

医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会のI F記載要領2008に準拠して作成

抗精神病剤

日本薬局方 リスペリドン錠

リスペリドン錠0.5mg「クニヒロ」
リスペリドン錠1mg「クニヒロ」
リスペリドン錠2mg「クニヒロ」
リスペリドン錠3mg「クニヒロ」

Risperidone Tablets 0.5mg 「KUNIHIRO」**Risperidone Tablets 1mg 「KUNIHIRO」****Risperidone Tablets 2mg 「KUNIHIRO」****Risperidone Tablets 3mg 「KUNIHIRO」**

剤形	フィルムコーティング錠
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	錠 0.5mg : 1錠中 日本薬局方 リスペリドン 0.5mg 含有 錠 1mg : 1錠中 日本薬局方 リスペリドン 1mg 含有 錠 2mg : 1錠中 日本薬局方 リスペリドン 2mg 含有 錠 3mg : 1錠中 日本薬局方 リスペリドン 3mg 含有
一般名	和名 : リスペリドン(JAN) 洋名 : Risperidone(JAN)
製造販売承認年月日 薬価基準収載・発売年月日	リスペリドン錠0.5mg、同錠1mg、同錠2mg「クニヒロ」 製造販売承認年月日:2007年3月14日 薬価基準収載年月日:2011年7月12日 発売年月日 :2011年10月11日 リスペリドン錠3mg「クニヒロ」 製造販売承認年月日:2008年3月14日 薬価基準収載年月日:2011年7月12日 発売年月日 :2011年10月11日
製造・販売会社名	皇漢堂製薬株式会社
担当者の連絡先	TEL:
問い合わせ窓口	TEL:0120-023-706 FAX:06-6482-7492 医療関係者向けホームページ http://www.kokando.co.jp/

I Fは2015年3月作成(第6版)の添付文書の記載に基づき作成した。

I F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応してきている。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、I Fと略す)の位置付け並びにI F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I F記載要領の改訂が行われた。

更に10年が経過した現在、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、平成20年9月に日病薬医薬情報委員会において新たなI F記載要領が策定された。

2. I Fとは

I F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I F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I F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。

[I F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。
- ②I F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「I F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。

[I Fの作成]

- ①I F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。
- ②I Fに記載する項目及び配列は日病薬が策定したI F記載要領に準拠する。
- ③添付文書の内容を補完するとのI F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2008」(以下、「I F記載要領2008」と略す)により作成されたI F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。

[I Fの発行]

- ①「I F記載要領2008」は、平成21年4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、「I F記載要領2008」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I Fが改訂される。

3. I Fの利用にあたって

「I F記載要領2008」においては、従来の主にMRによる紙媒体での提供に替え、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、医療機関でのIT環境によっては必要に応じてMRに印刷物での提供を依頼してもよいこととした。

電子媒体のI F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、I Fの原点を踏まえ、医療現場に不足している情報やI F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、I F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、I F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自らが整備するとともに、I F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があり、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

I F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。I F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、I Fがあくまでも添付文書を補完する情報資料であり、今後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。

(2008年9月)

目 次

I. 概要に関する項目	1	VII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目	21
1. 開発の経緯		1. 警告内容とその理由	
2. 製品の治療学的・製剤学的特性		2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む）	
II. 名称に関する項目	2	3. 効能・効果に関する使用上の注意とその理由	
1. 販売名		4. 用法・用量に関する使用上の注意とその理由	
2. 一般名		5. 慎重投与内容とその理由	
3. 構造式又は示性式		6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法	
4. 分子式及び分子量		7. 相互作用	
5. 化学名（命名法）		8. 副作用	
6. 慣用名、別名、略号、記号番号		9. 高齢者への投与	
7. CAS 登録番号		10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与	
III. 有効成分に関する項目	3	11. 小児等への投与	
1. 物理化学的性質		12. 臨床検査結果に及ぼす影響	
2. 有効成分の各種条件下における安定性		13. 過量投与	
3. 有効成分の確認試験法		14. 適用上の注意	
4. 有効成分の定量法		15. その他の注意	
IV. 製剤に関する項目	4	16. その他	
1. 剤形		IX. 非臨床試験に関する項目	27
2. 製剤の組成		1. 薬理試験	
3. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意		2. 毒性試験	
4. 製剤の各種条件下における安定性		X. 管理的事項に関する項目	28
5. 調製法及び溶解後の安定性		1. 規制区分	
6. 他剤との配合変化（物理化学的变化）		2. 有効期間又は使用期限	
7. 溶出性		3. 貯法・保存条件	
8. 生物学的試験法		4. 薬剤取扱い上の注意点	
9. 製剤中の有効成分の確認試験法		5. 承認条件等	
10. 製剤中の有効成分の定量法		6. 包装	
11. 力価		7. 容器の材質	
12. 混入する可能性のある夾雑物		8. 同一成分・同効薬	
13. 治療上注意が必要な容器に関する情報		9. 国際誕生年月日	
14. その他		10. 製造販売承認年月日及び承認番号	
V. 治療に関する項目	14	11. 薬価基準収載年月日	
1. 効能又は効果		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	
2. 用法及び用量		13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容	
3. 臨床成績		14. 再審査期間	
VI. 薬効薬理に関する項目	15	15. 投薬期間制限医薬品に関する情報	
1. 薬理学的に関連のある化合物又は化合物群		16. 厚生労働省薬価基準収載医薬品コード	
2. 薬理作用		17. 保険給付上の注意	
VII. 薬物動態に関する項目	16	XI. 文献	30
1. 血中濃度の推移・測定法		1. 引用文献	
2. 薬物速度論的パラメータ		2. その他の参考文献	
3. 吸収		XII. 参考資料	31
4. 分布		1. 主な外国での発売状況	
5. 代謝		2. 海外における臨床支援情報	
6. 排泄		XIII. 備考	32
7. 透析等による除去率		1. その他の関連資料	

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

リスペリドンはセロトニン5-HT₂受容体拮抗作用及びドバミンD₂受容体拮抗作用を有するセロトニン・ドバミンアンタゴニスト(SDA)と呼ばれる非定型抗精神病薬であり¹⁾、本邦では1996年に上市されている。ニプロジェネファ株式会社では新規格としてリスペリドン錠0.5mg「NT」を開発し、リスペリドン錠1mg「NT」及びリスペリドン錠2mg「NT」とともに、薬食発第0331015号(2005年3月31日)に基づき規格及び試験方法を設定、加速試験、生物学的同等性試験を実施し、2007年3月に承認を得て2007年7月に上市した。さらにリスペリドン錠3mg「NT」を2008年3月に承認を得て2008年7月に上市した。2011年7月にニプロジェネファ株式会社から皇漢堂製薬株式会社に製造販売承認が承継され、販売名を変更(「NT」→「クニヒロ」)した。

2. 製品の治療学的・ 製剤学的特性

- (1) 0.5mg錠が開発されたことにより、含量の異なる4種類の錠剤(0.5mg錠、1mg錠、2mg錠及び3mg錠)が揃い、きめ細かな用量調節が可能となった。さらに、錠剤の分割に伴う次の問題点も解消される。(①分割誤差の発生、②分割後の製剤の識別、③煩雑な調剤業務等)
- (2) 本剤は統合失調症の陽性症状及び陰性症状の両方に有効で、錐体外路系の副作用が少ない。
- (3) 重大な副作用として悪性症候群(Syndrome malin)、遅発性ジスキネジア、麻痺性イレウス、抗利尿ホルモン不適合分泌症候群(SIADH)、肝機能障害、黄疸、横紋筋融解症、不整脈、脳血管障害、高血糖、糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡、低血糖、無顆粒球症、白血球減少、肺塞栓症、深部静脈血栓症、持続勃起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

リスペリドン錠0.5mg「クニヒロ」
 リスペリドン錠1mg「クニヒロ」
 リスペリドン錠2mg「クニヒロ」
 リスペリドン錠3mg「クニヒロ」

(2)洋名

Risperidone Tablets 0.5mg 「KUNIHIRO」
 Risperidone Tablets 1mg 「KUNIHIRO」
 Risperidone Tablets 2mg 「KUNIHIRO」
 Risperidone Tablets 3mg 「KUNIHIRO」

(3)名称の由来

一般名+剤形+含量+「会社略号」

2. 一般名

(1)和名(命名法)

リスペリドン (JAN)

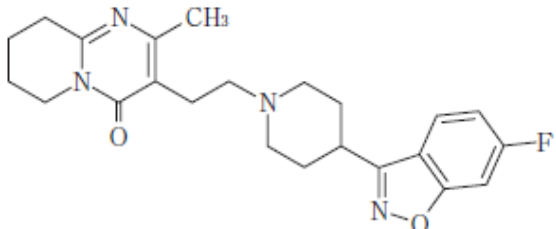
(2)洋名(命名法)

Risperidone (JAN)

(3)ステム

リスペリドン系抗精神病剤:-peridone

3. 構造式又は示性式



4. 分子式及び分子量

分子式 : C₂₃H₂₇FN₄O₂

分子量 : 410.48

5. 化学名(命名法)

3-[2-[4-(6-Fluoro-1,2-benzisoxazol-3-yl)piperidin-1-yl]ethyl]-2-methyl-6,7,8,9-tetrahydro-4H-pyrido[1,2-a]pyrimidin-4-one (IUPAC)

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

なし

7. C A S 登録番号

106266-06-2

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～微黄白色の結晶性の粉末である。

(2)溶解性

メタノール又はエタノール(99.5)にやや溶けにくく、2-プロパノールに極めて溶けにくく、水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：169～173°C

