※※2022年 2 月改訂(第9版) ※2014年 6 月改訂

アンジオテンシン変換選択性阻害剤

日本薬局方 イミダプリル塩酸塩錠

イミダプリル塩酸塩錠2.5mg「ケミファ」 イミダプリル塩酸塩錠5mg「ケミファ」 イミダプリル塩酸塩錠10mg「ケミファ」

Imidapril

貯法: 気密容器(室温保存) 開封後は湿気を避けて 保存すること 使用期限:外箱に表示(3年) 注)注意-医師等の処方箋によ り使用すること

	錠2.5mg	錠5mg	錠10mg
承認番号	22000AMX01687000	22000AMX01688000	22000AMX01689000
薬価収載	2008年11月	2008年11月	2008年11月
販売開始	2008年11月	2008年11月	2008年11月
効能追加	2012年12月	2012年12月	

日本標準商品分類番号

872144

●禁忌(次の患者には投与しないこと)

処方箋医薬品注

(1)本剤の成分に対し、過敏症の既往歴のある患者

(2)血管浮腫の既往歴のある患者(アンジオテンシン変換酵素 阻害剤等の薬剤による血管浮腫、遺伝性血管浮腫、後天性 血管浮腫、特発性血管浮腫等)

「呼吸困難を伴う血管浮腫を発現することがある。」

- (3)デキストラン硫酸固定化セルロース、トリプトファン固定 化ポリビニルアルコール又はポリエチレンテレフタレート を用いた吸着器によるアフェレーシスを施行中の患者 [ショックを起こすことがある。] (「3.相互作用」の項参照)
- (4)アクリロニトリルメタリルスルホン酸ナトリウム膜 (AN69®)を用いた血液透析施行中の患者 [アナフィラキシーを発現することがある。](「3.相互作用」 の項参照)
- (5)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)
- (6)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。](「2.重要な基本的注 意」の項参照)

(7)サクビトリルバルサルタンナトリウム水和物を投与中の患 者、又は投与中止から36時間以内の患者

[血管浮腫があらわれるおそれがある。](「3.相互作用」の項 参照)

●組成・性状

1. 組成

ЖЖ

	販売名	イミダプリル塩酸塩 錠2.5mg「ケミファ」	イミダプリル塩酸塩 錠5mg「ケミファ」		
	1錠中の有効成分	(日局)イミダプリル塩酸塩			
		2.5mg	5mg	10mg	
Ì	添加物	ステアリン酸マグネシウム、乳糖水和物、ポリビ			
	///////////////////////////////////////	ニルアルコール(部分けん化物)			

2. 製剤の性状

イミダプリル塩酸塩錠2.5mg「ケミファ」は、白色の素錠であり、イ ミダプリル塩酸塩錠5mg「ケミファ」及びイミダプリル塩酸塩錠 10mg「ケミファ」は、白色の割線入り素錠である。

販売名	サイズ	表	裏	側面	識別コード
イミダプリル	直径5.5mm				MFD
塩酸塩錠	厚さ2.5mm	MED 224	(2.5)		224
2.5mg「ケミファ」	重量約60mg				227
イミダプリル	直径6.0mm	((
塩酸塩錠	厚さ2.7mm	MED 225	(5)		MED 225
5mg[ケミファ]	重量約80mg))		223
イミダプリル	直径6.5mm				MED
塩酸塩錠	厚さ2.8mm	MED 226	(10)	\cong	MED 226
10mg「ケミファ」	重量約90mg				

●効能又は効果

<イミダプリル塩酸塩錠2.5mg/5mg「ケミファ」> 高血圧症、腎実質性高血圧症、1型糖尿病に伴う糖尿病性腎症

<イミダプリル塩酸塩錠10mg「ケミファ」> 高血圧症、腎実質性高血圧症

●用法及び用量

○高血圧症、腎実質性高血圧症

通常、成人にはイミダプリル塩酸塩として5~10mg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。ただし、重症高血圧症、 腎障害を伴う高血圧症又は腎実質性高血圧症の患者では 2.5mgから投与を開始することが望ましい。

○1型糖尿病に伴う糖尿病性腎症

<イミダプリル塩酸塩錠2.5mg/5mg「ケミファ」>

通常、成人にはイミダプリル塩酸塩として5mgを1日1回経口 投与する。ただし、重篤な腎障害を伴う患者では2.5mgから 投与を開始することが望ましい。

〈用法及び用量に関連する使用上の注意〉

クレアチニンクリアランスが30mL/分以下、又は血清クレ アチニンが3mg/dL以上の重篤な腎機能障害のある患者で は、投与量を半量にするか、若しくは投与間隔をのばすなど 慎重に投与すること。

