

医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会のIF記載要領 2013 に準拠して作成

アルツハイマー型認知症治療剤

劇薬・処方箋医薬品

ガランタミンOD錠4mg「DSEP」

ガランタミンOD錠8mg「DSEP」

ガランタミンOD錠12mg「DSEP」

GALANTAMINE OD TABLETS「DSEP」

ガランタミン臭化水素酸塩口腔内崩壊錠

剤形	素錠（口腔内崩壊錠）
製剤の規制区分	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）
規格・含量	OD錠4mg「DSEP」：1錠中ガランタミン臭化水素酸塩 5.1mg （ガランタミンとして4mg）を含有 OD錠8mg「DSEP」：1錠中ガランタミン臭化水素酸塩 10.3mg （ガランタミンとして8mg）を含有 OD錠12mg「DSEP」：1錠中ガランタミン臭化水素酸塩 15.4mg （ガランタミンとして12mg）を含有
一般名	和名：ガランタミン臭化水素酸塩（JAN） 洋名：Galantamine Hydrobromide（JAN）
製造販売承認年月日 薬価基準収載・発売年月日	製造販売承認年月日：2020年2月17日 薬価基準収載年月日：2020年6月19日 発売年月日：2020年6月19日
開発・製造販売（輸入）・ 提携・販売会社名	製造販売元：第一三共エスファ株式会社 販売提携：第一三共株式会社
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	第一三共エスファ株式会社 お客様相談室 TEL：0120-100-601 医療関係者向けホームページ： https://med.daiichisankyo-ep.co.jp/index.php

本IFは2020年6月改訂（第2版）の添付文書の記載に基づき改訂した。

最新の添付文書情報は、医薬品医療機器情報提供ホームページ

<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>にてご確認ください。

IF 利用の手引きの概要

－日本病院薬剤師会－

1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として医療用医薬品添付文書（以下、添付文書と略す）がある。医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際には、添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合がある。

医療現場では、当該医薬品について製薬企業の医薬情報担当者等に情報の追加請求や質疑をして情報を補完して対処してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための情報リストとしてインタビューフォームが誕生した。

昭和 63 年に日本病院薬剤師会（以下、日病薬と略す）学術第 2 小委員会が「医薬品インタビューフォーム」（以下、IF と略す）の位置付け並びに IF 記載様式を策定した。その後、医療従事者向け並びに患者向け医薬品情報ニーズの変化を受けて、平成 10 年 9 月に日病薬学術第 3 小委員会において IF 記載要領の改訂が行われた。

更に 10 年が経過し、医薬品情報の創り手である製薬企業、使い手である医療現場の薬剤師、双方にとって薬事・医療環境は大きく変化したことを受けて、平成 20 年 9 月に日病薬医薬情報委員会において IF 記載要領 2008 が策定された。

IF 記載要領 2008 では、IF を紙媒体の冊子として提供する方式から、PDF 等の電磁的データとして提供すること（e-IF）が原則となった。この変更にあわせて、添付文書において「効能・効果の追加」、「警告・禁忌・重要な基本的注意の改訂」などの改訂があった場合に、改訂の根拠データを追加した最新版の e-IF が提供されることとなった。

最新版の e-IF は、(独) 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報提供ホームページ

(<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>) から一括して入手可能となっている。日本病院薬剤師会では、e-IF を掲載する医薬品情報提供ホームページが公的サイトであることに配慮して、薬価基準収載にあわせて e-IF の情報を検討する組織を設置して、個々の IF が添付文書を補完する適正使用情報として適切か審査・検討することとした。

2008 年より年 4 回のインタビューフォーム検討会を開催した中で指摘してきた事項を再評価し、製薬企業にとっても、医師・薬剤師等にとっても、効率の良い情報源とすることを考えた。そこで今般、IF 記載要領の一部改訂を行い IF 記載要領 2013 として公表する運びとなった。

2. IF とは

IF は「添付文書等の情報を補完し、薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製薬企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

ただし、薬事法・製薬企業機密等に関わるもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師自らが評価・判断・提供すべき事項等は IF の記載事項とはならない。言い換えると、製薬企業から提供された IF は、薬剤師自らが評価・判断・臨床適応するとともに、必要な補完をするものという認識を持つことを前提としている。

[IF の様式]

- ① 規格は A4 版、横書きとし、原則として 9 ポイント以上の字体（図表は除く）で記載し、一色刷りとする。ただし、添付文書で赤枠・赤字を用いた場合には、電子媒体ではこれに従うものとする。

- ② IF 記載要領に基づき作成し、各項目名はゴシック体で記載する。
- ③ 表紙の記載は統一し、表紙に続けて日病薬作成の「IF 利用の手引きの概要」の全文を記載するものとし、2 頁にまとめる。

[IF の作成]

- ① IF は原則として製剤の投与経路別（内用剤、注射剤、外用剤）に作成される。
- ② IF に記載する項目及び配列は日病薬が策定した IF 記載要領に準拠する。
- ③ 添付文書の内容を補完すると IF の主旨に沿って必要な情報が記載される。
- ④ 製薬企業の機密等に関するもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師をはじめ医療従事者自らが評価・判断・提供すべき事項については記載されない。
- ⑤ 「医薬品インタビューフォーム記載要領 2013」（以下、「IF 記載要領 2013」と略す）により作成された IF は、電子媒体での提供を基本とし、必要に応じて薬剤師が電子媒体（PDF）から印刷して使用する。企業での製本は必須ではない。

[IF の発行]

- ① 「IF 記載要領 2013」は、平成 25 年 10 月以降に承認された新医薬品から適用となる。
- ② 上記以外の医薬品については、「IF 記載要領 2013」による作成・提供は強制されるものではない。
- ③ 使用上の注意の改訂、再審査結果又は再評価結果（臨床再評価）が公表された時点並びに適応症の拡大等がなされ、記載すべき内容が大きく変わった場合には IF が改訂される。

3. IF の利用にあたって

「IF 記載要領 2013」においては、PDF ファイルによる電子媒体での提供を基本としている。情報を利用する薬剤師は、電子媒体から印刷して利用することが原則である。

電子媒体の IF については、医薬品医療機器総合機構の医薬品医療機器情報提供ホームページに掲載場所が設定されている。

製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従って作成・提供するが、IF の原点を踏まえ、医療現場に不足している情報や IF 作成時に記載し難い情報等については製薬企業の MR 等へのインタビューにより薬剤師等自らが内容を充実させ、IF の利用性を高める必要がある。また、随時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、IF が改訂されるまでの間は、当該医薬品の製薬企業が提供する添付文書やお知らせ文書等、あるいは医薬品医療機器情報配信サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、IF の使用にあたっては、最新の添付文書を医薬品医療機器情報提供ホームページで確認する。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「臨床成績」や「主な外国での発売状況」に関する項目等は承認事項に関わることもあり、その取扱いには十分留意すべきである。

4. 利用に際しての留意点

IF を薬剤師等の日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用して頂きたい。しかし、薬事法や医療用医薬品プロモーションコード等による規制により、製薬企業が医薬品情報として提供できる範囲には自ずと限界がある。IF は日病薬の記載要領を受けて、当該医薬品の製薬企業が作成・提供するものであることから、記載・表現には制約を受けざるを得ないことを認識しておかなければならない。

また製薬企業は、IF があくまでも添付文書を補完する情報資材であり、インターネットでの公開等も踏まえ、薬事法上の広告規制に抵触しないよう留意し作成されていることを理解して情報を活用する必要がある。

(2013 年 4 月改訂)

目 次

I. 概要に関する項目	1	9. 製剤中の有効成分の確認試験法	12
1. 開発の経緯	1	10. 製剤中の有効成分の定量法	12
2. 製品の治療学的・製剤学的特性	1	11. 力 価	12
II. 名称に関する項目	2	12. 混入する可能性のある夾雑物	12
1. 販売名	2	13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報	12
(1) 和 名	2	14. その他	12
(2) 洋 名	2	V. 治療に関する項目	13
(3) 名称の由来	2	1. 効能又は効果	13
2. 一般名	2	2. 用法及び用量	13
(1) 和 名 (命名法)	2	3. 臨床成績	13
(2) 洋 名 (命名法)	2	(1) 臨床データパッケージ	13
(3) ステム	2	(2) 臨床効果	13
3. 構造式又は示性式	2	(3) 臨床薬理試験	13
4. 分子式及び分子量	2	(4) 探索的試験	13
5. 化学名 (命名法)	2	(5) 検証的試験	13
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	2	1) 無作為化並行用量反応試験	13
7. CAS登録番号	3	2) 比較試験	13
III. 有効成分に関する項目	4	3) 安全性試験	14
1. 物理化学的性質	4	4) 患者・病態別試験	14
(1) 外観・性状	4	(6) 治療的使用	14
(2) 溶解性	4	1) 使用成績調査・特定使用成績調査(特別調査)・製造販売後臨床試験(市販後臨床試験)	14
(3) 吸湿性	4	2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要	14
(4) 融点(分解点)、沸点、凝固点	4	VI. 薬効薬理に関する項目	15
(5) 酸塩基解離定数	4	1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群	15
(6) 分配係数	4	2. 薬理作用	15
(7) その他の主な示性値	4	(1) 作用部位・作用機序	15
2. 有効成分の各種条件下における安定性	4	(2) 薬効を裏付ける試験成績	15
3. 有効成分の確認試験法	4	(3) 作用発現時間・持続時間	15
4. 有効成分の定量法	4	VII. 薬物動態に関する項目	16
IV. 製剤に関する項目	5	1. 血中濃度の推移・測定法	16
1. 剤 形	5	(1) 治療上有効な血中濃度	16
(1) 剤形の区別、外観及び性状	5	(2) 最高血中濃度到達時間	16
(2) 製剤の物性	5	(3) 臨床試験で確認された血中濃度	16
(3) 識別コード	5	(4) 中毒域	19
(4) pH、浸透圧比、粘度、比重、無菌の旨及び安定なpH域等	5	(5) 食事・併用薬の影響	19
2. 製剤の組成	5	(6) 母集団(ポピュレーション)解析により判明した薬物体内動態変動要因	19
(1) 有効成分(活性成分)の含量	5	2. 薬物速度論的パラメータ	19
(2) 添加物	6	(1) 解析方法	19
(3) その他	6	(2) 吸収速度定数	19
3. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意	6	(3) バイオアベイラビリティ	19
4. 製剤の各種条件下における安定性	6	(4) 消失速度定数	19
5. 調製法及び溶解後の安定性	7	(5) クリアランス	19
6. 他剤との配合変化(物理化学的変化)	7		
7. 溶出性	7		
8. 生物学的試験法	12		

