使用上の注意改訂のお知らせ

持続性Ca拮抗薬

劇薬,指定医薬品, 処方せん医薬品

劇薬,指定医薬品, 処方せん医薬品

アムロジピン錠 2.5mg「日医工」 アムロジピン錠 5mg「日医工」

アムロジピンベシル酸塩錠

製造販売元 日 医 工 株 式 会 社 富山市総曲輪1丁目6番21

この度上記製品につきまして「使用上の注意」の一部を改訂(下線部分)いたしましたので、お知らせ申し上げます。

なお、改訂添付文書を封入した製品がお手元に届くまでには若干の日数が必要ですので、 今後のご使用に際しましては下記内容をご高覧くださいますようお願い申し上げます。

<改訂内容> (_____: 自主改訂, ____: 自主改訂による削除)

改訂後 行 1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること) 1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること) (1): 現行どおり (1): 略 (2) 肝機能障害のある患者 [本剤は主に肝で代謝され (2) 重篤な肝機能障害のある患者 [本剤は主に肝で代 るため、肝機能障害患者では、血中濃度半減期の 謝されるため, 重篤な肝機能障害患者では, 血中 延長及び血中濃度-時間曲線下面積 (AUC) が増 濃度半減期の延長及び血中濃度-時間曲線下面 大することがある。また高用量(10mg)において 積(AUC)が増大することがある。] 副作用の発現率が高まる可能性がある。] 注) 本剤の承認された 1 日用量は, 通常 2.5~5mg である。 (3)~(4) : 現行どおり $(3) \sim (4)$: 略

改 訂 後

4. 副作用

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。

(1) 重大な副作用: 現行どおり

(2) その他の副作用

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

心し、吸重		
	頻度不明	
肝 臓	(現行どおり)	
循環器	浮腫 ^{生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, <u>心</u> 房細動,失神,徐脈	
精神神経系	(現行どおり)	
消化器	心窩部痛,便秘,嘔気・嘔吐,口渴,消化不良,下痢・軟便, <u>排便回数増加,口内炎,腹部膨満,胃腸炎,</u> 膵炎	
筋・骨格系	(現行どおり)	
泌尿・生殖 器	BUN 上昇, クレアチニン上昇, 頻 尿・夜間頻尿, <u>尿管結石, 尿潜血陽</u> 性, <u>尿中蛋白陽性</u> , 勃起障害, 排尿 障害	
代謝異常	血清コレステロール上昇, CK (CPK) 上昇, 高血糖 <u>, 糖尿病, 尿</u> <u>中ブドウ糖陽性</u>	
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 ^{注 2)}	(現行どおり)	
口 腔注2)	(現行どおり)	
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): 高用量(10mg)において高頻度に認められたとの報告が ある。(本剤の承認された1日用量は、通常2.5~5mg である。

注2):発現した場合には投与を中止すること。

10. その他の注意

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。

現

4. 副作用

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。

行

(1) 重大な副作用: 略

(2) その他の副作用

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

74 3, 174	頻度不明	
RT R#		
肝臓	(略)	
循 環 器	徐脈,失神,ほてり(熱感,顔面潮	
	紅等),動悸,血圧低下,浮腫,胸	
	痛, 期外収縮, 洞房又は房室ブロッ	
	ク、洞停止	
精神神経系	(略)	
消化器	膵炎, 心窩部痛, 便秘, 嘔気・嘔吐,	
75 10 76	口渇、消化不良、下痢・軟便、口内	
	炎	
筋・骨格系	(略)	
泌尿・生殖	勃起障害,排尿障害,BUN 上昇,	
器	クレアチニン上昇、頻尿・夜間頻尿	
/ A 田 岩	4 + 1 2 = 2 E OV	
代謝異常	血清コレステロール上昇, CK	
	(CPK)上昇,高血糖	
血液	血小板減少,赤血球,へモグロビン,	
	白血球の減少, 紫斑	
過敏症	(略)	
口 腔注)	(略)	
その他	女性化乳房, 脱毛, 多汗, 鼻炎, 鼻	
	出血,体重增加,体重減少,疼痛,	
	皮膚変色、全身倦怠感、しびれ、脱	
	力感,耳鳴,味覚異常,疲労,咳,	
	発熱, 視力異常, 呼吸困難, 異常感	
	一元杰,凡乃共市,引及西 <u>莱</u> ,共市总 一	
	兄 兄	

注:発現した場合には投与を中止すること。

10. その他の注意

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<u>や心房細動</u>を含む)が みられたとの報告がある。

<改訂理由>

- ・ 高用量 (10mg) において副作用の発現率が高まる可能性が考えられることから、「重篤な肝機能障害 のある患者」を「肝機能障害のある患者」に変更いたしました。
 - 注 1) 本剤の承認された 1 日用量は、通常 $2.5\sim5$ mg となります。
 - 注 2) 用法・用量に係る高血圧症について「効果不十分な場合には 1 日 1 回 10 mgまで増量することができる。」を追加する一部変更承認申請中です。
- ・ アムロジピンベシル酸塩製剤との因果関係が否定できない副作用症例の集積により、「その他の副作用」の項に「心房細動」、「排便回数増加」、「腹部膨満」、「胃腸炎」、「尿管結石」、「尿潜血陽性」、「尿中蛋白陽性」、「糖尿病」、「尿中ブドウ糖陽性」、「白血球増加」、「血中カリウム減少」を追記いたしました。
 - 注) 本剤の承認された1日用量は,通常2.5~5mgとなります。
- ・ 従来,「その他の注意」の項において,本剤による治療中の心房細動の発現について注意喚起を行って参りましたが,今回「その他の副作用」の項に「心房細動」を追記したため,「その他の注意」の項から記載を削除いたしました。
- * 今回の改訂は、先発製剤の用法・用量の変更に際して改訂された使用上の注意に準じるもので、高用量(1日10mg)の投与における使用の安全のための暫定措置として行うものです。
- * 改訂内容につきましては、DSU No.179(2009年5月発行)に掲載の予定です。

