

頻脈性不整脈治療剤

劇薬、処方箋医薬品^{注)}

日本薬局方 フレカイニド酢酸塩錠
フレカイニド酢酸塩錠 50mg「TE」
フレカイニド酢酸塩錠 100mg「TE」
Flecainide Acetate Tablets 50mg「TE」·100mg「TE」

貯 法：室温保存

有効期間：3年

注) 注意—医師等の処方箋により使用すること

	錠50mg	錠100mg
承認番号	30100AMX00206000	30100AMX00207000
販売開始		2019年12月

2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）
 - 2.1 うつ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。]
 - 2.2 高度の房室ブロック、高度の洞房ブロックのある患者 [本剤は房室伝導、洞房伝導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. 2参照]
 - 2.3 心筋梗塞後の無症候性心室性期外収縮あるいは非持続型心室頻拍のある患者 [突然死に関する臨床試験（CAST）の結果、このような患者では本剤投与により死亡率が増加するとの報告がある。] [15. 1参照]
 - 2.4 妊婦又は妊娠している可能性のある女性 [9. 5参照]
 - 2.5 リトナビルを投与中の患者 [10. 1参照]
 - 2.6 ミラベグロンを投与中の患者 [10. 1参照]
 - 2.7 テラプレビルを投与中の患者 [10. 1参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	有効成分 (1錠中)	添加剤
フレカイニド酢酸塩錠 50mg「TE」	日本薬局方 フレカイニド酢酸塩50mg	D-マンニトール、結晶セルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、部分アルファーハイデンプン、クロスカルメロースナトリウム、ステアリン酸マグネシウム
フレカイニド酢酸塩錠 100mg「TE」	日本薬局方 フレカイニド酢酸塩100mg	

3.2 製剤の性状

販売名	色・剤形	外形		
		表面	裏面	側面
フレカイニド酢酸塩錠 50mg「TE」	白色の円形の素錠			
		直径	厚さ	質量
		7.0mm	3.2mm	132mg
		表面	裏面	側面
フレカイニド酢酸塩錠 100mg「TE」	白色の円形の素錠			
		直径	厚さ	質量
		8.5mm	4.3mm	264mg

4. 効能又は効果

下記の状態で他の抗不整脈薬が使用できないか、又は無効の場合
 成人
 ○頻脈性不整脈（発作性心房細動・粗動、心室性）
 小児
 ○頻脈性不整脈（発作性心房細動・粗動、発作性上室性、心室性）

5. 効能又は効果に関連する注意

- 5.1 本剤は他の抗不整脈薬が使用できないか又は無効の場合にのみ適用を考慮すること。
- 5.2 基礎心疾患のある心房粗動及び心室頻拍では、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。 [8. 1参照]
- 5.3 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。 [9. 7. 1参照]

6. 用法及び用量

成人

○頻脈性不整脈（発作性心房細動・粗動）
 通常、成人にはフレカイニド酢酸塩として1日100mgから投与を開始し、効果が不十分な場合は200mgまで增量し、1日2回に分けて経口投与する。なお、年齢、症状により適宜減量する。
 ○頻脈性不整脈（心室性）
 通常、成人にはフレカイニド酢酸塩として1日100mgから投与を開始し、効果が不十分な場合は200mgまで增量し、1日2回に分けて経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。

小児

○頻脈性不整脈（発作性心房細動・粗動、発作性上室性、心室性）
 通常、6ヵ月以上の乳児、幼児及び小児にはフレカイニド酢酸塩として1日50～100mg/m²（体表面積）を、1日2～3回に分けて経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。ただし、1日最高用量は200mg/m²とする。

通常、6ヵ月未満の乳児にはフレカイニド酢酸塩として1日50mg/m²（体表面積）を、1日2～3回に分けて経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。ただし、1日最高用量は200mg/m²とする。

7. 用法及び用量に関連する注意

- 7.1 重篤な腎障害（クレアチニンクリアランスが20mL/min以下）をともなう患者では、血漿中濃度が予測以上に上昇する可能性があるので、1日量として100mg（1回50mg、1日2回）を超えないことが望ましい。 [9. 2. 1、16. 5参照]

