

貯 法：遮光した気密容器、室温保存
使用期限：外箱に表示

精神神経用剤

日本薬局方 クロルプロマジン塩酸塩錠

処方せん医薬品^(注)

塩酸 **クロルプロマジン** 錠 コバヤシ 25mg

劇薬、処方せん医薬品^(注)

塩酸 **クロルプロマジン** 錠 コバヤシ 50mg

	25mg	50mg
承認番号	15900AMZ00793000	15900AMZ00792000
薬価収載	1970年8月	1970年8月
販売開始	1970年8月	1970年8月
再評価結果	1997年6月	1997年6月

注)注意－医師等の処方せんにより使用すること CHLORPROMAZINE Tablets 「KOBAYASHI」 25mg・50mg

【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

- (1) 昏睡状態、循環虚脱状態の患者[これらの状態を悪化させるおそれがある。]
- (2) バルビツール酸誘導体・麻酔剤等の中枢神経抑制剤の強い影響下にある患者[中枢神経抑制剤の作用を延長し増強させる。]
- (3) アドレナリンを投与中の患者[「相互作用」の項参照]
- (4) フェノチアジン系化合物及びその類似化合物に対し過敏症の患者

【原則禁忌(次の患者には投与しないことを原則とするが、特に必要とする場合には慎重に投与すること)】

皮質下部の脳障害(脳炎、脳腫瘍、頭部外傷後遺症等)の疑いがある患者[高熱反応があらわれるおそれがあるので、このような場合には全身を氷で冷やすか、又は解熱剤を投与するなど適切な処置を行うこと。]

【用法・用量】

クロルプロマジン塩酸塩として、通常成人1日30～100mgを分割経口投与する。
精神科領域において用いる場合には、クロルプロマジン塩酸塩として、通常1日50～450mgを分割経口投与する。
なお、年齢、症状により適宜増減する。

【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) 肝障害又は血液障害のある患者[肝障害又は血液障害を悪化させるおそれがある。]
- (2) 褐色細胞腫、動脈硬化症あるいは心疾患の疑いのある患者[血圧の急速な変動がみられることがある。]
- (3) 重症喘息、肺気腫、呼吸器感染症等の患者[呼吸抑制があらわれることがある。]
- (4) 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。]
- (5) 幼児、小児[「小児等への投与」の項参照]
- (6) 高齢者[「高齢者への投与」の項参照]
- (7) 高温環境にある者[体温調節中枢を抑制するため、環境温度に影響されるおそれがある。]
- (8) 脱水・栄養不良状態等を伴う身体的疲弊のある患者[Syndrome malin(悪性症候群)が起りやすい。]

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に注意すること。**
- (2) 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**嘔吐症状を不顕性化することがあるので注意すること。**
- (3) 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。

3. 相互作用

(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 ボスミン	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。

**【組成・性状】

品名	塩酸クロルプロマジン錠「コバヤシ」25mg	塩酸クロルプロマジン錠「コバヤシ」50mg
成分・含量	1錠中、日局クロルプロマジン塩酸塩25mg含有	1錠中、日局クロルプロマジン塩酸塩50mg含有
添加物	乳糖水和物、バレイシヨデンブン、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、フマル酸、ステアリン酸、ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート、ヒプロメロース、白糖、沈降炭酸カルシウム、タルク、プルラン、カルナウバロウ、サラシミツロウ	乳糖水和物、バレイシヨデンブン、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、フマル酸、ステアリン酸、ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート、ヒプロメロース、白糖、沈降炭酸カルシウム、タルク、プルラン、カルナウバロウ、サラシミツロウ、黄色4号(タートラジン)、青色1号
性状	白色の糖衣錠	緑色の糖衣錠
大きさ	直径：約7.3mm 厚さ：約4.0mm 重量：約160mg	直径：約8.0mm 厚さ：約4.4mm 重量：約230mg
外形		

