**日本標準商品分類番号** 871139、871179

**貯法**:室温保存 **有効期間**:3年

		小児用2mg	小児用5mg	25mg	100mg
	承認番号	23000AMX00242000	23000AMX00243000	23000AMX00240000	23000AMX00241000
	販売開始	2018年6月	2018年6月	2018年6月	2018年6月

劇薬、処方箋医薬品<sup>注)</sup> ラモトリギン錠

抗てんかん剤

# ラモトリギン錠小児用2mg「日医工」 ラモトリギン錠小児用5mg「日医工」

Lamotrigine Tablets for Pediatric

抗てんかん剤、双極性障害治療薬 ラモトリギン錠25mg「日医工」 ラモトリギン錠100mg「日医工」

Lamotrigine Tablets

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

### 1. 警告

本剤の投与により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)、薬剤性過敏症症候群等の全身症状を伴う重篤な皮膚障害があらわれることがあり、死亡に至った例も報告されているので、以下の事項に注意すること。

- 1.1 用法及び用量を超えて本剤を投与した場合に皮膚障害の発現率が高いことから、本剤の6.用法及び用量を遵守すること。
- 1.1.1 投与開始時は定められた用法及び用量を超えないこと。 バルプロ酸ナトリウム併用時の投与開始2週間までは隔日投与 にすること(成人のみ)。[7.1 参照]
- 1.1.2 維持用量までの漸増時も定められた用法及び用量を超えないこと。また、増量時期を早めないこと。[7.1 参照]
- 1.2 発疹発現時には早期に皮膚科専門医に相談し、適切な処置を行うこと。また、発疹に加え以下に示す症状があらわれた場合には重篤な皮膚障害に至ることがあるので、直ちに本剤の投与を中止すること。[11.1.1、11.1.2 参照]

発熱 (38℃以上)、眼充血、口唇・口腔粘膜のびらん、咽頭 痛、全身倦怠感、リンパ節腫脹 等

- 1.3 重篤な皮膚障害の発現率は、小児において高いことが示されているので、特に注意すること。[8.1、9.7.1 参照]
- 1.4 患者又は家族に対して、発疹や上記の症状があらわれた場合には直ちに受診するよう指導すること。

### 2. 禁忌 (次の患者には投与しないこと) 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

### 3.1 組成

販売名	ラモトリギン錠小児用 2mg「日医工」	ラモトリギン錠小児用 5mg「日医工」
有効成分	1錠中 ラモトリギン 2mg	1錠中 ラモトリギン 5mg
添加剤	ウム、低置換度ヒドロキシンプングリコール酸ナトロ	イ酸マグネシウムアルミニ ンプロピルセルロース、デ リウム、サッカリンナトリ 香料、ステアリン酸マグネ

販売名	ラモトリギン錠	ラモトリギン錠
规儿石	25mg「日医工」	100mg「日医工」
	1錠中	1錠中
有効成分	ラモトリギン	ラモトリギン
	25mg	100mg
添加剤	ウム、低置換度ヒドロキシンプングリコール酸ナトリ	イ酸マグネシウムアルミニ ンプロピルセルロース、デ リウム、サッカリンナトリ 悸料、ステアリン酸マグネ

### 3.2 製剤の性状

3.2 袋削炒性从					
販売	<b></b>	ラモトリギン錠小児用 2mg「日医工」	ラモトリギン錠小児用 5mg「日医工」		
剤	形	チュアブル	·錠 (素錠)		
色	調	白	色		
	表面	<u>n</u>	(n 407)		
外形	裏面	2	5		
	側面				
直径	(mm)	4.8	8.1 × 4.1		
厚さ (mm) 質量 (mg) 本体コード		1.5	2.4		
		40	100		
		n 406 2	n 407 5		
包装:	コード	@406	@407		

販	売名	ラモトリギン錠 25mg「日医工」	ラモトリギン錠 100mg「日医工」
斉	形	チュアブル	錠 (素錠)
包	1調	白	色
	表面	(n)	<b>n</b> 405
外形	裏面	<b>2</b> 5	100
	側面		

販売名	ラモトリギン錠 25mg「日医工」	ラモトリギン錠 100mg「日医工」	
直径 (mm)	4.8	8.4	
厚さ (mm)	2.0	3.2	
質量 (mg)	62.5	250	
本体コード	n 404 25	n 405 100	
包装コード	<b>@</b> 404	@405	

### 4. 効能又は効果

○てんかん患者の下記発作に対する単剤療法 部分発作(二次性全般化発作を含む) 強直間代発作 定型欠神発作

○他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者の下記発作に対する抗てんかん薬との併用療法部分発作(二次性全般化発作を含む)強直間代発作

Lennox-Gastaut症候群における全般発作

○双極性障害における気分エピソードの再発・再燃抑制

### 5. 効能又は効果に関連する注意

### 〈定型欠神発作〉

5.1 15歳以上の患者における有効性及び安全性については確立していないため、15歳未満で本剤の治療を開始した患者において、15歳以降も継続して本剤を使用する場合には、患者の状態を十分観察し、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。

### 〈双極性障害における気分エピソードの再発・再燃抑制〉

5.2 双極性障害の気分エピソードの急性期治療に対する本剤の有効 性及び安全性は確立していない。

### 6. 用法及び用量

○てんかん患者に用いる場合

### 成人(錠25mg、錠100mg)

### (1) 単剤療法の場合(部分発作(二次性全般化発作を含む)及び 強直間代発作に用いる場合)

通常、ラモトリギンとして最初の2週間は1日25mgを1日1回経口投与し、次の2週間は1日50mgを1日1回経口投与し、5週目は1日100mgを1日1回又は2回に分割して経口投与する。その後は、 $1\sim2$ 週間毎に1日量として最大100mgずつ漸増する。維持用量は1日 $100\sim200$ mgとし、1日1回又は2回に分割して経口投与する。症状に応じて適宜増減するが、増量は1週間以上の間隔をあけて1日量として最大100mgずつ、1日用量は最大400mgまでとし、いずれも1日1回又は2回に分割して経口投与する。

### (2) バルプロ酸ナトリウムを併用する場合

通常、ラモトリギンとして最初の2週間は1回25mgを隔日に経口投与し、次の2週間は1日25mgを1日1回経口投与する。その後は、 $1\sim2$ 週間毎に1日量として $25\sim50$ mgずつ漸増する。維持用量は $100\sim200$ mgとし、1日2回に分割して経口投与する。

### (3) バルプロ酸ナトリウムを併用しない場合注1)

# (3)- i ) 本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤<sup>注2)</sup> を併用する場合

通常、ラモトリギンとして最初の2週間は1日50mgを1日1回経口投与し、次の2週間は1日100mgを1日2回に分割して経口投与する。その後は、1~2週間毎に1日量として最大100mgずつ漸増する。維持用量は1日200~400mgとし、1日2回に分割して経口投与する。

(3)- ii) (3)- i)以外の薬剤<sup>注3)</sup> を併用する場合 単剤療法の場合に従う。

参考: てんかん患者に用いる場合(成人)

参考・ こんがんぶ石に用いる場合(成人)					
		(1) 出 刘 泰 汗			
		(3)バルプロ酸ナトリウム を併用しない場合注()		(1)単剤療法 の場合 (部分発作	
本剤と併用 する薬剤の 種類	(2)バルプロ酸ナトリウムを併用する場合	(3)-i) 本剤のグル クロン酸増 合を薬剤 <sup>注2)</sup> を 併用する場 合	(3)-ii) (3)-i)以外の 薬剤 <sup>注3)</sup> を併 用する場合	(二次性全般 化発作を含 む) 直間代発 に用いる場 合)	
1・2週目	25mgを 隔日投与	50mg/日 (1日1回投与)	25m (1日1년	g/日 回投与)	
3 · 4週目	25mg/日 (1日1回投与)	100mg/日 (1日2回に分 割して投与)	50m (1日1년	g/日 到投与)	
5週目以降	1~2週間毎 に25~50mg /日ずつ漸増 する。	1〜2週間毎 に最大100mg /日ずつ漸増 する。	して その後1~2i	00mg/日 は2回に分割 投与) 週間毎に最大 つ漸増する。	
維持用量	/日	200~400mg /日 (1日2回に分 割して投与)	(最大400 (1日1回又) して: (増量は1週間	Omg/日) は2回に分割 投与) 間以上の間隔 大100mg/日	

本剤は主としてグルクロン酸転移酵素で代謝される。

- 注1) 本剤のグルクロン酸抱合に対する影響が明らかでない薬剤 による併用療法では、バルプロ酸ナトリウムを併用する場 合の用法及び用量に従うこと。
- 注2) 本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤:フェニトイン、 カルバマゼピン、フェノバルビタール、プリミドン、リ ファンピシン、ロピナビル・リトナビル配合剤 [7.2、10.2、16.7.1、16.7.2 参照]
- 注3) 本剤のグルクロン酸抱合に対し影響を及ぼさない薬剤:アリピプラゾール、オランザピン、ゾニサミド、ガバペンチン、シメチジン、トピラマート、プレガバリン、リチウム、レベチラセタム、ペランパネル、ラコサミド「7.2、16.7.1、16.7.2 参照]

### 小児(錠小児用2mg、錠小児用5mg、錠25mg、錠100mg) (1) 単剤療法の場合(定型欠神発作に用いる場合)

通常、ラモトリギンとして最初の2週間は1日0.3mg/kgを1日1 回又は2回に分割して経口投与し、次の2週間は1日0.6mg/kgを 1日1回又は2回に分割して経口投与する。その後は、1~2週間 毎に1日量として最大0.6mg/kgずつ漸増する。維持用量は1日1 ~10mg/kgとし、1日1回又は2回に分割して経口投与する。症 状に応じて適宜増減するが、増量は1週間以上の間隔をあけて1 日量として最大0.6mg/kgずつ、1日用量は最大200mgまでと し、いずれも1日1回又は2回に分割して経口投与する。

### (2) バルプロ酸ナトリウムを併用する場合

通常、ラモトリギンとして最初の2週間は1日0.15mg/kgを1日1回経口投与し、次の2週間は1日0.3mg/kgを1日1回経口投与する。その後は、 $1\sim2$ 週間毎に1日量として最大0.3mg/kgずつ漸増する。維持用量は、バルプロ酸ナトリウムに加えて本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤 $^{12}$ )を併用する場合は1日1~5mg/kgとし、本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤 $^{12}$ )を併用していない場合は1日 $1\sim3$ mg/kgとし、1日2回に分割して経口投与する。なお、1日用量は最大200mgまでとする。

### (3) バルプロ酸ナトリウムを併用しない場合注()

# (3)-i) 本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤<sup>注2)</sup> を併用する場合

通常、ラモトリギンとして最初の2週間は1日0.6mg/kgを1日2回に分割して経口投与し、次の2週間は1日1.2mg/kgを1日2回に分割して経口投与する。その後は、 $1\sim2$ 週間毎に1日量として最大1.2mg/kgずつ漸増する。維持用量は1日 $5\sim15$ mg/kgとし、1日2回に分割して経口投与する。なお、1日用量は最大400mgまでとする。

