\*2023年9月改訂(第2版)

貯法:室温保存 有効期間:3年

日本標準商品分類番号 871179、872391

販売開始

2016年6月

2016年 6 月

2016年6月

2016年6月

2016年6月

2016年6月

承認番号

22800AMX00159

22800AMX00160

22800AMX00161

22800AMX00149

錠2.5mg

錠 5 mg

錠10mg

12

抗精神病薬・双極性障害治療薬・制吐剤 劇薬、処方箋医薬品注) オランザピン製剤

OD錠2.5mg オランザピン錠2.5mg「DSEP」 OD錠 5 mg 22800AMX00150 OD錠10mg 22800AMX00151 オランザピン錠5mg「DSEP」 オランザピン錠10mg「DSEP」 オランザピンOD錠2.5mg「DSEP」 オランザピンOD錠5mg「DSEP」 オランザピンOD錠10mg「DSEP」

OLANZAPINE TABLETS, OD TABLETS DSEPJ

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

## 1. 警告

- 1.1 著しい血糖値の上昇から、糖尿病性ケトアシドーシ ス、糖尿病性昏睡等の重大な副作用が発現し、死亡 に至る場合があるので、本剤投与中は、血糖値の測 定等の観察を十分に行うこと。[2.5、11.1.1 参照]
- 1.2 投与にあたっては、あらかじめ上記副作用が発現す る場合があることを、患者及びその家族に十分に説 明し、口渇、多飲、多尿、頻尿等の異常に注意し、 このような症状があらわれた場合には、直ちに投与 を中断し、医師の診察を受けるよう、指導すること。 [8.1、8.3、9.1.1、11.1.1 参照]

## 2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 昏睡状態の患者[昏睡状態を悪化させるおそれがあ る。〕
- 2.2 バルビツール酸誘導体等の中枢神経抑制剤の強い影 響下にある患者[中枢神経抑制作用が増強される。]
- 2.3 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- \*2.4 アドレナリンを投与中の患者(アドレナリンをアナ フィラキシーの救急治療、又は歯科領域における浸 潤麻酔もしくは伝達麻酔に使用する場合を除く) [10.1、13.2 参照]
  - 2.5 糖尿病の患者、糖尿病の既往歴のある患者[1.1、 11.1.1 参照]

## 3. 組成・性状

# 3.1 組成

J. 1 111/30		
販売名	有効成分	添加剤
オランザピン錠 2.5mg「DSEP」	1錠中 オランザピン 2.5mg	乳糖水和物、結晶セルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、クロスポビドン、ステアリン酸マグ
オランザピン錠 5mg「DSEP」	1錠中 オランザピン 5mg	ネシウム、ヒプロメロース、酸化 チタン、マクロゴール400、ポリ ソルベート80、カルナウバロウ
オランザピン錠 10mg「DSEP」	1錠中 オランザピン 10mg	
オランザピンOD 錠2.5mg「DSEP」	1錠中 オランザピン 2.5mg	D-マンニトール、低置換度ヒド ロキシプロピルセルロース、ク ロスポビドン、ステアリン酸マ
オランザピンOD 錠5mg「DSEP」	1錠中 オランザピン 5mg	グネシウム
オランザピンOD 錠10mg「DSEP」	1錠中 オランザピン 10mg	

#### 3.2 製剤の性状

J.Z 20/11/07/11/1/					
				外形	
販売名	剤形	色	直径	厚さ	重さ
			(mm)	(mm)	(mg)
オランザピン錠 2.5mg「DSEP」			ر <b>2.5</b> المحادث	2.5 DSEP	
			7.2	3.5	141
オランザピン錠 5mg「DSEP」	フィルム コーティ ング錠	白色	S DSEP	S DSEP	
			8.2	4.0	214
オランザピン錠 10mg「DSEP」			10 DSEP	10 DSEP	
			10.2	5.2	422
オランザピンOD 錠2.5mg「DSEP」			(n)2.5	(p) 19 (m) (p) (p) (p) (p) (p) (p) (p) (p) (p) (p	
			6.1	3.0	90
オランザピンOD 錠5mg「DSEP」	素錠(口腔内	微黄色 ~ 淡黄色	OD 5 OSEP	OD 5	
	崩壊錠)	灰貝巴	8.1	3.5	180
オランザピンOD 錠10mg「DSEP」			カランザとへ <b>OD10</b> DSE <sup>®</sup>	カランザとへ <b>OD10</b> DSER	
			10.1	4.5	360

# 4. 効能又は効果

- 統合失調症
- 双極性障害における躁症状及びうつ症状の改善
- 抗悪性腫瘍剤(シスプラチン等)投与に伴う消化器症状(悪 心、嘔吐)

## 5. 効能又は効果に関連する注意

〈抗悪性腫瘍剤(シスプラチン等)投与に伴う消化器症状(悪心、 嘔吐)〉

本剤は強い悪心、嘔吐が生じる抗悪性腫瘍剤(シスプラチン 等)の投与の場合に限り使用すること1)。

## 6. 用法及び用量

〈統合失調症〉

通常、成人にはオランザピンとして $5\sim10$ mgを1日1回経口投与により開始する。維持量として1日1回10mg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日量は20mgを超えないこと。

## 〈双極性障害における躁症状の改善〉

通常、成人にはオランザピンとして10mgを1日1回経口投与により開始する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、1日量は20mgを超えないこと。

## 〈双極性障害におけるうつ症状の改善〉

通常、成人にはオランザピンとして5mgを1日1回経口投与により開始し、その後1日1回10mgに増量する。なお、いずれも就寝前に投与することとし、年齢、症状に応じ適宜増減するが、1日量は20mgを超えないこと。

〈抗悪性腫瘍剤(シスプラチン等)投与に伴う消化器症状(悪心、 嘔吐)〉

他の制吐剤との併用において、通常、成人にはオランザピンとして5mgを1日1回経口投与する。なお、患者の状態により適宜増量するが、1日量は10mgを超えないこと。

# 7. 用法及び用量に関連する注意

〈抗悪性腫瘍剤(シスプラチン等)投与に伴う消化器症状(悪心、 嘔吐)〉

- 7.1 本剤は、原則としてコルチコステロイド、5-HT $_3$ 受容体拮抗薬、 $NK_1$ 受容体拮抗薬等と併用して使用する $^{1)}$ 。なお、併用するコルチコステロイド、5-HT $_3$ 受容体拮抗薬、 $NK_1$  受容体拮抗薬等の用法及び用量については、各々の薬剤の電子添文等、最新の情報を参考にすること。
- 7.2 原則として抗悪性腫瘍剤の投与前に本剤を投与し、がん 化学療法の各サイクルにおける本剤の投与期間は6日間ま でを目安とすること<sup>1)</sup>。

# 8. 重要な基本的注意

〈効能共通〉

- 8.1 本剤の投与により、著しい血糖値の上昇から、糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡等の致命的な経過をたどることがあるので、本剤投与中は、血糖値の測定や口渇、多飲、多尿、頻尿等の観察を十分に行うこと。特に、高血糖、肥満等の糖尿病の危険因子を有する患者では、血糖値が上昇し、代謝状態を急激に悪化させるおそれがある。[1.2、8.3、9.1.1、11.1.1 参照]
- 8.2 低血糖があらわれることがあるので、本剤投与中は、脱力感、倦怠感、冷汗、振戦、傾眠、意識障害等の低血糖症状に注意するとともに、血糖値の測定等の観察を十分に行うこと。[8.3、11.1.2 参照]
- 8.3 本剤の投与に際し、あらかじめ上記8.1及び8.2の副作用が発現する場合があることを、患者及びその家族に十分に説明し、高血糖症状(口渇、多飲、多尿、頻尿等)、低血糖症状(脱力感、倦怠感、冷汗、振戦、傾眠、意識障害等)に注意し、このような症状があらわれた場合には、直ちに投与を中断し、医師の診察を受けるよう、指導すること。[1.2、8.1、8.2、9.1.1、11.1.1、11.1.2 参照]
- 8.4 本剤の投与により体重増加を来すことがあるので、肥満 に注意し、肥満の徴候があらわれた場合は、食事療法、 運動療法等の適切な処置を行うこと。
- 8.5 本剤は制吐作用を有するため、他の薬剤に基づく中毒、 腸閉塞、脳腫瘍等による嘔吐症状を不顕在化することが あるので注意すること。
- 8.6 傾眠、注意力・集中力・反射運動能力等の低下が起こることがあるので、本剤投与中の患者には高所での作業あるいは自動車の運転等危険を伴う機械の操作に従事させないよう注意すること。

