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

持続性Ca拮抗薬/HMG-CoA還元酵素阻害剤

アマルエット。配合錠1番「サワイ」 アマルエット。配合錠2番「サワイ」 アマルエット。配合錠3番「サワイ」 アマルエット。配合錠4番「サワイ」

AMALUET[®]

アムロジピンベシル酸塩・アトルバスタチンカルシウム配合錠

剤 形	フィルムコーティング錠
割対の担制にひ	劇薬、処方箋医薬品※
製剤の規制区分	※注意-医師等の処方箋により使用すること
	配合錠1番:1錠中日局アムロジピンベシル酸塩3.47mg(アムロジピンと
	して2.5mg)、日局アトルバスタチンカルシウム水和物
	5. 425mg(アトルバスタチンとして 5 mg)含有
	配合錠2番:1錠中日局アムロジピンベシル酸塩3.47mg(アムロジピンと
	して2.5mg)、日局アトルバスタチンカルシウム水和物
規格・含量	10.85mg(アトルバスタチンとして10mg)含有
	配合錠3番:1錠中日局アムロジピンベシル酸塩6.94mg(アムロジピンと
	して 5 mg)、日局アトルバスタチンカルシウム水和物
	5.425mg(アトルバスタチンとして 5 mg)含有
	配合錠4番:1錠中日局アムロジピンベシル酸塩6.94mg(アムロジピンと
	して 5 mg)、日局アトルバスタチンカルシウム水和物
	10.85mg(アトルバスタチンとして10mg)含有
 一 般 名	和名:アムロジピンベシル酸塩・アトルバスタチンカルシウム水和物
/4/	洋名:Amlodipine Besilate・Atorvastatin Calcium Hydrate
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	薬価基準収載年月日:2015年12月11日
• 発 売 年 月 日	発 売 年 月 日:2015年12月11日
開発・製造販売(輸入)・	製造販売元:沢井製薬株式会社
提携・販売会社名	SCENNIC CONTROLLER
医薬情報担当者の連絡先	
	沢井製薬株式会社 医薬品情報センター
間い合わせ窓口	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2020年5月改訂の添付文書の記載に基づき改訂した。

最新の添付文書情報は、独立行政法人医薬品医療機器総合機構ホームページhttps://www.pmda.go.jp/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

 I. 概要に関する項目 1 1. 開発の経緯 1 2. 製品の治療学的・製剤学的特性 1 Ⅲ. 名称に関する項目 2 	WⅢ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目
1. 販売名 2 1. 販売名 2 2. 一般名 2 3. 構造式又は示性式 3 4. 分子式及び分子量 3 5. 化学名(命名法) 3 6. 慣用名、別名、略号、記号番号 4 7. CAS登録番号 4	4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由
Ⅲ. 有効成分に関する項目	12. 臨床検査結果に及ぼす影響 4 13. 過量投与 4 14. 適用上の注意 4 15. その他の注意 4 16. その他 4
IV. 製剤に関する項目	IX. 非臨床試験に関する項目 42 1. 薬理試験 42 2. 毒性試験 42
4. 製剤の各種条件下における安定性	X. 管理的事項に関する項目 4: 1. 規制区分 4: 2. 有効期間又は使用期限 4: 3. 貯法・保存条件 4: 4. 薬剤取扱い上の注意点 4: 5. 承認条件等 4: 6. 包装 4: 7. 容器の材質 4: 8. 同一成分・同効薬 4: 9. 国際誕生年月日 4: 10. 製造販売承認年月日及び承認番号 4: 11. 薬価基準収載年月日 4: 12. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等
V. 治療に関する項目 24 1. 効能又は効果 24 2. 用法及び用量 24 3. 臨床成績 25	の年月日及びその内容 4- 13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容 4- 14. 再審査期間 4- 15. 投薬期間制限医薬品に関する情報 4-
VI. 薬効薬理に関する項目	16. 各種コード 45 17. 保険給付上の注意 45 XI. 文献 46
VII. 薬物動態に関する項目	1. 引用文献 46 2. その他の参考文献 46 XII. 参考資料 47 1. 主な外国での発売状況 47 2. 海外における臨床支援情報 47 XIII. 備考 47
8. 透析等による除去率 32	XIII. 個考 4 その他の関連資料 4'

I. 概要に関する項目

アマルエット配合錠1番/配合錠2番/配合錠3番/配合錠4番「サワイ」は、日局アムロジピンベシル酸塩及び日局アトルバスタチンカルシウム水和物を含有する持続性Ca拮抗薬/HMG-CoA還元酵素阻害剤である。

アムロジピンベシル酸塩は、強力かつ長時間活性を示すカルシウムチャネルブロッカーで、虚血性心疾患、高血圧症に対して優れた治療効果を示す。¹⁾

アトルバスタチンカルシウムは、コレステロール生合成の律速酵素であるHMG-CoA還元酵素を選択的に阻害することによってコレステロールの生合成を抑制する。1)

本剤(アムロジピン・アトルバスタチン配合剤)は、高血圧症又は狭心症と、高コレステロール 血症又は家族性高コレステロール血症を併発している患者に使用する。

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

- 1)PTPシートに「アムロジピン」及び「アトルバスタチン」の文字と含量を記載している。
- 2) 識別性を考慮し、錠剤本体に製品名及び規格を印字している。
- 3)アムロジピンベシル酸塩は、強力かつ長時間活性を示すカルシウムチャネルブロッカーで、 虚血性心疾患、高血圧症に対して優れた治療効果を示す。¹⁾
- 4)アトルバスタチンカルシウムは、コレステロール生合成の律速酵素であるHMG-CoA還元酵素を選択的に阻害することによってコレステロールの生合成を抑制する。1)
- 5)重大な副作用として、アムロジピンでは劇症肝炎、肝機能障害、黄疸、無顆粒球症、白血球減少、血小板減少、房室ブロック、横紋筋融解症が、アトルバスタチンでは横紋筋融解症、ミオパチー、免疫介在性壊死性ミオパチー、劇症肝炎、肝炎、肝機能障害、黄疸、過敏症、無顆粒球症、汎血球減少症、血小板減少症、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、高血糖、糖尿病、間質性肺炎が報告されている(頻度不明)。

Ⅱ. 名称に関する項目

1)和名

アマルエット配合錠1番「サワイ」 アマルエット配合錠2番「サワイ」 アマルエット配合錠3番「サワイ」 アマルエット配合錠4番「サワイ」

2) 洋名

AMALUET

3) 名称の由来

日本ジェネリック医薬品学会により商標登録された配合剤の統一ブランド名称。

1)和名(命名法)

アムロジピンベシル酸塩(JAN) アトルバスタチンカルシウム水和物(JAN)

2) 洋名(命名法)

アムロジピンベシル酸塩

Amlodipine Besilate (JAN)

Amlodipine (INN)

アトルバスタチンカルシウム水和物

Atorvastatin Calcium Hydrate (JAN)

Atorvastatin (INN)

3) ステム

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

アトルバスタチンカルシウム水和物

-vastatin: mevastatin系の高脂血症用剤

アムロジピンベシル酸塩

アトルバスタチンカルシウム水和物

4. 分子式及び分子量 ……

アムロジピンベシル酸塩

分子式: C₂₀H₂₅ClN₂O₅ · C₆H₆O₃S

分子量:567.05

アトルバスタチンカルシウム水和物 分子式: $C_{66}H_{68}CaF_2N_4O_{10} \cdot 3H_2O$

分子量:1209.39

アムロジピンベシル酸塩

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

アトルバスタチンカルシウム水和物

Monocalcium bis $\{(3R,5R)$ -7- [2- (4-fluorophenyl) -5- (1-methylethyl) -3-phenyl-4- (phenylcarbamoyl) -1H -pyrrol-1-yl] -3,5-dihydroxyheptanoate $\}$ trihydrate

Ⅱ. 名称に関する項目

アムロジピンベシル酸塩

別名:ベシル酸アムロジピン

アムロジピンベシル酸塩

111470-99-6 [Amlodipine Besilate]

88150-42-9 [Amlodipine]

アトルバスタチンカルシウム水和物

344423-98-9 [Atorvastatin Calcium Hydrate]

134523-03-8 [Atorvastatin Calcium]

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1) 外観・性状

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、わずかに特異なにおいがあり、味はわずかに苦い。

アトルバスタチンカルシウム水和物

白色~微黄白色の結晶性の粉末である。

結晶多形が認められる。

2) 溶解性

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。

1)

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

溶解度 $(37^{\circ}C)^{2}$: pH1. 2: 3. 3mg/mL、pH4. 0: 3. 3mg/mL、pH6. 8: 1. 0mg/mL、水: 3. 5mg/mL アトルバスタチンカルシウム水和物

メタノールに極めて溶けやすく、ジメチルスルホキシドに溶けやすく、水又はエタノール (99.5)に極めて溶けにくい。

3) 吸湿性

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)

アトルバスタチンカルシウム水和物

水分:3.5~5.5%(50mg、電量滴定法)

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℃(分解)

アトルバスタチンカルシウム水和物

融点:明確な融点は得られなかった。3)

