

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]

抗精神病薬・双極性障害治療薬・制吐剤

劇薬、処方箋医薬品

オランザピン細粒

オランザピン[®]細粒 1%「DSEP」

OLANZAPINE FINE GRANULES「DSEP」

剤 形	細粒剤
製 剤 の 規 制 区 分	劇薬、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	オランザピン細粒 1%「DSEP」：細粒 1g 中オランザピン 10mg
一 般 名	和名：オランザピン（JAN） 洋名：Olanzapine（JAN、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：2016 年 2 月 15 日 薬価基準収載年月日：2016 年 6 月 17 日 発 売 年 月 日：2016 年 6 月 17 日
開発・製造販売（輸入）・ 提携・販売会社名	製造販売元：第一三共エスファ株式会社 販 売 提 携：第一三共株式会社
医薬情報担当者の連絡先	
問 い 合 わ せ 窓 口	第一三共エスファ株式会社 お客様相談室 TEL：0120-100-601 医療関係者向けホームページ： https://med.daiichisankyo-ep.co.jp/index.php

本 IF は 2026 年 8 月改訂（第 4 版）の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。

IF 利用の手引きの概要

ー日本病院薬剤師会ー

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

（<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>）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か審査・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、一色刷りとする。

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。

- ② IF 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]

- ① IF 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。
- ② IF 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	8. 透析等による除去率	13
1. 開発の経緯	1	VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目	14
2. 製品の治療学的・製剤学的特性	1	1. 警告内容とその理由	14
II. 名称に関する項目	2	2. 禁忌内容とその理由	14
1. 販売名	2	3. 効能又は効果に関連する注意とその理由	14
2. 一般名	2	4. 用法及び用量に関連する注意とその理由	14
3. 構造式又は示性式	2	5. 重要な基本的注意とその理由	14
4. 分子式及び分子量	2	6. 特定の背景を有する患者に関する注意	16
5. 化学名（命名法）	2	7. 相互作用	17
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	2	8. 副作用	18
7. CAS 登録番号	2	9. 臨床検査結果に及ぼす影響	21
III. 有効成分に関する項目	3	10. 過量投与	21
1. 物理化学的性質	3	11. 適用上の注意	22
2. 有効成分の各種条件下における安定性	3	12. その他の注意	22
3. 有効成分の確認試験法	3	IX. 非臨床試験に関する項目	23
4. 有効成分の定量法	3	1. 薬理試験	23
IV. 製剤に関する項目	4	2. 毒性試験	23
1. 剤 形	4	X. 管理的事項に関する項目	24
2. 製剤の組成	4	1. 規制区分	24
3. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意	4	2. 有効期間又は使用期限	24
4. 製剤の各種条件下における安定性	4	3. 貯法・保存条件	24
5. 調製法及び溶解後の安定性	5	4. 薬剤取扱い上の注意点	24
6. 他剤との配合変化（物理化学的变化）	5	5. 承認条件等	24
7. 溶出性	5	6. 包 装	24
8. 生物学的試験法	7	7. 容器の材質	24
9. 製剤中の有効成分の確認試験法	7	8. 同一成分・同効薬	24
10. 製剤中の有効成分の定量法	7	9. 国際誕生年月日	25
11. 力 価	7	10. 製造販売承認年月日及び承認番号	25
12. 混入する可能性のある夾雑物	7	11. 薬価基準収載年月日	25
13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報	7	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	25
14. その他	7	13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容	25
V. 治療に関する項目	8	14. 再審査期間	25
1. 効能又は効果	8	15. 投薬期間制限医薬品に関する情報	25
2. 効能又は効果に関連する注意	8	16. 各種コード	26
3. 用法及び用量	8	17. 保険給付上の注意	26
4. 用法及び用量に関連する注意	8	XI. 文 献	27
5. 臨床成績	9	1. 引用文献	27
VI. 薬効薬理に関する項目	10	2. その他の参考文献	27
1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群	10	XII. 参考資料	28
2. 薬理作用	10	1. 主な外国での発売状況	28
VII. 薬物動態に関する項目	11	2. 海外における臨床支援情報	28
1. 血中濃度の推移・測定法	11	XIII. 備 考	29
2. 薬物速度論的パラメータ	12	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	29
3. 吸 収	12	2. その他の関連資料	36
4. 分 布	12		
5. 代 謝	13		
6. 排 泄	13		
7. トランスポーターに関する情報	13		

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

オランザピンは、チエノベンゾジアゼピン系の非定型抗精神病薬であり、MARTA（Multi-Acting Receptor-Targeted Antipsychotic：多元受容体標的化抗精神病薬）に分類されている。

統合失調症治療剤として、本邦では 2001 年 6 月に上市されている。

オランザピン細粒 1%「DSEP」は、第一三共エスファ株式会社が後発医薬品として開発を企画し、薬食発 1121 第 2 号（平成 26 年 11 月 21 日）に基づき、規格及び試験方法を設定して安定性試験、生物学的同等性試験を実施し、2016 年 2 月に承認を取得した。

その後、双極性障害における躁症状及びうつ症状の改善の効能・効果の一部変更承認申請を行い、2016 年 6 月に承認を取得し、2016 年 6 月より販売を開始した。また、日本緩和医療学会、日本消化器病学会より「抗悪性腫瘍剤投与に伴う消化器症状（悪心・嘔吐）」に対する効能・効果の追加について要望が提出され、2017 年 5 月 17 日に開催された医療上の必要性の高い未承認薬・適応外薬検討会議及び 2017 年 6 月 9 日開催の薬事・食品衛生審議会医薬品第一部会を経て「抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）投与に伴う消化器症状（悪心・嘔吐）」の効能・効果及び用法・用量を追加する一部変更承認申請（公知申請）を行い、2017 年 12 月 25 日に承認を取得した。

なお、本剤は後発医薬品として、第一三共エスファ株式会社、ニプロ株式会社、ヴィアトリス・ヘルスケア合同会社、ニプロ ES ファーマ株式会社、Meiji Seika ファルマ株式会社と他の 1 社の計 6 社で共同開発を実施し、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) オランザピンは、チエノベンゾジアゼピン系の非定型抗精神病薬であり、統合失調症の治療、双極性障害における躁症状及びうつ症状の改善に用いられている。また、抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）投与に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）に対しても用いられる。
- (2) 重大な副作用として、高血糖、糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡、低血糖、悪性症候群（Syndrome malin）、肝機能障害、黄疸、痙攣、遅発性ジスキネジア、横紋筋融解症、麻痺性イレウス、無顆粒球症、白血球減少、肺塞栓症、深部静脈血栓症、薬剤性過敏症症候群が報告されている。

II. 名称に関する項目

1. 販売名

(1)和 名

オランザピン細粒 1% 「DSEP」

(2)洋 名

OLANZAPINE FINE GRANULES 1% 「DSEP」

(3)名称の由来

通知「平成 17 年 9 月 22 日 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）

オランザピン（JAN）

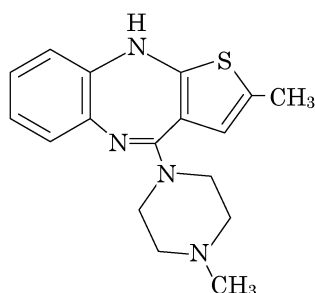
(2)洋 名（命名法）

Olanzapine（JAN、INN）

(3)ステム

抗精神病薬：-apine

3. 構造式又は示性式



4. 分子式及び分子量

分子式：C₁₇H₂₀N₄S

分子量：312.43

5. 化学名（命名法）

2-Methyl-4-(4-methylpiperazin-1-yl)-10H-thieno[2,3-b][1,5] benzodiazepine (IUPAC)

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

開発番号：Z1307-11（オランザピン細粒 1% 「DSEP」）

7. CAS 登録番号

132539-06-1 (Olanzapine)