#### 〈双極性障害における躁症状及びうつ症状の改善〉

8.7 躁症状及びうつ症状が改善した場合には、本剤の投与継続の要否について検討し、本剤を漫然と投与しないよう注意すること。双極性障害の維持療法における日本人での本剤の有効性及び安全性は確立していない。

## 〈双極性障害におけるうつ症状の改善〉

- 8.8 双極性障害におけるうつ症状を有する患者に本剤を投与する場合、以下の点に注意すること。[9.1.7、15.1.3 参昭]
- 8.8.1 大うつ病性障害等の精神疾患(双極性障害におけるうつ症状を含む)を有する患者への抗うつ剤の投与により、24歳以下の患者で、自殺念慮、自殺企図の発現のリスクが増加するとの報告があるため、本剤の投与にあたっては、リスクとベネフィットを考慮すること。
- 8.8.2 うつ症状を有する患者は希死念慮があり、自殺企図のおそれがあるので、このような患者は投与開始早期並びに投与量を変更する際には患者の状態及び病態の変化を注意深く観察すること。
- 8.8.3 不安、焦燥、興奮、パニック発作、不眠、易刺激性、 敵意、攻撃性、衝動性、アカシジア/精神運動不穏等が あらわれることが報告されている。また、因果関係は 明らかではないが、これらの症状・行動を来した症例 において、基礎疾患の悪化又は自殺念慮、自殺企図、 他害行為が報告されている。患者の状態及び病態の変 化を注意深く観察するとともに、これらの症状の増悪 が観察された場合には、服薬量を増量せず、徐々に減 量し、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。 [8.8.5、9.1.8、9.1.9 参照]
- 8.8.4 自殺目的での過量服用を防ぐため、自殺傾向が認められる患者に処方する場合には、1回分の処方日数を最小限にとどめること。
- 8.8.5 家族等に自殺念慮や自殺企図、興奮、攻撃性、易刺激性等の行動の変化及び基礎疾患の悪化があらわれるリスク等について十分説明を行い、医師と緊密に連絡を取り合うよう指導すること。[8.8.3、9.1.8、9.1.9 参照]

## 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 〈効能共通〉
- 9.1.1 糖尿病の家族歴、高血糖あるいは肥満等の糖尿病の危 険因子を有する患者

[1.2、8.1、8.3、11.1.1 参照]

- 9.1.2 尿閉、麻痺性イレウス、閉塞隅角緑内障のある患者 抗コリン作用により症状を悪化させることがある。
- 9.1.3 てんかん等の痙攣性疾患又はこれらの既往歴のある患者 痙攣閾値を低下させることがある。
- 9.1.4 本剤のクリアランスを低下させる要因(非喫煙者、女性、高齢者)を併せ持つ患者

本剤の血漿中濃度が増加することがある。[9.8 参照]

9.1.5 心・血管疾患(心筋梗塞あるいは心筋虚血の既往、心不 全、伝導異常等)、脳血管疾患及び低血圧が起こりやす い状態(脱水、血液量減少、血圧降下剤投与による治療 等)を有する患者

治療初期に、めまい、頻脈、起立性低血圧等があらわれることがある。

9.1.6 不動状態、長期臥床、肥満、脱水状態等の危険因子を 有する患者

[11.1.10 参照]

〈双極性障害におけるうつ症状の改善〉

9.1.7 自殺念慮又は自殺企図の既往のある患者、自殺念慮の ある患者

自殺念慮、自殺企図があらわれることがある。[8.8、15.1.3 参照]

9.1.8 脳の器質的障害のある患者

他の抗うつ剤で精神症状の悪化が認められたとの報告がある<sup>2)</sup>。[8.8.3、8.8.5、9.1.9 参照]

9.1.9 衝動性が高い併存障害を有する患者

他の抗うつ剤で精神症状の悪化が認められたとの報告がある<sup>2)</sup>。[8.8.3、8.8.5、9.1.8 参照]

- 9.3 肝機能障害患者
- 9.3.1 肝障害のある患者又は肝毒性のある薬剤による治療を受けている患者

肝障害を悪化させることがある。

## 9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。妊娠後期に抗精神病薬が投与されている場合、新生児に哺乳障害、傾眠、呼吸障害、振戦、筋緊張低下、易刺激性等の離脱症状や錐体外路症状があらわれたとの報告がある。

## 9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。ヒト母乳中への移行が報告 されている。

## 9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

## 9.8 高齢者

本剤のクリアランスを低下させる要因(非喫煙者、女性等)を併せ持つ高齢者では、2.5~5mgの少量から投与を開始するなど、患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。高齢者は一般的に生理機能が低下しており、本剤のクリアランスが低下していることがある。[9.1.4 参照]

#### 10. 相互作用

本剤の代謝には肝薬物代謝酵素CYP1A2が関与している。また、CYP2D6も関与していると考えられている。[16.4.1 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
*	アドレナリン	アドレナリンの作	アドレナリンはアド
	(アナフィラキシー	用を逆転させ、重	レナリン作動性α、
	の救急治療、又は歯	篤な血圧降下を起	β-受容体の刺激剤で
	科領域における浸潤	こすことがある。	あり、本剤のα-受容
	麻酔もしくは伝達麻		体遮断作用によりβ-
	酔に使用する場合を		受容体刺激作用が優
	除く)		位となり、血圧降下
	(ボスミン)		作用が増強される。
	[2.4、13.2 参照]		

## 10.2 併用注意(併用に注意すること)

10.2 併用注意(併用)	こ注意すること)	
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
中枢神経抑制剤	減量するなど注意	本剤及びこれらの薬
バルビツール酸誘	すること。	剤は中枢神経抑制作
導体等		用を有する。
アルコール	相互に作用を増強	アルコールは中枢神
	することがある。	経抑制作用を有する。
抗コリン作用を有す	腸管麻痺等の重篤	本剤及びこれらの薬
る薬剤	な抗コリン性の毒	剤は抗コリン作用を
抗コリン性抗パー	性が強くあらわれ	有する。
キンソン剤	ることがある。	
フェノチアジン系		
化合物		
三環系抗うつ剤等		
ドパミン作動薬	これらの薬剤のド	ドパミン作動性神経
レボドパ製剤	パミン作動性の作	において、本剤がこ
	用が減弱すること	れらの薬剤の作用に
	がある。	拮抗することによる。
フルボキサミン	本剤の血漿中濃度	これらの薬剤は肝薬
[16.7.1 参照]	を増加させるので、	物代謝酵素
	本剤を減量するな	(CYP1A2)阻害作用
	ど注意すること。	を有するため本剤の
シプロフロキサシン	本剤の血漿中濃度	クリアランスを低下
	を増加させる可能	させる。
	性がある。	
カルバマゼピン	本剤の血漿中濃度	これらの薬剤は肝薬
[16.7.2 参照]	を低下させる。	物代謝酵素
オメプラゾール	本剤の血漿中濃度	
リファンピシン	を低下させる可能	るため本剤のクリア
	性がある。	ランスを増加させる。
喫煙	本剤の血漿中濃度	喫煙は肝薬物代謝酵
	を低下させる。	素(CYP1A2)を誘導
		するため本剤のクリ
		アランスを増加させ
		る。

	薬剤名等	臨床症状・措置	方法	機序・危険因子
*	アドレナリン含有歯	重篤な血圧降	下を	アドレナリンはアド
	科麻酔剤	起こすことがあ	る。	レナリン作動性α、
	リドカイン・アド			β-受容体の刺激剤で
	レナリン			あり、本剤のα-受容
				体遮断作用によりβ-
				受容体刺激作用が優
				位となり、血圧降下
				作用が増強されるお
				それがある。

#### 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 高血糖(0.9%)、糖尿病性ケトアシドーシス(頻度不明)、 糖尿病性昏睡(頻度不明)

高血糖があらわれ、糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡から死亡に至るなどの致命的な経過をたどることがあるので、血糖値の測定や、口渇、多飲、多尿、頻尿等の観察を十分に行い、異常が認められた場合には、投与を中止し、インスリン製剤の投与を行うなど、適切な処置を行うこと。[1.1、1.2、2.5、8.1、8.3、9.1.1 参照]

## 11.1.2 低血糖(頻度不明)

脱力感、倦怠感、冷汗、振戦、傾眠、意識障害等の低血糖症状が認められた場合には、投与を中止し適切な処置を行うこと。[8.2、8.3 参照]

11.1.3 悪性症候群(Syndrome malin)(0.1%未満)

