

貯 法:気密容器・室温保存 使用期限:外箱等に表示

	2 mg	4 mg	8 mg
承認番号	23100AMX00236	23100AMX00237	23100AMX00238
薬価収載	2019年 6 月	2019年 6 月	2019年 6 月
販売開始	2019年 6 月	2019年 6 月	2019年 6 月

抗精神病剤

劇薬

処方箋医薬品 (注意-医師等の処方箋に より使用すること)

ブロナンセリン錠2mg 「タカタ」 ブロナンセリン錠4mg 「タカタ」 ブロナンセリン錠8mg 「タカタ」

ブロナンセリン錠 BLONANSERIN



【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

- 1. 昏睡状態の患者[昏睡状態が悪化するおそれがある。]
- 2. バルビツール酸誘導体等の中枢神経抑制剤の強い影響下にある患者[中枢神経抑制作用が増強される。]
- 3. アドレナリンを投与中の患者(アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く) (「3. 相互作用」の項参照)
- 4. アゾール系抗真菌剤(外用剤を除く)(イトラコナゾール、ボリコナゾール、ミコナゾール、フルコナゾール、ホスフルコナゾール)、HIVプロテアーゼ阻害剤(リトナビル、インジナビル、ロピナビル・リトナビル配合剤、ネルフィナビル、サキナビル、ダルナビル、アタザナビル、ホスアンプレナビル)、テラプレビル、コビシスタットを投与中の患者(「3. 相互作用」の項参照)
- 5. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

【組成・性状】

1. 組成

П	名	ブロナンセリン錠 2 mg [タカタ]
	・ 分量	1錠中 ブロナンセリン 2 mg
添力	加物	乳糖水和物、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、結晶セルロース、含水二酸化ケイ素、ステアリン酸マグネシウム

品	名	ブロナンセリン錠 4 mg「タカタ」
成分・分	量	1 錠中 ブロナンセリン 4 mg
添加	物	乳糖水和物、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、結晶セルロース、含水二酸化ケイ素、ステアリン酸マグネシウム

品	名	ブロナンセリン錠 8 mg「タカタ」
成分・	・分量	1錠中 ブロナンセリン 8 mg
添力	们 物	乳糖水和物、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、結晶セルロース、含水二酸化ケイ素、ステアリン酸マグネシウム

2. 製剤の性状

品	名	ブロナンセリン錠2mg「タカタ」					
性	状		白色の裸錠				
		表直	面 径	裏重	面さ	側厚	面さ
外	形	(gr	2.5 2.5 3.5	(8)	2,8	(\ni
		約5	.5mm	約0.	.06g	約2	.6mm

品	名	ブロナンセリン錠4mg「タカタ」					
性	状		白色の割線入りの裸錠				
		表 直	面 径	裏重	面さ	側厚	は国
外	形		ene))4		
		約7.0mm 約0.12g				約2	.5mm

品	名	-	ブロナンセリン錠8mg「タカタ」				
性	状		白色の割線入りの裸錠				
		表 面 裏 面 側 直 径 重 さ 厚				側厚	面さ
外	形	7 2 8 2 6 7 7 8 2 7 7 8 2 7 7 9 7 9 7 9 7 9 7 9 7 9 7 9 7 9 7 9		jos	3		
		約9.0mm 約0.24g				約2	.9mm

【効能・効果】

統合失調症

【用法・用量】

通常、成人にはブロナンセリンとして1回4mg、1日2回食後経口投与より開始し、徐々に増量する。維持量として1日8~16mgを2回に分けて食後経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減するが、1日量は24mg を超えないこと。

〈用法・用量に関連する使用上の注意〉

- 1. 本剤の吸収は食事の影響を受けやすく、有効性及び安全性は食後投与により確認されているため、食後に服用するよう指導すること。[空腹時に投与すると、食後投与と比較して吸収が低下し、作用が減弱するおそれがある。また空腹時で投与を開始し、食後投与に切り替えた場合には血中濃度が大幅に上昇するおそれがある。]
- 2. 本剤の投与量は必要最小限となるよう、患者ごと に慎重に観察しながら調節すること。

