

貯 法：室温保存  
有効期間：3年

日本標準商品分類番号  
871179

四環系抗うつ剤  
マプロチリン塩酸塩錠  
処方箋医薬品注  
**ルジオミール®錠10mg**  
**ルジオミール®錠25mg**  
**Ludiomil® Tablets**

	10mg錠	25mg錠
承認番号	15600AMY00136000	15600AMY00137000
販売開始	1981年9月	1981年9月

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 閉塞隅角緑内障の患者 [抗コリン作用により眼圧が上昇し、症状を悪化させることがある。]  
2.2 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者  
2.3 心筋梗塞の回復初期の患者 [症状を悪化させるおそれがある。] [11.1.8 参照]  
2.4 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。] [11.1.2 参照]  
2.5 尿閉（前立腺疾患等）のある患者 [抗コリン作用により症状が悪化することがある。]  
2.6 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）の投与を受けているあるいは投与中止後2週間以内の患者 [発汗、不穏、全身痙攣、異常高熱、昏睡等があらわれるおそれがある。] [10.1 参照]

## 3. 組成・性状

### 3.1 組成

販売名	ルジオミール錠 10mg	ルジオミール錠 25mg
有効成分	1錠中マプロチリン塩酸塩 (日局) 10mg	1錠中マプロチリン塩酸塩 (日局) 25mg
添加剤	ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸、タルク、無水ケイ酸、第三リン酸カルシウム、D-マンニトール、トウモロコシデンプン、ポリソルベート80、酸化チタン、ヒプロメロース	ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸、タルク、無水ケイ酸、第三リン酸カルシウム、D-マンニトール、トウモロコシデンプン、ポリソルベート80、酸化チタン、ヒプロメロース、三二酸化鉄

### 3.2 製剤の性状

販売名	ルジオミール錠 10mg		ルジオミール錠 25mg			
性状	白色のフィルムコート錠		淡黄色のフィルムコート錠			
外形						
識別コード	SJ 203		SJ 204			
大きさ（約）	直径： 6.1mm	厚さ： 3.1mm	質量： 0.10g	直径： 6.1mm	厚さ： 3.1mm	質量： 0.10g

## 4. 効能又は効果

うつ病・うつ状態

## 5. 効能又は効果に関連する注意

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、リスクとペネフィットを考慮すること。  
[8.1-8.4、9.1.3、9.1.6、15.1.1 参照]

## 6. 用法及び用量

通常成人にはマプロチリン塩酸塩として1日30～75mgを2～3回に分割経口投与する。また上記用量は1日1回夕食後あるいは就寝前に投与できる。  
なお、年齢、症状により適宜増減する。

## 8. 重要な基本的注意

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。  
[5.、8.2-8.4、9.1.3、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・行動を来たした症例において、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.、8.1、8.3、8.4、9.1.3-9.1.6、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.、8.1、8.2、8.4、9.1.3、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.、8.1-8.3、9.1.3-9.1.6、15.1.1 参照]

8.5 投与量の急激な減少ないし投与の中止により、嘔気、頭痛、倦怠感、易刺激性、情動不安、睡眠障害、筋攣縮等の離脱症状があらわれることがある。投与を中止する場合には、徐々に減量するなど慎重に行うこと。

8.6 めまい、眼気等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。

8.7 無顆粒球症があらわれることがあるので、定期的に血液検査を実施すること。  
[11.1.5 参照]

8.8 QT延長、心室頻拍（Torsades de pointesを含む）、心室細動があらわれることがあるので、定期的に心電図検査を行うこと。  
[11.1.8 参照]

8.9 連用中は定期的に肝・腎機能検査を行うことが望ましい。

## 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 排尿困難又は眼内圧亢進等のある患者

抗コリン作用により症状が悪化することがある。

9.1.2 心不全・心筋梗塞（心筋梗塞の回復初期の患者を除く）・狭心症・不整脈（発作性頻拍・刺激伝導障害等）等の心疾患のある患者又は甲状腺機能亢進症（または甲状腺ホルモン剤投与中）の患者

循環器系に影響を及ぼすことがある。  
[11.1.8 参照]

### 9.1.3 躁うつ病患者

躁転、自殺企図があらわれることがある。[5.、8.1-8.4、9.1.6、15.1.1 参照]

