

貯 法：室温保存
有効期間：3 年

高血圧症・狭心症治療剤
持続性 Ca 拮抗薬

日本標準商品分類番号

872171

日本薬局方 アムロジピンベシル酸塩口腔内崩壊錠
劇薬、処方箋医薬品^{注)}

アムロジピン OD 錠 2.5mg 「NP」
アムロジピン OD 錠 5mg 「NP」
アムロジピン OD 錠 10mg 「NP」
Amlodipine OD Tablets

注) 注意一医師等の処方箋により使用すること

	OD 錠 2.5mg	OD 錠 5mg	OD 錠 10mg
承認番号	22100AMX02075	22100AMX02099	22400AMX01275
販売開始	2009 年 11 月	2009 年 11 月	2012 年 12 月

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

ジヒドロピリジン系化合物に対し過敏症の既往歴のある患者

5. 効能・効果に関連する注意

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

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	有効成分	添加剤
アムロジピンOD錠 2.5mg「NP」	1 錠中 日本薬局方 アムロジピンベシル酸塩 3.47mg (アムロジピンとして 2.5mg)	D-マンニトール、結晶セルロース、クロスポビドン、アスパルテーム(L-フェニルアラニン化合物)、l-メントール、ステアリン酸マグネシウム、黄色 5 号
アムロジピンOD錠 5mg「NP」	1 錠中 日本薬局方 アムロジピンベシル酸塩 6.93mg (アムロジピンとして 5mg)	
アムロジピンOD錠 10mg「NP」	1 錠中 日本薬局方 アムロジピンベシル酸塩 13.87mg (アムロジピンとして 10mg)	

3.2 製剤の性状

販売名	性状	外形・大きさ		
		直径(mm)	厚さ(mm)	重量(mg)
アムロジピンOD錠 2.5mg「NP」	淡橙色の素錠(口腔内崩壊錠)			
		7.0	2.2	100
		NP-331		
アムロジピンOD錠 5mg「NP」	淡橙色の割線入り素錠(口腔内崩壊錠)			
		8.0	3.4	200
		NP-332		
アムロジピンOD錠 10mg「NP」	淡橙色の割線入り素錠(口腔内崩壊錠)			
		8.5	4.7	250
		NP-133		

4. 効能・効果

- 高血圧症
- 狭心症

6. 用法・用量

〈OD 錠 2.5mg、OD 錠 5mg〉

高血圧症

通常、成人にはアムロジピンとして 2.5～5mg を 1 日 1 回経口投与する。

なお、症状に応じ適宜増減するが、効果不十分な場合には 1 日 1 回 10mg まで増量することができる。

通常、6 歳以上の小児には、アムロジピンとして 2.5mg を 1 日 1 回経口投与する。

なお、年齢、体重、症状により適宜増減する。

狭心症

通常、成人にはアムロジピンとして 5mg を 1 日 1 回経口投与する。

なお、症状に応じ適宜増減する。

〈OD 錠 10mg〉

高血圧症

通常、成人にはアムロジピンとして 2.5～5mg を 1 日 1 回経口投与する。

なお、症状に応じ適宜増減するが、効果不十分な場合には 1 日 1 回 10mg まで増量することができる。

狭心症

通常、成人にはアムロジピンとして 5mg を 1 日 1 回経口投与する。

なお、症状に応じ適宜増減する。

7. 用法・用量に関連する注意

〈OD 錠 2.5mg、OD 錠 5mg〉

6 歳以上の小児への投与に際しては、1 日 5mg を超えないこと。

8. 重要な基本的注意

8.1 降圧作用に基づくめまい等があらわれることがあるので、高所作業、自動車の運転等危険を伴う機械を操作する際には注意させること。

8.2 本剤は血中濃度半減期が長く投与中止後も緩徐な降圧効果が認められるので、本剤投与中止後に他の降圧剤を使用するときは、用量並びに投与間隔に留意するなど慎重に投与すること。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.1.1 過度に血圧の低い患者

