

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2018(2019年更新版)に準拠して作成

選択的AT₁受容体ブロッカー／持続性Ca拮抗薬合剤アムバロ[®]配合錠「サワイ」AMVALO[®] Combination Tablets [SAWAI]

バルサルタン・アムロジピンベシル酸塩配合錠

剤形	フィルムコーティング錠
製剤の規制区分	劇薬、処方箋医薬品 ^{注)} 注)注意－医師等の処方箋により使用すること
規格・含量	1錠中日局バルサルタン80mg、日局アムロジピンベシル酸塩6.93mg(アムロジピンとして5mg)含有
一般名	和名：バルサルタン・アムロジピンベシル酸塩 洋名：Valsartan・Amlodipine Besilate
製造販売承認年月日	製造販売承認年月日：2015年8月17日
薬価基準収載年月日	薬価基準収載年月日：2015年12月11日
販売開始年月日	販売開始年月日：2015年12月11日
製造販売(輸入)・提携・販売会社名	製造販売元：沢井製薬株式会社
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	沢井製薬株式会社 医薬品情報センター TEL：0120-381-999、FAX：06-7708-8966 医療関係者向け総合情報サイト： https://med.sawai.co.jp/

本IFは2023年5月改訂の電子添文の記載に基づき改訂した。

最新の情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください。

医薬品インタビューフォーム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)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り、製薬企業の医薬情報担当者(以下、MR)等への情報の追加請求や質疑により情報を補完してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための項目リストとして医薬品インタビューフォーム(以下、IFと略す)が誕生した。

1988年に日本病院薬剤師会(以下、日病薬)学術第2小委員会がIFの位置付け、IF記載様式、IF記載要領を策定し、その後1998年に日病薬学術第3小委員会が、2008年、2013年に日病薬医薬情報委員会がIF記載要領の改訂を行ってきた。

IF記載要領2008以降、IFはPDF等の電子的データとして提供することが原則となった。これにより、添付文書の主要な改訂があった場合に改訂の根拠データを追加したIFが速やかに提供されることとなった。最新版のIFは、医薬品医療機器総合機構(以下、PMDA)の医療用医薬品情報検索のページ(<http://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>)にて公開されている。日病薬では、2009年より新医薬品のIFの情報を検討する組織として「インタビューフォーム検討会」を設置し、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・検討している。

2019年の添付文書記載要領の変更に合わせて、IF記載要領2018が公表され、今般「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」に関連する情報整備のため、その更新版を策定した。

2. IFとは

IFは「添付文書等の情報を補完し、医師・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造販売又は販売に携わる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。

IFに記載する項目配列は日病薬が策定したIF記載要領に準拠し、一部の例外を除き承認の範囲内の情報が記載される。ただし、製薬企業の機密等に関わるもの及び利用者自らが評価・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、利用者自らが評価・判断・臨床適用するとともに、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の提供は電子データを基本とし、製薬企業での製本は必須ではない。

3. IFの利用にあたって

電子媒体のIFは、PMDAの医療用医薬品情報検索の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IFを作成・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利用者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、製薬企業が提供する改訂内容を明らかにした文書等、あるいは各種の医薬品情報提供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PMDAの医薬品医療機器情報検索のページで確認する必要がある。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「V. 5. 臨床成績」や「XII. 参考資料」、「XIII. 備考」に関する項目等は承認を受けていない情報が含まれることがあり、その取り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いただきたい。IFは日病薬の要請を受けて、当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業が作成・提供する、医薬品適正使用のための学術資料であるとの位置づけだが、記載・表現には薬機法の広告規則や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、製薬協コード・オブ・プラクティス等の制約を一定程度受けざるを得ない。販売情報提供活動ガイドラインでは、未承認薬や承認外の用法等に関する情報提供について、製薬企業が医療従事者からの求めに応じて行うことは差し支えないとされており、MR等へのインタビューや自らの文献調査などにより、利用者自らがIFの内容を充実させるべきものであることを認識しておかなければならない。製薬企業から得られる情報の科学的根拠を確認し、その客観性を見抜き、医療現場における適正使用を確保することは薬剤師の本務であり、IFを活用して日常業務を更に価値あるものにしていただきたい。

(2020年4月改訂)

目次

I. 概要に関する項目	1	10. 特定の背景を有する患者	21
1. 開発の経緯	1	11. その他	22
2. 製品の治療学的特性	1		
3. 製品の製剤学的特性	1	VIII. 安全性(使用上の注意等)に関する項目	23
4. 適正使用に関して周知すべき特性	1	1. 警告内容とその理由	23
5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項	2	2. 禁忌内容とその理由	23
6. RMPの概要	2	3. 効能又は効果に関連する注意とその理由	23
		4. 用法及び用量に関連する注意とその理由	23
II. 名称に関する項目	3	5. 重要な基本的注意とその理由	23
1. 販売名	3	6. 特定の背景を有する患者に関する注意	24
2. 一般名	3	7. 相互作用	25
3. 構造式又は示性式	4	8. 副作用	28
4. 分子式及び分子量	4	9. 臨床検査結果に及ぼす影響	29
5. 化学名(命名法)又は本質	4	10. 過量投与	29
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	4	11. 適用上の注意	30
		12. その他の注意	30
III. 有効成分に関する項目	5		
1. 物理化学的性質	5	IX. 非臨床試験に関する項目	31
2. 有効成分の各種条件下における安定性	6	1. 薬理試験	31
3. 有効成分の確認試験法、定量法	6	2. 毒性試験	31
IV. 製剤に関する項目	7	X. 管理的事項に関する項目	32
1. 剤形	7	1. 規制区分	32
2. 製剤の組成	7	2. 有効期間	32
3. 添付溶解液の組成及び容量	8	3. 包装状態での貯法	32
4. 力価	8	4. 取扱い上の注意	32
5. 混入する可能性のある夾雑物	8	5. 患者向け資材	32
6. 製剤の各種条件下における安定性	8	6. 同一成分・同効薬	32
7. 調製法及び溶解後の安定性	9	7. 国際誕生年月日	32
8. 他剤との配合変化(物理化学的変化)	9	8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準 収載年月日、販売開始年月日	33
9. 溶出性	9	9. 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	33
10. 容器・包装	12	10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその 内容	33
11. 別途提供される資材類	12	11. 再審査期間	33
12. その他	12	12. 投薬期間制限に関する情報	33
		13. 各種コード	33
V. 治療に関する項目	13	14. 保険給付上の注意	33
1. 効能又は効果	13		
2. 効能又は効果に関連する注意	13	XI. 文献	34
3. 用法及び用量	13	1. 引用文献	34
4. 用法及び用量に関連する注意	13	2. その他の参考文献	35
5. 臨床成績	13		
		XII. 参考資料	36
VI. 薬効薬理に関する項目	16	1. 主な外国での発売状況	36
1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群	16	2. 海外における臨床支援情報	36
2. 薬理作用	16		
		XIII. 備考	37
VII. 薬物動態に関する項目	17	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	37
1. 血中濃度の推移	17	2. その他の関連資料	37
2. 薬物速度論的パラメータ	19		
3. 母集団(ポピュレーション)解析	20		
4. 吸収	20		
5. 分布	20		
6. 代謝	21		
7. 排泄	21		
8. トランスポーターに関する情報	21		
9. 透析等による除去率	21		