【効能・効果】

統合失調症、躁病、神経症における不安・緊張・抑うつ、悪心嘔吐、吃逆、破傷風に伴う痙攣、麻酔前投薬、人工冬眠、催眠鎮静鎮痛剤の効力増強

(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・麻酔剤等	睡眠(催眠)・精神機能抑制の増強、麻酔効果の増強・延長、血圧降下等を起こすことがあるので、減量するなど慎重に投与すること。	相互に中枢神経抑制作用を増強させることがある。
降圧剤	起立性低血圧等を起こすことがあるので、減量するなど慎重に投与すること。	相互に降圧作用を増強させることがある。
アトロピン様作用を有する薬剤	口渇、眼圧上昇、排尿障害、頻脈、腸管麻痺等を起こすことがあるので、減量するなど慎重に投与すること。	相互にアトロピン様作用を増強させることがある。
アルコール(飲酒)	眠気、精神運動機能低下等を起こすことがある。	相互に中枢神経抑制作用を増強させることがある。
ドンペリドン メトクロプラミド	内分泌機能調節異常又は錐体外路症状が発現するおそれがある。	ともに中枢ドパミン受容体遮断作用を有する。
リチウム	心電図変化、重症の錐体外路症状、持続性のジスキネジア、突発性のSyndrome malin(悪性症候群)、非可逆性の脳障害を起こすおそれがあるので、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すること。	機序は不明であるが、併用による抗ドパミン作用の増強等が考えられる。
ドパミン作動薬 レボドパ製剤、プロモクリプチンメシル酸塩	相互に作用を減弱させるおそれがある。	ドパミン作動性神経において、作用が拮抗することによる。

(3)接触注意(接触しないように注意すること)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
有機燐殺虫剤	縮瞳、徐脈等の症状があらわれることがある。	本剤は有機燐殺虫剤の抗コリンエステラーゼ作用を増強し毒性を強めることがある。

4. 副作用

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。

(1)重大な副作用(頻度不明)

1)Syndrome malin(悪性症候群)：無動緘黙、強度の筋強剛、嚥下困難、頻脈、血圧の変動、発汗等が発現し、それに引き続き発熱がみられる場合は、投与を中止し、体冷却、水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の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、急性腎不全へと移行し、死亡した例が報

告されている。

- 2)突然死、心室頻拍：血圧降下、心電図異常(QT間隔の延長、T波の平低化や逆転、二峰性T波ないしU波の出現等)につづく突然死、心室頻拍(Torsades de pointesを含む)が報告されているので、特にQT部分に変化があれば投与を中止すること。また、フェノチアジン系化合物投与中の心電図異常は、大量投与されていた例に多いとの報告がある。
- 3)再生不良性貧血、溶血性貧血、無顆粒球症、白血球減少：再生不良性貧血、溶血性貧血、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、減量又は投与を中止すること。
- 4)麻痺性イレウス：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)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こと。なお、この悪心・嘔吐は、本剤の制吐作用により不顕性化することもあるので注意すること。
- 5)遅発性ジスキネジア、遅発性ジストニア：長期投与により、遅発性ジスキネジア、遅発性ジストニア等の不随意運動があらわれ、投与中止後も持続することがある。
- 6)抗利尿ホルモン不適合分泌症候群(SIADH)：低ナトリウム血症、低浸透圧血症、尿中ナトリウム排泄量の増加、高張尿、痙攣、意識障害等を伴う抗利尿ホルモン不適合分泌症候群(SIADH)があらわれることがあるので、このような場合には投与を中止し、水分摂取の制限等適切な処置を行うこと。
- 7)眼障害：長期又は大量投与により、角膜・水晶体の混濁、網膜・角膜の色素沈着があらわれることがある。
- 8)SLE様症状：SLE様症状があらわれることがある。
- 9)肝機能障害、黄疸：AST(GOT)、ALT(GPT)、 γ -GTPの上昇等を伴う肝機能障害、黄疸があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には本剤の投与を中止するなど適切な処置を行うこと。
- 10)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。
- 11)肺塞栓症、深部静脈血栓症：抗精神薬において、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)その他の副作用

	頻度不明
循環器 ^[注1]	血圧降下、頻脈、不整脈、心疾患悪化
血液 ^[注2]	白血球減少症、顆粒球減少症、血小板減少性紫斑病
消化器	食欲亢進、食欲不振、舌苔、悪心・嘔吐、下痢、便秘
錐体外路症状	パーキンソン症候群(手指振戦、筋強剛、流涎等)、ジスキネジア(口周部、四肢等の不随意運動等)、ジストニア(眼球上転、眼瞼痙攣、舌突出、痙攣性斜頸、頸後屈、体幹側屈、後弓反張等)、アカシジア(静坐不能)

	頻度不明
眼	縮瞳、眼内圧亢進、視覚障害
内分泌系	体重増加、女性化乳房、乳汁分泌、射精不能、月経異常、糖尿
精神神経系	錯乱、不眠、眩暈、頭痛、不安、興奮、易刺激、痙攣
過敏症 ^{注3)}	過敏症状、光線過敏症
その他	口渇、鼻閉、倦怠感、発熱、浮腫、尿閉、無尿、頻尿、尿失禁、皮膚の色素沈着