8. 重要な基本的注意

〈効能共通〉

- 8.1 本剤の投与に際しては、頻回に患者の状態を観察し、心電図、脈拍、血圧、心胸比を定期的に調べること。PQの延長、QRS幅の増大、QTの延長、徐脈、血圧低下等の異常所見が認められた場合には、直ちに減量又は投与を中止すること。なお、本剤の投与により、torsades de pointes、Adams-Stokes発作が認められている。[5.2、9.1.1、9.1.7、9.2、9.2.1、9.8、11.1.1、11.2参照]
- 8.2 1日用量200mgを超えて投与する場合、血漿中濃度が予測以上に上昇し副作用発現の可能性が増大するので注意すること。
- 8.3 本剤による催不整脈は投与初期や增量時にあらわれることが多いので、十分に注意すること。
- 8.4 本剤の投与中にめまい、ふらつき等の精神神経系症状が発現し、増悪する傾向にある場合には、直ちに減量又は投与を中止すること。
- 8.5 本剤でBrugada症候群に特徴的な心電図変化（右脚ブロック及び右側胸部誘導（V₁～V₃）のST上昇）が顕在化したとの報告があるので、それに伴う心室細動、心室頻拍、心室性期外収縮等の発現に注意すること。
- 8.6 母乳及び乳製品の摂取により、本薬の吸収が抑制され、有効性が低下するおそれがあるので、特に乳幼児に使用する場合には十分注意すること。また、母乳及び乳製品の摂取中止時には、本薬の血中濃度の上昇に十分注意すること。[9.7.2、16.1.2参照]
- 〈頻脈性不整脈（発作性心房細動・粗動）〉
- 8.7 発作停止時に洞停止、洞不全症候群の誘発の危険性が高くなるので、十分に注意すること。

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 基礎心疾患（心筋梗塞、弁膜症、心筋症等）のある患者

本剤は陰性変力作用を有し、心機能を悪化させことがある。特に、心不全を来すおそれのある患者では少量から開始するなど投与量に十分注意するとともに、頻回に心電図検査を実施すること。また、心室性不整脈患者に投与する場合には、心室頻拍、心室細動等が発現するおそれが高いため、開始後1～2週間は入院させること。[8.1参照]

9.1.2 房室ブロック（高度を除く）、洞房ブロック（高度を除く）、脚ブロック等の刺激伝導障害のある患者

本剤は房室伝導、洞房伝導等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。[2.2参照]

9.1.3 著明な洞性徐脈のある患者

本剤は洞結節機能を抑制することがある。

9.1.4 うっ血性心不全の既往歴のある患者

本剤は陰性変力作用を有し、心機能を悪化させことがある。

9.1.5 血清カリウム低下のある患者

催不整脈作用が生じやすく、高度の不整脈に発展するおそれがある。

9.1.6 恒久的ペースメーカー使用中、あるいは一時的ペーシング中の患者

心臓ペーシング閾値を上昇させる可能性があるので、恒久的ペースメーカー使用中、あるいは一時的ペーシング中の患者に対しては十分注意して投与すること。また、ペースメーカー使用中の患者に投与する場合は適当な間隔でペーシング閾値を測定すること。異常が認められた場合には直ちに減量又は投与を中止すること。

9.1.7 他の抗不整脈薬を併用している患者

少量から開始するなど投与量に十分注意するとともに、頻回に心電図検査を実施すること。有効性、安全性が確立していない。[8.1参照]

9.2 腎機能障害患者

少量から開始するなど投与量に十分注意するとともに、

頻回に心電図検査を実施すること。本剤は腎臓からの排泄により体内から消失する薬剤であり、血中濃度が高くなりやすい。[8.1、16.5参照]

9.2.1 重篤な腎機能障害患者

血中濃度が高くなりやすい。本剤は腎臓から排泄されるため、過量投与になるおそれがある。[7.1、8.1、16.5参照]

9.3 肝機能障害患者

本剤は肝臓で代謝されるため、過量投与になるおそれがある。

9.5 妊婦

妊娠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。動物実験（ラット）において催奇形性が認められている。[2.4参照]

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、授乳の継続または中止を検討すること。ヒトにおいて乳汁中へ移行することが報告されている。

9.7 小児等

9.7.1 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。[5.3参照]