5)酸塩基解離定数

アムロジピンベシル酸塩

pKa:8.85(25℃、アミノ基、滴定法)²⁾

アトルバスタチンカルシウム水和物

 $pKa: 4.2^{3}$

Ⅲ. 有効成分に関する項目

6) 分配係数

アムロジピンベシル酸塩
26.1(1-オクタノール/水系、pH7)⁴⁾
アトルバスタチンカルシウム水和物
LogD=1.21(1-オクタノール/buffer、pH7)⁴⁾

7) その他の主な示性値

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 $E_{1 cm}^{1\%}(237 nm)$: 約342 [本品の0.01 mol/L 塩酸・メタノール試液溶液 $(1 \rightarrow 40000)$] $^{1)}$ アトルバスタチンカルシウム水和物

旋光度 $[\alpha]_D^{25}: -7\sim -10^\circ$ (脱水物に換算したもの0.2g、ジメチルスルホキシド、20mL、100mm)

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。

アトルバスタチンカルシウム水和物

光によって徐々に黄白色となる。

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

アトルバスタチンカルシウム水和物

日局「アトルバスタチンカルシウム水和物」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)カルシウム塩の定性反応

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)

アトルバスタチンカルシウム水和物

日局「アトルバスタチンカルシウム水和物」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) 剤形の区別、外観及び性状

品名	剤 形	表 (直径mm)	裏 (重量mg)	側面 (厚さmm)	性状
アマルエット配合錠 1番「サワイ」	フィルムコー ティング錠	77h 19h1 5. 6	約72	2.7	黄色
アマルエット配合錠 2番「サワイ」	フィルムコー ティング錠	771L INH2 6. 6	約103	2. 9	白 色
アマルエット配合錠 3番「サワイ」	フィルムコー ティング錠	(Pqu In+3) 5.6	約72	2.7	うすい紅色
アマルエット配合錠 4番「サワイ」	フィルムコー ティング錠	アマル エット4 8.6×4.9	約103	3. 0	白色

2) 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。

3) 識別コード

●アマルエット配合錠1番「サワイ」: アマルエット 1
 ●アマルエット配合錠2番「サワイ」: アマルエット 2
 ●アマルエット配合錠3番「サワイ」: アマルエット 3
 ●アマルエット配合錠4番「サワイ」: アマルエット 4

4) pH、浸透圧比、粘度、比重、無菌の旨及び安定なpH域等 該当資料なし

- 1) 有効成分(活性成分) の含量
 - ●アマルエット配合錠1番「サワイ」

1錠中に日局アムロジピンベシル酸塩3.47mg(アムロジピンとして2.5mg)、日局アトルバスタチンカルシウム水和物5.425mg(アトルバスタチンとして5mg)を含有する。

Ⅳ. 製剤に関する項目

●アマルエット配合錠2番「サワイ」

1錠中に日局アムロジピンベシル酸塩3.47mg(アムロジピンとして2.5mg)、日局アトルバスタチンカルシウム水和物10.85mg(アトルバスタチンとして10mg)を含有する。

●アマルエット配合錠3番「サワイ」

1錠中に日局アムロジピンベシル酸塩6.94mg(アムロジピンとして5mg)、日局アトルバスタチンカルシウム水和物5.425mg(アトルバスタチンとして5mg)を含有する。

●アマルエット配合錠4番「サワイ」

1錠中に日局アムロジピンベシル酸塩6.94mg(アムロジピンとして5mg)、日局アトルバスタチンカルシウム水和物10.85mg(アトルバスタチンとして10mg)を含有する。

2)添加物

●アマルエット配合錠1番「サワイ」

添加物として、カルナウバロウ、クロスカルメロースNa、軽質無水ケイ酸、結晶セルロース、酸化チタン、酸化Mg、三二酸化鉄、ステアリン酸Mg、タルク、炭酸Ca、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒプロメロース、部分アルファー化デンプン、ポリソルベート80、D-マンニトールを含有する。

●アマルエット配合錠2番「サワイ」

添加物として、カルナウバロウ、クロスカルメロースNa、軽質無水ケイ酸、結晶セルロース、酸化チタン、酸化Mg、ステアリン酸Mg、タルク、炭酸Ca、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒプロメロース、部分アルファー化デンプン、ポリソルベート80、D-マンニトールを含有する。

●アマルエット配合錠3番「サワイ」

添加物として、カルナウバロウ、クロスカルメロースNa、軽質無水ケイ酸、結晶セルロース、酸化チタン、酸化Mg、三二酸化鉄、ステアリン酸Mg、タルク、炭酸Ca、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒプロメロース、部分アルファー化デンプン、ポリソルベート80、D-マンニトールを含有する。

●アマルエット配合錠4番「サワイ」

添加物として、カルナウバロウ、クロスカルメロースNa、軽質無水ケイ酸、結晶セルロース、酸化チタン、酸化Mg、ステアリン酸Mg、タルク、炭酸Ca、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒプロメロース、部分アルファー化デンプン、ポリソルベート80、D-マンニトールを含有する。

3) その他

該当資料なし

3. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意・・・・・・・・

該当しない

●アマルエット配合錠1番「サワイ」

長期保存試験5)

本製剤の安定性を確認するため、長期保存試験を実施した。

その結果、規格に適合した。

PTP: [PTPシート]ポリ塩化ビニルフィルム、アルミ箔

[ピロー]アルミ袋、乾燥剤

		イニシャル	25℃60%RH·遮光 24ヵ月
性状		黄色のフィルムコーティング錠	同左
純度試験		規格に適合	同左
溶出試験		規格に適合	同左
定量試験※	アムロジピン ベシル酸塩	99. 4	99. 0
試 験 ※	アトルバスタチン カルシウム水和物	99. 4	97.8

ロット数:3,繰り返し回数:3 ※:表示量に対する含有率(%)

●アマルエット配合錠2番「サワイ」

長期保存試験6)

本製剤の安定性を確認するため、長期保存試験を実施した。

その結果、規格に適合した。

PTP:[PTPシート]ポリ塩化ビニルフィルム、アルミ箔

[ピロー]アルミ袋、乾燥剤

		イニシャル	25°C60%RH·遮光 24ヵ月
	性状	白色のフィルムコーティング錠	同左
	純度試験	規格に適合	同左
	溶出試験	規格に適合	同左
定量	アムロジピン ベシル酸塩	98.8	97.8
定量試験※	アトルバスタチン カルシウム水和物	102. 0	100. 3

ロット数:3,繰り返し回数:3 ※:表示量に対する含有率(%)

IV. 製剤に関する項目

●アマルエット配合錠3番「サワイ」

長期保存試験7)

本製剤の安定性を確認するため、長期保存試験を実施した。

その結果、規格に適合した。

PTP: [PTPシート]ポリ塩化ビニルフィルム、アルミ箔

「ピロー」アルミ袋、乾燥剤

		イニシャル	25°C60%RH·遮光 24ヵ月
	性状	うすい紅色のフィルムコーティン グ錠	同左
純度試験		規格に適合	同左
	溶出試験	規格に適合	同左
定量	アムロジピン ベシル酸塩	101. 0	99. 7
定量試験※	アトルバスタチン カルシウム水和物	100. 4	99. 5

ロット数:3,繰り返し回数:3

※:表示量に対する含有率(%)

●アマルエット配合錠4番「サワイ」

長期保存試験8)

本製剤の安定性を確認するため、長期保存試験を実施した。

その結果、規格に適合した。

PTP: 「PTPシート]ポリ塩化ビニルフィルム、アルミ箔

「ピロー」アルミ袋、乾燥剤

		イニシャル	25℃60%RH·遮光 24ヵ月
性状		白色のフィルムコーティング錠	同左
純度試験		規格に適合	同左
	溶出試験	規格に適合	同左
定量試験※	アムロジピン ベシル酸塩	98. 7	97. 3
	アトルバスタチン カルシウム水和物	99. 4	99. 4

ロット数:3,繰り返し回数:3 ※:表示量に対する含有率(%)

5.	調製法及び溶解後の安定性	
ວ.	記一会 不及(八分畔をひ)女 ルーナ	

該当しない

該当資料なし

<溶出挙動における同等性及び類似性>

●アマルエット配合錠1番「サワイ」⁹⁾

	× 1 11-11-11-11-11-11-11-11-11-11-11-11-1			
通知等	「含量が異なる経口固形製剤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		アムロジピンベシル酸塩	50rpm(pH1.2、5.0、6.8、水)、 100rpm(pH6.8)	
試験条件	ハトル伝	アトルバスタチンカルシウ ム水和物	50rpm(pH1.2、4.0、6.8、水)、 100rpm(pH4.0)	
試験回数	12ベッセル			
試験製剤	アマルエット配合錠1番「サワイ」			
標準製剤	アマルエット配合錠4番「サワイ」			

【結果及び考察】

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。

最終比較時点(15分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲 を超えるものが12個中1個以下で、±25%の範囲を超えるものがなかった。

<50rpm : pH5. 0>

f2関数の値が50以上であった。

最終比較時点(240分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±25%の範囲を超えるものがなかった。

<50rpm: pH6.8>

標準製剤の平均溶出率が40%(5分)及び85%(360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±10%の範囲にあった。

最終比較時点(360分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±25%の範囲を超えるものがなかった。

<50rpm:水>

f2関数の値が50以上であった。

最終比較時点(45分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲 を超えるものが12個中1個以下で、±25%の範囲を超えるものがなかった。

