*2023年9月改訂(第2版)

貯法:室温保存 有効期間:3年

日本標準商品分類番号 871179

	承認番号	販売開始
錠25mg	22400AMX01204	2012年12月
錠100mg	22400AMX01205	2012年12月
錠200mg	22400AMX01206	2012年12月

抗精神病剤

劇薬、処方箋医薬品注)

日本薬局方 クエチアピンフマル酸塩錠

クエチアピン錠25mg「DSEP」 クエチアピン錠100mg「DSEP」 クエチアピン錠200mg「DSEP」

QUETIAPINE TABLETS DSEP

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

1. 警告

- 1.1 著しい血糖値の上昇から、糖尿病性ケトアシドーシ ス、糖尿病性昏睡等の重大な副作用が発現し、死亡 に至る場合があるので、本剤投与中は、血糖値の測 定等の観察を十分に行うこと。[1.2、2.5、8.1、 8.3、9.1.5、11.1.1 参照]
- 1.2 投与にあたっては、あらかじめ上記副作用が発現す る場合があることを、患者及びその家族に十分に説 明し、□渇、多飲、多尿、頻尿等の異常に注意し、 このような症状があらわれた場合には、直ちに投与 を中断し、医師の診察を受けるよう、指導すること。 [1.1、8.1、8.3、9.1.5、11.1.1 参照]

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[昏睡状態を悪化させるおそれがあ 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 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、13.2 参照]
 - 2.4 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

7.4.4.t

2.5 糖尿病の患者、糖尿病の既往歴のある患者[1.1、 11.1.1 参照]

子中中女川

3. 組成·性状

3.1 組成

L	販売名	有効成分	添加剤
	クエチアピン錠 25mg「DSEP」	1錠中 クエチアピンフ マル酸塩(日局) 28.78mg (クエチアピン として25mg)	乳糖水和物、リン酸水素カルシウム水和物、結晶セルロース、デンプングリコール酸ナトリウム、ヒドロキシプロピルセルロース、デキストリン、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、マクロゴール6000、酸化チタン、三二酸化鉄、カルナウバロウ
	クエチアピン錠 100mg「DSEP」	1錠中 クエチアピンフ マル酸塩(日局) 115.13mg (クエチアピン として100mg)	乳糖水和物、リン酸水素カルシウム水和物、結晶セルロース、デンプングリコール酸ナトリウム、ヒドロキシプロピルセルロース、デキストリン、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、マクロゴール6000、酸化チタン、黄色三二酸化鉄、カルナウバロウ

販売名	有効成分	添加剤
		乳糖水和物、リン酸水素カルシ
	1錠中	ウム水和物、結晶セルロース、
	クエチアピンフ	デンプングリコール酸ナトリウ
クエチアピン錠	マル酸塩(日局)	ム、ヒドロキシプロピルセル
200mg[DSEP]	230.26mg	ロース、デキストリン、ステア
	(クエチアピン	リン酸マグネシウム、ヒプロメ
	として200mg)	ロース、マクロゴール6000、
		酸化チタン、カルナウバロウ

3.2 製剤の性状

0:2 40/13-212-70						
				外形		
販売名	剤形	色	直径	厚さ	重さ	
			(mm)	(mm)	(mg)	
クエチアピン錠 25mg「DSEP」		うすい 黄みの 赤色		(1577/23) 25 OSEP	万 五手アと 25 ※ □ 典エスプ	
			6.1	2.9	93	
クエチアピン錠 100mg「DSEP」	フィルム コーティ ング錠	うすい 黄色	1157ES 100 DSEP	1157ES		
	372		8.6	4.0	254	
クエチアピン錠 200mg「DSEP」		白色	200 0 SEP	りエチアとう 200		
			11.1	5.5	507	

4. 効能又は効果

統合失調症

6. 用法及び用量

通常、成人にはクエチアピンとして1回25mg、1日2又は3 回より投与を開始し、患者の状態に応じて徐々に増量する。 通常、1日投与量は150~600mgとし、2又は3回に分けて経 口投与する。なお、投与量は年齢・症状により適宜増減する。 ただし、1日量として750mgを超えないこと。

7. 用法及び用量に関連する注意

- 7.1 肝機能障害患者には、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。[9.3、16.6.1
- 7.2 高齢者には、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。[9.8、16.6.2 参照]

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤の投与により、著しい血糖値の上昇から、糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡等の致命的な経過をたどることがあるので、本剤投与中は、血糖値の測定や口渇、多飲、多尿、頻尿等の観察を十分に行うこと。特に、高血糖、肥満等の糖尿病の危険因子を有する患者では、血糖値が上昇し、代謝状態を急激に悪化させるおそれがある。[1.1、1.2、8.3、9.1.5、11.1.1 参照]
- 8.2 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。[8.3、11.1.2 参照]
- 8.3 本剤の投与に際し、あらかじめ上記8.1及び8.2の副作用が発現する場合があることを、患者及びその家族に十分に説明し、高血糖症状(口渇、多飲、多尿、頻尿等)、低血糖症状(脱力感、倦怠感、冷汗、振戦、傾眠、意識障害等)に注意し、このような症状があらわれた場合には、直ちに投与を中断し、医師の診察を受けるよう、指導すること。[1.1、1.2、8.1、8.2、9.1.5、11.1.1、11.1.2 参照]
- 8.4 本剤の投与により体重増加を来すことがあるので、肥満 に注意し、肥満の徴候があらわれた場合は、食事療法、 運動療法等の適切な処置を行うこと。
- 8.5 本剤は、特に治療開始初期に起立性低血圧を起こすことがあるので、立ちくらみ、めまい等の低血圧症状があらわれた場合には減量等、適切な処置を行うこと。[9.1.1、9.8 参照]
- 8.6 本剤は主として中枢神経系に作用するため、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等危険を伴う機械の操作に従事させないように注意すること。
- 8.7 前治療薬からの切り替えの際、精神症状が悪化する可能性があるので観察を十分行いながら前治療薬の用量を減らしつつ、本薬を徐々に増量することが望ましい。また、症状の悪化が認められた場合には、他の治療法に切り替えるなど適切な処置を行うこと。
- 8.8 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。
- 8.9 無顆粒球症、白血球減少があらわれることがあるので、血液検査を行うなど、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。 [11.1.6 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、脳血管障害、低血圧又はそれらの疑い のある患者

