

— 医薬品の適正使用に欠かせない情報です。必ずお読みください。 —

## 再 審 査 結 果 の お 知 ら せ 使用上の注意改訂

抗てんかん剤

処方箋医薬品\*

# トピナ錠<sup>®</sup>25mg・50mg・100mg トピナ細粒<sup>®</sup>10%

トピラマート製剤

\*注意—医師等の処方箋により使用すること

2018年5-6月

協和発酵キリン株式会社

この度、標記製品の「再審査結果」が平成29年12月21日付で通知されました。

その結果、「効能・効果」及び「用法・用量」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第14条第2項第3号（承認拒否事由）のいずれにも該当しないとされ、従来の承認のとおり認められましたのでお知らせいたします。

また、この度の再審査結果通知と併せて、使用上の注意を改訂いたしました。

今後のご使用に際しましては、下記内容をご参照くださいますようお願い申し上げます。

### ◆今回の再審査対象の【効能・効果】、【用法・用量】（従来と変更なし）

（再審査結果通知該当箇所を下線部表示）

#### 【効 能 ・ 効 果】

他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者の部分発作（二次性全般化発作を含む）に対する抗てんかん薬との併用療法

#### 【用 法 ・ 用 量】

成人：通常、成人にはトピラマートとして1回量50mgを1日1回又は1日2回の経口投与で開始する。以後、1週間以上の間隔をあけて漸増し、維持量として1日量200～400mgを2回に分割経口投与する。

なお、症状により適宜増減するが、1日最高投与量は600mgまでとする。

小児：通常、2歳以上の小児にはトピラマートとして1日量1mg/kgの経口投与で開始し、2週間以上の間隔をあけて1日量2mg/kgに増量する。以後、2週間以上の間隔をあけて1日量として2mg/kg以下ずつ漸増し、維持量として1日量6mg/kgを経口投与する。症状により適宜増減するが、1日最高投与量は9mg/kg又は600mgのいずれか少ない投与量までとする。なお、いずれも1日2回に分割して経口投与すること。

## ◆使用上の注意改訂

### 【改訂内容】

(改訂箇所を抜粋、下線部追記又は変更、点線部削除)

改訂後(下線部)	← 改訂前
<p><b>4. 副作用</b> <b>〈成人〉</b> トピナ錠承認時までの国内第Ⅱ/Ⅲ相及び長期投与試験における安全性解析対象例303例中、副作用(臨床検査値異常を含む)が228例(75.2%)に認められた。主な副作用は傾眠90例(29.7%)、体重減少75例(24.8%)、浮動性めまい44例(14.5%)、無食欲及び大食症候群32例(10.6%)等であった。また主な臨床検査値異常はγ-GTP増加24例(7.9%)、血中塩化物増加22例(7.3%)、血中重炭酸塩減少19例(6.3%)、血中リン減少16例(5.3%)等であった。 [トピナ錠承認時] <u>トピナ錠製造販売後臨床試験における安全性解析対象例239例中、副作用(臨床検査値異常を含む)が151例(63.2%)に認められた。主な副作用は、傾眠52例(21.8%)、体重減少30例(12.6%)、血中重炭酸塩減少28例(11.7%)、浮動性めまい22例(9.2%)であった。</u> <u>トピナ錠使用成績調査及び特定使用成績調査における安全性解析対象例3,743例中、副作用(臨床検査値異常を含む)が1,177例(31.4%)に認められた。主な副作用は、傾眠277例(7.4%)、食欲減退173例(4.6%)、体重減少150例(4.0%)、γ-GTP増加73例(2.0%)であった。</u> [再審査終了時]</p> <p><b>〈小児〉</b> 省略(変更なし)</p>	<p><b>4. 副作用</b> <b>〈成人〉</b> トピナ錠承認時までの国内第Ⅱ/Ⅲ相及び長期投与試験における安全性解析対象例303例中、副作用が228例(75.2%)に認められた。主な副作用は傾眠90例(29.7%)、体重減少75例(24.8%)、浮動性めまい44例(14.5%)、無食欲及び大食症候群32例(10.6%)等であった。また主な臨床検査値異常はγ-GTP増加24例(7.9%)、血中塩化物増加22例(7.3%)、血中重炭酸塩減少19例(6.3%)、血中リン減少16例(5.3%)等であった。 [トピナ錠承認時]</p> <p><b>〈小児〉</b> 省略</p>
<p><b>1) 重大な副作用</b> (1) <b>続発性閉塞隅角緑内障及びそれに伴う急性近視(頻度不明注)</b> 省略(変更なし) (2)～(4)省略(変更なし) <u>発現頻度は承認時の臨床試験に基づく。</u> <u>注)承認時までの国内の臨床試験では発現が見られていない。</u></p>	<p><b>1) 重大な副作用</b> (1) <b>続発性閉塞隅角緑内障及びそれに伴う急性近視(頻度不明)</b> 省略 (2)～(4)省略</p>

