日本標準商品分類番号 871172

貯 法:室温保存

有効期間:5年

規制区分:処方箋医薬品注)

精神神経安定剤

日本薬局方 ペルフェナジンマレイン酸塩錠

ピーセットシー。糖衣錠2mg ピーセットシー糖衣錠4mg ピーセットシー糖衣錠8mg

PZC[®]SUGAR-COATED TABLETS

注) 注意-医師等の処方箋により使用すること

	承認番号	販売開始
糖衣錠2mg	21500AMZ00063	1958年6月
糖衣錠4mg	21500AMZ00064	1958年5月
糖衣錠8mg	21500AMZ00065	1958年7月

- 2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)
- **2.1** 昏睡状態、循環虚脱状態の患者[これらの状態を悪化させるおそれがある。]
- 2.2 バルビツール酸誘導体・麻酔剤等の中枢神経抑制 剤の強い影響下にある患者[中枢神経抑制剤の作用を 延長し増強させる。]
- 2.3 アドレナリンを投与中の患者(アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療、又は歯科領域における 浸潤麻酔もしくは伝達麻酔に使用する場合を除く) [10.1参照]
- 2.4 フェノチアジン系化合物及びその類似化合物に対し過敏症の患者

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	ピーゼットシー 糖衣錠2mg	ピーゼットシー 糖衣錠4mg	ピーゼットシー 糖衣錠8mg	
有効成分 (1錠中)	日局 ペルフェナ ジンマレイン酸 塩 3.15mg (ペル フェナジンとし て2mgに相当)	日局 ペルフェナ ジンマレイン酸 塩 6.3mg (ペ ル フェナジンとし て4mgに相当)	日局 ペルフェナ ジンマレイン酸 塩 12.6mg (ペル フェナジンとし て8mgに相当)	
添加剤	乳糖水和物、トウモロコシデンプン、タルク、ステアリン酸マグネシウム、白糖、アラビアゴム、炭酸カルシウム、マクロゴール6000、カルナウバロウ、青色1号アルミニウムレーキ ^{注)}			

注)糖衣錠4mg、糖衣錠8mgのみ

3.2 製剤の性状

販売名	ピーゼットシー 糖衣錠2mg		ピーゼットシー 糖衣錠4mg			ピーゼットシー 糖衣錠8mg			
性状・剤形	白色・糖衣錠		淡青色・糖衣錠		青色・糖衣錠				
外形	Y PZ2		Y PZ4		\bigcirc	Y PZ8		\bigcirc	
識別コード	Y-PZ2		,	Y-PZ	4	,	Y-PZ8	3	
サイズ	直径 (mm) 7.4	厚さ (mm) 4.8	重量 (mg) 220	直径 (mm) 7.8	厚さ (mm) 4.5	重量 (mg) 220	直径 (mm) 8.5	厚さ (mm) 5.0	重量 (mg) 300

4. 効能又は効果

- ○統合失調症
- ○術前・術後の悪心・嘔吐
- ○メニエル症候群(眩暈、耳鳴)

6. 用法及び用量

ペルフェナジンとして、通常成人1日6~24mgを分割経口投与する。精神科領域において用いる場合には、通常成人1日6~48mgを分割経口投与する。

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 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に注意すること。
- 8.2 制吐作用を有するため、他の薬剤に基づく中毒、腸閉塞、脳腫瘍等による嘔吐症状を不顕性化することがあるので注意すること。[11.1.4参照]
- **8.3** 治療初期に起立性低血圧があらわれることがあるので、このような症状があらわれた場合には減量等適切な処置を行うこと。
- 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 皮質下部の脳障害(脳炎、脳腫瘍、頭部外傷後遺症等)の疑いがある患者

治療上やむを得ないと判断される場合を除き、投与しないこと。高熱反応があらわれるおそれがあるので、このような場合には全身を氷で冷やすか、又は解熱剤を投与するなど適切な処置を行うこと。

9.1.2 血液障害のある患者

血液障害を悪化させるおそれがある。[11.1.3参照]

