使用上の注意改訂のお知らせ

2017年10月

製造販売元 ② 日新製薬株式会社

山形県天童市清池東二丁目3番1号

抗精神病剤

日本薬局方 クエチアピンフマル酸塩錠 クエチアピン錠 25 mg「日新」 クエチアピン錠 100 mg 日新」 クエチアピン錠200mg「日新」

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)

この度、標記製品の「使用上の注意」を下記のとおりに改訂致しますのでご案内申し上げます。 なお、新添付文書を挿入しました製品をお届け致しますまでには若干の日時を要するものと思われます ので、今後のご使用に際しましては下記の内容をご参照くださいますようお願い申し上げます。

改訂内容 (部:追記又は改訂 部:記載整備)

訂 改 後

【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) 肝機能障害のある患者 [本剤は主に肝臓により代謝されるた め、クリアランスが減少し、血漿中濃度が上昇することがある。 少量(例えば1回25mg1日1回)から投与を開始し、1日増量 幅を 25~50mg に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。]
- (2)~(3) 現行のとおり
- (4) 不整脈又はそ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 間隔が延長する可能性がある。]

現行の(4)~(6)を(5)~(7)に繰り下げ

【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)

改

(1) 肝障害のある患者 [本剤は主に肝臓により代謝されるため、 クリアランスが減少し、血中濃度が上昇することがある。少量 (例えば1回25mg1日1回)から投与を開始し、1日増量幅を 25~50mg に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。

訂

前

(2)~(6) 省略

2. 重要な基本的注意

- (1) 現行のとおり
- (2) 本剤の投与により、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。
- (3)~(7) 現行のとおり
- (8) 投与量の急激な減少ないし投与の中止により、不眠、悪心、 頭痛、下痢、嘔吐等の離脱症状があらわれることがある。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。
- 現行の(8)を(9)に繰り下げ

2. 重要な基本的注意

- (1) 省略
- (2) 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。
- (3)~(8) 省略

3. 相互作用

(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
強いCYP3A4阻害作	本剤の作用を増強する	本剤の主要代謝酵素で
用を有する薬剤	おそれがあるので、個々	ある CYP3A4 を <u>強く</u> 阻害
イトラコナゾー	の患者の症状及び忍容	するため、血漿中濃度が
ル等	性に注意し、本剤を減量	上昇する可能性がある。
	するなどして慎重に投	外国人に強い CYP3A4 阻
	与すること。	害剤であるケトコナゾ
	併用により本剤の血漿	一ル(経口剤:国内未発
	中濃度が高値となり、QT	売)を併用投与したと
	間隔が延長するおそれ	き、クエチアピンの
	<u>がある。</u>	Cmax 及び AUC はそれぞ
		れ単独投与の3.35倍及
		<u>び6.22倍であった。</u>

3. 相互作用

(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
CYP3A4阻害作用を	本剤の作用を増強する	本剤の主要代謝酵素で
有する薬剤	おそれがあるので、個々	ある CYP3A4 を非競合的
エリスロマイシ	の患者の症状及び忍容	に阻害するため、クリア
ン	性に注意し、慎重に投与	ランスが減少する可能
イトラコナゾー	すること。	性がある。外国人におけ
ル等		るケトコナゾール併用
		例において、本剤の血漿
		中濃度が増加した。

	以引发			以	āJ	
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子				
CYP3A4阻害作用を	本剤の作用を増強する	本剤の主要代謝酵素で				
有する薬剤	おそれがあるので、個々	ある CYP3A4 を阻害する				
	の患者の症状及び忍容					
	性に注意し、慎重に投与					
i I	すること。					
他、現行のとおり		他、省略				

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。

==

14.

