日本標準商品分類番号: 872149 (2mg・4mg・8mg・12mg) 872179 (2mg・4mg・8mg)

# 医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会の I F 記載要領 2013 に準拠して作成

# 持続性アンジオテンシンⅡ 受容体拮抗剤 日本薬局方 カンデサルタン シレキセチル錠

J · P Candesartan Cilexetil Tablets

カンデサルタン錠2mg「日新」 カンデサルタン錠4mg「日新」 カンデサルタン錠8mg「日新」 カンデサルタン錠12mg「日新」

剤 形	錠剤(素錠)
製剤の規制区分	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	
一 般 名	和名:カンデサルタン シレキセチル 洋名:Candesartan Cilexetil
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 : 2014年8月15日 薬価基準収載年月日 : 2014年12月12日 発 売 年 月 日 : 2014年12月12日
開発・製造販売 (輸入)・提携・ 販売会社名	製造販売元 : 日新製薬株式会社
医薬情報担当者 の連絡先	
問い合わせ窓口	日新製薬株式会社 安全管理部 TEL:023-655-2131 FAX:023-655-3419 医療関係者向けホームページ: https://www.yg-nissin.co.jp/

本 IF は 2021 年 10 月改訂 (第 4 版) の添付文書の記載に基づき作成した。

最新の電子化された添付文書は、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。

## IF利用の手引きの概要 - 日本病院薬剤師会-

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

IF記載要領 2008 では、IF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-IF)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-IFが提供されることとなった。

最新版の e-IF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 (http://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-IF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-IFの情報を検討する組織を設置して、個々のIFが添付文書を補完する適正使用上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、IF記載要領の一部改訂を行いIF記載要領 2013 として公表する運びとなった。

#### 2. IFとは

IF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IF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IF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。

#### [IF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。
- ② I 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「IF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。

#### [IF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をはじめ医療従 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、「IF記載要領 2013」と略す)により作成されたIF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。

#### [IFの発行]

- ①「IF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、「IF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IFが改訂される。

#### 3. IFの利用にあたって

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

IF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。IF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、IFがあくまでも添付文書を補完する情報資材であり、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

Ι	. 概	要に関する項目	
	1.	開発の経緯・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1
	2.	製品の治療学的・製剤学的特性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1
π	<b>4</b>	称に関する項目	
щ		版売名・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	0
	1.		2
			2
	3.	構造式又は示性式・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2
	4.	分子式及び分子量・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2
	5.	化学名(命名法)・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2
	6.	慣用名、別名、略号、記号番号・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2
	7.	CAS登録番号·····	2
Ш	. 4	<b>「効成分に関する項目</b>	
	1.	the second secon	3
		有効成分の各種条件下における安定性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3
	2.	有効成分の確認試験法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
	3.		3
	4.	有効成分の定量法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3
IV	. 集	<b>製剤に関する項目</b>	
	1.	剤形・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	4
	2.	製剤の組成・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	4
	3.	懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	4
	4.	製剤の各種条件下における安定性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	5
	5.	調製法及び溶解後の安定性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 9
	6.	他剤との配合変化(物理化学的変化)・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 9
	7.	溶出性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 9
		生物学的試験法	3 0
	8.	生物子的武装法	
	9.	製剤中の有効成分の確認試験法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3 0
	10.	. 製剤中の有効成分の定量法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3 0
		. 力価・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3 0
		. 混入する可能性のある夾雑物・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3 0
		. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報・・・・・・・・・・・	3 0
	14.	. その他	3 0
V	. 消	台療に関する項目	
	1.	効能又は効果・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3 1
		用法及び用量・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3 1
		臨床成績・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3 2
	υ.	HIII / N/A/IR	0 2
777	7	女从本位1-88-7-150	
ΛI		<b>終効薬理に関する項目</b>	
	1.		3 3
	2.	薬理作用・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3 3
VI		<b>終物動態に関する項目</b>	
	1.	血中濃度の推移・測定法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3 4
	2.	薬物速度論的パラメータ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3 6
			3 6
		分布······	3 6
		代謝	3 7
	6.	排泄	3 7
	7.	トランスポーターに関する情報・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3 7
	7. 8.		37
	Ö.	1/4/1/1	5 (

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・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3 8
	2. 禁忌内容とその理由 (原則禁忌を含む)	3 8
	3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3 8
	4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3 8
	5. 慎重投与内容とその理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3 8
	6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法	3 8
	7. 相互作用 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	3 9
	8. 副作用·····	4 1
	9. 高齢者への投与・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	4 2
	10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	4 2
	11. 小児等への投与・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	43
	12. 臨床検査結果に及ぼす影響・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	43
	13. 過量投与・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	43
	14. 適用上の注意・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	43
	15. その他の注意・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	43
	16. その他・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	43
IX.	. 非臨床試験に関する項目	
	1. 薬理試験······	4 4
	2. 毒性試験····································	44
	2. 再1上的吸	<b>11</b>
v	<b>毎期的東海に関する項目</b>	
Λ.	. <b>管理的事項に関する項目</b> 1. 規制区分・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	4 5
	<ol> <li>規制区分・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・</li></ol>	4 5
	mat No. 1 and the American	4 5
	and to long the second	4 5
		4 5
	, h=1,1,1, ,	4 5
		4 5
		4 5
	The state of the s	4 5
	<ol> <li>国際誕生年月日・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・</li></ol>	4 5
		4 5
	11. 薬価基準収載年月日	4 5
	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・・・・・・	4 6
	13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	4 6
	14. 丹番盆期間・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	4 6
	16. 各種コード・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	4 6
	16. 谷種コート・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	4 6
	17. 保険稲付上の社息・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	4 6
XI.	文献	
	1. 引用文献·····	4 7
	2. その他の参考文献・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	4 7
<b>Х</b> ІІ .	参考資料	
	1. 主な外国での発売状況・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	4 7
	2. 海外における臨床支援情報・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	4 7
χш	. 備考	
	- M-7 その他の関連資料·····	4 7
	C - 1 1/4 (C / 2 )   1	- '

## I. 概要に関する項目

#### 1. 開発の経緯

カンデサルタン シレキセチルは、カルシウム拮抗薬と並び、広く処方される 我が国で開発された高血圧症治療薬である。アンジオテンシンII 受容体の AT1 サブタイプに親和性を示し、アンジオテンシンII と受容体レベルで拮抗することで降圧作用を示す。

日新製薬㈱は、カンデサルタン錠 2mg「日新」、カンデサルタン錠 4mg「日新」、カンデサルタン錠 8mg「日新」、カンデサルタン錠 12mg「日新」を後発医薬品として企画・開発し、薬食発第 0331015 号(平成 17 年 3 月 31 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、2014 年 8 月に承認を取得し、2014 年 12 月に薬価収載された。

## 【錠 2mg、錠 4mg、錠 8mg】

・2017年11月 効能・効果、用法・用量を追加。 「アンジオテンシン変換酵素阻害剤の投与が適切でない場合の慢性心不全 (軽症~中等症)」

## 【錠 2mg、錠 4mg、錠 8mg、錠 12mg】

・2019年10月 「高血圧症」の適応に小児への用法・用量を追加。

## 2. 製品の治療学的・製 剤学的特性

カンデサルタン シレキセチルはプロドラッグであり、経口投与後体内で活性代謝物カンデサルタンとなり作用を発現する。カンデサルタンは、アンジオテンシンII 受容体のうち AT1 受容体と選択的に結合し、アンジオテンシンII の生理作用を阻害することによって降圧作用をあらわす。すなわち、血管平滑筋のAT1 受容体でアンジオテンシンII と拮抗してその血管収縮作用を抑制するが、同受容体を介した副腎でのアルドステロン遊離作用に対する抑制も降圧作用に関与すると考えられている。

重大な副作用として、血管浮腫、ショック、失神、意識消失、急性腎障害、高カリウム血症、肝機能障害、黄疸、無顆粒球症、横紋筋融解症、間質性肺炎、低血糖があらわれることがある。

# Ⅱ. 名称に関する項目

1. 販売名 (1) 和名	カンデサルタン錠 2mg「日新」 カンデサルタン錠 4mg「日新」
(2)洋名 (3)名称の由来	カンデサルタン錠 8mg「日新」 カンデサルタン錠 12mg「日新」 Candesartan Tablets 2mg "NISSIN" Candesartan Tablets 4mg "NISSIN" Candesartan Tablets 8mg "NISSIN" Candesartan Tablets 12mg "NISSIN" 本剤の一般名「カンデサルタン シレキセチル」に由来する。
2. 一般名 (1) 和名(命名法) (2) 洋名(命名法) (3) ステム	カンデサルタン シレキセチル (JAN) Candesartan Cilexetil (JAN)、Candesartan (INN) アンジオテンシンⅡ受容体拮抗薬:-sartan
3. 構造式又は示性式	O H CH <sub>3</sub> O N N N N N 及び鏡像異性体
4. 分子式及び分子量	分子式: C <sub>33</sub> H <sub>34</sub> N <sub>6</sub> O <sub>6</sub> 分子量: 610. 66
5. 化学名(命名法)	(1RS)-1-(Cyclohexyloxycarbonyloxy)ethyl 2-ethoxy-1- {[2'-(1H-tetrazol-5-yl)biphenyl-4-yl]methyl}-1H- benzimidazole-7-carboxylate (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	145040-37-5 (Candesartan Cilexetil) 139481-59-7 (Candesartan)

# Ⅲ. 有効成分に関する項目

1.物理化学的性質 (1)外観・性状 (2)溶解性 (3)吸湿性 (4)融点(分解点)、沸点、凝固点 (5)酸塩基解離定数 (6)分配係数 (7)その他の主な示性 値	白色の結晶又は結晶性の粉末である。 本品は結晶多形が認められる。 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。 該当資料なし 該当資料なし 該当資料なし 該当資料なし メタノール溶液(1→100)は旋光性を示さない。
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	日本薬局方カンデサルタン シレキセチルの確認試験法による。 (1)紫外可視吸光度測定法 (2)赤外吸収スペクトル測定法(臭化カリウム錠剤法)
4. 有効成分の定量法	日本薬局方カンデサルタン シレキセチルの定量法による。 0.1mol/L 過塩素酸による滴定(電位差滴定法)

# Ⅳ. 製剤に関する項目

#### 1. 剤形

(1)剤形の区別、外観 及び性状

販売名	カンデサルタン錠 2mg「日新」	カンデサルタン錠 4mg「日新」
区別	錠剤(	素錠)
性状	白色~帯黄白色の素錠	白色〜帯黄白色の 割線入りの素錠
外 形	NS 251 2 -	NS 4 -
大きさ	錠径: 7.0mm 錠厚: 2.5mm 重量: 130mg	錠径: 7.0mm 錠厚: 2.6mm 重量: 130mg

販売名	カンデサルタン錠 8mg「日新」	カンデサルタン錠 12mg「日新」
区別	錠剤(	素錠)
性状	ごくうすいだいだい色の 割線入りの素錠	うすいだいだい色の 割線入りの素錠
外形	NS 8	NS (12)
大きさ	錠径: 7.0mm 錠厚: 2.6mm 重量: 130mg	錠径: 7.0mm 錠厚: 2.6mm 重量: 130mg

(2)製剤の物性

(3) 識別コード

該当資料なし

錠 2mg : NS251 錠 4mg : NS252 錠 8mg : NS253 錠 12mg : NS254 該当しない

(4) p H、浸透圧比、 粘度、比重、無菌 の旨及び安定な p H域等

#### 2. 製剤の組成

(1) 有効成分(活性成 分)の含量 錠 2mg : 1 錠中に日本薬局方カンデサルタン シレキセチル 2mg 含有 錠 4mg : 1 錠中に日本薬局方カンデサルタン シレキセチル 4mg 含有 錠 8mg : 1 錠中に日本薬局方カンデサルタン シレキセチル 8mg 含有 錠 12mg : 1 錠中に日本薬局方カンデサルタン シレキセチル 12mg 含有

(2)添加物

錠 2mg、錠 4mg:

乳糖水和物、トウモロコシデンプン、ヒドロキシプロピルセルロース、マクロゴール 6000、カルメロースカルシウム、ステアリン酸マグネシウム

錠 8mg、錠 12mg:

乳糖水和物、トウモロコシデンプン、ヒドロキシプロピルセルロース、マクロゴール 6000、カルメロースカルシウム、ステアリン酸マグネシウム、黄色5号

(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<sup>1)2)</sup>

## カンデサルタン錠 2mg「日新」

最終包装製品を用いた加速試験(40°C、相対湿度 75%、6 ヵ月)の結果、室温保存において 3 年間安定であることが推測された。

#### 加速試験

試験条件: PTP 包装し、紙箱に入れたものの状態で、40±1℃、75±5%R.H.