[排泄の遅延による過度の血圧低下及び腎機能を悪化させる おそれがある。](「1.慎重投与」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(「2.重要な基本的注意」の項参照)
 - (2)高カリウム血症の患者(「2.重要な基本的注意」の項参照)
 - (3)腎機能障害のある患者(〈用法及び用量に関連する使用上の注 意〉及び「4.副作用(1)重大な副作用」の項参照)

— 1 —

(4)脳血管障害のある患者

[過度の降圧が脳血流不全を惹起し、病態を悪化させることがある。]

(5)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)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)1型糖尿病に伴う糖尿病性腎症の場合、投与初期(1ヶ月以内)に急速に腎機能の悪化や高カリウム血症が発現するおそれがあるので、投与初期は血清クレアチニン値及び血清カリウム値を測定し、急速な腎機能の悪化や血清カリウム値の上昇が認められた場合には減量あるいは投与中止などの適切な処置を行うこと。
- (5)本剤の投与により、次の患者では、初回投与後一**過性の急激な血圧低下**を起こす場合があるので、投与は少量より開始し、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こと。
 - 1) 重症の高血圧症患者
 - 2) 血液透析中の患者
 - 3) 利尿降圧剤投与中の患者(特に最近利尿降圧剤投与を開始 した患者)
 - 4) 厳重な減塩療法中の患者
- (6)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。
- (7)手術前24時間は投与しないことが望ましい。

3. 相互作用

(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
デキストラン硫酸 固定化セルロース、トリプトファンカリア・ファルポリビニルパールステレンテレンを用いファートを用いファーシスの施行ージスクーバTR® セルソーバ*等	ショックを起こすこ とがある。	陰性に荷電したデキストラン硫酸固定化トプレース、化ポストプロンの間にルフリビニルフリーのではポリーを表すのでは、カースを表すがある。 と考えられる。
アクリロニトリル メタリルスルホン 酸ナトリウム膜を 用いた透析 AN69®	アナフィラキシーを 発現することがある。	多価イオン体であるAN 69®により血中キニン系の産生が亢進し、更に本剤によりブラジキニンの代謝が妨げられて、ブラジキニンが蓄積すると考えられる。

	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 <u>ル酸塩</u> (ラジレス) (糖尿病患者に使 用する場合。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)	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	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。
**	サクビトリルバル サルタンナトリウ <u>ム水和物</u> <u>(エンレスト)</u>	るおそれがある。 <u>左記薬剤を投与する</u> 場合は、本剤を少な	併用により相加的にブラジキニンの分解を抑制し、血管浮腫のリスクを増加させる可能性がある。

(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
	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) カリウム補給剤 (塩化カリウム等)	血清カリウム値が上 昇することがある。 併用する場合は血清 カリウム値に注意す ること。	本剤はアンジオテンシン川産生を抑制し、アルドステロンの分泌を低下させるため、カリウム排泄を減少させると考えられる。腎機能障害のある患者には特に注意する。
	アリスキレンフマル酸塩	腎機能障害、高カリケをはない。高の世界では、 高の性が、 を起ため、対力に観察する。 をはいるでは、 をはいるでは、 をはいるでは、 をはいるでは、 ではいるでは、 ではいるでは、 ではいるでは、 ではいるでは、 ではないではないではないではないではないではないではないではないではないではない	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 受容体拮抗剤	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。	
	利尿降圧剤 (トリクロルメチ アジド ヒドロクロロチ アジド等)	利尿降圧剤で治療中 の患者に本剤を初め て投与する場合、降 圧作用が増強するお それがあるので少量 より投与するなど慎 重に投与すること。	利尿剤の投与は血漿レニン活性を上昇させているため、本剤の投与により急激な血圧低下を起こすと考えられる。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子				
リチウム製剤 (炭酸リチウム)	リチウム中毒(眠気、 振戦、錯乱等)を起こ すことがある。 定期的にリチウムの 血中濃度を測定し、 異常があれば減量若 しくは投与中止す る。	腎尿細管におけるリチウムの再吸収を促進すると考えられる。				
非ステロイド性抗 炎症剤 (インドメタシン 等)	降圧作用が減弱する ことがある。 定期的に血圧を観察 し、適切な処置をと る。	非ステロイド性抗炎症 剤のプロスタグランジ ン合成阻害作用により、 本剤の降圧作用を減弱 させると考えられる。				
	腎機能を悪化させる おそれがある。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。	非ステロイド性抗炎症 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 めと考えられる。				
カリジノゲナーゼ 製剤	本剤との併用により 過度の血圧低下が引 き起こされる可能性 がある。	本剤のキニン分解抑制 作用とカリジノゲナー ゼ製剤のキニン産生作 用により、血管平滑筋 の弛緩が増強すると考 えられる。				
他の降圧作用を有 する薬剤 (降圧剤 硝酸剤等)	降圧作用が増強する ことがある。 定期的に血圧を測定 し、両剤の用量を調 節する。	相加的に作用(降圧作用)を増強させると考えられる。				

