

※※2017年3月改訂28
 ※2016年10月改訂27

日本標準商品分類番号
873961

<規制区分> 劇薬、処方箋医薬品* <貯法> 室温保存 <使用期限> 3年(外箱に表示) <取扱い上の注意> 【取扱い上の注意】の項参照

経口血糖降下剤
パミルコン[®]錠1.25mg
パミルコン[®]錠2.5mg
 Pamilcon[®]Tab. 1.25mg・2.5mg
 グリベンクラミド製剤

承認番号	1.25	20100AMZ00309
	2.5	20100AMZ00310
薬価収載	1990年7月	
販売開始	1991年12月	

*注意－医師等の処方箋により使用すること

【警告】
 重篤かつ遷延性の低血糖症を起こすことがある。用法・用量、使用上の注意に特に留意すること。

【禁忌】(次の患者には投与しないこと)
 (1)重症ケトーシス、糖尿病性昏睡又は前昏睡、インスリン依存型糖尿病(若年型糖尿病、ブリットル型糖尿病等)の患者
 [インスリンの適用である。]
 (2)重篤な肝機能障害又は腎機能障害のある患者
 [低血糖を起こすおそれがある。]
 (3)重症感染症、手術前後、重篤な外傷のある患者
 [インスリンの適用である。]
 (4)下痢、嘔吐等の胃腸障害のある患者
 [低血糖を起こすおそれがある。]
 (5)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]
 (6)本剤の成分又はスルホンアミド系薬剤に対し過敏症の既往歴のある患者
 (7)ボセンタン水和物を投与中の患者
 [「3.相互作用」の項参照]

【組成・性状】





1. 組成

パミルコン錠1.25mg及びパミルコン錠2.5mgは、それぞれ1錠中に次の成分を含有する。

	成分	含有量	
有効成分	グリベンクラミド	1.25mg	2.5mg
添加物	乳糖水和物、アラビアゴム、セルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、カルメロースCa、ステアリン酸Mg		

2. 製剤の性状

パミルコン錠1.25mg及びパミルコン錠2.5mgは、ともに白色の割線入り素錠であり、においはない。

	識別コード	直径(mm)	厚さ(mm)	質量(mg)
1.25mg	TYK142	 6.0	 1.9	約70
2.5mg	TYK143	 長径8.1 短径4.1	 2.3	約90

【効能・効果】

インスリン非依存型糖尿病(ただし、食事療法・運動療法のみ

で十分な効果が得られない場合に限る。)

【用法・用量】

通常、1日量グリベンクラミドとして1.25～2.5mgを経口投与し、必要に応じ適宜増量して維持量を決定する。ただし、1日最高投与量は10mgとする。

投与方法は、原則として1回投与の場合は朝食前又は後、2回投与の場合は朝夕それぞれ食前又は後に経口投与する。

【使用上の注意】

1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

- (1)肝機能障害又は腎機能障害のある患者
- (2)次に掲げる低血糖を起こすおそれのある患者又は状態
 - 1)肝機能障害又は腎機能障害
 - 2)脳下垂体機能不全又は副腎機能不全
 - 3)栄養不良状態、飢餓状態、不規則な食事摂取、食事摂取量の不足又は衰弱状態
 - 4)激しい筋肉運動
 - 5)過度のアルコール摂取者
 - 6)高齢者
[「5.高齢者への投与」の項参照]
 - 7)「3.相互作用」(2)の1)に示す血糖降下作用を増強するおそれのある薬剤との併用