- (1) 重大な副作用 (頻度不明)
 - 1) ~ 2) 現行のとおり
 - 3) 悪性症候群(Syndrome malin): 悪性症候群があらわれること があるので、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、それにひきつづ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 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、急性腎障害へと移行し、死亡した例が報告されている。

- 4) 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、 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障害の発症に注意するこ
- 5) \sim 10) 現行のとおり

(2) その他の副作用

	頻度不明
精神神経系	不眠、易刺激性、傾眠、不安、頭痛、めまい、焦躁感、鎮静、幻覚の顕在化、健忘、攻撃的反応、意識レベルの低下、昏迷、神経症、妄想の顕在化、リビドー亢進、感情不安定、激越、錯乱、思考異常、自殺企図、人格障害、躁病反応、多幸症、舞踏病様アテトーシス、片頭痛、悪夢、うつ病、独語、衝動行為、自動症、せん妄、敵意、統合失調性反応、協調不能、レストレスレッグス症候群、軽躁、注意力障害、過眠症、自殺念慮、自傷行動
錐体外路 症状	アカシジア、振戦、構音障害、筋強剛、 <u>流涎過多</u> 、 <u>運動緩慢、歩行障害</u> 、ジスキネジア、嚥下障害、ジ ストニア、眼球回転発作、パーキンソン症候群 <u>構</u> <u>語障害、錐体外路障害</u>
血液	顆粒球減少、好酸球増加症、貧血、血小板減少 <u>,</u> 白血球数増加
循環器系	頻脈、起立性低血圧、心悸亢進、心電図異常、低血 圧、高血圧、徐脈、不整脈、失神、血管拡張 <u>動悸</u> 、 心電図QT延長
肝 臓	AST (GOT) 上昇、ALT (GPT) 上昇、LDH上昇、Al-P上昇、 γ -GTP上昇、ビリルビン血症 <u>、肝機能検査異常</u>
呼吸器系	去痰困難、鼻炎、咳増加、鼻閉
消化器系	便秘、 <u>食欲減退、悪心</u> 、食欲亢進、嘔吐、腹痛、下痢、消化不良、胃炎、胃不快感、鼓腸放屁、消化管障害、吐血、直腸障害 <u>。過食、腹部膨満、胃食道逆流性疾患、膵炎</u>
眼	現行のとおり
代謝・内分泌	症、 T_3 減少、月経異常、甲状腺疾患、高脂血症、高カリウム血症、肥満症、痛風、低ナトリウム血症、水中毒、多飲症、 TSH 減少、 TSH 上昇、高トリグリセリド血症、高尿酸血症、尿糖陽性、 FT_4 減少、乳汁漏出症
過敏症	発疹、血管浮腫、そう痒 <u>、湿疹</u>
泌尿器系	排尿障害、排尿困難、尿失禁、尿閉、BUN上昇、持続 勃起、射精異常、インポテンス、頻尿 <u>、膀胱炎、尿 蛋白陽性</u>

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。

ΞΤ

4

- (1) 重大な副作用 (頻度不明)
 - 1) ~ 2) 省略
 - 3) 悪性症候群(Syndrome malin): 悪性症候群があらわれること があるので、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、それにひきつづ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 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、死亡した例が報告されている。

- 4) 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、 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
- 5) ~ 10) 省略

(2) その他の副作用

	頻 度 不 明
精神神経	不眠、易刺激性、傾眠、不安、頭痛、めまい、焦躁
系	感、鎮静、幻覚の顕在化、健忘、攻撃的反応、意識
	レベルの低下、昏迷、神経症、妄想の顕在化、リビ
	ドー亢進、感情不安定、激越、錯乱、思考異常、自
	殺企図、人格障害、躁病反応、多幸症、舞踏病様ア
	テトーシス、片頭痛、悪夢、うつ病、独語、衝動行
	為、自動症、せん妄、敵意、統合失調性反応、協調
	不能、レストレスレッグス症候群
	, ,
維体外路	アカシジア、振戦、構音障害、筋強剛、流涎、ブラ
症状	ジキネジア(動作緩慢)、歩行異常、ジスキネジア、
<i>M</i> . IX	嚥下障害、ジストニア、眼球回転発作、パーキンソ
	ン症候群
血液	顆粒球減少、好酸球増加症、貧血、血小板減少
ш /іх	*积型环境之、好政场P自加强、 真皿、 皿/1 M汉英夕
循環器系	 頻脈、起立性低血圧、心悸亢進、心電図異常、低血
1個	灰, 原, 是立任以此生、心学儿生、心电凶共帝、以此 圧、高血圧、徐脈、不整脈、失神、血管拡張
	工、向皿/工、休///、小雀///、大仲、皿音////
n= n#	10m(20m)
肝臓	AST(GOT)上昇、ALT(GPT)上昇、LDH上昇、A1-P上昇、
	γ-GTP上昇、ビリルビン血症
呼吸器系	去痰困難、鼻炎、咳増加
消化器系	便秘、食欲不振、嘔気、食欲亢進、嘔吐、腹痛、下
	痢、消化不良、胃炎、胃不快感、鼓腸放屁、消化管
	障害、吐血、直腸障害
眼	省略
代謝・内	高プロラクチン血症、T4減少、高コレステロール血
分泌	症、Ta減少、月経異常、甲状腺疾患、高脂血症、高
	カリウム血症、肥満症、痛風、低ナトリウム血症、
	水中毒、多飲症
過敏症	発疹、血管浮腫、そう痒
泌尿器系	排尿障害、排尿困難、尿失禁、尿閉、BUN上昇、持続
WINH IN	勃起、射精異常、インポテンス、頻尿