無動緘黙、強度の筋強剛、脈拍及び血圧の変動、発汗等が発現し、それに引き続き発熱がみられる場合は、投与を中止し、水分補給、体冷却等の全身管理とともに、適切な処置を行うこと。本症発症時には、血清CKの上昇や白血球の増加がみられることが多い。また、ミオグロビン尿を伴う腎機能の低下に注意すること。なお、高熱が持続し、意識障害、呼吸困難、循環虚脱、脱水症状、急性腎障害へと移行し、死亡した例が報告されている。

#### 11.1.4 肝機能障害、黄疸

AST(1.5%)、ALT(2.5%)、 $\gamma$ -GTP(0.7%)、Al-P(頻度不明)の上昇等を伴う肝機能障害、黄疸(頻度不明)があらわれることがある。

11.1.5 痙攣(0.3%)

瘞攣(強直間代性、部分発作、ミオクロヌス発作等)が あらわれることがある。

11.1.6 遅発性ジスキネジア(0.6%)

長期投与により、不随意運動(特に口周部)があらわれ、 投与中止後も持続することがある。

11.1.7 横紋筋融解症(頻度不明)

筋肉痛、脱力感、CK上昇、血中及び尿中ミオグロビン 上昇等が認められた場合には投与を中止し、適切な処 置を行うこと。また、横紋筋融解症による急性腎障害 の発症に注意すること。

11.1.8 麻痺性イレウス(頻度不明)

腸管麻痺(食欲不振、悪心・嘔吐、著しい便秘、腹部の 膨満あるいは弛緩及び腸内容物のうっ滞等の症状)を来 し、麻痺性イレウスに移行することがあるので、腸管 麻痺があらわれた場合には、投与を中止するなど適切 な処置を行うこと。

- 11.1.9 無顆粒球症(頻度不明)、白血球減少(0.6%)
- 11.1.10 肺塞栓症(頻度不明)、深部静脈血栓症(頻度不明)

肺塞栓症、静脈血栓症等の血栓塞栓症が報告されているので、観察を十分に行い、息切れ、胸痛、四肢の疼痛、浮腫等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。[9.1.6 参照]

11.1.11 薬剤性過敏症症候群(頻度不明)

初期症状として発疹、発熱がみられ、更に肝機能障害、 リンパ節腫脹、白血球増加、好酸球増多、異型リンパ 球出現等を伴う遅発性の重篤な過敏症状があらわれる ことがあるので、観察を十分に行い、このような症状 があらわれた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。なお、ヒトヘルペスウイルス6(HHV-6)等のウイルスの再活性化を伴うことが多く、投与中止後も発疹、発熱、肝機能障害等の症状が再燃あるいは遷延化することがあるので注意すること<sup>3)</sup>。

## 11.2 その他の副作用

	10/511	0 1 10/-1-14	0.10(-1+)44	.L.T
		0.1~1%未満		頻度不明
精神神経	興奮、傾眠	易刺激性、	独語、空	しびれ感、吃
系	(22.3%)	自殺企図、	笑、会話障	音、健忘
		幻覚、妄	害、もうろ	L 1 12.6.
		想、脱抑	う状態	
	不安、めま	制、性欲亢		
	い・ふらつ	進、躁状		
		態、感覚鈍		
		麻、下肢静		
		止不能症候		
	音障害、立	群、記憶障		
	ちくらみ	害、知覚過		
	3 ( ) ( )	敏、違和		
		感、意識喪		
		失、焦燥		
錐体外路	アカシジア	嚥下障害、	舌の運動障	
症状	(静坐不		害、運動減	
/IL-1/C		此外于工	少、パーキ	
	能)、振戦、			
	筋強剛、ジ		ンソン病徴	
	ストニア、		候	
	ジスキネジ			
	· ·			
	ア、歩行異			
	常、ブラジ			
	キネジア			
	(動作緩慢)			
循環器		起立性低血	心菌細動	血栓
加州水田			プログラ 小田 多り	1111/1±
	<b>勤学、</b> 頻脈	圧、血圧上		
		昇、徐脈、		
		心室性期外		
		収縮、心電		
		図QT延長		
次代 八下 由由	压む 会处	•	田海県 田	<b>世</b> 火
消化器	便秘、食欲		胃潰瘍、黒	
	亢進、口	痛、口角炎	色便、痔出	
	渇、嘔気、		血、腹部膨	
	胃不快感、		満、胃炎	
	食欲不振、		1370	
	바르 바 [ )			
	嘔吐、流涎			
	嘔吐、流涎 過多			
血液		白血球減	リンパ球減	白血球増多、好
血液				
血液		少、貧血、	リンパ球減少	酸球増多、赤血
血液				酸球增多、赤血 球減少、好中球
血液		少、貧血、		酸球增多、赤血 球減少、好中球 增多、血小板減
血液		少、貧血、		酸球増多、赤血 球減少、好中球 増多、血小板減 少、ヘモグロビ
血液		少、貧血、		酸球増多、赤血 球減少、好中球 増多、血小板減 少、ヘモグロビ
血液		少、貧血、		酸球増多、赤血球減少、好中球増多、血小板減少、ヘモグロビン減少、血小板
血液		少、貧血、		酸球増多、赤血球減少、血小板では多、血小板では多、血がでは、ケーがでは、からないができます。 かっぱい かいがい がい かいがい かいがい かいがい かいがい かいがい かいがい
血液		少、貧血、		酸球増多、赤血球減少、血が切り、血ががした。ないが、血ががしたが、血ががいがいがいたが、血ががいが、が、が、が、が、が、が、が、が、が、が、が、が、が、が、が、が、
血液		少、貧血、		酸球増多、大学・大学・大学・大学・大学・大学・大学・大学・大学・大学・大学・大学・大学・大
血液		少、貧血、		酸球増多、赤血球減少、血が大力を変え、ないが、血が大力を変え、ないが、血がないが、からないでは、ないが、ないが、ないが、ないが、ないが、ないが、ないが、ないが、ないが、ないが
血液		少、貧血、		酸球増多、強力を対している。またのでは、大学のは、大学のでは、大学のは、大学のでは、大学のは、大学のは、大学のは、大学のは、大学のは、大学のは、大学のは、大学の
血液		少、貧血、		酸球増少ン増少多単トが減多、減多、、球増少、へ少、赤単増リス・カーがで、大型・サイン・サイン・サイン・サイン・サイン・サイン・サイン・サイン・サイン・サイン
	過多	少、貧血、 好中球減少	少	酸球増少ン増少多単ト少球減多、減多、、球クックのでは、大学のは、大学のでは、大学のは、大学のは、大学のは、大学のは、大学のは、大学のは、大学のはないが、大学のは、大学のは、大学のは、大学のは、大学のは、大学のは、大学のは、大学のは
血液		少、貧血、 好中球減少 プロラクチ	少乳汁分泌、	酸球増少ン増少多単ト少プが減多、減多、、球ク、大の大の大のでは、大のでは、大のでは、大のでは、大のでは、大のでは、大のでは、
	過多	少、貧血、 好中球減少	少 乳汁分泌、 乳房肥大、	酸球増少ン増少多単ト少球減多、減多、、球クックのでは、大学のは、大学のでは、大学のは、大学のは、大学のは、大学のは、大学のは、大学のは、大学のはないが、大学のは、大学のは、大学のは、大学のは、大学のは、大学のは、大学のは、大学のは
	過多	少、貧血、 好中球減少 プロラクチ	少乳汁分泌、	酸球増少ン増少多単ト少プが減多、減多、、球ク、大の大の大のでは、大のでは、大のでは、大のでは、大のでは、大のでは、大のでは、
	過多	少、貧血、 好中球減少 プロラクチ	少 乳汁分泌、 乳房肥機能 甲状腺機能	酸球増少ン増少多単ト少プが減多、減多、、球ク、大の大の大のでは、大のでは、大のでは、大のでは、大のでは、大のでは、大のでは、
内分泌	月経異常	少、貧血、 好中球減少 プロラクチ ン上昇	少 乳汁分 別 別 形 肥 機 抗 進症	酸球増少ン増少多単ト少プ下端減多、減多、、球クロー・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
	過多 月経異常 ALT上昇、	少、貧血、 好中球減少 プロラクチ ン上昇 γ-GTP上	少 乳汁分泌、 乳房肥機能 甲状腺機能	酸球増多、対域の変量とのです。 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
内分泌	月経異常	少、貧血、 好中球減少 プロラクチ ン上昇	少 乳汁分 別 別 形 肥 機 抗 進症	酸球増少ン増少多単ト少プ下 が減多、減多、、球クロストールでは減多、減多、、球クロ球減多、、球クロ球減多、トーチールが増り、クロールが増少へ値といいます。 Al-Pルルが増り、マ減の低いでは、大いでは、大いでは、大いでは、大いでは、大いでは、大いでは、大いでは、大
内分泌	過多 月経異常 ALT上昇、	少、貧血、 好中球減少 プロラクチ ン上昇 γ-GTP上	少 乳汁分 別 別 形 肥 機 抗 進症	酸球増少ン増少多単ト少プ下 AIビ昇の ・ 一直球減ビ板減・マ減 低 ・ 一位
内分泌	過多 月経異常 ALT上昇、	少、貧血、 好中球減少 プロラクチ ン上昇 γ-GTP上	少 乳汁分 別 別 形 肥 機 抗 進症	酸球増少ン増少多単ト少プ下 AIビ昇の ・ 一直球減ビ板減・マ減 低 ・ 一位
内分泌	過多 月経異常 ALT上昇、	少、貧血、 好中球減少 プロラクチ ン上昇 γ-GTP上	少 乳汁分 別 別 形 肥 機 抗 進症	酸球増少ン増少多単ト少プ下 AIビ昇ノ 球減多、減多、、球クロ ニー・リー・ を、血・モニのでは減多、トリー・ を、血・モニのでは減多。トリー・ を、ロー・エー・ を、ロー・エー・ を、ロー・エー・ を、ロー・エー・ を、ロー・エー・ を、ロー・ を、ここと。 を、。 を、。 を、。 を、。 を、。 を、。 を、。 を、
内分泌	過多 月経異常 ALT上昇、	少、貧血、 好中球減少 プロラクチ ン上昇 γ-GTP上	少 乳汁分 別 別 形 肥 機 抗 進症	酸球増少ン増少多単ト少プ下 AIビ昇ノ総球減多、減多、、球クロシス・サイン クロー・リスービー・リス・ロー・リス・ロー・リス・リス・ロー・リス・リス・ロー・リス・リス・リス・リス・リス・リス・リス・リス・リス・リス・リス・リス・リス・
内分泌肝臓	過多 月経異常 ALT上昇、	少、貧血、 分・ グ・ グ・ フ・ フ・ フ・ フ・ フ・ ス・ ス・ ス・ ス・ ス・ ス・ ス・ ス・ ス・ ス	乳汁分泌、 乳房肥機 工進症 LDH上昇	酸球増少ン増少多単ト少プ下 AIビ昇ノ総下増少、ヘ少、赤単増リ ラ 上ルウゲリ肝・ケーク アー・リ、ービ、ボー・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
内分泌	過多 月経異常 ALT上昇、	少、貧血、 好中球減少 プロラクチ ン上昇 γ-GTP上	少 乳汁分 別 別 形 肥 機 抗 進症	酸球増少ン増少多単ト少プ下 AIビ昇ノ総下BU球減多、減多、、球クロートリ、ービ、WAでは、大中板ロ小球増少へ値 ン 早ビロンル炎下、デートのは対域、ト チ 、シビ陽ビ 、 ボー板ロ小球増少へ値 ン 総上リ性ン 、
内分泌肝臓	過多 月経異常 ALT上昇、	少、貧血、 分・ グ・ グ・ フ・ フ・ フ・ フ・ フ・ ス・ ス・ ス・ ス・ ス・ ス・ ス・ ス・ ス・ ス	乳汁分泌、 乳房肥機 工進症 LDH上昇	酸球増少ン増少多単ト少プ下 AIビ昇ノ総下増少、ヘ少、赤単増リ ラ 上ルウゲリ肝・ケーク アー・リ、ービ、ボー・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
内分泌肝臓	過多 月経異常 ALT上昇、	少、貧血、 分・ グ・ グ・ フ・ フ・ フ・ フ・ フ・ ス・ ス・ ス・ ス・ ス・ ス・ ス・ ス・ ス・ ス	乳汁分泌、 乳房肥機 工進症 LDH上昇	酸球増少ン増少多単ト少プ下 AIビ昇ノ総下BU球減多、減多、、球クロートリ、ービ、WAでは、大中板ロ小球増少へ値 ン 早ビロンル炎下、デートのは対域、ト チ 、シビ陽ビ 、 ボー板ロ小球増少へ値 ン 総上リ性ン 、
内分泌肝臓	過多 月経異常 ALT上昇、	少、貧血、 分・ グ・ グ・ フ・ フ・ フ・ フ・ フ・ ス・ ス・ ス・ ス・ ス・ ス・ ス・ ス・ ス・ ス	乳汁分泌、 乳房肥機 工進症 LDH上昇	酸球増少ン増少多単ト少プ下 AIビ昇ノ総下BV流域多、減多、、球クロー・リ、ービ、Nを関係がある、一・リー・リ、ービ、Nを関係がある。 いった のでは アイ・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・

