

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

胆汁排泄型持続性AT₁受容体ブロッカー／持続性Ca拮抗薬合剤
日本薬局方 テルミサルタン・アムロジピンベシル酸塩錠

テラムロ[®]配合錠AP「ニプロ」

テラムロ[®]配合錠BP「ニプロ」

TERAMURO[®] COMBINATION TABLETS

剤 形	錠剤（フィルムコーティング錠）		
製 剂 の 規 制 区 分	劇薬、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	販売名	テラムロ配合錠 AP「ニプロ」 日本薬局方 テルミサルタン	テラムロ配合錠 BP「ニプロ」
	有効成分 (1錠中)	40mg 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)	80mg 6.93mg 5mg
一 般 名	和名：テルミサルタン (JAN) アムロジピンベシル酸塩 (JAN) 洋名：Telmisartan (JAN) Amlodipine Besilate (JAN)		
製 造 販 売 承 認 年 月 日 薬価基準収載・発売年月日	製造販売承認年月日：2017年 2月 15日 薬価基準収載年月日：2017年 6月 16日 発売年月日 : 2017年 6月 16日		
開 発 ・ 製 造 販 売 (輸 入) ・ 提 携 ・ 販 売 会 社 名	製造販売：ニプロ株式会社		
医薬情報担当者の連絡先			
問 い 合 わ せ 窓 口	ニプロ株式会社 医薬品情報室 TEL:0120-226-898 FAX: 050-3535-8939 医療関係者向けホームページ https://www.nipro.co.jp/		

本IFは2023年10月改訂の電子添文の記載に基づき改訂した。

最新の添付文書情報は、PMDAホームページ「医薬品に関する情報」

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

I F利用の手引きの概要 一日本病院薬剤師会一

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、I Fと略す）の位置付け並びにI F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I F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見て、平成20年9月に日病薬医薬情報委員会においてI F記載要領2008が策定された。

I F記載要領2008では、I F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-I F）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-I Fが提供されることとなった。

最新版のe-I F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（<https://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-I F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-I Fの情報を検討する組織を設置して、個々のI F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、I F記載要領の一部改訂を行いI F記載要領2013として公表する運びとなった。

2. I Fとは

I F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I F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I F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。

[I F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。
- ②I F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「I F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。

[I F の作成]

- ① I F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。
- ② I Fに記載する項目及び配列は日病薬が策定した I F記載要領に準拠する。
- ③添付文書の内容を補完するとの I F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、「I F記載要領2013」と略す）により作成された I F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。

[I F の発行]

- ①「I F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、「I F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 I Fが改訂される。

3. I Fの利用にあたって

「I F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 I F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、I Fの原点を踏まえ、医療現場に不足している情報や I F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、I F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、I F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、I F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

I F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。I F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、I Fがあくまでも添付文書を補完する情報資料であり、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。

(2013年4月改訂)

目 次

I. 概要に関する項目	1. 開発の経緯 1	VII. 薬物動態に関する項目	1. 血中濃度の推移・測定法 21
	2. 製品の治療学的・製剤学的特性 1	2. 薬物速度論的パラメータ 24	
II. 名称に関する項目	1. 販売名 2	3. 吸収 24	
	2. 一般名 2	4. 分布 25	
	3. 構造式又は示性式 2	5. 代謝 25	
	4. 分子式及び分子量 3	6. 排泄 25	
	5. 化学名（命名法） 3	7. トランスポーターに関する情報 26	
	6. 慣用名、別名、略号、記号番号 3	8. 透析等による除去率 26	
	7. CAS 登録番号 3		
III. 有効成分に関する項目			
	1. 物理化学的性質 4	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 27
	2. 有効成分の各種条件下における安定性 5	2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む） 27	
	3. 有効成分の確認試験法 5	3. 効能又は効果に関する使用上の注意とその理由 27	
	4. 有効成分の定量法 5	4. 用法及び用量に関する使用上の注意とその理由 27	
IV. 製剤に関する項目		5. 慎重投与内容とその理由 27	
	1. 剤形 6	6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法 28	
	2. 製剤の組成 6	7. 相互作用 28	
	3. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意 7	8. 副作用 31	
	4. 製剤の各種条件下における安定性 7	9. 高齢者への投与 34	
	5. 調製法及び溶解後の安定性 10	10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与 34	
	6. 他剤との配合変化（物理化学的变化） 10	11. 小児等への投与 35	
	7. 溶出性 10	12. 臨床検査結果に及ぼす影響 35	
	8. 生物学的試験法 17	13. 過量投与 35	
	9. 製剤中の有効成分の確認試験法 17	14. 適用上の注意 36	
	10. 製剤中の有効成分の定量法 17	15. その他の注意 36	
	11. 力値 17	16. その他 36	
	12. 混入する可能性のある夾雑物 17		
	13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報 17		
	14. その他 17		
V. 治療に関する項目			
	1. 効能又は効果 18	IX. 非臨床試験に関する項目	1. 薬理試験 37
	2. 用法及び用量 18	2. 毒性試験 37	
	3. 臨床成績 19		

X. 管理的事項に関する項目	
1. 規制区分	38
2. 有効期間又は使用期限	38
3. 貯法・保存条件	38
4. 薬剤取扱い上の注意点	38
5. 承認条件等	38
6. 包装	38
7. 容器の材質	39
8. 同一成分・同効薬	39
9. 国際誕生年月日	39
10. 製造販売承認年月日及び承認番号	39
11. 薬価基準収載年月日	39
12. 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	39
13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及び その内容	39
14. 再審査期間	39
15. 投薬期間制限医薬品に関する情報	39
16. 各種コード	40
17. 保険給付上の注意	40
XI. 文献	
1. 引用文献	41
2. その他の参考文献	41
XII. 参考資料	
1. 主な外国での発売状況	42
2. 海外における臨床支援情報	42
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	44
2. その他の関連資料	47

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

テルミサルタンは、胆汁排泄型持続性 AT₁受容体ブロッカーであり、生理的昇圧物質であるアンジオテンシンⅡと特異的に拮抗し、その血管収縮作用を抑制することにより降圧作用を発現する。¹⁾一方、アムロジピンベシル酸塩は、細胞膜のジヒドロピリジン系カルシウム拮抗薬であり、膜電位依存性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。²⁾テルミサルタンとアムロジピンベシル酸塩の配合剤としては、本邦では2010年に上市されている。

テルミサルタン40mgあるいはテルミサルタン80mgとアムロジピン5mgとの配合剤であるテラムロ配合錠AP「ニプロ」と同配合錠BP「ニプロ」はニプロ株式会社が初の後発医薬品として開発を企画し、薬食発1121第2号（平成26年11月21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、2017年2月に承認を取得、2017年6月に販売を開始した。

2. 製品の治療学的・製剤学的特性

- 本剤は、持続性アンジオテンシンⅡ受容体拮抗薬のテルミサルタンと持続性カルシウム拮抗薬のアムロジピンベシル酸塩の配合製剤である。
- テルミサルタンは、長時間型の強力な降圧薬である。アンジオテンシンⅡ受容体拮抗薬（ARB）で、体内の血管が広がり、水分や電解質の調整がなされ、血圧が低下する。¹⁾
- アムロジピンベシル酸塩は、カルシウム拮抗作用の発現が緩徐であり、持続的である。非ジヒドロピリジン系カルシウム拮抗薬（ベラパミルやジルチアゼム）と比較すると心抑制作用は弱く、血管への選択性が認められる。²⁾
- 臨床的には、高血圧症に有用性が認められている。
- 錠剤には、統一ブランド名・規格・屋号、有効成分・含量をレーザー印字している。
- PTPシート裏面には、白地にして視認性の確保、「有効成分名・含量」と薬効「高血圧症のお薬」を1スリットごとに表示、販売名を1錠ごとに表記している。
- 重大な副作用としては、血管浮腫、高カリウム血症、腎機能障害、ショック、失神、意識消失、劇症肝炎、肝機能障害、黄疸、低血糖、アナフィラキシー、間質性肺炎、横紋筋融解症、無顆粒球症、白血球減少、血小板減少、房室ブロックが報告されている。（「VIII.8.(2)重大な副作用と初期症状」の項参照）

II. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和名 : テラムロ配合錠 AP 「ニプロ」

テラムロ配合錠 BP 「ニプロ」

(2) 洋名 : TERAMURO COMBINATION TABLETS

(3) 名称の由来 : 一般社団法人 日本ジェネリック医薬品・バイオシミラー学会の登録商標である「テラムロ」に剤形及び社名である「ニプロ」を付した。

2. 一般名

(1) 和名 (命名法) : テルミサルタン (JAN)

アムロジピンベシル酸塩 (JAN)

(2) 洋名 (命名法) : Telmisartan (JAN)

Amlodipine Besilate (JAN)