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) 呼吸困難を伴う顔面、舌、声門、喉頭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、異常が認められた 場合には直ちに投与を中止し、抗ヒスタミン剤、副腎皮質 ホルモン剤の投与及び気道確保等の適切な処置を行うこ と。
- 2) 重篤な血小板減少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。
- 3) 急性腎障害、また、腎機能障害の増悪があらわれることがあるので、腎機能検査を行う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。
- 4) 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) 紅皮症(剥脱性皮膚炎)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)、天疱瘡様症状があらわれることがある ので、紅斑、水疱、そう痒、発熱、粘膜疹等があらわれた 場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

(2)重大な副作用(類薬)

- 1)他のアンジオテンシン変換酵素阻害剤で、**汎血球減少**があらわれたとの報告があるので、このような異常が認められた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 2)他のアンジオテンシン変換酵素阻害剤で、**膵炎**があらわれたとの報告があるので、血中のアミラーゼ、リパーゼの上昇等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。

(3)その他の副作用

副作用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。

			頻度不明		
ш		液	赤血球減少、ヘモグロビン減少、ヘマトクリット減少、血小板減少、白血球減少、好酸球増多		
腎		臓	血清クレアチニン上昇、BUN上昇、蛋白尿		
精神	神経	系	頭痛、ふらつき、めまい、立ちくらみ、不眠、眠気		
循	環	器	低血圧、動悸		
呼	呼吸器		咳、咽頭部異和感・不快感、痰、嗄声		
消	消化器		悪心、嘔気、嘔吐、胃部不快感、腹痛、食欲不振、下痢		
肝		臓	AST (GOT) 上昇、ALT (GPT) 上昇、Al - P上昇、 LDH上昇、黄疸、ァ- GTP上昇		
過	敏	症	発疹、そう痒、光線過敏症、蕁麻疹		
そ	の	他	血清カリウム上昇、耳鳴、味覚異常、口渇、CK(CPK) 上昇、胸部不快感、疲労、倦怠感、浮腫、顔面潮紅、 脱毛、しびれ、脱力感、低血糖		

5. 高齢者への投与

低用量(例えば2.5mg)から投与を開始するなど、患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。

- (1)本剤は主として腎臓から排泄されるが、一般に高齢者では腎機能が低下していることが多いため高い血中濃度が持続するおそれがあり、副作用が発現又は作用が増強しやすい。
- (2)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)。

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、頭蓋顔面の変形等があらわれたとの報告がある。また、海外で実施された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。]

(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。

[動物実験(ラット)で乳汁中へ移行することが認められている。]

7. 小児等への投与

小児等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。]

9. その他の注意

インスリン又は経口血糖降下剤の投与中にアンジオテンシン変換酵素阻害剤を投与することにより、低血糖が起こりやすいとの報告がある。

●薬物動態

1. 生物学的同等性試験1)

(1)イミダプリル塩酸塩錠2.5mg「ケミファ」

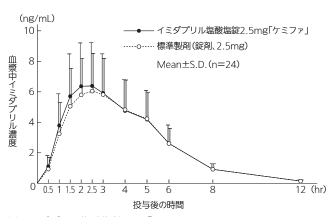
イミダプリル塩酸塩錠2.5mg「ケミファ」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(イミダプリル塩酸塩として2.5mg)健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)につい

て90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された。

各製剤1錠投与時の薬物動態パラメータ

	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)	AUCo-12hr (ng•hr/mL)
イミダプリル塩酸塩錠 2.5mg「ケミファ」	6.72±2.91	2.2±0.6	1.5±0.3	32.02±12.52
標準製剤 (錠剤、2.5mg)	6.43±2.49	2.4±0.7	1.5±0.2	30.94±11.54

