

2019年9月4日
武田テバファーマ株式会社

用法・用量の追加承認取得に関するお知らせ カンデサルタン錠 2mg・4mg・8mg・12mg「テバ」

武田テバファーマ株式会社(本社:愛知県名古屋市、CEO 兼社長:松森 浩士)は、カンデサルタン錠 2mg・4mg・8mg・12mg「テバ」につきまして、本日9月4日付で下記の小児への用法・用量の追加承認を取得しましたのでお知らせいたします。

今回の追加承認取得により、用法・用量が先発医薬品(プロプレス®錠 2・4・8・12、製造販売元:武田テバ薬品株式会社)と同一になります。

記

用法及び用量
高血圧症
<u>成人</u>
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、必要に応じて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、必要に応じて8mgまで増量する。
<u>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。
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、必要に応じて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。

(下線は追加された箇所)

以上