日本標準商品分類番号 871179 872391

貯 法:気密容器に入れ、室温保存 使用期限:外箱等に表示(2年)

抗精神病薬・双極性障害治療薬・制吐剤

承認番号 22800AMX00511 薬価収載 2016年12月 販売開始 2016年12月 効能追加 2018年4月

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)

オランザピン細粒1% 「タカタ」

オランザピン細粒 OLANZAPINE



【警告】

- 1. 著しい血糖値の上昇から、糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡等の重大な副作用が発現し、死亡に至る場合があるので、本剤投与中は、血糖値の測定等の観察を十分に行うこと。
- 2. 投与にあたっては、あらかじめ上記副作用が発現する場合があることを、患者及びその家族に十分に説明し、口渇、多飲、多尿、頻尿等の異常に注意し、このような症状があらわれた場合には、直ちに投与を中断し、医師の診察を受けるよう、指導すること。(「2. 重要な基本的注意」の項参照)

【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

- 1. 昏睡状態の患者[昏睡状態を悪化させるおそれがある。]
- 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。]
- 3. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 4. アドレナリンを投与中の患者(アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く) (「3. 相互作用」の項参照)
- 5. 糖尿病の患者、糖尿病の既往歴のある患者

【組成・性状】

1. 組成

品	名	オランザピン細粒 1 % 「タカタ」
成分	・分量	1g中 オランザピン 10mg
添力	加物	乳糖水和物、バレイショデンプン、マクロゴール6000、ヒプロメロース、含水二酸化ケイ素

2. 製剤の性状

品	名	オランザピン細粒 1 % 「タカタ」	
性	状	微黄色の細粒	

【効能・効果】

統合失調症

双極性障害における躁症状及びうつ症状の改善 抗悪性腫瘍剤(シスプラチン等)投与に伴う消化器症状 (悪心、嘔吐)

〈効能・効果に関連する使用上の注意〉

抗悪性腫瘍剤(シスプラチン等)投与に伴う消化器症状 (悪心、嘔吐)に使用する場合¹⁾

本剤は強い悪心、嘔吐が生じる抗悪性腫瘍剤(シスプラチン等)の投与の場合に限り使用すること。

【用法・用量】

統合失調症:通常、成人にはオランザピンとして5~10mgを1日1回経口投与により開始する。維持量として1日1回10mg経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。ただし、1日量は20mgを超えないこと。

双極性障害における躁症状の改善:通常、成人にはオランザピンとして10mgを1日1回経口投与により開始する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、1日量は20mgを超えないこと。

双極性障害におけるうつ症状の改善:通常、成人にはオランザピンとして5mgを1日1回経口投与により開始し、その後1日1回10mgに増量する。なお、いずれも就寝前に投与することとし、年齢、症状に応じ適宜増減するが、1日量は20mgを超えないこと。

抗悪性腫瘍剤(シスプラチン等)投与に伴う消化器症状(悪心、嘔吐):他の制吐剤との併用において、通常、成人にはオランザピンとして5 mgを1日1回経口投与する。なお、患者の状態により適宜増量するが、1日量は10mgを超えないこと。

〈用法・用量に関連する使用上の注意〉

1. 双極性障害における躁症状及びうつ症状の改善の場合

躁症状及びうつ症状が改善した場合には、本剤の 投与継続の要否について検討し、本剤を漫然と投与 しないよう注意すること。[双極性障害の維持療法 における日本人での本剤の有効性及び安全性は確立 していない。]

- 2. 抗悪性腫瘍剤(シスプラチン等) 投与に伴う消化器 症状(悪心、嘔吐) に使用する場合¹⁾
 - (1) 本剤は、原則としてコルチコステロイド、 5-HT₃受容体拮抗薬、NK₁受容体拮抗薬等と併用 して使用する。なお、併用するコルチコステロイ

