** 2025年 5 月改訂 (第6版) * 2024年10月改訂 (第5版)

> **貯法**:室温保存 **有効期間**:3年

精神・情動安定剤

劇薬、処方箋医薬品注

日本薬局方 スルピリド錠

ドグマチール®錠100mg ドグマチール®錠200mg

Dogmatyl® Tablets

日本標準商品分類番号 871179

	錠100mg	錠200mg
承認番号	15400AMZ00253000	15400AMZ00254000
販売開始	1979年5月	1979年5月

注)注意一医師等の処方箋により使用すること

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.2 プロラクチン分泌性の下垂体腫瘍(プロラクチノーマ)の 患者 [抗ドパミン作用によりプロラクチン分泌が促進し、病態を悪化させるおそれがある。] [8.1 参照]
- 2.3 褐色細胞腫又はパラガングリオーマの疑いのある患者 [急 激な昇圧発作を起こすおそれがある。]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	ドグマチール錠100mg	ドグマチール錠200mg
1錠中		1錠中
有効成分	スルピリド	スルピリド
	100mg	200mg
	乳糖水和物、デキストリン、メチルセルロース、カ	
添加剤	ルメロース、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメ	
(小八山) [1]	ロース、ヒプロメロースフタル酸エステル、酸化チ	
	タン、トリアセチン、カルナウバロウ	

3.2 製剤の性状

販う	売名	ドグマチール錠100mg	ドグマチール錠200mg	
剤形		フィルムコー	フィルムコーティング錠	
色調		白色~帯黄白色		
	表面	100	200	
外形	裏面	100	200	
	側面			
直径	(mm)	約7.1	約9.1	
厚さ	(mm)	約3.0	約3.8	
質量 (mg)		約123	約246	
本体	表示	ドグマチール 100	ドグマチール 200	

4. 効能又は効果

- ○統合失調症
- ○うつ病・うつ状態

6. 用法及び用量

〈統合失調症〉

スルピリドとして、通常成人1日300~600mgを分割経口投与する。なお年齢、症状により適宜増減するが、1日1,200mgまで増量することができる。

〈うつ病・うつ状態〉

スルピリドとして、通常成人1日150~300mgを分割経口投与する。なお年齢、症状により適宜増減するが、1日600mgまで増量することができる。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤の投与により、内分泌機能異常(プロラクチン値上昇)、 錐体外路症状等の副作用があらわれることがあるので、本剤の投 与に際しては、有効性と安全性を十分考慮のうえ使用すること。 [2.2、9.1.4、10.2 参照]
- 8.2 眠気、めまい等があらわれることがあるので、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。

- 8.3 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。[10.2 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・血管疾患、低血圧又はそれらの疑いのある患者 症状を悪化させるおそれがある。
- 9.1.2 QT延長のある患者

QT延長が悪化するおそれがある。[11.1.3 参照]

9.1.3 QT延長を起こしやすい患者 (著明な徐脈のある患者、低カリウム血症のある患者等)

QT延長が発現するおそれがある。[11.1.3 参照]

- 9.1.4 パーキンソン病又はレビー小体型認知症の患者 錐体外路症状が悪化するおそれがある。[8.1 参照]
- **9.1.5 脱水・栄養不良状態等を伴う身体的疲弊のある患者** 悪性症候群 (Syndrome malin) が起こりやすい。[11.1.1 参照]
- 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

肺塞栓症、静脈血栓症等の血栓塞栓症が報告されている。[11.1.7 参照]

9.2 腎機能障害患者

高い血中濃度が持続するおそれがある。

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。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。母乳中へ移行することが報告されている。[16.3.1 参照]

9.7 小児等

小児等を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

副作用(錐体外路症状等)の発現に注意し、用量並びに投与間隔に留意するなど慎重に投与すること。本剤は、主として腎臓から排泄されるが、高齢者では腎機能が低下していることが多く、高い血中濃度が持続するおそれがある。

** 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
**	QT延長を起こすことが	QT延長、心室性不	本剤及びこれらの
	知られている薬剤	整脈等の重篤な副作	薬剤はいずれもQT
	イミプラミン	用を起こすおそれが	間隔を延長させる
	等	ある。	おそれがあるため、
	[11.1.3 参照]		併用により作用が
			増強するおそれが
			ある。
**	ジギタリス剤	ジギタリス剤飽和時	本剤の制吐作用に
	ジゴキシン	の指標となる悪心・	よる。
	等	嘔吐、食欲不振症状	
	[8.3 参照]	を不顕性化するおそ	
		れがある。	

