

**2026年5月改訂（第5版）

*2025年7月改訂（第4版）

日本標準商品分類番号

871179

87119

セロトニン・ノルアドレナリン再取り込み阻害剤

デュロキセチン塩酸塩カプセル

劇薬、処方箋医薬品^注

貯法：室温保存

有効期間：3年

	20mg	30mg
承認番号	22200AMX00230000	22200AMX00231000
販売開始	2010年4月	2010年4月

サインバルタ[®]カプセル20mg

サインバルタ[®]カプセル30mg

Cymbalta[®] Capsules

SHIONOGI

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
- 2.2 モノアミン酸化酵素（MAO）阻害剤（セレギリン塩酸塩、ラサギリンメシル酸塩、サフィナミドメシル酸塩）を投与中あるいは投与中止後2週間以内の患者 [10.1 参照]
- 2.3 高度の肝機能障害のある患者 [9.3.1 参照]
- 2.4 高度の腎機能障害のある患者 [9.2.1、16.6.1 参照]
- 2.5 コントロール不良の閉塞隅角緑内障の患者 [症状が悪化することがある。]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	サインバルタカプセル 20mg	サインバルタカプセル 30mg
有効成分	1カプセル中 デュロキセチン塩酸塩 22.4mg (デュロキセチンとして 20mg)	1カプセル中 デュロキセチン塩酸塩 33.7mg (デュロキセチンとして 30mg)
添加剤	白糖・デンプン球状顆粒、精製白糖、ヒプロメロース、タルク、ヒプロメロース酢酸エステルコハク酸エステル、クエン酸トリエチル、酸化チタン カプセル本体中：カラギーナン、塩化カリウム、酸化チタン、黄色三二酸化鉄、三二酸化鉄、ヒプロメロース	

**3.2 製剤の性状

販売名	サインバルタカプセル 20mg	サインバルタカプセル 30mg
性状・剤形	キャップが淡赤白色、ボディが微黄白色の不透明な硬カプセル剤である。内容物は白色～微灰白色の顆粒である。	キャップが淡黄白色、ボディが微黄白色の不透明な硬カプセル剤である。内容物は白色～微灰白色の顆粒である。
** 外形		
大きさ	4号カプセル	3号カプセル
質量	約0.15g	約0.22g
識別コード	Ⓢ 031 20	Ⓢ 032 30

4. 効能・効果

○うつ病・うつ状態

○下記疾患に伴う疼痛

糖尿病性神経障害

線維筋痛症

慢性腰痛症

変形性関節症

5. 効能・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。[8.1、8.2、8.3、8.4、9.1.5、9.1.6、15.1.1 参照]
（うつ病・うつ状態）
- 5.2 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。[9.7 参照]
（疼痛の効能共通）
- 5.3 疼痛に対して本剤を投与する場合は、自殺念慮、自殺企図、敵意、攻撃性等の精神症状の発現リスクを考慮し、本剤の投与の適

否を慎重に判断すること。

（線維筋痛症に伴う疼痛）

- 5.4 線維筋痛症の診断は、米国リウマチ学会の分類（診断）基準等の国際的な基準に基づき慎重に実施し、確定診断された場合にのみ投与すること。

（慢性腰痛症に伴う疼痛）

- 5.5 最新の診断基準を参考に慢性腰痛症と診断された患者にのみ、本剤の投与を考慮すること。

（変形性関節症に伴う疼痛）

- 5.6 3ヵ月以上疼痛を有し、最新の診断基準を参考に変形性関節症と診断された患者にのみ、本剤の投与を考慮すること。

6. 用法・用量

（うつ病・うつ状態、糖尿病性神経障害に伴う疼痛）

通常、成人には1日1回朝食後、デュロキセチンとして40mgを経口投与する。投与は1日20mgより開始し、1週間以上の間隔を空けて1日用量として20mgずつ増量する。

なお、効果不十分な場合には、1日60mgまで増量することができる。

（線維筋痛症に伴う疼痛、慢性腰痛症に伴う疼痛、変形性関節症に伴う疼痛）

通常、成人には1日1回朝食後、デュロキセチンとして60mgを経口投与する。投与は1日20mgより開始し、1週間以上の間隔を空けて1日用量として20mgずつ増量する。

7. 用法・用量に関連する注意

（うつ病・うつ状態、糖尿病性神経障害に伴う疼痛）

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。

8. 重要な基本的注意

（効能共通）

- 8.1 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。なお、うつ病・うつ状態以外で本剤の適応となる疾患においても自殺企図のおそれがあり、さらにうつ病・うつ状態に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、8.2、8.3、8.4、9.1.5、9.1.6、15.1.1 参照]
- 8.2 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、基礎疾患の精神症状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、8.1、8.3、8.4、9.1.5、9.1.6、9.1.7、9.1.8、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。[5.1、8.1、8.2、8.4、9.1.5、9.1.6、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の精神症状の悪化があらわれるリスク等について十分説明を行い、医師と緊密に連絡を取り合うように指導すること。[5.1、8.1、8.2、8.3、9.1.5、9.1.6、9.1.7、9.1.8、15.1.1

参照]

- 8.5 肝機能障害があらわれることがあるので、適宜肝機能検査 (AST、ALT、 γ -GTP 及び総ビリルビン等) を行うとともに、患者の症状を十分に観察すること。[9.3.2、11.1.5、16.6.2 参照]
- 8.6 心拍数増加、血圧上昇、高血圧クリーゼがあらわれることがあるので、適宜、血圧・脈拍数等を測定し、推移等に十分注意すること。[9.1.2、11.1.8 参照]
- 8.7 眠気、めまい等が起こることがあるので、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。また、患者に、これらの症状を自覚した場合は自動車の運転等危険を伴う機械の操作に従事しないよう、指導すること。
- 8.8 投与中止 (特に突然の中止) により、不安、焦燥、興奮、浮動性めまい、錯感覚 (電気ショック様感覚を含む)、頭痛、悪心及び筋痛等があらわれることが報告されている。投与を中止する場合には、突然の中止を避け、患者の状態を観察しながら徐々に減量すること。

(糖尿病性神経障害に伴う疼痛)

- 8.9 本剤による治療は原因療法ではなく対症療法であることから、糖尿病の治療を併せて行うこと。
- 8.10 本剤の投与により血糖値上昇・HbA1c 上昇等、糖尿病が悪化することがあるので、血糖値の推移等を慎重に観察するとともに、必要に応じて糖尿病治療薬の用量調節を行うこと。

(慢性腰痛症に伴う疼痛、変形性関節症に伴う疼痛)

- 8.11 本剤による治療は原因療法ではなく対症療法であることから、疼痛の原因があればその治療を併せて行い、薬物療法以外の療法も考慮すること。また、患者の状態を十分に観察し、本剤を漫然と投与しないこと。

