日本標準商品分類番号 872190

# 医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会の IF 記載要領 2013 に準拠して作成「一部 2018 (2019 年更新版) に準拠]

# 本態性·起立性·透析時低血圧治療剤

# アメジニウムメチル硫酸塩錠 10 mg「オーハラ」

AMEZINIUM METILSULFATE TABLETS 10 mg「OHARA」 (アメジニウムメチル硫酸塩錠)

剤 ቻ	錠剤(片面割線入り素錠)				
製剤の規制区分	該当しない				
規格・含量	1 錠中アメジニウムメチル硫酸塩 10mg を含有する。				
— 般	和名:アメジニウムメチル硫酸塩 [JAN] 洋名:Amezinium Metilsulfate [JAN, INN]				
製造販売承認年月	3 製造販売承認年月日:2013年2月15日(販売名変更による)				
薬価基準収	薬価基準収載年月日:2013年 6月21日(販売名変更による)				
・ 発 売 年 月 [	発売年月日 :1999 年 7 月 9 日				
	開発・製造販売(輸入)・ 提携・販売会社名				
医薬情報担当者の 連絡 2					
問合わせ窓「	大原薬品工業株式会社 お客様相談室 フリーダイヤル 0120-419-363 URL http://www.ohara-ch.co.jp				

本 IF は 2019 年 6 月改訂の添付文書の記載に基づき作成した。 最新の添付文書情報は、PMDA ホームページ「医薬品に関する情報」 http://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html にてご確認ください。

# IF 利用の手引きの概要-日本病院薬剤師会-

#### 1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として医療用医薬品添付文書(以下,添付文書と略す)がある. 医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際には,添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合がある.

医療現場では、当該医薬品について製薬企業の医薬情報担当者等に情報の追加請求や質疑をして情報を補完して対処してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための情報リストとしてインタビューフォームが誕生した。

昭和63年に日本病院薬剤師会(以下,日病薬と略す)学術第2小委員会が「医薬品インタビューフォーム」(以下,IFと略す)の位置付け並びにIF記載様式を策定した。その後,医療従事者向け並びに患者向け医薬品情報ニーズの変化を受けて,平成10年9月に日病薬学術第3小委員会においてIF記載要領の改訂が行われた。

更に 10 年が経過し、医薬品情報の創り手である製薬企業、使い手である医療現場の薬剤師、双方に とって薬事・医療環境は大きく変化したことを受けて、平成 20 年 9 月に日病薬医薬情報委員会におい て IF 記載要領 2008 が策定された.

IF 記載要領 2008 では、IF を紙媒体の冊子として提供する方式から、PDF 等の電磁的データとして提供すること (e-IF) が原則となった.この変更にあわせて、添付文書において「効能・効果の追加」、「警告・禁忌・重要な基本的注意の改訂」などの改訂があった場合に、改訂の根拠データを追加した最新版の e-IF が提供されることとなった.

最新版の e-IF は、(独) 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報提供ホームページ (http://www.info.pmda.go.jp/) から一括して入手可能となっている。日本病院薬剤師会では、e-IF を掲載する医薬品情報提供ホームページが公的サイトであることに配慮して、薬価基準収載にあわせて e-IF の情報を検討する組織を設置して、個々の IF が添付文書を補完する適正使用情報として適切か審査・検討することとした。

2008 年より年 4 回のインタビューフォーム検討会を開催した中で指摘してきた事項を再評価し、製薬企業にとっても、医師・薬剤師等にとっても、効率の良い情報源とすることを考えた。そこで今般、IF記載要領の一部改訂を行い IF記載要領 2013 として公表する運びとなった。

#### 2. IF とは

IF は「添付文書等の情報を補完し、薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製薬企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

ただし、薬事法・製薬企業機密等に関わるもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師自らが評価・判断・提供すべき事項等は IF の記載事項とはならない. 言い換えると、製薬企業から提供された IF は、薬剤師自らが評価・判断・臨床適応するとともに、必要な補完をするものという認識を持つことを前提としている.

#### [IF の様式]

- ①規格は A4 版, 横書きとし, 原則として 9 ポイント以上の字体(図表は除く)で記載し, 一色刷りとする. ただし, 添付文書で赤枠・赤字を用いた場合には, 電子媒体ではこれに従うものとする.
- ②IF 記載要領に基づき作成し、各項目名はゴシック体で記載する.
- ③表紙の記載は統一し、表紙に続けて日病薬作成の「IF 利用の手引きの概要」の全文を記載するものとし、2 頁にまとめる.

#### [IFの作成]

- ①IF は原則として製剤の投与経路別(内用剤,注射剤,外用剤)に作成される.
- ②IF に記載する項目及び配列は日病薬が策定した IF 記載要領に準拠する.
- ③添付文書の内容を補完するとの IF の主旨に沿って必要な情報が記載される.
- ④製薬企業の機密等に関するもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師をはじめ医療従事者自らが評価・判断・提供すべき事項については記載されない.
- ⑤「医薬品インタビューフォーム記載要領 2013」(以下,「IF 記載要領 2013」と略す)により作成された IF は、電子媒体での提供を基本とし、必要に応じて薬剤師が電子媒体 (PDF) から印刷して使用する.企業での製本は必須ではない.

