# 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 2018 (2019 年更新版) に準拠して作成

睡眠導入剤

日本薬局方

# ブロチゾラム錠

# レンドルミン®錠 0.25mg

Lendormin®Tablets 0.25mg

睡眠導入剤 (ブロチゾラムロ腔内崩壊錠)

# レンドルミン®D錠0.25mg

Lendormin® D Tablets 0.25mg

(ブロチゾラム製剤)

®=登録商標

剤 形	レンドルミン錠 0.25mg : 錠剤 (素錠) レンドルミンD錠 0.25mg : 錠剤 (口腔内崩壊錠)				
製剤の規制区分	向精神薬,習慣性医薬品(注意-習慣性あり) 処方箋医薬品(注意-医師等の処方箋により使用すること)				
規格・含量	1 錠中ブロチゾラム 0.25mg				
一 般 名	和名 : ブロチゾラム (JAN) 洋名 : Brotizolam (JAN)				
	レンドルミン錠 0.25mg	レンドルミンD錠 0.25mg			
製造販売承認年月日	2006年8月31日	2002年3月14日			
薬価基準収載年月日	2006年12月8日	2002年7月5日			
販売開始年月日	1988年9月5日	2002年7月23日			
製造販売(輸入)· 提携·販売会社名	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社				
医薬情報担当者の連絡先					
問い合わせ窓口	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社 DI センター TEL: 0120-189-779 医療関係者向けホームページ https://www.bij-kusuri.jp/				

本 IF は 2025 年 10 月改訂のレンドルミン錠 0.25mg 及びレンドルミンD錠 0.25mg の電子化された添付文書(電子添文)の記載に基づき改訂した。

最新の情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください。

# 医薬品インタビューフォーム利用の手引きの概要 ―日本病院薬剤師会―(2020年4月改訂)

### 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)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り,製薬企業の医薬情報担当者(以下,MR)等への情報の追加請求や質疑により情報を補完してきている.この際に必要な情報を網羅的に入手するための項目リストとして医薬品インタビューフォーム(以下,IFと略す)が誕生した.

1988 年に日本病院薬剤師会(以下,日病薬)学術第 2 小委員会が IF の位置付け, IF 記載様式, IF 記載要領を策定し,その後 1998 年に日病薬学術第 3 小委員会が,2008 年,2013年に日病薬医薬情報委員会が IF 記載要領の改訂を行ってきた.

IF 記載要領 2008 以降, IF は PDF 等の電子的データとして提供することが原則となった.これにより,添付文書の主要な改訂があった場合に改訂の根拠データを追加した IF が速やかに提供されることとなった.最新版の IF は,医薬品医療機器総合機構(以下,PMDA)の医療用医薬品情報検索のページ(http://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/)にて公開されている.日病薬では,2009 年より新医薬品の IF の情報を検討する組織として「インタビューフォーム検討会」を設置し、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か審査・検討している.

2019年の添付文書記載要領の変更に合わせ、「IF 記載要領 2018」が公表され、今般「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」に関連する情報整備のため、その更新版 を策定した.

## 2. IF とは

IF は「添付文書等の情報を補完し、医師・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造販売又は販売に携わる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。

IF に記載する項目配列は日病薬が策定した IF 記載要領に準拠し、一部の例外を除き承認の範囲内の情報が記載される。ただし、製薬企業の機密等に関わるもの及び利用者自らが評価・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、利用者自らが評価・判断・臨床適用するとともに、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 の提供は電子データを基本とし、製薬企業での製本は必須ではない.

#### 3. IF の利用にあたって

電子媒体の IF は、PMDA の医療用医薬品情報検索の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 IF を作成・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利用者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、製薬企業が提供する改訂内容を明らかにした文書等、あるいは各種の医薬品情報提供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 PMDA の医薬品医療機器情報検索のページで確認する必要がある. なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「V.5. 臨床成績」や「XII.参考資料」、「XIII. 備考」に関する項目等は承認を受けていない情報が含まれることがあり、その取り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いただきたい. IF は日病薬の要請を受けて、当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業が作成・提供する、医薬品適正使用のための学術資料であるとの位置づけだが、記載・表現には医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律の広告規則や販売情報提供活動ガイドライン、製薬協コード・オブ・プラクティス等の制約を一定程度受けざるを得ない。販売情報提供活動ガイドラインでは、未承認薬や承認外の用法等に関する情報提供について、製薬企業が医療従事者からの求めに応じて行うことは差し支えないとされており、MR等へのインタビューや自らの文献調査などにより、利用者自らがIFの内容を充実させるべきものであることを認識しておかなければならない. 製薬企業から得られる情報の科学的根拠を確認し、その客観性を見抜き、医療現場における適正使用を確保することは薬剤師の本務であり、IFを利用して日常業務を更に価値あるものにしていただきたい.

# 目 次

I. 概要に関する項目	1
1. 開発の経緯	1
2. 製品の治療学的特性	1
3. 製品の製剤学的特性	2
4. 適正使用に関して周知すべき特性	2
5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項	2
(1) 承認条件	2
(2) 流通・使用上の制限事項	2
6. RMPの概要	2
Ⅲ. 名称に関する項目	3
1. 販 売 名	3
·····································	3
(2) 洋 名	
(3) 名称の由来	
2. 一般名	
(1) 和 名 (命名法)	
(2) 洋 名 (命名法)	
(3) ステム	
3. 構造式又は示性式	
4. 分子式及び分子量	
4. カテス及びカテ重	
5. 10 子 石 (叩石広/文は本員	
0. 頂用石,別石,哈亏,配方番亏	4
Ⅲ. 有効成分に関する項目	5
皿・有効成分で関する項目・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
(1) 外観・性状	
(2) 溶解性	
(3) 吸湿性	
··· • = i=	
(4) 融点(分解点),沸点,凝固点	
(5) 酸塩基解離定数	
(6) 分配係数	
(7) その他の主な示性値	
2. 有効成分の各種条件下における安定性	
3. 有効成分の確認試験法,定量法	6
ᄧᄼᇸᄬᇌᆫᇜᆉᇫᇫᆇ	_
IV. 製剤に関する項目	
1. 剤 形	
(1) 剤形の区別	- /

(2) 製剤の外観及び性状	7
(3) 識別コード	7
(4) 製剤の物性	7
(5) その他	7
2. 製剤の組成	8
(1) 有効成分(活性成分)の含量及び添加剤	8
(2) 電解質等の濃度	8
(3) 熱量	8
3. 添付溶解液の組成及び容量	8
4. 力	8
5. 混入する可能性のある夾雑物	8
6. 製剤の各種条件下における安定性	9
7. 調製法及び溶解後の安定性	9
8. 他剤との配合変化(物理化学的変化)	9
9. 溶 出 性	10
10. 容器・包装	10
(1) 注意が必要な容器・包装,外観が特殊な容器・包装に関する情報	10
(2) 包装	10
(3) 予備容量	10
(4) 容器の材質	10
11. 別途提供される資材類	10
12. そ の 他	10
Ⅴ. 治療に関する項目	11
1. 効能又は効果	11
2. 効能又は効果に関連する注意	
3. 用法及び用量	11
(1) 用法及び用量の解説	11
(2) 用法及び用量の設定経緯・根拠	
4. 用法及び用量に関連する注意	
5. 臨 床 成 績	
(1) 臨床データパッケージ	
(2) 臨床薬理試験	
(3) 用量反応探索試験	
(4) 検証的試験	
(5) 患者・病態別試験	
(6) 治療的使用	
(7) その他	15
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	17

2. 薬 理 作 用	 17
(1) 作用部位・作用機序	 17
(2) 薬効を裏付ける試験成績	 17
(3) 作用発現時間・持続時間	 18
<b>Ⅷ. 薬物動態に関する項目</b>	 19
1. 血中濃度の推移	 19
(1) 治療上有効な血中濃度	 19
(2) 臨床試験で確認された血中濃度	 19
(3) 中毒域	 20
(4) 食事・併用薬の影響	 20
2. 薬物速度論的パラメータ	 20
(1) 解析方法	 20
(2) 吸収速度定数	 20
(3) 消失速度定数	 20
(4) クリアランス	 20
(5) 分布容積	 20
(6) その他	 20
3. 母集団(ポピュレーション)解析	 20
(1) 解析方法	 20
(2) パラメータ変動要因	 20
4. 吸 収	 20
5.分 布	 21
(1) 血液一脳関門通過性	 21
(2) 血液一胎盤関門通過性	 21
(3) 乳汁への移行性	 21
(4) 髄液への移行性	 21
(5) その他の組織への移行性	 21
(6) 血漿蛋白結合率	 21
6. 代 謝	 22
(1) 代謝部位及び代謝経路	 22
(2) 代謝に関与する酵素 (CYP等) の分子種, 寄与率	 22
(3) 初回通過効果の有無及びその割合	 22
(4) 代謝物の活性の有無及び活性比,存在比率	 22
7. 排   泄	 23
(1) 排泄部位及び経路	 23
(2) 排 泄 率	 23
(3) 排泄速度	 23
8. トランスポーターに関する情報	 23
9. 透析等による除去率	 23
10. 特定の背景を有する患者	 23

11. その他	23
<b>Ⅲ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目</b>	24
1. 警告内容とその理由	24
2. 禁忌内容とその理由	24
3. 効能又は効果に関連する注意とその理由	24
4. 用法及び用量に関連する注意とその理由	24
5. 重要な基本的注意とその理由	24
6. 特定の背景を有する患者に関する注意	25
(1) 合併症・既往歴等のある患者	25
(2) 腎機能障害患者	25
(3)肝機能障害患者	25
(4) 生殖能を有する者	25
(5) 妊婦	26
(6) 授乳婦	26
(7) 小児等	26
(8) 高齢者	26
7. 相互作用	27
(1) 併用禁忌とその理由	27
(2) 併用注意とその理由	27
8. 副 作 用	28
(1) 重大な副作用と初期症状	28
(2) その他の副作用	29
9. 臨床検査結果に及ぼす影響	31
10. 過量投与	31
11. 適用上の注意	32
12. その他の注意	32
(1) 臨床使用に基づく情報	32
(2) 非臨床試験に基づく情報	32
X. 非臨床試験に関する項目	33
1. 薬 理 試 験	33
(1) 薬効薬理試験	33
(2) 安全性薬理試験	33
(3) その他の薬理試験	35
2. 毒性試験	35
(1) 単回投与毒性試験	35
(2) 反復投与毒性試験	35
(3) 遺伝毒性試験	35
(4) がん原性試験	36
(5) 生殖発生毒性試験	36

