医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会の IF 記載要領 2013 に準拠して作成

アンジオテンシン変換選択性阻害剤

日本薬局方 イミダプリル塩酸塩錠

イミダプリル塩酸塩錠 2.5mg/5mg/10mg「トーワ」

IMIDAPRIL HYDROCHLORIDE TABLETS 2.5 mg "TOWA" /TABLETS 5 mg "TOWA" /TABLETS 10 mg "TOWA"

				1		T
製	品	2	名	イミダプリル塩酸塩 錠 2.5mg「トーワ」	イミダプリル塩酸塩 錠 5mg「トーワ」	イミダプリル塩酸塩 錠 10mg「トーワ」
剤		j	形	素錠		
製剤	削の規制	制 区 🦠	分	処方箋医薬品 ^{注)} 注)注意-医師等	5の処方箋により使用	すること
規	格・	含 :	量		1 錠中 日局 イミ ダプリル塩酸塩 5mg 含有	1 錠中 日局 イミ ダプリル塩酸塩 10mg 含有
_	般	2	名	和 名:イミダプリル塩酸塩 (JAN) 洋 名: Imidapril Hydrochloride (JAN)		
製造	販 売 承 認	年 月	∃		2008年 7月15日	
薬 価	基 準 収 載	年 月	3	2008年 11月 7日		
発	売 年	月	1		2008年 11月 7日	
開発提携			• 名	製造販売元:東和薬	品株式会社	
医薬情報担当者の連絡先			先	電話番号: FAX:		
問し	、合わ +	世窓		東和薬品株式会社 0120-108-932 https://med.towaya		

本 IF は 2023 年 5 月改訂の電子添文の記載に基づき作成した。

最新の電子添文情報は医薬品医療機器情報提供ホームページ

https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html にてご確認ください。

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

医療用医薬品の基本的な要約情報として医療用医薬品添付文書(以下、添付文書と略す)がある。医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際には、添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合がある。

医療現場では、当該医薬品について製薬企業の医薬情報担当者等に情報の追加請求や質疑をして情報を補 完して対処してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための情報リストとしてインタビュー フォームが誕生した。

昭和 63 年に日本病院薬剤師会(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)の位置付け並びに IF 記載様式を策定した。その後、医療従事者向け並びに患者向け医薬品情報ニーズの変化を受けて、平成 10 年 9 月に日病薬学術第 3 小委員会において IF 記載要領の改訂が行われた。

更に 10 年が経過し、医薬品情報の創り手である製薬企業、使い手である医療現場の薬剤師、双方にとって薬事・医療環境は大きく変化したことを受けて、平成 20 年 9 月に日病薬医薬情報委員会において IF 記載要領 2008 が策定された。

IF 記載要領 2008 では、IF を紙媒体の冊子として提供する方式から、PDF 等の電磁的データとして提供すること(e-IF)が原則となった。この変更にあわせて、添付文書において「効能・効果の追加」、「警告・禁忌・重要な基本的注意の改訂」などの改訂があった場合に、改訂の根拠データを追加した最新版の e-IF が提供されることとなった。

最新版の e-IF は、(独)医薬品医療機器総合機構の医薬品情報提供ホームページ (http://www.info.pmda.go.jp/)から一括して入手可能となっている。日本病院薬剤師会では、e-IF を掲載する医薬品情報提供ホームページが公的サイトであることに配慮して、薬価基準収載にあわせて e-IF の情報を検討する組織を設置して、個々の IF が添付文書を保管する適正使用情報として適切か審査・検討することとした。

2008 年より年 4 回のインタビューフォーム検討会を開催した中で指摘してきた事項を再評価し、製薬企業にとっても、医師・薬剤師等にとっても、効率の良い情報源とすることを考えた。そこで今般、IF 記載要領の一部改訂を行い IF 記載要領 2013 として公表する運びとなった。

2. IFとは

IF は「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、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の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。

ただし、薬事法・製薬企業機密等に関わるもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの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。言い換えると、製薬企業から提供された IF は、薬剤師自らが評価・判断・臨床適応するとともに、必要な補完をするものという認識を持つことを前提としている。

[IF の様式]

- ①規格はA4版、横書きとし、原則として9ポイント以上の字体(図表は除く)で記載し、一色刷りとする。ただし、添付文書で赤枠・赤字を用いた場合には、電子媒体ではこれに従うものとする。
- ②IF 記載要領に基づき作成し、各項目名はゴシック体で記載する。
- ③表紙の記載は統一し、表紙に続けて日病薬作成の「IF 利用の手引きの概要」の全文を記載するものとし、2 頁にまとめる。

[IF の作成]

- ①IF は原則として製剤の投与経路別(内用剤、注射剤、外用剤)に作成される。
- ②IF に記載する項目及び配列は日病薬が策定した IF 記載要領に準拠する。
- ③添付文書の内容を補完するとの IF の主旨に沿って必要な情報が記載される。
- ④製薬企業の機密等に関するもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師をはじめ医療従 事者自らが評価・判断・提供すべき事項については記載されない。
- ⑤「医薬品インタビューフォーム記載要領 2013」(以下、「IF 記載要領 2013」と略す)により作成された IF は、電子媒体での提供を基本とし、必要に応じて薬剤師が電子媒体(PDF)から印刷して使用する。企業での製本は必須ではない。

[IF の発行]

- ①「IF 記載要領 2013」は、平成 25 年 10 月以降に承認された新医薬品から適用となる。
- ②上記以外の医薬品については、「IF 記載要領 2013」による作成・提供は強制されるものではない。
- ③使用上の注意の改訂、再審査結果又は再評価結果(臨床再評価)が公表された時点並びに適応症の拡大 等がなされ、記載すべき内容が大きく変わった場合には IF が改訂される。

3. IFの利用にあたって

「IF 記載要領 2013」においては、PDF ファイルによる電子媒体での提供を基本としている。情報を利用する薬剤師は、電子媒体から印刷して利用することが原則である。電子媒体の IF については、医薬品医療機器総合機構の医薬品医療機器情報提供ホームページに掲載場所が設定されている。

製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従って作成・提供するが、IF の原点を踏まえ、 医療現場に不足している情報や IF 作成時に記載し難い情報等については製薬企業の MR 等へのインタビューにより薬剤師等自らが内容を充実させ、IF の利用性を高める必要がある。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、IF が改訂されるまでの間は、当該医薬品の製薬企業が提供する添付 文書やお知らせ文書等、あるいは医薬品医療機器情報配信サービス等により薬剤師等自らが整備するとと もに、IF の使用にあたっては、最新の添付文書を医薬品医療機器情報提供ホームページで確認する。

なお、適正使用や安全性の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」に関する項目等は承認事項に関わることがあり、その取扱いには十分留意すべきである。

4. 利用に際しての留意点

IF を薬剤師等の日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用して頂きたい。しかし、薬事法や医療用医薬品プロモーションコード等による規制により、製薬企業が医薬品情報として提供できる範囲には自ずと限界がある。IF は日病薬の記載要領を受けて、当該医薬品の製薬企業が作成・提供するものであることから、記載・表現には制約を受けざるを得ないことを認識しておかなければならない。また製薬企業は、IF があくまでも添付文書を補完する情報資材であり、今後インターネットでの公開等も踏まえ、薬事法上の広告規制に抵触しないよう留意し作成されていることを理解して情報を活用する必要がある。

目 次

I. 概要に関する項目	1	Ⅷ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目	28
1. 開発の経緯	1	1. 警告内容とその理由	28
2. 製品の治療学的・製剤学的特性		2. 禁忌内容とその理由(原則禁忌を含む)	
		3. 効能・効果に関連する使用上の注意と	
Ⅱ. 名称に関する項目	2	その理由	28
1. 販売名	2	4. 用法・用量に関連する使用上の注意と	20
2. 一般名	2		00
3. 構造式又は示性式		その理由	
4. 分子式及び分子量		5. 慎重投与内容とその理由	
5. 化学名(命名法)		6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法	
		7. 相互作用	
6. 慣用名、別名、略号、記号番号		8.副作用	32
7. CAS登録番号	3	9. 高齢者への投与	34
Ⅲ. 有効成分に関する項目	4	10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与	34
		11. 小児等への投与	
1. 物理化学的性質		12. 臨床検査結果に及ぼす影響	
2. 有効成分の各種条件下における安定性		13. 過量投与	
3. 有効成分の確認試験法		14. 適用上の注意	
4. 有効成分の定量法	4		
TT 制文ルー即士 7 石口	_	15. その他の注意	
Ⅳ. 製剤に関する項目		16. その他	35
1. 剤 形		IX. 非臨床試験に関する項目	26
2. 製剤の組成			
3. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意	6	1. 薬理試験	
4. 製剤の各種条件下における安定性	7	2. 毒性試験	36
5. 調製法及び溶解後の安定性	11	X. 管理的事項に関する項目	27
6. 他剤との配合変化(物理化学的変化)			
7. 溶出性		1. 規制区分	
8. 生物学的試験法		2. 有効期間又は使用期限	
9. 製剤中の有効成分の確認試験法		3. 貯法・保存条件	
		4. 薬剤取扱い上の注意点	
10. 製剤中の有効成分の定量法		5. 承認条件等	37
11. 力価		6. 包装	38
12. 混入する可能性のある夾雑物	18	7. 容器の材質	38
13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に		8. 同一成分・同効薬	
関する情報	18	9. 国際誕生年月日	
14. その他	18	10. 製造販売承認年月日及び承認番号	
**		11. 薬価基準収載年月日	
Ⅴ. 治療に関する項目		12. 効能・効果追加、用法・用量変更追加等の	99
1. 効能・効果	19		20
2. 用法・用量	19	年月日及びその内容	39
3. 臨床成績	19	13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及び	
		その内容	
VI. 薬効薬理に関する項目		14. 再審査期間	
1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群.	21	15. 投薬期間制限医薬品に関する情報	
2. 薬理作用	21	16. 各種コード	40
		17. 保険給付上の注意	
Ⅷ. 薬物動態に関する項目			
1. 血中濃度の推移・測定法	22	X I . 文 献	41
2. 薬物速度論的パラメータ	25	1. 引用文献	41
3. 吸 収		2. その他の参考文献	
4. 分 布			
5. 代 謝		ΧⅡ. 参考資料	
6. 排 泄		1. 主な外国での発売状況	41
 び、好 他		2. 海外における臨床支援情報	
8. 透析等による除去率	27	ΧⅢ. 備 考	42
		その他の関連資料	42

