**2025年11月改訂(第5版) *2024年10月改訂(第4版)

> **貯** 法:室温保存 有効期間:36ヵ月

持効性抗精神病剤

ハロペリドールデカン酸エステル注射液 劇薬、処方箋医薬品^{注)}

50 mg 100 mg 承認番号 16200AMZ00997000 16200AMZ00998000 販売開始 1987年9月 1987年9月

日本標準商品分類番号

871179

ハロマンス[®]注50mg ハロマンス[®]注100mg

HALOMONTH®

注)注意-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 昏睡状態の患者 [昏睡状態が悪化するおそれがある。]
- 2.2 バルビツール酸誘導体等の中枢神経抑制剤の強い影響 下にある患者 [中枢神経抑制作用が増強される。]
- 2.3 重症の心不全患者 [心筋に対する障害作用や血圧降下が報告されている。]
- 2.4 パーキンソン病又はレビー小体型認知症のある患者[錐体外路症状が悪化するおそれがある。]
- 2.5 本剤の成分又はブチロフェノン系化合物に対し過敏症 の患者
- 2.6 アドレナリン (アドレナリンをアナフィラキシーの救 急治療、又は歯科領域における浸潤麻酔もしくは伝達麻 酔に使用する場合を除く)、クロザピンを投与中の患者 [10.1 参照]
- 2.7 妊婦又は妊娠している可能性のある女性 [9.5 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

	販	売	名	ハロマンス注50 mg	ハロマンス注100 mg
	有効成分		分	カロペリド ルゴカン動す	(1アンプル1 mL中) ハロペリドールデカン酸エ ステル141.04 mg(ハロペ リドールとして100 mg)
添加剤 ベンジルアルコ		ベンジルアルコール	15 mg、ゴマ油適量		

3.2 製剤の性状

	販	豆 売 名 ハロマンス注50 mg		ハロマンス注50 mg	ハロマンス注100 mg		
	剤	Ŧ	形	アンプル注射剤			
色・性状 アンプル内容物は微黄色~淡黄褐色澄明の油液				色~淡黄褐色澄明の油液			

4. 効能又は効果 統合失調症

6. 用法及び用量

ハロペリドールとして、通常1回量50~150 mgを4週間隔で筋肉内投与する。

投薬量、注射間隔は症状に応じて適宜増減ならびに間隔を調節する。なお、初回用量は、経口ハロペリドールの1日用量の10~15倍を目安とし、可能な限り少量より始め、100 mgを超えないものとする。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤は、抗精神病薬の長期投与が必要な慢性精神病患者に使用するものである。本剤を用いる場合は、過去の治療で抗精神病薬の投与により症状が安定した患者に投与することが望ましい。現在ハロペリドール以外の抗精神病薬を使用している場合は、ハロペリドールに対する予期しない副作用が起こる可能性を防ぐために、まず、経口ハロペリドールを投与した後、本剤に切り替える。
- 8.2 本剤の投与にあたっては、本剤が持効性製剤であることを考慮して、初回用量は患者の既往歴、病状、過去の抗精神病薬への反応に基づいて決める。できるだけ低用量より始め、必要に応じ漸増することが望ましい。投与初期に用量の不足による精神症状の再発の可能性も考えられるが、

その場合には原則として、本剤以外のハロペリドール製剤 の追加が望ましい。また、次回投与時にはその間の十分な 臨床観察を参考に用量調節を行う必要がある。

- 8.3 本剤による副作用の種類はハロペリドール製剤のそれと同様のものであるが、本剤が持効性製剤であり、直ちに薬物を体外に排除する方法がないため、副作用の予防、副作用発現時の処置、過量投与等について十分留意する必要がある。[11.、13.参照]
- 8.4 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など 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。
- 8.5 本剤は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。[11.1.3 参照]
- 8.6 本剤を増量する場合は慎重に行うこと。本剤の急激な増量により悪性症候群が起こることがある。[9.1.5、11.1.1 参照]

