

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

慢性心不全治療剤 処方箋医薬品 日本薬局方 カルベジロール錠	持続性 高血圧・狭心症治療剤 慢性心不全治療剤 頻脈性心房細動治療剤 処方箋医薬品 日本薬局方 カルベジロール錠
アーチスト®錠 1.25mg	アーチスト®錠 10mg
慢性心不全治療剤 頻脈性心房細動治療剤 処方箋医薬品 日本薬局方 カルベジロール錠	持続性 高血圧・狭心症治療剤 頻脈性心房細動治療剤 処方箋医薬品 日本薬局方 カルベジロール錠
アーチスト®錠 2.5mg	アーチスト®錠 20mg
ARTIST® TABLETS	

剤形	フィルムコーティング錠				
製剤の規制区分	処方箋医薬品（注意－医師等の処方箋により使用すること）				
規格・含量	アーチスト錠 1.25mg : 1錠中カルベジロール（日局）1.25mg 含有 アーチスト錠 2.5mg : 1錠中カルベジロール（日局）2.5mg 含有 アーチスト錠 10mg : 1錠中カルベジロール（日局）10mg 含有 アーチスト錠 20mg : 1錠中カルベジロール（日局）20mg 含有				
一般名	和名：カルベジロール（JAN） 洋名：Carvedilol（JAN）				
製造販売承認年月日 薬価基準収載・ 販売開始年月日		製造販売 承認年月日	製造販売承認事項 一部変更承認年月日	薬価基準 収載年月日	販売開始年月日
	アーチスト錠 1.25mg	2002年10月8日	—	2002年12月6日	2002年12月12日
	アーチスト錠 2.5mg	2002年10月8日	2015年8月24日 （効能又は効果追加による）	2002年12月6日	2002年12月12日
	アーチスト錠 10mg	1993年1月19日	2015年8月24日 （効能又は効果追加による）	1993年3月19日	1993年5月12日
	アーチスト錠 20mg	1993年1月19日	2015年8月24日 （効能又は効果追加による）	1993年3月19日	1993年5月12日
製造販売（輸入）・ 提携・販売会社名	製造販売元：第一三共株式会社				
医薬情報担当者の連絡先					
問い合わせ窓口	第一三共株式会社 製品情報センター TEL：0120-189-132 FAX：03-6225-1922 医療関係者向けホームページ https://www.medicalcommunity.jp				

本IFは2023年5月改訂（第1版）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。
専用アプリ「添文ナビ」でGS1バーコード（裏表紙掲載）を読み取ることで、最新の電子添文等を閲覧できます。

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－

(2020年4月改訂)

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、「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・表現には医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律の広告規則や販売情報提供活動ガイドライン、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を利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。

目 次

I. 概要に関する項目	1	8. 他剤との配合変化（物理化学的变化）	13
1. 開発の経緯	1	9. 溶出性	13
2. 製品の治療学的特性	1	10. 容器・包装	13
3. 製品の製剤学的特性	2	(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	13
4. 適正使用に関して周知すべき特性	2	(2) 包 装	13
5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項	2	(3) 予備容量	13
(1) 承認条件	2	(4) 容器の材質	14
(2) 流通・使用上の制限事項	3	11. 別途提供される資材類	14
6. RMP の概要	3	12. その他	14
II. 名称に関する項目	4	V. 治療に関する項目	15
1. 販売名	4	1. 効能又は効果	15
(1) 和 名	4	2. 効能又は効果に関連する注意	15
(2) 洋 名	4	3. 用法及び用量	15
(3) 名称の由来	4	(1) 用法及び用量の解説	15
2. 一般名	4	(2) 用法及び用量の設定経緯・根拠	16
(1) 和 名（命名法）	4	4. 用法及び用量に関連する注意	16
(2) 洋 名（命名法）	4	5. 臨床成績	17
(3) ステム	4	(1) 臨床データパッケージ	17
3. 構造式又は示性式	4	(2) 臨床薬理試験	17
4. 分子式及び分子量	4	(3) 用量反応探索試験	18
5. 化学名（命名法）又は本質	4	(4) 検証的試験	20
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	5	1) 有効性検証試験	20
III. 有効成分に関する項目	6	2) 安全性試験	23
1. 物理化学的性質	6	(5) 患者・病態別試験	24
(1) 外観・性状	6	(6) 治療的使用	24
(2) 溶解性	6	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	24
(3) 吸湿性	6	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	25
(4) 融点（分解点）、沸点、凝固点	6	(7) その他	26
(5) 酸塩基解離定数	6	VI. 薬効薬理に関する項目	27
(6) 分配係数	6	1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群	27
(7) その他の主な示性値	6	2. 薬理作用	27
2. 有効成分の各種条件下における安定性	7	(1) 作用部位・作用機序	27
3. 有効成分の確認試験法、定量法	7	(2) 薬効を裏付ける試験成績	27
IV. 製剤に関する項目	8	(3) 作用発現時間・持続時間	36
1. 剤 形	8	VII. 薬物動態に関する項目	37
(1) 剤形の区別	8	1. 血中濃度の推移	37
(2) 製剤の外観及び性状	8	(1) 治療上有効な血中濃度	37
(3) 識別コード	8	(2) 臨床試験で確認された血中濃度	37
(4) 製剤の物性	8	(3) 中毒域	42
(5) その他	8	(4) 食事・併用薬の影響	43
2. 製剤の組成	9	2. 薬物速度論的パラメータ	43
(1) 有効成分（活性成分）の含量及び添加剤	9	(1) 解析方法	43
(2) 電解質等の濃度	9	(2) 吸収速度定数	43
(3) 熱 量	9	(3) 消失速度定数	43
3. 添付溶解液の組成及び容量	9		
4. 力 価	9		
5. 混入する可能性のある夾雑物	10		
6. 製剤の各種条件下における安定性	10		
7. 調製法及び溶解後の安定性	13		

(4) クリアランス.....	43	(1) 臨床使用に基づく情報.....	71
(5) 分布容積.....	43	(2) 非臨床試験に基づく情報.....	71
(6) その他.....	43		
3. 母集団（ポピュレーション）解析.....	44	IX. 非臨床試験に関する項目.....	72
(1) 解析方法.....	44	1. 薬理試験.....	72
(2) パラメータ変動要因.....	44	(1) 薬効薬理試験.....	72
4. 吸収.....	44	(2) 安全性薬理試験.....	72
5. 分布.....	44	(3) その他の薬理試験.....	72
(1) 血液－脳関門通過性.....	44	2. 毒性試験.....	72
(2) 血液－胎盤関門通過性.....	44	(1) 単回投与毒性試験.....	72
(3) 乳汁への移行性.....	45	(2) 反復投与毒性試験.....	73
(4) 髄液への移行性.....	45	(3) 遺伝毒性試験.....	73
(5) その他の組織への移行性.....	45	(4) がん原性試験.....	73
(6) 血漿蛋白結合率.....	45	(5) 生殖発生毒性試験.....	73
6. 代謝.....	45	(6) 局所刺激性試験.....	73
(1) 代謝部位及び代謝経路.....	45	(7) その他の特殊毒性.....	74
(2) 代謝に関与する酵素（CYP等） の分子種、寄与率.....	47	X. 管理的事項に関する項目.....	75
(3) 初回通過効果の有無及びその割合.....	47	1. 規制区分.....	75
(4) 代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率.....	47	2. 有効期間.....	75
7. 排泄.....	47	3. 包装状態での貯法.....	75
8. トランスポーターに関する情報.....	48	4. 取扱い上の注意.....	75
9. 透析等による除去率.....	48	5. 患者向け資材.....	75
10. 特定の背景を有する患者.....	48	6. 同一成分・同効薬.....	75
11. その他.....	49	7. 国際誕生年月日.....	75
VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目.....	50	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.....	75
1. 警告内容とその理由.....	50	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.....	75
2. 禁忌内容とその理由.....	50	10. 再審査結果、再評価結果公表年月日 及びその内容.....	76
3. 効能又は効果に関連する注意とその理由.....	51	11. 再審査期間.....	76
4. 用法及び用量に関連する注意とその理由.....	51	12. 投薬期間制限に関する情報.....	76
5. 重要な基本的注意とその理由.....	51	13. 各種コード.....	76
6. 特定の背景を有する患者に関する注意.....	52	14. 保険給付上の注意.....	77
(1) 合併症・既往歴等のある患者.....	52	XI. 文 献.....	78
(2) 腎機能障害患者.....	53	1. 引用文献.....	78
(3) 肝機能障害患者.....	53	2. その他の参考文献.....	80
(4) 生殖能を有する者.....	53	XII. 参考資料.....	81
(5) 妊婦.....	53	1. 主な外国での発売状況.....	81
(6) 授乳婦.....	54	2. 海外における臨床支援情報.....	86
(7) 小児等.....	54	XIII. 備 考.....	90
(8) 高齢者.....	54	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.....	90
7. 相互作用.....	54	(1) 粉碎.....	90
(1) 併用禁忌とその理由.....	54	(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの 通過性.....	90
(2) 併用注意とその理由.....	55	2. その他の関連資料.....	90
8. 副作用.....	57		
(1) 重大な副作用と初期症状.....	58		
(2) その他の副作用.....	59		
9. 臨床検査結果に及ぼす影響.....	70		
10. 過量投与.....	71		
11. 適用上の注意.....	71		
12. その他の注意.....	71		

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

ドイツのベーリンガー・マンハイム (BM) 社 (現 F. ホフマン・ラ・ロシュ社) において、1970 年代前半より血管拡張作用と β 受容体遮断作用を併有する薬剤の探索研究が進められ、カルベジロールはその過程において選択された α 受容体遮断作用を併有する β 受容体遮断薬である。カルベジロールは、1991 年にドイツ及びベルギーにおいて発売されて以来、2023 年 4 月現在、60 以上の国又は地域で高血圧、狭心症、慢性心不全等の効能又は効果で承認されている。我国においては 1984 年より開発が進められ、「本態性高血圧症 (軽～中等症)、腎実質性高血圧症、狭心症」の効能で製造承認を取得し、「アーチスト錠 10mg」、「アーチスト錠 20mg」として 1993 年 5 月に発売された。2002 年 3 月に薬事法第 14 条第 2 項各号に該当しないとの再審査結果を得た。1993 年より慢性心不全の効能追加を目的とした開発が進められ、国内及び外国の臨床試験結果から有効性及び安全性が確認され、「虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全」の効能追加 (錠 10mg) 及び慢性心不全用の低含量製剤として、「アーチスト錠 1.25mg」、「アーチスト錠 2.5mg」の剤形追加に係る申請を行い、2002 年 10 月に承認された。なお、錠 1.25mg、錠 2.5mg、錠 10mg については 2010 年 3 月に薬事法第 14 条第 2 項第 3 号イからハまでのいずれにも該当しないとの再審査結果を得た。

頻脈性心房細動について、2009 年に循環器関連健保協議会並びに循環器関連 5 学会^注から、厚生労働省医薬食品局長宛てに「 β 遮断薬の心房細動に対する効能追加の承認について」の要望書が提出された。この要望を受け、持続性又は永続性心房細動の日本人患者を対象として用法及び用量を検討する第Ⅲ相試験 (以下、AF 第Ⅲ相試験) を実施し、「頻脈性心房細動」の効能追加に係る承認事項一部変更承認申請を行い、2015 年 8 月に承認された。

注) 日本心電学会、日本循環器学会、日本心臓病学会、日本不整脈学会、日本心不全学会。

2. 製品の治療学的特性

〈本態性高血圧症 (軽症～中等症) ・腎実質性高血圧症 ・狭心症〉

- (1) 血管拡張作用を有する 1 日 1 回投与の β 遮断薬である。 (「Ⅵ.薬効薬理に関する項目」参照)
- (2) 24 時間安定した降圧効果を示す。 (「Ⅴ.治療に関する項目」参照)
- (3) 主要臓器の血流量を維持する。 (「Ⅵ.薬効薬理に関する項目」参照)
- (4) 重大な副作用として、高度な徐脈、ショック、完全房室ブロック、心不全、心停止、肝機能障害、黄疸、急性腎障害、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)、アナフィラキシーがあらわれることがある。 (「Ⅷ.安全性 (使用上の注意等)に関する項目」参照)

〈慢性心不全※〉

- (1) 日本人を対象とした臨床試験（MUCHA 試験）により有用性が認められ、慢性心不全※の適応を取得したβ遮断薬である。（「V.治療に関する項目」参照）
- (2) 低用量（1回 1.25mg、1日 2回）から投与を開始し、継続投与することで慢性心不全※の進展を抑制し、心不全悪化による入院を減少させる。
- (3) 慢性心不全※患者の心機能障害の改善及び左室リモデリングを抑制（参考：海外データ）する。
- (4) α遮断作用による血管拡張作用を併せ持つ、持続的なβ遮断薬である。
- (5) 重大な副作用として、高度な徐脈、ショック、完全房室ブロック、心不全、心停止、肝機能障害、黄疸、急性腎障害、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）、アナフィラキシーがあらわれることがある。（「VIII.安全性（使用上の注意等）に関する項目」参照）

※次の状態で、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、利尿薬、ジギタリス製剤等の基礎治療を受けている患者
虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全

〈頻脈性心房細動〉

- (1) 日本人を対象とした第Ⅲ相臨床試験（AF 第Ⅲ相試験）において、1日1回の投与により24時間持続的な心拍数減少効果が認められ、頻脈性心房細動に適応を取得したβ遮断薬である。（「V.治療に関する項目」参照）
- (2) 5mg・1日1回から心拍数減少効果を示し、必要に応じて10mg、20mgに段階的に増量することにより、用量に応じた心拍数減少効果の増大を示した。（「V.治療に関する項目」参照）
- (3) 平均心拍数の24時間推移では、夜間に過度の心拍数低下を示さず、早朝の心拍数上昇を抑制した。
- (4) 重大な副作用として、高度な徐脈、ショック、完全房室ブロック、心不全、心停止、肝機能障害、黄疸、急性腎障害、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）、アナフィラキシーがあらわれることがある。（「VIII.安全性（使用上の注意等）に関する項目」参照）

3. 製品の製剤学的特性

該当しない

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料、 最適使用推進ガイドライン等	有無	タイトル、参照先等
RMP	無	
追加のリスク最小化活動として 作成されている資料	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	有	使用薬剤の薬価（薬価基準）の一部改正に伴う留意事項について（平成14年12月6日付 保医発第1206004号） （「X.14.保険給付上の注意」参照）

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

アーチスト®錠 1.25mg

アーチスト®錠 2.5mg

アーチスト®錠 10mg

アーチスト®錠 20mg

(2)洋 名

ARTIST® TABLETS 1.25mg

ARTIST® TABLETS 2.5mg

ARTIST® TABLETS 10mg

ARTIST® TABLETS 20mg

(3)名称の由来

Artist には芸術家という意味のほかに、その道の名人・達人という意味もある。高血圧症及び狭心症を創造的かつ個性的に治療するという意味からこの名がつけられた。

2. 一般名

(1)和 名 (命名法)

カルベジロール (JAN)

(2)洋 名 (命名法)

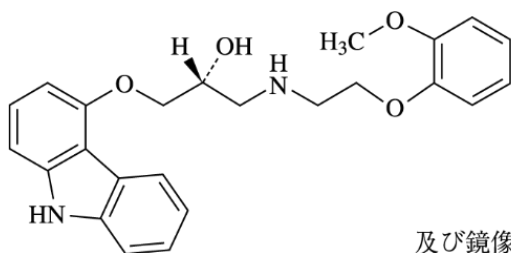
Carvedilol (JAN)

carvedilol (INN)

(3)ステム

-dil- : 血管拡張薬

3. 構造式又は示性式



及び鏡像異性体

4. 分子式及び分子量

分子式 : C₂₄H₂₆N₂O₄

分子量 : 406.47

5. 化学名 (命名法) 又は本質

(2*RS*)-1-(9*H*-Carbazol-4-yloxy)-3-{{2-(2-methoxyphenoxy)ethyl}amino}propan-2-ol (IUPAC)

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

DQ-2466

BM-14190

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

白色～微黄白色の結晶又は結晶性の粉末である。

(2) 溶解性

酢酸 (100) に溶けやすく、メタノールにやや溶けにくく、エタノール (99.5) に溶けにくく、水にほとんど溶けない。

溶 媒	溶 解 性 (日局による表現)	本品 1g を溶解するのに要する溶媒量 (mL)
<i>N,N</i> -ジメチルホルムアミド	極めて溶けやすい	0.8
ジメチルスルホキシド	極めて溶けやすい	0.9
酢 酸 (100)	溶けやすい	3.7
ア セ ト ン	やや溶けやすい	18
ク ロ ロ ホ ル ム	やや溶けやすい	25
メ タ ノ ー ル	やや溶けにくい	45
エタノール (99.5)	溶けにくい	164
ジエチルエーテル	極めて溶けにくい	1,560
水	ほとんど溶けない	10,000 以上

(測定温度 20℃)

(3) 吸湿性

吸湿性はない。

(4) 融点 (分解点)、沸点、凝固点

融点：114～119℃

(5) 酸塩基解離定数

pKa：7.8(—CH₂NHCH₂—) (測定法：滴定法、測定温度 25℃)

(6) 分配係数

pH	L
2.1	31.8
3.1	18.9
4.1	22.2
4.6	25.4
6.1	121.1
7.1	184.2
8.1	238.5

L：n-オクタノール層での濃度/水層での濃度

(7) その他の主な示性値

1) 紫外可視吸収スペクトル：吸収極大波長 (λ_{\max}) 及び分子吸光係数 ($\log \epsilon$)

溶 媒	$\lambda_{\max}(\log \epsilon)$
メタノール	223(4.56), 242(4.70), 285(4.17), 319(3.67), 332(3.78)
アセトニトリル	224(4.57), 242(4.69), 284(4.18), 318(3.68), 331(3.80)
0.1mol/L HCl	223(4.56), 242(4.71), 285(4.15), 319(3.66), 332(3.77)

λ_{\max} はいずれもカルバゾール骨格及びベンゼン環に由来する。

2) 旋光性：ラセミ体であり、メタノール溶液 (1→100) は旋光性を示さない。

2. 有効成分の各種条件下における安定性

(1)各種条件下における安定性

粉末状態における安定性

試験法	保存条件	保存期間	保存形態	結果
長期保存試験	室温	3年	無色透明ガラス瓶、密栓	開始時と比較してすべての試験項目にほとんど変化が認められず、本品は気密容器中室温保存で長期間安定であることが確認された。
加速試験	40°C/75%RH	6ヵ月	ポリエチレン袋	各試験項目は開始時と比較しほとんど変化が認められず安定であった。
苛酷試験	50°C	60日	無色透明ガラス瓶、密栓	開始時と比較してほとんど変化が認められず、本品は密栓容器中、高温保存で安定であった。
	30°C/92%RH	60日	ポリエチレン袋	開始時と比較してほとんど変化が認められず、本品はポリエチレン袋中、高温多湿保存で安定であった。
	25°C/75%RH	30日	シャーレ開放	開始時と比較してほとんど変化が認められず、本品は開封状態の多湿保存で安定であった。
光安定性試験	室内散光 (500lx、1日8時間)	6ヵ月	無色透明ガラス瓶、密栓	全試験項目において開始時と比較してほとんど変化が認められず安定であった。
	日照灯 (2500lx、連続照射)	10日	シャーレ開放	外観において表面が淡黄色に着色したが、薄層クロマトグラフ法その他の試験項目ではほとんど変化が認められなかった。

試験項目：含量、外観、におい、沈殿反応、赤外吸収スペクトル、紫外可視吸収スペクトル、融点、溶状、薄層クロマトグラム、乾燥減量

水溶液状態における安定性

試験法	保存条件	保存期間	保存形態	結果
温度条件	0.02mg/mL (日局第1液に溶解)、40°C	14日	共栓つき三角フラスコ	各試験項目は開始時と比較しほとんど変化が認められず安定であった。
	0.02mg/mL (pH3緩衝液に溶解)、40°C	14日	共栓つき三角フラスコ	各試験項目は開始時と比較しほとんど変化が認められず安定であった。
光条件	0.02mg/mL (日局第1液に溶解)、室内散光 (500lx、1日8時間)	30日	共栓つき三角フラスコ	各試験項目は開始時と比較しほとんど変化が認められず安定であった。
	0.02mg/mL (pH3緩衝液に溶解)、室内散光 (500lx、1日8時間)	30日	共栓つき三角フラスコ	各試験項目は開始時と比較しほとんど変化が認められず安定であった。

試験項目：含量、外観、pH、薄層クロマトグラム

(2)強制分解による生成物

本品は非常に安定な化合物であり、①1mol/L HCl及び1mol/L NaOHに濃度5%にて懸濁し、20時間還流、②92°Cにて18日間加熱及び③168万lx・hの蛍光灯照射の各条件で分解生成物は認められなかった。

3. 有効成分の確認試験法、定量法

確認試験法：日局「カルベジロール」による

定量法：日局「カルベジロール」による












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

販売名	剤形	色	外形		
			大きさ (mm)	厚さ (mm)	重さ (mg)
アーチスト錠 1.25mg	フィルム コーティング錠 (楕円形・割線入)	黄色			
			10.1 (長径) 5.1 (短径)	約 3.1	約 135
アーチスト錠 2.5mg	フィルム コーティング錠 (楕円形・割線入)	白色～ 微黄白色			
			10.1 (長径) 5.1 (短径)	約 3.1	約 135
アーチスト錠 10mg	フィルム コーティング錠 (割線入)	黄色			
			8.1 (直径)	約 3.3	約 154
アーチスト錠 20mg	フィルム コーティング錠 (割線入)	白色～ 微黄白色			
			8.6 (直径)	約 3.3	約 169

(3) 識別コード

アーチスト錠 1.25mg  316アーチスト錠 2.5mg  317アーチスト錠 10mg  318アーチスト錠 20mg  319

(4) 製剤の物性

該当資料なし

(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

販売名	有効成分	添加剤
アーチスト錠 1.25mg	1錠中 カルベジロール（日局） 1.25mg	乳糖水和物、トウモロコシデンプン、クロスカルメロースナトリウム、ヒドロキシプロピルセルロース、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、酸化チタン、タルク、プロピレングリコール、ジメチルポリシロキサン、二酸化ケイ素、黄色三二酸化鉄、カルナウバロウ
アーチスト錠 2.5mg	1錠中 カルベジロール（日局） 2.5mg	乳糖水和物、トウモロコシデンプン、クロスカルメロースナトリウム、ヒドロキシプロピルセルロース、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、酸化チタン、タルク、プロピレングリコール、ジメチルポリシロキサン、二酸化ケイ素、カルナウバロウ
アーチスト錠 10mg	1錠中 カルベジロール（日局） 10mg	乳糖水和物、トウモロコシデンプン、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルアルコール（部分けん化物）、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、酸化チタン、タルク、プロピレングリコール、ジメチルポリシロキサン、二酸化ケイ素、黄色三二酸化鉄、カルナウバロウ
アーチスト錠 20mg	1錠中 カルベジロール（日局） 20mg	乳糖水和物、トウモロコシデンプン、クロスカルメロースナトリウム、ヒドロキシプロピルセルロース、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、酸化チタン、タルク、プロピレングリコール、ジメチルポリシロキサン、二酸化ケイ素、カルナウバロウ

(2)電解質等の濃度

該当しない

(3)熱量

該当しない

3. 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

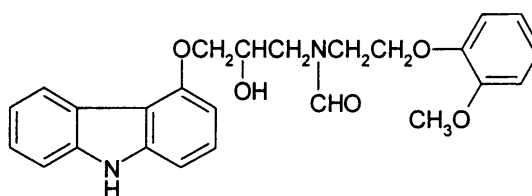
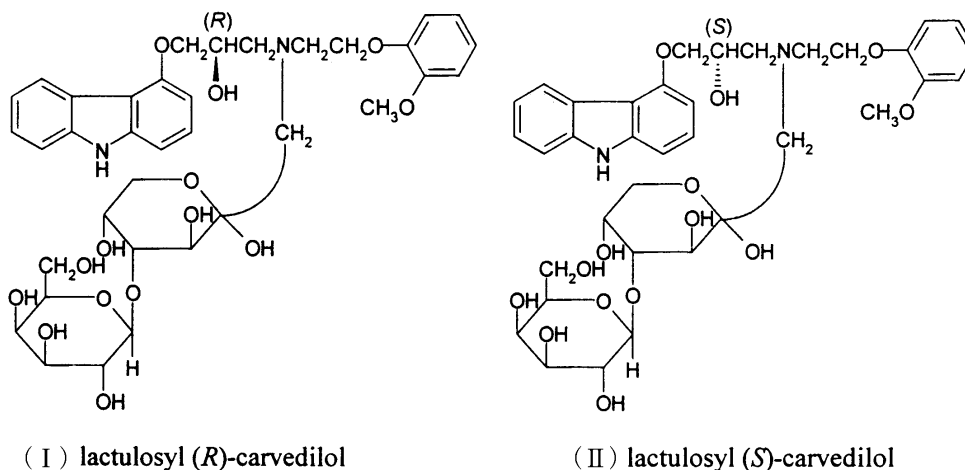
4. 力価

該当しない

5. 混入する可能性のある夾雑物

アーチスト錠 1.25mg の安定性加速試験の結果、類縁物質が 4 種類存在することがわかった。そこで各々類縁物質 I、II、III 及び IV と命名し、構造を検討した。

その結果、類縁物質 I と II はカルベジロール側鎖のアミノ基と賦形剤である乳糖の水酸基が縮合した lactulosyl-carvedilol のジアステレオマーであり、類縁物質 III は *N*-formylcarvedilol と推定できた。類縁物質 IV はカルベジロールと乳糖との脱水縮合体と推測されたが、構造推定には至らなかった。



類縁物質の構造

6. 製剤の各種条件下における安定性

本品は各種保存条件下における試験の結果、医薬品の通常の流通、保存、使用環境条件下において、3 年間は安定な製剤であると推定された。

(1) 長期保存試験

	保存条件	保存期間	保存形態	結果
1.25mg 錠	25°C/60%RH	36 ヶ月	PTP・アルミピロー・箱	安定
2.5mg 錠	25°C/60%RH	36 ヶ月	PTP・アルミピロー・箱	安定
			プラボトル・箱	
10mg 錠	25°C/60%RH	36 ヶ月	PTP・箱	安定
			プラボトル・箱	
20mg 錠	25°C/60%RH	36 ヶ月	PTP・箱	安定

試験項目：外観、溶出試験、類縁物質、含量

(2)各種条件下における試験

アーチスト錠 1.25mg

試験法	保存条件	保存期間	保存形態	結果
加速試験	40°C/75%RH	6 ヶ月	PTP 包装 ・アルミ袋	総類縁物質の増加量は、1.2~1.9%（総類縁物質として1.5~2.2%）となったが、別途実施した類縁物質の安全性試験の結果*から、問題となる変化ではないと判断した。その他の測定項目においては経時的な変化はほとんど認められなかった。
苛酷試験 (温度)	50°C	60 日	シャーレ開放	総類縁物質量の増加（増加率 1.4%）及びそれに見合う含量の低下が確認された。その他の項目では変化は認められなかった。
苛酷試験 (温湿度)	30°C/92%RH	3 ヶ月	PTP 包装	水分の増加に伴う硬度の低下が確認され、総類縁物質の増加量は 0.5%となった。
	40°C/75%RH	60 日	シャーレ開放	水分の増加に伴う硬度の低下が確認され、総類縁物質の増加量は 1.1%となった。
	40°C/75%RH	6 ヶ月	PTP 包装	水分の増加に伴う総類縁物質量の増加（増加量 2.6%）及びそれに見合う含量の低下が確認された。この結果より、吸湿による類縁物質生成量の増加を軽減するために、最終包装形態には PTP にアルミ袋を施した。
苛酷試験 (光)	D65 ランプ	120 万 lx・h	シャーレ開放	いずれの測定項目においても問題となる変化を認めず、光に対して安定であった。

*：「IX.2.(7)その他の特殊毒性 <参考：類縁物質の毒性>」参照

試験項目：含量、性状、確認試験、溶出試験、類縁物質、硬度、水分

アーチスト錠 2.5mg

試験法	保存条件	保存期間	保存形態	試験項目	結果
加速試験	40°C/75%RH	6 ヶ月	PTP 包装・ アルミ袋	含量、性状、確認試験、含量均一性、溶出試験、類縁物質、硬度、水分	総類縁物質の増加量は、0.7~0.8%（総類縁物質として0.9~1.1%）となったが、別途実施した類縁物質の安全性試験の結果*から、問題となる変化ではないと判断した。その他の測定項目においては経時的な変化はほとんど認められなかった。
	40°C/75%RH	6 ヶ月	ポリエチレン瓶	含量、性状、確認試験、含量均一性、溶出試験、類縁物質、硬度、水分	総類縁物質の増加量は、0.6~1.0%（総類縁物質として0.9~1.2%）となったが、別途実施した類縁物質の安全性試験の結果*から、問題となる変化ではないと判断した。その他の測定項目においては経時的な変化はほとんど認められなかった。
苛酷試験 (温度)	50°C	60 日	シャーレ開放	含量、性状、確認試験、溶出試験、類縁物質、硬度、水分	総類縁物質量の増加（増加量 0.9%）及びそれに見合う含量の低下が確認された。その他の項目では変化は認められなかった。
苛酷試験 (温湿度)	30°C/92%RH	3 ヶ月	PTP 包装	含量、性状、確認試験、溶出試験、類縁物質、硬度、水分	水分の増加に伴う硬度の低下が確認され、総類縁物質の増加量は 0.3%となった。
	40°C/75%RH	60 日	シャーレ開放	含量、性状、確認試験、溶出試験、類縁物質、硬度、水分	水分の増加に伴う硬度の低下が確認され、総類縁物質の増加量は 0.6%となった。
	40°C/75%RH	6 ヶ月	PTP 包装	含量、性状、確認試験、溶出試験、類縁物質、硬度、水分	水分の増加に伴う総類縁物質量の増加（増加量 1.4%）及びそれに見合う含量の低下が確認された。この結果より、吸湿による類縁物質生成量の増加を軽減するために、最終包装形態には PTP にアルミ袋を施した。

IV. 製剤に関する項目

苛酷試験 (光)	D65 ランプ	120 万 lx・h	シャーレ開 放	含量、性状、確認試 験、溶出試験、類縁 物質、硬度、水分	いずれの測定項目においても問題となる 変化を認めず、光に対して安定であった。
-------------	---------	---------------	------------	------------------------------------	---