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

イミダプリル塩酸塩錠はアンジオテンシン変換選択性阻害剤であり、本邦では 1993 年から上市されている。東和薬品株式会社が後発医薬品として、イミダプリル塩酸塩錠 2.5mg「トーワ」、イミダプリル塩酸塩錠 5mg「トーワ」及びイミダプリル塩酸塩錠 10mg「トーワ」の開発を企画し、薬食発第 0331015 号(平成 17 年 3 月 31 日)に基づき、規格及び試験方法を設定、加速試験、生物学的同等性試験を実施し、2008 年 7 月に承認を取得、2008 年 11 月に発売した。

2. 製品の治療学的・製剤学的特性

臨床的特性

有用性: $A \in \mathcal{S}$ プリル塩酸塩錠 2.5 mg「トーワ」、 $A \in \mathcal{S}$ プリル塩酸塩錠 5 mg「トーワ」及び $A \in \mathcal{S}$ プリル塩酸塩錠 10 mg「トーワ」は、高血圧症、腎実質性高血圧症に対して、通常、成人には $A \in \mathcal{S}$ プリル塩酸塩として $5 \sim 10 \text{mg}$ を $1 \in \mathcal{S}$ 日 1 回経口投与することにより、有用性が認められている。

また、イミダプリル塩酸塩錠 2.5 mg「トーワ」及びイミダプリル塩酸塩錠 5 mg「トーワ」は、1型糖尿病に伴う糖尿病性腎症に対して、通常、成人にはイミダプリル塩酸塩として 5 mg を 1 日 1回経口投与することにより、有用性が認められている。

安全性: 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。

副作用として、血清クレアチニン上昇、BUN 上昇、頭痛、ふらつき、めまい、低血圧、咳、咽頭部異和感・不快感、AST(GOT)上昇、ALT(GPT)上昇、発疹、そう痒、血清カリウム上昇等が報告されている。 [WII. 8. (3) その他の副作用の項を参照]

重大な副作用として、呼吸困難を伴う顔面、舌、声門、咽頭の膨張を症状とする血管浮腫、重 篤な血小板減少、急性腎障害、腎機能障害の増悪、重篤な高カリウム血症、紅皮症(剥脱性皮膚 炎)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson 症候群)、天疱瘡様症状があらわれることがある。他 のアンジオテンシン変換酵素阻害剤で汎血球減少、膵炎があらわれたとの報告がある。〔Ⅷ. 8.

(2) 重大な副作用と初期症状の項を参照]

Ⅱ. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和 名

イミダプリル塩酸塩錠 2.5 mg「トーワ」 イミダプリル塩酸塩錠 5 mg「トーワ」 イミダプリル塩酸塩錠 10 mg「トーワ」

(2) 洋 名

IMIDAPRIL HYDROCHLORIDE TABLETS 2.5 mg "TOWA"

IMIDAPRIL HYDROCHLORIDE TABLETS 5 mg "TOWA"

IMIDAPRIL HYDROCHLORIDE TABLETS 10 mg "TOWA"

(3) 名称の由来

一般名+剤形+規格(含量)+「トーワ」

[「医療用後発医薬品の承認申請にあたっての販売名の命名に関する留意事項について」(平成 17年9月22日 薬食審査発第0922001号)に基づく]

2. 一般名

(1) 和 名(命名法)

イミダプリル塩酸塩 (JAN)

(2) 洋 名(命名法)

Imidapril Hydrochloride (JAN) Imidapril (INN)

(3) ステム

-pril:アンジオテンシン変換酵素阻害剤である降圧剤

3. 構造式又は示性式

4. 分子式及び分子量

分子式: C20H27N3O6 · HCI

分子量:441.91

5. 化学名(命名法)

 $\label{lem:condition} \end{cases} $$(4S)-3-\{(2S)-2-[(1S)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]propanoyl\}-1-methyl-2-oxoimidazolidine-4-carboxylic acid monohydrochloride (IUPAC)$

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

別名:塩酸イミダプリル

7. CAS登録番号

89396-94-1(Imidapril Hydrochloride) 89371-37-9(Imidapril)

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状白色の結晶である。

(2) 溶 解 性

溶媒	1g を溶かすのに	要する溶媒量	溶解性
メタノール	1mL以上	10mL 未満	溶けやすい
水	10mL以上	30mL 未満	やや溶けやすい
エタノール(99.5)	30mL 以上	100mL 未満	やや溶けにくい

(3) 吸湿性

該当資料なし

(4) 融点(分解点)・沸点・凝固点

融点:約203℃(分解)

(5) 酸塩基解離定数

該当資料なし

(6) 分配係数

該当資料なし

(7) その他の主な示性値

旋光度 〔 α 〕 $_{\rm D}^{20}$: -65.0~-69.0°(乾燥後、0.1g、メタノール、10mL、100mm) pH: 本品 1.0g を水 100mL に溶かした液の pH は約 2 である。

2. 有効成分の各種条件下における安定性

該当資料なし

3. 有効成分の確認試験法

日局「イミダプリル塩酸塩」の確認試験による

4. 有効成分の定量法

日局「イミダプリル塩酸塩」の定量法による

Ⅳ. 製剤に関する項目

1. 剤 形

(1) 剤形の区別、外観及び性状

削形の区別、外観及の性状 ローニー・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・					
製品	名	イミダプリル塩酸塩錠 2.5mg「トーワ」	イミダプリル塩酸塩錠 5mg「トーワ」	イミダプリル塩酸塩錠 10mg「トーワ」	
剤形の	区別	素錠			
性北	犬		白色の素錠		
識別	本体	Tw021	Tw022	Tw023	
コード	包装	1 WO21	1 WO22	1 W025	
	表	Tw 021			
外形	裏	2.5)	5	(10)	
	側面				
錠径(mm)		5.5	6.0	6.5	
厚さ(r	nm)	2.4	2.8	2.7	
質量(1	ng)	60	80	90	

(2) 製剤の物性

製品名	イミダプリル塩酸塩錠	イミダプリル塩酸塩錠	イミダプリル塩酸塩錠
	2.5mg「トーワ」	5mg「トーワ」	10mg「トーワ」
硬度	7.6kg 重	8.3kg 重	6.7kg 重

(3) 識別コード

(1) 剤形の区別、外観及び性状の項を参照

(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

2. 製剤の組成

(1) 有効成分(活性成分)の含量

イミダプリル塩酸塩錠 2.5mg「トーワ」

1錠中 日局 イミダプリル塩酸塩 2.5mg を含有する。

イミダプリル塩酸塩錠 5mg「トーワ」

1錠中 日局 イミダプリル塩酸塩 5mg を含有する。

イミダプリル塩酸塩錠 10mg「トーワ」

1錠中 日局 イミダプリル塩酸塩 10mg を含有する。

(2) 添 加 物

使用目的	添 加 物
賦形剤	D-マンニトール
結合剤	ヒドロキシプロピルセルロース
滑沢剤	ステアリン酸 Mg

(3) その他

該当資料なし

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

(1) 加速試験

イミダプリル塩酸塩錠 2.5mg「トーワ」¹⁾

包装形態: PTP 包装し貼り合わせアルミ箔包装した製品

試験条件:40℃、75%RH、3 ロット(n=3)

試験項目	開始時	6 箇月
性状	白色の素錠	同左
確認試験	適合	同左
純度試験	規格内	同左
製剤均一性	適合	同左
溶出率(%)	96.2 ~ 102.3	94.7~100.0
含量(%)	98.6 ~ 100.4	98.0 ~ 100.1

包装形態:ポリエチレン瓶に入れた製品 試験条件:40℃、75%RH、3 ロット(n=3)

試験項目	開始時	6 箇月
性状	白色の素錠	同左
確認試験	適合	同左
純度試験	規格内	同左
製剤均一性	適合	同左
溶出率(%)	96.2~102.3	94.9~100.4
含量(%)	98.6~100.4	98.1~100.6

イミダプリル塩酸塩錠 5mg「トーワ」²⁾

包装形態: PTP 包装し貼り合わせアルミ箔包装した製品

試験条件:40℃、75%RH、3 ロット(n=3)

	• • • • •	
試験項目	開始時	6 箇月
性状	白色の素錠	同左
確認試験	適合	同左
純度試験	規格内	同左
製剤均一性	適合	同左
溶出率(%)	96.7 ~ 103.8	93.8 ~ 99.4
含量(%)	98.9~100.7	95.4 ~ 99.9

包装形態:ポリエチレン瓶に入れた製品 試験条件:40℃、75%RH、3 ロット(n=3)

試験項目	開始時	6 箇月
性状	白色の素錠	同左
確認試験	適合	同左
純度試験	規格内	同左
製剤均一性	適合	同左
溶出率(%)	96.7 ~ 103.8	93.5~100.5
含量(%)	98.9 ~ 100.7	97.6 ~ 100.1

イミダプリル塩酸塩錠 10mg「トーワ」³⁾

包装形態: PTP 包装し貼り合わせアルミ箔包装した製品

試験条件:40℃、75%RH、3 ロット(n=3)