	(	6) 局所	<b>听刺激</b> '	性試験	ļ										 	 	 3	36
	(	7) その	の他の	特殊毒	性										 	 	 3	36
v	· #	理的事	巨で石 / 一日	明士ェ	福日													27
Λ		規制																
				-														
		有効		-														
	_	包装物																
		取扱し																
		患者向		• •														
		同一月																
		国際認																
		製造則							-									
	9.	効能ス	又は効!	果追加	,用法	5及び.	用量額	変更	追加	等の年	F月日	及びる	その内	容	 	 	 3	38
	10.	再審查	<b>を結果</b> ,	,再評	価結果	<b>是公表</b> :	年月I	日及	びその	の内容	<b>≩</b>				 	 	 3	38
	11.	再審查	<b>を期間</b>												 	 	 3	38
	12.	投薬期	期間制	限に関	する情	<b>青報</b>									 	 	 3	39
	13.	各種=	コード												 	 	 3	39
	14.	保険約	合付上の	の注意	·										 	 	 3	39
XI	文		献												 	 	 4	10
	1.	引用	文 南	<b>†</b>		, <b></b>									 	 	 4	10
	2.	そのfl	也の参	考文献											 	 	 4	11
XII	参	考資料	·												 	 	 4	12
	1.	主なタ	小国で(	の発売	.状況										 	 	 4	12
	2.	海外に	こおけ	る臨床	支援情	<b>青報</b>									 	 	 4	12
X	[. 備	i	考												 	 	 4	13
	1.	調剤・	- 服薬:	支援に	際して	こ臨床:	判断る	を行	うにる	あたっ	っての	参考性	青報		 	 	 4	13
		1) 粉石																
	-	2) 崩划	-															
	•	その他					•	-							 	 	 	-
		10	10-434												 	 	 -	_

## I. 概要に関する項目

#### 1. 開発の経緯

臨床の場では睡眠導入剤として、入眠作用と熟眠作用を有し、比較的副作用の少ないベンゾジアゼピン系化合物が繁用されている。しかし、これらの薬剤のうち、排泄の遅いものは翌日に持ち越し効果 (ハングオーバー) をもたらし、逆に排泄の速いものは熟眠障害や早朝覚醒に対する効果が不十分である。

ドイツベーリンガーインゲルハイム社は、持ち越し効果が少なく、かつ生理的睡眠をもたらす薬剤 として、2-ブロモーチエノトリアゾロジアゼピン誘導体であるブロチゾラムを開発した。

レンドルミン錠について日本においては外国での試験成績を検討し、1980 年から開発に着手、臨床 試験を実施した。その結果、不眠症治療及び麻酔前投薬に有用性が認められた。また、効果発現は 速やかで、作用持続時間は生理的睡眠時間に近く、徐波睡眠、レム睡眠に対する影響はほとんど認 められず、自然に近い睡眠をもたらし、覚醒時の気分は良好で翌朝への持ち越し効果が少ないこと が確認された。その結果、レンドルミン錠は1988年6月に承認され、同年9月に発売された。1996 年3月に、薬事法第14条第2項各号のいずれにも該当しない(承認事項に変更なし)との再審査結 果を得た。

レンドルミンD錠0.25mgについてはコンプライアンスの向上を目的に口腔内崩壊錠として開発が進められ、レンドルミン錠との生物学的同等性試験が実施された結果、同等性が確認された。その結果、レンドルミンD錠0.25mgは2002年3月に承認され、同年7月に発売された。

その後,「医薬品関連医療事故防止対策の強化・徹底について」(平成 16 年 6 月 2 日付 薬食発第 0602009 号)による事故防止対策の観点から,レンドルミン錠については 2006 年 8 月に名称変更品 (レンドルミン錠 0.25mg) が新たに承認され,同年 12 月に薬価基準に収載された。

また,2014年2月にブロチゾラム錠及び有効成分であるブロチゾラムは,第十六改正日本薬局方第 二追補に収載された。

#### 2. 製品の治療学的特性

- (1) 徐波睡眠やレム睡眠への影響が少なく、熟眠感が得られる。(「I-1. 開発の経緯」の項参照)
- (2) 本剤投与翌朝の視覚運動協調能力の抑制はプラセボと同等であった。(「V-5. 臨床成績」の項参照)
- (3) 不眠症の各種症状(入眠障害,中途覚醒,早朝覚醒,熟眠障害)に優れた効果を示す。(「V-5. 臨床成績」の項参照)
- (4) 水なしでも服用できる口腔内崩壊錠が加わった。(「Ⅰ-1. 開発の経緯」の項参照)
- (5) 副作用の発現率は3.91%(256例/6,548例)であった。

レンドルミン錠 (普通錠) について、臨床試験及び再審査終了時の調査症例数 6,548 例中、副作用が報告されたのは 256 例 (3.91%) でした。主な副作用は、残眠感・眠気 144 件 (2.20%) 、ふらつき 66 件 (1.01%) 、頭重感 50 件 (0.76%) 、だるさ 48 件 (0.73%) 、めまい 25 件 (0.38%) 、頭痛 8 件 (0.12%) 、倦怠感 7 件 (0.11%) 等であった。

また, 臨床検査値においては特に一定の傾向を示す変動は認められていない(承認時及び再審査終

了時の合算集計)。

なお,重大な副作用として,肝機能障害,黄疸,一過性前向性健忘,もうろう状態,依存性,呼吸抑制が報告されている。(「Ⅷ-8. 副作用」の項参照)

睡眠導入剤の分類

長時間型	中間型	短時間型	超短時間型
フルラゼパム	ニトラゼパム	ブロチゾラム	トリアゾラム
ハロキサゾラム	エスタゾラム	(レンドルミン)	ゾピクロン
クアゼパム	ニメタゼパム	リルマザホン	ゾルピデム
	フルニトラゼパム	ロルメタゼパム	

村崎光邦 $^{1)}$ : 一部改変 健康成人における血中濃度半減期(活性代謝物を含む)によって分類長時間型: 24 時間以上,中間型:  $12\sim24$  時間,短時間型:  $6\sim12$  時間,超短時間型 6 時間以内

## 3. 製品の製剤学的特性

該当しない

## 4. 適正使用に関して周知すべき特性

適正使用に関する資材,最適使用 推進ガイドライン等	有無	タイトル、参照先
RMP	無	
追加のリスク最小化活動として 作成されている資材	無	
最適使用推進ガイドライン	無	
保険適用上の留意事項通知	無	

## 5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

## (1) 承認条件

該当しない

# (2) 流通・使用上の制限事項

該当しない

## 6. RMP の概要

該当しない

# Ⅱ. 名称に関する項目

## 1. 販 売 名

(1) 和 名

レンドルミン®錠 0.25mg レンドルミン®D錠 0.25mg

(2) 洋 名

Lendormin® Tablets 0.25mg

Lendormin® D Tablets 0.25mg

(3) 名称の由来

眠りにつくことを意味するフランス語 l'endormir に由来する。

# 2. 一般名

(1) 和 名 (命名法)

ブロチゾラム (日局, JAN)

(2) 洋 名 (命名法)

Brotizolam (日局, JAN)

(3) ステム

ジアゼパム誘導体 (-azepam) の関連物質:-izolam

## 3. 構造式又は示性式

4. 分子式及び分子量

 $C_{15}H_{10}BrClN_4S:393.69$ 

# 5. 化 学 名 (命名法)又は本質

(英 名) 2-bromo-4-(o-chlorophenyl)-9-methyl-6H-thieno  $[3,2-f]-s-triazolo\ [4,\ 3-a]\ [1,\ 4]\ diazepine$ 

(日本名) 2-ブロモー4-(o-クロロフェニル)-9-メチルー6H-チエノ [3,2-f]-s-トリアゾロ  $[4,\ 3-a]$   $[1,\ 4]$  ジアゼピン

(IUPAC)

# 6. 慣用名, 別名, 略号, 記号番号

レンドルミン錠 0.25mg 治験番号: WE 941, We 941 レンドルミンD錠 0.25mg 治験番号: WE 941D, We 941D

# Ⅲ. 有効成分に関する項目

## 1. 物理化学的性質

## (1) 外観・性状

白色~微黄色の結晶性の粉末である。

## (2) 溶解性

溶媒名	本品 1g を溶かすのに 要する溶媒量 (mL)	溶解性(日局)		
酢 酸 (100)	2.4	がよめよい		
ジクロロメタン	6.1~6.3	溶けやすい		
メタノール	62~65	やや溶けにくい		
エタノール (95)	111			
エタノール (99.5)	134~148	溶けにくい		
アセトン	109~110			
2 - ブタノン	107~109			
アセトニトリル	150			
無水ジエチルエーテル	3,700~3,720	極めて溶けにくい		
水	10,000以上	ほとんど溶けない		

## (3) 吸湿性

認めず (25℃ 75% R.H., 25℃ 86% R.H., 25℃ 95% R.H., 30日)。

## (4) 融点(分解点),沸点,凝固点

融 点:208~212℃

## (5) 酸塩基解離定数

pKa: 2.1 (25℃, 吸光度測定法)

## (6) 分配係数

1.01×10<sup>4</sup> (pH 7.0, クロロホルム/水)

## (7) その他の主な示性値

該当資料なし

## 2. 有効成分の各種条件下における安定性

	保存条件	保存期間	保存形態	結 果
長期保存試験	室温	1~36 箇月	褐色瓶,密栓	規格内(変化なし)
	40℃	1~12 箇月	密栓	規格内(変化なし)
苛酷試験 (四位)(数)	25℃, 75%R.H.	1~12 箇月	開栓	規格内(変化なし)
(固体状態)	キセノンランプ 光照射	屋外曝光 2週間相当	無色瓶,密栓	試料の表面に着色す る傾向を示した。

安定性試験による主な生成物

$$Br$$
 $S$ 
 $H$ 
 $O$ 
 $CH_3$ 
 $CH_3$ 

## 3. 有効成分の確認試験法, 定量法

確認試験法

- (1) 紫外可視吸収スペクトル (紫外可視吸光度測定法)
- (2) 赤外吸収スペクトル (臭化カリウム錠剤法)

# 定量法

本品を乾燥し,無水酢酸/酢酸(100)混液に溶かし,0. 1 mol/L 過塩素酸で滴定(電位差滴定法)。 0. 1 mol/L 過塩素酸 1 mL = 19.68 mg ブロチゾラム

# Ⅳ. 製剤に関する項目

## 1. 剤 形

## (1) 剤形の区別

レンドルミン®錠:素錠 レンドルミン®D錠:口腔内崩壊錠

## (2) 製剤の外観及び性状

商品名	剤 形・色 調	直径 (mm)	厚さ (mm)	重さ (g)	平 面	側面
レンドルミン <sup>®</sup> 錠 0.25mg	白 色素錠(割線)	8. 0	2. 4	0. 15	13A 13A	
レンドルミン®D 錠 0.25mg	白 色 口腔内崩壊錠(割線)	8. 0	2. 7	0.17	13C 13C	

## (3) 識別コード

商品名	薬剤本	体	包装資材(PTP シート)		
	識別コード	表示部位	表	裏	
レンドルミン®錠 0.25mg	13A, <u>                                     </u>	平 面	Lendormin, 13A	レンドルミン, Boehringer Ingelheim	
レンドルミン®D 錠 0.25mg	13C, <u>    </u>	平面	Lendormin D,	レンドルミンD,  Boehringer Ingelheim	

