

※2017年7月改訂(第5版)
 ※2014年8月改訂

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 |
| 872179 |

劇薬、処方箋医薬品^(注)

日本薬局方

| | | | |
|------|---------------|---------------|---------------|
| | 錠2mg | 錠4mg | 錠8mg |
| 承認番号 | 21800AMZ10124 | 21800AMZ10125 | 22100AMX00166 |
| 薬価収載 | 2006年7月 | 2006年7月 | 2009年5月 |
| 販売開始 | 2006年7月 | 2006年7月 | 2009年5月 |

貯法：室温保存、密閉容器
 使用期限：外箱に表示の使用期限内に
 使用すること。

注)注意－医師等の処方箋により使用する
 こと

ベニジピン塩酸塩錠

ベニジピン塩酸塩錠 2mg「YD」

ベニジピン塩酸塩錠 4mg「YD」

ベニジピン塩酸塩錠 8mg「YD」

BENIDIPINE HYDROCHLORIDE TABLETS

[禁忌] (次の患者には投与しないこと)

- 心原性ショックの患者
 [症状が悪化するおそれがある。]
- 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)

[組成・性状]

1. 組成

ベニジピン塩酸塩錠 2mg「YD」

1錠中、ベニジピン塩酸塩 2mg を含有する。

添加物として、乳糖水和物、バレイシヨデンブ、ポリビニルアルコール(部分けん化物)、ショ糖脂肪酸エステル、ヒプロメロース、酸化チタン、マクロゴール、タルク、三二酸化鉄、カルナウバロウを含有する。

ベニジピン塩酸塩錠 4mg「YD」

1錠中、ベニジピン塩酸塩 4mg を含有する。

添加物として、乳糖水和物、バレイシヨデンブ、ポリビニルアルコール(部分けん化物)、ショ糖脂肪酸エステル、ヒプロメロース、酸化チタン、マクロゴール、タルク、三二酸化鉄、カルナウバロウを含有する。

ベニジピン塩酸塩錠 8mg「YD」

1錠中、ベニジピン塩酸塩 8mg を含有する。

添加物として、乳糖水和物、バレイシヨデンブ、ポリビニルアルコール(部分けん化物)、カルメロースCa、ショ糖脂肪酸エステル、ヒプロメロース、酸化チタン、マクロゴール、タルク、三二酸化鉄、カルナウバロウを含有する。

2. 性状

ベニジピン塩酸塩錠 2mg「YD」

黄色のフィルムコーティング錠である。

ベニジピン塩酸塩錠 4mg「YD」

黄色の片面割線入りフィルムコーティング錠である。

ベニジピン塩酸塩錠 8mg「YD」

黄色の片面割線入りフィルムコーティング錠である。

| | 外形 | | | 直径 (mm) | 厚さ (mm) | 重量 (mg) | 識別コード (PTP) |
|--------------------------|-----------|---|----|------------|------------|------------|----------------|
| | 表 | 裏 | 側面 | | | | |
| ベニジピン 塩酸塩錠 2mg「YD」 | YD 667 | 2 | | 約6 | 約3.1 | 100 | YD 667 |
| ベニジピン 塩酸塩錠 4mg「YD」 | YD 668 | 4 | | 約7 | 約3.1 | 130 | YD 668 |
| ベニジピン 塩酸塩錠 8mg「YD」 | YD 963 | 8 | | 約9.1 | 約3.8 | 258 | YD 963 |

[効能・効果]

高血圧症、腎実質性高血圧症
 狭心症

[用法・用量]

- 高血圧症、腎実質性高血圧症
 通常、成人にはベニジピン塩酸塩として1日1回2～4mgを朝食後経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、効果不十分な場合には、1日1回8mgまで増量することができる。
 ただし、重症高血圧症には1日1回4～8mgを朝食後経口投与する。
- 狭心症
 通常、成人にはベニジピン塩酸塩として1回4mgを1日2回朝・夕食後経口投与する。
 なお、年齢、症状により適宜増減する。

[使用上の注意]