さらに血圧が低下するおそれがある。

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 重篤な腎機能障害のある患者

降圧に伴い腎機能が低下することがある。

9.3 肝機能障害患者

増量時には慎重に投与すること。高用量(10mg)において副作用の発現頻度が高くなる可能性がある。本剤は主として肝臓で代謝されるため、血中濃度半減期の延長及び血中濃度-時間曲線下面積(AUC)が増大することがある。[11.2、16.6.1 参照]

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性に投与する場合には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。動物実験で妊娠末期に投与すると妊娠期間及び分娩時間が延長することが認められている¹⁾。

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。ヒト母乳中へ移行することが報告されている²⁾。

9.7 小児等

低出生体重児、新生児、乳児又は6歳未満の幼児を対象とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

低用量(2.5mg/日)から投与を開始するなど慎重に投与すること。一般に過度の降圧は好ましくないとされている。体内動態試験で血中濃度が高く、血中濃度半減期が長くなる傾向が認められている³⁾。[16.6.3 参照]

10. 相互作用

本剤の代謝には主として薬物代謝酵素 CYP3A4 が関与していると考えられている。

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
降圧作用を有する薬剤	降圧作用が増強されるおそれがある。	相互に作用を増強するおそれがある。
CYP3A4 阻害剤 エリスロマイシン ジルチアゼム リトナビル ニルマトレルビル ・リトナビル イトラコナゾール 等	エリスロマイシン及びジルチアゼムとの併用により、本剤の血中濃度が上昇したとの報告がある。	本剤の代謝が競合的に阻害される可能性があると考えられる。
CYP3A4 誘導剤 リファンピシン等	本剤の血中濃度が低下するおそれがある。	本剤の代謝が促進される可能性が考えられる。
グレープフルーツ ジュース	本剤の降圧作用が増強されるおそれがある。	グレープフルーツに含まれる成分が本剤の代謝を阻害し、本剤の血中濃度が上昇する可能性が考えられる。
シンバスタチン	シンバスタチン 80mg(国内未承認の高用量)との併用により、シンバスタチンの AUC が 77%上昇したとの報告がある。	機序は不明である。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
タクロリムス	併用によりタクロリムスの血中濃度が上昇し、腎障害等のタクロリムスの副作用が発現するおそれがある。併用時にはタクロリムスの血中濃度をモニターし、必要に応じてタクロリムスの用量を調整すること。	本剤とタクロリムスは、主として CYP3A4 により代謝されるため、併用によりタクロリムスの代謝が阻害される可能性が考えられる。

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。

11.1 重大な副作用

11.1.1 劇症肝炎(頻度不明)、肝機能障害、黄疸(0.1%未満)
AST、ALT、 γ -GTP の上昇等を伴う肝機能障害があらわれることがある。

11.1.2 無顆粒球症(頻度不明)、白血球減少(0.1%未満)、血小板減少(頻度不明)

11.1.3 房室ブロック(0.1%未満)

徐脈、めまい等の初期症状があらわれることがある。

11.1.4 横紋筋融解症(頻度不明)

筋肉痛、脱力感、CK 上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇等があらわれた場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。また、横紋筋融解症による急性腎障害の発症に注意すること。

11.2 その他の副作用

	0.1～1%未満 ^{注2)}	0.1%未満 ^{注2)}	頻度不明
肝臓	ALT、AST の上昇、肝機能障害、ALP、LDH の上昇	γ -GTP 上昇、黄疸	腹水
循環器	浮腫 ^{注1)} 、ほてり(熱感、顔面潮紅等)、動悸、血圧低下	胸痛、期外収縮、洞房又は房室ブロック、洞停止、心房細動、失神、頻脈	徐脈
精神・神経系	めまい・ふらつき、頭痛・頭重	眠気、振戦、末梢神経障害	気分動揺、不眠、錐体外路症状
消化器	心窩部痛、便秘、嘔気・嘔吐	口渇、消化不良、下痢・軟便、排便回数増加、口内炎、腹部膨満、胃腸炎	脾炎
筋・骨格系		筋緊張亢進、筋痙攣、背痛	関節痛、筋肉痛
泌尿・生殖器	BUN 上昇	クレアチニン上昇、頻尿・夜間頻尿、尿管結石、尿潜血陽性、尿中蛋白陽性	勃起障害、排尿障害
代謝異常		血清コレステロール上昇、CK 上昇、高血糖、糖尿病、尿中ブドウ糖陽性	

