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 2018 (2019 年更新版) に準拠して作成

慢性心不全治療剤 日本薬局方 カルベジロール錠 カルベジロール錠 1.25mg「TCK」

持続性 高血圧・狭心症治療剤 慢性心不全治療剤 頻脈性心房細動治療剤 日本薬局方 カルベジロール錠 カルベジロール錠 10mg 「TCK」

慢性心不全治療剤 頻脈性心房細動治療剤 日本薬局方 カルベジロール錠 カルベジロール錠 2.5mg「TCK」 カルベジロール錠 20mg「TCK」

持続性 高血圧・狭心症治療剤 頻脈性心房細動治療剤 日本薬局方 カルベジロール錠

CARVEDILOL Tablets TCK

剤 形	フィルムコーティンク	ブ錠			
製剤の規制区分	処方箋医薬品(注意―医師等の処方箋により使用すること)				
規格・含量	錠 1.25mg: 1 錠中にカルベジロール(日局)を 1.25mg 含有する。 錠 2.5mg: 1 錠中にカルベジロール(日局)を 2.5mg 含有する。 錠 10mg: 1 錠中にカルベジロール(日局)を 10mg 含有する。 錠 20mg: 1 錠中にカルベジロール(日局)を 20mg 含有する。				
一 般 名	和名:カルベジロール(JAN) 洋名:Carvedilol(JAN、INN)				
		錠 1.25mg	錠 2.5mg	錠 10mg	錠 20mg
製造販売承認年月日 薬 価 基 準 収 載	製造販売承認年月日	2016年2月15日		2015年2月12日 (販売名変更による)	
・発売年月日	薬価基準収載年月日	2016年6	5月17日		5月19日 (更による)
	販売開始年月日	2016年6	5月17日	2005年	7月8日
製造販売(輸入)・	製造販売元 辰巳化学	学株式会社			
提携・販売会社名	販売 元 ヴィアト	、リス製薬合	同会社		
医薬情報担当者の	医薬情報担当者の				
連 絡 先					
問い合わせ窓口	ヴィアトリス製薬合同会社 メディカルインフォメーション部 窓口 フリーダイヤル 0120-419-043 https://www.viatris-e-channel.com				
	•				,

本 IF は 2025 年 9 月改訂 (第 2 版) の電子化された添付文書の記載に基づき改訂した。 最新の情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してく ださい。

医薬品インタビューフォーム利用の手引きの概要 - 日本病院薬剤師会 -

(2020年4月改訂)

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)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り、製薬企業の医薬情報担当者(以下、MR)等への情報の追加請求や質疑により情報を補完してきている。 この際に必要な情報を網羅的に入手するための項目リストとして医薬品インタビューフォーム(以下、IFと略す)が誕生した。

1988年に日本病院薬剤師会(以下、日病薬)学術第2小委員会がIFの位置付け、IF記載様式、IF記載要領を策定し、その後 1998年に日病薬学術第3小委員会が、2008年、2013年に日病薬医薬情報委員会がIF記載要領の改訂を行ってきた。IF記載要領 2008以降、IFはPDF等の電子的データとして提供することが原則となった。これにより、添付文書の主要な改訂があった場合に改訂の根拠データを追加したIFが速やかに提供されることとなった。最新版のIFは、医薬品医療機器総合機構(以下、PMDA)の医療用医薬品情報検索のページ(http://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/)にて公開されている。日病薬では、2009年より新医薬品のIFの情報を検討する組織として「インタビューフォーム検討会」を設置し、個々のIFが添付文書を補完する適正使用情報として適切か審査・検討している。

2019年の添付文書記載要領の変更に合わせ、IF記載要領 2018が公表され、今般「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」に関連する情報整備のため、その更新版を 策定した。

2. IFとは

IFは「添付文書等の情報を補完し、医師・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造販売又は販売に携わる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。

IFに記載する項目配列は日病薬が策定したIF記載要領に準拠し、一部の例外を除き承認の範囲内の情報が記載される。ただし、製薬企業の機密等に関わるもの及び利用者自らが評価・

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、利用者自らが評価・判断・臨床適用するとともに、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の提供は電子データを基本とし、製薬企業での製本は必須ではない。

3. IFの利用にあたって

電子媒体のIFは、PMDAの医療用医薬品情報検索の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IFを作成・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利用者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、製薬企業が提供する改訂内容を明らかにした文書等、あるいは各種の医薬品情報提供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PMDAの医薬品医療機器情報検索のページで確認する必要がある。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「V. 5. 臨床成績」や「XII. 参考資料」、「XIII. 備考」に関する項目等は承認を受けていない情報が含まれることがあり、その取り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いただきたい。 IFは日病薬の要請を受けて、当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業が作成・提供する、医薬品適正使用のための学術資料であるとの位置づけだが、記載・表現には薬機法の広告規則や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、製薬協コード・オブ・プラクティス等の制約を一定程度受けざるを得ない。販売情報提供活動ガイドラインでは、未承認薬や承認外の用法等に関する情報提供について、製薬企業が医療従事者からの求めに応じて行うことは差し支えないとされており、MR等へのインタビューや自らの文献調査などにより、利用者自らがIFの内容を充実させるべきものであることを認識しておかなければならない。製薬企業から得られる情報の科学的根拠を確認し、その客観性を見抜き、医療現場における適正使用を確保することは薬剤師の本務であり、IFを活用して日常業務を更に価値あるものにしていただきたい。

目次

I.	概要に関する項目	l	8. トフンスホーターに関する情報4
1.	開発の経緯	1	9. 透析等による除去率4
2.	製品の治療学的特性	1	10. 特定の背景を有する患者4
	製品の製剤学的特性		11. その他4
4.	適正使用に関して周知すべき特性	1	VIII. 安全性(使用上の注意等)に関する項目4
5.	承認条件及び流通・使用上の制限事項	2	1. 警告内容とその理由4
	RMP の概要		2. 禁忌内容とその理由4
II.	名称に関する項目		3. 効能又は効果に関連する注意とその理由4
	販売名		4. 用法及び用量に関連する注意とその理由4
	一般名		5. 重要な基本的注意とその理由4
	構造式又は示性式		6. 特定の背景を有する患者に関する注意4
	分子式及び分子量		7. 相互作用4
	化学名(命名法)又は本質		8. 副作用4
	慣用名、別名、略号、記号番号		9. 臨床検査結果に及ぼす影響5
III.	有効成分に関する項目		10. 過量投与5
	物理化学的性質		11. 適用上の注意
	有効成分の各種条件下における安定性		12. その他の注意
	有効成分の確認試験法、定量法		IX. 非臨床試験に関する項目5
IV.	製剤に関する項目		1. 薬理試験
	剤形		2. 毒性試験
	製剤の組成		X. 管理的事項に関する項目
	添付溶解液の組成及び容量		1. 規制区分
	力価		2. 有効期間
	混入する可能性のある夾雑物		3. 包装状態での貯法
	製剤の各種条件下における安定性		4. 取扱い上の注意
	調製法及び溶解後の安定性		5. 患者向け資材
	他剤との配合変化(物理化学的変化)		6. 同一成分・同効薬5
	溶出性		7. 国際誕生年月日
	. 容器・包装		8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月
	· 日命・已表 · 別途提供される資材類		日、販売開始年月日5
			9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日
V.	治療に関する項目		及びその内容5
	効能又は効果		10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容.5
	効能又は効果に関連する注意		11. 再審査期間
	用法及び用量		12. 投薬期間制限に関する情報
	用法及び用量に関連する注意		13. 各種コード
	臨床成績		14. 保険給付上の注意5
VI.	attack attacks. He are a second		XI. 文献
	薬理学的に関連ある化合物又は化合物群		1. 引用文献
	薬理作用		2. その他の参考文献
VII.			XII. 参考資料
	血中濃度の推移		1. 主な外国での発売状況
-	薬物速度論的パラメータ		2. 海外における臨床支援情報
	母集団 (ポピュレーション) 解析		Z. (時外におりる臨外又振信報 XIII. 備考
	吸収		1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたって
	分布		参考情報
	代謝		参考
	15期	40	2. くり世の因注其行0

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

カルベジロール錠 10「タツミ」/錠 20「タツミ」は、辰巳化学株式会社が後発医薬品として開発を企画し、医薬発第 481 号 (1999 年 4 月 8 日) に基づき、承認申請し、2005 年 2 月に承認を得て、2005 年 7 月発売に至った。

なお、医療事故防止対策に基づき、2015年2月に販売名をカルベジロール錠10「タツミ」/錠20「タツミ」からカルベジロール錠10mg「TCK」/錠20mg「TCK」に変更した。

また、カルベジロール錠 1.25mg「TCK」/錠 2.5mg「TCK」は、辰巳化学株式会社が後発医薬品として開発を企画し、薬食発第 0331015 号 (2005 年 3 月 31 日) に基づき、承認申請し、2016 年 2 月に承認を得て、2016 年 6 月発売に至った。

また、2016年4月に「虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全」(錠 10mg) 及び「頻脈性心房細動」(錠 2.5mg、錠 10mg、錠 20mg) の効能又は効果、用法及び用量の追加が承認された。

2. 製品の治療学的特性

本剤は、カルベジロール (日局) を有効成分とする慢性心不全治療剤 (錠 1.25 mg、錠 2.5 mg、錠 10 mg)、頻脈性心房細動治療剤 (錠 2.5 mg、錠 10 mg、錠 20 mg)、持続性 高血圧・狭心症治療剤 (錠 10 mg、錠 20 mg) である。

主な副作用として、本態性高血圧症(軽症~中等症)、腎実質性高血圧症、狭心症、頻脈性心房細動では徐脈、めまい、頭痛が、虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全ではめまい、血糖値上昇、尿糖がある。重大な副作用として、高度な徐脈、ショック、完全房室ブロック、心不全、心停止、肝機能障害、黄疸、急性腎障害、中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis:TEN)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson 症候群)、アナフィラキシーがあらわれることがある。(「VIII. 8. 副作用」の項参照)

3. 製品の製剤学的特性

特になし

4. 適正使用に関して周知すべき特性

適正使用に関する資材、 最適使用推進ガイドライン等	有無
RMP	無
追加のリスク最小化活動として	無
作成されている資材	***
最適使用推進ガイドライン	無
保険適用上の留意事項通知	無

5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

(1) 承認条件

該当しない

(2) 流通・使用上の制限事項 該当しない

6. RMP の概要

該当しない

II. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和名:カルベジロール錠 1.25mg「TCK」 カルベジロール錠 2.5mg「TCK」 カルベジロール錠 10mg「TCK」 カルベジロール錠 20mg「TCK」

(2) 洋名:CARVEDILOL Tablets 1.25mg「TCK」
CARVEDILOL Tablets 2.5mg「TCK」
CARVEDILOL Tablets 10mg「TCK」
CARVEDILOL Tablets 20mg「TCK」

(3) 名称の由来 有効成分に係る一般的名称+剤形+含量+屋号

2. 一般名

(1) 和名:カルベジロール (JAN)(2) 洋名: Carvedilol (JAN、INN)(3) ステム:血管拡張剤: -dilol

3. 構造式又は示性式

構造式:

4. 分子式及び分子量

分子式:C₂₄H₂₆N₂O₄ 分子量:406.47

5. 化学名(命名法)又は本質

(2RS)-1-(9H-Carbazol-4-yloxy)-3-{[2-(2-methoxyphenoxy)ethyl]amino}propan-2-ol (IUPAC)

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

該当資料なし

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~微黄白色の結晶又は結晶性の粉末である。

(2) 溶解性

酢酸 (100) に溶けやすく、メタノールにやや溶けにくく、エタノール (99.5) に溶けにく く、水にほとんど溶けない。

(3) 吸湿性

該当資料なし

(4) 融点(分解点)、沸点、凝固点

融点:114~119°C

(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

メタノール溶液 (1→100) は旋光性を示さない。

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、定量法

確認試験法

日本薬局方による

定量法

日本薬局方による

IV. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤形の区別

錠剤 (フィルムコーティング錠)

(2) 製剤の外観及び性状

旧士力		外形		色調
販売名	直径(mm)	厚さ(mm)	重量(mg)	剤形
カルベジロール錠	TU-CR 1.25			黄色・楕円形 フィルム
1.25mg「TCK」	10.1×5.1	3.2	135	コーティング錠 (割線入り)
カルベジロール錠	TU-CR 2.5			白色・楕円形 フィルム
2.5mg 「TCK」	10.1×5.1	3.2	135	コーティング錠 (割線入り)
カルベジロール錠 10mg「TCK」	Lu-Czo 10			黄色 フィルム
Tomg (Tett)	6.8	3.6	117	コーティング錠
カルベジロール錠 20mg「TCK」	20 20			白色〜微黄白色 フィルム コーティング錠
	8.7	3.3	182	(割線入り)

(3) 識別コード

販売名	本体	包装材料
カルベジロール錠 1.25mg「TCK」	TU-CR 1.25	TU CR-1.25
カルベジロール錠 2.5mg「TCK」	TU-CR 2.5	TU CR-2.5
カルベジロール錠 10mg「TCK」	Tu-CR 10	Tu CR-10
カルベジロール錠 20mg「TCK」	Tu-CR 20	Tu CR-20