(6) 分布容積.....	19	16. その他.....	26
(7) 血漿蛋白結合率.....	19		
3. 吸 収.....	20	IX. 非臨床試験に関する項目	27
4. 分 布.....	20	1. 薬理試験.....	27
(1) 血液－脳関門通過性.....	20	(1) 薬効薬理試験.....	27
(2) 血液－胎盤関門通過性.....	20	(2) 副次的薬理試験.....	27
(3) 乳汁への移行性.....	20	(3) 安全性薬理試験.....	27
(4) 髄液への移行性.....	20	(4) その他の薬理試験.....	27
(5) その他の組織への移行性.....	20	2. 毒性試験.....	27
5. 代 謝.....	20	(1) 単回投与毒性試験.....	27
(1) 代謝部位及び代謝経路.....	20	(2) 反復投与毒性試験.....	27
(2) 代謝に関与する酵素（CYP450等）の分子種.....	20	(3) 生殖発生毒性試験.....	27
(3) 初回通過効果の有無及びその割合.....	20	(4) その他の特殊毒性.....	27
(4) 代謝物の活性の有無及び比率.....	20	X. 管理的事項に関する項目	28
(5) 活性代謝物の速度論的パラメータ.....	20	1. 規制区分.....	28
6. 排 泄.....	20	2. 有効期間又は使用期限.....	28
(1) 排泄部位及び経路.....	20	3. 貯法・保存条件.....	28
(2) 排泄率.....	20	4. 薬剤取扱い上の注意点.....	28
(3) 排泄速度.....	20	(1) 薬局での取扱い上の留意点について.....	28
7. トランスポーターに関する情報.....	20	(2) 薬剤交付時の取扱いについて（患者等に留意すべき必須事項等）.....	28
8. 透析等による除去率.....	20	(3) 調剤時の留意点について.....	28
VII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目	21	5. 承認条件等.....	28
1. 警告内容とその理由.....	21	6. 包 装.....	28
2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む）.....	21	7. 容器の材質.....	29
3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由.....	21	8. 同一成分・同効薬.....	29
4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由.....	21	9. 国際誕生年月日.....	29
5. 慎重投与内容とその理由.....	21	10. 製造販売承認年月日及び承認番号.....	29
6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法.....	22	11. 薬価基準収載年月日.....	29
7. 相互作用.....	22	12. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容.....	29
(1) 併用禁忌とその理由.....	22	13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容.....	29
(2) 併用注意とその理由.....	23	14. 再審査期間.....	29
8. 副作用.....	23	15. 投薬期間制限医薬品に関する情報.....	29
(1) 副作用の概要.....	23	16. 各種コード.....	29
(2) 重大な副作用と初期症状.....	24	17. 保険給付上の注意.....	30
(3) その他の副作用.....	24		
(4) 項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧.....	25	XI. 文 献	31
(5) 基礎疾患、合併症、重症度及び手術の有無等背景別の副作用発現頻度.....	25	1. 引用文献.....	31
(6) 薬物アレルギーに対する注意及び試験法.....	25	2. その他の参考文献.....	31
9. 高齢者への投与.....	25	XII. 参考資料	32
10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与.....	25	1. 主な外国での発売状況.....	32
11. 小児等への投与.....	26	2. 海外における臨床支援情報.....	32
12. 臨床検査結果に及ぼす影響.....	26		
13. 過量投与.....	26	XIII. 備 考	33
14. 適用上の注意.....	26	その他の関連資料.....	33
15. その他の注意.....	26		

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

ガラタミンは、マツユキソウ (*Galanthus woronowi*) の球根から単離された第 3 級アルカロイドであり、アセチルコリンエステラーゼ (AChE) 阻害作用により脳内アセチルコリン (ACh) 濃度を上昇させるとともに、APL (allosteric potentiating ligand : アロステリック活性化リガンド) として、ニコチン性アセチルコリン受容体 (nAChR) の ACh 結合部とは異なる部位 (アロステリック部位) に結合し、ACh による nAChR の活性化を増強させることが示された (APL 作用)。

これら 2 つの薬理作用により、アルツハイマー型認知症で低下しているコリン機能を賦活化し、認知症症状の進行を抑制すると考えられている。

本邦において、ガラタミンは 2011 年 3 月に上市され、アルツハイマー型認知症治療剤として使用されている。ガラタミン OD 錠 4mg 「DSEP」、ガラタミン OD 錠 8mg 「DSEP」及びガラタミン OD 錠 12mg 「DSEP」は、共和薬品工業株式会社と第一三共エスファ株式会社の 2 社にて共同開発を実施し、共同開発グループとして実施したデータを共有し、平成 26 年 11 月 21 日付薬食発 1121 第 2 号に基づき承認申請を行い、2020 年 2 月に承認を取得し、2020 年 6 月に販売を開始した。

2. 製品の治療学的・製剤学的特性

- (1) アセチルコリンエステラーゼ (AChE) 阻害作用により脳内アセチルコリン (ACh) 濃度を上昇させるとともに、APL として、ニコチン性アセチルコリン受容体 (nAChR) の ACh 結合部とは異なる部位 (アロステリック部位) に結合し、ACh による nAChR の活性化を増強させるアルツハイマー型認知症治療剤である。
- (2) 錠剤に製品名と有効成分の含量を両面印刷し、判別しやすくしている。
- (3) PTP シートはピッチコントロールを行い、製品名と有効成分の含量の表示を識別しやすくしている。
また、薬剤の特徴や疾患の特性をイメージしたオリジナルシンボルを表示している。
- (4) 薬剤取り違い防止における負担軽減のため、PTP シート裏面に、1 錠ごとに GS1 データバーを表示している。
- (5) 重大な副作用として、失神、徐脈、心ブロック、QT 延長、急性汎発性発疹性膿疱症、肝炎、横紋筋融解症が報告されている。

II. 名称に関する項目

1. 販売名

(1)和名

ガラントミン OD 錠 4mg 「DSEP」

ガラントミン OD 錠 8mg 「DSEP」

ガラントミン OD 錠 12mg 「DSEP」

(2)洋名

GALANTAMINE OD TABLETS 4mg 「DSEP」

GALANTAMINE OD TABLETS 8mg 「DSEP」

GALANTAMINE OD TABLETS 12mg 「DSEP」

(3)名称の由来

通知「平成 17 年 9 月 22 日 薬食審査発第 0922001 号」に基づき設定した。

2. 一般名

(1)和名(命名法)

ガラントミン臭化水素酸塩 (JAN)

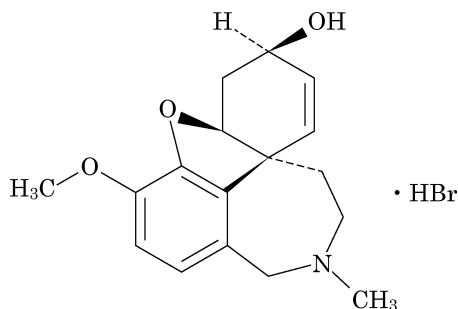
(2)洋名(命名法)

Galantamine Hydrobromide (JAN)

(3)ステム

不明

3. 構造式又は示性式



4. 分子式及び分子量

分子式 : $C_{17}H_{21}NO_3 \cdot HBr$

分子量 : 368.27

5. 化学名(命名法)

(4a*S*,6*R*,8a*S*)-4a,5,9,10,11,12-Hexahydro-3-methoxy-11-methyl-6*H*-benzofuro[3a,3,2-*ef*][2]benzazepin-6-ol monohydrobromide (IUPAC)

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

該当しない

7. CAS 登録番号

1953-04-4

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

白色の粉末である。

(2) 溶解性

水にやや溶けにくく、メタノールに溶けにくく、エタノール（99.5）にほとんど溶けない。

(3) 吸湿性

該当資料なし

(4) 融点（分解点）、沸点、凝固点

融点：257℃（分解）

(5) 酸塩基解離定数

該当資料なし

(6) 分配係数

該当資料なし

(7) その他の主な示性値

該当資料なし

2. 有効成分の各種条件下における安定性

該当資料なし

3. 有効成分の確認試験法

(1) 臭化物の定性反応(1)

