2025年10月改訂(第2版) * 2022年4月改訂(第1版) 日本標準商品分類番号 871139

散20%

錠100mg

承認番号 20100AMZ00199 21600AMZ00022

販売開始 1989年6月 1989年6月

抗てんかん剤

日本薬局方 ゾニサミド錠

劇薬 奶方箋医薬品^{注)}

エクセグラン。錠100mg

ゾニサミド散

エクセグラン散20%

EXCEGRAN® Tablets, Powders

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

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

3. 組成・性状

貯法: 室温保存

3.1 組成

販売名	エクセグラン錠100mg	エクセグラン散20%
有効成分	1錠中日局ゾニサミド100mg	1g中日局ゾニサミド200mg
添加剤	結晶セルロース、乳糖水和物、ヒドロキシプロピルセルロース、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、ステアリン酸マグネシウム、軽質無水ケイ酸、ヒプロメロース、マクロゴール6000、酸化チタン、タルク	乳糖水和物、エチルセルロース、ヒプロメロース、 マクロゴール6000、ヒドロキシプロピルセルロース、 軽質無水ケイ酸

3.2 製剤の性状

販売名	エクセグラン錠100mg			エクセグラン散20%
色・剤形	白色のフ	イルムコ・	ート錠	白色の散剤
におい・味	_			においはなく、味は初めな いが、後にわずかに苦い。
外形	(P) () () () () () () () () () () () () ()			_
	直径	厚さ	重さ	
大きさ	(mm)	(mm)	(mg)	_
	約8.1	約3.7	約 185	
識別コード	P132			_

4. 効能又は効果

部分でんかんおよび全般でんかんの下記発作型

部分発作

単純部分発作 [焦点発作(ジャクソン型を含む)、自律神経発作、精神運動発作]

複雑部分発作[精神運動発作、焦点発作]

二次性全般化強直間代けいれん [強直間代発作(大発作)]

全般発作

強直間代発作 [強直間代発作(全般けいれん発作、大発作)] 強直発作 [全般けいれん発作]

非定型欠神発作 [異型小発作]

混合発作[混合発作]

6. 用法及び用量

ゾニサミドとして、通常、成人は最初1日 $100 \sim 200$ mgを $1 \sim 3$ 回に分割経口投与する。以後 $1 \sim 2$ 週ごとに増量して通常1日量 $200 \sim 400$ mgまで漸増し、 $1 \sim 3$ 回に分割経口投与する。

なお、最高1日量は600mgまでとする。

小児に対しては、通常、最初1日 $2\sim4$ mg/kgを $1\sim3$ 回に分割経口投与する。以後 $1\sim2$ 週ごとに増量して通常1日量 $4\sim8$ mg/kgまで漸増し、 $1\sim3$ 回に分割経口投与する。

なお、最高1日量は12mg/kgまでとする。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 連用中における投与量の急激な減量ないし投与の中止により、 てんかん重積状態があらわれることがあるので、投与を中止す る場合には、徐々に減量するなど慎重に行うこと。[9.1.1、9.8.2 参昭]
- 8.2 連用中は定期的に肝・腎機能、血液検査を行うことが望ましい。 「11.1.3参照】
- 8.3 眠気、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自動車の運転など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。
- 8.4 用量調整をより適切に行うためには本剤の血中濃度測定を行うことが望ましい。
- 8.5 発汗減少があらわれることがあり、特に夏季に体温が上昇することがあるので、本剤投与中は体温上昇に留意し、このような場合には高温環境下をできるだけ避け、減量又は中止など適切な処置を行うこと。[9.7.2、11.1.9参照]
- 8.6 投与中又は投与中止後に、自殺企図があらわれることがあるので、患者の状態及び病態の変化を注意深く観察すること。 [15.1.3、15.1.4参照]

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

9.1.1 虚弱者

連用中における投与量の急激な減少ないし投与の中止により、 てんかん重積状態があらわれることがある。[8.1参照]

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 重篤な肝機能障害又はその既往歴のある患者 血中濃度が上昇するおそれがある。

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 中に本剤を投与された患者が心室中隔欠損、心房中隔欠損等を有する児を出産したとの報告があり、動物実験(マウス、ラット、イヌ、サル)で流産、催奇形作用(口蓋裂、心室中隔欠損等)が報告されている。また、妊娠中に本剤を投与された患者の児に呼吸障害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

