**2024年11月改訂(第3版)

*2023年10月改訂

貯 法:室温保存 **有効期間**:3年

抗精神病薬・双極性障害治療薬・制吐剤

オランザピン錠

ジプレキサ 錠2.5mg ジプレキサ 錠5mg ジプレキサ 錠10mg

2.5mg 5mg 承認番号 21200AMY00249 21200AMY00250 販売開始 2001年6月

ジプレキサ錠

5mg

8.1mm

4.0mm

約 0.21g

LILLY 4115

	10mg
承認番号	21200AMY00251
販売開始	2001年6月

日本標準商品分類番号

871179, 872391

Zyprexa® tablets

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

CHEPLA PHARM

ジプレキサ錠

10mg

10.2mm

5.0mm

約 0.42g

LILLY 4117

1.警告

- 1.1 著しい血糖値の上昇から、糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡等の重大な副作用が発現し、死亡に至る場合があるので、本剤投与中は、血糖値の測定等の観察を十分に行うこと。 [2.5、11.1.1 参照]
- 1.2 投与にあたっては、あらかじめ上記副作用が発現する場合があることを、患者及びその家族に十分に説明し、口渇、多飲、多尿、頻尿等の異常に注意し、このような症状があらわれた場合には、直ちに投与を中断し、医師の診察を受けるよう、指導すること。[8.1、8.3、9.1.1、11.1.1 参照]

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 昏睡状態の患者 [昏睡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 [中枢神経抑制作用が増強される。]
- 2.3 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- * 2.4 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、13.2 参照]
 - **2.5** 糖尿病の患者、糖尿病の既往歴のある患者[1.1、11.1.1 参 照]

3. 組成・性状

3.1 組成

阳丰友	ジプレキサ錠	ジプレキサ錠	ジプレキサ錠			
販売名	2.5mg	5mg	10mg			
有効成分	1 錠中 オランザ ピ ン と し て 2.5mg	1錠中 オランザ ピンとして 5mg	1錠中 オランザ ピ ン と し て 10mg			
添加剤	スポビドン、結晶 シウム、ヒプロフ	乳糖水和物、ヒドロキシプロピルセルロース、クロスポビドン、結晶セルロース、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、酸化チタン、マクロゴール 400、ポリソルベート 80、カルナウバロウ				

3.2 製剤の性状

販売	Þ	ジプレキサ錠	ジプレキサ錠	ジプレキサ錠
- 別人り亡	41	2.5mg	5mg	10mg
性状・	剤形	白色	色のフィルムコー	卜錠
	表面(LILLY 4115	LILLY 4117
外形	裏面			
	側面			

4. 効能又は効果

重量

識別コード

販売名

大きさ

直径

厚さ

- ○統合失調症
- ○双極性障害における躁症状及びうつ症状の改善

ジプレキサ錠

2.5mg

7.1mm

3.4mm

約 0.14g

LILLY 4112

○抗悪性腫瘍剤(シスプラチン等)投与に伴う消化器症状(悪心、嘔吐)

5. 効能又は効果に関連する注意

〈抗悪性腫瘍剤(シスプラチン等) 投与に伴う消化器症状(悪心、嘔叶)〉

本剤は強い悪心、嘔吐が生じる抗悪性腫瘍剤(シスプラチン等)の 投与の場合に限り使用すること¹⁾。

6. 用法及び用量

〈統合失調症〉

通常、成人にはオランザピンとして $5\sim10$ mg を 1 日 1 回経口投与により開始する。維持量として 1 日 1 回 10mg 経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。ただし、1 日量は 20mg を超えないこと。

〈双極性障害における躁症状の改善〉

通常、成人にはオランザピンとして 10mg を 1 日 1 回経口投与により開始する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、1 日量は 20mg を超えないこと。

〈双極性障害におけるうつ症状の改善〉

通常、成人にはオランザピンとして 5mg を 1 日 1 回経口投与により開始し、その後 1 日 1 回 10mg に増量する。なお、いずれも就寝前に投与することとし、年齢、症状に応じ適宜増減するが、1 日量は 20mg を超えないこと。

〈抗悪性腫瘍剤(シスプラチン等)投与に伴う消化器症状(悪心、嘔叶)〉

他の制吐剤との併用において、通常、成人にはオランザピンとして 5mg を 1 日 1 回経口投与する。 なお、患者の状態により適宜増量 するが、1 日量は 10mg を超えないこと。

7. 用法及び用量に関連する注意

〈抗悪性腫瘍剤(シスプラチン等) 投与に伴う消化器症状 (悪心、嘔叶)〉

7.1 本剤は、原則としてコルチコステロイド、5-HT $_3$ 受容体拮抗薬、 NK_1 受容体拮抗薬等と併用して使用する $^{1)}$ 。なお、併用するコルチコステロイド、5-HT $_3$ 受容体拮抗薬、 NK_1 受容体拮抗薬等の用法及び用量については、各々の薬剤の電子添文等、最新の情報を参考にすること。

