日本標準商品分類番号 872329,871179

1978年6月 1979年8月\*

消化性潰瘍治療剤 精神・情動安定剤

日本薬局方 スルピリド錠 アビリット 錠50mg

日本薬局方 スルピリドカプセル アビリットカプセル50mg

\*\* 細粒50% 21700AMZ00439 <sup>) 門啄</sup> 1979年5月 \* 統合失調症、うつ病・うつ状態 \*\* 2016年3月31日経過措置期間終了による

21900AMX00160 2007年6月 1979年5月

承 認 番 号 薬価収載 販売開始 効能追加

薬価基準か ら削除\*\*\* 1981年9月

処方箋医薬品<sup>注)</sup>

劇薬、処方箋医薬品<sup>注)</sup>

劇薬、処方箋医薬品注)

貯法:室温保存 使用期限:外箱等に記載

09 AU

注) 注意-医師等の処方箋により使用すること

アビリット 細粒10%アビリット 細粒50%

スルピリド細粒 **Abilit**®

# 禁忌(次の患者には投与しないこと)

(1)本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

- (2)プロラクチン分泌性の下垂体腫瘍(プロラクチノーマ)の患者〔抗ドパミン作用によりプロラクチン分泌が促進し、病態を悪化させるおそれがある。〕
- (3)褐色細胞腫の疑いのある患者〔急激な昇圧発作を起こすおそれがある。〕

# ■組成・性状

# 1. 組成

販売名	有 効 成 分	添 加 物
アビリット 錠50mg	1錠中スルピリド50mg を含有する。	乳糖水和物、デキストリン、メ チルセルロース、カルメロー ス、ステアリン酸マグネシウム、 ヒプロメロース、ヒプロメロー スフタル酸エステル、酸化チ タン、トリアセチン、カルナウバ ロウ
アビリット カプセル50mg	1カプセル中スルピリド 50mgを含有する。	乳糖水和物、トウモロコシ デンプン、結晶セルロース、 ステアリン酸マグネシウム カプセル:酸化チタン、ラウリ ル硫酸ナトリウム、ゼラチン
アビリット 細粒10%	lg中スルピリド100mg を含有する。	トウモロコシデンプン、結晶セ ルロース、メチルセルロース、 ポリビニルアセタールジエチ ルアミノアセテート
アビリット 細粒50%	lg中スルピリド500mg を含有する。	乳糖水和物、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

# 2. 性状

販 売 名	色・剤形	外 形	大きさ	識別コード
アビリット 錠50mg	白色~帯黄白 色のフィルム コート錠	(021) (50) (50)	直径 約6mm	<b>◆</b> 021/50
アビリット カプセル50mg	白色(不透明)/ 白色(不透明)の 硬カプセル剤	◆021 120 ◆	3号 カプセル	<b>◆</b> 021
アビリット 細粒10%	白色の細粒剤			
アビリット 細粒50%	白色の細粒剤			

# ■効能・効果、用法・用量

# ○胃・十二指腸潰瘍

スルピリドとして、通常成人1日150mgを3回に分割経口投与する。

錠50mg

\*\* カプセル50mg 21900AMX01469

\*\* 細粒10% 15600AMZ00025

なお、症状により適宜増減する。

### ○統合失調症

スルピリドとして、通常成人 1日300~600 mg を分割経口 投与する。

なお年令、症状により適宜増減するが、1日1200mgまで 増量することができる。

### ○うつ病・うつ状態

スルピリドとして、通常成人  $1 \ominus 150 \sim 300 \text{mg}$  を分割経口 投与する。

なお年令、症状により適宜増減するが、1日600mgまで 増量することができる。

### ■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)心・血管疾患、低血圧又はそれらの疑いのある患者〔症状を 悪化させるおそれがある。〕

(2)QT延長のある患者[QT延長が悪化するおそれがある。]

(3)QT延長を起こしやすい患者(QT延長が発現するおそれがある。)

1) 著明な徐脈のある患者

2)低カリウム血症のある患者 等

(4)腎障害のある患者[高い血中濃度が持続するおそれがある。]