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

黄色の結晶又は結晶性の粉末である。

(2) 溶解性

ジメチルスルホキシドに溶けやすく、アセトニトリル又はエタノール（99.5）に溶けにくく、メタノールに極めて溶けにくく、水にほとんど溶けない。

(3) 吸湿性

該当資料なし

(4) 融点（分解点）、沸点、凝固点

融点：約 195℃（分解）

(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

該当資料なし

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

(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）

4. 有効成分の定量法

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

販売名	剤 形	色
オランザピン 細粒 1%「DSEP」	細粒	微黄色

(2)製剤の物性

該当資料なし

(3)識別コード

該当しない

(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

オランザピン細粒 1%「DSEP」：1g 中にオランザピン 10mg

(2)添加物

乳糖水和物、D-マンニトール、ヒドロキシプロピルセルロース、バレイショデンプン、タルク、ヒプロメロース、含水二酸化ケイ素

(3)その他

該当しない

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⁾

(1)加速条件下での安定性試験

試験項目〔規格値〕	40±2℃、75±5%RH			
	開始時	1 ヶ月後	3 ヶ月後	6 ヶ月後
性状〔微黄色の細粒〕	適	適	適	適
確認試験（紫外可視吸光度測定法）〔※〕	適	/		適
純度試験（液体クロマトグラフィー）	適			適
溶出試験〔pH1.2、50rpm、15 分間、80%以上〕	適	適	適	適
定量〔93.0～105.0%〕（平均含有率（%）±C.V.）	101.4±1.6	101.8±0.8	101.2±0.2	100.8±0.2

※：波長 224～228nm 及び 271～275nm に吸収の極大

(2)長期保存試験

最終包装製品を用いた長期保存試験（25℃、相対湿度 60%、24 ヶ月）の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、オランザピン細粒 1%「DSEP」は通常の市場流通下において 2 年間安定であることが確認された。

試験項目〔規格値〕	25±2℃、60±5%RH				
	開始時	6 ヶ月後	12 ヶ月後	18 ヶ月後	24 ヶ月後
性状〔微黄色の細粒〕	適	適	適	適	適
確認試験（紫外可視吸光度測定法）〔※1〕	適		適		適
純度試験（液体クロマトグラフィー）	適	適	適	適	適
溶出試験〔pH1.2、50rpm、15 分間、80%以上〕	適				適
定量〔93.0～105.0%〕※2	102.2	101.0	101.4	101.5	99.8

※1：波長 224～228nm 及び 271～275nm に吸収の極大

※2：3Lot の平均値

(3)無包装状態での安定性

オランザピン細粒 1%「DSEP」の無包装の製剤について、各種条件下で保存し、安定性試験〔性状、純度試験、溶出試験、定量、乾燥減量〕を行った。

	試験条件	結果
温度	40℃、褐色ガラス瓶、密栓、3 ヶ月	変化なし
湿度	25℃、75%RH、シャーレ、開放、3 ヶ月	変化なし
光	総照射量 60 万 Lux・hr、密栓	変化なし
	総照射量 120 万 Lux・hr、密栓	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（物理化学的変化）

「XⅢ.1.(3)配合変化試験」を参照

7. 溶出性²⁾

(1)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

「後発医薬品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、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。

試験条件：

試験液量：900mL 温度：37±0.5℃

試験液： pH1.2 日本薬局方溶出試験第 1 液
 pH5.0 薄めた McIlvaine の緩衝液
 pH6.8 日本薬局方溶出試験第 2 液
 水 日本薬局方精製水

回転数： 50rpm（pH1.2、pH5.0、pH6.8、水）

判定基準：ガイドラインの判定基準のうち、次の該当する項目に従って類似性を判定した。

【pH1.2、50rpm】：

標準製剤が 15 分以内に平均 85%以上溶出する場合

試験製剤が 15 分以内に平均 85%以上溶出するか、又は 15 分における試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率 $\pm 15\%$ の範囲にある。

【pH5.0、50rpm】、【pH6.8、50rpm】：

標準製剤が 15～30 分に平均 85%以上溶出する場合

標準製剤の平均溶出率が 60%及び 85%付近となる適当な 2 時点において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率 $\pm 15\%$ の範囲にあるか、又は f_2 関数の値が 42 以上である。

いずれの試験液においても、60%付近となる時点が 5 分であるが、15 分未満であるため、ガイドラインに従い、60%付近となる時点は 15 分の平均溶出率で判定した。

【水、50rpm】：

オランザピンが添加剤に吸着され、厳密な評価が不可能であるため、ガイドラインの Q&A に従い、参考値扱いとした。

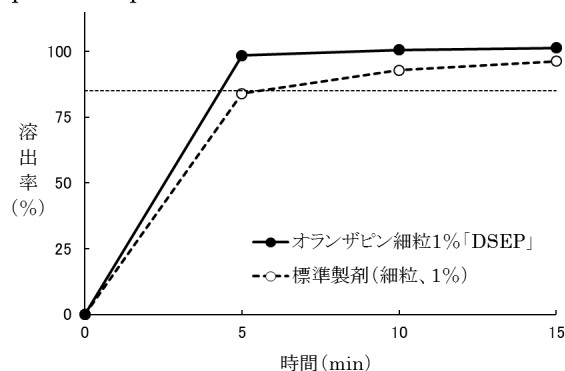
試験結果：すべての溶出試験条件において「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」の判定基準に適合した。

溶出挙動における類似性（オランザピン細粒 1%「DSEP」及び標準製剤の平均溶出率の比較）

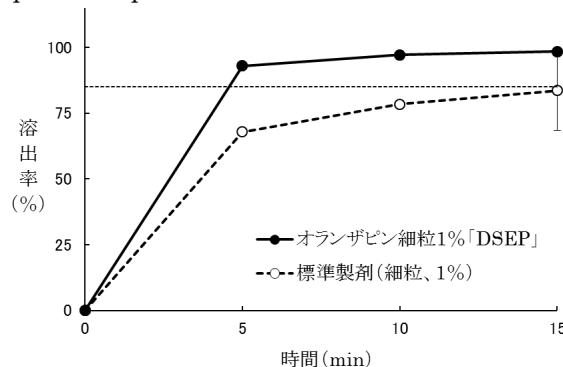
試験条件		溶出 時間 (分)	平均溶出率(%)				判定	判定基準 (オランザピン細粒 1% 「DSEP」の溶出条件)
			オランザピン 細粒 1%「DSEP」	標準製剤 (細粒、1%)	差 (絶対値)	f2 関数		
50rpm	pH1.2	15	101.3	96.3	5.0		適	≥85%又は±15%
	pH5.0	15	98.5	83.6	14.9		適	±15%又は f2 関数≥42
	pH6.8	15	97.0	79.2	17.8	43.9	適	
		30	99.3	88.2	11.1			
	水	15	88.5	74.6				参考値
		30	92.1	83.8				

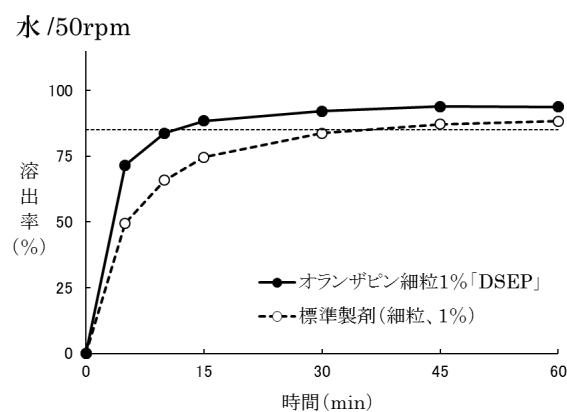
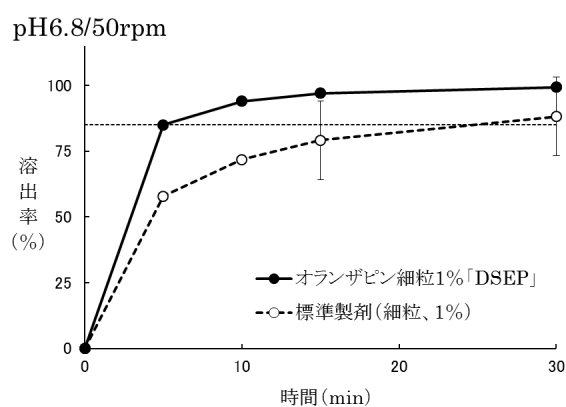
(溶出曲線)

pH1.2/50rpm



pH5.0/50rpm



f2 関数 ≥ 42

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

紫外可視吸光度測定法

10. 製剤中の有効成分の定量法

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

該当資料なし

13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報

該当資料なし

14. その他

該当資料なし

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

○統合失調症

○双極性障害における躁症状及びうつ症状の改善

○抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）投与に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）

