

## 医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会のIF記載要領 2018（2019年更新版）に準拠して作成

パーキンソン病治療薬・レビー小体型認知症に伴うパーキンソニズム治療薬  
（レボドパ賦活剤）

ゾニサミド口腔内崩壊錠

ゾニサミドOD錠25mg TRE「ダイト」

パーキンソン病治療薬（レボドパ賦活剤）

ゾニサミド口腔内崩壊錠

ゾニサミドOD錠50mg TRE「ダイト」

Zonisamide OD Tablets TRE "DAITO"

剤形	素錠（口腔内崩壊錠）
製剤の規制区分	劇薬、処方箋医薬品 <sup>注</sup> 注）注意—医師等の処方箋により使用すること
規格・含量	ゾニサミド OD 錠 25mgTRE「ダイト」：1錠中 日局ゾニサミド 25mg ゾニサミド OD 錠 50mgTRE「ダイト」：1錠中 日局ゾニサミド 50mg
一般名	和名：ゾニサミド（JAN） 洋名：Zonisamide（JAN、INN）
製造販売承認年月日 薬価基準収載・ 販売開始年月日	製造販売承認年月日：2024年2月15日 薬価基準収載年月日：2024年6月14日 販売開始年月日：2024年6月14日
製造販売（輸入）・提携・販売会社名	製造販売元：ダイト株式会社 販売元：共創未来ファーマ株式会社
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	共創未来ファーマ株式会社 お客様相談室 TEL 050 - 3383 - 3846 医療関係者向けホームページ： <a href="https://www.kyosomirai-p.co.jp/medical/top.html">https://www.kyosomirai-p.co.jp/medical/top.html</a>

本IFは2024年6月作成の電子添文の記載に基づき改訂した。

最新の情報は、独立行政法人医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください。

## 1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として、医療用医薬品添付文書（以下、添付文書）がある。医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際には、添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合があり、製薬企業の医薬情報担当者（以下、MR）等への情報の追加請求や質疑により情報を補完してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための項目リストとして医薬品インタビューフォーム（以下、I Fと略す）が誕生した。

1988年に日本病院薬剤師会（以下、日病薬）学術第2小委員会がI Fの位置付け、I F記載様式、I F記載要領を策定し、その後1998年に日病薬学術第3小委員会が、2008年、2013年に日病薬医薬情報委員会がI F記載要領の改訂を行ってきた。

I F記載要領2008以降、I FはP D F等の電子的データとして提供することが原則となった。これにより、添付文書の主要な改訂があった場合に改訂の根拠データを追加したI Fが速やかに提供されることとなった。最新版のI Fは、医薬品医療機器総合機構（以下、P M D A）の医療用医薬品情報検索のページ（<http://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>）にて公開されている。日病薬では、2009年より新医薬品のI Fの情報を検討する組織として「インタビューフォーム検討会」を設置し、個々のI Fが添付文書を補完する適正使用情報として適切か審査・検討している。

2019年の添付文書記載要領の変更に合わせ、I F記載要領2018が公表され、今般「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン」に関連する情報整備のため、その更新版を策定した。

## 2. I Fとは

I Fは「添付文書等の情報を補完し、医師・薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

I Fに記載する項目配列は日病薬が策定したI F記載要領に準拠し、一部の例外を除き承認の範囲内の情報が記載される。ただし、製薬企業の機密等に関わるもの及び利用者自らが評価・判断・提供すべき事項等はI Fの記載事項とはならない。言い換えると、製薬企業から提供されたI Fは、利用者自らが評価・判断・臨床適用するとともに、必要な補完をするものという認識を持つことを前提としている。

I Fの提供は電子データを基本とし、製薬企業での製本は必須ではない。

## 3. I Fの利用にあたって

電子媒体のI Fは、P M D Aの医療用医薬品情報検索のページに掲載場所が設定されている。

製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従ってI Fを作成・提供するが、I Fの原点を踏まえ、医療現場に不足している情報やI F作成時に記載し難い情報等については製薬企業のMR等へのインタビューにより利用者自らが内容を充実させ、I Fの利用性を高める必要がある。また、随時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、I Fが改訂されるまでの間は、製薬企業が提供する改訂内容を明らかにした文書等、あるいは各種の医薬品情報提供サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、I Fの使用にあたっては、最新の添付文書をP M D Aの医薬品医療機器情報検索のページで確認する必要がある。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「V.5. 臨床成績」や「XII. 参考資料」、「XIII. 備考」に関する項目等は承認を受けていない情報が含まれることがあり、その取り扱いには十分留意すべきである。

## 4. 利用に際しての留意点

I Fを日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用していただきたい。I Fは日病薬の要請を受けて、当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業が作成・提供する、医薬品適正使用のための学術資料であるとの位置づけだが、記載・表現には薬機法の広告規則や医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン、製薬協コード・オブ・プラクティス等の制約を一定程度受けざるを得ない。販売情報提供活動ガイドラインでは、未承認薬や承認外の用法等に関する情報提供について、製薬企業が医療従事者からの求めに応じて行うことは差し支えないとされており、MR等

へのインタビューや自らの文献調査などにより、利用者自らが I F の内容を充実させるべきものであることを認識しておかなければならない。製薬企業から得られる情報の科学的根拠を確認し、その客観性を見抜き、医療現場における適正使用を確保することは薬剤師の本務であり、I F を活用して日常業務を更に価値あるものにしていただきたい。

(2020 年 4 月改訂)

# 目 次

I. 概要に関する項目	8. 他剤との配合変化(物理化学的变化)…………… 9
1. 開発の経緯…………… 1	9. 溶出性…………… 10
2. 製品の治療学的特性…………… 1	10. 容器・包装…………… 12
3. 製品の製剤学的特性…………… 1	(1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な 容器・包装に関する情報…………… 12
4. 適正使用に関して周知すべき特性…………… 2	(2) 包装…………… 12
5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項…………… 2	(3) 予備容量…………… 12
(1) 承認条件…………… 2	(4) 容器の材質…………… 12
(2) 流通・使用上の制限事項…………… 2	11. 別途提供される資材類…………… 12
6. RMPの概要…………… 2	12. その他…………… 12
II. 名称に関する項目	V. 治療に関する項目
1. 販売名…………… 3	1. 効能又は効果…………… 13
(1) 和名…………… 3	2. 効能又は効果に関連する注意…………… 13
(2) 洋名…………… 3	3. 用法及び用量…………… 13
(3) 名称の由来…………… 3	(1) 用法及び用量の解説…………… 13
2. 一般名…………… 3	(2) 用法及び用量の設定経緯・根拠…………… 13
(1) 和名(命名法)…………… 3	4. 用法及び用量に関連する注意…………… 13
(2) 洋名(命名法)…………… 3	5. 臨床成績…………… 14
(3) ステム…………… 3	(1) 臨床データパッケージ…………… 14
3. 構造式又は示性式…………… 3	(2) 臨床薬理試験…………… 14
4. 分子式及び分子量…………… 3	(3) 用量反応探索試験…………… 14
5. 化学名(命名法)又は本質…………… 3	(4) 検証的試験…………… 14
6. 慣用名、別名、略号、記号番号…………… 4	1) 有効性検証試験…………… 14
III. 有効成分に関する項目	2) 安全性試験…………… 15
1. 物理化学的性質…………… 5	(5) 患者・病態別試験…………… 16
(1) 外観・性状…………… 5	(6) 治療的使用…………… 16
(2) 溶解性…………… 5	1) 使用成績調査(一般使用成績調査、特定使用 成績調査、使用成績比較調査)、製造販売後デ ータベース調査、製造販売後臨床試験の内容 …………… 16
(3) 吸湿性…………… 5	2) 承認条件として実施予定の内容又は 実施した調査・試験の概要…………… 16
(4) 融点(分解点)、沸点、凝固点…………… 5	(7) その他…………… 16
(5) 酸塩基解離定数…………… 5	VI. 薬効薬理に関する項目
(6) 分配係数…………… 5	1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群…………… 17
(7) その他の主な示性値…………… 5	2. 薬理作用…………… 17
2. 有効成分の各種条件下における安定性…………… 5	(1) 作用部位・作用機序…………… 17
3. 有効成分の確認試験法、定量法…………… 5	(2) 薬効を裏付ける試験成績…………… 17
IV. 製剤に関する項目	(3) 作用発現時間・持続時間…………… 17
1. 剤形…………… 6	VII. 薬物動態に関する項目
(1) 剤形の区別…………… 6	1. 血中濃度の推移…………… 18
(2) 製剤の外観及び性状…………… 6	(1) 治療上有効な血中濃度…………… 18
(3) 識別コード…………… 6	(2) 臨床試験で確認された血中濃度…………… 18
(4) 製剤の物性…………… 6	(3) 中毒域…………… 20
(5) その他…………… 6	(4) 食事・併用薬の影響…………… 20
2. 製剤の組成…………… 6	2. 薬物速度論的パラメータ…………… 20
(1) 有効成分(活性成分)の含量及び添加剤…………… 6	(1) 解析方法…………… 20
(2) 電解質等の濃度…………… 7	(2) 吸収速度定数…………… 21
(3) 熱量…………… 7	(3) 消失速度定数…………… 21
3. 添付溶解液の組成及び容量…………… 7	
4. 力価…………… 7	
5. 混入する可能性のある夾雑物…………… 7	
6. 製剤の各種条件下における安定性…………… 7	
7. 調製法及び溶解後の安定性…………… 9	