(3)- ii) (3)- i )以外の薬剤<sup>注3)</sup> を併用する場合 バルプロ酸ナトリウムを併用する場合に従う。

参考:てんかん患者に用いる場合(小児)						
		併用	療法			
	(2)バルプロ ウムを併用		(3)バルプロ ウムを併足 合 <sup>注1)</sup>	コ酸ナトリ 月しない場	(1)単剤療	
本剤と併用する薬剤の種類	本ル酸誘薬を場の口合す <sup>注</sup> 用合	本ル酸誘薬をな 別の口合す <sup>注</sup> 用合 が場所は場合	(3)-i) 本ル酸誘薬を が が が が が が が り れ り れ り れ り れ り れ り れ り	(3)-ii) (3)-i)以外の 剤 <sup>注3)</sup> 併用する 場合	法の場合 (定型欠神 発作に用 いる場合)	
1・2週目	0.15mg /kg/日 (1日1回 投与)	0.15mg /kg/日 (1日1回 投与)	0.6mg /kg/日 (1日2回に 分割して 投与)	0.15mg /kg/日 (1日1回 投与)	0.3mg /kg/日 (1日1回 又は2回に 分割して 投与)	
3・4週目	0.3mg /kg/日 (1日1回 投与)	0.3mg /kg/日 (1日1回 投与)	1.2mg /kg/日 (1日2回に 分割して 投与)	0.3mg /kg/日 (1日1回 投与)	0.6mg /kg/日 (1日1回 又は2回に 分割して 投与)	
5週目以降	1~2週間 毎に最大 0.3mg/kg /日ずつ漸 増する。	1~2週間 毎に最大 0.3mg/kg /日ずつ漸 増する。	1~2週間 毎に最大 1.2mg/kg /日ずつ漸 増する。	1~2週間 毎に最大 0.3mg/kg /日ずつ漸 増する。	1~2週間 毎に最大 0.6mg/kg /日ずつ漸 増する。	
維持用量	1~5mg /kg/日 (最大200 mg/日) (1日2回に 分割して 投与)	1~3mg /kg/日 (最大200 mg/日) (1日2回に 分割して 投与)	5~15mg /kg/日 (最大400 mg/日) (1日2回に 分割して 投与)	1~3mg /kg/日 (最大200 mg/日) (1日2回に 分割して 投与)	1~10mg /kg/日 (最大200 mg/日) (1日1回に 又は2回して (増間間けて (増週間けて があ大0.6mg/ kg/日)	

本剤は主としてグルクロン酸転移酵素で代謝される。

- 注1) 本剤のグルクロン酸抱合に対する影響が明らかでない薬剤による併用療法では、バルプロ酸ナトリウムを併用する場合の用法及び用量に従うこと。
- 注2) 本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤:フェニトイン、 カルバマゼピン、フェノバルビタール、プリミドン、リ ファンピシン、ロピナビル・リトナビル配合剤 [7.2、10.2、16.7.1、16.7.2 参照]
- 注3) 本剤のグルクロン酸抱合に対し影響を及ぼさない薬剤:アリピプラゾール、オランザピン、ゾニサミド、ガバペンチン、シメチジン、トピラマート、プレガバリン、リチウム、レベチラセタム、ペランパネル、ラコサミド [7.2、16.7.1、16.7.2 参照]

# ○双極性障害における気分エピソードの再発・再燃抑制に用いる場合(錠25mg、錠100mg)

### (1) 単剤療法の場合

通常、成人にはラモトリギンとして最初の2週間は1日25mgを1日1回経口投与、次の2週間は1日50mgを1日1回又は2回に分割して経口投与し、5週目は1日100mgを1日1回又は2回に分割して経口投与する。6週目以降は維持用量として1日200mgを1日1回又は2回に分割して経口投与する。症状に応じて適宜増減するが、増量は1週間以上の間隔をあけて1日量として最大100mgずつ、1日用量は最大400mgまでとし、いずれも1日1回又は2回に分割して経口投与する。

### (2) バルプロ酸ナトリウムを併用する場合

通常、成人にはラモトリギンとして最初の2週間は1回25mgを隔日に経口投与、次の2週間は1日25mgを1日1回経口投与し、5週目は1日50mgを1日1回又は2回に分割して経口投与する。6週目以降は維持用量として1日100mgを1日1回又は2回に分割して経口投与する。症状に応じて適宜増減するが、増量は1週間以上の間隔をあけて1日量として最大50mgずつ、1日用量は最大200mgまでとし、いずれも1日1回又は2回に分割して経口投与する。

### (3) バルプロ酸ナトリウムを併用しない場合注1)

# (3)- i ) 本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤<sup>注2)</sup> を併用する場合

通常、成人にはラモトリギンとして最初の2週間は1日50mgを1日1回経口投与、次の2週間は1日100mgを1日2回に分割して経口投与し、5週目は1日200mgを1日2回に分割して経口投与する。6週目は1日300mgを1日2回に分割して経口投与し、7週目以降は維持用量として1日300~400mgを1日2回に分割して経口投与する。症状に応じて適宜増減するが、増量は1週間以上の間隔をあけて1日量として最大100mgずつ、1日用量は最大400mgまでとし、いずれも1日2回に分割して経口投与する。

### (3)- ii ) (3)- i )以外の薬剤<sup>注3)</sup> を併用する場合

単剤療法の場合に従う。

参考: 双極性障害における気分エピソードの再発・再燃抑制に用いる場合(成人)

	*/					
		併用療法				
		(3)バルプロでを併用しない	竣ナトリウム 場合 <sup>注1)</sup>			
本剤と併用する薬剤の種類	(2)バルプロ酸ナトリウムを併用する場合	(3)·i) 本)の グト が かり が かり かい が で で 薬剤 は の と 、 が り の と 、 の 、 う 、 う 、 う 、 う 、 う 、 う 、 う 、 り 、 り 、 り	(3)-ii) (3)-i)以外の 薬剤 <sup>注3)</sup> を併 用する場合	(1)単剤療法 の場合		
1・2週目	25mgを 隔日投与	50mg/日 (1日1回 投与)	25m (1日1년	g/日 国投与)		
3・4週目	25mg/日 (1日1回 投与)	100mg/日 (1日2回に分 割して投与)		g/日 ‡2回に分割 投与)		
5週目	50mg/日 (1日1回又は 2回に分割 して投与)	200mg/日 (1日2回に分 割して投与)	(1日1回又)	ng/日 は2回に分割 投与)		
6週目以降	2回に分割 して投与) (増量は1週	(1日2回に分	(最大40) (1日1回又) して: (増量は1週間 をあけて最	ng/日 0mg/日) は2回に分割 投与) 間以上の間隔 大100mg/日 つ)		

本剤は主としてグルクロン酸転移酵素で代謝される。

- 注1) 本剤のグルクロン酸抱合に対する影響が明らかでない薬剤 による併用療法では、バルプロ酸ナトリウムを併用する場 合の用法及び用量に従うこと。
- 注2) 本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤:フェニトイン、カルバマゼピン、フェノバルビタール、プリミドン、リファンピシン、ロピナビル・リトナビル配合剤 [7.2、10.2、16.7.1、16.7.2 参照]
- 注3) 本剤のグルクロン酸抱合に対し影響を及ぼさない薬剤:アリピプラゾール、オランザピン、ゾニサミド、ガバペンチン、シメチジン、トピラマート、プレガバリン、リチウム、レベチラセタム、ペランパネル、ラコサミド [7.2、16.7.1、16.7.2 参照]

# 7. 用法及び用量に関連する注意 〈効能共通〉

- 7.1 発疹等の皮膚障害の発現率は、定められた用法及び用量を超えて投与した場合に高いことが示されているので、併用する薬剤の組み合わせに留意して、6.用法及び用量を遵守すること。なお、体重換算等により調節した用量に一致する錠剤の組み合わせがない場合には、調節した用量に最も近く、かつ超えない用量になるよう錠剤を組み合わせて投与すること。[1.1.1、1.1.2、7.3、8.1、11.1.1、17.3.1、17.3.2 参照]
- 7.2 併用する薬剤については以下のとおり分類されるので留意すること。なお、本剤のグルクロン酸抱合に対する影響が明らかでない薬剤による併用療法では、バルプロ酸ナトリウムを併用する場合の用法及び用量に従うこと。[6.、10.2、16.7.1、16.7.2 参照]
  - ・本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤 フェニトイン、カルバマゼピン、フェノバルビタール、プリミドン、リファンピシン、ロピナビル・リトナビル配合剤

- ・本剤のグルクロン酸抱合に対し影響を及ぼさない薬剤 アリピプラゾール、オランザピン、ゾニサミド、ガバペンチン、シメチジン、トピラマート、プレガバリン、リチウム、レベチラセタム、ペランパネル、ラコサミド
- 7.3 本剤による発疹等の皮膚症状のために投与を中止した場合には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合以外は再投与しないこと。再投与にあたっては、いかなる理由で投与を中止した患者においても、維持用量より低い用量から漸増すること。なお、投与中止から本剤の消失半減期の5倍の期間(バルプロ酸ナトリウムを併用した時は約350時間、バルプロ酸ナトリウムを併用せず本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤を併用した時は約65時間(いずれも外国人のデータ)、バルプロ酸ナトリウムも本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤も併用しなかった時は約170時間)を経過している場合は、初回用量から6.用法及び用量に従って再開することが推奨される。[7.1、10.2、16.7.1、16.7.2 参照]
- 7.4 本剤投与中に、本剤のグルクロン酸抱合を阻害あるいは誘導する薬剤を投与開始又は投与中止する場合には、本剤の用量調節を考慮すること。

### 〈各種てんかんの治療〉

- 7.5 本剤を定型欠神発作以外の小児てんかん患者に用いる場合に は、他の抗てんかん薬と併用して使用すること。定型欠神発作以 外の国内臨床試験において、本剤単独投与での使用経験はない。 [9.7.3 参照]
- 7.6 小児てんかん患者へ投与する場合に、投与初期(1~2週)に体重換算した1日用量が1~2mgの範囲内であった場合は2mg錠を隔日に1錠服用する。体重換算した1日用量が1mg未満の場合は本剤を服用してはならない。本剤投与中は、体重変化を観察し、必要に応じ適切に用量の変更を行うこと。なお、2~6歳の小児の場合は維持用量の上限付近の用量が必要な場合がある。