	1%以上	0.1~1%未満	0.1%未満	頻度不明
泌尿器	排尿障害	尿失禁	頻尿、尿閉	
過敏症		発疹、顔面	蕁麻疹、小	光線過敏症、血
		浮腫	丘疹	管浮腫、そう痒
				症
代謝異常	トリグリセ	尿糖、高尿	トリグリセ	総蛋白低下、ナ
	リド上昇、	酸血症、水	リド低下、	トリウム上昇、
	コレステ	中毒、高脂	脱水症、カ	クロール上昇、
	ロール上	血症	リウム低	クロール低下
	昇、糖尿病		下、カリウ	
			ム上昇、ナ	
			トリウム低	
			下	
呼吸器		鼻閉		鼻出血、嚥下性
				肺炎
その他	体重増加	発汗、CK	腰痛、死	持続勃起、離脱
	(20.1%)、	上昇、転	亡、眼のチ	反応(発汗、嘔
	倦怠感、脱	倒、胸痛、	カチカ、霧	気、嘔吐)、ア
	力感、体重	骨折、低体	視感、ほて	ルブミン低下、
	減少、発	温、肩こ	り	A/G比異常、
	熱、浮腫	り、脱毛症		グロブリン上
				昇、関節痛

#### 13. 過量投与

#### 13.1 症状

本剤の過量投与時に、頻脈、激越/攻撃性、構語障害、種々の錐体外路症状、及び鎮静から昏睡に至る意識障害が一般的な症状(頻度10%以上)としてあらわれることが報告されている。また他の重大な症状として、譫妄、痙攣、悪性症候群様症状、呼吸抑制、誤嚥、高血圧あるいは低血圧、不整脈(頻度2%以下)及び心肺停止があらわれることがある。450mg程度の急性過量投与による死亡例の報告があるが、2gの急性過量投与での生存例も報告されている。

#### 13.2 処置

催吐は行わないこと。本剤を過量に服用した場合は、活性炭の投与を行う。本剤は活性炭との併用時に生物学的利用率が $50\sim60\%$ 低下する。アドレナリン、ドパミン、あるいは他の $\beta$ -受容体アゴニスト活性を有する薬剤は低血圧を更に悪化させる可能性があるので使用してはならない。[2.4、10.1 参照]

## 14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

〈製剤共通〉

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へ刺入し、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。

〈OD錠〉

- 14.1.2 本剤は口腔内で速やかに崩壊することから唾液のみ(水なし)でも服用可能であるが、口腔粘膜からの吸収により効果発現を期待する製剤ではないため、崩壊後は唾液又は水で飲み込むこと。
- 14.1.3 寝たままの状態では、水なしで服用しないこと。

## 15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

〈効能共通〉

15.1.1 本剤による治療中、原因不明の突然死が報告されている。 \*\*15.1.2 外国で実施された高齢認知症患者を対象とした17の臨 床試験において、本剤を含む非定型抗精神病薬投与群 はプラセボ投与群と比較して死亡率が1.6~1.7倍高 かったとの報告がある。

なお、本剤の5試験では、死亡及び脳血管障害(脳卒中、一過性脳虚血発作等)の発現頻度がプラセボと比較して高く、その死亡の危険因子として、年齢(80歳以上)、鎮静状態、ベンゾジアゼピン系薬物の併用、呼吸器疾患が報告されている。脳血管障害を発現した患者においては、脳血管障害・一過性脳虚血発作・高血圧の既往又は合併、喫煙等の危険因子を有していたことが報

告されている。また、外国での疫学調査において、定型抗精神病薬も非定型抗精神病薬と同様に死亡率の上昇に関与するとの報告がある。

## 〈双極性障害におけるうつ症状の改善〉

15.1.3 外国で実施された大うつ病性障害等の精神疾患(双極性障害のうつ症状を含む)を有する患者を対象とした、複数の抗うつ剤の短期プラセボ対照臨床試験の検討結果において、24歳以下の患者では、自殺念慮や自殺企図の発現のリスクが抗うつ剤投与群でプラセボ群と比較して高かった。なお、25歳以上の患者における自殺念慮や自殺企図の発現のリスクの増加は認められず、65歳以上においてはそのリスクが減少した40。[8.8、9.1.7参照]

