により筋障害のリス クが増加するとので報 告がある。	本剤によるCYP3A4 阻害により、血中濃 度が上昇することが ある。
リドカイン	洞停止、洞房ブロック を発現したとの報告が ある。	本剤による洞結節の 相加的抑制、代謝阻 害が考えられる。
β遮断薬 メトプロロール プロプラノロール	徐脈、心停止を発現し たとの報告がある。	本剤がメトプロロー ル、プロプラノロー ルの肝代謝を抑制し 、初回通過効果を 低下させることが考 えられる。
Ca拮抗剤 ジルチアゼム ベラパミル	心停止、房室ブロック を発現したとの報告が ある。	本剤はこれらの薬剤 との併用で洞房と房 室結節伝導を遅延さ せ、心筋収縮力を相 加的に低下させるこ とが考えられる。
フェンタニル	血圧低下、徐脈を発現 したとの報告がある。	本剤とフェンタニル には、血圧低下、徐 脈作用があり併用に より作用が増強され ることが考えられ る。
全身麻酔剤	ハロゲン化吸入麻酔薬 の心筋抑制因子及び伝 導障害に対する感受性 が高くなることあり、 また、アトロピンが 不奏効の徐脈、低血 圧、伝導障害、心拍出 量低下といった潜在的 に重度の合併症が報 告されている。さら に、非常にまれである がときに致命的な急性 呼吸窮迫症候群が通常 手術直後に認められて いる。	機序不明。
局所麻酔剤	心機能抑制作用が増強 するおそれがあるの で、心電図検査等によ るモニタリングを行う こと。	併用により作用が増 強されることが考え られる。
低カリウム血症を起こ す薬剤 利尿剤 副腎皮質ステロイド 剤 アムホテリシンB ACTH (テトラコサ クチド)	Torsade de pointesを 起こすことがある。	機序不明。 低カリウム血症が惹 起された場合、本剤 のQT延長作用が増 加されることが考え られる。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
セイヨウオトギリソウ (St. John's Wort、セント・ジョーンズ・ワート) 含有食品	血中濃度が低下するおそれがあるので、本剤投与時はセイヨウオトギリソウ含有食品を摂取しないよう注意すること。	セイヨウオトギリソウにより本剤の代謝酵素が誘導され、代謝が促進されることが考えられる。
レジバシル/ソホスプリル配合剤 [8.7 参照]	徐脈等の不整脈があらわれるおそれがあり、海外の市販後において死亡例も報告されていることから、併用は可能な限り避けること。やむを得ず本剤と併用する場合は、不整脈の徴候の発現等に注意して十分に観察し、異常が認められた場合には適切な対応を行うこと。	機序不明。
ヒドロキシクロキシン硫酸塩	心室性不整脈を起こすおそれがある。	機序不明。

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。[8.1 参照]

11.1 重大な副作用

11.1.1 間質性肺炎（頻度不明）

間質性肺炎があらわれることがあり、致死的な場合もある。胸部レントゲン検査や胸部CT検査にて異常陰影が出現した場合、また咳、呼吸困難及び捻髪音等が認められた場合には上記副作用を疑い、投与を中止し、必要に応じてステロイド療法等の適切な処置を行うこと。

11.1.2 肝炎、肝機能障害、黄疸、肝不全（いずれも頻度不明）

AST、ALTの著しい上昇等を伴う肝炎等の重篤な肝機能障害、黄疸があらわれることがある。なお、肝不全や死亡に至った例も報告されている。[1.4、8.3 参照]

11.1.3 既存の不整脈の重度の悪化、Torsade de pointes、心停止（いずれも頻度不明）、血圧低下（14.9%）、徐脈（6.4%）、心不全（6.4%）

既存の不整脈を重度に悪化させることがあるほか、Torsade de pointes、心不全、徐脈からの心停止、完全房室ブロック、血圧低下及び徐脈があらわれることがあるので、心電図の連続監視を十分に行い、異常が認められた場合は、投与を中止する等の適切な処置を行うこと。

11.1.4 甲状腺機能亢進症（頻度不明）

必要に応じ甲状腺機能検査を行うなど、観察を十分に行うこと。[9.1.1 参照]