【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) 心・血管系疾患、低血圧、又はそれらの疑いのある 患者[一過性の血圧降下があらわれることがある。]
 - (2) パーキンソン病のある患者[錐体外路症状が悪化するおそれがある。]
 - (3) 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おそれがある。]
 - (4) 自殺企図の既往及び自殺念慮を有する患者[症状を悪化させるおそれがある。]
 - (5) 肝障害のある患者[血中濃度が上昇するおそれがある。]
 - (6) 糖尿病又はその既往歴のある患者、あるいは糖尿病の家族歴、高血糖、肥満等の糖尿病の危険因子を有する患者[血糖値が上昇することがある。]
 - (7) 高齢者(「5. 高齢者への投与」の項参照)
 - (8) 低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児(「7. 小児等への投与」の項参照)
 - (9) 薬物過敏症の患者
 - (10) 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。]

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注意 すること。
- (2) **興奮、誇大性、敵意等の陽性症状を悪化**させる可能性があるので観察を十分に行い、悪化がみられた場合には他の治療法に切り替えるなど適切な処置を行うこと。
- (3) 本剤は肝酵素により代謝を受けやすく、血中濃度が大幅に上昇するおそれがあるため、CYP3A4を強く阻害する薬剤(アゾール系抗真菌剤、HIVプロテアーゼ阻害剤)を投与中の患者に本剤を投与しないこと。(「3. 相互作用」の項参照)また、それ以外でも肝障害のある患者(「1. 慎重投与」の項参照)、高齢者(「5. 高齢者への投与」の項参照)、CYP3A4阻害作用を有する薬剤を併用している患者では、血中濃度が高くなる可能性があるので、観察を十分に行い慎重に投与すること。
- (4) ブロナンセリン製剤の投与により血糖上昇が認められており、また、類薬において高血糖や糖尿病の悪化があらわれ、糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡に至ることがあるとの報告があるので、本剤投与中は、口渇、多飲、多尿、頻尿等の症状の発現に注意するとともに、特に糖尿病又はその既往歴あるいはその危険因子を有する患者については、血糖値の測定等の観察を十分に行うこと。(「1. 慎重投与」、「4. 副作用(2)重大な副作用(類薬)」の項参照)
- (5) 本剤の投与に際し、あらかじめ上記(4)の副作用が発現するおそれがあることを、患者及びその家族に十分説明し、口渇、多飲、多尿、頻尿等の異常に注意し、このような症状があらわれた場合には、直ちに投与を中止し、医師の診察を受けるよう、指導すること。(「1. 慎重投与」、「4. 副作用(2)重大な副作用(類薬)」の項参照)
- (6) 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。(「4. 副作用(1)重大な副作用」の項参照)

3. 相互作用

本剤は、主として薬物代謝酵素CYP3A4で代謝される。

(1) 併用禁忌(併用しないこと)

(1) 併用祭志(併用しないこと)							
薬剤名等	臨床症状・措置方法						
アドレナリン (アナフィラキシー の救急治療に使用 する場合を除く) ボスミン	アドレナリンの作用を逆転させ、重篤な血圧降下を起こすことがある。	アドレナリン作 α 、 β -受をりいた 刺激剤の α -受をり、 β -受容をり、 β -でありでありでありでありでありでありでありでありた。 一般では、 β -でのない。 でいるない。 でいる。 でいるない。 でいる。 でいるない。 でいる。 でいるない。 でいる。 でい					
C字 ST	本剤の血作用がある。	本素を経ががいゾ国併ンAUのあるコートロースののあ書り少る、ル未にリCがはいるののあ書り少る、ル未にリCが13ののあまり少る、ル未にリCが13ののあまり少る、ル未にリが13ののあった。が経売り割1倍報制ののがは、ス性おナ:のナの、増ががは、ス性おナ:のナの、増ががは、ス性おナ:のナの、増ががは、ス性おナ:のナの、増ががは、ス性がカースをは、ス性がカースをは、ス性がカースをは、ス性がカースをは、ス性がカースをは、ス性がカースをは、ス性がカースをは、ス性がカースをは、ス性がカースをは、ス性がカースをは、ス性がカースをは、ス性がある。					

(2) 併用注意(併用に注意すること)

