

## 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2018(2019年更新版)に準拠して作成

**アルツハイマー型、レビー小体型認知症治療剤  
ドネペジル塩酸塩口腔内崩壊錠**

**ドネペジル塩酸塩OD錠3mg「杏林」**

**ドネペジル塩酸塩OD錠5mg「杏林」**

**ドネペジル塩酸塩OD錠10mg「杏林」**

DONEPEZIL HYDROCHLORIDE OD Tablets

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 <sup>注)</sup> 注) 注意—医師等の処方箋により使用すること
規格・含量	ドネペジル塩酸塩OD錠3mg「杏林」：1錠中、日局ドネペジル塩酸塩3mg ドネペジル塩酸塩OD錠5mg「杏林」：1錠中、日局ドネペジル塩酸塩5mg ドネペジル塩酸塩OD錠10mg「杏林」：1錠中、日局ドネペジル塩酸塩10mg
一般名	和名：ドネペジル塩酸塩（JAN） 洋名：Donepezil Hydrochloride（JAN）
製造販売承認年月日 薬価基準収載・販売開始年月日	ドネペジル塩酸塩OD錠3mg「杏林」/ドネペジル塩酸塩OD錠5mg「杏林」 製造販売承認年月日：2011年7月15日 薬価基準収載年月日：2011年11月28日 販売開始年月日：2011年11月28日 ドネペジル塩酸塩OD錠10mg「杏林」 製造販売承認年月日：2013年8月15日 薬価基準収載年月日：2013年12月13日 販売開始年月日：2013年12月13日
製造販売（輸入）・ 提携・販売会社名	製造販売元：キヨーリンリメディオ株式会社 販売元：杏林製薬株式会社
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	キヨーリンリメディオ株式会社 学術部 TEL：0120-960189 FAX：0120-189099 受付時間：8時～22時（日、祝日、その他当社の休業日を除く） 医療関係者向けホームページ <a href="https://www.med.kyorin-rmd.com/">https://www.med.kyorin-rmd.com/</a>

本IFは2023年5月改訂の電子添文の記載に基づき改訂した。

最新の情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください。

## 医薬品インタビューフォーム利用の手引きの概要 ー日本病院薬剤師会ー

(2020年4月改訂)

### 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）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り、製薬企業の医薬情報担当者（以下、MR）等への情報の追加請求や質疑により情報を補完してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための項目リストとして医薬品インタビューフォーム（以下、IFと略す）が誕生した。

1988年に日本病院薬剤師会（以下、日病薬）学術第2小委員会がIFの位置付け、IF記載様式、IF記載要領を策定し、その後1998年に日病薬学術第3小委員会が、2008年、2013年に日病薬医薬情報委員会がIF記載要領の改訂を行ってきた。

IF記載要領2008以降、IFはPDF等の電子的データとして提供することが原則となった。これにより、添付文書の主要な改訂があった場合に改訂の根拠データを追加したIFが速やかに提供されることとなった。最新版のIFは、医薬品医療機器総合機構（以下、PMDA）の医療用医薬品情報検索のページ（<http://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>）にて公開されている。日病薬では、2009年より新医薬品のIFの情報を検討する組織として「インタビューフォーム検討会」を設置し、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・検討している。

2019年の添付文書記載要領の変更に合わせ、IF記載要領2018が公表され、今般「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン」に関連する情報整備のため、その更新版を策定した。

### 2. IFとは

IFは「添付文書等の情報を補完し、医師・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造販売又は販売に携わる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。

IFに記載する項目配列は日病薬が策定したIF記載要領に準拠し、一部の例外を除き承認の範囲内の情報が記載される。ただし、製薬企業の機密等に関わるもの及び利用者自らが評価・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、利用者自らが評価・判断・臨床適用するとともに、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の提供は電子データを基本とし、製薬企業での製本は必須ではない。

### 3. IFの利用にあたって

電子媒体のIFは、PMDAの医療用医薬品情報検索の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IFを作成・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利用者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、製薬企業が提供する改訂内容を明らかにした文書等、あるいは各種の医薬品情報提供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PMDAの医薬品医療機器情報検索のページで確認する必要がある。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「V.5. 臨床成績」や「XII. 参考資料」、「XIII. 備考」に関する項目等は承認を受けていない情報が含まれることがあり、その取り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いただきたい。IFは日

病薬の要請を受けて、当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業が作成・提供する、医薬品適正使用のための学術資料であるとの位置づけだが、記載・表現には薬機法の広告規則や医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン、製薬協コード・オブ・プラクティス等の制約を一定程度受けざるを得ない。販売情報提供活動ガイドラインでは、未承認薬や承認外の用法等に関する情報提供について、製薬企業が医療従事者からの求めに応じて行うことは差し支えないとされており、MR等へのインタビューや自らの文献調査などにより、利用者自らがIFの内容を充実させるべきものであることを認識しておかなければならぬ。製薬企業から得られる情報の科学的根拠を確認し、その客観性を見抜き、医療現場における適正使用を確保することは薬剤師の本務であり、IFを活用して日常業務を更に価値あるものにしていただきたい。

# 目 次

I. 概要に関する項目 .....	1	9. 透析等による除去率.....	25
1. 開発の経緯.....	1	10. 特定の背景を有する患者.....	25
2. 製品の治療学的特性.....	1	11. その他.....	26
3. 製品の製剤学的特性.....	1		
4. 適正使用に関して周知すべき特性.....	1		
5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項.....	1		
6. RMP の概要.....	1		
II. 名称に関する項目 .....	2		
1. 販売名.....	2		
2. 一般名.....	2		
3. 構造式又は示性式.....	2		
4. 分子式及び分子量.....	2		
5. 化学名(命名法)又は本質.....	2		
6. 慣用名、別名、略号、記号番号.....	3		
III. 有効成分に関する項目 .....	4		
1. 物理化学的性質.....	4		
2. 有効成分の各種条件下における安定性.....	4		
3. 有効成分の確認試験法、定量法.....	4		
IV. 製剤に関する項目 .....	5		
1. 剤形.....	5		
2. 製剤の組成.....	5		
3. 添付溶解液の組成及び容量.....	6		
4. 力価.....	6		
5. 混入する可能性のある夾雑物.....	6		
6. 製剤の各種条件下における安定性.....	6		
7. 調製法及び溶解後の安定性.....	8		
8. 他剤との配合変化(物理化学的变化).....	8		
9. 溶出性.....	8		
10. 容器・包装.....	12		
11. 別途提供される資材類.....	12		
12. その他.....	12		
V. 治療に関する項目 .....	13		
1. 効能又は効果.....	13		
2. 効能又は効果に関連する注意.....	13		
3. 用法及び用量.....	13		
4. 用法及び用量に関連する注意.....	14		
5. 臨床成績.....	14		
VI. 薬効薬理に関する項目 .....	19		
1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群.....	19		
2. 薬理作用.....	19		
VII. 薬物動態に関する項目 .....	20		
1. 血中濃度の推移.....	20		
2. 薬物速度論的パラメータ.....	23		
3. 母集団(ポピュレーション)解析.....	24		
4. 吸収.....	24		
5. 分布.....	24		
6. 代謝.....	25		
7. 排泄.....	25		
8. トランスポーターに関する情報.....	25		
VIII. 安全性(使用上の注意等)に関する項目 .....	27		
1. 警告内容とその理由.....	27		
2. 禁忌内容とその理由.....	27		
3. 効能又は効果に関連する注意とその理由.....	27		
4. 用法及び用量に関連する注意とその理由.....	27		
5. 重要な基本的注意とその理由.....	27		
6. 特定の背景を有する患者に関する注意.....	27		
7. 相互作用.....	28		
8. 副作用.....	29		
9. 臨床検査結果に及ぼす影響.....	31		
10. 過量投与.....	31		
11. 適用上の注意.....	31		
12. 他の注意.....	31		
IX. 非臨床試験に関する項目 .....	32		
1. 薬理試験.....	32		
2. 毒性試験.....	32		
X. 管理的事項に関する項目 .....	33		
1. 規制区分.....	33		
2. 有効期間.....	33		
3. 包装状態での貯法.....	33		
4. 取扱い上の注意.....	33		
5. 患者向け資材.....	33		
6. 同一成分・同効薬.....	33		
7. 国際誕生年月日.....	33		
8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日.....	33		
9. 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.....	34		
10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容.....	34		
11. 再審査期間.....	34		
12. 投薬期間制限に関する情報.....	34		
13. 各種コード.....	34		
14. 保険給付上の注意.....	34		
XI. 文献 .....	35		
1. 引用文献.....	35		
2. 他の参考文献.....	36		
XII. 参考資料 .....	37		
1. 主な外国での発売状況.....	37		
2. 海外における臨床支援情報.....	37		
XIII. 備考 .....	38		
1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報.....	38		
2. 他の関連資料.....	39		

## 略語表

略語	略語内容
AChE	アセチルコリンエステラーゼ
A1-P	アルカリホスファターゼ
ALT	アラニンアミノトランスフェラーゼ
AST	アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ
AUC	血中濃度-時間曲線下面積
BUN	血中尿素窒素
CK	クレアチンキナーゼ
C <sub>max</sub>	最高血中濃度
CYP	チトクロム P450
γ-GTP	γ-グルタミルトランスフェラーゼ
LDH	乳酸脱水素酵素
t <sub>1/2</sub>	消失半減期
T <sub>max</sub>	最高血中濃度到達時間

# I. 概要に関する項目

## 1. 開発の経緯

ドネペジル塩酸塩錠 3mg/5mg「杏林」は、後発医薬品として薬食発第 0331015 号(平成 17 年 3 月 31 日)に基づき、規格及び試験方法を設定、安定性試験、生物学的同等性試験を行い承認申請し、2011 年 7 月に承認を取得、2011 年 11 月に薬価収載した。

ドネペジル塩酸塩錠 10mg「杏林」は、後発医薬品として薬食発第 0331015 号(平成 17 年 3 月 31 日)に基づき、規格及び試験方法を設定、安定性試験、生物学的同等性試験を行い承認申請し、2013 年 8 月に承認を取得、2013 年 12 月に薬価収載した。

## 2. 製品の治療学的特性

- 本剤はアルツハイマー型、レビー小体型認知症治療剤で、アルツハイマー型認知症及びレビー小体型認知症における認知症症状の進行抑制の効能又は効果を有している。

(「V. 1. 効能又は効果」の項参照)

- 重大な副作用として、QT 延長、心室頻拍 (Torsade de pointes を含む)、心室細動、洞不全症候群、洞停止、高度徐脈 (各頻度不明)、心ブロック (洞房ブロック、房室ブロック)、失神、心筋梗塞、心不全、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、肝炎、肝機能障害、黄疸、脳性発作 (てんかん、痙攣等)、脳出血、脳血管障害、錐体外路障害、悪性症候群 (Syndrome malin)、横紋筋融解症、呼吸困難、急性肺炎、急性腎障害、原因不明の突然死、血小板減少がある。

(「VIII. 8. (1) 重大な副作用と初期症状」の項参照)

