581500-15 591173-15 580674-15





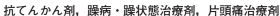
\* \* 2014年1月改訂(第20版) \* 2012年8月改訂

貯法:錠は気密容器・室温保存,

シロップは室温保存 使用期限:外箱等に記載

注意:「取扱い上の注意」の項参照

処方せん医薬品<sup>注)</sup>



# 日本薬局方 バルプロ酸ナトリウム錠 バレリン錠 100mg バレリン錠200mg

日本薬局方 バルプロ酸ナトリウムシロップ バレリンシロップ°5% **VALERIN®** 

注)注意-医師等の処方せんに より使用すること

® 登録商標

# 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- (1)重篤な肝障害のある患者〔肝障害が強くあらわれ、致死的にな るおそれがある.〕
- (2)本剤投与中はカルバペネム系抗生物質(パニペネム・ベタミプ ロン, メロペネム, イミペネム・シラスタチン, ビアペネム, ドリペネム, テビペネム ピボキシル)を併用しないこと〔「相互 作用」の項参照〕
- (3) 尿素サイクル異常症の患者〔重篤な高アンモニア血症があらわ れることがある.]

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)

妊婦または妊娠している可能性のある婦人〔「妊婦・産婦・授乳婦 等への投与」の項参照〕

# ■組成・性状

販売名	バレリン錠100mg			バレリン錠200mg		
成分・含量	1錠中バルプロ酸ナトリウ ム100mg			1錠中バルプロ酸ナトリウ ム200mg		
添加物	部分アルファー化デンプン,メタケイ酸アルミン酸マグネシウム,合成ケイ酸アルミニウム,ヒドロキシプロピルセルロース,タルク,ステアリン酸マグネシウム,ヒプロメロース,精製白糖,マクロゴール6000,酸化チタン,カルナウバロウ			部分アルファー化デンプン,メタケイ酸アルミン酸マグネシウム,合成ケイ酸アルミニウム,ヒドロキシプロピルセルロース,タルク,ステアリン酸マグネシウム,ヒプロメロース,精製白糖,マクロゴール6000,酸化チタン,カルナウバロウ		
剤形	白色の糖衣錠		白色の糖衣錠			
外形	P 721		722			
大きさ	直径 (mm) 8.1	m) (mm)		直径 (mm)	厚さ (mm)	重さ (g) 0.33
識別コード	P721		P722			

販売名	バレリンシロップ5%
成分・含量	1mL中バルプロ酸ナトリウム50mg
添加物	パラオキシ安息香酸メチル,パラオキシ安息香酸プロピル,精製白糖,pH調節剤,エタノール,香料
剤形	無色〜微黄色澄明の粘稠な液
におい・味	特異な芳香があり、味は甘い.

錠100mg

56AM-644

1981年9月

1981年9月

承認番号

薬価収載

販売開始

再評価結果

効能追加

日本標準商品分類番号

871139, 871179

21300AMZ00106 21800AMX10615

錠200mg

2001年7月

1981年9月

1989年12月

2011年10月

シロップ5%

2006年12月

1981年9月

#### ■効能・効果

- 1. 各種でんかん(小発作・焦点発作・精神運動発作ならびに混合 発作)およびてんかんに伴う性格行動障害(不機嫌・易怒性等)の 治療
- 2. 躁病および躁うつ病の躁状態の治療
- 3. 片頭痛発作の発症抑制

【効能・効果に関連する使用上の注意】

#### 片頭痛発作の発症抑制

本剤は、片頭痛発作の急性期治療のみでは日常生活に支障をきた している患者にのみ投与すること.

# ■用法・用量

- 1. 各種でんかん(小発作・焦点発作・精神運動発作ならびに混合 発作)およびてんかんに伴う性格行動障害(不機嫌・易怒性等)の 治療
- 2. 躁病および躁うつ病の躁状態の治療

〔錠100mgおよび錠200mgの場合〕

通常1日量バルプロ酸ナトリウムとして400~1,200mgを1日2~ 3回に分けて経口投与する.

ただし, 年齢・症状に応じ適宜増減する.

〔シロップ5%の場合〕

通常1日量8~24mL(バルプロ酸ナトリウムとして400~ 1,200mg)を1日2~3回に分けて経口投与する.

ただし,年齢・症状に応じ適宜増減する.