2. 効能又は効果に関連する注意

5. 効能又は効果に関連する注意

〈抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）投与に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）〉

本剤は強い悪心、嘔吐が生じる抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）の投与の場合に限り使用すること³⁾。

3. 用法及び用量

(1)用法及び用量の解説

〈統合失調症〉

通常、成人にはオランザピンとして 5～10mg を 1 日 1 回経口投与により開始する。維持量として 1 日 1 回 10mg 経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。ただし、1 日量は 20mg を超えないこと。

〈双極性障害における躁症状の改善〉

通常、成人にはオランザピンとして 10mg を 1 日 1 回経口投与により開始する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、1 日量は 20mg を超えないこと。

〈双極性障害におけるうつ症状の改善〉

通常、成人にはオランザピンとして 5mg を 1 日 1 回経口投与により開始し、その後 1 日 1 回 10mg に増量する。なお、いずれも就寝前に投与することとし、年齢、症状に応じ適宜増減するが、1 日量は 20mg を超えないこと。

〈抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）投与に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）〉

他の制吐剤との併用において、通常、成人にはオランザピンとして 5mg を 1 日 1 回経口投与する。なお、患者の状態により適宜増量するが、1 日量は 10mg を超えないこと。

(2)用法及び用量の設定経緯・根拠

該当資料なし

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

〈抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）投与に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）〉

7.1 本剤は、原則としてコルチコステロイド、5-HT₃ 受容体拮抗薬、NK₁ 受容体拮抗薬等と併用して使用する³⁾。なお、併用するコルチコステロイド、5-HT₃ 受容体拮抗薬、NK₁ 受容体拮抗薬等の用法及び用量については、各々の薬剤の電子添文等、最新の情報を参考にする。

7.2 原則として抗悪性腫瘍剤の投与前に本剤を投与し、がん化学療法の各サイクルにおける本剤の投与期間は 6 日間までを目安とすること³⁾。

5. 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. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群

クエチアピソフマル酸塩、ハロペリドール、リスペリドン、モサプラミン塩酸塩、ゾテピン、クロルプロマジン塩酸塩、ペロスピロン塩酸塩、アリピプラゾール、ブロナンセリン、クロザピン、パリペリドン 等

2. 薬理作用

(1)作用部位・作用機序^{4)~6)}

オランザピンは、ドパミンの D₂ 様受容体 (D₂、D₃、D₄) をはじめ、5-HT_{2A,2B,2C}、5-HT₆、ムスカリン α₁・アドレナリン及びヒスタミン H₁ などの各種神経伝達物質受容体に高い親和性を有し、*in vivo* では、5-HT_{2A} > D₂ > ムスカリン > D₁ の順で受容体遮断作用を示した。オランザピンはこのような多数の神経伝達物質受容体に対する作用を介して統合失調症の様々な症状 (陽性症状のみならず、陰性症状、認知障害など) に対する効果や錐体外路症状の軽減をもたらす (多元作用型: multi-acting)、また統合失調症薬の重要な作用点である中脳辺縁系及び大脳皮質前頭前野への選択的作用並びに統合失調症諸症状の動物モデルにおいて選択的作用を及ぼす (受容体標的化: receptor-targeted) という薬理特性を有している。

(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⁷⁾

健康成人男子単回投与時

3.9 時間

(3)臨床試験で確認された血中濃度

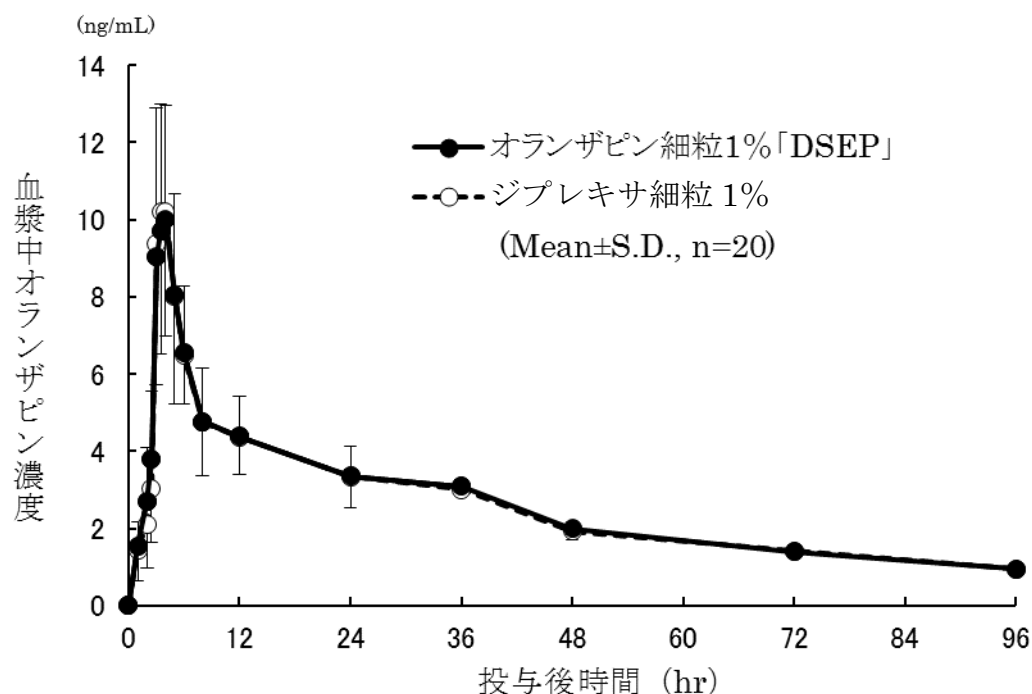
生物学的同等性試験⁷⁾

オランザピン細粒 1%「DSEP」とジプレキサ細粒 1%を、クロスオーバー法によりそれぞれ 500mg（オランザピンとしてそれぞれ 5mg）健康成人男子に絶食時単回経口投与して血漿中オランザピン濃度を測定した。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。

薬物動態パラメータ

	AUC ₀₋₉₆ (ng・hr/mL)	C_{max} (ng/mL)	T_{max} (hr)	$t_{1/2}$ (hr)
オランザピン細粒 1%「DSEP」	247.8±31.3	10.5±2.4	3.9±0.8	41.4±7.2
ジプレキサ細粒 1%	244.9±27.2	10.7±2.5	4.0±0.8	43.6±8.1

(Mean±S.D., n=20)



血漿中オランザピン濃度推移

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)中毒域

該当資料なし

(5)食事・併用薬の影響

「Ⅷ.7.相互作用」の項を参照

(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

該当資料なし

(4)消失速度定数⁷⁾

健康成人男子単回投与（500mg）

0.017 ± 0.003 (hr⁻¹) (n=20)