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 前立腺肥大症等排尿困難のある患者
ノルアドレナリン再取り込み阻害作用により症状が悪化することがある。
 - 9.1.2 高血圧又は心疾患のある患者
本剤投与前に適切にコントロールし、定期的に血圧・脈拍数等を測定すること。心拍数増加、血圧上昇、高血圧クリーゼがあらわれることがある。[8.6、11.1.8 参照]
 - 9.1.3 緑内障又は眼内圧亢進のある患者
症状が悪化することがある。
 - 9.1.4 過度のアルコール摂取者
肝障害が悪化する可能性がある。[10.2 参照]
 - 9.1.5 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。[5.1、8.1、8.2、8.3、8.4、9.1.6、15.1.1 参照]
 - 9.1.6 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、8.1、8.2、8.3、8.4、9.1.5、15.1.1 参照]
 - 9.1.7 脳の器質的障害又は統合失調症の素因のある患者
精神症状が増悪することがある。[8.2、8.4、9.1.8 参照]
 - 9.1.8 衝動性が高い併存障害を有する患者
精神症状が増悪することがある。[8.2、8.4、9.1.7 参照]
 - 9.1.9 てんかん等の痙攣性疾患又はこれらの既往歴のある患者
痙攣を起こすことがある。
 - 9.1.10 出血性疾患の既往歴又は出血性素因のある患者
出血傾向が増強することがある。[10.2 参照]
- 9.2 腎機能障害患者
 - 9.2.1 高度の腎機能障害のある患者
投与しないこと。本剤の血中濃度が上昇することがある。[2.4、16.6.1 参照]
 - 9.2.2 軽度から中等度の腎機能障害のある患者
本剤の血中濃度が上昇することがある。
- 9.3 肝機能障害患者
 - 9.3.1 高度の肝機能障害のある患者
投与しないこと。肝機能障害が悪化することがある。また、消失半減期が延長し、本剤の血中濃度が上昇することがある。[2.3 参照]
 - 9.3.2 軽度から中等度の肝機能障害のある患者
肝機能障害が悪化することがある。また、消失半減期が延長し、

本剤の血中濃度が上昇することがある。[8.5、11.1.5、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た場合にのみ投与すること。妊娠末期に SNRI、SSRI を投与された女性が出産した新生児において、入院期間の延長、呼吸補助、経管栄養を必要とする、離脱症状と同様の症状が出産直後にあらわれたとの報告がある。臨床所見としては、呼吸窮迫、チアノーゼ、無呼吸、発作、体温調節障害、哺乳障害、嘔吐、低血糖症、筋緊張低下、筋緊張亢進、反射亢進、振戦、びくつき、易刺激性、持続性の泣きが報告されている。

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。ラット及びヒトで乳汁中へ移行することが報告されている。[16.3.1 参照]

9.7 小児等

海外で実施された 7~17 歳の大うつ病性障害 (DSM-IV-TR*における分類) 患者を対象としたプラセボ対照の臨床試験において有効性が確認できなかったとの報告がある。[5.2 参照]

※: DSM-IV-TR: American Psychiatric Association (米国精神医学会) の Diagnostic and Statistical Manual of Mental Disorders, 4th edition, Text Revision (DSM-IV-TR 精神疾患の診断・統計マニュアル)

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。高齢者では薬物の消失が遅延し、血漿中濃度が上昇することがある。[16.6.3 参照]

また、高齢者においては、以下の点に注意すること。

- ・低ナトリウム血症、抗利尿ホルモン不適合分泌症候群 (SIADH) の危険性が高くなることがある。[11.1.3 参照]
- ・めまい等により転倒を起こすことがある。

10. 相互作用

本剤の代謝には主として肝代謝酵素 CYP1A2 が関与し、CYP2D6 も一部寄与している。また、本剤は CYP2D6 を競合的に阻害する。

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
モノアミン酸化酵素 (MAO) 阻害剤 セレギリン塩酸塩 (エフビー) 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 参照]	他の抗うつ剤で併用により発汗、不穏、全身痙攣、異常高熱、昏睡等の症状があらわれたとの報告がある。 MAO 阻害剤の投与を受けた患者に本剤を投与する場合には、少なくとも 2 週間の間隔をおき、また、本剤から MAO 阻害剤に切り替えるときは 5 日間の間隔をおくこと。	主に MAO 阻害剤による神経外アミン総量の増加及び抗うつ剤によるモノアミン作動性神経終末におけるアミン再取り込み阻害によると考えられる。

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
ビモジド	QT 延長、心室性不整脈 (Torsade de pointes を含む) 等の心血管系副作用が発現することがあるので注意すること。	本剤は、ビモジドの肝での酸化的代謝を阻害し、血中濃度を上昇させると考えられる。
アルコール [9.1.4 参照]	相互に中枢神経抑制作用を増強することがあるので注意すること。また、肝機能が悪化するおそれがある。	アルコールは中枢神経抑制作用を有する。また、過度のアルコール摂取と本剤との併用により、肝機能が悪化することがある。
中枢神経抑制剤 バルビツール酸誘導体、ロラゼパム等	相互に作用を増強することがあるので、本剤及びこれらの薬剤の用量を減量するなど注意して投与すること。	機序は不明
メチルチオニウム塩化物水和物 (メチレンブルー)	セロトニン症候群があらわれるおそれがある。	左記薬剤の MAO 阻害作用によりセロトニン作用が増強される。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
フルボキサミンマレイン酸塩、シプロフロキサシン、エノキサシン等 [16.7.1 参照]	本剤の血中濃度が上昇することがあるので、本剤の用量を減量するなど注意して投与すること。	これらの薬剤のCYP1A2阻害作用により、本剤の血中濃度が上昇することがある。本剤とフルボキサミンとの併用により、本剤の血漿クリアランスが減少したとの報告がある。
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等 フェノチアジン系抗精神病剤 バルフェナジン 抗不整脈剤 プロパフェノン塩酸塩、フレカイニド酢酸塩	これらの薬剤の血中濃度が上昇することがあるので、これらの薬剤の用量を減量するなど注意して投与すること。	本剤のCYP2D6阻害作用により、これらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。本剤とCYP2D6基質であるデシプラミンとの併用により、デシプラミンのAUCが増加したとの報告がある。
パロキセチン塩酸塩水和物、キニジン硫酸塩水和物等 [16.7.1 参照]	本剤の血中濃度が上昇することがあるので、本剤の用量を減量するなど注意して投与すること。	これらの薬剤のCYP2D6阻害作用により、本剤の血中濃度が上昇することがある。本剤とパロキセチンとの併用により、本剤の血漿クリアランスが減少したとの報告がある。
セロトニン作用薬 炭酸リチウム、セロトニン・ノルアドレナリン再取り込み阻害剤(SNRI)及び選択的セロトニン再取り込み阻害剤(SSRI)、トラマドール塩酸塩、トリプタン系薬剤、L-トリプトファン含有製剤、リネゾリド等 セイヨウオトギリソウ(セント・ジョーンズ・ワート)含有食品等 [11.1.1 参照]	相互にセロトニン作用を増強することにより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ので、本剤及びこれらの薬剤の用量を減量するなど注意して投与すること。	本剤はセロトニン再取り込み阻害作用を有するため、併用により、セロトニン作用が増強することがある。
降圧剤 クロニジン塩酸塩等	降圧剤の作用を減弱することがあるので、本剤の用量を減量もしくはこれらの薬剤を増量するなど注意して投与すること。	本剤のノルアドレナリン再取り込み阻害作用によると考えられる。
アドレナリン、ノルアドレナリン	これらの薬剤(特に注射剤)との併用により、心血管作用(血圧上昇等)が増強することがあるので、本剤及びこれらの薬剤の用量を減量するなど注意して投与すること。	本剤はノルアドレナリン再取り込み阻害作用を有するため、併用により、アドレナリン作用が増強することがある。
血漿蛋白との結合率の高い薬剤 ワルファリンカリウム等	相互に作用を増強することがあるので、本剤及びこれらの薬剤の用量を減量するなど注意して投与すること。	本剤は血漿蛋白との結合率が高いため、併用により、本剤及びこれらの薬剤の血中遊離濃度が上昇することがある。
出血傾向が増強する薬剤 非定型抗精神病剤、フェノチアジン系薬剤、三環系抗うつ剤、アスピリン等の非ステロイド系抗炎症剤、ワルファリンカリウム等 [9.1.10 参照]	出血傾向が増強することがあるので、本剤及びこれらの薬剤の用量を減量するなど注意して投与すること。	SNRI、SSRIとこれらの薬剤との併用により、出血傾向が増強すると考えられる。