#### 「IF の発行]

- ① 「IF 記載要領 2013」は、平成 25 年 10 月以降に承認された新医薬品から適用となる。
- ②上記以外の医薬品については、「IF 記載要領 2013」による作成・提供は強制されるものではない.
- ③使用上の注意の改訂,再審査結果又は再評価結果(臨床再評価)が公表された時点並びに適応症の拡大等がなされ,記載すべき内容が大きく変わった場合にはIFが改訂される.

#### 3. IF の利用にあたって

「IF 記載要領 2013」においては、PDF ファイルによる電子媒体での提供を基本としている。情報を利用する薬剤師は、電子媒体から印刷して利用することが原則である。

電子媒体の IF については、医薬品医療機器総合機構の医薬品医療機器情報提供ホームページに掲載場所が設定されている.

製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従って作成・提供するが、IFの原点を踏まえ、医療現場に不足している情報やIF作成時に記載し難い情報等については製薬企業のMR等へのインタビューにより薬剤師等自らが内容を充実させ、IFの利用性を高める必要がある。また、随時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、IFが改訂されるまでの間は、当該医薬品の製薬企業が提供する添付文書やお知らせ文書等、あるいは医薬品医療機器情報配信サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、IFの使用にあたっては、最新の添付文書を医薬品医療機器情報提供ホームページで確認する。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「臨床成績」や「主な外国での発売状況」に関する項目等は承認事項に関わることがあり、その取扱いには十分留意すべきである.

#### 4. 利用に際しての留意点

IF を薬剤師等の日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用して頂きたい.しかし、薬事法や医療用医薬品プロモーションコード等による規制により、製薬企業が医薬品情報として提供できる範囲には自ずと限界がある. IF は日病薬の記載要領を受けて、当該医薬品の製薬企業が作成・提供するものであることから、記載・表現には制約を受けざるを得ないことを認識しておかなければならない.

また製薬企業は、IF があくまでも添付文書を補完する情報資材であり、インターネットでの公開等も踏まえ、薬事法上の広告規制に抵触しないよう留意し作成されていることを理解して情報を活用する必要がある.

(2013年4月改訂)

# 目 次

	概要に関する項目		楽物速度論的パフメータ	
1.	開発の経緯・・・・・・・1	3.	吸収 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	. 13
2.	製品の治療学的・製剤学的特性 1	4.	分布 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	. 13
		5.	代謝	. 14
П	名称に関する項目	6.	排泄 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	. 14
	販売名・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 2	7.	トランスポーターに関する情報 ・・・・・・・・・・・・・・	. 14
	一般名	8.	透析等による除去率	. 14
	横造式又は示性式・・・・・・・・・・・・・・・・・ 2			
	分子式及び分子量・・・・・・・・・・ 2	VIII	安全性(使用上の注意等)に関する項目	
	(元十八人) (元十二人) (元十八人)		警告内容とその理由 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	. 15
			禁忌内容とその理由(原則禁忌を含む)・・・・・・・・	
	慣用名,別名,略号,記号番号··································		効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由・	
7.	UAS 登録番号······ 3		用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由・	
			慎重投与内容とその理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
	有効成分に関する項目		重要な基本的注意とその理由及び処置方法・・・・・・	
	物理化学的性質 · · · · · · · 4		相互作用 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	有効成分の各種条件下における安定性・・・・・・ 4	8	副作用	
3.	有効成分の確認試験法・・・・・・・・・・・ 4		高齢者への投与・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
4.	有効成分の定量法・・・・・・・・・・・ 4		妊婦, 産婦, 授乳婦等への投与・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
			小児等への投与・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
IV	製剤に関する項目		臨床検査結果に及ぼす影響・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
	<b>剤形・・・・・・・・・・・・・・・・・・</b> 5		過量投与	
	製剤の組成······5		適用上の注意・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
3.			過用工の任息 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	製剤の各種条件下における安定性・・・・・・・・・・6		その他・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
5.	THE BOOK OF THE CONTRACTOR OF	10.	C 4 7 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	1 /
	他剤との配合変化(物理化学的変化)・・・・・・・・7	IV	非臨床試験に関する項目	
			来理試験・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	. 10
	生物学的試験法		毒性試験	
	製剤中の有効成分の確認試験法・・・・・・・8	۷.	毋 工叫歌	. 19
	製剤中の有効成分の定量法・・・・・・・・・・9	v	管理的事項に関する項目	
	力価・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		規制区分・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	. 17
	混入する可能性のある夾雑物・・・・・・・・・・9		規制区分 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報・9		有効期間又は使用期限・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
	在息か必要な谷裔・外観が付外な谷裔に関する情報・9 その他・・・・・・・・・・・・・・・・・9		東剤取扱い上の注意点・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
14.	C v z l B · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		果剤取扱い上の注意点・・・・・・・・・・・・・・・・・・   承認条件等・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
17	治療に関する項目			
			包装 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	別能又は効果・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・10 用法及び用量・・・・・・・・・・・・・・・・・・・10		容器の材質・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
	版床成績· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
٥.	咖/小/以.稠		国際誕生年月日 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
<b>7</b> 7T	東将承四12目子212口		製造販売承認年月日及び承認番号・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
VI	薬効薬理に関する項目		薬価基準収載年月日	. 20
	薬理学的に関連ある化合物又は化合物群・・・・・・・11	12.	効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の	
2.	薬理作用・・・・・・・・・・11		年月日及びその内容・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	· 20
<b>777</b>	京都和4年17日	13.	再審查結果,再評価結果公表年月日	
	薬物動態に関する項目		及びその内容・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
1.	血中濃度の推移・測定法12	14.	再審査期間 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	. 20