(5)クリアランス

該当資料なし

(6)分布容積

該当資料なし

(7)血漿蛋白結合率

該当資料なし

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

＜参考＞「Ⅷ.6.(5)妊婦」の項を参照

(3)乳汁への移行性

該当資料なし

＜参考＞「Ⅷ.6.(6)授乳婦」の項を参照

(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

本剤の代謝には肝薬物代謝酵素 CYP1A2 が関与している。また、CYP2D6 も関与していると考えられている。

(2)代謝に関与する酵素（CYP450 等）の分子種

「VII.5.(1).代謝部位及び代謝経路」の項を参照

(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

該当資料なし

(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

1. 警告

〈効能共通〉

1.1 著しい血糖値の上昇から、糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡等の重大な副作用が発現し、死亡に至る場合があるので、本剤投与中は、血糖値の測定等の観察を十分に行うこと。〔2.5、11.1.1 参照〕

1.2 投与にあたっては、あらかじめ上記副作用が発現する場合があることを、患者及びその家族に十分に説明し、口渇、多飲、多尿、頻尿等の異常に注意し、このような症状があらわれた場合には、直ちに投与を中断し、医師の診察を受けるよう、指導すること。〔8.1、8.3、9.1.1、11.1.1 参照〕

〈抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）投与に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）〉

1.3 糖尿病又はその既往のある患者へ本剤を投与する場合には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合以外は投与しないこと。また、本剤投与前及び投与期間中は、毎日頻回に血糖値のモニタリングの管理を行い、本剤投与後も血糖値が安定するまではモニタリングを継続するなど患者の状態を継続的に観察するとともに、投与期間を通じて、緊急時に十分に対応できる体制を整えた上で投与すること。〔9.1.10、11.1.1 参照〕

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）

〈効能共通〉

2.1 昏睡状態の患者〔昏睡状態を悪化させるおそれがある。〕

2.2 バルビツール酸誘導体等の中枢神経抑制剤の強い影響下にある患者〔中枢神経抑制作用が増強される。〕

2.3 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

2.4 アドレナリンを投与中の患者（アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療、又は歯科領域における浸潤麻酔もしくは伝達麻酔に使用する場合を除く）〔10.1、13.2 参照〕

〈統合失調症、双極性障害における躁症状及びうつ症状の改善〉

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

3. 効能又は効果に関連する注意とその理由

「V.2.効能又は効果に関連する注意」を参照すること。

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」を参照すること。

5. 重要な基本的注意とその理由

8. 重要な基本的注意

〈効能共通〉

8.1 本剤の投与により、著しい血糖値の上昇から、糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡等の致命的な経過をたどることがあるので、本剤投与中は、血糖値の測定や口渇、多飲、多尿、頻尿等の観察を十分に行うこと。特に、高血糖、肥満等の糖尿病の危険因子を有する患者では、血糖値が上昇し、代謝状態

を急激に悪化させるおそれがある。〔1.2、8.3、9.1.1、11.1.1 参照〕

8.2 低血糖があらわれることがあるので、本剤投与中は、脱力感、倦怠感、冷汗、振戦、傾眠、意識障害等の低血糖症状に注意するとともに、血糖値の測定等の観察を十分に行うこと。〔8.3、11.1.2 参照〕

8.3 本剤の投与に際し、あらかじめ上記 8.1 及び 8.2 の副作用が発現する可能性があることを、患者及びその家族に十分に説明し、高血糖症状（口渇、多飲、多尿、頻尿等）、低血糖症状（脱力感、倦怠感、冷汗、振戦、傾眠、意識障害等）に注意し、このような症状があらわれた場合には、直ちに投与を中断し、医師の診察を受けるよう、指導すること。〔1.2、8.1、8.2、9.1.1、11.1.1、11.1.2 参照〕

8.4 本剤の投与により体重増加を来すことがあるので、肥満に注意し、肥満の徴候があらわれた場合は、食事療法、運動療法等の適切な処置を行うこと。

8.5 本剤は制吐作用を有するため、他の薬剤に基づく中毒、腸閉塞、脳腫瘍等による嘔吐症状を不顕在化することがあるので注意すること。

8.6 傾眠、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高所での作業あるいは自動車の運転等危険を伴う機械の操作に従事させないように注意すること。

〈双極性障害における躁症状及びうつ症状の改善〉

8.7 躁症状及びうつ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。双極性障害の維持療法における日本人での本剤の有効性及び安全性は確立していない。

〈双極性障害におけるうつ症状の改善〉

8.8 双極性障害におけるうつ症状を有する患者に本剤を投与する場合、以下の点に注意すること。〔9.1.7、15.1.3 参照〕

8.8.1 大うつ病性障害等の精神疾患（双極性障害におけるうつ症状を含む）を有する患者への抗うつ剤の投与により、24 歳以下の患者で、自殺念慮、自殺企図の発現のリスクが増加するとの報告があるため、本剤の投与にあたっては、リスクとベネフィットを考慮すること。

8.8.2 うつ症状を有する患者は希死念慮があり、自殺企図のおそれがあるので、このような患者は投与開始早期並びに投与量を変更する際には患者の状態及び病態の変化を注意深く観察すること。

8.8.3 不安、焦燥、興奮、パニック発作、不眠、易刺激性、敵意、攻撃性、衝動性、アカシジア/精神運動不穏等があらわれることが報告されている。また、因果関係は明らかではないが、これらの症状・行動を来した症例において、基礎疾患の悪化又は自殺念慮、自殺企図、他害行為が報告されている。患者の状態及び病態の変化を注意深く観察するとともに、これらの症状の増悪が観察された場合には、服薬量を増量せず、徐々に減量し、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。〔8.8.5、9.1.8、9.1.9 参照〕

8.8.4 自殺目的での過量服用を防ぐため、自殺傾向が認められる患者に処方する場合には、1 回分の処方日数を最小限にとどめること。

8.8.5 家族等に自殺念慮や自殺企図、興奮、攻撃性、易刺激性等の行動の変化及び基礎疾患の悪化があらわれるリスク等について十分説明を行い、医師と緊密に連絡を取り合うよう指導すること。〔8.8.3、9.1.8、9.1.9 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

〈効能共通〉

9.1.1 糖尿病の家族歴、高血糖あるいは肥満等の糖尿病の危険因子を有する患者

[1.2、8.1、8.3、11.1.1 参照]

9.1.2 尿閉、麻痺性イレウス、閉塞隅角緑内障のある患者

抗コリン作用により症状を悪化させることがある。

9.1.3 てんかん等の痙攣性疾患又はこれらの既往歴のある患者

痙攣閾値を低下させることがある。

9.1.4 本剤のクリアランスを低下させる要因（非喫煙者、女性、高齢者）を併せ持つ患者

本剤の血漿中濃度が増加することがある。 [9.8 参照]

9.1.5 心・血管疾患（心筋梗塞あるいは心筋虚血の既往、心不全、伝導異常等）、脳血管疾患及び低血圧が
起こりやすい状態（脱水、血液量減少、血圧降下剤投与による治療等）を有する患者

治療初期に、めまい、頻脈、起立性低血圧等があらわれることがある。

9.1.6 不動状態、長期臥床、肥満、脱水状態等の危険因子を有する患者

[11.1.10 参照]

〈双極性障害におけるうつ症状の改善〉

9.1.7 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。 [8.8、15.1.3 参照]

9.1.8 脳の器質的障害のある患者

他の抗うつ剤で精神症状の悪化が認められたとの報告がある⁸⁾。 [8.8.3、8.8.5、9.1.9 参照]

9.1.9 衝動性が高い併存障害を有する患者

他の抗うつ剤で精神症状の悪化が認められたとの報告がある⁸⁾。 [8.8.3、8.8.5、9.1.8 参照]

〈抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）投与に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）〉

9.1.10 糖尿病の患者、糖尿病の既往歴のある患者

以下の点に留意すること。本剤投与により、血糖値が上昇し、代謝状態を急激に悪化させるおそれがあるため、投与期間を通じて、緊急時に十分に対応できる体制を整えた上で投与すること。 [1.3、11.1.1 参照]