常が認められた場合には、必要に応じて、減量、休薬又は中止するなどの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、発汗、下痢、発熱、高血圧、固縮、頻脈、ミオクローヌス、自律神経不安定等があらわれることがある。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、体冷却、水分補給等の全身管理と共に適切な処置を行うこと。[10.2 参照]

11.1.2 悪性症候群(頻度不明)

発熱、無動緘黙、強度の筋強剛、嚥下困難、頻脈、血圧の変動、発汗、白血球数増加、血清CK(CPK)上昇等の異常が認められた場合には、投与を中止し、体冷却、水分補給等の全身管理と共に適切な処置を行うこと。また、ミオグロビン尿を伴う腎機能の低下がみられ、急性腎障害に至ることがあるので注意すること。

11.1.3 抗利尿ホルモン不適合分泌症候群(SIADH)(頻度不明)

低ナトリウム血症、低浸透圧血症、尿中ナトリウム排泄量の増加、高張尿、痙攣、意識障害等を伴う抗利尿ホルモン不適合分泌症候群(SIADH)があらわれることがあるので、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]

11.1.4 痙攣(0.1%未満)、幻覚(頻度不明)

11.1.5 肝機能障害(0.1%未満)、肝炎(頻度不明)、黄疸(頻度不明)

AST、ALT、 γ -GTP、総ビリルビン等の上昇を伴う肝機能障害、肝炎、黄疸があらわれることがある。[8.5、9.3.2、16.6.2 参照]

11.1.6 皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson 症候群)(頻度不明)

11.1.7 アナフィラキシー反応(頻度不明)

呼吸困難、痙攣、血管性浮腫、蕁麻疹等を伴うアナフィラキシー反応があらわれることがある。

11.1.8 高血圧クリーゼ(頻度不明)

[8.6、9.1.2 参照]

11.1.9 尿閉(頻度不明)

症状があらわれた場合には投与を中止し、導尿を実施するなど適切な処置を行うこと。

11.2 その他の副作用

種類\頻度	5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
過敏症 ^注			発疹、そう痒、蕁麻疹	接触性皮膚炎、光線過敏反応、血管性浮腫、皮膚血管炎
全身症状	倦怠感		ほてり、発熱、悪寒、脱水、脱力感	
精神神経系	傾眠(24.3%)、頭痛、めまい	不眠、立ちくらみ、しびれ感、振戦、浮遊感	あくび、焦燥感、気分高揚、注意力障害、錐体外路症状、不安、異常夢(悪夢を含む)、頭がぼーっとする、性欲減退、躁病反応、錯覚、無感情、味覚異常	激越、オーガズム異常、嗜眠、睡眠障害、歯軋り、失見当識、攻撃性、怒り、歩行障害、開口障害、下肢静止不能症候群、異常感
消化器	悪心(22.4%)、食欲減退、口渇(12.8%)、便秘(12.4%)、下痢	腹部痛、嘔吐、腹部膨満感、腹部不快感、消化不良、胃炎	口内炎、菌痛、胃腸炎、咽頭不快感	咽頭炎、咽喉緊張、口臭、嚥下障害、顕微鏡的大腸炎
感覚器		耳鳴	視調節障害、眼乾燥、霧視、耳痛	散瞳、緑内障
循環器		動悸、頻脈、血圧上昇	起立性低血圧、上室性不整脈、失神	

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

種類\頻度	5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
肝臓		AST 上昇、ALT 上昇、 γ -GTP 上昇、総ビリルビン上昇、A1-P 上昇、LDH 上昇		
血液			ヘモグロビン減少、赤血球減少、ヘマトクリット減少、鼻出血	異常出血（斑状出血、胃腸出血等）、白血球減少
筋・骨格系			背部痛、関節痛、筋痛、肩こり、筋痙攣	筋緊張
泌尿器・生殖器		排尿困難	性機能異常（月経異常、射精障害、勃起障害等）、排尿障害、血中クレアチニン上昇、BUN 上昇、頻尿、尿中アルブミン/クレアチニン比上昇、尿流量減少	多尿、閉経期症状、精巣痛
代謝・内分泌		高血糖、トリグリセリド上昇、総コレステロール上昇、尿中蛋白陽性	血中カリウム減少	甲状腺機能低下、低ナトリウム血症、乳汁漏出症、高プロラクチン血症、血中カリウム上昇
その他		発汗、体重減少、体重増加、CK (CPK) 上昇	浮腫、冷感、熱感、呼吸苦、胸痛、冷汗、咳嗽	

注：症状があらわれた場合には投与を中止すること。

13. 過量投与

13.1 症状

海外において、本剤 3000mg を超える（単剤又は他剤との併用）過量投与が報告されている。過量投与による徴候及び症状は傾眠、昏睡、セロトニン症候群、発作、嘔吐、頻脈であった。

13.2 処置

特異的な解毒剤は知られていない。必要に応じて、活性炭投与等の適切な処置を行なうこと。本剤は分布容積が大きいため、強制利尿、血液灌流、交換輸血はあまり効果的ではない。

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 本剤は高温多湿を避けて保存するよう指導すること。

14.1.3 腸溶性コーティングを施しているため、カプセルの内容物を砕いたり、すりつぶしたりしないで服用するよう指導すること。原薬が酸に不安定であり、胃酸で失活することがある。

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。[5.1、8.1、8.2、8.3、8.4、9.1.5、9.1.6 参照]

15.1.2 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。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 健康成人

(1) 単回投与

健康成人男性（8 例）にデュロキセチン 10mg、20mg、40mg を食後単回経口投与したときの血漿中濃度及び薬物動態パラメータを図 16-1・表 16-1 に示す。

Cmax 及び AUC は用量の増加に従い増大した。Tmax 及び T1/2 (β) は 10~40mg の用量範囲ではほぼ一定であった¹⁾。

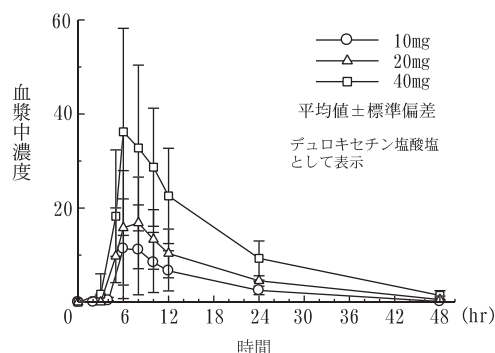


図16-1 食後単回経口投与時の血漿中濃度

表 16-1 薬物動態パラメータ（健康成人、食後単回経口投与）

投与量 (mg)	例数	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	AUC ₀₋₄₈ (ng·hr/mL)	T _{1/2} (β) (hr)
10	8	12.08 ± 10.09	7.8 ± 2.3	155.51 ± 94.64	12.75 ± 5.88 ^註
20		18.31 ± 10.89	7.5 ± 1.4	259.33 ± 141.84	15.34 ± 5.87
40		38.65 ± 19.46	6.9 ± 2.0	551.75 ± 239.64	10.56 ± 2.86