## 3. 製品の製剤学的特性

- 水なしでも服用できる口腔内崩壊錠である。
- 添加剤(スクラロース)由来の甘みを有する。

## 4. 適正使用に関して周知すべき特性

適正使用に関する資材、最適使用推進ガイドライン等	有無
RMP	無
追加のリスク最小化活動として作成されている資材	無
最適使用推進ガイドライン	無
保険適用上の留意事項通知	無

## 5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

### (1) 承認条件

該当しない

### (2) 流通・使用上の制限事項

該当しない

## 6. RMP の概要

該当しない

## II. 名称に関する項目

### 1. 販売名

#### (1) 和名

ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg 「杏林」  
ドネペジル塩酸塩 OD 錠 5mg 「杏林」  
ドネペジル塩酸塩 OD 錠 10mg 「杏林」

#### (2) 洋名

DONEPEZIL HYDROCHLORIDE OD Tablets 3mg "KYORIN"  
DONEPEZIL HYDROCHLORIDE OD Tablets 5mg "KYORIN"  
DONEPEZIL HYDROCHLORIDE OD Tablets 10mg "KYORIN"

#### (3) 名称の由来

「一般的名称」 + 「剤形」 + 「含量」 + 「屋号」  
〔「医療用後発医薬品の承認申請にあたっての販売名の命名に関する留意事項について」(平成17年9月22日  
薬食審査発第0922001号)に基づく〕

### 2. 一般名

#### (1) 和名 (命名法)

ドネペジル塩酸塩 (JAN)

#### (2) 洋名 (命名法)

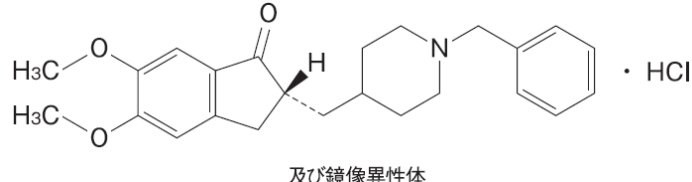
Donepezil Hydrochloride (JAN)  
Donepezil (INN)

#### (3) ステム

不明

### 3. 構造式又は示性式

化学構造式 :



### 4. 分子式及び分子量

分子式 : C<sub>24</sub>H<sub>29</sub>NO<sub>3</sub> · HCl  
分子量 : 415.95

### 5. 化学名 (命名法) 又は本質

化学名 : (2RS)-2-[ (1-Benzylpiperidin-4-yl) methyl ] -5,6-dimethoxy-2,3-dihydro-1*H*-inden-1-one monohydrochloride (IUPAC)

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

該当しない

### III. 有効成分に関する項目

#### 1. 物理化学的性質

##### (1) 外観・性状

白色の結晶性の粉末である。

結晶多形が認められる。

##### (2) 溶解性

水にやや溶けやすく、エタノール（99.5）に溶けにくい。

##### (3) 吸湿性

該当資料なし

##### (4) 融点（分解点）、沸点、凝固点

該当資料なし

##### (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

水溶液（1→100）は旋光性を示さない。

#### 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、定量法

##### ● 確認試験法

日本薬局方「ドネペジル塩酸塩」の確認試験による。

(1)紫外可視吸光度測定法

(2)赤外吸収スペクトル測定法（臭化カリウム錠剤法）

(3)塩化物の定性反応(2)

##### ● 定量法

日本薬局方「ドネペジル塩酸塩」の定量法による。

液体クロマトグラフィー

## IV. 製剤に関する項目

### 1. 効能

#### (1) 効能の区別

素錠（口腔内崩壊錠）

#### (2) 製剤の外観及び性状

販売名	ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg「杏林」	ドネペジル塩酸塩 OD錠 5mg「杏林」	ドネペジル塩酸塩 OD錠 10mg「杏林」
剤形	口腔内崩壊錠		
色調	黄色	白色	淡赤色
外観			
直径 (mm)	6.5	8.0	9.5
厚さ (mm)	2.4	2.7	3.3
質量 (mg)	約 101	約 168	約 280

#### (3) 識別コード

販売名	ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg「杏林」	ドネペジル塩酸塩 OD錠 5mg「杏林」	ドネペジル塩酸塩 OD錠 10mg「杏林」
識別コード	KRM134	KRM135	KRM136
記載場所	錠剤、PTPシート	錠剤、PTPシート	錠剤、PTPシート

#### (4) 製剤の物性

該当資料なし

#### (5) その他

該当資料なし

### 2. 製剤の組成

#### (1) 有効成分（活性成分）の含量および添加剤

販売名	ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg「杏林」	ドネペジル塩酸塩 OD錠 5mg「杏林」	ドネペジル塩酸塩 OD錠 10mg「杏林」
有効成分 (1錠中)	日局ドネペジル塩酸塩 3mg	日局ドネペジル塩酸塩 5mg	日局ドネペジル塩酸塩 10mg
添加剤	乳糖水和物、結晶セルロース、トウモロコシデンプン、デンプングリコール酸ナトリウム、メタクリル酸コポリマーL、ポリリン酸ナトリウム、スクラロース、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、黄色三二酸化鉄	乳糖水和物、結晶セルロース、トウモロコシデンプン、デンプングリコール酸ナトリウム、メタクリル酸コポリマーL、ポリリン酸ナトリウム、スクラロース、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム	乳糖水和物、結晶セルロース、トウモロコシデンプン、デンプングリコール酸ナトリウム、メタクリル酸コポリマーL、ポリリン酸ナトリウム、スクラロース、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、三二酸化鉄

#### (2) 電解質等の濃度

該当しない

(3) 熱量

該当しない

3. 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

4. 力価

該当しない

5. 混入する可能性のある夾雑物

該当資料なし

6. 製剤の各種条件下における安定性

1) 加速試験<sup>1)</sup>

[保存条件]

40°C±1°C、75%RH±5%RH

[試験検体]

PTP 包装品：PTP 包装(ポリ塩化ビニル・ポリ塩化ビニリデン・ポリエチレン多層フィルム及びアルミニウム箔)、乾燥剤、アルミニウム・ポリエチレンラミネートフィルムでピロー包装、紙箱

[試験項目及び規格]

試験項目	規 格
性状	[3mg] 黄色の口腔内崩壊錠
	[5mg] 白色の口腔内崩壊錠
	[10mg] 淡赤色の口腔内崩壊錠
確認試験	(1)紫外可視吸光度測定法:波長 228~232nm、269~273nm 及び 313~317nm に吸收の極大を示す (2)薄層クロマトグラフィー:試料溶液及び標準溶液から得た主スポットの Rf 値は等しい。
製剤均一性	判定値:15%以下
崩壊性	2 分以内
溶出性	溶出試験第 2 液／900mL／毎分 50 回転／15 分間／75%以上
定量法	含量 : 95.0~105.0%

[結果]

〈ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg 「杏林」〉

試験項目	開始時	1 カ月	3 カ月	6 カ月
性状	適	適	適	適
確認試験	適	適	適	適
製剤均一性	適			適
崩壊性	適	適	適	適
溶出性	適	適	適	適
定量法(含量)*	99.9%	99.4%	100.0%	99.7%

\*1 ロット n=3 の 3 ロットの平均値

〈ドネペジル塩酸塩 OD錠 5mg 「杏林」〉

試験項目	開始時	1カ月	3カ月	6カ月
性状	適	適	適	適
確認試験	適	適	適	適
製剤均一性	適			適
崩壊性	適	適	適	適
溶出性	適	適	適	適
定量法(含量)*	99.5%	100.0%	99.7%	100.1%

\*1ロットn=3の3ロットの平均値

〈ドネペジル塩酸塩 OD錠 10mg 「杏林」〉

試験項目	開始時	1カ月	3カ月	6カ月
性状	適	適	適	適
確認試験	適	適	適	適
製剤均一性	適			適
崩壊性	適	適	適	適
溶出性	適	適	適	適
定量法(含量)*	99.7%	100.0%	100.0%	99.5%

\*1ロットn=3の3ロットの平均値

2) 無包装状態での安定性

〈ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg 「杏林」〉<sup>2)</sup>

保存条件	結果				
	性状	硬度	崩壊性	溶出性	定量法
温度 [40°C、3カ月、遮光・気密容器]	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし
湿度 [30°C、75%RH、3カ月、遮光・開放容器]	変化なし	変化あり (規格外)*	変化なし	変化なし	変化なし
光 [曝光量 120万lx・hr、25°C、60%RH、気密容器]	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし

[規格] 加速試験の[試験項目及び規格]を参照、硬度：参考値、

\* 5.0kgf(開始時)→0.9kgf(1カ月)、0.8kgf(2カ月)、0.8kgf(3カ月)

〈ドネペジル塩酸塩 OD錠 5mg 「杏林」〉<sup>3)</sup>

保存条件	結果				
	性状	硬度	崩壊性	溶出性	定量法
温度 [40°C、3カ月、遮光・気密容器]	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし
湿度 [30°C、75%RH、3カ月、遮光・開放容器]	変化なし	変化あり (規格外)*	変化なし	変化なし	変化なし
光 [曝光量 120万lx・hr、25°C、60%RH、気密容器]	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし

[規格] 加速試験の[試験項目及び規格]を参照、硬度：参考値、

\* 5.1kgf(開始時)→0.8kgf(1カ月)、0.7kgf(2カ月)、0.8kgf(3カ月)

〈ドネペジル塩酸塩 OD 錠 10mg 「杏林」〉<sup>4)</sup>

保存条件	結果				
	性状	硬度	崩壊性	溶出性	定量法
温度 [40℃、3ヵ月、遮光・気密ガラス瓶]	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし
湿度 [25℃、75%RH、3ヵ月、遮光・開放ガラス瓶]	変化なし	変化あり (規格外)*	変化なし	変化なし	変化なし
光 [曝光量 60万lx・hr、温度・湿度成り行き、シャーレ]	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし

[規格] 加速試験の[試験項目及び規格]を参照、硬度：参考値、

\* 45.1N(開始時)→13.0N(1ヵ月)、13.5N(3ヵ月)

〈参考〉評価基準

分類	性状	崩壊性 溶出性	定量法	硬度
変化なし	外観上の変化を、ほとんど認めない場合	規格値内の場合	含量低下が3%未満の場合	硬度変化が30%未満の場合
変化あり (規格外)	わずかな色調変化(退色等)等を認めるが、品質上、問題とならない程度の変化であり、規格を満たしている場合		含量低下が3%以上で、規格値内の場合	硬度変化が30%以上で、硬度が2.0kgf(=19.6N)以上の場合
変化あり (規格外)	形状変化や著しい色調変化等を認め、規格を逸脱している場合	規格値外の場合	規格値外の場合	硬度変化が30%以上で、硬度が2.0kgf(=19.6N)未満の場合

本試験は、「(社)日本病院薬剤師会：錠剤・カプセル剤の無包装状態での安定性試験法について(答申)、平成11年8月20日」を参考に評価しました。本剤の安定性に関する結果であり、無包装で保存した本剤を使用した場合の有効性・安全性についての評価は実施しておりません。

