* 2024年8月改訂 (第2版)

心身安定剤

向精神薬 (第三種)、処方箋医薬品^{注)}

日本薬局方 クロチアゼパム錠

クロチアゼパム錠5mg「トーワ」 クロチアゼパム錠10mg「トーワ」

CLOTIAZEPAM TABLETS 5mg "TOWA"/ TABLETS 10mg "TOWA"

貯 法:室温保存 有効期間:5年(錠5mg)

3年(錠10mg)

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

疑5mg	錠10mg
承認番号 22000AMX0	0729 22200AMX00460
販売開始 1996年7月	月 2010年11月

日本標準商品分類番号

871179

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 急性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 重症筋無力症の患者 [筋弛緩作用により、症状を悪化させる おそれがある。]

3. 組成・性状

** 3.1 組成

	販売名	クロチアゼパム錠5mg 「トーワ」	クロチアゼパム錠10mg 「トーワ」
	1錠中の 有効成分	日局 クロチアゼパム 5mg	日局 クロチアゼパム 10mg
**	添加剤	ス、バレイショデンプン、	クロゴール6000、タルク、

3.2 製剤の性状

販売名	<u>z</u>	クロチアゼパム錠5mg 「トーワ」	クロチアゼパム錠10mg 「トーワ」	
性状·	剤形	白色の糖衣錠	白色のフィルムコーティング錠	
識別コ	コード	TwLO	Tw242	
	表	Tw	Tw 242	
外形	裏		10	
	側面			
直径(mm)	6. 5	6. 1	
厚さ(mm)		3. 4	2. 8	
質量(mg)		115	86	

4. 効能又は効果

- 〇心身症(消化器疾患、循環器疾患)における身体症候ならびに不 安・緊張・心気・抑うつ・睡眠障害
- 〇麻酔前投薬
- ○下記疾患におけるめまい・肩こり・食欲不振 自律神経失調症

6. 用法及び用量

用量は患者の年齢、症状により決定するが、通常成人にはクロチアゼパムとして1日 $15\sim30$ mgを1日3回に分けて経口投与する。麻酔前投薬の場合は、就寝前または手術前にクロチアゼパムとして $10\sim15$ mgを経口投与する。

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 連用により薬物依存を生じることがあるので、漫然とした継続投与による長期使用を避けること。本剤の投与を継続する場合には、治療上の必要性を十分に検討すること。[11.1.1参照]
- 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
- 9.1.1 心障害のある患者

血圧低下があらわれるおそれがあり、症状の悪化につながるおそれがある。

9.1.2 脳に器質的障害のある患者

作用が強くあらわれるおそれがある。

9.1.3 衰弱患者

作用が強くあらわれるおそれがある。

9.1.4 中等度又は重篤な呼吸不全のある患者

炭酸ガスナルコーシスを起こしやすい。

9.2 腎機能障害患者

作用が強くあらわれるおそれがある。

9.3 肝機能障害患者

症状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、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。

- 9.5.1 妊娠中に他のベンゾジアゼピン系薬剤(ジアゼパム)の投与を受けた患者の中に奇形を有する児等の障害児を出産した例が対照群と比較して有意に多いとの疫学的調査報告がある。
- 9.5.2 ベンゾジアゼピン系薬剤で新生児に哺乳困難、嘔吐、活動低下、筋緊張低下、過緊張、嗜眠、傾眠、呼吸抑制・無呼吸、チアノーゼ、易刺激性、神経過敏、振戦、低体温、頻脈等を起こすことが報告されている。なお、これらの症状は、離脱症状あるいは新生児仮死として報告される場合もある。また、ベンゾジアゼピン系薬剤で新生児に黄疸の増強を起こすことが報告されている。
- 9.5.3 分娩前に連用した場合、出産後新生児に離脱症状があらわれることが、ベンゾジアゼピン系薬剤で報告されている。

9.6 授乳婦

授乳を避けさせること。ヒト母乳中へ移行し、哺乳中の児に嗜眠、 体重減少等を起こすことが、他のベンゾジアゼピン系薬剤 (ジア ゼパム) で報告されており、また黄疸を増強する可能性がある。