<100rpm: pH6.8>

両製剤とも15分以内に平均85%以上溶出した。

最終比較時点(15分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±25%の範囲を超えるものがなかった。

アトルバスタチンカルシウム水和物

<50rpm: pH1.2>

標準製剤が規定された試験時間(120分)における平均溶出率の1/2の平均溶出率を示す時点(10分)及び規定された試験時間(120分)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±8%の範囲にあった。

Ⅳ. 製剤に関する項目

最終比較時点(120分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±12%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±20%の範囲を超えるものがなかった。

<50rpm: pH4.0>

標準製剤が規定された試験時間(360分)における平均溶出率の1/2の平均溶出率を示す時点(15分)及び規定された試験時間(360分)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±8%の範囲にあった。

最終比較時点(360分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±12%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±20%の範囲を超えるものがなかった。

<50rpm: pH6.8>

標準製剤が規定された試験時間(360分)における平均溶出率の1/2の平均溶出率を示す時点(5分)及び規定された試験時間(360分)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±8%の範囲にあった。

最終比較時点(360分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±12%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±20%の範囲を超えるものがなかった。

〈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±10%の範囲にあった。

最終比較時点(30分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±25%の範囲を超えるものがなかった。

<100rpm: pH4.0>

標準製剤の平均溶出率が40%(5分)及び85%(45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±10%の範囲にあった。

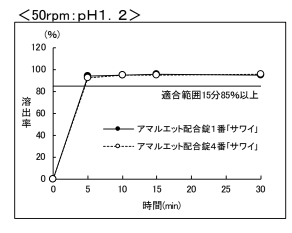
最終比較時点(45分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±25%の範囲を超えるものがなかった。

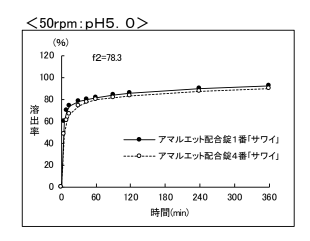
以上の結果より、両製剤の溶出挙動は同等であると判断した。

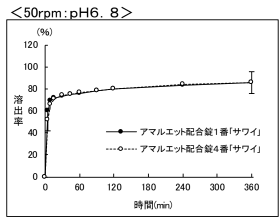
本剤の処方変更水準はC水準であり、両製剤の溶出挙動は同等であったことから、両製剤は生物学的に同等であるとみなした。

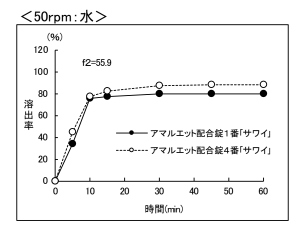
(溶出曲線)

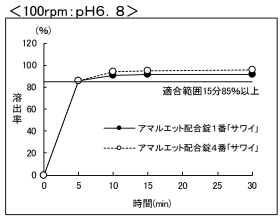
アムロジピンベシル酸塩





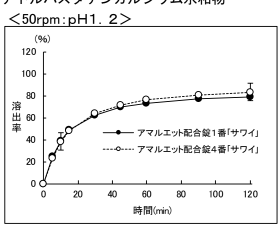


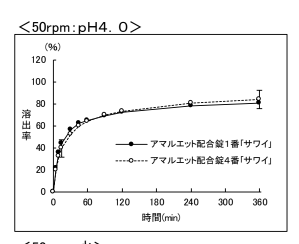


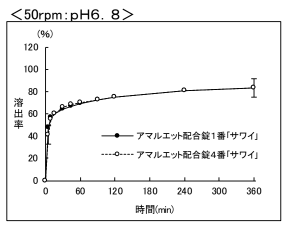


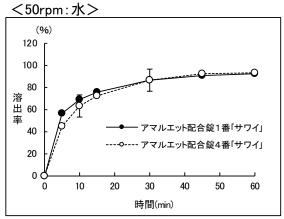
(| : 判定基準の適合範囲)

アトルバスタチンカルシウム水和物

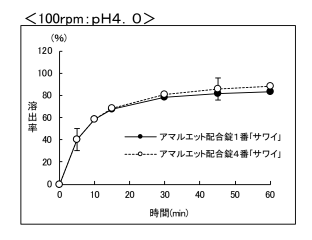








Ⅳ. 製剤に関する項目



(]:判定基準の適合範囲)

●アマルエット配合錠2番「サワイ」¹⁰⁾

	「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」: 平成24年		
ころ たったた	2月29日 薬食審査発0229第10号		
通知等	「経口固形製剤の処方変更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		
	パドル法	アムロジピンベシル酸塩	50rpm(pH1.2、5.0、6.8、水)、
試験条件			100rpm(pH6.8)
1 武阙采什		アトルバスタチンカルシウ	50rpm(pH1.2、4.0、6.8、水)、
		ム水和物	100rpm(pH4.0)
試験回数	12ベッセル		
試験製剤	アマルエット配合錠2番「サワイ」		
標準製剤	アマルエット配合錠4番「サワイ」		

【結果及び考察】

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。

最終比較時点(15分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲 を超えるものが12個中1個以下で、±25%の範囲を超えるものがなかった。

<50rpm: pH5.0>

標準製剤の平均溶出率が40%(5分)及び85%(240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±10%の範囲にあった。

最終比較時点(240分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±25%の範囲を超えるものがなかった。

<50rpm: pH6.8>

標準製剤の平均溶出率が40%(5分)及び85%(360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±10%の範囲にあった。

最終比較時点(360分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±25%の範囲を超えるものがなかった。

〈50rpm:水〉

標準製剤の平均溶出率が60%(5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±10%の範囲にあった。 最終比較時点(30分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±25%の範囲を超えるものがなかった。

<100rpm: pH6.8>

両製剤とも15分以内に平均85%以上溶出した。

最終比較時点(15分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±25%の範囲を超えるものがなかった。

アトルバスタチンカルシウム水和物

<50rpm: pH1.2>

標準製剤が規定された試験時間(120分)における平均溶出率の1/2の平均溶出率を示す時点(10分)及び規定された試験時間(120分)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±8%の範囲にあった。

最終比較時点(120分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±12%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±20%の範囲を超えるものがなかった。

<50rpm: pH4.0>

標準製剤が規定された試験時間(360分)における平均溶出率の1/2の平均溶出率を示す時点(15分)及び規定された試験時間(360分)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 ±8%の範囲にあった。

最終比較時点(360分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±12%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±20%の範囲を超えるものがなかった。

<50rpm: pH6.8>

f2関数の値が55以上であった。

最終比較時点(60分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±12%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±20%の範囲を超えるものがなかった。

〈50rpm:水〉

f2関数の値が50以上であった。

最終比較時点(45分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲 を超えるものが12個中1個以下で、±25%の範囲を超えるものがなかった。

<100rpm: pH4.0>

標準製剤の平均溶出率が40%(5分)及び85%(45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±10%の範囲にあった。

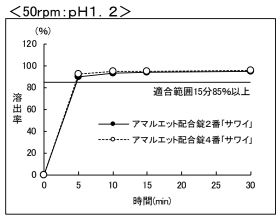
最終比較時点(45分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±25%の範囲を超えるものがなかった。

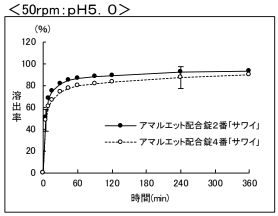
以上の結果より、両製剤の溶出挙動は同等であると判断した。

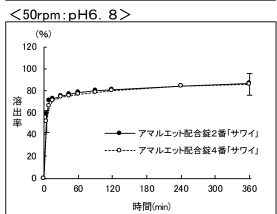
本剤の処方変更水準はC水準であり、両製剤の溶出挙動は同等であったことから、両製剤は生物学的に同等であるとみなした。

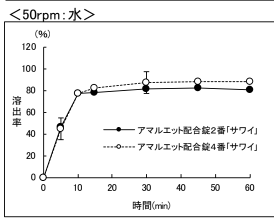
(溶出曲線)

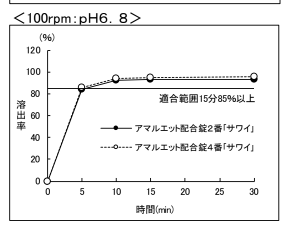
アムロジピンベシル酸塩





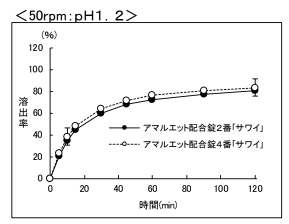


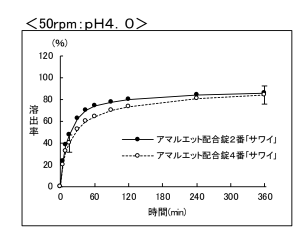


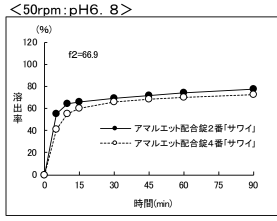


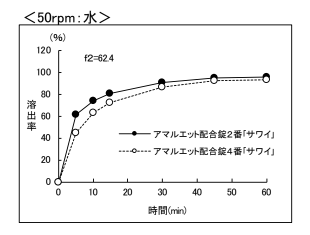
(]:判定基準の適合範囲)