## (4) 製剤の物性

崩壊試験:「日局」一般試験法の崩壊試験法(1)錠剤の試験を行うとき,これに適合する。 レンドルミン錠 0.25mg:崩壊時間約2分以内 / レンドルミンD錠 0.25mg:崩壊時間約60秒以内

## (5) その他

該当資料なし

## 2. 製剤の組成

#### (1) 有効成分 (活性成分) の含量及び添加剤

レンドルミン錠 0.25mg・レンドルミンD錠 0.25mg:1錠中ブロチゾラム 0.25mg 含有する。

#### 添加剤

レンドルミン錠 0.25mg

乳糖水和物,トウモロコシデンプン,デンプングリコール酸ナトリウム,結晶セルロース,ゼラチン,ステアリン酸マグネシウム

#### レンドルミンD錠 0.25mg

乳糖水和物,結晶セルロース,トウモロコシデンプン,アスパルテーム(L-フェニルアラニン化合物),フマル酸ーナトリウム,軽質無水ケイ酸, *I*-メントール,ステアリン酸マグネシウム

#### (2) 電解質等の濃度

該当しない

#### (3) 熱量

該当しない

## 3. 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

#### 4. 力 価

該当しない

## 5. 混入する可能性のある夾雑物

ブロチゾラムの加水分解物である下記の化合物の生成が3年間で約0.8%認められる。この量は,この物質がほとんど薬理作用を認めず,また顕著な毒性を示さないという所見より混在が許容できる範囲内にある。

# 6. 製剤の各種条件下における安定性

レンドルミン錠 0.25mg

保存条件	期間	包装	観察項目	結果
(苛酷試験:温度) 40℃	1~12 箇月	瓶・密栓 PTP 包装	1. 性状 2. 純度試験 3. 崩壊試験 4. 溶出試験 5. 定量	分解物の生成を認め たが, 規格内であった
(苛酷試験:湿度) 25℃, 75%RH	1~12 箇月	瓶・開栓		分解物の生成を認め たが, 規格内であった
(苛酷試験:光) キセノンランプ	屋外曝光 1~ 4 週間相当	無色瓶・密栓 PTP 包装		錠剤の表面がわずか に褐色を呈した
(長期保存試験) 室温,室内湿度·散光	1~36 箇月	褐色瓶・密栓 PTP 包装・紙箱		瓶包装では変化は認められなかった 分解物の生成を認めたが、規格内であった

## レンドルミンD錠 0.25mg

保存条件	期間	包装	観察項目	結果
(苛酷試験:温度) 50℃,暗所	1 箇月	無包装 PTP 包装		規格内(変化なし)
(苛酷試験:湿度) 25℃,93%RH,暗所	1 箇月	無包装 PTP 包装		無包装では崩壊・溶出 速度が遅延した PTP 包装では規格内 (変化なし)
(苛酷試験:光) キセノンランプ	1.2×10 <sup>6</sup> 1x•h	無包装 PTP 包装	1. 性状 2. 純度試験 3. 崩壊試験	分解物の生成を認め たが、規格内であった
(加速試験) 40℃, 75%RH, 暗所	3,6箇月	PTP 包装と乾燥剤を アルミピロー包装	5. 朋 4. 溶出試験 5. 定量	分解物の生成を認め たが、規格内であった
(長期保存試験) 25℃, 60%RH, 暗所	3~36 箇月	PTP 包装と乾燥剤を アルミピロー包装	6. 硬度試験	規格内(変化なし)
(相対比較試験) 40℃,75%RH,暗所	1,3箇月	褐色瓶・密栓 PTP 包装と乾燥剤を		分解物の生成を認め たが規格内であった 褐色瓶包装はPTP 包装 と同等又はそれ以上
		アルミピロー包装		の安定性を有す

# 7. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

# 8. 他剤との配合変化(物理化学的変化)

該当資料なし

## 9. 溶 出 性

レンドルミン錠 0.25mg: 15 分間に 85%以上溶出した

(日局溶出試験法 パドル法 , 水)

レンドルミンD錠 0.25mg: 60 分間で80%以上溶出した

(日局溶出試験法 パドル法, pH6.8緩衝液)

## 10. 容器·包装

(1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報

該当しない

#### (2) 包装

レンドルミン錠 0.25mg: 100 錠 (10 錠×10) PTP, 乾燥剤入り レンドルミンD錠 0.25mg: 100 錠 (10 錠×10) PTP, 乾燥剤入り

## (3) 予備容量

該当しない

#### (4) 容器の材質

レンドルミン錠 0.25mg: PTP 包装(ポリ塩化ビニル,アルミ箔)/アルミニウム袋レンドルミンD錠 0.25mg: PTP 包装(ポリ塩化ビニル,アルミ箔)/アルミニウム袋

## 11. 別途提供される資材類

該当しない

## 12. その他

該当しない

## V. 治療に関する項目

## 1. 効能又は効果

4. 効能又は効果

不眠症、麻酔前投薬

## 2. 効能又は効果に関連する注意

設定されていない

#### 3. 用法及び用量

## (1) 用法及び用量の解説

6. 用法及び用量

本剤の用量は、年齢、症状、疾患などを考慮して適宜増減するが、一般に成人には次のように投与する。 〈不 眠 症〉

1回ブロチゾラムとして 0.25mg を就寝前に経口投与する。

#### 〈麻酔前投薬〉

手術前夜:1回ブロチゾラムとして0.25mgを就寝前に経口投与する。

麻酔前:1回ブロチゾラムとして0.5mgを経口投与する。

#### (2) 用法及び用量の設定経緯・根拠

「V-5 (3) 用量反応探索試験」の項参照

## 4. 用法及び用量に関連する注意

- 7. 用法及び用量に関連する注意
- 7.1 不眠症には、就寝の直前に服用させること。また、服用して就寝した後、睡眠途中において一時的に起床して仕事等をする可能性があるときは服用させないこと。

(解説)

7.1 米国において、「睡眠薬を服用し就寝後に中途覚醒し、異常行動をとった後、再び就寝したが、中途覚醒時の行動の記憶がない」という副作用が問題となり、2007 年 3 月 FDA は米国で販売されている催眠鎮静薬 13 剤に対し、睡眠薬服用後の中途覚醒時における異常行動のリスクについて注意喚起を行うよう指示を出した。これを受け、国内においても本剤を含むベンゾジアゼピン系睡眠薬の服用後に同様の副作用が報告されていたことから、これら薬剤服用後の中途覚醒時における異常行動のリスクについて、更なる注意喚起を行うよう指示が出された。

#### 5. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ (2009年4月以降承認品目)

該当しない

#### (2) 臨床薬理試験

健康成人男子にブロチゾラム 0.125, 0.25, 0.5mg を 3 名ずつに単回経口投与し、身体症状、臨床検査値等への影響を検討した結果、ブロチゾラムの安全性が確認された  $^{2)}$  。

注)本剤の承認されている用法・用量は不眠症に1回0.25mg, 麻酔前投薬に手術前夜1回0.25mg, 麻酔前1回0.5mgを経口投与である。

#### (3) 用量反応探索試験

#### ① 精神神経科領域

- ・精神神経科領域において睡眠障害を訴える患者 20 例にブロチゾラム 0.125mg, 0.25mg 又は 0.5mg のいずれかを 1 日 1 回 就寝 30 分前に 1 週間経口投与し、有効性ならびに安全性を検討した結果、ブロチゾラムの有用性は高く、臨床用量は  $0.25\sim0.5$ mg が適当と考えられた 30。
- ・精神神経科領域において睡眠障害を訴える患者 20 例にブロチゾラム 0.25mg 又は 0.5mg を 1 日 1 回 就寝 30 分前に 1 週間経口投与し、有効性ならびに安全性を検討した結果、ブロチゾラムの作用は強力で副作用の少ない薬剤であることが確認された 4。

#### ② 麻酔科領域

- ・手術当日麻酔前の患者 56 例にブロチゾラム 0.25mg 又は 0.5mg を麻酔導入 2 時間前に投与し、麻酔前投薬としての効果を検討した結果、ブロチゾラムは有用な薬剤であることが確認された $^{5}$ )。
- ・手術当日麻酔前の患者 20 例にブロチゾラム 0.25mg 又は 0.5mg を手術室搬入 2 時間前に投与し、麻酔前投薬としての有効性ならびに安全性を検討した結果、ブロチゾラムは適切な催眠・鎮静効果を示し特に副作用もみられなかった 6。

#### (4) 検証的試験

#### 1) 有効性検証試験

#### ① 内科領域

- ・内科 (心療内科) ・老人科領域において睡眠障害を訴える患者 223 例を対象にブロチゾラム  $0.125 \,\mathrm{mg}$ ,  $0.25 \,\mathrm{mg}$  又は  $0.5 \,\mathrm{mg}$  のいずれかを  $1 \,\mathrm{H}\,1$  回 就寝 30 分前に 1 週間経口投与し,有効性 及び安全性の面から用量検討した結果,ブロチゾラムの至適用量は  $0.25 \,\mathrm{mg}$  と考えられた  $^{7}$  。
- ・内科・心療内科領域において睡眠障害を訴える患者 115 例を対象にブロチゾラム 0.25mg 又は プラセボを 1 日 1 回 就寝 30 分前に 1 週間経口投与し、有効性ならびに安全性を二重盲検比較 試験で検討した結果、ブロチゾラムは有効性、安全性の高い薬剤であることが確認された 80。

#### ② 精神神経科領域

・精神神経科領域において睡眠障害を訴える患者 134 例を対象にブロチゾラム 0.25mg $\sim$ 0.5mg を 就寝 30 分前に 1 $\sim$ 2 週間経口投与し、有効性、安全性、有用性を検討した結果、ブロチゾラム は有用な睡眠薬であると考えられた  $^9$  。

- ・精神神経科領域において不眠を訴える患者 100 例を対象にブロチゾラム 0.25mg 又は 0.5mg を就寝 30 分前に 2 週間経口投与し,有効性ならびに安全性を検討した結果,ブロチゾラムは催眠作用が強力で副作用の少ない薬剤であることが確認された 100。
  - 注) 本剤の承認されている用法・用量は不眠症に1回 0.25mg, 麻酔前投薬に手術前夜1回 0.25mg, 麻酔前1回 0.5mg を経口投与である。

#### ③ 麻酔科領域

- ・手術前夜の患者 228 例を対象にブロチゾラム 0.125mg, 0.25mg 又は 0.5mg のいずれかを手術前 夜就寝前に経口投与し、手術前夜における有効性、安全性ならびに至適用量を検討した結果、 ブロチゾラムの 0.25mg は有用な薬剤であることが確認された 110。
- ・手術当日麻酔前の患者 99 例を対象にブロチゾラム 0.25mg, 0.5mg 又はプラセボのいずれかを手 術室搬入 2 時間前に経口投与し、麻酔前投薬としての有用性を二重盲検比較試験で検討した結 果、ブロチゾラムの 0.25mg 又は 0.5mg の有用性が確認された 120。

