

2019年10月2日

報道関係者各位

共創未来ファーマ株式会社

カンデサルタン錠 2mg/4mg/8mg/12mg 「FFP」 の  
用法及び用量の一部変更承認取得に関するお知らせ

東邦ホールディングス株式会社（本社：東京都、代表取締役会長 CEO：濱田 矩男）の医薬品製造販売事業完全子会社である共創未来ファーマ株式会社（本社：東京都、代表取締役社長：有働 敦）は、10月2日にカンデサルタン錠 2mg/4mg/8mg/12mg 「FFP」 の用法及び用量にかかる一部変更承認を取得いたしました。

## 記

## カンデサルタン錠 2mg/4mg/8mg/12mg 「FFP」 の概要

薬効分類名	販売名	先発品名
持続性アンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤	カンデサルタン錠 2mg 「FFP」	ブロプレス錠 2
	カンデサルタン錠 4mg 「FFP」	ブロプレス錠 4
	カンデサルタン錠 8mg 「FFP」	ブロプレス錠 8
	カンデサルタン錠 12mg 「FFP」	ブロプレス錠 12

カンデサルタン錠 2mg/4mg/8mg/12mg 「FFP」の  
 用法及び用量にかかる改訂の概要

効能又は効果	用法及び用量
[錠 2mg/4mg/8mg/12mg]  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4～8mg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、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 <u>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。</u> <u>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。</u>
[錠 2mg/4mg/8mg/12mg]  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。
[錠 2mg/4mg/8mg]  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。

（下線部：改訂箇所）

以上

&lt;お問合せ先&gt;

共創未来ファーマ株式会社 丸の内オフィス

TEL : 03-5220-3123 / FAX : 03-5220-3124