試験項目	開始時	6 箇月
性状	白色の素錠	同左
確認試験	適合	同左
純度試験	規格内	同左
製剤均一性	適合	同左
溶出率(%)	100.4~106.2	100.2~104.9
含量(%)	101.7 ~ 103.8	100.2~102.2

(2) 長期保存試験

イミダプリル塩酸塩錠 2.5mg「トーワ」4)

包装形態: PTP 包装し貼り合わせアルミ箔包装した製品(乾燥剤入り)

試験条件:25℃、60%RH、3 ロット*(n=1)

試験項目	開始時	5年6箇月
性状	白色の素錠	同左
確認試験	適合	同左
純度試験	規格内	同左
製剤均一性	適合	同左
溶出率(%)	98~105	98~105
含量(%)	100.0~103.7	99.2~103.9

*:確認試験、製剤均一性の5年6箇月は2ロットで実施したデータ

包装形態:ポリエチレン瓶に入れた製品(乾燥剤入り)

試験条件:25℃、60%RH、1 ロット(n=1)

試験項目	開始時	5年6箇月
性状	白色の素錠	同左
確認試験	適合	同左
純度試験	規格内	同左
製剤均一性	適合	同左
溶出率(%)	98~101	100~103
含量(%)	103.7	101.1

イミダプリル塩酸塩錠 5mg「トーワ」5)

包装形態: PTP 包装し貼り合わせアルミ箔包装した製品(乾燥剤入り)

試験条件:25℃、60%RH、3 ロット(n=1)

試験項目	開始時	5年6箇月
性状	白色の割線入りの素錠	同左
確認試験	適合	同左
純度試験	規格内	同左
製剤均一性	適合	同左
溶出率(%)	99~102	97~102
含量(%)	99.0~100.6	99.4~100.2

包装形態:ポリエチレン瓶に入れた製品(乾燥剤入り)

試験条件:25℃、60%RH、1 ロット(n=1)

試験項目	開始時	5年6箇月
性状	白色の割線入りの素錠	同左
確認試験	適合	同左
純度試験	規格内	同左
製剤均一性	適合	同左
溶出率(%)	100~103	98~101
含量(%)	99.7	99.9

イミダプリル塩酸塩錠 10mg「トーワ」⁶⁾

包装形態: PTP 包装し貼り合わせアルミ箔包装した製品(乾燥剤入り)

試験条件:25℃、60%RH、3 ロット(n=1)

試験項目	開始時	5年6箇月
性状	白色の素錠	同左
確認試験	適合	同左
純度試験	規格内	同左
製剤均一性	適合	同左
溶出率(%)	99~104	99~108
含量(%)	100.4~101.1	100.3~101.3

最終包装製品を用いた長期保存試験 $(25^{\circ}$ C、相対湿度 60%、5年 6 箇月)の結果、イミダプリル 塩酸塩錠 2.5mg「トーワ」、イミダプリル塩酸塩錠 5mg「トーワ」及びイミダプリル塩酸塩 錠 10mg「トーワ」は通常の市場流通下においてそれぞれ 5年間安定であることが確認された。

(3) 無包装状態における安定性

イミダプリル塩酸塩錠 2.5mg「トーワ」⁷⁾

試験項目	開始時	温度 (40℃、3 箇月)	湿度 (25℃、75%RH、3 箇月)	光 (60万 lx・hr)
外観	問題なし	問題なし	問題なし	問題なし
含量	問題なし	問題なし	問題なし	問題なし
硬度	問題なし	問題なし	問題なし	問題なし
溶出性	問題なし	問題なし	問題なし	問題なし

注)「(社)日本病院薬剤師会:錠剤・カプセル剤の無包装状態での安定性試験法について(答申)、平成 11 年 8 月 20 日」に準じて試験を実施した。

イミダプリル塩酸塩錠 5mg「トーワ₁₈)

試験項目	開始時 温度 (40℃、3 箇月)		湿度 (25℃、75%RH、3 箇月)	光 (60万 lx・hr)
外観	問題なし	問題なし	問題なし	問題なし
含量	問題なし	問題なし	問題なし	問題なし
硬度	問題なし	問題なし	問題なし	問題なし
溶出性	問題なし	問題なし	問題なし	問題なし

注)「(社)日本病院薬剤師会:錠剤・カプセル剤の無包装状態での安定性試験法について(答申)、平成 11 年 8 月 20 日」に準じて試験を実施した。

イミダプリル塩酸塩錠 10mg「トーワ」⁹⁾

試験項目	開始時	温度 (40℃、3 箇月)	湿度 (25℃、75%RH、3 箇月)	光 (60 万 lx・hr)
外観	 問題なし	問題なし	問題なし	問題なし
含量	問題なし	問題なし	 問題なし	 問題なし
	,	,		, , , _ ,
硬度	問題なし	問題なし	問題なし	問題なし
溶出性	問題なし	問題なし	問題なし	問題なし

注)「(社)日本病院薬剤師会:錠剤・カプセル剤の無包装状態での安定性試験法について(答申)、平成 11 年 8 月 20 日」に準じて試験を実施した。

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. 溶出性

(1) 規格及び試験方法 10)11)12)

イミダプリル塩酸塩錠 2.5mg「トーワ」、イミダプリル塩酸塩錠 5mg「トーワ」及びイミダプリル塩酸塩錠 10mg「トーワ」は、日本薬局方医薬品各条に定められたイミダプリル塩酸塩錠の溶出規格にそれぞれ適合していることが確認されている。

方 法:日局溶出試験法(パドル法)

試験液:水 900mL 回転数:50rpm

測定法:液体クロマトグラフィー

規格:45分間の溶出率が85%以上のときは適合とする。

[出典:日本薬局方医薬品各条]

(2) 生物学的同等性試験

イミダプリル塩酸塩錠 2.5mg「トーワ」13)

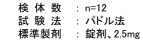
「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」(平成13年5月31日 医薬審発第786号)(以下、ガイドライン)に従い溶出試験を行った。

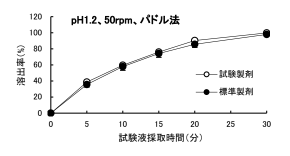
<測定条件>

試 験 液 : pH1.2、pH4.0、pH6.8、水

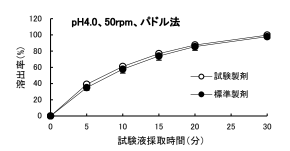
回 転 数 : 50rpm、100rpm

試験製剤 : イミダプリル塩酸塩錠2.5mg「トーワ」

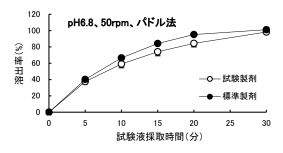




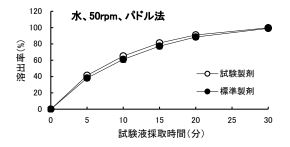
時間(分)	0	5	10	15	20	30
試験製剤	0	38.7	59.7	76.1	90.4	99.8
標準偏差	0	0.95	1.71	2.43	2.17	1.14
標準製剤	0	35.7	57.9	74.2	85.7	97.9
標準偏差	0	3.39	4.63	4.80	3.92	1.96



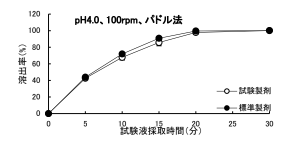
時間(分)	0	5	10	15	20	30
試験製剤	0	39.1	61.1	76.9	87.6	99.8
標準偏差	0	1.19	2.01	1.95	1.81	1.38
標準製剤	0	35.0	57.7	74.0	85.6	97.9
標準偏差	0	3.42	4.83	5.20	4.65	2.53



時間(分)	0	5	10	15	20	30
試験製剤	0	37.5	59.1	74.1	84.4	98.3
標準偏差	0	2.83	4.62	4.91	4.41	2.38
標準製剤	0	40.2	66.6	84.2	95.2	101.2
標準偏差	0	2.08	2.58	2.24	1.59	1.01



時間(分)	0	5	10	15	20	30
試験製剤	0	41.5	65.2	81.2	91.0	99.8
標準偏差	0	1.45	2.62	2.51	1.92	1.22
標準製剤	0	38.2	61.1	77.3	88.5	99.1
標準偏差	0	2.70	3.48	3.19	2.79	0.96



時間(分)	0	5	10	15	20	30
試験製剤	0	42.6	67.8	85.8	97.9	100.1
標準偏差	0	1.49	3.29	4.01	2.44	0.75
標準製剤	0	44.0	72.0	90.9	99.7	100.2
標準偏差	0	1.51	1.87	1.58	0.88	1.04

試験製剤及び標準製剤の平均溶出率の比較(パドル法)

	試験条件		平均溶	出率(%)			
試験液	回転数	採取時間	標準製剤 (錠剤、2.5mg)	イミダプリル 塩酸塩錠 2.5mg 「トーワ」	平均溶出率 の差(%)	判定	
pH1.2		10分	57.9	59.7	1.8	適	
p111.2		20分 8		90.4	4.7	迪	
pH4.0		10分	57.7	61.1	3.4	適	
p114.0	50rpm	20 分	85.6	87.6	2.0	型	
рН6.8	oorpin	10分	66.6	59.1	-7.5	適	
p110.0		15分	84.2	74.1	-10.1	迫	
→ k		10分	61.1	65.2	4.1	適	
水		20 分	88.5	91.0	2.5		
pH4.0	100rpm	15 分	90.9	85.8	-5.1	適	

(n=12)

判定基準

[pH1.2、pH4.0、pH6.8 及び水(各 50rpm)]

標準製剤が 15 分~30 分に平均 85%以上溶出する場合:標準製剤の平均溶出率が 60%及び 85%付近の適当な2時点において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあるか、又は f2 関数の値は 45 以上である。