(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

3. 有効成分の確認試験法

日本薬局方の医薬品各条の「リスペリドン」確認試験法による。¹⁾

4. 有効成分の定量法

日本薬局方の医薬品各条の「リスペリドン」定量法による。¹⁾

IV. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤形の區別、規格及び性状

- 1) 区別: フィルムコーティング錠
- 2) 性状: 白色
- 3) 規格: リスペリドン錠0.5mg「クニヒロ」:1錠中 日本薬局方 リスペリドン0.5mg 含有
リスペリドン錠1mg「クニヒロ」:1錠中 日本薬局方 リスペリドン 1mg 含有
リスペリドン錠2mg「クニヒロ」:1錠中 日本薬局方 リスペリドン 2mg 含有
リスペリドン錠3mg「クニヒロ」:1錠中 日本薬局方 リスペリドン 3mg 含有

(2) 製剤の物性

該当資料なし

(3) 識別コード

リスペリドン錠0.5mg「クニヒロ」:KSK121
リスペリドン錠1mg「クニヒロ」:KSK122
リスペリドン錠2mg「クニヒロ」:KSK123
リスペリドン錠3mg「クニヒロ」:KSK125

(4) pH、浸透圧比、粘度、比重、無菌の旨及び安定なpH域等

該当資料なし

2. 製剤の組成

(1) 有効成分(活性成分)の含量

リスペリドン錠0.5mg「クニヒロ」:1錠中 日本薬局方 リスペリドン0.5mgを含有する。
リスペリドン錠1mg「クニヒロ」:1錠中 日本薬局方 リスペリドン1mgを含有する。
リスペリドン錠2mg「クニヒロ」:1錠中 日本薬局方 リスペリドン2mgを含有する。
リスペリドン錠3mg「クニヒロ」:1錠中 日本薬局方 リスペリドン3mgを含有する。

(2) 添加物

乳糖水和物、結晶セルロース、ヒドロキシプロピル starch、ヒプロメロース、ラウリル硫酸ナトリウム、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、マクロゴール 6000、酸化チタン、カルナウバロウ

(3) その他

該当資料なし

3. 懸濁剤、乳剤の分散性に関する注意

該当しない

4. 製剤の各種条件下における安定性

加速試験

PTP包装品は、加速条件下で6ヵ月間安定であり、最終包装形態で保存すれば室温で市場流通期間中少なくとも3年間は品質の安定な製剤であると推定された。²⁾

	保存条件	包装形態	試験項目	結果
加速試験	40±1°C 75±5%RH 6ヵ月	•PTP包装品 ポリ塩化ビニルフィルム／アルミ箔 •瓶 プラスチック製	•性状 •確認試験 •溶出性 •純度試験 •含量	いずれの試験項目とも規格に適合し、変化は認められなかった。

5. 調製法及び溶解後の安定性	該当資料なし								
6. 他剤との配合変化(物理化学的変化)	該当試料なし								
7. 溶出性	<p>(1) 公的溶出試験への適合性 日本薬局方の医薬品各条「リスペリドン錠」溶出性に従って試験するとき、溶出規格に適合する。 【溶出規格】</p> <p>• 0.5mg, 1mg, 2mg, 3mg 錠 : 試験液; 水、30分 75% 以上溶出</p> <p>(2) 本品と同種比較品の溶出挙動 【試験条件】</p> <table> <tbody> <tr> <td>・試験方法</td> <td>: 日本薬局方「溶出試験法」第2法(パドル法)</td> </tr> <tr> <td>・試験液</td> <td>: 0.5mg 錠 (水、pH1.2, pH5.0, pH6.8) 1mg 錠 (水、pH1.2, pH5.0, pH6.8) 2mg 錠 (水、pH1.2, pH3.0, pH6.8) 3mg 錠 (水、pH1.2, pH3.0, pH6.8)</td> </tr> <tr> <td>・回転数</td> <td>: 50 rpm (pH6.8のみ 50rpmと100rpm) 0.5mg 錠・1mg 錠・3mg 錠 50 rpm (pH3.0のみ 50rpmと100rpm) 2mg 錠</td> </tr> <tr> <td>・試験製剤</td> <td>: リスペリドン錠0.5mg「クニヒロ」、リスペリドン錠1mg「クニヒロ」、リスペリドン錠2mg「クニヒロ」、リスペリドン錠3mg「クニヒロ」及びそれぞれの同種比較品(リスペリドンとして、それぞれ1mg, 2mg, 3mg 含有)</td> </tr> </tbody> </table> <p>リスペリドン錠0.5mg「クニヒロ」、リスペリドン錠1mg「クニヒロ」、リスペリドン錠2mg「クニヒロ」及びリスペリドン錠3mg「クニヒロ」は、「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン等の一部改正について」(平成13年5月31日付医薬審発第786号)の判定基準に適合し、同種比較品と溶出挙動は同等であった。³⁾</p>	・試験方法	: 日本薬局方「溶出試験法」第2法(パドル法)	・試験液	: 0.5mg 錠 (水、pH1.2, pH5.0, pH6.8) 1mg 錠 (水、pH1.2, pH5.0, pH6.8) 2mg 錠 (水、pH1.2, pH3.0, pH6.8) 3mg 錠 (水、pH1.2, pH3.0, pH6.8)	・回転数	: 50 rpm (pH6.8のみ 50rpmと100rpm) 0.5mg 錠・1mg 錠・3mg 錠 50 rpm (pH3.0のみ 50rpmと100rpm) 2mg 錠	・試験製剤	: リスペリドン錠0.5mg「クニヒロ」、リスペリドン錠1mg「クニヒロ」、リスペリドン錠2mg「クニヒロ」、リスペリドン錠3mg「クニヒロ」及びそれぞれの同種比較品(リスペリドンとして、それぞれ1mg, 2mg, 3mg 含有)
・試験方法	: 日本薬局方「溶出試験法」第2法(パドル法)								
・試験液	: 0.5mg 錠 (水、pH1.2, pH5.0, pH6.8) 1mg 錠 (水、pH1.2, pH5.0, pH6.8) 2mg 錠 (水、pH1.2, pH3.0, pH6.8) 3mg 錠 (水、pH1.2, pH3.0, pH6.8)								
・回転数	: 50 rpm (pH6.8のみ 50rpmと100rpm) 0.5mg 錠・1mg 錠・3mg 錠 50 rpm (pH3.0のみ 50rpmと100rpm) 2mg 錠								
・試験製剤	: リスペリドン錠0.5mg「クニヒロ」、リスペリドン錠1mg「クニヒロ」、リスペリドン錠2mg「クニヒロ」、リスペリドン錠3mg「クニヒロ」及びそれぞれの同種比較品(リスペリドンとして、それぞれ1mg, 2mg, 3mg 含有)								

リスペリドン錠0.5mg「クニヒロ」

図1 溶出曲線(pH1.2, 50rpm)

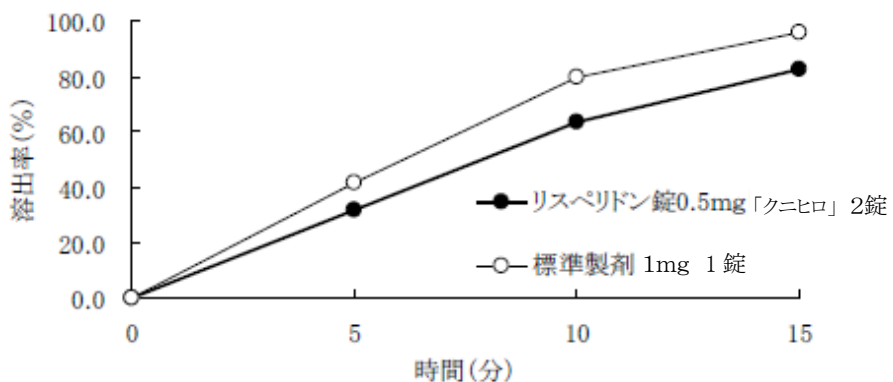


図2 溶出曲線(pH5.0, 50rpm)

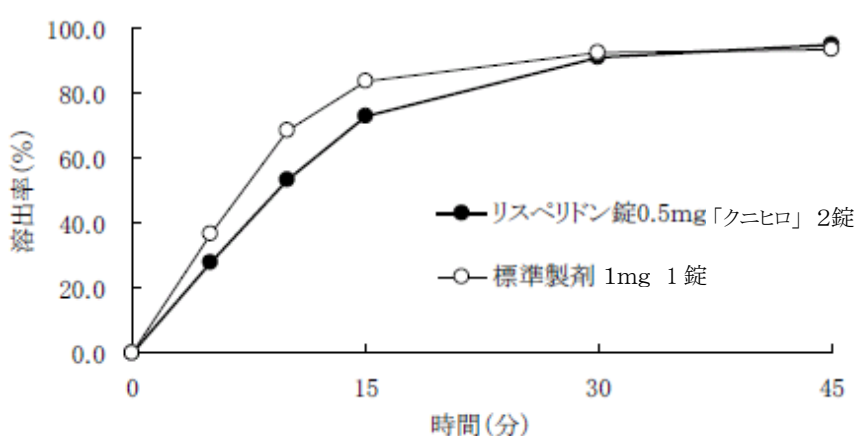


図3 溶出曲線(pH6.8, 50rpm)