- 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)
 - 過度に血圧の低い患者
 - 重篤な肝機能障害のある患者
 [肝機能障害が悪化するおそれがある。]
 - 高齢者(「高齢者への投与」の項参照)
- 重要な基本的注意
 - カルシウム拮抗剤の投与を急に中止したとき、症状が悪化した症例が報告されているので、本剤の休薬を要する場合は徐々に減量し、観察を十分に行うこと。また、患者に医師の指示なしに服薬を中止しないように注意すること。
 - 本剤の投与により、過度の血圧低下を起し、一過性の意識消失等があらわれるおそれがあるので、そのような場合には減量又は休薬するなど適切な処置を行うこと。
 - 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。
- 相互作用
 本剤は、主としてCYP3A4で代謝される。
 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 | 血圧が過度に低下することがある。 | 降圧作用が増強される。 |

| 薬剤名等 | 臨床症状・措置方法 | 機序・危険因子 |
|--------------|--|--|
| ジゴキシン | ジギタリス中毒があらわれるおそれがある。 ジゴキシンの血中濃度と心臓の状態をモニターし、異常が認められた場合には、ジゴキシンの用量の調節又は本剤の投与を中止する。 | カルシウム拮抗剤が、ジゴキシンの尿細管分泌を阻害し、血中ジゴキシン濃度を上昇させるとの報告がある。 |
| シメチジン | 血圧が過度に低下するおそれがある。 | シメチジンが肝ミクロソームにおけるカルシウム拮抗剤の代謝酵素を阻害する一方で胃酸を低下させ薬物の吸収を増加させるとの報告がある。 |
| リファンピシン | 降圧作用が減弱されるおそれがある。 | リファンピシンが肝の薬物代謝酵素を誘導し、カルシウム拮抗剤の代謝を促進し、血中濃度を低下させるとの報告がある。 |
| イトラコナゾール | 血圧が過度に低下することがある。 | イトラコナゾールが、肝臓における本剤の代謝を阻害し、本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。 |
| グレープフルーツジュース | 血圧が過度に低下することがある。 | グレープフルーツジュースが、肝臓における本剤の代謝を阻害し、本剤の血中濃度が上昇する。 |

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。
(協和発酵キリン株式会社製造販売のコニール錠2・4・8の添付文書内容に基づき記載)

(1) 重大な副作用

肝機能障害、黄疸(いずれも頻度不明)
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) その他の副作用

下記のような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減量・休薬等の適切な処置を行うこと。
なお、太字で記載の副作用については投与を中止すること。

| | 0.1～5%未満 | 0.1%未満 | 頻度不明 |
|----|---|--------|-------|
| 肝臓 | 肝機能異常 [AST(GOT)、ALT(GPT)、 γ -GTP、ビリルビン、Al-P、LDH上昇等] | | |
| 腎臓 | BUN上昇、クレアチニン上昇 | | |
| 血液 | 白血球減少、好酸球増加 | | 血小板減少 |

| | 0.1～5%未満 | 0.1%未満 | 頻度不明 |
|-------|----------------------|----------------------------------|------------------|
| 循環器 | 動悸、顔面紅潮、ほてり、血圧低下 | 胸部重圧感、徐脈、頻脈 | 期外収縮 |
| 精神神経系 | 頭痛、頭重、めまい、ふらつき、立ちくらみ | 眠気、しびれ感 | |
| 消化器 | 便秘 | 腹部不快感、嘔気、胸やけ、口渇 | 下痢、嘔吐 |
| 過敏症 | 発疹 | そう痒感 | 光線過敏症 |
| 口腔 | | | 歯肉肥厚 |
| その他 | 浮腫(顔・下肢・手)、CK(CPK)上昇 | 耳鳴、手指の発赤・熱感、肩こり、咳嗽、頻尿、倦怠感、カリウム上昇 | 女性化乳房、結膜充血、霧視、発汗 |

5. 高齢者への投与

一般的に高齢者では、過度の降圧は好ましくないとされていることから、高血圧症の高齢者に使用する場合は、低用量(2mg/日)から投与を開始するなど経過を十分に観察しながら慎重に投与することが望ましい。

