日本標準商品分類番号 871139、871179

抗てんかん剤

貯 法:室温保存 **有効期間**:3年

ラモトリギン製剤

ラモトリギン錠小児用 2 mg「アメル」 ラモトリギン錠小児用 5 mg「アメル」

Lamotrigine Tablets for Pediatric [AMEL]

抗てんかん剤、双極性障害治療薬

ラモトリギン製剤

ラモトリギン錠25mg「アメル」 ラモトリギン錠100mg「アメル」

Lamotrigine Tablets [AMEL]

劇薬 処方箋医薬品 注意 - 医師等の処方箋により使用すること

	錠小児用2mg	錠小児用5mg	錠25mg	錠100mg
承認番号	30300AMX00043	30300AMX00044	23000AMX00328	23000AMX00329
販売開始	2021年6月	2021年6月	2018年6月	2018年6月

1. 警告

本剤の投与により中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis:TEN)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)、薬剤性過敏症症候群等の全身症状を伴う重篤な皮膚障害があらわれることがあり、死亡に至った例も報告されているので、以下の事項に注意すること。

- 1.1 用法及び用量を超えて本剤を投与した場合に皮膚障害の発現率が高いことから、本剤の6.用法及び用量を遵守すること。
- 1.1.1 投与開始時は定められた用法及び用量を超えないこと。バルプロ酸ナトリウム併用時の投与開始2週間までは隔日投与にすること(成人のみ)。[7.1 参照]
- 1.1.2 維持用量までの漸増時も定められた用法及び用量を超えないこと。また、増量時期を早めないこと。[7.1 参照]
- 1.2 発疹発現時には早期に皮膚科専門医に相談し、適切な処置を行うこと。また、発疹に加え以下に示す症状があらわれた場合には重篤な皮膚障害に至ることがあるので、直ちに本剤の投与を中止すること。[11.1.1、11.1.2 参照]

発熱(38℃以上)、眼充血、口唇・口腔粘膜のびらん、咽 頭痛、全身倦怠感、リンパ節腫脹 等

- 1.3 重篤な皮膚障害の発現率は、小児において高いことが 示されているので、特に注意すること。[8.1、9.7.1 参 昭]
- 1.4 患者又は家族に対して、発疹や上記の症状があらわれた場合には直ちに受診するよう指導すること。
- 2. 禁忌(次の患者には投与しないこと) 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

3. 組成・性状

3.1 組成

0,122,700		
販売名	ラモトリギン錠小児用 2mg「アメル」	ラモトリギン錠小児用 5mg「アメル」
有効 成分	1 錠中、ラモトリギン 2mg を含有する。	1 錠中、ラモトリギン 5mg を含有する。

販売名	ラモトリギン錠小児用 2mg「アメル」	ラモトリギン錠小児用 5mg「アメル」
添加剤	置換度ヒドロキシプロピルセルロース、デンプロングリコール酸ナトリウム、ポビドン、ステアリン酸マグネシウムアルミニウム、サッカリンナトリウム水和物、バニリン、	沈降炭酸カルシウム、低置換皮には、カロキシアンでは、カロース、デートリアリアルロールでは、カロールでは、大きないが、カロールでは、大きないが、カローのでは、大きないが、はないが、大きないが、大きないが、はないが、はないが、はないが、はないが、はないが、はないが、はないが、は

販売名	ラモトリギン錠 25mg「ア メル」	ラモトリギン錠 100mg 「アメル」
有効 成分	1 錠中、ラモトリギン 25mg を含有する。	1 錠中、ラモトリギン 100mg を含有する。
添加剤	置換度ヒドロキシプロピルセルロース、ケイ酸ウンス、かくでです。 がネシウムアルミニウム、ポビドン、デンプン グリコール酸ナトリウム、アセスルファムカリウム、スクラロース、香	

3.2 製剤の性状

0.2 20/11/0/12/0	E SCHITCHEN					
販売名	剤形・色	外形・大きさ等 識別 コード				
ラモトリギン	素錠					
錠小児用 2mg 「アメル」	白色	直径:約4.8mm 厚さ:約1.6mm 質量:約45.0mg				

販売名	剤形・色	外形・大きさ等	識 別 コード
ラモトリギン	素錠	(KwL5)	
錠小児用 5mg 「アメル」	白色	長径:約8.0mm 短径:約4.0mm 厚さ:約2.6mm 質量:約103.0mg	Kw L5
ラモトリギン	素錠	(25) (72) (25) (73) (25) (73) (27)	25
錠 25mg「アメ ル」	白色	直径:約5.3mm 厚さ:約2.0mm 質量:約63.3mg	ラモトリギン アメル
ラモトリギン 錠 100mg「ア	素錠	100 100 フェトリギン	100 ラモトリギン
メル」	白色	直径:約8.4mm 厚さ:約3.2mm 質量:約253.0mg	アメル

4. 効能又は効果

○てんかん患者の下記発作に対する単剤療法 部分発作(二次性全般化発作を含む) 強直間代発作 定型欠神発作

○他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん 患者の下記発作に対する抗てんかん薬との併用療法

部分発作(二次性全般化発作を含む) 強直間代発作

Lennox-Gastaut 症候群における全般発作

○双極性障害における気分エピソードの再発・再燃抑制

5. 効能又は効果に関連する注意

〈定型欠神発作〉

5.1 15 歳以上の患者における有効性及び安全性については確立していないため、15 歳未満で本剤の治療を開始した患者において、15 歳以降も継続して本剤を使用する場合には、患者の状態を十分観察し、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。

〈双極性障害における気分エピソードの再発・再燃抑制〉

5.2 双極性障害の気分エピソードの急性期治療に対する本剤 の有効性及び安全性は確立していない。

6. 用法及び用量

・てんかん患者に用いる場合

成人(錠25mg、錠100mg)

6.1 単剤療法の場合 (部分発作 (二次性全般化発作を含む) 及び強直間代発作に用いる場合)

通常、ラモトリギンとして最初の2週間は1日25mgを1日1回経口投与し、次の2週間は1日50mgを1日1回経口投与し、5週目は1日100mgを1日1回又は2回に分割して経口投与する。その後は、1~2週間毎に1日量として最大100mgずつ漸増する。維持用量は1日100~200mgとし、1日1回又は2回に分割して経口投与する。症状に応じて適宜増減するが、増量は1週間以上の間隔をあけて1日量として最大100mgずつ、1日用量は最大400mgまでとし、いずれも1日1回又は2回に分割して経口投与する。

6.2 バルプロ酸ナトリウムを併用する場合

通常、ラモトリギンとして最初の2週間は1回25mgを隔日に経口投与し、次の2週間は1日25mgを1日1回経口投与する。その後は、 $1\sim2$ 週間毎に1日量として25~50mgずつ漸増する。維持用量は1日 $100\sim200$ mgとし、1日2回に分割して経口投与する。

6.3 バルプロ酸ナトリウムを併用しない場合注1)

6.3.1 本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤^{注 2)} を併用する場合

通常、ラモトリギンとして最初の2週間は1日50mgを1日1回経口投与し、次の2週間は1日100mgを1日2回に分割して経口投与する。その後は、 $1\sim2$ 週間毎に1日量として最大100mgずつ漸増する。維持用量は1日 $200\sim400mg$ とし、1日2回に分割して経口投与する。

6.3.2 6.3.1 以外の薬剤注3) を併用する場合

単剤療法の場合に従う。

参考: てんかん患者に用いる場合(成人)

		併用療法			
		6.3 バルプ ウムを併足 合	目しない場	6.1 単剤療 法の場合 (部分発作	
本剤と併用 する薬剤の 種類	6.2 バルプ 口酸ナトリ ウムを併用 する場合	6.3.1 本剤 のグルクロン酸抱する 誘導 ^{注2)} を 併用する 場合	6.3.2 6.3.1 以外 の薬剤 ^{注3)} を併用する 場合	(二次性全 般化発作を 含む)及び 強直間代発 作に用いる 場合)	
1 · 2 週目	25mg を隔 日投与	50mg/日 (1日1回 投与)	25m (1 日 1	g/日 回投与)	
3・4 週目	25mg/日 (1 日 1 回 投与)	100mg/日 (1日2回 に分割して 投与)		g/日 回投与)	
5週目以降	1~2週間 毎に25~ 50mg/日ず つ漸増す る。	1~2週間 毎に最大 100mg/日 ずつ漸増す る。	(1日1回又 割して その後1~2 大100mg/E	目は 100mg/日 回又は 2 回に分 引して投与) 1~2 週間毎に最 ng/日ずつ漸増す る。	
維持用量	100~ 200mg/日 (1日2回 に分割して 投与)	200~ 400mg/日 (1日2回 に分割して 投与)	(最大 40 (1日1回又 割して (増量は1退 隔をあけて)	00mg/日 0mg/日) .は2回に分 .投与) 週間以上の間 最大 100mg/ [*] つ)	

本剤は主としてグルクロン酸転移酵素で代謝される。

注1)本剤のグルクロン酸抱合に対する影響が明らかでない薬剤による併用療法では、バルプロ酸ナトリウムを併用する場合の用法及び用量に従うこと。

注 2) 本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤:フェニトイン、カルバマゼピン、フェノバルビタール、プリミドン、リファンピシン、ロピナビル・リトナビル配合剤 [7.2、10.2、16.7.1、16.7.2 参照]

注3) 本剤のグルクロン酸抱合に対し影響を及ぼさない薬剤:アリピプラゾール、オランザピン、ゾニサミド、ガバペンチン、シメチジン、トピラマート、プレガバリン、リチウム、レベチラセタム、ペランパネル、ラコサミド[7.2、16.7.1、16.7.2 参照]

小児(錠小児用 2mg、錠小児用 5mg、錠 25mg、錠 100mg) 6.4 単剤療法の場合(定型欠神発作に用いる場合)

通常、ラモトリギンとして最初の2週間は1日0.3mg/kgを1日1回又は2回に分割して経口投与し、次の2週間は1日0.6mg/kgを1日1回又は2回に分割して経口投与する。その後は、 $1\sim2$ 週間毎に1日量として最大0.6mg/kgずつ漸増する。維持用量は1日 $1\sim10$ mg/kgとし、1日1回又は2回に分割して経口投与する。症状に応じて適宜増減するが、増量は1週間以上の間隔をあけて1日量として最大0.6mg/kgずつ、1日用量は最大200mgまでとし、いずれも1日1回又は2回に分割して経口投与する。

6.5 バルプロ酸ナトリウムを併用する場合

通常、ラモトリギンとして最初の2週間は1日0.15mg/kgを1日1回経口投与し、次の2週間は1日0.3mg/kgを1日1回経口投与する。その後は、 $1\sim2$ 週間毎に1日量として最大0.3mg/kgずつ漸増する。維持用量は、バルプロ酸ナトリウムに加えて本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤 $^{i\pm2}$)を併用する場合は1日 $1\sim5mg/kg$ とし、本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤 $^{i\pm2}$)を併用していない場合は1日 $1\sim3mg/kg$ とし、1日2回に分割して経口投与する。なお、1日用量は最大200mgまでとする。