## 7. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

## 8. 他剤との配合変化(物理化学的变化)

該当資料なし

## 9. 溶出性

### 溶出挙動における類似性及び同等性<sup>5)</sup>

〈ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg 「杏林」〉

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 薬食審査発第1124004号)のA水準に準じて試験を実施した。

標準製剤	ドネペジル塩酸塩 OD 錠 5mg 「杏林」
試験方法	日本薬局方 一般試験法 溶出試験法(パドル法)
試験条件	試験液量：900mL 試験液の温度：37℃±0.5℃
	回転数/試験液 50rpm/pH6.8 (溶出試験第2液)

①平均溶出率

[判定基準]

標準製剤の平均溶出率が 60%及び 85%となる適當な 2 時点において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±10%の範囲にあるか、又は f2 関数の値が 50 以上である。

[結果]

回転数	試験液	判定時点 (分)	12 ベッセルの平均溶出率(%)				判定
			ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg 「杏林」	標準製剤	差	f2 関数 の値	
50rpm	pH6. 8	15	79. 0	84. 8	-5. 8	68. 8	適合
		30	86. 6	89. 7	-3. 1		
		45	88. 0	90. 6	-2. 6		

②個々の溶出率

[判定基準]

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。

[結果]

回転数	試験液	判定時点 (分)	12 ベッセルの溶出率(%)		判定
			平均	範囲 (最小値～最大値)	
50rpm	pH6. 8	15	86. 6	82. 6～91. 1	適合

以上の結果より、平均溶出率、個々の溶出率ともに溶出挙動の同等性の判定基準に適合したため、ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg 「杏林」は標準製剤と溶出挙動が同等であると判定された。

〈ドネペジル塩酸塩 OD 錠 5mg 「杏林」〉

後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン(平成 18 年 11 月 24 日 薬食審査発第 1124004 号)に準じて試験を実施した。

標準製剤	アリセプト D 錠 5mg				
試験方法	日本薬局方 一般試験法 溶出試験法(パドル法)				
試験条件	試験液量 : 900mL 試験液の温度 : 37°C±0. 5°C				
	回転数/試験液	50rpm	pH1. 2	日本薬局方 溶出試験第 1 液	
			pH3. 0	薄めた McIlvaine の緩衝液	
			pH6. 8	日本薬局方 溶出試験第 2 液	
		100rpm	水	日本薬局方 精製水	
		pH3. 0	薄めた McIlvaine の緩衝液		

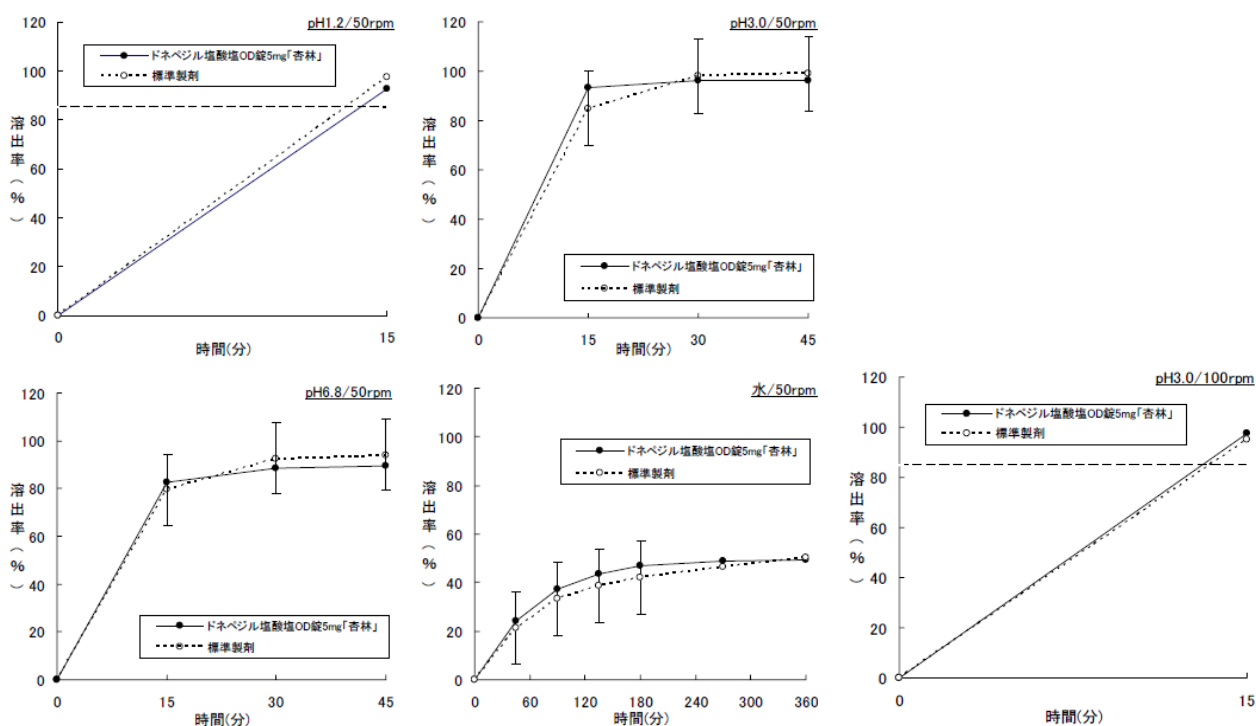
[判定基準]

回転数	試験液	判定基準	
50rpm	pH1. 2	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%の範囲にある。	
	pH3. 0	標準製剤の平均溶出率が 60%及び 85%付近となる適當な 2 時点において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあるか、又は f2 関数の値が 42 以上である。	
	pH6. 8	標準製剤が規定された試験時間における平均溶出率の 1/2 の平均溶出率を示す適當な時点、及び規定された試験時間において試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±12%の範囲にあるか、又は f2 関数の値が 46 以上である。	
100rpm	pH3. 0	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%の範囲にある。	

[結果]

回転数	試験液	判定時点 (分)	12 ベッセルの平均溶出率(%)				判定
			ドネペジル塩酸塩 OD 錠 5mg 「杏林」	標準製剤	差	f2 関数	
50rpm	pH1. 2	15	92.7	97.3	-4.6		適合
		15	93.5	84.8			
	pH3. 0	30	96.0	97.9	-	63.1	適合
		45	96.3	99.0			
	pH6. 8	15	82.4	79.5			
		30	88.3	92.5	-	69.0	適合
		45	89.3	94.1			
	水	45	24.0	21.5			
		90	37.2	33.5	-	68.5	適合
		135	43.7	38.6			
		180	46.7	41.9			
100rpm	pH3. 0	15	97.5	95.1	+2.4		適合

以上の結果より、すべての試験条件において溶出挙動の類似性の判定基準を満たしたため、ドネペジル塩酸塩 OD 錠 5mg 「杏林」は標準製剤と溶出挙動が類似していると判定された。



〈ドネペジル塩酸塩 OD 錠 10mg 「杏林」〉

後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン(平成18年11月24日 薬食審査発第1124004号)に準じて試験を実施した。

標準製剤	アリセプト D 錠 10mg				
試験方法	日本薬局方 一般試験法 溶出試験法(パドル法)				
試験条件	試験液量 : 900mL 試験液の温度 : 37°C ± 0.5°C				
	50rpm	pH1. 2	日本薬局方 溶出試験第1液		
		pH3. 0	薄めた McIlvaine の緩衝液		
		pH6. 8	日本薬局方 溶出試験第2液		
		水	日本薬局方 精製水		
	100rpm	pH6. 8	日本薬局方 溶出試験第2液		

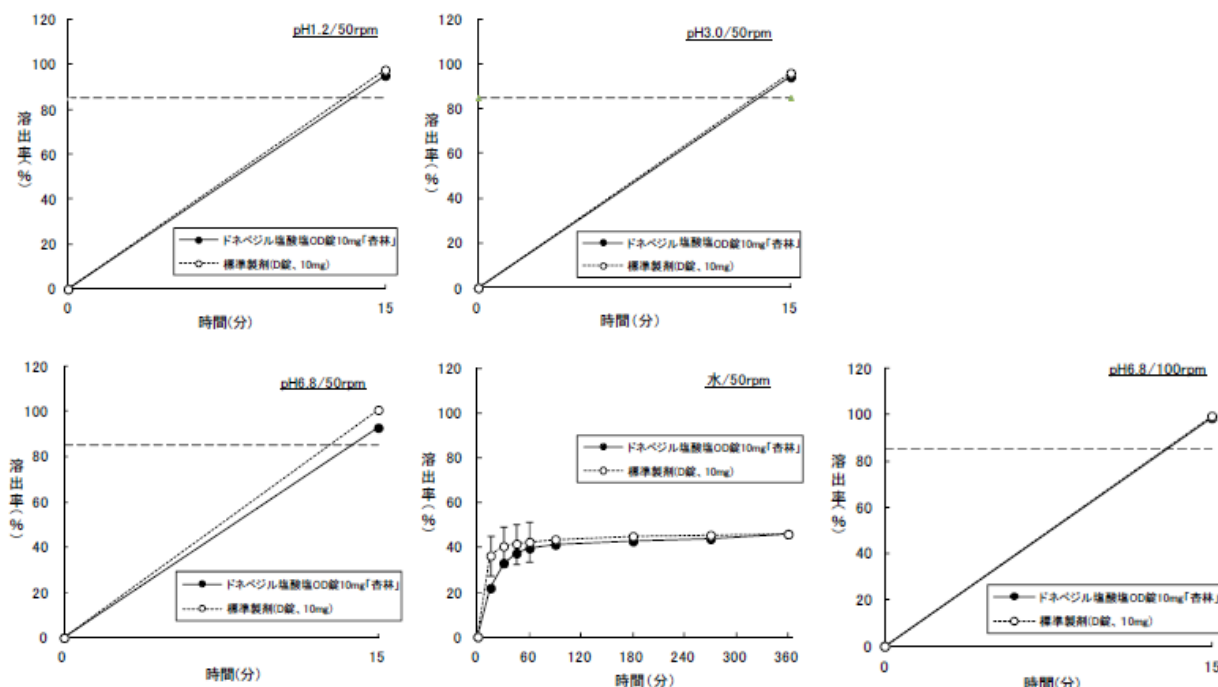
[判定基準]

回転数	試験液	判定基準
50rpm	pH1. 2	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%の範囲にある。
	pH3. 0	
	pH6. 8	
	水	標準製剤が規定された試験時間における平均溶出率の 1/2 の平均溶出率を示す適当な時点、及び規定された試験時間において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にあるか、又は f2 関数の値が 53 以上である。
100rpm	pH6. 8	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%の範囲にある。

[結果]