(2) 赤外吸収スペクトル測定法（臭化カリウム錠剤法）


4. 有効成分の定量法

電位差滴定法

IV. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤形の区別、外観及び性状

販売名	有効成分	剤形	色	外形		
				直径 (mm)	厚さ (mm)	重さ (mg)
ガランタミン OD 錠 4mg 「DSEP」	1 錠中 ガランタミン臭化水素酸塩 5.1mg (ガランタミンとして 4mg)	素錠 (口腔内崩壊錠)	微黄色			
				7.1	2.9	140
ガランタミン OD 錠 8mg 「DSEP」	1 錠中 ガランタミン臭化水素酸塩 10.3mg (ガランタミンとして 8mg)		微赤色			
				7.1	2.9	140
ガランタミン OD 錠 12mg 「DSEP」	1 錠中 ガランタミン臭化水素酸塩 15.4mg (ガランタミンとして 12mg)		白色			
				8.1	3.4	210

(2) 製剤の物性

該当資料なし

(3) 識別コード

ガランタミン OD 錠 4mg 「DSEP」 : ガランタミン OD 4 DSEP

ガランタミン OD 錠 8mg 「DSEP」 : ガランタミン OD 8 DSEP

ガランタミン OD 錠 12mg 「DSEP」 : ガランタミン OD 12 DSEP

(4) pH、浸透圧比、粘度、比重、無菌の旨及び安定な pH 域等

該当しない

2. 製剤の組成

(1) 有効成分（活性成分）の含量

ガランタミン OD 錠 4mg 「DSEP」 : 1 錠中にガランタミン臭化水素酸塩 5.1mg
(ガランタミンとして 4mg) を含有

ガランタミン OD 錠 8mg 「DSEP」 : 1 錠中にガランタミン臭化水素酸塩 10.3mg
(ガランタミンとして 8mg) を含有

ガランタミン OD 錠 12mg 「DSEP」 : 1 錠中にガランタミン臭化水素酸塩 15.4mg
(ガランタミンとして 12mg) を含有

IV. 製剤に関する項目

(2) 添加物

ガランタミン OD 錠 4mg 「DSEP」 無水リン酸水素カルシウム、結晶セルロース、デンプングリコール酸ナトリウム、クロスカルメロースナトリウム、軽質無水ケイ酸、スクラロース、黄色三二酸化鉄、ステアリン酸マグネシウム

ガランタミン OD 錠 8mg 「DSEP」 無水リン酸水素カルシウム、結晶セルロース、デンプングリコール酸ナトリウム、クロスカルメロースナトリウム、軽質無水ケイ酸、スクラロース、三二酸化鉄、ステアリン酸マグネシウム

ガランタミン OD 錠 12mg 「DSEP」 無水リン酸水素カルシウム、結晶セルロース、デンプングリコール酸ナトリウム、クロスカルメロースナトリウム、軽質無水ケイ酸、スクラロース、ステアリン酸マグネシウム

(3) その他

該当しない

3. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意

該当しない

4. 製剤の各種条件下における安定性¹⁾

(1) 加速条件下での安定性試験

最終包装製品を用いた加速試験(40℃、相対湿度75%、6ヵ月)の結果、ガランタミン OD 錠 4mg「DSEP」、ガランタミン OD 錠 8mg「DSEP」及びガランタミン OD 錠 12mg「DSEP」は、通常の市場流通下において3年間安定であることが推測された。

PTP 包装

試験項目〔規格値〕		40±2℃、75±5%RH			
		開始時	1ヵ月後	3ヵ月後	6ヵ月後
性状〔※1〕		適	適	適	適
確認試験(液体クロマトグラフィー)〔※2〕		適	適	適	適
純度試験(液体クロマトグラフィー)〔※3〕		適	適	適	適
製剤均一性試験〔判定値15.0%以内〕		適	/		適
溶出試験〔pH6.8、75rpm、15分、80%以上〕		適	適	適	適
崩壊試験〔1分以内〕		適	適	適	適
定量〔95.0~105.0%〕 ^{※4} (平均含有率(%)±C.V.)	OD 錠 4mg 「DSEP」	97.3±0.9	97.2±0.7	97.5±0.8	97.6±0.7
	OD 錠 8mg 「DSEP」	98.1±0.4	98.2±0.3	98.2±0.4	98.0±0.4
	OD 錠 12mg 「DSEP」	98.1±0.4	98.1±0.6	98.9±0.5	98.3±0.3

※1：OD 錠 4mg：微黄色の素錠、OD 錠 8mg：微赤色の素錠、OD 錠 12mg：白色の素錠

※2：試料溶液及び標準溶液の主ピークの保持時間は等しい。また、それらのピークの吸収スペクトルは同一波長のところに同様の強度の吸収を認める。

※3：類縁物質個々0.1%以下、類縁物質合計0.5%以下

※4：3Lotの平均値

バラ包装

試験項目〔規格値〕		40±2℃、75±5%RH			
		開始時	1ヵ月後	3ヵ月後	6ヵ月後
性状〔※1〕		適	適	適	適
確認試験（液体クロマトグラフィー）〔※2〕		適	適	適	適
純度試験（液体クロマトグラフィー）〔※3〕		適	適	適	適
製剤均一性試験〔判定値 15.0%以内〕		適	適	適	適
溶出試験〔pH6.8、75rpm、15分、80%以上〕		適	適	適	適
崩壊試験〔1分以内〕		適	適	適	適
定量〔95.0～105.0%〕※4 （平均含有率（%）±C.V.）	OD錠 4mg「DSEP」	97.3±0.9	97.3±0.6	97.4±0.6	97.7±0.5
	OD錠 8mg「DSEP」	98.1±0.4	98.4±0.4	98.1±0.3	98.0±0.3
	OD錠 12mg「DSEP」	98.1±0.4	98.4±0.4	98.5±0.6	98.7±0.3

※1：OD錠 4mg：微黄色の素錠、OD錠 8mg：微赤色の素錠、OD錠 12mg：白色の素錠

※2：試料溶液及び標準溶液の主ピークの保持時間は等しい。また、それらのピークの吸収スペクトルは同一波長のところに同様の強度の吸収を認める。

※3：類縁物質個々0.1%以下、類縁物質合計0.5%以下

※4：3Lotの平均値

(2)無包装状態での安定性試験

ガランタミン OD錠 4mg「DSEP」、ガランタミン OD錠 8mg「DSEP」及びガランタミン OD錠 12mg「DSEP」の無包装の製剤について、各種条件下で保存し、安定性試験〔性状、純度試験、溶出試験、定量、硬度、乾燥減量〕を行った。

試験条件		結果		
		OD錠 4mg 「DSEP」	OD錠 8mg 「DSEP」	OD錠 12mg 「DSEP」
温度	40℃、遮光、気密容器、3ヵ月	変化なし		
湿度	25℃、75%RH、遮光、開放、3ヵ月	硬度低下傾向（規格内）		
光	1000Lux、総照射量 120 万 Lux・hr	変化なし		

5. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

6. 他剤との配合変化（物理化学的变化）

該当資料なし

7. 溶出性²⁾

後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドラインに基づく溶出試験

1) ガランタミン OD錠 4mg「DSEP」

「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、試験を実施した。

試験方法：日局一般試験法「溶出試験法パドル法」による。

標準製剤：ガランタミン OD錠 8mg「DSEP」

試験条件：

IV. 製剤に関する項目

試験液量：900mL 温度：37±0.5℃

試験液：pH1.2 日本薬局方溶出試験第1液
 pH5.0 薄めた McIlvaine の緩衝液
 pH6.8 日本薬局方溶出試験第2液
 水 純水製造装置で製造したもの

回転数：50rpm (pH1.2、pH5.0、pH6.8、水)

判定基準：ガイドラインの判定基準のうち、次の該当する項目に従って同等性を判定した。

【pH1.2、50rpm】、【pH5.0、50rpm】、【pH6.8、50rpm】、【水、50rpm】：

平均溶出率：標準製剤が15分以内に平均85%以上溶出する場合

試験製剤が15分以内に平均85%以上溶出するか、又は15分における試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±10%の範囲にある。

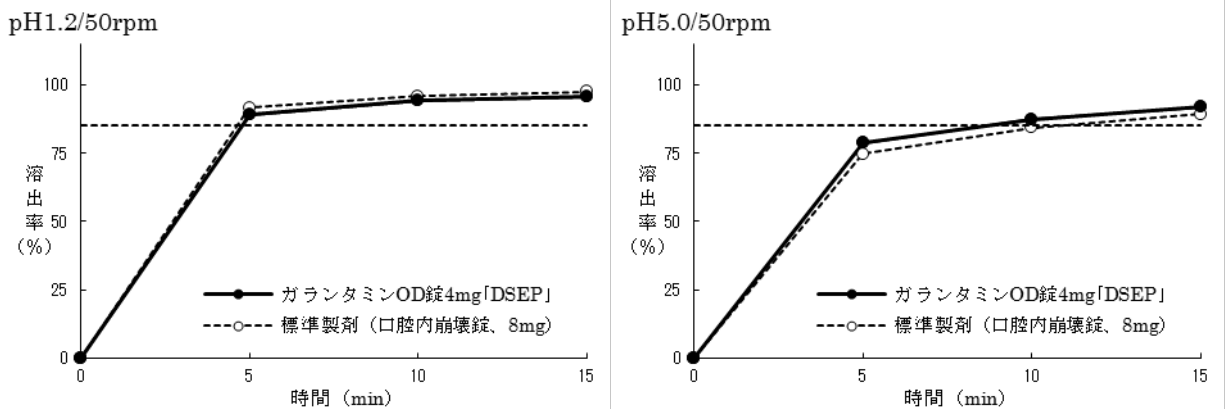
個々の溶出率：標準製剤の平均溶出率が85%以上に達するとき、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±25%の範囲を超えるものがない。