15.	投薬期間制限医薬品に関する情報・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	20
16.	各種コード・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	20
17.	保険給付上の注意・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	20
ΧI	文献	
1.	引用文献 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	21
2.	その他の参考文献	21
ΧП	参考資料	
1.	主な外国での発売状況・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	22
2.	海外における臨床支援情報・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	22
ХШ	備考	
1.	調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての	)
	参考情報	23
2.	その他の関連資料・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	24
付表		25

# I. 概要に関する項目

#### 1. 開発の経緯

アメジニウムメチル硫酸塩(一般名)は、1969年に開発された交感神経刺激薬に 分類される低血圧治療剤であり、本邦では、1991年11月に上市されている。

アメジニウムメチル硫酸塩錠 10mg「オーハラ」は、大原薬品工業株式会社が開発を企画し、薬発第 698 号(昭和 55 年 5 月 30 日)(付表参照)に基づき規格及び試験方法を設定、安定性試験、生物学的同等性試験を実施し、1999 年 2 月に承認を得て、1999 年 7 月発売に至った。

その後、2013年6月に医療事故防止のための販売名変更を行った。

#### 2. 製品の治療学的・製剤学的特性

- (1) 本剤は本態性低血圧、起立性低血圧、透析施行時の血圧低下の改善に対して 有用である。(「V. 治療に関する項目」参照)
- (2) アメジニウムメチル硫酸塩は、ノルアドレナリンと競合して末梢の神経終末 に取り込まれ、ノルアドレナリンの再取り込みを抑制し、ノルアドレナリン の不活性化を抑制して、間接的に交感神経機能を亢進させ、用量依存的に血 圧上昇を示す。(「VI. 薬効薬理に関する項目」参照)
- (3) 成分名、含量、屋号、薬効、識別コード、GS1 コードが表示された PTP シートである。
- (4) 個装箱には QR コード(添付文書)、錠剤イメージ図、製品情報カード、新バーコードの4つの製品情報が盛り込まれている。
- (5) 主な副作用として、動悸、ほてり感、頭痛、嘔気・嘔吐発疹、湿疹、蕁麻疹等(いずれも頻度不明)が報告されている。(「Ⅶ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目」参照)

# Ⅱ. 名称に関する項目

- 1. 販売名
- (1)和名

アメジニウムメチル硫酸塩錠 10 mg「オーハラ」

(2)洋名

AMEZINIUM METILSULFATE TABLETS 10 mg 「OHARA」

(3)名称の由来

通知「薬食審査発第0922001号」に基づき設定した。

- 2. 一般名
- (1)和名(命名法)

アメジニウムメチル硫酸塩(JAN)

(2)洋名(命名法)

Amezinium Metilsulfate(JAN, INN)

(3) ステム

-ium:四級アンモニウム化合物(quaternary ammonium compounds)

#### 3. 構造式又は示性式

# 4. 分子式及び分子量

(1)分子式: C<sub>12</sub>H<sub>15</sub>N<sub>3</sub>O<sub>5</sub>S(2)分子量: 313.33

5. 化学名(命名法)

4-Amino-6-methoxy-1-phenylpyridazinium methylsulfate

6. 慣用名, 別名, 略号, 記号番号

特になし

# 7. CAS 登録番号

30578-37-1

# Ⅲ. 有効成分に関する項目

#### 1. 物理化学的性質

#### (1) 外観·性状

本品は白色~帯黄白色の結晶性の粉末である。

#### (2)溶解性

本品は水又はメタノールにやや溶けにくく、酢酸(100)又はエタノール(95)に溶けにくく、アセトン又はクロロホルムに極めて溶けにくく、ジエチルエーテルにほとんど溶けない。

溶解度(37℃)1)

рН1.2	10mg/mL以上
рН4.0	10mg/mL以上
рН6.8	10mg/mL以上
水	10mg/mL以上

#### (3)吸湿性

該当資料なし

#### (4) 融点(分解点), 沸点, 凝固点

融点:約178℃(分解)

