

貯法：室温保存
有効期間：3年

パーキンソン病治療剤(選択的MAO-B阻害剤)

セレギリン塩酸塩錠

セレギリン 塩酸塩錠 2.5mg「アメル」

Selegiline Hydrochloride Tablets 「AMEL」

劇薬

覚醒剤原料

処方箋医薬品

注意-医師等の処方箋により使用すること

承認番号	21800AMZ10184
販売開始	2006年7月

1. 警告

- 1.1 本剤と三環系抗うつ剤（アミトリプチリン塩酸塩等）との併用はしないこと。また、本剤の投与を中止してから三環系抗うつ剤の投与を開始するには少なくとも14日間の間隔を置くこと。[2.6、10.1 参照]
- 1.2 本剤は用量の増加とともにMAO-Bの選択的阻害効果が低下し、非選択的MAO阻害による危険性があり、また更なる効果が認められないため、1日10mgを超える用量を投与しないこと。[13.1 参照]

2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

- 2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- * 2.2 ペチジン塩酸塩含有製剤、トラマドール塩酸塩又はタベンタドール塩酸塩を投与中の患者[10.1 参照]
- * 2.3 他の選択的MAO-B阻害剤（ラサギリンメシル酸塩及びサフィナミドメシル酸塩）を投与中の患者[10.1 参照]
- 2.4 統合失調症又はその既往歴のある患者〔精神症状の悪化が報告されている。〕
- 2.5 覚醒剤、コカイン等の中枢興奮薬の依存又はその既往歴のある患者
- * 2.6 三環系抗うつ剤（アミトリプチリン塩酸塩等）又は四環系抗うつ剤（マプロチリン塩酸塩等）を投与中の患者[1.1、10.1 参照]
- * 2.7 選択的セロトニン再取り込み阻害剤（フルボキサミンマレイン酸塩等）、セロトニン再取り込み阻害・セロトニン受容体調節剤（ボルチオキセチン臭化水素酸塩）、ノルアドレナリン・セロトニン作動性抗うつ剤（ミルタザピン）、セロトニン・ノルアドレナリン再取り込み阻害剤（ミルナシبران塩酸塩等）、選択的ノルアドレナリン再取り込み阻害剤（アトモキセチン塩酸塩）、マジンドール、メタンフェタミン塩酸塩又はリスデキサンフェタミンメシル酸塩を投与中の患者[10.1 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	セレギリン塩酸塩錠 2.5mg「アメル」
有効成分	1錠中、セレギリン塩酸塩 2.5mgを含有する。
添加剤	結晶セルロース、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ステアリン酸マグネシウム

3.2 製剤の性状

販売名	剤形・色	外形・大きさ等	識別コード
セレギリン塩酸塩錠 2.5mg「アメル」	素錠		SEL2.5 /Kw
	白色	直径：約 6.5mm 厚さ：約 2.4mm 質量：約 100.0mg	

4. 効能又は効果

パーキンソン病（レボドパ含有製剤を併用する場合：Yahr重症度ステージⅠ～Ⅳ、レボドパ含有製剤を併用しない場合：Yahr重症度ステージⅠ～Ⅲ）

6. 用法及び用量

〈レボドパ含有製剤を併用する場合〉

通常、成人にセレギリン塩酸塩として1日1回2.5mgを朝食後服用から始め、2週ごとに1日量として2.5mgずつ増量し、最適投与量を定めて、維持量とする（標準維持量1日7.5mg）。1日量がセレギリン塩酸塩として5.0mg以上の場合は朝食及び昼食後に分服する。ただし、7.5mgの場合は朝食後5.0mg及び昼食後2.5mgを服用する。
なお、年齢、症状に応じて適宜増減するが1日10mgを超えないこととする。

〈レボドパ含有製剤を併用しない場合〉

通常、成人にセレギリン塩酸塩として1日1回2.5mgを朝食後服用から始め、2週ごとに1日量として2.5mgずつ増量し、1日10mgとする。1日量がセレギリン塩酸塩として5.0mg以上の場合は朝食及び昼食後に分服する。ただし、7.5mgの場合は朝食後5.0mg及び昼食後2.5mgを服用する。
なお、年齢、症状に応じて適宜増減するが1日10mgを超えないこととする。