7.2 原則として抗悪性腫瘍剤の投与前に本剤を投与し、がん化学療法 の各サイクルにおける本剤の投与期間は 6 日間までを目安とする こと $^{1)}$ 。

8. 重要な基本的注意

〈効能共通〉

- 8.1 本剤の投与により、著しい血糖値の上昇から、糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡等の致命的な経過をたどることがあるので、本剤投与中は、血糖値の測定や口渇、多飲、多尿、頻尿等の観察を十分に行うこと。特に、高血糖、肥満等の糖尿病の危険因子を有する患者では、血糖値が上昇し、代謝状態を急激に悪化させるおそれがある。[1.2、8.3、9.1.1、11.1.1 参照]
- 8.2 低血糖があらわれることがあるので、本剤投与中は、脱力感、倦怠感、冷汗、振戦、傾眠、意識障害等の低血糖症状に注意するとともに、血糖値の測定等の観察を十分に行うこと。[8.3、11.1.2 参照]
- 8.3 本剤の投与に際し、あらかじめ上記 8.1 及び 8.2 の副作用が発現する場合があることを、患者及びその家族に十分に説明し、高血糖症状 (口渇、多飲、多尿、頻尿等)、低血糖症状 (脱力感、倦怠感、冷汗、振戦、傾眠、意識障害等) に注意し、このような症状があらわれた場合には、直ちに投与を中断し、医師の診察を受けるよう、指導すること。[1.2、8.1、8.2、9.1.1、11.1.1、11.1.2 参照]
- 8.4 本剤の投与により体重増加を来すことがあるので、肥満に注意 し、肥満の徴候があらわれた場合は、食事療法、運動療法等の適切 な処置を行うこと。
- 8.5 本剤は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在化することがあるので注意する こと。
- 8.6 傾眠、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高所での作業あるい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。

〈双極性障害における躁症状及びうつ症状の改善〉

8.7 躁症状及びうつ症状が改善した場合には、本剤の投与継続の要否 について検討し、本剤を漫然と投与しないよう注意すること。 双極 性障害の維持療法における日本人での本剤の有効性及び安全性は 確立していない。

〈双極性障害におけるうつ症状の改善〉

- 8.8 双極性障害におけるうつ症状を有する患者に本剤を投与する場合、以下の点に注意すること。[9.1.7、15.1.3 参照]
- 8.8.1 大うつ病性障害等の精神疾患(双極性障害におけるうつ症状を含む)を有する患者への抗うつ剤の投与により、24歳以下の患者で、自殺念慮、自殺企図の発現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。
- 8.8.2 うつ症状を有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。
- 8.8.3 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、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。[8.8.5、9.1.8、9.1.9 参照]
- 8.8.4 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。
- 8.8.5 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。 [8.8.3、9.1.8、9.1.9 参照]

- 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

〈効能共通〉

9.1.1 糖尿病の家族歴、高血糖あるいは肥満等の糖尿病の危険因子を 有する患者

[1.2、8.1、8.3、11.1.1 参照]

- 9.1.2 尿閉、麻痺性イレウス、閉塞隅角緑内障のある患者 抗コリン作用により症状を悪化させることがある。
- 9.1.3 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。
- 9.1.4 本剤のクリアランスを低下させる要因(非喫煙者、女性、高齢者)を併せ持つ患者

本剤の血漿中濃度が増加することがある。[9.8 参照]

9.1.5 心・血管疾患(心筋梗塞あるいは心筋虚血の既往、心不全、伝 導異常等)、脳血管疾患及び低血圧が起こりやすい状態(脱水、血 液量減少、血圧降下剤投与による治療等)を有する患者 治療初期に、めまい、頻脈、起立性低血圧等があらわれることがあ

9.1.6 不動状態、長期臥床、肥満、脱水状態等の危険因子を有する患者

[11.1.10 参照]

〈双極性障害におけるうつ症状の改善〉

- 9.1.7 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。[8.8、15.1.3 参照]
- 9.1.8 脳の器質的障害のある患者

他の抗うつ剤で精神症状の悪化が認められたとの報告がある 2)。 [8.8.3、8.8.5、9.1.9 参照]

9.1.9 衝動性が高い併存障害を有する患者

他の抗うつ剤で精神症状の悪化が認められたとの報告がある²⁾。 [8.8.3、8.8.5、9.1.8 参照]

- 9.3 肝機能障害患者
- 9.3.1 肝障害のある患者又は肝毒性のある薬剤による治療を受けている患者

肝障害を悪化させることがある。

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、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。妊娠後期に抗精神病薬が投与されている場合、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

授乳しないことが望ましい。ヒト母乳中への移行が報告されてい る。

9.7 小児等

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

本剤のクリアランスを低下させる要因 (非喫煙者、女性等)を併せ持つ高齢者では、2.5~5mgの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。高齢者は一般的に生理機能が低下しており、本剤のクリアランスが低下していることがある。[9.1.4 参照]

10. 相互作用

本剤の代謝には肝薬物代謝酵素 CYP1A2 が関与している。また、CYP2D6 も関与していると考えられている。[16.4.1 参照]

10.1 併用禁忌 (併用しないこと)

		0 /	
	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	アドレナリンはアド
	(アナフィラキシー	を逆転させ、重篤な血	レナリン作動性 α、
	の救急治療、又は歯	圧降下を起こすこと	β-受容体の刺激剤で
	科領域における浸	がある。	あり、本剤の α-受容
	潤麻酔もしくは伝		体遮断作用により β-
	達麻酔に使用する		受容体刺激作用が優
	場合を除く)		位となり、血圧降下作
	(ボスミン)		用が増強される。
	[2.4、13.2 参照]		

