

### アンジオテンシン変換選択性阳害剤

処方箋医薬品※ ※注意-医師等の処方箋により使用すること

日本薬局方 イミダプリル塩酸塩錠

日本標準商品分類番号 872144

薬価基準収載

# 。 リル塩酸塩<sub>錠</sub>2.5mg「DSEP」 ミタ"プ"リル塩酸塩<sub>錠</sub>5mg「DSEP」 ミタ"プリル塩酸塩錠10mg「DSEP」 ンイミダ"プッル塩酸塩

IMIDAPRIL HYDROCHLORIDE TABLETS DSEP I

先発医薬品名:タナトリル®錠2.5/錠5/錠10[田辺三菱製薬]

## 医療事故防止への取り組み

表示を「より見易く」「より判り易く」工夫しました。



### PTPシートの工夫

### 1錠毎のGS1データバー

薬剤取り違え防止の負担を軽減する目的でPTPシートの裏面にGS1データバーを表示しています。(PTPシートの印刷色は先発製品 の配色を踏襲)

### ピッチコントロール(定位置印刷)

ピッチコントロールを行うことにより、「製品名」「有効成分の含量」 「DSEP」の表示を識別し易くしています。



### 錠剤の工夫

### 両面インクジェット印刷

「製品名」「有効成分の含量」「DSEP」を両面インクジェット印刷し、 判別し易くしています。

### 分割(割線)

錠5mg、錠10mgは割線により分割が可能です。



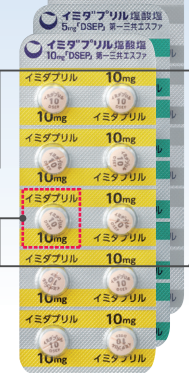
## 固装箱の工夫

### 製品情報カード

切り離し可能な製品情報カード(製品名、製造番号、使用期限、GS1 データバー)を薬剤棚等、残シート管理にご活用いただくことができ ます。

### 錠剤イメージ

開封前に錠剤の外観をご確認いただくことができます。



IMIDAPRIL HYDROCHLORIDE 10mg「DSEP」 血圧降下薬 (01204987081780440 10mg 10mg 10010012301310100111 10mg 10mg (01)0498708178044 10mg

錠2.5mg(PTP:10錠シート)L:96mm×W:38mm 錠5mg(PTP:10錠シート)L:96mm×W:38mm 錠10mg(PTP:10錠シート)L:96mm×W:38mm







●錠剤は実物大です。PTPシートは95%縮小です。

最新の電子化された添付文書(電子添文)は専用アプリ「添文ナビ」 ⇒ -タバーを読み取りの上、ご参照ください。

### 【禁忌】(次の患者には投与しないこと)

- 1. 本剤の成分に対し、過敏症の既往歴のある患者
- 1. 年前の成分に対し、過敏症の民性症のある患者 2. 血管浮腫の既往歴のある患者(アンジオテンシン変換酵素阻害剤等の薬剤による血管浮腫、遺伝性血管浮腫、後天性血 管浮腫、特発性血管浮腫等)[呼吸困難を伴う血管浮腫を発現することがある。] 3. デキストラン硫酸固定化セルロース、トリプトファン固定化ポリビニルアルコール又はポリエチレンテレフタレートを用い た吸着器によるアフェレーシスを施行中の患者[ショックを起こすことがある。](「相互作用」の項参照) 4. アクリロニトリルメタリルスンホン酸ナトリウム膜(AN69®)を用いた血液透析施行中の患者[アナフィラキシーを発現す
- ることがある。](「相互作用」の項参照)
- 5. 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)
- 6. 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。](「重要な基 本的注意 (の項参照)
- サクビトリルバルサルタンナトリウム水和物を投与中の患者、又は投与中止から36時間以内の患者「血管浮腫があらわ れるおそれがある。1(「相互作用」の項参照)



