

東京クリニック

医薬品情報

TEL 03-5287-5532

Web <http://www.tokyo-clinic.jp>

Mail info@tokyo-clinic.jp

四環系抗うつ剤

劇薬、指定医薬品、要指示医薬品^注

デシプール錠

TECIPUL Tab.

（マレイン酸セチプチリン・素錠）

貯 法：室温保存

使用期限：直接容器、シート及び外箱に表示

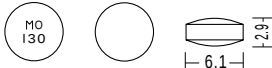
注）注意 - 医師等の処方せん・指示により使用すること

承認番号	(01AM)第0338号
薬価収載	1989年8月
販売開始	1989年9月
再審査結果	1999年3月

【禁忌（次の患者には投与しないこと）】

- モノアミン酸化酵素阻害剤を投与中の患者（「相互作用」の項（1）参照）
- テルフェナジン又はアステミゾールを投与中の患者〔QT延長、心室性不整脈を起こすおそれがある。〕

【組成・性状】

販売名	デシプール錠
成分・含量	1錠中 マレイン酸セチプチリン 1mg
添加物	乳糖 カルメロースカルシウム ステアリン酸マグネシウム
色調・剤形	白色・素錠
外形（mm）	
重量（mg）	90
識別コード	MO 130

【効能・効果】

うつ病・うつ状態

【用法・用量】

マレイン酸セチプチリンとして、通常成人1日3mgを初期用量とし、1日6mgまで漸増し、分割経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

【使用上の注意】

- 慎重投与（次の患者には慎重に投与すること）
 - 緑内障、排尿困難又は眼内圧亢進等のある患者〔本剤は抗コリン作用を若干有するため、これらに影響を与える可能性がある。〕
 - 心疾患のある患者〔心機能に影響を及ぼすことがある。〕
 - 肝障害、腎障害のある患者〔代謝、排泄能の低下により、本剤の作用が増強することがある。〕
 - 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〔痙攣を起こすことがある。〕
 - 躁うつ病患者〔躁転、自殺企図があらわれることがある。〕
 - 脳の器質障害又は精神分裂病の素因のある患者〔精神症状が増悪することがある。〕

- 高齢者（「高齢者への投与」の項参照）
- 小児等（「小児等への投与」の項参照）

2. 重要な基本的注意

- 本剤を緑内障患者に投与する場合には、緑内障発作あるいはその前駆症状の有無についての問診を行い、さらに、眼圧の測定などにより、眼圧が亢進していないことなどを十分確認すること。また、投与中は定期的に眼圧の測定などを行うことが望ましい。
- 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。

3. 相互作用

- 併用禁忌（併用しないこと）

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
モノアミン酸化酵素（MAO）阻害剤	発汗、不穏、全身痙攣、異常高熱、昏睡等があらわれるおそれがある。MAO阻害剤の投与を受けた患者にマレイン酸セチプチリンを投与する場合には、少なくとも2週間の間隔をおき、また、マレイン酸セチプチリンからMAO阻害剤に切り替えるときは、2～3日間の間隔をおくことが望ましい。	三環系抗うつ剤では、MAO阻害剤による抗うつ剤の代謝阻害及び抗うつ剤のモノアミン取込み阻害作用によるアドレナリン受容体感受性の増大等によりこれらの症状が発現すると考えられている。

- 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（フェノチジン誘導体、バルビツール酸誘導体等）	眠気、脱力感、倦怠感、ふらつき等があらわれやすい。	相互に中枢神経抑制作用を増強する。
アルコール		アルコールは中枢神経抑制作用を有する。
降圧剤 クロニジン guanfacine guanabenz 等	降圧作用を減弱することがある。	マレイン酸セチプチリンは α_2 -アドレナリン受容体遮断作用を有するため、 α_2 -アドレナリン受容体に作用して降圧作用を示す薬剤と拮抗し、作用を減弱することがある。

4. 副作用

総症例 4,632 例中、509 例(11.0%)に副作用が認められている。その主なものは眠気(4.5%)、口渇(2.3%)、めまい・ふらつき・立ちくらみ(2.0%)、便秘(1.1%)、倦怠感・脱力感(0.9%)等であった。(再審査終了時)

(1) 重大な副作用

1) Syndrome malin(悪性症候群)(頻度不明)があらわれることがあるので、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には、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) 無顆粒球症(頻度不明)があらわれることがあるので、定期的に血液検査を行うことが望ましい。異常(前駆症状として発熱、咽頭痛、インフルエンザ様症状等があらわれる場合もある)が認められた場合には投与を中止すること。

(2) その他の副作用

以下のような副作用があらわれた場合には、症状に応じた適切な処置を行うこと。

	0.1～5%未満	0.1%未満	頻度不明
循環器	血圧降下	心悸亢進、頻脈等	
精神神経系 ^{注1)}	眠気、めまい・ふらつき・立ちくらみ、倦怠感・脱力感、頭痛・頭重、不眠、不安・焦躁、構音障害、視調節障害、振戦、躁転	運動失調、苦悶、アカシジア、せん妄、幻覚等	興奮
過敏症 ^{注2)}	発疹等		
血液	白血球減少	血小板減少、貧血等	
消化器	口渇、便秘、悪心・嘔吐、食欲不振、下痢等		
肝臓	AST(GOT)・ALT(GPT)・ γ -GTP・ALPの上昇等		
その他	排尿障害、浮腫		

注1) このような症状があらわれた場合には、減量又は休薬等の適切な処置を行うこと。

注2) 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

80歳以上の患者において、血中濃度が高い傾向が報告されている¹⁾。また、一般に高齢者では起立性低血圧、ふらつき等があらわれやすいので、少量から投与を開始するとともに、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) 妊娠中の投与に関する安全性は確立していないので、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。

