

## アルツハイマー型、レビー小体型認知症治療剤

劇薬、処方箋医薬品注)

### 日本薬局方

#### ドネペジル塩酸塩錠

#### ドネペジル塩酸塩錠3mg「トーウ」

#### ドネペジル塩酸塩錠5mg「トーウ」

#### ドネペジル塩酸塩錠10mg「トーウ」

DONEPEZIL HYDROCHLORIDE TABLETS 3mg “TOWA”/  
TABLETS 5mg “TOWA” / TABLETS 10mg “TOWA”

貯 法：室温保存

有効期間：3年（錠3mg、錠5mg）

5年（錠10mg）

注）注意—医師等の処方箋により使用すること

	錠3mg	錠5mg	錠10mg
承認番号	22300AMX00856	22300AMX00855	22500AMX01440
販売開始	2011年11月		2013年12月

### 2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

本剤の成分又はビ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	ドネペジル塩酸塩錠3mg「トーウ」	ドネペジル塩酸塩錠5mg「トーウ」	ドネペジル塩酸塩錠10mg「トーウ」
1錠中の有効成分	日局 ドネペジル 塩酸塩 .....3mg	日局 ドネペジル 塩酸塩 .....5mg	日局 ドネペジル 塩酸塩 .....10mg
添加剤	乳糖水和物、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、マクロゴール6000、タルク、酸化チタン、黄色三二酸化鉄	乳糖水和物、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、マクロゴール6000、タルク、酸化チタン	乳糖水和物、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、マクロゴール6000、タルク、酸化チタン、黄色三二酸化鉄、三二酸化鉄

#### 3.2 製剤の性状

販売名	ドネペジル塩酸塩錠3mg「トーウ」	ドネペジル塩酸塩錠5mg「トーウ」	ドネペジル塩酸塩錠10mg「トーウ」
性状・剤形	黄色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠	赤橙色の割線入りのフィルムコーティング錠
本体表示 表 裏	ドネペジル 3 トーウ	ドネペジル 5 トーウ	ドネペジル 10 トーウ
			ドネペジル 10 トーウ
外形 表 裏 側面	表		
	裏		
	側面		
直径(mm)	6.1	7.1	8.5
厚さ(mm)	2.9	3.2	3.8
質量(mg)	93	139	236

### 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. 用法及び用量に関連する注意

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。



## 11.2 その他の副作用

	1~3%未満	0.1~1%未満	0.1%未満	頻度不明
過敏症		発疹、そう痒感		
消化器	食欲不振、嘔気、嘔吐、下痢	腹痛、便秘、流涎	嚥下障害、便失禁	
精神神経系		興奮、不穏、不眠、眠気、易怒性、幻覚、攻撃性、せん妄、妄想、多動、抑うつ、無感情	リビドー亢進、多弁、躁状態、錯乱	悪夢
中枢・末梢神経系		徘徊、振戦、頭痛、めまい	昏迷	
肝臓		LDH、AST、ALT、γ-GTP、Al-Pの上昇		
循環器		動悸、血圧上昇、血圧低下、上室性期外収縮、心室性期外収縮		心房細動
泌尿器		BUNの上昇、尿失禁、頻尿		尿閉
血液		白血球減少、ヘマトクリット値減少、貧血		
その他		CK、総コレステロール、トリグリセライド、アミラーゼ、尿アミラーゼの上昇、倦怠感、むくみ、転倒、筋痛、体重減少	顔面紅潮、脱力感、胸痛	発汗、顔面浮腫、発熱、縮瞳

発現頻度は、軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症承認時までの臨床試験及び使用成績調査、高度のアルツハイマー型認知症及びレビー小体型認知症承認時までの臨床試験の結果をあわせて算出した。

## 13. 過量投与

### 13.1 症状

コリンエステラーゼ阻害剤の過量投与は高度な嘔気、嘔吐、流涎、発汗、徐脈、低血圧、呼吸抑制、虚脱、痙攣及び縮瞳等のコリン系副作用を引き起こす可能性がある。筋脱力の可能性もあり、呼吸筋の弛緩により死亡に至ることもあり得る。

### 13.2 処置

アトロピン硫酸塩水和物のような3級アミン系抗コリン剤が本剤の過量投与の解毒剤として使用できる。アトロピン硫酸塩水和物の1.0~2.0mgを初期投与量として静注し、臨床反応に基づいてその後の用量を決める。他のコリン作動薬では4級アンモニウム系抗コリン剤と併用した場合、血圧及び心拍数が不安定になることが報告されている。

