貯 法:室温保存 **有効期間**:3年 抗てんかん剤 ラモトリギン錠 日本標準商品分類番号 871139 871179

劇薬 処方箋医薬品^{注)} ラモトリキ"ン錠小児用2mg「サワイ」 ラモトリキ"ン錠小児用5mg「サワイ」

LAMOTRIGINE Tablets for Pediatric [SAWAI]

抗てんかん剤、双極性障害治療薬 ラモトリギン錠

ラモトリキ"ン錠25mg「サワイ」 ラモトリキ"ン錠100mg「サワイ」

LAMOTRIGINE Tablets [SAWAI]

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

	錠小児用2mg	錠小児用5mg
承認番号	23000AMX00245000	23000AMX00247000
販売開始	2018年6月	2018年6月

		錠25mg	錠100mg
孑	感認番号	23000AMX00244000	23000AMX00246000
郥	克売 開 始	2018年6月	2018年6月

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

	ラモトリギン	ラモトリギン	ラモトリギン	ラモトリギン		
品 名	名 錠小児用2mg 錠小児用5		錠25mg	錠100mg		
	「サワイ」	「サワイ」	「サワイ」	「サワイ」		
有効成分	ラモトリギン					
[1錠中]	2mg	5mg	25mg	100mg		
	エチルバニリン	エチルバニリン、ケイ酸Mg/Al、サッカリンNa、ステアリ				
添加剤	ン酸Mg、炭酸Ca、デンプングリコール酸Na、バニリン、					
你加利	ドロキシプロピルセルロース、プロピレングリコール、ポビ					
	ドン、香料					

3.2 製剤の性状

	ラモトリギン	ラモトリギン	ラモトリギン	ラモトリギン
品 名	錠小児用2mg	錠小児用5mg	錠25mg	錠100mg
	「サワイ」	「サワイ」	「サワイ」	「サワイ」
	(SW)	SWL5)	SW	SW
外形			25	100
剤 形		素	錠	
性状		白	色	
直径(mm)	4.8	8.0×4.0	5.2×5.2	8.3×8.3
厚さ(mm)	1.6	2.6	2.6 2.0	
重量(mg)	約45	約103	約63	約253
識別コード	SW L2	SW L5	SW L 25	SW L 100

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100~200mg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 $1100\sim200$ mgとし、112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^{注)}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^{注3)}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)

200	5 5 C C C C C C C C C C C C C C C C C C							
		併用療法 (1) 単剤療法						
		(3) バルプロ酸ナ	トリウムを	の場合				
		併用しない:	(部分発作(二					
本剤と併用	(2) バルプロ酸	(3)-i) (3)-ii)		次性全般化発				
する薬剤の	ナトリウムを	本剤のグルクロ	(3)-i) 以外	作を含む)及				
種類	併用する場合	ン酸抱合を誘導	の薬剤 ^{注3)}	び強直間代発				
		する薬剤 ^{注2)} を併	1344 B 11					
		用する場合	場合	合)				
1 · 2週目	25mgを隔日投与	50mg/日	25r	ng/∃				
		(1日1回投与)	(1日1回投与)					
3・4週目	25mg/∃	100mg/∃	50mg/日					
	(1日1回投与)	(1日2回に分割	(1日1	回投与)				
		して投与)						
5週目以降	1~2週間毎に25	1~2週間毎に最	5週目は	100mg/∃				
	~50mg/日ずつ	大100mg/日ず	(1日1回又)	は2回に分割し				
	漸増する。	つ漸増する。	て	投与)				
			その後1~2	週間毎に最大				
			100mg/日す	"つ漸増する。				
維持用量	100~200mg/日	200~400mg/∃	100~2	200mg/∃				
	(1日2回に分割	(1日2回に分割	(最大400mg/日)					
	して投与)	して投与)	(1日1回又は2回に分割し					
			て	投与)				
			(増量は1週間	間以上の間隔を				
			あけて最大1	.00mg/日ずつ)				

- 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]

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^{注2)}を併用する場合は1日 $1\sim5$ mg/kgとし、本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤^{注2)}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^{注2)}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、1~2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5~15mg/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^{注3)}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)

