日本標準商品分類番号

872149

医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会の I F 記載要領 (1998年9月) に準拠して作成

血管拡張性 β 1遮断剤

ケルロンク[®]5mg ケルロンク[®]10mg KERLONG[®]

ベタキソロール塩酸塩製剤

剤				:	形	フィルムコーティング錠
規	格	•	含	i	旦里	ケルロング錠5mg: 1錠中日局ベタキソロール塩酸塩5mg ケルロング錠10mg: 1錠中日局ベタキソロール塩酸塩10mg
_		般		;	名	和名:ベタキソロール塩酸塩 洋名:Betaxolol Hydrochloride
製	造販	売承	認年	月	田	承 認 年 月 日:1992年(平成4年)10月 2日
薬 •	価 発	基		収 月	載 日	薬価基準収載年月日:1992年 (平成4年)11月27日 発 売 年 月 日:1993年 (平成5年)1月19日
開輸,販		• 章 発売 会		携	· · 名	製造販売:クリニジェン株式会社
1 -		皆 の 番号 •	. —			

本 I Fは 2021 年 2 月改訂の添付文書の記載に基づき改訂した。

IF利用の手引きの概要

——日本病院薬剤師会——

1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

当該医薬品について製薬企業の医薬情報担当者(以下、MRと略す)等にインタビューし、 当該医薬品の評価を行うのに必要な医薬品情報源として使われていたインタビューフォーム を、昭和63年日本病院薬剤師会(以下、日病薬と略す)学術第2小委員会が「医薬品インタ ビューフォーム」(以下、IFと略す)として位置付けを明確化し、その記載様式を策定し た。そして、平成10年日病薬学術第3小委員会によって新たな位置付けとIF記載要領が策 定された。

2. IFとは

IFは「医療用医薬品添付文書等の情報を補完し、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適正使用や評価のための情報あるいは薬剤情報提供の裏付けとなる情報等が集約された総合的な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薬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。

しかし、薬事法の規制や製薬企業の機密等に関わる情報、製薬企業の製剤意図に反した情報 及び薬剤師自らが評価・判断・提供すべき事項等はIFの記載事項とはならない。

3. I Fの様式・作成・発行

規格はA4判、横書きとし、原則として9ポイント以上の字体で記載し、印刷は一色刷りとする。表紙の記載項目は統一し、原則として製剤の投与経路別に作成する。IFは日病薬が策定した「IF記載要領」に従って記載するが、本IF記載要領は、平成11年1月以降に承認された新医薬品から適用となり、既発売品については「IF記載要領」による作成・提供が強制されるものではない。また、再審査及び再評価(臨床試験実施による)がなされた時点ならびに適応症の拡大等がなされ、記載内容が大きく異なる場合にはIFが改訂・発行される。

4. I Fの利用にあたって

IF策定の原点を踏まえ、MRへのインタビュー、自己調査のデータを加えてIFの内容を 充実させ、IFの利用性を高めておく必要がある。

MRへのインタビューで調査・補足する項目として、開発の経緯、製剤的特徴、薬理作用、臨床成績、非臨床試験等の項目が挙げられる。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、当該医薬品の製薬企業の協力のもと、医療用医薬品添付文書、お知らせ文書、緊急安全性情報、Drug Safety Update(医薬品安全対策情報)等により薬剤師等自らが加筆、整備する。そのための参考として、表紙の下段にIF作成の基となった添付文書の作成又は改訂年月を記載している。なお適正使用や安全確保の点から記載されている「臨床成績」や「主な外国での発売状況」に関する項目等には承認外の用法・用量、効能・効果が記載されている場合があり、その取扱いには慎重を要する。

目 次

I. 概要に関する項目		7. 混入する可能性のある夾雑物・・・・・・	9
1. 開発の経緯・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1	8. 溶出試験	9
2. 製品の特徴及び有用性	1	9. 生物学的試験法 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	10
		10. 製剤中の有効成分の確認試験法・・・・・	10
Ⅱ. 名称に関する項目		11. 製剤中の有効成分の定量法・・・・・・・・	10
1. 販売名・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2	12. 力価・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	10
(1) 和名 · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	2	13. 容器の材質・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	10
(2) 洋名 · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	2	14. その他・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	10
(3) 名称の由来・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2		
2. 一般名	2	V. 治療に関する項目	
(1) 和名(命名法)·····	2	1. 効能又は効果・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	11
(2) 洋名(命名法)·····	2	2. 用法及び用量	11
3. 構造式又は示性式・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2	(1) 用法及び用量・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	11
4. 分子式及び分子量・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2	(2) 用法及び用量に関連する使用上の	
5. 化学名(命名法)·····	2	注意 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	11
6. 慣用名、別名、略号、記号番号·····	3	3. 臨床成績	11
7. CAS登録番号·····	3	(1) 臨床効果 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	11
		(2) 臨床薬理試験: 忍容性試験 · · · · · ·	12
Ⅲ. 有効成分に関する項目		(3) 探索的試験:用量反応探索試験···	13
1. 有効成分の規制区分・・・・・・・・・・・・・・・	4	(4) 検証的試験	14
2. 物理化学的性質·····	4	1) 無作為化並行用量反応試験 · · · · ·	14
(1) 外観・性状 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	4	2) 比較試験 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	14
(2) 溶解性 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	4	3) 安全性試験 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	15
(3) 吸湿性 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	4	4) 患者・病態別試験 ······	17
(4) 融点(分解点)、沸点、凝固点	4	(5) 治療的使用 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	18
(5) 酸塩基解離定数······	4	1) 使用成績調査・特別調査・市販	
(6) 分配係数 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	4	後臨床試験 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	18
(7) その他の主な示性値・・・・・・・・・	5	2) 承認条件として実施予定の内容	
3. 有効成分の各種条件下における安定	_	又は実施した試験の概要・・・・・・・	20
性	5		
- 4. 有効成分の確認試験法・・・・・・・・・・	6	VI. 薬効薬理に関する項目	
5. 有効成分の定量法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	6	1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合	
		物群・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	21
Ⅳ. 製剤に関する項目		2. 薬理作用	21
1. 剤形・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	7	(1) 作用部位・作用機序・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	21
(1) 剤形の区別及び性状・・・・・・・・・・	7	(2) 薬効を裏付ける試験成績・・・・・・・	21
(2) 製剤の物性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	7		
(3) 識別コード・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	7	Ⅷ.薬物動態に関する項目	
(4) pH、浸透圧比、粘度、比重、無菌		1. 血中濃度の推移・測定法	23
の旨及び安定なpH域等······	7	(1) 治療上有効な血中濃度・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	23
(5) 酸価、ヨウ素価等・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	7	(2) 最高血中濃度到達時間 · · · · · · · · ·	24
2. 製剤の組成・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	7	(3) 通常用量での血中濃度・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	24
(1) 有効成分(活性成分)の含量・・・・・・	7	(4) 中毒症状を発現する血中濃度・・・・・	24
(2) 添加物 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	7	2. 薬物速度論的パラメータ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	24
3. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意・	8	(1) 吸収速度定数 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	24
4. 製剤の各種条件下における安定性・・・	8	(2) バイオアベイラビリティ・・・・・・・・	25
5. 調製法及び溶解後の安定性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	9	(3) 消失速度定数 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	25
6. 他剤との配合変化(物理化学的変化)・	9	(4) クリアランス・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	25
	_	\-/	

(5) 分布容積 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	25	9. 高齢者への投与・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	40
(6) 血漿蛋白結合率 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	25	10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与・・・・・	40
3. 吸収	25	11. 小児等への投与・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	40
4. 分布	25	12. 臨床検査結果に及ぼす影響・・・・・・・・	40
(1) 血液一脳関門通過性・・・・・・・・・・・	25	13. 過量投与 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
(2) 胎児への移行性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	26	14. 適用上及び薬剤交付時の注意	
(3) 乳汁中への移行性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	26	All tables and tables and the matter	41
(4) 髄液への移行性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	26	15. その他の注意・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	41
(5) その他の組織への移行性・・・・・・・	26	16. その他・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
5. 代謝	27		
(1) 代謝部位及び代謝経路・・・・・・・・・・	27	IX. 非臨床試験に関する項目	
(2) 代謝に関与する酵素(CYP450等)の		1. 一般薬理 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	42
分子種・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	27	2. 毒性	
(3) 初回通過効果の有無及びその割合・	27	(1) 単回投与毒性試験	
(4) 代謝物の活性の有無及び比率・・・・・	27	(2) 反復投与毒性試験 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
(5) 活性代謝物の速度論的パラメータ・	27	(3) 生殖発生毒性試験 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
6. 排泄	28	(4) その他の特殊毒性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
(1) 排泄部位 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	28	(T) C -> II -> IA N + B IT	10
(2) 排泄率・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	28	X. 取扱い上の注意等に関する項目	
(3) 排泄速度・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	28	1. 有効期間又は使用期限	44
7. 透析等による除去率・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	28	2. 貯法・保存条件 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
(1) 腹膜透析・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	28	3. 薬剤取扱い上の注意点・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
(2) 血液透析	29		44
(3) 直接血液灌流 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	29		44
(6) 区域血液性机	23	6. 同一成分・同効薬 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	44
Ⅷ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目		7. 国際誕生年月日 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	44
1. 警告内容とその理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	30	8. 製造販売承認年月日及び承認番号・・・	45
2. 禁忌内容とその理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	30		45
3. 効能・効果に関連する使用上の注意	00	10. 効能・効果追加、用法・用量変更追	10
とその理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	31	加等の年月日及びその内容・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	45
4. 用法・用量に関連する使用上の注意	01	11. 再審査結果、再評価結果公表年月日	10
とその理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	31	及びその内容・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	45
5. 慎重投与内容とその理由・・・・・・・・・	31	12. 再審査期間 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
6. 重要な基本的注意とその理由及び処	01	13. 長期投与の可否・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
置方法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	32	14. 厚生労働省薬価基準収載医薬品コード・	
7. 相互作用・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	32	15. 保険給付上の注意・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
(1) 併用禁忌とその理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	32	10. 内风相门工"2证念	10
(2) 併用注意とその理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	33	XI. 文 献	
8. 副作用	34	1. 引用文献・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	16
(1) 副作用の概要・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	34	1. 分の人配 2. その他の参考文献・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
1) 重大な副作用と初期症状・・・・・・・	35	2. 2000多名人間	11
2) その他の副作用·······	35	XII. 参考資料	
(2) 項目別副作用発現頻度及び臨床検	50	主な外国での発売状況・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	10
(2) 頃日別副作用光光頻及及い端外便 査値異常一覧・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	36	上は作当(火光光仏仏	40
(3) 基礎疾患、合併症、重症度及び手	50	XII. 備 考	
術の有無等背景別の副作用発現頻		そ の他の関連資料 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	E۷
例の有無奇肖京別の副作用発現頭 度・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	39	C V / I I I V / 因	υU
(4) 薬物アレルギーに対する注意及び	Jy		
(4) 条物 / レルキーに対する任息及い 試験法 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	40		
武八岁史 <i>(</i> 云 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	40		

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

ケルロング(ベタキソロール塩酸塩)はフランスのサンテラボ社(現サノフィ社)で開発された β 遮断剤で、 β_1 受容体選択性が高く、しかも、Ca 拮抗作用による直接的な血管拡張作用をあわせもつ本態性高血圧症(軽症~中等症)、腎実質性高血圧症、狭心症治療薬である。

本剤はバイオアベイラビリティが89%と高く、また、血中半減期が13~19時間と長く、効果持続性を有する。臨床的には、1日1回経口投与で24時間にわたり、安定した降圧効果と抗狭心症効果を示し、本態性高血圧症(軽症~中等症)、腎実質性高血圧症及び狭心症に対して有用性が認められている。本剤は、1992年10月に承認を取得し、1993年1月に販売を開始した。発売後、3,216例の使用成績調査、1,029例の長期使用調査(特定使用成績調査)等を実施し、1998年12月に再審査申請を行った。その結果、2003年11月に「効能又は効果」並びに「用法及び用量」は承認事項のとおり変更はない旨、再審査結果通知された(2003年11月26日付厚生労働省医薬食品局長通知)。

2. 製品の特徴及び有用性

- 1.1日1回投与で24時間効果が持続する。
- 2. 腎実質性高血圧症に対しても優れた効果を有する。
- 3. 高い β_1 選択性 (*in vitro*、ラット) がある。
- 4. Ca 拮抗作用による直接的な血管拡張作用(in vitro)を有する。
- 5. 高いバイオアベイラビリティ(89%:海外データ)。
- 6. 副作用の発現率は7.67%(449例/5,855例)〈承認時までの発現率は6.50%(89例/1,370例)、承認時以降の発現率は8.03%(360例/4,485例)〉648件で、主な副作用は徐脈121件(2.07%)、ふらふら感53件(0.91%)、頭痛35件(0.60%)、倦怠感32件(0.55%)、尿酸値上昇32件(0.55%)等であった。(再審査終了時)

重大な副作用として、完全房室ブロック、心胸比増大、心不全があらわれることがある。

Ⅱ. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和名

ケルロング錠5mg ケルロング錠10mg

(2) 洋名

KERLONG Tablets

(3) 名称の由来

 β -blocker 「 β -遮断剤」 Long acting 「長時間作用が持続する」、「長時間作用型の β -遮断剤」という意味

2. 一般名

(1) 和名(命名法)

ベタキソロール塩酸塩 (JAN)

(2) 洋名(命名法)

Betaxolol Hydrochloride (JAN) Betaxolol (INN)

3. 構造式又は示性式

4. 分子式及び分子量

分子式: C₁₈H₂₉NO₃・HCl

分子量:343.89

5. 化学名(命名法)

 $(2RS) - 1 - \{4 - [2 - (Cyclopropylmethoxy) ethyl] phenoxy\} - 3 - [(1 - methylethyl) amino] propan-2 - ol monohydrochloride$

Ⅱ. 名称に関する項目

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

MCI-144 (治験番号) SL75.212 (サンテラボ社化合物番号)

7. CAS 登録番号

63659–18–7 (Betaxolol) 63659–19–8 (Betaxolol Hydrochloride)

