

\*\* 2022年4月改訂(第25版)

\* 2021年12月改訂

貯法：錠は気密容器・室温保存、

シロップは室温保存

使用期限：外箱等に記載

注意：「取扱い上の注意」の項参照

日本標準商品分類番号

871139, 871179

	錠100mg	錠200mg	シロップ5%
承認番号	30100AMX00379	30100AMX00381	30100AMX00382
薬価収載	2020年6月	2020年6月	2020年6月
販売開始	1981年9月	1981年9月	1981年9月
再評価結果		1989年12月	
効能追加		2011年10月	

処方箋医薬品<sup>注</sup>

抗てんかん剤、躁病・躁状態治療剤、片頭痛治療剤

日本薬局方 バルプロ酸ナトリウム錠

バルプロ酸ナトリウム錠100mg「DSP」

バルプロ酸ナトリウム錠200mg「DSP」

日本薬局方 バルプロ酸ナトリウムシロップ

バルプロ酸ナトリウムシロップ5%「DSP」

Sodium Valproate

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

## 禁忌(次の患者には投与しないこと)

## &lt;効能共通&gt;

- (1)重篤な肝障害のある患者〔肝障害が強くあらわれ、致死的になるおそれがある。〕
  - (2)本剤投与中はカルバペネム系抗生物質(パニペネム・ベタミプロン、メロペネム、イミペネム・シラスタチン、レバクタム水和物・イミペネム水和物・シラスタチン、ビアペネム、ドリペネム、テビペネム ピボキシル)を併用しないこと〔「相互作用」の項参照〕
  - (3)尿素サイクル異常症の患者〔重篤な高アンモニア血症があらわれることがある。〕
- <片頭痛発作の発症抑制>
- (4)妊娠又は妊娠している可能性のある女性〔「妊娠・産婦・授乳婦等への投与」の項参照〕

## 原則禁忌(次の患者には投与しないことを原則とするが、特に必要とする場合には慎重に投与すること)

## &lt;各種てんかんおよびてんかんに伴う性格行動障害の治療、躁病および躁うつ病の躁状態の治療&gt;

妊娠又は妊娠している可能性のある女性〔「妊娠・産婦・授乳婦等への投与」の項参照〕

## ■組成・性状

販売名	バルプロ酸ナトリウム錠 100mg「DSP」	バルプロ酸ナトリウム錠 200mg「DSP」
成分・含量	1錠中日局バルプロ酸ナトリウム100mg	1錠中日局バルプロ酸ナトリウム200mg
添加物	部分アルファー化デンプン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、合成ケイ酸アルミニウム、ヒドロキシプロピルセルロース、タルク、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、精製白糖、マクロゴール6000、酸化チタン、カルナウバロウ	部分アルファー化デンプン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、合成ケイ酸アルミニウム、ヒドロキシプロピルセルロース、タルク、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、精製白糖、マクロゴール6000、酸化チタン、カルナウバロウ
剤形	白色の糖衣錠	白色の糖衣錠
外形	○ 721	○ 722

販売名	バルプロ酸ナトリウム錠 100mg「DSP」			バルプロ酸ナトリウム錠 200mg「DSP」		
大きさ	直径 (mm)	厚さ (mm)	重さ (g)	直径 (mm)	厚さ (mm)	重さ (g)
	8.1	4.3	0.18	10.1	5.2	0.33
識別コード	P721			P722		

販売名	バルプロ酸ナトリウムシロップ5%「DSP」
成分・含量	1mL中日局バルプロ酸ナトリウム50mg
添加物	パラオキシ安息香酸メチル、パラオキシ安息香酸プロピル、精製白糖、pH調節剤、エタノール、香料
剤形	無色～微黄色透明の粘稠な液
におい・味	特異な芳香があり、味は甘い。

## ■効能・効果

- 1.各種てんかん(小発作・焦点発作・精神運動発作ならびに混合発作)およびてんかんに伴う性格行動障害(不機嫌・易怒性等)の治療
- 2.躁病および躁うつ病の躁状態の治療
- 3.片頭痛発作の発症抑制