項目及び規格	開始時	1ヵ月後	3ヵ月後	6ヵ月後
性状 白色~帯黄白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠
確認試験 紫外可視吸光度測定法	適合	適合	適合	適合
・RRT 約0.5:1.5%以下 ・RRT 約0.8: 1.5%以下 ・RRT 約2.0:1.0%以下 ・RTT 約2.0:1.0%以下 ・カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4 及び上記以外の個々:0.1%以下 ・カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合	適合	適合
製剤均一性 (含量均一性試験(%)) 判定値:15.0%を超えない	1.5	2. 2	2. 0	2. 1
溶出性(%) 水(ポリンルベート 20, 1%(W/V)添加)、 50 回転、45 分、75%以上	93~97	88~95	85~91	85~89
定量試験(%) 95.0~105.0	100. 7	99. 7	99. 9	99.6

## 長期保存試験

試験条件: PTP 包装し、紙箱に入れたものの状態で、25℃、60%R.H.

項目及び規格	開始時	6ヵ月後	1 年後	2 年後	3 年後
性状 白色~帯黄白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠
確認試験 紫外可視吸光度測定法	適合	_	_	_	適合
純度試験 - RRT 約0.5:1.5%以下 - RRT 約0.8、約1.1及び約1.5:0.5%以下 - RRT 約2.0:1.0%以下 - カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4 及び上記以外の個々:0.1%以下 - カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合	適合	適合	適合
溶出性(%) 水(ポリンルベート 20, 1%(W/V)添加)、 50 回転、45 分、75%以上	91~95	91~94	93~94	93~95	93~94
硬度(N) (参考値)	74	63	70	64	67
定量試験(%) 95.0~105.0	98. 5	96.8	97. 0	96. 6	96. 6

# 無包装状態における安定性試験(参考情報)

# 温度(40℃ 遮光・密栓)

項目及び規格	開始時	1ヵ月	2ヵ月	3ヵ月
外観 白色~帯黄白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠
含量(%) 95. 0~105. 0	98. 4	99. 2	98. 4	97.8
溶出性(%) 水(ポリンルベート 20, 1%(W/V)添加)、 45 分、75%以上	92~93	94~98	85~88	90~92
純度試験 ・RRT 約0.5:1.5%以下 ・RRT 約0.8: A)1.1 及び約1.5:0.5%以下 ・RRT 約2.0:1.0%以下 ・カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4 及び上記以外の個々:0.1%以下 ・カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合	適合	適合
硬度(N)	69	68	67	67

# 湿度 (30°C75%R.H. 遮光・開放)

項目及び規格	開始時	1ヵ月	2ヵ月	3ヵ月
外観 白色~帯黄白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠
含量(%) 95.0~105.0	98. 4	98.8	100. 0	99. 0
溶出性(%) 水(ポリンルベート 20, 1% (W/V) 添加)、 45 分、75%以上	92~93	95~97	93~95	92~94
純度試験 - RRT 約0.5:1,5%以下 - RRT 約0.8:約1.1 及び約1.5:0.5%以下 - RRT 約2.0:1.0%以下 - カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4 及び上記以外の個々:0.1%以下 - カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合	適合	適合
硬度(N)	69	42	39	43

# 光 (D65 ランプ 約 1000 lx 開放)

項目及び規格	開始時	約 60 万 lx·hr (約 25 日)	約 120 万 lx·hr (約 50 日)
外観 白色~帯黄白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠
含量(%) 95. 0~105. 0	98. 4	98. 4	99. 5
溶出性(%) 水(ポリソルベート 20, 1%(W/V)添加)、 45 分、75%以上	92~93	94~96	89~91
純度試験 ・RRT 約0.5:1.5%以下 ・RRT 約0.8、約1.1及び約1.5:0.5%以下 ・RRT 約2.0:1.0%以下 ・カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4 及び上記以外の個々:0.1%以下 ・カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合	適合
硬度(N)	69	48	57

温度・湿度成り行き(遮光・開放)

項目及び規格	開始時	約 50 日
外観 白色~帯黄白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠
含量(%) 95. 0~105. 0	98. 4	99. 4
溶出性(%) 水(ポリソルバート 20, 1%(W/V)添加)、 45 分、75%以上	92~93	89~92
純度試験 ・RRT 約0.5:1.5%以下 ・RRT 約0.8、約1.1及び約1.5:0.5%以下 ・RRT 約2.0:1.0%以下 ・カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4 及び上記以外の個々:0.1%以下 ・カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合
硬度 (N)	69	58

# 一次包装状態(PTP シート)の安定性試験(参考情報)

# 光 (D65 ランプ 約 10001x PTP シート)

項目及び規格	開始時	約 120 万 lx·hr (約 50 日)
外観 白色~帯黄白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠
含量(%) 95.0~105.0	98. 4	99. 2
溶出性(%) 水(ポリンルベート 20, 1%(W/V)添加)、 45 分、75%以上	92~93	90~92
純度試験 ・RRT 約0.5:1.5%以下 ・RRT 約0.8、約1.1及び約1.5:0.5%以下 ・RRT 約2.0:1.0%以下 ・カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4及び上記以外の個々:0.1%以下 ・カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合
硬度(N)	69	60

#### カンデサルタン錠 4mg「日新」

最終包装製品を用いた加速試験(40°C、相対湿度 75%、6 ヵ月)の結果、室温保存において 3 年間安定であることが推測された。

#### 加速試験

試験条件: PTP 包装 (PTP 包装し、紙箱に入れたもの)及びバラ包装(直接ポリエチレン製容器に充てんし、ポリプロピレン製キャップを用いて装栓し、紙箱に入れたもの)の状態で、 $40\pm1$ °C、 $75\pm5$ %R. H.

項目及び規格		開始時	1ヵ月後	3ヵ月後	6ヵ月後
性状	PTP	白色の割線	白色の割線 入りの素錠	白色の割線 入りの素錠	白色の割線 入りの素錠
白色〜帯黄白色の割線入りの   素錠	バラ	入りの素錠	白色の割線 入りの素錠	白色の割線 入りの素錠	白色の割線 入りの素錠
確認試験	PTP	本人	適合	適合	適合
紫外可視吸光度測定法	バラ	適合	適合	適合	適合
純度試験 - RRT 約0.5:1.5%以下 - RRT 約0.8、約1.1及び約1.5:0.5%以下	PTP	ν-t Λ	適合	適合	適合
<ul> <li>RRT 約2.0:1.0%以下</li> <li>カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4 及び上記以外の個々:0.1%以下</li> <li>カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下</li> </ul>	バラ	→ 適合 ·	適合	適合	適合
製剤均一性	PTP	1.0	2. 2	2. 2	3. 2
(含量均一性試験(%)) 判定値:15.0%を超えない	バラ	1.8	2. 8	1. 9	3. 1
溶出性(%) 水(ポリソルバート 20, 1%(W/V)添加)、	PTP	93~100	91~97	84~97	87~96
50 回転、45 分、75%以上	バラ		90~99	93~100	89~97
定量試験(%)	PTP	99. 2	99. 3	98.8	99. 2
95. 0 <b>~</b> 105. 0	バラ	99. 4	99. 4	98. 2	97. 9

#### 長期保存試験

試験条件: PTP 包装 (PTP 包装し、紙箱に入れたもの)及びバラ包装 (直接ポリエチレン製容器に充てんし、ポリプロピレン製キャップを用いて装栓し、紙箱に入れたもの)の状態で、25  $\mathbb{C}$  、60  $\mathbb{C}$  、60  $\mathbb{C}$  . H.

項目及び規格		開始時	6ヵ月後	1 年後	2 年後	3 年後
性状	PTP	白色の割線		白色の割線 入りの素錠		
白色〜帯黄白色の割線入   りの素錠	バラ	入りの素錠		白色の割線 入りの素錠		
確認試験	PTP	油ム	_	_	_	適合
紫外可視吸光度測定法	バラ	適合			ı	適合
純度試験 • RRT 約 0.5:1.5%以下 • RRT 約 0.8、約 1.1 及び約 1.5:0.5%以下 • RRT 約 2.0:1.0%以下	PTP	適合	適合	適合	適合	適合
<ul> <li>カンデサルタン シレキセチル、RRT約0.4及び上記以外の個々:</li> <li>0.1%以下</li> <li>カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下</li> </ul>	バラ	<b>週</b> 口	適合	適合	適合	適合
溶出性(%) 水(ポリンルバート 20,1%(W/V)添加)、	PTP	88~97	90~94	82~97	92~95	93~97
50 回転、45 分、75%以上	バラ	00 01	91~95	93~95	95~97	93~95
硬度(N)	PTP	75	61	67	62	61
(参考値)	バラ	75	73	65	61	62
定量試験(%)	PTP	98. 0	96. 9	97. 2	96. 7	97.0
95. 0 <b>~</b> 105. 0	バラ	90.0	97.8	97. 0	96. 4	97.6

# 無包装状態における安定性試験(参考情報)

# 温度(40℃ 遮光・密栓)

項目及び規格	開始時	1ヵ月	2ヵ月	3ヵ月
外観	白色の割線	白色の割線	白色の割線	白色の割線
白色~帯黄白色の割線入りの素錠	入りの素錠	入りの素錠	入りの素錠	入りの素錠
含量(%)	98. 7	99. 2	99. 6	99. 9
95. 0 <b>~</b> 105. 0	90. 1	99. 2	99.0	99. 9
溶出性(%)				
水(ポリンルベート 20, 1%(W/V)添加)、	93~97	94~98	83 <b>~</b> 87	86~89
45 分、75%以上				
純度試験 ・RRT 約0.5:1.5%以下 ・RRT 約0.8:約1.1 及び約1.5:0.5%以下 ・RRT 約2.0:1.0%以下 ・カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4 及び上記以外の個々:0.1%以下 ・カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合	適合	適合
硬度(N)	61	60	54	57

# 湿度 (30°C75%R.H. 遮光・開放)

項目及び規格	開始時	1ヵ月	2ヵ月	3ヵ月
外観	白色の割線	白色の割線	白色の割線	白色の割線
白色~帯黄白色の割線入りの素錠	入りの素錠	入りの素錠	入りの素錠	入りの素錠
含量(%)	98. 7	99. 6	99. 5	99. 7
95. 0 <b>~</b> 105. 0	90. 1	99.0	99. 5	99. 1
溶出性(%)				
水(ポリンルベート 20, 1%(W/V)添加)、	93~97	$94 \sim 96$	88 <b>~</b> 92	86~89
45 分、75%以上				
純度試験 ・RRT 約0.5:1.5%以下 ・RRT 約0.8:約1.1 及び約1.5:0.5%以下 ・RRT 約2.0:1.0%以下 ・カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4 及び上記以外の個々:0.1%以下 ・カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合	適合	適合
硬度(N)	61	39	38	35