(3) ステム : テルミサルタン

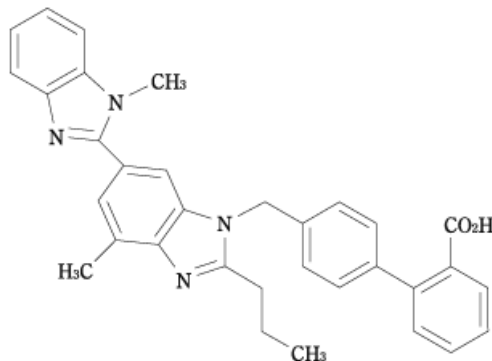
アンジオテンシンⅡ受容体拮抗薬、降圧剤 : -sartan

アムロジピンベシル酸塩

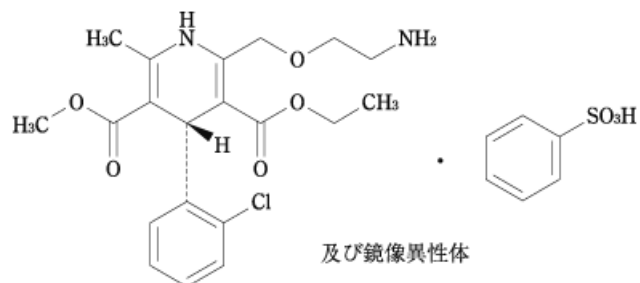
ニフェジピン系カルシウム拮抗剤 : -dipine

3. 構造式又は示性式

テルミサルタン



アムロジピンベシル酸塩



及び鏡像異性体

4. 分子式及び分子量

分子式：テルミサルタン	: C ₃₃ H ₃₀ N ₄ O ₂
アムロジピンベシル酸塩	: C ₂₀ H ₂₅ C1N ₂ O ₅ • C ₆ H ₆ O ₃ S
分子量：テルミサルタン	: 514. 62
アムロジピンベシル	: 567. 05

5. 化学名（命名法）

テルミサルタン
4' -{[4-Methyl-6-(1-methyl-1*H*-benzimidazol-2-yl)-2-propyl-1*H*-benzimidazol-1-yl] methyl} biphenyl-2-carboxylic acid (IUPAC)
アムロジピンベシル酸塩
3-Ethyl 5-methyl(4*RS*)-2-[(2-aminoethoxy)methyl]-4-(2-chlorophenyl)-6-methyl-1,4-dihdropyridine-3,5-dicarboxylate monobenzenesulfonate (IUPAC)

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

該当資料なし

7. CAS 登録番号

テルミサルタン	: 144701-48-4
アムロジピンベシル酸塩	: 111470-99-6

III. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

テルミサルタン

白色～微黄色の結晶性の粉末である。

結晶多形が認められる。

アムロジピンベシル酸塩

白色～帯黃白色の結晶性の粉末である。

僅かに特異なにおいがあり、味は僅かに苦い。²⁾

(2) 溶解性

テルミサルタン

ギ酸に溶けやすく、メタノールに溶けにくく、エタノール（99.5）に極めて溶けにくく、水にほとんど溶けない。

アムロジピンベシル酸塩

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。

(3) 吸湿性³⁾

テルミサルタン

認められなかった

アムロジピンベシル酸塩

該当資料なし

(4) 融点（分解点）、沸点、凝固点

テルミサルタン³⁾

融点：269°C

アムロジピンベシル酸塩

融点：約 198°C（分解）。

(5) 酸塩基解離定数³⁾

テルミサルタン

pKa₁=3.5

pKa₂=4.1

pKa₃=6.0

アムロジピンベシル酸塩

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

テルミサルタン¹⁾

乾燥減量：0.5%以下（1g、105℃、4時間）。

強熱残分：0.1%以下（1g）。

アムロジピンベシル酸塩

メタノール溶液（1→100）は旋光性を示さない。

水分：0.5%以下（1g、容量滴定法、直接滴定）。²⁾

強熱残分：0.2%以下（1g）。²⁾

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

テルミサルタン¹⁾

日本薬局方の医薬品各条の「テルミサルタン」確認試験法による。

アムロジピンベシル酸塩²⁾

日本薬局方の医薬品各条の「アムロジピンベシル酸塩」確認試験法による。

4. 有効成分の定量法

テルミサルタン¹⁾

日本薬局方の医薬品各条の「テルミサルタン」定量法による。

アムロジピンベシル酸塩²⁾

日本薬局方の医薬品各条の「アムロジピンベシル酸塩」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

1) 区別：錠剤（フィルムコーティング錠）

2) 外観及び性状：下記表に記載

販売名	テラムロ配合錠 AP「ニプロ」	テラムロ配合錠 BP「ニプロ」
外 形		
形状		淡赤色のフィルムコーティング錠
大きさ	直径 (mm)	8.6
	厚さ (mm)	4.1
	重量 (mg)	250
本体表示		テラムロ AP ニプロ /40 テルミサルタン アムロジ ピン 5 テラムロ BP ニプロ /80 テルミサルタン アムロジ ピン 5

(2) 製剤の物性：該当資料なし

(3) 識別コード：該当しない

(4) pH、浸透圧比、粘度、比重、無菌の旨及び安定な pH 域等：該当資料なし

2. 製剤の組成

(1) 有効成分（活性成分）の含量

テラムロ配合錠 AP「ニプロ」

1錠中 日本薬局方 テルミサルタン 40mg

日本薬局方 アムロジピンベシル酸塩 6.93mg

(アムロジピンとして 5mg)

テラムロ配合錠 BP「ニプロ」

1錠中 日本薬局方 テルミサルタン 80mg

日本薬局方 アムロジピンベシル酸塩 6.93mg

(アムロジピンとして 5mg)

(2) 添加物

D-マンニトール、トウモロコシデンプン、メグルミン、水酸化ナトリウム、
ポリソルベート 80、タルク、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、
ヒプロメロース、マクロゴール、酸化チタン、三二酸化鉄、カルナウバロウ

(3) その他

該当しない

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

加速試験

試験条件：40±1°C、75±5%RH

①テラムロ配合錠 AP「ニプロ」⁴⁾

PTP 包装：包装形態（ポリプロピレン・アルミ箔（アルミピロー））

項目及び規格	開始時	1カ月後	3カ月後	6カ月後
性状(淡赤色のフィルムコートィング錠)	適合	適合	適合	適合
確認試験	適合	適合	適合	適合
溶出試験〈テルミサルタン〉	適合	適合	適合	適合
溶出試験〈アムロジピン〉	適合	適合	適合	適合
含量〈テルミサルタン〉 (95.0～105.0%)	100.9～ 101.3	100.9～ 101.1	99.0～ 100.8	99.9～ 100.4
含量〈アムロジピン〉 (95.0～105.0%)	100.7～ 101.2	99.6～ 101.3	99.8～ 100.3	99.9～ 100.8

(n=3)

バラ包装：包装形態（ガラス瓶、乾燥剤（シリカゲル）入り）

項目及び規格	開始時	1カ月後	3カ月後	6カ月後
性状(淡赤色のフィルムコートィング錠)	適合	適合	適合	適合
確認試験	適合	適合	適合	適合
溶出試験〈テルミサルタン〉	適合	適合	適合	適合
溶出試験〈アムロジピン〉	適合	適合	適合	適合
含量〈テルミサルタン〉 (95.0～105.0%)	100.9～ 101.3	100.3～ 100.8	98.6～ 99.7	99.9～ 100.1
含量〈アムロジピン〉 (95.0～105.0%)	100.7～ 101.2	100.1～ 100.8	99.4～ 100.8	99.8～ 101.0

(n=3)

②テラムロ配合錠 BP「ニプロ」⁵⁾

PTP 包装：包装形態（ポリプロピレン・アルミ箔（アルミピロー））

項目及び規格	開始時	1カ月後	3カ月後	6カ月後
性状（淡赤色のフィルムコートティング錠）	適合	適合	適合	適合
確認試験	適合	適合	適合	適合
溶出試験（テルミサルタン）	適合	適合	適合	適合
溶出試験（アムロジピン）	適合	適合	適合	適合
含量（テルミサルタン） (95.0～105.0%)	99.3～ 100.7	100.3～ 100.8	100.5～ 101.0	98.8～ 100.5
含量（アムロジピン） (95.0～105.0%)	99.4～ 101.1	100.4～ 100.9	99.7～ 101.0	99.5～ 101.6

(n=3)

最終包装製品を用いた加速試験（40°C、相対湿度75%、6カ月）の結果、テラムロ配合錠 AP「ニプロ」及びテラムロ配合錠 BP「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。

無包装状態での安定性

試験項目：外観、含量、硬度、溶出性

『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）』における評価法および評価基準に従い評価した結果は以下の通りである。

①テラムロ配合錠 AP「ニプロ」⁶⁾

保存条件		保存形態	保存期間	結果
温度	40±2°C	遮光・気密容器	3カ月	変化なし
湿度	75±5%RH /25±2°C	遮光・開放	3カ月	硬度 140→185N（規格内） 含量 アムロジピン 101.6→95.6%（規格内）
光	120万lx・hr	透明・気密容器		変化なし

②テラムロ配合錠 BP「ニプロ」⁷⁾

保存条件		保存形態	保存期間	結果
温度	40±2°C	遮光・気密容器	3カ月	変化なし
湿度	75±5%RH /25±2°C	遮光・開放	3カ月	硬度 222→307N（規格内） 含量 アムロジピン 102.9→97.3%（規格内）
光	120万lx・hr	透明・気密容器		変化なし