### 8. 重要な基本的注意

### 〈効能共通〉

- 8.1 本剤の投与による発疹は斑状・丘疹状にあらわれることが多く、重篤な皮膚障害の発現率は、本剤投与開始から8週間以内に高く、また、バルプロ酸ナトリウムと併用した場合、あるいは小児において高いことが示されているので、本剤の投与にあたっては十分に注意し、異常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。[1.3、7.1、9.7.1、11.1.1、17.3.1、17.3.2 参照]
- 8.2 双極性障害患者を含め、うつ症状を呈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。また、新たな自傷、気分変動、アカシジア/精神運動不穏等の情動不安定の発現、もしくは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、中止するなど適切な処置を行うこと。[8.3、8.4、9.1.1、15.1.1 参照]
- **8.3** 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。 [8.2、8.4、9.1.1、15.1.1 参照]
- 8.4 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。 [8.2、8.3、9.1.1、15.1.1 参照]
- 8.5 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。

### 〈各種てんかんの治療〉

- 8.6 てんかん患者では、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、てんかん発作の増悪又は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、発疹の発 現等安全性の観点から直ちに投与を中止しなければならない場合 を除き、少なくとも2週間以上かけて徐々に減量するなど慎重に 行うこと。
- 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 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

[8.2-8.4、15.1.1 参照]

- 9.1.2 脳の器質的障害又は統合失調症の素因のある患者精神症状を増悪させることがある。
- 9.1.3 他の抗てんかん薬に対しアレルギー歴又は発疹発現の既往歴 がある患者

重篤ではない発疹の発現頻度が約3倍になる。

### 9.1.4 Brugada症候群の患者

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( $V1\sim V3$ )のcoved型ST上昇)が顕在化したとの報告がある。

### 9.1.5 心不全、基礎心疾患(心筋梗塞、弁膜症、心筋症等)、刺激 伝導障害のある患者

刺激伝導障害を起こす又は悪化させる可能性がある。*In vitro* 試験においてヒト心筋型電位依存性Na+チャネル電流を抑制し、抗不整脈薬クラスIb群に属する薬剤と同様の特性を有することが示された。

### 9.2 腎機能障害患者

### 9.2.1 腎不全患者

腎クリアランスが低下しているために、主代謝物(グルクロン酸 抱合体)の血漿中濃度が健康成人よりも高くなることがある。 [16.6.1 参照]

### 9.3 肝機能障害患者

減量を考慮すること。肝機能障害の程度に応じて本剤のクリアランスが低下し、消失半減期が延長することがある。[16.6.2 参照]

### 95 妊娠

- 9.5.1 以下の報告を考慮し、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。
  - ・海外での複数のプロスペクティブ調査において、妊娠第1三半期に本剤を単独投与された総計2000例以上の妊婦の情報が収集されている。本剤使用による大奇形発現リスクの実質的な増加は認められていないが、いくつかの妊娠調査において孤発性の口蓋口唇裂奇形発現リスクの増加が報告されている。ケースコントロール研究においては、他の奇形と比較して、本剤の使用に伴う口蓋口唇裂の発現リスクが高いとの結果は得られていない。本妊娠調査のデータは、多剤併用療法時の先天異常発現のリスクに対する本剤の影響について評価するのに十分なものではない。
  - ・動物 (ラット) において本剤の胎児への移行が認められたとの 報告がある。
  - ・動物を用いた生殖発生毒性試験において催奇形性作用は認められなかったが、本剤はジヒドロ葉酸還元酵素に対し弱い阻害作用を有するため、妊娠中に本剤を投与した場合、胎児奇形を誘発する危険性が考えられる。また、ラットでヒト最大用量である400mg/日の0.12倍以上の投与量 [体表面積換算(mg/m²)に基づく]において母動物の一般状態の悪化に関連した胎児体重の低値、着床後胚・胎児死亡率及び死産児数の増加、胎児骨格変異の発現頻度増加、出生児における神経行動学的異に出生児回収率(哺育中の巣から出生児を離し、5分以内に母動物が巣内に出生児を連れ戻す)の低下又は出生後の生存率低下がみられた。
- 9.5.2 妊娠により本剤の血中濃度や治療効果に影響がみられる可能性があるため (妊娠中に本剤の血中濃度が低下したという報告がある)、妊婦に対し本剤を投与する場合には、患者の状態等に十分注意すること。

### 9.6 授乳婦

本剤投与中は授乳を避けさせること。本剤はヒト乳汁中へ移行し、授乳中の乳児における血中濃度は、授乳中の女性の血中濃度の最大約50%に達したとの報告がある<sup>1)</sup>。また、授乳されている新生児、乳児において、無呼吸、傾眠、体重増加不良等を起こすことが報告されている。

### 9.7 小児等

### 〈効能共通〉

- **9.7.1** 重篤な皮膚障害の発現率は、小児において高いことが示されている。[1.3、8.1 参照]
- 9.7.2 小児において、発疹の初期徴候は感染と誤診されやすいので、本剤投与開始8週間以内に発疹及び発熱等の症状が発現した場合には特に注意すること。

### 〈各種てんかんの治療〉

9.7.3 低出生体重児、新生児、乳児又は2歳未満の幼児、及び定型 欠神発作以外の単剤療法に対する国内臨床試験は実施していな い。[7.5 参照]

### 〈双極性障害における気分エピソードの再発・再燃抑制〉

9.7.4 小児及び18歳未満の患者を対象とした臨床試験は実施していない。

### 9.8 高齢者

患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。一般に、生理機能が低下している。

### 10. 相互作用

ラモトリギンは主としてグルクロン酸転移酵素(主にUGT1A4)で代謝される。 [16.4 参照]

### 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
バルプロ酸ナトリウ	本剤の消失半減期が	肝におけるグルクロ
4	約2倍延長するとの報	ン酸抱合が競合する。
[7.2、7.3、16.7.1、	告がある。	
16.7.2 参照]		

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
	本剤の血中濃度が低	
抱合を誘導する薬剤	下する。	ルクロン酸抱合が促
フェニトイン		進される。
カルバマゼピン		
フェノバルビター		
ル プリミドン		
リファンピシン		
ロピナビル・リト		
ナビル配合剤		
[7.2、7.3、16.7.1、		
16.7.2 参照]	アタザナビル及びリ	エニャルフ末刻のガ
ナビル		ルクロン酸抱合が促
[16.7.2 参照]	を併用した場合に本	
	剤の血中濃度が低下	
	したとの報告がある。	
	本剤維持用量投与中	
	にアタザナビルとリ トナビルを投与開始	
	又は投与中止する場	
	合には、本剤の用量	
	調節を考慮すること。	
カルバマゼピン	本剤とカルバマゼピ	機序不明
[6. 参照]	ンの併用により、め	
	まい、失調、複視、霧視、嘔気等が発現	
	したという報告があ	
	り、通常、これらの	
	症状はカルバマゼピ	
	ンの減量により回復する。	
リスペリドン	本剤とリスペリドン	<b>継</b>
[16.7.2 参照]	の併用時には、それ	1)%/7*/[**97]
	ぞれの単独投与時に	
	比較して、傾眠の報	
	告が多いとの報告が	
双口, 放红菜 (如股子	ある。 本剤とエチニルエス	
	本角とエテールエス   トラジオール・レボ	
ン配合剤)	ノルゲストレル配合	
[16.7.2 参照]	剤との併用において、	
	以下の報告がある。	
	1) 本剤の血中濃度が	1) 肝における本剤の
	あるので、本剤維持	グルクロン酸抱合が 促進される。
	用量投与中に経口避	ICAE C 40.00
	妊薬を投与開始又は	
	投与中止する場合に	
	は、本剤の用量調節を考慮すること。	
	2) レボノルゲストレ	2) 機序不明
	ルの血中濃度が減少	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
	し、血中卵胞ホルモ	
	ン (FSH) 及び黄体	
	形成ホルモン(LH) が上昇し、エストラ	
	ジオールが僅かに上	
	昇したとの報告があ	
	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 中毒性表皮壞死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)(頻度不明)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)(0.5%)、多形紅斑(頻度不明)

発熱、眼充血、顔面の腫脹、口唇・口腔粘膜や陰部のびらん、皮膚や粘膜の水疱、紅斑、咽頭痛、そう痒、全身倦怠感等の異常が認められた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。[1.2、7.1、8.1 参照]

### 11.1.2 薬剤性過敏症症候群 (頻度不明)

発疹、発熱等が初期にみられることがあり、更にリンパ節腫脹、 顔面浮腫、血液障害(好酸球増多、白血球増加、異型リンパ球の 出現)及び臓器障害(肝機能障害等)の種々の全身症状があらわ れることがある。薬剤性過敏症症候群の徴候又は症状<sup>2)</sup> は遅発性 に発現する。薬剤性過敏症症候群の徴候が認められた場合には、 本剤の投与を直ちに中止し、適切な処置を行うこと。

また、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。なお、過敏症の初期 症状は、発疹を伴わないこともあるので、発疹以外の症状(発熱 又はリンパ節腫脹等)の発現にも注意が必要である。[1.2 参照]

# **11.1.3 再生不良性貧血**(頻度不明)**、汎血球減少**(頻度不明)**、無 顆粒球症**(頻度不明)

### 11.1.4 血球貪食症候群 (頻度不明)

発熱、発疹、神経症状、脾腫、リンパ節腫脹、血球減少、高フェリチン血症、高トリグリセリド血症、肝機能障害、血液凝固障害等の異常が認められた場合には、直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

### 11.1.5 肝炎、肝機能障害及び黄疸 (0.1%)

### 11.1.6 無菌性髄膜炎 (頻度不明)

項部硬直、発熱、頭痛、悪心・嘔吐又は意識混濁等の症状を伴う 無菌性髄膜炎があらわれることがある。本剤の再投与により、さらに重篤な症状を伴う無菌性髄膜炎が投与後すぐに再発したとの 報告がある。

### \*\* 11.2 その他の副作用

		5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
**	皮膚	発疹		脱毛	光線過敏性 反応
	全身症状			発熱、疲労、 疼痛	
	精神神経系	(15%)、めまい	不 安 ・ 生 ・ 生 ・ 生 ・ 生 ・ 生 ・ 生 ・ 生 ・ 生 ・ ま ・ た い か の 増 加	易刺激性、、 運動障害、 失幻覚、 眼振、 攻撃性	チック、錯 乱、パーキ
	消化器	胃 腸 障 害 (嘔気・嘔 吐、下痢等)	食欲不振		
	肝臓	肝機能検査 値異常			
*	血液		白血球減少、 好中球減少、 貧血	血小板減少、 リンパ節症	低ガンマグ ロブリン血 症、偽リン パ腫
	眼		複視	霧視、結膜炎	
	筋骨格系			背部痛、関 節痛	
	その他				ループス様 反応

### 13. 過量投与

### 13.1 症状

QRS延長の発現が報告されている。用量上限の10~20倍量により 眼振、失調、意識障害、大発作痙攣、昏睡等の症状の発現が報告 されている。

### 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 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。
- **14.1.2** 本剤は少量の水と共にそのまま服用する、あるいは咀嚼又は少なくとも錠剤が浸る程度の少量の水に溶かして服用するよう指導すること。