投与初期に一過性の血圧降下があらわれることがある。 [8.5、9.8 参照]

9.1.2 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おそれがある。

9.1.3 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

QT間隔が延長する可能性がある。[10.2 参照]

- 9.1.4 自殺企図の既往及び自殺念慮を有する患者 症状を悪化させるおそれがある。
- 9.1.5 糖尿病の家族歴、高血糖あるいは肥満等の糖尿病の危 険因子を有する患者

[1.1、1.2、8.1、8.3、11.1.1 参照]

9.1.6 不動状態、長期臥床、肥満、脱水状態等の危険因子を 有する患者

肺塞栓症、静脈血栓症等の血栓塞栓症が報告されている。[11.1.10 参照]

9.3 肝機能障害患者

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。[7.1、16.6.1 参照

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。動物実験(ラット及びウサギ)で胎児への移行が 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。

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。ヒトで母乳中へ移行する ことが報告されている。

9.7 小児等

小児等を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床 試験は実施していない。

9.8 高齢者

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。[7.2、8.5、9.1.1、16.6.2参照]

10. 相互作用

本剤の代謝に関与する主なP450酵素はCYP3A4である。 [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を	アドレナリンはア
	(アナフィラキ	逆転させ、重篤な血圧	ドレナリン作動性
	シーの救急治療、	降下を起こすことがあ	α、β-受容体の刺
	又は歯科領域に	る。	激剤であり、本剤
	おける浸潤麻酔		の α -受容体遮断作
	もしくは伝達麻		用により、β-受容
	酔に使用する場		体の刺激作用が優
	合を除く)		位となり、血圧降
	(ボスミン)		下作用が増強され
	[2.3、13.2 参照]		る。

10.2 併用注意(併用に注意すること)

0.2 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					
中枢神経抑制剤	中枢神経抑制作用が増	薬力学的相互作用					
アルコール	強することがあるので、	を起こすことがあ					
	個々の患者の症状及び	る。					
	忍容性に注意し、慎重						
	に投与すること。						
CYP3A4誘導作	本剤の作用が減弱する	本剤の主要代謝酵					
用を有する薬剤注)	ことがある。	素であるCYP3A4					
フェニトイン		の誘導により、本					
カルバマゼピン		剤のクリアランス					
バルビツール酸		が増加することが					
誘導体		ある。					
リファンピシン							
等							
[16.7.1 参照]							
強いCYP3A4阻	本剤の作用を増強する	本剤の主要代謝酵					
害作用を有する	おそれがあるので、	素であるCYP3A4					
薬剤	個々の患者の症状及び	を強く阻害するた					
イトラコナゾー	忍容性に注意し、本剤	め、血漿中濃度が					
ル	を減量するなどして慎	上昇する可能性が					
等	重に投与すること。	ある。					
[16.7.2 参照]	併用により本剤の血漿						
	中濃度が高値となり、						
	QT間隔が延長するお						
	それがある。						
CYP3A4阻害作	本剤の作用を増強する	本剤の主要代謝酵					
用を有する薬剤	おそれがあるので、	素であるCYP3A4					
エリスロマイシ	個々の患者の症状及び	を阻害するため、					
ン	忍容性に注意し、慎重	血漿中濃度が上昇					
等	に投与すること。	する可能性がある。					

	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
	QT延長を起こす	QT延長があらわれる	併用によりQT延長
	ことが知られて	おそれがある。	作用が相加的に増
	いる薬剤		加するおそれがあ
	[9.1.3 参照]		る。
*	アドレナリン含	重篤な血圧降下を起こ	アドレナリンはア
	有歯科麻酔剤	すことがある。	ドレナリン作動性
	リドカイン・ア		α、β-受容体の刺
	ドレナリン		激剤であり、本剤
			のα-受容体遮断作
			用により、β-受容
			体の刺激作用が優
			位となり、血圧降
			下作用が増強され
			るおそれがある。

注)これらの薬剤を投与中止する場合には、本剤の減量を要することがある。

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 高血糖、糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡(いずれも頻度不明)

死亡に至るなどの致命的な経過をたどることがあるので、血糖値の測定や、口渇、多飲、多尿、頻尿等の観察を十分に行い、異常が認められた場合には、投与を中止し、インスリン製剤の投与を行うなど、適切な処置を行うこと。[1.1、1.2、2.5、8.1、8.3、9.1.5 参照]

11.1.2 低血糖(頻度不明)

脱力感、倦怠感、冷汗、振戦、傾眠、意識障害等の低血糖症状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。[8.2、8.3 参照]

11.1.3 悪性症候群(Syndrome malin)(0.2%)

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。

11.1.4 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。横紋筋融解症による急性腎障害の発症 に注意すること。