(Mean±S.D., n=24)



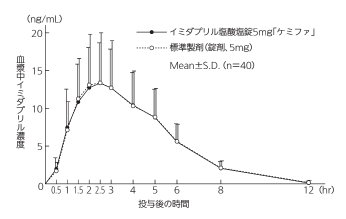
(2)イミダプリル塩酸塩錠5mg「ケミファ」

イミダプリル塩酸塩錠5mg「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(イミダプリル塩酸塩として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、両剤の生物学的同等性が確認された。

各製剤1錠投与時の薬物動態パラメータ

	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)	AUC _{0-12hr} (ng•hr/mL)		
イミダプリル塩酸塩錠 5 mg「ケミファ」	14.22±5.96	2.4±0.5	1.5±0.3	66.58±24.04		
標準製剤 (錠剤、5 mg)	13.94±6.83	2.4±0.6	1.6±0.6	67.10±27.62		

(Mean±S.D., n=40)



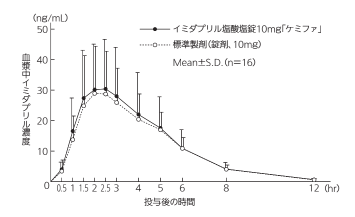
(3)イミダプリル塩酸塩錠10mg「ケミファ」

イミダプリル塩酸塩錠10mg「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(イミダプリル塩酸塩として10mg)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、両剤の生物学的同等性が確認された。

各製剤1錠投与時の薬物動態パラメータ

	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)		AUC0-12hr (ng•hr/mL)
イミダプリル塩酸塩錠 10mg「ケミファ」	33.05±18.07	2.1±0.5	1.6±0.3	144.68±70.89
標準製剤 (錠剤、10mg)	30.70±15.65	2.4±0.9	1.5±0.2	136.16±56.18

(Mean \pm S.D., n=16)



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. 溶出挙動2)

本製剤は、日本薬局方医薬品各条に定められたイミダプリル塩酸塩錠の溶出規格に適合していることが確認されている。

●薬効薬理3)

イミダプリル塩酸塩はプロドラッグであり、経口投与後、加水分解により活性代謝物のジアシド体(イミダプリラート)に変換され、このイミダプリラートがアンジオテンシン変換酵素阻害薬として働く。アンジオテンシン▼映酵素阻害薬は、生理活性を持たないアンジオテンシン▼から強力な昇圧活性を有するアンジオテンシン▼への変換を阻害することにより、血圧降下作用を示す。

●有効成分に関する理化学的知見

一般名: イミダプリル塩酸塩(Imidapril Hydrochloride) 化学名:(4S)-3-{(2S)-2-[(1S)-1-Ethoxycarbonyl-3phenylpropylamino]propanoyl}-1-methyl-2oxoimidazolidine-4-carboxylic acid monohydrochloride

分子式: CzoHz7N3O6・HCl

分子量:441.91 構造式:

H₃C O H H CH₃
O H CO₂H ·HCI
H₃C

性 状:イミダプリル塩酸塩は白色の結晶である。

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

本品1.0gを水100mLに溶かした液のpHは約2である。

融 点:約203℃(分解)

●取扱い上の注意

安定性試験4)

PTP包装(PTPシートをアルミピロー包装(乾燥剤入り)) したものを用いた加速試験(40° 、相対湿度75%、6カ月) の結果、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

イミダプリル塩酸塩錠2.5mg「ケミファ」: 100錠(10錠×10) イミダプリル塩酸塩錠5mg「ケミファ」: 100錠(10錠×10) 140錠(14錠×10)

500錠(10錠×50)

イミダプリル塩酸塩錠10mg「ケミファ」: 100錠(10錠×10)

●主要文献

1) メディサ新薬(株):生物学的同等性に関する資料(社内資料)

2)メディサ新薬(株):溶出に関する資料(社内資料)

3)第十八改正日本薬局方解説書 C-665, 廣川書店, 東京, 2021

4) メディサ新薬(株):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。 日本ケミファ株式会社 安全管理部 〒101-0032 東京都千代田区岩本町2丁目2番3号 TEL 0120-47-9321 03-3863-1225 FAX 03-3861-9567



製造販売元

メディサ新薬株式会社 大阪市淀川区宮原5丁目2-27