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

アムバロ配合錠「サワイ」は、日局バルサルタン、日局アムロジピンベシル酸塩を含有する選択的AT₁受容体ブロッカー／持続性Ca拮抗薬合剤である。

本剤は、後発医薬品として下記通知に基づき、製造方法並びに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、承認を得て上市に至った。

承認申請に際し準拠した通知名	平成17年3月31日 薬食発第0331015号(平成21年3月4日 薬食発第0304004号により一部改正)
承認	2015年8月
上市	2015年12月

2. 製品の治療学的特性

- 1) 本剤は「高血圧症」の効能又は効果を有する。(V. -1. 参照)
- 2) 本剤の用法は「1日1回投与」である。(V. -3. 参照)
- 3) バルサルタンは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現す。¹⁾
- 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。¹⁾
- 5) 重大な副作用として、血管浮腫、劇症肝炎、肝炎、肝機能障害、黄疸、腎不全、高カリウム血症、ショック、失神、意識消失、無顆粒球症、白血球減少、血小板減少、間質性肺炎、低血糖、房室ブロック、横紋筋融解症、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、天疱瘡、類天疱瘡が報告されている。(VIII. -8. 参照)

3. 製品の製剤学的特性

- 1) 錠剤に製品名を印字している(両面)。(IV. -1. 参照)
- 2) 錠剤サイズは直径：8.1mmである。(IV. -1. 参照)
- 3) PTPシートに「高血圧症の薬」と記載している(表面)。
- 4) 個装箱はSカード仕様(1枚の切り取り両面カード)で、使用期限の管理あるいは調剤棚カードとして利用可能である。(表面：製造番号、使用期限、変動情報付GS1コード、裏面：製品名、配合成分、含量)[登録新案第3189942号]

4. 適正使用に関して周知すべき特性

適正使用に関する資材、最適使用ガイドライン等	有無
RMP	無
追加のリスク最小化活動として作成されている資材	無
最適使用推進ガイドライン	無
保険適用上の留意事項通知	無

(2023年5月8日時点)

I. 概要に関する項目

5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

1) 承認条件

該当しない

2) 流通・使用上の制限事項

該当しない

6. RMPの概要

該当しない

II. 名称に関する項目

1. 販売名

1) 和名

アムバロ配合錠「サワイ」

2) 洋名

AMVALO[®] Combination Tablets [SAWAI]

3) 名称の由来

日本ジェネリック医薬品・バイオシミラー学会により商標登録された配合剤の統一ブランド名称。

2. 一般名

1) 和名(命名法)

バルサルタン(JAN)

アムロジピンベシル酸塩(JAN)

2) 洋名(命名法)

バルサルタン

Valsartan(JAN、INN)

アムロジピンベシル酸塩

Amlodipine Besilate(JAN)

Amlodipine(INN)

3) ステム(stem)

バルサルタン

–sartan : angiotensin II receptor antagonist(血圧降下剤)

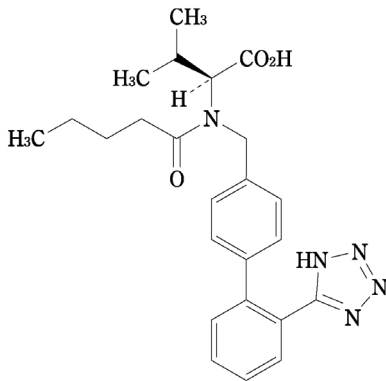
アムロジピンベシル酸塩

–dipine : nifedipine系のcalcium ion channel blocker末梢血管拡張剤

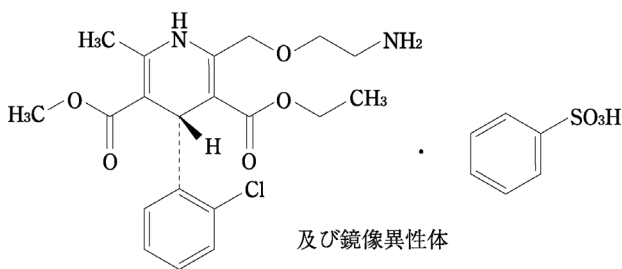
II. 名称に関する項目

3. 構造式又は示性式

バルサルタン



アムロジピンベシル酸塩



及び鏡像異性体

4. 分子式及び分子量

バルサルタン

分子式：C₂₄H₂₉N₅O₃

分子量：435.52

アムロジピンベシル酸塩

分子式：C₂₀H₂₅ClN₂O₅·C₆H₆O₃S

分子量：567.05

5. 化学名(命名法)又は本質

バルサルタン

(2*S*)-3-Methyl-2-(*N*-{[2-(1*H*-tetrazol-5-yl)biphenyl-4-yl]methyl}pentanamido)butanoic acid

アムロジピンベシル酸塩

3-Ethyl 5-methyl(4*RS*)-2-[(2-aminoethoxy)methyl]-4-(2-chlorophenyl)-6-methyl-1,4-dihydropyridine-3,5-dicarboxylate monobenzenesulfonate

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

アムロジピンベシル酸塩

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

1) 外観・性状

バルサルタン

白色の粉末である。

アムロジピンベシル酸塩

白色～帯黄白色の結晶性の粉末である。

2) 溶解性

バルサルタン

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。

アムロジピンベシル酸塩

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。

溶媒	本品 1 g を溶解するための溶媒量 ¹⁾
メタノール	約 7 mL
エタノール(99.5)	約 15 mL
水	約 400 mL

溶解度(37°C)²⁾ : pH1.2 : 3.3mg/mL、pH4.0 : 3.3mg/mL、pH6.8 : 1.0mg/mL、水 : 3.5mg/mL

3) 吸湿性

バルサルタン

水分 : 2.0%以下(0.1g、電量滴定法)

アムロジピンベシル酸塩

水分 : 0.5%以下(1g、容量滴定法、直接滴定)

4) 融点(分解点)、沸点、凝固点

アムロジピンベシル酸塩

融点 : 約198°C(分解)

5) 酸塩基解離定数

アムロジピンベシル酸塩

pKa : 8.85(25°C、アミノ基、滴定法)²⁾

6) 分配係数

該当資料なし

7) その他の主な示性値

バルサルタン

旋光度 $[\alpha]_D^{20}$: -64～-69° (脱水及び脱溶媒物に換算したもの0.5g、メタノール、50mL、100mm)

Ⅲ. 有効成分に関する項目

アムロジピンベシル酸塩

旋光性：メタノール溶液(1→100)は旋光性を示さない。

比吸光度 $E_{1\text{cm}}^{1\%}$ (237nm)：約342[本品の0.01mol/L 塩酸・メタノール試液溶液(1→40000)]²⁾

2. 有効成分の各種条件下における安定性

アムロジピンベシル酸塩

水²⁾：37℃、26時間は安定である。

液性(pH)²⁾：pH1.2、37℃、6時間で約5%分解する。

pH4.0、37℃、26時間で約3%分解する。

pH6.8、37℃、26時間は安定である。

3. 有効成分の確認試験法、定量法

<確認試験法>

バルサルタン

日局「バルサルタン」の確認試験に準ずる。

1) 紫外可視吸光度測定法

2) 赤外吸収スペクトル測定法

アムロジピンベシル酸塩

日局「アムロジピンベシル酸塩」の確認試験に準ずる。

1) 紫外可視吸光度測定法

2) 赤外吸収スペクトル測定法

3) 塩化バリウム試液による沈殿反応

<定量法>

バルサルタン

日局「バルサルタン」の定量法に準ずる。(液体クロマトグラフィー)

