

**貯法**：気密容器で室温保存，遮光保存  
**使用期限**：外箱等に表示の使用期限内に使用すること  
**規制区分**：処方せん医薬品（注意—医師等の処方せんにより使用すること）

	5mg	10mg
承認番号	22500AMX00393000	22500AMX00394000
薬価収載	2014年6月	2014年6月
販売開始	2014年6月	2014年6月

## 持続性Ca拮抗剤

# 日本薬局方 ニトレンジピン錠

## ニトレンジピン錠5mg「日医工」

## ニトレンジピン錠10mg「日医工」

### Nitrendipine

#### 【禁忌（次の患者には投与しないこと）】

妊婦又は妊娠している可能性のある婦人〔本剤は動物実験で催奇形作用及び胎児致死作用が報告されている。（「妊婦，産婦，授乳婦等への投与」の項参照）〕

#### 【組成・性状】

##### 1. 組成

###### ニトレンジピン錠5mg「日医工」

日本薬局方ニトレンジピン錠で，1錠中ニトレンジピン5mgを含有する。

添加物として乳糖，トウモロコシデンプン，セルロース，ポビドン，ラウリル硫酸ナトリウム，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，タルク，黄色三二酸化鉄を含有する。

###### ニトレンジピン錠10mg「日医工」

日本薬局方ニトレンジピン錠で，1錠中ニトレンジピン10mgを含有する。

添加物として乳糖，トウモロコシデンプン，セルロース，ポビドン，ラウリル硫酸ナトリウム，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，タルク，黄色三二酸化鉄を含有する。

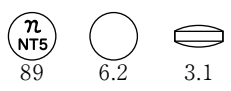
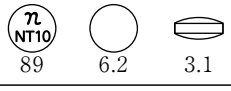
##### 2. 製剤の性状

###### ニトレンジピン錠5mg「日医工」

淡黄白色のフィルムコーティング錠である。

###### ニトレンジピン錠10mg「日医工」

淡黄色のフィルムコーティング錠である。

販売名	形状 重量(mg)直径(mm)厚さ(mm)	本体 コード	包装 コード
ニトレンジピン錠 5mg「日医工」	 NT5 89 6.2 3.1	NT5	526
ニトレンジピン錠 10mg「日医工」	 NT10 89 6.2 3.1	NT10	527

#### 【効能・効果】

- 高血圧症，腎実質性高血圧症
- 狭心症

#### 【用法・用量】

- 高血圧症，腎実質性高血圧症  
ニトレンジピンとして，通常，成人1回5～10mgを1日1回経口投与する。  
なお，年齢，症状に応じ適宜増減する。
- 狭心症  
ニトレンジピンとして，通常，成人1回10mgを1日1回経口投与する。

なお，年齢，症状に応じ適宜増減する。

#### 【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）

- 過度に血圧の低い患者
- 重篤な肝機能障害のある患者〔肝硬変患者で血中濃度の増加が報告されている。〕
- 重篤な腎機能障害のある患者〔腎機能が悪化することがある。〕
- 高齢者（「高齢者への投与」の項参照）

##### 2. 重要な基本的注意

- カルシウム拮抗剤の投与を急に中止したとき，症状が悪化した症例が報告されているので，本剤の休薬を要する場合は徐々に減量し，観察を十分に行うこと。また，患者に医師の指示なしに服薬を中止しないように注意すること。
- まれに過度の血圧低下を起こすことがあるので，このような場合には投与を中止するなど適切な処置を行うこと。
- 降圧作用に基づくめまい等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作業**に注意させること。