#### 比較試験

#### ① 内科領域

・内科(心療内科)・老人科領域において睡眠障害を訴える患者 257 例を対象にブロチゾラム 0.25mg 又はニトラゼパム 5mg を 1 回 1 錠 就寝 30 分前に 1 週間経口投与し,有効性,安全性,有用性を二重盲検比較試験で検討した結果,ブロチゾラムは安全性を有し,有用性の高い薬剤であることが確認された 130。

#### ② 精神神経科領域

- ・精神神経科領域において睡眠障害を訴える患者 180 例を対象にブロチゾラム 0.25mg 又はニトラゼパム 5mg を 1 日 1 錠 就寝 30 分前に 1 週間経口投与し、有効性、安全性、有用性を二重盲検比較試験で検討した結果、ブロチゾラムは安全性を有し、かつ有用性の高い薬剤であることが確認された 140。
- ・精神神経科領域において睡眠障害を訴える患者 132 例を対象にブロチゾラム 0.25mg 又はニトラゼパム 5mg を 1 日  $1\sim2$  錠 就寝 30 分前に 2 週間経口投与し、有用性を二重盲検比較試験で検討した結果、ブロチゾラムは有用性の高い薬剤であることが確認された 150。
- ・精神神経科領域において睡眠障害を訴える患者 185 例を対象にブロチゾラム 0.25mg 又はフルラゼパム 15mg を 1 日 1~2 錠(又はカプセル)就寝前に 2 週間経口投与し,有効性,安全性,有用性を二重盲検比較試験で検討した結果,ブロチゾラムは有効性,安全性が確認され,有用性の高い薬剤であると考えられた 160。

#### ③ 麻酔科領域

・手術前夜の患者 240 例を対象にブロチゾラム 0.25mg 又はフルラゼパム 15mg を 1 回 1 錠(又はカプセル)手術前夜就寝前に経口投与し、手術前夜における睡眠効果を二重盲検比較試験で検

討した結果,ブロチゾラムは有用な薬剤であることが確認された<sup>17)</sup>。

- ・手術当日麻酔前の患者 246 例を対象にブロチゾラム 0.5mg, フルラゼパム 15mg, 又は 30mg のいずれかを手術室搬入 2 時間前に経口投与し,麻酔前投薬としての有効性,安全性,有用性を二重盲検比較試験で検討した結果,ブロチゾラムは有用な薬剤であることが確認された 18)。
  - 注) 本剤の承認されている用法・用量は不眠症に 1 回 0.25mg, 麻酔前投薬に手術前夜 1 回 0.25mg, 麻酔前 1 回 0.5mg を経口投与である。

#### 2) 安全性試験

#### ① 内科領域

- ・心療内科領域において睡眠障害を訴える患者 20 例を対象にブロチゾラム 0.25mg 又は 0.5mg を 就寝 30 分前に 4~8 週間経口投与し,長期投与における有効性ならびに安全性を検討した結果, ブロチゾラムは長期投与が可能で有効性,安全性を有する薬剤であると考えられた 19)。
- ・内科領域(高血圧症,脳血管障害などの合併例)において睡眠障害を訴える患者 22 例を対象に ブロチゾラム 0.25 $\sim$ 0.5mg を就寝 30 分前に 2 $\sim$ 12 週間経口投与し,効果ならびに安全性を検討した結果,ブロチゾラムは有用であると考えられた  $^{20}$  。
- ・内科領域において睡眠障害を訴える患者 42 例を対象にブロチゾラム 0.25 $\sim$ 0.5mg 就寝 30 分前 に 2 $\sim$ 8 週間経口投与し,有効性ならびに安全性を検討した結果,ブロチゾラムは優れた薬剤で あることが確認された  $^{21}$  。
- ・心療内科領域において睡眠障害を訴える患者 18 例を対象にブロチゾラム 0.25~0.5mg を就寝 30 分前に 2~9 週間経口投与し,有効性,安全性,有用性を検討した結果,ブロチゾラムは有用な薬剤であることが確認された<sup>22)</sup>。

#### ② 精神神経科領域

- ・精神神経科領域において睡眠障害を訴える患者 58 例を対象にブロチゾラム 0.25~1.0mg を就寝 30 分前に 2~4 週間経口投与し、有効性、安全性、有用性を検討した結果、ブロチゾラムは有 効性、安全性の面から有用な薬剤であると考えられた<sup>23)</sup>。
- ・精神神経科領域において睡眠障害を訴える患者 24 例を対象にブロチゾラム 0.25~0.5mg を就寝 30 分前に 2 週間経口投与し、有効性、安全性、有用性を検討した結果、ブロチゾラムは有用な 薬剤であると考えられた <sup>24)</sup>。
- ・精神神経科領域において睡眠障害を訴える患者 24 例を対象にブロチゾラム 0.25~0.5mg を就寝前に1週間経口投与し、有効性ならびに安全性を検討した結果、ブロチゾラムは有用かつ安全な薬剤であると考えられた<sup>25)</sup>。
  - 注) 本剤の承認されている用法・用量は不眠症に 1 回 0.25mg, 麻酔前投薬に手術前夜 1 回 0.25mg, 麻酔前 1 回 0.5mg を経口投与である。

#### (5) 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(一般使用成績調査,特定使用成績調査,使用成績比較調査),製造販売後データベース調査,製造販売後臨床試験の内容

使用成績調査(昭和63年6月28日~平成6年6月27日の6年間)については、厚生省が昭和62年に設置した「医薬品の使用成績調査の実施方法に関する研究班」の報告書に基づく「使用成績調査の実施方法に関するパイロットスタディ」に参加し、副作用発生頻度調査(安全性性に関する項目のみの調査)、詳細な使用成績調査、自発報告に関する調査を実施した。

その結果,副作用発生頻度調査では全国 252 施設より 3,873 例,詳細な使用成績調査では全国 103 施設より 974 例,自発報告に関する調査では 68 例を収集した。

有効性に関する成績を適応症ごとに示すと、以下のとおりであった。

適応症		調査症例数	除外 (判定不能) 例数	改善率又は有効率
不眠症		848 例	11 例	618/837 例 (73.8%) 注1)
	手術前夜	63 例	0 例	52/63 例(82.5%) 注2)
麻酔前投薬	麻酔前	63 例	0 例	49/63 例(77.8%) 注2)

注1):全般改善度判定区分(著名改善,中等度改善,軽度改善,不変,悪化)のうち,「著名改善」,「中等度改善」と判定された症例を改善例として改善率を算出

注 2): 臨床効果判定区分(著効, 有効, やや有効, 無効, 悪化) のうち, 「著効」, 「有効」と判定された 症例を有効例として有効率を算出

安全性に関し、副作用発生頻度調査及び詳細な使用成績調査で収集された 4,847 例中,41 例 (0.85%)49 件の副作用が発現した。発現した副作用の種類は、主に中枢・末梢神経障害、精神障害であり、次いで消化管障害、一般的全身障害であった。

重篤な副作用は 10 例 12 件の発現があり、いずれも自発報告によるものであった。これらの内訳は、「光線過敏性皮膚炎」、「全身発疹、発熱」、「もうろう状態」、「意識障害」、「健忘症様症状」、「健忘を主症状とする異常行動」、「黄疸」、「肝障害、腎障害」、「呼吸抑制」、「突然死」が各 1 例であった。

#### 2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した調査・試験の概要

該当しない

#### (7) その他

レンドルミン錠(普通錠)について、不眠症及び麻酔前投薬(手術前夜あるいは麻酔前)を対象とした国内延べ191施設,総計1,723例について二重盲検比較試験<sup>2~7)</sup>を含む臨床試験が実施された

結果,本剤の有用性が認められた $^{2\sim25)}$ 。これらの臨床試験成績は次のとおりであった。

投与対象		有効例数/効果判定例数	有効率(%)
不 眠 症		712/1, 103	64. 6
麻酔前	手術前夜	219/ 345	63. 5
投 薬	麻酔前	130/ 222	58. 6
計		1,061/1,670	63. 5

二重盲検試験及び一般臨床試験(初期臨床試験,用量検討及び予備臨床試験を含む)における副作用発現頻度は,12.6%(215/1,701 例)であり,主な副作用は,残眠感・ねむけ7.8%(133/1,701 例),ふらつき2.9%(50/1,701 例),頭重感2.8%(47/1,701 例),だるさ2.7%(46/1,701 例)であった。

## 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

トリアゾラム, リルマザホン, ロルメタゼパム等のベンゾジアゼピン系睡眠導入剤 ゾピクロン, ゾルピデム等の睡眠導入剤

注意:関連のある化合物の効能・効果は、最新の電子添文を参照すること。

#### 2. 薬理作用

#### (1) 作用部位・作用機序

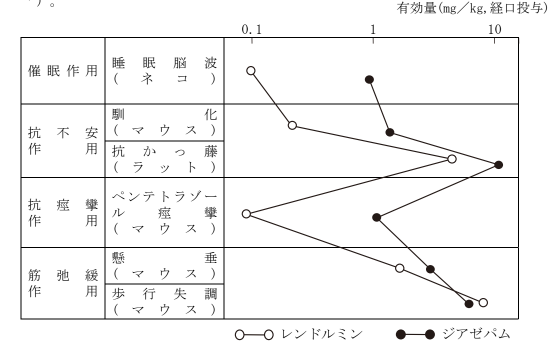
中枢神経系の代表的抑制性伝達物質である GABA を介して情動を司る視床下部や大脳辺縁系を抑制 する(ラット<sup>26)</sup>)。その結果、自律神経系その他の部位からの余剰刺激は遮断され、催眠、鎮静、 抗不安等の中枢神経作用を現す。

ベンゾジアゼピン受容体に対する親和性を検討したところ, ブロチゾラムはベンゾジアゼピン受容体のサブタイプであるベンゾジアゼピン Type II 受容体よりもベンゾジアゼピン Type II 受容体に高い親和性を示した( $in\ vitro^{27}$ )。

※ ベンゾジアゼピン Type I  $(\omega 1)$  受容体は主に催眠作用に関与すると考えられており、脳内では小脳に多く分布している。一方、ベングジアゼピン Type II  $(\omega 2)$  受容体は抗不安作用、筋弛緩作用に関与するとされ、脊髄に多く分布する。また、大脳皮質では、Type I、II 受容体がほぼ均等に分布している。

#### (2) 薬効を裏付ける試験成績

ジアゼパム,ニトラゼパム等既存のベンゾジアゼピン系化合物と共通した薬理活性スペクトラムを示すが、催眠、抗不安、抗痙攣作用は強く、筋弛緩作用は比較的弱い(マウス、ラット、ネコ<sup>28~30)</sup>)。



