別紙

【薬効分類】117 精神神経用剤

【医薬品名】クロザピン

【措置内容】以下のように使用上の注意を改めること。

【「医療用医薬品の添付文書等の記載要領について」(平成29年6月8日付け薬生発0608第1号局長通知)に基づく改訂 (新記載要領)】

下線は変更箇所

現行	改訂案		
2. 禁忌 CPMSで定められた血液検査の中止基準により、本剤の投与を中止したことのある患者 [無顆粒球症が発現するおそれがある。]	2. 禁忌 CPMSで定められた血液検査の中止基準により本剤の投与を中止 し、CPMSで定められた再投与検討基準に該当しない患者[無顆 粒球症が発現するおそれがある。]		
無顆粒球症又は重度の好中球減少症の既往歴のある患者 [無顆 粒球症が発現するおそれがある。]	(削除)		
8. 重要な基本的注意	8. 重要な基本的注意		
白血球数が3,000/mm3未満又は好中球数が1,500/mm3未満を示した	白血球数が3,000/mm³未満又は好中球数が1,500/mm³未満を示した		
場合(下表③の範囲)は、直ちに本剤の投与を中止した上で血	場合(下表③の範囲)は、直ちに本剤の投与を中止した上で、		
液内科医に連絡し、下表①の範囲に回復するまで血液検査を毎	CPMSで定められた血液内科医等に連絡し、下表①の範囲に回復		
日行い、少なくとも回復後4週間までは血液検査を週1回以上行	するまで血液検査を毎日行い、少なくとも回復後4週間までは血		

うとともに感染の徴候(発熱、咽頭痛等の感冒様症状等)を注 意深く観察し、感染予防をするなど適切な処置を行うこと。

白血球数及び好中球数が下表③の範囲に減少することにより本 剤の投与を中止した場合には、投与中止後に回復しても本剤を 再投与してはならない。本剤の再投与後、短期間で白血球減少 症、好中球減少症が再発したとの報告がある。

最初の26週間の白血球数及び好中球数が下記のいずれかであり、かつ血液障害以外の理由による中断が1週間未満の場合には、その後の血液検査は2週間に1回の頻度で行うことができる。ただし、1週間以上の投与中断があった場合には、投与再開より26週間は血液検査を週1回行うこと。

- ・下表①の範囲を維持
- ·白血球数が4,000/mm³未満3,500/mm³以上かつ好中球数が

液検査を週1回以上行うとともに感染の徴候(発熱、咽頭痛等の 感冒様症状等)を注意深く観察し、感染予防をするなど適切な 処置を行うこと。

白血球数及び好中球数が下表③の範囲に減少することにより本 剤の投与を中止した場合には、投与中止後に回復してもCPMSで 定められた再投与検討基準に該当しない限り本剤を再投与して はならない。再投与の可否についてはCPMSで定められた血液内 科医等に相談すること。なお、再投与を行う場合、再投与開始 から26週間は週1回の血液検査を行うこと。また、条件を満たし た場合には、26週以降は2週に1回、再投与開始から52週以降は4 週に1回の血液検査とすることができる。本剤の再投与後、短期 間で白血球減少症、好中球減少症が再発したとの報告がある。

最初の26週間の白血球数及び好中球数が下記のいずれかであり、かつ血液障害以外の理由による中断が1週間未満の場合には、その後の血液検査は中断前の頻度で行うことができる。ただし、1週間以上の投与中断があった場合には、投与再開より26週間は血液検査を週1回行うこと。なお、条件を満たした場合には、26週以降は2週に1回、投与再開から52週以降は4週に1回の血液検査とすることができる。