(4) クリアランス	21	IX. 非臨床試験に関する項目	1. 薬理試験	29
(5) 分布容積	21		(1) 薬効薬理試験	29
(6) その他	21		(2) 安全性薬理試験	29
3. 母集団(ポピュレーション)解析	21		(3) その他の薬理試験	29
(1) 解析方法	21		2. 毒性試験	29
(2) パラメータ変動要因	21		(1) 単回投与毒性試験	29
4. 吸収	21		(2) 反復投与毒性試験	29
5. 分布	21		(3) 遺伝毒性試験	29
(1) 血液-脳関門通過性	21		(4) がん原性試験	29
(2) 血液-胎盤関門通過性	21		(5) 生殖発生毒性試験	29
(3) 乳汁への移行性	21		(6) 局所刺激性試験	29
(4) 髄液への移行性	21	(7) その他の特殊毒性	29	
(5) その他の組織への移行性	22	X. 管理的事項に関する項目	1. 規制区分	30
(6) 血漿蛋白結合率	22		2. 有効期間	30
6. 代謝	22		3. 包装状態での貯法	30
(1) 代謝部位及び代謝経路	22		4. 取扱い上の注意	30
(2) 代謝に関与する酵素(CYP等)の分子種、寄与率	22		5. 患者向け資材	30
(3) 初回通過効果の有無及びその割合	22		6. 同一成分・同効薬	30
(4) 代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率	22		7. 国際誕生年月日	30
7. 排泄	22		8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日	30
8. トランスポーターに関する情報	22		9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容	31
9. 透析等による除去率	22		10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容	31
10. 特定の背景を有する患者	23		11. 再審査期間	31
11. その他	23		12. 投薬期間制限に関する情報	31
VIII. 安全性(使用上の注意等)に関する項目			13. 各種コード	31
1. 警告内容とその理由	24		14. 保険給付上の注意	31
2. 禁忌内容とその理由	24	XI. 文献	1. 引用文献	32
3. 効能又は効果に関連する注意とその理由	24		2. その他の参考文献	33
4. 用法及び用量に関連する注意とその理由	24	XII. 参考資料	1. 主な外国での発売状況	34
5. 重要な基本的注意とその理由	24		2. 海外における臨床支援情報	34
6. 特定の背景を有する患者に関する注意	24	XIII. 備考	1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報	35
(1) 合併症・既往歴等のある患者	24		(1) 粉砕	35
(2) 腎機能障害患者	24	(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性	36	
(3) 肝機能障害患者	24	2. その他の関連資料	37	
(4) 生殖能を有する者	24			
(5) 妊婦	25			
(6) 授乳婦	25			
(7) 小児等	25			
(8) 高齢者	25			
7. 相互作用	25			
(1) 併用禁忌とその理由	25			
(2) 併用注意とその理由	25			
8. 副作用	26			
(1) 重大な副作用と初期症状	26			
(2) その他の副作用	27			
9. 臨床検査結果に及ぼす影響	28			
10. 過量投与	28			
11. 適用上の注意	28			
12. その他の注意	28			
(1) 臨床使用に基づく情報	28			
(2) 非臨床試験に基づく情報	28			

# I. 概要に関する項目

## 1. 開発の経緯

ゾニサミド OD錠 25mgTRE「ダイト」及びゾニサミド OD錠 50mgTRE「ダイト」は、後発医薬品としてダイト株式会社が開発を企画し、医薬品の承認申請について（平成 26 年 11 月 21 日薬食 1121 第 2 号）」に基づき、規格及び試験方法を設定、加速試験、生物学的同等性試験を実施し、2024 年 2 月に製造販売承認を取得、2024 年 6 月に発売した。

なお、ゾニサミド OD錠 25mgTRE「ダイト」及びゾニサミド OD錠 50mgTRE「ダイト」は、後発医薬品として、サンド株式会社、ダイト株式会社、日本ケミファ株式会社、株式会社フェルゼンファーマの 4 社で共同開発を実施し、共同開発グループとして実施したデータを共有し、承認を得た。

## 2. 製品の治療学的特性

- (1) 作用機序はまだ完全に解明されていないが、6-ヒドロキシドパミン (6-OHDA) により片側黒質線条体のドパミン神経を選択的に破壊したパーキンソン病モデルラット（片側 6-OHDA 処置ラット）を用いた脳微小透析法による実験において、レボドパ（ベンセラジド塩酸塩含有）併用下における破壊側線条体細胞外液中ドパミンレベルに対し有意な上昇作用を示す。また、ラット及びサル線条体ミトコンドリア・シナプトソーム膜標本中の MAO 活性を阻害し、その阻害作用は比較的 MAO の B 型に選択性を示す<sup>1)</sup>。さらに、T 型 Ca チャネル及び Na チャネル（ともにヒト遺伝子組換えタンパク質）に対して、それぞれのチャネルにおける電流の阻害作用を示す<sup>2)</sup>。（「VI－2. 薬理作用」の項参照）

- (2) 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。

重大な副作用として、悪性症候群、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）、紅皮症（剥脱性皮膚炎）、過敏症症候群、再生不良性貧血、無顆粒球症、赤芽球癆、血小板減少、急性腎障害、間質性肺炎、肝機能障害、黄疸、横紋筋融解症、腎・尿路結石、発汗減少に伴う熱中症、幻覚、妄想、錯乱、せん妄等の精神症状が報告されている。（「VIII－8. 副作用」の項参照）

## 3. 製品の製剤学的特性

- (1) 錠剤表面に、「成分名」や会社名などを印字することにより識別性を高めている。（「IV－1. 剤形」の項参照）
- (2) PTP シート表面には、1 錠単位で成分名、規格を表記している。
- (3) PTP シート裏面には、薬剤の判別を容易にするため 1 錠単位で販売名と GS1 コードを表記している。
- (4) 外箱には、切り離し可能な切り取りタグを施している。

#### 4. 適正使用に関して周知すべき特性

適正使用に関する資材、最適使用推進ガイドライン等	有無
RMP	無
追加のリスク最小化活動として作成されている資材	無
最適使用推進ガイドライン	無
保険適用上の留意事項通知	無

#### 5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

##### (1) 承認条件

該当しない

##### (2) 流通・使用上の制限事項

該当しない

#### 6. RMPの概要

該当しない

## Ⅱ. 名称に関する項目

### 1. 販売名

#### (1) 和名

ゾニサミド OD 錠 25mg TRE 「ダイト」

ゾニサミド OD 錠 50mg TRE 「ダイト」

#### (2) 洋名

Zonisamide OD Tablets 25mg TRE “DAITO”

Zonisamide OD Tablets 50mg TRE “DAITO”

#### (3) 名称の由来

成分名 + 剤形 + 含量 + 「TRE」 + 屋号より命名した。

「TRE」は識別文字

### 2. 一般名

#### (1) 和名（命名法）

ゾニサミド（JAN）

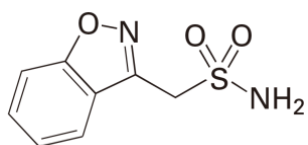
#### (2) 洋名（命名法）

Zonisamide（JAN、INN）

#### (3) ステム（stem）

不明

### 3. 構造式又は示性式



### 4. 分子式及び分子量

分子式：C<sub>8</sub>H<sub>8</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>S

分子量：212.23

### 5. 化学名（命名法）又は本質

1,2-Benzisoxazol-3-ylmethanesulfonamide（JAN）



**6. 慣用名、別名、略号、記号番号**

該当資料なし

## Ⅲ. 有効成分に関する項目

### 1. 物理化学的性質

#### (1) 外観・性状

白色～微黄色の結晶又は結晶性の粉末である。

#### (2) 溶解性

アセトン又はテトラヒドロフランに溶けやすく、メタノールにやや溶けにくく、エタノール(99.5)に溶けにくく、水に極めて溶けにくい。

#### (3) 吸湿性

吸湿性は認められていない。

#### (4) 融点（分解点）、沸点、凝固点

164～168℃

#### (5) 酸塩基解離定数

該当資料なし

#### (6) 分配係数

該当資料なし

#### (7) その他の主な示性値

該当資料なし

### 2. 有効成分の各種条件下における安定性

該当資料なし

### 3. 有効成分の確認試験法、定量法

#### 有効成分の確認試験法

日局「ゾニサミド」の確認試験法による。

(1) 紫外可視吸光度測定法

(2) 赤外吸収スペクトル測定法（臭化カリウム錠剤法）

#### 有効成分の定量法

日局「ゾニサミド」の定量法による。

液体クロマトグラフィー







## IV. 製剤に関する項目

### 1. 剤形

#### (1) 剤形の区別

販売名	ゾニサミド OD 錠 25mgTRE 「ダイト」	ゾニサミド OD 錠 50mgTRE 「ダイト」
剤形の区分	素錠（口腔内崩壊錠）	

#### (2) 製剤の外観及び性状

販売名		ゾニサミド OD 錠 25mg TRE 「ダイト」	ゾニサミド OD 錠 50mg TRE 「ダイト」
色・剤形		白色～帯黄白色の素錠	微黄白色～淡黄白色の 割線入り素錠
外形	表		
	裏		
	側面		
直径		8.1mm	10.6mm
厚さ		3.3mm	3.9mm
質量		200mg	400mg

#### (3) 識別コード

該当しない

#### (4) 製剤の物性

該当資料なし

#### (5) その他

該当しない

### 2. 製剤の組成

#### (1) 有効成分（活性成分）の含量及び添加剤

販売名	ゾニサミド OD 錠 25mgTRE 「ダイト」	ゾニサミド OD 錠 50mgTRE 「ダイト」
有効成分	1錠中 日局ゾニサミド 25mg	1錠中 日局ゾニサミド 50mg
添加剤	D-マンニトール、トウモロコシデンプン、結晶セルロース、カルメロース、クロスポビドン、エチルセルロース、タルク、軽質無水ケイ酸、スクラロース、ステアリン酸マグネシウム	D-マンニトール、トウモロコシデンプン、結晶セルロース、カルメロース、クロスポビドン、エチルセルロース、タルク、軽質無水ケイ酸、スクラロース、黄色三二酸化鉄、ステアリン酸マグネシウム

