

抗精神病薬

劇薬、処方箋医薬品^{注1)}

アリピプラゾール錠3mg「ニプロ」

アリピプラゾール錠6mg「ニプロ」

アリピプラゾール錠12mg「ニプロ」

アリピプラゾール散1%「ニプロ」

アリピプラゾールOD錠3mg「ニプロ」

アリピプラゾールOD錠6mg「ニプロ」

アリピプラゾールOD錠12mg「ニプロ」

アリピプラゾールOD錠24mg「ニプロ」

ARIPIPRAZOLE TABLETS, POWDER, OD TABLETS

(アリピプラゾール製剤)

貯 法：室温保存

使用期限：容器等に記載

注 意：「取扱い上の注意」参照

	錠3mg	錠6mg
承認番号	22900AMX00221	22900AMX00222
薬価収載	2017年6月	2017年6月
販売開始	2017年6月	2017年6月
効能追加	2020年7月	2020年7月

	錠12mg	散1%
承認番号	22900AMX00223	22900AMX00215
薬価収載	2017年6月	2017年6月
販売開始	2017年6月	2017年6月
効能追加	2020年7月	2020年7月

	OD錠3mg	OD錠6mg
承認番号	22900AMX00194	22900AMX00195
薬価収載	2017年6月	2017年6月
販売開始	2017年6月	2017年6月
効能追加	2020年7月	2020年7月

	OD錠12mg	OD錠24mg
承認番号	22900AMX00196	22900AMX00197
薬価収載	2017年6月	2017年6月
販売開始	2017年6月	2017年6月
効能追加	2020年7月	2020年7月

【警 告】

- 糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡等の死亡に至ることもある重大な副作用が発現するおそれがあるので、本剤投与中は高血糖の徴候・症状に注意すること。特に、糖尿病又はその既往歴もしくはその危険因子を有する患者には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合のみ投与することとし、投与にあたっては、血糖値の測定等の観察を行うこと。
- 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、口渴、多飲、多尿、頻尿、多食、脱力感等の異常に注意し、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. 慎重投与 4」の項、「2. 重要な基本的注意 4)、6)」の項及び「4. 副作用 1)重大な副作用 (6)」の項参照）

禁忌（次の患者には投与しないこと）

- 昏睡状態の患者〔昏睡状態を悪化させるおそれがある。〕
- バルビツール酸誘導体・麻醉剤等の中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おそれがある。〕
- 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）（「3. 相互作用」の項参照）
- 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

【組成・性状】

1. 組成

販売名	アリピプラゾール錠3mg「ニプロ」	アリピプラゾール錠6mg「ニプロ」	アリピプラゾール錠12mg「ニプロ」
有効成分 (1錠中)	アリピプラゾール 3mg	6mg	12mg
添加物	乳糖水和物、トウモロコシデンプン、結晶セルロース、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	青色2号	—

販売名	アリピプラゾール散1%「ニプロ」		
有効成分 (1g中)	アリピプラゾール 10mg		
添加物	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、軽質無水ケイ酸		

販売名	アリピプラゾールOD錠3mg「ニプロ」	アリピプラゾールOD錠6mg「ニプロ」	アリピプラゾールOD錠12mg「ニプロ」	アリピプラゾールOD錠24mg「ニプロ」
有効成分 (1錠中)	アリピプラゾール 3mg	6mg	12mg	24mg
添加物	D-マンニトール、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、ステアリン酸マグネシウム	青色2号	—	黄色5号

※※

2. 製剤の性状

販売名	アリピプラゾール 錠3mg「ニプロ」	アリピプラゾール 錠6mg「ニプロ」	アリピプラゾール 錠12mg「ニプロ」		
外 形					
形 状	青色の割線入りの素錠	白色の素錠	黄色の素錠		
大きさ	直径(mm) 厚さ(mm) 重量(mg)	6.0 2.5 95	7.0 2.7 135	8.0 2.8 180	
本体表示	アリピプラゾール 3 / 3 ニプロ	アリピプラゾール 6 ニプロ	アリピプラゾール 12 ニプロ		
販売名	アリピプラゾール散1%「ニプロ」				
性 状	白色の散剤				
販売名	アリピプラゾールOD錠3mg「ニプロ」	アリピプラゾールOD錠6mg「ニプロ」	アリピプラゾールOD錠12mg「ニプロ」	アリピプラゾールOD錠24mg「ニプロ」	
外 形					
形 状	青色の割線入りの素錠 (口腔内崩壊錠)	白色の素錠 (口腔内崩壊錠)	だいだい色の素錠 (口腔内崩壊錠)	淡紅色の素錠 (口腔内崩壊錠)	
大きさ	直径(mm) 厚さ(mm) 重量(mg)	6.0 2.6 95	7.0 2.8 135	8.0 2.9 180	9.0 3.2 230
本体表示	アリピプラゾールOD 3 / OD 3 ニプロ	アリピプラゾールOD 6 ニプロ	アリピプラゾールOD 12 ニプロ	アリピプラゾールOD 24 ニプロ	