## 15.2 非臨床試験に基づく情報

がん原性試験において、雌マウス(8mg/kg/日以上、21ヵ月)及び雌ラット(2.5/4mg/kg/日以上、21ヵ月、投与211日に増量)で乳腺腫瘍の発生頻度の上昇が報告されている。これらの所見は、プロラクチンに関連した変化として、げっ歯類ではよく知られている。臨床試験及び疫学的調査において、ヒトにおける本剤あるいは類薬の長期投与と腫瘍発生との間に明確な関係は示唆されていない。

## 16. 薬物動態

## 16.1 血中濃度

#### 16.1.1 血漿中濃度

健康成人男子にオランザピン錠5mgを空腹時単回経口投与した5)。

10	75-4-1- 1- 1- 1- 1- 1- 1- 1- 1- 1- 1- 1- 1-						
投与量	Tmax	Cmax	t1/2	AUC0-96			
仅 分里	(hr)	(ng/mL)	(hr)	(ng⋅hr/mL)			
5mg錠×1錠	4.8±1.2	$10.5 \pm 2.2$	28.5±6.1	279±86.6			

健康成人男子にオランザピン口腔内崩壊錠5mg又はオランザピン錠5mgを空腹時単回経口投与した。

オランザピン口腔内崩壊錠5mgはオランザピン錠5mgと生物学的に同等であることが確認された6)。

	投与量	Tmax	Cmax	t <sub>1/2</sub>	AUC <sub>0-96</sub>
		(hr)	(ng/mL)	(hr)	(ng·hr/mL)
口腔内崩壊錠	5mg錠×1錠	3.8±1.1	$10.2 \pm 1.7$	$30.5 \pm 5.5$	260±58.7
錠	5mg錠×1錠	3.4±1.0	10.9±2.8	31.2±5.4	259±72.0

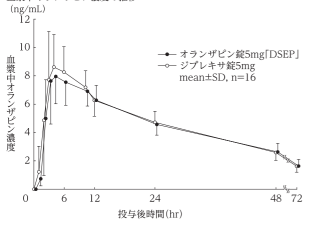
オランザピンカプセル<sup>注)</sup>を投与したとき、患者の血漿中濃度は、 $2.5\sim20$ mgの範囲において投与量比例的であり、薬物動態の線形性が確認された $^{7}$ )。健康成人では、平均消失半減期は33時間( $20.7\sim54.1$ 時間: $5\sim95$ パーセンタイル)であり、見かけのクリアランスは平均26.1L/hr( $12\sim47$ L/hr: $5\sim95$ パーセンタイル)である $^{8}$ )。1週間以内に定常状態に達する $^{9}$ (外国人データ)。

## 16.1.2 生物学的同等性試験

## 〈オランザピン錠5mg「DSEP」〉

オランザピン錠5mg「DSEP」とジプレキサ錠5mgを、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(オランザピンとして5mg)健康成人男子に絶食時単回経口投与して血漿中オランザピン濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲であり、両剤の生物学的同等性が確認された10)。

## 血漿中オランザピン濃度の推移



#### 薬物動態パラメータ

	AUC0-72hr	Cmax	Tmax	t1/2
	(ng⋅hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)
オランザピン錠 5mg「DSEP」	277.4±46.7	9.12±1.97	4.7±2.3	32.3±5.9
ジプレキサ錠5mg	283.6±51.3	9.22±2.49	4.7±1.9	31.2±5.6

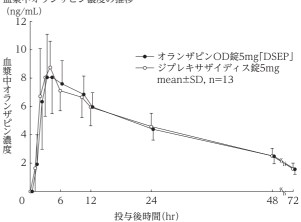
 $(mean \pm SD, n=16)$ 

#### 〈オランザピンOD錠5mg「DSEP」〉

オランザピンOD錠5mg「DSEP」とジプレキサザイディス錠5mgを、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(オランザピンとして5mg)健康成人男子に絶食時単回経口投与(水で服用、水なしで服用)して血漿中オランザピン濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ (AUC、Cmax)について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲であり、両剤の生物学的同等性が確認された10)。

#### (1) 水で服用

#### 血漿中オランザピン濃度の推移



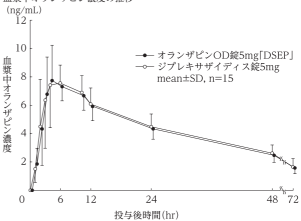
#### 薬物動態パラメータ(水で服用)

214 14 24 2 3 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4					
	AUC0-72hr	Cmax	Tmax	t1/2	
	(ng⋅hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)	
オランザピンOD 錠5mg「DSEP」	270.7±51.6	8.95±2.38	3.8±1.3	32.0±4.9	
ジプレキサザイ ディス錠5mg	274.2±54.9	9.47±2.19	3.7±0.9	31.1±4.1	

(mean±SD, n=13)

## (2) 水なしで服用

## 血漿中オランザピン濃度の推移



## 薬物動態パラメータ(水なしで服用)

 71-17-27-2					
	AUC <sub>0-72hr</sub>	Cmax	Tmax	t <sub>1/2</sub>	
	(ng⋅hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)	
 ンザピンOD mg「DSEP」	264.1±47.5	8.49±1.95	4.6±1.8	32.8±5.1	
 プレキサザイ ィス錠5mg	272.5±58.4	8.53±2.08	5.4±2.1	32.1±4.2	

 $(mean \pm SD, n=15)$ 

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

## 16.2 吸収

#### 16.2.1 食事の影響

オランザピン錠を投与したとき、食事による吸収への影響は認められなかった $^{5)}$ 。

#### 16.3 分布

#### 16.3.1 蛋白結合

約93%(in vitro、超遠心法)。特にアルブミンと $\alpha$ 1-酸性糖蛋白質に結合する $^{11}$ )。

#### 16.4 代謝

#### 16.4.1 主な代謝産物及び代謝経路

オランザピンの代謝に関与する酵素はグルクロン酸転移酵素、フラビン含有モノオキシゲナーゼ、チトクロームP450(CYP)である<sup>12)</sup>。オランザピンの代謝物10-N-グルクロン酸抱合体及び4'-N-グルクロン酸抱合体は、直接グルクロン酸抱合される<sup>13)</sup>。10-N-グルクロン酸抱合体が血漿中及び尿中における主要代謝物である。4'-N-オキシド体代謝物の生成はフラビン含有モノオキシゲナーゼが関与している。主な酸化代謝物である4'-N-デスメチル体はCYP1A2を介して生成される。比較的少ない代謝物である2-ヒドロキシメチル体はCYP2D6を介して生成されるが、オランザピンの全般的なクリアランスに大きく影響することはない<sup>12)</sup>。in vivoの動物試験において、4'-N-デスメチル体及び2-ヒドロキシメチル体の薬理活性はないか、又はオランザピンと比較して極めて低く、薬理活性の本体はオランザピンであることが確認されている<sup>14)</sup>。定常状態における未変化体、10-N-グルクロン酸抱合体及び4'-N-デスメチル体の血漿中濃度比は100:44:31であった<sup>12)</sup>。[10.参照]

#### 16.5 排泄

#### 16.5.1 排泄経路及び排泄率

健康成人に $^{14}$ Cオランザピンを経口投与したとき、 $^{21}$ 日間で全放射活性の約57%及び $^{30}$ %がそれぞれ尿中及び糞便中に排泄された $^{15)}$ (外国人データ)。

#### 16.6 特定の背景を有する患者

#### 16.6.1 腎機能障害患者

腎機能低下被験者10例にオランザピンカプセル注)を投与した検討によると、腎機能の低下はオランザピンの薬物動態に影響を与えなかった16)(外国人データ)。

#### 16.6.2 肝機能障害患者

肝機能障害はオランザピンのクリアランスを低下させることが予想されたが、肝機能低下患者8例にオランザピン錠又はオランザピンカプセル注)を投与した検討によると、肝機能低下はオランザピンの薬物動態に影響を与えなかった<sup>17)</sup>(外国人データ)。

#### 16.6.3 高齢者

オランザピンカプセル<sup>注)</sup>の単回投与では65歳以上の被験者16例の 消失半減期は非高齢者に比し53%延長した(高齢者:52時間、非高 齢者:34時間)。14日間連続投与では、65歳以上の被験者8例の消 失半減期は59時間であった<sup>18)</sup>(外国人データ)。