- ・ 血糖コントロールが良好な患者にのみ投与すること。なお、関連学会の最新のガイドライン等を参考にした上で、患者の状態に応じて、本剤の必要性を判断すること。
- ・ 本剤の投与量及び投与期間は必要最小限とすること。
- ・ 本剤投与前及び投与期間中は、毎日頻回に血糖値のモニタリングの管理を行い、本剤投与後も血糖値が安定するまではモニタリングを継続するなど患者の状態を継続的に観察すること。

(2)腎機能障害患者

設定されていない

(3)肝機能障害患者

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 肝障害のある患者又は肝毒性のある薬剤による治療を受けている患者

肝障害を悪化させることがある。

(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。

(6)授乳婦

9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。ヒト母乳中への移行が報告されている。

(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

本剤のクリアランスを低下させる要因（非喫煙者、女性等）を併せ持つ高齢者では、2.5～5mg の少量から投与を開始するなど、患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。高齢者は一般的に生理機能が低下しており、本剤のクリアランスが低下していることがある。[9.1.4 参照]

7. 相互作用

10. 相互作用

本剤の代謝には肝薬物代謝酵素 CYP1A2 が関与している。また、CYP2D6 も関与していると考えられている。[16.4.1 参照]

(1)併用禁忌とその理由

10.1 併用禁忌（併用しないこと）

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
アドレナリン （ア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） （ボスミン） [2.4、13.2 参照]	アドレナリンの作用を逆転させ、重篤な血圧降下を起こすことがある。	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)併用注意とその理由

10.2 併用注意（併用に注意すること）

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
中枢神経抑制剤 バルビツール酸誘導体等	減量するなど注意すること。	本剤及びこれらの薬剤は中枢神経抑制作用を有する。
アルコール	相互に作用を増強することがある。	アルコールは中枢神経抑制作用を有する。
抗コリン作用を有する薬剤 抗コリン性抗パーキンソン剤、 フェノチアジン系化合物、 三環系抗うつ剤等	腸管麻痺等の重篤な抗コリン性の毒性が強くあらわれることがある。	本剤及びこれらの薬剤は抗コリン作用を有する。
ドパミン作動薬 レボドパ製剤	これらの薬剤のドパミン作動性の作用が減弱することがある。	ドパミン作動性神経において、本剤がこれらの薬剤の作用に拮抗することによる。
フルボキサミン [16.7.1 参照]	本剤の血漿中濃度を増加させるので、本剤を減量するなど注意すること。	これらの薬剤は肝薬物代謝酵素（CYP1A2）阻害作用を有するため本剤のクリアランスを低下させる。
シプロフロキサシン	本剤の血漿中濃度を増加させる可能性がある。	
カルバマゼピン [16.7.2 参照]	本剤の血漿中濃度を低下させる。	これらの薬剤は肝薬物代謝酵素（CYP1A2）を誘導するため本剤のクリアランスを増加させる。
オメプラゾール リファンピシン	本剤の血漿中濃度を低下させる可能性がある。	
喫煙	本剤の血漿中濃度を低下させる。	喫煙は肝薬物代謝酵素（CYP1A2）を誘導するため本剤のクリアランスを増加させる。
アドレナリン含有歯科麻酔剤 リドカイン・アドレナリン	重篤な血圧降下を起こすことがある。	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。

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。

(1) 重大な副作用と初期症状

11.1 重大な副作用

11.1.1 高血糖（0.9%）、糖尿病性ケトアシドーシス（頻度不明）、糖尿病性昏睡（頻度不明）

高血糖があらわれ、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ることがあるので、血糖値の測定や、口渇、多飲、多尿、頻尿等の観察を十分に行い、異常が認められた場合には、投与を中止し、インスリン製剤の投与を行うなど、適切な処置を行うこと。

〔1.1－1.3、2.5、8.1、8.3、9.1.1、9.1.10 参照〕

11.1.2 低血糖（頻度不明）

脱力感、倦怠感、冷汗、振戦、傾眠、意識障害等の低血糖症状が認められた場合には、投与を中止し適切な処置を行うこと。〔8.2、8.3 参照〕

11.1.3 悪性症候群（Syndrome malin）（0.1%未満）

無動緘黙、強度の筋強剛、脈拍及び血圧の変動、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、水分補給、体冷却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、血清 CK の上昇や白血球の増加がみられることが多い。また、ミオグロビン尿を伴う腎機能の低下に注意すること。なお、高熱が持続し、意識障害、呼吸困難、循環虚脱、脱水症状、急性腎障害へと移行し、死亡した例が報告されている。

11.1.4 肝機能障害、黄疸

AST（1.5%）、ALT（2.5%）、 γ -GTP（0.7%）、Al-P（頻度不明）の上昇等を伴う肝機能障害、黄疸（頻度不明）があらわれることがある。

11.1.5 痙攣（0.3%）

痙攣（強直間代性、部分発作、ミオクロヌス発作等）があらわれることがある。

11.1.6 遅発性ジスキネジア（0.6%）

長期投与により、不随意運動（特に口周部）があらわれ、投与中止後も持続することがある。

11.1.7 横紋筋融解症（頻度不明）

筋肉痛、脱力感、CK 上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇等が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。また、横紋筋融解症による急性腎障害の発症に注意すること。

11.1.8 麻痺性イレウス（頻度不明）

腸管麻痺（食欲不振、悪心・嘔吐、著しい便秘、腹部の膨満あるいは弛緩及び腸内容物のうっ滞等の症状）を来し、麻痺性イレウスに移行することがあるので、腸管麻痺があらわれた場合には、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

11.1.9 無顆粒球症（頻度不明）、白血球減少（0.6%）

11.1.10 肺塞栓症（頻度不明）、深部静脈血栓症（頻度不明）

肺塞栓症、静脈血栓症等の血栓塞栓症が報告されているので、観察を十分に行い、息切れ、胸痛、四肢の疼痛、浮腫等が認められた場合には、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。〔9.1.6 参照〕

11.1.11 薬剤性過敏症症候群（頻度不明）

初期症状として発疹、発熱がみられ、更に肝機能障害、リンパ節腫脹、白血球増加、好酸球増多、異型リンパ球出現等を伴う遅発性の重篤な過敏症状があらわれることがあるので、観察を十分に行い、このような症状があらわれた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。なお、ヒトヘルペスウイルス 6（HHV-6）等のウイルスの再活性化を伴うことが多く、投与中止後も発疹、発熱、肝機能障害等の症状が再燃あるいは遷延化することがあるので注意すること⁹⁾。

(2)その他の副作用

11.2 その他の副作用

	1%以上	0.1～1%未満	0.1%未満	頻度不明
精神神経系	興奮、傾眠 (22.3%)、不眠 (10.3%)、不安、 めまい・ふらつき、 頭痛・頭重、抑うつ 状態、構音障害、立 ちくらみ	易刺激性、自殺企 図、幻覚、妄想、脱 抑制、性欲亢進、躁 状態、感覚鈍麻、下 肢静止不能症候群、 記憶障害、知覚過 敏、違和感、意識喪 失、焦燥	独語、空笑、会話障 害、もうろう状態	しびれ感、吃音、健 忘
錐体外路症状	アカシジア（静坐不 能）、振戦、筋強剛、 ジストニア、ジスキ ネジア、歩行異常、 ブラジキネジア（動 作緩慢）	嚥下障害、 眼球挙上	舌の運動障害、運動 減少、パーキンソン 病徴候	
循環器	血圧低下、 動悸、頻脈	起立性低血圧、血圧 上昇、徐脈、心室性 期外収縮、心電図 QT延長	心房細動	血栓
消化器	便秘、食欲亢進、口 渇、嘔気、胃不快感、 食欲不振、嘔吐、流 涎過多	下痢、腹痛、口角炎	胃潰瘍、黒色便、痔 出血、腹部膨満、胃 炎	膵炎
血液		白血球減少、貧血、 好中球減少	リンパ球減少	白血球増多、好酸球 増多、赤血球減少、 好中球増多、血小板 減少、ヘモグロビン 減少、血小板増多、 好酸球減少、赤血球 増多、単球減少、単 球増多、ヘマトクリ ット値減少
内分泌	月経異常	プロラクチン上昇	乳汁分泌、乳房肥 大、甲状腺機能亢進 症	プロラクチン低下