<改訂後の「使用上の注意」全文>

【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

- 1. 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人(「妊婦, 産婦,授乳婦等への投与」の項参照)
- 2. ジヒドロピリジン系化合物に対し過敏症の既往歴 のある患者

<効能・効果に関連する使用上の注意>

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。

【使用上の注意】

1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

- (1) 過度に血圧の低い患者[さらに血圧が低下するおそれがある。]
- (2) 肝機能障害のある患者 [本剤は主に肝で代謝されるため, 肝機能障害患者では, 血中濃度半減期の延長及び血中濃度一時間曲線下面積 (AUC) が増大することがある。また高用量 (10mg) において副作用の発現率が高まる可能性がある。]
 - 注) <u>本剤の承認された 1 日用量は,通常 2.5~5mg</u> である。
- (3) 高齢者(「高齢者への投与」の項参照)
- (4) 重篤な腎機能障害のある患者[一般的に腎機能障害のある患者では、降圧にともない腎機能が低下することがある。]

2. 重要な基本的注意

- (1) 降圧作用に基づくめまい等があらわれることがあるので、高所作業、自動車の運転等危険を伴う機械を操作する際には注意させること。
- (2) 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 意するなど患者の状態を観察しながら慎重に投与 すること。

3. 相互作用

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	相互に作用を増強 するおそれがある。 慎重に観察を行う など注意して使用 すること。	相互に作用を増強するおそれがある。
リトナビル	本剤の AUC が上昇 することが予想さ れる。	リトナビルのチト クローム P450 に対 する競合的阻害作 用により、本剤の代 謝が阻害される可 能性が考えられる。

4. 副作用

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。

- (1) 重大な副作用 (頻度不明)
 - 1) 肝機能障害, 黄疸

AST (GOT), ALT (GPT), γ - GTP の上昇等 を伴う肝機能障害や黄疸があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

2) 血小板減少, 白血球減少

血小板減少又は白血球減少があらわれることが あるので、検査を行うなど観察を十分に行い、異 常が認められた場合には投与を中止し、適切な処 置を行うこと。

3) 房室ブロック

房室ブロック(初期症状:徐脈,めまい等)があらわれることがあるので,異常が認められた場合には投与を中止し,適切な処置を行うこと。

(2) その他の副作用

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

し、	,投与中止等の週切な処直を行りこと。
	頻度不明
肝 臓	ALT (GPT), AST (GOT) の上昇, 肝
	機能障害, Al - P, 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,徐脈
精神神経系	眩暈・ふらつき、頭痛・頭重、眠気、振
	戦,末梢神経障害,気分動揺,不眠
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,膵炎
筋・骨格系	筋緊張亢進,筋痙攣,背痛,関節痛,筋
	肉痛
泌尿・生殖	BUN 上昇, クレアチニン上昇, 頻尿・
器	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 (CPK)
	上昇,高血糖 <u>,糖尿病,尿中ブドウ糖陽</u>
	性
血 液	赤血球, ヘモグロビン, 白血球の減少,
	白血球增加, 紫斑, 血小板減少
過 敏 症 ^{注2)}	発疹, そう痒, 蕁麻疹, 光線過敏症, 多
	形紅斑,血管炎,血管浮腫
口 腔注2)	(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,
	体重增加,体重減少,疼痛,皮膚変色

注 1): 高用量(10mg)において高頻度に認められたとの報告がある。(本剤の承認された1日用量は、通常2.5~5mgである。

注2):発現した場合には投与を中止すること。

5. 高齢者への投与

高齢者では一般に過度の降圧は好ましくないとされていること及び高齢者での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ので、低用量(2.5mg/日)から投与を開始するなど患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- (1) 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には投与しないこと。[動物実験で妊娠末期に投与すると妊娠期間及び分娩時間が延長することが認められている。]
- (2) 授乳中の婦人への投与は避けることが望ましいが、 やむを得ず投与する場合は、授乳を避けさせること。 [動物実験で母乳中へ移行することが認められている。]

7. 小児等への投与

低出生体重児,新生児,乳児,幼児又は小児に対する 安全性は確立していない(使用経験が少ない)。

8. 過量投与

(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。

(2) 処 置

心・呼吸機能のモニターを行い、頻回に血圧を測定する。著しい血圧低下が認められた場合は、四肢の拳上、輸液の投与等、心血管系に対する処置を行う。症状が改善しない場合は、循環血液量及び排尿量に注意しながら昇圧剤の投与を考慮する。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。

9. 適用上の注意

(1) 分割後

分割後は早めに使用すること。分割後に使用する場合には、遮光の上 30 日以内に使用すること。

(2) 薬剤交付時

PTP 包装の薬剤は PTP シートから取り出して服用するよう指導すること。(PTP シートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することが報告されている。)

10. その他の注意

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。

____: 自主改訂