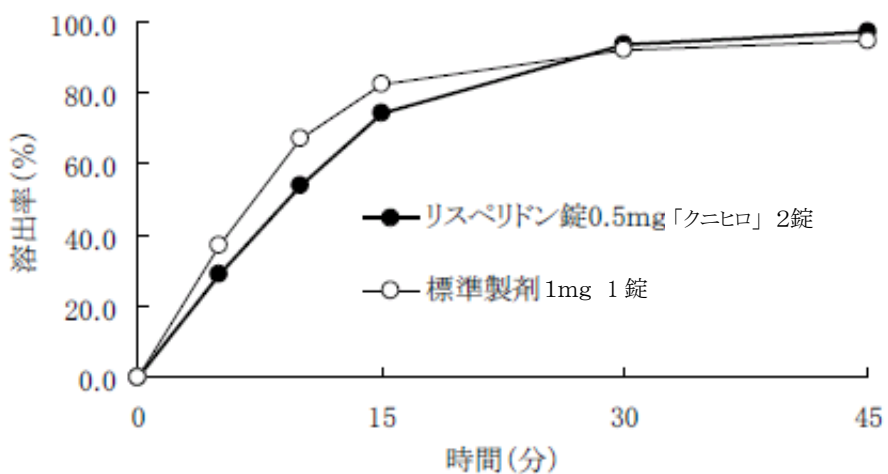


図4 溶出曲線(水, 50rpm)

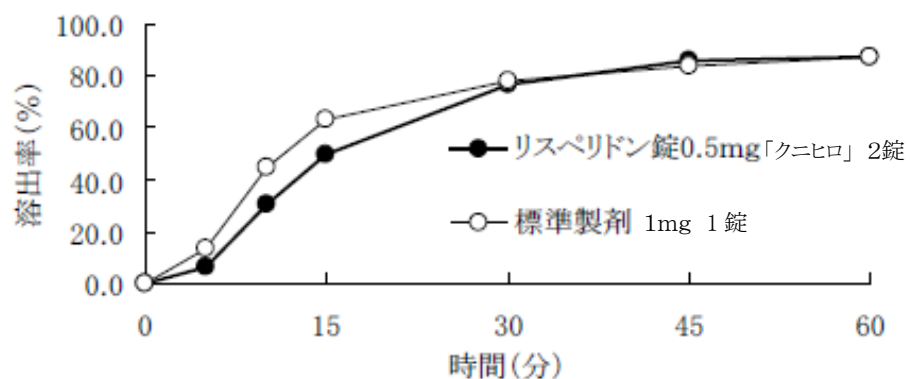
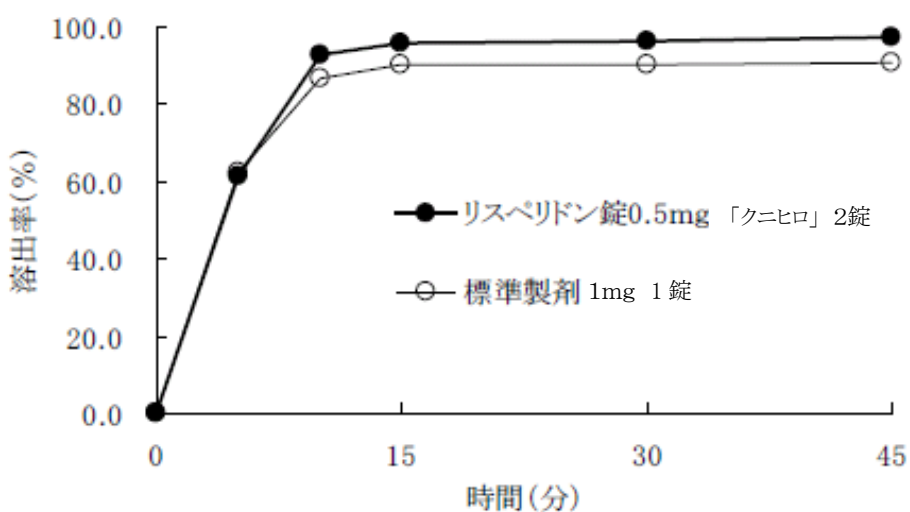
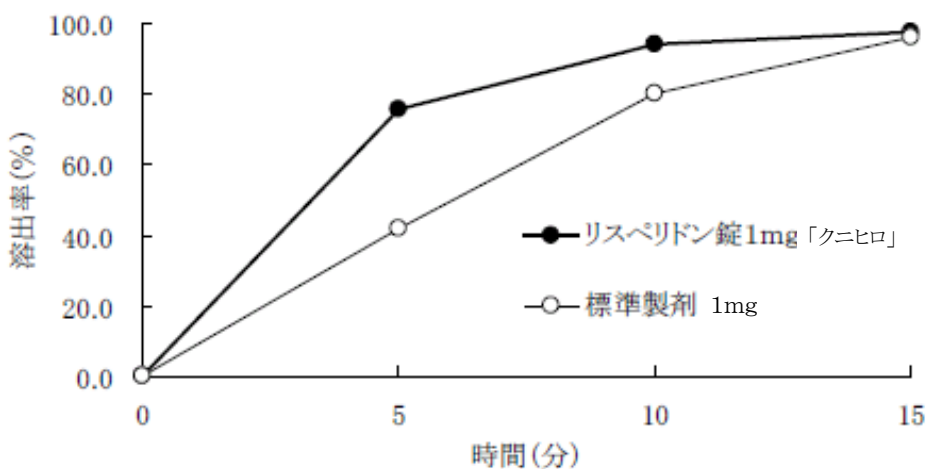


図5 溶出曲線 (pH 6.8, 100rpm)



リスペリドン錠1mg「クニヒロ」

図1 溶出曲線(pH1.2, 50rpm)



リスペリドン錠0.5mg・1mg・2mg・3mg「クニヒロ」

図2 溶出曲線(pH5.0, 50rpm)

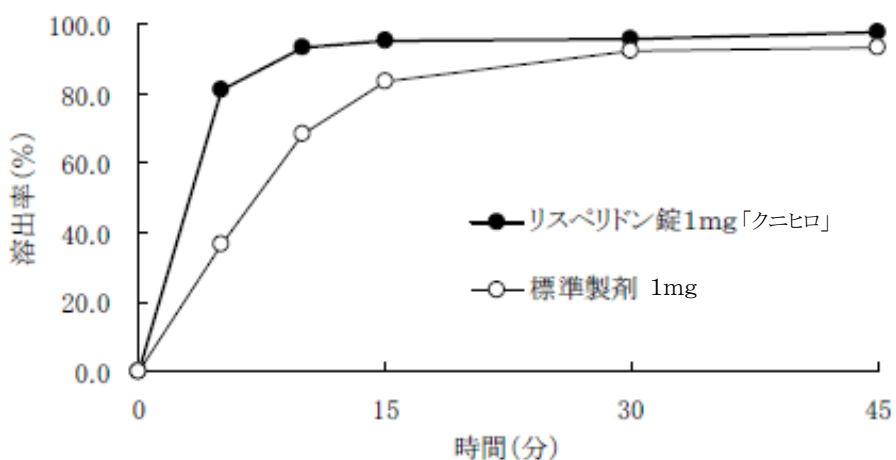


図3 溶出曲線(pH6.8, 50rpm)

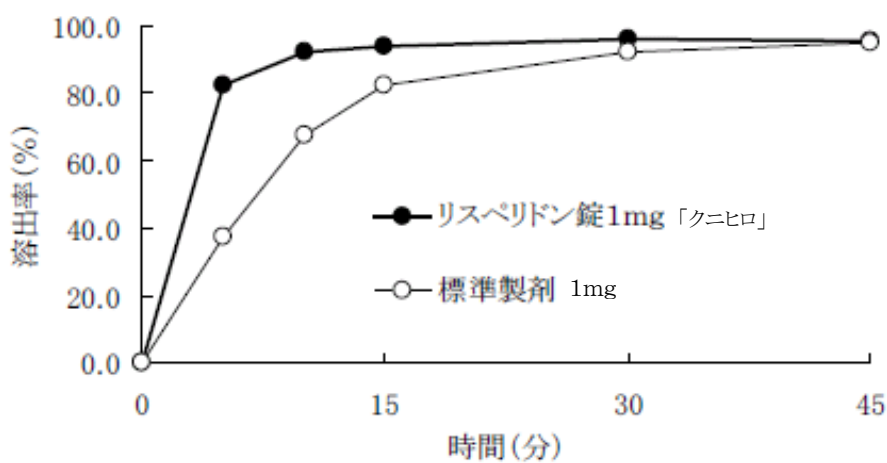
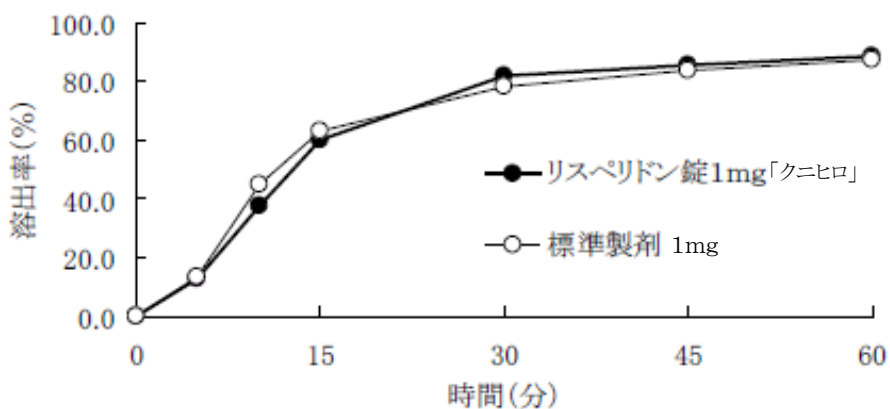
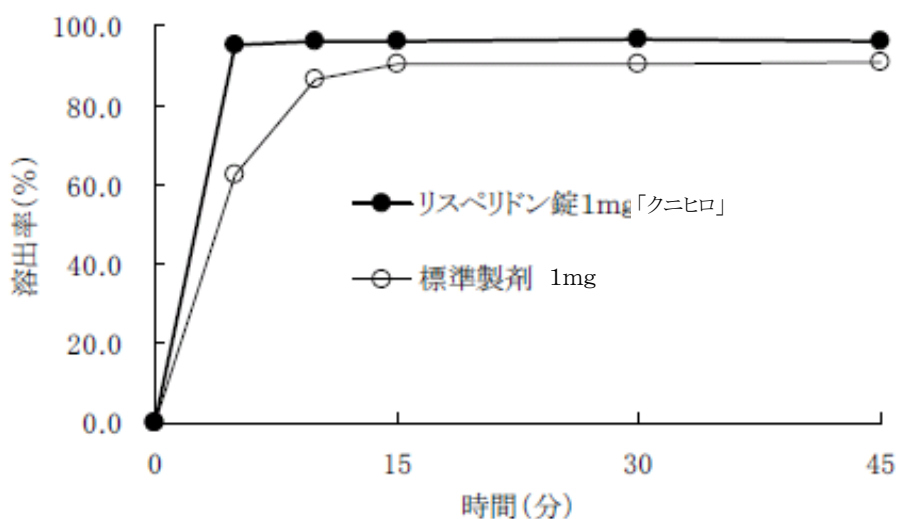


