

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2018（2019更新版）に準拠して作成

血圧降下剤

薬価基準収載

ドキサゾシン錠0.5mg「VTRS」

ドキサゾシン錠1mg「VTRS」

ドキサゾシン錠2mg「VTRS」

ドキサゾシン錠4mg「VTRS」

DOXAZOSIN Tablets 0.5mg・1mg・2mg・4mg [VTRS]

日本薬局方 ドキサゾシンメシル酸塩錠
処方箋医薬品^(注) 注)－医師等の処方箋により使用すること

剤形	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	錠0.5mg：1錠中 日局 ドキサゾシンメシル酸塩0.61mg（ドキサゾシンとして0.5mg） 錠1mg、：1錠中 日局 ドキサゾシンメシル酸塩1.21mg（ドキサゾシンとして1mg） 錠2mg、：1錠中 日局 ドキサゾシンメシル酸塩2.43mg（ドキサゾシンとして2mg） 錠4mg、：1錠中 日局 ドキサゾシンメシル酸塩4.85mg（ドキサゾシンとして4mg）
一般名	和名：ドキサゾシンメシル酸塩（JAN） 洋名：Doxazosin Mesilate（JAN）
製造販売承認年月日 薬価基準収載・ 販売開始年月日	製造販売承認年月日：2020年8月17日 薬価基準収載年月日：2023年11月1日 販売開始年月日：2021年3月5日
開発・製造販売（輸入）・ 提携・販売会社名	製造販売元：ヴィアトリス・ヘルスケア合同会社 販売元：ヴィアトリス製薬合同会社
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	ヴィアトリス製薬合同会社 メディカルインフォメーション部 フリーダイヤル 0120-419-043 https://www.viatrix-e-channel.com/

本IFは2024年7月改訂の電子化された添付文書の記載に基づき改訂した。最新の添付文書情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページでご確認ください。

医薬品インタビューフォーム利用の手引きの概要 ―日本病院薬剤師会―

(2020年4月改訂)

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）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り、製薬企業の医薬情報担当者（以下、MR）等への情報の追加請求や質疑により情報を補完してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための項目リストとして医薬品インタビューフォーム（以下、IFと略す）が誕生した。

1988年に日本病院薬剤師会（以下、日病薬）学術第2小委員会がIFの位置付け、IF記載様式、IF記載要領を策定し、その後1998年に日病薬学術第3小委員会が、2008年、2013年に日病薬医薬情報委員会がIF記載要領の改訂を行ってきた。

IF記載要領2008以降、IFはPDF等の電子的データとして提供することが原則となった。これにより、添付文書の主要な改訂があった場合に改訂の根拠データを追加したIFが速やかに提供されることとなった。最新版のIFは、医薬品医療機器総合機構（以下、PMDA）の医療用医薬品情報検索のページ (<https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>) にて公開されている。日病薬では、2009年より新医薬品のIFの情報を検討する組織として「インタビューフォーム検討会」を設置し、個々のIFが添付文書を補完する適正使用情報として適切か審査・検討している。

2019年の添付文書記載要領の変更に合わせ、「IF記載要領2018」が公表され、今般「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」に関連する情報整備のため、その更新版を策定した。

2. IFとは

IFは「添付文書等の情報を補完し、医師・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造販売又は販売に携わる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。

IFに記載する項目配列は日病薬が策定したIF記載要領に準拠し、一部の例外を除き承認の範囲内の情報が記載される。ただし、製薬企業の機密等に関わるもの及び利用者自らが評価・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、利用者自らが評価・判断・臨床適用するとともに、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の提供は電子データを基本とし、製薬企業での製本は必須ではない。

3. IF の利用にあたって

電子媒体のIFは、PMDAの医療用医薬品情報検索の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IFを作成・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利用者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、製薬企業が提供する改訂内容を明らかにした文書等、あるいは各種の医薬品情報提供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

PMDAの医薬品医療機器情報検索のページで確認する必要がある。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「V.5. 臨床成績」や「XII. 参考資料」、「XIII. 備考」に関する項目等は承認を受けていない情報が含まれることがあり、その取り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いただきたい。IFは日病薬の要請を受けて、当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業が作成・提供する、医薬品適正使用のための学術資料であるとの位置づけだが、記載・表現には医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律の広告規則や販売情報提供活動ガイドライン、製薬協コード・オブ・プラクティス等の制約を一定程度受けざるを得ない。販売情報提供活動ガイドラインでは、未承認薬や承認外の用法等に関する情報提供について、製薬企業が医療従事者からの求めに応じて行うことは差し支えないとされており、MR等へのインタビューや自らの文献調査などにより、利用者自らがIFの内容を充実させるべきものであることを認識しておかなければならない。製薬企業から得られる情報の科学的根拠を確認し、その客観性を見抜き、医療現場における適正使用を確保することは薬剤師の本務であり、IFを利用して日常業務を更に価値あるものにしていただきたい。

目 次

I. 概要に関する項目	1
1. 開発の経緯	1
2. 製品の治療学的特性	1
3. 製品の製剤学的特性	2
4. 適正使用に関して周知すべき特性	2
5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項	2
6. RMPの概要	2
II. 名称に関する項目	3
1. 販売名	3
2. 一般名	3
3. 構造式又は示性式	3
4. 分子式及び分子量	3
5. 化学名（命名法）又は本質	4
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	4
III. 有効成分に関する項目	5
1. 物理化学的性質	5
2. 有効成分の各種条件下における安定性	6
3. 有効成分の確認試験法、定量法	7
IV. 製剤に関する項目	8
1. 剤形	8
2. 製剤の組成	9
3. 添付溶解液の組成及び容量	9
4. 力価	9
5. 混入する可能性のある夾雑物	9
6. 製剤の各種条件下における安定性	10
7. 調製法及び溶解後の安定性	10
8. 他剤との配合変化（物理化学的变化）	10
9. 溶出性	11
10. 容器・包装	11
11. 別途提供される資材類	11
12. その他	11
V. 治療に関する項目	12
1. 効能又は効果	12
2. 効能又は効果に関連する注意	12
3. 用法及び用量	12
4. 用法及び用量に関連する注意	12
5. 臨床成績	13
VI. 薬効薬理に関する項目	19
1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群	19
2. 薬理作用	19
VII. 薬物動態に関する項目	21
1. 血中濃度の推移	21
2. 薬物速度論的パラメータ	24
3. 母集団（ポピュレーション）解析	24
4. 吸収	24
5. 分布	25

6. 代謝	27
7. 排泄	29
8. トランスポーターに関する情報	30
9. 透析等による除去率	30
10. 特定の背景を有する患者	30
11. その他	32
VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目	33
1. 警告内容とその理由	33
2. 禁忌内容とその理由	33
3. 効能又は効果に関連する注意とその理由	33
4. 用法及び及び用量に関連する注意とその理由	33
5. 重要な基本的注意とその理由	33
6. 特定の背景を有する患者に関する注意	34
7. 相互作用	35
8. 副作用	36
9. 臨床検査結果に及ぼす影響	40
10. 過量投与	41
11. 適用上の注意	41
12. その他の注意	41
IX. 非臨床試験に関する項目	42
1. 薬理試験	42
2. 毒性試験	43
X. 管理的事項に関する項目	45
1. 規制区分	45
2. 有効期間	45
3. 包装状態での貯法	45
4. 取扱い上の注意	45
5. 患者向け資材	45
6. 同一成分・同効薬	45
7. 国際誕生年月日	45
8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日	46
9. 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	46
10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容	46
11. 再審査期間	46
12. 投薬期間制限に関する情報	46
13. 各種コード	47
14. 保険給付上の注意	47
XI. 文献	48
1. 引用文献	48
2. その他の参考文献	49
XII. 参考資料	50
1. 主な外国での発売状況	50
2. 海外における臨床支援情報	50
XIII. 備考	53
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	53
2. その他の関連資料	54

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

ドキサゾシン錠 0.5mg、1mg、2mg、4mg「ファイザー」は、ファイザー株式会社が開発したカルデナリン錠 0.5mg、1mg、2mg、4mg と有効成分（原薬）、添加剤、処方、製造所、製造方法、効能又は効果、用法及び用量、規格及び試験方法等が同一である後発医薬品（オーソライズド・ジェネリック医薬品：AG）であり、ファイザー U P J 合同会社が平成 26 年 11 月 21 日付薬食発第 1121 第 2 号に基づき承認申請を行い、2020 年 8 月に承認を取得した。

2023 年 11 月、製造販売元の社名を「ヴィアトリス・ヘルスケア合同会社」とし、販売名をドキサゾシン錠 0.5mg、1mg、2mg、4mg「V T R S」に変更した。

以下に先発医薬品カルデナリン錠の開発の経緯を記す。

ドキサゾシンは 1977 年ファイザー社中央研究所（英国）に於いて開発された化合物で、交感神経 α_1 受容体を選択的に遮断して末梢血管抵抗を減少させる降圧薬である。

その構造上の特徴は、母核にキナゾリン核を有し、その側鎖中にベンゾジオキサン環を有することにより、母化合物であるプラゾシンよりさらに選択性の高い α_1 受容体遮断作用が得られ、また、血中濃度半減期も 10～16 時間と長く、臨床的に 1 日 1 回投与による治療効果が期待された。

国内では 1982 年より基礎的検討が、1983 年より臨床試験が開始され、高血圧症ならびに褐色細胞腫による高血圧症に対する臨床的有用性が認められたことから、1990 年 1 月に承認申請どおり「高血圧症及び褐色細胞腫による高血圧症」を効能・効果として承認を得、同年 4 月よりカルデナリン錠の販売名で発売した。市販後、9,694 例の使用成績調査を実施し再審査申請を行った結果、1998 年 3 月薬事法第 14 条第 2 項各号（承認拒否事由）のいずれにも該当しないとの再審査結果を得た。

2. 製品の治療学的特性

(1) 1 日 1 回投与で高血圧症に効果を示す。 (「V. 5. 臨床成績」の項参照)

(2) 交感神経系の関与が大きい早朝の血圧上昇を抑制する。
(「V. 5. (5) 患者・病態別試験」の項参照)

(3) 主に胆汁排泄であるため、腎機能障害を伴う高血圧症患者にも通常用量投与が可能である。
(「VII. 10. (3) 腎機能障害患者」の項参照)

(4) 誤投与・飲み違い防止のための認識性向上の取り組み

1) 包装（小函、PTP シート）にユニバーサルデザイン仕様の「つたわるフォント*」を採用することで、誤認防止と低視力状態に対応できるように可読性を高めている^{1)～3)}。

2) PTP 包装の小函に製品情報カードの機能を持たせ、変動情報（製造番号・使用期限）を組み込んだ GS-1 コードを付加している。

3) 規格取り違えを防ぐための試みとして、複数規格の製剤は、上の規格（高用量）がある場合、記載含量の上に▲を配置し、下の規格（低用量）がある場合、記載含量の下に▼を配置している。

※ 単一規格のみの場合は、記載含量を▲▼で囲んでいる

4) PTP シートのデザインを工夫することで識別性を高めている。

(5) カルデナリン錠開発時及び承認後 6 年間の調査（再審査終了時）において、10,391 例中 508 例（4.89%）に副作用又は臨床検査値異常が認められた。

副作用の主なものは、めまい・ふらふら感（0.74%）、起立性めまい（0.51%）、頭痛・頭重（0.35%）、動悸・心悸亢進（0.30%）等であった。臨床検査値の異常は ALT（GPT）上昇（0.42%）、AST（GOT）上昇（0.31%）、Al-P 上昇（0.24%）等であった。

重大な副作用として失神・意識喪失（0.01%）があらわれることがある。また、不整脈、脳血管障害、狭心症、心筋梗塞、無顆粒球症、白血球減少、血小板減少、肝炎、肝機能障害、黄疸があらわれたとの報告がある。
(「VIII. 8. 副作用」の項参照)

* 「つたわるフォント」は、一般的なフォントに比べて、低視力状態や低コントラスト状態（明るい部分と暗い部分との明暗の差があまりない状態）でも類似した文字の判別が付きやすい、ユニバーサルデザインフォント仕様になっている。

3. 製品の製剤学的特性

(V-3. 「用法及び用量」の項参照)

4. 適正使用に関して周知すべき特性

適正使用に関する資材、最適使用推進ガイドライン等	有 無	タイトル、参照先
RMP	無	
追加のリスク最小化活動として作成されている資材	無	
最適使用推進ガイドライン	無	
保険適用上の留意事項通知	無	

5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

(1) 承認条件

該当しない

(2) 流通・使用上の制限事項

該当しない

6. RMP の概要

該当しない

II. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和名

ドキサゾシン錠 0.5mg・1mg・2mg・4mg 「V T R S」

(2) 洋名

Doxazosin Tablets 0.5mg・1mg・2mg・4mg [V T R S]

(3) 名称の由来

本剤の一般名「ドキサゾシン」＋剤形＋「社名」

2. 一般名

(1) 和名（命名法）

ドキサゾシンメシル酸塩（JAN）

(2) 洋名（命名法）

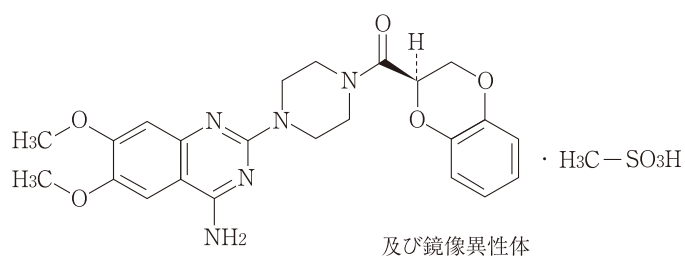
doxazosin mesilate（JAN）

doxazosin（INN）

(3) ステム

プラゾシン系降圧薬：-azosin

3. 構造式又は示性式



4. 分子式及び分子量

分子式：C₂₃H₂₅N₅O₅・CH₄O₃S

分子量：547.58

5. 化学名（命名法）又は本質

1-(4-Amino-6,7-dimethoxyquinazolin-2-yl)-4-[[*(2RS)*-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl]
carbonyl]piperazine monomethansulfonate (JAN)