(4) 製剤の物性

該当資料なし

(5) その他

該当しない

2. 製剤の組成

(1) 有効成分(活性成分)の含量及び添加剤

販売名	有効成分(1 錠中)	添加剤			
		D-マンニトール、トウモロコシデン			
		プン、ヒドロキシプロピルセルロー			
		ス、クロスカルメロースナトリウム、			
カルベジロール錠	カルベジロール (日	含水二酸化ケイ素、炭酸水素ナトリ			
1.25mg 「TCK」	局)1.25mg	ウム、ステアリン酸マグネシウム、			
		ヒプロメロース、プロピレングリコ			
		ール、酸化チタン、黄色三二酸化鉄、			
		カルナウバロウ			
		D-マンニトール、トウモロコシデン			
		プン、ヒドロキシプロピルセルロー			
 カルベジロール錠	 カルベジロール(日	ス、クロスカルメロースナトリウム、			
1	ガルヘシロール (日 局) 2.5mg	含水二酸化ケイ素、炭酸水素ナトリ			
2.5mg TCK		ウム、ステアリン酸マグネシウム、			
		ヒプロメロース、プロピレングリ			
		ール、酸化チタン、カルナウバロリ			
		乳糖水和物、トウモロコシデンプン、ヒドロキシプロピルセルロース、ク			
カルベジロール錠	カルベジロール (日	ロスカルメロースナトリウム、含水			
10mg「TCK」	局) 10mg	二酸化ケイ素、ステアリン酸マグネ			
Tollig TCK	/可/ Tollig	シウム、ヒプロメロース、マクロゴ			
		ール 6000、酸化チタン、黄色三二酸			
		化鉄、カルナウバロウ			
		乳糖水和物、トウモロコシデンプン、			
		ヒドロキシプロピルセルロース、ク			
カルベジロール錠 20mg「TCK」	 カルベジロール(日	ロスカルメロースナトリウム、含水			
	局) 20mg	二酸化ケイ素、ステアリン酸マグネ			
	/HJ/ ZUIIIg	シウム、ヒプロメロース、マクロゴ			
		ール 6000、酸化チタン、カルナウバ			
		ロウ			

(2) 電解質等の濃度

該当しない

(3) 熱量

該当しない

3. 添付溶解液の組成及び容量 該当しない

4. 力価

該当しない

5. 混入する可能性のある夾雑物 該当資料なし

6. 製剤の各種条件下における安定性

試験項目及び規格

試験項目	規格		
性状	1.25mg:黄色の楕円形をした割線入りフィルムコーティング錠		
	2.5mg:白色の楕円形をした割線入りフィルムコーティング錠		
	10mg:黄色のフィルムコーティング錠		
	20mg:白色~微黄白色のフィルムコーティング錠(割線入)		
確認試験	(1.25mg 及び 2.5mg)		
	紫外可視吸収スペクトル		
	規格:波長 222~226nm、241~245nm、284~288nm、317~321nm 及び		
	330~334nm に吸収の極大を示す		
	(10mg 及び 20mg)		
	沈殿反応		
	規格:淡赤色の沈殿を生じる		
	紫外可視吸吸収スペクトル		
	規格:波長 222~226nm、241~245nm、284~288nm、317~321nm 及び		
	330~334nm に吸収の極大を、波長 227~231nm に吸収の極小を示す		

試験項目	規格
純度試験	(1.25mg 及び 2.5mg)
	試料溶液のカルベジロールに対する相対保持時間 1.7~1.9 及び 2.0~3.1
	のピーク面積は、それぞれ標準溶液のカルベジロールのピーク面積の
	3/10 及び 1.6 倍より大きくなく、試料溶液のカルベジロール及び上記以
	外のピークの面積は、標準溶液のカルベジロールのピーク面積の 1/5 よ
	り大きくない。また、試料溶液のカルベジロール以外のピークの合計面
	積は、標準溶液のカルベジロールのピーク面積の2.2倍より大きくない
	(10mg 及び 20mg)
	標準溶液のカルベジロールに対する相対保持時間が 1.7~1.9 の試料溶
	液から得られたピーク面積、2.0~2.4 及び 2.5~3.1 の試料溶液から得ら
	れたピークの合計面積は、標準溶液のカルベジロールのピーク面積の
	0.1 倍、0.4 倍より大きくない(0.1%、0.4%以下)。また、その他の試料溶
	液から得たカルベジロール及び溶媒以外の各々のピーク面積は、標準溶
	液のカルベジロールのピーク面積の 0.1 倍より大きくなく (0.1%以下)、
	かつ試料溶液のカルベジロール及び溶媒以外のピークの合計面積は、標
	準溶液のカルベジロールのピーク面積の 0.6 倍より大きくない (0.6%以
	下)
製剤均一性	(1.25mg 及び 2.5mg のみ)
(含量均一性)	判定値は 15.0%を超えない
溶出性	1.25mg 及び 2.5mg: 20 分間の溶出率は 75%以上である (パドル法、pH4.0
	の 0.05mol/L 酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液、50rpm)
	10mg: 30 分間の溶出率は 70%以上である(溶出試験法第 2 法、pH4.0 の
	0.05mol/L 酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液、50rpm)
	20mg: 30 分間の溶出率は 80%以上である(溶出試験法第 2 法、pH4.0 の
	0.05mol/L 酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液、75rpm)
定量	1.25mg 及び 2.5mg:表示量の 95.0~105.0%を含む
	10mg 及び 20mg:表示量の 95~105%を含む

<加速試験>

●カルベジロール錠 1.25mg「TCK」¹⁾

保管条件:40±1°C、75±5%RH

包装形態:PTP 包装 (PTP+アルミ袋)

試験結果:

	開始時	1カ月後	3カ月後	6カ月後
	黄色の楕円形を			
性状	した割線入り	変化なし	変化なし	 変化なし
1土1人	フィルム	変化なし	変化なし	変化なし
	コーティング錠			
確認試験	適合	適合	適合	適合
純度試験	適合	適合	適合	適合
製剤均一性	適合			適合
溶出性	適合	適合	適合	適合
定量	98.4	98.2	98.8	98.3
(%)	98.4	97.9	98.6	97.8
(70)	98.3	98.2	98.8	98.3

1ロット n=3 3ロット

●カルベジロール錠 2.5mg「TCK」²⁾

保管条件:40±1°C、75±5%RH

包装形態:PTP 包装 (PTP+アルミ袋)

試験結果:

B- V-9/C/TED/IC				
	開始時	1カ月後	3カ月後	6カ月後
	白色の楕円形を			
₩+ ¼+>	した割線入り	ボルチューボルチュ	変化なし	
性状	フィルム	変化なし	変化なし	変化なし
	コーティング錠			
確認試験	適合	適合	適合	適合
純度試験	適合	適合	適合	適合
製剤均一性	適合			適合
溶出性	適合	適合	適合	適合
定量	98.6	98.3	99.7	99.6
(%)	98.9	98.6	99.2	100.0
(70)	99.2	99.6	99.6	99.7

1 ロット n=3 3 ロット

保管条件:40±1°C、75±5%RH 包装形態:ポリエチレン容器包装

試験結果:

	開始時	1カ月後	3カ月後	6カ月後
	白色の楕円形を			
性状	した割線入り	変化なし	 変化なし	変化なし
1117	フィルム	交になり	交になり	交になり
	コーティング錠			
確認試験	適合	適合	適合	適合
純度試験	適合	適合	適合	適合
製剤均一性	適合			適合
溶出性	適合	適合	適合	適合
定量	98.6	98.4	99.8	99.4
(%)	98.9	99.7	99.5	99.3
(70)	99.2	99.3	100.0	99.3

1 ロット n=3 3 ロット

●カルベジロール錠 10mg「TCK」³⁾

保管条件:40±1°C、75±5%RH

包装形態:PTP 包装

試験結果:

	開始時	1カ月後	3カ月後	6カ月後
性状	黄色のフィルム	変化なし	変化なし	変化なし
1土1八	コーティング錠	夕 になし	交化なし	交化なし
確認試験	適合	適合	適合	適合
純度試験	適合			適合
溶出性	適合			適合
定量	99.8	99.7	100.5	100.1
(%)	99.9	100.8	99.9	100.2
(70)	100.8	99.5	100.4	99.7

1 ロット n=3 3 ロット

●カルベジロール錠 20mg「TCK」⁴⁾

保管条件:40±1°C、75±5%RH

包装形態:PTP 包装

試験結果:

	開始時	1カ月後	3カ月後	6カ月後
	白色のフィルム			
性状	コーティング錠	変化なし	変化なし	変化なし
	(割線入り)			
確認試験	適合	適合	適合	適合
純度試験	適合			適合
溶出性	適合			適合
定量	100.2	100.4	100.1	98.9
(%)	100.1	100.4	100.0	99.9
(70)	100.1	100.5	100.4	100.1

1 ロット n=3 3 ロット

<無包装下の安定性>

平成 11 年 8 月 20 日付「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)」 (日本病院薬剤師会)を参考に、無包装状態の試験を行った。

注)本剤の無包装下での保存は、弊社としては推奨していない。

●カルベジロール錠 1.25mg「TCK」

<i>[</i> 15]	1方久/	建 胶面目	田枌		結果		
17	R存条件	試験項目	規格	開始時	1 箇月	2 箇月	3 箇月
		性状	黄色の楕円形をした 割線入りフィルム コーティング錠	黄色の楕円形をし た割線入りフィル ムコーティング錠	変化なし	変化なし	変化なし
		硬度* ¹ 2.0kg 以上 (kg) (参考)		11.1	11.2	11.9	11.6
	40 1 200	### 140±2°C 遊光 煮密容器 (類縁物質) (%)	RRT1.7~1.9 (< 0.3%)	ND	ND	ND	ND
温度	-		RRT2.0~3.1 (< 1.6%)	0.01	0.01	0.01	0.01
価/又			他最大(< 0.2%)	0.01	0.02	0.02	0.02
	жы п ш		カルベジロール以外の 合計 (<2.2%)	0.00	0.00	0.00	0.00
		溶出性* ² (%)	20 分間、75%以上 (最小値~最大値)	97~99	97~100	97~99	97~99
		定量* ³ (%)	95.0%~105.0%	99.8	99.4	99.3	99.1

15	1 方 久 孙	試験項目	規格		結果		
17	R存条件	武 級項目	万兄/伯 -	開始時	1 箇月	2 箇月	3 箇月
			黄色の楕円形をした	黄色の楕円形をし			
		性状	割線入りフィルム	た割線入りフィル	変化なし	変化なし	変化なし
	25±2°C		コーティング錠	ムコーティング錠			
		硬度*1	2.0kg 以上	11.1	5.2	5.6	5.2
		(kg)	(参考)	11.1	3.2	5.0	
			RRT1.7~1.9 (< 0.3%)	ND	ND	ND	ND
湿度	$75\pm5\%$ RH	純度試験	RRT2.0~3.1 (< 1.6%)	0.01	ND	0.01	0.01
迎/又	遮光	(類縁物質)	他最大(< 0.2%)	0.01	0.02	0.02	0.02
	開放	(%)	カルベジロール以外の	0.00	0.00	0.00	0.00
			合計 (<2.2%)	0.00	0.00	0.00	0.00
		溶出性*2	20 分間、75%以上	97~99	98~100	97~99	97~99
		(%)	(最小値~最大値)	97: - 99	98 - 100	97 99	97: - 99
		定量*3	95.0%~105.0%	99.8	100.4	00.6	100.9
		(%)	95.0 /0 - 105.0 /0	99.0	100.4	99.6	100.9

1	1方久州	計 較何日	規格	結果	果	
17	保存条件	試験項目	及化台	開始時	60万 lx·hr	
			黄色の楕円形をした	黄色の楕円形をした		
		性状	割線入りフィルム	割線入りフィルム	変化なし	
			コーティング錠	コーティング錠		
		硬度*1	2.0kg 以上	11.1	10.4	
		(kg)	(参考)	11.1	10.4	
		<i>(</i>	RRT1.7~1.9 (< 0.3%)	ND	ND	
光	25°C 1000lx/hr		RRT2.0~3.1 (< 1.6%)	0.01	0.01	
元	気密容器		他最大(< 0.2%)	0.01	0.06	
			カルベジロール以外の 合計 (<2.2%)	0.00	0.16	
		溶出性* ² (%)	20 分間、75%以上 (最小値~最大値)	97~99	97~99	
		定量* ³ (%)	95.0%~105.0%	99.8	97.6	

ND:検出せず

*1 n=10の平均値

* 2 n=6

*3 n=3の平均値

●カルベジロール錠 2.5mg「TCK」

11	1 左 夕 / 小	計較百日	HI to		結果		
171	R存条件	試験項目	規格	開始時	1 箇月	2 箇月	3 箇月
		性状	白色の楕円形をした 割線入りフィルム コーティング錠	白色の楕円形をし た割線入りフィル ムコーティング錠	変化なし	変化なし	変化なし
		硬度*1 (kg)	2.0kg 以上 (参考)	9.7	9.6	9.8	9.5
	40 1 200		RRT1.7~1.9 (< 0.3%)	ND	ND	ND	ND
温度	40±2℃ 遮光	純度試験	RRT2.0~3.1 (< 1.6%)	0.01	ND	ND	0.01
価反	気密容器	(類縁物質)	他最大(< 0.2%)	0.00	ND	0.00	0.01
	八山石部	(%)	カルベジロール以外の 合計(< 2.2%)	0.00	ND	0.00	0.00
		溶出性* ² (%)	20 分間、75%以上 (最小値~最大値)	97~100	95~98	97~99	97~99
		定量* ³ (%)	95.0%~105.0%	99.3	99.4	100.0	101.0
		性状	黄色の楕円形をした 割線入りフィルム コーティング錠	白色の楕円形をし た割線入りフィル ムコーティング錠	変化なし	変化なし	変化なし
		硬度*1 (kg)	2.0kg 以上 (参考)	9.7	4.8	7.1	4.7
	25±2°C		RRT1.7~1.9 (< 0.3%)	ND	ND	ND	ND
湿度	75±5%RH	純度試験	RRT2.0~3.1 (< 1.6%)	0.01	ND	ND	0.01
1312/3	遮光	(類縁物質)	他最大(<0.2%)	0.00	ND	0.00	0.01
	開放	(%)	カルベジロール以外の 合計(< 2.2%)	0.00	ND	0.00	0.00
		溶出性* ² (%)	20 分間、75%以上 (最小値~最大値)	97~100	97~99	97~100	96~99
		定量* ³ (%)	95.0%~105.0%	99.3	101.1	100.9	99.9