6.6 バルプロ酸ナトリウムを併用しない場合注1)

6.6.1 本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤^{注2)} を併用する場合

通常、ラモトリギンとして最初の2週間は1日0.6mg/kgを1日2回に分割して経口投与し、次の2週間は1日1.2mg/kgを1日2回に分割して経口投与する。その後は、 $1\sim2$ 週間毎に1日量として最大1.2mg/kgずつ漸増する。維持用量は1日 $5\sim15$ mg/kgとし、1日2回に分割して経口投与する。なお、1日用量は最大400mgまでとする。

6.6.2 6.6.1 以外の薬剤注3) を併用する場合

バルプロ酸ナトリウムを併用する場合に従う。

参考: てんかん患者に用いる場合(小児)

	併用療法				
			6.6 バルプロ酸ナト リウムを併用しない 場合 ^{注1)}		6.4 単剤 療法の
本剤と併用する薬剤の種類	本剤のグンを が変わり である。 薬剤用する場合	本別のロ合すは 本別のロ合すは である。 薬が出場 をいい場合	6.6.1 本 剤のグンを誘 導力合すする 薬剤注2) を併用す る場合	6.6.2 6.6.1 以 外の薬 剤 ^{注3)} を 併用する 場合	場合 (定型欠 神発作に 用いる場
1.2 週目	0.15mg/ kg/日 (1日1回 投与)	0.15mg/ kg/日 (1日1回 投与)	0.6mg/ kg/日 (1日2回 に分割し て投与)	0.15mg/ kg/日 (1日1回 投与)	0.3mg/ kg/日 (1日1回 又は2回 に分割し て投与)
3.4 週目	0.3mg/ kg/日 (1日1回 投与)	0.3mg/ kg/日 (1日1回 投与)	1.2mg/ kg/日 (1日2回 に分割し て投与)	0.3mg/ kg/日 (1日1回 投与)	0.6mg/ kg/日 (1日1回 又は2回 に分割し て投与)
5週目以降	1~2週間 毎に最大 0.3mg/ kg/日ず つ漸増す る。	1~2週間 毎に最大 0.3mg/ kg/日ず つ漸増す る。	1~2 週間 毎に最大 1.2mg/ kg/日ず つ漸増す る。	1~2週間 毎に最大 0.3mg/ kg/日ず つ漸増す る。	1~2週間 毎に最大 0.6mg/ kg/日ず つ漸増す る。

維持	1~	1~	5~	1~	1~
用量	5mg/kg/	3mg/kg/	15mg/	3mg/kg/	10mg/
/ 14	H	日 日	kg/∃	日 日	kg/∃
	(最大	(最大	(最大	(最大	(最大
	200mg/	200mg/	400mg/	200mg/	200mg/
	日)	日)	日)	日)	日)
	(1 日 2 回	(1日2回	(1日2回	(1日2回	(1日1回
	に分割し	に分割し	に分割し	に分割し	又は2回
	て投与)	て投与)	て投与)	て投与)	に分割し
					て投与)
					(増量は1
					週間以上
					の間隔を
					あけて最
					大
					0.6mg/
					kg/日ず
					(つ)

本剤は主としてグルクロン酸転移酵素で代謝される。

注1) 本剤のグルクロン酸抱合に対する影響が明らかでない薬剤による併用療法では、バルプロ酸ナトリウムを併用する場合の用法及び用量に従うこと。

注 2) 本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤:フェニトイン、カルバマゼピン、フェノバルビタール、プリミドン、リファンピシン、ロピナビル・リトナビル配合剤 [7.2、10.2、16.7.1、16.7.2 参照]

注3) 本剤のグルクロン酸抱合に対し影響を及ぼさない薬剤:アリピプラゾール、オランザピン、ゾニサミド、ガバペンチン、シメチジン、トピラマート、プレガバリン、リチウム、レベチラセタム、ペランパネル、ラコサミド[7.2、16.7.1、16.7.2 参照]

・双極性障害における気分エピソードの再発・再燃抑制に用いる場合(錠 25mg、錠 100mg)

6.1 単剤療法の場合

通常、成人にはラモトリギンとして最初の2週間は1日25mgを1日1回経口投与、次の2週間は1日50mgを1日1回又は2回に分割して経口投与し、5週目は1日100mgを1日1回又は2回に分割して経口投与する。6週目以降は維持用量として1日200mgを1日1回又は2回に分割して経口投与する。症状に応じて適宜増減するが、増量は1週間以上の間隔をあけて1日量として最大100mgずつ、1日用量は最大400mgまでとし、いずれも1日1回又は2回に分割して経口投与する。

6.2 バルプロ酸ナトリウムを併用する場合

通常、成人にはラモトリギンとして最初の2週間は1回25mgを隔日に経口投与、次の2週間は1日25mgを1日1回経口投与し、5週目は1日50mgを1日1回又は2回に分割して経口投与する。6週目以降は維持用量として1日100mgを1日1回又は2回に分割して経口投与する。症状に応じて適宜増減するが、増量は1週間以上の間隔をあけて1日量として最大50mgずつ、1日用量は最大200mgまでとし、いずれも1日1回又は2回に分割して経口投与する。

6.3 バルプロ酸ナトリウムを併用しない場合注1)

6.3.1 本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤^{注 2)} を併用する場合

通常、成人にはラモトリギンとして最初の2週間は1日50mgを1日1回経口投与、次の2週間は1日100mgを1日2回に分割して経口投与し、5週目は1日200mgを1日2回に分割して経口投与する。6週目は1日300mgを1日2回に分割して経口投与し、7週目以降は維持用量として1日300~400mgを1日2回に分割して経口投与する。症状に応じて適宜増減するが、増量は1週間以上の間隔をあけて1日量として最大100mgずつ、1日用量は最大400mgまでとし、いずれも1日2回に分割して経口投与する

6.3.2 6.3.1 以外の薬剤^{注3)} を併用する場合 単剤療法の場合に従う。

参考:双極性障害における気分エピソードの再発・再燃抑制に 用いる場合(成人)

	用り	いる場合(灰	八)	
	併用療法			
本剤と併用 する薬剤の 種類	6.2 バルプ 口酸ナトリ ウム を併用する 場合	6.3 バルプ ウムを併斥 合: 6.3.1 本剤 のグルク合を 誘導する 薬剤 ^{注2)} を 併用する 場合	ロ酸ナトリ 用しない場 注1) 6.3.2 6.3.1 以外 の薬剤する 場合	6.1 単剤療 法の場合
1・2 週目	25mg を隔 日投与	50mg/日 (1日1回 投与)	25m (1 日 1	g/日 回投与)
3・4 週目	25mg/日 (1日1回 投与)	100mg/日 (1日2回 に分割して 投与)	50m (1日1回又 割して	は2回に分
5 週目	50mg/日 (1日1回 又は2回に 分割して投 与)	200mg/日 (1日2回 に分割して 投与)		ng/日 には2回に分 「投与)
6週目以降	100mg/日 (最大 200mg/日) (1日1回 又は2回に 分割して投 与) (増量は1 週間隔をあけ て最大 50mg/日ず つ)	6週目 300mg/日 7週目以降 300~ 400mg/日 (最大 400mg/日 (1日2回 に分割して 投与) (増量以上の 間隔をあけ て最大 100mg/日 ずつ)	(1日1回又 割して (増量は1週 隔をあけて)	0mg/日) は2回に分

本剤は主としてグルクロン酸転移酵素で代謝される。 注1)本剤のグルクロン酸抱合に対する影響が明らかでない薬剤による併用療法では、バルプロ酸ナトリウムを併用する場合の用法及び用量に従うこと。

注 2) 本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤:フェニトイン、カルバマゼピン、フェノバルビタール、プリミドン、リファンピシン、ロピナビル・リトナビル配合剤 [7.2、10.2、16.7.1、16.7.2 参照]

注3) 本剤のグルクロン酸抱合に対し影響を及ぼさない薬剤:アリピプラゾール、オランザピン、ゾニサミド、ガバペンチン、シメチジン、トピラマート、プレガバリン、リチウム、レベチラセタム、ペランパネル、ラコサミド[7.2、16.7.1、16.7.2 参照]

7. 用法及び用量に関連する注意 〈効能共通〉

- 7.1 発疹等の皮膚障害の発現率は、定められた用法及び用量を超えて投与した場合に高いことが示されているので、併用する薬剤の組み合わせに留意して、6.用法及び用量を遵守すること。なお、体重換算等により調節した用量に一致する錠剤の組み合わせがない場合には、調節した用量に最も近く、かつ超えない用量になるよう錠剤を組み合わせて投与すること。[1.1.1、1.1.2、7.3、8.1、11.1.1、17.3.1、17.3.2 参照]
- 7.2 併用する薬剤については以下のとおり分類されるので留意すること。なお、本剤のグルクロン酸抱合に対する影響が明らかでない薬剤による併用療法では、バルプロ酸ナトリウ

ムを併用する場合の用法及び用量に従うこと。[6.、10.2、16.7.1、16.7.2 参照]

- ・本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤 フェニトイン、カルバマゼピン、フェノバルビタール、プリミドン、リファンピシン、ロピナビル・リトナビル配合剤
- ・本剤のグルクロン酸抱合に対し影響を及ぼさない薬剤 アリピプラゾール、オランザピン、ゾニサミド、ガバペン チン、シメチジン、トピラマート、プレガバリン、リチウム、レベチラセタム、ペランパネル、ラコサミド
- 7.3 本剤による発疹等の皮膚症状のために投与を中止した場合には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合以外は再投与しないこと。再投与にあたっては、いかなる理由で投与を中止した患者においても、維持用量より低い用量から漸増すること。なお、投与中止から本剤の消失半減期の5倍の期間(バルプロ酸ナトリウムを併用した時は約350時間、バルプロ酸ナトリウムを併用した時は約350時間、バルプロ酸ナトリウムを併用して時は約65時間(いずれも外国人のデータ)、バルプロ酸ナトリウムも本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤を併用しなかった時は約170時間)を経過している場合は、初回用量から6.用法及び用量に従って再開することが推奨される。[7.1、10.2、16.7.1、16.7.2 参照]
- 7.4 本剤投与中に、本剤のグルクロン酸抱合を阻害あるいは誘導する薬剤を投与開始又は投与中止する場合には、本剤の用量調節を考慮すること。

