日本標準商品分類番号

871179

法:室温保存 有効期間:3年

選択的セロトニン再取り込み阻害剤 日本薬局方 パロキセチン塩酸塩錠

パロキセチン錠5mg オールラ パロキセチン錠10mg オールラ パロキセチン錠20mg オールラ

PAROXETINE TABLETS 5 mg, 10 mg, 20 mg TOHARA

処方箋医薬品^{注)}

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

	錠5mg	錠10mg	錠20mg
承認番号	22500AMX00175000	22400AMX00469000	22400AMX00470000
販売開始	2013年6月	2012年6月	2012年6月

1. 警告

海外で実施した7~18歳の大うつ病性障害患者を対象としたプラセボ対照試験において有効性が確認できなかったとの報告、また、自殺に関するリスクが増加するとの報告もあるので、本書を指表したプラスをは、1000円に対するといる。 る際には適応を慎重に検討すること

[5.1、8.4、9.1.2、9.7.2、15.1.2 参照]

- 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
- **2.2** MAO 阻害剤を投与中あるいは投与中止後 2 週間以内の 患者[10.1、11.1.1 参照]
- 2.3 ピモジドを投与中の患者[10.1 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	パロキセチン錠 5mg「オーハラ」	パロキセチン錠 10mg「オーハラ」	パロキセチン錠 20mg「オーハラ」
有効成分	酸塩水和物 5.69mg	1 錠中 日局パロキセチン塩 酸塩水和物 11.38mg (パロキセチンとし て 10mg) を含有	酸塩水和物 22.76mg
添加剤		ム水和物、ヒプロメロ 、ステアリン酸マグネ ウバロウ	

3.2 製剤の性状

0:E 3C/13*/IE/C									
販売名	パロキセチン錠 5mg「オーハラ」 フィルムコーテ ィング錠		パロキセチン錠 10mg「オーハラ」 フィルムコーティ ング錠		パロキセチン錠 20mg 「オーハラ」 フィルムコーティング 錠				
剤形									
色調	帯紅白色		<u> </u>	礻	帯紅白色	<u>6</u>	帯紅白色		Į.
	表面	裏面	側面	表面	裏面	側面	表面	裏面	側面
外形	OH57 5mg	OH57 5mg		0H58 10mg	0H58 10mg		0H59 20mg	0H59 20mg	
大きさ	直径: 5.6mm 厚さ: 2.4mm 86mg OH-57		享 直径: 6.6mm 厚さ: 3.6mm		直径:8.1mm 厚さ: 4.8mm				
質量				170mg			338mg		
識別表示			OH-58		OH-59				

原則として、5mg 錠は減量又は中止時のみに使用すること。

4. 効能又は効果

- ○うつ病・うつ状態○パニック障害
- ○強迫性障害
- ○社会不安障害
- ○外傷後ストレス障害

5. 効能又は効果に関連する注意

5.1 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。[1.、8.2-8.6, 9.1.1、9.1.2、15.1.2、15.1.3 参照]

〈社会不安障害及び外傷後ストレス障害〉

5.2 社会不安障害及び外傷後ストレス障害の診断は、DSM^{注)}等 の適切な診断基準に基づき慎重に実施し、基準を満たす場合に

のみ投与すること。

注)DSM: American Psychiatric Association (米国精神医学 会) の Diagnostic and Statistical Manual of Mental Disorders (精神疾患の診断・統計マニュアル)

6. 用法及び用量

〈うつ病・うつ状態〉 通常、成人には1日1回夕食後、パロキセチンとして20~40mg を経口投与する。投与は1回10~20mgより開始し、原則として1週ごとに10mg/日ずつ増量する。なお、症状により1日 40mg を超えない範囲で適宜増減する。

〈パニック障害〉

通常、成人には1日1回夕食後、パロキセチンとして 30mg を 経口投与する。投与は1回10mgより開始し、原則として1週ごとに10mg/日ずつ増量する。なお、症状により1日30mgを超えない範囲で適宜増減する。

〈強迫性障害〉

通常、成人には1日1回夕食後、パロキセチンとして 40mg を 経口投与する。投与は1回20mgより開始し、原則として1週ごとに10mg/日ずつ増量する。なお、症状により1日50mgを 超えない範囲で適宜増減する。

〈社会不安障害〉

通常、成人には1日1回夕食後、パロキセチンとして 20mg を 経口投与する。投与は1回10mgより開始し、原則として1週ごとに10mg/日ずつ増量する。なお、症状により1日40mgを 超えない範囲で適宜増減する。

〈外傷後ストレス障害〉

通常、成人には1日1回夕食後、パロキセチンとして20mgを 経口投与する。投与は1回10~20mgより開始し、原則として 1週ごとに 10mg/日ずつ増量する。なお、症状により 1日 40mg を超えない範囲で適宜増減する。

7. 用法及び用量に関連する注意

- 7.1 本剤の投与量は必要最小限となるよう、患者ごとに慎重に観 察しながら調節すること
- 7.2 原則として、5mg 錠は減量又は中止時のみに使用すること。

8. 重要な基本的注意

〈効能共通〉

- 8.1 眠気、めまい等があらわれることがあるので、自動車の運転 等危険を伴う機械を操作する際には十分注意させること。これ らの症状は治療開始早期に多くみられている。
- 8.2 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ならびに投与量を 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

なお、うつ病・うつ状態以外で本剤の適応となる精神疾患においても自殺企図のおそれがあり、さらにうつ病・うつ状態を伴う場合もあるので、このような患者にも注意深く観察しながら 投与すること。[5.1、8.3-8.6、9.1.1、9.1.2、15.1.2、 15.1.3 参照]

- 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、軽躁、躁病等があ 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、中止するなど適切な処置を行うこと。[5.1、8.2、
- 8.4 8.6、9.1.1 9.1.4、15.1.2、15.1.3 参照] 8.4 若年成人(特に大うつ病性障害患者)において、本剤投与中に自殺行動(自殺既遂、自殺企図)のリスクが高くなる可能性 が報告されているため、これらの患者に投与する場合には注意

深く観察すること。[1.、5.1、8.2、8.3、8.5、8.6、9.1.1、 9.1.2、15.1.2、15.1.3 参照]