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

該当資料なし

III. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

白色～帯黄白色の結晶性の粉末である。

(2) 溶解性

ジメチルスルホキシドに溶けやすく、水又はメタノールに溶けにくく、エタノール（99.5）に極めて溶けにくい。

(3) 吸湿性

吸湿平衡測定法により各種相対湿度槽（33～92%、25℃）に7日間保存した時の吸湿増量を測定した結果、吸湿増量はほとんどなく吸湿性は認められなかった。

(4) 融点（分解点）、沸点、凝固点

融点：約 272℃（分解）

(5) 酸塩基解離定数

pKa=6.9（分光光度法、電位差滴定法）

(6) 分配係数

100 以上（クロロホルム/水系、pH7）

0.01（ヘキサン/水系、pH7）

(7) その他の主な示性値

ジメチルスルホキシド溶液（1→20）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

・固体状態における安定性

		保存条件	保存期間	保存形態	結 果	
					外 観	残存率 (%)
長期保存試験		室温 (13～34℃)	36 ヶ月	ポリエチレン袋	変化なし	99.0～99.8
苛 酷 試 験	熱	50℃	6 ヶ月	ポリエチレン袋	変化なし	98.8～99.5
		100℃	40 時間	無色透明 ガラスアンプル	変化なし	98.0～99.0
	湿度	25℃, RH85%	6 ヶ月	開栓無色透明 ガラス瓶	変化なし	99.9～100.9
	光	室内散光 (500ルクス)	6 ヶ月	無色透明 ガラスシャーレ	変化なし	99.6～100.6
		キセノン光 (2.5KW)	40 時間	無色透明 ポリエチレンケース	帯黄白色の 結晶性粉末	98.5～99.2

・溶液状態における安定性

	試料溶液	保存条件	保存期間	保存形態	結 果	
					外 観	残存率
熱	0.5w/v% 水溶液	50℃	30 日	褐色 ガラス アンプル	7 日：変化なし 30 日：変化なし	101.6 100.0 ^{*1}
		70℃	50 時間		20 時間：変化なし 50 時間：変化なし	98.8 ^{*1} 99.6 ^{*1}
光	0.5w/v% 水溶液	室内散光 (500ルクス)	30 日	無色透明 ガラス アンプル	変化なし	99.6～101.4
		キセノン光 (2.5KW)	10 時間		変化なし	98.7～99.2
pH	0.5w/v% 緩衝液・ メタノー ル混液	pH 1	7 日	褐色 ガラス アンプル	3 日： } わずかに白色結晶 7 日： } 析出、液は無色澄明	97.4 ^{*2} 97.0 ^{*3}
		pH 3			3 日：変化なし 7 日：わずかに白色結晶析出、 液は無色澄明	99.6 100.0
		pH 5			3 日：変化なし 7 日：わずかに白色結晶析出、 液は無色澄明	98.4 99.4
		pH 7			3 日： } 白色結晶が析出、 7 日： } 液は無色澄明	98.1 99.0
		pH 9			3 日： } 白色結晶が析出、 7 日： } 液は無色澄明	97.9 99.0
		pH 11			3 日： } 白色結晶が析出、 7 日： } 液は無色澄明	97.3 ^{*1} 98.4 ^{*1}

*1：わずかに分解物Ⅰのスポットを認めた。

*2：わずかに分解物Ⅰ、Ⅱのスポットを認めた。

*3：分解物Ⅰ、Ⅱのスポットを認めた。

溶液状態の苛酷条件下における生成物

分解物Ⅰ（脱ベンゾジオキサニルカルボニル体）

分解物Ⅱ（ベンゾジオキサン環）

3. 有効成分の確認試験法、定量法

確認試験法：

- ・紫外可視吸光度測定法
- ・赤外吸収スペクトル測定法（臭化カリウム錠剤法）
- ・メシル酸塩の定性反応（2）

定量法：液体クロマトグラフィー

IV. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤型の区別

素錠

(2) 製剤の外観及び性状

販 売 名	外 形			色調等
	上 面	下 面	側 面	
ドキサゾシン錠 0.5mg 「V T R S」				白色 素錠
	直径 6.0mm	厚さ 2.7mm	重量 90mg	
ドキサゾシン錠 1mg 「V T R S」				白色 割線入り 素錠
	直径 6.8mm	厚さ 2.8mm	重量 120mg	
ドキサゾシン錠 2mg 「V T R S」				淡いだいだい色 割線入り 素錠
	直径 6.8mm	厚さ 2.9mm	重量 120mg	
ドキサゾシン錠 4mg 「V T R S」				白色 割線入り 素錠
	直径 8.0mm	厚さ 3.7mm	重量 200mg	

(3) 識別コード

販売名	識別コード
ドキサゾシン錠 0.5mg 「V T R S」	VT DX 0.5
ドキサゾシン錠 1mg 「V T R S」	VT DX 1
ドキサゾシン錠 2mg 「V T R S」	VT DX 2
ドキサゾシン錠 4mg 「V T R S」	VT DX 4

(4) 製剤の物性

該当資料なし

(5) その他

該当資料なし

2. 製剤の組成

(1) 有効成分（活性成分）の含量及び添加剤

販売名	ドキサゾシン錠 0.5mg 「VTRS」	ドキサゾシン錠 1mg 「VTRS」	ドキサゾシン錠 2mg 「VTRS」	ドキサゾシン錠 4mg 「VTRS」
有効成分	1錠中 日局 ドキサゾシン メシル酸塩 0.61mg（ドキサゾシンとして0.5mg）	1錠中 日局 ドキサゾシン メシル酸塩 1.21mg（ドキサゾシンとして1mg）	1錠中 日局 ドキサゾシン メシル酸塩 2.43mg（ドキサゾシンとして2mg）	1錠中 日局 ドキサゾシン メシル酸塩 4.85mg（ドキサゾシンとして4mg）
添加剤	結晶セルロース、デンプングリコール酸ナトリウム、乳糖水和物、ステアリン酸マグネシウム、ラウリル硫酸ナトリウム		結晶セルロース、デンプングリコール酸ナトリウム、乳糖水和物、ステアリン酸マグネシウム、ラウリル硫酸ナトリウム、黄色5号	結晶セルロース、デンプングリコール酸ナトリウム、乳糖水和物、ステアリン酸マグネシウム、ラウリル硫酸ナトリウム

(2) 電解質等の濃度

該当しない

(3) 熱量

該当しない

3. 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

4. 力価

該当しない

5. 混入する可能性のある夾雑物

- (1) 有効成分の固体状態での長期保存試験及び熱、湿度、光などの苛酷試験により分解物の生成は認められない（TLC法及びHPLC法による）。
- (2) 有効成分製造工程中にドキサゾシンのビス体の混入が予想されるが、その含有率は0.02%以下（検出限界以下）～0.08%と極めて少なかった（TLC法）。

6. 製剤の各種条件下における安定性

ドキサゾシン錠0.5mg、1mg、2mg、4mg「V T R S」は、ファイザー株式会社が開発したカルデナリン錠0.5mg、1mg、2mg、4mgと有効成分（原薬）、添加剤、処方、製造所、製造方法、効能又は効果、用法及び用量、規格及び試験方法等が同一である後発医薬品（オーソライズド・ジェネリック医薬品：AG）であるため、安定性試験は先発医薬品の結果を記載した。

カルデナリン錠 0.5mg、1mg、2mg、4mg の各種条件下における安定性

試 験		保存条件	保存期間	保存形態	結 果	
					外 観	残存率
長期保存試験		室温 (13℃～34℃)	36 ヶ月	PTP 包装 ^{*1}	規格内	98.0～102.0
相対比較試験		40℃, RH75%	3 ヶ月	ポリエチレン瓶	規格内	98.2～100.6
*2 苛酷試験	熱	50℃	6 ヶ月	PTP 包装	規格内	100.0～101.4
	温度／湿度	25℃, RH85%	6 ヶ月	PTP 包装	規格内	96.2～97.4
	光	室温散光 (500ルクス)	6 ヶ月	PTP 包装	規格内	99.4～101.2

*1：PTP包装の材質－塩化ビニルフィルム、アルミ箔

*2：苛酷試験は0.5mg錠による。

カルデナリン錠0.5mgの無包装状態における安定性⁴⁾

保存条件	試験項目	開始時	3 ヶ月	6 ヶ月
成り行き温度（4-29℃）／ 成り行き湿度（12-73%）／ 蛍光灯下（約500ルクス、1日 12時間照射）／シャーレ開放	外観 ¹⁾	－	変化なし	変化なし
	有効成分 残存率(%)	－	97.36±1.12	94.72±2.02
	硬度（kg重）	4.37±0.27	2.75±0.16* (63%) ³⁾	2.46±0.19* (56%) ³⁾
	判定 ²⁾	－	変化あり (規格内)	変化あり (規格内)

1) 外観変化：色調、錠剤の割れ・傷等の全形を目視観察

2) 硬度変化30%未満：変化なし／硬度変化30%以上で硬度2kg重以上：変化あり（規格内）／硬度変化30%以上で硬度2kg重未満：変化あり（規格外）

3) () 内：試験開始時に対する割合

平均±標準偏差（n=3），* P<0.05

7. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

8. 他剤との配合変化（物理化学的变化）

該当しない

9. 溶出性

ドキサゾシン錠0.5mg、1mg、2mg、4mg「V T R S」は、カルデナリン錠0.5mg、1mg、2mg、4mgと有効成分（原薬）、添加剤、処方、製造所、製造方法、効能又は効果、用法及び用量、規格及び試験方法等が同一である後発医薬品（オーソライズド・ジェネリック医薬品：AG）であるため、溶出試験は実施していない。以下に先発医薬品カルデナリン錠の情報を記載した。

試験法：日局「ドキサゾシンメシル酸塩錠」による。

10. 容器・包装

(1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報

該当しない

(2) 包装

〈ドキサゾシン錠 0.5mg「V T R S」〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10]

〈ドキサゾシン錠 1mg「V T R S」〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10]

〈ドキサゾシン錠 2mg「V T R S」〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10]

〈ドキサゾシン錠 4mg「V T R S」〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10]

(3) 予備量

該当しない

(4) 容器の材質

PTP：塩化ビニル

11. 別途提供される資材類

該当資料なし

12. その他

該当資料なし

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

4. 効能又は効果

○高血圧症

○褐色細胞腫による高血圧症

2. 効能又は効果に関連する注意

設定されていない

3. 用法及び用量

(1) 用法及び用量の解説

6. 用法及び用量

通常、成人にはドキサゾシンとして1日1回0.5mgより投与を始め、効果が不十分な場合は1～2週間の間隔をおいて1～4mgに漸増し、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が、1日最高投与量は8mgまでとする。

ただし、褐色細胞腫による高血圧症に対しては1日最高投与量を16mgまでとする。

(2) 用法及び用量の設定経緯・根拠

V-5. (3) 「用量反応探索試験」の項参照

4. 用法及び用量に関連する注意

設定されていない

5. 臨床成績

臨床成績は先発医薬品（カルデナリン錠）の結果を記載した。

(1) 臨床データパッケージ

該当しない

(2) 臨床薬理試験

忍容性試験⁵⁾

健康成人男子 6 例にドキサゾシン錠 0.5、1 及び 2mg を 2 週間間隔で単回経口投与した時、血圧は用量依存的に低下し、その低下は投与 4～8 時間後に顕著であった。脈拍数は血圧の低下にほぼ一致して増加した。

6 例中 1 例で、0.5mg 及び 2mg 投与後に立ちくらみが認められた。また、1 例で 2mg 投与後トリグリセライドの異常高値がみられたが、その後の追跡調査では正常範囲であった。

注) 本剤の高血圧症に対して承認されている用法及び用量は 0.5～8mg、1 日 1 回である。

(3) 用量反応探索試験

本態性高血圧症患者 141 例を対象に、本剤を 1 日 1 回朝食後 0.5mg から投与開始し、効果不十分の場合は 1 日最高投与量 16mg まで漸増して 12 週間投与した結果、累積有効率は 1 日 4mg までで 70.0%、8mg までで 80.6%、16mg までで 80.6%であり、通常は 1 日 4mg 以下の投与量で十分な降圧効果が得られるものと考えられた。また、16mg まで増量した場合、さらなる有効率の上昇は認められなかったことから、1 日最高投与量は 8mg が妥当と考えられた⁶⁾。

注) 本剤の高血圧症に対して承認されている用法及び用量は 0.5～8mg、1 日 1 回である。

一方、褐色細胞腫による高血圧症患者 24 例を対象に、本剤の治療期を約 2 週間、1 日 1 回朝食後 0.5～16mg を原則とし、必要に応じて 1～4 回に分割投与した結果、1 日 5～16mg の投与量で良好な効果の認められた症例もあり、本症には場合によっては 1 日 16mg までの増量を考慮すべきと判断された⁷⁾。

注) 本剤の褐色細胞腫による高血圧症に対して承認されている用量は 0.5～16mg である。

(4) 検証的試験

1) 有効性検証試験⁸⁾

本態性高血圧症患者を対象に、本剤（0.5～4mg、1日1回）の有用性をプラゾシン（1.5～6mg/日、分³⁾）を対照薬とした12週間の二重盲検群間比較試験により検討した結果、本剤の有用性が認められた。

試験デザイン	多施設共同、二重盲検群間比較試験
対 象	本態性高血圧症患者（252例） （本剤投与群：126例、プラゾシン錠投与群：126例）
主な登録基準	・ 坐位血圧が安定し、その平均が160/95mmHg以上ある患者 ・ 重症度はWHO病期分類の第Ⅰ期、第Ⅱ期及び重篤な臓器障害を伴わない第Ⅲ期の患者 ・ 30～69歳の患者 等
試 験 方 法	・ 観察期（4週間）には、試験薬剤とは外観が異なるプラセボ錠を1回1錠、1日3回食後に投与した。 ・ 治療期（12週間）には、第Ⅰ薬（本剤0.5mg/日、プラゾシン1.5mg/日）より投与開始、降圧効果が不十分かつ忍容性が良好な場合、以後2週毎に第Ⅱ薬（本剤1mg/日、プラゾシン3mg/日）、第Ⅲ薬（本剤2mg/日、プラゾシン4.5mg/日）、第Ⅳ薬（本剤4mg/日、プラゾシン6mg/日）へ増量した。 投与スケジュールは下図参照。 観察期（4週間） 治療期（12週間） —4 —2 0 2 4 6 8 10 12週 □：継続 ◆：増量（降圧効果が不十分かつ忍容性が良好である場合） ド キ サ ゾ シ ン 群 第Ⅳ薬 4mg/日 第Ⅲ薬 2mg/日 第Ⅱ薬 1mg/日 第Ⅰ薬 0.5mg/日 プラセボ ブ ラ ゾ シ ン 群 第Ⅳ薬 6mg/日 第Ⅲ薬 4.5mg/日 第Ⅱ薬 3mg/日 第Ⅰ薬 1.5mg/日 プラセボ
主要評価項目	・ 血圧、脈拍数 ・ 降圧効果 ・ 副作用 等

結 果

(1) 血圧、脈拍数
血圧は両群とも、投与2週目より有意に下降し、脈拍数に影響することなく安定した降圧効果を示した。

血圧及び脈拍数の推移

Figure 1: Blood pressure and heart rate changes over 12 weeks. The graph displays four data series: Systolic Blood Pressure (mmHg), Mean Blood Pressure (mmHg), Diastolic Blood Pressure (mmHg), and Heart Rate (b/min). The D group (Doxazosin) is represented by solid lines with solid circles, and the P group (Prazosin) is represented by dashed lines with open circles. Error bars represent standard deviation. Asterisks indicate statistical significance: *p<0.05, ***p<0.001. Sample sizes (n) are provided for each group at each time point.