アムロジピンベシル酸塩

日局「アムロジピンベシル酸塩」の定量法に準ずる。(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

フィルムコーティング錠

2) 製剤の外観及び性状

外 形	
性 状	帯黄白色
直径(mm)	8.1
厚さ(mm)	3.9
重量(mg)	約187

3) 識別コード

表示部位：錠剤本体(両面)

表示内容：SW アムバロ

4) 製剤の物性

製剤均一性：日局一般試験法 製剤均一性試験法の項により含量均一性試験を行うとき、規格に適合する。

溶出性：日局一般試験法 溶出試験法(パドル法)の項により試験を行うとき、規格に適合する。

5) その他

該当しない

2. 製剤の組成

1) 有効成分(活性成分)の含量及び添加剤

有効成分 [1錠中]	日局バルサルタン 80mg 日局アムロジピンベシル酸塩 6.93mg (アムロジピンとして5mg)
添加剤	カルナウバロウ、軽質無水ケイ酸、酸化チタン、三二酸化鉄、ステアリン酸Mg、タルク、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒプロメロース

2) 電解質等の濃度

該当資料なし

3) 熱量

該当資料なし

IV. 製剤に関する項目

3. 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

4. 力価

該当しない

5. 混入する可能性のある夾雑物

該当資料なし

6. 製剤の各種条件下における安定性

1) PTP包装品の安定性(加速試験)³⁾

アムバロ配合錠「サワイ」をPTP包装(ポリ塩化ビニルフィルム、アルミ箔)した後、ピロー包装(アルミ袋)したものについて、安定性試験を行った。

その結果、規格に適合した。

保存条件		イニシャル	40°C75%RH・遮光 6ヵ月
性	状	帯黄白色のフィルムコーティング錠であった	同左
確	認 試 験	規格に適合	同左
含	量 均 一 性 試 験	規格に適合	同左
溶	出 試 験	規格に適合	同左
定 量 試 験*	バルサルタン	100.5	100.9
	アムロジピン ベシル酸塩	100.1	99.5

※：表示量に対する含有率(%)

2) バラ包装品の安定性(加速試験)³⁾

アムバロ配合錠「サワイ」をバラ包装(ポリエチレン瓶、乾燥剤入り)したものについて、安定性試験を行った。

その結果、規格に適合した。

保存条件		イニシャル	40°C75%RH・遮光 6ヵ月
性	状	帯黄白色のフィルムコーティング錠であった	同左
確	認 試 験	規格に適合	同左
含	量 均 一 性 試 験	規格に適合	同左
溶	出 試 験	規格に適合	同左
定 量 試 験*	バルサルタン	100.5	100.6
	アムロジピン ベシル酸塩	100.1	99.2

※：表示量に対する含有率(%)

3) 無包装下の安定性試験⁴⁾

アムロロ配合錠「サワイ」の無包装の製剤について、各種条件下で保存し、安定性試験を行った。

その結果、以下の結果が得られた。

保存条件		イニシャル	温度 (40°C 3 ヶ月)	湿度 (25°C 75%RH 3 ヶ月)
性	状	帯黄白色のフィルム コーティング錠	変化なし	変化なし
硬	度 (k g)	9.2	9.5	8.4
溶	出 試 験	問題なし	問題なし	問題なし
定 量 試 験※	バルサルタン	100.0	101.9	101.2
	アムロジピン ベシル酸塩	100.0	102.0	101.2

保存条件		イニシャル	光 (総照射量 60万lx・hr)	室温 (25°C 60%RH 3 ヶ月)
性	状	帯黄白色のフィルム コーティング錠	変化なし	変化なし
硬	度 (k g)	9.2	7.9	8.3
溶	出 試 験	問題なし	問題なし	問題なし
定 量 試 験※	バルサルタン	100.0	101.0	98.6
	アムロジピン ベシル酸塩	100.0	100.1	98.6

日本病院薬剤師会編「錠剤・カプセル剤の無包装状態での安定性情報」の基準に準じて試験を行っている。
※：イニシャルを100としたときの含有率(%)

7. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

8. 他剤との配合変化(物理化学的变化)

該当資料なし

9. 溶出性

<溶出挙動における同等性及び類似性>⁵⁾

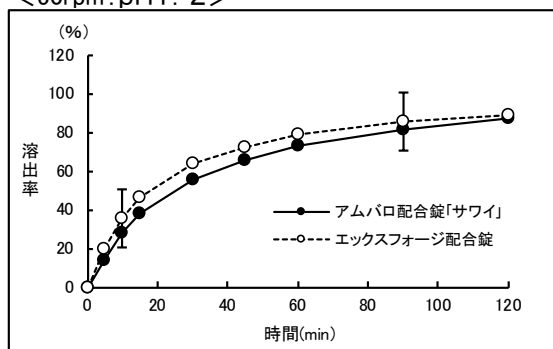
通知等	「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」：平成24年2月29日 薬食 審査発0229第10号		
試験条件	パドル法	バルサルタン	50rpm(pH1.2、3.0、6.8、水)、 100rpm(pH1.2)
		アムロジピンベシル酸塩	50rpm(pH1.2、3.0、6.8、水)、 100rpm(pH3.0)
試験回数	12ベッセル		

IV. 製剤に関する項目

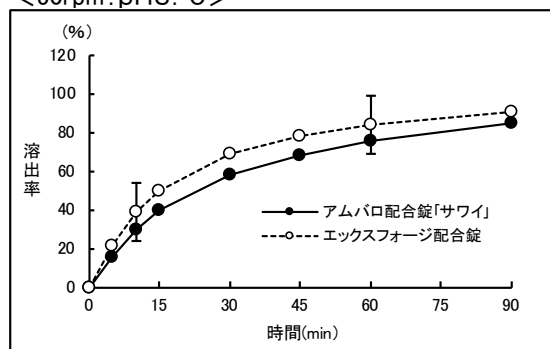
試験製剤	アムバロ配合錠「サワイ」
標準製剤	エックスフォージ配合錠
結果及び考察	<p>バルサルタン <50rpm : pH1. 2> 標準製剤の平均溶出率が40% (10分) 及び85% (90分) 付近の2時点において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあった。</p> <p><50rpm : pH3. 0> 標準製剤の平均溶出率が40% (10分) 及び85% (60分) 付近の2時点において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあった。</p> <p><50rpm : pH6. 8> 両製剤とも15分以内に平均85%以上溶出した。</p> <p><50rpm : 水> 標準製剤の平均溶出率が60% (10分) 及び85% (30分) 付近の2時点において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあった。</p> <p><100rpm : pH1. 2> 標準製剤の平均溶出率が40% (10分) 及び85% (60分) 付近の2時点において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあった。</p> <p>アムロジピンベシル酸塩 <50rpm : pH1. 2> 両製剤とも15分以内に平均85%以上溶出した。</p> <p><50rpm : pH3. 0> 標準製剤の平均溶出率が60% (10分) 及び85% (30分) 付近の2時点において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあった。</p> <p><50rpm : pH6. 8> 両製剤とも15分以内に平均85%以上溶出した。</p> <p><50rpm : 水> 標準製剤の平均溶出率が60% (10分) 及び85% (30分) 付近の2時点において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあった。</p> <p><100rpm : pH3. 0> 標準製剤の平均溶出率が60% (5分) 及び85% (15分) 付近の2時点において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあった。</p> <p>以上の結果より、両製剤の溶出挙動は類似していると判断した。</p>