ブロチゾラム (レンドルミン) とジアゼパムの薬理活性スペクトラム

#### 1) 催眠作用

低用量から催眠作用を示し、睡眠延長作用が認められる(ネコ ED=0. 1 mg/kg p. o.  $^{28)}$  、マウス ED $_{50}$ = 0. 042 mg/kg p. o.  $^{29)}$  )。また、レム睡眠には影響を与えない(ネコ ED=0.  $03\sim0$ . 3 mg/kg p. o.  $^{28)}$  )。

ED<sub>50</sub>:50%有効用量,ED:有効用量

## 2) 動物脳波に対する作用

本薬投与後、脳波は傾眠パターンとなり、また中脳網様体あるいは視床下部後部刺激による脳波 覚醒反応も抑制される(ウサギ $ED=2\sim5mg/kg$  i.p.  $^{29)}$ )。

ED:有効用量

#### 3) 臨床薬理

終夜睡眠脳波に対する作用

- ・健康成人に経口投与した場合,脳波上入眠時間の短縮と中途覚醒時間の減少が認められている。 また,睡眠の各段階において徐波睡眠ならびにレム睡眠にほとんど影響を与えない<sup>31,32)</sup>。
- ・神経症及び精神生理学的不眠症の患者に経口投与した場合,入眠を改善し,中途覚醒を減少させ,徐波睡眠を増加させることが認められている<sup>33)</sup>。

## (3) 作用発現時間・持続時間

健康成人にレンドルミン錠を経口投与した場合,催眠作用は $15\sim30$ 分より発現し, $7\sim8$ 時間で消失する $^2$ 。

## WII. 薬物動態に関する項目

## 1. 血中濃度の推移

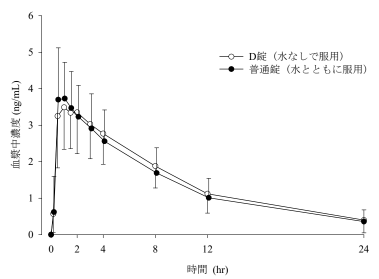
#### (1) 治療上有効な血中濃度

該当資料なし

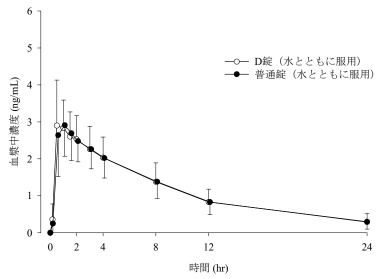
## (2) 臨床試験で確認された血中濃度

健康成人への投与(単回投与)

健康成人にクロスオーバー法にてブロチゾラム 0.25mg を含有するレンドルミン錠(普通錠)1 錠 又はレンドルミン D錠(D錠)1 錠を経口投与し,血漿中薬物濃度を HPLC-MS/MS 法により測定した結果,速やかに吸収され約  $1.0\sim1.5$  時間で最高血漿中濃度に達した。血漿中濃度消失半減期は 7 時間であった  $^{34}$  。また,両製剤間の血漿中濃度推移は類似しており, $C_{max}$ 及び  $AUC_{0-24h}$ の統計的評価において同等であった  $^{34}$  。



健康成人に水とともに普通錠 0.25mg あるいは水なしで D錠 0.25mg を服用させたときの平均血漿中ブロチゾラム濃度推移  $(n=30, mean \pm SD)$ 



健康成人に水とともに普通錠 0.25mg あるいは水とともに D 錠 0.25mg を服用させたときの平均血漿中ブロチゾラム濃度推移  $(n=29, mean \pm SD)$ 

#### (3) 中毒域

該当資料なし

## (4) 食事・併用薬の影響

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

0.069min<sup>-1</sup> (参考:外国人でのデータ 健康成人8名に本剤を単回経口投与し算出<sup>35)</sup>)

## (3) 消失速度定数

0.099hr<sup>-1</sup> (健康成人 12 名に本剤を単回経口投与し算出 <sup>36)</sup>)

#### (4) クリアランス

113mL/min (参考: 外国人でのデータ 健康成人8名に本剤を静脈内投与し算出 35))

## (5) 分布容積

0.66L/kg (参考:外国人でのデータ 健康成人8名に本剤を静脈内投与し算出 35))

#### (6) その他

該当資料なし

# 3. 母集団 (ポピュレーション) 解析

(1) 解析方法

該当資料なし

## (2) パラメータ変動要因

該当資料なし

## 4. 吸 収

吸収部位:消化管

吸 収 率:該当資料なし

バイオアベイラビリティ:

70% (参考:外国人でのデータ 健康成人8名に本剤を静脈内及び単回経口投与し算出 35))

## 5. 分 布

該当資料なし (ヒト)

(参考:動物実験)

ラットに  $^{14}$ C - ブロチゾラム 0.5mg/kg を単回経口投与し、各組織における放射能濃度を測定したところ、投与 1 時間後までにほとんどの組織で最高となり、肝臓、副腎、腎臓及び甲状腺に高濃度に分布した。各組織内濃度は経時的に消失し、24 時間後では極めて低値となった  $^{37}$  。

#### (1) 血液一脳関門通過性

該当資料なし (ヒト)

(参考:動物実験)

ラットに <sup>14</sup>Cーブロチゾラム 2.8mg/kg を単回経口投与したところ中枢神経系に分布した <sup>38)</sup>。 また、ブロチゾラムの作用点は中枢であることが報告されている(ラット)<sup>26)</sup>。

#### (2) 血液一胎盤関門通過性

該当資料なし (ヒト)

(参考:動物実験)

ラットに <sup>14</sup>Cーブロチゾラム 3.4mg/kg を単回経口投与した時の胎仔内の放射能濃度は母体中の濃度より全般的に低かった。投与 24 時間後の胎仔における放射能活性はほとんど消失していた <sup>38)</sup>。

#### (3) 乳汁への移行性

該当資料なし (ヒト)

(参考:動物実験)

ラットに  $^{14}$ Cーブロチゾラム 1. 1mg/kg を単回経口投与した時の乳汁中の放射能濃度は母体血中濃度と同様に推移した  $^{38)}$  。

#### (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

#### (6) 血漿蛋白結合率

約90% (in vitro ヒト血清アルブミン 4.4%溶液に <sup>14</sup>C-ブロチゾラムを添加し算出 <sup>37)</sup>)

## 6. 代謝

## (1) 代謝部位及び代謝経路

健康成人に  $^{14}$ C  $^{-17}$ ロチゾラムを経口投与した場合の主代謝物は、メチル基水酸化体及びジアゼピン環  $^{3}$ 位水酸化体である(参考:外国人でのデータ $^{39}$ )。

## (2) 代謝に関与する酵素 (CYP等) の分子種, 寄与率

ブロチゾラムは主として薬物代謝酵素 CYP3A4 で代謝される 40)。

#### (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活性比, 存在比率

ブロチゾラムの主代謝物 (メチル基水酸化体,ジアゼピン環 3 位水酸化体) の抗痙攣作用,抗不安作用をラット,マウスで比較したところ,薬理作用はあるがブロチゾラムに比較して弱かった (参考:ラット<sup>41)</sup>)。

## 7. 排 泄

(1) 排泄部位及び経路

肝臓及び腎臓 (参考:外国人でのデータ 42))

(2) 排 泄 率

健康成人に <sup>14</sup>C-ブロチゾラムを経口投与した場合,96 時間までに尿中に64.9%, 糞中に21.6%が排泄される(参考:外国人でのデータ<sup>42)</sup>)。

(3) 排泄速度

消失半減期  $t_{1/2}$  ( $\beta$ ) = 7 時間 (健康成人  $^{36)}$ )

8. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

9. 透析等による除去率

該当資料なし

10. 特定の背景を有する患者

該当資料なし

11. その他

該当資料なし

## Ⅲ. 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

設定されていない

### 2. 禁忌内容とその理由

- 2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)
- 2.1 急性閉塞隅角緑内障の患者 [抗コリン作用により眼圧が上昇し、症状を悪化させることがある。]
- 2.2 重症筋無力症の患者 [重症筋無力症を悪化させるおそれがある。]

#### (解説)

- 2.1 一般にベンゾジアゼピン系薬剤は弱い抗コリン作用を有するため、投与により散瞳と共に房水排出 障害が起こり眼圧が上昇し、急性閉塞隅角緑内障の患者では症状を悪化させるおそれがある<sup>43,44)</sup>。
- 2.2 一般にベンゾジアゼピン系薬剤は筋弛緩作用を有しており、重症筋無力症の症状を悪化させるおそれがある。

## 3. 効能又は効果に関連する注意とその理由

設定されていない

#### 4. 用法及び用量に関連する注意とその理由

「V-4. 用法及び用量に関連する注意」の項参照

## 5. 重要な基本的注意とその理由

- 8. 重要な基本的注意
- 8.1 本剤の影響が翌朝以後に及び、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、自動車の運転等の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。

(レンドルミン錠 0.25mg)

8.2 連用により薬物依存を生じることがあるので、漫然とした継続投与による長期使用を避けること。本剤の投与を継続する場合には、治療上の必要性を十分に検討すること。 [11.1.3 参照]

(レンドルミンD錠 0.25mg)

- 8.2 本剤は口腔内で崩壊するが、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。
- 8.3 連用により薬物依存を生じることがあるので、漫然とした継続投与による長期使用を避けること。本剤の投与を継続する場合には、治療上の必要性を十分に検討すること。「11.1.3 参照]

#### 6. 特定の背景を有する患者に関する注意

#### (1) 合併症・既往歴等のある患者

- 9.1 合併症・既往歴等のある患者
- 9.1.1 呼吸機能が高度に低下している患者

治療上やむを得ないと判断される場合を除き、投与しない。肺性心、肺気腫、気管支喘息及び脳血管障害の急性期等で呼吸機能が高度に低下している場合、炭酸ガスナルコーシスを起こすおそれがある。[11.1.4 参照]

#### 9.1.2 心障害のある患者

症状が悪化するおそれがある。

9.1.3 脳に器質的障害のある患者

本剤の作用が増強するおそれがある。

9.1.4 衰弱患者

#### (解説)

- 9.1.1 他のベンゾジアゼピン系薬剤で呼吸機能の低下している患者に投与したところ呼吸抑制が 現れたとの報告がある <sup>45,46)</sup>。一般にベンゾジアゼピン系薬剤は呼吸抑制作用があると言われ ており、呼吸機能が低下している患者では炭酸ガスナルコーシスが発生するおそれがある。
- 9.1.2 心障害のある患者では排泄・代謝が遅延するなど、中枢神経系及び心臓での毒性が出現しやすくなる可能性がある 470。

肝・腎障害のある患者では排泄・代謝が遅延するなど薬剤の作用が強く現れる可能性がある48,490。

- 9.1.3 脳に器質的障害のある患者に中枢神経作用薬を投与した場合、薬剤の作用が強く現れる可能性がある。
- 9.1.4 一般に衰弱患者では諸臓器の機能が低下していると考えられるため、排泄・代謝が遅延するなど薬剤の作用が強く現れる可能性がある。

