

**2026年3月改訂(第4版)
*2025年10月改訂

日本標準商品分類番号
871139、871179

貯法：室温保存
有効期間：3年

抗てんかん剤

ラモトリギン製剤

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」

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 参照]
- 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

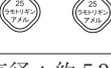
3.1 組成

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	沈降炭酸カルシウム、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、デンプン、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、ケイ酸マグネシウムアルミニウム水合物、バニリン、エチルバニリン、プロピレングリコール、香料	沈降炭酸カルシウム、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、デンプン、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水合物、バニリン、エチルバニリン、プロピレングリコール、香料
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	沈降炭酸カルシウム、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、ケイ酸マグ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、香料、ステアリン酸マグネシウム	沈降炭酸カルシウム、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、ケイ酸マグ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、香料、ステアリン酸マグネシウム

3.2 製剤の性状

販売名	剤形・色	外形・大きさ等	識別コード
ラモトリギン錠小児用 2mg「アメル」	素錠	  	Kw L2
	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
ラモトリギン錠小児用 5mg「アメル」	素錠		Kw L5
	白色	長径：約 8.0mm 短径：約 4.0mm 厚さ：約 2.6mm 質量：約 103.0mg	
ラモトリギン錠 25mg「アメル」	素錠		25 ラモトリギン アメル
	白色	直径：約 5.3mm 厚さ：約 2.0mm 質量：約 63.3mg	
ラモトリギン錠 100mg「アメル」	素錠		100 ラモトリギン アメル
	白色	直径：約 8.4mm 厚さ：約 3.2mm 質量：約 253.0mg	

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、1～2 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 100～200mg 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、1～2 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 200～400mg 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）

本剤と併用する薬剤の種類	併用療法		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）
	6.2 バルプロ酸ナトリウムを併用する場合	6.3 バルプロ酸ナトリウムを併用しない場合 ^{注1)}	
1・2 週目	25mg を隔日投与	50mg/日（1 日 1 回投与）	25mg/日（1 日 1 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）	50mg/日（1 日 1 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。	5 週目は 100mg/日（1 日 1 回又は 2 回に分割して投与） その後 1～2 週間毎に最大 100mg/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）	100～200mg/日（最大 400mg/日） （1 日 1 回又は 2 回に分割して投与） （増量は 1 週間以上の間隔をあけて最大 100mg/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]

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、1～2 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 1～10mg/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、1~2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^{注2)}を併用する場合は1日1~5mg/kgとし、本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤^{注2)}を併用していない場合は1日1~3mg/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、1~2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5~15mg/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）

本剤と併用する薬剤の種類	併用療法				6.4 単剤療法の場合（定型欠神発作に用いる場合）
	6.5 バルプロ酸ナトリウムを併用する場合	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	6.6.2 6.6.1以外の薬剤 ^{注3)} を併用する場合	
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。

維持用量	1~5mg/kg/日 (最大200mg/日) (1日2回に分割して投与)	1~3mg/kg/日 (最大200mg/日) (1日2回に分割して投与)	5~15mg/kg/日 (最大400mg/日) (1日2回に分割して投与)	1~3mg/kg/日 (最大200mg/日) (1日2回に分割して投与)	1~10mg/kg/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）

本剤と併用する薬剤の種類	併用療法			6.1 単剤療法の場合
	6.2 バルプロ酸ナトリウムを併用する場合	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	
1・2週目	25mgを隔日投与	50mg/日（1日1回投与）	25mg/日（1日1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）	50mg/日（1日1回又は2回に分割して投与）	
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）	100mg/日（1日1回又は2回に分割して投与）	
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週間以上の間隔をあけて最大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）（増量は1週間以上の間隔をあけて最大100mg/日ずつ）	200mg/日（最大400mg/日）（1日1回又は2回に分割して投与）（増量は1週間以上の間隔をあけて最大100mg/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]

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せず本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤を併用した時は約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も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 小児て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]

〈各種てんかんの治療〉

- **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。自動車の運転等危険を伴う機械操作の適否は、関連学会の留意事項¹⁾を十分理解の上、医師が慎重に判断し、危険を伴う機械操作を行う場合には十分な注意が必要であることを適切に患者に指導すること。また、眠気等があらわれた場合には、自動車の運転等危険を伴う機械の操作に従事しないよう、患者に指導すること。
- 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。

