日本標準商品分類番号 872149

持続性アンジオテンシンⅡ受容体拮抗薬/持続性Ca拮抗薬配合剤

劇薬、処方箋医薬品洋

日本薬局方 カンデサルタン シレキセチル・アムロジピンベシル酸塩錠

カムシア[®]配合錠LD「ニプロ」 カムシア[®]配合錠HD「ニプロ」

CAMSHIA® COMBINATION TABLETS

貯 法:室温保存 使用期限:容器等に記載

注 意: 「取扱い上の注意」参照

	配合錠LD	配合錠HD
承認番号	22700AMX00960	22700AMX00959
薬価収載	2015年12月	2015年12月
販売開始	2016年3月	2016年3月

禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 1.本剤の成分あるいは他のジヒドロピリジン系薬剤に 対する過敏症の既往歴のある患者
- 2.妊婦又は妊娠している可能性のある婦人(「6.妊婦、 産婦、授乳婦等への投与」の項参照)
- 3.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。](「2.重要な基本的注意」の項参照)

【組成・性状】

1.組成

販 売 名	カムシア配合錠LD 「ニプロ」	カムシア配合錠HD 「ニプロ」	
	日本薬局方 カンデサルタン シ	レキセチル 8mg	
有 効 成 分 (1 錠中)	日本薬局方 アムロジピンベシル酸塩 (アムロジピンとして)		
	3.47mg (2.5mg)	6.93mg (5 mg)	
添加物	晶セルロース、ヒドロース、ステアリンースナトリウム、ステント		
	黄色三二酸化鉄	三二酸化鉄	

2.製剤の性状

		カムシア配合錠LD 「ニプロ」	カムシア配合錠HD 「ニプロ」	
		カルシアロロニブロ	カムシアHD	
外	形	カンデ·8 アムロ2.5	カンデ8	
形	状	淡黄色の素錠	淡赤色の素錠	
大	直径 (mm)	(長径)8.5 (短径)5.0	(長径) 8.5 (短径) 5.0	
大きさ	厚さ (mm)	3.2	3.3	
	重量 (mg)	125	130	
本	体表示	カムシアLD ニプロ / カンデ8 アムロ2.5		

【効能・効果】

高血圧症

<効能・効果に関連する使用上の注意>

過度な血圧低下のおそれ等があり、本剤を高血圧治療 の第一選択薬としないこと。

【用法・用量】

成人には1日1回1錠(カンデサルタン シレキセチル/アムロジピンとして8mg/2.5mg又は8mg/5mg)を経口投与する。本剤は高血圧治療の第一選択薬として用いない。

<用法・用量に関連する使用上の注意>

1.以下のカンデサルタン シレキセチルとアムロジピン ベシル酸塩の用法・用量を踏まえ、患者ごとに用量を決めること。

カンデサルタン シレキセチル

・高血圧症

通常、成人には1日1回カンデサルタン シレキセチルとして $4\sim8$ mgを経口投与し、必要に応じ12mgまで増量する。ただし、腎障害を伴う場合には、1日1回2mgから投与を開始し、必要に応じ8mgまで増量する。

アムロジピンベシル酸塩

・高血圧症

通常、成人にはアムロジピンとして $2.5\sim5\,\mathrm{mg}\,\mathrm{e}\,1$ 日1回経口投与する。なお、症状に応じ適宜増減するが、効果不十分な場合には $1\,\mathrm{H}\,1\,\mathrm{D}10\,\mathrm{mg}\,\mathrm{g}\,\mathrm{e}\,\mathrm{f}$ 増量することができる。

2.原則として、カンデサルタン シレキセチル 8 mg及び アムロジピンとして2.5~5 mgを併用している場合、 あるいはいずれか一方を使用し血圧コントロールが 不十分な場合に、本剤への切り替えを検討すること。

※※【使用上の注意】

1.慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

- 1)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 [カンデサルタン シレキセチルは腎機能を悪 化させるおそれがある。](「2.重要な基本的注意」の項 参照)
- 2) 腎障害のある患者 [過度の降圧により腎機能が悪化するおそれがある。]

- 3)高カリウム血症の患者 [カンデサルタン シレキセチル は高カリウム血症を増悪させるおそれがある。](「2.重 要な基本的注意 | の項参照)
- 4) 肝障害のある患者 [(1) カンデサルタン シレキセチル は肝機能を悪化させるおそれがある。また、活性代謝 物カンデサルタンのクリアランスが低下することが推 定されている。(2) アムロジピンベシル酸塩は主に肝で 代謝されるため、肝障害のある患者では、血中濃度半減期の延長及び血中濃度-時間曲線下面積 (AUC) が 増大することがある。]
- 5)薬剤過敏症の既往歴のある患者
- 6) 高齢者(「5. 高齢者への投与」の項参照)

