

医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会の IF 記載要領 2013 に準拠して作成[一部 2018(2019年更新版に準拠)]

アルツハイマー型、レビー小体型認知症治療剤

日本薬局方 ドネペジル塩酸塩錠

ドネペジル塩酸塩錠 3mg 「オーハラ」

ドネペジル塩酸塩錠 5mg 「オーハラ」

ドネペジル塩酸塩錠 10mg 「オーハラ」

DONEPEZIL HYDROCHLORIDE TABLETS 3, 5, 10mg 「OHARA」

ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg 「オーハラ」

ドネペジル塩酸塩 OD 錠 5mg 「オーハラ」

ドネペジル塩酸塩 OD 錠 10mg 「オーハラ」

DONEPEZIL HYDROCHLORIDE OD TABLETS 3, 5, 10mg 「OHARA」

(ドネペジル塩酸塩口腔内崩壊錠)

剤形	錠：錠剤(フィルムコーティング錠) OD錠：口腔内崩壊錠(素錠)
製剤の規制区分	劇薬、処方箋医薬品 ^{注)} 注) 注意－医師等の処方箋により使用すること
規格・含量	3mg錠/OD錠：1錠中日局ドネペジル塩酸塩 3mg を含有する。 5mg錠/OD錠：1錠中日局ドネペジル塩酸塩 5mg を含有する。 10mg錠/OD錠：1錠中日局ドネペジル塩酸塩 10mg を含有する。
一般名	和名：ドネペジル塩酸塩[JAN] 洋名：Donepezil Hydrochloride [JAN] Donepezil [INN]
製造販売承認年月日 薬価基準収載 ・発売年月日	製造販売承認年月日：3, 5mg錠 2011年7月15日 3, 5mgOD錠 2012年2月15日 10mg錠/OD錠 2013年8月15日 製造販売一部変更承認年月日：2019年3月27日(効能・効果追加による) 薬価基準収載年月日：3, 5mg錠 2011年11月28日 3, 5mgOD錠 2012年6月22日 10mg錠/OD錠 2013年12月13日 発売年月日：3, 5mg錠 2011年11月28日 3, 5mgOD錠 2012年6月22日 10mg錠/OD錠 2013年12月13日
開発・製造販売(輸入)・ 提携・販売会社名	製造販売元：大原薬品工業株式会社
医薬情報担当者 の連絡先	
問い合わせ窓口	大原薬品工業株式会社 お客様相談室 フリーダイヤル 0120-419-363 URL https://www.ohara-ch.co.jp

本 IF は 2021 年 5 月改訂(錠)・2019 年 3 月改訂(OD 錠)の添付文書の記載に基づき作成した。
最新の添付文書情報は、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>にてご確認ください。

IF 利用の手引きの概要－日本病院薬剤師会－

1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として医療用医薬品添付文書（以下、添付文書と略す）がある。医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際には、添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合がある。

医療現場では、当該医薬品について製薬企業の医薬情報担当者等に情報の追加請求や質疑をして情報を補完して対処してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための情報リストとしてインタビューフォームが誕生した。

昭和 63 年に日本病院薬剤師会（以下、日病薬と略す）学術第 2 小委員会が「医薬品インタビューフォーム」（以下、IF と略す）の位置付け並びに IF 記載様式を策定した。その後、医療従事者向け並びに患者向け医薬品情報ニーズの変化を受けて、平成 10 年 9 月に日病薬学術第 3 小委員会において IF 記載要領の改訂が行われた。

更に 10 年が経過し、医薬品情報の創り手である製薬企業、使い手である医療現場の薬剤師、双方にとって薬事・医療環境は大きく変化したことを受けて、平成 20 年 9 月に日病薬医薬情報委員会において IF 記載要領 2008 が策定された。

IF 記載要領 2008 では、IF を紙媒体の冊子として提供する方式から、PDF 等の電磁的データとして提供すること（e-IF）が原則となった。この変更にあわせて、添付文書において「効能・効果の追加」、「警告・禁忌・重要な基本的注意の改訂」などの改訂があった場合に、改訂の根拠データを追加した最新版の e-IF が提供されることとなった。

最新版の e-IF は、（独）医薬品医療機器総合機構の医薬品情報提供ホームページ（<http://www.info.pmda.go.jp/>）から一括して入手可能となっている。日本病院薬剤師会では、e-IF を掲載する医薬品情報提供ホームページが公的サイトであることに配慮して、薬価基準収載にあわせて e-IF の情報を検討する組織を設置して、個々の IF が添付文書を補完する適正使用情報として適切に審査・検討することとした。

2008 年より年 4 回のインタビューフォーム検討会を開催した中で指摘してきた事項を再評価し、製薬企業にとっても、医師・薬剤師等にとっても、効率の良い情報源とすることを考えた。そこで今般、IF 記載要領の一部改訂を行い IF 記載要領 2013 として公表する運びとなった。

2. IF とは

IF は「添付文書等の情報を補完し、薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製薬企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

ただし、薬事法・製薬企業機密等に関わるもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師自らが評価・判断・提供すべき事項等は IF の記載事項とはならない。言い換えると、製薬企業から提供された IF は、薬剤師自らが評価・判断・臨床適応するとともに、必要な補完をするものという認識を持つことを前提としている。

[IF の様式]

- ①規格は A4 版、横書きとし、原則として 9 ポイント以上の字体（図表は除く）で記載し、一色刷りとす。ただし、添付文書で赤枠・赤字を用いた場合には、電子媒体ではこれに従うものとする。
- ②IF 記載要領に基づき作成し、各項目名はゴシック体で記載する。
- ③表紙の記載は統一し、表紙に続けて日病薬作成の「IF 利用の手引きの概要」の全文を記載するものとし、2 頁にまとめる。

[IF の作成]

- ①IF は原則として製剤の投与経路別（内用剤，注射剤，外用剤）に作成される。
- ②IF に記載する項目及び配列は日病薬が策定した IF 記載要領に準拠する。
- ③添付文書の内容を補完するとの IF の主旨に沿って必要な情報が記載される。
- ④製薬企業の機密等に関するもの，製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師をはじめ医療従事者自らが評価・判断・提供すべき事項については記載されない。
- ⑤「医薬品インタビューフォーム記載要領 2013」（以下，「IF 記載要領 2013」と略す）により作成された IF は，電子媒体での提供を基本とし，必要に応じて薬剤師が電子媒体（PDF）から印刷して使用する。企業での製本は必須ではない。

[IF の発行]

- ①「IF 記載要領 2013」は，平成 25 年 10 月以降に承認された新医薬品から適用となる。
- ②上記以外の医薬品については，「IF 記載要領 2013」による作成・提供は強制されるものではない。
- ③使用上の注意の改訂，再審査結果又は再評価結果（臨床再評価）が公表された時点並びに適応症の拡大等がなされ，記載すべき内容が大きく変わった場合には IF が改訂される。

3. IF の利用にあたって

「IF 記載要領 2013」においては，PDF ファイルによる電子媒体での提供を基本としている。情報を利用する薬剤師は，電子媒体から印刷して利用することが原則である。

電子媒体の IF については，医薬品医療機器総合機構の医薬品医療機器情報提供ホームページに掲載場所が設定されている。

製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従って作成・提供するが，IF の原点を踏まえ，医療現場に不足している情報や IF 作成時に記載し難い情報等については製薬企業の MR 等へのインタビューにより薬剤師等自らが内容を充実させ，IF の利用性を高める必要がある。また，随時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては，IF が改訂されるまでの間は，当該医薬品の製薬企業が提供する添付文書やお知らせ文書等，あるいは医薬品医療機器情報配信サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに，IF の使用にあたっては，最新の添付文書を医薬品医療機器情報提供ホームページで確認する。

なお，適正使用や安全性の確保の点から記載されている「臨床成績」や「主な外国での発売状況」に関する項目等は承認事項に関わることもあり，その取扱いには十分留意すべきである。

4. 利用に際しての留意点

IF を薬剤師等の日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用して頂きたい。しかし，薬事法や医療用医薬品プロモーションコード等による規制により，製薬企業が医薬品情報として提供できる範囲には自ずと限界がある。IF は日病薬の記載要領を受けて，当該医薬品の製薬企業が作成・提供するものであることから，記載・表現には制約を受けざるを得ないことを認識しておかなければならない。

また製薬企業は，IF があくまでも添付文書を補完する情報資材であり，インターネットでの公開等も踏まえ，薬事法上の広告規制に抵触しないよう留意し作成されていることを理解して情報を活用する必要がある。

(2013 年 4 月改訂)

目次

I 概要に関する項目

1. 開発の経緯…………… 1
2. 製品の治療学的・製剤学的特性…………… 2

II 名称に関する項目

1. 販売名…………… 3
 - (1) 和名…………… 3
 - (2) 洋名…………… 3
 - (3) 名称の由来…………… 3
2. 一般名…………… 3
 - (1) 和名 (命名法)…………… 3
 - (2) 洋名 (命名法)…………… 3
 - (3) ステム…………… 3
3. 構造式又は示性式…………… 3
4. 分子式及び分子量…………… 3
5. 化学名 (命名法)…………… 4
6. 慣用名, 別名, 略号, 記号番号…………… 4
7. CAS 登録番号…………… 4

III 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質…………… 5
 - (1) 外観・性状…………… 5
 - (2) 溶解性…………… 5
 - (3) 吸湿性…………… 5
 - (4) 融点 (分解点), 沸点, 凝固点…………… 5
 - (5) 酸塩基解離定数…………… 5
 - (6) 分配係数…………… 5
 - (7) その他の主な示性値…………… 5
2. 有効成分の各種条件下における安定性…………… 5
3. 有効成分の確認試験法…………… 5
4. 有効成分の定量法…………… 5

IV 製剤に関する項目

1. 剤形…………… 6
 - (1) 剤形の区別, 外観及び性状…………… 6
 - (2) 製剤の物性…………… 6
 - (3) 識別コード…………… 7
 - (4) pH, 浸透圧比, 粘度, 比重, 無菌の旨及び安定な pH 域等…………… 7
2. 製剤の組成…………… 7
 - (1) 有効成分 (活性成分) の含量…………… 7
 - (2) 添加物…………… 7
 - (3) その他…………… 8
3. 懸濁剤, 乳剤の分散性に対する注意…………… 8
4. 製剤の各種条件下における安定性…………… 9
5. 調製法及び溶解後の安定性…………… 10

6. 他剤との配合変化 (物理化学的变化)…………… 10
7. 溶出性…………… 11
8. 生物学的試験法…………… 18
9. 製剤中の有効成分の確認試験法…………… 18
10. 製剤中の有効成分の定量法…………… 18
11. 力価…………… 18
12. 混入する可能性のある夾雑物…………… 18
13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報…………… 18
14. その他…………… 18

V 治療に関する項目

1. 効能又は効果…………… 19
2. 用法及び用量…………… 19
3. 臨床成績…………… 19
 - (1) 臨床データパッケージ…………… 19
 - (2) 臨床効果…………… 20
 - (3) 臨床薬理試験…………… 20
 - (4) 探索的試験…………… 20
 - (5) 検証的試験…………… 20
 - (6) 治療的使用…………… 20

VI 薬効薬理に関する項目

1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群…………… 21
2. 薬理作用…………… 21
 - (1) 作用部位・作用機序…………… 21
 - (2) 薬効を裏付ける試験成績…………… 21
 - (3) 作用発現時間・持続時間…………… 21

VII 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移・測定法…………… 22
 - (1) 治療上有効な血中濃度…………… 22
 - (2) 最高血中濃度到達時間…………… 22
 - (3) 臨床試験で確認された血中濃度…………… 22
 - (4) 中毒域…………… 29
 - (5) 食事・併用薬の影響…………… 29
 - (6) 母集団 (ポピュレーション) 解析により判明した薬物体内動態変動要因…………… 29
2. 薬物速度論的パラメータ…………… 29
 - (1) 解析方法…………… 29
 - (2) 吸収速度定数…………… 29
 - (3) バイオアベイラビリティ…………… 29
 - (4) 消失速度定数…………… 29
 - (5) クリアランス…………… 29
 - (6) 分布容積…………… 29
 - (7) 血漿蛋白結合率…………… 30
3. 吸収…………… 30
4. 分布…………… 30

(1) 血液－脳関門通過性	30	(2) 副次的薬理試験	39
(2) 血液－胎盤関門通過性	30	(3) 安全性薬理試験	39
(3) 乳汁への移行性	30	(4) その他の薬理試験	39
(4) 髄液への移行性	30	2. 毒性試験	39
(5) その他の組織への移行性	30	(1) 単回投与毒性試験	39
5. 代謝	30	(2) 反復投与毒性試験	39
(1) 代謝部位及び代謝経路	30	(3) 生殖発生毒性試験	39
(2) 代謝に関与する酵素(CYP450 等)の分子種	30	(4) その他の特殊毒性	39
(3) 初回通過効果の有無及びその割合	30	X 管理的事項に関する項目	
(4) 代謝物の活性の有無及び比率	30	1. 規制区分	40
(5) 活性代謝物の速度論的パラメータ	30	2. 有効期間又は使用期限	40
6. 排泄	31	3. 貯法・保存条件	40
(1) 排泄部位及び経路	31	4. 薬剤取扱い上の注意点	40
(2) 排泄率	31	(1) 薬局での取り扱い上の留意点について	40
(3) 排泄速度	31	(2) 薬剤交付時の取扱いについて	40
7. トランスポーターに関する情報	31	(患者等に留意すべき必須事項等)	40
8. 透析等による除去率	31	(3) 調剤時の留意点について	40
VIII 安全性(使用上の注意等)に関する項目		5. 承認条件等	41
1. 警告内容とその理由	32	6. 包装	41
2. 禁忌内容とその理由(原則禁忌を含む)	32	7. 容器の材質	41
3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由	32	8. 同一成分・同効薬	41
4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由	32	9. 国際誕生年月日	41
5. 慎重投与内容とその理由	32	10. 製造販売承認年月日及び承認番号	42
6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法	33	11. 薬価基準収載年月日	42
7. 相互作用	33	12. 効能又は効果追加, 用法及び用量変更追加等の	42
(1) 併用禁忌とその理由	33	年月日及びその内容	42
(2) 併用注意とその理由	33	13. 再審査結果, 再評価結果公表年月日及びその内容	42
8. 副作用	35	14. 再審査期間	43
(1) 副作用の概要	35	15. 投薬期間制限医薬品に関する情報	43
(2) 重大な副作用と初期症状	35	16. 各種コード	43
(3) その他の副作用	36	17. 保険給付上の注意	43
(4) 項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧	36	X I 文献	
(5) 基礎疾患, 合併症, 重症度及び		1. 引用文献	44
手術の有無等背景別の副作用発現頻度	36	2. その他の参考文献	44
(6) 薬物アレルギーに対する注意及び試験法	36	X II 参考資料	
9. 高齢者への投与	37	1. 主な外国での発売状況	45
10. 妊婦, 産婦, 授乳婦等への投与	37	2. 海外における臨床支援情報	45
11. 小児等への投与	37	X III 備考	
12. 臨床検査結果に及ぼす影響	37	1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての	46
13. 過量投与	37	参考情報	46
14. 適用上の注意	37	2. その他の関連資料	47
15. その他の注意	38	付表	48
16. その他	38		
IX 非臨床試験に関する項目			
1. 薬理試験	39		
(1) 薬効薬理試験			
(「VI. 薬効薬理に関する項目」参照)	39		