# 光 (D65 ランプ 約 10001x 開放)

項目及び規格	開始時	約 60 万 lx·hr (約 25 日)	約 120 万 lx·hr (約 50 日)
外観	白色の割線入り	白色の割線入り	白色の割線入り
白色~帯黄白色の割線入りの素錠	の素錠	の素錠	の素錠
含量(%) 95.0~105.0	98. 7	98. 4	99. 7
溶出性(%) 水(ポリンルペート 20, 1%(W/V)添加)、 45 分、75%以上	93~97	94~97	89~94
・RRT 約0.5:1.5%以下 ・RRT 約0.5:1.5%以下 ・RRT 約0.8、約1.1及び約1.5:0.5%以下 ・RRT 約2.0:1.0%以下 ・カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4 及び上記以外の個々:0.1%以下 ・カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合	適合
硬度 (N)	61	45	54

温度・湿度成り行き(遮光・開放)

項目及び規格	開始時	約 50 日
外観 白色~帯黄白色の割線入りの素錠	白色の割線入りの素錠	白色の割線入りの素錠
含量(%) 95.0~105.0	98. 7	99. 0
溶出性(%) 水(ポリンルバート 20,1%(W/V)添加)、 45 分、75%以上	93~97	89~90
純度試験 - RRT 約0.5:1.5%以下 - RRT 約0.8: 約1.1 及び約1.5:0.5%以下 - RRT 約2.0:1.0%以下 - カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4 及び上記以外の個々:0.1%以下 - カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合
硬度(N)	61	52

## 一次包装状態(PTP シート又はバラ容器)の安定性試験(参考情報)

## 光 (D65 ランプ 約 10001x PTP シート)

- (200 ) 2 3 h; 10001X 111 2 1 /					
項目及び規格	開始時	約 120 万 lx·hr (約 50 日)			
外観 白色~帯黄白色の割線入りの素錠	白色の割線入りの素錠	白色の割線入りの素錠			
含量(%) 95.0~105.0	98. 7	99.8			
溶出性(%) 水(ポリソルベート 20,1%(W/V)添加)、 45 分、75%以上	93~97	90~91			
純度試験 ・RRT 約0.5:1.5%以下 ・RRT 約0.5:1.5%以下 ・RRT 約2.0:1.0%以下 ・RRT 約2.0:1.0%以下 ・カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4 及び上記以外の個々:0.1%以下 ・カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合			
硬度(N)	61	52			

## 光 (D65 ランプ 約 10001x バラ容器)

1 (DOC ) 2 2 No 1000 IX 2 1 2 III 2				
項目及び規格	開始時	約 120 万 lx·hr (約 50 日)		
外観 白色~帯黄白色の割線入りの素錠	白色の割線入りの素錠	白色の割線入りの素錠		
含量 (%) 95. 0~105. 0	98. 7	100. 2		
溶出性(%) 水(ポリンルベート 20, 1%(W/V)添加)、 45分、75%以上	93~97	89~94		
純度試験 - RRT 約0.5:1,5%以下 - RRT 約0.8;約1.1及び約1.5:0.5%以下 - RRT 約2.0:1.0%以下 - カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4及び上記以外の個々:0.1%以下 - カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合		
硬度(N)	61	60		

## 二分割後の安定性試験(参考情報)

カンデサルタン錠 4mg「日新」の規格及び試験方法に従い、本剤を錠剤ハサミを使用し割線に沿って二分割した半錠(2mg 含有)を用いて試験を行った。なお、溶出性については、二分割品 2 個(1 錠分)を用いて試験を行った。

## 光 (D65 ランプ 約 1000 x 分割後・開放)

項目及び規格	開始時	約 60 万 lx·hr (約 25 日)	約 120 万 lx·hr (約 50 日)
外観 (分割後)	白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠
含量 (%) 95.0~105.0	98. 0	97. 5	98. 5
溶出性(%) 水(ポリンルベート 20, 1%(W/V)添加)、 45 分、75%以上	96~98	94~96	95~97
純度試験 ・RRT 約0.5:1.5%以下 ・RRT 約0.8: 約1.1 及び約1.5:0.5%以下 ・RRT 約2.0:1.0%以下 ・カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4 及び上記以外の個々:0.1%以下 ・カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合	適合

#### カンデサルタン錠8mg「日新」

最終包装製品を用いた加速試験(40°C、相対湿度 75%、6 ヵ月)の結果、室温保存において 3 年間安定であることが推測された。

#### 加速試験

試験条件: PTP 包装 (PTP 包装し、紙箱に入れたもの)及びバラ包装(直接ポリエチレン製容器に充てんし、ポリプロピレン製キャップを用いて装栓し、紙箱に入れたもの)の状態で、 $40\pm1$ °C、 $75\pm5$ %R. H.

項目及び規格	項目及び規格		1ヵ月後	3ヵ月後	6ヵ月後
性状 ごくうすいだいだい色の割線		いだい色の割	いだい色の割 線入りの素錠 ごくうすいだ	いだい色の割 線入りの素錠 ごくうすいだ	
│入りの素錠 │	バラ	線入りの素錠	いだい色の割 線入りの素錠		いだい色の割 線入りの素錠
確認試験	PTP	海人	適合	適合	適合
紫外可視吸光度測定法	バラ	適合	適合	適合	適合
純度試験 • RRT 約0.5:1.5%以下 • RRT 約0.8、約1.1 及び約1.5:0.5%以下 以下 • RRT 約2.0:1.0%以下	PTP	適合	適合	適合	適合
・カンデサルタン シレキセチル、RRT 約 0.4 及び上記以外の個々: 0.1%以下 ・カンデサルタン シレキセチル以外の 総和: 4.0%以下	バラ		適合	適合	適合
製剤均一性	PTP	1 1	_	_	1. 1
(含量均一性試験(%)) 判定値:15.0%を超えない	バラ	1. 1	_	_	1.0
溶出性(%)	PTP	00 - 00	90~93	91~96	86~92
水(ポリンルベート 20, 1%(W/V)添加)、 50 回転、45 分、75%以上	バラ	92~98	89~93	90~92	87~92
定量試験(%)	PTP	00 0	99. 3	100.0	99.6
95. 0~105. 0	バラ	98. 8	98.6	99.0	98.6

#### 長期保存試験

試験条件: PTP 包装 (PTP 包装し、紙箱に入れたもの)及びバラ包装 (直接ポリエチレン製容器に充てんし、ポリプロピレン製キャップを用いて装栓し、紙箱に入れたもの)の状態で、25°C、60%R. H.

項目及び規格		開始時	6ヵ月後	1 年後	2 年後	3 年後
性状	PTP	ごくうすい だいだい色	の割線入り	ごくうすい だいだい色 の割線入り の素錠	ごくうすい だいだい色 の割線入り の素錠	ごくうすい だいだい色 の割線入り の素錠
ごくうすいだいだい色の 割線入りの素錠	バラ	の割線入りの素錠	ごくうすい だいだい色 の割線入り の素錠	ごくうすい だいだい色 の割線入り の素錠	ごくうすい だいだい色 の割線入り の素錠	ごくうすい だいだい色 の割線入り の素錠
確認試験	PTP	海ム	_	_	_	適合
紫外可視吸光度測定法	バラ	適合	_	_	_	適合
純度試験 ・RRT 約0.5:1.5%以下 ・RRT 約0.8、約1.1及び約1.5:0.5%以下 ・RRT 約2.0:1.0%以下	PTP	適合	適合	適合	適合	適合
<ul> <li>カンデサルタン シレキセチル、 RRT 約 0. 4 及び上記以外の個々:</li> <li>0. 1%以下</li> <li>カンデサルタン シレキセチル以外の総和: 4.0%以下</li> </ul>	バラ	W I	適合	適合	適合	適合
溶出性(%) 水(ポリンルバート 20,1%(W/V)添加)、	PTP	95~97	94~97	94~97	93~95	92~97
50 回転、45 分、75%以上	バラ	00 01	93~96	92~97	93~96	93~95
硬度(N)	PTP	74	76	86	80	75
(参考値)	バラ	14	85	84	75	80
定量試験(%)	PTP	99. 1	98. 3	98. 3	97. 9	97.8
95. 0~105. 0	バラ	99. I	98.6	98. 5	97. 9	98.0

## 無包装状態における安定性試験(参考情報)

# 温度(40°C 遮光·密栓)

項目及び規格	開始時	1ヵ月	2ヵ月	3ヵ月
外観 ごくうすいだいだい色の割線入りの素錠	ごくうすいだ いだい色の割 線入りの素錠	ごくうすいだ いだい色の割 線入りの素錠	ごくうすいだ いだい色の割 線入りの素錠	ごくうすいだ いだい色の割 線入りの素錠
含量(%) 95.0~105.0	99. 3	99. 3	100.3	98. 9
溶出性(%) 水(ポリンルベート 20, 1%(W/V)添加)、 45 分、75%以上	91~95	93~95	91~94	90~92
純度試験 ・RRT 約0.5:1.5%以下 ・RRT 約0.8:約1.1及び約1.5:0.5%以下 ・RRT 約2.0:1.0%以下 ・カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4及び上記以外の個々:0.1%以下 ・カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合	適合	適合
硬度(N)	75	74	70	69

## 湿度 (30°C75%R.H. 遮光·開放)

項目及び規格	開始時	1ヵ月	2ヵ月	3ヵ月
外観 ごくうすいだいだい色の割線入りの素錠	ごくうすいだ いだい色の割 線入りの素錠	ごくうすいだいだい色の割線入りの素錠	ごくうすいだいたの割 線入りの素錠	ごくうすいだいだい色の割 線入りの素錠
含量(%) 95.0~105.0	99.3	100.3	100.6	99.8
溶出性(%) 水(ポリンルベート 20,1%(W/V)添加)、 45 分、75%以上	91~95	96~99	91~93	90~94
純度試験 ・RRT 約0.5:1.5%以下 ・RRT 約0.8:1.5%以下 ・RRT 約2.0:1.0%以下 ・ NT 約2.0:1.0%以下 ・ カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4 及び上記以外の個々:0.1%以下 ・ カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合	適合	適合
硬度(N)	75	46	47	48

# 光 (D65 ランプ 約 10001x 開放)

項目及び規格	開始時	約 60 万 lx·hr (約 25 日)	約 120 万 lx·hr (約 50 日)
外観 ごくうすいだいだい色の割線入りの素錠	ごくうすいだ いだい色の割 線入りの素錠	ごくうすいだ いだい色の割 線入りの素錠**	ごくうすいだ いだい色の割 線入りの素錠**
含量 (%) 95.0~105.0	99. 3	100. 4	100. 2
溶出性(%) 水(ポリソルベート 20, 1%(W/V)添加)、 45 分、75%以上	91~95	94~97	92~94
純度試験 - RRT 約0.5:1.5%以下 - RRT 約0.8; 約1.1及び約1.5:0.5%以下 - RRT 約2.0:1.0%以下 - カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4及び上記以外の個々:0.1%以下 - カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合	適合
硬度(N)	75	58	69

※開始時と比較してわずかな退色が認められたが、規格の範囲内であった。

温度・湿度成り行き(遮光・開放)

項目及び規格	開始時	約 50 日
外観	ごくうすいだいだい色	ごくうすいだいだい色
ごくうすいだいだい色の割線入りの素錠	の割線入りの素錠	の割線入りの素錠
含量(%)	99. 3	100.6
95. 0~105. 0	99. 5	100. 0
溶出性(%)		
水(ポリンルベート 20, 1%(W/V)添加)、	91~95	91~95
45 分、75%以上		
純度試験 ・RRT 約0.5:1.5%以下 ・RRT 約0.8: 1.1 及び約1.5:0.5%以下 ・RRT 約2.0:1.0%以下 ・カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4 及び上記以外の個々:0.1%以下 ・カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合
硬度(N)	75	64

# 一次包装状態 (PTP シート又はバラ容器) の安定性試験 (参考情報)

## 光 (D65 ランプ 約 1000 lx PTP シート)

	1 (DOC ) D ) (H) 1000 (X 111 ) 1 )					
項目及び規格	開始時	約 120 万 lx·hr (約 50 日)				
外観	ごくうすいだいだい色の	ごくうすいだいだい色の				
ごくうすいだいだい色の割線入りの素錠	割線入りの素錠	割線入りの素錠※				
含量(%) 95.0~105.0	99. 3	100. 3				
溶出性(%) 水(ポリンルベート 20, 1%(W/V)添加)、 45 分、75%以上	91~95	91~93				
純度試験 ・RRT 約0.5:1.5%以下 ・RRT 約0.8:約1.1及び約1.5:0.5%以下 ・RRT 約2.0:1.0%以下 ・カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4及び上記以外の個々:0.1%以下 ・カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合				
硬度(N)	75	62				