(5)パーキンソン病の患者〔錐体外路症状が悪化するおそれがある。〕

(6)脱水・栄養不良状態等を伴う身体的疲弊のある患者〔悪性症 候群(Syndrome malin)が起こりやすい。〕

(7)高齢者(「高齢者への投与」の項参照)

(8)小児(「小児等への投与」の項参照)

# 2. 重要な基本的注意

- (1)本剤の投与により、内分泌機能異常(プロラクチン値上昇)、 **錐体外路症状等の副作用**があらわれることがあるので、本 剤の投与に際しては、有効性と安全性を十分考慮のうえ使 用すること。
- (2)ときに眠気、めまい等があらわれることがあるので、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。
- (3)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。
- (4)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

### 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
QT延長を起こすこと	QT延長、心室	本剤及びこれらの
が知られている薬剤	性不整脈等の重	薬剤はいずれもQT
イミプラミン	篤な副作用を起	間隔を延長させる
ピモジド 等	こすおそれがあ	おそれがあるため、
	る。	併用により作用が
		増強するおそれが
		ある。
ジギタリス剤	ジギタリス剤飽	本剤の制吐作用に
ジゴキシン	和時の指標とな	よる。
ジギトキシン 等	る悪心・嘔吐、食	
	欲不振症状を不	
	顕性化するおそ	
2、19、19天巷到	れがある。	マル > の帯切り上
ベンザミド系薬剤 メトクロプラミド	内分泌機能異常、  鎌体外路症状が	これらの薬剤は抗 ドパミン作用を有
チアプリド 等	発現しやすくな	するため、併用に
フェノチアジン系薬剤	光光しやすくなる。	より抗ドパミン作
クロルプロマジン等	3.	用が強くあらわれ
ブチロフェノン系薬剤		る。
ハロペリドール等		•
中枢神経抑制剤	相互に中枢神経	ともに中枢神経抑
バルビツール酸誘	抑制作用を増強	制作用を有する。
導体	させることがあ	
麻酔剤 等	る。	
ドパミン作動薬	相互に作用を減	本剤は抗ドパミン
レボドパ 等	弱させることが	作用を有するため、
	ある。	作用が拮抗する。
アルコール	相互に中枢神経	ともに中枢神経抑
(飲酒)	抑制作用を増強	制作用を有する。
	させることがある。	

# 4. 副作用

# ○**胃・十二指腸潰瘍**(参考)<sup>※</sup>

総症例 6078 例中、副作用発現例は 225 例で発現頻度は 3.7 % であった。<sup>1)</sup>(副作用頻度報告終了時: 1977年2月)

※他社製剤による成績

# ○統合失調症、うつ病・うつ状態

総症例17010例中、副作用発現例は2136例で発現頻度は12.6%であった。<sup>2)</sup>(副作用頻度報告終了時:1982年4月)

### (1)重大な副作用

# 1) 悪性症候群 (Syndrome malin) (0.1 % 未満)

悪性症候群があらわれることがあるので、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)痙攣(0.1%未満)

痙攣があらわれることがある。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。

# 3)QT延長、心室頻拍(0.1%未満)

QT延長、心室頻拍(torsades de pointesを含む)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。

### 4) 肝機能障害、黄疸(0.1% 未満)

AST(GOT)、ALT(GPT)、ν-GTP、ALPの上昇を伴う肝機能障害、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投与を中止し、適切な処置を行うこと。

# 5) 遅発性ジスキネジア(0.1% 未満)

長期投与により、口周部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ので、観察を十分に行い、 異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。

# 6) 無顆粒球症、白血球減少(0.1% 未満)

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。

### **7) 肺塞栓症、深部静脈血栓症**(0.1 % 未満)

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)その他の副作用

次のような副作用が認められた場合には、必要に応じ、減量、投与中止等の適切な処置を行うこと。

# ○胃・十二指腸潰瘍の場合

	0.1 ~ 5 % 未満	0.1%未満		
内分泌※1)	月経異常、 乳汁分泌、	乳房腫脹、勃起不全		
	女性化乳房			
錐体外路 症状※ <sup>2)</sup>		パーキンソン症候群 (振戦、筋強剛、流涎 等)、舌のもつれ、焦 燥感		
精神神経	不眠、眠気、めまい、ふ			
系	らつき			