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 有効成分の規制区分

劇薬

2. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

白色の結晶又は結晶性の粉末である。

(2) 溶解性

吸光度法により溶解度を測定した。

表Ⅲ-1

測定温度:25℃

溶媒	1gを溶解するのに要した溶媒量 (mL)	「日局」による溶解性の表現
水	0.7	極めて溶けやすい
メタノール	1.2	溶けやすい
クロロホルム	1.2	溶けやすい
酢酸(100)	1.3	溶けやすい
エタノール (99.5)	2.1	溶けやすい
アセトニトリル	41	やや溶けにくい
アセトン	69	やや溶けにくい
無水酢酸	132	溶けにくい
エーテル	10000以上	ほとんど溶けない

(3) 吸湿性

相対湿度が高い場合(25℃、97%R.H.) 吸湿性を示した。

(4) 融点(分解点)、沸点、凝固点

融点:114~117℃

(5) 酸塩基解離定数

pKa = 9.5

(6) 分配係数

分配係数=4.03 (pH7.0、n-オクタノール/リン酸緩衝液系)

表Ⅲ-2

	pH2.0	pH4.0	pH6.0	pH8.0	pH10.0
分配率 (クロロホルム/緩衝液)	0/100	5/95	69/31	99/1	100/0

Ⅲ. 有効成分に関する項目

(7) その他の主な示性値

1) 旋光性: 旋光性を示さない(ラセミ体)。 2) pH: 水溶液での pH は4.5~6.5である。

3. 有効成分の各種条件下における安定性

表皿一3

試験の種類		保存状態	保存形態	保存期間	結果
長期保存試験*1		室温	無色ガラス瓶 (気密)	3年3ヵ月	変化なし
	温度	50℃	無色ガラス瓶 (気密)	3ヵ月	変化なし
苛酷試験*2	湿度	40℃,75%RH	無色ガラス瓶 (開放)	6ヵ月	変化なし
	光	白色蛍光灯2,000 lx	ガラスシャーレ (開放)	31日	変化なし

*1.試験項目:性状、ドラーゲンドルフ試液反応、紫外吸収スペクトル、赤外吸収スペクトル、

塩化物の定性反応、pH、旋光度、融点、溶状、重金属、ヒ素、類縁物質、乾燥減量、含量

*2.試験項目:性状、ドラーゲンドルフ試液反応、紫外吸収スペクトル、赤外吸収スペクトル、

塩化物の定性反応、pH、融点、溶状、類縁物質、乾燥減量、含量

<強制分解による生成物>

水溶液直射日光下1週間で分解物 D-I、粉末直射日光下6ヵ月で分解物 D-II、酸性水溶液中で分解物 D-IIIが認められた。

アルカリ性溶液中、粉末加熱では分解物は認められない。

図Ⅲ-1

Ⅲ. 有効成分に関する項目

4. 有効成分の確認試験法

- (1)本品のエタノール (99.5) 溶液 (1→10000) につき、紫外可視吸光度測定法により吸収スペクトルを測定し、本品のスペクトルと本品の参照スペクトルを比較するとき、両者のスペクトルは同一波長のところに同様の強度の吸収を認める。
- (2)本品につき、赤外吸収スペクトル測定法の塩化カリウム錠剤法により試験を行い、本品のスペクトルと本品の参照スペクトルを比較するとき、両者のスペクトルは同一波数のところに同様の強度の吸収を認める。
- (3)本品の水溶液 (1→10) は塩化物の定性反応(2)を呈する。

5. 有効成分の定量法

本品を乾燥し、その約0.3g を精密に量り、酢酸(100)30mL に溶かし、無水酢酸30mL を加え、0.1mol/L 過塩素酸で滴定する(電位差滴定法)。同様の方法で空試験を行い、補正する。

0.1 mol/L 過塩素酸1mL=34.39 mg C₁₈H₂₉NO₃・HCl

1. 剤形

(1) 剤形の区別及び性状

	ケルロング錠5mg			ケル	/ロング錠1	0mg
有効成分 (1錠中)	日局ベタキソロール塩酸塩5mg			日局ベタキ	テソロール塩	酸塩10mg
色・剤形	ŀ	白色・フィ	ルムコーテ	イング錠	(割線入り)	
外形	MKC 091	5	$ \bigcirc$	MKC 092		
規格	直径 (mm) 約6.4	厚さ (mm) 約2.7	重量 (mg) 84	直径 (mm) 約7.1	厚さ (mm) 約3.2	重量 (mg) 126

(2) 製剤の物性

硬 度: 錠5mg :約5kp

錠10mg:約5kp

崩壊性: 錠5mg : 10分以内

錠10mg:10分以内

(3) 識別コード

錠5mg : MKC091 錠10mg : MKC092

(4) pH、浸透圧比、粘度、比重、無菌の旨及び安定な pH 域等

該当しない

(5)酸価、ヨウ素価等

該当しない

2. 製剤の組成

(1) 有効成分 (活性成分) の含量

ケルロング錠5mg: 1錠中 日局ベタキソロール塩酸塩5mg含有ケルロング錠10mg: 1錠中 日局ベタキソロール塩酸塩10mg含有

(2) 添加物

ポリビニルアルコール (部分けん化物)、二酸化ケイ素、ステアリン酸マグネシウム、 D-マンニトール、トウモロコシデンプン、ヒプロメロース、ヒドロキシプロピルセルロース、 酸化チタン、マクロゴール6000、タルク、シリコーン樹脂

3. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意

該当しない

4. 製剤の各種条件下における安定性

表IV-1.5mg 錠の安定性

試験の種類	保存条件		保存形態	保存期間	結果
		室温*1	PTP	3年3ヵ月	変化なし
長期保存試験	25°C, 60%RH*2		ポリエチレン容器 +紙箱	3年	変化なし
加速試験*1	40℃, 75%RH		PTP	6ヵ月	変化なし
	温度	$50^{\circ}\!\mathrm{C}$	PTP	3ヵ月	変化なし
苛酷試験*1	N/C	白色蛍光灯	ガラスシャーレ (開放)	31日	変化なし
	光	2,000 lx	ガラスシャーレ (遮光)	31日	変化なし

*1.試験項目:性状、ドラーゲンドルフ試液反応、紫外吸収スペクトル、類縁物質、乾燥減量、硬度、

質量偏差試験、崩壊試験、溶出試験、含量

*2.試験項目:性状、色差、確認試験、硬度、含量均一性試験、平均質量、溶出試験、含量

表IV-2. 10mg 錠の安定性

試験の種類	保存条件		保存形態	保存期間	結果
	室温*1		PTP	3年3ヵ月	変化なし
長期保存試験	25°C, 60%RH*2		ポリエチレン容器 +紙箱	3年	変化なし
加速試験*1	40℃, 75%RH		PTP	6ヵ月	変化なし
	温度	$50^{\circ}\!\mathrm{C}$	PTP	3ヵ月	変化なし
苛酷試験*1	NZ	业 白色蛍光灯	ガラスシャーレ (開放)	31日	変化なし
	光 2,000 lx		ガラスシャーレ (遮光)	31日	変化なし

*1.試験項目:性状、ドラーゲンドルフ試液反応、紫外吸収スペクトル、類縁物質、乾燥減量、硬度、

質量偏差試験、崩壊試験、溶出試験、含量

*2.試験項目:性状、色差、確認試験、硬度、含量均一性試験、平均質量、溶出試験、含量

表IV-3.5mg 錠の分割後の安定性

試験の種類	保存条件		保存形態	保存期間	結果
	温度	40℃	ステンレス缶 (気密、遮光)	3ヵ月	変化なし
苛酷試験	湿度	25℃, 75%RH	シャーレ (開放、遮光)	3ヵ月	変化なし
	光	1,000 lx	ガラス瓶 (気密)	120万 lx・h	変化なし

試験項目:性状、崩壊試験、含量

表IV-4. 10mg 錠の分割後の安定性

試験の種類	保存条件		保存形態	保存期間	結果
	温度	40℃	ステンレス缶 (気密、遮光)	3ヵ月	変化なし
苛酷試験	湿度	25℃, 75%RH	シャーレ (開放、遮光)	3ヵ月	変化なし
	光	1,000 lx	ガラス瓶 (気密)	120万 lx・h	変化なし

試験項目:性状、崩壊試験、含量

5. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

6. 他剤との配合変化(物理化学的変化)

該当しない

7. 混入する可能性のある夾雑物

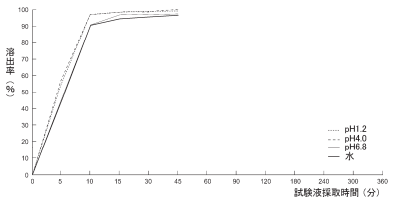
該当資料なし

8. 溶出試験

「局外規」ベタキソロール塩酸塩錠の溶出試験による。すなわち、試験液に水900mL を用い、 「日局」溶出試験法のパドル法により、毎分50回転で試験を行うとき、15分間の溶出率は85% 以上である。

ケルロング錠5mg

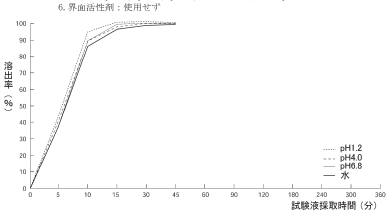
- 1. 有効成分名 : ベタキソロール塩酸塩 2. 剤形 : 錠剤 3. 含量 : 5mg 4. 試験液 : pH1. 2. pH4. 0. pH6. 8. 水 5. 回転数 : 50rpm
- 6. 界面活性剤:使用せず



図Ⅳ-1

ケルロング錠10mg

1. 有効成分名: ベタキソロール塩酸塩 2. 剤形: 錠剤 3. 含量:10mg 4. 試験液: pH1. 2, pH4. 0, pH6. 8, 水 5. 回転数: 50rpm



図Ⅳ-2

9. 生物学的試験法

該当しない

10. 製剤中の有効成分の確認試験法

- (1)ドラーゲンドルフ試液による呈色反応 (第二アミンの確認)
- (2)紫外可視吸光度測定法

11. 製剤中の有効成分の定量法

液体クロマトグラフィー

12. 力価

該当しない

13. 容器の材質

PTP 包装: PTP (ポリ塩化ビニルフィルム、アルミニウム箔) +ポリプロピレン

袋(ポリプロピレンラミネートフィルム)+紙箱

バラ包装:ポリエチレン瓶+金属製キャップ+紙箱

14. その他

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

2. 用法及び用量

(1) 用法及び用量

本態性高血圧症 (軽症~中等症)

通常、成人にはベタキソロール塩酸塩として $5\sim10\mathrm{mg}$ を1日1回経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減できるが、最高用量は1日1回 $20\mathrm{mg}$ までとする。

腎実質性高血圧症

通常、成人にはベタキソロール塩酸塩として5mg を1日1回経口投与する。 なお、年齢、症状により適宜増減できるが、最高用量は1日1回10mg までとする。 狭心症

通常、成人にはベタキソロール塩酸塩として10mgを1日1回経口投与する。 なお、年齢、症状により適宜増減できるが、最高用量は1日1回20mgまでとする。

(2) 用法及び用量に関連する使用上の注意

褐色細胞腫の患者では、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ので、α遮断剤で初期治療を行った後に本剤を投与し、常にα遮断剤を併用すること。

<解説>

褐色細胞腫の患者に、 β 遮断剤を単独投与すると交感神経 α 受容体刺激による血管収縮が優位となり、著明な血圧上昇がみられることがある¹⁾ため、 β 遮断剤を単独で投与しないこと。投与する場合には、 α 遮断剤で初期治療を行った後に投与し、常に α 遮断剤を併用すること。

3. 臨床成績

(1) 臨床効果2~4)

国内233施設で実施された総計1,138例の臨床試験の概要は次のとおりである(有効率は降圧効果判定基準の「下降」及び狭心症全般改善度の「中等度改善」以上が占める割合とした)。

表 V - 1

疾患名	対象症例数	有効率(%)
本態性高血圧症	825	620 (75.2)
腎実質性高血圧症	38	30 (78.9)
狭心症	275	189 (68.7)

なお、本態性高血圧症及び狭心症の有用性は、二重盲検比較試験においても認められている。

[吉永 馨 他:臨床医薬 6(12):2657-2688, 1990] [吉永 馨 他:臨床医薬 6(Suppl. 4):97-119, 1990] [加藤和三 他:臨床医薬 6(10):2083-2106, 1990]

(2) 臨床薬理試験:忍容性試験

1. 単回投与試験5)

<u> </u>	中国技工的									
目			的	健康成人におけるベタキソロール塩酸塩単回投与の安全性の検討。						
対			象	健康成人男子12名(のべ18名)						
試	験	方	法	単回投与						
投	与	方	法	ベタキソロール塩酸塩の $5 ext{mg}$ 、 $10 ext{mg}$ 、 $20 ext{mg}$ の各用量(各 6 名に投与)を 1 回						
				投与。						
評	価	項	目	血圧・心拍数、心電図、自覚症状、副作用、臨床検査、運動負荷試験等						
結			果	・各用量投与時の収縮期血圧及び拡張期血圧は投与後上昇傾向を示し、投与3						
				時間後より下降がみられたが、用量依存性はなく、投与48時間後には回復						
				した。心拍数は投与3時間後より減少が認められたが、用量依存性はなく、						
				各投与量とも投与4時間目に有意な減少を認め、5mg 及び20mg では、24						
				時間値においても有意な減少を認めた。						
				・心電図では20mg 投与の1名に投与4時間後に PQ 時間の延長を認めた以外						
				は異常はなかった。						
				・10mg で2名に感冒が原因と考えられる咽頭痛を訴えた以外、本剤に関連あ						
				りと思われる自覚症状及び副作用は認められなかった。						
				・10mg 投与の1名に投与48時間後に白血球数が10,800の異常値を示したが						
				10日後の検査で5,100と正常値に復した。感冒による一過性の異常値と考						
				えられた。						
				・いずれの投与量においても t_{max} は約 5 時間と一定の値を示し C_{max} 及び						
				$\mathrm{AUC}_{0 o72}$ は用量依存的に増加した。						
				・10mg 及び20mg 単回投与時の投与72時間後までの累積尿中排泄率はそれ						
				ぞれ27.3%及び25.9%であった。						

[中島光好 他:臨床医薬 5(7):1349-1382,1989]

2. 反復投与試験5)