##### 3. 相互作用

本剤は，主として肝代謝酵素CYP3A4で代謝される。

##### 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
β-遮断剤	過剰な心筋収縮力低下や血圧降下が起こるおそれがある。	両薬剤の相加・相乗作用によると考えられている。
他の降圧剤	過度の血圧低下が起こることがある。	薬理的な相加・相乗作用によるものと考えられている。
ジゴキシン	ジゴキシン中毒（不整脈，嘔気，嘔吐，視覚障害，めまい等）があらわれるおそれがある。	ジギタリス製剤の腎及び腎外クリアランスを減少させ，ジギタリス製剤の血中濃度を上昇させると考えられている。
シメチジン ラニチジン	血圧が過度に低下するおそれがある。減量するなど慎重に投与すること。	これらの薬剤は本剤の肝での酸化的代謝を阻害し，また，胃酸分泌を抑制して，吸収を高めることにより本剤の血中濃度を上昇させることが考えられる。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
HIVプロテアーゼ阻害剤 サキナビル, リトナビル等	本剤の血中濃度が上昇し、血圧が過度に低下する可能性がある。	本剤は主に肝チトクロームP450 (CYP3A) で代謝されるので、リトナビル、サキナビル等との併用により、代謝が阻害され、血中濃度が上昇する可能性がある。
リファンピシン	本剤の作用を減弱させることがある。	リファンピシンが肝の薬物代謝酵素を誘導し、本剤の代謝を促進して血中濃度を低下させると考えられている。
グレープフルーツジュース	本剤の血中濃度が上昇し、作用が増強されることがある。患者の状態を注意深く観察し、過度の血圧低下等の症状が認められた場合には、本剤を減量するなど適切な処置を行う。また、グレープフルーツジュースとの同時服用をしないように注意する。	発現機序の詳細は不明であるが、グレープフルーツジュースに含まれる成分が本剤の肝代謝酵素 (チトクロームP450) を抑制し、クリアランスを低下させるためと考えられている。

#### 4. 副作用

総症例数7,555例中478例 (6.33%)、691件の副作用が報告されている。

主な副作用は顔面潮紅100件 (1.32%)、頭痛91件 (1.20%)、動悸63件 (0.83%)、めまい52件 (0.69%)、ほてり53件 (0.70%) 等であった。(バイロテンシン錠再審査終了時及び効能追加時)

##### (1) 重大な副作用 (頻度不明)

1) **過度の血圧低下により意識消失、呼吸減弱、顔面蒼白等のショック様症状**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、適切な処置を行うこと。

##### 2) **肝機能障害、黄疸**

AST(GOT)、ALT(GPT)、 $\gamma$ -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

	0.1～5%未満	0.1%未満	頻度不明
腎 臓 <sup>注)</sup>		クレアチニン上昇, 尿酸上昇	BUN上昇
循 環 器	頭重・頭痛, 顔面潮紅, 動悸, 血圧低下, ほてり, めまい, 熱感, 浮腫, ふらつき, 立ちくらみ, のぼせ	胸部痛 <sup>注)</sup> , 耳鳴, 頻脈, 発赤	
消 化 器	悪心	食欲不振, 口渇, 嘔吐, 消化不良, 腹痛, 胃部不快感, 便秘, 下痢	
過 敏 症 <sup>注)</sup>	発疹	光線過敏症, 掻痒感	
口 腔 <sup>注)</sup>			歯肉肥厚
そ の 他	倦怠感	ふるえ, 脱力感, しびれ, 眠気, 不眠, 頻尿	女性化乳房, CK(CPK)上昇, 血清カリウム上昇, 総コレステロール上昇, 血糖値上昇

注：異常が認められた場合には、投与を中止すること。

#### 5. 高齢者への投与

高齢者では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。[一般に過度の降圧は好ましくないといわれている (脳梗塞等が起こることがある。)]

#### 6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- 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。[本剤は動物実験で催奇形作用及び胎児致死作用が報告されている。<sup>1)</sup>]
- 授乳中の婦人への投与は避けることが望ましいが、やむを得ず投与する場合は、授乳を避けさせること。[動物実験で母乳中へ移行することが報告されている。<sup>2)</sup>]

#### 7. 小児等への投与

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) 徴候、症状

過量投与に関する情報は少ないが、主要な臨床症状として過度の血圧低下等が引き起こされる可能性がある。また肝機能障害があると症状が遷延することがある。

##### (2) 処置

本剤の急性中毒に対しては、通常、胃洗浄もしくは催吐、下剤及び活性炭の投与等の初期治療を行う。心電図や呼吸機能等のモニターを行いながら、下肢の挙上、また必要に応じて輸液、カルシウムの静注、昇圧剤の投与等積極的な支持・対症療法を行う。なお、蛋白結合率が高いため、強制利尿、血液透析等は本剤の除去にそれほど有用でないと考えられる。

