精神神経安定剤

日本薬局方 クロルプロマジン塩酸塩注射液

コントミン筋注10mg コントミン筋注25mg コントミン筋注50mg

	筋注10mg	筋注25mg	筋注50mg
承認番号	21400AMZ00243	21400AMZ00244	21400AMZ00173
薬価収載	2002年7月	2002年7月	2002年7月
販売開始	1956年 1 月	1955年 6 月	1956年 6 月
再評価結果	1997年 6 月		

CONTOMIN° INTRAMUSCULAR INJECTION 10 mg, 25 mg, 50 mg

貯 法:遮光保存,室温保存

処方せん医薬品語

劇薬

使用期限:外箱及びラベルに表示の使用期限内に使用すること

注 意:「取扱い上の注意」の項参照

注)注意-医師等の処方せんにより使用すること

【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.〕

【組成・性状】

各種コントミン筋注は、1 管中それぞれ次の成分を含有する無色~微黄色澄明の注射液である.

	品名	コントミン	コントミン	コントミン
D. 17 A. E.		筋注10mg	筋注25mg	筋注50mg
成分・含量	成分・含量		0.5%	1 %
1 管	1 管 中 の 容 量		5 mL	5 mL
有効成分 日局クロルプロマ ジン塩酸塩		10.0mg	25.0mg	50.0mg
	塩化ナトリウム	2.00mg	5.00mg	3.50mg
	ブドウ糖	60.0mg	150.0mg	150.0mg
	硫酸マグネシウム	3.00mg	7.50mg	7.50mg
添加物	ピロ亜硫酸ナトリウム	1.00mg	2.50mg	2.50mg
41VU1120	乾燥亜硫酸ナトリウム	1.00mg	2.50mg	5.00mg
	アスコルビン酸	1.50mg	3.75mg	3.75mg
	塩酸	適量	適量	適量
	水酸化ナトリウム	適量	適量	適量
性状	рН	4.0~6.5	4.0~6.5	4.0~6.5
	浸透圧比 (生理食塩液に対する比)	約0.9	約0.9	約0.9

【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

【用法・用量】

クロルプロマジン塩酸塩として、通常成人 1 回 $10\sim50$ mg を筋肉内に緩徐に注射する.

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)が起こりやすい.)

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	末症状・措置方法	機序・危険因子
アドレナリ(ボスミン) 逆軸	云させ, 重篤な血圧	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(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
	睡眠(催眠)・精神機能	
	抑制の増強, 麻酔効果	
酸誘導体・麻酔 剤等)	の増強・延長, 血圧降 下等を起こすことがあ	
刑守/	るので、減量するなど慎	
	重に投与すること.	

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.	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.	用を増強させることが
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.	
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.	併用による抗ドパミン 作用の増強等が考えら
ドパミン作動薬 (レボドパ製剤, ブロモクリプチ 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, 徐服 あらわれる	派等の症状が 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

(1)重大な副作用

- 1) Syndrome malin(悪性症候群)(頻度不明):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(いずれも頻度不明):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)に続く突然死,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(いずれも頻度不明):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(0.1%未満):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**(0.1~5%未満), **遅発性ジストニア**(頻度不明):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) (0.1%未満): 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², 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**(頻度不明):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**(頻度不明): SLE様症状があらわれることがある.
- 9) 肝機能障害,黄疸(いずれも頻度不明):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**(頻度不明):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(いずれも頻度不明):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

→田コートリコ	
5%以上又は頻度不明	0.1~5%未満
血圧降下, 頻脈, 不整脈, 心 疾患悪化	
白血球減少症, 顆粒球減少症, 血小板減少性紫斑病	
食欲亢進,食欲不振,舌苔, 悪心・嘔吐,下痢,便秘	
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, 痙性斜頸, 頸後屈, 体幹側屈, 後弓反張等), ア カシジア(静坐不能)	
縮瞳, 眼内圧亢進, 視覚障害	
	体重增加,女性化乳房,乳汁分泌,射精不能, 月経異常,糖尿
錯乱,不眠,眩暈,頭痛,不 安,興奮,易刺激,痙攣	
過敏症状, 光線過敏症	
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	
	5%以上又は頻度不明 血圧降下,頻脈,不整脈,心疾患悪化 白血球減少症,顆粒球減少症,血小板減少性紫斑病 食欲亢進,食欲不振,舌苔,悪心・嘔吐,下痢,便秘 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(口周等),ジスキネジア(口周等),ジスキネジスキスジスキスが、避難、無難な後の方で、 の不で(眼球上転,頭頭等),が痙栓幹側屈,後弓反張等),アカシジア(静坐不能) 縮瞳,眼内圧亢進,視覚障害 錯乱,不眠,眩暈,瘦痛,不安,興奮,易刺激,痙攣 過敏症状,光線過敏症 口渴,鼻閉,倦怠感,発熱,浮腫,尿閉,無尿,頻尿,

- 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,排泄障害等が起こりやすいので,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こりやすい.〕

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.