7. 用法及び用量に関連する注意

レボドパ含有製剤投与中の患者に本剤の投与を開始する場合、及び本剤投与中の患者にレボドパ含有製剤の投与を開始する場合には、レボドパ含有製剤と本剤の併用によりレボドパの副作用が増強されることがあるので、観察を十分に行い慎重に維持量を決定すること。維持量投与後、レボドパと本剤との併用効果と思われる不随意運動、幻覚、妄想等があらわれた場合には、本剤又はレボドパの減量等適切に処置を行うこと。なお、本剤又はレボドパの減量を行う際には、本剤のMAO-B阻害作用が長期間持続して効果の減弱に時間を要することも考慮すること。[18.2 参照]

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤の投与中は、定期的に効果が持続していることを確認し、効果が消失している場合は使用を中止し、漫然と投与しないこと。
- 8.2 めまい、注意力・集中力・反射機能等の低下が起こることがあるので、自動車の運転、機械の操作、高所作業等危険を伴う作業に従事させないように注意すること。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

- 9.1 合併症・既往歴等のある患者
- 9.1.1 高用量のレボドパ投与を受けている患者
副作用発現率が高い。
- 9.1.2 心・脳循環器系障害を有する患者
英国において、レボドパ単独群とセレギリン塩酸塩投与後にレボドパを併用投与した群を比較した試験¹⁾において、レボドパ単独群に対してセレギリン塩酸塩投与後にレボドパ併用投与した群に心・脳循環器系障害による死亡が多かったと報告されている。
- 9.1.3 狭心症のある患者
心電図をモニターするなど、特に注意すること。本剤により増悪するおそれがある。[11.1.2 参照]

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 重篤な腎障害のある患者

本剤の代謝物が蓄積され、その代謝物による中枢作用が生じるおそれがある。

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 重篤な肝障害のある患者

本剤の代謝が抑制され、毒性が大幅に増強されるおそれがある。

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、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。ラットにおいて胎盤通過が認められている。

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。ラットにおいて乳汁移行が認められている。

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。

9.8 高齢者

増量にあたっては、血圧のモニタリングを行うなど、患者の状態を観察しながら、慎重に投与すること。起立性低血圧があらわれやすい。

* 10. 相互作用

本剤は CYP2D6 及び CYP3A4 で代謝される。

10.1 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
* ペチジン塩酸塩含有製剤 ベチロルファン® トラマドール塩酸塩 トラマール® タペンタドール塩酸塩 タペンタ® [2.2 参照]	高度の興奮、精神錯乱等の発現が報告されている。なお、本剤の投与を中止してからトラマドール塩酸塩及びタペンタドール塩酸塩の投与を開始するには少なくとも14日間の間隔を置くこと。またトラマドール塩酸塩から本剤に切り換える場合には2~3日間の間隔を置くこと。	機序は不明である。
* 選択的 MAO-B 阻害剤 ラサギリンメシル酸塩 アジレクト® サフィナミドメシル酸塩 エクフィナ® [2.3 参照]	高血圧クラーゼ及びセロトニン症候群等の重篤な副作用発現のおそれがある。本剤の投与を中止してからラサギリンメシル酸塩及びサフィナミドメシル酸塩の投与を開始するまでに、少なくとも14日間の間隔を置くこと。また、ラサギリンメシル酸塩及びサフィナミドメシル酸塩の投与を中止してから本剤の投与を開始するまでに少なくとも14日間の間隔を置くこと。	相加作用のおそれがある。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
* 三環系抗うつ剤 アミトリプチリン塩酸塩 トリプタノール® アモキサピン アモキサン® イミプラミン塩酸塩 トフラニール® クロミプラミン塩酸塩 アナフラニール® ドスレピン塩酸塩 プロチアデン® トリミプラミンマレイン酸塩 スルモンチール® ノルトリプチリン塩酸塩 ノリトレン® ロフェプラミン塩酸塩 アンプリット® [1.1、2.6 参照]	高血圧、失神、不全収縮、発汗、てんかん、動作・精神障害の変化及び筋強剛等の副作用があらわれ、更に三環系抗うつ剤との併用下において死亡例も報告されている。本剤の投与を中止してから三環系抗うつ剤及び四環系抗うつ剤の投与を開始するまでに、少なくとも14日間の間隔を置くこと。また、三環系抗うつ剤及び四環系抗うつ剤の投与を中止してから本剤の投与を開始するまでに、少なくとも2~3日間の間隔を置くこと。	詳細は不明であるが、相加・相乗作用によると考えられる。
* 四環系抗うつ剤 マプロチリン塩酸塩 ルジオミール® ミアンセリン塩酸塩 テトラミド® セチプチリンマレイン酸塩 テシプール® [2.6 参照]		