【効能・効果】

統合失調症

双極性障害における躁症状の改善

【用法・用量】

統合失調症

通常、成人にはアリピプラゾールとして1日6～12mgを開始用量、1日6～24mgを維持用量とし、1回又は2回に分けて経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、1日量は30mgを超えないこと。

双極性障害における躁症状の改善

通常、成人にはアリピプラゾールとして12～24mgを1日1回経口投与する。なお、開始用量は24mgとし、年齢、症状により適宜増減するが、1日量は30mgを超えないこと。

〈用法・用量に関する使用上の注意〉

1. 全効能共通

本剤が定常状態に達するまでに約2週間を要するため、2週間以内に增量しないことが望ましい。

2. 統合失調症の場合

1) 本剤の投与量は必要最小限となるよう、患者ごとに慎重に観察しながら調節すること。[增量による効果の増強は検証されていない。]

2) 他の抗精神病薬から本剤に変更する患者よりも、新たに統合失調症の治療を開始する患者で副作用が発現しやすいため、このような患者ではより慎重に症状を観察しながら用量を調節すること。

3. 双極性障害における躁症状の改善の場合

躁症状が改善した場合には、本剤の投与継続の要否について検討し、本剤を漫然と投与しないよう注意すること。

4. アリピプラゾールOD錠「ニプロ」の注意事項

本剤は口腔内で速やかに崩壊することから唾液のみ(水なし)でも服用可能であるが、口腔粘膜からの吸収により効果発現を期待する製剤ではないため、崩壊後は唾液又は水で飲み込むこと。

※※【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) 肝障害のある患者 [肝障害を悪化させるおそれがある。]
- 2) 心・血管疾患、低血圧又はそれらの疑いのある患者 [一過性の血圧降下があらわれるおそれがある。]
- 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ことがある。]
- 4) 糖尿病又はその既往歴を有する患者、もしくは糖尿病の家族歴、高血糖、肥満等の糖尿病の危険因子を有する患者 [血糖値が上昇することがある。] (「警告」の項、「2.重要な基本的注意 4)、6)」の項及び「4.副作用 1)重大な副作用 (6)」の項参照)
- 5) 自殺念慮又は自殺企図の既往のある患者、自殺念慮のある患者 [自殺念慮、自殺企図があらわれることがある。]
- 6) 高齢者 (「5.高齢者への投与」の項参照)

2. 重要な基本的注意

- 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等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。
- 2) 統合失調症の場合、興奮、敵意、誇大性等の精神症状が悪化することがあるので、観察を十分に行い、悪化が見られた場合には他の治療方法に切り替えるなど適切な処置を行うこと。
前治療薬からの切り替えの際には前治療薬の用量を徐々に減らしつつ、本剤の投与を行うことが望ましい。
- 3) 急性に不安、焦燥、興奮の症状を呈している患者に対し、本剤投与にて十分な効果が得られない場合には、鎮静剤の投与等、他の対処方法も考慮すること。
- 4) 糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡等の死亡に至ることもある重大な副作用が発現するおそれがあるので、本剤投与中は、口渴、多飲、多尿、頻尿、多食、脱力感等の高血糖の徴候・症状に注意するとともに、糖尿病又はその既往歴もしくはその危険因子を有する患者については、血糖値の測定等の観察を十分に行うこと。(「警告」の項、「1.慎重投与 4)」の項及び「4.副作用 1)重大な副作用 (6)」の項参照)
- 5) 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。(「4.副作用 1)重大な副作用 (7)」の項参照)
- 6) 本剤の投与に際し、あらかじめ上記 4)及び 5)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（口渴、多飲、多尿、頻尿、多食、脱力感等）、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。（「警告」の項、「1. 慎重投与 4」の項及び「4. 副作用 1) 重大な副作用 (6)、(7)」の項参照）

- 7) 原疾患による可能性もあるが、本剤投与後に病的賭博（個人的生活の崩壊等の社会的に不利な結果を招くにもかかわらず、持続的にギャンブルを繰り返す状態）、病的性欲亢進、強迫性購買、暴食等の衝動制御障害があらわれたとの報告がある。衝動制御障害の症状について、あらかじめ患者及び家族等に十分に説明を行い、症状があらわれた場合には、医師に相談するよう指導すること。また、患者の状態及び病態の変化を注意深く観察し、症状があらわれた場合には必要に応じて減量又は投与を中止するなど、適切な処置を行うこと。
- 8) 本剤の投与により体重の変動（増加、減少）を来すことがあるので、本剤投与中は体重の推移を注意深く観察し、体重の変動が認められた場合には原因精査（合併症の影響の有無等）を実施し、必要に応じて適切な処置を行ふこと。
- 9) 他の抗精神病薬を既に投与しているなど血清プロラクチン濃度が高い場合に本剤を投与すると、血清プロラクチン濃度が低下し月経が再開することがあるので、月経過多、貧血、子宮内膜症などの発現に十分注意すること。
- 10) 嘔下障害が発現するおそれがあるので、特に誤嚥性肺炎のリスクのある患者に本剤を投与する場合には、慎重に経過を観察すること。
- 11) 抗精神病薬において、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、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に投与する場合には注意すること。（「4. 副作用 1) 重大な副作用 (10)」の項参照）