	0.1~5%未	苘	0	.1%未	満
消化器	口渇、胸やけ、悪 吐、便秘	心、嘔			
その他 <sup>※3)</sup>	熱感、倦怠感		発疹、 退	浮腫、	性欲減

- ※1) 観察を十分に行い、異常が認められた場合には直ちに投与 を中止すること。
- ※2) 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。
- ※3) 発疹、浮腫があらわれた場合には投与を中止すること。

#### ○統合失調症、うつ病・うつ状態の場合

	0.1 ~ 5 % 未満	0.1%未満
心・血管 系 <sup>※1)</sup>	血圧下降	心電図異常、 血圧上 昇、胸内苦悶、頻脈
錐体外路 症状※2)	パーキンソン症候群(振 戦、筋強剛、流涎等)、 ジスキネジア(舌のもつ れ、言語障害、頸筋捻転、 眼球回転、注視痙攣、嚥 下困難等)、アカシジア (静坐不能)	
内分泌※3)	乳汁分泌、女性化乳房、 月経異常、射精不能	乳房腫脹、勃起不全
精神神経系	睡眠障害、不穏、焦燥感、 眠気、頭痛、頭重、めま い、浮遊感、興奮、躁転、 躁状態、しびれ、運動失 調	物忘れ、 ぼんやり、 徘徊、多動、抑制欠如、 無欲状態
消化器	悪心、嘔吐、口渴、便秘、 食欲不振、腹部不快感	下痢、胸やけ、腹痛、 食欲亢進
肝臓	AST(GOT)、ALT(GPT)、 ALP等の上昇	
皮膚※4)	発疹	瘙痒感
眼		視力障害、眼球冷感・ 重感、眼のちらつき
その他 <sup>※5)</sup>	体重增加、浮腫、脱力感、 倦怠感、排尿困難、性 欲減退	頻尿、腰痛、肩こり、 熱感、発熱、発汗、 鼻閉

- ※1) 急激に増量した場合、心電図に変化がみられることがある ので慎重に投与すること。
- ※2) このような症状があらわれた場合には、減量又は抗パーキンソン剤の併用等適切な処置を行うこと。
- ※3) このような症状があらわれることがあるので、観察を十分 に行い、慎重に投与すること。
- ※4) 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) 浮腫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

本剤は、主として腎臓から排泄されるが、高齢者では腎機能が低下していることが多く、高い血中濃度が持続するおそれがあるので、副作用(錐体外路症状等)の発現に注意し、用量並びに投与間隔に留意するなど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。〕

(参考)

1)生殖試験(SD系ラット)

32mg/kgから125mg/kgまでの量を妊娠前から妊娠初期にかけて連 続経口投与した実験では、性周期の休止及び妊娠率の低下が認めら れた。

2) 周産期・授乳期試験(SD系ラット)

250mg/kgを周産期・授乳期に連続経口投与した実験では、軽度の出 産遅延が認められた。 (2)授乳中の婦人への投与は避けることが望ましいが、やむを 得ず投与する場合には授乳を避けさせること。[母乳中へ移 行することが報告されている。(「薬物動態」の項参照)]

### 7. 小児等への投与

小児等に対する有効性及び安全性は確立していない(使用経験が少ない)。

### 8. 過量投与

徴候、症状:パーキンソン症候群等の錐体外路症状があらわれる。また、昏睡があらわれることもある。

処置:主として対症療法及び維持療法(輸液等)を行う。

# 9. 適用上の注意

### 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。)

# 10. その他の注意

- (1)動物の慢性毒性実験で精巣萎縮を、また、生殖試験において妊娠率の低下を起こすとの報告がある。
- (2)ラットで40mg/kg/日以上、また、マウスで600mg/kg/日以上を長期間経口投与した試験において、下垂体、乳腺等での腫瘍発生頻度が対照群に比し高いとの報告がある。
- (3)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

