

精神安定剤

向精神薬、処方箋医薬品注)

日本薬局方 エチゾラム錠

エチゾラム錠0.25mg「トーワ」 エチゾラム錠0.5mg「トーワ」 エチゾラム錠1mg「トーワ」

ETIZOLAM TABLETS 0.25mg "TOWA"/TABLETS 0.5mg "TOWA"/TABLETS 1mg "TOWA"

貯 法:室温保存(錠0.25mg)

遮光・室温保存(錠0.5mg及び錠1mg)

使用期限:外箱、ラベルに記載

日本標準商品分類番号 871179					
	承認番号 薬価収載 販売開始 再評価(品)				
錠0.25mg	22700AMX00523	2015年6月	2015年6月	_	
錠0.5mg	22500AMX00695	2013年6月	1992年9月	2004年2月	
錠1mg	22500AMX00696	2013年6月	1992年9月	2004年2月	

*【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

- *1) 急性閉塞隅角緑内障の患者 [抗コリン作用により眼圧 が上昇し、症状を悪化させることがある。]
 - 2) 重症筋無力症の患者 [筋弛緩作用により、症状を悪化させるおそれがある。]

【組成・性状】

		エチゾラム錠	エチゾラム錠	エチゾラム錠	
		0.25mg「トーワ」	0.5mg「トーワ」	1 mg「トーワ」	
1 錠中 Ø)	日局 エチゾラム	日局 エチゾラム	日局 エチゾラム	
有効成分	}	·····0. 25mg	0. 5mg	1 mg	
添加物			乳糖水和物、トウモロコシデンプン、結晶セルロース、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸Mg、ヒプロメロース、マクロゴール6000、タルク、酸化チタン		
性状		微赤色のフィルム コーティング錠	白色のフィルムコーティング錠		
識別 コード	本体 包装	Tw776	Tw771	Tw772	
	表	(Tw 776)	Tw 771	Tw 772	
外形	裏	0.25	0.5	1	
	側面				
錠径(mm) 6.6		6. 6	6. 6		
厚さ(mm))	3. 0 3. 0 3. 0		3. 0	
質量(mg) 112.5 112.5 112.5		112. 5			

【効能・効果】

- ●神経症における不安・緊張・抑うつ・神経衰弱症状・睡眠障害
- ●うつ病における不安・緊張・睡眠障害
- ●心身症(高血圧症、胃・十二指腸潰瘍)における身体症候ならび に不安・緊張・抑うつ・睡眠障害
- ●統合失調症における睡眠障害
- ●下記疾患における不安・緊張・抑うつおよび筋緊張 頸椎症、腰痛症、筋収縮性頭痛

【用法・用量】

神経症、うつ病の場合:

通常、成人にはエチゾラムとして1日3mgを3回に分けて経口 投与する。

心身症、頸椎症、腰痛症、筋収縮性頭痛の場合:

通常、成人にはエチゾラムとして1日1.5mgを3回に分けて経口投与する。

睡眠障害に用いる場合:

通常、成人にはエチゾラムとして1日1~3 mgを就寝前に1回 経口投与する。

なお、いずれの場合も年齢、症状により適宜増減するが、高齢者 には、エチゾラムとして1日1.5mgまでとする。

【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) 心障害のある患者 [血圧低下があらわれるおそれがあり、 心障害のある患者では症状の悪化につながるおそれがあ る。]
 - 2) 肝障害、腎障害のある患者 [作用が強くあらわれるおそれがある。]
 - 3) 脳に器質的障害のある患者 [作用が強くあらわれるおそれがある。]
 - 4) 小児(「小児等への投与」の項参照)
 - 5) 高齢者(「高齢者への投与」の項参照)
 - 6) 衰弱患者 [作用が強くあらわれるおそれがある。]
 - 7) 中等度呼吸障害又は重篤な呼吸障害(呼吸不全)のある患者[呼吸機能が高度に低下している患者に投与した場合、 炭酸ガスナルコーシスを起こすことがある。]

2. 重要な基本的注意

- 1) 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に注意すること。
- 2) 連用により薬物依存を生じることがあるので、漫然とした 継続投与による長期使用を避けること。本剤の投与を継続 する場合には、治療上の必要性を十分に検討すること。 (「重大な副作用」の項参照)