9. 適用上の注意

(1)投与経路:

経口投与が困難な場合や緊急の場合、また、経口投与が不十分と考えられる場合にのみ使用すること. なお、経口投与が可能で効果が十分と判断された場合には、速やかに経口投与にきりかえること.

(2)筋肉内注射時:

- 1)筋肉内投与により局所の発赤、発熱、腫脹、壊死、化膿等がみられることがある。
- 2)筋肉内注射にあたっては、組織・神経などへの影響を避けるため、下記の点に注意すること.
 - ①筋肉内投与はやむを得ない場合にのみ必要最小限 に行うこと. なお,特に同一部位への反復注射は行 わないこと. また低出生体重児,新生児,乳児,幼 児又は小児には特に注意すること.
 - ②神経走行部位を避けるよう注意すること.
 - ③注射針を刺入したとき、激痛を訴えたり、血液の逆流をみた場合は、直ちに針を抜き、部位をかえて注射すること.

(3)投与速度:

起立性低血圧があらわれることがあるので,注射方法について十分注意し,その注射速度はできるだけ遅くすること.

(4)アンプルカット時:

本剤の容器はワンポイントカットアンプルを使用しているので、丸印を上にして下方向へ折ること. なお、アンプルカット時の異物混入を避けるためエタノール綿等で清拭しカットすること.

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.

【薬効薬理】

動物での作用

(1)アポモルフィンによって生ずる行動変化に対して拮抗 作用を示す.また,自発運動抑制作用,条件回避反応 抑制作用.ヘキソバルビタール睡眠増強作用を示す³³.

試験項目	動物	ED50, mg/kg p.o.
抗アポモルフィン作用 運動亢進 噛み行動 嘔吐	マウストイヌ	4.8 15 3
自発運動抑制作用	マウス	4.8
条件回避反応抑制作用 Pole-climbing法 Sidman-type法	ラットラット	13 11
睡眠増強作用 ヘキソバルビタール	マウス	5

- (2)マウスを用いた実験で、電気刺激法及びWrithing-Syndrome法により鎮痛作用が認められている4.
- (3)ラットを用いた実験で、体温降下作用が認められている4).

〈作用機序〉

クロルプロマジンの作用機序は、まだ完全に明らかにされていないが、中枢神経系におけるドパミン作動性、ノルアドレナリン作動性あるいはセロトニン作動性神経等に対する抑制作用によると考えられている.

【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 (JAN)

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

dimethylpropylamine monohydrochloride

分子式: C₁₇H₁₉ClN₂S·HCl

分子量:355.33

構造式:

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℃

分配係数:3,800(pH7, オクタノール/水系)

【取扱い上の注意】

- 1. 光により分解変色する. 着色の認められるものは使用しないこと.
- 2. 本剤を多量ないし恒常的に取り扱う際には、ときに過敏症状を呈することがあるので、この場合はゴム手袋を使用するか、しばしば手や顔等を洗浄するなど露出皮膚面に対する一般的保護手段を講じること.

【包 装】

コントミン筋注10mg(0.5%): 2 mL×10管, 2 mL×50管 コントミン筋注25mg(0.5%): 5 mL×10管, 5 mL×50管

コントミン筋注50mg(1 %): 5 mL×50管

【主要文献及び文献請求先】

1. 主要文献

1) Van Der Weyden, M. B. et al. : Acta Haematol. 1985; **73**: 111-113

2) 吉田秀夫 他:精神医学 1983; 25(5):511-518

3) 田辺三菱製薬㈱:クロルプロマジン塩酸塩の薬効薬理に関わる資料(社内資料)

4) 中西美智夫 他:薬学雑誌 1970;90(7):800-807

2. 文献請求先

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求下さい.

田辺三菱製薬株式会社 くすり相談センター 〒541-8505 大阪市中央区北浜2-6-18 電話 0120-753-280

吉富薬品株式会社 学術企画部 〒541-8505 大阪市中央区北浜2-6-18 電話 06-6227-9415



