

貯法：室温保存
使用期限：包装に表示

承認番号	30100AMX00401000
薬価収載	2020年6月
販売開始	1981年9月
再評価結果	1997年6月

向精神薬、処方箋医薬品(注意-医師等の処方箋により使用すること)

精神神経用剤

ブロマゼパム細粒1%「サンド」

Bromazepam Fine Granule 1% [SANDOZ]

ブロマゼパム細粒

【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)急性閉塞隅角緑内障の患者[抗コリン作用により眼圧が上昇し、症状を悪化させることがある。]
- (3)重症筋無力症の患者[重症筋無力症の症状を悪化させるおそれがある。]

【組成・性状】

販売名	ブロマゼパム細粒1%「サンド」
有効成分	日局 ブロマゼパム
含量 (1g中)	10mg
添加物	バレイシヨデンブ、乳糖水和物、ポビドン
色・剤形 (又は性状)	白色の細粒剤

【効能又は効果】

- 1.神経症における不安・緊張・抑うつ及び強迫・恐怖
- 2.うつ病における不安・緊張
- 3.心身症(高血圧症、消化器疾患、自律神経失調症)における身体症候並びに不安・緊張・抑うつ及び睡眠障害
- 4.麻酔前投薬

【用法及び用量】

1.神経症・うつ病の場合

通常、成人にはブロマゼパムとして1日量6～15mgを1日2～3回に分けて経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。

2.心身症の場合

通常、成人にはブロマゼパムとして1日量3～6mgを1日2～3回に分けて経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。

3.麻酔前投薬の場合

通常、成人にはブロマゼパムとして5mgを就寝前又は手術前に経口投与する。なお、年齢、症状、疾患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)

- 次の患者には少量から投与を開始するなど注意すること。
- (1)心障害のある患者[ジアゼパムで循環器への影響があらわれたとの報告がある。]
 - (2)肝障害又は腎障害のある患者
 - (3)脳に器質的障害のある患者[作用が強くあらわれやすい。]
 - (4)小児等(「7.小児等への投与」の項参照)
 - (5)高齢者(「5.高齢者への投与」の項参照)
 - (6)衰弱患者

(7)中等度呼吸障害又は重篤な呼吸障害(呼吸不全)のある患者[呼吸器への影響があらわれるおそれがある。]

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)連用により薬物依存を生じることがあるので、漫然とした継続投与による長期使用を避けること。本剤の投与を継続する場合には、治療上の必要性を十分に検討すること(「4.副作用(1)重大な副作用」の項参照)。

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
アルコール(飲酒)	中枢神経抑制作用が増強されるおそれがある。アルコールとの併用は避けることが望ましい。	ともに中枢神経抑制作用を有するため、相互に作用を増強するおそれがある。
中枢神経抑制剤 フェノチアジン誘導体 バルビツール酸誘導体 鎮痛薬 麻酔薬等		
モノアミン酸化酵素阻害剤	クロルジアゼポキシドで舞蹈病が発現したとの報告がある。	機序不明
シメチジン	本剤の中枢神経抑制作用が増強されるおそれがある。	本剤のクリアランスが減少し、血中半減期が延長する。
フルボキサミンマレイン酸塩		肝臓での酸化的代謝が阻害され、本剤のAUCの増加、血中半減期の延長が報告されている。

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

- 1)依存性(頻度不明)：連用により薬物依存を生じることがあるので、観察を十分に行い、用量及び使用期間に注意し慎重に投与すること。
また、連用中における投与量の急激な減少ないし投与中止により、痙攣発作、せん妄、振戦、不眠、不安、幻覚、妄想等の離脱症状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。
- 2)刺激興奮、錯乱(頻度不明)：刺激興奮、錯乱等があらわれることがある。

(2)その他の副作用

次のような副作用があらわれた場合には、症状に応じて適切な処置を行うこと。

種 類	頻度不明
精神神経系	眠気、ふらつき、めまい、興奮、気分高揚、歩行失調、不眠、頭痛、性欲への影響、振戦、構音障害、不安、焦躁感、のぼせ、ぼんやり感、しびれ感
血 液	白血球減少
肝 臓	AST (GOT)、ALT (GPT)、Al-Pの上昇、ウロビリノーゲン陽性
循 環 器	血圧低下、動悸
消 化 器	口渇、食欲不振、嘔気、便秘、胃部不快感、唾液分泌過多
過 敏 症 ^{注)}	発疹、痒痒
泌 尿 器	排尿困難、尿失禁、頻尿
そ の 他	疲労感、脱力感、視覚障害、胸部圧迫感、四肢冷感、咽喉閉塞感、発汗

注)投与を中止し適切な処置を行うこと。

5. 高齢者への投与

高齢者へ投与する場合には、少量から投与を開始するなど慎重に投与すること。[運動失調等の副作用が発現しやすい。]

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

(1)妊婦(3ヵ月以内)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。[妊娠中に他のベンゾジアゼピン系化合物(ジアゼパム、クロルジアゼポキシド等)を服用していた患者が出産した新生児において、口唇裂、口蓋裂等が対照群と比較して有意に多いとの疫学的調査報告がある。]

