日本標準商品分類番号 871179

貯法:室温保存 有効期間:3年 規制区分 劇薬

処方箋医薬品注)

抗精神病剤

日本薬局方 ハロペリドール錠

八口ペリドール錠0.75mg 「ヨシトミ」 **八口ペリドール**錠1.5mg 「ヨシトミ」 **八口ペリドール**錠2mg 「ヨシトミ」 **八口ペリドール**錠3mg 「ヨシトミ」

Haloperidol TABLETS TYOSHITOMIJ

	錠0.75mg	錠1.5mg	錠 2 mg	錠 3 mg
承認番号	22900AMX00035	22900AMX00036	22900AMX00040	22900AMX00039
販売開始	1978年 4 月	1978年 4 月	1978年 6 月	1978年 4 月

注) 注意-医師等の処方箋により使用すること

2. 禁忌 (次の患者には投与しないこと)

- 2.1 昏睡状態の患者 [昏睡状態が悪化するおそれがある。]
- 2.2 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。]
- 2.3 重症の心不全患者 [心筋に対する障害作用や血圧降下が 報告されている。]
- 2.4 パーキンソン病又はレビー小体型認知症の患者 [錐体外 路症状が悪化するおそれがある。]
- 2.5 本剤の成分又はブチロフェノン系化合物に対し過敏症の 患者
- 2.6 アドレナリンを投与中の患者 (アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療、又は歯科領域における浸潤麻酔もしくは伝達麻酔に使用する場合を除く) [10.1 参照]

ハロペリドール錠0.75mg ハロペリドール錠1.5mg

2.7 妊婦又は妊娠している可能性のある女性 [9.5 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

- 販元名	「ヨシトミ」	「ヨシトミ」			
有効成分	日局 ハロペリドール	日局 ハロペリドール			
(1錠中)	0.75mg	1.5mg			
	乳糖水和物、セルロース	、トウモロコシデンプン、			
添加剤	メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、メチルセル				
	ロース、ステアリン酸マグネシウム				
m = 4	ハロペリドール錠2mg	ハロペリドール錠3mg			
販売名	「ヨシトミ」	「ヨシトミ」			
有効成分	日局 ハロペリドール	日局 ハロペリドール			
(1錠中)	2mg	3mg			
	乳糖水和物、セルロース、	乳糖水和物、セルロース、			
	トウモロコシデンプン、	トウモロコシデンプン、			
添加剤	メチルセルロース、タル	メタケイ酸アルミン酸マ			
「他のはは	ク、ステアリン酸マグネ	グネシウム、メチルセル			
	シウム	ロース、ステアリン酸マ			
		グネシウム			
a a fittled a Li Jb					

3.2 製剤の性状

販売名	ハロペリドール錠0.75mg		ハロペリドール錠1.5mg			
规光石	「ヨシトミ」		「ヨシトミ」			
性状・剤形	白色・素錠(割線入り)					
外形	Y	0.75		Y	1.5	
規格	直径 (mm) 6.5	厚さ (mm) 2.2	重量 (mg) 100	直径 (mm) 8.1	厚さ (mm) 2.4	重量 (mg) 160
識別コード	Y-LT0.75		Y-LT1.5			

販売名	ハロペリドール錠2mg 「ヨシトミー		ハロペリドール錠3mg 「ヨシトミ」		_	
性状・剤形	白色・素錠			(割線入	ŋ)	
外形		2			3	
規格	直径 (mm) 8.1	厚さ (mm) 2.4	重量 (mg) 160	直径 (mm) 8.1	厚さ (mm) 2.4	重量 (mg) 160
識別コード		Y-LT2			Y-LT3	

4. 効能又は効果 統合失調症、そう病

6. 用法及び用量

ハロペリドールとして、通常成人1日0.75~2.25mgからはじめ、徐々に増量する。

維持量として1日3~6mgを経口投与する。 なお、年齢、症状により適宜増減する。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 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など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。
- 8.2 本剤は制吐作用を有するため、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ことがあるので、注意すること。[11.1.3 参照]
- 8.3 本剤の急激な増量により悪性症候群が起こることがあるので、 本剤を増量する場合は慎重に行うこと。[11.1.1 参照]