## 第一三共エスファ株式会社

URL https://www.daiichisankyo-ep.co.jp/

### 「お問い合わせ先」

第一三共工スファ株式会社 お客様相談室 **○ 0120-100-601** 受付時間:平日9:00~17:30(土・日・祝日・弊社休日を除く) [夜間・休日 緊急時のお問い合わせ先

### アンジオテンシン変換選択性阻害剤 (日本薬局方 イミダプリル塩酸塩錠)

日本標準商品分類番号 872144

## イミタブプリル塩酸塩錠2.5mg「DSEP」/錠5mg「DSEP」/錠10mg「DSEP」 Drug Information

(一般名/イミダプリル塩酸塩)

規制区分	処方箋医薬品*		承認番号	薬価収載	販売開始	効能追加
戏削丘刀	※注意-医師等の処方箋により使用すること	錠2.5mg	22000AMX00865	2010年9月	2008年7月	2012年12月
貯 法	室温保存、気密容器 開封後は湿気を避けて保存すること。	錠5mg	22000AMX00866	2010年9月	2008年7月	2012年12月
使用期限 包装に表示の使用期限内に使用すること。		錠10mg	22000AMX00867	2010年9月	2008年7月	-

【禁忌】(次の患者には投与しないこと)

- 1. 本剤の成分に対し、過敏症の既往歴のある患者
- 2. 血管浮腫の既往歴のある患者 (アンジオテンシン変換酵素阻害剤等の薬剤による血管浮腫、遺伝性血管浮腫、後天性血管浮腫、特発性血管浮腫等) [呼吸困難を伴う血管浮腫を発現することがある。]
- 3. デキストラン硫酸固定化セルロース、トリプトファン固定化ポリビニルアルコール又はポリエチレンテレフタレートを用いた吸着器によるアフェレーシスを施行中の患者[ショックを起こすことがある。] (「相互作用」の項参照)
- 4. アクリロニトリルメタリルスルホン酸ナトリウム膜 (AN69®) を用いた血液透析施行中の患者 [アナフィラキシーを発現することがある。] (「相互作用 | の項参照)
- \*\*5. 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)
  - 6. 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。](「重要な基本的注意」の項参照)
- \*7. サクビトリルバルサルタンナトリウム水和物を投与中の患者、又は 投与中止から36 時間以内の患者[血管浮腫があらわれるおそれが ある。](「相互作用」の項参照)

	1. 組成 1 錠中にそれぞれ次の成分を含有			2. 製剤の性状				
	販売名	有効成分	添加物	剤 形	色	直径(mm)	外 形 厚さ(mm)	重さ(mg)
組成・	イミダプリル塩酸塩 錠2.5mg「DSEP」	イミダプリル 塩酸塩 (日局) 2.5mg	乳糖水和物、トレハロース水和物、ポリビニルア ルコール (部分けん化物)、三二酸化鉄、硬化油、 ステアリン酸マグネシウム	素錠	薄い桃色	(2.5°) 2.5°) 7.0	(2.5 0.5EP)	120.0
性 状	イミダプリル塩酸塩 錠5mg「DSEP」	イミダプリル 塩酸塩 (日局) 5mg	乳糖水和物、トレハロース水和物、ポリビニルアルコール (部分けん化物)、硬化油、ステアリン酸マグネシウム	素錠 (割線入)	白色	5 5 7.0	2.9	120.0
	イミダプリル塩酸塩 錠10mg「DSEP」	イミダプリル 塩酸塩 (日局) 10mg	乳糖水和物、トレハロース水和物、ポリビニルア ルコール(部分けん化物)、三二酸化鉄、黄色三 二酸化鉄、硬化油、ステアリン酸マグネシウム	素錠 (割線入)	薄いだいだい色	(10) 0 (10) 7.0	2.9	120.0