## 14. 適用上の注意

### 14.1 薬剤交付時の注意

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

外国において、NINDS-AIREN診断基準に合致した脳血管性認知症（本適応は国内未承認）と診断された患者を対象（アルツハイマー型認知症と診断された患者は除外）に6ヶ月間のプラセボ対照無作為二重盲検試験3試験が実施された。最初の試験の死亡率はドネペジル塩酸塩5mg群1.0%（2/198例）、ドネペジル塩酸塩10mg群2.4%（5/206例）及びプラセボ群3.5%（7/199例）であった。2番目の試験の死亡率はドネペジル塩酸塩5mg群1.9%（4/208例）、ドネペジル塩酸塩10mg群1.4%（3/215例）及びプラセボ群0.5%（1/193例）であった。3番目の試験の死亡率はドネペジル塩酸塩5mg群1.7%（11/648例）及びプラセボ群0%（0/326例）であり両群間に統計学的な有意差がみられた。なお、3試験を合わせた死亡率はドネペジル塩酸塩（5mg及び10mg）群1.7%、プラセボ群1.1%であったが、統計学的な有意差はなかった。

## 15.2 非臨床試験に基づく情報

動物実験（イス）で、ケタミン・ペントバルビタール麻酔又はペントバルビタール麻酔下にドネペジル塩酸塩を投与した場合、呼吸抑制があらわれ死亡に至ったとの報告がある。

## 16. 薬物動態

### 16.1 血中濃度

#### 16.1.1 単回投与

健康成人男子を対象に、錠剤を絶食下単回経口投与したときの最高血漿中濃度（C<sub>max</sub>）及び血漿中濃度-時間曲線下面積（AUC）は投与量の増加に依存して高くなった。5mg又は10mg単回投与時における薬物動態パラメータを表に示した。<sup>1)</sup>

健康成人男子に5mg又は10mg単回経口投与した際の薬物動態パラメータ（錠剤）

投与量	C <sub>max</sub> (ng/mL)	t <sub>max</sub> (hr)	AUC (ng · hr/mL)	t <sub>1/2</sub> (hr)	CL/F (L/hr/kg)
5mg	9.97±2.08	3.00±1.10	591.72±155.87	89.3±36.0	0.141±0.040
10mg	28.09±9.81	2.42±1.24	1098.40±304.63	75.7±17.3	0.153±0.043

CL/F：総クリアランス

(Mean±S.D., n=6)

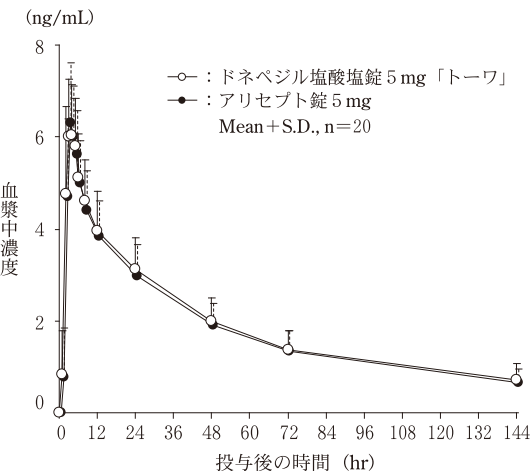
#### 16.1.2 反復投与

健康成人男子を対象に、錠剤5mg又は8mg<sup>注2)</sup>を1日1回14日間反復経口投与した。反復投与後の血漿中濃度は投与後約2週間で定常状態に達し、蓄積性あるいは体内動態に変化はないと考えられた。<sup>2)</sup>

#### 16.1.3 生物学的同等性試験

##### （ドネペジル塩酸塩錠5mg「トーワ」）

ドネペジル塩酸塩錠5mg「トーワ」とアリセプト錠5mgを、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠（ドネペジル塩酸塩として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、C<sub>max</sub>）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)~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。<sup>3)</sup>



	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-144</sub> (ng · hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	t <sub>max</sub> (hr)	t <sub>1/2</sub> (hr)
ドネペジル塩酸塩錠5mg「トーワ」	272.8±64.8	6.435±1.137	3.5±1.0	66.9±20.2
アリセプト錠5mg	262.0±64.5	6.556±1.322	3.2±0.7	65.1±16.7