**(2) 電解質等の濃度**

該当資料なし

**(3) 熱量**

該当しない

**3. 添付溶解液の組成及び容量**

該当しない

**4. 力価**

該当しない

**5. 混入する可能性のある夾雑物**

該当資料なし

**6. 製剤の各種条件下における安定性**

**(1) 加速試験<sup>3)</sup>**

包装形態：PTP包装した製品

試験条件：40℃、75%RH、3ロット(n=3)

	試験項目	開始時	6ヵ月
ゾニサミド OD 錠 25mgTRE「ダイト」	性状	白色～帯黄白色の素錠	同左
	確認試験	適合	同左
	製剤均一性	規格内	同左
	崩壊性	適合	同左
	溶出率 (%)	97～104	93～107
	含量 (%)	99.5～100.6	99.9～100.8
ゾニサミド OD 錠 50mgTRE「ダイト」	性状	微黄白色～淡黄白色の割線入りの素錠	同左
	確認試験	適合	同左
	製剤均一性	規格内	同左
	崩壊性	適合	同左
	溶出率 (%)	97～104	95～101
	含量 (%)	99.8～100.0	99.5～99.7

## (2) 無包装状態における安定性<sup>4)</sup>

### ゾニサミドOD錠 25mg TRE「ダイト」

試験条件：

温度：40℃、遮光、気密容器

湿度：25℃、75%RH、遮光、シャーレ開放

光：D65-2500lx、25℃、45%RH

試験項目	開始時	温度	湿度	光
		3ヵ月	3ヵ月	120万lx・hr
外観	白色～帯黄白色の素錠	変化なし	変化なし	変化なし
崩壊性	規格内	変化なし	変化なし	変化なし
溶出率 (%)	99～101	99～101	94～99	98～102
含量 (%)	101.5	100.5	100.7	101.5
規格：95.0～105.0%				
純度試験 (参考試験)	規格内	変化なし	変化なし	変化なし
硬度	規格内	変化なし	変化あり* (規格内)	変化なし
規格 (参考値) 20N 以上	101.9	105.7	36.0	82.0

\*：101.9N (開始時) →37.1N (規格内、1ヵ月) →36.0N (規格内、3ヵ月)

注)「(社)日本病院薬剤師会：錠剤・カプセル剤の無包装状態での安定性試験法について(答申)、平成11年8月20日」を参考に評価した。

### ゾニサミドOD錠 50mg TRE「ダイト」

試験条件：

温度：40℃、遮光、気密容器

湿度：25℃、75%RH、遮光、シャーレ開放

光：D65-2500lx、25℃、45%RH

試験項目	開始時	温度	湿度	光
		3ヵ月	3ヵ月	120万lx・hr
外観	微黄白色～淡黄白色の割線入りの素錠	変化なし	変化なし	変化なし
崩壊性	規格内	変化なし	変化なし	変化なし
溶出率 (%)	97～101	97～101	94～99	97～101
含量 (%)	規格内	変化なし	変化なし	変化なし
規格：95.0～105.0%	99.9	100.4	100.1	100.3
純度試験 (参考試験)	規格内	変化なし	変化なし	変化なし
硬度	規格内	変化なし	変化あり* (規格内)	変化なし
規格 (参考値)：20N 以上	140.8	139.9	49.6	112.8

\*：140.8N (開始時) →50.7N (規格内、1ヵ月) →49.6N (規格内、3ヵ月)

注)「(社)日本病院薬剤師会：錠剤・カプセル剤の無包装状態での安定性試験法について(答申)、平成11年8月20日」を参考に評価した。

【評価基準】

分類	外観	含量	硬度	崩壊性 溶出性 類縁物質
変化なし	外観上の変化を、ほとんど認めない場合	含量低下が3%未満の場合	硬度変化が30%未満の場合	規格値内の場合
変化あり (規格内)	わずかな色調変化(退色等)等を認めるが、品質上、問題とならない程度の変化であり、規格を満たしている場合	含量低下が3%以上で、規格値内の場合	硬度変化が30%以上で、硬度が2.0kgf(20N)以上の場合	
変化あり (規格外)	形状変化や著しい色調変化等を認め、規格を逸脱している場合	規格値外の場合	硬度変化が30%以上で、硬度が2.0kgf(20N)未満の場合	規格値外の場合

(3) 分割後の安定性<sup>5)</sup>

試験条件：25℃、60%RH

試験項目	開始時	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状	微黄白色～淡黄白色の割線入りの素錠	同左	同左	同左
崩壊性	規格内	同左	同左	同左
溶出率 (%)	97～101	97～99	95～103	95～99
含量 (%)	99.1	99.0	98.6	98.5
純度試験 (参考試験)	規格内	規格内	規格内	規格内

試験条件：D65-2500 lx、25℃、45%RH

試験項目	開始時	30 万 lx・hr	60 万 lx・hr	120 万 lx・hr
性状	微黄白色～淡黄白色の割線入りの素錠	同左	同左	同左
崩壊性	規格内	規格内	規格内	規格内
溶出率 (%)	97～101	96～100	97～102	96～101
含量 (%)	99.1	98.9	98.8	99.0
純度試験 (参考試験)	規格内	規格内	規格内	規格内

ゾニサミド OD 錠 50mg TRE「ダイト」の分割錠について、25℃、60%RH・3 ヶ月並びに2500lx (25℃、45%RH)・120 万 lx・hr までの安定性が確認された。

7. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

8. 他剤との配合変化 (物理化学的变化)

該当資料なし

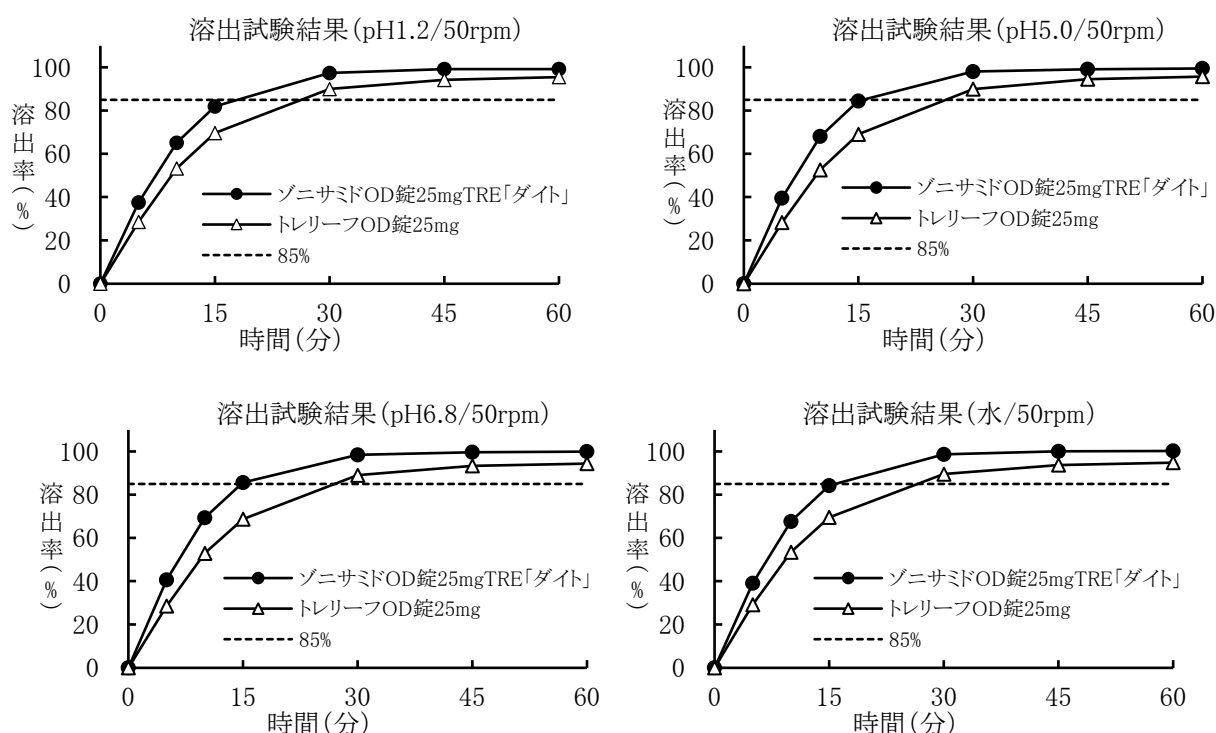
## 9. 溶出性<sup>6)</sup>

### (1) ゾニサミドOD錠 25mg TRE「ダイト」

すべての試験条件において、「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン(令和2年3月19日付薬生薬審発0319第1号別紙1)」に示された基準に適合し、ゾニサミドOD錠 25mg TRE「ダイト」と標準製剤(トレリーフOD錠 25mg)の溶出挙動の類似性が確認された。

溶出挙動の同等性の判定結果

回転数(rpm)		50							
試験液		pH1.2		pH5.0		pH6.8		水	
判定時間(分)		10	30	10	30	10	30	10	30
溶出率 (%)	標準製剤	53.3	90	52.6	89.9	52.9	89.0	53.4	89.5
	試験製剤	65.1	97.4	68.0	98.0	69.3	98.4	67.6	98.6
	差	11.8	7.4	15.4	8.1	16.4	9.4	14.2	9.1
f <sub>2</sub> 値		52.6		49.0		46.4		48.5	
判定基準		±15%以内 又は f <sub>2</sub> ≥ 42		±15%以内 又は f <sub>2</sub> ≥ 42		±15%以内 又は f <sub>2</sub> ≥ 42		±15%以内 又は f <sub>2</sub> ≥ 42	
判定		適合		適合		適合		適合	



### (2) ゾニサミドOD錠 50mg TRE「ダイト」

ゾニサミドOD錠 50mg TRE「ダイト」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(令和2年3月19日付薬生薬審発0319第1号別紙2)」に基づき、ゾニサミドOD錠 25mg TRE「ダイト」を標準製剤としたとき、溶出挙動に基づき生物学的に同等とみなされた。