*: 「Ⅸ.2.(7)その他の特殊毒性 <参考: 類縁物質の毒性>」参照

<参考: 分割後の安定性>

アーチスト錠 1.25mg

分割品は 25℃、75%RH あるいは 20 万 lx・h の照射で、含量、溶出性に变化を認めなかったが、類縁物質はグラシン紙保存形態などでわずかに増加する傾向を示した。カルベジロールの特性として光による外観変化もあり、遮光保存が望ましい。

試験法	保存条件	保存期間	保存形態	結 果
分割後 (温湿度)	25℃/75%RH	4 週間	シャーレ開放	総類縁物質量がわずかに増加する傾向を示したが、他の測定項目ではほとんど変化を認めなかった。
			グラシン紙分包	総類縁物質量がわずかに増加する傾向を示したが、他の測定項目ではほとんど変化を認めなかった。
分割後 (光)	D65 ランプ	20 万 lx・h*	シャーレ開放	測定項目においてほとんど変化を認めなかった。
			グラシン紙分包	総類縁物質量がわずかに増加する傾向を示したが、他の測定項目ではほとんど変化を認めなかった。

*20 万 lx・h : 1000lx の照度で 1 日 8 時間照射するとき、ほぼ 4 週間に相当する。

試験項目: 外観、含量、溶出試験、類縁物質

アーチスト錠 2.5mg

分割品は 25℃、75%RH あるいは 20 万 lx・h の照射で、含量、溶出性に变化を認めなかったが、類縁物質はグラシン紙保存形態などでわずかに増加する傾向を示した。カルベジロールの特性として光による外観変化もあり、遮光保存が望ましい。

試験法	保存条件	保存期間	保存形態	結 果
分割後 (温湿度)	25℃/75%RH	4 週間	シャーレ開放	総類縁物質量がわずかに増加する傾向を示したが、他の測定項目ではほとんど変化を認めなかった。
			グラシン紙分包	総類縁物質量がわずかに増加する傾向を示したが、他の測定項目ではほとんど変化を認めなかった。
分割後 (光)	D65 ランプ	20 万 lx・h*	シャーレ開放	測定項目においてほとんど変化を認めなかった。
			グラシン紙分包	総類縁物質量がわずかに増加する傾向を示したが、他の測定項目ではほとんど変化を認めなかった。

*20 万 lx・h : 1000lx の照度で 1 日 8 時間照射するとき、ほぼ 4 週間に相当する。

試験項目: 外観、含量、溶出試験、類縁物質

アーチスト錠 10mg

分割品においてはほとんど変化を認めなかったが、カルベジロールの特性として光による外観変化があり、遮光保存が望ましい。

試験法	保存条件	保存期間	保存形態	結 果
分割後 (温湿度)	25℃/75%RH	4 週間	シャーレ開放	測定項目においてほとんど変化を認めなかった。
			グラシン紙分包	測定項目においてほとんど変化を認めなかった。
分割後 (光)	D65 ランプ	20 万 lx・h*	シャーレ開放	測定項目には変化を認めなかった。
			グラシン紙分包	測定項目には変化を認めなかった。

*20 万 lx・h : 1000lx の照度で 1 日 8 時間照射するとき、ほぼ 4 週間に相当する。

試験項目: 外観、含量、溶出試験、類縁物質

アーチスト錠 20mg

分割品においてはほとんど変化を認めなかったが、カルベジロールの特性として光による外観変化があり、遮光保存が望ましい。

試験法	保存条件	保存期間	保存形態	結果
分割後 (温湿度)	25°C/75%RH	1 ヶ月	シャーレ開放	各試験項目は開始時と比較し変化が認められなかった。
分割後 (光)	日照灯 (2500lx)	30 万 lx・h*	シャーレ開放	分割面の外観がわずかに着色（微帯黄白色）した。他の試験項目は開始時と比較し変化が認められなかった。

*30 万 lx・h : 1000lx の照度で 1 日 8 時間照射するとき、約 37.5 日間に相当する。

試験項目：含量、外観、溶出試験、薄層クロマトグラム

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）

該当しない

9. 溶出性

日局「カルベジロール錠」による

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

該当しない

(2)包 装

〈アーチスト錠 1.25mg〉

(PTP) 100 錠 (10 錠×10)

〈アーチスト錠 2.5mg〉

(プラスチックボトル：バラ) 500 錠

(PTP) 100 錠 (10 錠×10) 420 錠 (14 錠×30)

500 錠 (10 錠×50)

〈アーチスト錠 10mg〉

(プラスチックボトル：バラ) 500 錠

(PTP) 100 錠 (10 錠×10) 420 錠 (14 錠×30)

500 錠 (10 錠×50)

〈アーチスト錠 20mg〉

(PTP) 100 錠 (10 錠×10)

(3)予備容量

該当しない

(4)容器の材質

〈アーチスト錠 1.25mg〉

PTP：アルミニウム・ポリプロピレン

〈アーチスト錠 2.5mg〉

プラスチックボトル：ポリエチレン（ボトル）、ポリプロピレン（キャップ）

PTP：アルミニウム・ポリプロピレン

〈アーチスト錠 10mg〉

プラスチックボトル：ポリエチレン（ボトル）、ポリプロピレン（キャップ）

PTP：アルミニウム・ポリプロピレン

〈アーチスト錠 20mg〉

PTP：アルミニウム・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

該当しない

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

- 本態性高血圧症（軽症～中等症）
- 腎実質性高血圧症
- 狭心症
- 次の状態で、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、利尿薬、ジギタリス製剤等の基礎治療を受けている患者
虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全
- 頻脈性心房細動

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				
〈効能共通〉				
5.1 〈参考〉				
効能又は効果	錠 1.25mg	錠 2.5mg	錠 10mg	錠 20mg
本態性高血圧症 (軽症～中等症)	—	—	○	○
腎実質性高血圧症	—	—	○	○
狭心症	—	—	○	○
虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全	○	○	○	—
頻脈性心房細動	—	○	○	○

○：効能あり　—：効能なし

〈虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全〉

5.2 左室収縮機能障害の原因解明に努めること。可逆的な左室収縮機能障害については、原因除去あるいは他の治療も考慮すること。

3. 用法及び用量

(1)用法及び用量の解説

〈本態性高血圧症（軽症～中等症）、腎実質性高血圧症〉

カルベジロールとして、通常、成人1回10～20mg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。

〈狭心症〉

カルベジロールとして、通常、成人1回20mg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。

〈虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全〉

カルベジロールとして、通常、成人 1 回 1.25mg、1 日 2 回食後経口投与から開始する。1 回 1.25mg、1 日 2 回の用量に忍容性がある場合には、1 週間以上の間隔で忍容性をみながら段階的に増量し、忍容性がない場合は減量する。用量の増減は必ず段階的に行い、1 回投与量は 1.25mg、2.5mg、5mg 又は 10mg のいずれかとし、いずれの用量においても、1 日 2 回食後経口投与とする。通常、維持量として 1 回 2.5～10mg を 1 日 2 回食後経口投与する。

なお、年齢、症状により、開始用量はさらに低用量としてもよい。また、患者の本剤に対する反応性により、維持量は適宜増減する。

〈頻脈性心房細動〉

カルベジロールとして、通常、成人 1 回 5mg を 1 日 1 回経口投与から開始し、効果が不十分な場合には 10mg を 1 日 1 回、20mg を 1 日 1 回へ段階的に増量する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、最大投与量は 20mg を 1 日 1 回までとする。

(2)用法及び用量の設定経緯・根拠

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

〈効能共通〉

7.1 褐色細胞腫又はパラガングリオーマの患者では、 α 遮断薬で初期治療を行った後に本剤を投与し、常に α 遮断薬を併用すること。 [2.8、9.1.8 参照]

〈本態性高血圧症（軽症～中等症）、腎実質性高血圧症、狭心症〉

7.2 頻脈性心房細動を合併する患者に投与する場合には、頻脈性心房細動の用法及び用量は 1 日 1 回 5mg 投与から開始することに留意した上で、各疾患の指標となる血圧や心拍数、症状等に応じ、開始用量を設定すること。

〈本態性高血圧症（軽症～中等症）、腎実質性高血圧症、狭心症、頻脈性心房細動〉

7.3 慢性心不全を合併する患者では、慢性心不全の用法及び用量に従うこと。

〈虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全〉

7.4 本剤を中止する場合には、急に投与を中止せず、原則として段階的に半量ずつ、2.5mg 又は 1.25mg、1 日 2 回まで 1～2 週間かけて減量し中止すること。

7.5 2週間以上休薬した後、投与を再開する場合には、用法及び用量に従って、低用量から開始し、段階的に増量すること。

解説：

〈効能共通〉

7.1 褐色細胞腫又はパラガングリオーマは副腎髄質や傍神経節などクロム親和性細胞由来の腫瘍によりカテコールアミンの過剰分泌をきたし、発作性あるいは持続性高血圧、動悸、頭痛、発汗など、多彩な交感神経（ α 及び β 受容体）刺激症状をきたす。本症の治療の第一選択は外科的腫瘍摘出術であるが、一般に術前や手術不能例の血圧をコントロールする場合、 α 受容体遮断薬あるいは強力な α 受容体遮断作用のある α β 受容体遮断薬が優先的に用いられる。

本症に対する β 受容体遮断薬の単独投与は、 β_2 受容体を介する血管拡張作用を抑制することにより α 受容体刺激作用がより強く働き、急激な昇圧をきたすおそれがある。しかしながら、褐色細胞腫又はパラガングリオーマによる高血圧患者では、過剰に分泌されたカテコールアミンにより不整脈や頻脈を呈する症例も多

く、このような患者では、 α 受容体遮断薬を先行投与して α 受容体を遮断した後に β 受容体遮断薬を併用するか、 α 受容体遮断活性の強力な $\alpha\beta$ 受容体遮断薬が用いられる。

本剤は α 受容体も遮断するが、その遮断作用は β 受容体遮断作用に比べ弱いため (α : β 受容体遮断効力比 = 1 : 8)、本剤を単独で用いることはできない。

したがって、褐色細胞腫又はパラガングリオーマの患者に本剤を使用する場合は、 α 受容体遮断薬で初期治療を行った後に本剤を投与し、常に α 受容体遮断薬を併用することが必要である。

〈本態性高血圧症（軽症～中等症）、腎実質性高血圧症、狭心症〉

7.2 頻脈性心房細動患者では本態性高血圧症（軽症～中等症）、腎実質性高血圧症又は狭心症の用法及び用量よりも低用量から投与を開始する必要があるため、頻脈性心房細動を合併する本態性高血圧症、腎実質性高血圧症又は狭心症の患者では、頻脈性心房細動の開始用量に留意した上で、各疾患の病態を勘案して、本剤の開始用量を設定する必要がある。

〈本態性高血圧症（軽症～中等症）、腎実質性高血圧症、狭心症、頻脈性心房細動〉

7.3 本態性高血圧症（軽症～中等症）、腎実質性高血圧症又は狭心症に比べ、慢性心不全では、必ず低用量から使用を開始し、段階的に時間をかけて増量する必要があるなど、本剤を安全に使用するためのより慎重な配慮が必要である。本態性高血圧症、腎実質性高血圧症又は狭心症と、慢性心不全を合併している患者では、慢性心不全の用法及び用量に従う。また、慢性心不全を合併する頻脈性心房細動の患者へ本剤を投与する際には、慢性心不全の急性増悪の発現への注意が必要であるため、慢性心不全の用法及び用量に従って投与する。

〈虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全〉

7.4 本剤を中止する場合の注意。カルベジロールは β 受容体遮断作用をもつため、急に中止すると β 受容体遮断薬の離脱症状があらわれることがあるので、徐々に減量し中止する。

7.5 本剤を安全に使用するため、休薬後、投与を再開する場合も、新たに投与を開始する時と同様の用法及び用量で投与を開始し、段階的に増量する。

5. 臨床成績

(1)臨床データパッケージ

頻脈性心房細動効能追加時の評価資料

試験名	対 象	概 要	有効性	安全性
AF 第Ⅲ相試験	持続性又は永続性心房細動と診断され、かつ観察期のホルター心電図で心房細動が確認された患者	多施設共同、無作為化、二重盲検比較試験。カルベジロール 5mg 投与時の心拍数減少効果と漸増投与による効果の増大及び安全性の検討	○	○

(2)臨床薬理試験

1) 第 I 相臨床試験^{1,2)}

健康成人男性（44 例）を対象として単回投与（20、40、60mg）、2 日間投与（20、40mg 1 日 1 回）、2 週間連続投与（20mg 1 日 1 回）の条件で第 I 相臨床試験を実施した。

この結果から、40mg 以上の単回投与群、40mg の 2 日間投与群及び 20mg の 2 週間連続投与群において、立ちくらみや頭痛が一部の被験者に認められたが、重篤なものはなく、また、一般臨床検査には特に異常を認めなかった。

注) 本剤の承認された用法及び用量は、どの効能に対しても最大 1 日 20mg である。

2) 軽・中等症本態性高血圧症における臨床試験

①プレパイロット試験³⁾

カルベジロールを初期用量 10mg、最高用量 20mg、1日1回1週間投与（fixed-flexible dose 法）の用法及び用量で、プレパイロット試験を実施した。

カルベジロールの初回投与1時間後から有意な血圧下降を認め、投与終了日には降圧効果は収縮期血圧では24時間、拡張期血圧では12時間以上持続した。血圧日内変動に対する影響及び投与中断によるリバウンド性血圧上昇は認められず、忍容性も良好であった。

②血圧日内変動試験⁴⁾

入院中の軽・中等症本態性高血圧症患者20例を対象に、カルベジロール1日1回5～20mgを1～2週間投与し、降圧効果の持続性及び血圧日内変動に及ぼす影響を検討した。

カルベジロールの投与により、1日9回の血圧測定中、収縮期血圧では投与8時間後、拡張期血圧では投与24時間後を除き、観察期に比し有意な下降が認められた。また、カルベジロールは、血圧の標準偏差及び血圧変動幅、さらにそれらの変動係数に変化を与えなかったことから、血圧日内変動に影響を与えないものと評価された。

注) 本剤の本態性高血圧症に対する承認用量は10～20mgである。

③各種病態に及ぼす影響

カルベジロールの循環動態に及ぼす影響（心血管系⁵⁾、脳循環⁶⁾、腎循環⁷⁾、四肢循環動態及び血液レオロジー因子⁸⁾）、内分泌に及ぼす影響⁹⁾、脂質代謝に及ぼす影響^{10,11)}及び耐糖能に及ぼす影響を検討した。カルベジロールは血圧の低下以外、身体機能に悪影響を及ぼさなかった。

3) 慢性心不全における臨床試験

①慢性心不全患者の血行動態に及ぼす影響¹²⁾

利尿薬、ジギタリス製剤、アンジオテンシン変換酵素（ACE）阻害薬などの標準治療を受けている慢性心不全患者にカルベジロール2.5mg/日～30mg/日を漸増法にて投与し、血行動態に及ぼす影響を検討した。その結果、カルベジロール投与により左室径の縮小を伴う左室収縮能の改善が認められたが、左室拡張能には明らかな影響は認められなかった。主な副作用として、立ちくらみ、めまい、ふらつき（感）、心不全、心房細動が認められたが、重篤なものは少なかった、カルベジロールは2.5mg/日から段階的に増量することで、安全に投与することができ、左室収縮能を改善することが示唆された。

②国内臨床試験（慢性心不全患者を対象とした薬物動態試験）

軽症～中等症の慢性心不全患者10例を対象とし、カルベジロール20mg/日（1日2回）を12～16週間投与した。全般改善率（中等度改善以上）は、33.3%（3/9例）であった。副作用発現率は40.0%（4/10例）であり、主なものはめまい及び動悸が各20.0%（2/10例）であった。

注) 本剤の慢性心不全に対する承認用量は、1回1.25mg、1日2回投与から開始し、維持量として1回2.5～10mgの1日2回投与である。

(3)用量反応探索試験

1) 軽・中等症本態性高血圧症における試験（多施設オープン試験）

①パイロット試験¹³⁾

外来の軽・中等症本態性高血圧症患者59例を対象として、カルベジロールを1日1回5～20mg、8週間単独投与するfixed-flexible dose法でパイロット試験を行った。カルベジロール投与2週間後には血圧の有意な下降がみられ、以後持続した。脈拍数は軽度減少したが徐脈に至るものはなかった。有効率（降圧効果の「下降*以上」率、以下同様）は、67.8%であり、累積投与量別では、5mgで13.6%、10mg

までで 40.7%、20mg までで 67.8%であった。

<※「下降」：降圧薬の臨床評価方法に関するガイドラインの降圧度判定基準に準ずる>

②単独投与試験¹⁴⁾

外来の軽・中等症本態性高血圧症患者 134 例を対象に、カルベジロール 1 日 1 回、5~20mg を fixed-flexible dose 法で 12 週間単独投与する用量設定試験を行った。降圧効果の「下降」以上の有効率は、64.9% (87/134 例) であった。累積投与量別効果は、5mg が 16.3%、10mg までで 45.7%、20mg までで 65.1%と用量依存性がみられたが、初期用量 5mg の降圧効果は弱かった。

③利尿薬併用投与試験¹⁵⁾

外来の軽・中等症本態性高血圧症患者 74 例を対象に、カルベジロール 1 日 1 回、5~20mg を fixed-flexible dose 法で 12 週間、利尿薬を併用投与する用量設定試験を行った。降圧効果の「下降」以上の有効率は、74.3% (55/74 例) であった。累積投与量別効果は、5mg が 21.4%、10mg までで 42.9%、20mg までで 74.3%と用量依存性がみられたが、初期用量 5mg の降圧効果は低率であった。

④Ca 拮抗薬併用試験^{16,17)}

Ca 拮抗薬の単独投与で十分な降圧効果が得られない軽・中等症本態性高血圧症患者 35 例に、カルベジロール 5~20mg を 1 日 1 回、12 週間追加投与した。その結果、血圧は 2 週間後には有意に下降し、12 週後まで持続した。累積投与量別有効率は 5mg で 31.4%、10mg までで 74.3%、20mg 併用で 85.7% であった。

なお、ベーリンガー・マンハイム (BM) 社 (現 F. ホフマン・ラ・ロシュ社) は EU 多国申請を行うため、ドイツで 1 日 1 回投与による、25、50、100mg の 3 用量の用量設定二重盲検試験を行った。降圧効果は 3 用量ともほぼ同率であったが、副作用発現率は 25mg で 7.7%、50mg で 30.8%、100mg で 28.8% と 25mg が明らかに低い結果であり、25mg が至適用量と評価された。本邦では β 受容体遮断薬や他の降圧薬は、欧米より一般的に低用量を用いている。

ドイツの上記用量設定二重盲検試験の成績からも本邦におけるカルベジロールの有効投与量は 10~20mg が妥当と考えた。

注) 本剤の本態性高血圧症に対する承認用量は 10~20mg である。

2) 腎実質性高血圧症における試験

①腎実質性高血圧症におけるパイロット試験¹⁸⁾

入院の腎実質性高血圧症患者 (平均血清クレアチニン 6.3mg/dL) 9 例を対象とし、カルベジロール 5~20mg を 1 日 1 回、2~4 週間投与 (fixed-flexible dose 法) で有効性、安全性を検討した。

有効率は最終投与量 5mg では 44.4% (4/9 例)、10mg までで 55.6% (5/9 例)、20mg まで含めると 77.8% (7/9 例) であった。BUN、血清クレアチニン、尿酸等の腎機能の各指標は、投与前後で有意な変動を示さなかった。

②多施設オープン試験¹⁹⁾

カルベジロールの単独投与時及び利尿薬との併用時の有用性を検討するため多施設オープン試験を実施した。外来ないし入院の腎実質性高血圧症患者及び血清クレアチニン値 2mg/dL 以上の腎機能障害を有する高血圧症患者 42 例を対象とし、用法及び用量は 5~20mg の 1 日 1 回とし 8 週間投与を行った。単独療法 23 例 (腎実質性高血圧症患者 22 例、腎機能障害を有する高血圧症 1 例)、併用療法 19 例 (同、17 例、2 例) のいずれにおいても有効性を示したが、初回投与量の 5mg の有効率はそれぞれ 26.1%、15.8%と低く、10mg まででは単独療法が 43.5%、併用療法が 42.1%、20mg まででは同 52.2%、73.7% であった。

注) 本剤の腎実質性高血圧症に対する承認用量は 10~20mg である。

3) 狭心症における試験²⁰⁾

全国 35 施設で前期第二相臨床試験を実施した。

用法及び用量は 10mg の 1 日 1 回投与から開始し、効果が不十分な場合 20mg の 1 日 1 回投与ないし、1 回 10mg の 1 日 2 回投与に増量することとした。10mg の 1 日 1 回投与における全般改善度の改善率（中等度改善以上）は 60.5%であり、10～20mg 使用した投与終了時には 75.0%であった。

注) 本剤の狭心症に対する承認用量は 20mg である。

(4) 検証的試験

1) 有効性検証試験

① 無作為化並行用量反応試験

a) 国内第Ⅱ相試験（用量設定試験）²¹⁾

狭心症患者 74 例を対象に 5mg を基準用量として 10mg、20mg の 3 群間用量設定二重盲検比較試験を行った。用法は 1 日 1 回 2 週間投与とした。10mg 群、20mg 群では投与前に比し、有意な狭心発作回数の減少、また各用量群とも最大 ST 下降の改善を認めたが、20mg 群の効果は著明であった。全般改善度の「著明改善」を示したのは 5mg 群で 0% (0/21 例)、10mg 群で 4.5% (1/22 例)、20mg 群で 23.8% (5/21 例) であり、用量に依存した改善率の上昇がみられ ($p=0.008$ 、Cochran-Amitage)、20mg 群が 5mg 群に優っていた ($p=0.048$ 、 χ^2 -test)。カルベジロールの抗狭心症効果は、労作狭心症ばかりでなく労作兼安静狭心症にも認められた。副作用は 5mg 群、20mg 群に各 1 例、10mg 群に 2 例発現した。

注) 本剤の狭心症に対する承認用量は 20mg である。

b) 慢性心不全

利尿薬、ジギタリス製剤、ACE 阻害薬などの標準治療を受けている拡張型心筋症及び虚血性心筋症に基づく NYHA 心機能分類Ⅱ_M及びⅢ度の慢性心不全患者を対象とし、プラセボ群 (P 群)、5mg/日投与群 (B 群) と最大 20mg/日まで増量する群 (A 群) の 3 群の用量設定二重盲検比較試験を行った。

固定期終了時の全般改善度は P 群 36.7%、B 群 44.7%、A 群 59.7%であり、3 群間に有意な用量反応関係が認められた。2 群間の比較では、P 群と B 群との間には有意差はなく、P 群に比較し A 群で有意な改善が認められた。また、心血管系による入院率は P 群 24.5%、B 群 4.3%、A 群 3.9%であり、P 群と比較し、B 群、A 群で有意な入院率の低下が認められた。

② 比較試験

a) 軽・中等症本態性高血圧症

i) ラベタロールを対照とした国内第Ⅲ相二重盲検比較試験²²⁾

カルベジロール 5～20mg/日を 114 例に 1 日 1 回、ラベタロール 150～450mg/日を 115 例に 1 日 3 回 fixed-flexible dose 法で 12 週間経口投与し、二重盲検法で比較した。著明下降あるいは下降の降圧効果 (下降以上) を示したのは、カルベジロール群で 52.3% (56/107 例)、ラベタロール群で 62.5% (70/112 例) であった。また、12 週間投与された完了例において、投与終了時の平均血圧降下度が 13mmHg 以上の下降症例はそれぞれ、63.3% (50/79 例)、66.3% (53/80 例) であった。副作用発現率はカルベジロール群で 8.4% (9/107 例、11 件) であり、主なものは徐脈、ふらつきが各 2 件であった。

注) 本剤の本態性高血圧症に対する承認用量は 1 日 10～20mg である。

ii) ナドロールを対照とした二重盲検比較試験²³⁾

カルベジローール 10~20mg/日を 1 日 1 回、ナドロール 30~60mg を 1 日 1 回 fixed-flexible dose 法で、12 週間投与し、二重盲検法で比較した。カルベジローールの降圧効果の有効率は、75.4% (89/118 例) であった。

b) 狭心症

アテノロールを対照とした二重盲検比較試験

i) 狭心症状を主要指標とした国内第Ⅲ相二重盲検比較試験²⁴⁾

労作狭心症及び労作兼安静狭心症患者を対象に、カルベジローール 20mg を 56 例に 1 日 1 回、アテノロール 50mg を 56 例に 1 日 1 回それぞれ 4 週間経口投与した。

全般改善度において、著明改善を示したのはカルベジローール群で 21.7% (10/46 例)、アテノロール群で 13.3% (6/45 例) であり、「中等度改善以上」率はそれぞれ、73.9% (34/46 例)、55.6% (25/45 例) であった。副作用発現率はカルベジローール群で 3.7% (2/54 例、5 件) であり、頭痛及び耳鳴が各 2 件、脱力感が 1 件認められた。

ii) 運動耐容能を主要指標とした国内第Ⅲ相二重盲検比較試験²⁵⁾

労作狭心症及び労作兼安静狭心症患者を対象に、カルベジローール 20mg を 27 例に 1 日 1 回、アテノロール 50mg を 26 例に 1 日 1 回それぞれ 2 週間経口投与した。運動耐容能を主指標とした全般改善度において、著明改善を示したのはカルベジローール群で 17.4% (4/23 例)、アテノロール群で 12.5% (3/24 例) であり、全般改善度の「中等度改善以上」率は、それぞれ 60.9% (14/23 例)、62.5% (15/24 例) であった。副作用発現率はカルベジローール群で 12.0% (3/25 例、4 件) であり、眠気、頭のふらつき、手足のしびれ、胃部不快感が各 1 件認められた。

c) 慢性心不全

プラセボを対照とした二重盲検比較試験

i) 国内第Ⅱ相試験 (MUCHA 試験)²⁶⁾

軽症~中等症の慢性心不全患者を対象とした二重盲検比較試験において、プラセボ群 (49 例)、カルベジローール 5mg/日 (1 日 2 回) 群 (47 例)、カルベジローール 20mg/日 (1 日 2 回) 群 (78 例) の 3 群に、24~48 週間投与した。左室駆出率の用量依存的 ($p=0.018$) な改善 [観察期からの変化: プラセボ群+6.6% (37 例)、5mg/日群+8.7% (40 例)、20mg/日群+13.2% (66 例)]、並びに心血管系の理由による入院率の用量依存的 ($p<0.001$) な低下 [入院率: プラセボ群 24.5% (12/49 例)、5mg/日群 4.3% (2/47 例)、20mg/日群 3.9% (3/77 例)] が認められた。全般改善率 (中等度改善以上) はプラセボ群 36.7% (18/49 例)、5mg/日群 44.7% (21/47 例)、20mg/日群 59.7% (46/77 例) であり、用量依存性 ($p=0.010$) が認められた。副作用発現率は 5mg/日群で 36.2% (17/47 例)、20mg/日群で 46.8% (36/77 例) であった。主なものは、5mg/日群では突然死が 4.3% (2/47 例)、20mg/日群では心不全が 11.7% (9/77 例) であった。

ii) 海外第Ⅲ相試験²⁷⁾

慢性心不全患者 (軽症~中等症) を対象とし、海外で実施された 4 つのプラセボ対照大規模二重盲検比較試験において、カルベジローール 12.5~100mg/日 (1 日 2 回) を 24~48 週間投与した結果、カルベジローール投与によりプラセボ群と比較して死亡率の有意な低下 [全死亡率: プラセボ群 7.8% (31/398 例)、カルベジローール群 3.0% (21/696 例)] が認められた ($p<0.001$)。各試験の死亡率は次のとおりであった。

試験	プラセボ群 死亡例数/評価例数 (%)	カルベジロール群 死亡例数/評価例数 (%)	相対危険度 (95%信頼区間)	p 値 ^{a)}
220	13/84 (15.5)	11/261 (4.2)	0.25 (0.11~0.55)	p<0.001
221	11/145 (7.6)	6/133 (4.5)	0.57 (0.21~1.54)	p=0.261
239	2/35 (5.7)	2/70 (2.9)	0.54 (0.08~3.85)	p=0.533
240	5/134 (3.7)	2/232 (0.9)	0.22 (0.04~1.14)	p=0.048
合計	31/398 (7.8)	21/696 (3.0)	0.33 (0.19~0.59)	p<0.001

a)log-rank 検定

iii) 海外第Ⅲ相試験 (重症)²⁸⁾

慢性心不全 (重症) 2,289 例を対象とし、海外で実施されたプラセボ対照大規模二重盲検試験において、カルベジロール 6.25~50mg/日 (1日2回) を投与した。カルベジロール投与によりプラセボ群と比較して死亡率の有意な低下 [死亡率: プラセボ群 16.8% (190/1,133 例)、カルベジロール群 11.2% (130/1,156 例)] が認められた (p=0.00013)。カルベジロール群における副作用発現率は 44.1% (510/1,156 例) であり、主なものは無力症 5.5% (64/1,156 例) 等の一般的全身症状、低血圧 9.3% (107/1,156 例)、徐脈 8.3% (96/1,156 例)、うっ血性心不全 4.2% (49/1,156 例)、失神 3.7% (43/1,156 例) 等の循環器症状、めまい 16.4% (190/1,156 例)、頭痛 2.1% (24/1,156 例) 等の精神神経系症状、呼吸困難 3.6% (42/1,156 例) 等の呼吸器症状等であった。

注) 本剤の慢性心不全に対する承認用量は、1回 1.25mg、1日2回投与から開始し、維持量として1回 2.5~10mg の1日2回投与である。

d) 頻脈性心房細動 (国内第Ⅲ相試験)²⁹⁾

持続性又は永続性心房細動患者を対象に、カルベジロール 5mg 投与時の心拍数減少効果をホルター心電図の 24 時間平均心拍数を指標として検証するとともに、漸増投与による心拍数減少効果の増大を多施設共同無作為化二重盲検比較デザインにより検討した。

患者を 5mg 固定群、10mg 漸増群又は 20mg 漸増群の 3 群に無作為に割り付け、いずれの群も 5mg 1日1回から投与を開始した。2週及び4週の来院時に増量の要否を判断し、5mg 維持、10mg 漸増群で増量する場合には最大 10mg 1日1回投与まで、20mg 漸増群で増量する場合には、10mg 1日1回投与、20mg 1日1回投与の順で段階的に増量し6週まで投与した。