(Mean±S.D., n=20)

血漿中濃度並びにAUC、C<sub>max</sub>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

健康成人男子を対象に吸収に及ぼす食事の影響を錠2mg<sup>注3)</sup>で検討した結果、摂食時投与の血漿中濃度は絶食時とほぼ同様な推移を示し、食事による影響は認められなかった。<sup>4)</sup>

#### 16.3 分布

In vitro 試験において、ヒト血漿蛋白結合率は88.9%であり、in vivo での血清蛋白結合率は92.6%であった。<sup>5), 6)</sup>

#### 16.4 代謝

主代謝経路はN-脱アルキル化反応であり、それに次いでO-脱メチル化反応とそれに続くグルクロン酸抱合反応であると考えられた。

N-脱アルキル化反応には主としてCYP3A4が、またO-脱メチル化反応には主としてCYP2D6が関与していることが示唆された。<sup>7)</sup> [10. 参照]

## 16.5 排泄

健常成人男子を対象に錠2mg<sup>注)</sup>を単回経口投与したとき、投与後7日目までに尿中に排泄された未変化体は投与量の9.4%であり、代謝物を含めると29.6%であった。また、10mgの単回経口投与後、11日目までに尿中に排泄された未変化体は尿中で10.6%、糞中で1.7%であった。未変化体及び代謝物を合計した尿中排泄率は35.9%であり、糞中排泄率は8.4%であった。<sup>8)</sup>

## 16.6 特定の背景を有する患者

### 16.6.1 腎機能障害患者

腎機能障害患者を対象に錠5mgを単回経口投与したときの薬物動態パラメータには、健常成人のそれと有意差は認められなかった（外国人データ）。<sup>9)</sup>

### 16.6.2 肝機能障害患者

アルコール性肝硬変患者を対象に錠5mgを単回経口投与したときの薬物動態パラメータは健常成人と比較して肝疾患患者のC<sub>max</sub>が1.4倍高く有意差が認められたが、他のパラメータに有意差は認められなかった（外国人データ）。<sup>10)</sup>

### 16.6.3 高齢者

高齢者を対象に錠2mg<sup>注)</sup>を単回経口投与したときの薬物動態パラメータは健常成人と比較して、消失半減期が1.5倍有意に延長したが、C<sub>max</sub>、t<sub>max</sub>及びAUCに有意な差は認められなかった。<sup>11)</sup>

## 16.8 その他

### 〈ドネペジル塩酸塩錠3mg「トーワ」、ドネペジル塩酸塩錠10mg「トーワ」〉

ドネペジル塩酸塩錠3mg「トーワ」及びドネペジル塩酸塩錠10mg「トーワ」は、ドネペジル塩酸塩錠5mg「トーワ」を標準製剤としたとき、溶出挙動が同等と判断され、生物学的に同等とみなされた。<sup>3), 12)</sup>

注) 承認用法及び用量は、アルツハイマー型認知症では「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では「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。」である。

## 17. 臨床成績

### 17.1 有効性及び安全性に関する試験

#### 〈軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症〉

##### 17.1.1 国内第Ⅲ相試験

軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症患者268例を対象にドネペジル塩酸塩錠5mg（3mg／日を1週間投与後、5mg／日を23週間投与）又はプラセボを24週間投与する二重盲検比較試験を実施した。

最終全般臨床症状評価において5mg群はプラセボ群と比較して有意に優れていた。「改善」以上の割合は5mg群17%、プラセボ群13%、「軽度悪化」以下の割合は5mg群17%、プラセボ群43%であった。

最終全般臨床症状評価

投与群\判定	著明改善	改善	軽度改善	不变	軽度悪化	悪化	著明悪化	判定不能	合計
5mg	例数	1	19	40	36	15	4	0	1
	%	(1)	(16)	(34)	(31)	(13)	(3)	(0)	(1)
	区分%	(17)	(34)	(31)		(17)			116
プラセボ	例数	1	13	10	40	21	21	5	1
	%	(1)	(12)	(9)	(36)	(19)	(19)	(4)	(1)
	区分%	(13)	(9)	(36)		(43)			112