2.重要な基本的注意

- 1)本剤は、カンデサルタン シレキセチル8mgとアムロジピンとして2.5mgあるいは5mgとの配合剤であり、カンデサルタン シレキセチルとアムロジピンベシル酸塩双方の副作用が発現するおそれがあるため、適切に本剤の使用を検討すること。
- 2)カンデサルタン シレキセチルは、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。
- 3)カンデサルタン シレキセチルは、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。
- 4) 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/1.73㎡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。
- 5)カンデサルタン シレキセチルの投与により、まれに血圧が急激に低下し、ショック、失神、一過性の意識消失や腎機能の低下を起こすおそれがあるので、特に次の患者に投与する場合は、血圧、腎機能及び患者の状態を十分に観察すること。(「4.副作用 1)重大な副作用」の項参照)
- (1)血液透析中の患者
- (2) 厳重な減塩療法中の患者
- (3) 利尿剤投与中の患者 (特に最近利尿剤投与を開始した患者)
- (4)低ナトリウム血症の患者
- (5) 腎障害のある患者
- (6) 心不全を合併する患者
- 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。[アンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤投与中の患者は、麻酔及び手術中にレニン-アンジオテンシン系の抑制作用による高度な血圧低下を起こす可能性がある。]
- 8)アムロジピンベシル酸塩は血中濃度半減期が長く投与中止後も緩徐な降圧効果が認められるので、本剤投与中止後に他の降圧剤を使用するときは、用量並びに投与間隔に留意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。

3.相互作用

アムロジピンの代謝には主として薬物代謝酵素CYP3A4が関与していると考えられている。

併用注意 (併用に注意すること)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
降圧作用を有する 他の薬剤 ・ β - 遮断剤 ・ ニトログリセリン ・ シルデナフィル 等	降圧作用が増強するおそれがある。 用量調節等に注意すること。	作用機序の異なる 降圧作用により互 いに協力的に作用 する。
カリウム保持性利 尿剤 ・スピロノラクトン ・トリアムテレン 等 エプレレノン カリウム補給剤	血清カリウム値が 上昇することがあ るので注意するこ と。	カンデサルタン シレキセチルのアルドステロン分泌抑制作用によりカリウム貯留作用が増強することによる。危険因子:特に腎機能障害のある患者
利尿剤 ・フロセミド ・トリクロルメチ アジド 等	利尿剤で治療を受 けている患者に与れる場合、降圧作 る場合、降圧作用が増強するで、 に投与すること。	利尿剤で治療を受けている患者には レニン活性が亢進している患者が多く、カンデサルタンシレキセチルが 奏効しやすい。
アリスキレンフマル酸塩	腎機能血起ない。 高びお、リを直観を 事症となる血が終値観が、 が変を を の の の の の の の の の の の の の の の の の の	併用によりレニン- アンジオテンシン 系阻害作用が増強 される可能性があ る。
アンジオテンシン 変換酵素阻害剤		併用によりレニン- アンジオテンシン 系阻害作用が増強 される可能性があ る。
炭酸リチウム	カンデサルタンシレキセチルとのリチンの併用において、リチンム中毒が報告されていると併用する場合には、血中のリチウム濃度に注意すること。	カンデサルタン シ レキセチルにより 腎尿細管における リチウムの再吸収 が促進される。

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 炎 鎮 痛 剤 (N S A I D s)・ COX-2選択的阻 害剤 ・インドメタシン 等	降圧作用が減弱することがある。	非スティー 炎鎮痛剤・COX-2 選択的阻害剤を対して 管拡張によりで でのようで でのことが でのことが があることが があることが があることが があることが があることが がある。 考えられている。
	腎障害のある患者 では、更に腎機能 が悪化するおそれ がある。	非ステロイド性消 炎鎮痛剤・COX-2 選択的阻害剤のプロスタグランジン 合成阻害作用により、腎血流量が低 下するためと考えられている。
CYP3A4阻害剤 ・エリスロマイシン ・ジルチアゼム ・リトナビル ・イトラコナゾール 等	アムロジピンの血 中濃度が上昇する。 おそれなロッチアス 以はジルチアゼム との併用によの血 アムロジが上昇した との報告がある。	アムロジピンの代謝が競合的に阻害される可能性が考えられる。
CYP3A4誘導剤 ・リファンピシン 等	アムロジピンの血 中濃度が低下する おそれがある。	アムロジピンの代 謝が促進される可 能性が考えられる。
グレープフルーツ ジュース	降圧作用が増強されるおそれがある。 同時服用をしないように注意すること。	グレープフルーツ に含まれる成分が アムロジピンの低 謝を阻害し、アム ロジピンの血中濃 度が上昇する可能 性が考えられる。
シンバスタチン	アムロジピンベシル酸塩とシンバスタチン80mg(国内未承認の高用量)との併用により、シンバスタチンのAUCが77%上昇したとの報告がある。	機序は不明である。
タクロリムス	アルはのしたのにステルはのしたのに、ロががは血したのに、ロががは血して用といる。ロを楽しいのに、ロががは血したののに、ロががは血ががは血ががない。ロを楽しいのに、カーののは、カーのののが、カーのののが、カーのののが、カーのののでは、カーのののでは、カーのでは、カーのでは、カ	アムロジピンとタ クロリムスは、 としてCYP3A4に より代謝されるため、併用により代開により代 が阻当される可 性が考えられる。