光に対する安定性

試験条件：1000lx

包装形態：無包装（ファルコンチューブ [密栓]）

①テラムロ配合錠 AP「ニプロ」⁸⁾

試験項目	規格	繰り返し回数	開始時	15万 1x・ hr	30万 1x・ hr	45万 1x・ hr	60万 1x・ hr
類縁物質	試料溶液のアムロジピンに対する相対保持時間約0.9のピーク面積は、標準溶液のアムロジピンのピーク面積(0.3%)より大きくなく、試料溶液のアムロジピン及びアムロジピンに対する相対保持時間約0.7のテルミサルタン及び上記のピーク以外のピーク面積は、標準溶液のアムロジピンのピーク面積の2/3(0.2%)より大きくない。また、試料溶液のアムロジピン及びテルミサルタン以外のピークの合計面積は、標準溶液のアムロジピンのピーク面積の3倍(0.9%)より大きくない。	3	適合	適合	適合	不適	不適

②テラムロ配合錠 BP「ニプロ」⁹⁾

試験項目	規格	繰り返し回数	開始時	15万 1x・ hr	30万 1x・ hr	45万 1x・ hr	60万 1x・ hr
類縁物質	試料溶液のアムロジピンに対する相対保持時間約0.9のピーク面積は、標準溶液のアムロジピンのピーク面積(0.3%)より大きくなく、試料溶液のアムロジピン及びアムロジピンに対する相対保持時間約0.7のテルミサルタン及び上記のピーク以外のピーク面積は、標準溶液のアムロジピンのピーク面積の2/3(0.2%)より大きくない。また、試料溶液のアムロジピン及びテルミサルタン以外のピークの合計面積は、標準溶液のアムロジピンのピーク面積の3倍(0.9%)より大きくない。	3	適合	適合	適合	不適	不適

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）

該当資料なし

7. 溶出性

溶出挙動における類似性

（「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン：平成9年12月22日 医薬審第487号、平成13年5月31日一部改正 医薬審発第786号、平成18年11月24日一部改正 薬食審査発第1124004号及び平成24年2月29日一部改正 薬食審査発0229第10号」

試験方法 : 日本薬局方一般試験法溶出試験法（パドル法）

試験条件

試験液の温度 : 37±0.5°C

試験液の量 : 900mL

試験液

成分	回転数	試験液
テルミサルタン	50rpm	pH1.2（日本薬局方溶出試験第1液）
		pH3.5（薄めたMcIlvaineの緩衝液）
		pH6.8（日本薬局方溶出試験第2液）
		水
	100rpm	pH1.2（日本薬局方溶出試験第1液）
アムロジビン	50rpm	pH1.2（日本薬局方溶出試験第1液）
		pH5.0（薄めたMcIlvaineの緩衝液）:AP
		pH4.5（薄めたMcIlvaineの緩衝液）:BP
		pH6.8（日本薬局方溶出試験第2液）
	100rpm	pH6.8（日本薬局方溶出試験第2液）

判定基準 : 試験製剤の平均溶出率を、標準製剤の平均溶出率と比較する。

すべての溶出試験条件において、以下のいずれかの基準に適合するとき、溶出挙動が類似しているとする。

①標準製剤が15～30分に平均85%以上溶出する場合：

標準製剤の平均溶出率が約60%及び85%付近となる適当な2時点において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあるか、又はf2関数の値が42以上である。

②標準製剤が30分以内に平均85%以上溶出しない場合：

以下のいずれかの基準に適合する。

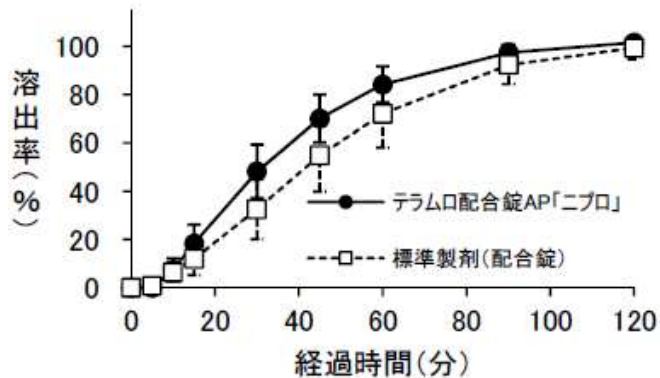
- a. 規定された試験時間において標準製剤の平均溶出率が85%以上となるとき、標準製剤の平均溶出率が40%及び85%付近の適当な2時点において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあるか、又はf2関数の値は42以上である。
- b. 規定された試験時間において標準製剤の平均溶出率が50%以上85%に達しないとき、標準製剤が規定された試験時間における平均溶出率の1/2の平均溶出率を示す適当な時点、及び規定された試験時間において試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±12%の範囲にあるか、又はf2関数の値が46以上である。

①テラムロ配合錠 AP「ニプロ」¹⁰⁾

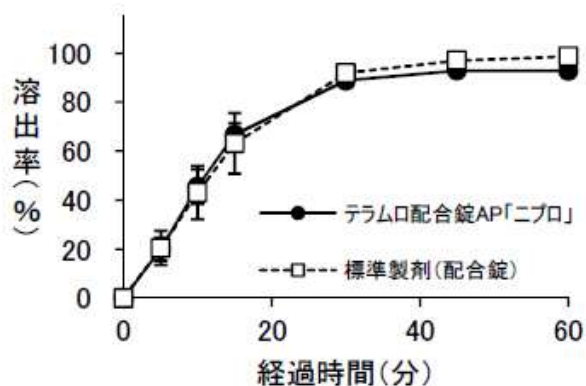
試験結果：同等性試験ガイドラインに従ってテラムロ配合錠 AP「ニプロ」と標準製剤の溶出挙動を比較した。その結果、テルミサルタンのpH1.2試験液(50rpm)、pH3.5試験液(50rpm)、pH6.8試験液(50rpm)、水(50rpm)、pH1.2試験液(100rpm)及びアムロジピンのpH5.0試験液(50rpm)、pH6.8試験液(100rpm)では溶出挙動の類似性の判定基準を満たしていたが、アムロジピンのpH1.2試験液(50rpm)、pH6.8試験液(50rpm)、水(50rpm)では類似性が認められなかった。なお、健康成人男子を対象とした生物学的同等性試験では、両製剤は生物学的に同等であることが確認されている。

1)テルミサルタン

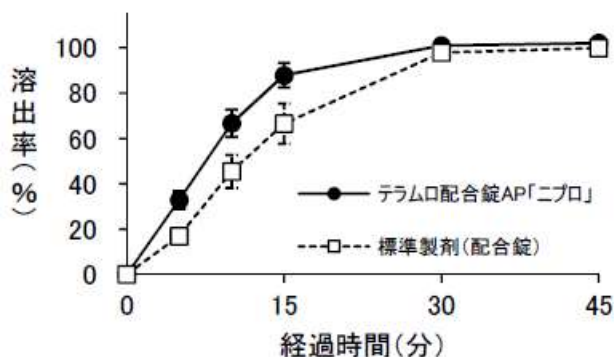
試験液pH1.2における平均溶出曲線 (mean±S.D.、n=12)



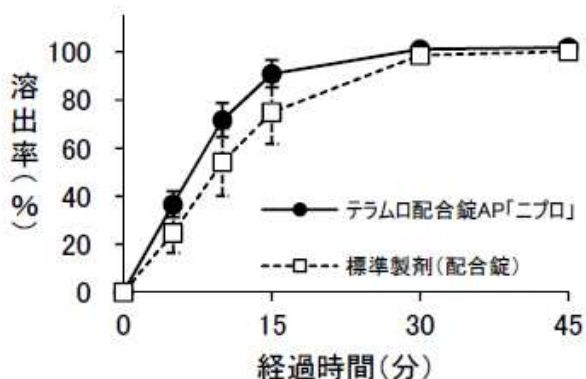
試験液 pH3.5 における平均溶出曲線 (mean±S. D. , n=12)



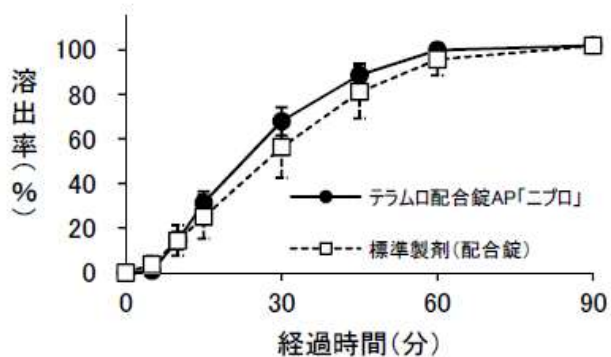
試験液 pH6.8 における平均溶出曲線 (mean±S. D. , n=12)



試験液 水における平均溶出曲線 (mean±S. D. , n=12)

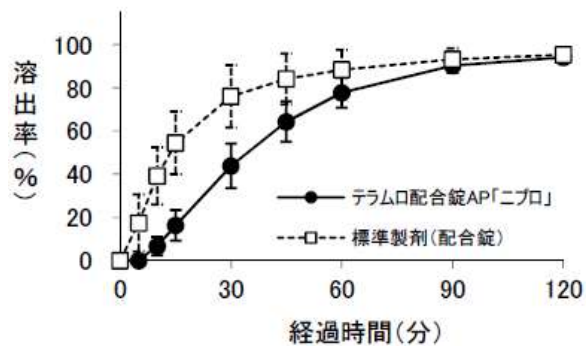


試験液 pH1.2 (100rpm) における平均溶出曲線 (mean±S. D. , n=12)