- 9.7.1 1歳未満の乳児を対象とした臨床試験は実施していない。
- **9.7.2** 発汗減少があらわれることがある。小児での報告が多い。 「8.5、11.1.9参照]

9.8 高齢者

- 9.8.1 少量から投与を開始するなど用量に留意すること。生理機能(肝機能、腎機能)が低下していることが多い。
- 9.8.2 投与を中止する場合には、徐々に減量するなど慎重に行う こと。連用中における投与量の急激な減少ないし投与の中止に より、てんかん重積状態があらわれることがある。[8.1参照]

10. 相互作用

本剤は、主として薬物代謝酵素CYP3Aで代謝される。[16.4.2 参昭]

10.2 併用注意(併用に注意すること)

0.2 NINDXXX(NIND)-2	-1817 7	
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
抗てんかん剤	併用中の他の抗てんか	フェニトイン、カル
フェニトイン	ん剤を減量又は中止す	バマゼピン、フェ
カルバマゼピン	る場合には、本剤の血	ノバルビタールで
フェノバルビター	中濃度が上昇すること	はCYPが誘導され、
N	がある。	本剤の血中濃度が
バルプロ酸 等		低下することが示
		唆されている。
フェニトイン	眼振、構音障害、運動	本剤によりフェニ
	失調等のフェニトイン	トインの代謝が抑
	の中毒症状があらわれ	制され、血中濃度
	ることがあるので、で	が上昇することが
	きるだけ血中濃度を測	示唆されている。
	定し、減量するなど適	
	切な処置を行うこと。	
三環系抗うつ剤	MAO-B阻害作用を有	相加・相乗作用に
アミトリプチリン	するセレギリン(パーキ	よると考えられる。
等	ンソン病治療薬)にお	
四環系抗うつ剤	いて、三環系抗うつ剤	
マプロチリン等	との併用により、高血	
	圧、失神、不全収縮、	
	発汗、てんかん、動作・	
	精神障害の変化及び筋	
	強剛といった副作用が	
	あらわれ、更に死亡例	
	も報告されている。	

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 中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)、紅皮症(剥脱性皮膚炎)(いずれも頻度不明)

発熱、紅斑、水疱・びらん、そう痒感、咽頭痛、眼充血、口内 炎等の異常が認められた場合には、投与を中止し、副腎皮質ホ ルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。

11.1.2 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、さらにリンパ節腫脹、肝機能障害等の臓器障害、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。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、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。

11.1.3 再生不良性貧血、無顆粒球症、赤芽球療(いずれも頻度不明)、血小板減少(1%未満)

[8.2参照]

11.1.4 **急性腎障害**(頻度不明)

11.1.5 間質性肺炎(頻度不明)

発熱、咳嗽、呼吸困難、胸部X線異常、好酸球増多等を伴う間質性肺炎があらわれることがあるので、このような症状があらわれた場合には、投与を中止し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。

11.1.6 肝機能障害、黄疸(いずれも頻度不明)

AST、ALT、 γ -GTPの上昇等を伴う重篤な肝機能障害、黄疸があらわれることがある。

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 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。 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 腎・尿路結石(頻度不明)

腎疝痛、排尿痛、血尿、結晶尿、頻尿、残尿感、乏尿等があら 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 発汗減少に伴う熱中症(頻度不明)

発汗減少があらわれ、体温が上昇し、熱中症をきたすことがある。発汗減少、体温上昇、顔面潮紅、意識障害等がみられた場合には、減量又は中止し、体冷却など適切な処置を行うこと。 [8.5、9.7.2参照]

11.1.10 悪性症候群(頻度不明)

投与中又は投与中止後に悪性症候群があらわれることがある。 発熱、意識障害、無動無言、高度の筋硬直、不随意運動、嚥下 困難、頻脈、血圧の変動、発汗、血清CKの上昇等があらわれた 場合には、体冷却、水分補給等の全身管理、及び再投与後に漸 減するなど適切な処置を行うこと。なお、本症発症時には、ミ オグロビン尿を伴う腎機能の低下がみられることがある。