〈各種てんかんの治療〉

- 7.5 本剤を定型欠神発作以外の小児てんかん患者に用いる場合には、他の抗てんかん薬と併用して使用すること。定型欠神発作以外の国内臨床試験において、本剤単独投与での使用経験はない。[9.7.3 参照]
- 7.6 小児でんかん患者へ投与する場合に、投与初期(1~2週)に体重換算した1日用量が1~2mgの範囲内であった場合は2mg錠を隔日に1錠服用する。体重換算した1日用量が1mg未満の場合は本剤を服用してはならない。本剤投与中は、体重変化を観察し、必要に応じ適切に用量の変更を行うこと。なお、2~6歳の小児の場合は維持用量の上限付近の用量が必要な場合がある。

8. 重要な基本的注意

〈効能共通〉

- 8.1 本剤の投与による発疹は斑状・丘疹状にあらわれることが多く、重篤な皮膚障害の発現率は、本剤投与開始から8週間以内に高く、また、バルプロ酸ナトリウムと併用した場合、あるいは小児において高いことが示されているので、本剤の投与にあたっては十分に注意し、異常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。[1.3、7.1、9.7.1、11.1.1、17.3.1、17.3.2 参照]
- 8.2 双極性障害患者を含め、うつ症状を呈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。また、新たな自傷、気分変動、アカシジア/精神運動不穏等の情動不安定の発現、もしくは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、中止するなど適切な処置を行うこと。[8.3、8.4、9.1.1、15.1.1 参照]
- 8.3 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。[8.2、8.4、9.1.1、15.1.1 参照]
- 8.4 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。[8.2、8.3、9.1.1、15.1.1 参照]
- 8.5 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注意すること。

〈各種てんかんの治療〉

8.6 てんかん患者では、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、てんかん発作の増悪又はてんかん重積状態があらわれることがあるので、投与を中止する場合には、発疹の発現等安全性の観点から直ちに投与を中止しなければならない場合を除き、少なくとも2週間以上かけて徐々に減量するなど慎重に行うこと。

- 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 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 あま者

[8.2-8.4、15.1.1 参照]

- 9.1.2 脳の器質的障害又は統合失調症の素因のある患者 精神症状を増悪させることがある。
- 9.1.3 他の抗てんかん薬に対しアレルギー歴又は発疹発現の 既往歴がある患者

重篤ではない発疹の発現頻度が約3倍になる。

9.1.4 Brugada 症候群の患者

Brugada 症候群に特徴的な心電図変化 (右脚ブロック及び右側胸部誘導 $(V1\sim V3)$ の coved 型 ST 上昇)が顕在化したとの報告がある。

9.1.5 心不全、基礎心疾患(心筋梗塞、弁膜症、心筋症等)、 刺激伝導障害のある患者

刺激伝導障害を起こす又は悪化させる可能性がある。*In vitro* 試験においてヒト心筋型電位依存性 Na⁺チャネル電流を抑制し、抗不整脈薬クラス Ib 群に属する薬剤と同様の特性を有することが示された。

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 腎不全患者

腎クリアランスが低下しているために、主代謝物 (グルクロン酸抱合体) の血漿中濃度が健康成人よりも高くなることがある。「16.6.1 参照]

9.3 肝機能障害患者

減量を考慮すること。肝機能障害の程度に応じて本剤のクリアランスが低下し、消失半減期が延長することがある。 [16.6.2 参照]

9.5 妊婦

- 9.5.1 以下の報告を考慮し、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。
 - ・海外での複数のプロスペクティブ調査において、妊娠第1 三半期に本剤を単独投与された総計 2000 例以上の妊婦の 情報が収集されている。本剤使用による大奇形発現リス クの実質的な増加は認められていないが、いくつかの妊娠 調査において孤発性の口蓋口唇裂奇形発現リスクの増加 が報告されている。ケースコントロール研究においては、 他の奇形と比較して、本剤の使用に伴う口蓋口唇裂の発現 リスクが高いとの結果は得られていない。本妊娠調査の データは、多剤併用療法時の先天異常発現のリスクに対す る本剤の影響について評価するのに十分なものではない。
 - ・動物(ラット)において本剤の胎児への移行が認められた との報告がある。
 - ・動物を用いた生殖発生毒性試験において催奇形性作用は認められなかったが、本剤はジヒドロ葉酸還元酵素に対し弱い阻害作用を有するため、妊娠中に本剤を投与した場合、胎児奇形を誘発する危険性が考えられる。また、ラットでヒト最大用量である 400mg/日の 0.12 倍以上の投与量 [体表面積換算 (mg/m²) に基づく] において母動物の一般状態の悪化に関連した胎児体重の低値、着床後胚・胎児死亡率及び死産児数の増加、胎児骨格変異の発現頻度増加、出生児における神経行動学的異常、出生児回収率(哺育中の巣から出生児を離し、5分以内に母動物が巣内に出生児を連れ戻す)の低下又は出生後の生存率低下がみられた。
- 9.5.2 妊娠により本剤の血中濃度や治療効果に影響がみられる可能性があるため(妊娠中に本剤の血中濃度が低下したという報告がある)、妊婦に対し本剤を投与する場合には、患者の状態等に十分注意すること。

9.6 授乳婦

本剤投与中は授乳を避けさせること。本剤はヒト乳汁中へ移行し、授乳中の乳児における血中濃度は、授乳中の女性の血中濃度の最大約50%に達したとの報告がある¹⁾。また、授乳されている新生児、乳児において、無呼吸、傾眠、体重増加不良等を起こすことが報告されている。

9.7 小児等

〈効能共通〉

9.7.1 重篤な皮膚障害の発現率は、小児において高いことが示されている。[1.3、8.1 参照]

9.7.2 小児において、発疹の初期徴候は感染と誤診されやすい ので、本剤投与開始 8 週間以内に発疹及び発熱等の症状が発 現した場合には特に注意すること。

〈各種てんかんの治療〉

9.7.3 低出生体重児、新生児、乳児又は2歳未満の幼児、及び 定型欠神発作以外の単剤療法に対する国内臨床試験は実施 していない。「7.5 参照]

〈双極性障害における気分エピソードの再発・再燃抑制〉

9.7.4 小児及び18歳未満の患者を対象とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。一般に、生 理機能が低下している。

10. 相互作用

ラモトリギンは主としてグルクロン酸転移酵素 (主に UGT1A4) で代謝される。[16.4 参照]

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
	本剤の消失半減期が約2倍延長するとの報告がある。	肝におけるグル
本剤のが合う すすする するファイマール のが高額 ファルシェーリフンピナ剤 ファーリフンピナー イマールショー・ では、 では、 では、 では、 では、 では、 では、 では、 では、 では、		のグルクロン酸 抱合が促進され る。
アタザナビル+ リトナビル [16.7.2 参照]	アタザナビル及びリトナ ビル両剤と本剤を併用 た場合に本剤の血中濃 が低下したとの報告が る。 本剤維持用量投与中に ジャナビルとリトナビル を投与開始とは なりなりを する場合には、本剤と 量調節を考慮すること。	のグルクロン酸 抱合が促進され
カルバマゼピン [6. 参照]	本剤とカルバマゼピンの 併用により、めまい、失 調、複視、霧視、嘔気等 が発現したという報告が あり、通常、これらの症 状はカルバマゼピンの減 量により回復する。	機序不明
リスペリドン [16.7.2 参照]	本剤とリスペリドンの併用時には、それぞれの単独投与時に比較して、傾眠の報告が多いとの報告がある。	機序不明

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
経口避妊薬(卵胞 ホルモン・黄体ホ ルモン配合剤) [16.7.2 参照]	本剤とエチニルエストラストルエスルギール・ション・ルボークを表して、一般では、大きなののののでは、大きなので、一般では、大きないで、経口とは、大きなので、経口とは、大きなのでは、大きないが、ないのでは、大きないが、ないので、大きないが、ないので、大きないが、ないので、大きないが、ないので、大きないが、ないので、大きないが、ない、大きないが、ない、大きないが、ない、大きないが、ない、大きないが、ない、ない、ない、ない、ない、ない、ない、ない、ない、ない、ない、ない、ない、	剤のグルクロン 酸抱合が促進さ

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 中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)(頻度不明)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson 症候群)(0.5%)、多形紅斑(頻度不明)

発熱、眼充血、顔面の腫脹、口唇・口腔粘膜や陰部のびらん、皮膚や粘膜の水疱、紅斑、咽頭痛、そう痒、全身倦怠感等の異常が認められた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。[1.2、7.1、8.1 参照]

11.1.2 薬剤性過敏症症候群 (頻度不明)

発疹、発熱等が初期にみられることがあり、更にリンパ節腫脹、顔面浮腫、血液障害(好酸球増多、白血球増加、異型リンパ球の出現)及び臓器障害(肝機能障害等)の種々の全身症状があらわれることがある。薬剤性過敏症症候群の徴候又は症状²⁾は遅発性に発現する。薬剤性過敏症症候群の徴候が認められた場合には、本剤の投与を直ちに中止し、適切な処置を行うこと。

また、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。なお、過敏症の初期症状は、発疹を伴わないこともあるので、発疹以外の症状(発熱又はリンパ節腫脹等)の発現にも注意が必要である。[1.2 参照]

11.1.3 再生不良性貧血(頻度不明)、汎血球減少(頻度不明)、 無顆粒球症(頻度不明)

11.1.4 血球貪食症候群 (頻度不明)

発熱、発疹、神経症状、脾腫、リンパ節腫脹、血球減少、高 フェリチン血症、高トリグリセリド血症、肝機能障害、血液 凝固障害等の異常が認められた場合には、直ちに投与を中止 し、適切な処置を行うこと。

11.1.5 肝炎、肝機能障害及び黄疸(0.1%)

11.1.6 無菌性髄膜炎 (頻度不明)

項部硬直、発熱、頭痛、悪心・嘔吐又は意識混濁等の症状を伴う無菌性髄膜炎があらわれることがある。本剤の再投与により、さらに重篤な症状を伴う無菌性髄膜炎が投与後すぐに再発したとの報告がある。

**11.2 その他の副作用

		5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
**	皮膚	発疹		脱毛	光線過敏性 反応
	全身症状			発熱、疲労、 疼痛	

		5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
	精神神経系			運動障害、 失調、振戦、 幻覚、眼振、	チック、錯 乱、パーキ
	消化器	胃 腸 障 害 (嘔気・嘔 吐、下痢等)	食欲不振		
	肝臓	肝機能検査 値異常			
*	血液			血 小 板 減 少、リンパ 節症	
	眼		複視	霧視、結膜炎	
	筋骨格系			背部痛、関 節痛	
	その他				ループス様 反応

13. 過量投与

13.1 症状

QRS 延長の発現が報告されている。用量上限の10~20倍量により限振、失調、意識障害、大発作痙攣、昏睡等の症状の発現が報告されている。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

- 14.1.1 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。
- 14.1.2 本剤は少量の水と共にそのまま服用する、あるいは咀嚼又は少なくとも錠剤が浸る程度の少量の水に溶かして服用するよう指導すること。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