〈双極性障害における気分エピソードの再発・再燃抑制〉

****8.7 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。**

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、自殺念慮のある患者

[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~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⁺チャンネル電流を抑制し、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²⁾。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
バルプロ酸ナトリウム [7.2, 7.3, 16.7.1, 16.7.2 参照]	本剤の消失半減期が約2倍延長するとの報告がある。	肝におけるグルクロン酸抱合が競合する。
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, 7.3, 16.7.1, 16.7.2 参照]	本剤の血中濃度が低下する。	肝における本剤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した場合に本剤の血中濃度が低下したとの報告がある。本剤維持用量投与中にアタザナビルとリトナビル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。	肝における本剤のグルクロン酸抱合が促進される。
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

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
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
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ジオール・レボノルゲストレル配合剤との併用において、以下の報告がある。 1) 本剤の血中濃度が減少したとの報告があるので、本剤維持用量投与中に経口避妊薬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。 2) レボノルゲストレルの血中濃度が減少し、血中卵胞ホルモン（FSH）及び黄体形成ホルモン（LH）が上昇し、エストラジオールが僅かに上昇したとの報告がある。	1) 肝における本剤のグルクロン酸抱合が促進される。 2) 機序不明

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。薬剤性過敏症候群の徴候又は症状³⁾は遅発性に発現する。薬剤性過敏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

	5%以上	1～5%未満	1%未満	頻度不明
全身症状			発熱、疲労、疼痛	
精神神経系	傾眠（15%）、めまい	頭痛、不眠、不安・焦燥・興奮、てんかん発作回数の増加	易刺激性、運動障害、失調、振戦、幻覚、眼振、攻撃性	平衡障害、チック、錯乱、パーキンソン症状の悪化、錐体外路症状、舞蹈病アテトーゼ、悪夢
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		白血球減少、好中球減少、貧血	血小板減少、リンパ節症	低ガンマグロブリン血症、偽リンパ腫
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 倍量により眼振、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 25～200mg を単回経口投与した時、投与後 1.7～2.5 時間で Cmax に達し、T_{1/2} は約 31～38 時間であった。Cmax 及び AUC_{0-∞} 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⁴⁾。

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)	AUC _{0-∞} (μg·hr/mL)	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

平均値±標準偏差

16.1.2 てんかん患者

成人て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9.6μg/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2.2μg/mLであった⁵⁾。

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⁵⁾。

表2 成人患者における血中濃度

併用薬剤			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)
バルプロ酸ナトリウム	ラモトリギンのグルクロン酸抱合を誘導する薬剤 ^{注1)}	ラモトリギンとの薬物相互作用が明らかでない抗てんかん薬			
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			ラモトリギン維持用量 (mg/kg/日)	患者数 (サンプル数)	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	ラモトリギンのグルクロン酸抱合を誘導する薬剤 ^{注1)}	ラモトリギンとの薬物相互作用が明らかでない抗てんかん薬			
併用	非併用	併用又は非併用	1~3	18 (45)	3.85 (1.07~11.38)
	併用	併用又は非併用	1~5	48 (101)	2.32 (0.29~5.91)
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⁶⁾ (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⁷⁾。

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「アメル」及びラモトリギン錠小児用5mg「アメル」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)~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⁸⁾。

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

	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±S.D., n=19)

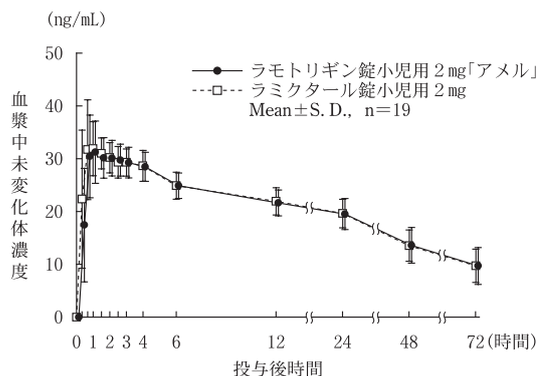


図1 血漿中未変化体濃度 (生物学的同等性、水あり、少量の水でそのまま咀嚼せずに服用)

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±S.D., n=18)