2. 重要な基本的注意

- (1)糖尿病の診断が確立した患者に対してのみ適用を考慮すること。
糖尿病以外にも耐糖能異常・尿糖陽性等、糖尿病類似の症状(腎性糖尿、甲状腺機能異常等)を有する疾患があることに留意すること。
- (2)適用はあらかじめ糖尿病治療の基本である食事療法、運動療法を十分に行ったうえで効果が不十分な場合に限り考慮すること。
- (3)投与する場合には、少量より開始し、血糖、尿糖を定期的に検査し、薬剤の効果を確かめ、効果が不十分な場合には、速やかに他の治療法への切り替えを行うこと。
- (4)投与の継続中に、投与の必要がなくなる場合や、減量する必要がある場合があり、また、患者の不養生、感染症の合併等により効果がなくなったり、不十分となる場合があるので、食事摂取量、体重の推移、血糖値、感染症の有無等に留意のうえ、常に投与継続の可否、投与量、薬剤の選択等に注意すること。
- (5)重篤かつ遷延性の低血糖を起こすことがあるので、高所作業、自動車の運転等に従事している患者に投与するときには注意すること。また、低血糖に関する注意について、患者及びその家族に十分徹底させること。

3. 相互作用

本剤は主に肝代謝酵素CYP2C9及びCYP3A4により代謝される。^{1,2)}

(1)併用禁忌(併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ボセンタン水和物 (トラクリア)	本剤との併用により、肝酵素値上昇の発現率が増加したとの報告がある。	本剤及びボセンタン水和物は胆汁酸塩の排泄を阻害し、肝細胞内に胆汁酸塩の蓄積をもたらす。

※(2)併用注意(併用に注意すること)

1)血糖降下作用を増強する薬剤

①臨床症状

血糖降下作用の増強による低血糖症状(脱力感、高度の空腹感、発汗、動悸、振戦、頭痛、知覚異常、不安、興奮、神経過敏、集中力低下、精神障害、意識障害、痙攣等)が起こることがある。

②措置方法

併用する場合には、血糖値その他患者の状態を十分観察し、必要に応じて本剤又は併用薬剤の投与量を調節するなど慎重に投与すること。特にβ-遮断剤と併用する場合にはプロプラノロール等の非選択性薬剤は避けることが望ましい。低血糖症状が認められた場合には通常はショ糖を投与し、α-グルコシダーゼ阻害剤(アカルボース、ボグリボース等)との併用により低血糖症状が認められた場合にはブドウ糖を投与すること。

③薬剤名等：機序・危険因子

薬剤名等	機序・危険因子
インスリン製剤 ヒトインスリン 等	血中インスリン増大
ビグアナイド系薬剤 メトホルミン塩酸塩 ブホルミン塩酸塩	肝臓での糖新生抑制、腸管でのブドウ糖吸収抑制
チアゾリジン系薬剤 ピオグリタゾン	インスリン作用増強
α-グルコシダーゼ阻害剤 アカルボース ボグリボース 等	糖吸収抑制
DPP-4阻害薬 シタグリプチン酸塩水和物 等	インスリン分泌促進、グルカゴン濃度低下
GLP-1受容体作動薬 リラグルチド 等	インスリン分泌促進、グルカゴン分泌抑制
SGLT2阻害剤 イブラグリフロジン L- プロリン トホグリフロジン水和物 等	尿中へのブドウ糖排泄促進
プロベネシド	腎排泄抑制
クマリン系薬剤 ワルファリンカリウム	肝代謝抑制
サリチル酸剤 アスピリン サザピリン 等	血中蛋白との結合抑制、サリチル酸剤の血糖降下作用
プロピオン酸系消炎剤 ナプロキセン ロキソプロフェンナトリウム水和物 等	血中蛋白との結合抑制 [これらの消炎剤は蛋白結合率が高いので、血中に本剤の遊離型が増加して血糖降下作用が増強するおそれがある。]
アリアル酢酸系消炎剤 アンフェナクナトリウム水和物 ナブメトン 等	
オキシカム系消炎剤 ロルノキシカム 等	