11.1.11 **幻覚、妄想、錯乱、せん妄等の精神症状**(いずれも頻度不明) 11.2 その他の副作用

.2 (07 16	~> Ш1 ГГ/ IJ			
	5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
過敏症		発疹・そう 痒感		
皮膚				多形紅斑、 脱毛
精神神経系	運動失調 (12.7%)、無 気力・自発 性低下、精	記力刺燥不頭不振異構銘低激、安痛随戦常音・下性う心頭運感眩常音、、障動場に、	状 安幻被 想 说 思 想 的 是 会 症 条 人 症 条 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、	不機嫌、睡 眠障害、し
眼		複視・視覚 異常、眼振		眼痛
消化器	食欲不振 (11.0%)、悪 心·嘔吐	胃痛・腹痛、 流涎、下痢	口渴、便秘	口内炎、しゃっくり
血液		白血球減少	貧血、血小 板減少	好酸球增多、 顆粒球減少

	5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
腎・泌尿 器			排尿障害· 失禁、蛋白 尿	
その他		感、体重減	発熱、 発 熱少 、	動悸、味覚 異常、喘鳴、

13. 過量投与

13.1 症状

昏睡状態、ミオクローヌス、眼振等の症状があらわれる。

13.2 処置

特異的解毒剤は知られていない。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

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。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

- 15.1.1 ゾニサミド製剤による治療中、原因不明の突然死が報告されている。
- **15.1.2** 血清免疫グロブリン(IgA、IgG等)の異常があらわれることがある。
- 15.1.3 海外で実施された本剤を含む複数の抗てんかん薬における、てんかん、精神疾患等を対象とした199のプラセボ対照臨床試験の検討結果において、自殺念慮及び自殺企図の発現のリスクが、抗てんかん薬の服用群でプラセボ群と比較して約2倍高く(抗てんかん薬服用群:0.43%、プラセボ群:0.24%)、抗てんかん薬の服用群では、プラセボ群と比べ1,000人あたり1.9人多いと計算された(95%信頼区間:0.6~3.9)。また、てんかん患者のサブグループでは、プラセボ群と比べ1,000人あたり2.4人多いと計算されている。なお、海外臨床試験における本剤の自殺念慮及び自殺企図の発現率は0.45%であり、プラセボ群では0.23%であった。[8.6参照]
- 15.1.4 パーキンソン病患者(承認外効能・効果)を対象とした国内 臨床試験において、ゾニサミド製剤を投与された患者での自殺 又は自殺関連行為の発現割合は0.24%(2/842例)であった。[8.6 参照]

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

(健康成人男性3例、200mg 1回経口投与後の血漿中未変化体の薬物動態パラメータ)¹⁾

T _{max} (h)	$C_{max}(\mu g/mL)$	t1/2(h)
5.3 ± 1.3	2.9 ± 0.3	62.9 ± 1.4

平均値 ± 標準誤差

16.3 分布

16.3.1 血清蛋白結合率

48.6%(in vitro、ヒト血清、限外ろ過法)²⁾

16.4 代謝

16.4.1 主な代謝産物及び代謝経路

ゾニサミドは主として肝臓で代謝され、イソキサゾール環開裂体を 生成した後、グルクロン酸抱合等を受ける¹⁾。

16.4.2 代謝酵素

主としてCYP3A³[10.参照]

16.5 排泄

16.5.1 排泄経路

主として尿中

16.5.2 排泄率

経口投与後2週間における尿中排泄率は、未変化体として28.9~47.8%、主代謝物(イソキサゾール環開裂体のグルクロン酸抱合体)として12.4~18.7%であった。これらは投与量の47.6~60.2%であった¹⁾ (健康成人、200mg 1 回、200mg/日又は400mg/日2日間投与)。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者における薬物動態

(空腹時300mg1回経口投与)(外国人データ)4)

クレアチニンクリアランス	Tmax	Cmax	t1/2	CLr	Ae
(mL/min)	(h)	$(\mu g/mL)$	(h)	(mL/min)	(%)
>60	3.3	3.64	58	3.42	16.8
20 ~ 60	4.3	3.73	58	2.50	11.9
<20	2.9	4.08	63	2.23	13.3

CIr: 腎クリアランス

Ae: 尿中排泄率(投与後8日間までに尿中に排泄されたゾニサミドの 用量に対する百分率)