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
* 選択的セロトニン再取り込み阻害剤 フルボキサミンマレイン酸塩 ルボックス® デプロメール® パロキセチン塩酸塩水和物 パキシル® セルトラリン塩酸塩 ジェイゾロフト® エスタロプラムシウ酸塩 レクサプロ® [2.7 参照]	両薬剤の作用が増強される可能性があるため、本剤の投与を中止してから選択的セロトニン再取り込み阻害剤、セロトニン受容体調節剤、ノルアドレナリン・セロトニン作動性抗うつ剤、セロトニン・ノルアドレナリン再取り込み阻害剤、選択的ノルアドレナリン再取り込み阻害剤、マジンドール、メタンフェタミン塩酸塩及びリスデキサミンメシル酸塩の投与を開始するには少なくとも14日間の間隔を置くこと。 また本剤に切り換える場合にはミルナシبران塩酸塩は2~3日間、デュロキセチン塩酸塩は5日間、フルボキサミンマレイン酸塩及びベンラファキシン塩酸塩は7日間、パロキセチン塩酸塩水和物、セルトラリン塩酸塩、ボルチオキセチン臭化水素酸塩、アトモキセチン塩酸塩、ミルタザピン及びエスタロプラムシウ酸塩は14日間の間隔を置くこと。	セロトニン再取り込み阻害作用があるため脳内セロトニン濃度が高まると考えられている。
* セロトニン再取り込み阻害剤・セロトニン受容体調節剤 ボルチオキセチン臭化水素酸塩 トリンテリックス® [2.7 参照]	同上	同上
* ノルアドレナリン・セロトニン作動性抗うつ剤 ミルタザピン レメロン® リフレックス® [2.7 参照]	同上	脳内ノルアドレナリン、セロトニンの神経伝達が高まると考えられている。
* セロトニン・ノルアドレナリン再取り込み阻害剤 ミルナシبران塩酸塩 トレドミン® デュロキセチン塩酸塩 サイバルタ® ベンラファキシン塩酸塩 イフェクサー® [2.7 参照]	同上	脳内モノアミン総量の増加が考えられている。
* 選択的ノルアドレナリン再取り込み阻害剤 アトモキセチン塩酸塩 ストラテラ® [2.7 参照]	同上	同上
* マジンドール サノレックス® [2.7 参照]	同上	同上
* メタンフェタミン塩酸塩 ヒロボン® リスデキサミンメシル酸塩 ビバンセ® [2.7 参照]	同上	同上

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
CYP2D6 及び CYP3A4 の阻害作用を有する製剤 ^{注)} シメチジン キニジン硫酸塩 プロパフェノン塩酸塩 ハロペリドール エリスロマイシン ジョサマイシン クラリスロマイシン イトラコナゾール フルコナゾール ミコナゾール クロトリマゾール エチニルエストラジオール ベラパミル塩酸塩 ジルチアゼム塩酸塩等	本剤の作用、毒性が大幅に増強される可能性がある。	本剤はCYP2D6及びCYP3A4によって代謝されることが判明しており、これを阻害する薬剤との併用により血中濃度の上昇をもたらす。
* レセルピン誘導体 レセルピン等 テトラベナジン バルベナジントシル酸塩	本剤の作用が減弱される可能性がある。	脳内ドパミンを減少させる。
フェノチアジン系薬剤 プロクロルペラジン クロルプロマジン ペラジン等 ブチロフェノン系薬剤 ブロムペリドール等 スルピリド メトクロプラミド		脳内ドパミン受容体を遮断する。
トラゾドン塩酸塩	相互作用は明らかになっていないが、トラゾドン塩酸塩の中止直後あるいは併用する場合には、本剤の投与量を徐々に増加するなど、慎重に投与を開始すること。	セロトニン再取り込み阻害作用があるため脳内セロトニン濃度が高まると考えられている。
* デキストロメトर्फアン臭化水素酸塩水和物	セロトニン症候群が発現する可能性がある。	脳内のセロトニン濃度を上昇させる作用を有するため、併用によりセロトニン濃度が更に高まると考えられる。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
交感神経興奮剤 エフェドリン塩酸塩 メチルエフェドリン塩酸塩 プソイドエフェドリン塩酸塩含有医薬品 フェニルプロパノールアミン塩酸塩含有医薬品	血圧上昇、頻脈等の発現が報告されている。	本剤の MAO-B 選択性が低下した場合、交感神経刺激作用が増強されると考えられる。