<sup>※</sup>開始時と比較してわずかな退色が認められたが、規格の範囲内であった。

# 光 (D65 ランプ 約 10001x バラ容器)

_ (200 ) P P N N 1000 N N N N N N N N N N N N N N N						
項目及び規格	開始時	約 120 万 lx·hr (約 50 日)				
外観	ごくうすいだいだい色の	ごくうすいだいだい色の				
ごくうすいだいだい色の割線入りの素錠	割線入りの素錠	割線入りの素錠				
含量 (%) 95. 0~105. 0	99. 3	100. 6				
溶出性(%) 水(ポリンルベート 20, 1%(W/V)添加)、 45分、75%以上	91~95	91~93				
純度試験 ・RRT 約0.5:1.5%以下 ・RRT 約0.8、約1.1及び約1.5:0.5%以下 ・RRT 約2.0:1.0%以下 ・カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4及び上記以外の個々:0.1%以下 ・カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合				
硬度(N)	75	70				

## 二分割後の安定性試験(参考情報)

カンデサルタン錠 8mg「日新」の規格及び試験方法に従い、本剤を錠剤ハサミを使用し割線に沿って二分割した半錠(4mg 含有)を用いて試験を行った。なお、溶出性については、二分割品 2 個(1 錠分)を用いて試験を行った。

## 光 (D65 ランプ 約 1000 lx 分割後・開放)

項目及び規格	開始時	約 60 万 lx·hr (約 25 日)	約 120 万 lx·hr (約 50 日)
外観	ごくうすいだい	ごくうすいだい	ごくうすいだい
(分割後)	だい色の素錠	だい色の素錠※	だい色の素錠**
含量(%) 95.0~105.0	100.3	99. 5	100. 7
溶出性(%) 水(ポリソルベート 20, 1%(W/V)添加)、 45 分、75%以上	96~97	96~97	94~95
純度試験 ・RRT 約0.5:1.5%以下 ・RRT 約0.8、約1.1及び約1.5:0.5%以下 ・RRT 約2.0:1.0%以下 ・カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4 及び上記以外の個々:0.1%以下 ・カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合	適合

<sup>※</sup>開始時と比較してわずかな退色が認められたが、ごくうすいだいだい色の範疇であった。

## カンデサルタン錠 12mg「日新」

最終包装製品を用いた加速試験(40°C、相対湿度 75%、6 ヵ月)の結果、室温保存において 3 年間安定であることが推測された。

## 加速試験

試験条件: PTP 包装し、紙箱に入れたものの状態で、40±1℃、75±5%R.H.

項目及び規格	開始時	1ヵ月後	3ヵ月後	6ヵ月後
性状 うすいだいだい色の割線入りの素錠	うすいだいだ い色の割線入 りの素錠	うすいだいだ い色の割線入 りの素錠		うすいだいだ い色の割線入 りの素錠
確認試験 紫外可視吸光度測定法	適合	適合	適合	適合
純度試験 ・RRT 約0.5:1.5%以下 ・RRT 約0.8、約1.1及び約1.5:0.5%以下 ・RRT 約2.0:1.0%以下 ・カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4 及び上記以外の個々:0.1%以下 ・カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合	適合	適合
製剤均一性 (含量均一性試験(%)) 判定値:15.0%を超えない	1.0	2. 2	1. 9	1.8
溶出性(%) 水(ポリンルベート 20, 1%(W/V)添加)、 50 回転、45 分、75%以上	89~96	88~94	83~90	85~92
定量試験(%) 95.0~105.0	101. 2	102. 0	100.6	101. 1

## 長期保存試験

試験条件: PTP 包装し、紙箱に入れたものの状態で、25℃、60%R.H.

項目及び規格	開始時	6ヵ月後	1 年後	2 年後	3 年後
	うすいだ	うすいだ	うすいだ	うすいだ	うすいだ
性状	いだい色	いだい色	いだい色	いだい色	いだい色
うすいだいだい色の割線入りの素錠	の割線入	の割線入	の割線入	の割線入	の割線入
	りの素錠	りの素錠	りの素錠	りの素錠	りの素錠
確認試験	適合	_	_	_	適合
紫外可視吸光度測定法	旭口				旦口
純度試験 - RRT 約0.5:1,5%以下 - RRT 約0.8: 1,5%以下 - RRT 約2.0:1.0%以下 - NRT 約2.0:1.0%以下 - カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4 及び上記以外の個々:0.1%以下 - カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合	適合	適合	適合
溶出性(%) 水(ポリンルベート 20,1%(W/V)添加)、 50 回転、45 分、75%以上	85~90	85~89	89~93	89~91	88~93
硬度(N) (参考値)	72	73	78	74	71
定量試験(%) 95.0~105.0	97. 4	97. 4	97. 2	96. 9	97. 2

# 無包装状態における安定性試験(参考情報)

# 温度(40°C 遮光·密栓)

項目及び規格	開始時	1ヵ月	2ヵ月	3ヵ月
外観 うすいだいだい色の割線入りの素錠	うすいだいだ い色の割線入 りの素錠		うすいだいだ い色の割線入 りの素錠	うすいだいだ い色の割線入 りの素錠
含量(%) 95.0~105.0	98. 2	99. 3	99. 3	99. 3
溶出性(%) 水(ポリソルベート 20,1%(W/V)添加)、 45分、75%以上	86~91	91~95	86~91	86~88
純度試験 ・RRT 約0.5:1.5%以下 ・RRT 約0.8、約1.1及び約1.5:0.5%以下 ・RRT 約2.0:1.0%以下 ・カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4及び上記以外の個々:0.1%以下 ・カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合	適合	適合
硬度(N)	58	60	59	59

## 湿度 (30°C75%R.H. 遮光·開放)

項目及び規格	開始時	1ヵ月	2ヵ月	3ヵ月
外観 うすいだいだい色の割線入りの素錠	うすいだいだ い色の割線入 りの素錠	うすいだいだ い色の割線入 りの素錠	うすいだいだ い色の割線入 りの素錠	うすいだいだ い色の割線入 りの素錠
含量(%) 95.0~105.0	98. 2	100. 2	99. 9	100.5
溶出性(%) 水(ポリソルベート 20,1%(W/V)添加)、 45 分、75%以上	86~91	90~91	87~88	87~90
純度試験 ・RRT 約0.5:1.5%以下 ・RRT 約0.8:1.5%以下 ・RRT 約2.0:1.0%以下 ・カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4 及び上記以外の個々:0.1%以下 ・カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合	適合	適合
硬度(N)	58	40	38	38

# 光 (D65 ランプ 約 10001x 開放)

項目及び規格	開始時	約 60 万 lx·hr (約 25 日)	約 120 万 lx·hr (約 50 日)
外観 うすいだいだい色の割線入りの素錠	うすいだいだ い色の割線入 りの素錠	うすいだいだ い色の割線入 りの素錠**	うすいだいだ い色の割線入 りの素錠**
含量 (%) 95.0~105.0	98. 2	99. 6	99. 9
溶出性(%) 水(ポリンルベート 20, 1%(W/V)添加)、 45 分、75%以上	86~91	91~95	89~92
純度試験 ・RRT 約0.5:1.5%以下 ・RRT 約0.8: 1.1 及び約1.5:0.5%以下 ・RRT 約2.0:1.0%以下 ・カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4 及び上記以外の個々:0.1%以下 ・カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合	適合
硬度(N)	58	46	51

※開始時と比較してわずかな退色が認められたが、規格の範囲内であった。

温度・湿度成り行き(遮光・開放)

項目及び規格	開始時	約 50 日
外観	うすいだいだい色の	うすいだいだい色の
うすいだいだい色の割線入りの素錠	割線入りの素錠	割線入りの素錠
含量(%)	98. 2	99. 2
95. 0~105. 0	90. 2	99. 2
溶出性(%)		
水(ポリンルベート 20, 1%(W/V)添加)、	86~91	90~92
45 分、75%以上		
純度試験 ・RRT 約0.5:1.5%以下 ・RRT 約0.8、約1.1及び約1.5:0.5%以下 ・RRT 約2.0:1.0%以下 ・カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4及び上記以外の個々:0.1%以下 ・カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合
硬度(N)	58	53

## 一次包装状態(PTP シート)の安定性試験(参考情報)

#### 光 (D65 ランプ 約 1000 lx PTP シート)

	·	
項目及び規格	開始時	約 120 万 lx·hr (約 50 日)
外観	うすいだいだい色の	うすいだいだい色の
うすいだいだい色の割線入りの素錠	割線入りの素錠	割線入りの素錠※
含量(%)	98. 2	99. 9
95. 0~105. 0	90. 2	99. 9
溶出性(%)		
水(ポリンルベート 20, 1%(W/V)添加)、	86~91	90~93
45 分、75%以上		
純度試験 ・RRT 約0.5:1.5%以下 ・RRT 約0.8:約1.1及び約1.5:0.5%以下 ・RRT 約2.0:1.0%以下 ・カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4及び上記以外の個々:0.1%以下 ・カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合
硬度 (N)	58	53

<sup>※</sup>開始時と比較してわずかな退色が認められたが、規格の範囲内であった。

#### 二分割後の安定性試験(参考情報)

カンデサルタン錠 12mg「日新」の規格及び試験方法に従い、本剤を錠剤ハサミを使用し割線に沿って二分割した半錠(6mg 含有)を用いて試験を行った。なお、溶出性については、二分割品 2 個(1 錠分)を用いて試験を行った。

#### 光 (D65 ランプ 約 1000 x 分割後・開放)

	m // /		
項目及び規格	開始時	約 60 万 lx·hr (約 25 日)	約 120 万 lx·hr (約 50 日)
外観	うすいだいだ	うすいだいだ	うすいだいだ
(分割後)	い色の素錠	い色の素錠※	い色の素錠※
含量(%) 95.0~105.0	98. 7	98. 9	98. 4
溶出性(%) 水(ポリンルベート 20, 1%(W/V)添加)、 45 分、75%以上	92~94	92~96	92~95
純度試験 ・RRT 約0.5:1.5%以下 ・RRT 約0.8、約1.1及び約1.5:0.5%以下 ・RRT 約2.0:1.0%以下 ・カンデサルタン シレキセチル、RRT 約0.4及び上記以外の個々:0.1%以下 ・カンデサルタン シレキセチル以外の総和:4.0%以下	適合	適合	適合

※開始時と比較してわずかな退色が認められたが、うすいだいだい色の範疇であった。

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) 該当しない

7. 溶出性3)

#### カンデサルタン錠 2mg「日新」の溶出挙動における同等性

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 12 年 2 月 14 日付医薬審第 64 号 (一部改正: 平成 24 年 2 月 29 日付薬食審査発 0229 第 10 号)

試験方法:日本薬局方溶出試験法のパドル法

試験条件:

試験液量:900mL 温度:37±0.5℃

試験液 : pH1.2 日本薬局方溶出試験第1液

pH4.0 薄めた McIlvaine の緩衝液 pH6.8 日本薬局方溶出試験第2液

及び、上記3試験液に各々界面活性剤ポリソルベート80,0.01%

(W/V)添加

水 日本薬局方精製水

回転数 :50rpm (pH1.2、pH4.0、pH6.8、及び各々にポリソルベート80,0.01%

(W/V)添加、水)

100rpm (pH6.8 ポリソルベート 80, 0.01% (W/V) 添加)