回転数	試験液	判定時点 (分)	12 ベッセルの平均溶出率(%)				判定
			ドネペジル塩酸塩 OD 錠 5mg 「杏林」	標準製剤	差	f2 関数	
50rpm	pH1. 2	15	95.0	97.6	-2.6		適合
	pH3. 0	15	94.1	96.0	-1.9		適合
	pH6. 8	15	92.7	100.6	-7.9		適合
	水	15	21.8	36.3	-14.5		
		30	33.0	40.5	-7.5		
		45	37.4	41.6	-4.2	53.3	適合
		60	39.6	42.4	-2.8		
100rpm	pH6. 8	15	98.5	99.3	-0.8		適合

以上の結果より、すべての試験条件において溶出挙動の類似性の判定基準に適合したため、ドネペジル塩酸塩 OD 錠 10mg 「杏林」は標準製剤と溶出挙動が類似していると判定された。



## 10. 容器・包装

### (1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報

該当しない

### (2) 包装

〈ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg 「杏林」〉

14錠 [14錠(PTP) × 1、乾燥剤入り]

28錠 [14錠(PTP) × 2、乾燥剤入り]

140錠 [14錠(PTP) × 10、乾燥剤入り]

〈ドネペジル塩酸塩 OD錠 5mg 「杏林」〉

56錠 [14錠(PTP) × 4、乾燥剤入り]

140錠 [14錠(PTP) × 10、乾燥剤入り]

〈ドネペジル塩酸塩 OD錠 10mg 「杏林」〉

56錠 [14錠(PTP) × 4、乾燥剤入り]

### (3) 予備容量

該当しない

### (4) 容器の材質

[PTP包装品]

PTP包装：ポリ塩化ビニル・ポリ塩化ビニリデン・ポリエチレン多層フィルム、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

箱：紙

## 11. 別途提供される資材類

該当しない

## 12. その他

該当資料なし

## V. 治療に関する項目

### 1. 効能又は効果

#### 4. 効能又は効果

アルツハイマー型認知症及びレビー小体型認知症における認知症症状の進行抑制

### 2. 効能又は効果に関連する注意

#### 5. 効能又は効果に関連する注意

##### 〈効能共通〉

5.1 本剤がアルツハイマー型認知症及びレビー小体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。

5.2 アルツハイマー型認知症及びレビー小体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。

5.3 他の認知症性疾患との鑑別診断に留意すること。

##### 〈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〉

5.4 本剤は、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。

##### 〈レビー小体型認知症における認知症症状の進行抑制〉

5.5 本剤は、認知症治療に精通し、「17. 臨床成績」の項の内容について十分に理解した医師又はその指導の下で、レビー小体型認知症の臨床診断基準に基づき、適切な症状観察や検査等によりレビー小体型認知症と診断され、本剤の使用が適切と判断された患者にのみ使用すること。

5.6 精神症状・行動障害、全般臨床症状に対する本剤の有効性は確認されていない。[17.1.3、17.1.4、17.2.1 参照]

### 3. 用法及び用量

#### (1) 用法及び用量の解説

##### 6. 用法及び用量

##### 〈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〉

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に增量し、経口投与する。高度のアルツハイマー型認知症患者には、5mgで4週間以上経過後、10mgに增量する。なお、症状により適宜減量する。

##### 〈レビー小体型認知症における認知症症状の進行抑制〉

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に增量し、経口投与する。5mgで4週間以上経過後、10mgに增量する。なお、症状により5mgまで減量できる。

投与開始12週間後までを目安に、認知機能検査、患者及び家族・介護者から自他覚症状の聴取等による有効性評価を行い、認知機能、精神症状・行動障害、日常生活動作等を総合的に評価してベネフィットがリスクを上回ると判断できない場合は、投与を中止すること。投与開始12週間後までの有効性評価の結果に基づき投与継続を判断した場合であっても、定期的に有効性評価を行い、投与継続の可否を判断すること。

#### (2) 用法及び用量の設定経緯・根拠

該当資料なし

## 4. 用法及び用量に関する注意

### 7. 用法及び用量に関する注意

- 7.1 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。
- 7.2 10mg／日に增量する場合は、消化器系副作用に注意しながら投与すること。
- 7.3 医療従事者、家族などの管理のもとで投与すること。

## 5. 臨床成績

### (1) 臨床データパッケージ

該当資料なし

### (2) 臨床薬理試験

該当資料なし

### (3) 用量反応探索試験

該当資料なし

### (4) 検証的試験

#### 1) 有効性検証試験

〈軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症〉

##### 17.1.1 国内第Ⅲ相試験

軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症患者 268 例を対象にドネペジル塩酸塩錠 5mg (3mg／日を 1 週間投与後、5mg／日を 23 週間投与) 又はプラセボを 24 週間投与する二重盲検比較試験を実施した。

最終全般臨床症状評価において 5mg 群はプラセボ群と比較して有意に優れていた。「改善」以上の割合は 5mg 群 17%、プラセボ群 13%、「軽度悪化」以下の割合は 5mg 群 17%、プラセボ群 43% であった。

表 17-1 最終全般臨床症状評価

判定 投与群		著明 改善	改善	軽度 改善	不变	軽度 悪化	悪化	著明 悪化	判定 不能	合計
5mg	例数	1	19	40	36	15	4	0	1	116
	%	(1)	(16)	(34)	(31)	(13)	(3)	(0)	(1)	
	区分%	(17)		(34)	(31)	(17)				
プラセボ	例数	1	13	10	40	21	21	5	1	112
	%	(1)	(12)	(9)	(36)	(19)	(19)	(4)	(1)	
	区分%	(13)		(9)	(36)	(43)				

認知機能を評価する ADAS-Jcog 得点の経時変化を表に示す (最終解析対象 : 205 例)。投与開始時との得点差の平均では、投与 12 週後より 5mg 群がプラセボ群と比較して有意な改善が認められた。最終時の 5mg 群とプラセボ群の投与前後の変化量の差は 2.44 点であった。

表 17-2 ADAS-Jcog の経時変化

評価 時期	投与群	0 週からの変化量 <sup>※1</sup>		変化量の群間比較 平均差 <sup>※2</sup>
		平均値±S.E. (n)		
12 週	5mg	−3.03±0.47 (106)		—
	プラセボ	−0.84±0.50 (101)		
24 週	5mg	−3.07±0.50 (96)		2.19
	プラセボ	−0.11±0.56 (86)		
最終 <sup>※3</sup>	5mg	−2.70±0.48 (107)		2.44
	プラセボ	−0.26±0.52 (98)		

(マイナス値は改善を示す。)

重症度評価尺度である CDR の経時変化を表に示す(最終解析対象:228例)。投与開始時との得点差の平均では、投与12週後より5mg群がプラセボ群と比較して有意な改善が認められた<sup>6), 7)</sup>。

表 17-3 CDR 合計点の経時変化

評価 時期	投与群	0週からの変化量 <sup>※1</sup>	変化量の群間比較
		平均値±S.E. (n)	平均差 <sup>※2</sup>
12週	5mg	-0.12±0.08 (113)	—
	プラセボ	0.23±0.10 (109)	0.35
24週	5mg	-0.14±0.13 (104)	—
	プラセボ	0.72±0.17 (95)	0.86
最終 <sup>※3</sup>	5mg	-0.10±0.12 (116)	—
	プラセボ	0.75±0.15 (112)	0.85

(マイナス値は改善を示す。)

※1: [各評価時期の値] - [0週の値]

※2: [プラセボ群の0週からの変化量の平均値] - [5mg群の0週からの変化量の平均値]

※3: 最終時は原則として24週時の評価としたが、中止・脱落例については、12週以上の服薬がある場合の最終データを解析の対象とした。

#### 〈高度のアルツハイマー型認知症〉

##### 17.1.2 国内第Ⅱ相試験

高度のアルツハイマー型認知症患者302例を対象にドネペジル塩酸塩錠10mg(3mg/日を2週間投与後、5mg/日を4週間投与、次いで10mg/日を18週間投与)、5mg(3mg/日を2週間投与後、5mg/日を22週間投与)又はプラセボを24週間投与する二重盲検比較試験を実施した。

CIBIC plus(全般的臨床症状評価)において10mg群はプラセボ群と比較して有意に優れていた(最終解析対象:287例)。

表 17-4 最終時のCIBIC plus

判定 投与群		著明 改善	改善	軽度 改善	不变	軽度 悪化	悪化	著明 悪化	判定 不能	合計
10mg	例数	0	7	35	20	19	9	0	0	90
	%	(0)	(8)	(39)	(22)	(21)	(10)	(0)	(0)	
5mg	例数	0	4	27	26	30	9	0	0	96
	%	(0)	(4)	(28)	(27)	(31)	(9)	(0)	(0)	
プラセボ	例数	0	6	18	30	34	11	1	1	101
	%	(0)	(6)	(18)	(30)	(34)	(11)	(1)	(1)	

認知機能を評価するSIB得点の最終時の変化量を表に示す(最終解析対象:205例)。投与開始時との得点差の平均では、5mg群、10mg群それぞれ、6.7点、9.0点であり、プラセボ群と比較して有意な改善が認められた<sup>8), 9)</sup>。

表 17-5 最終時<sup>※1</sup>のSIB

投与群	0週からの変化量 <sup>※2</sup>	変化量の群間比較
	平均値±S.E. (n)	平均差 <sup>※3</sup>
10mg	4.7±1.1 (92)	9.0
5mg	2.5±1.0 (96)	6.7
プラセボ	-4.2±1.0 (102)	—

(プラス値は改善を示す。)

※1: 最終時は原則として24週時の評価としたが、中止・脱落例については、最終データを解析の対象とした。

※2: [最終の値] - [0週の値]

※3: [各投与群の0週からの変化量の平均値] - [プラセボ群の0週からの変化量の平均値]

〈レビー小体型認知症〉

17.1.3 国内第Ⅱ相試験

レビー小体型認知症患者 (MMSE 得点 : 10 点以上 26 点以下) 140 例を対象にドネペジル塩酸塩錠 10mg (3mg/日を 2 週間投与後、5mg/日を 4 週間投与、次いで 10mg/日を 6 週間投与)、5mg (3mg/日を 2 週間投与後、5mg/日を 10 週間投与)、3mg 又はプラセボを 12 週間投与する二重盲検比較試験を実施した。

全般臨床症状を評価する CIBIC plusにおいて、3mg 群、5mg 群、10mg 群はいずれもプラセボ群と比較して有意に優れていた。

表 17-6 最終時の CIBIC plus

判定 投与群		著明 改善	改善	軽度 改善	不变	軽度 悪化	悪化	著明 悪化	合計
10mg	例数	1	3	13	8	1	0	0	26
	%	(4)	(12)	(50)	(31)	(4)	(0)	(0)	
5mg	例数	5	5	10	4	2	2	0	28
	%	(18)	(18)	(36)	(14)	(7)	(7)	(0)	
3mg	例数	1	5	14	6	1	0	1	28
	%	(4)	(18)	(50)	(21)	(4)	(0)	(4)	
プラセボ	例数	0	1	8	5	10	3	0	27
	%	(0)	(4)	(30)	(19)	(37)	(11)	(0)	