10.2 併用注意(併用に	= .	W. I. (
薬剤名等	臨床症状・措置方法	
中枢神経抑制剤 バルビツール酸 誘導体等	減量するなど注意す ること。	本剤及びこれらの薬 剤は中枢神経抑制作 用を有する。
アルコール	相互に作用を増強す ることがある。	アルコールは中枢神 経抑制作用を有する。
する薬剤 抗コリン性抗パ	腸管麻痺等の重篤な 抗コリン性の毒性が 強くあらわれること がある。	剤は抗コリン作用を
ドパミン作動薬 レボドバ製剤	これらの薬剤のドパ ミン作動性の作用が 減弱することがある。	において、本剤がこれ
フルボキサミン [16.7.1 参照]	本剤の血漿中濃度を 増加させるので、本剤 を減量するなど注意 すること。	物代謝酵素(CYP1A2) 阻害作用を有するため本剤のクリアラン
シプロフロキサシン	本剤の血漿中濃度を 増加させる可能性が ある。	スを低下させる。
カルバマゼピン [16.7.2 参照] オメプラゾール リファンピシン	本剤の血漿中濃度を 低下させる。 本剤の血漿中濃度を 低下させる可能性が ある。	これらの薬剤は肝薬物代謝酵素(CYP1A2を誘導するため本剤のクリアランスを増加させる。
喫煙	本剤の血漿中濃度を低下させる。	喫煙は肝薬物代謝酵素(CYP1A2)を誘導するため本剤のクリアランスを増加させる。
アドレナリン含有 歯科麻酔剤 リドカイン・アド レナリン	重篤な血圧降下を起 こすことがある。	アドレナリンはアドレナリン作動性 α 、 β -受容体の刺激剤であり、本剤の α -受容体連断作用により β -受容体刺激作用が優位となり、血圧降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 高血糖 (0.9%)、糖尿病性ケトアシドーシス (頻度不明)、糖 尿病性昏睡 (頻度不明)

高血糖があらわれ、糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡から死亡に至るなどの致命的な経過をたどることがあるので、血糖値の測定や、口渇、多飲、多尿、頻尿等の観察を十分に行い、異常が認められた場合には、投与を中止し、インスリン製剤の投与を行うなど、適切な処置を行うこと。[1.1、1.2、2.5、8.1、8.3、9.1.1 参照]

11.1.2 低血糖 (頻度不明)

脱力感、倦怠感、冷汗、振戦、傾眠、意識障害等の低血糖症状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。[8.2、8.3 参照]

11.1.3 悪性症候群 (Syndrome malin) (0.1%未満)

無動緘黙、強度の筋強剛、脈拍及び血圧の変動、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、水分補給、 体冷却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、血清 CK の上昇や白血球の増加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に注意すること。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。

11.1.4 肝機能障害、黄疸

AST (1.5%)、ALT (2.5%)、 γ -GTP (0.7%)、Al-P (頻度不明) の上昇等を伴う肝機能障害、黄疸 (頻度不明) があらわれることがある。

11.1.5 痙攣 (0.3%)

痙攣(強直間代性、部分発作、ミオクロヌス発作等)があらわれる ことがある。

11.1.6 遅発性ジスキネジア (0.6%)

長期投与により、不随意運動 (特に口周部) があらわれ、投与中止 後も持続することがある。

11.1.7 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等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。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。

11.1.8 麻痺性イレウス (頻度不明)

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、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

11.1.9 無顆粒球症(頻度不明)、白血球減少(0.6%)

11.1.10 肺塞栓症 (頻度不明)、深部静脈血栓症 (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。[9.1.6 参照]

11.1.11 薬剤性過敏症症候群 (頻度不明)

初期症状として発疹、発熱がみられ、更に肝機能障害、リンパ節腫脹、白血球増加、好酸球増多、異型リンパ球出現等を伴う遅発性の重篤な過敏症状があらわれることがあるので、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し、適切な処置を行うこと。なお、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ので注意すること³。

11.2 その他の副作用

11.2 その他の	ノ副作用			
	1%以上	0.1~1% 未満	0.1%未満	頻度不明
精神神経系	(22.3%)、不眠 (10.3%)、不安、めまい・あらの頭痛・頭痛・つき、押うつ策、構音障	易殺覚抑進感肢症障敏意性、、知道感性状疾不記覚感失性状疾不記覚感患性状疾不記覚感失。	会話障害、も	
錐 体 外 路症状	ア (静坐 不 筋 は	球挙上	害、 運動 減少、パーキンソン病徴候	
循環器	血圧低下、動悸、頻脈	起立性低血 圧、血压上 昇、徐脈、心 室性期介電図 QT延長	心房細動	血栓
消化器	便秘、食欲亢 進、口渴、唱 気、胃食、 水 電吐、流 極、嘔吐、流 涎過多		胃潰瘍、黒色 便、痔出血、 腹部膨満、 胃炎	膵炎
血液		貧血、好中球 減少	減少	白好赤好血ヘン板球球減多リ減血酸血中小モ減増減増少、ツサインを受いる。サートを変え、カールのでは、カー
内分泌	月経異常	プロラクチ ン上昇	乳汁分泌、乳 房肥大、甲状 腺 機 能 亢 進症	
肝臓	ALT 上昇、 AST 上昇	y-GTP 上昇	LDH 上昇	Al-P 上昇、 総ビリルビ ン上昇、ウロ ビリノーゲ ン陽性、総ビ リルビン 低 下、肝炎

	r			r
	1%以上	0.1~1% 未満	0.1%未満	頻度不明
腎臓		蛋白尿	腎盂炎	BUN 低下、 尿沈渣異常、 クレアチニ ン低下、BUN 上昇
泌尿器	排尿障害	尿失禁	頻尿、尿閉	
過敏症		発疹、顔面 浮腫	蕁麻疹、小 丘疹	光線過敏症、 血管浮腫、そ う痒症
代謝異常	リド上昇、コ	尿糖、高尿酸 血症、水中 毒、高脂血症	リド低下、脱 水症、カリウ	ナトリウム 上昇、クロー ル上昇、クロ
呼吸器		鼻閉		鼻出血、嚥下 性肺炎
その他	(20.1%)、倦怠感、脱力	発汗、CK 上 昇、転倒、胸 痛、骨折、低 体温、肩こ り、脱毛症	眼のチカチカ、霧視感、	