#### (2) 腎機能障害患者

## 9.2 腎機能障害患者

代謝・排泄が遅延するおそれがある。

#### (3) 肝機能障害患者

#### 9.3 肝機能障害患者

代謝・排泄が遅延するおそれがある。

#### (4) 生殖能を有する者

設定されていない

#### (5) 妊婦

#### 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。妊娠中の投与に関し、次のような報告がある。

- 9.5.1 妊娠中にベンゾジアゼピン系薬剤の投与を受けた患者の中に奇形を有する児等の障害児を出産した例が対照群と比較して有意に多いとの疫学的調査がある。
- 9.5.2 ベンゾジアゼピン系薬剤で新生児に哺乳困難、嘔吐、活動低下、筋緊張低下、過緊張、嗜眠、傾眠、呼吸抑制・無呼吸、チアノーゼ、易刺激性、神経過敏、振戦、低体温、頻脈等を起こすことがある。なお、これらの症状は、離脱症状あるいは新生児仮死として報告される場合もある。また、ベンゾジアゼピン系薬剤で新生児に黄疸の増強を起こすことがある。
- 9.5.3 ベンゾジアゼピン系薬剤で分娩前に連用した場合、出産後新生児に離脱症状があらわれることがある。

#### (6) 授乳婦

#### 9.6 授乳婦

授乳を避けさせること。授乳中の投与に関し、次のような報告があり、また新生児の黄疸を増強 する可能性がある。

- 動物実験で乳汁中に移行する。
- ・ベンゾジアゼピン系薬剤 (ジアゼパム) でヒト母乳中へ移行し、新生児に嗜眠、体重減少等を起こすことがある。

## (7) 小児等

#### 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。

#### (8) 高齢者

#### 9.8 高齢者

少量から投与を開始するなど慎重に投与すること。運動失調等の副作用が発現しやすい。

# 7. 相互作用

## 10. 相互作用

本剤は、主として薬物代謝酵素 CYP3A4 で代謝される。[16.4 参照]

## (1) 併用禁忌とその理由

設定されていない

## (2) 併用注意とその理由

## 10.2 併用注意 (併用に注意すること)

10.2 所用注意(所用に注意すること)			
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	
アルコール	鎮静作用、倦怠感等が増強され	本剤とアルコールを併用する	
(飲酒)	るおそれがあるので、アルコー	とクリアランスの低下及び排	
	ルとの服用は避けさせること	泄半減期の延長がみられてい	
	が望ましい。	る。	
中枢神経抑制剤	鎮静作用が増強されるおそれ	本剤との併用により鎮静作用	
フェノチアジン誘導体	がある。	が増強するおそれがある。	
バルビツール酸誘導体			
CYP3A4 阻害剤	本剤の血中濃度が上昇し、作用	本剤の代謝酵素である CYP3A4	
イトラコナゾール	の増強及び作用時間の延長が	が、これらの薬剤で阻害され	
ミコナゾール	起こるおそれがある。	る。	
シメチジン			
モノアミン酸化酵素	鎮静作用が増強されるおそれ	本剤との併用により鎮静作用	
阻害剤	がある。	が増強するおそれがある。	
CYP3A4 誘導剤	本剤の血中濃度が低下し、本剤	本剤の代謝酵素である CYP3A4	
リファンピシン等	の作用が減弱されるおそれが	が誘導され、本剤の代謝が促進	
	   ある。	される。	

#### 8. 副 作 用

#### 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<sup>注)</sup>。

注) レンドルミン錠再審査終了時の調査症例を含む

## (1) 重大な副作用と初期症状

## 11.1 重大な副作用

- **11.1.1 肝機能障害 (0.1%)、黄疸(頻度不明)**: AST、ALT、 γ GTP 上昇等があらわれることがある。
- 11.1.2 一過性前向性健忘、もうろう状態(頻度不明):本剤を投与する場合には少量から開始するなど、慎重に行うこと。なお、十分に覚醒しないまま、車の運転、食事等を行い、その出来事を記憶していないとの報告がある。
- 11.1.3 依存性(頻度不明): 連用により薬物依存を生じることがあるので、観察を十分に行い、 用量及び使用期間に注意し慎重に投与すること。また、連用中における投与量の急激な減少 ないし投与中止により、不眠、不安等の離脱症状があらわれることがあるので、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。(レンドルミン錠 0.25mg) [8.2 参照] (レンドルミンD錠 0.25mg) [8.3 参照]
- 11.1.4 呼吸抑制 (頻度不明): 呼吸抑制があらわれることが報告されているので、このような場合には気道を確保し、換気をはかるなど適切な処置を行うこと。[9.1.1 参照]

# (2) その他の副作用

# 10.2 その他の副作用

			0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
			残眠感・眠気、ふらつ	不穏、興奮、気分不快、	せん妄、振戦、幻覚、
精神神経系		圣系	き、頭重感、めまい、	立ちくらみ、いらい	悪夢
			頭痛	ら感	
肝		臓		AST、ALT、γ-GTP、	
Л		加以		Al-P、LDH の上昇	
循	環	器		軽度の脈拍数増加	
沙坎	112	器		嘔気、悪心、口渇、	下痢
消	化	吞		食欲不振	
過	敏	症		発疹	紅斑
骨	格	筋	だるさ、倦怠感	下肢痙攣	
そ	の	他		発熱、貧血	尿失禁、味覚異常

## ◆項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧

	·用先先頻及及USHM例包 	1.但共币 見		
	—— 時期	→	使用成績の調査の累計	<b>→</b> (
対 象		承認時迄の調査	(昭和63年6月28日	計
<i>/</i> 1 <i>//</i>			~平成6年6月27日)	
調査	施設数	191	361	545
調査	症 例 数	1701	4847	6548
	月発現症例数	215	41	256
-	用発現件数	350	49	399
鱼J17F/H	月発現症例率(%)	12. 64	0.85	3. 91
	副作用の種類		副作用発現件数(%)	
	構 語 障 害	_	1 (0.02)	1 (0.02)
	頭痛	8 (0.47)	_	8 (0.12)
	頭 重 感	47 (2.76)	3 (0.06)	50 (0.76)
	めまい	24 (1.41)	1 (0.02)	25 (0.38)
	立ちくらみ	2 (0.12)	-	2 (0.03)
	ふらっき	50 (2.94)	16 (0.33)	66 (1.01)
			10 (0.55)	
	19. 70 1 2	1 (0.06)	11 (0.00)	1 (0.02)
精神	残眠感・眠気	133 (7.82)	11 (0.23)	144 (2. 20)
神経系	健 忘 (症)	<del>-</del>	1 (0.02)	1 (0.02)
, , ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	もの忘れ	1 (0.06)	1 (0.02)	2 (0.03)
	頭の回転の鈍さ	1 (0.06)	_	1 (0.02)
	いらいら感	1 (0.06)	_	1 (0.02)
	興	_	1 (0.02)	1 (0.02)
	抑 制 欠 如	_	1 (0.02)	1 (0.02)
	ボーッとする	1 (0.06)		1 (0.02)
	あくび	1 (0, 06)	_	1 (0.02)
	過度鎮静	1 (0.06)	_	1 (0.02)
	y - GTP 上昇		1 (0.02)	1 (0.02)
	AST (GOT) 上昇	1 (0.06)	1 (0.02)	2 (0.03)
印工印丝			` ′	
肝臓	ALT (GPT) 上昇	1 (0.06)	1 (0.02)	2 (0.03)
	A 1 - P 上昇	1 (0.06)	_ (1, 1, 1)	1 (0.02)
	L D H 上 昇	<del>-</del>	1 (0.02)	1 (0.02)
循環器	軽度の脈拍数増加	2 (0.12)	_	2 (0.03)
	嘔気	4 (0. 24)	1 (0.02)	5 (0.08)
	悪心	3 (0.18)	_	3 (0.05)
	むかつき	1 (0.06)	_	1 (0.02)
冰八十百	嘔 吐	_	1 (0.02)	1 (0.02)
消化器	口 渇	2 (0.12)	_	2 (0.03)
	胸やけ	1 (0.06)	1 (0.02)	2 (0.03)
	食欲不振	1 (0.06)	_	1 (0.02)
	胃 部 不 快 感	1 (0.06)	_	1 (0.02)
	湿疹	1 (0.06)	_	1 (0.02)
過敏症	薬疹	1 (0.06)	_	1 (0.02)
-	下 肢 痙 攣	1 (0.06)		1 (0.02)
<b>运</b>			_	
骨格筋	巻 怠 感	7 (0.41)	- (0.04)	7 (0.11)
-	だるさ	46 (2.70)	2 (0.04)	48 (0.73)
	いびき	1 (0.06)	_	1 (0.02)
	貧 血	1 (0.06)	_	1 (0.02)
	ヘマトクリット値上昇	_	1 (0.02)	1 (0.02)
その他	頻    尿	_	1 (0.02)	1 (0.02)
	気 分 不 良	2 (0.12)	1 (0.02)	3 (0.05)
	発 熱	1 (0.06)	_	1 (0.02)
	薬 効 過 多		1 (0.02)	1 (0.02)
	<i>木 /n</i> 週 夕		1 (0.02)	(41 4 4 31)

(社内集計)

### ◆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

要 因	区分	調査症例数	副作用発現症 例数	副作用発現症例率(%)
性別	男 女	2, 307 2, 540	12 29	0. 52 1. 14
患者年齢別	65 歳未満 65 歳以上	2, 951 1, 896	17 24	0. 58 1. 27
使用理由別	不 眠 症 麻酔前投薬	4, 031 816	40 1	0. 99 0. 12
1 日投与量別	0. 125mg 0. 25 0. 375 0. 5 >0. 5	59 4, 307 5 603 9	2 32 0 7 0	3. 39 0. 74 0. 00 1. 16 0. 00
合併症有無別	有無	2, 313 2, 517	24 17	1. 04 0. 68
合併症種類別	肝疾患野疾疾患血液疾他	292 121 587 90 1,607	1 2 8 0 18	0. 34 1. 65 1. 36 0. 00 1. 12

(社内集計)

#### 9. 臨床検査結果に及ぼす影響

設定されていない

### 10. 過量投与

### 13.1 処置

本剤の過量投与が明白又は疑われた場合の処置としてフルマゼニル (ベンゾジアゼピン受容体 拮抗剤) を投与する場合には、使用前にフルマゼニルの使用上の注意を必ず読むこと。

ベンゾジアゼピン系薬物の過量服薬による中毒時は,傾眠傾向,時に昏睡に陥る。他の睡眠鎮静剤と異なり,循環器系への作用が危険性を生じることはほとんどないが血圧低下を見ることがある。呼吸が緩徐となり急性呼吸不全となることもある。脳波は昏睡などの意識障害があるにもかかわらず, $\alpha$ 波が連続して正しく出現する。 [\*\*\*]

催眠薬中毒に対する一般的な処置として、以下の内科的な応急処置がとられる。

- 1) 初診時チェック
- 2) 催吐, 胃洗浄 (服薬1時間以内 [参考2])
- 3) 吸着剤(活性炭)投与,血液吸着
- 4) 全身管理(気管内挿管, 輸液·昇圧剤投与等)