- 8.5 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。[5.1、8.2-8.4、8.6、9.1.1、9.1.2、15.1.2、15.1.3 参照]
- 8.6 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。 [5.1、8.2-8.5、9.1.1-9.1.4、15.1.2、15.1.3 参照] 8.7 投与中止 (特に突然の中止) 又は減量により、めまい、知覚
- 障害 (錯感覚、電気ショック様感覚、耳鳴等)、睡眠障害 (悪夢 を含む、不安、焦燥、興奮、意識障害、嘔気、振戦、錯乱、発 汗、頭痛、下痢等があらわれることがある。症状の多くは投与 中止後数日以内にあらわれ、軽症から中等症であり、2週間程 で軽快するが、患者によっては重症であったり、また、回復ま でに2、3ヵ月以上かかる場合もある。これまでに得られた情報 からはこれらの症状は薬物依存によるものではないと考えられ ている。[15.1.1 参照]
 - 本剤の減量又は投与中止に際しては、以下の点に注意すること。 ・突然の投与中止を避けること。 投与を中止する際は、患者の 状態を見ながら数週間又は数ヵ月かけて徐々に減量するこ
 - ・減量又は中止する際には 5mg 錠の使用も考慮すること
 - ・減量又は投与中止後に耐えられない症状が発現した場合に は、減量又は中止前の用量にて投与を再開し、より緩やかに 減量することを検討すること。
 - ・患者の判断で本剤の服用を中止することのないよう十分な服薬指導をすること。また、飲み忘れにより上記のめまい、知覚障害等の症状が発現することがあるため、患者に必ず指示 されたとおりに服用するよう指導すること。

〈うつ病・うつ状態〉

8.8 大うつ病エピソードは、双極性障害の初発症状である可能性 があり、抗うつ剤単独で治療した場合、躁転や病相の不安定化 を招くことが一般的に知られている。従って、双極性障害を適 切に鑑別すること

〈外傷後ストレス障害〉

- 8.9 外傷後ストレス障害患者においては、症状の経過を十分に観察し、本剤を漫然と投与しないよう、定期的に本剤の投与継続 の要否について検討すること。
- 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 躁うつ病患者

躁転、自殺企図があらわれることがある。[5.1、8.2-8.6、 9.1.2、15.1.2、15.1.3 参照]

9.1.2 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

自教念慮、自殺企図があらわれることがある。[1.、5.1、8.2-8.6、9.1.1、15.1.2、15.1.3 参照]

- 9.1.3 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。[8.3、8.6、9.1.4 参照]

9.1.4 **衝動性が高い併存障害を有する患者** 精神症状を増悪させることがある。[8.3、8.6、9.1.3 参照]

- 9.1.5 てんかんの既往歴のある患者
- てんかん発作があらわれることがある。
- 9.1.6 緑内障患者

散瞳があらわれることがある

9.1.7 出血の危険性を高める薬剤を併用している患者、出血傾向 又は出血性素因のある患者

皮膚及び粘膜出血 (胃腸出血等) が報告されている。[10.2 参

9.1.8 QT 間隔延長又はその既往歴のある患者、心疾患又はその 既往歴のある患者

QT 間隔延長を起こすおそれがある。

- 9.2 腎機能障害患者
- 9.2.1 重度の腎障害のある患者

血中濃度が上昇することがある。[16.6.1 参照]

- 9.3 肝機能障害患者
- 9.3.1 肝障害のある患者

血中濃度が上昇することがある。[16.6.2 参照]

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本剤の投与を開始す ること。また、本剤投与中に妊娠が判明した場合には、投与継続が治療上妥当と判断される場合以外は、投与を中止するか、 代替治療を実施すること。

- 9.5.1 海外の疫学調査において、妊娠第1三半期に本剤を投与さ れた女性が出産した新生児では先天異常、特に心血管系異常(心 室又は心房中隔欠損等)のリスクが増加した。このうち1つの 調査では、一般集団における新生児の心血管系異常の発生率は 約1%であるのに対し、パロキセチン曝露時の発生率は約2%と 報告されている。
- 9.5.2 妊娠末期に本剤を投与された女性が出産した新生児におい て、呼吸抑制、無呼吸、チアノーゼ、多呼吸、てんかん様発作、振戦、筋緊張低下又は亢進、反射亢進、ぴくつき、易刺激性、抵抗ながながない。 持続的な泣き、嗜眠、傾眠、発熱、低体温、哺乳障害、嘔吐、 低血糖等の症状があらわれたとの報告があり、これらの多くは

出産直後又は出産後24時間までに発現していた。なお、これら の症状は、新生児仮死あるいは薬物離脱症状として報告された 場合もある。

9.5.3 海外の疫学調査において、妊娠中に本剤を含む選択的セロ トニン再取り込み阻害剤を投与された女性が出産した新生児に おいて新生児遷延性肺高血圧症のリスクが増加したとの報告が ある1).2)。このうち1つの調査では、妊娠34週以降に生まれた 新生児における新生児遷延性肺高血圧症発生のリスク比は、妊 娠早期の投与では 2.4(95%信頼区間 1.2-4.3)、妊娠早期及び 後期の投与では 3.6(95%信頼区間 1.2-8.3)であった2)

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、授乳の継続又 は中止を検討すること。授乳婦の患者に本剤10~40mgを1日1回8日間以上反復経口投与した時、投与量の約1%が乳汁中へ 移行した3)(外国人データ)。

9.7 小児等

- 9.7.1 小児等を対象とした臨床試験は実施していない。長期投与 による成長への影響については検討されていない。 9.7.2 海外で実施した7~18 歳の大うつ病性障害患者 (DSM-IV
- における分類)を対象としたプラセボ対照の臨床試験において 本剤の有効性が確認できなかったとの報告がある。また、7~18 歳の大うつ病性障害、強迫性障害、社会不安障害患者を対象と した臨床試験を集計した結果、2%以上かつプラセボ群の2倍以上の頻度で報告された有害事象は以下のとおりであった。[1. 参照]
 - ·本剤投与中:食欲減退、振戦、発汗、運動過多、敵意、激越、 情動不安定(泣き、気分変動、自傷、自殺念慮、自殺企図等) なお、自殺念慮、自殺企図は主に 12~18 歳の大うつ病性障害 患者で、また、敵意(攻撃性、敵対的行為、怒り等)は主に 強迫性障害又は12歳未満の患者で観察された。
- ・本剤減量中又は中止後:神経過敏、めまい、嘔気、情動不安 定 (涙ぐむ、気分変動、自殺念慮、自殺企図等)、腹痛