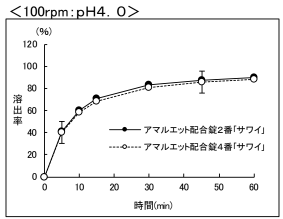
アトルバスタチンカルシウム水和物











(] : 判定基準の適合範囲)

●アマルエット配合錠3番「サワイ」¹¹⁾

●ノマルニット配行薬3番「リソイ」				
通知等	「含量が異なる経口固形製剤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			
	「経口固形製剤の処方変更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	アムロジピンベシル酸塩	50rpm(pH1.2、5.0、6.8、水)、	
			100rpm(pH6.8)	
		アトルバスタチンカルシウ	50rpm(pH1.2、4.0、6.8、水)、	
		ム水和物	100rpm(pH4.0)	
試験回数	12ベッセル			
試験製剤	アマルエット配合錠3番「サワイ」			
標準製剤	アマルエット配合錠4番「サワイ」			

【結果及び考察】

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。

最終比較時点(15分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±25%の範囲を超えるものがなかった。

<50rpm: pH5.0>

標準製剤の平均溶出率が40%(5分)及び85%(240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±10%の範囲にあった。

Ⅳ. 製剤に関する項目

最終比較時点(240分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±25%の範囲を超えるものがなかった。

<50rpm: pH6.8>

標準製剤の平均溶出率が40%(5分)及び85%(360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±10%の範囲にあった。

最終比較時点(360分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±25%の範囲を超えるものがなかった。

〈50rpm:水〉

f2関数の値が50以上であった。

最終比較時点(45分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±25%の範囲を超えるものがなかった。

<100rpm: pH6.8>

両製剤とも15分以内に平均85%以上溶出した。

最終比較時点(15分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲 を超えるものが12個中1個以下で、±25%の範囲を超えるものがなかった。

アトルバスタチンカルシウム水和物

<50rpm: pH1.2>

標準製剤が規定された試験時間(120分)における平均溶出率の1/2の平均溶出率を示す時点(10分)及び規定された試験時間(120分)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 ±8%の範囲にあった。

最終比較時点(120分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±12%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±20%の範囲を超えるものがなかった。

<50rpm: pH4.0>

標準製剤が規定された試験時間(360分)における平均溶出率の1/2の平均溶出率を示す時点(15分)及び規定された試験時間(360分)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 ±8%の範囲にあった。

最終比較時点(360分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±12%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±20%の範囲を超えるものがなかった。

<50rpm: pH6.8>

標準製剤が規定された試験時間(360分)における平均溶出率の1/2の平均溶出率を示す時点(5分)及び規定された試験時間(360分)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±8%の範囲にあった。

最終比較時点(360分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±12%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±20%の範囲を超えるものがなかった。

<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±10%の範囲にあった。

最終比較時点(30分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲 を超えるものが12個中1個以下で、±25%の範囲を超えるものがなかった。

<100rpm: pH4.0>

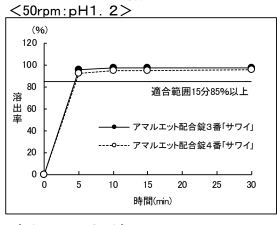
標準製剤の平均溶出率が40%(5分)及び85%(45分)付近の2時点において、試験製剤の平均溶 出率は標準製剤の平均溶出率±10%の範囲にあった。 最終比較時点(45分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±25%の範囲を超えるものがなかった。

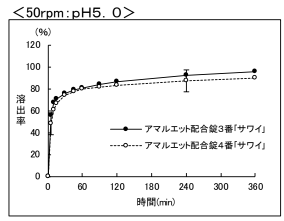
以上の結果より、両製剤の溶出挙動は同等であると判断した。

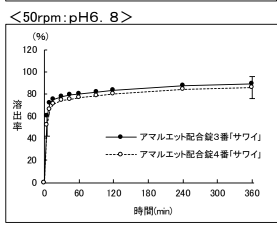
本剤の処方変更水準はC水準であり、両製剤の溶出挙動は同等であったことから、両製剤は生物学的に同等であるとみなした。

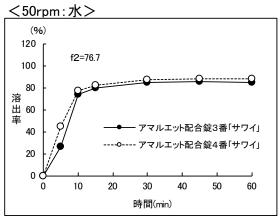
(溶出曲線)

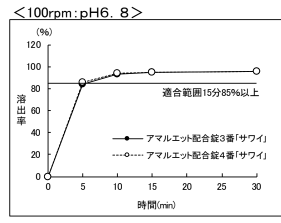
アムロジピンベシル酸塩







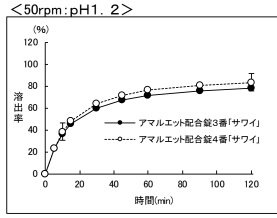


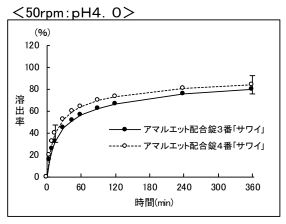


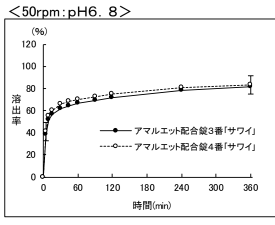
(]:判定基準の適合範囲)

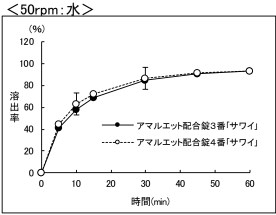
IV. 製剤に関する項目

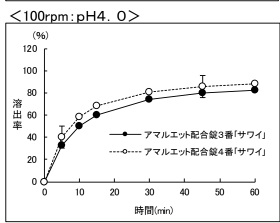
アトルバスタチンカルシウム水和物











(] : 判定基準の適合範囲)

●アマルエット配合錠4番「サワイ」12)

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	アムロジピンベシル酸塩	50rpm(pH1.2、5.0)、 75rpm(pH6.8、水)
		アトルバスタチンカルシ	50rpm(pH1.2, 5.0),
		ウム水和物	75rpm(pH6.8、水)、100rpm(pH1.2)
試験回数	12ベッセル		

【結果及び考察】

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。

<50rpm: pH5.0>

標準製剤の平均溶出率が40%(5分)及び85%(240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。

<75rpm: pH6.8>

両製剤とも15分以内に平均85%以上溶出した。

<75rpm:水>

f2関数の値が42以上であった。

アトルバスタチンカルシウム水和物

<50rpm: pH1.2>

標準製剤が規定された試験時間(120分)における平均溶出率の1/2の平均溶出率を示す時点(10分)及び規定された試験時間(120分)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±12%の範囲にあった。

<50rpm: pH5.0>

標準製剤の平均溶出率が40%(10分)及び85%(360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。

<75rpm: pH6.8>

両製剤とも15分以内に平均85%以上溶出した。

<75rpm:水>

両製剤とも15分以内に平均85%以上溶出した。

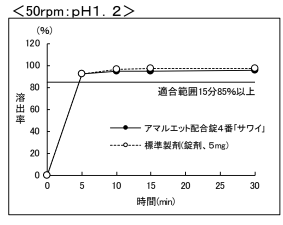
<100rpm: pH1.2>

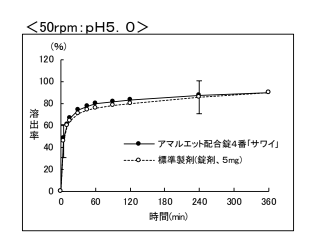
標準製剤の平均溶出率が40%(5分)及び85%(45分)付近の2時点において、試験製剤の平均溶 出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあった。

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。

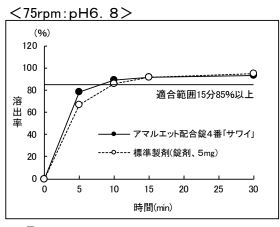
(溶出曲線)

アムロジピンベシル酸塩





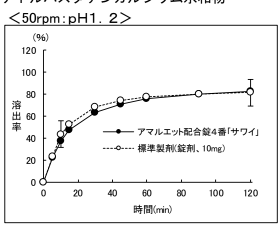
IV. 製剤に関する項目

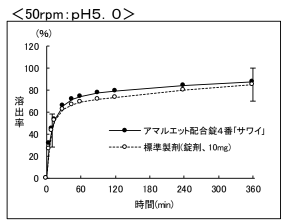


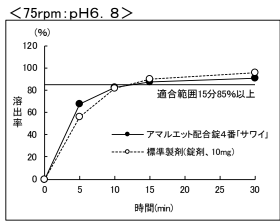
<75rpm:水> (%) 120 f2=58.7 100 ō------8--------8 80 溶 出 60 率 アマルエット配合錠4番「サワイ」 40 ---o---- 標準製剤(錠剤、5mg) 20 10 20 30 40 50 60 時間(min)

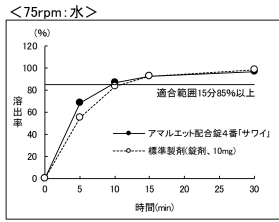
(| : 判定基準の適合範囲)