肝臓	ALT上昇、 AST上昇	γ-GTP上昇	LDH上昇	Al-P上昇、総ビリルビン上昇、ウロビリノーゲン陽性、総ビリルビン低下、肝炎
腎臓		蛋白尿	腎盂炎	BUN低下、尿沈渣異常、クレアチニン低下、BUN上昇
泌尿器	排尿障害	尿失禁	頻尿、尿閉	
過敏症		発疹、顔面浮腫	蕁麻疹、小丘疹	光線過敏症、血管性浮腫、そう痒症
代謝異常	トリグリセリド上昇、コレステロール上昇、糖尿病	尿糖、高尿酸血症、水中毒、高脂血症	トリグリセリド低下、脱水症、カリウム低下、カリウム上昇、ナトリウム低下	総蛋白低下、ナトリウム上昇、クロール上昇、クロール低下
呼吸器		鼻閉		鼻出血、嚥下性肺炎
その他	体重増加（20.1%）、倦怠感、脱力感、体重減少、発熱、浮腫	発汗、CK上昇、転倒、胸痛、骨折、低体温、肩こり、脱毛症	腰痛、死亡、眼のチカチカ、霧視感、ほてり	持続勃起、離脱反応（発汗、嘔気、嘔吐）、アルブミン低下、A/G比異常、グロブリン上昇、関節痛

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. 過量投与

13.1 症状

本剤の過量投与時に、頻脈、激越/攻撃性、構語障害、種々の錐体外路症状、及び鎮静から昏睡に至る意識障害が一般的な症状（頻度 10%以上）としてあらわれることが報告されている。また他の重大な症状として、譫妄、痙攣、悪性症候群様症状、呼吸抑制、誤嚥、高血圧あるいは低血圧、不整脈（頻度 2%以下）及び心肺停止があらわれることがある。450mg 程度の急性過量投与による死亡例の報告があるが、2g の急性過量投与での生存例も報告されている。

13.2 処置

催吐は行わないこと。本剤を過量に服用した場合は、活性炭の投与を行う。本剤は活性炭との併用時に生物学的利用率が 50～60%低下する。アドレナリン、ドパミン、あるいは他の β-受容体アゴニスト活性を有する薬剤は低血圧を更に悪化させる可能性があるため使用してはならない。[2.4、10.1 参照]

11. 適用上の注意

設定されていない

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

〈効能共通〉

15.1.1 本剤による治療中、原因不明の突然死が報告されている。

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

なお、本剤の 5 試験では、死亡及び脳血管障害（脳卒中、一過性脳虚血発作等）の発現頻度がプラセボと比較して高く、その死亡の危険因子として、年齢（80 歳以上）、鎮静状態、ベンゾジアゼピン系薬物の併用、呼吸器疾患が報告されている。脳血管障害を発現した患者においては、脳血管障害・一過性脳虚血発作・高血圧の既往又は合併、喫煙等の危険因子を有していたことが報告されている。また、外国での疫学調査において、定型抗精神病薬も非定型抗精神病薬と同様に死亡率の上昇に関与するとの報告がある。

〈双極性障害におけるうつ症状の改善〉

15.1.3 外国で実施された大うつ病性障害等の精神疾患（双極性障害のうつ症状を含む）を有する患者を対象とした、複数の抗うつ剤の短期プラセボ対照臨床試験の検討結果において、24 歳以下の患者では、自殺念慮や自殺企図の発現のリスクが抗うつ剤投与群でプラセボ群と比較して高かった。なお、25 歳以上の患者における自殺念慮や自殺企図の発現のリスクの増加は認められず、65 歳以上においてはそのリスクが減少した¹⁰⁾。[8.8、9.1.7 参照]

(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

がん原性試験において、雌マウス（8mg/kg/日以上、21 ヶ月）及び雌ラット（2.5/4mg/kg/日以上、21 ヶ月、投与 211 日に増量）で乳腺腫瘍の発生頻度の上昇が報告されている。これらの所見は、プロラクチンに関連した変化として、げっ歯類ではよく知られている。臨床試験及び疫学的調査において、ヒトにおける本剤あるいは類薬の長期投与と腫瘍発生との間に明確な関係は示唆されていない。

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」の項を参照

(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

<参考・動物>

「VIII.12.(2)非臨床試験に基づく情報」の項を参照

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製 剤：劇薬、処方箋医薬品（注意－医師等の処方箋により使用すること）

有効成分：劇薬

2. 有効期間又は使用期限

有効期間：24 カ月（安定性試験結果に基づく）

3. 貯法・保存条件

室温保存

4. 薬剤取扱い上の注意点

(1)薬局での取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）

患者向医薬品ガイド：あり、くすりのしおり：あり

「Ⅷ.1.警告内容とその理由」、「Ⅷ.5.重要な基本的注意とその理由」の項を参照

(3)調剤時の留意点について

該当しない

5. 承認条件等

該当しない

6. 包 装

オランザピン細粒 1%「DSEP」：（プラスチックボトル：乾燥剤入り） 100g

7. 容器の材質

ボ ト ル：ポリエチレン

キャップ：ポリプロピレン

個 装 箱：紙

8. 同一成分・同効薬

同一成分薬：ジプレキサ錠 2.5mg・錠 5mg・錠 10mg、ジプレキサザイデイス錠 2.5mg・ザイデイス錠 5mg・ザイデイス錠 10mg、ジプレキサ細粒 1%（日本イーライリリー株式会社）

同 効 薬：クエチアピルフマル酸塩、ハロペリドール、リスペリドン、モサプラミン塩酸塩、ゾテピン、クロルプロマジン塩酸塩、ペロスピロン塩酸塩、アリピプラゾール、ブロナンセリン、クロザピン、バリペリドン 等

9. 国際誕生年月日

不明

10. 製造販売承認年月日及び承認番号

製品名	製造販売承認年月日	承認番号
オランザピン細粒 1%「DSEP」	2016 年 2 月 15 日	22800AMX00152000

11. 薬価基準収載年月日

2016 年 6 月 17 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

追加年月日：2016 年 6 月 8 日

追加内容

効能・効果	用法・用量
双極性障害における躁症状及びうつ症状の改善	双極性障害における躁症状の改善：通常、成人にはオランザピンとして 10mg を 1 日 1 回経口投与により開始する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、1 日量は 20mg を超えないこと。 双極性障害におけるうつ症状の改善：通常、成人にはオランザピンとして 5mg を 1 日 1 回経口投与により開始し、その後 1 日 1 回 10mg に増量する。なお、いずれも就寝前に投与することとし、年齢、症状に応じ適宜増減するが、1 日量は 20mg を超えないこと。

追加年月日：2017 年 12 月 25 日

追加内容

効能・効果	用法・用量
抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）投与に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）	抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）投与に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）：他の制吐剤との併用において、通常、成人にはオランザピンとして 5mg を 1 日 1 回経口投与する。なお、患者の状態により適宜増量するが、1 日量は 10mg を超えないこと。

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。

X. 管理的事項に関する項目

16.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 (13桁) 番号	レセプト電算 処理システム用 コード
オランザピン 細粒 1%「DSEP」	1179044C1030	1179044C1030	1248050010101 プラスチックボトル 100g	622480501