3. 相互作用

本剤は、肝代謝酵素CYP2C9及びCYP3A4で代謝される。

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 フェノチアジン 誘導体 バルビツール酸 誘導体 等	眠気、血圧低下、運 動失調、意識障害な どを起こすおそれが ある。	中枢神経抑制剤との併 用で相加的な増強作用 が考えられる。
MAO阻害剤	過鎮静、昏睡、痙攣 発作、興奮などを起 こすおそれがある。	MAO阻害剤が本剤の 肝での代謝を抑制し、 半減期を延長し、血中 濃度を上昇させるため 作用が増強されること が考えられる。
フルボキサミンマ レイン酸塩	本剤の血中濃度を上 昇させることがある ので、本剤の用量を 減量するなど、注意 して投与する。	フルボキサミンマレイ ン酸塩が本剤の肝での 代謝を阻害し、血中濃 度を上昇させるため本 剤の作用が増強される ことがある。
アルコール 飲酒	精神機能、知覚・運動機能の低下を起こすおそれがある。	エタノールと本剤は相 加的な中枢抑制作用を 示すことが考えられ 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) 依存性: 連用により薬物依存を生じることがあるので、 観察を十分に行い、用量及び使用期間に注意し慎重に投 与すること。また、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、痙攣発作、せん妄、振戦、不 眠、不安、幻覚、妄想等の離脱症状があらわれることが あるので、投与を中止する場合には、徐々に減量するな ど慎重に行うこと。
- (2) 呼吸抑制、炭酸ガスナルコーシス:呼吸抑制があらわれ ることがある。また、呼吸機能が高度に低下している患 者に投与した場合、炭酸ガスナルコーシスを起こすこと があるので、このような場合には気道を確保し、換気を はかるなど適切な処置を行うこと。
- (3) 悪性症候群:本剤の投与、又は抗精神病薬等との併用、 あるいは本剤の急激な減量・中止により悪性症候群があ らわれることがある。発熱、強度の筋強剛、嚥下困難、 頻脈、血圧の変動、発汗、白血球の増加、血清CK(CPK) の上昇等があらわれた場合には、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。また、本症候 群発症時にはミオグロビン尿を伴う腎機能の低下があら われることがある。
- (4) 横紋筋融解症:筋肉痛、脱力感、血清CK(CPK)上昇、血 中及び尿中ミオグロビン上昇を特徴とする横紋筋融解症 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、適切な処置を行うこと。
- (5) 間質性肺炎:間質性肺炎があらわれることがあるので、 発熱、咳嗽、呼吸困難、肺音の異常(捻髪音)等が認め られた場合には投与を中止し、速やかに胸部X線等の検 査を実施し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置 を行うこと。

(6) 肝機能障害、黄疸: 肝機能障害(AST(GOT)、ALT(GPT)、 γ-GTP、LDH、Al-P、ビリルビン上昇等)、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

2) その他の副作用

	頻度不明		
精神神経系	眠気、ふらつき、めまい、歩行失調、頭痛・頭重、 言語障害、不眠、酩酊感、興奮、焦躁、振戦、眼 症状(霧視、調節障害)、健忘、刺激興奮、錯乱		
呼吸器	呼吸困難感		
循環器	動悸、立ちくらみ		
消化器	口渇、悪心・嘔気、食欲不振、胃・腹部不快感、 嘔吐、腹痛、便秘、下痢		
過敏症注②	発疹、蕁麻疹、そう痒感、紅斑		
骨格筋	けん怠感、脱力感、易疲労感、筋弛緩等の筋緊張 低下症状		
その他	発汗、排尿障害、浮腫、鼻閉、乳汁分泌、女性化 乳房、高プロラクチン血症、眼瞼痙攣 ^{注3)}		

- -注2) このような症状があらわれた場合には投与を中止すること。
- 注3) 本剤の投与中は観察を十分に行い、瞬目過多、羞明感、眼乾燥感等の眼 症状が認められた場合には適切な処置を行うこと。