認知機能を評価する MMSE 得点の最終時の変化量のプラセボ群との差は、3mg 群、5mg 群、10mg 群それぞれ 1.8 点、4.1 点、2.8 点であり、全ての群でプラセボ群と比較して有意な改善が認められた。

表 17-7 最終時<sup>\*1</sup>の MMSE

投与群	0 週からの変化量 <sup>*2</sup>	変化量の群間比較
	平均値±S.D. (n)	平均差 <sup>*3</sup>
10mg	2.3±3.2 (30)	2.8
5mg	3.5±3.2 (30)	4.1
3mg	1.2±3.8 (30)	1.8
プラセボ	-0.6±2.7 (28)	—

(プラス値は改善を示す。)

精神症状・行動障害のうち幻覚、認知機能変動を評価する NPI-2 得点の最終時の変化量のプラセボ群との差は、3mg 群、5mg 群、10mg 群それぞれ -2.4 点、-3.6 点、-5.2 点であり、5mg 群、10mg 群でプラセボ群と比較して有意な改善が認められた。

表 17-8 最終時<sup>\*1</sup>の NPI-2

投与群	0 週からの変化量 <sup>*2</sup>	変化量の群間比較
	平均値±S.D. (n)	平均差 <sup>*3</sup>
10mg	-5.1±4.6 (31)	-5.2
5mg	-3.4±3.9 (30)	-3.6
3mg	-2.2±6.1 (30)	-2.4
プラセボ	0.2±4.0 (28)	—

(マイナス値は改善を示す。)

本試験は探索的試験であり、主要評価項目は選択せず、評価項目毎・用量毎の検定の多重性も制御していない<sup>10)、11)</sup>。[5.6 参照]

#### 17.1.4 国内第Ⅲ相試験

レビー小体型認知症患者（MMSE 得点：10 点以上 26 点以下）142 例を対象にドネペジル塩酸塩錠 10mg（3mg／日を 2 週間投与後、5mg／日を 4 週間投与、次いで 10mg／日を 6 週間投与）、5mg（3mg／日を 2 週間投与後、5mg／日を 10 週間投与）又はプラセボを 12 週間投与する二重盲検比較試験を実施した。

認知機能を評価する MMSE 得点の最終時の変化量のプラセボ群との差は、5mg 群、10mg 群それぞれ 0.8 点、1.6 点であり、10mg 群でプラセボ群と比較して有意な改善が認められた。

表 17-9 最終時<sup>※1</sup>の MMSE

投与群	0 週からの変化量 <sup>※2</sup>	変化量の群間比較
	平均値±S.E. (n)	平均差 <sup>※3</sup>
10mg	2.2±0.4 (49)	1.6
5mg	1.4±0.5 (43)	0.8
プラセボ	0.6±0.5 (44)	—

(プラス値は改善を示す。)

精神症状・行動障害のうち幻覚、認知機能変動を評価する NPI-2 得点の最終時の変化量では、5mg 群、10mg 群ともにプラセボ群との間に有意差は認められなかった。

表 17-10 最終時<sup>※1</sup>の NPI-2

投与群	0 週からの変化量 <sup>※2</sup>	変化量の群間比較
	平均値±S.E. (n)	平均差 <sup>※3</sup>
10mg	-2.8±0.5 (49)	-0.7
5mg	-1.8±0.6 (45)	0.4
プラセボ	-2.1±0.6 (44)	—

(マイナス値は改善を示す。)

※1：最終時は原則として 12 週時の評価としたが、中止・脱落例については、最終データを解析の対象とした。

※2：[最終の値] - [0 週の値]

※3：[各投与群の 0 週からの変化量の平均値] - [プラセボ群の 0 週からの変化量の平均値]

本試験では、認知機能障害、精神症状・行動障害の両症状に対する本剤の有効性がプラセボに比較して優れているという検証仮説は検証されていない<sup>13)</sup>。[5.6 参照]

#### 2) 安全性試験

該当資料なし

#### (5) 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（一般使用成績調査、特定使用成績調査、使用成績比較調査）、製造販売後データベース調査、製造販売後臨床試験の内容

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調査・試験の概要

該当資料なし

#### (7) その他

#### 17.2 製造販売後調査等

##### 17.2.1 レビー小体型認知症患者を対象とした国内製造販売後臨床試験

レビー小体型認知症患者（MMSE 得点：10 点以上 26 点以下）を対象に、ドネペジル塩酸塩 10mg（3mg／日を 2 週間投与後、5mg／日を 4 週間投与、次いで 10mg／日又は減量時 5mg／日を 6 週間投与）又はプラセボを 12 週間投与する治療期（二重盲検プラセボ対照）と、治療期を完了した被験者にドネペジル塩酸塩 10mg（治療期ドネペジル塩酸塩群では 10mg／日又は減量時 5mg／日、治療期プラセボ群では 3mg／日を 2 週間投与後、5mg／日を 4 週間投与、その後は 10mg／日又は減量時 5mg／日）を 48 週間投与する継続投与期（非盲検非対照）からなる製造販売後臨床試験を実施した。治療期では 160 例にドネペジル塩酸塩又はプラセボが投与され、主要評

価項目である治療期における最終評価時の全般臨床症状（CIBIC plus 総合評価）の分布において、プラセボ群とドネペジル塩酸塩群との間に有意差は認められなかった（ $p=0.408$ 、2 標本 Wilcoxon 検定、最終解析の有意水準は両側 0.046）。

表 17-11 最終評価時の CIBIC plus

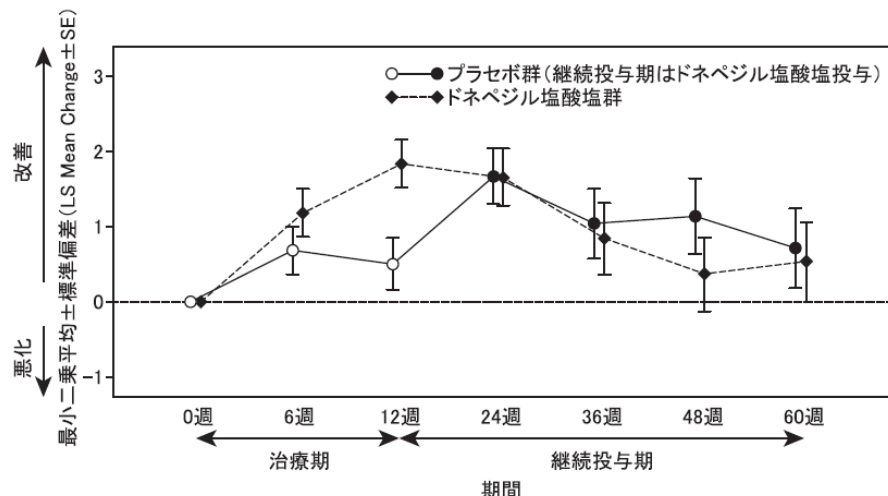
判定 投与群		著明 改善	改善	軽度 改善	不变	軽度 悪化	悪化	著明 悪化	合計
ドネペジル 塩酸塩	例数	1	10	22	17	19	5	0	74
	%	(1)	(14)	(30)	(23)	(26)	(7)	(0)	
プラセボ	例数	0	6	18	32	14	5	1	76
	%	(0)	(8)	(24)	(42)	(18)	(7)	(1)	

なお、投与開始前の幻視の有無別での治療期における最終評価時の全般臨床症状（CIBIC plus 総合評価）の分布は以下のとおりであった。

表 17-12 最終評価時の CIBIC plus (幻視の有無別)

判定 投与群			著明 改善	改善	軽度 改善	不变	軽度 悪化	悪化	著明 悪化	合計
幻視 あり	ドネペジ ル塩酸塩	例数	1	10	14	9	11	3	0	48
		%	(2)	(21)	(29)	(19)	(23)	(6)	(0)	
	プラセボ	例数	0	3	14	19	10	4	1	51
		%	(0)	(6)	(27)	(37)	(20)	(8)	(2)	
幻視 なし	ドネペジ ル塩酸塩	例数	0	0	8	8	8	2	0	26
		%	(0)	(0)	(31)	(31)	(31)	(8)	(0)	
	プラセボ	例数	0	3	4	13	4	1	0	25
		%	(0)	(12)	(16)	(52)	(16)	(4)	(0)	

143 例が治療期を完了し、そのうち 139 例が継続投与期に移行し、105 例が継続投与期を完了した。副次評価項目である各評価時期（治療期及び継続投与期）における MMSE のベースラインからの変化量の推移は下図のとおりであった。



プラセボ群は 12 週からドネペジル塩酸塩 3mg／日、14 週から 5mg／日、18 週から 10mg／日投与を開始（5mg／日への減量可）。投与群、時点、投与群と時点の交互作用を因子とし、MMSE のベースライン値及びスクーリング期間の変化量を共変量とした MMRM (Mixed Model for Repeated Measures)。共分散構造は無構造とした。

図 17-1 各評価時期（治療期及び継続投与期）における MMSE のベースラインからの変化量の推移

本試験では、全般臨床症状に対するドネペジル塩酸塩の有効性がプラセボに比較して優れているという検証仮説は検証されていない。[5.6 参照]

## VI. 薬効薬理に関する項目

### 1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群

ガランタミン臭化水素酸塩、リバスチグミン、メマンチン塩酸塩

注意：関連のある化合物の効能・効果等は、最新の電子添文を参照すること。

### 2. 薬理作用

#### (1) 作用部位・作用機序

##### 18.1 作用機序

アルツハイマー型認知症及びレビー小体型認知症では、脳内コリン作動性神経系の顕著な障害が認められている。本薬は、アセチルコリン (ACh) を分解する酵素であるアセチルコリンエステラーゼ (AChE) を可逆的に阻害することにより脳内 ACh 量を増加させ、脳内コリン作動性神経系を賦活する<sup>12)～16)</sup>。

#### (2) 薬効を裏付ける試験成績

##### 18.2 AChE 阻害作用及び AChE に対する選択性

*In vitro* での AChE 阻害作用の IC<sub>50</sub> 値は 6.7 nmol/L であり、ブチリルコリンエステラーゼ阻害作用の IC<sub>50</sub> 値は 7,400 nmol/L であった。AChE に対し選択的な阻害作用を示した<sup>13)</sup>。

##### 18.3 脳内 AChE 阻害作用及び ACh 増加作用

経口投与により、ラット脳の AChE を阻害し、また脳内 ACh を増加させた<sup>14)、15)</sup>。

##### 18.4 学習障害改善作用

脳内コリン作動性神経機能低下モデル（内側中隔野の破壊により学習機能が障害されたラット）において、経口投与により学習障害改善作用を示した<sup>16)</sup>。

#### (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

#### (1) 治療上有効な血中濃度

該当資料なし

#### (2) 臨床試験で確認された血中濃度

##### 16.1 血中濃度

###### 16.1.1 単回投与

健康成人男子を対象に、錠剤を絶食下単回経口投与したときの最高血漿中濃度 ( $C_{max}$ ) 及び血漿中濃度一時間曲線下面積 (AUC) は投与量の増加に依存して高くなつた。5mg 又は 10mg 単回投与時における薬物動態パラメータを表に示した<sup>17)</sup>。