薬剤名等	機序・危険因子
β-遮断剤 プロプラノロール メトプロロール 等	糖新生抑制 アドレナリンによる低血糖からの回復抑制 低血糖に対する交感神経症状抑制
モノアミン酸化酵素阻害剤	インスリン分泌促進、糖新生抑制
クラリスロマイシン	機序不明 左記薬剤が本剤の血中濃度を上昇させる可能性がある。
サルファ剤 スルファメトキサゾール スルファジメトキシン 等	血中蛋白との結合抑制、肝代謝抑制、腎排泄抑制
クロラムフェニコール	肝代謝抑制
テトラサイクリン系抗生物質 テトラサイクリン塩酸塩 ミノサイクリン塩酸塩 等	インスリン感受性促進
シプロフロキサシン レボフロキサシン水和物	機序不明
フィブラート系薬剤 ベザフィブラート クロフィブラート 等	血中蛋白との結合抑制 肝代謝抑制 腎排泄抑制
アゾール系抗真菌剤 ミコナゾール フルコナゾール 等	肝代謝抑制 血中蛋白との結合抑制
シベンプリンコハク酸塩 ジソピラミド ビルメノール塩酸塩水和物	インスリン分泌促進が考えられている。

2)血糖降下作用を減弱する薬剤

①臨床症状

血糖降下作用の減弱による高血糖症状(嘔気・嘔吐、脱水、呼気のアセトン臭等)が起こることがある。

②措置方法

併用する場合には、血糖値その他患者の状態を十分に観察しながら投与すること。

③薬剤名等：機序・危険因子

薬剤名等	機序・危険因子
アドレナリン	末梢でのブドウ糖の取り込み抑制、肝臓での糖新生促進
副腎皮質ホルモン製剤 コルチゾン酢酸エステル ヒドロコルチゾン 等	肝臓での糖新生促進、末梢組織でのインスリン感受性低下
甲状腺ホルモン製剤 レボチロキシンナトリウム 水和物 乾燥甲状腺 等	腸管でのブドウ糖吸収促進、グルカゴンの分泌促進、カテコラミンの作用増強、肝臓での糖新生促進
卵胞ホルモン製剤 エストラジオール安息香酸 エステル エストリオール 等	機序不明 コルチゾール分泌変化、組織での糖利用変化、成長ホルモンの過剰産生、肝機能の変化等が考えられている。
利尿剤 トリクロルメチアジド フロセミド 等	インスリン分泌の抑制、末梢組織でのインスリン感受性の低下
ピラジナミド	機序不明 血糖値のコントロールが難しいとの報告がある。
イソニアジド	糖質代謝の障害による、血中ブドウ糖濃度上昇及び糖耐性障害
リファンピシン	肝代謝促進
ニコチン酸	肝臓でのブドウ糖の同化抑制
フェノチアジン系薬剤 クロルプロマジン フルフェナジンマレイン酸 塩 等	インスリン遊離抑制、副腎からのアドレナリン遊離
フェニトイン	インスリンの分泌阻害

薬剤名等	機序・危険因子
ブセレリン酢酸塩	機序不明 ブセレリン酢酸塩投与により、 インスリン非依存型糖尿病患者 が依存型になったとの報告が海 外である。

4. 副作用

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。

(1)重大な副作用（頻度不明）

1) **低血糖**：低血糖（初期症状：脱力感、高度の空腹感、発汗等）があらわれることがある。なお、徐々に進行する低血糖では、精神障害、意識障害等が主である場合があるので注意すること。

また、本剤の投与により低血糖症状（脱力感、高度の空腹感、発汗、動悸、振戦、頭痛、知覚異常、不安、興奮、神経過敏、集中力低下、精神障害、意識障害、痙攣等）が認められた場合には通常はショ糖を投与し、 α -グルコシダーゼ阻害剤（アカルボース、ボグリボース等）との併用により低血糖症状が認められた場合にはブドウ糖を投与すること。

また、低血糖は投与中止後、臨床的にいったん回復したと思われる場合でも数日間は再発することがある。

2) **無顆粒球症、溶血性貧血**：無顆粒球症、溶血性貧血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。