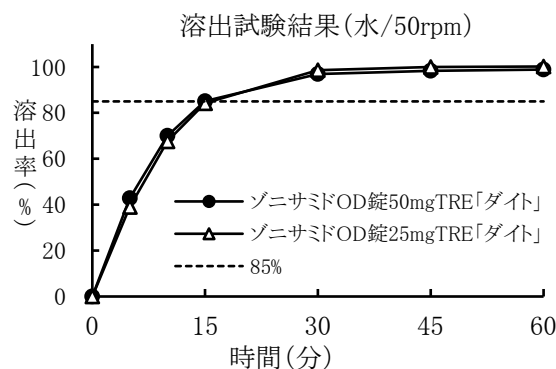
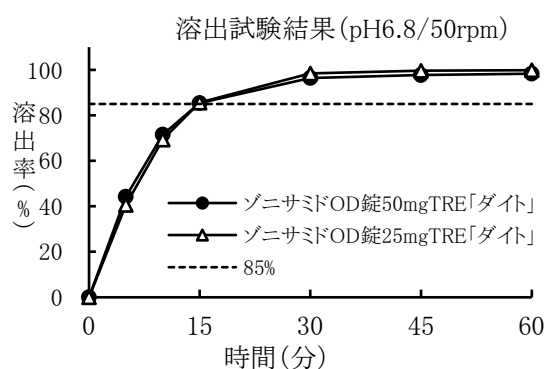
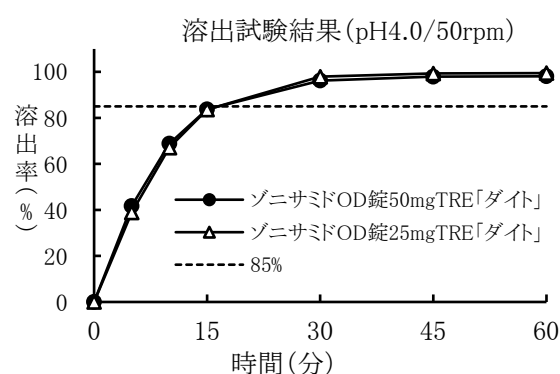
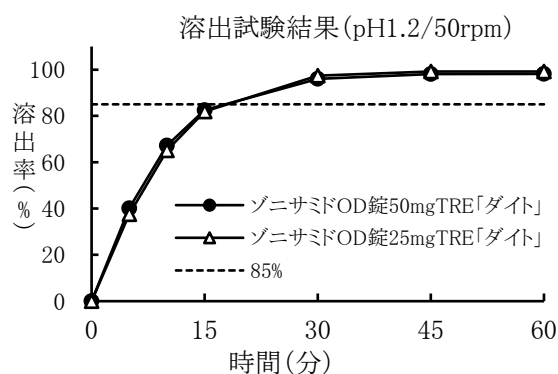
溶出挙動の同等性の判定結果

平均溶出率

回転数 (rpm)		50						
試験液		pH1.2		pH4.0		pH6.8	水	
判定時間 (分)		10	15	10	15	15	10	15
溶出率 (%)	標準製剤	65.1	81.9	67.1	83.6	85.6	67.6	84.2
	試験製剤	67.2	82.5	68.8	83.7	85.4	70.0	85.1
	差	2.1	0.6	1.7	0.1	-0.2	2.4	0.9
f <sub>2</sub> 値		91.5		89.5			87.3	
判定基準		±10%以内 又は f <sub>2</sub> ≥ 50		±10%以内 又は f <sub>2</sub> ≥ 50		±10%以内	±10%以内 又は f <sub>2</sub> ≥ 50	
判定		適合		適合		適合	適合	

個々の溶出率

回転数 (rpm)		50			
試験液		pH1.2	pH4.0	pH6.8	水
判定時間 (分)		15	15	15	15
試験製剤 溶出率 (%)	平均値	82.5	83.7	85.4	85.1
	最大値	84.1	85.1	87.6	87.0
	最小値	80.5	81.3	83.8	83.5
	最大差	-2.0	-2.4	2.2	1.9
判定基準	±15%超 (1個以下)	0個	0個	0個	0個
	±25%超 (なし)	0個	0個	0個	0個
判定		適合	適合	適合	適合





## 10. 容器・包装

### (1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報

該当しない

### (2) 包装

ゾニサミドOD錠 25mgTRE「ダイト」

30錠 [10錠 (PTP) ×3]

100錠 [10錠 (PTP) ×10]

ゾニサミドOD錠 50mgTRE「ダイト」

30錠 [10錠 (PTP) ×3]

### (3) 予備容量

該当しない

### (4) 容器の材質

PTP包装：

PTPシート：ポリプロピレン、アルミニウム

アルミピロー：アルミニウム・ポリエチレン

## 11. 別途提供される資材類

該当資料なし

## 12. その他

該当資料なし

## V. 治療に関する項目

### 1. 効能又は効果

〈OD錠 25mg〉

#### ○パーキンソン病

（レボドパ含有製剤に他の抗パーキンソン病薬を使用しても十分に効果が得られなかった場合）

#### ○レビー小体型認知症に伴うパーキンソニズム

（レボドパ含有製剤を使用してもパーキンソニズムが残存する場合）

〈OD錠 50mg〉

#### パーキンソン病

（レボドパ含有製剤に他の抗パーキンソン病薬を使用しても十分に効果が得られなかった場合）

### 2. 効能又は効果に関連する注意

設定されていない

### 3. 用法及び用量

#### (1) 用法及び用量の解説

〈OD錠 25mg〉

本剤は、レボドパ含有製剤と併用する。

#### パーキンソン病

通常、成人にゾニサミドとして、1日1回25mgを経口投与する。なお、パーキンソン病における症状の日内変動（wearing-off現象）の改善には、1日1回50mgを経口投与する。

#### レビー小体型認知症に伴うパーキンソニズム

通常、成人にゾニサミドとして、1日1回25mgを経口投与する。

〈OD錠 50mg〉

#### パーキンソン病

本剤は、レボドパ含有製剤と併用する。

通常、成人にゾニサミドとして、1日1回25mgを経口投与する。なお、パーキンソン病における症状の日内変動（wearing-off現象）の改善には、1日1回50mgを経口投与する。

#### (2) 用法及び用量の設定経緯・根拠

該当資料なし

### 4. 用法及び用量に関連する注意

#### 7. 用法及び用量に関連する注意

〈パーキンソン病〉

本剤の1日50mg投与において、1日25mg投与時を上回るon時の運動機能の改善効果は確認されていない。[17.1.1、17.1.2参照]

## 5. 臨床成績

### (1) 臨床データパッケージ

該当資料なし

### (2) 臨床薬理試験

該当資料なし

### (3) 用量反応探索試験

該当資料なし

### (4) 検証的試験

#### 1) 有効性検証試験

ゾニサミド錠の国内臨床試験成績は以下のとおりであった。

#### <パーキンソン病>

##### ①国内後期第Ⅱ相/第Ⅲ相試験

レボドパ製剤による治療で十分な効果が得られていないパーキンソン病患者 347 例を対象に、プラセボを対照とした二重盲検比較試験を実施した結果、25mg 投与群ではプラセボ投与群に比べ主要評価項目とした UPDRS (Unified Parkinson's Disease Rating Scale) PartⅢ合計スコア (運動能力検査) が改善し、有効性が認められた<sup>7)、8)</sup>。

UPDRS Part Ⅲ合計スコア及び変化量(最終評価時-ベースライン)

投与群	症例数	ベースライン	最終評価時	変化量		検定 <sup>b)</sup>
				調整平均値 <sup>a)</sup>	標準誤差 <sup>a)</sup>	
プラセボ群	81	22.9	21.0	-2.0	0.8	—
25mg 群	76	26.5	19.8	-6.3	0.8	p<0.001
50mg 群	82	22.5	16.8	-5.8	0.8	p=0.003

投与期間：12 週間

a) ベースライン値を共変量とした共分散分析モデルより算出。

b) Dunnett 検定 (vs プラセボ群)

ゾニサミドの副作用発現頻度は 25mg 群で 40.5% (32/79 例)、50mg 群で 49.4% (42/85 例) であり、主な副作用 (発現頻度が 5%以上) は 25mg 群で体重減少 (5.1%)、50mg 群で傾眠 (12.9%)、食欲減退 (7.1%)、血中クレアチンホスホキナーゼ増加 (7.1%)、気力低下 (5.9%) であった。

##### ②国内第Ⅲ相試験 (運動機能スコアによる評価)

レボドパ製剤による治療で十分な効果が得られていないパーキンソン病患者 (UPDRS Part Ⅲ合計スコア 10 点以上) 196 例を対象に、プラセボを対照とした二重盲検比較試験を実施した結果、25mg 投与群ではプラセボ投与群に比べ主要評価項目とした UPDRS Part Ⅲ合計スコア (運動能力検査) が改善し、有効性が認められた<sup>9)、10)</sup>。

UPDRS Part Ⅲ合計スコア及び変化量(最終評価時-ベースライン)

投与群	症例数	ベースライン	最終評価時	変化量		検定 <sup>b)</sup>
				調整平均値 <sup>a)</sup>	標準誤差 <sup>a)</sup>	
プラセボ群	63	21.5	18.7	-2.9	0.9	—
25mg 群	61	21.4	15.6	-5.9	0.9	p=0.029
50mg 群	60	23.0	17.6	-5.5	0.9	p=0.073

投与期間：12 週間

a) ベースライン値を共変量とした共分散分析モデルより算出。

b) Dunnett 検定(vs プラセボ群)

ゾニサミドの副作用発現頻度は 25mg 群で 30.2% (19/63 例)、50mg 群で 34.9% (22/63 例) であり、主な副作用 (発現頻度が 3%以上) は 25mg 群でジスキネジー、傾眠、幻覚、食欲減退 (各 3.2%)、50mg 群で傾眠、悪心 (各 4.8%)、不眠症、ジスキネジー、無力症、幻覚 (各 3.2%) であった。