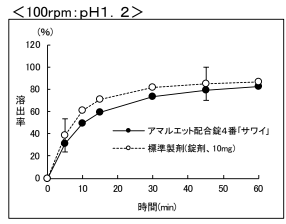
アトルバスタチンカルシウム水和物











(| : 判定基準の適合範囲)

8.	生物学的試験法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
9.	製剤中の有効成分の確認試験法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
10.	製剤中の有効成分の定量法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
11.	力価 ····· 該当しない
12.	混入する可能性のある夾雑物・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
13.	注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
14.	その他・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・

V. 治療に関する項目

本剤(アムロジピン・アトルバスタチン配合剤)は、アムロジピン及びアトルバスタチンによる 治療が適切である以下の患者に使用する。

高血圧症又は狭心症と、高コレステロール血症又は家族性高コレステロール血症を併発している 患者

なお、アムロジピンとアトルバスタチンの効能・効果は以下のとおりである。

アムロジピン

高血圧症

狭心症

アトルバスタチン

高コレステロール血症

家族性高コレステロール血症

<効能又は効果に関連する使用上の注意>

アムロジピン

アムロジピンは効果発現が緩徐であるため、本剤は緊急な治療を要する不安定狭心症には 効果が期待できない。

アトルバスタチン

- 1)適用の前に十分な検査を実施し、高コレステロール血症、家族性高コレステロール血症であることを確認した上で本剤の適用を考慮すること。
- 2)家族性高コレステロール血症ホモ接合体については、LDL-アフェレーシス等の非薬物療法の補助として、あるいはそれらの治療法が実施不能な場合に本剤の適用を考慮すること。

本剤(アムロジピン・アトルバスタチン配合剤)は、1日1回経口投与する。

なお、以下のアムロジピンとアトルバスタチンの用法・用量に基づき、患者毎に用量を決める こと。

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。

狭心症

通常、成人にはアムロジピンとして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。

アトルバスタチン

高コレステロール血症

通常、成人にはアトルバスタチンとして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が、重症の場合は1日20mgまで増量できる。

家族性高コレステロール血症

通常、成人にはアトルバスタチンとして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が、重症の場合は1日40mgまで増量できる。

<用法及び用量に関連する使用上の注意>

- 1)原則として、アムロジピン及びアトルバスタチンを併用、あるいはいずれか一方を使用 している場合に、本剤の使用を検討すること。なお、両有効成分のいずれか一方を服用 している患者に本剤を使用する場合は、患者の状態を十分に考慮した上で、各単剤の併 用よりも本剤の投与が適切であるか慎重に判断すること。
- 2)本剤(アムロジピン・アトルバスタチン配合剤)は次の4製剤がある。

アマルエット配合錠「サワイ」

1番:アムロジピン2.5mg/アトルバスタチン5mg

2番:アムロジピン2.5mg/アトルバスタチン10mg

3番:アムロジピン5mg/アトルバスタチン5mg

4番:アムロジピン5mg/アトルバスタチン10mg

上記配合用量以外の用量を投与する場合は、個別のアムロジピン製剤又はアトルバスタチン製剤を用いることができるが、それぞれの成分の用法・用量の範囲内で投与すること。

1) 臨床データパッケージ

該当しない

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

V. 治療に関する項目

- 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 該当しない

VI. 薬効薬理に関する項目

アムロジピンベシル酸塩 : ニフェジピン、ニカルジピン塩酸塩、ベニジピン塩酸塩等 アトルバスタチンカルシウム:プラバスタチンナトリウム、シンバスタチン等

アムロジピンベシル酸塩・アトルバスタチンカルシウム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

- 1. アムロジピンは、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。1)
- 2. アトルバスタチンは、コレステロール生合成の律速酵素であるHMG-CoA還元酵素を選択的に阻害することによってコレステロールの生合成を抑制する。1)

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

該当資料なし

VII. 薬物動態に関する項目

アムロジピンベシル酸塩・アトルバスタチンカルシウム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・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

Ⅷ. -1. -3)参照

3) 臨床試験で確認された血中濃度

<生物学的同等性試験>

●アマルエット配合錠1番「サワイ」⁹⁾

アマルエット配合錠1番「サワイ」は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成24年2月29日付薬食審査発0229第10号)」に基づき、アマルエット配合錠4番「サワイ」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

●アマルエット配合錠2番「サワイ」10)

アマルエット配合錠2番「サワイ」は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成24年2月29日付薬食審査発0229第10号)」及び「経口固形製剤の処方変更の生物学的同等性試験ガイドライン(平成24年2月29日付薬食審査発0229第10号)」に基づき、アマルエット配合錠4番「サワイ」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

●アマルエット配合錠3番「サワイ」¹¹⁾

アマルエット配合錠3番「サワイ」は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成24年2月29日付薬食審査発0229第10号)」及び「経口固形製剤の処方変更の生物学的同等性試験ガイドライン(平成24年2月29日付薬食審査発0229第10号)」に基づき、アマルエット配合錠4番「サワイ」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

●アマルエット配合錠4番「サワイ13)

「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)に準じ、アマルエット配合錠4番「サワイ」と標準製剤を健康成人男子にそれぞれ1錠(アムロジピンとして5 mg、アトルバスタチンとして10mg) 空腹時単回経口投与(クロスオーバー法)し、アムロジピン及びアトルバスタチ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、Cmax)について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。

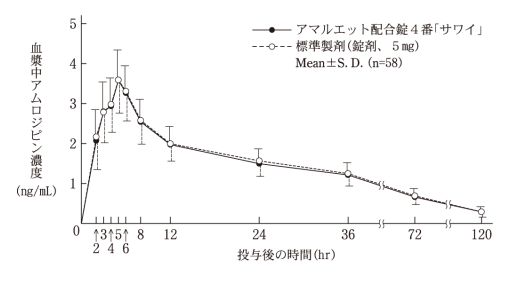
●血中濃度比較試験

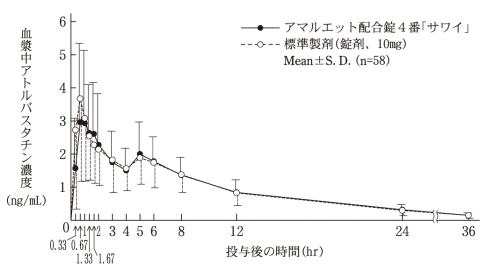
採血時点	アムロジピン	0, 2, 3, 4, 5, 6, 8, 12, 24, 36, 72, 120hr		
	アトルバスタチン	0, 0.33, 0.67, 1, 1.33, 1.67, 2, 3, 4, 5,		
		6 、 8 、 12 、 24 、 36hr		
休薬期間	14日間			
測定方法	LC/MS法			

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)
アムロジピン	アマルエット配合錠 4番「サワイ」	3.64±0.76	4.9±0.8	40.2±6.9	122. 6±30. 5
	標準製剤 (錠剤、5mg)	3.68±0.79	4.8±0.9	39.7±7.4	125.9±30.8
アトルバスタチン	アマルエット配合錠 4番「サワイ」	4.74±2.54	1.6±1.2	9.6±2.2	29. 25±11. 39
	標準製剤 (錠剤、10mg)	4. 88±2. 28	1.2±1.0	9.4±1.9	29. 38±10. 38

※アムロジピン: AUC_{0-120hr}、アトルバスタチン: AUC_{0-36hr} (Mean±S.D.)





VII. 薬物動態に関する項目

		対数値の平均値の差	対数値の平均値の差の90%信頼区間
マルロジピン	AUC _{0-120hr}	$\log(0.97)$	$\log(0.95) \sim \log(1.00)$
アムロジピン	Cmax	log(0.99)	$\log(0.96) \sim \log(1.02)$
アしょがフカエン	AUC _{0-36hr}	log(0.99)	$\log(0.95) \sim \log(1.03)$
アトルバスタチン	Cmax	log(0.94)	$\log(0.83) \sim \log(1.07)$

血漿中濃度ならびに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。

4) 中毒域

該当資料なし

5) 食事・併用薬の影響

Ⅷ. -7. 参照

アムロジピン単独での成績

アムロジピン単独で投与したとき、食事の有無によりバイオアベイラビリティは変わらない。¹⁴⁾ **アトルバスタチン単独での成績**

健康成人にアトルバスタチン10mgを絶食下及び食後に単回経口投与した結果、アトルバスタチンの吸収速度は食事により低下するものの、吸収率はほとんど影響を受けなかった。¹⁾

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

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

アムロジピン単独での成績: 64%~90%¹⁴⁾ アトルバスタチン単独での成績: 約14%¹⁴⁾

4) 消失速度定数

●アマルエット配合錠4番「サワイ」を健康成人男子に1錠(アムロジピンとして5 mg、アトルバスタチンとして10mg)空腹時単回経口投与した場合の消失速度定数¹³⁾

アムロジピン: 0.018±0.003hr⁻¹ アトルバスタチン: 0.075±0.015hr⁻¹

5) クリアランス

該当資料なし

6)	分	布	容	穑
U)	л	111	台	作貝

該当資料なし

7) 血漿蛋白結合率

アムロジピン: 97.1%¹⁾

アトルバスタチン:95.6%~99.0%以上¹⁾

該当資料なし

1)血液一脳関門通過性

該当資料なし

2) 血液一胎盤関門通過性

<参考>アムロジピンの動物実験において、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。アトルバスタチンの動物実験において、出生児数の減少及び生存、発育に対する影響が認められ、胎児にも生存率低下と発育抑制が認められている。また、ラットに他のHMG-CoA還元酵素阻害剤を大量投与した場合に胎児の骨格奇形が報告されている。更に、ヒトでは、他のHMG-CoA還元酵素阻害剤で、妊娠3カ月までの間に服用したとき、胎児に先天性奇形があらわれたとの報告がある。

