

* * 2024年9月改訂(第3版)
* 2023年5月改訂(第2版)

日本標準商品分類番号
87119

貯法：室温保存
有効期間：3年

アルツハイマー型、レビー小体型認知症治療剤

ドネペジル塩酸塩口腔内崩壊錠

ドネペジル 塩酸塩OD錠3mg「テバ」

ドネペジル 塩酸塩OD錠5mg「テバ」

ドネペジル 塩酸塩OD錠10mg「テバ」

Donepezil Hydrochloride OD Tablets "TEVA"

劇薬、処方箋医薬品^{注)}

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
3mg	22500AMX01393	2011年11月
5mg	22500AMX01394	
10mg	22500AMX01483	2013年12月

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

本剤の成分又はピペリジン誘導体に対し過敏症の既往歴のある患者

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	ドネペジル塩酸塩OD錠3mg「テバ」	ドネペジル塩酸塩OD錠5mg「テバ」	ドネペジル塩酸塩OD錠10mg「テバ」
有効成分	1錠中：ドネペジル塩酸塩 3mg	1錠中：ドネペジル塩酸塩 5mg	1錠中：ドネペジル塩酸塩 10mg
添加剤	D-マンニトール、クロスボビドン、アルファー化デンブン、軽質無水ケイ酸、ヒプロメロース、酸化チタン、アスパルテム(L-フェニルアラニン化合物)、ショ糖脂肪酸エステル、ステアリン酸マグネシウム、黄色三二酸化鉄、その他1成分	D-マンニトール、クロスボビドン、アルファー化デンブン、軽質無水ケイ酸、ヒプロメロース、酸化チタン、アスパルテム(L-フェニルアラニン化合物)、ショ糖脂肪酸エステル、ステアリン酸マグネシウム、三二酸化鉄、その他1成分	D-マンニトール、クロスボビドン、アルファー化デンブン、軽質無水ケイ酸、ヒプロメロース、酸化チタン、アスパルテム(L-フェニルアラニン化合物)、ショ糖脂肪酸エステル、ステアリン酸マグネシウム、三二酸化鉄、その他1成分

3.2 製剤の性状

販売名	ドネペジル塩酸塩OD錠3mg「テバ」	ドネペジル塩酸塩OD錠5mg「テバ」	ドネペジル塩酸塩OD錠10mg「テバ」
色・剤形	黄色の口腔内崩壊錠	白色の口腔内崩壊錠	淡赤色の口腔内崩壊錠
形 状	 	 	
直径(mm)	8.0	8.0	9.5
厚さ(mm)	3.4	3.4	4.1
重量(mg)	170	170	280
識別コード	t 154	t 155	t 156

4. 効能又は効果

アルツハイマー型認知症及びレビー小体型認知症における認知症症状の進行抑制

5. 効能又は効果に関連する注意

〈効能共通〉

5.1 本剤がアルツハイマー型認知症及びレビー小体型認知症の病態そのものの進行を抑制するという成績は得られていない。

5.2 アルツハイマー型認知症及びレビー小体型認知症以外の認知症性疾患において本剤の有効性は確認されていない。

5.3 他の認知症性疾患との鑑別診断に留意すること。

〈アルツハイマー型認知症における認知症症状の進行抑制〉

5.4 本剤は、アルツハイマー型認知症と診断された患者にのみ使用すること。

〈レビー小体型認知症における認知症症状の進行抑制〉

5.5 本剤は、認知症治療に精通し、「17. 臨床成績」の項の内容について十分に理解した医師又はその指導の下で、レビー小体型認知症の臨床診断基準に基づき、適切な症状観察や検査等によりレビー小体型認知症と診断され、本剤の使用が適切と判断された患者にのみ使用すること。

5.6 精神症状・行動障害、全般臨床症状に対する本剤の有効性は確認されていない。[17.1.3、17.1.4、17.2.1 参照]

6. 用法及び用量

〈アルツハイマー型認知症における認知症症状の進行抑制〉

通常、成人にはドネペジル塩酸塩として1日1回3mgから開始し、1～2週間後に5mgに增量し、経口投与する。高度のアルツハイマー型認知症患者には、5mgで4週間以上経過後、10mgに增量する。なお、症状により適宜減量する。

〈レビー小体型認知症における認知症症状の進行抑制〉

通常、成人にはドネペジル塩酸塩として1日1回3mgから開始し、1～2週間後に5mgに增量し、経口投与する。5mgで4週間以上経過後、10mgに增量する。なお、症状により5mgまで減量できる。投与開始12週間後までを目安に、認知機能検査、患者及び家族・介護者から自他覚症状の聴取等による有効性評価を行い、認知機能、精神症状・行動障害、日常生活動作等を総合的に評価してペネフィットがリスクを上回ると判断できない場合は、投与を中止すること。投与開始12週間後までの有効性評価の結果に基づき投与継続を判断した場合であっても、定期的に有効性評価を行い、投与継続の可否を判断すること。