改訂後(下線部)					改訂前																								
<b>2) その他の副作用</b> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>10%以上</th> <th>5~10% 未満</th> <th>0.1~5% 未満</th> <th>頻度不明<sup>注)</sup></th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>その他</td> <td>省略 (変更なし)</td> <td>省略 (変更なし)</td> <td>省略 (変更なし)</td> <td>省略 (変更なし)</td> </tr> </tbody> </table> <p>発現頻度は承認時の臨床試験に基づく。 注)承認時までの国内の臨床試験では発現が見られていない。</p>						10%以上	5~10% 未満	0.1~5% 未満	頻度不明 <sup>注)</sup>	その他	省略 (変更なし)	省略 (変更なし)	省略 (変更なし)	省略 (変更なし)	<b>2) その他の副作用</b> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>10%以上</th> <th>5~10% 未満</th> <th>0.1~5% 未満</th> <th>頻度不明<sup>注)</sup></th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>その他</td> <td>省略</td> <td>省略</td> <td>省略</td> <td>省略</td> </tr> </tbody> </table> <p>注) 承認時までの国内の臨床試験では発現が見られていない。</p>						10%以上	5~10% 未満	0.1~5% 未満	頻度不明 <sup>注)</sup>	その他	省略	省略	省略	省略
	10%以上	5~10% 未満	0.1~5% 未満	頻度不明 <sup>注)</sup>																									
その他	省略 (変更なし)	省略 (変更なし)	省略 (変更なし)	省略 (変更なし)																									
	10%以上	5~10% 未満	0.1~5% 未満	頻度不明 <sup>注)</sup>																									
その他	省略	省略	省略	省略																									
<b>6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与</b> 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(母体のてんかん発作頻発を防ぎ、胎児を低酸素状態から守る)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。[妊娠中に本剤を投与された患者が奇形(口唇裂、口蓋裂、男児の尿道下裂)を有する児を出産したとの報告があり、動物実験(ラット、ウサギ)で胎児の欠指、口蓋裂、血管系の異常及び骨格異常等が報告されている。また、 <u>ヒト</u> で胎盤を通過することが認められている。] (参考) 省略(変更なし) 2) 授乳婦に投与する場合には授乳を避けさせること。[ <u>ヒト</u> で乳汁中への移行が報告されている。] (参考) 省略(変更なし)					<b>6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与</b> 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(母体のてんかん発作頻発を防ぎ、胎児を低酸素状態から守る)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。[妊娠中に本剤を投与された患者が奇形(口唇裂、口蓋裂、男児の尿道下裂)を有する児を出産したとの報告があり、動物実験(ラット、ウサギ)で胎児の欠指、口蓋裂、血管系の異常及び骨格異常等が報告されている。また、 <u>動物実験(ラット)</u> で胎盤を通過することが認められている。] (参考) 省略 2) 授乳婦に投与する場合には授乳を避けさせること。[ <u>動物実験(ラット)</u> で乳汁中への移行が報告されている。] (参考) 省略																								

「使用上の注意」の全文は、4～6ページをご参照ください。

## 【改訂理由】

### 1. 副作用

「成人」に対する再審査期間終了時の製造販売後臨床試験、使用成績調査及び特定使用成績調査の副作用発現状況を「4. 副作用」の副作用の概要〈成人〉に追記しました。

また、「(1) 重大な副作用」及び「(2) その他の副作用」の脚注を記載整備しました。

なお、副作用の発現状況について、承認時と再審査期間終了までに得られた情報を比較した結果、新たに注意喚起が必要な情報はありませんでした。

(自主改訂)