[pH4.0(100rpm)]

標準製剤が 15 分以内に平均 85%以上溶出する場合:試験製剤は 15 分以内に平均 85%以上溶出するか、又は 15 分において試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にある。

上記の結果より、試験条件それぞれについて、ガイドラインの溶出挙動の同等性の判定基準に 適合した。

従って、イミダプリル塩酸塩錠 2.5mg「トーワ」と標準製剤の溶出挙動は同等であると判断した。

イミダプリル塩酸塩錠 5mg「トーワ」¹⁴⁾

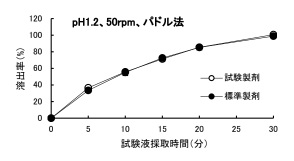
「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」(平成13年5月31日 医薬審発第786号)(以下、ガイドライン)に従い溶出試験を行った。

<測定条件>

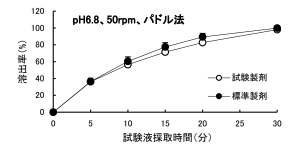
試 験 液 : pH1.2、pH5.0、pH6.8、水

回 転 数 : 50rpm、100rpm

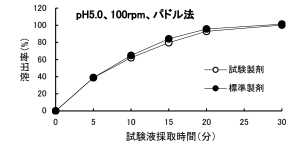
試験製剤 : イミダプリル塩酸塩錠5mg「トーワ」



時間(分)	0	5	10	15	20	30
試験製剤	0	36.6	55.8	71.3	85.5	100.7
標準偏差	0	1.22	2.17	3.12	4.18	1.54
標準製剤	0	33.5	55.2	72.6	85.3	98.9
標準偏差	0	2.54	3.81	3.95	3.11	1.64

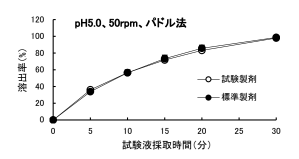


時間(分)	0	5	10	15	20	30
試験製剤	0	36.2	56.5	71.4	82.7	98.1
標準偏差	0	1.20	1.94	2.15	2.35	1.50
標準製剤	0	36.5	60.4	77.5	89.4	99.9
標準偏差	0	3.88	5.27	5.07	4.20	1.80

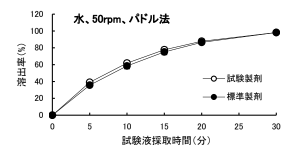


時間(分)	0	5	10	15	20	30
試験製剤	0	38.8	62.1	79.7	93.0	100.3
標準偏差	0	1.61	2.66	2.73	3.02	1.38
標準製剤	0	38.9	64.8	84.2	95.7	101.4
標準偏差	0	1.41	1.75	1.88	2.22	1.61

検体数: n=12 試験法:パドル法 標準製剤:錠剤、5mg



時間(分)	0	5	10	15	20	30
試験製剤	0	36.1	56.6	71.7	83.2	97.9
標準偏差	0	1.36	1.95	2.20	2.32	1.50
標準製剤	0	33.9	56.4	73.4	85.7	98.7
標準偏差	0	2.51	3.64	4.05	3.70	2.24



時間(分)	0	5	10	15	20	30
試験製剤	0	39.1	61.9	77.7	87.9	98.2
標準偏差	0	1.58	2.76	2.95	2.75	1.26
標準製剤	0	35.7	58.5	75.1	86.5	98.2
標準偏差	0	2.10	3.29	3.17	2.44	1.22

試験製剤及び標準製剤の平均溶出率の比較(パドル法)

	試験条件			出率(%)		
試験液	回転数	採取時間	標準製剤 (錠剤、5mg)	イミダプリル 塩酸塩錠 5mg 「トーワ」	平均溶出率 の差(%)	判定
pH1.2		10分		55.8	0.6	適
p111.2		20 分	85.3	85.5	0.2	旭
pH5.0		10分	56.4	56.6	0.2	適
p115.0		20 分	85.7	83.2	-2.5	旭
рН6.8	50rpm	10分	60.4	56.5	-3.9	適
рпо.о		20 分	89.4	82.7	-6.7	旭
水		10分	58.5	61.9	3.4	適
八八		20 分	86.5	87.9	1.4	旭
pH5.0	100rpm	10分	64.8	62.1	-2.7	適
p110.0	Toorpin	15 分	84.2	79.7	-4.5	旭

(n=12)

判定基準

[pH1.2、pH5.0、pH6.8 及び水(各 50rpm)]

標準製剤が 15 分~30 分に平均 85%以上溶出する場合:標準製剤の平均溶出率が 60%及び 85%付近の適当な2時点において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあるか、又はf2 関数の値は 45 以上である。

[pH5.0(100rpm)]

標準製剤が 15 分以内に平均 85%以上溶出する場合:試験製剤は 15 分以内に平均 85%以上溶出するか、又は 15 分において試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にある。

上記の結果より、試験条件それぞれについて、ガイドラインの溶出挙動の同等性の判定基準に 適合した。

従って、イミダプリル塩酸塩錠5mg「トーワ」と標準製剤の溶出挙動は同等であると判断した。

イミダプリル塩酸塩錠 10mg「トーワ」15)

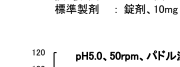
「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」(平成13年5月31日 医薬審発第786号)(以下、ガイドライン)に従い溶出試験を行った。

<測定条件>

試 験 液 : pH1.2、pH5.0、pH6.8、水

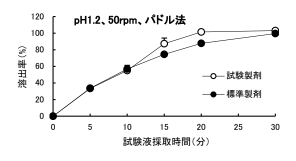
回 転 数 : 50rpm、100rpm

試験製剤 : イミダプリル塩酸塩錠10mg「トーワ」

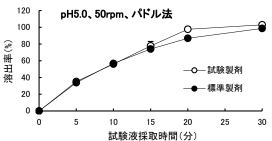


検 体 数

試 験 法



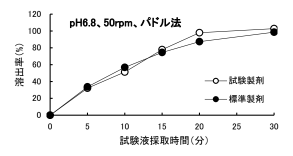
時間(分)	0	5	10	15	20	30
試験製剤	0	33.4	55.0	87.4	101.5	103.1
標準偏差	0	1.35	6.26	6.70	1.69	1.14
標準製剤	0	33.7	56.9	74.5	87.8	99.6
標準偏差	0	0.96	1.69	2.14	2.35	1.27



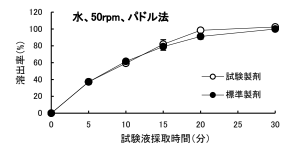
: n=12

: パドル法

時間(分)	0	5	10	15	20	30
試験製剤	0	35.2	56.1	77.8	97.7	103.0
標準偏差	0	1.45	3.21	5.30	2.99	0.80
標準製剤	0	33.9	56.8	74.1	86.9	98.7
標準偏差	0	1.27	1.55	1.61	1.63	1.10



時間(分)	0	5	10	15	20	30
試験製剤	0	32.1	51.3	77.9	98.0	102.8
標準偏差	0	0.92	2.53	4.62	1.84	0.53
標準製剤	0	33.7	56.8	74.6	87.4	98.6
標準偏差	0	1.17	1.33	1.39	1.94	1.03



時間(分)	0	5	10	15	20	30
試験製剤	0	37.3	59.3	81.9	98.5	102.4
標準偏差	0	3.08	4.47	5.41	2.53	1.66
標準製剤	0	37.2	61.6	79.1	91.2	100.0
標準偏差	0	2.92	4.45	4.38	3.25	1.75

	120	Γpł	15.0、1	00rpm、	パドル	去				
	100	-			<u> </u>	-		-		
(%)	80	-		Ø						
泌田棒(%)	60	-	//	_			= 1:50 to 4:			
梁	40	}	8			-0-	試験製剤			
	20	-				-•-	標準製剤			
	0									
		0	5	10	15	20	25	30		
	試験液採取時間(分)									

時間(分)	0	5	10	15	20	30
試験製剤	0	46.3	80.5	102.1	102.6	102.5
標準偏差	0	3.62	7.09	1.30	1.09	1.03
標準製剤	0	41.8	69.1	88.1	98.6	99.5
標準偏差	0	1.06	1.43	1.69	1.33	0.93

試験製剤及び標準製剤の平均溶出率の比較(パドル法)

	試験条件	:	平均溶出率(%)			
試験液	回転数	採取時間	標準製剤 (錠剤、10mg)	イミダプリル 塩酸塩錠 10mg 「トーワ」	平均溶出率 の差(%)	判定
"U1 0		10分	56.9	55.0	-1.9	適
pH1.2		20 分	87.8	101.5	13.7	迎
pH5.0		10分	56.8	56.1	-0.7	適
	20 分	86.9	97.7	10.8	旭	
рН6.8	50rpm	10分	56.8	51.3	-5.5	適
рпо.о		20 分	87.4	98.0	10.6	週
水		10 分	61.6	59.3	-2.3	適
八		20 分	91.2	98.5	7.3	週
pH5.0	100rpm	15分	88.1	102.1	14.0	適

(n=12)

判定基準

[pH1.2、pH5.0、pH6.8 及び水(各 50rpm)]

標準製剤が 15 分~30 分に平均 85%以上溶出する場合:標準製剤の平均溶出率が 60%及び 85%付近の適当な2時点において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあるか、又はf2 関数の値は 45 以上である。

[pH5.0(100rpm)]

標準製剤が 15 分以内に平均 85%以上溶出する場合:試験製剤は 15 分以内に平均 85%以上溶出するか、又は 15 分において試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にある。