### 15. その他の注意

### 15.1 臨床使用に基づく情報

15.1.1 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1000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1000人あたり2.4人多いと計算されている。[8.2-8.4、9.1.1 参照]

15.1.2 本剤はジヒドロ葉酸還元酵素に対し弱い阻害作用を有する ため、長期投与により葉酸代謝を阻害する可能性がある。なお、 ヒトにおける長期投与の成績において、投与1年目まではヘモグ ロビン値、平均赤血球容積、血清中及び赤血球中の葉酸濃度に有 意な変化は認められず、また、投与5年目まで赤血球中の葉酸濃度に有意な変化は認められなかった。

### 16. 薬物動態

### 16.1 血中濃度

### 16.1.1 健康成人

位康成人6例にラモトリギン25〜200mgを単回経口投与した時、投与後1.7〜2.5時間で Cmaxに達し、t<sub>1/2</sub>は約31〜38時間であった。Cmax及びAUC₀∞は投与量の増加に伴い増 大した。また、健康成人6例にラモトリギン50mgを1日2回10日間反復経口投与した時、 血漿中ラモトリギン濃度は投与6日目に定常状態に達した3)。

健康成人にラモトリギン25~200mgを単回経口投与した時のラモトリギンの薬物動態パラメータ

151							
投与量 (mg)	例	Cmax (µg/mL)	Tmax (hr)	t1/2 (hr)	AUC <sub>0∞</sub> (μg·hr/mL)	CLt/F (mL/min)	Vd/F (L)
25	6	$0.338 \pm 0.031$	$1.7 \pm 0.8$	$37.9 \pm 11.1$	$15.2 \pm 4.9$	$29.77 \pm 9.12$	$91.0 \pm 8.1$
50	6	$0.718 \pm 0.049$	$2.5 \pm 1.2$	$35.0 \pm 4.7$	$33.7 \pm 5.9$	$25.33 \pm 4.09$	$75.2 \pm 4.8$
100	6	$1.488 \pm 0.261$	$2.3 \pm 1.4$	$30.5 \pm 3.3$	59.9 ± 12.1	$28.79 \pm 5.65$	$74.2 \pm 9.2$
200	6	$3.075 \pm 0.336$	$2.5 \pm 1.0$	$32.4 \pm 5.5$	136.1 ± 33.2	$25.64 \pm 5.69$	$69.8 \pm 9.3$

平均值±標進偏差

### 16.1.2 てんかん患者

0.1.2 (んかん患者 成人てんかん患者を対象とした国内臨床試験において、ラモトリギン200mgを投与した 時の血中ラモトリギン濃度は、バルプロ酸ナトリウムを併用し、ラモトリギンのグルク ロン酸抱合を誘導する薬剤を併用しない場合は9.6 µg/mL、バルプロ酸ナトリウムを併 用せず、ラモトリギンのグルクロン酸抱合を誘導する薬剤を併用した場合は2.2 µg/mL 用せず、 であった。

成人又は小児てんかん患者を対象とした国内臨床試験において、既存の抗てんかん薬の 投与を受けている患者にラモトリギンを投与した時の定常状態における血中ラモトリギン 濃度を以下に示した。併用抗てんかん薬によりラモトリギンの維持用量は異なるが、 同様の血中濃度が示された。また、ラモトリギンの投与前後で併用抗てんかん薬の血中 同様の血中濃度が示された。また、ラモトリギンの投与前後で併用抗てんかん薬の血中 濃度に顕著な差は認められなかった。

表2 成人患者における血中濃度

212 707 101 11 17 2 11 102							
	併用薬剤						
バルプロ酸 ナトリウム	ラモトリギン のグルクロン 酸抱合を誘導 する薬剤 <sup>注1)</sup>	ラモトリギン との薬物相互 作用が明らか でない抗てん かん薬	ラモトリギン 維持用量 (mg/日)	患者数 (サンプル数)	血漿中ラモト リギン濃度 <sup>注2)</sup> (μg/mL)		
併用	併用又は 非併用	併用又は 非併用	100~200	5 (10)	3.25 (1.44~9.58)		
非併用	併用	併用又は 非併用	200~400	60 (99)	2.81 (0.32~7.28)		

注1) カルバマゼピン、フェノバルビタール、プリミドン、フェニトイン

注2) 中央値(最小値~最大値)

表3 小児串老における血由濃度

		衣3 小冗思有	にわりる皿甲仮	<b>汉</b>	
	併用薬剤				
バルプロ酸 ナトリウム	ラモトリギン のグルクロン 酸抱合を誘導 する薬剤 <sup>注1)</sup>	ラモトリギン との薬物相互 作用が明らか でない抗てん かん薬	ラモトリギン 維持用量 (mg/kg/日)	患者数 (サンプル数)	血漿中ラモト リギン濃度 <sup>注2)</sup> (μg/mL)
併用	非併用	併用又は 非併用	1~3	18 (45)	3.85 (1.07~11.38)
	併用	9F DT/11	1~5	48 (101)	2.32
	非併用	併用	15	46 (101)	(0.29~5.91)
非併用	併用	併用又は 非併用	5~15	30 (54)	3.30 (0.70~9.82)

注1) カルバマゼピン、フェノバルビタール、プリミドン、フェニトイン注2) 中央値(最小値~最大値)

ルクロン酸転移酵素を誘導する抗てんかん薬を併用した時のラモトリギンのt<sub>1/2</sub>は約 14時間であった(外国人データ)。なお、外国人健康成人にバルプロ酸ナトリウムを併用した時のラモトリギンの $t_1/2$ は約70時間であった $^{(4)\cdot 11)}$ 。

16.1.3 生物学的同等性試験 (1) ラモトリギン錠小児用5mg「日医工」

) フセトリキン錠小児用5mg 「日医工」 ラモトリギン錠小児用5mg 「日医工」及びラミクタール錠小児用5mgを、クロスオー バー法によりそれぞれ1錠 (ラモトリギンとして5mg) 健康成人男性に絶食単回経口投 与 (水でそのまま服用及び咀嚼後水で服用)して血漿中ラモトリギン濃度を測定し、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) ~log (1.25) の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認さ

(注意:本剤は小児用製剤である。)

表4 薬物動態パラメータ (水でそのまま服用)

3代4 米1の動だパラグ ク (水ででのよる)取用)					
	判定パラメータ		参考パラメータ		
	AUC <sub>0-72</sub> (ng · hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	(hr)	
ラモトリギン錠小児用 5mg「日医工」	2858 ± 392	108.9 ± 30.8	$0.84 \pm 0.58$	39.91 ± 5.26	
ラミクタール錠小児用 5mg	2852 ± 405	102.3 ± 27.2	$0.97 \pm 0.72$	39.86 ± 5.79	

(1錠投与 Mean ± S.D. n=24)

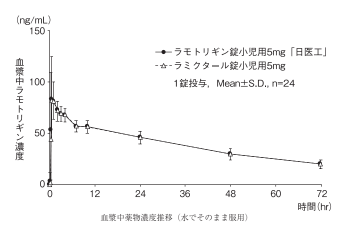
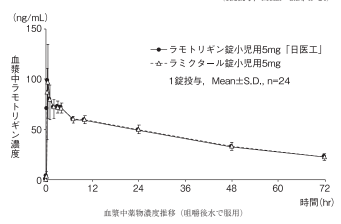


表5 薬物動態パラメータ (咀嚼後水で服用)

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-72</sub> (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t <sub>1/2</sub> (hr)
ラモトリギン錠小児用 5mg「日医工」	3077 ± 291	110.2 ± 21.3	$0.82 \pm 0.86$	42.24 ± 4.97
ラミクタール錠小児用 5mg	3102 ± 259	114.1 ± 24.5	$0.77 \pm 0.79$	42.94 ± 6.05

(1錠投与, Mean ± S.D., n=24)



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。

(2) ラモトリギン錠100mg「日医工」 ラモトリギン錠100mg「日医工」 及びラミクタール錠100mgを、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(ラモトリギンとして100mg)健康成人男性に絶食単回経口投与(水でそのまま服用及び咀嚼後水で服用)して血漿中ラモトリギン濃度を測定し、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)の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された12)。

表6 薬物動能パラメータ (水でそのまま服用)

200 X M 20 20 X M 20 X						
	判定パラメータ		参考パラメータ			
	AUC <sub>0-72</sub> (ng · hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t <sub>1/2</sub> (hr)		
ラモトリギン錠 100mg「日医工」	58936 ± 7741	1942.4 ± 429.8	$1.10 \pm 0.92$	44.61 ± 8.84		
ラミクタール錠 100mg	58923 ± 6628	1944.4 ± 548.5	1.20 ± 1.14	43.75 ± 8.77		

(1錠投与, Mean ± S.D., n=25)

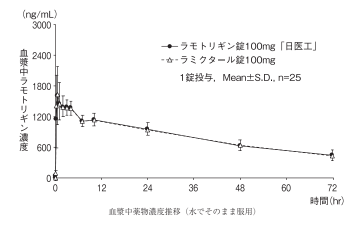
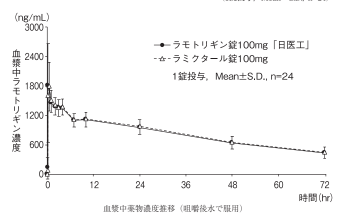


表7 楽物動態パフメータ (咀嚼後水で服用)						
	判定パラ	ラメータ	参考パラメータ			
	AUC <sub>0-72</sub> (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t <sub>1/2</sub> (hr)		
ラモトリギン錠 100mg「日医工」	59154 ± 9792	2140.2 ± 489.6	$0.63 \pm 0.69$	43.33 ± 7.87		
ラミクタール錠 100mg	60656 ± 10102	2119.7 ± 529.8	$0.89 \pm 1.08$	43.97 ± 8.31		

(1錠投与, Mean ± S.D., n=24)



血漿中濃度並びにAUC、Cmax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。

### 16.2 吸収

### 16.2.1 食事の影響

促作販成人12例にラモトリギン150mgを空腹時及び食後に単回経口投与した時、食後投与では空腹時に比べ血漿中ラモトリギンのTmaxは遅延したが、AUCに有意な差を認めな

### 16.2.2 生物学的利用率

健康成人8例にラモトリギン75mgを単回経口投与した時の生物学的利用率は97.6%で あった10) (外国人データ)。

### 16.3 分布

3.4 1(調) ラモトリギンは主としてグルクロン酸転移酵素(主にUGT1A4)で代謝される。ヒト肝 細胞にアミトリブチリン、クロナゼパム、ハロベリドール、もしくはロラゼパム(臨床 血漿中濃度)存在下で<sup>14</sup>C-ラモトリギンを添加した時、ラモトリギン-N2-グルクロン酸 抱合体の生成が17~29%低下した<sup>15] -17)</sup>。[10. 参照]