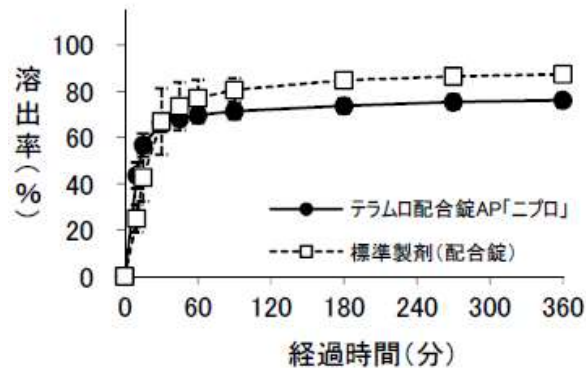


2) アムロジピン

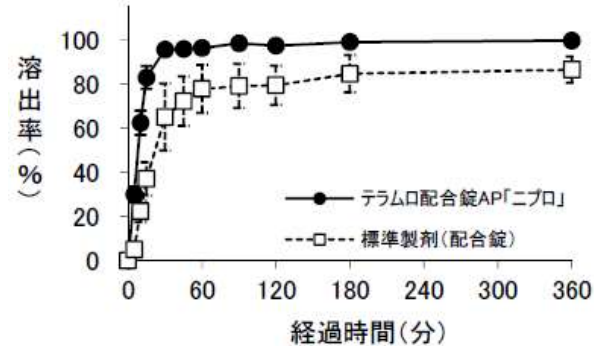
試験液 pH1.2 における平均溶出曲線 (mean±S. D. , n=12)



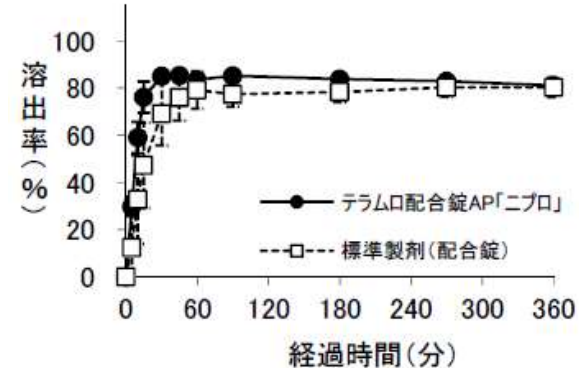
試験液 pH5.0 における平均溶出曲線 (mean±S. D. , n=12)



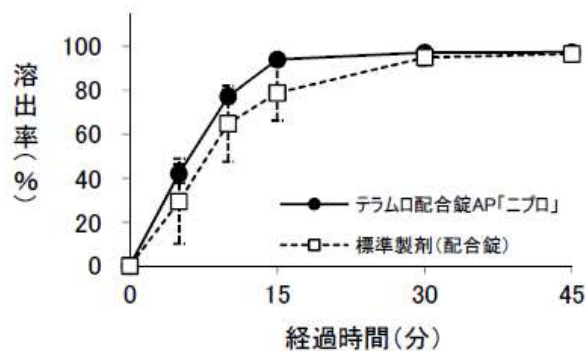
試験液 pH6.8 における平均溶出曲線 (mean±S. D. , n=12)



試験液 水における平均溶出曲線 (mean±S. D. , n=12)



試験液 pH6.8 (100rpm) における平均溶出曲線 (mean±S. D. , n=12)



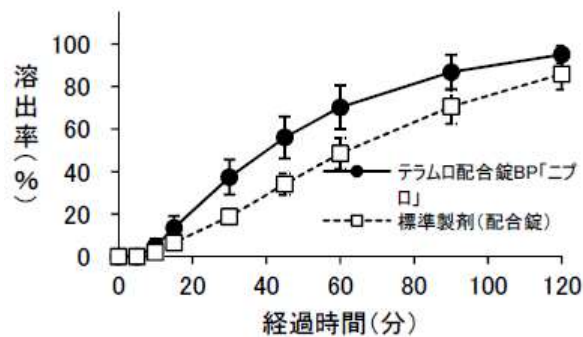
②テラムロ配合錠 BP 「ニプロ」¹¹⁾

試験結果

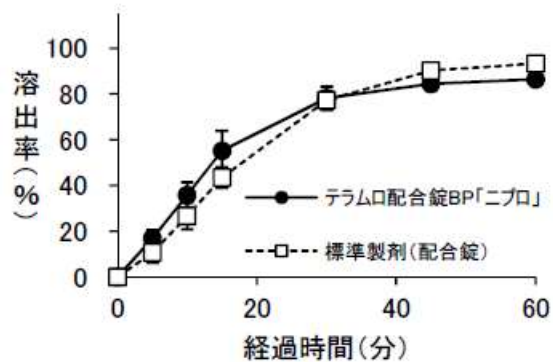
: 同等性試験ガイドラインに従ってテラムロ配合錠 BP 「ニプロ」と標準製剤の溶出挙動を比較した。その結果、テルミサルタンの pH3.5 試験液 (50rpm)、水 (50rpm)、pH1.2 試験液 (100rpm) 及びアムロジピンの pH4.5 試験液 (50rpm)、pH6.8 試験液 (50rpm)、水 (50rpm)、pH6.8 試験液 (100rpm) では溶出挙動の類似性の判定基準を満たしていたが、テルミサルタンの pH1.2 試験液 (50rpm)、pH6.8 試験液 (50rpm) 及びアムロジピンの pH1.2 試験液 (50rpm) では類似性が認められなかった。なお、健康成人男子を対象とした生物学的同等性試験では、両製剤は生物学的に同等であることが確認されている。

1) テルミサルタン

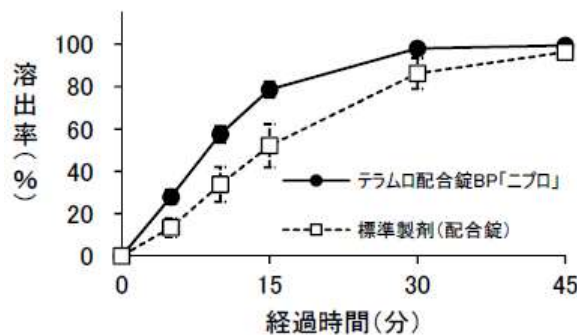
試験液 pH1.2 における平均溶出曲線 (mean±S. D. , n=12)



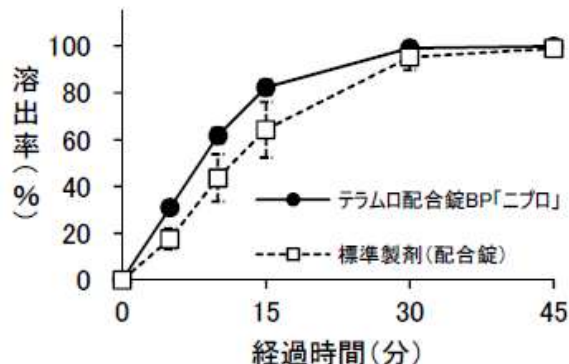
試験液 pH3.5 における平均溶出曲線 (mean±S. D. , n=12)



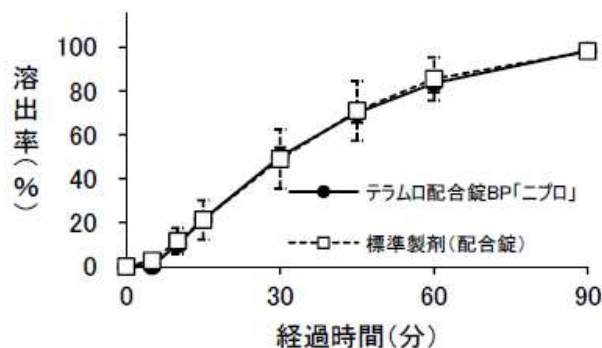
試験液 pH6.8 における平均溶出曲線 (mean±S. D. , n=12)



試験液 水における平均溶出曲線 (mean±S. D. , n=12)

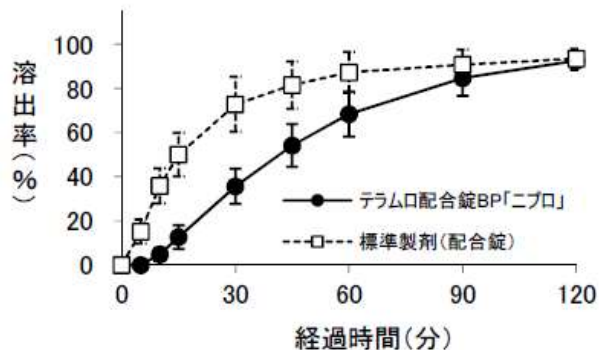


試験液 pH1.2 (100rpm) における平均溶出曲線 (mean±S. D. , n=12)