改 訂 後 改 訂 前 頻度不明 頻度不明 倦怠感、無力症、CK(CPK)上昇、口内乾燥、体重増加、 その他 倦怠感、無力症、CK(CPK)上昇、口内乾燥、体重增加、 その他 意欲低下、多汗、発熱、体重減少、胸痛、筋痛、舌 意欲低下、多汗、発熱、体重減少、胸痛、筋肉痛、 舌麻痺、しびれ感、背部痛、浮腫、末梢性浮腫、ほ 麻痺、しびれ感、背部痛、浮腫、末梢浮腫、ほてり、 てり、歯痛、関節痛、顔面浮腫、頸部硬直、腫瘤、 歯痛、関節痛、顔面浮腫、頸部硬直、腫瘤、過量投 過量投与、骨盤痛、歯牙障害、関節症、滑液包炎、 与、骨盤痛、歯牙障害、関節症、滑液包炎、筋無力 筋無力症、痙縮、悪化反応、偶発外傷、耳の障害、 症、痙縮、悪化反応、偶発外傷、耳の障害、味覚倒 味覚倒錯、ざ瘡、脱毛症、薬剤離脱症候群(不眠、悪 錯、ざ瘡、脱毛症、薬剤離脱症候群(不眠、悪心、頭 心、頭痛、下痢、嘔吐)、口渇、回転性めまい、悪寒、 痛、下痢、嘔吐)

5. 高齢者への投与

高齢者では少量(例えば1回25mg1日1回)から投与を開始し、1日増量幅を25~50mgに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。[高齢者では非高齢者に比べてクエチアピンの経口クリアランスが30~50%低く、AUCは約1.5倍であり、高い血漿中濃度が持続する傾向が認められている。また、海外臨床試験において非高齢者と比較し、起立性低血圧の発現頻度が増加する傾向が認められている。]

10. その他の注意

- (1) 現行のとおり
- (2) 国内臨床試験において、本剤と因果関係が不明の心筋梗塞、 出血性胃潰瘍が報告されている。また、外国長期投与試験にお いて、急性腎障害が報告されている。
- (3)~(5) 現行のとおり

5. 高齢者への投与

高齢者では少量(例えば1回25mg1日1回)から投与を開始し、1日増量幅を25~50mgに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。[高齢者では非高齢者に比べてクエチアピンの経口クリアランスが30~50%低く、AUCは約1.5倍であり、高い血中濃度が持続する傾向が認められている。また、海外臨床試験において非高齢者と比較し、起立性低血圧の発現頻度が増加する傾向が認められている。]

10. その他の注意

- (1) 省略
- (2) 国内臨床試験において、本剤と因果関係が不明の心筋梗塞、 出血性胃潰瘍が報告されている。また、外国長期投与試験にお いて、急性腎不全が報告されている。
- (3)~(5) 省略

改訂理由

自主改訂

今回の改訂内容(記載整備を除く)は、日本製薬団体連合会発行 医薬品安全対策情報 (DSU) No.264(2017 年 11 月)に掲載される予定です。 最新の医薬品添付文書情報はPMDAホームページ「医薬品に関する情報」(http://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html) 並びに弊社ホームページ (http://www.yg-nissin.co.jp/) に掲載致します。