【参考1】高杉益充編:過量注意薬剤と処置(医薬ジャーナル社 p85, 1998年)

【参考2】奥村徹ほか:日本中毒学会が推奨する標準治療の解説-1-胃洗浄(中毒研究 16:199-203, 2003)

### 11. 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。

(レンドルミンD錠 0.25mg)

#### 14.2 薬剤投与時の注意

- 14.2.1 本剤は舌の上にのせ唾液を浸潤させ舌で軽くつぶすことにより、崩壊後唾液のみで服用可能である。
- 14.2.2 本剤は寝たままの状態では、水なしで服用させないこと。

### 12. その他の注意

#### (1) 臨床使用に基づく情報

#### 15.1 臨床使用に基づく情報

投与した薬剤が特定されないままにフルマゼニル (ベンゾジアゼピン受容体拮抗剤)を投与された患者で、新たに本剤を投与する場合、本剤の鎮静・抗痙攣作用が変化、遅延するおそれがある。

### (2) 非臨床試験に基づく情報

### 15.2 非臨床試験に基づく情報

ラットの雄で臨床用量の約 40,000 倍 (200mg/kg/日) を 2 年間投与した試験において、甲状腺での腫瘍発生頻度が対照群に比べ高いとの報告がある  $^{50}$  。

# 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) 安全性薬理試験

## 1) 呼吸器系に及ぼす影響

経口投与ではほとんど影響は認められず、静脈内投与で呼吸抑制作用がみられた(ラット、ウサギ、イヌ、ネコ、サル $^{51,52}$ )。

試験項目	動物種	投与経路・投与量	結果の要約
呼 吸	ラット <sup>51)</sup>	3,000mg/kg p.o.	   鎮静,歩行失調が見られるが呼吸に影響なし
	ノット	1,000mg/kg i.p.	- 興財,少11 大調か兄られるか呼吸に影響なし -
	ネコ 51)	100mg/kg p.o.	鎮静,歩行失調が見られるが呼吸に影響なし
	ウサギ <sup>51, 52)</sup>	5,10mg/kg i.v.	10mg/kg で軽度の呼吸抑制が見られた
	<b>リッキ</b> ・ ・	1,000mg/kg p.o.	呼吸に影響なし
	イヌ 51, 52)	1,5mg/kg i.v.	呼吸数の減少が見られた
	1 × 3,33	100mg/kg p.o.	鎮静,歩行失調が見られるが呼吸に影響なし
	サル 51)	2.5mg/kg p.o.	鎮静,歩行失調が見られるが呼吸に影響なし

## 2) 循環器系に及ぼす影響

循環器系に対する影響は少ないが、軽度の血圧下降及び心拍数の減少がみられた(モルモット、ウサギ、イヌ、ネコ 52,53)。

試験項目	動物種	投与経路·投与量	結果の要約
<u>н</u> г	ウサギ <sup>52)</sup>	5,10mg/kg i.v.	軽度の血圧低下が見られる
血圧	イヌ 52)	1,5mg/kg i.v.	ほとんど影響なし
心拍数	ウサギ <sup>52)</sup>	5,10mg/kg i.v.	ほとんど影響なし
1 心相剱	イヌ 52)	1,5mg/kg i.v.	やや減少した
2. 雪 网	ネコ <sup>53)</sup>	0.005~1.28mg/kg i.v.	影響なし
心電図	イヌ 52)	1,5mg/kg i.v.	T 波の増大と周期の延長が見られる
心拍出量	イヌ 52)	0.5∼1.0mg/kg i.v.	軽度に減少
大腿動脈 血流量	イヌ 52)	0.5~1.0mg/kg i.v.	影響なし
摘出心房	モルモット 52)	0.001, 0.01mg/mL in vitro	心筋収縮力に影響なく,0.01mg/mL で心拍数が 軽度に上昇した

### 3) 自律神経系に及ぼす影響

自律神経系に対してはほとんど影響しないが、体温が低下する傾向がみられた(ラット、イヌ、ネコ 52~54))。

試験項目	動物種	投与経路・投与量	結果の要約
頚動脈洞	ネコ <sup>53)</sup>	0.02~1.28mg/kg i.v.	0.02mg/kg で軽度に抑制されるが用量依存的で はない
反射	イヌ <sup>52)</sup>	5mg/kg i.v.	反射性の血圧上昇反応に影響しない
迷走神経	ネコ 54)	0.02∼1.28mg/kg i.v.	迷走神経の電気刺激による作用を軽度に抑制し た
	イヌ <sup>52)</sup>	5mg/kg i.v.	迷走神経に影響しない
星状神経	頚髄切断 イヌ <sup>52)</sup>	5mg/kg i.v.	節前・節後線維刺激によるいずれの作用も増強 した
ノルエピネ	ネコ <sup>53)</sup>	0.02~1.28mg/kg i.v.	0.02~0.08mg/kg でノルエピネフリンの作用を 軽度に増強した
フリン	イヌ <sup>52)</sup>	5mg/kg i.v.	ノルエピネフリンの作用を軽度に増強した
エピネ フリン	ネコ <sup>53)</sup>	0.005~1.28mg/kg i.v.	エピネフリンの作用を軽度に増強した
	イヌ 52)	5mg/kg i.v.	エピネフリンの作用を軽度に増強した
イソプロテ レノール	ネコ <sup>53)</sup>	0.02∼1.28mg/kg i.v.	イソプロテレノールの心拍数増加作用を増強 し,血圧低下作用を抑制する
アセチルコリン	ネコ <sup>53)</sup>	0.02~1.28mg/kg i.v.	アセチルコリンの心拍数減少作用を増強し,血 圧低下作用には影響しない
ヒスタミン	ネコ 53)	0.005~1.28mg/kg i.v.	影響なし
瞬膜	ネコ <sup>52)</sup>	0.01~3mg/kg i.a.	0.01~1mg/kg で影響なく,3mg/kg で軽度に抑制 した
体 温	ラット <sup>54)</sup>	1∼100mg/kg p.o.	10~100mg/kg で用量依存的な体温下降が見ら れた

## 4) 骨格筋に及ぼす影響

骨格筋に対しては、弱い筋弛緩作用が認められた(ラット<sup>55)</sup>)。

試験項目	動物種	投与経路・投与量	結果の要約
骨格筋	ラット 30)	0.001~10mg/L	1~10mg/L で電気刺激による収縮反応を軽度に
(神経-筋標本)		in vitro	抑制する

## (3) その他の薬理試験

試験項目	動物種 投与経路・投与量		結果の要約	
	ラット <sup>53)</sup> 0.3~10mg/kg p.o.		尿量,尿中電解質に変化は見られない	
腎 機 能	ラット <sup>54)</sup>	1∼100mg/kg p.o.	50,100mg/kg の投与で尿量が増加, 尿中電解質 が減少したが, 尿糖, 尿蛋白には影響なし	
代謝	ラット <sup>55)</sup>	10mg/kg/日 p.o.	投与1箇月後で血糖,血中トリグリセリド,血中インシュリンに変化は見られず,遊離脂肪酸,血中コレステロールは増加し,血中乳酸は減少した	
鎮痛作用	ラット <sup>54)</sup>	$1\sim100$ mg/kg p.o.	作用なし	
局所麻酔 作用	モルモット 54)	1,2%溶液	作用なし	
35.脉4 广 61.	ネコ 54)	0.1mg/kg i.v.	単シナプス反射を軽度に増大させたが,多シナ プス反射には影響しない	
** 脊髄反射************************************	ネコ 54)	10mg/kg p.o.	単シナプス反射を軽度に増大させ,多シナプス 反射を抑制した	
抗炎症作用	ラット <sup>54)</sup>	$1\sim100$ mg/kg p.o.	作用なし	

## 2. 毒性試験

### (1) 単回投与毒性試験

LD<sub>50</sub> (mg/kg) 14 日間観察

動物	経口	腹腔内 57)	静 注 57)
マウス ♂, ♀	>10, 000 56)	>1,000	>20
ラット ♂, ♀	>7, 000 58)	>1,000	>20

### (2) 反復投与毒性試験

ラットに 0.5, 100, 1,000 mg/kg/日を5 週間経口投与した。 $100 \text{mg/kg/日以下の投与群に特記すべき異常は認められなかった。}1,000 \text{mg/kg/日投与群で血清コレステロール値の上昇,肝重量の増加(雌)がみられたが,病理学的変化はみられなかった <math>^{58)}$ 。

ラットに 0.3, 10, 400 mg/kg/日を <math>18 箇月間経口投与した試験では,10 mg/kg/日以下の投与群に特記すべき異常は認められなかった。<math>400 mg/kg/日投与群では,摂餌量の減少,体重増加の停滞,化膿性腎盂腎炎を伴う死亡動物の増加,及び臨床生化学検査では血清コレステロールの増加がみられた <math>59)。

### (3) 遺伝毒性試験

微生物 (E. coli, S. typhimurium) における試験で変異原性は認められなかった 60)。

### (4) がん原性試験

マウス及びラットにおける試験でがん原性は認められなかった $^{50,61)}$ 。ただし,ラットの雄で臨床用量の約 $^{40,000}$ 倍( $^{200\,mg/kg/H}$ )を $^{2}$ 年間投与した試験において,甲状腺での腫瘍発生頻度が対照群に比べ高いとの報告がある $^{50)}$ 。

#### (5) 生殖発生毒性試験

経口投与による妊娠前及び妊娠初期(ラット),器官形成期(ラット,ウサギ),周産期及び授乳期(ラット)投与試験の結果,高用量群においては,胎児の発育遅延と14肋骨の出現頻度の増加,新生児の発育遅延と死亡児の増加が認められたが、雌雄親動物の生殖能、次世代児の運動・感覚・生殖機能、次々世代胎児の発育に影響は認められず、催奇形性も認められなかった<sup>62)</sup>。

## (6) 局所刺激性試験

該当資料なし

#### (7) その他の特殊毒性

#### 依存性試験

サルにおける胃内自己投与試験で、ジアゼパム等既存のベンゾジアゼピン系化合物と同等の依存性が認められた $^{63}$ 。

### 抗原性試験

モルモットにおける試験で抗原性は認められなかった <sup>64)</sup>。

# X. 管理的事項に関する項目

## 1. 規制区分

製剤:

レンドルミン錠 0.25mg: 向精神薬 (第三種),習慣性医薬品<sup>注1)</sup>,処方箋医薬品<sup>注2)</sup>レンドルミンD錠 0.25mg:向精神薬 (第三種),習慣性医薬品<sup>注1)</sup>,処方箋医薬品<sup>注2)</sup>

注1) 注意-習慣性あり

注2) 注意-医師等の処方箋により使用すること

有効成分: ブロチゾラム 向精神薬 (第三種), 習慣性医薬品

## 2. 有効期間

レンドルミン錠 0.25mg: 3年(安定性試験結果に基づく) レンドルミンD錠 0.25mg: 3年(安定性試験結果に基づく)

