

※※印：2023年 6月改訂(第8版、承継に伴う改訂)

※印：2016年10月改訂

貯 法：しゃ光・室温保存

使用期限：外袋に表示の使用期限内に使用すること。

規制区分：処方箋医薬品

(注意—医師等の処方箋により使用すること)

日本標準商品分類番号

872149

	錠5mg「N I G」	錠10mg「N I G」
承認番号	22000AMX01252000	22000AMX01253000
薬価収載	2023年 6月	2023年 6月
販売開始	2009年11月	2009年11月

日本薬局方

シルニジピン錠

持続性Ca拮抗降圧剤

***シルニジピン錠5mg「N I G」

***シルニジピン錠10mg「N I G」

CILNIDIPINE

【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

妊娠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(1)参照)

【組成・性状】

	シルニジピン錠5mg 「N I G」	シルニジピン錠10mg 「N I G」
組 成	1錠中： シルニジピン5.0mg	1錠中： シルニジピン10.0mg
〈添加物〉 カルナウバロウ、クロスカルメロースナトリウム、結晶セルロース、酸化チタン、ステアリン酸マグネシウム、乳糖水和物、ヒプロメロース、ポビドン、マクロゴール400、マクロゴール6000、メタクリル酸コポリマーS、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム		
性 状	白色のフィルムコーティング錠	
識別コード (PTP)	t 075	t 080
外 形 サ イ ズ	表 (直径mm)  7.2	裏 (重量mg)  9.2
	裏 (重量mg)  135	 266
	側面 (厚さmm)  3.2	 3.9

【効能・効果】

高血圧症

【用法・用量】

通常、成人にはシルニジピンとして1日1回5~10mg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。効果不十分の場合には、1日1回20mgまで增量することができる。

ただし、重症高血圧症には1日1回10~20mgを朝食後経口投与する。

【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) 重篤な肝機能障害のある患者 [血中濃度が上昇する可能性がある]
- (2) カルシウム拮抗剤による重篤な副作用発現の既往のある患者
- (3) 高齢者(「高齢者への投与」の項参照)

2. 重要な基本的注意

(1) 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。

なお、5mg投与より休薬を要する場合には他剤に変更する等の処置をとること。

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。

(2) 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せること。

3. 相互作用

本剤は、主として薬物代謝酵素CYP3A4及び一部CYP2C19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おそれがある。	相加的あるいは相乗的に作用を増強することが考えられている。
ジゴキシン	他のカルシウム拮抗剤(ニフェジピン等)でジゴキシンの血中濃度を上昇させることが報告されている。 ジゴキシン中毒症状(悪心・嘔吐、頭痛、視覚異常、不整脈等)が認められた場合、症状に応じジゴキシンの用量を調節又は本剤の投与を中止するなど適切な処置を行うこと。	機序は完全には解明されていないが、ジゴキシンの腎及び腎外クリアランスが減少するためと考えられている。
シメチジン	他のカルシウム拮抗剤(ニフェジピン等)の作用が増強されることが報告されている。	シメチジンが肝血流量を低下させ、カルシウム拮抗剤の肝ミクロソームでの酵素代謝を抑制する一方で、胃酸を低下させ、カルシウム拮抗剤の吸収を増加させるためと考えられている。
リファンピシン	他のカルシウム拮抗剤(ニフェジピン等)の作用が減弱されることが報告されている。	リファンピシンにより誘導された肝薬物代謝酵素(チトクロームP-450)がカルシウム拮抗剤の代謝を促進し、クリアランスを上昇させるためと考えられている。
アズール系抗真菌剤 イトラコナゾール ミコナゾール等	本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。	アズール系抗真菌剤が本剤の薬物代謝酵素のCYP3A4を阻害するためと考えられる。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
グレープフルーツジュース	本剤の血中濃度が上昇することが確認されている。	発現機序の詳細は不明であるが、グレープフルーツジュースに含まれる成分が本剤の薬物代謝酵素のCYP3A4を抑制するためと考えられる。