# 3. 片頭痛発作の発症抑制

〔錠100mgおよび錠200mgの場合〕

通常1日量バルプロ酸ナトリウムとして400~800mgを1日2~3 回に分けて経口投与する.

なお,年齢・症状に応じ適宜増減するが,1日量として1,000mg を超えないこと.

〔シロップ5%の場合〕

通常1日量8~16mL(バルプロ酸ナトリウムとして400~ 800mg)を1日2~3回に分けて経口投与する.

なお、年齢・症状に応じ適宜増減するが、1日量として 20mL(バルプロ酸ナトリウムとして1,000mg)を超えないこと.







#### ■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)肝機能障害またはその既往歴のある患者〔肝機能障害が強くあらわれるおそれがある。〕
- (2)薬物過敏症のある患者
- (3)自殺企図の既往および自殺念慮のある躁病および躁うつ病の躁 状態の患者〔症状が悪化するおそれがある.〕
- (4)以下のような尿素サイクル異常症が疑われる患者〔重篤な高アン モニア血症があらわれるおそれがある.〕
  - 1)原因不明の脳症もしくは原因不明の昏睡の既往のある患者2)尿素サイクル異常症または原因不明の乳児死亡の家族歴のある患者

#### 2. 重要な基本的注意

- (1)本剤で催奇形性が認められているため、妊娠する可能性のある婦人に使用する場合には、本剤による催奇形性について十分に説明し、本剤の使用が適切であるか慎重に判断すること. 〔「妊婦・産婦・授乳婦等への投与」の項参照〕
- (2)てんかん患者においては、連用中における投与量の急激な減少ないし投与の中止により、てんかん重積状態があらわれることがあるので、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。
- (3)片頭痛患者においては、本剤は発現した頭痛発作を緩解する 薬剤ではないので、本剤投与中に頭痛発作が発現した場合に は、必要に応じて頭痛発作治療薬を頓用させること、投与前 にこのことを患者に十分に説明しておくこと.
- (4)片頭痛患者においては、本剤投与中は症状の経過を十分に観察し、頭痛発作発現の消失・軽減により患者の日常生活への支障がなくなったら一旦本剤の投与を中止し、投与継続の必要性について検討すること。なお、症状の改善が認められない場合には、漫然と投与を継続しないこと。
- (5)**重篤な肝障害**(投与初期6カ月以内に多い)があらわれることがあるので,投与初期6カ月間は**定期的に肝機能検査**を行うなど,患者の状態を十分に観察すること.その後も連用中は,定期的に肝機能検査を行うことが望ましい.

また, 肝障害とともに**急激な意識障害**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, 直ちに適切な処置を行うこと.

- (6)連用中は定期的に腎機能検査,血液検査を行うことが望ましい.
- (7) 尿素サイクル異常症が疑われる患者においては、本剤投与前に アミノ酸分析等の検査を考慮すること. なお、このような患者 では、本剤投与中は、アンモニア値の変動に注意し、十分な観 察を行うこと.
- (8)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**自動車の運転など危険を伴う** 機械の操作に従事させないよう注意すること.

#### 3. 相互作用

# (1)併用禁忌(併用しないこと)

## (2)併用注意(併用に注意すること)

薬剤名	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
バルビツール酸 剤 フェノバルビ タール等	バルプロ酸の作用が 減弱されることがあ る. また, バルビツ ール酸剤の作用が増 強することがある.	バルプロ酸の血中濃度が低下する.また,バルビツール酸剤の血中濃度を上昇させる.
フェニトイン カルバマゼピン	バルプロ酸の作用が 減弱されることがあ る. また,これらの 薬剤の作用が増強ま たは減弱することが ある.	バルプロ酸の血中濃度が低下する.また,これらの薬剤の血中濃度を上昇または低下させる.
エトスクシミド アミトリプチリン ノルトリプチリン	これらの薬剤の作用が増強することがある.	これらの薬剤の血中 濃度を上昇させる.
クロバザム	バルプロ酸の作用が 増強されることがあ る.	機序は不明であるが, バルプロ酸の血中濃 度が上昇する.
ラモトリギン	ラモトリギンの消 失半減期が約 2 倍 延長するとの報告 がある.	肝におけるグルクロン酸抱合が競合する.
サリチル酸系薬 剤 アスピリン等	バルプロ酸の作用が 増強されることがあ る.	非結合型バルプロ酸 濃度が上昇する.また,バルプロ酸の代 謝が阻害される.
ベンゾジアゼピ ン系薬剤 ジアゼパム等 ワルファリン	これらの薬剤の作用 が増強することがあ る.	これらの薬剤の非結 合型の血中濃度を上 昇させる.
エリスロマイシ ン シメチジン	バルプロ酸の作用が 増強されることがあ る.	これらの薬剤が肝チトクロームP-450による薬物代謝を抑制し、バルプロ酸の血中濃度が上昇する.
クロナゼパム	アブサンス重積(欠神発作重積)があらわれたとの報告がある.	機序は不明である.