販売名	包装	GS1 コード		
		調剤包装コード	販売包装単位コード	元梱包装コード
オランザピン 細粒 1%「DSEP」	プラスチックボトル 100g	04987081780662	14987081185655	24987081185652

17.保険給付上の注意

本剤は保険給付上の後発医薬品である。

XI. 文 献

1. 引用文献

- 1) 社内資料（安定性）
- 2) 社内資料（溶出性）
- 3) 医療上の必要性の高い未承認薬・適応外薬検討会議 公知申請への該当性に係る報告書 オランザピン 抗悪性腫瘍剤投与に伴う消化器症状（悪心・嘔吐）
- 4) Bymaster, F. P. : J. Clin. Psychiatry Monograph, 1997 ; 15 : 10-12
- 5) Bymaster, F. P. 他 : 臨床精神薬理, 1999 ; 2 : 885-911
- 6) 村崎光邦 : 臨床精神医学講座第 14 巻, 1999 中山書店 96-108
- 7) 社内資料（生物学的同等性）
- 8) 厚生労働省医薬食品局 : 医薬品・医療機器等安全性情報, No.258 (2009)
- 9) 厚生労働省 : 重篤副作用疾患別対応マニュアル 薬剤性過敏症症候群
- 10) Stone, M. et al. : BMJ, 2009 ; 339 : b2880

2. その他の参考文献

該当資料なし

XII. 参考資料

1. 主な外国での発売状況

該当資料なし

2. 海外における臨床支援情報

該当資料なし

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。

(1) 粉碎後の安定性試験

該当資料なし

(2) 経管通過性試験

1) 試験目的

オランザピン細粒 1%「DSEP」について、崩壊懸濁試験における崩壊・懸濁の状態と、経管通過性試験における経管栄養チューブの通過性を検討した。

2) 試験方法

(1) 崩壊懸濁試験… 55℃の温湯 20mL を入れたビーカーに試験薬剤 1g を入れて、10 分間自然放置する。その後スパーテルで右に 20 回、左 20 回、右 10 回と塩を描くように攪拌し、崩壊・懸濁の状況を観察する。

(2) 通過性試験… 崩壊懸濁性試験で得られた懸濁液をディスペンサーで吸引し、サイズ 8Fr. (フレンチ) の経管栄養チューブに約 2～3mL/秒の速度で注入し、通過性を確認する。懸濁液を注入した後に適量の水を同じ注入器で吸い取り、注入してチューブを洗う時、注入器及びチューブ内に薬が残存していなければ通過性に問題なしとする。

3) 試験材料

製 剤 名：オランザピン細粒 1%「DSEP」

使用器具：ディスペンサー (30mL シリンジ)、経管栄養チューブ (8Fr.)

4) 試験結果

オランザピン細粒 1%「DSEP」は、崩壊懸濁試験においては、10 分以内に崩壊・懸濁した。また、通過性試験において、8Fr. 経管栄養チューブを通過した。

(1) 崩壊懸濁試験		(2) 通過性試験
水 (約 55℃)	粉碎・破壊→水	通過サイズ
10 分	10 分	経管栄養チューブ (8Fr.)
○		

○：完全崩壊

×：投与困難な崩壊状態

△：時間をかければ完全崩壊しそうな状況、またはコーティング残留等によりチューブを閉塞する危険性がある崩壊状態

注)

懸濁溶液を経管チューブにて投与することは、適用外使用になります。また、その場合の体内動態データはありません。

本データは、懸濁溶液の経管チューブを用いての使用における「効果・安全性・品質」を保証するものではありません。

製品を加工する行為は PL 法の対象となり、その製造物責任は加工した医療関係者に帰することとなります。

(3) 配合変化試験

オランザピン細粒 1%「DSEP」の配合変化試験結果 (25℃、75%RH)

薬効	No.	配合薬剤	配合量 (g)	外観※、含量 (%) 及び残存率 (%)					備考
				測定項目	配合直後	7 日	14 日	30 日	
第二世代 抗精神病薬		オランザピン細粒 1% 「DSEP」	1.0	外観	微黄色 の細粒	—	—	—	
				含量	98.5			97.8	
				残存率	100			99.3	
	1	エビリファイ散 1%	2.4	外観	微黄色 の細粒	—	—	—	
				含量	102.0			100.4	
				残存率	100			98.4	
	2	クエチアピン細粒 50% 「ヨシトミ」	1.2	外観	微黄白色 の細粒	—	—	—	
				含量	95.0			95.2	
				残存率	100			100.2	
	3	セロクエル細粒 50%	1.2	外観	微黄白色 の細粒	—	—	—	
				含量	94.3			94.2	
				残存率	100			99.9	
	4	リスパダール細粒 1%	0.6	外観	微黄色 の細粒	—	—	—	
				含量	99.9			99.4	
				残存率	100			99.5	
	5	リスペリドン細粒 1% 「ヨシトミ」	0.6	外観	微黄色 の細粒	—	—	—	
				含量	99.6			99.7	
				残存率	100			100.1	
	6	ロシゾピロン細粒 10%	1.5	外観	微黄色 の細粒	—	—	—	
				含量	100.8			101.2	
				残存率	100			100.4	
	7	ロドピン細粒 10%	1.5	外観	微黄白色 の細粒	—	—	—	
				含量	100.6			99.9	
				残存率	100			99.3	
	8	ロナセン散 2%	0.8	外観	微黄色 の細粒	—	—	—	
				含量	100.3			98.9	
				残存率	100			98.6	
第一世代抗精神病薬	9	インプロメン細粒 1%	1.8	外観	微黄色 の細粒	—	—	—	
				含量	99.6			100.0	
				残存率	100			100.4	
	10	ウインタミン細粒 10%	4.5	外観	微黄白色 の細粒	—	—	—	
				含量	87.3			96.1	
				残存率	100			110.1	

薬効	No.	配合薬剤	配合量 (g)	外観※、含量 (%) 及び残存率 (%)					備考
				測定項目	配合直後	7 日	14 日	30 日	
第一世代抗精神病薬	11	グラマリール細粒 10%	1.5	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	99.2			98.8	
				残存率	100			99.6	
	12	クレミン顆粒 10%	1.5	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	82.4			85.1	
				残存率	100			103.3	
	13	クロフェクトン顆粒 10%	1.5	外観	微黄白色の細粒	—	—	—	
				含量	82.3			80.2	
				残存率	100			97.4	
	14	セレネース細粒 1%	0.6	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	99.4			98.7	
				残存率	100			99.3	
	15	ドグマチール細粒 50%	1.2	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	99.8			99.5	
				残存率	100			99.7	
	16	トロペロン細粒 1%	1.2	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	98.8			97.7	
				残存率	100			98.9	
	17	ニューレプチル細粒 10%	0.6	外観	淡黄色の細粒	—	—	—	
				含量	98.8			98.5	
				残存率	100			99.7	
	18	バルネチール細粒 50%	1.2	外観	微黄色の細粒	—	—		
				含量	17.1				
				残存率	100				
	19	ピーゼットシー散 1%	4.8	外観	微黄白色の細粒	—	—	—	
				含量	99.2			100.1	
				残存率	100			100.9	
	20	ヒルナミン細粒 10%	2.0	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	97.2			97.0	
				残存率	100			99.8	

