

貯 法：室温保存
有効期間：3年

承認番号 21900AMX00095000

販売開始 1985年12月

Ca⁺⁺拮抗性不整脈治療剤 日本薬局方 ベラパミル塩酸塩注射液

劇薬、処方箋医薬品^(注)

ワソラン[®] 静注5mg
Vasolan[®] Injection

注) 注意—医師等の処方箋により使用すること

1. 警告

- 1.1 小児等に本剤を使用する場合、小児等の不整脈治療に熟練した医師が監督すること。基礎心疾患のある場合は、有益性がリスクを上回ると判断される場合にのみ投与すること。
- 1.2 新生児及び乳児に使用するには、生命に危険があり、他の治療で効果がない場合にのみ投与すること。[9.7 参照]

2. 禁忌 (次の患者には投与しないこと)

- 2.1 重篤な低血圧あるいは心原性ショックのある患者
[本剤は陰性変力作用ならびに血管拡張作用を有し、血圧を更に低下させることがある。]
- 2.2 高度の徐脈、洞房ブロック、房室ブロック (第Ⅱ、Ⅲ度)のある患者
[本剤は房室結節、洞結節を抑制する作用を有し、刺激伝導を更に悪化させることがある。]
- 2.3 重篤なうっ血性心不全のある患者
[本剤は陰性変力作用を有し、心不全症状を更に悪化させることがある。]
- 2.4 急性心筋梗塞のある患者
[本剤は陰性変力作用を有し、急性心筋梗塞時の心機能を更に悪化させることがある。]
- 2.5 重篤な心筋症のある患者
[本剤は陰性変力作用を有し、心機能を更に悪化させることがある。]
- 2.6 静注用β-遮断剤を投与中の患者 [10.1 参照]
- * 2.7 イバプラジン塩酸塩を投与中の患者 [10.1 参照]
- * 2.8 ロミタピドメシル酸塩を投与中の患者 [10.1 参照]
- 2.9 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	ワソラン静注5mg
有効成分	ベラパミル塩酸塩 5mg (1管 (2mL) 中の分量)
添加剤	希塩酸 適量 (1管 (2mL) 中の分量) 水酸化ナトリウム 適量 (1管 (2mL) 中の分量) D-ソルビトール 100mg (1管 (2mL) 中の分量)

3.2 製剤の性状

販売名	ワソラン静注5mg
性状	無色澄明の液
pH	4.5~6.5
浸透圧比	約1 (生理食塩液に対する比)

4. 効能又は効果

頻脈性不整脈
(発作性上室性頻拍、発作性心房細動、発作性心房粗動)

6. 用法及び用量

成人：

通常、成人には1回1管 (ベラパミル塩酸塩として5mg) を、必要に応じて生理食塩水又はブドウ糖注射液で希釈し、5分以上かけて徐々に静脈内に注射する。なお、年齢、症状により適宜増減する。

小児：

通常、小児にはベラパミル塩酸塩として1回0.1~0.2mg/kg

(ただし、1回5mgを超えない) を、必要に応じて生理食塩水又はブドウ糖注射液で希釈し、5分以上かけて徐々に静脈内に注射する。なお、年齢、症状により適宜増減する。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 心電図を連続的に監視すること。
- 8.2 頻回の血圧測定を行うこと。
- 8.3 投与中に徐脈や血圧低下などの異常が観察された場合には、減量又は投与を中止すること。また必要に応じて適切な処置を行うこと。
- 8.4 投与中に不整脈が停止した場合は、患者の様子を見て投与を中止すること。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.1.1 低血圧の患者