11.1.5 痙攣(頻度不明)

11.1.6 無顆粒球症、白血球減少(いずれも頻度不明) [8.9 参照]

11.1.7 肝機能障害、黄疸(いずれも頻度不明)

AST、ALT、 γ -GTP、Al-Pの上昇等を伴う肝機能障害、黄疸があらわれることがある。

11.1.8 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)を来 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、投与を中止するなど適切 な処置を行うこと。

11.1.9 遅発性ジスキネジア(0.9%)

口周部等の不随意運動があらわれ、投与中止後も持続 することがある。

11.1.10 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、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。[9.1.6 参照]

11.1.11 中毒性表皮壊死融解症 (Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson症候群)、多形紅斑(いずれも頻度不明)

11.2 その他の副作用

11.2 (10/ + Mt	₩¥ ₩; ▼ IIII
		1~5%未満		頻度不明
精神神			幻覚の顕在化、	統合失調性反
経系	(19.3%)		健忘、攻擊的反	応、協調不能、
	易刺激性、		応、昏迷、神経	レストレスレッ
	傾眠		症、妄想の顕在	グス症候群、軽
	(14.2%)		化、リビドー亢	
	不安、頭		進、感情不安	害、過眠症、自
	痛、めま		定、激越、錯	殺念慮、自傷行
	f,			動、焦躁感、鎮
				静、意識レベル
				の低下、せん
			応、多幸症、舞	妄、敵意
			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	
錐体外	アカシジ	筋強剛、		構語障害、錐体
路症状	ア、振	流涎過多、	球回転発作	外路障害、パー
<u>~</u> 1 ∕11.//	戦、構音		- GTEATUTE	キンソン症候群
	障害	歩行障害、		
		少11 厚舌、 ジスキネ		
		ジア、嚥		
		下障害		
血液			顆粒球減少	白血球数増加、
				好酸球増加症、
				貧血、血小板減
				少
循環器	頻脈	起立性低	低血圧、高血	血管拡張、動
系		血圧、心		悸、心電図QT
///		悸亢進、	脈、失神	延長
		心電図異	MIN JOIT	
1		(京)		
日工 肚袋	ACT L	常和日本	びロログン 毎字	T操业技术 国告
肝臓	AST上	Al-P上昇、	ビリルビン血症	肝機能検査異常
 肝臓 	昇、ALT	Al-P上昇、 γ-GTP上	ビリルビン血症	肝機能検査異常
肝臓	昇、ALT 上昇、	Al-P上昇、	ビリルビン血症	肝機能検査異常
肝臓	昇、ALT 上昇、 LDH上	Al-P上昇、 γ-GTP上	ビリルビン血症	肝機能検査異常
	昇、ALT 上昇、	Al-P上昇、 γ-GTP上		
呼吸器	昇、ALT 上昇、 LDH上	Al-P上昇、 γ-GTP上	ビリルビン血症 去痰困難、鼻炎	
呼吸器系	昇、ALT 上昇、 LDH上 昇	Al-P上昇、 γ-GTP上 昇	去痰困難、鼻炎	咳増加、鼻閉
呼吸器系	昇、ALT 上昇、 LDH上	Al-P上昇、 γ-GTP上 昇	去痰困難、鼻炎食欲亢進、嘔	
呼吸器系	昇、ALT 上昇、 LDH上 昇	Al-P上昇、 γ-GTP上 昇	去痰困難、鼻炎	咳増加、鼻閉
呼吸器系	昇、ALT 上昇、 LDH上 昇 便秘、食	Al-P上昇、 γ-GTP上 昇	去痰困難、鼻炎食欲亢進、嘔	咳増加、鼻閉 鼓腸放屁、消化
呼吸器系	昇、ALT 上昇、 LDH上 昇 便秘、食	Al-P上昇、 γ-GTP上 昇	去痰困難、鼻炎 食欲亢進、嘔 吐、腹痛、下	咳増加、鼻閉 鼓腸放屁、消化 管障害、吐血、 直腸障害、過
呼吸器系	昇、ALT 上昇、 LDH上 昇 便秘、食	Al-P上昇、 γ-GTP上 昇	去痰困難、鼻炎 食欲亢進、嘔 吐、腹痛、下	咳増加、鼻閉 鼓腸放屁、消化 管障害、吐血、 直腸障害、過 食、腹部膨満、
呼吸器系	昇、ALT 上昇、 LDH上 昇 便秘、食	Al-P上昇、 γ-GTP上 昇	去痰困難、鼻炎 食欲亢進、嘔 吐、腹痛、下	咳増加、鼻閉 鼓腸放屁、消化 管障害、吐血、 直腸障害、過 食、腹部膨満、 胃食道逆流性疾
呼吸器系	昇、ALT 上昇、 LDH上 昇 便秘、食	Al-P上昇、 γ-GTP上 昇	去痰困難、鼻炎 食欲亢進、嘔 吐、腹痛、下	咳増加、鼻閉 鼓腸放屁、消化 管障害、吐血、 直腸障害、過 食、腹部膨満、 胃食道逆流性疾 患、膵炎、胃
呼吸器消化器系	昇、ALT 上昇、 LDH上 昇 便秘、食	Al-P上昇、 γ-GTP上 昇	去痰困難、鼻炎 食欲亢進、嘔 吐、腹痛、下 痢、消化不良	咳増加、鼻閉 鼓腸放屁、消化 管障害、吐血、 直腸障害、過 食、腹部膨満、 胃食道逆流性疾 患、膵炎、胃 炎、胃不快感
呼吸器 消化器系	昇、ALT 上昇、 LDH上 昇 便秘、食 欲減退	Al-P上昇、 γ-GTP上 昇 悪心	去痰困難、鼻炎 食欲亢進、嘔 吐、腹痛、下 痢、消化不良 瞳孔反射障害	咳増加、鼻閉 鼓腸放屁、消化 管障陽下、 直腸腹道逆流、 胃食道逆炎、 胃 患、 下、 下、 下、 下、 下、 下、 下、 下、 下、 下、 下、 下、 下、
呼系 化器 器 器 。	昇、ALT 上昇、 LDH上 昇 便秘、食 欲減退	Al-P上昇、 γ-GTP上 昇 悪心	去痰困難、鼻炎 食欲亢進、嘔 吐、腹痛、下 痢、消化不良 瞳孔反射障害 月経異常、甲状	咳増加、鼻閉 鼓腸放屁、消化 管障陽障部膨満、 胃食、資質 養養、 胃食、 胃炎、 胃炎、 胃炎、 胃炎、 胃炎、 胃炎、 胃炎、 胃炎、 胃炎、 胃炎
呼吸器消化器系	昇、ALT 上昇 LDH上 昇 便秘減退 ロコン血	Al-P上昇、 γ-GTP上 昇 悪心	去痰困難、鼻炎 食欲亢進、嘔 吐、腹痛、下 痢、消化不良 瞳孔反射障害 月経異常、高脂血	咳増加、鼻閉 鼓腸放屁、消化 管腸腹腫 障陽腹道 で連動 大連 大連 大連 大連 大連 大連 大き 大き 大き 大き 大き 大き 大き 大き 大き 大き
