

## 「使用上の注意」改訂のお知らせ

2025 年 9 月

販売元  
 日本ケミファ株式会社  
東京都千代田区岩本町2丁目2-3  
製造販売元  
メディサ新薬株式会社  
大阪市淀川区宮原5丁目2-27

### アンジオテンシン変換選択性阻害剤

処方箋医薬品

日本薬局方 イミダプリル塩酸塩錠

**イミダプリル塩酸塩錠2.5mg「ケミファ」**

**イミダプリル塩酸塩錠5mg「ケミファ」**

**イミダプリル塩酸塩錠10mg「ケミファ」**

このたび、標記製品の「使用上の注意」の項を改訂いたしましたので、ご案内申し上げます。  
今後のご使用に際しましては、下記の内容をご参照くださいますようお願い申し上げます。

#### 記

＜改訂内容（2025年9月改訂）＞（該当部分のみ抜粋）

1. 「禁忌」の項の記載を一部改訂し、以下のように改めました。

部：追記箇所

| 改訂後                                                                                                                                                                        | 改訂前                                                                                                                                                      |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）<br>2.1 省略（現行通り）<br>2.2 血管性浮腫の既往歴のある患者（アンジオテンシン変換酵素阻害剤等の薬剤による血管性浮腫、遺伝性血管性浮腫、後天性血管性浮腫、特発性血管性浮腫等）〔呼吸困難を伴う血管性浮腫を発現することがある。〕〔11.1.1参照〕<br>2.3～2.7 省略（現行通り） | 2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）<br>2.1 省略<br>2.2 血管浮腫の既往歴のある患者（アンジオテンシン変換酵素阻害剤等の薬剤による血管浮腫、遺伝性血管浮腫、後天性血管浮腫、特発性血管浮腫等）〔呼吸困難を伴う血管浮腫を発現することがある。〕〔11.1.1参照〕<br>2.3～2.7 省略 |

2. 「相互作用」の「併用禁忌」の項の記載を一部改訂し、以下のように改めました。

部：追記箇所

| 改訂後                                    |                                                                                               |                                               | 改訂前                                    |                                                                                              |                                              |
|----------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------|----------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------|
| 10. 相互作用                               |                                                                                               |                                               | 10. 相互作用                               |                                                                                              |                                              |
| 10.1 併用禁忌（併用しないこと）                     |                                                                                               |                                               | 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                                       | 薬剤名等                                   | 臨床症状・措置方法                                                                                    | 機序・危険因子                                      |
| 省略（現行通り）                               |                                                                                               |                                               | 省略                                     |                                                                                              |                                              |
| サクビトリルバルサルタンナトリウム水和物（エンレスト）<br>〔2.7参照〕 | 血管性浮腫があらわれるおそれがある。左記薬剤を投与する場合は、本剤を少なくとも36時間前に中止すること。また、左記薬剤の投与終了後に本剤を投与する場合は、36時間以上の間隔をあけること。 | 併用により相加的にブラジキニンの分解を抑制し、血管性浮腫のリスクを増加させる可能性がある。 | サクビトリルバルサルタンナトリウム水和物（エンレスト）<br>〔2.7参照〕 | 血管浮腫があらわれるおそれがある。左記薬剤を投与する場合は、本剤を少なくとも36時間前に中止すること。また、左記薬剤の投与終了後に本剤を投与する場合は、36時間以上の間隔をあけること。 | 併用により相加的にブラジキニンの分解を抑制し、血管浮腫のリスクを増加させる可能性がある。 |

3. 「副作用」の「重大な副作用」の項の記載を一部改訂し、以下のように改めました。

部：追記箇所

| 改訂後                                                                                                                                                                                                                                           | 改訂前                                                                                                                                                                                        |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 11. 副作用<br>省略（現行通り）<br>11.1 重大な副作用<br>11.1.1 血管性浮腫（頻度不明）<br>呼吸困難を伴う顔面、舌、声門、喉頭の腫脹を症状とする血管性浮腫があらわれることがあるので、異常が認められた場合には直ちに投与を中止し、抗ヒスタミン剤、副腎皮質ホルモン剤の投与及び気道確保等の適切な処置を行うこと。また、腹痛、嘔気、嘔吐、下痢等を伴う腸管血管性浮腫があらわれることがある。 [2.2参照]<br>11.1.2～11.1.6 省略（現行通り） | 11. 副作用<br>省略<br>11.1 重大な副作用<br>11.1.1 血管浮腫（頻度不明）<br>呼吸困難を伴う顔面、舌、声門、喉頭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、異常が認められた場合には直ちに投与を中止し、抗ヒスタミン剤、副腎皮質ホルモン剤の投与及び気道確保等の適切な処置を行うこと。 [2.2参照]<br>11.1.2～11.1.6 省略 |

#### <改訂理由>

#### 令和7年9月9日付 厚生労働省医薬局医薬安全対策課長通知による改訂

医薬品医療機器総合機構（PMDA）は、レニン-アンジオテンシン系阻害剤に関する腸管血管性浮腫について、国内外の症例及びWHO個別症例安全性報告グローバルデータベース（VigiBase）※1を用いた不均衡分析結果を評価し、専門委員の意見も踏まえた上で、以下の理由により「使用上の注意」の改訂が適切と判断されました。

- ・レニン-アンジオテンシン系阻害剤において、血管性浮腫の一種である腸管血管性浮腫も、潜在的なリスクである可能性があること。
- ・国内外の副作用症例において、複数の薬剤で腸管血管性浮腫との因果関係が否定できない症例が認められていること。
- ・PMDAがVigiBaseを用いて実施した不均衡分析において、複数のレニン-アンジオテンシン系阻害剤に関して「腸管血管性浮腫」に関する副作用報告数が、データベース全体から予測される値よりも統計学的に有意に高かったこと※2。

※1：VigiBaseは、医薬品の有害事象報告のWHOのグローバルデータベースを情報源とする。データには限りがあり、事象と医薬品との因果関係を明確にすることが困難な場合がある。

※2：本分析結果は、ウプサラモニタリングセンター/国際医薬品モニタリングWHO協力センター又はWHOの意見を反映するものではない。

#### 自主改訂による改訂

レニン- アンジオテンシン系阻害剤の電子添文における表記を統一するため、「血管浮腫」を「血管性浮腫」に記載整備しました。

以上

●今回の改訂内容 [3.] につきましては、医薬品安全対策情報（DSU）No. 339（2025年9月）に掲載される予定です。

●最新の電子化された添付文書は弊社ホームページ「医療関係者向けサイト」（<https://www.nc-medical.com/>）及び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>）に掲載いたします。また、添付文書閲覧アプリ「添文ナビ」で下記 GS1 コードを読み取ることでご覧いただくこともできます。