<i>y</i>	がん忠有に							
	####################################							
		する場合		ない場合注1)	(1) 単剤療			
Links W. Fr.	本剤のグル	本剤のグル	(3)-i)	(3)-ii)	法の場合			
本剤と併用	クロン酸抱	クロン酸抱	本剤のグル	(3)-i) 以外	(定型欠神			
する薬剤の	合を誘導す	合を誘導す	クロン酸抱	の薬剤注3)	発作に用い			
種類	る薬剤注2)	る薬剤注2)	合を誘導す	を併用する	る場合)			
	を併用する	を併用しな	る薬剤 ^{注2)}	場合				
	場合	い場合	を併用する					
			場合					
1・2週目	0.15mg/	0.15mg/	0.6mg/	0.15mg/	0.3mg/			
	kg/∃	kg/∃	kg/∃	kg/∃	kg/∃			
	(1日1回	(1日1回	(1日2回に	(1日1回	(1日1回又は			
	投与)	投与)	分割して	投与)	2回に分割し			
			投与)		て投与)			
3・4週目	0.3mg/	0.3mg/	1.2mg/	0.3mg/	0.6mg/			
	kg/∃	kg/∃	kg/∃	kg/∃	kg/∃			
	(1日1回	(1日1回	(1日2回に	(1日1回	(1日1回又は			
	投与)	投与)	分割して	投与)	2回に分割し			
			投与)		て投与)			
5週目以降	1~2週間	1~2週間	1~2週間	1~2週間	1~2週間			
	毎に最大	毎に最大	毎に最大	毎に最大	毎に最大			
	0.3mg/kg/	0.3mg/kg/	1.2mg/kg/	0.3mg/kg/	0.6mg/kg/			
	日ずつ漸増	日ずつ漸増	日ずつ漸増	日ずつ漸増	日ずつ漸増			
	する。	する。	する。	する。	する。			
維持用量	1~5mg/	1~3mg/	5~15mg/	1~3mg/	1~10mg/			
	kg/∃	kg/∃	kg/∃	kg/∃	kg/∃			
	(最大	(最大	(最大	(最大	(最大			
	200mg/日)	200mg/日)	400mg/日)	200mg/日)	200mg/日)			
	(1日2回に	(1日2回に	(1日2回に	(1日2回に	(1日1回又は			
	分割して	分割して	分割して	分割して	2回に分割し			
	投与)	投与)	投与)	投与)	て投与)			
					(増量は1週間			
					以上の間隔を			
					あけて最大			
					0.6mg/kg/			
					日ずつ)			

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]
- ○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^{注2)}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^{注3)}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) バルプロ酸ナ	トリウムを	
		併用しない:	場合注1)	
本剤と併用	(2) バルプロ酸	(3)-i) (3)-ii)		(1) 単剤療法
する薬剤の	ナトリウムを	本剤のグルクロ	(3)-i) 以外	の場合
種類	併用する場合	ン酸抱合を誘導	の薬剤 ^{注3)}	
		する薬剤 ^{注2)} を併	を併用する	
		用する場合	場合	
1 · 2週目	25mgを隔日投与	50mg/∃	25r	ng/日
		(1日1回投与)	(1日1	回投与)
3 · 4週目	25mg/∃	100mg/∃	50r	ng/∃
	(1日1回投与)	(1日2回に分割	(1日1回又)	は2回に分割し
		して投与)	て	投与)
5週目	50mg/∃	200mg/∃	100:	mg/∃
	(1日1回又は2回	(1日2回に分割	(1日1回又)	は2回に分割し
	に分割して投与)	して投与)	て	投与)
6週目以降	100mg/∃	6週目300mg/日	200:	mg/∃
	(最大200mg/日)	7週目以降300~	(最大4	00mg/日)
	(1日1回又は2回	400mg/∃	(1日1回又)	は2回に分割し
	に分割して投与)	(最大400mg/日)	て	投与)
	(増量は1週間以	(1日2回に分割	(増量は1週間	間以上の間隔を
	上の間隔をあけ	して投与)	あけて最大1	00mg/日ずつ)
	て最大50mg/日	(増量は1週間以		
	ずつ)	上の間隔をあけ		
		て最大100mg/		
		日ずつ)		

- 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~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]

9.5 奸婦

- 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常、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¹⁾。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)

10.2 Minimax (Minimax & y o C C)							
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ム	本剤の消失半減期が約2倍延長す	肝におけるグル					
[7.2、7.3、16.7.1、	るとの報告がある。	クロン酸抱合が					
16.7.2参照]		競合する。					
本剤のグルクロン酸抱	本剤の血中濃度が低下する。	肝における本剤					
合を誘導する薬剤		のグルクロン酸					
フェニトイン		抱合が促進され					
カルバマゼピン		る。					
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+リトナ	アタザナビル及びリトナビル両	肝における本剤					
ビル	剤と本剤を併用した場合に本剤	のグルクロン酸					
[16.7.2参照]	の血中濃度が低下したとの報告	抱合が促進され					
	がある。	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ンの併用に	機序不明					
[6.参照]	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。						