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、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 血小板減少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直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

(2) その他の副作用

以下のような副作用があらわれた場合には、症状に応じて適切な処置を行うこと。

	頻度不明
肝臓 ^{注1)}	AST(GOT)、ALT(GPT)、LDH、Al-P等の上昇
腎臓	クレアチニン、尿素窒素の上昇、尿蛋白陽性、尿沈渣陽性
精神神経系	頭痛、頭重感、めまい、立ちくらみ、肩こり、眠気、不眠、手指振戦、もの忘れ、しびれ
循環器	顔面潮紅、動悸、熱感、心電図異常(ST低下、T波逆転)、血圧低下、胸痛、心胸郭比の上昇、頻脈、房室ブロック、冷感、期外収縮、徐脈
消化器	嘔気・嘔吐、腹痛、便秘、腹部膨満感、口渴、歯肉肥厚、胸やけ、下痢
過敏症 ^{注2)}	発疹、発赤、そう痒感、光線過敏症
血液	白血球数、好中球、ヘモグロビン、赤血球数、ヘマトクリット、好酸球、リンパ球の変動
その他	浮腫(顎、下肢等)、全身倦怠感、頻尿、血清コレステロールの上昇、CK(CPK)、尿酸、血清K、血清Pの変動、脱力感、腓腸筋痙攣、眼周囲の乾燥、目の充血感、味覚異常、尿糖陽性、空腹時血糖、総蛋白、血清Ca、CRPの変動、咳嗽、耳鳴

注1) このような症状については観察を十分に行い、異常が認められた場合には、投与を中止すること。

注2) このような症状が発現した場合には、投与を中止すること。

5. 高齢者への投与

一般に高齢者では、過度の降圧は好ましくないとされていることから、高齢者に使用する場合は、低用量(例えは5mg)から投与を開始し、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しないこと。[動物実験(ラット)で、胎児毒性並びに妊娠期間及び分娩時間の延長が報告されている]
- (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中止させること。[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. 適用上の注意

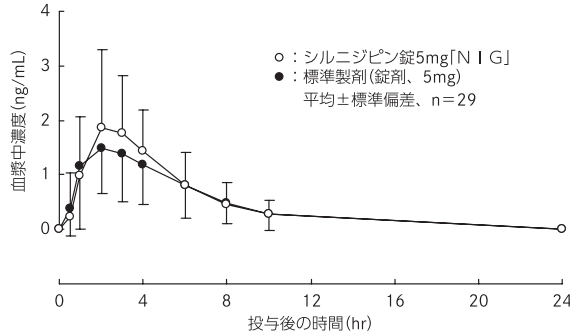
薬剤交付時：PTP包装の薬剤はPTPシートから取り出して服用するよう指導すること。(PTPシートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺し入し、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することが報告されている)

【薬物動態】

1. 生物学的同等性試験¹⁾

● シルニジピン錠5mg「N I G」

シルニジピン錠5mg「N I G」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(シルニジピンとして5mg)健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。



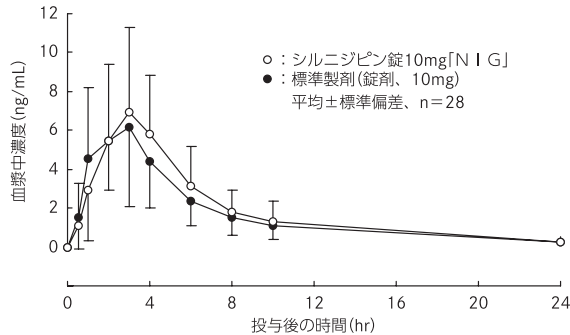
薬物動態パラメータ (平均±標準偏差、n=29)

	投与量(mg)	AUC ₀₋₂₄ (ng·hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)
シルニジピン錠5mg「N I G」	5	11.56 ± 6.29	2.38 ± 1.36	2.8 ± 1.1	2.79 ± 1.08
標準製剤(錠剤、5mg)	5	10.71 ± 5.96	2.09 ± 0.93	2.6 ± 1.4	3.16 ± 1.61