#### 16.6.4 性別・喫煙

オランザピン錠又はオランザピンカプセル注)を投与した検討によると、女性におけるオランザピンのクリアランスは男性よりも低く、また喫煙者におけるオランザピンのクリアランスは非喫煙者よりも高かったが、これらの要因のどれかひとつが存在することにより一般的に投与量を調節する必要はない。性別と喫煙を組み合わせた場合の平均クリアランス値は男性喫煙者で最も高く、次いで女性喫煙者、男性非喫煙者の順で、女性非喫煙者が最も低かった19)、20)(外国人データ)。

#### 16.7 薬物相互作用

#### 16.7.1 フルボキサミン

オランザピン錠とフルボキサミンとの併用により、オランザピンの血漿中濃度は高値を示した。相互作用は男性(すべて喫煙者)で大きく、Cmaxの増加率は男性(喫煙)で75%、女性(すべて非喫煙者)で52%であった。 $AUC_{0-24}$ の増加率は男性(喫煙)で108%、女性(排喫煙)で52%であった。また、クリアランス(CLp/F)は男性(喫煙)で52%、女性(非喫煙)で37%低下した。これはフルボキサミンがCYP1A2の阻害作用を有するためと推定された $^{21}$ (外国人データ)。[10.2 参照]

#### 16.7.2 カルバマゼピン

オランザピンカプセル注)とカルバマゼピンとの併用により、オランザピンの血漿中濃度は低値を示した。併用によりCmaxは24%、AUC0.4%低下した。これはカルバマゼピンが47P1A2の誘導作用を有するためと推定された21)(外国人データ)。[10.2 参照]

## 16.7.3 フルオキセチン

オランザピン錠とフルオキセチン(国内未承認)との併用により、オランザピンの血漿中濃度はわずかに増加した。併用によりCmaxは16%増加、クリアランス(CLp/F)は16%低下した。これはフルオキセチンがCYP2D6の阻害作用を有するためと推定された $^{21}$ (外国人データ)。

#### 16.7.4 その他

- (1) 喫煙者におけるオランザピンのクリアランス値は非喫煙者より約35%高かった。これは喫煙がCYP1A2の誘導作用を有するためと推定された<sup>22)</sup>。
- (2) その他、イミプラミン、ワルファリン、シメチジン、制酸剤又はアルコールによるオランザピンの薬物動態に対する明らかな影響は認められなかった。また、オランザピンによるリチウム、バルプロ酸、イミプラミン、ワルファリン、ジアゼパム、ビペリデン、テオフィリン又はアルコールの薬物動態に対する明らかな影響は認められなかった21)、23)、24) (外国人データ)。

#### 16.8 その他

- 16.8.1 オランザピン錠2.5mg[DSEP]及びオランザピン錠10mg[DSEP]は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成24年2月29日 薬食審査発0229第10号)]に基づき、オランザピン錠5mg[DSEP]を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた25)。
- 16.8.2 オランザピンOD錠2.5mg「DSEP」及びオランザピンOD錠10mg 「DSEP」は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成24年2月29日 薬食審査発0229第10号)」に基づき、オランザピンOD錠5mg「DSEP」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた<sup>25</sup>)。
- 注)オランザピンカプセルは開発途中に用いた製剤で、オランザピンカプセル5mgとオランザピン錠5mgは生物学的に同等であることが確認されている。

## 17. 臨床成績

## 17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈統合失調症〉

## 17.1.1 国内第Ⅱ相試験

#### (1) 初期第Ⅱ相試験

最初に実施された8週間投与試験でオランザピンカプセル $^{\pm 1}$ 1 $\sim$ 12.5mgが投与され、統合失調症患者計81例における中等度改善以上の改善率は59.3%(48/81例)であった。

主な副作用は不眠(症)17.3%(14/81例)及び眠気16.0%(13/81例)であった $^{26}$ 、 $^{27}$ 。

#### (2) 後期第Ⅱ相試験

引き続き実施された8週間投与試験では2.5~15mgが投与され、統合失調症患者計156例における中等度改善以上の改善率は58.3% (91/156例)であった。

主な副作用は不眠(症) 19.9%(31/156例)、眠気13.5%(21/156例)、無月経11.3%(女性のみ6/53例)、倦怠(感) 10.9%(17/156例)、振戦10.9%(17/156例)及び口渇10.9%(17/156例)であった28<sup>10.9%</sup>。

#### 17.1.2 国内第Ⅲ相試験

8週間の二重盲検比較試験でオランザピン錠5~15mgが投与され、 オランザピン投与群の44.4%(40/90例)が中等度改善以上を示し、 オランザピンの統合失調症に対する有用性が認められた。

主な副作用は倦怠(感)、アカシジア、眠気、興奮、不安及び不眠 (症)各11.1% (10/90例) であった $^{30)$ 、 $^{31)}$ 。

#### 17.1.3 外国第Ⅲ相試験

- (1) オランザピンカプセル<sup>注1)</sup>の固定用量範囲(低用量:5±2.5mg/日、中用量:10±2.5mg/日、高用量:15±2.5mg/日)とプラセボ及びハロペリドール(15±5mg/日)<sup>注2)</sup>を比較した6週間の二重盲検比較試験において、オランザピンの中・高用量群はプラセボと比較して陽性・陰性症状を含む精神症状全般に有意な改善を示し、高用量群はハロペリドール投与群と比較し、陰性症状を有意に改善した。錐体外路症状(EPS)はすべてのオランザピン投与群では改善を示したが、ハロペリドール投与群では悪化した。パーキンソニズム、アカシジアの発現率はすべてのオランザピン投与群で有意に低かった<sup>32)、33)</sup>。
- (2) 引き続き実施されたオランザピン又はハロペリドールの初期投与時に改善を示した患者における大規模な二重盲検下での1年間の長期継続試験において、オランザピンは対照薬と比較し初期反応を良好に維持し、統合失調症の再発防止により有効であった<sup>34)</sup>。二重盲検下での長期継続投与中の、オランザピンによる遅発性ジスキネジアの発現率は、ハロペリドール投与群の10分の1未満でありその差は有意であった<sup>35)</sup>。
- 注1)オランザピンカプセルは開発途中に用いた製剤で、オランザピンカプセル5mgとオランザピン錠5mgは生物学的に同等であることが確認されている。
- 注2)ハロペリドール(経口剤)の国内承認用量(維持量)は1日3~6mgである。

# 〈双極性障害における躁症状の改善〉

## 17.1.4 国内第Ⅲ相試験

躁病エピソード又は混合性エピソードを呈した双極 I 型障害患者を対象に実施したプラセボ対照二重盲検比較試験において、オランザピン錠5~20mgを1日1回3週間投与したとき、最終評価時におけるヤング躁病評価尺度 (Young-Mania Rating Scale、YMRS)合計点のベースラインからの変化量 (平均値±標準偏差) はオランザピン群-12.6±10.0、プラセボ群-6.8±14.0で、群間差とその95%信頼区間は-5.8[-9.1, -2.4]であり、統計学的な有意差が認められた (p<0.001、t検定)。

#### 表1)投与3週後におけるYMRS合計点のベースラインからの変化量及びその 群間差(FAS、LOCF)

			YMRS合計。	群間差		
投与群	例数	ベース	是紋証価時	ベースライン からの変化量	[95%信頼区間]	p值 <sup>注3)</sup>
		ライン	取於肝侧吋	からの変化量	[93/0旧根区间]	
オランザピン群	104	27.7±5.9	$15.1 \pm 10.4$	$-12.6 \pm 10.0$	-5.8	< 0.001
プラセボ群	97	26.9±5.6	$20.1 \pm 15.0$	$-6.8 \pm 14.0$	[-9.1, -2.4]	<0.001

注3)t検定

mean±SD

6週間の評価期間における主な副作用は、傾眠23.8%(25/105例)及び口渇15.2%(16/105例)であった<sup>36</sup>。

#### 17.1.5 国内第Ⅲ相試験

二重盲検試験に継続して実施した18週間の非盲検長期継続投与試験において、二重盲検試験を完了した被験者にはオランザピンの単剤投与を、効果不十分を理由に二重盲検試験を中止した被験者にはオランザピン単剤と気分安定薬1剤との併用投与を行った37)。

#### (1) オランザピン単剤での検討

オランザピン錠5~20mgを1日1回経口投与したときのYMRS合計点のベースラインからの変化量(平均値 $\pm$ 標準偏差)は、投与6週後で- $3.3\pm5.3$ 、18週後で- $4.2\pm5.3$ であった。

