

劇薬、処方せん医薬品
（注意—医師等の処方せんにより使用すること。）

ドネペジル塩酸塩OD錠3mg「KO」

ドネペジル塩酸塩OD錠5mg「KO」

貯 法：気密容器、
遮光保存
使用期限：外箱に記載

DONEPEZIL HYDROCHLORIDE OD TAB. 3mg「KO」
DONEPEZIL HYDROCHLORIDE OD TAB. 5mg「KO」
（ドネペジル塩酸塩口腔内崩壊錠）




	3mg	5mg
承認番号	22300AMX01056000	22300AMX01054000
薬価収載	2011. 11	2011. 11
販売開始	2011. 11	2011. 11




禁 忌

（次の患者には投与しないこと）

本剤の成分又はピペリジン誘導体に対し過敏症の既往歴のある患者

【組成・性状】

販売名	ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg 「KO」		
成分・含量	1錠中日局ドネペジル塩酸塩 3mg		
添加物	D-マンニトール、メタクリル酸コポリマーLD、結晶セルロース、クロスボビドン、タルク、軽質無水ケイ酸、アスパルテーム、ステアリン酸マグネシウム		
色・剤形	白色の口腔内崩壊錠		
外形	表面	裏面	側面
			
大きさ	直径 (mm)	厚さ (mm)	重量 (mg)
	6	2.9	75
識別コード	KO13		

販売名	ドネペジル塩酸塩 OD 錠 5mg 「KO」		
成分・含量	1錠中日局ドネペジル塩酸塩 5mg		
添加物	D-マンニトール、メタクリル酸コポリマーLD、結晶セルロース、クロスボビドン、タルク、軽質無水ケイ酸、アスパルテーム、ステアリン酸マグネシウム		
色・剤形	白色の口腔内崩壊錠		
外形	表面	裏面	側面
			
大きさ	直径 (mm)	厚さ (mm)	重量 (mg)
	7	3.5	125
識別コード	KO115		

【効能・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。

【用法・用量】

通常、成人にはドネペジル塩酸塩として1日1回3mgから開始し、1-2週間後に5mgに増量し、経口投与する。

《用法・用量に関連する使用上の注意》

1. 3mg/日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1～2週間を超えて使用しないこと。
2. 医療従事者、家族などの管理のもとで投与すること。

【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）

- 本剤はアセチルコリンエステラーゼ阻害剤であり、コリン作動性作用により以下に示す患者に対しては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投与中の患者
〔胃酸分泌の促進及び消化管運動の促進により消化性潰瘍を悪化させる可能性がある。〕
 - (3) 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。〕
 - (4) 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. 重要な基本的注意

- (1) 本剤の投与により、徐脈、心ブロック（洞房ブロック、房室ブロック）、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) 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。
- (4) 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（ガランタミン等）と併用しないこと。
- (5) 本剤は口腔内で崩壊するが、口腔の粘膜から吸収されることはないため、唾液又は水で飲み込むこと。（「適用上の注意」の項参照）

3. 相互作用

本剤は、主として薬物代謝酵素 CYP3A4 及び一部 CYP2D6 で代謝される。

(1) 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
スキサメトニウム塩化物水和物	筋弛緩作用を増強する可能性がある。	併用薬剤の脱分極性筋弛緩作用を増強する可能性がある。
コリン賦活剤 アセチルコリン塩化物 カルプロニウム塩化物 ベタネコール塩化物 アクラトニウムナバジシル酸塩 コリンエステラーゼ阻害剤 アンベノニウム塩化物 ジスチグミン臭化物 ピリドスチグミン臭化物 ネオスチグミン等	迷走神経刺激作用などコリン刺激作用が増強される可能性がある。	本剤とともにコリン作動性の作用メカニズムを有している。
イトラコナゾール エリスロマイシン等	本剤の代謝を阻害し、作用を増強させる可能性がある。	併用薬剤のチトクローム P450 (CYP3A4) 阻害作用による。
キニジン硫酸塩水和物等		併用薬剤のチトクローム P450 (CYP2D6) 阻害作用による。
カルバマゼピン デキサメタゾン フェニトイン フェノバルビタール リファンピシン等	本剤の代謝を促進し、作用を減弱させる可能性がある。	併用薬剤のチトクローム P450 (CYP3A4) の誘導による。
中枢性抗コリン剤 トリヘキシフェニジル塩酸塩 ピロヘプチン塩酸塩 マザチコール塩酸塩水和物 メチキセン塩酸塩 ピペリデン塩酸塩等 アトロピン系抗コリン剤 ブチルスコポラミン臭化物 アトロピン硫酸塩水和物等	本剤と抗コリン剤は互いに干渉し、それぞれの効果を減弱させる可能性がある。	本剤と抗コリン剤の作用が、相互に拮抗する。
非ステロイド性消炎鎮痛剤	消化性潰瘍を起こす可能性がある。	コリン系の賦活により胃酸分泌が促進される。