#### 4. 副作用\*,\*\*

# 各種でんかんおよびでんかんに伴う性格行動障害

本剤は副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない.

#### 躁病および躁うつ病の躁状態、片頭痛発作の発症抑制

本剤の躁病および躁うつ病の躁状態,片頭痛発作の発症抑制に対する使用においては,厚生省「適応外使用に係る医療用医薬品の取扱いについて(研第4号・医薬審第104号)」通知に該当する医療用医薬品として承認されたため,副作用発現頻度が明確となる国内での調査を実施していない.

## (1)重大な副作用\*,\*\*

# 1)重篤な肝障害

劇症肝炎等の重篤な肝障害, 黄疸, 脂肪肝等を起こすことが あるので, 定期的に検査を行うなど観察を十分に行い, 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.

#### 2)高アンモニア血症を伴う意識障害

高アンモニア血症を伴う意識障害があらわれることがあるので,定期的にアンモニア値を測定するなど観察を十分に行い, 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. 3)溶血性貧血,赤芽球癆,汎血球減少,血小板減少,顆粒球減少 溶血性貧血,赤芽球癆,汎血球減少,重篤な血小板減少,顆 粒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.

#### 4)急性膵炎

急性膵炎があらわれることがあるので、激しい腹痛、発熱、嘔気、嘔吐等の症状があらわれたり、膵酵素値の上昇が認められた場合には、本剤の投与を中止し、適切な処置を行うこと.

# 5)間質性腎炎,ファンコニー症候群

間質性腎炎,ファンコニー症候群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.

# 6)中毒性表皮壞死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis:TEN), 皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)\*

中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis: TEN), 皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)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.

# 7)過敏症症候群

過敏症症候群があらわれることがあるので、観察を十分に行い、初期症状として発疹、発熱がみられ、さらにリンパ節腫脹、肝機能障害、白血球増加、好酸球増多、異型リンパ球出現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、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.

# 8)脳の萎縮,認知症様症状,パーキンソン様症状

脳の萎縮,認知症様症状(健忘,見当識障害,言語障害,寡動,知能低下,感情鈍麻等),パーキンソン様症状(静止時振戦, 硬直,姿勢・歩行異常等)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.

なお,これらの症状が発現した例では中止により、ほとんどが $1 \sim 2$  カ月で回復している.

# 9)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、観察を十分に行い、筋肉痛、脱力感、CK(CPK)上昇、血中および尿中ミオグロビンの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。

# 10)抗利尿ホルモン不適合分泌症候群(SIADH)

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、観察を十分に行い、低ナトリウム血症、低浸透圧血症、尿中ナトリウム量の増加、高張尿等があらわれた場合には、水分摂取の制限等の適切な処置を行うこと。

#### 11)間質性肺炎,好酸球性肺炎\*\*

間質性肺炎、好酸球性肺炎があらわれることがあるので、咳嗽、呼吸困難、発熱等が認められた場合には、速やかに胸部 X線、胸部CT等の検査を実施すること。間質性肺炎、好酸 球性肺炎が疑われた場合には投与を中止し、副腎皮質ホルモ ン剤の投与等の適切な処置を行うこと。

#### (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.

分類	頻度不明(注)		
血液	貧血, 白血球減少, 好酸球増多, 血小板凝集能低下, 低フィブリノーゲン血症		
精神神経系	傾眠,不眠,頭痛,振戦,失調,めまい,不穏, 感覚変化,視覚異常,抑うつ		
消化器	食欲亢進,悪心・嘔吐,食欲不振,胃部不快感,腹痛,便秘,下痢,口内炎		
肝臓	AST(GOT)上昇,ALT(GPT)上昇,ALP上昇		
皮膚	脱毛		

分類	頻度不明(注)		
過敏症	発疹		
その他*	口渇, 倦怠感, 浮腫, 高アンモニア血症, 夜尿・ 頻尿, 尿失禁, 血尿, 鼻血, 月経異常(月経不順, 無月経), 歯肉肥厚, 体重増加, 発熱, 多嚢胞 性卵巣, カルニチン減少		

注:副作用発現頻度が明確となる調査を実施していないため,頻 度不明.他のバルプロ酸ナトリウム製剤による副作用を含む.