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 心・血管疾患、低血圧、又はこれらの疑いのある患者(重症の心不全患者を除く)

一過性の血圧降下があらわれることがある。

9.1.2 QT延長を起こしやすい患者

低カリウム血症のある患者等では、QT延長が発現するおそれがある。「10.2、11.1.2 参照」

- 9.1.3 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ことがある。
- 9.1.4 甲状腺機能亢進状態にある患者

錐体外路症状が起こりやすい。

9.1.5 脱水・栄養不良状態等を伴う身体的疲弊のある患者、脳に 器質的障害のある患者

悪性症候群が起こりやすい。[11.1.1 参照]

9.1.6 高温環境下にある患者

体温調節中枢を抑制するため、高熱反応が起こるおそれが ある。

9.1.7 不動状態、長期臥床、肥満、脱水状態等の患者

肺塞栓症、静脈血栓症等の血栓塞栓症が報告されている。 [11.1.8 参照]

9.3 肝機能障害患者

血中濃度が上昇するおそれがある。

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないこと。催奇形性を疑う症例がある。動物実験で口蓋裂(マウス)、脳奇形(ハムスター)等の催奇形性及び着床数の減少、胎児吸収の増加(マウス)、流産率の上昇(ラット)等の胎児毒性が報告されている。また、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れたとの報告がある。[2.7 参照]

9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。ヒト母乳中へ移行し、哺乳中の 児の血中に検出されたと報告されている。

9.7 小児等

小児に抗精神病薬を投与した場合、錐体外路症状、特にジス キネジアが起こりやすいとの報告がある。

9.8 高齢者

少量から投与を開始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。錐体外路症状等の副作用があらわれやすい。

10. 相互作用

本剤は、主として薬物代謝酵素CYP2D6及びCYP3A4で代謝される。[16.4.1 参照]

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
アドレナリン	アドレナリンの作用	アドレナリンはアド
(アナフィラキシーの	を逆転させ、重篤な	レナリン作動性α、
救急治療、又は歯科領	血圧降下を起こすこ	β-受容体の刺激剤で
域における浸潤麻酔も	とがある。	あり、本剤のα-受容
しくは伝達麻酔に使用		体遮断作用により、
する場合を除く)		β-受容体刺激作用が
ボスミン		優位となり、血圧降
[2.6 参照]		下作用が増強される。

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
アドレナリン含有歯	重篤な血圧降下を起	アドレナリンはアド
科麻酔剤	こすことがある。	レナリン作動性α、
リドカイン・アドレ		β-受容体の刺激剤で
ナリン		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
		おそれがある。
中枢神経抑制剤	中枢神経抑制作用が	本剤及びこれらの薬
バルビツール酸誘導	増強することがある	剤の中枢神経抑制作
体等	ので、減量するなど	用による。
	注意すること。	
アルコール	相互に作用を増強す	アルコールは中枢神
	ることがある。	経抑制作用を有す
		る。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
リチウム	心電図変化、重症の	機序は不明である
	錐体外路症状、持続	が、併用による抗ト
	性のジスキネジア、	
	突発性の悪性症候	
	群、非可逆性の脳障	7 1970 940 01 108
	害を起こすとの報告	
	があるので、観察を	
	十分に行い、このよ	
	うな症状があらわれ	
	た場合には投与を中	
Ide as a Marrie barbar	止すること。	N III
抗コリン作用を有す		
る薬剤	ン系の副作用が強く	
抗コリン作動性抗	あらわれることがあ	
パーキンソン剤	る。また、精神症状	
フェノチアジン系化	が悪化したとの報告	
合物	がある。	
三環系抗うつ剤 等		
抗ドパミン作用を有	内分泌機能異常、錐	併用により抗ドパミ
する薬剤	体外路症状が発現す	ン作用が強くあられ
ベンザミド系薬剤	ることがある。	れる。
メトクロプラミド		
スルピリド		
チアプリド 等		
ドンペリドン 等		
タンドスピロン	錐体外路症状を増強	タンドスピロンは引
, , , , , , ,	するおそれがある。	い抗ドパミン (D ₂
	7 12 43 (40 10 10 10 10	作用を有する。
ドパミン作動薬	これらの薬剤のドパ	
レボドパ製剤	ミン作動薬としての	
	作用が減弱すること	
等 等	がある。	1019 2001000
· 幸 薬物代謝酵素 (主に		薬物代謝酵素誘導作
栄物代謝酵素(主に CYP3A4)を誘導する		用により、本剤の血
英剤	(C (N-0) () 0 0	l
架削 カルバマゼピン		中濃度が低下する。
リファンピシン 等 CVP2A4な四宝ナフ事		支加 (4) 新野主四
CYP3A4を阻害する薬		
剤	し、副作用が発現する。	
イトラコナゾール等	-	中濃度が上昇する。
CYP2D6を阻害する薬		
剤		
剤 キニジン		
剤		
剤 キニジン		
剤 キニジン プロメタジン		
剤 キニジン プロメタジン クロルプロマジン	QT延長を起こすお	併用によりQT延長
剤 キニジン プロメタジン クロルプロマジン 等	QT延長を起こすお それがある。	併用によりQT延歩 作用が相加的に増加