本剤は血管拡張作用を有し、血圧を更に低下させることがある。

9.1.2 第Ⅰ度の房室ブロックのある患者

本剤は房室結節、洞結節を抑制する作用を有し、刺激伝導を更に悪化させることがある。

9.1.3 WPW、LGL症候群のある患者

本剤の房室伝導抑制作用により、心房興奮が副伝導路を通りやすくなる結果として心室細動を生じることがある。

9.1.4 うっ血性心不全のある患者

本剤は陰性変力作用を有し、心不全症状を更に悪化させることがある。

9.1.5 基礎心疾患 (心筋症、弁膜症、高血圧性心疾患等) のある患者

本剤は陰性変力作用を有し、心機能を悪化させることがある。

9.1.6 筋ジストロフィーのある患者

本剤は主に平滑筋を弛緩させるが骨格筋に対しても作用を有し、筋収縮力を悪化させることがある。

9.1.7 遺伝性果糖不耐症の患者

本剤の添加剤D-ソルビトールが体内で代謝されて生成した果糖が正常に代謝されず、低血糖、肝不全、腎不全等が誘発されるおそれがある。

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 重篤な腎不全のある患者

本剤は肝及び腎で代謝・排泄されるため、このような患者では本剤の血中濃度が予測以上に増加し、副作用に発展することがある。

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 重篤な肝不全のある患者

本剤は肝及び腎で代謝・排泄されるため、このような患者では本剤の血中濃度が予測以上に増加し、副作用に発展することがある。

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、投与しないことが望ましい。動物実験 (マウス) で本薬の経口投与により胎児毒性 (死胎) が報告されている。

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。ヒトにおいて本薬の経口投与で乳汁中への移行が報告されている。

9.7 小児等

新生児及び乳児はカルシウム拮抗剤の感受性が高く、徐脈、心停止等を生じる危険性が大きい。新生児及び乳児に本剤を投与した際、重篤な徐脈や低血圧、心停止等が認められたとの報告

がある。[1.2 参照]

9.8 高齢者

減量するなど注意すること。一般に生理機能が低下している。

10. 相互作用

本剤は主として肝代謝酵素CYP3A4で代謝される。本剤はCYP3A及びP-糖蛋白の基質であるとともにCYP3A4及びP-糖蛋白に対して阻害作用を有する。[16.4 参照]

10.1 併用禁忌（併用しないこと）

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
静注用β-遮断剤 プロプラノロール 塩酸塩（インデラル） [2.6 参照]	心機能の低下や徐脈があらわれることがある。	β-遮断剤は本剤と同様に陰性変力作用や徐脈作用を有し、両者の心抑制作用が相互に増強される。
* イバブラジン塩酸塩 [2.7 参照]	過度の徐脈があらわれることがある。	本剤によるチトクロームP450（CYP3A4）に対する競合的阻害作用により、相手薬剤の血中濃度を上昇させる。また、心拍数減少作用を相加的に増強する。
* ロミタピドメシル酸塩 [2.8 参照]	相手薬剤の血中濃度が著しく上昇するおそれがある。	本剤によるチトクロームP450（CYP3A4）に対する競合的阻害作用により、相手薬剤の血中濃度を上昇させる。