3) 乳汁への移行性

アムロジピンはヒト母乳中に移行することが報告されている。¹⁵⁾ <参考>アトルバスタチンの動物実験において、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

該当資料なし

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

アムロジピン単独での成績

大部分(約90%)が肝臓で活性のない代謝物に代謝される。14)

アトルバスタチン単独での成績

健康成人にアトルバスタチン10及び40mgを単回経口投与したとき、血漿中にアミド結合位置のベンゼン環の4位の水酸化体(M-1)及び2位の水酸化体(M-2)が確認され、血漿中主活性代謝物はM-2であった。1)

VII. 薬物動態に関する項目

2) 代謝に関与する酵素 (CYP450等) の分子種

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。 アトルバスタチンは、主として肝の薬物代謝酵素CYP3A4により代謝される。

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

アムロジピン単独での成績

大部分(約90%)が肝臓で活性のない代謝物に代謝される。14)

アトルバスタチン単独での成績

*in vitro*の試験で2位及び4位の水酸化体(M-2及びM-1)はアトルバスタチンと同程度の HMG-CoA還元酵素阻害作用を示した。¹⁴⁾

5)活性代謝物の速度論的パラメータ

該当資料なし

1) 排泄部位及び経路

アムロジピン単独での成績

尿中に10%の未変化体と60%の代謝物が排泄される。¹⁴⁾

アトルバスタチン単独での成績

健康成人に 14 C-アトルバスタチンを投与したとき、放射能の尿中排泄率は極めて低く(< 2%)、 糞中に未変化体、M-1及びM-2がそれぞれ糞中放射能の8.3%、11.7%及び18.2%排泄された。 $^{1)}$

2)排泄率

Ⅷ. -6. -1)参照

3) 排泄速度

該当資料なし

該当資料なし

アムロジピンは蛋白結合率が高いため、透析による除去は有効ではない。

Ⅷ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目

本剤は、アムロジピンとアトルバスタチンの配合剤であるため、【使用上の注意】は、各々の成分の【使用上の注意】及び、アムロジピン・アトルバスタチン配合剤あるいは各成分併用投与の試験成績より記載している。

1. 警告内容とその理由・・・・・・

該当しない

【禁忌】(次の患者には投与しないこと)

- 1)本剤の成分又は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) 肝代謝能が低下していると考えられる以下のような患者 急性肝炎、慢性肝炎の急性増悪、肝硬変、肝癌、黄疸[肝硬変患者において、アトルバスタチンの血漿中HMG-CoA還元酵素阻害活性体濃度が健康成人に比べて上昇した (AUCで4.4~9.8倍) 他社の臨床試験成績がある。したがって、これらの患者ではアトルバスタチンの血漿中濃度が上昇し、副作用の発現頻度が増加するおそれがある。また、アトルバスタチンは主に肝臓において作用し代謝されるので、肝障害を悪化させるおそれがある。]
- 3)妊婦又は妊娠している可能性のある婦人及び授乳婦(「妊婦、産婦、授乳婦等への投与」 の項参照)
- 4)グレカプレビル・ピブレンタスビルを投与中の患者(「相互作用」の項参照)

V.-1.参照

V. -2. 参照

慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

アムロジピン

- 1)過度に血圧の低い患者[さらに血圧が低下するおそれがある。]
- 2) 肝機能障害のある患者[本剤は主に肝で代謝されるため、肝機能障害患者では、血中濃度半減期の延長及び血中濃度一時間曲線下面積(AUC)が増大することがある。高用量(10mg)において副作用の発現率が高まる可能性があるので、増量時には慎重に投与すること。(「副作用」の項参照)]
- 3) 高齢者(「高齢者への投与」の項参照)
- 4) 重篤な腎機能障害のある患者[一般的に腎機能障害のある患者では、降圧に伴い腎機能が低下することがある。]

アトルバスタチン

- 1) 肝障害又はその既往歴のある患者、アルコール中毒の患者[アトルバスタチンは主に肝臓において作用し代謝されるので、肝障害を悪化させるおそれがある。また、アルコール中毒の患者は、横紋筋融解症があらわれやすいとの報告がある。]
- 2) 腎障害又はその既往歴のある患者[横紋筋融解症の報告例の多くが腎機能障害を有する患者であり、また、横紋筋融解症に伴って急激な腎機能の悪化が認められている。]
- 3)フィブラート系薬剤(ベザフィブラート等)、免疫抑制剤(シクロスポリン等)、ニコチン酸製剤(ニセリトロール等)、アゾール系抗真菌薬(イトラコナゾール等)、エリスロマイシンを投与中の患者[一般にHMG-CoA還元酵素阻害剤との相互作用により横紋筋融解症があらわれやすい。(「相互作用」アトルバスタチンの項参照)]
- 4) 糖尿病の患者[糖尿病を悪化させることがある。]
- 5)甲状腺機能低下症の患者、遺伝性の筋疾患(筋ジストロフィー等)又はその家族歴のある 患者、薬剤性の筋障害の既往歴のある患者[横紋筋融解症があらわれやすいとの報告が ある。]
- 6) 高齢者(「高齢者への投与」の項参照)

重要な基本的注意

本剤は、アムロジピン2.5mgあるいは5mgとアトルバスタチン5mgあるいは10mgとの配合剤であり、アムロジピンとアトルバスタチン双方の副作用が発現するおそれがあることに留意すること。(「副作用」の項参照)

アムロジピン

- 1)降圧作用に基づくめまい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。
- 2)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。

アトルバスタチン

- 1) あらかじめ高コレステロール血症治療の基本である食事療法を行い、更に運動療法や高血圧、喫煙等の虚血性心疾患のリスクファクターの軽減等も十分考慮すること。
- 2)投与中は血中脂質値を定期的に検査し、治療に対する反応が認められない場合には投与を中止すること。
- 3) 腎機能に関する臨床検査値に異常が認められる患者に、本剤とフィブラート系薬剤を併用する場合には、治療上やむを得ないと判断される場合にのみ併用すること。急激な腎機能悪化を伴う横紋筋融解症があらわれやすい。やむを得ず併用する場合には、定期的に腎機能検査等を実施し、自覚症状(筋肉痛、脱力感)の発現、CK(CPK)上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇並びに血清クレアチニン上昇等の腎機能の悪化を認めた場合は直ちに投与を中止すること。
- 4)近位筋脱力、CK(CPK)高値、炎症を伴わない筋線維の壊死、抗HMG-CoA還元酵素 (HMGCR)抗体陽性等を特徴とする免疫介在性壊死性ミオパチーがあらわれ、投与中止 後も持続する例が報告されているので、患者の状態を十分に観察すること。なお、免疫 抑制剤投与により改善がみられたとの報告例がある。(「重大な副作用」の項参照)
- 5) 劇症肝炎等の肝炎があらわれることがあるので、悪心・嘔吐、倦怠感等の症状があらわれた場合には本剤を中止し、医師等に連絡するよう患者に指導すること。 投与中は投与開始又は増量時より12週までの間に1回以上、それ以降は定期的(半年に1回等)に肝機能検査を行うこと。

アトルバスタチンは、主として肝の薬物代謝酵素CYP3A4により代謝される。また、P-糖蛋白質(P-gp)、乳癌耐性蛋白(BCRP)、有機アニオントランスポーター(OATP)1B1/1B3の基質である。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。

1)併用禁忌とその理由

併用禁忌(併用しないこと)

アトルバスタチン

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
グレカプレビル・ピブレン	グレカプレビル・ピブレンタ	機序:グレカプレビルのOA
タスビル	スビル(400mg・120mg)との併	TP1B1/1B3及びBCRP阻
(マヴィレット)	用により、アトルバスタチン	害、ピブレンタスビルのOA
	のAUCが8.28倍、Cmaxが	TP1B1及びBCRP阻害に基
	22.0倍に上昇したとの報告	づく作用によるものと考え
	がある。本剤の血中濃度が上	られている。
	昇し、副作用が発現しやすく	
	なるおそれがある。	

2) 併用注意とその理由

併用注意(併用に注意すること)