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

- 9.1 合併症・既往歴等のある患者
 - 9.1.1 心・血管疾患、低血圧、又はこれらの疑いのある患者 一過性の血圧降下があらわれることがある。
 - 9.1.2 QT延長を起こしやすい患者 低カリウム血症のある患者等では、QT延長が発現するお それがある。[10.2、11.1.2 参照]
 - 9.1.3 てんかん等の痙攣性疾患、又はこれらの既往歴のある患者

痙攣閾値を低下させることがある。

- 9.1.4 甲状腺機能亢進状態にある患者 錐体外路症状が起こりやすい。
- 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、 脳に器質的障害のある患者

悪性症候群が起こりやすい。[8.6、11.1.1 参照]

- 9.1.6 高温環境下にある患者 高熱反応が起こるおそれがある。体温調節中枢を抑制す
- 9.1.7 不動状態、長期臥床、肥満、脱水状態等の患者 肺塞栓症、静脈血栓症等の血栓塞栓症が報告されている。

[11.1.8 参照] 9.3 肝機能障害患者

るため。

血中濃度が上昇するおそれがある。

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、投与しないこと。本剤は動物実験(ラット、ウサギ)で催奇形性作用は認められていないが、胎児死亡率、新生児死亡率の増加が認められている。類似化合物(ハロペリドール)で催奇形性を疑う症例及び動物実験で口蓋裂(マウス)、脳奇形(ハムスター)等の催奇形性及び着床数の減少、胎児吸収の増加(マウス)、流産率の上昇(ラット)等の胎児毒性が報告されている。また、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。[2.7 参照]

9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。動物実験 (ラット) で乳汁中への移行がみられており、また、類似化合物 (ハロペリドール) でヒト母乳中へ移行し、哺乳中の児の血中に検出されたと報告されている。

9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

少量から投与を開始するなど患者の状態を観察しながら慎 重に投与すること。錐体外路症状等の副作用があらわれや すい。

10. 相互作用

ハロペリドールは主としてCYP2D6及びCYP3A4で代謝される。 [16.4 参照]

10.1 併用禁忌 (併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
アドレナリン (アナフィラキシーの 救急治療、又は歯科領 域における浸潤麻酔も しくは伝達麻酔に使用 する場合を除く) ボスミン [2.6 参照]	アドレナリンの作用を 逆転させ、重篤な血圧 降下を起こすことがあ る。	アドレナリンはアド レナリン作動性 α 、 β -受容体の刺激剤で あり、本剤の α -受容 体遮断作用により、 β -受容体刺激作用が 優位となり、血圧降 下作用が増強される。
クロザピン クロザリル [2.6 参照]	クロザピンは原則単剤 で使用し、他の抗精神 病薬とは併用しないこ ととされている。本剤 は半減期が長いため、 本剤が体内から消失す るまでクロザピンを投 与しないこと。	本剤が血中から消失 するまでに時間を要 する。