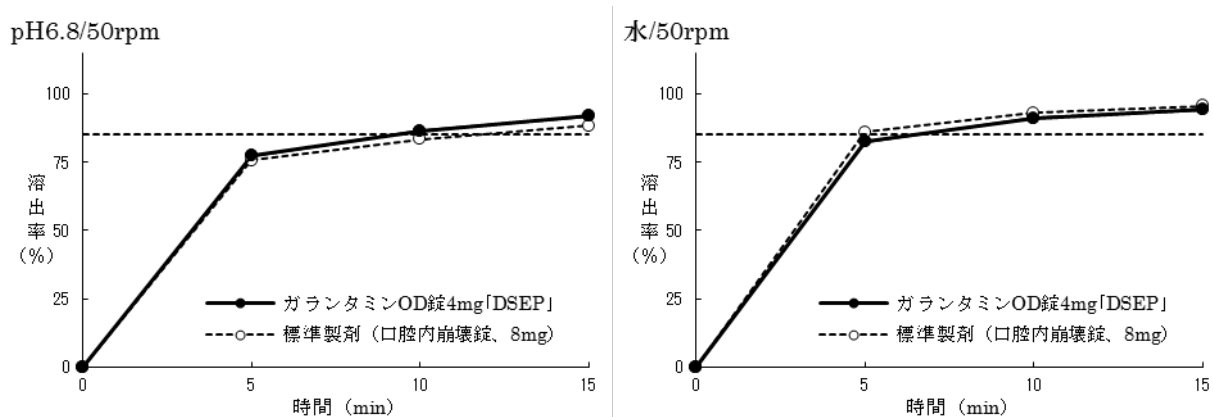
試験結果：規定された溶出試験条件において「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」の判定基準に適合した。

溶出挙動における同等性（ガラタミン OD 錠 4mg 「DSEP」 及び標準製剤の平均溶出率の比較）

試験条件	溶出時間 (分)	平均溶出率 (%)			判定	判定基準 (ガラタミン OD 錠 4mg 「DSEP」 の溶出条件)
		ガラタミン OD 錠 4mg 「DSEP」	標準製剤 (OD 錠、8mg)	差 (絶対値)		
50rpm	pH1.2	15	95.7	97.6	1.9	≥85%又は±10%
	pH5.0	15	92.0	89.3	2.7	
	pH6.8	15	91.8	88.3	3.5	
	水	15	94.2	95.7	1.5	

(溶出曲線)





最終比較時点でのガラタミン OD 錠 4mg 「DSEP」 の個々の溶出率 (%)

pH1.2/ 50rpm	最終比較時点：15分		平均溶出率：95.7%				上限：110.7%			下限：80.2%			判定
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	適
	96.3	95.5	95.8	93.2	96.4	97.6	96.8	95.2	95.6	94.6	94.7	97.0	
pH5.0/ 50rpm	最終比較時点：15分		平均溶出率：92.0%				上限：117.0%			下限：77.0%			判定
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	適
	88.5	91.8	88.1	93.1	92.7	94.3	95.1	90.5	91.0	94.7	91.7	92.1	
pH6.8/ 50rpm	最終比較時点：15分		平均溶出率：91.8%				上限：106.8%			下限：76.8%			判定
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	適
	85.5	91.7	88.4	92.3	92.3	93.3	94.4	90.4	93.5	91.8	95.3	93.0	
水/ 50rpm	最終比較時点：15分		平均溶出率：94.2%				上限：109.2%			下限：79.2%			判定
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	適
	92.2	93.6	95.8	93.6	94.9	95.1	92.2	92.3	94.5	95.9	94.0	96.3	

2) ガラタミン OD 錠 8mg 「DSEP」

「後発医薬品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、試験を実施した。

試験方法：日局一般試験法「溶出試験法パドル法」による。

試験条件：

試験液量：900mL 温度：37±0.5℃

試験液： pH1.2 日本薬局方溶出試験第1液
 pH4.0 薄めた McIlvaine の緩衝液
 pH6.8 日本薬局方溶出試験第2液
 水 純水製造装置で製造したもの

回転数：50rpm (pH1.2、pH4.0、pH6.8、水)

判定基準：ガイドラインの判定基準のうち、次の該当する項目に従って類似性を判定した。

【pH1.2、50rpm】、【pH4.0、50rpm】、【pH6.8、50rpm】、【水、50rpm】：

標準製剤が15分以内に平均85%以上溶出する場合

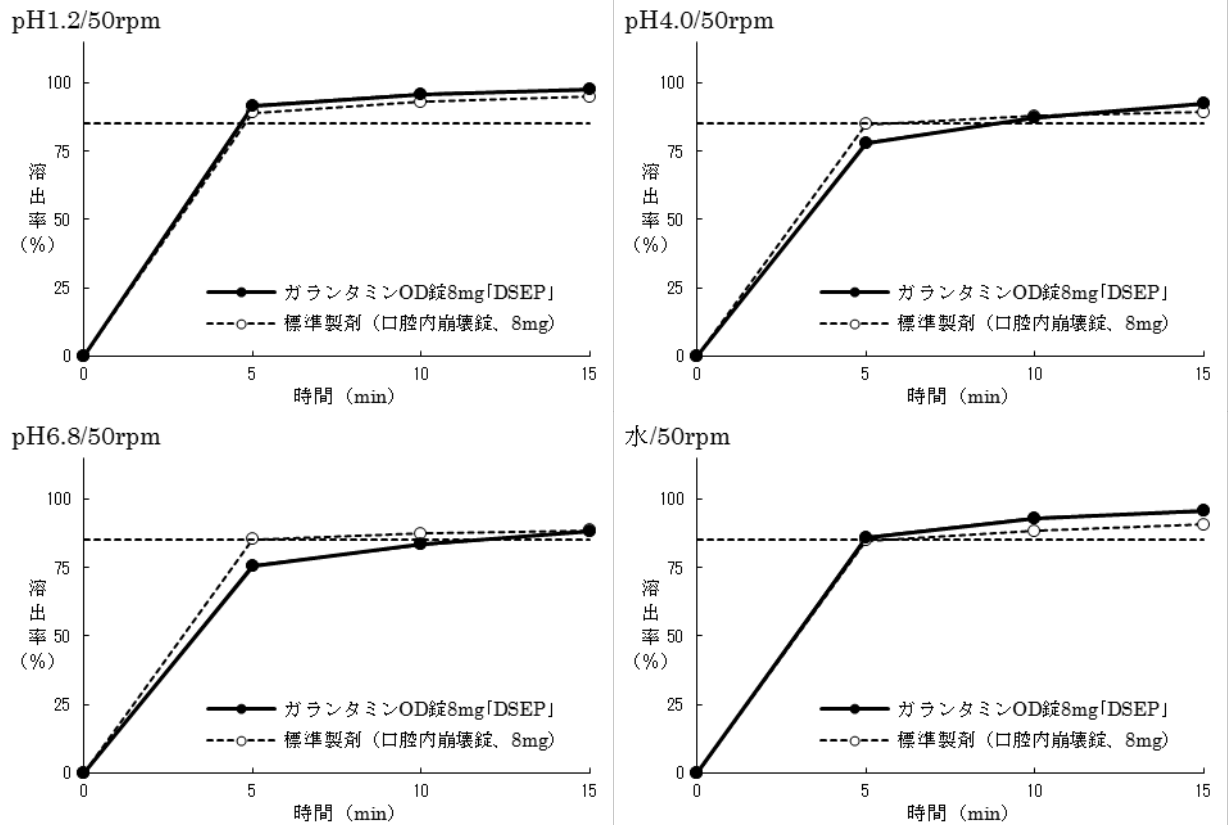
試験製剤が15分以内に平均85%以上溶出するか、又は15分における試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±15%の範囲内である。

試験結果：すべての溶出試験条件において「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」の判定基準に適合した。

溶出挙動における類似性（ガランタミン OD 錠 8mg 「DSEP」 及び標準製剤の平均溶出率の比較）

試験条件	溶出時間 (分)	平均溶出率 (%)			判定	判定基準 (ガランタミン OD 錠 8mg 「DSEP」 の溶出条件)
		ガランタミン OD 錠 8mg 「DSEP」	標準製剤 (OD 錠、8mg)	差 (絶対値)		
50rpm	pH1.2	15	97.6	94.9	2.7	≥85%以上又は±15%
	pH4.0	15	92.4	89.4	3.0	
	pH6.8	15	88.3	88.6	0.3	
	水	15	95.7	90.7	5.0	

(溶出曲線)



3) ガランタミン OD 錠 12mg 「DSEP」

「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、試験を実施した。

試験方法：日局一般試験法「溶出試験法パドル法」による。

標準製剤：ガランタミン OD 錠 8mg 「DSEP」

試験条件：

試験液量：900mL 温度：37±0.5℃

試験液：pH1.2 日本薬局方溶出試験第 1 液
 pH5.0 薄めた McIlvaine の緩衝液
 pH6.8 日本薬局方溶出試験第 2 液
 水 純水製造装置で製造したもの

回転数：50rpm (pH1.2、pH5.0、pH6.8、水)