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
リスペリドン	本剤とリスペリドンの併用時に	機序不明
[16.7.2参照]	は、それぞれの単独投与時に比	
	較して、傾眠の報告が多いとの	
	報告がある。	
経口避妊薬(卵胞ホル	本剤とエチニルエストラジオー	
モン・黄体ホルモン配	ル・レボノルゲストレル配合剤	
合剤)	との併用において、以下の報告	
[16.7.2参照]	がある。	
	1)本剤の血中濃度が減少したと	1)肝における本
	の報告があるので、本剤維持	剤のグルクロ
	用量投与中に経口避妊薬を投	ン酸抱合が促
	与開始又は投与中止する場合	進される。
	には、本剤の用量調節を考慮	
	すること。	
	2)レボノルゲストレルの血中濃	2)機序不明
	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で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		

		5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
	精神神経系	傾 眠(15%)、	頭痛、不眠、	易刺激性、運	平衡障害、
		めまい	不安・焦燥・	動障害、失	チック、錯
			興奮、てんか	調、振戦、幻	乱、パーキン
			ん発作回数の	覚、眼振、攻	ソン症状の悪
			増加	撃性	化、錐体外路
					症状、舞踏病
					アテトーゼ、
					悪夢
	消化器	胃腸障害(嘔	食欲不振		
		気・嘔吐、下			
		痢等)			
	肝臓	肝機能検査値			
		異常			
*	血液		白血球減少、	血小板減少、	低ガンマグロ
			好中球減少、	リンパ節症	ブリン血症、
			貧血		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倍量により限振、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

健康成人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、 $t_{1/2}$ は約31~38時間であった。Cmax及び AUC_0 ~ 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)。

表1 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

投与量 (mg)	例	Cmax (µg/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)	AUC₀-∞ (μg·hr/mL)	CLt/F (mL/min)	Vd/F (L)
25	6	0.338 ± 0.031	1.7 ± 0.8	37.9±11.1	15.2±4.9	29.77 ± 9.12	91.0±8.1
50	6	0.718 ± 0.049	2.5 ± 1.2	35.0 ± 4.7	33.7 ± 5.9	25.33 ± 4.09	75.2±4.8
100	6	1.488 ± 0.261	2.3 ± 1.4	30.5 ± 3.3	59.9 ± 12.1	28.79 ± 5.65	74.2±9.2
200	6	3.075 ± 0.336	2.5 ± 1.0	32.4±5.5	136.1 ± 33.2	25.64 ± 5.69	69.8±9.3

平均値 ± 標準偏差

16.1.2 てんかん患者

成人で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 $9.6\mu g/m L$ 、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 $2.2\mu g/m L$ であった 4)。

成人又は小児でんかん患者を対象とした国内臨床試験において、既存の抗で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。併用抗で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でんかん薬の血中濃度に顕著な差は認められなかった⁴⁾。

表2 成人患者における血中濃度

	1	77 MY CONTENT	10.) .0 III. 1	1/1/2		
	併用薬剤					
	のグルクロン 酸抱合を誘導	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	ン維持用量		血漿中ラモトリギ ン濃度 ^{注2)} (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)カルパマゼピン、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 小児患者における血中濃度

衣3 小児思有にわりる皿甲辰及										
	併用薬剤									
バルプロ酸 ナトリウム	のグルクロン 酸抱合を誘導	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 ^{注2)} (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		1~5	48(101)	2.32					
	非併用	併用	1'-5	40(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)

グ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 $t_{1/2}$ は約14時間であった 5 (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 6)。

16.1.3 生物学的同等性試験

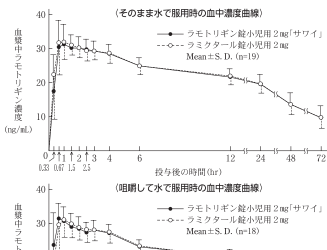
〈ラモトリギン錠小児用2mg「サワイ」〉

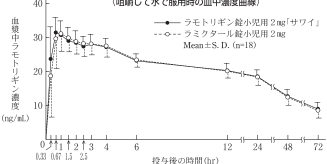
ラモトリギン錠小児用2mg「サワイ」とラミクタール錠小児用2mgを健康成人男子にそれぞれ1錠(ラモトリギンとして2mg)空腹時単回経口投与(クロスオーバー法)し、血漿中ラモトリギン濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された 7 。

表4 各製剤1錠投与時の薬物動態パラメータ

		Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)	AUC _{0-72hr} (ng·hr/mL)
そ水ので	ラモトリギン錠 小児用2mg「サワイ」	34.44±3.89	1.4±0.8	50.7 ± 23.2	1227 ± 207
ま服ま用	ラミクタール錠 小児用2mg 35.72±4.73		1.0±0.8	49.6±19.8	1233 ± 190
咀水噌で	ラモトリギン錠 小児用2mg「サワイ」	33.31 ± 3.70	0.9±0.7	46.8± 9.7	1152 ± 138
じ服て用	ラミクタール錠 小児用2mg	34.03 ± 4.10	1.0±0.8	43.8± 8.8	1137 ± 157

(Mean ± S. D.)