認知機能を評価するADAS-Jcog得点の経時変化を表に示す（最終解析対象：205例）。投与開始時との得点差の平均では、投与12週後より5mg群がプラセボ群と比較して有意な改善が認められた。最終時の5mg群とプラセボ群の投与前後の変化量の差は2.44点であった。

ADAS-Jcogの経時変化

評価時期	投与群	0週からの変化量※1		変化量の群間比較				
		平均値±S.E. (n)	平均差※2					
12週	5mg	-3.03±0.47 (106)						
	プラセボ	-0.84±0.50 (101)	2.19					
24週	5mg	-3.07±0.50 (96)						
	プラセボ	-0.11±0.56 (86)	2.96					
最終※3	5mg	-2.70±0.48 (107)						
	プラセボ	-0.26±0.52 (98)	2.44					

（マイナス値は改善を示す。）

重症度評価尺度であるCDRの経時変化を表に示す（最終解析対象：228例）。投与開始時との得点差の平均では、投与12週後より5mg群がプラセボ群と比較して有意な改善が認められた。<sup>13), 14)</sup>

## CDR合計点の経時変化

評価時期	投与群	0週からの変化量※1		変化量の群間比較	
		平均値±S.E. (n)	平均差※2		
12週	5mg	-0.12±0.08 (113)			
	プラセボ	0.23±0.10 (109)	0.35		
24週	5mg	-0.14±0.13 (104)			
	プラセボ	0.72±0.17 (95)	0.86		
最終※3	5mg	-0.10±0.12 (116)			
	プラセボ	0.75±0.15 (112)	0.85		

（マイナス値は改善を示す。）

※1：[各評価時期の値] - [0週の値]

※2：[プラセボ群の0週からの変化量の平均値] - [5mg群の0週からの変化量の平均値]

※3：最終時は原則として24週時の評価としたが、中止・脱落例については、12週以上の服薬がある場合の最終データを解析の対象とした。

#### 〈高度のアルツハイマー型認知症〉

##### 17.1.2 国内第Ⅱ相試験

高度のアルツハイマー型認知症患者302例を対象にドネペジル塩酸塩錠10mg（3mg／日を2週間投与後、5mg／日を4週間投与、次いで10mg／日を18週間投与）、5mg（3mg／日を2週間投与後、5mg／日を22週間投与）又はプラセボを24週間投与する二重盲検比較試験を実施した。

CIBIC plus（全般的臨床症状評価）において10mg群はプラセボ群と比較して有意に優れていた（最終解析対象：287例）。

最終時のCIBIC plus

投与群\判定	著明改善	改善	軽度改善	不变	軽度悪化	悪化	著明悪化	判定不能	合計
10mg	例数	0	7	35	20	19	9	0	90
	%	(0)	(8)	(39)	(22)	(21)	(10)	(0)	(0)
	例数	0	4	27	26	30	9	0	96
5mg	例数	0	4	27	26	30	9	0	96
	%	(0)	(4)	(28)	(27)	(31)	(9)	(0)	(0)
	例数	0	6	18	30	34	11	1	101
プラセボ	例数	0	(6)	(18)	(30)	(34)	(11)	(1)	(1)
	%	(0)	(6)	(34)	(30)	(34)	(11)	(1)	(1)
	例数	0	6	18	30	34	11	1	101

認知機能を評価するSIB得点の最終時の変化量を表に示す（最終解析対象：290例）。投与開始時との得点差の平均では、5mg群、10mg群それぞれ、6.7点、9.0点であり、プラセボ群と比較して有意な改善が認められた。<sup>15), 16)</sup>

最終時※1のSIB

投与群	0週からの変化量※2		変化量の群間比較	
	平均値±S.E. (n)	平均差※3		
10mg	4.7±1.1 (92)	9.0		
5mg	2.5±1.0 (96)	6.7		
プラセボ	-4.2±1.0 (102)	-		

（プラス値は改善を示す。）

※1：最終時は原則として24週時の評価としたが、中止・脱落例については、最終データを解析の対象とした。

※2：[最終の値] - [0週の値]

※3：[各投与群の0週からの変化量の平均値] - [プラセボ群の0週からの変化量の平均値]