9.7.2 特に乳幼児に使用する場合には十分注意すること。母乳及び乳製品の摂取により、本薬の吸収が抑制され、有効性が低下するおそれがある。また、母乳及び乳製品の摂取中止時には、本薬の血中濃度の上昇に十分注意すること。[8.6、16.1.2参照]

9.8 高齢者

少量から開始するなど投与量に十分注意するとともに、頻回に心電図検査を実施すること。心室性不整脈患者に投与する場合には、入院させて開始することが望ましい。肝・腎機能が低下していることが多い、また、体重が少ないので傾向があるなど副作用が発現しやすい。[8.1参照]

10. 相互作用

本剤は、主として肝代謝酵素CYP2D6で代謝される。[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
リトナビル (ノービア) [2.5参照]	不整脈、血液障害、痙攣等の重篤な副作用を起こすおそれがある。	リトナビルのチトクロームP450に対する競合的阻害作用により、併用した場合、本剤の血中濃度が大幅に上昇することが予測される。
ミラベグロン (ペタニス) [2.6参照]	QTが延長し、心室性不整脈（torsades de pointesを含む）等を起こすおそれがある。	本剤並びにミラベグロンは催不整脈作用を有する。また、ミラベグロンのチトクロームP450 (CYP2D6) 阻害作用により、本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。
テラプレビル (テラビック) [2.7参照]	QTが延長し、心室性不整脈（torsades de pointesを含む）等を起こすおそれがある。	本剤並びにテラプレビルはQT延長作用を有する。

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
ジギタリス配糖体 ジゴキシン ジギトキシン デスマノシド等	相手薬剤の血中濃度が上昇することがある。	機序は不明である。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
β遮断剤 プロプラノロール塩酸塩等	心機能低下や房室ブロックがあらわれることがある。また、プロプラノロールとの併用においては、本剤並びにプロプラノロールの血中濃度が上昇することがある。	本剤並びにβ遮断剤(プロプラノロール等)は相互に陰性変力作用と房室伝導抑制作用を有する。また、本剤並びにプロプラノロールはともにCYP2D6の基質であるため、相手薬剤の代謝を競合的に阻害する。
パロキセチン塩酸塩水和物	本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。	相手薬剤が肝代謝酵素CYP2D6を阻害することにより、本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。
シメチジン キニジン硫酸塩水和物	本剤の血中濃度が上昇することがある。	相手薬剤のチトクロームP450阻害作用に基づく。
フェニトイン フェノバルビタール カルバマゼピン	本剤の血中濃度が低下することがある。	相手薬剤の肝薬物代謝酵素誘導作用に基づく。
アミオダロン塩酸塩	本剤の血中濃度が1.5倍に上昇するとの報告があるので、本剤を2/3に減量すること。	機序は不明である。
Ca拮抗剤 ペラパミル塩酸塩等	心機能低下や房室ブロックがあらわれることがある。	本剤並びにCa拮抗剤(ペラパミル等)は相互に陰性変力作用と房室伝導抑制作用を有する。
塩酸リドカイン プロカインアミド塩酸塩	実験的不整脈モデルにおいて抗不整脈活性あるいは毒性症状が増強するとの報告がある。	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。

11.1 重大な副作用

11.1.1 心室頻拍 (torsades de pointesを含む) (0.1～5%未満)、心室細動 (0.1%未満)、心房粗動 (0.1～5%未満)、高度房室ブロック (0.1～5%未満)、一過性心停止 (0.1%未満)、洞停止 (又は洞房ブロック) (0.1～5%未満)、心不全の悪化 (0.1～5%未満)、Adams-Stokes発作 (0.1%未満)

心室頻拍 (torsades de pointesを含む)、心室細動、心房粗動、高度房室ブロック、一過性心停止、洞停止 (又は洞房ブロック)、心不全の悪化、Adams-Stokes発作があらわれることがある。このような場合には、本剤の投与を中止し、次の処置法を考慮すること。[8.1, 13.2参照]

- (1) 消化器から未吸収薬の除去
- (2) ドパミン、ドブタミン、イソプレナリン等の強心薬投与
- (3) IABP等の補助循環
- (4) ペーシングや電気的除細動