効効 果能

禁

忌

[イミダプリル塩酸塩錠2.5mg [DSEP]、イミダプリル塩酸塩錠5mg [DSEP]] 高血圧症、腎実質性高血圧症、1型糖尿病に伴う糖尿病性腎症 〔イミダプリル塩酸塩錠10mg「DSEP」〕

高血圧症、腎実質性高血圧症

用法·用量

使

用

の

注

意

○高血圧症、腎実質性高血圧症 〔イミダプリル塩酸塩錠2.5mg「DSEP」、イミダプリル塩酸塩錠5mg「DSEP」、イミ ダプリル塩酸塩錠10mg「DSEP」〕

通常、成人にはイミダブリル塩酸塩として5~10mg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。ただし、重症高血圧症、腎障害を伴う高血圧症 又は腎実質性高血圧症の患者では2.5mgから投与を開始することが望ましい。

○1型糖尿病に伴う糖尿病性腎症 「イミダプリル塩酸塩錠25mg「DSEP」

〔イミダプリル塩酸塩錠2.5mg「DSEP」、イミダプリル塩酸塩錠5mg「DSEP」〕

通常、成人にはイミダプリル塩酸塩として5mgを1日1回経口投与する。ただし、 重篤な腎障害を伴う患者では2.5mgから投与を開始することが望ましい。

### 〈用法・用量に関連する使用上の注意〉

クレアチニンクリアランスが30mL/分以下、又は血清クレアチニンが3mg/dL以上の重篤な腎機能障害のある患者では、投与量を半量にするか、もしくは投与間隔をのばすなど慎重に投与すること。[排泄の遅延による過度の血圧低下及び腎機能を悪化させるおそれがある。] (「慎重投与」の項参照)

- 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(「重要な基本的注意」の項参照)
- (2) 高カリウム血症の患者(「重要な基本的注意」の項参照)
- (3) 腎機能障害のある患者(「用法・用量に関連する使用上の注意」及び「重大な副作用」の項参照)
- (4) 脳血管障害のある患者[過度の降圧が脳血流不全を惹起し、病態を悪化させることがある。]
- (5) 高齢者(「高齢者への投与」の項参照)
- 2. 重要な基本的注意
- (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 おおそれがあるので、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。
- (2) 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
  - 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。
- (3) 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/1.73m\*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。
- (4)1型糖尿病に伴う糖尿病性腎症の場合、投与初期 (1カ月以内)に急速に腎機能の悪化や高カリウム血症が発現するおそれがあるので、投与初期は血清クレアモン値及び血清カリウム値を測定し、急速な腎機能の悪化や血清カリウム値の上昇が認められた場合には減量あるいは投与中止などの適切な処置を行うこと。
- (5)本剤の投与により、次の患者では、初回投与後一 過性の急激な血圧低下を起こす場合があるので、 投与は少量より開始し、増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。
- 1) 重症の高血圧症患者 2) 血液透析中の患者
- 3) 利尿降圧剤投与中の患者 (特に最近利尿降圧剤 投与を開始した患者)
- 4) 厳重な減塩療法中の患者
- (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。
- 3. 相互作用
- (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
	デキストラン・ボーストラン・ボーストセルレストン・ボーストセルロファン・ボーストリボリア・ボーストリボリン・デレー・ボース・ボース・ボース・ボース・ボース・ボース・ボース・ボース・ボース・ボー	ショックを起こす ことがある。	陰性に を は で に で に で に で に に に に に に に に に に に に に
	アクリロニトリルメ タリルスルホン酸 ナトリウム膜を用い た透析 (AN69®)	アナフィラキシー を発現することが ある。	多価NGP®によりによりによりによりによりによりによりであるNGP®によりできた。 中が亢進によりであるいであるいでは、できたが本によりではいりでは、できたが、できた。 は、できたいでは、できたいでは、できた。 は、できたいできた。 は、できたいできた。 は、できたいできた。 は、できたいできた。 は、できたいできた。 は、できたいできた。 は、できたいできた。 は、できたいできた。 は、できたいできた。 は、できたいできた。 は、できたいできた。 は、できたいできたいできた。 は、できたいできた。 は、できたいできたいできた。 は、できたいできたいできた。 は、できたいできたいできた。 は、できたいできたいできた。 は、できたいできたいできた。 は、できたいできたいできた。 は、できたいできたいできたいできた。 は、できたいできたいできたいできた。 は、できたいできたいできたいできた。 は、できたいできたいできたいできた。 は、できたいできたいできたいできた。 は、できたいできたいできたいできたいできたいできた。 は、できたいできたいできたいできたいできたいできたいできたいできたいできたいできたい
*	アリスキレンフマル酸塩 (ラジレス) (糖尿病患者に使用する場合。ただ度し、他の降圧治治の下でするな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。	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。