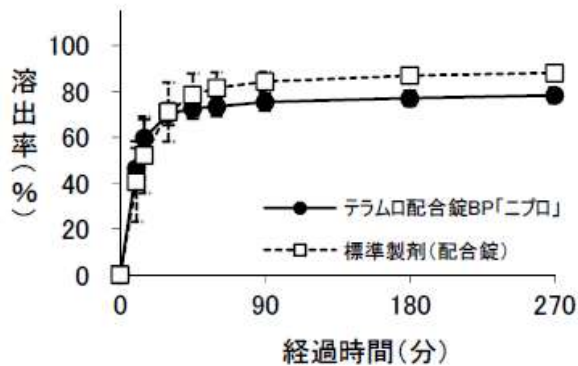


2) アムロジピン

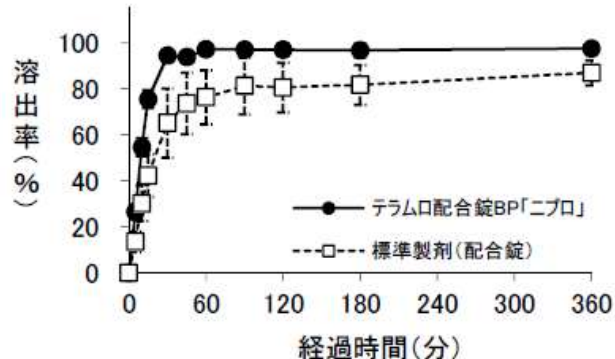
試験液 pH1.2 における平均溶出曲線 (mean±S. D. , n=12)



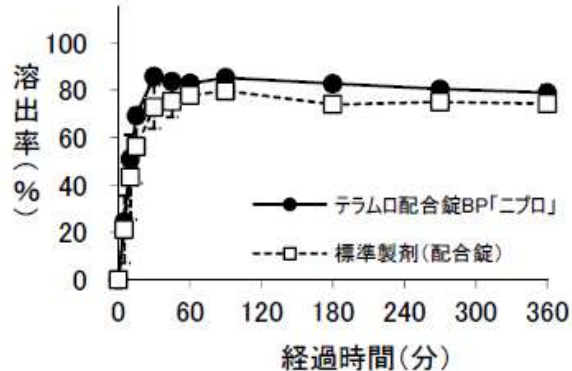
試験液 pH4.5 における平均溶出曲線 (mean±S. D. , n=12)



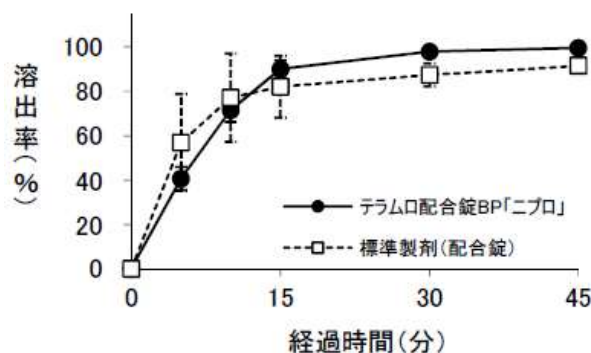
試験液 pH6.8 における平均溶出曲線 (mean±S. D. , n=12)



試験液 水 における平均溶出曲線 (mean±S. D. , n=12)



試験液 pH6.8 (100rpm) における平均溶出曲線 (mean±S. D. , n=12)



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¹²⁾

日本薬局方の医薬品各条の「テルミサルタン・アムロジピンベシル酸塩錠」確認試験法による。

10. 製剤中の有効成分の定量法¹²⁾

日本薬局方の医薬品各条の「テルミサルタン・アムロジピンベシル酸塩錠」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

該当資料なし

14. その他

自動分包機への適合性確認試験¹³⁾

全ての試験条件において分包した錠剤に割れや欠けは認められなかった。

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

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。

2. 用法及び用量

成人には 1 日 1 回 1 錠（テルミサルタン/アムロジピンとして 40mg/5mg 又は 80mg/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. 以下のテルミサルタンとアムロジピンベシル酸塩の用法・用量を踏まえ、患者ごとに本剤の適応を考慮すること。

テルミサルタン

通常、成人にはテルミサルタンとして 40mg を 1 日 1 回経口投与する。ただし、1 日 20mg から投与を開始し漸次增量する。なお、年齢・症状により適宜増減するが、1 日最大投与量は 80mg までとする。

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 2.5～5mg を 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 日 1 回 10mg まで增量することができる。

2. テラムロ配合錠 AP「ニプロ」（テルミサルタン/アムロジピンとして 40mg/5mg）については、原則として、テルミサルタン 40mg 及びアムロジピン 5mg 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。

3. テラムロ配合錠 BP「ニプロ」（テルミサルタン/アムロジピンとして 80mg/5mg）については、原則として、テルミサルタン 80mg 及びアムロジピン 5mg を併用している場合、あるいは以下のいずれか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。

- ・テルミサルタン 80mg
- ・テルミサルタン 40mg 及びアムロジピン 5mg の併用
- ・テラムロ配合錠 AP 「ニプロ」

4. 肝障害のある患者に投与する場合、テルミサルタン/アムロジピンとして 40mg/5mg を超えて投与しないこと。（「VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目」の「5. 慎重投与内容とその理由」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

該当資料なし

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

アンジオテンシンⅡ受容体拮抗薬/ジヒドロピリジン系カルシウム拮抗薬 配合剤

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序

1. テルミサルタン¹⁾

アンジオテンシン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ジオテンシン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。なお、本薬の AT₁受容体親和性は高く、作用が持続的である。

2. アムロジピンベシル酸塩²⁾

ジヒドロピリジン系カルシウム拮抗薬としての作用を示すが、作用の発現が緩徐で持続的であるという特徴を有する。

ジヒドロピリジン系カルシウム拮抗薬は膜電位依存性 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。

(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

VII. 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

健康成人男子に、テラムロ配合錠 AP「ニプロ」を 1錠（テルミサルタンとして 40mg、アムロジピンとして 5mg、n=29）絶食時経口投与した時のテルミサルタンの Tmax は約 1.96 時間、アムロジピンの Tmax は約 6.62 時間であった。

¹⁰⁾ テラムロ配合錠 BP「ニプロ」を 1錠（テルミサルタンとして 80mg、アムロジピンとして 5mg、n=48）絶食時経口投与した時のテルミサルタンの Tmax は約 1.27 時間、アムロジピンの Tmax は約 6.44 時間であった。¹¹⁾

(3) 臨床試験で確認された血中濃度

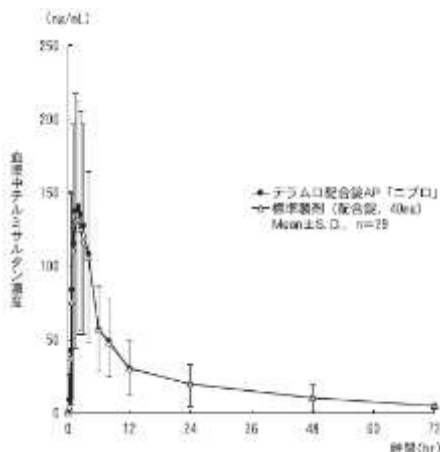
生物学的同等性試験ガイドライン

（「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン：平成 9 年 12 月 22 日 医薬審第 487 号、平成 13 年 5 月 31 日一部改正 医薬審発第 786 号、平成 18 年 11 月 24 日一部改正 薬食審査発第 1124004 号、及び平成 24 年 2 月 29 日一部改正 薬食審査発 0229 第 10 号」）

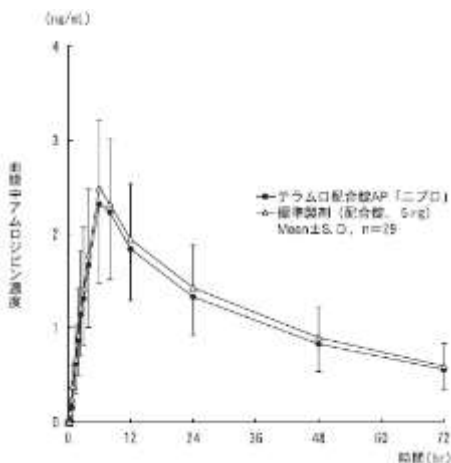
①テラムロ配合錠 AP「ニプロ」¹⁰⁾

テラムロ配合錠 AP「ニプロ」と標準製剤のそれぞれ 1錠（テルミサルタンとして 40mg、アムロジピンとして 5mg）を、2 剤 2 期のクロスオーバー法により健康成人男子に絶食時単回経口投与して LC/MS/MS 法にて血漿中テルミサルタン濃度及び血漿中アムロジピン濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ ($AUC_{0 \rightarrow 72\text{hr}}$ 、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。

1) テルミサルタン濃度



2) アムロジピン濃度



		判定パラメータ		参考パラメータ	
		AUC _{0→72hr} (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
テルミサルタン	テラムロ配合錠 AP「ニプロ」	1,703±946	172.5±77.9	1.96±0.91	24.6±11.3
	標準製剤 (配合錠、40mg)	1,672±932	161.5±90.5	2.12±1.28	26.6±16.7
アムロジピン	テラムロ配合錠 AP「ニプロ」	82±26	2.41±0.77	6.62±0.94	36.6±6.0
	標準製剤 (配合錠、5mg)	87±28	2.56±0.72	6.10±1.14	38.4±10.6