判定基準：ガイドラインの判定基準のうち、次の該当する項目に従って同等性を判定した。

【pH1.2、50rpm】、【pH5.0、50rpm】、【pH6.8、50rpm】、【水、50rpm】：

平均溶出率：標準製剤が 15 分以内に平均 85%以上溶出する場合

試験製剤が 15 分以内に平均 85%以上溶出するか、又は 15 分における試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率 $\pm 10\%$ の範囲にある。

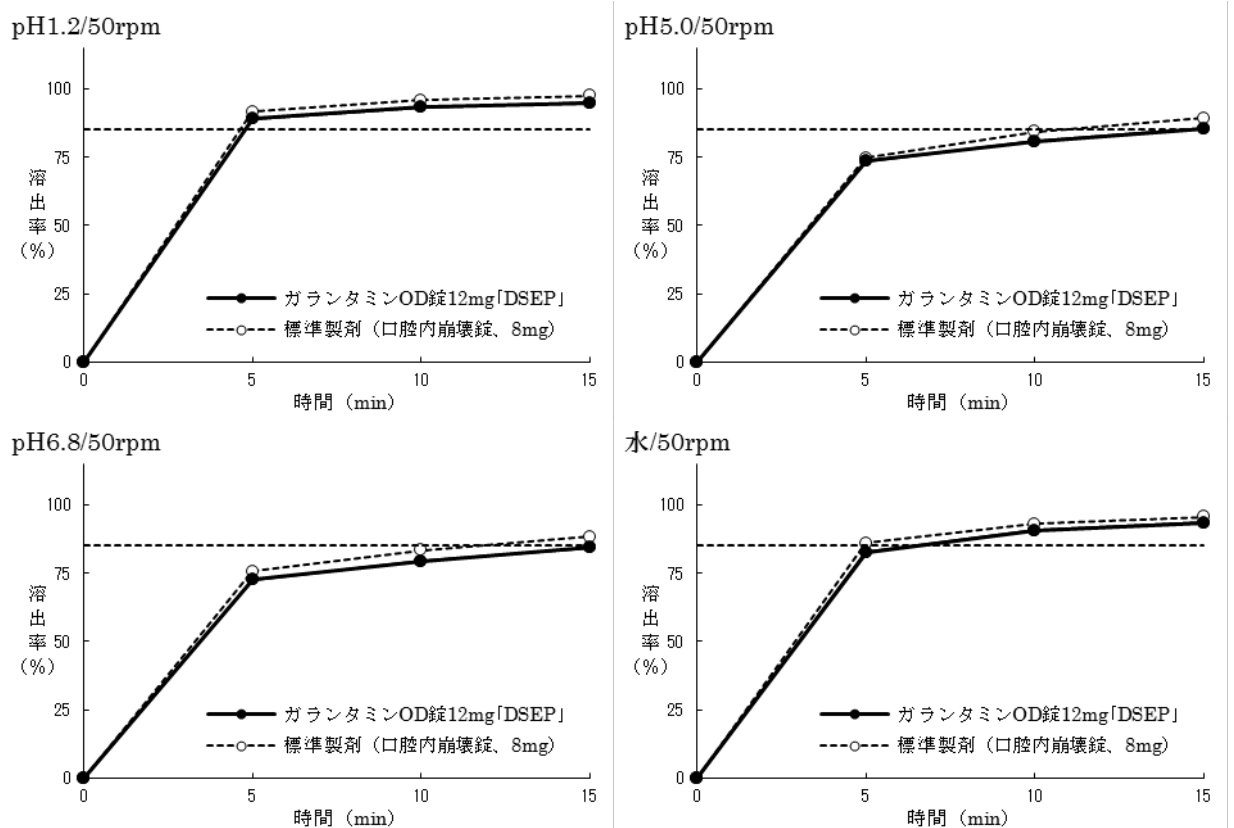
個々の溶出率：標準製剤の平均溶出率が 85%以上に達するとき、試験製剤の平均溶出率 $\pm 15\%$ の範囲を超えるものが 12 個中 1 個以下で、 $\pm 25\%$ の範囲を超えるものがない。

試験結果：規定された溶出試験条件において「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」の判定基準に適合した。

溶出挙動における同等性（ガランタミン OD 錠 12mg 「DSEP」 及び標準製剤の平均溶出率の比較）

試験条件	溶出時間 (分)	平均溶出率 (%)			判定	判定基準 (ガランタミン OD 錠 12mg 「DSEP」 の溶出条件)
		ガランタミン OD 錠 12mg 「DSEP」	標準製剤 (OD 錠、8mg)	差 (絶対値)		
50rpm	pH1.2	15	94.9	97.6	2.7	適 $\geq 85\%$ 又は $\pm 10\%$
	pH5.0	15	85.5	89.3	3.8	
	pH6.8	15	84.3	88.3	4.0	
	水	15	93.6	95.7	2.1	

(溶出曲線)



IV. 製剤に関する項目

最終比較時点でのガラタミン OD 錠 12mg 「DSEP」 の個々の溶出率 (%)

pH1.2/ 50rpm	最終比較時点：15分			平均溶出率：94.9%			上限：109.9%			下限：79.9%			判定 適
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	
	95.8	96.0	97.2	86.6	95.2	95.4	94.6	96.2	95.8	92.2	98.3	95.1	
pH5.0/ 50rpm	最終比較時点：15分			平均溶出率：85.5%			上限：110.5%			下限：70.5%			判定 適
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	
	84.8	84.0	87.1	91.7	88.6	85.2	75.7	76.9	90.7	86.0	89.3	86.3	
pH6.8/ 50rpm	最終比較時点：15分			平均溶出率：84.3%			上限：109.3%			下限：69.3%			判定 適
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	
	84.9	91.1	74.7	80.5	90.5	86.8	88.4	76.6	73.6	93.5	83.3	87.4	
水/ 50rpm	最終比較時点：15分			平均溶出率：93.6%			上限：108.6%			下限：78.6%			判定 適
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	
	91.0	92.5	94.8	95.5	94.1	94.8	95.0	92.5	94.3	86.0	96.1	96.1	

8. 生物学的試験法

該当しない

9. 製剤中の有効成分の確認試験法

液体クロマトグラフィー

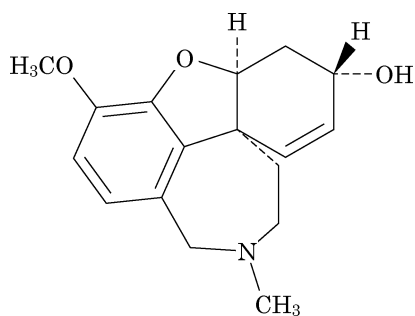
10. 製剤中の有効成分の定量法

液体クロマトグラフィー

11. カ 価

該当しない

12. 混入する可能性のある夾雑物



類縁物質 B

13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報

該当資料なし

14. その他

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症における認知症症状の進行抑制

<効能・効果に関連する使用上の注意>

1. アルツハイマー型認知症と診断された患者にのみ使用すること。
2. 本剤がアルツハイマー型認知症の病態そのものの進行を抑制するという成績は得られていない。
3. アルツハイマー型認知症以外の認知症性疾患において、本剤の有効性は確認されていない。

2. 用法及び用量

通常、成人にはガランタミンとして1日8mg（1回4mgを1日2回）から開始し、4週間後に1日16mg（1回8mgを1日2回）に増量し、経口投与する。なお、症状に応じて1日24mg（1回12mgを1日2回）まで増量できるが、増量する場合は変更前の用量で4週間以上投与した後に増量する。

<用法・用量に関連する使用上の注意>

1. 1日8mg投与は有効用量ではなく、消化器系副作用の発現を抑える目的なので、原則として4週間を超えて使用しないこと。
2. 中等度の肝障害患者^{注)}では、4mgを1日1回から開始し少なくとも1週間投与した後、1日8mg（4mgを1日2回）を4週間以上投与し、増量する。ただし、1日16mgを超えないこと。（「薬物動態」の項参照）
注）Child-Pugh分類を肝機能の指標とした中等度（B）の肝障害患者
3. 副作用を軽減するため、食後に投与することが望ましい。
4. 医療従事者、家族等の管理のもとで投与すること。
5. 本剤は口腔内で速やかに崩壊することから唾液のみ（水なし）でも服用可能である。また、本剤は口腔粘膜からの吸収により効果発現を期待する薬剤ではないため、崩壊後は唾液又は水で飲み込むこと。

3. 臨床成績

(1)臨床データパッケージ

該当資料なし

(2)臨床効果

該当資料なし

(3)臨床薬理試験

該当資料なし

(4)探索的試験

該当資料なし

(5)検証的試験

1) 無作為化並行用量反応試験

該当資料なし

2) 比較試験

該当資料なし

3) 安全性試験

該当資料なし

4) 患者・病態別試験

該当資料なし

(6)治療的使用

1) 使用成績調査・特定使用成績調査（特別調査）・製造販売後臨床試験（市販後臨床試験）

該当資料なし

2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要

該当資料なし

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群

ドネペジル塩酸塩、メマンチン塩酸塩、リバスチグミン

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序³⁾

コリンエステラーゼの可逆的阻害剤である。コリンエステラーゼはシナプス間隙のアセチルコリンをコリンと酢酸に分解する反応を触媒し、コリン作動性神経伝達を制御する。

(2) 薬効を裏付ける試験成績

該当資料なし

(3) 作用発現時間・持続時間

該当資料なし

VII. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移・測定法

(1)治療上有効な血中濃度

該当資料なし

(2)最高血中濃度到達時間⁴⁾

健康成人男子 1錠投与時

ガランタミン OD 錠 4mg 「DSEP」	ガランタミン OD 錠 8mg 「DSEP」		ガランタミン OD 錠 12mg 「DSEP」
	水で服用した場合	水なしで服用した場合	
該当資料なし	1.08 時間 (n=24)	1.63 時間 (n=24)	該当資料なし