9.1.3 褐色細胞腫又はパラガングリオーマ、動脈硬化症あるいは心疾患の疑いのある患者 血圧の急速な変動がみられることがある。

- 9.1.4 重症喘息、肺気腫、呼吸器感染症等の患者呼吸抑制があらわれることがある。
- 9.1.5 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

痙攣閾値を低下させることがある。

9.1.6 高温環境にある患者

体温調節中枢を抑制するため、環境温度に影響されるお それがある。

- 9.1.7 脱水・栄養不良状態等を伴う身体的疲弊のある患者 Syndrome malin(悪性症候群)が起こりやすい。[11.1.1参照]
- 9.1.8 不動状態、長期臥床、肥満、脱水状態等の患者 肺塞栓症、静脈血栓症等の血栓塞栓症が報告されてい る。[11.1.8参照]
- 9.3 肝機能障害患者

肝機能障害を悪化させるおそれがある。

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないことが望ましい。動物実験(マウス、ラット)で、催奇形作用(口蓋裂の増加)が報告されている¹⁾。また、妊娠後期に抗精神病薬が投与された場合、新生児に哺乳障害、傾眠、呼吸障害、振戦、筋緊張低下、易刺激性等の離脱症状(新生児薬物離脱症候群)や錐体外路症状があらわれたとの報告がある。

9.6 授乳婦

投与中及び投与後一定期間は授乳しないことが望ましい。ヒトで母乳中へ移行することが報告されている。

9.7 小児等

幼児、小児では錐体外路症状、特にジスキネジアが起こ りやすい。小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

少量から投与を開始するなど患者の状態を十分に観察 しながら慎重に投与すること。起立性低血圧、錐体外路 症状、脱力感、運動失調、排泄障害等が起こりやすい。

10. 相互作用

本剤は、主に肝代謝酵素CYP2D6で代謝される。

10.1 併用禁忌(併用しないこと)

_		0 0 1 7	
	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
	アドレナリン	アドレナリンの作用を	アドレナリンは
	(アナフィラキシー	逆転させ、重篤な血圧低	アドレナリン作
	の救急治療、又は歯	下を起こすことがある。	動性 α,β -受容
	科領域における浸潤		体の刺激剤であ
	麻酔もしくは伝達麻		り、 本剤のα-
	酔に使用する場合を		受容体遮断作用
	除く)		により、 <i>β-</i> 受
	(ボスミン)		容体刺激作用が
	[2.3参照]		優位となり、血
			圧低下作用が増
			強される。

10.2 併用注意(併用に注意すること)

10	.2 併用注意(併用)	こ注意すること)	
	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
	中枢神経抑制剤	睡眠(催眠)· 精神機能	
	(バルビツール酸誘導体・麻酔剤等)		
	学体・M肝用守/	増強・延長、血圧低下等 を起こすことがあるの	
		で、減量するなど慎重に	(a) o
		投与すること。なお、バ	
		ルビツール酸誘導体等	
		の抗痙攣作用は、フェノ	
		チアジン系薬剤との併	
		用によっても増強されることはないので、この	
		場合抗痙攣剤は減量し	
		てはならない。	
	降圧剤	起立性低血圧等を起こ	相互に降圧作用
		すことがあるので、減量	
		するなど慎重に投与す	とがある。
	アトロピン様作用を	ること。 口渇、眼圧上昇、排尿障	担方につしゅん
	カトロピン様作用を 有する薬剤	日海、岷圧上升、排水障害、頻脈、腸管麻痺等を	加丘に ノ様作用を増強
	11 1 2 AC/11	起こすことがあるので、	させることがあ
		減量するなど慎重に投	る。
		与すること。	
	アルコール	眠気、精神運動機能低下	相互に中枢神経
	(飲酒)	等を起こすことがある。	抑制作用を増強 させることがあ
			る。
	ドンペリドン	内分泌機能調節異常又	ともに中枢ドパ
	メトクロプラミド	は錐体外路症状が発現	ミン受容体遮断
		するおそれがある。	作用を有する。
	リチウム	心電図変化、重症の錐体	機序は不明であ
		外路症状、 持続性のジ スキネジア、 突発性の	るが、併用による抗ドパミン作
		Syndrome malin(悪性症	
		候群)、非可逆性の脳障	
		害を起こすおそれがあ	
		るので、観察を十分に行	
		い、このような症状があ らわれた場合には投与	
		を中止すること。	
	ドパミン作動薬	相互に作用を減弱させ	ドパミン作動性
	(レボドパ製剤、ブ	ることがあるので、投与	神経において、
		量を調節するなど慎重	
	ル酸塩)	に投与すること。	ことによる。
		本剤の作用が増強され、	本剤の代謝が阻
	水和物	過鎮静及び錐体外路症 状が発現したとの報告	
		があるので、減量するな	
		ど慎重に投与すること。	