## 【効能・効果に関連する使用上の注意】

## 片頭痛発作の発症抑制

本剤は、片頭痛発作の急性期治療のみでは日常生活に支障をきたしている患者にのみ投与すること。

## ■用法・用量

- 1.各種てんかん(小発作・焦点発作・精神運動発作ならびに混合発作)およびてんかんに伴う性格行動障害(不機嫌・易怒性等)の治療

## 2.躁病および躁うつ病の躁状態の治療

〔錠100mg及び錠200mgの場合〕

通常1日量バルプロ酸ナトリウムとして400～1,200mgを1日2～3回に分けて経口投与する。

ただし、年齢・症状に応じ適宜増減する。

〔シロップ5%の場合〕

通常1日量8～24mL(バルプロ酸ナトリウムとして400～1,200mg)を1日2～3回に分けて経口投与する。

ただし、年齢・症状に応じ適宜増減する。

### 3. 片頭痛発作の発症抑制

〔錠 100mg 及び錠 200mg の場合〕

通常1日量バルプロ酸ナトリウムとして400～800mgを1日2～3回に分けて経口投与する。

なお、年齢・症状に応じ適宜増減するが、1日量として1,000mgを超えないこと。

〔シロップ5%の場合〕

通常1日量8～16mL(バルプロ酸ナトリウムとして400～800mg)を1日2～3回に分けて経口投与する。

なお、年齢・症状に応じ適宜増減するが、1日量として20mL(バルプロ酸ナトリウムとして1,000mg)を超えないこと。

### ■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)肝機能障害又はその既往歴のある患者[肝機能障害が強くあらわれるおそれがある。]
- (2)薬物過敏症のある患者
- (3)自殺企図の既往及び自殺念慮のある躁病及び躁うつ病の躁状態の患者[症状が悪化するおそれがある。]
- (4)以下のような尿素サイクル異常症が疑われる患者[重篤な高アンモニア血症があらわれるおそれがある。]
  - 1)原因不明の脳症もしくは原因不明の昏睡の既往のある患者
  - 2)尿素サイクル異常症又は原因不明の乳児死亡の家族歴のある患者

#### 2. 重要な基本的注意

- (1)本剤で催奇形性が認められているため、妊娠する可能性のある女性に使用する場合には、本剤による催奇形性について十分に説明し、本剤の使用が適切であるか慎重に判断すること。〔「妊娠・産婦・授乳婦等への投与」の項参照〕
- (2)てんかん患者においては、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、徐々に減量するなど慎重に行うこと。なお、高齢者、虚弱者の場合は、特に注意すること。
- (3)片頭痛患者においては、本剤は発現した頭痛発作を緩解する薬剤ではないので、本剤投与中に頭痛発作が発現した場合には、必要に応じて頭痛発作治療薬を頼用させること。投与前にこのことを患者に十分に説明しておくこと。
- (4)片頭痛患者においては、本剤投与中は症状の経過を十分に観察し、頭痛発作発現の消失・軽減により患者の日常生活への支障がなくなったら一旦本剤の投与を中止し、投与継続の必要性について検討すること。なお、症状の改善が認められない場合には、漫然と投与を継続しないこと。
- (5)重篤な肝障害(投与初期6ヵ月以内に多い)があらわれることがあるので、投与初期6ヵ月間は定期的に肝機能検査を行うなど、患者の状態を十分に観察すること。その後も連用中は、定期的に肝機能検査を行うことが望ましい。
- また、肝障害とともに急激な意識障害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、直ちに適切な処置を行うこと。
- (6)連用中は定期的に腎機能検査、血液検査を行うことが望ましい。
- (7)尿素サイクル異常症が疑われる患者においては、本剤投与前にアミノ酸分析等の検査を考慮すること。なお、このような患者では、本剤投与中は、アンモニア値の変動に注意し、十分な観察を行うこと。
- (8)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。

### 3. 相互作用

#### (1)併用禁忌(併用しないこと)

薬剤名	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
* カルバペネム系抗生素 パニペネム・ベタミプロン カルペニン メロペネム メロペン イミペネム・シラスタチン チエナム レレバクタム水和物・イミペネム水和物・シラスタチン レカルブリオ ビアペネム オメガシン ドリペネム フィニバックス テビペネム ピボキシル オラペネム	てんかんの発作が再発することがある。	バルプロ酸の血中濃度が低下する。