13. 過量投与

13.1 症状

本剤の過量投与時に、頻脈、激越/攻撃性、構語障害、種々の錐体 外路症状、及び鎮静から昏睡に至る意識障害が一般的な症状(頻度 10%以上)としてあらわれることが報告されている。また他の重大 な症状として、譫妄、痙攣、悪性症候群様症状、呼吸抑制、誤嚥、 高血圧あるいは低血圧、不整脈(頻度 2%以下)及び心肺停止があ らわれることがある。450mg 程度の急性過量投与による死亡例の 報告があるが、2g の急性過量投与での生存例も報告されている。

13.2 処置

催吐は行わないこと。本剤を過量に服用した場合は、活性炭の投与を行う。本剤は活性炭との併用時に生物学的利用率が $50\sim60\%$ 低下する。アドレナリン、ドパミン、あるいは他の β -受容体アゴニスト活性を有する薬剤は低血圧を更に悪化させる可能性があるので使用してはならない。[2.4、10.1参照]

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

〈効能共通〉

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、本剤を含む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。

なお、本剤の5試験では、死亡及び脳血管障害(脳卒中、一過性脳虚血発作等)の発現頻度がプラセボと比較して高く、その死亡の危険因子として、年齢(80歳以上)、鎮静状態、ベンゾジアゼピン系薬物の併用、呼吸器疾患が報告されている。脳血管障害を発現した

患者においては、脳血管障害・一過性脳虚血発作・高血圧の既往又は合併、喫煙等の危険因子を有していたことが報告されている。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。

〈双極性障害におけるうつ症状の改善〉

15.1.3 外国で実施された大うつ病性障害等の精神疾患(双極性障害のうつ症状を含む)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増加は認められず、65歳以上においてはそのリスクが減少した4。[8.8、9.1.7 参照]

15.2 非臨床試験に基づく情報

がん原性試験において、雌マウス(8mg/kg/日以上、21ヵ月)及び雌ラット(2.5/4mg/kg/日以上、21ヵ月、投与 211日に増量)で乳腺腫瘍の発生頻度の上昇が報告されている。これらの所見は、プロラクチンに関連した変化として、げっ歯類ではよく知られている。臨床試験及び疫学的調査において、ヒトにおける本剤あるいは類薬の長期投与と腫瘍発生との間に明確な関係は示唆されていない。

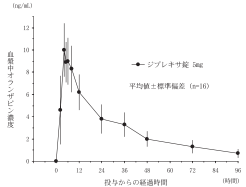
16. 薬物動態

16.1 加中濃度

16.1.1 血漿中濃度

健康成人男子に本剤 5mg を空腹時単回経口投与した5)。

投与量	T _{max} (hr)	C _{max} (ng/mL)	t _{1/2} (hr)	AUC ₀₋₉₆ (ng·hr/mL)
5mg 錠×1 錠	4.8±1.2	10.5 ± 2.2	28.5±6.1	279 ± 86.6



オランザピンカプセル $^{(\pm)}$ を投与したとき、患者の血漿中濃度は、2.5~20mg の範囲において投与量比例的であり、薬物動態の線形性が確認された。健康成人では、平均消失半減期は33時間(20.7~54.1時間:5~95パーセンタイル)であり、見かけのクリアランスは平均26.1L/hr(12~47L/hr:5~95パーセンタイル)である。1週間以内に定常状態に達する(外国人データ)。

16.2 吸収

16.2.1 食事の影響

食事による吸収への影響は認められなかった。

16.3 分布

16.3.1 蛋白結合

約 93% (in vitro、超遠心法)。特にアルブミンと a1-酸性糖蛋白質に結合する。

16.4 代謝

16.4.1 主な代謝産物及び代謝経路

オランザピンの代謝に関与する酵素はグルクロン酸転移酵素、フラビン含有モノオキシゲナーゼ、チトクローム P450(CYP)である。オランザピンの代謝物 10-N-グルクロン酸抱合体及び 4-N-グルクロン酸抱合体は、直接グルクロン酸抱合される6)。10-N-グルクロン酸抱合体が血漿中及び尿中における主要代謝物である。4-N-オキシド体代謝物の生成はフラビン含有モノオキシゲナーゼが関与している。主な酸化代謝物である 4-N-デスメチル体は CYP1A2 を介して生成される。比較的少ない代謝物である 2-ヒドロキシメチル体は CYP2D6 を介して生成されるが、オランザピンの全般的なクリアランスに大きく影響することはない。 $in\ vivo\ om$ 動物試験において、4-N-デスメチル体及び 2-ヒドロキシメチル体の薬理活性はないか、又はオランザピンと比較して極めて低く、薬理活性の本体はオランザピンであることが確認されている。定常状態における未変化体、10-N-グルクロン酸抱合体及び 4-N-デスメチル体の血漿中濃度比は 100:44:31 であった。[10. 参照]

16.5 排泄

16.5.1 排泄経路及び排泄率

健康成人に¹⁴C オランザピンを経口投与したとき、21 日間で全放射活性の約57%及び30%がそれぞれ尿中及び糞便中に排泄された(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

腎機能低下被験者 10 例にオランザピンカプセル注)を投与した検討によると、 腎機能の低下はオランザピンの薬物動態に影響を与えなかった(外国人データ)。

16.6.2 肝機能障害患者

肝機能障害はオランザピンのクリアランスを低下させることが予想されたが、肝機能低下患者8例に本剤又はオランザピンカプセル^{注)}を投与した検討によると、肝機能低下はオランザピンの薬物動態に影響を与えなかった(外国人データ)。

16.6.3 高齢者

オランザピンカプセル^{注)}の単回投与では 65 歳以上の被験者 16 例の消失半減期は非高齢者に比し 53%延長した(高齢者:52 時間、非高齢者:34 時間)。14 日間連続投与では、65 歳以上の被験者 8 例の消失半減期は 59 時間であった(外国人データ)。