#### 表2) YMRS合計点のベースラインからの変化量(オランザピン単剤群、FAS、 OC)

	ベース ライン	1週	2週	4週	6週	10週	14週	18週
例数	100	100	96	91	81	76	65	61
亦ル具	5.7	-0.8	-1.5	-2.4	-3.3	-2.8	-3.7	-4.2
変化量	±6.4*	±3.6	±5.3	±4.9	±5.3	±5.7	±5.7	±5.3

※YMRS合計点

 $mean \pm SD$ 

副作用発現頻度は41.0%(41/100例)であった。主な副作用は、傾眠13.0%(13/100例)であった $^{37)}$ 。

## (2) オランザピン+気分安定薬での検討

オランザピン錠5~20mgを1日1回経口投与、気分安定薬として炭酸リチウム、バルプロ酸ナトリウム、カルバマゼピンのいずれか1 剤を承認用法及び用量で併用投与したときのYMRS合計点のベースラインからの変化量(平均値±標準偏差)は、投与6週後で-25.9±9.3、投与18週後で-29.6±5.7であった。

#### 表3)YMRS合計点のベースラインからの変化量(気分安定薬併用群、FAS、 OC)

	ベース ライン	1週	2週	4週	6週	10週	14週	18週
例数	39	39	34	31	22	18	14	12
変化量	33.2	-8.1	-15.4	-21.0	-25.9	-30.3	-30.0	-29.6
	±6.6*	±8.6	$\pm 11.1$	±12.6	±9.3	±8.7	±9.4	±5.7

※YMRS合計点

mean + SD

副作用発現頻度は59.0%(23/39例)であった。主な副作用は、血中トリグリセリド増加15.4%(6/39例)、傾眠12.8%(5/39例)及び体重増加10.3%(4/39例)であった $^{37)}$ 。

## 〈双極性障害におけるうつ症状の改善〉

## 17.1.6 国際共同第Ⅲ相試験

#### (1) 二重盲検期

うつ病エピソードを呈した双極 I 型障害患者(514例、日本人患者 156例を含む)を対象に実施したプラセボ対照二重盲検比較試験において、オランザピン錠5~20mgを就寝時に1日1回6週間投与したとき、最終評価時におけるMontgomery-Asberg Depression Rating Scale (MADRS) 合計点のベースラインからの変化量(平均値±標準偏差) はオランザピン群-14.26±9.73、プラセボ群-11.71±11.09で、群間差とその95%信頼区間は-2.15[-3.93, -0.36]であり、統計学的な有意差が認められた(p=0.018、共分散分析)。

# 表4) 投与6週後におけるMADRS合計点のベースラインからの変化量及びその群間差(FAS、LOCF)

		MADR	S合計点	群間差	p値注4)
投与群	例数	ベースライン	ベースライン	[95%信頼区間] <sup>注4)</sup>	
			からの変化量	[93%]后粮区间]117	
オランザピン群	339	29.36±5.71	-14.26±9.73	-2.15	0.010
プラセボ群	169	28.69±6.33	-11.71±11.09	[-3.93, -0.36]	0.018

注4)共分散分析

mean±SD

副作用発現頻度はオランザピン群で55.7%(191/343例)、プラセボ群で36.8%(63/171例)であった。オランザピン群の主な副作用は、体重増加15.7%(54/343例)、傾眠15.2%(52/343例)及び食欲亢進12.0%(41/343例)であった $^{38}$ 。

#### (2) 非盲検継続投与期

国際共同試験 (二重盲検期) に継続して実施した18週間の非盲検継続投与期において、オランザピン錠5~20mgを就寝時に1日1回経口投与したときのMADRS合計点は下表のとおりであった。MADRS合計点のベースライン (二重盲検期終了時) からの変化量 (平均値±標準偏差) は、投与6週後で-3.76±8.50、投与18週後で-6.34±9.43であった。なお、本試験においては気分安定薬、抗うつ薬及び抗精神病薬の併用を可として実施した。

#### 表5)非盲検継続投与期のMADRS合計点の推移(FAS、OC)

	ベースライン	6週	18週
例数	385	349	295
MADRS合計点	14.00±9.05	10.10±8.37	$7.61 \pm 7.20$
変化量	_	$-3.76 \pm 8.50$	-6.34±9.43

 $mean \pm SD$ 

副作用発現頻度は38.3%(149/389例)であった。主な副作用は体重増加15.9%(62/389例)であった $^{38)}$ 、 $^{39)}$ 。

#### 17.1.7 国内第Ⅲ相試験

国際共同試験(非盲検継続投与期)を完了した日本人患者又は新規患者を対象に実施した24又は48週間の国内非盲検長期投与試験において、オランザピン錠5~20mgを就寝時に1日1回経口投与したときのMADRS合計点は下表のとおりであった。新規患者では、MADRS合計点のベースライン(国内非盲検長期投与試験開始時)からの変化量(平均値±標準偏差)は、投与24週後で-5.2±13.2、投与48週後で-3.8±7.4であった。なお、本試験においては気分安定薬、抗うつ薬及び抗精神病薬の併用を可として実施した。

#### 表6)国内非盲検長期投与試験のMADRS合計点の推移(FAS、OC)

		ベース ライン	12週	24週	36週	48週
国際共同	例数	81	73	65		
試験の 完了例	MADRS 合計点	8.6±7.2	8.7±8.1	6.9±6.8	_	
	例数	20	14	11	7	6
新規症例	MADRS 合計点	16.5±9.0	9.9±8.7	10.6±9.6	8.3±8.1	7.3±9.5
	変化量	_	-6.9±10.8	-5.2±13.2	-5.3±8.6	$-3.8 \pm 7.4$

mean+SD

副作用発現頻度は40.6%(41/101例)であった。全体の主な副作用は体重増加17.8%(18/101例)であった $^{40}$ 、 $^{41}$ 。

## 18. 薬効薬理

#### 18.1 作用機序

オランザピンはチエノベンゾジアゼピン骨格を有する非定型抗精神病薬である。非臨床薬理試験において定型抗精神病薬とは異なる薬理学的特徴が明らかにされている。

オランザピンは多数の神経物質受容体に対する作用を介して統合失調症の陽性症状のみならず、陰性症状、認知障害、不安症状、うつ症状等に対する効果や錐体外路症状の軽減をもたらし(多元作用型:multiacting)、また、多くの受容体に対する作用が脳内作用部位への選択性につながる(受容体標的化:receptor-targeting)と考えられる42)-44)。オランザピンは、ドパミンD2タイプ(D2、D3、D4)、セロトニン5-HT2A,2B,2C、5-HT6、 $\alpha$ 1-アドレナリン及びヒスタミンH1受容体へほぼ同じ濃度範囲で高い親和性を示すが、ドパミンD1タイプ(D1、D5)やセロトニン5-HT3受容体へはやや低い親和性で結合する45)-47)。また、ムスカリン(M1、M2、M3、M4、M5)受容体への親和性はinvitroと比較してinvivoでは弱い<sup>48)</sup>。オランザピンはこれの受容体に対し拮抗薬として働く<sup>49)</sup>。更にオランザピンによる大脳皮質前頭前野でのドパミンとノルアドレナリンの遊離増加50)や、グルタミン酸神経系の伝達障害の回復51)、52)も、オランザピンと複数の受容体との相互作用より引き起こされている可能性がある43)。

## 18.2 統合失調症諸症状の動物モデルでの選択的作用

オランザピンは、カタレプシー $^{53}$ (錐体外路系副作用の指標)を惹起する用量よりも低い用量で、条件回避反応 $^{53}$ (陽性症状の指標)、プレパルスインヒビション $^{51}$ (陰性症状及び認知障害の指標)、社会的接触減少 $^{52}$ (陰性症状の指標)、コンフリクト $^{53}$ 、 $^{54}$ (陰性症状及び不安の指標)あるいは強制水泳(うつ症状の指標)等の統合失調症諸症状の動物モデルにおいて改善作用を示す $^{55}$ )。

## 18.3 中脳辺縁系及び大脳皮質前頭前野への選択性

オランザピンは、電気生理学的試験50)や組織学的試験57)において、錐体外路系副作用に関与している黒質線条体系よりも、抗精神病活性と関係する中脳辺縁系及び大脳皮質前頭前野への選択性を示す。

#### 18.4 統合失調症に関わる不均衡な神経系との特異的相互作用

統合失調症では大脳皮質前頭前野でのドパミンD1系の機能低下やグルタミン神経系の伝達障害が仮説化されている<sup>43)</sup>が、オランザピンは大脳皮質前頭前野でドパミンとノルアドレナリンの遊離を増加させ<sup>50)</sup>、グルタミン酸神経系の伝達障害を回復させる<sup>51)、52)</sup>。