- ド、5-HT。受容体拮抗薬、NK₁受容体拮抗薬等の 用法・用量については、各々の薬剤の添付文書等、 最新の情報を参考にすること。
- (2) 原則として抗悪性腫瘍剤の投与前に本剤を投与 し、がん化学療法の各サイクルにおける本剤の投 与期間は6日間までを目安とすること。

【使用上の注意】**

- 1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)
 - (1) 糖尿病の家族歴、高血糖あるいは肥満等の糖尿病の 危険因子を有する患者(「2. **重要な基本的注**意」の項参 照)
 - (2) 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[自殺念慮、自殺企図があらわれることが ある。]
 - (3) 脳の器質的障害のある患者[他の抗うつ剤で精神症状の悪化が認められたとの報告がある²⁰。]
 - (4) 衝動性が高い併存障害を有する患者[他の抗うつ剤で精神症状の悪化が認められたとの報告がある²⁾。]
 - (5) 尿閉、麻痺性イレウス、閉塞隅角緑内障のある患者 [抗コリン作用により症状を悪化させることがある。]
 - (6) 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。]
 - (7) 肝障害のある患者又は肝毒性のある薬剤による治療を受けている患者[肝障害を悪化させることがある。]
 - (8) 高齢者(「5. 高齢者への投与」の項参照)
 - (9) 本剤のクリアランスを低下させる要因(非喫煙者、 女性、高齢者)を併せ持つ患者[本剤の血漿中濃度が増加することがある。]

2. 重要な基本的注意

- (1) 本剤の投与により、著しい血糖値の上昇から、糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡等の致命的な経過をたどることがあるので、本剤投与中は、血糖値の測定や口渇、多飲、多尿、頻尿等の観察を十分に行うこと。特に、高血糖、肥満等の糖尿病の危険因子を有する患者では、血糖値が上昇し、代謝状態を急激に悪化させるおそれがある。
- (2) 低血糖があらわれることがあるので、本剤投与中は、 脱力感、倦怠感、冷汗、振戦、傾眠、意識障害等の低 血糖症状に注意するとともに、血糖値の測定等の観察 を十分に行うこと。
- (3) 本剤の投与に際し、あらかじめ上記(1)及び(2)の副作用が発現する場合があることを、患者及びその家族に十分に説明し、高血糖症状(口渇、多飲、多尿、頻尿等)、低血糖症状(脱力感、倦怠感、冷汗、振戦、傾眠、意識障害等)に注意し、このような症状があらわれた場合には、直ちに投与を中断し、医師の診察を受けるよう、指導すること。

- (4) 双極性障害におけるうつ症状を有する患者に本剤を 投与する場合、以下の点に注意すること。
 - 1) 大うつ病性障害等の精神疾患(双極性障害におけるうつ症状を含む)を有する患者への抗うつ剤の投与により、24歳以下の患者で、自殺念慮、自殺企図のリスクが増加するとの報告があるため、本剤の投与にあたっては、リスクとベネフィットを考慮すること。(「9. その他の注意」の項参照)
 - 2) 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。
 - 3) 不安、焦燥、興奮、パニック発作、不眠、易刺激性、 敵意、攻撃性、衝動性、アカシジア/精神運動不穏 等があらわれることが報告されている。また、因果 関係は明らかではないが、これらの症状・行動を来 した症例において、基礎疾患の悪化又は自殺念慮、 自殺企図、他害行為が報告されている。患者の状態 及び病態の変化を注意深く観察するとともに、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。
 - 4) 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。
 - 5) 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。
- (5) 本剤の投与により体重増加を来すことがあるので、 肥満に注意し、肥満の徴候があらわれた場合は、食事 療法、運動療法等の適切な処置を行うこと。
- (6) 治療初期に、めまい、頻脈、起立性低血圧等があらわれることがある。心・血管疾患(心筋梗塞あるいは心筋虚血の既往、心不全、伝導異常等)、脳血管疾患及び低血圧が起こりやすい状態(脱水、血液量減少、血圧降下剤投与による治療等)が認められる場合には注意すること。
- (7) 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在化する ことがあるので注意すること。
- (8) 抗精神病薬において、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、不動状態、長期臥床、肥満、脱水状態等の危険因子を有する患者に投与する場合には注意すること。
- (9) 傾眠、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高所での作業あるい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。