16.6.4 性別・喫煙

本剤又はオランザピンカプセル^{注)}を投与した検討によると、女性におけるオランザピンのクリアランスは男性よりも約30%低く、また喫煙者におけるオランザピンのクリアランスは非喫煙者よりも約40%高かったが、これらの要因のどれかひとつが存在することにより一般的に投与量を調節する必要はない。性別と喫煙を組み合わせた場合の平均クリアランス値は男性喫煙者で最も高く、次いで女性喫煙者、男性非喫煙者の順で、女性非喫煙者が最も低かった(外国人データ)。

16.7 薬物相互作用

16.7.1 フルボキサミン

本剤とフルボキサミンとの併用により、オランザピンの血漿中濃度は高値を示した。相互作用は男性(すべて喫煙者)で大きく、 C_{max} の増加率は男性(喫煙)で 75%、女性(すべて非喫煙者)で 52%であった。AU C_{0-24} の増加率は男性(喫煙)で 108%、女性(非喫煙)で 52%であった。また、クリアランス(CLp/F)は男性(喫煙)で 52%、女性(非喫煙)で 37%低下した。これはフルボキサミンが CYP1A2 の阻害作用を有するためと推定された(外国人データ)。[10.2 参照]

16.7.2 カルバマゼピン

オランザピンカプセル $^{(\pm)}$ とカルバマゼピンとの併用により、オランザピンの血漿中濃度は低値を示した。併用により C_{max} は 24%、 $AUC_{0-\infty}$ は 34%低下した。これはカルバマゼピンが CYP1A2 の誘導作用を有するためと推定された(外国人データ)。[10.2 参照]

16.7.3 フルオキセチン

本剤とフルオキセチン(国内未承認)との併用により、オランザピンの血漿中濃度はわずかに増加した。併用により C_{max} は 16%増加、クリアランス (CLp/F) は 16%低下した。これはフルオキセチンが CYP2D6 の阻害作用を有するためと推定された(外国人データ)。

16.7.4 その他

- (1) 喫煙者におけるオランザピンのクリアランス値は非喫煙者より約35%高かった。これは喫煙がCYP1A2の誘導作用を有するためと推定された。
- (2) その他、イミプラミン、ワルファリン、シメチジン、制酸剤又はアルコールによる本剤の薬物動態に対する明らかな影響は認められなかった。また、本剤によるリチウム、バルプロ酸、イミプラミン、ワルファリン、ジアゼパム、ビベリデン、テオフィリン又はアルコールの薬物動態に対する明らかな影響は認められなかった^{7),8)} (外国人データ)。
 - 注) オランザピンカプセルは開発途中に用いた製剤で、オランザピンカプセル 5mg と本剤 5mg は生物学的に同等であることが確認されている。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈統合失調症〉

17.1.1 国内第Ⅱ相試験

(1) 初期第 II 相試験

最初に実施された 8 週間投与試験でオランザピンカプセル $^{\pm 1}$ 1~12.5mg が 投与され、統合失調症患者計 81 例における中等度改善以上の改善率は 59.3%(48/81 例)であった 9)。

主な副作用は不眠(症)17.3%(14/81 例)及び眠気 16.0%(13/81 例)であった。

(2) 後期第 || 相試験

引き続き実施された 8 週間投与試験では $2.5\sim15$ mg が投与され、統合失調症 患者計 156 例における中等度改善以上の改善率は 58.3%(91/156 例)であった 10 。

主な副作用は不眠(症) 19.9% (31/156 例)、眠気 13.5% (21/156 例)、無月 経 11.3% (女性のみ 6/53 例)、倦怠(感) 10.9% (17/156 例)、振戦 10.9% (17/156 例) 及び口渇 10.9% (17/156 例) であった。

17.1.2 国内第 Ⅲ 相試験

8週間の二重盲検比較試験で本剤5~15mg が投与され、本剤投与群の44.4% (40/90 例) が中等度改善以上を示し、本剤の統合失調症に対する有用性が認められた¹¹⁾。

主な副作用は倦怠(感)、アカシジア、眠気、興奮、不安及び不眠(症)各11.1%(10/90例)であった。

17.1.3 外国第 Ⅲ 相試験

- (1) オランザピンカプセル^{注1)}の固定用量範囲(低用量:5±2.5mg/日、中用量:10±2.5mg/日、高用量:15±2.5mg/日)とプラセボ及びハロペリドール(15±5mg/日)^{注2)}を比較した6週間の二重盲検比較試験において、オランザピンの中・高用量群はプラセボと比較して陽性・陰性症状を含む精神症状全般に有意な改善を示し、高用量群はハロペリドール投与群と比較し、陰性症状を有意に改善した。錐体外路症状(EPS)はすべてのオランザピン投与群では改善を示したが、ハロペリドール投与群では悪化した。パーキンソニズム、アカシジアの発現率はすべてのオランザピン投与群で有意に低かった¹²⁾。
- (2) 引き続き実施されたオランザピン又はハロペリドールの初期投与時に改善を示した患者における大規模な二重盲検下での1年間の長期継続試験において、オランザピンは対照薬と比較し初期反応を良好に維持し、統合失調症の再発防止により有効であった¹³⁾。二重盲検下での長期継続投与中の、オランザピンによる遅発性ジスキネジアの発現率は、ハロペリドール投与群の10分の1未満でありその差は有意であった¹⁴⁾。
- 注 1) オランザピンカプセルは開発途中に用いた製剤で、オランザピンカプセル 5mg と本剤 5mg は生物学的に同等であることが確認されている。
- 注 2) ハロベリドール (経口剤) の国内承認用量 (維持量) は1日3~6mg である。