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
有機燐殺虫剤	縮瞳、徐脈等の症状があ	本剤は有機燐殺
	らわれることがあるの	虫剤の抗コリン
	で接触しないように注	エステラーゼ作
	意すること。	用を増強し毒性
		を強めることが
		ある。
アドレナリン含有歯	重篤な血圧低下を起こ	アドレナリンは
科麻酔剤	すことがある。	アドレナリン作
(リドカイン・アド		動性 α,β -受容
レナリン)		体の刺激剤であ
		り、本剤のα-
		受容体遮断作用
		により、 <i>β-</i> 受
		容体刺激作用が
		優位となり、血
		圧低下作用が増
		強されるおそれ
		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 Syndrome malin (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こと。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。なお、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。[9.1.7参照]

11.1.2 突然死(頻度不明)

血圧低下、心電図異常(QT間隔の延長、T波の平低化や 逆転、二峰性T波ないしU波の出現等)に続く突然死が報 告されているので、特にQT部分に変化があれば投与を中 止すること。また、フェノチアジン系化合物投与中の心 電図異常は、大量投与されていた例に多いとの報告がある。

11.1.3 **再生不良性貧血、無顆粒球症、白血球減少**(いずれ も頻度不明)

[9.1.2参照]

11.1.4 麻痺性イレウス(0.1%未満)

腸管麻痺(食欲不振、悪心・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)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、この悪心・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。[8.2参照]

11.1.5 遅発性ジスキネジア(0.1~5%未満)

長期投与により、口周部等の不随意運動があらわれ投与 中止後も持続することがある。

11.1.6 眼障害(頻度不明)

長期又は大量投与により、角膜・水晶体の混濁、角膜の 色素沈着があらわれることがある。

11.1.7 SLE様症状(頻度不明)

11.1.8 肺寒栓症、深部静脈血栓症(いずれも頻度不明)

肺塞栓症、静脈血栓症等の血栓塞栓症が報告されている ので、観察を十分に行い、息切れ、胸痛、四肢の疼痛、 浮腫等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。[9.1.8参照]

11.1.9 抗利尿ホルモン不適合分泌症候群(SIADH) (頻度 不用)

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、このような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²⁾。

注) 発現頻度は、再評価結果を含む。

11.2 その他の副作用

.2 (47	C 4 - COV - T- V-H-	0 10/4/4	ika ika - Z HD
	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
循環器			血圧低下、頻脈、不
			整脈、心疾患悪化
血液			白血球減少症、顆粒
			球減少症、 血小板減
			少性紫斑病
消化器			食欲亢進、食欲不振、
			悪心・嘔吐、下痢、
			便秘
肝臓		肝障害	
錐体外路			パーキンソン症候群
症状			(手指振戦、筋強剛、
			流涎等)、ジスキネジ
			ア(口周部、四肢等の
			不随意運動等)、ジス
			トニア(眼球上転、眼
			瞼痙攣、舌突出、痙
			性斜頸、頸後屈、体
			幹側屈、後弓反張等)、
			アカシジア(静坐不能)
眼			縮瞳、視覚障害
内分泌	体重増加、女性		
	化乳房、 乳汁分		
	泌、月経異常		
精神神経			不眠、眩暈、頭痛、
系			不安、興奮、易刺激
過敏症			過敏症状、光線過敏症
その他			口渇、鼻閉、倦怠感、
			浮腫、皮膚の色素沈着
	1		