バルサルタン

<50rpm : pH1. 2>

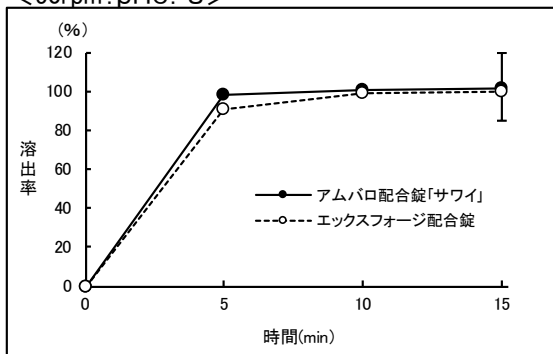


<50rpm : pH3. 0>

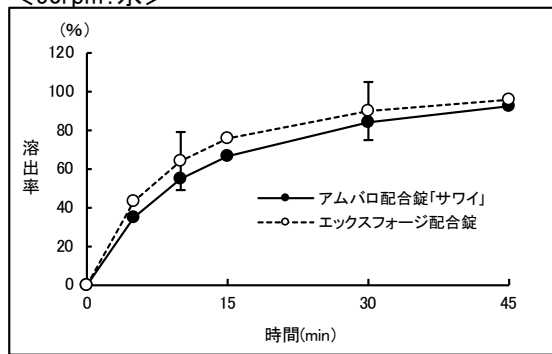


IV. 製剤に関する項目

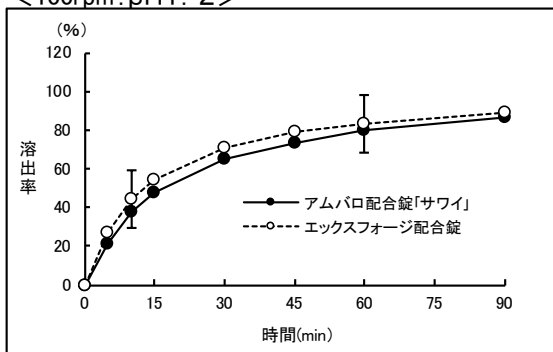
<50rpm: pH6. 8>



<50rpm: 水>



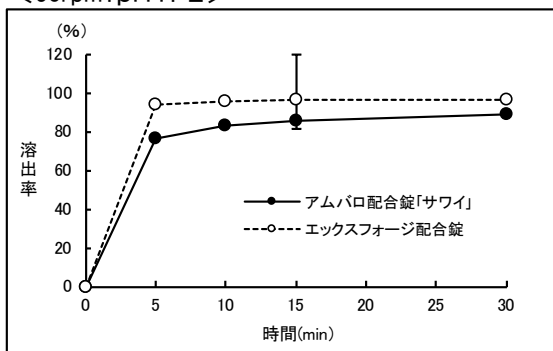
<100rpm: pH1. 2>



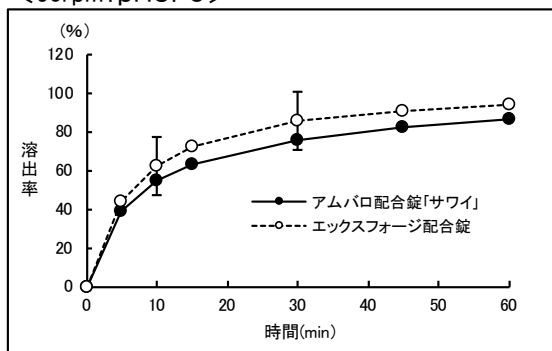
(I : 判定基準の適合範囲)

アムロジピンベシル酸塩

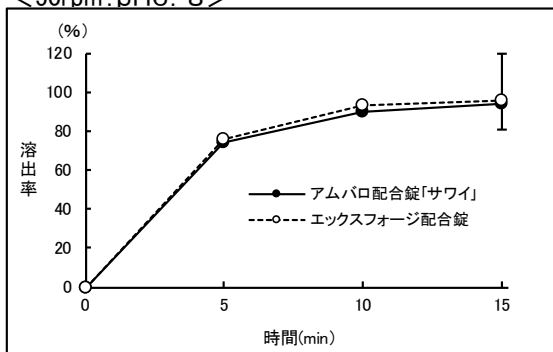
<50rpm: pH1. 2>



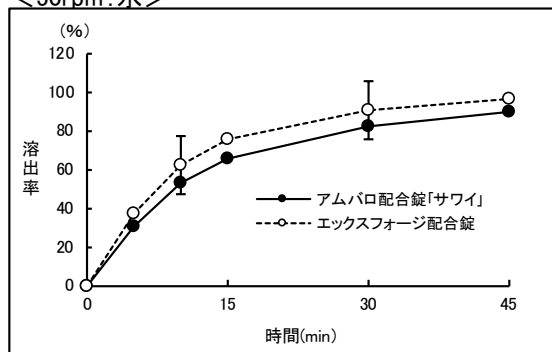
<50rpm: pH3. 0>



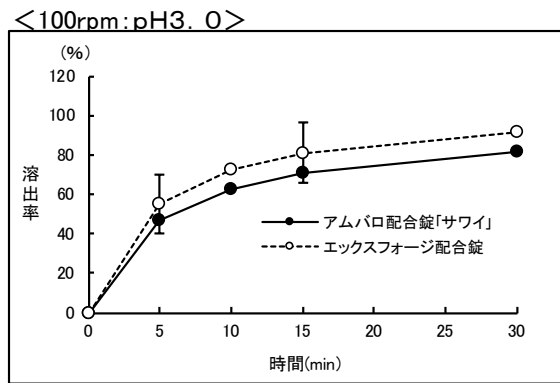
<50rpm: pH6. 8>



<50rpm: 水>



IV. 製剤に関する項目



([] : 判定基準の適合範囲)

10. 容器・包装

1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報

該当資料なし

2) 包装

22. 包装

PTP : 100錠 (10錠×10)、140錠 (14錠×10)、500錠 (10錠×50)

3) 予備容量

該当しない

4) 容器の材質

PTP : [PTPシート]ポリ塩化ビニルフィルム、アルミニウム箔

[ピロー]アルミラミネートフィルム

バラ : [本体]ポリエチレン瓶、[キャップ]ポリプロピレン

11. 別途提供される資材類

該当しない

12. その他

該当資料なし

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

4. 効能又は効果
高血圧症

2. 効能又は効果に関連する注意

5. 効能又は効果に関連する注意
5.1 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。
5.2 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。[8.1参照]

3. 用法及び用量

1) 用法及び用量の解説

6. 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。

2) 用法及び用量の設定経緯・根拠

該当資料なし

4. 用法及び用量に関連する注意

7. 用法及び用量に関連する注意
以下のバルサルタンとアムロジピンベシル酸塩の用法・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。
アムロジピンベシル酸塩
(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。