項目	観	2	4	6	8	10	12
収縮期血圧 (mmHg)	170	155	150	148	145	143	142
平均血圧 (mmHg)	125	115	112	110	108	106	105
拡張期血圧 (mmHg)	100	95	92	90	88	86	85
脈拍数 (拍/分)	72	72	72	72	72	72	72

平均値±標準偏差、観察期とのpaired t-test、*p<0.05、***p<0.001

(2) 降圧効果
有効性の評価対象252例（本剤投与群：126例、プラゾシン投与群：126例）の降圧効果及び累積有効率（著明下降+下降）は、両群間で有意差はみられなかった。

降圧効果

薬剤	著明 下降	下降	やや 下降	不変	やや 上昇	上昇	著明 上昇	判定 不能	計	有効率 %*
D群	58 (51.3)	22 (19.5)	20	9	3	1	0	13	126	70.8 (63.5)
P群	53 (48.2)	24 (21.8)	24	9	0	0	0	16	126	70.0 (61.1)

U検定、 χ^2 検定：N. S.

D群：ドキサゾシン群、P群：プラゾシン群、（ ）：累積有効率、*：カッコ内は判定不能を含む

(3) 副作用
副作用発現率は本剤投与群で15.1%（19/126例）、プラゾシン錠投与群で15.9%（20/126例）であった。その主なものは中枢・自律神経系（頭痛、めまい、眠気、起立性低血圧など）に分類されるもので本剤投与群7.9%（10/126例）、プラゾシン錠投与群8.7%（11/126例）であった。

2) 安全性試験⁹⁾

本態性高血圧症患者を対象とし、本剤 0.5～16mg を 1 日 1 回 1 年以上投与した結果、本剤の有用性が確認された。

注) 本剤の高血圧症に対して承認されている用法及び用量は 0.5～8mg、1 日 1 回である。

試験デザイン	多施設共同、長期投与試験
対 象	本態性高血圧症患者 (119例) (単独療法61例、利尿薬併用療法31例、β遮断薬併用療法27例)
主な登録基準	・本剤単独療法及び利尿剤やβ遮断薬との併用療法中の初期オープン試験*終了時に、降圧効果及び安全性が確認された患者 ・パイロット試験**に引き続き本剤が継続投与された患者
試 験 方 法	初期オープン試験*又はパイロット試験**に引き続き、投与を継続 本剤0.5mg～16mgを1日1回1年以上投与
主要評価項目	・血圧、脈拍数及び投与量の変動 ・降圧効果 ・副作用 等
結 果	(1) 血圧、脈拍数及び投与量の変動 血圧は本剤単独療法、利尿薬併用療法、β遮断薬併用療法のいずれの治療法、測定時点でも有意な降圧が認められた。脈拍数は単独療法の12ヵ月後に減少した以外は有意な変動はみられなかった。 ドキザソシン単独療法における血圧及び脈拍数の推移 (1年間投与) なお、長期投与試験中同一用量を継続投与したもの85例 (75.2%) と減量したもの5例 (4.4%) を合わせると、3ヵ月以降増量することなく有意な降圧が持続されたのは、単独療法で45例 (77.6%)、利尿薬療法で26例 (89.7%)、β遮断薬併用療法で19例 (73.1%) であった。 (2) 降圧効果 長期投与試験終了時の全体の有効率は、80.5% (91/113例) であり、そのうち本剤単独療法で74.1% (43/58例)、利尿薬併用療法89.7% (26/29例)、β遮断薬併用療法で84.6% (22/26例) であった。

結 果 (続 き)	(3) 副作用 解析対象全例における副作用発現率は4.2% (5/119例) で、そのうち本剤単独療法は4.9% (3/61例) であり、その症状は、ふらふら感 (軽度)、頭痛 (軽度)、立ちくらみ (中等度)、めまい (軽度) 各1例であった。利尿薬併用療法で3.2% (1/31例) であり、その症状は易疲労感 (軽度) 及び起立性めまい (軽度) であった。 β 遮断薬併用療法で3.7% (1/27例) であり、その症状はふらつき (軽度) であった。
----------------	---

* : 本態性高血圧 289 例を対象に、本剤単独群-本剤 0.5~16mg (平均 3.39mg)、利尿薬併用群-本剤 0.5~16mg (平均 3.90mg)、 β 遮断薬併用群-本剤 0.5~8mg (平均 2.61mg) を 1 日 1 回、12 週間投与した初期オープン試験

** : 本態性高血圧 54 例を対象に本剤 1~8mg を 1 日 1 回、8 週間投与したパイロット試験

(5) 患者・病態別試験

・重症高血圧症¹⁰⁾ :

重症高血圧症*患者 28 例を対象として、他剤併用下でドキサゾシン 1 日 0.5~16mg を朝食後 4~18 週間投与した結果、本剤の有用性が確認された。

* : 未治療時の拡張期血圧が 120mmHg 以上あり、利尿薬と α_1 遮断薬以外の降圧薬を併用しても拡張期血圧が 110mmHg 以上

注) 本剤の高血圧症に対して承認されている用法及び用量は 0.5~8mg、1 日 1 回である。

・腎障害を伴う高血圧症¹¹⁾ :

腎性高血圧症及び腎障害を伴う高血圧症患者 25 例を対象として、ドキサゾシン 0.5~8mg を 1 日 1 回朝食後 4~12 週間投与した結果、本剤の有用性が確認された。

・早朝高血圧患者¹²⁾ :

他の降圧薬を投与していても早朝の家庭収縮期血圧が 135mmHg 以上のコントロール不良の早朝高血圧患者 611 例 (コントロール群 n=303、ドキサゾシン追加群 n=308) を対象として、就寝前にドキサゾシン 1~4mg/日を 6 ヶ月間追加投与した結果、早朝、夜間の家庭収縮期血圧は有意に低下した。主要評価項目である尿中アルブミン (尿中アルブミン/クレアチニン比 : UACR) も有意に低下した (Intention-to-treat 解析)。また、BNP (脳性ナトリウム利尿ペプチド) は増加したが、 β 遮断薬を追加した群においてのみみられ、本剤単独投与群では BNP に変化はなかった。

(6) 治療的使用

1) 使用成績調査 (一般使用成績調査、特定使用成績調査、使用成績比較調査)、製造販売後データベース調査、製造販売後臨床試験の内容

先発医薬品の使用成績調査での高血圧症に対する有効率 (下降以上) は、75.5% (7,155/9,483 例) であり、開発時と比較してほとんど差は認められなかった。(V-5. (7) 「その他」の項参照)

2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した調査・試験の概要

該当しない

(7) その他

二重盲検比較試験を含む開発時の臨床試験成績の疾患別有効率は以下の通りである。

疾 患 名	有効率（下降以上）
軽症・中等症本態性高血圧症	76.5%（355/464）
重症高血圧症	89.3%（25/28）
腎障害を伴う高血圧症	79.2%（19/24）
褐色細胞腫による高血圧症	79.2%（19/24）

1) 軽症・中等症本態性高血圧症^{6)、8)、9)、13)、14)}

軽症・中等症の本態性高血圧症に対する有効率は76.5%（355/464例）であった。

本剤単独投与と他剤との併用投与を比較した試験では、単独投与例の有効率80.6%（104/129例）、利尿剤併用例81.5%（53/65例）、β遮断剤併用例86.4%（57/66例）であり、単独投与に比べて併用療法の有効率がやや高かった。副作用発現率は、単独投与群11.3%（16/141例）、利尿剤併用群10.3%（7/68例）、β遮断剤併用群5.8%（4/69例）で、主な症状は立ちくらみ、めまい、ふらふら感、動悸、頭重感、倦怠感などであった。

なお、1年以上の長期投与113例の有効率は80.5%（91/113例）であり、長期投与においても安定した降圧効果が認められた。副作用発現率は4.2%（5/119例）であり、主な症状はふらつきなどであった。

プラゾシンとの二重盲検比較試験ではドキサゾシン1日1回0.5～4mg投与の有効率は70.8%（80/113例）であり、プラゾシン1日1.5～6mg分3投与の有効率70.0%（77/110例）と同等の成績であった。副作用発現率は、ドキサゾシン投与群で15.1%（19/126例）、プラゾシン投与群で15.9%（20/126例）であり、その主なものは中枢・自律神経系（頭痛、めまい、眠気、起立性低血圧など）に分類されるもので、ドキサゾシン投与群で7.9%（10/126例）、プラゾシン錠投与群で8.7%（11/126例）であった。

2) 重症高血圧症¹⁰⁾

重症高血圧症に対する有効率は89.3%（25/28例）であり、副作用発現率は3.6%（1/28例）であった。臨床検査値の異常変動例のうち、臨床的にやや問題ありと判断されたものは1例であった。

3) 腎障害を伴う高血圧症¹¹⁾

腎障害を伴う高血圧症に対する有効率は79.2%（19/24例）であった。副作用発現率は12.0%（3/25例）であった。

4) 高齢（70歳以上）高血圧症患者

高齢（70歳以上）高血圧症患者への使用経験は26例であり、その有効率は79.2%（19/24例）、副作用発現率は3.8%（1/26例）であった。

5) 褐色細胞腫による高血圧症⁷⁾

褐色細胞腫による高血圧症に対する有効率は79.2%（19/24例）であった。副作用発現率は8.3%（2/24例）であり、立ちくらみ及び下腹部不快感が認められた。臨床検査の異常値は血小板減少が1例で認められた。

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

α 受容体遮断剤（フェントラミンメシル酸塩）、キナゾリン誘導体（プラゾシン塩酸塩、ブナゾシン塩酸塩、テラゾシン塩酸塩水和物など）

注意：関連のある化合物の効能又は効果等は、最新の添付文書を参照すること。

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序

- 作用部位：血管平滑筋にある交感神経 α_1 受容体¹⁵⁾、¹⁶⁾
- 作用機序：ドキサゾシンの降圧作用は末梢血管の交感神経 α 受容体の遮断によるが、 α_1 受容体（シナプス後 α 受容体）に選択的に働き、 α_2 受容体（シナプス前 α 受容体）にはほとんど作用しないことがラット摘出輸精管標本、ウサギ摘出肺動脈標本又は receptor binding assay による *in vitro* 実験で認められている。また、ドキサゾシンの α_1 受容体への選択性は従来の α_1 遮断剤より優れている。

(2) 薬効を裏付ける試験成績

1) α_1 受容体選択性

ウサギ摘出肺動脈を用いた実験でドキサゾシンの α_1 受容体への選択性指数 (α_2/α_1) は 600 以上、プラゾシン 289、フェントラミンでは 0.12 であり、ドキサゾシンの選択性はプラゾシンの 2 倍、フェントラミンの約 5000 倍優れている¹⁵⁾。

2) 降圧作用

	動 物	投与経路	結 果
単 回 投 与	高血圧自然発症 ラット (SHR) ¹⁶⁾ 、 ¹⁷⁾	経 口	ドキサゾシン0.5～5.0mg/kgの経口投与で用量依存的に血圧下降を示し、血圧下降は1～3時間後にピークが得られ、8時間後も持続した。血圧を30mmHg下降させるに要する量 (ED ₃₀)は0.95mg/kgであった。一方プラゾシン(0.3 mg/kg)の経口投与での血圧下降は1時間後にピークを示し、投与10時間後には、ほぼ投与前値となった。プラゾシンのED ₃₀ =0.3mg/kg
	腎性高血圧 ラット ¹⁶⁾ 、 ¹⁷⁾	経 口	0.5～5.0mg/kgの投与により、SHRと同様の血圧下降を示した。ED ₃₀ =0.92mg/kg。プラゾシンのED ₃₀ =0.33mg/kg
	DOCA高血圧 ラット ¹⁶⁾	経 口	0.5～5.0mg/kgの投与により用量依存的に血圧下降を示し、ピークは投与2時間後に得られ、降圧作用は8時間以上持続した。ED ₃₀ =0.96mg/kg
	正常血圧 ラット ¹⁶⁾	経 口	10、30mg/kgの経口投与では血圧にほとんど影響はみられず、100mg/kg投与で軽度の血圧下降が認められた。
	腎性高血圧 イヌ ¹⁶⁾	経 口	0.1～1.0mg/kgの経口投与により用量依存的に血圧下降を示し、そのピークは投与4～6時間後にみられた。作用の持続は (0.1mg/kg) 8時間以上持続し、24時間後には投与前値に戻った。(但し、0.3mg/kg以上では24時間後においても作用を認めた。心拍数に対し、0.1～1.0mg/kgの投与において投与前値と有意差を認めなかった。一方プラゾシン0.1～1.0mg/kgの経口投与により血圧下降のピークは投与1～2時間後にみられた。)

※ドキサゾシン錠「V T R S」は非臨床試験を実施していないため、非臨床試験成績に関する記載は先発医薬品のインタビューフォームから引用した。

	動 物	投与経路	結 果
連 続 投 与	高血圧自然発症 ラット (SHR) ¹⁶⁾	経 口	1mg/kgを1日1回14日間連続経口投与した時、降 圧作用に耐性を認めなかった。
	腎性高血圧 イヌ ¹⁶⁾	経 口	0.5mg/kg/日の10日間連続経口投与により、降 圧作用に耐性を認めず、心拍数にほとんど影響 を及ぼさなかった。
	高血圧自然発症 ラット (SHR) ¹⁶⁾	経 口	ヒドロクロロチアジドとの併用により降圧作 用の増強傾向を認めた (8日間の連続投与)。

3) 血漿レニン活性

	動 物	投与経路	結 果
	腎性高血圧 イヌ ¹⁶⁾	経 口	0.1～0.3mg/kgの経口投与4時間後の血漿レニ ン活性は投与前値に比べ有意の変化は認めら れなかった。