10.2 併用注意(併用に注意すること)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
中枢神経抑制剤 バルビツール酸誘導 体等	中枢神経抑制作用が増 強することがあるので、 減量するなど注意する こと。	本剤及びこれらの薬 剤の中枢神経抑制作 用による。
アルコール	相互に作用を増強する ことがある。	アルコールは中枢神 経抑制作用を有する。
リチウム	類似化合物 (ハロベリドール) で、リチウ電 との併用により、心電 図変化、重症の錐体外 路症状、持続性の少悪 性症候群、非可ごとが 報告察を起こすことが 報告察をれていに行いるの、このような症状があら中 止すること。	機序は不明であるが、 併用による抗ドバミン作用の増強等が考えられている。
抗コリン作用を有する 薬剤 抗コリン作動性抗 パーキンソン剤 フェノチアジン系化 合物 三環系抗うつ剤等	腸管麻痺等の抗コリン系の副作用が強くあらわれることがある。また、類似化合物(ハロペリドール)で精神症状が悪化したとの報告がある。	併用により抗コリン 作用が強くあらわれる。
抗ドパミン作用を有す る薬剤 ベンザミド系薬剤 メトクロプラミド スルピリド チアプリド等 ドンペリドン等	内分泌機能異常、錐体 外路症状が発現するこ とがある。	併用により抗ドパミン作用が強くあらわれる。
タンドスピロンクエン 酸塩	錐体外路症状を増強す るおそれがある。	$タンドスピロンクエン酸塩は弱い抗ドパミン (D_2) 作用を有する。$
ドパミン作動薬 レボドパ製剤 ブロモクリプチンメ シル酸塩等	これらの薬剤のドパミン作動薬としての作用 が減弱することがある。	ドパミン作動性神経 において、作用が拮 抗することによる。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
MAO阻害剤 セレギリン塩酸塩 サフィナミドメシル 酸塩等	MAO阻害剤の作用が 減弱するおそれがある。	本剤はドパミン作動 系に対する抑制作用 をもつ。
薬物代謝酵素(主に CYP3A4)を誘導する 薬剤 カルバマゼピン リファンピシン等	本剤の作用が減弱する ことがある。	薬物代謝酵素誘導作 用により、ハロペリ ドールの血中濃度が 低下する。
CYP3A4を阻害する薬 剤 イトラコナゾール等 CYP2D6を阻害する薬 剤	本剤の作用が増強し、 副作用が発現するおそ れがある。	薬物代謝酵素阻害作 用により、ハロペリ ドールの血中濃度が 上昇する。
キニジン プロメタジン クロルプロマジン等		
QT延長を起こすこと が知られている薬剤 [9.1.2、11.1.2 参照]	QT延長があらわれる おそれがある。	QT延長作用が増強 するおそれがある。
アドレナリン含有歯科 麻酔剤 リドカイン・アドレ ナリン	重篤な血圧降下を起こ すことがある。	アドレナリンはアドレナリンはアドレナリン作動性 α 、 β -受容体の刺激 α -受容体の刺 α -受容体運新作用制設作用により、 β -受容となり、血管で作用が増強されずある。

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 行うこと。[8.3 参照]

11.1 重大な副作用

11.1.1 悪性症候群 (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、それにひきつづ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や、筋強剛を伴う嚥下困難から嚥下性肺炎が発現することがある。

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。[8.6、9.1.5 参照]

11.1.2 心室細動、心室頻拍 (頻度不明)

心室細動、心室頻拍(Torsade de pointesを含む)、QT延 長があらわれることがある。[9.1.2、10.2 参照]

11.1.3 麻痺性イレウス (0.1%未満)

腸管麻痺(食欲不振、悪心・嘔吐、著しい便秘、腹部の膨満あるいは弛緩及び腸内容物のうっ滞等の症状)をきたし、麻痺性イレウスに移行することがあるので、腸管麻痺があらわれた場合には、投与を中止すること。なお、この悪心・嘔吐は本剤の制吐作用により不顕性化することもあるので注意すること。[8.5 参照]

11.1.4 遅発性ジスキネジア (0.1%未満)

長期投与により、遅発性ジスキネジア (口周部の不随意 運動、四肢の不随意運動等を伴うことがある。) が発症す ることがある。抗パーキンソン剤を投与しても、症状が 軽減しない場合があるので、このような症状があらわれ た場合には、本剤の投与継続の必要性を、他の抗精神病 薬への変更も考慮して慎重に判断すること。

11.1.5 抗利尿ホルモン不適合分泌症候群 (SIADH) (頻度 不明)

低ナトリウム血症、低浸透圧血症、尿中ナトリウム排泄量の増加、高張尿、痙攣、意識障害等を伴う抗利尿ホルモン不適合分泌症候群(SIADH)があらわれることがあるので、このような場合には投与を中止し、水分摂取の制限等、適切な処置を行うこと。

11.1.6 無顆粒球症(頻度不明)、**白血球減少**(0.1%未満)、 **血小板減少**(頻度不明)

11.1.7 横紋筋融解症 (頻度不明)

筋肉痛、脱力感、CK上昇、血中及び尿中ミオグロビン上 昇等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。また、横紋筋融解症による急性腎障害の発 症に注意すること。