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

(2)その他の副作用

以下のような副作用があらわれた場合には、症状に応じて適切な処置を行うこと。

	頻度不明
血液 ^{注1)}	血小板減少、白血球減少
肝臓	AST(GOT)・ALT(GPT)の上昇
消化器	下痢、胃部膨満感、便秘、悪心、食欲不振、心窩部痛
過敏症 ^{注2)}	発疹、光線過敏症、痒疹感
精神神経系	めまい、倦怠感、眠気
その他	流涙、視力低下、浮腫、アルコール耐性低下、脱毛

注1)投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

注2)投与を中止すること。

5. 高齢者への投与

高齢者では、少量から投与を開始し定期的に検査を行うなど慎重に投与すること。

[生理機能が低下していることが多く、低血糖があらわれやすい。]

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

(1)妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には投与しないこと。

[スルホニルウレア系薬剤は胎盤を通過することが報告されており、新生児の低血糖、巨大児が認められている。また、動物実験(ラット)で催奇形作用が報告されている。]

(2)授乳婦に投与する場合には授乳を避けさせること。

[他のスルホニルウレア系薬剤(トルブタミド)で母乳へ移行することが報告されている。]

7. 過量投与

(1)徴候・症状：

低血糖が起こることがある。

[「4.副作用」の低血糖の項参照]

(2)処置：

1) 飲食が可能な場合：ブドウ糖(5~15g)又は10~30gの砂糖の入った吸収のよいジュース、キャンディなどを摂取させる。

2) 意識障害がある場合：ブドウ糖液(50%20mL)を静注し、必要に応じて5%ブドウ糖液点滴により血糖値の維持を図る。

3) その他：血糖上昇ホルモンとしてのグルカゴン投与もよい。

8. 適用上の注意

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

9. その他の注意

(1)スルホニルウレア系薬剤(トルブタミド1日1.5g)を長期間継続使用した場合、食事療法単独の場合と比較して心臓・血管系障害による死亡率が有意に高かったとの報告がある。

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

【薬物動態】

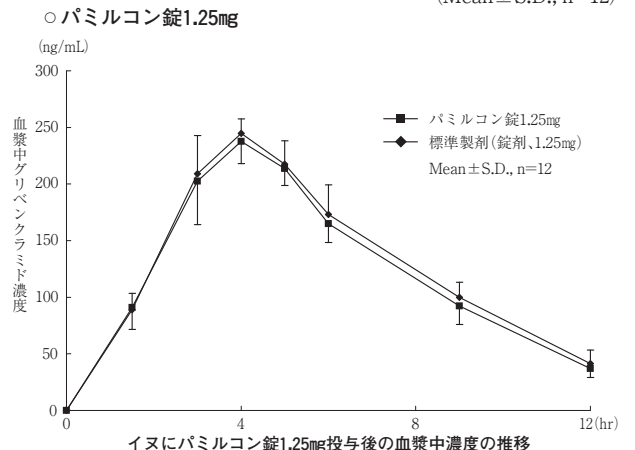
1. 生物学的同等性試験

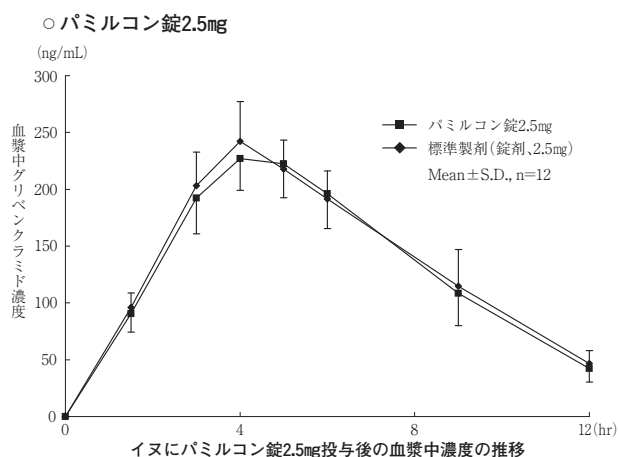
(参考) 動物での薬物動態³⁾

パミルコン錠1.25mg又はパミルコン錠2.5mgと標準製剤をクロスオーバー法により、それぞれグリベンクラミドとして2.5mgを健康なビーグル犬に空腹時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)について統計解析を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された。