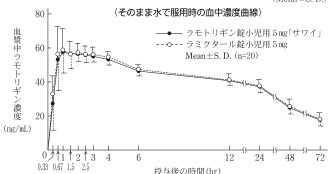
〈ラモトリギン錠小児用5mg「サワイ」〉

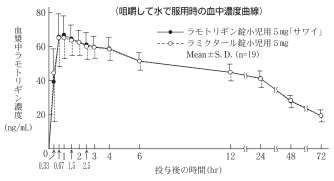
ラモトリギン錠小児用5mg「サワイ」とラミクタール錠小児用5mgを健康成人男子にそれぞれ1錠(ラモトリギンとして5mg)空腹時単回経口投与(クロスオーバー法)し、血漿中ラモトリギン濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された 70 。

表5 各製剤1錠投与時の薬物動態パラメータ

	The Handle-benefit of the banking to the								
		Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)	AUC _{0-72hr} (ng·hr/mL)				
そ水ので	ラモトリギン錠 小児用5mg「サワイ」	65.48± 8.36	1.3±0.8	44.7±8.5	2279 ± 298				
ま服ま用	ラミクタール錠 小児用5mg	67.26 ± 9.12	1.2±0.8	45.9±9.0	2327 ± 261				
咀水噌で	ラモトリギン錠 小児用5mg「サワイ」	72.16±10.93	1.0±0.5	44.2±7.0	2544 ± 272				
して用	ラミクタール錠 小児用5mg	73.41 ± 15.47	1.0±0.6	44.7±6.6	2549 ± 314				

(Mean ± S. D.)





〈ラモトリギン錠100mg「サワイ」〉

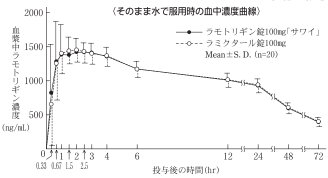
ラモトリギン錠100mg「サワイ」とラミクタール錠100mgを健康成人男子にそれぞれ1錠(ラモトリギンとして100mg)空腹時単回経口投与(クロスオーバー法)し、血漿中ラモトリギン濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について90%信頼区間法にて統計解析を

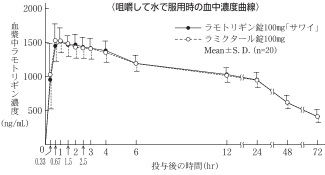
行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された 8 。

表6 各製剤1錠投与時の薬物動態パラメータ

	3.0 自获用1或民 150 7条份勤心 77 7							
		Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)	AUC _{0-72hr} (ng·hr/mL)			
そ水ので	ラモトリギン錠 100mg「サワイ」	1638 ± 334	1.4±0.9	38.9±5.6	55877 ± 6321			
ま服ま用	ラミクタール錠 100mg	1598 ± 310	1.4±0.8	39.4±5.5	56495 ± 6866			
咀水噌で	ラモトリギン錠 100mg「サワイ」	1624 ± 158	1.2±0.7	39.9±8.9	57457 ± 7211			
じ服て用	ラミクタール錠 100mg	1666 ± 196	1.2±0.8	40.3±7.5	57310 ± 6457			

(Mean ± S. D.)





血漿中濃度ならびに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かった9(外国人データ)。

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

 $In\ vitro$ でのラモトリギン $(1\sim10\mu g/mL)$ のヒト血漿蛋白結合率は53.1 $\sim56.2\%$ であった 11)。

16.4 代謝

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プチリン、クロナゼパム、ハロペリドール、もしくはロラゼパム(臨床血漿中濃度)存在下で 14 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 $17\sim29\%$ 低下した $^{12)-14}$ 。[10.参照]

16.5 排泄

健康成人6例に 14 C-ラモトリギン 24 Omg $^{(15\mu Ci)}$ を単回経口投与した時、投与後 168 時間までに糞中に約 26 、尿中に約 24 %が排泄された。尿中へは主にラモトリギン- 15 0プレクロン酸抱合体 $^{(571\%)}$ 0として排泄され、以下未変化体 $^{(10\%)}$ 、ラモトリギン- 15 0プレクロン酸抱合体 $^{(5\sim10\%)}$ 及びラモトリギン- 15 0、外国人データ)。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者

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 μ mol/L)にラモトリギン100mgを単回経口投与した時、ラモトリギンの $t_{1/2}$ は健康成人のそれぞれ約1.6倍及び約2.2倍に遅延し、AUCは腎機能障害患者で約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20%が透析により除去された $t_{1/2}$ (外国人データ)。[9.2.1参照]

16.6.2 肝機能障害患者

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 - ∞ 及び $t_{1/2}$ は腹水なしで約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 $^{18)}$ 、 19 (外国人データ)。[9.3 参照]