3. 相互作用

本剤は、主として肝代謝酵素CYP3A4及びCYP2D6で代謝される。

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）（ボスマシン）	アドレナリンの作用を逆転させ、血圧降下を起こすおそれがある。	アドレナリンはアドレナリン作動性α、β受容体の刺激剤であり、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。

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科麻酔剤 ・リドカイン・アドレナリン	血圧降下を起こすおそれがある。	アドレナリンはアドレナリン作動性α、β受容体の刺激剤であり、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。

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 ・バルビツール酸 誘導体 ・麻酔剤等	中枢神経抑制作用があるので、減量するなど注意すること。	ともに中枢神経抑制作用を有する。
降圧剤	相互に降圧作用を増強することがあるので、減量するなど慎重に投与すること。	ともに降圧作用を有する。
抗コリン作用を有する薬剤	抗コリン作用を増強させることがあるので、減量するなど慎重に投与すること。	ともに抗コリン作用を有する。
ドパミン作動薬 ・レボドバ製剤	ドパミン作動作用を減弱するおそれがあるので、投与量を調整するなど慎重に投与すること。	本剤はドパミン受容体遮断作用を有する。
アルコール（飲酒）	相互に中枢神経抑制作用を増強させることがある。	ともに中枢神経抑制作用を有する。
CYP2D6阻害作用を有する薬剤 ・キニジン ・パロキセチン等	本剤の作用が増強するおそれがあるので、本剤を減量するなど考慮すること。	本剤の主要代謝酵素であるCYP2D6を阻害するため本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。
CYP3A4阻害作用を有する薬剤 ・イトラコナゾール ・クラリスロマイシン等	本剤の作用が増強するおそれがあるので、本剤を減量するなど考慮すること。	本剤の主要代謝酵素であるCYP3A4を阻害するため本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。
肝代謝酵素（特にCYP3A4）誘導作用を有する薬剤 ・カルバマゼピン ・リファンピシン等	本剤の作用が減弱するおそれがある。	本剤の主要代謝酵素であるCYP3A4の誘導により本剤の血中濃度が低下するおそれがある。

4. 副作用

本剤は、副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。

1) 重大な副作用（頻度不明）

(1) 悪性症候群

無動緘默、強度の筋強剛、嘔下困難、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（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、死亡することがある。

(2) 遅発性ジスキネジア

長期投与により、口周部等の不随意運動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は減量又は中止を考慮すること。なお、投与中止後も症状が持続することがある。

(3) 麻痺性イレウス

腸管麻痺（食欲不振、恶心・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つ滞等の症状)をきたし、麻痺性イレウスに移行する所以があるので、腸管麻痺があらわれた場合には、投与を中止すること。

(4)アナフィラキシー

アナフィラキシー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し、適切な処置を行うこと。

(5)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、CK(CPK)上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇等に注意すること。

(6)糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡

糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡から死亡に至るなどの致命的な経過をたどった症例が報告されているので、本剤投与中は口渴、多飲、多尿、頻尿、多食、脱力感等の症状の発現に注意するとともに、血糖値の測定を行うなど十分な観察を行い、異常が認められた場合には、インスリン製剤の投与などの適切な処置を行うこと。(「2.重要な基本的注意 4)、6)」の項参照)

(7)低血糖

低血糖があらわれることがあるので、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。(「2.重要な基本的注意 5)、6)」の項参照)

(8)痙攣

痙攣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。

(9)無顆粒球症、白血球減少

無顆粒球症、白血球減少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。

(10)肺塞栓症、深部静脈血栓症

抗精神病薬において、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。(「2.重要な基本的注意 11)」の項参照)

(11)肝機能障害

AST (GOT)、ALT (GPT)、 γ -GTP、Al-Pの上昇等を伴う肝機能障害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。

2)その他の副作用

種類\頻度	頻度不明
精神神経系	不眠、神経過敏、不安、傾眠、めまい、頭痛、うつ病、幻覚、リビドー亢進、リビドー減退、昏迷、自殺企図、攻撃的反応、異常思考、拒食、独語、知覚減退、注意力障害、もやもや感、末梢神経障害、持続勃起、射精障害、勃起不全、失神、感情不安定、錯乱、神経症、妄想、せん妄、躁病反応、精神症状、双極性障害、認知症、健忘、嗜眠、睡眠障害、鎮静、舌麻痺、気力低下、激越(不安、焦燥、興奮)、パニック反応、片頭痛、顔面痙攣、錯覚、記憶障害、びくびく感、夢遊症、悪夢、衝動制御障害(病的賭博、病的性欲亢進、強迫性購買、暴食等)、性機能不全、吃音、運動過多、精神的機能障害、感覺障害、眉間反射異常、広場恐怖症、無感情、気分動搖、異常行動、下肢静止不能症候群