4.副作用

本剤は、副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。

1) 重大な副作用 (頻度不明)

(1)血管浮腫

顔面、口唇、舌、咽・喉頭等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観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

(2)ショック、失神、意識消失

ショック、血圧低下に伴う失神、意識消失があらわれることがあるので、観察を十分に行い、冷感、嘔吐、意識消失等があらわれた場合には、直ちに適切な処置を行うこと。特に血液透析中、厳重な減塩療法中、利尿剤投与中あるいは心不全を合併する患者では、患者の状態を十分に観察しながら投与を行うこと。

(3) 急性腎不全

急性腎不全があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、 適切な処置を行うこと。

(4) 高カリウム血症

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)劇症肝炎、肝機能障害、黄疸

劇症肝炎、AST(GOT)、ALT(GPT)、 γ -GTPの上昇等を伴う肝機能障害、黄疸があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

(6)無顆粒球症、白血球減少

無顆粒球症、白血球減少があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には 投与を中止し、適切な処置を行うこと。

※(7)横紋筋融解症

筋肉痛、脱力感、CK(CPK)上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇を特徴とする横紋筋融解症があらわれることがあるので、観察を十分に行い、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。また、横紋筋融解症による急性腎不全の発症に注意すること。

(8) 間質性肺炎

発熱、咳嗽、呼吸困難、胸部X線異常等を伴う間質性 肺炎があらわれることがあるので、このような場合 には投与を中止し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の 適切な処置を行うこと。

(9) 低血糖

低血糖があらわれることがある (糖尿病治療中の患者であらわれやすい) ので、観察を十分に行い、脱力感、空腹感、冷汗、手の震え、集中力低下、痙攣、意識障害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。

(10)血小板減少

血小板減少があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、 適切な処置を行うこと。

(11)房室ブロック

房室ブロック(初期症状:徐脈、めまい等)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 投与を中止し、適切な処置を行うこと。

2) その他の副作用

))てV)他VI副TF用				
	種類\頻度	頻度不明			
	過敏症注②	湿疹、発疹、蕁麻疹、そう痒、光線過敏 症、多形紅斑、血管炎			
	循 環 器	めまい ^{注3)} 、ほてり(熱感、顔面紅潮等)、 血圧低下、動悸、徐脈、頻脈、ふらつ き ^{注3)} 、立ちくらみ ^{注3)} 、胸痛、期外収縮、 心房細動、洞房ブロック、洞停止			
	精神神経系	頭痛、眠気、舌のしびれ感、頭重感、不 眠、四肢のしびれ感、気分動揺、末梢神 経障害、振戦、錐体外路症状			
	消 化 器	胃部不快感、腹部膨満、下痢、悪心、食 欲不振、口渴、嘔吐、心窩部痛、便秘、 軟便、排便回数增加、口内炎、味覚異常、 消化不良 胃腸炎 䁖炎			

種類\頻度	頻度不明
肝 臓	ALT(GPT)、 γ -GTP、AST(GOT)、AL-P、LDHの上昇、腹水
血 液	白血球增多、好酸球增多、貧血、白血球 減少、赤血球減少、紫斑
腎 臓	BUNの上昇、クレアチニンの上昇、蛋白 尿
そ の 他	咳、耳鳴、血中CK(CPK)上昇、血中 尿酸上昇、尿管結石、血中カリウム上昇、 血中カリウム減少、筋肉痛、倦怠感、脱 力感、疲労、鼻出血、頻尿、夜間頻尿、 尿潜血陽性、浮腫、総コレステロール上 昇、CRP上昇、血清総タンパク減少、低 ナトリウム血症、腰背部痛、関節痛、筋 痙攣、筋緊張亢進、勃起障害、排尿障 害、(連用により) 歯肉肥厚、女性化乳 房、脱毛、多汗、鼻炎、体重増加、体重 減少、疼痛、皮膚変色、発熱、視力異常、 呼吸困難、異常感覚、高血糖、糖尿病、 尿中ブドウ糖陽性