(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						
中枢神経抑制剤、 アルコール	相互に作用を増強 することがあるの で、減量するなど 慎重に投与するこ と。	本剤及びこれらの 薬剤等の中枢神経 抑制作用による。						
ドパミン作動薬 レボドパ製剤、 ブロモクリプチン等	相互に作用が減弱することがある。	本剤はドパミン受容体遮断作用を有していることから、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。						
降圧薬	降圧作用が増強す ることがある。	本剤及びこれらの 薬剤の降圧作用に よる。						
エリスロマイシン	本剤の血中濃度が出発します。というでは、それででは、では、では、では、では、では、では、では、では、では、では、では、では、	本剤の主要代謝酵素であるCYP3A4を図りまるのではまりがあったが、スがあるシャラでは、アウルのでは、アウルのでは、アウルのでは、アウルのでは、アウルのでは、アウルのでは、アウルのでは、アウルのでは、アウルのでは、アウルでは、アウルのでは、アウルルのでは、アウルのではないないがは、アウルのでは、アウルのでは、アウルのでは、アウルのでは、アウルのでは、アウルのではないないがは、アウルのでは、アウルのでは、アウルのではないないがは、アウルのではないないがはないないがはないないがはないないがはないないがはないないがはないないがはないないがはないないがはないないがはないないがはないないがはないないがはないないがはないないがはないないがはないないがはないかいではないないがはないがはないないがはないがはないがはないないがはないがはないがはな						
グレープフルーツ ジュース	本剤の血中濃度が増し、作用の血・水子ので、作名のでででででででででででででででででででででででででででででででででで	本剤の主要代謝酵素であるCYP3A4を阻害するとなっため、経口クサークでではあるのではあるのではあるのではあるのではないがあるののAUC、Cmaxが1.8倍に増加したとの報告がある。						
CYP3A4阻害作用 を有する薬剤 クラリスロマイ シン、 シクロスポリン、 ジルチアゼム等	本剤の血中濃度が増し、作用が増えるで、観察のでい、観必のでいい。するででがいがででがいででででででででででででででででは重に投与すると。	本剤の主要代謝酵素であるCYP3A4を阻害するため、経口クリアランスが減少する可能性がある。						
CYP3A4誘導作用 を有する薬剤 フェニトイン、 カルバマゼピン、 バルビツール酸 誘導体、 リファンピシン 等	本剤の血中濃度が 低下し、作用が減 弱するおそれがあ る。	本剤の主要代謝酵素であるCYP3A4を誘導するため、 経口クリアランスが増加する可能性がある。						

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(頻度不明)

- 1) 悪性症候群(Syndrome malin) 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、急性腎障害へと移行し、死亡することがある。
- 2) **遅発性ジスキネジア** 長期投与により、口周部等の不随意運動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は減量又は中止を考慮すること。なお、投与中止後も症状が持続することがある。
- 3) 麻痺性イレウス 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の症状)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、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。なお、ブロナンセリン製剤は動物実験(イヌ)で制吐作用が認められたため、悪心・嘔吐を不顕性化する可能性があるので注意すること。
- 4) 抗利尿ホルモン不適合分泌症候群(SIADH) 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。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。
- 5) 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、筋肉痛、脱力感、CK(CPK)上昇、血中及び尿中ミオグロビン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。また、横紋筋融解症による急性腎障害の発症に注意すること。
- 6) 無顆粒球症、白血球減少 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 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. 重要な基本的注意 | の項参照)
- 8) 肝機能障害 AST (GOT)、ALT (GPT)、γ-GTP、ALP、ビリルビン等の上昇を伴う肝機能障害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。

(2) 重大な副作用(類薬)

高血糖、糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡 他の抗精神病薬で、高血糖や糖尿病の悪化があらわれ、糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡に至ることがあるとの報告があり、ブロナンセリン製剤においても血糖値の上昇が認められているため、口渇、多飲、多尿、頻尿等の症状の発現に注意するとともに、血糖値の測定を行うなど十分な観察を行い、異常が認められた場合には、投与を中止し、インスリン製剤の投与等の適切な処置を行うこと。(「1. 慎重投与」、「2. 重要な基本的注意」の項参照)