表 16-1 健康成人男子に 5mg 又は 10mg 単回経口投与した際の薬物動態パラメータ（錠剤）

投与量	$C_{max}$ (ng/mL)	$t_{max}$ (hr)	AUC (ng · hr/mL)	$t_{1/2}$ (hr)	CL/F (L/hr/kg)
5mg	9.97±2.08	3.00±1.10	591.72±155.87	89.3±36.0	0.141±0.040
10mg	28.09±9.81	2.42±1.24	1098.40±304.63	75.7±17.3	0.153±0.043

CL/F : 総クリアランス

(Mean±S. D., n=6)

###### 16.1.2 反復投与

健康成人男子を対象に、錠剤 5mg 又は 8mg<sup>注)</sup> を 1 日 1 回 14 日間反復経口投与した。反復投与後の血漿中濃度は投与後約 2 週間で定常状態に達し、蓄積性あるいは体内動態に変化はないと考えられた<sup>18)</sup>。

注) 承認用法及び用量は、アルツハイマー型認知症では「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 に增量し、経口投与する。高度のアルツハイマー型認知症患者には、5mg で 4 週間以上経過後、10mg に增量する。なお、症状により適宜減量する。」、レビー小体型認知症では「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 に增量し、経口投与する。5mg で 4 週間以上経過後、10mg に增量する。なお、症状により 5mg まで減量できる。」である。

### 生物学的同等性試験<sup>19)</sup>

〈ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg 「杏林」〉

ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg 「杏林」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」に基づき、ドネペジル塩酸塩 OD錠 5mg 「杏林」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. 9. 溶出性」の項参照)

〈ドネペジル塩酸塩 OD錠 5mg 「杏林」〉

後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン(平成18年11月24日 薬食審査発第1124004号)に従い、健康成人男子を対象に生物学的同等性試験を実施した。

ドネペジル塩酸塩 OD錠 5mg 「杏林」とアリセプトD錠 5mg をクロスオーバー法によりそれぞれ1錠(ドネペジル塩酸塩として 5mg) 健康成人男子に絶食単回経口投与(水で服用及び水なしで服用)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、C<sub>max</sub>)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)の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。

—5mg錠、水で服用—

表 16-2 薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-168</sub> (ng・hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	t <sub>max</sub> (hr)	t <sub>1/2</sub> (hr)
ドネペジル塩酸塩 OD錠 5mg 「杏林」	297.5±50.2	8.87±1.14	2.3±0.9	74.6±24.3
アリセプトD錠 5mg	327.5±75.7	8.76±1.96	2.9±1.0	57.0±21.8

(Mean±S. D., n=15)

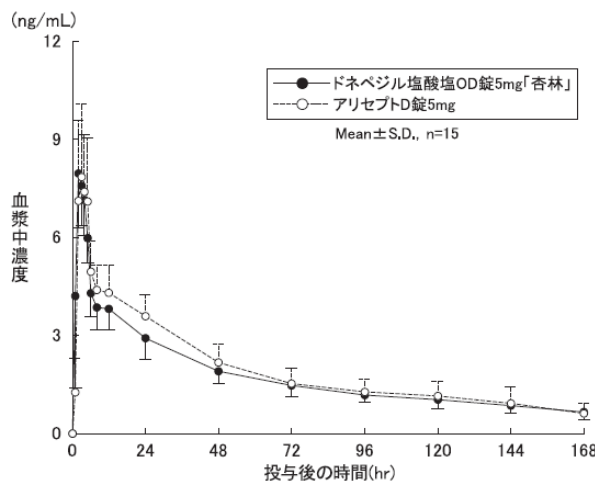


図 16-1 血漿中ドネペジル濃度

—5mg錠、水なしで服用—

表 16-3 薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-168</sub> (ng・hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	t <sub>max</sub> (hr)	t <sub>1/2</sub> (hr)
ドネペジル塩酸塩 OD錠 5mg 「杏林」	327.8±71.1	9.12±1.87	3.1±1.0	57.2±21.8
アリセプトD錠 5mg	342.8±82.9	9.57±1.90	2.9±1.1	62.0±21.5

(Mean±S. D., n=16)

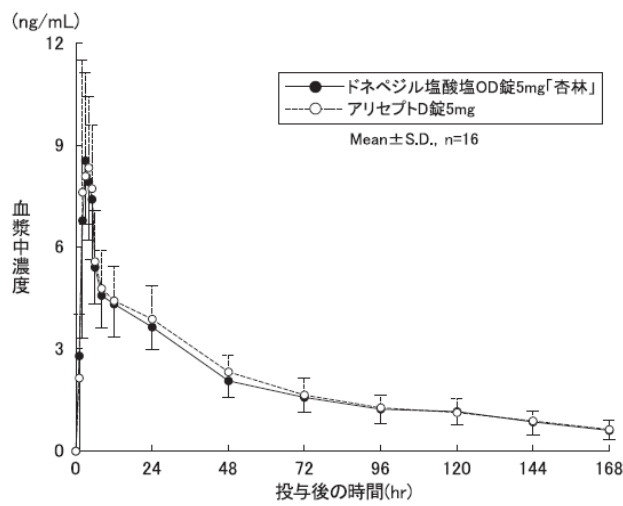


図 16-2 血漿中ドネペジル濃度

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、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 10mg 「杏林」〉

後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン(平成 18 年 11 月 24 日 薬食審査発第 1124004 号)に従い、健康成人男子を対象に生物学的同等性試験を実施した。

ドネペジル塩酸塩 OD錠 10mg 「杏林」とアリセプト D錠 10mg をクロスオーバー法によりそれぞれ 1錠（ドネペジル塩酸塩として 10mg）健康成人男子に絶食単回経口投与（水で服用及び水なしで服用）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、 $C_{max}$ )について 90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$  の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。

—10mg錠、水で服用—

表 16-4 薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-168</sub> (ng·hr/mL)	$C_{max}$ (ng/mL)	$t_{max}$ (hr)	$t_{1/2}$ (hr)
ドネペジル塩酸塩 OD錠 10mg 「杏林」	668.8±212.1	22.34±5.32	2.4±0.7	64.1±14.6
アリセプト D錠 10mg	623.9±173.3	19.74±4.62	2.9±1.0	64.3±25.4

(Mean±S. D., n=16)

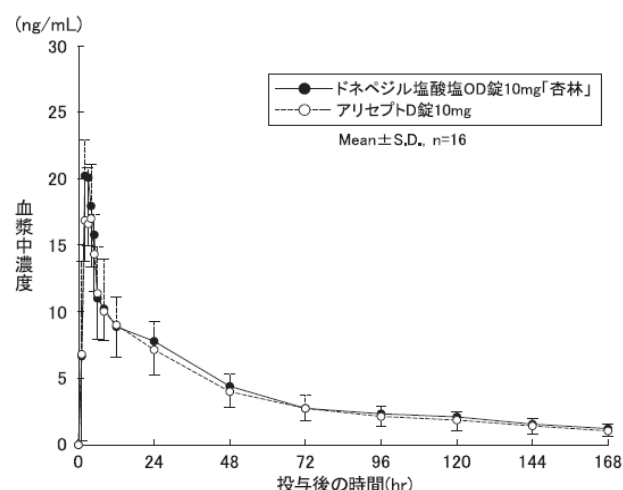


図 16-3 血漿中ドネペジル濃度

—10mg 錠、水なしで服用—

表 16-5 薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-168</sub> (ng·hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	t <sub>max</sub> (hr)	t <sub>1/2</sub> (hr)
ドネペジル塩酸塩 OD 錠 10mg 「杏林」	612.7±104.0	21.87±5.63	2.6±1.3	58.6±13.0
アリセプト D 錠 10mg	649.2±146.1	22.53±4.80	3.1±0.8	62.5±16.1

(Mean±S. D., n=15)

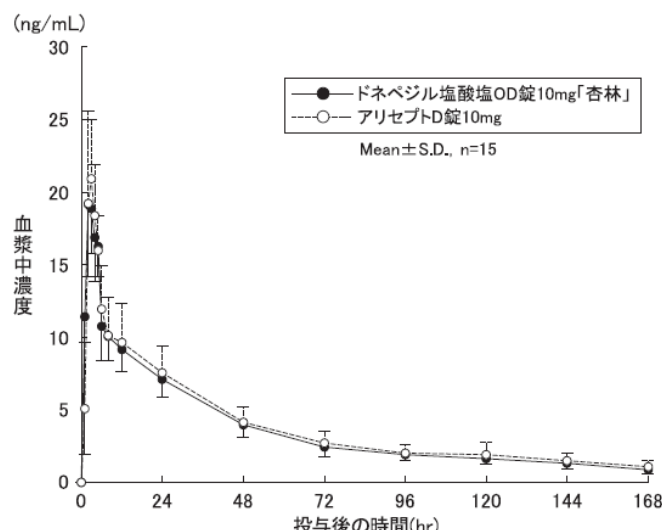


図 16-4 血漿中ドネペジル濃度

血漿中濃度並びに AUC、C<sub>max</sub> 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。

### (3) 中毒域

該当資料なし

### (4) 食事・併用薬の影響

#### 1) 食事の影響

「VII. 4. 吸収」の項参照

#### 2) 併用薬の影響

「VIII. 7. 相互作用」の項参照

## 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) 消失速度定数

該当資料なし

(4) クリアランス

該当資料なし

(5) 分布容積

該当資料なし

(6) その他

該当資料なし

### 3. 母集団（ポピュレーション）解析

(1) 解析方法

該当資料なし

(2) パラメータ変動要因

該当資料なし

### 4. 吸収

#### 16.2 吸収

##### 16.2.1 食事の影響

健康成人男子を対象に吸収に及ぼす食事の影響を錠 2mg<sup>注)</sup>で検討した結果、摂食時投与の血漿中濃度は絶食時とほぼ同様な推移を示し、食事による影響は認められなかつた<sup>20)</sup>。

注) 承認用法及び用量は、アルツハイマー型認知症では「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に增量し、経口投与する。高度のアルツハイマー型認知症患者には、5mgで4週間以上経過後、10mgに增量する。なお、症状により適宜減量する。」、レビー小体型認知症では「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に增量し、経口投与する。5mgで4週間以上経過後、10mgに增量する。なお、症状により5mgまで減量できる。」である。

### 5. 分布

(1) 血液一脳関門通過性

該当資料なし

(2) 血液一胎盤関門通過性

「VIII. 6. (5) 妊婦」の項参照

(3) 乳汁への移行性

「VIII. 6. (6) 授乳婦」の項参照

(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

(6) 血漿蛋白結合率

#### 16.3 分布

*In vitro* 試験において、ヒト血漿蛋白結合率は 88.9% であり、*in vivo* での血清蛋白結合率は 92.6% であった<sup>21)、22)</sup>。