上記の結果より、試験条件それぞれについて、ガイドラインの溶出挙動の同等性の判定基準に 適合した。

従って、イミダプリル塩酸塩錠 10mg「トーワ」と標準製剤の溶出挙動は同等であると判断した。

8. 生物学的試験法

該当しない

9. 製剤中の有効成分の確認試験法

日局「イミダプリル塩酸塩錠」の確認試験による

10. 製剤中の有効成分の定量法

日局「イミダプリル塩酸塩錠」の定量法による

11. 力価

該当しない

12. 混入する可能性のある夾雑物

該当資料なし

13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報

該当しない

14. その他

該当しない

V. 治療に関する項目

1. 効能・効果

イミダプリル塩酸塩錠 2.5 mg「トーワ」 イミダプリル塩酸塩錠 5 mg「トーワ」 高血圧症、腎実質性高血圧症、1型糖尿病に伴う糖尿病性腎症

イミダプリル塩酸塩錠 10 mg「トーワ」 高血圧症、腎実質性高血圧症

2. 用法・用量

○高血圧症、腎実質性高血圧症:

通常、成人にはイミダプリル塩酸塩として 5~10 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する。ただし、重症高血圧症、腎障害を伴う高血圧症又は腎実質性高血圧症の患者では 2.5 mgから投与を開始することが望ましい。

○1型糖尿病に伴う糖尿病性腎症(錠2.5 mg及び錠5 mg): 通常、成人にはイミダプリル塩酸塩として5 mgを1日1回経口投与する。ただし、重篤な 腎障害を伴う患者では2.5 mgから投与を開始することが望ましい。

【用法・用量に関連する使用上の注意】

クレアチニンクリアランスが 30mL/分以下、又は血清クレアチニンが3 mg/dL 以上の重篤な腎機能障害のある患者では、投与量を半量にするか、若しくは投与間隔をのばすなど慎重に投与すること。[排泄の遅延による過度の血圧低下及び腎機能を悪化させるおそれがある。(「慎重投与」の項参照)]

3. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

該当資料なし

(2) 臨床効果

該当資料なし

(3) 臨床薬理試験

該当資料なし

(4) 探索的試験

該当資料なし

- (5) 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

該当資料なし

3) 安全性試験

該当資料なし

4) 患者・病態別試験

該当資料なし

(6) 治療的使用

- 1) 使用成績調査・特定使用成績調査(特別調査)・製造販売後臨床試験(市販後臨床試験) 該当資料なし
- 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

エナラプリルマレイン酸塩など

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序

プロドラッグであり、経口投与後、加水分解により活性代謝物のジアシド体(イミダプリラート)に変換され、このイミダプリラートがアンジオテンシン変換酵素阻害薬として働く。アンジオテンシン変換酵素阻害薬は、生理活性を持たないアンジオテンシンIから強力な昇圧活性を有するアンジオテンシンIIへの変換を阻害することにより、血圧降下作用を示す。

(2) 薬効を裏付ける試験成績

該当資料なし

(3) 作用発現時間·持続時間

該当資料なし

Ⅲ. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移・測定法

(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

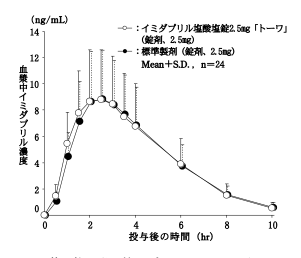
(3) 臨床試験で確認された血中濃度の項を参照

(3) 臨床試験で確認された血中濃度

生物学的同等性試験

イミダプリル塩酸塩錠 2.5 mg「トーワ」16)

イミダプリル塩酸塩錠 $2.5\,\mathrm{mg}$ 「トーワ」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠 (イミダプリル塩酸塩として $2.5\,\mathrm{mg}$) 健康成人男子 (n=24) 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

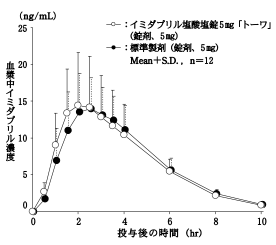
	判定パラメータ		参考パラメータ		
	AUC ₁₀ (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)	
イミダプリル塩酸塩錠 2.5mg「トーワ」 (錠剤、2.5mg)	43.83±17.93	9.251 ± 3.881	2.250 ± 0.489	1.479 ± 0.268	
標準製剤 (錠剤、2.5mg)	42.84 ± 16.20	9.343 ± 3.791	2.396 ± 0.510	1.543 ± 0.349	

 $(Mean \pm S.D., n=24)$

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。

イミダプリル塩酸塩錠 5 mg「トーワ」 16)

イミダプリル塩酸塩錠 $5\,\mathrm{mg}$ 「トーワ」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠 (イミダプリル塩酸塩として $5\,\mathrm{mg}$) 健康成人男子 (n=12) 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

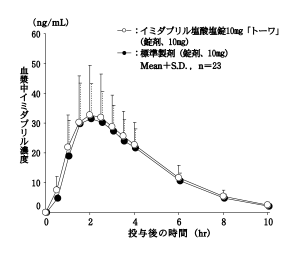
	判定パラメータ		参考パラメータ		
	AUC ₁₀ (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)	
イミダプリル塩酸塩錠 5mg「トーワ」 (錠剤、5mg)	68.16±24.13	15.202±6.546	2.250 ± 0.691	1.602 ± 0.285	
標準製剤 (錠剤、5mg)	67.30 ± 16.74	14.785 ± 4.833	2.500 ± 0.522	1.650 ± 0.256	

 $(Mean \pm S.D., n=12)$

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。

イミダプリル塩酸塩錠 10 mg「トーワ」 16)

イミダプリル塩酸塩錠 $10 \, \mathrm{mg}$ 「トーワ」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ $1 \, \mathrm{cm}$ (イミダプリル塩酸塩として $10 \, \mathrm{mg}$)健康成人男子(n=23)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、 $2 \, \mathrm{cm}$ について統計解析を行った結果、判定パラメータの対数値の平均値の差が $2 \, \mathrm{cm}$ $2 \, \mathrm{cm}$



薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ		
	AUC ₁₀ (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)	
イミダプリル塩酸塩錠 10mg「トーワ」 (錠剤、10mg)	154.2±50.1	36.354 ± 15.824	2.130 ± 0.678	1.802±0.426	
標準製剤 (錠剤、10mg)	142.8 ± 43.2	33.737 ± 12.793	2.130 ± 0.482	1.675 ± 0.253	

 $(Mean \pm S.D., n=23)$

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。

(4) 中毒域

該当資料なし

(5) 食事・併用薬の影響

該当資料なし

(6) 母集団(ポピュレーション)解析により判明した薬物体内動態変動要因

該当資料なし

2. 薬物速度論的パラメータ

(1) 解析方法

該当資料なし

(2) 吸収速度定数

該当資料なし

(3) バイオアベイラビリティ

該当資料なし

(4) 消失速度定数

イミダプリル塩酸塩錠 2.5mg「トーワ」16)

kel: 0.4847±0.0949 hr⁻¹(健康成人男子、絶食経口投与)

イミダプリル塩酸塩錠 5mg「トーワ」16)

kel: 0.4436±0.0682 hr-1(健康成人男子、絶食経口投与)

イミダプリル塩酸塩錠 10mg「トーワ」16)

kel: 0.4004±0.0733 hr⁻¹(健康成人男子、絶食経口投与)

(5) クリアランス

該当資料なし

(6) 分布容積

該当資料なし

(7) 血漿蛋白結合率

該当資料なし

3. 吸 収

該当資料なし

4. 分 布

(1) 血液一脳関門通過性

該当資料なし

(2) 血液一胎盤関門通過性

Ⅷ. 10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与の項 1)を参照

(3) 乳汁への移行性

Ⅷ. 10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与の項 2)を参照

(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

5. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路

該当資料なし

(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

該当資料なし

(4) 代謝物の活性の有無及び比率

該当資料なし

(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) 排泄部位及び経路

該当資料なし

(2) 排泄率

該当資料なし

(3) 排泄速度

該当資料なし

7. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

8.	透析等	1-1	ス	除去家
Ο.	사기에 자	1 – 6	ພ	ホム辛

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(原則禁忌を含む)

【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) 血管浮腫の既往歴のある患者(アンジオテンシン変換酵素阻害剤等の薬剤による血管浮腫、遺伝性血管浮腫、後天性血管浮腫、特発性血管浮腫等)[呼吸困難を伴う血管浮腫を発現することがある。]
- 3) デキストラン硫酸固定化セルロース、トリプトファン固定化ポリビニルアルコール又はポリエチレンテレフタレートを用いた吸着器によるアフェレーシスを施行中の患者[ショックを起こすことがある。(「相互作用」の項参照)]
- **4)** アクリロニトリルメタリルスルホン酸ナトリウム膜(AN69[®])を用いた血液透析施行中の患者[アナフィラキシーを発現することがある。(「相互作用」の項参照)]
- 5) 妊婦又は妊娠している可能性のある女性(「妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項参照)
- 6) アリスキレンフマル酸塩を投与中の糖尿病患者(ただし、他の降圧治療を行ってもなお血 圧のコントロールが著しく不良の患者を除く)[非致死性脳卒中、腎機能障害、高カリウ ム血症及び低血圧のリスク増加が報告されている。(「重要な基本的注意」の項参照)]
- 7) サクビトリルバルサルタンナトリウム水和物を投与中の患者、又は投与中止から 36 時間 以内の患者 [血管浮腫があらわれるおそれがある。(「相互作用」の項参照)]

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

【用法・用量に関連する使用上の注意】

クレアチニンクリアランスが 30mL/分以下、又は血清クレアチニンが 3 mg/dL 以上の重篤な腎機能障害のある患者では、投与量を半量にするか、若しくは投与間隔をのばすなど慎重に投与すること。[排泄の遅延による過度の血圧低下及び腎機能を悪化させるおそれがある。(「慎重投与」の項参照)]