5. 高齢者への投与

高齢者では、運動失調等の副作用が発現しやすいので、少量か ら投与を開始するなど慎重に投与すること。

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- 1) 妊婦(3ヵ月以内) 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。「動物実験により催奇形作用が報告さ れており、また、妊娠中に他のベンゾジアゼピン系薬剤 (ジアゼパム)の投与を受けた患者の中に奇形を有する児等 の障害児を出産した例が対照群と比較して有意に多いとの 疫学的調査報告がある。]
- 2) 妊娠後期の女性には、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。[ベンゾジアゼピン 系薬剤で新生児に哺乳困難、嘔吐、活動低下、筋緊張低下、 過緊張、嗜眠、傾眠、呼吸抑制・無呼吸、チアノーゼ、易 刺激性、神経過敏、振戦、低体温、頻脈等を起こすことが 報告されている。なお、これらの症状は、離脱症状あるい は新生児仮死として報告される場合もある。また、ベンゾ ジアゼピン系薬剤で新生児に黄疸の増強を起こすことが報 告されている。なお、妊娠後期に本剤を連用していた患者 から出生した新生児に血清CK(CPK)上昇があらわれるこ とがある。
- 3) 分娩前に連用した場合、出産後新生児に離脱症状があらわ れることが、ベンゾジアゼピン系薬剤で報告されている。
- 4) 授乳婦への投与は避けることが望ましいが、やむを得ず投 与する場合は、授乳を避けさせること。[ヒト母乳中へ移 行し、新生児に体重増加不良があらわれることがある。ま た、他のベンゾジアゼピン系薬剤(ジアゼパム)で嗜眠、 体重減少等を起こすことが報告されており、また黄疸を増 強する可能性がある。〕

7. 小児等への投与

小児に対する安全性は確立していない。(使用経験が少ない)

8. 渦量投与

1) 過量投与により運動失調、低血圧、呼吸抑制、意識障害な どがあらわれることがある。

2) 本剤の過量投与が明白又は疑われた場合の処置としてフルマゼニル (ベンゾジアゼピン受容体拮抗剤) を投与する場合には、使用前にフルマゼニルの使用上の注意 (禁忌、慎重投与、相互作用等) を必ず読むこと。なお、投与した薬剤が特定されないままにフルマゼニルを投与された患者で、新たに本剤を投与する場合、本剤の鎮静・抗痙攣作用が変化、遅延するおそれがある。

9. 適用上の注意

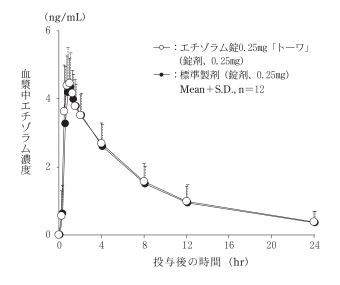
薬剤交付時:PTP包装の薬剤はPTPシートから取り出して服用するよう指導すること。[PTPシートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔を起こして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することが報告されている。]

【薬物動態】

1. 生物学的同等性試験

1) エチゾラム錠0.25mg「トーワ」

エチゾラム錠0.25mg「トーワ」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(エチゾラムとして0.25mg)健康成人男子(n=12)に絶食単回経口投与して血漿中濃度を測定し、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 11 。



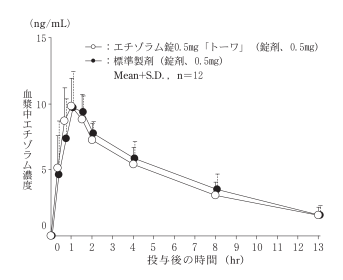
	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC24 (ng•hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
エチゾラム錠0.25mg 「トーワ」 (錠剤、0.25mg)	34.76 ± 10.47	4.8082 ± 0.7315	0.896 ± 0.225	7.44±3.11
標準製剤 (錠剤、0.25mg)	33.59 ± 10.98	4.6044 ± 1.0289	0.938 ± 0.401	7.40 ± 3.29

 $(Mean \pm S.D., n = 12)$

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。

2) エチゾラム錠0.5mg「トーワ」

エチゾラム錠0.5 mg「トーワ」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(エチゾラムとして0.5 mg)健康成人男子(n=12)に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)について統計解析を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された(昭和55年5月30日 薬審第718号に基づく) 2 。



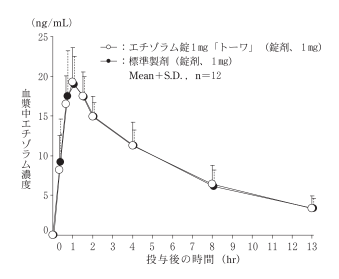
	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC13 (ng•hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
エチゾラム錠0.5mg 「トーワ」 (錠剤、0.5mg)	56. 045±13. 196	10. 275 ± 2 . 423	1.00±0.31	4. 94±1. 20
標準製剤 (錠剤、0.5mg)	59. 856 ± 12 . 917	10. 858 ± 2.011	1.00±0.31	4. 91 ± 1. 81