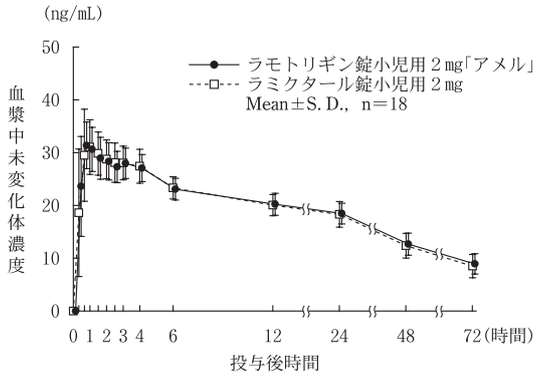


図2 血漿中未変化体濃度 (生物学的同等性、水あり、咀嚼後、少量の水で服用)

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 ± S.D., n = 20)

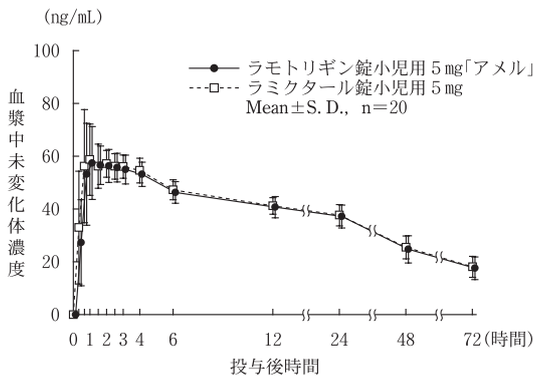


図3 血漿中未変化体濃度 (生物学的同等性、水あり、少量の水でそのまま咀嚼せずに服用)

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

	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 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 ± S.D., n = 19)

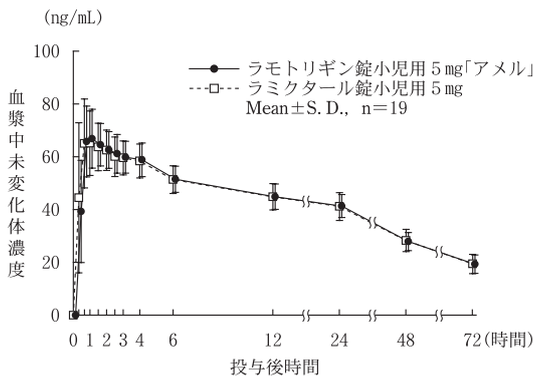


図4 血漿中未変化体濃度 (生物学的同等性、水あり、咀嚼後、少量の水で服用)

〔ラモトリギン錠 100mg「アメル」〕

ラモトリギン錠 100mg「アメル」とラミクタール錠 100mg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 100mg) 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) ~ 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⁸⁾。

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)

	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 ± S.D., n = 23)

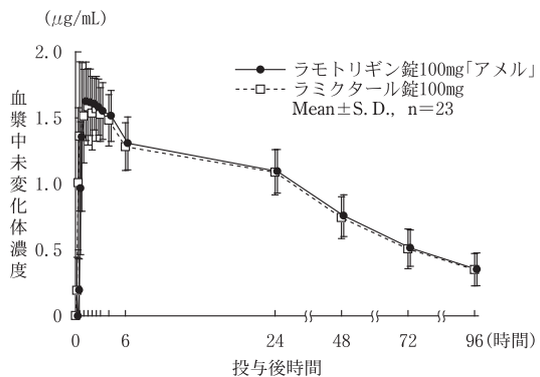


図5 血漿中未変化体濃度 (生物学的同等性、水あり、少量の水でそのまま咀嚼せずに服用)

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」	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 ± S.D., n = 23)

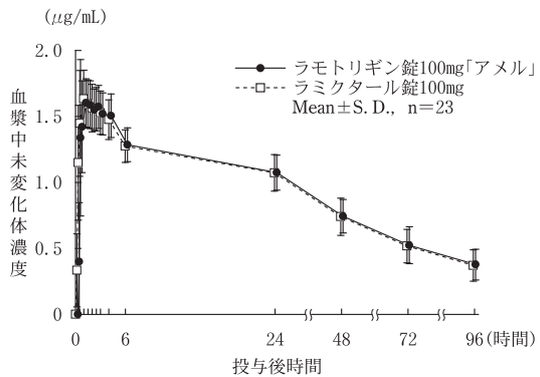


図6 血漿中未変化体濃度 (生物学的同等性、水あり、咀嚼後、少量の水で服用)

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 T_{max} は遅延したが、AUC に有意な差を認めなかった⁹⁾ (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¹⁰⁾ (外国人データ)。

