

# 「効能又は効果」、「用法及び用量」の一部変更 及び「使用上の注意」改訂のお知らせ

—— 医薬品の適正使用に欠かせない情報です。必ずお読み下さい。 ——

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

処方箋医薬品<sup>注)</sup>

**カンデサルタン錠 2 mg 「イセイ」**

**カンデサルタン錠 4 mg 「イセイ」**

**カンデサルタン錠 8 mg 「イセイ」**

**カンデサルタン錠 12 mg 「イセイ」**

CANDESARTAN Tablets

注) 注意—医師等の処方箋により使用すること

製造販売元  
コーアイセイ株式会社  
山形市若葉町1 3 番 4 5 号  
TEL:023-622-7755  
FAX:023-624-4717

謹啓 時下ますますご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素は弊社製品に対しまして、格別のご高配を賜り厚く御礼申し上げます。

さて、この度、カンデサルタン錠 2 mg、4 mg、8 mg の一部変更承認取得（平成 28 年 5 月 11 日付）に基づき、「効能又は効果」、「用法及び用量」を変更致しました。これに伴い、標記製品の「使用上の注意」を改訂致しましたので、ご案内申し上げます。

今後とも、一層のお引き立てを賜りますよう宜しくお願い申し上げます。

謹白

## 1. 改訂内容

■下線部改訂箇所■ [ \_\_\_\_ : 一部変更承認による改訂 ]

改訂後	改訂前
<p><b>【効能又は効果】</b> <b>カンデサルタン錠 2 mg・4 mg・8 mg・12 mg 「イセイ」 の場合</b> 高血圧症 腎実質性高血圧症 <b>カンデサルタン錠 2 mg・4 mg・8 mg 「イセイ」 の場合</b> 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 <u>慢性心不全（軽症～中等症）</u></p> <p><b>＜効能・効果に関連する使用上の注意＞</b> <b>慢性心不全の場合</b> (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。</p>	<p><b>【効能又は効果】</b> 高血圧症、腎実質性高血圧症</p>

改訂後

【用法及び用量】

**カンデサルタン錠 2 mg・4 mg・8 mg・12 mg「1枚」の場合**

**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4～8 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2 mg から投与を開始し、必要に応じ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2 mg から経口投与を開始し、必要に応じ8 mg まで増量する。

**カンデサルタン錠 2 mg・4 mg・8 mg「1枚」の場合**

**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4 mg から経口投与を開始し、必要に応じ8 mg 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。

**<用法・用量に関連する使用上の注意>**

**慢性心不全の場合**

投与開始時の収縮期血圧が120 mmHg 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、2 mg/日から投与を開始すること。2 mg/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4 mg/日、8 mg/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。

【使用上の注意】

1. 慎重投与（次の患者には慎重に投与すること）

- (1)、(2) ー現行通りー
- (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、カンデサルタン製剤の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2 mg から投与を開始するなど慎重に投与すること。〕
- (4)～(6) ー現行通りー

2. 重要な基本的注意

**高血圧症及び慢性心不全共通**

- (1)～(5) ー現行通りー

**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) 嚴重な減塩療法中の患者

改訂前

【用法及び用量】

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4～8 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2 mg から投与を開始し、必要に応じ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2 mg から経口投与を開始し、必要に応じ8 mg まで増量する。

【使用上の注意】

1. 慎重投与（次の患者には慎重に投与すること）

- (1)、(2) ー省略ー
- (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るので、1日1回2 mg から投与を開始するなど慎重に投与すること。〕
- (4)～(6) ー省略ー

2. 重要な基本的注意

- (1)～(5) ー省略ー

(6)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) 嚴重な減塩療法中の患者

## 改訂後

## 改訂前

- 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）

**ア. 血液透析中の患者****イ. 嚴重な減塩療法中の患者**

**ウ. 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）

**エ. 低ナトリウム血症の患者****オ. 腎障害のある患者****カ. 低血圧の患者****キ. 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**

## 3. 相互作用

## 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
－現行通り－		
リチウム	－現行通り－	
次の薬剤により併用されている場合 (1) アンジオテンシン変換酵素阻害剤及びβ遮断剤 (2) ループ利尿剤及びカリウム保持性利尿剤	慢性心不全の臨床試験では、左記の併用に加え更に本剤を併用すると、立ちくらみ、ふらつき及び低血圧の発現頻度が高く、かつ程度が高いため、血圧を十分に観察すること。	「重要な基本的注意」の項の「慢性心不全の場合」の(4)参照
非ステロイド性消炎鎮痛剤（NSAIDs）・COX-2選択的阻害剤 インドメタシン等	－現行通り－	

- 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

## 3. 相互作用

## 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
－省略－		
リチウム	－省略－	
非ステロイド性消炎鎮痛剤（NSAIDs）・COX-2選択的阻害剤 インドメタシン等	－省略－	

## 改訂後

## 4. 副作用

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。

## (1) 重大な副作用（頻度不明）

1) ～9) ー現行通りー

## (2) その他の副作用

高血圧症の場合

ー現行通りー

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、必要に応じカンデサルタン製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
<u>過 敏 症</u> <small>注1)</small>	発疹、癢痒
<u>循 環 器</u>	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
<u>精 神 神 経 系</u>	頭痛、眠気、不眠、頭重感、しびれ感
<u>消 化 器</u>	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
<u>肝 臓</u>	$\gamma$ -GTP 上昇、ALT (GPT)、AST (GOT)、LDH、AL-P の上昇
<u>血 液</u>	貧血、白血球減少、好酸球増多、白血球増多、血小板減少
<u>腎 臓</u>	BUN、クレアチニンの上昇、蛋白尿
<u>そ の 他</u>	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1) このような場合には投与を中止すること。

その他の項目は添付文書の通りです。

## 2. 改訂理由

承認事項の一部変更承認取得に基づき、「効能又は効果」及び「用法及び用量」の項を変更いたしました。それに伴い「使用上の注意」の項を改訂致しました。

なお、本件に関する改訂内容は「弊社ホームページ」(<http://www.isei-pharm.co.jp/>)にも掲載しておりますので、宜しくお願い申し上げます。

## 改訂前

## 4. 副作用

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。

## (1) 重大な副作用（頻度不明）

1) ～9) ー省略ー

## (2) その他の副作用

ー省略ー

本添付文書改訂情報は独立行政法人医薬品医療機器総合機構ホームページ (<http://www.pmda.go.jp/>) に最新添付文書並びに医薬品安全対策情報 (DSU) No.250 (2016年6月発行予定) が掲載されていますので、あわせてご利用下さい。

流通在庫の関係から、改訂添付文書を封入した製品がお手元に届くまでに若干の日数が必要ですので、ご使用に際しましては、ここにご案内申し上げました改訂内容をご参照いただきますようお願い申し上げます。