11.1.5 無顆粒球症、白血球減少（いずれも頻度不明）

11.2 その他の副作用

	10%以上	10%未満 ～5%以上	5%未満	頻度不明
精神神経系		不眠症		
消化器			嘔吐、悪心	
全身障害 及び投与 局所障害			発熱、投与部位反応	
循環器	血圧低下、 心電図QT延長		心房粗動、心室性頻脈、血管障害、低血圧、ほてり	
呼吸器			鼻出血	
血液			白血球減少	
肝臓		血中ビリルビン増加	AST上昇、LDH上昇	
腎臓			尿蛋白	

	10%以上	10%未満 ～5%以上	5%未満	頻度不明
神経障害			頭痛	
内分泌系 (甲状腺)	甲状腺機能検査値異常 (T ₃ の上昇、TSHの上昇及び低下、T ₃ の低下、T ₄ の上昇及び低下)			
皮膚				発疹、蕁麻疹、紅斑

上記副作用のほか海外において以下の副作用が認められている。
急性呼吸窮迫症候群、気管支痙攣、無呼吸、アナフィラキシーショック、血管神経性浮腫、虚脱、発汗、良性頭蓋内圧亢進（偽性脳腫瘍）、血小板減少症、背部痛

13. 過量投与

アミオダロン塩酸塩とその代謝産物は、いずれも透析不可能である。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

沈殿を生じるので、生理食塩液と配合しないこと。

14.2 薬剤投与時の注意

14.2.1 ポリ塩化ビニル製の輸液セット等の使用を避けること。

アミオダロン塩酸塩はポリ塩化ビニル製の輸液セット等に吸着する。また、可塑剤としてDEHP [di-(2-ethylhexyl)phthalate] を含むポリ塩化ビニル製の輸液セット等を使用した場合DEHPが溶出する。

14.2.2 同一のラインで他剤を注入しないこと。

14.2.3 同一のシリンジで他剤を混合しないこと。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

15.1.1 国内経口投与において、ペースメーカー使用中の患者で心臓ペースング閾値が上昇したとの報告がある。

15.1.2 植込み型除細動器 (ICD) を使用中の患者で、ICDの治療対象の不整脈が発現したが、本剤の徐拍化作用により不整脈が検出されずICDによる治療が行われなかったとの報告がある。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

日本人健康成人男子10例に本剤を5 mg/kgで15分間単回静脈内投与した時のデータを示す²⁾。[10. 参照]

被験者数	C _{max} (μg/mL)	AUC ₀₋₉₆ (μg・hr/mL)	AUC _∞ (μg・hr/mL)	T _{1/2} (day)	CL (mL/hr/kg)
10	13.7	16.6	28.1	14.6	200.0

16.1.2 患者における薬物動態

日本人患者45例に本剤を三段階注入法（初期急速投与：0～10分125mg、負荷投与：10分～6時間300mg及び維持投与：6時間～24時間450mg+24時間～48時間600mg）にて静脈内投与した時のデータを示す。なお、有効性評価期間中にHDVT/VFが再発した場合は、本剤125mgの追加投与を可とした。なお、3日目以降は本剤の投与が必要な場合は更に、最大1週間まで延長して（1日量として最大1250mg）継続投与が可とされた³⁾。

(1) ノンコンパートメントモデル解析

アミオダロン及び代謝物のデスエチルアミオダロン (DEA) における薬物動態パラメータを以下の表に示した。なお、血清中のアミオダロンとDEAの24時間及び48時間までの比率を見積ると、それぞれ0.0422及び0.0659であった。

パラメータ	症例数	アミオダロン		
		最小値-最大値/平均値 ±標準偏差 (CV%)	デスエチルアミオダロン(DEA) 最小値-最大値/平均値 ±標準偏差 (CV%)	
C _{max} ^{a)}	(ng/mL)	39	2184-13406	5.5-514.9
C _{24h} ^{b)}	(ng/mL/mg)	30	1.15±0.354 (30.8)	0.0854±0.0453 (53.0)
C _{48h} ^{b)}	(ng/mL/mg)	25	0.842±0.246 (29.2)	0.08±0.035 (43.2)
AUC _{24h} ^{b)}	(ng·h/mL/mg)	30	31.8±7.40 (23.2)	1.29±0.765 (59.4)
AUC _{48h} ^{b)}	(ng·h/mL/mg)	25	37.2±9.13 (24.6)	2.30±1.082 (47.1)