#### 〈レビー小体型認知症〉

##### 17.1.3 国内第Ⅲ相試験

レビー小体型認知症患者（MMSE得点：10点以上26点以下）140例を対象にドネペジル塩酸塩錠10mg（3mg／日を2週間投与後、5mg／日を4週間投与、次いで10mg／日を6週間投与）、5mg（3mg／日を2週間投与後、5mg／日を10週間投与）、3mg又はプラセボを12週間投与する二重盲検比較試験を実施した。

全般臨床症状を評価するCIBIC plusにおいて、3mg群、5mg群、10mg群はいずれもプラセボ群と比較して有意に優れていた。

最終時のCIBIC plus

投与群\判定	著明改善	改善	軽度改善	不变	軽度悪化	悪化	著明悪化	合計
10mg	例数	1	3	13	8	1	0	0
	%	(4)	(12)	(50)	(31)	(4)	(0)	(0)
	例数	5	5	10	4	2	2	0
5mg	例数	5	5	10	4	2	2	0
	%	(18)	(18)	(36)	(14)	(7)	(7)	(0)
	例数	1	5	14	6	1	0	1
3mg	例数	1	5	14	6	1	0	1
	%	(4)	(18)	(50)	(21)	(4)	(0)	(4)
	例数	0	1	8	5	10	3	0
プラセボ	例数	0	(0)	(4)	(30)	(19)	(37)	(11)
	%	(0)	(0)	(4)	(30)	(19)	(37)	(0)
	例数	0	1	8	5	10	3	0

認知機能を評価するMMSE得点の最終時の変化量のプラセボ群との差は、3mg群、5mg群、10mg群それぞれ1.8点、4.1点、2.8点であり、全ての群でプラセボ群と比較して有意な改善が認められた。

## 最終時<sup>※1</sup>のMMSE

投与群	0週からの変化量 <sup>※2</sup>	変化量の群間比較
	平均値±S.D. (n)	平均差 <sup>※3</sup>
10mg	2.3±3.2 (30)	2.8
5mg	3.5±3.2 (30)	4.1
3mg	1.2±3.8 (30)	1.8
プラセボ	-0.6±2.7 (28)	—

(プラス値は改善を示す。)

精神症状・行動障害のうち幻覚、認知機能変動を評価するNPI-2得点の最終時の変化量のプラセボ群との差は、3mg群、5mg群、10mg群それぞれ-2.4点、-3.6点、-5.2点であり、5mg群、10mg群でプラセボ群と比較して有意な改善が認められた。

## 最終時<sup>※1</sup>のNPI-2

投与群	0週からの変化量 <sup>※2</sup>	変化量の群間比較
	平均値±S.D. (n)	平均差 <sup>※3</sup>
10mg	-5.1±4.6 (31)	-5.2
5mg	-3.4±3.9 (30)	-3.6
3mg	-2.2±6.1 (30)	-2.4
プラセボ	0.2±4.0 (28)	—

(マイナス値は改善を示す。)

本試験は探索的試験であり、主要評価項目は選択せず、評価項目毎・用量毎の検定の多重性も制御していない。<sup>17), 18)</sup> [5.6参照]

## 17.1.4 国内第Ⅲ相試験

レビー小体型認知症患者（MMSE得点：10点以上26点以下）142例を対象にドネペジル塩酸塩錠10mg（3mg／日）を2週間投与後、5mg／日を4週間投与、次いで10mg／日を6週間投与）、5mg（3mg／日）を2週間投与後、5mg／日を10週間投与）又はプラセボを12週間投与する二重盲検比較試験を実施した。

認知機能を評価するMMSE得点の最終時の変化量のプラセボ群との差は、5mg群、10mg群それぞれ0.8点、1.6点であり、10mg群でプラセボ群と比較して有意な改善が認められた。

## 最終時<sup>※1</sup>のMMSE

投与群	0週からの変化量 <sup>※2</sup>	変化量の群間比較
	平均値±S.E. (n)	平均差 <sup>※3</sup>
10mg	2.2±0.4 (49)	1.6
5mg	1.4±0.5 (43)	0.8
プラセボ	0.6±0.5 (44)	—

(プラス値は改善を示す。)

精神症状・行動障害のうち幻覚、認知機能変動を評価するNPI-2得点の最終時の変化量では、5mg群、10mg群とともにプラセボ群との間に有意差は認められなかつた。

## 最終時<sup>※1</sup>のNPI-2

投与群	0週からの変化量 <sup>※2</sup>	変化量の群間比較
	平均値±S.E. (n)	平均差 <sup>※3</sup>
10mg	-2.8±0.5 (49)	-0.7
5mg	-1.8±0.6 (45)	0.4
プラセボ	-2.1±0.6 (44)	—