(3)臨床試験で確認された血中濃度

1) 生物学的同等性試験

i) ガランタミン OD 錠 4mg 「DSEP」²⁾

ガランタミン OD 錠 4mg 「DSEP」は「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、ガランタミン OD 錠 8mg 「DSEP」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

「IV. 7. (1)溶出挙動における類似性 1)」の項を参照

ii) ガランタミン OD 錠 8mg 「DSEP」⁴⁾

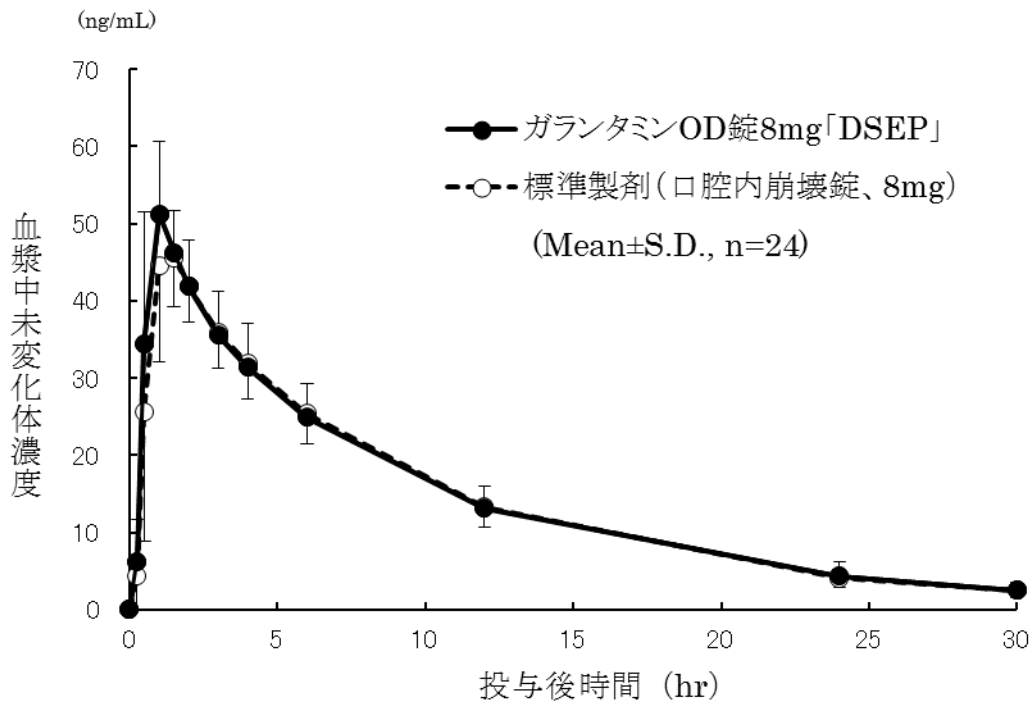
①水で服用した場合

「後発医薬品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、ガランタミン OD 錠 8mg 「DSEP」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1錠（ガランタミンとして 8mg）を健康成人男子に絶食時単回経口投与（水 150mL で服用）して血漿中未変化体濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ（AUC、C_{max}）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)の範囲であり、両剤の生物学的同等性が確認された。

薬物動態パラメータ

	AUC ₀₋₃₀ (ng・hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
ガランタミン OD 錠 8mg 「DSEP」	441.65 ± 65.83	52.91 ± 8.39	1.08 ± 0.32	7.25 ± 1.04
標準製剤（口腔内崩壊錠、8mg）	436.32 ± 63.35	49.55 ± 8.64	1.38 ± 1.06	7.22 ± 1.02

(Mean ± S.D., n = 24)



血漿中未変化体濃度推移

血漿中濃度並びに AUC、 C_{max} 等のパラメータは、被験者の選択、血液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

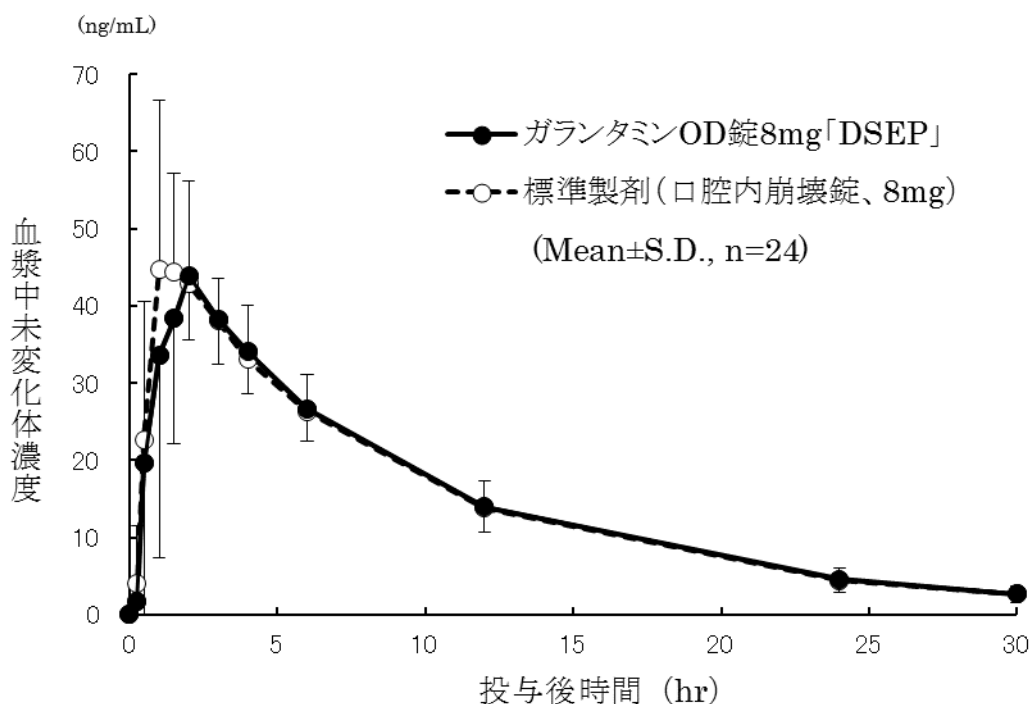
②水なしで服用した場合

「後発医薬品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、ガランタミン OD 錠 8mg 「DSEP」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠（ガランタミンとして 8mg）を健康成人男子に絶食時単回経口投与（水なしで服用）して血漿中未変化体濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ（AUC、 C_{max} ）について 90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲であり、両剤の生物学的同等性が確認された。

薬物動態パラメータ

	AUC ₀₋₃₀ (ng·hr/mL)	C_{max} (ng/mL)	T_{max} (hr)	$t_{1/2}$ (hr)
ガランタミン OD 錠 8mg 「DSEP」	447.27±76.87	55.95±11.20	1.63±0.85	7.31±0.89
標準製剤（口腔内崩壊錠、8mg）	451.53±75.53	55.33± 8.98	1.35±0.65	7.38±0.86

(Mean±S.D., n=24)



血漿中濃度並びに AUC、 C_{max} 等のパラメータは、被験者の選択、血液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

iii) ガランタミン OD 錠 12mg 「DSEP」²⁾

ガランタミン OD 錠 12mg 「DSEP」は「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、ガランタミン OD 錠 8mg 「DSEP」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

「IV. 7. (1)溶出挙動における類似性 3)」の項を参照

2) 肝機能障害による影響（外国人）

中等度の肝機能障害被験者に 4mg 錠を単回経口投与したとき、正常肝機能被験者及び軽度肝機能障害被験者と比較して CL/F の低下（約 23%）及び $t_{1/2}$ の延長（約 30%）が認められた。

なお、母集団薬物動態解析の結果、肝障害のある患者での用量調節の必要性が示唆された。（「慎重投与」の項参照）

正常肝機能被験者及び種々の程度の肝機能障害被験者に 4mg 錠を単回経口投与したときの血漿中未変化体の薬物動態パラメータ（平均値±SD）

肝機能 ^{注1)}	C_{max} (ng/mL)	T_{max} ^{注2)} (h)	AUC_{∞} (ng/h/mL)	$t_{1/2}$ (h)	CL/F (mL/分)
正常 (n=8)	22.3±6.8	1.0(0.5-2.0)	208±47	8.1±1.5	334±66
軽度障害 (n=8)	19.0±5.0	1.7(0.5-3.0)	205±40	8.2±1.0	336±63
中等度障害 (n=8)	22.8±7.6	1.4(0.5-4.0)	277±74 ^{注3)}	10.5±1.5 ^{注3)}	258±65 ^{注3)}
重度障害 (n=1)	20.9	1.0	358	12.0	186