4) 運動負荷による血圧上昇と心拍数増加に及ぼす影響^{*)}

腎性高血圧イヌの運動負荷による血圧上昇及び心拍数増加に対しドキサゾシンは心拍数増加に影響せずに血圧を有意に抑制したが、フェントラミンでは心拍数を増加させた。

*) 社内資料

5) 脂質代謝に及ぼす影響

高コレステロール摂食ラットにおける組織及び肝の脂肪分解酵素活性はドキサゾシン投与時にそれぞれ 14%、13%と増加傾向を示したのに対し、プロプラノロールは-20%、-9%と抑制傾向を示し、両群間に有意差を認めた ^{18) ～21)}。

6) 心拍数、心拍出量及び心の左室駆出分画に及ぼす影響

本態性高血圧患者にドキサゾシンを投与した時、心拍出量は増加傾向がみられ、心拍数には変動は認められず、左室駆出分画の増加傾向を認めた。一方、非選択性 β_1 遮断薬 tilisolol では心拍数を減少し、心拍出量も有意に低下し、左室駆出分画の変動は認められなかった ²²⁾。

(3) 作用発現時間・持続時間

該当資料なし

※ドキサゾシン錠「V T R S」は非臨床試験を実施していないため、非臨床試験成績に関する記載は先発医薬品のインタビューフォームから引用した。

VII. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移

(1) 治療上有効な血中濃度

該当資料なし

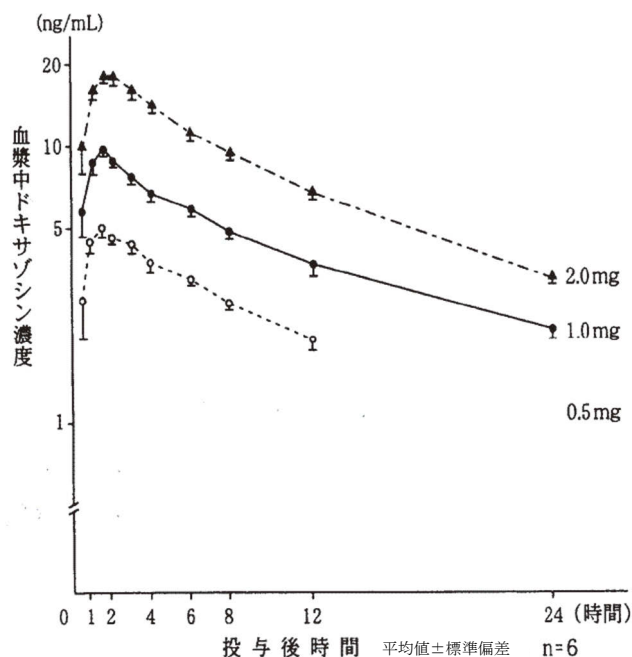
なお、腎機能正常又は腎機能障害を伴う高血圧症患者において、本剤の薬物動態と降圧効果を検討した結果、有効血中濃度は明確には規定されず、また、最高血中濃度到達時間と最大降圧効果とに時間的なズレを認めることから規定できないと考えられる²³⁾。

(2) 臨床試験で確認された血中濃度

1) 健康成人単回投与

ドキサゾシン錠⁵⁾

健康成人男子 6 名を対象にドキサゾシン錠 0.5mg、1mg 又は 2mg を空腹時単回投与（クロスオーバー法による）した時の血漿中濃度推移は下図のごとく、用量依存的増加を示した。



投与量	Tmax (hr)	Cmax (ng/mL)	T _{1/2β} (hr)	AUC _{0~∞} (ng·hr/mL)
0.5mg	1.6 ± 0.7	4.9 ± 0.7	—	63.0 ± 20
1 mg	1.6 ± 0.6	9.4 ± 0.9	15.6 ± 5.1	149.7 ± 28
2 mg	1.7 ± 0.6	18.2 ± 2.0	10.1 ± 3.3	233.3 ± 32

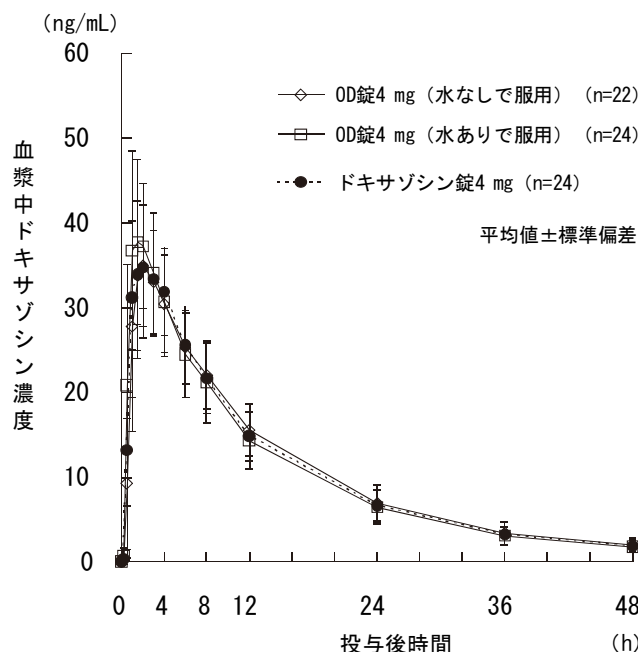
Mean ± S.D., n=6

(0.5mg : 実測値、1 mg, 2 mg : 2 分画モデル)

※ドキサゾシン錠「V T R S」は臨床試験を実施していないため、臨床試験成績に関する記載は先発医薬品のインタビューフォームから引用した。

2) 生物学的同等性試験²⁴⁾、²⁵⁾、²⁶⁾

健康成人男性 24 例に、クロスオーバー法によりドキサゾシン OD 錠 4mg 又はドキサゾシン錠 4mg をそれぞれ空腹時単回経口投与した時、ドキサゾシンの血漿中濃度及び薬物動態パラメータは以下の通りであった。



剤形及び 投与量	T _{max} (h)	C _{max} (ng/mL)	AUC _t (ng・h/mL)	T _{1/2} (h)
OD錠4mg (水なしで服用) ^a	1.682±0.56790	36.67±7.3296	516.7±113.21	11.82±1.8750
OD錠4mg (水ありで服用)	1.583±0.60193	40.23±9.7754	505.7±118.02	11.95±1.5160
ドキサゾシン錠4mg	2.000±1.1229	38.16±7.6917	509.5±102.31	11.89±1.6520

n=24、^an=22

T_{max}：最高血漿中濃度到達時間

C_{max}：最高血漿中濃度

AUC_t：最終採血時点までの血漿中濃度－時間曲線下面積

T_{1/2}：消失半減期

ドキサゾシン OD 錠 4mg は、水なしで服用又は水とともに服用した場合のいずれにおいても、ドキサゾシン錠 4mg と生物学的に同等であることが確認された。また、OD 錠 4mg は OD 錠 0.5mg、OD 錠 1mg 及び OD 錠 2mg と溶出挙動が同等であり、生物学的に同等とみなされた。

※ドキサゾシン錠「V T R S」は臨床試験を実施していないため、臨床試験成績に関する記載は先発医薬品のインタビューフォームから引用した。

最高血中濃度到達時間

対 象	投与量	例数	T _{max}
健康成人 ⁵⁾	0.5mg 錠単回経口	6	1.6 時間
	1mg 錠単回経口	6	1.6 //
	2mg 錠単回経口	6	1.7 //
	4mg 錠単回経口	24	2 //
腎機能正常 本態性高血圧症患者 ²³⁾	2mg 単回経口	7	1.4 //
	2mg 連続経口	7	1.5 //
腎機能障害 合併を伴う高血圧症患者 ²³⁾	2mg 単回経口	5	1.3 //
	2mg 連続経口	5	1.4 //

健康成人 6 名にドキサゾシン錠 0.5mg、1mg 又は 2mg を空腹時に単回経口投与した結果、投与後 1.6～1.7 時間に最高血漿中濃度に達し、その濃度はそれぞれ 4.9ng/mL、9.4ng/mL 及び 18.2ng/mL であった。血漿中濃度の半減期は 10～16 時間であった。

高血圧症患者 7 例に 2mg 錠を 1 日 1 回 5～8 日間連続経口投与した場合の血漿中濃度は 4 日目以降で定常状態になり、初日の約 1.4 倍に増加する。また、血漿中濃度半減期は単回投与時 11.1 時間、連続投与時 12.9 時間と大差はなかった。

(3) 中毒域

該当資料なし

(4) 食事・併用薬の影響

1) 食事の影響

該当資料なし

＜参考＞海外データ²⁷⁾

健康成人 12 名にドキサゾシンカプセル 1mg をクロスオーバー法により空腹時又は食後（朝食後 20 分）に単回経口投与した結果、最高血漿中濃度到達時間はそれぞれ 2.3 時間及び 3.9 時間であったが、最高血漿中濃度はいずれも 6.8ng/mL であり、血漿中濃度－時間曲線下面積（AUC_{0～36}）にも空腹時及び食後投与との間に有意差を認めず、ドキサゾシンの吸収に及ぼす食事の影響は少ないものと考えられた。

体内動態パラメータ	空腹時	食後
最高血漿中濃度到達時間 (hr)	2.3±0.3	3.9±0.2
最高血漿中濃度 (ng/mL)	6.8±0.4	6.8±0.3
AUC _{0～36} (ng・hr/mL)	88.3±6.8	92.1±6.9

平均値±標準誤差

2) 併用薬の影響

該当資料なし

＜参考＞動物のデータ^{*)}

腎性高血圧イヌを用いて、ドキサゾシンとプロプラノロール、ポリチアジド、エナラプリル又はニトレンジピンとを併用投与（経口）した場合の血圧に対する作用を検討し、いずれの薬物との併用によっても、ドキサゾシンの降圧効果は減弱されることなく、エナラプリル及びニトレンジピンでは、相加作用がみられた。

*) 社内資料

※ドキサゾシン錠「V T R S」は臨床試験を実施していないため、臨床試験成績に関する記載は先発医薬品のインタビューフォームから引用した。

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) 消失速度定数⁵⁾

0.181/hr (2mg 投与時)

(4) クリアランス⁵⁾

8.57L/hr (2mg 投与時)

(5) 分布容積⁵⁾

1.203L/kg (2mg 投与時)

(6) その他

該当資料なし

3. 母集団（ポピュレーション）解析

(1) 解析方法

該当資料なし

(2) パラメータ変動要因

該当資料なし

4. 吸収

吸収部位：腸管

吸収率：

＜参考＞外国人データ²⁸⁾

健康成人男子2名にドキサゾシンを経口（2mg）及び静注（1mg）した結果、生物学的利用率は63%であった。

注）本剤の承認されている用法及び用量は0.5～8mg、1日1回である。

※ドキサゾシン錠「VTR S」は非臨床・臨床試験を実施していないため、非臨床・臨床試験成績に関する記載は先発医薬品のインタビューフォームから引用した。

バイオアベイラビリティ
 該当資料なし
 <参考>外国人データ²⁸⁾
 64.5±13.9%

5. 分布⁵⁾

健康成人 6 名にドキサゾシン錠 2mg を単回経口投与した時の血漿中濃度成績から算出した分布容積は 1.2L/kg であり、組織への移行性は良好と考えられる。

<参考>動物のデータ*)

ラット (雄) に ¹⁴C-ドキサゾシン 10mg/kg を経口投与した場合、各種臓器・組織内の放射能濃度は、投与 1 時間後にピークに達した。この時の濃度は肝臓が最も高く、次いで腎、副腎、肺、の順で脂肪、皮膚、筋肉では血漿中濃度とほぼ同程度であり、脳、脊髄、精巣内濃度は血中の約 1/4~1/7 と低く、投与後 48 時間ではほとんどの臓器・組織で検出限界以下まで低下した。

*) 社内資料

¹⁴C-ドキサゾシン 10mg/kg をラットに経口投与した時の
臓器・組織内放射能濃度

組 織	組織内濃度 (ドキサゾシン塩基換算、 $\mu\text{g/g}$, mL)			
	1 時間	4 時間	24時間	48時間
脳	0.1 ± 0	N.D.	N.D.	N.D.
眼	0.3 ± 0	0.3 ± 0	N.D.	N.D.
唾 液 腺	4.2 ± 0.7	3.0 ± 0.3	0.4 ± 0.1	N.D.
胸 腺	1.5 ± 0.2	1.0 ± 0	N.D.	N.D.
心 臓	1.9 ± 0.2	0.6 ± 0	0.1 ± 0	N.D.
肺 臓	4.5 ± 0.4	1.6 ± 0.4	0.2 ± 0	N.D.
肝 臓	22.4 ± 1.9	14.3 ± 2.0	2.2 ± 0.2	1.3 ± 0.1
脾 臓	3.5 ± 0.4	2.5 ± 0.3	0.4 ± 0	0.1 ± 0
膵 臓	3.4 ± 0.3	1.6 ± 0.2	0.1 ± 0	N.D.
腎 臓	5.6 ± 0.5	2.5 ± 0.3	0.3 ± 0	0.2 ± 0
副 腎	4.7 ± 0.4	2.0 ± 0.2	0.8 ± 0.1	0.3 ± 0.1
精 巣	0.2 ± 0	0.1 ± 0	0.2 ± 0	N.D.
前 立 腺	1.8 ± 0.2	0.7 ± 0.1	0.1 ± 0	N.D.
筋 肉	0.9 ± 0.1	0.4 ± 0.1	N.D.	N.D.
脂 肪	1.3 ± 0.1	0.4 ± 0	N.D.	N.D.
皮 膚	1.0 ± 0.1	0.6 ± 0.1	N.D.	N.D.
脊 髄	0.2 ± 0	N.D.	N.D.	N.D.
血 漿	0.7 ± 0.1	0.4 ± 0	N.D.	N.D.