5. 臨床成績

1) 臨床データパッケージ

該当資料なし

2) 臨床薬理試験

該当資料なし

V. 治療に関する項目

3) 用量反応探索試験

該当資料なし

4) 検証的試験

(1) 有効性検証試験

17.1.1 国内第Ⅲ相試験

軽症から中等症の本態性高血圧症患者を対象に国内で実施した二重盲検比較試験(要因試験)において、バルサルタン80mg/アムロジピン5mg配合錠を1日1回8週間経口投与した時のレスポonder率(最終評価時の拡張期血圧が90mmHg未満に低下した又はベースラインと比較して10mmHg以上低下した患者の割合)及び血圧の変化量は、次のとおりである。

二重盲検比較試験におけるレスポonder率及び血圧の変化量

薬剤	レスポonder率	最終評価時における収縮期血圧/ 拡張期血圧のベースラインからの 変化量(平均値)
バルサルタン80mg/ アムロジピン5mg配合錠	86.4% (140/162)	-23.6/-17.0mmHg
プラセボ	36.1% (60/166)	-4.7/-4.8mmHg

本臨床試験成績より、バルサルタン/アムロジピン配合錠の優れた降圧効果が確認された^{6,7)}。

副作用発現頻度は、バルサルタン/アムロジピン配合錠群で6.8%(11/162例)であった。バルサルタン/アムロジピン配合錠群での主な副作用は、 γ -GTP増加1.2%(2/162例)であった。

(2) 安全性試験

17.1.2 国内第Ⅲ相試験(継続長期投与試験)

二重盲検比較試験(要因試験)からの継続投与長期試験として、バルサルタン80mg又はアムロジピン5mgを2週間投与した後、収縮期血圧130mmHg以上又は拡張期血圧85mmHg以上の患者にバルサルタン80mg/アムロジピン5mg配合錠を52週間投与した。

バルサルタン80mg又はアムロジピン5mgを2週間投与した後の収縮期血圧及び拡張期血圧(平均値)は138.6/89.1mmHgであり、バルサルタン/アムロジピン配合錠に切り替えた後2週間で129.4/81.7mmHgまで低下し、単剤からバルサルタン/アムロジピン配合錠に切り替えることにより更なる降圧が認められた。また、バルサルタン/アムロジピン配合錠52週間投与後の収縮期血圧及び拡張期血圧は126.7/79.3mmHgであり、長期にわたる安定した降圧効果が認められた⁸⁾。

副作用発現頻度は、バルサルタン/アムロジピン配合錠群で15.1%(55/365例)であった。バルサルタン/アムロジピン配合錠群の主な副作用は、高脂血症1.4%(5/365例)であり、次いでALT増加1.1%(4/365例)であった。

5) 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(一般使用成績調査、特定使用成績調査、使用成績比較調査)、製造販売後データベース調査、製造販売後臨床試験の内容

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調査・試験の概要

該当しない

7)その他

該当資料なし

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群

アンジオテンシンⅡ受容体拮抗作用：ロサルタンカリウム、カンデサルタン シレキセチル、テルミサルタン、オルメサルタン メドキシミル、イルベサルタン、アジルサルタン⁹⁾

Caチャネル遮断作用：ニフェジピン、ニトレンジピン、ベニジピン塩酸塩、ニルバジピン、ニカルジピン塩酸塩、マニジピン塩酸塩、バルニジピン塩酸塩、エホニジピン塩酸塩、フェロジピン、シルニジピン、アラニジピン、アゼルニジピン⁹⁾

注意：関連のある化合物の効能又は効果等は、最新の電子添文を参照すること。

2. 薬理作用

バルサルタン・アムロジピンベシル酸塩の薬理作用について以下のとおり報告されている。

1) 作用部位・作用機序

18.1 作用機序

本剤は、バルサルタン及びアムロジピンの配合剤である。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であるAT₁受容体に結合し、昇圧系として作用するアンジオテンシンⅡに対して拮抗することによって降圧効果を発揮する。アムロジピンは、電位依存性カルシウムチャネルに結合し、細胞内へのカルシウム流入を抑制することで末梢血管の平滑筋を弛緩させて降圧効果を発揮する。アムロジピンの降圧効果によって交感神経系が活性化されることで、血圧調節におけるレニン・アンジオテンシン系への依存度が増大するため、バルサルタンの降圧効果が増強されるものと考えられる¹⁰⁾。

2) 薬効を裏付ける試験成績

18.2 降圧作用

高血圧自然発症ラットにバルサルタンとアムロジピンを併用して投与すると、それぞれの単独投与を上回る降圧効果が示された¹¹⁾。

3) 作用発現時間・持続時間

該当資料なし

VII. 薬物動態に関する項目

バルサルタン・アムロジピンベシル酸塩製剤の薬物動態について以下のとおり報告されている。

1. 血中濃度の推移

1) 治療上有効な血中濃度

該当資料なし

2) 臨床試験で確認された血中濃度

16.1 血中濃度				
16.1.1 単回投与				
健康成人男子にバルサルタン80mg/アムロジピン5mg配合錠を空腹時に単回経口投与したとき、血漿中のバルサルタン及びアムロジピンは、それぞれ投与後3及び6時間で最高濃度に到達し、消失半減期はそれぞれ8.5及び38.2時間であった。バルサルタン/アムロジピン配合錠投与時におけるバルサルタンのCmaxは、バルサルタン80mg及びアムロジピン5mgの併用投与時と比較して若干低かったものの、他のパラメータは同様であった ¹²⁾ 。健康成人男子にバルサルタン/アムロジピン配合錠及びバルサルタン/アムロジピン併用を単回経口投与した時のバルサルタン及びアムロジピンの薬物動態パラメータ				
薬物動態パラメータ	バルサルタン80mg/ アムロジピン5mg配合錠 投与時(n=64)		バルサルタン80mg及び アムロジピン5mgの 併用投与時(n=64)	
	バルサルタン	アムロジピン	バルサルタン	アムロジピン
Cmax (ng/mL)	3,260±1,330	2.63±0.462	3,630±1,200	2.75±0.584
Tmax (h)	3.0(1.0~4.0)	6.0(4.0~12.0)	2.0(1.0~6.0)	6.0(3.0~12.0)
AUC _{0-inf} (ng·h/mL)	20,000±7,890	126±32.9	22,000±7,230	129±33.7
T _{1/2} (h)	8.5±2.2	38.2±7.2	8.4±2.4	38.1±6.6
平均値±標準偏差、Tmaxに関しては中央値(最小値~最大値)				

<生物学的同等性試験>^{13,14)}

通知等	「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」： 平成24年2月29日 薬食審査発0229第10号
採血時点	0、0.5、1、2、3、4、5、6、7、8、12、24、48、72、124hr
休薬期間	14日間
測定方法	LC/MS法
試験製剤	アムバロ配合錠「サワイ」
標準製剤	エックスフォージ配合錠