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 悪性症候群 (頻度不明)

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や、筋強剛を伴う嚥下困難から嚥下性肺炎が発現することがある。

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。[8.3、9.1.5 参照]

11.1.2 心室細動、心室頻拍(いずれも頻度不明)

心室細動、心室頻拍(Torsades de pointesを含む)、QT延 長があらわれることがある。[9.1.2、10.2 参照]

11.1.3 麻痺性イレウス (頻度不明)

腸管麻痺(食欲不振、悪心・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)をきたし、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、投与を中止すること。なお、この悪心・嘔吐は、本剤の制吐作用により不顕性化することもあるので注意すること。[8.2 参照]

11.1.4 遅発性ジスキネジア (頻度不明)

長期投与により、遅発性ジスキネジア(口周部の不随意運動。四肢の不随意運動等を伴うことがある。)があらわれ、投与中止後も持続することがある。抗パーキンソン剤を投与しても、症状が軽減しない場合があるので、このような症状があらわれた場合には、本剤の投与継続の必要性を、他の抗精神病薬への変更も考慮して慎重に判断すること。

11.1.5 抗利尿ホルモン不適合分泌症候群 (SIADH) (頻度不明)

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ので、このような場合には投与を中止し、水分摂取の制限など適切な処置を行うこと¹⁾。

11.1.6 無顆粒球症、白血球減少、血小板減少(いずれも頻度不明) 11.1.7 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 竟すること。

11.1.8 肺塞栓症、深部静脈血栓症 (いずれも頻度不明)

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。[9.1.7 参照]

11.1.9 肝機能障害、黄疸(いずれも頻度不明)

AST、ALT、 γ -GTP、ALP、ビリルビン等の上昇を伴う肝機能障害、黄疸があらわれることがある。

11.2 その他の副作用

	5%以上注1)	5%未満 ^{注1)}	頻度不明
循環器		血圧降下、起立性	心電図異常(QT
		低血圧	間隔の延長、T波
			の変化等)、頻脈
肝臓		肝機能異常	
錐体外路	パーキンソン症	ジスキネジア(口	
症状注2)	候 群 (振戦	周部、四肢等の不	
	(11.9%)、筋強	随意運動等)、ジ	
	剛、流涎、寡動、	ストニア(痙攣性	
	歩行障害、仮面	斜頸、顔面・喉	
	様顔貌、嚥下障	頭・頸部の攣縮、	
	害等)、アカシジ	後弓反張、眼球上	
	ア (静坐不能)	転発作等)	
眼		眼の調節障害	長期又は大量投与
			による角膜・水晶
			体の混濁、角膜等
			の色素沈着
過敏症			発疹、じん麻疹、
			そう痒感、光線過
			敏症
血液			貧血、白血球減少
消化器		食欲不振、悪心・	
		嘔吐、便秘、下	
		痢、口渇	