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

少量から投与を開始するなど慎重に投与すること。運動失調等の 副作用が発現しやすい。

10. 相互作用

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
中枢神経抑制剤 フェノチアジン誘 導体 バルビツール酸誘 導体等	眠気、血圧低下、運動 失調などを起こすおそ れがある。	中枢神経抑制剤との 併用で相加的な増強 作用が考えられる。
MAO阻害剤	過鎮静、昏睡、痙攣発 作、興奮などを起こす おそれがある。	MAO阻害剤が本剤の 肝での代謝を抑制 し、半減期を延長 し、血中濃度を上昇 させるため作用が増 強されることが考え られる。
アルコール 飲酒	精神機能、知覚・運動 機能の低下を起こすお それがある。	エタノールと本剤は 相加的な中枢抑制作 用を示すことが考え 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 依存性 (頻度不明)

連用により薬物依存を生じることがあるので、観察を十分に行い、 用量及び使用期間に注意し慎重に投与すること。また、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、痙攣発作、 せん妄、振戦、不眠、不安、幻覚、妄想等の離脱症状があらわれ ることがあるので、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。[8.2参照]

11.1.2 肝機能障害、黄疸(いずれも頻度不明)

肝機能障害 (AST、ALT、 γ -GTP、LDH、ALP、ビリルビン上昇等)、黄疸があらわれることがある。

11.2 その他の副作用

	0.1~5%未満 0.1%未満		頻度不明	
精神神経系	眩暈、歩行失調、霧視、頭 痛・頭重、振戦、手足のし びれ	舌のもつれ	眠気、ふらつき	
循環器	耳鳴、血圧低下、たちくら み、頻脈			
消化器	悪心・嘔吐、食欲不振、胃 痛、便秘、口渇			
皮膚	発疹、かゆみ			
骨格筋	易疲労・倦怠感、脱力感等 の筋緊張低下症状、筋痛、 関節痛			
その他		浮腫		

注)発現頻度は、製造販売後調査の結果を含む。

13. 過量投与

13.1 処置

本剤の過量投与が明白又は疑われた場合の処置としてフルマゼニル (ベンゾジアゼピン受容体拮抗剤)を投与する場合には、使用前にフルマゼニルの使用上の注意を必ず読むこと。なお、投与した薬剤が特定されないままにフルマゼニルを投与された患者で、新たに本剤を投与する場合、本剤の鎮静・抗痙攣作用が変化、遅延するおそれがある。

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。

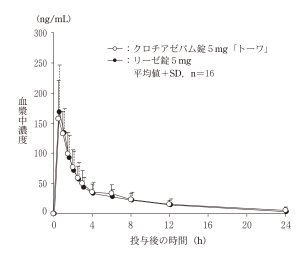
* 16. 薬物動態

16.1 加中濃度

16.1.1 生物学的同等性試験

〈クロチアゼパム錠5mg「トーワ」〉

クロチアゼパム錠5mg「トーワ」とリーゼ錠5mgを、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(クロチアゼパムとして5mg)健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について統計解析を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された。 $^{1)}$



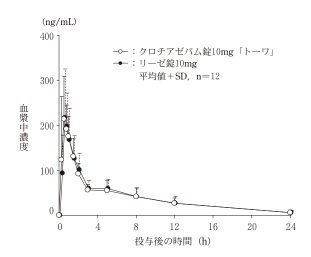
	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₂₄ (ng · h/mL)	Cmax (ng/mL)	tmax (h)	t _{1/2} (h)
クロチアゼパム錠5mg「トーワ」	643. 5±240. 3	170. 4±53. 4	0.66±0.24	8. 07 ± 6. 12
リーゼ錠5mg	606. 9±263. 1	184. 9±68. 5	0.72±0.26	7. 62 ± 6.56

(平均値±SD, n=16)

血漿中濃度並びに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。

〈クロチアゼパム錠10mg「トーワ」〉

クロチアゼパム錠10mg「トーワ」とリーゼ錠10mgを、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(クロチアゼパムとして10mg)健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、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。 $^{2)}$



	判定パラメータ AUC ₀₋₂₄ Cmax (ng・h/mL) (ng/mL)		参考パラメータ	
			tmax (h)	t _{1/2} (h)
クロチアゼパム錠10mg「トーワ」	949 ± 300	258.8±88.3	0.77±0.35	6. 09±0. 92
リーゼ錠10mg	963 ± 322	266. 0±85. 5	0.75±0.51	5. 81 ± 1. 24

(平均値±SD, n=12)