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

ドネペジル塩酸塩(一般名)は、アルツハイマー型認知症治療剤であり、本邦では 1999 年 11 月に上市されている。

本ドネペジル塩酸塩錠 3mg, 5mg, 10mg「オーハラ」及びドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg, 5mg, 10mg「オーハラ」は、大原薬品工業株式会社が後発医薬品として開発を企画し、薬食発第 0331015 号(平成 17 年 3 月 31 日)(付表参照)に基づき、規格及び試験方法を設定、安定性試験、生物学的同等性試験を実施し、3mg, 5mg 錠は 2011 年 7 月に承認を取得し、2011 年 11 月に上市され、3mg, 5mgOD 錠は 2012 年 2 月に承認を取得し、2012 年 6 月に上市され、10mg 錠/OD 錠は 2013 年 8 月に承認を取得した。

また、高度アルツハイマー型認知症への適応追加に関する一部変更承認申請を行い、2013 年 6 月に承認を取得した。

さらに、レビー小体型認知症への適応追加に関する一部変更承認申請を行い、2019 年 3 月に承認を取得した。

なお、本剤は後発医薬品として、大原薬品工業株式会社及び第一三共エスファ株式会社の 2 社による共同開発を実施し、共同開発グループとして実施したデータを共有し、承認を得た。

2. 製品の治療学的・製剤学的特性

- (1) 本剤はアルツハイマー型認知症及びレビー小体型認知症の治療薬である。（「V. 治療に関する項目」参照）
- (2) 本剤はアセチルコリン(Ach)の分解酵素であるアセチルコリンエステラーゼ(AChE)を可逆的に阻害することにより脳内Ach量を増加させ、脳内コリン作動性神経系を賦活する。（「VI. 薬効薬理に関する項目」参照）
- (3) 末梢組織のAChEにはほとんど作用せず、中枢神経系のAChEに対する選択的な阻害薬である。（「VI. 薬効薬理に関する項目」参照）
- (4) 半減期が長いため、1日1回の投与でも効果的である。（「V. 治療に関する項目」参照）
- (5) OD錠は水なしでも服用できる口腔内崩壊錠である。また、服薬コンプライアンスの向上を目的に、苦味をマスキングしている。
- (6) 成分名、含量、屋号が印字された錠剤である。
- (7) 成分名、含量、屋号、GS1コードが表示されたPTPシートである。
- (8) 個装箱にはQRコード(添付文書)、錠剤イメージ図、製品情報カード、新バーコードの4つの製品情報が盛り込まれている。
- (9) 重大な副作用として、QT延長、心室頻拍(torsades de pointesを含む)、心室細動、洞不全症候群、洞停止、高度徐脈、心ブロック、失神、心筋梗塞、心不全、消化性潰瘍、十二指腸潰瘍穿孔、消化管出血、肝炎、肝機能障害、黄疸、脳性発作、脳出血、脳血管障害、錐体外路障害、悪性症候群(Syndrome malin)、横紋筋融解症、呼吸困難、急性膵炎、急性腎障害、原因不明の突然死、血小板減少(いずれも頻度不明)が報告されている。（「VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目」参照）

II. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和名

ドネペジル塩酸塩錠 3mg 「オーハラ」
ドネペジル塩酸塩錠 5mg 「オーハラ」
ドネペジル塩酸塩錠 10mg 「オーハラ」
ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg 「オーハラ」
ドネペジル塩酸塩 OD 錠 5mg 「オーハラ」
ドネペジル塩酸塩 OD 錠 10mg 「オーハラ」

(2) 洋名

DONEPEZIL HYDROCHLORIDE TABLETS 3mg 「OHARA」
DONEPEZIL HYDROCHLORIDE TABLETS 5mg 「OHARA」
DONEPEZIL HYDROCHLORIDE TABLETS 10mg 「OHARA」
DONEPEZIL HYDROCHLORIDE OD TABLETS 3mg 「OHARA」
DONEPEZIL HYDROCHLORIDE OD TABLETS 5mg 「OHARA」
DONEPEZIL HYDROCHLORIDE OD TABLETS 10mg 「OHARA」

(3) 名称の由来

通知「薬食審査発第 0922001 号」に基づき設定した。

2. 一般名

(1) 和名(命名法)

ドネペジル塩酸塩 (JAN)

(2) 洋名(命名法)

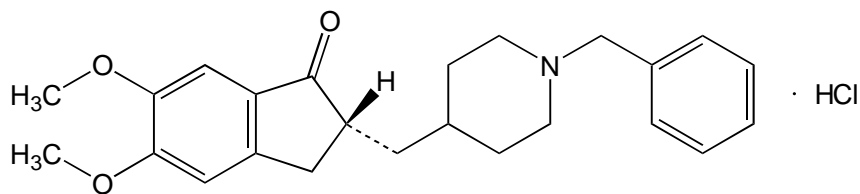
Donepezil Hydrochloride (JAN)

Donepezil (INN)

(3) ステム

不明

3. 構造式又は示性式



4. 分子式及び分子量

(1) 分子式: $C_{24}H_{29}NO_3 \cdot HCl$

(2) 分子量: 415.95

5. 化学名 (命名法)

(2*RS*)-2-[(1-Benzylpiperidin-4-yl)methyl]-5,6-dimethoxy-2,3-dihydro-1*H*-inden-1-one monohydrochloride (IUPAC 命名法)

6. 慣用名, 別名, 略号, 記号番号

開発番号: OHK8991 (ドネペジル塩酸塩錠 3mg 「オーハラ」)

開発番号: OHK8992 (ドネペジル塩酸塩錠 5mg 「オーハラ」)

開発番号: OHK8996 (ドネペジル塩酸塩錠 10mg 「オーハラ」)

開発番号: OHK8993 (ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg 「オーハラ」)

開発番号: OHK8994 (ドネペジル塩酸塩 OD 錠 5mg 「オーハラ」)

開発番号: OHK8997 (ドネペジル塩酸塩 OD 錠 10mg 「オーハラ」)

7. CAS 登録番号

120011-70-3 (Donepezil Hydrochloride)

120014-06-4 (Donepezil)

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

本品は白色の結晶性の粉末である。

本品は結晶多形が認められる。

(2) 溶解性

表. ドネペジル塩酸塩原薬の溶解性

溶媒	日本薬局方の溶解度表記
水	やや溶けやすい
エタノール(99.5)	溶けにくい

(3) 吸湿性

該当資料なし

(4) 融点(分解点), 沸点, 凝固点

該当資料なし

(5) 酸塩基解離定数

該当資料なし

(6) 分配係数

該当資料なし

(7) その他の主な示性値

本品の水溶液(1→100)は旋光性を示さない。

$E_{1\%}(230\text{nm}) = \text{約 } 450^1)$

2. 有効成分の各種条件下における安定性

該当資料なし

3. 有効成分の確認試験法

日局「ドネペジル塩酸塩」による。

(1) 紫外可視吸光度測定法

(2) 赤外吸収スペクトル測定法(臭化カリウム錠剤法)

(3) 塩化物の定性反応(2)

4. 有効成分の定量法

日局「ドネペジル塩酸塩」による。

液体クロマトグラフィー

IV. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤形の区別, 外観及び性状

区別：錠 錠剤(フィルムコーティング錠)

OD錠 口腔内崩壊錠(素錠)

販売名	剤形	色調	外形・サイズ・識別コード			
			表面	裏面	側面	識別コード※
ドネペジル塩酸塩錠 3mg 「オーハラ」	フィルムコーティング錠	黄色				ドネペジル 3 オーハラ
			直径:7.1mm 厚さ:3.7mm 重量:140 mg			
ドネペジル塩酸塩錠 5mg 「オーハラ」	フィルムコーティング錠	白色				ドネペジル 5 オーハラ
			直径:7.1mm 厚さ:3.7mm 重量:140 mg			
ドネペジル塩酸塩錠 10mg 「オーハラ」	フィルムコーティング錠	赤橙色				ドネペジル 10 オーハラ
			直径:8.6mm 厚さ:4.9mm 重量:280 mg			
ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg 「オーハラ」	素錠 (口腔内崩壊錠)	黄色				ドネペジル OD3 オーハラ
			直径:8.0mm 厚さ:3.3mm 重量:190 mg			
ドネペジル塩酸塩 OD錠 5mg 「オーハラ」	素錠 (口腔内崩壊錠)	白色				ドネペジル OD5 オーハラ
			直径:8.0mm 厚さ:3.3mm 重量:190 mg			
ドネペジル塩酸塩 OD錠 10mg 「オーハラ」	素錠 (口腔内崩壊錠)	淡赤色				ドネペジル OD10 オーハラ
			直径:9.5mm 厚さ:4.0mm 重量:340 mg			

※錠剤に印刷表示

(2) 製剤の物性 2,3,4,5,6,7)

品名	崩壊性(min, n=1)	硬度(kp, n=5)
ドネペジル塩酸塩錠 3mg 「オーハラ」 ²⁾	5.3[4.4~5.6]	14.1[13.1~15.3]
ドネペジル塩酸塩錠 5mg 「オーハラ」 ²⁾	6.0[5.4~6.8]	14.0[12.5~15.7]
ドネペジル塩酸塩錠 10mg 「オーハラ」 ³⁾	6.8[6.5~7.4]	20.4[19.6~20.9]

平均値[最小値~最大値]

品名	崩壊性(min, n=3)	硬度(kp, n=5)
ドネペジル塩酸塩錠 3mg「オーハラ」	0.4[0.3~0.4] ⁴⁾	5.3[4.7~5.8] ⁶⁾
ドネペジル塩酸塩錠 5mg「オーハラ」	0.4[0.3~0.4] ⁴⁾	3.9[3.9~4.0] ⁶⁾
ドネペジル塩酸塩錠 10mg「オーハラ」	0.5[0.4~0.5] ⁵⁾	6.1[5.7~6.6] ⁷⁾

平均値[最小値~最大値]

(3) 識別コード

- ドネペジル塩酸塩錠 3mg「オーハラ」：ドネペジル 3 オーハラ
- ドネペジル塩酸塩錠 5mg「オーハラ」：ドネペジル 5 オーハラ
- ドネペジル塩酸塩錠 10mg「オーハラ」：ドネペジル 10 オーハラ
- ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg「オーハラ」：ドネペジル OD3 オーハラ
- ドネペジル塩酸塩 OD 錠 5mg「オーハラ」：ドネペジル OD5 オーハラ
- ドネペジル塩酸塩 OD 錠 10mg「オーハラ」：ドネペジル OD10 オーハラ

(4) pH, 浸透圧比, 粘度, 比重, 無菌の旨及び安定な pH 域等

該当しない

2. 製剤の組成

(1) 有効成分(活性成分)の含量

- ドネペジル塩酸塩錠 3mg「オーハラ」：1錠中 日局ドネペジル塩酸塩 3mg 含有
- ドネペジル塩酸塩錠 5mg「オーハラ」：1錠中 日局ドネペジル塩酸塩 5mg 含有
- ドネペジル塩酸塩錠 10mg「オーハラ」：1錠中 日局ドネペジル塩酸塩 10mg 含有
- ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg「オーハラ」：1錠中 日局ドネペジル塩酸塩 3mg 含有
- ドネペジル塩酸塩 OD 錠 5mg「オーハラ」：1錠中 日局ドネペジル塩酸塩 5mg 含有
- ドネペジル塩酸塩 OD 錠 10mg「オーハラ」：1錠中 日局ドネペジル塩酸塩 10mg 含有

(2) 添加物

ドネペジル塩酸塩錠 3mg 「オーハラ」	ドネペジル塩酸塩錠 5mg 「オーハラ」	ドネペジル塩酸塩錠 10mg 「オーハラ」
乳糖水和物、トウモロコシデンプン、ヒドロキシプロピルセルロース、低置換度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、ヒプロメロース、タルク、酸化チタン、黄色三二酸化鉄、カルナウバロウ	乳糖水和物、トウモロコシデンプン、ヒドロキシプロピルセルロース、低置換度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、ヒプロメロース、タルク、酸化チタン、カルナウバロウ	乳糖水和物、トウモロコシデンプン、ヒドロキシプロピルセルロース、低置換度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、ヒプロメロース、タルク、酸化チタン、三二酸化鉄、カルナウバロウ

ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg 「オーハラ」	ドネペジル塩酸塩 OD錠 5mg 「オーハラ」	ドネペジル塩酸塩 OD錠 10mg 「オーハラ」
D-マンニトール、結晶セルロース、部分アルファー化デンプン、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、メタクリル酸コポリマーLD、ラウリル硫酸ナトリウム、ポリソルベート80、クエン酸トリエチル、ポリビニルアルコール・アクリル酸・メタクリル酸メチル共重合体、ヒドロキシプロピルセルロース、タルク、ステアリン酸マグネシウム、黄色三二酸化鉄、アスパルテーム(L-フェニルアラニン化合物)、1-メントール、香料	D-マンニトール、結晶セルロース、部分アルファー化デンプン、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、メタクリル酸コポリマーLD、ラウリル硫酸ナトリウム、ポリソルベート80、クエン酸トリエチル、ポリビニルアルコール・アクリル酸・メタクリル酸メチル共重合体、ヒドロキシプロピルセルロース、タルク、ステアリン酸マグネシウム、アスパルテーム(L-フェニルアラニン化合物)、1-メントール、香料	D-マンニトール、結晶セルロース、部分アルファー化デンプン、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、メタクリル酸コポリマーLD、ラウリル硫酸ナトリウム、ポリソルベート80、クエン酸トリエチル、ポリビニルアルコール・アクリル酸・メタクリル酸メチル共重合体、ヒドロキシプロピルセルロース、タルク、ステアリン酸マグネシウム、三二酸化鉄、アスパルテーム(L-フェニルアラニン化合物)、1-メントール、香料

(3) その他

該当資料なし

3. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意

該当しない

4. 製剤の各種条件下における安定性

(1) 加速条件下での安定性試験^{4, 5, 8, 9)}

- 保存形態：

PTP包装：PTP（ポリプロピレン、アルミ箔）包装したものをアルミ箔多層フィルム袋（ポリエチレン、アルミ箔及びポリエチレンテレフタレート）に入れ封を施し、紙箱に入れた。（OD錠のみ乾燥剤入り）

バラ包装：ポリエチレン製容器に入れ、ポリプロピレン製キャップで封をし、紙箱に入れた。（OD錠のみ乾燥剤入り）

- 保存条件：40℃（±1℃），75%RH（±5%RH）
- 保存期間：6 ヶ月
- 試験項目：性状、確認試験、含量均一性試験、崩壊試験（OD錠のみ）、溶出試験、定量
- 試験方法：製剤の規格及び試験方法に従う他、日局「ドネペジル塩酸塩錠」（錠のみ）に従った。

ドネペジル塩酸塩錠 3mg, 5mg, 10mg「オーハラ」、ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg, 5mg, 10mg「オーハラ」

保存条件	期間	保存形態	結果
40℃（±1℃）、 75%RH（±5%RH）	6 ヶ月	PTP 包装	全て変化なし
		バラ包装 （錠 5mg、OD錠 5mg、 10mg のみ）	全て変化なし