I	1左夕川	計除 で口	HA	結	果	
17	保存条件	試験項目	規格	開始時	60万 lx·hr	
			白色の楕円形をした	白色の楕円形をした		
		性状	割線入りフィルム	割線入りフィルム	変化なし	
			コーティング錠	コーティング錠		
		硬度*1	2.0kg 以上	9.7	9.2	
		(kg) (参考)		9.1	9.2	
		純度試験	RRT1.7~1.9 (< 0.3%)	ND	0.00	
光	25°C		RRT2.0~3.1 (< 1.6%)	0.01	0.03	
)L	1000lx/hr 気密容器	(類縁物質)	他最大(< 0.2%)	0.00	0.12	
		(%)	カルベジロール以外の	0.00	0.20	
			合計 (<2.2%)	0.00	0.28	
		溶出性*2	20 分間、75%以上	07. 100	04 - 07	
		(%)	(最小値~最大値)	97~100	94~97	
		定量*3	95.0%~105.0%	00.2	00.1	
		(%)	93.0%~103.0%	99.3	99.1	

ND:検出せず

*1 n=10の平均値

* 2 n=6

*3 n=3の平均値

●カルベジロール錠 10mg「TCK」

I	1方夕小	⇒+162-175 口	HH 49		結果		
17	R存条件	試験項目	規格	開始時	1 箇月	2 箇月	3 箇月
		性状	黄色のフィルム コーティング錠	黄色のフィルム コーティング錠	変化なし	変化なし	変化なし
温度	40±2℃ 遮光	硬度*1 (kg)	2.0kg 以上 (参考)	9.3	6.2	6.2	6.4
血及	気密容器	溶出性* ² (%)	30 分間、70%以上 (最小値~最大値)	90.2~96.2	92.4~95.8	88.1~91.4	88.1~90.1
		定量* ³ (%)	95.0%~105.0%	97.8	98.0	98.5	97.6
		性状	黄色のフィルム コーティング錠	黄色のフィルム コーティング錠	変化なし	変化なし	変化なし
湿度	25±1°C 75±5%RH	硬度* ¹ (kg)	2.0kg 以上 (参考)	9.3	4.7	4.4	4.9
(业/文	遮光 開放	溶出性* ² (%)	30 分間、70%以上 (最小値~最大値)	90.2~96.2	92.1~96.5	85.8~92.5	85.7~90.8
		定量* ³ (%)	95.0%~105.0%	97.8	98.5	98.1	96.6

/I		試験項目	田松	結	果
17	水仔采什	武 厥項目	規格 開始時		60万 lx・hr
		性状	黄色のフィルム コーティング錠	黄色のフィルム コーティング錠	変化なし
光	温度なりゆき	硬度*1 (kg)	2.0kg 以上 (参考)	9.3	5.8
元	1000lx/hr 気密容器	1000lx/hr 溶出性*2 30分間、70%以上 00.2		90.2~96.2	85.4~90.8
	定量*3 (%)		95.0%~105.0%	97.8	96.3

^{*1} n=10の平均値

●カルベジロール錠 20mg「TCK」

/=	1七夕ル	**************************************	担协		結果		
17	存条件	試験項目	規格	開始時	1 箇月	2 箇月	3 箇月
	10 1 200	性状	白色〜微黄白色の 割線入りフィルム コーティング錠	白色〜微黄白色 の割線入り フィルム コーティング錠	変化なし	変化なし	変化なし
温度	40±2°C 遮光 気密容器	硬度* ¹ (kg)	2.0kg 以上 (参考)	8.5	7.4	7.6	7.2
		溶出性* ² (%)	30 分間、80%以上 (最小値~最大値)	91.9~93.4	91.0~92.2	91.0~91.9	91.3~92.5
		定量* ³ (%)	95.0%~105.0%	99.1	98.0	96.5	96.7
	25±1°C	性状	白色〜微黄白色の 割線入りフィルム コーティング錠	白色〜微黄白色 の割線入り フィルム コーティング錠	変化なし	変化なし	変化なし
湿度	75±5%RH 遮光	硬度* ¹ (kg)	2.0kg 以上 (参考)	8.5	5.0	4.6	4.9
	開放	溶出性* ² (%)	30 分間、80%以上 (最小値~最大値)	91.9~93.4	91.6~93.8	91.0~94.1	90.4~92.9
		定量* ³ (%)	95.0%~105.0%	99.1	98.3	97.5	97.2

^{*2} n=6

^{*3} n=3の平均値

/E	早存条件	試験項目	規格	結	果
17	ド 伊宋什	武 阙 垻 目	况 伯	開始時	60万 lx·hr
		性状	白色〜微黄白色の 割線入りフィルム コーティング錠	白色〜微黄白色の 割線入りフィルム コーティング錠	変化なし
光	温度 なりゆき 1000lx/hr 気密容器	硬度* ¹ (kg)	2.0kg 以上 (参考)	8.5	7.5
		溶出性* ² (%)	30 分間、80%以上 (最小値~最大値)	91.9~93.4	89.2~91.0
		定量* ³ (%)	95.0%~105.0%	99.1	96.3

^{*1} n=10の平均値

7. 調製法及び溶解後の安定性 該当しない

8. 他剤との配合変化(物理化学的変化) 該当資料なし

^{* 2} n=6

^{*3} n=3の平均値

9. 溶出性

<溶出挙動における同等性及び類似性>

●カルベジロール錠 1.25mg「TCK」⁵⁾

カルベジロール錠 1.25 mg 「TCK」(試験製剤)は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(薬食審査発 0229 第 10 号、2012 年 2 月 29 日)」に基づき、カルベジロール錠 2.5 mg 「TCK」を標準製剤としたとき、溶出挙動に基づき生物学的に同等とみなされた。

結果

平均溶出率

- ○pH 1.2 (毎分 50 回転)、pH 5.0 (毎分 50 回転) 試験製剤及び標準製剤の平均溶出率は 15 分以内に 85%以上であった。
- ○pH 6.8 (毎分 50 回転、毎分 100 回転) 標準製剤の平均溶出率が 40%及び 85%付近となる適当な 2 時点 (5 分及び 60 分) において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±10%の範囲にあった。
- ○水 (毎分 50 回転)

標準製剤が規定された試験時間 (45分注) における平均溶出率の 1/2 の平均溶出率を示す 適当な時点 (5分)、及び規定された試験時間において、試験製剤の平均溶出率は標準製 剤の平均溶出率±6%の範囲にあった。

注)溶出した測定対象成分が分解、反応、析出などによって見かけ上減少したため、後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドラインに関する Q&A に従い、極大となる溶出率を示す時間を規定時間とした。

個々の溶出率

- ○pH 1.2 (毎分 50 回転)、pH 5.0 (毎分 50 回転)、pH 6.8 (毎分 50 回転、毎分 100 回転) 最終比較時点における試験製剤の個々の溶出率について、試験製剤の平均溶出率±15%の 範囲を超えるものが 12 個中 1 個以下で、±25%の範囲を超えるものがなかった。
- ○水 (毎分 50 回転)

最終比較時点における試験製剤の個々の溶出率について、試験製剤の平均溶出率±9%の 範囲を超えるものが 12 個中 1 個以下で、±15%の範囲を超えるものがなかった。

試験製剤及び標準製剤の平均溶出率の比較

		判定時間	平均溶出	率 (%)	
溶出	溶出試験条件		カルベジロール錠	カルベジロール錠	結果
		(分)	2.5mg 「TCK」	1.25mg 「TCK」	
pH 1.2	50 回転/分	15	98.5	102.6	範囲内
pH 5.0	50 回転/分	15	96.5	93.9	範囲内
II 6 0	50 回転/分	5	35.4	35.7	範囲内
pH 6.8	30 四型/刀	60	84.2	84.2	範囲内
水	50 回転/分	5	17.8	16.4	範囲内
水	30 凹點/万	45	28.4	25.8	範囲内
II 6 0	100 回転/公	5	42.9	41.3	範囲内
pH 6.8	100 回転/分	60	86.4	85.4	範囲内

(n=12)

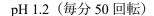
最終比較時点における試験製剤の個々の溶出率

				個々の	D溶出率		
溶出試験条件		最終比較時点 (分)	平均溶出率(%)	最小~最大 (%)	±15%を 超える 個数	±25%を 超える 個数	結果
pH 1.2	50 回転/分	15	102.6	101.4~103.7	0	0	適合
pH 5.0	50 回転/分	15	93.9	89.8~98.1	0	0	適合
pH 6.8	50 回転/分	60	84.2	83.0~85.9	0	0	適合
pH 6.8	100 回転/分	60	85.4	83.4~87.1	0	0	適合

(n=12)

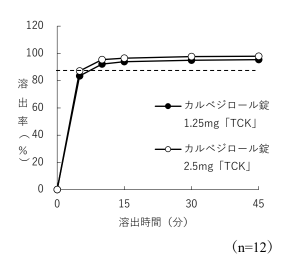
最終比較時点における試験製剤の個々の溶出率

				個々の溶出率			
溶出	試験条件	最終比較時点 (分)	平均溶出率(%)	最小~最大 (%)	±9%を 超える 個数	±15%を 超える 個数	結果
水	50 回転/分	45	25.8	24.1~27.5	0	0	適合

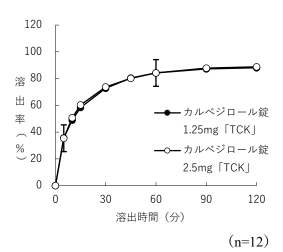


120 100 溶 80 出 60 カルベジロール錠 率 1.25mg [TCK] [∞] 20 カルベジロール錠 2.5mg [TCK] 0 0 15 30 溶出時間(分)

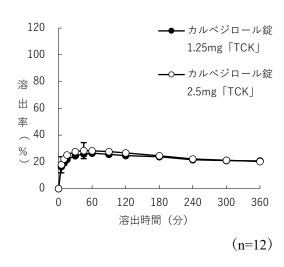
pH 5.0 (毎分 50 回転)



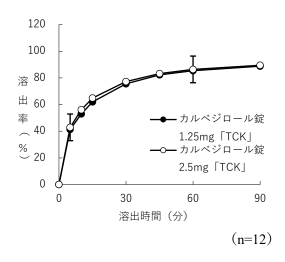
pH 6.8 (毎分 50 回転)



水 (毎分 50 回転)



pH 6.8 (毎分 100 回転)



溶出率 85%判定基準の 適合範囲

●カルベジロール錠 2.5mg「TCK」⁶⁾

後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン(薬食審査発 0229 第 10 号、2012 年 2 月 29 日)に従いカルベジロール錠 2.5mg「TCK」(試験製剤)とアーチスト錠 2.5mg(標準製剤)との溶出挙動の比較を行った結果、全ての溶出試験条件において同等性試験ガイドラインの溶出挙動の類似性の判定基準に適合した。

結果

○pH 1.2 (毎分 50 回転)

試験製剤及び標準製剤の平均溶出率は15分以内に85%以上であった。

○pH 5.0 (毎分 50 回転)

標準製剤の平均溶出率が 60%及び 85%付近となる適当な時点(15 分^{注1)}) 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%の範囲にあった。

○pH 6.8 (毎分 50 回転)

標準製剤の平均溶出率が 40%及び 85%付近となる適当な 2 時点(10 分及び 45 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%の範囲にあった。

○水 (毎分 50 回転)

標準製剤が規定された試験時間 (30分^{注2)}) における平均溶出率の 1/2 の平均溶出率を示す適当な時点 (5分)、及び規定された試験時間において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にあった。

○pH6.8(毎分 100 回転)

標準製剤の平均溶出率が60%及び85%付近となる適当な2時点(10分及び30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%の範囲にあった。

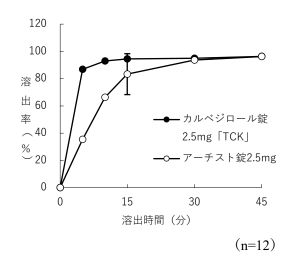
- 注 1) 比較時点が 15 分未満となるため、後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドラインに 従って比較時点を 15 分として溶出挙動の評価を行った。
- 注 2) 溶出した測定対象成分が分解、反応、析出などによって見かけ上減少したため、後 発医薬品の生物学的同等性試験ガイドラインに関する Q&A に従い、極大となる溶 出率を示す時間を規定時間とした。

溶出試験条件		判定時間平均溶出(分)アーチスト錠 2.5mg	平均溶出	亚色层山壳。	
			マスコー始のも	カルベジロール錠	平均溶出率の 差(%)
			2.5mg 「TCK」	۸۱. (۱۷)	
pH 1.2	50 回転/分	15	96.0	98.8	範囲内
pH 5.0	50 回転/分	15	83.3	94.5	範囲内
II (0	50 回転/分	10	49.8	50.3	範囲内
pH 6.8		45	84.5	79.2	範囲内
水 50 回転/分		5	11.2	16.9	範囲内
水	30 回码/刀	30	28.4	24.4	範囲内
рН 6.8	100 回転/分	10	70.5	56.5	範囲内
		30	85.0	78.8	範囲内

pH 1.2 (毎分 50 回転)

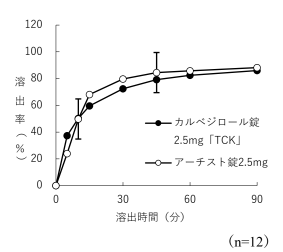
120 100 溶 80 出 60 率 (40 2.5mg「TCK」 (20) 0 15 30 溶出時間 (分)

pH 5.0 (毎分 50 回転)