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0~12} (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
パミルコン錠1.25mg	1503.08±122.16	246.66±23.54	3.92±0.51	2.83±0.41
標準製剤 (錠剤、1.25mg)	1564.96±148.54	248.92±15.36	4.00±0.60	2.95±0.31
パミルコン錠2.5mg	1606.90±209.89	236.61±28.96	4.33±0.65	2.76±0.43
標準製剤 (錠剤、2.5mg)	1654.63±254.26	243.61±33.03	4.00±0.43	3.06±0.43

(Mean±S.D., n=12)





血漿中濃度並びにAUC、Cmax等のパラメータは、被験動物の選択、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

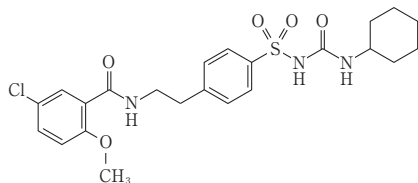
パミルコン錠1.25mg及びパミルコン錠2.5mgは、日本薬局方外医薬品規格第3部に定められたグリベンクラミド錠の溶出規格に適合していることが確認されている。⁴⁾

【薬効薬理】

グリベンクラミドは、インスリン分泌能の残存する膵ランゲルハンス島β細胞を刺激してインスリンの分泌を高める。インスリン分泌作用は、β細胞のATP依存性K⁺チャネルを閉鎖して脱分極を起こすことによりCa²⁺チャネルを開閉し、Ca²⁺を細胞内に流入させることによる。⁵⁾

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名：グリベンクラミド、Glibenclamide (JAN)
 化学名：4-[2-(5-Chloro-2-methoxybenzoylamino) ethyl]-
 N-(cyclohexylcarbamoyl)benzenesulfonamide
 分子式：C₂₃H₂₈ClN₃O₅S
 分子量：494.00
 構造式：



性状：グリベンクラミドは、白色～微帯黄白色の結晶又は結晶性の粉末である。

N,N-ジメチルホルムアミドに溶解やすく、クロロホルムにやや溶けにくく、メタノール又はエタノール(95)に溶けにくく、水にほとんど溶けない。

融点：169～174℃

【取扱い上の注意】

安定性試験：最終包装製品を用いた加速試験(40℃、相対湿度75%、6ヵ月)の結果、パミルコン錠1.25mg及びパミルコン錠2.5mg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⁾

【包装】

パミルコン錠1.25mg：100錠、500錠、1000錠

パミルコン錠2.5mg：100錠、500錠、1000錠

※※【主要文献及び文献請求先】

〈主要文献〉

- 1) Kirchheiner, J., et al.: Clin. Pharmacol. Ther. 2002; 71 (4): 286-296
- 2) Naritomi, Y., et al.: Xenobiotica 2004; 34 (5): 415-427
- 3) 武田テバ薬品(株) 社内資料：生物学的同等性試験
- 4) 武田テバ薬品(株) 社内資料：溶出試験
- 5) 第十七改正日本薬局方解説書，廣川書店 2016；C-1548
- 6) 武田テバ薬品(株) 社内資料：安定性試験

〈文献請求先〉

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求下さい。

日本化薬株式会社 医薬品情報センター
 (住所) 〒100-0005 東京都千代田区丸の内二丁目1番1号
 (TEL) 0120-505-282 (フリーダイヤル)

®登録商標

発売元



日本化薬株式会社

東京都千代田区丸の内二丁目1番1号

※製造販売元

武田テバ薬品株式会社

大阪市中央区道修町四丁目1番1号