健康成人6例に<sup>14</sup>C-ラモトリギン240mg(15μCi)を単回経口投与した時、投与後168時 歴歌版入(の)が、マンティア・フィン240mg (13 μC)) た。早回社口はテレスティステル(18 μC) た。 開までに糞中に約2%、尿中に約94%が排泄された。尿中へは主にラモトリギン-N2-グル クロン酸抱合体(約71%)として排泄され、以下未変化体(10%)、ラモトリギン-N5-グ ルクロン酸抱合体(5∼10%)及びラモトリギン-N2-メチル体(0.14%)の順であった<sup>18)</sup> (外国人データ)

### 16.6 特定の背景を有する患者

16.6 特定の背景を有う  $\alpha$  忠西 16.6.1 腎機能障害患者 12例(クレアチニンクリアランス:平均13mL/min)及び透析患者6例(血清クレアチニン:平均854  $\mu$  mol/L)にラモトリギン100mgを単回経口投与した時、ラモトリギン100mgを単回経口投与した時、ラモトリギン100mgを単回経口投与した時、ラモトリギン100mgを単回経口投与した時、き患者で約1.8倍に増加した。また血液透析を4時間実施した場合、体内に存在するラモトリギンの約100m分が透析により除去された191.20 (外国人データ)。[9.2.1 参照]

### 16.6.2 肝機能障害患者

5.6.2 計機能障害患者 健康成人12例及び肝硬変患者24例にラモトリギン100mgを単回経口投与した時のラモト リギンの薬物動態パラメータを以下に示した。中等度肝硬変患者においてCmaxの低下 がみられたものの、他のパラメータでは健康成人との間に顕著な差はみられなかった。 重度肝硬変患者では健康成人と比較してCmax及びTmax以外のパラメータに差がみら れ、 $AUC_{0:\infty}$ 及び $T_{1/2}$ は腹水なして約2倍、腹水ありで約4倍増加し、CL/Fは腹水なしで2 /3、腹水ありで1/3に減少した $2^{11}$ 、 $2^{22}$ (外国人データ)。[9.3 参照]

肛機能陪审用者にわけてコエトロゼンの薬肺動能パコメーム

表8						
	健康被験者	中等度	重度肝硬	更変患者		
	(対照群)	肝硬変患者	腹水なし	腹水あり		
	(12例)	(12例)	(7例)	(5例)		
Child-Pugh分類	-	A	В	С		
Cmax	1.61	1.34	1.48	1.65		
( $\mu$ g/mL)	(1.14-2.53)	(0.99-1.81)	(1.22-2.26)	(1.12-1.84)		
Tmax	1.00	1.00	1.00	2.00		
(hr)	(1.00-8.00)	(1.00-4.00)	(1.00-4.00)	(1.00-9.52)		
t <sub>1/2</sub> (hr)	32.16	35.99	59.68	110.13		
	(22.27-49.29)	(30.16-89.08)	(34.79-145.12)	(50.11-158.14)		
AUC <sub>0-∞</sub>	69.07	70.60	110.72	248.86		
(μg·hr/mL)	(38.77-98.09)	(47.86-215.75)	(73.53-225.35)	(73.72-368.62)		
CL/F	0.338	0.312	0.237	0.103		
(mL/min/kg)	(0.267-0.593)	(0.165-0.443)	(0.114-0.356)	(0.061-0.260)		

中央値 (範囲)

高齢者12例(65歳以上、クレアチニンクリアランス:平均61mL/min)にラモトリギン 高齢者12例(65歳以上、クレアチニシクリアランス:平均61mL/min)にラモトリギン150mgを単回経口投身した時、ラモトリギンのCmax、AUC<sub>0-∞</sub>、t<sub>1/2</sub>及びCL/下の平均値(標準偏差)は各々2.35(0.40) $\mu$ g/mL、93.8(21.0) $\mu$ g・hr/mL、31.2(5.4)時間及び0.396(0.063)mL/min/kgであった。これらは、健康成人男性にラモトリギン150mgを単回経口投与した時のCmax、AUC<sub>0-∞</sub>、t<sub>1/2</sub>及びCL/下の平均値(標準偏差)、各々2.45(0.18) $\mu$ g/mL、117.30(24.61) $\mu$ g・hr/mL、31.2(6.4)時間、0.313(0.087)mL/min/kgと顕著な差はなかった<sup>30、230、240</sup>(外国人データ)。

### 16.7 薬物相互作用

### 16.7.1 ラモトリギンのグルクロン酸抱合における併用薬剤の影響

[6., 7.2, 7.3, 10.2 ]	<b>参照</b> ]	
	ラモトリギンのグルクロン酸抱 合を誘導(促進)する薬剤	ラモトリギンのグルクロン酸 抱合に影響を及ぼさない薬剤
バルブロ酸ナトリウム	カルバマゼピン フェノバルビタール プリミドン リファンビシン ロピナビル・リトナビル配合剤	

### 16.7.2 他剤との併用試験

(1) バルプロ酸ナトリウム 健康成人男性にバルプロ酸ナトリウム500mg(1日2回)とラモトリギン50mg、100mg 健康成人男性にバルプロ酸デトリワム500mg(「日2回)とフセトリキン50mg、100mg 及び150mg(1日1回)を反復併用した時のラモトリギンの薬物動態を以下に示した。健 康成人にラモトリギンのみを反復経口投与した時の成績と比べ、バルプロ酸ナトリウム 併用時のラモトリギンのtr₂は2倍以上であり、CLt/Fは1/2以下であった。また、血漿 中バルプロ酸濃度に変動はみられたものの一定の傾向はみられず、その有効濃度域を維 持していた<sup>25</sup>(外国人データ)。[7.2、7.3、10.2 参照]

### 表9 健康成人にバルプロ酸ナトリウムとラモトリギンを併用した時のラモトリギンの薬 物動態パラメータ

10 20081								
ラモト リギン 投与量	例	Cmax (µg/mL)	Cmin ( µ g/mL)	Tmax (hr)	t <sub>1/2</sub> (hr)	$\begin{array}{c} {\rm AUCss} \\ (\mu{\rm g}\cdot{\rm hr/mL}) \end{array}$	CLt/F (mL/min/kg)	Vd/F (L/kg)
50mg		$3.45\pm0.61$	$2.53 \pm 0.46$	$1.83 \pm 0.98$	$75.3 \pm 14.1$	$66.7 \pm 10.9$	$0.17\pm0.03$	$0.94 \pm 0.10$
100mg	18	$6.78\pm1.13$	$5.02 \pm 0.97$	$1.96 \pm 1.00$	$69.6 \pm 14.3$	$132.5 \pm 22.6$	$0.17\pm0.04$	$0.88 \pm 0.09$
150mg		$9.44 \pm 1.71$	$6.48 \pm 1.52$	$2.02 \pm 0.96$	$69.6 \pm 14.8$	$178.2 \pm 37.1$	$0.20 \pm 0.05$	$1.03 \pm 0.18$

平均值±標進偏差

(2) リファンピシン 健康成人男性にリファンピシン600mg(1日1回)を5日間投与した翌日にラモトリギン | 理解版 八 为 1 に 1 ア 1 ア 1 ア 1 に 1 の 1 に 1 の 1 に

### (3) ロピナビル・リトナビル配合剤

健康成人を対象とした試験において、ラモトリギンとロピナビル・リトナビル配合剤と の併用投与により、ラモトリギンの血中濃度が約50%低下した<sup>27)</sup> (外国人データ)。[6、

## 7.2、7.3、10.2 参照] ) アタザナビル+リトナビル

### (100mg) サンタリアとルイリトアとル (100mg) とアタザナビル (100mg) リトナビル (100mg) の3剤を併用投与した時のラモトリギンのAUC、Cmaxは、ラモトリギン (100mg) を単回投与した時と比較してそれぞれ32%、6%低下した<sup>281</sup> (外国人データ)。[10.2 参照]

### リスペリドン

# (5) リスペリドン 健康成人を対象とした試験において、ラモトリギン(400mg/日)の反復投与はリスペ リドン単回投与時(2mg)の薬物動態に臨床的に問題となる影響を与えなかった。リスペリドン2mgとラモトリギンの併用投与後、14例中12例に傾眠がみられた。ラモトリギン単独投与何では傾眠の報告はなく、リスペリドン単独投与では20例中1例に傾眠がみられた<sup>29</sup>(外国人データ)。[10.2 参照] (6) 経口避妊薬(エチニルエストラジオール30μg及びレボノルゲストレル150μg含有) 健康成人女性にラモトリギン300mgと経口避妊薬を併用した時、血清中ラモトリギンの AUCo-24及びCmaxはラモトリギンの単独投与時のそれぞれ48%及び61%であり、経口避妊薬との併用により血清中ラモトリギン機度は明らかに低下した。経口避妊薬体薬期間 (7日間)では、ラモトリギンの血中濃度が徐々に上昇し、休薬終了時には経口避妊薬服 用期間と比較して平均約2倍となった。また、レボノルゲストレルのAUCo-24及びCmax は終口選妊薬単独投与時のそれぞれ81%及び88%であった。一方、エチニルエストラジ は経口避妊薬単独投与時のそれぞれ81%及び88%であった。一方、エチニルエストラジ オールのAUCo24は経口避妊薬単独投与時の93%であったが、Cmaxに違いはみられな かった30) (外国人データ)。[10.2 参照]

かった<sup>201</sup> (外国人アータ)。LIU2 参照」 **ウ オランザピン** 健康成人男性にラモトリギン200mg(1日1回)とオランザピン15mg(1日1回)を反復 投与した時の定常状態(56日目)におけるラモトリギンのAUC<sub>0.24</sub>及びCmaxはラモトリ ギン単独投与時のそれぞれ76%及び80%に低下した。またラモトリギン併用投与時のオ ランザピンのAUC<sub>0.24</sub>及びCmaxの幾何平均値はオランザピン単独投与時と同程度であっ た<sup>311</sup> (外国人データ)。[6、7.2 参照]

(8) ゾニサミド てんかん患者において、ラモトリギン(150~500mg/日)とゾニサミド(200~400mg/ りとゾニサミド(200~400mg/円) 日)を35日間併用した時、ラモトリギンの薬物動態に影響を与えなかった $^{32)}$ 。[6、7.2]

### (9) ガバペンチン

, ラモトリギン単独及びラモトリギンとガバベンチンの併用投与を受けた34例のてんかん 患者におけるレトロスペクティブ分析によれば、ガバベンチンはラモトリギンのみかけ のクリアランスに影響を与えなかった33)(外国人データ)。[6、7.2 参照]

### (10) トピラマート

の でんかん患者において、ラモトリギンとトピラマート(最高:400mg/日)との併用は ラモトリギンの定常状態時のAUC、Cmin、Cmaxに影響を与えなかった<sup>34)</sup>(外国人デー