	5%以上注1)	5%未満 ^{注1)}	頻度不明
内分泌		月経異常、体重増	女性型乳房、乳汁
		加	分泌、高プロラク
			チン血症、インポ
			テンス、持続勃起
呼吸器		呼吸困難	喉頭攣縮
精神神経	不眠 (16.1%)、	眠気、眩暈、頭	過鎮静、抑うつ、
系	焦燥感、神経過	痛・頭重、不安、	知覚変容発作
	敏	幻覚、興奮、痙	
		攣、性欲異常	
その他		脱力感・倦怠感・	浮腫、排尿困難、
		疲労感、発熱、発	体温調節障害
		汗、潮紅、鼻閉	

- 注1) 発現頻度は国内文献の集計結果に基づく。
- 注2) 異常が認められた場合には、必要に応じて抗パーキンソン剤 投与など適切な処置を行うこと。

13. 過量投与

13.1 症状

主な症状は、低血圧、過度の鎮静、重症の錐体外路症状(筋強剛、振戦、ジストニア症状)等である。また、呼吸抑制及び低血圧を伴う昏睡状態や心電図異常(Torsades de pointesを含む)があらわれることがある。小児では血圧上昇があらわれたとの報告もある。

13.2 処置

低血圧や循環虚脱があらわれた場合には、輸液、血漿製剤、 アルブミン製剤、ノルアドレナリン等の昇圧剤(アドレナリンは禁忌)等の投与により血圧の確保等の処置を行う。また、 重症の錐体外路症状に対しては、抗パーキンソン剤を投与する。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

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。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

15.1.1 本剤による治療中、原因不明の突然死が報告されている。

*15.1.2 外国で実施された高齢認知症患者を対象とした17の臨床試験において、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。

15.2 非臨床試験に基づく情報

雌マウスに長期間経口投与した試験において、臨床最大通常 用量の10倍(1.25mg/kg/日)以上で乳腺腫瘍の発生頻度が、 また、40倍(5mg/kg/日)以上で下垂体腫瘍の発生頻度が、 対照群に比し高いとの報告がある。

16. 薬物動態

16.4 代謝

16.4.1 代謝酵素

ハロペリドールの主要代謝酵素としてCYP2D6(還元型ハロペリドールの2-水酸化及びハロペリドールへの逆酸化)、CYP3A4(ハロペリドールの酸化的脱アルキル化等)が挙げられる。[10. 参照]

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

中枢神経系におけるドバミン作動性、ノルアドレナリン作動 性神経等に対する抑制作用によると考えられている。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:ハロペリドール (Haloperidol)

化学名: 4-[4-(4-Chlorophenyl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]-1-(4-

fluorophenyl)butan-1-one

分子式: C21H23ClFNO2

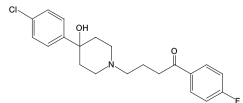
分子量: 375.86

性 状:白色~微黄色の結晶又は粉末である。酢酸 (100) に

溶けやすく、メタノールにやや溶けにくく、2-プロパノール又はエタノール (99.5) に溶けにくく、水にほ

とんど溶けない。

構造式:



融 点:150~154℃

20. 取扱い上の注意

PTP包装は外箱開封後、バラ包装は容器開封後、遮光保存すること。

22. 包装

〈ハロペリドール錠0.75mg「ヨシトミ」〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10]

〈ハロペリドール錠1.5mg「ヨシトミ」〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10]

〈ハロペリドール錠2mg「ヨシトミ」〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10]

〈ハロペリドール錠3mg「ヨシトミ」〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10]

23. 主要文献

1) Matuk F. & Kalyanaraman K. : Arch. Neurol. 1977 ; 34 (6) : 374-375

24. 文献請求先及び問い合わせ先

田辺三菱製薬株式会社 くすり相談センター 〒541-8505 大阪市中央区道修町3-2-10 電話 0120-753-280

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