127 例の患者が、5mg 固定群 42 例、10mg 漸増群 42 例、20mg 漸増群 43 例に無作為化割付され、すべての患者に治験薬が投与された。FAS (full analysis set: 最大の解析対象集団) には、無作為化後のホルター心電図が 1 回も測定されていない 2 例を除外した 125 例を採用し、有効性の主たる解析対象集団とした。

少なくとも 10mg への増量が必要と判断された患者*の割合は全体で 79.0% (98/124†) であり、20mg への増量が必要と判断された患者の割合は漸増群 (10mg 漸増群及び 20mg 漸増群の併合) で 71.7% (38/53) であった。減量が必要と判断された患者‡は 2 週時、4 週時ともにいなかった。

FAS での 24 時間平均心拍数は、投与前で 96.1 (13.00) 拍/分 [算術平均値 (標準偏差)、以下同様]、2 週時で 89.5 (12.20) 拍/分であり、5mg/日の 2 週間投与で 6.6 (7.91) 拍/分の統計学的に有意な減少が認められ (t 検定: p < 0.0001)、5mg/日投与の心拍数減少効果が検証された。

4 週時の 24 時間平均心拍数の投与前値からの変化量は、5mg 固定群で 6.3 拍/分 (最小二乗平均値、以下同様)、漸増群 (5~10mg/日投与) で 8.6 拍/分であった。変化量の差は 2.4 拍/分であり (共分散分析: p = 0.1224)、5mg 固定群に比べ漸増群でより大きな心拍数の減少が認められた。

6 週時には 5mg 固定群で 7.7 拍/分、20mg 漸増群 (5~20mg/日投与) で 10.7 拍/分の心拍数減少

が認められ、漸増時の心拍数減少効果がより大きかった。また、6週時の24時間平均心拍数の投与前値からの変化量は、5mg固定群で7.6拍/分、10mg漸増群（5～10mg/日投与）で8.9拍/分、20mg漸増群（5～20mg/日投与）で10.6拍/分と、漸増による用量依存的な心拍数減少効果の増大傾向がみられた（共分散分析：p=0.0638）。

有害事象の発現割合は、試験全体で47.2%（60/127）であり、割付群別では5mg固定群で45.2%（19/42）、10mg漸増群で47.6%（20/42）、20mg漸増群で48.8%（21/43）であった。重度の有害事象はなく、すべての有害事象は中等度又は軽度であり、発現割合の用量依存性は認められなかった。

副作用発現率は7.9%（10/127例）で、主なものは慢性心不全1.6%（2/127例）、LDH上昇1.6%（2/127例）、 γ -GTP上昇1.6%（2/127例）であった。

*増量が必要と判断された患者：増量基準を満たした患者

†無作為化された127例から第I期中止した3例を除いた、増量の要否が判定された患者

‡減量基準に合致した患者

<増量・減量基準>

2週及び4週の来院時に12誘導心電図で測定した心拍数、診察、及び他の検査結果も勘案して、次の2つの基準を両方満たす場合に増量した。1) 安静時の心拍数が80拍/分を超えている場合 2) 忍容性及び安全性に問題がない場合。

ただし、収縮期血圧が110mmHg未満である場合は増量しない。また、60拍/分未満への心拍数低下が認められた場合は減量した。

2) 安全性試験

長期投与試験

①軽・中等症本態性高血圧症（国内臨床試験）³⁰⁾

前述の用量反応探索試験の多施設オープン試験（単独投与試験、利尿薬併用投与試験）の対象患者のうち、長期投与が可能と考えられた94症例が試験管理委員に登録後、長期投与試験に移行された。カルベジロール単独（5～20mg）又は利尿薬との併用で1年以上投与したとき、著明下降あるいは下降の降圧効果を示したのは66.3%（59/89例）であった。長期投与中の副作用発現率は11.7%（11/94例、16件）であり、主なものは徐脈3件、めまい、全身倦怠感が各2件であった。そのうち中止されたのは1例のみであり安全性が確認された。

注）本剤の本態性高血圧症に対する承認用量は10～20mgである。

②腎実質性高血圧症（国内臨床試験）³¹⁾

前述の多施設オープン試験の対象患者のうち、長期投与が可能と考えられた19例について試験管理委員へ登録後、長期投与試験に移行された。カルベジロール単独（5～20mg）又は利尿薬との併用で1年以上投与したとき、著明下降あるいは下降の降圧効果を示したのは66.7%（12/18例）であった。長期投与においても降圧効果に耐性を生ずることなく、血圧コントロールが可能であり、腎機能を悪化させることなく安全性の高いものと判断された。単独群では副作用は認められず、併用群で1例にふらつきが発現した。

注）本剤の腎実質性高血圧症に対する承認用量は10～20mgである。

③狭心症（国内臨床試験）

用量設定二重盲検試験の対象患者も含め、カルベジロール 5～20mg を、1日1回2～4週間投与し、長期投与が可能と考えられた19例が6ヵ月間以上投与された。全般改善度で中等度改善以上を示したのは94.1%（16/17例）であった。長期投与においても抗狭心症効果に耐性を生じず、また副作用も認められず、安全性が確認された。

注）本剤の狭心症に対する承認用量は20mgである。

(5)患者・病態別試験

1) 本態性高血圧症

老年者高血圧症³²⁾

軽・中等症の老年本態性高血圧症患者11例（平均年齢73歳）にカルベジロール10～20mgを1日1回、8週間投与し、降圧効果及び心行動態に及ぼす影響を心エコー図を用いて検討した。その結果、血圧は緩徐に下降し、投与4週間後の時点以降では有意な血圧下降が認められ、有効率は60.0%であった。カルベジロールは左室拡張末期容量、心拍出量、1回拍出量、心係数、駆出率等のいずれの心行動態諸量にも有意な影響を与えなかった。副作用は2例にみられたが、臨床的に特に問題となるものではなかった。以上より、カルベジロールは、老年者高血圧症患者に対し、心機能を抑制することなく、緩徐で確実な降圧効果を示すことが示された。

2) 腎実質性高血圧症

慢性透析患者の高血圧症に対する効果³³⁾

血液透析を施行している慢性腎不全患者6例を対象にカルベジロールの薬物動態に及ぼす影響を主に、有効性、安全性を検討した。透析日と非透析日における10mg単回投与後の降圧の程度は透析日と非透析日で大きな差異を認めず、その程度は緩徐であった。

続いてこれらの症例について、10mg1日1回の用法及び用量にて4週間投与を検討した。その結果、血圧も良好にコントロールされた。副作用、臨床検査値異常変動は認められなかった。以上より、カルベジロールは高度腎機能低下例における血圧管理に有効かつ安全であると判断された。

3) 慢性心不全

<参考：小児に対する外国の使用経験³⁴⁾>

小児心不全において左室内径短縮率の有意な改善及び心不全重症度の改善（67%）が報告されている。

(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

①使用成績調査

a) 高血圧³⁵⁾

使用実態下において高血圧症（本態性高血圧症、腎実質性高血圧症）患者に使用された本剤の安全性及び有効性を検討する目的で使用成績調査を実施した。安全性評価対象4,574例における副作用発現症例率は4.3%（197/4,574例）であり、主な副作用は、徐脈24件、めまい19件、低血圧15件、頭痛9件、ふらつき（感）9件であった。副作用発現症例率を患者背景別に検討した結果、高齢者（65歳以上）、WHO病期分類Ⅲ期、腎疾患の合併症あり、本剤投与前降圧薬あり、他の降圧薬の併用ありの群がこれらの要因を有さない群よりも副作用発現率が有意に高かった。血圧（収縮期血圧/拡張期血圧）は投与前168.2±18.6mmHg/95.7±11.3mmHgから2週後より有意に低下し、12週後144.3±17.3mmHg/83.4±10.8mmHgへと推移した。降圧効果の有効率は58.1%（2,571/4,422例）であった。また、高齢者、糖尿病合併例、腎疾患合併例に対する降圧効果は良好であり、糖代

謝、腎機能への影響も認められず本剤の有用性が確認された。

b) 狭心症

使用実態下において狭心症患者に使用された本剤の安全性及び有効性を検討する目的で使用成績調査を実施した。安全性評価対象 669 例における副作用発現率は 7.3% (49/669 例) であった。また、全般改善度の「改善」以上の有効率は 53.2% (327/615 例) であった。

c) 慢性心不全³⁶⁾

使用実態下において慢性心不全に使用された本剤の安全性及び有効性、これらに関して影響を与えると考えられる要因の検出等を目的として使用成績調査を実施した。安全性評価対象 1,732 例における副作用発現症例率は 11.1% であり、主な副作用は、心不全 66 件（心不全 60 件、急性心不全 1 件、うっ血性心不全 5 件）、血圧低下 22 件（低血圧 6 件、起立性低血圧 1 件、血圧低下 15 件）、めまい 21 件（浮動性めまい 12 件、体位性めまい 9 件）であった。副作用発現症例率を患者背景別に検討した結果、腎機能障害があること、投与前の血圧値が低いこと、弁膜疾患を有することが副作用発現のリスク因子であることが示唆された。また 75 歳以上の高齢者においても安全性が確認された。有効性評価対象 1,731 例のうち、NYHA 心機能分類 I 度を除く 1,220 例において、本剤投与前後の評価のある症例で検討を行った結果、NYHA 心機能分類の 1 ランク以上の改善率は 55.6% (678/1,220 例) であった。本調査より本剤は適正な使用のもとで安全かつ有効な慢性心不全治療薬であると考えられた。

②特別調査

a) 高血圧症に対する長期使用に関する調査³⁷⁾

本態性高血圧症及び腎実質性高血圧症に対する本剤の長期的な安全性・有効性を検討するため特別調査を実施した。安全性評価対象 363 例中 224 例 (61.7%) において 18 ヶ月を超えて本剤の投与が継続され、本剤に関連した中止は、副作用 7 例、効果不十分 12 例、過度の降圧 7 例の計 26 例 (7.2%) であった。副作用発現症例率は 5.2% (19/363 例) で重篤な副作用は認められず、副作用発現リスク因子は検出されなかった。空腹時血糖値については 18 ヶ月間を通じて数値の上昇は認められなかった。有効性評価対象 341 例において、本剤の 18 ヶ月の長期投与により血圧、脈拍数ともに有意に低下 ($p < 0.001$) した。糖尿病合併高血圧患者においても、本剤の長期投与により安全性・有効性が確認された。本調査より本剤は適正な使用のもとで長期投与を行うことで、さまざまな背景を有する患者への高血圧治療に有用な薬剤であることが確認された。

b) 慢性心不全における重症度別の有効性の検討³⁸⁾

使用実態下において、重症例を含めた慢性心不全の重症度別の有効性及び安全性を検討するため特別調査を実施した。安全性評価対象 497 例で副作用発現症例率は 11.3% であった。NYHA 心機能分類別の副作用発現症例率は NYHA I 度 14.0% (8/57 例)、NYHA II 度 11.2% (34/304 例)、NYHA III 度 11.4% (13/114 例)、NYHA IV 度 0.0% (0/10 例) で、重症例で副作用発現症例率が高くなることはなかった。本剤投与前後の NYHA 心機能分類 1 ランク以上の改善率 (NYHA I 度を除く) は 51.7%、本剤投与前 NYHA 心機能分類 I 度から III 度の症例における本剤投与前後の NYHA 心機能分類を改善又は維持された率 (非悪化率) は 95.8% であり、重症例でも NYHA 心機能分類の改善が認められた。本調査より本剤は慢性心不全の重症度に関わらず、患者の症状や臨床所見を観察しながら慎重に導入することで、安全かつ有効な薬剤であることが使用実態下で確認された。

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

1) 本態性高血圧症（軽症～中等症）^{3,4,14,30)}

国内臨床試験

二重盲検を含む試験において、本態性高血圧症に対する有効率（下降以上）は、70.9%（502/708 例）であった。

2) 腎実質性高血圧症¹⁹⁾

国内臨床試験

腎実質性高血圧症に対して、カルベジロール 5～20mg を投与したときの有効率（下降以上）は、68.2%（45/66 例）であった。

注）本剤の腎実質性高血圧症に対する承認用量は 10～20mg である。

3) 狭心症^{20,24)}

国内臨床試験

狭心症に対する有効率（中等度改善以上）は、71.1%（118/166 例）であった。

4) 慢性心不全

①国内臨床試験（血行動態に及ぼす影響）

軽症～中等症の慢性心不全患者 28 例を対象とし、カルベジロール 10～30mg/日（1 日 2 回）を 26～52 週間投与した。全般改善率（中等度改善以上）は、37.5%（9/24 例）であった。副作用発現率は 51.9%（14/27 例）であり、主なものは立ちくらみが 14.8%（4/27 例）、めまいが 11.1%（3/27 例）であった。

②国内臨床試験（神経体液性因子に及ぼす影響）

軽症～中等症の慢性心不全患者 11 例を対象とし、カルベジロール 5～30mg/日（1 日 2 回）を 48～52 週間投与した。全般改善率（中等度改善以上）は、0%（0/10 例）であった。副作用発現率は 54.5%（6/11 例）であり、心不全が 45.5%（5/11 例）、血圧低下が 9.1%（1/11 例）であった。

注）本剤の慢性心不全に対する承認用量は、1 回 1.25mg、1 日 2 回投与から開始し、維持量として 1 回 2.5～10mg の 1 日 2 回投与である。

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

アロチノロール塩酸塩、ラベタロール塩酸塩、アモスラロール塩酸塩、ニプラジロール、ナドロール、プロプラノロール塩酸塩、アテノロール

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

(1)作用部位・作用機序

作用部位：交感神経 β_1 、 β_2 受容体、 α_1 受容体

<参考>

β_1 : β_2 受容体遮断効力比 = 7 : 1³⁹⁾

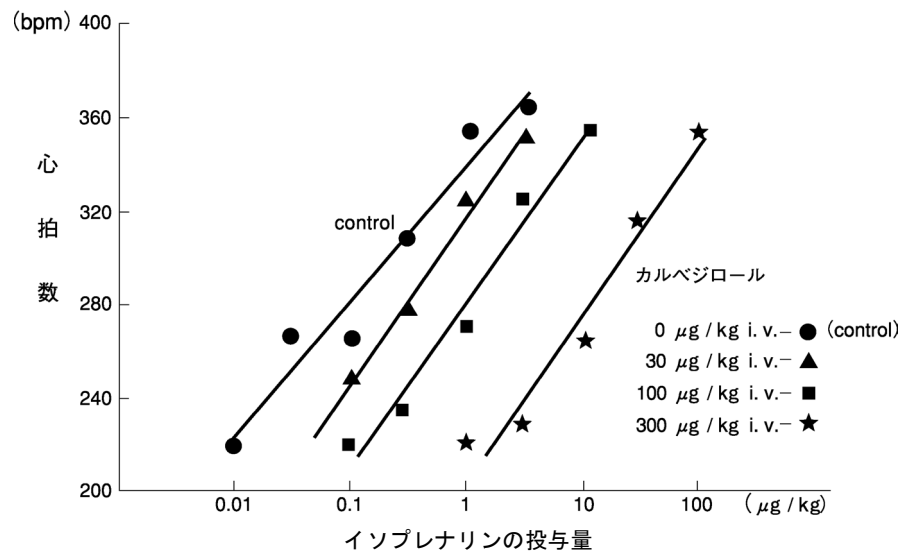
α : β 受容体遮断効力比 = 1 : 8⁴⁰⁾ (健康成人)

作用機序：カルベジロールは α_1 受容体遮断作用を主体とする末梢血管拡張作用と β 受容体遮断作用による心拍出量の低下により降圧作用を示す。また、カルベジロールは β 受容体遮断作用及び後負荷の軽減化によって、心筋酸素消費量を減少させ、心筋酸素の需要・供給の不均衡を是正するため、抗狭心症作用を示す。カルベジロールは低用量においても心機能を改善し、心不全の悪化を予防する。

(2)薬効を裏付ける試験成績

1) 交感神経 β 受容体遮断作用①ウサギにおける β 受容体遮断作用³⁹⁾

カルベジロールは、無麻酔のウサギにおいて 30~300 $\mu\text{g}/\text{kg}$ (i.v.) の範囲でイソプレナリン心拍数増加反応を抑制し、その作用は用量依存的であった。

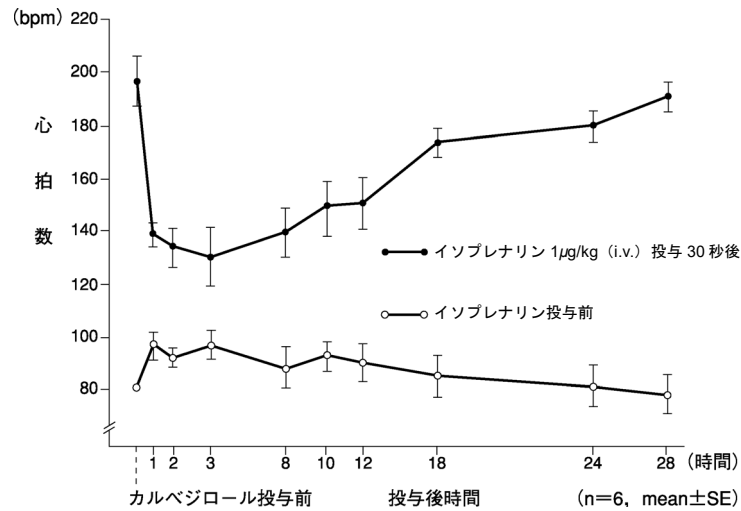


イソプレナリンによる心拍数増加反応に対するカルベジロールの抑制作用の用量反応曲線 (1群6例)

〔測定項目：イソプレナリン各用量静注 30 秒後の心拍数
カルベジロールの投与：イソプレナリン投与 15 分前〕

②イヌにおける効果の持続性³⁹⁾

無麻酔のイヌに対し、カルベジロール 3mg/kg を経口投与し、各時間においてイソプレナリン静注前後の心拍数を測定した。その結果、カルベジロールは、非選択的β受容体遮断作用を示しイソプレナリン誘発頻脈を有意に抑制し、この作用は 16 時間以上持続した。



無麻酔イヌにおけるカルベジロール経口投与によるイソプレナリン誘発頻脈に対する抑制作用及びその持続性

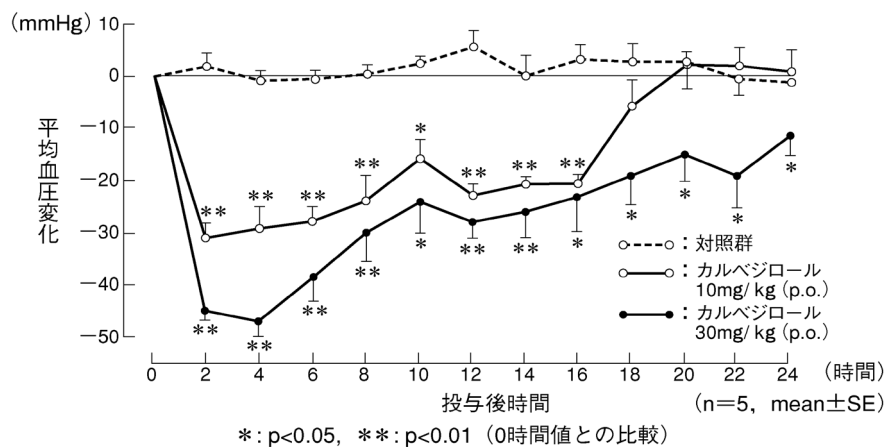
③狭心症患者⁴¹⁾

狭心症患者で運動負荷時の心拍数増加を単回投与後 24 時間においても抑制した。

2) 降圧作用

①高血圧自然発症ラット (SHR) における降圧効果⁴²⁾

無麻酔 SHR にカルベジロールを 10 及び 30mg/kg 単回経口投与した場合、速やかな降圧作用を示し、投与後 16 時間あたりまで用量依存的に平均血圧を有意に低下させた。



無麻酔 SHR の平均血圧に対するカルベジロール単回投与の効果

②腎性高血圧ラット⁴³⁾

腎性高血圧ラットにおいて速やかに持続的な降圧作用を示した。

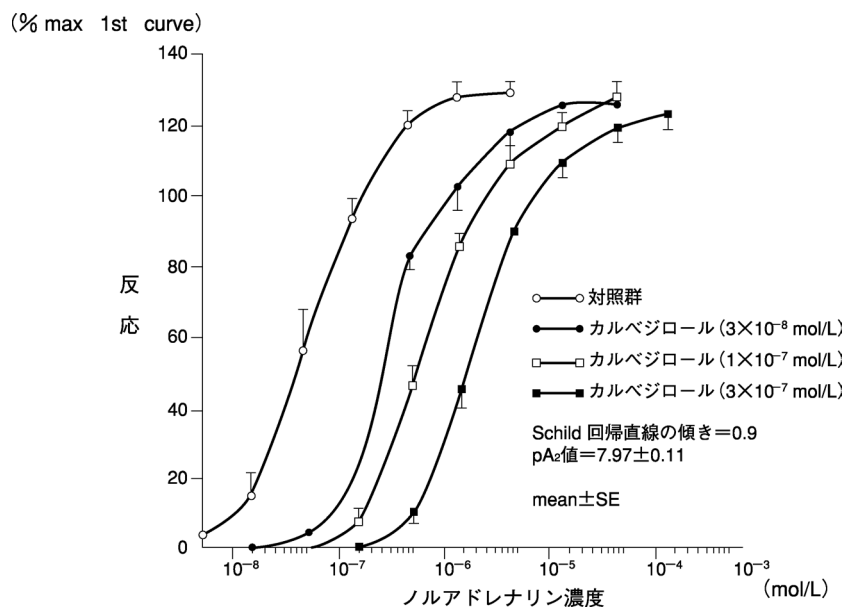
③本態性高血圧患者⁴⁾

本態性高血圧症患者に1日1回投与した場合、血圧日内変動に影響を与えず、24時間にわたって安定した降圧作用を示した。

3) 血管拡張作用

①ウサギにおける血管拡張作用 (α 受容体遮断作用)⁴⁴⁾

カルベジロール ($3 \times 10^{-8} \sim 3 \times 10^{-7} \text{ mol/L}$) は、ウサギの大動脈条片のノルアドレナリンによる収縮を用量依存的に抑制し、その濃度-反応曲線を右方へ平行移動させた。ノルアドレナリンの最大反応は減少せず、Schild 回帰直線の傾きが 0.9 であったことより、この濃度範囲のカルベジロールは α 受容体において競合的拮抗薬として作用することが示された。



ウサギ大動脈条片におけるカルベジロールの
ノルアドレナリン濃度-反応曲線に対する作用

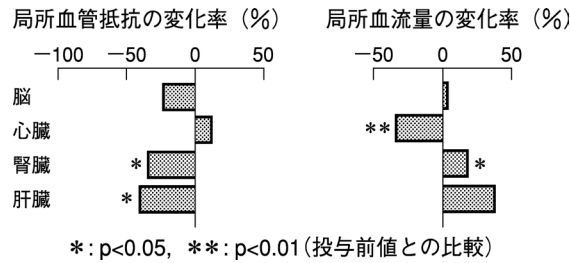
②各種実験における血管拡張作用

各種実験において血管拡張作用が認められ、作用機序には α_1 受容体遮断作用が主に関与していると考えられている⁴⁵⁾。健康成人においても α 及び β 受容体遮断作用を示し、その作用比はおよそ 1 : 8 であった⁴⁰⁾。

4) 血行動態改善作用

① 高血圧自然発症ラット (SHR) の局所循環動態に及ぼす影響

無麻酔下での SHR について、カルベジロール 10mg/kg の経口投与前後における各種臓器の局所血管抵抗及び局所血流量の変化をみたところ、腎、肝、皮膚の局所血管抵抗を有意に減少させ、脳、肺、脾臓でも減少させる傾向を示した。また、局所血流量は腎及び皮膚で有意な増加を示し、心、脾、結腸では有意な減少が認められた。



無麻酔 SHR における主要臓器の局所血管抵抗及び局所血流の変化

② 本態性高血圧症患者等

本態性高血圧症患者⁸⁾では、総頸動脈血流量、四肢動脈血流量及び最大静脈流出量の増加、また狭心症患者⁴⁶⁾では、左室拡張末期容積の減少及び安静時の左室駆出分画の増加が認められた。

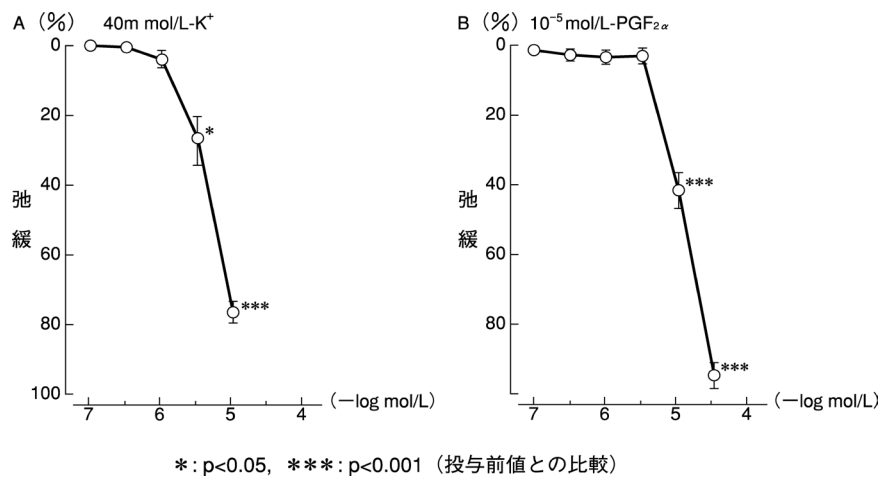
5) 腎機能への影響

腎障害合併高血圧症モデルラットにおいて降圧作用、腎血流量増加作用を示し⁴⁷⁾、血清クレアチン上昇・尿蛋白増加の抑制を示した⁴³⁾。麻酔犬を用いた実験により、腎輸入細動脈を選択的に拡張し、腎血流量を増加し、糸球体濾過量を維持することが明らかにされた⁴⁸⁾。

6) 抗狭心症作用

① イヌにおける冠血管拡張作用⁴⁹⁾

40mmol/L-K⁺あるいは 10⁻⁵mol/L-PGF_{2α}により収縮しているイヌの冠動脈輪状標本 (*in vitro*) において、カルベジロールは用量依存的に弛緩反応を惹起した。

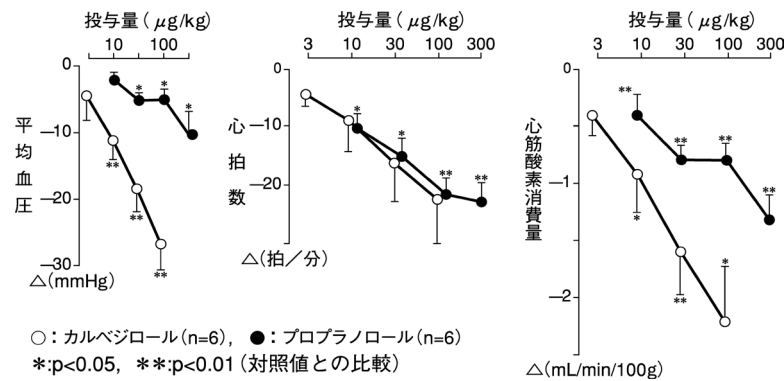


40mmol/L-K⁺(A)及び 10⁻⁵mol/L-PGF_{2α}(B)で収縮させたイヌ冠動脈標本におけるカルベジロールの濃度-弛緩反応曲線

②イヌの心筋酸素消費量に及ぼす影響⁵⁰⁾

麻酔下のイヌにおけるカルベジロールの心筋酸素消費量に及ぼす影響をプロプラノロールと比較検討した。

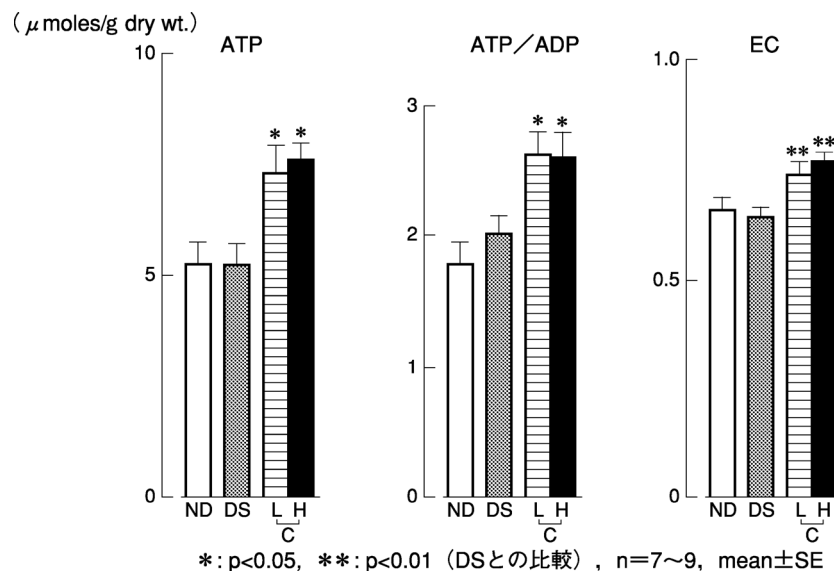
カルベジロール及びプロプラノロールは、心拍数を用量依存的に同程度に減少させた。一方、平均血圧及び心筋酸素消費量はカルベジロールの投与により用量依存的に有意に低下したが、プロプラノロールではカルベジロールに比べてその減少度は軽度なものであった。



カルベジロール及びプロプラノロールの平均血圧（左図）、心拍数（中図）、及び心筋酸素消費量（右図）に及ぼす影響

③ラット虚血心モデルにおける作用⁵¹⁾

虚血による細胞機能障害と壊死を左右する細胞内 ATP 量を中心に、摘出ラット灌流心臓を用いて、虚血再灌流後の心筋エネルギー代謝を検討した。40 分間の虚血、再灌流後、心筋細胞内 ATP 量、また、細胞エネルギー代謝の指標となる ATP/ADP 比、エネルギーチャージ (EC) は有意に減少することが認められているが、カルベジロールは、虚血による ATP 量及び EC の減少を有意に抑制した。



ND:no drug (無投薬)

C :carvedilol(L:10⁻⁶mol/L, H:3×10⁻⁶mol/L) DS:dimethylsulfoxide,

EC=(ATP+1/2ADP)/(ATP+ADP+AMP)

カルベジロールの摘出ラット灌流心臓における 40 分間虚血、再灌流後の心筋内 ATP、ATP/ADP 比及び Energy Charge (EC) に及ぼす影響

④狭心症患者⁵²⁾

狭心症患者で、長時間心電図上、心拍数の減少及び ST 下降、特に無症候性 ST 下降の抑制を示し、また運動負荷による血圧上昇、心拍数の増加及び ST 変化の抑制が認められた。