アムロジピン

<u> </u>		
薬 剤 名 等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
降圧作用を有する薬剤	相互に作用を増強するおそ	相互に作用を増強するおそ
	れがある。慎重に観察を行う	れがある。
	など注意して使用すること。	
CYP3A4阻害剤	エリスロマイシン及びジル	アムロジピンの代謝が競合
エリスロマイシン	チアゼムとの併用により、ア	的に阻害される可能性が考
ジルチアゼム	ムロジピンの血中濃度が上	えられる。
リトナビル	昇したとの報告がある。	
イトラコナゾール		
等		
CYP3A4誘導剤	アムロジピンの血中濃度が	アムロジピンの代謝が促進
リファンピシン	低下するおそれがある。	される可能性が考えられる。
等		
グレープフルーツジュー	アムロジピンの降圧作用が	グレープフルーツに含まれ
ス	増強されるおそれがある。同	る成分がアムロジピンの代
	時服用をしないように注意	謝を阻害し、アムロジピンの
	すること。	血中濃度が上昇する可能性
		が考えられる。
タクロリムス	併用によりタクロリムスの	アムロジピンとタクロリム
	血中濃度が上昇し、腎障害等	スは、主としてCYP3A4によ
	のタクロリムスの副作用が	り代謝されるため、併用によ
	発現するおそれがある。併用	りタクロリムスの代謝が阻
	時にはタクロリムスの血中	害される可能性が考えられ
	濃度をモニターし、必要に応	る。
	じてタクロリムスの用量を	
	調整すること。	

アトルバスタチン		
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
フィブラート系薬剤 ベザフィブラート等	筋肉痛、脱力感、CK(CPK) 上昇、血中及び尿中ミオグロ ビン上昇を特徴とし、急激な 腎機能悪化を伴う横紋筋融	機序:フィブラート系薬剤と HMG-CoA還元酵素阻害剤 との副作用誘発性の相加作 用が示唆されている。
ニコチン酸製剤 ニセリトロール 等	解症があらわれやすいとの 報告がある。	危険因子:腎機能に関する臨床検査値に異常が認められる患者 機序:ニコチン酸製剤と HMG-CoA還元酵素阻害剤との副作用誘発性の相加作
免疫抑制剤	1)筋肉痛、脱力感、CK	用が示唆されている。 危険因子:腎機能障害 機序:①シクロスポリンと
シクロスポリン	(CPK)上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇を特徴とし、急激な腎機能悪化を伴う横紋筋融解症があらわれやすいとの報告がある。2)シクロスポリンとの併用により、アトルバスタチンのAUC _{0-24h} が8.7倍に上昇したとの報告がある。	HMG-CoA還元酵素阻害剤との副作用誘発性の相加作用、②シクロスポリンによるHMG-CoA還元酵素阻害剤の代謝・胆汁中排泄に対する競合阻害に基づく相互作用、③シクロスポリンによるアトルバスタチンの肝への取り込み阻害に基づく相互作用が示唆されている。危険因子:腎機能障害
アゾール系抗真菌薬 イトラコナゾール等 エリスロマイシン	筋肉痛、脱力感、CK(CPK) 上昇、血中及び尿中ミオグロ ビン上昇を特徴とし、急激な 腎機能悪化を伴う横紋筋融 解症があらわれやすいとの 報告がある。	機序:アゾール系抗真菌薬又 はエリスロマイシンのCYP3 Aに対する阻害作用が考えら れている。 危険因子:腎機能障害
クラリスロマイシン	アトルバスタチンの血漿中 薬物濃度の有意な上昇 (Cmax: +55.9%、 AUC _{0-Tlast} : +81.8%)がみら れた。	機序:クラリスロマイシンの CYP3A4に対する阻害作用 が考えられている。
HIVプロテアーゼ阻害剤 ロピナビル・リトナビル ネルフィナビルメシル 酸塩 等	ロピナビル・リトナビルとの 併用によりアトルバスタチンのAUCが5.88倍、ネルフィナビルメシル酸塩との併用によりアトルバスタチンのAUCが約1.7倍に上昇するとの報告がある。	機序:これらの薬剤による CYP3A4の阻害が考えられ ている。
グラゾプレビル	グラゾプレビル(200mg)との 併用によりアトルバスタチ ンの血漿中薬物濃度が上昇 した($Cmax:5.66$ 倍、 $AUC_{0-\infty}:3.00$ 倍)との報告が ある。	機序:グラゾプレビルによる 腸管のCYP3A及びBCRPの 阻害が考えられている。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
レテルモビル	レテルモビルとの併用により	機序:レテルモビルによる
	アトルバスタチンの血漿中薬	CYP3A、OATP1B1/1B3及
	物濃度が上昇した(Cmax:	びBCRPの阻害が考えられて
	2.17倍、AUC _{0-∞} : 3.29倍)	いる。
	との報告がある。	
グレープフルーツジュー	グレープフルーツジュース	機序:グレープフルーツジュ
ス	1.2L/日との併用により、ア	ースによるCYP3A4の阻害
	トルバスタチンのAUC _{0-72h}	が考えられている。
	が約2.5倍に上昇したとの報	
	告がある。	
エファビレンツ	アトルバスタチンの血漿中	機序:エファビレンツによる
	薬物濃度が低下した	CYP3A4の誘導が考えられ
	$(Cmax : -12\%, AUC_{0-24h} :$	ている。
	-43%)との報告がある。	
リファンピシン	リファンピシン投与17時間	機序:リファンピシンによる
	後にアトルバスタチンを投	CYP3A4の誘導が考えられ
	与したところアトルバスタ	ている。
	チンの血漿中薬物濃度が低	
	下した(Cmax: -40%、	
	AUC: -80%) との報告があ	
2.1.22	3.	III and the second seco
ベキサロテン	ベキサロテンとの併用によ	機序:ベキサロテンによる
	り本剤のAUCが約50%低下	CYP3A4の誘導が考えられ
	したとの報告がある。	ている。
陰イオン交換樹脂	アトルバスタチンの血漿中薬	機序:これらの薬剤によるア
	物濃度が約25%低下したが、 LDL-コレステロールの低下	トルバスタチンの吸収阻害
	LDL-コレステロールの低下 率はそれぞれを単独で使用し	(吸着)に基づく血漿中薬物 濃度の低下が考えられてい
	たときより大きかった。	仮皮の似下が考えられている。
ジゴキシン	定常状態において血漿中ジ	後序:アトルバスタチンによ
	ゴキシン濃度が上昇する(ア	るジゴキシンのP-gpを介し
	トルバスタチン10mg投与で	た排出の抑制が示唆されて
	$Cmax : +9.9\%, AUC_{0-24h} :$	いる。
	+3.6%, CLr: 129→128	
	mL/min、80mg投与でCmax:	
	+20.0%、AUC _{0-24h} :	
	+14.8%, CLr: 160→149	
	mL/min)ことが報告されてい	
	る。併用する場合は、血漿中	
	薬物濃度のモニターを十分	
	に行うこと。	
経口避妊薬	ノルエチンドロン(Cmax:	機序:アトルバスタチンによ
ノルエチンドロンーエ	+24%, AUC _{0-24h} : $+28%$)	るノルエチンドロン及びエ
チニルエストラジオー	及びエチニルエストラジオ	チニルエストラジオールの
ル	$-\mathcal{N}(\text{Cmax}: +30\%,$	初回通過効果の減少が考え
	AUC _{0-24h} : +19%)の血漿中	られている。
	濃度の上昇が認められた。	

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

1) 重大な副作用(頻度不明)

アムロジピン

- (1) **劇症肝炎、肝機能障害、黄疸**: 劇症肝炎、AST(GOT)、ALT(GPT)、γ-GTPの上昇等を伴う肝機能障害や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。
- (2)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、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し、適切な処置を行うこと。
- (3) **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。
- (4) 横紋筋融解症: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、筋肉痛、脱力感、CK(CPK)上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇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。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。

アトルバスタチン

- (1) 横紋筋融解症、ミオパチー: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、急性腎障害等の重篤な腎障害があらわれることがあるので、観察を十分に行い、このような症状があらわれた場合には直ちに投与を中止すること。また、ミオパチーがあらわれることがあるので、広範な筋肉痛、筋肉圧痛や著明なCK(CPK)の上昇があらわれた場合には投与を中止すること。
- (2) 免疫介在性壊死性ミオパチー:免疫介在性壊死性ミオパチー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) **劇症肝炎、肝炎、肝機能障害、黄疸**:定期的に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し適切な処置を行うこと。
- (4) 過敏症:血管神経性浮腫、アナフィラキシー反応、蕁麻疹を含む過敏症状があらわれたとの報告があるので、このような症状があらわれた場合には投与を中止すること。
- (5) 無顆粒球症、汎血球減少症、血小板減少症:無顆粒球症、汎血球減少症、血小板減少症があらわれることがあるので、定期的に検査を行うなど十分な観察を行い、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。
- (6) 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、 多形紅斑等の水疱性発疹があらわれたとの報告があるので、このような症状があら われた場合には投与を中止すること。
- (7) **高血糖、糖尿病**: 高血糖、糖尿病があらわれることがあるので、口渇、頻尿、全身 倦怠感等の症状の発現に注意するとともに、定期的に検査を行うなど十分な観察を 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) **間質性肺炎**: 間質性肺炎があらわれることがあるので、長期投与であっても、発熱、咳嗽、呼吸困難、胸部X線異常等が認められた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。