#### (2)併用注意(併用に注意すること)

薬剤名	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
バルビツール酸剤 フェノバルビタール等	バルプロ酸の作用が減弱されることがある。また、バルビツール酸剤の作用が増強することがある。	バルプロ酸の血中濃度が低下する。また、バルビツール酸剤の血中濃度を上昇させる。
フェニトイン カルバマゼピン	バルプロ酸の作用が減弱されることがある。また、これらの薬剤の作用が増強又は減弱することがある。	バルプロ酸の血中濃度が低下する。また、これらの薬剤の血中濃度を上昇又は低下させる。
エトスクシミド アミトリプチリン ノルトリプチリン	これらの薬剤の作用が増強することがある。	これらの薬剤の血中濃度を上昇させる。
クロバザム	バルプロ酸の作用が増強されることがある。	機序は不明であるが、バルプロ酸の血中濃度が上昇する。
ラモトリギン	ラモトリギンの消失半減期が約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。
ロラゼパム (注射剤)	ロラゼパム(注射剤)の消失半減期が延長することがある。	
ベンゾジアゼピン系薬剤 ジアゼパム等 ワルファリン	これらの薬剤の作用が増強することがある。	これらの薬剤の非結合型の血中濃度を上昇させる。

薬剤名	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
サリチル酸系薬剤 アスピリン等	バルプロ酸の作用が増強されることがある。	非結合型バルプロ酸濃度が上昇する。また、バルプロ酸の代謝が阻害される。
エリスロマイシン シメチジン	バルプロ酸の作用が増強されることがある。	これらの薬剤が肝チトクロームP-450による薬物代謝を抑制し、バルプロ酸の血中濃度が上昇する。
クロナゼパム	アブサンス重積(欠神発作重積)があらわれたとの報告がある。	機序は不明である。

#### 4. 副作用

##### 各種てんかんおよびてんかんに伴う性格行動障害

本剤は副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。

##### 躁病および躁うつ病の躁状態、片頭痛発作の発症抑制

本剤の躁病及び躁うつ病の躁状態、片頭痛発作の発症抑制に対する使用においては、厚生省「適応外使用に係る医療用医薬品の取扱いについて(研第4号・医薬審第104号)」通知に該当する医療用医薬品として承認されたため、副作用発現頻度が明確となる国内での調査を実施していない。

##### (1)重大な副作用

###### 1)重篤な肝障害

劇症肝炎等の重篤な肝障害、黄疸、脂肪肝等を起こすがあるので、定期的に検査を行うなど観察を十分に行い、異常が認められた場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。

###### 2)高アンモニア血症を伴う意識障害

高アンモニア血症を伴う意識障害があらわれることがあるので、定期的にアンモニア値を測定するなど観察を十分に行い、異常が認められた場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。

###### 3)溶血性貧血、赤芽球癆、汎血球減少、血小板減少、顆粒球減少

溶血性貧血、赤芽球癆、汎血球減少、重篤な血小板減少、顆粒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。

###### 4)急性腎炎

急性腎炎があらわれることがあるので、激しい腹痛、発熱、嘔気、嘔吐等の症状があらわれたり、腎酵素値の上昇が認められた場合には、本剤の投与を中止し、適切な処置を行うこと。

###### 5)間質性腎炎、ファンコニー症候群

間質性腎炎、ファンコニー症候群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。

###### 6)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)

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)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、投与を中止し、適切な処置を行うこと。

###### 7)過敏症症候群

過敏症症候群があらわれるので、観察を十分に行い、初期症状として発疹、発熱がみられ、さらにリンパ節腫脹、肝機能障害、白血球増加、好酸球增多、異型リンパ球出現等の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、発疹、発熱、肝機能障害等の症状が再燃あるいは遷延化があるので注意すること。

###### 8)脳の萎縮、認知症様症状、パーキンソン様症状

脳の萎縮、認知症様症状(健忘、見当識障害、言語障害、寡動、知能低下、感情鈍麻等)、パーキンソン様症状(静止時振戻、硬直、姿勢・歩行異常等)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、投与を中止し、適切な処置を行うこと。