11.1.8 肺塞栓症、深部静脈血栓症 (頻度不明)

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。[9.1.7 参照]

11. 1.9 肝機能障害 $(0.1\sim5\%未満)$ 、**黄疸** (頻度不明) AST、ALT、 γ -GTP、ALP、ビリルビン等の上昇を伴う 肝機能障害、黄疸があらわれることがある。

11.2 その他の副作用

• .	10 - Фанти			
	5%以上	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
循 環 器		心電図異常(心室 性期外収縮等)、動 性期外収縮等)、動 悸、頻脈、徐脈、 血圧降下、血圧上 昇、胸内苦悶感		
肝 臓		肝機能異常 (AST、 ALT、 γ-GTP、 ALP、LDH、ビリ ルビン等の上昇)		
錐体外路 症 状 ^{注)}	パーキン 症筋 寒 、	ジスキネジア (口 周意運動等)、学性斜 随意運動等)、学性斜 頭、運動等 (室・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ の の の を ・ の を り を ・ を ・ の を り を り を り を り を り を り を り を り を り を		
眼		眼の調節障害	霧視、視 覚 異 常 (目のチカチカ等)	
過敏症		発疹	光線過敏 症、そう 痒感	蕁麻疹、 血管喉 腫(喉 腫、 浮腫)
血 液		白血球・顆粒球増 加	白血球減 少、貧血、 血沈の亢 進	
消化器		食欲不振、口渴、 悪心・嘔吐、胃不 快感、便秘、下痢	腹痛、食 欲亢進、 腹部膨満 感	
内分泌		体重増加、体重減 少、月経異常	乳汁分泌、 インポテ ンス	持続勃起、 女性化乳 房、 高プロラクチン血症
呼吸器			呼吸困難	喉頭攣縮
精 神 経 系		不安・焦燥感、興 奮・易刺激性、頭 痛・頭重、睡眠障 害、眠気、抑うつ、 脳波異常、傾眠	緊張、離 人感 意 為 以	
注射部位	注射局所の反応 (発赤、腫脹、 疼痛、硬結等)			
その他	脱力感・倦怠感、 めまい・ふらつ き・立ちくらみ	発汗、発熱、鼻閉、 排尿障害、のぼせ、 浮腫、CK上昇、高 脂血症	BUN上昇、 尿糖の陽 性化、無 動	尿閉、低 体温

注): 異常が認められた場合には、必要に応じて抗パーキンソン剤投 与など適切な処置を行うこと。 発現頻度は使用成績調査を含む。

13. 過量投与

13.1 症状

主な症状は、低血圧、過度の鎮静、重症の錐体外路症状(筋

強剛、振戦、ジストニア症状)等である。また、呼吸抑制及 び低血圧を伴う昏睡状態や心電図異常(Torsade de pointes を含む)があらわれることがある。[8.3 参照]

13.2 処置

低血圧や循環虚脱があらわれた場合には、輸液、血漿製剤、アルブミン製剤、ノルアドレナリン等の昇圧剤(アドレナリンは禁忌)等の投与により血圧の確保等の処置を行う。 重症の錐体外路症状に対しては、抗パーキンソン剤を投与する。[8.3 参照]

14. 適用上の注意

14.1 薬剤投与時の注意

14.1.1 投与経路

筋肉内注射にのみ使用し、深部に注射すること。

14.1.2 筋肉内注射時

組織・神経等への影響を避けるため、下記の点に注意すること。

- (1) 同一部位への反復注射は避けること。また、小児に は特に注意すること。
- (2) 神経走行部位を避けるよう注意すること。
- (3) 注射針を刺入したとき、激痛を訴えたり血液の逆流 をみた場合には、直ちに針を抜き、部位をかえて注射 すること。
- (4) 局所の発赤、腫脹、疼痛、硬結等がみられることが ある。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