平均値±標準誤差 (n=4)、N.D.: 検出限界 (0.1 $\mu\text{g/g}$, mL) 以下

※ドキサゾシン錠「VTRS」は非臨床・臨床試験を実施していないため、非臨床・臨床試験成績に関する記載は先発医薬品のインタビューフォームから引用した。

(1) 血液－脳関門通過性

該当資料なし

＜参考＞動物のデータ^{*)}

ラット（雄）にドキサゾシン 10mg/kg を経口投与した場合、脳への分布は少なく、脳関門の通過性は低いものと考えられる。

(2) 血液－胎盤関門通過性

該当資料なし

＜参考＞動物のデータ^{*)}

妊娠ラットにドキサゾシン 10mg/kg を経口投与した場合、わずかだが胎仔への移行が認められている。

*) 社内資料

(3) 乳汁への移行性

該当資料なし

＜参考＞外国人データ²⁹⁾

本剤投与時にヒト母乳中へ移行した症例報告がある。

VIII-6. (6) 「授乳婦」の項参照

＜参考＞動物のデータ^{*)}

自然分娩した授乳ラットにドキサゾシン 10mg/kg を経口投与した場合、乳汁中濃度は投与 4 時間後に最高濃度 $3.02 \mu\text{g/g}$ に達し、投与 2 時間後の最高血漿中濃度 ($0.33 \mu\text{g/mL}$) の約 9 倍の値を示したが投与 24 時間後には $0.023 \mu\text{g/g}$ まで低下した。

*) 社内資料

(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⁵⁾

健康成人 6 名にドキサゾシン錠 2mg を単回経口投与した時の血漿中濃度成績から算出した分布容積は 1.2L/kg であり、組織への移行性は良好と考えられる。

(6) 血漿蛋白結合率^{29)、*)}

98.9% (平衡透析法、100ng/mL)

ヒト血清アルブミン : 96.7% (蛋白濃度 : 40mg/mL)

ヒトグロブリン : 77.1% (蛋白濃度 : 20mg/mL)

ヒト α_1 -アシドグリコプロテイン : 87.5% (蛋白濃度 : 0.9mg/mL)

*) 社内資料

※ドキサゾシン錠「VTRS」は非臨床・臨床試験を実施していないため、非臨床・臨床試験成績に関する記載は先発医薬品のインタビューフォームから引用した。

6. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路^{*)}

高血圧症患者 4 例にドキサゾシン 2mg を単回経口投与し 24 時間後までの尿について HPLC 法により分析を行った結果、尿中排泄率は 3.0%であり、未変化体及び代謝物は下表の通りであった。

^{*)} 社内資料

同定し得た代謝物、未変化体	尿中排泄率
6-O-デスメチルドキサゾシン抱合体	0.81(%)
6'-ヒドロキシドキサゾシン抱合体	0.43
7'-ヒドロキシドキサゾシン抱合体	0.44
2-ピペラジニル体	0.42
ドキサゾシン-N-グルクロン酸抱合体	0.09
ドキサゾシン未変化体	0.79
計	2.98(%)

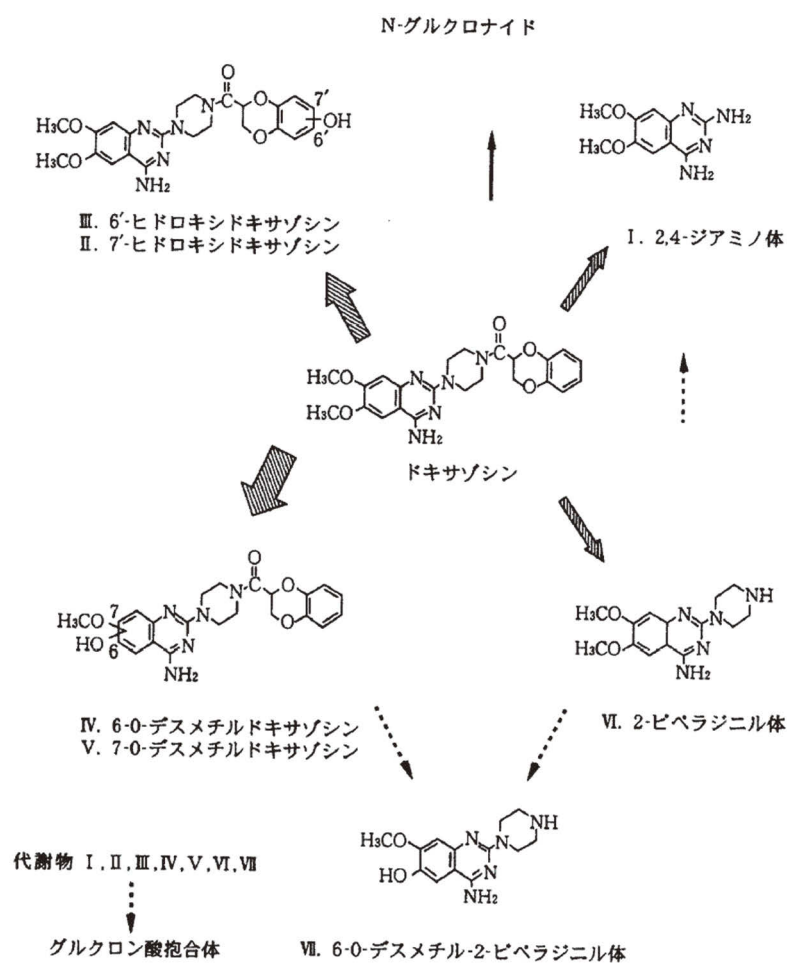
※ドキサゾシン錠「VTRS」は非臨床・臨床試験を実施していないため、非臨床・臨床試験成績に関する記載は先発医薬品のインタビューフォームから引用した。

<参考>外国人のデータ³⁰⁾

Kaye らは、¹⁴C-ドキサゾシン 2mg をヒトに単回経口投与し、投与7日目までの糞便、尿中排泄率と代謝物の検索を（Radio TLC 法により）行った結果、糞便中及び尿中放射能排泄率は、それぞれ投与量の63%、9%であり、同定し得た糞便中の未変化体及び代謝物は下表の通りであり、その排泄率合計は45%であった。

同定し得た代謝物、未変化体	糞便中排泄率
6-O-デスメチルドキサゾシン IV	16 (%)
7-O-デスメチルドキサゾシン V	7
7'-ヒドロキシドキサゾシン II	7
6'-ヒドロキシドキサゾシン III	5
2,4-ジアミノ体 I	3
2-ピペラジニル体 VII	2
ドキサゾシン未変化体	5
計	45 (%)

以上の尿・糞便中排泄成績から、ドキサゾシンのヒトでの代謝経路は次図のごとく推定される。



ドキサゾシンの推定代謝経路

※ドキサゾシン錠「VTRS」は非臨床・臨床試験を実施していないため、非臨床・臨床試験成績に関する記載は先発医薬品のインタビューフォームから引用した。

(2) 代謝に関与する酵素 (CYP450 等) の分子種、寄与率

該当資料なし

(3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

＜参考＞「Ⅶ-4. 吸収」の項参照

(4) 代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率

該当資料なし

＜参考＞ラットにおけるデータ¹⁶⁾

ヒト血中にわずかに認められている 6' - ヒドロキシドキサゾシン遊離体には高血圧自然発症ラットで、ドキサゾシンと同程度の降圧作用がみられている。

＜参考＞活性代謝物の速度論的パラメータ^{*)}

高血圧症患者にドキサゾシン 2mg を 8 日間連続経口投与した患者の血中に 6' - ヒドロキシドキサゾシンの遊離体が認められ、その T_{max} は 2 時間、 C_{max} は 0.5ng/mL である。

*) 社内資料

7. 排泄

(1) 排泄部位及び経路

該当資料なし

(2) 排泄率

「Ⅶ-6. (1) 代謝部位及び代謝経路」の項参照

・単回経口投与

健康成人 6 名にドキサゾシン錠 0.5mg、1mg 又は 2mg を単回経口投与した時の投与後 24 時間までの未変化体の尿中排泄率はいずれも 1% 以下であった⁵⁾。

・反復経口投与

高血圧症患者 (腎機能正常例) 7 例にドキサゾシン 2mg を 1 日 1 回 5 日又は 8 日間経口投与したところ、投与初日及び最終日の投与後 24 時間までのドキサゾシン未変化体の尿中排泄率はそれぞれ 0.59%、1.16% とわずかであった²³⁾。

＜参考＞外国人データ³⁰⁾

Kaye らは ^{14}C -ドキサゾシン 2mg をヒトに単回経口投与した時の投与 7 日目までの糞便、尿中排泄率は投与放射能のそれぞれ 63%、9% と糞便中への移行が主であった。なお、未変化体の糞中の排泄率は投与量の 5% であった。

(3) 排泄速度

該当資料なし

※ドキサゾシン錠「V T R S」は非臨床・臨床試験を実施していないため、非臨床・臨床試験成績に関する記載は先発医薬品のインタビューフォームから引用した。

8. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

9. 透析等による除去率

腹膜透析：除去されない³¹⁾

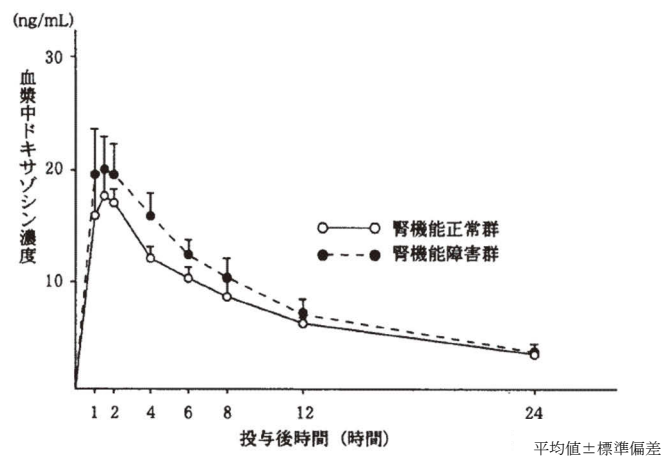
血液透析：除去されない³¹⁾

直接血液灌流：該当資料なし

10. 特定の背景を有する患者

(1) 高血圧症単回投与²³⁾

腎機能正常の本態性高血圧症患者（7 例）と腎機能障害を伴う高血圧症患者（5 例）を対象とし、ドキサゾシン錠 2mg を朝食後単回経口投与した場合の血漿中濃度（HPLC 法による測定）の推移を検討した。血漿中濃度は腎機能正常群と障害群間に有意差を認めなかった。



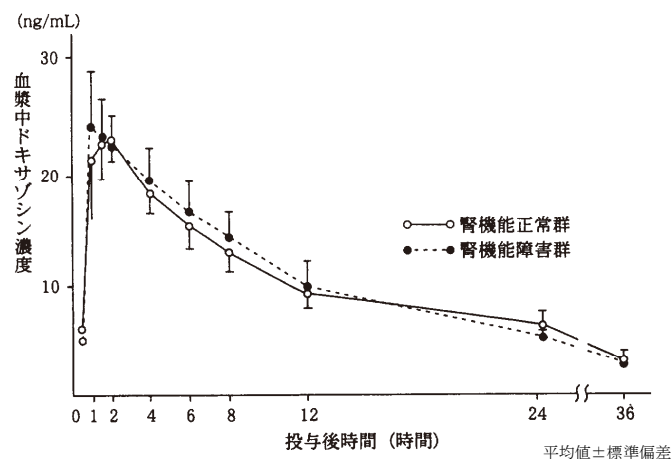
対 象	Tmax (hr)	Cmax (ng/mL)	T _{1/2} (hr)	AUC _{0~24} (ng·hr/mL)
腎機能正常群	1.4 ± 0.2	18.9 ± 1.5	11.1 ± 1.1	182.0 ± 13.6
腎機能障害群	1.3 ± 0.2	21.8 ± 3.1	9.7 ± 0.8	212.0 ± 28.5

平均値±標準偏差

※ドキサゾシン錠「VTRS」は臨床試験を実施していないため、臨床試験成績に関する記載は先発医薬品のインタビューフォームから引用した。

(2) 高血圧症連続投与²³⁾

腎機能正常の本態性高血圧症患者（7 例）と腎機能障害を伴う高血圧症患者（5 例）にドキサゾシン錠 2mg を 1 日 1 回朝食後 5～8 日間連続経口投与し、投与終了日の血漿中濃度（HPLC 法による測定）の推移をみると、血中濃度の推移は腎機能正常群と障害群に有意差を認めなかった。



対 象	Tmax (hr)	Cmax (ng/mL)	T _{1/2} (hr)	AUC _{0~24} (ng·hr/mL)
腎機能正常群	1.5 ± 0.2	25.8 ± 3.1	12.9 ± 0.8	273.0 ± 30.2
腎機能障害群	1.4 ± 0.2	25.6 ± 3.7	11.7 ± 0.2	282.5 ± 46.6

平均値±標準偏差

(3) 腎機能障害患者

＜参考＞外国人データ³¹⁾

健康成人、腎機能障害を伴う高血圧症患者及び末期腎不全で透析を行っている患者にドキサゾシン錠 1mg を単回投与した結果、腎機能障害を伴う高血圧症患者、末期腎不全で透析を行っている患者の薬物動態は健康成人のものと有意差が認められなかった。

対象	例数	T _{max} (hr)	C _{max} (ng/mL)	T _{1/2} (hr)	AUC (ng·hr/mL)
健康成人	5	3.6±0.6	7.6±0.6	12.6±3.3	132±25
腎機能障害を伴う 高血圧症患者	6	2.6±0.3	9.4±0.6	15.5±1.7	168±21
透析を受けている 末期腎不全患者	4	2.6±0.4	11.7±2.6	10.5±1.5	165±39

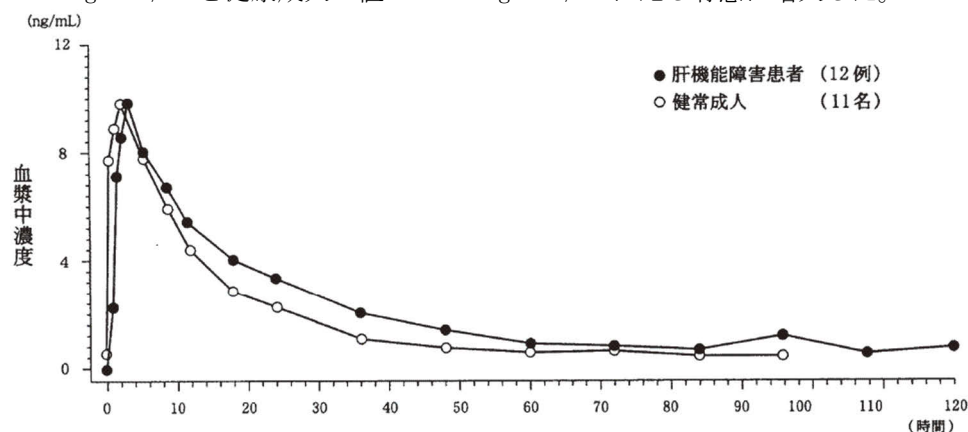
平均値±標準誤差

※ドキサゾシン錠「VTRS」は臨床試験を実施していないため、臨床試験成績に関する記載は先発医薬品のインタビューフォームから引用した。

(4) 肝機能障害患者

＜参考＞外国人データ³²⁾

肝機能の低下している患者（肝硬変患者）12例及び健康成人12名にドキサゾシン錠2mgを単回経口投与した結果、臨床的な影響は明らかではないが、ドキサゾシンの肝機能低下患者におけるAUCは $246 \pm 84 \text{ ng} \cdot \text{hr/mL}$ と健康成人の値 $172 \pm 61 \text{ ng} \cdot \text{hr/mL}$ に比し有意に増大した。



