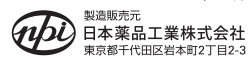
注意事項等情報改訂のお知らせ

2022年12月



高血圧症・狭心症治療薬 持続性Ca拮抗薬

日本薬局方 アムロジピンベシル酸塩錠

劇薬 処方箋医薬品 アムロジピン錠2.5mg「ケミファ」 アムロジピン錠5mg「ケミファ」 アムロジピン錠10mg「ケミファ」

Amlodipine

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 アムロジピンOD錠2.5mg「ケミファ」 アムロジピンOD錠5mg「ケミファ」 アムロジピンOD錠10mg「ケミファ」 Amlodipine OD

拝啓 時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素は弊社製品につきまして格別のお引き立てを賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、このたび**令和4年12月5日付厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課長通知**及び**自主 改訂**に基づき、標記製品の**注意事項等情報**の記載内容を改訂致しましたので、ご案内申し上げます。

製品のご使用に際しましては、下記の改訂内容をご参照くださいますようお願い申し上げます。

敬具

記

- く1. 改訂内容(2022年12月改訂)>(該当部分のみ抜粋)
- 【1】「禁忌」の項の記載を一部改訂し、以下のように改めました。

下線 部:削除箇所

改訂後	改訂前
【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	【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 (「6. 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

【2】「妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項の記載を一部改訂し、以下のように改めました。

下線____部:追記箇所(薬生安通知)、下線____部:追記箇所(自主改訂)、下線____部:削除箇所

改訂後

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

(1) <u>妊婦又は妊娠している可能性のある婦人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。</u>

[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 。]

(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。

[ヒト母乳中へ移行することが報告されている 2 。]

改訂前

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与 12

(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。

[ヒト母乳中へ移行することが報告されている。]

【主要文献】

- 1) 堀本政夫ほか:応用薬理.1991;42(2):167-176
- 2) Naito T, et al.: J. Hum. Lact. 2015; 31 (2): 301-306 <主要文献 1) 追記のため、文献番号を繰り下げ>
- 【3】「副作用」の「重大な副作用」の項の記載を一部改訂し、以下のように改めました。

下線 部:追記箇所(自主改訂)、下線 部:削除箇所

改訂後

4. 副作用

- (1)重大な副作用 (頻度不明)
- 1)~3)省略、変更なし
- 4) 横紋筋融解症:横紋筋融解症があらわれることがあるので、観察を十分に行い、筋肉痛、脱力感、CK (CPK) 上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇等があらわれた場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。また、横紋筋融解症による<u>急性腎障害</u>の発症に注意すること。

改訂前

- (1)重大な副作用 (頻度不明)
- 1)~3)省略

4. 副作用

4) 横紋筋融解症:横紋筋融解症があらわれることがあるので、観察を十分に行い、筋肉痛、脱力感、CK (CPK) 上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇等があらわれた場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。また、横紋筋融解症による急性腎不全の発症に注意すること。

<2. 改訂理由>

【1】禁忌 及び【2】妊婦、産婦、授乳婦等への投与「薬生安通知」「自主改訂]

医薬品医療機器総合機構(以下、「機構」)により、アムロジピンベシル酸塩(以下、「本薬」)の添付文書の禁忌から「妊婦又は妊娠している可能性のある婦人」を削除し、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合には本薬を妊婦又は妊娠している可能性のある婦人に投与することは可能と判断されたことから、「禁忌」及び「妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項の記載を改訂しました。

本薬は、その先発医薬品の初回承認に係る審査で評価された非臨床試験において、妊娠末期の投与により妊娠期間及び分娩時間の延長が認められたことから禁忌とされていました。

しかし今般、妊娠全期間において厳格な血圧コントロールが求められるようになってきた医療環境を踏まえ、情報提供ワーキンググループ(以下、「WG」)報告書及び機構における調査の結果、下の点から機構は添付文書の記載を変更して差し支えないと判断しました。

- ・本邦の高血圧治療ガイドラインにおいて、Ca 拮抗薬はアンジオテンシン受容体拮抗薬、アンジオテンシン変換酵素 II 阻害薬、利尿薬とともに、積極的適応のない場合の高血圧に対して投与すべき降圧薬(第一選択薬)の一つとされていること。
- ・副作用報告において、動物試験から懸念された妊娠期間及び分娩時間の延長に関連する報告はなかったこと。なお、WG報告書では、妊娠期間及び分娩時間の延長については、通常の診療内においても発生することであり、「産婦人科診療ガイドライン産科編(2020)」等も参考にして、対応することが可能であると判断されている。
- ・国内外のガイドラインにおいて、本薬の妊婦への使用に関して安全性上の懸念を示す特段の記載 は確認できなかったこと。
- ・海外添付文書(米国、英国、カナダ、オーストラリア)について、いずれの国においても本薬は 妊婦に対して禁忌とされていないこと。
- ・先天異常リスクについて、臨床使用に関する公表文献において、Ca 拮抗薬の使用による上部消化 管奇形のリスク増加が認められたとの報告があるものの、本薬の使用による先天異常のリスク増加は認められなかったとの報告、Ca 拮抗薬 (6報のうち2報は本薬を含むことを記載)の使用による先天異常のリスク増加は認められなかったとの複数の報告があることを踏まえると、本薬により先天異常のリスクが増加するか否かについて、一致した見解が得られていないこと。

【3】4. 副作用(1)重大な副作用 4) [自主改訂]

厚生労働省発行「医薬品・医療機器等安全性情報 No.341」(2017 年 3 月) の参考資料『「急性腎障害」 の用語について』に基づき、「急性腎不全」を「急性腎障害」に記載整備しました。

以上

- ●今回の改訂内容につきましては医薬品安全対策情報(【1】及び【2】は DSU No.314 (2023 年 2 月)、【3】は DSU No.260 (2017 年 6 月)) をご参照ください。
- ●最新の電子添文は独立行政法人医薬品医療機器総合機構ホームページの「医薬品に関する情報(https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html)」及び弊社ホームページの「医療関係者向けサイト(https://www.npi-inc.co.jp/medical/products)」に掲載されます。

また、添付文書閲覧アプリ「添文ナビ®」で下記 GS1 コードを読み取ることによりご覧いただくこともできます。

アムロジピン錠 「ケミファ」 (01)14987440560017

アムロジピン OD 錠 「ケミファ」

(01)14087440542011