- ・下表①の範囲を維持
- ·白血球数が4,000/mm³未満3,500/mm³以上かつ好中球数が

2,000/mm ³ 以	トレかっ	たが下	表①の	新田に 回復
2, 000/ mm //	1. ('	// // // /	- AX (1) V /	

2,000/mm3以上となったが下表①の範囲に回復

表)本剤投与開始基準及び本剤投与中の検査頻度と中止基準

表)本剤投与開始基準及び本剤投与中の検査頻度と中止基準

(A) 本別以予開始基準及び本別以予下の模量頻及と下止基準		X 本則以予開始基準及U本則以予下が限且頻及C 下止基準					
	白血球数	好中球数	処置		白血球数	好中球数	処置
	$(/\text{mm}^3)$	$(/\text{mm}^3)$	Ж.E.		$(/\text{mm}^3)$	$(/\text{mm}^3)$	た世
			投与開始可能。				投与開始可能。
			投与継続可能。				投与継続可能。
			投与開始から最初の26週間は血液検				投与開始から最初の26週間は血液検
			査を週1回行うこと。なお、 <u>26週間</u>				査を週1回行うこと。なお、 <u>条件を</u>
			以降は、条件を満たした場合に2週				満たした場合には、26週以降は2週
			<u>に1回</u> の血液検査とすることができ				に1回、投与開始から52週以降は4週
4,000以上)以上	る。ただし、2週に1回の血液検査に		4,000以上		<u>に1回</u> の血液検査とすることができ
	かつ2,000以上		移行した後、4週間以上の投与中断		カュつ2, (000以上	る。ただし、2週に1回 <u>又は4週に1回</u>
			があった場合には、 <u>再投与開始</u> から				の血液検査に移行した後、4週間以
			26週間は週1回の血液検査を行うこ				上の投与中断があった場合には、 <u>投</u>
1			と。	1			<u>与再開</u> から26週間は週1回の血液検
							査を行うこと。なお、条件を満たし
							た場合には、26週以降は2週に1回、
							投与再開から52週以降は4週に1回の
							血液検査とすることができる。
	3,000以上	4,000未満	①の範囲に回復するまで血液検査を		3,000以上	.4,000未満	①の範囲に回復するまで血液検査を
2	又	は	週2回以上行い、注意しながら投与	2	又	.は	週2回以上行い、注意しながら投与
	1,500以上	2,000未満	継続可能。		1,500以上	2,000未満	継続可能。

		直ちに投与を中止し、①の範囲に回			直ちに投与を中止し、①の範囲に回
3	3,000未満	復するまで血液検査を毎日行い、十	3		復するまで血液検査を毎日行い、十
		分な感染症対策を行う。回復後も再		3,000未満	分な感染症対策を行う。少なくとも
		<u>投与は行わない。なお、</u> 少なくとも		又は1,500未満	回復後4週間までは血液検査を週1回
		回復後4週間までは血液検査を週1回			以上行うこと。
		以上行うこと。			

好酸球増多症の報告があるので、好酸球数が3,000/mm³以上を示した場合には投与を中止することが望ましい。異常が認められた場合には、血液内科医に相談するなど、適切な処置を行うこと。なお、投与再開は好酸球数が1,000/mm³未満に回復した場合にのみ行うこと。

血小板減少症の報告があるので、血小板数が50,000/mm³未満を示した場合は投与を中止することが望ましい。異常が認められた場合には、血液内科医に相談するなど、適切な処置を行うこと。

- 9. 特定の背景を有する患者に関する注意
- 9.1 合併症・既往症等のある患者 (新設)

好酸球増多症の報告があるので、好酸球数が3,000/mm³以上を示した場合には投与を中止することが望ましい。異常が認められた場合には、CPMSで定められた血液内科医等に相談するなど、適切な処置を行うこと。なお、投与再開は好酸球数が1,000/mm³未満に回復した場合にのみ行うこと。

血小板減少症の報告があるので、血小板数が50,000/mm³未満を示した場合は投与を中止することが望ましい。異常が認められた場合には、CPMSで定められた血液内科医等に相談するなど、適切な処置を行うこと。

- 9. 特定の背景を有する患者に関する注意
- 9.1 合併症・既往症等のある患者

CPMSで定められた血液検査の中止基準により、本剤の投与を中止したことのある患者 (CPMSで定められた再投与検討基準に該当しない患者を除く)

無顆粒球症が発現するおそれがあるため、CPMSで定められた血液内科医等との連携のもとで投与を行うこと。CPMSで定められた血液検査の中止基準により中止した後に再投与した患者では、無顆粒球症を含む血球減少関連の事象が初回投与時と比較し早期に再発し、重症例が多かったとの報告がある。

無顆粒球症又は重度の好中球減少症の既往歴のある患者 CPMSで定められた血液内科医等との連携のもとで投与を行うこと。無顆粒球症が発現するおそれがある。