	薬剤名等	臨床症状・措置方法	
	ベンザミド系薬剤	内分泌機能異常、錐	
	メトクロプラミド	体外路症状が発現し	薬剤は抗ドパミン
	チアプリド	やすくなる。	作用を有するため、
	等		併用により抗ドパ
	フェノチアジン系薬剤		ミン作用が強くあ
	クロルプロマジン		らわれる。
	等		
	ブチロフェノン系薬剤		
	ハロペリドール		
	等		
	[8.1 参照]		
	中枢神経抑制剤	相互に中枢神経抑制	
	バルビツール酸誘導体		薬剤は中枢神経抑
	麻酔剤	とがある。	制作用を有する。
	等		
**	ボツリヌス毒素製剤	過剰な筋弛緩があら	本剤及びこれらの
	A型ボツリヌス毒素	われるおそれがあ	薬剤は、ともに筋
	B型ボツリヌス毒素	り、嚥下障害等の発	弛緩作用を有する
		現が高まるおそれが	ため作用が増強さ
		ある。	れるおそれがある。
	ドパミン作動薬	相互に作用を減弱さ	本剤は抗ドパミン
	レボドパ	せることがある。	作用を有するため、
	等		作用が拮抗する。
**	モノアミン酸化酵素阻害	相互に作用を減弱さ	脳内ドパミン受容
	剤	せることがある。	体が遮断される。
	セレギリン		
	サフィナミド		
	ゾニサミド		
**	スクラルファート水和物	同時に服用すること	1 /10 01 /10 /10 /10 /
		により、本剤の効果	
		が減弱するおそれが	
		ある。この作用は薬	は阻害される。
		剤の服用時間をずら	
		すことにより、弱ま	
		るとの報告があ	
		る ¹⁾ 。	
	アルコール	相互に中枢神経抑制	
	飲酒	作用を増強させるこ	制作用を有する。
		とがある。	

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

11.1 重大な副作用

11.1.1 悪性症候群(Syndrome malin)(0.1%未満)

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。 [915 参昭]

11.1.2 痙攣(0.1%未満)

11.1.3 QT延長、心室頻拍(Torsade de Pointesを含む)(各0.1% 未満)

[9.1.2、9.1.3、10.2 参照]

11.1.4 無顆粒球症、白血球減少 (各0.1%未満)

11.1.5 肝機能障害、黄疸(各0.1%未満)

AST、ALT、γ-GTP、Al-Pの上昇を伴う肝機能障害、黄疸があ らわれることがある。

11.1.6 遅発性ジスキネジア (0.1%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。

11.1.7 肺塞栓症、深部静脈血栓症(各0.1%未満)

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 参昭]

11.2 その他の副作用

	0.1~5%未満	0.1%未満
心 · 血 管 系 ^{注1)}	血圧下降	心電図異常、血圧上昇、 胸内苦悶、頻脈

	0.1~5%未満	0.1%未満
錐体外路症 状 ^{注2)}		0.2707/11/7
	等)、アカシジア(静坐不能)	
内分泌	乳汁分泌、女性化乳房、月 経異常、射精不能	乳房腫脹、勃起不全
精神神経系	睡眠障害、不穏、焦燥感、 眠気、頭痛、頭重、めまい、浮遊感、興奮、躁転、 躁状態、しびれ、運動失調	徊、多動、抑制欠如、
消化器	悪心、嘔吐、口渇、便秘、 食欲不振、腹部不快感	下痢、胸やけ、腹痛、 食欲亢進
肝臓	AST、ALT、Al-P等の上昇	
皮膚	発疹	そう痒感
眼		視力障害、眼球冷感・ 重感、眼のちらつき
その他	体重增加、浮腫、脱力感、 倦怠感、排尿困難、性欲減 退	

- 注1) 急激に増量した場合、心電図に変化がみられることがあるの で慎重に投与すること。
- このような症状があらわれた場合には、減量又は抗パーキン ソン剤の併用等適切な処置を行うこと。

発現頻度は市販後の調査を含む。

13. 過量投与

パーキンソン症候群等の錐体外路症状があらわれる。また、昏睡 があらわれることもある。

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 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。