## 3. 包装状態での貯法

気密容器, 室温、遮光保存

# 4. 取扱い上の注意

20. 取扱い上の注意

アルミピロー開封後は、湿気を避け、遮光して保存すること。

### 5. 患者向け資材

患者向け医薬品ガイド:有り

くすりのしおり:有り

## 6. 同一成分 · 同効薬

同一成分:ブロチゾラム錠 0.25mg「ヨシトミ」等

同 効 薬:ロルメタゼパム 等

#### 7. 国際誕生年月日

1983年5月15日 (スイス)

# 8. 製造販売承認年月日及び承認番号,薬価基準収載年月日,販売開始年月日

製造販売承認

レンドルミン錠: 1988年6月28日 (63AMY) 114

レンドルミン錠 0.25mg: 2006 年 8 月 31 日 21800AMX10836000 レンドルミンD錠 0.25mg: 2002 年 3 月 14 日 21400AMZ00353000

\*「レンドルミン錠 0.25mg」は、旧製品「レンドルミン錠」より販売名変更

薬価基準収載年月日

レンドルミン錠 0.25mg: 2006 年 12 月 8 日 レンドルミンD錠 0.25mg: 2002 年 7 月 5 日

販売開始年月日

レンドルミン錠 0.25mg: 1988 年 9 月 5 日 レンドルミンD錠 0.25mg: 2002 年 7 月 23 日

### 9. 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

該当しない

### 10. 再審査結果, 再評価結果公表年月日及びその内容

レンドルミン錠 0.25mg

再審査結果通知年月日:1996年3月7日

内容:薬事法第14条第2項各号のいずれにも該当しない。

レンドルミンD錠 0.25mg:該当しない

### 11. 再審査期間

レンドルミン錠 0.25mg: 1988年6月28日~1994年6月27日(終了)

レンドルミンD錠 0.25mg: 該当しない

#### 12. 投薬期間制限に関する情報

本剤は、厚生労働省告示第 97 号 (平成 20 年 3 月 19 日付)に基づき、投薬期間に上限が設けられている (1 回の投薬量の上限は 30 日分)。

なお, 処方に際しての留意事項が, 厚生労働省保険局医療課長通知 保医発第 0328001 号 (平成 20 年 3 月 28 日付) で以下のように示されている。

第10 厚生労働大臣が定める注射薬等(掲示事項等告示第10関係)

#### 1 【略】

2 投薬期間に上限が設けられている医薬品

#### (1) ~ (3) 【略】

(4) 投与期間に上限が設けられている麻薬又は向精神薬の処方は、薬物依存症候群の有無等、患者の病状や疾患の兆候に十分注意した上で、病状が安定し、その変化が予見できる患者に限って行うものとする。

そのほか、当該医薬品の処方に当たっては、当該患者に既に処方した医薬品の残量及び他の 医療機関における同一医薬品の重複処方の有無について患者に確認し、診療録に記載するも のとする。

## 13. 各種コード

販売名	厚生労働省薬価 基準収載医薬品 コード	個別医薬品コード(YJコード)	HOT(9 桁) 番号	レセプト電算処理 システムコード
レンドルミン錠 0.25mg	1124009F1223	1124009F1223	100387104	620004625
レンドルミンD錠 0.25mg	1124009F2025	1124009F2025	114658501	610463223

### 14. 保険給付上の注意

本剤は厚生労働省告示第 107 号 (平成 18 年 3 月 6 日付) に基づき,投薬量は 1 回 30 日分を限度とされている。

# XI. 文 献

### 1. 引用文献

- (1) 村崎光邦ほか: Therapeutic Research. 2001; 22:1659.
- (2) 花岡一雄ほか: 臨床薬理 1983; 14:365.
- (3) 山下 格ほか:新薬と臨床 1984;33:1717.
- (4) 稲永和豊ほか:薬理と治療 1984;12:3769.
- (5) 吉武潤一ほか:基礎と臨床 1985;19:783.
- (6) 青野一哉ほか:臨牀と研究 1984;61:3692.
- (7) 筒井末春ほか: 医学と薬学 1983;10:1457.
- (8) 筒井末春ほか:診療と新薬 1985;22:41.
- (9) 村田忠良ほか:薬理と治療 1984;12:5085.
- (10) 稲永和豊ほか:新薬と臨床 1984;33:1135.
- (11) 山村秀夫ほか: 医学と薬学 1985; 13:227.
- (12) 吉武潤一ほか:薬理と治療 1984;12:5101.
- (13) 筒井末春ほか: 医学のあゆみ 1984; 131: 412.
- (14) 村田忠良ほか:臨床精神医学 1985;14:121.
- (15) 工藤義雄ほか: 医学のあゆみ 1985; 134: 494.
- (16) 稲永和豊ほか:薬理と治療 1984;12:5111.
- (17) 山村秀夫ほか:臨牀と研究 1985;62:1924.
- (18) 吉武潤一ほか: Therapeutic Research. 1984; 1:829.
- (19) 筒井末春ほか: 医学と薬学 1985; 13:143.
- (20) 阿部 裕ほか:新薬と臨牀 1985;34:40.
- (21) 川上 澄ほか:薬理と治療 1984;12:5585.
- (22) 中川哲也ほか:診療と新薬 1985;22:333.
- (23) 工藤義雄ほか:診療と新薬 1984;21:2255.
- (24) 挟間秀文ほか:新薬と臨牀 1985;34:29.
- (25) 森 温理ほか:診療と新薬 1984;21:2581.
- (26) Ishiko J. et al.: Neuropharmacology. 1983; 22:221. (PMID: 6835488)
- (27) Hirouchi M. et al.: Jpn J Pharmacol. 1992; 59:387. (PMID: 1359180)
- (28) Kuhn F. J. et al.: Br J Clin Pharmacol. 1983; 16 (Suppl. 2): 253s. (PMID: 6140946)
- (29) Kimishima K. et al.: Jpn J Pharmacol. 1984; 36:461. (PMID: 6151995)
- (30) Ueki S. et al.: Jpn J Pharmacol. 1984; 35: 287. (PMID: 6541265)
- (31) 大川敏彦ほか: 臨床精神医学 1984; 13:749.
- (32) Nicholson A. N. et al.: Br J Clin Pharmacol. 1980; 10:75. (PMID: 7397057)
- (33) 金 英道ほか: 臨床精神医学 1991; 20:55.

- (34) 関野久邦ほか:新薬と臨床 2002;51:480.
- (35) Jochemsen R. et al.: Br J Clin Pharmacol. 1983; 16 (Suppl. 2): 285s. (PMID: 6661374)
- (36) 河野恒文ほか: 社内資料
- (37) 吉田 剛ほか:薬理と治療 1985;13:3333.
- (38) Bechtel W.D. et al.: Br J Clin Pharmacol. 1983; 16 (Suppl. 2): 261s. (PMID: 6661372)
- (39) Bechtel W.D. et al.: Br J Clin Pharmacol. 1983; 16 (Suppl. 2): 279s. (PMID: 6661373)
- (40) Senda C. et al.: Xenobiotica. 1997; 27:913. (PMID: 9381732)
- (41) Danneberg P. et al.: 社内資料
- (42) Bechtel W.D. et al.: 社内資料
- (43) 弘瀬 修ほか: 眼科 1991; 33:1517.
- (44) 清水昊幸ほか:日本医事新報 (H5.11.20) No.3630:137.
- (45) 本間日臣ほか: Geriatric Medicine. 1974; 12:663.
- (46) 医薬品副作用情報 No. 25, 1977 (日本薬剤師会雑誌 1997; 29(8): 763.)
- (47) 内山 真ほか: 臨床精神医学 1991; 20:285.
- (48) 堀川直史ほか: 臨床精神医学 1991; 20: 265.
- (49) 長沼英俊ほか: 臨床精神医学 1991:20:275.
- (50) Hewett C. et al.: Arzneimittelforschung. 1986; 36:592. (PMID: 3718582)
- (51) Danneberg P. et al.: 社内資料
- (52) Furukawa T. et al.: Arzneimittelforschung. 1986; 36:552. (PMID: 3718577)
- (53) Danneberg P. et al.: 社内資料
- (54) Shibuya T. et al.: J Tokyo Med Coll. 1985; 43:649.
- (55) Ueno K. et al.: Arzneimittelforschung. 1986; 36:560. (PMID: 3718578)
- (56) Paul W. et al.: 社内資料
- (57) 西川順子ほか: 社内資料
- (58) 恒成靖生ほか: 医薬品研究 1985; 16:281.
- (59) Kreuzer H. et al.: 社内資料
- (60) 岩原繁雄ほか:薬理と治療 1984;12:121.
- (61) Paul W. et al.: 社内資料
- (62) 松尾朝紀ほか: 医薬品研究 1985; 16:818.
- (63) 柳田知司ほか: 社内資料
- (64) 小野 宏ほか: 社内資料

#### 2. その他の参考文献

該当資料なし

# **江 参考資料**

### 1. 主な外国での発売状況

本剤は 1983 年にスイスで承認されて以降, 2025 年 10 月現在, 日本を含め世界 11 カ国で販売されている。

本邦における効能又は効果、用法及び用量は以下のとおりであり、外国での承認状況とは異なる。

### 4. 効能又は効果

不眠症、麻酔前投薬

## 6. 用法及び用量

本剤の用量は、年齢、症状、疾患などを考慮して適宜増減するが、一般に成人には次のように投与する。

#### 〈不眠症〉

1回ブロチゾラムとして 0.25mg を就寝前に経口投与する。

#### 〈麻酔前投薬〉

手術前夜:1回ブロチゾラムとして0.25mgを就寝前に経口投与する。

麻酔前:1回ブロチゾラムとして0.5mgを経口投与する。

#### 外国における発売状況

ドイツでは 1985 年に承認を受け、Lendormin® Tabletten として発売した。

国 名	ドイツ
販売名	Lendormin® Tabletten
剤 形	錠 剤
含量	1 錠中ブロチゾラム 0.25mg 含有
効能・効果	入眠障害及び熟眠障害
用法・用量	通常,1日1錠投与する。高齢患者及び衰弱患者では患者 個々に応じて1/2錠から投与を開始する。

ドイツ, イタリア, オーストリア, ベルギー, オランダ, ルクセンブルグ, ポルトガル, 台湾等をはじめ世界11カ国で販売されている。

### 2. 海外における臨床支援情報

該当資料なし

# **二. 備 考**

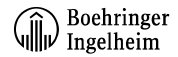
- 1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報
- (1) 粉砕

該当資料なし

(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性 該当資料なし

## 2. その他の関連資料

該当資料なし



### 【資料請求先】

日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

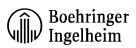
DIセンター

〒141-6017 東京都品川区大崎2丁目1番1号

ThinkPark Tower

TEL: 0120-189-779, FAX: 0120-189-255

(受付時間) 9:00~18:00 (土・日・祝日・弊社休業日を除く)



日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

東京都品川区大崎2丁目1番1号