注2) このような場合には投与を中止すること。

注3) このような場合には減量、休薬など適切な処置を 行うこと。

5. 高齢者への投与

高齢者には、次の点に注意し、患者の状態を観察しなが ら慎重に投与すること。

- 1) 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。]
- 2)アムロジピンベシル酸塩は高齢者での体内動態試験で 血中濃度が高く、血中濃度半減期が長くなる傾向が認 められているので、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。

6.妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- 1)妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には投与しないこと。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。[(1)妊娠中期及び末期にカンデサルタンシレキセチルを含むアンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤やアンジオテンシン変換酵素阻害剤を投与された高血圧症の患者で羊水過少症、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、顕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。(2)アムロジピンベシル酸塩は動物試験で妊娠末期に投与すると妊娠期間及び分娩時間が延長することが認められている。]
- ※※2) 授乳中の婦人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。[(1) ラットの周産期及び授乳期にカンデサルタン シレキセチルを強制経口投与すると、10mg/kg/日以上の群で出生児に水腎症の発生増加が認められている。なお、ラットの妊娠末期のみ、あるいは授乳期のみにカンデサルタン シレキセチルを投与した場合、いずれも300mg/kg/日で出生児に水腎症の増加が認められている。(2) アムロジピンベシル酸塩はヒト母乳中へ移行することが報告されている。¹⁾]

7. 小児等への投与

低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対する安 全性は確立していない(使用経験がない)。

8.過量投与

1) 症状

本剤を過量に服用した場合、ショックを含む著しい血 圧低下と反射性頻脈を起こすことがある。

2) 処置

心・呼吸機能のモニターを行い、頻回に血圧を測定する。著しい血圧低下が認められた場合は、四肢の拳上、輸液の投与等、心血管系に対する処置を行う。症状が改善しない場合は、循環血液量及び排尿量に注意しながら昇圧剤の投与を考慮する。本剤の配合成分であるカンデサルタン及びアムロジピンは蛋白結合率が高いため、透析による除去は有効ではない。また、アムロジピンベシル酸塩服用直後に活性炭を投与した場合、アムロジピンのAUCは99%減少し、服用2時間後では49%減少したことから、過量投与時の吸収抑制処置として活性炭投与が有効であると報告されている。

9. 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。]

10. その他の注意

因果関係は明らかでないが、アムロジピンベシル酸塩に よる治療中に心筋梗塞や不整脈(心室性頻拍を含む)が みられたとの報告がある。

【薬物動態】

1.生物学的同等性試験

1)カムシア配合錠LD「ニプロ」

カムシア配合錠LD「ニプロ」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(平成24年2月29日 薬食審査発0229第10号)」に基づき、カムシア配合錠HD「ニプロ」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。²⁾

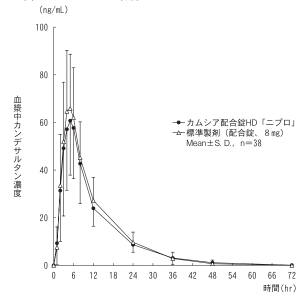
2) カムシア配合錠HD「ニプロ」

カムシア配合錠HD「ニプロ」と標準製剤のそれぞれ1錠(カンデサルタン シレキセチルとして8 mg、アムロジピンとして5 mg)を、クロスオーバー法により健康成人男子に絶食時に経口投与して血漿中カンデサルタン濃度及びアムロジピン濃度を測定した。得られたそれぞれの薬物動態パラメータ(AUCO \rightarrow 72hr、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。 3

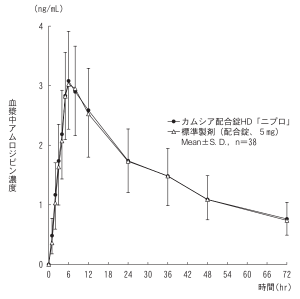
		判定パラ	メータ	参考パラ	ラメータ
		AUC0→72hr (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t1/2 (hr)
カンデサ	カムシア配合錠 HD「ニプロ」	777.0± 227.9	66.9± 24.5	4.8± 1.1	9.4± 5.0
リルタン	標準製剤 (配合錠、8 mg)	833.6± 244.9	73.4± 23.6	4.7± 1.1	8.2± 3.4
アムロジピン	カムシア配合錠 HD「ニプロ」	109.9± 32.0	3.2± 0.8	6.3± 1.2	39.7± 21.4
	標準製剤 (配合錠、5 mg)	108.5± 30.9	3.2± 0.8	6.7± 1.8	36.5± 7.0