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
血圧降下剤	血圧の低下が増強されることがある。	本剤と血圧降下剤の血管拡張作用が増強される。
β-遮断剤（経口・点眼剤） ラウオルフビア製剤	心機能の低下や徐脈があらわれることがある。自覚症状、心電図等に注意し、異常が認められた場合には、本剤又は相手薬剤を減量又は中止するなど適切な処置を行うこと。	本剤は陰性変力作用や房室結節、洞結節を抑制する作用を有し、両者の心抑制作用が相互に増強される。特にジギタリス製剤との3剤併用時には注意すること。
抗不整脈剤 キニジン硫酸塩水和物 プロカインアミド塩酸塩 リドカイン ビルシカイニド塩酸塩水和物 フレカイニド酢酸塩等 低カリウム血症を起こすおそれがある薬剤 利尿剤等	徐脈、房室ブロックがあらわれることがある。高度の不整脈に発展させることがある。自覚症状、心電図等に注意し、異常が認められた場合には、本剤又は相手薬剤を減量又は中止すること。	相加的な抗不整脈作用の増強や低カリウム血症により催不整脈作用が生じる。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ジギタリス製剤 ジゴキシン メチルジゴキシン等	高度の徐脈、房室ブロック等の徐脈性不整脈があらわれることがある。また、これらの不整脈を含めたジギタリスの血中濃度上昇による中毒症状（悪心・嘔吐、食欲不振、頭痛、疲労、倦怠感等）があらわれることがある。定期的に心電図検査を行い、ジギタリスの中毒症状の有無を確認し、必要に応じてジギタリスの血中濃度を測定する。異常が認められた場合には、両剤を減量又は中止するなど適切な処置を行うこと。	相加的な房室結節・洞結節抑制作用の増強やジギタリスの心刺激作用により不整脈が生じる。特にβ-遮断剤との3剤併用時には注意すること。また、ジギタリスの血中濃度の上昇は本剤のジギタリスの腎排泄抑制によるものと考えられる。
吸入麻酔薬	心機能の低下や徐脈があらわれることがある。脈拍数、心電図等に注意し、異常が認められた場合には、適切な処置を行うこと。	本剤は陰性変力作用や房室結節、洞結節を抑制する作用を有し、両剤の心抑制作用が相互に増強される。
* P-糖蛋白で排出される薬剤	エドキサバン トシル酸塩等	相手薬剤の血中濃度を上昇させ、作用を増強させることがある。異常が認められた場合には、適切な処置を行うこと。
	ダビガトラン エテキシラン トメタン スルホン酸塩	本剤の経口剤では、ダビガトランの抗凝固作用が増強されることがある。本剤の経口剤において、ダビガトランの血中濃度を上昇させるとの報告がある。
* CYP3Aで代謝され、P-糖蛋白で排出される薬剤	レンバチニブ等	相手薬剤の血中濃度を上昇させ、作用を増強させることがある。異常が認められた場合には、適切な処置を行うこと。
* CYP3Aを阻害する薬剤	クラリスロマイシン エリスロマイシン等	本剤の血中濃度が上昇し、副作用を増強するおそれがある。
	リトナビル	本剤のAUCが3倍を超えることが予測されるので、本剤を減量するとともに血中濃度のモニターや診察の回数を増やすなど慎重に投与すること。
	インジナビル硫酸塩 エタノール付加物 アタザナビル硫酸塩 キヌプリスチン・ダルホプリスチン	本剤の血中濃度が上昇し、副作用を増強するおそれがある。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
*CYP3Aを阻害する薬剤	イトラコナゾール ミコナゾール	相手薬剤のチトクロームP450 (CYP3A4) の阻害作用により、本剤の代謝が阻害され、血中濃度を上昇させる。
*CYP3Aで代謝される薬剤	レンボレキサント スボレキサント エベロリムス シロリムス イブルチニブ等	本剤によるチトクロームP450 (CYP3A) に対する阻害作用により、相手薬剤の血中濃度を上昇させる。
	アプリンジン塩酸塩	本剤によるチトクロームP450 (CYP3A4) に対する競合的阻害作用により、相手薬剤の血中濃度を上昇させる。
	カルバマゼピン	カルバマゼピンの血中濃度が上昇し、中毒症状（めまい、頭痛等）があらわれることがある。カルバマゼピンの血中濃度に注意し、異常が認められた場合には、適切な処置を行うこと。
	ミダゾラム	ミダゾラムの血中濃度が上昇することがある。異常が認められた場合には、適切な処置を行うこと。
	セレギリン塩酸塩	セレギリンの作用を増強し、毒性が大幅に増強する可能性がある。
	シクロスポリン	シクロスポリンの血中濃度が上昇することがある。シクロスポリンの血中濃度に注意し、異常が認められた場合には、シクロスポリンを減量又は中止すること。
	パクリタキセル	パクリタキセルの血中濃度が上昇することがある。異常が認められた場合には、パクリタキセルを減量、投与間隔を延長又は中止するなど適切な処置を行うこと。
	ビノレルビン酒石酸塩	ビノレルビンの血中濃度が上昇することがある。
	ゲフィチニブ	ゲフィチニブの血中濃度が上昇し、副作用を増強するおそれがある。
	エレクトリプタン臭化水素酸塩	エレクトリプタンの血中濃度が上昇することがある。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
*CYP3Aを誘導する薬剤	リファンピシン フェニトイン フェノバルビタール等	本剤の作用が減弱することがある。 相手薬剤のチトクロームP450 (CYP3A4) の誘導作用により、本剤の血中濃度を低下させる。
	テオフィリン アミノフィリン水和物 コリンテオフィリン	テオフィリンの血中濃度が上昇することがある。テオフィリンの血中濃度に注意し、異常が認められた場合には、テオフィリン製剤を減量又は中止するなど適切な処置を行うこと。
	ダントロレンナトリウム	高カリウム血症や心機能低下が生じることがある。 機序は不明である。

11. 副作用

次の副作用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。

11.2 その他の副作用

	0.1～5%未満	0.1%未満	頻度不明
循環器	血圧低下、心室性期外収縮、洞房ブロック、一停止、房室ブロック、徐脈、上室性期外収縮、心室性頻拍	脚ブロック、洞房ブロック、一過性心停止	
消化器	悪心、嘔吐	口渇	
内分泌			血中プロラクチンの上昇、男性における血中黄体形成ホルモン・血中テストステロンの低下
肝臓	AST、ALTの上昇等		
その他	胸痛	頭痛、顔面のほてり、臭気感	