5. 慎重投与内容とその理由

慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

- 1) 両側性腎動脈狭窄のある患者又は片腎で腎動脈狭窄のある患者(「重要な基本的注意」の 項参照)
- 2) 高カリウム血症の患者(「重要な基本的注意」の項参照)
- 3) 腎機能障害のある患者(「用法・用量に関連する使用上の注意」及び「重大な副作用」の項 参照)
- 4) 脳血管障害のある患者 [過度の降圧が脳血流不全を惹起し、病態を悪化させることがある。]
- 5) 高齢者(「高齢者への投与」の項参照)

6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法

重要な基本的注意

- 1) 両側性腎動脈狭窄のある患者又は片腎で腎動脈狭窄のある患者においては、腎血流量の減少や糸球体ろ過圧の低下により急速に腎機能を悪化させるおそれがあるので、治療上やむを得ないと判断される場合を除き、使用は避けること。
- 2) 高カリウム血症の患者においては、高カリウム血症を増悪させるおそれがあるので、治療 上やむを得ないと判断される場合を除き、使用は避けること。
 - また、腎機能障害、コントロール不良の糖尿病等により血清カリウム値が高くなりやすい 患者では、高カリウム血症が発現するおそれがあるので、血清カリウム値に注意すること。
- 3) アリスキレンフマル酸塩を併用する場合、腎機能障害、高カリウム血症及び低血圧を起こすおそれがあるため、患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。なお、eGFR が 60mL/min/1.73m² 未満の腎機能障害のある患者へのアリスキレンフマル酸塩との併用については、治療上やむを得ないと判断される場合を除き避けること。
- 4) 1型糖尿病に伴う糖尿病性腎症の場合、投与初期(1ヶ月以内)に急速に腎機能の悪化や 高カリウム血症が発現するおそれがあるので、投与初期は血清クレアチニン値及び血清カ リウム値を測定し、急速な腎機能の悪化や血清カリウム値の上昇が認められた場合には減 量あるいは投与中止等の適切な処置を行うこと。
- 5) 本剤の投与により、次の患者では、 初回投与後一過性の急激な血圧低下を起こす場合が あるので、投与は少量より開始し、 増量する場合は患者の状態を十分に観察しながら徐々 に行うこと。
 - (1) 重症の高血圧症患者
 - (2) 血液透析中の患者
 - (3) 利尿降圧剤投与中の患者(特に最近利尿降圧剤投与を開始した患者)
 - (4) 厳重な減塩療法中の患者
- 6) 降圧作用に基づくめまい、ふらつき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。
- 7) 手術前24時間は投与しないことが望ましい。

7. 相互作用

(1) 併用禁忌とその理由

併用禁忌(併用しないこと)		
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
デキストラン硫酸固定化セル	ショックを起こすことがある。	陰性に荷電したデキストラン
ロース、トリプトファン固定化		硫酸固定化セルロース、トリプ
ポリビニルアルコール又はポ		トファン固定化ポリビニルア
リエチレンテレフタレートを		ルコール又はポリエチレンテ
用いた吸着器によるアフェレ		レフタレートにより血中キニ
ーシスの施行		ン系の産生が亢進し、さらに本
リポソーバー [®]		剤によりブラジキニンの代謝
イムソーバ TR [®]		が妨げられて、ブラジキニンが
セルソーバ [®]		蓄積すると考えられる。
等		
アクリロニトリルメタリルス	アナフィラキシーを発現する	多価イオン体である AN69®に
ルホン酸ナトリウム膜を用い	ことがある。	より血中キニン系の産生が亢
た透析 (AN69 [®])		進し、さらに本剤によりブラジ
		キニンの代謝が妨げられて、ブ
		ラジキニンが蓄積すると考え
		られる。
アリスキレンフマル酸塩	非致死性脳卒中、腎機能障害、	併用によりレニン・アンジオ
ラジレス	高カリウム血症及び低血圧の	テンシン系阻害作用が増強さ
(糖尿病患者に使用する場合。	リスク増加が報告されている。	れる可能性がある。
ただし、他の降圧治療を行って		
もなお血圧のコントロールが		
著しく不良の患者を除く)		
サクビトリルバルサルタンナ	血管浮腫があらわれるおそれ	併用により相加的にブラジキ
トリウム水和物	がある。	ニンの分解を抑制し、血管浮腫
エンレスト	左記薬剤を投与する場合は、本	のリスクを増加させる可能性
	剤を少なくとも 36 時間前に中	がある。
	止すること。	
	また、左記薬剤の投与終了後に	
	本剤を投与する場合は、36 時	
	間以上の間隔をあけること。	

30

(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
カリウム保持性利尿剤	血清カリウム値が上昇するこ	本剤はアンジオテンシンⅡ産
スピロノラクトン	とがある。	生を抑制し、アルドステロンの
トリアムテレン	併用する場合は血清カリウム	分泌を低下させるため、カリウ
等	値に注意すること。	ム排泄を減少させると考えら
カリウム補給剤		れる。腎機能障害のある患者に
塩化カリウム		は特に注意する。
等		
アリスキレンフマル酸塩	腎機能障害、高カリウム血症及	併用によりレニン・アンジオ
	び低血圧を起こすおそれがあ	テンシン系阻害作用が増強さ
	るため、腎機能、血清カリウム	れる可能性がある。
	値及び血圧を十分に観察する	
	こと。	
	なお、eGFRが60mL/min/1.73m²	
	未満の腎機能障害のある患者	
	へのアリスキレンフマル酸塩	
	との併用については、治療上や	
	むを得ないと判断される場合	
	を除き避けること。	
アンジオテンシンⅡ受容体拮	腎機能障害、高カリウム血症及	
抗剤	び低血圧を起こすおそれがあ	
	るため、腎機能、血清カリウム	
	値及び血圧を十分に観察する	
	こと。	
利尿降圧剤	利尿降圧剤で治療中の患者に	利尿剤の投与は血漿レニン活
トリクロルメチアジド	本剤を初めて投与する場合、降	性を上昇させているため、本剤
ヒドロクロロチアジド	圧作用が増強するおそれがあ	の投与により急激な血圧低下
等	るので少量より投与するなど	を起こすと考えられる。
	慎重に投与すること。	
リチウム製剤	リチウム中毒(眠気、振戦、錯	腎尿細管におけるリチウムの
炭酸リチウム	乱等)を起こすことがある。	再吸収を促進すると考えられ
	定期的にリチウムの血中濃度	る。
	を測定し、異常があれば減量も	
	しくは投与中止する。	

31

非ステロイド性抗炎症剤	 降圧作用が減弱することがあ	非ステロイド性抗炎症剤のプ
インドメタシン	る。	ロスタグランジン合成阻害作
 	-	用により、本剤の降圧作用を減
,		弱させると考えられる。
		非ステロイド性抗炎症剤のプ
	ある。異常が認められた場合に	ロスタグランジン合成阻害作
	は、投与を中止するなど適切な	用により、腎血流量が低下する
	処置を行うこと。	ためと考えられる。
カリジノゲナーゼ製剤	本剤との併用により過度の血	本剤のキニン分解抑制作用と
	圧低下が引き起こされる可能	カリジノゲナーゼ製剤のキニ
	性がある。	ン産生作用により、血管平滑筋
		の弛緩が増強すると考えられ
		る。
他の降圧作用を有する薬剤	降圧作用が増強することがあ	相加的に作用(降圧作用)を増
降圧剤	る。	強させると考えられる。
硝酸剤	定期的に血圧を測定し、両剤の	
等	用量を調節する。	

8. 副作用

(1) 副作用の概要

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。

(2) 重大な副作用と初期症状

重大な副作用 (頻度不明)

- (1) 呼吸困難を伴う顔面、舌、声門、喉頭の腫脹を症状とする**血管浮腫**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、抗ヒスタミン剤、副腎皮質ホルモン剤の投与及び気道確保等の適切な処置を行うこと。
- (2) 重篤な血小板減少があらわれることがあるので、このような場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- (3) 急性腎障害、また、腎機能障害の増悪があらわれることがあるので、腎機能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するなど適切な処置を行うこと。
- (4) 重篤な**高カリウム血症**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、直ちに適切な処置を行うこと。
- (5) 紅皮症 (剥脱性皮膚炎)、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群)、天疱瘡様症状があらわれることがあるので、紅斑、水疱、そう痒、発熱、粘膜疹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。

重大な副作用(類薬)

- (1) 他のアンジオテンシン変換酵素阻害剤で、**汎血球減少**があらわれたとの報告があるので、このような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) 他のアンジオテンシン変換酵素阻害剤で、**膵炎**があらわれたとの報告があるので、血中のアミラーゼ、リパーゼの上昇等が認められた場合には、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

(3) その他の副作用

その他の副作用

副作用が認められた場合には、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

	頻度不明		
血液	赤血球減少、ヘモグロビン減少、ヘマトクリット減少、血小板減少、白血		
	球減少、好酸球増多		
腎臓	血清クレアチニン上昇、BUN 上昇、蛋白尿		
精神神経系	頭痛、ふらつき、めまい、立ちくらみ、不眠、眠気		
循環器	低血圧、動悸		
呼吸器	咳、咽頭部異和感・不快感、痰、嗄声		
消化器	悪心、嘔気、嘔吐、胃部不快感、腹痛、食欲不振、下痢		
肝臓	AST (GOT) 上昇、ALT (GPT) 上昇、A1-P 上昇、LDH 上昇、黄疸、γ-GTP 上昇		
過敏症	発疹、そう痒、光線過敏症、蕁麻疹		
 この出	血清カリウム上昇、耳鳴、味覚異常、口渇、CK(CPK)上昇、胸部不快感、疲		
その他	労、けん怠感、浮腫、顔面潮紅、脱毛、しびれ、脱力感、低血糖		