### 2. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

EMA(欧州医薬品庁)はトピラマートの定期的安全性最新報告に関するPRAC(ファーマコビジランス・リスク評価委員会)の評価報告を踏まえ、ヒトにおける胎盤通過性及び乳汁中への移行等に関して、欧州のトピラマート製剤の添付文書の改訂を決定しました。また、本内容に関してSmPC(製品特性概要)への追記が行われました。

この対応を受け、国内においても本項目にヒトで観察された情報を反映することとしました。

(自主改訂)

# 〔効能・効果〕、〔用法・用量〕及び〔使用上の注意〕全文

(下線部分：改訂箇所)

トピナ錠25mg・50mg・100mg  
トピナ細粒10%

## 【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

## 【効能・効果】

他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者の部分発作(二次性全般化発作を含む)に対する抗てんかん薬との併用療法

## 【用法・用量】

**成人：**通常、成人にはトピラマートとして1回量50mgを1日1回又は1日2回の経口投与で開始する。以後、1週間以上の間隔をあけて漸増し、維持量として1日量200～400mgを2回に分割経口投与する。

なお、症状により適宜増減するが、1日最高投与量は600mgまでとする。

**小児：**通常、2歳以上の小児にはトピラマートとして1日量1mg/kgの経口投与で開始し、2週間以上の間隔をあけて1日量2mg/kgに増量する。以後、2週間以上の間隔をあけて1日量として2mg/kg以下ずつ漸増し、維持量として1日量6mg/kgを経口投与する。症状により適宜増減するが、1日最高投与量は9mg/kg又は600mgのいずれか少ない投与量までとする。なお、いずれも1日2回に分割して経口投与すること。

## 〔用法・用量に関連する使用上の注意〕

- 海外では、成人てんかん患者を対象とした試験において1日量50mgで開始し、1週間ごとに50mgずつ増量するなど、開始用量及び増量幅を低減することで、投与初期の有害事象発現率が低下したとの報告があることから、本剤の投与開始にあたっては、患者の状態に応じて、成人には1日1回50mgから開始すること又は増量幅を1日100mgではなく1日50mgに低減することについても考慮すること。〔臨床成績〕の項参照
- 本剤は他の抗てんかん薬と併用して使用すること。〔国内臨床試験において、本剤単独投与での使用経験はない。〕
- 本剤は主として腎臓より排泄されるため、腎機能障害のある患者では、本剤のクリアランスが低下することがあるので、クレアチニンクリアランスが70mL/分未満の場合には、投与量を半量にするなど慎重に投与すること。〔慎重投与〕、〔薬物動態〕の項参照

## 【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)

- 閉塞隅角緑内障の患者〔症状が悪化するおそれがある。〕
- アシドーシスの素因を有する患者又はアシドーシスを来しやすい治療を受けている患者〔高クロール性代謝性アシドーシスが生じるおそれがある。〕
- 腎機能障害、肝機能障害のある患者〔本剤のクリアランスが低下することがある。〔薬物動態〕の項参照〕
- 自殺企図の既往及び自殺念慮を有するうつ病の患者〔症状が悪化するおそれがある。〕
- 高齢者〔高齢者への投与〕の項参照

### 2. 重要な基本的注意

- 腎・尿路結石があらわれることがあるので、結石を生じやすい患者に投与する場合には十分水分を摂取するよう指導すること。〔重大な副作用〕の項(2)、「小児等への投与」の項(2)参照

- 代謝性アシドーシスがあらわれることがあるので、本剤投与中、特に長期投与時には、重炭酸イオン濃度測定等の検査を患者の状態に応じた適切な間隔で実施することが望ましい。〔重大な副作用〕の項(3)、「小児等への投与」の項(2)参照
- 発汗減少があらわれることがあり、特に夏季に体温が上昇することがあるので、本剤投与中は体温の上昇に留意し、このような場合には高温環境下をできるだけ避けること。なお、あらかじめ水分を補給することにより症状が緩和される可能性がある。〔重大な副作用〕の項(4)、「小児等への投与」の項(2)参照
- 体重減少を来すことがあるので、本剤投与中、特に長期投与時には、定期的に体重計測を実施するなど患者の状態を慎重に観察し、徴候が認められた場合には、適切な処置を行うこと。
- 連用中における投与量の急激な減量ないし投与中止により、発作頻度が増加する可能性があるため、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。なお、高齢者、虚弱者の場合は特に注意すること。
- 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。
- 本剤は血液透析により除去されるので、透析実施日は本剤の補充投与を考慮すること。〔薬物動態〕の項参照
- 投与開始に先立ち、主な副作用について患者に説明し、異常が認められた場合には、速やかに主治医に連絡するよう指示すること。