(2) 長期保存条件下での安定性¹⁰⁾

・ 保存形態：

PTP包装：PTP（ポリプロピレン、アルミ箔）包装したものをアルミ箔多層フィルム袋（ポリエチレン、アルミ箔及びポリエチレンテレフタレート）に入れ封を施し、紙箱に入れた。（OD錠のみ乾燥剤入り）

バラ包装：ポリエチレン製容器に入れ、ポリプロピレン製キャップで封をし、紙箱に入れた。（OD錠のみ乾燥剤入り）

- ・ 保存条件：25℃(±2℃)，60%RH(±5%RH)
- ・ 保存期間：36 ヶ月
- ・ 試験項目：性状、確認試験、含量均一性試験、崩壊試験（OD錠のみ）、溶出試験、定量
- ・ 試験方法：製剤の規格及び試験方法に従う他、日局「ドネペジル塩酸塩錠」（錠のみ）に従った。

ドネペジル塩酸塩錠 3mg, 5mg, 10mg「オーハラ」、ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg, 5mg, 10mg「オーハラ」

保存条件	期間	保存形態	結果
25℃(±2℃)、 60%RH(±5%RH)	36 ヶ月	PTP 包装	全て変化なし
		バラ包装 (錠 5mg、OD錠 5mg、 10mg のみ)	全て変化なし

(3) 無包装状態での安定性試験^{2, 3, 6, 7)}

ドネペジル塩酸塩錠 3mg, 5mg 及び 10mg「オーハラ」の無包装の製剤について、各種条件下で保存し、安定性〔性状、純度試験(類縁物質質量)、溶出試験、定量、硬度、崩壊性〕を調べた。また、ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg, 5mg 及び 10mg「オーハラ」の無包装の製剤について、各種条件下で保存し、安定性〔性状、純度試験(類縁物質質量)、溶出試験、定量、硬度〕を調べた。

ドネペジル塩酸塩錠 3mg, 5mg, 10mg「オーハラ」、ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg, 5mg, 10mg「オーハラ」

	試験条件	結果
温度	40℃、3 ヶ月(遮光・気密容器)	全て変化なし
湿度	25℃、75%RH、3 ヶ月(遮光・開放)	全て変化なし
光	総照射量 120 万 lx・hr (25℃、60%RH) (開放)	全て変化なし

5. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

6. 他剤との配合変化（物理化学的变化）

該当しない

7. 溶出性

(1) 日局溶出試験^{8,9)}

試験方法：日局一般試験法「溶出試験法パドル法」により、試験を行う。

条件：回転数 50rpm

試験液 溶出試験第2液

試験結果：日本薬局方医薬品各条に定められた「ドネペジル塩酸塩錠」の溶出規格(15分間の溶出率が80%以上)に適合した。

	時間	溶出率* (最小値～最大値)
ドネペジル塩酸塩錠 3mg 「オーハラ」 ⁸⁾	15分	101.3% (93.7～108.4%)
ドネペジル塩酸塩錠 5mg 「オーハラ」 ⁸⁾	15分	99.9% (93.1～104.3%)
ドネペジル塩酸塩錠 10mg 「オーハラ」 ⁹⁾	15分	95.0% (86.4～101.6%)

※:3Lot 平均値

(2) 後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドラインに基づく溶出試験^{11,12,13)}

後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン等の一部改正について(平成18年11月24日 薬食審査発第1124004号)に準じ試験を実施した。

試験方法：日局一般試験法「溶出試験法パドル法」による。

試験液量：900mL

温度：37°C±0.5°C

試験結果

3mg、5mg及び10mg錠：全ての試験条件において標準製剤と類似と判定された。

3mgOD錠：『水/50rpm』以外の全ての試験条件において標準製剤と類似と判定された。

5mgOD錠：『第1液(pH1.2)/50rpm』、『pH3.0/50rpm』及び『pH3.0/100rpm』で標準製剤と類似と判定された。

10mgOD錠：『水/50rpm』以外の全ての試験条件において標準製剤と類似と判定された。

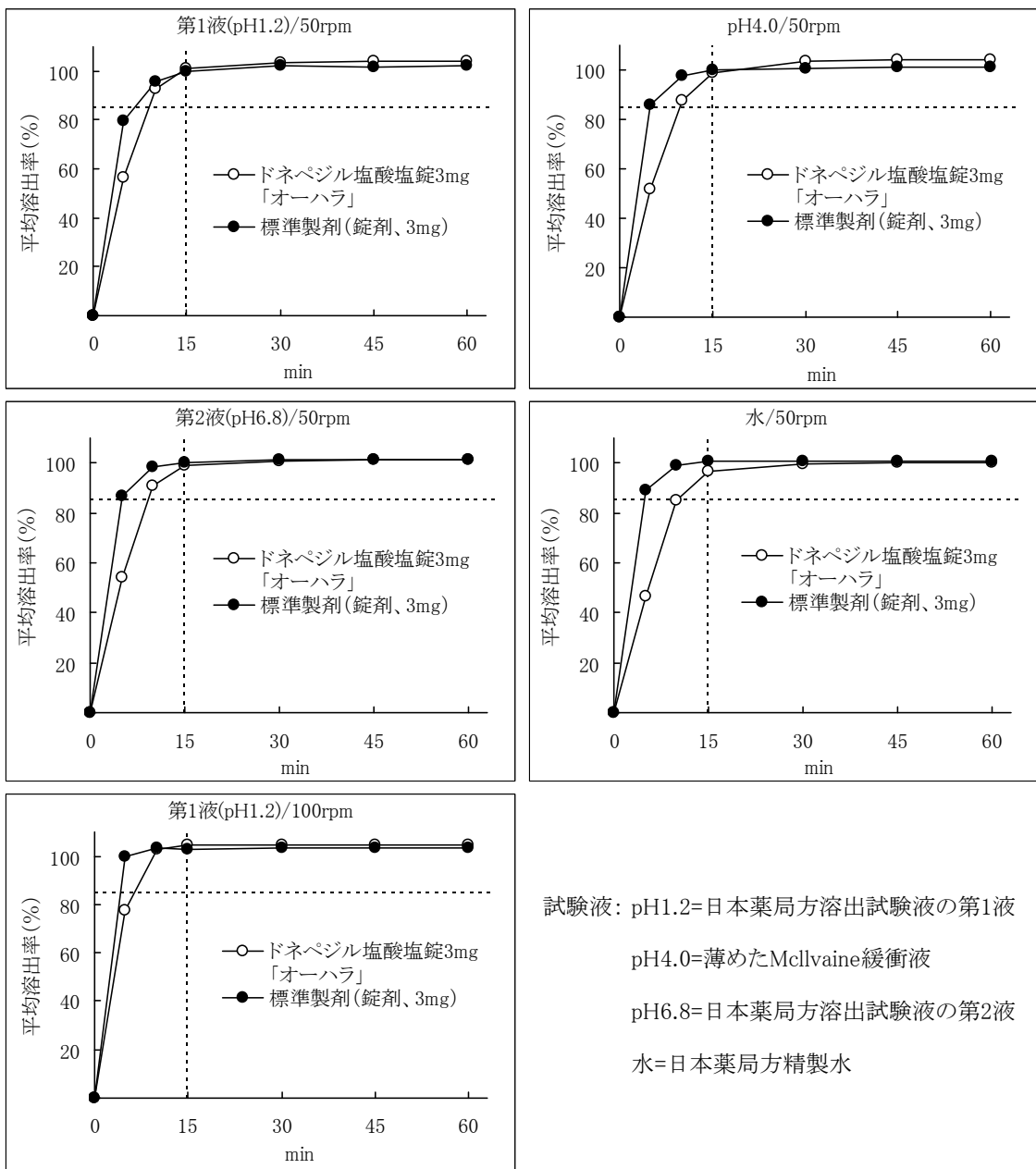
1) ドネペジル塩酸塩錠 3mg 「オーハラ」¹¹⁾

表 溶出挙動における類似性

試験条件	判定時点(分)	平均溶出率(%)		類似性の判定基準	判定	
		試験製剤	標準製剤(錠剤、3mg)			
50rpm	pH1.2	15	100.9	99.7	試験製剤が15分間に平均85%以上溶出	適
	pH4.0	15	99.0	100.0		適
	pH6.8	15	99.1	100.3		適
	水	15	96.7	100.5		適
100rpm	pH1.2	15	104.5	102.8	試験製剤が15分間に平均85%以上溶出	適

(n=12)

(溶出曲線)



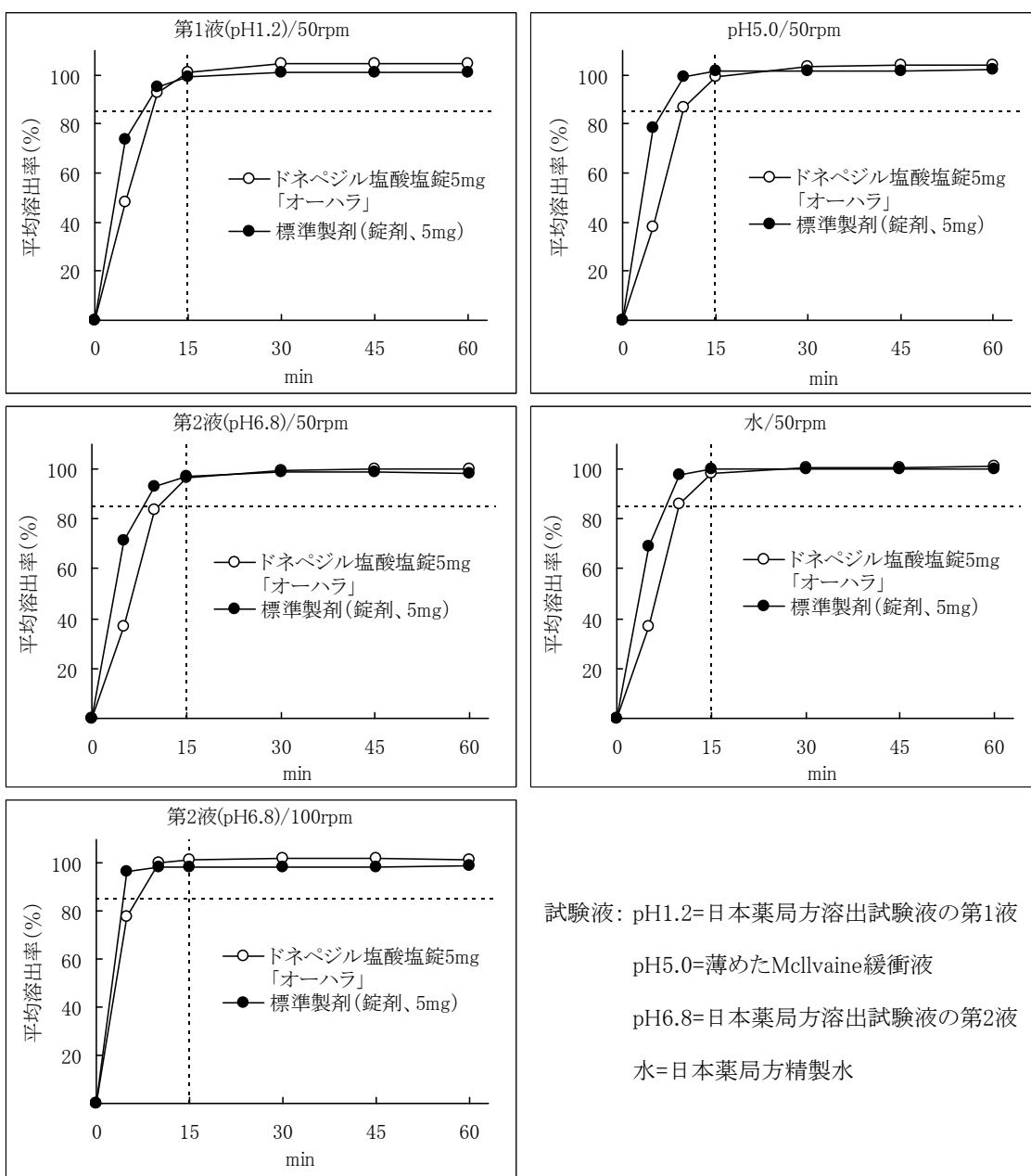
2) ドネペジル塩酸塩錠 5mg 「オーハラ」¹¹⁾

表 溶出挙動における類似性

試験条件	判定時間(分)	平均溶出率(%)		類似性の判定基準	判定	
		試験製剤	標準製剤(錠剤、5mg)			
50rpm	pH1.2	15	101.1	99.4	試験製剤が15分間に平均85%以上溶出	適
	pH5.0	15	99.4	101.6		適
	pH6.8	15	96.4	97.3		適
	水	15	98.2	100.0		適
100rpm	pH6.8	15	101.7	98.6	試験製剤が15分間に平均85%以上溶出	適

(n=12)

(溶出曲線)



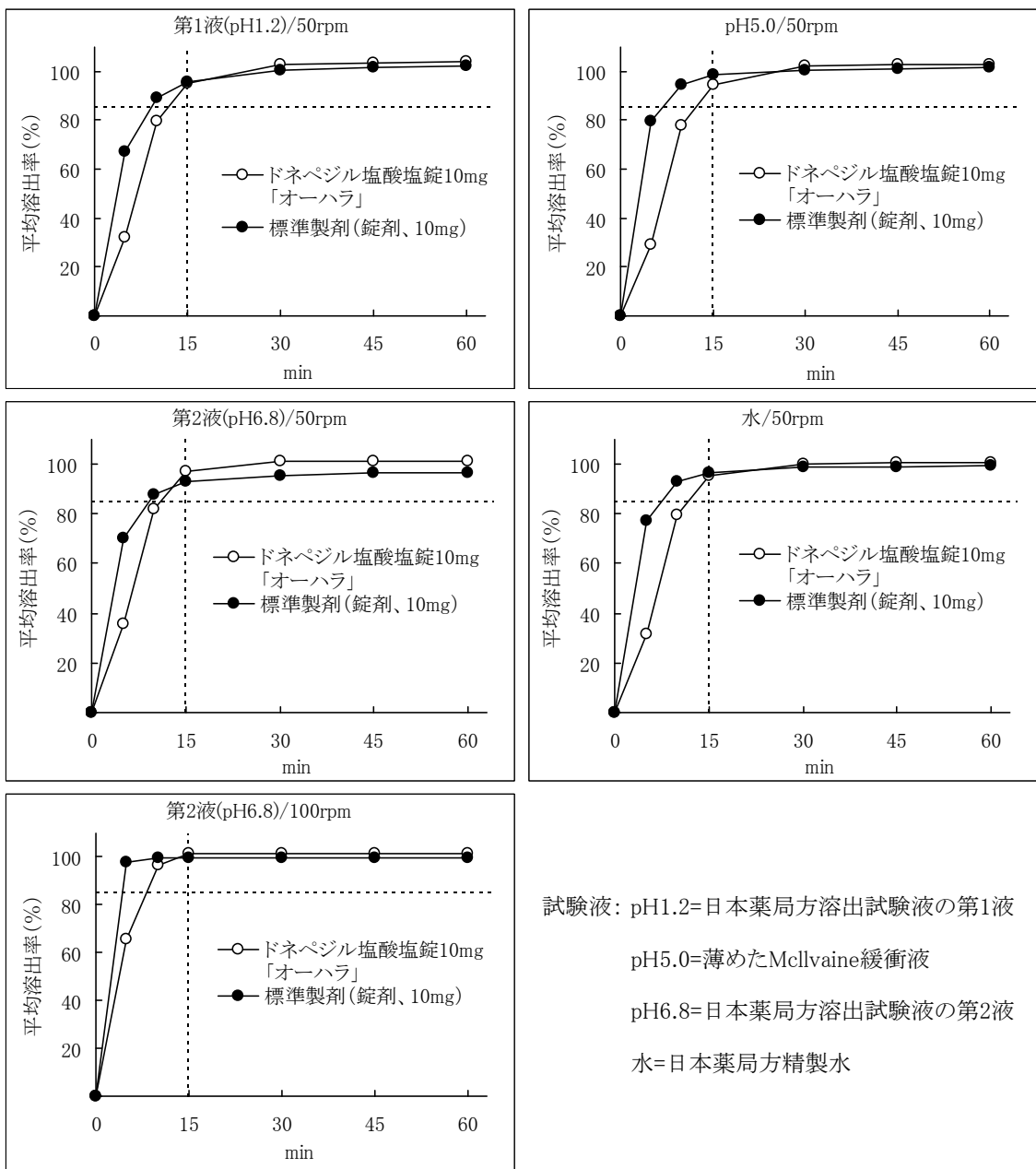
3) ドネペジル塩酸塩錠 10mg 「オーハラ」¹²⁾

表 溶出挙動における類似性

試験条件	判定時間(分)	平均溶出率(%)		類似性の判定基準	判定
		試験製剤	標準製剤(錠剤、10mg)		
50rpm	pH1.2	15	95.1	試験製剤が15分間に平均85%以上溶出	適
	pH5.0	15	94.5		適
	pH6.8	15	97.2		適
	水	15	95.6		適
100rpm	pH6.8	15	101.3	試験製剤が15分間に平均85%以上溶出	適