- 15.1.1 海外で実施された本剤を含む複数の抗てんかん薬における、てんかん、精神疾患等を対象とした 199 のプラセボ対 照臨床試験の検討結果において、自殺念慮及び自殺企図の発 現のリスクが、抗てんかん薬の服用群でプラセボ群と比較して約 2 倍高く(抗てんかん薬服用群:0.43%、プラセボ群:0.24%)、抗てんかん薬の服用群では、プラセボ群と比べ 1000人あたり 1.9 人多いと計算された (95%信頼区間:0.6-3.9)。また、てんかん患者のサブグループでは、プラセボ群と比べ 1000人あたり 2.4 人多いと計算されている。[8.2-8.4、9.1.1 参照]
- 15.1.2 本剤はジヒドロ葉酸還元酵素に対し弱い阻害作用を有するため、長期投与により葉酸代謝を阻害する可能性がある。なお、ヒトにおける長期投与の成績において、投与1年目まではヘモグロビン値、平均赤血球容積、血清中及び赤血球中の葉酸濃度に有意な変化は認められず、また、投与5年目まで赤血球中の葉酸濃度に有意な変化は認められなかった。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 健康成人

健康成人 6 例にラモトリギン $25\sim200$ mg を単回経口投与した時、投与後 $1.7\sim2.5$ 時間で Cmax に達し、 $T_{1/2}$ は約 $31\sim38$ 時間であった。Cmax 及び $AUC_{0-\infty}$ は投与量の増加に伴い増大した。また、健康成人 6 例にラモトリギン 50mg を 1日 2回 10 日間反復経口投与した時、血漿中ラモトリギン濃度は投与 6 日目に定常状態に達した3)。

表 1 健康成人にラモトリギン 25~200mg を単回経口投与した時のラモトリギンの薬物動態パラメータ

投与量 (mg)	例	Cmax (µg/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)	$\begin{array}{c} \text{AUC}_{0-\infty} \\ (\mu\text{g}\cdot\text{hr/mL}) \end{array}$	CLt/F (mL/min)	Vd/F (L)
25	6	0.338± 0.031	1.7± 0.8	37.9± 11.1	15.2± 4.9	29.77 ± 9.12	91.0± 8.1
50	6	0.718± 0.049	2.5± 1.2	35.0± 4.7	33.7± 5.9	25.33± 4.09	75.2± 4.8
100	6	1.488 ± 0.261	2.3± 1.4	30.5± 3.3	59.9± 12.1	28.79± 5.65	74.2± 9.2
200	6	3.075 ± 0.336	2.5± 1.0	32.4± 5.5	136.1± 33.2	25.64± 5.69	69.8± 9.3

平均值±標準偏差

16.1.2 てんかん患者

成人でんかん患者を対象とした国内臨床試験において、ラモトリギン 200mg を投与した時の血中ラモトリギン濃度は、バルプロ酸ナトリウムを併用し、ラモトリギンのグルクロン酸抱合を誘導する薬剤を併用しない場合は $9.6\,\mu\,\mathrm{g/mL}$ 、バルプロ酸ナトリウムを併用せず、ラモトリギンのグルクロン酸抱合を誘導する薬剤を併用した場合は $2.2\,\mu\,\mathrm{g/mL}$ であった 4 。

成人又は小児てんかん患者を対象とした国内臨床試験において、既存の抗てんかん薬の投与を受けている患者にラモトリギンを投与した時の定常状態における血中ラモトリギン濃度を以下に示した。併用抗てんかん薬によりラモトリギンの維持用量は異なるが、同様の血中濃度が示された。また、ラモトリギンの投与前後で併用抗てんかん薬の血中濃度に顕著な差は認められなかった4。

表2 成人患者における血中濃度

	<i></i>	// 4/ 4/ 3/ 1	1 1 7 7	ш I IIX/X	
	併用薬剤				
バルプロ 酸ナトリ ウム	ラギンのロウンを ありが がりが でいる では では では では では では では では では では	ラギ薬物にいれていれば、サンは、サンは、カンは、カンは、カンボルがででで、かんが、カンボルがが、カンボルがかが、カンボルが、カンボルが、カンボルが、カンボルが、カンボルが、カンボルが、カンボルが、カンボルが、カンボルが、カンボルが、カンボルが、カンボルが、カンボルが、カンボルが、カンボルが、カンボルがが、カンボルがが、カンボルがが、カンボルがが、カンボルがが、カンが、カンボルがが、カンが、カンがが、カンがが、カンがが、カンがりが、カンがりが、カンがりが、カンがりが、カンがりが、カンがりが	ラモトリ ギン維持 用量 (mg/日)	患者数 (サンプル数)	血漿中ラモト リギン濃度 ^{注2)} (μg/mL)
併用	併用又は 非併用	併用又は 非併用	100~200	5 (10)	3.25 (1.44~9.58)
非併用	併用	併用又は 非併用	200~400	60 (99)	2.81 (0.32~7.28)

注1)カルバマゼピン、フェノバルビタール、プリミドン、フェニトイン 注2) 中央値(最小値~最大値)

表3 小児患者における血中濃度

	併用薬剤				血漿中ラモト リギン濃度 ^{注2)} (μg/mL)	
バルプロ 酸ナトリ ウム	ラギンのロンで ボンクロ合を あり でする 薬剤	ラギ薬作らいかりの互明なんが、	ラモトリ ギン維持 用量 (mg/kg/ 日)	患者数 (サンプル数)		
併用	非併用	併用又は 非併用	1~3	18 (45)	3.85 (1.07~11.38)	
	併用	1	1~5	48 (101)	2.32	
	非併用	併用	1.~3	40 (101)	$(0.29 \sim 5.91)$	
非併用	併用	併用又は 非併用	5~15	30 (54)	3.30 (0.70~9.82)	

注1)カルバマゼピン、フェノバルビタール、プリミドン、フェニトイン 注2) 中央値(最小値~最大値)

グルクロン酸転移酵素を誘導する抗てんかん薬を併用した時のラモトリギンの $T_{1/2}$ は約 14 時間であった $^{5)}$ (外国人のデータ)。なお、外国人健康成人にバルプロ酸ナトリウムを併用した時のラモトリギンの $T_{1/2}$ は約 70 時間であった $^{6)}$ 。

16.1.3 生物学的同等性試験

〈ラモトリギン錠小児用 2mg 「アメル」、ラモトリギン錠小児用 5mg 「アメル」〉

ラモトリギン錠小児用 $2mg\lceil アメル \rceil$ 及びラモトリギン錠小児用 $5mg\lceil アメル \rceil$ と各標準製剤について、下記のとおりクロスオーバー法により健康成人男子に水あり(少量の水でそのまま咀嚼せずに服用)又は咀嚼(水あり)(咀嚼後、少量の水で服用)で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7)。

	標準製剤	試験投与量
ラモトリギン錠小児用	ラミクタール錠小児用	それぞれ1錠(ラモト
2mg「アメル」	2mg	リギンとして2mg)
ラモトリギン錠小児用	ラミクタール錠小児用	それぞれ1錠(ラモト
5mg「アメル」	5mg	リギンとして5mg)

表4 薬物動態パラメータ(生物学的同等性、水あり、少量の水でそのまま咀嚼せずに服用)

71 C C 7 G G G G G G G G G G G G G G G G G						
	判定パラメータ		参考パラメータ			
	AUC (0→72) (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)		
ラモトリギン 錠小児用 2mg 「アメル」	1227 ± 207	34.44±3.89	1.4±0.8	50.7 ± 23.2		
ラミクタール 錠小児用 2mg	1233 ± 190	35.72±4.73	1.0±0.8	49.6±19.8		

 $(Mean \pm S.D., n = 19)$

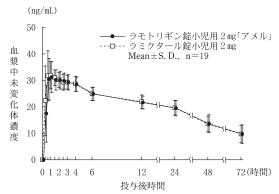


図1 血漿中未変化体濃度(生物学的同等性、水あり、少量 の水でそのまま咀嚼せずに服用)

表5 薬物動態パラメータ(生物学的同等性、水あり、咀嚼後、少量の水で服用)

	判定パラ	ラメータ	参考パラメータ	
	AUC (0→72) (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
ラモトリギン 錠小児用 2mg 「アメル」	1152 ± 138	33.31±3.70	0.9 ± 0.7	46.8±9.7
ラミクタール 錠小児用 2mg	1137 ± 157	34.03 ± 4.10	1.0 ± 0.8	43.8±8.8

 $(Mean \pm S.D., n = 18)$

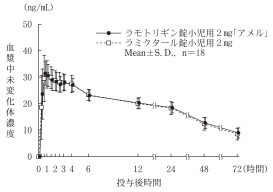


図 2 血漿中未変化体濃度(生物学的同等性、水あり、咀嚼後、少量の水で服用)

表 6 薬物動態パラメータ(生物学的同等性、水あり、少量の水でそのまま咀嚼せずに服用)

	判定パラ	ラメータ	参考パラメータ	
	AUC (0→72) (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
ラモトリギン 錠小児用 5mg 「アメル」	2279 ± 298	65.48±8.36	1.3±0.8	44.7±8.5
ラミクタール 錠小児用 5mg	2327 ± 261	67.26 ± 9.12	1.2±0.8	45.9±9.0

 $(Mean \pm S.D., n = 20)$

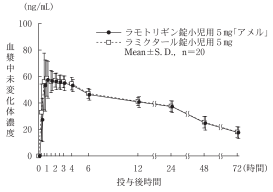


図3 血漿中未変化体濃度(生物学的同等性、水あり、少量の水でそのまま咀嚼せずに服用)

表 7 薬物動態パラメータ (生物学的同等性、水あり、咀嚼 後 小量の水で服用)

饭、少里V/小CM/用/						
	判定パラ	ラメータ	参考パラメータ			
	AUC (0→72) (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)		
ラモトリギン 錠小児用 5mg 「アメル」	2544 ± 272	72.16±10.93	1.0±0.5	44.2±7.0		
ラミクタール 錠小児用 5mg	2549 ± 314	73.41 ± 15.47	1.0±0.6	44.7±6.6		

 $(Mean \pm S.D., n = 19)$

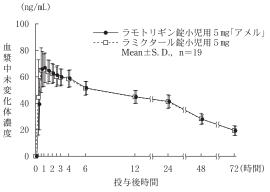


図 4 血漿中未変化体濃度(生物学的同等性、水あり、咀嚼後、少量の水で服用)

〈ラモトリギン錠 100mg「アメル」〉

ラモトリギン錠 100 mg 「アメル」とラミクタール錠 100 mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠(ラモトリギンとして 100 mg) 健康成人男子に水あり(少量の水でそのまま咀嚼せずに服用)又は咀嚼(水あり)(咀嚼後、少量の水で服用)で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7)。

表8 薬物動態パラメータ(生物学的同等性、水あり、少量の水でそのまま咀嚼せずに服用)