腎クリアランス及び尿中排泄率で正常腎機能患者との間に差が認められた。

16.8 その他

16.8.1 有効血中濃度

てんかんの重症度や症例によって違いはあるが、一般に $20\mu g/mL$ 前後が目安として示されている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 国内臨床試験

二重盲検比較試験[®]及び比較試験[®]を含む総計965例についての臨床 成績は次のとおりである。

対象	改善率	
対バマノムノ	単独投与例	77%(47/61)
部分でんかん	他剤併用の難治例	39%(239/620)
原発性全般でんかん	単独投与例	73%(8/11)
	他剤併用の難治例	38%(12/32)
続発性全般でんかん	単独投与例	40%(4/10)
机光圧主放くんがん	他剤併用の難治例	23%(54/231)

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

本剤の作用機序については、まだ完全に解明されてはいないが、発作活動の伝播過程の遮断、てんかん原性焦点の抑制等が示唆されている^{8)、9}。

18.2 最大電撃けいれん及び薬物誘発けいれんに対する作用

最大電撃けいれん(マウス、ラット、ウサギ、イヌ)及びペンテトラゾール誘発けいれん(マウス)の強直性伸展相をフェニトインやカルバマゼピンと同様に選択的に抑制する^{8,10}。

18.3 脳波に対する作用

電気刺激誘発皮質限局けいれんや抱合エストロゲン皮質適用による 棘徐波結合等のけいれん脳波に対して強い抑制作用を示す^{9,11)}(ネコ)。また、タングステン酸ゲル皮質適用(ラット)や皮質凍結(ネコ)に よる棘波活性及び二次性全般けいれんに対して強い抑制作用を示す⁹。

18.4 キンドリングモデルにおける作用

皮質又は海馬の反復電気刺激によるキンドリング形成後のけいれん 脳波に対して抑制作用を示す¹³ (ラット)。

19. 有効成分に関する理化学的知見

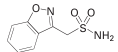
一般的名称:ゾニサミド(Zonisamide)

化学名:1,2-Benzisoxazol-3-ylmethanesulfonamide

分子式: C₈H₈N₂O₃S 分子量: 212.23

性状:白色~微黄色の結晶又は結晶性の粉末である。アセトン又はテトラヒドロフランに溶けやすく、メタノールにやや溶けにくく、エタノール(99.5)に溶けにくく、水に極めて溶けにくい。

化学構造式:



融点:164~168℃

分配係数:1.04(クロロホルム/水系溶媒、pH7.04、室温)

22. 包装

〈エクセグラン錠 100mg〉

100錠 [10錠(PTP)×10] 1,000錠 [10錠(PTP)×100] 500錠 [瓶、バラ]

〈エクセグラン散 20%〉

100g [瓶、バラ]

23. 主要文献

1)Ito T., et al. : Arzneim.-Forsch./Drug Res. 1982 : 32 : 1581-1586 2)Matsumoto K., et al. : Arzneim.-Forsch./Drug Res. 1983 : 33 : 961-968

3)Nakasa H., et al.: Mol. Pharmacol. 1993; 44: 216-221 4)杜内資料: ゾニサミドの腎機能障害患者における薬物動態

5)河合逸雄:老化と疾患. 1990;3:833-838

6)清野昌一ほか:医学のあゆみ. 1988: 144: 275-291 7)小国弘量ほか:小児科臨床. 1988: 41: 439-450

8) Masuda Y., et al. : J. Pharm. Dyn. 1980 ; 3 : 526–531

9)Ito T., et al. : Arzneim.-Forsch./Drug Res. 1980 ; 30 : 603-609 10)Masuda Y., et al. : Arzneim.-Forsch./Drug Res. 1980 ; 30 : 477-483

11)Ito T., et al.: Epilepsia. 1986; 27: 367-374

12)Kamei C., et al.: Arch. Int. Pharmacodyn. Ther. 1981; 249: 164-176

* 24. 文献請求先及び問い合わせ先

住友ファーマ株式会社

〒541-0045 大阪市中央区道修町2-6-8

くすり情報センター

TEL 0120-034-389

26. 製造販売業者等

* 26.1 製造販売元

住友ファーマ株式会社

大阪市中央区道修町2-6-8