#### (5)酸塩基解離定数

該当資料なし

#### (6)分配係数

該当資料なし

#### (7) その他の主な示性値

pH: 本品 0.1g を水 10mL に溶かした液の pH は 4.0~6.5 である。

#### 2. 有効成分の各種条件下における安定性 1)

溶解後の安定性(37℃)

水	24 時間は安定である。
液性(pH)	pH1.2、pH4.0及びpH6.8において、24時間は安定である。

# 3. 有効成分の確認試験法

- (1) 芳香族第一アミンの定性反応
- (2) 硫酸塩の定性反応
- (3) 紫外可視吸光度測定法
- (4) 赤外吸収スペクトル測定法(臭化カリウム錠剤法)

#### 4. 有効成分の定量法

液体クロマトグラフィー

# Ⅳ. 製剤に関する項目

# 1. 剤形

#### (1) 剤形の区別, 外観及び性状

区別:錠剤(素錠)

	( ) ( )				
소비 마수	A≡⊞	外形・サイズ・識別コード			
利形 色調 色調 <u>色調</u>		表面	裏面	側面	
錠剤(片面割線	白色	0 H 176			
入りの素錠)	[	直径:6.5mm 識別コード*:0F		重量:100 mg	

※錠剤に刻印表示及び PTP シートの表面に表示

#### (2) 製剤の物性 2),3)

崩壊試験(日局;水)*1	硬度**2
(min, n=3) [30min 以内]	(kp, n=5)
1.7 [1.6~1.8]	4. 5

※1:平均値[最小値~最大値] ※2:平均値

#### (3) 識別コード

アメジニウムメチル硫酸塩錠 10 mg「オーハラ」: OH-176

(4)pH, 浸透圧比, 粘度, 比重, 無菌の旨及び安定な pH 域等 該当しない

#### 2. 製剤の組成

#### (1)有効成分(活性成分)の含量

1錠中 アメジニウムメチル硫酸塩を 10mg 含有

#### (2)添加物

乳糖水和物、カルメロースカルシウム、含水二酸化ケイ素、ステアリン酸カルシ ウム

# (3)その他

該当しない

# 3. 懸濁剤, 乳剤の分散性に対する注意

該当しない

#### 4. 製剤の各種条件下における安定性

(1) 加速条件下での安定性試験 2)

• 保存形態

PTP包装: PTP(ポリ塩化ビニルフィルム、アルミ箔)包装したものとシリカゲ

ルをアルミ多層フィルム製袋に入れ、紙箱に入れ封をした。

バラ包装:シリカゲル入りポリエチレン製容器に入れた。

·保存条件: 40°C(±1°C)、75%RH(±5%RH)

・保存期間:6ヵ月

• 試験項目: 性状、確認試験、質量偏差試験、純度試験、崩壊試験、定量

・試験方法:製剤の規格及び試験方法に従った。

保存条件	期間	保存形態	結果
40°C (±1°C)、	P1 6 ヵ月	PTP 包装	全て変化なし。
75%RH(±5%RH)	0 ガ <i>月</i>	バラ包装	全て変化なし。

(2) 長期保存条件下での安定性試験 4)

• 保存形態

PTP包装: PTP(ポリ塩化ビニルフィルム、アルミ箔)包装したものとシリカゲルをアルミ多層フィルム製袋に入れ、紙箱に入れ封をした。

バラ包装:シリカゲル入りポリエチレン製容器に入れた。

保存条件: 25℃(±2℃)、60%RH(±5%RH)

保存期間:36ヵ月

• 試験項目:性状、確認試験、質量偏差試験、純度試験、溶出試験、定量

・試験方法:製剤の規格及び試験方法に従った。

保存条件	期間	保存形態	結果
25°C(±2°C), 60%RH(±5%RH)	2C , 🖽	PIP包装	類縁物質増加(規格内)。その他は変化なし。
	36 ヵ月	バラ包装	類縁物質増加(規格内)。その他は変化なし。

(3) 無包装状態での安定性試験 3)

無包装の製剤について各種条件下で保存し、安定性試験(性状、硬度、溶出試験、定量)を行った。

	試験条件	結果
温度	40℃、3ヵ月(遮光・気密容器)	全て変化なし。
湿度	30℃、75%RH、3ヵ月(遮光・開放)	全て変化なし。
光	総照射量 120 万 lx · hr (気密容器)	全て変化なし。

#### 5. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

#### 6. 他剤との配合変化(物理化学的変化)

該当しない

#### 7. 溶出性

# (1) 公的溶出試験 5)

試験方法:日局一般試験法「溶出試験法パドル法」による。

条件:回転数 50rpm 試験液 水

試験結果:日本薬局方外医薬品規格第3部に定められたメチル硫酸アメジニウ

ム錠の溶出規格(15分間の溶出率が85%以上)に適合した。

	時間	溶出率** (最小値~最大値)
アメジニウムメチル硫酸 塩錠 10mg「オーハラ」	15 分	95. 5% (93. 9~98. 4%)