(4) 項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧

該当資料なし

- (5) 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 該当資料なし
- (6) 薬物アレルギーに対する注意及び試験法

電子添文より抜粋

【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

重大な副作用(頻度不明)

(1) 呼吸困難を伴う顔面、舌、声門、喉頭の腫脹を症状とする**血管浮腫**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、抗ヒスタミン剤、副腎皮質ホルモン剤の投与及び気道確保等の適切な処置を行うこと。

その他の副作用 副作用が認められた場合には、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。 頻度不明 過敏症 発疹、そう痒、光線過敏症、蕁麻疹

9. 高齢者への投与

高齢者への投与

低用量(例えば2.5 mg)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。

- 1) 本剤は主として腎臓から排泄されるが、一般に高齢者では腎機能が低下していることが多いため高い血中濃度が持続するおそれがあり、副作用が発現又は作用が増強しやすい。
- 2) 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。(脳梗塞等が起こるおそれがある)

10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

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女性には投与しないこと。また、投与中に妊娠が判明した場合には、直ちに投与を中止すること。[妊娠中期及び末期にアンジオテンシン変換酵素阻害剤又はアンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤を投与された患者で羊水過少症、胎児・新生児の死亡、新生児の低血圧、腎不全、高カリウム血症、頭蓋の形成不全及び羊水過少症によると推測される四肢の拘縮、頭蓋顔面の変形、肺の低形成等があらわれたとの報告がある。また、海外で実施されたレトロスペクティブな疫学調査で、妊娠初期にアンジオテンシン変換酵素阻害剤を投与された患者群において、胎児奇形の相対リスクは降圧剤が投与されていない患者群に比べ高かったとの報告がある。]
- 2) 妊娠する可能性のある女性に投与する場合には、本剤の投与に先立ち、代替薬の有無等も 考慮して本剤投与の必要性を慎重に検討し、治療上の有益性が危険性を上回ると判断され る場合にのみ投与すること。また、投与が必要な場合には次の注意事項に留意すること。
 - (1) 本剤投与開始前に妊娠していないことを確認すること。本剤投与中も、妊娠していないことを定期的に確認すること。投与中に妊娠が判明した場合には、直ちに投与を中止すること。
 - (2) 次の事項について、本剤投与開始時に患者に説明すること。また、投与中も必要に応じ説明すること。
 - ・妊娠中に本剤を使用した場合、胎児・新生児に影響を及ぼすリスクがあること。
 - ・妊娠が判明した又は疑われる場合は、速やかに担当医に相談すること。
 - ・妊娠を計画する場合は、担当医に相談すること。

[妊娠していることが把握されずアンジオテンシン変換酵素阻害剤又はアンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤を使用し、胎児・新生児への影響(腎不全、頭蓋・肺・腎の形成不全、死亡等)が認められた例が報告されている ¹⁷⁾¹⁸⁾。]

3) 授乳中の女性に投与することを避け、やむを得ず投与する場合には、授乳を中止させること。[動物実験(ラット)で乳汁中へ移行することが認められている。]

11. 小児等への投与

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

該当しない

14. 適用上の注意

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

その他の注意

インスリン又は経口血糖降下剤の投与中にアンジオテンシン変換酵素阻害剤を投与すること により、低血糖が起こりやすいとの報告がある。

16. その他

該当しない

IX. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験

- (1) **薬効薬理試験** 該当資料なし
- (2) **副次的薬理試験** 該当資料なし
- (3) 安全性薬理試験 該当資料なし
- (4) その他の薬理試験 該当資料なし

2. 毒性試験

- (1) **単回投与毒性試験** 該当資料なし
- (2) **反復投与毒性試験** 該当資料なし
- (3) 生殖発生毒性試験 該当資料なし
- (4) その他の特殊毒性 該当資料なし

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製剤:処方箋医薬品注)

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

有効成分:該当しない

2. 有効期間又は使用期限

使用期限:5年(外箱、ラベルに記載)

3. 貯法・保存条件

貯法:室温保存

4. 薬剤取扱い上の注意点

(1) 薬局での取り扱い上の留意点について

注意

PTP 包装はアルミ袋開封後、バラ包装は開栓後湿気に注意すること。

(2) 薬剤交付時の取扱いについて

患者向け医薬品ガイド:有

くすりのしおり:有

その他の患者向け資材:有

Ⅷ. 14. 適用上の注意の項を参照

(3) 調剤時の留意点について

該当資料なし

5. 承認条件等

該当しない

6. 包装

製品名	包装形態	内容量(重量、容量又は個数等)
イミダプリル塩酸塩錠	PTP 包装	100 錠、500 錠
2.5mg「トーワ」	バラ包装	500 錠
イミダプリル塩酸塩錠 5mg「トーワ」	PTP 包装	100 錠、1000 錠 140 錠(14 錠×10) 560 錠(14 錠×40)
	バラ包装	500 錠
イミダプリル塩酸塩錠 10mg「トーワ」	PTP 包装	100 錠

7. 容器の材質

製品名	包装形態	材質		
	PTP 包装	PTP	: ポリ塩化ビニル・ポリ塩化ビニリ デン複合フィルム、アルミ箔	
イミダプリル塩酸塩錠		ピロー(乾燥剤入り)	: アルミ・ポリエチレンラミネート	
2.5mg「トーワ」	バラ包装	瓶	: ポリエチレン	
		蓋(乾燥剤入り)	: ポリプロピレン・ポリエチレン	
	PTP 包装	PTP	: ポリ塩化ビニル・ポリ塩化ビニリ デン複合フィルム、アルミ箔	
イミダプリル塩酸塩錠		ピロー(乾燥剤入り)	: アルミ・ポリエチレンラミネート	
5mg「トーワ」	バラ包装	瓶	: ポリエチレン	
		蓋(乾燥剤入り)	: ポリプロピレン・ポリエチレン	
イミダプリル塩酸塩錠	DTD 与壮:	PTP	: ポリプロピレン、アルミ箔	
10mg「トーワ」	PTP 包装	ピロー(乾燥剤入り)	: アルミ・ポリエチレンラミネート	

8. 同一成分・同効薬

同一成分: タナトリル錠 2.5、タナトリル錠 5、タナトリル錠 10

同効薬:エナラプリルマレイン酸塩など

9. 国際誕生年月日

1993年10月1日

10. 製造販売承認年月日及び承認番号

製品名	製造販売承認年月日	承認番号	備考
イミダプリル塩酸塩錠 2.5mg「トーワ」	2008年 7月15日	22000AMX01722000	
イミダプリル塩酸塩錠 5mg「トーワ」	2008年 7月15日	22000AMX01720000	
イミダプリル塩酸塩錠 10mg「トーワ」	2008年 7月15日	22000AMX01721000	

11. 薬価基準収載年月日

製品名	薬価基準収載年月日	備考
イミダプリル塩酸塩錠 2.5mg「トーワ」	2008年11月 7日	
イミダプリル塩酸塩錠 5mg「トーワ」	2008年11月 7日	
イミダプリル塩酸塩錠 10mg「トーワ」	2008年11月 7日	

12. 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 イミダプリル塩酸塩錠 2.5mg「トーワ」及びイミダプリル塩酸塩錠 5mg「トーワ」

効能・効果、用法・用量変更年月日:2012年12月17日

内容:以下の下線部分を変更した。

	旧	新
効能・効果	高血圧症、腎実質性高血圧症	高血圧症、腎実質性高血圧症 <u>、1型糖尿</u> 病に伴う糖尿病性腎症
用法・用量	通常、成人にはイミダプリル塩酸塩として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する。ただし、重症高血圧症、腎障害を伴う高血圧症 <u>または</u> 腎実質性高血圧症の患者では2.5mgから投与を開始することが望ましい。	高血圧症、腎実質性高血圧症: 通常、成人にはイミダプリル塩酸塩として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する。ただし、重症高血圧症、腎障害を伴う高血圧症又は腎実質性高血圧症の患者では2.5mgから投与を開始することが望ましい。 1型糖尿病に伴う糖尿病性腎症: 通常、成人にはイミダプリル塩酸塩として5mgを1日1回経口投与する。ただし、重篤な腎障害を伴う患者では2.5mgから投与を開始することが望ましい。

13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容

該当しない

14. 再審査期間

該当しない

15. 投薬期間制限医薬品に関する情報

本剤は、投薬(あるいは投与)期間に関する制限は定められていない。

16. 各種コード

製品名	HOT 番号	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	レセプト電算コード
イミダプリル塩酸塩錠 2.5mg「トーワ」	118878301	2144008F1013 (統一名) 2144008F1153 (個別)	622891000 (統一名) 620008455 (個別)
イミダプリル塩酸塩錠 5mg「トーワ」	118883701	2144008F2010 (統一名) 2144008F2150 (個別)	622891100 (統一名) 620008462 (個別)
イミダプリル塩酸塩錠 10mg「トーワ」	118888201	2144008F3016 (統一名) 2144008F3156 (個別)	622891200 (統一名) 620008469 (個別)

17. 保険給付上の注意

本剤は診療報酬上の後発医薬品である。

XI. 文 献

1. 引用文献

1) 東和薬品株式会社 社内資料:加速試験(錠 2.5mg)

2) 東和薬品株式会社 社内資料:加速試験(錠 5mg)

3) 東和薬品株式会社 社内資料:加速試験(錠 10mg)

4) 東和薬品株式会社 社内資料:長期保存試験(錠 2.5mg)

5) 東和薬品株式会社 社内資料:長期保存試験(錠 5mg)

6) 東和薬品株式会社 社内資料:長期保存試験(錠 10mg)

7) 東和薬品株式会社 社内資料:無包装状態における安定性試験(錠 2.5mg)