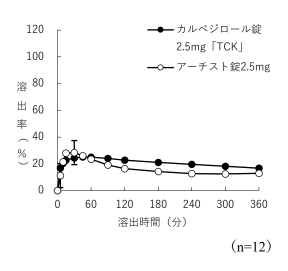


pH 6.8 (毎分 50 回転)

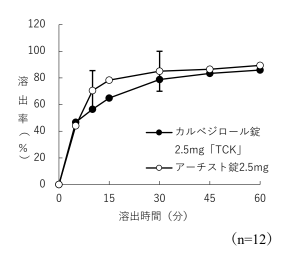
(n=12)



水 (毎分 50 回転)



pH 6.8 (毎分 100 回転)



溶出率 85%料定基準の 適合範囲

●カルベジロール錠 10mg「TCK」⁷⁾

後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン(医薬審発第 786 号、2001 年 5 月 31 日)に 従いカルベジロール錠 10mg「TCK」(試験製剤)とアーチスト錠 10mg(標準製剤)との溶出 挙動の比較を行った結果、全ての溶出試験条件において同等性試験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。

結果

○pH 1.2 (毎分 50 回転)

標準製剤の平均溶出率が 40%及び 85%付近となる適当な 2 時点(5 分及び 30 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%の範囲にあった。

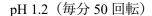
- ○pH 5.0 (毎分 50 回転)、pH 1.2 (毎分 100 回転) 試験製剤及び標準製剤の平均溶出率は 15 分以内に 85%以上であった。
- ○pH 6.8 (毎分 50 回転)

標準製剤の平均溶出率が 60%及び 85%付近となる適当な 2 時点(10 分及び 30 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%の範囲にあった。

○水 (毎分 50 回転)

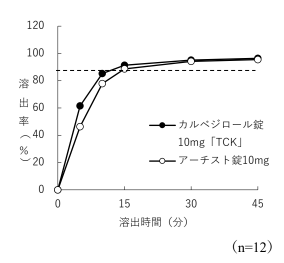
標準製剤が規定された試験時間における平均溶出率の 1/2 の平均溶出率を示す適当な時点 (5分)、及び規定された試験時間 (360分) において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±8%の範囲にあった。

溶出試験条件			平均溶出	= 11.55.11.±	
		判定時間 (分)	アーチスト錠 10mg	カルベジロール錠	平均溶出率の 差(%)
				10mg 「TCK」	<u> </u>
II 1 2	50 回転/分	5	46.2	44.8	範囲内
pH 1.2	30 凹料/万	30	84.4	83.7	範囲内
pH 5.0	50 回転/分	15	88.7	91.4	範囲内
pH 6.8 50 回転/分	10	57.0	66.4	範囲内	
	30 四平4/7	30	87.6	91.4	範囲内
-le 50	50 回転/分	5	19.6	21.5	範囲内
水	30 四型/刀	360	38.3	40.8	範囲内
pH 1.2	100 回転/分	15	98.7	99.2	範囲内

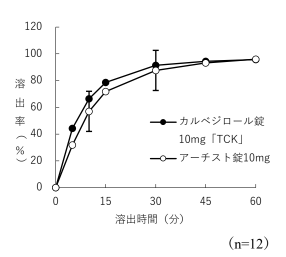


120 100 溶 80 出 60 率 カルベジロール錠 <u></u> 40 10mg [TCK] アーチスト錠10mg 20 0 0 30 60 90 溶出時間(分)

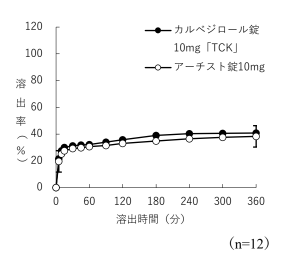
pH 5.0 (毎分 50 回転)



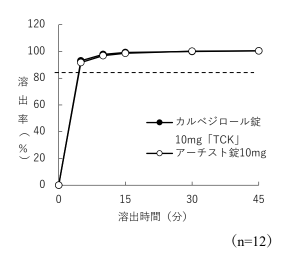
pH 6.8 (毎分 50 回転)



水 (毎分 50 回転)



pH 1.2 (毎分 100 回転)



--- 溶出率 85% 予 判定基準の 適合範囲

●カルベジロール錠 20mg「TCK」⁸⁾

後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン(医薬審発第 786 号、2001 年 5 月 31 日)に 従いカルベジロール錠 20mg「TCK」(試験製剤)とアーチスト錠 20mg(標準製剤)との溶出 挙動の比較を行った結果、全ての溶出試験条件において同等性試験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。

結果

○pH 1.2 (毎分 50 回転)

標準製剤が規定された試験時間における平均溶出率の 1/2 の平均溶出率を示す適当な時点 (10分)、及び規定された試験時間 (120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±8%及び±15%の範囲にあった。

○pH 3.0 (毎分 50 回転)

標準製剤の平均溶出率が 40%及び 85%付近となる適当な 2 時点(5 分及び 120 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%の範囲にあった。

○pH 6.8 (毎分 50 回転)

標準製剤の平均溶出率が 40%及び 85%付近となる適当な 2 時点(10 分及び 45 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%の範囲にあった。

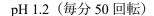
○水 (毎分 50 回転)

標準製剤が規定された試験時間における平均溶出率の 1/2 の平均溶出率を示す適当な時点 (5分)、及び規定された試験時間 (360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±8%の範囲にあった。

○pH 3.0 (毎分 100 回転)

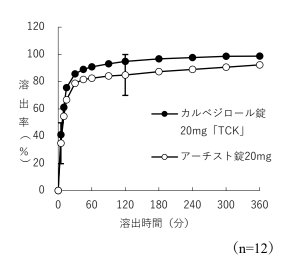
試験製剤及び標準製剤の平均溶出率は15分以内に85%以上であった。

溶出試験条件		WILTH BB	平均溶出	亚伯洛山寺。	
		判定時間(分)	アーチスト錠 20mg	カルベジロール錠 20mg「TCK」	平均溶出率の 差(%)
11.1.2 50 日本 //		10	40.5	44.4	範囲内
pH 1.2	50 回転/分	120	78.4	85.0	範囲内
II 2 0	50 回転/分	5	34.8	41.1	範囲内
pH 3.0	30 四昭/刀	120	84.9	94.8	範囲内
#II 6 0	pH 6.8 50 回転/分	10	44.3	53.4	範囲内
рп 0.8		45	83.2	88.4	範囲内
水	50 回転/分	5	17.6	19.1	範囲内
		360	32.6	37.5	範囲内
pH 3.0	100 回転/分	15	98.3	99.8	範囲内

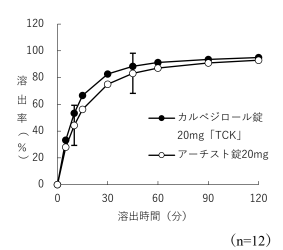


120 100 溶 80 出 60 率 カルベジロール錠 40 20mg [TCK] 20 アーチスト錠20mg 0 0 30 60 120 溶出時間 (分) (n=12)

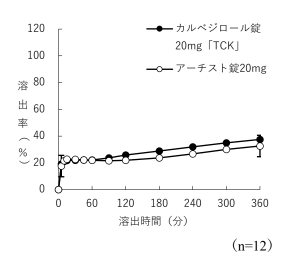
pH 3.0 (毎分 50 回転)



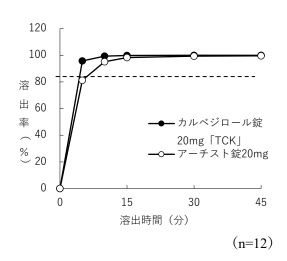
pH 6.8 (毎分 50 回転)



水 (毎分 50 回転)



pH 3.0 (毎分 100 回転)



--- 溶出率 85% 判定基準の 適合範囲

10. 容器・包装

(1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報 該当資料なし

(2) 包装

<カルベジロール錠 1.25mg「TCK」>

100 錠(10 錠(PTP)×10)

<カルベジロール錠 2.5mg「TCK」>

100 錠(10 錠(PTP)×10)

<カルベジロール錠 10mg「TCK」>

100 錠(10 錠(PTP)×10)

(3) 予備容量

該当しない

(4) 容器の材質

販売名	包装形態	材質	
カルベジロール錠		ポリプロピレンフィルム	
1.25mg 「TCK」	PTP 包装	アルミニウム箔	
/錠 2.5mg「TCK」		アルミニウム・ポリエチレンラミネートフィルム	
カルベジロール錠	PTP 包装	ポリ塩化ビニルフィルム	
10mg 「TCK」	PIP 包装	アルミニウム箔	

11. 別途提供される資材類

無し

12. その他

該当資料なし

V. 治療に関する項目

- 1. 効能又は効果
 - 〇本態性高血圧症 (軽症~中等症)
 - ○腎実質性高血圧症
 - ○狭心症
 - ○次の状態で、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、利尿薬、ジギタリス製剤等の基礎治療を 受けている患者

虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全

○頻脈性心房細動

2. 効能又は効果に関連する注意

5. 効能又は効果に関連する注意 〈効能共通〉

5.1 〈参考〉

効能又は効果	錠 1.25mg	錠 2.5mg	錠 10mg	錠 20mg
本態性高血圧症				
(軽症~中等症)	_	_		
腎実質性高血圧症	_	_	0	0
狭心症	_	_	0	0
虚血性心疾患又は				
拡張型心筋症に	\circ	\circ	\circ	_
基づく慢性心不全				
頻脈性心房細動	1	0	0	0

○:効能あり -:効能なし

〈虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全〉

5.2 左室収縮機能障害の原因解明に努めること。可逆的な左室収縮機能障害については、 原因除去あるいは他の治療も考慮すること。

3. 用法及び用量

(1) 用法及び用量の解説

〈本態性高血圧症 (軽症~中等症)、腎実質性高血圧症〉

カルベジロールとして、通常、成人 $1 回 10 \sim 20 mg$ 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。

〈狭心症〉

カルベジロールとして、通常、成人 1 回 20mg 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。

〈虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全〉

カルベジロールとして、通常、成人 1 回 1.25mg、1 日 2 回食後経口投与から開始する。1 回 1.25mg、1 日 2 回の用量に忍容性がある場合には、1 週間以上の間隔で忍容性をみながら段階的に増量し、忍容性がない場合は減量する。用量の増減は必ず段階的に行い、1 回投与量は 1.25mg、2.5mg、5mg 又は 10mg のいずれかとし、いずれの用量においても、1 日 2 回食後経口投与とする。通常、維持量として 1 回 2.5~10mg を 1 日 2 回食後経口投与する。

なお、年齢、症状により、開始用量はさらに低用量としてもよい。また、患者の本剤に対する反応性により、維持量は適宜増減する。

〈頻脈性心房細動〉

カルベジロールとして、通常、成人 1 回 5 mg を 1 日 1 回経口投与から開始し、効果が不十分な場合には <math>10 mg を 1 日 1 回、 20 mg を 1 日 1 回へ段階的に増量する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、最大投与量は <math>20 mg を 1 日 1 回までとする。

(2) 用法及び用量の設定経緯・根拠

該当資料なし

4. 用法及び用量に関連する注意

7. 用法及び用量に関連する注意

〈効能共通〉

7.1 褐色細胞腫又はパラガングリオーマの患者では、 α 遮断薬で初期治療を行った後に本剤を投与し、常に α 遮断薬を併用すること。[2.8,9.1.8 参照]

〈本態性高血圧症(軽症~中等症)、腎実質性高血圧症、狭心症〉

7.2 頻脈性心房細動を合併する患者に投与する場合には、頻脈性心房細動の用法及び用量は1日1回5mg投与から開始することに留意した上で、各疾患の指標となる血圧や心拍数、症状等に応じ、開始用量を設定すること。

〈本熊性高血圧症(軽症~中等症)、腎実質性高血圧症、狭心症、頻脈性心房細動〉

- 7.3 慢性心不全を合併する患者では、慢性心不全の用法及び用量に従うこと。 〈虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全〉
- 7.4 本剤を中止する場合には、急に投与を中止せず、原則として段階的に半量ずつ、2.5mg 又は1.25mg、1日2回まで1~2週間かけて減量し中止すること。
- 7.5 2 週間以上休薬した後、投与を再開する場合には、用法及び用量に従って、低用量から開始し、段階的に増量すること。

5. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

該当資料なし

(2) 臨床薬理試験

〈虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全〉

国内臨床試験(慢性心不全患者を対象とした薬物動態試験)

軽症~中等症の慢性心不全患者 10 例を対象とし、カルベジロール 20mg/日(1 日 2 回)を $12\sim16$ 週間投与した。全般改善率(中等度改善以上)は、33.3%(3/9 例)であった。副作用発現率は 40.0%(4/10 例)であり、主なものはめまい及び動悸が各 20.0%(2/10 例)で 50.0% のった 50.0% の

(3) 用量反応探索試験

該当資料なし

(4) 検証的試験

1) 有効性検証試験

〈本態性高血圧症(軽症~中等症)〉

国内第Ⅲ相試験

軽・中等度本態性高血圧症患者を対象とした二重盲検比較試験において、カルベジロール 5~20mg 注1)を 114 例に、ラベタロール 150~450mg を 115 例に 12 週間経口投与した。著明下降あるいは下降の降圧効果(下降以上)を示したのは、カルベジロール群で52.3%(56/107 例)、ラベタロール群で62.5%(70/112 例)であった。また、12 週間投与された完了例において、投与終了時の平均血圧降下度が13mmHg以上の下降症例はそれぞれ、63.3%(50/79 例)、66.3%(53/80 例)であった。副作用発現率はカルベジロール群で8.4%(9/107 例、11 件)であり、主なものは徐脈、ふらつきが各 2 件であった 10)。〈狭心症〉