∠ .	12/12	支1人-	7 1	NOTC
目			的	健康成人におけるベタキソロール塩酸塩反復投与の安全性の検討。
対			象	健康成人男子6名
試	験	方	法	反復投与試験
投	与	方	法	ベタキソロール塩酸塩10mg を1日1回7日間投与。
評	価	項	目	血圧・心拍数、心電図、自覚症状、副作用、臨床検査、運動負荷試験等
結			果	・収縮期血圧で投与1日目に、拡張期血圧で投与1日目及び7日目に一部測定
				時点で有意の下降を示すなど、やや下降傾向を認めたが、経日的に大き
				な変動は認められなかった。
				・心電図異常は認められなかった。
				・1名に感冒が原因と考えられる咽頭痛を訴えた以外、本剤に関連ありと思
				われる自覚症状及び副作用は認められなかった。
				・1名に投与5日目に白血球数が10,300の異常値を示したが、試験9日目(最
				終投与48時間後)の検査で7,800と正常に復し、いずれも感冒による一過
				性の異常値と考えられた。
				・血漿中未変化体濃度は4回目投与以降に定常状態に達し、その濃度及び推
				移は単回投与試験から求めた予測曲線と良く一致した。
				・7回目最終投与72時間後までの累積尿中排泄率は27.2%であった。

[中島光好 他:臨床医薬 5(7):1349-1382,1989]

(3) 探索的試験:用量反応探索試験

1. 本態性高血圧症6)

1.	/T*)	احلداہ	н1 тпп	-//IE
目			的	本態性高血圧症の患者を対象にベタキソロール塩酸塩の至適用量を検討
				(単独及び併用時)。
対			象	観察期4週間の終わりの2点の坐位血圧が安定し、その平均が、収縮期血圧
				160mmHg 以上かつ拡張期血圧95mmHg 以上、WHO 病期分類第Ⅰ期、第
				Ⅲ期及び重篤な臓器障害を伴わない第Ⅲ期で原則として30歳以上69歳以下
				の本態性高血圧症患者(この他に、重篤な肝機能障害、腎機能障害等の患
				者は除外)
投	与	方	法	4週間の観察期間後、ベタキソロール塩酸塩1日1回2.5mg から開始し、降圧
				が不十分でかつ忍容性が良好であると判断された場合には、2週間ごとに倍
				量($2.5 \rightarrow 5 \rightarrow 10 \rightarrow 20$)投与。ただし満足する降圧効果をみた場合は、その
				時点における投与量をそのまま継続し、過度の降圧や副作用等が発現した
				場合は、中止又は減量する。なお、併用療法の場合は、基礎薬であるチア
				ジド系利尿降圧薬を試験期間中その用法用量を変更せず投与する。
評	価	項	目	血圧、脈拍数、臨床検査、心電図、自覚症状、副作用等
結			果	・総症例数277例(単独147例、併用130例)のうち259例(単独142例、併
				用117例)を有効性の判定対象例とし、276例(単独146例、併用130
				例)を安全性の判定対象例とした。
				・降圧効果は単独で2.5mg 20.4%、5mg 47.9%、10mg 64.8%、20mg
				73.2%であり、併用で2.5mg 23.9%、5mg 48.7%、10mg 64.1%、20mg
				72.6%であった。
				・臨床検査値異常を含め副作用発現率(単独及び併用を合計)は2.5mg
				2.5%、5mg 6.9%、10mg 10.5%、20mg 13.0%と用量依存的に増加する
				ことがわかった。
				・以上より本剤は1日用量5mg ないし10mg で十分高い有用性が得られること
				が予想され、副作用の発現に関しても、本用量においては10%程度の発現率
				であることから、本剤の至適用量は1日5~10mg であると推定された。
				(いずれの値も中央委員会での判定結果)
·				

[吉永 馨 他:臨床医薬 6(Suppl. 4): 47-71, 1990]

注)本態性高血圧症(軽症~中等症)の効能・効果で本剤の承認されている用法・用量は、「通常、成人にはベタキソロール塩酸塩として5~10mg を1日1回経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減できるが、最高用量は1日1回20mgまでとする。」である。

2. 狭心症7)

目			的	狭心症の患者を対象に、ベタキソロール塩酸塩の至適用量を検討。
対			象	狭心症発作が週3回以上1日5回以下で比較的安定した状態にあり、かつ、発
				作時又は運動負荷時に心電図上で有意な ST 降下を示すもので、即効性硝酸
				剤の舌下投与が有効であり、原則として70歳以下の患者。
試	験	方	法	二重盲検群間比較試験
投	与	方	法	2週間の観察期間後、二重盲検法により割り付けられたベタキソロール塩酸
				塩(5mg、10mg 又は20mg)を1日1回朝食後に2週間投与。
評	価	項	目	自覚症状、血圧、心拍数、心電図、臨床検査値、副作用等
結			果	・総症例数131例のうち100例を有効性の判定対象例とし、124例を安全性
				の対象例とした。
				・自覚症状改善度における中等度改善以上の比率は5mg 45.7%、10mg
				62.5%、20mg 60.6%であった。
				・心電図改善度における軽度改善以上は、5mg 63.3%、10mg 73.1%、
				20mg 75.9%であった。
				・全般改善度における中等度改善以上の比率は5mg 48.6%、10mg
				78.1%、20mg 69.7%であった。
				・副作用発現率5mg 4.8%、10mg 10.3%、20mg 16.3%であり、用量の多
				いほど高率であった。
				・有用度は5mg 45.7%、10mg 66.7%、20mg 66.7%であった。
				・以上より、ベタキソロール塩酸塩の狭心症に対する至適用量は1日1回
				10mg とするのが適切と考えられた。

[加藤和三 他:臨床医薬 6(Suppl. 4):161-183, 1990]

注)狭心症の効能・効果で本剤の承認されている用法・用量は、「通常、成人にはベタキソロール塩酸塩として10mg を1日1回経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減できるが、最高用量は1日1回20mg までとする。」である。

(4) 検証的試験

1) 無作為化並行用量反応試験

該当資料なし

2) 比較試験2,4)

二重盲検比較試験(本態性高血圧症、狭心症)において本剤の有用性が認められている。

[吉永 馨 他:臨床医薬 6(12):2657-2688,1990] [加藤和三 他:臨床医薬 6(10):2083-2106,1990]

3) 安全性試験

1. 本態性高血圧症8)

目			的	長期投与における有効性、安全性の検討。
対			象	本態性高血圧症患者
試	験	方	法	オープン試験
投	与	方	法	ベタキソロール塩酸塩 $2.5\sim20$ mg を 52 週間投与。原則として、期間中患者
				の忍容性が良く、かつ十分な降圧効果が得られている場合は、その投与量
				を変えずに継続投与するが、途中で十分な降圧効果が得られなくなった場
				合には、忍容性がある場合に限り、ベタキソロール塩酸塩の投与量を増量
				し、最大20mg まで投与する。(単独投与52例、チアジド系薬併用60例)
評	価	項	目	血圧、自他覚症状、臨床検査、副作用等
結			果	・登録症例112例のうち、107例を有効性の判定対象例とし、112例を安全
				性の判定対象例とした。
				・降圧効果は単独療法で83.3%、併用療法で85.2%であった。
				・長期投与試験中の副作用は、単独療法で5例(ふらつき、洞性徐脈、手の
				しびれ、めまい、右手のしびれ感各1例)、併用療法で3例(ふらつき・
				めまい、倦怠感、胃痛各1例)で認められたが重篤なものはなかった。
				・臨床検査値異常については、単独療法で7例(AST(GOT)・ALT(GPT)
				上昇、CK(CPK)上昇、総コレステロール・LDH 上昇各1例、CTR 上昇4
				例) 併用療法で2例(好酸球・LDH 上昇、CK(CPK)上昇各1例)であり
				重篤なものは認められなかった。
				・有用性については、単独療法で78.7%、併用療法で85.2%であった。
				・以上より、ベタキソロール塩酸塩は本態性高血圧症患者に対し長期間投
				与した場合、安定した降圧効果を示し、副作用、臨床検査値の変動も少
				なく有用性を有することが確認された。
				(いずれの値も中央委員会での判定結果)

[吉永 馨 他:臨床医薬 6(Suppl. 4): 73-95, 1990]

注)本態性高血圧症(軽症~中等症)の効能・効果で本剤の承認されている用法・用量は、「通常、成人にはベタキソロール塩酸塩として5~10mg を1日1回経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減できるが、最高用量は1日1回20mgまでとする。」である。

2. 狭心症⁹⁾

目			的	長期投与における有効性、安全性の検討。
対			象	労作狭心症及び労作兼安静狭心症患者で週2回以上の狭心症発作を有し、発
				作時又は運動負荷時の心電図に明らかな ST 降下を認め、発作時に即効性硝
				酸剤の舌下投与が有効で原則として70歳以下の者。
試	験	方	法	オープン試験
投	与	方	法	2週間の観察期間後、ベタキソロール塩酸塩5~20mg の範囲で投与を開始
				し、2~4週間の間に自覚症状、心電図等の経過をみながら至適用量を検
				討、その後は、原則としてその決められた至適用量にて6ヵ月以上を投与。
評	価	項	目	自覚症状、心電図、血圧、臨床検査、副作用等
結			果	・総症例数17例のうち、12例を有効性の判定対象例とし、15例を安全性の
				判定対象例とした。
				・自覚症状については、12例中11例91.7%で中等度以上であった。
				・心電図改善度については、運動負荷試験を実施しなかった1例を除き、11
				例中10例90.9%で軽度改善以上であった。
				・全般改善度については、12例中11例91.7%で中等度改善以上であった。
				・副作用は2例に認められた。1例は一過性の頭痛、もう1例は眩暈と徐脈傾
				向であった。
				・臨床検査値異常は2例に認められた。1例は上記頭痛発現例に中性脂肪上
				昇、もう1例は ALT (GPT) 上昇であった。
				・有用度は有用以上が12例中11例91.7%であった。
				・以上の成績より、ベタキソロール塩酸塩は1日1回10mg を中心とする長期
				投与により、狭心症に対し有効かつ安全であり、長期間のコントロール
				に適した抗狭心症薬と考えられた。

[加藤和三 他:臨床医薬 6(Suppl. 4):185-202, 1990]

注)狭心症の効能・効果で本剤の承認されている用法・用量は、「通常、成人にはベタキソロール塩酸塩として10mg を1日1回経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減できるが、最高用量は1日1回20mg までとする。」である。

4) 患者·病態別試験3)

/LV		71 3 71	,,,,,,,	D-V-19/2
目			的	腎障害を伴う高血圧症に対するベタキソロール塩酸塩の有効性及び安全性
				の検討。
対			象	腎障害を伴う高血圧症患者。選択基準は、観察期の終わり2点の血圧が安定
				し、その平均が収縮期血圧150mmHg 以上、かつ拡張期血圧90mmHg 以上
				(入院患者)、又は収縮期血圧160mmHg 以上かつ拡張期血圧95mmHg 以
				上(外来患者)で血清クレアチニン値が正常値を超えているが、あるいは腎
				生検などで慢性糸球体腎炎などの腎実質性疾患が確認された症例とした。
試	験	方	法	オープン試験
投	与	方	法	観察期間後、外来患者で8週間以上、入院患者では4週間とし、ベタキソロ
				ール塩酸塩2.5mg を1日1回朝食後投与する。降圧効果が十分な場合、その
				ままの用量を継続、一方効果不十分でかつ忍容性が良好と認められた場合
				は、1日10mg まで漸次増量した。
評	価	項	目	血圧、脈拍数、臨床検査、自覚症状、副作用等
結			果	・総症例数46例のうち、40例を有効性の判定対象例とし、41例を安全性の
				判定対象例とした。
				・40例中著明下降22例(55.0%)、下降10例(25.0%)で両者を合わせる
				と32例(80%)に降圧効果が認められた。
				・血清クレアチニン値1.5mg/dL 未満と1.5mg/dL 以上の2群に分けた場合
				は、下降以上の降圧効果は前者で20例中18例(90.0%)、後者で20例中
				14例(70%)であった。
				・副作用は41例中3例(7.3%)で、中等度の口渇感、軽度の徐脈2例であっ
				た。
				・臨床検査値異常は尿酸上昇3例、AST 上昇1例、血清クレアチニン上昇1
				例、ヘモグロビン減少・ヘマトクリット値減少・血清クレアチニン上昇1
				例であった。
				・有用度については、有用以上で40例中28例(70.0%)であった。
				・腎障害を伴う高血圧症患者41例中、腎実質性高血圧症と判定されたもの
				は39例で、解析除外1例を除いた38例中30例(79.0%)が下降以上であっ
				た。
				・以上より、本剤は腎障害を伴う高血圧症に対して有用な降圧薬であると
				考えられ、腎実質性高血圧症に対しても高い有用性を示した。
				(いずれの値も中央委員会での判定結果。ただし副作用及び臨床検査値
				異常は中央委員会と主治医の合算)
_				

[吉永 馨 他:臨床医薬 6(Suppl. 4):97-119, 1990]

注)本態性高血圧症(軽症~中等症)の効能・効果で本剤の承認されている用法・用量は、「通常、成人にはベタキソロール塩酸塩として5~10mg を1日1回経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減できるが、最高用量は1日1回20mg までとする。」である。 腎実質性高血圧症の効能・効果で本剤の承認されている用法・用量は、「通常、成人にはベタキソロール塩酸塩として5mg を1日1回経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減できるが、最高用量は1日1回10mg までとする。」である。

(5) 治療的使用

1) 使用成績調査・特別調査・市販後臨床試験

使用成績調査:

1994年7月1日から1996年6月30日の2年間に全国474施設を対象に調査を実施した。安全性評価対象症例3,216例における副作用発現症例率は3.86%(124/3,216例)であり、承認時までの発現率6.50%(89/1,370例)と比較して低下したが、調査形態の違いによるものと考えられた。発現した副作用のうち重篤なものは、徐脈9件、心胸比増大2件、うっ血性心不全1件及び脳血管障害1件であった。副作用の詳細については「Ⅷ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目」30頁参照。

有効性解析対象症例は3,230例で、主治医判定による4段階の改善度評価(改善、不変、悪化、判定不能)に基づき、「改善」を有効例、「不変」及び「悪化」を無効例とした。使用理由別の有効性は次のとおりであった。

衣 V 2. 医用柱田剂00有劝任(使用规模调查)										
使用理由	症例数	有効例	無効例		無热索(0/)					
使用连田	企 例毅	改善	不変	悪化	無効率(%)					
本態性高血圧症	2,697	2,350	324	23	12.9					
腎実質性高血圧症	83	66	15	2	20.5					
狭心症	84	69	15	0	17.9					