(2) 授乳中の婦人には投与しないことが望ましいが、やむを得ず投与する場合には授乳を避けさせること。

[動物実験(ラット)において、乳汁中に移行することが認められている。]

7. 小児等への投与

小児等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) 徴候・症状

本剤の過量服用により、血圧低下、不整脈、精神障害、痙攣及び呼吸抑制等が発現するおそれがある。

(2) 処置

通常、次のような処置が行われる。

- 特異的な解毒剤は知られていないので、催吐(意識が清明な場合)、胃洗浄、あるいは活性炭の投与により薬剤を排除する。
- 気道・血管確保により呼吸・循環系を管理し、心電図モニターを行う。
- 症状に応じ、昇圧剤(エピネフリンは避ける)、抗不整脈薬、抗痙攣薬の投与、体温保持、アシドーシスの補正等適切な処置を行う。

なお、強制利尿及び人工透析の有用性は確立していない。

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)。

【薬物動態】

1. 血漿中濃度

健康成人男子に1mg単回経口投与した結果、投与1～3時間後に最高血漿中濃度を示し、以後、二相性で低下した。この時の α 相及び β 相の消失半減期は約2時間及び約24時間であった。

また、1mg×3回/日の反復投与において、血漿中濃度が定常状態に到達する日数は6～9日であると推定された。

2. 代謝・排泄

健康成人男子に3mg単回経口投与した結果、投与後48時間までの尿中排泄率は約21%であり、未変化体(約11%)の他、主要代謝物は水酸化体、N-オキシド体及び脱メチル化体であった。なお、未変化体のほとんどは抱合型であった。

【臨床成績】

精神科領域及び内科領域における各種うつ病・うつ状態を対象とした臨床試験(二重盲検比較試験を含む)は、全国76施設において実施検討された。その結果、本剤の各種うつ病・うつ状態に対する有効率は、59.4%(384/647)であった。

【薬効薬理】

マレイン酸セチプチリンのうつ病・うつ状態に対する作用機序は、主に、シナプス前の α_2 -アドレナリン受容体を遮断することによりシナプス間隙へのノルアドレナリン遊離を促進するとともに、脳内ノルアドレナリンの代謝回転を亢進させることにより中枢ノルアドレナリン作働性神経の活動度を増強することと考えられている。

1. 脳内モノアミンの代謝回転亢進作用^{2,3)}

ラットでのモノアミン合成阻害剤を用いた実験で、ノルアドレナリンの代謝回転を亢進することが示唆されている。

2. クロニジン拮抗作用^{2,3)}

ラット大脳皮質膜分画及びモルモット摘出回腸標本を用いたin vitro実験並びにマウスを用いた実験においてクロニジン拮抗作用が認められ、シナプス前の α_2 -アドレナリン受容体を遮断することが示唆されている。



3. モノアミン取込みに対する作用^{2,3)}

ラットにおいて、脳内モノアミン取込み阻害作用を示さないことが、また、*in vitro* 実験でも弱いノルアドレナリン取込み阻害作用しか示さないことが認められている。

4. レセルピン拮抗作用²⁾

マウスにおいて、レセルピン投与時に認められる眼瞼下垂に対しては拮抗作用を示したが、低体温には拮抗しないことが認められている。

5. 抗セロトニン作用

ラットにおいて、セロトニンの前駆体である5-ハイドロキシトリプトファン投与後の中枢作用並びにモルフィン禁断時の身体症状に拮抗する作用が認められている。

6. 抗コリン作用^{2,4)}

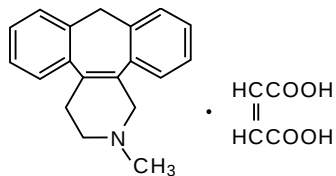
マウスにおいて、トレモリンに対し極めて弱い拮抗作用しか示さないことが、また、ウサギにおいて、フィゾスチグミン覚醒反応に対する影響も軽度である等、抗コリン作用は弱いことが認められている。

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名：マレイン酸セチプチリン (setiptiline maleate)

化学名：2,3,4,9-tetrahydro-2-methyl-1*H*-dibenz[*c*,3,4:6,7]pyclophepta[1,2-*c*]pyridine maleate

構造式：



分子式：C₁₉H₁₉N・C₄H₄O₄

分子量：377.44

性状：マレイン酸セチプチリンは白色～微黄白色の結晶性の粉末で、においはなく、味は苦い。本品は酢酸(100)又はクロロホルムに溶けやすく、メタノールにやや溶けやすく、エタノール(95)にやや溶けにくく、水又は酢酸エチルに溶けにくく、ジエチルエーテルに極めて溶けにくく、ヘキサンにほとんど溶けない。

融点：153～158

【包装】

PTP：100錠、500錠、1,000錠

バラ：500錠

【主要文献】

- 1) Kamimura, M. et al.: Prog. Neuro-Psychopharmacol. & Biol. Psychiat. 18, 1015～1026 (1994)
- 2) 仁保 健 他：日本薬理学雑誌 88(4), 309～320 (1986)
- 3) 溝田雅洋 他：日本薬理学雑誌 88(6), 457～466 (1986)
- 4) 君島健次郎 他：米子医学雑誌 36(3,4), 225～233 (1985)

【文献請求先】

持田製薬株式会社 学術
東京都新宿区四谷1丁目7番地 〒160-8515
TEL (03) 3358-7211 FAX (03) 5229-3955



N 15 D

製 造 販 売 元



持田製薬株式会社
東京都新宿区四谷1丁目7番地
電話(03)3358-7211(代) 〒160-8515