

●用法・用量の変更

★令和4年11月29日付

承認日	薬効分類	商品名	成分名	会社名	変更箇所 (下線部分 追加) * 該当箇所のみ抜粋	
					4.効能・効果	6.用法・用量
11/29	アルツハイマー型、 レビー小体型認知 症治療剤	アリセプト錠3mg アリセプト錠5mg アリセプト錠10mg アリセプト細粒0.5% アリセプトD錠3mg アリセプトD錠5mg アリセプトD錠10mg アリセプト内服ゼリー3mg アリセプト内服ゼリー5mg アリセプト内服ゼリー10mg アリセプトドライシロップ1%	ドネペジル塩酸塩	製造販売元/エーザイ	(変更なし) アルツハイマー型認知症及びレビー小体 型認知症における認知症症状の進行 抑制	(略) 〈レビー小体型認知症における認知症症状の進行抑制〉 通常、成人にはドネペジル塩酸塩として1日1回3mgから開始し、1～2週間後に5mgに増量 し、経口投与する。5mgで4週間以上経過後、10mgに増量する。なお、症状により5mgま で減量できる。 投与開始12週間後までを目安に、認知機能検査、患者及び家族・介護者から自覚症状 の聴取等による有効性評価を行い、認知機能、精神症状・行動障害、日常生活動作等を 総合的に評価してベネフィットがリスクを上回ると判断できない場合は、投与を中止すること。投 与開始12週間後までの有効性評価の結果に基づき投与継続を判断した場合であっても、定 期的に有効性評価を行い、投与継続の可否を判断すること。