#### 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。)

### 【薬物動態】

#### 1. 吸収・血中濃度

- 健康成人に10mgを経口投与したときの血漿中未変化体濃度は投与後2～3時間で最高濃度に達し、その後の消失は2相性を示し、 $t_{1/2\beta}$ は約10時間であった。<sup>3,4)</sup>

$t_{max}$ (h)	$C_{max}$ (ng/mL)	$t_{1/2\beta}$ (h)	AUC (ng·h/mL)
2～3	7	10	37

(健康成人22例, 10mg単回投与)

- 本態性高血圧症患者5例に本剤1日1回10mg投与したとき、降圧効果と血漿中濃度は有意な相関を示し、最小有効血漿中濃度は1.13ng/mLと推定された。<sup>5)</sup>

#### 2. 代謝・排泄

健康成人にニトレンジピン10mgを経口投与したとき、主要代謝経路は、ジヒドロピリジン環の酸化、エステル結合の開裂及びメチル基の酸化と、これらに引き続くグルクロン酸抱合であった。これらの代謝物の薬理作用はニトレンジピンに比し極めて弱く、投与後48時間までに投与量の52.4%が尿中に排泄された。<sup>3)</sup>

#### 3. 蛋白結合率：約98% (in vitro, 5～100ng/mL濃度時)<sup>6)</sup>

#### 4. チトクロームP450の分子種：CYP3A4<sup>7)</sup>

### 【臨床成績】

972例について実施された臨床試験の概要は次のとおりである。<sup>8-13)</sup>

##### (1) 高血圧症、腎実質性高血圧症

本態性高血圧症781例に対する有効率は81.6% (637例/781例) である。また、二重盲検比較試験によっても本剤の有用性が確認されている。腎障害を伴う高血圧症26例に対しては、84.6% (22例/26例) の有効率を示した。本例中、重症高血圧症19例に対しては、94.7% (18例/19例) の有効率を示した。また、腎実質性高血圧症47例に対しては、85.1% (40例/47例) の有効率を示した。

##### (2) 狭心症

狭心症118例に対する改善率は73.7% (87例/118例) である。病型別には、労作性狭心症74.0% (57例/77例)、労作兼安静狭心症70.3% (26例/37例) 及び安静狭心症100% (4例/4例) である。また、二重盲検比較試験によっても本剤の有用性が確認されている。

## 【薬効薬理】

### 1. ヒトでの作用

#### (1) 降圧作用

本態性高血圧症患者（成人男性3例）に本剤を1日1回10～20mg投与し、観血的に24時間血圧を測定したところ、夜間の過度な降圧や早朝の急速な血圧上昇は認められず、血圧の日内リズムを変えずに安定した降圧効果を示した。<sup>14)</sup>

#### (2) 抗狭心症作用

労作性狭心症患者（成人、男性10例、女性7例）に本剤を1日1回10mg投与し、トレッドミル多段階運動負荷試験を行ったところ、運動耐容時間、0.1mV ST下降開始時間及び狭心痛発現時間を有意に延長した。<sup>15)</sup>また、労作性狭心症患者（成人、男性12例、女性4例）に本剤を1日1回10mg、2週間連続投与し、同様に運動耐容能改善効果が認められた。<sup>16)</sup>

### 2. 動物での作用

#### (1) 降圧作用

各種高血圧病態モデル（自然発症高血圧ラット、デオキシコルチコステロン誘発高血圧ラット、腎性高血圧ラット・イヌ）において、持続的で有意な降圧作用を示し、5週間の連続投与によっても耐薬性を生じない。<sup>3,17)</sup>