注 1) Child-Pugh 分類を肝機能の指標とした軽度 (A)、中等度 (B) 及び重度 (C) の肝機能障害被験者

注 2) 中央値（範囲）

注 3) 正常肝機能被験者と比較したときの p 値： AUC_{∞} ：p=0.051、 $t_{1/2}$ ：p=0.003、CL/F：p=0.061

3) 腎機能障害による影響（外国人）

中等度及び重度の腎機能障害被験者に 8mg 錠を単回経口投与したとき、腎機能の低下に伴い、正常腎機能被験者と比較して AUC_{∞} の増加、 $t_{1/2}$ の延長、 CL_R の低下及び尿中排泄率の減少が認められた。なお、 T_{max} 及び C_{max} に差は認められなかった。

正常腎機能被験者及び種々の程度の腎機能障害被験者に 8mg 錠を単回経口投与したときの血漿中未変化体の薬物動態パラメータ（平均値±SD）

腎機能 ^{注1)}	C_{max} (ng/mL)	T_{max} ^{注2)} (h)	AUC_{∞} (ng/h/mL)	$t_{1/2}$ (h)	CL_R (mL/分)
正常 (n=8)	38.7± 8.1	2.0(1.0-4.0)	419± 94	7.7±1.7	71.8±21.5
中等度障害 (n=8)	42.0± 8.5	1.5(0.5-2.1)	577±212	10.5±4.1	39.7±18.0 ^{※1}
重度障害 (n=9)	43.0±11.6	2.1(0.5-5.0)	698±247 ^{※1}	11.9±2.6 ^{※1}	19.9± 5.5 ^{※2}

※1：正常腎機能被験者と有意差あり（ $p<0.01$ ）

※2：正常腎機能被験者と有意差あり（ $p<0.001$ ）

注1) クレアチニンクリアランスを腎機能の指標とした正常腎機能被験者 [70mL/分/1.73m²以上]、並びに中等度 [30~60mL/分/1.73m²] 及び重度 [5~29mL/分/1.73m²] の腎機能障害被験者

注2) 中央値（範囲）

(4)中毒域

該当資料なし

(5)食事・併用薬の影響

「VIII.7.相互作用」の項を参照

(6)母集団（ポピュレーション）解析により判明した薬物体内動態変動要因

該当資料なし

2. 薬物速度論的パラメータ

(1)解析方法

該当資料なし

(2)吸収速度定数

該当資料なし

(3)バイオアベイラビリティ

該当資料なし

(4)消失速度定数⁵⁾

健康成人男子単回投与（1錠）

	ガランタミン OD 錠 4mg 「DSEP」	ガランタミン OD 錠 8mg 「DSEP」		ガランタミン OD 錠 12mg 「DSEP」
		水で服用した場合	水なしで服用した場合	
Kel (hr ⁻¹)	該当資料なし	0.097±0.013 (n=24)	0.096±0.012 (n=24)	該当資料なし

(Mean±S.D.)

(5)クリアランス

該当資料なし

(6)分布容積

該当資料なし

(7)血漿蛋白結合率

該当資料なし

3. 吸 収

該当資料なし

4. 分 布

(1)血液－脳関門通過性

該当資料なし

(2)血液－胎盤関門通過性

該当資料なし

(3)乳汁への移行性

該当資料なし

<参考：動物>

「Ⅷ.10.妊婦、産婦、授乳婦等への投与(2)」の項を参照

(4)髄液への移行性

該当資料なし

(5)その他の組織への移行性

該当資料なし

5. 代 謝

(1)代謝部位及び代謝経路

該当資料なし

(2)代謝に関与する酵素（CYP450等）の分子種

本剤は主として薬物代謝酵素 CYP2D6 及び CYP3A4 により代謝される。

(3)初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

(4)代謝物の活性の有無及び比率

該当資料なし

(5)活性代謝物の速度論的パラメータ

該当資料なし

6. 排 泄

(1)排泄部位及び経路

該当資料なし

(2)排泄率

該当資料なし

(3)排泄速度

該当資料なし

7. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

8. 透析等による除去率

該当資料なし

VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

1. 警告内容とその理由

該当しない

2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む）

【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. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由

＜効能・効果に関連する使用上の注意＞

1. アルツハイマー型認知症と診断された患者にのみ使用すること。
2. 本剤がアルツハイマー型認知症の病態そのものの進行を抑制するという成績は得られていない。
3. アルツハイマー型認知症以外の認知症性疾患において、本剤の有効性は確認されていない。

4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由

＜用法・用量に関連する使用上の注意＞

1. 1日 8mg 投与は有効用量ではなく、消化器系副作用の発現を抑える目的なので、原則として4週間を超えて使用しないこと。
2. 中等度の肝障害患者^{注)}では、4mgを1日1回から開始し少なくとも1週間投与した後、1日 8mg（4mgを1日2回）を4週間以上投与し、増量する。ただし、1日 16mgを超えないこと。（「薬物動態」の項参照）
注) Child-Pugh 分類を肝機能の指標とした中等度（B）の肝障害患者
3. 副作用を軽減するため、食後に投与することが望ましい。
4. 医療従事者、家族等の管理のもとで投与すること。
5. 本剤は口腔内で速やかに崩壊することから唾液のみ（水なし）でも服用可能である。また、本剤は口腔粘膜からの吸収により効果発現を期待する薬剤ではないため、崩壊後は唾液又は水で飲み込むこと。

5. 慎重投与内容とその理由

1. 慎重投与（次の患者には慎重に投与すること）

- (1) 本剤は、コリン作動性作用により以下に示す患者に対して症状を誘発又は増悪する可能性があるため、慎重に投与すること。
 - 1) 洞不全症候群、心房内及び房室接合部伝導障害等の心疾患のある患者 [迷走神経刺激作用により徐脈あるいは不整脈を起こす可能性がある。]
 - 2) 消化性潰瘍の既往歴のある患者、非ステロイド性消炎鎮痛剤を投与中の患者、消化管閉塞のある患者又は消化管手術直後の患者 [胃酸分泌の促進及び消化管運動の促進により症状が悪化する可能性がある。]
 - 3) 下部尿路閉塞のある患者、又は膀胱手術直後の患者 [症状が悪化する可能性がある。]
 - 4) 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 [痙攣発作を誘発する可能性がある。また、アルツハイマー型認知症に伴い、痙攣発作がみられることがある。]

- 5) 気管支喘息又は閉塞性肺疾患の既往歴のある患者 [気管支平滑筋の収縮及び気管支粘液分泌の亢進により症状が悪化する可能性がある。]
- 6) 錐体外路障害（パーキンソン病、パーキンソン症候群等）のある患者 [線条体のコリン系神経を亢進することにより、症状を誘発又は増悪する可能性がある。]
- (2) 肝障害のある患者 [本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。（「用法・用量に関連する使用上の注意」、「重要な基本的注意」及び「薬物動態」の項参照）]
- (3) 腎障害のある患者 [本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。（「重要な基本的注意」及び「薬物動態」の項参照）]

6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法

2. 重要な基本的注意

- (1) 本剤の投与により、徐脈、心ブロック、QT 延長等があらわれることがあるので、特に心疾患（心筋梗塞、弁膜症、心筋症等）を有する患者や電解質異常（低カリウム血症等）のある患者等では、重篤な不整脈に移行しないよう観察を十分に行うこと。
- (2) 他の認知症性疾患との鑑別診断に留意すること。
- (3) アルツハイマー型認知症患者では運転能力や機械操作能力が徐々に低下し、また、本剤の投与によりめまい、眠気が起こる可能性があるため、本剤投与中の患者（特に投与開始の数週間）には、自動車の運転等危険を伴う機械の操作に注意するよう指導すること。
- (4) アルツハイマー型認知症患者では、体重減少が認められることがある。また、本剤を含むコリンエステラーゼ阻害剤において、体重減少が報告されているので、治療中は体重の変化に注意すること。
- (5) 本剤投与で効果が認められない場合、漫然と投与しないこと。
- (6) 重度の肝障害患者（Child-Pugh 分類を肝機能の指標とした重度（C）の肝障害患者）では、投与経験がなく、安全性が確立していないため、治療上やむを得ないと判断される場合を除き、使用は避けること。
- (7) 重度の腎障害患者（クレアチンクリアランス 9mL/分未満）では、投与経験がなく、安全性が確立していないため、治療上やむを得ないと判断される場合を除き、使用は避けること。
- (8) 他のアセチルコリンエステラーゼ阻害作用を有する同効薬（ドネペジル等）と併用しないこと。

7. 相互作用

3. 相互作用

本剤は主として薬物代謝酵素 CYP2D6 及び CYP3A4 により代謝される。

(1) 併用禁忌とその理由

該当しない

(2)併用注意とその理由

3. 相互作用		
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
コリン作動薬 アセチルコリン ベタネコール アクラトニウム等 コリンエステラーゼ阻害剤 ネオスチグミン等	コリン刺激作用が増強され、著しい心拍数の低下等がおこる可能性がある。	本剤とこれらの薬剤のコリン作動作用が相加的に増強される。
スキサメトニウム	麻酔時のスキサメトニウムの筋弛緩作用が増強される可能性がある。	本剤が、スキサメトニウムの脱分極性筋弛緩作用を増強する。
ジゴキシン β遮断剤 プロプラノロール アテノロール カルベジロール等	著しい心拍数の低下等がおこる可能性がある。	伝導抑制作用が相加的に増強される。
抗コリン剤 アトロピン ブチルスコポラミン トリヘキシフェニジル ビペリデン等	相互に作用が減弱する可能性がある。	本剤とこれらの薬剤の作用が、相互に拮抗する。
アミトリプチリン フルボキサミン パロキセチン キニジン 等	本剤の血中濃度が上昇し、悪心、嘔吐等がおこる可能性がある。	これらの薬剤の CYP2D6 阻害作用により、本剤の代謝が阻害される。
イトラコナゾール エリスロマイシン 等		これらの薬剤の CYP3A4 阻害作用により、本剤の代謝が阻害される。