16.3 分布

*In vitro*でのラモトリギン (1~10 µg/mL) のヒト血漿蛋白結合率は 53.1~56.2% であった¹¹⁾。

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¹⁴C-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¹²⁾⁻¹⁴⁾。[10. 参照]

16.5 排泄

健康成人 6 例に¹⁴C-ラモトリギン 240mg (15 µCi) 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 (5~10%) 及びラモトリギン-N2-メチル体 (0.14%) の順であった¹⁵⁾ (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 µmol/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^{16),17)} (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 C_{max} 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 C_{max} 及び T_{max} 以外のパラメータに差がみられ、AUC_{0-∞} 及び T_{1/2} 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^{18),19)} (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

	健康被験者 (対照群) (12 例)	中等度 肝硬変患者 (12 例)	重度肝硬変患者	
			腹水なし (7 例)	腹水あり (5 例)
Child-Pugh 分類	-	A	B	C
C _{max} (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)
T _{max} (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 C_{max}、AUC_{0-∞}、T_{1/2} 及び CL/F の平均値 (標準偏差) は各々 2.35 (0.40) µg/mL、93.8 (21.0) µg·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 C_{max}、AUC_{0-∞}、T_{1/2} 及び CL/F の平均値 (標準偏差)、各々 2.45 (0.18) µg/mL、117.30 (24.61) µg·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^{4),20),21)} (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 レベチラセタム ペランパネル 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較し、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、CL_t/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、その有効濃度を維持していた²²⁾ (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

ラモトリギン投与量	例	C _{max} (µg/mL)	C _{min} (µg/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)	AUC _{0-∞} (µg·hr/mL)	CL _t /F (mL/min/kg)	V _d /F (L/kg)
50mg	18	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		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

平均値 ± 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²³⁾ (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²⁴⁾ (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 (100mg) とアタザナビル (300mg)、リトナビル (100mg) の 3 剤を併用投与した時のラモトリギンの AUC、C_{max} は、ラモトリギン (100mg) を単回投与した時と比較してそれぞれ 32%、6% 低下した²⁵⁾ (外国人データ)。[10.2 参照]

(5) リスベリドン

健康成人を対象とした試験において、ラモトリギン(400mg/日)の反復投与はリスベリドン単回投与時(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。リスベリドン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。ラモトリギン単回投与例では傾眠の報告はなく、リスベリドン単回投与では20例中1例に傾眠がみられた²⁶⁾(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 μ g 及びレボノルゲストレル 150 μ g 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 AUC₀₋₂₄ 及び C_{max} はラモトリギンの単回投与時のそれぞれ 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。経口避妊薬休業期間(7日間)では、ラモトリギンの血中濃度が徐々に上昇し、休業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 AUC₀₋₂₄ 及び C_{max} は経口避妊薬単回投与時のそれぞれ 81%及び 88%であった。一方、エチニルエストラジオールの AUC₀₋₂₄ は経口避妊薬単回投与時の 93%であったが、C_{max} に違いはみられなかった²⁷⁾(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 AUC₀₋₂₄ 及び C_{max} はラモトリギン単回投与時のそれぞれ 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 AUC₀₋₂₄ 及び C_{max} の幾何平均値はオランザピン単回投与時と同程度であった²⁸⁾(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(150~500mg/日)とゾニサミド(200~400mg/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²⁹⁾。^[6.、7.2 参照]

(9) ガバペンチン

ラモトリギン単回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³⁰⁾(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:400mg/日)との併用はラモトリギンの定常状態時の AUC、C_{min}、C_{max} に影響を与えなかった³¹⁾(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(1000~4000mg/日)との併用は、相互の薬物動態に影響を与えなかった^{32)、33)}(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³⁴⁾(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、400mg/日)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³⁵⁾(外国人データ)。^[6.、7.2 参照]

(14) プレガバリン

ラモトリギン(100~600mg/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³⁶⁾(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回投与(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²³⁾(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回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³⁷⁾(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 100~400mg/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 10~30mg/日を併用投与した時、ラモトリギンの C_{max} 及び AUC は約 10%低下した³⁸⁾(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³⁹⁾。

16.8 その他

ラモトリギン錠 25mg「アメル」について、「含量が異なる経口固形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 100mg「アメル」を標準剤としたとき、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⁴⁰⁾。