3) その他の副作用

2)その他の副作用

次のような副作用が認められた場合には、必要に応じ、減量、投与中止等の適切な処置を行うこと。

2117-6	頻度不明
過 敏 症 ^{注1)}	そう痒、光線過敏、発疹、多形紅斑、蕁麻疹、血管炎、血管浮腫
皮ェ	脱毛、带状疱疹、発赤、皮膚変色、皮膚乾燥、皮膚亀裂、多汗、
	成七、市仏尼が、光が、及肩を巴、及肩紀様、及肩电衣、多什、 爪の障害
血液	好酸球增加、血小板減少、白血球減少、白血球増加、貧血、紫斑
- '"'	
肝 臓	肝機能障害、Al-P上昇、ALT(GPT)上昇、AST(GOT)上昇、
:W //a BB	y-GTP上昇、LDH上昇、黄疸、腹水
消 化 器	歯肉障害、膵炎、胃炎、胃食道逆流性疾患、胃不快感、腹部膨満、
	過敏性腸症候群、嘔気・嘔吐、便秘、口内炎、舌痛、舌炎、舌の
	しびれ、口のしびれ、口唇炎、口渇、(連用により)歯肉肥厚注1)、
	消化不良、アミラーゼ上昇、食欲不振、腹痛、下痢・軟便、排便
nati nTL BB	回数増加、胃腸炎
呼 吸 器	咳、呼吸困難、咽頭不快感、肺炎、鼻炎、鼻出血
筋骨格系	筋肉痛、CK(CPK)上昇、血中ミオグロビン上昇、無力症、筋痙
<u> </u>	攀、筋緊張亢進、筋炎、関節痛、背部痛、腱炎、腱痛
感 覚 器	視力異常、霧視、耳鳴、味覚異常
精神神経系	頭痛、眩暈・ふらつき、片頭痛、不眠症、振戦、眠気、気分動揺、
	末梢神経障害、健忘症、抑うつ、悪夢、錐体外路症状
内 分 泌	甲状腺腫、テストステロン低下、コリンエステラーゼ上昇、
415 = 541 EE 316	TSH上昇、ACTH上昇、アルドステロン低下、女性化乳房
代謝 異常	血清コレステロール上昇、HbA1c上昇、高血糖、糖尿病、尿中
/rr ===================================	ブドウ糖陽性、低血糖症、血清鉄低下
循 環 器	動悸、浮腫注2)、ほてり(熱感、顔面潮紅等)、期外収縮、血圧上
	昇、洞房又は房室ブロック、洞停止、心房細動、頻脈、徐脈、血
E7 0# 33 E3 E0	压低下、失神
腎臓・泌尿器	BUN上昇、クレアチニン上昇、血中カリウム増加、血中カリウ
	ム減少、頻尿・夜間頻尿、排尿困難、勃起障害、尿管結石、尿潜
	血陽性、尿中蛋白陽性
そ の 他	脳梗塞、全身倦怠感、脱力感、疲労、しびれ、発熱、体重増加、
Y	体重減少、疼痛、異常感覚、胸痛、着色尿

注1)発現した場合には投与を中止すること。

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

該当資料なし

注2)アムロジピン10mgへの増量により高頻度に認められたとの報告がある。

6) 薬物アレルギーに対する注意及び試験法

【禁忌】(次の患者には投与しないこと)

1)本剤の成分又は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

副作用

1) 重大な副作用(頻度不明)

アトルバスタチン

(4) 過敏症:血管神経性浮腫、アナフィラキシー反応、蕁麻疹を含む過敏症状があらわれたとの報告があるので、このような症状があらわれた場合には投与を中止すること

2)その他の副作用

次のような副作用が認められた場合には、必要に応じ、減量、投与中止等の適切な処置を行うこと。

			頻度不明						
過	敏	症 注1)	そう痒、	光線過敏、	発疹、	多形紅斑、	蕁麻疹、	血管炎、	血管浮腫

注1)発現した場合には投与を中止すること。

一般に高齢者では生理機能が低下しており、アムロジピン及びアトルバスタチンの血中濃度が増加することがある。

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ので、アムロジピンは低用量 (2.5mg/日)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。(アムロジピンによる)

副作用が発現した場合には投与を中止するなど、適切な処置を行うこと。[高齢者では、横紋筋融解症があらわれやすいとの報告がある(アトルバスタチンによる)。]

- 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。[アムロジピンの動物実験において、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。アトルバスタチンの動物実験において、出生児数の減少及び生存、発育に対する影響が認められ、胎児にも生存率低下と発育抑制が認められている。また、ラットに他のHMG-CoA還元酵素阻害剤を大量投与した場合に胎児の骨格奇形が報告されている。更に、ヒトでは、他のHMG-CoA還元酵素阻害剤で、妊娠3カ月までの間に服用したとき、胎児に先天性奇形があらわれたとの報告がある。]
- 2) 授乳中の婦人には投与しないこと。[アムロジピンはヒト母乳中に移行することが報告されている¹⁵⁾。アトルバスタチンの動物実験において、乳汁中へ移行することが報告されている。]

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(使用経験が少ない)。

12.	臨床検査結果に及ぼす影響・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
13.	過量投与 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	1) 症状: アムロジピンの過量投与において、過度の末梢血管拡張により、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。 2) 処置: 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。アムロジピンは蛋白結合率が高いため、透析による除去は有効ではない。また、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報告されている。
14.	適用上の注意・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
15.	その他の注意・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・

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	
_, _, _, _, _, _, _, _, _, _, _, _, _, _	
1) 単回投与毒性試験	
該当資料なし	
0) 口伤机上主州部除	
2) 反復投与毒性試験	
該当資料なし	
3) 生殖発生毒性試験	
Ⅷ10. 参照	
4)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

	規制区分			
製剤	劇薬、処方箋医薬品 ^{注)}			
有効成分	アムロジピンベシル酸塩:毒薬			
有别戏刀	アトルバスタチンカルシウム水和物:該当しない			

		有効成分	アムロジピンベシル酸塩:毒薬
		有別以刀	アトルバスタチンカルシウム水和物:該当しない
			注)注意―医師等の処方箋により使用すること
2.	有玅	期間又は使	用期限 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	1372	使用期限:	
		区 用 为	
_	5 4.1		
3.	貯法		
		室温保存	
4.	薬剤	取扱い上の	注意点 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
1)薬原	局での取扱い	上の留意点について
		該当しない	
2) 薬剤	削交付時の取	z扱いについて(患者等に留意すべき必須事項等)
			品ガイド:有り、くすりのしおり:有り
			とび VII 14. 参照
		уш. О. //	くし YM. 14. 参加
9) - E田 격	削時の留意点	:I=01)T
ď	ノ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		
		該当しない	
5.	承認	梁件等 ⋯	
		該当しない	
6.	包装		
		●アマルエ	ット配合錠1番「サワイ」

PTP:100錠(10錠×10)

●アマルエット配合錠2番「サワイ」

PTP:100錠(10錠×10)

●アマルエット配合錠3番「サワイ」

PTP: 100錠(10錠×10)、500錠(10錠×50)

●アマルエット配合錠4番「サワイ」

PTP:100錠(10錠×10)

7.	容器の材質・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
8.	同一成分・同効薬・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
9.	国際誕生年月日・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
10.	製造販売承認年月日及び承認番号・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
11.	薬価基準収載年月日 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
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・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
14.	再審査期間 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·

X. 管理的事項に関する項目

Χ.	答理的	事項に	関す	ス佰目	
Λ.			J=FI 9 4	(a) プロ ロ	=

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。

品 名	HOT番号	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	レセプト電算 コード
アマルエット配合錠1番「サワイ」	124569101	2190101F1080	622456901
アマルエット配合錠2番 「サワイ」	124570701	2190102F1017	622457001
アマルエット配合錠3番「サワイ」	124571401	2190103F1011	622457101
アマルエット配合錠4番 「サワイ」	124572101	2190104F1016	622457201

本剤は診療報酬上の後発医薬品である。

XI. 文献

- 1)日本薬局方解説書編集委員会編,第十七改正 日本薬局方解説書,廣川書店,2016,C-168 -C-174,C-284-C-289.
- 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)日本薬剤師研修センター編,第十七改正 日本薬局方 医薬品情報 JPDI 2016, じほう, 2016, p. 27-28.
- 4) 平田純生他編, 透析患者への投薬ガイドブック 慢性腎臓病 (CKD) の薬物治療, 改訂 3 版, じほう, 2017, p. 436-437, p. 506-507.
- 5) 沢井製薬(株) 社内資料[長期保存試験] アマルエット配合錠1番「サワイ」
- 6)沢井製薬(株) 社内資料[長期保存試験]アマルエット配合錠2番「サワイ」
- 7)沢井製薬(株) 社内資料[長期保存試験]アマルエット配合錠3番「サワイ」
- 8) 沢井製薬(株) 社内資料[長期保存試験] アマルエット配合錠4番「サワイ」
- 9)沢井製薬(株) 社内資料[溶出試験]アマルエット配合錠1番「サワイ」
- 10) 沢井製薬(株) 社内資料[溶出試験] アマルエット配合錠2番「サワイ」
- 11) 沢井製薬(株) 社内資料[溶出試験] アマルエット配合錠3番「サワイ」
- 12) 沢井製薬(株) 社内資料[溶出試験]アマルエット配合錠4番「サワイ」
- 13) 沢井製薬(株) 社内資料[生物学的同等性試験]アマルエット配合錠4番「サワイ」
- 14) PHYSICIANS' DESK REFERENCE 2008, 62nd EDITION, 2007, p. 2484-2492.
- 15) Naito, T. et al., J. Hum. Lact., 31(2), 301(2015).

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····································
XⅢ. 備考
その他の関連資料・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・