	0.1～1%未満 ^{注2)}	0.1%未満 ^{注2)}	頻度不明
血液		赤血球、ヘモグロビン、白血球の減少、白血球増加、紫斑	血小板減少
過敏症	発疹	そう痒、じん麻疹、光線過敏症	多形紅斑、血管炎、血管浮腫
口腔		(連用により)歯肉肥厚	
その他	全身倦怠感	しびれ、脱力感、耳鳴、鼻出血、味覚異常、疲労、咳、発熱、視力異常、呼吸困難、異常感覚、多汗、血中カリウム減少	女性化乳房、脱毛、鼻炎、体重増加、体重減少、疼痛、皮膚変色

注 1) 増量して 10mg を投与した場合に、高い頻度で認められた。[9.3、17.1.1 参照]

注 2) 発現頻度は使用成績調査を含む。

13. 過量投与

13.1 症状

過度の末梢血管拡張により、ショックを含む著しい血圧低下と反射性頻脈を起こすことがある。

13.2 処置

特異的な解毒薬はない。本剤は蛋白結合率が高いため、透析による除去は有効ではない。

また、本剤服用直後に活性炭を投与した場合、本剤の AUC は 99%減少し、服用 2 時間後では 49%減少したことから、本剤過量投与時の吸収抑制処置として活性炭投与が有効であると報告されている⁴⁾。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

分割後は早めに使用すること。分割後やむを得ず保存する場合には、湿気、光を避けて保存すること。

14.2 薬剤交付時の注意

14.2.1 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。

14.2.2 本剤を PTP シート又は瓶から取り出して保存する場合は、湿気、光を避けて保存するよう指導すること。

14.2.3 本剤は舌の上のせて唾液を浸潤させると崩壊するため、水なしで服用可能である。また、水で服用することもできる。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

因果関係は明らかでないが、本剤による治療中に心筋梗塞や不整脈(心室性頻拍を含む)がみられたとの報告がある。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

健康成人 20 例にアムロジピンとして 10mg を単回経口投与した時の血漿中濃度の T_{max} 、 C_{max} 、 AUC_{0-last} 及び $T_{1/2}$ は、それぞれ 8.0 時間(中央値)、5.84ng/mL(平

均值)、278ng・hr/mL(平均値)及び 35.1 時間(平均値)であり、外国人と比較した結果、同様であった⁵⁾。

16.1.2 反復投与

健康成人 6 例(平均年齢 33.5 歳)にアムロジピンとして 2.5mg を反復経口投与(1 日 1 回 14 日間)した場合の血漿中アムロジピン濃度は、投与 6～8 日後に定常状態に達し、以後の蓄積は認められなかった。最終投与日(14 日目)の C_{max} 及び AUC_{0-24hr} はそれぞれ 3.5ng/mL 及び 61.8ng・hr/mL であり、初回投与時(1.4ng/mL 及び 19.3ng・hr/mL)の約 3 倍であった。投与中止後、血漿中濃度は漸減し、投与中止 5 日目には 0.24ng/mL となった⁶⁾。