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^{41)、42)}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%信頼区間]
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]
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^{43)、44)}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 日 1~10mg/kg、最大 200mg 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^{45),46)} 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)^{47)~49)} 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。

投与群	症例数	最終全般改善度						検定 Wilcoxon
		著明 改善	改善	やや 改善	不変	悪化	判定 不能	
ラモトリギン 群	87	10 (11%)	20 (23%)	16 (18%)	26 (30%)	12 (14%)	3 (3%)	p = 0.0119
プラセボ 群	89	8 (9%)	13 (15%)	9 (10%)	34 (38%)	23 (26%)	2 (2%)	

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
	プラセボ 群	66	6	12	7	20	20	1	18 (27%)
強直間代 発作	ラモトリギン 群	7	0	3	2	1	1	0	3 (43%)
	プラセボ 群	11	1	1	1	7	1	0	2 (18%)
Lennox-Gastaut 症候群の 全般発作	ラモトリギン 群	11	1	3	3	2	2	0	4 (36%)
	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)^{50),51)} 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 1~5mg/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 1~3mg/kg/日)、バルプロ酸ナトリウム非併用患者には約 5~15mg/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。

投与群	症例数	最終全般改善度						検定 Wilcoxon
		著明 改善	改善	やや 改善	不変	悪化	判定 不能	
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%)	

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
	ゾニサミド 群	39	3	11	9	8	6	2	14 (36%)
強直間代 発作	ラモトリギン 群	17	3	9	1	2	1	1	12 (71%)
	ゾニサミド 群	12	0	1	3	4	4	0	1 (8%)
Lennox-Gastaut 症候群の 全般発作	ラモトリギン 群	33	3	11	8	6	4	1	14 (42%)
	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^{52)~54)} 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^{55),56)} 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^{57),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 (2~55 歳) に対する Add-on 投与による二重盲検並行群間比較試験⁵⁹⁾ 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、2~12 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、2~12 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⁶⁰⁾ 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

	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^{61),62)}。

評価時期	例数	CGI-S ^{注1)}		HAM-D17 ^{注2)}		YMRS ^{注3)}	
		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

平均値±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)

承認用量 (初回用量及びその後の漸増用量) より高い用量で投与した国内臨床試験 (バルプロ酸ナトリウム併用患者) での発疹等の皮膚障害の発現率は 10.4% (18/173 例) であったのに対し、バルプロ酸ナトリウム併用患者において承認用量で投与した第Ⅲ相臨床試験では 2.9% (3/102 例) であった^{63),64)}。[7.1、8.1 参照]

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

成人及び小児てんかん患者を対象とした第Ⅱ相及び第Ⅲ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%))⁶⁵⁾。[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^{66),67)}。

18.2 抗痙攣作用

各種て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⁶⁸⁾。

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⁶⁸⁾⁻⁷⁰⁾。

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⁷¹⁾。

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^{72),73)}。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⁷³⁾。

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⁷⁴⁾⁻⁷⁷⁾。

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 ED₅₀ 値/抗痙攣作用の ED₅₀ 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⁷⁵⁾。