71 C C / G G G G G G C / (-//k//1)						
	判定パラメ	ータ	参考パラメータ			
	AUC (0→96) (μg·hr/mL)	Cmax (µg/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)		
ラモトリギン 錠 100mg「ア メル」	78.02± 13.76	1.76± 0.23	1.38± 0.94	43.90 ± 10.12		
ラミクタール 錠 100mg	76.92± 13.73	1.74± 0.23	1.46± 0.98	45.21 ± 14.52		

 $(Mean \pm S.D., n = 23)$

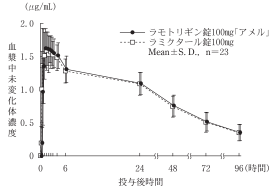


図5 血漿中未変化体濃度(生物学的同等性、水あり、少量の水でそのまま咀嚼せずに服用)

表 9 薬物動態パラメータ (生物学的同等性、水あり、咀嚼後、少量の水で服用)

	判定パラメ	参考パラメータ		
	AUC (0→96) (μg·hr/mL)	Cmax (µg/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
ラモトリギン 錠 100mg「ア メル」	77.90 ± 11.01	1.79± 0.32	1.46± 1.06	49.66± 13.16
ラミクタール 錠 100mg	77.36± 11.32	1.75± 0.21	1.18± 0.89	48.07 ± 11.91

 $(Mean \pm S.D., n = 23)$

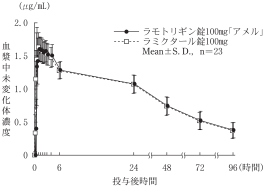


図6 血漿中未変化体濃度(生物学的同等性、水あり、咀嚼後、少量の水で服用)

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。

16.2 吸収

16.2.1 食事の影響

健康成人 12 例にラモトリギン 150mg を空腹時及び食後に 単回経口投与した時、食後投与では空腹時に比べ血漿中ラモトリギンの Tmax は遅延したが、AUC に有意な差を認めなかった8 (外国人データ)。

16.2.2 生物学的利用率

健康成人8例にラモトリギン75mgを単回経口投与した時の生物学的利用率は97.6%であった⁹⁾(外国人データ)。

16.3 分布

 $In\ vitro$ でのラモトリギン($1\sim10\ \mu\ g/mL$)のヒト血漿蛋白結合率は $53.1\sim56.2\%$ であった $^{10)}$ 。

16.4 代謝

ラモトリギンは主としてグルクロン酸転移酵素(主に UGT1A4)で代謝される。ヒト肝細胞にアミトリプチリン、クロナゼパム、ハロペリドール、もしくはロラゼパム(臨床血漿中濃度)存在下で 14 C-ラモトリギンを添加した時、ラモトリギン $^{-}$ N2-グルクロン酸抱合体の生成が 17 ~29%低下した $^{11)}$ ~ $^{13)}$ 。[10.参照]

16.5 排泄

健康成人 6 例に 14 C-ラモトリギン 240mg(15μ Ci)を単回経口投与した時、投与後 168 時間までに糞中に約 2%、尿中に約 94%が排泄された。尿中へは主にラモトリギン-N2-グルクロン酸抱合体(約 71%)として排泄され、以下未変化体(10%)、ラモトリギン-N5-グルクロン酸抱合体($5\sim10\%$)及びラモトリギン-N2-メチル体(0.14%)の順であった 14 (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

腎機能障害患者 12 例(クレアチニンクリアランス: 平均 13mL/min)及び透析患者 6 例(血清クレアチニン: 平均 $854\,\mu\,\text{mol/L}$)にラモトリギン 100mg を単回経口投与した時、ラモトリギンの $T_{1/2}$ は健康成人のそれぞれ約 1.6 倍及び約 2.2 倍に遅延し、AUC は腎機能障害患者で約 1.8 倍に増加した。また血液透析を 4 時間実施した場合、体内に存在するラモトリギンの約 20%が透析により除去された $^{15),16)}$ (外国人データ)。[9.2.1 参照]

16.6.2 肝機能障害患者

健康成人 12 例及び肝硬変患者 24 例にラモトリギン 100mg を単回経口投与した時のラモトリギンの薬物動態パラメータを以下に示した。中等度肝硬変患者において Cmax の低下がみられたものの、他のパラメータでは健康成人との間に顕著な差はみられなかった。重度肝硬変患者では健康成人と比較して Cmax 及び Tmax 以外のパラメータに差がみられ、 AUC_0 - ∞ 及び T1/2 は腹水なしで約 2 倍、腹水ありで約 4 倍増加し、CL/F は腹水なしで 2/3、腹水ありで 1/3 に減少した 17 1/18) (外国人データ)。[9.3 参照]

表 10 肝機能障害患者におけるラモトリギンの薬物動態パラ メータ

<u> </u>				
	健康被験者	中等度	重度肝硬	更変患者
	(対照群) (12 例)	肝硬変患者 (12 例)	腹水なし (7例)	腹水あり (5例)
Child-Pugh 分類	_	A	В	С
Cmax (μg/mL)	1.61 (1.14-2.53)	1.34 (0.99-1.81)	1.48 (1.22-2.26)	1.65 (1.12-1.84)
Tmax (hr)	1.00 (1.00-8.00)	1.00 (1.00-4.00)	1.00 (1.00-4.00)	2.00 (1.00-9.52)
T _{1/2} (hr)	32.16 (22.27-49.29)	35.99 (30.16-89.08)	59.68 (34.79-145.12)	110.13 (50.11-158.14)
AUC _{0-∞} (μg· hr/mL)	69.07 (38.77-98.09)	70.60 (47.86-215.75)	110.72 (73.53-225.35)	248.86 (73.72-368.62)
CL/F (mL/min/kg)	0.338 (0.267-0.593)	0.312 (0.165-0.443)	0.237 (0.114-0.356)	0.103 (0.061-0.260)

中央値 (範囲)

16.6.3 高齢者

高齢者 12 例 (65 歳以上、クレアチニンクリアランス: 平均 61mL/min) にラモトリギン 150mg を単回経口投与した時、

ラモトリギンの Cmax、AUC0- ∞ 、 $T_{1/2}$ 及び CL/F の平均値 (標準偏差) は各々 2.35 (0.40) μ g/mL、93.8 (21.0) μ g・hr/mL、31.2 (5.4) 時間及び 0.396 (0.063) mL/min/kg であった。これらは、健康成人男性にラモトリギン 150mg を単回経口投与した時の Cmax、AUC0- ∞ 、 $T_{1/2}$ 及び CL/F の平均値(標準偏差)、各々 2.45 (0.18) μ g/mL、117.30 (24.61) μ g・hr/mL、31.2 (6.4) 時間、0.313 (0.087) mL/min/kg と顕著な差はなかった 3 ,19),20) (外国人データ)。

16.7 薬物相互作用

16.7.1 本剤のグルクロン酸抱合における併用薬剤の影響 [6.、7.2、7.3、10.2 参照]

本剤とグルクロ ン酸抱合が競合 する薬剤	本剤のグルクロン酸抱合を誘 導(促進)する薬剤	本剤のグルクロン 酸抱合に影響を及 ぼさない薬剤
バルプロ酸ナト リウム	フェニトイン カルバマゼピン フェノバルビタール プリミドン リファンピシン ロピナビル・リトナビル配合剤 アタザナビル+リトナビル エチニルエストラジオール・レ ボノルゲストレル配合剤(経口 避妊薬)	アリピプラゾール オランザピン ゾニサミド ガバペンチン シメチジン トピラマート プレガバリン リチウム レベチフセタム ペランパド ラコサミド

16.7.2 他剤との併用試験

(1) バルプロ酸ナトリウム

健康成人男性にバルプロ酸ナトリウム 500mg (1日2回) と ラモトリギン 50mg、100mg 及び 150mg (1日1回) を反復 併用した時のラモトリギンの薬物動態を以下に示した。健康成人にラモトリギンのみを反復経口投与した時の成績と比べ、バルプロ酸ナトリウム併用時のラモトリギンの $T_{1/2}$ は 2 倍以上であり、CLt/F は 1/2 以下であった。また、血漿中バルプロ酸濃度に変動はみられたものの一定の傾向はみられず、その有効濃度域を維持していた 21 (外国人データ)。 [7.2、7.3、10.2 参照]

表 11 健康成人にバルプロ酸ナトリウムとラモトリギンを併用した時のラモトリギンの薬物動態パラメータ

用した所のグラビーブインの来例勤心・ググーグ									
ラモト リギン 投与量	例	Cmax (µg/mL)	Cmin (µg/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)	AUCss (μg· hr/mL)	CLt/F (mL/ min/kg)	Vd/F (L/kg)	
50mg		3.45± 0.61	2.53± 0.46	1.83± 0.98	75.3± 14.1	66.7± 10.9	0.17± 0.03	0.94± 0.10	
100mg	18	6.78± 1.13	5.02± 0.97	1.96± 1.00	69.6± 14.3	132.5± 22.6	0.17± 0.04	0.88± 0.09	
150mg		9.44± 1.71	6.48± 1.52	2.02± 0.96	69.6± 14.8	178.2± 37.1	0.20± 0.05	1.03± 0.18	

平均值±標準偏差

(2) リファンピシン

健康成人男性にリファンピシン 600mg (1日1回) を 5日間 投与した翌日にラモトリギン 25mg を単回経口投与した時のラモトリギンのみかけのクリアランス値及び $T_{1/2}$ はそれぞれ 5.13L/hr 及び 14.1 時間であった。ラモトリギン単独 投与(プラセボ 5 日間投与の翌日にラモトリギン 25mg を単回経口投与)した時のみかけのクリアランス値及び $T_{1/2}$ はそれぞれ 2.6L/hr 及び 23.8 時間であり、リファンピシンの前投与によりラモトリギンのみかけのクリアランス値は有意に増加し、 $T_{1/2}$ は有意に短縮した 22 (外国人データ)。[6.、 $^{7.2}$ 、 $^{7.3}$ 、 $^{10.2}$ 参照]

(3) ロピナビル・リトナビル配合剤

健康成人を対象とした試験において、ラモトリギンとロピナビル・リトナビル配合剤との併用投与により、ラモトリギンの血中濃度が約50%低下した²³⁾(外国人データ)。[6.、7.2、7.3、10.2 参照]

(4) アタザナビル+リトナビル

健康成人男性を対象とした試験において、ラモトリギン (100 mg) とアタザナビル (300 mg)、リトナビル (100 mg) の 3 剤を併用投与した時のラモトリギンの AUC、Cmax は、ラモトリギン (100 mg) を単回投与した時と比較してそれぞれ 32%、6%低下した 24 ((() [10.2 参照]

(5) リスペリドン

健康成人を対象とした試験において、ラモトリギン (400mg/日) の反復投与はリスペリドン単回投与時 (2mg) の薬物動態に臨床的に問題となる影響を与えなかった。リスペリドン 2mg とラモトリギンの併用投与後、14 例中 12 例に傾眠がみられた。ラモトリギン単独投与例では傾眠の報告はなく、リスペリドン単独投与では 20 例中 1 例に傾眠がみられた25) (外国人データ)。[10.2 参照]