### (11) レベチラセタム

てんかん患者において、 ラモトリギンとレベチラセタム(1000~4000mg/日)との併用 は、相互の薬物動態に影響を与えなかった<sup>(5)、36)</sup> (外国人データ)。[6、7.2 参照] (12) ペランパネル

# 

### (13) ラコサミド

3) フコワミア でんかん患者において、ラモトリギンとラコサミド(200、400mg/日)との併用は、血 漿中ラモトリギン濃度に影響を与えなかった®(外国人データ)。[6、7.2 参照]

ラモトリギン( $100\sim600$ mg/日)を単剤で維持投与しているてんかん患者にプレガバリン200mg(1日3回)を反復経口投与した時、プレガバリンは定常状態における血漿中ラモトリギン濃度(トラフ値)に影響を与えなかった90(外国人データ)。[6、7.2 参照] (15)シメチジン

3) / ブィブンン 健康成人男性にシメチジン400mg(1日2回)を5日間投与した翌日にラモトリギン25mg を単回経口投与した時とラモトリギン単独投与(ブラセボ5日間投与の翌日にラモトリ ギン25mgを単回経口投与)した時のラモトリギンの薬物動態パラメータに顕著な差は みられなかった26) (外国人データ)。[6.、7.2 参照]

### (16) リチウム

健康成人男性にラモトリギン100mg(1日1回)と無水グルコン酸リチウム2g(1日2回) を6日間反復経口投与した時と無水グルコン酸リチウム単独投与時のリチウムの薬物動 態パラメータに顕著な差はみられなかった<sup>40</sup> (外国人データ)。[6、7.2 参照] (17) アリピプラゾール

ラモトリギン $100\sim400$ mg/日を維持投与している双極性障害患者において、アリピブラ ゾール $10\sim30$ mg/日を併用投与した時、ラモトリギンのCmax及びAUCは約10%低下した $^{41}$ (外国人データ)。[6、7.2 参照]

### 16.7.3 In vitro 試験

ラモトリギンは有機カチオントランスポーター (OCT2) を介した腎尿細管分泌を阻害 する可能性が示された42)。

### 16.8 その他

8.8.1 ラモトリギン錠小児用2mg「日医工」は、ラモトリギン錠小児用5mg「日医工」 を標準製剤としたとき、溶出挙動が同等と判定され、生物学的に同等とみなされた<sup>43)</sup>。 8.8.2 ラモトリギン錠25mg「日医工」は、ラモトリギン錠100mg「日医工」を標準製剤 としたとき、溶出挙動が同等と判定され、生物学的に同等とみなされた400

### 17. 臨床成績

### 17.1 有効性及び安全性に関する試験

### 〈各種てんかんの治療〉

### 17.1.1 国際共同第Ⅲ相試験(成人、単剤療法)

成人における部分発作又は強直間代発作を有する新たに診断されたてんかん患者及び再発したてんかん患者(未治療)65例(日本人39例)を対象に、日本及び韓国において非対照非盲検試験<sup>(5)、46)</sup>を実施した。維持用量を200mg/日となるよう設定して実施した。 発作型別の維持療法期(漸増期終了時から24週間)における発作消失維持率は、下表の とおりであった。

発作	DU F	平価例数	発作消失維持例	発作消失維持率 <sup>注)</sup> (%) [95%信頼区間]
すべての	论作型	65	28	43.1 [30.85, 55.96]
部分発	作	55	22	40.0 [27.02, 54.09]
強直間代	発作	10	8	80.0 [44.39, 97.48]

注)維持療法期に発作消失が維持された症例数/ラモトリギン投与症例数

維持投与期を終了した後の継続投与期(24週間)における発作消失維持率は、下表のと おりであった。なお、継続投与期は日本のみで実施された。

発作型	評価例数	発作消失維持例	発作消失維持率注)(%) [95%信頼区間]
すべての発作型	19	16	84.2 [60.42, 96.62]
部分発作	13	12	92.3 [63.97, 99.81]
強直間代発作	6	5	83.3 [35.88, 99.58]

注)継続投与期に発作消失が維持された症例数/ラモトリギン投与症例数

副作用発現頻度は、31% (20/65例) であった。主な副作用は、発疹15% (10/65例)、頭痛、めまい、及び胃腸障害各3% (2/65例) であった (承認時)。

痛、めまい、及び胃腸障害各3% (2/65例) であった (承認時)。
17.1.2 国際共同第 田相試験 (小児、単剤療法)
小児における定型欠神発作を有する新たに診断された4歳から12歳のてんかん患者 (未治療) 20例 (日本人16例) を対象に、日本及び韓国において単剤投与による非対照非盲検試験47、48) を実施した。維持用量は発作の状態や安全性を考慮して1.2~10.2mg/kg/日又は400mg/日 (いずれか低い用量) 並 の範囲内で増減可能とした。維持療法期終了時(維持療法期とする12週時) においてHV-EEGにより定型欠神発作の消失が確認された被験者数は、治験薬投与症例数20例中7例であり、その割合 (95%信頼区間) は、35.0 (15.39~59.22) %であった。維持療法期を終了した後の継続投与期12週時において、HV-EEGにより定型欠神発作の消失が確認された被験者数は、継続時は12週時において、HV-EEGにより定型欠神発作の消失が確認された被験者数は、継続時を開1.2週時において、HV-EGにより定型欠神発作の消失が確認された被験者数は、継続時も期に移行した7例由6例であり、その如今 (05%)

無行療法期を終うした後の継続な子朔12週時において、RV-EBGにより定望人神悪下の 消失が確認された被験者数は、継続投与期に移行した7例中6例であり、その割合(95% 信頼区間)は85.7(42.13~99.64)%であった。 副作用発現頻度は、35%(7/20例)であった。その内訳は、発疹25%(5/20例)、肝機能 検査値異常及び頭痛各5%(1/20例)であった(承認時)。

小児の定型欠神発作に対する承認された本剤の単剤投与の維持用量は1日1~10mg/ kg、最大200mgである

Rg、取入20Vmgでめる。 17.1.3 海外第皿相試験 (小児及び成人、単剤療法) 部分発作又は強直間代発作を有する新たに診断されたてんかん患者及び再発したてんか ん患者 (未治療) 343例 (12~72歳) を対象に、カルバマゼピン対照非盲検試験<sup>49、50</sup> を実施した。ラモトリギンの維持用量を100mg/日又は200mg/日と設定した。維持投与 期(漸増期終了時から24週間) における発作消失維持率は、下表のとおりであった。

	ラモトリギン 100mg/日群	ラモトリギン 200mg/日群	カルバマゼピン群
評価例数	115	111	117
発作消失維持例	59	67	64
発作消失維持率注)(%) [95%信頼区間]	51.3 [41.81, 60.73]	60.4 [50.63, 69.52]	54.7 [45.23, 63.92]

注)維持投与期に発作消失が維持された症例数/ラモトリギン投与症例数

ラモトリギン群における副作用発現頻度は、26%(58/226例)であった。

### 17.1.4 国内第Ⅲ相試験 (成人、併用療法)

7.1.4 国内第単相試験(成人、併用療法) 成人における部分発作及び全般発作に対するAdd-on投与による第Ⅲ相試験(二重盲検 比較試験)<sup>51,53)</sup>を実施した。ラモトリギンの維持用量はバルプロ酸ナトリウム併用患 者には150mg、バルプロ酸ナトリウム非併用患者には300mg、維持用量期間8週間と設 定して実施した。有効性解析対象症例における最終全般改善度及び各発作型における最 終全般改善度は以下のとおりであった。

	症    最終全般改善度						検定	
投与群	例数	著明 改善	改善	やや 改善	不変	悪化	判定 不能	Wilcoxon
ラモトリギン群	87	10 (11%)	20 (23%)	16 (18%)	26 (30%)	12 (14%)	3 (3%)	p=0.0119
プラセボ群	89	8 (9%)	13 (15%)	9 (10%)	34 (38%)	23 (26%)	2 (2%)	p-0.0119

発作型	投与群	症例数	著明改善	改善	やや改善	不変	悪化	判定不能	改善率
部分発作	ラモトリギン群	66	6	17	9	22	10	2	23 (35%)
部分·光TF	プラセボ群	66	6	12	7	20	20	1	18 (27%)
強直間代発作	ラモトリギン群	7	0	3	2	1	1	0	3 (43%)
無則110元TF	プラセボ群	11	1	1	1	7	1	0	2 (18%)
Lennox-Gastaut	ラモトリギン群	11	1	3	3	2	2	0	4 (36%)
症候群の全般発作	プラセボ群	16	1	0	1	10	4	0	1 (6%)

ラモトリギン群における副作用発現頻度は、37%(32/87例)であった。主な副作用は、 傾眠20% (17/87例)、浮動性めまい13% (11/87例)、頭痛及び複視各5% (4/87例)で

あった。
17.1.5 国内第Ⅲ相試験(小児、併用療法)
小児における部分発作及び全般発作に対するAdd-on投与による第Ⅲ相試験(単盲検比較試験)50.50 を実施した。ラモトリギンの維持用量はバルプロ酸ナトリウム併用患者には約1~5mg/kg/日(バルプロ酸ナトリウムを併用し、グルクロン酸抱合を誘導する
薬剤を非併用の患者には約1~3mg/kg/月)、バルプロ酸ナトリウム非併用患者には約5~15mg/kg/日、維持用量期間8週間と設定して実施した。有効性解析対象症例における
最終全般改善度及び各発作型における最終全般改善度は以下のとおりであった。

	症例		最終全般改善度					
投与群	数	著明 改善	改善	やや 改善	不変	悪化	判定 不能	検定 Wilcoxon
ラモトリギン群	86	12 (14%)	26 (30%)	18 (21%)	18 (21%)	9 (10%)	3 (3%)	p=0.0009
ゾニサミド群	82	3 (4%)	17 (21%)	17 (21%)	22 (27%)	20 (24%)	3 (4%)	p=0.0009

発作型	投与群	症例数	著明改善	改善	やや改善	不変	悪化	判定不能	改善率
部分発作	ラモトリギン群	33	5	7	7	9	5	0	12 (36%)
113 <del>0</del> (Cda	ゾニサミド群	39	3	11	9	8	6	2	14 (36%)
強直間代発作	ラモトリギン群	17	3	9	1	2	1	1	12 (71%)
無巨同10光行	ゾニサミド群	12	0	1	3	4	4	0	1 (8%)
Lennox-Gastaut 症候群の全般発作	ラモトリギン群	33	3	11	8	6	4	1	14 (42%)
	ゾニサミド群	34	0	5	6	11	12	0	5 (15%)