(3) 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。

し、液	里、投子中工等の適切な処置を打りこと。
	頻 度 不 明
過敏症注1)	発疹、湿疹、瘙痒
循環器 ^{注2)}	血圧低下、起立性低血圧、血圧上昇、心電図 異常(QT間隔の延長、T波の変化等)、頻脈、 徐脈、不整脈、心室性期外収縮、上室性期外 収縮、動悸、心拍数増加、心拍数減少
錐体外路 症状 ^{注3)}	パーキンソン症候群(振戦、筋強剛、流涎過多、 寡動、運動緩慢、歩行障害、仮面様顔貌等)、 アカシジア(静坐不能)、ジスキネジア(構音障 害、嚥下障害、口周部・四肢等の不随意運動等)、 ジストニア(痙攣性斜頚、顔面・喉頭・頚部の 攣縮、眼球上転発作、後弓反張等)
肝臓	AST (GOT)、ALT (GPT)、 γ-GTP、LDH、 ALP、ビリルビンの上昇、肝機能異常
眼	羞明、調節障害、霧視
消化器	便秘、食欲不振、悪心、嘔吐、食欲亢進、下痢、 上腹部痛、腹痛、胃不快感、腹部膨満感、口 唇炎
内分泌	プロラクチン上昇、月経異常、乳汁分泌、射 精障害、女性化乳房、勃起不全
泌尿器	排尿困難、尿閉、尿失禁、頻尿
精神神経系	不眠、不安・焦燥感・易刺激性、眠気、めまい・ ふらつき、頭重・頭痛、興奮、しびれ感、自 殺企図、過鎮静、脱抑制、抑うつ、幻覚・幻聴、 妄想、被害妄想、睡眠障害、行動異常、多動、 脳波異常、躁状態、意識障害、異常感、会話 障害、多弁、緊張、痙攣
血液	白血球増加、好中球増加、白血球減少、リンパ球減少、赤血球増加、貧血、赤血球減少、ヘモグロビン減少、ヘマトクリット減少、血小板増加、血小板減少、異型リンパ球出現
その他	倦怠感、口渴、脱力感、浮腫、水中毒、脱毛、発汗、発熱、体重増加、体重減少、胸痛、咳嗽、多飲、顔面浮腫、嚥下性肺炎、低体温、CK (CPK)上昇、トリグリセリド上昇、血中コレステロール上昇、血中インスリン上昇、血中リン脂質増加、血糖上昇、BUN上昇、BUN減少、血中総蛋白減少、血中カリウム減少、尿中蛋白陽性、尿中ウロビリン陽性、尿糖陽性

- 注1) 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。
- 注2)観察を十分に行い、慎重に投与すること。
- 注3) 症状があらわれた場合には必要に応じて減量又は抗パーキンソン 薬の投与等、適切な処置を行うこと。

5. 高齢者への投与

高齢者では錐体外路症状等の副作用があらわれやすく、 また、一般に生理機能が低下しているので、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、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。]
- (2) 授乳中の婦人に投与する場合には、授乳を中止させること。[動物実験(ラット)で乳汁中への移行が報告されている。]

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。(使用経験がない。)

8. 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。]

9. その他の注意

- (1) ブロナンセリン製剤による治療中、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、類薬の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。なお、ブロナンセリン製剤との関連性については検討されておらず、明確ではない。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。
- (3) 他社が実施した動物実験(イヌ)で制吐作用が認められたため、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可能性がある。
- (4) 他社が実施したげっ歯類(マウス、ラット)に104週間経口投与したがん原性試験において、マウス(1 mg/kg/日以上)で乳腺腫瘍、下垂体腫瘍、ラット(1 mg/kg/日)で乳腺腫瘍の発生頻度の上昇が認められた。これらの所見は、プロラクチンに関連した変化として、げっ歯類ではよく知られている。

【薬物動態】

生物学的同等性試験

1. ブロナンセリン錠 2 mg [タカタ]¹⁾

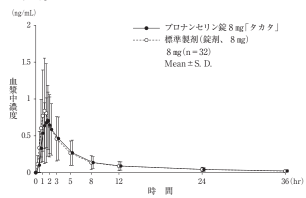
ブロナンセリン錠 2 mg「タカタ」は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成24年2月29日 薬食審査発0229第10号)」に基づきブロナンセリン錠 8 mg「タカタ」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