(n=12)

(溶出曲線)



4) ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg 「オーハラ」¹³⁾

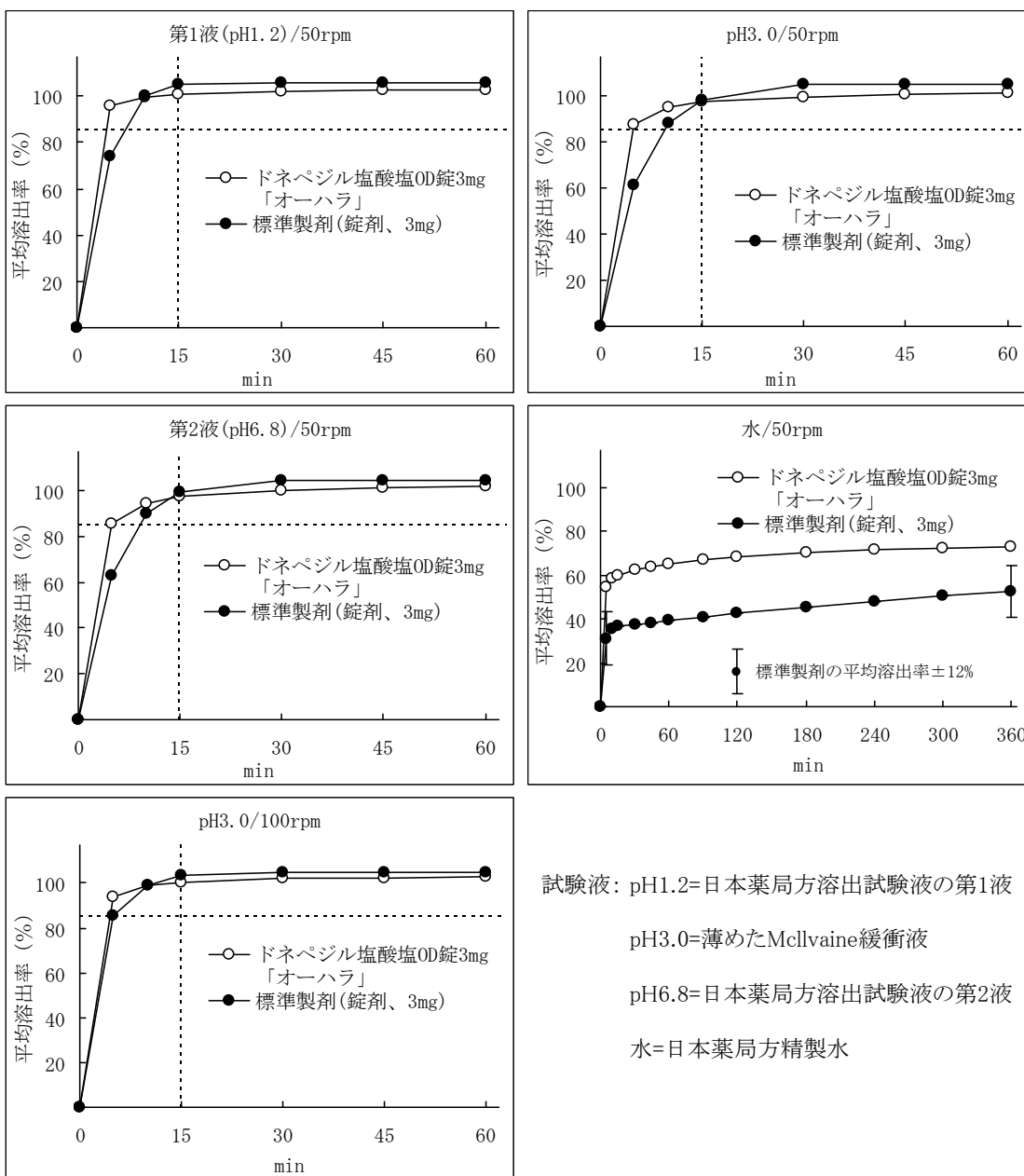
表 溶出挙動における類似性

試験条件	判定時間(分)	平均溶出率(%)		類似性の判定基準 (ドネペジル塩酸塩 OD錠「オーハラ」の溶出条件)	判定	
		試験製剤	標準製剤 (錠剤、3mg)			
50rpm	pH1.2	15	100.9	105.1	試験製剤が15分間に平均85%以上溶出	適
	pH3.0	15	97.5	98.3		適
	pH6.8	15	97.3	99.3		適
	水	5	54.5	31.1	1) 5及び360分間における試験製剤の平均溶出率が標準製剤の±12%の範囲 2) f_2 関数の値が46以上	不適
		360	73.2	52.6		
		f_2 関数:29.7				
100rpm	pH3.0	15	100.3	103.3	試験製剤が15分間に平均85%以上溶出	適

(n=12)

血漿中未変化体濃度を測定して得られた薬物動態パラメータを統計解析した結果、両剤の生物学的同等性が確認されている。(「VII. 薬物動態に関する項目」参照)

(溶出曲線)



5) ドネペジル塩酸塩 OD錠 5mg 「オーハラ」¹³⁾

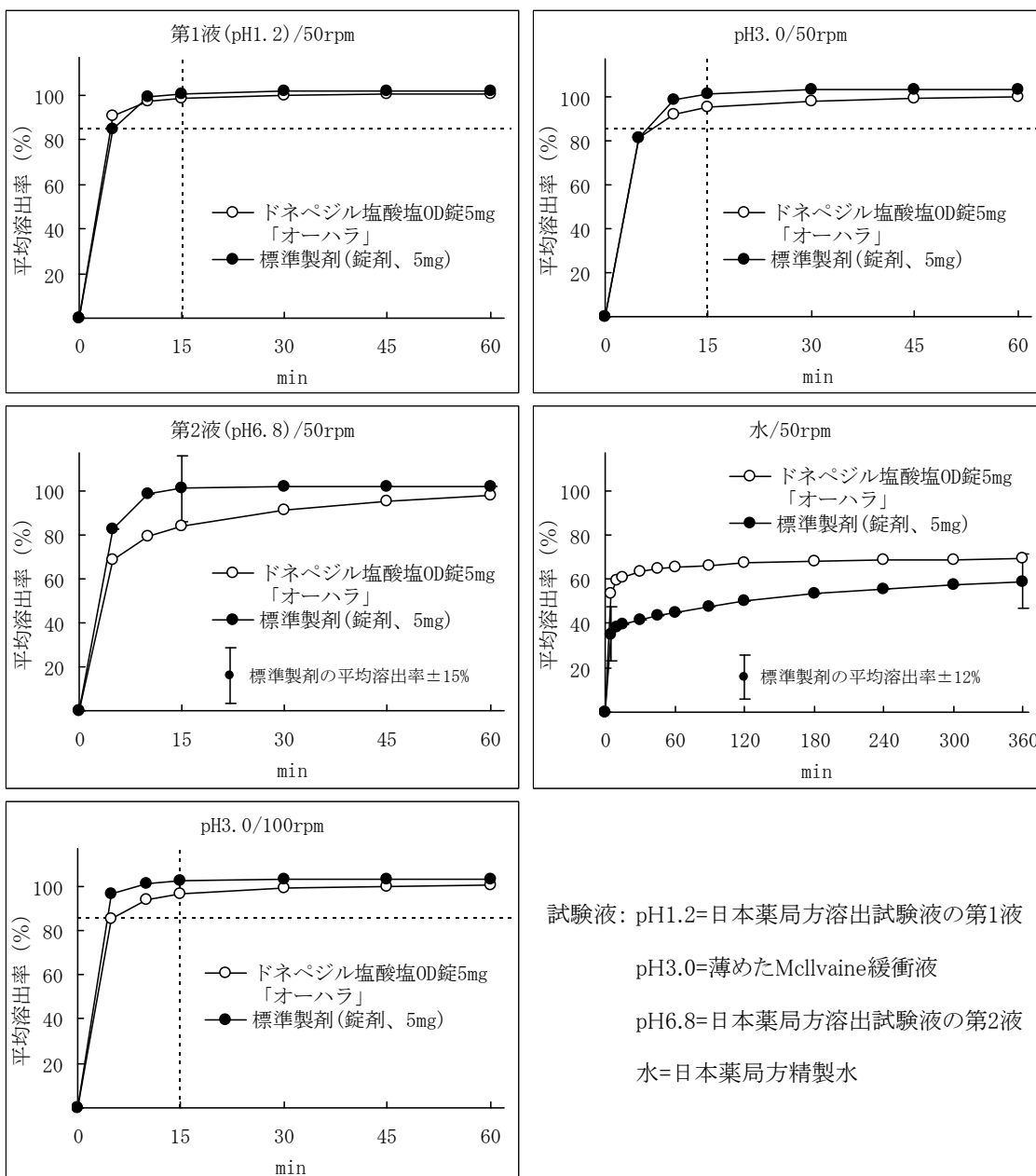
表 溶出挙動における類似性

試験条件		判定時間 (分)	平均溶出率(%)		類似性の判定基準	判定
			試験製剤	標準製剤 (錠剤、5mg)		
50rpm	pH1.2	15	98.7	100.8	試験製剤が15分間に平均85%以上溶出	適
	pH3.0	15	95.1	101.2		適
	pH6.8	15	83.6	100.9		不適
	水	5	53.5	35.3	1) 5及び360分間における試験製剤の平均溶出率が標準製剤の±12%の範囲 2) f ₂ 関数の値が46以上	不適
		360	69.4	59.1		
			f ₂ 関数:35.5			
100rpm	pH3.0	15	96.6	102.7	試験製剤が15分間に平均85%以上溶出	適

(n=12)

血漿中未変化体濃度を測定して得られた薬物動態パラメータを統計解析した結果、両剤の生物学的同等性が確認されている。(「VII. 薬物動態に関する項目」参照)

(溶出曲線)



6) ドネペジル塩酸塩 OD錠 10mg 「オーハラ」¹²⁾

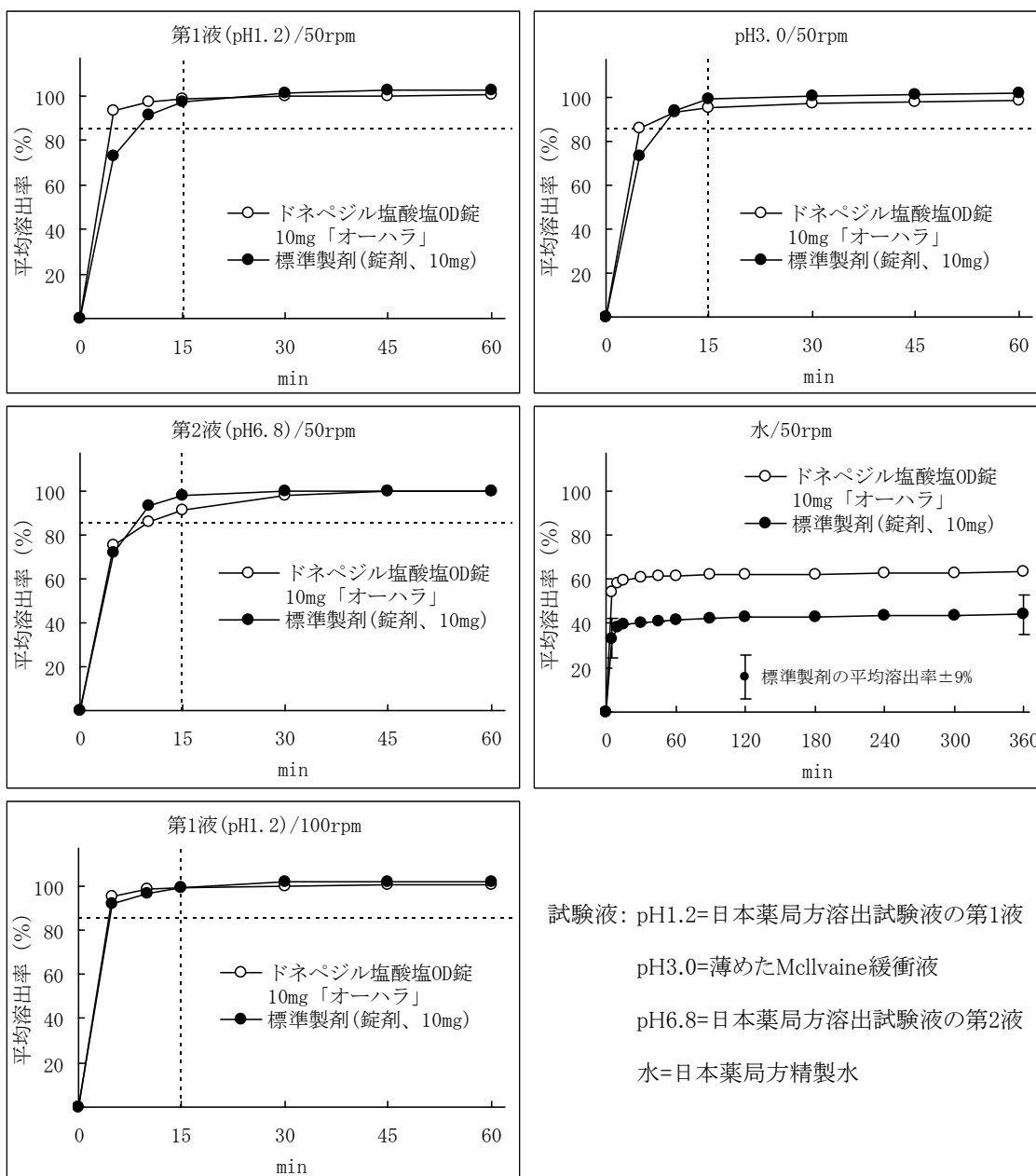
表 溶出挙動における類似性

試験条件	判定時間 (分)	平均溶出率(%)		類似性の判定基準	判定	
		試験製剤	標準製剤 (錠剤、10mg)			
50rpm	pH1.2	15	98.7	97.2	試験製剤が 15 分間に平均 85%以上溶出	適
	pH3.0	15	95.0	98.8		適
	pH6.8	15	91.1	97.8		適
	水	5	54.0	33.3	1) 5 及び 360 分間における試験製剤の平均溶出率が標準製剤の±9%の範囲 2) f_2 関数の値が 53 以上	不適
		360	63.4	44.0		
		f_2 関数: 37.5				
100rpm	pH1.2	15	99.3	98.9	試験製剤が 15 分間に平均 85%以上溶出	適