呼系 化器 器 器 。	昇、ALT上DH上昇便欲プチスTameTameアールアートアー <td>Al-P上昇、 γ-GTP上 昇 悪心</td> <td>去痰困難、鼻炎 食欲亢進、嘔 吐、消化不良 ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・</td> <td>咳増加、鼻閉 鼓腸酸原 臓寒管腸腹道 臓寒腫炎炎不結 弱視少り中毒 が低、 が水の がでする。 がでる。 がです。 がでする。 がでする。 はででででする。 がでする。 はででする。 がでする。 はでする。 はでする</td>	Al-P上昇、 γ-GTP上 昇 悪心	去痰困難、鼻炎 食欲亢進、嘔 吐、消化不良 ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	咳増加、鼻閉 鼓腸酸原 臓寒管腸腹道 臓寒腫炎炎不結 弱視少り中毒 が低、 が水の がでする。 がでる。 がです。 がでする。 がでする。 はででででする。 がでする。 はででする。 がでする。 はでする。 はでする
呼系 化器 器 器 。	昇、ALT 上昇 LDH上 昇 便秘減退 ロコン血	Al-P上昇、 γ-GTP上 昇 悪心	去痰困難、鼻炎 食欲亢進、嘔 吐、腹痛、下 痢、消化不良 瞳孔反射障害 月経異常、高脂血	咳増加、鼻閉 鼓腸降原 臓に、 臓に、 臓に、 臓に、 臓に、 臓に、 臓に、 臓に、
呼系 化器 器 器	昇、ALT上DH上昇便欲プチスT4歳	Al-P上昇、 γ-GTP上 昇 悪心	去痰困難、鼻炎 食欲亢進、嘔 吐、消化不良 ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	咳増加、鼻閉 鼓腸酸尿、消化 管腸、食、、 大型、 大型、 大型、 大型、 大型、 大型、 大型、 大
呼系 化器 器 器	昇、ALT上DH上昇便欲プチスT4歳	Al-P上昇、 γ-GTP上 昇 悪心	去痰困難、鼻炎 食欲亢進、嘔 吐、消化不良 ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	咳増加、鼻閉 鼓腸降腫、消化 管腸、食、、視減 大水、下SH上上で 大型、 大型、 大型、 大型、 大型、 大型、 大型、 大型、
呼系 化器 器 器	昇、ALT上DH上昇便欲プチスT4歳	Al-P上昇、 γ-GTP上 昇 悪心	去痰困難、鼻炎 食欲亢進、嘔 吐、消化不良 ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	咳増加、鼻閉 一般素質 一般素質 一般素質 一般素質 一般素質 一般素質 一般素質 一般素質
呼系 化器 器 器	昇、ALT上DH上昇便欲プチスT4歳	Al-P上昇、 γ-GTP上 昇 悪心	去痰困難、鼻炎 食欲亢進、嘔 吐、消化不良 ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	咳増加、鼻閉 鼓腸降腫、消化 管腸、食、、視減 大水、下SH上上で 大型、 大型、 大型、 大型、 大型、 大型、 大型、 大型、
呼系 化器 器 器	昇、ALT上DH上昇便欲プチスT4歳	Al-P上昇、 γ-GTP上 昇 悪心	去痰困難、鼻炎 食欲亢進、嘔 吐、消化不良 ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	咳増加、鼻閉 一般素質 一般素質 一般素質 一般素質 一般素質 一般素質 一般素質 一般素質
呼系 化器 器 器	昇、ALT上DH上昇便欲プチスT4歳	Al-P上昇、 γ-GTP上 昇 悪心	去痰困難、鼻炎 食欲亢進、嘔 吐、消化不良 ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	咳増加、鼻閉 加、鼻閉 が展、性、脂質 が、水質 が、水質 が、水質 が、水質 が、水質 が、水で、 が、水で、 が、水で、 が、 が、 が、 が、 が、 が、 が、 が、 が、 が、 が、 が、 が、
呼系 化器 器 器 。	昇、ALT上DH上昇便欲プチスT4歳	Al-P上昇、 γ-GTP上 昇 悪心	去痰困難、鼻炎 食欲亢進、派 順で 東京 で 東京 で は で で で で で で で で で り に り に り に り に り に り	咳増加、鼻閉 加、尿、性、脂素 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、
呼系 / / / / / / / / / / / / / / / / / / /	昇、ALT上DH上昇便欲プチスT4歳	Al-P上昇、 γ-GTP上 昇 悪心	去痰困難、鼻炎 食欲亢進、嘔 吐、消化不良 ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	咳
呼系 消系 眼代内 場 動症	昇、ALT上DH上昇便欲プチスT4歳	Al-P上昇、 γ-GTP上 昇 悪心	去痰困難、鼻炎 食欲亢進、嘔 下痢、消化不良 ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	咳 遊管陽、食胃患炎弱が大変の 脂障腸、食、、視減ナ、症、下血症、肝臓炎不結、リ中子の で、原は、、で、は、、のので、で、で、で、で、で、で、で、で、で、で、で、で、で、で、
呼系消系 眼代内 過 泌尿	昇、ALT上DH上昇便欲プチスT4歳	Al-P上昇、 γ-GTP上 昇 悪心	去痰困難、鼻炎 食欲 亢進、 漏、不 度 で で で で で で で で で で で で で で で で で で で	咳 鼓管直食胃患炎弱・ 加 放害障腹道膵胃、火丸・ 、 視減ナ、症、ト血症、計管、
呼系 消系 眼代内 歯 臓症	昇、ALT上DH上昇便欲プチスT4歳	Al-P上昇、 γ-GTP上 昇 悪心	去痰困難、鼻炎 食欲、腹・ で、 で、 で、 で、 で、 で、 で、 で、 で、 で、	咳 鼓管直食胃患炎弱・ 加 放害障腹道膵胃、火丸・ 、 視減ナ、症、ト血症、汁管、 続常 がっよい、現域・ でいた、 でいた、 でいた、 でいた。 で、 でいた。 でいた。 でいた。 でいた。 でいた。 でい。 でいた。 でいた。 でいた。 でいた。 でいた。 で、 で、 で、 で、 で、 で、 で、
呼系消系 眼代内 過 泌尿	昇、ALT上DH上昇便欲プチスT4歳	Al-P上昇、 γ-GTP上 昇 悪心	去痰 大変 大変 大腹 大腹 大腹 大腹 大原 大の 大の 大の 大の 大の 大の 大の 大の 大の 大の	咳 鼓管直食胃患炎弱元≤低症飲少高ド血性乳血痒持異ン
呼系消系 眼代内 過 泌尿	昇、ALT上DH上昇便欲プチスT4歳	Al-P上昇、 γ-GTP上 昇 悪心	去痰困難、鼻炎 食欲、腹・ で、 で、 で、 で、 で、 で、 で、 で、 で、 で、	咳 鼓管直食胃患炎弱T3低症飲少高ド血性乳血痒持異ン胱
呼系消系	昇、ALT上DH上昇便欲プチスT4歳	Al-P上昇、 γ-GTP上 昇 悪心	去痰 大変 大変 大腹 大腹 大腹 大腹 大原 大の 大の 大の 大の 大の 大の 大の 大の 大の 大の	咳 鼓管直食胃患炎弱元≤低症飲少高ド血性乳血痒持異ン