表V-2. 使用理由別の有効性(使用成績調査)

特定使用成績調査:

①特殊な背景を有する患者における調査

特殊な患者に対する調査は特に行わず、使用成績調査の組み込みで行った。

表	V-3.	特殊な患者に対する調査(使用成績調査)
	収 集 症例数	実施の状況
小児における調査		小児での使用例はなかった。
高齢者(65歳以上)に	1,158	高齢者(65歳以上)における副作用発現症例率は4.15%
おける調査		(48/1,158例)で、65歳未満の発現率3.69%(76/2,057
		例)との間に有意差はなく、高齢者に特有の傾向はみられ
		なかった。高齢者における無効率は本態性高血圧症で
		13.9%(133/956例)、腎実質性高血圧症で15.0%(3/20
		例)、狭心症で11.8%(6/51例)であり、いずれの使用理由
		についても65歳未満の無効率との間に有意差はなかった。
妊産婦における調査	1	本剤は妊産婦には禁忌であるが、使用成績調査での使用例
		が1例あった。当該症例においては母体や胎児への影響、
		出産並びに出生児への発育の影響も認められなかった。
腎機能障害を有する患者	146	腎機能障害患者における副作用発現症例率は2.05%(3/146
における調査		例) で、合併症のない患者の発現率3.20%(46/1,437例)
		との間に有意差はなかった。腎機能障害患者における無効
		率は本態性高血圧症で17.2%(11/64例)、腎実質性高血圧
		症で18.5%(12/65例)、狭心症で0%(0/1例)であり、い

間に有意差はなかった。

ずれの使用理由についても合併症のない患者の無効率との

表Vー3. 特殊な語	員者に対する調査	(使用成績調査)	(つづき)
------------	----------	----------	-------

	収 集 症例数	実施の状況
肝機能障害を有する患者	275	肝機能障害患者における副作用発現症例率は4.36%
における調査		(12/275例)で、合併症のない患者の発現率3.20%
		(46/1,437例) との間に有意差はなかった。肝機能障害患者
		における無効率は本態性高血圧症で14.3% (33/230例)、
		腎実質性高血圧症で33.3% (1/3例) 、狭心症で0% (0/6
		例)であり、いずれの使用理由についても合併症のない患
		者の無効率との間に有意差はなかった。

②長期使用に関する調査

高血圧症患者における長期使用時の安全性、有効性を確認することを目的として、全国434施設を対象に調査を実施した。本剤による治療開始時に患者を登録し、2年間にわたり追跡した。安全性評価対象症例は1,029例、有効性解析対象症例は794例であった。なお、2年間を経過した症例は688例であった。

副作用発現状況は次のとおりであった。投与期間が1年以上であり安全性の評価が可能であった795例において、使用期間の累積集計での副作用発現率に上昇傾向がないことより使用期間により副作用発現率に差はないと考えられた。また、長期投与による特異な副作用発現はみられなかった。副作用の詳細については「Ⅷ. 安全性(使用上の注意)に関する項目」30頁参照。

表 V - 4. 副作用発現状況 (特定使用成績調査:長期使用)

			特	定使用成績誌	周査:長期使	I用
	承認時ま	使用成績		1年未満	1年以	上投与
	での状況	調査	全症例	投与	1年未満 発現	1年以降 発現
調査症例数	1,370	3,216	1,029	234	795	795
副作用発現症例数	89	124	219	65	80	97
副作用発現件数	115	163	350	92	115	143
副作用発現症例率(%)	6.50	3.86	21.28	27.78	10.06	12.20

表V-5. 使用期間の累積集計での副作用発現状況(特定使用成績調査:長期使用)

1	使用期間	1年未済		5 発現	1 年以	降発現
	(累積)	症例数	副作用発現	副作用発現	副作用発現症	副作用発現
			症例数(件数)	症例率(%)	例数(件数)	症例率(%)
	12 ~ 18 ヵ月未満	67	6 (7)	8.96	11 (15)	16.42
	18 ~ 24 ヵ月未満	178	18 (24)	10.11	26 (36)	14.61
	24 ヵ月以上	550	56 (84)	10.18	60 (92)	10.91

有効性は主治医判定による降圧効果に基づき、4段階評価(有効、やや有効、無効、判定不能)とし、「有効」を有効例、「無効」を無効例とした。使用理由別の有効性は次のとおりであった。

表 V - 6. 使用理由別の有効性(特定使用成績調査:長期使用)

使用理由	症例数	有効 (有効率)	やや有効	無効 (無効率)	判定不能
本態性高血圧症	779	479 (64.2%)	241	26 (3.5%)	33
腎実質性高血圧症	15	8 (53.3%)	7	0 (0%)	0

③狭心症

狭心症患者に対する使用実態下における安全性、有効性を確認することを目的とし、全国 71施設を対象に調査を実施した。安全性評価対象症例は240例、有効性解析対象症例は 240例であった。

副作用発現状況は次のとおりであった。本調査での副作用発現症例率(7.08%)が使用成績調査(全症例3.86%、狭心症への使用例全体3.91%)よりも高かったが、各調査の区間推定値を考慮すると差はないと考えられる。発現した副作用のうち重篤なものは、心不全1件及び徐脈1件であった。副作用の詳細については「Ⅷ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目」30頁参照。

		特定使用			
	全症例	狭心症への 使用例全体	狭心症のみ	狭心症+ 本態性高血圧症	成績調査 狭心症
調査症例数	3,216	230	92	120	240
副作用発現症例数	124	9	3	6	17
副作用発現件数	163	14	6	8	20
副作用発現症例率(%)	3.86	3.91	3.26	5.00	7.08
95%信頼区間(%)	3.22~	1.80~			4.18~
30 70 百粮区间(70)	4.58	7.31	_	_	11.10

表 V - 7. 副作用発現状況 (特定使用成績調査:狭心症)

有効性は主治医判定による6段階の改善度評価(著明改善、改善、やや改善、不変、悪化、 判定不能)に基づき、「著明改善」及び「改善」を有効例、「不変」及び「悪化」を無効 例とした。調査別の有効性は次のとおりであった。

本調査と承認時までの臨床試験との間に違いがみられたが、統計学的有意差は認められなかった(有効率 P=0.110、無効率 P=0.203)。

	症例数	有効 (有効率)	無効 (無効率)
承認時までの臨床試験 ^{注1)}	70	49 (70.0%)	7 (10.0%)
使用成績調査 (狭心症使用例)	84	注3)	15 (17.9%)
特定使用成績調査 (狭心症)	229 ^{注2)}	136 (59.4%)	37 (16.2%)

表 V - 8. 調査別の有効性

- 注1)狭心症に対する二重盲検比較試験4)
- 注2) 有効性解析対象症例240例から判定不能11例を除く
- 注3)判定区分が異なるため算出せず

判定基準)

承認時までの臨床試験: 著明改善、中等度改善、軽度改善、不変、悪化のうち中等度改善以上を有

効例、不変及び悪化を無効例とした

使用成績調査: 改善、不変、悪化、判定不能のうち、不変及び悪化を無効例とした

特定使用成績調査(狭心症) : 著明改善、改善、やや改善、不変、悪化、判定不能のうち改善以上を有効

例、不変及び悪化を無効例とした

2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要

該当しない

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群

メトプロロール酒石酸塩、アテノロール、ビソプロロールフマル酸塩、セリプロロール塩酸塩などβ₁遮断薬

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序10~14)

主として心臓の β₁受容体への競合的拮抗作用に伴う心拍数、心拍出量の低下。血管拡張作用 に伴う総末梢血管抵抗の低下。

(2) 薬効を裏付ける試験成績

1. 降圧作用

- 1)本態性高血圧症患者へ1日1回5~20mg 経口投与により、血圧日内リズムに影響を与えることなく、24時間にわたり安定した降圧効果を示した¹⁵⁾。
- 2)各種実験的高血圧動物(高血圧自然発症ラット、DOCA-食塩高血圧ラット)において、 有意な降圧作用を示し、3週間の連続投与によっても耐薬性を生じなかった¹⁶⁾。
- 3) 腎性高血圧のラット及びイヌにおいて、有意な降圧作用を示した14,16)。

2. 抗狭心症作用

- 1) 労作性あるいは労作兼安静狭心症患者に1日1回10mg 反復経口投与し、トレッドミル運動負荷試験を行った結果、Rate Pressure Product (RPP) を減少させ、最大運動時間、ST 下降 (1mm) に至るまでの運動時間に有意な延長が認められた¹⁷⁾。
- 2) 麻酔イヌにおいて静脈内投与により心筋酸素消費量を減少させた18)。

3. β受容体遮断作用

モルモット摘出心房、麻酔ラットを用いた実験において、イソプロテレノールの陽性変 時あるいは変力作用に対し、拮抗作用を示した¹⁰⁾。

4. β1受容体選択性(心選択性)

1) モルモットの摘出右心房標本(β_1 受容体)及び摘出気管標本(β_2 受容体)を用いイソプロテレノール(β_1 、 β_2 受容体刺激薬)に対する拮抗作用のモル濃度比から β_1 選択性を検討した 10 。(各群 $n=10\sim14$)

表Ⅵ-1

薬剤	β1受容体選択性 (β1/β2)
ベタキソロール塩酸塩	$53 \sim 55$
アテノロール	$20 \sim 32$

VI. 薬効薬理に関する項目

2) ラット大脳皮質の膜分画を用いて β_1 受容体及び β_2 受容体に対する親和性(1/Ki 値)の比から β_1 選択性を検討した 11 。(各群 n=3)

表Ⅵ-2

薬剤	β1受容体選択性 (β1受容体親和性/β2受容体親和性)		
ベタキソロール塩酸塩	170		
アテノロール	29		
メトプロロール酒石酸塩	27		

5. 血管拡張作用

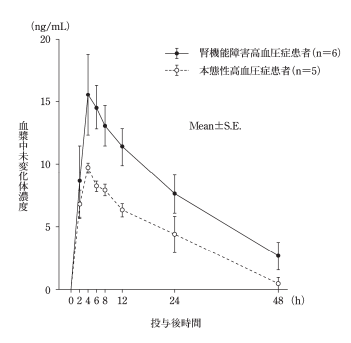
- 1)本態性高血圧症患者に1日1回経口投与により、総末梢血管抵抗の減少傾向を認めた19)。
- 2) ラット摘出大動脈標本を用いた実験において、 K^+ 及び Ca^{2+} による収縮作用を抑制した 12 。
- 3) ラット摘出血管床定流量灌流標本を用いた実験で、灌流圧を低下させた*1)。
- 4) ラット、イヌを用いた実験で、直接的な末梢血管拡張作用が認められ^{12, 14)}、総末梢血管 抵抗を減少させた^{13, 18)}。

1. 血中濃度の推移・測定法

健康成人、本態性高血圧症患者及び腎機能低下を伴う高血圧症患者に5mg を1回経口投与後の血漿中未変化体濃度を下表及び図に示す^{5,20,21)}。

パラメータ	健康成人 (n=6)	本態性高血圧症患者 (n=5)	腎機能障害高血圧症患者 (n=6)
C _{max} (ng/mL)	11.4 ± 2.2	$9.8 \!\pm\! 0.8$	17.0 ± 6.8
t _{max} (h)	5.0 ± 1.9	3.6 ± 0.9	$5.7\!\pm\!1.5$
$t_{1/2}$ (h)	12.9 ± 4.7	$17.2 \!\pm\! 7.5$	18.8 ± 4.2
$AUC_{0^{\to\infty}} \ (\text{ng} \boldsymbol{\cdot} \text{h/mL})$	$232\!\pm\!45$	$267\!\pm\!118$	$482\!\pm\!248$

 $(Mean \pm S.D.)$



図WI-1. ベタキソロール塩酸塩を単回経口投与後の 血漿中未変化体濃度の推移

また、腎機能低下を伴う高血圧症患者に5mg を7日間反復経口投与したとき、4日目にほぼ定常状態に達した²¹⁾。

<参考>外国人でのデータ

- 1)健康成人に $150\mu g/kg$ を経口及び静脈内投与し、 $AUC_{0\to 48h}$ より求めたバイオアベイラビリティは89%であった $^{22)}$ 。
- 2)健康成人に20mg を食前あるいは朝食30分後に経口投与したとき、最高血中濃度及び消失半減期に有意な差は認められず、食事の影響はなかった²³⁾。

(1) 治療上有効な血中濃度

該当資料なし

(2) 最高血中濃度到達時間

健康成人 t_{max}: 5.0±1.9時間(5mg 単回投与)

本態性高血圧症患者 t_{max}: 3.6±0.9時間(5mg 単回投与)

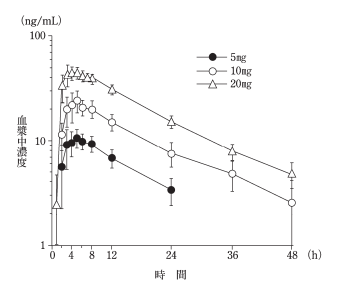
腎機能低下高血圧症患者 tmax: 5.7±1.5時間(5mg 単回投与)

(3) 通常用量での血中濃度

健康成人に $5\sim20$ mg を1回経口投与したときの血中未変化体濃度は、約5時間後に最高濃度に達し、消失半減期は $13\sim14$ 時間であった50。

本態性高血圧症患者に5mg を1回経口投与したときの血中未変化体濃度は、約4時間後に最高 濃度(平均9.8ng/mL)に達し、消失半減期は約17時間であった²⁰⁾。

腎機能低下を伴う高血圧症患者(Ccr: 平均29mL/min)に5mg を1回経口投与したときの血中未変化体濃度は約<math>6時間後に最高濃度(平均17ng/mL)に達し、消失半減期は約19時間であった20。また、5mg を7日間反復経口投与したとき、4日目にほぼ定常状態に達した21)。



図WI-2. 健康成人男子にベタキソロール塩酸塩を単回経口 投与後の血漿中未変化体濃度推移

 $(n=6, mean \pm S.D.)$

(4) 中毒症状を発現する血中濃度

該当資料なし

2. 薬物速度論的パラメータ

(1) 吸収速度定数5)

 $Ka: 0.88\pm0.22h^{-1}$ (健康成人10mg 单回投与、n=6)

(2) バイオアベイラビリティ²²⁾

<参考>外国人でのデータ

89±5% (健康成人に150μg/kg を単回経口投与及び静脈内投与時、n=4)

(3) 消失速度定数5)

