貯 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 日本標準商品分類番号 871179

パロキセチン錠5mg「日新」 Jパロキセチン錠10mg「日新」 Jパロキセチン錠20mg「日新」

Paroxetine Tablets 5mg · 10mg · 20mg "NISSIN"

| | 5mg | 10mg | 20mg |
|------|-----------------|---------------|---------------|
| 承認番号 | € 22400AMX00493 | 22400AMX00261 | 22400AMX00262 |
| 販売開始 | 4 | 2012年6月 | |

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

1. 警告

劇薬

処方箋医薬品注)

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、本剤を 18歳未満の大うつ病性障害患者に投与す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

| 旺士力 | ┃ パロキセチン錠 ┃ パロキセチン錠 | | パロキセチン錠 | | |
|------|-----------------------------|------------|------------|--|--|
| 販売名 | 5mg「日新」 | 10mg「日新」 | 20mg「日新」 | | |
| | l錠中 | l錠中 | l錠中 | | |
| | 日本薬局方パロ | 日本薬局方パロ | 日本薬局方パロ | | |
| 有効成分 | キセチン塩酸塩 | キセチン塩酸塩 | キセチン塩酸塩 | | |
| 有劝风刀 | 水和物5.69mg | 水和物11.38mg | 水和物22.76mg | | |
| | (パロキセチン | (パロキセチン | (パロキセチン | | |
| | として5mg) | として10mg) | として20mg) | | |
| | リン酸水素カルシウム水和物、デンプングリコール酸力 | | | | |
| 添加剤 | トリウム、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、 | | | | |
| 你们用 | マクロゴール400、ポリソルベート80、酸化チタン、三 | | | | |
| | | | | | |

3.2 製剤の性状

| 販売名 | パロキセチン錠 5mg「日新」 | パロキセチン錠 10mg「日新」 | パロキセチン錠 20mg「日新」 |
|------------|-------------------------------------|----------------------------------|----------------------------------|
| 性状 | 帯紅白色 | のフィルムコーテ | ィング錠 |
| 外形 | NS (5) | NS (10) | NS (20) |
| 大きさ | 錠径: 5.6mm 錠厚: 2.5mm 重量:89.5mg | 錠径:6.6mm 錠厚:3.6mm 重量:178mg | 錠径:8.1mm 錠厚:4.8mm 重量:357mg |
| 識 別 コード | NS 100 | NS 104 | NS 105 |

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

〈効能共通〉

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) ODiagnostic 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

〈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こと。 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と。
 - ・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、自殺念慮のある患 者

自殺念慮、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 参照]

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、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 参昭]
 - 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)

| 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] | セロトニン症候群があら われることがある。 MAO阻害剤を投与中ある いは投与中止後2週間以 内の患者には投与しない こと。 また、本剤の投与中止後2 週間以内にMAO阻害剤の 投与を開始しないこと。 | 脳内セロトニン濃度が高 まると考えられている。 |
| 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。 | ピモジド(2mg)との併用 により、ピモジドの血中 濃度が上昇したことが報 告されている。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。 |

10.2 併用注意(併用に注意すること)