※:3Lot 平均值

# (2) 品質再評価における溶出挙動の同等性 6)

後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン(平成 13 年 5 月 31 日 医薬審 786 号)に準じ試験を実施した。

試験方法:日局一般試験法「溶出試験法パドル法」による。

試験条件

試験液量:900mL 温度:37℃±0.5℃ 回転数 :50回転(pH1.2、pH4.0、pH6.8、水)

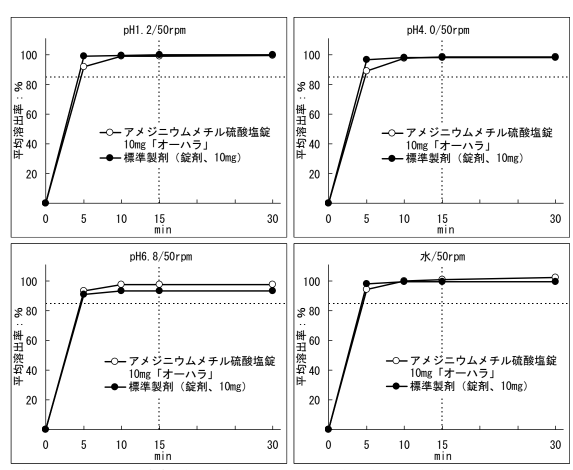
試験結果:「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」に適合した。

#### 表 溶出挙動における同等性

試験条件		判定 平均溶		出率(%)		
		時点 (分)	試験製剤	標準製剤 (錠剤、10mg)	同等性の判定基準	判定
	pH1.2	15	99.3	99.9	- 試験製剤が 15 分間に平均 85%以上	同等
50rpm	pH4.0	15	98.5	97.9		同等
	pH6.8	15	97.7	93.5	溶出	同等
	水	15	101.2	99.6		同等

(n=6)

#### (溶出曲線)



試験液: pH1.2=日本薬局方溶出試験液の第1液 pH6.8=日本薬局方リン酸塩緩衝液(1→2)

pH4.0=酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液(0.05mol/L) 水=日本薬局方精製水

# 8. 生物学的試験法

該当しない

#### 9. 製剤中の有効成分の確認試験法

- (1) 芳香族第一アミンの定性反応
- (2) 紫外可視吸光度測定法

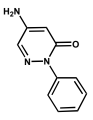
10. 製剤中の有効成分の定量法

液体クロマトグラフィー

11. 力価

該当しない

12. 混入する可能性のある夾雑物2)



ケトン体

13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報

特になし

14. その他

特になし

# V. 治療に関する項目

#### 1. 効能又は効果

本態性低血圧、起立性低血圧、透析施行時の血圧低下の改善

### 2. 用法及び用量

• 本態性低血圧、起立性低血圧

通常、成人にはアメジニウムメチル硫酸塩として、1日20mgを1日2回に分割経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

• 透析施行時の血圧低下の改善

通常、成人にはアメジニウムメチル硫酸塩として、透析開始時に 1 回 10mg を経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

# 3. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

該当資料なし

(2) 臨床効果

該当資料なし

(3) 臨床薬理試験

該当資料なし

(4)探索的試験

該当資料なし

- (5) 検証的試験
  - 1)無作為化並行用量反応試験

該当資料なし

2) 比較試験

該当資料なし

3) 安全性試験

該当資料なし

4) 患者·病態別試験

該当資料なし

#### (6)治療的使用

1) 使用成績調査・特定使用成績調査(特別調査)・製造販売後臨床試験(市販後 臨床試験)

該当資料なし

2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要

# VI. 薬効薬理に関する項目

# 1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群

ミドドリン塩酸塩、ドロキシドパ、エチレフリン塩酸塩他

### 2. 薬理作用

#### (1)作用部位·作用機序

アメジニウムメチル硫酸塩は、ノルアドレナリンと競合して末梢の神経終末に取り込まれ、ノルアドレナリン再取り込みを抑制し、またノルアドレナリンの不活性化を抑制して間接的に交感神経機能を亢進させ、用量依存的に血圧上昇作用を示す。

# (2)薬効を裏付ける試験成績

該当資料なし

# (3)作用発現時間・持続時間

# Ⅶ. 薬物動態に関する項目

- 1. 血中濃度の推移・測定法
- (1)治療上有効な血中濃度

該当資料なし

(2) 最高血中濃度到達時間 7)

アメジニウムメチル硫酸塩錠 10mg「オーハラ」を1錠:1.8時間

(3) 臨床試験で確認された血中濃度 7)