(6) 経口避妊薬(エチニルエストラジオール 30 μg 及びレボノ ルゲストレル 150 μg 含有)

健康成人女性にラモトリギン 300mg と経口避妊薬を併用した時、血清中ラモトリギンの AUC_{0-24} 及び Cmax はラモトリギンの単独投与時のそれぞれ 48%及び 61%であり、経口避妊薬との併用により血清中ラモトリギン濃度は明らかに低下した。経口避妊薬休薬期間(7日間)では、ラモトリギンの血中濃度が徐々に上昇し、休薬終了時には経口避妊薬服用期間と比較して平均約 2 倍となった。また、レボノルゲストレルの AUC_{0-24} 及び Cmax は経口避妊薬単独投与時のそれぞれ 81%及び 88%であった。一方、エチニルエストラジオールの AUC_{0-24} は経口避妊薬単独投与時の 93%であったが、Cmax に違いはみられなかった260 (外国人データ)。[10.2 参照]

(7) オランザピン

健康成人男性にラモトリギン 200mg(1日1回)とオランザピン 15mg(1日1回)を反復投与した時の定常状態(56日目)におけるラモトリギンの AUC_{0-24} 及び Cmax はラモトリギン単独投与時のそれぞれ 76%及び 80%に低下した。またラモトリギン併用投与時のオランザピンの AUC_{0-24} 及び Cmax の幾何平均値はオランザピン単独投与時と同程度であった 27 (外国人データ)。[6.、7.2 参照

(8) ゾニサミド

てんかん患者において、ラモトリギン($150\sim500$ mg/日)と ゾニサミド($200\sim400$ mg/日)を 35 日間併用した時、ラモトリギンの薬物動態に影響を与えなかった 28 。[6.、7.2 参昭]

(9) ガバペンチン

ラモトリギン単独及びラモトリギンとガバペンチンの併用 投与を受けた34例のてんかん患者におけるレトロスペクティブ分析によれば、ガバペンチンはラモトリギンのみかけの クリアランスに影響を与えなかった²⁹⁾(外国人データ)。 [6.、7.2 参照]

(10) トピラマート

てんかん患者において、ラモトリギンとトピラマート(最高:400 mg/日)との併用はラモトリギンの定常状態時の AUC、Cmin、Cmax に影響を与えなかった $^{30)}$ (外国人データ)。[6.、7.2 参照]

(11) レベチラセタム

てんかん患者において、ラモトリギンとレベチラセタム $(1000{\sim}4000 \text{mg/H})$ との併用は、相互の薬物動態に影響を与えなかった $^{31),32)}$ (外国人データ)。[6...7.2] 参照

(12) ペランパネル

てんかん患者において、ラモトリギンとペランパネル (12mg/日) を併用投与した時のラモトリギンのみかけのクリアランスは、ペランパネル非併用時と比較して 9.3%の増加と推定され、顕著な差はみられなかった 33 (外国人データ)。[6.、7.2 参照]

(13) ラコサミド

てんかん患者において、ラモトリギンとラコサミド(200、400 mg/H)との併用は、血漿中ラモトリギン濃度に影響を与えなかった 34 (外国人データ)。[6.、7.2 参照]

(14) プレガバリン

ラモトリギン($100\sim600$ mg/日)を単剤で維持投与しているてんかん患者にプレガバリン 200mg(1 日 3 回)を反復経口投与した時、プレガバリンは定常状態における血漿中ラモトリギン濃度(トラフ値)に影響を与えなかった $^{35)}$ (外国人データ)。[6.、7.2 参照

(15) シメチジン

健康成人男性にシメチジン 400mg (1日2回) を5日間投与した翌日にラモトリギン 25mg を単回経口投与した時とラモトリギン単独投与(プラセボ5日間投与の翌日にラモトリギン 25mg を単回経口投与) した時のラモトリギンの薬物動

態パラメータに顕著な差はみられなかった $^{22)}$ (外国人データ)。[6.,7.2] 参照

(16) リチウム

健康成人男性にラモトリギン 100mg (1日1回) と無水グルコン酸リチウム 2g (1日2回) を6日間反復経口投与した時と無水グルコン酸リチウム単独投与時のリチウムの薬物動態パラメータに顕著な差はみられなかった 36 (外国人データ)。[6.,7.2] 参照

(17) アリピプラゾール

ラモトリギン $100\sim400$ mg/日を維持投与している双極性障害患者において、アリピプラゾール $10\sim30$ mg/日を併用投与した時、ラモトリギンの Cmax 及び AUC は約 10%低下した37) (外国人データ)。 [6.、7.2 参照]

16.7.3 In vitro 試験

ラモトリギンは有機カチオントランスポーター (OCT2) を 介した腎尿細管分泌を阻害する可能性が示された³⁸⁾。

16.8 その他

ラモトリギン錠 25 mg 「アメル」について、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成 24 年 2 月 29 日 薬食審査発 0229 第 10 号)」に基づき、ラモトリギン錠 100 mg 「アメル」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39)。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈各種てんかんの治療〉

17.1.1 国際共同第Ⅲ相試験(成人、単剤療法)

成人における部分発作又は強直間代発作を有する新たに診断されたてんかん患者及び再発したてんかん患者(未治療)65例(日本人39例)を対象に、日本及び韓国において非対照非盲検試験^{40),41)}を実施した。維持用量を200mg/日となるよう設定して実施した。発作型別の維持療法期(漸増期終了時から24週間)における発作消失維持率は、下表のとおりであった。

発作型	評価 例数	発作消失 維持例	発作消失維持率 ^{注)} (%) [95%信頼区間]
すべての発作型	65	28	43.1 [30.85,55.96]
部分発作	55	22	40.0 [27.02,54.09]
強直間代発作	10	8	80.0 [44.39,97.48]

注)維持療法期に発作消失が維持された症例数/ラモトリギン投与症 例数

維持投与期を終了した後の継続投与期(24週間)における発作消失維持率は、下表のとおりであった。なお、継続投与期は日本のみで実施された。

	発作型	評価 例数	発作消失 維持例	発作消失維持率 ^{注)} (%) [95%信賴区間]
	すべての発作型	19	16	84.2 [60.42,96.62]
	部分発作	13	12	92.3 [63.97,99.81]
Ì	強直間代発作	6	5	83.3 [35.88,99.58]

注)継続投与期に発作消失が維持された症例数/ラモトリギン投与症 例数

副作用発現頻度は、31%(20/65 例)であった。主な副作用は、 発疹 15% (10/65 例)、頭痛、めまい、及び胃腸障害各 3% (2/65 例) であった (承認時)。

17.1.2 国際共同第Ⅲ相試験(小児、単剤療法)

小児における定型欠神発作を有する新たに診断された 4 歳から 12 歳のてんかん患者(未治療)20 例(日本人 16 例)を対象に、日本及び韓国において単剤投与による非対照非盲検試験^{42),43)}を実施した。維持用量は発作の状態や安全性を考慮して 1.2~10.2mg/kg/日又は 400mg/日(いずれか低い用量)^{注)}の範囲内で増減可能とした。

維持療法期終了時(維持療法期における12週時)においてHV-EEGにより定型欠神発作の消失が確認された被験者数は、治験薬投与症例数20例中7例であり、その割合(95%信頼区間)は、35.0(15.39~59.22)%であった。

維持療法期を終了した後の継続投与期12週時において、HV-EEGにより定型欠神発作の消失が確認された被験者数は、継続投与期に移行した7例中6例であり、その割合(95%信頼区間)は85.7(42.13~99.64)%であった。

副作用発現頻度は、35% (7/20 例) であった。その内訳は、発疹 25% (5/20 例)、肝機能検査値異常及び頭痛各 5% (1/20 例) であった (承認時)。

注)小児の定型欠神発作に対する承認された本剤の単剤投与の維持用量は1 + 1 - 10 mg/kg、最大200 mgである。

17.1.3 海外第Ⅲ相試験(小児及び成人、単剤療法)

部分発作又は強直間代発作を有する新たに診断されたてんかん患者及び再発したてんかん患者(未治療)343 例(12~72 歳)を対象に、カルバマゼピン対照非盲検試験^{44),45)}を実施した。ラモトリギンの維持用量を 100mg/日又は 200mg/日と設定した。維持投与期(漸増期終了時から 24 週間)における発作消失維持率は、下表のとおりであった。

	ラモトリギン 100mg/日群	ラモトリギン 200mg/日群	カルバマゼピン 群
評価例数	115	111	117
発作消失維持例	59	67	64
発作消失維持率 ^{注)} (%) [95%信頼区間]	51.3 [41.81,60.73]	60.4 [50.63,69.52]	54.7 [45.23,63.92]

注)維持投与期に発作消失が維持された症例数/ラモトリギン投与症 例数

ラモトリギン群における副作用発現頻度は、26% (58/226 例) であった。

17.1.4 国内第Ⅲ相試験(成人、併用療法)

成人における部分発作及び全般発作に対する Add-on 投与による第Ⅲ相試験(二重盲検比較試験)46)~48)を実施した。ラモトリギンの維持用量はバルプロ酸ナトリウム併用患者には 150mg、バルプロ酸ナトリウム非併用患者には 300mg、維持用量期間 8 週間と設定して実施した。有効性解析対象症例における最終全般改善度及び各発作型における最終全般改善度は以下のとおりであった。

			j	最終全組	殳改善 度	Ę		検定
投与郡	詳 症例数	著明 改善	改善	やや 改善	不変	悪化	判定 不能	Wilcoxon
ラモ リギン 群	.	10 (11%)	20 (23%)	16 (18%)	26 (30%)	12 (14%)	3 (3%)	p = 0.0119
プラー ボ群	1 80	8 (9%)	13 (15%)	9 (10%)	34 (38%)	23 (26%)	2 (2%)	0.0119

			_						
発作型	投与群	症例数	著明改善	改善善	やや改善	不変	悪化	判定不能	改善率
部分発作	ラモトリ ギン群	66	6	17	9	22	10	2	23 (35%)
部刀 光下	プラセボ 群	66	6	12	7	20	20	1	18 (27%)
強直間代	ラモトリ ギン群	7	0	3	2	1	1	0	3 (43%)
発作	プラセボ 群	11	1	1	1	7	1	0	2 (18%)
Lennox- Gastaut	ラモトリ ギン群	11	1	3	3	2	2	0	4 (36%)
症候群の 全般発作	プラセボ 群	16	1	0	1	10	4	0	1 (6%)

ラモトリギン群における副作用発現頻度は、37%(32/87 例)であった。主な副作用は、傾眠 20%(17/87 例)、浮動性めまい 13%(11/87 例)、頭痛及び複視各 5%(4/87 例)であった。