ラモトリギン群における副作用発現頻度は、43% (37/87例)であった。主な副作用は、

マモトリキン酢における副作用発現頻度は、43%(3//8/例)であった。王な副作用は、 質服26% (23/87例)、浮動性めまい7% (6/87例) であった。 17.1.6 海外臨床試験 (成人、併用療法) 成人における部分発作に対するAdd-on投与による二重盲検クロスオーバー比較試 験<sup>501-60</sup> を実施した。ラモトリギンの維持用量を400mg/日(バルプロ酸ナトリウム非 併用)、維持用量期間9週間と設定して実施した結果、ラモトリギン群における発作頻度 減少率はプラセボ群と比較して有意に高かった。 ラモトリギン投与期における副作用発現頻度は、70%(66/94例) であった。全知作 用は、※動性がまり20%(28/04版)、たまの46例) が割り8%(17/04版例)であ

用は、浮動性めまい30% (28/94例)、失調27% (25/94例)、複視18% (17/94例) であっ

た。また、ラモトリギンの維持用量を300mg/日(バルプロ酸ナトリウム非併用)又は150mg/日(バルプロ酸ナトリウム併用)、維持用量期間12週間と設定して実施した結果、ラモトリギン群における発作頻度減少率はプラセボ群と比較して有意に高かった。ラモトリギン投与期における副作用発現頻度は、71%(29/41例)であった。主な副作 用は、浮動性めまい17% (7/41例)、悪心15% (6/41例)、頭痛及び失調各12% (5/41例) であった

投与量	症例数	発作頻度減少率中央値 <sup>注1)</sup>
400mg	88	25%***
150mg <sup>注2)</sup> 又は300mg	41	26%***

注1) プラセボとの差

注2) バルプロ酸ナトリウム併用の場合

\*\* : p<0.001

### 17.1.7 海外臨床試験(小児、併用療法)

/ 1.1 / 西外臨床記録(小元、折用療法) 小児における部分発作に対するAdd-on投与による二重盲検並行群間比較試験<sup>61、62</sup> を 実施した。ラモトリギンの維持用量をバルブロ酸ナトリウム併用患者には約5mg/kg/日 (最大250mg/日)、バルプロ酸ナトリウム非併用患者には約15mg/kg/日(最大750mg/ 日)、維持用量期間12週間と設定して実施した結果、ラモトリギン群における発作頻度 減少率はプラセボ群と比較して有意に高かった。

投与群	症例数	発作頻度減少率中央値
ラモトリギン群	98	36%**
プラセボ群	101	7%

\*\* : p<0.01

ラモトリギン群における副作用発現頻度は、65%(64/98例)であった。主な副作用は、傾眠18%(18/98例)、浮動性めまい15%(15/98例)、失調10%(10/98例)であった。

17.1.8 海外臨床試験 (小児及び成人、併用療法) Lennox-Gastaut症候群 (3~25歳) における全般発作に対するAdd-on投与による二重盲 検並行群間比較試験 $^{(5)}$ 、 $^{(6)}$  を実施した。ラモトリギンの維持用量をバルプロ酸ナトリウ ム併用患者には約 $^{(5)}$ の $^{(6)}$ (最大200 $^{(6)}$ 円)、バルプロ酸ナトリウム非併用患者には 約 $^{(5)}$ (周、最大400 $^{(6)}$ 円)、維持用量期間 $^{(6)}$ 10週間と設定して実施した結果、ラモ トリギン群における発作頻度減少率はプラセボ群と比較して有意に高かった。

投与群	症例数	発作頻度減少率中央値
ラモトリギン群	78	32%**
プラセボ群	89	9%

<sup>\* :</sup> p<0.05

ラモトリギン群における副作用発現頻度は、30%(24/79例)であった。主な副作用は、発疹8%(6/79例)、嘔吐、悪心及び失調各4%(3/79例)であった。
17.1.9 海外臨床試験(小児及び成人、併用療法)強直間代発作(2~55歳)に対するAdd-on投与による二重盲検並行群間比較試験<sup>65)</sup>を実施した。ラモトリギンの維持用量をバルブロ酸ナトリウム併用患者では、2~12歳には約3mg/kg/日(最大200mg/日)、12歳超には200mg/日、バルブロ酸ナトリウム非併用患者では、2~12歳には12mg/kg/日(最大400mg/日)、12歳超には400mg/日、維持用量期間12週間と設定して実施した結果、ラモトリギン群における発作頻度減少率はブラセボ群と比較して有意に高かった。

投与群	症例数	発作頻度減少率中央値
ラモトリギン群	58	82%**
プラセボ群	59	43%

<sup>\*\* :</sup> p=0.006

ラモトリギン群における副作用発現頻度は、22%(13/58例)であった。主な副作用は、 浮動性めまい、傾眠及び悪心各5%(3/58例)であった。 〈双極性障害における気分エピソードの再発・再燃抑制〉

(X陸に降者における式がエピノートの丹光・丹流中間) 17.1.10 国内第1/皿相試験(成人) 双極 I 型障害を有する患者(215例)を対象に、第1期(8~16週間)として非盲検下で ラモトリギン200mgを投与し、第2期(26週間)として、症状が安定した患者を対象に プラセボ対照ランダム化治療中止試験60を実施した。主要評価項目である第2期開始か ら治験を中止・脱落するまでの期間 (Time to withdrawal from study: TWS) は、 下表のとおりであり、イベント発現までの時間は、ラモトリギン群ではプラセボ群と比較して長く、統計学的な有意差が認められた(p=0.010、ログランク検定)。

第Ⅱ/Ⅲ相討験におけるTWS

MATT / TIT / III	DONNE 421) OI III	
	プラセボ群	ラモトリギン群
評価例数	58例	45例
イベント発現割合	74.1% (43例)	53.3% (24例)
TWS中央値 [95%信頼区間] (日)	67.5 [32.0, 127.0]	169.0 [111.0, n/c]
プラセボ群との比較注		p=0.010

### n/c:算出不能

注) ログランク検定

第1期における副作用発現頻度は32%(69/215例)であった。主な副作用は、発疹6.5%(14/215例)、頭痛4.2%(9/215例)、傾眠3.7%(8/215例)、悪心2.8%(6/215例)であっ

### 17.1.11 国内長期投与試験(成人)

第II/II相試験に継続して実施した52週間の非盲検長期投与試験において、併用薬によ り調節した用法及び用量(50~400mg/日)でラモトリギンを投与した結果は、下表の

	_						
評価時期	例数	CGI-	·S注1)	HAM-	D17 <sup>注2)</sup>	YMF	RS <sup>(±3)</sup>
可顺时纳	DTYX	合計点	変化量	合計点	変化量	合計点	変化量
試験開始時	92	$2.9 \pm 1.1$	-	$9.7 \pm 8.0$	-	$3.0 \pm 5.5$	-
6週	84	$2.2 \pm 0.9$	$-0.7 \pm 1.0$	$4.3 \pm 4.9$	-4.7 ± 7.2	$2.6 \pm 4.4$	$-0.3 \pm 5.9$
16週	78	$2.1 \pm 0.9$	$-0.7 \pm 1.2$	$5.2 \pm 6.0$	$-3.8 \pm 7.5$	$1.7 \pm 3.0$	-1.3 ± 6.1
28週	77	$2.1 \pm 1.0$	$-0.7 \pm 1.2$	$4.5 \pm 5.1$	-4.5 ± 7.7	$2.0 \pm 5.2$	-1.1 ± 5.8
40週	70	$2.1 \pm 1.0$	$-0.6 \pm 1.2$	$4.7 \pm 5.5$	-3.9 ± 7.7	$1.7 \pm 4.0$	-1.1 ± 6.7
52週	68	$1.8 \pm 0.8$	-1.0 ± 1.1	$3.9 \pm 5.3$	-4.4 ± 6.9	$0.8 \pm 1.7$	-2.1 ± 6.0
最終評価時注4)	92	$2.1 \pm 1.2$	-0.8 ± 1.2	$5.5 \pm 7.3$	-4.3 ± 7.2	$1.9 \pm 5.6$	-1.1 ± 7.1

### 平均值 + 標準偏差

- | 一次単一次年間左 |注1| 対象疾患の重症度 |注2| ハミルトンうつ病評価尺度(17項目) |注3| ヤング躁病評価尺度
- 注4) LOCF (Last Observation Carried Forward) にて欠測値を補完、HAM-D17及び YMRSについては91例

長期投与試験に移行した症例における副作用発現頻度は、21% (19/92例) であった。主な副作用は、胃腸障害7.6% (7/92例) であった(承認時)。

### 17.3 その他

### 17.3.1 国内臨床試験における用量の違いによる発疹等の皮膚障害の発現率(バルプロ酸 ナトリウム併用患者) 承認用量(初回用量及びその後の漸増用量)より高い用量で投与した国内臨床試験(バ

がBicの重くの回的重及の「マンスとの間子用重」なり間でいて重くます。 ルプロ酸ナトリウム併用患者)での発疹等の皮膚障害の発現率は104%(18/173例)で あったのに対し、バルプロ酸ナトリウム併用患者において承認用量で投与した第Ⅲ相臨 床試験では2.9% (3/102例) であった $^{69)$ 、 $^{70}$ 。[7.1、8.1 参照]

試験	症例数	発疹等の皮膚障害の 発現例数 (発現率)
承認用量で投与した第Ⅲ相臨床試験	102	3 (2.9%)
承認用量より高い用量で投与した国内臨床試験	173	18 (10.4%)

17.3.2 国内臨床試験における皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)の発現率成人及び小児てんかん患者を対象とした第Ⅱ相及び第Ⅲ相臨床試験において、547例中3例(0.5%)に皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)が認められ、いずれもバルプロ酸ナトリウムを併用し、承認用量(初回用量及びその後の漸増用量)より高い用量を投与した症例であった(成人:335例中1例(0.3%)、小児:212例中2例(0.9%))<sup>71)</sup>。 [7.1、8.1 参照]

### 18. 薬効薬理

### 18.1 作用機序

Na+チャルを頻度依存的かつ電位依存的に抑制することによって神経膜を安定化させ、グルタミン酸等の興奮性神経伝達物質の遊離を抑制することにより抗痙攣作用を示すと考えられている<sup>72)、73)</sup>。

### 18.2 抗痙攣作用

**10.2 加燥率FPH**各種でんかん動物モデルにおいて抗痙攣作用を示すことが報告されている。 **18.2.1** マウス及びラットの最大電撃痙攣を抑制する<sup>74</sup>。 **18.2.2** 薬物(ペンチレンテトラゾール、4アミノビリジン及び6,7-dimethoxy-4-ethyl-β-carboline-3-carboxylate (DMCM)) によりマウスに誘発される強直性痙攣を抑制す

**18.2.3** ラット及びイヌの海馬における電気刺激誘発後発射を抑制する $^{77}$ 

18.24 扁桃核及び海馬キンドリングラットにおいて、キンドリング発作を抑制し、後発射持続時間を短縮する78、79。また、扁桃核キンドリングラットにおいて、キンドリング発作を抑制し、後発射持続時間を短縮する78、79。また、扁桃核キンドリングラットにおいてはキンドリングの形成を抑制セフで の形成を抑制する79)。