図4 溶出曲線(水, 50rpm)



リスペリドン錠0.5mg・1mg・2mg・3mg「クニヒロ」

図5 溶出曲線 (pH 6.8, 100rpm)



リスペリドン錠2mg「クニヒロ」

図1 溶出曲線(pH1.2, 50rpm)

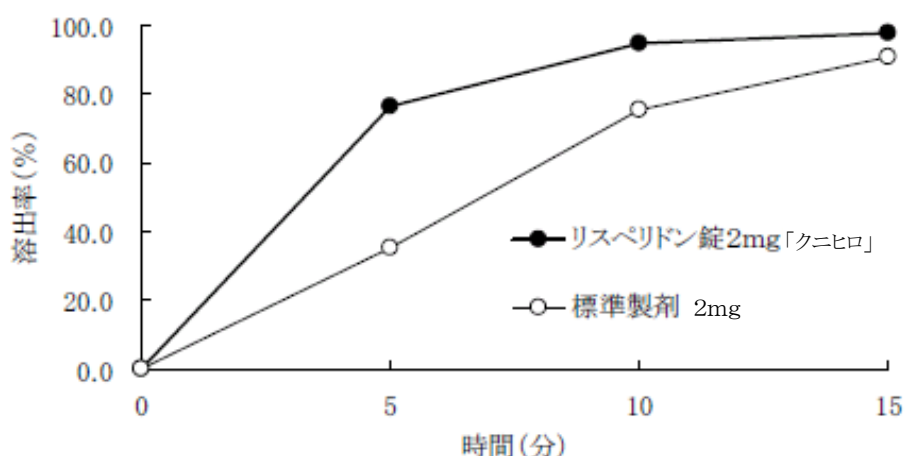
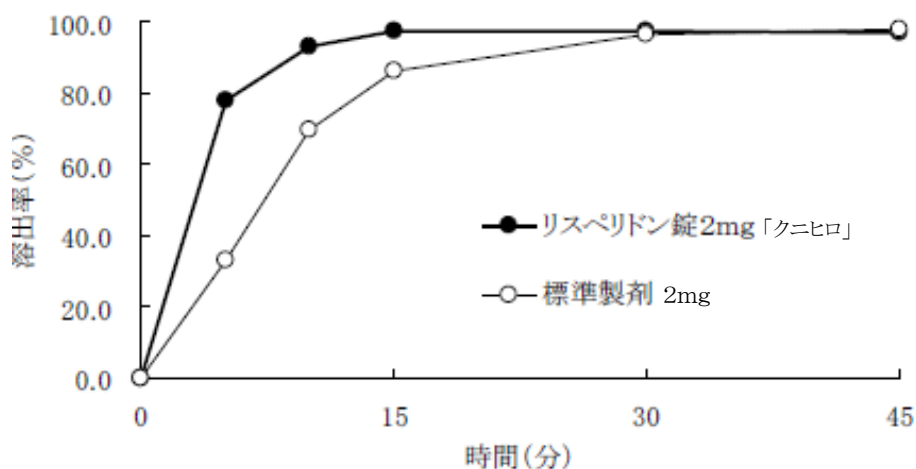


図2 溶出曲線(pH3.0, 50rpm)



リスペリドン錠0.5mg・1mg・2mg・3mg「クニヒロ」

図3 溶出曲線(pH6.8, 50rpm)

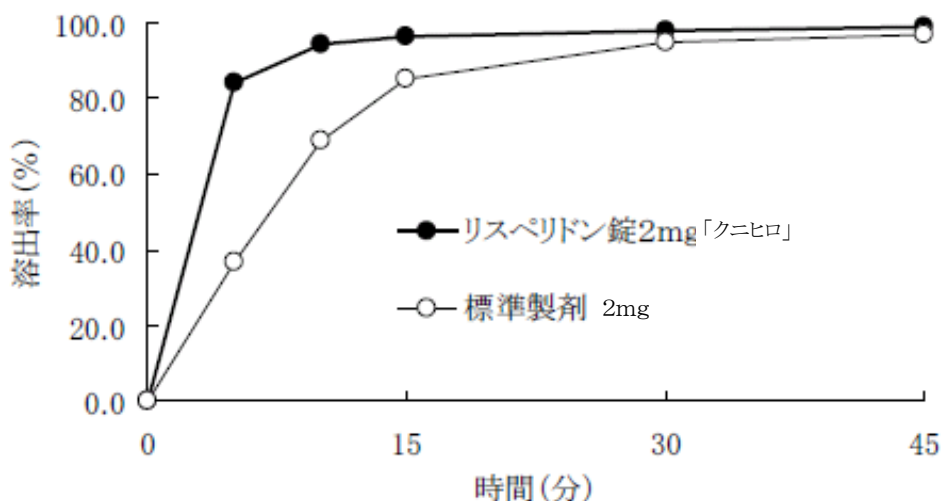


図4 溶出曲線(水, 50rpm)

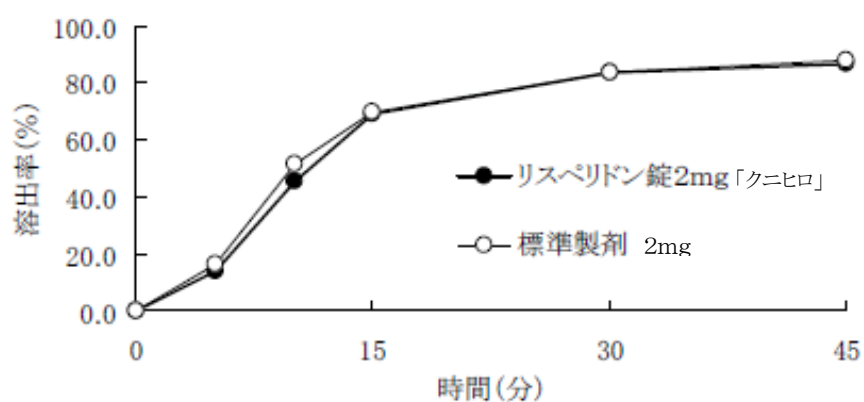
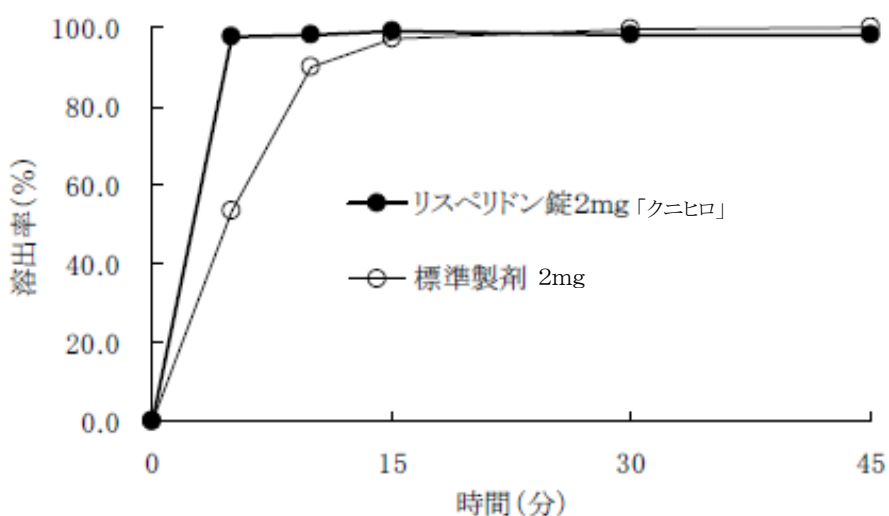


図5 溶出曲線 (pH 3.0, 100rpm)



リスペリドン錠3mg「クニヒロ」

図1 溶出曲線(pH1.2, 50rpm)

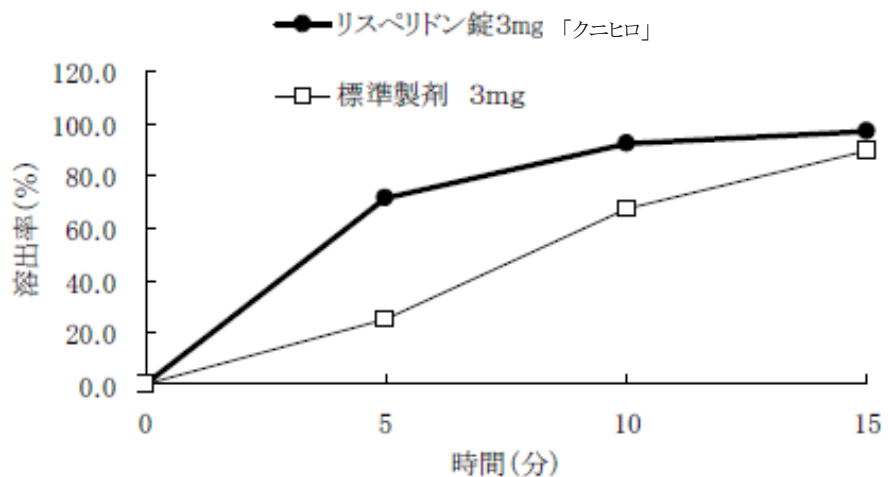


図2 溶出曲線(pH3.0, 50rpm)