⑤イヌ及び健康成人

イヌ及び健康成人でイソプレナリン負荷、あるいは運動負荷による心拍数の増加を抑制し、心筋酸素消費量を減少させた。

7) 虚血心筋保護作用⁵³⁾

ラット摘出虚血再灌流心において ATP、ATP/ADP 比、エネルギーチャージ[(ATP+1/2ADP)/(ATP+ADP+AMP)]の減少を有意に抑制した。また、ブタ、イヌ虚血再灌流心ではその梗塞サイズをプロプラノロールに比し有意に減少した。

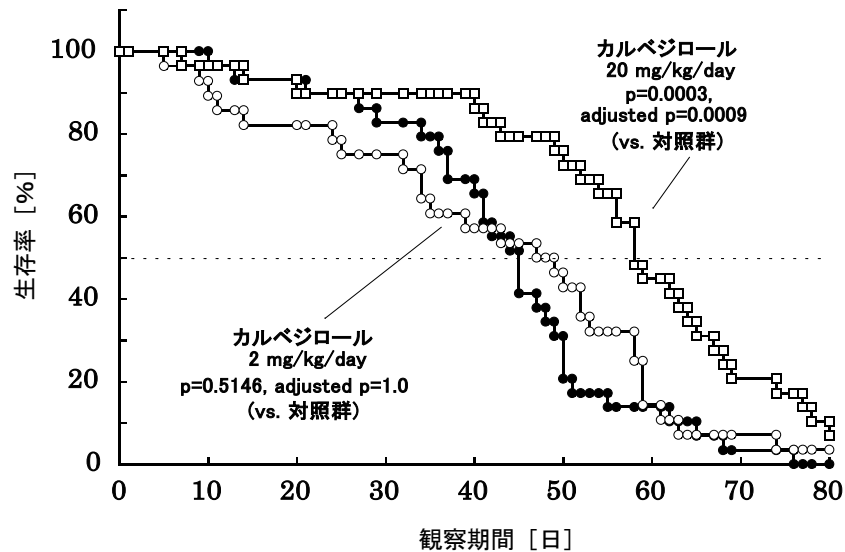
8) 抗心不全作用

①ラット心不全モデル生存率に及ぼす影響

Dahl 食塩感受性ラットに 8%NaCl 餌を 6 週齢より負荷し、収縮期血圧が 200mmHg を超えた 11 週齢時 (心不全発症前) よりカルベジロール 2mg/kg/day 又は 20mg/kg/day あるいは溶媒の経口投与を開始し、その生存個体数を記録した。

カルベジロールは、2mg/kg/day の用量では生存率に影響しなかったが、20mg/kg/day では Dahl 食塩感受性ラットの生存曲線を右方へシフトし、その平均生存日数は対照群に比し有意に高値を示した。

また、カルベジロール投与群は対照群に比べ左室機能 (左室拡張末期圧) の改善を示した。



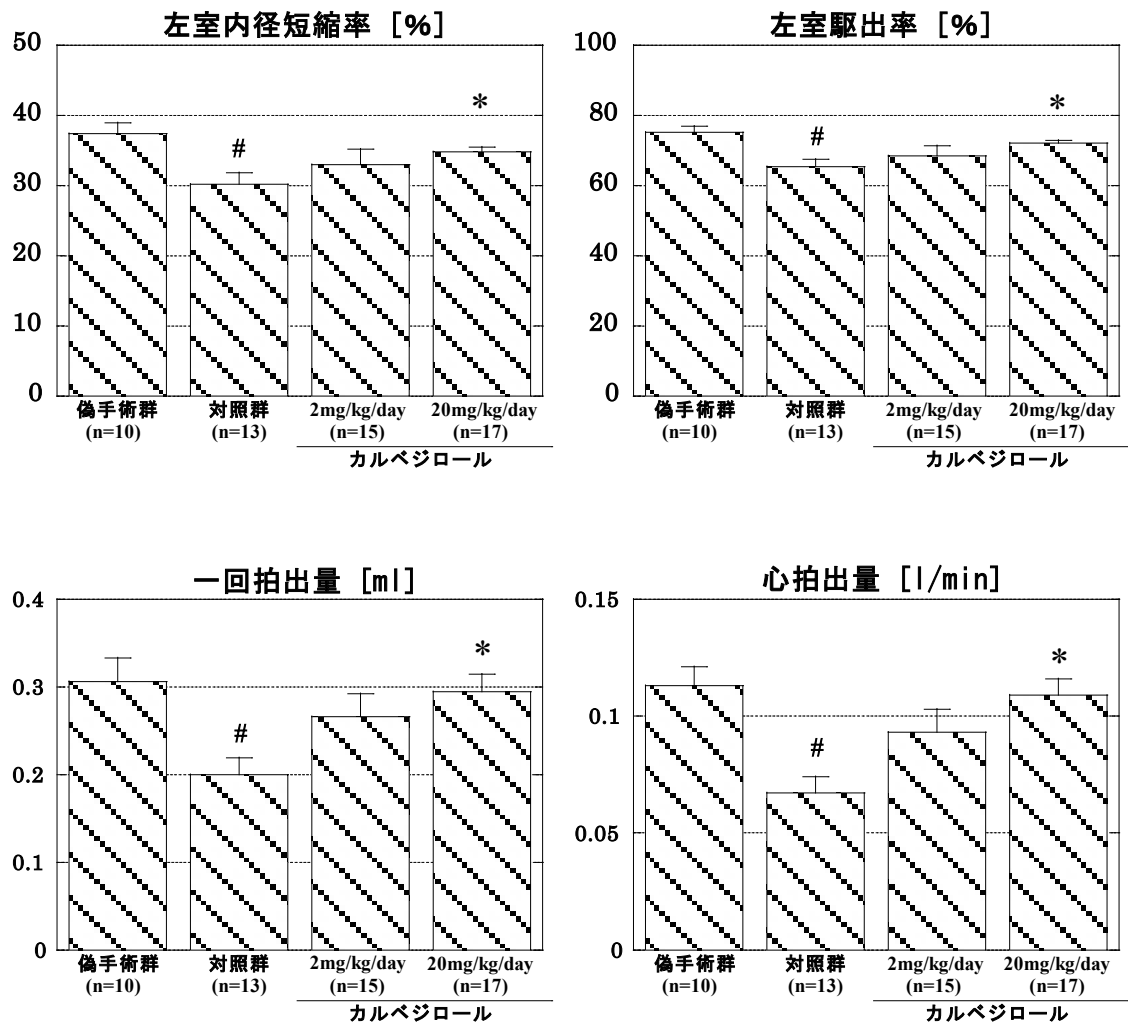
●:対照群(n=29)、○:カルベジロール 2 mg/kg/day(n=28)、□:カルベジロール 20 mg/kg/day(n=29)
p 値 : 対照群との比較 (Log-Rank test (with Bonferroni))

Dahl 食塩感受性ラットの生存曲線

②心筋症モデルに対する左室機能改善効果

SD 系雄性ラットにアドリアマイシンを処置し、拡張型心筋症に類似した症状を惹起した。カルベジロール 2mg/kg/day 又は 20mg/kg/day あるいは溶媒を、アドリアマイシン処置 1 週間前より 6 週間連続経口投与し、左室内径短縮率、左室駆出率、一回拍出量及び心拍出量に対する影響を心エコーにて、また前負荷の指標である左室拡張末期圧を観血的に測定した。

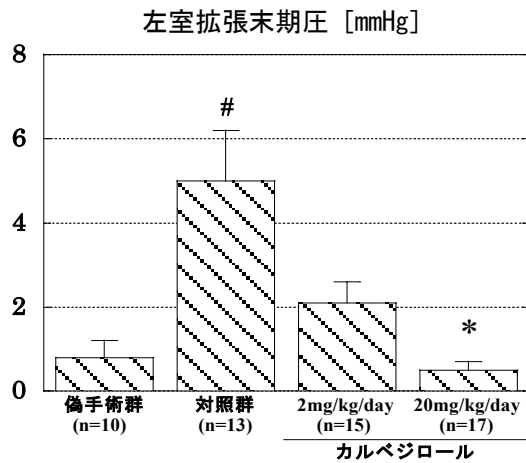
アドリアマイシンを処置したラット（対照群）では正常群（偽手術群）に比し、左室内径短縮率、左室駆出率、一回拍出量及び心拍出量が有意に低下した。カルベジロール 20mg/kg/day 投与によりこれら心機能パラメータの低下が有意に軽減された。



平均値±標準誤差、# : p<0.05 偽手術群との比較、* : p<0.05 対照群との比較 (Tukey 多重比較)

アドリアマイシン誘発ラット心筋症モデルの左心室機能に及ぼす効果

また、左室拡張末期圧の上昇もカルベジロールにより軽減された。

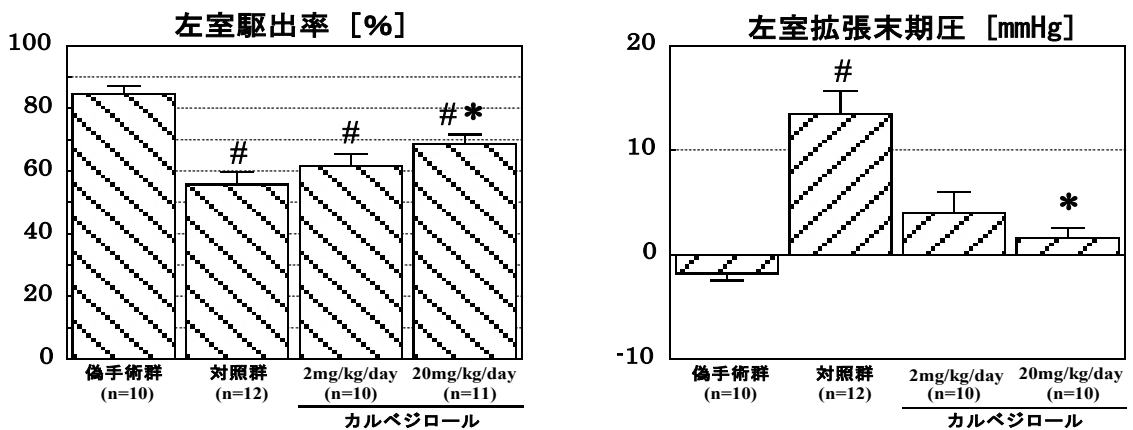


平均値±標準誤差、# : p<0.05 偽手術群との比較、* : p<0.05 対照群との比較 (Tukey 多重比較)

アドリアマイシン誘発ラット心筋症モデルの左室拡張末期圧 (前負荷) に及ぼす効果

③心筋梗塞後心不全モデルの左室機能に及ぼす影響

8週齢のSD系雄性ラットの左冠動脈を結紮して心筋梗塞を作製した。カルベジロール 2mg/kg/day 又は 20mg/kg/day あるいは溶媒を結紮の翌日より6週間連日経口投与し、左室機能への影響を検討した。心筋梗塞後心不全ラットでは心エコーによる心機能の測定により左室駆出率の低下が、また、観血的循環動態の測定により左室拡張末期圧の上昇が認められた。カルベジロール 20mg/kg/day 投与群では対照群で認められたこれらの心機能低下が有意に抑制された。

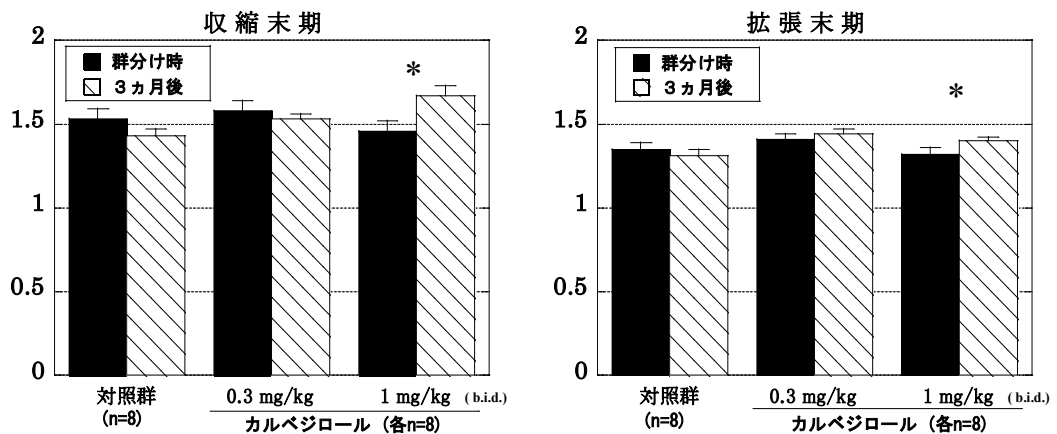


平均値±標準誤差、# : p<0.05 偽手術群との比較、* : p<0.05 対照群との比較 (Tukey 多重比較)

心筋梗塞後心不全モデルの左心室機能に及ぼす効果

④心筋肥大及び線維化に対する効果⁵⁴⁾

冠動脈内微小塞栓注入法により、心筋虚血に基づくイヌ心不全モデルを作製した。カルベジロール (0、0.3 及び 1mg/kg、1 日 2 回) を 3 ヶ月間連続経口投与し、このモデルに対する影響を検討した。カルベジロールはいずれの用量においても左室駆出率の低下に対する改善効果を示し、左室収縮末期容積の増大を抑制した。カルベジロール 1mg/kg 投与群では、左室リモデリングの指標となる左室拡張末期容積の増大が抑制され、左心室の形状を示す sphericity index の改善が認められた (図)。また、組織学的検索において、カルベジロールは心筋細胞肥大や間質の線維化を抑制した (表)。



平均値±標準誤差、* : p<0.05 対照群との比較 (Tukey 多重比較)

イヌ心不全モデルの左心室形状 (Sphericity index) に及ぼす効果

組織学的検索によるイヌ心不全モデルの心筋細胞の大きさ及び
間質の線維化に対するカルベジロールの効果

	心筋細胞サイズ (断面積: μm^2)	間質の線維化 (%)
正常群 (n=6)	520 ± 25	4.5 ± 0.4
対照群 (n=8)	863 ± 12#	13.6 ± 0.5#
0.3mg/kg 投与群 (n=8)	626 ± 22#*	10.3 ± 0.5#*
1mg/kg 投与群 (n=8)	600 ± 19*	10.0 ± 0.5#*

平均値±標準誤差、# : p<0.05 正常群との比較、* : p<0.05 対照群との比較
(Tukey 多重比較)

9) 抗酸化作用⁵⁵⁾

軽・中等症本態性高血圧症患者 25 例を対象に、カルベジロールの抗酸化作用を他の降圧剤と比較検討した。カルベジロール 25mg/日を 11 例に、Ca 拮抗剤又は ACE 阻害剤を各 7 例ずつに 4 ヶ月間経口投与した。また正常血圧患者を対照とした。

カルベジロール投与患者においては LDL 酸化時間は著明に延長し、正常血圧患者と同様になるまでの改善が認められた。他剤投与群では降圧作用は認められたものの LDL 酸化の改善は認められなかったことから、カルベジロールによる LDL 酸化時間の延長は、血圧の正常化とは関連していないと推測された。以上より、カルベジロールは LDL 酸化に対する保護作用を有することが示唆された。

10) その他の薬理作用⁵⁶⁾

ラット、ウサギにおいて膜安定化作用が認められた。また、内因性交感神経刺激作用は認められなかった。

さらに、ラット脳ホモジネートにおいて脂質過酸化抑制作用が認められた (*in vitro*)。

(3)作用発現時間・持続時間³⁾

効果発現時間は、投与後約1時間とされている。

VII. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移

(1)治療上有効な血中濃度

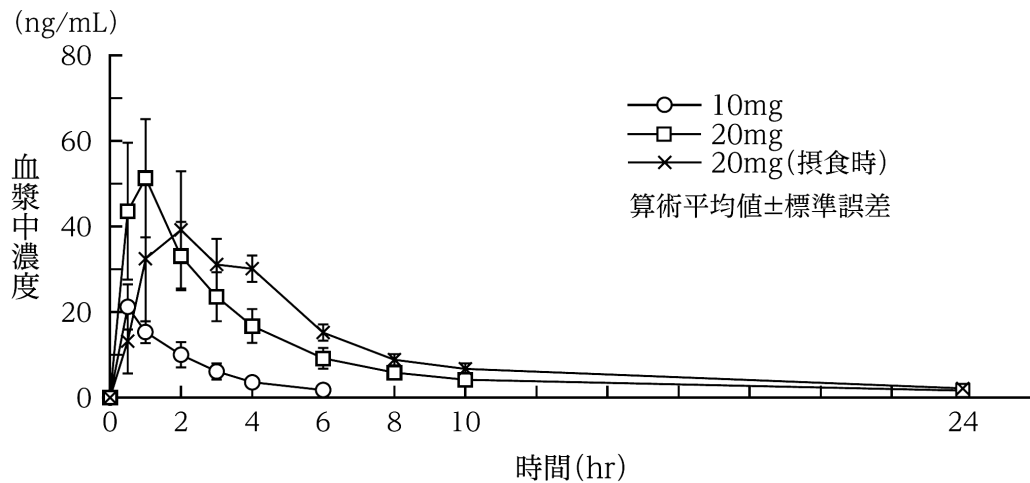
該当資料なし

(2)臨床試験で確認された血中濃度

健康成人男性における血漿中濃度

1) 単回投与⁵⁷⁾

健康成人男性にカルベジロールを 10 及び 20mg (各投与量 5 例) を経口投与すると、速やかに吸収され、血漿中未変化体濃度は投与 0.6~0.9 時間後に最高に達し、 C_{max} はそれぞれ 22.6 ± 4.7 、 53.1 ± 14.7 ng/mL であり、投与量にほぼ比例して上昇した。



単回経口投与時のカルベジロールの血漿中濃度推移

単回経口投与時のカルベジロールの薬物動態パラメータ

投与量	10mg	20mg
T_{max} (hr)	0.9 ± 0.3	0.9 ± 0.1
C_{max} (ng/mL)	22.6 ± 4.7	53.1 ± 14.7
$t_{1/2}$ (hr)	4.26 ± 1.43	8.03 ± 1.92
AUC (ng·hr/mL)	59.9 ± 12.7	232.5 ± 68.1

算術平均値±標準誤差

2) 食事の影響⁵⁷⁾

健康成人男性の空腹時における 20mg 単回投与と初回服薬が摂食下になされた 1 日 1 回 20mg 2 日間投与の第 1 日目の薬物速度論的パラメータを比較した。摂食時、空腹時それぞれ T_{max} は 2.6 ± 0.7 、 0.9 ± 0.1 hr、 C_{max} は 48.1 ± 12.1 、 53.1 ± 14.7 ng/mL、 AUC_{0-24hr} は 263.9 ± 51.7 、 217.5 ± 55.9 ng·hr/mL*であり、摂食時の T_{max} に遅延傾向が認められたものの、 C_{max} 及び AUC に有意差は認められなかった。（「単回経口投与時のカルベジロールの血漿中濃度推移」の図参照）

*：「VII.1.(2) 1) 単回投与」に記載の表「単回経口投与時のカルベジロールの薬物動態パラメータ」20mg 単回投与時の AUC はモデルに依存しない方法（台形法）で再解析した値である。

3) 反復投与⁵⁷⁾

健康成人男性にカルベジロールを 1 日 1 回 20mg 14 日間投与すると、服薬 2 時間後の血漿中濃度は初回投与後が最も高く、3 日目以降やや低かった。服薬 1 日目と 14 日目を薬物速度論的に比較すると、それぞれ T_{max} は 2.4 ± 0.5 、 3.6 ± 0.2 hr、 C_{max} は 55.2 ± 13.7 、 41.3 ± 6.4 ng/mL、 $AUC_{0-\infty}$ は 233.3 ± 48.5 、 248.0 ± 54.3 ng·hr/mL であり、14 日目には T_{max} は遅延し、 C_{max} は減少傾向を示したが有意差はなく、反復投与による蓄積傾向は認められなかった。

4) ジアステレオマー別血中濃度推移

①単回投与時血中濃度（日本人及び米国人の健康成人男性）

日本在住の日本人（20～38 歳）及び米国人（21～35 歳）の健康成人男性を対象に、絶食下でカルベジロールの単回経口投与試験を実施した。日本人及び米国人それぞれ 9 例の被験者を 3 例ずつの 3 つのグループに割付け、各グループの被験者にカルベジロール 10mg、20mg、40mg のうち 2 用量を 2 週間の休薬期間をおいて絶食下で単回経口投与した。

10mg～40mg の用量範囲において、R 体、S 体の C_{max} 及び AUC_{0-36} は日本人、米国人ともに投与量にほぼ比例して増加した。また、日本人、米国人ともに立体選択的な薬物動態を示し、 C_{max} 及び AUC_{0-36} の R 体と S 体の比 (R/S) は約 2～3 であった。

10mg、20mg、40mg 投与時の C_{max} の両民族比（米国人/日本人）は、R 体でそれぞれ 0.97、1.67、0.85、S 体でそれぞれ 0.99、1.14、0.74 であった。また、10mg、20mg、40mg 投与時の AUC_{0-36} の両民族比（米国人/日本人）は、R 体でそれぞれ 1.04、2.34、1.06、S 体でそれぞれ 1.30、1.29、0.89 であった。

20mg 投与時の R 体の C_{max} 、 AUC_{0-36} は米国人に比べ日本人でやや低値であったが、10mg 及び 40mg 投与時の R 体並びに 10mg、20mg、40mg 投与時の S 体については、 C_{max} 、 AUC_{0-36} の値は両民族間で類似していた。

それぞれの投与量における R 体及び S 体の T_{max} の平均値は日本人で 0.6～1.1hr、米国人で 0.6～1.0hr、 $t_{1/2}$ の平均値は日本人で 1.76～14.51hr、米国人で 2.25～10.30hr で、両民族間に差は認められなかった。

以上より、日本人及び米国人の薬物動態に大きな差異はないことが示された。

	民族	投与量	C _{max} (ng/mL)	AUC ₀₋₃₆ (ng・hr/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
R 体	日本人	10mg (n=6)	15.5±13.8	30.2±22.9	1.0±1.0	2.00±0.38
		20mg (n=6)	25.2±13.9	56.0±44.3	0.6±0.2	1.91±0.30
		40mg (n=5)	99.8±57.1	259.9±158.3	1.1±0.5	6.37±9.35
	米国人	10mg (n=6)	15.0±6.0	31.5±10.8	0.7±0.3	2.25±0.47
		20mg (n=6)	42.0±24.7	130.8±124.5	0.8±0.1	4.00±2.06
		40mg (n=6)	84.7±54.7	275.5±248.5	1.0±0.5	3.69±2.44
S 体	日本人	10mg (n=6)	7.5±6.5	11.7±7.8	1.0±1.0	1.76±0.79
		20mg (n=6)	15.1±9.9	33.7±27.5	0.6±0.2	3.51±2.01
		40mg (n=5)	48.6±25.4	119.4±60.4	0.9±0.5	14.51±25.61
	米国人	10mg (n=6)	7.4±2.5	15.2±4.3	0.6±0.2	10.30±18.29
		20mg (n=6)	17.2±9.2	43.4±21.0	0.7±0.1	5.22±2.89
		40mg (n=6)	36.0±19.5	106.4±49.3	0.9±0.6	5.89±3.07

平均値±標準偏差

②反復投与時血中濃度

日本人の健康成人男性 8 例を対象に、摂食下でカルベジロール 1 回 10mg、1 日 2 回、8 日間反復投与試験を実施した。反復投与による蓄積は認められず、血漿中濃度のトラフ値（次回投与前の最低血中濃度）の推移より投与 4 日目には定常状態に達するものと推測された。

健康成人男性（日本人）における 1 回 10mg、1 日 2 回反復投与時のカルベジロールの薬物動態パラメータ (n=7)

		C _{max} (ng/mL)	AUC _{0-t} * (ng・hr/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
投与 1 日目	R 体	15.4±7.1	56.9±26.4	2.1±0.9	2.48±0.94
	S 体	5.7±2.8	20.4±8.0	1.9±0.8	2.52±0.69
投与 8 日目	R 体	16.4±7.8	57.4±20.8	2.4±1.0	2.96±0.94
	S 体	6.5±4.6	23.6±8.5	2.2±1.1	3.56±1.00

*投与 1 日目は AUC_{0-∞}、投与 8 日目は AUC₀₋₁₂

平均値±標準偏差

R 体及び S 体のトラフ値の推移

	2 日目	4 日目	6 日目	8 日目
R 体	0.09±0.24	1.14±0.92	1.62±1.57	1.33±1.10
S 体	0±0.00	0.7±0.32	0.92±0.60	0.68±0.34

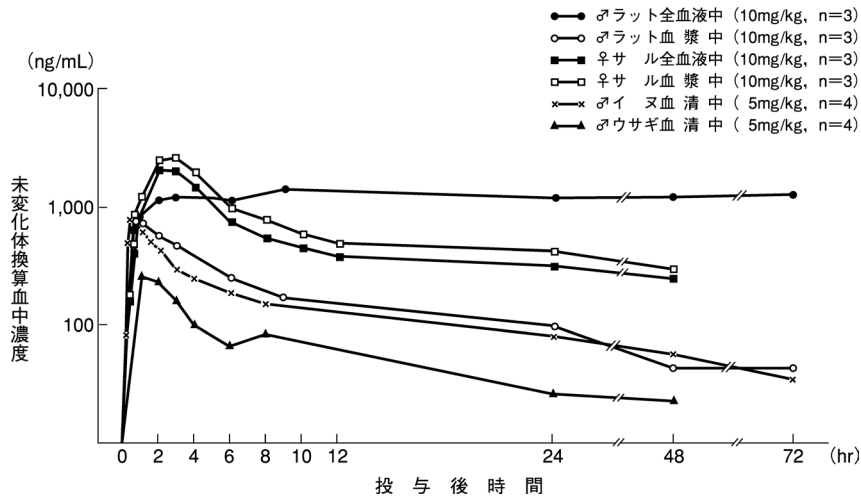
(単位：ng/mL) 平均値±標準偏差

<参考：動物データ>

①単回投与^{58,59)}

ラット、ウサギ、イヌ、サルに ¹⁴C-カルベジロールをそれぞれ 10、5、5、10mg/kg 経口投与し、血中濃度を検討した。血漿（血清）中放射能濃度はラット、ウサギ、イヌ、サルでそれぞれ投与 1、1、0.5、3 時間後に最高濃度 713、262、774、2460ng/mL（未変化体換算）に達し、投与 24 時間後には低濃度

に減衰した。全血液中濃度はサルについては血漿中濃度推移に類似していたが、ラットでは半減期 210 時間と減衰は緩慢であった。ラット血液では放射能は主として血球中に分布し、投与 24 時間後の放射能の血球結合率は 89.6%で、血球との高い結合性が認められた。



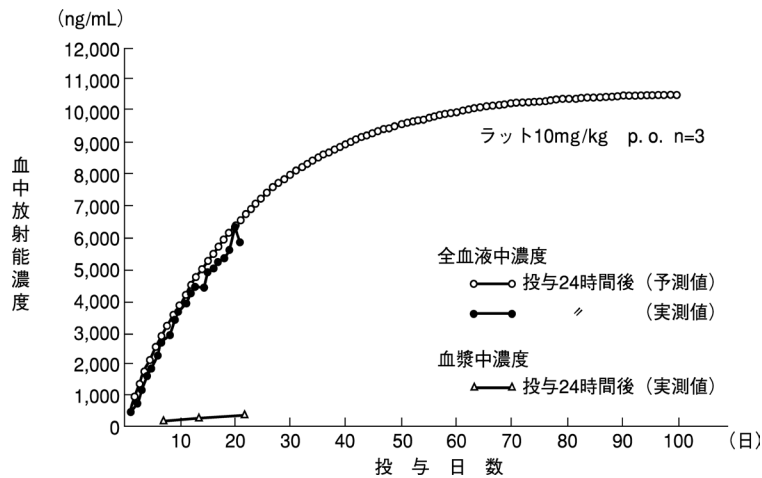
ラット、ウサギ、イヌ、サルにおける ¹⁴C-カルベジロール単回経口投与時の血液中放射能濃度推移

②反復投与⁶⁰⁾

ラットに ¹⁴C-カルベジロール 10mg/kg を 1 日 1 回 21 日間反復経口投与し、血液中放射能濃度推移を検討した。

全血液中濃度は投与回数が増すに従い上昇し、21 回投与 1 時間後及び 24 時間後にはそれぞれ 5886、5821ng/mL となり、いずれも初回投与時の全血液中濃度の 14 倍になった。その後 360 時間まで半減期 311 時間で減衰し、投与 360、1200 時間後にはそれぞれ 1 時間後の 46%、1% になった。単回投与 24 時間後の全血液中濃度から定常状態への到達時間を予測すると 93 回目となり、21 回目までの実測値はシミュレーションカーブとほぼ一致していた。一方、21 回目投与 24 時間後の血漿中濃度は 296ng/mL であり、単回投与 24 時間後の約 4 倍であった。

単回投与時の濃度推移をシミュレートすると 10 回投与時にはほぼ定常状態に到達すると予測できた。ラットにおける反復投与時の全血液中放射能濃度の上昇は放射能の血球への高い親和性によることが示唆された。



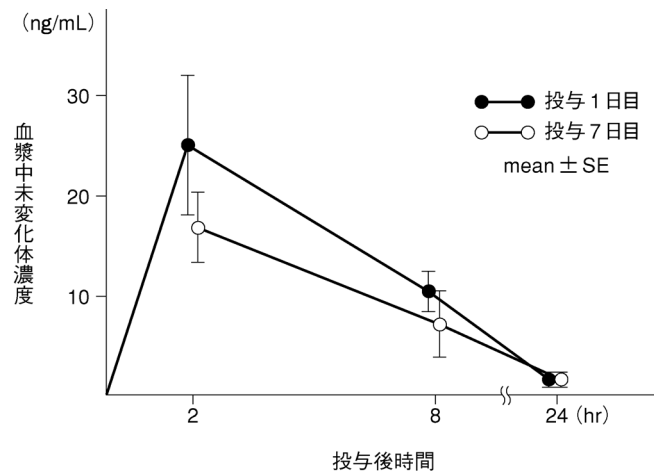
¹⁴C-カルベジロール 1 日 1 回 21 日間反復投与時の全血液中並びに血漿中放射能濃度推移