 $0.050\pm0.008h^{-1}$ (健康成人10mg 单回投与、n=6)

(4) クリアランス

0.29±0.06L/h/kg (健康成人10mg 単回投与、n=6)

(5) 分布容積5)

6.1±0.8L/kg (健康成人10mg 単回投与、n=6)

(6) 血漿蛋白結合率24)

ヒトにおいて51~54% (平衡透析法) であった。 (*in vitro*)

3. 吸収

該当資料なし

<参考>外国人でのデータ

健康成人3名に 14 C-ベタキソロール塩酸塩20mg を単回経口投与したとき、投与後7日までに投与量の76~83%が尿中排泄され、1~3%が糞中排泄であったことから、ほぼ完全に吸収されたと考えられる。胆汁中排泄は尿中排泄に比べ無視できるものであった *2 。

<参考>動物でのデータ^{25, 26)}

ラット及びイヌに 14 C-ベタキソロール塩酸塩を経口投与したとき、 $70\sim90\%$ が吸収された。 血漿中放射能濃度はラットで1時間後、イヌで2時間後に最高値に達し、消失半減期はそれ ぞれ20時間及び15時間であった。

4. 分布

ヒトにおける組織分布のデータは得られていない。

(1) 血液一脳関門通過性

該当資料なし

(2) 胎児への移行性

該当資料なし

<参考>外国人でのデータ²⁷⁾

妊娠性高血圧症28名(拡張期血圧90mmHg 以上)にベタキソロール $10\sim40$ mg/日を1回~187日間($6\sim187$ 日:20名、 $2\sim4$ 日:6名、出産前1回:2名)投与した。臍帯血中ベタキソロール濃度は胎児と母親との間で投与数時間後に速やかに平衡に達することが示唆された。新生児の血中ベタキソロールの半減期は $14.8\sim38.5$ 時間で、在胎週数に対し負の相関がみられた。

(3) 乳汁中への移行性

該当資料なし

<参考>動物でのデータ²⁸⁾

 14 C-ベタキソロール塩酸塩を哺乳ラットに5mg/kg 経口投与したときの乳汁中放射能濃度は投与後3時間に最高濃度に達した後、血液中放射能濃度に比べ緩徐に低下した。投与後24時間における乳汁中放射能濃度(0.15μg/g)は血液中放射能濃度の約5倍であった。

(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

該当資料なし

<参考>動物でのデータ²⁵⁾

 14 C-ベタキソロール塩酸塩を雄ラットに5mg/kg 経口投与したときの組織内放射能濃度は投与後1時間までに最高濃度に達した。放射能は肝臓、胃、腎臓、小腸、肺、副腎、顎下腺に高濃度(血漿中濃度の約 $2\sim20$ 倍)に分布し、脳、脂肪、眼球では血漿中濃度の約 $1/8\sim1/3$ であった。投与24時間後にはいずれの組織でも C_{max} の1/20以下となり、特定の組織に蓄積する傾向は認められなかった。

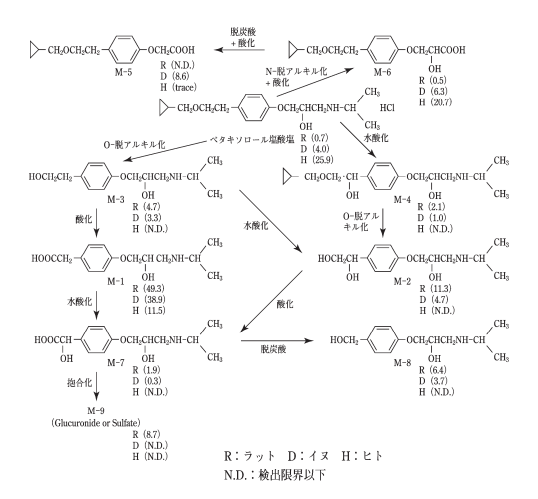
また、投与後24時間以内の尿中には投与量の82%が、糞中には13%が排泄された。

5. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路

健康成人での主な代謝経路はイソプロピルアミノプロポキシ基の N-脱アルキル化と、シクロプロピルメトキシエチル基の O-脱アルキル化及びこれに続く酸化であった* 3)。

代謝物の構造及び推定代謝経路を下図に示す。



図Ⅶ-3. ベタキソロール塩酸塩の推定代謝経路

(2) 代謝に関与する酵素(CYP450等)の分子種

該当資料なし

(3) 初回通過効果の有無及びその割合

バイオアベイラビリティ(89%)より、初回通過効果はほとんど受けないものと考えられる。

(4) 代謝物の活性の有無及び比率*4)

主要代謝物 M-1、M-4、M-6の β 遮断作用はベタキソロール塩酸塩のそれぞれ1/1000、1/20、1/10000である。

(5) 活性代謝物の速度論的パラメータ

該当資料なし

6. 排泄

(1) 排泄部位

主として尿中排泄

(2) 排泄率

1)健康成人に10 mg 及び20 mg を経口投与したとき、 $72 \text{時間後までの尿中排泄率は投与量の55} ~58% で、そのうち未変化体は<math>26 \sim 27\%$ であった⁵⁾。

<参考>外国人でのデータ

健康成人3名に 14 C-ベタキソロール塩酸塩20mg を単回経口投与したとき、投与後7日までに投与量の76~83%が尿中排泄され、1~3%が糞中排泄であった *2 。

2)本態性高血圧症患者に5mg を経口投与したとき、48時間後までの尿中未変化体排泄率は投 与量の約16%であった²⁰⁾。

<参考>動物でのデータ^{25, 26)}

ラット及びイヌに 14 C-ベタキソロール塩酸塩を経口及び静脈内投与した時、ラットは投与後96時間までに、尿中に $83\sim85\%$ 及び糞中に $11\sim16\%$ が排泄され、呼気中に放射能は排泄されなかった。イヌでは投与後168時間までに、尿中に $82\sim85\%$ 及び糞中に $11\sim14\%$ が排泄された。

また、ラットに 14 C-ベタキソロール塩酸塩を経口投与したとき、投与後48時間までの放射能の胆汁中排泄率は投与量の5.6%と低く、腸肝循環の寄与は小さいものと推測された。

表 III - 1. 14C-ベタキソロール塩酸塩を単回経口及び静脈内投与後の放射能の尿及び 糞中排泄率

 $(mean \pm S.D.)$

動物種 性別	性別	投与	役与 投与量	時間(h)	動物数	排泄率(投与量に対する%)		
到彻性	生力リ	経路	(mg/kg)			尿	糞	合計
	雄	p.o.	5	0-96	4	83.1 ± 2.9	15.0 ± 1.7	98.1 ± 2.0
ラット	広 臣	i.v.	7. 1 0-96	4	84.7 ± 1.9	11.2 ± 0.6	95.9 ± 2.4	
	雌	p.o.	5	0-96	4	84.3 ± 3.7	$15.7 \!\pm\! 2.3$	100.0 ± 3.2
	雄 p.o.	p.o.	1	0-168	4	81.4 ± 2.7	$14.0\!\pm\!2.4$	95.4 ± 0.6
イヌ	広 臣	i.v.	1	0-168	0-168 4	82.9 ± 3.0	$12.9\!\pm\!2.5$	95.8 ± 3.1
	雌	p.o.	1	0-168	4	84.9 ± 2.4	10.8 ± 1.5	95.7 ± 1.0

(3) 排泄速度

上記(2)項参照

7. 透析等による除去率

(1) 腹膜透析

該当資料なし

<参考>外国人でのデータ²⁹⁾

ベタキソロールの透析性は低い。

WII. 薬物動態に関する項目

(2) 血液透析

該当資料なし

<参考>外国人でのデータ²⁹⁾

ベタキソロールの透析性は低い。

表VII-2. ベタキソロール20mg 単回経口投与時の薬物動態値

 $(mean \pm S.E.)$

パラメータ	健康成人 (n=8)	腎障害患者 5mL/min <clcreatinine <50mL/min (血液透析なし) (n=8)</clcreatinine 	血液透析患者 CLcreatinine< 5mL/min (n=12)	腹膜透析患者 CLcreatinine< 5mL/min (n=6)	
$t_{1/2\beta}$ (h)	16.4 ± 1.8	21 ±2 (↑28%)	34 ±3 (↑107%*)	27 ±3 (↑65%*)	
CL _T (mL/h/kg)	220 ± 20	230 ± 40	150 ±9 (↓32%*)	130 ±8 (↓41%*)	
CL _R (mL/h/kg)	42 ± 8	$15 \pm 2 (\downarrow 64\%^*)$	0 (↓100%*)	1.5 (↓96%*)	
Vd (L/kg)	5.5 ± 0.5	$6.8 \pm 0.9 \ (\uparrow 23\%)$	$7.5 \pm 0.6 \ (\uparrow 36\%)$	$5.0 \pm 0.4 \ (\downarrow 9\%)$	
CL _D (mL/min)	_	_	14 ±4	11 ±1	
t _{max} (h)	5.2 ± 0.4	$4.8 \pm 1 (\downarrow 7\%)$	3.5 ±1 (↓33%)	$3.7 \pm 1.1 \ (\downarrow 29\%)$	
C _{max} (ng/mL)	43 ± 4	43 ±5	56 ±4 (↑30%)	61 ±7 (↑42%)	
$AUC_{0\to\infty}$ (ng/mL • h)	1030 ± 110	$1350 \pm 170 \ (\uparrow 31\%)$	2050 (↑ 99%*)	2065 (↑100%*)	

 $t_{1/2\beta}$:消失半減期、 CL_T : 全身クリアランス、 CL_R : 腎クリアランス、Vd: 分布容積、 CL_D : Dialysance、

() 内は健康成人との変動% *:健康成人との間に有意差あり

(3) 直接血液灌流

該当資料なし

Ⅲ. 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

該当しない

2. 禁忌内容とその理由

【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

- 1. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 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 [アシドーシスに基づく心収縮力の抑制を増強させるおそれがある。]
- 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 状を悪化させるおそれがある。]
- 4. 心原性ショックのある患者[心機能を抑制し、症状を悪化させるおそれがある。]
- 5. 肺高血圧による右心不全のある患者[心機能を抑制し、症状を悪化させるおそれがある。]
- 6. うっ血性心不全のある患者[心機能を抑制し、症状を悪化させるおそれがある。]
- 7. 未治療の褐色細胞腫の患者「<用法及び用量に関連する使用上の注意>の項参照]
- 8. 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人[「10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項参照]

<解説>

- (1)一般に薬剤による過敏症を起こした患者に同じ薬剤を再度投与すると重篤な過敏症を起こす可能性がある。
- (2) 血液の pH 低下により、生体でのカテコールアミン反応性は低下し、心血管系に対して心筋収縮力の抑制等の作用がみられるおそれがある。本剤の投与により、心筋収縮力の抑制が増強されるおそれがある。
- (3) β 遮断剤は交感神経刺激に拮抗して心拍数を減少させ、房室伝導速度を抑制するため、症状を悪化させるおそれがある。
- (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本剤の投与は更に症状を悪化させる。
- (5) 本剤は心拍出量を抑制するので症状を悪化させるおそれがある。
- (6) うっ血性心不全では低下した左室機能を代償するために交感神経系の活動が亢進しており、 心収縮力を低下させるβ遮断剤はこの作用に拮抗し症状を悪化させるおそれがある。
- (7)褐色細胞腫の患者に、 β 遮断剤を単独投与すると交感神経 α 受容体刺激による血管収縮が優位となり、著明な血圧上昇がみられることがある¹⁾ため、 β 遮断剤を単独で投与しないこと。投与する場合には、 α 遮断剤で初期治療を行った後に投与し、常に α 遮断剤を併用すること。
 - また、未治療の褐色細胞腫の患者に、著明な高血圧等の治療のために β 遮断剤を投与したところ、血圧が240/160mmHg に上昇したとの報告30/1がある。
- (8)「10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与」40頁参照

Ⅲ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目

3. 効能・効果に関連する使用上の注意とその理由 該当しない

4. 用法・用量に関連する使用上の注意とその理由

「V. 治療に関する項目」11頁を参照すること。

5. 慎重投与内容とその理由

- (1) 気管支喘息、気管支痙攣のおそれのある患者 [症状を惹起するおそれがあるので、観察を十分に行い、慎重に投与すること。]
- (2) うっ血性心不全のおそれのある患者[心機能を抑制し、症状を悪化させるおそれがあるので、観察を十分に行い、ジギタリス剤を併用するなど慎重に投与すること。]
- (3) 甲状腺中毒症の患者 [症状(頻脈等)をマスクするおそれがある。「**6. 重要な基本的注意**」の項参照]
- (4) 特発性低血糖症、コントロール不十分な糖尿病、長期間絶食状態の患者 [低血糖の前駆症状である頻脈等の交感神経系反応をマスクしやすいので、血糖値に注意すること。]
- (5) 重篤な肝機能障害のある患者 [本剤の代謝又は排泄が遅延するおそれがある。]
- (6) 重篤な腎機能障害のある患者 [本剤の代謝又は排泄が遅延するおそれがある。]
- (7)レイノー症候群、間欠性跛行症等の末梢循環障害のある患者 [末梢循環障害が増悪するおそれがある。]
- (8)徐脈、房室ブロック (I度) のある患者 [心刺激伝導系を抑制し、症状を悪化させるおそれがある。]
- (9) 高齢者[「9. 高齢者への投与」の項参照]

<解説>

- (1) β 遮断剤による気管支平滑筋の β 2受容体遮断作用により気管支を収縮させるため、気管支喘息、気管支痙攣のおそれのある患者では、症状を惹起させることがある。
- (2)「2. 禁忌」30頁参照
- (3) β 遮断剤により甲状腺機能亢進症の症状 (頻脈等)をマスクするおそれがある。
- (4) 本剤はグリコーゲン分解に拮抗する可能性がある。
- (5) 重篤な肝機能障害のある患者では、本剤の代謝、排泄が遅延するおそれがある。
- (6) 重篤な腎機能障害のある患者では、本剤の代謝、排泄が遅延するおそれがある。
- (7) β 遮断剤は、 β 2受容体遮断により末梢血管の拡張作用を抑制するため、末梢循環障害のある患者に投与した場合、症状が悪化するおそれがある。
- (8)「2. 禁忌」30頁参照
- (9)「9. 高齢者への投与」40頁参照

Ⅲ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目

6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法

(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。徐脈又は低血圧の症状があらわれた場合には、減量又は中止すること。