	5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
その他	倦怠感、	口内乾燥、	多汗、発熱、体	顔面浮腫、頸部
	無力症、	体重増加	重減少、胸痛、	硬直、腫瘤、過
	CK上昇		筋肉痛、舌麻	量投与、骨盤
			痺、しびれ感、	痛、歯牙障害、
			背部痛、浮腫、	関節症、滑液包
			ほてり、歯痛	炎、筋無力症、
				痙縮、悪化反
				応、偶発外傷、
				耳の障害、味覚
				倒錯、ざ瘡、脱
				毛症、薬剤離脱
				症候群(不眠、
				悪心、頭痛、下
				痢、嘔吐)、口
				渇、回転性めま
				い、悪寒、靭帯
				捻挫、意欲低
				下、末梢性浮
				腫、関節痛

13. 過量投与

13.1 症状

主な症状は傾眠、鎮静、頻脈、低血圧等である。まれに 昏睡、死亡に至る症例が報告されている。

13.2 処置

低血圧の処置を行う場合、アドレナリン、ドパミンは、本剤の α -受容体遮断作用により低血圧を悪化させる可能性があるので投与しないこと。[2.3、10.1 参照]

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 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、申請時 に用い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。
- **15.1.3 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、本剤を含む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

- 15.2.1 イヌで長期大量(100mg/kg/日を6及び12カ月間)経口 投与により、コレステロール合成阻害によると考えられる三角状後白内障が認められた。しかし、カニクイザル(最大225mg/kg/日を56週間)及びげっ歯類に投与しても白内障は認められなかった。また、臨床試験においても、本剤と関連した角膜混濁は認められなかった。
- 15.2.2 ラットに24カ月間経口投与したがん原性試験において、20mg/kg/日以上の雌の投与群で乳腺腫瘍の発現頻度の上昇が報告されている。これらの腫瘍の所見は、げっ歯類においてプロラクチンと関連した所見として報告されているが¹⁾、ヒトではプロラクチン濃度の上昇と腫瘍形成の関連性は明確にされていない。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 反復投与