(n=12)

血漿中未変化体濃度を測定して得られた薬物動態パラメータを統計解析した結果、両剤の生物学的同等性が確認されている。(「VII. 薬物動態に関する項目」参照)

(溶出曲線)



8. 生物学的試験法

該当しない

9. 製剤中の有効成分の確認試験法

ドネペジル塩酸塩錠 3mg, 5mg, 10mg 「オーハラ」

日局「ドネペジル塩酸塩錠」による。

紫外可視吸光度測定法

ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg, 5mg, 10mg 「オーハラ」

紫外可視吸光度測定法

10. 製剤中の有効成分の定量法

ドネペジル塩酸塩錠 3mg, 5mg, 10mg 「オーハラ」

日局「ドネペジル塩酸塩錠」による。

液体クロマトグラフィー

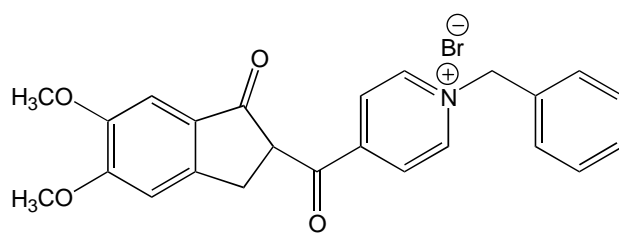
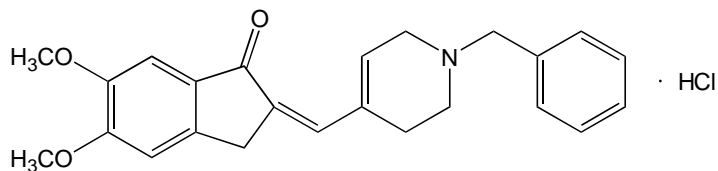
ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg, 5mg, 10mg 「オーハラ」

液体クロマトグラフィー

11. 力価

該当しない

12. 混入する可能性のある夾雑物^{4, 5, 8, 9)}



13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報

特になし

14. その他

特になし

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

アルツハイマー型認知症及びレビー小体型認知症における認知症症状の進行抑制

〈効能・効果に関連する使用上の注意〉

アルツハイマー型認知症における認知症症状の進行抑制

(1) 本剤は、アルツハイマー型認知症と診断された患者にのみ使用すること。

レビー小体型認知症における認知症症状の進行抑制

(1) 本剤は、レビー小体型認知症の臨床診断基準に基づき、適切な症状観察や検査等によりレビー小体型認知症と診断された患者にのみ使用すること。

(2) 精神症状・行動障害に対する本剤の有効性は確認されていない。

両効能共通

(1) 本剤がアルツハイマー型認知症及びレビー小体型認知症の病態そのものの進行を抑制するという成績は得られていない。

(2) アルツハイマー型認知症及びレビー小体型認知症以外の認知症性疾患において本剤の有効性は確認されていない。

2. 用法及び用量

アルツハイマー型認知症における認知症症状の進行抑制

通常、成人にはドネペジル塩酸塩として1日1回3mgから開始し、1～2週間後に5mgに増量し、経口投与する。高度のアルツハイマー型認知症患者には、5mgで4週間以上経過後、10mgに増量する。なお、症状により適宜減量する。

レビー小体型認知症における認知症症状の進行抑制

通常、成人にはドネペジル塩酸塩として1日1回3mgから開始し、1～2週間後に5mgに増量し、経口投与する。5mgで4週間以上経過後、10mgに増量する。なお、症状により5mgまで減量できる。

〈用法・用量に関連する使用上の注意〉

(1) 3mg/日投与は有効用量ではなく、消化器系副作用の発現を抑える目的なので、原則として1～2週間を超えて使用しないこと。

(2) 10mg/日に増量する場合は、消化器系副作用に注意しながら投与すること。

(3) 医療従事者、家族などの管理のもとで投与すること。

3. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

該当資料なし

(2) 臨床効果

該当資料なし

(3) 臨床薬理試験

該当資料なし

(4) 探索的試験

該当資料なし

(5) 検証的試験

1) 無作為化並行用量反応試験

該当資料なし

2) 比較試験

該当資料なし

3) 安全性試験

該当資料なし

4) 患者・病態別試験

該当資料なし

(6) 治療的使用

1) 使用成績調査・特定使用成績調査（特別調査）・製造販売後臨床試験（市販後臨床試験）

該当資料なし

2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要

該当資料なし

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群

タクリン、リバスチグミン、ガランタミン(国内未販売)

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序

作用機序はアセチルコリンエステラーゼの可逆的阻害。これにより脳内アセチルコリン量を増加させ、脳内コリン作動性神経系の機能低下を改善する。ただし、脳の変性過程そのものを抑制する作用はない¹⁾。

末梢組織の AChE にはほとんど作用せず、中枢神経系の AChE に対する選択的な阻害薬である¹⁴⁾。

(2) 薬効を裏付ける試験成績

該当資料なし

(3) 作用発現時間・持続時間

該当資料なし

Ⅶ. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移・測定法

(1) 治療上有効な血中濃度

該当資料なし

(2) 最高血中濃度到達時間^{11,12,13)}

ドネペジル塩酸塩錠 3mg 「オーハラ」を1錠：2.8時間

ドネペジル塩酸塩錠 5mg 「オーハラ」を1錠：2.4時間

ドネペジル塩酸塩錠 10mg 「オーハラ」を1錠：2.0時間

(水なし)

ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg 「オーハラ」を1錠：3.4時間

ドネペジル塩酸塩 OD錠 5mg 「オーハラ」を1錠：2.7時間

ドネペジル塩酸塩 OD錠 10mg 「オーハラ」を1錠：2.5時間

(水あり)

ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg 「オーハラ」を1錠：2.8時間

ドネペジル塩酸塩 OD錠 5mg 「オーハラ」を1錠：2.3時間

ドネペジル塩酸塩 OD錠 10mg 「オーハラ」を1錠：2.4時間

(3) 臨床試験で確認された血中濃度

1) 生物学的同等性試験^{11,12,13)}

ドネペジル塩酸塩錠「オーハラ」

ドネペジル塩酸塩錠3mg, 5mg及び10mg「オーハラ」と各標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(ドネペジル塩酸塩としてそれぞれ3mg, 5mg及び10mg)健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC、 C_{max})について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲であり、両剤の生物学的同等性が確認された。

ドネペジル塩酸塩 OD錠「オーハラ」

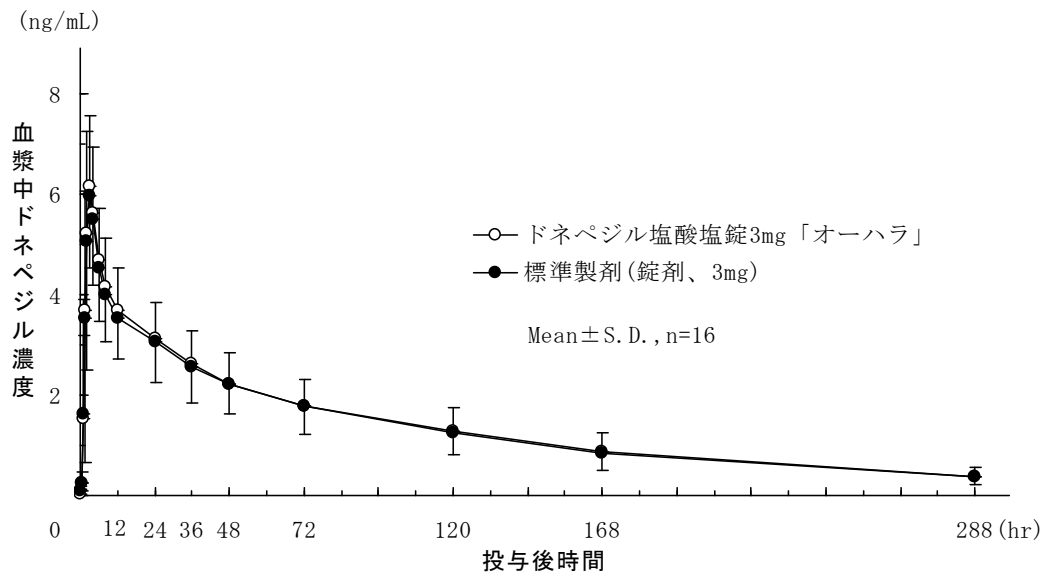
ドネペジル塩酸塩OD錠3mg, 5mg及び10mg「オーハラ」と各標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(ドネペジル塩酸塩としてそれぞれ3mg, 5mg及び10mg)健康成人男子に絶食後、水なし及び水あり単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC、 C_{max})について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲であり、両剤の生物学的同等性が確認された。

(1) ドネペジル塩酸塩錠 3mg「オーハラ」¹¹⁾

薬物動態パラメータ

	n	AUC _{0→288} (ng·hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
ドネペジル塩酸塩錠 3mg「オーハラ」	16	402.87±117.49	6.50±1.40	2.8±0.8	91.5±9.2
標準製剤 (錠剤、3mg)	16	394.90±120.03	6.67±1.80	2.7±0.9	95.0±15.2

(Mean±S.D.)



血漿中ドネペジル濃度の推移

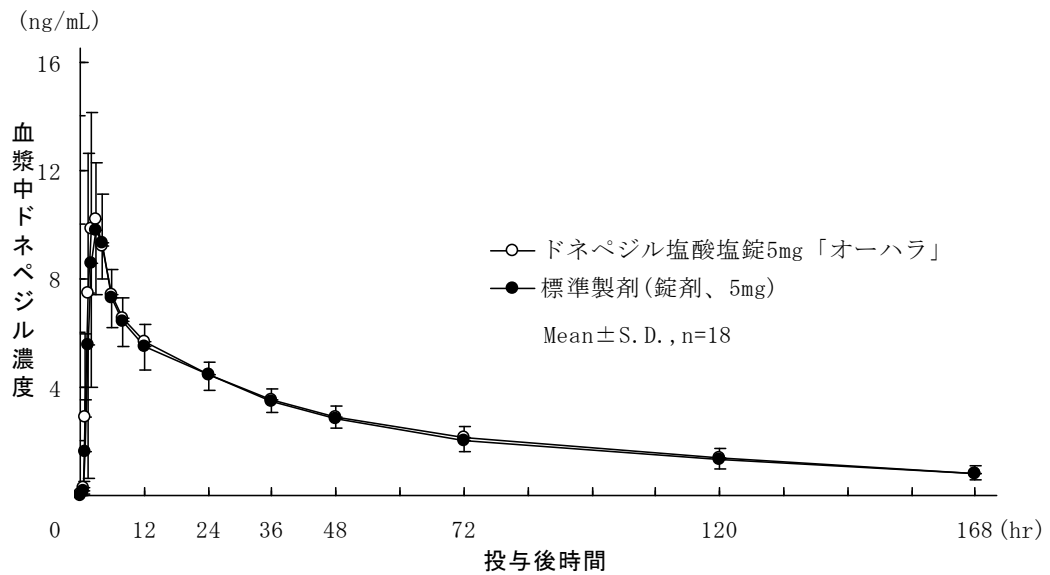
血漿中濃度並びに AUC、C_{max} 等のパラメータは、被験者の選択、血液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

(2) ドネペジル塩酸塩錠 5mg「オーハラ」¹¹⁾

薬物動態パラメータ

	n	AUC _{0→168} (ng·hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
ドネペジル塩酸塩錠 5mg「オーハラ」	18	427.48 ± 59.87	11.55 ± 2.47	2.4 ± 0.8	67.6 ± 13.3
標準製剤 (錠剤、5mg)	18	414.98 ± 59.65	11.38 ± 2.42	2.7 ± 0.9	70.9 ± 12.1

(Mean ± S.D.)



血漿中ドネペジル濃度の推移

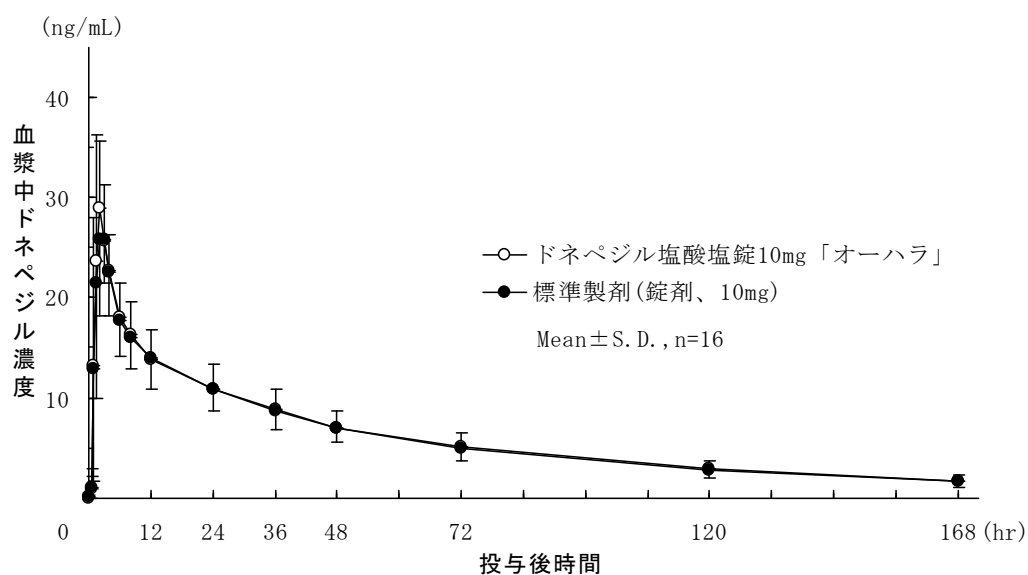
血漿中濃度並びに AUC、C_{max} 等のパラメータは、被験者の選択、血液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

(3) ドネペジル塩酸塩錠 10mg「オーハラ」¹²⁾

薬物動態パラメータ

	n	AUC _{0→168} (ng·hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
ドネペジル塩酸塩錠 10mg「オーハラ」	16	1022.92 ± 224.59	31.84 ± 6.21	2.0 ± 0.6	58.4 ± 8.2
標準製剤 (錠剤、10mg)	16	1005.17 ± 207.82	29.95 ± 5.74	2.0 ± 0.6	58.8 ± 8.9

(Mean ± S.D.)