注) これらの薬剤と併用する場合にはモノアミン含有量の多い食物(チーズ、レバー、にしん、酵母、そら豆、バナナ、ビール、ワイン等)との併用には注意すること。CYP2D6 及び CYP3A4 を阻害する薬剤と併用する場合には本剤の血中濃度が上昇し、MAO-B の選択性が消失する可能性がある。

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。

11.1 重大な副作用

11.1.1 幻覚 (4.5%)、妄想 (1.3%)、錯乱 (0.5%)、せん妄 (0.1%)

11.1.2 狭心症 (頻度不明)

狭心症の発現又は増悪が報告されている。[9.1.3 参照]

11.1.3 悪性症候群 (頻度不明)

本剤の急激な減量又は中止により、高熱、意識障害、高度の筋硬直、不随意運動、血清 CK 上昇等があらわれることがある。このような場合には、再投与後、漸減するとともに、体冷却、水分補給等の適切な処置を行うこと。なお、投与継続中に同様の症状があらわれることがある。

11.1.4 低血糖 (頻度不明)

低血糖症状(意識障害、昏睡等)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。

11.1.5 胃潰瘍 (0.4%)

11.2 その他の副作用

	1~5%未満	1%未満
精神神経系	不随意運動、めまい・ふらつき、頭痛・頭重感、不眠、眠気	興奮、精神症状、ジストニア(筋緊張異常)、構音障害、歩行異常、不安、体のこわばり、しびれ、多夢、うつ症状、意識レベルの低下、緊張低下
消化器	悪心、嘔吐、食欲不振、口渇、胃痛・腹痛、便秘	下痢、消化不良
循環器	起立性低血圧、高血圧	動悸、低血圧、不整脈、心電図異常
肝臓	肝機能障害 (AST、ALT の上昇)	
過敏症		発疹
泌尿器		排尿困難
血液		白血球減少
眼		視野狭窄

	1~5%未満	1%未満
その他	血清 CK 上昇	浮腫、胸痛(胸部不快感)、倦怠感、ほてり・のぼせ、味覚異常、多汗、気分不良、疲労感、筋骨格硬直、腰痛、発熱、悪寒、体重減少、味覚低下、舌の違和感、意欲低下、筋攣縮、四肢痛、状態悪化

13. 過量投与

13.1 症状

本剤の過量投与により MAO-B の選択性が低下し非選択的な MAO 阻害による副作用が発現する可能性があるため、患者の状態には十分注意すること。過剰投与により発現する可能性のある症状として、精神神経系症状(失神、激越、眠気、幻覚、妄想、痙攣、自殺的行動、認知症、不安、不眠、抑うつ、神経過敏、頭痛、無動症や振戦の悪化等)、循環器系症状(ショック、血圧上昇、起立性低血圧、心悸亢進、紅潮、不整脈、血圧低下、発汗等)、超高熱、呼吸抑制と不全、下胸部痛、開口障害等があらわれるおそれがある。[1.2 参照]

13.2 処置

痙攣等の中枢神経系の刺激の徴候と症状はジアゼパムの点滴静注で治療する。

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。

14.1.2 本剤の投与にあたっては、本剤の目的以外への使用あるいは他人への譲渡をしないよう指導すること。

14.1.3 本剤が不要となった際に病院・薬局等へ返却する場合の処置について、適切に指導すること。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