3. 相互作用

本剤の代謝には肝薬物代謝酵素CYP1A2が関与している。また、CYP2D6も関与していると考えられている。

(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 の救急治療に使用 する場合を除く) ボスミン	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。	アドレナリン作動 アドレナリン作動性 α 、 β -受容りの 刺激剤でありなりの 剤の α -受なりの 一受容体刺激作用に のであり、 のでのでありなりので のでのでは のでのでのでは のでのでのでは のでのでのでは のでのでのでのでは のでのでのでのでのでは のでのでのでのでは のでのでのでのでのでのでは のでのでのでのでいる のでのでのでいる のでのでのでのでいる のでのでのでのでいる のでのでのでいる のでのでのでいる のでのでのでのでいる のでのでのでいる のでのでのでいる のでのでのでいる のでのでのでいる のでのでのでいる のでのでのでいる のでのでのでいる のでのでのでいる のでのでのでいる のでのでのでのでいる のでのでのでのでいる のでのでのでのでいる のでのでのでのでいる のでのでのでのでいる のでのでのでのでのでいる のでのでのでのでのでのでいる のでのでのでのでのでいる のでのでのでのでのでいる のでのでのでのでいる のでのでのでいる のでのでのでいる のでのでのでいる のでのでのでいる のでのでのでいる のでのでのでいる のでのでのでいる のでのでのでいる のでのでのでいる のでのでのでいる のでのでのでいる のでのでのでいる のでのでいる のでのでのでいる のでのでのでいる のでのでのでのでのでいる のでのでのでのでのでいる のでのでのでのでのでいる のでのでのでのでのでいる のでのでのでのでのでいる のでのでのでのでのでいる のでのでのでのでのでいる のでのでのでいる のでのでのでいる のでのでのでのでいる のでのでのでいる のでのでのでのでのでいる のでのでのでのでのでいる のでのでのでのでのでのでのでいる のでのでのでのでのでのでのでのでのでのでのでのでのでのでのでのでのでのでので

(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	経抑制剤 ビツール酸 体等	中枢神経抑制作用 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 薬剤は中枢神経抑 制作用を有する。	
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。	
する薬 抗コ キン: 系化	ン作用を有 剤 リン性抗パー リン剤、 ノチア う物、 合抗うつ剤	腸管麻痺等の重篤 な抗コリン性の毒 性が強くあらわれ ることがある。	本剤及びこれらの 薬剤は抗コリン作 用を有する。	
	ン作動薬、 パ製剤	これらの薬剤のド パミン作動性の作 用が減弱すること がある。	ドパミン作動性神 経において、本剤 がこれらの薬剤の 作用に拮抗するこ とによる。	
フルボ	キサミン	本剤の血漿中濃度 を増加させるので、 本剤を減量するな ど注意すること。	これらの薬剤は 肝薬物代謝酵素 (CYP1A2)阻害作 用を有するため本	
シプロン塩酸	フロキサシ 塩	本剤の血漿中濃度 を増加させる可能 性がある。	剤のクリアランス を低下させる。	
カルバ	マゼピン	本剤の血漿中濃度 を低下させる。	これらの薬剤は肝薬物代謝酵素	
	゚゚ヺゾール、 ンピシン	本剤の血漿中濃度 を低下させる可能 性がある。	(CYP1A2)を誘導 するため本剤のク リアランスを増加 させる。	
喫煙		本剤の血漿中濃度 を低下させる。	喫煙は肝薬物代謝 酵素(CYP1A2)を 誘導するため本剤 のクリアランスを 増加させる。	

4. 副作用

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる 調査を実施していない。

(1) 重大な副作用(頻度不明)