11.1.2 肝機能障害 (頻度不明)、黄疸 (頻度不明)
AST、ALT、γ-GTPの上昇等を伴う肝機能障害や黄疸があらわれることがある。

11.2 その他の副作用

	0.1～5%未満	0.1%未満
循環器 ^(注)	PQ・QRS・QTの延長、胸部不快感、動悸、その他の徐脈、心房細動、血圧上昇、浮腫	血圧低下、胸痛
精神神経系	めまい、ふらつき、頭痛、頭重、振戻、眠気、手足のしびれ感	耳鳴
消化器	恶心、嘔吐、腹痛、腹部膨満感、口渴、食欲不振、下痢、便秘、消化不良	口内炎
呼吸器	呼吸困難	
視覚器	複視、羞明、視力異常	霧視
肝臓	AST、ALT、γ-GTP、Al-P、LDH、総ビリルビン値の上昇等	
腎臓	BUN、血清クレアチニン値の上昇等	
過敏症	瘙痒、発疹	
血液	白血球增多、ヘモグロビン・ヘマトクリット値増加	
その他	倦怠感、舌のしびれ感、苦味感・味覚異常、顔面潮紅、発汗	頻尿等の排尿障害

注) [8.1参照]

発現頻度は頻脈性不整脈 (発作性心房細動・粗動) 承認時までの臨床試験及び効能・効果追加に伴い実施した調査終了時、頻脈性不整脈 (心室性) 承認時までの臨床試験及び使用成績調査の結果をあわせて算出した。

13. 過量投与

13.1 症状

過量投与時に心電図諸計測値の延長、心拍数や心収縮性の減少、伝導障害、致死的不整脈、痙攣、低血圧、呼吸不全による死亡等の報告がある。

13.2 処置

現状で本剤の過量投与に対する特別な処置法はない。なお、次の処置法を考慮すること。[11.1.1参照]

- ・消化器から未吸収薬の除去
- ・ドパミン、ドブタミン、イソプレナリン等の強心薬投与
- ・IABP等の補助循環
- ・ペーシングや電気的除細動

本剤は半減期が長いので、上記の処置はできるだけ長時間持続する必要がある。
なお、血液透析は無効である。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

14.1.1 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に刺入し、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。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

心筋梗塞後の無症候性心室性期外収縮あるいは非持続型心室頻拍を対象として突然死に関する臨床試験(CAST)が実施された。その結果プラセボ投与群の死亡率に対し、本剤投与群の死亡率が高かったとの報告がある¹⁾。[2.3参照]

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

健康成人男子12例にフレカイニド酢酸塩50mg、100mgを単回経口投与した場合、消化管からの吸収は良好であり、血漿中濃度は投与後2～3時間で最高値に達し、半減期約11時間で消失する。血漿中濃度はほぼ投与量公比に比例して上昇する。不整脈患者においてもほぼ同様の薬物動態を示す。また、健康成人男子10例にフレカイニド酢酸塩50mg、100mgを1日2回食後に7日間反復投与した際、血漿中濃度

度は投与後4日目でほぼ定常状態に達し、その血漿中濃度は初回投与時の約2倍を示す^{2,3)}。

フレカイニド酢酸塩単回経口投与時の薬物動態パラメータ

投与量	分布容積 (L/kg)	CL (mL/min/kg)	T _{1/2} (hr)	AUC _{0→∞} (ng · hr/mL)	C _{max} (ng/mL)
50mg	10.1 ± 0.78	11.2 ± 1.21	10.8 ± 0.96	1,253 ± 176.3	95 ± 13.5
100mg	9.4 ± 0.34	10.2 ± 1.16	11.0 ± 0.78	2,843 ± 234.6	202 ± 9.6

(平均値±標準誤差、n=6)

16.1.2 母乳摂取中止時の血中濃度

発作性上室性頻拍の新生児1例において、フレカイニド酢酸塩25mgを6時間ごとに経口投与(40mg/kg/日^{注)})した際の投与2時間後の血清中濃度を、母乳摂取下及び非摂取下で比較すると、母乳摂取下では990ng/mLであったが、母乳非摂取下では1,824ng/mLに上昇したとの報告がある⁴⁾。[8.6, 9.7.2参照]