試験回数:各12ベッセル

試験時間:pH1.2では2時間、その他の試験液では6時間とする。ただし、標

準製剤の平均溶出率が 85%を越えた時点で、試験を終了すること

ができる。

分析法 :液体クロマトグラフィー

標準製剤:カンデサルタン錠4mg「日新」

判定基準:ガイドラインの判定基準のうち、次の項目に従って同等性を判定した。

【pH1.2(50rpm)、pH4.0(50rpm)、pH6.8(50rpm)、水(50rpm)、pH1.2 ポリソルベート80,0.01%(W/V)添加(50rpm)、pH4.0 ポリソルベート80,0.01%(W/V)添加(50rpm)】

標準製剤が30分以内に平均85%以上溶出しない場合

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%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±6%の範囲にあるか、又はf2関数の値が61以上である。ただし、規定された試験時間において標準製剤の平均溶出率が10%以下の場合、規定された試験時間でのみ評価し、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±6%の範囲にある。

最終比較時点における試験製剤の個々の溶出率について、標準製剤の平均溶 出率が50%に達しないとき、試験製剤の平均溶出率±9%の範囲を超えるも のが12個中1個以下で、±15%の範囲を超えるものがない。

【pH6.8 ポリソルベート 80,0.01%(W/V)添加(50rpm)、pH6.8 ポリソルベート 80,0.01%(W/V)添加(100rpm)】

標準製剤が30分以内に平均85%以上溶出しない場合

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±10%の範囲にあるか、又はf2関数の値は50以上である。

最終比較時点における試験製剤の個々の溶出率について、標準製剤の平均溶出率が 85%以上に達するとき、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲を超えるものが 12 個中 1 個以下で、±25%の範囲を超えるものがない。

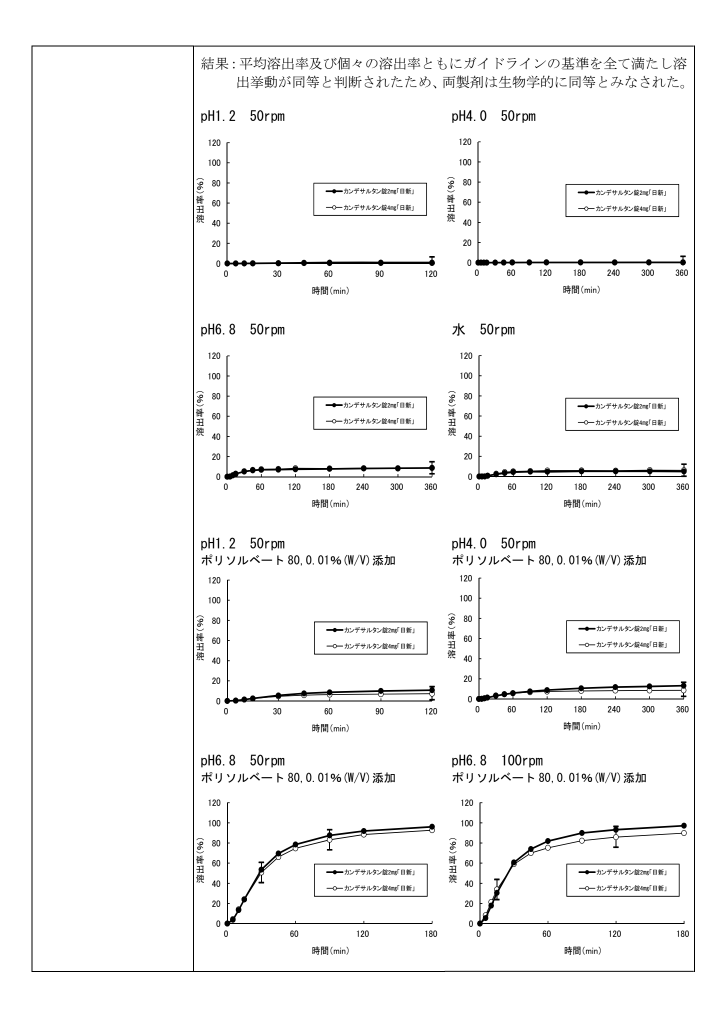


表:溶出挙動における同等性(試験製剤及び標準製剤の平均溶出率の比較)

	試験条件		標準製剤 (錠剤、4mg)	カンデサルタン錠 2mg「日新」	判定
回転数	試験液	採取時間	平均溶出率%	平均溶出率%	
	pH1.2	120分	0.5	0.9	適合
	pH4.0	360 分	0. 2	0.3	適合
	рН6.8	360 分	8. 9	8. 7	適合
	水	360 分	6. 2	5. 0	適合
50rpm	pH1.2 ポリソルベート 80, 0.01%(W/V)添加	120分	7.2	10. 7	適合
	pH4.0 ポリソルベート 80, 0.01%(W/V)添加	360 分	8. 6	13. 2	適合
	pH6. 8 ポリソルベート 80,	30分	50. 7	53. 6	適合
	0.01%(W/V)添加	90分	83. 2	87. 6	旭口
100rpm	pH6. 8 ポリソルベート 80.	15 分	33. 8	30. 5	適合
Toorpill	0.01%(W/V)添加	120 分	85. 8	93. 2	- 地口

(n=12)

# 表:溶出挙動における同等性(試験製剤の個々の溶出率)

高	式験条件	最終比較		サルタン錠 「日新」	如宁甘淮	和中
回転数	試験液	時点	平均 溶出率%	個々の 溶出率%	· 判定基準 -	判定
	pH1.2	120 分	0.9	0.8~1.1		適合
	pH4.0	360 分	0.3	0.2~0.6		適合
	рН6.8	360分	8. 7	8.3~8.9	  試験製剤の最終比較時点	適合
	水	360 分	5. 0	3.8 <b>∼</b> 6.5	の平均溶出率±9%の範囲を超えるものが12個中 1個以下で、±15%の範囲を超えるものがない。	適合
50rpm	pH1. 2 ポリハベート 80, 0. 01%(W/V)添加	120 分	10. 7	10.5~11.0		適合
	pH4.0 ポリソルベート80, 0.01%(W/V)添加	360 分	13. 2	11.9~14.4		適合
	pH6.8 ポリソルベート80, 0.01%(W/V)添加	90分	87. 6	83.7~92.1	試験製剤の最終比較時点 の平均溶出率±15%の範	適合
100rpm	pH6.8 ポリソルベート80, 0.01%(W/V)添加	120分	93. 2	90.1~96.3	囲を超えるものが 12 個中 1 個以下で、±25%の範囲 を超えるものがない。	適合

(n=12)

カンデサルタン錠 2mg「日新」は、日本薬局方医薬品各条に定められたカンデサルタン シレキセチル錠の溶出規格に適合していることが確認されている。

試験液	回転数	規定時間	溶出規格
水 (ポリソルベート 20,1%(W/V)添加)	50rpm	45 分	75%以上

#### カンデサルタン錠4mg「日新」の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日付医薬審第487号(一部改正: 平成24年2月29日付薬食審査発0229第10号)

試験方法:日本薬局方溶出試験法のパドル法

試験条件:

試験液量:900mL 温度:37±0.5℃

試験液 : pH1.2 日本薬局方溶出試験第1液

pH4.0 薄めた McIlvaine の緩衝液 pH6.8 日本薬局方溶出試験第2液

及び、上記3試験液に各々界面活性剤ポリソルベート80,0.01%

(W/V)添加

水 日本薬局方精製水

回転数 :50rpm (pH1.2、pH4.0、pH6.8、及び各々にポリソルベート80,0.01%

(W/V)添加、水)

100rpm (pH6.8 ポリソルベート 80, 0.01% (W/V) 添加)

試験回数:各12ベッセル

試験時間:pH1.2では2時間、その他の試験液では6時間とする。ただし、標

準製剤の平均溶出率が 85%を越えた時点で、試験を終了すること

ができる。

分析法 :液体クロマトグラフィー

判定基準:ガイドラインの判定基準のうち、次の項目に従って類似性を判定し

た。

【pH1.2(50rpm)、pH4.0(50rpm)、pH6.8(50rpm)、水(50rpm)、pH1.2 ポリソルベート80,0.01%(W/V)添加(50rpm)、pH4.0 ポリソルベート80,0.01%(W/V)添加(50rpm)】

標準製剤が30分以内に平均85%以上溶出しない場合

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%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±9%の範囲にあるか、又は f2 関数の値が 53 以上である。ただし、規定された試験時間において標準製剤の平均溶出率が10%以下の場合、規定された試験時間でのみ評価し、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にある。

【pH6.8 ポリソルベート 80,0.01%(W/V)添加(50rpm)、pH6.8 ポリソルベート 80,0.01%(W/V)添加(100rpm)】

標準製剤が30分以内に平均85%以上溶出しない場合

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。

結果:いずれの場合においても溶出挙動が類似していると判定された。

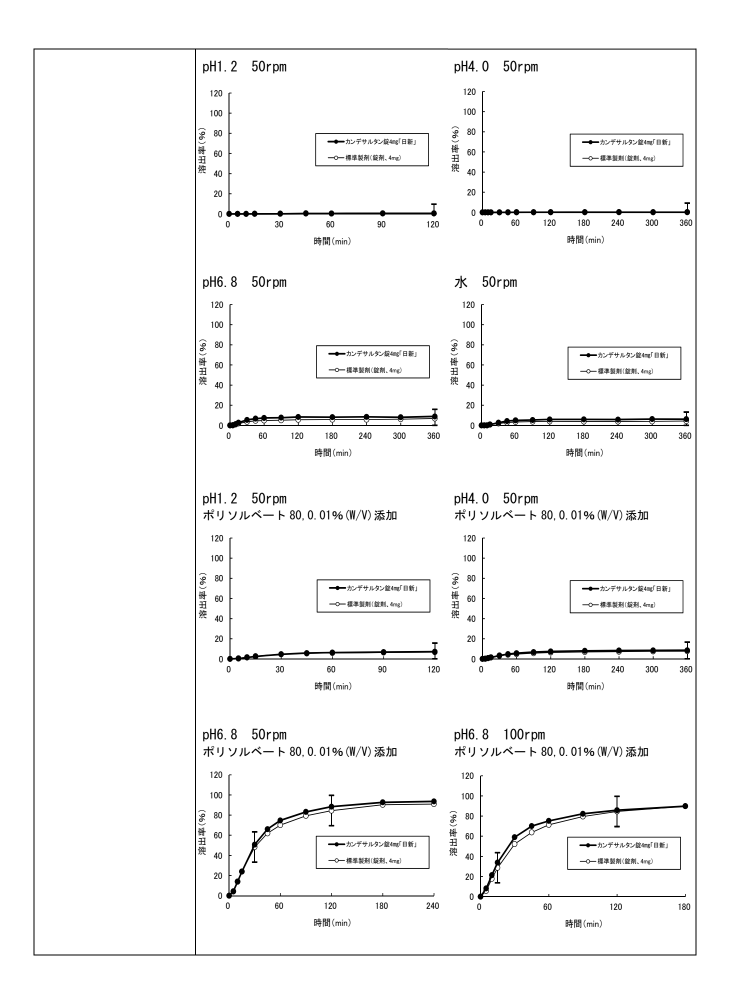


表:溶出挙動における類似性(試験製剤及び標準製剤の平均溶出率の比較)

	試験条件		標準製剤 (錠剤、4mg)	カンデサルタン錠 4mg「日新」	判定
回転数	試験液	採取時間	平均溶出率%	平均溶出率%	
	pH1.2	120分	0.6	0.5	適合
	pH4.0	360 分	0. 2	0. 2	適合
	рН6.8	360 分	6. 9	8. 9	適合
	水	360 分	4. 3	6. 2	適合
50rpm	pH1.2 ポリソルベート 80, 0.01%(W/V)添加	120分	6. 7	7.2	適合
	pH4.0 ポリソルベート 80, 0.01%(W/V)添加	360分	7.7	8. 6	適合
	pH6. 8 ポリソルベート 80,	30分	48. 3	50. 7	適合
	0.01%(W/V)添加	120 分	84. 5	88. 4	100 口
100mm	pH6. 8 ポリソルベート 80,	15 分	28. 7	33. 8	適合
100rpm	0.01%(W/V)添加	120 分	84. 6	85. 8	旭 口