- 1) 高血糖、糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡 高血糖があらわれ、糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡から死亡に至るなどの致命的な経過をたどることがあるので、血糖値の測定や、口渇、多飲、多尿、頻尿等の観察を十分に行い、異常が認められた場合には、投与を中止し、インスリン製剤の投与を行うなど、適切な処置を行うこと。
- 2) 低血糖 低血糖があらわれることがあるので、脱力感、倦怠感、冷汗、振戦、傾眠、意識障害等の低血糖症状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。
- 3) 悪性症候群(Syndrome malin) 無動緘黙、強度の筋強剛、脈拍及び血圧の変動、発汗等が発現し、それに引き続き発熱がみられる場合は、投与を中止し、水分補給、体冷却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、血清CK(CPK)の上昇や白血球の増加がみられることが多い。また、ミオグロビン尿を伴う腎機能の低下に注意すること。

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。

- 4) 肝機能障害、黄疸 AST(GOT)、ALT(GPT)、γ-GTP、Al-Pの上昇等を伴う肝機能障害、黄疸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。
- 5) 痙攣 痙攣(強直間代性、部分発作、ミオクロヌス発作等)があらわれることがあるので、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。
- 6) **遅発性**ジスキネジア 長期投与により、不随意運動(特に口周部)があらわれ、投与中止後も持続することがある。
- 7) 横紋筋融解症 横紋筋融解症があらわれることがあるので、筋肉痛、脱力感、CK(CPK)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。
- 8) 麻痺性イレウス 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)を来し、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、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。
- 9) 無顆粒球症、白血球減少 無顆粒球症、白血球減少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。

- 10) 肺塞栓症、深部静脈血栓症 抗精神病薬において、 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。
- 11) **薬剤性過敏症症候群**³³ 初期症状として発疹、発熱がみられ、更に肝機能障害、リンパ節腫脹、白血球増加、好酸球増多、異型リンパ球出現等を伴う遅発性の重篤な過敏症状があらわれることがあるので、観察を十分に行い、このような症状があらわれた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。なお、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ので注意すること。

(2) その他の副作用

副作用が認められた場合には、必要に応じ、減量、 投与中止等の適切な処置を行うこと。

		頻 度 不 明	
前改心	精神神経系	興奮、傾眠、不眠、不安、めまい・ふらつき、 頭痛・頭重、抑うつ状態、易刺激性、自殺企図、 幻覚、妄想、脱抑制、構音障害、性欲亢進、躁 状態、立ちくらみ、感覚鈍麻、下肢静止不能症 候群、独語、記憶障害、知覚過敏、違和感、意 識喪失、空笑、会話障害、もうろう状態、健忘、 焦燥、しびれ感、吃音	
	錐体外 路症状	アカシジア(静坐不能)、振戦、筋強剛、ジストニア、パーキンソン病徴候、ジスキネジア、歩行異常、嚥下障害、眼球挙上、ブラジキネジア(動作緩慢)、舌の運動障害、運動減少	
循環器		血圧低下、動悸、起立性低血圧、血圧上昇、頻 脈、徐脈、心室性期外収縮、心房細動、心電図 QT延長、血栓	
今回改訂	便秘、食欲亢進、口渴、嘔気、胃不快感、1 消化器		
	血液	白血球減少、白血球増多、貧血、リンパ球減少、 好酸球増多、赤血球減少、好中球増多、血小板 減少、ヘモグロビン減少、血小板増多、好中球 減少、好酸球減少、赤血球増多、単球減少、単 球増多、ヘマトクリット値減少	
	内分泌 プロラクチン上昇、月経異常、プロラクチン 下、乳汁分泌、乳房肥大、甲状腺機能亢進症		
肝 臓 昇、Al-P上昇、LDH上昇、総ビリル		ALT(GPT) 上昇、AST(GOT) 上昇、 γ-GTP上昇、Al-P上昇、LDH上昇、総ビリルビン上昇、 ウロビリノーゲン陽性、総ビリルビン低下、肝炎	
	腎臓 BUN低下、蛋白尿、尿沈渣異常、腎盂炎 アチニン低下、BUN上昇		
	泌尿器 排尿障害、尿閉、頻尿、尿失禁		
	過敏症	発疹、そう痒症、顔面浮腫、蕁麻疹、小丘疹、 光線過敏症、血管浮腫	
	代謝異 常	トリグリセリド上昇、コレステロール上昇、高 脂血症、尿糖、糖尿病、高尿酸血症、カリウム 低下、カリウム上昇、ナトリウム低下、総蛋白 低下、水中毒、ナトリウム上昇、クロール上昇、 トリグリセリド低下、脱水症、クロール低下	
呼吸器 鼻閉、嚥下性肺炎、鼻出血		鼻閉、嚥下性肺炎、鼻出血	