## 6. 代謝

### (1) 代謝部位及び代謝経路

#### 16.4 代謝

主代謝経路は N-脱アルキル化反応であり、それに次いで O-脱メチル化反応とそれに続くグルクロロン酸抱合反応であると考えられた。

N-脱アルキル化反応には主として CYP3A4 が、また O-脱メチル化反応には主として CYP2D6 が関与していることが示唆された<sup>23)</sup>。[10. 参照]

### (2) 代謝に関与する酵素（CYP 等）の分子種、寄与率

「VII. 6. (1) 代謝部位及び代謝経路」の項参照

### (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活性比、存在比率

該当資料なし

## 7. 排泄

#### 16.5 排泄

健康成人男子を対象に錠 2mg<sup>注)</sup>を単回経口投与したとき、投与後 7 日目までに尿中に排泄された未変化体は投与量の 9.4% であり、代謝物を含めると 29.6% であった。また、10mg の単回経口投与後、11 日目までに排泄された未変化体は尿中で 10.6%、糞中で 1.7% であった。未変化体及び代謝物を合計した尿中排泄率は 35.9% であり、糞中排泄率は 8.4% であった<sup>24)</sup>。

注) 承認用法及び用量は、アルツハイマー型認知症では「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 に增量し、経口投与する。高度のアルツハイマー型認知症患者には、5mg で 4 週間以上経過後、10mg に增量する。なお、症状により適宜減量する。」、レビー小体型認知症では「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 に增量し、経口投与する。5mg で 4 週間以上経過後、10mg に增量する。なお、症状により 5mg まで減量できる。」である。

## 8. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

## 9. 透析等による除去率

該当資料なし

## 10. 特定の背景を有する患者

#### 16.6 特定の背景を有する患者

##### 16.6.1 腎機能障害患者

腎機能障害患者を対象に錠 5mg を単回経口投与したときの薬物動態パラメータには、健康成人のそれと有意差は認められなかった<sup>25)</sup> (外国人データ)。

##### 16.6.2 肝機能障害患者

アルコール性肝硬変患者を対象に錠 5mg を単回経口投与したときの薬物動態パラメータは健康成人と比較して肝疾患患者の  $C_{max}$  が 1.4 倍高く有意差が認められたが、他のパラメータに有意差は認められなかった<sup>26)</sup> (外国人データ)。

##### 16.6.3 高齢者

高齢者を対象に錠 2mg<sup>注)</sup> を単回経口投与したときの薬物動態パラメータは健康成人と比較して、消失半減期が 1.5 倍有意に延長したが、C<sub>max</sub>、t<sub>max</sub> 及び AUC に有意な差は認められなかった<sup>27)</sup>。

注) 承認用法及び用量は、アルツハイマー型認知症では「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 に增量し、経口投与する。高度のアルツハイマー型認知症患者には、5mg で 4 週間以上経過後、10mg に增量する。なお、症状により適宜減量する。」、レビー小体型認知症では「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 に增量し、経口投与する。5mg で 4 週間以上経過後、10mg に增量する。なお、症状により 5mg まで減量できる。」である。

## 11. その他

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

設定されていない

### 2. 禁忌内容とその理由

#### 2.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

### 3. 効能又は効果に関連する注意とその理由

「V. 2. 効能又は効果に関連する注意」を参照すること。

### 4. 用法及び用量に関連する注意とその理由

「V. 4. 用法及び用量に関連する注意」を参照すること。

### 5. 重要な基本的注意とその理由

#### 8.重要な基本的注意

- 8.1 レビー小体型認知症では、日常生活動作が制限される、あるいは薬物治療を要する程度の錐体外路障害を有する場合、本剤の投与により、錐体外路障害悪化の発現率が高まる傾向がみられていることから、重篤な症状に移行しないよう観察を十分に行い、症状に応じて減量又は中止など適切な処置を行うこと。[11.1.6 参照]
- 8.2 定期的に認知機能検査を行う等患者の状態を確認し、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。
- 8.3 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。
- 8.4 アルツハイマー型認知症及びレビー小体型認知症では、自動車の運転等の機械操作能力が低下する可能性がある。また、本剤により、意識障害、めまい、眠気等があらわれることがあるので、自動車の運転等危険を伴う機械の操作に従事しないよう患者等に十分に説明すること。

### 6. 特定の背景を有する患者に関する注意

#### (1) 合併症・既往歴等のある患者

##### 9.1 合併症・既往歴等のある患者

- 9.1.1 心疾患（心筋梗塞、弁膜症、心筋症等）を有する患者、電解質異常（低カリウム血症等）のある患者 QT 延長、心室頻拍（Torsade de pointes を含む）、心室細動、洞不全症候群、洞停止、高度徐脈、心ブロック（洞房ブロック、房室ブロック）等があらわれることがある。[11.1.1 参照]
- 9.1.2 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。
- 9.1.3 消化性潰瘍の既往歴のある患者 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。
- 9.1.4 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。
- 9.1.5 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) 腎機能障害患者

設定されていない

## (3) 肝機能障害患者

設定されていない

## (4) 生殖能を有する者

設定されていない

## (5) 妊婦

### 9.5 妊婦

妊娠又は妊娠している可能性のある女性には、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。

動物実験（ラット経口 10mg/kg）で出生率の減少、死産児頻度の増加及び生後体重の増加抑制が報告されている。

## (6) 授乳婦

### 9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること。

ラットに<sup>14</sup>C-ドネペジル塩酸塩を経口投与したとき、乳汁中へ移行することが認められている。

## (7) 小児等

### 9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

## (8) 高齢者

設定されていない

## 7. 相互作用

### 10.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。[16.4 参照]

## (1) 併用禁忌とその理由

設定されていない

## (2) 併用注意とその理由

### 10.2 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 アクラトニウムナパジシル酸塩 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。
CYP3A 阻害剤 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。
プロモクリプチンメシル酸塩 イストラデフィリン	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	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 (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 ピロヘプチニン塩酸塩 マザチコール塩酸塩水和物 ビペリデン塩酸塩等 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。

## 8. 副作用

### 11.副作用

次の副作用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。

#### (1) 重大な副作用と初期症状

##### 11.1 重大な副作用

11.1.1 QT 延長 (0.1~1%未満)、心室頻拍 (Torsade de pointes を含む)、心室細動、洞不全症候群、洞停止、高度徐脈 (各頻度不明)、心ブロック (洞房ブロック、房室ブロック)、失神 (各 0.1~1%未満)  
心停止に至ることがある。[9. 1. 1 参照]

11.1.2 心筋梗塞、心不全 (各 0.1%未満)

11.1.3 消化性潰瘍 (胃・十二指腸潰瘍) (0.1%未満)、十二指腸潰瘍穿孔 (頻度不明)、消化管出血 (0.1%未満)  
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。

11.1.4 肝炎（頻度不明）、肝機能障害（0.1～1%未満）、黄疸（頻度不明）
11.1.5 脳性発作（てんかん、痙攣等）（0.1～1%未満）、脳出血、脳血管障害（各0.1%未満）
11.1.6 錐体外路障害（アルツハイマー型認知症：0.1～1%未満、レビー小体型認知症：9.5%） 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。[8.1 参照]
11.1.7 悪性症候群（Syndrome malin）（0.1%未満） 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・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 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。
11.1.8 横紋筋融解症（頻度不明） 筋肉痛、脱力感、CK 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障害の発症に注意すること。
11.1.9 呼吸困難（0.1%未満）
11.1.10 急性膀胱炎（0.1%未満）
11.1.11 急性腎障害（0.1%未満）
11.1.12 原因不明の突然死（0.1%未満）
11.1.13 血小板減少（0.1%未満）

## (2) その他の副作用

11.2 その他の副作用				
	1～3%未満	0.1～1%未満	0.1%未満	頻度不明
過敏症		発疹、瘙痒感		
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、抑うつ、無感情	リビドー亢進、多弁、躁状態、錯乱	悪夢
中枢・末梢神経系		徘徊、振戻、頭痛、めまい	昏迷	
肝臓		LDH、AST、ALT、γ-GTP、Al-P の上昇		
循環器		動悸、血圧上昇、血圧低下、上室性期外収縮、心室性期外収縮		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		
その他		CK、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、倦怠感、むくみ、転倒、筋痛、体重減少	顔面紅潮、脱力感、胸痛	発汗、顔面浮腫、発熱、縮瞳

## 9. 臨床検査結果に及ぼす影響

設定されていない

## 10. 過量投与

### 13.過量投与

#### 13.1 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、痙攣及び縮瞳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。

#### 13.2 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。

## 11. 適用上の注意

### 14.適用上の注意

#### 14.1 薬剤交付時の注意

14.1.1 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、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することがある。

#### 14.2 薬剤服用時の注意

14.2.1 本剤は舌の上にの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。

14.2.2 本剤は寝たままの状態では、水なしで服用させないこと。

## 12. その他の注意

### (1) 臨床使用に基づく情報

#### 15.1 臨床使用に基づく情報

外国において、NINDS-AIREN診断基準に合致した脳血管性認知症（本適応は国内未承認）と診断された患者を対象（アルツハイマー型認知症と診断された患者は除外）に6ヵ月間のプラセボ対照無作為二重盲検試験3試験が実施された。最初の試験の死亡率はドネペジル塩酸塩5mg群1.0%（2/198例）、ドネペジル塩酸塩10mg群2.4%（5/206例）及びプラセボ群3.5%（7/199例）であった。

2番目の試験の死亡率はドネペジル塩酸塩5mg群1.9%（4/208例）、ドネペジル塩酸塩10mg群1.4%（3/215例）及びプラセボ群0.5%（1/193例）であった。3番目の試験の死亡率はドネペジル塩酸塩5mg群1.7%（11/648例）及びプラセボ群0%（0/326例）であり両群間に統計学的な有意差がみられた。なお、3試験を合わせた死亡率はドネペジル塩酸塩（5mg及び10mg）群1.7%、プラセボ群1.1%であったが、統計学的な有意差はなかった。

### (2) 非臨床試験に基づく情報

#### 15.2 非臨床試験に基づく情報

動物実験（イヌ）で、ケタミン・ペントバルビタール麻酔又はペントバルビタール麻酔下にドネペジル塩酸塩を投与した場合、呼吸抑制があらわれ死亡に至ったとの報告がある。

## 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」の項参照

#### (2) 安全性薬理試験

該当資料なし

#### (3) 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) 遺伝毒性試験

該当資料なし

#### (4) がん原性試験

該当資料なし

#### (5) 生殖発生毒性試験

該当資料なし

#### (6) 局所刺激性試験

該当資料なし

#### (7) 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：ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg/5mg/10mg 「杏林」 効薬、処方箋医薬品<sup>注)</sup>

注) 注意—医師等の処方箋により使用すること

有効成分：ドネペジル塩酸塩 毒薬

### 2. 有効期間

有効期間：3年

### 3. 包装状態での貯法

室温保存

### 4. 取扱い上の注意

#### 20.取扱い上の注意

開封後は湿気を避けて保存すること。

### 5. 患者向け資材

患者向医薬品ガイド：あり

くすりのしおり：あり

その他の患者向け資材：

ドネペジル塩酸塩錠/OD錠「杏林」を服用されるレビー小体型認知症患者さんのご家族や介護者の皆様へ  
(キヨーリンリメディオ株式会社 医療関係者向けサイト <https://www.med.kyorin-rmd.com/> に掲載)