種類\頻度	頻度不明
錐体外路症状	アカシジア、振戦、流涎、寡動、歩行異常、ジストニア(筋緊張異常)、ジスキネジア、構音障害、筋強剛、嚥下障害、からだのこわばり、筋緊張、口のもつれ、眼瞼下垂、パーキンソン症候群、眼球挙上、眼球回転発作、錐体外路障害、反射亢進
循環器	頻脈、高血圧、心悸亢進、徐脈、低血圧、起立性低血圧、心電図異常(期外収縮、QT延長、第一度房室ブロック等)、起立血圧異常、狭心症
消化器	便秘、恶心、嘔吐、腹痛、下痢、食欲不振、食欲亢進、胃炎、びらん性胃炎、胃腸炎、腸炎、十二指腸炎、消化不良、口内炎、口唇炎、口唇腫脹、腹部膨満、胃食道逆流性疾患、歯周病、肺炎、歯肉痛、舌障害、歯の知覚過敏
血液	赤血球減少、白血球減少、白血球增多、好中球減少、好中球增多、好酸球減少、单球增多、リンパ球減少、リンパ球增多、ヘモグロビン低下、ヘマトクリット値低下、貧血、赤血球增多、好塩基球減少、好塩基球增多、好酸球增多、单球減少、血小板減少、血小板增多、ヘモグロビン上昇、ヘマトクリット値上昇
内分泌	プロラクチン低下、月経異常、プロラクチン上昇、血中甲状腺刺激ホルモン増加、卵巣障害
肝臓	ALT (GPT) 上昇、AST (GOT) 上昇、LDH上昇、 γ -GTP上昇、Al-P上昇、脂肪肝、Al-P低下、LDH低下、総ビリルビン上昇、総ビリルビン低下、肝炎、黄疸
腎臓	BUN上昇、BUN低下、蛋白尿、尿沈渣異常、クレアチニン上昇、尿糖、尿ウロビリノーゲン上昇、尿ビリルビン上昇、尿中NAG上昇、尿比重上昇、尿比重低下、血中尿素減少、血中尿酸減少、尿量減少、ケトン尿
泌尿器	尿潜血、排尿障害、血尿、膀胱炎、尿閉、頻尿、多尿、尿失禁
過敏症	発疹、光線過敏性反応、湿疹、紅斑、そう痒症、酒さ、血管浮腫、蕁麻疹、葉物過敏症
皮膚	ざ瘡、皮膚炎、皮膚乾燥、皮膚剥脱、乾皮症、色素沈着障害、脂漏、男性型多毛症、真菌感染、脱毛
代謝異常	CK (CPK) 上昇、口渴、コレステロール低下、HDL-コレステロール上昇、トリグリセライド上昇、リン脂質低下、多飲症、高血糖、水中毒、高尿酸血症、高脂血症、脂質代謝障害、コレステロール上昇、HDL-コレステロール低下、トリグリセライド低下、CK (CPK) 低下、血中ブドウ糖変動、血中インスリン増加
呼吸器	鼻炎、咽頭炎、気管支炎、気管支炎、咽喉頭症状、しゃっくり、鼻乾燥、嚥下性肺炎、上気道感染、呼吸困難

種類＼頻度	頻度不明
眼	霧視、眼乾燥、視力障害、調節障害、羞明、眼の異常感、眼痛、眼のチカチカ、糖尿病性白内障、瞬目過多
その他	体重増加、体重減少、倦怠感、脱力感、発熱、多汗、総蛋白減少、グロブリン分画異常、ナトリウム低下、カリウム低下、クロール低下、疲労、ほてり、熱感、灼熱感、背部痛、四肢痛、関節痛、筋痛、頸部痛、肩こり、筋痙攣、悪寒、末梢冷感、性器出血、流産、胸痛、膿瘍、歯ぎしり、睡眠時驚愕、鼻出血、末梢性浮腫、挫傷、気分不良、味覚異常、耳鳴、寝汗、四肢不快感、薬剤離脱症候群、顔面浮腫、握力低下、転倒、総蛋白上昇、A/G上昇、A/G低下、アルブミン上昇、アルブミン低下、ナトリウム上昇、カリウム上昇、クロール上昇、低体温、疼痛、顎痛、乳頭痛、乳腺炎、外陰部乾燥、無オルガズム症、死亡、関節脱臼、歯牙破折、筋痙攣、尿路感染、花粉症、関節炎、関節硬直、筋萎縮、脂肪腫、坐骨神経痛、大脳動脈狭窄

5. 高齢者への投与

一般に高齢者では生理機能が低下しているので、患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。

6. 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。[妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。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。なお、他社が実施したアリピラゾール製剤の臨床試験において流産の報告がある。]

2) 授乳中の婦人に投与する場合には、授乳を中止させること。[ヒトで乳汁移行が認められている。]

7. 小児等への投与

低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対する安全性は確立していない（使用経験がない）。

8. 過量投与

1) 徴候、症状

他社が実施した外国の臨床試験及び市販後自発報告において、最高1,260mgまで偶発的又は企図的に急性過量投与された成人において嗜眠、傾眠、血圧上昇、頻脈、嘔吐等の症状が報告されている。また最高195mgまで偶発的に服用した小児において、一過性の意識消失、傾眠等の症状が発現した。