16.1.3 生物学的同等性試験

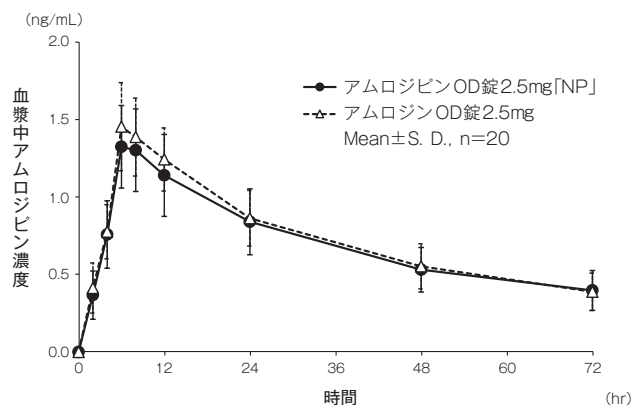
〈アムロジピン OD 錠 2.5mg「NP」〉

アムロジピン OD 錠 2.5mg「NP」とアムロジピン OD 錠 2.5mg のそれぞれ 1 錠(アムロジピンとして 2.5mg)を、クロスオーバー法により健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中アムロジピン濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC_{0-72hr} 、 C_{max})について 90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、log(0.80)～log(1.25)の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された^{7)、8)}。

薬物動態パラメータ(水あり投与)

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC_{0-72hr} (ng・hr/mL)	C_{max} (ng/mL)	T_{max} (hr)	$t_{1/2}$ (hr)
アムロジピン OD 錠 2.5mg「NP」	50.6 ±12.1	1.40 ±0.25	7.1 ±1.5	41.9 ±7.0
アムロジピン OD 錠 2.5mg	53.0 ±10.6	1.51 ±0.24	7.0 ±1.9	41.5 ±9.9

(Mean ± S.D., n=20)

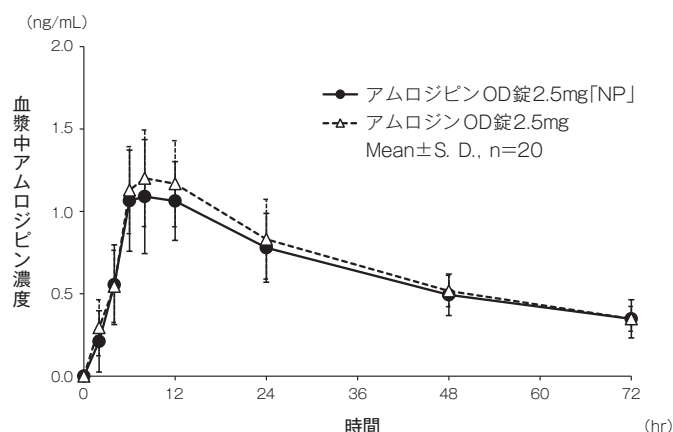


血漿中アムロジピン濃度推移(水あり投与)

薬物動態パラメータ(水なし投与)

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC_{0-72hr} (ng・hr/mL)	C_{max} (ng/mL)	T_{max} (hr)	$t_{1/2}$ (hr)
アムロジピン OD 錠 2.5mg「NP」	45.5 ±11.1	1.19 ±0.29	8.8 ±2.9	43.2 ±14.1
アムロジピン OD 錠 2.5mg	48.4 ±9.9	1.27 ±0.32	9.3 ±2.4	40.9 ±9.6

(Mean ± S.D., n=20)



血漿中アムロジピン濃度推移(水なし投与)

血漿中濃度ならびに AUC、Cmax 等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

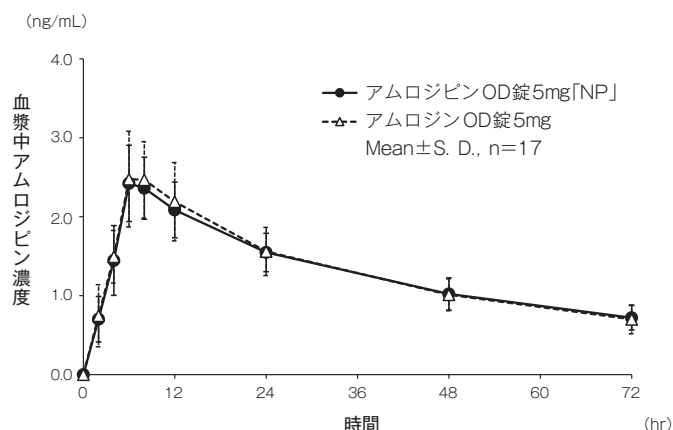
〈アムロジピン OD 錠 5mg [NP]〉

アムロジピン OD 錠 5mg [NP] とアムロジン OD 錠 5mg のそれぞれ 1 錠(アムロジピンとして 5mg)を、クロスオーバー法により健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中アムロジピン濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ (AUC_{0→72hr}、Cmax) について 90% 信頼区間法にて統計解析を行った結果、log(0.80)～log(1.25) の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された^{9)、10)}。