### 3. 相互作用

本剤の代謝に関与する主なチトクロームP450分子種はCYP3A4である。〔薬物動態〕の項参照

### 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
肝代謝酵素(CYP3A4)誘導作用を有する薬剤 フェニトイン カルバマゼピン等	併用中の左記薬剤を減量又は中止する場合には本剤の血中濃度が上昇することがある。注)	左記薬剤により肝代謝酵素(CYP3A4)が誘導され、併用により本剤の血中濃度は非併用時に比べ低下する。
フェニトイン	左記薬剤の血中濃度が上昇することがある。注)	本剤が左記薬剤の代謝を阻害することがある。
中枢抑制薬 バルビツール酸誘導体等	相互に作用が増強されることがある。	本剤及び左記薬剤の中枢神経抑制作用による。
炭酸脱水酵素阻害剤 アセタゾラミド等	腎・尿路結石を形成するおそれがある。	本剤は弱い炭酸脱水酵素阻害作用を有する。
リスペリドン	左記薬剤の血中濃度が低下することがある。注)	左記薬剤のクリアランスが上昇することがある。
メトホルミン	左記薬剤の血中濃度が上昇し、血糖降下作用が増強するおそれがある。注)	左記薬剤のクリアランスが低下することがある。
ピオグリタゾン	左記薬剤のAUCが低下し、血糖降下作用が減弱するおそれがある。注)	左記薬剤のクリアランスが上昇することがある。
アミトリプチリン	左記薬剤の血中濃度が上昇することがあるので、必要に応じて用量を調節すること。注)	機序は不明である。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
リチウム	左記薬剤の血中濃度が上昇又は低下することがある。 <sup>注)</sup>	機序は不明である。
ジゴキシン	ジゴキシンのAUCが低下することがある。 <sup>注)</sup>	機序は不明である。
ヒドロクロロチアジド	本剤の血中濃度が上昇することがあるので、必要に応じて本剤の用量を調節すること。 <sup>注)</sup>	左記薬剤により本剤の腎排泄が低下し、血中濃度が上昇すると考えられる。
経口避妊薬 エチニルエストラジオール等	左記薬剤の血中濃度が低下し、効果が減弱するおそれがある。 <sup>注)</sup>	機序は不明である。
セイヨウオトギリソウ (St. John's Wort, セント・ジョーンズ・ワート)含有食品	本剤の血中濃度が低下するおそれがある。	左記含有食品により誘導された代謝酵素(CYP3A4)が本剤の代謝を促進することがある。

注)薬物動態の項参照。

#### 4. 副作用 (成人)

トピナ錠承認時までの国内第Ⅱ/Ⅲ相及び長期投与試験における安全性解析対象例303例中、副作用(臨床検査値異常を含む)が228例(75.2%)に認められた。主な副作用は傾眠90例(29.7%)、体重減少75例(24.8%)、浮動性めまい44例(14.5%)、無食欲及び大食症候群32例(10.6%)等であった。また主な臨床検査値異常はγ-GTP増加24例(7.9%)、血中塩化物増加22例(7.3%)、血中重炭酸塩減少19例(6.3%)、血中リン減少16例(5.3%)等であった。[トピナ錠承認時トピナ錠製造販売後臨床試験における安全性解析対象例239例中、副作用(臨床検査値異常を含む)が151例(63.2%)に認められた。主な副作用は、傾眠52例(21.8%)、体重減少30例(12.6%)、血中重炭酸塩減少28例(11.7%)、浮動性めまい22例(9.2%)であった。

トピナ錠使用成績調査及び特定使用成績調査における安全性解析対象例3,743例中、副作用(臨床検査値異常を含む)が1,177例(31.4%)に認められた。主な副作用は、傾眠277例(7.4%)、食欲減退173例(4.6%)、体重減少150例(4.0%)、γ-GTP増加73例(2.0%)であった。[再審査終了時]