9.8 高齢者

血中濃度が上昇するおそれがあるため、十分に注意しながら投 与すること。また、抗利尿ホルモン不適合分泌症候群 (SIADH)、出血の危険性が高くなるおそれがあるので注意する こと。[11.1.5、16.6.3 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。また、 CYP2D6 の阻害作用をもつ。[16.4 参照] 10.1 併用禁忌 (併用しないこと)

10.1 月カ赤心 (月カひないとこ)					
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子			
MAO 阻害剤 セレギリン塩酸塩 (エフピー) ラサギリンメシル酸 塩 (アジレクト) サフィナミドメシル 酸塩 (エクフィナ) [2.2、11.1.1 参照]	MAO 阻害剤を投与中あ るいは投与中止後2週 間以内の患者には投与	高まると考えられてい			
ピモジド [2.3 参照]	QT 延長、心室性不整脈 (torsade de pointes を 含む)等の重篤な心臓血 管系の副作用があらわ れるおそれがある。	用により、ピモジドの血			

10 2 併用注章 (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
メチルチオニニウム 塩化物水和物 (メチ レンブルー)	セロトニン症候群等の セロトニン作用による 症状があらわれること がある。 こる際には観察を什分に 行うこと。	メチルチオニニウム塩 化物水和物は MAO 阻 害作用を有するため、セ ロトニン作用が増強さ れる。
フェノチアジン系抗精 神病剤 ペルフェナジン リスペリドン [11.1.2 参照]	これらの抗精神病剤と の併用により悪性症候 群があらわれるおそれ がある。 これらの薬剤の作用が 増強され、過鎮静、錐体	本剤が肝臓の薬物代謝 酵素 CYP2D6 を阻害することにより、患者に血 中濃度が上昇するおそ れがある。 ペルフェナジンとの併 用により、ペルフェカ6 倍 シの血中濃度が約6 倍
		増加したことが報告されている。 リスペリドンとの併りにより、リスペリになりにより、リスペリにが活性代謝物の増加したで活性代謝特別を増加した。 皮が報告されている。 イミり、イミリケーを増加しいが約1.7 倍増加しいが約1.7 倍増加しいたことが報告されていいた。
三環系抗うつ剤 アミトリプチリン塩 酸塩 ノルトリプチリン塩 酸塩 イミプラミン塩酸塩	これら薬剤の作用が増強されるおそれがある。 イミプラミンと本剤の イミプラミンと本剤の が相互作用試験にお いて、併用投与により鎮 静及び抗コリン作用の 症状が報告されている。	本剤が肝臓の薬物代謝するとにより、患者のとにより、患者のとはこれら、薬の中濃度が上昇するとのする。 ペルンフェンス・パルンリカルの血たとが報告とが報告とが報告といる。 がいる はいる はいる はいる はいる はいる はいる はいる はいる はいる は
		リスペリドンとの併用 及いリスペリドンとの リスペリドンとの リスペリドンとの リスペリドンとの により、 はお約1.4 倍増加 ことが報告さいる。 日本での はより、 イミプラミンと により、 が約1.7 倍増加 により、 が約1.7 倍増加 にことが報告されてい ない ない ない ない ない にことが になり、 ない になり、 ない になり、 ない になり、 ない になり、 ない にない にない にない にない にない にない にない
酸塩フレカイニド酢酸塩	これら薬剤の作用が増強されるおそれがある。	本酵素 CYP2D6 を患素するとによれらい。 本部 を L に が と いっ 中 が で と いっ か いっ か い で で で で で で で で で で で で で で で で で で
β-遮断剤 チモロールマレイン 酸塩	これら薬剤の作用が増強されるおそれがある。	本剤がFYP2D6 を を限るった。 を思考す。 とにより、ら昇 が代表とによが上。 サベルにしている。 がの方でも、 がの方でも、 がのフェいで、 で、で、で、で、で、で、で、で、で、で、で、で、で、で、で、で、で、で、

-tt-tut 64 66	Which do the Library Last.	
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
メトプロロール酒石 酸塩	メトプロロールと本剤 の併用投与により、重度 の血圧低下が報告され ている。	本剤が肝臓の薬物代謝酵素 CYP2D6 を阻害っことにより、メトプロロールの (S) -体及び (R) -体の $\mathrm{T}_{1/2}$ がそれぞれ約 2.1 及び 2.5 倍、AUC がそれぞれ約5 &が 8 倍増加したことが報告されている。
アトモキセチン塩酸塩	併用によりアトモキセチンの血中濃度が上昇したとの報告がある。	本剤が肝臓の薬物代謝 酵素 CYP2D6 を阻害す ることによると考えら れる。
タモキシフェンクエン 酸塩	タモキシフェンの作用 が減弱されるおそれが ある。 併用により乳癌による 死亡リスクが増加した との報告がある。	本剤が肝臓の薬物代謝 酵素 CYP2D6 を阻害す ることにより、タモキの フェンの活性代謝物の 血中濃度が減少するお それがある。
キニジン硫酸塩水和物 シメチジン [16.7.3 参照]	本剤の作用が増強する おそれがある。	これらの薬剤の肝薬物 代謝酵素阻害作用により、本剤の血中濃度が上 昇するおそれがある。
フェニトイン フェノバルビタール カルバマゼピン リファンピシン [16.7.1、16.7.2 参 照]	本剤の作用が減弱するおそれがある。	これらの薬剤の肝薬物 代謝酵素誘導作用により、本剤の血中濃度が低 下するおそれがある。
ホスアンプレナビルカ ルシウム水和物とリト ナビルの併用時	本剤の作用が減弱する おそれがある。	作用機序は不明であるが、ホスアンプレナビルとリトナビルとの併用 時に本剤の血中濃度が約60%減少したことが報告されている。
ワルファリンカリウム [16.7.5 参照]	ワルファリンの作用が 増強されるおそれがあ る。	本剤との相互作用は認められていないが、他の抗うつ剤で作用の増強が報告されている。
ジゴキシン [16.7.4 参照]	ジゴキシンの作用が減 弱されるおそれがある。	健康人において、本剤と の併用によるジゴキシ ンの血中濃度の低下が 認められている。
止血・血液凝固を阻害する薬剤 非ステロイド性抗炎症剤、アリンカリウム等 出血症状の報告のあ薬剤 フェバ剤、エテアジン系抗抗精神病剤、三環系前方つ剤等 [9.1.7 参照]	出血傾向が増強するお それがある。	これらの薬剤を併用することにより作用が増強されることが考えられる。
アルコール (飲酒) [16.7.5 参照]	本剤服用中は、飲酒を避けることが望ましい。	本剤との相互作用は認められていないが、他の抗うつ剤で作用の増強が報告されている。