国内第Ⅲ相試験

狭心症患者を対象とした二重盲検比較試験において、カルベジロール 20 mg を 56 例に、アテノロール 50 mg を 56 例に 4 週間経口投与した。全般改善度において、著明改善を示したのはカルベジロール群で 21.7%(10/46 例)、アテノロール群で 13.3%(6/45 例)であり、中等度改善以上はそれぞれ、73.9%(34/46 例)、55.6%(25/45 例)であった。副作用発現率はカルベジロール群で 3.7%(2/54 例、5 件)であり、頭痛及び耳鳴が各 2 件、脱力感が 1 件認められた 11)。

国内第Ⅲ相試験

狭心症患者を対象とした二重盲検比較試験において、カルベジロール 20 mg を 27 例に、アテノロール 50 mg を 26 例に 2 週間経口投与した。運動耐容能を主指標とした全般改善度において、著明改善を示したのはカルベジロール群で 17.4% (4/23 例)、アテノロール群で 12.5% (3/24 例) であり、中等度改善以上はそれぞれ、60.9% (14/23 例)、62.5% (15/24 例) であった。副作用発現率はカルベジロール群で 12.0% (3/25 例、4 件)であり、眠気、頭のふらつき、手足のしびれ、胃部不快感が各 1 件認められた 12)。

〈虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全〉

国内第Ⅱ相試験

軽症~中等症の慢性心不全患者を対象とした二重盲検比較試験において、プラセボ群 $(49\,\text{M})$ 、カルベジロール 5mg/日(1 日 2 回)群($47\,\text{M}$)、カルベジロール 20mg/日(1 日 2 回)群($78\,\text{M}$)の 3 群に、24~48 週間投与した。左室駆出率の用量依存的(P=0.018) な改善(観察期からの変化:プラセボ群+<math>6.6%、5mg/日群+8.7%、20mg/日群+13.2%)、並びに心血管系の理由による入院率の用量依存的(P<0.001)な低下(入院率:プラセボ群 24.5%($12/49\,\text{M}$)、5mg/日群 4.3%($2/47\,\text{M}$)、20mg/日群 3.9%($3/77\,\text{M}$))が認められた。全般改善率(中等度改善以上)はプラセボ群 36.7%($18/49\,\text{M}$)、5mg/日群 44.7%($21/47\,\text{M}$)、20mg/日群 59.7%($46/77\,\text{M}$)であり、用量依存性(P=0.010)が認められた 13)。

海外第Ⅲ相試験

慢性心不全患者を対象とした 4 つのプラセボ対照大規模二重盲検比較試験において、カルベジロール 12.5~100mg/日(1日2回) $^{\pm 3}$)を 24~48 週間投与した結果、全死亡率はプラセボ群で 7.8%(31/398 例)、カルベジロール群で 3.2%(22/696 例)であり、カルベジロール投与によりプラセボ群と比較して死亡率の有意な低下が認められた (P<0.001)。各試験の死亡率は次のとおりであった 14)。

試験	プラセボ群 死亡例数/ 評価例数(%)	カルベジロール群 死亡例数/ 評価例数(%)	相対危険度(95%信頼区間)
用量探索	13/84 (15.5)	12/261 (4.6)	0.27 (0.12~0.60)
軽度心不全	5/134 (3.7)	2/232 (0.9)	0.22 (0.04~1.14)
中等度の心不全	11/145 (7.6)	6/133 (4.5)	0.57 (0.21~1.54)
重度の心不全	2/35 (5.7)	2/70 (2.9)	0.53 (0.07~3.76)
合計	31/398 (7.8)	22/696 (3.2)	-

海外第Ⅲ相試験(重症)

重症の慢性心不全 2,289 例を対象としたプラセボ対照大規模二重盲検試験において、カルベジロール $6.25\sim50$ mg/日(1日2回) $^{\dot{1}23)}$ を投与した。死亡率はプラセボ群で 16.8%(190/1,133 例)、カルベジロール群で 11.2%(130/1,156 例)であり、カルベジロール投与によりプラセボ群と比較して死亡率の有意な低下が認められた(P=0.00013)。カルベジロール群における副作用発現率は 44.1%(510/1,156 例)であった 15)。

〈頻脈性心房細動〉

国内第Ⅲ相試験

持続性又は永続性心房細動に対する心拍数減少効果を、ホルター心電図の 24 時間平均 心拍数を指標とした二重盲検比較試験において 5mg 固定群、10mg 漸増群又は 20mg 漸 増群で比較した(5mg 1 日 1 回投与から開始し、2 週ごとに増量の要否を判断し、5mg 維 持、あるいは 10mg 又は 20mg 1 日 1 回投与まで段階的に増量し 6 週まで投与)。

5mg/日投与(2 週時) により投与前値からの有意な心拍数減少が認められた [6.6 拍/分(算術平均値)、t 検定:<math>P<0.0001]。4 週時には 5mg 固定群(5mg/日)で 6.3 拍/分(最小二乗平均値、以下同様)、漸増群($5\sim10mg/日投与$)で 8.6 拍/分の心拍数減少が、6 週時には 5mg 固定群で 7.7 拍/分、20mg 漸増群($5\sim20mg/日投与)で <math>10.7$ 拍/分の心拍数減少が認められ、漸増時の心拍数減少効果がより大きかった。また、6 週時には用量依存的な心拍数減少効果の増大傾向(5mg 固定群で 7.6 拍/分、10mg 漸増群で 8.9 拍/分、20mg 漸増群で 10.6 拍/分)がみられた。副作用発現率は 7.9%(10/127 例)で、主なものは慢性心不全 1.6%(2/127 例)であった 16)。

2) 安全性試験

〈本態性高血圧症(軽症~中等症)〉

国内臨床試験(長期)

本態性高血圧症患者 94 例に対して、カルベジロール単独(5~20mg ^{注1)})又は利尿薬との併用で 1 年以上投与したとき、著明下降あるいは下降の降圧効果を示したのは 66.3% (59/89 例) であった。副作用発現率は 11.7% (11/94 例、16 件) であり、主なものは徐脈 3 件、めまい、全身倦怠感が各 2 件であった ¹⁷⁾。

〈腎実質性高血圧症〉

国内臨床試験(長期)

腎実質性高血圧症 19 例に対して、カルベジロール単独($5\sim20$ mg $^{\pm2)$)又は利尿薬との併用で 1 年以上投与したとき、著明下降あるいは下降の降圧効果を示したのは 66.7%(12/18 例)であった。単独群では副作用は認められず、併用群で 1 例にふらつきが発現した $^{18)}$ 。

(5) 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(一般使用成績調査、特定使用成績調査、使用成績比較調査)、製造販売 後ベース調査、製造販売後臨床試験の内容

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調査・試験の概要 該当しない

(7) その他

〈本熊性高血圧症(軽症~中等症)〉

国内臨床試験

本態性高血圧症に対する有効率(下降以上)は、67.0%(175/261 例)であった ^{17) ,19) ~21)}。 〈腎実質性高血圧症〉

国内臨床試験

腎実質性高血圧症に対して、カルベジロール $5\sim20$ mg $^{\pm2)}$ を投与したときの有効率(下降以上)は、61.9%(26/42 例)であった $^{22)}$ 。

〈狭心症〉

国内臨床試験

狭心症に対する有効率(中等度改善以上)は、74.4%(67/90例)であった^{11),23)}。

〈虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全〉

国内臨床試験(血行動態に及ぼす影響)

軽症~中等症の慢性心不全患者 28 例を対象とし、カルベジロール $10\sim30$ mg/日(1 日 2 回) $^{\pm3)}$ を $26\sim52$ 週間投与した。全般改善率(中等度改善以上)は、37.5%(9/24 例)であった。副作用発現率は 51.9%(14/27 例)であり、主なものは立ちくらみが 14.8%(4/27 例)、めまいが 11.1%(3/27 例)であった 24 。

国内臨床試験(神経体液性因子に及ぼす影響)

軽症~中等症の慢性心不全患者 11 例を対象とし、カルベジロール 5~30mg/日(1 日 2 回) $^{\pm 3)}$ を 48~52 週間投与した。全般改善率(中等度改善以上)は、0%(0/10 例)であった。 副作用発現率は 54.5%(6/11 例)であり、心不全が 45.5%(5/11 例)、血圧低下が 9.1%(1/11 例)であった 25)。

- 注1) 本剤の本態性高血圧症に対する承認用量は10~20mgである。
- 注 2) 本剤の腎実質性高血圧症に対する承認用量は 10~20mg である。
- 注 3) 本剤の慢性心不全に対する承認用量は、1 回 1.25mg、1 日 2 回投与から開始し、維持量として 1 回 2.5~10mg の 1 日 2 回投与である。

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

アロチノロール塩酸塩、アモスラロール塩酸塩、アテノロールなど

注意:関連のある化合物の効能又は効果等は、最新の添付文書を参照すること。

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序

カルベジロールは、 β 受容体遮断作用に加え、 α_1 受容体遮断作用を主とした血管拡張作用をも有し、総末梢血管抵抗及び主要臓器の血管抵抗を維持、減少させる 26 。

(2) 薬効を裏付ける試験成績

交感神経 β 受容体遮断作用

無麻酔犬におけるイソプレナリン頻脈に対して持続的な非選択的 β 受容体遮断作用を示した $^{27)}$ 。また、狭心症患者で運動負荷時の心拍数増加を単回投与後 24 時間においても抑制した $^{28)}$ 。

降圧作用

高血圧自然発症ラット ²⁶⁾、腎性高血圧ラット ²⁹⁾ において速やかで持続的な降圧作用を示した。本態性高血圧症患者に 1日 1 回投与した場合、血圧日内変動に影響を与えず、24 時間にわたって安定した降圧作用を示した ²⁰⁾。

血管拡張作用

各種実験において血管拡張作用が認められ、作用機序には α_1 受容体遮断作用が主に関与していると考えられている $^{30)}$ 。健康成人においても α 及び β 受容体遮断作用を示し、その作用比はおよそ 1:8 であった 31 。

血行動態改善作用

脳、心、腎などの主要臓器血流を維持し、良好な循環動態を示した²⁶。本態性高血圧症患者³²では、総頸動脈血流量、四肢動脈血流量の増加、また狭心症患者³³では、左室拡張末期容積の減少及び安静時の左室駆出分画の増加が認められた。

腎機能への影響

腎障害合併高血圧モデルにおいて降圧作用、腎血流量増加作用を示し³⁴⁾、血清クレアチニン上昇・尿蛋白増加の抑制を示した²⁹⁾。

麻酔犬を用いた実験により、腎輸入細動脈を選択的に拡張し、腎血流量を増加し、糸球体 濾過量を維持することが明らかにされた³⁵⁾。

抗狭心症作用

イヌでイソプレナリン負荷による心拍数の増加を抑制し、心筋酸素消費量を減少させた $^{36)}$ 。また、狭心症患者で、長時間心電図上、心拍数の減少及び ST 下降、特に無症候性 ST 下降の抑制を示し $^{37)}$ 、また運動負荷による血圧上昇、心拍数の増加及び ST 変化の抑制が認められた $^{12)}$ 。

虚血心筋保護作用

ラット摘出虚血再灌流心において ATP、ATP/ADP 比、エネルギーチャージ[(ATP+1/2ADP) / (ATP+ADP+AMP)] の減少を有意に抑制した $^{38)}$ 。また、ブタ、イヌ虚血再灌流心ではその梗塞サイズをプロプラノロールに比し有意に減少した $^{39)}$ 。

抗心不全作用

冠動脈結紮心不全モデルラットにおいて、カルベジロール投与群(結紮の翌日より投与)は溶媒投与群に比べ左室機能(左室駆出率、左室拡張末期圧)の改善を示した ⁴⁰⁾。Dahl 食塩感受性ラットにおいて、カルベジロール投与群(心不全発症前より投与)は溶媒投与群に比べ左室機能(左室拡張末期圧) ⁴¹⁾ 及び生存率 ⁴²⁾ の改善を示した。また、冠動脈塞栓心不全モデルイヌにおいて、カルベジロール投与群は無投与群に比べ左室機能(左室駆出率)の改善ならびに左室リモデリングの進展抑制(左室収縮末期容積及び左室拡張末期容積の縮小)を示した ⁴³⁾。

その他の薬理作用

膜安定化作用が認められた。また、内因性交感神経刺激作用は認められなかった 26 。 さらにラット脳ホモジネートにおいて脂質過酸化抑制作用が認められた 44 (in vitro)。

(3) 作用発現時間・持続時間

該当資料なし

VII 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移

(1) 治療上有効な血中濃度

該当資料なし

(2) 臨床試験で確認された血中濃度

1) 単回投与

健康成人男性にカルベジロールを 10 及び 20mg(各投与量 5 例)を単回経口投与したとき、Cmax はそれぞれ 22.6 ± 4.7 、 $53.1\pm14.7ng/mL$ であり、投与量にほぼ比例して上昇した。また、連続経口投与においても蓄積性は認められなかった 45 。

単回経口投与時のカルベジロールの薬物動態パラメータ

投与量	10mg	20mg
Tmax (hr)	0.9 ±0.3	0.9 ±0.1
Cmax (ng/mL)	22.6 ±4.7	53.1 ±14.7
t _{1/2} (hr)	4.26 ± 1.43	8.03 ±1.92
AUC (ng·hr/mL)	59.9 ±12.7	232.5 ± 68.1