また、必要に応じてアトロピンを使用すること。

なお、肝機能、腎機能、血液像等に注意すること。

- (2)類似化合物(プロプラノロール塩酸塩)使用中の狭心症の患者で急に投与を中止したとき、 症状が悪化したり、心筋梗塞を起こした症例が報告されているので、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 う注意すること。狭心症以外の適用、例えば高血圧で投与する場合でも、特に高齢者におい ては同様の注意をすること。
- (3) 甲状腺中毒症の患者では急に投与を中止すると、症状を悪化させることがあるので、休薬を要する場合には徐々に減量し、観察を十分に行うこと。
- (4) 手術前48時間は投与しないことが望ましい。
- (5) 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。

<解説>

- (1)本剤は心拍数の減少、心収縮力の抑制、血圧低下作用があるため、心機能検査を定期的に モニターし、投与中の徐脈、過度の血圧低下を早期に発見し、適切な処置がとれるように 記載している。
- (2)類似化合物(プロプラノロール塩酸塩)で、狭心症の患者が長期投与によって、受容体の up-regulation が生じ、急な投与中止により、過度の交感神経興奮を発現し、頻脈、心筋 梗塞を起こした症例の報告がある。特に高齢者においては、高血圧で投与する場合でも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。
- (3)一般に甲状腺中毒症の患者に対して、β遮断剤を急に中止すると、交感神経系が亢進し症状を悪化させる。
- (4) 手術時の心機能低下の防止を目的に記載している。
- (5) 本剤の降圧作用に基づくめまい等が報告されており、降圧剤一般の注意にならって記載した。

7. 相互作用

(1) 併用禁忌とその理由

該当しない

(2) 併用注意とその理由

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				
交感神経抑制剤 レセルピン等	過剰の交感神経抑制を来すことがあるので、減量するなど注意する。	相加的に作用(交感神経抑制作用)を増強させる。				
血糖降下剤 インスリン、トルブタミ ド、アセトヘキサミド等	血糖降下作用を増強することがある。また、低血糖状態 (頻脈、発汗等)をマスクすることがあるので、血糖値に注意する。	をマスクしたり、β遮断作用に				
カルシウム拮抗剤 ベラパミル塩酸塩、ジルチアゼム塩酸塩等	われることがある。併用する 場合には、用量に注意する。	心刺激伝導抑制作用、降圧作 用)を増強させる。				
クロニジン	クロニジン投与中止後のリバウンド現象を増強するおそれがある。 β 遮断剤を先に中止し、クロニジンを徐々に減量する。	遊離を抑制しているため、急激				
クラス I 抗不整脈剤 ジソピラミド、プロカインア ミド塩酸塩、アジマリン等 アミオダロン塩酸塩		相加的に作用(心機能抑制作用)を増強させる。				
麻酔剤 エーテル等	過剰の交感神経抑制を来すお それがあるので、減量するな ど注意する。	相加的に作用(交感神経抑制作 用)を増強させる。				
ジギタリス製剤	心刺激伝導障害(徐脈、房室ブロック等)があらわれることがあるので、心機能に注意する。	相加的に作用(心刺激伝導抑制作用)を増強させる。				
非ステロイド性抗炎症剤 インドメタシン等	本剤の降圧作用が減弱することがある。	非ステロイド性抗炎症剤は、血管拡張作用を有するプロスタグランジンの合成を阻害し、血圧を上昇させることがある。				
降圧作用を有する他の薬剤	るので、減量するなど適切な 処置を行うこと。					
レミフェンタニル塩酸塩	強することがあるので、減量 するなど注意すること。					
フィンゴリモド塩酸塩	フィンゴリモド塩酸塩の投与 開始時に本剤を併用すると重 度の徐脈や心ブロックが認め られることがある。	共に徐脈や心ブロックを引き起 こすおそれがある。				

<解説>

交感神経抑制剤:レセルピン等のカテコールアミン枯渇薬は、 β 遮断剤の β アドレナリン遮 断作用に相加的に作用し、過度の交感神経遮断が起こる可能性がある a)。

血糖降下剤:通常低血糖になると、エピネフリンが遊離され、血糖を上昇させる。肝の糖新生には β_1 受容体が関与し、グリコーゲン分解による糖の産生、血中遊離には β_2 受容体が関与する。ゆえに、 β 遮断剤の使用は、低血糖からの回復を遅らせる。一方、膵臓の β_2 受容体が刺激されるとインスリン分泌が促進され、 α_2 受容体が刺激されるとインスリン分泌が抑制される。また、 β 遮断剤は低血糖発症の徴候である頻脈をマスクしたり、血圧を上昇させたり、発汗を増加、延長することがある α_1 0。

カルシウム拮抗剤:β遮断剤とカルシウム拮抗剤の陰性変力作用(心収縮力抑制作用)、房室伝導遅延作用及び血圧低下作用の増強は薬理的な相加・相乗作用によるものと考えられている。

両薬剤の体内動態における変化は明らかにされていないが、カルシウム拮抗剤が β 遮断剤の肝での代謝を抑制して血中濃度を上昇させるという報告がある a, o。

クロニジン: クロニジンは α_2 受容体に選択的に作用し、ノルアドレナリンの遊離を抑制しているため、急激な中止によって血中ノルアドレナリンの上昇が起こる。 β 遮断剤併用時は、上昇したノルアドレナリンの作用のうち β 作用が遮断されて α 作用だけが残り、急激な血圧の上昇が発現する α 0。

クラス I 抗不整脈剤: クラス I 抗不整脈剤は主にナトリウムチャンネルを抑制し、活動電位の立ち上がり速度を低下させる。一方、カテコールアミンは活動電位0相からの立ち上がり速度を増加させ、伝導を促進し、不応期短縮、自動能促進、不整脈を惹起し、 β 遮断剤はカテコールアミンの作用を抑えることにより、クラス I 抗不整脈剤の効果を増強する a,e。

アミオダロン塩酸塩: β 遮断剤とアミオダロン塩酸塩の併用により、相加的に心機能抑制作用を増強させる。

麻酔剤: エーテル等の麻酔剤により交感神経が抑制されるので、 β 遮断剤との併用で過度に心機能抑制、血圧低下が起こる可能性があるので併用には注意が必要である。

ジギタリス製剤:本剤とジゴキシンの併用により、両薬剤が有する心刺激伝導抑制作用が増強 され、副作用(房室伝導時間の延長による徐脈、房室ブロック等)が発現する可能性がある。

非ステロイド性抗炎症剤: 非ステロイド性抗炎症剤は、血管拡張作用を有するプロスタグランジンの合成を阻害し血圧を上昇させることがあるので併用には注意が必要である ^{f)}。

降圧作用を有する他の薬剤:降圧作用を有する薬剤との併用により、相加的に降圧作用を増強させる。

高血圧自然発症ラットを用いた実験で、トリクロルメチアジドとの併用により降圧作用が増強されるとの報告があるg)。

レミフェンタニル塩酸塩:類薬 (アテノロール) とレミフェンタニル塩酸塩の併用により 徐脈、血圧低下が発現した報告がある。

フィンゴリモド塩酸塩: β 遮断剤とフィンゴリモド塩酸塩の併用により徐脈作用が増強したとの報告がある。

8. 副作用

(1) 副作用の概要

総症例数5,855例中449例(7.67%)648件の副作用が報告されている。主な副作用は徐脈121件(2.07%)、ふらふら感53件(0.91%)、頭痛35件(0.60%)、倦怠感32件(0.55%)、尿酸値上昇32件(0.55%)等であった。(再審査終了時)

1) 重大な副作用と初期症状

完全房室ブロック(頻度不明)、心胸比増大($0.1\sim5\%$ 未満)、心不全(0.1%未満)…このような症状があらわれた場合には、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

<解説>

本剤投与により関連性が否定できない完全房室ブロック、心胸比増大、心不全の副作用の報告が集積されていることより記載している。

2) その他の副作用

	NE HE Z III	0.1	0.10/ + >#
	頻度不明	0.1 ~ 5%未満	0.1%未満
循環器	レイノー現象、	徐脈、低血圧	動悸、胸痛、心電図異常、
旧场价	洞停止		房室ブロック
	涙液分泌減少 ^{注1)} 、		目のちらつき
眼	霧視(感)注1)		
過敏症 ^{注2)}			発疹、蕁麻疹、瘙痒
 精神神経系		ふらふら感、頭痛、めま	眠気、不眠、幻覚、悪夢、
个月个中个中 不主 不		い、ぼんやり	蟻走感、うつ状態
 消化器		下痢、嘔吐	口渇、悪心、胃部不快感、
月16台			胃痛
		肝機能障害(AST(GOT)、	
肝臓		ALT (GPT), Al-P, γ-	
		GTP、LDH 上昇等)	
呼吸器		呼吸困難、喘息症状	
腎臓			BUN 上昇
		倦怠感、浮腫、尿酸値上	疲労感、しびれ感、脱力
		昇、中性脂肪上昇、コレス	感、耳鳴、熱感、発汗、
その他		テロール上昇、高血糖、	インポテンス
		CK(CPK) 上昇、HDL-コ	
		レステロール低下	

注1)他のβ遮断剤で報告されている。

注2)このような症状があらわれた場合には投与を中止すること。

(2) 項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧

表11. 副作用発現率

	1	VШ — I. 田JTF			
	承認時まで の状況	使用成績調査	特定使用成績 調査・長期	特定使用成績 調査・狭心症	合計
調査症例数	1,370	3,216	1,029	240	5,855
副作用発現症例数	89	124	219	17	449
副作用発現件数	115	163	350	20	648
副作用発現症例率%	6.50	3.86	21.28	7.08	7.67
副作用の種類	0.00		別発現症例(件	l	
皮膚・皮膚付属器障害	2 (0.15)	1 (0.03)	2 (0.19)	0	5 (0.09)
過敏症〔日光〕	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
蕁麻疹	1 (0.07)	0	0	0	1 (0.02)
瘙痒感	1 (0.07)	0	0	0	1 (0.02)
発疹	0	1 (0.03)	1 (0.10)	0	2 (0.03)
筋・骨格系障害	0	1 (0.03)	1 (0.10)	0	2 (0.03)
関節痛	0	1 (0.03)	1 (0.10)	0	2 (0.03)
中枢・末梢神経系障害	39 (2.85)	46 (1.43)	19 (1.85)	4 (1.67)	108 (1.84)
もうろう状態	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
蟻走感	1 (0.07)	0	0	0	1 (0.02)
頭痛1)	16 (1.17)	12 (0.37)	7 (0.68)	0	35 (0.60)
しびれ(感) ²⁾	4 (0.29)	0	0	0	4 (0.07)
めまい ³⁾	12 (0.88)	9 (0.28)	4 (0.39)	2 (0.83)	27(0.46)
ふらふら (感) ^{4)★}	11 (0.80)	32 (1.00)	9 (0.87)	2 (0.83)	54 (0.92)
自律神経系障害	4 (0.29)	1 (0.03)	0	0	5 (0.09)
口渇	3 (0.22)	1 (0.03)	0	0	4 (0.07)
発汗	1 (0.07)	0	0	0	1 (0.02)
視覚障害	1 (0.07)	0	1 (0.10)	0	2 (0.03)
緑内障	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
眼のちらつき	1 (0.07)	0	0	0	1 (0.02)
聴覚・前庭障害	1 (0.07)	0	2 (0.19)	0	3 (0.05)
難聴	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
耳鳴	1 (0.07)	0	1 (0.10)	0	2 (0.03)
精神障害	9 (0.66)	7 (0. 22)	3 (0. 29)	0	19 (0. 32)
無気力	0	1 (0.03)	1 (0.10)	0	2(0.03)
睡眠障害	1 (0.07)	0	0	0	1 (0.02)
うつ状態	0	1 (0.03)	0	0	1 (0.02)
ぼんやり	3 (0.22)	4 (0.12)	0	0	7 (0.12)
眠気	2 (0.15)	1 (0.03)	2 (0.19)	0	5 (0.09)
幻覚	1 (0.07)	0	0	0	1 (0.02)
不眠(症)	2 (0.15)	0	0	0	2 (0.03)
悪夢	1 (0.07)	0 7 (0.00)	0	0	1 (0.02)
消化管障害 	8 (0.58)	7 (0.22)	10 (0.97)	1 (0.42)	26 (0.44)
ゲップ	0	1 (0.03)	0	0	1 (0.02)
胸やけ	0	0	1 (0.10)	1 (0.42)	2 (0.03)
下腹部痛	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
上腹部痛	0	0 1 (0.03)	1 (0.10)	0	1 (0.02)
食道狭窄 嘔気	0 1 (0.07)		$0 \\ 2 (0.19)$	0	1 (0.02) 4 (0.07)
悪心	$ \begin{array}{ccc} 1 & (0.07) \\ 2 & (0.15) \end{array} $	1 (0.03) 0	1 (0.10)	0	4 (0.07) $3 (0.05)$
嘔吐	1 (0.07)	0	1 (0.10)	0	$ \begin{array}{ccc} 3 & (0.03) \\ 2 & (0.03) \end{array} $
下痢	2 (0.15)	2 (0.06)	1 (0.10)	0	5 (0.09)
軟便	0	1 (0.03)	$\begin{pmatrix} 1 & (0.10) \\ 2 & (0.19) \end{pmatrix}$	0	3 (0.09) $3 (0.05)$
胃不快感	2 (0.15)	0	1 (0.10)	0	3 (0.05) $3 (0.05)$
胃痛	1 (0.07)	1 (0.03)	0	0	$ \begin{array}{ccc} 3 & (0.03) \\ 2 & (0.03) \end{array} $
日畑	1 (0.07)	1 (0.03)	U	U	∠ (U.U∂)

表価-1. 副作用発現率(つづき)