### 9.1.4 脳の器質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ことがある。[8.2、8.4、9.1.5 参照]

### 9.1.5 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ことがある。[8.2、8.4、9.1.4 参照]

### 9.1.6 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[5.、8.1-8.4、9.1.3、15.1.1 参照]

### \*9.1.7 副腎髓質腫瘍（褐色細胞腫又はパラガングリオーマ、神経芽細胞腫等）のある患者

高血圧発作を引き起こすことがある。

### 9.1.8 低血圧のある患者

高度の血圧低下が起こることがある。

### 9.1.9 高度な慢性の便秘のある患者

抗コリン作用により症状が悪化することがある。

### 9.1.10 三環系抗うつ剤に対し過敏症の患者

交差過敏反応があらわれるおそれがある。

### 9.1.11 開放隅角緑内障の患者

抗コリン作用により眼圧が上昇し、症状を悪化させることがある。

### 9.2 腎機能障害患者

#### 9.2.1 重篤な腎障害のある患者

代謝・排泄障害により副作用があらわれやすい。

#### 9.3 肝機能障害患者

##### 9.3.1 重篤な肝障害のある患者

代謝・排泄障害により副作用があらわれやすい。

#### 9.5 妊婦

妊娠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。三環系抗うつ剤で、新生児に呼吸困難、嗜眠、チアノーゼ、興奮性、低血圧、高血圧、痙攣、筋痙攣、振戦等の離脱症状を起こしたとの報告がある。

#### 9.6 授乳婦

授乳中の女性に投与する場合には、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。

ヒト母乳中へ移行する。[16.3.1 参照]

#### 9.7 小児等

小児等を対象とした有効性、安全性を指標とした臨床試験は実施していない。

#### 9.8 高齢者

高齢者では、少量から投与を開始するなど患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。起立性低血圧、ふらつき、抗コリン作用による口渴、排尿困難、便秘、眼内圧亢進等があらわれやすい。

## 10. 相互作用

本剤の代謝には主として肝薬物代謝酵素 CYP2D6 が関与している。

### 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
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） [2.6 参照]	発汗、不穏、全身痙攣、異常高熱、昏睡等があらわれることがある。 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には、2~3日間の間隔をおくことが望ましい。	本剤は活性アミンのシナプス内への取り込みを阻害して、受容体の感受性を増強する。