5) 病態時の体内動態

①本態性高血圧症患者^{3,57)}

入院の本態性高血圧症患者 4 例にカルベジロール 10mg 1 日 1 回食後 1 週間経口投与し、1 日目及び 7 日目の投与 2、8、24 時間後に血漿中未変化体濃度を測定した。1 日目の投与 2 時間後の血漿中濃度は $25.1 \pm 8.0 \text{ ng/mL}$ であり、健康成人男性 4 例にカルベジロール 10mg を食後経口投与した場合の投与 2 時間後の血漿中濃度 ($21.8 \pm 5.6 \text{ ng/mL}$) と同程度であった。1 日目、7 日目ともに投与 2 時間後が最も高く、以後減衰し、8 時間後には 2 時間後の約 50% となり、24 時間後にはほとんど認められなかった。これらの推移は健康成人と類似していた。

同時に測定した血圧については持続的に下降しており、血漿中濃度との間に乖離がみられた。



本態性高血圧症患者における 10mg 経口投与時の血漿中未変化体濃度推移

②狭心症患者⁴¹⁾

狭心症患者 15 例にカルベジロール 10mg を食後単回経口投与したとき、投与 2 時間後の血漿中濃度は $18.8 \pm 4.1 \text{ ng/mL}$ であった。健康成人男性 4 例にカルベジロール 10mg を食後経口投与した場合の投与 2 時間後の血漿中濃度 ($21.8 \pm 5.6 \text{ ng/mL}$) と同程度であり、狭心症患者における血漿中濃度の推移は健康成人男性と類似していた。

③利尿薬併用時の薬物動態⁶¹⁾

12 例の高血圧症患者にカルベジロール 25mg あるいはヒドロクロチアジド 25mg を無作為に単回単独投与し、4 日間隔で 2 剤を併用投与、次いで他剤単独投与を行う 3 期クロスオーバー二重盲検試験により、血清中濃度への影響を検討した。2 剤の併用によっても両薬の血漿中濃度に影響はみられず、単独投与時と類似した体内動態を示した。

カルベジロール及びヒドロクロチアジドの血清中濃度

	AUC _{0-∞} (ng·hr/mL)	T _{max} (ng/mL)	C _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
カルベジロール	272	72	1.8	5.8
カルベジロール (HCT 併用時)	276	60	1.5	6.6
HCT 25mg	1615	202	2	8.2
HCT 25mg (カルベジロール併用時)	1636	212	2	8.3

HCT : ヒドロクロチアジド

④慢性心不全患者

軽症～中等症の慢性心不全患者にカルベジロールを1回2.5、5、10mg（各投与量9例）、1日2回連続食後経口投与し、約1週間後の C_{max} はそれぞれ 10.1 ± 1.7 、 25.0 ± 5.0 、 52.8 ± 10.4 ng/mLであり、投与量にほぼ比例して上昇した。また、1回10mg、1日2回連続食後経口投与し、約1週間後の薬物動態パラメータは以下のとおりであり、健康成人男性7例に比して慢性心不全では C_{max} が約2倍、AUCが約4倍に上昇する傾向が認められた。

慢性心不全患者におけるカルベジロールの薬物動態パラメータ

投与量 (被験者)	T_{max} (hr)	C_{max} (ng/mL)	$t_{1/2}$ (hr)	AUC (ng·hr/mL)
10mg 1日2回連続投与 (健康成人男性)	2.4 ± 0.4	22.9 ± 4.5	3.25 ± 0.67	81.3 ± 9.6
10mg 1日2回連続投与 (軽症～中等症慢性心不全患者)	2.6 ± 0.4	52.8 ± 10.4	4.36 ± 0.41	297.1 ± 64.9

算術平均値±標準誤差

<参考：立体選択的薬物動態>

慢性心不全患者を対象に、摂食下で漸増法によるカルベジロールの反復経口投与試験を実施した。1回1.25mg、1日2回より投与を開始し、1～2週間隔で1回用量2.5mg、5mg、10mg、1日2回まで増量し、1回用量2.5mg、5mg、10mgの各用量開始7日目以降にカルベジロールの血漿中濃度を測定した。カルベジロールは立体選択的な薬物動態を示し、 C_{max} 及び AUC_{0-12} のR体とS体の比(R/S)は約2～3であった。1回用量2.5mg、5mg及び10mg投与時の C_{max} は、R体でそれぞれ 7.2 ± 4.1 、 17.8 ± 11.4 、 37.1 ± 23.8 ng/mL、S体でそれぞれ 2.9 ± 1.2 、 7.2 ± 3.7 、 15.8 ± 7.9 ng/mLであり、投与量の増加に伴い C_{max} は直線的に上昇した。また、R体及びS体の AUC_{0-12} も同様に投与量の増加に伴い直線的に増加した。

慢性心不全患者（日本人）におけるR体及びS体の薬物動態パラメータ

	1回投与量	C_{max} (ng/mL)	AUC_{0-12} (ng·hr/mL)	T_{max} (hr)
R体	2.5mg (n=9)	7.2 ± 4.1	41.2 ± 25.8	2.3 ± 1.1
	5mg (n=9)	17.8 ± 11.4	101.5 ± 66.7	2.2 ± 1.0
	10mg (n=9)	37.1 ± 23.8	205.2 ± 148.8	2.6 ± 1.2
S体	2.5mg (n=9)	2.9 ± 1.2	16.4 ± 9.2	2.4 ± 1.1
	5mg (n=9)	7.2 ± 3.7	43.9 ± 20.3	2.2 ± 1.0
	10mg (n=9)	15.8 ± 7.9	91.9 ± 51.4	2.7 ± 1.2

平均値±標準偏差

(3)中毒域

該当資料なし

<参考>

第I相試験^{1,2)}

健康成人男性を対象にカルベジロールの単回投与試験を行った結果、最高用量の60mgでは5例中4例に血圧下降に伴う頭重感、頭がボーッとする、悪心、立ちくらみ、ふらつき感を認め、脈拍数は減少傾向にあった。しかし40mg以下の用量では、臨床的に有意な自覚症状は認められず、脈拍数にも変化は認められなかった。2日間投与試験においては、1日1回40mg投与例5例中2例に頭がボーッとする、立ちくらみが認められ、1日2回20mg投与例5例中2例に軽度の立ちくらみ、悪心・立ちくらみが認められた。

(4)食事・併用薬の影響

「VII.1.(2)臨床試験で確認された血中濃度」、 「VIII.7.相互作用」 参照

2. 薬物速度論的パラメータ

(1)解析方法

コンパートメントモデル

2-コンパートメントモデル

(2)吸収速度定数

健康成人男性⁵⁷⁾

健康成人男性にカルベジロール 5、10、20、40、60mg を経口投与し、本剤の体内動態を検討した結果、下表の薬物速度論的パラメータの値を得た。

カルベジロール単回経口投与における薬物速度論的解析

(2-コンパートメントモデル)

パラメータ	投与量 (mg)			
	10	20	40	60
Lag time (hr)	0.00 ± 0.00	0.14 ± 0.09	0.17 ± 0.11	0.25 ± 0.12
T _{max} (hr)	0.9 ± 0.3	0.9 ± 0.1	1.3 ± 0.4	1.6 ± 0.2
C _{max} (ng/mL)	22.6 ± 4.7	53.1 ± 14.7	78.7 ± 20.4	76.0 ± 20.0
t _{1/2β} (hr)	4.26 ± 1.43	8.03 ± 1.92	6.29 ± 1.84	13.67 ± 2.76
AUC _(0-∞) (ng·hr/mL)	59.9 ± 12.7	232.5 ± 68.1	285.2 ± 69.9	389.5 ± 94.6
Vd (L)	247 ± 33	347 ± 88	425 ± 128	618 ± 212
K _a (hr ⁻¹)	7.266 ± 3.293	3.052 ± 0.815	3.765 ± 1.443	1.688 ± 0.544
K _e (hr ⁻¹)	0.815 ± 0.128	0.368 ± 0.044	0.527 ± 0.171	0.414 ± 0.124
K ₁₂ (hr ⁻¹)	0.619 ± 0.229	0.204 ± 0.031	0.511 ± 0.365	0.211 ± 0.042
K ₂₁ (hr ⁻¹)	0.452 ± 0.128	0.225 ± 0.086	0.397 ± 0.219	0.134 ± 0.059

(n=5、平均±標準誤差)

※5mg は服薬後 6 時間で全例が定量限界以下となり、正確なパラメータの算出が不可能であったため除外した。

注) 本剤の承認された用法及び用量は、どの効能に対しても最大 1 日 20mg である

(3)消失速度定数

「VII.2.(2)吸収速度定数」 参照

(4)クリアランス

<参考>

「VII.4.(2)バイオアベイラビリティ 単回投与<参考：外国人データ>」の表に示す結果から

$$\text{クリアランス (L/hr)} = \frac{\text{静注時投与量}}{\text{血中濃度曲線下面積 (AUC)}} = \frac{12.5(\text{mg})}{354(\text{ng}\cdot\text{hr/mL})} \doteq 35.3$$

と算出される。

(5)分布容積

「VII.2.(2)吸収速度定数」 参照

(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

(1)吸収速度定数

「VII.2.(2)吸収速度定数」参照

(2)バイオアベイラビリティ

単回投与

「VII.1.(2) 1) 単回投与」参照

<参考：外国人データ>⁶²⁾

健康成人男性 20 例（19～45 歳）にカルベジロール 12.5mg 静脈内投与（1 時間注入）、25mg 及び 50mg カプセル剤の経口投与を 1～2 週間間隔で行い血漿中未変化体濃度を測定した結果、絶対生物学的利用率は 22～24%であった。

注）本剤の承認された投与経路は、経口投与である。

ドイツにおける薬物速度論的パラメータと絶対生物学的利用率

	12.5mg i.v., n=20	50mg p.o., n=19	25mg p.o., n=18
AUC (ng·hr/mL)	354	348	157
C _{max} (ng/mL)	173	66	21
T _{max} (hr)	1.00	1.20	1.47
t _{1/2} (hr)	2.38	6.35	7.06
絶対生物学的利用率 (%)	—	24	22

5. 分 布

(1)血液－脳関門通過性

<動物データ>

ラット⁵⁸⁾及びリスザル⁵⁹⁾に¹⁴C-カルベジロール 10mg/kg を経口投与し、全身オートラジオグラムを作成した際、脳全体において放射能が観察されたことから、カルベジロールは血液－脳関門を通過する可能性が示唆された。

(2)血液－胎盤関門通過性

<動物データ>

ラットに¹⁴C-カルベジロール 10mg/kg を妊娠 12 日目と 19 日目に単回経口投与し、本剤の胎盤通過性を検討した⁶³⁾。

妊娠 12 日目では投与 1 時間後の胎盤、卵巣、子宮内濃度は母体血漿中濃度の 1.3～2.5 倍であったが、胎児では 56%であり、投与 24 時間後には最高濃度の 36%に低下した。胎児 1 匹当たりの分布率は投与量の 0.01%であり、胎児への移行の程度は低かった。妊娠 19 日目では投与 1 時間後の卵巣、胎盤、子宮内濃度は母体血漿中濃度と同程度であった。胎児の血漿中濃度は母体血漿中濃度の 54%であった。胎児全体では 39%であり、投与 24 時間後には最高濃度の 65%に低下した。また 1 匹当たりの分布率は、投与量の 0.01%であり妊娠 12 日目と同様、胎児への移行性は低いことが示唆された。

(3)乳汁への移行性

＜動物データ＞

授乳期のラットに ^{14}C -カルベジロール 10mg/kg を単回投与した際、乳汁中放射能濃度は投与 4 時間後に最高濃度 1.42 $\mu\text{g}/\text{mL}$ に達し、投与直後から血漿中放射能濃度より高値となり、投与 8 時間後では乳汁中/血漿中濃度比が最大 7.3 を示した。この結果から放射能は乳汁中に速やかに移行し、消失は血漿に比し遅延することが認められた⁶⁴⁾。 β 受容体遮断薬のような塩基性薬物は乳汁中に移行しやすく、移行後イオン化して血漿中に戻りにくいことが知られている。

(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

＜動物データ＞

^{14}C -カルベジロール 10mg/kg をラットに単回経口投与した場合、組織内放射能濃度は多くの組織で投与後 1～3 時間で最高濃度に達した。投与後 1 時間では回腸が最も高く血漿中濃度の 65 倍、次いで他の消化管、肝に 19～11 倍、肺、腎、副腎は 4～2 倍、一方大脳、脊髄、生殖器は低く、血漿中濃度の 45～22% であった⁵⁸⁾。

(6)血漿蛋白結合率

^{14}C -カルベジロールのヒト血清蛋白に対する *in vitro* での結合性を 50～1,000ng/mL の濃度範囲で平衡透析法を用い検討した。個人差は少なく、濃度依存性もなく 94.2～96.1% の血清蛋白結合率が認められた。

6. 代謝

(1)代謝部位及び代謝経路

代謝部位：肝

カルベジロールの主要な消失経路は代謝である。

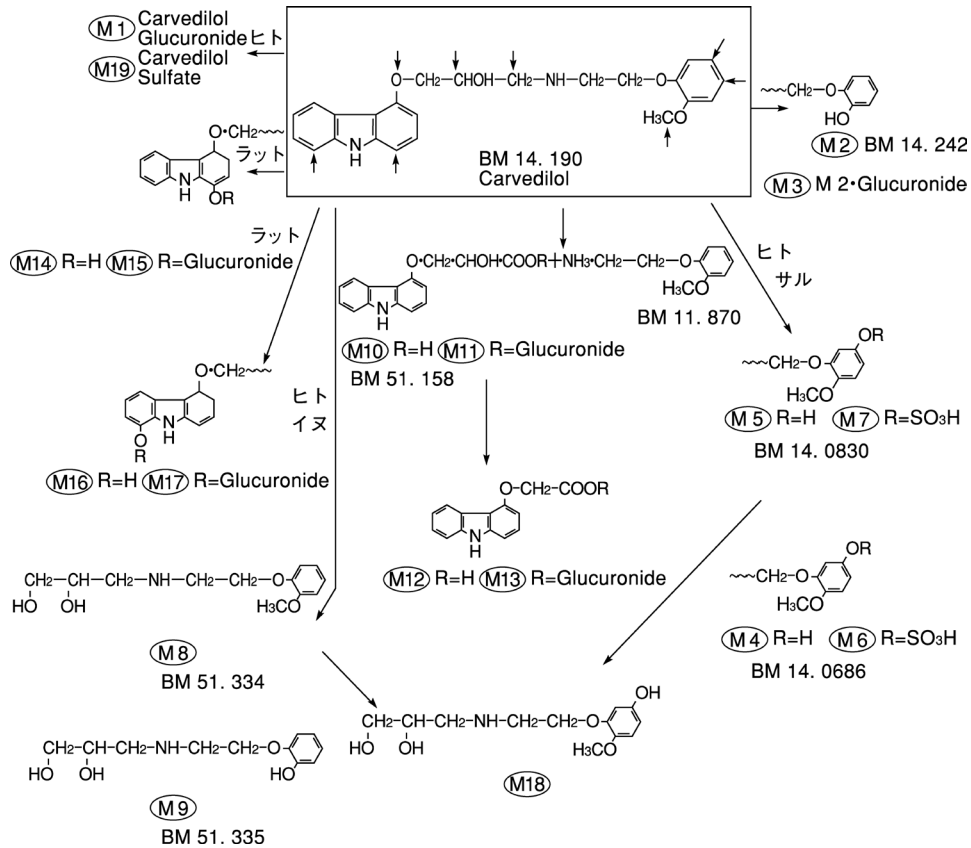
＜外国人データ＞

ドイツにおける試験

1) 血中代謝物

3 例の健康成人男性に ^{14}C -カルベジロール 50mg を経口投与し、血漿及び尿中代謝物を検索し、代謝経路を検討した。投与後 1.5 時間における未変化体の存在率は 9% であった。主代謝物は未変化体グルクロン酸抱合体 M1 (22%) であり、ついで側鎖の段階的酸化開裂で生じた M8 (12%) M9 (8%)、さらに脱メチル体グルクロン酸抱合体 M3 (5%)、脱メチル体 M2 (0.8%) であり、血漿中に 5 つの代謝物が見出された。

カルベジロールを健康成人男性に 20mg 単回経口投与し、呼吸・循環器系への作用がカルベジロールと同程度の脱メチル体 (M2)、血漿中の主代謝物である未変化体グルクロン酸抱合体 (M1) の血漿中濃度推移を測定した。両代謝物とも濃度推移は未変化体と類似していたが、 C_{max} は未変化体グルクロン酸抱合体で未変化体の約 2.4 倍 (モル換算)、脱メチル体で約 1/5 であった。



カルベジロールの推定代謝経路

2) 尿中代謝物

健康成人男性 3 例に ¹⁴C-カルベジロール 50mg 単回経口投与後 12 時間までの蓄積尿中における未変化体の存在率は 1.9%であった。尿中主代謝物は未変化体グルクロン酸抱合体 M1 (32.4%) であり、ついで側鎖の段階的酸化開裂で生じた M10・M11 (12.0%)、M8 (10.2%)、M8 の脱メチル体 M9 (3.0%)、さらにフェニル基が水酸化された異性体 M4 (6.4%)、M5 (6.4%)、脱メチル体グルクロン酸抱合体 M3 (3%)、脱メチル体 (0.3%)、M10・M11 の酸化体 M12・M13 (1.6%) であり、尿中には 13 の代謝物が見出された。

3) 糞中代謝物

カルベジロール 20mg 単回投与後 48 時間までの糞中には未変化体の他、M2、M4 及び M5 の排泄が認められた。

<参考：動物データ>

カルベジロールはベンゼン環及びカルバゾール環部分における水酸化、側鎖の酸化的開裂、抱合体生成によって広範に代謝される。各動物種とも代謝物より血漿中の未変化体濃度は低く、また尿中への排泄は微量であった。血漿中代謝物パターンは動物種により若干異なるが、ヒトでは未変化体のグルクロン酸抱合体 M1 が主代謝物で、未変化体の 2~3 倍高濃度であった。脱メチル体 M2 の呼吸・循環器系への作用はカルベジロールと同程度であるが、動物及びヒトともに血漿中存在率は低く、未変化体の 1/8 程度の濃度で推移した。主排泄経路である胆汁中に、ラットではカルバゾール環の水酸化体である M14、M16 のグロクロナイド M15、M17 が主代謝物として検出された。また、ラット糞中には未変化体、M14、M16 を主代謝物として確認した。ラットではカルバゾール環の水酸化とそれにつづくグルクロン酸抱合が主代謝経路と推定された。一方、サル及びヒト糞中には M14、M16 を検出せず、未変化体及びベンゼン環の水酸

化体 M5 を検出した。ラットとサル及びヒトでは代謝経路に種差のあることが推定された。（「VII.6.(1) 1) 血中代謝物」参照）

(2)代謝に関与する酵素（CYP 等）の分子種、寄与率⁶⁵⁾

カルベジロールの代謝に関与するチトクローム P450 の主な分子種は CYP2D6 及び CYP2C9 であり、次いで CYP3A4、CYP1A2、CYP2E1 が関与した。

(3)初回通過効果の有無及びその割合

<外国人データ>

Möllendorff らは健康成人男性 20 例を対象とした、カルベジロールの薬物動態をみる試験⁶³⁾を行い、カルベジロールの絶対生物学的利用率は約 25%であることを確認した。この値を著者らは、肝での初回通過効果によるものであると推察している。

(4)代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率

<外国人データ>

ドイツにおける試験

カルベジロールの脱メチル体（M2）にβ受容体遮断作用と弱い血管拡張作用が、またフェノキシ基のパラ位が水酸化されたもの（M4）にカルベジロールと同等のβ受容体遮断作用及びカルベジロールの約 1/3 程度の血管拡張作用が認められた。しかし、これらは代謝物全体の 1%以下を占めるにすぎず、カルベジロールの薬効に影響を及ぼしているとは考え難い。

7. 排 泄

(1)排泄部位及び経路

カルベジロールは未変化体としては尿中にはほとんど排泄されず、代謝されたのち主に胆汁排泄を介して糞中より排泄される。

1) 単回投与

健康成人男性 3 例に¹⁴C-カルベジロール 50mg を経口投与した場合、放射能排泄率は投与 168 時間では尿中に 15.9%、糞中に 59.5%であった（外国人データ）。

健康成人男性 5 例にカルベジロール 5、10、20、40、60mg 単回経口投与した場合、投与後 48 時間までの尿中未変化体排泄率はいずれも投与量の約 0.1~0.2%と低く、平均腎クリアランスは 20、40、60mg それぞれ、 4.3 ± 1.1 、 4.5 ± 0.5 、 5.5 ± 1.4 mL/min であった。一方、20mg 投与による投与後 48 時間までの糞中未変化体排泄率は約 22.7%であり、大部分が 24 時間以内に排泄された⁵⁷⁾。

2) 反復投与⁵⁷⁾

健康成人男性にカルベジロールを 20mg、1 日 1 回 14 日間反復経口投与した場合の尿中排泄率は、服薬後 4 時間では検討した各日において、投与量の 0.2%~0.3%とほぼ一定であった。

<参考：動物データ>

ラットに¹⁴C-カルベジロール 10mg/kg 単回経口投与したとき投与後 24 時間には尿中に 4.4%、糞中に 83.0%（総排泄率 87.4%）、48 時間には尿中に 4.5%、糞中に 90.5%（総排泄率 95.0%）排泄された⁵⁸⁾。本薬は胆汁中排泄率が極めて高いことが確認されているので、糞中排泄の大部分は胆汁中排泄由来と推測できる。

サルに¹⁴C-カルベジロール 10mg/kg を単回経口投与した時の主排泄経路は糞中であり、投与後 10 日までに糞中に投与放射能の 65%が、尿中に 15.7%が排泄された⁵⁹⁾。

ラットに¹⁴C-カルベジロール 10mg/kg を 1 日 1 回 21 日間反復投与した時の累積投与量に対する尿及び糞中放射能排泄率は、尿では投与回数にかかわらず一定であり、糞では 4 回投与以後ほぼ一定であった。21 回投与後 24 時間の尿及び糞中排泄率はそれぞれ 3.6%、91.6%に達し、以後 21 回投与後 120 時間までの尿及び糞中排泄率はそれぞれ 3.6%、92.0%とほとんど不変であり、総排泄率は 95.6%であった。この時点では体

VII. 薬物動態に関する項目

内に累積投与量の0.3%が残存していた⁶⁰⁾。

ラットに¹⁴C-カルベジロール 10mg/kg 単回経口投与ないし 1.26mg/kg 静脈内投与後 48 時間までの胆汁中排泄率はそれぞれ 84.9%、89.9%に達した⁶⁶⁾。

(2)排泄率

「VII.7.(1)排泄部位及び経路」参照

(3)排泄速度

「VII.2.(2)吸収速度定数」参照

8. トランスポーターに関する情報

カルベジロールは、P-gpを阻害する作用を有し、P-gp基質の血中濃度を上昇させる可能性が示唆されている⁶⁷⁾。

9. 透析等による除去率

血液透析

「VII.10.(1)2) 透析患者」参照

10. 特定の背景を有する患者

(1)腎疾患患者

1) 腎機能障害患者⁶⁸⁾

腎実質性高血圧症患者 9 例にカルベジロール 5~20mg を 1 日 1 回経口投与した。服用初日と、反復服用中 7 日目、14 日目の血漿中カルベジロール濃度に、各個体内では差異はみられなかったが、個体間では大きな差異がみられた。服用量を増大した 2 例については、用量に比例して血漿中カルベジロール濃度は増加した。血清クレアチニン値が 6mg/dL 以下の腎機能障害患者では、C_{max}の上昇はみられず、連続投与においても健康成人と同様、蓄積性は認められなかったが、血清クレアチニン値が 6mg/dL 以上の腎機能障害患者では、健康成人に比べ C_{max}が上昇する傾向が認められた。初回服用後 24 時間までの尿中に、未変化体のカルベジロールが投与量の 0.08 から 0.27% (平均 0.17±0.02%) 排泄されたが、これは健康成人男性での排泄率 (投与量の 0.1 から 0.36%、平均 0.22±0.4%) と類似していた。

2) 透析患者³³⁾

血液透析を施行している高血圧を伴う慢性腎不全患者 6 例にカルベジロールを 10mg 単回ないし 1 日 1 回 4 週間連続投与し、薬物動態を検討した。

カルベジロール 10mg を食後 30 分に単回投与し血漿中未変化体濃度を透析日 (透析直前に単回経口投与し、投与 5 時間まで透析を実施) と非透析日で比較すると、T_{max}は透析日においてはやや遅延していたが C_{max}には殆ど差が認められなかった。

また、カルベジロール血漿中未変化体の動態は、透析日と非透析日のいずれにおいても健康成人における推移とほぼ同様であった。

4 週間投与時の投与 24 時間後の濃度も単回投与時と同様低く、連続投与においても蓄積傾向は認められなかった。

	透析日	非透析日
T _{max} (hr)	3.8±0.7	2.3±0.6
C _{max} (ng/mL)	28.4±6.9	31.2±8.0

また、透析日の血漿中未変化体濃度は、健康成人が本剤を食前服用した時に比して T_{max}がやや遅延したが、C_{max}には差がなかった。

(2)肝機能障害患者⁶⁹⁾

＜外国人データ＞

ドイツにおいて 6 例の肝硬変患者並びに 20 例の健康成人男性をそれぞれ無作為に 2 群に分け、6～7 日の wash-out 期間をおき、絶食下にクロスオーバー法でカルベジロール 12.5mg 静脈内投与あるいは 25mg 単回経口投与を行い、体内動態を検討した。

静脈内投与では最高血漿中未変化体濃度は健康成人男性、肝硬変患者の間に差はなく、半減期は肝硬変患者で 2.8 倍延長していた。経口投与では半減期に差はなかったが、血漿中濃度は肝硬変患者で著しく高値を示した (Cmax は 4.4 倍に上昇)。肝硬変患者では健康成人男性に比し、全身クリアランスは約 36%減少し、分布容積は 2.8 倍高値を示した。絶対生物学的利用率は健康成人男性は 19%であったが、肝硬変患者では 83%に上昇した。以上の結果は、肝硬変患者の肝初回通過効果の減弱を示唆し、肝障害を有する患者に対してカルベジロールを減量する必要性を認めた。

注) 本剤の承認された投与経路は、経口投与である。

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

1. 警告

〈虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全〉
慢性心不全治療の経験が十分にある医師のもとで使用すること。

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 気管支喘息、気管支痙攣のおそれのある患者 [気管支筋を収縮させることがあるので喘息症状の誘発、悪化を起こすおそれがある。]
- 2.2 糖尿病性ケトアシドーシス、代謝性アシドーシスのある患者 [心筋収縮力の抑制が増強されるおそれがある。]
- 2.3 高度の徐脈（著しい洞性徐脈）、房室ブロック（Ⅱ、Ⅲ度）、洞房ブロックのある患者 [症状が悪化するおそれがある。] [9.1.5 参照]
- 2.4 心原性ショックの患者 [循環不全症が悪化するおそれがある。]
- 2.5 強心薬又は血管拡張薬を静脈内投与する必要がある心不全患者 [心収縮力抑制作用により、心不全が悪化するおそれがある。]
- 2.6 非代償性の心不全患者 [心収縮力抑制作用により、心不全が悪化するおそれがある。]
- 2.7 肺高血圧による右心不全のある患者 [心拍出量が抑制され症状が悪化するおそれがある。]
- 2.8 未治療の褐色細胞腫又はパラガングリオーマの患者 [7.1、9.1.8 参照]
- 2.9 妊婦又は妊娠している可能性のある女性 [9.5 参照]
- 2.10 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

解説：

- 2.1 非選択的 β 遮断薬の投与によって、心臓の β_1 受容体のみでなく気管支平滑筋の β_2 受容体も遮断される。カルベジロールの β_1 、 β_2 受容体遮断の効力比はおよそ7:1であり β_2 受容体遮断作用は比較的弱いものの、気管支の収縮を起こすおそれがある。
- 2.2 アシドーシスでは、生体でのカテコールアミンの反応性が低下し、体液のpHが7.2より低下すると心筋収縮が直接抑制される。したがって、上記患者に β 遮断薬を投与すると心筋収縮抑制がさらに顕著となり危険である。また、腎機能が低下していると、代謝性アシドーシスを起こすことがあるので、腎機能低下患者への投与は注意する必要がある。
- 2.3 β 遮断薬一般について言われている注意事項。上記の状態では、交感神経の緊張、すなわち、カテコールアミンの陽性変時作用、陽性変力作用が不可欠であり、このような作用を遮断する β 受容体遮断薬の投与は避けるべきである。
- 2.4 心原性ショックは心筋のポンプ作用の低下による循環不全であるが、このような場合、生体では血中カテコールアミン濃度が増加し、心拍数の増加及び末梢動脈の収縮によって血圧を維持するように働く。したがって、このような作用をブロックする β 遮断薬の投与は循環不全を悪化させる。
- 2.5 2.6 β 遮断薬は β_1 受容体遮断作用により心臓の収縮を抑制するので、これらの心不全患者に本剤を投与すると心不全がさらに悪化するおそれがあり、このような患者には本剤の投与を避ける必要がある。
- 2.7 β 遮断薬は心筋収縮力抑制作用があるので右心不全を悪化させるおそれがある。
- 2.8 褐色細胞腫又はパラガングリオーマの患者に本剤を投与する場合は、必ず α 遮断薬で初期治療を行った後に

本剤を投与し、常に α 遮断薬を併用する必要がある。（「V.4.用法及び用量に関連する注意」参照）

2.9 「VIII.6.(5)妊婦」参照

2.10 β 遮断薬の一般的な注意事項。

3. 効能又は効果に関連する注意とその理由

「V.2.効能又は効果に関連する注意」参照

4. 用法及び用量に関連する注意とその理由

「V.4.用法及び用量に関連する注意」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

〈効能共通〉

8.1 投与が長期にわたる場合は、心機能検査（脈拍、血圧、心電図、X線等）を定期的に行うこと。また、徐脈となったとき及び低血圧を起こした場合には、ショックに至る例も報告されているので、観察を十分に行い本剤を減量又は中止すること。必要に応じアトロピン硫酸塩、ドブタミン塩酸塩、イソプレナリン塩酸塩、アドレナリン等を使用すること。なお、肝機能、腎機能、血液像等に注意すること。[8.2、11.1.1 参照]

8.2 狭心症などの虚血性心疾患を有する患者において、本剤の投与を急に中止した場合、狭心症発作の頻発・悪化、まれに心筋梗塞及び短時間に過度の突然の血圧上昇を起こす可能性があるため、中止を要する場合は原則として1～2週間かけて段階的に減量し、観察を十分に行うこと。虚血性心疾患以外の患者についても同様の注意をすること（特に高齢者）。また、患者に医師の指示なしに服薬を中止しないよう説明すること。[8.1、9.8 参照]