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を避けること。

[動物実験(ラット、ウサギ)で胎児毒性が、また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報告されている。]

(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(ラット)で母乳中へ移行することが報告されている。]

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。(使用経験がない)

8. 過量投与

過量投与により過度の血圧低下を起こすおそれがある。著しい血圧低下が認められた場合には下肢の挙上、輸液投与、昇圧剤投与等の適切な処置を行う。なお、本剤は蛋白結合率が高いため、透析による除去は有用ではない。

9. 適用上の注意

薬剤交付時

P T P包装の薬剤はP T Pシートから取り出して服用するよう指導すること。(P T P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

C A P D(持続的外来腹膜透析)施行中の患者の透析排液が白濁することが報告されているので、腹膜炎等との鑑別に留意すること。

[薬物動態]

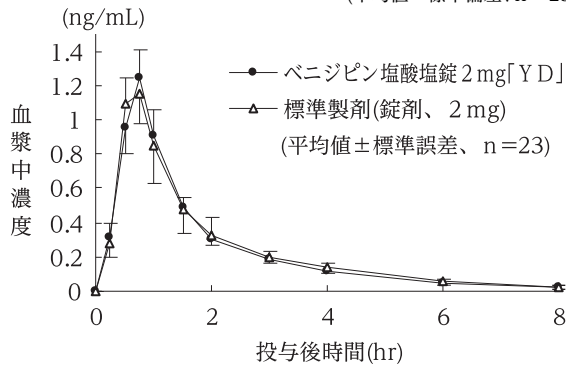
ベニジピン塩酸塩錠2mg「Y D」

(1) 生物学的同等性試験

ベニジピン塩酸塩錠2mg「Y D」と標準製剤をクロスオーバー法によりそれぞれ2錠(ベニジピン塩酸塩として4mg)、健康成人男子23名に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について統計解析を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された。¹⁾

| | 判定パラメータ | | 参考パラメータ | |
|-------------------|----------------------------------|-----------------|--------------|--------------------------|
| | AUC ₀₋₈ (ng・hr/mL) | Cmax (ng/mL) | Tmax (hr) | t _{1/2} (hr) |
| ベニジピン塩酸塩錠 2mg「YD」 | 1.91±0.91 | 1.55±0.84 | 0.7±0.2 | 1.4±0.4 |
| 標準製剤 (錠剤、2mg) | 1.96±1.89 | 1.47±1.04 | 0.7±0.2 | 1.4±0.4 |

(平均値±標準偏差、n=23)



血漿中濃度並びに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。

(2) 溶出挙動

ベニジピン塩酸塩錠 2mg「YD」は、日本薬局方医薬品各条に定められたベニジピン塩酸塩錠の溶出規格に適合していることが確認されている。

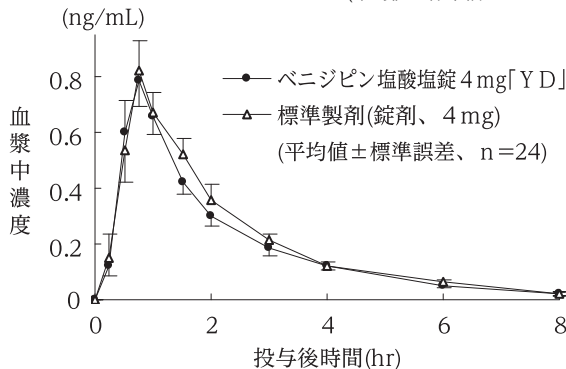
ベニジピン塩酸塩錠 4mg「YD」

(1) 生物学的同等性試験

ベニジピン塩酸塩錠 4mg「YD」と標準製剤をクロスオーバー法によりそれぞれ1錠(ベニジピン塩酸塩として4mg)、健康成人男子24名に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について統計解析を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された。²⁾

| | 判定パラメータ | | 参考パラメータ | |
|-------------------|----------------------------------|-----------------|--------------|--------------------------|
| | AUC ₀₋₈ (ng・hr/mL) | Cmax (ng/mL) | Tmax (hr) | t _{1/2} (hr) |
| ベニジピン塩酸塩錠 4mg「YD」 | 1.55±0.73 | 0.94±0.45 | 0.8±0.3 | 1.6±0.4 |
| 標準製剤 (錠剤、4mg) | 1.70±0.87 | 1.05±0.55 | 0.9±0.3 | 1.6±0.3 |