なお、これらの症状が発現した例では中止により、ほとんどが1~2カ月で回復している。

##### 9)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の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。

##### 10)抗利尿ホルモン不適合分泌症候群(SIADH)

抗利尿ホルモン不適合分泌症候群(SIADH)があらわれがあるので、観察を十分に行い、低ナトリウム血症、低浸透圧血症、尿中ナトリウム量の増加、高張尿等があらわれた場合には、水分摂取の制限等の適切な処置を行うこと。

##### 11)間質性肺炎、好酸球性肺炎

間質性肺炎、好酸球性肺炎があらわれがあるので、咳嗽、呼吸困難、発熱等が認められた場合には、速やかに胸部X線、胸部CT等の検査を実施すること。間質性肺炎、好酸球性肺炎が疑われた場合には投与を中止し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。

##### (2)その他の副作用

下記のような副作用があらわれがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には、減量・休薬等の適切な処置を行うこと。

分類	頻度不明(注)
血液	貧血、白血球減少、好酸球增多、血小板凝集能低下、低フィブリノーゲン血症
精神神経系	傾眠、不眠、頭痛、振戻、失調、めまい、不穏、感覚変化、視覚異常、抑うつ
消化器	食欲亢進、恶心・嘔吐、食欲不振、胃部不快感、腹痛、便秘、下痢、口内炎
肝臓	AST(GOT)上昇、ALT(GPT)上昇、ALP上昇
皮膚	脱毛
過敏症	発疹
泌尿器	夜尿・頻尿、尿失禁、血尿
生殖器	月経異常(月経不順、無月経)、多囊胞性卵巢
その他	口渴、倦怠感、浮腫、高アンモニア血症、鼻血、歯肉肥厚、体重増加、発熱、カルニチン減少

注:副作用発現頻度が明確となる調査を実施していないため、頻度不明。他のバルプロ酸ナトリウム製剤による副作用を含む。

#### 5. 高齢者への投与

(1)高齢者には用量に留意して慎重に投与すること。〔本剤は、血漿アルブミンとの結合性が強いが、高齢者では血漿アルブミンが減少していることが多いため、遊離の薬物の血中濃度が高くなるおそれがある。〕

(2)てんかん患者においては、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、てんかん重積状態があらわれやすいので慎重に投与すること(「重要な基本的注意」の項参照)。

(3)片頭痛発作の発症抑制に対する、高齢者における安全性及び有効性については、現在までの国内外の臨床試験で明確なエビデンスが得られていない。

#### 6. 妊婦・産婦・授乳婦等への投与

##### 〈片頭痛発作の発症抑制〉

(1)妊娠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。

〈各種てんかんおよびてんかんに伴う性格行動障害の治療、躁病および躁うつ病の躁状態の治療〉

(2)妊娠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。

(3)妊娠中にやむを得ず本剤を投与する場合には、可能な限り単剤投与することが望ましい。〔他の抗てんかん剤(特にカルバマゼピン)と併用して投与された患者の中に、奇形を有する児を出産した例が本剤単独投与群と比較して多いとの疫学的調査報告がある。〕

## 〈効能共通〉

- (4)二分脊椎児を出産した母親の中に、本剤の成分を妊娠初期に投与された例が対照群より多いとの疫学的調査報告があり、また、本剤の成分を投与された母親に、心室中隔欠損等の心奇形や多指症、口蓋裂、尿道下裂等の外表奇形、その他の奇形を有する児を出産したとの報告がある。また、特有の顔貌(前頭部突出、両眼離開、鼻根偏平、浅く長い人中溝、薄い口唇等)を有する児を出産したとする報告がみられる。
- (5)妊娠中の投与により、新生児に呼吸障害、肝障害、低フィブリノーゲン血症等があらわれることがある。
- (6)妊娠中の投与により、新生児に低血糖、退葉症候(神経過敏、過緊張、痙攣、嘔吐)があらわれるとの報告がある。
- (7)海外で実施された観察研究において、妊娠中に抗てんかん薬を投与されたてんかん患者からの出生児 224 例を対象に 6 歳時の知能指数(IQ) [平均値(95%信頼区間)] を比較した結果、本剤を投与されたてんかん患者からの出生児の IQ [98(95-102)] は、ラモトリギン [108(105-111)]、フェニトイン [109(105-113)]、カルバマゼピン [106(103-109)] を投与されたてんかん患者からの出生児の IQ と比較して低かったとの報告がある。なお、本剤の投与量が 1,000mg/日(本研究における中央値)未満の場合は [104(99-109)]、1,000mg/日を超える場合は [94(90-99)] であった<sup>9)</sup>。
- (8)海外で実施された観察研究において、妊娠中に本剤を投与された母親からの出生児 508 例は、本剤を投与されていない母親からの出生児 655,107 例と比較して、自閉症発症リスクが高かったとの報告がある〔調整ハザード比：2.9(95%信頼区間：1.7-4.9)〕<sup>2)</sup>。
- (9)動物実験(マウス)で、本剤が葉酸代謝を阻害し、新生児の先天性奇形に関与する可能性があるとの報告がある。
- (10)授乳婦に投与する場合には授乳を避けさせること。〔ヒト母乳中へ移行することがある。〕