頻度不明

その他

体重増加、倦怠感、脱力感、体重減少、発熱、発汗、浮腫、ほてり、CK(CPK)上昇、転倒、胸痛、骨折、腰痛、死亡、アルブミン低下、低体温、眼のチカチカ、A/G比異常、肩こり、グロブリン上昇、霧視感、脱毛症、関節痛、持続勃起、離脱反応(発汗、嘔気、嘔吐)

5. 高齢者への投与

高齢者は一般的に生理機能が低下しており、また、本剤のクリアランスを低下させる要因であるので、慎重に投与すること。本剤のクリアランスを低下させる他の要因(非喫煙者、女性等)を併せ持つ高齢者では、2.5~5 mgの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。[本剤のクリアランスを低下させる他の要因を併せ持つ高齢者では本剤のクリアランスが低下していることがある。]

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- (1) 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。[妊娠中の投与に関する安全性は確立されていない。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) 授乳中の婦人に投与する場合には、授乳を中止させること。[ヒト母乳中への移行が報告されている。]

7. 小児等への投与

低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対する 安全性は確立していない。(使用経験がない。)

8. 過量投与

徴候、症状:オランザピン製剤の過量投与時に、頻脈、激越/攻撃性、構語障害、種々の錐体外路症状、及び鎮静から昏睡に至る意識障害が一般的な症状(頻度10%以上)としてあらわれることが報告されている。また他の重大な症状として、譫妄、痙攣、悪性症候群様症状、呼吸抑制、吸引、高血圧あるいは低血圧、不整脈(頻度2%以下)及び心肺停止があらわれることがある。450mg程度の急性過量投与による死亡例の報告があるが、2gの急性過量投与での生存例も報告されている。

処置: 特異的解毒剤は知られていない。催吐は行わないこと。本剤を過量に服用した場合は、胃洗浄あるいは活性炭の投与を行う。本剤は活性炭との併用時に生物学的利用率が50~60%低下する。心機能や呼吸機能等のモニターを行いながら、低血圧、循環虚脱及び呼吸機能低下に対し、適切な対症療法を行うこと。アドレナリン、ドパミン、あるいは他の β -受容体アゴニスト活性を有する薬剤は低血圧を更に悪化させる可能性があるので使用してはならない。

9. その他の注意

- (1) オランザピン製剤による治療中、原因不明の突然死が報告されている。
- (2) 海外で実施された大うつ病性障害等の精神疾患(双極性障害のうつ症状を含む)を有する患者を対象とした、複数の抗うつ剤の短期プラセボ対照臨床試験の検討結果において、24歳以下の患者では、自殺念慮や自

殺企図の発現のリスクが抗うつ剤投与群でプラセボ群と比較して高かった。なお、25歳以上の患者における自殺念慮や自殺企図の発現のリスクの上昇は認められず、65歳以上においてはそのリスクが減少した⁴。

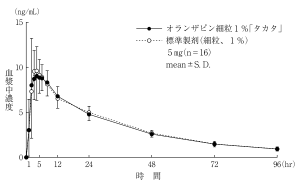
- (3) がん原性試験において、雌マウス(8 mg/kg/日以上、21ヵ月)及び雌ラット(2.5/4 mg/kg/日以上、21ヵ月、投与211日に増量)で乳腺腫瘍の発生頻度の上昇が報告されている。これらの所見は、プロラクチンに関連した変化として、げっ歯類ではよく知られている。臨床試験及び疫学的調査において、ヒトにおけるオランザピン製剤あるいは類薬の長期投与と腫瘍発生との間に明確な関係は示唆されていない。
- (4) 外国で実施された認知症に関連した精神病症状(承認外効能・効果)を有する高齢患者を対象とした17の 臨床試験において、オランザピン製剤を含む非定型抗 精神病薬投与群はプラセボ投与群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。