C_{24h}、AUC_{24h}及びC_{48h}、AUC_{48h}の症例数：24時間及び48時間までの血清中濃度値がなかった症例は除外した。

a)：初回急速静脈内投与直後に採血を行わなかった症例を除く。

b)：C_{24h}、C_{48h}、AUC_{24h}及びAUC_{48h}をそれぞれ投与量1mgあたりに標準化した値として示した。

12) 母集団解析

アミオダロンの消失プロファイルは3-コンパートメントモデルによく合致した。共変量の検討を行った結果、最終モデルに反映される影響因子はなかった。最終モデルから得られた母集団パラメータを以下の表に示した。最終モデルにおけるCLの個人間変動は27.8%であった。

	CL (L/h)	t _{1/2 λ₁} (min)	t _{1/2 λ₂} (h)	t _{1/2 λ_z} (h)	V _{SS} (L)	Kel (h ⁻¹)
母集団パラメータ	15.6	3.10	2.12	55.1	791	2.30

CL：血清クリアランス、t_{1/2 λ₁}：消失第1相目の半減期、t_{1/2 λ₂}：消失第2相目の半減期、t_{1/2 λ_z}：消失第3相目の半減期、V_{SS}：定常状態の分布容積、Kel：消失速度

16.3 分布

血清からの消失半減期は、平均14.6日(6.8~32.8日)と極めて長かった。これは、deep stock compartmentである脂肪からの緩慢な消失による。脂肪の他に、肝、肺及びリンパ節に高く分布し、脳への移行は低かった^{2,4)}。

16.4 代謝

アミオダロンは、5つの代謝経路すなわち脱ヨウ素化、O-脱アルキル化、N-脱アルキル化、水酸化及びグルクロン酸抱合あるいは硫酸抱合により代謝を受けると推定される⁴⁾。

16.5 排泄

胆汁を介した糞排泄が主排泄経路と考えられた⁴⁾(外国人データ)。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈生命に危険のある心室細動、血行動態不安定な心室頻拍の不整脈で難治性かつ緊急を要する場合〉

17.1.1 国内第Ⅱ相臨床試験

致死性心室性不整脈に対する第Ⅱ相非盲検下・非対照臨床試験として、リドカイン又はプロカインアミド無効又は忍容性がなく、生命に危険のある不整脈(心室細動又は血行動態の不安定な心室頻拍)を呈した日本人患者47例に本剤を三段階注入法(初期急速投与：0~10分125mg、負荷投与：10分~6時間300mg及び維持投与：6時間~24時間450mg+24時間~48時間600mg)にて静脈内投与した⁵⁾。有効性評価期間中にHDVT/VFが再発した場合は、本剤125mgの追加投与を可とした。有効性評価期間(初期急速投与終了時から48時間)中、HDVT/VF発作の再発が1回も認められなかった患者の割合を主要評価項目とした。有効性評価不適格例・逸脱例を除外した41例において、HDVT/VF発作非発現率は53.9%(Kaplan-Meier推定値)であった。

因果関係を問わない有害事象は本剤を投与された47例全例に認められた。このうち、因果関係を否定できない有害事象は35例にみられ、主な事象は血圧低下14.9%(7例)、心電図QT延長及び血中甲状腺刺激ホルモン増加が各10.6%(5例)、不

眠症8.5%(4例)、心電図QT補正間隔延長、血中ビリルビン増加、血液検査異常、徐脈及び心不全が各6.4%(3例)であった。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

アミオダロン塩酸塩は、Vaughan Williams分類のクラスⅢに属する不整脈治療剤であり、作用機序は心筋のK⁺チャネル遮断作用である^{6,7)}。また、Na⁺チャネル遮断作用、Ca²⁺チャネル遮断作用及び抗アドレナリン作用を併せ持つ^{8~10)}。