注：6 例

Cmax、AUC₀₋₄₈：デュロキセチン塩酸塩として表示

(平均値 ± 標準偏差)

(2) 反復投与

健康成人男性（各 6 例）にデュロキセチン 20mg²⁾、40mg³⁾、60mg⁴⁾ を 1 日 1 回 7 日間、食後反復経口投与したときの血漿中濃度及び薬物動態パラメータを図 16-2・表 16-2 に示す。

血漿中濃度推移は反復投与により上昇し 7 日目における Cmax、AUC は初回投与時と比べて増大したが、投与 7 日目には定常状態に達していた。

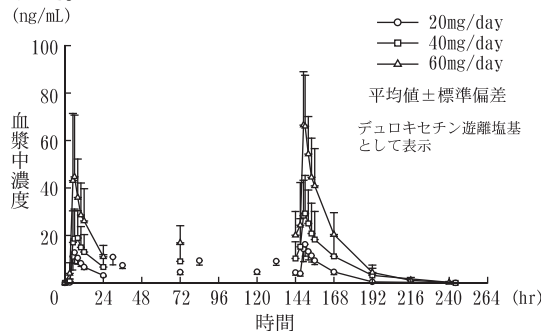


図16-2 食後反復経口投与時の血漿中濃度

表 16-2 薬物動態パラメータ（健康成人、食後反復経口投与）

投与量 (mg)	例数	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	AUC ₀₋₂₄ (ng·hr/mL)	T _{1/2} (β) (hr)
20	1 日目	13.57 ± 4.40	6.2 ± 1.0	139.56 ± 27.40	12.30 ± 3.11
	7 日目	16.24 ± 4.95	6.0 ± 0.0	205.32 ± 45.34	12.09 ± 2.58
40	1 日目	22.17 ± 12.67	6.7 ± 2.9	254.15 ± 151.73	13.78 ± 6.82
	7 日目	31.50 ± 16.81	5.8 ± 1.2	426.76 ± 263.55	17.26 ± 2.25
60	1 日目	46.2 ± 25.7	5.8 ± 1.2	519.1 ± 267.4	13.46 ± 5.03
	7 日目	68.1 ± 20.8	5.7 ± 0.5	895.8 ± 344.3	13.18 ± 2.26

Cmax、AUC₀₋₂₄：デュロキセチン遊離塩基として表示

(平均値 ± 標準偏差)

16.2 吸収

16.2.1 食事の影響

健康成人男性 (7例) にデュロキセチン 20mg を空腹時あるいは食後に単回経口投与し、食事の影響を検討したときの薬物動態パラメータ及び統計解析結果を表 16-3 に示す。食後投与の Cmax は空腹時に比べ高い値を示し、有意差が認められたものの、Tmax、AUC、T_{1/2} (β)、Ae (尿中排泄量) は有意な変化を示さなかった⁵⁾。

表 16-3 薬物動態パラメータ (健康成人、食事の影響)

投与量 (mg)	例数	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	AUC ₀₋₄₈ (ng·hr/mL)	T _{1/2} (β) (hr)	Ae ₀₋₄₈ (μg)
20	空腹時	8.53 ± 4.12	5.7 ± 0.8	116.33 ± 58.16	9.01 ± 1.42	11.36 ± 7.04
	食後	10.97 ± 6.17	6.0 ± 0.0	133.82 ± 66.72	9.27 ± 0.79	11.93 ± 6.06
p 値		0.0422*	0.2856	0.1427	0.7171	0.9499

Cmax、AUC₀₋₄₈: デュロキセチン塩酸塩として表示
 Ae₀₋₄₈ (尿中排泄量): デュロキセチン遊離塩基として表示
 p: 有意確率、*: 有意差あり (p<0.05)

(平均値 ± 標準偏差)

16.2.2 食事の影響及び投与時間の影響

健康成人女性 (12例) を対象に、デュロキセチン 40mg を朝空腹時、朝食後、あるいは夜就寝時 (空腹) にそれぞれ単回経口投与し、食事の影響及び投与時間の影響を検討したときの薬物動態パラメータ及び統計解析結果を表 16-4 に示す。

Cmax、AUC は朝食後投与と朝空腹時投与との間で有意差は認められなかった。朝食後投与の Tmax は朝空腹時投与に比べ延長し、有意差が認められた。朝食後投与における血漿中濃度の消失速度定数 (λz) は空腹時に比べ大きく、有意差が認められた。夜就寝時 (空腹) 投与の Cmax、AUC は朝空腹時投与に比べ低く、Tmax は延長し、それぞれ有意差が認められた⁶⁾ (外国人によるデータ)。

表 16-4 薬物動態パラメータ (食事の影響、投与時間の影響)

薬物動態パラメータ	Cmax ^{注2} (ng/mL)	Tmax ^{注3} (hr)	AUC _{0-∞} ^{注2} (ng·hr/mL)	λz (hr ⁻¹)	T _{1/2} ^{注4} (hr)
朝空腹時	1回目 27.5 ± 8.3	6.0 (4.0-10.0)	464.3 ± 148.9	0.058 ± 0.013	11.9 (8.2-17.5)
	2回目 25.9 ± 9.4	6.0 (1.0-10.0)	456.7 ± 185.5	0.061 ± 0.013	11.3 (8.0-14.9)
朝食後	24.1 ± 11.4	10.0 (6.0-16.1)	402.3 ± 164.5	0.070 ± 0.018	9.8 (5.9-14.1)
夜就寝時 (空腹)	19.6 ± 6.8	10.0 (4.0-16.0)	381.7 ± 154.4	0.064 ± 0.011	10.8 (8.1-16.3)
朝空腹 ^{注1} vs. 朝食後 p 値	0.405	<0.001*	0.060	0.004*	-
朝空腹 ^{注1} vs. 就寝時 p 値	<0.001*	<0.001*	0.005*	0.368	-

注1: 朝空腹時 1 回目、2 回目のデータを統合

注2: デュロキセチン遊離塩基として表示

注3: 中央値 (最小値-最大値)

注4: 調和平均 (最小値-最大値)

p: 有意確率、*: 有意差あり (p<0.05)

(平均値 ± 標準偏差、12 例)

16.3 分布

16.3.1 乳汁移行

健康授乳婦 [6例 (分娩 12 週後)] に、デュロキセチン 40mg を 1 日 2 回^注 食後反復経口投与し、投与 4 日目朝投与後の血漿中及び乳汁中濃度を測定した結果、乳汁中への移行が認められ、乳汁中濃度の AUC は血漿中濃度の AUC の約 1/4 であった。乳児のデュロキセチン 1 日摂取量を推定した結果、およそ 7 μg であり、母体の投与量 (80mg) の約 10000 分の 1 であった⁶⁾ (外国人によるデータ)。[9.6 参照]