 $(Mean \pm S.D., n=12)$

血漿中濃度並びにAUC、Cmax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。

3) エチゾラム錠1 mg「トーワ」

エチゾラム錠 $1 \, \text{mg}$ 「トーワ」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ $1 \, \text{錠}$ (エチゾラムとして $1 \, \text{mg}$) 健康成人男子 (n=12) に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) について統計解析を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された (昭和55年 $5 \, \text{月30}$ 日 薬審第718号に基づく) 3 。



	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC13	Cmax	Tmax	T1/2
	(ng•hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)
エチゾラム錠 1 mg 「トーワ」 (錠剤、 1 mg)	114. 92±28. 65	19. 958±4. 115	1. 03±0. 25	5. 15±1. 10
標準製剤 (錠剤、1 mg)	113. 75 ± 23 . 01	20. 433±3. 429	1.00 ± 0.27	4.89±1.19

 $(Mean \pm S.D., n=12)$

血漿中濃度並びにAUC、Cmax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。

2. 溶出举動

エチゾラム錠0.25mg「トーワ」、エチゾラム錠0.5mg「トーワ」及びエチゾラム錠1mg「トーワ」は、日本薬局方医薬品各条に定められたエチゾラム錠の溶出規格にそれぞれ適合していることが確認されている4050。

【薬効薬理】

化学構造は異なるが、ベンゾジアゼピン結合部位に作用して抗不安作用や催眠作用を現す。すなわち、 $GABA_{A}$ 受容体のサブユニットに存在するベンゾジアゼピン結合部位に結合することにより、抑制性伝達物質GABAの受容体親和性を高め、 CI^- チャネル開口作用を増強して神経機能抑制作用を促進する 7 。

【有効成分に関する理化学的知見】

構造式:

一般名:エチゾラム (Etizolam)

化学名:4-(2-Chlorophenyl)-2-ethyl-9-methyl-6H-thieno

[3, 2-f] [1, 2, 4] triazolo [4, 3-a] [1, 4] diazepine

分子式: C₁₇H₁₅ClN₄S 分子量: 342.85

性 状:白色~微黄白色の結晶性の粉末である。エタノール

(99.5) にやや溶けやすく、アセトニトリル又は無水酢

酸にやや溶けにくく、水にほとんど溶けない。

融 点:146~149℃

【取扱い上の注意】

安定性試験

最終包装製品を用いた加速試験(40°C、相対湿度75%、6 $_{7}$ 月)の結果、通常の市場流通下においてそれぞれ3年間安定であることが推測された $^{8(9)(0)}$ 。

【包装】

エチゾラム錠0.25mg「トーワ」:100錠(PTP)

エチゾラム錠0.5mg「トーワ」 :100錠、1000錠 (PTP)

1000錠 (バラ)

エチゾラム錠 1 mg「トーワ」 : 100錠、1000錠 (PTP)

1000錠 (バラ)

【主要文献】

1) 東和薬品株式会社 社内資料:生物学的同等性試験(錠0.25mg) 2) 東和薬品株式会社 社内資料:生物学的同等性試験(錠0.5mg) 3) 東和薬品株式会社 社内資料:生物学的同等性試験(錠1mg)

4) 東和薬品株式会社 社内資料:溶出試験(錠0.25mg) 5) 東和薬品株式会社 社内資料:溶出試験(錠0.5mg) 6) 東和薬品株式会社 社内資料:溶出試験(錠1 mg)

7) 第十六改正日本薬局方解説書, C-754, 2011

8) 東和薬品株式会社 社内資料:安定性試験(錠0.25mg) 9) 東和薬品株式会社 社内資料:安定性試験(錠0.5mg) 10) 東和薬品株式会社 社内資料:安定性試験(錠1mg)

**【文献請求先・製品情報お問い合わせ先】

東和薬品株式会社 学術部DIセンター

〒570-0081 大阪府守口市日吉町2丁目5番15号

6 0120-108-932 FAX 06-7177-7379

https://med. towayakuhin. co. jp/medical/

【長期投与医薬品に関する情報】

本剤は厚生労働省告示第365号(平成28年10月13日付)に基づき、 投薬量は1回30日分を限度とされています。

製造販売元

東和薬品株式会社

大阪府門真市新橋町2番11号

TX-22 4