### 1. 吸収・排泄

健常成人に 50mg を 1回経口投与した時の血中濃度は、2時間後に最高値  $(0.15 \mu g/mL)$  に達し、8時間後には  $0.06 \mu g/mL$ を示した。また、尿中排泄率は投与 24 時間後で <math>27.8%を示すことが認められている。

### 2 到. 计中移行

産褥期の初産婦にスルピリド 50mg  $\varepsilon$  1 日 2 回経口投与すると、投与 2 時間後の乳汁中スルピリド濃度は  $0.97\mu$ g/mLであった。 $^{3)}$ 

### ■臨床成績

### 1. 胃・十二指腸潰瘍(参考)\*\*

一般臨床試験 536 例(経口、筋注、筋注→経口投与例を含む)による胃・十二指腸潰瘍に対する治癒率は 63.6 % (341/536 例)であり、 治癒、縮小を含めると 84.5 % (453/536 例)が有効であった。

※ 他社製剤による成績

# 2. 統合失調症

一般臨床試験 683 例の統合失調症に対する経口剤の総合効果は、終始経口投与で38.5% (230/597例)、やや有効も含めると62.0% (370/597例)、筋注→経口投与では67.4% (58/86例)、やや有効も含めると83.7% (72/86例)で、病期別総合効果はいずれの投与法によっても、発病初期、急性増悪期が慢性期よりまさり、病型別には妄想型、緊張型が破瓜型よりまさっていた。

# 3. うつ病・うつ状態

一般臨床試験 498 例(経口、筋注、筋注→経口投与例を含む)によるうつ病・うつ状態に対する総合効果は 56.2 % (280/498 例)、やや有効も含めると 77.7 % (387/498 例) であった。

# ■薬効薬理

### 1. 抗潰瘍作用

各種実験潰瘍(ラット)で、その効果が認められている; Shay潰瘍、間歇通電潰瘍。4)

# 2. 抗精神病作用

従来の抗精神病剤にほぼ匹敵する抗アポモルヒネ作用(イヌ)及び 抗ドパミン作用(イヌ)を示す。

### 3. 抗うつ作用

従来の三環系抗うつ剤が有する生体アミンの神経終末への取込み 抑制作用は示さないが(ラット)、抗うつ作用を裏付けると考えら れる抗レセルピン作用を示す(サル)。

# ■有効成分に関する理化学的知見

一般名:スルピリド(Sulpiride)

化学名:N-(1-Ethylpyrrolidin-2-ylmethyl)-2-methoxy-5-sulfamoylbenzamide

構造式:

$$\begin{array}{c|c} O & O & O \\ H_2N & H & N \\ O & CH_3 & CH_3 \end{array}$$

分子式: C<sub>15</sub>H<sub>23</sub>N<sub>3</sub>O<sub>4</sub>S (341.43)

性 状:白色の結晶性の粉末である。酢酸(100)又は希酢酸に溶けやすく、メタノールにやや溶けにくく、エタノール(99.5)に溶けにくく、水にほとんど溶けない。0.05 mol/L硫酸試液に溶ける。メタノール溶液 $(1 \rightarrow 100)$ は、旋光性を示さない。

融 点:約178℃(分解)

# \*\*■包装

アビリット錠50mg:

[PTP]100錠(10錠×10)、1,000錠(10錠×100)

[バラ]1,000錠

### ■主要文献

1) 厚生省薬務局安全課: 医薬品副作用情報 No.29, 1978.

2) 厚生省薬務局安全課: 医薬品副作用情報 No.61, 1983.

<sup>3)</sup> Aono, T. et al.: J. Clin. Endocrinol. Metab., 48(3): 478, 1979.

4) La Barre, J.: Path. Biol., 17: 793, 1969.

# ■文献請求先、製品に関するお問い合わせ先

大日本住友製薬株式会社

〒541-0045 大阪市中央区道修町2-6-8

くすり情報センター

TEL 0120-034-389

製造販売元 大日本住友製薬株式会社 大阪市中央区道修町2-6-8