| 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 | | | |
| セス を有 を有 が作用 を を が作用 が作用 が作用 が作用 がでした。 がいいいでは、 がいいのでは、 がいいのでは、 がいいのでは、 がいいのでは、 がいいのでは、 がいいのでは、 がいいのでは、 がいいのでは、 がいのでは、 がいのでは、 | 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。これらの薬物を併用する。これらの薬を十分に行うこと。 | 相互にセロトニン作用が増強するおそれがある。 | | | |
| 塩化物水和物 (メチレンブルー) フェノチアジン系抗精 | これらの抗精神病剤との | 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。 | | | |
| 神病剤 ペルフェナジン | 併用により悪性症候群が あらわれるおそれがあ る。 | 本剤が肝臓の薬物代謝酵素CYP2D6を阻害することにより、患者によってはこれら薬剤の血中濃度が上昇するおそれがある。 | | | |
| リスペリドン [11.1.2 参照] | これらの薬剤の作用が増強され、過鎮静、錐体外路症状等の発現が報告されている。 | ペルフェナジンとの併用 により、ペルフェナジン の血中濃度が約6倍増加 したことが報告されてい る。 | | | |
| 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 ミブラミンと本剤の薬物 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。 | リスペリドンとの併用に より、リスペリドン及び 活性代謝物の血中濃度が 約1.4倍増加したことが 報告されている。 イミプラミンとの併用に より、イミプラミンのAUC | | | |
| 抗不整脈剤 プロパフェノン塩酸塩 フレカイニド酢酸塩 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。 | が約1.7倍増加したこと が報告されている。 | | | |
| 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を阻害することにより、メトプロロールの(S)-体及び(R)-体のT _{1/2} がそれぞれ約2.1及び2.5倍、AUCがそれぞれ約5及び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、タモキシ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。 | | | |

| 薬剤名等 | 臨床症状・措置方法 | 機序・危険因子 |
|--|----------------------------|--|
| 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、アスピリン、 ワルファリンカリウム等 出血症状の報告のある 薬剤 フェノチアジン系抗 精神病剤、三環系抗 精神病剤、三環系抗 うつ剤等 [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。 |

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 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は、適切が加累を行ること

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 |
|--------|----------------|---|-----------|
| | 10/0以上 | | 頻及小明 |
| 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、不眠、振戦、神経過転、四境に、振覚、神経過転反応、短端を体外がでいた。 あから はいい 味が ア 異常 の といい はいい はいい ア 異常 が ア 異常 が ア 異常 が ス が まから ア 異常 が ス が まから といい はい かん はい | 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、へ へ グロビン減少、 へ マトクリット 値 増加又は減少、 異常出血 (皮下溢血、 紫 斑、 胃腸出血等) | |
| 肝臓 | | FF機能検査値異常 (ALT、AST、アーGTP、 LDH、A1-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 遅が、動起汗、中域 ・ は が 発 に が 発 に が 発 に で が 発 に で が 発 に で で で で で で で で で で で で で で で で で で | 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 条昭1
- 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) にパロキセチンとして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)。

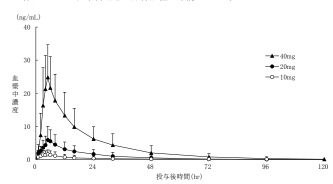


図 健康成人にパロキセチンとして10、20又は40mgを単回経口投与した時 の血漿中パロキセチン濃度

(平均値+標準偏差、19例)

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) | Cmax (ng/mL) | Tmax (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 平均値±標準偏差 (19例)

Tmax:最高濃度到達時間、T_{1/2}:消失半減期

16.1.2 反復投与

健康成人 $(21\sim27歳)$ にパロキセチンとして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Cmax 12.5ng/mlに達し、 $T_{1/2}$ は約10時間であった。Cmin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Cmax 59.5ng/mlに達し、 $T_{1/2}$ は約15時間であった50。

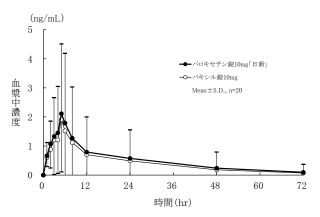
16.1.3 生物学的同等性試験

〈パロキセチン錠10mg「日新」〉

パロキセチン錠10mg「日新」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10mg)健康成人男子に絶食時単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、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)~1og(1.25)の範囲内であり、両製剤の生物学的同等性が確認された⁶⁾。

| | 判定パラ | 判定パラメータ | | 参考パラメータ | |
|---------------------|-----------------------------------|-----------------|--------------|-----------------------|--|
| | AUC ₀₋₇₂ (ng·hr/mL) | Cmax (ng/mL) | Tmax (hr) | T _{1/2} (hr) | |
| パロキセチン錠 10mg「日新」 | 36.6±57.9 | 2.28±2.44 | 3.9±1.9 | 12.7±4.5 | |
| パキシル錠10mg | 31.1±43.1 | 1.96±1.80 | 4.1±1.6 | 12.8±4.5 | |