15.1.1 レボドパ含有製剤併用及び非併用のパーキンソン病患者を対象とした国内の臨床試験にて、明らかに因果関係が否定出来ない抑うつからの自殺例が 488 例中 2 例に認められた。

15.1.2 英国において、早期・軽症パーキンソン病患者を対象に、レボドパ単独群とセレギリン塩酸塩投与後にレボドパを併用投与した群を比較した神経保護作用に関する長期臨床試験が実施された。その結果、レボドパ単独群の死亡率に対し、セレギリン塩酸塩投与後にレボドパを併用投与した群の死亡率が約 1.6 倍と有意に高かったとの報告¹⁾がある。その後の追跡調査²⁾では約 1.3 倍高かったが有意差はなかったとの報告がなされている。また、英国の医薬品庁が依頼した 12,621 人の一般診療のデータベースを用いたコホート研究³⁾では約 1.1 倍高かったが、有意差はなかったとの報告がなされている。さらに、英国以外(米国、ノルウェー、スウェーデン、ドイツ、フィンランド)の 5 試験のメタアナリシスの結果⁴⁾では約 1.05 倍で有意差はなく、また 2000 年英国のコホート研究の報告⁵⁾では、セレギリン塩酸塩とレボドパ併用患者の死亡率は健常人と変わらず、セレギリン塩酸塩治療に関連した死亡率の増加はないと報告している。

15.2 非臨床試験に基づく情報

過量連用により、依存性発現の可能性がある。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

健康成人(9 例)にセレギリン塩酸塩 2.5~15mg^(注)を単回経口投与した場合、未変化体の T_{max} は 0.08~2.42 時間で、t_{1/2} は 0.22~1.47 時間となり、未変化体の吸収ならびに血中からの消失は非常に速かった⁶⁾。

注) セレギリン塩酸塩の承認最大用量は 10mg/日である。

16.1.2 反復投与

健康成人にセレギリン塩酸塩 1日1回5mg又は10mgを1週間連続経口投与した場合においても体内への蓄積性は認められなかった⁶⁾。

16.1.3 生物学的同等性試験

セレギリン塩酸塩錠2.5mg「アメル」とエフピー錠2.5を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(セレギリン塩酸塩として2.5mg)健康成人男子に絶食単回経口投与して代謝物であるデスメチル体^{*}の平均血漿中濃度を測定し、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(0.80)~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⁷⁾。

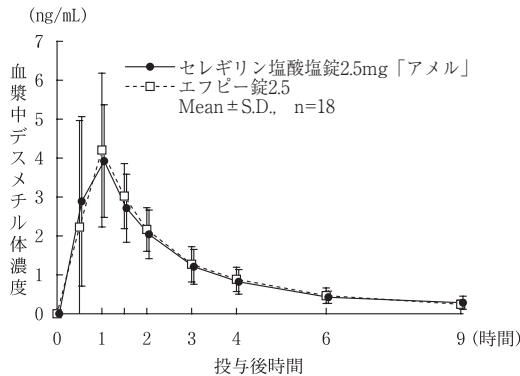
^{*}未変化体の代謝物であり、用量相関性が認められ、未変化体と比較して血漿中濃度が高いので測定対象とした。

(注)本剤の承認された用法は、食後投与である。

薬物動態パラメータ (生物学的同等性)

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₍₀₋₉₎ (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
セレギリン塩酸塩錠2.5mg「アメル」	10.21 ± 3.27	4.36 ± 1.56	0.97 ± 0.40	2.77 ± 0.62
エフピー錠2.5	10.47 ± 3.13	4.78 ± 1.78	1.00 ± 0.34	2.73 ± 0.54

(Mean ± S. D., n = 18)



血漿中未変化体濃度 (生物学的同等性)

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。

16.5 排泄

健康成人にセレギリン塩酸塩10mgを単回経口投与したとき、尿中へ排泄され、未変化体及び主代謝物の48時間尿中累積排泄率を測定すると約40%であった⁶⁾。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