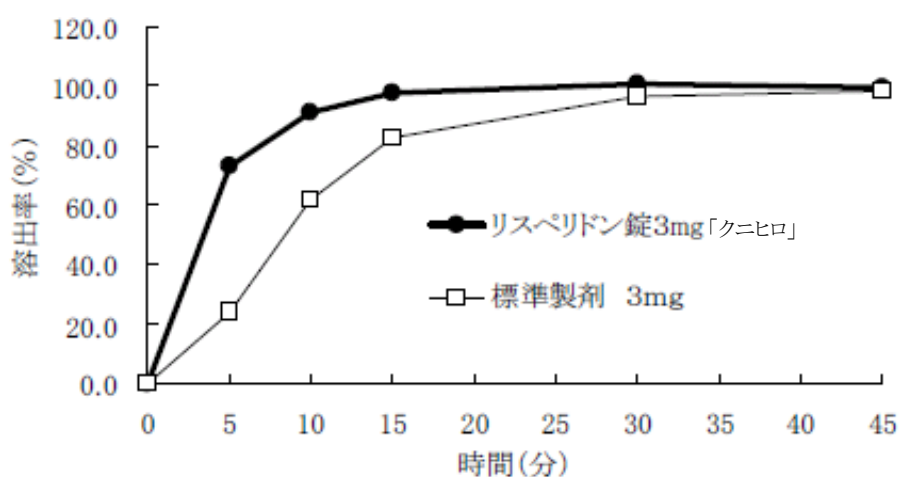


図3 溶出曲線(pH6.8, 50rpm)

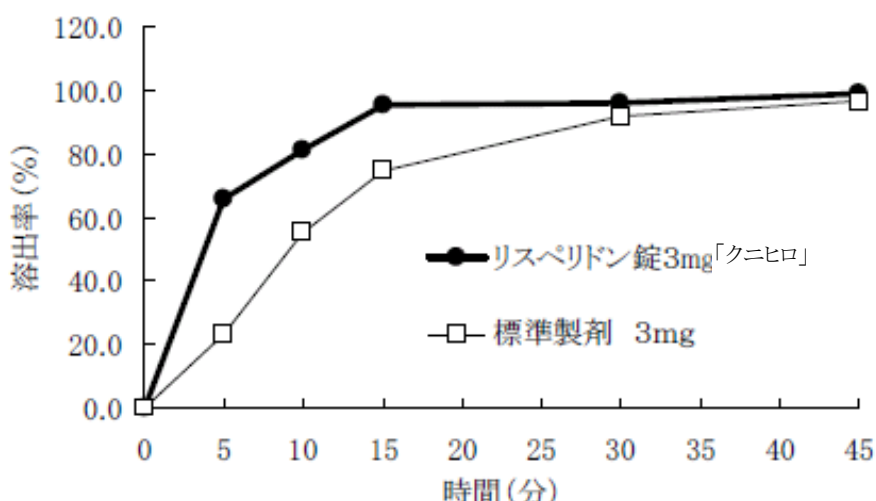


図4 溶出曲線(水, 50rpm)

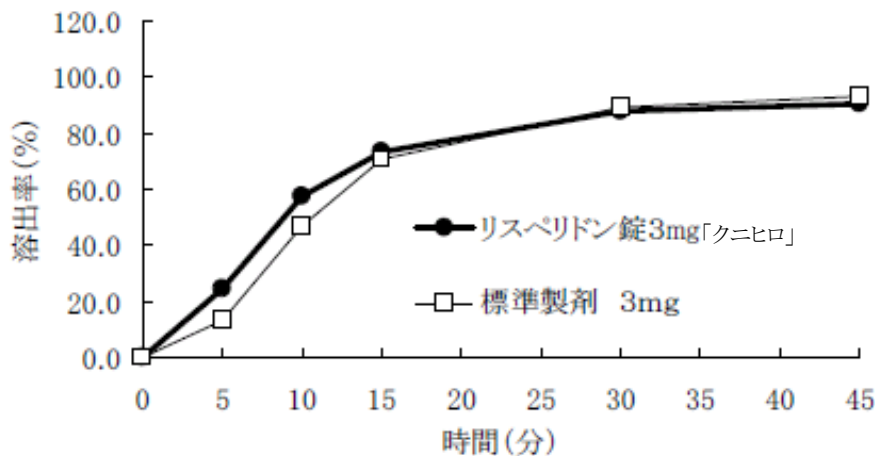
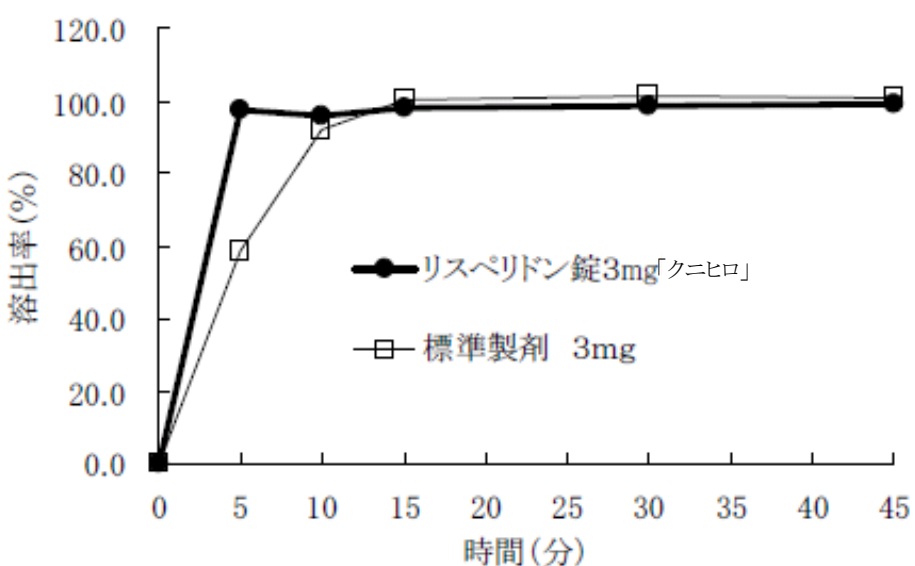


図5 溶出曲線 (pH 6.8, 100rpm)



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	日本薬局方の医薬品各条の「リスペリドン錠」確認試験法による。 ^{4)、5)}
10. 製剤中の有効成分の定量法	日本薬局方の医薬品各条の「リスペリドン錠」定量法による。 ^{4)、5)}
11. 力価	該当しない
12. 混入する可能性のある夾雑物	該当資料なし
13. 治療上注意が必要な容器に関する情報	該当資料なし
14. その他	特になし

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果	統合失調症
2. 用法及び用量	通常、成人にはリスペリドンとして1回1mg 1日2回より始め、徐々に增量する。維持量は通常1日2～6mg を原則として1日2回に分けて経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。但し、1日量は12mg をこえないこと。
3. 臨床成績	
(1) 臨床データパッケージ (2009年4月以降 承認品目)	該当資料なし
(2) 臨床効果	該当資料なし
(3) 臨床薬理試験： 忍容性試験	該当資料なし
(4) 探索的試験： 用量反応探索試験	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. 薬理学的に関連のある化合物又は化合物群
非定型抗精神病薬(オランザピン、フル酸クエチアピン、塩酸ペロスピロン水和物、アリピプラゾール等)

2. 薬理作用

(1)作用部位・作用機序

セロトニン・ドバミン・アンタゴニスト(SDA:serotonin-dopamine antagonist)と呼ばれる非定型抗精神病薬で、 $5-HT_2$ 受容体とD₂受容体拮抗作用を示す。両作用により統合失調症の陽性症状と陰性症状の両者に効果を発揮すると考えられている。

(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

リスペリドン錠0.5mg「クニヒロ」 $T_{max} = 1.6 \text{ hr}$ ⁶⁾

(健康成人男子、2錠1回絶食時経口投与時: VII-1-(3)「臨床試験で確認された血中濃度」の項) 参照

リスペリドン錠1mg「クニヒロ」 $T_{max} = 1.7 \text{ hr}$ ⁶⁾

リスペリドン錠2mg「クニヒロ」 $T_{max} = 1.8 \text{ hr}$ ⁶⁾

リスペリドン錠3mg「クニヒロ」 $T_{max} = 1.5 \text{ hr}$ ⁶⁾

(健康成人男子、1錠1回絶食時経口投与時: VII-1-(3)「臨床試験で確認された血中濃度」の項) 参照

(3) 臨床試験で確認された血中濃度

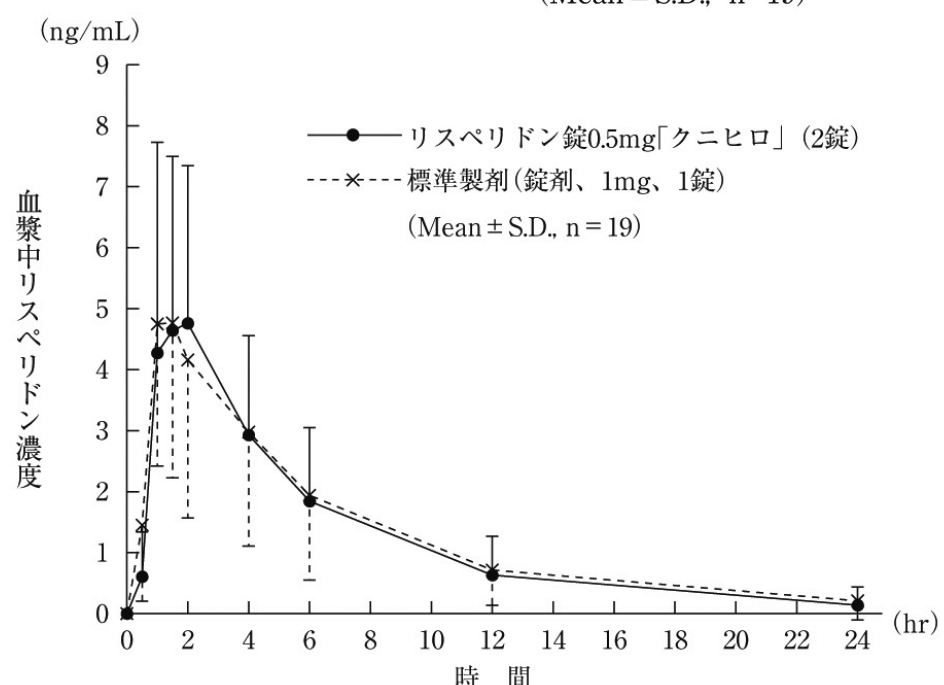
1. 生物学的同等性試験

(1) リスペリドン錠0.5mg「クニヒロ」

リスペリドン錠0.5mg「クニヒロ」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ2錠及び1錠(リスペリドンとして1mg)を健康成人男子に絶食時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。⁶⁾