### 6. 同一成分・同効薬

同一成分薬：アリセプト D 錠 3mg/5mg/10mg、アリセプト錠 3mg/5mg/10mg、アリセプト内服ゼリー 3mg/5mg/10mg、  
アリセプト細粒 0.5%、アリセプトドライシロップ 1%

同 効 薬：ガランタミン臭化水素酸塩、リバスチグミン、メマンチン塩酸塩

### 7. 国際誕生年月日

1996年11月25日

### 8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日

販売名	製造販売承認年月日	承認番号	薬価基準収載年月日	販売開始年月日
ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg 「杏林」	2011年 7月 15日	22300AMX01021000	2011年 11月 28日	2011年 11月 28日
ドネペジル塩酸塩 OD錠 5mg 「杏林」	2011年 7月 15日	22300AMX01022000	2011年 11月 28日	2011年 11月 28日
ドネペジル塩酸塩 OD錠 10mg 「杏林」	2013年 8月 15日	22500AMX01464000	2013年 12月 13日	2013年 12月 13日

## 9. 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

〈ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg/5mg 「杏林」〉

- 2013年6月26日 「高度アルツハイマー型認知症」の効能又は効果、用法及び用量の追加

〈ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg/5mg/10mg 「杏林」〉

- 2019年4月10日 「レビー小体型認知症」の効能又は効果、用法及び用量の追加

〈ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg/5mg/10mg 「杏林」〉

- 2023年4月26日 「レビー小体型認知症における認知症症状の進行抑制」の用法及び用量に以下の内容を追記した。

投与開始 12週間後までを目安に、認知機能検査、患者及び家族・介護者から自他覚症状の聴取等による有効性評価を行い、認知機能、精神症状・行動障害、日常生活動作等を総合的に評価してベネフィットがリスクを上回ると判断できない場合は、投与を中止すること。投与開始 12週間後までの有効性評価の結果に基づき投与継続を判断した場合であっても、定期的に有効性評価を行い、投与継続の可否を判断すること。

## 10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容

該当資料なし

## 11. 再審査期間

該当しない

## 12. 投薬期間制限に関する情報

本剤は、投薬期間に関する制限は定められていない。

## 13. 各種コード

販売名	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	個別医薬品コード (YJコード)	HOT(9桁) 番号	レセプト電算処理 システム用コード
ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg 「杏林」	1190012F3134	1190012F3134	121205101	622120501
ドネペジル塩酸塩 OD錠 5mg 「杏林」	1190012F4130	1190012F4130	121206801	622120601
ドネペジル塩酸塩 OD錠 10mg 「杏林」	1190012F6176	1190012F6176	122690401	622269001

## 14. 保険給付上の注意

本剤は診療報酬上の後発医薬品である。

## XI. 文献

### 1. 引用文献

- 1) キヨーリンリメディオ株式会社社内資料：  
ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg 「杏林」・5mg 「杏林」・10mg 「杏林」の安定性試験に関する資料（加速試験）
- 2) キヨーリンリメディオ株式会社社内資料：  
ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg 「杏林」の安定性試験に関する資料（無包装状態での安定性）
- 3) キヨーリンリメディオ株式会社社内資料：  
ドネペジル塩酸塩 OD錠 5mg 「杏林」の安定性試験に関する資料（無包装状態での安定性）
- 4) キヨーリンリメディオ株式会社社内資料：  
ドネペジル塩酸塩 OD錠 10mg 「杏林」の安定性試験に関する資料（無包装状態での安定性）
- 5) キヨーリンリメディオ株式会社社内資料：  
ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg 「杏林」・5mg 「杏林」・10mg 「杏林」の溶出性に関する資料
- 6) Homma, A. et al. : Dement. Geriatr. Cogn. Disord., 2000;11 (6) :299-313
- 7) 臨床第III相試験（アリセプト錠：1999年10月8日承認、申請資料概要ト.2.(5)）
- 8) Homma, A. et al. : Dement. Geriatr. Cogn. Disord., 2008;25 (5) :399-407
- 9) 高度アルツハイマー型認知症を対象とした臨床第II相試験（アリセプト錠／D錠／細粒：2007年8月23日承認、審査報告書）
- 10) レビー小体型認知症を対象とした臨床第II相試験（アリセプト錠／細粒／D錠／内服ゼリー／ドライシロップ：2014年9月19日承認、申請資料概要 2.7.6.1）
- 11) Mori, E. et al. : Ann. Neurol., 2012;72 (1) :41-52
- 12) Ikeda, M. et al. : Alzheimers Res. Ther., 2015;7 (4) :1-10
- 13) 山西嘉晴ら：薬理と治療, 1998;26 (S) :S1277-S1282
- 14) 山西嘉晴ら：薬理と治療, 1998;26 (S) :S1283-S1294
- 15) 小笛貴史ら：薬理と治療, 1998;26 (S) :S1303-S1311
- 16) 小倉博雄ら：薬理と治療, 1998;26 (S) :S1313-S1320
- 17) 健康成人における薬物動態（単回経口投与試験）（アリセプト錠：1999年10月8日承認、申請資料概要へ.3.(1)）
- 18) 健康成人における薬物動態（反復経口投与試験）（アリセプト錠：1999年10月8日承認、申請資料概要へ.3.(1)）
- 19) キヨーリンリメディオ株式会社社内資料：  
ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg 「杏林」・5mg 「杏林」・10mg 「杏林」の生物学的同等性試験に関する資料
- 20) 食事の影響（アリセプト錠：1999年10月8日承認、申請資料概要へ.3.(2)）
- 21) 血漿蛋白質との結合（アリセプト錠：1999年10月8日承認、申請資料概要へ.2.(2)）
- 22) 健康成人における薬物動態（蛋白結合率）（アリセプト錠：1999年10月8日承認、申請資料概要へ.3.(1)）
- 23) 松井賢司ら：薬物動態, 2000;15 (2) :101-111
- 24) 健康成人における薬物動態（代謝及び排泄）（アリセプト錠：1999年10月8日承認、申請資料概要へ.3.(1)）
- 25) Tiseo, P. et al. : Br. J. Clin. Pharmacol., 1998;46. (S.1) :56-60
- 26) Tiseo, P. et al. : Br. J. Clin. Pharmacol., 1998;46. (S.1) :51-55
- 27) 高齢者における薬物動態（アリセプト錠：1999年10月8日承認、申請資料概要へ.3.(3)）
- 28) キヨーリンリメディオ株式会社社内資料：  
ドネペジル塩酸塩 OD錠 10mg 「杏林」の安定性試験に関する資料（粉碎状態での安定性）
- 29) キヨーリンリメディオ株式会社社内資料：  
ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg 「杏林」の経管投与試験に関する資料
- 30) キヨーリンリメディオ株式会社社内資料：  
ドネペジル塩酸塩 OD錠 5mg 「杏林」の経管投与試験に関する資料
- 31) キヨーリンリメディオ株式会社社内資料：  
ドネペジル塩酸塩 OD錠 10mg 「杏林」の経管投与試験に関する資料

## 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

該当しない

### 2. 海外における臨床支援情報

該当資料なし

## XII. 備考

### 1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報

本項の情報に関する注意：

本項には承認を受けていない品質に関する情報が含まれる。試験方法等が確立していない内容も含まれており、あくまでも記載されている試験方法で得られた結果を事実として提示している。医療従事者が臨床適用を検討する上での参考情報であり、加工等の可否を示すものではない。

掲載根拠：「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドラインに関するQ&Aについて（その3）」

令和元年9月6日付 厚生労働省医薬・生活衛生局監視指導・麻薬対策課 事務連絡

#### (1) 粉砕

〈ドネペジル塩酸塩OD錠10mg「杏林」〉<sup>28)</sup>

●保存条件：40°C±2°C、遮光・気密ガラス瓶

試験項目	規格（参考）	開始時	3日	1週	2週	1ヶ月
性状	淡赤色の粉末	淡赤色の粉末	淡赤色粉末	淡赤色の粉末	淡赤色の粉末	淡赤色の粉末
定量法*	95.0～105.0%	101.0%	101.3%	99.7%	100.1%	100.4%

(1ロットn=3の平均値)

●保存条件：25°C±2°C、75%RH±5%RH、遮光・開放ガラス瓶

試験項目	規格（参考）	開始時	3日	1週	2週	1ヶ月
性状	淡赤色の粉末	淡赤色の粉末	淡赤色粉末	淡赤色の粉末	淡赤色の粉末	淡赤色の粉末
定量法*	95.0～105.0%	100.7%	96.8%	96.6%	97.2%	97.4%

(1ロットn=3の平均値)

●保存条件：温度・湿度成り行き、2000lx/hr、シャーレ

試験項目	規格（参考）	開始時	13日(60万lx·hr)
性状	淡赤色の粉末	淡赤色の粉末	淡赤色の粉末
定量法*	95.0～105.0%	101.0%	98.2%

(1ロットn=3の平均値)

#### (2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性

〈ドネペジル塩酸塩OD錠3mg/5mg/10mg「杏林」〉<sup>29)～31)</sup>

[試験方法]

##### 崩壊懸濁試験

ディスペンサーのピストン部を抜き取り、ディスペンサー内に錠剤をそのまま1個入れてピストンを戻し、ディスペンサーに55°Cの温湯20mLを吸い取り、筒先の蓋をして5分間自然放置する。5分後にディスペンサーを手で90度15往復横転し、崩壊・懸濁の状況を観察する。5分後に崩壊しない場合、更に5分間放置後、同様の操作を行う。10分間放置しても崩壊・懸濁しない場合、この方法を中止する。この中止した薬品のうち、粉碎可能な錠剤はコーティングを破壊してから、ディスペンサー内に入れて同様に試験を行う。コーティング破壊はシートの上から錠剤を乳棒で15回叩いて行う。

##### 通過性試験

崩壊懸濁試験で得られた懸濁液をディスペンサーに吸い取り、経管チューブの注入端より約2～3mL/秒の速度で注入する。チューブは体内挿入端から3分の2を水平にし、他端（注入端）を30cmの高さにセットする。サイズ8Fr.（フレンチ）のチューブ（外径2.7mm）に注入し、通過性を観察する。薬を注入した後に適量の水を同じ注入器で吸い取り、注入してチューブ内を洗う時、注入器・チューブ内に薬が残存していないければ通過性に問題なしとする。

[結果]

販売名	崩壊懸濁試験	通過性試験
ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg「杏林」	5分以内に崩壊・懸濁した。	8Fr.のチューブを通過した。
ドネペジル塩酸塩 OD錠 5mg「杏林」	5分以内に崩壊・懸濁した。	8Fr.のチューブを通過した。
ドネペジル塩酸塩 OD錠 10mg「杏林」	5分以内に崩壊・懸濁した。	8Fr.のチューブを通過した。

## 2. その他の関連資料

該当資料なし