注1) 観察を十分に行い慎重に投与すること。

注2) 観察を十分に行い、異常が認められた場合には、減量又は投与を中止すること。

注3) このような症状があらわれた場合には投与を中止すること。

5. 高齢者への投与

高齢者では起立性低血圧、錐体外路症状、脱力感、運動失調、排泄障害等が起りやすいので、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投与しないことが望ましい。〔動物実験で、胎児死亡、流産、早産等の胎児毒性が報告されている。また、妊娠後期に抗精神病薬が投与されている場合、新生児に哺乳障害、傾眠、呼吸障害、振戦、筋緊張低下、易刺激性等の離脱症状や錐体外路症状があらわれたとの報告がある。〕

(2) 授乳中の婦人には投与しないことが望ましい。〔母乳中へ移行することが報告されている。〕

7. 小児等への投与

幼児、小児には慎重に投与すること。〔幼児、小児では錐体外路症状、特にジスキネジアが起りやすい。〕

8. 過量投与

症状：傾眠から昏睡までの中枢神経系の抑制、血圧低下と錐体外路症状である。その他、激越と情緒不安、痙攣、口渇、腸閉塞、心電図変化及び不整脈等があらわれる可能性がある。

処置：本質的には対症療法かつ補助療法である。早期の胃洗浄は有効である。

9. 適用上の注意

投与時：治療初期に起立性低血圧があらわれることがあるので、このような症状があらわれた場合には減量等適切な処置を行うこと。

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) 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、非定型抗精神病薬投与群はプラセボ投与群と比較して死亡率が1.6~1.7倍高かったとの報告がある。また、外国での疫学調査において、定型抗精神病薬も非定型抗精神病薬と同様に死亡率の上昇に関与するとの報告がある。

【薬物動態】

<溶出挙動>

塩酸クロルプロマジン錠「コバヤシ」25mg及び塩酸クロルプロマジン錠「コバヤシ」50mgは、日本薬局方医薬品各条に定められたクロルプロマジン塩酸塩錠の溶出規格に適合していることが確認されている。¹⁾

【薬効薬理】

本薬を代表とするフェノチアジン系抗精神病薬はドパミン作動性神経伝達を抑制する。ドパミン受容体はD₁受容体とD₂受容体に細分類されるが、本薬はこの両者に対して拮抗作用を示す。しかし、統合失調症に主として関与するのはD₂受容体であるとする根拠があり、本薬を含む抗精神病薬の作用機序はD₂受容体

の遮断と考えられる。また、統合失調症における大脳皮質や大脳辺縁系のドパミン作動性神経の過剰活動は、主として精神運動興奮、幻覚、妄想などの陽性症状の発現に関与すると考えられるが、このことと本薬が主として陽性症状に対して抑制効果を発現するという事実は良い一致を見る。

本薬によるドパミン作動性神経伝達の抑制は黒質-線条体系でも発現するので、これに起因するパーキンソン病様の副作用症状が発現する。²⁾

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名：クロルプロマジン塩酸塩

(Chlorpromazine Hydrochloride)

化学名：3-(2-Chloro-10H-phenothiazin-10-yl)-N,N-dimethylpropylamine monohydrochloride

分子式：C₁₇H₁₉ClN₂S · HCl

分子量：355.33

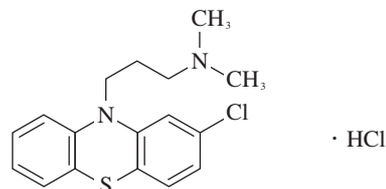
性状：白色～微黄色の結晶性の粉末で、においはないか、又はわずかに特異なにおいがある。

水に極めて溶けやすく、エタノール(95)又は酢酸(100)に溶けやすく、無水酢酸にやや溶けにくく、ジエチルエーテルにほとんど溶けない。

光によって徐々に着色する。

融点：194~198℃

構造式：



【取扱い上の注意】

<安定性試験>

最終包装製品を用いた長期保存試験(室温、3年間)の結果、塩酸クロルプロマジン錠「コバヤシ」25mg及び塩酸クロルプロマジン錠「コバヤシ」50mgは通常の市場流通下において3年間安定であることが確認された。³⁾

**【包装】

塩酸クロルプロマジン錠「コバヤシ」25mg

バラ：100錠 1000錠

塩酸クロルプロマジン錠「コバヤシ」50mg

バラ：100錠 1000錠

【主要文献】

- 1) 小林化工株式会社・社内資料(日本薬局方規格溶出試験)
- 2) 第十五改正日本薬局方解説書
- 3) 小林化工株式会社・社内資料(安定性試験)

【文献請求先】

主要文献欄に記載の文献・社内資料は下記にご請求下さい。

小林化工株式会社 安全管理部

〒919-0603 福井県あわら市矢地5-15

TEL 0776-73-0911 FAX 0776-73-0821

製造販売元

 **小林化工株式会社**

福井県あわら市矢地5-15

(U.3.4)