算術平均值 # 標準誤差

本熊性高血圧症患者

本態性高血圧症患者 4 例にカルベジロール 10mg を食後経口投与したとき、投与 2 時間 後の血漿中濃度は約 25ng/mL であった ¹⁹⁾。健康成人男性 4 例にカルベジロール 10mg を 食後経口投与した場合の投与 2 時間後の血漿中濃度(21.8±5.6ng/mL)と同程度であり ⁴⁵⁾、本態性高血圧症患者における血漿中濃度の推移は健康成人と類似していた ⁴⁶⁾。

狭心症患者

狭心症患者 15 例にカルベジロール 10mg を食後経口投与したとき、投与 2 時間後の血漿中濃度は 18.8 ± 4.1 ng/mL であった $^{28)}$ 。健康成人男性 4 例にカルベジロール 10mg を食後経口投与した場合の投与 2 時間後の血漿中濃度(21.8 ± 5.6 ng/mL)と同程度であり $^{45)}$ 、狭心症患者における血漿中濃度の推移は健康成人と類似していた $^{46)}$ 。

2) 反復投与

慢性心不全患者

軽症~中等症の慢性心不全患者にカルベジロールを 1 回 2.5、5、10mg (各投与量 9 例)、1 日 2 回連続食後経口投与し、約 1 週間後の Cmax はそれぞれ 10.1、25.0、52.8ng/mL であり、投与量にほぼ比例して上昇した。また、1 回 10mg、1 日 2 回連続食後経口投与し、約 1 週間後の薬物動態パラメータは次のとおりであり、健康成人男性 7 例に比して慢性心不全では Cmax が約 2 倍、AUC が約 4 倍に上昇する傾向が認められた ⁴⁷⁾。

慢性心不全患者におけるカルベジロールの薬物動態パラメータ

投与量 (被験者)	10mg 1 日 2 回連続投与 (健康成人男性)	10mg 1 日 2 回連続投与 (軽症~中等症慢性心不 全患者)
Tmax (hr)	2.4	2.6
Cmax (ng/mL)	22.9	52.8
AUC (ng · hr/mL)	81.3	297.1

算術平均值

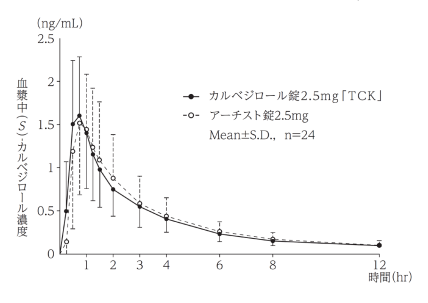
3) 生物学的同等性試験

●カルベジロール錠 2.5mg「TCK」

生物学的同等性試験ガイドライン(薬食審査発 0229 第 10 号 2012 年 2 月 29 日) カルベジロール錠 2.5 mg 「TCK」とアーチスト錠 2.5 mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠(カルベジロール 2.5 mg)健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中(S)-カルベジロール濃度を測定し、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 $^{48)}$ 。

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	$AUC_{0\rightarrow 12hr}$	Cmax	Tmax	$T_{1/2}$
	$(ng \cdot hr/mL)$	(ng/mL)	(hr)	(hr)
カルベジロール錠	476 1.66	1 94+0 72	0.90+0.51	4.52 1.52
2.5mg 「TCK」	4.76±1.66	1.84 ± 0.72	0.80 ± 0.51	4.52±1.52
アーチスト錠	4.04+2.00	1.01+0.96	0.01+0.45	4.61+1.09
2.5mg	4.94±2.09	1.91±0.86	0.91±0.45	4.61±1.08

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



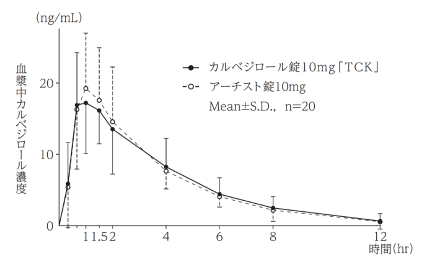
●カルベジロール錠 10mg「TCK」

生物学的同等性試験ガイドライン(医薬審発第786号 2001年5月31日)

カルベジロール錠 10 mg 「TCK」とアーチスト錠 10 mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠(カルベジロール 10 mg)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、C max)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 490。

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	$AUC_{0\rightarrow 12hr}$	Cmax	Tmax	T _{1/2}
	$(ng \cdot hr/mL)$	(ng/mL)	(hr)	(hr)
カルベジロール錠	72 97 122 22	20.72 6.70	1.05+0.42	2.06+1.06
10mg 「TCK」	73.87±32.32	20.72±6.79	1.05 ± 0.43	3.06±1.06
アーチスト錠	72 26+22 20	21.39±8.25	1.07+0.49	2.02+0.07
10mg	73.36±32.39	∠1.39±8.23	1.07±0.48	3.03±0.97

 $(Mean \pm S.D., n=20)$



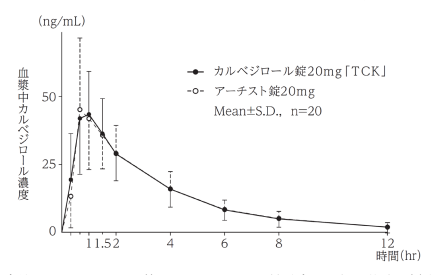
●カルベジロール錠 20mg「TCK」

生物学的同等性試験ガイドライン(医薬審発第786号 2001年5月31日)

カルベジロール錠 20 mg 「TCK」とアーチスト錠 20 mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠(カルベジロール 20 mg)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 50)。

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	$AUC_{0\rightarrow 12hr}$	Cmax	Tmax	$T_{1/2}$
	(ng · hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)
カルベジロール錠	159.72±62.41	47.24±17.69	0.89±0.30	3.02±1.07
20mg 「TCK」	139.72±02.41	47.2 4 ±17.09	0.89±0.30	3.02±1.07
アーチスト錠	158.85±58.66	51.96±21.34	0.93±0.40	3.09±0.81
20mg	130.03±36.00	31.90±21.34	0.93±0.40	3.09±0.81

 $(Mean \pm S.D., n=20)$



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。

(3) 中毒域

該当資料なし

(4) 食事・併用薬の影響

「Ⅷ. 7. 相互作用」の項を参照すること。

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) 消失速度定数

該当資料なし

(4) クリアランス

該当資料なし

(5) 分布容積

該当資料なし

(6) その他

該当資料なし

- 3. 母集団 (ポピュレーション) 解析
 - (1) 解析方法

該当資料なし

(2) パラメータ変動要因

該当資料なし

4. 吸収

健康成人男性 20 例(19~45 歳)にカルベジロール 12.5mg 静脈内投与 注)(1 時間注入)、25 及 び 50mg の経口投与(カプセル)を 1~2 週間間隔で行い血漿中未変化体濃度を測定した結果、絶対生物学的利用率は 22~24%であった 51 、 52)(外国人データ)。

注) 本剤の承認された投与経路は、経口投与である。

5. 分布

(1) 血液-脳関門通過性

該当資料なし

(2) 血液-胎盤関門通過性

該当資料なし

(3) 乳汁への移行性

該当資料なし

(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

組織分布

ラットに 14 C-カルベジロール 10mg/kg を単回経口投与した場合、組織内放射能濃度は多くの組織で投与後 $1\sim3$ 時間で最高濃度に達した。投与後 1 時間では消化管、肝、肺、腎、副腎の順に高く、脳、生殖器では低値であった 46 。

(6) 血漿蛋白結合率

蛋白結合率

ヒト血清蛋白結合率は $94.2\sim96.1\%$ ($50\sim1,000$ ng/mL の濃度範囲) であった 52)。

6. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路

血漿及び尿中代謝物

健康成人に 14 C-カルベジロール 50mg を経口投与した場合、主要代謝物は未変化体のグルクロン酸抱合体 [血漿中存在率 22%(投与後 1.5 時間)、尿中存在率 32.4%(投与後 12 時間までの蓄積尿)]であった $^{46)}$, $^{52)}$ (外国人データ)。カルベジロールの主要な消失経路は代謝である $^{53)}$ 。

(2) 代謝に関与する酵素 (СҮР等) の分子種、寄与率

薬物の肝酸化型代謝に関与するチトクローム P450 分子種

カルベジロールの代謝に関与するチトクロームP450の主な分子種はCYP2D6及びCYP2C9であり、次いでCYP3A4、CYP1A2、CYP2E1が関与した⁵⁴⁾。[10.参照]

(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活性比、存在比率 該当資料なし

7. 排泄

健康成人に 14 C-カルベジロール 50mg を経口投与した場合、放射能排泄率は投与 168 時間では尿中に 15.9%、糞中に 59.5%であった 46 (外国人データ)。

健康成人男性 5 例にカルベジロール 20mg を単回経口投与した場合、投与後 48 時間までの尿中未変化体排泄率は投与量の約 0.2%、糞中未変化体排泄率は約 22.7%であった ⁴⁵⁾。

8. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

9. 透析等による除去率

該当資料なし

10. 特定の背景を有する患者

腎機能障害患者

腎実質性高血圧患者 9 例にカルベジロール 5mg を単回及び連続経口投与したとき、血清クレアチニン値が 6mg/dL 以下の腎機能障害患者では、Cmax の上昇はみられず、連続投与においても健康成人と同様、蓄積性は認められなかったが、血清クレアチニン値が 6mg/dL 以上の腎機能障害患者では、健康成人に比べ Cmax が上昇する傾向が認められた 52),55)。[9.2.1 参照]

透析患者

透析患者 6 例にカルベジロール 10mg を透析直前に単回経口投与し、投与 5 時間まで透析を実施したときの血漿中未変化体濃度推移は、健康成人に比してTmax がやや遅延したが、Cmax には差がなかった $^{52)}$, $^{56)}$ 。 [13.2 参照]

肝機能障害患者

肝硬変患者 6 例にカルベジロール 25mg を空腹時単回経口投与したとき、全身クリアランスが健康成人の 64%に低下し、Cmax は 4.4 倍に上昇した $^{57)}$ 。 [9.3.1 参照]

11. その他

該当資料なし

VIII. 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

1. 警告

〈虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全〉

慢性心不全治療の経験が十分にある医師のもとで使用すること。

2. 禁忌内容とその理由

- 2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)
- **2.1** 気管支喘息、気管支痙攣のおそれのある患者 [気管支筋を収縮させることがあるので喘息症状の誘発、悪化を起こすおそれがある。]
- **2.2** 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 [心筋収縮力の抑制が増強されるおそれがある。]
- **2.3** 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 [症状が悪化するおそれがある。] [9.1.5 参照]
- 2.4 心原性ショックの患者 [循環不全症が悪化するおそれがある。]
- 2.5 強心薬又は血管拡張薬を静脈内投与する必要のある心不全患者 [心収縮力抑制作用により、心不全が悪化するおそれがある。]
- 2.6 非代償性の心不全患者 [心収縮力抑制作用により、心不全が悪化するおそれがある。]
- **2.7** 肺高血圧による右心不全のある患者 [心拍出量が抑制され症状が悪化するおそれがある。]
- **2.8** 未治療の褐色細胞腫又はパラガングリオーマの患者「7.1.9.1.8 参照]
- 2.9 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 3. 効能又は効果に関連する注意とその理由

「V. 治療に関する項目」を参照すること。

4. 用法及び用量に関連する注意とその理由

「V. 治療に関する項目 | を参照すること。

5. 重要な基本的注意とその理由

8. 重要な基本的注意

〈効能共通〉

- 8.1 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。また、徐脈となったとき及び低血圧を起こした場合には、ショックに至る例も報告されているので、観察を十分に行い本剤を減量又は中止すること。必要に応じアトロピン硫酸塩、ドブタミン塩酸塩、イソプレナリン塩酸塩、アドレナリン等を使用すること。なお、肝機能、腎機能、血液像等に注意すること。「8.2.11.1.1 参照]
- 8.2 狭心症などの虚血性心疾患を有する患者において、本剤の投与を急に中止した場合、狭心症発作の頻発・悪化、まれに心筋梗塞及び短時間に過度の突然の血圧上昇を起こす可能性があるので、中止を要する場合は原則として 1~2 週間かけて段階的に減量し、観察を十分に行うこと。虚血性心疾患以外の患者についても同様の注意をすること(特に高齢者)。また、患者に医師の指示なしに服薬を中止しないよう説明すること。[8.1,9.8 参照]
- 8.3 手術前48時間は投与しないことが望ましい。
- 8.4 めまい・ふらつきがあらわれることがあるので、本剤投与中の患者(特に投与初期や 増量時)には、自動車の運転等危険を伴う機械の作業をしないように注意させること。 〈虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全〉
- 8.5 重症慢性心不全患者に対する本剤の投与は特に慎重な管理を要するので、本剤の投与 初期及び増量時は入院下で行うこと。
- 8.6 本剤の投与初期及び増量時は、心不全の悪化、浮腫、体重増加、めまい、低血圧、徐脈、血糖値の変動及び腎機能の悪化が起こりやすいので、観察を十分に行い、忍容性を確認すること。
- 8.7 心不全や体液貯留の悪化(浮腫、体重増加等)を防ぐため、本剤の投与前に体液貯留 の治療を十分に行うこと。心不全や体液貯留の悪化(浮腫、体重増加等)がみられ、 利尿薬増量で改善がみられない場合には本剤を減量又は中止すること。低血圧、めまいなどの症状がみられ、アンジオテンシン変換酵素阻害薬や利尿薬の減量により改善しない場合には本剤を減量すること。高度な徐脈を来たした場合には、本剤を減量すること。また、これら症状が安定化するまで本剤を増量しないこと。

6. 特定の背景を有する患者に関する注意

- (1) 合併症・既往歴等のある患者
 - 9.1 合併症・既往歴等のある患者
 - 9.1.1 特発性低血糖症、コントロール不十分な糖尿病、絶食状態、栄養状態が不良の患者