8) 東和薬品株式会社 社内資料:無包装状態における安定性試験(錠 5mg)

9) 東和薬品株式会社 社内資料:無包装状態における安定性試験(錠 10mg)

10) 東和薬品株式会社 社内資料:製品試験;溶出試験(錠 2.5mg)

11) 東和薬品株式会社 社内資料:製品試験;溶出試験(錠 5mg)

12) 東和薬品株式会社 社内資料:製品試験;溶出試験(錠 10mg)

13) 東和薬品株式会社 社内資料:生物学的同等性試験;溶出試験(錠 2.5mg)

14) 東和薬品株式会社 社内資料:生物学的同等性試験;溶出試験(錠 5mg)

15) 東和薬品株式会社 社内資料:生物学的同等性試験;溶出試験(錠 10mg)

16) 佐竹 一夫ほか: 医学と薬学, 60(3): 505, 2008

17) 阿部 真也ほか: 周産期医学, 47: 1353, 2017

18) 齊藤 大祐ほか: 鹿児島産婦人科学会雑誌, 29:49, 2021

19) 東和薬品株式会社 社内資料:粉砕後の安定性試験

20) 東和薬品株式会社 社内資料:崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性試験

2. その他の参考文献

該当資料なし

X II. 参考資料

1. 主な外国での発売状況

該当資料なし

2. 海外における臨床支援情報

該当資料なし

ХⅢ. 備 考

1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報

本項の情報に関する注意:本項には承認を受けていない品質に関する情報が含まれる。試験 方法等が確立していない内容も含まれており、あくまでも記載されている試験方法で得られ た結果を事実として提示している。医療従事者が臨床適用を検討する上での参考情報であり、 加工等の可否を示すものではない。

掲載根拠:「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドラインに関する Q&A について (その 3)」(令和元年 9 月 6 日付 厚生労働省医薬・生活衛生局監視指導・麻薬対策 課 事務連絡)

(1) 粉砕 19)

イミダプリル塩酸塩錠 2.5mg/5mg「トーワ」

イミダプリル塩酸塩錠 2.5mg「トーワ」及びイミダプリル塩酸塩錠 5mg「トーワ」は、イミダプリル塩酸塩錠 10mg「トーワ」と有効成分及び添加物が同じであることから、粉砕後の安定性につきましてはイミダプリル塩酸塩錠 10mg「トーワ」の結果をご参照ください.

イミダプリル塩酸塩錠 10mg「トーワ」

■ 試験製剤

イミダプリル塩酸塩錠 10mg「トーワ」

■ 方法

◇ 検体作製方法

試験製剤 49 錠をとり、錠剤粉砕機 (ラボミルサープラス LM-PLUS) で粉砕する. (n=1)

◇ 保存条件

• 室内散光

条件:成り行き温度及び湿度、照度は $600\sim1000$ lx 付近に調整(3箇月後の時点で累計 120 万 lx・hr 以上),検体の層の厚さは3 mm 以下とする.

保存容器:開放したプラスチックシャーレをラップで覆う.

◇ 試験項目及び試験方法

・試験項目:外観,含量(残存率[粉砕直後の含量を100%として算出])

・試験方法:各検体の試験方法は医薬品製造販売承認書の製剤の規格及び試験方法に準じる. (n=3)

■ 結果

保存条件	試験項目	粉砕直後	1 箇月後	3 箇月後
	外観	白色の粉末	白色の粉末	白色の粉末
室内散光	含量(%)	101.4	100.6	101.7
	(残存率(%))	(100)	(99.2)	(100.3)

保存期間: 2015年10月13日~2016年1月13日

温度:14.8~25.1℃ 湿度:18~56%RH

(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性 20)

■ 試験製剤

イミダプリル塩酸塩錠 2.5mg「トーワ」 イミダプリル塩酸塩錠 5mg「トーワ」 イミダプリル塩酸塩錠 10mg「トーワ」

■ 方法

イミダプリル塩酸塩錠 2.5mg/10mg「トーワ」

- ①ディスペンサー (Exacta-Med オーラルディスペンサー) のピストン部を抜き取り、ディスペンサー内に製剤 1 個を入れてピストンを戻す。
- ②水浴を用いて 55 ± 1 ℃に設定したお湯をディスペンサーロから約 20mL 吸い取り、キャップ(Exacta-Med オーラルディスペンサーとセットで同封)で閉じ、ディスペンサーを横にした状態で 5 分間放置する。
- ③ディスペンサーを手で90度15往復横転し、崩壊・懸濁の状況を観察する。
- ④崩壊していることが確認されれば⑥の手順へ進む。崩壊不良の場合は再度 5 分間放置し③の手順を行い、崩壊が確認されれば⑥の手順へ進む。さらに崩壊しない場合は放置時間を 60 分とした懸濁液を調製した上で崩壊・懸濁の状況を確認し、別途⑤の操作へ進む。
- ⑤錠剤はペンチで軽くつぶしたもの、カプセル剤は脱カプセルしたものについて①~③の作業を行う。崩壊不良の場合は再度 5 分間放置し③の手順を行う。この時点にて崩壊・懸濁しない場合、試験を中止する。
- ⑥ディスペンサーからキャップを取り外し、チューブ (予め挿入口から 2/3 を水平にし、ディスペンサー装着部を高さ 30 cm の位置にセットしておく) に取りつけ、流速約 $2 \sim 3 \text{mL}/$ で懸濁液を押しこむ。
- ⑦チューブを通過した懸濁液を回収し、室温まで冷ました後、pH を測定する。
- ⑧懸濁液をチューブ内に全て押し込んだ後、さらに水道水 20mL をディスペンサーで注入し、 洗いこむ。
- ⑨洗いこみ後のチューブ注入口、内部及び先端部について、詰まりや残留物の有無を目視にて確認する。
- ⑩通過性にて通過抵抗を感じた、あるいはチューブ閉塞が起きた場合、チューブ径を 12Fr に

変更し、懸濁液を調製後、⑧~⑩の操作を行う。

イミダプリル塩酸塩錠5mg「トーワ」

- ①ディスペンサー (Exacta-Med オーラルディスペンサー) のピストン部を抜き取り、ディスペンサー内に製剤 1 個を入れてピストンを戻す。
- ②水浴を用いて 55 ± 1 ℃に設定したお湯をディスペンサーロから約 10mL 吸い取り、キャップ (Exacta-Med オーラルディスペンサーとセットで同封) で閉じ、ディスペンサーを横にした 状態で 5 分間放置する。
- ③ディスペンサーを約30秒間上下に反転して振り混ぜ、崩壊・懸濁の状況を観察する。
- ④崩壊していることが確認されれば⑥の手順へ進む。崩壊不良の場合は再度 5 分間放置し③の手順を行い、崩壊が確認されれば⑥の手順へ進む。さらに崩壊しない場合は放置時間を 60 分とした懸濁液を調製した上で崩壊・懸濁の状況を確認し、別途⑤の操作へ進む。
- ⑤錠剤はペンチで軽くつぶしたもの、カプセル剤は脱カプセルしたものについて①~③の作業を行う。崩壊不良の場合は再度 5 分間放置し③の手順を行う。この時点にて崩壊・懸濁しない場合、試験を中止する。
- ⑥ディスペンサーからキャップを取り外し、チューブ(予め挿入口から 2/3 を水平にし、ディスペンサー装着部を高さ 30cm の位置にセットしておく)に取りつけ、流速約 2~3mL/秒で懸濁液を押しこむ。
- ⑦懸濁液をチューブ内に全て押し込んだ後、さらに水道水 10mL をディスペンサーで注入し、 洗いこむ。
- ⑧洗いこみ後のチューブ注入口、内部及び先端部について、詰まりや残留物の有無を目視にて確認する。
- ⑨通過性にて通過抵抗を感じた、あるいはチューブ閉塞が起きた場合、チューブ径を12Frに変更し、懸濁液を調製後、⑦~⑨の操作を行う。

■ 試験器具・機器

日本コヴィディエン (株) ニューエンテラルフィーディングチューブ (8 フレンチ長さ: 120cm)

Baxa 社製 Exacta-Med オーラルディスペンサー (透明) 60mL サイズ

Baxa 社製 経口用ストップコック付三方活栓

テルモ製 サフィードコネクター100

堀場製作所製 pHメーター D52

■ 結果

生11日 52	試験項目	結果
製品名		水(約 55℃)
	崩壊性	10 分で崩壊した
イミダプリル塩酸塩錠	通過性	8Fr チューブ:抵抗なくチューブを通過する
2.5mg「トーワ」	地地工	(全量を押し出せる)
2.5mg + [* /]	残存	ほとんどなし
	崩壊後 pH	pH 5.980
	崩壊性	水(約55℃)では崩壊不良であり、
イミダプリル塩酸塩錠		製剤破壊後、水(約 55℃)・10 分で崩壊した
5mg「トーワ」	通過性	8Fr チューブ:抵抗なくチューブを通過する
omg ' []		(全量を押し出せる)
	残存	ほとんどなし
	崩壊性	水(約55℃)では崩壊不良であり、
		製剤破壊後、水(約 55℃)・10 分で崩壊した
イミダプリル塩酸塩錠	通過性	8Fr チューブ:抵抗なくチューブを通過する
10mg「トーワ」	地地注	(全量を押し出せる)
Tomig [9]	残存	ディスペンサーにのみわずかに認められる
		(目視で残留物が確認できるが微量である)
	崩壊後 pH	pH 3.862

2. その他の関連資料

東和薬品株式会社 製品情報ホームページ

 $\underline{https://med.towayakuhin.co.jp/medical/product/index.php}$

45

製造販売元

東和薬品株式会社

大阪府門真市新橋町2番11号