表7 肝機能障害患者におけるラモトリギンの薬物動態パラメータ

201 NT MINITED TO 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10											
	健康被験者	健康被験者 中等度 (対照群) 肝硬変患者 (12例) (12例)		更変患者							
				腹水あり (5例)							
Child-Pugh 分類	_	A	В	С							
Cmax (µg/mL)	1.61 (1.14-2.53)			1.65 (1.12-1.84)							
Tmax	1.00	1.00	(1.22-2.26)	2.00							
(hr)	(1.00-8.00)			(1.00-9.52)							
t1/2 (hr)	32.16 (22.27-49.29)	35.99 (30.16-89.08)	59.68 (34.79-145.12)	110.13 (50.11-158.14)							
AUC₀-∞	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)							
中中住(然回)	•										

中央値(範囲) 16.6.3 **高齢者**

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150mgを単回経口投与した時、ラモトリギンのCmax、AUCo-∞、 $t_{1/2}$ 及びCL/Fの平均値(標準偏差)は各々2.35(0.40) μ g/mL、93.8(21.0) μ 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、AUCo-∞、 $t_{1/2}$ 及びCL/Fの平均値(標準偏差)、各々2.45(0.18) μ g/mL、117.30(24.61) μ 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^{3)、20)、21)}(外国人データ)。

16.7 薬物相互作用

16.7.1 本剤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、10.2参照]

10. 1.2 1.0 10.	19/mj	
本剤とグルクロン酸抱	本剤のグルクロン酸抱合を	本剤のグルクロン酸抱合に
合が競合する薬剤	誘導(促進)する薬剤	影響を及ぼさない薬剤
バルプロ酸ナトリウム	フェニトイン	アリピプラゾール
	カルバマゼピン	オランザピン
	フェノバルビタール	ゾニサミド
	プリミドン	ガバペンチン
		シメチジン
	ロピナビル・リトナビル配	トピラマート
	合剤	プレガバリン
	アタザナビル+リトナビル	
	エチニルエストラジオー	
	ル・レボノルゲストレル配	
	合剤(経口避妊薬)	ラコサミド

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tiz2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²²⁾(外国人データ)。[7.2、7.3、10.2参照]

表8 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

ラモトリギン	例	Cmax	Cmin	Tmax	t1/2	AUCss	CLt/F	Vd/F
投与量	נויכן	$(\mu g/mL)$	(μg/mL)	(hr)	(hr)	(µg·hr/mL)	(mL/min/kg)	(L/kg)
50mg		3.45 ± 0.61	2.53 ± 0.46	1.83±0.98	75.3±14.1	66.7±10.9	0.17 ± 0.03	0.94 ± 0.10
100mg	18	6.78 ± 1.13	5.02 ± 0.97	1.96±1.00	69.6±14.3	132.5 ± 22.6	0.17 ± 0.04	0.88 ± 0.09
150mg		9.44 ± 1.71	6.48 ± 1.53	2.02 ± 0.96	69.6 ± 14.8	178.2±37.1	0.20 ± 0.05	1.03 ± 0.18

平均値±標準偏差

(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25mgを単回経口投与した時のラモトリギンのみかけのクリアランス値及び $t_{1/2}$ はそれぞれ5.13L/hr及び14.1時間であった。ラモトリギン単独投与(プラセボ5日間投与の翌日にラモトリギン25mgを単回経口投与)した時のみかけのクリアランス値及び $t_{1/2}$ はそれぞれ2.6L/hr及び23.8時間であり、リファンピシンの前投与によりラモトリギンのみかけのクリアランス値は有意に増加し、 $t_{1/2}$ は有意に短縮した²³⁾(外国人データ)。[6.、7.2、7.3、10.2参照]

(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、ラモトリギンとロビナビル・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²⁴⁾(外国人データ)。[6.、7.2、7.3、10.2参照]

(4)アタザナビル+リトナビル

健康成人男性を対象とした試験において、ラモトリギン(100mg)とアタザナビル(300mg)、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 25 (外国人データ)。[10.2参照]

(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/H)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例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。50(外国人データ)。10.2810

(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AUC0-24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濃度は明らかに低下した。経口避妊薬休薬期間(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AUC0-24及びCmax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AUC0-24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²⁷⁾(外国人データ)。[10.2参照]

(7)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 AUCo-24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AUCo-24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²⁸⁾(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 $(150\sim500 mg/H)$ とゾニサミド $(200\sim400 mg/H)$ 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 20 。[6.、7.2参照]

(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ペ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、ガバペ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 30 (外国人データ)。[6.、7.2参照]

(10)トピラマート

て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 31 (外国人データ)。[6.、7.2参照]