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 セロトニン症候群 (頻度不明) 不安、焦燥、興奮、錯乱、幻覚、反射亢進、ミオクロヌス、発 不安、馬際、興奮、 超乱、 幻見、 反射九連、 ミオクロメス、 発汗、戦慄、頻脈、振戦等があらわれるおそれがある。セロトニン作用薬との併用時に発現する可能性が高くなるため、特に注意すること。 異常が認められた場合には、 投与を中止し、 水分補給等の全身管理とともに適切な処置を行うこと。 [2.2、10.1、10.2 参照]

11.1.2 悪性症候群(頻度不明)

無動緘黙、強度の筋強剛、嚥下困難、頻脈、血圧の変動、発汗 無動機然、強度の肋強胸、無下困難、頻脈、血圧の変動、発行等が発現し、それに引き続き発熱がみられる場合がある。抗精神病剤との併用時にあらわれることが多いため、特に注意すること。異常が認められた場合には、抗精神病剤及び本剤の投与を中止し、体冷却、水分補給等の全身管理とともに適切な処置を行うこと。本症発現時には、白血球の増加や血清 CK の上昇がみられることが多く、また、ミオグロビン尿を伴う腎機能の低下がなるとなったがまる。 低下がみられることがある。[10.2 参照]

- 11.1.3 痙攣 (0.1%未満)、錯乱、幻覚、せん妄 (いずれも頻度不 明)
- 11.1.4 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)、多形紅 斑(いずれも頻度不明)
- 11.1.5 抗利尿ホルモン不適合分泌症候群 (SIADH) (頻度不明) 主に高齢者において、低ナトリウム血症、痙攣等があらわれる ことが報告されている。異常が認められた場合には、投与を中 止し、水分摂取の制限等適切な処置を行うこと。[9.8 参照]

11.1.6 重篤な肝機能障害 (頻度不明)

肝不全、肝壊死、肝炎、黄疸等があらわれることがある。必要 に応じて肝機能検査を行い、異常が認められた場合には、投与 を中止する等適切な処置を行うこと。

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 白血球減少 (2.4%)、血小板減少 (0.1%)、汎血球減少、 無顆粒球症(いずれも頻度不明)

血液検査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、適切な処置を行うこと。

11.1.9 アナフィラキシー (頻度不明)

アナフィラキシー(発疹、血管性浮腫、呼吸困難等)があらわ れることがある。

11.2 その他の副作用						
	10%以上	10%未満	頻度不明			
全身症状		倦怠 (感)、ほて り、無力症、疲 労、発熱、悪寒				
精神神経系	傾眠 (23.6%)、め まい	頭痛、神経動物、神経動物、神経動物、神経動物、神経動物、神経動物、神経動物で、中域の水の水の水の水の水の水の水の水の水の水の水の水の水の水の水の水の水の水の水	レストレスレッ			
消化器	嘔気	便秘、食欲不振、 腹痛、口渴、嘔 吐、下痢、消化 不良				
循環器		心悸亢進、一過性 の血圧上昇又は 低下、起立性低血 圧、頻脈				
過敏症		発疹、そう痒、蕁 麻疹、血管性浮 腫、紅斑性発疹	光線過敏症			
血液		白血球増多、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、				
肝張		肝機能検査値異常(ALT 、 AST、y-GTP、 LDH、AI-P、総 ビリルビンの上 昇、ウロビリノー ゲン陽性等)				
腎臓・泌尿器		BUN 上昇、尿沈 渣(赤血球、白血 球)、尿蛋白、排 尿困難、尿閉、尿 失禁				
眼		霧視、視力異常、 散瞳	急性緑内障			
その他		性機能異常(射精 異常(射精 関勢、注2)、2、2、2、2、4、2、2、4、2、4、2、4、2、4、3、2、4、4、4、4	高プロラクチン 血症			

注1) 内的な落ち着きのなさ、静坐/起立困難等の精神運動性激 越であり、苦痛が伴うことが多い。治療開始後数週間以内に発 現しやすい。

注2)強迫性障害患者を対象とした本邦での臨床試験において 95 例中 6 例 (6.3%) に射精遅延等の性機能異常が認められた。

13. 過量投与

13.1 症状

外国において、本剤単独 2000mg までの、また、他剤との併用 による過量投与が報告されている。過量投与後にみられる主な 症状は、11.副作用の項にあげる症状の他、発熱、不随意筋収縮 及び不安等である。飲酒の有無にかかわらず他の精神病用薬と 併用した場合に、昏睡、心電図の変化があらわれることがある。

