

# News Release

 日本ジェネリック株式会社

2023年4月26日

日本ジェネリック株式会社

各位

アルツハイマー型、レビー小体型認知症治療剤  
日本薬局方 ドネペジル塩酸塩錠  
ドネペジル塩酸塩錠3mg「JG」  
ドネペジル塩酸塩錠5mg「JG」  
ドネペジル塩酸塩錠10mg「JG」

「用法及び用量」一部変更承認に関するお知らせ

日本ジェネリック株式会社(本社:東京都千代田区、代表取締役社長:井上祐弘)の標記 3 製品に関して、下記のとおり、「用法及び用量」の一部変更が、4月26日付で承認されました。これにより、先発医薬品が再審査結果、カテゴリー2となったことに伴い変更された「用法及び用量」と同一となりましたこと、ご案内申し上げます。

今後も引き続き、弊社製品をご愛顧賜りますようお願い申し上げます。

## 記

### 【製品名】

ドネペジル塩酸塩錠 3mg「JG」、ドネペジル塩酸塩錠 5mg「JG」、ドネペジル塩酸塩錠 10mg「JG」

### 【用法及び用量】

#### 〈アルツハイマー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。高度のアルツハイマー型認知症患者には、5mgで4週間以上経過後、10mgに増量する。なお、症状により適宜減量する。

#### 〈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。

<備考>このたび、下線部が追加となりました。

### 【本ニュースリリースのお問い合わせ先】

日本ジェネリック株式会社 お客様相談室

TEL: 0120-893-170

E-Mail: [jgweb@nihon-generic.co.jp](mailto:jgweb@nihon-generic.co.jp)

※本リリースは本町記者会でも同時に発表しております。

弊社のホームページにも掲載しております。  
<https://www.nihon-generic.co.jp/>