血漿中ドネペジル濃度の推移

血漿中濃度並びに AUC、C_{max}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。

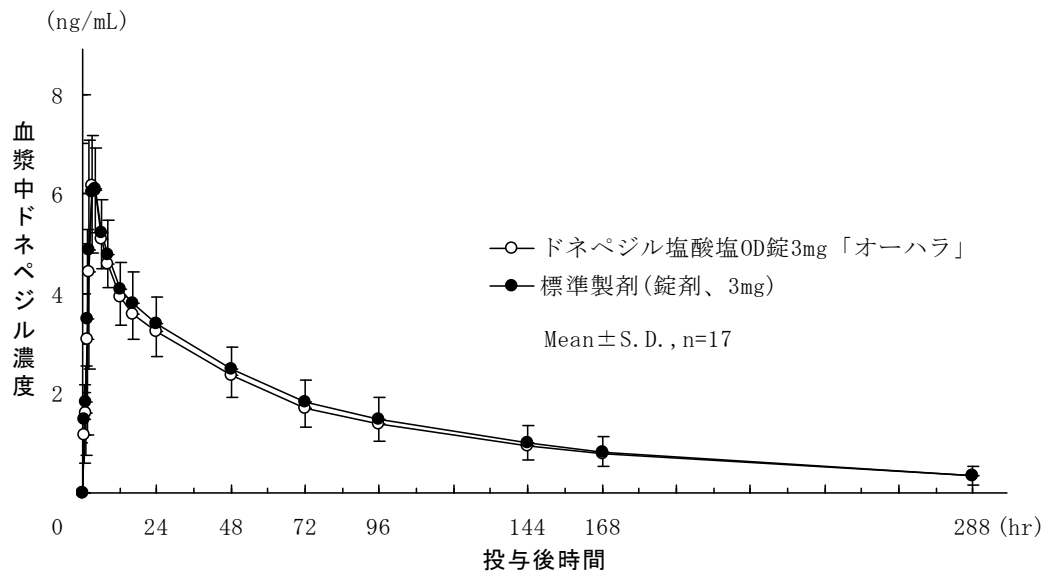
(4) ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg「オーハラ」¹³⁾

薬物動態パラメータ

		n	AUC _{0→288} (ng·hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
水なし投与	ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg「オーハラ」	17	393.82±82.65	6.57±0.83	3.4±0.9	102.4±22.6
	標準製剤 (錠剤、3mg)	17	413.48±96.64	6.64±1.00	3.3±1.0	97.8±23.3
水あり投与	ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg「オーハラ」	18	338.54±66.14	6.23±1.42	2.8±0.8	91.9±7.2
	標準製剤 (錠剤、3mg)	18	346.96±64.98	6.05±1.08	3.4±1.0	92.6±12.8

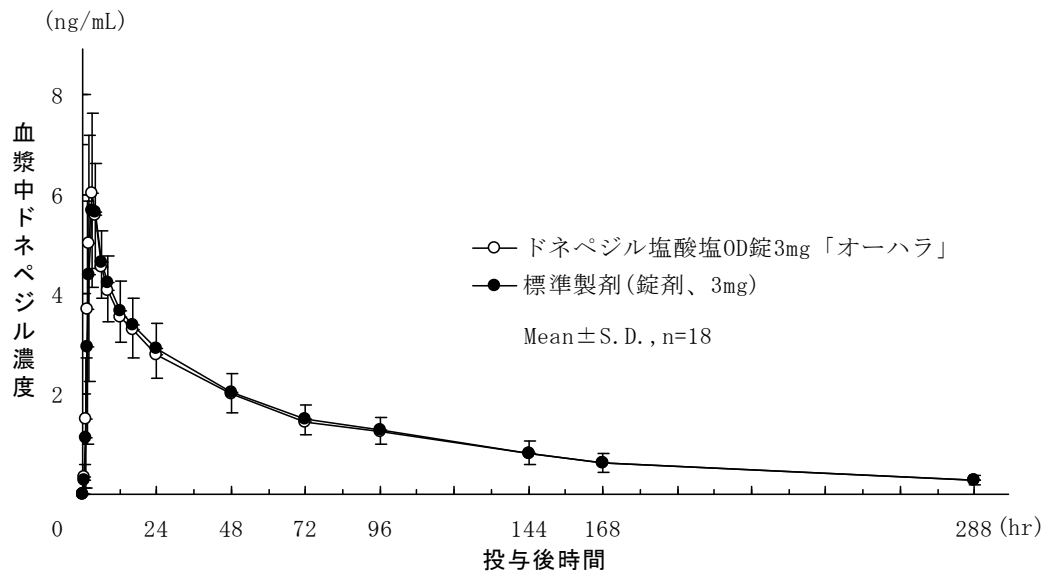
(Mean±S.D.)

①水なし投与



血漿中ドネペジル濃度の推移

②水あり投与



血漿中ドネペジル濃度の推移

血漿中濃度並びに AUC、C_{max}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。

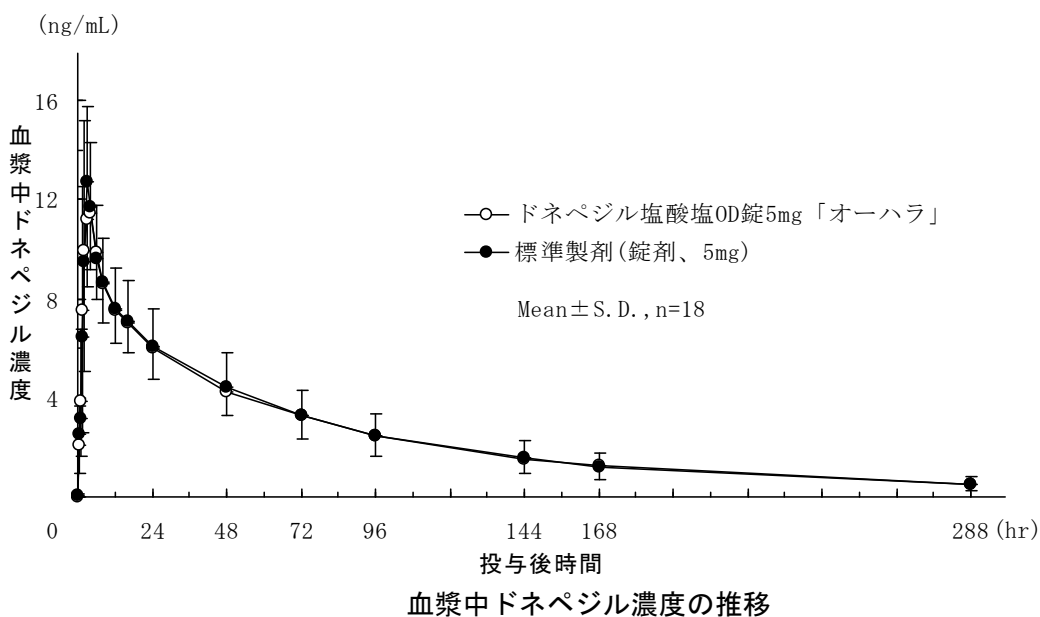
(5) ドネペジル塩酸塩 OD錠 5mg「オーハラ」¹³⁾

薬物動態パラメータ

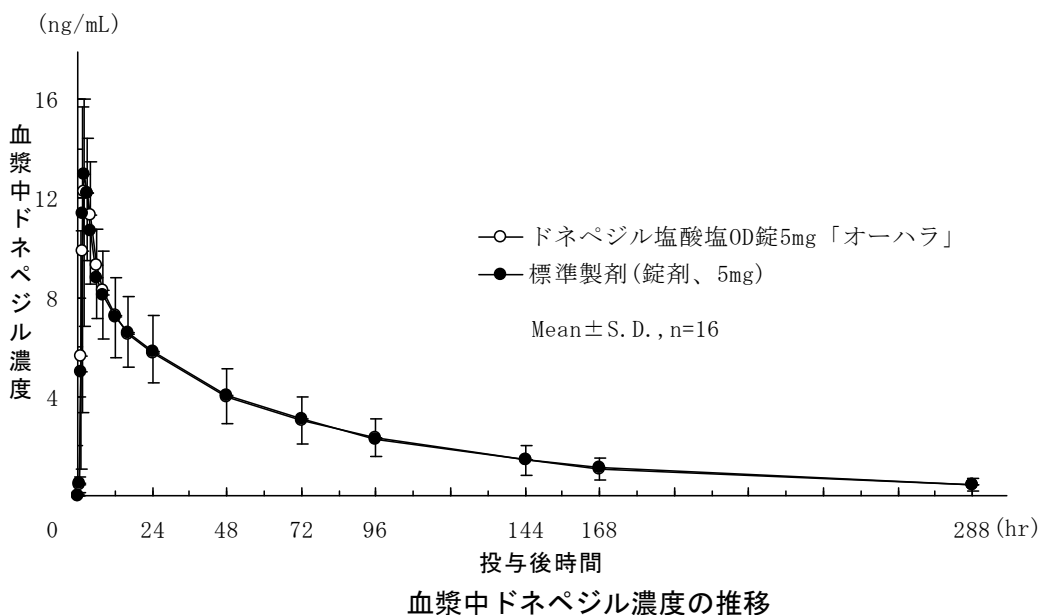
		n	AUC _{0→288} (ng·hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
水なし投与	ドネペジル塩酸塩 OD錠 5mg「オーハラ」	18	700.55±180.06	13.17±2.28	2.7±1.1	83.7±9.8
	標準製剤 (錠剤、5mg)	18	707.00±213.97	13.39±3.25	3.0±1.0	88.3±15.3
水あり投与	ドネペジル塩酸塩 OD錠 5mg「オーハラ」	16	659.79±187.93	14.54±3.74	2.3±0.8	85.3±10.5
	標準製剤 (錠剤、5mg)	16	663.79±178.84	13.43±3.07	2.3±0.6	88.2±11.3

(Mean±S.D.)

①水なし投与



②水あり投与



血漿中濃度並びに AUC、C_{max}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。

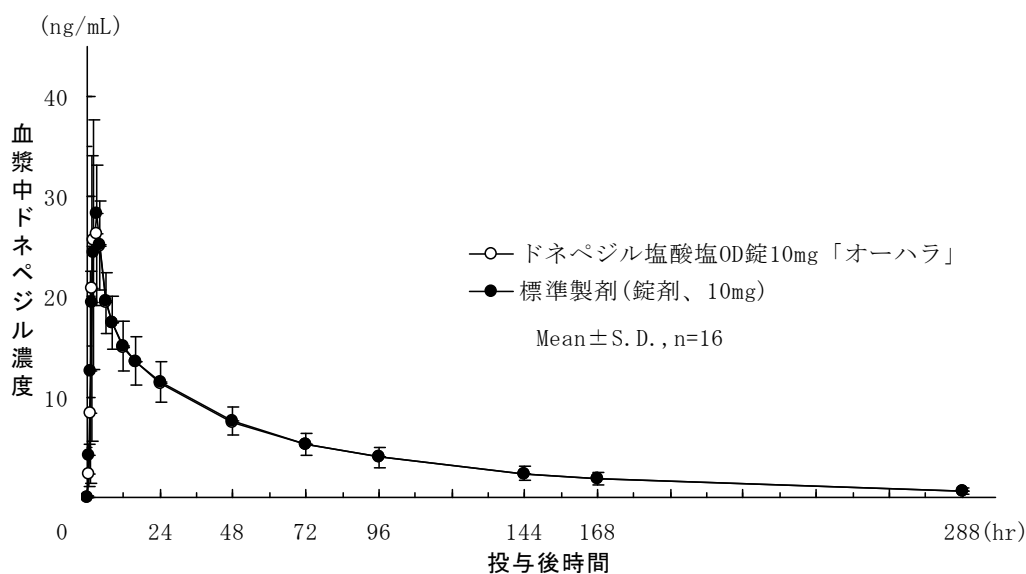
(6) ドネペジル塩酸塩 OD錠 10mg「オーハラ」¹²⁾

薬物動態パラメータ

		n	AUC _{0→288} (ng·hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
水なし投与	ドネペジル塩酸塩 OD錠 10mg「オーハラ」	16	1218.83±228.90	31.92±5.31	2.5±0.8	75.5±9.3
	標準製剤 (錠剤、10mg)	16	1232.10±221.28	31.71±6.83	2.3±0.7	75.7±10.9
水あり投与	ドネペジル塩酸塩 OD錠 10mg「オーハラ」	18	1201.12±217.74	32.20±7.03	2.4±1.2	78.8±13.1
	標準製剤 (錠剤、10mg)	18	1217.97±218.01	30.09±5.51	2.3±0.8	77.6±11.2

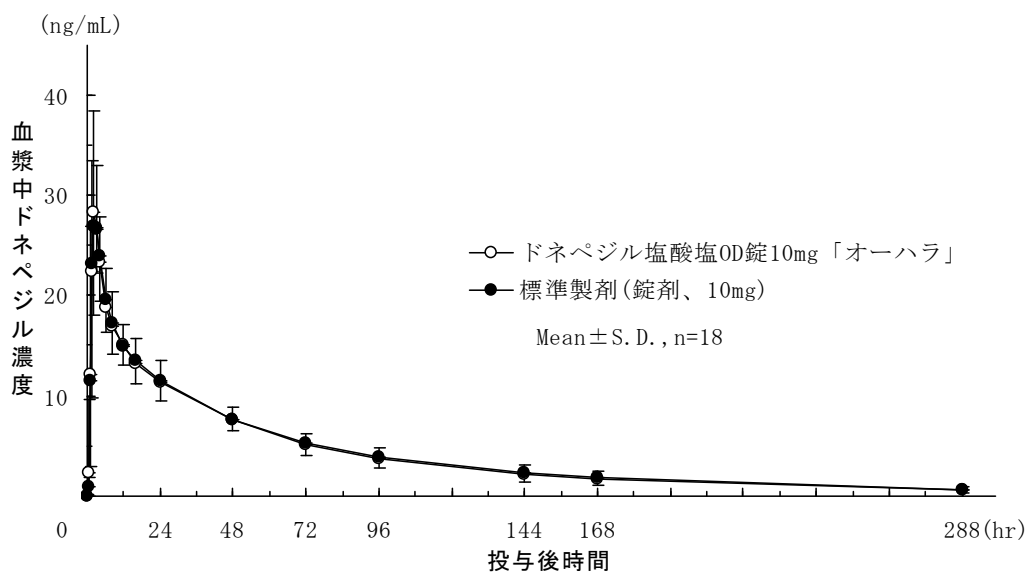
(Mean±S.D.)