(n=12)

カンデサルタン錠 4mg「日新」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錠の溶出規格に適合していることが確認されている。

試験液	回転数	規定時間	溶出規格
水 (ポリソルベート 20, 1% (W/V) 添加)	50rpm	45 分	75%以上

#### カンデサルタン錠8mg「日新」の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日付医薬審第487号(一部改正: 平成24年2月29日付薬食審査発0229第10号)

試験方法:日本薬局方溶出試験法のパドル法

試験条件:

試験液量:900mL 温度:37±0.5℃

試験液 : pH1.2 日本薬局方溶出試験第1液

pH4.0 薄めた McIlvaine の緩衝液 pH6.8 日本薬局方溶出試験第2液

及び、上記 3 試験液に各々界面活性剤ポリソルベート 80,0.1%

(W/V)添加

水 日本薬局方精製水

回転数 :50rpm (pH1.2、pH4.0、pH6.8、及び各々にポリソルベート80,0.1%

(W/V)添加、水)

100rpm (pH6.8 ポリソルベート80,0.1% (W/V) 添加)

試験回数:各12ベッセル

試験時間:pH1.2では2時間、その他の試験液では6時間とする。ただし、標

準製剤の平均溶出率が 85%を越えた時点で、試験を終了すること

ができる。

分析法 :液体クロマトグラフィー

判定基準:ガイドラインの判定基準のうち、次の項目に従って類似性を判定し

た。

【pH1.2(50rpm)、pH4.0(50rpm)、pH6.8(50rpm)、水(50rpm)、pH1.2 ポリソルベート80,0.1%(W/V)添加(50rpm)、pH4.0 ポリソルベート80,0.1%(W/V)添加(50rpm)】

標準製剤が30分以内に平均85%以上溶出しない場合

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%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±9%の範囲にあるか、又は f2 関数の値が 53 以上である。ただし、規定された試験時間において標準製剤の平均溶出率が10%以下の場合、規定された試験時間でのみ評価し、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にある。

#### 【pH6.8 ポリソルベート80,0.1%(W/V)添加(50rpm)】

標準製剤が30分以内に平均85%以上溶出しない場合

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。

#### 【pH6.8 ポリソルベート80,0.1%(W/V)添加(100rpm)】

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 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。

結果:いずれの場合においても溶出挙動が類似していると判定された。

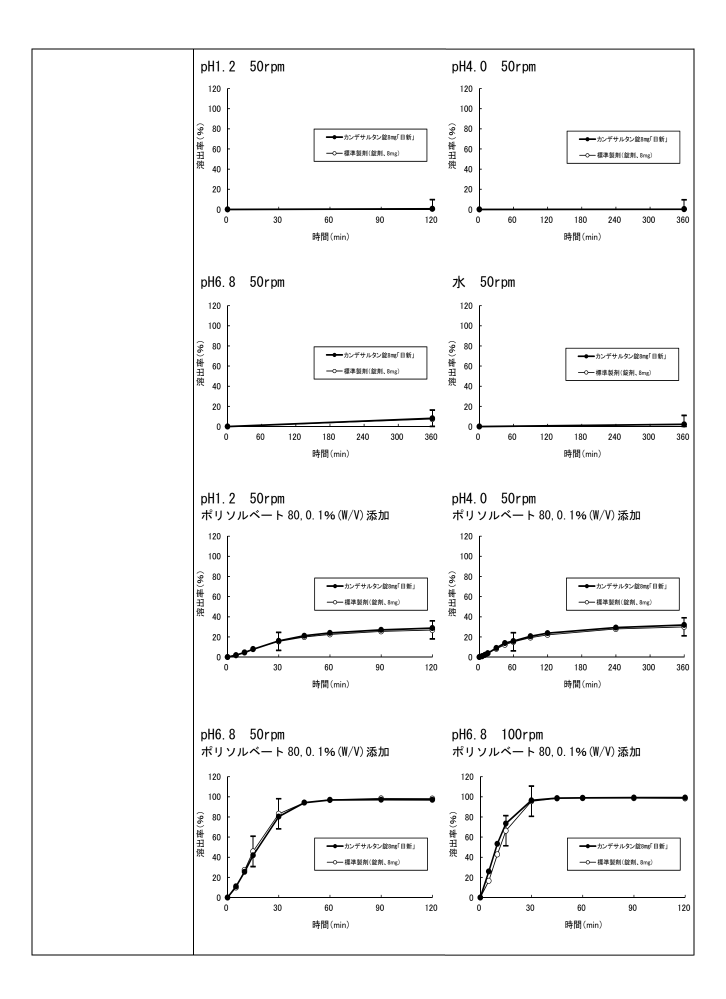


表:溶出挙動における類似性(試験製剤及び標準製剤の平均溶出率の比較)

	試験条件		標準製剤 (錠剤、8mg)	カンデサルタン錠 8mg「日新」	判定
回転数	試験液	採取時間	平均溶出率%	平均溶出率%	
	рН1. 2	120分	0.7	0.6	適合
	pH4.0	360 分	0. 5	0. 2	適合
	рН6.8	360 分	7. 4	8. 2	適合
	水	360 分	1. 9	2. 2	適合
	pH1. 2	30分	15. 5	16. 1	本く
50rpm	ポリソルベート 80, 0.1%(W/V)添加	120 分	26. 9	28.8	適合
	pH4. 0 ポリソルベート 80,	60分	15. 1	15. 9	本人
	0.1%(W/V)添加	360分	30. 0	31.9	適合
	pH6. 8 ポリソルベート 80,	15 分	45. 8	41.9	適合
	0.1% (W/V) 添加	30分	83. 1	80. 3	旭口
100rpm	pH6. 8 ポリソルベート 80,	15 分	66. 3	73. 5	適合
Toorpiii	0.1%(W/V)添加	30分	95. 6	96. 5	旭口

(n=12)

カンデサルタン錠8mg「日新」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錠の溶出規格に適合していることが確認されている。

試験液	回転数	規定時間	溶出規格
水 (ポリソルベート 20,1%(W/V)添加)	50rpm	45 分	75%以上

#### カンデサルタン錠 12mg「日新」の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日付医薬審第487号(一部改正: 平成24年2月29日付薬食審査発0229第10号)

試験方法:日本薬局方溶出試験法のパドル法

試験条件:

試験液量:900mL 温度:37±0.5℃

試験液 : pH1.2 日本薬局方溶出試験第1液

pH4.0 薄めた McIlvaine の緩衝液 pH6.8 日本薬局方溶出試験第2液

及び、上記 3 試験液に各々界面活性剤ポリソルベート 80,0.1%

(W/V)添加

水 日本薬局方精製水

回転数 :50rpm (pH1.2、pH4.0、pH6.8、及び各々にポリソルベート80,0.1%

(W/V)添加、水)

100rpm (pH6.8 ポリソルベート80,0.1% (W/V) 添加)

試験回数:各12ベッセル

試験時間:pH1.2では2時間、その他の試験液では6時間とする。ただし、標

準製剤の平均溶出率が 85%を越えた時点で、試験を終了すること

ができる。

分析法 :液体クロマトグラフィー

判定基準:ガイドラインの判定基準のうち、次の項目に従って類似性を判定し

た。

【pH1.2(50rpm)、pH4.0(50rpm)、pH6.8(50rpm)、水(50rpm)、pH1.2 ポリソルベート80,0.1%(W/V)添加(50rpm)、pH4.0 ポリソルベート80,0.1%(W/V)添加(50rpm)】

標準製剤が30分以内に平均85%以上溶出しない場合

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%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±9%の範囲にあるか、又は f2 関数の値が 53 以上である。ただし、規定された試験時間において標準製剤の平均溶出率が10%以下の場合、規定された試験時間でのみ評価し、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にある。

#### 【pH6.8 ポリソルベート80,0.1%(W/V)添加(50rpm)】

標準製剤が30分以内に平均85%以上溶出しない場合

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。

#### 【pH6.8 ポリソルベート80,0.1%(W/V)添加(100rpm)】

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 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。

結果:いずれの場合においても溶出挙動が類似していると判定された。

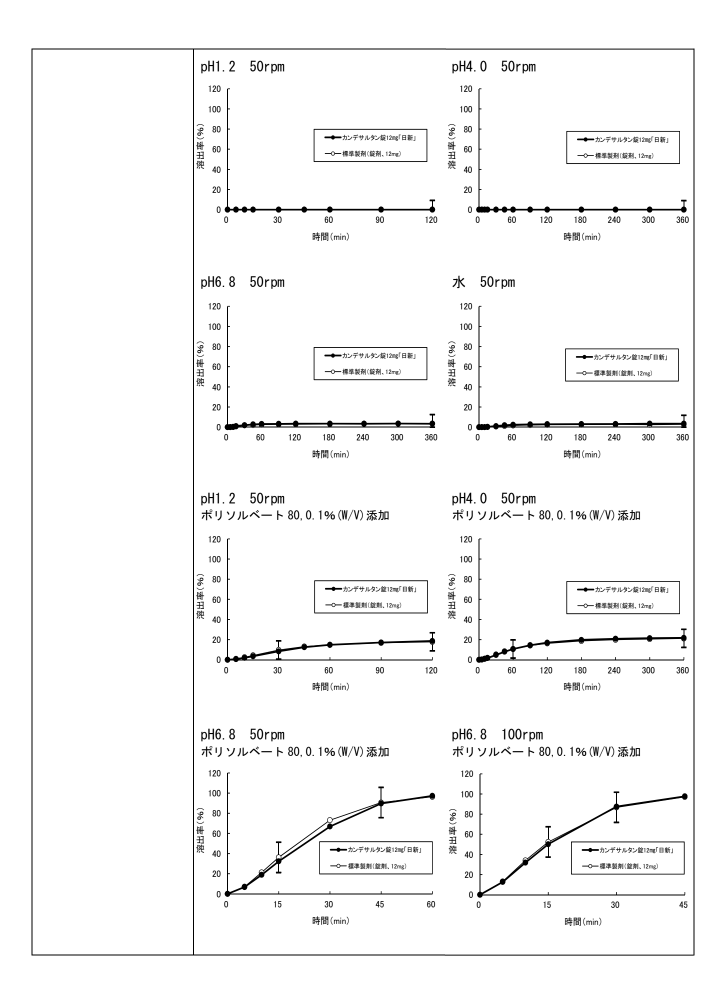


表:溶出挙動における類似性(試験製剤及び標準製剤の平均溶出率の比較)

	試験条件		標準製剤 (錠剤、12mg)	カンデサルタン錠 12mg「日新」	判定
回転数	試験液	採取時間	平均溶出率%	平均溶出率%	
	рН1.2	120分	0. 1	0.0	適合
	pH4.0	360 分	0.0	0.0	適合
	рН6.8	360 分	3. 5	3. 4	適合
	水	360 分	2.8	3. 5	適合
	pH1. 2	30分	9. 7	8. 4	本人
50rpm	ポリソルベート 80, 0.1%(W/V)添加	120 分	17.8	18. 7	適合
	pH4. 0 ポリソルベート 80,	60分	10.7	10.7	本人
	が リアルベード 80, 0.1% (W/V) 添加	360分	21. 2	21.8	適合
	pH6. 8 ポリソルベート 80,	15 分	36. 2	32. 3	適合
	0.1%(W/V)添加	45 分	90. 6	89. 7	旭口
100rpm	pH6. 8 ポリソルベート 80,	15 分	52. 4	50. 2	適合
Toorpm	が リアルベード 80, 0.1% (W/V) 添加	30 分	86. 7	87. 5	順行

(n=12)

カンデサルタン錠 12mg「日新」は、日本薬局方医薬品各条に定められたカンデサルタン シレキセチル錠の溶出規格に適合していることが確認されている。

試験液	回転数	規定時間	溶出規格
水 (ポリソルベート 20,1%(W/V)添加)	50rpm	45 分	75%以上

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	日本薬局方カンデサルタン シレキセチル錠の確認試験法による。 紫外可視吸光度測定法
10. 製剤中の有効成分の 定量法	日本薬局方カンデサルタン シレキセチル錠の定量法による。 液体クロマトグラフィー (内標準法)
11. 力価	本剤は力価表示に該当しない
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	該当しない
14. その他	該当しない