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。

● シルニジピン錠10mg「N I G」

シルニジピン錠10mg「N I G」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(シルニジピンとして10mg)健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。



薬物動態パラメータ (平均±標準偏差、n=28)

	投与量(mg)	AUC ₀₋₂₄ (ng·hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)
シルニジピン錠10mg「N I G」	10	46.09 ± 23.12	8.57 ± 4.35	3.0 ± 0.9	4.88 ± 2.43
標準製剤(錠剤、10mg)	10	40.35 ± 19.49	7.87 ± 4.28	2.2 ± 0.9	5.58 ± 2.64

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. 溶出性²⁾

シルニジピン錠5mg「N I G」及びシルニジピン錠10mg「N I G」の溶出性は、日本薬局方に定められた規格に適合していることが確認されている。

【薬効薬理】³⁾

シルニジピンはジヒドロピリジン系のCa拮抗薬で、主にCa²⁺チャネルのL型とN型の抑制効果を持つ。血管平滑筋や心筋細胞膜に存在する膜電位依存性Ca²⁺チャネル(L型)を通じて、細胞内へCa²⁺が流入するのを抑制することにより血管を拡張させ降圧作用を示す。また交感神経末端のCa²⁺チャネル(N型)の抑制によって交感神経末端からのノルアドレナリンの放出が抑制されるため、血管拡張に伴う交感神経活性亢進(心拍数の増加、ストレス性の昇圧)が抑制される。

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名：シルニジピン(Cilnidipine)

化学名：3-[(2-Methoxyethyl)-5-[(2E)-3-phenylprop-2-en-1-yl]-[(4RS)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridine-3,5-dicarboxylate]

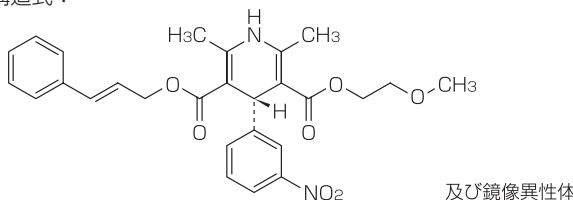
分子式：C₂₇H₂₈N₂O₇

分子量：492.52

融点：107～112℃

性状：淡黄色の結晶性の粉末である。アセトニトリルに溶けやすく、メタノール又はエタノール(99.5)にやや溶けにくく、水にほとんど溶けない。アセトニトリル溶液(1→100)は旋光性を示さない。光によって徐々に帶赤黄色となり、分解する。

構造式：



及び鏡像異性体

【取扱い上の注意】⁴⁾

安定性試験結果の概要

加速試験(40℃、相対湿度75%、6カ月)の結果、シルニジピン錠5mg「N I G」及びシルニジピン錠10mg「N I G」は通常の市場流通下において3年間安定であることが推測された。

【包 装】

●シルニジピン錠5mg「N I G」
PTP包装：100錠(10錠×10)

●シルニジピン錠10mg「N I G」
PTP包装：100錠(10錠×10)、500錠(10錠×50)

【主要文献】

1) 矢ヶ崎等：医学と薬学, 62(2), 307, 2009

2) 日医工岐阜工場(株)社内資料(溶出試験)

3) 丸山等：薬局, 57(増刊号), 1529, 2006

4) 日医工岐阜工場(株)社内資料(安定性試験)

※、※※【文献請求先・製品情報お問い合わせ先】

主要文献欄に記載の文献・社内資料は下記にご請求下さい。

日医工株式会社 お客様サポートセンター

〒930-8583 富山市総曲輪1丁目6番21

TEL (0120) 517-215

FAX (076) 442-8948

※ 販売

武田薬品工業株式会社
大阪市中央区道修町四丁目1番1号

※※  発売元
日医工株式会社
富山市総曲輪1丁目6番21

※、※※  製造販売元
日医工岐阜工場株式会社
富山市総曲輪1丁目6番21