## 7. 小児等への投与

- (1)低出生体重児、新生児に対する安全性は確立していない。
- (2)片頭痛発作の発症抑制に対する、小児における安全性及び有効性については、現在までの国内外の臨床試験で明確なエビデンスが得られていない。

## 8. 過量投与

**症状** 誤飲や自殺企図による過量服用により意識障害(傾眠、昏睡)、けいれん、呼吸抑制、高アンモニア血症、脳水腫を起こした例が報告されている。外国では死亡例が報告されている。

**処置** 意識の低下、嚥下反応の消失がなければ早期に胃洗浄を行う。下剤、活性炭投与を行い、尿排泄を促進し、一般的な支持・対症療法を行う。また必要に応じて直接血液灌流、血液透析を行う。ナロキソンの投与が有効であったとする報告がある。

## 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縫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。〕

## 10. その他の注意

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 1,000 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 1,000 人あたり 2.4 人多いと計算されている。

## ■薬物動態

### 1. バルプロ酸の薬物動態の特徴

(1)薬物動態パラメータ(参考：海外文献報告値)

生物学的利用率 <sup>3)</sup>	約 100%(剤形の違いによらない。)
血漿蛋白結合率 <sup>3)</sup>	>90%(およそ 100 μg/mL 以上の濃度では結合が飽和する <sup>4)</sup> 。)

分布容積 <sup>3)</sup>	0.1 ~ 0.4L/kg(ほぼ細胞外液に相当)
全身クリアランス <sup>5,6)</sup>	6 ~ 8mL/h/kg(健康成人：16 ~ 60 歳) 13 ~ 18mL/h/kg(小児てんかん患者：3 ~ 16 歳、単剤投与) (高齢者では、全身クリアランスは成人と差はないが、遊離型のクリアランスは低下するとの報告がある <sup>6)</sup> 。)
尿中排泄率 <sup>7)</sup>	1 ~ 3%(未変化体)

\*吸収率を 100% と仮定

### (2)全身クリアランスに影響を与える因子

バルプロ酸の全身クリアランスは主に肝固有クリアランスと血漿中非結合率の影響を受ける<sup>5,8)</sup>。バルプロ酸の主代謝経路に影響を与える可能性のある薬剤を併用する場合は、慎重に投与すること。バルビツール酸製剤、フェニトイン及びカルバマゼピンはバルプロ酸の代謝を誘導すると考えられる<sup>9)</sup>ので併用には注意が必要である(「相互作用」の項参照)。蛋白結合率が低下した場合、定常状態では総血漿中濃度は低下すると考えられるが、非結合型濃度は低下しないとされている<sup>8,10)</sup>。

## 2. 血漿中濃度<sup>11)</sup>

(健康成人 16 例、空腹時 200mg 1 回投与)

Tmax(h)	Cmax(μg/mL)	t <sub>1/2</sub> (h)
0.7 ± 0.3	21.6 ± 2.6	13.5 ± 2.0

平均値 ± 標準偏差

### 3. 血漿蛋白結合率<sup>7)</sup>

93.3% (健康成人(外国人)、60 ~ 90 μg/mL、平衡透析法)