#### 5. 高齢者への投与

- (1)高齢者には用量に留意して慎重に投与すること. [本剤は, 血 漿アルブミンとの結合性が強いが, 高齢者では血漿アルブミンが 減少していることが多いため, 遊離の薬物の血中濃度が高くなる おそれがある.]
- (2)てんかん患者においては、連用中における投与量の急激な減少ないし投与の中止により、てんかん重積状態があらわれやすいので慎重に投与すること(「重要な基本的注意」の項参照).
- (3)片頭痛発作の発症抑制に対する,高齢者における安全性および有効性については,現在までの国内外の臨床試験で明確なエビデンスが得られていない.

# 6. 妊婦・産婦・授乳婦等への投与\*\*

- (1)妊婦また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.〔二分脊椎児を出産した母親の中に、本剤の成分を妊娠初期に投与された例が対照群より多いとの疫学的調査報告があり、また、本剤の成分を投与された母親に、心室中隔欠損等の心奇形や多指症、口蓋裂、尿道下裂等の外表奇形、その他の奇形を有する児を出産したとの報告がある。また、特有の顔貌(前頭部突出、両眼離開、鼻根偏平、浅く長い人中溝、薄い口唇等)を有する児を出産したとする報告がみられる.〕
- (2)妊婦または妊娠している可能性のある婦人に、やむを得ず本剤を投与する場合には、可能な限り単独投与することが望ましい。 〔妊娠中に他の抗てんかん剤(特にカルバマゼピン)と併用して投与された患者の中に、奇形を有する児を出産した例が本剤単独投与群と比較して多いとの疫学的調査報告がある。〕
- (3)妊娠中の投与により、新生児に呼吸障害、肝障害、低フィブリノーゲン血症等があらわれることがある.
- (4)妊娠中の投与により,新生児に低血糖,退薬症候(神経過敏,過 緊張,けいれん,嘔吐)があらわれるとの報告がある.
- (5)\*\*海外で実施された観察研究において、妊娠中に抗てんかん薬を投与されたてんかん患者からの出生児 224 例を対象に6歳時の知能指数 (IQ) [平均値 (95%信頼区間)] を比較した結果、本剤を投与されたてんかん患者からの出生児の IQ [98(95-102)] は、ラモトリギン [108(105-111)]、フェニトイン [109(105-113)]、カルバマゼピン [106(103-109)] を投与されたてんかん患者からの出生児の IQ と比較して低かったとの報告がある。なお、本剤の投与量が 1,000mg/日(本研究における中央値) 未満の場合は [104(99-109)], 1,000mg/日を超える場合は [94(90-99)] であった <sup>1)</sup>.
- (6)\*\*海外で実施された観察研究において、妊娠中に本剤を投与された母親からの出生児508例は、本剤を投与されていない母親からの出生児655,107例と比較して、自閉症発症リスクが高かったとの報告がある [調整ハザード比:2.9(95%信頼区間:1.7-4.9)] <sup>2</sup>.
- (7)動物実験(マウス)で,本剤が葉酸代謝を阻害し,新生児の先天性 奇形に関与する可能性があるとの報告がある.
- (8)授乳中の婦人に投与する場合には、授乳を避けさせること. [ヒト母乳中へ移行することがある.]

# 7. 小児等への投与

- (1)低出生体重児,新生児に対する安全性は確立していない.
- (2)片頭痛発作の発症抑制に対する,小児における安全性および 有効性については,現在までの国内外の臨床試験で明確なエ ビデンスが得られていない.

# 8. 過量投与

**症状** 誤飲や自殺企図による過量服用により意識障害(傾眠, 昏睡), けいれん, 呼吸抑制, 高アンモニア血症, 脳水腫を起こした例が報告されている. 外国では死亡例が報告されている.

処置 意識の低下,嚥下反応の消失がなければ早期に胃洗浄を行う.下剤,活性炭投与を行い,尿排泄を促進し,一般的な支持・対症療法を行う.また必要に応じて直接血液灌流,血液透析を行う.ナロキソンの投与が有効であったとする報告がある.