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) 失神、徐脈、心ブロック、QT 延長、心筋梗塞、心不全 失神、徐脈、心ブロック (洞房ブロック、房室ブロック)、QT 延長、心筋梗塞、心不全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) 消化性潰瘍、十二指腸潰瘍穿孔、消化管出血 本剤のコリン賦活作用による胃酸分泌及び消化管運動の促進によって消化性潰瘍 (胃・十二指腸潰瘍)、十二指腸潰瘍穿孔、消化管出血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。
- 3) 肝炎、肝機能障害、黄疸 肝炎、肝機能障害、黄疸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。
- 4) 脳性発作、脳出血、脳血管障害 脳性発作 (てんかん、痙攣等)、脳出血、脳血管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、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。
- 5) 錐体外路障害 寡動、運動失調、ジスキネジア、ジストニア、振戦、不随意運動、歩行異常、姿勢異常、言語障害等の錐体外路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、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。
- 6) 悪性症候群 (Syndrome malin) 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、それに引き続き発熱がみられる場合は、投与を中止し、体冷却、水・電解質管理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 (CPK) 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がみられることがある。
- 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、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。また、横紋筋融解症による急性腎不全の発症に注意すること。
- 8) 呼吸困難 呼吸困難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、投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 9) 急性膵炎 急性膵炎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。
- 10) 急性腎不全 急性腎不全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。
- 11) 原因不明の突然死

(2) その他の副作用

	頻度不明
過敏症 ^{注)}	発疹、そう痒感
消化器	食欲不振、嘔気、嘔吐、下痢、腹痛、便秘、流涎、嚥下障害、便失禁
精神神経系	興奮、不穏、不眠、眠気、易怒性、幻覚、攻撃性、せん妄、妄想、多動、リビドー亢進、多弁、躁状態、抑うつ、錯乱、無感情、悪夢
中枢・末梢神経系	徘徊、振戦、頭痛、めまい、昏迷
肝臓	LDH、AST(GOT)、ALT(GPT)、 γ -GTP、Al-Pの上昇
循環器	動悸、血圧上昇、血圧低下、心房細動
泌尿器	BUNの上昇、尿失禁、頻尿、尿閉
血液	白血球減少、ヘマトクリット値減少、貧血、血小板減少
その他	CK(CPK)、総コレステロール、トリグリセライド、アミラーゼ、尿アミラーゼの上昇、けん怠感、むくみ、転倒、顔面紅潮、脱力感、胸痛、筋痛、発汗、顔面浮腫、発熱

注) 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。

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、治療で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。
- (2) 授乳中の婦人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。

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。)

7. 過量投与

(1) 徴候・症状

コリンエステラーゼ阻害剤の過量投与は高度な嘔気、嘔吐、流涎、発汗、徐脈、低血圧、呼吸抑制、虚脱及び痙攣等のコリン系副作用を引き起こす可能性がある。筋脱力の可能性もあり、呼吸筋の弛緩により死亡に至ることもあり得る。

(2) 処置

アトロピン硫酸塩水和物のような3級アミン系抗コリン剤が本剤の過量投与の解毒剤として使用できる。アトロピン硫酸塩水和物の1.0～2.0mgを初期投与量として静注し、臨床反応に基づいてその後の用量を決める。他のコリン作動薬では4級アンモニウム系抗コリン剤と併用した場合、血圧及び心拍数が不安定になることが報告されている。本剤あるいはその代謝物が透析(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。