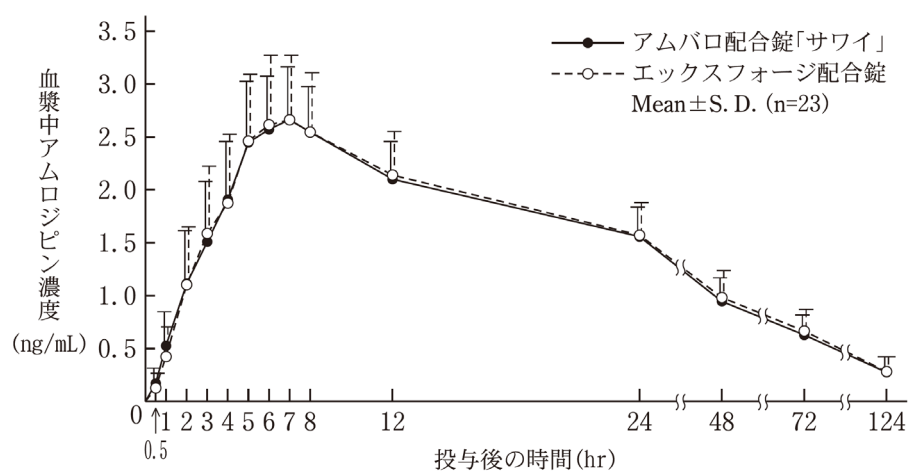
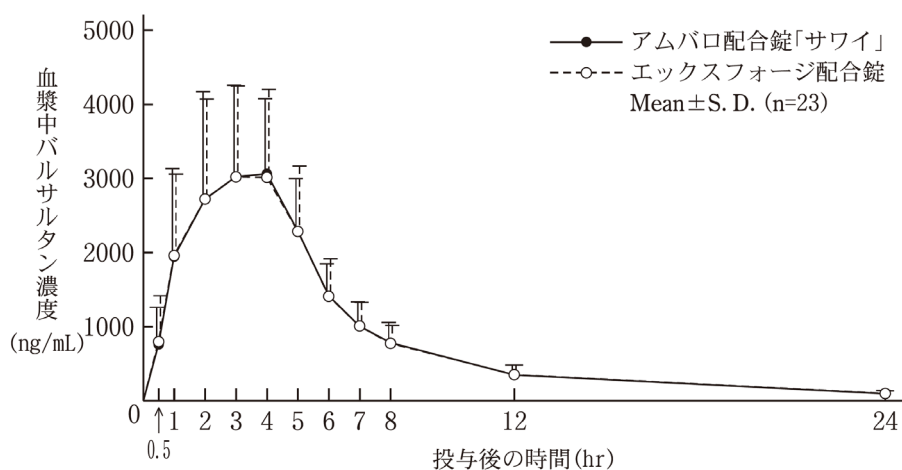
アムバロ配合錠「サワイ」とエックスフォージ配合錠を健康成人男子にそれぞれ1錠(バルサルタンとして80mg、アムロジピンとして5mg)空腹時単回経口投与(クロスオーバー法)し、バルサルタン及びアムロジピンの血漿中濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC_t、Cmax)について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、log(0.80)~log(1.25)の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。

VII. 薬物動態に関する項目

各製剤1錠投与時の薬物動態パラメータ

		Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)	AUC _t [*] (ng・hr/mL)
バルサルタン	アムバロ配合錠「サワイ」	3477±1241	3.1±1.1	5.5±0.5	20727±7241
	エックスフォージ配合錠	3482±1268	2.7±1.1	5.8±1.3	20729±7283
アムロジピン	アムバロ配合錠「サワイ」	2.73±0.49	6.8±1.0	42.4±11.1	117.70±25.63
	エックスフォージ配合錠	2.77±0.65	6.5±1.1	40.9± 8.8	120.74±28.76

※バルサルタン：AUC_{0-24hr}、アムロジピン：AUC_{0-124hr}
(Mean±S.D.)



		対数値の平均値の差	対数値の平均値の差の90%信頼区間
バルサルタン	AUC _t	log(1.01)	log(0.88)～log(1.15)
	C _{max}	log(1.01)	log(0.87)～log(1.17)
アムロジピン	AUC _t	log(0.98)	log(0.94)～log(1.02)
	C _{max}	log(1.00)	log(0.95)～log(1.05)

血漿中濃度ならびにAUC_t、C_{max}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。

3) 中毒域

該当資料なし

4) 食事・併用薬の影響

16.2 吸収

16.2.1 食事の影響

健康成人男子にバルサルタン80mg/アムロジピン5mg配合錠を単回経口投与したとき、バルサルタンのC_{max}及びAUCは空腹時投与に比べて食後投与でそれぞれ9%及び16%低下し、アムロジピンは食事の影響を受けなかった¹⁵⁾。

16.7 薬物相互作用

健康成人男子にバルサルタン160mg及びアムロジピン5mg^{注)}を併用単回投与したときのバルサルタン及びアムロジピンの薬物動態は各単剤投与後と差はなく、バルサルタンとアムロジピンの間に薬物動態学的相互作用は認められなかった¹⁶⁾(外国人のデータ)。

注)本剤の承認された1日用量は、バルサルタンとして80mg及びアムロジピンとして5mgである。

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) 消失速度定数

●アムバロ配合錠「サワイ」を健康成人男子に1錠(バルサルタンとして80mg、アムロジピンとして5mg)空腹時単回経口投与した場合の消失速度定数¹⁴⁾

バルサルタン：0.126±0.012hr⁻¹

アムロジピン：0.017±0.004hr⁻¹

4) クリアランス

該当資料なし

VII. 薬物動態に関する項目

5) 分布容積

該当資料なし

6) その他

該当資料なし

3. 母集団 (ポピュレーション) 解析

1) 解析方法

該当資料なし

2) パラメータ変動要因

該当資料なし

4. 吸収

該当資料なし

5. 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

VIII. -6. -5) 参照

3) 乳汁への移行性

VIII. -6. -6) 参照

4) 髄液への移行性

該当資料なし

5) その他の組織への移行性

該当資料なし

6) 血漿蛋白結合率

16.3 分布

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%及び98%であった^{17,18)}。

6. 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(CYP等)の分子種、寄与率

16.4 代謝

健康成人男子に¹⁴Cバルサルタン80mgを空腹時単回経口投与8時間後の血漿中には、主として未変化体が存在し、そのほかに代謝物として4-ヒドロキシ体が認められ¹⁹⁾、*in vitro*の試験において主としてCYP2C9の関与が示唆されている²⁰⁾(外国人のデータ)。アムロジピンは主にCYP3A4により代謝されると考えられる²¹⁾。

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活性比、存在比率

該当資料なし

7. 排泄

16.5 排泄

健康成人男子に¹⁴Cバルサルタン80mgを空腹時単回経口投与したとき、投与後168時間までに投与量の13%及び86%の放射能がそれぞれ尿中及び糞中に排泄され、そのうちほとんどが未変化体であった¹⁹⁾(外国人のデータ)。

健康成人男子に¹⁴Cアムロジピン15mg^{注)}を空腹時単回経口投与したとき、投与後12日までに投与量の59%及び23%の放射能がそれぞれ尿中及び糞中に排泄され、尿中放射能の9%が未変化体であった²¹⁾(外国人のデータ)。

注) 本剤の承認された1日用量は、バルサルタンとして80mg及びアムロジピンとして5mgである。

8. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

9. 透析等による除去率

該当資料なし

10. 特定の背景を有する患者

該当資料なし

VII. 薬物動態に関する項目

11. その他.....