### ③国内第Ⅲ相試験 (off 時間による評価)

レボドパ製剤による治療で十分な効果が得られていない、wearing-off 現象を発現したパーキンソン病患者 (off 時間が 1 日 2 時間以上発現) 389 例を対象に、プラセボを対照とした二重盲検比較試験を実施した結果、50mg 投与群ではプラセボ投与群に比べ主要評価項目とした off 時間が短縮し、有効性が認められた<sup>11)、12)</sup>。

off 時間(時間/日)及び変化量(最終評価時-ベースライン)

投与群	症例数	ベースライン	最終評価時	変化量		検定 <sup>b)</sup>
				調整平均値 <sup>a)</sup>	標準誤差 <sup>a)</sup>	
プラセボ群	129	6.303	6.300	-0.011	0.173	—
25mg 群	125	6.435	5.991	-0.436	0.176	p=0.086
50mg 群	121	6.377	5.657	-0.719	0.179	p=0.005

投与期間：12 週間

a) ベースライン値を共変量とした共分散分析モデルより算出。

b) 閉検定手順(vs プラセボ群)

### <レビー小体型認知症に伴うパーキンソニズム>

#### ④国内第Ⅲ相試験

レボドパ製剤を 12 週間以上連続して服用中のパーキンソニズムを伴うレビー小体型認知症患者 351 例を対象に、プラセボを対照とした二重盲検比較試験を実施した結果、ゾニサミド 25mg 投与群はプラセボ投与群に比べ主要評価項目とした UPDRS Part III 合計スコア (運動能力検査) が改善し、有効性が認められた<sup>13)、14)</sup> (本試験では、ゾニサミドの投与群として 25mg 投与群、50mg 投与群<sup>注)</sup> の 2 群を設定した。)

注) 本剤のレビー小体型認知症に伴うパーキンソニズムに対する承認用量は 1 日 25mg である。

UPDRS Part III 合計スコア及び変化量(12 週時-ベースライン)

投与群	症例数	ベースライン	最終評価時	変化量		検定 <sup>b)</sup>
				調整平均値 <sup>a)</sup>	標準誤差 <sup>a)</sup>	
プラセボ群	118	30.5	29.2	-1.4	0.6	—
25mg 群	117	31.9	28.1	-4.1	0.6	p=0.005

投与期間：12 週間

a) ベースライン値を共変量とし、投与群、評価時期とその交互作用、実施医療機関を含む MMRM (Mixed Model for Repeated Measures) 法で算出。

b) Hochberg 法により多重性を調整。

ゾニサミドの副作用発現頻度は 25mg 群で 15.4% (18/117 例) であり、主な副作用 (発現頻度が 1%以上) は傾眠 (3.4%)、体重減少 (1.7%)、精神症状 (1.7%) であった。

## 2) 安全性試験

該当資料なし

**(5) 患者・病態別試験**

該当資料なし

**(6) 治療的使用**

- 1) **使用成績調査（一般使用成績調査、特定使用成績調査、使用成績比較調査）、製造販売後データベース調査、製造販売後臨床試験の内容**

該当資料なし

- 2) **承認条件として実施予定の内容又は実施した調査・試験の概要**

該当しない

**(7) その他**

該当資料なし

## VI. 薬効薬理に関する項目

### 1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群

セレギリン塩酸塩、アマンタジン塩酸塩

注意：関連のある化合物の効能又は効果等は、最新の電子化された添付文書を参照すること。

### 2. 薬理作用

#### (1) 作用部位・作用機序

作用機序はまだ完全に解明されていないが、6-ヒドロキシドパミン (6-OHDA) により片側黒質線条体のドパミン神経を選択的に破壊したパーキンソン病モデルラット (片側 6-OHDA 処置ラット) を用いた脳微小透析法による実験において、レボドパ (ベンセラジド塩酸塩含有) 併用下における破壊側線条体細胞外液中ドパミンレベルに対し有意な上昇作用を示す。また、ラット及びサル線条体ミトコンドリア・シナプトソーム膜標本中の MAO 活性を阻害し、その阻害作用は比較的 MAO の B 型に選択性を示す<sup>1)</sup>。さらに、T 型 Ca チャネル及び Na チャネル (ともにヒト遺伝子組換えタンパク質) に対して、それぞれのチャネルにおける電流の阻害作用を示す<sup>2)</sup>。

#### (2) 薬効を裏付ける試験成績

##### 1) レボドパ作用の増強効果

レセルピン処置パーキンソン病モデルラットにおけるレボドパ (ベンセラジド塩酸塩含有) 惹起運動亢進に対して増強効果を示す<sup>15)</sup>。

##### 2) レボドパ作用の延長効果

片側 6-OHDA 処置ラットにおけるレボドパ (ベンセラジド塩酸塩含有) 惹起回転運動の持続時間に対して延長効果を示す<sup>16)</sup>。

##### 3) 実験的 wearing-off 現象の改善効果

片側 6-OHDA 処置ラットへの高用量塩酸メチルドパ (ベンセラジド塩酸塩含有) 反復投与により惹起した実験的 wearing-off 現象に対して改善効果を示す<sup>17)</sup>。

#### (3) 作用発現時間・持続時間

該当資料なし

## VII. 薬物動態に関する項目

### 1. 血中濃度の推移

#### (1) 治療上有効な血中濃度

該当資料なし

#### (2) 臨床試験で確認された血中濃度

##### 1) 単回投与

水で服用の結果（健康成人 23 例、ゾニサミドとして 25mg を 1 回投与）<sup>18)</sup>

剤形	T <sub>max</sub> (hr) a)	C <sub>max</sub> (μg/mL) b)	t <sub>1/2</sub> (hr) b)	AUC <sub>0-96</sub> (μg·hr/mL) b)
ゾニサミド OD錠 25mg	8.0 (1.0-12.0)	0.100 ±0.015	96.6 ±32.5	7.16 ±0.93
ゾニサミド 錠 25mg	4.0 (1.0-24.0)	0.099 ±0.015	99.1 ±24.2	7.00 ±0.87

a) 中央値（最小値-最大値）、b) 平均値±標準偏差

水なしで服用の結果（健康成人 23 例、ゾニサミドとして 25mg を 1 回投与）

剤形	T <sub>max</sub> (hr) a)	C <sub>max</sub> (μg/mL) b)	t <sub>1/2</sub> (hr) b)	AUC <sub>0-96</sub> (μg·hr/mL) b)
ゾニサミド OD錠 25mg	6.0 (1.0-12.0)	0.101 ±0.027	119.1 ±39.2	6.83 ±1.54
ゾニサミド 錠 25mg	4.0 (1.0-12.0)	0.100 ±0.023	102.4 ±36.4	6.77 ±1.50

a) 中央値（最小値-最大値）、b) 平均値±標準偏差

##### 2) 反復投与

###### 〈パーキンソン病〉

1 日 1 回 25mg 又は 50mg を 4 週間経口投与したときの定常状態でのトラフ濃度は、それぞれ 1.14 ±0.48 μg/mL（108 例の平均値±標準偏差）、2.57 ±0.86 μg/mL（105 例の平均値 ±標準偏差）であった<sup>19)</sup>。（ゾニサミド錠のデータ）

###### 〈レビー小体型認知症に伴うパーキンソニズム〉

1 日 1 回 25mg 又は 50mg<sup>注)</sup> を 4 週間経口投与したときの定常状態でのトラフ濃度は、それぞれ 1.43 ±0.34 μg/mL（39 例の平均値±標準偏差）、3.43 ±1.34 μg/mL（37 例の平均値±標準偏差）であった<sup>20)</sup>。（ゾニサミド錠のデータ）

注) 本剤のパーキンソン病に対する承認用量は 1 日 25~50mg、レビー小体型認知症に伴うパーキンソニズムに対する承認用量は 1 日 25mg である。

### 3) 生物学的同等性

健康成人にゾニサミド OD 錠 25mg とゾニサミド錠 25mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠（ゾニサミドとして 25mg）、水あり（23 例）及び水なし（23 例）で 1 回経口投与して血漿中ゾニサミド濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ（AUC、 $C_{max}$ ）について 90% 信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$  の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された<sup>18)</sup>。

### 4) 生物学的同等性試験<sup>21)</sup>

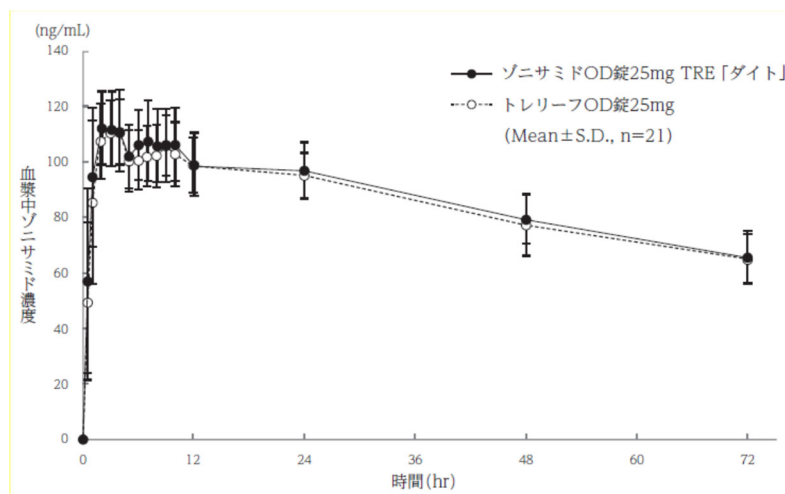
#### 〈ゾニサミド OD 錠 25mg TRE 「ダイト」〉

健康成人男性にゾニサミド OD 錠 25mg TRE 「ダイト」とトレリーフ OD 錠 25mg をクロスオーバー法により、それぞれ 1 錠（ゾニサミドとして 25mg）を絶食時単回経口投与（水なしで服用又は水で服用）し、血漿中ゾニサミド濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ（AUC、 $C_{max}$ ）について 90% 信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$  の範囲内であり、さらに、平均値の差が  $\log(0.90) \sim \log(1.11)$  の範囲にあり、両剤の生物学的同等性が確認された。