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→24hr} (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
リスペリドン錠0.5mg 「クニヒロ」(2錠)	30.4 ± 20.1	5.4 ± 3.3	1.6 ± 0.4	4.3 ± 2.2
標準製剤 (錠剤、1mg、1錠)	32.1 ± 21.0	5.4 ± 2.6	1.3 ± 0.3	5.0 ± 2.0

(Mean ± S.D., n=19)

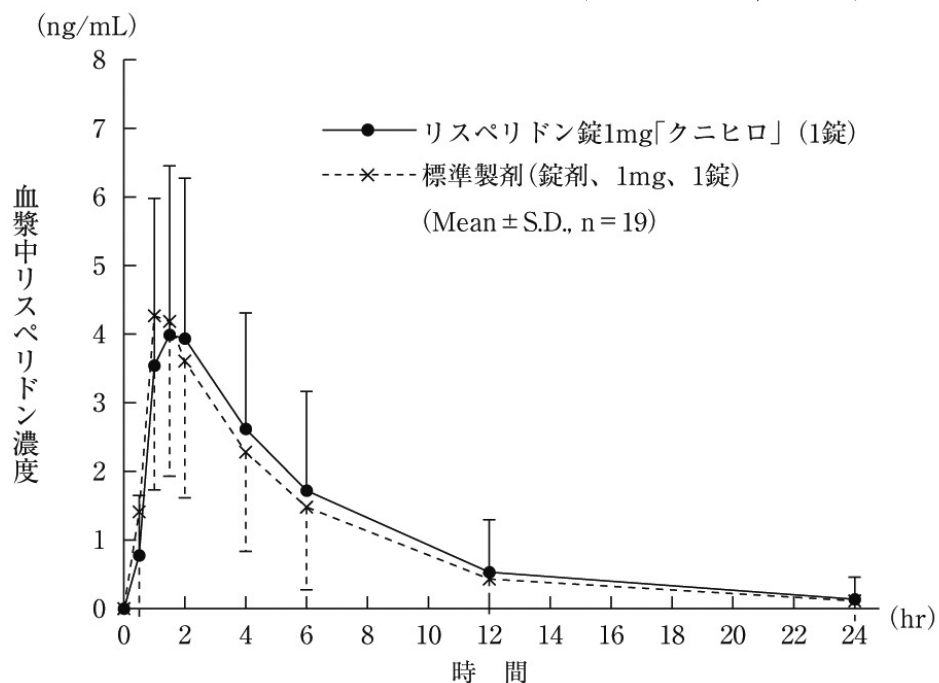


(2) リスペリドン錠1mg「クニヒロ」

リスペリドン錠1mg「クニヒロ」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(リスペリドンとして1mg)を健康成人男子に絶食時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。⁶⁾

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→24hr} (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
リスペリドン錠1mg 「クニヒロ」(1錠)	26.8±20.9	4.6±2.3	1.7±0.7	4.1±2.3
標準製剤 (錠剤、1mg、1錠)	24.5±18.5	4.8±2.5	1.2±0.5	3.6±2.4

(Mean ± S.D., n=19)

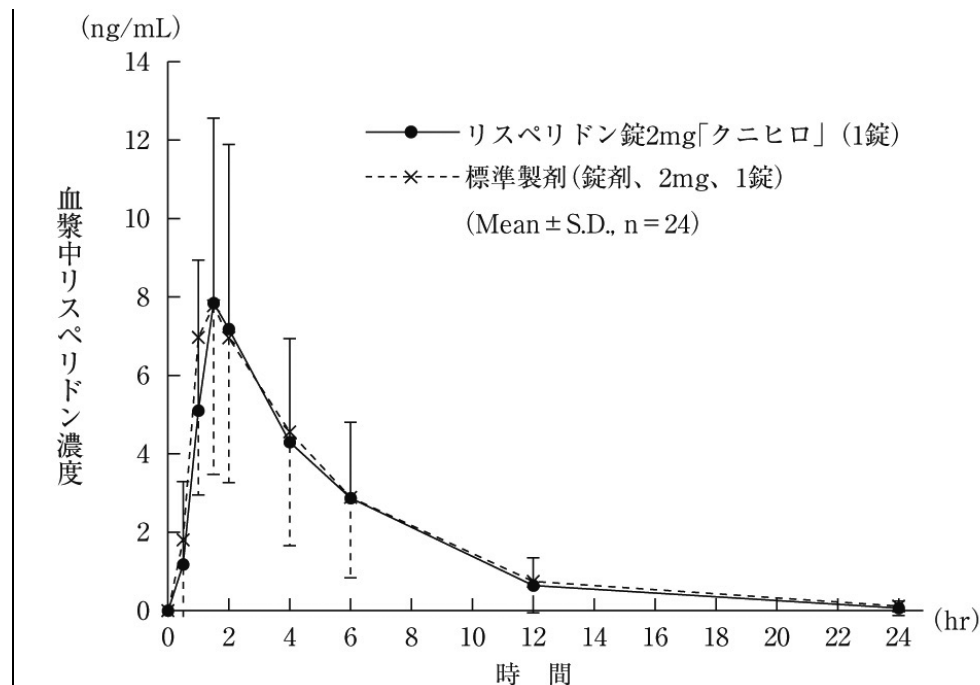


(3)リスペリドン錠2mg「クニヒロ」

リスペリドン錠2mg「クニヒロ」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(リスペリドンとして2mg)を健康成人男子に絶食時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。^{⑥)}

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→24hr} (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
リスペリドン錠2mg 「クニヒロ」(1錠)	42.3±27.6	8.4±4.6	1.8±0.7	4.3±4.7
標準製剤 (錠剤、2mg、1錠)	45.0±28.7	8.6±4.2	1.6±1.1	3.3±1.6

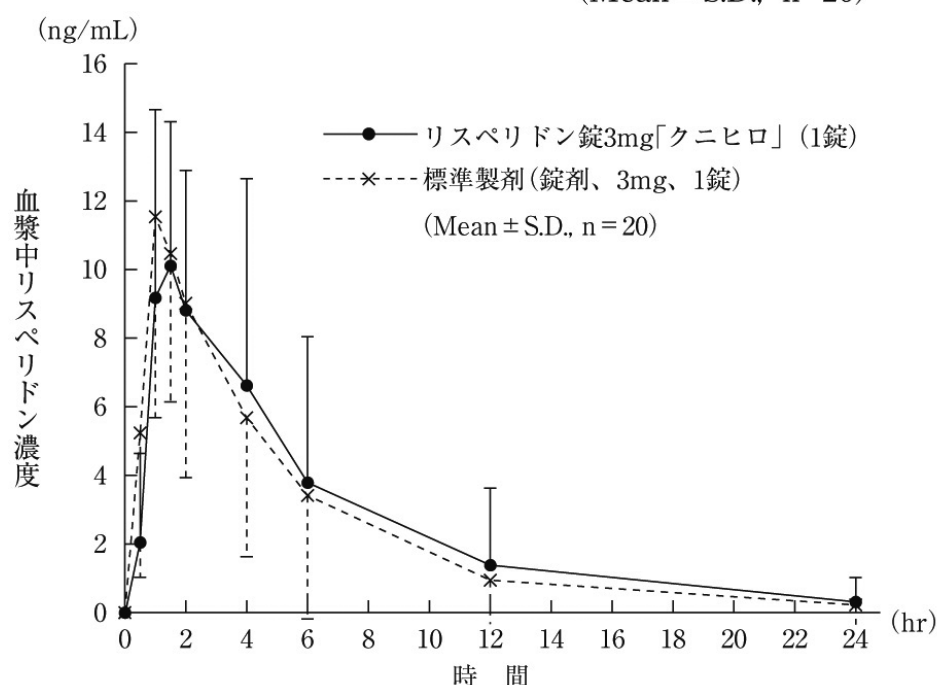
(Mean ± S.D., n=24)



(2) リスペリドン錠3mg「クニヒロ」

リスペリドン錠3mg「クニヒロ」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(リスペリドンとして3mg)を健康成人男子に絶食時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。^⑥

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→24hr} (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
リスペリドン錠3mg 「クニヒロ」(1錠)	64.4 \pm 59.2	12.1 \pm 5.6	1.5 \pm 0.9	3.6 \pm 1.6
標準製剤 (錠剤、3mg、1錠)	59.8 \pm 44.6	13.1 \pm 5.1	1.5 \pm 1.2	3.1 \pm 1.3

(Mean \pm S.D., n=20)

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。

(4)中毒域

該当資料なし

(5)食事・併用薬の影響

該当資料なし

(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)コンパートメントモデル

該当資料なし

(2)吸収速度定数

健康成人単回経口投与

投与量	錠 0.5mg(2錠) (n=19)	錠 1mg (n=19)	錠 2mg (n=24)	錠 3mg (n=20)
kel(/hr)	0.196±0.080	0.215±0.096	0.223±0.088	0.224±0.075

(Mean±S.D.)