(マイナス値は改善を示す。)

※1：最終時は原則として12週時の評価としたが、中止・脱落例については、最終データを解析の対象とした。

※2：[最終の値] - [0週の値]

※3：[各投与群の0週からの変化量の平均値] - [プラセボ群の0週からの変化量の平均値]

本試験では、認知機能障害、精神症状・行動障害の両症状に対するドネペジル塩酸塩の有効性がプラセボに比較して優れているという検証仮説は検証されていない。<sup>19)</sup> [5.6参照]

## 17.2 製造販売後調査等

### 17.2.1 レビー小体型認知症患者を対象とした国内製造販売後臨床試験

レビー小体型認知症患者（MMSE 得点：10点以上26点以下）を対象に、ドネペジル塩酸塩錠10mg（3mg／日）を2週間投与後、5mg／日を4週間投与、次いで10mg／日又は減量時5mg／日を6週間投与）又はプラセボを12週間投与する治療期（二重盲検プラセボ対照）と、治療期を完了した被験者にドネペジル塩酸塩錠10mg（治療期ドネペジル塩酸塩群では10mg／日又は減量時5mg／日、治療期プラセボ群では3mg／日を2週間投与後、5mg／日を4週間投与、その後は10mg／日又は減量時5mg／日）を48週間投与する継続投与期（非盲検非対照）からなる製造販売後臨床試験を実施した。治療期では160例にドネペジル塩酸塩又はプラセボが投与され、主要評価項目である治療期における最終評価時の全般臨床症状（CIBIC plus 総合評価）の分布において、プラセボ群とドネペジル塩酸塩群との間に有意差は認められなかつた（p=0.408、2標本Wilcoxon 検定、最終解析の有意水準は両側 0.046）。

## 最終評価時のCIBIC plus

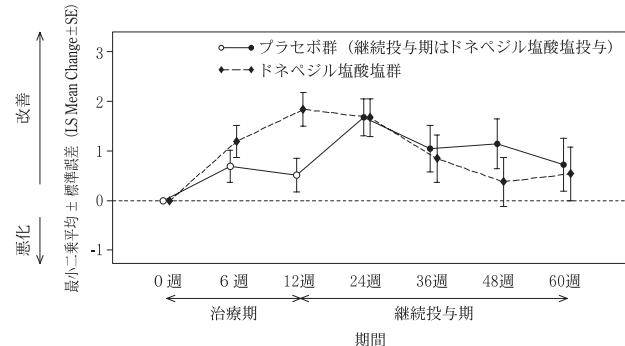
投与群＼判定	著明改善	改善	軽度改善	不变	軽度悪化	悪化	著明悪化	合計
ドネペジル塩酸塩	1	10	22	17	19	5	0	74
	%	(1)	(14)	(30)	(23)	(26)	(0)	
プラセボ	0	6	18	32	14	5	1	76
	%	(0)	(8)	(24)	(42)	(18)	(1)	

なお、投与開始前の幻視の有無別での治療期における最終評価時の全般臨床症状（CIBIC plus 総合評価）の分布は以下のとおりであった。

## 最終評価時のCIBIC plus（幻視の有無別）

投与群＼判定	著明改善	改善	軽度改善	不变	軽度悪化	悪化	著明悪化	合計
幻視あり	1	10	14	9	11	3	0	48
	%	(2)	(21)	(29)	(19)	(23)	(0)	
幻視なし	0	3	14	19	10	4	1	51
	%	(0)	(6)	(27)	(37)	(20)	(2)	

143例が治療期を完了し、そのうち139例が継続投与期に移行し、105例が継続投与期を完了した。副次評価項目である各評価時期（治療期及び継続投与期）におけるMMSEのベースラインからの変化量の推移は下図のとおりであった。



プラセボ群は12週からドネペジル塩酸塩錠3mg／日、14週から5mg／日、18週から10mg／日投与を開始（5mg／日への減量可）。投与群、時点、投与群と時点の交互作用を因子とし、MMSEのベースライン値及びスクリーニング期間中の変化量を共変量としたMMRM（Mixed Model for Repeated Measures）。共分散構造は無構造とした。