 $(Mean \pm S, D, n=20)$



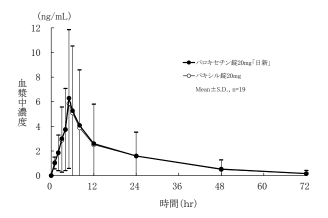
血漿中濃度並びにAUC、Cmax等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

〈パロキセチン錠20mg「日新」〉

パロキセチン錠20mg「日新」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20mg)健康成人男子に絶食時単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、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、両製剤の生物学的同等性が確認された⁷⁾。

| | 判定パラメータ | | 参考パラメータ | |
|---------------------|-----------------------------------|-----------------|--------------|-----------------------|
| | AUC ₀₋₇₂ (ng·hr/mL) | Cmax (ng/mL) | Tmax (hr) | T _{1/2} (hr) |
| パロキセチン錠 20mg「日新」 | 100.2±113.6 | 6.39±5.72 | 4.8±1.0 | 13.6±1.8 |
| パキシル錠20mg | 97.1±113.2 | 6.00±5.41 | 4.5±1.3 | 13.2±1.7 |

(Mean ± S. D., n=19)



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

健康成人にパロキセチンとして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⁸⁾ (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⁹。

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10。

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 11 。

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。

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¹⁵⁾。[10. 参照]

16.5 排泄

健康成人に140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^{16),17)}(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として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¹⁸⁾(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として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¹⁹⁾(外国人データ)。[9.3.1 参照]

16.6.3 高齢者

健康高齢者 $(65\sim80$ 歳)にパロキセチンとして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2max 2max 2ma

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として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25及び38%減少した²¹⁾。[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として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。パロキセチンとして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 21 。[10.2]参照

16.7.3 シメチジン

パロキセチンとして30mgを1日1回28日間反復投与し、投与 $22\sim2$ 8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 21 。[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として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²¹⁾。[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²¹⁾。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²²⁾ (*in vitro*)。 「10 2 条昭]

16.8 その他

〈パロキセチン錠5mg「日新」〉

パロキセチン錠「mg「日新」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18年11月24日 薬食審査発第1124004号)」に基づき、パロキセチン錠10mg「日新」を標準製剤としたとき、溶出挙動が同等と判断され、生物学的に同等とみなされた²³。

17. 臨床成績

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

二重盲検比較試験²¹~²⁶ 及び一般臨床試験²⁷~³⁰ 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²⁹ 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

二重盲検比較試験^{31)・32)} 及び一般臨床試験³³⁾ 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³²⁾ 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 34 において、強迫性障害に対して、1回20 \sim 50mg、1日1回投与の有効率は50.0%(47/94例)であり、パロキセチ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³⁵⁾。

〈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 ロキセチンとして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LSAS合計点減少度

| | | プラセボ群 | 20mg群 | 40mg群 | |
|-------------------|-------------------|-------------|--------------------------|-----------------------|--|
| 症例 | 数 | 130 | 132 | 133 | |
| LSAS合計点 | 投与開始時 (±SD) | 80.2±15.25 | 80.8±14.24 | 81.6±14.53 | |
| LONO口計从 | 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) | ı | -7. 2 (-12. 7, -1. 7) | -6.2 (-11.6, -0.7) | |
| | 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³⁶⁾。

17.1.5 国内臨床試験

非盲検試験において、パロキセチンとして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

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(56例)

| LSAS合計点 (±SD) | 投与開始時 | 95.6±16.47 |
|---------------|--------|-------------------|
| 投与開始時からの | 投与4週時 | -11.4 ± 11.42 |
| 減少度 (±SD) | 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-HTzc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³⁹⁾。*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-HT22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-HTxで受容体の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40。