2) 処置

特異的解毒剤は知られていない。本剤を過量に服用した場合は、補助療法、気道確保、酸素吸入、換気及び症状管理に集中すること。直ちに心機能のモニターを開始し、心電図で不整脈の発現を継続的にモニターしながら患者が回復するまで十分に観察すること。活性炭の早期投与は有用である。血液透析は有用でないと考えられる。なお、他剤服用の可能性が考えられる場合はその影響にも留意すること。

9. 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へ刺入し、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（アリピラゾールOD錠「ニプロ」）

本剤は寝たままの状態では、水なしで服用させないこと。

3) 小児の手の届かない所に保管するように指導すること。

10. その他の注意

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。

2) げつ歯類（マウス、ラット）のがん原性試験において、乳腺腫瘍（雌マウス 3 mg/kg/日以上、雌ラット 10 mg/kg/日）及び下垂体腫瘍（雌マウス 3 mg/kg/日以上）の発生頻度の上昇が報告されている。これらの腫瘍はげつ歯類では血中プロラクチンの上昇と関連した変化としてよく知られている。ラットのがん原性試験において、60 mg/kg/日（最高臨床推奨用量の100倍に相当）の雌の投与群で副腎皮質腫瘍の発生頻度の上昇が報告されている。

3) サルの反復経口投与試験において胆のう内の沈渣（泥状、胆砂、胆石）が4週間～52週間試験の25 mg/kg/日以上の用量で、肝臓に限局性的肝結石症様病理組織所見が39週間試験の50 mg/kg/日以上の用量で報告されている。沈渣はアリピラゾール由来の複数の代謝物がサル胆汁中で溶解度を超える濃度となり沈殿したものと考えられた。なお、これら代謝物のヒト胆汁中における濃度（1日目15 mg/kg/日投与、その後6日間30 mg/kg/日反復経口投与時）はサル胆汁中における濃度の5.6%以下であり、また、ヒト胆汁中における溶解度の5.4%以下であった。

4) 外国で実施された認知症に関連した精神病症状（承認外効能・効果）を有する高齢患者を対象とした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。死因は様々であったが、心血管系（心不全、突然死等）又は感染症（肺炎等）による死亡が多かった。なお、本剤の3試験（計938例、平均年齢82.4歳；56～99歳）では、死亡及び脳血管障害（脳卒中、一過性脳虚血発作等）の発現率がプラセボと比較して高かった。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。

【薬物動態】

生物学的同等性試験

1. アリピラゾール錠 3 mg 「ニプロ」

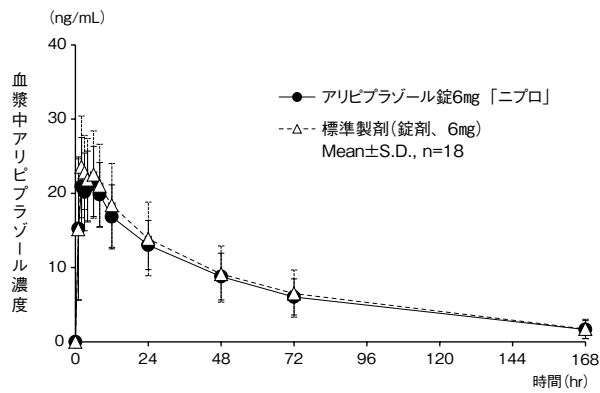
アリピラゾール錠 3 mg 「ニプロ」は「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」（平成24年2月29日 薬食審査発0229第10号）に基づき、アリピラゾール錠 6 mg 「ニプロ」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。¹⁾

2. アリピラゾール錠 6 mg 「ニプロ」

アリピラゾール錠 6 mg 「ニプロ」と標準製剤のそれぞれ1錠（アリピラゾールとして6 mg）を、クロスオーバー法により健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中アリピラゾール濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ（AUC_{0→168hr}, 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。²⁾

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→168hr} (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
アリピラゾール錠 6 mg 「ニプロ」	1,213.6 ±379.0	24.843 ±4.883	3.89 ±2.17	48.76 ±12.35
標準製剤 (錠剤、6 mg)	1,291.8 ±497.8	26.401 ±5.905	3.89 ±2.91	48.46 ±12.44

(Mean±S.D., n=18)



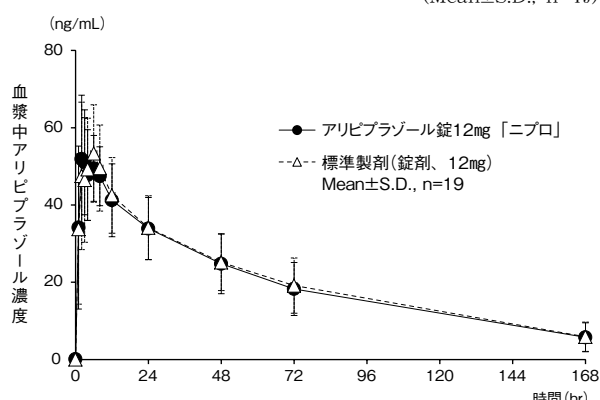
血漿中濃度並びにAUC、Cmax等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

3. アリピラゾール錠12mg 「ニプロ」

アリピラゾール錠12mg 「ニプロ」と標準製剤のそれぞれ1錠（アリピラゾールとして12mg）を、クロスオーバー法により健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中アリピラゾール濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ ($AUC_{0 \rightarrow 168hr}$ 、Cmax) について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。³⁾