(1) 統合失調症患者にクエチアピンを1回用量25~100mgの範囲で漸増して1日2回反復経口投与した。100mgの用量で7回反復投与した後の薬物動態パラメータは下表のとおりである。

非高齢者では、投与約2.6時間後に最高血漿中濃度(平均397ng/mL)に達した。血漿中からのクエチアピンの消失は速やかであり、半減期は3.5時間であった²⁾。[16.6.2 参照]

統合失調症患者にクエチアピン100mgを1日2回反復投与時の薬物動態パラメータ

群	n	Cmax (ng/mL)		AUC_{0-12hr} ($\mu g \cdot hr/mL$)	t _{1/2} (hr)	CL/F (L/hr)
非高齢者	12	397±57	2.6 ± 0.7	1.69 ± 0.19	3.5 ± 0.2	67.1 ± 7.1
高齢者	11	483±96	2.9 ± 0.3	2.59 ± 0.54	3.6 ± 0.3	50.9 ± 6.7

(mean ± SE)

(2) 外国人統合失調症患者にクエチアピンを1回用量25~250mgの範囲で漸増して1日3回反復経口投与した。1回用量を75mg、150mg及び250mgとしたときの定常状態における薬物動態パラメータは下表のとおりである。血漿中クエチアピン濃度は用量に比例して増加し、男女差は認められなかった3)。

外国人統合失調症患者にクエチアピンを1日3回反復投与したとき の定常状態における薬物動態パラメータ

用量	性	Cmax	Tmax	AUC _{0-8hr}	t _{1/2}	CL/F
川里	土	(ng/mL)	(hr)a)	(μg·hr/mL)	(hr)	(L/hr)
75mg tid	男	277±54	1.0(0.5-3.0)	1.07±0.19	2.7±0.1b)	89±12
7 Jilig tiu	女	294±41	1.0(0.5-3.0)	1.20 ± 0.17	$3.4 \pm 0.3^{b)}$	86±16
150mg tid	男	625±121	1.0(0.5-4.0)	2.30 ± 0.33	$3.0 \pm 0.3^{b)}$	78±10
130IIIg tiu	女	572±63	1.5(0.5-4.0)	2.41 ± 0.34	4.4 ± 0.8^{b}	73±8
250mg tid	男	778±108	1.5(0.5-4.0)	3.38 ± 0.46	$5.8 \pm 0.3^{c)}$	87±10
230ing tiu	女	879±72	1.5(1.0-3.0)	4.08 ± 0.53	$6.6 \pm 0.8^{\circ}$	72±9

 $(mean \pm SE, n=11 \sim 13)$

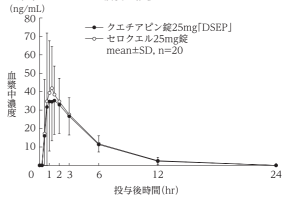
a) 中央値(範囲)、b) 投与後3~8時間の半減期、c) 終末相の半減期

16.1.2 生物学的同等性試験

クエチアピン錠25mg「DSEP」とセロクエル25mg錠及びクエチアピン錠100mg「DSEP」とセロクエル100mg錠を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(クエチアピンとしてそれぞれ25mg、100mg)健康成人男子に絶食後単回経口投与して血漿中クエチアピン濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について統計解析を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された 4)。

〈クエチアピン錠25mg「DSEP」〉

血漿中クエチアピン濃度の推移



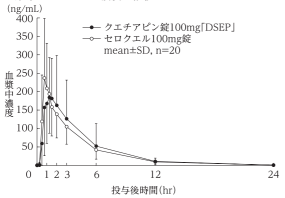
薬物動態パラメータ

	AUC _{0-24hr}	Cmax	Tmax	t _{1/2}
	(ng·hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)
クエチアピン錠 25mg「DSEP」	193±79	54.1 ± 35.6	1.46±0.83	2.68±0.42*
セロクエル 25mg錠	205±78	54.1 ± 24.8	1.18±0.61	2.69±0.45

(mean ± SD, n=20 * : n=19)

〈クエチアピン錠100mg「DSEP」〉

血漿中クエチアピン濃度の推移



薬物動態パラメータ

	AUC _{0-24hr}	Cmax	Tmax	t _{1/2}
	(ng·hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)
クエチアピン錠 100mg「DSEP」	921±714	273±138	1.33±0.71	2.72±0.66
セロクエル				
100mg錠	843±428	267 ± 133	0.89 ± 0.35	2.74 ± 0.65

 $(mean \pm SD, n=20)$

血漿中濃度並びにAUC、Cmax等のパラメータは、被験者の選択、血液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

16.2 吸収

クエチアピンの経口吸収性は良好であり、クエチアピンのCmax及びAUCに及ぼす食事の影響は認められなかった5)。

16.3 分布

ヒト血漿中におけるクエチアピンの蛋白結合率は83.0%であった $^{6)}$ (in vitro)。

16.4 代謝

16.4.1 クエチアピンは複数の経路で広範囲に代謝され、クエチアピンの代謝に関与する主なP450酵素はCYP3A4であった⁷⁾ (*in vitro*)。[10. 参照]

16.4.2 ヒト血漿中の主要代謝物は有意な薬理活性を示さなかった8)。 16.4.3 In vitro試験において、未変化体及び代謝物はCYP1A2、CYP2C9、CYP2C19、CYP2D6及びCYP3A4活性に対して弱い阻害作用を示したが、ヒトでの血漿中濃度の約10倍以上の濃度でみられる作用であり、薬物相互作用の惹起を