16.3.2 胎児への移行 (参考)

(1) 胎児移行

妊娠第 12 日目のラット (n=3~4) に ¹⁴C-標識デュロキセチン塩酸塩 (デュロキセチンとして 45mg/kg) を経口投与したときの放射能の胎児移行率は投与量の 0.02% 以下であった⁷⁾。

(2) 胎児主要組織への移行

妊娠第 18 日目のラット (n=1) に ¹⁴C-標識デュロキセチン塩酸塩 (デュロキセチンとして 45mg/kg) を経口投与したとき、胎児主要組織への放射能の移行が認められたが、投与後 24 時間では検出限界以下まで低下した⁷⁾。

16.3.3 蛋白結合率

健康成人を対象とした単回及び反復投与試験における *ex vivo* の血清蛋白結合率を測定した結果、97~99% であった。結合率は血漿中

デュロキセチン濃度に依存せず、反復投与による変化は認められなかった¹⁾。

16.4 代謝

ヒト肝ミクロソームを用いた試験 (発現 CYP での代謝と特異的阻害剤による阻害) の結果より、ヒト肝ミクロソームでは主に 4 位及び 5 位の水酸化が起こり、その反応には CYP1A2 及び CYP2D6 が関与していると考えられる⁹⁾ (*in vitro* 試験)。

デュロキセチンの主代謝物は、4-ヒドロキシ デュロキセチン グルクロナイドで、他に 5-ヒドロキシ 6-メトキシ デュロキセチン サルフェート、5,6-ジヒドロキシ デュロキセチン グルクロナイド、6-ヒドロキシ 5-メトキシ デュロキセチン グルクロナイドが認められ、いずれもデュロキセチンが酸化された後、抱合を受けた代謝物であった⁶⁾ (外国人によるデータ)。

16.5 排泄

糞中及び尿中にデュロキセチンはほとんど存在せず、投与量の 72.0% は代謝物として尿中に排泄され、18.5% は糞中に排泄された⁶⁾ (外国人によるデータ)。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎障害患者

高度の腎障害患者 [12 例 (男性 10 例、女性 2 例): クレアチニンクリアランス値が 30mL/min 未満] と健康成人 [12 例 (男性 10 例、女性 2 例): クレアチニンクリアランス値が 75mL/min 以上] との間でデュロキセチン 60mg 空腹時単回経口投与時の薬物動態を比較したとき、高度の腎障害患者においては健康成人と比べて T_{1/2} には有意な差は認められなかったが、Cmax 及び AUC はいずれも約 2 倍に増大し、それぞれ有意差が認められた⁶⁾ (外国人によるデータ)。[2.4、9.2.1 参照]

16.6.2 肝障害患者

中等度の肝硬変を有する患者 (Child-Pugh B に分類) [6 例 (男性 5 例、女性 1 例)] と健康成人 [6 例 (男性 5 例、女性 1 例)] との間でデュロキセチン 20mg 空腹時単回経口投与時の薬物動態を比較したとき、中等度の肝硬変を有する患者においては健康成人と比べて Cmax には有意な差は認められなかったが、AUC は約 5 倍に増大し、T_{1/2} は約 3 倍に延長し、それぞれ有意差が認められた⁶⁾ (外国人によるデータ)。[8.5、9.3.2、11.1.5 参照]

16.6.3 高齢者

健康高齢男性と健康非高齢男性 (各 6 例) との間でデュロキセチン 10mg 食後単回経口投与時の薬物動態を比較したとき、高齢者においては非高齢者に比べて有意な差は認められなかったものの、Cmax は約 1.3 倍、AUC は約 1.6 倍にそれぞれ増大し、T_{1/2} は約 1.6 倍に延長する傾向を示した¹⁰⁾。[9.8 参照]

16.7 薬物相互作用

16.7.1 本剤が受ける影響

(1) フルボキサミン

健康成人男性 (14 例) に、デュロキセチン (60mg 単回経口投与) とフルボキサミン (100mg/日反復経口投与) を併用投与し、本剤の薬物動態を評価した。フルボキサミンの併用により、本剤の Cmax、AUC はそれぞれ 2.41 倍、5.60 倍に増大、T_{1/2} は約 3 倍に延長、血漿クリアランスは 77% の減少がみられ、いずれも有意差が認められた⁸⁾ (外国人によるデータ)。[10.2 参照]

(2) パロキセチン

健康成人男性 (12 例) に、デュロキセチン (40mg/日 1 回反復経口投与) とパロキセチン (20mg/日 1 回反復経口投与) を併用投与し、本剤の薬物動態を評価した。パロキセチンの併用により、本剤の Cmax、AUC はそれぞれ 1.60 倍、1.59 倍に増大、T_{1/2} は 1.26 倍に延長、血漿クリアランスは 37% の減少がみられ、いずれも有意差が認められた⁸⁾ (外国人によるデータ)。[10.2 参照]

(3) ファモチジン、活性炭

健康成人男性 (14 例) に、デュロキセチン (40mg 朝空腹時単回経口投与) とファモチジン 40mg (朝空腹時単回経口投与)、活性炭 (活性炭液剤として 50g 朝空腹時単回経口投与) をそれぞれ併用投与し、本剤の薬物動態を評価した。本剤の吸収に及ぼすファモチジンの影響は小さかった。活性炭の併用により、本剤の Cmax、AUC はそれぞれ 68% 及び 65% に低下し、T_{1/2} は 0.91 倍に短縮し、いずれも有意差が認められた⁸⁾ (外国人によるデータ)。

16.7.2 他剤に及ぼす影響

テオフィリン

健康成人男性 (10 例) に、デュロキセチン (60mg/日 2 回反復経口投与) とテオフィリン (アミノフィリンとして 250mg の 30 分間点滴静脈内投与) を併用投与し、テオフィリンの薬物動態を評価した。テオフィリン薬物動態に有意な変化はみられなかった⁸⁾ (外国人によるデータ)。

16.7.3 相互に及ぼす影響

ロラゼパム

健康成人 (男性 8 例、女性 8 例) に、デュロキセチン (60mg/日 2 回反復経口投与) とロラゼパム (2mg/日 2 回反復経口投与) を併用投

サインバルタカプセル (6)

与し、相互に及ぼす影響を評価した。薬物動態に相互作用はみられなかった⁸⁾ (外国人によるデータ)。

注) 本剤の承認された用法は1日1回朝食後に経口投与、1日最大用量は60mgである。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

承認時における臨床試験成績の概要は以下のとおりであった。
(うつ病・うつ状態)

17.1.1 国内第III相 二重盲検並行群間比較試験

うつ病・うつ状態の患者を対象として、本剤(デュロキセチンとして40mg又は60mg)、プラセボ又はパロキセチン塩酸塩水和物(パロキセチンとして20~40mg)を6週間投与した結果、主要評価指標であるハミルトンうつ病評価尺度(HAM-D17)合計評点の変化量は表17-1のとおりであり、本剤(40mg及び60mg併合群)のプラセボに対する優越性が示された。また、本剤40mg群と60mg群で用量反応関係は認められなかった¹¹⁾。