15.1.1 本剤による治療中、原因不明の突然死が報告されている。

*15.1.2 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

類似化合物(ハロペリドール)を雌マウスに長期間経口投与した試験において、臨床最大通常用量の10倍(1.25 mg/kg/日)以上で乳腺腫瘍の発生頻度が、また、40倍(5 mg/kg/日)以上で下垂体腫瘍の発生頻度が、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

統合失調症患者、100 mg(ハロペリドールとして)1回筋肉内投与10

T _{max} (日)	C _{max} (ng/mL)	t _{1/2} (日)	
5~14	1.0~3.8	27.2	

16.3 分布

血清蛋白結合率:90.9%(統合失調症患者、血清中ハロペリ ドール濃度7~23 ng/mL、平衡透析法)¹⁾

16.4 代謝

ハロペリドールデカン酸エステルは筋肉内投与後ハロペリドールとなり、カルボニル基の還元化のほか、酸化的脱アルキル化、グルクロン酸抱合等により代謝される。代謝産物である還元型ハロペリドールも酸化的脱アルキル化及びグルクロン酸抱合を受け、またハロペリドールへ逆酸化される^{2),3)}。

代謝酵素(チトクロームP450)の分子種: CYP2D6及びCYP 3A4で代謝され る^{4).5)}。[10. 参照]

16.5 排泄

排泄経路:尿中及び糞便中 (ラット)6)

排泄率:投与後14日間の尿中には、4フルオロフェニルアセツール酸、ハロペリドールのグルクロン酸抱合体等の代謝物が計18.4%排泄された。(健康成人、 $10\,\mathrm{mg}$ (ハロペリドールとして)1回筋肉内投与 $)^2$)

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 国内臨床試験成績

二重盲検比較試験を含む総計619例についての臨床成績は次のとおりである $^{7/\sim 14)}$ 。

対象疾患	改善率		
刈	中等度改善以上	軽度改善以上	
統合失調症	30% (187/619)	60% (371/619)	

また、二重盲検比較試験において、経口投与によるハロペリドールの1日量の20倍を1回投与量として、本剤を4週間に1回、計6回投与した場合、ハロペリドール経口剤の24週間連続投与と同等の有用性が認められた¹⁴。

承認までの臨床試験620例中389例(62.7%)に副作用がみられた。主なものはアカシジア(17.7%)、振戦(14.5%)、倦怠感(14.5%)、注射部反応(13.2%)、睡眠障害(12.7%)等であった。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

ハロペリドールの作用機序については、中枢神経系におけるドパミン作動系、ノルアドレナリン作動系等に対する抑制作用が想定されている $^{15)\sim17)}$ 。

18.2 薬理作用

ハロペリドールデカン酸エステルは、それ自体ではハロペリドールのもつ薬理活性を示さず、筋肉内投与後加水分解され、血中にハロペリドールを徐々に放出することにより、ハロペリドールとしての薬理作用をもたらす。

- 18.2.1 ハロペリドールデカン酸エステル自体は、ラット線条体への 3 H-スピペロンの結合抑制をみたin vitro試験では、ハロペリドールの1/40の活性を示したのみであり、またマウスの脳室内投与による脳内ドパミン代謝物増加作用についても、ほとんど影響を与えなかった 18)。
- 18.2.2 マウス及びラットに筋肉内投与した実験で、条件回避反応に対する持続的な抑制作用が、またイヌに筋肉内投与した実験で、アポモルヒネ誘発嘔吐に対する持続的な抑制作用が認められた^{18).19)}。
- 18.2.3 本剤の活性成分であるハロペリドールは、次のような行動薬理作用を示すことが動物実験で認められており、その作用はフェノチアジン系のクロルプロマジンよりも強く、特に抗アポモルヒネ作用、抗アンフェタミン作用はクロルプロマジンの約30~40倍の強さである。

		$\mathrm{ED}_{50}~(\mathrm{mg/kg})$		
作用の種	動物種	ハロペリ ドール	クロルプ ロマジン	
抗アポモルヒネ作用	gnawing	ラット ²⁰⁾	0.20	6.5
九/ ホモルヒホ下角	vomiting	イヌ21)	0.018	0.70
抗アンフェタミン作り	ラット ²⁰⁾	0.038	1.1	
条件回避反応抑制作月 (ジャンピングボック	ラット20)	0.058	0.93	
自発運動抑制作用	マウス22)	0.9	7.0	
ヘキソバルビタール	マウス ²²⁾	7.21**	8.63**	
カタレプシー惹起作り	ラット ²²⁾	1.1	15.0	