	表៕-	I. 倒作用光多	見率(つつき)		
	承認時まで	使用成績調査	特定使用成績	特定使用成績	合計
	の状況	使用双限测重	調査・長期	調査・狭心症	<u>□</u>
肝臓・胆管系障害	0	2 (0.06)	23 (2. 24)	1 (0.42)	26 (0.44)
ビリルビン値上昇	0	0	0	1 (0.42)	1 (0.02)
肝機能異常	0	0	3 (0.29)	0	3 (0.05)
肝機能障害	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
肝障害	0	0	3 (0.29)	0	3 (0.05)
γ-GTP 上昇	0	0	1 (0.10)	1 (0.42)	2 (0.03)
AST(GOT)上昇 ⁵⁾	0	2 (0.06)	13 (1.26)	0	15 (0.26)
ALT(GPT)上昇 ⁶⁾	0	2 (0.06)	16 (1.55)	0	18 (0.31)
代謝・栄養障害	0	5 (0.16)	88 (8.55)	3 (1. 25)	96 (1.64)
血清カリウム上昇	0	0	2 (0.19)	0	2 (0.03)
血中ナトリウム上昇	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
低蛋白血症7)	0	0	2 (0.19)	0	2 (0.03)
HDLコレステロール上昇	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
HDLコレステロール低下	0	0	6 (0.58)	0	6 (0.10)
Al-P上昇	0	0	5 (0.49)	0	5 (0.09)
LDH 上昇	0	0	8 (0.78)	0	8 (0.14)
CK(CPK)上昇	0	0	8 (0.78)	0	8 (0.14)
空腹時血糖値上昇8)	0	0	16 (1.55)	0	16 (0.27)
耐糖能異常	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
糖尿病9)	0	0	2 (0.19)	0	2 (0.03)
尿糖陽性	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
高脂血症10)	0	1 (0.03)	7 (0.68)	0	8 (0.14)
血清コレステロール上昇11)	0	1 (0.03)	18 (1.75)	1 (0.42)	20 (0.34)
トリグリセライド上昇12)	0	2 (0.06)	16 (1.55)	2 (0.83)	20 (0.34)
脂質代謝障害	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
血中尿酸上昇 ¹³⁾	0	1 (0.03)	31 (3.01)	0	32 (0.55)
心・血管障害(一般)	1 (0.07)	3 (0.09)	28 (2. 72)	1 (0.42)	33 (0.56)
心電図異常14)	0	0	4 (0.39)	0	4 (0.07)
心胸比增大15)	0	2 (0.06)	18 (1.75)	0	20 (0.34)
心不全16)	0	0	0	1 (0.42)	1 (0.02)
低血圧17)★	0	0	5 (0.49)	0	5 (0.09)
浮腫〔下肢〕	1 (0.07)	1 (0.03)	3 (0.29)	0	5 (0.09)
心筋・心内膜・心膜・弁膜障害	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
心筋梗塞	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
心拍数・心リズム障害	27 (1.97)	56 (1.74)	43 (4.18)	7 (2.92)	133 (2. 27)
QT 延長	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
PR 間隔延長	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
期外収縮〔心室性〕	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
右脚ブロック	0	0	3 (0.29)	0	3 (0.05)
房室ブロック	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
徐脈18)	25 (1.82)	55 (1.71)	34 (3.30)	7 (2.92)	$121 \ (2.07)$
動悸	1 (0.07)	1 (0.03)	3 (0.29)	0	5 (0.09)
心悸亢進	1 (0.07)	0	0 (0.00)	0	1 (0.02)
血管(心臓外)障害	0	2 (0.06)	4 (0.39)	0	6 (0.10)
脳血管障害	0	1 (0.03)	1 (0.10)	0	2 (0.03)
脳梗塞	0	0	2 (0.19)	0	2 (0.03)
血栓症〔脳〕	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
下肢冷感	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
レイノー様症状	0	1 (0.03)	0	0	1 (0.02)
呼吸器系障害	3 (0. 22)	4 (0.12)	13 (1. 26)	0	20 (0.34)
痰	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
喘息様気管支炎	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
咳	0	1 (0.03)	3 (0.29)	0	4 (0.07)
気管支喘息 ¹⁹⁾	0	1 (0.03)	1 (0.10)	0	2 (0.03)
◇日 ◇ □□ 心 □	U	1 (0.00)	1 (0.10)	U	∠ (U.UJ)

表価-1. 副作用発現率(つづき)

	衣伽一	· · 曲11F/1176-2	元平 (ノノさ)		
	承認時まで	使用成績調査	特定使用成績	特定使用成績	合計
	の状況	使用双积调宜	調査・長期	調査・狭心症	
喘鳴	0	0	3 (0.29)	0	3 (0.05)
喘息	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
呼吸困難20)	3 (0.22)	2 (0.06)	4 (0.39)	0	9 (0.15)
赤血球障害	0	0	5 (0.49)	0	5 (0.09)
赤血球増加(症)	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
汎血球減少 (症)	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
赤血球減少	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
ヘマトクリット値減少	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
ヘモグロビン減少	0	0	3 (0.29)	0	3 (0.05)
白血球・網内系障害	0	0	3 (0.29)	0	3 (0.05)
好酸球増多(症)	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
白血球減少 (症)	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
白血球增多 (症)	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
血小板・出血凝血障害	0	0	4 (0.39)	0	4 (0.07)
血小板減少(症)	0	0	4 (0.39)	0	4 (0.07)
泌尿器系障害	0	1 (0.03)	8 (0.78)	0	9 (0.15)
血中クレアチニン上昇	0	0	4 (0.39)	0	4 (0.07)
腎不全	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
蛋白尿	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
頻尿	0	1 (0.03)	0	0	1 (0.02)
尿量減少	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
結石〔尿道〕	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
BUN 上昇	0	0	4 (0.39)	0	4 (0.07)
男性生殖(器)障害	0	1 (0.03)	0	0	1 (0.02)
インポテンス	0	1 (0.03)	0	0	1 (0.02)
一般的全身障害	11 (0.80)	15 (0.47)	22 (2.14)	2 (0.83)	50 (0.85)
悪寒	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
下肢痛	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
四肢疼痛	0	0	1 (0.10)	0	1 (0.02)
のぼせ (感)	1 (0.07)	0	0	0	1 (0.02)
ピリピリ感	0	1 (0.03)	0	0	1 (0.02)
胸痛 ²¹⁾	1 (0.07)	1 (0.03)	2 (0.19)	0	4 (0.07)
易疲労感22)	3 (0.22)	1 (0.03)	0	0	4 (0.07)
倦怠 (感) ²³⁾	7 (0.51)	10 (0.31)	14 (1.36)	1 (0.42)	32 (0.55)
浮腫24)	0	0	4 (0.39)	1 (0.42)	5 (0.09)
熱感	1 (0.07)	1 (0.03)	0	0	2(0.03)
脱力 (感) 25)	0	1 (0.03)	2 (0.19)	0	3 (0.05)
抵抗機構障害	0	2 (0.06)	1 (0.10)	0	3 (0.05)
帯状疱疹	0	2 (0.06)	1 (0.10)	0	3 (0.05)
注)下記の副作用を含む	•			•	

注) 下記の副作用を含む

1) 頭重感、頭部不快感、2) 手指しびれ感、3) 立ちくらみ、4) ふらつき感、5) 血清 AST(GOT) 上昇、6) 血清 ALT(GPT)上昇、7) 血清蛋白低下、8) 血糖値上昇、血糖上昇、9) 糖尿病悪化、10) 血清脂質増加、11) 高コレステロール血症、12) 高トリグリセライド血症、13) 高尿酸血症、14) ECG 異常を含む、15) 心拡大、16) うっ血性心不全、17) 血圧低下、血圧降下、18) 洞性徐脈、脈拍数減少、徐脈傾向、19) 喘息発作、20) 息切れ、息苦しい、21) 胸内苦悶感、胸部不快感、22) 四肢がおもい、23) 気分不良、全身倦怠感、不快感、24) 顔面浮腫、25) 脱力感、手の脱力感★:厚生労働省フィードバックにより、ふらふら感から低血圧に読み替えられた1例(使用成績調査)があるため、発現頻度はふらふら感53件(0.91%)及び低血圧6件(0.10%)である。

表11-2. 臨床検査値異常(承認時)

検査項目	異常例/検査例	〕数(%)
AST(GOT)上昇	24/1,255	(1.9%)
ALT(GPT)上昇	29/1,254	(2.3%)
LDH 上昇	8/1,202	(0.7%)
BUN 上昇	8/1,235	(0.6%)
総コレステロール	11/961	(1.1%)
中性脂肪	7/252	(2.8%)
尿酸	13/1,211	(1.0%)
CK (CPK)	11/803	(1.4%)
心電図	6/543	(1.1%)
心胸比增大	24/742	(3.2%)

(3) 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

表価一3.使用成績調査における患者背景別副作用発現頻度

				副作用発現症例率
要因		症例数	副作用発現症例数	(%)
	男	1,545	54	3.50
性	女	1,671	70	4.19
	40 歳未満	123	3	2.44
	40 ~ 50 歳未満	504	15	2.98
	50 ~ 60 歳未満	914	43	4.70
年 齢	60 ~ 70 歳未満	973	32	3.29
	70 ~ 80 歳未満	553	28	5.06
	80 歳以上	148	3	2.03
	未記載	1	0	0.00
	1 年未満	507	22	4.34
	1 ~ 3 年未満	234	12	5.13
医序册 明	3 ~ 5 年未満	152	9	5.92
罹病期間	5 ~ 10 年未満	147	4	2.72
	10 年以上	93	4	4.30
	不明	2,083	73	3.50
	本態性高血圧症	2,838	111	3.91
使用理由	腎実質性高血圧症	89	2	2.25
使用连由	狭心症	92	3	3.26
	その他	197	8	4.06
	5mg 未満	13	2	15.38
1日投与量	5 ~ 10mg 未満	1,226	59	4.81
(平均)	10 ~ 20mg 未満	1,952	63	3.23
	20 ~ 40mg 未満	25	0	0.00
	40mg 以上	0	_	_
併用薬剤	なし	929	38	4.09
川 川 宋 川	あり	2,287	86	3.76
合 併 症	なし	1,437	46	3.20
	あり	1,779	78	4.38

(4) 薬物アレルギーに対する注意及び試験法

1. **禁忌(次の患者には投与しないこと)** 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

2. その他の副作用

このような症状があらわれた場合には投与を中止すること 過敏症(0.1%未満):発疹、蕁麻疹、瘙痒

9. 高齢者への投与

高齢者に使用する場合は、低用量(例えば高血圧症では2.5mg、狭心症では5mg)から投与を開始するなど、経過を十分観察しながら慎重に投与することが望ましい。 [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。]

<解説>

高齢者では一般に肝機能、腎機能、その他生理機能が低下していることが多い。

また、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(脳梗塞等が起こるおそれがある)ことから、高齢者に使用する場合は、低用量(例えば高血圧症では2.5mg、狭心症では5mg)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。

10. 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 (ラット) で、 胚・胎児の死亡の増加が報告されている。]
- (2) 投与中は授乳を避けさせること。 [動物実験 (ラット) で、乳汁中へ移行することが報告されている。]

<解説>

- (1) ラットによる動物実験で、胚・胎児の死亡の増加が報告されているので、妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には投与はしないこと。
- (2) ラットで乳汁中へ移行することが認められていることより、授乳中の婦人に投与することを避けること。

11. 小児等への投与

小児等に対する安全性は確立していない。 [使用経験がない。]

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

該当しない

13. 過量投与

(1)症状

本剤の過量投与時に予測される症状は、低血圧、徐脈、心不全、気管支痙攣、房室ブロック、低血糖等である。

(2) 処置

本剤の投与を中止し、患者を慎重に観察すること。胃洗浄のほかに必要に応じて適切な処置 を行う。血液透析又は腹膜透析では本剤を十分に除去することはできない。

低血圧: 交感神経刺激作用のあるドパミン、ドブタミン、ノルアドレナリンなどの昇圧剤を 投与する。別のβ遮断剤の過量投与例においてグルカゴンが有効であったとの報告がある。

徐脈:アトロピン硫酸塩水和物を投与し、更に必要に応じて β₁刺激剤であるドブタミンを投与する。迷走神経遮断に対して反応のない場合にはイソプロテレノールを慎重に投与する。 それでも効果のみられない場合、経静脈ペースメーカーを考慮する。グルカゴンが有効であったとの報告もある。

急性心不全:直ちにジギタリス、利尿剤、酸素吸入などの標準的治療を開始すること。

気管支痙攣: β₂作動薬を用いること。ほかに、アミノフィリンの投与を検討する。

房室ブロック(**Ⅱ度又はⅢ度**):イソプロテレノール又は心臓ペースメーカーを用いる。

低血糖:ブドウ糖を投与する。

14. 適用上及び薬剤交付時の注意(患者等に留意すべき必須事項等)

重要な基本的注意<抜粋>

(5) 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。

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、更には穿孔を起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。]

15. その他の注意

特になし

16. その他

X. 非臨床試験に関する項目

1. 一般薬理31)

(1) 中枢神経系に対する作用

マウスに本剤100mg/kg 経口投与で自発運動低下が、30mg/kg では動作緩慢、歩行失調、腹 臥位を、ラットでは100mg/kg 経口投与で動作緩慢、歩行失調が、300mg/kg で腹臥位、眼 瞼下垂及び振戦が認められた。また、ネコに30mg/kg 経口投与により自発脳波を覚醒化し、 100mg/kg で軽度な自発運動量の抑制傾向、睡眠時間の延長及びトレモリン振戦の抑制が認 められた。

(2) 自律神経系に対する作用

本剤10μmol/L 以上で摘出回腸の自動運動を抑制し、100μmol/L で摘出回腸及び胃条片の各 アゴニストによる収縮、並びに輸精管及び子宮の収縮を抑制した。妊娠ラットに1mg/kg 静 脈内投与により、子宮運動の軽度増強が認められた。

(3) 消化器に対する作用

ウサギに本剤3mg/kg 静脈内投与により、胃運動の増強が認められたが、腸管輸送能、胃障害作用、胃液及び胆汁分泌にほとんど影響を与えなかった。

2. 毒性

(1) 単回投与毒性試験

急性毒性32,33)

X-1 1 7 7 7 7 7 7 1 1 - 00 1 7 0 - 22 30 1E (118/118/						
使用動物	マウス		ラット			
投与経路	7 9		3	우		
経口	733	1,012	1,702	998		
皮下	332	333	$210\sim461$	389		
静脈内	49.9	47.8	27.4	28.6		

表区-1. マウス、ラットにおける LD50値 (mg/kg)