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) 化学名:(3S,4R)-3-[(1,3-Benzodioxol-5-yloxy)methyl]-

4-(4-fluorophenyl)piperidine monohydrochloride hemihydrate

分子式: C₁₉H₂₀FNO₃·HCl·1/2H₂O

分子量:374.83 構造式:

性 状:白色の結晶性の粉末である。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「日新」〉

〈パロキセチン錠10mg「日新」〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10] 500錠 [10錠 (PTP) ×50] 500錠 [バラ]

〈パロキセチン錠20mg「日新」〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10] 500錠 [10錠 (PTP) ×50]

500錠 [バラ]

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; 17:801-806

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) 社内資料:生物学的同等性試験(錠10mg) 7) 社内資料:生物学的同等性試験(錠20mg)

8) 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)

9) 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 ^. 2−2−5)

10) 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)

11) Crewe HK, et al. : Br J Clin Pharmacol. 1992; 34: 262-265

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) Sindrup SH, et al. : Clin Pharmacol Ther. 1992; 51: 278-287

16) Kaye CM,et al. : Acta Psychiatr Scand Suppl.1989; 350: 60-75 17) 健常成人(西欧人)に「40標識塩酸パロキセチンを単回投与した時の吸収・

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)

腎機能低下患者(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、申請資料概要へ.3-9-1)

19) Dalhoff K, et al. : Eur J Clin Pharmacol. 1991; 41: 351-354

20) 永田良一ほか:薬理と治療.2000;28 (Suppl 1):89-110

21) 薬物相互作用(他剤との併用試験)(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)

22) 薬物相互作用(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)

23) 社内資料:生物学的同等性試験(錠5mg)

24) 三浦貞則ほか:薬理と治療.2000;28 (Suppl 1):137-160

25) 筒井末春ほか:薬理と治療.2000;28 (Suppl 1):161-185

26) 三浦貞則ほか:薬理と治療,2000;28 (Suppl 1):187-210

27) 三浦貞則ほか:薬理と治療.2000;28 (Suppl 1):119-135

28) 斎藤正己ほか:薬理と治療.2000;28 (Suppl 1):211-223

29) 片岡憲章ほか:薬理と治療.2000;28 (Suppl 1):225-236

30) 小林一広ほか:薬理と治療.2000;28 (Suppl 1):237-252

31) 筒井末春ほか:薬理と治療,2000;28 (Suppl 1):271-294

32) 筒井末春ほか:薬理と治療.2000;28 (Suppl 1):295-314

33) 筒井末春ほか:薬理と治療.2000;28 (Suppl 1):253-269

34) 上島国利ほか:薬理と治療.2004;32:577-591

第Ⅱ相検証的試験(強迫性障害)(パキシル錠:2006年1月23日承認、申 請資料概要2.7.6.1)

36) 第Ⅲ相試験(社会不安障害)(パキシル錠:2009年10月16日承認、申請資 料概要2.7.6.1.1、審查報告書)

37) 長期投与試験(社会不安障害)(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: 193-200

40) Gartside SE, et al. : Br J Pharmacol. 1995; 115: 1064-1070

41) 5-HTP誘発head twitch行動の増強作用 (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

44) 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 (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
- 48) ラットVoge1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 (2))
- 49) Cadogan AK,et al.: Br J Pharmacol.1992; 107 (Proc Suppl Oct): 108P
- 50) 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) Single prolonged stress負荷ラットでの試験 (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

日新製薬株式会社 安全管理部 〒994-0069 山形県天童市清池東二丁目3番1号 TEL 023-655-2131 FAX 023-655-3419 E-mail: d-info@yg-nissin.co.jp

26. 製造販売業者等 26.1 製造販売元



🖸 日新製薬株式会社

山形県天童市清池東二丁目3番1号

10401 I

-7-