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	$AUC_{0 \rightarrow 168hr}$ (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	$t_{1/2}$ (hr)
アリピラゾール錠12mg 「ニプロ」	3,356.9 ±968.4	59.464 ±11.658	3.79 ±2.90	56.06 ±20.49
標準製剤 (錠剤、12mg)	3,445.0 ±1,015.9	57.888 ±13.580	4.37 ±2.34	56.12 ±19.60

(Mean±S.D., n=19)



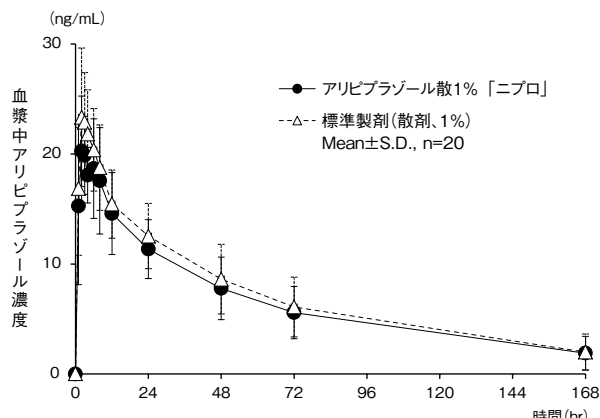
血漿中濃度並びにAUC、Cmax等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

4. アリピラゾール散 1 % 「ニプロ」

アリピラゾール散 1 % 「ニプロ」と標準製剤のそれぞれ0.6g（アリピラゾールとして6mg）を、クロスオーバー法により健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中アリピラゾール濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ ($AUC_{0 \rightarrow 168hr}$ 、Cmax) について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。⁴⁾

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	$AUC_{0 \rightarrow 168hr}$ (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	$t_{1/2}$ (hr)
アリピラゾール散 1 % 「ニプロ」	1,106.1 ±346.5	22.779 ±5.461	3.50 ±2.16	57.39 ±23.40
標準製剤 (散剤、1 %)	1,210.1 ±397.1	25.136 ±5.087	2.85 ±1.50	54.66 ±20.40

(Mean±S.D., 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、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。

5. アリピラゾールOD錠 3 mg 「ニプロ」

アリピラゾールOD錠 3 mg 「ニプロ」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24年2月29日 薬食審査発0229第10号）に基づき、アリピラゾールOD錠 6 mg 「ニプロ」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。⁵⁾

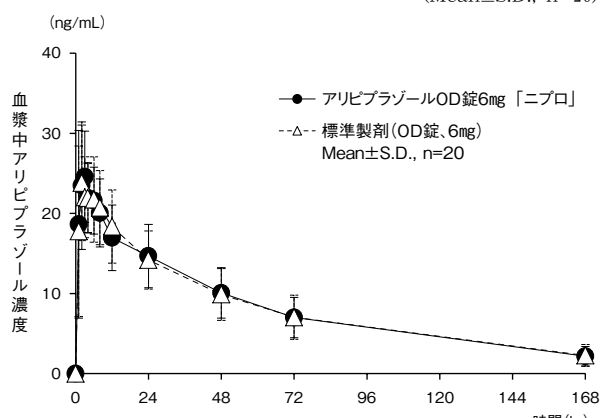
6. アリピラゾールOD錠 6 mg 「ニプロ」

アリピラゾールOD錠 6 mg 「ニプロ」と標準製剤のそれぞれ1錠（アリピラゾールとして6mg）を、クロスオーバー法により健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中アリピラゾール濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ ($AUC_{0 \rightarrow 168hr}$ 、Cmax) について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。

1) 水あり投与⁶⁾

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	$AUC_{0 \rightarrow 168hr}$ (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	$t_{1/2}$ (hr)
アリピラゾールOD錠 6 mg 「ニプロ」	1,368.6 ±388.3	27.379 ±5.404	2.90 ±2.02	52.89 ±9.59
標準製剤 (OD錠、6 mg)	1,372.2 ±423.8	27.439 ±7.661	3.75 ±2.97	55.12 ±12.75

(Mean±S.D., n=20)

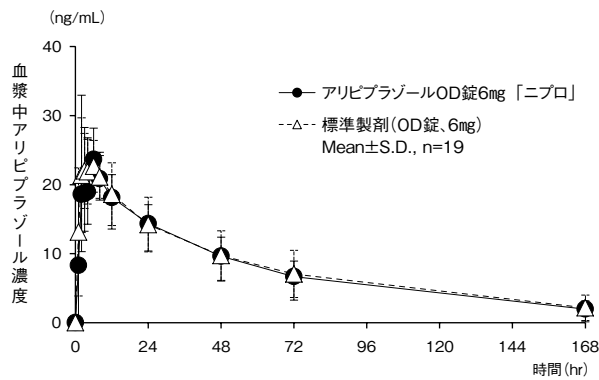


血漿中濃度並びにAUC、Cmax等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

2) 水なし投与⁷⁾

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	$AUC_{0 \rightarrow 168hr}$ (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	$t_{1/2}$ (hr)
アリピラゾールOD錠 6 mg 「ニプロ」	1,314.3 ±333.2	28.007 ±8.857	4.53 ±2.65	51.14 ±12.14
標準製剤 (OD錠、6 mg)	1,363.2 ±482.2	26.692 ±4.005	4.21 ±3.01	52.33 ±16.70