対象	例数	$T_{\max}$ (hr)	$C_{\max}$ (ng/mL)	$T_{1/2}$ (hr)	$AUC_{0 \sim \infty}$ (ng・hr/mL)
健康成人	11	3.0 ± 1.0	12.3 ± 3.3	22 ± 7	172 ± 61.0
肝機能障害患者	12	4.0 ± 1.0	10.8 ± 2.0	24 ± 9	$246 \pm 84.0^*$

平均値±標準偏差 *p=0.02 ANOVA

(5) 高齢者

＜参考＞外国人データ³³⁾

健康高齢者12名（平均71.4歳）及び若年健康成人6名にドキサゾシン1mgを静注、又は2mgを単回経口投与した結果、健康高齢者では若年健康成人に比し分布容積は有意に高値を示すが、バイオアベイラビリティ、クリアランス及び血漿中濃度半減期には有意な変化は認められなかった。

対象	分布容積 (L)	分布容積 (L/kg) (体重補正)	クリアランス (mL/min)	$T_{1/2}$ (hr)		バイオアベイラ ビリティ (%)
				静注	経口	
健康高齢者	$110.4 \pm 39.3^*$	1.7 ± 1.0	139.8 ± 92.3	12 ± 5	9 ± 3	68 ± 16
若年健康成人	69.7 ± 7.1	1.0 ± 0.1	88 ± 19	10 ± 1	10 ± 1	65 ± 14

平均値±標準偏差 *p<0.02

11. その他

該当資料なし

※ドキサゾシン錠「VTRS」は臨床試験を実施していないため、臨床試験成績に関する記載は先発医薬品のインタビューフォームから引用した。

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

設定されていない

2. 禁忌内容とその理由

2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

3. 効能又は効果に関連する注意とその理由

設定されていない

4. 用法及び及び用量に関連する注意とその理由

設定されていない

5. 重要な基本的注意とその理由

8. 重要な基本的注意

8.1 起立性低血圧があらわれることがあるので、臥位のみならず立位又は坐位で血圧測定を行い、体位変換による血圧変化を考慮し、坐位にて血圧をコントロールすること。

8.2 本剤の投与初期又は用量の急増時等に、立ちくらみ、めまい、脱力感、発汗、動悸・心悸亢進等があらわれることがある。その際は仰臥位をとらせるなどの適切な処置を行うこと。また、必要に応じて対症療法を行うこと。

8.3 本剤の投与初期又は用量の急増時等に起立性低血圧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従事する場合には注意させること。

<解説>

既承認の類似化合物（プラゾシン塩酸塩、ブナゾシン塩酸塩）等の重要な基本的注意とその理由に準じた。

6. 特定の背景を有する患者に関する注意

(1) 合併症・既往歴等のある患者

設定されていない

(2) 腎機能障害患者

設定されていない

(3) 肝機能障害患者

9.3 肝機能障害患者

主として肝臓で代謝されるため、血中濃度－時間曲線下面積（AUC）が増大することがある。
[16.6.2 参照]

<解説>

VII-10. 「特定の背景を有する患者」の項参照

(4) 生殖能を有する者

設定されていない

(5) 妊婦

9.5 妊婦³⁴⁾

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、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。胎児器官形成期投与試験にて、ラットへの 120mg/kg 投与及びウサギへの 100mg/kg 投与により胎児死亡率の増加が報告されている。

(6) 授乳婦

9.6 授乳婦²⁹⁾

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること。ヒト母乳中への移行が報告されている。

<解説>

(2) 本剤投与時にヒト母乳中へ移行した症例の報告²⁹⁾を受け、CCDS*（Company Core Data Sheet：企業中核データシート）が改訂されたため、CCDS との整合性に基づき注意喚起を行うこととした（2017 年 4 月）。

*CCDS：安全性情報に加えて、効能又は効果、用法及び用量、薬理学及び製品に関するその他の情報が含まれている先発医薬品開発会社 米国ファイザー社が作成する文書

(VII-5. (3) 「乳汁への移行性」、IX-2. (5) 「生殖発生毒性試験」の項参照)

(7) 小児等

9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

(8) 高齢者

9.8 高齢者

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。脳梗塞等が起こるおそれがあることから、一般に過度の降圧は好ましくないとされている。

7. 相互作用

(1) 併用禁忌とその理由

設定されていない

(2) 併用注意とその理由

10.2 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
利尿剤又は他の降圧剤	相互に作用を増強するおそれがあるので、減量するなど注意すること。	相互に作用を増強するおそれがある。
ホスホジエステラーゼ 5 阻害作用を有する薬剤 バルデナフィル塩酸塩水和物 タダラフィル シルデナフィルクエン酸塩	併用によりめまい等の自覚症状を伴う症候性低血圧を来したとの報告がある ^{35)、36)} 。	血管拡張作用による降圧作用を有するため、本剤の降圧作用を増強することがある。

8. 副作用

副作用情報及び解説は先発医薬品（カルデナリン錠）の情報を記載した。

11. 副作用

次の副作用^{注)} 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。

(1) 重大な副作用と初期症状

11.1 重大な副作用

11.1.1 失神・意識喪失（0.01%）

起立性低血圧によることが多いので、このような症状があらわれた場合には投与を中止し、仰臥位をとらせるなど適切な処置を行うこと。

11.1.2 不整脈（頻度不明）

11.1.3 脳血管障害（頻度不明）

11.1.4 狭心症（頻度不明）

11.1.5 心筋梗塞（頻度不明）

11.1.6 無顆粒球症、白血球減少、血小板減少（いずれも頻度不明）

11.1.7 肝炎、肝機能障害、黄疸（いずれも頻度不明）

肝炎、AST、ALT、 γ -GTPの著しい上昇等を伴う肝機能障害、黄疸があらわれることがある。

(2) その他の副作用

11.2 その他の副作用			
	0.1～1%未満	0.1%未満	頻度不明
肝臓	AST、ALT、Al-Pの上昇	LDHの上昇	胆汁うっ滞
循環器	起立性めまい、起立性低血圧、低血圧、動悸・心悸亢進、頻脈、ほてり（顔面潮紅等）	胸痛・胸部圧迫感	徐脈
精神・神経系	めまい、頭痛・頭重、眩暈	眠気、不眠、しびれ感	耳鳴、興奮、振戦、知覚鈍麻、不安、うつ病、神経過敏
消化器	悪心・嘔吐	腹痛、口渇、食欲不振、下痢、便秘	消化不良、鼓腸放屁
筋・骨格系			関節痛、筋力低下、筋痙直、筋肉痛、背部痛
呼吸器		息苦しさ、鼻出血、鼻炎、咳	気管支痙攣悪化、呼吸困難
泌尿・生殖器		頻尿・夜間頻尿、尿失禁	持続勃起、勃起障害、射精障害（逆行性射精等）、血尿、排尿障害、多尿
過敏症		発疹、そう痒感	蕁麻疹、血管浮腫、光線過敏症
血液	白血球減少	血小板減少	紫斑
眼			かすみ目、術中虹彩緊張低下症候群（IFIS）
その他	倦怠感	浮腫、脱力感、異常感覚、発熱	発汗、疼痛、体重増加、女性化乳房、脱毛

注）使用成績調査を含む³⁷⁾。

◆項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧

※ドキサゾシン錠「V T R S」は臨床試験を実施していないため、臨床試験成績に関する記載は先発医薬品のインタビューフォームから引用した。

先発医薬品カルデナリン錠開発時及び承認後 6 年間の調査（再審査終了時）³⁷⁾において、10,391 例中 508 例（4.89％）に以下の副作用又は臨床検査値異常が認められた。

	開発時	承認後	合計
調査症例数	697例	9,694例	10,391例
発現症例数（％）	106例（15.21％）	402例（4.15％）	508例（4.89％）
発現件数	154件	558件	712件

() : %

種 類	開発時	承認後	合 計
皮膚・皮膚付属器障害	4(0.57)	9(0.09)	13(0.13)
発疹	3(0.43)	4(0.04)	7(0.07)
湿疹	—	1(0.01)	1(0.01)
そ う 痒 感	2(0.29)	3(0.03)	5(0.05)
顔 面 表 皮 剥 離	—	1(0.01)	1(0.01)
全 身 紅 斑	—	1(0.01)	1(0.01)
筋・骨格系障害	1(0.14)	1(0.01)	2(0.02)
頸 す じ の 痛 み	1(0.14)	—	1(0.01)
後 頸 部 不 快 感	—	1(0.01)	1(0.01)
中枢・末梢神経系障害	39(5.60)	124(1.28)	163(1.57)
頭 痛 ・ 頭 重	10(1.43)	26(0.27)	36(0.35)
めまい・ふらふら感	13(1.87)	64(0.66)	77(0.74)
起 立 性 め ま い	14(2.01)	39(0.40)	53(0.51)
眩 暈	2(0.29)	—	2(0.02)
頭がボーッとする	1(0.14)	—	1(0.01)
し び れ (感)	2(0.29)	1(0.01)	3(0.03)
嗟 声	—	1(0.01)	1(0.01)
肩 こ り	—	2(0.02)	2(0.02)
自律神経系障害	—	1(0.01)	1(0.01)
意 識 喪 失	—	1(0.01)	1(0.01)
視覚障害	1(0.14)	4(0.04)	5(0.05)
ま ぶ た が 重 い	1(0.14)	—	1(0.01)
眼 の 異 常	—	1(0.01)	1(0.01)
眼 球 乾 燥	—	1(0.01)	1(0.01)
開 眼 感 覚	—	1(0.01)	1(0.01)
眼 圧 上 昇	—	1(0.01)	1(0.01)
精神障害	7(1.00)	4(0.04)	11(0.11)
浮 遊 感	2(0.29)	—	2(0.02)
眠 気	4(0.57)	4(0.04)	8(0.08)
不 眠 (症)	1(0.14)	—	1(0.01)
消化管障害	13(1.87)	30(0.31)	43(0.41)
口 内 異 常 感	2(0.29)	—	2(0.02)
嘔 気 ・ 嘔 吐	2(0.29)	11(0.11)	13(0.13)
食 道 下 部 異 物 感	1(0.14)	—	1(0.01)
心 窩 部 痛	1(0.14)	—	1(0.01)
心 窩 部 不 快 感	—	1(0.01)	1(0.01)
胃 (部) 不 快 感	2(0.29)	2(0.02)	4(0.04)
腹 部 不 快 感	1(0.14)	1(0.01)	2(0.02)
腹 部 膨 満 感	—	1(0.01)	1(0.01)
下 痢	2(0.29)	2(0.02)	4(0.04)
便 秘	2(0.29)	3(0.03)	5(0.05)
食 欲 不 振	—	3(0.03)	3(0.03)
咽 頭 部 乾 燥 感	—	1(0.01)	1(0.01)
舌 苔	—	1(0.01)	1(0.01)
口 渇	1(0.14)	5(0.05)	6(0.06)
唾 液 分 泌 過 多	—	1(0.01)	1(0.01)
肝臓・胆管系障害	14(2.01)	38(0.39)	52(0.50)
血 清 G O T 上 昇	9(1.29)	23(0.24)	32(0.31)
血 清 G P T 上 昇	11(1.58)	33(0.34)	44(0.42)
胆汁うっ滞性肝障害	—	1(0.01)	1(0.01)
代謝・栄養障害	16(2.30)	93(0.96)	109(1.05)
A L P 上 昇	4(0.57)	21(0.22)	25(0.24)
L D H 上 昇	8(1.15)	—	8(0.08)
総コレステロール上昇	3(0.43)	18(0.19)	21(0.20)
総コレステロール低下	—	1(0.01)	1(0.01)
H D L 上 昇	—	1(0.01)	1(0.01)
H D L 低 下	1(0.14)	12(0.12)	13(0.13)
トリグリセライド上昇	—	25(0.26)	25(0.24)
(空腹時)血糖値上昇	—	5(0.05)	5(0.05)
血 清 カ リ ウ ム 上 昇	—	5(0.05)	5(0.05)