(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 $(1000\sim 4000 mg/H)$ との併用は、相互の薬物動態に影響を与えなかった $^{32),33)}$ (外国人データ)。[6.、7.2参照]

(12)ペランパネル

てんかん患者において、ラモトリギンとペランパネル(12mg/H)を併用投与した時のラモトリギンのみかけのクリアランスは、ペランパネル非併用時と比較して9.3%の増加と推定され、顕著な差はみられなかった 34 (外国人データ)。[6.、7.2参照]

(13)ラコサミド

て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³⁵⁾(外国人 データ)。[6.、7.2参照]

(14)プレガバリン

ラモトリギン $(100\sim600 \text{mg/H})$ 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200 mg (1 H 3 id) 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 (1 H 7 id) に影響を与えなかった(1 H 7 id) (1 H 7 id) $(1 \text{H} 7 \text$

(15)シメチジン

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(プラセボ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23(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(1111m)と無水グルコン酸リチウム2g(1112m)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370(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100~400mg/日を維持投与している双極性障害患者において、アリピプラゾール10~30mg/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38(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³⁹⁾。

16.8 その他

〈ラモトリギン錠25mg「サワイ」〉

ラモトリギン錠25mg 「サワイ」は溶出挙動に基づき、ラモトリギン錠 100mg 「サワイ」と生物学的に同等とみなされた 40)。

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^{41)、42)}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	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)。

17.1.2 国際共同第Ⅲ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 $^{(3)}$ 44)を実施した。維持用量は発作の状態や安全性を考慮して $1.2\sim10.2$ mg/kg/日又は400mg/日(いずれか低い用量) $^{(1)}$ の範囲内で増減可能とした。

維持療法期終了時(維持療法期における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)。注)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。

17.1.3 海外第Ⅲ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^{45、46)}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)

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) 47-49) 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。

			最終全般改善度								検定
投与群	症例数	著明 改善	改割	É	やや 改善	不	変	悪化		判定 不能	Wilcoxon
ラモトリギン群	87 10 20 (11%) (23%) 89 8 13 (9%) (15%)			16 (18%)		26 (30%)		5)	3 (3%)	n = 0 0110	
プラセボ群				- 1	9 (10%)		34 3%)	23 (26%	5)	2 (2%)	p=0.0119
発作型	発作型 投与群				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	ミトリギン群		66	6	17	9	22	10	2	23 (35%)
		プラセボ	プラセボ群		6	12	7	20	20	1	18(27%)
		- トリギ	ン群	7	0	3	2	1	1	0	3(43%)
無直間代先TF	7	プラセボ	群	11	1	1	1	7	1	0	2(18%)
Lennox-Gastau	ıt ラモ	- トリギ	ン群	11	1	3	3	2	2	0	4(36%)

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。

プラセボ群 | 16 | 1 | 0 | 1 | 10 | 4 | 0 | 1 (6%)

17.1.5 国内第Ⅲ相試験(小児、併用療法)

症候群の全般発作

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)、51)}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/日)、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。

	最終全般改善度						検定	
投与群	症例数	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	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%)
1	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%)
無臣同10光TF	ゾニサミド群	12	0	1	3	4	4	0	1(8%)
Lennox-Gastaut	ラモトリギン群	33	3	11	8	6	4	1	14 (42%)
症候群の全般発作	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、傾眠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⁵²⁾⁻⁵⁴⁾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。主な副作用は、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 ^{注1)}
400mg	88	25%***
150mg ^{注2)} 又は300mg	41	26%***

注1)プラヤボとの差

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)

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 $^{55)}$ 、 $^{56)}$ 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5mg/kg/H(最大250mg/H)、バルプロ酸ナトリウム非併用患者には約15mg/kg/H(最大750mg/H)、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^{57)、58)}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5mg/kg/日(最大200mg/日)、バルプロ酸ナトリウム非併用患者には約15mg/kg/日(最大400mg/日)、維持用量期間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%

*: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⁵⁰⁾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 ウム併用患者では、2~12歳には約3mg/kg/日(最大200mg/日)、12歳 超には200mg/日、バルプ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	58	82%**
プラセボ群	59	43%

**: 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〉

17.1.10 国内第Ⅱ/Ⅲ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相試験におけるTWS

	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

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)であった。

17.1.11 国内長期投与試験(成人)