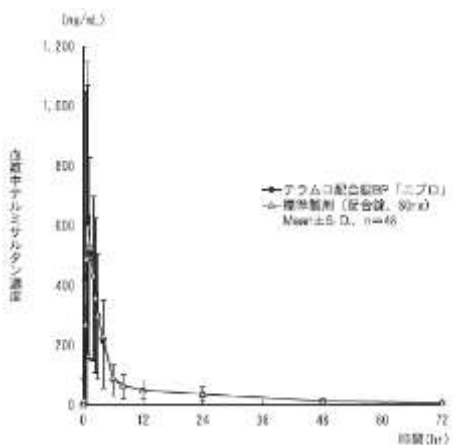
(Mean±S. D., n=29)

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。

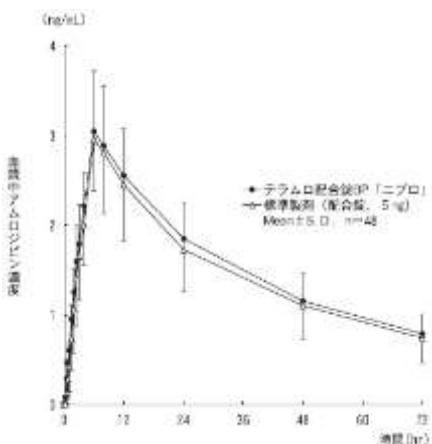
②テラムロ配合錠 BP 「ニプロ」¹¹⁾

テラムロ配合錠 BP 「ニプロ」と標準製剤のそれぞれ 1錠（テルミサルタンとして 80mg、アムロジピンとして 5mg）を、2剤 2期のクロスオーバー法により健康成人男子に絶食時単回経口投与して LC/MS/MS 法にて血漿中テルミサルタン濃度及び血漿中アムロジピン濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ (AUC_{0→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。

1) テルミサルタン濃度



2) アムロジピン濃度



		判定パラメータ		参考パラメータ	
		AUC _{0→72hr} (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
テルミサルタン	テラムロ配合錠BP「ニプロ」	3,438± 1,884	869.5± 576.6	1.27± 0.79	18.5± 6.0
	標準製剤 (配合錠、80mg)	3,401± 1,927	802.1± 510.7	1.41± 0.83	18.7± 7.6
アムロジピン	テラムロ配合錠BP「ニプロ」	113±34	3.14± 0.69	6.44± 1.54	38.8± 8.7
	標準製剤 (配合錠、5mg)	107±30	3.02± 0.73	6.56± 1.53	39.6± 9.0

(Mean±S.D., n=48)

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

「VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目」の「14. 適用上の注意」の項を参照。

(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

健康成人単回経口投与

テラムロ配合錠AP「ニプロ」	投与量	テルミサルタン [40mg×1錠、n=29]	アムロジピン [5mg×1錠、n=29]
	kel(/hr)	0.0326±0.0111	0.0194±0.0032
テラムロ配合錠BP「ニプロ」	投与量	テルミサルタン [80mg×1錠、n=48]	アムロジピン [5mg×1錠、n=48]
	kel(/hr)	0.0412±0.0123	0.0187±0.0041

(Mean±S. D.)

(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

テルミサルタン¹⁾：ヒトでの血漿タンパク結合率は99%以上である。

アムロジピン²⁾：血漿タンパク結合率は97.1%である。

3. 吸収

該当資料なし

4. 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

「VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目」の「10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項を参照。

(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

テルミサルタン：該当資料なし

アムロジピン：主に肝臓

(2) 代謝に関与する酵素（CYP450 等）の分子種

テルミサルタン：主として UGT 酵素（UDP-グルクロノシルトランスフェラーゼ）によるグルクロン酸抱合によって代謝される。また、テルミサルタンは薬物代謝酵素 P450 では代謝されない。

アムロジピン：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。

(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

テルミサルタン：主に胆汁中に排泄される。

アムロジピン：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. 透析等による除去率

テルミサルタン：血液透析によって除去されない。

アムロジピン：蛋白結合率が高いため、透析による除去は有効ではない。

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

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. 本剤の成分及びジヒドロピリジン系化合物に対し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女性（「妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項参照）
3. 胆汁の分泌が極めて悪い患者又は重篤な肝障害のある患者（「慎重投与内容とその理由」の項参照）
4. アリスキンフ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。〕（「重要な基本的注意とその理由及び処置方法」の項参照）

3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由

「V. 治療に関する項目」を参照すること。

4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由

「V. 治療に関する項目」を参照すること。

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（「重要な基本的注意とその理由及び処置方法」の項参照）
- 2) 高カリウム血症の患者（「重要な基本的注意とその理由及び処置方法」の項参照）
- 3) 肝障害のある患者〔テルミサルタンは主に胆汁中に排泄されるため、テルミサルタンのクリアランスが低下することがある。また、外国において肝障害患者でテルミサルタンの血中濃度が約3～4.5倍上昇することが報告されている。アムロジピンは主に肝で代謝されるため、肝機能障害患者では、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。〕
- 4) 重篤な腎障害のある患者〔腎機能を悪化させるおそれがあるため、血清クレアチニン値3.0mg/dL以上の場合には、慎重に投与すること。〕
- 5) 脳血管障害のある患者〔過度の降圧が脳血流不全を引き起こし、病態を悪化させるおそれがある。〕
- 6) 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) 本剤は、テルミサルタン 40mg 又は 80mg とアムロジピン 5mg との配合剤であり、テルミサルタンとアムロジピン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) 本剤の成分であるテルミサルタンは、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) 本剤の成分であるテルミサルタンは、高カリウム血症の患者において、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 $60\text{mL}/\text{min}/1.73\text{m}^2$ 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) 本剤の投与によって、急激な血圧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患者の状態を十分に観察すること。
 - (1) 血液透析中の患者
(「過量投与」の項参照)
 - (2) 利尿降圧剤投与中の患者
 - (3) 厳重な減塩療法中の患者
- 6) 降圧作用に基づく失神、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。
- 8) 本剤の成分であるテルミサルタンを含むアンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤投与中に肝炎等の重篤な肝障害があらわれたとの報告がある。肝機能検査を実施するなど、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。
- 9) 本剤の成分であるアムロジピン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。

7. 相互作用

テルミサルタンは、主として UGT 酵素 (UDP-グルクロノシルトランスフェラーゼ) によるグルクロン酸抱合によって代謝される。また、テルミサルタンは薬物代謝酵素 P450 では代謝されない。なお、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。

(1) 併用禁忌とその理由

該当しない

(2) 併用注意とその理由

併用注意（併用に注意すること）

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ジゴキシン	テルミサルタンとの併用により、血中ジゴキシン濃度が上昇したとの報告があるので、血中ジゴキシン濃度に注意すること。	テルミサルタン：機序不明
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	血清カリウム濃度が上昇するおそれがあるので注意すること。	テルミサルタン：カリウム貯留作用が増強するおそれがある。 危険因子：特に腎機能障害のある患者
カリウム補給剤 リチウム製剤 ・炭酸リチウム	アンジオテンシン変換酵素阻害剤との併用により、リチウム中毒を起こすことが報告されているので、血中リチウム濃度に注意すること。	テルミサルタン：明確な機序は不明であるが、ナトリウムイオン不足はリチウムイオンの貯留を促進するといわれているため、テルミサルタンがナトリウム排泄を促進することにより起こると考えられる。
非ステロイド性抗炎症薬 (NSAIDs) COX-2 選択的阻害剤	糸球体ろ過量がより減少し、腎障害のある患者では急性腎障害を引き起こす可能性がある。 降圧薬の効果を減弱させることが報告されている。	テルミサルタン：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る。 テルミサルタン：血管拡張作用を有するプロスタグランジンの合成が阻害されるため、降圧薬の血圧低下作用を減弱させ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
アンジオテンシン変換酵素阻害剤	急性腎障害を含む腎機能障害、高カリウム血症及び低血圧を起こすおそれがあるため、腎機能、血清カリウム値及び血圧を十分に観察すること。	テルミサルタン：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。
アリスキレンフマル酸塩	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、腎機能、血清カリウム値及び血圧を十分に観察すること。 なお、eGFR が 60mL/min /1.73m ² 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。	テルミサルタン：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。
降圧作用を有する薬剤	相互に作用を増強するおそれがある。慎重に観察を行うなど注意して使用すること。	相互に作用を増強するおそれがある。
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	エリスロマイシン及びジルチアゼムとの併用により、アムロジピンの血中濃度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	アムロジピンの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代謝を阻害し、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。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
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。	機序不明
タクロリムス	アムロジピンベシル酸塩との併用によりタクロリムスの血中濃度が上昇し、腎障害等のタクロリムスの副作用が発現するおそれがある。併用時にはタクロリムスの血中濃度をモニターし、必要に応じてタクロリムスの用量を調整すること。	アムロジピンとタクロリムスは、主としてCYP3A4により代謝されるため、併用によりタクロリムスの代謝が阻害される可能性が考えられる。