①水なし投与



血漿中ドネペジル濃度の推移

②水あり投与



血漿中ドネペジル濃度の推移

血漿中濃度並びに AUC、C_{max} 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。

2) 反復投与¹⁾

健康成人男子に 5mg 又は 8mg を 1 日 1 回 14 日間反復経口投与後の血漿中濃度は投与後約 2 週間で定常状態に達し、蓄積性あるいは体内薬物動態に変化はないと考えられた。

(4) 中毒域

該当資料なし

(5) 食事・併用薬の影響

食事：吸収に及ぼす食事の影響を錠 2mg で検討した結果、摂食時投与の血漿中濃度は絶食時とほぼ同等に推移し、食事による影響は認められなかった¹⁾。

併用薬：「Ⅷ. 安全性（使用上の注意等）に関する項目 7. 相互作用」の項を参照のこと。

(6) 母集団（ポピュレーション）解析により判明した薬物体内動態変動要因

該当資料なし

2. 薬物速度論的パラメータ

(1) 解析方法

該当資料なし

(2) 吸収速度定数

該当資料なし

(3) バイオアベイラビリティ

「Ⅷ. 薬物動態に関する項目 1. 血中濃度の推移・測定法 (3) 臨床試験で確認された血中濃度」の項を参照のこと。

(4) 消失速度定数

ドネベジル塩酸塩錠 3mg, 5mg, 10mg 「オーハラ」^{15, 16)}

健康成人男子単回投与

投与量	3mg (n=16)	5mg (n=18)	10mg (n=16)
Kel (/hr)	0.008 ± 0.001	0.011 ± 0.002	0.012 ± 0.002

(Mean ± S. D.)

ドネベジル塩酸塩 OD 錠 3mg, 5mg, 10mg 「オーハラ」^{17, 18)}

健康成人男子単回投与

投与量	3mg (n=17) [水なし]	3mg (n=18) [水あり]	5mg (n=18) [水なし]	5mg (n=16) [水あり]	10mg (n=16) [水なし]	10mg (n=18) [水あり]
Kel (/hr)	0.008 ± 0.002	0.008 ± 0.001	0.008 ± 0.001	0.008 ± 0.001	0.009 ± 0.001	0.009 ± 0.001

(Mean ± S. D.)

(5) クリアランス

CL/F(総クリアランス)(健康成人男子に 5mg 単回投与) : 0.141 (L/kg/hr)¹⁾

全身クリアランス(健康成人に経口投与) : 2.90 ± 0.74 (mL/kg/min)¹⁹⁾

(6) 分布容積¹⁸⁾

分布容積(健康成人に経口投与) : 14.0 ± 2.42 (l/kg)

(7) 血漿蛋白結合率¹⁾

ヒト血漿たん白結合率(健康成人男子に 5mg 単回投与) : 89%

3. 吸収

該当資料なし

4. 分布

(1) 血液-脳関門通過性

該当資料なし

(2) 血液-胎盤関門通過性

該当資料なし

(3) 乳汁への移行性

<参考>

ラットに ¹⁴C-ドネペジル塩酸塩を経口投与したとき、乳汁中へ移行することが認められている。

(4) 髄液への移行性

該当資料なし

(5) その他の組織への移行性

該当資料なし

5. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路¹⁾

主代謝経路は *N*-脱アルキル化反応であり、次いで *O*-脱メチル化反応とそれに続くグルクロン酸抱合反応であると考えられた。

(2) 代謝に関与する酵素(CYP450 等)の分子種

本剤は、主として薬物代謝酵素 CYP3A4 及び一部 CYP2D6 で代謝される。

N-脱アルキル化反応には主として CYP3A4 が、また *O*-脱メチル化反応には主として CYP2D6 が関与していることが示唆された¹⁾。

(3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

(4) 代謝物の活性の有無及び比率

該当資料なし

(5) 活性代謝物の速度論的パラメータ

該当資料なし

6. 排泄

(1) 排泄部位及び経路

該当資料なし

(2) 排泄率²⁾

健康成人男子に錠 2mg を単回投与したとき、投与後 7 日目までに尿中排泄された未変化体は投与量の 9.4%であり、代謝物を含めると 29.6%であった。

(3) 排泄速度

該当資料なし

7. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

8. 透析等による除去率

該当資料なし

VIII. 安全性(使用上の注意等)に関する項目

1. 警告内容とその理由

該当しない

2. 禁忌内容とその理由(原則禁忌を含む)

【禁忌】(次の患者には投与しないこと)

本剤の成分又はピペリジン誘導体に対し過敏症の既往歴のある患者

3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由

「V. 治療に関する項目」を参照すること。

4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由

「V. 治療に関する項目」を参照すること。

5. 慎重投与内容とその理由

慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

本剤はアセチルコリンエステラーゼ阻害剤であり、コリン作動性作用により以下に示す患者に対しては症状を誘発又は増悪する可能性があるため慎重に投与すること。

- (1) 洞不全症候群、心房内及び房室接合部伝導障害等の心疾患のある患者〔迷走神経刺激作用により徐脈あるいは不整脈を起こす可能性がある。〕
- (2) 消化性潰瘍の既往歴のある患者、非ステロイド性消炎鎮痛剤投与中の患者〔胃酸分泌の促進及び消化管運動の促進により消化性潰瘍を悪化させる可能性がある。〕
- (3) 気管支喘息又は閉塞性肺疾患の既往歴のある患者〔気管支平滑筋の収縮及び気管支粘液分泌の亢進により症状が悪化する可能性がある。〕
- (4) 錐体外路障害(パーキンソン病、パーキンソン症候群等)のある患者〔線条体のコリン系神経を亢進することにより、症状を誘発又は増悪する可能性がある。〕

6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法

重要な基本的注意

- (1) 本剤の投与により、QT 延長、心室頻拍 (torsades de pointes を含む)、心室細動、洞不全症候群、洞停止、高度徐脈、心ブロック (洞房ブロック、房室ブロック) 等があらわれることがあるので、特に心疾患 (心筋梗塞、弁膜症、心筋症等) を有する患者や電解質異常 (低カリウム血症等) のある患者等では、観察を十分に行うこと。
- (2) レビー小体型認知症では、日常生活動作が制限される、あるいは薬物治療を要する程度の錐体外路障害を有する場合、本剤の投与により、錐体外路障害悪化の発現率が高まる傾向がみられていることから、重篤な症状に移行しないよう観察を十分に行い、症状に応じて減量又は中止など適切な処置を行うこと。
- (3) 他の認知症性疾患との鑑別診断に留意すること。
- (4) 定期的に認知機能検査を行う等患者の状態を確認し、本剤投与で効果が認められない場合、漫然と投与しないこと。
- (5) 他のアセチルコリンエステラーゼ阻害作用を有する同効薬 (ガランタミン等) と併用しないこと。
- (6) アルツハイマー型認知症及びレビー小体型認知症では、自動車の運転等の機械操作能力が低下する可能性がある。また、本剤により、意識障害、めまい、眠気等があらわれることがあるので、自動車の運転等危険を伴う機械の操作に従事しないよう患者等に十分に説明すること。
- (7) 本剤は口腔内で崩壊するが、口腔の粘膜から吸収されることはないため、唾液又は水で飲み込むこと。(「適用上の注意」の項参照) [OD 錠のみ]

7. 相互作用

本剤は、主として薬物代謝酵素 CYP3A4 及び一部 CYP2D6 で代謝される。

(1) 併用禁忌とその理由

該当しない

(2) 併用注意とその理由

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
スキサメトニウム塩化物水和物	筋弛緩作用を増強する可能性がある。	併用薬剤の脱分極性筋弛緩作用を増強する可能性がある。

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
コリン賦活剤 アセチルコリン塩化物 カルプロニウム塩化物 ベタネコール塩化物 アクラトニウムナパジシル酸塩 コリンエステラーゼ阻害剤 アンベノニウム塩化物 ジスチグミン臭化物 ピリドスチグミン臭化物 ネオスチグミン等	迷走神経刺激作用などコリン刺激作用が増強される可能性がある。	本剤とともにコリン作動性の作用メカニズムを有している。
CYP3A 阻害剤 イトラコナゾール エリスロマイシン等	本剤の代謝を阻害し、作用を増強させる可能性がある。	併用薬剤のチトクロームP450 (CYP3A4) 阻害作用による。
ブロモクリプチンメシル酸塩 イストラデフィリン		
キニジン硫酸塩水和物等		
カルバマゼピン デキサメタゾン フェニトイン フェノバルビタール リファンピシン等	本剤の代謝を促進し、作用を減弱させる可能性がある。	併用薬剤のチトクロームP450 (CYP3A4) の誘導による。
中枢性抗コリン剤 トリヘキシフェニジル塩酸塩 ピロヘプチン塩酸塩 マザチコール塩酸塩水和物 メチキセン塩酸塩 ビペリデン塩酸塩等 アトロピン系抗コリン剤 ブチルスコポラミン臭化物 アトロピン硫酸塩水和物等	本剤と抗コリン剤は互いに干渉し、それぞれの効果を減弱させる可能性がある。	本剤と抗コリン剤の作用が、相互に拮抗する。
非ステロイド性消炎鎮痛剤	消化性潰瘍を起こす可能性がある。	コリン系の賦活により胃酸分泌が促進される。

8. 副作用

(1) 副作用の概要

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。

(2) 重大な副作用と初期症状

重大な副作用（頻度不明）

- (1) QT 延長、心室頻拍 (torsades de pointes を含む)、心室細動、洞不全症候群、洞停止、高度徐脈、心ブロック、失神：QT 延長、心室頻拍 (torsades de pointes を含む)、心室細動、洞不全症候群、洞停止、高度徐脈、心ブロック (洞房ブロック、房室ブロック)、失神があらわれ、心停止に至ることがあるので、このような症状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。
- (2) 心筋梗塞、心不全：心筋梗塞、心不全があらわれることがあるので、このような症状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。
- (3) 消化性潰瘍、十二指腸潰瘍穿孔、消化管出血：本剤のコリン賦活作用による胃酸分泌及び消化管運動の促進によって消化性潰瘍(胃・十二指腸潰瘍)、十二指腸潰瘍穿孔、消化管出血があらわれることがあるので、このような症状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。
- (4) 肝炎、肝機能障害、黄疸：肝炎、肝機能障害、黄疸があらわれることがあるので、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。
- (5) 脳性発作、脳出血、脳血管障害：脳性発作(てんかん、痙攣等)、脳出血、脳血管障害があらわれることがあるので、このような症状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。
- (6) 錐体外路障害：寡動、運動失調、ジスキネジア、ジストニア、振戦、不随意運動、歩行異常、姿勢異常、言語障害等の錐体外路障害があらわれることがあるので、このような症状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。
- (7) 悪性症候群 (Syndrome malin)：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、それに引き続き発熱がみられる場合は、投与を中止し、体冷却、水・電解質管理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 (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の低下がみられることがある。
- (8) 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、観察を十分に行い、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あらわれた場合には、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と。
- (9) 呼吸困難：呼吸困難があらわれることがあるので、このような症状があらわれた場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- (10) 急性膵炎：急性膵炎があらわれることがあるので、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。

重大な副作用（頻度不明）

(11) **急性腎障害**：急性腎障害があらわれることがあるので、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。

(12) **原因不明の突然死**

(13) **血小板減少**：血小板減少があらわれることがあるので、血液検査等の観察を十分に行い、異常が認められた場合には、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

(3) その他の副作用

	副作用の頻度
	頻度不明
過 敏 症 ^{注)}	発疹、痒痒感
消 化 器	食欲不振、嘔気、嘔吐、下痢、腹痛、便秘、流涎、嚥下障害、便失禁
精 神 神 経 系	興奮、不穏、不眠、眠気、易怒性、幻覚、攻撃性、せん妄、妄想、多動、抑うつ、無感情、リビドー亢進、多弁、躁状態、錯乱、悪夢
中枢・末梢神経系	徘徊、振戦、頭痛、めまい、昏迷
肝 臓	LDH 上昇、AST (GOT) 上昇、ALT (GPT) 上昇、 γ - GTP 上昇、ALP 上昇
循 環 器	動悸、血圧上昇、血圧低下、上室性期外収縮、心室性期外収縮、心房細動
泌 尿 器	BUN 上昇、尿失禁、頻尿、尿閉
血 液	白血球減少、ヘマトクリット値減少、貧血
そ の 他	CK (CPK) 上昇、総コレステロール上昇、トリグリセライド上昇、アミラーゼ上昇、尿アミラーゼ上昇、倦怠感、むくみ、転倒、筋痛、顔面紅潮、脱力感、胸痛、体重減少、発汗、顔面浮腫、発熱、縮瞳

注)このような症状があらわれた場合には、投与を中止すること。

(4) 項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧

該当資料なし

(5) 基礎疾患、合併症、重症度及び手術の有無等背景別の副作用発現頻度

該当資料なし

(6) 薬物アレルギーに対する注意及び試験法

【禁忌】（次の患者には投与しないこと）

本剤の成分又はピペリジン誘導体に対し過敏症の既往歴のある患者

9. 高齢者への投与

該当資料なし

10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- (1) 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には、治療で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(ラット経口 10mg/kg)で出生率の減少、死産児頻度の増加及び生後体重の増加抑制が報告されている。〕
- (2) 授乳中の婦人への投与は避けることが望ましいが、やむを得ず投与する場合は、授乳を避けさせること。〔ラットに ^{14}C -ドネペジル塩酸塩を経口投与したとき、乳汁中へ移行することが認められている。〕

11. 小児等への投与

小児に対する安全性は確立していない。(使用経験がない。)

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

該当資料なし

13. 過量投与

徴候・症状：コリンエステラーゼ阻害剤の過量投与は高度な嘔気、嘔吐、流涎、発汗、徐脈、低血圧、呼吸抑制、虚脱、痙攣及び縮瞳等のコリン系副作用を引き起こす可能性がある。筋脱力の可能性もあり、呼吸筋の弛緩により死亡に至ることもあり得る。

処置：アトロピン硫酸塩水和物のような3級アミン系抗コリン剤が本剤の過量投与の解毒剤として使用できる。アトロピン硫酸塩水和物の1.0～2.0mgを初期投与量として静注し、臨床反応に基づいてその後の用量を決める。他のコリン作動薬では4級アンモニウム系抗コリン剤と併用した場合、血圧及び心拍数が不安定になることが報告されている。本剤あるいはその代謝物が透析(血液透析、腹膜透析又は血液濾過)により除去できるかどうかは不明である。

14. 適用上の注意

- (1) **薬剤交付時：**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に刺入し、更には穿孔を起こして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することが報告されている。〕
- (2) **服用時〔OD錠のみ〕**
- 1) 本剤は舌の上のせて唾液を浸潤させると崩壊するため、水なしで服用可能である。また、水で服用することもできる。
 - 2) 本剤は寝たままの状態では、水なしで服用させないこと。

15. その他の注意

- (1) 外国において、NINDS - AIREN 診断基準に合致した脳血管性認知症(本適応は国内未承認)と診断された患者を対象(アルツハイマー型認知症と診断された患者は除外)に6ヵ月間のプラセボ対照無作為二重盲検試験3試験が実施された。最初の試験の死亡率はドネペジル塩酸塩 5mg 群 1.0%(2/198 例)、ドネペジル塩酸塩 10mg 群 2.4%(5/206 例)及びプラセボ群 3.5%(7/199 例)であった。2番目の試験の死亡率はドネペジル塩酸塩 5mg 群 1.9%(4/208 例)、ドネペジル塩酸塩 10mg 群 1.4%(3/215 例)及びプラセボ群 0.5%(1/193 例)であった。3番目の試験の死亡率はドネペジル塩酸塩 5mg 群 1.7%(11/648 例)及びプラセボ群 0%(0/326 例)であり両群間に統計学的な有意差がみられた。なお、3試験を合わせた死亡率はドネペジル塩酸塩(5mg 及び 10mg)群 1.7%、プラセボ群 1.1%であったが、統計学的な有意差はなかった。
- (2) 動物実験(イヌ)で、ケタミン・ペントバルビタール麻酔又はペントバルビタール麻酔下にドネペジル塩酸塩を投与した場合、呼吸抑制があらわれ死亡に至ったとの報告がある。