〈双極性障害における躁症状の改善〉

17.1.4 国内第 Ⅲ 相試験

躁病エピソード又は混合性エピソードを呈した双極 I 型障害患者を対象に実施したプラセボ対照二重盲検比較試験において、本剤 $5\sim20$ mg を 1 日 1 回 3 週間投与したとき、最終評価時におけるヤング躁病評価尺度(Young-Mania Rating Scale、YMRS)合計点のベースラインからの変化量(平均値 \pm 標準偏差)は本剤群 -12.6 ± 10.0 、プラセボ群 -6.8 ± 14.0 で、群間差とその 95%信頼区間は-5.8[-9.1,-2.4] であり、統計学的な有意差が認められた(p<0.001、t 検定) 15 。

表 1) 投与 3 週後における YMRS 合計点のベースラインからの変化量及びその 群間差(FAS、LOCF)

_	TIPLE (LICE DOCL)								
			Y	MRS 合計,	批明学				
	投与群	例数	ベースライン	最終評価時	ベースラ インから の変化量	群間差 [95%信頼 区間]	p 値 ^{注3)}		
	本剤群	104	27.7±5.9	15.1 ± 10.4	-12.6 ± 10.0				
	プラセボ 群	97	26.9±5.6	20.1 ± 15.0	-6.8 ± 14.0	-5.8 [-9.1,-2.4]	< 0.001		

平均値±標準偏差

注 3) t 検定

6 週間の評価期間における主な副作用は、傾眠 23.8% (25/105 例) 及び口渇 15.2% (16/105 例) であった。

17.1.5 国内第 Ⅲ 相試験

二重盲検試験に継続して実施した 18 週間の非盲検長期継続投与試験において、二重盲検試験を完了した被験者にはオランザピンの単剤投与を、効果不十分を理由に二重盲検試験を中止した被験者にはオランザピン単剤と気分安定薬1剤との併用投与を行った¹⁶⁾。

(1) オランザピン単剤での検討

本剤 $5\sim20$ mg を 1 日 1 回経口投与したときの YMRS 合計点のベースライン からの変化量(平均値 \pm 標準偏差)は、投与 6 週後で -3.3 ± 5.3 、18 週後で -4.2 ± 5.3 であった。

表 2) YMRS 合計点のベースラインからの変化量(本剤単剤群、FAS、OC)

	ベースライン	1週	2 週	4週	6週	10 週	14 週	18 週
例数	100	100	96	91	81	76	65	61
YMRS 合計点	5.7±6.4	4.9±6.0	4.0±5.8	3.0±4.3	2.1±3.4	2.6±5.8	1.9±3.3	1.6±2.9
変化量	_	-0.8±3.6	-1.5±5.3	-2.4±4.9	-3.3±5.3	-2.8±5.7	-3.7±5.7	-4.2±5.3

平均值±標準偏差

副作用発現頻度は 41.0% (41/100 例) であった。主な副作用は、傾眠 13.0% (13/100 例) であった。

(2) オランザピン+気分安定薬での検討

本剤 $5\sim20$ mg を 1 日 1 回経口投与、気分安定薬として炭酸リチウム、バルプロ酸ナトリウム、カルバマゼピンのいずれか 1 剤を承認用法及び用量で併用投与したときの YMRS 合計点のベースラインからの変化量 (平均値 \pm 標準偏差) は、投与 6 週後で -25.9 ± 9.3 、投与 18 週後で -29.6 ± 5.7 であった。

表 3) YMRS 合計点のベースラインからの変化量(気分安定薬併用群、FAS、OC)

240,				_				
	ベース ライン	1週	2週	4週	6週	10 週	14 週	18 週
例数	39	39	34	31	22	18	14	12
YMRS 合計点	33.2±6.6	25.1±9.6	17.9±10.3	12.5 ± 12.8	7.1±8.7	2.9±4.4	3.1±4.1	1.7±3.2
変化量	_	-8.1±8.6	-15.4±11.1	-21.0 ± 12.6	-25.9±9.3	-30.3±8.7	-30.0±9.4	-29.6±5.7

平均值±標準偏差

副作用発現頻度は 59.0%(23/39 例)であった。主な副作用は、血中トリグリセリド増加 15.4%(6/39 例)、傾眠 12.8%(5/39 例)及び体重増加 10.3%(4/39 例)であった。

〈双極性障害におけるうつ症状の改善〉

17.1.6 国際共同第 Ⅲ 相試験

(1) 二重盲検期

うつ病エピソードを呈した双極 I 型障害患者(514 例、日本人患者 156 例を含む)を対象に実施したプラセボ対照二重盲検比較試験において、本剤 5~20mg を就寝時に 1 日 1 回 6 週間投与したとき、最終評価時における Montgomery-Asberg Depression Rating Scale (MADRS) 合計点のベースラインからの変化量(平均値 \pm 標準偏差)は本剤群 -14.26 ± 9.73 、プラセボ群 -11.71 ± 11.09 で、群間差とその 95%信頼区間は<math>-2.15 [-3.93, -0.36] であり、統計学的な有意差が認められた(p=0.018、共分散分析) 17)。

表 4) 投与 6 週後における MADRS 合計点のベースラインからの変化量及びその群間差(FAS. LOCE)

		MADRS	MADRS 合計点		
投与群	例数	ベースライン	ベースライ ンか らの変化量	群間差 [95%信頼 区間] ^{注4)}	p 値 ^{注 4)}
本剤群	339	29.36 ± 5.71	-14.26 ± 9.73	-2.15	0.018
プラセボ群	169	28.69 ± 6.33	-11.71 ± 11.09	[-3.93,-0.36]	0.016