### 4. 主な代謝産物及び代謝経路<sup>12)</sup>

β酸化経路やω-1酸化経路など多くの代謝経路がある。活性のある代謝物として 2 位の二重結合体及び 4 位の二重結合体が知られている。

### 5. 排泄経路及び排泄率

排泄経路：主として尿中

排泄率<sup>7)</sup>：投与後 3 日間における尿中排泄率は、遊離酸として 1.8%、抱合体として 20.7% であった。(健康成人(外国人)、600mg 1 回投与)

### 6. 有効血中濃度<sup>13-15)</sup>

40 ~ 120 μg/mL

各種てんかん及びてんかんに伴う性格行動障害、躁病及び躁うつ病の躁状態に対する有効血中濃度に関しては各種の報告があるが、その下限は 50 μg/mL を示唆する報告もあり、上限は 150 μg/mL とする報告もある。

躁病及び躁うつ病の躁状態に対する本剤の使用に際しては、急性期治療を目的としているため、原則的に血中濃度モニタリングの実施は必須ではないが、本剤の用量増減時に臨床状態の変化があった場合や、予期した治療効果が得られない場合等には、必要に応じ血中濃度のモニタリングを行い、用量調整することが望ましい。

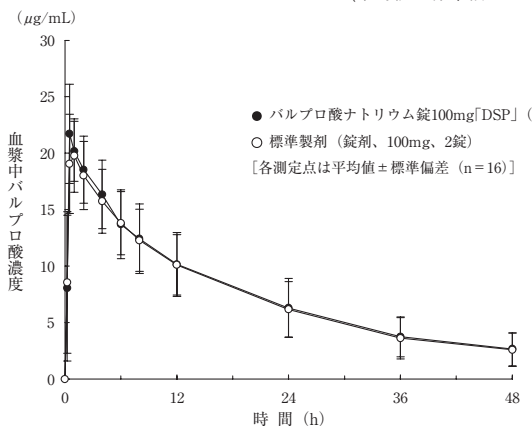
片頭痛発作に対する本剤の使用に際しては、有効血中濃度が明確になっていないため、原則的に血中濃度モニタリングの実施は必須ではないが、本剤の用量増減時に臨床状態の悪化があった場合等には、必要に応じ血中濃度のモニタリングを行い、用量調整することが望ましい。

### 7. 生物学的同等性試験

健康成人にバルプロ酸ナトリウム錠 100mg「DSP」<sup>16)</sup>又はバルプロ酸ナトリウム錠 200mg「DSP」<sup>11)</sup>と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれバルプロ酸ナトリウムとして 200mg 空腹時 1 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、 $\log(0.8) \sim \log(1.25)$  の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。

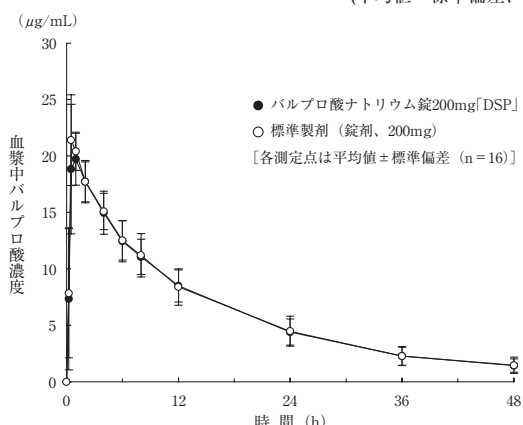
投与製剤	投与量	判定パラメータ	
		AUC <sub>0~48</sub> ( $\mu\text{g}\cdot\text{h}/\text{mL}$ )	Cmax( $\mu\text{g}/\text{mL}$ )
バルプロ酸ナトリウム錠100mg「DSP」	200mg(2錠)	367.9 ± 108.3	22.6 ± 3.4
標準製剤(錠剤、100mg)	200mg(2錠)	360.7 ± 102.5	21.5 ± 2.7

(平均値 ± 標準偏差、n=16)



投与製剤	投与量	判定パラメータ	
		AUC <sub>0~48</sub> ( $\mu\text{g}\cdot\text{h}/\text{mL}$ )	Cmax( $\mu\text{g}/\text{mL}$ )
バルプロ酸ナトリウム錠200mg「DSP」	200mg(1錠)	295.2 ± 50.8	21.6 ± 2.6
標準製剤(錠剤、200mg)	200mg(1錠)	298.1 ± 57.1	22.6 ± 2.4