表 17-1 HAM-D17 合計評点及びベースラインからの変化量

投与群	例数	HAM-D17 合計評点		変化量		
		ベースライン ^{注1}	最終評価時	ベースラインからの変化量	プラセボ群との対比較 ^{注2} 群間差 (95%信頼区間)	p 値
プラセボ群	145	20.4 ±4.2	12.2 ±7.0	-8.3 ±5.8	-	-
本剤	40mg 群	20.6 ±4.4	10.1 ±5.6	-10.5 ±5.7	-2.17 (-3.83, -0.52)	0.0103 [*]
	60mg 群	20.4 ±4.1	10.5 ±6.2	-10.0 ±6.4	-1.70 (-3.35, -0.05)	0.0440 [*]
	併合群	20.5 ±4.2	10.3 ±5.9	-10.2 ±6.1	-1.93 (-3.28, -0.58)	0.0051 [*]
パロキセチン群	148	20.4 ±4.8	11.0 ±7.4	-9.4 ±6.9	-1.29 (-2.64, 0.07)	0.0623

注1: 割付時(プラセボリドイン期終了時)

注2: 投与群を固定効果、性、病型分類、投与前HAM-D17合計評点を共変量、治験実施医療機関を変量効果とした共分散分析

p: 有意確率、*: 有意差あり (p<0.05)

(平均値±標準偏差)

副作用発現頻度は81.7% (143/175例)であった。主な副作用は悪心26.3% (46/175例)、傾眠21.1% (37/175例)、頭痛17.7% (31/175例)であった¹¹⁾。

17.1.2 国内第III相 長期投与試験

うつ病・うつ状態の患者を対象として、本剤(デュロキセチンとして40mg又は60mg)を最大52週間投与した結果、HAM-D17合計評点の変化量は表17-2のとおりであり、長期間にわたり抗うつ効果が維持された。また、本剤40mgから60mgへの増量により改善した症例も認められた¹²⁾。

表 17-2 HAM-D17 合計評点及びベースラインからの変化量

評価時期	例数	HAM-D17 合計評点	変化量
ベースライン	215	20.9±5.1	-
6週時	187	12.5±5.3	-8.3±5.2
12週時	182	10.1±5.2	-10.6±5.6
24週時	172	8.4±5.3	-12.6±6.5
52週時	146	5.5±4.8	-15.6±6.1

(平均値±標準偏差)

副作用発現頻度は93.0% (200/215例)であった。主な副作用は悪心32.1% (69/215例)、傾眠29.3% (63/215例)、口渇22.3% (48/215例)、頭痛21.9% (47/215例)、下痢15.8% (34/215例)、便秘13.5% (29/215例)、トリグリセライド増加13.0% (28/215例)であった¹²⁾。

(糖尿病性神経障害に伴う疼痛)

17.1.3 国内第III相 二重盲検並行群間比較試験

糖尿病性神経障害に伴う疼痛の患者を対象として、本剤(デュロキセチンとして40mg又は60mg)又はプラセボを12週間投与した結果、主要評価指標である24時間平均疼痛重症度スコア週平均値の変化量は表17-3のとおりであり、本剤(40mg及び60mg併合群)のプラセボに対する優越性が示された。また、本剤40mg群と60mg群で用量反応関係は認められなかった¹³⁾。

表 17-3 24時間平均疼痛重症度スコア週平均値及びベースラインからの変化量

投与群	24時間平均疼痛重症度スコア週平均値		変化量			
	ベースライン ^{注1}	投与12週時 ^{注1}	ベースラインからの変化量 ^{注2}	プラセボ群との対比較 群間差 (95%信頼区間)	p 値	
プラセボ群	5.78 ±1.17 (167)	4.38 ±1.99 (150)	-1.61 ±0.18	-	-	
本剤	40mg 群	5.79 ±1.23 (85)	3.54 ±1.86 (73)	-2.41 ±0.21	-0.81 (-1.18, -0.43)	-
	60mg 群	5.76 ±1.17 (86)	3.41 ±1.77 (72)	-2.53 ±0.21	-0.93 (-1.30, -0.56)	-
	併合群	5.77 ±1.20 (171)	3.48 ±1.81 (145)	-2.47 ±0.18	-0.87 (-1.17, -0.56)	<0.0001 [*]

注1: 平均値±標準偏差(評価例数)

注2: 混合効果モデルに基づく調整平均値±標準誤差

投与群、観測週、投与群×観測週を固定効果、糖尿病の病型、糖尿病性神経障害罹病期間、24時間平均疼痛重症度スコア週平均値のベースラインを共変量、被験者、治験実施医療機関を変量効果とした。

p: 有意確率、*: 有意差あり (p<0.05)

副作用発現頻度は62.0% (106/171例)であった。主な副作用は傾眠21.6% (37/171例)、悪心14.0% (24/171例)、便秘5.3% (9/171例)、倦怠感5.3% (9/171例)であった¹³⁾。

17.1.4 国内第III相 長期投与試験

糖尿病性神経障害に伴う疼痛の患者を対象として、本剤(デュロキセチンとして40mg又は60mg)を最大51週間投与した結果、簡易疼痛調査一覧(BPI)-疼痛重症度(平均の痛み)スコアの変化量は表17-4のとおりであり、長期間にわたり鎮痛効果が維持された¹⁴⁾。

表 17-4 BPI-疼痛重症度(平均の痛み)スコア及びベースラインからの変化量

評価時期	例数	BPI-疼痛重症度(平均の痛み)スコア	変化量
ベースライン	258	3.9±1.9	-
8週時	245	2.6±1.7	-1.3±1.4
16週時	230	2.4±1.8	-1.5±1.5
28週時	214	2.1±1.7	-1.8±1.7
50/51週時 ^注	191	1.8±1.4	-2.2±1.6

注: 60mg群は50週、40mg群は51週

(平均値±標準偏差)

副作用発現頻度は67.1% (173/258例)であった。主な副作用は傾眠11.2% (29/258例)、HbA1c増加9.3% (24/258例)、便秘8.1% (21/258例)、悪心6.6% (17/258例)であった¹⁵⁾。

(線維筋痛症に伴う疼痛)

17.1.5 国内第III相 二重盲検並行群間比較試験

線維筋痛症患者を対象として、本剤(デュロキセチンとして60mg)又はプラセボを14週間投与した結果、主要評価指標であるBPI-疼痛重症度(平均の痛み)スコアの14週時変化量は表17-5のとおりであり、主要解析(混合効果モデルによる解析)において、本剤60mgのプラセボに対する優越性は示されなかった。なお、副次解析であるLOCF (Last Observation Carried Forward) 法により14週時の欠測値を補完した共分散分析では、群間に有意差が認められた¹⁶⁾。

表 17-5 BPI-疼痛重症度(平均の痛み)スコア及びベースラインからの変化量

解析手法	投与群	BPI-疼痛重症度(平均の痛み)スコア		変化量		
		ベースライン ^{注1}	投与14週時 ^{注1}	ベースラインからの変化量 ^{注2}	プラセボ群との対比較 群間差 (95%信頼区間)	p 値
主要解析: 混合効果モデルによる解析	プラセボ群	6.13 ±1.35 (195)	4.33 ±1.97 (147)	-1.58 ±0.23	-	-
	60mg 群	6.05 ±1.29 (191)	3.88 ±1.84 (163)	-1.90 ±0.23	-0.32 (-0.70, 0.06)	0.0988
副次解析: 共分散分析(LOCF)	プラセボ群	6.13 ±1.35 (195)	4.55 ±2.02 (195)	-1.22 ±0.26	-	-
	60mg 群	6.05 ±1.29 (191)	4.13 ±1.94 (191)	-1.60 ±0.26	-0.38 (-0.74, -0.02)	0.0408 [*]