8. 副作用

（1）副作用の概要

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。

（2）重大な副作用と初期症状

重大な副作用（頻度不明）

次のような副作用があらわれることがあるので、観察を十分に行い、症状があらわれた場合には投与を中止するなど、適切な処置を行うこと。

（1）血管浮腫

顔面、口唇、咽頭・喉頭、舌等の腫脹を症状とする血管浮腫があらわれ、喉頭浮腫等により呼吸困難を来たした症例も報告されているので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には、直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

（2）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。

（3）腎機能障害

腎不全を呈した例が報告されているので、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。

（4）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、利尿降圧剤投与中の患者では低用量から投与を開始し、增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。

(5)劇症肝炎、肝機能障害、黄疸

劇症肝炎、AST (GOT)、ALT (GPT)、Al-P、LDH、 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、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

(6)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。

(7)アナフィラキシー

呼吸困難、血圧低下、喉頭浮腫等が症状として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。

(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)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障害の発症に注意すること。

(10)無顆粒球症、白血球減少、血小板減少

無顆粒球症、白血球減少、血小板減少があらわれることがあるので、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。

(3) その他の副作用

本剤の投与により以下のような副作用があらわれた場合には、症状に応じて適切な処置を行うこと。

種類＼頻度	頻度不明
過敏症 ^{注1)}	湿疹、発疹、そう痒、蕁麻疹、紅斑、多形紅斑、光線過敏症、血管炎
精神神経系	浮動性めまい ^{注2)} 、体位性めまい ^{注2)} 、頭痛、片頭痛、眠気、不眠、頭のぼんやり感、頭重、不安感、抑うつ状態、気分動搖、振戦、末梢神経障害、錐体外路症状
血液	貧血、好酸球上昇、白血球増加、赤血球減少、ヘモグロビン減少、紫斑
循環器	低血圧、心悸亢進、動悸、上室性頻脈、上室性期外収縮、期外収縮、心房細動、徐脈、洞房ブロック、洞停止、ほてり、ふらつき、起立性低血圧、頻脈
消化器	口渴、口内炎、逆流性食道炎、腹部膨満、心窓部不快感、腹痛、(連用により)歯肉肥厚 ^{注2)} 、食欲不振、消化不良、心窓部痛、嘔氣、嘔吐、胃炎、胃腸炎、鼓腸、排便回数增加、軟便、下痢、便秘、膵炎
肝臓	AST (GOT)、ALT (GPT)、Al-P、LDH、γ-GTP 上昇等の肝機能異常、腹水
呼吸器	喘息、咳、鼻出血、喀痰増加、咽頭炎、呼吸困難
泌尿・生殖器	血清クレアチニン上昇、BUN上昇、血中尿酸値上昇、尿管結石、排尿障害、尿潜血陽性、尿中蛋白陽性、勃起障害、頻尿、女性化乳房
代謝異常	血清コレステロール上昇、糖尿病、高血糖、尿中ブドウ糖陽性
骨格筋	背部痛、関節痛、筋肉痛、下肢痛、腱炎、筋痙攣、下肢痙攣、筋緊張亢進
電解質	血清カリウム上昇、血清カリウム減少、低ナトリウム血症
一般的全身障害	疲労、倦怠感、脱力感、発熱、胸痛、疼痛、しびれ、体重増加、体重減少、浮腫
その他	耳鳴、眼痛、CK (CPK) 上昇、結膜炎、目のチカチカ感、羞明、視覚異常、視力異常、鼻炎、上気道感染、インフルエンザ様症状、尿路感染、膀胱炎、敗血症、多汗、脱毛、皮膚変色、味覚異常、異常感覚、CRP陽性

注 1) このような症状があらわれた場合には、投与を中止すること。

注 2) このような症状があらわれた場合には、休薬するなど適切な処置を行うこと。

(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

「2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む）」の項

「8. 副作用」の項 を参照。

9. 高齢者への投与

- 1)高齢者に投与する場合には、患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。
[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)他社が実施した国内臨床試験では65歳未満の非高齢者と65歳以上の高齢者においてテルミサルタン・アムロジピンベシル酸塩配合製剤の降圧効果及び副作用に差はみられなかった。
- 3)本剤の成分であるテルミサルタンでは、高齢者と非高齢者との間でAUC及びCmaxに差はみられなかった。アムロジピンでは、他社が実施した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報告されている。

10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- 1)妊娠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本剤を含むアンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤又はアンジオテンシン変換酵素阻害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、頭蓋顔面の奇形、肺の発育不全等があらわれたとの報告がある。アムロジピンでは、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報告されている。]
- 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^{14)、15)}]。

3)授乳中の女性には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。[テルミサルタンの動物試験（ラット）で、乳汁中へ移行することが報告されている。また、テルミサルタンでは動物試験（ラット出生前、出生後の発生及び母動物の機能に関する試験）の15mg/kg/日以上の投与群で出生児の4日生存率の低下、50mg/kg/日投与群で出生児の低体重及び身体発達の遅延が報告されている。アムロジピンはヒト母乳中へ移行することが報告されている。¹⁶⁾]

11. 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）。

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

該当資料なし

13. 過量投与

1) 症状

本剤の過量投与に関する情報は得られていない。本剤の成分であるテルミサルタンの過量服用(640mg)により、低血圧及び頻脈があらわれたとの報告がある。また、めまいがあらわれるおそれがある。また、アムロジピンでは、過度の末梢血管拡張により、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

過量服用の場合は、次のような処置を行うこと。なお、テルミサルタンは血液濾過されない。また、テルミサルタンは血液透析によって除去されない。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、本剤のAUCは99%減少し、服用2時間後では49%減少したことから、本剤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。

(1) 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、四肢の挙上、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。

(2) 胃洗浄、及び活性炭投与

（「重要な基本的注意とその理由及び処置方法」の項参照）

14. 適用上の注意

1) 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。]

2) 服用時

本剤を食後に服用している患者には、毎日食後に服用するよう注意を与えること。[本剤の薬物動態は食事の影響を受け、空腹時投与した場合は、食後投与よりもテルミサルタンの血中濃度が高くなることが報告されており、副作用が発現するおそれがある。]

15. 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。

16. その他

【取扱い上の注意】

分包後は吸湿して軟化があるので、高温・多湿を避けて保存すること。

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) 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

〈参考〉

「VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目」の「10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項を参照。

(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 : テラムロ配合錠 AP 「ニプロ」	劇薬、処方箋医薬品 ^{注3)}
テラムロ配合錠 BP 「ニプロ」	劇薬、処方箋医薬品 ^{注3)}
有効成分 : 日本薬局方 テルミサルタン	該当しない
日本薬局方 アムロジピンベシル酸塩	毒薬

注 3) 注意－医師等の処方箋により使用すること

2. 有効期間又は使用期限

使用期限 : 製造後 3 年 (安定性試験結果に基づく)
(「IV. 製剤に関する項目」の「4. 製剤の各種条件下における安定性」の項を参照。)

3. 貯法・保存条件

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

該当しない

(2) 薬剤交付時の取扱いについて (患者等に留意すべき必須事項等)

「VIII. 安全性 (使用上の注意等) に関する項目」の「6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法」、「10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与」及び「14. 適用上の注意」の項を参照。

【取扱い上の注意】

分包後は吸湿して軟化があるので、高温・多湿を避けて保存すること。

(3) 調剤時の留意点について

該当しない

5. 承認条件等

該当しない

6. 包装

テラムロ配合錠 AP 「ニプロ」	: 100錠 (PTP)
	500錠 (PTP、バラ)
テラムロ配合錠 BP 「ニプロ」	: 100錠 (PTP)

7. 容器の材質

PTP 包装

PTP : ポリプロピレン、アルミニウム

アルミピロー : アルミニウム・ポリエチレン

バラ包装

容器 : ガラス

キャップ : スチール

8. 同一成分・同効薬

同一成分薬 : ミカムロ配合錠 AP、同配合錠 BP (日本ベーリンガー) 他

同 効 薬: アンジオテンシンII受容体拮抗薬/ジヒドロピリジン系カルシウム拮抗薬配合剤 等

9. 国際誕生年月日

該当しない

10. 製造販売承認年月日及び承認番号

製造販売承認年月日 : 2017年2月15日

承認番号 : テラムロ配合錠 AP「ニプロ」 : 22900AMX00143000
テラムロ配合錠 BP「ニプロ」 : 22900AMX00144000

11. 薬価基準収載年月日

2017年6月16日

12. 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

該当しない

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

販売名	HOT (9 桁) 番号	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード (YJ コード)	レセプト 電算コード
テラムロ配合錠 AP 「ニプロ」	125703801	2149117F1017 (2149117F1092)	622570301
テラムロ配合錠 BP 「ニプロ」	125704501	2149117F2013 (2149117F2099)	622570401