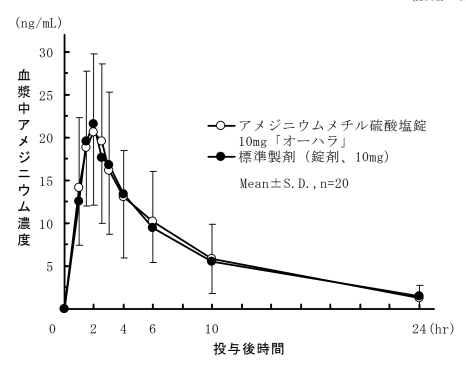
#### 生物学的同等性試験

アメジニウムメチル硫酸塩錠 10mg「オーハラ」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠(アメジニウムメチル硫酸塩として 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、 $C_{max}$ )につい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。

#### 薬物動態パラメータ

	n	AUC <sub>0→24</sub> (ng•hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	t <sub>max</sub> (hr)	t <sub>1/2</sub> (hr)
アメジニウムメチル硫 酸塩錠 10mg「オーハラ」	20	$164.42\pm80.24$	$23.22 \pm 9.03$	$1.8\pm 0.5$	6.2±3.4
標準製剤(錠剤、10mg)	20	159. 57 $\pm$ 71. 00	$24.51 \pm 9.57$	$1.9\pm0.5$	6. $5\pm 2.5$

 $(Mean \pm S. D.)$ 



血漿中アメジニウム濃度の推移

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、血液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

#### (4)中毒域

該当資料なし

(5)食事・併用薬の影響

「Ⅷ. - 7. 相互作用」の項参照

- (6) 母集団(ポピュレーション)解析により判明した薬物体内動態変動要因 該当資料なし
- 2. 薬物速度論的パラメータ
- (1)解析方法

該当資料なし

(2) 吸収速度定数

該当資料なし

(3) バイオアベイラビリティ

「Ⅷ. - 1. -(3)」の項参照

(4)消失速度定数 7)

健康成人男子单回投与

投与量	10mg (n=20)
Kel(/hr)	$0.165 \pm 0.118$

 $(Mean \pm S.D.)$ 

(5) クリアランス

該当資料なし

(6)分布容積

該当資料なし

(7)血漿蛋白結合率

該当資料なし

3. 吸 収

該当資料なし

- 4. 分 布
- (1)血液-脳関門通過性

該当資料なし

(2)血液-胎盤関門通過性

該当資料なし

(3)乳汁への移行性

<参考>

動物実験(ラット)で乳汁中へ移行することが報告されている。

(4) 髄液への移行性

### (5) その他の組織への移行性

該当資料なし

# 5. 代謝

(1)代謝部位及び代謝経路

該当資料なし

(2)代謝に関与する酵素(CYP450等)の分子種

該当資料なし

(3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

(4)代謝物の活性の有無及び比率

該当資料なし

(5)活性代謝物の速度論的パラメータ

該当資料なし

# 6. 排 泄

(1)排泄部位及び経路

該当資料なし

(2)排泄率

該当資料なし

(3)排泄速度

該当資料なし

7. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

8. 透析等による除去率

# Ⅲ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目

#### 1. 警告内容とその理由

該当資料なし

#### 2. 禁忌内容とその理由(原則禁忌を含む)

#### 【禁忌】 (次の患者には投与しないこと)

- (1) 高血圧症の患者 [高血圧症を悪化させる。]
- (2) 甲状腺機能亢進症の患者〔甲状腺機能亢進症を悪化させる。〕
- (3) 褐色細胞腫のある患者〔急激な昇圧発作を起こすおそれがある。〕
- (4) 閉塞隅角緑内障の患者〔急激な眼圧上昇をきたすおそれがある。〕
- (5) 残尿を伴う前立腺肥大のある患者〔尿閉をきたすおそれがある。〕

#### 3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由

該当しない

#### 4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由

該当しない

#### 5. 慎重投与内容とその理由

#### 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

重篤な心臓障害のある患者 [本剤の交感神経機能亢進作用を介する心臓刺激作用により、心臓障害が悪化するおそれがある。]

### 6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法

#### 重要な基本的注意

透析施行時の血圧低下への適用にあたっては、透析中に血圧が低下したために透析の継続が困難となることが確認されている慢性腎不全患者のみを対象とすること。

#### 7. 相互作用

# (1)併用禁忌とその理由

# (2)併用注意とその理由

併用注章	(併用	に注意するこ	( لم
111 111 11 115	1111111		- (_ /

ががた。(Minic在窓)もこと				
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子		
ドロキシドパ	血圧の異常上昇をきたす ことがある。	ドロキシドパから変換した ノルアドレナリンの末梢神 経終末における再取り込み と不活性化が、本剤により 抑制される。		
ノルアドレナリン	血圧の異常上昇をきたす おそれがある。	本剤によりノルアドレナリンの末梢神経終末における 再取り込みと不活性化が抑制される。		