18.2 抗不整脈作用

アミオダロン塩酸塩は、イヌにおけるアコニチン、ウアバイン、アドレナリン及び電気刺激誘発による心室性不整脈を抑制した^{11,12)}。また、イヌの心筋梗塞モデルにおいて心室細動の誘発を抑制し、心突然死を予防した¹³⁾。

18.3 電気生理学的作用

18.3.1 モルモットの心室筋細胞においてアミオダロン塩酸塩は、活動電位持続時間の延長と最大立ち上がり速度の減少を示した¹⁴⁾。また、ウサギの洞房結節において洞周期長を延長した¹⁵⁾。

18.3.2 アミオダロン塩酸塩は、イヌの心房、房室結節及び心室の不応期を延長した¹⁶⁾。

18.4 心電図及び心行動態への作用

アミオダロン塩酸塩はイヌにおいてQT間隔の中等度延長と心拍数の減少を示した¹⁶⁾。また、イヌにおいて、アドレナリンによる昇圧反応、並びにイソプレナリンによる心拍数の増加及び血圧の低下を抑制した⁸⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称：アミオダロン塩酸塩

(Amiodarone Hydrochloride)

化学名：(2-Butylbenzofuran-3-yl) [4-[2-(diethylamino)ethoxy]-3,5-diiodophenyl] methanone monohydrochloride

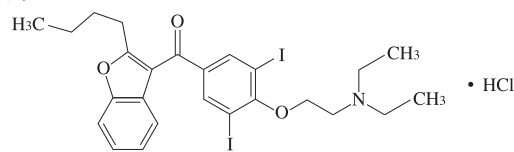
分子式：C₂₅H₂₉I₂NO₃ · HCl

分子量：681.77

性状：本品は白色~微黄白色の結晶性の粉末である。

本品は80℃の水に極めて溶けやすく、ジクロロメタンに溶けやすく、メタノールにやや溶けやすく、エタノール(95)にやや溶けにくく、水に極めて溶けにくい。

化学構造式：



融点：約161℃(分解)

20. 取扱い上の注意

個装箱を開封後は遮光して保存すること。

22. 包装

3 mL×10アンブル

**23. 主要文献

- 1) Buchan T A, et al. : J Heart Lung Transplant. 2021;40(7):642-51
- 2) 社内資料：健康成人における単回静脈内投与時の安全性及び薬物動態(2007年1月26日承認、CTD2.7.2.2)
- 3) 社内資料：致死性心室性不整脈に対する第Ⅱ相臨床試験(2007年1月26日承認、CTD2.7.2.2)
- 4) Harris L, et al. : AMIODARONE(Médecine et Sciences Internationales), Paris. 1986
- 5) Katoh T, et al. : J Arrhythmia. 2007;23(2):131-9
- 6) Patterson E, et al. : Circulation. 1983;68(4):857-64

- 7) Pallandi R T, et al. : Br J Pharmacol. 1987;92:97-103
- 8) Winslow E, et al. : J Cardiovasc Pharmacol. 1990;16(6):896-904
- 9) 社内資料：ウサギ洞房結節の活動電位に対する急性作用 (2007年1月26日承認、CTD2.6.2.2)
- 10) 社内資料：麻酔イヌの電気生理学的パラメータに対する急性作用 (2007年1月26日承認、CTD2.6.2.2)
- 11) Kamiya K, et al. : Circulation. 2001;103(9):1317-24
- 12) Guillemare E, et al. : J Cardiovasc Pharmacol. 2000;36(6):802-5
- 13) Hodeige D, et al. : Eur J Pharmacol. 1995;279(1):25-32
- 14) Lalevée N, et al. : J Cardiovasc Electrophysiol. 2003;14(8):885-90
- 15) Nishimura M, et al. : J Pharmacol Exp Ther. 1989;251(2):650-9
- 16) Charlier R, et al. : J Pharmacol. 1970;1(2):175-82

24. 文献請求先及び問い合わせ先

サノフィ株式会社
くすり相談室
〒163-1488 東京都新宿区西新宿三丁目20番2号
フリーダイヤル 0120-109-905

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

サノフィ株式会社

〒163-1488 東京都新宿区西新宿三丁目20番2号

26.2 提携

大正製薬株式会社