## 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:オランザピン(Olanzapine)

化学名:2-Methyl-4-(4-methylpiperazin-1-yl)-10*H*-thieno[2,3-b]

[1,5]benzodiazepine 分子式:C<sub>17</sub>H<sub>20</sub>N<sub>4</sub>S

分子量:312.43

性状: 黄色の結晶性の粉末である。メタノール又はエタノール(99.5)

に溶けにくく、水にほとんど溶けない。

#### 構造式:

$$N = \begin{cases} H \\ N \\ N \end{cases}$$

$$CH_3$$

融 点:約195℃(分解)

## 20. 取扱い上の注意

〈OD錠〉

開封後は湿気を避けて保存すること。

#### 22. 包装

〈オランザピン錠2.5mg「DSEP」〉

(PTP) 100錠(10錠×10)

〈オランザピン錠5mg「DSEP」〉

(PTP) 100錠(10錠×10)

〈オランザピン錠10mg[DSEP]〉

(PTP) 100錠(10錠×10)

〈オランザピンOD錠2.5mg「DSEP」〉

(PTP:乾燥剤入り) 70錠(14錠×5)

〈オランザピンOD錠5mg「DSEP」〉

(PTP:乾燥剤入り) 70錠(14錠×5)

〈オランザピンOD錠10mg「DSEP」〉

(PTP: 乾燥剤入り) 70錠(14錠×5)

#### 23. 主要文献

- 1) 医療上の必要性の高い未承認薬・適応外薬検討会議 公知申請への該当 性に係る報告書:オランザピン 抗悪性腫瘍剤投与に伴う消化器症状(悪 心・嘔叶)
- 2) 厚生労働省医薬食品局: 医薬品・医療機器等安全性情報, No.258(2009)
- 3) 厚生労働省: 重篤副作用疾患別対応マニュアル 薬剤性過敏症症候群
- 4) Stone M, et al.: BMJ. 2009; 339: b2880
- 5) 天本敏昭ほか:臨床医薬 1998;14(15):2717-2735
- 6) 佐々木幸哉ほか:臨床精神薬理. 2006;9(10):2039-2044
- 7) 分裂病患者における薬物動態の人種間比較(ジプレキサ錠:2000年12月 22日承認、申請資料概要へ.3.3.3)
- 8) 薬物動態データベースを用いた健常人単回投与試験まとめ(ジプレキサ 錠:2000年12月22日承認、申請資料概要へ、3.2.5)
- 9) 外国人における連続投与試験(ジプレキサ錠: 2000年12月22日承認、申請資料概要へ.3.2.7)
- 10) 社内資料:生物学的同等性に関する資料
- 11) タンパク結合(ジプレキサ錠:2000年12月22日承認、申請資料概要 へ.3.5.1)
- 12) 代謝(ジプレキサ錠: 2000年12月22日承認、申請資料概要へ.3.6)
- 13) Kassahun K, et al.: Drug Metab Dispos. 1997; 25(1): 81-93
- 14) オランザピンの代謝物及び分解産物のin vivo活性(ジプレキサ錠:2000年12月22日承認、申請資料概要ホ.2.2)
- 15) 14C\_オランザピンを用いた排泄の検討(ジプレキサ錠:2000年12月22日 承認、申請資料概要へ.3.7.3)
- 16) 腎機能低下被験者を対象とした薬物動態試験(ジプレキサ錠:2000年12 月22日承認、申請資料概要へ.3.8.1)
- 17) 肝機能低下被験者を対象とした薬物動態試験(ジプレキサ錠:2000年12 月22日承認、申請資料概要へ.3.8.2)
- 18) 高齢者における単回・連続投与試験(ジプレキサ錠:2000年12月22日承認、申請資料概要へ.3.8.3)
- 19) ヒトにおける試験成績(ジプレキサ錠:2000年12月22日承認、申請資料 概要へ.3.総括)
- 20) 外国人患者における検討(ジプレキサ錠:2000年12月22日承認、申請資料概要へ、3.3.2)
- 21) 薬物相互作用(ジプレキサ錠:2000年12月22日承認、申請資料概要へ、3.9)
- 22) 5mg錠を単回投与した時の薬物動態(ジプレキサ錠:2000年12月22日承認、申請資料概要へ,3,2.1)
- 23) Callaghan JT, et al.: Clin Pharmacokinet. 1999; 37(3): 177-193
- 24) 双極  $^{\mathrm{I}}$  型障害又は統合失調感情障害患者を対象としたオランザピンとバルプロ酸の薬物相互作用試験(ジプレキサ錠: 2010年10月27日承認、CTD2.7.6.2.1.1)
- 25) 社内資料: 溶出性に関する資料
- 26) Ishigooka J, et al.: Psychiatry Clin Neurosci. 2001; 55(4): 353-363
- 27) 副作用(ジプレキサ錠: 2000年12月22日承認、申請資料概要ト.2.5.3.4)
- 28) Ishigooka J, et al.: Psychiatry Clin Neurosci. 2000; 54(4): 467-478
- 29) 副作用(ジプレキサ錠: 2000年12月22日承認、申請資料概要ト.3.1.5.3.4)
- 30) Ishigooka J, et al.: Psychiatry Clin Neurosci. 2001; 55(4): 403-414
- 31) 試験成績(ジプレキサ錠:2000年12月22日承認、申請資料概要ト.4.1.5)
- 32) Beasley CM Jr, et al.: Neuropsychopharmacology. 1996; 14(2): 111-123
- 33)海外におけるプラセボを対照とした比較試験成績(ジプレキサ錠:2000年12月22日承認、申請資料概要ト.4.2.2.1.5.2)
- 34) Tran PV, et al.: Br. J. Psychiatry. 1998; 172: 499-505
- 35) Beasley CM, et al.: Br J Psychiatry. 1999; 174: 23-30
- 36) 国内第Ⅲ相試験(ジプレキサ錠:2010年10月27日承認、審査報告書)
- 37) 国内長期投与試験(ジプレキサ錠:2010年10月27日承認、審査報告書)
- 38) うつ病エピソードを呈した双極 I 型障害と診断された患者を対象に実施した二重盲検比較試験(ジプレキサ錠:2012年2月22日承認、CTD2.7.6.2.1)

- 39) 国内長期投与試験(ジプレキサ錠:2012年2月22日承認、審査報告書)
- 40) うつ病エピソードを呈した双極 I 型障害と診断された患者を対象に実施した長期継続投与試験(ジプレキサ錠:2012年2月22日承認、CTD2.7.6.2.2)
- 41) 国内長期投与試験(ジプレキサ錠:2012年2月22日承認、審査報告書)
- 42) Bymaster FP.: J Clin Psychiatry Monograph. 1997; 15(2): 10-12
- 43) Bymaster FPほか:臨床精神薬理. 1999; 2(8): 885-911
- 44) 村崎光邦: 臨床精神医学講座. 中山書店. 1999; 14: 96-108
- 45) Bymaster FP, et al.: Neuropsychopharmacology. 1996; 14(2): 87-96
- 46) Schotte A, et al.: Psychopharmacology(Berl). 1996; 124(1-2): 57-73
- 47) in vitro受容体結合特性(ジプレキサ錠:2000年12月22日承認、申請資料概要ホ,1,1,1)
- 48) Bymaster FP, et al.: Eur J Pharmacol. 2000; 390(3): 245-248
- 49) Bymaster FP, et al.: Schizophr Res. 1999; 37(1): 107-122
- 50) Li XM, et al.: Psychopharmacology (Berl). 1998; 136(2): 153-161
- 51) Bakshi VP, et al.: Psychopharmacology(Berl). 1995; 122(2): 198-201
- 52) Corbett R, et al.: Psychopharmacology(Berl). 1995; 120(1): 67-74
- 53) Moore NA, et al.: J Pharmacol Exp Ther. 1992; 262(2): 545-551
- 54) Moore NA, et al.: Behav Pharmacol. 1994; 5(2): 196-202
- 55) 強制水泳試験(ジプレキサ錠:2000年12月22日承認、申請資料概要ホ,1,2,5,1)
- 56) Stockton ME, et al.: Neuropsychopharmacology. 1996; 14(2): 97-105
- 57) Robertson GS, et al.: Neuropsychopharmacology. 1996; 14(2): 105-110

# 24. 文献請求先及び問い合わせ先

第一三共エスファ株式会社 お客様相談室 〒103-0027 東京都中央区日本橋2-13-12 TEL: 0120-100-601

# 26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



# 第一三共エスファ株式会社

Daiichi-Sankyo

東京都中央区日本橋本町3-5-1

26.2 販売提携



# 第一三共株式会社

Daiichi-Sankyo 東京都中央区日本橋本町3-5-1