7. 用法及び用量に関する注意

7.1 3mg/日投与は有効用量ではなく、消化器系副作用の発現を抑える目的なので、原則として1～2週間を超えて使用しないこと。

7.2 10mg/日に增量する場合は、消化器系副作用に注意しながら投与すること。

7.3 医療従事者、家族などの管理のもとで投与すること。

8. 重要な基本的注意

8.1 レビー小体型認知症では、日常生活動作が制限される、あるいは薬物治療を要する程度の錐体外路障害を有する場合、本剤の投与により、錐体外路障害悪化の発現率が高まる傾向がみられていることから、重篤な症状に移行しないよう観察を十分に行い、症状に応じて減量又は中止など適切な処置を行うこと。[11.1.6 参照]

8.2 定期的に認知機能検査を行う等患者の状態を確認し、本剤投与で効果が認められない場合、漫然と投与しないこと。

8.3 他のアセチルコリンエステラーゼ阻害作用を有する同効薬(ガランタミン等)と併用しないこと。

8.4 アルツハイマー型認知症及びレビー小体型認知症では、自動車の運転等の機械操作能力が低下する可能性がある。また、本剤により、意識障害、めまい、眠気等があらわれることがある

22. 包装

〈ドネペジル塩酸塩OD錠3mg「テバ」〉

14錠[14錠(PTP)×1]、28錠[14錠(PTP)×2]

〈ドネペジル塩酸塩OD錠5mg「テバ」〉

56錠[14錠(PTP)×4]、100錠[10錠(PTP)×10]、

140錠[14錠(PTP)×10]

〈ドネペジル塩酸塩OD錠10mg「テバ」〉

56錠[14錠(PTP)×4]

23. 主要文献

- 1) 健康成人における薬物動態(単回経口投与試験) (アリセプト錠；1999年10月8日承認、申請資料概要へ.3.(1)1))
- 2) 健康成人における薬物動態(反復経口投与試験) (アリセプト錠；1999年10月8日承認、申請資料概要へ.3.(1)1))
- 3) 社内資料：生物学的同等性試験
- 4) 食事の影響(アリセプト錠；1999年10月8日承認、申請資料概要へ.3.(2))
- 5) 分布(結合率及び結合蛋白) (アリセプト錠；1999年10月8日承認、申請資料概要へ.2.(2)4))
- 6) 健康成人における薬物動態(蛋白結合率) (アリセプト錠；1999年10月8日承認、申請資料概要へ.3.(1)4))
- 7) 松井賢司 他：薬物動態. 2000；15：101-111
- 8) 健康成人における薬物動態(代謝及び排泄) (アリセプト錠；1999年10月8日承認、申請資料概要へ.3.(1)5))
- 9) Tiseo P. et al. : Br J Clin Pharmacol. 1998；46(S1) : 56-60
- 10) Tiseo P. et al. : Br J Clin Pharmacol. 1998；46(S1) : 51-55
- 11) 高齢者における薬物動態(アリセプト錠；1999年10月8日承認、申請資料概要へ.3.(3))
- 12) Homma A. et al. : Dement Geriatr Cogn Disord. 2000；11 : 299-313
- 13) 軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症を対象とした臨床第Ⅲ相試験(アリセプト錠；1999年10月8日承認、申請資料概要ト.2.(5))
- 14) Homma A. et al. : Dement Geriatr Cogn Disord. 2008；25 : 399-407
- 15) 高度アルツハイマー型認知症を対象とした臨床第Ⅱ相試験(アリセプト錠/D錠/細粒；2007年8月23日承認、審査報告書)
- 16) レビー小体型認知症を対象とした臨床第Ⅱ相試験(アリセプト錠/細粒/D錠/内服ゼリー/ドライシロップ；2014年9月19日承認、申請資料概要2.7.6.1)
- 17) Mori E. et al. : Ann. Neurol. 2012；72 : 41-52
- 18) Ikeda M. et al. : Alzheimers Res Ther. 2015；7(4) : 1-10
- 19) 山西嘉晴 他：薬理と治療. 1998；26 : S1277-S1282
- 20) 山西嘉晴 他：薬理と治療. 1998；26 : S1283-S1294
- 21) 小笠貴史 他：薬理と治療. 1998；26 : S1303-S1311
- 22) 小倉博雄 他：薬理と治療. 1998；26 : S1313-S1320

24. 文献請求先及び問い合わせ先

武田テバファーマ株式会社 武田テバDIセンター

〒453-0801 名古屋市中村区太閤一丁目24番11号

TEL 0120-923-093

受付時間 9:00~17:30(土日祝日・弊社休業日を除く)

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

武田テバファーマ株式会社

名古屋市中村区太閤一丁目24番11号