注1: 平均値±標準偏差 (評価例数)

注2: 各解析手法に基づく調整平均値±標準誤差

[混合効果モデルによる解析] 投与群、評価時点、投与群と評価時点の交互作用を固定効果、ベースラインのBPI-疼痛重症度 (平均の痛み)、大うつ病性障害合併の有無を共変量とした。

[共分散分析] 投与群を固定効果、ベースラインのBPI-疼痛重症度 (平均の痛み)、大うつ病性障害合併の有無を共変量とした。

p: 有意確率、*: 有意差あり (p<0.05)

副作用発現頻度は64.4% (125/194例)であった。主な副作用は傾眠25.8% (50/194例)、悪心21.6% (42/194例)、便秘13.9% (27/194例)、口渇6.7% (13/194例)、食欲減退6.7% (13/194例)であった¹⁷⁾。

17.1.6 国内第III相 長期投与試験

線維筋痛症患者を対象として、本剤 (デュロキセチンとして60mg) を50週間投与した結果、BPI-疼痛重症度 (平均の痛み) スコアの変化量は表17-6のとおりであり、長期間にわたり鎮痛効果が維持された¹⁸⁾。

表17-6 BPI-疼痛重症度 (平均の痛み) スコア及びベースラインからの変化量

評価時期	例数	BPI-疼痛重症度 (平均の痛み) スコア	変化量
ベースライン	148	4.54±1.99	-
8週時	148	3.50±2.01	-1.04±1.56
16週時	146	3.45±2.17	-1.09±1.77
28週時	134	3.32±2.10	-1.19±1.59
50週時	115	3.27±2.34	-1.31±1.70

(平均値±標準偏差)

副作用発現頻度は63.8% (95/149例)であった。主な副作用は傾眠21.5% (32/149例)、便秘16.1% (24/149例)、悪心11.4% (17/149例)、体重増加7.4% (11/149例)、口渇6.7% (10/149例)、倦怠感5.4% (8/149例)であった¹⁸⁾。

(慢性腰痛症に伴う疼痛)

17.1.7 国内第III相 二重盲検並行群間比較試験

非ステロイド性抗炎症薬 (NSAIDs) の効果が不十分な慢性腰痛症患者を対象として、本剤 (デュロキセチンとして60mg) 又はプラセボを14週間投与した結果、主要評価指標であるBPI-疼痛重症度 (平均の痛み) スコアの14週時変化量は表17-7のとおりであり、本剤60mg群のプラセボに対する優越性が示された¹⁹⁾。

表17-7 BPI-疼痛重症度 (平均の痛み) スコア及びベースラインからの変化量

投与群	BPI-疼痛重症度 (平均の痛み) スコア		変化量		
	ベースライン ^{注1}	投与14週時 ^{注1}	ベースラインからの変化量 ^{注2}	群間差 (95%信頼区間)	p値
プラセボ群	5.09 ±1.04 (226)	3.16 ±1.78 (200)	-1.96 ±0.11	-	-
60mg群	5.14 ±1.11 (230)	2.73 ±1.69 (209)	-2.43 ±0.11	-0.46 (-0.77, -0.16)	0.0026*

注1: 平均値±標準偏差 (評価例数)

注2: 混合効果モデルに基づく調整平均値±標準誤差

[混合効果モデルによる解析] 投与群、観測時点、投与群と観測時点の交互作用を固定効果、ベースラインのBPI-疼痛重症度 (平均の痛み) を共変量とした。

p: 有意確率、*: 有意差あり (p<0.05)

副作用発現頻度は48.3% (113/234例)であった。主な副作用は傾眠18.8% (44/234例)、便秘10.3% (24/234例)、悪心8.5% (20/234例)であった²⁰⁾。

17.1.8 国内第III相 長期投与試験

慢性腰痛症患者を対象として、本剤 (デュロキセチンとして60mg) を最大50週間投与した結果、BPI-疼痛重症度 (平均の痛み) スコアの変化量は表17-8のとおりであり、長期間にわたり鎮痛効果が維持された²¹⁾。

表17-8 BPI-疼痛重症度 (平均の痛み) スコア及びベースラインからの変化量

評価時期	例数	BPI-疼痛重症度 (平均の痛み) スコア	変化量
ベースライン	150	3.89±1.55	-
8週時	142	2.35±1.72	-1.56±1.58
16週時	140	2.17±1.71	-1.76±1.78
28週時	137	1.95±1.54	-2.01±1.76
50週時	121	1.59±1.50	-2.26±1.63

(平均値±標準偏差)

副作用発現頻度は50.3% (76/151例)であった。主な副作用は傾眠18.5% (28/151例)、悪心10.6% (16/151例)、便秘8.6% (13/151例)、口渇6.0% (9/151例)であった²¹⁾。

(変形性関節症に伴う疼痛)

17.1.9 国内第III相 二重盲検並行群間比較試験

試験開始前の3ヵ月間で月に14日以上の痛みを有する特発性変形性膝関節症患者を対象として、本剤 (デュロキセチンとして60mg) 又はプラセボを14週間投与した結果、主要評価指標であるBPI-疼痛重症度 (平均の痛み) スコアの14週時変化量は表17-9のとおりであり、本剤60mg群のプラセボに対する優越性が示された²²⁾。

表17-9 BPI-疼痛重症度 (平均の痛み) スコア及びベースラインからの変化量

投与群	BPI-疼痛重症度 (平均の痛み) スコア		変化量		
	ベースライン ^{注1}	投与14週時 ^{注1}	ベースラインからの変化量 ^{注2}	群間差 (95%信頼区間)	p値
プラセボ群	5.06 ±0.98 (176)	3.14 ±1.70 (161)	-1.80 ±0.12	-	-
60mg群	5.03 ±0.96 (177)	2.44 ±1.54 (160)	-2.57 ±0.12	-0.77 (-1.11, -0.43)	<0.0001*

注1: 平均値±標準偏差 (評価例数)

注2: 混合効果モデルに基づく調整平均値±標準誤差

[混合効果モデルによる解析] 投与群、観測時点、投与群と観測時点の交互作用を固定効果、ベースラインのBPI-疼痛重症度 (平均の痛み) を共変量とした。

p: 有意確率、*: 有意差あり (p<0.05)

副作用発現頻度は43.3% (77/178例)であった。主な副作用は傾眠13.5% (24/178例)、口渇10.7% (19/178例)、便秘10.1% (18/178例)、悪心9.6% (17/178例)、倦怠感6.7% (12/178例)、食欲減退5.1% (9/178例)であった²²⁾。

17.1.10 国内第III相 長期投与試験

試験開始前の3ヵ月間で月に14日以上の痛みを有する特発性変形性膝関節症患者を対象として、本剤 (デュロキセチンとして60mg) を最大50週間投与した結果、BPI-疼痛重症度 (平均の痛み) スコアの変化量は表17-10のとおりであり、長期間にわたり鎮痛効果が維持された²³⁾。