(平均値 ± 標準偏差、n=16)



血漿中濃度ならびに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。

## 8. 溶出挙動

バルプロ酸ナトリウム錠100mg「DSP」<sup>[17]</sup>及びバルプロ酸ナトリウム錠200mg「DSP」<sup>[18]</sup>は、日本薬局方医薬品各条に定められたバルプロ酸ナトリウム錠の溶出規格に適合していることが確認されている。

## ■臨床成績

### 躁病および躁うつ病の躁状態

国内において、本効能に対する臨床成績が明確となる臨床試験は実施していない。

米国での承認取得の際に評価対象となった2種の二重盲検比較試験の成績概要は次のとおりである。

- 米国で、双極性障害患者179例を対象に、バルプロ酸、リチウム又はプラセボを3週間投与する二重盲検比較試験が実施された<sup>[19]</sup>。その結果、著明改善躁病評価尺度で少なくとも50%以上改善した割合)を示した割合は、バルプロ酸群48%、リチウム群49%であり、バルプロ酸群及びリチウム群とともにプラセボ群25%に比べ有意に優れていた。有害事象についてバルプロ酸群で多く発現した事象は、嘔吐

及び疼痛のみであった。

- 米国で、リチウムに反応しないかあるいは耐容性のない36例の双極性障害患者について、プラセボを対照にバルプロ酸の安全性と有効性が二重盲検比較試験により検討された<sup>[20]</sup>。その結果、主要有効性評価項目である躁病評価尺度総合点中央値の変化の割合はバルプロ酸群で54%、プラセボ群で5%とバルプロ酸群で有意に優れていた。プラセボ群に比べバルプロ酸群で有意に発現頻度の高い有害事象は認めなかった。

注意)バルプロ酸の躁病及び躁うつ病の躁状態に対する、3週間以上の長期使用については、現在までの国内外の臨床試験で明確なエビデンスが得られていない。

## ■薬効薬理

バルプロ酸ナトリウムはマウスで最大電撃けいれんやベンテトラゾール、ストリキニーネ、ピクロトキシン、ビククリン等によるけいれんに対して抑制作用を示す<sup>[21]</sup>。

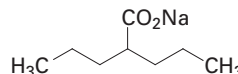
また、kindling preparation(ネコ)を用いた実験では、扁桃核発作の発展に対する予防効果及び扁桃核発作や側頭葉皮質焦点発作に対する抑制効果を示す<sup>[22]</sup>。

本剤の投与による聽原性けいれん予防効果(マウス)<sup>[23]</sup>あるいは最大電撃けいれん抑制作用(マウス)<sup>[24]</sup>と関連して脳内 $\gamma$ -アミノ酪酸(GABA)濃度の上昇がみられ、本剤の作用機序の一つとして脳内GABA濃度に対する影響が示唆されている。

躁病の動物モデルと考えられる、デキサンフェタミンとクロルジアゼピキシドとの併用投与により生じる自発運動亢進作用を有意に抑制する(マウス、ラット)<sup>[25]</sup>。

抗躁作用<sup>[26]</sup>及び片頭痛発作の発症抑制作用<sup>[27]</sup>についてもGABA神経伝達促進作用が寄与している可能性が考えられている。

## ■有効成分に関する理化学的知見



一般名：バルプロ酸ナトリウム Sodium Valproate

化学名：Monosodium 2-propylpentanoate

分子式：C<sub>8</sub>H<sub>15</sub>NaO<sub>2</sub>

分子量：166.19

性状：白色の結晶性の粉末である。水に極めて溶けやすく、エタノール(99.5%)又は酢酸(100%)に溶けやすい。吸湿性である。

## ■取扱い上の注意

○バルプロ酸ナトリウム錠100mg「DSP」、バルプロ酸ナトリウム錠200mg「DSP」は開封後吸湿に注意すること。

○バルプロ酸ナトリウムシロップ5%「DSP」の使用後は瓶の口の周囲をよく拭いてからキャップをしめること。(瓶の口からシロップがたれて固まり、キャップがあかない原因となる。)