17.1.5 国内第Ⅲ相試験(小児、併用療法)

小児における部分発作及び全般発作に対する Add-on 投与による第Ⅲ相試験(単盲検比較試験) 49,50 を実施した。ラモトリギンの維持用量はバルプロ酸ナトリウム併用患者には約 $1\sim5$ mg/kg/日(バルプロ酸ナトリウムを併用し、グルクロン酸抱合を誘導する薬剤を非併用の患者には約 $1\sim3$ mg/kg/日)、バルプロ酸ナトリウム非併用患者には約 $5\sim15$ mg/kg/日、維持用量期間 8週間と設定して実施した。有

効性解析対象症例における最終全般改善度及び各発作型に おける最終全般改善度は以下のとおりであった。

			最終全般改善度					
投与群	症例数	著明 改善	改善	やや 改善	不変	悪化	判定 不能	検定 Wilcoxon
ラモト リギン 群	86	12 (14%)	26 (30%)	18 (21%)	18 (21%)	9 (10%)	3 (3%)	p = 0.0009
ゾニサ ミド群	82	3 (4%)	17 (21%)	17 (21%)	22 (27%)	20 (24%)	3 (4%)	0.0009

発作型	投与群	症例数	著明改善	改善	やや改善	不変	悪化	判定不能	改善率
部分発作	ラモトリ ギン群	33	5	7	7	9	5	0	12 (36%)
部分光作	ゾニサミ ド群	39	3	11	9	8	6	2	14 (36%)
強直間代	ラモトリ ギン群	17	3	9	1	2	1	1	12 (71%)
発作	ゾニサミ ド群	12	0	1	3	4	4	0	1 (8%)
Lennox- Gastaut	ラモトリ ギン群	33	3	11	8	6	4	1	14 (42%)
症候群の 全般発作	ゾニサミ ド群	34	0	5	6	11	12	0	5 (15%)

ラモトリギン群における副作用発現頻度は、43% (37/87 例) であった。主な副作用は、傾眠 26% (23/87 例)、浮動性め まい 7% (6/87 例) であった。

17.1.6 海外臨床試験(成人、併用療法)

成人における部分発作に対する Add-on 投与による二重盲 検クロスオーバー比較試験⁵¹⁾⁻⁵³⁾ を実施した。ラモトリギンの維持用量を 400mg/日(バルプロ酸ナトリウム非併用)、維持用量期間 9 週間と設定して実施した結果、ラモトリギン群における発作頻度減少率はプラセボ群と比較して有意に高かった。

ラモトリギン投与期における副作用発現頻度は、70% (66/94例) であった。主な副作用は、浮動性めまい 30% (28/94例)、失調 27% (25/94例)、複視 18% (17/94例) であった。また、ラモトリギンの維持用量を 300mg/日 (バルプロ酸ナトリウム非併用) 又は 150mg/日 (バルプロ酸ナトリウム併用)、維持用量期間 12 週間と設定して実施した結果、ラモトリギン群における発作頻度減少率はプラセボ群と比較して有意に高かった。

ラモトリギン投与期における副作用発現頻度は、71% (29/41 例) であった。主な副作用は、浮動性めまい 17% (7/41 例)、悪心 15% (6/41 例)、頭痛及び失調各 12% (5/41 例) であった。

投与量	症例数	発作頻度減少率中央値注1)
400mg	88	25%***
150mg ^{注 2)} 又は 300mg	41	26%***

注 1) プラセボとの差

注2) バルプロ酸ナトリウム併用の場合

***: p < 0.001

17.1.7 海外臨床試験(小児、併用療法)

小児における部分発作に対する Add-on 投与による二重盲 検並行群間比較試験^{54),55)}を実施した。ラモトリギンの維持 用量をバルプロ酸ナトリウム併用患者には約 5mg/kg/日 (最大 250mg/日)、バルプロ酸ナトリウム非併用患者には約 15mg/kg/日(最大 750mg/日)、維持用量期間 12 週間と設 定して実施した結果、ラモトリギン群における発作頻度減少 率はプラセボ群と比較して有意に高かった。

投与群	症例数	発作頻度減少率中央値
ラモトリギン群	98	36%**
プラセボ群	101	7%

**: p < 0.01

ラモトリギン群における副作用発現頻度は、65%(64/98 例)であった。主な副作用は、傾眠 18%(18/98 例)、浮動性めまい 15%(15/98 例)、失調 10%(10/98 例)であった。

17.1.8 海外臨床試験(小児及び成人、併用療法)

Lennox-Gastaut 症候群(3~25 歳)における全般発作に対する Add-on 投与による二重盲検並行群間比較試験50,57)を実施した。ラモトリギンの維持用量をバルプロ酸ナトリウム併用患者には約 5mg/kg/日(最大 200mg/日)、バルプロ酸ナトリウム非併用患者には約 15mg/kg/日(最大 400mg/日)、維持用量期間 10 週間と設定して実施した結果、ラモトリギン群における発作頻度減少率はプラセボ群と比較して有意に高かった。

投与群	症例数	発作頻度減少率中央値
ラモトリギン群	78	32%*
プラセボ群	89	9%

*: p < 0.05

ラモトリギン群における副作用発現頻度は、30%(24/79 例)であった。主な副作用は、発疹 8%(6/79 例)、嘔吐、悪心及び失調各 4%(3/79 例)であった。

17.1.9 海外臨床試験(小児及び成人、併用療法)

強直間代発作($2\sim55$ 歳)に対する Add-on 投与による二重 盲検並行群間比較試験 58 を実施した。 ラモトリギンの維持 用量をバルプロ酸ナトリウム併用患者では、 $2\sim12$ 歳には約 3mg/kg/日(最大 200mg/日)、12 歳超には 200mg/日、バルプロ酸ナトリウム非併用患者では、 $2\sim12$ 歳には 12mg/kg/日(最大 400mg/日)、12 歳超には 400mg/日、維持用量期間 12 週間と設定して実施した結果、 ラモトリギン群における 発作頻度減少率はプラセボ群と比較して有意に高かった。

投与群	症例数	発作頻度減少率中央値
ラモトリギン群	58	82%**
プラセボ群	59	43%

**: p = 0.006

ラモトリギン群における副作用発現頻度は、22% (13/58 例) であった。主な副作用は、浮動性めまい、傾眠及び悪心各 5% (3/58 例) であった。

〈双極性障害における気分エピソードの再発・再燃抑制〉

17.1.10 国内第Ⅱ/Ⅲ相試験(成人)

双極 I 型障害を有する患者(215 例)を対象に、第 1 期(8~16 週間)として非盲検下でラモトリギン 200mg を投与し、第 2 期(26 週間)として、症状が安定した患者を対象にプラセボ対照ランダム化治療中止試験 59)を実施した。主要評価項目である第 2 期開始から治験を中止・脱落するまでの期間(Time to withdrawal from study: TWS)は、下表のとおりであり、イベント発現までの時間は、ラモトリギン群ではプラセボ群と比較して長く、統計学的な有意差が認められた(p=0.010、ログランク検定)。

第Ⅱ/Ⅲ相試験における TWS

71 188 (27)				
	プラセボ群	ラモトリギン群		
評価例数	58 例	45 例		
イベント発現割合	74.1%(43 例)	53.3% (24 例)		
TWS 中央値 [95%信頼区間](日)	67.5 [32.0,127.0]	169.0 [111.0,n/c]		
プラセボ群との比較 ^{注)}		p = 0.010		

n/c:算出不能

注) ログランク検定

第 1 期における副作用発現頻度は、32%(69/215 例)であった。主な副作用は、発疹 6.5%(14/215 例)、頭痛 4.2%(9/215 例)、傾眠 3.7%(8/215 例)、悪心 2.8%(6/215 例)であった。

17.1.11 国内長期投与試験(成人)

第II/III相試験に継続して実施した 52 週間の非盲検長期投与試験において、併用薬により調節した用法及び用量 (50~400mg/日) でラモトリギンを投与した結果は、下表のとおりであった 60,61 。

評価 例数	CGI-S注 1)		HAM-D17 ^{注 2)}		YMRS注3)		
時期	沙贝女人	合計点	変化量	合計点	変化量	合計点	変化量
試験開 始時	92	2.9±1.1	_	9.7±8.0	_	3.0 ± 5.5	_
6週	84	2.2 ± 0.9	-0.7±1.0	4.3 ± 4.9	-4.7±7.2	2.6 ± 4.4	-0.3±5.9
16 週	78	2.1 ± 0.9	-0.7 ± 1.2	5.2 ± 6.0	-3.8 ± 7.5	1.7 ± 3.0	-1.3±6.1
28 週	77	2.1 ± 1.0	-0.7 ± 1.2	4.5 ± 5.1	-4.5 ± 7.7	2.0 ± 5.2	-1.1±5.8
40 週	70	2.1 ± 1.0	-0.6±1.2	4.7 ± 5.5	-3.9 ± 7.7	1.7 ± 4.0	-1.1±6.7
52 週	68	1.8 ± 0.8	-1.0 ± 1.1	3.9 ± 5.3	-4.4 ± 6.9	0.8 ± 1.7	-2.1 ± 6.0
最終評 価時 ^{注 4)}	92	2.1±1.2	-0.8±1.2	5.5±7.3	-4.3±7.2	1.9±5.6	-1.1±7.1

平均值±標準偏差

- 注1) 対象疾患の重症度
- 注2) ハミルトンうつ病評価尺度(17項目)
- 注3) ヤング躁病評価尺度
- 注 4) LOCF(Last Observation Carried Forward)にて欠測値を補完、HAM-D17及びYMRSについては91例

長期投与試験に移行した症例における副作用発現頻度は、21% (19/92 例) であった。主な副作用は、胃腸障害 7.6% (7/92 例) であった (承認時)。

17.3 その他

17.3.1 国内臨床試験における用量の違いによる発疹等の皮膚 障害の発現率 (バルプロ酸ナトリウム併用患者)

試験	症例数	発疹等の皮膚障害の発現例数 (発現率)
承認用量で投与した 第Ⅲ相臨床試験	102	3 (2.9%)
承認用量より高い用量で 投与した国内臨床試験	173	18 (10.4%)

17.3.2 国内臨床試験における皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson 症候群)の発現率

成人及び小児でんかん患者を対象とした第 Π 相及び第 Π 相臨床試験において、547 例中 3 例 (0.5%) に皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群) が認められ、いずれもバルプロ酸ナトリウムを併用し、承認用量(初回用量及びその後の漸増用量)より高い用量を投与した症例であった(成人:335 例中 1 例 (0.3%)、小児:212 例中 2 例 (0.9%)) 64 。[7.1、8.1 参照]

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

Na⁺チャネルを頻度依存的かつ電位依存的に抑制することによって神経膜を安定化させ、グルタミン酸等の興奮性神経 伝達物質の遊離を抑制することにより抗痙攣作用を示すと 考えられている^{65),66)}。