注) 発現頻度は、再評価結果を含む。

13. 過量投与

13.1 症状

傾眠から昏睡までの中枢神経系の抑制、血圧低下と錐体外路症状である。その他、激越と情緒不安、痙攣、口渇、腸閉塞、心電図変化及び不整脈等があらわれる可能性がある。

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 本剤による治療中、原因不明の突然死が報告されている。

*15.1.2 外国で実施された高齢認知症患者を対象とした17 の臨床試験において、非定型抗精神病薬投与群はプラセボ投与群と比較して死亡率が1.6~1.7倍高かったとの報告がある。また、外国での疫学調査において、定型抗精神病薬も非定型抗精神病薬と同様に死亡率の上昇に関与するとの報告がある。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

ペルフェナジンは、遺伝的多型を有する薬物代謝酵素 CYP2D6(チトクロームP450分子種の一つ)により代謝される。CYP2D6の遺伝的欠損者におけるペルフェナジンの血清中濃度は、正常者の約2倍高い濃度になるという報告事例もある。また、その報告事例において、2~24mg/manの経口投与で、欠損者と正常者の定常状態におけるペルフェナジン血清中濃度の範囲は0.5~12nmol/Lであった(外国人のデータ)3。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

ペルフェナジンの作用機序は、まだ完全に明らかにされていないが、中枢神経系におけるドパミン作動性、ノルアドレナリン作動性あるいはセロトニン作動性神経等に対する抑制作用によると考えられている。

18.2 動物での作用

18.2.1 アポモルフィン、アンフェタミンによって生じる行動変化に対して拮抗作用を示す。また、自発運動抑制作用、条件回避反応抑制作用、麻酔・鎮痛増強作用を示す⁴⁾。

試験項目	動物	効力比 (クロルプロマジンを1とする)			
抗アポモルフィン作用 (噛み行動)	ラット	20.3			
抗アンフェタミン作用 (自発運動亢進)	マウス	5.9			
条件回避反応抑制作用	ラット	11.9			
麻酔増強作用	マウス	1.5			

18.2.2 マウスにおけるカタレプシー惹起作用はクロルプロマジンに比し、約6倍強い 4 。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:ペルフェナジンマレイン酸塩 (Perphenazine Maleate)

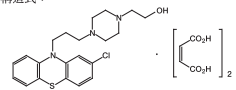
化学名:2-{4-[3-(2-Chloro-10*H*-phenothiazin-10-yl) propyl]piperazin-1-yl}ethanol dimaleate

分子式: C21H26ClN3OS · 2C4H4O4

分子量:636.11

性状:白色~淡黄色の粉末で、においはない。酢酸(100) にやや溶けにくく、水又はエタノール(95)に溶けにくく、クロロホルムにほとんど溶けない。希塩酸に溶ける。光によって徐々に着色する。

構造式:



融点:約175℃(分解).

22. 包装

〈ピーゼットシー糖衣錠2mg〉

100錠[10錠(PTP)×10]

〈ピーゼットシー糖衣錠4mg〉

100錠[10錠(PTP)×10]

〈ピーゼットシー糖衣錠8mg〉

100錠[10錠(PTP)×10]、1,000錠[バラ、乾燥剤入り]

23. 主要文献

1) Szabo KT, et al.: Lancet 1974; 1 (7857): 565-565

2) De Rivera, J.L.G.: Ann. Intern. Med. 1975; 82 (6): 811-812

3) Linnet K, et al.: Clin Pharmacol Ther. 1996; 60 (1): 41-47

4) 中村圭二, 他: 向精神薬の薬理. 1971; 21-25

**24. 文献請求先及び問い合わせ先

田辺ファーマ株式会社 くすり相談センター 〒541-8505 大阪市中央区道修町3-2-10 電話 0120-753-280

26. 製造販売業者等

* * 26.1 製造販売元

田辺ファーマ株式会社 大阪市中央区道修町3-2-10