薬物動態パラメータ(水あり投与)

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→72hr} (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
アムロジピン OD 錠 5mg [NP]	93.9 ±14.5	2.54 ±0.45	7.2 ±1.6	43.3 ±9.9
アムロジン OD 錠 5mg	95.1 ±18.1	2.61 ±0.54	7.6 ±1.9	41.6 ±7.5

(Mean ± S.D., n=17)

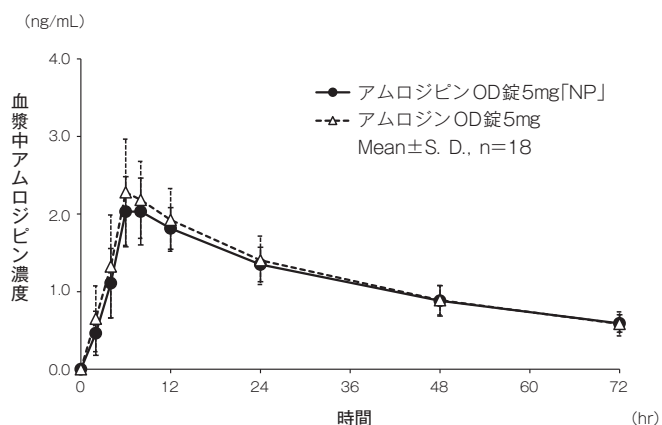


血漿中アムロジピン濃度推移(水あり投与)

薬物動態パラメータ(水なし投与)

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→72hr} (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
アムロジピン OD 錠 5mg [NP]	80.4 ±13.4	2.12 ±0.41	7.7 ±1.8	39.2 ±5.4
アムロジン OD 錠 5mg	84.1 ±18.2	2.38 ±0.61	7.8 ±2.5	38.3 ±7.3

(Mean ± S.D., n=18)



血漿中アムロジピン濃度推移(水なし投与)

血漿中濃度ならびに AUC、Cmax 等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

16.2 吸収

16.2.1 食事の影響

健康成人にアムロジピンとして 5mg をクロスオーバー法により空腹時又は食後に単回経口投与した場合の薬物動態パラメータに有意差は認められず、アムロジピンの吸収に及ぼす食事の影響は少ないものと考えられる¹¹⁾。

16.3 分布

16.3.1 血漿蛋白結合率

ヒト血漿蛋白との結合率は 97.1% であった (*in vitro*、平衡透析法)¹²⁾。

16.4 代謝

主たる尿中代謝体はジヒドロピリジン環の酸化したピリジン環体及びその酸化的脱アミノ体であった¹³⁾。

16.5 排泄

16.5.1 尿中排泄

健康成人 6 例にアムロジピンとして 2.5mg 又は 5mg を単回経口投与した場合、尿中に未変化体として排泄される割合は小さく、いずれの投与量においても尿中未変化体排泄率は投与後 24 時間までに投与量の約 3%、144 時間までに約 8% であった。また 2.5mg を 1 日 1 回 14 日間連続投与した場合の尿中排泄率は投与開始 6 日目でほぼ定常状態に達し、6 日以後の 1 日当たりの未変化体の尿中排泄率は 6.3～7.4% であった⁶⁾。