### 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
痙攣閾値を低下させる薬剤 フェノチアジン誘導体等	痙攣発作が起こることがある。	機序：いずれも痙攣閾値を低下させる。 危険因子：痙攣素因のある患者
副交感神経刺激剤 ピロカルビン	ピロカルビンの作用が減弱されることがある。	本剤の抗コリン作用によりピロカルビンと拮抗的に作用すると考えられている。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ベンゾジアゼピン誘導体	併用中のベンゾジアゼピン誘導体を中止すると痙攣発作が起こることがある。	機序：併用中のベンゾジアゼピン誘導体を中止すると、痙攣発作が顕著化する。 危険因子：痙攣素因のある患者
抗コリン作用を有する薬剤 トリヘキシフェニル アトロピン等	口渴、便秘、尿閉、视力障害、眼気等があらわれることがある。	いずれも抗コリン作用を有するため。
アドレナリン作動薬 アドレナリン ノルアドレナリン フェニレフリン等	心血管作用（高血圧等）を増強することがある。	本剤は交感神経末梢へのノルアドレナリン等の取り込みを抑制し、受容体部位へのアドレナリン作動性を上昇させ、作用を増強させる。
アトモキセチン	相互に作用が増強するおそれがある。	ノルアドレナリンへの作用を相加的又は相乗的に増強する可能性がある。
フェノチアジン誘導体 レボメプロマジン等	鎮静、抗コリン作用の増強があらわれることがある。	いずれも中枢神経抑制作用、抗コリン作用を有するため。
リスペリドン 選択的セロトニン再取り込み阻害剤（SSRI） フルボキサミン バロキセチン等	本剤の血中濃度が上昇し、作用が増強されることがある。	これらの薬剤は本剤の肝臓での酸化的な代謝を阻害し、本剤の血中濃度を上昇させると考えられる。
テルビナフィン	本剤の血中濃度が上昇する可能性がある。	テルビナフィンがCYP2D6を阻害し、本剤の血中濃度を上昇させると考えられる。
中枢神経抑制剤 バルビツール酸誘導体等 全身麻酔剤 ハロタラン 抗不安剤 ベンゾジアゼピン誘導体等 アルコール サリドマイド	中枢神経抑制作用が増強されることがある。	いずれも中枢神経抑制作用を有するため。
肝酵素誘導作用をもつ薬剤 バルビツール酸誘導体 フェニトイン等	三環系抗うつ剤（イミプラミン）の作用が減弱されることがあるとの報告がある。	バルビツール酸誘導体又はフェニトイン等の肝酵素誘導作用によりイミプラミンの代謝が促進されると考えられている。
アドレナリン作動性神経遮断作用を有する降圧剤 グアネチジン等	降圧作用を減弱することがある。	本剤がアドレナリン作動性神経遮断作用を有する降圧剤の交感神經ニューロンへの取り込みを阻害する。また、本剤は交感神經ニューロンへのカテコラミン取り込み阻害作用も有する。
肝初回通過効果を受けやすいβ-遮断剤 プロプラノロール塩酸塩等	起立性低血圧、鎮静、口渴、霧視、運動失調等があらわれることがある。	競合的に本剤の代謝が阻害され、血中濃度が上昇する。
フェニトイン	三環系抗うつ剤（イミプラミン）で、フェニトインの作用が増強するとの報告がある。	フェニトインの代謝が阻害され、フェニトインの血中濃度が上昇すると考えられている。
電気ショック療法	痙攣閾値を低下させ、痙攣状態に陥るおそれがある。	本剤は痙攣閾値を低下させる。
抗不整脈剤 キニジン プロパafenon メチルフェニデート シメチジン	三環系抗うつ剤（イミプラミン）の作用が増強するとの報告がある。	これらの薬剤により、イミプラミンの肝代謝が阻害され、血中濃度が上昇すると考えられている。 キニジンでは本剤の肝代謝が阻害されるとの報告がある。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
インスリン製剤 インスリン スルフォニル尿素系糖尿病用剤 グリベンクラミド	併用により過度の血糖低下を来すことがある。	本剤での機序は不明であるが、三環系抗うつ剤（ドキセピン）により低血糖に対する反応性が変化するか、インスリンに対する感受性が増大し、血糖降下作用が増強すると考えられている。
クマリン系抗凝血剤 ワルファリン	三環系抗うつ剤（ノルトリプチリン）との併用によりクマリン系抗凝血剤の血中濃度半減期が延長するとの報告がある。	機序不明。
スルファメトキサゾール・トリメトブリム	三環系抗うつ剤（イミプラミン）との併用により抗うつが再発又は悪化するとの報告がある。	イミプラミンの代謝促進及び両剤の受容体レベルでの拮抗作用により抗うつ剤の効果があらわれない可能性がある。
QT 間隔延長を起こすことが知られている薬剤 スニチニブ ダサチニブ イミプラミン等	QT 間隔延長、心室性不整脈（Torsades de pointes を含む）等の重篤な副作用を起こすおそれがある。	いずれも QT 間隔を延長させるおそれがあるため。
ゾニサミド	高血圧、失神、不全収縮、発汗、てんかん、動作・精神障害の変化及び筋強剛等の副作用があらわれるおそれがある。	相加・相乗作用によると考えられる。

## 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 悪性症候群（Syndrome malin）（頻度不明）

無動緘默、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は、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。

本症発症時には、白血球の増加や血清 CK の上昇がみられることが多い、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。なお、他の三環系及び四環系抗うつ剤の投与中、高熱が持続し、意識障害、呼吸困難、循環虚脱、脱水症状、急性腎障害へと移行し、死亡した例が報告されている。

#### 11.1.2 てんかん発作（0.1%～5%未満）

[2.4 参照]

#### 11.1.3 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を特徴とする横紋筋融解症があらわれることがある。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。

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

#### 11.1.5 無顆粒球症（頻度不明）

[8.7 参照]

#### 11.1.6 麻痺性イレウス（0.1%未満）

腸管麻痺（食欲不振、恶心・嘔吐、著しい便秘、腹部の膨満あるいは弛緩及び腸内容物のうっ滞等の症状）を来し、麻痺性イレウスに移行することがあるので、腸管麻痺があらわれた場合には投与を中止すること。なお、この恶心・嘔吐は、本剤の制吐作用により不顕性化することもあるので注意すること。

#### 11.1.7 間質性肺炎、好酸球性肺炎（頻度不明）

発熱、咳嗽、呼吸困難、肺音の異常（捻髪音）等が認められた場合には投与を中止し、速やかに胸部 X 線等の検査を実施し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。

#### 11.1.8 QT 延長、心室頻拍（Torsades de pointes を含む）（頻度不明）

[2.3, 8.8, 9.1.2 参照]