90形成を抑削する $^{10}$ 。 18.2.5 各種遺伝的てんかん動物モデル(聴原性発作マウス及びラット、ELマウス、lethargicマウス)のてんかん様発作を抑制する $^{80}$ 8 $^{30}$ 。 18.2.6 ラットにおける協調性運動障害作用は弱く、治療係数(協調性運動障害を示す  $ED_{50}$ 値/抗痙攣作用の $ED_{50}$ 値の比)は、フェニトインやジアゼパムよりも高い値を示

### 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称: ラモトリギン (Lamotrigine) 化学名: 3.5-Diamino-6-(2,3-dichlorophenyl)-1,2,4-triazine 分子式: C<sub>9</sub>H<sub>7</sub>Cl<sub>2</sub>N<sub>5</sub> 分子量: 256.09 性 状: 白色~微黄白色の粉末である。

化学構造式

### 21. 承認条件

医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。

### 22. 包装

〈ラモトリギン錠小児用2mg「日医工」〉

140錠「14錠×10:PTP 〈ラモトリギン錠小児用5mg「日医工」〉

140錠 [14錠×10; PTP] 〈ラモトリギン錠25mg「日医工」〉

140錠 [14錠×10; PTP] 〈ラモトリギン錠100mg「日医工」〉 140錠 [14錠×10; PTP]

### 23. 主要文献

 Newport D. J. et al: Pediatrics. 2008: 122: e223-231
 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
 健康被験者における薬物動態(ラミクタール錠: 2008年10月16日承認、申請資料 概要2.7.2.2.2.1)

概要2.7.2.2.2.1)
4) Wolf P.: J. Epilepsy. 1992: 5:73.79
5) Yuen A. W., et al.: Br. J. Clin. Pharmacol. 1992: 33:511-513
6) Binnie C. D., et al.: Epilepsia. 1986: 27:248-254
7) Jawad S., et al.: Epilepsy Res. 1987: 1:194-201
8) Anderson G. D., et al.: Clin. Pharmacol. Ther. 1996: 60:145-156
9) Morris R. G., et al.: Br. J. Clin. Pharmacol. 1998: 46:547-551
10) Yuen W. C., et al.: Br. J. Clin. Pharmacol. 1988: 26:242P
11) 抗てんかん薬併用時の薬物動態(ラミクタール錠:2008年10月16日承認、申請資料需要77.2) 料概要2722)

料概要2.7.2.2)
12 田中孝典 他: 医学と薬学. 2018: 75 (5): 515-528
13) 食事の影響 (ラミクタール錠: 2008年10月16日承認、申請資料概要2.7.6.1.1.2)
14) 血漿蛋白結合 (ラミクタール錠: 2008年10月16日承認、申請資料概要2.6.4.4.3)
15) Magdalou J., et al.: J. Pharmacol. Exp. Ther. 1992: 260: 1166-1173
16) Green M. D., et al.: Drug Metab. Dispos. 1995: 23: 299-302
17) 肝代謝及び薬物相互作用(ラミクタール錠: 2008年10月16日承認、申請資料概要2.7.2.1.7) 272217

標識体経口投与試験(ラミクタール錠:2008年10月16日承認、申請資料概要

7. 22.2.1.4)
Fillastre J. P., et al.: Drugs Exp. Clin. Res. 1993: 19: 25-32
腎機能低下者における薬物動態(ラミクタール錠: 2008年10月16日承認、申請資料概要2.7.2.2.2.3.3)

Marcellin P, et al.: Br. J. Clin. Pharmacol. 2001; 51:410-414 肝機能低下者における薬物動態(ラミクタール錠: 2008年10月16日承認、申請資 料概要2.7.2.2.2.3.1)

Posner J., et al.: J. Pharm. Med. 1991; 1:121-128 健康高齢被験者における薬物動態(ラミクタール錠:2008年10月16日承認、申請

資料概要2.7.2.2.2.3.4) バルプロ酸の長期投与を受けた健康成人における薬物動態(ラミクタール錠: 2008年10月16日承認、申請資料概要 2.7.6.2.1.7)

Ebert U., et al: Eur. J. Clin. Pharmacol. 2000: 56: 299-304 van der Lee M. J., et al.: Clin. Pharmacol. 2000: 56: 299-304 van der Lee M. J., et al.: Clin. Pharmacol. Ther. 2006: 80: 159-168 Burger D. M., et al.: Clin. Pharmacol. Ther. 2008: 84: 698-703 リスペリドン併用時の薬物動態(ラミクタール錠:2008年10月16日承認、申請資料概要2.7.6.2.4.4) 経口避妊薬併用時の薬物動態(ラミクタール錠:2008年10月16日承認、申請資料

概要27.62.4.1) オランザビンとの相互作用(ラミクタール錠:2008年10月16日承認、申請資料概

31)

32)

35)

39)

オランザピンとの相互作用(ラミクタール錠:2008年10月16日承認、申請資料概要2.72.2.2.42、2.7.6.2.42)
Levy R. H., et al.: Ther. Drug Monit. 2005: 27: 193-198
Weintraub D., et al.: Arch. Neurol. 2005: 62: 1432-1436
Doose D. R., et al.: Epilepsia. 2003: 44: 917-922
Gidal B. E., et al.: Epilepsy Res. 2005: 64: 1-11
Perucca E., et al.: Epilepsy Res. 2005: 64: 1-16
Majid O., et al.: Br. J. Clin. Pharmacol. 2016: 82: 422-430
Halász P., et al.: Epilepsia. 2009: 50: 443-453
Brodie M. J., et al.: Epilepsia. 2005: 46: 1407-1413
リチウム併用時の薬物動態(ラミクタール錠: 2008年10月16日承認、申請資料概要2.7.6.2.4.3) 要276243)

安と1,02.43/ Schieber F C., et al.: Hum. Psychopharmacol. 2009: 24: 145-152 In vitro 試験(ラミクタール錠: 2011年7月1日承認、申請資料概要2,7.46) 社内資料: 生物学的同等性試験(小児用2mg)

43)

社内資料:生物学的同等性試験(25mg)

Yamamoto T., et al.: Epilepsy & Seizure Journal of Japan Epilepsy Society.

- 46) 国際共同第Ⅲ相試験(成人、単剤療法)(ラミクタール錠:2014年8月29日承認、

- 46) 国際天同第皿相試験(成八、早和塚広)(フィンフール城・2017年0月22日 か応、審査報告書)
  47) Yasumoto S, et al.: Brain Dev. 2016: 38: 407-413
  48) 国際共同第皿相試験(小児、単剤療法)(ラミクタール錠: 2015年9月24日承認、申請資料概要2.7.6.LAM115377試験)
  49) Reunanen M., et al.: Epilepsy Res. 1996: 23: 149-155
  50) 海外第皿相試験(小児及び成人、単剤療法)(ラミクタール錠: 2014年8月29日承認、金本級生土) 507 (西アト郊 単 旧 紅駅 (小児及び成人、単剤療法) (ラミクタール錠: 2014年8月29日 産設、審査報告書) 51) 村崎光邦 他: 臨床精神薬理 2008: 11: 117-134 52) 国内等Ⅲ 相試験 (成人、併用療法) ① (ラミクタール錠: 2008年10月16日承認、申請資料帳契27.6.3.1.2)

- 53) 国内第Ⅲ相試験(成人、併用療法)②(ラミクタール錠:2008年10月16日承認、
- 国内界皿作品域、(ルノ、 は 1000年) 審査報告書) 大田原陵輔 他: てんかん研究. 2008: 25: 425-440 国内第皿相試験 (小児、併用療法) (ラミクタール錠: 2008年10月16日承認、審査
- Messenheimer J., et al.: Epilepsia. 1994; 35:113-121
- 587 Schapel G. J., et al.: J. Neurol. Neurosurg. Psychiatry. 1993: 56: 448-453 58) 海外臨床試験(成人、併用療法)①(ラミクタール錠: 2008年10月16日承認、申 59) 海外臨床試験(成人、併用療法)②(ラミクタール錠:2008年10月16日承認、申 59) 海外臨床試験(成人、併用療法)②(ラミクタール錠:2008年10月16日承認、申
- 請資料概要2.7.6.3.1.6)
- 60) 海外臨床試験 (成人、併用療法) ③ (ラミクタール錠: 2008年10月16日承認、申請資料概要27.3.3.2.2.1)
- 61) Duchowny M., et al.: Neurology. 1999: 53: 1724-1731 62) 海外臨床試験(小児、併用療法)(ラミクタール錠:2008年10月16日承認、申請資
- 料概要 2.76.31.8)
  63) Motte J., et al.: N. Engl. J. Med. 1997: 337: 1807-1812
  64) 海外臨床試験 (小児及び成人、併用療法) (ラミクタール錠: 2008年10月16日承

- 記、申請資料概要2.7.63.1.9)
  65) Biton V., et al: Neurology. 2005: 65: 1737-1743
  66) 小山司 他: 臨床精神医学. 2011: 40: 369-383
  67) 国内長期投与試験(成人)①(ラミクタール錠: 2011年7月1日承認、申請資料概
- 67) 国内長期投与試験(成人) ① (フミクタール錠・2011年7月1日季誌、中間資料帳 要2747、2765CA106052試験)
  68) 国内長期投与試験(成人) ② (ラミクタール錠:2011年7月1日承認、審査報告書)
  69) 国内臨床試験における皮膚障害の発現率 (ラミクタール錠:2008年10月16日承認、申請資料概要2763.29)
  70) 厚生労働省医薬食品局:医薬品・医療機器等安全性情報 No.287 (2012)
  71) 重篤な有害事象(皮膚障害)(ラミクタール錠:2008年10月16日承認、申請資料概 要2554)
- 要2.5.5.4)

- 要2.5.5.4)

  Xie X., et al: Pflügers Arch. 1995: 430: 437-446

  73 Leach M. J., et al.: Epilepsia. 1986: 27: 490-497

  74) Miller A. A., et al.: Epilepsia. 1986: 27: 483-489

  75) Cramer C. L., et al.: Life Sci. 1994: 54: PL271-275

  76) Dalby N. O., et al.: Epilepsia. 1989: 30: 34-40

  77) Wheatley P. L., et al.: Epilepsia. 1989: 30: 34-40

  78) Otsuki K., et al.: Epilepsy Res. 1998: 31: 101-112

  79) Stratton S. C., et al.: Epilepsy Res. 2003: 53: 95-106

  80) De Sarro G., et al.: Neuropharmacology. 1996: 35: 153-158

  81) Smith S. E., et al.: Epilepsia. 1997: 38: 408-414

  82) 遺伝的てんかんモデル動物での評価(ELマウス)(ラミクタール錠: 2008年10月16

  日承認、申請資料概要2.6.2.2.1.4)

24. 文献請求先及び問い合わせ先 日医工株式会社 お客様サポートセンター 〒930-8583 富山市総曲輪1丁目6番21 TEL (0120) 517-215 FAX (076) 442-8948

### 26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