血糖値に注意すること。低血糖症状を起こしやすく、かつその症状をマスクしや すい。

- 9.1.2 糖尿病を合併した慢性心不全患者 血糖値が変動するおそれがある。
- 9.1.3 心不全を合併した頻脈性心房細動患者 臨床症状に注意し、心機能検査(脈拍、血圧、心電図、X線等)を行う等、観察 を十分に行うこと。心不全を悪化させる可能性がある。
- 9.1.4 房室ブロック (I度) のある患者 房室伝導時間が延長し、症状が悪化するおそれがある。
- 9.1.5 徐脈のある患者(高度の徐脈(著しい洞性徐脈)のある患者を除く) 症状が悪化するおそれがある。[2.3 参照]
- 9.1.6 末梢循環障害のある患者(レイノー症候群、間欠性跛行症等) 末梢血管の拡張を抑制し、症状を悪化させるおそれがある。
- 9.1.7 過度に血圧の低い患者 血圧をさらに低下させるおそれがある。
- 9.1.8 褐色細胞腫又はパラガングリオーマ患者 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。[2.8,7.1 参照]
- 9.1.9 甲状腺中毒症患者 本剤の中止を要する場合は原則として 1~2 週間かけて段階的に減量し、観察を 十分に行うこと。急に投与を中止すると、症状を悪化させることがある。

(2) 腎機能障害患者

- 9.2 腎機能障害患者
- 9.2.1 重篤な腎機能障害(血清クレアチニン値 6mg/dL 以上)のある患者 血中濃度の上昇傾向が報告されている。特に慢性心不全の患者では腎機能が悪化 するおそれがある。[16.6.1 参照]
- (3) 肝機能障害患者
 - 9.3 肝機能障害患者
 - 9.3.1 重篤な肝機能障害のある患者

投与量を減量するか投与間隔をあけて使用すること。本剤は主として肝臓で代謝 される薬剤であり、肝硬変患者において血中濃度の上昇が報告されている。肝機 能が悪化するおそれがある。[16.6.3 参照]

(4) 生殖能を有する者

設定されていない

(5) 妊婦

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。投与に際しては、母体及び胎児の状態を十分に観察すること。また、出生後も新生児の状態を十分に観察し、新生児の低血糖、徐脈、哺乳不良等の異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。妊婦にβ遮断薬を投与した場合に、胎児の発育不全、新生児の低血糖、徐脈、哺乳不良等が認められたとの報告がある。また、ラットにおける妊娠前及び妊娠初期投与試験において、体表面積換算で臨床用量の約150倍(300mg/kg)で黄体数の減少及び骨格異常(13 肋骨の短小)の増加が報告されている。

(6) 授乳婦

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること。動物実験(ラット)で乳汁中に移行することが報告されている。

(7) 小児等

9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

9.7.1 重症心不全の幼児及び小児の患者 重篤な低血糖症状があらわれ、死亡に至った例が報告されている。

(8) 高齢者

9.8 高齢者

低用量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が望ましい。肝機能が低下していることが多いため血中濃度が上昇するおそれがあり、また過度な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)。[8.2 参照]

9.8.1 重症慢性心不全患者

本剤の副作用が生じやすい。

7. 相互作用

10. 相互作用

本剤は主に CYP2D6、CYP2C9 及び CYP3A4 で代謝される。[16.4.2 参照]

(1) 併用禁忌とその理由

設定されていない

(2) 併用注意とその理由

10.2 併用注意(併用に注意すること)

10.2 併用注息 (併用)	に注息すること/	
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
交感神経系に対し	交感神経系に対し、過剰の	相互に交感神経抑制作用を増強
抑制的に作用する	抑制をきたすことがある。	すると考えられている。
他の薬剤	用量を調節する。	
レセルピン等		
血糖降下薬	血糖降下作用が増強される	非選択性β遮断薬はカテコール
インスリン等	ことがある。	アミンと競合的に拮抗すること
		により、肝臓での糖新生を抑制す
		ると考えられている。
カルシウム拮抗薬	心不全や低血圧を引き起こ	相互に心収縮力・刺激伝導系の抑
ベラパミル塩酸	すことがある。	制作用、血圧低下作用を増強する
塩等		と考えられている。
ヒドララジン塩酸	本剤の作用が増強されるお	ヒドララジン塩酸塩により、本剤
塩	それがある。	の肝初回通過効果が減少し、血中
		濃度が上昇する可能性がある。
クロニジン塩酸塩	クロニジン塩酸塩中止後の	クロニジン塩酸塩中止により末
	リバウンド現象を増強する	梢でのノルアドレナリン遊離が
	可能性がある。	増加するが、β遮断薬併用の場
	クロニジン塩酸塩から本剤	合、ノルアドレナリンの作用のう
	へ変更する場合、クロニジ	ち、α刺激作用が優位になり、急
	ン塩酸塩を中止した数日後	激な血圧上昇を起こすと考えら
	から本剤を投与する。また、	れている。
	本剤中止後数日間はクロニ	
	ジン塩酸塩を中止しない。	
クラスI抗不整脈	過度の心機能抑制作用があ	相互に心機能抑制作用を増強す
薬	らわれることがある。	ると考えられている。
ジソピラミド、	用量を調節する。	
プロカインアミ		
ド塩酸塩等		
アミオダロン塩酸	心刺激伝導抑制障害 (徐脈、	アミオダロン塩酸塩により、本剤
塩	心停止等)があらわれるお	の肝初回通過効果が減少し、血中
	それがある。定期的な心電	濃度が上昇する可能性がある。
	図モニターを実施する。	

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
シクロスポリン	シクロスポリンの血中濃	機序不明
	度が上昇するおそれがあ	
	る。	
	用量を調節する。	
リファンピシン	本剤の作用が減弱される	リファンピシンにより、薬物代謝
	おそれがある。	酵素 P450 (主に CYP3A4) が誘導
		され、本剤の代謝が亢進し、血中
		濃度が低下すると考えられてい
		る。
シメチジン	本剤の作用が増強される	これらの薬剤により、薬物代謝酵
選択的セロトニン	おそれがある。	素 P450 が阻害され、本剤の代謝
再取り込み阻害剤		が抑制される結果、血中濃度が上
パロキセチン塩		昇すると考えられている。
酸塩等		
ジギタリス製剤	心刺激伝導抑制障害(徐	相互に刺激伝導抑制作用を増強
ジゴキシン等	脈、房室ブロック等) があ	する可能性がある。
	らわれるおそれがある。ジ	また、ジギタリスの生物学的利用
	ギタリスの濃度が上昇し、	率が上昇し、血中濃度が上昇する
	中毒症状が発現する可能	と考えられている。
	性もある。	
	用量を調節する。	
利尿降圧剤	降圧作用が増強すること	相加的に降圧作用を増強させる。
フロセミド	がある。	
トリクロルメチ	併用する場合は用量に注	
アジド	意する。	
スピロノラクト		
ン等		
交感神経刺激剤	(1) 相互の薬剤の効果が	(1) 本剤のβ遮断作用により、
アドレナリン等	減弱する。	アドレナリンの作用が抑制
	(2) 血圧上昇、徐脈があ	される。また、アドレナリン
	らわれることがあ	のβ刺激作用により本剤の
	る。	β遮断作用が抑制される。
		(2) 本剤のβ遮断作用により、
		α刺激作用が優位になると
		考えられている。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
非ステロイド性消	本剤の降圧作用が減弱す	非ステロイド性消炎鎮痛剤は、血
炎鎮痛剤	るおそれがある。	管拡張作用を有するプロスタグ
インドメタシン		ランジンの合成・遊離を阻害す
ロキソプロフェ		る。
ン		
アスピリン等		

8. 副作用

11. 副作用

次の副作用があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には 投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

(1) 重大な副作用と初期症状

11.1 重大な副作用

11.1.1 高度な徐脈(頻度不明)、ショック(頻度不明)、完全房室ブロック(頻度不明)、 心不全(頻度不明)、心停止(頻度不明)

重大な循環器系の副作用があらわれることがあるので、これらの症状があらわれた場合には減量又は投与を中止し、適切な処置を行うこと。[8.1 参照]

11.1.2 肝機能障害 (頻度不明)、黄疸 (頻度不明)

AST、ALT、γ-GTP の上昇等を伴う肝機能障害や黄疸があらわれることがある。

- 11.1.3 急性腎障害(頻度不明)
- 11.1.4 中毒性表皮壞死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis:TEN)(頻度不明)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson 症候群)(頻度不明)
- 11.1.5 アナフィラキシー (頻度不明)

(2) その他の副作用

11.2 その他の副作用

〈本態性高血圧症(軽症~中等症)、腎実質性高血圧症、狭心症、頻脈性心房細動〉

	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
過敏症	発疹、そう痒感	_	_
循環器	徐脈、顔面潮紅	_	低血圧、動悸、頻脈、
			心房細動、期外収
			縮、脚ブロック、血
			圧上昇、心胸比増
			大、四肢冷感、房室
			ブロック、狭心症

	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
呼吸器	_	喘息様症状	咳嗽、呼吸困難、息
			切れ、鼻閉
精神神経系	めまい、眠気、頭痛	_	失神、不眠、抑うつ、
			注意力低下、異常感
			覚(四肢のしびれ感
			等)、幻覚
消化器	胃部不快感、嘔吐	悪心	便秘、下痢、食欲不
			振、腹痛
代謝	CK 上昇	_	血糖值上昇、尿酸上
			昇、総コレステロー
			ル上昇、ALP 上昇、
			LDH 上昇、低血糖、
			尿糖、トリグリセリ
			ド上昇、カリウム上
			昇、糖尿病悪化、カ
			リウム低下、ナトリ
			ウム低下
肝臓	AST 上昇、ALT 上	_	_
	昇		
腎臓・泌尿器	_	_	腎機能障害(BUN
			上昇、クレアチニン
			上昇等)、尿失禁、頻
			尿、蛋白尿
血液	_	_	貧血、白血球減少、
			血小板減少
眼	_	_	霧視、涙液分泌減少
その他	倦怠感	_	浮腫、脱力感、勃起
			不全、耳鳴、疲労感、
			胸痛、疼痛、発汗、
			口渇

〈虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全〉 5%以上 頻度不明 5%未満 発疹、そう痒感 過敏症 心胸比增大、狭心症 循環器 徐脈、動悸、頻脈、 心房細動、期外収 縮、房室ブロック、 脚ブロック、低血 圧、血圧上昇、四肢 冷感、顔面潮紅 呼吸器 呼吸困難、息切れ 喘息様症状、咳嗽、 鼻閉 精神神経系 めまい 不眠、頭痛 眠気、注意力低下、 失神、抑うつ、異常 感覚(四肢のしびれ 感等)、幻覚 腹痛、嘔吐 消化器 悪心、胃部不快感、 便秘、下痢、食欲不 振 代謝 血糖值上昇、尿糖、 糖尿病悪化、ALP上 低血糖、トリグリセ LDH 上昇、総コレ 昇、尿酸上昇、カリ リド上昇 ステロール上昇、 ウム上昇、ナトリウ CK 上昇 ム低下、カリウム低 下 AST 上昇、ALT 上 肝臓 尿失禁、頻尿 腎臓・泌尿器 腎機能障害(BUN 蛋白尿 上昇、クレアチニン 上昇等) 貧血、血小板減少、 血液 白血球減少 眼 霧視、涙液分泌減少 その他 浮腫、倦怠感、疲労 耳鳴、脱力感、勃起 感、胸痛 不全、疼痛、発汗、 口渇

9. 臨床検査結果に及ぼす影響

設定されていない

10. 過量投与

13. 過量投与

13.1症状

重症低血圧、徐脈、心不全、心原性ショック、心停止に至るおそれがある。また、呼吸器障害、気管支痙攣、嘔吐、意識障害、全身の痙攣発作をきたすおそれがある。

13.2 処置

本剤を中止し、次のような処置を行う。なお、本剤は血液透析により除去されにくい。 [16.6.2 参照]

13.2.1 過度の徐脈

アトロピン硫酸塩、イソプレナリン塩酸塩等の投与や心臓ペーシングを適用する。

13.2.2 心不全、低血圧

強心薬、昇圧薬、輸液等の投与や補助循環を適用する。

13.2.3 気管支痙攣

β2刺激薬又はアミノフィリンを静注する。

13.2.4 痙攣発作

ジアゼパムを徐々に静注する。

11. 適用上の注意

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

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、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することがある。

12. その他の注意

(1) 臨床使用に基づく情報

設定されていない

(2) 非臨床試験に基づく情報

設定されていない

IX. 非臨床試験に関する項目

- 1. 薬理試験
 - (1) 薬効薬理試験(「VI. 薬効薬理に関する項目」参照)
 - (2) 安全性薬理試験 該当資料なし
 - (3) 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) 遺伝毒性試験 該当資料なし
- (4) がん原性試験 該当資料なし
- (5) 生殖発生毒性試験 該当資料なし
- (6) 局所刺激性試験 該当資料なし
- (7) 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:カルベジロール錠 1.25mg「TCK」 カルベジロール錠 2.5mg「TCK」 カルベジロール錠 10mg「TCK」 カルベジロール錠 20mg「TCK」

処方箋医薬品(注意-医師等の処方箋により使用すること)