# 8. 副作用

# (1)副作用の概要

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。

# (2) 重大な副作用と初期症状

該当資料なし

# (3) その他の副作用

	副作用の頻度		
	頻度不明		
過 敏 症 <sup>注)</sup>	発疹、湿疹、蕁麻疹		
循 環 器	動悸、頻脈、血圧変動、不整脈(期外収縮、心房細動等)、ほ てり感、のぼせた感じ、胸部不快感、息苦しさ、浮腫、胸内 苦悶感、四肢冷感		
精神神経系	めまい、立ちくらみ、頭痛、頭重、気分不良、ふらつき、全 身倦怠感、焦躁感、情緒不安定、不眠、眠気、全身のしびれ、 耳鳴		
消化器	嘔気・嘔吐、腹痛、胸やけ、食欲不振、腹部膨満、下痢、便 秘、口渇感		
肝臓	AST (GOT)・ALT (GPT) の上昇等の肝機能異常		
その他	排尿障害、白血球減少、発熱、全身熱感、頸部痛、下肢痛、 視力障害、歩行障害の悪化、構語障害の悪化		

# (4)項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧

該当資料なし

# (5) 基礎疾患, 合併症, 重症度及び手術の有無等背景別の副作用発現頻度

#### (6)薬物アレルギーに対する注意及び試験法

該当資料なし

#### 9. 高齢者への投与

投与に際しては少量から開始するなど用量に留意すること。 〔高齢者では生理機能 (腎機能、肝機能)が低下していることが多い。〕

# 10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- (1) 妊婦または妊娠している可能性のある婦人には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。〔妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。〕
- (2) 本剤投与中は授乳を避けさせること。〔動物実験(ラット)において乳汁中への移行が報告されている。〕

### 11. 小児等への投与

乳児および幼児に対する安全性は確立していない。〔使用経験がない。〕

#### 12. 臨床検査結果に及ぼす影響

該当資料なし

#### 13. 過量投与

該当資料なし

#### 14. 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。]

# 15. その他の注意

該当資料なし

#### 16. その他

特になし

# IX. 非臨床試験に関する項目

- 1. 薬理試験
- (1)薬効薬理試験(「VI.薬効薬理に関する項目」参照)
- (2)副次的薬理試験

該当資料なし

(3)安全性薬理試験

該当資料なし

(4) その他の薬理試験

該当資料なし

- 2. 毒性試験
- (1) 単回投与毒性試験

該当資料なし

(2) 反復投与毒性試験

該当資料なし

(3) 生殖発生毒性試験

該当資料なし

(4) その他の特殊毒性

# X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製剤 : アメジニウムメチル硫酸塩錠 10mg「オーハラ」 該当しない

有効成分:アメジニウムメチル硫酸塩 劇薬

2. 有効期間又は使用期限

使用期限:3年(安定性試験結果に基づく)※

※ 安定性試験:最終包装製品を用いた加速試験(40°C、相対湿度 75%、6 ヵ月)の 結果アメジニウムメチル硫酸塩錠 10mg「オーハラ」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 20。

3. 貯法・保存条件

室温保存、気密容器(開封後は吸湿に注意すること)

- 4. 薬剤取扱い上の注意点
- (1)薬局での取り扱い上の留意点について

該当資料なし

- (2)薬剤交付時の取扱いについて(患者等に留意すべき必須事項等)
  - 「Ⅶ. -14. 適用上の注意」の項参照
  - ・ くすりのしおり:有り
- (3)調剤時の留意点について

該当資料なし

5. 承認条件等

特になし

6. 包装

アメジニウムメチル硫酸塩錠 10 mg「オーハラ」: (PTP) 100 錠(10 錠×10) (バ ラ) 500 錠

7. 容器の材質

PTP 包装:ポリ塩化ビニル、アルミ箔 バラ包装:乾燥剤入りポリエチレン製容器

8. 同一成分・同効薬

同一成分薬:リズミック®錠 10 mg

同 効 薬:エチレフリン塩酸塩、ミドドリン塩酸塩、ジヒドロエルゴタミンメ

シル酸塩など

# 9. 国際誕生年月日

1981年3月19日

#### 10. 製造販売承認年月日及び承認番号

製造販売承認年月日:2013年2月15日(販売名変更による)

承認番号: 22500AMX00469000

旧販売名(平成26年3月31日経過措置期間終了)

リズミラート<sup>®</sup>錠 10 mg

承認年月日:1999年2月26日 承認番号:21100AMZ00156000

#### 11. 薬価基準収載年月日

2013年6月21日

旧販売名(平成 26 年 3 月 31 日経過措置期間終了) リズミラート<sup>®</sup>錠 10 mg: 1999 年 7 月 9 日

# 12. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容

該当しない

#### 13. 再審査結果, 再評価結果公表年月日及びその内容

該当しない

#### 14. 再審査期間

該当しない

#### 15. 投薬期間制限医薬品に関する情報

本剤は厚生労働大臣の定める「投与期間に上限が設けられている医薬品」に該当しない。

#### 16. 各種コード

	НОТ9	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	レセプト電算処理 システムコード
アメジニウムメチル硫酸 塩錠 10 mg「オーハラ」	103603901	2190022F1180	620360301

#### 旧販売名(平成26年3月31日経過措置期間終了)

	НОТ9	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	レセプト電算処理 システムコード
リズミラート <sup>®</sup> 錠 10 mg	103603901	2190022F1164	610433153