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 海外において、1 日量 10mg ずつ1 週間間隔で減量し 20mgで1週間投与継続し中止する漸減法を実施した臨床試験 を集計した結果、漸減期又は投与中止後に観察された有害事象 の頻度は30%、プラセボ群は20%であった。さらに10mgまで 減量する漸減法を実施した7~18歳の患者が対象の試験では本
- 剤 32%、プラセボ群 24%であった。[8.7 参照] 15.1.2 海外で実施された大うつ病性障害等の精神疾患を有する 患者を対象とした、本剤を含む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上昇は認められず、65歳以上にお いてはそのリスクが減少した。[1.、5.1、8.2-8.6、9.1.1、 9.1.2 参照]
- 15.1.3 海外で実施された精神疾患を有する成人患者を対象とし た、本剤のプラセボ対照臨床試験の検討結果より、大うつ病性 障害の患者において、プラセボ群と比較して本剤投与群での自 殺企図の発現頻度が統計学的に有意に高かった(本剤投与群 3455 例中 11 例 (0.32%)、プラセボ群 1978 例中 1 例 (0.05%))。 なお、本剤投与群での報告の多くは18~30歳の患者であった。 [5.1、8.2-8.6、9.1.1、9.1.2 参照]
- 15.1.4 主に50歳以上を対象に実施された海外の疫学調査において、選択的セロトニン再取り込み阻害剤及び三環系抗うつ剤を 含む抗うつ剤を投与された患者で、骨折のリスクが上昇したと の報告がある
- 15.1.5 海外で実施された臨床試験において、本剤を含む選択的セ ロトニン再取り込み阻害剤が精子特性を変化させ、受精率に影 響を与える可能性が報告されている。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

健康成人(20~27歳)にパロキセチン10、20又は40mgを単 回経口投与した時の投与量で補正した最高血漿中濃度 (Cmax) の平均値は 10mg 群と比較して 20 及び 40mg 群でそれぞれ 1.98 及び 4.69 倍であり、投与量の増加を上回った増加が確認 された。また、40mg 群の投与量で補正した血漿中濃度曲線下 面積 (AUC) は 20mg 群の 2.48 倍であり、Cmax と同様に投与量の増加を上回った増加がみられ、薬物動態の非線形性が確認 された4)

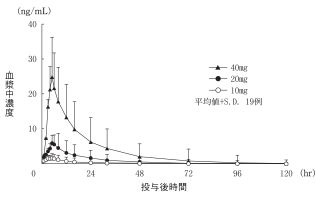


図 健康成人にパロキセチン 10、20 又は 40mg を単回経口投与 した時の血漿中パロキセチン濃度

表 健康成人に単回経口投与した時の薬物動態学的パラメータ

投与量 (mg)	C _{max} (ng/mL)	t _{max} (hr)	AUC (ng·hr/mL)	t _{1/2} (hr)
10	1.93 ± 1.38	4.61 ± 1.04	_	_
20	6.48 ± 4.10	5.05 ± 1.22	119.6 ± 100.1	14.35 ± 10.99
40	26.89 ± 11.00	4.58 ± 0.96	447.2 ± 254.8	14.98 ± 11.51

: 算出できず

平均值±S.D., n=19

tmax:最高濃度到達時間、t1/2:消失半減期

16.1.2 反復投与

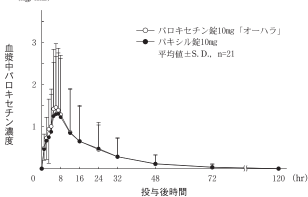
健康成人(21~27 歳)にパロキセチン 20mg を 1 日 1 回 10 日 間反復経口投与した時の血漿中濃度は、初回投与 5 時間後に C_{max} 12.5ng/mL に達し、 $t_{1/2}$ は約 10 時間であった。 C_{min} は反復投与 7 日目に定常状態(約 23ng/mL)に達した。反復投与時の血漿中濃度は、最終投与 5 時間後に C_{max} 59.5ng/mL に達 し、t_{1/2} は約 15 時間であった⁵⁾。

16.1.3 生物学的同等性試験

〈パロキセチン錠 10mg「オーハラ」〉

パロキセチン錠 10mg「オーハラ」とパキシル錠 10mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠(パロキセチンとしてそれ ぞれ 10mg) 健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中未変 化体濃度を測定した。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) $\sim log$ (1.25) の範囲であり、両剤の生物学的同等性が 確認された6)

(ng/mL)



血漿中パロキセチン濃度の推移 **薬物動能パラメータ**

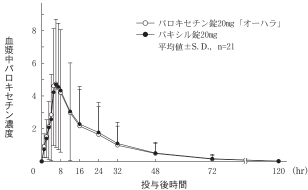
未物動芯パノバーノ					
	AUC _{0-120hr} (ng · hr/mL)	$\begin{array}{c} C_{max} \\ (ng/mL) \end{array}$	t _{max} (hr)	t1/2 (hr)	
パロキセチン錠 10mg「オーハラ」	28.360 ± 34.962	1.649 ± 1.533	4.0±2.2	11.0±3.8	
パキシル錠 10mg	27.822 ± 34.826	1.493 ± 1.455	5.1 ± 2.6	12.6±4.8	

(平均值±S.D., n=21)

〈パロキセチン錠 20mg「オーハラ」〉

パロキセチン錠 20mg「オーハラ」とパキシル錠 20mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(パロキセチンとしてそれ ぞれ 20mg) 健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中未変 化体濃度を測定した。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) $\sim log$ (1.25) の範囲であり、両剤の生物学的同等性が 確認された6)。

(ng/mL)



血漿中パロキセチン濃度の推移

薬物動態パラメータ

	/ / / / J// / / / / / / / / / / / / / /			
	AUC _{0-120hr} (ng·hr/mL)	$C_{max} \ (ng/mL)$	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
パロキセチン錠 20mg「オーハラ」	96.311 ± 96.409	4.934 ± 3.971	5.7 ± 0.9	12.6±2.5
パキシル錠 20mg	100.451 ± 101.326	4.876 ± 3.941	5.9 ± 1.2	13.0 ± 2.3

(平均值±S.D., n=21)

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

健康成人にパロキセチン 20mg を空腹時又は食後に単回経口投 与した時の薬物動態学的パラメータに差は認められず、食事の 影響はないと考えられる7)(外国人データ)。