(Mean±S.D., n=19)



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。

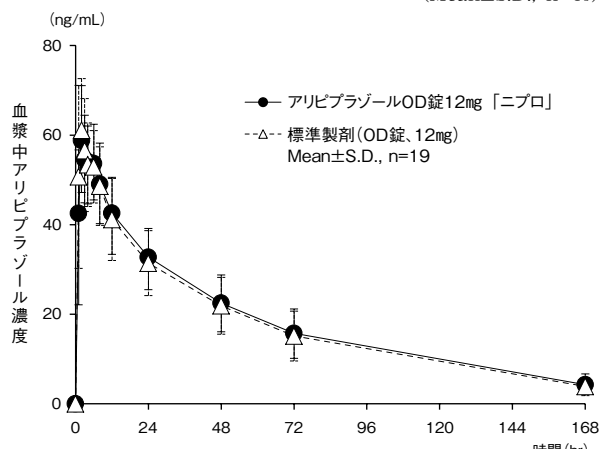
7. アリピプラゾールOD錠12mg「ニプロ」

アリピプラゾールOD錠12mg「ニプロ」と標準製剤のそれぞれ1錠（アリピプラゾールとして12mg）を、クロスオーバー法により健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中アリピプラゾール濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ ($AUC_{0-168hr}$ 、Cmax) について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。

1) 水あり投与⁸⁾

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	$AUC_{0-168hr}$ (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	$t_{1/2}$ (hr)
アリピプラゾール OD錠12mg「ニプロ」	3,106.2 ±793.4	62.281 ±9.847	2.84 ±1.54	48.42 ±10.42
標準製剤 (OD錠、12mg)	3,012.4 ±815.1	64.452 ±13.617	2.95 ±2.01	46.66 ±7.82

(Mean±S.D., n=19)

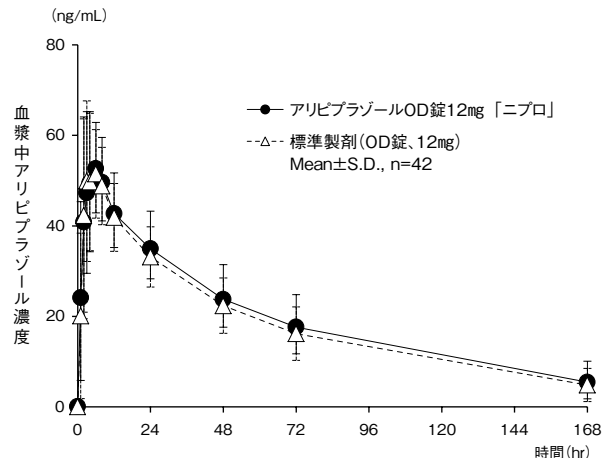


血漿中濃度並びにAUC、Cmax等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

2) 水なし投与⁹⁾

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	$AUC_{0-168hr}$ (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	$t_{1/2}$ (hr)
アリピプラゾール OD錠12mg「ニプロ」	3,303.3 ±1,036.2	58.532 ±12.925	4.69 ±2.56	54.98 ±25.80
標準製剤 (OD錠、12mg)	3,108.5 ±826.3	58.679 ±11.765	4.40 ±2.37	52.23 ±19.16

(Mean±S.D., n=42)



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。

8. アリピプラゾールOD錠24mg「ニプロ」

アリピプラゾールOD錠24mg「ニプロ」は「含量が異なる経口固体製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」（平成24年2月29日 薬食審査発0229第10号）に基づき、アリピプラゾールOD錠12mg「ニプロ」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。¹⁰⁾

【薬効薬理】

アリピプラゾールはD₂受容体部分アゴニストである。脳内でドバミンが大量に放出されているときは抑制的に、少量放出時には促進的に作用し、ドバミン神経系を安定させる。5-HT_{2A}受容体アンタゴニスト作用及び5-HT_{1A}受容体部分アゴニスト作用を併せもち、陽性症状にも陰性症状にも有効である。¹¹⁾

【有効成分に関する理化学的知見】

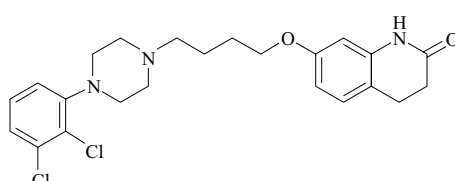
一般名：アリピプラゾール (Aripiprazole)