#### (小児)

トピナ錠又はトピナ細粒の国内臨床試験における安全性解析対象例86例中、副作用が66例(76.7%)に認められた。主な副作用は傾眠28例(32.6%)、乏汗症13例(15.1%)、食欲減退12例(14.0%)、発汗障害11例(12.8%)、体重減少8例(9.3%)等であった。また主な臨床検査値異常は血中重炭酸塩減少26例(30.2%)であった。

[錠:小児用法追加承認時、細粒:小児用法承認時]

#### 1) 重大な副作用

##### (1) 続発性閉塞隅角緑内障及びそれに伴う急性近視(頻度不明<sup>注)</sup>)

続発性閉塞隅角緑内障を伴う急性近視があらわれることがあるので、定期的に検査を行うなど観察を十分に行い、視力の急激な低下、眼痛等の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、投与1ヵ月以内にあらわれることが多い。

##### (2) 腎・尿路結石(2.3%)

腎・尿路結石があらわれることがあるので、観察を十分に行い、腎仙痛、腹部痛等の症状があらわれた場合には、中止するなど適切な処置を行うこと。[「重要な基本的注意」の項1)、「小児等への投与」の項2)参照]

##### (3) 代謝性アシドーシス(1.8%)

高クロール性の代謝性アシドーシスがあらわれることがあるので、患者の状態を十分に観察し、過換気、不整脈、昏睡等の症状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。なお、疲労、食欲不振等の症状があらわれた場合には必要に応じて重炭酸イオン濃度の測定を行うこと。[「重要な基本的注意」の項2)、「小児等への投与」の項2)参照]

##### (4) 乏汗症及びそれに伴う高熱(0.3%)

乏汗症があらわれることがあるので、観察を十分に行い、発汗減少、体温上昇等の症状があらわれた場合には、中止するなど適切な処置を行うこと。[「重要な基本的注意」の項3)、「小児等への投与」の項2)参照]

発現頻度は承認時の臨床試験に基づく。

注)承認時までの国内の臨床試験では発現が見られていない。

#### 2) その他の副作用

下記のような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減量・休薬等の適切な処置を行うこと。

	10%以上	5~10%未満	0.1~5%未満	頻度不明 <sup>注)</sup>
精神神経系	傾眠、めまい、摂食異常	しびれ感、頭痛、思考力低下	会話障害、不安、易刺激性、抑うつ、歩行異常、不眠、記憶力低下、妄想、幻覚、振戦、味覚異常、動作緩慢、眼振、けいれん・てんかん増悪、筋緊張、自殺企図、気分不良、平衡障害、感覚異常、躁状態、思考異常、協調運動異常、多動、昏迷、認知障害	錯乱、離人症、興奮
消化器			腹痛、悪心、便秘、下痢、嘔吐、腹部不快感、口内炎、胃腸炎、歯肉腫脹	鼓腸放屁、嚥下障害、唾液分泌過多、便失禁
代謝及び栄養	血中重炭酸塩減少、電解質(カリウム、カルシウム、リン、クロール、ナトリウム)異常		トリグリセリド上昇、血中アンモニア値上昇、血中コレステロール増加、総蛋白減少	低血糖
眼			複視、視覚異常、眼痛、視力低下、羞明、眼精疲労、涙液減少	
肝臓	肝機能異常(AST(GOT)、ALT(GPT)、γ-GTP、Al-P、LDHの上昇)		ウロビリノーゲン陽性、胆石症	
血液			白血球分画異常、白血球減少、貧血、血小板減少、白血球増加	プロトロンビン量増加、鼻出血
腎臓・泌尿器			尿沈渣陽性、血尿、尿蛋白陽性、頻尿、尿中リン増加、尿失禁	
循環器			胸痛、心電図異常、起立性低血圧、動悸	徐脈、血圧上昇
呼吸器			呼吸困難、咳嗽、鼻炎	
皮膚		発汗減少	発疹、脱毛、皮膚炎、多汗、多毛	脂漏
感覚器			耳鳴、聴力低下	
筋骨格			筋肉痛、関節痛、四肢重感、筋痙攣	
内分泌			月経異常	乳房痛