16.3 分布

16.3.1 血漿タンパク結合率

In vitro でヒト血漿にパロキセチンの 100 又は 400ng/mL を添加した時の血漿タンパク結合率は、それぞれ約 95 及び 93%で あった⁸⁾

16.3.2 血球分配率

In vitroでヒト血液に¹⁴C 標識パロキセチン塩酸塩を添加した 時の血球分配率は51%であり、血球移行が認められた9)。

16.4 代謝

ヒト肝ミクロソームを用いた in vitro 試験により、パロキセチ ンの CYP2D6 に対する阻害様式は拮抗阻害であり、sparteine の脱水素反応を指標とした Ki値は $0.15 \mu M$ であった $^{10)}$ パロキセチンは主に肝臓の CYP2D6 により代謝されることから、薬物動態の非線形性は CYP2D6 による代謝の飽和と考えら れる11)

パロキセチンが CYP2D6 を阻害し、表現型が Extensive Metabolizer から Poor Metabolizer 様へ変換することから、 CYP2D6 で代謝される薬剤との相互作用が考えられる12)~14) なお、この表現型の変換は休薬後約1週間で回復する11)。[10. 参照]

16.5 排泄

健康成人に¹⁴C 標識パロキセチン塩酸塩 30mg を単回経口投与 した時の放射能は、投与後 168 時間以内に投与量の約 64%が尿 中にほとんど代謝物として排泄され、糞中には約35%が排泄された15,16 (外国人データ)。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害者

腎機能障害者にパロキセチン 20mg を 1 日 1 回 18 日間反復経 口投与した時、重度の腎機能障害者(クレアチニンクリアラン ス値 30mL/分未満) において、血漿中濃度の上昇及び AUC の増大が認められた¹⁷⁾ (外国人データ)。[9.2.1 参照]

16.6.2 肝機能障害者

肝機能障害者に肝機能低下の程度に応じパロキセチン 20 又は 30mgを1日1回14日間反復経口投与した時、血漿中濃度の上 昇、t_{1/2} の延長及び AUC の増大が認められた¹⁸⁾ (外国人デー タ)。[9.3.1 参照]

16.6.3 高齢者

健康高齢者 (65~80歳) にパロキセチン 20mg を単回経口投与 した時の血漿中濃度は投与約 6 時間後に C_{max} 7.3ng/mL に達 し、t1/2 は約 18 時間であった19)。[9.8 参照]

16.7 薬物相互作用

16.7.1 フェノバルビタール

フェノバルビタール 100mg を 1 日 1 回 14 日間反復投与し、14 日目にパロキセチン 30mg を単回経口投与した時、血漿中パロ キセチンの AUC 及び t1/2 は、それぞれ平均 25 及び 38%減少 した20)。[10.2 参照]

16.7.2 フェニトイン

フェニトイン 300mg を 1 日 1 回 14 日間反復投与し、14 日目に パロキセチン 30mg を単回経口投与した時、血漿中パロキセチ ンの AUC 及び t_{1/2} は、それぞれ平均 50 及び 35%減少した。パ ロキセチン 30mg を 1 日 1 回 14 日間反復投与し、14 日目にフ ェニトイン 300mg を単回経口投与した時、フェニトインの AUC は平均 12%減少した²⁰⁾。[10.2 参照]

16.7.3 シメチジン パロキセチン 30mg を 1 日 1 回 28 日間反復投与し、投与 22~ 28 日目にシメチジン 300mg を 1日 3 回反復併用投与した時、 定常状態におけるパロキセチン濃度は、併用投与期間中に約 50%増加した20)。[10.2 参照]

16.7.4 ジゴキシン

ジゴキシン 0.25mg を 1 日 1 回 28 日間反復投与し、投与 15~ 42日目にパロキセチン 30mgを1日1回反復併用投与した時、 定常状態におけるジゴキシンの平均 AUC は、パロキセチンの 併用により 15%減少した²⁰⁾。[10.2 参照]

16.7.5 その他の薬剤

プロプラノロール、ジアゼパム、ワルファリン、ジゴキシン、 メチルドパ又はアルコールとの併用投与において、パロキセチ ンの薬物動態に影響はみられなかった²⁰⁾。また、パロキセチン はワルファリン、グリベンクラミド及びフェニトインの血漿タ ンパク結合率に影響を及ぼさなかった (*in vitro*) ²¹⁾。[10.2 参 照]

16.8 その他

パロキセチン錠 5mg「オーハラ」は溶出挙動に基づき、パロキ セチン錠 10mg「オーハラ」と生物学的に同等とみなされた²²⁾。

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈うつ病・うつ状態〉

17.1.1 国内臨床試験

重盲検比較試験²³⁾⁻²⁵⁾及び一般臨床試験²⁶⁾⁻²⁹⁾において、うつ 病・うつ状態に対して、1 回 10~40mg、1 日 1 回投与の有効率は 50.4%(229/454 例)であった。

なお、高齢のうつ病・うつ状態患者を対象とした一般臨床試験²⁸⁾での有効率は55.1% (27/49 例) であり、認められた副作 用の種類、副作用発現率及びその程度は、非高齢者と同様であ った。

〈パニック障害〉

17.1.2 国内臨床試験

重盲検比較試験^{30),31)}及び一般臨床試験³²⁾において、パニック 障害に対して、1回 10~30mg、1 日 1 回投与の有効率は 59.9% (106/177 例) であった。

なお、プラセボを対照とした二重盲検比較試験31)においてパロ キセチンの有用性が確認された。副作用発現頻度は、49.4% (42/85 例) であった。主な副作用は、嘔気 20.0% (17/85 例) であった

〈強迫性障害〉

17.1.3 国内臨床試験

プラセボを対照とした二重盲検比較試験³³⁾において、強迫性障 害に対して、1回20~50mg、1日1回投与の有効率は50.0% (47/94例) であり、パロキセナンの有用性が確認された。

副作用発現頻度は、71.6%(68/95例)であった。主な副作用 は、嘔気 28.4% (27/95 例)、傾眠 22.1% (21/95 例) 及び便秘 11.6% (11/95例) であった $^{34)}$ 。

〈社会不安障害〉

17.1.4 国内臨床試験

プラセボを対照とした二重盲検比較試験において、社会不安障害に対してパロキセチンを1日1回20mg又は40mgを投与した際、プラセボに対するLSAS合計点減少度の差はそれぞれ-7.2又は-6.2であり、プラセボに対して有意に減少した。