#### ①水なしで服用

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-72</sub> (ng・hr/mL)	$C_{max}$ (ng/mL)	$T_{max}$ (hr)	$t_{1/2}$ (hr)
ゾニサミド OD 錠 25mg TRE 「ダイト」	6248.31±645.46	115.67±13.51	3.7±2.4	97.0±36.7
トレリーフ OD 錠 25mg	6114.74±622.55	115.23±13.67	4.4±3.0	89.2±22.1

(Mean±S.D., n=21)



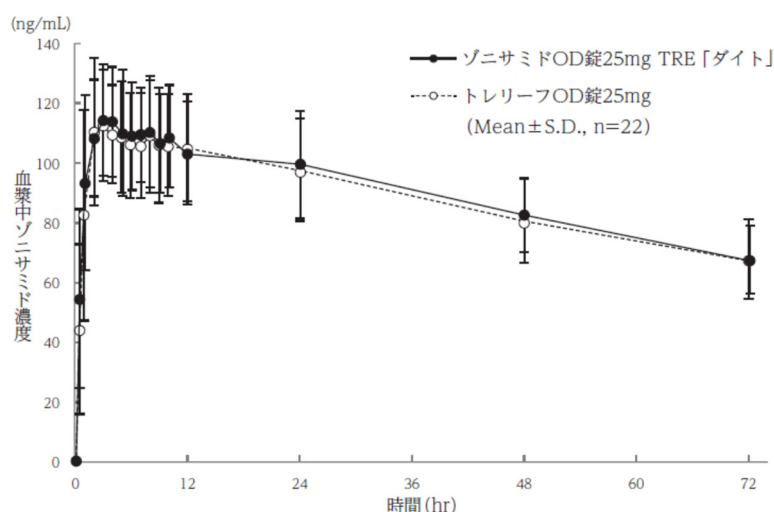
血漿中濃度並びに AUC、 $C_{max}$  等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。



②水で服用

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-72</sub> (ng・hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	t <sub>1/2</sub> (hr)
ゾニサミド OD 錠 25mg TRE 「ダイト」	6456.84±1019.75	119.49±21.65	4.1±2.5	94.4±27.6
トレリーフ OD 錠 25mg	6351.68±1092.33	116.94±19.12	3.9±2.1	99.1±38.2

(Mean ± S.D., n=22)



血漿中濃度並びに AUC、C<sub>max</sub> 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。

〈ゾニサミド OD 錠 50mgTRE 「ダイト」〉

ゾニサミド OD 錠 50mg TRE 「ダイト」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」に基づき、ゾニサミド OD 錠 25mgTRE 「ダイト」を標準製剤としたとき、溶出挙動に基づき生物学的に同等とみなされた。

(3) 中毒域

該当資料なし

(4) 食事・併用薬の影響

健康成人 12 例において、空腹時及び食後に 25mg 単回投与したときの薬物動態パラメータを比較した結果、バイオアベイラビリティに対する食事の影響はほとんど認められなかった<sup>22)</sup>。(ゾニサミド錠のデータ)

2. 薬物速度論的パラメータ

(1) 解析方法

該当資料なし

**(2) 吸収速度定数**

該当資料なし

**(3) 消失速度定数**

	ゾニサミド投与量	消失速度定数 (Kel) (hr <sup>-1</sup> )
ゾニサミド OD 錠 25mg	25mg	0.0080±0.0027 (水なしで服用、n=21) 0.0079±0.0020 (水で服用、n=22)

**(4) クリアランス**

該当資料なし

**(5) 分布容積**

該当資料なし

**(6) その他**

該当資料なし

**3. 母集団 (ポピュレーション) 解析**

**(1) 解析方法**

該当資料なし

**(2) パラメータ変動要因**

該当資料なし

**4. 吸収**

該当資料なし

**5. 分布**

**(1) 血液-脳関門通過性**

該当資料なし

**(2) 血液-胎盤関門通過性**

「VIII-6.(5) 妊婦」の項参照

**(3) 乳汁への移行性**

「VIII-6.(6) 授乳婦」の項参照

**(4) 髄液への移行性**

該当資料なし

#### (5) その他の組織への移行性

該当資料なし

#### (6) 血漿蛋白結合率

48.6% (*in vitro*、ヒト血清、限外ろ過法)<sup>23)</sup>

### 6. 代謝

#### (1) 代謝部位及び代謝経路

主として肝臓で代謝され、イソキサゾール環開裂体を生成した後、グルクロン酸抱合等を受ける<sup>24)、25)</sup>。

#### (2) 代謝に関与する酵素 (CYP 等) の分子種、寄与率

主として CYP3A<sup>25)</sup>

#### (3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

#### (4) 代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率

該当資料なし

### 7. 排泄

#### (1) 排泄経路

主として尿中<sup>24)</sup>

#### (2) 排泄率

経口投与後 2 週間における尿中排泄率は、未変化体として 28.9～47.8%、主代謝物 (イソキサゾール環開裂体のグルクロン酸抱合体) として 12.4～18.7%であった。これらは投与量の 47.6～60.2%であった<sup>24)</sup> (健康成人、200mg1 回、200mg/日又は 400mg/日<sup>注)</sup> 2 日間投与)。

注)本剤のパーキンソン病に対する承認用量は 1 日 25～50mg、レビー小体型認知症に伴うパーキンソニズムに対する承認用量は 1 日 25mg である。

### 8. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

### 9. 透析等による除去率

該当資料なし

## 10. 特定の背景を有する患者

### (1) 腎機能障害患者

(300mg 1回<sup>注</sup>) 経口投与) (外国人データ) <sup>26)</sup>

クレアチニンクリアランス (mL/min)	T <sub>max</sub> (hr)	C <sub>max</sub> ( $\mu$ g/mL)	t <sub>1/2</sub> (hr)	CL <sub>r</sub> <sup>a)</sup> (mL/min)	Ae <sup>b)</sup> (%)
>60	3.3	3.64	58	3.42	16.8
20~60	4.3	3.73	58	2.50	11.9
<20	2.9	4.08	63	2.23	13.3

a) 腎クリアランス

b) 尿中排泄率(投与後 8 日間までに尿中に排泄されたゾニサミドの用量に対する百分率)

腎クリアランス及び尿中排泄率で正常腎機能患者との間に差が認められた。

注) 本剤のパーキンソン病に対する承認用量は 1 日 25~50mg、レビー小体型認知症に伴うパーキンソニズムに対する承認用量は 1 日 25mg である。

## 11. その他

該当資料なし

## Ⅷ. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

### 1. 警告内容とその理由

設定されていない

### 2. 禁忌内容とその理由

#### 2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

2.1 妊婦又は妊娠している可能性のある女性 [9.5 参照]

2.2 本剤の成分に対して過敏症の既往歴のある患者

### 3. 効能又は効果に関連する注意とその理由

「V-2. 効能又は効果に関連する注意」参照

### 4. 用法及び用量に関連する注意とその理由

「V-4. 用法及び用量に関連する注意」参照

### 5. 重要な基本的注意とその理由

#### 8. 重要な基本的注意

8.1 連用中は定期的に肝・腎機能、血液検査を行うことが望ましい。[11.1.4 参照]

8.2 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。

8.3 発汗減少があらわれることがあり、特に夏季に体温が上昇することがあるので、本剤投与中は体温上昇に留意し、このような場合には高温環境下をできるだけ避け、適切な処置を行うこと。[11.1.10 参照]

8.4 本剤投与中又は投与中止後に、自殺企図があらわれることがあるので、患者の状態及び病態の変化を注意深く観察すること。[11.2、15.1.3、15.1.4 参照]

### 6. 特定の背景を有する患者に関する注意

#### (1) 合併症・既往歴等のある患者

設定されていない

#### (2) 腎機能障害患者

設定されていない

#### (3) 肝機能障害患者

##### 9.3 肝機能障害患者

##### 9.3.1 重篤な肝機能障害又はその既往歴のある患者

血中濃度が上昇するおそれがある。

#### (4) 生殖能を有する者

設定されていない

## (5) 妊婦

### 9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないこと。妊娠中にゾニサミド製剤を投与された患者が心室中隔欠損、心房中隔欠損等を有する児を出産したとの報告があり、動物実験（マウス、ラット、イヌ、サル）で流産、催奇形作用（口蓋裂、心室中隔欠損等）が報告されている。また、妊娠中にゾニサミド製剤を投与された患者の児に呼吸障害があらわれたとの報告がある。[2.1 参照]

## (6) 授乳婦

### 9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。ヒト母乳中への移行が報告されている。

## (7) 小児等

### 9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

## (8) 高齢者

### 9.8 高齢者

患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。一般に生理機能（腎機能、肝機能等）が低下している。

## 7. 相互作用

本剤は、主として薬物代謝酵素 CYP3A で代謝される。

### (1) 併用禁忌とその理由

設定されていない

### (2) 併用注意とその理由

10.2 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
抗てんかん剤 フェニトイン カルバマゼピン フェノバルビタール バルプロ酸 等	本剤と抗てんかん剤の併用時、これらの薬剤を減量又は中止した場合に、本剤の血中濃度が上昇することがある	フェニトイン、カルバマゼピン、フェノバルビタールでは CYP が誘導され、本剤の血中濃度が低下することが示唆されている。
フェニトイン	眼振、構音障害、運動失調等のフェニトインの中毒症状があらわれることがあるので、できるだけ血中濃度を測定し、減量するなど適切な処置を行うこと。	本剤によりフェニトインの代謝が抑制され、血中濃度が上昇することが示唆されている。