8.3 手術前48時間は投与しないことが望ましい。

8.4 めまい・ふらつきがあらわれることがあるので、本剤投与中の患者（特に投与初期や増量時）には、自動車の運転等危険を伴う機械の作業をしないように注意させること。

〈虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全〉

8.5 重症慢性心不全患者に対する本剤の投与は特に慎重な管理を要するので、本剤の投与初期及び増量時は入院下で行うこと。

8.6 本剤の投与初期及び増量時は、心不全の悪化、浮腫、体重増加、めまい、低血圧、徐脈、血糖値の変動及び腎機能の悪化が起こりやすいので、観察を十分に行い、忍容性を確認すること。

8.7 心不全や体液貯留の悪化（浮腫、体重増加等）を防ぐため、本剤の投与前に体液貯留の治療を十分に行うこと。心不全や体液貯留の悪化（浮腫、体重増加等）がみられ、利尿薬増量で改善がみられない場合には本剤を減量又は中止すること。低血圧、めまいなどの症状がみられ、アンジオテンシン変換酵素阻害薬や利尿薬の減量により改善しない場合には本剤を減量すること。高度な徐脈を来たした場合には、本剤を減量すること。また、これら症状が安定化するまで本剤を増量しないこと。

解説：

8.1 アトロピン硫酸塩は薬理的に β 遮断薬とは拮抗し、ドブタミン塩酸塩等は β 受容体刺激作用を有するので、必要に応じて使用する。（「VIII.10.過量投与」参照）

8.2 中止を要する場合の処置に関する注意。 β 遮断薬の投与により β 受容体数が増加し、 β 受容体刺激への感受性が亢進するため、 β 遮断薬の投与を急に中止すると、隠されていた β 受容体刺激作用が強くなり出現し、心収

縮力増強により血圧上昇や頻脈が起こり、狭心症や心筋梗塞の誘発・悪化を引き起こすおそれがある（離脱症候群）。このため、本剤の投与を中止する場合は1～2週間かけて段階的に減量し、観察を十分に行う必要がある。

8.3 β遮断薬は心機能抑制作用により、手術中の心臓の負担を増強することが予想される。カルベジロールの心機能抑制は軽微であるとされているが、他のβ遮断薬の場合と同様の注意が必要である。

なお、本剤には持続性がある点を考慮した結果、手術前48時間の注意が必要であるとされた。

8.4 血圧が低下すると、めまい・ふらつきがあらわれることがある。特にこれらの症状は投与初期及び増量初期に発現することが多い。

8.6 投与初期及び増量時における観察、忍容性の確認に関する注意。

8.7 心不全・体液貯留の悪化、低血圧、めまい、徐脈に対する処置に関する注意。

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 特発性低血糖症、コントロール不十分な糖尿病、絶食状態、栄養状態が不良の患者

血糖値に注意すること。低血糖症状を起こしやすく、かつその症状をマスクしやすい。

9.1.2 糖尿病を合併した慢性心不全患者

血糖値が変動するおそれがある。

9.1.3 心不全を合併した頻脈性心房細動患者

臨床症状に注意し、心機能検査（脈拍、血圧、心電図、X線等）を行う等、観察を十分に行うこと。心不全を悪化させる可能性がある。

9.1.4 房室ブロック（I度）のある患者

房室伝導時間が延長し、症状が悪化するおそれがある。

9.1.5 徐脈のある患者（高度の徐脈（著しい洞性徐脈）のある患者を除く）

症状が悪化するおそれがある。[2.3 参照]

9.1.6 末梢循環障害のある患者（レイノー症候群、間欠性跛行症等）

末梢血管の拡張を抑制し、症状を悪化させるおそれがある。

9.1.7 過度に血圧の低い患者

血圧をさらに低下させるおそれがある。

9.1.8 褐色細胞腫又はパラガングリオーマ患者

本剤の単独投与により急激に血圧が上昇するおそれがある。[2.8、7.1 参照]

9.1.9 甲状腺中毒症患者

本剤の中止を要する場合は原則として1～2週間かけて段階的に減量し、観察を十分に行うこと。急に投与を中止すると、症状を悪化させることがある。

解説：

9.1.1 血糖値は交感神経刺激によっても上昇するので、β遮断薬によって低血糖症状を起こしやすい。また、低血糖になると、その反射として頻脈が起こるが、β遮断薬は頻脈をマスクするため、低血糖になっていることに気づくのが遅れる可能性がある。

9.1.2 糖尿病を合併した慢性心不全患者において、血糖値の変動が報告されている。

9.1.3 慢性心不全合併患者では、本剤投与初期又は増量時に慢性心不全の急性増悪が発現する可能性がある。

9.1.4 9.1.5 「VIII.2.禁忌内容とその理由 2.3」参照

- 9.1.6 β 遮断薬により末梢血管の β_2 受容体が遮断されると、相対的に α 受容体の働きが優位となり、末梢血管の拡張が抑制され末梢血管抵抗が増大する。本剤は α 受容体遮断作用も併有するが、 α 受容体遮断作用が β 受容体遮断作用に比べ弱く（ α ： β 受容体遮断効力比は1：8）、 β 受容体遮断作用による末梢循環に対する悪影響を完全には避けられないため設定された。
- 9.1.7 本剤は β 受容体及び α_1 受容体遮断作用（ α ： β 受容体遮断効力比は1：8）による降圧作用を有している。このため、過度に血圧が低い患者では血圧をさらに低下させるおそれがある。
- 9.1.8 褐色細胞腫又はパラガングリオーマに対する β 受容体遮断薬の単独投与は、 β_2 受容体を介する血管拡張作用を抑制することにより α 受容体刺激作用がより強く働き、急激な昇圧をきたすおそれがある。
- 9.1.9 一般に、 β 遮断薬を突然中止すると、離脱症候群として狭心症、心筋梗塞発作等が生ずることがあるので、十分に注意する必要がある、徐々に中止していくことが大切である。甲状腺中毒症とは、甲状腺機能が亢進し、血中の甲状腺ホルモン濃度が上昇している状態で β 受容体の感受性が亢進している。甲状腺中毒症の患者でカルベジロールの投与を急に中止すると、カルベジロールによって抑制されていた交感神経による諸症状（動悸、発汗等）が悪化する可能性が考えられる。

(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6 mg/dL以上）のある患者

血中濃度の上昇傾向が報告されている。特に慢性心不全の患者では腎機能が悪化するおそれがある。

[16.6.1 参照]

解説：

血清クレアチニンが6mg/dL以上を示すような重篤な腎機能障害を有する患者では、血中濃度の上昇が報告されている⁶⁸⁾。

(3)肝機能障害患者

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 重篤な肝機能障害のある患者

投与量を減量するか投与間隔をあけて使用すること。本剤は主として肝臓で代謝される薬剤であり、肝硬変患者において血中濃度の上昇が報告されている。肝機能が悪化するおそれがある。[16.6.3 参照]

解説：

本剤は肝代謝型の薬物であり、重篤な肝障害の代表的疾患である肝硬変患者では血中濃度が上昇することが報告されている^{57,69)}。

(4)生殖能を有する者

設定されていない

(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。ラットにおける妊娠前及び妊娠初期投与試験において、臨床用量の約900倍（300mg/kg）で黄体数の減少及び骨格異常（13肋骨の短小）の増加が報告されている。[2.9 参照]

(6)授乳婦

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること。動物実験（ラット）で乳汁中に移行することが報告されている。

解説：

ラット乳汁に比較的高濃度の移行が認められた。（「VII.5.(3)乳汁への移行性」参照）

(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。

9.7.1 重症心不全の幼児及び小児の患者

重篤な低血糖症状があらわれ、死亡に至った例が報告されている。

(8)高齢者

9.8 高齢者

低用量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が望ましい。肝機能が低下していることが多いため血中濃度が上昇するおそれがあり、また過度な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）。[8.2 参照]

9.8.1 重症慢性心不全患者

本剤の副作用が生じやすい。

解説：

外国で実施された本剤の重症慢性心不全を対象とした大規模臨床試験において、65歳未満よりも65歳以上で副作用の発現頻度が高いとの報告がある¹³⁾。

7. 相互作用

10. 相互作用

本剤は主に CYP2D6、CYP2C9 及び CYP3A4 で代謝される。[16.4.2 参照]

(1)併用禁忌とその理由

設定されていない

(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
交感神経系に対し抑制的に作用する他の薬剤 レセルピン等	交感神経系に対し、過剰の抑制をきたすことがある。 用量を調節する。	相互に交感神経抑制作用を増強すると考えられている。
血糖降下薬 インスリン等	血糖降下作用が増強されることがある。	非選択性 β 遮断薬はカテコールアミンと競合的に拮抗することにより、肝臓での糖新生を抑制すると考えられている。
カルシウム拮抗薬 ベラパミル塩酸塩等	心不全や低血圧を引き起こすことがある。	相互に心収縮力・刺激伝導系の抑制作用、血圧低下作用を増強すると考えられている。
ヒドララジン塩酸塩	本剤の作用が増強されるおそれがある。	ヒドララジン塩酸塩により、本剤の肝初回通過効果が減少し、血中濃度が上昇する可能性がある。
クロニジン塩酸塩	クロニジン塩酸塩中止後のリバウンド現象を増強する可能性がある。 クロニジン塩酸塩から本剤へ変更する場合、クロニジン塩酸塩を中止した数日後から本剤を投与する。また、本剤中止後数日間にはクロニジン塩酸塩を中止しない。	クロニジン塩酸塩中止により末梢でのノルアドレナリン遊離が増加するが、 β 遮断薬併用の場合、ノルアドレナリンの作用のうち、 α 刺激作用が優位になり、急激な血圧上昇を起こすと考えられている。
クラス I 抗不整脈薬 ジソピラミド、プロカインアミド塩酸塩等	過度の心機能抑制作用があらわれることがある。 用量を調節する。	相互に心機能抑制作用を増強すると考えられている。
アミオダロン塩酸塩	心刺激伝導抑制障害（徐脈、心停止等）があらわれるおそれがある。定期的な心電図モニターを実施する。	アミオダロン塩酸塩により、本剤の肝初回通過効果が減少し、血中濃度が上昇する可能性がある。
シクロスポリン	シクロスポリンの血中濃度が上昇するおそれがある。 用量を調節する。	機序不明
リファンピシン	本剤の作用が減弱されるおそれがある。	リファンピシンにより、薬物代謝酵素 P450（主に CYP3A4）が誘導され、本剤の代謝が亢進し、血中濃度が低下すると考えられている。
シメチジン	本剤の作用が増強されるおそれがある。	これらの薬剤により、薬物代謝酵素 P450 が阻害され、本剤の代謝が抑制される結果、血中濃度が上昇すると考えられている。
選択的セロトニン再取り込み阻害剤 パロキセチン塩酸塩等		
ジギタリス製剤 ジゴキシン等	心刺激伝導抑制障害（徐脈、房室ブロック等）があらわれるおそれがある。 ジギタリスの濃度が上昇し、中毒症状が発現する可能性もある。 用量を調節する。	相互に刺激伝導抑制作用を増強する可能性がある。 また、ジギタリスの生物学的利用率が上昇し、血中濃度が上昇すると考えられている。
利尿降圧剤 フロセミド トリクロルメチアジド スピロラクトン等	降圧作用が増強することがある。 併用する場合は用量に注意する。	相加的に降圧作用を増強させる。
交感神経刺激剤 アドレナリン等	(1) 相互の薬剤の効果が減弱する。 (2) 血圧上昇、徐脈があらわれることがある。	(1) 本剤の β 遮断作用により、アドレナリンの作用が抑制される。また、アドレナリンの β 刺激作用により本剤の β 遮断作用が抑制される。 (2) 本剤の β 遮断作用により、 α 刺激作用が優位になると考えられている。
非ステロイド性消炎鎮痛剤 インドメタシン ロキソプロフェン アスピリン等	本剤の降圧作用が減弱するおそれがある。	非ステロイド性消炎鎮痛剤は、血管拡張作用を有するプロスタグランジンの合成・遊離を阻害する。

解説：

交感神経系に対し抑制的に作用する他の薬剤

レセルピン等のカテコールアミン枯渇剤が投与されているときにβ遮断薬の作用が加わると、交感神経の作用が過度に低下することがあるので、併用時には注意が必要である。症状に応じて減量又は投与中止する。

血糖降下薬

インスリン治療時（特にインスリン依存型糖尿病でインスリン投与量が多い場合）、低血糖が起こった場合、通常はコルチゾール、カテコールアミン、グルカゴンなどが分泌され、糖新生により血糖が上昇する。しかし、非選択性β遮断薬はカテコールアミンと競合的に拮抗することにより血糖上昇を抑制するため、血糖降下が増強されることになる。また、β遮断薬には低血糖に基づく症状（頻脈、動悸）をマスクする作用があるので注意を要する。

カルシウム拮抗薬

カルシウムは、筋肉が収縮するときに必要である。カルシウム拮抗剤を投与すると心筋及び血管平滑筋の収縮が抑制され、血圧が下がる。特にジヒドロピリジン系の薬剤は、心収縮、房室結節に対する抑制作用が強く、心拍出数を減少させるので、本剤との併用時には注意が必要である。

ヒドララジン塩酸塩

肝代謝型薬剤である本剤の肝初回通過効果が減少して、本剤の血中濃度が上昇する可能性がある。

クロニジン塩酸塩

クロニジン塩酸塩の投与を中止すると、リバウンド現象と呼ばれる血圧上昇が起こる。この時、β受容体遮断薬を投与していると血管拡張作用を有するβ₂受容体が遮断され、リバウンド現象が増強される可能性がある。

クラス I 抗不整脈薬

ジソピラミド、プロカインアミド塩酸塩は、いずれもVaughan-Williams分類のClass Iaに属する抗不整脈薬であり、陰性変伝導作用を有することが知られている。そのためカルベジロールとの併用によりその心機能抑制作用と相まって、過度の心機能抑制が起こる可能性がある。

アミオダロン塩酸塩

アミオダロン塩酸塩及びその代謝物は、本剤の代謝に関与するチトクローム P450 分子種である CYP2D6、CYP3A4などを阻害する。このため、生体内での相互作用の程度は明らかではないが、アミオダロン塩酸塩により、肝代謝型薬剤である本剤の肝初回通過効果が減少して血中濃度が上昇し、心刺激伝導抑制障害（徐脈、心停止等）があらわれるおそれがあり、併用する場合は定期的な心電図モニターを実施するなどの注意が必要である。

シクロスポリン

慢性血管拒絶反応を有する腎移植患者でシクロスポリンとカルベジロールを併用すると、シクロスポリンの血中濃度が上昇し、通常シクロスポリン濃度を維持するためには、シクロスポリンの投与量を約 20%減量する必要があると報告されている⁷⁰⁾。

リファンピシン

健康成人男性にリファンピシンとカルベジロールを併用すると、カルベジロールの AUC 及び C_{max} がそれぞれ約 60%低下すると報告されている⁷¹⁾。

シメチジン

健康成人男性にカルベジロール投与下、シメチジンを追加併用するとカルベジロールの C_{max} は不変であったが、AUC は 30%上昇したと報告されている。シメチジンは CYP 酵素のヘム鉄に配位し、CYP2D6、CYP3A4 など、多くの CYP 酵素を阻害することが知られている。カルベジロールは CYP2D6、CYP3A4 などによって代謝されるため、カルベジロール濃度の上昇は、シメチジンによる酵素阻害の影響と推測される。

選択的セロトニン再取り込み阻害剤

カルベジロールの CCDS（Company Core Data Sheet：企業中核データシート）^{注)}の改訂により、薬物相互作用の項に選択的セロトニン再取り込み阻害剤である「Paroxetine」が記載された。本邦において、本剤とパロキセチン塩酸塩との相互作用による副作用の報告はないが、「選択的セロトニン再取り込み阻害剤 パロキセチン塩酸塩等」として記載した。

注) 医薬品の承認取得者が作成する、安全性、効能又は効果、用法及び用量、薬理学的情報及び当該医薬品に関するその他の情報が含まれている文書。

ジギタリス製剤

カルベジロールの投与によって、健常人⁷²⁾ではジゴキシンの最高血中濃度（ C_{max} ）、24時間後血中濃度（ C_{24} ）及び血中濃度曲線下面積（AUC）が、また、高血圧患者⁷³⁾においても AUC 及び C_{max} が増加したとの報告がある。

利尿降圧剤

トリクロルメチアジドを始めとする利尿降圧薬やそれを含む合剤と併用される可能性があり、併用により相加的に降圧作用が増強するおそれがある。

交感神経刺激剤

カルベジロールとアドレナリンの相互作用の可能性が否定できない副作用が国内外で報告されている。カルベジロール服用中にアナフィラキシーショックが生じた際、治療に使用されたアドレナリンの効果減弱が認められた症例が報告され、重篤化を招くおそれがある。また、血管の β 受容体が遮断された状態でアドレナリンなどの交感神経刺激剤が投与されると、アドレナリンの α 刺激作用が有意になり、血圧が上昇することがある。加えて、血圧の上昇が副交感神経反射を刺激し（圧受容器反射）、反射的に心拍数を減少させる（徐脈）ことがある。

非ステロイド性消炎鎮痛剤

カルベジロールと非ステロイド性消炎鎮痛剤の相互作用の可能性が否定できない副作用が海外で報告されている。また、カルベジロールの CCDS の相互作用の項に記載されていることから、本剤においても記載した。

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 高度な徐脈（頻度不明）、ショック（頻度不明）、完全房室ブロック（頻度不明）、心不全（頻度不明）、心停止（頻度不明）

重大な循環器系の副作用があらわれることがあるので、これらの症状があらわれた場合には減量又は投与を中止し、適切な処置を行うこと。[8.1 参照]

11.1.2 肝機能障害（頻度不明）、黄疸（頻度不明）

AST、ALT、 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。

11.1.3 急性腎障害（頻度不明）

11.1.4 中毒性表皮壊死融解症（Toxic Epidermal Necrolysis : TEN）（頻度不明）、皮膚粘膜眼症候群（Stevens-Johnson 症候群）（頻度不明）

11.1.5 アナフィラキシー（頻度不明）

解説：

11.1.1 <高度な徐脈、ショック、完全房室ブロック> β 遮断薬は一般に洞性徐脈を起こし心拍数を低下させ、高度な徐脈や完全房室ブロックをおこすことがある。もともと洞結節や房室結節の機能低下があり、徐脈や心臓の刺激伝導障害がある場合は特に注意が必要である。

<心不全> 心臓の収縮を抑制することにより、心不全を起こすことがある。特に慢性心不全の患者に本剤を投与する場合、一時的な症状の悪化を来し、適切な処置を行わないと重症化するおそれがある。

<心停止> 国内の市販後調査や海外で、心停止や突然死が報告されている。これらは患者のもともとの状態との関連も考えられ、本剤との関連は必ずしも明らかではないが、本剤は心機能抑制作用をもち、使用にあたっては十分な注意が必要と考えられることから、「心停止」として記載された。

11.1.2 本剤投与により肝機能障害・黄疸を起こした例が報告されている。肝機能異常の兆候（褐色尿、黄疸、そう痒、食欲不振の持続、右上腹部圧痛、インフルエンザ様症状等）や臨床検査値（AST、ALT、 γ -GTP、ビリルビン等）の変動に注意する。

11.1.3 因果関係を否定できない重篤症例が国内で集積されたため、注意喚起のため記載した。

11.1.4 カルベジロールの CCDS の Warnings and Precautions の項に「Severe cutaneous adverse reactions (SCARs)」が記載されていること、また、本邦においても、本剤との関連性が否定できない中毒性表皮壊死融解症及び皮膚粘膜眼症候群が報告されていることから記載した。

11.1.5 国内外で報告があり、注意を要する副作用であるため、記載した。

(2)その他の副作用

11.2 その他の副作用			
〈本態性高血圧症（軽症～中等症）、腎実質性高血圧症、狭心症、頻脈性心房細動〉			
	0.1～5%未満	0.1%未満	頻度不明
過敏症	発疹、そう痒感		
循環器	徐脈、顔面潮紅		低血圧、動悸、頻脈、心房細動、期外収縮、脚ブロック、血圧上昇、心胸比増大、四肢冷感、房室ブロック、狭心症
呼吸器		喘息様症状	咳嗽、呼吸困難、息切れ、鼻閉
精神神経系	めまい、眠気、頭痛		失神、不眠、抑うつ、注意力低下、異常感覚（四肢のしびれ感等）、幻覚
消化器	胃部不快感、嘔吐	悪心	便秘、下痢、食欲不振、腹痛
代謝	CK 上昇		血糖値上昇、尿酸上昇、総コレステロール上昇、ALP 上昇、LDH 上昇、低血糖、尿糖、トリグリセリド上昇、カリウム上昇、糖尿病悪化、カリウム低下、ナトリウム低下
肝臓	AST 上昇、ALT 上昇		
腎臓・泌尿器			腎機能障害（BUN 上昇、クレアチニン上昇等）、尿失禁、頻尿、蛋白尿
血液			貧血、白血球減少、血小板減少
眼			霧視、涙液分泌減少
その他	倦怠感		浮腫、脱力感、勃起不全、耳鳴、疲労感、胸痛、疼痛、発汗、口渇
〈虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全〉			
	5%以上	5%未満	頻度不明
過敏症		発疹、そう痒感	
循環器		徐脈、動悸、頻脈、心房細動、期外収縮、房室ブロック、脚ブロック、低血圧、血圧上昇、四肢冷感、顔面潮紅	心胸比増大、狭心症
呼吸器		呼吸困難、息切れ	喘息様症状、咳嗽、鼻閉
精神神経系	めまい	不眠、頭痛	眠気、注意力低下、失神、抑うつ、異常感覚（四肢のしびれ感等）、幻覚
消化器		悪心、胃部不快感、便秘、下痢、食欲不振	腹痛、嘔吐
代謝	血糖値上昇、尿糖、LDH 上昇、総コレステロール上昇、CK 上昇	糖尿病悪化、ALP 上昇、尿酸上昇、カリウム上昇、ナトリウム低下、カリウム低下	低血糖、トリグリセリド上昇
肝臓	AST 上昇、ALT 上昇		
腎臓・泌尿器	腎機能障害（BUN 上昇、クレアチニン上昇等）	蛋白尿	尿失禁、頻尿
血液		貧血、血小板減少、白血球減少	
眼			霧視、涙液分泌減少
その他		浮腫、倦怠感、疲労感、胸痛	耳鳴、脱力感、勃起不全、疼痛、発汗、口渇

項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧

(1)本態性高血圧症、腎実質性高血圧症、狭心症

1) 副作用発現件数一覧

使用成績調査：6年間の成績

	承認時までの成績 (%)	使用成績調査 (%)	合計 (%)
総症例数	1,329	5,243	6,572
副作用発現症例数	82 (6.2)	246 (4.7)	328 (5.0)
副作用発現件数	114	327	441

	発現件数 (%)		
	承認時までの成績	使用成績調査	合計
皮膚・皮膚付属器障害	11例 (0.83)	9例 (0.17)	20例 (0.30)
湿疹	0	1 (0.02)	1 (0.02)
急性湿疹	0	1 (0.02)	1 (0.02)
じんま疹	1 (0.08)	0	1 (0.02)
そう痒感	3 (0.23)	3 (0.06)	6 (0.09)
苔癬様皮疹	0	1 (0.02)	1 (0.02)
発疹	9 (0.68)	2 (0.04)	11 (0.17)
皮疹	0	1 (0.02)	1 (0.02)
薬疹	0	1 (0.02)	1 (0.02)
黄色腫症	0	1 (0.02)	1 (0.02)
中枢・末梢神経系障害	31例 (2.33)	66例 (1.26)	97例 (1.48)
肩こり	2 (0.15)	0	2 (0.03)
頸部硬直	1 (0.08)	0	1 (0.02)
ろれつがまわらない	0	1 (0.02)	1 (0.02)
もうろう状態	0	1 (0.02)	1 (0.02)
頭痛	6 (0.45)	12 (0.23)	18 (0.27)
頭重 (感)	2 (0.15)	7 (0.13)	9 (0.14)
頭部不快感	0	1 (0.02)	1 (0.02)
腓腸筋痙直	1 (0.08)	0	1 (0.02)
手指しびれ (感)	0	3 (0.06)	3 (0.05)
手足のしびれ (感)	1 (0.08)	0	1 (0.02)
めまい	10 (0.75)	27 (0.51)	37 (0.56)
立ちくらみ	3 (0.23)	6 (0.11)	9 (0.14)
ふらつき (感)	8 (0.60)	10 (0.19)	18 (0.27)
ふらふら (感)	0	1 (0.02)	1 (0.02)
自律神経系障害	1例 (0.08)	2例 (0.04)	3例 (0.05)
口渇	0	1 (0.02)	1 (0.02)
失神	1 (0.08)	0	1 (0.02)
意識喪失	0	1 (0.02)	1 (0.02)
視覚障害	0	2例 (0.04)	2例 (0.03)
眼のチカチカ	0	1 (0.02)	1 (0.02)
霧視 (感)	0	1 (0.02)	1 (0.02)
聴覚・前庭障害	2例 (0.15)	0	2例 (0.03)
耳鳴	2 (0.15)	0	2 (0.03)
精神障害	11例 (0.83)	7例 (0.13)	18例 (0.27)
眠気	10 (0.75)	1 (0.02)	11 (0.17)
注意力低下	1 (0.08)	0	1 (0.02)
不安	0	1 (0.02)	1 (0.02)
不眠 (症)	1 (0.08)	0	1 (0.02)
抑うつ状態	0	2 (0.04)	2 (0.03)
浮遊感	0	2 (0.04)	2 (0.03)
集中力障害	0	1 (0.02)	1 (0.02)
消化管障害	11例 (0.83)	32例 (0.61)	43例 (0.65)
胃炎	0	1 (0.02)	1 (0.02)
嘔気	0	7 (0.13)	7 (0.11)
悪心	1 (0.08)	3 (0.06)	4 (0.06)
吐き気	0	1 (0.02)	1 (0.02)
嘔吐	2 (0.15)	1 (0.02)	3 (0.05)
下痢	2 (0.15)	3 (0.06)	5 (0.08)
口内炎	1 (0.08)	0	1 (0.02)
しゃっくり	0	1 (0.02)	1 (0.02)
胃もたれ感	0	1 (0.02)	1 (0.02)
胸やけ	1 (0.08)	1 (0.02)	2 (0.03)
食欲不振	0	3 (0.06)	3 (0.05)
食欲減退	0	1 (0.02)	1 (0.02)

	発現件数 (%)		
	承認 までの成績	使用成績調査	合計
胃重圧感	1 (0.08)	1 (0.02)	2 (0.03)
胃不快感	1 (0.08)	5 (0.10)	6 (0.09)
下腹部痛	1 (0.08)	0	1 (0.02)
腹痛	0	3 (0.06)	3 (0.05)
腹部不快感	0	1 (0.02)	1 (0.02)
便秘	1 (0.08)	2 (0.04)	3 (0.05)
腹部膨満感	0	1 (0.02)	1 (0.02)
腹鳴	2 (0.15)	0	2 (0.03)
胃腸症状	0	1 (0.02)	1 (0.02)
肝臓・胆管系障害	0	8例 (0.15)	8例 (0.12)
肝機能障害	0	1 (0.02)	1 (0.02)
AST (GOT) 上昇	0	6 (0.11)	6 (0.09)
ALT (GPT) 上昇	0	7 (0.13)	7 (0.11)
代謝・栄養障害	0	17例 (0.32)	17例 (0.26)
ALP 上昇	0	1 (0.02)	1 (0.02)
LDH 障害	0	1 (0.02)	1 (0.02)
高血糖	0	1 (0.02)	1 (0.02)
血糖値上昇	0	1 (0.02)	1 (0.02)
高コレステロール血症	0	1 (0.02)	1 (0.02)
総コレステロール上昇	0	2 (0.04)	2 (0.03)
血清コレステロール上昇	0	3 (0.06)	3 (0.05)
高脂血症	0	2 (0.04)	2 (0.03)
高尿酸血症	0	2 (0.04)	2 (0.03)
血中尿酸上昇	0	2 (0.04)	2 (0.03)
低血糖	0	1 (0.02)	1 (0.02)
尿糖	0	1 (0.02)	1 (0.02)
血清クロール上昇	0	1 (0.02)	1 (0.02)
トリグリセライド上昇	0	2 (0.04)	2 (0.03)
HDL コレステロール低下	0	1 (0.02)	1 (0.02)
心・血管障害（一般）	1例 (0.08)	43例 (0.82)	44例 (0.67)
起立性低血圧	0	2 (0.04)	2 (0.03)
血圧上昇	1 (0.08)	1 (0.02)	2 (0.03)
心拡大	0	1 (0.02)	1 (0.02)
心不全	0	4 (0.08)	4 (0.06)
うっ血性心不全	0	1 (0.02)	1 (0.02)
心機能低下	0	1 (0.02)	1 (0.02)
低血圧	0	23 (0.44)	23 (0.35)
血圧降下	0	1 (0.02)	1 (0.02)
血圧低下	0	3 (0.06)	3 (0.05)
血圧変動	0	1 (0.02)	1 (0.02)
心胸比増大	0	6 (0.11)	6 (0.09)
心拍数・心リズム障害	9例 (0.68)	42例 (0.80)	51例 (0.78)
心室性期外収縮	0	1 (0.02)	1 (0.02)
右脚ブロック	0	1 (0.02)	1 (0.02)
徐脈	8 (0.60)	26 (0.50)	34 (0.52)
洞性徐脈	0	4 (0.08)	4 (0.06)
徐脈傾向	0	1 (0.02)	1 (0.02)
動悸	1 (0.08)	5 (0.10)	6 (0.09)
心室性不整脈	0	1 (0.02)	1 (0.02)
心房細動	0	1 (0.02)	1 (0.02)
頻脈	0	1 (0.02)	1 (0.02)
洞性不整脈	0	1 (0.02)	1 (0.02)
洞房ブロック	0	1 (0.02)	1 (0.02)
血管（心臓外）障害	0	3例 (0.06)	3例 (0.05)
脳梗塞	0	1 (0.02)	1 (0.02)
下肢冷感	0	1 (0.02)	1 (0.02)
四肢冷感	0	1 (0.02)	1 (0.02)
呼吸器系障害	3例 (0.23)	21例 (0.40)	24例 (0.37)
気管支喘息	0	2 (0.04)	2 (0.03)
喘息状態	1 (0.08)	1 (0.02)	2 (0.03)
息切れ	0	3 (0.06)	3 (0.05)
息苦しい	0	2 (0.04)	2 (0.03)
呼吸困難	0	1 (0.02)	1 (0.02)
呼吸器系疾患	1 (0.08)	0	1 (0.02)
呼吸促進	0	1 (0.02)	1 (0.02)
咳	1 (0.08)	4 (0.08)	5 (0.08)
咳嗽	0	2 (0.04)	2 (0.03)

VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

	発現件数 (%)		
	承認時 までの成績	使用成績調査	合計
喘鳴	0	3 (0.06)	3 (0.05)
鼻閉	0	2 (0.04)	2 (0.03)
赤血球障害	0	2例 (0.04)	2例 (0.03)
貧血	0	2 (0.04)	2 (0.03)
白血球・網内系障害	0	1例 (0.02)	1例 (0.02)
白血球減少 (症)	0	1 (0.02)	1 (0.02)
泌尿器系障害	0	8例 (0.15)	8例 (0.12)
血中クレアチニン上昇	0	3 (0.06)	3 (0.05)
蛋白尿	0	1 (0.02)	1 (0.02)
尿失禁	0	1 (0.02)	1 (0.02)
BUN 上昇	0	3 (0.06)	3 (0.05)
夜間頻尿	0	1 (0.02)	1 (0.02)
頻尿	0	1 (0.02)	1 (0.02)
男性生殖 (器) 障害	0	1例 (0.02)	1例 (0.02)
勃起力減退	0	1 (0.02)	1 (0.02)
一般的全身障害	20例 (1.50)	32例 (0.61)	52例 (0.79)
顔面浮腫	1 (0.08)	2 (0.04)	3 (0.05)
胸痛	0	1 (0.02)	1 (0.02)
胸部不快感	2 (0.15)	1 (0.02)	3 (0.05)
胸苦しさ	0	1 (0.02)	1 (0.02)
全身浮腫	0	1 (0.02)	1 (0.02)
疼痛	1 (0.08)	0	1 (0.02)
下肢痛	1 (0.08)	0	1 (0.02)
冷汗	1 (0.08)	1 (0.02)	2 (0.03)
易疲労感	0	2 (0.04)	2 (0.03)
疲労	0	3 (0.06)	3 (0.05)
倦怠 (感)	0	5 (0.10)	5 (0.08)
気分不良	0	2 (0.04)	2 (0.03)
全身倦怠 (感)	10 (0.75)	2 (0.04)	12 (0.18)
不快感	0	1 (0.02)	1 (0.02)
意欲減退	2 (0.15)	0	2 (0.03)
浮腫	1 (0.08)	2 (0.04)	3 (0.05)
顔のほてり	0	1 (0.02)	1 (0.02)
顔面潮紅	2 (0.15)	1 (0.02)	3 (0.05)
のぼせ (感)	0	1 (0.02)	1 (0.02)
下肢浮腫	1 (0.08)	1 (0.02)	2 (0.03)
四肢浮腫	0	1 (0.02)	1 (0.02)
手掌浮腫	0	1 (0.02)	1 (0.02)
下肢脱力感	0	1 (0.02)	1 (0.02)
脱力 (感)	4 (0.30)	6 (0.11)	10 (0.15)
心不全悪化	0	1 (0.02)	1 (0.02)

2) 臨床検査値異常変動（承認時までの成績）

臨床検査値異常変動発現症例内訳

		検 査 項 目	発現件数 (%)	
血液学的検査	血	赤 血 球 数	3/1203(0.25)	
		血 色 素 量	3/1204(0.25)	
		ヘ マ ト ク リ ッ ト	3/1200(0.25)	
		白 血 球 数	6/1188(0.51)	
	白	血	好 中 球	0/ 134
			桿 状 核 好 中 球	1/ 522(0.19)
			分 葉 核 好 中 球	0/ 533
			好 酸 球	5/ 686(0.73)
			好 塩 基 球	0/ 677
			単 球	1/ 688(0.15)
画	血	リ ン パ 球	0/ 690	
		血 小 板 数	0/1119	
血液生化学的検査	AST (GOT)		15/1228(1.22)	
	ALT (GPT)		17/1230(1.38)	
	Al-P		5/1169(0.43)	
	LDH		5/1192(0.42)	
	ZTT		0/ 437	
	BUN		6/1228(0.49)	
	ク レ ア チ ニ ン		6/1225(0.49)	
	総 コ レ ス テ ロ ー ル		7/1173(0.60)	
	H D L - コ レ ス テ ロ ー ル		1/ 158(0.63)	
	中 性 脂 肪		6/ 626(0.96)	
	血 糖		6/ 526(1.14)	
	尿 酸		13/1170(1.11)	
	C K (C P K)		17/ 866(1.96)	
	Na		0/1195	
	K		3/1196(0.25)	
	Cl		0/1186	
	尿検査	蛋 白		1/1086(0.09)
糖		1/1081		
沈 渣		赤 血 球	1/ 818(0.12)	
		白 血 球	0/ 815	
		円 柱	0/ 765	
抗 核 抗 体 試 験		0/ 56		
ク ー ム ス 試 験		0/ 59		
心 電 図 所 見		5/ 566(0.88)		
CTR		3/ 604(0.50)		

(2)慢性心不全

1) 副作用発現件数一覧

使用成績調査：4年間の成績

	承認時までの成績 (%)	使用成績調査 (%)	合計 (%)
総 症 例 数	259	1,732	1,991
副作用発現症例数	104 (40.15)	192 (11.09)	296 (14.87)
副作用発現件数	151	250	401

副作用の種類	副作用等発現件数 ^注 (%)	
	承認時までの調査	使用成績調査
感染症及びリンパ系障害	0	1 (0.06)
気管支炎	0	1 (0.06)
血液及びリンパ系障害	0	4 (0.23)
貧血	0	3 (0.17)
正色素性正球性貧血	0	1 (0.06)
免疫系障害	0	1 (0.06)
アナフィラキシーショック	0	1 (0.06)
代謝及び栄養障害	7 (2.70)	12 (0.69)
食欲不振	1 (0.39)	0
糖尿病	6 (2.32)	8 (0.46)
体液貯留	0	1 (0.06)
高コレステロール血症	0	1 (0.06)
高カリウム血症	0	2 (0.12)
高脂血症	0	1 (0.06)
精神障害	2 (0.77)	1 (0.06)
不眠症	2 (0.77)	0
神経症	1 (0.39)	0
自殺企図	0	1 (0.06)
神経系障害	25 (9.65)	27 (1.56)
灼熱感	1 (0.39)	0
脳出血	0	1 (0.06)
脳梗塞	2 (0.77)	1 (0.06)
注意力障害	0	1 (0.06)
浮動性めまい	14 (5.41)	12 (0.69)
体位性めまい	12 (4.63)	9 (0.52)
頭痛	2 (0.77)	0
感覚鈍麻	0	1 (0.06)
記憶障害	1 (0.39)	0
神経圧迫	0	1 (0.06)
傾眠	0	1 (0.06)
眼障害	1 (0.39)	1 (0.06)
眼精疲労	0	1 (0.06)
複視	1 (0.39)	0
耳及び迷路障害	1 (0.39)	1 (0.06)
ろう	1 (0.39)	0
耳鳴	0	1 (0.06)

注：器官別大分類では副作用発現症例数を記載

(次頁に続く)

	承認時までの調査	使用成績調査
心臓障害	49 (18.92)	89 (5.14)
急性心筋梗塞	0	1 (0.06)
心房細動	4 (1.54)	3 (0.17)
房室ブロック	2 (0.77)	0
第二度房室ブロック	0	2 (0.12)
徐脈	7 (2.70)	10 (0.58)
左脚ブロック	2 (0.77)	0
右脚ブロック	1 (0.39)	0
心不全	24 (9.27)	60 (3.46)
急性心不全	0	1 (0.06)
うっ血性心不全	0	5 (0.29)
心肺停止	0	1 (0.06)
心拡大	0	4 (0.23)
動悸	7 (2.70)	2 (0.12)
心膜炎	0	1 (0.06)
洞不全症候群	0	1 (0.06)
洞房ブロック	1 (0.39)	0
洞停止	0	1 (0.06)
洞性徐脈	0	1 (0.06)
上室性頻脈	1 (0.39)	0
心室性期外収縮	3 (1.16)	0
心室細動	0	1 (0.06)
心室性頻脈	2 (0.77)	0
血管障害	4 (1.54)	10 (0.58)
潮紅	1 (0.39)	0
高血圧	0	1 (0.06)
低血圧	0	6 (0.35)
起立性低血圧	3 (1.16)	1 (0.06)
蒼白	0	1 (0.06)
血栓症	0	1 (0.06)
呼吸器、胸郭及び縦隔障害	8 (3.09)	11 (0.64)
喘息	0	5 (0.29)
咳嗽	0	1 (0.06)
呼吸困難	6 (2.32)	2 (0.12)
胸水	0	1 (0.06)
呼吸窮迫	1 (0.39)	0
呼吸不全	0	1 (0.06)
夜間呼吸困難	0	1 (0.06)
痰貯留	1 (0.39)	0

注：器官別大分類では副作用発現症例数を記載

(次頁に続く)

VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

	承認時までの調査	使用成績調査
胃腸障害	9 (3.47)	3 (0.17)
腹部膨満	0	1 (0.06)
上腹部痛	0	1 (0.06)
便秘	1 (0.39)	0
下痢	1 (0.39)	0
胃炎	1 (0.39)	0
悪心	4 (1.54)	1 (0.06)
胃不快感	3 (1.16)	0
肝胆道系障害	0	7 (0.40)
肝機能異常	0	6 (0.35)
肝障害	0	1 (0.06)
皮膚及び皮下組織障害	2 (0.77)	2 (0.12)
紅斑	0	1 (0.06)
そう痒症	1 (0.39)	1 (0.06)
発疹	1 (0.39)	0
筋骨格系及び結合組織障害	3 (1.16)	3 (0.17)
関節痛	1 (0.39)	0
関節硬直	1 (0.39)	0
関節腫脹	1 (0.39)	0
筋力低下	0	1 (0.06)
四肢痛	0	1 (0.06)
変形性脊椎炎	0	1 (0.06)
筋骨格硬直	0	1 (0.06)
腎及び尿路障害	3 (1.16)	8 (0.46)
蛋白尿	0	1 (0.06)
腎障害	1 (0.39)	1 (0.06)
腎不全	0	2 (0.12)
急性腎不全	1 (0.39)	0
尿閉	1 (0.39)	0
糖尿病性腎症	0	1 (0.06)
腎機能障害	0	3 (0.17)

注：器官別大分類では副作用発現症例数を記載

(次頁に続く)

	承認時までの調査	使用成績調査
全身障害及び投与局所様態	16 (6.18)	13 (0.75)
胸痛	2 (0.77)	0
死亡	0	2 (0.12)
疲労	1 (0.39)	1 (0.06)
異常感	1 (0.39)	2 (0.12)
倦怠感	6 (2.32)	6 (0.35)
浮腫	0	1 (0.06)
末梢性浮腫	1 (0.39)	0
末梢冷感	2 (0.77)	0
突然死	3 (1.16)	1 (0.06)
臨床検査	7 (2.70)	36 (2.08)
アミン・アミトランスフェラーゼ [*] 増加	—	5 (0.29)
アスパラギン酸アミトランスフェラーゼ [*] 増加	—	2 (0.12)
血中ビリルビン増加	—	1 (0.06)
血中コレステロール増加	—	1 (0.06)
血中クレアチンホスホキナーゼ [*] 増加	—	5 (0.29)
血中クレアチニン増加	—	1 (0.06)
血中ブドウ糖増加	—	1 (0.06)
血中乳酸脱水素酵素増加	—	1 (0.06)
血中カリウム増加	—	1 (0.06)
血圧低下	5 (1.93)	15 (0.87)
血圧上昇	1 (0.39)	1 (0.06)
血中尿素増加	—	1 (0.06)
γ-グルタミルトランスフェラーゼ [*] 増加	—	3 (0.17)
グリコヘモグロビン増加	—	1 (0.06)
心拍数減少	—	1 (0.06)
肝機能検査値異常	—	1 (0.06)
赤血球数減少	—	2 (0.12)
体重減少	1 (0.39)	0
体重増加	—	1 (0.06)
脳性ナトリウム利尿ペプチド [*] 増加	—	2 (0.12)
血中アルカリホスファターゼ [*] 増加	—	2 (0.12)
心電図変化	—	1 (0.06)

副作用の種類は MedDRA/J ver9.0 の器官別大分類及び基本語を使用

—：承認時までの調査における臨床検査値異常変動は「VIII.8.項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧(2)2)

臨床検査値異常変動（承認時までの成績）」参照

注：器官別大分類では副作用発現症例数を記載

2) 臨床検査値異常変動（承認時までの成績）

		症例数 (%)	
評価対象症例数		194	
異常変動発現症例数		90 (46.4)	
	検査項目	発現件数 ^注 (%)	
血液学的検査	赤血球数減少	7/192 (3.6)	
	血色素量減少	7/192 (3.6)	
	ヘマトクリット値減少	7/192 (3.6)	
	白血球数増加	6/192 (3.1)	
	白血球数減少	1/192 (0.5)	
	血小板数減少	2/192 (1.0)	
血液生化学的検査	総蛋白低下	3/190 (1.6)	
	総ビリルビン上昇	6/185 (3.2)	
	AST (GOT) 上昇	17/192 (8.9)	
	ALT (GPT) 上昇	21/191 (11.0)	
	γ-GTP 上昇	24/181 (13.3)	
	Al-P 上昇	6/183 (3.3)	
	Al-P 低下	1/183 (0.5)	
	LDH 上昇	18/193 (9.3)	
	BUN 上昇	10/191 (5.2)	
	クレアチニン上昇	9/192 (4.7)	
	尿酸上昇	7/186 (3.8)	
	CK (CPK) 上昇	11/178 (6.2)	
	総コレステロール上昇	13/187 (7.0)	
	総コレステロール低下	1/187 (0.5)	
	血糖上昇	36/176 (20.5)	
	Na 低下	4/191 (2.1)	
	K 上昇	5/192 (2.6)	
	K 低下	2/192 (1.0)	
Cl 低下	1/191 (0.5)		
尿検査	蛋白陽性化	6/169 (3.6)	
	糖陽性化	18/169 (10.7)	
	沈渣	赤血球増加	3/157 (1.9)
		白血球増加	6/156 (3.8)
円柱増加		4/149 (2.7)	

注：発現件数／臨床検査値評価例数 (%)

(3) 頻脈性心房細動

承認時の副作用発現件数一覧表（AF 第Ⅲ相試験）

症例数	127 例
副作用発現例数	10 例（7.9%）
副作用発現件数	14 件

副作用の種類	副作用発現件数 ^{注)} (%)
血液およびリンパ系障害	1 (0.8%)
免疫性血小板減少性紫斑病	1 (0.8%)
神経系障害	1 (0.8%)
浮動性めまい	1 (0.8%)
心臓障害	2 (1.6%)
慢性心不全	2 (1.6%)
胃腸障害	1 (0.8%)
腹部不快感	1 (0.8%)
一般・全身障害および投与部位の状態	1 (0.8%)
倦怠感	1 (0.8%)
臨床検査	4 (3.1%)
AST (GOT) 増加	1 (0.8%)
ALT (GPT) 増加	1 (0.8%)
血中 LDH 増加	2 (1.6%)
γ-GTP 増加	2 (1.6%)
ヘモグロビン減少	1 (0.8%)
血中 ALP 増加	1 (0.8%)

注) 器官別大分類は副作用発現例数

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

使用成績調査における背景因子別副作用を以下に示す。

(1)対象疾患別副作用発現率

対象疾患	症例数	副作用症例数	副作用発現率 (%)
本態性高血圧症	4,468	186	4.2
腎実質性高血圧症	101	10	9.9
高血圧症	4,574	197	4.3
狭心症	669	49	7.3

(2)合併症有無別副作用発現率

1) 高血圧症（4,574例）

		症例数	副作用症例数	副作用発現率 (%)	
合併症有無	なし	1,876	54	2.9	
	あり	2,591	137	5.3	
合併疾患	肝臓	なし	4,003	168	4.2
		あり	536	29	5.4
	腎臓	なし	4,244	174	4.1
		あり	289	22	7.6
	心臓	なし	3,678	150	4.1
		あり	853	46	5.4
	糖尿病	なし	4,034	172	4.3
		あり	500	25	5.0

2) 狭心症（669例）

		症例数	副作用症例数	副作用発現率 (%)	
合併症有無	なし	157	12	7.6	
	あり	501	37	7.4	
合併疾患	肝臓	なし	606	42	6.9
		あり	62	7	11.3
	腎臓	なし	628	44	7.0
		あり	39	5	12.8
	心臓	なし	510	30	5.9
		あり	150	19	12.7
	糖尿病	なし	526	41	7.8
		あり	138	8	5.8

(3)重症度別副作用発現率

高血圧症（4,574例）

		症例数	副作用症例数	副作用発現率 (%)
重症度分類 (WHO基準)	I期	2,713	104	3.8
	II期	1,037	41	4.0
	III期	586	45	7.7

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

13. 過量投与

13.1 症状

重症低血圧、徐脈、心不全、心原性ショック、心停止に至るおそれがある。また、呼吸器障害、気管支痙攣、嘔吐、意識障害、全身の痙攣発作をきたすおそれがある。

13.2 処置

本剤を中止し、次のような処置を行う。なお、本剤は血液透析により除去されにくい。[16.6.2 参照]

13.2.1 過度の徐脈

アトロピン硫酸塩、イソプレナリン塩酸塩等の投与や心臓ペースングを適用する。

13.2.2 心不全、低血圧

強心薬、昇圧薬、輸液等の投与や補助循環を適用する。

13.2.3 気管支痙攣

β_2 刺激薬又はアミノフィリンを静注する。

13.2.4 痙攣発作

ジアゼパムを徐々に静注する。

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。

解説：

14.1 PTP包装の薬剤に共通の注意事項である。「PTPの誤飲対策について」（平成8年3月27日付日薬連発第240号）及び「新記載要領に基づく医療用医薬品添付文書等の作成にあたってのQ&Aについて」（平成31年1月17日付日薬連発第54号）に従い設定した。

12. その他の注意

(1) 臨床使用に基づく情報

設定されていない

(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⁷⁴⁾

カルベジロールの一般薬理試験を、プロプラノロールを対照に行った。プロプラノロールは、临床上幅広く使用されている非選択的β遮断薬である。カルベジロールの一般薬理作用は、概ねプロプラノロールに比しやや弱いものであり、臨床面で、これらの作用が副作用として発現する可能性は低いと思われた。

1) 中枢神経系に対する作用

300mg/kgの経口投与では、マウスの一般症状で認知力、運動性の低下、よろめき歩行及び筋緊張の低下等の症状が認められた。また、100及び300mg/kgの経口投与では、マウスで自発運動量の減少及び麻酔増強作用が認められた。一般症状及び自発運動量に対する作用は、プロプラノロールと比較して、総じて軽度であった。

0.2及び0.6mg/kgの静脈内投与では、ネコの自発脳波にプロプラノロールと類似した覚醒パターンの発現が認められた。

2) 自律神経系に対する作用

ラットにおける静脈内投与で、0.06～0.2mg/kgではアセチルコリンによる降圧反応の増強が、また、2及び6mg/kgではノルアドレナリンによる昇圧反応の抑制が認められた。

3) 呼吸・循環系に及ぼす影響

麻酔イヌにおいて、0.06～0.6mg/kgの静脈内投与では血圧下降、心拍数減少、心収縮力抑制及び股動脈血流量増加作用を示した。0.6mg/kgでは呼吸数の増加、呼吸速度（振幅）の抑制が認められた。これらの作用をプロプラノロールのそれと比較すると、心拍数減少作用は弱く、血圧下降作用は強かった。

4) 平滑筋に対する作用

モルモット摘出回腸の自動運動並びにアセチルコリン、ヒスタミン、ニコチン、セロトニン及びBaCl₂による回腸の収縮に対する抑制、ラット摘出非妊娠・妊娠子宮の自動運動に対する抑制、モルモット摘出気管の収縮、ヒスタミンによる気管収縮の抑制などが認められた。これらの作用は、プロプラノロールでも同様に認められた。

(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⁷⁵⁾

[LD₅₀値] (mg/kg)

動物	投与経路	[LD ₅₀ 値] (mg/kg)	
		雄	雌
マウス	経口	>8000	>8000
	腹腔内	1610	1809
ラット	経口	>8000	>8000
	腹腔内	1276	1351
イヌ	経口	1000以上	

(2)反復投与毒性試験**1) 13週間投与（ラット、イヌ）^{76,77)}**

カルベジロールをラット、イヌに13週間連続経口投与した。

ラットにおいては、30、100、300mg/kgを投与し、100mg/kg群以上の各群に、カリウムの高値、脾の重量増加を伴ううっ血等が認められた。300mg/kg群では、これら変化に加え、肝重量増加、総胆管拡張、胆管増生、ALP、ロイシンアミノペプチターゼ、総ビリルビン（雌）及び総コレステロールの上昇を認めた。これら変化は5週間の休薬後軽減ないし消失した。したがって本試験条件下における無影響量は30mg/kgと推定された。

イヌにおいては、10、50、250mg/kgを投与し、50mg/kg以上の群に眼瞼下垂、カリウムの高値（雄）、脾のうっ血がみられ、250mg/kg群にはこれらに加え、体重増加抑制、肝重量増加が認められたが、ラットの高用量群にみられた肝-胆管系への影響は明らかではなかった。したがって、本試験条件下における無影響量は10mg/kgと推定された。

2) 12ヵ月投与（イヌ）及び18ヵ月投与（ラット）

カルベジロールをラットに18ヵ月間、ビーグル犬に12ヵ月間経口投与した。

ラットにおいては、200、600、1700、5000ppm（10、31、89、261mg/kg：雌雄の平均）を混餌投与し、600ppm以上の群にトリグリセライドの上昇、胆管増生、結節性肝細胞過形成及び心筋の間質性細胞浸潤が対照群に比べ増加した。1700ppm以上の群に体重増加抑制傾向がみられた。5000ppm群ではこれら変化に加え、感情鈍麻、眼瞼下垂、皮毛の荒れ、摂餌量の減少、クレアチニン・コレステロール・ALPの上昇（雌のみ）がみられた。血液、血液生化学検査のいくつかのパラメーターで一過性上昇が認められた。以上の一般状態、臨床検査の値は休薬後ほぼ回復した。したがって、本試験条件下における無影響量は200ppmと推定された。

イヌにおいては、10、30、100、300mg/kgを投与した。一般状態では、30mg/kg以上の各群に嘔吐、下痢がみられ、100mg/kg以上の各群に摂餌量の減少が認められた。300mg/kgでは、これら変化に加え、軽度の眼瞼下垂及び心拍数の減少がみられた。病理学的検査では肝の相対重量の増加傾向が30mg/kg以上の群に用量相関性を伴って認められ、胆管の増生が10mg/kg群を除く各群にみられ、100、300mg/kg群ではその程度、頻度とも増加した。しかし、10mg/kg群にはこれら変化は認められず、無影響量は10mg/kgと推定された。

(3)遺伝毒性試験

該当資料なし

(4)がん原性試験

マウスに20～200mg/kg/日で雌は97週、雄は114週、ラットに10～80mg/kg/日を2年間経口（混餌）投与した実験で、発癌性は認められていない。

(5)生殖発生毒性試験

ラット、ウサギいずれの動物においても催奇形作用は認められなかった。ラット繁殖試験で妊娠率の低下、黄体数の減少、13肋骨の短小の増加が、ラット器官形成期投与試験で死産児数の増加が、また、ラット周産期・授乳期投与試験で新生児生存率の低下がみられたが、これらは300mg/kg/日又は200mg/kg/日の高用量でのみ認められた。

(6)局所刺激性試験

該当資料なし

(7)その他の特殊毒性

1) 変異原性

復帰変異試験（微生物）、*in vitro* 染色体異常試験（ヒトリンパ球）、*in vitro* 染色体異常試験（ハムスター）、遺伝子突然変異試験（ハムスター）のいずれにおいても変異原性は認められていない。

2) 抗原性

全身アナフィラキシー試験（モルモット）、IgE 抗体産生試験（マウス）で、抗原性は認められていない⁷⁸⁾。

<参考：類縁物質の毒性>

アーチスト錠 1.25mg 及び 2.5mg の安定性試験において、製剤中類縁物質の増加が認められたことから、一般毒性試験及び遺伝毒性試験を実施した。

以下の試験では、被験物質として、アーチスト錠の規格外製剤又はこの製剤から抽出した主薬と類縁物質の混合物を使用した。規格外製剤とは苛酷条件下に保存して主薬を大幅に分解させた製剤で、総類縁物質として 3.1%含有するものを使用した。

1) 一般毒性試験

アーチスト錠の規格外製剤あるいは規格内製剤を、それぞれ主薬(類縁物質含む)として 40 及び 200mg/kg/日の用量で雄性ラットに 2 週間経口投与し、毒性学的影響を比較した。

その結果、両製剤ともに、眼瞼下垂、心指数の低下、QTc の短縮、血清コリンエステラーゼの上昇、肝及び脾重量増加並びに顎下腺重量減少が観察されたが、規格外製剤において毒性の増強はみられなかった。また、規格外製剤でのみ観察されるような、新たな毒性変化は認められなかった。

以上より、製剤中類縁物質はアーチスト錠の安全性に影響を及ぼさないと推測した。

2) 遺伝毒性試験

アーチスト錠規格外製剤から抽出した主薬と類縁物質の混合物について、*S. typhimurium* 及び *E. coli* を用いた復帰突然変異試験及びチャイニーズ・ハムスター肺由来細胞株を用いた染色体異常試験を実施した。その結果、代謝活性化処理の有無に関わらず復帰突然変異試験は陰性であったが、染色体異常試験では代謝活性化処理により陽性を示した。そこで、アーチスト錠規格外製剤を、主薬(類縁物質含む)として 50、100 及び 200mg/kg の用量で雄性ラットに 2 日間経口投与し、*in vivo* での小核誘発作用について検討したところ、結果は陰性であった。

以上より、製剤中類縁物質が生体内で遺伝毒性を示す可能性は低いと推測した。

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製 剤：処方箋医薬品：注意—医師等の処方箋により使用すること

有効成分：該当しない

2. 有効期間

3年（安定性試験結果に基づく）

3. 包装状態での貯法

室温保存

4. 取扱い上の注意

設定されていない

5. 患者向け資材

患者向医薬品ガイド：有り くすりのしおり：有り

6. 同一成分・同効薬

先発医薬品、一物二名称の製品はない

7. 国際誕生年月日

1990年4月18日（ベルギー）

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

販売名	製造販売承認年月日	承認番号	薬価基準収載年月日	販売開始年月日
アーチスト錠 1.25mg	2002年10月8日	21400AMZ00625	2002年12月6日	2002年12月12日
アーチスト錠 2.5mg	2002年10月8日	21400AMZ00626	2002年12月6日	2002年12月12日
アーチスト錠 10mg	1993年1月19日	20500AMZ00009	1993年3月19日	1993年5月12日
アーチスト錠 20mg	1993年1月19日	20500AMZ00010	1993年3月19日	1993年5月12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

2002年10月8日

アーチスト錠 1.25mg・錠 2.5mg・錠 10mg

内容：「次の状態で、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、利尿薬、ジギタリス製剤等の基礎治療を受けている患者 虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全」の効能又は効果を追加

「〈虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全〉

カルベジロールとして、通常、成人1回1.25mg、1日2回食後経口投与から開始する。1回1.25mg、1日2回

X. 管理的事項に関する項目

の用量に忍容性がある場合には、1週間以上の間隔で忍容性をみながら段階的に増量し、忍容性がない場合は減量する。用量の増減は必ず段階的に行い、1回投与量は1.25mg、2.5mg、5mg又は10mgのいずれかとし、いずれの用量においても、1日2回食後経口投与とする。通常、維持量として1回2.5～10mgを1日2回食後経口投与する。なお、年齢、症状により、開始用量はさらに低用量としてもよい。また、患者の本剤に対する反応性により、維持量は適宜増減する。」の用法及び用量の追加

2015年8月24日

アーチスト錠 2.5mg・錠 10mg・錠 20mg

内容：「頻脈性心房細動」の効能又は効果を追加

「〈頻脈性心房細動〉

カルベジロールとして、通常、成人1回5mgを1日1回経口投与から開始し、効果が不十分な場合には10mgを1日1回、20mgを1日1回へ段階的に増量する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、最大投与量は20mgを1日1回までとする。」の用法及び用量の追加

10.再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容

再審査結果公表年月日：2002年3月18日（高血圧・狭心症の効能における再審査）

内容：薬事法第14条第2項各号のいずれにも該当しない

再審査結果公表年月日：2010年3月24日（慢性心不全の効能における再審査）

内容：薬事法第14条第2項第3号イからハまでのいずれにも該当しない

11.再審査期間

再審査期間（高血圧・狭心症）：6年間 [1993年1月19日～1999年1月18日（終了）]

再審査期間（慢性心不全）：4年間 [2002年10月8日～2006年10月7日（終了）]

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

販売名	HOT（13桁）番号	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）	レセプト電算 処理システム 用コード
アーチスト錠 1.25mg	1151015020101（PTP100錠）	2149032F3024	2149032F3024	610462039
アーチスト錠 2.5mg	1151022020301（プラスチックボトル500錠） 1151022020101（PTP100錠） 1151022020201（PTP420錠） 1151022020102（PTP500錠）	2149032F4020	2149032F4020	610462040
アーチスト錠 10mg	1029970020301（プラスチックボトル500錠） 1029970020101（PTP100錠） 1029970020201（PTP420錠） 1029970020102（PTP500錠）	2149032F1021	2149032F1021	612140702
アーチスト錠 20mg	1029987020101（PTP100錠）	2149032F2028	2149032F2028	612140703

14. 保険給付上の注意

アーチスト錠 1.25mg・錠 2.5mg

本製剤の用法・用量に関連する使用上の注意に「慢性心不全患者に投与する場合には、必ず1回1.25mgまたはさらに低用量の、1日2回投与から開始し、忍容性および治療上の有効性を基に個々の患者に応じて維持量を設定すること。」と記載されているので、使用にあたっては十分留意すること。

(平成14年12月6日付 保医発第1206004号)