薬効	No.	配合薬剤	配合量 (g)	外観※、含量 (%) 及び残存率 (%)					備考
				測定項目	配合直後	7 日	14 日	30 日	
第一世代抗精神病薬	21	リントン細粒 1%	0.6	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	98.6			96.9	
				残存率	100			98.3	
	22	レボトミン顆粒 10%	2.0	外観	微黄白色の細粒	—	—	—	
				含量	97.9			97.7	
				残存率	100			99.8	
	23	レボトミン散 10%	2.0	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	98.3			94.4	
				残存率	100			96.0	
抗てんかん薬	24	アレビアチン散 10%	3.0	外観	微黄白色の細粒	—	—	—	
				含量	100.3			92.9	
				残存率	100			92.6	
	25	エクセグラン散 20%	2.0	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	99.6			102.7	
				残存率	100			103.1	
	26	セレニカ R 顆粒 40%	3.0	外観	微黄白色の顆粒	—	—	—	
				含量	100.3			98.2	
				残存率	100			97.9	
	27	テグレトール細粒 50%	1.2	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	98.4			98.6	
				残存率	100			100.2	
	28	デパケン細粒 40%	3.0	外観	微黄白色の細粒	—	—	—	
				含量	97.7			94.2	
				残存率	100			96.4	
	29	トピナ細粒 10%	4.0	外観	微黄白色の細粒	—	—	—	
				含量	75.5			101.3	
				残存率	100			134.2	
	30	ランドセン細粒 0.1%	6.0	外観	微黄白色の細粒	—	—	—	
				含量	102.2			99.7	
				残存率	100			97.6	
	31	リボトリール細粒 0.1%	6.0	外観	微黄白色の細粒	—	—	—	
				含量	102.0			99.9	
				残存率	100			97.9	
抗パーキンソン薬	32	アーテン散 1%	1.0	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	99.6			101.1	
				残存率	100			101.5	

薬効	No.	配合薬剤	配合量 (g)	外観※、含量 (%) 及び残存率 (%)					備考
				測定項目	配合直後	7 日	14 日	30 日	
抗パーキンソン薬	33	アキネトン細粒 1%	0.6	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	98.3			99.0	
				残存率	100			100.7	
	34	シンメトレル細粒 10%	3.0	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	97.6			98.5	
				残存率	100			100.9	
	35	タスモリン散 1%	0.6	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	94.8			93.2	
				残存率	100			98.3	
	36	ヒベルナ散 10%	2.0	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	100.6			100.8	
				残存率	100			100.2	
	37	ピレチア細粒 10%	2.0	外観	微黄白色の細粒	—	—	—	
				含量	98.7			99.1	
				残存率	100			100.4	
抗不安薬	38	グラндаキシシ細粒 10%	1.5	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	100.9			101.3	
				残存率	100			100.4	
	39	コントロール散 10%	0.6	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	97.7			98.0	
				残存率	100			100.3	
	40	セパゾン散 1%	1.2	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	100.2			100.1	
				残存率	100			99.9	
	41	セルシン散 1%	2.0	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	101.2			98.2	
				残存率	100			97.0	
	42	デパス細粒 1%	0.3	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	100.0			99.8	
				残存率	100			99.8	
	43	ホリゾン散 1%	2.0	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	100.5			98.9	
				残存率	100			98.4	
	44	メイラックス細粒 1%	0.2	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	99.0			98.8	
				残存率	100			99.8	

薬効	No.	配合薬剤	配合量 (g)	外観※、含量 (%) 及び残存率 (%)					備考
				測定項目	配合直後	7 日	14 日	30 日	
抗不安薬	45	リーゼ顆粒 10%	0.3	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	100.0			99.1	
				残存率	100			99.1	
	46	レキソタン細粒 1%	1.5	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	99.1			98.2	
				残存率	100			99.1	
睡眠薬	47	ネルボン散 1%	1.5	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	99.3			98.9	
				残存率	100			99.6	
	48	フェノバル散 10%	2.0	外観	微黄色の細粒 淡紅色の粉末	—	—	—	
				含量	101.4			94.0	
				残存率	100			92.7	
	49	ベンザリン細粒 1%	1.5	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	100.4			99.2	
				残存率	100			98.8	
	50	ユーロジン散 1%	0.4	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	99.1			99.2	
				残存率	100			100.1	
その他	51	アモキシサン細粒 10%	0.75	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	99.7			100.1	
				残存率	100			100.4	
	52	アリセプト細粒 0.5%	2.0	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	99.3			99.5	
				残存率	100			100.2	
	53	アリセプト ドライシロップ 1%	1.0	外観	淡黄色の細粒	—	—	—	
				含量	97.6			97.0	
				残存率	100			99.4	
消化管薬	54	S・M 配合散	3.9	外観	淡褐色の粉末	—	—	—	
				含量	99.8			97.9	
				残存率	100			98.1	
	55	アタラックス-P ドライシロップ 2.5%	3.0	外観	淡黄色の細粒	—	—	—	
				含量	93.6			91.7	
				残存率	100			98.0	
	56	アルサルミン細粒 90%	3.6	外観	微黄白色の細粒	—	—	—	
				含量	74.6			50.8	
				残存率	100			68.1	

薬効	No.	配合薬剤	配合量 (g)	外観※、含量 (%) 及び残存率 (%)					備考
				測定項目	配合直後	7 日	14 日	30 日	
消化管用薬	57	アルミゲル細粒 99%	3.0	外観	微黄白色の細粒	—	—	—	
				含量	89.4			90.9	
				残存率	100			101.7	
	58	ガストローム顆粒 66.7%	3.0	外観	微黄白色の顆粒	—	—	—	
				含量	97.5			94.1	
				残存率	100			96.5	
	59	ガスモチン散 1%	1.5	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	88.6			88.5	
				残存率	100			99.9	
	60	酸化マグネシウム原末「マルイシ」	2.0	外観	微黄白色の細粒	—	—	—	
				含量	97.1			99.0	
				残存率	100			102.0	
	61	セルベックス細粒 10%	1.5	外観	微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	94.2			92.9	
				残存率	100			98.6	
	62	ビオフェルミン配合散	9.0	外観	微黄白色の粉末	±	—	—	7 日：一部が凝集、容易に崩壊、変色なし 14 日、30 日：7 日にみられた凝集なし
				含量	103.4			101.9	
				残存率	100			98.5	
	63	マーズレン S 配合顆粒	2.0	外観	青色の顆粒 微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	101.0			100.9	
				残存率	100			99.9	
	64	ムコスタ顆粒 20%	1.5	外観	微黄白色の顆粒	—	—	—	
				含量	91.4			89.3	
				残存率	100			97.7	
	65	センノサイド顆粒 8%	0.3	外観	褐色の顆粒 微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	98.2			98.8	
				残存率	100			100.6	
	66	酸化マグネシウム「NP」原末	2.0	外観	微黄白色の細粒	—	—	—	
				含量	98.8			98.7	
				残存率	100			99.9	
	67	アズレミン配合細粒	2.0	外観	青色及び微黄色の細粒	—	—	—	
				含量	102.0			100.8	
				残存率	100			98.8	

薬効	No.	配合薬剤	配合量 (g)	外観※、含量 (%) 及び残存率 (%)					備考
				測定項目	配合直後	7 日	14 日	30 日	
第二世代抗精神病薬	68	クエチアピン細粒 50% 「明治」	1.2	外観	微黄色 の細粒	—	—	—	
				含量	86.3			85.1	
				残存率	100			98.6	
	69	リスペリドン細粒 1% 「MEEK」	0.6	外観	微黄色 の細粒	—	—	—	
				含量	98.4			99.5	
				残存率	100			101.1	
	70	リスペリドン細粒 1% 「NP」	0.6	外観	微黄色 の細粒	—	—	—	
				含量	98.8			99.6	
				残存率	100			100.8	

(※：外観の欄の—は変化なし)

なお、最悪条件（30℃、90%RH）と最良条件（5℃、50%RH 前後）においても、同様の試験を実施しております。

2. その他の関連資料

- ・ オランザピン錠／OD 錠／細粒「DSEP」を服用される患者さんご家族の方へ

第一三共エスファ株式会社ホームページ (<https://med.daiichisankyo-ep.co.jp/index.php>) 参照

〔文献請求先・製品情報お問い合わせ先〕
第一三共エスファ株式会社 お客様相談室
〒103-0027 東京都中央区日本橋 2-13-12
TEL:0120-100-601