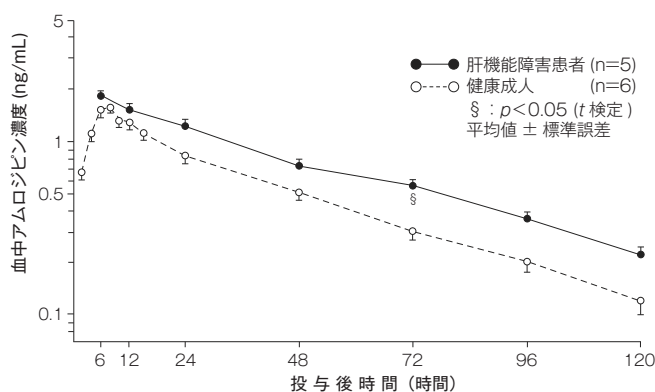
健康成人 2 例に¹⁴C-アムロジピン 15mg を単回経口投与した場合、投与後 12 日までに投与放射能の 59.3% が尿中に 23.4% が糞中に排泄され、投与後 72 時間までの尿中放射能の 9% が未変化体であった。その他に 9 種の代謝物が認められた¹³⁾ (外国人データ)。

なお、これら代謝物にはアムロジピンをしのご薬理作用は認められていない。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 肝機能障害患者

成人肝硬変患者 (Child A、B クラス) 5 例にアムロジピンとして 2.5mg を単回経口投与した場合の薬物動態は図及び表のとおりであった。健康成人に比較して、投与 72 時間後の血中濃度が有意に上昇し、T_{1/2}、AUC はやや高値を示したが有意差は認められなかった¹⁴⁾。[9.3 参照]



	T _{max} (hr)	C _{max} (ng/mL)	AUC _{0~∞} (ng・hr/mL)	T _{1/2} (hr)
肝機能障害患者	7.2 ± 1.2	1.9 ± 0.2	104.0 ± 15.5	43.0 ± 8.0
健康成人 ⁶⁾	7.3 ± 0.4	1.64 ± 0.07	68.1 ± 5.4	33.3 ± 2.2

平均値 ± 標準誤差
 有意差検定: n. s.

16.6.2 小児

高血圧症患者にアムロジピンとして 1 日 1.3~20mg^{注1)}を連続投与した母集団薬物動態試験の結果、クリアランス(平均値)は、6~12 歳(34 例)で 24.9L/hr、13~17 歳(28 例)で 27.9L/hr と推定され、成人における値と同様であった¹⁵⁾(外国人データ)。

注 1) 小児患者において本剤の承認された 1 日通常用量は 2.5mg である。

16.6.3 高齢者

老年高血圧症患者 6 例(男 2、女 4、平均年齢 79.7 歳)にアムロジピンとして 5mg を単回、及び 8 日間反復経口投与した場合の薬物動態パラメータは表の通りである。単回投与した場合、若年健康成人(男 6、平均年齢 22.3 歳)に比し、C_{max}、AUC は有意に高値を示したが、T_{1/2} に有意差は認められなかった。反復投与時には老年者の血清中アムロジピン濃度は若年者よりも高く推移したが、そのパターンは若年者に類似しており、老年者でその蓄積が増大する傾向は認められなかった³⁾。[9.8 参照]

	老年高血圧症患者		若年健康成人	
	単回投与時	反復投与時	単回投与時	反復投与時
C _{max} (ng/mL)	4.24 ± 0.08 ^{注3)}	14.9 ± 2.2 ^{注2)}	2.63 ± 0.35	7.51 ± 0.32
T _{max} (hr)	7.2 ± 0.49	8.0 ± 1.8	6.7 ± 0.42	8.0 ± 0.7
T _{1/2} (hr)	37.5 ± 6.0	47.4 ± 11.3	27.7 ± 4.6	34.7 ± 2.7
AUC _{0~48hr} (ng・hr/mL)	116.9 ± 8.4 ^{注3)}	—	63.2 ± 5.5	—

平均値 ± 標準誤差
 注 2) p < 0.05 (vs 健康成人)
 注 3) p < 0.01 (vs 健康成人)

16.8 その他

アムロジピン OD 錠 10mg「NP」は、アムロジピン OD 錠 5mg「NP」を標準製剤としたとき、溶出挙動が同等と判断され、生物学的に同等とみなされた¹⁶⁾。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験 (高血圧症)