\* サクビトリルバル 血管浮腫があらわ は (プラジキニンの 水和物 (エンレスト) な場合は、本剤を 少なくとも36時間 前に中止すると、また、左記薬剤の投与終了後に本剤を投与する場合は、36時間以上の間

隔をあけること

(2)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
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 カリウム補給剤 塩化カリウム等	血清カリウム値が 上昇することがあ る。併用する場合 は血清カリウム値 に注意すること。	本剤はII中生を加います。 本ンシはII中で生を加いた低いでは、 制いのがあり、 かいでは、 がいかが、 がいかが、 がいかが、 がいかが、 がいかが、 がいかが、 がいる。 は特には、 は特には、 には、 には、 には、 には、 には、 には、 には、
アリスキレンフマ ル酸塩	腎機能障症を 時間を がよれ能能 をあるためすい をあるためは をあるためは をあるためは をあるためは をのが をのが をのが をのが をのが をのが をのが をのが	アンジオテンシン
アンジオテンシン I受容体拮抗剤	腎機能障害、高力リウム血症及び血圧を起こすお低血圧を起こするとの、 機能、血清カリウム値及び血圧を十分に観察すること。	

	利尿降圧剤 トリクロルメチア ジド、ヒドロクロ ロチアジド等	利原降圧剤で治剤を初まれる 療中の患者と与すれる 場合、降圧を引きるが 場合、降圧を引きるが 増強するでかるを を与すること。	利尿剤の投与は 血漿レニン活性を 上昇させている性を め、本剤の投与に より急激な血圧低 下を起こすと考え られる。
	<b>リチウム製剤</b> 炭酸リチウム	リチ 振会 等)を起こすら、振子の一年の一年の一年の一年の一年の一年の一年の一年の一年の一年の一年の一年の一年の	腎尿細管における リチウムの再吸収 を促進すると考え られる。
	非ステロイド性抗 炎症剤 インドメタシン等	降圧作用が減弱することがある。 定期的に血圧を観察し、適切な処置 をとる。	非ステロイド性抗炎 症剤のプロスタグランジン合成阻害作用により、本剤の降 圧作用を減弱させる と考えられる。
使用		腎機能を悪化させ るま常が認められた 異常には、投与を 中止するなど適切 な処置を行うこと。	非ステロイド性抗 炎症剤のプロスタ グランジン合成阻 害作用により、腎 血流量が低下する ためと考えられる。
上	カリジノゲナーゼ 製剤	本剤との併用により過度の血圧低下	本剤のキニン分解抑制作用とカリジ
の		が引き起こされる 可能性がある。	ノゲナーゼ製剤の キニン産生作用に
注			より、血管平滑筋 の弛緩が増強する と考えられる。
意	他の降圧作用を 有する薬剤 降圧剤、 硝酸剤等	降圧作用が増強することがある。定期的に血圧を測定し、両剤の用量を調節する。	相加的に作用(降 圧作用)を増強させると考えられる。
	副作用	四本なの司作用の	ᇄᄧᄨᄧᇄ