該当資料なし

VIII. 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……………
設定されていない

2. 禁忌内容とその理由……………

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)
- 2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
 - 2.2 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
 - 2.3 妊婦又は妊娠している可能性のある女性[9.5参照]
 - 2.4 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)[10.1参照]

3. 効能又は効果に関連する注意とその理由……………
V. -2. 参照

4. 用法及び用量に関連する注意とその理由……………
V. -4. 参照

5. 重要な基本的注意とその理由……………

8. 重要な基本的注意
- 8.1 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。[5.2参照]
 - 8.2 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ので、肝機能検査を実施するなど観察を十分に行うこと。[11.1.2参照]
 - 8.3 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低血圧を起こす可能性がある。
 - 8.4 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。
 - 8.5 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。

VIII. 安全性(使用上の注意等)に関する項目

6. 特定の背景を有する患者に関する注意

1) 合併症・既往歴等のある患者

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.1.1 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

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。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。

9.1.2 高カリウム血症の患者

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。バルサルタンは高カリウム血症を増悪させるおそれがある。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、血清カリウム値に注意すること。

9.1.3 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。

9.1.4 嚴重な減塩療法中の患者

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。[11.1.5参照]

2) 腎機能障害患者

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 重篤な腎機能障害(血清クレアチニン値が3.0mg/dL以上)のある患者

腎機能障害を悪化させるおそれがある²³⁾。

9.2.2 血液透析中の患者

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。[11.1.5参照]

3) 肝機能障害患者

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 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、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。

4) 生殖能を有する者

9.4 生殖能を有する者

9.4.1 妊娠する可能性のある女性

妊娠していることが把握されずアンジオテンシン変換酵素阻害剤又はアンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤を使用し、胎児・新生児への影響(腎不全、頭蓋・肺・腎の形成不全、死亡等)が認められた例が報告されている^{24,25)}。

本剤の投与に先立ち、代替薬の有無等も考慮して本剤投与の必要性を慎重に検討し、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。また、投与が必要な場合には次の注意事項に留意すること。[9.5参照]

(1) 本剤投与開始前に妊娠していないことを確認すること。本剤投与中も、妊娠していないことを定期的に確認すること。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。

(2) 次の事項について、本剤投与開始時に患者に説明すること。また、投与中も必要に応じ説明すること。

- ・妊娠中に本剤を使用した場合、胎児・新生児に影響を及ぼすリスクがあること。
- ・妊娠が判明した又は疑われる場合は、速やかに担当医に相談すること。
- ・妊娠を計画する場合は、担当医に相談すること。

5) 妊婦

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないこと。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^{23, 26)}。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²⁷⁾。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. 3、9. 4. 1参照]

6) 授乳婦

9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。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²⁸⁾。更に、バルサルタンにおける動物実験(ラットの産褥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

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。

8) 高齢者

9.8 高齢者

- 9.8.1 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。
- 9.8.2 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。

7. 相互作用

10. 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。

Ⅷ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目

1) 併用禁忌とその理由

10.1 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
アリスキレンフマル酸塩 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)[2.4参照]	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。	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。

2) 併用注意とその理由

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
アリスキレンフマル酸塩	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。 なお、eGFRが60mL/min/ 1.73m ² 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。	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。	
利尿降圧剤 フロセミド トリクロルメチアジド等 [11.1.5参照]	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。	利尿降圧剤で治療を受けて いる患者にはレニン活性が 亢進している患者が多く、本 剤が奏効しやすい。 重度のナトリウムないし体 液量の減少した患者では、ま れに症候性の低血圧が生じ ることがある。
カリウム保持性利尿剤 スピロラクトン トリウムテレン等 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。	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カ リウム値の上昇とドロスピ レノンの抗ミネラルコルチ コイド作用によると考えら れる。 危険因子：腎障害患者、血清 カリウム値の高い患者

VIII. 安全性(使用上の注意等)に関する項目

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
シクロスポリン	血清カリウム値が上昇することがある。	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。
トリメトプリム含有製剤 スルファメトキサゾール・ トリメトプリム		血清カリウム値の上昇が増強されるおそれがある。
非ステロイド性消炎鎮痛剤 (NSAIDs) 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。	NSAIDs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	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。	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いは減少させる可能性がある。
リチウム	リチウム中毒を起こすことが報告されている。	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れ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	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。
グレープフルーツジュース	アムロジピンの降圧作用が増強されるおそれがある。	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度が上昇する可能性が考えられる。
降圧作用を有する他の薬剤	降圧作用が増強されるおそれがある。	共に降圧作用を有するため。
シンバスタチン	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

VIII. 安全性(使用上の注意等)に関する項目

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
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の血中濃度が上昇し、腎障害等のタクロリムスの副作用が発現するおそれがある。併用時にはタクロリムスの血中濃度をモニターし、必要に応じてタクロリムスの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。

8. 副作用

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。

1) 重大な副作用と初期症状

11.1 重大な副作用

11.1.1 血管浮腫(頻度不明)

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。

11.1.2 劇症肝炎、肝炎、肝機能障害、黄疸(いずれも頻度不明)

[8.2参照]

11.1.3 腎不全(頻度不明)

11.1.4 高カリウム血症(頻度不明)

11.1.5 ショック、失神、意識消失(いずれも頻度不明)

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。[9.1.4、9.2.2、10.2参照]

11.1.6 無顆粒球症、白血球減少、血小板減少(いずれも頻度不明)

11.1.7 間質性肺炎(頻度不明)

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。

11.1.8 低血糖(頻度不明)

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。糖尿病治療中の患者であらわれやすい。

11.1.9 房室ブロック(頻度不明)

徐脈、めまい等の初期症状があらわれることがある。

11.1.10 横紋筋融解症(頻度不明)

筋肉痛、脱力感、CK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。

11.1.11 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(いずれも頻度不明)

11.1.12 天疱瘡、類天疱瘡(いずれも頻度不明)

水疱、びらん等があらわれた場合には、皮膚科医と相談すること。

2) その他の副作用

11.2 その他の副作用			
	0.5%以上	0.5%未満	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
胃腸障害	—	便秘、下痢、腹痛、口内炎、消化不良、腹部膨満、胃腸炎	嘔気、嘔吐、膣炎、口内乾燥、排便回数増加
肝胆道系障害	γ-GTP増加、ALT増加	AST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増加	浮腫、耳鳴、無力症(脱力感等)、けん怠感	胸痛、疲労、口渇、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

9. 臨床検査結果に及ぼす影響
 設定されていない

10. 過量投与

<p>13. 過量投与</p> <p>13.1 症状</p> <p>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。</p>

VIII. 安全性(使用上の注意等)に関する項目

13.2 処置

13.2.1 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。

13.2.2 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。なお、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。

11. 適用上の注意

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

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ある。

12. その他の注意

1) 臨床使用に基づく情報

15.1 臨床使用に基づく情報

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。

2) 非臨床試験に基づく情報

設定されていない

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) 安全性薬理試験
該当資料なし
 - 3) 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) 遺伝毒性試験
該当資料なし
 - 4) がん原性試験
該当資料なし
 - 5) 生殖発生毒性試験
該当資料なし
 - 6) 局所刺激性試験
該当資料なし
 - 7) その他の特殊毒性
該当資料なし