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。

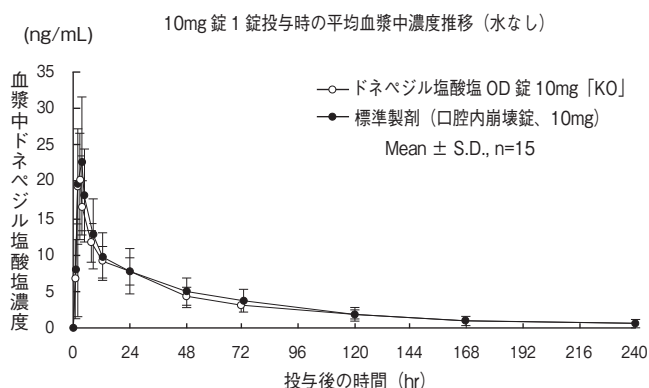
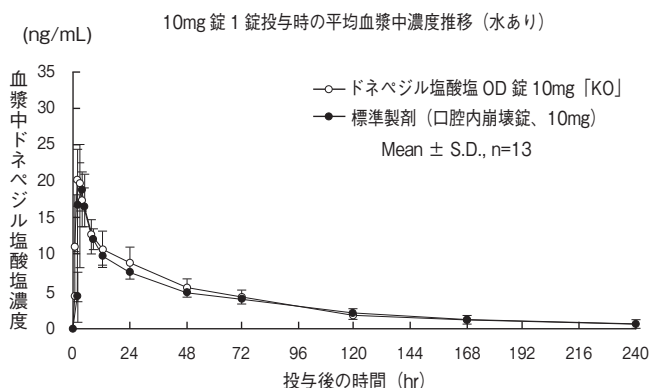
【薬物動態】

生物学的同等性¹⁾

ドネペジル塩酸塩 OD錠 10mg「KO」と標準製剤をクロスオーバー法によりそれぞれ1錠(ドネペジル塩酸塩 10mg)健康成人男子に絶食単回投与して、血漿中の薬物濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUCt、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。

		AUCt (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
水あり投与	ドネペジル塩酸塩 OD錠 10mg「KO」	857.5 ± 157.3	21.8 ± 2.7	2.3 ± 0.6	70.4 ± 14.5
	標準製剤(口腔内崩壊錠、10mg)	795.9 ± 100.0	21.0 ± 4.1	2.7 ± 0.6	64.9 ± 11.5
水なし投与	ドネペジル塩酸塩 OD錠 10mg「KO」	740.5 ± 194.5	22.9 ± 4.9	2.5 ± 0.5	65.6 ± 20.0
	標準製剤(口腔内崩壊錠、10mg)	796.5 ± 295.9	24.6 ± 8.0	2.5 ± 0.5	66.7 ± 12.3

(Mean ± S.D., n=13 [水あり]、n=15 [水なし])



血漿中濃度並びにAUCt、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。

ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg「KO」及びドネペジル塩酸塩 OD錠 5mg「KO」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18年11月24日付薬食審査発第1124004号)に基づき、ドネペジル塩酸塩 OD錠10mg「KO」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。

溶出挙動²⁾

ドネペジル塩酸塩 OD錠3mg「KO」及びドネペジル塩酸塩 OD錠5mg「KO」は日本薬局方医薬品各条に定められたドネペジル塩酸塩錠の溶出規格に適合していることが確認されている。

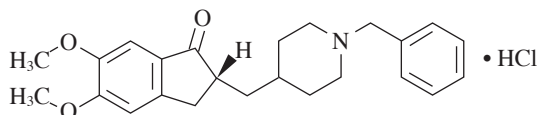
【有効成分に関する理化学的知見】

一般名：ドネペジル塩酸塩 (Donepezil Hydrochloride)
化学名：(2*RS*)-2-[(1-Benzylpiperidin-4-yl)methyl]-5,6-dimethoxy-2,3-dihydro-1*H*-inden-1-one monohydrochloride

分子式：C₂₄H₂₉NO₃·HCl

分子量：415.95

構造式：



及び鏡像異性体

性状：ドネペジル塩酸塩は白色の結晶性の粉末である。本品は水にやや溶けやすく、エタノール(99.5)に溶けにくい。本品の水溶液(1→100)は旋光性を示さない。

融点：223.5°C(分解)

分配係数：log P=4.27(1-オクタノール/水)

【取扱い上の注意】

安定性試験³⁾

最終包装製品を用いた加速試験(40°C、相対湿度75%、6ヶ月)の結果、ドネペジル塩酸塩 OD錠3mg「KO」及びドネペジル塩酸塩 OD錠5mg「KO」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。

【包装】

ドネペジル塩酸塩 OD錠3mg「KO」：
(PTP) 100錠、500錠

ドネペジル塩酸塩 OD錠5mg「KO」：
(PTP) 100錠、500錠


【主要文献】

- 1) 寿製薬株式会社社内資料：生物学的同等性試験
- 2) 寿製薬株式会社社内資料：溶出試験
- 3) 寿製薬株式会社社内資料：安定性試験

【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。

寿製薬株式会社 開発部
〒389-0697 長野県埴科郡坂城町大字坂城 6351
TEL：0268-82-2211 FAX：0268-82-2215

製造販売元  寿製薬株式会社
長野県埴科郡坂城町大字上五明字東川原 198

11.11A