※ ED₆₀´(正向反射消失の平均持続時間を60分にする量)

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:ハロペリドールデカン酸エステル (Haloperidol Decanoate)

化 学 名: 4-(*p*-chlorophenyl)-1-[4-(*p*-fluorophenyl)-4-oxobutyl]-4-piperidinyl decanoate

分 子 式: C₃₁H₄₁ClFNO₃

分 子 量:530.11

性

状:白色〜微黄色の結晶性の粉末である。エタノール (95)、ジエチルエーテル又はクロロホルムに極めて溶けやすく、酢酸 (100) に溶けやすく、水にほとんど溶けない。光により徐々に着色する。

化学構造式:

融 点:40~44℃

分 配 係 数:4.03 (1-オクタノール/水系溶媒、25℃)

20. 取扱い上の注意

- 20.1 本剤は寒冷時、白色の析出物を生じることがあるが、室温放置(20℃、5分程度)あるいは微温湯又は掌中での加温により、透明に溶解する。
- 20.2 本剤は遮光保存する必要があるため、使用直前に外箱から取り出すこと。

22. 包装

〈ハロマンス注50 mg〉 1 mL [10アンプル] 〈ハロマンス注100 mg〉 1 mL [10アンプル]

23. 主要文献

1) 寺内嘉章 他:神経精神薬理. 1985, 7, 849-854

2) 老田哲也 他:薬理と治療. 1985, 13, 5109-5126

3) Tsang MW, et al. : J. Clin. Psychopharmacol. 1994, 14, 159-162

4) Tyndale RF, et al.: Br. J. Clin. Pharmacol. 1991, 31, 655-660

5) Fang J, et al.: Cell. Mol. Neurobiol. 1997, 17, 227-233

6) Matsunaga Y, et al.: Arzneim-Forsch/Drug Res. 1986, 36, 453-456

7) 伊藤 斉 他:神経精神薬理. 1985, 7, 881-890

8) 伊藤 斉 他:神経精神薬理. 1985, 7, 961-969

9) 伊藤 斉 他:神経精神薬理. 1985, 7, 855-865

10) 山本智之 他: 臨床医薬. 1985, 1(Suppl.) 97-106

11) 大久保善朗 他:神経精神薬理. 1985, 7, 905-916

12) 平野敬之 他:神経精神薬理. 1985, 7, 917-927

13) 工藤義雄 他:神経精神薬理. 1985, 7, 947-96014) 大熊輝雄 他:神経精神薬理. 1985, 7, 983-996

15)大日本製薬:JNHPA. 1975, 11, 285-288

16) Niemegeers CJE, et al.:Proc. R. Soc. Med. 1976, 69(Suppl. 1) 3-8

17) Andén NE, et al.: Eur. J. Pharmacol. 1970, 11, 303-314

18) Oka M, et al.: Arch. Int. Pharmacodyn. Ther. 1985, 277, 289-302

19) 社内資料:ハロペリドールデカン酸エステルの嘔吐抑制作用

20) Janssen PAJ, et al.: Arzneim-Forsch. 1965, 15, 104-117

21) Janssen PAJ, et al.: Arzneim-Forsch. 1968, 18, 261-279

22) 清水当尚 他:応用薬理. 1973, 7, 289-316

**24. 文献請求先及び問い合わせ先

クリニジェン株式会社 カスタマーセンター 〒103-0022 東京都中央区日本橋室町1-5-5 TEL 0120-192-109(フリーダイヤル)

**26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

クリニジェン株式会社 東京都中央区日本橋室町1-5-5 www.clinigen.co.jp

CLINIGEN

製造販売元

クリニジェン株式会社

東京都中央区日本橋室町1-5-5