 $(Mean \pm S. D., n = 38)$

(1) カンデサルタン濃度



(2) アムロジピン濃度



血漿中濃度並びにAUC、Cmax等のパラメータは、被験者の選択、体 液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

2.溶出挙動

カムシア配合錠LD「ニプロ」 及びカムシア配合錠HD 「ニプロ」は、日本薬局方医薬品各条に定められたカンデ サルタン シレキセチル・アムロジピンベシル酸塩錠の溶 出規格に適合していることが確認されている。4)

【薬効薬理】

カンデサルタン シレキセチルは、生体内吸収過程において速やかに加水分解され活性代謝物カンデサルタンとなる。カンデサルタンは、アンギオテンシンII受容体のサブタイプAT1受容体の拮抗薬。内因性昇圧物質のアンギオテンシンIIに対して受容体レベルで競合的に拮抗することにより降圧作用を現す。

アムロジピンベシル酸塩はジヒドロピリジン系Ca拮抗薬。 膜電位依存性L型カルシウムチャネルに特異的に結合し、細胞内へのカルシウムの流入を減少させることにより、冠血管や末梢血管の平滑筋を弛緩させる。5)

【有効成分に関する理化学的知見】

1.カンデサルタン シレキセチル

一般名:カンデサルタン シレキセチル (Candesartan Cilexetil)

化学名: (1RS)-1-(Cyclohexyloxycarbonyloxy)ethyl 2-ethoxy-1-{[2'-(1H-tetrazol-5-yl)biphenyl-

4-yl]methyl} -1*H*-benzimidazole-7-

carboxylate 分子式:C33H34N6O6

分子量: 610.66 構造式:

性 状:・白色の結晶又は結晶性の粉末である。

・酢酸 (100) にやや溶けやすく、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。

・メタノール溶液($1 \rightarrow 100$)は旋光性を示さない。

・結晶多形が認められる。

2.アムロジピンベシル酸塩

一般名:アムロジピンベシル酸塩 (Amlodipine Besilate) 化学名: 3-Ethyl 5-methyl(4RS)-2-[(2-aminoethoxy) methyl]-4-(2-chlorophenyl)-6-methyl-1,4dihydropyridine-3,5-dicarboxylate monobenzenesulfonate

分子式: C20H25ClN2O5 · C6H6O3S

分子量:567.05

構造式:

性 状:・白色~帯黄白色の結晶性の粉末である。

・メタノールに溶けやすく、エタノール (99.5) にやや溶けにくく、水に溶けにくい。

・メタノール溶液 (1→100) は旋光性を示さな

・融点:約198℃ (分解)

【取扱い上の注意】

安定性試験

1.カムシア配合錠LD「ニプロ」

最終包装製品を用いた加速試験(40℃、相対湿度75%、 6カ月)の結果、カムシア配合錠LD「ニプロ」は通常の 市場流通下において3年間安定であることが推測された。⁶⁾

2.カムシア配合錠HD「ニプロ」

最終包装製品を用いた加速試験(40℃、相対湿度75%、 6カ月)の結果、カムシア配合錠HD「ニプロ」は通常の 市場流通下において3年間安定であることが推測された。⁷⁾ 【包 装】

カムシア配合錠LD「ニプロ」: 100錠 (PTP)

140錠(PTP)

500錠 (PTP、バラ)

700錠 (PTP)

カムシア配合錠HD「ニプロ」: 100錠(PTP)

140錠(PTP)

500錠 (PTP、バラ)

700錠 (PTP)

※※【主要文献】

****** **1) Naito, T. et al. : J. Hum. Lact., **31**(2), 301(2015)

2)ニプロ(株): 社内資料(生物学的同等性試験)

3)ニプロ(株): 社内資料(生物学的同等性試験)

4)ニプロ(株): 社内資料(溶出試験)

※※5)第十七改正日本薬局方解説書 6)ニプロ(株): 社内資料(安定性試験)

7)ニプロ(株): 社内資料(安定性試験)

【文献請求先・製品情報お問い合わせ先】

主要文献欄に記載の社内資料につきましても下記にご請求ください。

ニプロ株式会社 医薬品情報室

〒531-8510 大阪市北区本庄西3丁目9番3号

0120-226-898

FAX 06-6375-0177