## V. 治療に関する項目

#### 1. 効能又は効果

## カンデサルタン錠 2mg・4mg・8mg「日新」

高血圧症

腎実質性高血圧症

下記の状態で、アンジオテンシン変換酵素阻害剤の投与が適切でない場合 慢性心不全(軽症~中等症)

#### カンデサルタン錠 12mg「日新」

高血圧症

腎実質性高血圧症

### 〈効能・効果に関連する使用上の注意〉

#### 慢性心不全の場合

- 1. アンジオテンシン変換酵素阻害剤投与による前治療が行われていない 患者における本剤の有効性は確認されておらず、本剤は、アンジオテン シン変換酵素阻害剤から切り替えて投与することを原則とする。
- 2. アンジオテンシン変換酵素阻害剤の効果が不十分な患者における本剤 の有効性及び安全性、並びにアンジオテンシン変換酵素阻害剤と本剤を 併用した場合の有効性及び安全性は確認されていない。

#### 2. 用法及び用量

### カンデサルタン錠 2mg・4mg・8mg「日新」

#### 高血圧症

成人

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  $4\sim8mg$  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。

小児

通常、1歳以上6歳未満の小児には1日1回カンデサルタン シレキセチルとして0.05~0.3mg/kgを経口投与する。

通常、6歳以上の小児には1日1回カンデサルタン シレキセチルとして2~8mg 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、低用量から投与を開始し、必要に応じて 8 mgまで増量する。

#### 腎実質性高血圧症

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 2mg から経口 投与を開始し、必要に応じ8mg まで増量する。

## 下記の状態で、アンジオテンシン変換酵素阻害剤の投与が適切でない場合 慢性心不全(軽症~中等症)

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 4mg から経口 投与を開始し、必要に応じ8mg まで増量できる。なお、原則として、アンジオテンシン変換酵素阻害剤以外による基礎治療は継続すること。

#### カンデサルタン錠 12mg「日新」

#### 高血圧症

成人

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。

小児

通常、1歳以上6歳未満の小児には1日1回カンデサルタン シレキセチルとして $0.05\sim0.3$ mg/kgを経口投与する。

通常、6歳以上の小児には1日1回カンデサルタン シレキセチルとして2~8mg 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、低用量から投与を開始し、必要に応じて8mgまで増量する。

# 腎実質性高血圧症

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 2mg から経口投与を開始し、必要に応じ8mg まで増量する。

## 〈用法・用量に関連する使用上の注意〉

## 高血圧症の場合

小児に投与する場合には、成人の用量を超えないこと。

# 慢性心不全の場合

投与開始時の収縮期血圧が120mmHg未満の患者、腎障害を伴う患者、利尿剤を併用している患者、心不全の重症度の高い患者には、2mg/日から投与を開始すること。2mg/日投与は、低血圧関連の副作用に対する忍容性を確認する目的であるので4週間を超えて行わないこと。

本剤の投与により、一過性の急激な血圧低下を起こす場合があるので、初回投与時、及び4mg/日、8mg/日への増量時には、血圧等の観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止する等の適切な処置を行うこと。

# 3. 臨床成績

- (1) 臨床データパッケージ
- (2) 臨床効果
- (3) 臨床薬理試験
- (4)探索的試験
- (5) 検証的試験
  - 1)無作為化並行用量反応試験
  - 2) 比較試験
  - 3)安全性試験
  - 4) 患者・病態別試験
- (6) 治療的使用
  - 1)使用成績調查·特定使用成績調查 (特別調查)·製造販売後臨床試験(市販後臨床試験)
  - 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 (ARB) アジルサルタン、イルベサルタン、オルメサルタンメドキソミル、テルミサ ルタン、バルサルタン、ロサルタンカリウム等
2. 薬理作用 (1) 作用部位・作用機 序 <sup>4)</sup>	カンデサルタン シレキセチルはプロドラッグであり、経口投与後体内で活性 代謝物カンデサルタンとなり作用を発現する。カンデサルタンは、アンジオテンシンⅡ受容体のうち AT1 受容体と選択的に結合し、アンジオテンシンⅢの生 理作用を阻害することによって降圧作用をあらわす。すなわち、血管平滑筋の AT1 受容体でアンジオテンシンⅢと拮抗してその血管収縮作用を抑制するが、 同受容体を介した副腎でのアルドステロン遊離作用に対する抑制も降圧作用 に関与すると考えられている。
(2)薬効を裏付ける試 験成績 (3)作用発現時間・持 続時間	該当資料なし

# Ⅷ. 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
  - (2)最高血中濃度到達時間
  - (3) 臨床試験で確認さ れた血中濃度<sup>3)</sup>

該当資料なし

「WII. 薬物動態に関する項目 1. (3) 臨床試験で確認された血中濃度」を参照

## カンデサルタン錠2mg「日新」

カンデサルタン錠 2mg「日新」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12年2月14日付医薬審第64号(一部改正:平成24年2月29日付薬食審査発0229第10号)」に基づき、カンデサルタン錠4mg「日新」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。

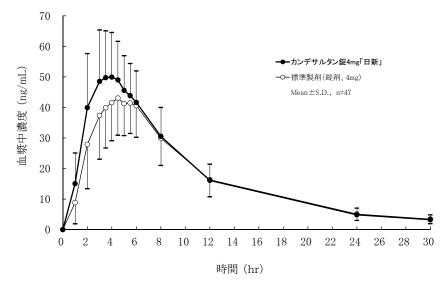
# カンデサルタン錠 4mg「日新」、カンデサルタン錠 8mg「日新」、カンデサルタン錠 12mg「日新」

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日付医薬審第487号(一部改正: 平成24年2月29日付薬食審査発0229第10号)

カンデサルタン錠 4mg「日新」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠(カンデサルタン シレキセチルとして 4mg)健康成人男子に絶食時単回経口投与して活性代謝物カンデサルタンの血漿中濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について 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、両製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	
	$AUC_{0-30}$	Cmax	Tmax	$T_{1/2}$
	(ng·hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)
カンデサルタン錠	$536.36 \pm 130.08$	54. 40 ± 15. 08	4.0+1.1	7.6+1.3
4mg「日新」	000.00=100.00	01.10=10.00	1. 0 — 1. 1	
標準製剤 (錠剤、4mg)	$495.88 \pm 116.21$	$47.21 \pm 12.31$	$4.7\pm1.2$	7.8 $\pm$ 2.0

 $(Mean \pm S. D., n=47)$ 

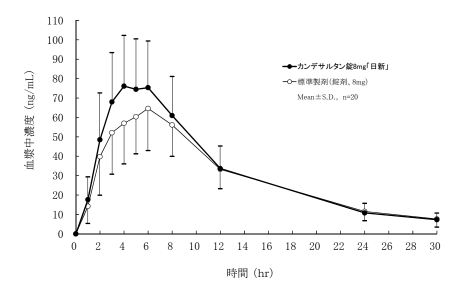


血漿中濃度並びに AUC、Cmax 等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

カンデサルタン錠 8mg「日新」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠(カンデサルタン シレキセチルとして 8mg)健康成人男子に絶食時単回経口投与して活性代謝物カンデサルタンの血漿中濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について 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、両製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 <sub>0-30</sub> (ng•hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	$T_{1/2}$ (hr)
カンデサルタン錠 8mg「日新」	969. $1\pm 288.7$	81. 16±26. 12	4.8±1.2	7.7±1.9
標準製剤 (錠剤、8mg)	881.8±218.4	71. $58\pm21.87$	5.6±1.8	8.7±2.8

 $(Mean \pm S. D., n=20)$ 

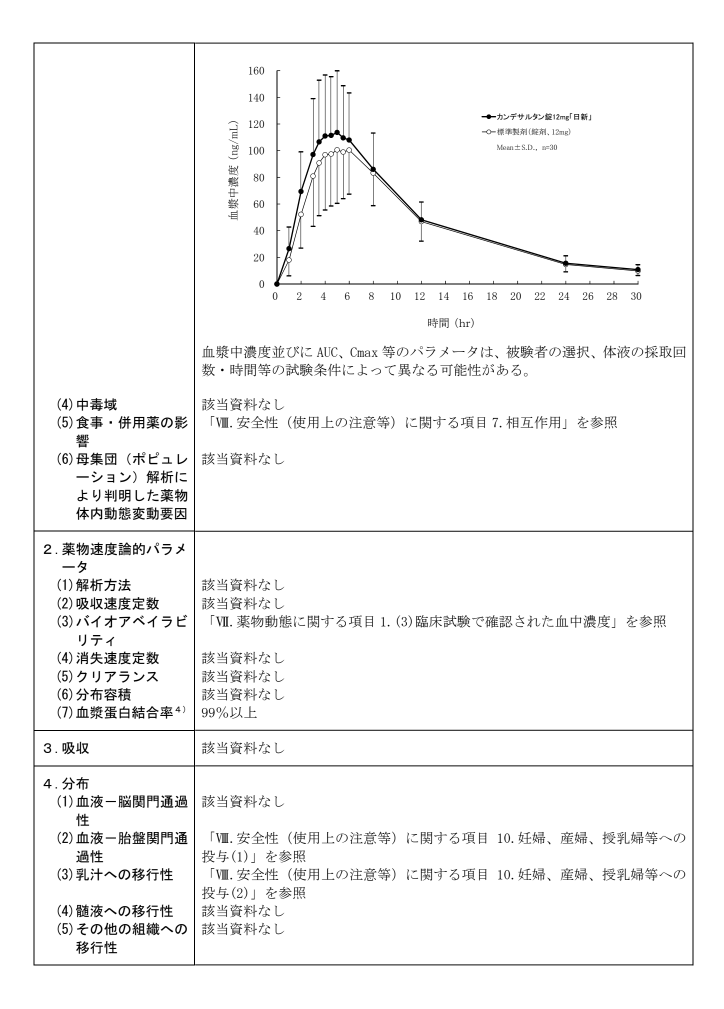


血漿中濃度並びに AUC、Cmax 等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

カンデサルタン錠 12mg「日新」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠(カンデサルタン シレキセチルとして 12mg)健康成人男子に絶食時単回経口投与して活性代謝物カンデサルタンの血漿中濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について 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、両製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 <sub>0-30</sub> (ng•hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	$T_{1/2}$ (hr)
カンデサルタン錠 12mg「日新」	$1395.82 \pm 368.15$	$124.34 \pm 45.23$	4.6±1.2	8.0±2.6
標準製剤 (錠剤、12mg)	1284. $47 \pm 337.91$	112. $53 \pm 38.39$	$5.0\pm1.3$	7.9 $\pm$ 2.2

 $(Mean \pm S. D., n=30)$ 



5.代謝 (1)代謝部位及び代謝 経路 (2)代謝に関与する酵素(CYP450等)の 分子種 <sup>4)</sup> (3)初回通過効果の有無及びその割合 (4)代謝物の活性の有無及び比率 <sup>4)</sup> (5)活性代謝物の速度	該当資料なし       CYP2C9       該当資料なし       カンデサルタン       該当資料なし
論的パラメータ 6. 排泄 (1) 排泄部位及び経路 (2) 排泄率 (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	該当資料なし

# Ⅷ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目

	□の注息寺)I−関9る項目 □
1.警告内容とその理由	該当記載事項なし
2. 禁忌内容とその理由 (原則禁忌を含む)	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. 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人(「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。](「重要な基本的注意」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	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り、また、慢性心不全の臨床試験において、腎障害の合併が腎機能低下発現の要因であったことから、1日1回2mgから投与を開始するなど慎重に投与すること。](「小児等への投与」の項参照) (4) 肝障害のある患者 [肝機能が悪化するおそれがある。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ため、少量から投与を開始するなど慎重に投与すること。] (5) 薬剤過敏症の既往歴のある患者 (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	高血圧症及び慢性心不全共通 (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。 (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。 (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/1.73㎡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。