表17-10 BPI-疼痛重症度 (平均の痛み) スコア及びベースラインからの変化量

評価時期	例数	BPI-疼痛重症度 (平均の痛み) スコア	変化量
ベースライン	93	3.04±1.76	-
8週時	91	1.80±1.33	-1.25±1.35
16週時	88	1.59±1.34	-1.44±1.38
28週時	87	1.43±1.24	-1.63±1.42
50週時	81	1.52±1.54	-1.53±1.41

(平均値±標準偏差)

副作用発現頻度は51.6% (48/93例)であった。主な副作用は便秘17.2% (16/93例)、傾眠12.9% (12/93例)、口渇11.8% (11/93例)であった²³⁾。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

ラット視床下部あるいは脳内のセロトニン及び視床下部のノルアドレナリンの取り込みを共に阻害した (*in vitro*、*ex vivo*²⁴⁾)及び *in vivo*²⁵⁾)。ラット前頭葉皮質における細胞外セロトニン及びノルアドレナリン濃度を共に増加させた²⁶⁾ (*in vivo*)。各種神経伝達物質受容体に対する結合阻害活性²⁷⁾及びモノアミン酸化酵素阻害作用²⁸⁾は、セロトニン及びノルアドレナリン取り込み阻害活性²⁴⁾に比べ弱かった (*in vitro*)。

18.2 薬理作用

ラット強制水泳試験において無動行動回数を減少させた²⁸⁾。ラットの学習性無力状態を改善した²⁸⁾。ラット神経障害性疼痛モデル (坐骨神経部分結紮モデル及びL5/L6脊髄神経結紮モデル)²⁹⁾やその他の疼痛モデル (ラットホルマリン疼痛モデル、マウス酢酸ライジング試験、ラットカラゲニン試験及びラットカプサイシン誘発機械的アロディニアモデル)³⁰⁾において鎮痛作用を示した。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称: デュロキセチン塩酸塩

(Duloxetine Hydrochloride) (JAN)

化学名: (+)-(S)-N-Methyl-3-(1-naphthylloxy)-3-(2-thienyl)propylamine monohydrochloride

分子式: C₁₈H₁₉NOS · HCl

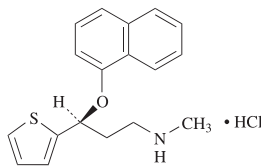
分子量: 333.88

性状: 白色の粉末又は塊である。

サインバルタカプセル (8)

メタノール又はジメチルスルホキシドに溶けやすく、エタノール (99.5) にやや溶けやすく、水にやや溶けにくい。

化学構造式：



融点：165℃

22. 包装

(サインバルタカプセル 20mg)

500 カプセル [瓶、バラ]

100 カプセル [10 カプセル (PTP) × 10]

500 カプセル [10 カプセル (PTP) × 50]

(サインバルタカプセル 30mg)

500 カプセル [瓶、バラ]

100 カプセル [10 カプセル (PTP) × 10]

23. 主要文献

- 1) 高橋明比古ほか：臨床精神薬理. 2009；12：1411-1426
- 2) 高橋明比古ほか：臨床精神薬理. 2009；12：1439-1454
- 3) 高橋明比古ほか：臨床精神薬理. 2009；12：1455-1481
- 4) 熊谷雄治：臨床精神薬理. 2009；12：1483-1497
- 5) 高橋明比古ほか：臨床精神薬理. 2009；12：1427-1437
- 6) 社内資料：臨床における薬物動態 (2010/1/20 承認、申請資料概要 2.7.1.2、2.7.2.2、2.7.2.3)
- 7) 社内資料：ラットにおける胎盤・胎児移行性 (2010/1/20 承認、申請資料概要 2.6.4.4)
- 8) 社内資料：臨床における薬物相互作用試験 (2010/1/20 承認、申請資料概要 2.7.2.2、2.7.6.3)
- 9) 社内資料：デュロキセチンの酸化的代謝に関与する CYP 分子種の同定 (2010/1/20 承認、申請資料概要 2.6.4.7)
- 10) 村崎光邦ほか：臨床精神薬理. 2009；12：1499-1515
- 11) 樋口輝彦ほか：臨床精神薬理. 2009；12：1613-1634
- 12) 樋口輝彦ほか：臨床精神薬理. 2009；12：1579-1593
- 13) Yasuda H,et al.:J Diabetes Investig.2011;2:132-139
- 14) Yasuda H,et al.:J Diabetes Investig.2016;7:100-108
- 15) 社内資料：糖尿病性神経障害に伴う疼痛を対象とした国内第Ⅲ相継続投与試験 (2012/2/22 承認、申請資料概要 2.7.6.2)
- 16) Murakami,M,et al.:Arthritis Res Ther.2015;17:224-236
- 17) 社内資料：線維筋痛症を対象とした国内第Ⅲ相プラセボ対照試験 (2015/5/26 承認、申請資料概要 2.7.6.1)
- 18) Murakami,M,et al.:Mod Rheumatol.2016; (doi:10.1080/14397595.2016.1245237)
- 19) Konno,S,et al.:Spine.2016;41:1709-1717
- 20) 社内資料：慢性腰痛症を対象とした国内第Ⅲ相プラセボ対照試験 (2016/3/18 承認、申請資料概要 2.7.6.1)
- 21) 社内資料：慢性腰痛症を対象とした国内第Ⅲ相継続長期投与試験 (2016/3/18 承認、申請資料概要 2.7.6.5)
- 22) 社内資料：変形性関節症を対象とした国内第Ⅲ相プラセボ対照試験 (2016/12/19 承認、申請資料概要 2.7.6.1)
- 23) 社内資料：変形性関節症を対象とした国内第Ⅲ相継続長期投与試験 (2016/12/19 承認、申請資料概要 2.7.6.5)
- 24) 社内資料：*in vitro* 及び *ex vivo* におけるモノアミン取り込み阻害作用 (2010/1/20 承認、申請資料概要 2.6.2.2)
- 25) 社内資料：ラット及びマウスにおけるモノアミン取り込み阻害並びに *in vitro* におけるモノアミン酸化酵素阻害作用 (2010/1/20 承認、申請資料概要 2.6.2.2)
- 26) 社内資料：脳内の細胞外モノアミン濃度増加作用 (2010/1/20 承認、申請資料概要 2.6.2.2、2.6.2.6)
- 27) 社内資料：脳内各種神経伝達物質受容体に対する特異性試験 (2010/1/20 承認、申請資料概要 2.6.2.2)
- 28) 社内資料：ラットにおける抗うつ作用 (2010/1/20 承認、申請資料概要 2.6.2.2)
- 29) 社内資料：神経障害性疼痛動物モデルにおける効果 (2012/2/22 承認、申請資料概要 2.6.2.2)
- 30) 社内資料：その他疼痛動物モデルにおける効果 (2012/2/22 承認、申請資料概要 2.6.2.2)

*24. 文献請求先及び問い合わせ先

塩野義製薬株式会社 医薬情報センター

〒541-0045 大阪市中央区道修町 3 丁目 1 番 8 号

電話 0120-956-734

<https://med.shionogi.co.jp/>

*26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

塩野義製薬株式会社

大阪市中央区道修町 3 丁目 1 番 8 号