各評価時期（治療期及び継続投与期）におけるMMSEのベースラインからの変化量の推移

本試験では、全般臨床症状に対するドネペジル塩酸塩の有効性がプラセボに比較して優れているという検証仮説は検証されていない。 [5.6参照]

## 18. 薬効薬理

### 18.1 作用機序

アルツハイマー型認知症及びレビー小体型認知症では、脳内コリン作動性神経系の顕著な障害が認められている。本薬は、アセチルコリン（ACh）を分解する酵素であるアセチルコリンエステラーゼ（AChE）を可逆的に阻害することにより脳内ACh量を増加させ、脳内コリン作動性神経系を賦活する。<sup>19)～23)</sup>

### 18.2 AChE阻害作用及びAChEに対する選択性

In vitroでのAChE阻害作用のIC<sub>50</sub>値は6.7nmol/Lであり、ブチリルコリンエステラーゼ阻害作用のIC<sub>50</sub>値は7,400nmol/Lであった。AChEに対し選択性的な阻害作用を示した。<sup>20)</sup>

### 18.3 脳内AChE阻害作用及びACh增加作用

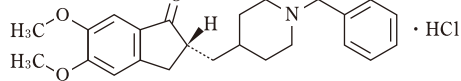
経口投与により、ラット脳のAChEを阻害し、また脳内AChを増加させた。<sup>21), 22)</sup>

### 18.4 学習障害改善作用

脳内コリン作動性神経機能低下モデル（内側中隔野の破壊により学習機能が障害されたラット）において、経口投与により学習障害改善作用を示した。<sup>23)</sup>

## 19. 有効成分に関する理化学的知見

構造式：



及び鏡像異性体

一般名：ドネペジル塩酸塩 (Donepezil Hydrochloride)

化学名：(2RS)-2-[ (1-Benzylpiperidin-4-yl) methyl]-5, 6-dimethoxy-2, 3-dihydro-1H-inden-1-one monohydrochloride

分子式：C<sub>24</sub>H<sub>29</sub>NO<sub>3</sub> · HCl

分子量：415. 95

性状：白色の結晶性の粉末である。水にやや溶けやすく、エタノール (99.5) に溶けにくい。水溶液 (1→100) は旋光性を示さない。結晶多形が認められる。

## 22. 包装

〈ドネペジル塩酸塩錠3mg 「トーワ」〉

14錠 [14錠×1 : PTP]

28錠 [14錠×2 : PTP]

〈ドネペジル塩酸塩錠5mg 「トーワ」〉

56錠 [14錠×4 : PTP]

140錠 [14錠×10 : PTP]

100錠 [バラ]

〈ドネペジル塩酸塩錠10mg 「トーワ」〉

56錠 [14錠×4 : PTP]

100錠 [バラ]

## 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))
- 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))
- 3) 高野和彦ら：医学と薬学, 2011; 66(2) : 295-308
- 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) 血漿蛋白質との結合 (アリセプト錠：1999年10月8日承認、申請資料概要へ. 2. (2))
- 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))
- 7) 松井賢司ら：薬物動態, 2000; 15(2) : 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))
- 9) Tiseo, P. et al. : Br. J. Clin. Pharmacol., 1998; 46. (S. 1) : 56-60
- 10) Tiseo, P. et al. : Br. J. Clin. Pharmacol., 1998; 46. (S. 1) : 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) 社内資料：生物学的同等性試験（錠10mg）
- 13) Homma, A. et al. : Dement. Geriatr. Cogn. Disord., 2000; 11 (6) : 299-313
- 14) 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))
- 15) Homma, A. et al. : Dement. Geriatr. Cogn. Disord., 2008; 25 (5) : 399-407
- 16) 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)
- 17) 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)
- 18) Mori, E. et al. : Ann. Neurol., 2012; 72(1) : 41-52
- 19) Ikeda, M. et al. : Alzheimers Res. Ther., 2015; 7(4) : 1-10
- 20) 山西嘉晴ら：薬理と治療, 1998; 26(S) : S1277-S1282
- 21) 山西嘉晴ら：薬理と治療, 1998; 26(S) : S1283-S1294
- 22) 小笹貴史ら：薬理と治療, 1998; 26(S) : S1303-S1311
- 23) 小倉博雄ら：薬理と治療, 1998; 26(S) : S1313-S1320

## 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

## 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