- (4) 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。
- (5) 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ー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)。

### 高血圧症の場合

- (1)本剤の投与により、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、少量より開始し、増量する場合は血圧、腎機能及び患者の 状態を十分に観察しながら徐々に行うこと(「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) 心不全の患者

## 慢性心不全の場合

- (1) 通常、ジギタリス製剤、利尿剤等と併用する。なお、本剤の単独投与での 有用性は確立していない。
- (2) NYHA 心機能分類IVの慢性心不全患者に対する本剤の有用性は確立していな い(使用経験が少ない)。
- (3) 大動脈弁狭窄症又は閉塞性肥大型心筋症のある患者は過度の血圧低下を来 すと、症状が悪化するおそれがあるので、観察を十分に行うこと。
- (4)本剤の投与により、急激な血圧低下、腎機能低下あるいは貧血を起こすお 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、貧血の 指標(ヘモグロビン等)及び患者の状態を十分に観察しながら投与を開始 し、慎重に増量すること(「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) 低血圧の患者
  - 7) NYHA 心機能分類Ⅲ等の比較的重症度の高い慢性心不全患者

### 7. 相互作用

(1) 併用禁忌とその理 | 該当記載事項なし

(2) 併用注意とその理 | 併用に注意すること 由

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	血清カリウム値が上昇す	本剤のアルドステロン
尿剤	ることがあるので注意す	分泌抑制作用によりカ
スピロノラクトン	ること。	リウム貯留作用が増強
トリアムテレン等		することによる。
エプレレノン		危険因子:特に腎機能障
カリウム補給剤		害のある患者
利尿剤	利尿剤で治療を受けてい	利尿剤で治療を受けて
フロセミド	る患者に本剤を初めて投	いる患者にはレニン活
トリクロルメチ	与する場合、降圧作用が	性が亢進している患者
アジド等	増強するおそれがあるの	が多く、本剤が奏効しや
	で、少量から開始するな	すい。
	ど慎重に投与すること。	

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
アリスキレンフマ	腎機能障害、高カリウム	併用によりレニンーア
ル酸塩	血症及び低血圧を起こす	ンジオテンシン系阻害
	おそれがあるため、腎機	作用が増強される可能
	能、血清カリウム値及び	性がある。
	血圧を十分に観察するこ	
	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。	
アンジオテンシン	腎機能障害、高カリウム	
変換酵素阻害剤	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。	
リチウム	リチウム中毒が報告され	腎尿細管におけるリチ
	ているので、リチウムと	ウムの再吸収が促進さ
	併用する場合には、血中	れる。
	のリチウム濃度に注意す	
	ること。	
次の薬剤により併	慢性心不全の臨床試験で	「重要な基本的注意」の
用治療されている	は、左記の併用に加え更	項の「慢性心不全の場
場合	に本剤を併用すると、立	合」の(4)参照
(1)アンジオテンシ	ちくらみ、ふらつき及び	
ン変換酵素阻害	低血圧の発現頻度が高	
剤及びβ遮断剤	く、かつ程度が高いので、	
(2)ループ利尿剤及	血圧を十分に観察するこ	
びカリウム保持	と。	
性利尿剤		
非ステロイド性消	降圧作用が減弱すること	非ステロイド性消炎鎮
炎鎮痛剤	がある。	痛剤・COX-2選択的阻害
(NSAIDs) · COX-2選		剤は血管拡張作用を有
択的阻害剤		するプロスタグランジ
インドメタシン等		ンの合成を阻害するこ
		とから、降圧作用を減弱
		させる可能性があると
		考えられている。
	腎障害のある患者では、	非ステロイド性消炎鎮
	さらに腎機能が悪化する	痛剤・COX-2 選択的阻害
	おそれがある。	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。

### 8. 副作用

- (1)副作用の概要
- (2)重大な副作用と初 期症状
- 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。 (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の患者では少量から投与を開始し、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
- (3) 急性腎障害: 急性腎障害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) 肝機能障害、黄疸: AST(GOT)、ALT(GPT)、 $\gamma$  -GTP の上昇等の肝機能障害、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:無顆粒球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。
- (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。

# (3) その他の副作用

# 高血圧症の場合

	頻度不明
過敏症注1)	発疹、湿疹、蕁麻疹、瘙痒、光線過敏症
循環器	めまい <sup>注2)</sup> 、ふらつき <sup>注2)</sup> 、立ちくらみ <sup>注2)</sup> 、動悸、ほてり、
	期外収縮、心房細動
精神神経系	頭痛、頭重感、不眠、眠気、舌のしびれ感、四肢のしびれ
	感
消化器	悪心、嘔吐、食欲不振、胃部不快感、心窩部痛、下痢、口
	内炎、味覚異常
肝臓	AST (GOT)、ALT (GPT)、A1-P、LDH、γ-GTP の上昇
血液	貧血、白血球減少、白血球増多、好酸球増多、血小板減少
腎 臓	BUN、クレアチニンの上昇、蛋白尿
その他	倦怠感、脱力感、鼻出血、頻尿、浮腫、咳、血中カリウム
	上昇、総コレステロール上昇、血中 CK (CPK) 上昇、CRP 上昇、
	血中尿酸上昇、血清総タンパク減少、低ナトリウム血症、
	腰背部痛、筋肉痛

- 注1)このような場合には投与を中止すること。
- 注2) このような場合には減量、休薬するなど適切な処置を行うこと。

## 慢性心不全の場合

慢性心不全例では高血圧例に比べ立ちくらみ、ふらつき、低血圧、腎機能異常及び貧血等があらわれやすく、血圧、腎機能及び貧血の指標(ヘモグロビン等)に留意し、必要に応じ本剤あるいは併用薬を減量、休薬するなど適切な処置を行うこと。なお、高血圧症の場合の副作用にも注意が必要である。

	頻度不明
過敏症 <sup>注)</sup>	発疹、瘙痒
循環器	立ちくらみ、低血圧、ふらつき、めまい、徐脈、動悸、期
	外収縮、ほてり
精神神経系	頭痛、眠気、不眠、頭重感、しびれ感
消化器	悪心、心窩部痛、便秘、胃潰瘍、口渇、味覚異常、嘔吐、
	食欲不振、胃部不快感
肝臓	γ-GTP 、ALT(GPT)、AST(GOT)、LDH、A1-Pの上昇
血液	貧血、白血球減少、好酸球増多、白血球増多、血小板減少
腎 臓	BUN、クレアチニンの上昇、蛋白尿
その他	血中カリウム上昇、血中尿酸上昇、血中 CK(CPK)上昇、倦
	怠感、脱力感、咳、浮腫、視覚異常、総コレステロール上
	昇、低ナトリウム血症、血清総タンパク減少

注)このような場合には投与を中止すること。

(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 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者には投与しないこと。 薬剤過敏症の既往歴のある患者には慎重に投与すること。 血管浮腫、ショックがあらわれることがある。(VII.8.(2)参照)

9. 高齢者への投与

高齢者で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)。]

# 10. 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。 [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、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。]
- (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。[ラットの周産期及び授乳期に本剤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本剤を投与した場合、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。]

11. 小児等への投与	(1)低出生体重児、新生児又は乳児(1歳未満)に対する安全性は確立していない(低出生体重児、新生児、乳児に対しては使用経験が少ない)。 (2)糸球体ろ過量(GFR)が30mL/min/1.73m <sup>2</sup> 未満の小児等に対する安全性は確立していない(使用経験が少ない)。 (3)小児等の高血圧では腎機能異常を伴うことが多いため、腎機能及び血清カリウム値を注意深く観察すること。特に、腎機能に影響を及ぼす状態(発熱、脱水)の患者に本剤を投与する場合や血清カリウム値を上昇させる可能性がある他の薬剤と併用する場合は注意すること(「慎重投与」の項(3)及び「相互作用」の項参照)。
12. 臨床検査結果に及ぼ す影響	該当記載事項なし
13. 過量投与	該当記載事項なし
14. 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)。
15. その他の注意	該当記載事項なし
16. その他	該当しない

# IX. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験 (1) 薬効薬試験 (「VI. 薬効薬理に関する項目」参照) (2) 副次的薬理試験 (3) 安全性薬理試験 (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 (2) 反復投与毒性試験 (3) 生殖発生毒性試験 (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

A. 官理的争项(~)	√1 / U·X □			
1. 規制区分	製 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) 有効成分:該当しない			
2. 有効期間又は使用期 限	使用期限:3年(安定性試験結果に基づく)			
3. 貯法・保存条件	気密容器、室温保存			
4.薬剤取扱い上の注意				
(1)薬局での取り扱い 上の留意点につい て	特になし			
(2)薬剤交付時の取り 扱いについて (患者等に留意すべ き必須事項等) (3)調剤時の留意点に ついて	くすりのしおり:有り			
5. 承認条件等	該当しない			
6. 包装	<b>錠 2mg</b> PTP 包装: 100 錠 <b>錠 4mg</b> PTP 包装: 100 錠、140 錠(14 錠×10)、500 錠 バラ包装: 500 錠 <b>錠 8mg</b> PTP 包装: 100 錠、140 錠(14 錠×10)、500 錠 バラ包装: 500 錠 <b>錠 12mg</b> PTP 包装: 100 錠			
7. 容器の材質	【PTP 製品】 PTP       : ポリ塩化ビニル、アルミニウム 化粧箱 : 紙         【バラ製品】 容器       : ポリエチレン キャップ : ポリプロピレン			
	化粧箱 :紙	化粧箱 : 紙		
8. 同一成分・同効薬	同一成分薬:ブロプレス錠2・4・8・12 同 効 薬:アジルサルタン、イルベサルタン、オルメサルタンメドキソミル、 テルミサルタン、バルサルタン、ロサルタンカリウム等			
9. 国際誕生年月日	不明			
10. 製造販売承認年月日	販売名	製造販売承認年月日	承認番号	
及び承認番号			本総番号 22600AMX01080000	
	カンデサルタン錠 4mg「日新」	22600AMX01080000 22600AMX01081000		
	カンデサルタン錠 8mg「日新」	2014年8月15日	22600AMX01082000	
	カンデサルタン錠 12mg「日新」		22600AMX01083000	
11. 薬価基準収載年月日	2014年12月12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	【錠 2mg、錠 4mg、錠 8mg】 ・2017 年 11 月 15 日付 効能・効果、用法・用量を追加。 「アンジオテンシン変換酵素阻害剤の投与が適切でない場合の慢性心不全 (軽症~中等症)」 【錠 2mg、錠 4mg、錠 8mg、錠 12mg】 ・2019 年 10 月 2 日付 「高血圧症」の適応に小児への用法・用量を追加。			
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 販売名 カンデサルタン錠 2mg「日新」	HOT 番号 (9 桁) 123784901	厚生労働省 薬価基準収載 医薬品コード 個別	レセプト 電算コード 個別
	カンデサルタン錠 4mg「日新」	123785601	個別 2149040F2324 統一名 2149040F2014	622378401 個別 622378501 統一名 622474200
	カンデサルタン錠 8mg「日新」	123786301	個別 2149040F3320 統一名 2149040F3010	個別 622378601 統一名 622474300
	カンデサルタン錠 12mg「日新」	123787001	個別 2149040F4327 統一名 2149040F4017	個別 622378701 統一名 622474400
17. 保険給付上の注意	   本剤は診療報酬上の後発医薬品 <sup>*</sup>	である。		

# XI. 文献

1. 引用文献	1) 日新製薬株式会社 社内資料(安定性) 2) 日新製薬株式会社 社内資料(無包装安定性) 3) 日新製薬株式会社 社内資料(生物学的同等性) 4) 第十七改正日本薬局方解説書, C-1368, 廣川書店(2016)	
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	該当資料なし
2. 海外における臨床支援情報	該当資料なし

# XIII. 備考

その他の関連資料	該当資料なし
----------	--------