16.5 排泄

16.5.1 健康成人男子にクエチアピン20mgを単回経口投与したところ、尿中への未変化体の排泄率は投与量の1%未満であった5)。

示唆するものではないと考えられた9)。

16.5.2 外国人統合失調症患者に 14 C標識クエチアピンを経口投与したところ、尿及び糞中への放射能排泄率はそれぞれ投与量の $^{72.8\%}$ 及び $^{20.2\%}$ であった $^{10)}$ 。また、尿糞中放射能に占める未変化体の割合は 12 未満であった $^{11)}$ 。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 肝機能障害患者

肝機能障害患者(アルコール性肝硬変)にクエチアピン 25mgを単回経口投与したところ、クエチアピンのCmax 及びAUCinfは健康成人よりも高く(約1.5倍)、 $t_{1/2}$ は健康成人よりも長かった(約1.8倍) 12 (外国人データ)。[7.1、9.3 参照]

外国人肝機能障害患者にクエチアピン25mgを単回投与したときの 薬物動態パラメータ

肝	被験者	Cmax	Tmax	AUCinf	t _{1/2}	CL/F
		(ng/mL)	(hr)a)	$(\mu g \cdot hr/mL)$	(hr)	(L/hr)
	肝機能障害患者	78.5±	1.0	0.386±	5.5±	79.4±
		14.4	(0.5-1.5)	0.077	1.0	10.7
	健康成人	53.0±	1.25	0.248±	3.1 ±	105±
	健康成八	3.5	(0.6-3.0)	0.020	0.2	8

a)中央値(範囲)

 $(mean \pm SE, n=8)$

16.6.2 高齢者

高齢者における血漿中濃度は非高齢者よりも高く推移し、高齢者の AUC_{0-12hr} (平均 2.59μ g・hr/mL)は非高齢者(平均 1.69μ g・hr/mL)の約1.5倍であった $^{2)}$ 。[7.2、9.8、16.1.1 参照]

16.7 薬物相互作用

16.7.1 フェニトイン(CYP3A誘導剤)

外国人におけるフェニトイン併用投与例において、クエチアピンの経口クリアランスが約5倍に増加し、Cmax及びAUCはそれぞれ66%及び80%低下した¹³⁾。[10.2 参照]

16.7.2 ケトコナゾール (CYP3Aの強い阻害剤)

外国人に強いCYP3A4阻害剤であるケトコナゾール(経口剤:国内未発売)を併用投与したとき、クエチアピンのCmax及びAUCはそれぞれ単独投与の3.35倍及び6.22倍であった 13 。[10.2参照]

16.8 その他

クエチアピン錠200mg「DSEP」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(平成18年11月24日薬食審査発第1124004号)」に基づき、クエチアピン錠100mg「DSEP」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 14 。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 国内第Ⅲ相二重盲検比較試験(ハロペリドール)

統合失調症患者197例を対象としてクエチアピンの有効性及び安全性についてハロペリドールを対照に多施設二重盲検比較試験を行った。投与期間は8週とした。その結果、最終全般改善度を指標とした改善率はクエチアピン群38.1%(37/97例)、ハロペリドール群25.8%(24/93例)であり、同等性(非劣性)が検証された。副作用の発現率はクエチアピン群67.0%(67/100例)、ハロペリドール群82.5%(80/97例)であり、クエチアピン投与群で有意に低かった(p=0.014)。クエチアピン投与群における主な副作用は、不眠症21例(21.0%)、傾眠19例(19.0%)、倦怠感15例(15.0%)、神経過敏症14例(14.0%)、振戦12例(12.0%)、不安10例(10.0%)、無力症10例(10.0%)であった 15)。

17.1.2 国内第Ⅲ相二重盲検比較試験(モサプラミン)

統合失調症患者181例を対象としてクエチアピンの有効性及び安全性についてモサプラミンを対照に多施設二重盲検比較試験を行った。投与期間は8週とした。その結果、最終全般改善度を指標とした改善率はクエチアピン群37.2% (32/86例)、モサプラミン群28.8% (23/80例)であり、同等性(非劣性)が検証された。副作用の発現率はクエチアピン群61.1% (55/90例)、モサプラミン群81.1% (73/90例)であり、クエチアピン投与群で有意に低かった (p=0.004)。クエチアピン投与群における主な副作用は、神経過敏症22例(24.4%)、不眠症19例(21.1%)、不安17例(18.9%)、めまい11例(12.2%)、振戦10例(11.1%)、倦怠感10例(11.1%)、無力症10例(11.1%)、アカシジア9例(10.0%)であった 16 。

17.1.3 国内第Ⅲ相一般臨床試験

他の抗精神病薬において寛解を示さなかった(治療抵抗性)統合失調症患者32例を対象とし、有効性及び安全性を検討することを目的とした多施設オープン試験を実施した。投与期間は8週とした。その結果、最終全般改善度を指標とした改善率は40.9%(9/22例)であった。副作用の発現率は46.9%(15/32例)であった。主な副作用は、不眠症8例(25.0%)、神経過敏症7例(21.9%)、不安5例(15.6%)、振戦3例(9.4%)であった 17)。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

クエチアピンの薬理学的特徴はドパミン D_2 受容体に比してセロトニン5- HT_{2A} 受容体に対する親和性が高いこと、及び種々の受容体に対して親和性があることであり、これらが臨床における作用に寄与しているものと考えられている 18)。