平均値±標準偏差

注 4) 共分散分析

副作用発現頻度は本剤群で 55.7% (191/343 例)、プラセボ群で 36.8% (63/171 例) であった。本剤群の主な副作用は、体重増加 15.7% (54/343 例)、傾眠 15.2% (52/343 例) 及び食欲亢進 12.0% (41/343 例) であった。

(2) 非盲検継続投与期

国際共同試験(二重盲検期)に継続して実施した18週間の非盲検継続投与期において、本剤5~20mgを就寝時に1日1回経口投与したときのMADRS合計点は下表のとおりであった。MADRS合計点のベースライン(二重盲検期終了時)からの変化量(平均値±標準偏差)は、投与6週後で-3.76±8.50、投与18週後で-6.34±9.43であった¹⁸⁾。なお、本試験においては気分安定薬、抗うつ薬及び抗精神病薬の併用を可として実施した。

表 5) 非盲検継続投与期の MADRS 合計点の推移(FAS、OC)

	ベースライン	6 週	18 週	
例数	385	349	295	
MADRS 合計点	14.00 ± 9.05	10.10 ± 8.37	7.61 ± 7.20	
変化量	_	-3.76 ± 8.50	-6.34 ± 9.43	

平均値±標準偏差

副作用発現頻度は 38.3% (149/389 例) であった。主な副作用は体重増加 15.9% (62/389 例) であった。

17.1.7 国内第 Ⅲ 相試験

国際共同試験(非盲検継続投与期)を完了した日本人患者又は新規患者を対象に実施した24又は48週間の国内非盲検長期投与試験において、本剤5~20mgを就寝時に1日1回経口投与したときのMADRS合計点は下表のとおりであった。国際共同試験を完了した日本人患者におけるMADRS合計点のベースライン(国際共同試験終了時)からの変化量(平均値±標準偏差)は、投与24週後で-1.0±6.7であった。新規患者では、MADRS合計点のベースライン(国内非盲検長期投与試験開始時)からの変化量(平均値±標準偏差)は、投与24週後で-5.2±13.2、投与48週後で-3.8±7.4であった¹⁸⁾。なお、本試験においては気分安定薬、抗うつ薬及び抗精神病薬の併用を可として実施した。

表 6) 国内非盲検長期投与試験の MADRS 合計点の推移(FAS、OC)

2.00									
		ベースラ イン	12 週	24 週	36 週	48 週			
国際共同 試験の 完了例	例数	81	73	65					
	MADRS 合計点	8.6±7.2	8.7±8.1	6.9±6.8	_				
	変化量	_	0.4 ± 6.0	-1.0 ± 6.7					
新規症例	例数	20	14	11	7	6			
	MADRS 合計点	16.5±9.0	9.9±8.7	10.6 ± 9.6	8.3±8.1	7.3±9.5			
	変化量	_	-6.9 ± 10.8	-5.2 ± 13.2	-5.3 ± 8.6	-3.8 ± 7.4			

平均值±標準偏差

副作用発現頻度は 40.6% (41/101 例) であった。全体の主な副作用は体重増加 17.8% (18/101 例) であった。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

オランザピンはチエノベンゾジアゼピン骨格を有する非定型抗精神病薬である。非臨床薬理試験において定型抗精神病薬とは異なる薬理学的特徴が明らかにされている。

オランザピンは多数の神経物質受容体に対する作用を介して統合失調症の陽性症状のみならず、陰性症状、認知障害、不安症状、うつ症状等に対する効果や錐体外路症状の軽減をもたらし(多元作用型:multi-acting)、また、多くの受容体に対する作用が脳内作用部位への選択性につながる(受容体標的化:receptor-targeting)と考えられる $1^{9)-21}$ 。オランザピンは、ドパミン D_2 タイプ (D_2 、 D_3 、 D_4)、セロトニン 5-HT $_{2A2B2C}$ 、5-HT $_{6}$ 、 α_1 -アドレナリン及びヒスタミン H_1 受容体へほぼ同じ濃度範囲で高い親和性を示すが、ドパミン D_1 タイプ (D_1 、 D_5) やセロトニン 5-HT $_3$ 受容体へはやや低い親和性で結合する 2^{22} (2^{33})。また、ムスカリン (M_1 、 M_2 、 M_3 、 M_4 、 M_5) 受容体への親和性は $in\ vitro\$ と比較して $in\ vivo\$ では弱い 2^{40} 。オランザピンはこれらの受容体に対し拮抗薬として働く 2^{25} 。更にオランザピンによる大脳皮質前頭前野でのドパミンとノルアドレナリンの遊離増加 2^{26} や、グルタミン酸神経系の伝達障害の回復 2^{27} (2^{28})も、オランザピンと複数の受容体との相互作用より引き起こされている可能性がある 2^{20})。

18.2 統合失調症諸症状の動物モデルでの選択的作用

オランザピンは、カタレプシー²⁹⁾(錐体外路系副作用の指標)を惹起する用量よりも低い用量で、条件回避反応²⁹⁾(陽性症状の指標)、プレバルスインヒビション²⁷⁾(陰性症状及び認知障害の指標)、社会的接触減少²⁸⁾(陰性症状の指標)、コンフリクト^{29),30)}(陰性症状及び不安の指標)あるいは強制水泳(うつ症状の指標)等の統合失調症諸症状の動物モデルにおいて改善作用を示す。

18.3 中脳辺縁系及び大脳皮質前頭前野への選択性

オランザピンは、電気生理学的試験³¹⁾や組織学的試験³²⁾において、錐体外路 系副作用に関与している黒質線条体系よりも、抗精神病活性と関係する中脳 辺縁系及び大脳皮質前頭前野への選択性を示す。