#### 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

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,自殺念慮およ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 1,000人あたり1.9人多いと計算された (95%信頼区間:  $0.6 \sim 3.9$ )。 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 1,000人あたり2.4人多いと計算されている。

#### ■薬物動態

#### 1. バルプロ酸の薬物動態の特徴

(1)薬物動態パラメータ(参考:海外文献報告値)

(1)未物到芯パノア ア(多号・1時/下入間・11日間)				
生物学的利用率3	約100%(剤形の違いによらない.)			
血漿蛋白結合率3	>90%(およそ100μg/mL以上の濃度では結 合が飽和する <sup>0</sup> .)			
分布容積3	0.1~0.4L/kg(ほぼ細胞外液に相当)			
全身クリアランス*.5	6~8mL/h/kg(健康成人:16~60歳) 13~18mL/h/kg(小児てんかん患者:3~16歳,単剤投与) (高齢者では、全身クリアランスは成人と差はないが、遊離型のクリアランスは低下するとの報告がある <sup>®</sup> .)			
尿中排泄率"	1~3%(未変化体)			

<sup>\*</sup>吸収率を100%と仮定

#### (2)全身クリアランスに影響を与える因子

バルプロ酸の全身クリアランスは主に肝固有クリアランスと血漿中非結合率の影響を受ける 5.8. バルプロ酸の主代謝経路に影響を与える可能性のある薬剤を併用する場合は、慎重に投与すること. バルビツール酸製剤, フェニトインおよびカルバマゼピンはバルプロ酸の代謝を誘導すると考えられる 9ので併用には注意が必要である(「相互作用」の項参照). 蛋白結合率が低下した場合, 定常状態では総血漿中濃度は低下すると考えられるが, 非結合型濃度は低下しないとされている 8.10.

# 2. 血漿中濃度11)

(健康成人 16 例, 空腹時 200mg 1 回投与)

,	- ,	
Tmax(h)	Cmax(µg/mL)	t1/2(h)
$0.7 \pm 0.3$	$21.6 \pm 2.6$	$13.5 \pm 2.0$

平均値±標準偏差

# 3. 血漿蛋白結合率 7

93.3% 〔健康成人(外国人), 60~90 µ g/mL, 平衡透析法〕

### 4. 主な代謝産物および代謝経路 12)

 $\beta$ 酸化経路や $\omega$ -1酸化経路など多くの代謝経路がある. 活性のある代謝物として2位の二重結合体および4位の二重結合体が知られている.

# 5. 排泄経路および排泄率

排泄経路:主として尿中

排泄率<sup>n</sup>: 投与後3日間における尿中排泄率は,遊離酸として1.8%,抱 合体として20.7%であった.〔健康成人(外国人),600mg 1 回 投与〕

# 6. 有効血中濃度 13~15)

 $40 \sim 120 \,\mu\,{\rm g/mL}$ .

各種でんかんおよびでんかんに伴う性格行動障害, 躁病および躁うつ病の躁状態に対する有効血中濃度に関しては各種の報告があるが, その下限は  $50 \mu g/mL$  を示唆する報告もあり, 上限は  $150 \mu g/mL$  と

する報告もある.

躁病および躁うつ病の躁状態に対する本剤の使用に際しては,急性期 治療を目的としているため,原則的に血中濃度モニタリングの実施は 必須ではないが,本剤の用量増減時に臨床状態の変化があった場合や, 予期した治療効果が得られない場合等には,必要に応じ血中濃度のモ ニタリングを行い,用量調整することが望ましい.

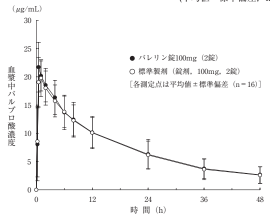
片頭痛発作に対する本剤の使用に際しては,有効血中濃度が明確になっていないため,原則的に血中濃度モニタリングの実施は必須ではないが,本剤の用量増減時に臨床状態の悪化があった場合等には,必要に応じ血中濃度のモニタリングを行い,用量調整することが望ましい.