(3)バイオアベイラビティ

該当資料なし

(4)消失速度定数

該当資料なし

(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. 吸收

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)乳汁中への移行性

ヒトで乳汁移行が認められている。

(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

本剤は主として肝代謝酵素 CYP2D6 で代謝される。
一部 CYP3A4との関与も示唆される。

(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	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. 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)

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ことがある。]
3. アドレナリンを投与中の患者[「相互作用」の項参照]
4. 本剤の成分及びパリペリドンに対し過敏症の既往歴のある患者

3. 効能・効果に関連する
使用上の注意とその理由

該当しない

4. 用法・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》

本剤の活性代謝物はパリペリドンであり、パリペリドンとの併用により作用が増強するおそれがあるため、本剤とパリペリドンを含有する経口製剤との併用は、避けこと。

5. 慎重投与内容とその
理由

慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

- (1) 心・血管系疾患、低血圧、又はそれらの疑いのある患者[一過性の血圧降下があらわれることがある。]
- (2) 不整脈の既往歴のある患者、先天性QT延長症候群の患者又はQT延長を起こすことが知られている薬剤を投与中の患者[本剤の投与によりQTが延長する可能性がある。]
- (3) パーキンソン病又はレビー小体型認知症のある患者[悪性症候群(Syndrome malin)が起こりやすくなる。また、錐体外路症状の悪化に加えて、錯乱、意識レベルの低下、転倒を伴う体位不安定等の症状が発現するおそれがある。]
- (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[痙攣閾値を低下させるおそれがある。]
- (5) 自殺企図の既往及び自殺念慮を有する患者[症状を悪化させるおそれがある。]
- (6) 肝障害のある患者[肝障害を悪化させるおそれがある。]
- (7) 腎障害のある患者[本剤の半減期の延長及びAUCが増大することがある。]
- (8) 糖尿病又はその既往歴のある患者、あるいは糖尿病の家族歴、高血糖、肥満等の糖尿病の危険因子を有する患者[血糖値が上昇することがある(「重要な基本的注意」、「重大な副作用」の項参照)。]
- (9) 高齢者[「高齢者への投与」の項参照]
- (10) 小児[「小児等への投与」の項参照]
- (11) 薬物過敏症の患者
- (12) 脱水・栄養不良状態等を伴う身体的疲弊のある患者[悪性症候群が起こりやすい。]

6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法

重要な基本的注意

- (1) **投与初期、再投与時、增量時に α 交感神経遮断作用に基づく起立性低血圧があらわれることがあるので、少量から徐々に增量し、低血圧があらわれた場合は減量等、適切な処置を行うこと。**
- (2) **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注意すること。**
- (3) **興奮、誇大性、敵意等の陽性症状を悪化させる可能性があるので観察を十分に行い、悪化がみられた場合には他の治療法に切り替えるなど適切な処置を行うこと。**
- (4) 本剤の投与により、高血糖や糖尿病の悪化があらわれ、糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡に至ることがあるので、本剤投与中は、口渴、多飲、多尿、頻尿等の症状の発現に注意するとともに、特に糖尿病又はその既往歴あるいはその危険因子を有する患者については、血糖値の測定等の観察を十分に行うこと。〔「慎重投与」、「重大な副作用」の項参照〕
- (5) 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。〔「重大な副作用」の項参照〕
- (6) 本剤の投与に際し、あらかじめ上記(4)及び(5)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(口渴、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。〔「慎重投与」、「重大な副作用」の項参照〕
- (7) 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

7. 相互作用

本剤は主として肝代謝酵素CYP2D6で代謝される。また、一部CYP3A4の関与も示唆される。

(1)併用禁忌とその理由

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 ボスマシン	アドレナリンの作用を逆転させ、血圧降下を起こすことがある。	アドレナリンはアドレナリン作動性 α 、 β 受容体の刺激剤であり、本剤の α 受容体遮断作用により β 受容体刺激作用が優位となり、血圧降下作用が増強される。

(2)併用注意とその理由

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 バルビツール酸誘導体等	相互に作用を増強があるので、減量するなど慎重に投与すること。	本剤及びこれらの薬剤の中枢神経抑制作用による。
ドパミン作動薬	相互に作用を減弱することがある。	本剤はドパミン遮断作用を有していることから、ドパミン作動性神経において作用が拮抗する可能性がある。
降圧剤	降圧作用が増強することがある。	本剤及びこれらの薬剤の降圧作用による。
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。
CYP2D6 を阻害する薬剤 パロキセチン等	本剤及び活性代謝物の血中濃度が上昇することがある。	これらの薬剤の薬物代謝酵素阻害作用による。
CYP3A4 を誘導する薬剤 カルバマゼピン、フェニトイン、リフアンピシン、フェノバルビタール	本剤及び活性代謝物の血中濃度が低下することがある。	これらの薬剤の CYP3A4 誘導作用による。
CYP3A4 を阻害する薬剤 イトラコナゾール等	本剤及び活性代謝物の血中濃度が上昇することがある。	これらの薬剤の CYP3A4 阻害作用による。

8. 副作用

(1)副作用の概要

(2)重大な副作用と初期症状

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)**悪性症候群(Syndrome malin)**:無動緘默、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、水分補給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。なお、高熱が持続し、意識障害、呼吸困難、循環虚脱、脱水症状、急性腎不全へと移行し、死亡することがある。
- 2)**遲発性ジスキネジア**:長期投与により、口周部等の不随意運動があらわれ、投与中止後も持続することがある。
- 3)**麻痺性イレウス**:腸管麻痺(食欲不振、恶心・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。なお、本剤は動物実験(イヌ)で制吐作用を有することから、恶心・嘔吐を不顕性化する可能性があるので注意すること。
- 4)**抗利尿ホルモン不適合分泌症候群(SIADH)**:低ナトリウム血症、低浸透圧血症、尿中ナトリウム排泄量の増加、高張尿、痙攣、意識障害等を伴う抗利尿ホルモン不適合分泌症候群(SIADH)があらわれることがある。
- 5)**肝機能障害、黄疸**:AST(GOT)、ALT(GPT)、γ-GTP 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、投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 6)**横紋筋融解症**:筋肉痛、脱力感、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、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。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。
- 7)**不整脈**:心房細動、心室性期外収縮等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するなど適切な処置を行うこと。
- 8)**脳血管障害**:脳血管障害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。
- 9)**高血糖、糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡**:高血糖や糖尿病の悪化があらわれ、糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡に至ることがあるので、本剤投与中は、口渴、多飲、多尿、頻尿等の症状の発現に注意するとともに、血糖値の測定を行なうなど十分な観察を行い、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等の適切な処置を行うこと。「[慎重投与]」「[重要な基本的注意]」の項参照]
- 10)**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。「[重要な基本的注意]」の項参照]
- 11)**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。
- 12)**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。「[重要な基本的注意]」の項参照]
- 13)**持続勃起症**:α交感神経遮断作用に基づく持続勃起症があらわれることがあるので、このような場合には適切な処置を行うこと。