(2)妊娠後期の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。[ベンゾジアゼピン系化合物で新生児に哺乳困難、嘔吐、活動低下、筋緊張低下、過緊張、嗜眠、傾眠、呼吸抑制・無呼吸、チアノーゼ、易刺激性、神経過敏、振戦、低体温、頻脈等を起こすことが報告されている。なお、これらの症状は、離脱症状あるいは新生児仮死として報告される場合もある。また、ベンゾジアゼピン系化合物で新生児に黄疸の増強を起こすことが報告されている。]

(3)分娩前に連用した場合、出産後新生児に離脱症状があらわれることが、ベンゾジアゼピン系化合物で報告されている。

(4)授乳婦に投与する場合には授乳を避けさせること。[ヒト母乳中へ移行し、新生児に嗜眠、体重減少等を起こすことが他のベンゾジアゼピン系化合物(ジアゼパム)で報告されている。また、黄疸を増強する可能性がある。]¹⁾

7. 小児等への投与

低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対する安全性は確立していない(使用経験が少ない)。

8. 過量投与

(1)本剤の過量投与が明白又は疑われた場合の処置としてフルマゼニル(ベンゾジアゼピン受容体拮抗剤)を投与する場合には、使用前にフルマゼニルの使用上の注意(禁忌、慎重投与、相互作用等)を必ず読むこと。

(2)症状

うとうと状態から昏睡までの中枢神経抑制作用に基づく症状

(3)処置

症状に応じて催吐、胃洗浄、活性炭による吸着、フルマゼニルの投与

9. その他の注意

投与した薬剤が特定されないままにフルマゼニル(ベンゾジアゼピン受容体拮抗剤)を投与された患者で、新たに本剤を投与する場合、本剤の鎮静・抗痙攣作用が変化、遅延するおそれがある。

【薬物動態】

1. 血中濃度²⁾

健康成人12名にプロマゼパムとして5mgを経口投与したところ、投与後2時間で最高血中濃度に達し、その後徐々に減少したが、投与後48時間でもわずかに血中に存在した。

2. 溶出挙動³⁾

プロマゼパム細粒1%「サンド」は、日本薬局方外医薬品規格第3部に定められたプロマゼパム細粒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】

1. 神経症及びうつ病における強迫、恐怖、緊張及び不安等の症状^{4)~6)}

神経症及びうつ病における強迫、恐怖、緊張及び不安等の症状に対する有効率は、61.7%(50/81)であった。

2. 麻酔前投薬⁷⁾

プラセボを対照とした二重盲検比較試験による検討で、有用性が認められた。

【薬効薬理】

1. 抗不安作用^{8),9)}

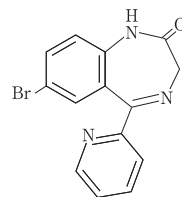
マウスのfoot shockによる闘争行動抑制作用において、ジアゼパムの2倍以上の効果を示した。一方、ラットの視床下部に慢性的に電極を植込んでの脳内自己刺激行動に対する抑制作用及びラットの自己刺激行動後の不快刺激と食餌報酬行動における葛藤状態に対する抑制作用もジアゼパムの2倍以上であった。また、ラットでのshuttle box法による条件回避反応もジアゼパムより強力な作用を示した。

2. その他の中枢作用⁸⁾

ウサギの自発脳波及び脳波覚醒反応の抑制作用は、ジアゼパムの約2倍の効果を示した。

【有効成分に関する理化学的知見】

構造式：



一般名：プロマゼパム (Bromazepam)

化学名：7-Bromo-5-(pyridin-2-yl)-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-one

分子式：C₁₄H₁₀BrN₃O

分子量：316.15

性 状：白色～淡黄白色の結晶又は結晶性の粉末である。

酢酸(100)に溶けやすく、メタノール、エタノール(99.5)又はアセトンに溶けにくく、水にほとんど溶けない。

融 点：約245℃(分解)

【取扱い上の注意】

安定性試験¹⁰⁾

最終包装製品を用いた長期保存試験(室温、5年間)の結果、プロマゼパム細粒1%「サンド」は通常の市場流通下において5年間安定であることが確認された。

【包装】

プロマゼパム細粒1%「サンド」：100g(バラ)
500g(バラ)

【主要文献】


- 1) Patrick M. J. : Lancet 7749, 542(1972)
- 2) 福島和昭他：麻酔 31, 512(1982)
- 3) プロマゼパム細粒1%「サンド」の溶出試験に関する資料(サンド株式会社社内資料)
- 4) 住吉好雄他：産科と婦人科 47, 1286(1980)
- 5) 播口之朗他：新薬と臨床 30, 1039(1981)
- 6) 服部陽兒他：薬理と治療 11, 4841(1983)
- 7) 矢野浩司他：新薬と臨床 31, 1803(1982)
- 8) 川崎博己他：久留米医誌 41, 695(1978)
- 9) 五味田裕他：久留米医誌 41, 683(1978)
- 10) プロマゼパム細粒1%「サンド」の安定性試験に関する資料(サンド株式会社社内資料)

【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。

サンド株式会社 カスタマーケアグループ

〒105-6333 東京都港区虎ノ門1-23-1

 **0120-982-001**

FAX 03-6257-3633

本剤は、厚生労働省告示第97号(平成20年3月19日付)により
投与期間に上限が設けられており、1回30日分を限度とします。

製造販売

サンド株式会社

東京都港区虎ノ門1-23-1
URL:<http://www.sandoz.jp/>