(レボドパ含有製剤を併用する場合)

17.1.1 国内第Ⅲ相試験

レボドパ含有製剤併用のパーキンソン病患者を対象とした多施設共同プラセボ対照二重盲検群間比較試験における改善率は、中等度改善以上が30.2% (48/159例)、軽度改善以上が65.4% (104/159例)であった。

副作用は159例中65例(40.9%)に発現した。主な副作用は幻覚(10.7%)、悪心・嘔吐(7.5%)、ジスキネジア(6.3%)、食欲不振(5.0%)、頭痛・頭重感(4.4%)であった⁸⁾(エフピー錠2.5承認時)。

(レボドパ含有製剤を併用しない場合)

17.1.2 国内第Ⅲ相試験

レボドパ含有製剤非併用のパーキンソン病患者を対象とした多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験において、第Ⅲ相試験における日本語版UPDRS part I、II、III合計スコアのベースラインからの変化量をセレギリン塩酸塩単独群(139例)とプラセボ群(140例)で比較した結果、有意な差が認められた。

投与群	例数	日本語版UPDRS part I、II、IIIの合計スコア ^{a)}		変化量 ^{b,c)}		
		ベースライン	最終評価時	ベースラインからの変化量	プラセボ群との比較 群間差 [95%信頼区間] p値	
セレギリン塩酸塩単独群	139	26.5 ± 11.2	20.2 ± 13.0	-6.3 ± 0.6	-3.1 ± 0.9 [-4.9 ~ -1.4]	0.0005
プラセボ群	140	26.6 ± 11.5	23.4 ± 13.6	-3.1 ± 0.6		

a) 平均値 ± 標準偏差

b) 最小二乗平均値 (LSMEAN) ± 標準誤差

c) ベースラインの日本語版UPDRS part I、II、IIIの合計スコアを共変量とした共分散分析

副作用はセレギリン塩酸塩投与群142例中53例(37.3%)に発現した。主な副作用は便秘(6.3%)、高血圧(3.5%)、不眠症(2.8%)、腹部不快感(2.8%)、口渴(2.8%)であった⁹⁾(エフピーOD錠2.5効能追加承認時)。

17.1.3 国内第Ⅲ相試験

レボドパ含有製剤非併用のパーキンソン病患者131例を対象とした56週間投与の長期試験において、日本語版UPDRS part I、II、III合計スコアのベースラインからの変化量(LSMEAN)は、投与4週後で-2.6であり、長期投与時も効果が維持された。

副作用は131例中58例(44.3%)に発現した。主な副作用は不眠症(5.3%)、便秘(4.6%)、血中CK増加(3.8%)、高血圧(3.1%)、背部痛(3.1%)であった¹⁰⁾(エフピーOD錠2.5効能追加承認時)。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

推奨される投与量で使用する場合、酵素の非可逆的阻害によりMAO-Bを選択的に不活性化し、パーキンソン病の症状に穏やかな薬効を及ぼす。その効果の基盤は、線条体におけるドパミンの分解阻害にあると考えられる¹¹⁾。

18.2 血小板MAO-B活性の阻害

健康成人(男性)にセレギリン塩酸塩2.5~15mgを単回経口投与した場合、セレギリン塩酸塩7.5mg以上の用量でほぼ完全に血小板MAO活性は抑制された。また、セレギリン塩酸塩5mg1日1回連続経口投与では投与期間中血小板MAO活性が完全に阻害された。その血小板MAO活性阻害は、極めて速やかであったが、未変化体の血中濃度に関係なく長期間にわたり、その回復には約10~15日間を要し血小板の産生に一致していた⁶⁾。[7. 参照]

注)セレギリン塩酸塩の承認最大用量は10mg/日である。

18.3 MAO-B選択的阻害作用

セレギリン塩酸塩のラット脳における*in vitro*(IC₅₀)及び*ex vivo*(ED₅₀)でのMAO-A/MAO-B阻害比はそれぞれ1,000と100でMAO-B阻害の高度な選択性が認められている^{12),13)}。