16. その他

特になし

IX. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験

(1) 薬効薬理試験(「VI. 薬効薬理に関する項目」参照)

(2) 副次的薬理試験

該当資料なし

(3) 安全性薬理試験

該当資料なし

(4) その他の薬理試験

該当資料なし

2. 毒性試験

(1) 単回投与毒性試験

該当資料なし

(2) 反復投与毒性試験

該当資料なし

(3) 生殖発生毒性試験

該当資料なし

(4) その他の特殊毒性

該当資料なし

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製剤：ドネペジル塩酸塩錠 3mg, 5mg, 10mg 「オーハラ」 劇薬、処方箋医薬品^{注)}

ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg, 5mg, 10mg 「オーハラ」 劇薬、処方箋医薬品^{注)}

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

有効成分：ドネペジル塩酸塩 毒薬

2. 有効期間又は使用期限

使用期限：3年（安定性試験結果に基づく）※

※安定性試験：最終包装製品を用いた加速試験(40℃、相対湿度75%、6ヵ月)の結果、ドネペジル塩酸塩錠 3mg, 5mg, 10mg 「オーハラ」及びドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg, 5mg, 10mg 「オーハラ」は通常の市場流通下において3年間安定であることが推測された^{4, 5, 8, 9)}。

3. 貯法・保存条件

錠：室温保存、密閉容器

OD 錠：室温保存、遮光、気密容器(開封後は湿気を避けて保存すること。)

4. 薬剤取扱い上の注意点

(1) 薬局での取り扱い上の留意点について

該当資料なし

(2) 薬剤交付時の取扱いについて(患者等に留意すべき必須事項等)

- ・アルツハイマー型認知症では、自動車の運転等の機械操作能力が低下する可能性がある。また、本剤により、意識障害、めまい、眠気等があらわれることがあるので、自動車の運転等危険を伴う機械の操作に従事しないよう患者等に十分に説明すること。(「Ⅷ. - 6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法 重要な基本的注意(5)」の項参照)
- ・「Ⅷ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目 14. 適用上の注意」の項を参照すること。
- ・患者向医薬品ガイド：有り、くすりのしおり：有り
- ・患者用指導箋：有り
「このお薬を飲まれる方へ(ドネペジル塩酸塩錠「オーハラ」)」・「このお薬を飲まれる方へ(ドネペジル塩酸塩 OD 錠「オーハラ」)」(大原薬品工業株式会社ホームページ(<https://www.ohara-ch.co.jp>)に掲載)

(3) 調剤時の留意点について

該当資料なし

5. 承認条件等

レビー小体型認知症における認知症症状の進行抑制

レビー小体型認知症を対象に、本剤の有効性の検証及び安全性の確認を目的とした臨床試験を実施し、終了後速やかに試験成績及び解析結果を提出すること。

6. 包装

ドネペジル塩酸塩錠 3mg「オーハラ」	:	(PTP)	28錠 (14錠×2×1袋)
			140錠 (14錠×10×1袋)
ドネペジル塩酸塩錠 5mg「オーハラ」	:	(PTP)	56錠 (14錠×4×1袋)
			140錠 (14錠×10×1袋)
			(バラ) 100錠
ドネペジル塩酸塩錠 10mg「オーハラ」	:	(PTP)	56錠 (14錠×4×1袋)
ドネペジル塩酸塩 OD錠 3mg「オーハラ」	:	(PTP)	28錠 (14錠×2×1袋)
			140錠 (14錠×10×1袋)
ドネペジル塩酸塩 OD錠 5mg「オーハラ」	:	(PTP)	56錠 (14錠×4×1袋)
			140錠 (14錠×10×1袋)
			(バラ) 100錠
ドネペジル塩酸塩 OD錠 10mg「オーハラ」	:	(PTP)	56錠 (14錠×4×1袋)
			(バラ) 100錠

7. 容器の材質

PTP包装

PTP：ポリプロピレン、アルミ箔

アルミ多層フィルム袋：ポリエチレン、アルミ箔、ポリエチレンテレフタレート

バラ包装

ボトル：ポリエチレン、キャップ：ポリプロピレン

8. 同一成分・同効薬

同一成分薬：アリセプト®錠 3mg、アリセプト®錠 5mg、アリセプト®錠 10mg、アリセプト®D錠 3mg、アリセプト®D錠 5mg、アリセプト®D錠 10mg、アリセプト®内服ゼリー3mg、アリセプト®内服ゼリー5mg 及びアリセプト®内服ゼリー10mg

同効薬：なし

9. 国際誕生年月日

1996年11月25日

10. 製造販売承認年月日及び承認番号

	製造販売承認年月日	承認番号
ドネペジル塩酸塩錠 3mg 「オーハラ」	2011年 7月 15日	22300AMX00949000
ドネペジル塩酸塩錠 5mg 「オーハラ」	2011年 7月 15日	22300AMX00947000
ドネペジル塩酸塩錠 10mg 「オーハラ」	2013年 8月 15日	22500AMX01448000
ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg 「オーハラ」	2012年 2月 15日	22400AMX00381000
ドネペジル塩酸塩 OD 錠 5mg 「オーハラ」	2012年 2月 15日	22400AMX00382000
ドネペジル塩酸塩 OD 錠 10mg 「オーハラ」	2013年 8月 15日	22500AMX01495000

11. 薬価基準収載年月日

ドネペジル塩酸塩錠 3, 5mg 「オーハラ」 : 2011年 11月 28日

ドネペジル塩酸塩錠 10mg 「オーハラ」 : 2013年 12月 13日

ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3, 5mg 「オーハラ」 : 2012年 6月 22日

ドネペジル塩酸塩 OD 錠 10mg 「オーハラ」 : 2013年 12月 13日

12. 効能又は効果追加, 用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容

追加・変更年月日

2013年 6月 26日

追加・変更内容

効能・効果	用法・用量
アルツハイマー型認知症における認知症症状の進行抑制	通常、成人にはドネペジル塩酸塩として1日1回3mgから開始し、1～2週間後に5mgに増量し、経口投与する。高度のアルツハイマー型認知症患者には、5mgで4週間以上経過後、10mgに増量する。なお、症状により適宜減量する。

(____: 追加部分)

追加・変更年月日

2019年 3月 27日

追加・変更内容

効能・効果	用法・用量
レビー小体型認知症における認知症症状の進行抑制	通常、成人にはドネペジル塩酸塩として1日1回3mgから開始し、1～2週間後に5mgに増量し、経口投与する。5mgで4週間以上経過後、10mgに増量する。なお、症状により5mgまで減量できる。

13. 再審査結果, 再評価結果公表年月日及びその内容

該当しない

14. 再審査期間

該当しない

15. 投薬期間制限医薬品に関する情報

本剤は厚生労働大臣の定める「投薬期間に上限が設けられている医薬品」に該当しない。

16. 各種コード

	HOT9	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	レセプト電算処 理システムコード
ドネペジル塩酸塩錠 3mg「オーハラ」	120872601	1190012F1131	622087201
ドネペジル塩酸塩錠 5mg「オーハラ」	120873301	1190012F2138	622087301
ドネペジル塩酸塩錠 10mg「オーハラ」	122776501	1190012F5153	622277601
ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg「オーハラ」	121387401	1190012F3290	622138701
ドネペジル塩酸塩 OD 錠 5mg「オーハラ」	121388101	1190012F4297	622138801
ドネペジル塩酸塩 OD 錠 10mg「オーハラ」	122777201	1190012F6150	622277701

17. 保険給付上の注意

本剤は保険診療上の後発医薬品である。

X I . 文献

1. 引用文献

- 1) 第十七改正日本薬局方解説書(廣川書店)C-3404(2016)
- 2) 大原薬品工業株式会社 社内資料：苛酷試験(2011年)
- 3) 大原薬品工業株式会社 社内資料：苛酷試験(2013年)
- 4) 大原薬品工業株式会社 社内資料：安定性試験(2011年)
- 5) 大原薬品工業株式会社 社内資料：安定性試験(2013年)
- 6) 大原薬品工業株式会社 社内資料：苛酷試験(2012年)
- 7) 大原薬品工業株式会社 社内資料：苛酷試験(2013年)
- 8) 大原薬品工業株式会社 社内資料：安定性試験(2010年)
- 9) 大原薬品工業株式会社 社内資料：安定性試験(2013年)
- 10) 大原薬品工業株式会社 社内資料：長期保存試験
- 11) 田中孝典ほか：新薬と臨床 60, 1893-1909(2011)
- 12) 渡辺聰正ほか：新薬と臨床 62, 1998-2016(2013)
- 13) 坂本慶ほか：新薬と臨床 61, 651-670(2012)
- 14) グッドマン・ギルマン薬理書[上]第11版, 659(2007)
- 15) 大原薬品工業株式会社 社内資料：生物学的同等性試験(2010年)
- 16) 大原薬品工業株式会社 社内資料：生物学的同等性試験(2011年)
- 17) 大原薬品工業株式会社 社内資料：生物学的同等性試験(2010年)
- 18) 大原薬品工業株式会社 社内資料：生物学的同等性試験(2011年)
- 19) グッドマン・ギルマン薬理書[下]第11版, 2319(2007)
- 20) 大原薬品工業株式会社 社内資料：粉碎後の安定性試験
- 21) 大原薬品工業株式会社 社内資料：経管通過性試験

2. その他の参考文献

該当資料なし

X II. 参考資料

1. 主な外国での発売状況

本剤は海外では発売されていない。

尚、ドネペジル塩酸塩製剤としては海外で販売されている。

(2021年6月時点)

2. 海外における臨床支援情報

該当しない

XIII. 備考

1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報

本項の情報に関する注意：本項には承認を受けていない品質に関する情報が含まれる。試験方法等が確立していない内容も含まれており、あくまでも記載されている試験方法で得られた結果を事実として提示している。医療従事者が臨床適用を検討する上での参考情報であり、加工等の可否を示すものではない。

(掲載根拠：「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドラインに関する Q&A について (その 3)」令和元年 9 月 6 日付厚生労働省医薬・生活衛生局監視指導・麻薬対策課 事務連絡)

(1) 粉砕²⁰⁾

ドネペジル塩酸塩錠 3mg, 5mg, 10mg「オーハラ」及びドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg, 5mg, 10mg 「オーハラ」の粉砕品について、各種条件下で保存し、安定性試験(性状、純度試験、定量)を行った。

ドネペジル塩酸塩錠 3mg, 5mg, 10mg「オーハラ」及びドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg, 5mg, 10mg 「オーハラ」

試験条件	結果
25°C、60%RH、1 ヶ月(遮光・開放)	全て変化なし

(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性²¹⁾

試験方法

〔崩壊懸濁試験〕

ディスペンサーのピストン部を抜き取り、ディスペンサー内に試料1錠を入れてピストンを戻し、ディスペンサーに約55℃の温湯20mLを吸い取り、筒先の蓋をして5分間自然放置する。5分後にディスペンサーを手で90度15往復横転し、崩壊・懸濁の状態を観察する。5分後に崩壊しない場合、さらに5分間放置後、同様の操作を行う。10分間放置しても崩壊・懸濁しない場合、錠剤をコーティング破壊してから、ディスペンサー内に入れて同様の操作を行い、崩壊・懸濁の状態を観察する。

〔通過性試験〕

崩壊懸濁試験で得られた懸濁液を、ディスペンサーに吸い取り、経管チューブの注入端より2~3mL/秒の速度で注入する。チューブはベッド上の患者を想定し、体内挿入端から3分の2を水平にし、他端（注入端）を30cmの高さにセットし、チューブ（サイズ；8フレンチ）の通過性を観察する。

なお、8フレンチのチューブを通過しない場合は、18フレンチのチューブを用いて同様に通過性を観察する。

1) ドネペジル塩酸塩錠 3mg 「オーハラ」

試験方法	崩壊懸濁試験	通過性試験	判定
試験結果	10分間では完全に崩壊しなかった。(15分間で崩壊・懸濁)錠剤をコーティング破壊すれば、10分以内に崩壊・懸濁した。	チューブ(8フレンチ)を通過した。	適2

2) ドネペジル塩酸塩錠 5mg, 10mg 「オーハラ」

試験方法	崩壊懸濁試験	通過性試験	判定
試験結果	10分間では完全に崩壊しなかった。(20分間で崩壊・懸濁)錠剤をコーティング破壊すれば、10分以内に崩壊・懸濁した。	チューブ(8フレンチ)を通過した。	適2

3) ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg, 5mg, 10mg 「オーハラ」

試験方法	崩壊懸濁試験	通過性試験	判定
試験結果	5分以内に崩壊・懸濁した。	チューブ(8フレンチ)を通過した。	適1

2. その他の関連資料

特になし

錠：⑧
OD錠：⑦

付表

薬食発第 0331015 号（平成 17 年 3 月 31 日）に基づく承認申請時に添付する資料
別表 1 及び別表 2-(1) 医療用医薬品より改変

添付資料の内容		新有効成分含有 製剤 (先発医薬品)	その他の医薬品 (後発医薬品)	剤形追加に係る 医薬品 (後発医薬品)
イ 起原又は発見の経緯及び外国における使用状況等に関する資料	1 起原又は発見の経緯	○	×	○
	2 外国における使用状況	○	×	○
	3 特性及び他の医薬品との比較検討等	○	×	○
ロ 製造方法並びに規格及び試験方法等に関する資料	1 構造決定及び物理化学的性質等	○	×	×
	2 製造方法	○	△	○
	3 規格及び試験方法	○	○	○
ハ 安定性に関する資料	1 長期保存試験	○	×	△
	2 苛酷試験	○	×	△
	3 加速試験	○	○	○
ニ 薬理作用に関する資料	1 効力を裏付ける試験	○	×	×
	2 副次的薬理・安全性薬理	○	×	×
	3 その他の薬理	△	×	×
ホ 吸収、分布、代謝、排泄に関する資料	1 吸収	○	×	×
	2 分布	○	×	×
	3 代謝	○	×	×
	4 排泄	○	×	×
	5 生物学的同等性	×	○	○
	6 その他の薬物動態	△	×	×
ヘ 急性毒性、亜急性毒性、慢性毒性、催奇形性その他の毒性に関する資料	1 単回投与毒性	○	×	×
	2 反復投与毒性	○	×	×
	3 遺伝毒性	○	×	×
	4 がん原性	△	×	×
	5 生殖発生毒性	○	×	×
	6 局所刺激性	△	×	×
	7 その他の毒性	△	×	×
ト 臨床試験の成績に関する資料	臨床試験成績	○	×	×

○：添付 ×：添付不要 △：個々の医薬品により判断される

平成 17 年 4 月 1 日以後、承認申請時に適用される。