13. 過量投与

13.1 徴候・症状

ショック、著明な血圧低下、心不全の悪化、完全房室ブロック等が認められたとの報告がある。

13.2 処置

13.2.1 ショックや心不全の悪化の場合

投与を中止し、昇圧剤、強心薬、輸液等の投与やIABP等の補助循環の適用を考慮すること。

13.2.2 心停止や完全房室ブロックの場合

投与を中止し、アトロピン硫酸塩水和物、イソプレナリン等の投与や心臓ペースキングの適用を考慮すること。

15. その他の注意

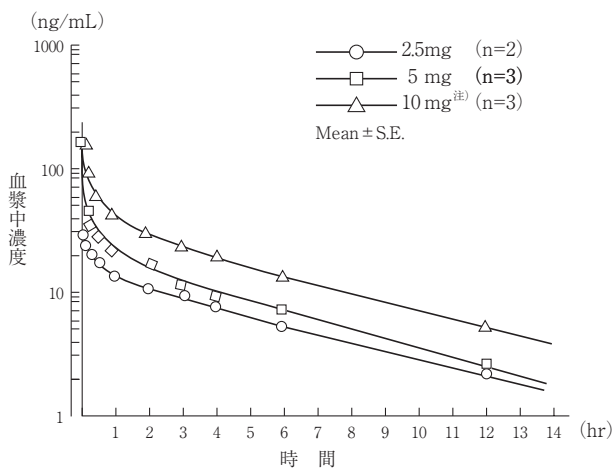
15.1 臨床使用に基づく情報

本薬の経口投与により女性型乳房があらわれたとの報告がある。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

健康成人男子2ないし3名にベラパミル塩酸塩として2.5、5、10mg^(注)を単回静脈内投与した際、血漿中濃度は急速に低下し、投与後15分以内に最高血漿中濃度の1/2～1/4に低下した。半減期及び血漿中濃度曲線下面積（AUC）は下表のごとくである。また、ベラパミル及び代謝物の尿中排泄率は、24時間までに投与量の23.7%であった。



ベラパミル塩酸塩単回静脈内投与後の血漿中濃度

静注（4～5分間）後のベラパミルの半減期、AUC値

投与量	t _{1/2} α (min)	t _{1/2} β (min)	t _{1/2} γ (hr)	AUC (ng · hr/mL)
2.5mg	2.2	26.2	4.2	93.9
5.0mg	1.0 ± 0.2	32.3 ± 13.8	4.0 ± 0.7	140.6 ± 24
10.0mg ^{注)}	2.1 ± 0.4	30.3 ± 7.9	4.0 ± 0.1	278.5 ± 19.8

Mean ± S.E., n=2~3

注) 本剤の承認された用法及び用量は、成人1回1管（ベラパミル塩酸塩として5mg）である。

16.4 代謝

ベラパミルの代謝酵素は主にCYP3A4であり、主要代謝物はN-脱メチル化されたノルベラパミルである¹⁾。[10. 参照]

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 有効率及び発作停止率

二重盲検試験及び一般臨床試験における有効率は81.6% (288/353) である。疾患別の有効率及び発作停止率は下表のごとくである。

	有効率 (%)		発作停止率 (%)	
	二重盲検試験	一般臨床試験	二重盲検試験	一般臨床試験
発作性 上室性頻拍	93.5% (43/46)	84.7% (194/229)	76.1% (35/46)	85.7% (84/98)
発作性 心房細動	60.7% (17/28)	66.7% (18/27)	3.6% (1/28)	12.5% (2/16)
発作性 心房粗動	71.4% (5/7)	68.8% (11/16)	14.3% (1/7)	25.0% (3/12)

注) 一般臨床試験の停止率算出は、停止時間が明示されている症例のみを集計した^{2) ~6)}。

17.1.2 発作停止までの経過

(1) 発作が停止した症例の静注開始から発作停止までの時間別分布は下表のごとくである。

停止までの時間	二重盲検試験	一般臨床試験
5分以下	51.4% (19/37)	65.2% (58/89)
10分以下	89.2% (33/37)	87.6% (78/89)
10分以上	100.0% (37/37) (20分以内)	100.0% (89/89)

(2) 不整脈停止の過程で洞停止、一過性心停止、心室性期外収縮等の発現や心房細動、心房粗動への移行があらわれることがある⁷⁾。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