2. ブロナンセリン錠 4 mg [タカタ]²⁾

ブロナンセリン錠 4 mg「タカタ」は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成24年2月29日 薬食審査発0229第10号)」に基づきブロナンセリン錠 8 mg「タカタ」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

3. ブロナンセリン錠 8 mg [タカタ]³⁾

ブロナンセリン錠 8 mg「タカタ」と標準製剤(錠剤、8 mg)を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠(ブロナンセリンとして 8 mg)、健康成人男性に絶食単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) について統計解析を行った。その結果、AUCについては対数値の平均値の差の90%信頼区間が $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲にあり、Cmaxについては対数値の平均値の差が $\log(0.90) \sim \log(1.11)$ の範囲にあり、かつ、後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドラインで規定する溶出試験の全ての条件で溶出挙動が類似していたことから両剤の生物学的同等性が確認された。



	評価パラメータ		参考パラメータ		
	AUCt (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	tmax (hr)	$\begin{array}{c}t_{1/2}\\(hr)\end{array}$	
ブロナンセリン錠 8mg「タカタ」	4.5140± 2.4527	0.7877 ± 0.3777	1.20± 0.39	12.40 ± 3.64	
標準製剤 (錠剤、8 mg)	4.6462± 3.0267	0.9302 ± 0.7135	1.23 ± 0.35	11.83 ± 1.86	

 $(Mean \pm S, D, n = 32)$

血漿中濃度並びに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。

【薬効薬理】

ブロナンセリンはドパミン D_2 およびセロトニン5- HT_{2A} 受容体に対して高い選択性をもつドパミン・セロトニンアンタゴニストである。

また、アドレナリン α_1 、ヒスタミン H_1 、ムスカリン性アセチルコリン M_1 など、他受容体への結合親和性は低く、更にセロトニン5- HT_{1A} 、5- HT_6 、5- HT_7 およびアドレナリン α_2 で受容体への親和性も低い。 4

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名:ブロナンセリン(Blonanserin)

化学名:2-(4-Ethyl-1-piperazinyl)-4-(4-fluorophenyl)-

5, 6, 7, 8, 9, 10-hexahydrocycloocta[b]pyridine

構造式:

分子式: C₂₃H₃₀FN₃ 分子量: 367.50

性 状:白色~微黄色の結晶性の粉末。

酢酸(100)に溶けやすく、メタノール又はエタノール(99.5)にやや溶けにくく、アセトニトリルに溶

けにくく、水にほとんど溶けない。

融 点:123~126℃

【取扱い上の注意】

安定性試験5~7)

最終包装製品を用いた加速試験(40℃、75% RH、6 ヵ月)の結果、3年間安定であることが推測された。

【包 装】

ブロナンセリン錠2mg「タカタ」

PTP包装: $100錠(10錠 \times 10)$ ブロナンセリン錠 $4 \, \text{mg} \lceil タカタ
floor$

PTP包装:100錠(10錠 $\times 10)$

バラ包装:300錠(プラスチック瓶)

ブロナンセリン錠 8 mg「タカタ」 PTP包装: 100錠(10錠×10)

バラ包装:300錠(プラスチック瓶)

【主要文献】

1) 高田製薬㈱社内資料(2 mg:生物学的同等性)

2) 高田製薬㈱社内資料(4 mg:生物学的同等性) 3) 高田製薬㈱社内資料(8 mg:生物学的同等性)

4) 石橋正他:日本薬理学雑誌, 132:351, 2008.

5) 高田製薬(株)社内資料(2 mg:安定性)

6) 高田製薬㈱社内資料(4 mg:安定性)

7) 高田製薬(株)社内資料(8 mg:安定性)

【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。

高田製薬株式会社 学術部 〒336-8666 さいたま市南区沼影1丁目11番1号 電話 0120-989-813 FAX 048-816-4183

製造販売

高田製薬株式会社

さいたま市西区宮前町203番地1