18.2 抗痙攣作用

各種でんかん動物モデルにおいて抗痙攣作用を示すことが 報告されている。

- **18.2.1** マウス及びラットの最大電撃痙攣を抑制する⁶⁷⁾。
- **18.2.2** 薬物(ペンチレンテトラゾール、4-アミノピリジン及 び 6,7-dimethoxy-4-ethyl- β -carboline-3-carboxylate (DMCM))によりマウスに誘発される強直性痙攣を抑制 する $^{67)$ - $^{69)}$ 。
- **18.2.3** ラット及びイヌの海馬における電気刺激誘発後発射を抑制する 70 。
- 18.2.4 扁桃核及び海馬キンドリングラットにおいて、キンドリング発作を抑制し、後発射持続時間を短縮する^{71),72)}。また、扁桃核キンドリングラットにおいてはキンドリングの形成を抑制する⁷²⁾。
- **18.2.5** 各種遺伝的てんかん動物モデル(聴原性発作マウス及びラット、EL マウス、lethargic マウス)のてんかん様発作を抑制する 73 - 76 。

18.2.6 ラットにおける協調性運動障害作用は弱く、治療係数 (協調性運動障害を示す ED_{50} 値/抗痙攣作用の ED_{50} 値の比) は、フェニトインやジアゼパムよりも高い値を示す 74 。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名

ラモトリギン (Lamotrigine)

化学名

3,5-Diamino-6-(2,3-dichlorophenyl)-1,2,4-triazine

分子式

C9H7Cl2N5

分子量

256.09

性 状

白色~微黄白色の粉末である。

構造式

21. 承認条件

医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。

22. 包装

〈ラモトリギン錠小児用 2mg「アメル」〉

140 錠 [14 錠 (PTP) ×10]

〈ラモトリギン錠小児用 5mg「アメル」〉

140 錠 [14 錠 (PTP) ×10]

〈ラモトリギン錠 25mg「アメル」〉

140 錠[14 錠(PTP)×10]

〈ラモトリギン錠 100mg「アメル」〉

140 錠 [14 錠 (PTP) ×10]

23. 主要文献

- 1) Newport DJ, et al. : Pediatrics. 2008; 122 : e223-231
- 2) 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
- 3) 血中濃度(健康成人)(ラミクタール錠: 2008 年 10 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.2.2.2.1)
- 4) 血中濃度(てんかん患者)(ラミクタール錠: 2008 年 10 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.2.2.2)
- 5) Jawad S, et al.: Epilepsy Res. 1987; 1:194-201
- 6) Anderson GD, et al. : Clin Pharmacol Ther. 1996 ; 60 : 145-156
- 7) 社內資料: 生物学的同等性試験 [錠小児用 2mg、錠小児用 5mg、錠 100mg]
- 8) 吸収 (食事の影響) (ラミクタール錠: 2008 年 10 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.6.1.1.2)
- 9) Yuen WC, et al.: Br J Clin Pharmacol. 1988; 26: 242P
- 10) 分布 (ラミクタール錠: 2008 年 10 月 16 日承認、申請資料概要 2.6.4.4.3)
- 11) Magdalou J, et al. : J Pharmacol Exp Ther. 1992: 260: 1166-1173
- 12) Green MD, et al. : Drug Metab Dispos. 1995 ; 23 : 299-302
- 13) 代謝 (ラミクタール錠: 2008 年 10 月 16 日承認、申請資 料概要 2.7.2.2.1.7)
- 14) 排泄 (ラミクタール錠: 2008 年 10 月 16 日承認、申請資 料概要 2.7.2.2.2.1.4)
- 15) Fillastre JP, et al.: Drugs Exp Clin Res. 1993; 19:25–32
- 16) 腎機能障害患者(ラミクタール錠: 2008 年 10 月 16 日承 認、申請資料概要 2.7.2.2.2.3.3)
- 17) Marcellin P, et al. : Br J Clin Pharmacol, 2001 : 51 :
- 18) 肝機能障害患者 (ラミクタール錠: 2008 年 10 月 16 日承 認、申請資料概要 2.7.2.2.2.3.1)
- 19) Posner J, et al. : J Pharm Med. 1991; 1:121-128
- 20) 血中濃度(高齢者)(ラミクタール錠: 2008 年 10 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.6.2.3.5)

- 21) 他剤との併用試験 (バルプロ酸ナトリウム) (ラミクタール錠: 2008 年 10 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.6.2.1.7)
- 22) Ebert U, et al.: Eur J Clin Pharmacol. 2000;56:299-304
- 23) van der Lee MJ, et al. : Clin Pharmacol Ther. 2006 ; 80 : 159-168
- 24) Burger DM, et al. : Clin Pharmacol Ther. 2008; 84: 698-703
- 25) 他剤との併用試験 (リスペリドン) (ラミクタール錠: 2008 年 10 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.6.2.4.4)
- 26) 他剤との併用試験(経口避妊薬)(ラミクタール錠:2008 年10月16日承認、申請資料概要2.7.6.2.4.1)
- 27) 他剤との併用試験(オランザピン)(ラミクタール錠: 2008 年 10 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.2.2.2.4.2, 2.7.6.2.4.2)
- 28) Levy RH, et al.: Ther Drug Monit. 2005; 27:193-198
- 29) Weintraub D, et al.: Arch Neurol. 2005; 62:1432-1436
- 30) Doose DR, et al. : Epilepsia. 2003; 44: 917-922
- 31) Gidal BE, et al. : Epilepsy Res. 2005 ; 64 : 1-11
- 32) Perucca E, et al. : Epilepsy Res. 2003 ; 53 : 47-56
- 33) Majid O, et al.: Br J Clin Pharmacol. 2016; 82: 422-430
- 34) Halász P, et al. : Epilepsia. 2009 ; 50 : 443-453
- 35) Brodie MJ, et al. : Epilepsia. 2005 ; 46 : 1407-1413
- 36) 他剤との併用試験(リチウム)(ラミクタール錠:2008 年10月16日承認、申請資料概要2.7.6.2.4.3)
- 37) Schieber FC, et al.: Hum Psychopharmacol. 2009: 24: 145-152
- 38) In vitro 試験 (ラミクタール錠: 2011 年 7 月 1 日承認、 申請資料概要 2.7.4.6)
- 39) 社内資料:生物学的同等性試験(溶出挙動比較)
- 40) Yamamoto T, et al.: Epilepsy & Seizure Journal of Japan Epilepsy Society. 2014: 7:55-65
- 41) 国際共同第Ⅲ相試験(成人、単剤療法)(ラミクタール 錠:2014年8月29日承認、審査報告書)
- 42) Yasumoto S, et al. : Brain Dev. 2016 ; 38 : 407-413
- 43) 国際共同第Ⅲ相試験(小児、単剤療法)(ラミクタール 錠:2015年9月24日承認、申請資料概要 2.7.6.LAM115377試験)
- 44) Reunanen M, et al. : Epilepsy Res. 1996 ; 23 : 149-155
- 45) 海外第Ⅲ相試験(小児及び成人、単剤療法)(ラミクタール錠:2014年8月29日承認、審査報告書)
- 46) 村崎光邦, 他: 臨床精神薬理. 2008; 11: 117-134
- 47) 国内第Ⅲ相試験(成人、併用療法)(ラミクタール錠: 2008 年 10 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.6.3.1.2)
- 48) 国内第Ⅲ相試験(成人、併用療法)(ラミクタール錠: 2008 年 10 月 16 日承認、審査報告書)
- 49) 大田原俊輔, 他: てんかん研究. 2008; 25: 425-440
- 50) 国内第Ⅲ相試験(小児、併用療法)(ラミクタール錠: 2008 年 10 月 16 日承認、審査報告書)
- 51) Messenheimer J, et al. : Epilepsia. 1994 ; 35 : 113-121
- 52) Schapel GJ, et al. : J Neurol Neurosurg Psychiatry. 1993 : 56 : 448-453
- 53) 海外臨床試験(成人、併用療法)(ラミクタール錠:2008年10月16日承認、申請資料概要2.7.3.3.2.2.1,2.7.6.3.1.5,2.7.6.3.1.6)
- 54) Duchowny M, et al.: Neurology. 1999; 53:1724-1731
- 55) 海外臨床試験(小児、併用療法)(ラミクタール錠:2008年10月16日承認、申請資料概要2.7.6.3.1.8)
- 56) Motte J, et al. : N Engl J Med. 1997 ; 337 : 1807–1812
- 57) 海外臨床試験(小児及び成人、併用療法)(ラミクタール錠: 2008 年 10 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.6.3.1.9)
- 58) Biton V, et al. : Neurology. 2005 ; 65 : 1737-1743
- 59) 小山司, 他: 臨床精神医学. 2011; 40: 369-383
- 60) 国内長期投与試験(成人)(ラミクタール錠:2011年7月1日承認、申請資料概要2.7.4.7,2.7.6 SCA106052 試験)
- 61) 国内長期投与試験(成人)(ラミクタール錠:2011年7月1日承認、審査報告書)
- 62) 厚生労働省医薬食品局:医薬品·医療機器等安全性情報, No.287 (2012)

- 63) 国内臨床試験における皮膚障害の発現率 (ラミクタール 錠: 2008年10月16日承認、申請資料概要2.7.6.3.2.9)
- 64) 国内臨床試験における皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群) の発現率 (ラミクタール錠: 2008 年 10 月 16 日承認、申請資料概要 2.5.5.4)
- 65) Xie X, et al.: Pflügers Arch. 1995; 430: 437-446
- 66) Leach MJ, et al. : Epilepsia. 1986 ; 27 : 490-497
- 67) Miller AA, et al. : Epilepsia. 1986 ; 27 : 483-489
- 68) Cramer CL, et al. : Life Sci. 1994 ; 54 : PL271-275
- 69) Dalby NO, et al. : Epilepsy Res. 1997; 28:63-72
- 70) Wheatley PL, et al. : Epilepsia. 1989 ; 30 : 34-40
- 71) Otsuki K, et al. : Epilepsy Res. 1998 ; 31 : 101-112
- 72) Stratton SC, et al. : Epilepsy Res. 2003 ; 53 : 95-106
- 73) De Sarro G, et al. : Neuropharmacology. 1996; 35: 153-158
- 74) Smith SE, et al. : Epilepsy Res. 1993; 15: 101-111
- 75) Hosford DA, et al. : Epilepsia. 1997; 38: 408-414
- 76) 遺伝的てんかんモデル動物での評価(ELマウス)(ラミ クタール錠: 2008 年 10 月 16 日承認、申請資料概要 2.6.2.2.1.4

24. 文献請求先及び問い合わせ先

共和薬品工業株式会社 お問い合わせ窓口 〒 530-0005 大阪市北区中之島 3-2-4

0120-041-189 FAX 06-6121-2858

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

共和薬品工業株式会社