	10%以上	5~10%未満	0.1~5%未満	頻度不明 <sup>注)</sup>
その他	体重減少	倦怠感	発熱、CK(CPK)上昇、脱力、浮腫、口渇、熱感、四肢冷感、体重増加	悪寒、性欲減退、体臭

発現頻度は承認時の臨床試験に基づく。

注)承認時までの国内の臨床試験では発現が見られていない。

## 5. 高齢者への投与

本剤は、主として腎臓より排泄されるが、高齢者では腎機能が低下していることが多いので、慎重に投与すること。

なお、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。[「薬物動態」の項参照]

## 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(母体でのてんかん発作頻発を防ぎ、胎児を低酸素状態から守る)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。[妊娠中に本剤を投与された患者が奇形(口唇裂、口蓋裂、男児の尿道下裂)を有する児を出産したとの報告があり、動物実験(ラット、ウサギ)で胎児の欠指、口蓋裂、血管系の異常及び骨格異常等が報告されている。また、ヒトで胎盤を通過することが認められている。]

(参考)

ラット及びウサギを用いた胚・胎児発生に関する試験において、ラット400mg/kg/日、ウサギ120mg/kg/日の経口投与で、外部、内部あるいは骨格異常が認められた。また、同試験において、ラット30mg/kg/日の経口投与で胎児体重減少及び出生児体重増加抑制、ウサギ120mg/kg/日の経口投与で胎児死亡率上昇及び内部・骨格異常が認められたことから、各試験の次世代の発生に関する無毒性量は、ラット2.5mg/kg/日、ウサギ35mg/kg/日であった。

2) 授乳婦に投与する場合には授乳を避けさせること。[ヒトで乳汁中への移行が報告されている。]

(参考)

ラット出生前及び出生後の発生並びに母体の機能に関する試験において、1mg/kg/日の経口投与で出生児体重増加抑制が認められたことから、本試験の次世代の発生に関する無毒性量は0.5mg/kg/日であった。

## 7. 小児等への投与

- 1) 低出生体重児、新生児、乳児、2歳未満の幼児に対する安全性は確立していない(国内における使用経験がない)。
- 2) 市販後の自発報告において、小児における腎・尿路結石、代謝性アシドーシス、乏汗症(発汗減少)の報告が成人に比べて多い傾向が認められているので、観察を十分に行うこと。[「重要な基本的注意」の項(1)、(2)及び(3)、「重大な副作用」の項(2)、(3)及び(4)参照]

## 8. 過量投与

症状:痙攣、傾眠、精神障害、昏迷、激越、めまい、抑うつ、会話障害、代謝性アシドーシス、協調運動異常、霧視、複視、低血圧、腹痛等があらわれることがある。

処置:過量投与後早期の場合は、催吐、胃洗浄、活性炭投与、十分な水分補給による尿排泄の促進等の一般的な支持・対症療法を行う。また必要に応じて血液透析を行う。

なお、*in vitro*では、活性炭が本剤を吸着することが示されている。

## 9. 適用上の注意(錠のみ)

### 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、更には穿孔をお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(細粒は9.)

海外で実施された本剤を含む複数の抗てんかん薬における、てんかん、精神疾患等を対象とした199のプラセボ対照臨床試験の検討結果において、自殺念慮及び自殺企図の発現のリスクが、抗てんかん薬の服用群でプラセボ群と比較して約2倍高く(抗てんかん薬服用群:0.43%、プラセボ群:0.24%)、抗てんかん薬の服用群では、プラセボ群と比べ1000人あたり1.9人多いと計算された(95%信頼区間:0.6-3.9)。また、てんかん患者のサブグループでは、プラセボ群と比べ1000人あたり2.4人多いと計算されている。

医薬品添付文書改訂情報については、「独立行政法人医薬品医療機器総合機構ホームページ(<http://www.pmda.go.jp/>)」に最新添付文書並びに医薬品安全対策情報(DSU)が掲載されますので、ご参照ください。

協和発酵キリン株式会社 くすり相談窓口

〒100-8185 東京都千代田区大手町1-6-1  
フリーダイヤル 0120-850-150  
電話 03(3282)0069 FAX 03(3282)0102