低カリウム血症	—	1(0.01)	1(0.01)
血清カリウム低下	—	3(0.03)	3(0.03)
血清クロール上昇	—	1(0.01)	1(0.01)
血清クロール低下	—	1(0.01)	1(0.01)
尿酸値減少	—	1(0.01)	1(0.01)
血 中 尿 酸 上 昇	3(0.43)	18(0.19)	21(0.20)
心拍数・心リズム障害	9(1.29)	35(0.36)	44(0.42)
動 悸 ・ 心 悸 亢 進	9(1.29)	22(0.23)	31(0.30)
頻 脈	—	12(0.12)	12(0.12)
心 室 性 頻 拍	—	2(0.02)	2(0.02)
心・血管障害	2(0.29)	26(0.27)	28(0.27)
低 血 圧	—	14(0.14)	14(0.13)
起 立 性 低 血 圧	2(0.29)	12(0.12)	14(0.13)
呼吸器系障害	1(0.14)	7(0.07)	8(0.08)
息 苦 し い	1(0.14)	1(0.01)	2(0.02)
呼 吸 苦	—	1(0.01)	1(0.01)
鼻 閉	—	2(0.02)	2(0.02)
咳	—	2(0.02)	2(0.02)
痰	—	1(0.01)	1(0.01)
咽 頭 不 快 感	—	1(0.01)	1(0.01)
赤血球障害	1(0.14)	17(0.18)	18(0.17)
赤 血 球 減 少	1(0.14)	11(0.11)	12(0.12)
ヘマトクリット値減少	—	10(0.10)	10(0.10)
ヘモグロビン減少	—	13(0.13)	13(0.13)
貧 血	—	1(0.01)	1(0.01)
正球形正色素性貧血	—	1(0.01)	1(0.01)
白血球・網内系障害	8(1.15)	12(0.12)	20(0.19)
白血球減少(症)	6(0.86)	7(0.07)	13(0.13)
白血球増多	—	4(0.04)	4(0.04)
好酸球増多(症)	2(0.29)	1(0.01)	3(0.03)
血小板・出血凝血障害	6(0.86)	4(0.04)	10(0.10)
血小板減少(症)	6(0.86)	3(0.03)	9(0.09)
鼻 出 血	—	1(0.01)	1(0.01)
泌尿器系障害	6(0.86)	45(0.46)	51(0.49)
腎 機 能 障 害	—	3(0.03)	3(0.03)
B U N 上 昇	2(0.29)	21(0.22)	23(0.22)
血清クレアチニン上昇	4(0.57)	8(0.08)	12(0.12)
頻 尿	—	2(0.02)	2(0.02)
尿 失 禁	—	3(0.03)	3(0.03)
尿 赤 血 球 沈 渣	—	4(0.04)	4(0.04)
尿 白 血 球 沈 渣	—	1(0.01)	1(0.01)
蛋 白 尿	—	8(0.08)	8(0.08)
一般的全身障害	12(1.72)	29(0.30)	41(0.39)
胸 痛	1(0.14)	—	1(0.01)
胸 部 圧 迫 感	2(0.29)	1(0.01)	3(0.03)
浮 腫	—	1(0.01)	1(0.01)
顔 面 浮 腫	—	2(0.02)	2(0.02)
下 肢 浮 腫	2(0.29)	5(0.05)	7(0.07)
手 関 節 腫 脹	—	1(0.01)	1(0.01)
の ぼ せ (感)	—	1(0.01)	1(0.01)
顔 面 潮 紅	—	7(0.07)	7(0.07)
倦 怠 (感)	4(0.57)	3(0.03)	7(0.07)
だ る さ	—	1(0.01)	1(0.01)
疲 労 感	1(0.14)	3(0.03)	4(0.04)
下 肢 異 常 感	—	1(0.01)	1(0.01)
鼻 粘 膜 異 和 感	1(0.14)	—	1(0.01)
顔 面 ・ 頭 部 の 熱 感	1(0.14)	1(0.01)	2(0.02)
体 熱 感	—	1(0.01)	1(0.01)
気 分 不 良	—	1(0.01)	1(0.01)
脱 力 (感)	—	2(0.02)	2(0.02)

社内集計

◆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

背 景		発現頻度
年 齢	15～65 歳未満	4.20% (237/5646)
	65～70 歳未満	3.85% (57/1479)
	70～75 歳未満	4.05% (51/1258)
	75～80 歳未満	4.08% (33/ 809)
	80 歳以上	4.81% (24/ 499)
	不明	0% (0/ 3)
性 別	男	3.67% (174/4742)
	女	4.61% (228/4951)
	不明	0% (0/ 1)
1 日投与量	1.0mg 未満	6.42% (12/ 187)
	1.0～2.0mg 未満	4.19% (132/3147)
	2.0～4.0mg 未満	4.07% (194/4769)
	4.0～6.0mg 未満	3.92% (56/1428)
	6.0mg 以上	4.91% (8/ 163)
投与期間	～1 週間	77.14% (27/ 35)
	～2 週間	46.67% (21/ 45)
	～3 週間	17.91% (12/ 67)
	～4 週間	5.56% (26/ 468)
	～8 週間	3.84% (52/1353)
	～16 週間	3.29% (105/3196)
	～24 週間	3.26% (66/2025)
	～48 週間	4.00% (67/1673)
	48 週間以上	3.13% (26/ 832)

カルデナリン錠 承認後 6 年間の調査：9,694 例の社内集計

9. 臨床検査結果に及ぼす影響

設定されていない

※ドキサゾシン錠「VTRS」は臨床試験を実施していないため、臨床試験成績に関する記載は先発医薬品のインタビューフォームから引用した。

10. 過量投与

13. 過量投与

13.1 症状

過量投与により低血圧を起こす可能性がある。

13.2 処置

本剤は蛋白結合率が高いため、透析は有用ではない。

＜参考＞米国先発医薬品の添付文書³⁸⁾には下記の記載がある。

40mg 服用：故意にジクロフェナクあるいはパラセタモールと服用した青年 2 例では、胃洗浄及び活性炭投与により完全に回復した。

60mg 服用：慢性腎不全、てんかん及びうつ病を合併した 32 歳の女性が故意に服用した例では、低血圧から大発作を起こし死亡した。ドキサゾシンの血中濃度は $0.9 \mu\text{g/mL}$ であった（通常用量を服用中の高血圧患者の血中濃度は $0.02 \mu\text{g/mL}$ ）。

70mg 服用：39 歳の女性がアルコール及びフルラゼパムと服用し低血圧を起こしたが、補液が有効であった。

4mg 服用：2 歳の幼児が誤って服用した事故では、胃洗浄を行い、救急治療室で 5 時間観察を行っている間、血圧は正常であった。

1mg 服用：6 カ月の乳児が誤って服用した事故では、眠気を招いたと報告されている。

11. 適用上の注意

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

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ある。

12. その他の注意

(1) 臨床使用に基づく情報

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

α_1 遮断薬を服用中又は過去に服用経験のある患者において、 α_1 遮断作用によると考えられる術中虹彩緊張低下症候群（Intraoperative Floppy Iris Syndrome）があらわれるとの報告がある。

＜解説＞

本剤を服用中の患者が白内障等の眼科手術を受ける際には、手術前に眼科医へ本剤を服用している旨を伝えるよう指導すること。

(2) 非臨床試験に基づく情報

設定されていない

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) 安全性薬理試験

一般薬理*)

一般薬理試験成績一覧表

試験項目	試験方法	動物	投与経路	投与量：試験成績
1. 中枢神経系に対する作用				
1) 自発運動	回転かご	マウス	経口	1、5mg/kg：作用なし 10mg/kg：18%減少
2) 協調運動	回転棒	マウス	経口	50、100mg/kg：作用なし
3) 懸垂試験	懸垂	マウス	経口	50、100mg/kg：作用なし
4) 抗痙攣作用	電撃ショック ペントトラゾール痙攣 ストリキニン痙攣	マウス マウス マウス	経口 経口 経口	50、100mg/kg：作用なし 50、100mg/kg：作用なし 50、100mg/kg：作用なし
5) 鎮痛作用	熱板	マウス	経口	50、100mg/kg：作用なし
6) 睡眠延長作用	ペントバルビタール睡眠	マウス	経口	10、50、100mg/kg：作用なし
7) 体温	直腸温	ラット	経口	0.5、1mg/kg：作用なし 5、10mg/kg：1.1～1.3℃下降
8) 条件回避反応	JUMP BOX	ラット	経口	10、50、100mg/kg：作用なし
2. 自律神経系に対する作用				
1) 瞳孔径	瞳孔径	マウス	経口	50mg/kg：作用なし 100mg/kg：軽度縮小
2) 胃液分泌	胃液量、酸度	ラット	十二指腸	1、5mg/kg：作用なし 10、25、50mg/kg：抑制
3) 小腸輸送能	炭末輸送	マウス	経口	1、5mg/kg：作用なし 10、50、100mg/kg：27～36%抑制
3. 摘出平滑筋に対する作用				
1) 摘出腸管自動運動		ウサギ	in vitro	10 ⁻⁷ 、10 ⁻⁶ g/mL：作用なし 10 ⁻⁵ g/mL：抑制（洗浄により回復）
2) 鎮痙作用（摘出腸管）	アセチルコリン、ヒスタミン、セロトニン、バリウム収縮	モルモット	in vitro	10 ⁻⁶ g/mL：抗アセチルコリン、抗ヒスタミン、抗セロトニン、抗バリウム作用なし 10 ⁻⁵ g/mL：軽度な抗アセチルコリン、抗ヒスタミン、抗セロトニン、抗バリウム作用あり
3) 摘出子宮自動運動				
① 非妊娠子宮		ラット	in vitro	10 ⁻⁷ 、10 ⁻⁶ g/mL：作用なし 10 ⁻⁵ g/mL：軽度抑制
② 妊娠子宮		ラット	in vitro	10 ⁻⁷ 、10 ⁻⁶ g/mL：作用なし 10 ⁻⁵ g/mL：軽度抑制
4) 摘出気管平滑筋	アセチルコリン収縮	モルモット	in vitro	10 ⁻⁸ ～10 ⁻⁵ g/mL：作用なし
4. 神経－筋伝達に及ぼす影響	坐骨神経－腓腹筋（神経刺激）	ラット	静注	1、3、5mg/kg：作用なし
5. 尿量及び尿中電解質排泄に及ぼす影響	尿量、尿中電解質	生理食塩液負荷ラット	経口	1、3mg/kg：作用なし 10mg/kg：Na ⁺ 、Cl ⁻ 排泄減少
6. 抗炎症作用				
1) 毛細血管透過性	色素漏出	マウス	経口	50mg/kg：作用なし 100mg/kg：軽度抑制
2) カラゲニン浮腫	足趾浮腫	ラット	経口	50、100mg/kg：作用なし
7. 局所麻酔作用	角膜反射	ウサギ	点眼	0.1、0.3%液：作用なし

*) 社内資料

(3) 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^{*)}

LD₅₀ : mg/kg

動物 \ 投与経路	経 口		腹腔内		皮 下	
	雄	雌	雄	雌	雄	雌
マウス	2935	3545	267	247	4435	4087
ラット	>5000	>5000	380	584	>5000	>5000

*) 社内資料

(2) 反復投与毒性試験

1) 亜急性毒性試験^{*)}

ラットに 20、60、150、300、600mg/kg を 1 日 1 回 30 日間経口投与した実験では、150mg/kg 以上の群で体重増加抑制、SGOT、SGPT の上昇、肝細胞の変性・壊死などがみられた。最大無影響量は 60mg/kg/日とされている。

*) 社内資料

2) 慢性毒性試験^{*)}

ラットに 5、20、50、100mg/kg を 1 日 1 回 12 ヶ月間経口投与した実験で、薬物に起因した死亡例はなく、20mg/kg 以上の投与群の雄で自発運動の減少、眼瞼下垂、軽度の体重増加抑制などが認められた。20mg/kg 以上では軽度のうっ血によるとみられる脾臓重量の増加がみられたが、臨床化学的所見、剖検及び組織学的所見等の諸検査成績に変化は認められなかった。

最大無影響量は諸検査成績に対照群と差のみられない 5mg/kg/日とみなされる。

*) 社内資料

(3) 遺伝毒性試験

該当資料なし

(4) がん原性試験

該当資料なし

<参考> 国外データ^{*)}

ラットに 2.5、10、40mg/kg を 24 ヶ月間経口投与した実験で、特定の腫瘍の発生増加はなく、自然発生腫瘍にも対照群と差異はなく、催腫瘍性は認められなかった。

*) 社内資料

※ドキサゾシン錠「V T R S」は非臨床試験を実施していないため、非臨床試験成績に関する記載は先発医薬品のインタビューフォームから引用した。

(5) 生殖発生毒性試験³⁴⁾

ラットの妊娠前及び妊娠初期では、100mg/kg 群で親動物の軽度な体重増加抑制がみられたが、交尾率、受胎率への影響は認められなかった。胎仔器官形成期投与試験では、ラットの 120mg/kg 群及びウサギの 100mg/kg 群で胎仔死亡率の増加がみられたが、催奇形作用は認められなかった。また、ラット出生仔への影響は認められなかった。ラットの周産期及び授乳期投与試験では、50mg/kg 群で出生仔の軽度な体重増加抑制、発育遅延、20mg/kg 以上の群で出生仔の生後 4 日生存率の軽度な低下が認められた。

(6) 局所刺激性試験

該当資料なし

(7) その他の特殊毒性

1) 抗原性試験^{*)}

ドキサゾシンの抗原性について、モルモットの全身性アナフィラキシー試験、マウスでの IgE 抗体産生試験、ウサギ抗血清を用いての沈降反応、モルモットにおける passive cutaneous anaphylaxis (PCA) 反応及び赤血球凝集反応により検討したが、いずれの場合も陰性であった。

2) 変異原性試験^{*)}

微生物を用いた復帰突然変異試験、チャイニーズハムスターV79 培養細胞を用いた染色体異常試験により検討したが、ドキサゾシンに変異原性は認められなかった。

3) 視覚に及ぼす影響^{*)}

ラットに 12 ヶ月間経口投与した試験では、眼科学的検査、眼球の病理組織学的検査に異常は認められなかった。

4) 聴覚に及ぼす影響^{*)}

ラットに 100、300mg/kg/日を 28 日間経口投与した実験で、聴覚機能及び内耳の病理組織学的検査に異常は認められなかった。

*) 社内資料

※ドキサゾシン錠「VTR S」は非臨床試験を実施していないため、非臨床試験成績に関する記載は先発医薬品のインタビューフォームから引用した。

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製 剤：ドキサゾシン錠 0.5mg 「V T R S」

ドキサゾシン錠 1mg 「V T R S」

ドキサゾシン錠 2mg 「V T R S」

ドキサゾシン錠 4mg 「V T R S」

処方箋医薬品^{注)}

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

有効成分：日局 ドキサゾシンメシル酸塩

2. 有効期間

有効期間：3 年

3. 包装状態での貯法

室温保存

4. 取扱い上の注意

設定されていない

5. 患者向け資材

くすりのしおり：有り

患者向医薬品ガイド：無し

その他の患者向け資材：有り

6. 同一成分・同効薬

同一成分：カルデナリン錠 0.5mg・1mg・2mg・4mg

同 効 薬：プラゾシン塩酸塩、ブナゾシン塩酸塩、ウラピジル、テラゾシン塩酸塩水和物

7. 国際誕生年月日

1986 年 12 月（ニュージーランド）

8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日

	製造・輸入承認年月日	承認番号	薬価基準収載年月日	販売開始年月日
ドキサゾシン錠0.5mg 「V T R S」	2020年8月17日	30200AMX00780	2023年11月1日	2021年3月5日
ドキサゾシン錠1mg 「V T R S」		30200AMX00781		
ドキサゾシン錠2mg 「V T R S」		30200AMX00782		
ドキサゾシン錠4mg 「V T R S」		30200AMX00783		