18.4 ドパミン再取り込み阻害作用

反復投与により、ラット線条体への³H-ドパミンの取り込みを阻害したことから、シナプス間隙でのドパミン量の増加が示唆される^{14),15)}。

18.5 線条体ドパミン濃度の増加作用

18.5.1 ラットを用いた脳内微小透析法による実験で、本剤は線条体ドパミン濃度を増加させることが認められている¹⁶⁾。

18.5.2 レボドパと本剤の反復投与で、サル線条体ドパミン濃度はレボドパ単独投与に比べ有意な増加を認めている¹⁷⁾。

18.6 黒質-線条体ドパミン神経に及ぼす作用

黒質-線条体ドパミン神経の選択的破壊物質であるMPTP(1-methyl-4-phenyl-1,2,3,6-tetrahydro-pyridine)でのマウス及びサルにおける神経変性を本剤の前投与で抑制した^{18),19)}。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名

セレギリン塩酸塩(Selegiline Hydrochloride)

化学名

(-)-(R)-N, a -dimethyl-N-2-propynyl-phenethylamine monohydrochloride

分子式

C₁₃H₁₇N · HCl

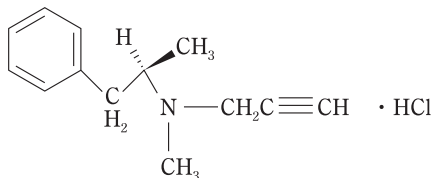
分子量

223.74

性状

白色の結晶性の粉末で、わずかに特異なおいがある。
水又はメタノールに極めて溶けやすく、酢酸(100)又はエタノール(95)に溶けやすく、無水酢酸又はアセトンにやや溶けにくく、酢酸エチルにほとんど溶けない。

構造式



融点

140~144℃

20. 取扱い上の注意

開封後、直射日光及び高温・高湿を避けて保存すること。

22. 包装

100錠 [10錠 (PTP) ×10、乾燥剤入り]

23. 主要文献

- 1) Lees A J, et al. : Br Med J. 1995 ; 311 : 1602-1607
- 2) Ben-Shlomo, Y. et al. : Br. Med. J. 1998 ; 316 : 1191-1196
- 3) Thorogood, M. et al. : Br. Med. J. 1998 ; 317 : 252-254
- 4) Olanow, C. W. et al. : Neurology. 1998 ; 51 : 825-830
- 5) Donnan, P. T. et al. : Neurology. 2000 ; 55 : 1785-1789
- 6) 尾野敏雄, 他 : 臨床医薬. 1991 ; 7 : 1475-1498
- 7) 三上洋, 他 : 新薬と臨牀. 2006 ; 55 (8) : 1247-1256
- 8) 近藤智善, 他 : 医学のあゆみ. 1996 ; 177 : 157-231
- 9) Yoshikuni M, et al. : Clin Neuropharm. 2017 ; 40 : 201-207
- 10) Yoshikuni M, et al. : Clin Neuropharm. 2019 ; 42 : 123-130
- 11) グッドマン・ギルマン 薬理書 第12版. 廣川書店. 2013 ; 781
- 12) Yang H Y T, Neff NH : J Pharmacol Exp Ther. 1973 ; 187 : 365-371
- 13) Yang H Y T, Neff NH : J Pharmacol Exp Ther. 1974 ; 189 : 733-740
- 14) Knoll J : Ed by N. S. Shah & A. G. Donald : "Movement Disorders chapter 2" Plenum Publishing Corp. 1986 ; pp53-81
- 15) Zsilla G. et al. : Pol J Pharmacol. Pharm. 1986 ; 38 : 57-67
- 16) Shimazu S, et al. : Jpn Pharmacol Ther. 1997 ; 25 : 955-963
- 17) Kaseda S, et al. : Brain Res. 1999 ; 815 : 44-50
- 18) Heikkila RE et al. : Nature. 1984 ; 311 : 467-469
- 19) Cohen G, et al. : Eur J Pharmacol. 1984 ; 106 : 209-210

24. 文献請求先及び問い合わせ先

共和薬品工業株式会社 お問い合わせ窓口
〒530-0005 大阪市北区中之島3-2-4

☎ 0120-041-189

FAX 06-6121-2858

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

共和薬品工業株式会社

大阪市北区中之島3-2-4