#### 7. 生物学的同等性試験

健康成人にバレリン錠  $100 \text{mg}^{\text{in}}$ またはバレリン錠  $200 \text{mg}^{\text{in}}$ と標準製剤を,クロスオーバー法によりそれぞれバルプロ酸ナトリウムとして 200 mg空腹時 1 回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し,得られた薬物動態パラメータ(AUC, Cmax)について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果, $\log(0.8) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり,両剤の生物学的同等性が確認された.

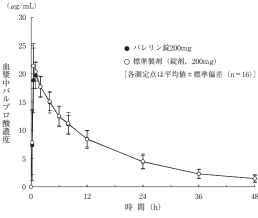
投与製剤	投与量	判定パラメータ		
1文子委用	汉子里	AUC <sub>0~48</sub> (µg·h/mL)	Cmax(µg/mL)	
バレリン錠100mg	200mg(2錠)	$367.9 \pm 108.3$	$22.6 \pm 3.4$	
標準製剤 (錠剤, 100mg)	200mg(2錠)	$360.7 \pm 102.5$	21.5 ± 2.7	

(平均値 ± 標準偏差, n = 16)



投与製剤	投与量	判定パラメータ		
仅 子 聚 利		AUC <sub>0~48</sub> (µg·h/mL)	Cmax(µg/mL)	
バレリン錠200mg	200mg(1錠)	$295.2 \pm 50.8$	$21.6 \pm 2.6$	
標準製剤 (錠剤, 200mg)	200mg(1錠)	298.1 ± 57.1	$22.6 \pm 2.4$	

(平均値±標準偏差, n=16)



血漿中濃度ならびに AUC, Cmax 等のパラメータは、被験者の選択、 体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある.

#### 8. 溶出挙動

バレリン錠 100mg<sup>17)</sup>およびバレリン錠 200mg<sup>18)</sup>は, 日本薬局方医薬品

各条に定められたバルプロ酸ナトリウム錠の溶出規格に適合していることが確認されている.

#### ■臨床成績

## 躁病および躁うつ病の躁状態

国内において,本効能に対する臨床成績が明確となる臨床試験は実施していない.

米国での承認取得の際に評価対象となった2種の二重盲検比較試験の 成績概要は次のとおりである。

- 1. 米国で, 双極性障害患者 179 例を対象に, バルプロ酸, リチウムまたはプラセボを3週間投与する二重盲検比較試験が実施された<sup>19</sup>. その結果, 著明改善(躁病評価尺度で少なくとも50%以上改善した割合)を示した割合は, バルプロ酸群48%, リチウム群49%であり, バルプロ酸群およびリチウム群ともにプラセボ群25%に比べ有意に優れていた. 有害事象についてバルプロ酸群で多く発現した事象は, 嘔吐および疼痛のみであった.
- 2.米国で,リチウムに反応しないかあるいは忍容性のない36例の双極性障害患者について,プラセボを対照にバルプロ酸の安全性と有効性が二重盲検比較試験により検討された<sup>20)</sup>.その結果,主要有効性評価項目である躁病評価尺度総合点中央値の変化の割合はバルプロ酸群で54%,プラセボ群で5%とバルプロ酸群で有意に優れていた.ブラセボ群に比べバルプロ酸群で有意に発現頻度の高い有害事象は認めなかった.

注意)バルプロ酸の躁病および躁うつ病の躁状態に対する,3週間以上の長期使用については,現在までの国内外の臨床試験で明確なエビデンスが得られていない.

# ■薬効薬理

バルプロ酸ナトリウムはマウスで最大電撃けいれんやペンテトラゾール, ストリキニーネ,ピクロトキシン,ビククリン等によるけいれんに対し て抑制作用を示す<sup>21)</sup>.

また、kindling preparation(ネコ)を用いた実験では、扁桃核発作の発展に対する予防効果および扁桃核発作や側頭葉皮質焦点発作に対する抑制効果を示す <sup>20</sup>.

本剤の投与による聴原性けいれん予防効果(マウス)<sup>23</sup>あるいは最大電撃けいれん抑制作用(マウス)<sup>20</sup>と関連して脳内 γ-アミノ酪酸(GABA) 濃度の上昇がみられ、本剤の作用機序の一つとして脳内GABA濃度に対する影響が示唆されている。

躁病の動物モデルと考えられる、デキサンフェタミンとクロルジアゼポキシドとの併用投与により生じる自発運動亢進作用を有意に抑制する(マウス、ラット)<sup>23</sup>.