注) 本剤の承認された用量は、成人は通常1日100-200mg、小児の1日最高用量は200mg/m² (体表面積) である。

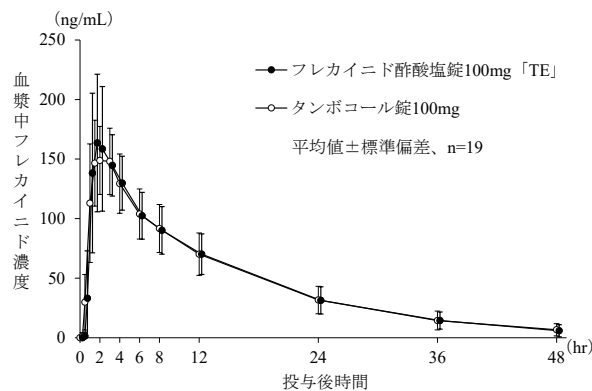
16.1.3 生物学的同等性試験

〈フレカイニド酢酸塩錠100mg「TE」〉

フレカイニド酢酸塩錠100mg「TE」とタンボコール錠100mgを、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(フレカイニド酢酸塩として100mg)健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、C_{max})について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、log(0.80) ~ log(1.25)の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された⁵⁾。

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₄₈ (ng · hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)
フレカイニド酢酸塩錠100mg「TE」	2242 ± 550	186.7 ± 35.0	1.9 ± 0.9	10.3 ± 2.0
タンボコール錠100mg	2231 ± 543	168.8 ± 31.5	2.1 ± 0.8	10.6 ± 2.2

(平均値±標準偏差、n=19)



血漿中濃度並びにAUC、C_{max}等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

16.4 代謝

本薬の主代謝経路はメタ位のO-脱アルキル化とその代謝物のグルクロン酸抱合である。他にピペリジン環の酸化的ラクタム生成がある。O-脱アルキル化反応には主としてP450分子種のCYP2D6が関与している^{6,7)}。[10. 参照]

16.5 排泄

健康成人に単回経口投与した場合、未変化体の尿中排泄率は24時間以内に投与量の約30%である⁹⁾。

健康成人に¹⁴C-フレカイニド酢酸塩を経口投与した場合、投与放射能量の約86% (Flecainideとして約40%) が6日間以内に尿中に、約5%が糞中に排泄される⁶⁾。(外国報告)[7.1, 9.2, 9.2.1参照]

16.8 その他

16.8.1 TDM

有効血漿中濃度：200~1,000ng/mL⁸⁾

16.8.2 生物学的同等性試験

〈フレカイニド酢酸塩錠50mg「TE」〉

フレカイニド酢酸塩錠50mg「TE」は、フレカイニド酢酸塩錠100mg「TE」を標準製剤としたとき、溶出挙動が同等と判断され、生物学的に同等とみなされた⁵⁾。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 フレカイニド酢酸塩の発作性心房細動・粗動、心室性期外収縮を対象とした多施設二重盲検比較試験の結果、フレカイニド酢酸塩の有用性が認められた^{9,10)}。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

主たる作用は心筋細胞膜Na⁺チャネルの抑制であり、活動電位の最大脱分極速度を抑制することによって抗不整脈作用を現す⁷⁾。

18.2 実験的不整脈に対する作用

18.2.1 マウス及びイヌにおいて惹起した心室性不整脈(クロロホルム、アドレナリン、ウアバイン、冠動脈結紮)を経口及び静脈内投与で抑制する^{11~13)}。

18.2.2 イヌにおいてアコニチンより惹起した心房性不整脈を静脈内投与で抑制する^{11,14)}。

18.3 電気生理学的作用

18.3.1 イヌのブルキン工線維及び心室筋において、静止膜電位に影響を与えることなく、最大脱分極速度(V_{max})及び活動電位振幅を減少する¹⁵⁾。

18.3.2 モルモット心房筋及び心室筋のV_{max}を刺激頻度依存的に抑制する^{16,17)}。

18.3.3 イヌにおいて、心室筋での有効不応期を延長し、ブルキン工線維の有効不応期を短縮する¹⁵⁾。

18.3.4 モルモットのNa⁺チャネルに対する結合、解離速度は特徴的に遅い¹⁸⁾。

18.3.5 イヌの心房内伝導、ヒス-ブルキン工(H-V)伝導及び心室内伝導を遅延する¹⁹⁾。

18.4 臨床電気生理学的作用

不整脈患者にフレカイニド酢酸塩250mg^{注)}を経口投与した場合、洞周期、洞結節回復時間に影響せず、H-V伝導を遅延させ、心室筋の有効不応期を延長する。また、逆行性副伝導路を抑制し、室房伝導系の有効不応期を延長する²⁰⁾。