第Ⅱ/Ⅲ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、下表のとおりであった^{61)、62)}。

評価時期	評価時期 例数	CGI-S ^{注1)}		HAM-	·D17 ^{注2)}	YMRS ^{注3)}	
計圖時期	DJJ女人	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 ± 1.1	-	9.7 ± 8.0	-	3.0 ± 5.5	-
6週	84	2.2 ± 0.9	-0.7 ± 1.0	4.3 ± 4.9	-4.7 ± 7.2	2.6 ± 4.4	-0.3 ± 5.9
16週	78	2.1 ± 0.9	-0.7 ± 1.2	5.2 ± 6.0	-3.8 ± 7.5	1.7 ± 3.0	-1.3 ± 6.1
28週	77	2.1 ± 1.0	-0.7 ± 1.2	4.5 ± 5.1	-4.5 ± 7.7	2.0 ± 5.2	-1.1 ± 5.8
40週	70	2.1 ± 1.0	-0.6 ± 1.2	4.7 ± 5.5	-3.9 ± 7.7	1.7 ± 4.0	-1.1 ± 6.7
52週	68	1.8 ± 0.8	-1.0 ± 1.1	3.9 ± 5.3	-4.4 ± 6.9	0.8 ± 1.7	-2.1 ± 6.0
最終評価時 ^{注4)}	92	2.1±1.2	-0.8 ± 1.2	5.5 ± 7.3	-4.3 ± 7.2	1.9 ± 5.6	-1.1±7.1

平均值±標準偏差

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10.4%(18/173例)であったのに対し 63 、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 \blacksquare 相臨床試験では2.9%(3/102 例)であった 64 。[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 Π 相及び第 Π 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%)) 65 。[7.1、8.1参照]

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

 Na^{+} チャネ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 60 、 67 。

18.2 抗痙攣作用

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⁶⁸。

- **18.2.2** 薬物(ペンチレンテトラゾール、4-アミノピリジン及び 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る $^{(89)-70)}$ 。
- **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 71)。 **18.2.4** 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 72)、 73)。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する 73)。
- **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 $^{74)-77)}$ 。
- **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す 75 。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名: ラモトリギン(Lamotrigine)

化学名: 3,5-Diamino-6-(2,3-dichlorophenyl)-1,2,4-triazine

分子式: C₉H₇Cl₂N₅ 分子量: 256.09 構造式:

Cl N N N NH2

性 状: 白色〜微黄白色の粉末である。メタノールにやや溶けにくく、 エタノール(99.5)又は酢酸(100)に溶けにくく、水に極めて溶け にくい。

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「サワイ」〉

PTP: 140錠(14錠×10)

〈ラモトリギン錠小児用5mg「サワイ」〉

PTP: 140錠(14錠×10)

〈ラモトリギン錠25mg「サワイ」〉

PTP: 140錠(14錠×10)

〈ラモトリギン錠100mg「サワイ」〉

PTP: 140錠(14錠×10)

23. 主要文献

- 1) Newport, D. J. et al.: Pediatrics, 2008; 122: e223-231
- 2) 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
- 3) 血中濃度(健康成人)(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)
- 4) 血中濃度(てんかん患者)(ラミクタール錠:2008年10月16日承認、 申請資料概要2.7.2.2.2.2)
- 5) Jawad, S. et al.: Epilepsy Res., 1987; 1:194-201