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) 呼吸困難を伴う顔面、舌、声門、喉頭の腫脹を症 状とする血管浮腫があらわれることがあるので、 異常が認められた場合には直ちに投与を中止し、 抗ヒスタミン剤、副腎皮質ホルモン剤の投与及び 気道確保等の適切な処置を行うこと。
- 2) 重篤な血小板減少があらわれることがあるので、 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。
- 3) 急性腎不全、また、腎機能障害の増悪があらわれ \*\*(1) 妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与 ることがあるので、腎機能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 止するなど適切な処置を行うこと。
- 4) 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) 紅皮症(剥脱性皮膚炎)、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson症候群)、天疱瘡様症状があら われることがあるので、紅斑、水疱、そう痒、発熱、 粘膜疹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。

#### (2)重大な副作用(類薬)

- 1)他のアンジオテンシン変換酵素阻害剤で、汎血球 減少があらわれたとの報告があるので、このよう な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)他のアンジオテンシン変換酵素阻害剤で、膵炎が あらわれたとの報告があるので、血中のアミラ-ゼ、リパーゼの上昇等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) その他の副作用

副作用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。

		$\overline{}$	頻 度 不 明
ф		液	赤血球減少、ヘモグロビン減少、ヘマトクリット減少、血小板減少、白血球減少、好酸球増多
腎		臓	血清クレアチニン上昇、BUN上昇、蛋白尿
精神	精神神経系		頭痛、ふらつき、めまい、立ちくらみ、不眠、 眠気
循	環	器	低血圧、動悸
呼	吸	器	咳、咽頭部異和感・不快感、痰、嗄声
消	化	器	悪心、嘔気、嘔吐、胃部不快感、腹痛、食欲 不振、下痢
肝 臓		臓	AST(GOT)上昇、ALT(GPT)上昇、ALP上昇、 LDH上昇、黄疸、γ-GTP上昇
過	敏	症	発疹、そう痒、光線過敏症、蕁麻疹
そ	Ø	他	血清カリウム上昇、耳鳴、味覚異常、口渇、 CK(CPK)上昇、胸部不快感、疲労、倦怠感、 浮腫、顔面潮紅、脱毛、しびれ、脱力感、低 血糖

### 5. 高齢者への投与

低用量(例えば2.5mg)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。

- (1) 本剤は主として腎臓から排泄されるが、一般に高 齢者では腎機能が低下していることが多いため高 い血中濃度が持続するおそれがあり、副作用が発 現又は作用が増強しやすい
- (2) 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。]

### 6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

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 面の変形、肺の低形成等があらわれたとの報告が ある。また、海外で実施されたレトロスペクティブ な疫学調査で、妊娠初期にアンジオテンシン変換 酵素阻害剤を投与された患者群において、胎児奇 形の相対リスクは降圧剤が投与されていない患者 群に比べ高かったとの報告がある。]

- \*\*(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。]

\*\*(3) 授乳中の女性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。[動物 実験(ラット)で乳汁中へ移行することが認められ ている。]

#### 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. 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。]

### 9. その他の注意

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。

### の取 注扱

最終包装製品を用いた長期保存試験の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、イミダプリル塩酸塩錠2.5mg「DSEP」、イミダプリル塩酸塩錠5 mg「DSEP」及びイミ ダプリル塩酸塩錠10mg「DSEP」は通常の市場流通下において3年間安定であることが確認された。

意上

イミダプリル塩酸塩錠2.5mg「DSEP」 (PTP) 100錠 イミダプリル塩酸塩錠 5 mg「DSEP」 (PTP) 100錠 イミダプリル塩酸塩錠 10 mg「DSEP」

(PTP) 100 錠

●詳細は電子化された添付文書(電子添文)をご参照ください。電子添文の改訂に十分留意してください。

\*\*2023年5月改訂(第11版) \*2022年2月改訂

製造販売元(文献請求先及び問い合わせ先) 第一三共エスファ株式会社 東京都中央区日本橋本町3-5-1