注) 本剤の承認された用量は、成人は通常1日100-200mg、小児の1日最高用量は200mg/m² (体表面積) である。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名：フレカイニド酢酸塩 (Flecainide Acetate)

化学名：N-[*(2RS)-Piperidin-2-ylmethyl]-2,5-bis(2,2,2-trifluoroethoxy)benzamide monoacetate*

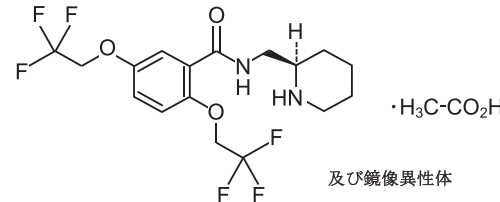
分子式：C₁₇H₂₀F₆N₂O₃ · C₂H₄O₂

分子量：474.39

性状：フレカイニド酢酸塩は白色の結晶性の粉末で、わずかに特異なにおい又はわずかに酢酸様のにおいがある。

メタノール、エタノール(95)又は酢酸(100)に溶けやすく、水にやや溶けにくい。メタノール溶液(1→25)は旋光性を示さない。

構造式：



融点：約150°C (分解)

22. 包装

〈フレカイニド酢酸塩錠50mg 「TE」〉

100錠 [PTP (10錠×10)]

〈フレカイニド酢酸塩錠100mg 「TE」〉

100錠 [PTP (10錠×10)]

23. 主要文献

- 1) Echt DS, et al.: N Engl J Med. 1991;324(12):781-788
- 2) 新博次ほか: 臨床薬理. 1988;19(3):563-572
- 3) 加藤林也ほか: 臨床薬理. 1989;20(3):505-513
- 4) Russell GAB, et al.: Arch Dis Child. 1989;64(6):860-862
- 5) トーアエイヨー社内資料: 生物学的同等性試験
- 6) McQuinn RL, et al.: Drug Metab Disposition. 1984;12(4):414-420
- 7) 第十八改正日本薬局方解説書. 廣川書店. 2021:C-4937-4942
- 8) 金澤知博ほか: 臨床薬理. 1990;21(4):713-723
- 9) Atarashi H, et al.: Circ J. 2007;71(3):294-300
- 10) 加藤和三ほか: 臨床評価. 1989;17(2):219-241
- 11) Kvam DC, et al.: Am J Cardiol. 1984;53(5):22B-25B
- 12) Akiyama K, et al.: Jpn Heart J. 1989;30(4):487-495
- 13) 加藤浩嗣ほか: 薬理と治療. 1997;25(1):131-139
- 14) 加藤浩嗣ほか: 薬理と治療. 1997;25(1):121-130
- 15) Ikeda N, et al.: J Am Coll Cardiol. 1985;5(2):303-310
- 16) 高仲知永ほか: 環境医学研究所年報. 1987; (38):204-208
- 17) 澤田光平: 薬理と治療. 1997;25(1):141-149
- 18) Campbell TJ: Br J Pharmacol. 1983;80(1):33-40
- 19) 加藤浩嗣ほか: 基礎と臨床. 1991;25(15):4785-4794
- 20) 新博次ほか: 心電図. 1987;7(5):619-626

24. 文献請求先及び問い合わせ先

株式会社 フェルゼンファーマ 安全管理部

〒105-0001

東京都港区虎ノ門1-1-18ヒューリック虎ノ門ビル

TEL 03-6368-5160 FAX 03-3580-1522

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

トーアエイヨー株式会社

福島県福島市飯坂町湯野字田中1番地

26.2 販売元

 株式会社 フェルゼンファーマ
札幌市中央区北10条西24丁目3番地