血漿中濃度並びに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。

16.3 分布

16.3.1 組織への移行性

ラットに 35 S-クロチアゼパムを経口投与すると各組織中濃度は投与後 $0.5\sim1$ 時間後に最高となり、肝、腎及び副腎に高濃度に分布する。 $^{3)}$

16.3.2 蛋白結合率

約99% (外国人のデータ)4)

16.4 代謝

ヒトにクロチアゼパム10mgを経口投与すると、尿中に代謝物としてエチル基の水酸化体及びそのグルクロナイドが排泄された。代謝物は薬理活性を有するが、その中枢作用はクロチアゼパムに比べれば弱い。5)

16.5 排泄

代謝物の尿中排泄量の合計は投与量の約33%に相当する。未変化体は、投与量の約0.5%以下であった。⁵⁾

* 18. 薬効薬理

18.1 作用機序

視床下部及び大脳辺縁系、とくに扁桃核のベンゾジアゼピン受容体に作用し、不安・緊張などの情動異常を改善する。 $^{51.61,7)}$

18.2 動物での作用

18. 2. 1 抗不安作用

- (1) 抗不安作用との相関が高いといわれるマウス、ラットでの抗ペンチレンテトラゾール作用はジアゼパムより強い。 6
- (2) ラットでのコンフリクト行動 (神経症的行動モデル) の寛解作 用はジアゼパムより強い。⁶⁾
- (3) 闘争性マウス、嗅球摘出ラットによる馴化作用及びサルの行動 観察においてはジアゼパムよりやや弱い。⁶⁾

18.2.2 心身安定化作用

潰瘍に対する作用:水浸拘束法による実験的ストレス潰瘍だけでなく、アスピリン潰瘍形成も抑制する。 8

18.2.3 鎮静催眠作用

マウスでのPhotocell法による自発運動抑制作用、クロルプロチキセン麻酔増強作用及び正向反射に及ぼす影響はジアゼパムより弱い。⁶⁾

19. 有効成分に関する理化学的知見

構造式:



一般名:クロチアゼパム (Clotiazepam)

化学名:5-(2-Chlorophenyl)-7-ethyl-1-methyl-1, 3-dihydro-

2H-thieno [2, 3-e] [1, 4] diazepin-2-one

分子式: $C_{16}H_{15}CIN_2OS$

分子量:318.82

性 状:白色~淡黄白色の結晶又は結晶性の粉末で、においはなく、味は僅かに苦い。クロロホルムに極めて溶けやすく、メタノール、エタノール(95)、アセトン、酢酸(100)又は酢酸エチルに溶けやすく、ジエチルエーテルにやや溶けやすく、水にほとんど溶けない。0.1mol/L塩酸試液に溶ける。光によって徐々に着色する。

融 点:106~109℃

20. 取扱い上の注意

外箱開封後は遮光して保存すること。

22. 包装

〈クロチアゼパム錠5mg「トーワ」〉

100錠[10錠×10:PTP]

1000錠「100錠×10:PTP]

1000錠 [バラ、乾燥剤入り] 〈クロチアゼパム錠10mg「トーワ」〉

100錠 [10錠×10:PTP]

* 23. 主要文献

- 1) 社内資料:生物学的同等性試験(錠5mg)
- 2) 社内資料:生物学的同等性試験(錠10mg)
- 3) 中西美智夫, 他: 薬学雑誌. 1973;93(3):311-317
- 4) Arendt R, et al. : Arzneimittelforschung. 1982 ; 32(4) : 453-455
- 5) 第十八改正日本薬局方解説書. 2021: C-1724-1728
- 6) Nakanishi M, et al. : Arzneimittelforschung. 1972; 22(11): 1905–1914
- 7) Fukuda T, et al. : Japanese Journal of Pharmacology ; 33(4) : 885-890
- 8) Haga K, et al. : Jpn J Pharmacol. 1984; 34(4): 381-387

24. 文献請求先及び問い合わせ先

東和薬品株式会社 学術部DIセンター 〒570-0081 大阪府守口市日吉町2丁目5番15号 TEL 0120-108-932 FAX 06-7177-7379

25. 保険給付上の注意

本剤は厚生労働省告示第97号 (平成20年3月19日付) に基づき、投薬量は1回30日分を限度とされています。

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

東和薬品株式会社

大阪府門真市新橋町2番11号

TX-18

3