三環系抗うつ剤 アミトリプチリン等 四環系抗うつ剤 マプロチリン等	MAO-B 阻害作用を有するセレギリンにおいて、三環系抗うつ剤との併用により、高血圧、失神、不全収縮、発汗、てんかん、動作・精神障害の変化及び筋強剛といった副作用があらわれ、更に死亡例も報告されている。	相加・相乗作用によると考えられる。
レセルピン誘導体 レセルピン等	本剤の作用が減弱される可能性がある。	脳内ドパミンを減少させる。
フェノチアジン系薬剤 クロルプロマジン等 ブチロフェノン系薬剤 ハロペリドール等 スルピリド メトクロプラミド		脳内ドパミン受容体を遮断する。

## 8. 副作用

次の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投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

### (1) 重大な副作用と初期症状

<p><b>11.1 重大な副作用</b></p> <p><b>11.1.1 悪性症候群</b>（1%未満）</p> <p>本剤投与中又は投与中止後に悪性症候群があらわれることがある。発熱、意識障害、無動無言、高度の筋硬直、不随意運動、嚥下困難、頻脈、血圧の変動、発汗、血清 CK の上昇等があらわれた場合には、体冷却、水分補給等の全身管理、及び再投与後に漸減するなど適切な処置を行うこと。なお、本症発症時には、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。</p> <p><b>11.1.2 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）、紅皮症（剥脱性皮膚炎）</b>（いずれも頻度不明）</p> <p>発熱、紅斑、水疱・びらん、そう痒感、咽頭痛、眼充血、口内炎等の異常が認められた場合には、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。</p> <p><b>11.1.3 過敏症症候群</b>（頻度不明）</p> <p>初期症状として発疹、発熱がみられ、さらにリンパ節腫脹、肝機能障害等の臓器障害、白血球増加、好酸球増多、異型リンパ球出現等を伴う遅発性の重篤な過敏症状があらわれることがある。なお、ヒトヘルペスウイルス 6（HHV-6）等のウイルスの再活性化を伴うことが多く、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。</p> <p><b>11.1.4 再生不良性貧血、無顆粒球症、赤芽球癆</b>（いずれも頻度不明）、<b>血小板減少</b>（1%未満） [8.1 参照]</p> <p><b>11.1.5 急性腎障害</b>（頻度不明）</p> <p><b>11.1.6 間質性肺炎</b>（頻度不明）</p> <p>発熱、咳嗽、呼吸困難、胸部 X 線異常、好酸球増多等を伴う間質性肺炎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、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。</p> <p><b>11.1.7 肝機能障害、黄疸</b>（いずれも頻度不明）</p> <p>AST、ALT、<math>\gamma</math>-GTP の上昇等を伴う重篤な肝機能障害、黄疸があらわれることがある。</p>
--

<p><b>11.1.8 横紋筋融解症</b> (1%未満)</p> <p>筋肉痛、脱力感、CK 上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇等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。</p> <p>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。</p> <p><b>11.1.9 腎・尿路結石</b> (1%未満)</p> <p>腎疝痛、排尿痛、血尿、結晶尿、頻尿、残尿感、乏尿等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。</p> <p><b>11.1.10 発汗減少に伴う熱中症</b> (頻度不明)</p> <p>発汗減少があらわれ、体温が上昇し、熱中症をきたすことがある。発汗減少、体温上昇、顔面潮紅、意識障害等がみられた場合には、投与を中止し、体冷却等の適切な処置を行うこと。[8.3 参照]</p> <p><b>11.1.11 幻覚</b> (1%以上)、<b>妄想、錯乱、せん妄</b> (いずれも 1%未満) <b>等の精神症状</b></p>
---

(2) その他の副作用

11.2 その他の副作用			
	1%以上	1%未満	頻度不明
過敏症		発疹、湿疹、そう痒感	
精神神経系	眠気 (6.7%)、ジスキネジア、気力低下、抑うつ、めまい・ふらつき、睡眠障害、頭痛・頭重、幻視・幻聴	精神活動緩慢化、不安・不穏、精神症状の悪化、感覚異常、無気力・自発性低下、異常感、激越、行動異常、興奮、認知症の悪化、意識消失、異常な夢、自殺企図 <sup>注)</sup> 、ジストニア、しびれ感、認知障害	運動失調
循環器		血圧低下、動悸、起立性低血圧、血圧上昇、上室性期外収縮、心室性期外収縮	
消化器	食欲不振 (5.2%)、悪心、口渇、胃不快感、便秘	嘔吐、下痢、味覚異常、胸やけ、腹部膨満感、流涎、胃炎、嚥下障害、胃痛、歯周炎、腹部不快感、胃潰瘍、口内炎、歯肉炎	
血液		白血球減少、赤血球減少、ヘモグロビン減少、白血球増加、ヘマトクリット減少、貧血、顆粒球減少、血小板減少、好酸球増多	
肝臓	ALT、ALP、AST、LDH 上昇	γ-GTP 上昇、肝機能異常	
腎・泌尿器	BUN 上昇	排尿障害、頻尿、クレアチニン上昇、尿失禁、尿中蛋白陽性、膀胱炎	
その他	体重減少、CK 上昇、立ちくらみ、浮腫、倦怠感	脱力感、転倒、発熱、血中カリウム減少、トリグリセリド上昇、腰痛、視覚障害、四肢痛、脱水、気管支炎、筋肉痛、血中尿酸上昇、血糖上昇、呼吸困難、前立腺癌、打撲、汗疹、関節痛、顔面潮紅、血中コレステロール上昇、骨折、体重増加、脱毛、白内障、副鼻腔炎	発汗減少

注) [8.4、15.1.3、15.1.4 参照]



## 9. 臨床検査結果に及ぼす影響

設定されていない

## 10. 過量投与

### 13. 過量投与

#### 13.1 症状

昏睡状態、ミオクローヌス、眼振等の症状があらわれる。

#### 13.2 処置

特異的な解毒剤は知られていない。

## 11. 適用上の注意

### 14. 適用上の注意

#### 14.1 薬剤交付時の注意

**14.1.1** 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ある。

**14.1.2** 本剤は舌の上のせて唾液を浸潤させると崩壊するため、水なしで服用可能である。また、水で服用することもできる。

## 12. その他の注意

### (1) 臨床使用に基づく情報

#### 15.1 臨床使用に基づく情報

**15.1.1** 本剤による治療中、原因不明の突然死が報告されている。

**15.1.2** 血清免疫グロブリン (IgA、IgG 等) の異常があらわれることがある。

**15.1.3** パーキンソン病患者を対象とした国内臨床試験において、トレリーフ錠を投与された患者での自殺又は自殺関連行為の副作用発現割合は 0.24% (2/842 例) であった。また、パーキンソンズムを伴うレビー小体型認知症患者を対象とした国内臨床試験では、自殺又は自殺関連行為の副作用は発現していない。[8.4、11.2、15.1.4 参照]

**15.1.4** 海外で実施されたゾニサミド製剤 (承認外効能・効果、用法・用量) 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、自殺念慮及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:0.6~3.9)。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。なお、海外臨床試験におけるゾニサミド製剤の自殺念慮及び自殺企図の発現率は 0.45% であり、プラセボ群では 0.23% であった。[8.4、11.2、15.1.3 参照]

### (2) 非臨床試験に基づく情報

設定されていない

## IX. 非臨床試験に関する項目

### 1. 薬理試験

#### (1) 薬効薬理試験

「VI. 薬効薬理に関する項目」の項参照

#### (2) 安全性薬理試験

該当資料なし

#### (3) その他の薬理試験

該当資料なし

### 2. 毒性試験

#### (1) 単回投与毒性試験

該当資料なし

#### (2) 反復投与毒性試験

該当資料なし

#### (3) 遺伝毒性試験

該当資料なし

#### (4) がん原性試験

該当資料なし

#### (5) 生殖発生毒性試験

該当資料なし（「VIII-6. (5) 妊婦」の項参照）

#### (6) 局所刺激性試験

該当資料なし

#### (7) その他の特殊毒性

該当資料なし

## X. 管理的事項に関する項目

### 1. 規制区分

製 剤：ゾニサミド OD 錠 25mgTRE 「ダイト」 劇薬、処方箋医薬品<sup>注)</sup>

ゾニサミド OD 錠 50mgTRE 「ダイト」 劇薬、処方箋医薬品<sup>注)</sup>

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

有効成分：ゾニサミド 劇薬

### 2. 有効期間

有効期間：3年

### 3. 包装状態での貯法

室温保存

### 4. 取扱い上の注意

#### 20. 取扱い上の注意

アルミピロー開封後は湿気を避けて保存すること。

### 5. 患者向け資材

患者向医薬品ガイド：あり

くすりのしおり：あり

### 6. 同一成分・同効薬

同一成分薬：トレリーフ OD 錠 25mg/OD 錠 50mg

エクセグラン錠 100mg/散 20% (抗てんかん剤)

同 効 薬：セレギリン塩酸塩、ロピニロール塩酸塩、プラミペキソール塩酸塩水和物、カベルゴリン、プロモクリプチンメシル酸塩、ペルゴリドメシル酸塩、タリペキソール塩酸塩、アマンタジン塩酸塩、エンタカポン、イストラデフィリン

### 7. 国際誕生年月日

1989年3月31日（日本、抗てんかん剤として）

### 8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日

販売名	製造販売承認年月日	承認番号	薬価基準収載年月日	販売開始年月日
ゾニサミド OD 錠 25mgTRE 「ダイト」	2024年2月15日	30600AMX00077000	2024年6月14日	2024年6月14日
ゾニサミド OD 錠 50mgTRE 「ダイト」	2024年2月15日	30600AMX00078000	2024年6月14日	2024年6月14日

**9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容**

該当しない

**10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容**

該当しない

**11. 再審査期間**

該当しない

**12. 投薬期間制限に関する情報**

本剤は、投薬（あるいは投与）期間に関する制限は定められていない。

**13. 各種コード**

販売名	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	個別医薬品コード (YJ コード)	HOT (9桁) 番号	レセプト電算処理 システム用コード
ゾニサミド OD 錠 25mgTRE「ダイエット」	1169015F2120	1169015F2120	129649501	622964901
ゾニサミド OD 錠 50mgTRE「ダイエット」	1169015F3126	1169015F3126	129650101	622965001