表 1 投与 12 週時の I SAS 合計占減少度

衣	表 1 投 12 適時の LSAS 合計					
		プラセボ群	20mg 群	40mg 群		
症例	症例数		132	133		
LSAS 合計点	投与開始時 (±SD)	80.2±15.3	80.8 ± 14.2	81.6 ± 14.5		
LOAS 音前点	投与 12 週時 (±SD)	60.1 ± 22.0	53.2 ± 23.1	54.8 ± 21.3		
投与開始時 からの減少度	調整済み 平均値	-20.4	-27.6	-26.5		
減少度の差 (対プラセボ群)	平均値 (95%CI)	_	-7.2 (-12.7,-1.7)	-6.2 (-11.6,-0.7)		
(対プラセホ研)	p 値 ^{注 1)}	_	0.007	0.025		

注1): Dunnett の多重比較検定、調整済み、有意水準:両側5%

副作用発現頻度は、20mg 群で 75.0%(99/132 例)及び 40mg 群で 82.8%(111/134 例)であった。主な副作用は、20mg 群で は傾眠 41.7% (55/132 例)、浮動性めまい 18.2% (24/132 例)、 悪心 18.9%(25/132 例)及び頭痛 11.4%(15/132 例)、40mg 群では傾眠 38.8%(52/134 例)、浮動性めまい 30.6%(41/134 例)、悪心 21.6% (29/134 例)、頭痛 15.7% (21/134 例)、便秘 15.7% (21/134 例) 及び倦怠感 10.4% (14/134 例) であった

17.1.5 国内臨床試験

非盲検試験において、パロキセチンを1日1回20~40mg、52 週間投与した際のLSAS合計点は経時的に減少し、52週時の減 少度の平均値は-46.8±28.43であった。

表 2 長期投与時における投与開始時からの LSAS 合計点減少度

(30 / 11)		
LSAS 合計点 (±SD)	投与開始時	95.6 ± 16.47
投与開始時からの 減少度(±SD)	投与4週時	-11.4 ± 11.42
	投与8週時	-21.9 ± 16.07
	投与 12 週時	-28.8 ± 19.19
	投与 24 週時	-36.2 ± 21.94
	投与 36 週時	-40.3 ± 24.32
	投与 52 週時	-46.8 ± 28.43

副作用発現頻度は、78.9%(45/57 例)であった。主な副作用 は、傾眠 45.6%(26/57 例)、悪心 29.8%(17/57 例)、浮動性 めまい 12.3% (7/57 例)、胃不快感 10.5% (6/57 例) 及び便秘 10.5% (6/57 例) であった 37 。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

パロキセチン塩酸塩は選択的なセロトニン (5-HT) 取り込み阻 害作用を示し、神経間隙内の 5-HT 濃度を上昇させ、反復経口投与によって 5-HT2c 受容体の down-regulation を誘発することにより、抗うつ作用及び抗不安作用を示すと考えられる³⁸⁾。

18.2 5-HT 取り込み阻害作用

18.2.1 パロキセチン塩酸塩は in vitro においてラット視床下部 18.2.1 パロキセチン塩酸塩は in vitro においてラット視床下部シナプトソーム分画への 5-HT 取り込み阻害作用を示した 38)。 Ex vivo 試験においても経口投与により 5-HT 取り込み阻害作用を示し、反復投与しても 5-HT 取り込み阻害作用は示すものの、ノルアドレナリン取り込み阻害作用は示さず、その 5-HT 取り込み阻害作用は最終投与 24 時間後に消失した 39)。 18.2.2 パロキセチン塩酸塩はラットの背側縫線核及び前頭葉皮質における細胞外 5-HT 含量を増加させた 40)。 また、マウスにおける 5-HTP 誘発 head twitch 行動の増強作用 41)及びラットにおける PCA 誘発自発運動量増加の抑制作用を示したこと

における PCA 誘発自発運動量増加の抑制作用を示したこと から⁴²⁾、行動薬理学的にも 5-HT 取り込み阻害作用が示された。

18.3 5-HT_{2C} 受容体 down-regulation 誘発作用 ラットにおいてパロキセチン塩酸塩は mCPP 誘発自発運動活 性減少に対して単回投与では作用を示さなかったが、反復投与

で拮抗作用を示したことから、反復投与により 5-HTxc 受容体 の down-regulation を誘発することが示された⁴³⁾。

18.4 **抗うつ作用** 18.4.1 マウス強制水泳試験において反復投与により用量依存的 な無動時間の短縮作用を示した44)。

18.4.2 マウス尾懸垂試験において用量依存的な無動時間の短縮 作用を示した45)

18.4.3 縫線核破壊ラットのムリサイド行動に対して用量依存的 な抑制作用を示した46)。

18.5 抗不安作用

18.5.1 ラット social interaction 試験において反復投与により social interaction 時間の増加作用を示した⁴⁷⁾。

18.5.2 ラット Vogel 型コンフリクト試験において反復投与により抗コンフリクト作用を示した⁴⁸⁾。

18.5.3 ラット高架式十字迷路試験において反復投与により open arm における滞在時間及び進入回数を増加させた⁴⁹⁾。

18.6 抗強迫性障害作用

マウスガラス玉覆い隠し行動試験においてガラス玉覆い隠し行 動を抑制した50)

18.7 抗外傷後ストレス障害作用

Single prolonged stress 負荷ラット (外傷後ストレス障害モデル) において状況恐怖誘発すくみ行動を抑制した⁵¹⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

-般的名称:パロキセチン塩酸塩水和物

(Paroxetine Hydrochloride Hydrate)

名: (3S,4R)-3-[(1,3-Benzodioxol-5-

yloxy)methyl]-4-(4-fluorophenyl)piperidine

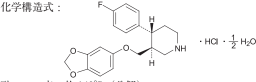
monohydrochloride hemihydrate

子 式: $C_{19}H_{20}FNO_3 \cdot HCl \cdot 1/2H_2O$

子 量:374.83 性

状:本品は白色の結晶性の粉末である。本品はメタノ

ールに溶けやすく、エタノール (99.5) にやや溶けやすく、水に溶けにくい。



融 点:約140℃(分解)

22. 包装

〈パロキセチン錠 5mg「オーハラ」〉

(PTP) 100 錠 (10 錠×10)