15.2 非臨床試験に基づく情報

- 15.2.1 動物の慢性毒性試験で精巣萎縮を、また、生殖試験におい て妊娠率の低下を起こすとの報告がある。
- 15.2.2 ラットで40mg/kg/日以上、また、マウスで600mg/kg/日以上を長期間経口投与した試験において、下垂体、乳腺等での腫瘍 発生頻度が対照群に比し高いとの報告がある。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

プロンプラ (n=12) にスルビリド錠50mg又は錠100mgを単回経口投与したとき、血 清中濃度は投与約2時間後にビーク(それぞれ0.16μg/mL又は0.29μg/mL)に達し、そ れぞれ半減期6.1時間、8.0時間で消失した2)。

16.3 分布

16.3.1 乳汁中移行 産褥期の初産婦(n=20)にスルビリド50mgを1日2回7日間反復経口投与したとき、投 与2時間後の乳汁中スルビリド濃度は $0.97~\mu$ g/mLであった3。 [9.6~参照]

健康成人男子 (n=12) にスルピリド錠50mg又は錠100mgを単回経口投与したとき、投 与24時間後までに投与量の26~30%が未変化体のまま尿中に排泄された²⁾

17 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 国内一般臨床試験

7.1.1 国内一般臨床試験 一般臨床試験683例の統合失調症に対する経口剤(カプセル、錠、細粒)の総合効果は、終始経口投与例で38.5%(230/597例)、やや有効も含めると62.0%(370/597例)、筋注→経口投与例では67.4%(58/86例)、やや有効も含めると83.7%(72/86例)で、病期別総合効果はいずれの投与方法によっても、発症初期、急性増悪期が慢性期よりまさり、病型別には妄想型、緊張型が破瓜型よりまさっていた。

〈うつ病・うつ状態〉 17.1.2 国内一般臨床試験

般臨床試験498例のうつ病・うつ状態に対する経口剤(カプセル、錠、細粒)の総合 効果は56.2%(280/498例)、やや有効も含めると77.7%(387/498例)であった。

18. 薬効薬理

2.7 IF/IDBAP フェノチアジン系薬物と同様にドバミンD2受容体遮断作用を示し、抗精神病作用(統合 失調症の陽性症状改善)と抗うつ作用を現す⁴。

18.2 薬理作用

た作用を示した8) -12

18.2.3 眠気に対する作用

2.23 WEXICAY 9 01FH クロルプロマジンやハロベリドールが強い作用を示すマウスでの麻酔遷延作用を全く示さず⁶⁾、健康成人男子において眠気、脱力感等の自覚症状はみられなかった¹³⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

- 般的名称: スルビリド (Sulpiride) 化学名: N-(1-Ethylpyrrolidin-2-ylmethyl)-2-methoxy-5-sulfamoylbenzamide 分子式: C15HzsNsO4S

分子量:341.43

性 状:白色の結晶性の粉末である。

メタノール溶液 (1→100) は、旋光性を示さない。

化学構造式:

融 点:約178℃ (分解)

22. 包装

くドグマチール錠100mg〉 100錠[10錠×10: PTP] 〈ドグマチール錠200mg〉

100錠 [10錠×10; PTP]

23. 主要文献

- 1) M. W. Gouda., et al.: International Journal of Pharmaceutics. 1984; 22 (2-
- 3) : 257-263 社内資料:健康成人・薬物動態

- 社内資料:健康成人・薬物動態
 Anno T., et al: J. Clin. Endocrinol. Metab. 1979: 48 (3): 478-482 第十八改正日本薬局方解説書 廣川書店 2021: C2605-C2608 Honda F., et al.: Jpn. J. Pharmacol. 1977: 27 (3): 397-411 社内資料: ラット・薬理作用
 Bartholini G.: J. Pharm. Pharmacol. 1976: 28 (5): 429-433 社内資料: ラット・薬理作用
 社内資料: ラット・薬理作用
 社内資料: ラット・薬理作用
 社内資料: ラット・薬理作用
 ソタlzelli J., et al.: Psychopharmacologia (Rerl.) 1972: 26 (3): 255.

- 10)
- 117 LP 13 (12) Valzelli L., et al.: Psychopharmacologia (Berl.) 1972: 26 (3) : 255-261 13) 磯崎宏 他:臨床と研究. 1978: 55 (4) : 1136-1143

24. 文献請求先及び問い合わせ先

日医工株式会社 お客様サポ 〒930-8583 富山市総曲輪1丁目6番21 TEL(0120)517-215 FAX(076)442-8948

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