なお、オランザピン製剤の5試験では、死亡及び脳血管障害(脳卒中、一過性脳虚血発作等)の発現頻度がプラセボと比較して高く、その死亡の危険因子として、年齢(80歳以上)、鎮静状態、ベンゾジアゼピン系薬物の併用、呼吸器疾患が報告されている。脳血管障害を発現した患者においては、脳血管障害・一過性脳虚血発作・高血圧の既往又は合併、喫煙等の危険因子を有していたことが報告されている。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。

【薬物動態】

生物学的同等性試験®

本剤と標準製剤(細粒、1%)をクロスオーバー法により、健康成人男子16名にそれぞれ500mg(オランザピンとして5mg)を空腹時に単回経口投与し、投与前、投与後1、2、3、4、5、6、8、12、24、48、72及び96時間に前腕静脈から採血した。LC/MS/MSにより測定したオランザピンの血漿中濃度の推移及びパラメータは次のとおりであり、統計解析にて90%信頼区間を求めた結果、判定パラメータの対数値の平均値の差は $\log(0.80)$ ~ $\log(1.25)$ の範囲にあり、両剤の生物学的同等性が確認された。



	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUCt (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
オランザピン細粒 1 %「タカタ」	324.4 ± 48.7	11.2±2.7	4.0±2.0	29.9±3.7
標準製剤 (細粒、1%)	329.9±73.4	11.0±2.6	4.0±1.3	29.8±4.2

 $(mean \pm S.D.)$

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。

【薬 効 薬 理】

オランザピンは多数の神経物質受容体に対する作用を介して統合失調症の陽性症状のみならず、陰性症状、認知障害、不安症状、うつ症状等に対する効果や錐体外路症状の軽減をもたらし(多元作用型:multi-acting)、また、多くの受容体に対する作用が脳内作用部位への選択性につながる(受容体標的化:receptor-targeting)と考えられる。

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名:オランザピン(Olanzapine)

化学名:2-Methyl-4-(4-methylpiperazin-1-yl)-10*H*-thieno

[2,3-b] [1,5]benzodiazepine

構造式:

分子式: C₁₇H₂₀N₄S 分子量: 312.43

性 状:黄色の結晶又は結晶性の粉末である。

ジメチルスルホキシドに溶けやすく、アセトニトリル又はエタノール(99.5)に溶けにくく、メタノールに極めて溶けにくく、水にほとんど溶けない。

融点:約195℃(分解)

【取扱い上の注意】

安定性試験®

最終包装製品を用いた長期保存試験(25℃、60%RH、2年)の結果、2年間安定であることが確認された。

【包 装】

オランザピン細粒 1 % 「タカタ」

バラ包装:100g(プラスチック瓶)

【主要文献】

- 1) 医療上の必要性の高い未承認薬・適応外薬検討会議 公知申請への該当性に係る報告書:オランザピン抗悪 性腫瘍剤投与に伴う消化器症状(悪心・嘔吐)
- 2) 厚生労働省医薬食品局:医薬品·医療機器等安全性情報, No. 258, 2009.
- 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) Stone, M. et al.: BMJ, 339: b2880, 2009.
- 5) 高田製薬(株)社内資料(生物学的同等性)
- 6) 高田製薬㈱社内資料(安定性)

【文献請求先】

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求下さい。

高田製薬株式会社 文献請求窓口 〒336-8666 さいたま市南区沼影1丁目11番1号 電話 0120-989-813 FAX 048-816-4183

製造販売

高田製薬株式会社

さいたま市西区宮前町203番地1