#### 11.1.9 肝機能障害、黄疸（頻度不明）

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

## 11.2 その他の副作用

	5%以上又は頻度不明	0.1～5%未満	0.1%未満
循環器	血圧降下、血圧上昇	起立性低血圧、心悸亢進、心電図異常（QT 延長等）	心ブロック、頻脈、不整脈、失神
精神神経系	激越、ミオクロヌス、情緒不安	眠気、パーキンソン様症状・振戦・アカシジア等の錐体外路障害、言語障害、知覚異常、睡眠障害（不眠等）、神経過敏、不安、集中力欠如（思考力低下、頭がボーッとする等）、躁状態	幻覚、陰萎、せん妄、運動失調、錯乱状態、悪夢、記憶障害、離人症
抗コリン作用	口渴、綠内障、尿閉	便秘、排尿困難、視調節障害（散瞳等）	鼻閉
皮膚	紫斑、脱毛	—	光線過敏症
過敏症	皮膚血管炎	発疹	荨麻疹、そう痒感、発熱
血液	好酸球增多、血小板減少	—	白血球減少、白血球增多
肝臓	—	AST、ALT、γ-GTP の上昇	ALP の上昇
消化器	—	恶心、胃部不快感等の胃腸症状、食欲不振、腹痛、口内苦味感、味覚異常	嘔吐、異常食欲亢進、口内炎、下痢、嚥下困難
内分泌	乳房肥大、乳汁漏出	—	体重増加
呼吸器	気管支痙攣	—	—
その他	—	めまい、ふらつき、倦怠感、脱力感、熱感、発汗、頭痛、頭重、頻尿・夜尿、浮腫	耳鳴、流涎

## 13. 過量投与

### 13.1 徴候、症状<sup>1)</sup>

最初の徵候、症状は通常服用 1～2 時間後にあらわれる。

中枢神経系：昏睡、痙攣、意識障害、嗜眠状態、運動失調、情動不安

心血管系：低血圧、頻脈、不整脈、伝導障害、ショック、心不全、非常にまれに QT 延長、トルサード・ド・ポアン、心停止

その他：呼吸抑制、異常高熱等

### 13.2 処置<sup>1)</sup>

特異的な解毒剤は知られていない。また、コリンエステラーゼ阻害剤（ネオスチグミン等）は痙攣の危険性を増大させるおそれがあるので、マプロチリンの過量服用時の治療には不適である。

必要に応じて次のような処置を行う。症状が重篤な場合には、少なくとも 48 時間は心モニターを継続し、また約 12 時間は痙攣発作の発現に対して特に注意する。

## 14. 適用上の注意

### 14.1 薬剤交付時

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、更には穿孔を起こして縫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、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との報告がある。[5., 8.1-8.4, 9.1.3, 9.1.6 参照]

15.1.2 三環系抗うつ剤の長期投与で、う歎発現の増加を招くことが報告されている。

15.1.3 本剤投与中にコンタクトレンズを使用している場合、角膜上皮の障害があらわれるおそれがある。[本剤は抗コリン作用があり、涙液分泌を減少させるため。]

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。

## 16. 薬物動態

### 16.1 血中濃度

#### 16.1.1 健康成人

マプロチリン塩酸塩25及び75mgを1回経口投与した場合、約6~12時間で最高血漿中濃度に達し、その後ゆっくりと減衰する。生物学的半減期は個人差が大きく(19時間~73時間)、平均値は25mg投与で約46時間、75mg投与で約45時間である<sup>2)</sup>。

#### 16.1.2 うつ病

30及び75mg/日を分割投与あるいは1日1回投与した場合、血漿中濃度は2週間以内に定常状態に達し、その平均値は両投与法に差ではなく、分割投与例では31.3及び76.9ng/mL、1日1回投与例では、31.7及び70.6ng/mLである<sup>3)</sup>。

#### 16.3 分布

##### 16.3.1 乳汁中の移行

健康な出産後の婦人にマプロチリン塩酸塩を単回あるいは連続経口投与した場合、母乳中濃度は全血中濃度の推移に近似し、定常状態における母乳中濃度の全血中濃度に対する比は一定で、その平均値は約1.37である(外国人のデータ)。<sup>[9.6 参照]</sup>

#### 16.4 代謝

<sup>3</sup>H-マプロチリンを健康成人に経口投与後、放射活性は48時間内に30%が尿中へ、96時間内に48%が尿中へ、13%が糞中へ排泄される。

#### 16.5 排泄

尿中排泄物は90%以上が代謝物であり、75%はグルクロロン酸抱合体で、代謝産物としてN-脱メチル化体、側鎖及び環の水酸化体等の12種が同定されている<sup>4)</sup>(外国人のデータ)。