8. 副作用

(1)副作用の概要

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。

(2)重大な副作用と初期症状

4. 副作用

(1)重大な副作用（頻度不明）

- 1) 失神、徐脈、心ブロック、QT 延長：失神、徐脈、心ブロック、QT 延長等があらわれることがあるので、このような症状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。
- 2) 急性汎発性発疹性膿疱症：急性汎発性発疹性膿疱症があらわれることがあるので、観察を十分に行い、発熱、紅斑、多数の小膿疱等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。
- 3) 肝炎：肝炎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。
- 4) 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、観察を十分に行い、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。

(3)その他の副作用

4. 副作用

(2) その他の副作用

	頻 度 不 明
感染症および寄生虫症	鼻咽頭炎、膀胱炎、尿路感染
血液およびリンパ系障害	貧血
過 敏 症	発疹、そう痒症、顔面浮腫、薬疹、全身性皮疹、蕁麻疹
代謝および栄養障害	食欲不振、食欲減退、脱水
精 神 障 害	不眠症、激越、怒り、攻撃性、不安、譫妄、落ち着きのなさ、幻覚、うつ病、幻視、幻聴
神 経 系 障 害	頭痛、浮動性めまい、意識消失、傾眠、痙攣、体位性めまい、振戦、アルツハイマー型認知症の悪化、パーキンソンニズム、嗜眠、味覚異常、過眠症、錯感覚、錐体外路障害
眼 障 害	霧視
耳 および迷路障害	耳鳴
心 臓 障 害	心室性期外収縮、上室性期外収縮、心房細動、動悸
血 管 障 害	高血圧、低血圧、潮紅
呼吸器、胸郭および縦隔障害	咳嗽
胃 腸 障 害	悪心、嘔吐、下痢、腹痛、便秘、上腹部痛、胃不快感、胃炎、腹部膨満、消化不良、胃潰瘍、腸炎、萎縮性胃炎、腹部不快感、レッチング
肝 胆 道 系 障 害	肝機能異常
皮膚および皮下組織障害	湿疹、皮下出血、多汗症、紅斑
筋骨格系および結合組織障害	背部痛、筋力低下、筋痙攣
腎 および 尿路 障 害	頻尿、尿失禁、血尿

全身障害および 投与局所様態	倦怠感、異常感、無力症、発熱、胸痛、疲労、歩行障害
臨床検査	体重減少、肝機能検査値異常、CK（CPK）増加、尿中白血球陽性、血圧上昇、血中ブドウ糖増加、尿中血陽性、血中トリグリセリド増加、尿中赤血球陽性、白血球数増加、血中コレステロール増加、LDH 増加、血中カリウム減少、血圧低下、血中尿酸増加、心電図異常、総蛋白減少
傷害、中毒および 処置合併症	転倒・転落

(4)項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧

該当資料なし

(5)基礎疾患、合併症、重症度及び手術の有無等背景別の副作用発現頻度

該当資料なし

(6)薬物アレルギーに対する注意及び試験法

【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

4. 副作用

(1) 重大な副作用（頻度不明）

- 2) 急性汎発性発疹性膿疱症：急性汎発性発疹性膿疱症があらわれることがあるので、観察を十分に行い、発熱、紅斑、多数の小膿疱等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。

4. 副作用

(2) その他の副作用

	頻度不明
過敏症	発疹、そう痒症、顔面浮腫、薬疹、全身性皮疹、蕁麻疹

9. 高齢者への投与

該当資料なし

10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

5. 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。〔妊婦への投与に関する安全性は確立していない。〕
- (2) 授乳中の婦人には、本剤投与中は授乳を避けさせることが望ましい。〔ヒトにおける乳汁への移行は不明であるが、動物実験（ラット）で乳腺への移行が認められている。〕

11. 小児等への投与

6. 小児等への投与

小児等に対する安全性は確立していない（使用経験がない）。

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

該当資料なし

13. 過量投与

7. 過量投与

- (1) 徴候・症状：他のコリン作動薬の過量投与時と同様に、筋力低下又は筋線維束収縮に加え、重度の悪心、嘔吐、消化管痙攣、流涎、流涙、排尿、排便、発汗、徐脈、低血圧、虚脱及び痙攣等の副作用が発現する可能性がある。呼吸筋の弛緩により、死に至る可能性もある。
- (2) 処置：一般的な支持療法を行う。症状に応じて、アトロピン等の抗コリン剤の投与を行う。本剤及びその代謝物が、透析（血液透析、腹膜透析又は血液濾過）により除去できるかどうかは不明である。

14. 適用上の注意

8. 適用上の注意

- (1) 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。]
- (2) 服用時：
 - 1) 本剤は舌の上に乗せて唾液を浸潤させると崩壊するため、水なしで服用可能である。また、水で服用することもできる。
 - 2) 本剤は寝たままの状態では、水なしで服用させないこと。

15. その他の注意

該当しない

16. その他

IX. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験

(1)薬効薬理試験（「VI.薬効薬理に関する項目」参照）

(2)副次的薬理試験

該当資料なし

(3)安全性薬理試験

該当資料なし

(4)その他の薬理試験

該当資料なし

2. 毒性試験

(1)単回投与毒性試験

該当資料なし

(2)反復投与毒性試験

該当資料なし

(3)生殖発生毒性試験

該当資料なし

(4)その他の特殊毒性

該当資料なし

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製 剤：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
有効成分：毒薬

2. 有効期間又は使用期限

使用期限：3年（安定性試験結果に基づく）

3. 貯法・保存条件

室温保存、気密容器

保管方法

- (1) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (2) 高温多湿を避けて保管すること。

4. 薬剤取扱い上の注意点

(1) 薬局での取扱い上の留意点について

「X.3. 貯法・保存条件」の項を参照

(2) 薬剤交付時の取扱いについて（患者等に留意すべき必須事項等）

患者向医薬品ガイド：あり、くすりのしおり：あり

「Ⅷ.6.重要な基本的注意とその理由及び処置方法」、
「Ⅷ.14.適用上の注意」及び「X.3.貯法・保存条件」の項を参照

(3) 調剤時の留意点について

該当しない

5. 承認条件等

該当しない

6. 包 装

ガランタミン OD錠 4mg「DSEP」	:	(PTP)	56錠	(14錠×4)
			140錠	(14錠×10)
			(バラ)	100錠
ガランタミン OD錠 8mg「DSEP」	:	(PTP)	56錠	(14錠×4)
			140錠	(14錠×10)
			(バラ)	100錠
ガランタミン OD錠 12mg「DSEP」	:	(PTP)	56錠	(14錠×4)
			140錠	(14錠×10)
			(バラ)	100錠

7. 容器の材質

P T P包装 : ポリプロピレンフィルム、アルミニウム箔
 ピロー包装 : アルミニウム・ポリエチレンラミネートフィルム
 バラ包装 : ポリエチレン (ボトル) 、ポリプロピレン (キャップ)
 化粧箱 : 紙

8. 同一成分・同効薬

同一成分薬 : レミニール錠 4mg、レミニール錠 8mg、レミニール錠 12mg、レミニール OD 錠 4mg、レミニール OD 錠 8mg、レミニール OD 錠 12mg、レミニール内用液 4mg/mL (ヤンセンファーマ株式会社)
 同効薬 : ドネペジル塩酸塩、メマンチン塩酸塩、リバスチグミン

9. 国際誕生年月日

不明

10. 製造販売承認年月日及び承認番号

製品名	製造販売承認年月日	承認番号
ガランタミン OD 錠 4mg 「DSEP」	2020年2月17日	30200AMX00395000
ガランタミン OD 錠 8mg 「DSEP」	2020年2月17日	30200AMX00396000
ガランタミン OD 錠 12mg 「DSEP」	2020年2月17日	30200AMX00397000

11. 薬価基準収載年月日

2020年6月19日

12. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容

該当しない

13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容

該当しない

14. 再審査期間

該当しない

15. 投薬期間制限医薬品に関する情報

本剤は厚生労働大臣の定める「投薬期間に上限が設けられている医薬品」に該当しない。

16. 各種コード

販売名	HOT (9桁) 番号	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	レセプト電算コード
ガランタミン OD 錠 4mg 「DSEP」	127829301	1190019F4035	622782901
ガランタミン OD 錠 8mg 「DSEP」	127830901	1190019F5031	622783001
ガランタミン OD 錠 12mg 「DSEP」	127831601	1190019F6038	622783001

17. 保険給付上の注意

本剤は保険診療上の後発医薬品である。

XI. 文 献

1. 引用文献

- 1) 社内資料（安定性）
- 2) 社内資料（溶出性）
- 3) グッドマン・ギルマン薬理書（上） 薬物治療の基礎と臨床 第12版 廣川書店 2013:785-787
- 4) 社内資料（生物学的同等性）

2. その他の参考文献

該当資料なし

XII. 参考資料

1. 主な外国での発売状況

該当資料なし

2. 海外における臨床支援情報

該当資料なし

XIII. 備 考

その他の関連資料

該当資料なし

〔文献請求先・製品情報お問い合わせ先〕
第一三共エスファ株式会社 お客様相談室
〒103-8426 東京都中央区日本橋本町 3-5-1
TEL:0120-100-601