抗躁作用<sup>20</sup>および片頭痛発作の発症抑制作用<sup>20</sup>についてもGABA神経伝達促進作用が寄与している可能性が考えられている.

#### ■有効成分に関する理化学的知見

 $\begin{array}{c} CO_2Na \\ H_3C \\ \end{array}$ 

一般名:バルプロ酸ナトリウム Sodium Valproate

化学名: Monosodium 2-propylpentanoate

分子式:C8H15NaO2 分子量:166.19

性 状:白色の結晶性の粉末である.水に極めて溶けやすく,エタノール(99.5)または酢酸(100)に溶けやすい.吸湿性である.

# ■取扱い上の注意

○バレリン錠 100mg, バレリン錠 200mgは開封後吸湿に注意すること.

○バレリンシロップ5%の使用後は瓶の口の周囲をよく拭いてから キャップをしめること.(瓶の口からシロップがたれて固まり、キャップがあかない原因となる.)

#### ○安定性試験

バレリン錠 100mg, バレリン錠 200mg:

最終包装製品を用いた長期保存試験(室温,3年間)の結果,外観および 含量等は規格の範囲内であり,バレリン錠100mg,バレリン錠200mg 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。 バレリンシロップ5%:

最終包装製品を用いた長期保存試験(室温,4年間)の結果,外観および 含量等は規格の範囲内であり,バレリンシロップ5%は通常の市場流通 下において4年間安定であることが確認された.

## ■包装

**バレリン錠100mg** 100錠(10錠×10) 500錠(バラ)

1,000錠(10錠×100)

バレリン錠200ma 100錠(10錠×10) 500錠(バラ)

1,000錠(10錠×100)

バレリンシロップ5% 120mL 500mL

## ■主要文献 \* \*

1) \* \* Meador, K. J., et al.: Lancet Neurol., 12: 244, 2013

2) \* \* Christensen, J., et al. : JAMA, 309 : 1696, 2013

3)Zaccara, G., et al.: Clin. Pharmacokinet., 15: 367, 1988

4)Gómez, B. M. J., et al.: J. Clin. Pharm. Ther., 18: 191, 1993

5)Levy, R. H. & Shen, D. D.: Antiepileptic Drugs, 4th ed., Raven Press, p.605, 1995

6)Perucca, E., et al. : Br. J. Clin. Pharmacol., 17 : 665, 1984 7)Gugler, R., et al. : Eur. J. Clin. Pharmacol., 12 : 125, 1977

8) 増原慶壮: 臨床薬物動態学 - 薬物治療の適正化のために - , 丸善, p.125, 2000

9)Riva, R., et al.: Clin. Pharmacokinet., 31: 470, 1996

10)Scheyer, R. D. & Mattson, R. H. : Antiepileptic Drugs, 4th ed., Raven Press, p.621, 1995

11)大日本住友製薬資料:バレリン錠 200mg の生物学的同等性試験

12)Löscher, W.: Arch. Int. Pharmacodyn. Ther., 249: 158, 1981

13)Covanis, A., et al. : Epilepsia, 23: 693, 1982

14)Erenberg, G., et al. : Am. J. Dis. Child., 136 : 526, 1982

15)Dulac, O. & Arthuis, M. : Epilepsia, 25(suppl. 1) : S23, 1984

16)大日本住友製薬資料:バレリン錠 100mg の生物学的同等性試験

17)大日本住友製薬資料:バレリン錠 100mg の溶出試験

18)大日本住友製薬資料:バレリン錠 200mg の溶出試験 19)Bowden, C. L., et al.:JAMA, 271:918, 1994

20)Pope, H. G. Jr., et al.: Arch. Gen. Psychiatry, 48: 62, 1991

21)Frey, H. H. & Löscher, W.: Arzneim.-Forsch./Drug Res., 26: 299, 1976

22)佐藤光源, ほか:脳と神経, 29:1267, 1977

23)Simler, S., et al. : Biochem. Pharmacol., 22: 1701, 1973

24)Kupferberg, H. J., et al.: Fed. Proc., 34: 283, 1975

25)Cao, B.-J. & Peng, N.-A.: Eur. J. Pharmacol., 237: 177, 1993 26)Emrich, H. M., et al.: Arch. Psychiatr. Nervenkr., 229: 1, 1980

27)Cutrer, F. M., et al.: Br. J. Pharmacol., 116: 3199, 1995

# ■文献請求先,製品に関するお問い合わせ先

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. 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