## 17. 臨床成績

### 17.1 有効性及び安全性に関する試験

#### 17.1.1 国内一般臨床試験

各種うつ病及びうつ状態を呈する患者554例を対象とした一般臨床試験における本剤の改善度は下表のとおりであった。

改善度					
改善度 投与方法	全例数	著明改善	中等度 改善以上	軽度 改善以上	
1日2~3回 分割投与	例数	554	147	315	396
	累積%	100	26.5	56.9	71.5

副作用発現率は、554例中266例(48.0%)であった。主な副作用は、口渴142件(25.6%)、めまい・ふらつき44件(7.9%)、便秘36件(6.5%)、眠気30件(5.4%)、疲労感・倦怠感23件(4.2%)等であった。

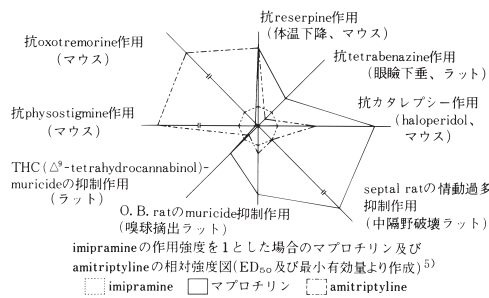
## 18. 薬効薬理

### 18.1 作用機序

抗うつ剤については種々の作用機序が示されているが、本剤では主として神経終末へのcatecholamine取り込み阻害作用によるcatecholaminergic activityの増強が抗うつ効果に結びついていると考えられている。

#### 18.2 動物での作用

動物実験(マウス・ラット)で、マプロチリンは抗reserpine作用<sup>5)</sup>、抗tetrabenazine作用<sup>5)</sup>、noradrenaline取り込み阻害作用<sup>6)</sup>等においては従来の抗うつ剤に類似した作用態度を示すが、serotoninの取り込みに対しては阻害作用がみられないこと<sup>7),8)</sup>、中枢性の抗コリン作用をほとんど有さないこと<sup>5)</sup>、あるいは強い馴化作用を併有していること<sup>5)</sup>など三環系抗うつ剤とは異なる作用スペクトルを有する薬物である。各種の薬理実験の結果から、主な作用についてマプロチリン、imipramine、amitriptylineの相対的作用強度を比較すると次図のようになる。



## 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称：マプロチリン塩酸塩( Maprotiline Hydrochloride) (JAN)

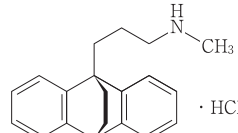
化 学 名：3-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracene-9-yl)-N-methylpropylamine monohydrochloride

分 子 式： $C_{20}H_{23}N \cdot HCl$

分 子 量：313.86

性 状：白色の結晶性の粉末で、メタノール又は酢酸(100)にやや溶けやすく、エタノール(99.5)にやや溶けにくく、水に溶けにくい。

化学構造式：



融 点：約244°C (分解)

## 22. 包装

〈ルジオミール錠 10mg〉

100錠 [10錠(PTP) × 10]

〈ルジオミール錠 25mg〉

100錠 [10錠(PTP) × 10]

## 23. 主要文献

- 「日本チバガイギー医薬品過量使用時の症状と処置」日本チバガイギー株式会社・医薬情報部編集, 1987, p.117
- 門脇久治ほか：基礎と臨床, 1983; 17 (2), 507-518
- 小林建太郎ほか：基礎と臨床, 1983; 17 (3), 1176-1186
- Riess, W. et al. : J. Int. Med. Res. 1975; 3 (Suppl. 2), 16-41
- 植木昭和ほか：日薬理誌, 1975; 71, 789-815
- Maître, L. et al. : Biochem. Pharmacol. 1971; 20 (9), 2169-2186
- Maître, L. et al. : J. Int. Med. Res. 1975; 3 (Suppl. 2), 2-15
- Maître, L. et al. : Adv. Biochem. Psychopharmacol. 1974; 10, 297-304

## 24. 文献請求先及び問い合わせ先

サンファーマ株式会社 くすり相談センター

〒141-0031 東京都品川区西五反田 8-9-5

受付時間：9時~17時30分

(土、日、祝日、その他当社の休業日を除く)

TEL: 0120-22-6880

ホームページ：<https://jp.sunpharma.com/>

## 26. 製造販売業者等

### 26.1 製造販売元

 サンファーマ株式会社  
SUN PHARMA 東京都港区芝公園1-7-6

(06)