(平均値±標準偏差、n=24)



血漿中濃度並びに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。

(2) 溶出挙動

ベニジピン塩酸塩錠 4mg「YD」は、日本薬局方医薬品各条に定められたベニジピン塩酸塩錠の溶出規格に適合していることが確認されている。

ベニジピン塩酸塩錠 8mg「YD」

(1) 生物学的同等性試験

ベニジピン塩酸塩錠 8mg「YD」は「含量が異なる経口固形剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成18年11月24日 薬食審査発第1124004号)」に基づき、ベニジピン塩酸塩錠 4mg「YD」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。³⁾

(2) 溶出挙動

ベニジピン塩酸塩錠 8mg「YD」は、日本薬局方医薬品各条に定められたベニジピン塩酸塩錠の溶出規格に適合していることが確認されている。

[有効成分に関する理化学的見知]

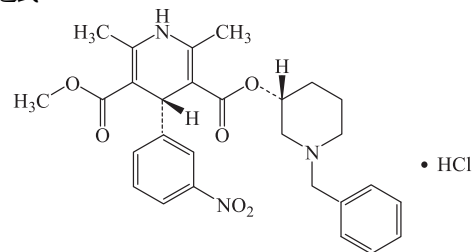
一般名：ベニジピン塩酸塩 (Benidipine Hydrochloride)

化学名：3-[(3*R*)-1-Benzylpiperidin-3-yl] 5-methyl (4*R*)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridine-3,5-dicarboxylate mono-hydrochloride

分子式：C₂₈H₃₁N₃O₆・HCl

分子量：542.02

構造式：



及び鏡像異性体

性状：黄色の結晶性の粉末である。

ギ酸に極めて溶けやすく、メタノールにやや溶けやすく、エタノール(99.5)にやや溶けにくく、水にほとんど溶けない。

メタノール溶液(1→100)は旋光性を示さない。

融点：約200℃(分解)

[取扱い上の注意]

ベニジピン塩酸塩錠 2mg「YD」

安定性試験

最終包装製品を用いた長期保存試験の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、ベニジピン塩酸塩錠 2mg「YD」は通常の市場流通下において3年間安定であることが確認された。⁴⁾

ベニジピン塩酸塩錠 4mg「YD」

安定性試験

最終包装製品を用いた長期保存試験の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、ベニジピン塩酸塩錠 4mg「YD」は通常の市場流通下において3年間安定であることが確認された。⁵⁾

ベニジピン塩酸塩錠 8mg「YD」

安定性試験

最終包装製品を用いた長期保存試験の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、ベニジピン塩酸塩錠 8mg「YD」は通常の市場流通下において3年間安定であることが確認された。⁶⁾

[包装]

ベニジピン塩酸塩錠 2mg〔Y D〕

PTP：100錠(10錠×10)
700錠(14錠×50)
1000錠(10錠×100)

ベニジピン塩酸塩錠 4mg〔Y D〕

PTP：100錠(10錠×10)
700錠(14錠×50)
1000錠(10錠×100)

ベニジピン塩酸塩錠 8mg〔Y D〕

PTP：100錠(10錠×10)

[主要文献]

- 1) (株)陽進堂社内資料：生物学的同等性試験
- 2) (株)陽進堂社内資料：生物学的同等性試験
- 3) (株)陽進堂社内資料：生物学的同等性試験
- 4) (株)陽進堂社内資料：安定性試験
- 5) (株)陽進堂社内資料：安定性試験
- 6) (株)陽進堂社内資料：安定性試験

※※※**[文献請求先]**

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求下さい。

株式会社 陽進堂 お客様相談室
富山県富山市婦中町萩島3697番地 8号
☎ 0120-647-734

製造販売元

 **株式会社 陽進堂**
富山県富山市婦中町萩島3697番地8号