# 17. 保険給付上の注意

本剤は保険診療上の後発医薬品である。

# XI. 文献

#### 1. 引用文献

- 1) (財)日本公定書協会編, 医療用医薬品 品質情報集 No. 16(薬事日報社) p162 (2003)
- 2) 大原薬品工業株式会社 社内資料:安定性試験(1997年)
- 3) 大原薬品工業株式会社 社内資料: 苛酷試験(2006年)
- 4) 大原薬品工業株式会社 社内資料:長期保存試験(2020年)
- 5) 大原薬品工業株式会社 社内資料:溶出試験(2002年)
- 6) 大原薬品工業株式会社 社内資料:品質再評価における溶出挙動の同等性 (2002年)
- 7) 大原薬品工業株式会社 社内資料:生物学的同等性試験(1997年)
- 8) 大原薬品工業株式会社 社内資料:粉砕後の安定性試験(2006年)
- 9) 大原薬品工業株式会社 社内資料:経管通過性試験(2006年)

#### 2. その他の参考文献

# X Ⅱ. 参考資料

1. 主な外国での発売状況

該当資料なし

2. 海外における臨床支援情報

# ХⅢ. 備考

#### 1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報

本項の情報に関する注意:本項には承認を受けていない品質に関する情報が含まれる。試験方法等が確立していない内容も含まれており、あくまでも記載されている試験方法で得られた結果を事実として提示している。医療従事者が臨床適用を検討する上での参考情報であり、加工等の可否を示すものではない。

(掲載根拠:「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドラインに関する Q&A について(その3)」令和元年9月6日付厚生労働省医薬・生活衛生局監視指 導・麻薬対策課 事務連絡)

#### (1) 粉砕 8)

粉砕品について保存し、安定性試験(性状、定量)を行った。

保存条件	結果	
25℃、60%RH、2週間(遮光・開放)	全て変化なし。	

#### (2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性 9

#### 試験方法

#### [崩壊懸濁試験]

ディスペンサー内に試料1錠を入れ、約55℃の温湯20mLをディスペンサーに吸い取り、 筒先の蓋をしてディスペンサーを90度横転(15往復)させてかき混ぜた後、5分間放置 し、崩壊・懸濁の状態を確認した。

なお、5 分以内に崩壊・懸濁しない場合は、更に5 分間放置した後の崩壊・懸濁の状態を確認した。

また、10 分以内に崩壊・懸濁しない場合は、試料を破砕した後に注射器内に入れ、同様に操作した。

#### [通過性試験]

崩壊懸濁試験で得られた懸濁液を、経管栄養チューブの注入端より 2~3mL/秒の速度で注入し、チューブ(サイズ;8 フレンチ)の通過性を確認した。

なお、チューブを通過しない場合は、18 フレンチのチューブを用いて同様 に通過性を確認した。

試験方法	崩壞懸獨試験 <sup>※</sup>	通過性試験	判定
試験結果	5分以内に崩壊・懸濁した。	チューブ (8 フレンチ) を通過した。	適1

# 2. その他の関連資料

# 付表

薬発第698号(昭和55年5月30日)に基づく承認申請時に添付する資料\*

別表1及び別表2-(1)医療用医薬品より改変

※昭和55年6月30日から平成12年3月31日の間に申請した医薬品に適用された。

添付資料の内容		新有効成分含有製 剤 (先発医薬品)	その他の医薬品 (後発医薬品)	剤形追加に係る 医薬品 (後発医薬品)
イ 起原又は発見		0	×	0
経緯及び外国おける使用状	況	0	×	0
等に関する資	3 特性及び他の医薬品 との比較検討等	0	×	0
口 物理的化学的		0	×	×
質並びに規格		0	×	×
び試験方法等 関する資料	3 規格及び試験方法	0	0	0
ハ 安定性に関す	る 1 長期保存試験	0	×	×
資料	2 苛酷試験	0	×	×
	3 加速試験	×	0	0
二 急性毒性,亜		0	×	×
性毒性,慢性		0	×	×
性,催奇形性 の他の毒性に		0	×	×
する資料	4 生殖に及ぼす影響	0	×	×
	5 依存性	$\triangle$	×	×
	6 抗原性	Δ	×	×
	7 変異原性	Δ	×	×
	8 がん原性	Δ	×	×
	9 局所刺激	Δ	×	×
ホ 薬理試験に関	す 1 効力を裏付ける試験	0	×	×
る資料	2 一般薬理	0	×	×
へ 吸収, 分布,		0	×	×
謝,排泄に関	す 2 分布	0	×	×
る資料	3 代謝	0	×	×
	4 排泄	0	×	×
	5 生物学的同等性	×	0	0
ト 臨床試験の試 成績に関する 料		0	×	0

○:添付,×:添付不要,△:個々の医薬品により判断される

\* 本通知は平成11年4月8日医薬発第481号により改正された