(3) その他の副作用

次のような副作用が認められた場合には、必要に応じ、適切な処置を行うこと。

頻度不明	
感染症および寄生虫症	気管支炎、鼻咽頭炎、咽頭炎、肺炎、胃腸炎、感染、膀胱炎、耳感染、インフルエンザ、限局性感染、気道感染、鼻炎、副鼻腔炎、皮下組織膿瘍、尿路感染、ウイルス感染、蜂巣炎、扁桃炎、眼感染、中耳炎、爪真菌症、ダニ皮膚炎
血液およびリンパ系障害	貧血、血小板減少症、好中球減少症
免疫系障害 ^(注1)	アナフィラキシー反応、過敏症
内分泌障害	高プロラクチン血症
代謝および栄養障害	食欲不振、高脂血症、食欲亢進、多飲症、食欲減退、高尿酸血症、水中毒
精神障害	不眠症、不安、激越、妄想、うつ病、幻覚、抑うつ症状、躁病、被害妄想、精神症状、睡眠障害、緊張、自殺企図、錯乱状態、リビドー亢進、徘徊、リビドー減退、神経過敏、気力低下、情動鈍麻、無オルガズム症、悪夢
神経系障害 ^(注2)	アカシジア、振戦、傾眠、構音障害、ふらつき、頭痛、ジストニー、鎮静、めまい、立ちくらみ、運動低下、ジスキネジア、パーキンソンズム、錐体外路障害、精神運動亢進、無動、痙攣、注意力障害、構語障害、しびれ感、よだれ、仮面状顔貌、頭部不快感、嗜眠、錯覚、意識レベルの低下、会話障害(舌のもつれ等)、味覚異常、記憶障害、てんかん、末梢性ニューロパチー、協調運動異常、過眠症、弓なり緊張、失神、平衡障害、刺激無反応、運動障害、意識消失
眼障害	調節障害、眼球回転発作、眼瞼痙攣、視力低下、眼脂、結膜炎、網膜動脈閉塞、霧視、眼充血、眼瞼縁痴皮、眼乾燥、流涙増加、羞明、緑内障、術中虹彩緊張低下症候群
耳および迷路障害	耳痛、回転性めまい、耳鳴
心臓障害 ^(注3)	頻脈、洞性頻脈、動悸、心室性期外収縮、房室ブロック、右脚ブロック、上室性期外収縮、不整脈、徐脈、左脚ブロック、洞性徐脈
血管障害 ^(注4)	起立性低血圧、低血圧、高血圧、末梢冷感、潮紅、末梢循環不全
呼吸器、胸郭および縱隔障害	鼻閉、呼吸困難、咳嗽、鼻漏、副鼻腔うつ血、睡眠時無呼吸症候群、口腔咽頭痛、鼻出血、肺うつ血、喘鳴、嚥下性肺炎、発声障害、気道うつ血、ヲ音、呼吸障害、過換気
胃腸障害	便秘、流涎過多、恶心、嘔吐、嚥下障害、口内乾燥、胃不快感、下痢、胃炎、腹部膨満、腹痛、消化不良、上腹部痛、唾液欠乏、腸閉塞、膵炎、歯痛、糞塊充塞、便失禁、口唇炎、舌腫脹
肝胆道系障害 ^(注1)	肝機能異常
皮膚および皮下組織障害	多汗症、発疹、そう痒症、湿疹、過角化、紅斑、ざ瘡、脱毛症、血管浮腫、皮膚乾燥、頭部粋糠疹、脂漏性皮膚炎、皮膚変色、皮膚病変、尋麻疹、水疱
筋骨格系および結合組織障害	筋固縮、筋肉痛、斜頸、筋攣縮、関節硬直、筋力低下、背部痛、四肢痛、関節痛、姿勢異常、筋骨格痛、頸部痛、筋骨格系胸痛、筋痙攣
腎および尿路障害 ^(注5)	排尿困難、尿閉、頻尿、尿失禁
生殖系および乳房障害	月経障害、無月経、乳汁漏出症、不規則月経、射精障害、女性化乳房、性機能不全、乳房不快感、勃起不全、月経遅延、希発月経、膿分泌物異常、乳房腫大、乳房分泌
全身障害および投与局所様態	易刺激性、倦怠感、口渴、無力症、疲労、歩行障害、発熱、気分不良、胸部不快感、胸痛、顔面浮腫、末梢性浮腫、疼痛、不活発、浮腫、低体温、インフルエンザ様疾患、悪寒、薬剤離脱症候群
臨床検査	ALT(GPT)增加、CK(CPK)增加、AST(GOT)增加、血中クレアチニン增加、血中ブドウ糖增加、LDH增加、血圧低下、血中プロラクチン增加、血中ナトリウム減少、血中トリグリセリド增加、血中尿素增加、心電図異常 ^(注3) 、心電図QT延長 ^(注3) 、好酸球数増加、γ-GTP增加、グリコヘモグロビン增加、血小板数減少、総蛋白減少、体重減少、体重増加、白血球数減少、白血球数増加、尿中蛋白陽性、Al-P增加、ヘマトクリット減少、心電図T波逆転 ^(注3) 、血中尿酸增加、尿中血陽性、肝酵素上昇、尿糖陽性
傷害、中毒および処置合併症	転倒・転落、引っかき傷、処置による疼痛

(注1) 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。

(注2) 症状があらわれた場合には必要に応じて減量又は抗パーキンソン薬の投与等、適切な処置を行うこと。

(注3) 心電図に異常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。

(注4) 増量は徐々に行うなど慎重に投与すること。

(注5) 異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。

(4)項目別副作用発現率 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	<p>【禁忌】「2. 禁忌内容とその理由」の項を参照。</p> <p>【慎重投与】「5. 慎重投与内容とその理由」の項を参照。</p> <p>【重大な副作用】「8. 副作用」の項を参照。</p> <p>【その他の副作用】「8. 副作用」の項を参照。</p>
9. 高齢者への投与	高齢者では錐体外路症状等の副作用があらわれやすく、また、腎機能障害を有する患者では最高血漿中濃度が上昇し、半減期が延長する所以があるので、少量(1回0.5mg)から投与するなど、患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。
10. 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していない。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さ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。[ヒトで乳汁移行が認められている。]
11. 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)
12. 臨床検査結果に及ぼす 影響	該当資料なし
13. 過量投与	<p>症状・徵候：一般に報告されている徵候、症状は、本剤の作用が過剰に発現したものであり、傾眠、鎮静、頻脈、低血圧、QT延長、錐体外路症状等である。</p> <p>処置：特別な解毒剤はないので、症状に対して一般的な対症療法を行うこと。必要に応じて、気道を確保し、酸素の供給及び換気を十分に行うこと。胃洗浄、活性炭及び緩下剤の投与等の実施を検討し、不整脈検出のための継続的な心・血管系のモニタリングを速やかに開始すること。</p>
14. 適用上の注意	<p>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)</p>
15. その他の注意	(1) 本剤による治療中、原因不明の突然死が報告されている。 (2) 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、本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。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。 (3) 本剤を含む α_1 アドレナリン拮抗作用のある薬剤を投与された患者において、白内障手術中に術中虹彩緊張低下症候群が報告されている。術中・術後に、眼合併症を生じる可能性があるので、術前に眼科医に本剤投与歴について伝えるよう指導すること。 (4) 本剤は動物実験(イヌ)で制吐作用を有することから、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性化する可能性がある。 (5) げっ歯類(マウス、ラット)に臨床常用量の4.7～75倍(0.63～10mg/kg/日)を18～25カ月間経口投与したがん原性試験において、0.63mg/kg/日以上で乳腺腫瘍(マウス、ラット)、2.5mg/kg/日以上で下垂体腫瘍(マウス)及び臍臍内分泌部腫瘍(ラット)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。
16. その他	<p>【取扱い上の注意】</p> <p>小児の手の届かない所に保管すること。</p>

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)	該当資料なし
(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	「15. その他の注意」の項を参照。

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分	製剤: 効薬、処方箋医薬品 ^{注)} 有効成分: 毒薬、処方箋医薬品 ^{注)} 注) 注意—医師等の処方箋により使用すること
2. 有効期間又は使用期限	使用期限: 製造後3年(安定性試験結果に基づく) (「IV. 製剤に関する項目」の「4. 製剤の各種条件下における安定性」の項を参照。)
3. 貯法・保存条件	室温保存(湿気を避けて下さい)
4. 薬剤取扱い上の注意点	(1) 薬局での取り扱いについて 該当しない (2) 薬剤交付時の注意(患者等に留意すべき必須事項等) 「VIII. 安全性(使用上の注意等)に関する項目 14. 適用上の注意」の項を参照。 【取扱い上の注意】 小児の手の届かない所に保管すること。
5. 承認条件等	特になし
6. 包装	リスペリドン錠0.5mg「クニヒロ」: 100錠(PTP: 10錠×10)、500錠(バラ包装) リスペリドン錠1mg「クニヒロ」: 100錠(PTP: 10錠×10)、500錠(バラ包装) リスペリドン錠2mg「クニヒロ」: 100錠(PTP: 10錠×10)、500錠(バラ包装) リスペリドン錠3mg「クニヒロ」: 100錠(PTP: 10錠×10)
7. 容器の材質	PTP製品: ポリ塩化ビニルフィルム、アルミ箔 バラ製品: ポリエチレン瓶
8. 同一成分・同効薬	〔同一成分薬〕 リスピダール錠 1mg、リスピダール錠 2mg、リスピダール錠 3mg (ヤンセンファーマ株式会社) 〔同効薬〕 非定型抗精神病薬(オランザピン、フル酸クエチアピン、塩酸ペロスピロン水和物、アリピプラゾール等)
9. 國際誕生年月日	該当しない
10. 製造販売承認年月日 及び承認番号	(1) リスペリドン錠0.5mg「クニヒロ」 製造販売承認年月日: 2007年3月14日 承認番号: 21900AMX00282000 (2) リスペリドン錠1mg「クニヒロ」 製造販売承認年月日: 2007年3月14日 承認番号: 21900AMX00283000 (3) リスペリドン錠2mg「クニヒロ」 製造販売承認年月日: 2007年3月14日 承認番号: 21900AMX00284000 (4) リスペリドン錠3mg「クニヒロ」 製造販売承認年月日: 2008年3月14日 承認番号: 22000AMX01267000
11. 薬価基準収載年月日	リスペリドン錠0.5mg「クニヒロ」: 2011年7月12日 リスペリドン錠1mg「クニヒロ」: 2011年7月12日 リスペリドン錠2mg「クニヒロ」: 2011年7月12日 リスペリドン錠3mg「クニヒロ」: 2011年7月12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	投薬期間に上限は設けられていない。(厚生労働省告示第97号(平成20年3月29日)に基づく。)
16. 厚生労働省薬価基準収載医薬品コード	リスペリドン錠0.5mg「クニヒロ」: 1179038F4065 リスペリドン錠1mg「クニヒロ」: 1179038F1180 リスペリドン錠2mg「クニヒロ」: 1179038F2186 リスペリドン錠3mg「クニヒロ」: 1179038F3174
17. 保険給付上の注意	本剤は、保険診療上の後発医薬品に該当する。

XI. 文献

1. 引用文献

- 1) 第十六改正日本薬局方解説書, 廣川書店, 東京, 2011, C-5152
- 2) 皇漢堂製薬株式会社 社内資料
- 3) 皇漢堂製薬株式会社 社内資料
- 4) 第十六改正日本薬局方解説書, 廣川書店, 東京, 2011, C-5160
- 5) 第十六改正日本薬局方解説書, 廣川書店, 東京, 2011, C-5157
- 6) 皇漢堂製薬株式会社 社内資料

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 | なし |
| 2. 海外における臨床支援情報 | 該当資料なし |

XIII 備考

1. その他の関連資料

特になし

製造販売元

皇漢堂製薬株式会社

兵庫県尼崎市長洲本通2丁目8番27号