化学名：7-[4-(2,3-Dichlorophenyl)piperazin-1-yl]butoxy-3,4-dihydroquinolin-2(1H)-one

分子式：C₂₃H₂₇Cl₂N₃O₂

分子量：448.39

構造式：



性状：・白色の結晶又は結晶性の粉末である。

・ベンジルアルコールに溶けやすく、酢酸(100)にやや溶けやすく、水、アセトニトリル、メタノール、エタノール(99.5)又はヘキサンにほとんど溶けない。

・結晶多形が認められる。

【取扱い上の注意】

1. アリピプラゾール錠・OD錠「ニプロ」の注意事項

- 1) パラ包装品は、使用の都度キャップをしっかりと締めること。
- 2) PTP包装品は、アルミピロー開封後は高温・高湿を避けて保存すること。

2. 安定性試験

1) アリピプラゾール錠3mg「ニプロ」

最終包装製品を用いた加速試験(40°C、相対湿度75%、6ヶ月)の結果、アリピプラゾール錠3mg「ニプロ」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。¹²⁾

2) アリピプラゾール錠6mg「ニプロ」

最終包装製品を用いた加速試験(40°C、相対湿度75%)、

6カ月)の結果、アリピラゾール錠6mg「ニプロ」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。¹³⁾

3)アリピラゾール錠12mg「ニプロ」

最終包装製品を用いた加速試験(40°C、相対湿度75%、6カ月)の結果、アリピラゾール錠12mg「ニプロ」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。¹⁴⁾

4)アリピラゾール散1%「ニプロ」

最終包装製品を用いた加速試験(40°C、相対湿度75%、6カ月)の結果、アリピラゾール散1%「ニプロ」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。¹⁵⁾

5)アリピラゾールOD錠3mg「ニプロ」

最終包装製品を用いた加速試験(40°C、相対湿度75%、6カ月)の結果、アリピラゾールOD錠3mg「ニプロ」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。¹⁶⁾

6)アリピラゾールOD錠6mg「ニプロ」

最終包装製品を用いた加速試験(40°C、相対湿度75%、6カ月)の結果、アリピラゾールOD錠6mg「ニプロ」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。¹⁷⁾

7)アリピラゾールOD錠12mg「ニプロ」

最終包装製品を用いた加速試験(40°C、相対湿度75%、6カ月)の結果、アリピラゾールOD錠12mg「ニプロ」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。¹⁸⁾

8)アリピラゾールOD錠24mg「ニプロ」

最終包装製品を用いた加速試験(40°C、相対湿度75%、6カ月)の結果、アリピラゾールOD錠24mg「ニプロ」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。¹⁹⁾

11)NEW薬理学 改訂第6版

12)ニプロ(株)：社内資料 安定性試験(錠3mg)

13)ニプロ(株)：社内資料 安定性試験(錠6mg)

14)ニプロ(株)：社内資料 安定性試験(錠12mg)

15)ニプロ(株)：社内資料 安定性試験(散1%)

16)ニプロ(株)：社内資料 安定性試験(OD錠3mg)

17)ニプロ(株)：社内資料 安定性試験(OD錠6mg)

18)ニプロ(株)：社内資料 安定性試験(OD錠12mg)

19)ニプロ(株)：社内資料 安定性試験(OD錠24mg)

※【文献請求先・製品情報お問い合わせ先】

主要文献欄に記載の社内資料につきましても下記にご請求ください。

ニプロ株式会社 医薬品情報室

〒566-8510 大阪府摂津市千里丘新町3番26号

TEL 0120-226-898

FAX 050-3535-8939

【包 装】

アリピラゾール錠3mg「ニプロ」：	100錠 (PTP) 500錠 (バラ)
アリピラゾール錠6mg「ニプロ」：	100錠 (PTP) 500錠 (バラ)
アリピラゾール錠12mg「ニプロ」：	100錠 (PTP) 500錠 (バラ)
アリピラゾール散1%「ニプロ」：	100g
アリピラゾールOD錠3mg「ニプロ」：	100錠 (PTP、バラ) 500錠 (バラ)
アリピラゾールOD錠6mg「ニプロ」：	100錠 (PTP、バラ) 500錠 (バラ)
アリピラゾールOD錠12mg「ニプロ」：	100錠 (PTP、バラ) 500錠 (バラ)
アリピラゾールOD錠24mg「ニプロ」：	100錠 (PTP、バラ)

【主 要 文 献】

- 1)ニプロ(株)：社内資料 生物学的同等性試験(錠3mg)
- 2)ニプロ(株)：社内資料 生物学的同等性試験(錠6mg)
- 3)ニプロ(株)：社内資料 生物学的同等性試験(錠12mg)
- 4)ニプロ(株)：社内資料 生物学的同等性試験(散1%)
- 5)ニプロ(株)：社内資料 生物学的同等性試験(OD錠3mg)
- 6)ニプロ(株)：社内資料 生物学的同等性試験(OD錠6mg、水あり)
- 7)ニプロ(株)：社内資料 生物学的同等性試験(OD錠6mg、水なし)
- 8)ニプロ(株)：社内資料 生物学的同等性試験(OD錠12mg、水あり)
- 9)ニプロ(株)：社内資料 生物学的同等性試験(OD錠12mg、水なし)
- 10)ニプロ(株)：社内資料 生物学的同等性試験(OD錠24mg)



製造販売

NIPRO

ニプロ株式会社

大阪府摂津市千里丘新町3番26号