(2) 反復投与毒性試験

亜急性毒性

- 1) ラットに本剤6~400mg/kg/日、4週間経口投与した結果、25mg/kg/日以上で肝細胞の脂肪化が、100mg/kg/日以上では肝臓重量の増加、脾臓のうっ血が、400mg/kg/日では体重増加抑制、摂餌量の減少、及び心筋の空胞化が認められた以外、特記すべき異常は観察されなかった。無影響量は6mg/kg/日と推定した*5)。
- 2)イヌに本剤2~20mg/kg/日、26週間経口投与した結果、6mg/kg/日以上で痙攣、流涎が、20mg/kg/日で首振り運動、嘔吐が認められた以外、特記すべき異常は観察されなかった。 無影響量は2mg/kg/日と推定した*6)。

IX. 非臨床試験に関する項目

慢性毒性^{34,35)}

- 1) ラットに本剤3~200mg/kg/日、52週間経口投与した結果、25mg/kg/日以上で心筋の空胞化、200mg/kg/日で体重増加抑制、肝細胞の脂肪化、心臓重量、肝臓重量の増加、膵臓腺房細胞の zymogen 顆粒の減少、脾臓のうっ血が認められたが、死亡例はなく、これらの変化は休薬後速やかに回復した。無影響量は3mg/kg/日と推定した。
- 2) イヌに本剤2~20mg/kg/日、52週間経口投与した結果、6mg/kg/日以上で首振り運動、ステップ歩行が、20mg/kg/日で嘔吐が認められた。無影響量は2mg/kg/日と推定した。

(3) 生殖発生毒性試験36~39)

- 1) 受胎能及び一般生殖能試験において、ラットに本剤を経口投与した結果、親動物の生殖に 関する無影響量は256mg/kg/日であった。
- 2) 胎児器官形成期投与試験において、ラットに本剤を経口投与した結果、母動物の妊娠、分娩、哺育に関する異常、胎児致死、催奇形性、出生児の発育等の次世代に関する異常は認められなかった。次世代に関する無影響量は200mg/kg/日であった。
 - また、ウサギに経口投与した結果、最高用量(36mg/kg/日)で、全同腹児吸収、着床後胚死亡率の増加、全同腹児数減少が認められた。次世代に関する無影響量は12mg/kg/日であった。
- 3) 周産期及び授乳期投与試験において、ラットに本剤を経口投与した結果、母動物の授乳活動の低下、死産児数の増加及び出生児生存率の低下、出生児の体重増加抑制が認められた。 生殖毒性及び次世代に関する無影響量は40mg/kg/日であった。

(4) その他の特殊毒性

1) 抗原性40)

モルモットの PCA 反応、全身アナフィラキシー反応、皮膚反応試験及びマウス IgE 抗体産生能試験で本剤の抗原性は認められなかった。

2) 変異原性

微生物を用いた復帰変異試験*⁷⁾、マウスを用いた小核試験*⁸⁾では本剤の突然変異原性は認められなかった。また、培養細胞を用いた直接法による染色体異常試験では異常は認められなかった*⁷⁾。

3)がん原性*9)

マウス、ラットを用いた本剤の2年間混餌投与によるがん原性試験を検討した結果、対照群 と腫瘍保有動物数及び複数腫瘍動物数に差は認められなかった。

X. 取扱い上の注意等に関する項目

1. 有効期間又は使用期限

有効期間:3年(安定性試験結果に基づく)

2. 貯法・保存条件

室温保存

3. 薬剤取扱い上の注意点

処方箋医薬品:注意-医師等の処方箋により使用すること

4. 承認条件

なし

5. 包装

ケルロング錠5mg: 100錠〔10錠(PTP)×10〕

280錠〔14錠(PTP)×20〕 500錠〔10錠(PTP)×50〕

500錠〔バラ〕

ケルロング錠10mg: 100錠〔10錠(PTP)×10〕

280錠〔14錠(PTP)×20〕 500錠〔10錠(PTP)×50〕

500錠〔バラ〕

6. 同一成分・同効薬

同一成分薬:タルロング錠5mg、タルロング錠10mg(武田テバ薬品)他

同効薬:メトプロロール酒石酸塩、アテノロール、ビソプロロールフマル酸塩、

アセブトロール塩酸塩

7. 国際誕生年月日

1982年5月10日

X. 取扱い上の注意等に関する項目

8. 製造販売承認年月日及び承認番号

承認年月日:1992年10月2日

承認番号:ケルロング錠5mg 20400AMZ01112000

ケルロング錠10mg 20400AMZ01113000

9. 薬価基準収載年月日

1992年11月27日

10. 効能・効果追加、用法・用量変更追加等の年月日及びその内容 該当しない

11. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容

再審査結果通知年月日:2003年11月26日

内容:薬事法第14条の2(承認拒否事由)のいずれにも該当しない

12. 再審查期間

1992年10月2日~1998年10月1日(終了)

13. 長期投与の可否

本剤は、投薬期間に関する制限は定められていない。

14. 厚生労働省薬価基準収載医薬品コード

ケルロング錠5mg 2149031F1027 ケルロング錠10mg 2149031F2023

15. 保険給付上の注意

該当しない

斌. 文 献

1. 引用文献

- 1) Cruickshank, J. M. et al: Beta-blockers in Clinical Practice, Churchill Livingstone 638, 1987
- 2) 吉永 馨 他:臨床医薬 6(12):2657-2688,1990
- 3) 吉永 馨 他:臨床医薬 6(Suppl. 4):97-119, 1990
- 4) 加藤和三 他:臨床医薬 6(10):2083-2106,1990
- 5) 中島光好 他:臨床医薬 5(7):1349-1382,1989
- 6) 吉永 馨 他:臨床医薬 **6**(Suppl. 4): 47-71, 1990
- 7) 加藤和三 他:臨床医薬 **6**(Suppl. 4):161-183, 1990
- 8) 吉永 馨 他:臨床医薬 **6**(Suppl. 4): 73-95, 1990
- 9) 加藤和三 他:臨床医薬 **6**(Suppl. 4):185-202, 1990
- 10) 別所秀樹 他:応用薬理 39(5):521-527,1990
- 11) Tsuchihashi H., et al.: Jpn. J. Pharmacol. 52: 195-200, 1990
- 12) Bessho H., et al. : Jpn. J. Pharmacol. **55** : 351-358, 1991
- 13) Shoji T., et al.: Jpn. J. Pharmacol. 60: 253-259, 1992
- 14) 別所秀樹 他:日薬理誌 95(6):355-360,1990
- 15) 吉永 馨 他:臨床医薬 **6**(Suppl. 4): 35-46, 1990
- 16) 別所秀樹 他:日薬理誌 95(6):347-354,1990
- 17) 加藤和三 他:臨床医薬 6(10):2107-2130,1990
- 18) Satoh N., et al.: Jpn. J. Pharmacol. 54: 113-119, 1990
- 19) 築山久一郎 他:臨床薬理 21(3):649-655, 1990
- 20) 橋本隆男 他:臨床医薬 6(Suppl. 4): 249-260, 1990
- 21) 高木信嘉 他:臨床医薬 6(Suppl. 4): 261-274, 1990
- 22) Warrington S. J., et al.: Br. J. Clin. 10: 449-452, 1980
- 23) Thiercelin J. F., et al.: Wld. Rev. Nutr. Diet. 43: 183-186, 1984
- 24) 丹羽卓朗 他:薬理と治療 **18**(Suppl. 7): 1827-1833, 1990
- 25) 飯田成宇 他:薬物動態 5(5):675-697, 1990
- 26) 岩本正人 他: 薬物動態 5(5): 711-721, 1990
- 27) Morselli P. L., et al.: Eur. J. Clin. Pharmacol. 38: 477-483, 1990
- 28) 岩本正人 他:薬理と治療 **18**(Suppl. 7): 1815-1825, 1990
- 29) Morselli P. L., et al.: L. E. R. S., Raven Press 1: 233-241, 1983
- 30) Naeyaert J. M., et al.: Br. J. Dermatol. 117(3):371-376, 1987
- 31) 西森司雄 他:薬理と治療 **18**(Suppl. 7): 1783-1808, 1990
- 32) 毛利 彰他:薬理と治療 **18**(Suppl. 7): 1621-1628, 1990
- 33)Trutter J. A., et al.:薬理と治療 **18**(Suppl. 7): 1629-1633, 1990
- 34) 中村 優 他:薬理と治療 **18**(Suppl. 7): 1635-1688, 1990
- 35) Greenough R. J., et al.:薬理と治療 **18**(Suppl. 7): 1689-1701, 1990
- 36) Palmer A. K., et al.: 薬理と治療 **18**(Suppl. 7): 1703-1718, 1990
- 37) 舘田智昭 他:薬理と治療 **18**(Suppl. 7): 1719-1739, 1990
- 38) Tesh J. M., et al.: 薬理と治療 **18**(Suppl. 7): 1741-1752, 1990
- 39) 舘田智昭 他:薬理と治療 **18**(Suppl. 7): 1753-1772, 1990
- 40) 長谷川隆司 他:薬理と治療 **18**(Suppl. 7): 1773-1782, 1990

双. 文 献

2. その他の参考文献

併用注意とその理由の参考文献

- a) 仲川義人 編: 医薬品相互作用第2版, 医薬ジャーナル社 328-339, 1998
- b) Hansten P. D.: Drug Intell. Clin. Pharm. 14: 46-50, 1980
- c) 堀 美智子 監修:改訂2版医薬品相互作用ハンドブック, じほう 335,2002
- d) 堀 美智子 監修:改訂2版医薬品相互作用ハンドブック, じほう 108,2002
- e) 斎藤寛和 他:循環科学 11(1):20-24,1991
- f) 堀 美智子 監修: 改訂2版医薬品相互作用ハンドブック, じほう 341,2002
- g) 鈴木じゅん子:薬理と治療 18(Suppl.): 1809-1814, 1990

Ⅲ. 参考資料

主な外国での発売状況

ベタキソロール塩酸塩は、欧米において、臨床試験が開始され、フランス、デンマークでは 1982年に承認され、ドイツ及びアメリカでは1989年に承認された。

2010年9月現在では、世界70数ヵ国で承認され、約40ヵ国で販売されている。

表21-1. 主要国における承認・発売状況

	12/11 1.	工安国に8317 る本心・光光状状
国名 会社名 販売名 規格 承認年月 発売年月	効能・効果	用法・用量
アメリカ	高血圧症:単独	通常、高血圧症に対し、Kerlone として初回用量10mg を1日
sanofi	又は他の降圧	1回、単独又は利尿薬と併用投与する。通常、最大降圧効果は
Kerlone	薬、特にチアジ	7~14日以内に得られる。目的の効果が得られない場合には、
10mg錠・20mg錠	ド系降圧利尿薬	7~14日後に2倍に増量することができる。20mg 以上に増量
1989年10月	と併用投与する	しても降圧効果は有意に増強することはないが、40mg でも
1990年5月	ことができる。	副作用の発現率は低いことが認められている。心拍数に対し
		ては、用量依存的に心拍数の低下が期待される。
		Kerlone の単独療法で目的の効果が得られない場合には、利
		尿薬又は他の降圧薬との併用を検討すること(「薬物相互作
		用」を参照)。
		患者の特性に応じた投与量調整
		腎不全患者:腎障害のある患者では、ベタキソロールのクリ
		アランスは腎機能の低下とともに減少する。
		重篤な腎障害及び透析を受けている患者では、Kerlone の初
		回用量5mg を1日1回投与する。目的の効果が得られない場合
		には、2週間毎に5mg ずつ増量して最大用量を20mg/日まです
		ることができる。
		肝疾患患者:肝疾患患者ではクリアランスがあまり変化して
		いないため、通常、投与量調整の必要はない。
		高齢者:高齢者への初回投与量は5mg とする。高齢者は特に
		β 遮断薬に対し徐脈を起こしやすい。徐脈は用量と相関する
		ため、減量により消失することがある。
		投与中止: Kerlone の投与を中止する場合には、約2週間かけ
		て徐々に減量し中止すること。患者を十分に観察し、運動を
		最小限にするよう忠告すること。

表XII-2. 主要国における承認・発売状況

国名 会社名 販売名 規格 承認年月 発売年月	効能・効果	用法・用量
フランス	高血圧	いずれの適応症においても、通常、1日1回、20mg 錠1錠を経
sanofi	労作狭心症の発	口投与する。
Kerlone	作の予防	ただし、10mg/日を投与した患者においても、有効であった
20mg 錠		との報告がある。
1982年5月		狭心症においては、臨床効果に応じて、1日用量を最高40mg
1983年3月		まで増量してもよい。
		曜日が入ったカレンダー付きブリスターパックは、患者のコ
		ンプライアンス向上を保証する。
		腎不全患者における用量:患者の腎機能に応じて、適宜、用 量調節を行うこと。
		クレアチニン-クリアランス20mL/分以上では、用量を調節す
		る必要はないが、本剤の投与開始後4 日間は、臨床経過のモ
		ニタリングを行うこと。
		重症の腎不全(クレアチニン-クリアランス<20mL/分)患者
		においては、推奨初回量は10mg/日である(透析患者におけ
		る透析頻度、日時に関係なく服用)。
		肝不全患者における用量:肝不全患者においては、用量を調
		節する必要はないが、本剤の投与開始時には、臨床経過のモ
		ニタリングを行うこと。

本邦における「効能又は効果」、「用法及び用量」

- ○本態性高血圧症(軽症~中等症) 通常、成人にはベタキソロール塩酸塩として5~10mg を1日1回経口投与する。 なお、年齢、症状により適宜増減できるが、最高用量は1日1回20mg までとする。
- ○腎実質性高血圧症

通常、成人にはベタキソロール塩酸塩として5mg を1日1回経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減できるが、最高用量は1日1回10mg までとする。

○狭心症

通常、成人にはベタキソロール塩酸塩として10 mg を1日1回経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減できるが、最高用量は1日1回20 mg までとする。

XII. 備 考

その他の関連資料

<社内資料引用一覧>

- *1) ラット摘出腸間膜動脈灌流標本および摘出腎臓灌流標本におけるベタキソロール塩酸塩の血管拡張作用
- *2) ¹⁴C-ベタキソロールのヒトにおける体内動態
- *3) ヒトにおける未変化体および代謝物の血漿中濃度および尿中排泄
- *4) 心選択性 β 遮断薬ベタキソロールの代謝物M-1、M-4およびM-6の薬理作用
- *5) ベタキソロールのラットにおける4週間経口投与亜急性毒性試験
- *6) イヌを用いた26週間経口亜急性毒性試験
- *7) ベタキソロールの変異原性および染色体異常誘発性
- *8) ベタキソロールのマウスにおける小核試験
- *9) マウス、ラットの癌原性試験