〈パロキセチン錠 10mg「オーハラ」〉 (PTP) 100 錠(10 錠×10)

〈パロキセチン錠 20mg「オーハラ」〉 (PTP) 100 錠 (10 錠×10)

23. 主要文献

- 1) Chambers CD, et al.: N Engl J Med. 2006; 354: 579-587
- 2) Kallen B, et al.: Pharmacoepidemiol Drug Saf. 2008; 17:
- 3) Öhman R, et al.: J Clin Psychiatry. 1999; 60: 519-523 4) 入江 廣ほか:薬理と治療. 2000; 28 (Suppl 1): 47-68 5) 村崎光邦ほか:薬理と治療. 2000; 28 (Suppl 1): 37-46 6) 陶易王ほか:新薬と臨床. 2012; 61: 693-705

- 20mg 単回経口投与した時の食事の影響 (パキシル錠:2000 年9月22日承認、申請資料概要へ.3.7.1)
- 8) 血漿タンパク結合率 (パキシル錠: 2000年9月22日承認、 申請資料概要へ.2.2.5)
- 9) 血球分配率 (パキシル錠: 2000年9月22日承認、申請資料 概要へ.2.2.6)
- 10) Crewe HK, et al.:Br J Clin Pharmacol. 1992;34:262-265
- 11) Sindrup, S. H. et al.: Clin. Pharmacol. Ther., 1992; 51:278-287
- 12) Özdemir V, et al. : Clin Pharmacol Ther. 1997 ; 62 : 334-347
- 13) Albers LJ, et al. : Psychiatry Res. 1996; 59: 189-196
- 14) Hemeryck A, et al. : Clin Pharmacol Ther. 2000; 67: 283-291
- 15) Kaye CM, et al.: Acta Psychiatr Scand Suppl. 1989; 350:60-75
- 16) 健常成人 (西欧人) に¹⁴C 標識塩酸パロキセチンを単回経 口投与した時の吸収・代謝・排泄 (パキシル錠:2000年9 月22日承認、申請資料概要へ.3.5)
- 17) 腎機能低下者(西欧人)に反復経口投与した時の体内動態 (パキシル錠: 2000年9月22日承認、申請資料概要 \land 3 9 1)
- 18) Dalhoff K, et al.: Eur J Clin Pharmacol. 1991;41:351-354
- 19) 永田良一ほか:薬理と治療. 2000; 28 (Suppl 1): 89-110
- 20) 薬物相互作用 (パキシル錠: 2000年9月22日承認、申請
- 資料概要へ.4.1.3、審査報告書) 21) 血漿タンパク結合率 (パキシル錠: 2000 年 9 月 22 日承認、 申請資料概要へ.4.3)
- 22) 大原薬品工業株式会社 社内資料:溶出試験(2012年)
- 23) 三浦貞則ほか:薬理と治療.2000;28 (Suppl 1):137-160

- 24) 筒井末春ほか:薬理と治療.2000;28 (Suppl 1):161-185
- (Suppl 1): 187-210 三浦貞則ほか:薬理と治療.2000;28
- 26) 三浦貞則ほか:薬理と治療.2000; 28 (Suppl 1): 119-135 27) 斎藤正己ほか:薬理と治療.2000; 28 (Suppl 1): 211-223
- 28) 片岡憲章ほか:薬理と治療.2000;28 (Suppl 1):225-236
- 29) 小林一広ほか:薬理と治療.2000;28 (Suppl 1): 237-252 30) 筒井末春ほか:薬理と治療.2000;28 (Suppl 1):271-294
- 31) 筒井末春ほか:薬理と治療.2000:28 (Suppl 1):295-314 32) 筒井末春ほか:薬理と治療.2000:28 (Suppl 1):253-269
- 33) 上島国利ほか:薬理と治療 2004 ; 32:577-591
- 34) 第Ⅱ相検証的試験 (660 試験) (パキシル錠:2006年1月 23 日承認、申請資料概要 2.7.6.1)
- 35) 比較対照臨床試験 (パキシル錠: 2009年10月16日承認、 申請資料概要 2.7.6.1.1)
- 36) 第Ⅲ相試験 (パキシル錠: 2009年10月16日承認、審査報
- 37) 非対照臨床試験 (パキシル錠: 2009年10月16日承認、申 請資料概要 2.7.6.2.1)
- 38) 作用機序 (パキシル錠: 2000年9月22日承認、申請資料 概要ホ.1)
- 39) Thomas DR, et al.: Psychopharmacology.1987; 93:
- 40) Gartside SE, et al.: Br J Pharmacol. 1995; 115: 1064-1070
- 41) 5-HT 取り込み阻害作用 (パキシル錠: 2000年9月22日承 認、申請資料概要ホ.1.2.3)
- 42) Lassen JB: Psychopharmacology.1978; 57:151-153
- 43) Kennett GA, et al.: Neuropharmacology.1994; 33: 1581-1588
- マウス強制水泳試験(パキシル錠:2000年9月22日承認、 申請資料概要ホ.1.1.1)
- 45) Perrault GH, et al.: Pharmacol Biochem Behav. 1992; 42:45-47
- 46) 島田 瞭ほか: 実中研・前臨床研究報.1996; 20:163-167
- 47) Lightowler S, et al.: Pharmacol Biochem Behav. 1994; 49:281-285
- ラット Vogel 型コンフリクト試験 (パキシル錠: 2000 年9 月22日承認、申請資料概要ホ.1.1.2)
- 49) Cadogan AK, et al.: Br J Pharmacol. 1992; 107 (Proc Suppl Oct): 108P
- マウスガラス玉覆い隠し行動試験 (パキシル錠:2006年1 月23日承認、申請資料概要2.6.2.2.1.1)
- 51) 外傷後ストレス動物モデルを使用した試験 (パキシル錠: 2013年10月30日承認、審査報告書)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

大原薬品工業株式会社 お客様相談室 〒 104-6591 東京都中央区明石町 8-1 聖路加タワー 36 階 TEL 0120-419-363 FAX 03-6740-7702 URL https://www.ohara-ch.co.jp

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



大原薬品工業株式会社 滋賀県甲賀市甲賀町鳥居野121-15