細胞外液Ca²⁺の細胞内流入阻止に基づくCa²⁺拮抗作用である⁸⁾。

18.2 Ca²⁺流入を抑え、抗不整脈作用を示す。

モルモット及びウサギの摘出心筋を用いた実験において、slow channelを通るCa²⁺の流入を抑制することが確認されている。また、麻酔イヌを用いた実験で、特に房室結節に作用して房室伝導系の有効不応期、機能的不応期を延長させ、房室伝導を遅延させる^{9) ~11)}。

18.3 ノルアドレナリンや電気刺激による実験的不整脈を抑制する。

18.3.1 イヌ摘出心筋を用いた実験において、ノルアドレナリンの房室結節への局所投与によって誘発される上室性頻拍を消失又は著明に軽減する¹²⁾。

18.3.2 麻酔イヌを用いた実験において、電気刺激によって誘発された心房細動時の心室レートを有意に減少させる¹¹⁾。

18.4 冠状動脈や末梢血管を拡張する。

イヌ摘出心筋や麻酔イヌを用いた実験において、冠状動脈を含む血管平滑筋の興奮-収縮連関を抑制し、冠血流量を増加し、末梢血管抵抗を減少する^{13) ~14)}。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名：ベラパミル塩酸塩 (Verapamil Hydrochloride)

(別名)：塩酸イプロベラトリル

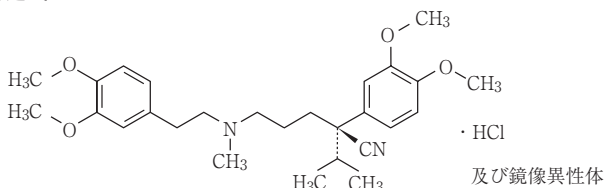
化学名：(2RS)-5-[(3, 4-Dimethoxyphenethyl)methylamino]-2-(3, 4-dimethoxyphenyl)-2-(1-methylethyl)pentanenitrile monohydrochloride

分子式：C₂₇H₃₈N₂O₄ · HCl

分子量：491.06

性状：ベラパミル塩酸塩は白色の結晶性の粉末で、においはない。本品はメタノール、酢酸 (100) 又はクロロホルムに溶けやすく、エタノール (95) 又は無水酢酸にやや溶けやすく、水にやや溶けにくく、ジエチルエーテルにほとんど溶けない。

構造式：



融点：141~145℃

20. 取扱い上の注意

本剤は光により含量が低下することがあるので、容器は褐色アンプルを使用している。

22. 包装

2mL [アンプル 10管]

23. 主要文献

- Kroemer H.K. et al. : Naunyn-Schmiedeberg's Arch. Pharmacol., 1993 ; 348 (3) : 332-337 [VA-3338]
- 比江嶋一昌ら：臨牀と研究, 1981 ; 58 (10) : 3416-3418 [VA-0613]
- 勝目絃ら：臨牀と研究, 1981 ; 58 (4) : 1306-1312 [VA-0617]
- 河合忠一ら：臨牀と研究, 1984 ; 61 (12) : 4023-4029 [VA-1311]
- 小沢武文ら：臨牀と研究, 1985 ; 62 (5) : 1657-1667 [VA-1505]
- 加藤和三ら：心電図, 1985 ; 5 (1) : 49-68 [VA-1404]
- Singh B.N. et al. : Drugs, 1978 ; 15 (3) : 169-197 [VA-2924]
- Fleckenstein A. et al. : Naunyn-Schmiedeberg's Arch. Pharmacol., 1969 ; 264 (3) : 227-228 [VA-0130]
- Nabata H. : Jpn. J. Pharmacol., 1977 ; 27 (2) : 239-249 [VA-0226]
- Okada T. et al. : Jpn. Circ. J., 1975 ; 39 (8) : 913-917 [VA-1614]
- 池田信男ら：臨牀と研究, 1977 ; 54 (12) : 4176-4180 [VA-0231]
- Motomura S. et al. : Naunyn-Schmiedeberg's Arch. Pharmacol., 1981 ; 315 (3) : 241-248 [VA-0731]
- Narimatsu A. et al. : Naunyn-Schmiedeberg's Arch. Pharmacol., 1976 ; 294 (2) : 169-177 [VA-0318]
- 古谷幸雄ら：麻酔, 1983 ; 32 (4) : 409-417 [VA-0934]

24. 文献請求先及び問い合わせ先

エーザイ株式会社 hhcホットライン
〒112-8088 東京都文京区小石川4-6-10
フリーダイヤル 0120-419-497

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

エーザイ株式会社
東京都文京区小石川4-6-10