17.1.1 国内第Ⅲ相試験

アムロジピンとして 5mg を 1 日 1 回 8 週間投与後に、収縮期血圧が 140mmHg 以上を示す患者 305 例を二群に分けて、

アムロジピンとして 10mg 又は 5mg を 1 日 1 回 8 週間投与したときの収縮期血圧のベースラインからの変化量の平均値は、10mg 群で 13.7mmHg の低下、5mg 群で 7.0mmHg の低下であり、両群間に統計的に有意な差がみられた。臨床検査値異常を含む副作用の発現率は、5mg 群では 3.9% (6/154 例)に、10mg 群では 9.9% (15/151 例)に認められた。高用量(10mg)投与時に浮腫が高い頻度で認められ、10mg 群で 3.3%であった¹⁷⁾。[11.2 参照]
 さらに、二群から移行した 134 例全例にアムロジピンとして 10mg を 1 日 1 回 44 週間投与したとき(通算 52 週時)、収縮期血圧のベースラインからの変化量の平均値は、15.6mmHg の低下を示した¹⁸⁾。

17.1.2 国内臨床試験

アムロジピンベシル酸塩錠を投与した高齢者(70 歳以上)における高血圧症に対する有効率は 86.5% (45/52 例)であった¹⁹⁾。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

細胞膜の電位依存性カルシウムチャネルに選択的に結合し、細胞内への Ca²⁺の流入を減少させて冠血管や末梢血管の平滑筋を弛緩させる。そのカルシウム拮抗作用は緩徐に発現するとともに持続性を示し、また心抑制作用が弱く血管選択性を示すことが認められている^{20)、21)}。

18.2 降圧作用

各種高血圧病態モデル(高血圧自然発症ラット、腎性高血圧イヌ)において、単回投与で血圧下降の発現が緩徐で作用持続時間が長いことが認められており、連続投与でも耐性の発現しないことが認められている²²⁾。

18.3 高血圧に伴う心血管障害への作用

食塩感受性 Dahl ラットにアムロジピンを 10 週間以上連続投与することにより、加齢に伴う血圧上昇及び腸間膜動脈の石灰沈着、フィブリン沈着等の血管病変が抑制された²³⁾。脳卒中易発症高血圧ラットにアムロジピン 3mg/kg/日を連続投与することにより、血圧上昇の抑制及び延命効果が認められた。また、心筋の線維化、腎の増殖性動脈炎、糸球基底膜肥厚、尿細管萎縮等の病変の発生も明らかに抑制された²⁴⁾。

18.4 抗狭心症作用

ラット摘出虚血後再灌流心臓において、収縮力の回復を改善し、組織内 Ca²⁺量の増加を抑制するとともに、組織内 ATP 量及びクレアチン酸量の回復を促進するなどの心筋保護作用が認められている²⁵⁾。
 ネコ血液灌流摘出心臓において、左室 dp/dt 及び左室収縮期圧は低下し、心筋酸素消費量も減少した²⁶⁾。

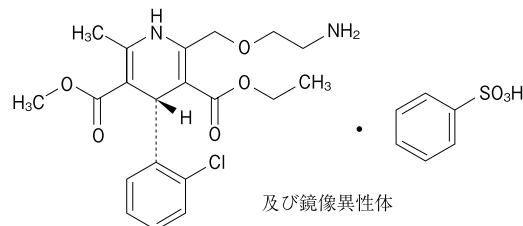
19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名：アムロジピンベシル酸塩 (Amlodipine Besilate)
 化学名：3-Ethyl 5-methyl(4*R*,5*S*)-2-[(2-aminoethoxy)methyl]-4-(2-chlorophenyl)-6-methyl-1,4-dihydropyridine-3,5-dicarboxylate monobenzenesulfonate

分子式：C₂₀H₂₅ClN₂O₅・C₆H₆O₃S

分子量：567.05

構造式：



- 性状：・白色～帯黄白色の結晶性の粉末である。
・メタノールに溶けやすく、エタノール(99.5)にやや溶けにくく、水に溶けにくい。
・メタノール溶液(1→100)は旋光性を示さない。
・融点：約 198℃(分解)。