17. 保険給付上の注意

本剤は、診療報酬上の後発医薬品に該当する。

X I. 文献

1. 引用文献

- 1) 第十八改正 日本薬局方 解説書（廣川書店） C-3430(2021)
- 2) 第十八改正 日本薬局方 解説書（廣川書店） C-306(2021)
- 3) 日本薬剤師研修センター編：日本薬局方 医薬品情報 2021（じほう） 454(2021)
- 4) ニプロ(株)社内資料：安定性（加速）試験
- 5) ニプロ(株)社内資料：安定性（加速）試験
- 6) ニプロ(株)社内資料：安定性（無包装状態での安定性）試験
- 7) ニプロ(株)社内資料：安定性（無包装状態での安定性）試験
- 8) ニプロ(株)社内資料：安定性（光安定性）試験
- 9) ニプロ(株)社内資料：安定性（光安定性）試験
- 10) ニプロ(株)社内資料：生物学的同等性（溶出、血漿中濃度測定）試験
- 11) ニプロ(株)社内資料：生物学的同等性（溶出、血漿中濃度測定）試験
- 12) 第十八改正 日本薬局方 解説書（廣川書店） C-3438(2021)
- 13) ニプロ(株)社内資料：自動分包機への適合性確認試験
- 14) 阿部真也 ほか：周産期医学, 47, 1353 (2017)
- 15) 齊藤大祐 ほか：鹿児島産科婦人科学会雑誌, 29, 49 (2021)
- 16) Naito, T. et al. : J. Hum. Lact., 31(2), 301(2015)
- 17) ニプロ(株)社内資料：安定性（粉碎後の安定性）試験
- 18) ニプロ(株)社内資料：安定性（粉碎後の安定性）試験
- 19) ニプロ(株)社内資料：簡易懸濁法試験
- 20) ニプロ(株)社内資料：簡易懸濁法試験

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

妊婦に関する海外情報（FDA、オーストラリア分類）

本邦における使用上の注意「妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項の記載は以下のとおりであり、米 FDA、オーストラリア分類とは異なる。

【使用上の注意】「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本剤を含むアンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤又はアンジオテンシン変換酵素阻害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、頭蓋顔面の奇形、肺の発育不全等があらわれたとの報告がある。アムロジピンでは、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報告されている。]

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^{14), 15)}]。

3) 授乳中の女性には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。[テルミサルタンの動物試験（ラット）で、乳汁中へ移行する

ことが報告されている。また、テルミサルタンでは動物試験（ラット出生前、出生後の発生及び母動物の機能に関する試験）の 15mg/kg/日以上の投与群で出生児の 4 日生存率の低下、50mg/kg/日投与群で出生児の低体重及び身体発達の遅延が報告されている。アムロジピンはヒト母乳中へ移行することが報告されている。¹⁶⁾】

	分類
オーストラリアの分類 (An Australian categorisation of risk of drug use in pregnancy)	D*

* : Prescribing medicines in pregnancy database (Australian Government)

<<https://www.tga.gov.au/australian-categorisation-system-prescribing-medicines-pregnancy>> (2023 年 5 月アクセス)

参考：分類の概要

オーストラリアの分類：

D : Drugs which have caused, are suspected to have caused or may be expected to cause, an increased incidence of human fetal malformations or irreversible damage. These drugs may also have adverse pharmacological effects. Accompanying texts should be consulted for further details.

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。

(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

粉砕後の安定性

試験項目:外観、含量 残存率 (%)

①テラムロ配合錠 AP 「ニプロ」¹⁷⁾

保存条件 保存形態		試験項目		開始時	0.5カ 月後	1カ 月後	3カ 月後
温度	40±2°C 遮光・ 気密容器	外観		淡赤色の フィルム の混じつ た白い 粉末	変化 なし	変化 なし	変化 なし
		含量 残存 率 (%)	テルミ サルタ ン	100.0	100.4	100.6	99.7
		アムロ ジピン	100.0	98.8	98.7	97.0	
			100.0	99.1	99.1	99.6	
湿度	75±5%RH /25±2°C 遮光・開放	外観		淡赤色の フィルム の混じつ た白い 粉末	変化 なし	淡赤色の フィルム の混じつ た白い粉 末及び塊	淡赤色の フィルム の混じつ た白い塊
		含量 残存 率 (%)	テルミ サルタ ン	100.0	99.1	99.1	99.6
		アムロ ジピン	100.0	99.1	99.5	96.9	
			100.0	99.1	99.5	96.9	

保存条件 保存形態		試験項目		開始時	60万 lx・hr	120万 lx・hr
光 120万 lx・hr 透明・ 気密容器	外観		淡赤色の フィルムの 混じった 白い粉末	変化 なし	変化 なし	
	含量 残存率 (%)	テルミサ ルタン	100.0	99.1	99.1	
		アムロジ ピン	100.0	97.9	96.3	

②テラムロ配合錠 BP 「ニプロ」¹⁸⁾

保存条件 保存形態		試験項目		開始時	0.5カ 月後	1カ 月後	3カ 月後
温度 40±2°C 遮光・ 気密容器	外観		淡赤色の フィルム の混じつ た白い 粉末	変化 なし	変化 なし	変化 なし	
	含量 残存 率 (%)	テルミ サルタ ン	100.0	99.4	100.2	99.9	
		アムロ ジピン	100.0	98.6	99.0	96.9	
湿度 75±5%RH ／25±2°C 遮光・開放	外観		淡赤色の フィルム の混じつ た白い 粉末	変化 なし	淡赤色の フィルム の混じつ た白い粉 末及び塊	淡赤色の フィルム の混じつ た白い塊	
	含量 残存 率 (%)	テルミ サルタ ン	100.0	99.2	100.0	100.3	
		アムロ ジピン	100.0	99.4	99.6	97.7	

保存条件 保存形態		試験項目		開始時	60万 lx・hr	120万 lx・hr
光 120万 lx・hr 透明・ 気密容器	外観		淡赤色の フィルムの 混じった 白い粉末		変化 なし	変化 なし
	含量 残存率 (%)	テルミサ ルタン	100.0	99.3	99.2	
		アムロジ ピン	100.0	98.2	97.2	

(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性

試験方法：シリンジのプランジャーを抜き取り、シリンジ内に錠剤1個を入れてプランジャーを戻し、水（約53°C）20mLを吸い取り、5分間放置した。5分後にシリンジを手で90度15往復横転し、崩壊・懸濁の状況を観察した。崩壊しない場合は、更に5分間放置後、同様の操作を行った。10分間放置しても崩壊・懸濁しない場合は、錠剤1個を薬包紙に包み、上から乳棒で数回叩いてコーティングを破壊後、上記と同様の操作を行った。

得られた懸濁液を経管栄養用カテーテル（8Fr.チューブ）の注入端より、約2～3mL/secの速度で注入し、通過性を観察した。チューブはベッドの上の患者を想定し、体内挿入端から3分の2を水平にし、他端（注入端）を30cmの高さにセットした。注入後に適量の水（約53°C）を注入してチューブ内を洗うとき、チューブ内に残留物がみられなければ、通過性に問題なしとした。

繰り返し数は1回とした。

試験条件：

【水（約53°C）】

錠剤1個を水（約53°C）20mLに入れ、5分間放置後に攪拌したときの崩壊状況を確認した。崩壊しない場合は、更に5分間放置後に同様の操作を行い、崩壊状況を確認した。

○：投与可能。

△：時間をかけば完全崩壊しそうな状況、またはフィルム残留等によりチューブを閉塞する危険性がある。

×：投与困難。

－：簡易懸濁法対象外（安定性により破壊できない錠剤等）。

【破壊→水（約53℃）】

錠剤1個をとり、コーティングを破壊後、水（約53℃）20mLに入れ、5分または10分間放置後に攪拌したときの崩壊状況を確認した。

○：完全崩壊またはディスペンサーに吸い取り可能。

△：時間をかけば完全崩壊しそうな状況、またはフィルム残留等によりチューブを閉塞する危険性がある。

×：投与困難。

－：簡易懸濁法対象外（安定性により破壊できない錠剤等）。

判定方法：

適1：10分以内に崩壊・懸濁し、8Fr. チューブを通過する。

適2：錠剤のコーティングを破壊、あるいはカプセルを開封すれば、10分以内に崩壊・懸濁し、8Fr. チューブを通過する。

適3：投与直前にコーティング破壊を行えば使用可能。

条1：条件付通過。チューブサイズにより通過の状況が異なる。

条2：条件付通過。腸溶錠のためチューブが腸まで挿入されているか、腸瘻であれば使用可能。

条3：条件付通過。

不適：簡易懸濁法では経管投与に適さない。

試験結果

①テラムロ配合錠 AP「ニプロ」¹⁹⁾

試験条件		時間	外観	判定	
8Fr. チューブ	水 (約53℃)	5分	完全に崩壊しなかった。	×	適3
		10分	完全に崩壊しなかった。	×	
	破壊→水 (約53℃)	5分	横転後、わずかにフィルムの残留を認めた。	△	
		10分	横転後、崩壊・懸濁した。 8Fr. チューブを通過した。	○	

②テラムロ配合錠 BP「ニプロ」²⁰⁾

試験条件		時間	外観	判定	
8Fr. チューブ	水 (約53℃)	5分	完全に崩壊しなかった。	×	適3
		10分	完全に崩壊しなかった。	×	
	破壊→水 (約53℃)	5分	横転後、わずかにフィルムの残留を認めた。	△	
		10分	横転後、崩壊・懸濁した。 8Fr. チューブを通過した。	○	

本試験は「内服薬 経管投与ハンドブック 第3版（株）じほう」に準じて実施。

2. その他の関連資料

該当資料なし

【MEMO】

【MEMO】

【MEMO】

二フ。口 株式会社

大阪府摂津市千里丘新町3番26号