XI. 文 献

1. 引用文献

- 1) 安島春洋ほか：臨床薬理 1990;21(2):391-400
- 2) 安島春洋ほか：臨床薬理 1990;21(2):401-413
- 3) 荻原俊男ほか：臨床と研究 1989;66(5):1660-1666
- 4) 吉永 馨ほか：臨床と研究 1989;66(11):3684-3692
- 5) Tsukiyama H, et al. : Drugs 1988;36(Suppl 6):48-54 (PMID : 2908304)
- 6) Kuriyama Y, et al. : Eur J Clin Pharmacol 1990;38(Suppl 2): S 120- S 121 (PMID : 1974501)
- 7) Tomita K and Marumo F : J Cardiovasc Pharmacol 1992;19(Suppl 1): S 97- S 101 (PMID : 1378158)
- 8) Nagakawa Y, et al. : Eur J Clin Pharmacol 1990;38(Suppl 2): S 115- S 119 (PMID : 1974500)
- 9) 荻原俊男ほか：臨床と研究 1989;66(5):1618-1621
- 10) Seguchi H, et al. : Eur J Clin Pharmacol 1990;38(Suppl 2): S 139- S 142 (PMID : 1974504)
- 11) 五島雄一郎ほか：老年医学 (Geriat Med) 1989;27(11):1691-1704
- 12) 百村伸一ほか：臨床と研究 2002;79(8):1443-1462
- 13) 荻原俊男ほか：臨床と研究 1989;66(7):2265-2277
- 14) 熊原雄一ほか：臨床と研究 1989;66(12):3968-3982
- 15) 保嶋 実ほか：臨床と研究 1990;67(2):658-674
- 16) 高島利一ほか：臨床と研究 1990;67(4):1263-1268
- 17) Rittinghausen R : Drugs 1988;36(Suppl 6):92-101 (PMID : 2908307)
- 18) Kohno M, et al. : Drugs 1988;36(Suppl 6):129-135 (PMID : 2908299)
- 19) 武田忠直ほか：臨床と研究 1990;67(1):312-324
- 20) 早川弘一ほか：診断と治療 1990;78(7):1799-1815
- 21) 加藤和三ほか：臨床と研究 1990;67(3):985-995
- 22) 五島雄一郎ほか：臨床と研究 1990;67(6):1869-1894
- 23) 吉永 馨ほか：臨床と研究 1992;69(8):2593-2617
- 24) 加藤和三ほか：臨床と研究 1990;67(2):618-631
- 25) 加藤和三ほか：臨床と研究 1990;67(2):632-648
- 26) Hori M, et al. : Am Heart J 2004;147(2):324-330 (PMID : 14760332)
- 27) Packer M, et al. : N Engl J Med 1996;334(21):1349-1355 (PMID : 8614419)
- 28) Packer M, et al. : N Engl J Med 2001;344(22):1651-1658 (PMID : 11386263)
- 29) Inoue H, et al. : J Cardiol 2017;69(1):293-301 (PMID : 27364549)
- 30) 五島雄一郎ほか：臨床と研究 1990;67(3):965-984
- 31) 武田忠直ほか：診断と治療 1994;82(3):506-522
- 32) 賀来 俊ほか：老年医学 (Geriat Med) 1990;28(2):293-303
- 33) 三木茂裕ほか：日本透析医学会雑誌 1991;24(4):515-521
- 34) Bruns LA, et al. : J Pediatr 2001;138(4):505-511 (PMID : 11295713)
- 35) 森 義弘ほか：臨床医薬 2007;23(12):1051-1072
- 36) 飯塚智子ほか：臨床医薬 2007;23(10):889-906
- 37) 飯塚智子ほか：臨床医薬 2007;23(12):1073-1087
- 38) 銭村奈津子ほか：臨床医薬 2007;23(10):907-922

- 39) Sponer G, et al. : J Cardiovasc Pharmacol 1987;9(3):317-327 (PMID : 2437399)
- 40) Tomlinson B, et al. : Drugs 1988;36(Suppl 6):37-47 (PMID : 2908303)
- 41) 都築雅人ほか : 臨床薬理 1990;21(3):521-534
- 42) Hashimoto H, et al. : J Cardiovasc Pharmacol 1991;18(Suppl 4): S 22- S 28 (PMID : 1721975)
- 43) Nakamoto H, et al. : Drugs 1988;36(Suppl 6):160-164
- 44) Ruffolo RR Jr, et al. : Eur J Clin Pharmacol 1990;38(Suppl 2): S 112- S 114 (PMID : 1974499)
- 45) Seki N, et al. : J Pharmacol Exp Ther 1988;246(3):1116-1122 (PMID : 2901485)
- 46) Lahiri A, et al. : Am J Cardiol 1987;59(8):769-774 (PMID : 2881480)
- 47) Kohno M, et al. : Drugs 1988;36(Suppl 6):165-168
- 48) Tamaki T, et al. : Drugs 1988;36(Suppl 6):155-159
- 49) Hattori Y, et al. : J Cardiovasc Pharmacol 1989;13(4):572-579 (PMID : 2470994)
- 50) Kawada T, et al. : J Cardiovasc Pharmacol 1990;16(1):147-153 (PMID : 1696657)
- 51) 河田登美枝ほか : 心筋の構造と代謝-1989-心筋代謝研究会編 1990;12:401-414
- 52) 岸田 浩ほか : 診断と治療 1989;77(11):3024-3032
- 53) Feuerstein GZ, et al. : J Cardiovasc Pharmacol 1992;19(Suppl 1): S 138- S 141 (PMID : 1378142)
- 54) Mishima T, et al. : Circulation 2000;102(18):534
- 55) Maggi E, et al. : J Cardiovasc Pharmacol 1996;27(4):532-538 (PMID : 8847870)
- 56) Yue TL, et al. : J Pharmacol Exp Ther 1992;263(1):92-98 (PMID : 1357162)
- 57) 藤巻正慶ほか : 臨床薬理 1990;21(2):415-424
- 58) 伯水英夫ほか : 薬物動態 1989;4(6):637-649
- 59) 藤巻正慶ほか : 薬物動態 1989;4(6):693-701
- 60) 伯水英夫ほか : 薬物動態 1989;4(6):651-665
- 61) Rudorf JE and Ehmer B : Drugs 1988;36(Suppl 6):113-117
- 62) Möllendorff EV, et al. : Eur J Clin Pharmacol 1987;33(5):511-513 (PMID : 3428345)
- 63) 伯水英夫ほか : 薬物動態 1989;4(6):679-691
- 64) 藤巻正慶ほか : 薬物動態 1989;4(6):673-677
- 65) Oldham HG and Clarke SE : Drug Metab Dispos 1997;25(8):970-977 (PMID : 9280405)
- 66) 藤巻正慶, 伯水英夫 : 薬物動態 1989;4(6):667-671
- 67) 澤田康文, 玉木啓文 : 日本医事新報 2014;(4698):43-47
- 68) Hakusui H and Fujimaki M : Drugs 1988;36(Suppl 6):144-147
- 69) Neugebauer G, et al. : Drugs 1988;36(Suppl 6):148-154
- 70) Kaijser M, et al. : Clin Transplant 1997;11(6):577-581 (PMID : 9408688)
- 71) Ruffolo RR Jr, et al. : J Hum Hypertens 1993;7(Suppl 1):S2-S15 (PMID : 8487245)
- 72) De Mey C, et al. : Br J Clin Pharmacol 1990;29(4):486-490 (PMID : 1970265)
- 73) Wermeling DP, et al. : Pharmacotherapy 1994;14(5):600-606 (PMID : 7997394)
- 74) Hirohashi M, et al. : Arzneimittelforschung 1990;40(7):735-746 (PMID : 1977393)
- 75) 野村 護ほか : 医薬品研究 1989;20(6):1181-1190
- 76) 柿畑耕司ほか : 医薬品研究 1989;20(6):1191-1208
- 77) 柿畑耕司ほか : 医薬品研究 1989;20(6):1209-1219
- 78) 竹本 稔ほか : 医薬品研究 1990;21(4):547-558

2. その他の参考文献

第十八改正日本薬局方解説書 2021, 廣川書店

XII. 参考資料

1. 主な外国での発売状況

カルベジロールは、1990年4月18日にベルギーで最初に承認を取得した。

現在60ヵ国（又は地域）以上で承認を取得している。

主な承認又は販売国は以下のとおりである。

米国、欧州各国（英国、フランス、ドイツ、イタリア、スペイン、スイス）、オーストラリア等

（2023年4月現在）

主な外国での効能又は効果、用法及び用量は以下のとおりである。

出典	記載内容
米国の添付文書 (COREG- carvedilol tablet, film coated: Woodward Pharma Services LLC, 2022年5月)	<p>1 INDICATIONS AND USAGE</p> <p>1.1 Heart Failure</p> <p>COREG is indicated for the treatment of mild-to-severe chronic heart failure of ischemic or cardiomyopathic origin, usually in addition to diuretics, ACE inhibitors, and digitalis, to increase survival and, also, to reduce the risk of hospitalization [see <i>Drug Interactions (7.4), Clinical Studies (14.1)</i>].</p> <p>1.2 Left Ventricular Dysfunction following Myocardial Infarction</p> <p>COREG is indicated to reduce cardiovascular mortality in clinically stable patients who have survived the acute phase of a myocardial infarction and have a left ventricular ejection fraction of less than or equal to 40% (with or without symptomatic heart failure) [see <i>Clinical Studies (14.2)</i>].</p> <p>1.3 Hypertension</p> <p>COREG is indicated for the management of essential hypertension [see <i>Clinical Studies (14.3, 14.4)</i>]. It can be used alone or in combination with other antihypertensive agents, especially thiazide-type diuretics [see <i>Drug Interactions (7.2)</i>].</p> <p>2 DOSAGE AND ADMINISTRATION</p> <p>COREG should be taken with food to slow the rate of absorption and reduce the incidence of orthostatic effects.</p> <p>2.1 Heart Failure</p> <p>DOSAGE MUST BE INDIVIDUALIZED AND CLOSELY MONITORED BY A PHYSICIAN DURING UP-TITRATION. Prior to initiation of COREG, it is recommended that fluid retention be minimized. The recommended starting dose of COREG is 3.125 mg twice daily for 2 weeks. If tolerated, patients may have their dose increased to 6.25, 12.5, and 25 mg twice daily over successive intervals of at least 2 weeks. Patients should be maintained on lower doses if higher doses are not tolerated. A maximum dose of 50 mg twice daily has been administered to patients with mild-to-moderate heart failure weighing over 85 kg (187 lbs.).</p> <p>Patients should be advised that initiation of treatment and (to a lesser extent) dosage increases may be associated with transient symptoms of dizziness or lightheadedness (and rarely syncope) within the first hour after dosing. During these periods, patients should avoid situations such as driving or hazardous tasks, where symptoms could result in injury. Vasodilatory symptoms often do not require treatment, but it may be</p>

	<p>useful to separate the time of dosing of COREG from that of the ACE inhibitor or to reduce temporarily the dose of the ACE inhibitor. The dose of COREG should not be increased until symptoms of worsening heart failure or vasodilation have been stabilized.</p> <p>Fluid retention (with or without transient worsening heart failure symptoms) should be treated by an increase in the dose of diuretics.</p> <p>The dose of COREG should be reduced if patients experience bradycardia (heart rate less than 55 beats per minute).</p> <p>Episodes of dizziness or fluid retention during initiation of COREG can generally be managed without discontinuation of treatment and do not preclude subsequent successful titration of, or a favorable response to, carvedilol.</p> <p>2.2 Left Ventricular Dysfunction following Myocardial Infarction</p> <p>DOSAGE MUST BE INDIVIDUALIZED AND MONITORED DURING UP-TITRATION.</p> <p>Treatment with COREG may be started as an inpatient or outpatient and should be started after the patient is hemodynamically stable and fluid retention has been minimized. It is recommended that COREG be started at 6.25 mg twice daily and increased after 3 to 10 days, based on tolerability, to 12.5 mg twice daily, then again to the target dose of 25 mg twice daily. A lower starting dose may be used (3.125 mg twice daily) and/or the rate of up-titration may be slowed if clinically indicated (e.g., due to low blood pressure or heart rate, or fluid retention). Patients should be maintained on lower doses if higher doses are not tolerated. The recommended dosing regimen need not be altered in patients who received treatment with an IV or oral β-blocker during the acute phase of the myocardial infarction.</p> <p>2.3 Hypertension</p> <p>DOSAGE MUST BE INDIVIDUALIZED. The recommended starting dose of COREG is 6.25 mg twice daily. If this dose is tolerated, using standing systolic pressure measured about 1 hour after dosing as a guide, the dose should be maintained for 7 to 14 days, and then increased to 12.5 mg twice daily if needed, based on trough blood pressure, again using standing systolic pressure 1 hour after dosing as a guide for tolerance. This dose should also be maintained for 7 to 14 days and can then be adjusted upward to 25 mg twice daily if tolerated and needed. The full antihypertensive effect of COREG is seen within 7 to 14 days. Total daily dose should not exceed 50 mg.</p> <p>Concomitant administration with a diuretic can be expected to produce additive effects and exaggerate the orthostatic component of carvedilol action.</p> <p>2.4 Hepatic Impairment</p> <p>COREG should not be given to patients with severe hepatic impairment [<i>see Contraindications (4)</i>].</p>
<p>英国の SPC (Carvedilol 12.5 mg film-coated tablets : Aurobindo Pharma - Milpharm Ltd., 2023 年 9 月)</p>	<p>4. Clinical particulars</p> <p>4.1 Therapeutic indications</p> <p>Essential hypertension</p> <p>Chronic stable angina pectoris</p> <p>Adjunctive treatment of moderate to severe stable chronic heart failure</p>

4.2 Posology and method of administration

Oral use.

Essential Hypertension

Carvedilol may be used for the treatment of hypertension alone or in combination with other antihypertensives, especially thiazide diuretics. Once daily dosing is recommended, however the recommended maximum single dose is 25 mg and the recommended maximum daily dose is 50 mg.

Adults:

The recommended initial dose is 12.5 mg once a day for the first two days. Thereafter, the treatment is continued at the dose 25 mg/day. If necessary, the dose may be further increased gradually at intervals of two weeks or more rarely.

Elderly:

The recommended initial dose in hypertension is 12.5 mg once a day which may also be sufficient for continued treatment.

However, if the therapeutic response is inadequate at this dose, the dose may be further increased gradually at intervals of two weeks or more rarely.

Chronic stable angina pectoris:

A twice-daily regimen is recommended.

Adults

The recommended initial dosage is 12.5 mg twice a day for the first two days. Thereafter, the treatment is continued at the dose 25 mg twice a day. If necessary, the dose may be further increased gradually at intervals of two weeks or more rarely to the recommended maximum dose of 100 mg a day divided into two doses (twice daily).

Elderly

The recommended initial dose is 12.5 mg twice daily for two days. Thereafter, the treatment is continued at the dose 25 mg twice daily, which is the recommended maximum daily dose.

Heart Failure:

Carvedilol is given in moderate to severe heart failure in addition to conventional basic therapy with diuretics, ACE inhibitors, digitalis, and/or vasodilators. The patient should be clinically stable (no change in NYHA-class, no hospitalisation due to heart failure) and the basic therapy must be stabilized for at least 4 weeks prior to treatment. Additionally the patient should have a reduced left ventricular ejection fraction and heart rate should be > 50 bpm and systolic blood pressure > 85 mm Hg (see section 4.3).

The initial dose is 3.125 mg twice a day for two weeks. If this dose is tolerated, the dose may be increased slowly with intervals of not less than two weeks up to 6.25 mg twice a day, then up to 12.5 mg twice a day and finally up to 25 mg twice a day. The dosage should be increased to the highest tolerable level.

The recommended maximum dosage is 25 mg twice a day for patients with a body weight of less than 85 kg, and 50 mg twice a day for patients with a body weight above 85 kg, provided that the heart failure is not severe. A dose increase to 50 mg twice daily should be performed carefully under close medical supervision of the patient.

Transient worsening of symptoms of heart failure may occur at the beginning of treatment or due to a dose increase, especially in patients with severe heart failure and/or under high dose diuretic treatment. This does usually not call for discontinuation of treatment,

	<p>but dose should not be increased. The patient should be monitored by a physician/cardiologist for two hours after starting treatment or increasing the dose. Before each dose increase, an examination should be performed for potential symptoms of worsening heart failure or for symptoms of excessive vasodilatation (e.g. renal function, body weight, blood pressure, heart rate and rhythm). Worsening of heart failure or fluid retention is treated by increasing the dose of diuretic, and the dose of carvedilol should not be increased until the patient is stabilized. If bradycardia appears or in case of lengthening of AV conduction, the level of digoxin should first be monitored. Occasionally it may be necessary to reduce the carvedilol dose or temporarily discontinue treatment altogether. Even in these cases, carvedilol dose titration can often be successfully continued.</p> <p>Renal function, thrombocytes and glucose (in case of NIDDM and/or IDDM) should be monitored regularly during dose titration. However, after dose titration the frequency of monitoring can be reduced.</p> <p>If carvedilol has been withdrawn for more than two weeks, the therapy should be reinitiated with 3.125 mg twice a day and increased gradually according to the above recommendations.</p> <p><i>Renal insufficiency</i></p> <p>Dosage must be determined for each patient individually, but according to pharmacokinetic parameters there is no evidence that dose adjustment of carvedilol in patients with renal impairment is necessary.</p> <p><i>Moderate hepatic dysfunction</i></p> <p>Dose adjustment may be required.</p> <p><i>Paediatric population (< 18 years)</i></p> <p>Carvedilol is not recommended for the use in children below 18 years of age due to insufficient data on the efficacy and safety of carvedilol.</p> <p><i>Elderly</i></p> <p>Elderly patients may be more susceptible to the effects of carvedilol and should be monitored more carefully.</p> <p>As with other beta-blockers and especially in patients with coronary disease, the withdrawal of carvedilol should be done gradually (see section 4.4).</p> <p><i>Methods of administration</i></p> <p>The tablets should be taken with the adequate supply of fluid. It is recommended that heart failure patients take their carvedilol medication with food to allow the absorption to be slower and the risk of orthostatic hypotension to be reduced.</p>
--	--

本邦における本剤の効能又は効果、用法及び用量は以下のとおりである。国内の承認内容の範囲で本剤を使用すること。

<p>4. 効能又は効果</p> <ul style="list-style-type: none"> ○本態性高血圧症（軽症～中等症） ○腎実質性高血圧症 ○狭心症 ○次の状態で、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、利尿薬、ジギタリス製剤等の基礎治療を受けている患者 <ul style="list-style-type: none"> 虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全 ○頻脈性心房細動

5. 効能又は効果に関連する注意

〈効能共通〉

5.1 〈参考〉

効能又は効果	錠 1.25mg	錠 2.5mg	錠 10mg	錠 20mg
本態性高血圧症 (軽症～中等症)	—	—	○	○
腎実質性高血圧症	—	—	○	○
狭心症	—	—	○	○
虚血性心疾患又は拡張型心 筋症に基づく慢性心不全	○	○	○	—
頻脈性心房細動	—	○	○	○

○：効能あり —：効能なし

〈虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全〉

5.2 左室収縮機能障害の原因解明に努めること。可逆的な左室収縮機能障害については、原因除去あるいは他の治療も考慮すること。

6. 用法及び用量

〈本態性高血圧症（軽症～中等症）、腎実質性高血圧症〉

カルベジロールとして、通常、成人 1 回 10～20mg 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。

〈狭心症〉

カルベジロールとして、通常、成人 1 回 20mg 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。

〈虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全〉

カルベジロールとして、通常、成人 1 回 1.25mg、1 日 2 回食後経口投与から開始する。1 回 1.25mg、1 日 2 回の用量に忍容性がある場合には、1 週間以上の間隔で忍容性をみながら段階的に増量し、忍容性がない場合は減量する。用量の増減は必ず段階的に行い、1 回投与量は 1.25mg、2.5mg、5mg 又は 10mg のいずれかとし、いずれの用量においても、1 日 2 回食後経口投与とする。通常、維持量として 1 回 2.5～10mg を 1 日 2 回食後経口投与する。

なお、年齢、症状により、開始用量はさらに低用量としてもよい。また、患者の本剤に対する反応性により、維持量は適宜増減する。

〈頻脈性心房細動〉

カルベジロールとして、通常、成人 1 回 5mg を 1 日 1 回経口投与から開始し、効果が不十分な場合には 10mg を 1 日 1 回、20mg を 1 日 1 回へ段階的に増量する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、最大投与量は 20mg を 1 日 1 回までとする。

7. 用法及び用量に関連する注意

〈効能共通〉

7.1 褐色細胞腫又はパラガングリオーマの患者では、 α 遮断薬で初期治療を行った後に本剤を投与し、常に α 遮断薬を併用すること。[2.8、9.1.8 参照]

<p>〈本態性高血圧症（軽症～中等症）、腎実質性高血圧症、狭心症〉</p> <p>7.2 頻脈性心房細動を合併する患者に投与する場合には、頻脈性心房細動の用法及び用量は1日1回5mg投与から開始することに留意した上で、各疾患の指標となる血圧や心拍数、症状等に応じ、開始用量を設定すること。</p> <p>〈本態性高血圧症（軽症～中等症）、腎実質性高血圧症、狭心症、頻脈性心房細動〉</p> <p>7.3 慢性心不全を合併する患者では、慢性心不全の用法及び用量に従うこと。</p> <p>〈虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全〉</p> <p>7.4 本剤を中止する場合には、急に投与を中止せず、原則として段階的に半量ずつ、2.5mg又は1.25mg、1日2回まで1～2週間かけて減量し中止すること。</p> <p>7.5 2週間以上休薬した後、投与を再開する場合には、用法及び用量に従って、低用量から開始し、段階的に増量すること。</p>
--

2. 海外における臨床支援情報

妊婦に関する海外情報（オーストラリア分類）

	分類	参考：分類の概要
オーストラリア分類基準	C (Carvedilol Sandoz 6.25/12.5/25 mg tablets : Sandoz Pty Ltd, 2023年9月)	Drugs which, owing to their pharmacological effects, have caused or may be suspected of causing, harmful effects on the human fetus or neonate without causing malformations. These effects may be reversible. Accompanying texts should be consulted for further details.

妊婦、授乳婦等に関する記載

出典	記載内容
米国の添付文書 (COREG-carvedilol tablet, film coated : Woodward Pharma Services LLC, 2022年5月)	<p>8 USE IN SPECIFIC POPULATIONS</p> <p>8.1 Pregnancy</p> <p><u>Risk Summary</u></p> <p>Available data regarding use of COREG in pregnant women are insufficient to determine whether there are drug-associated risks of adverse developmental outcomes. There are risks to the mother and fetus associated with poorly controlled hypertension in pregnancy. The use of beta blockers during the third trimester of pregnancy may increase the risk of hypotension, bradycardia, hypoglycemia, and respiratory depression in the neonate [see <i>Clinical Considerations</i>]. In animal reproduction studies, there was no evidence of adverse developmental outcomes at clinically relevant doses [see <i>Data</i>]. Oral administration of carvedilol to pregnant rats during organogenesis resulted in post-implantation loss, decreased fetal body weight, and an increased frequency of delayed fetal skeletal development at maternally toxic doses that were 50 times the maximum recommended human dose (MRHD). In addition, oral administration of carvedilol to pregnant rabbits during organogenesis resulted in increased post-implantation loss at doses 25 times the MRHD [see <i>Data</i>].</p> <p>The estimated background risk of major birth defects and miscarriage for the indicated populations are unknown. All pregnancies have a background risk of birth defect, loss, or other adverse outcomes. In the U.S. general population, the estimated background risk of major birth defects and miscarriage in clinically recognized pregnancies is 2% to 4% and 15% to 20%, respectively.</p>

	<p><u>Clinical Considerations</u></p> <p><i>Disease-Associated Maternal and/or Embryo-Fetal Risk:</i> Hypertension in pregnancy increases the maternal risk for pre-eclampsia, gestational diabetes, premature delivery, and delivery complications (e.g., need for cesarean section and post-partum hemorrhage). Hypertension increases the fetal risk for intrauterine growth restriction and intrauterine death. Pregnant women with hypertension should be carefully monitored and managed accordingly.</p> <p><i>Fetal/Neonatal Adverse Reactions:</i> Neonates of women with hypertension who are treated with beta-blockers during the third trimester of pregnancy may be at increased risk for hypotension, bradycardia, hypoglycemia, and respiratory depression. Observe newborns for symptoms of hypotension, bradycardia, hypoglycemia, and respiratory depression and manage accordingly.</p> <p><u>Data</u></p> <p><i>Animal Data:</i> Studies performed in rats and rabbits given carvedilol during fetal organogenesis revealed increased post-implantation loss in rats at a maternally toxic dose of 300 mg per kg per day (50 times the MRHD as mg per m²) and in rabbits (in the absence of maternal toxicity) at doses of 75 mg per kg per day (25 times the MRHD as mg per m²). In the rats, there was also a decrease in fetal body weight at 300 mg per kg per day (50 times the MRHD as mg per m²) accompanied by an increased incidence of fetuses with delayed skeletal development. In rats, the no-effect level for embryo-fetal toxicity was 60 mg per kg per day (10 times the MRHD as mg per m²); in rabbits, it was 15 mg per kg per day (5 times the MRHD as mg per m²). In a pre- and post-natal development study in rats administered carvedilol from late gestation through lactation, increased embryo-lethality was observed at a maternally toxic dose of 200 mg per kg per day (approximately 32 times the MRHD as mg per m²), and pup mortality and delays in physical growth/development were observed at 60 mg per kg per day (10 times the MRHD as mg per m²) in the absence of maternal toxicity. The no-effect level was 12 mg per kg per day (2 times the MRHD as mg per m²). Carvedilol was present in fetal rat tissue.</p> <p>8.2 Lactation</p> <p><u>Risk Summary</u></p> <p>There are no data on the presence of carvedilol in human milk, the effects on the breastfed infant, or the effects on milk production. Carvedilol is present in the milk of lactating rats. The developmental and health benefits of breastfeeding should be considered along with the mother's clinical need for COREG and any potential adverse effects on the breastfed infant from COREG or from the underlying maternal condition.</p>
<p>英国の SPC (Carvedilol 12.5 mg film-coated tablets : Aurobindo Pharma - Milpharm Ltd., 2023 年 9 月)</p>	<p>4. Clinical particulars</p> <p>4.6 Fertility, pregnancy and lactation</p> <p><u>Pregnancy</u></p> <p>There are no adequate data from the use of carvedilol in pregnant women. Studies in animals have shown reproductive toxicity (see section 5.3). The potential risk for humans is unknown.</p> <p>Beta-blockers reduce placental perfusion which may result in intrauterine fetal death and immature and premature deliveries. In addition, adverse reactions (especially hypoglycaemia, hypotension, bradycardia, respiratory depression and hypothermia) may occur in the fetus and neonate. There is an increased risk of cardiac and pulmonary complications in the neonate in the postnatal period. Carvedilol should not be used during pregnancy unless clearly necessary (that is if the potential benefit for the mother</p>

	<p>outweighs the potential risk for the fetus/neonate). The treatment should be stopped 2-3 days before expected birth. If this is not possible the new-born has to be monitored for the first 2-3 days of life.</p> <p>Breastfeeding</p> <p>Carvedilol is lipophilic and according to results from studies with lactating animals, carvedilol and its metabolites are excreted in breast milk and, therefore, mothers receiving carvedilol should not breast-feed.</p>
--	--

本邦における本剤の使用上の注意「2. 禁忌」、「9.5 妊婦」及び「9.6 授乳婦」の項の記載は以下のとおりである。

<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>2.9 妊婦又は妊娠している可能性のある女性 [9.5 参照]</p>
--

<p>9.5 妊婦</p> <p>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。ラットにおける妊娠前及び妊娠初期投与試験において、臨床用量の約 900 倍（300mg/kg）で黄体数の減少及び骨格異常（13 肋骨の短小）の増加が報告されている。 [2.9 参照]</p> <p>9.6 授乳婦</p> <p>治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること。動物実験（ラット）で乳汁中に移行することが報告されている。</p>

小児等に関する記載

出典	記載内容
<p>米国の添付文書 （COREG-carvedilol tablet, film coated : Woodward Pharma Services LLC, 2022 年 5 月）</p>	<p>8 USE IN SPECIFIC POPULATIONS</p> <p>8.4 Pediatric Use</p> <p>Effectiveness of COREG in patients younger than 18 years has not been established.</p> <p>In a double-blind trial, 161 children (mean age: 6 years; range: 2 months to 17 years; 45% younger than 2 years) with chronic heart failure [NYHA class II-IV, left ventricular ejection fraction less than 40% for children with a systemic left ventricle (LV), and moderate-severe ventricular dysfunction qualitatively by echo for those with a systemic ventricle that was not an LV] who were receiving standard background treatment were randomized to placebo or to 2 dose levels of carvedilol. These dose levels produced placebo-corrected heart rate reduction of 4 to 6 heart beats per minute, indicative of β-blockade activity. Exposure appeared to be lower in pediatric subjects than adults. After 8 months of follow-up, there was no significant effect of treatment on clinical outcomes. Adverse reactions in this trial that occurred in greater than 10% of subjects treated with COREG and at twice the rate of placebo-treated subjects included chest pain (17% versus 6%), dizziness (13% versus 2%), and dyspnea (11% versus 0%).</p>
<p>英国の SPC （Carvedilol 12.5 mg film-coated tablets : Aurobindo Pharma - Milpharm Ltd., 2023 年 9 月）</p>	<p>4. Clinical particulars</p> <p>4.2 Posology and method of administration</p> <p><i>Paediatric population (< 18 years)</i></p> <p>Carvedilol is not recommended for the use in children below 18 years of age due to insufficient data on the efficacy and safety of carvedilol.</p>

本邦における本剤の使用上の注意「9.7 小児等」の項の記載は以下のとおりである。

9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

9.7.1 重症心不全の幼児及び小児の患者

重篤な低血糖症状があらわれ、死亡に至った例が報告されている。

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

(1)粉砕

個別に照会すること（問い合わせ先は、弊社医薬情報担当者又は下記参照）

(2)崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性

個別に照会すること（問い合わせ先は、弊社医薬情報担当者又は下記参照）

問い合わせ窓口：

第一三共株式会社 製品情報センター

TEL：0120-189-132

FAX：03-6225-1922

2. その他の関連資料

〔文献請求先及び問い合わせ先〕
第一三共株式会社 製品情報センター
〒103-8426 東京都中央区日本橋本町 3-5-1
TEL:0120-189-132

専用アプリ「添文ナビ」でGS1バーコードを読み取ることで、最新の電子添文等を閲覧できます。