### ○安定性試験

バルプロ酸ナトリウム錠100mg「DSP」、バルプロ酸ナトリウム錠200mg「DSP」：

最終包装製品を用いた長期保存試験(室温、3年間)の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、バルプロ酸ナトリウム錠100mg「DSP」、バルプロ酸ナトリウム錠200mg「DSP」は通常の市場流通下において3年間安定であることが確認された。

バルプロ酸ナトリウムシロップ5%「DSP」：

最終包装製品を用いた長期保存試験(室温、4年間)の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、バルプロ酸ナトリウムシロップ5%「DSP」は通常の市場流通下において4年間安定であることが確認された。

## ■包装

バルプロ酸ナトリウム錠100mg「DSP」：

[PTP] 100錠(10錠×10)、1,000錠(10錠×100)

[パラ] 500錠

バルプロ酸ナトリウム錠200mg「DSP」：

[PTP] 100錠(10錠×10)、1,000錠(10錠×100)

[パラ] 500錠

バルプロ酸ナトリウムシロップ5%「DSP」：120mL、500mL

## ■主要文献

1)Meador, K. J., et al. : Lancet Neurol, 12 : 244, 2013

2)Christensen, J., et al. : JAMA, 309 : 1696, 2013

- 3)Zaccara, G., et al. : Clin. Pharmacokinet., 15 : 367, 1988  
4)Gómez, B. M. J., et al. : J. Clin. Pharm. Ther., 18 : 191, 1993  
5)Levy, R. H. & Shen, D. D. : Antiepileptic Drugs, 4th ed., Raven Press, p.605, 1995  
6)Perucca, E., et al. : Br. J. Clin. Pharmacol., 17 : 665, 1984  
7)Gugler, R., et al. : Eur. J. Clin. Pharmacol., 12 : 125, 1977  
8)増原慶祐：臨床薬物動態学－薬物治療の適正化のために－，丸善，p.125, 2000  
9)Riva, R., et al. : Clin. Pharmacokinet., 31 : 470, 1996  
10)Scheyer, R. D. & Mattson, R. H. : Antiepileptic Drugs, 4th ed., Raven Press, p.621, 1995  
11)社内資料：バルプロ酸ナトリウム錠 200mg「DSP」の生物学的同等性試験  
12)Löscher, W. : Arch. Int. Pharmacodyn. Ther., 249 : 158, 1981  
13)Covanis, A., et al. : Epilepsia, 23 : 693, 1982  
14)Erenberg, G., et al. : Am. J. Dis. Child., 136 : 526, 1982  
15)Dulac, O. & Arthuis, M. : Epilepsia, 25(suppl. 1) : S23, 1984  
16)社内資料：バルプロ酸ナトリウム錠 100mg「DSP」の生物学的同等性試験  
17)社内資料：バルプロ酸ナトリウム錠 100mg「DSP」の溶出試験  
18)社内資料：バルプロ酸ナトリウム錠 200mg「DSP」の溶出試験  
19)Bowden, C. L., et al. : JAMA, 271 : 918, 1994  
20)Pope, H. G. Jr., et al. : Arch. Gen. Psychiatry, 48 : 62, 1991  
21)Frey, H. H. & Löscher, W. : Arzneim.-Forsch./Drug Res., 26 : 299, 1976  
22)佐藤光源, ほか：脳と神経, 29 : 1267, 1977  
23)Simler, S., et al. : Biochem. Pharmacol., 22 : 1701, 1973  
24)Kupferberg, H. J., et al. : Fed. Proc., 34 : 283, 1975  
25)Cao, B.-J. & Peng, N.-A. : Eur. J. Pharmacol., 237 : 177, 1993  
26)Emrich, H. M., et al. : Arch. Psychiatr. Nervenkr., 229 : 1, 1980  
27)Cutrer, F. M., et al. : Br. J. Pharmacol., 116 : 3199, 1995

\*\* ■文献請求先、製品に関するお問い合わせ先

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。

住友ファーマ株式会社

〒541-0045 大阪市中央区道修町2-6-8

くすり情報センター  
**TEL 0120-034-389**

\*\* 製造販売元  
**住友ファーマ株式会社**  
大阪市中央区道修町2-6-8