20. 取扱い上の注意

20.1 アルミピロー開封後は湿気を避けて保存すること。

20.2 瓶の開封後は湿気、光を避けて保存すること。

22. 包装

〈アムロジピン OD 錠 2.5mg「NP」〉

100 錠[10 錠(PTP)×10、乾燥剤入り]

500 錠[10 錠(PTP)×50、乾燥剤入り]

500 錠[瓶、バラ、乾燥剤入り]

〈アムロジピン OD 錠 5mg「NP」〉

100 錠[10 錠(PTP)×10、乾燥剤入り]

500 錠[10 錠(PTP)×50、乾燥剤入り]

500 錠[瓶、バラ、乾燥剤入り]

〈アムロジピン OD 錠 10mg「NP」〉

100 錠[10 錠(PTP)×10、乾燥剤入り]

23. 主要文献

- 1) 堀本政夫ほか：応用薬理. 1991；42(2)：167-176 (L20200667)
- 2) Naito T. et al.：J Hum Lact. 2015；31(2)：301-306 (L20200668)
- 3) 桑島巖ほか：老年医学. 1991；29(6)：899-902 (L20200669)
- 4) Laine K., et al.：Br. J. Clin. Pharmacol. 1997；43：29-33(L20200670)
- 5) 健康成人におけるアムロジピン 10mg 単回投与時の安全性と薬物動態(アムロジン錠・OD 錠、ノルバスク錠・OD 錠：2009 年 2 月 23 日承認、審査報告書)(L20230758)
- 6) 中島光好ほか：臨床医薬. 1991；7(7)：1407-1435 (L20200671)
- 7) 社内資料：生物学的同等性試験(OD 錠 2.5mg、水あり投与)
- 8) 社内資料：生物学的同等性試験(OD 錠 2.5mg、水なし投与)
- 9) 社内資料：生物学的同等性試験(OD 錠 5mg、水あり投与)
- 10) 社内資料：生物学的同等性試験(OD 錠 5mg、水なし投与)
- 11) 浦江隆次ほか：薬理と治療. 1991；19(7)：2933-2942 (L20200672)
- 12) 分布(ユニシア配合錠：2010 年 4 月 16 日承認、CTD2.6.4.4)(L20230759)
- 13) Beresford A. P. et al.：Xenobiotica. 1988；18(2)：245-254(L20200673)
- 14) 足立幸彦ほか：薬理と治療. 1991；19(7)：2923-2932 (L20200674)
- 15) Flynn J. T. et al.：J Clin Pharmacol. 2006；46：905-916(L20200675)
- 16) 社内資料：生物学的同等性試験(OD 錠 10mg)
- 17) Fujiwara T., et al.：J. Hum. Hypertens. 2009；23：521-529(L20200682)
- 18) アムロジピン 5mg で効果不十分な患者に対するアムロジピン 10mg の長期投与試験(ノルバスク錠・OD 錠、アムロジン錠・OD 錠：2009 年 2 月 23 日承認、審査報告書)(L20230758)

- 19) アムロジピンの高血圧症に対する有効性および安全性(カデュエット配合錠：2009 年 7 月 7 日承認、CTD2.7.3.4.1.(1).1))(L20230760)
- 20) 山中教造ほか：日薬理誌. 1991；97：167-178 (L20200689)
- 21) 第十八改正日本薬局方解説書. 2021；C-306-C-311 (L20230012)
- 22) 山中教造ほか：日薬理誌. 1991；97：115-126 (L20200690)
- 23) Fleckenstein A. et al.：Am J Cardiol. 1989；64(17)：21I-34I(L20200691)
- 24) Suzuki M. et al.：Eur J Pharmacol. 1993；228(5-6)：269-274(L20200692)
- 25) Nayler W. G.：Am. J. Cardiol. 1989；64：65I-70I (L20200693)
- 26) 田村裕男ほか：薬理と治療. 1990；18(Suppl.2)：S339-S345(L20200694)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

ニプロ株式会社 医薬品情報室

〒566-8510 大阪府摂津市千里丘新町3番26号

TEL 0120-226-898

FAX 050-3535-8939

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



NIPRO

ニプロ株式会社

大阪府摂津市千里丘新町3番26号