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

	規制区分
製剤	劇薬、処方箋医薬品 ^{注)}
有効成分	バルサルタン：該当しない アムロジピンベシル酸塩：毒薬

注) 注意一医師等の処方箋により使用すること

2. 有効期間

有効期間：3年

3. 包装状態での貯法

室温保存

4. 取扱い上の注意

VIII. -11. 参照

5. 患者向け資材

患者向医薬品ガイド：あり、くすりのしおり：あり

6. 同一成分・同効薬

同一成分：エックスフォージ配合錠/配合OD錠

同効薬：アンジオテンシンⅡ受容体拮抗作用

ロサルタンカリウム、カンデサルタン シレキセチル、テルミサルタン、オルメサルタン メドキシミル、イルベサルタン、アジルサルタン⁹⁾

Caチャネル遮断作用

ニフェジピン、ニトレンジピン、ベニジピン塩酸塩、ニルバジピン、ニカルジピン塩酸塩、マニジピン塩酸塩、バルニジピン塩酸塩、エホニジピン塩酸塩、フェロジピン、シルニジピン、アラニジピン、アゼルニジピン⁹⁾

7. 国際誕生年月日

該当しない

8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日……………

製造販売承認年月日：2015年8月17日、承認番号：22700AMX00762000

薬価基準収載年月日：2015年12月11日

販売開始年月日：2015年12月11日

9. 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

10. 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

11. 再審査期間……………

該当しない

12. 投薬期間制限に関する情報……………

本剤は、投薬(あるいは投与)期間に関する制限は定められていない。

13. 各種コード……………

製品名	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	個別医薬品コード (YJコード)	HOT番号	レセプト電算処理 システム用コード
アムバロ配合錠 「サワイ」	2149114F1170	2149114F1170	124573801	622457301

14. 保険給付上の注意……………

本剤は診療報酬上の後発医薬品である。

XI . 文 献

1. 引用文献
- 1) 日本薬局方解説書編集委員会編, 第十八改正 日本薬局方解説書, 廣川書店, 2021, C-306-C-311, C-4116-C-4122.
 - 2) 日本公定書協会編, 医療用医薬品 品質情報集, No. 27, 薬事日報社, 2007, p. 167.
 - 3) 沢井製薬(株) 社内資料[加速試験] アムバロ配合錠「サワイ」
 - 4) 沢井製薬(株) 社内資料[無包装下の安定性試験] アムバロ配合錠「サワイ」
 - 5) 沢井製薬(株) 社内資料[溶出試験] アムバロ配合錠「サワイ」
 - 6) 荻原俊男他: 血圧, 2010; 17(4): 314-328
 - 7) 国内第Ⅲ相試験(エックスフォージ配合錠: 2010年1月20日承認、申請資料概要2.7.6-5.1.1)
 - 8) 本態性高血圧症に対する長期試験(エックスフォージ配合錠: 2010年1月20日承認、申請資料概要2.7.6-5.2.1)
 - 9) 薬剤分類情報閲覧システム < <https://shinryohoshu.mhlw.go.jp/shinryohoshu/yakuzaiMenu/> > (2023/5/8アクセス)
 - 10) 作用機序(エックスフォージ配合錠: 2010年1月20日承認、申請資料概要2.6.1, 2.6.2)
 - 11) 高血圧自然発症ラットの血圧に対する作用(経口投与試験)(エックスフォージ配合錠: 2010年1月20日承認、申請資料概要2.6.2-2.1.1.2)
 - 12) 配合剤投与時と併用投与時の生物学的同等性の検討(エックスフォージ配合錠: 2010年1月20日承認、申請資料概要2.7.6-1.2.3)
 - 13) 沢井製薬(株) 社内資料[生物学的同等性試験] アムバロ配合錠「サワイ」
 - 14) 竹内譲他: 診療と新薬, 2016; 53(1): 9-16
 - 15) 薬物動態に及ぼす食事の影響の検討(エックスフォージ配合錠: 2010年1月20日承認、申請資料概要2.7.6-1.1.1)
 - 16) バルサルタンとアムロジピンの薬物間相互作用の検討(エックスフォージ配合錠: 2010年1月20日承認、申請資料概要2.7.6-3.1.1)
 - 17) Colussi, D. M. et al. : J. Clin. Pharmacol., 1997; 37(3): 214-221
 - 18) Meredith, P. A. et al. : Clin. Pharmacokinet., 1992; 22(1): 22-31
 - 19) Waldmeier, F. et al. : Xenobiotica, 1997; 27(1): 59-71
 - 20) Nakashima, A. et al. : Xenobiotica, 2005; 35(6): 589-602
 - 21) Guengerich, F. P et al. : J. Med. Chem., 1991; 34(6): 1838-1844
 - 22) Beresford, A. P. et al. : Xenobiotica, 1988; 18(2): 245-254
 - 23) Sheps, S. G. et al. : Arch. Intern. Med., 1997; 157(21): 2413-2446
 - 24) 阿部真也他: 周産期医学, 2017; 47: 1353-1355
 - 25) 齊藤大祐他: 鹿児島産婦人科学会雑誌, 2021; 29: 49-54
 - 26) Briggs, G. G. et al. : Ann. Pharmacother., 2001; 35(7-8): 859-861
 - 27) Cooper, W. O. et al. : N. Engl. J. Med., 2006; 354(23): 2443-2451
 - 28) Naito, T. et al. : J. Human Lactation, 2015; 31(2): 301-306
 - 29) 沢井製薬(株) 社内資料[粉碎後の安定性試験] アムバロ配合錠「サワイ」
 - 30) 沢井製薬(株) 社内資料[崩壊・懸濁及びチューブ通過性試験] アムバロ配合錠「サワイ」

2. その他の参考文献

XII. 参考資料

1. 主な外国での発売状況

2. 海外における臨床支援情報.....
 該当資料なし

XIII. 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。

1) 粉碎

<粉碎後の安定性試験>²⁹⁾

アムバロ配合錠「サワイ」を粉碎後、以下の保存条件下で30日間保存し、安定性試験を行った。

その結果、以下の結果が得られた。

保存条件		イニシャル	透明瓶開放 (室温、30日)	透明瓶密栓 (室温、30日)	褐色瓶密栓 (室温、30日)
性 状		帯黄白色の粉末	変化なし	変化なし	変化なし
定量 試験*	バルサルタン	100.0	98.5	98.3	98.5
	アムロジピン ベシル酸塩	100.0	98.4	98.6	99.8

※：イニシャルを100としたときの含有率(%)

2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性

<崩壊・懸濁及びチューブ通過性試験>³⁰⁾

試験方法

1. アムバロ配合錠「サワイ」を1錠、シリンジにとり(ピストン部を抜き取り、錠剤を入れてピストン部を戻す)、温湯(約55℃)20mLを採取して放置した。
2. 5分後シリンジを15回転倒混和し、崩壊・懸濁状態を確認した。5分後に崩壊しない場合、更に5分間放置後、同様の操作を行った。
3. シリンジ内の液を8Fr.(外径2.7mm)フィーディングチューブに注入し、通過状態を観察した。

結 果

懸 濁 状 態	錠剤は5分後に崩壊し、転倒混和により懸濁液となった
チューブ通過性	通過した

2. その他の関連資料

該当資料なし