**14. 保険給付上の注意**

本剤は診療報酬上の後発医薬品である。

:

# X I . 文献

## 1. 引用文献

- 1) 脳内ドパミンレベル増加作用及び MAO 阻害作用 (トレリーフ錠 : 2009 年 1 月 21 日承認、申請資料概要 2.6.2.2)
- 2) チャンネル阻害作用 (トレリーフ錠・OD 錠 : 2018 年 7 月 2 日承認、申請資料概要 2.6.2.2)
- 3) 社内資料 : 加速試験に関する資料
- 4) 社内資料 : 無包装状態における安定性に関する資料
- 5) 社内資料 : 分割後の安定性に関する資料
- 6) 社内資料 : 溶出試験に関する資料
- 7) 国内後期第 II 相/第 III 相試験① (トレリーフ錠 : 2009 年 1 月 21 日承認、申請資料概要 2.7.6.14)
- 8) 国内後期第 II 相/第 III 相試験② (トレリーフ錠 : 2009 年 1 月 21 日承認、申請資料概要 2.7.3.2)
- 9) Murata M, et al. : *Neurol. Clin. Neurosci.* 2016 ; 4 : 10-15
- 10) 国内第 III 相試験 (運動機能スコアによる評価) (トレリーフ錠 : 2009 年 1 月 21 日承認、申請資料概要 2.7.6.15)
- 11) Murata M, et al. : *Mov. Disord.* 2015 ; 30 : 1343-1350
- 12) 国内第 III 相試験 (off 時間による評価) (トレリーフ錠 : 2013 年 8 月 20 日承認、審査報告書)
- 13) レビー小体型認知症患者対象臨床試験 (第 3 相試験) (トレリーフ錠・OD 錠 : 2018 年 7 月 2 日承認、申請資料概要 2.7.6.2)
- 14) UPDRS Part III 合計スコア及び変化量 (トレリーフ錠・OD 錠 : 2018 年 7 月 2 日承認、申請資料概要 2.7.3.3)
- 15) レボドパ作用の増強効果 (トレリーフ錠 : 2009 年 1 月 21 日承認、申請資料概要 2.6.2.2)
- 16) レボドパ作用の延長効果 (トレリーフ錠 : 2009 年 1 月 21 日承認、申請資料概要 2.6.2.2)
- 17) 実験的 wearing-off 現象の改善効果 (トレリーフ錠 : 2009 年 1 月 21 日承認、申請資料概要 2.6.2.2)
- 18) 白倉健史他 : *BIO Clinica.* 2014 ; 29 (13) : 78-81
- 19) 反復投与① (トレリーフ錠 : 2013 年 8 月 20 日承認、審査報告書)
- 20) 反復投与② (トレリーフ錠・OD 錠 : 2018 年 7 月 2 日承認、申請資料概要 2.5.3.1)
- 21) 社内資料 : 生物学的同等性試験に関する資料
- 22) 食事の影響 (トレリーフ錠 : 2009 年 1 月 21 日承認、申請資料概要 2.7.1.2)
- 23) Matsumoto K, et al. : *Arzneim-Forsch./Drug Res.* 1983 ; 33 : 961-968
- 24) Ito T, et al. : *Arzneim-Forsch./Drug Res.* 1982 ; 32 : 1581-1586
- 25) Nakasa H, et al. : *Mol. Pharmacol.* 1993 ; 44 : 216-221
- 26) ゾニサミドの腎機能障害患者における薬物動態 (トレリーフ錠 : 2009 年 1 月 21 日承認、申請資料概要 2.7.2.2)
- 27) 社内資料 : 粉碎後の安定性に関する資料
- 28) 社内資料 : 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性試験に関する資料

## 2. その他の参考文献

該当資料なし

## X II. 参考資料

### 1. 主な外国での発売状況

該当資料なし

### 2. 海外における臨床支援情報

#### (1) 妊婦への投与に関する海外情報

該当資料なし

#### (2) 小児等への投与に関する海外情報

該当資料なし

## XIII. 備考

### 1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報

本項の情報に関する注意：本項には承認を受けていない品質に関する情報が含まれる。試験方法等が確立していない内容も含まれており、あくまでも記載されている試験方法で得られた結果を事実として提示している。医療従事者が臨床適用を検討する上での参考情報であり、加工等の可否を示すものではない。

掲載根拠：「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドラインに関する Q&A について (その3)」令和元年9月6日付 厚生労働省医薬・生活衛生局 監視指導・麻薬対策課 事務連絡

#### (1) 粉砕<sup>27)</sup>

##### <ゾニサミド OD 錠 25mgTRE「ダイト」>

保存条件	試験項目	開始時	7日後	1ヵ月後	3ヵ月後
40℃ なりゆき	外観 白色～微黄白色の粉末	白色の粉末	同左	同左	同左
	含量 (%) (残存率 (%))	100.4	100.2 (99.8)	100.4 (100.0)	100.3 (99.9)
	純度試験 (参考試験)	規格内	同左	同左	同左
25℃、75%RH	外観 白色～微黄白色の粉末	白色の粉末	同左	同左	同左
	含量 (%) (残存率 (%))	100.4	97.5 (97.1)	97.2 (96.8)	97.3 (96.9)
	純度試験 (参考試験)	規格内	同左	同左	同左
保存条件	試験項目	開始時	30万lx・hr	60万lx・hr	120万lx・hr
D65-2500lx 25℃、45%RH	外観 白色～微黄白色の粉末	白色の粉末	同左	同左	同左
	含量 (%) (残存率 (%))	100.4	99.0 (98.6)	99.0 (98.6)	99.6 (99.2)
	純度試験 (参考試験)	規格内	同左	同左	同左

##### <ゾニサミド OD 錠 50mgTRE「ダイト」>

保存条件	試験項目	開始時	7日後	1ヵ月後	3ヵ月後
40℃ なりゆき	外観 微黄白色～淡黄白色 の粉末	微黄白色の 粉末	同左	同左	同左
	含量 (%) (残存率 (%))	100.1	99.9 (99.8)	100.2 (100.1)	99.5 (99.4)
	純度試験 (参考試験)	規格内	同左	同左	同左
25℃、75%RH	外観 微黄白色～淡黄白色 の粉末	微黄白色の 粉末	同左	同左	同左
	含量 (%) (残存率 (%))	100.1	97.0 (96.9)	97.5 (97.4)	96.8 (96.7)



	純度試験 (参考試験)	規格内	同左	同左	同左
保存条件	試験項目	開始時	30 万 lx・hr	60 万 lx・hr	120 万 lx・hr
D65-2500lx 25°C、45%RH	外観 微黄白色～淡黄白色 の粉末	微黄白色の 粉末	同左	同左	同左
	含量 (%) (残存率 (%))	100.1	97.9 (97.8)	98.1 (98.0)	98.4 (98.3)
	純度試験 (参考試験)	規格内	同左	同左	同左

## (2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性<sup>28)</sup>

### 1. 崩壊懸濁試験

「内服薬経管投与ハンドブック第4版(株じほう)」P.46「1. 崩壊懸濁試験 1) 錠剤・カプセル剤」に準じ、注入器の押し子部を抜き取り、注入器内に本品1錠を入れて押し子を戻し、注入器に55°Cのお湯20mLを吸い取り、筒先の蓋をして5分間自然放置する。5分後に崩壊しない場合、さらに5分間放置後、注入器を手で180度15往復横転して攪拌し、崩壊・懸濁の状態を観察する。十分に錠剤が崩壊・懸濁した場合のみ以下の操作を行う。

### 2. 通過性試験

「内服薬経管投与ハンドブック第4版(株じほう)」P.47「2. 通過性試験」に準じ、崩壊懸濁試験で得られた懸濁液の入った注入器を経管チューブ(8Fr.)に接続し、約2~3mL/秒(10秒で20mL)の速度で、高さ30cmから懸濁液を注入し、通過性を観察する。懸濁液を注入した後に20mLの水を同じ注射器で吸い取り、注入してチューブ内を洗い、注入器内及びチューブ内に残存する薬品の有無を確認する。経管チューブ(8Fr.)の通過が不可の場合、12Fr.のチューブを用いて同様の試験を行う。

### 3. 試験結果

製品名	試験項目	回数	結果	
ゾニサミド OD 錠 25mgTRE「ダイト」	崩壊懸濁試験	1	10以内に崩壊・懸濁	
		2	10以内に崩壊・懸濁	
		3	10以内に崩壊・懸濁	
	崩壊後 pH			5.8*
	通過性試験	1	8Fr.経管チューブを通過した	
		2	8Fr.経管チューブを通過した	
3		8Fr.経管チューブを通過した		
ゾニサミド OD 錠 50mgTRE「ダイト」	崩壊懸濁試験	1	10以内に崩壊・懸濁	
		2	10以内に崩壊・懸濁	
		3	10以内に崩壊・懸濁	
	崩壊後の pH			5.2*
	通過性試験	1	8Fr.経管チューブを通過しなかった 12Fr.経管チューブを通過した	
		2	8Fr.経管チューブを通過した	
3		8Fr.経管チューブを通過した		

\* : 3回の平均値

## 2. その他の関連資料

### (1) 患者向け説明用資料

該当資料なし

### (2) GS1 コード

販売名	包装単位	GS1 コード	
		調剤包装単位コード	販売包装単位コード
ゾニサミド OD 錠 25mgTRE 「ダイト」	30 錠 PTP	(01) 04987885226908	(01) 14987885026901
	100 錠 PTP		(01) 14987885026918
ゾニサミド OD 錠 50mgTRE 「ダイト」	30 錠 PTP	(01) 04987885226939	(01) 14987885026932

製造販売元

**DAITO** **ダイト株式会社**

富山県富山市八日町326番地

販売元

 **共創未来ファーマ株式会社**

東京都品川区広町 1-4-4