有効成分:カルベジロール 処方箋医薬品

2. 有効期間

有効期間:3年

3. 包装状態での貯法

室温保存

4. 取扱い上の注意

設定されていない

5. 患者向け資材

患者向医薬品ガイド:有り くすりのしおり:有り

その他の患者用資料:なし

6. 同一成分・同効薬

同一成分薬:アーチスト錠 1.25mg/錠 2.5mg/錠 10mg/錠 20mg

同 効 薬:アロチノロール塩酸塩、アモスラロール塩酸塩、アテノロールなど

7. 国際誕生年月日

該当資料なし

8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日

販売名	製造販売承認年月日	承認番号	薬価基準収載年月日	販売開始年月日
カルベジロール錠 1.25mg 「TCK」	2016年2月15日	22800AMX00314000	2016年6月17日	2016年6月17日
カルベジロール錠 2.5mg 「TCK」	2016年2月15日	22800AMX00315000	2016年6月17日	2016年6月17日

販売名	製造販売承認年月日	承認番号	薬価基準収載年月日	販売開始年月日
カルベジロール錠 10 「タツミ」	2005年2月21日	21700AMZ00111000	2005年7月8日	2005年7月8日
カルベジロール錠 10mg「TCK」	2015年2月12日	22700AMX00299000	2015年6月19日	_
カルベジロール錠 20 「タツミ」	2005年2月21日	21700AMZ00112000	2005年7月8日	2005年7月8日
カルベジロール錠 20mg 「TCK」	2015年2月12日	22700AMX00300000	2015年6月19日	_

9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容

- ●カルベジロール錠 1.25mg「TCK」該当しない
- ●カルベジロール錠 2.5mg「TCK」

2016年4月27日

「頻脈性心房細動」の効能又は効果、用法及び用量を追加

●カルベジロール錠 10mg「TCK」

2016年4月6日

「虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全」及び「頻脈性心房細動」の効能 又は効果、用法及び用量を追加

●カルベジロール錠 20mg「TCK」

2016年4月6日

「頻脈性心房細動」の効能又は効果、用法及び用量を追加

10. 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

11. 再審查期間

該当しない

12. 投薬期間制限に関する情報

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。

13. 各種コード

FE 去 点	厚生労働省薬価基準	個別医薬品コード	HOT 番号	レセプト電算処理
販売名	収載医薬品コード	(YJ ⊐ード)	(9桁)	システム用コード
カルベジロール錠 1.25mg	2149032F3016	2149032F3059	124814202	622481401
「TCK」	21 4 9032F3010	21 4 9052F5059	124614202	022461401
カルベジロール錠 2.5mg	2149032F4012	2149032F4055	124815902	622481501
「TCK」	214903254012	214903254033	124013902	022461301
カルベジロール錠 10mg	2149032F1013	2149032F1145	116819805	621681901
「TCK」	2149032F1013	2149032F1143	110019003	021001901

14. 保険給付上の注意

●カルベジロール錠 1.25mg「TCK」

本剤は診療報酬上の後発医薬品である。

ただし、診療報酬における加算等の算定対象とならない。

●カルベジロール錠 2.5mg「TCK」/錠 10mg「TCK」/錠 20mg「TCK」 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) 社内資料:安定性試験(錠 1.25mg)
- 2) 社内資料:安定性試験(錠 2.5mg)
- 3) 社内資料:安定性試験(錠 10mg)
- 4) 社内資料:安定性試験(錠 20mg)
- 5) 社内資料:生物学的同等性試験(錠 1.25mg)
- 6) 社内資料:溶出試験(錠 2.5mg)
- 7) 社内資料:溶出試験(錠 10mg)
- 8) 社内資料:溶出試験(錠 20mg)
- 9) 慢性心不全患者を対象とした薬物動態試験(試験 No.38)(アーチスト錠:2002 年 10 月 8 日承認、申請資料概要ト.1.3.2)
- 10) 五島雄一郎ほか:臨床と研究. 1990;67(6):1869-1894
- 11) 加藤和三ほか:臨床と研究. 1990;67(2):618-631
- 12) 加藤和三ほか: 臨床と研究. 1990; 67(2): 632-648
- 13) Hori M, et al.: Am Heart J. 2004; 147 (2): 324-330
- 14) Packer M, et al.: N Engl J Med. 1996; 334 (21): 1349-1355
- 15) Packer M, et al.: N Engl J Med. 2001; 344 (22): 1651-1658
- 16) Inoue H, et al.: J Cardiol. 2017; 69 (1): 293-301
- 17) 五島雄一郎ほか:臨床と研究. 1990;67(3):965-984
- 18) 武田忠直ほか:診断と治療. 1994;82 (3):506-522
- 19) 荻原俊男ほか:臨床と研究. 1989;66(5):1660-1666
- 20) 吉永 馨ほか:臨床と研究. 1989;66(11):3684-3692
- 21) 熊原雄一ほか:臨床と研究. 1989;66(12):3968-3982
- 22) 武田忠直ほか:臨床と研究. 1990;67(1):312-324
- 23) 早川弘一ほか:診断と治療. 1990;78(7):1799-1815
- 24) 血行動態に及ぼす影響(試験 No.37) (アーチスト錠: 2002 年 10 月 8 日承認、申請資料概要ト.1.3.1)
- 25) 神経体液性因子に及ぼす影響(試験 No.53)(アーチスト錠:2002 年 10 月 8 日承認、申請資料概要ト.1.3.3)
- 26) 効力を裏付ける試験 (アーチスト錠: 2002 年 10 月 8 日承認、申請資料概要ホ.4)
- 27) Sponer G, et al.: J Cardiovasc Pharmacol. 1987; 9 (3): 317-327
- 28) 都築雅人ほか:臨床薬理. 1990;21(3):521-534
- 29) Nakamoto H, et al.: Drugs 1988; 36 (S-6): 160-164
- 30) Seki N, et al. : J Pharmacol Exp Ther. 1988; 246 (3): 1116-1122
- 31) Tomlinson B, et al.: Drugs 1988; 36 (S-6): 37-47
- 32) Nagakawa Y, et al. : Eur J Clin Pharmacol. 1990 ; 38 (Suppl 2) : S115-S119
- 33) Lahiri A, et al. : Am J Cardiol. 1987; 59 (8): 769-774
- 34) Kohno M, et al.: Drugs 1988; 36 (S-6): 165-168
- 35) Tamaki T, et al.: Drugs 1988; 36 (S-6): 155-159
- 36) Kawada T, et al. : J Cardiovasc Pharmacol. 1990 ; 16 (1) : 147-153
- 37) 岸田 浩ほか:診断と治療. 1989;77(11):3024-3032

- 38) 河田登美枝ほか:心筋の構造と代謝- 1989 -心筋代謝研究会編. 1990; 12:401-414
- 39) Feuerstein GZ, et al.: J Cardiovasc Pharmacol.1992; 19 (S-1): S138-S141
- 40) ラット冠動脈結紮モデル (アーチスト錠: 2002 年 10 月 8 日承認、申請資料概要ホ.1.3)
- 41) Dahl 食塩感受性ラットの心機能パラメータ等に及ぼす影響 (アーチスト錠: 2002 年 10 月 8 日承認、申請資料概要ホ.1.1.2)
- 42) Dahl 食塩感受性ラットの生存率に及ぼす影響(アーチスト錠:2002 年 10 月 8 日承認、申請資料概要ホ.1.1.1)
- 43) Mishima T, et al.: Circulation 2000; 102 (18): 534-534
- 44) Yue TL, et al. : J Pharmacol Exp Ther. 1992; 263 (1): 92-98
- 45) 藤巻正慶ほか:臨床薬理.1990;21(2):415-424
- 46) 吸収、分布、代謝、排泄 (アーチスト錠: 2002 年 10 月 8 日承認、申請資料概要へ.6)
- 47) 日本人の慢性心不全患者を対象とした薬物動態試験(試験 No.38)(アーチスト錠:2002 年 10 月 8 日承認、申請資料概要へ.2.2.1)
- 48) 社内資料:生物学的同等性試験(錠 2.5mg)
- 49) 社内資料:生物学的同等性試験(錠 10mg)
- 50) 社内資料:生物学的同等性試験(錠 20mg)
- 51) Möllendorff EV, et al.: Eur J Clin Pharmacol. 1987; 33 (5): 511-513
- 52) 第十八改正 日本薬局方解説書. 廣川書店. 2021: C1406-1410
- 53) カルベジロールのヒトにおける薬物代謝関連酵素 (アーチスト錠: 2002 年 10 月 8 日承 認、申請資料概要へ.4)
- 54) Oldham HG, et al.: Drug Metab Dispos. 1997; 25 (8): 970-977
- 55) Hakusui H, et al.: Drugs. 1988; 36 (S-6): 144-147
- 56) 三木茂裕ほか:日本透析医学会雑誌. 1991; 24(4): 515-521
- 57) Neugebauer G, et al. : Drugs. 1988 ; 36 (Suppl 6) : 148-154

2. その他の参考文献

該当資料なし

XII. 参考資料

- 1. 主な外国での発売状況 該当しない
- 2. 海外における臨床支援情報 該当資料なし

XIII. 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。

なお、本剤を粉砕あるいは簡易懸濁しての投与は、承認された剤形での投与ではなく、適正 使用の観点から、弊社としては推奨していない。

本剤を粉砕あるいは簡易懸濁しての投与については、各医療担当者の裁量と判断により行うこと。

(1) 粉砕

粉砕時の安定性試験結果

●カルベジロール錠 1.25mg「TCK」

			結果		
保存条件 試験項目	試験項目	規格	開始時	2 週間	4 週間
性状 25±2℃ 75±5%RH 施光 純度試験 (類縁物質)	性状	(参考)	白色粉末と黄色 フィルム剤の 混合物	変化なし	変化なし
		RRT1.7~1.9 (< 0.3%)	ND	ND	ND
	純度試験 (類縁物質)	RRT2.0~3.1 (< 1.6%)	0.01	0.01	ND
開放		他最大(< 0.2%)	0.01	0.02	0.02
定量*1 (%)	カルベジロール以外 の合計(< 2.2%)	0.00	0.00	0.00	
		95.0%~105.0%	99.8	99.6	99.5

ND:検出せず、*1 n=3の平均値

●カルベジロール錠 2.5mg「TCK」

旧去タル	北 縣百日	111 1/2	結果		
保存条件	試験項目	規格	開始時	2 週間	4 週間
25±2°C	性状	(参考)	白色粉末と白色 フィルム剤の 混合物	変化なし	変化なし
		RRT1.7~1.9 (< 0.3%)	ND	ND	ND
75±5%RH 遮光	純度試験 (類縁物質)	RRT2.0~3.1 (< 1.6%)	0.01	0.01	ND
開放		他最大(< 0.2%)	0.00	0.01	ND
定量*1 (%)		カルベジロール以外 の合計(< 2.2%)	0.00	0.00	ND
		95.0%~105.0%	99.3	100.0	101.1

ND:検出せず、*1 n=3の平均値

●カルベジロール錠 10mg「TCK」

保存条件 「項目	規格	結果			
		開始時	2 週間	4 週間	
室内散乱光シャーレ開放	定量 (%)	95%~105%	100.1	94.5	94.6

●カルベジロール錠 20mg「TCK」

試験	規格	結果			
体行术针	項目		開始時	2 週間	4 週間
室内散乱光	定量	95%~105%	00.0	04.2	04.2
シャーレ開放	(%)	95%~105%	99.9	94.3	94.2

(2) 崩壊・懸濁性および経管投与チューブの通過性

「内服薬 経管投与ハンドブック 第二版(監修:藤島一郎、執筆:倉田なおみ)、じほう」を参考に、製剤の崩壊・懸濁性および経管投与チューブの通過性の試験を行った。

試験方法

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をそのまま 1 個入れてピストンを戻し、ディスペンサーに 55° Cの温湯 20m Lを吸い取り、筒先に蓋をして 5 分間自然放置する。5 分後に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。5 分後に崩壊しない場合、更に 5 分間放置後、同様の操作を行う。それでも崩壊懸濁しない場合は、この方法を中止する。中止した製品は、破壊(乳棒で数回叩く)後、上述と同様の操作を行う。

得られた懸濁液を経管チューブの注入端より、約 $2\sim3$ mL/sec の速度で注入し、通過性を観察する。体内挿入端から 3 分の 2 を水平にし、他端(注入端)を 30cm の高さにセットする。注入後に適量の水を注入して経管チューブ内を洗うとき、経管チューブ内に残存物がみられなければ、通過性に問題なしとする。

判定方法

水(約55°C)

製剤を 55 $^{\circ}$ $^{\circ$

製剤を破壊した後に、 55° Cの温湯 20mL に入れ、5 分または 10 分放置後に撹拌したときの通過性

○:経管チューブを通過

△:時間をかければ崩壊しそうな状況、または経管チューブを閉塞する危険性がある

×:通過困難

結果

●カルベジロール錠 1.25mg「TCK」

経管チューブサイズ	水(約 55°C)		破壊→水	
性目ノユーノッイス	5分	10分	5分	10分
8Fr.	\bigcirc			

●カルベジロール錠 2.5mg「TCK」

経管チューブサイズ	水(約 55°C)		破壊→水	
性目ノユーノッイス	5分	10分	5分	10分
8Fr.	\bigcirc			

●カルベジロール錠 10mg「TCK」

経管チューブサイズ	水(約 55°C)		破壊→水	
性目ノユーノリイス	5分	10分	5分	10分
8Fr.	0			

●カルベジロール錠 20mg「TCK」

経管チューブサイズ・	水(約 55°C)		破壊→水	
	5分	10分	5分	10分
8Fr.				

2. その他の関連資料

該当資料なし

文献請求先・製品情報お問い合わせ先

ヴィアトリス製薬合同会社 メディカルインフォメーション部 〒106-0001 東京都港区麻布台一丁目3番1号 フリーダイヤル 0120-419-043

製造販売元

辰巳化学株式会社 〒921-8164 石川県金沢市久安 3 丁目 406 番地

販売元

ヴィアトリス製薬合同会社 〒106-0001 東京都港区麻布台一丁目 3 番 1 号