18.4 統合失調症に関わる不均衡な神経系との特異的相互作用

統合失調症では大脳皮質前頭前野でのドパミン D₁ 系の機能低下やグルタミン神経系の伝達障害が仮説化されているが、オランザピンは大脳皮質前頭前野でドパミンとノルアドレナリンの遊離を増加させ²⁶⁾、グルタミン酸神経系の伝達障害を回復させる^{27),28)}。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:オランザピン (Olanzapine) [JAN]

化学名: 2-Methyl-4-(4-methylpiperazin-1-yl)-10H-thieno[2,3-b]

[1,5]benzodiazepine

分子式: C17H20N4S

分子量:312.43

性 状:黄色の結晶性の粉末である。

エタノール (99.5) に溶けにくく、メタノールに極めて溶けにくく、水にほとんど溶けない。

化学構造式:

融 点:約195℃(分解)

分配係数: 1.8 (pH5、緩衝液-オクタノール系)

22. 包装

〈錠 2.5mg〉

100 錠 [10 錠 (PTP) ×10] 100 錠 [瓶、バラ、乾燥剤入り] 1000 錠 [瓶、バラ、乾燥剤入り]

〈錠 5mg〉

100 錠 [10 錠 (PTP) ×10] 100 錠 [瓶、バラ、乾燥剤入り] 1000 錠 [瓶、バラ、乾燥剤入り]

〈錠 10mg〉

100 錠 [10 錠 (PTP) ×10] 100 錠 [瓶、バラ、乾燥剤入り] 1000 錠 [瓶、バラ、乾燥剤入り]

23. 主要文献

- 1) 医療上の必要性の高い未承認薬・適応外薬検討会議 公知申請への該当性 に係る報告書: オランザピン 抗悪性腫瘍剤投与に伴う消化器症状(悪心・ 嘔叶)
- 2) 厚生労働省医薬食品局:医薬品·医療機器等安全性情報, No. 258(2009)
- 3) 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
- 4) Stone M, et al.: BMJ. 2009; 339: b2880
- 5) 天本敏昭他: 臨床医薬 1998; 14(15): 2717-2735
- 6) Kassahun K, et al.: Drug. Metab. Dispos. 1997; 25(1): 81-93
- 7) Callaghan JT, et al.: Clin. Pharmacokinet. 1999; 37(3): 177-193
- 8) 社内資料: 双極 I 型障害又は統合失調感情障害患者を対象としたオランザ ピンとバルプロ酸の薬物相互作用試験(2010 年 10 月 27 日承認、 CTD2.7.6.2.1)
- 9) Ishigooka J, et al.: Psychiatry. Clin. Neurosci. 2001; 55(4): 353-363
- 10) Ishigooka J, et al.: Psychiatry. Clin. Neurosci. 2000; 54(4): 467-478
- 11) Ishigooka J, et al.: Psychiatry. Clin. Neurosci. 2001; 55(4): 403-414
- 12) Beasley CM Jr, et al.: Neuropsychopharmacology. 1996; 14(2): 111-123
- 13) Tran PV, et al.: Br. J. Psychiatry. 1998; 172: 499-505
- 14) Beasley CM, et al.: Br. J. Psychiatry. 1999; 174: 23-30
- 15) 社内資料: 躁病又は混合性エピソードを呈した双極 I 型障害と診断された急性期の患者を対象に実施した二重盲検比較試験(2010 年 10 月 27 日承認、CTD2.7.6.3.1)
- 16) 社内資料: 躁病又は混合性エピソードを呈した双極 I 型障害と診断された急性期の患者を対象に実施した長期継続投与試験(2010 年 10 月 27 日 承認、CTD2.7.6.3.2)
- 17) 社内資料: うつ病エピソードを呈した双極 I 型障害と診断された患者を対象に実施した二重盲検比較試験(2012年2月22日承認、 CTD2.7.6,2.1)
- 18) 社内資料: うつ病エピソードを呈した双極 I 型障害と診断された患者を対象に実施した長期継続投与試験(2012年2月22日承認、 CTD2.7.6.2.2)
- 19) Bymaster FP,: J. Clin. Psychiatry. Monograph. 1997; 15(2): 10-12
- 20) Bymaster FP 他: 臨床精神薬理. 1999; 2(8): 885-911
- 21) 村崎光邦: 臨床精神医学講座. 中山書店. 1999; 14: 96-108
- 22) Bymaster FP, et al.: Neuropsychopharmacology. 1996; 14(2): 87-96
- 23) Schotte A, et al.: Psychopharmacology (Berl). 1996; 124(1–2): 57–73
- 24) Bymaster FP, et al.: Eur. J. Pharmacol. 2000; 390(3): 245–248
- 25) Bymaster FP, et al.: Schizophr. Res. 1999; 37(1): 107-122
- 26) Li XM, et al.: Psychopharmacology (Berl). 1998; 136(2): 153-161
- 27) Bakshi VP, et al.: Psychopharmacology (Berl). 1995; 122(2): 198–201
- 28) Corbett R, et al.: Psychopharmacology (Berl). 1995; 120(1): 67-74
- 29) Moore NA, et al.: J. Pharmacol. Exp. Ther. 1992; 262(2): 545-551
- 30) Moore NA, et al.: Behav. Pharmacol. 1994; 5(2): 196-202
- 31) Stockton ME, et al.: Neuropsychopharmacology. 1996; 14(2): 97-105

32) Robertson GS, et al.: Neuropsychopharmacology. 1996; 14(2): 105–110

**24. 文献請求先及び問い合わせ先

チェプラファーム株式会社 メディカルインフォメーションセンター

〒 101-0021 東京都千代田区外神田 4 丁目 14-1

TEL: 0120-772-073

https://www.cheplapharm.jp/

**26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

チェプラファーム株式会社

東京都千代田区外神田4丁目14-1