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

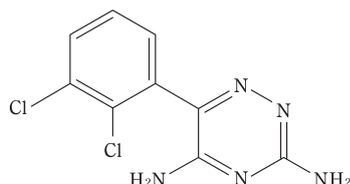
分子量

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) 日本てんかん学会：抗てんかん発作薬を服用しているてんかんのある人において、自動車運転や危険を伴う機械操作を行う際の留意事項 (2026年3月17日)
- 2) Newport DJ, et al. : Pediatrics. 2008 ; 122 : e223-231
- 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) 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)
- 5) 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)
- 6) Jawad S, et al. : Epilepsy Res. 1987 ; 1 : 194-201
- 7) Anderson GD, et al. : Clin Pharmacol Ther. 1996 ; 60 : 145-156
- 8) 社内資料：生物学的同等性試験 [錠小児用 2mg、錠小児用 5mg、錠 100mg]
- 9) 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)
- 10) Yuen WC, et al. : Br J Clin Pharmacol. 1988 ; 26 : 242P
- 11) 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)
- 12) Magdalou J, et al. : J Pharmacol Exp Ther. 1992 ; 260 : 1166-1173
- 13) Green MD, et al. : Drug Metab Dispos. 1995 ; 23 : 299-302
- 14) 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)
- 15) 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)
- 16) Fillastre JP, et al. : Drugs Exp Clin Res. 1993 ; 19 : 25-32
- 17) 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)
- 18) Marcellin P, et al. : Br J Clin Pharmacol. 2001 ; 51 : 410-414
- 19) 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)
- 20) Posner J, et al. : J Pharm Med. 1991 ; 1 : 121-128
- 21) 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)
- 22) 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)
- 23) Ebert U, et al. : Eur J Clin Pharmacol. 2000 ; 56 : 299-304
- 24) van der Lee MJ, et al. : Clin Pharmacol Ther. 2006 ; 80 : 159-168
- 25) Burger DM, et al. : Clin Pharmacol Ther. 2008 ; 84 : 698-703
- 26) 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)
- 27) 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)
- 28) 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)
- 29) Levy RH, et al. : Ther Drug Monit. 2005 ; 27 : 193-198
- 30) Weintraub D, et al. : Arch Neurol. 2005 ; 62 : 1432-1436
- 31) Dooze DR, et al. : Epilepsia. 2003 ; 44 : 917-922
- 32) Gidal BE, et al. : Epilepsy Res. 2005 ; 64 : 1-11
- 33) Perucca E, et al. : Epilepsy Res. 2003 ; 53 : 47-56
- 34) Majid O, et al. : Br J Clin Pharmacol. 2016 ; 82 : 422-430
- 35) Halász P, et al. : Epilepsia. 2009 ; 50 : 443-453
- 36) Brodie MJ, et al. : Epilepsia. 2005 ; 46 : 1407-1413
- 37) 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)
- 38) Schieber FC, et al. : Hum Psychopharmacol. 2009 ; 24 : 145-152
- 39) *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)
- 40) 社内資料：生物学的同等性試験 (溶出挙動比較)
- 41) Yamamoto T, et al. : Epilepsy & Seizure Journal of Japan Epilepsy Society. 2014 ; 7 : 55-65
- 42) 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)
- 43) Yasumoto S, et al. : Brain Dev. 2016 ; 38 : 407-413
- 44) 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)
- 45) Reunanen M, et al. : Epilepsy Res. 1996 ; 23 : 149-155
- 46) 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)
- 47) 村崎光邦, 他：臨床精神薬理. 2008 ; 11 : 117-134
- 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、申請資料概要 2.7.6.3.1.2)
- 49) 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)
- 50) 大田原俊輔, 他：てんかん研究. 2008 ; 25 : 425-440
- 51) 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)
- 52) Messenheimer J, et al. : Epilepsia. 1994 ; 35 : 113-121
- 53) Schapel GJ, et al. : J Neurol Neurosurg Psychiatry. 1993 ; 56 : 448-453
- 54) 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)
- 55) Duchowny M, et al. : Neurology. 1999 ; 53 : 1724-1731
- 56) 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)
- 57) Motte J, et al. : N Engl J Med. 1997 ; 337 : 1807-1812
- 58) 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)
- 59) Biton V, et al. : Neurology. 2005 ; 65 : 1737-1743
- 60) 小山司, 他：臨床精神医学. 2011 ; 40 : 369-383
- 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、申請資料概要 2.7.4.7, 2.7.6.SCA106052 試験)
- 62) 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)

- 63) 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)
- 64) 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）
- 65) 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）
- 66) Xie X, et al. : Pflügers Arch. 1995 ; 430 : 437-446
- 67) Leach MJ, et al. : Epilepsia. 1986 ; 27 : 490-497
- 68) Miller AA, et al. : Epilepsia. 1986 ; 27 : 483-489
- 69) Cramer CL, et al. : Life Sci. 1994 ; 54 : PL271-275
- 70) Dalby NO, et al. : Epilepsy Res. 1997 ; 28 : 63-72
- 71) Wheatley PL, et al. : Epilepsia. 1989 ; 30 : 34-40
- 72) Otsuki K, et al. : Epilepsy Res. 1998 ; 31 : 101-112
- 73) Stratton SC, et al. : Epilepsy Res. 2003 ; 53 : 95-106
- 74) De Sarro G, et al. : Neuropharmacology. 1996 ; 35 : 153-158
- 75) Smith SE, et al. : Epilepsy Res. 1993 ; 15 : 101-111
- 76) Hosford DA, et al. : Epilepsia. 1997 ; 38 : 408-414
- 77) 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

大阪市北区中之島3-2-4