- 6) Anderson, G. D. et al.: Clin. Pharmacol. Ther., 1996; 60: 145-156
- 7) 竹内譲他:新薬と臨床, 2018; 67(4): 429-445
- 8) 高野和彦他:新薬と臨床, 2018;67(4):417-427
- 9) 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)
- 10) Yuen, W. C. et al. : Br. J. Clin. Pharmacol., 1988; 26: 242P
- 11) 分布(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)
- 12) Magdalou, J. et al. : J. Pharmacol. Exp. Ther., 1992 : 260 : 1166– 1173
- 13) Green, M. D. et al.: Drug Metab. Dispos., 1995; 23: 299-302
- 14) 代謝(ラミクタール錠:2008年10月16日承認、申請資料概要 2.7.2.2.1.7)
- 15) 排泄(ラミクタール錠: 2008年10月16日承認、申請資料概要 2.7.2.2.2.1.4)
- 16) Fillastre, J. P. et al.: Drugs Exp. Clin. Res., 1993; 19: 25-32
- 17) 腎機能障害患者(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)
- 18) Marcellin, P. et al. : Br. J. Clin. Pharmacol., 2001; 51: 410-414
- 19) 肝機能障害患者(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)
- 20) Posner, J. et al. : J. Pharm. Med., 1991 ; 1 : 121–128
- 21) 高齢者(ラミクタール錠: 2008年10月16日承認、申請資料概要 2.7.6.2.3.5)
- 22) 他剤との併用試験(バルプロ酸ナトリウム)(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)
- 23) Ebert, U. et al.: Eur. J. Clin. Pharmacol., 2000; 56: 299-304
- 24) van der Lee, M. J. et al. : Clin. Pharmacol. Ther., 2006 : 80 : 159-
- 25) Burger, D. M. et al. : Clin. Pharmacol. Ther., 2008; 84: 698-703
- 26) 他剤との併用試験(リスペリドン)(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)
- 27) 他剤との併用試験(経口避妊薬)(ラミクタール錠:2008年10月16日 承認、申請資料概要2.7.6.2.4.1)
- 28) 他剤との併用試験(オランザピン)(ラミクタール錠: 2008年10月16 日承認、申請資料概要2.7.2.2.2.4.2, 2.7.6.2.4.2)
- 29) Levy, R. H. et al.: Ther. Drug Monit., 2005; 27:193-198
- 30) Weintraub, D. et al. : Arch. Neurol., 2005 ; 62 : 1432-1436
- 31) Doose, D. R. et al.: Epilepsia, 2003; 44: 917-922
- 32) Gidal, B. E. et al. : Epilepsy Res., 2005 ; 64 : 1–11
- 33) Perucca, E. et al. : Epilepsy Res., 2003 ; 53 : 47-56
- 34) Majid, O. et al. : Br. J. Clin. Pharmacol., 2016 ; 82 : 422-430
- 35) Halász, P. et al. : Epilepsia, 2009 ; 50 : 443–453
- 36) Brodie, M. J. et al. : Epilepsia, 2005 ; 46 : 1407–1413
- 37) 他剤との併用試験(リチウム)(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)
- 38) Schieber, F. C. et al. : Hum. Psychopharmacol., 2009 ; 24 : 145–152
- 39) 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 2.7.4.6)
- 40) 社内資料:生物学的同等性試験(錠25mg)
- 41) Yamamoto, T. et al.: Epilepsy & Seizure Journal of Japan Epilepsy Society, 2014; 7:55-65
- 42) 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、審査報告書)
- 43) Yasumoto, S. et al.: Brain Dev., 2016; 38: 407-413
- 44) 国際共同第Ⅲ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)
- 45) Reunanen, M. et al. : Epilepsy Res., 1996 ; 23 : 149-155
- 46) 海外第Ⅲ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、審査報告書)
- 47) 村崎光邦他: 臨床精神薬理, 2008; 11:117-134
- 48) 国内第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、申請資料概要2.7.6.3.1.2)
- 49) 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、審査報告書)
- 50) 大田原俊輔他: てんかん研究, 2008; 25:425-440
- 51) 国内第Ⅲ相試験(小児、併用療法)(ラミクタール錠:2008年10月16 日承認、審査報告書)
- 52) Messenheimer, J. et al. : Epilepsia, 1994 ; 35 : 113-121
- 53) Schapel, G. J. et al.: J. Neurol. Neurosurg. Psychiatry, 1993: 56: 448-453
- 54) 海外臨床試験(成人、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2.7.3.3.2.2.1, 2.7.6.3.1.5, 2.7.6.3.1.6)
- 55) Duchowny, M. et al.: Neurology, 1999; 53: 1724-1731
- 56) 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2.7.6.3.1.8)

- 57) Motte, J. et al. : N. Engl. J. Med., 1997 ; 337 : 1807–1812
- 58) 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日承認、申請資料概要2.7.6.3.1.9)
- 59) Biton, V. et al.: Neurology, 2005; 65: 1737-1743
- 60) 小山司他: 臨床精神医学, 2011; 40: 369-383
- 61) 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、 申請資料概要2.7.4.7, 2.7.6 SCA106052試験)
- 62) 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)
- 63) 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)
- 64) 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2.7.6.3.2.9)
- 65) 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(ラミクタール錠: 2008年10月16日承認、申請資料概要2.5.5.4)
- 66) Xie, X. et al.: Pflügers Arch., 1995; 430: 437-446
- 67) Leach, M. J. et al. : Epilepsia, 1986 ; 27 : 490-497
- 68) Miller, A. A. et al.: Epilepsia, 1986; 27: 483-489
- 69) Cramer, C. L. et al.: Life Sci., 1994; 54: PL271-275
- 70) Dalby, N. O. et al.: Epilepsy Res., 1997; 28:63-72
- 71) Wheatley, P. L. et al. : Epilepsia, 1989 ; 30 : 34-40
- 72) Otsuki, K. et al. : Epilepsy Res., 1998 ; 31 : 101-112
- 73) Stratton, S. C. et al. : Epilepsy Res., 2003 ; 53 : 95-106
- 74) De Sarro, G. et al.: Neuropharmacology, 1996; 35: 153-158
- 75) Smith, S. E. et al.: Epilepsy Res., 1993; 15:101-111
- 76) Hosford, D. A. et al. : Epilepsia, 1997; 38: 408-414
- 77) 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)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

沢井製薬株式会社 医薬品情報センター 〒532-0003 大阪市淀川区宮原5丁目2-30 TEL: 0120-381-999 FAX: 06-7708-8966

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

沢井製薬株式会社

大阪市淀川区宮原5丁目2-30