9. 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

10. 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

<参考> 先発医薬品（カルデナリン錠）情報

再審査結果通知日：1998年3月12日再審査結果：薬事法第14条第2項各号（承認拒否事由）のいずれにも該当しない

11. 再審査期間

該当しない

<参考> 先発医薬品（カルデナリン錠）情報

承認を受けた日より起算して6年間

1990年1月23日～1996年1月22日（終了）

12. 投薬期間制限に関する情報

本剤は、療担規則及び薬担規則並びに療担基準に基づき厚生労働大臣が定める揭示事項等（平成18年厚生労働省告示第107号）の一部を改正した平成20年厚生労働省告示第97号（平成20年3月19日付）の「投薬期間に上限が設けられている医薬品」には該当しない。

13. 各種コード

販 売 名	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	個別医薬品コード (YJ コード)	HOT (9桁) 番号	レセプト電算処理 システム用コード
ドキシゾシン 錠 0.5mg 「V T R S」	2149026F1018	2149026F1280	129478101	統一名：622724400 個 別：622947801
ドキシゾシン 錠 1mg 「V T R S」	2149026F2014	2149026F2332	129479801	統一名：622724500 個 別：622947901
ドキシゾシン 錠 2mg 「V T R S」	2149026F3010	2149026F3339	129480401	統一名：622318800 個 別：622948001
ドキシゾシン 錠 4mg 「V T R S」	2149026F4017	2149026F4289	129481101	統一名：622318900 個 別：622948101

14. 保険給付上の注意

本剤は、保険診療上の後発医薬品に該当する。

XI. 文献

1. 引用文献

- 1) 中野泰志ほか：「エビデンスに基づいたユニバーサルデザインフォントの開発（1）－明朝体、ゴシック体、ユニバーサルデザイン書体の可読性の比較－」：第35回感覚代行シンポジウム講演論文集，2009：25
- 2) 新井哲也ほか：「エビデンスに基づいたユニバーサルデザインフォントの開発（2）－低視力状態での可視性の比較－」：第35回感覚代行シンポジウム講演論文集，2009：29
- 3) 山本 亮ほか：「エビデンスに基づいたユニバーサルデザインフォントの開発（3）－低コントラスト状態での可視性の比較－」：第35回感覚代行シンポジウム講演論文集，2009：33
- 4) 井戸田 陽子ほか：医療薬学，2014；40（5）：304-309
- 5) 海老原 昭夫ほか：臨床薬理，1988；19（2）：445
- 6) 吉永 馨ほか：医学と薬学，1988；20（1）：141
- 7) 吉永 馨ほか：診療と新薬，1988；25（7）：1367
- 8) 尾前 照雄ほか：医学のあゆみ，1988；146（9）：673
- 9) 吉永 馨ほか：医学と薬学，1988；20（1）：167
- 10) 吉永 馨ほか：診療と新薬，1988；25（7）：1393
- 11) 吉永 馨ほか：診療と新薬，1988；25（7）：1409
- 12) 菊尾 七臣：日内会誌 100：524，2011
- 13) 吉永 馨ほか：医学と薬学，1988；20（1）：127
- 14) 吉永 馨ほか：医学と薬学，1988；20（1）：117
- 15) Alabaster, V. A. et al. : Br J Clin Pharmacol. 1986；21（Suppl.1）：9S（PMID：2871857）
- 16) 石河 醇一ほか：応用薬理，1989；38（5）：387
- 17) 大槻 勲夫ほか：応用薬理，1979；17（3）：403
- 18) Jansen, H. et al. : J Cardiovasc Pharmacol. 1987；10（Suppl.9）：S16（PMID：2447435）
- 19) Jansen, H. et al. : J Cardiovasc Pharmacol. 1989；13（Suppl.2）：S5（PMID：2471016）
- 20) Krupp, M. N. et al. : J Cardiovasc Pharmacol. 1989；13（Suppl.2）：S11（PMID：2471010）
- 21) D' Eletto, R. D. et al. : J Cardiovasc Pharmacol. 1989；13（Suppl.2）：S1（PMID：2471008）
- 22) 築山 久一郎ほか：臨床薬理，1988；19（3）：511
- 23) 塩之入 洋ほか：診療と新薬，1988；25（7）：1427
- 24) 海老原昭夫ほか：臨床薬理，1988；19（2）：445-452
- 25) 塩之入洋ほか：診療と新薬，1988；25（7）：1427-1439
- 26) 社内資料：健康成人における薬物動態
（カルデナリン[®]OD錠とカルデナリン[®]錠の生物学的同等性）
- 27) 社内資料：健康成人における薬物動態（食事の影響）
- 28) Vincent, J. et al. : Br J Clin Pharmacol. 1983；15：719（PMID：6135439）
- 29) Berit PJ, et al. : J Hum Lact. 2013；29（2）：150-153（PMID：23439864）
- 30) Kaye, B. et al. : Br J Clin Pharmacol. 1986；21（Suppl.1）：19S（PMID：2939865）
- 31) Carlson, R. V. et al. : Clin Pharmacol Ther. 1986；40（5）：561（PMID：2945688）
- 32) Penenberg, D. et al. : J Clin Pharmacol. 2000；40（1）：67（PMID：10631624）
- 33) Vincent, J. et al. : Br J Clin Pharmacol. 1986；21（5）：521（PMID：2941043）
- 34) 堀本政夫ほか：応用薬理，1990；39（1）：29-38
- 35) Kloner, R. A. et al. : J Urol. 2004；172（5 Pt1）：1935（PMID：15540759）
- 36) 社内資料：シルデナフィルとの薬物相互作用
- 37) 厚生省医薬安全局：医薬品研究，1998；29（8）：627, 636-638
- 38) Physicians' Desk Reference. 2004；58 ed.：2577

2. その他の参考文献

参考文献 1) 藤島 一郎 監修：内服薬経管投与ハンドブック第3版 P41、東京、じほう、2015

参考文献 2) 藤島 一郎 監修：内服薬経管投与ハンドブック第3版 P222、東京、じほう、2015

XII. 参考資料

1. 主な外国での発売状況

該当しない

<参考>

先発医薬品の欧米と日本における承認された効能又は効果の違いとしては、日本では承認されていないが「前立腺肥大症にともなう排尿障害」が承認されている。

欧米での発売状況（2024年5月現在）

国名	発売名	剤形・含量	効能又は効果	用法及び用量
イギリス	CARDURA	1mg、2mg	高血圧症、 前立腺肥大症	1-16mg 1日1回（高血圧症）、 1-8mg 1日1回（前立腺肥大症）
	CARDURA XL*	4mg、8mg	高血圧症、 前立腺肥大症	4-8mg 1日1回 （高血圧症、前立腺肥大症）
アメリカ	CARDURA	1mg、2mg、 4mg、8mg	高血圧症、 前立腺肥大症	1-16mg 1日1回（高血圧症）、 1-8mg 1日1回（前立腺肥大症）
	CARDURA XL*	4mg、8mg	前立腺肥大症	4-8mg 1日1回

*ドキサゾシンの徐放性製剤

本邦における効能又は効果、用法及び用量は以下の通りであり、外国での承認状況とは異なる。

4. 効能又は効果

○高血圧症

○褐色細胞腫による高血圧症

6. 用法及び用量

通常、成人にはドキサゾシンとして1日1回0.5mgより投与を始め、効果が不十分な場合は1～2週間の間隔において1～4mgに漸増し、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が、1日最高投与量は8mgまでとする。

2. 海外における臨床支援情報

(1) 妊婦への投与に関する情報

妊婦に関する海外情報（米国の先発医薬品添付文書、オーストラリアの分類）

本邦における「9.5 妊婦、9.6 授乳婦」の項の記載は以下の通りであり、米国先発医薬品の添付文書、オーストラリアの分類とは異なる。

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、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。胎児器官形成期投与試験にて、ラットへの120mg/kg投与及びウサギへの100mg/kg投与により胎児死亡率の増加が報告されている³⁴⁾。

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること。ヒト母乳中への移行が報告されている²⁹⁾。

出典	記載内容
米国の添付文書 (2022年1月)	Pregnancy <u>Risk Summary</u> The limited available data with Doxazosin in pregnant women are not sufficient to inform a drug-associated risk for major birth defects and miscarriage. However, untreated hypertension during pregnancy can result in increased maternal risks. In animal reproduction studies, no adverse developmental effects were observed when doxazosin was orally administered to pregnant rabbits and rats during the period of organogenesis at doses of up to 41 and 20 mg/kg, respectively (exposures in rabbits and rats were 10 and 4 times, respectively, the human AUC exposures with a 12 mg/day therapeutic dose). A dosage regimen of 82 mg/kg/day in the rabbit was associated with reduced fetal survival [<i>see Data</i>]. The estimated background risk of major birth defects and miscarriage for the indicated population is unknown. In the U.S. general population, the estimated background risk of major birth defects and miscarriage in clinically recognized pregnancies is 2-4% and 15-20%, respectively. <u>Clinical Considerations</u> <i>Disease-associated maternal and/or embryo/fetal risk</i> Hypertension in pregnancy increases the maternal risk for pre-eclampsia, gestational diabetes, premature delivery, and delivery complications (e.g., need for cesarean section, and post-partum hemorrhage). Hypertension increases the fetal risk for intrauterine growth restriction and intrauterine death. <u>Data</u> <i>Animal Data</i> Radioactivity was found to cross the placenta following oral administration of labelled doxazosin to pregnant rats. Studies in pregnant rabbits and rats at daily oral doses of up to 41 and 20 mg/kg, respectively (plasma drug concentrations of 10 and 4 times, respectively, the human AUC exposures with a 12 mg/day therapeutic dose), have revealed no evidence of adverse developmental effects. A dosage regimen of 82 mg/kg/day in the rabbit was associated with reduced fetal survival. In peri- and postnatal studies in rats, postnatal development at maternal doses of 40 or 50 mg/kg/day of doxazosin (about 8 times human AUC exposure with a 12 mg/day therapeutic dose) was delayed, as evidenced by slower body weight gain and slightly later appearance of anatomical features and reflexes. Lactation <u>Risk Summary</u> There is limited information on the presence of Doxazosin in human milk [<i>see Data</i>]. There is no information on the effects of Doxazosin on the breastfed infant or the effects on milk production. <u>Data</u> A single case study reports that Doxazosin is present in human milk, which resulted in an infant dose of less than 1% of the maternal weight-adjusted dosage and a milk/plasma ratio of 0.1. However, these data are insufficient to confirm the presence of Doxazosin in human milk.
オーストラリアの分類 (Australian categorisation system for prescribing medicines in pregnancy)	分類：B3 (2024年5月現在) ＜参考：分類の概要＞ B3: Drugs which have been taken by only a limited number of pregnant women and women of childbearing age, without an increase in the frequency of malformation or other direct or indirect harmful effects on the human fetus having been observed. Studies in animals have shown evidence of an increased occurrence of fetal damage, the significance of which is considered uncertain in humans.

(2) 小児への投与に関する情報

本邦における「9.7 小児等」の項の記載は以下の通りである。

9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

出典	記載内容
米国の添付文書 (2022年1月)	Pediatric Use The safety and effectiveness of CARDURA have not been established in children.
英国の添付文書 (2020年11月)	<i>Paediatric population:</i> The safety and efficacy of Cardura in children and adolescents have not been established.

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）

以下に先発医薬品（カルデナリン錠）の情報を記載した。

(1) 粉砕時の安定性

カルデナリン 1mg 錠粉砕時の安定性試験結果（保存条件：24.5～28.5℃、35～85%RH）

試験項目	薬剤形状	試験開始時	保存期間	
			15 日	30 日
外観	粉末状	白色の粉末である	変化なし	変化なし
	錠剤	白色の割線を施した薬剤である	変化なし	変化なし
吸湿性 (%)	粉末状	—	1.8	0.7
	錠剤	—	2.5	1.5
含量 (Ret. %)	粉末状	100	100	99.3
	錠剤	100	99.8	99.2
溶出性 (%)	粉末状	98.0	94.9	95.5
	錠剤	94.1	94.5	96.4

保存条件：粉砕試料、未粉砕の対照試料をシャーレ上に広げ、30日間放置（*社内資料）

外観：「日局 11」通則第 20 項に従う／吸湿性：吸湿増量を測定／含量測定：液体クロマトグラフ法

溶出性：「日局 11」一般試験法第 46 項 溶出試験法第 2 法（パドル法）により実施した。（パドルの回転数；100rpm、試験液；「日局 11」第 1 液 500ml、測定時間：30 分）

試験回数：外観・吸湿性・含量・溶出性をいずれも 3 回測定

数値：3 回繰り返しの平均値

注）本剤の粉砕での投与は推奨していない

(2) 簡易懸濁及び経管投与チューブの通過性

＜崩壊懸濁試験＞ 参考文献 1)

錠剤 1 錠を注入器内に入れ、55℃の温湯 20 mL を吸い取り、筒先の蓋をして 5 分間自然放置した。5 分後に注入器を手で 90 度 15 往復横転して攪拌し、崩壊・懸濁の状況を観察した。5 分後に崩壊しない場合はさらに 5 分間放置後、同様の操作を行った。

＜通過性試験＞ 参考文献 1)

上記の崩壊懸濁試験で得られた各懸濁液を注入器に吸い取り、サイズ 8Fr. (フレンチ)、12Fr.、14Fr.、16Fr.、18Fr. の経管チューブの注入端より高さ 30cm の位置から 2～3mL/秒の速度で注入し、通過性を観察した。注入後、適量の水で経管チューブを洗い、懸濁液が残存していなければ通過性に問題なしと判定した。

カルデナリン錠の結果 参考文献 2)

製品名	崩壊懸濁試験*1,※	通過性試験 (最小通過サイズ) ※	判定*2,※	備考
カルデナリン錠1mg	○ (5分)	8Fr. 経鼻チューブ通過	適1	—
カルデナリン錠2mg	○ (5分)	8Fr. 経鼻チューブ通過	適1	—

*1 ○ (5分) : 5分後には完全崩壊または注入器に吸い取り可能

*2 判定 (適1 : 10分1) : 10分以内に崩壊・懸濁し、8Fr. 経鼻チューブあるいは18Fr. ガストロボタンを通過

※「内服薬 経管投与ハンドブック 第3版」 参考文献1) に従い評価した

注) 本剤の簡易懸濁法での投与は推奨していない

2. その他の関連資料

該当資料なし

文献請求先・製品情報お問い合わせ先

ヴィアトリス製薬合同会社 メディカルインフォメーション部
〒106-0041 東京都港区麻布台一丁目3番1号
フリーダイヤル 0120-419-043

製造販売元

ヴィアトリス・ヘルスケア合同会社
〒106-0041 東京都港区麻布台一丁目3番1号

販売元

ヴィアトリス製薬合同会社
〒106-0041 東京都港区麻布台一丁目3番1号