#### (2) 腎機能への影響

食塩感受性ダールラットに10週間連続投与しても腎機能に対し影響はなく、糸球体硬化の軽減が認められた。<sup>18)</sup>

#### (3) 抗狭心症作用

麻酔下イヌの冠血流量、冠静脈洞流血流量を増加させるほか、冠動脈酸素差を減少させて心臓への酸素供給量を増加させる。<sup>19)</sup>また、イヌ血液灌流心臓標本で冠血流量を選択的に増加させるが、心筋収縮力などの他の心機能への影響は少ない。<sup>19,20)</sup>  
ヒト冠血管のプロスタグランジンF<sub>2α</sub>による周期的収縮並びに、イヌ冠血管の3,4-ジアミノピリジンによる周期的収縮を抑制する。<sup>19,21)</sup>

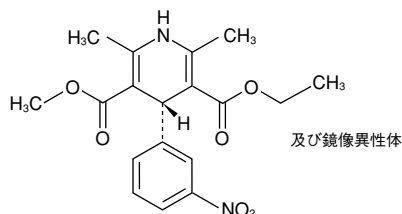
### 3. 作用機序

細胞膜の膜電位依存性カルシウムチャン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て冠血管や末梢血管の平滑筋を選択的に弛緩させる。<sup>22,23)</sup>

## 【有効成分に関する理化学的知見】

一般名：ニトレンジピン（Nitrendipine）

化学名：3-Ethyl 5-methyl (4RS)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridine-3,5-dicarboxylate



分子式：C<sub>18</sub>H<sub>20</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>

分子量：360.36

性状：黄色の結晶性の粉末である。

アセトニトリルにやや溶けやすく、メタノール又はエタノール(99.5)にやや溶けにくく、水にほとんど溶けない。  
本品は光によって徐々に帯褐黄色となる。  
本品のアセトニトリル溶液（1→50）は旋光性を示さない。

融点：157～161℃

## 【包装】

ニトレンジピン錠 5mg 「日医工」

100錠(10錠×10; PTP)

700錠(14錠×50; PTP)

1000錠(10錠×100; PTP)

ニトレンジピン錠10mg 「日医工」

100錠(10錠×10; PTP)

700錠(14錠×50; PTP)

1000錠(10錠×100; PTP)

## 【主要文献】

- 1) 清水ゆりほか：応用薬理 36, 145(1988)
- 2) 橋本 豊ほか：応用薬理 36, 133(1988)
- 3) バイロテンシン基礎文献集(吉富製薬株式会社；1990)
- 4) 重年 稔ほか：未発表
- 5) 梅田照久ほか：臨床と研究 66, 615(1989)
- 6) 重年 稔ほか：未発表
- 7) Proceedings of the BPS, 548(1993)
- 8) 尾前照雄ほか：臨床と研究 66, 239(1989)
- 9) 尾前照雄ほか：医学のあゆみ 148, 687(1989)
- 10) 吉永 馨ほか：臨床医薬 4, 1881(1988)
- 11) 藤島正敏ほか：臨床と研究 74, 2584(1997)
- 12) 藤島正敏ほか：基礎と臨床 31, 3123(1997)
- 13) 池田正男ほか：臨床医薬 4, 2291(1988)
- 14) 宮川具己ほか：薬理と治療 16, 3877(1988)
- 15) 外畑 巖ほか：臨床医薬 4, 2271(1988)
- 16) 加藤和三ほか：臨床と研究 65, 3981(1988)
- 17) Stoepel, K. et al.: Arzneim.-Forsch. 31, 2056(1981)
- 18) 三小田伸之ほか：日薬理誌 114, 373(1999)
- 19) 川原公規ほか：日薬理誌 92, 397(1988)
- 20) 平 則夫ほか：Arzneim.-Forsch. 36, 35(1986)
- 21) 宮沢 功ほか：脈管学 29, 471(1989)
- 22) Kawashima, Y. et al.: J.Physiol. 402, 219(1988)
- 23) Bean, B. P. et al.: Circ. Res. 59, 229(1986)

## 【文献請求先】

主要文献欄に記載の文献・社内資料は下記にご請求下さい。

日医工株式会社 お客様サポートセンター  
〒930-8583 富山市総曲輪1丁目6番21

☎ (0120)517-215

Fax (076)442-8948