18.2 受容体親和性

ラット脳組織を用いた試験で、ドパミン D_1 及び D_2 受容体、セロトニン5- HT_1 及び5- HT_2 受容体、ヒスタミン H_1 受容体、アドレナリン α_1 及び α_2 受容体に対して親和性を示したが、ムスカリン受容体及びベンゾジアゼピン受容体に対してはほとんど親和性を示さなかった。また、ドパミン D_2 受容体に比して、セロトニン5- HT_2 受容体に対する親和性は高かった 19 ($in\ vitro$)。

18.3 ドパミン及びセロトニン受容体拮抗作用

ドパミン作動薬のアポモルヒネにより誘発した行動(リスザルの瞬目反応、マウスのよじ登り運動及び遊泳障害)並びにセロトニン作動薬のキパジンで誘発した行動(ラット首振り運動)を、用量依存的に抑制した²⁰⁾。

18.4 錐体外路系に対する作用

18.4.1 ヒトでの作用

海外のプラセボ対照比較試験において、錐体外路障害の発現頻度には、プラセボ投与群との間に差を認めなかった²¹⁾。

18.4.2 動物での作用

サルにおけるジストニア惹起作用及びラットにおけるカタレプシー惹起作用は、ハロペリドールに比べて弱かった²²⁾。 ラットでの電気生理学的試験では辺縁系に対し選択的な作用を示し、錐体外路症状との関連が深いとされる黒質線条体系に対しては作用を示さなかった¹⁸⁾。

18.5 血漿中プロラクチンに対する作用

18.5.1 ヒトでの作用

海外のプラセボ対照比較試験において、プロラクチン濃度には、プラセボ投与群との間に差を認めなかった²¹⁾。

18.5.2 動物での作用

ラットにおいて、血漿中プロラクチン濃度推移はハロペリドールと異なり、持続的な上昇を示さなかった¹⁸⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:クエチアピンフマル酸塩(Quetiapine Fumarate)

化学名:2-[2-(4-Dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-ylpiperazin-

1-yl)ethoxy]ethanol hemifumarate

分子式: (C₂₁H₂₅N₃O₂S)₂・C₄H₄O₄

分子量:883.09

性 状:白色の粉末である。メタノールにやや溶けにくく、水

又はエタノール(99.5)に溶けにくい。

構造式:

22. 包装

〈クエチアピン錠25mg「DSEP」〉

(PTP) 100錠(10錠×10) 500錠(10錠×50)

〈クエチアピン錠100mg「DSEP」〉

(PTP) 100錠(10錠×10) 500錠(10錠×50)

〈クエチアピン錠200mg「DSEP」〉

(PTP) 100錠(10錠×10)

23. 主要文献

- 1) Vonderhaar BK.: Pharmacol Ther. 1998; 79(2): 169-178
- 2) 患者及び高齢者における血漿中濃度(セロクエル錠:2000年12 月12日承認、申請資料概要へ、3.2)
- 3) 外国人における血漿中濃度(セロクエル錠:2000年12月12日承認、申請資料概要へ、3.3.1.1)
- 4) 社内資料:生物学的同等性に関する資料
- 5) 単回投与試験(セロクエル錠:2000年12月12日承認、申請資料 概要へ.3.1.1)
- 6) 血漿蛋白結合(セロクエル錠:2000年12月12日承認、申請資料 概要へ.2.2.4)
- 7) クエチアピン代謝に関与するP450アイソフォーム(セロクエル錠:2000年12月12日承認、申請資料概要へ.3.5.1)
- 8) 主要代謝物の薬効薬理試験(セロクエル錠:2000年12月12日承認、申請資料概要ホ.1.3)
- 9) クエチアピン及び代謝物の*in vitro*代謝阻害能(セロクエル錠: 2000年12月12日承認、申請資料概要へ.3.5.2)
- 10) 代謝及び排泄(セロクエル錠:2000年12月12日承認、申請資料 概要へ.3.4)
- 11) 尿、胆汁及び糞中代謝物(セロクエル錠:2000年12月12日承認、 申請資料概要へ.2.3.3)
- 12) 肝障害の影響(セロクエル錠:2000年12月12日承認、申請資料 概要へ.3.3.4)
- 13) 他剤がクエチアピンに及ぼす影響(セロクエル錠:2000年12月 12日承認、申請資料概要へ、3.6.2)
- 14) 社内資料:溶出性に関する資料

- 15) 村崎光邦 ほか:臨床精神薬理 2001;4(1):127-155
- 16) 工藤義雄 ほか:臨床医薬 2000; 16(12): 1807-1842
- 17) 前田久雄 ほか:臨床精神薬理 1999;2(6):653-668
- 18) Goldstein JM.: Schizophrenia, Breaking Down Barriers (Wiley) 1996; 177-208
- 19) 生化学的薬理作用(セロクエル錠: 2000年12月12日承認、申請 資料概要ホ.1.2.2)
- 20) 行動薬理学的作用(セロクエル錠: 2000年12月12日承認、申請 資料概要ホ.1.1.1)
- 21) 安全性に関する外国成績(セロクエル錠:2000年12月12日承認、 申請資料概要ト.3.1)
- 22) 錐体外路系に対する作用(セロクエル錠:2000年12月12日承認、 申請資料概要ホ.1.1.2)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

第一三共エスファ株式会社 お客様相談室 〒103-0027 東京都中央区日本橋2-13-12 TEL: 0120-100-601

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



第一三共エスファ株式会社

Daiichi-Sankvo

東京都中央区日本橋本町3-5-1

26.2 販売提携



第一三共株式会社

Dajichi-Sankyo

東京都中央区日本橋本町3-5-1