

統合失調症薬物治療ガイドライン 2022

日本神経精神薬理学会

日本臨床精神神経薬理学会

Japanese Society of Neuropsychopharmacology

Japanese Society of Clinical Neuropsychopharmacology

“Guideline for Pharmacological Therapy of Schizophrenia 2022”

2022 年 5 月 20 日 公開

2023 年 8 月 17 日 改訂

2025 年 12 月 5 日 改訂

序文

1. 統合失調症薬物治療ガイドライン作成の経緯

2015 年、日本神経精神薬理学会は「統合失調症薬物治療ガイドライン」を作成し公開した。2016 年からは医療職向けにガイドライン講習会を開催し、2018 年にはガイドラインの一般向け書籍として『統合失調症薬物治療ガイドー患者さん・ご家族・支援者のためにー』を公表し普及を図ってきた。これらの書籍、講習会を通じて多くの意見を得、また研究の進歩により新たなエビデンスが得られ情報の刷新が必要となった。このため、2018 年より日本神経精神薬理学会と日本臨床精神神経薬理学会が、ガイドライン改訂作業に着手した。

改訂版においては、新たなエビデンスによる情報の刷新だけでなく、新しい取り組みとして以下の 2 点を行った。

最初に、当事者・家族・支援者・各種関連団体など多様なステークホルダーが委員となって、協働して作成した。精神科医の視点だけでなく、当事者・家族・支援者の視点からの臨床疑問〔クリニカル・クエスチョン（clinical question：CQ）〕やアウトカムの追加などが行われた。そして、本ガイドラインの内容は全員一致の原則を採用した。

次に、統合失調症の治療は、薬物治療のみによるものではなく、心理社会的療法や医療福祉との協働など包括的に行う必要があるため、パート 1「統合失調症の治療計画策定」にその点を明記して、CQ の部分についてはパート 2 とした。

2. 統合失調症薬物治療ガイドライン作成メンバー

タスクフォースメンバーは日本医療機能評価機構 EBM 普及推進事業（Minds）の方法に準拠して役割を担った。

共同代表

中込和幸	国立精神・神経医療研究センター
染矢俊幸	新潟大学大学院医歯学総合研究科精神医学分野

委員

飯田仁志	福岡大学医学部精神医学教室
伊賀淳一	愛媛大学大学院医学系研究科精神神経科学講座
五十嵐 中	横浜市立大学医学群 健康社会医学ユニット
池田俊一郎	関西医科大学精神神経科学教室
市橋香代	東京大学医学部附属病院 精神神経科

伊藤賢伸	順天堂大学大学院医学研究科精神・行動科学
伊藤侯輝	市立札幌病院精神科／精神医療センター
稲垣 中	青山学院大学教育人間科学部／保健管理センター
稲田 健	北里大学 医学部 精神科学
伊豫雅臣	千葉大学大学院医学研究院精神医学
江角 悟	岡山大学病院 薬剤部
大井一高	岐阜大学医学部附属病院 精神科
大島勇人	特定医療法人勇愛会 大島病院
大森哲郎	社会医療法人あいざと会藍里病院
大矢一登	藤田医科大学 医学部 精神神経科学講座
小田陽彦	兵庫県立ひょうごこころの医療センター
越智紳一郎	愛媛大学大学院医学系研究科精神神経科学講座
蔭山正子	大阪大学高等共創研究院
金沢徹文	大阪医科薬科大学神経精神医学教室
岸 太郎	藤田医科大学 医学部 精神神経科学講座
岸本泰士郎	慶應義塾大学医学部ヒルズ未来予防医療・ウェルネス共同研究講座
菊地紗耶	東北大学病院精神科
木村 大	千葉大学大学院医学研究院精神医学/学会会木村病院
久住一郎	北海道大学大学院医学研究院精神医学教室
小鳥居 望	医療法人仁祐会 小鳥居諫早病院
佐久間健二	藤田医科大学 医学部 精神神経科学講座
佐々木 剛	千葉大学医学部附属病院 こどものこころ診療部
佐藤創一郎	社会医療法人高見徳風会 希望ヶ丘ホスピタル
佐藤英樹	国立精神・神経医療研究センター 病院
澤山恵波	北里大学医学部 精神科学
鈴木利人	順天堂大学医学部附属越谷病院メンタルクリニック
鈴木正泰	日本大学医学部精神医学系
諏訪太郎	京都大学医学部附属病院 精神科神経科
高江洲義和	琉球大学大学院医学研究科精神病態医学講座
竹内啓善	慶應義塾大学医学部 精神・神経科学教室
嶽北佳輝	関西医科大学精神神経科学教室
竹島正浩	秋田大学大学院医学系研究科 精神科学講座
田近亜蘭	京都大学大学院医学研究科 健康増進・行動学分野
樽谷精一郎	特定医療法人大阪精神医学研究所 新阿武山病院

坪井貴嗣	杏林大学医学部精神神経科学教室
富田 哲	弘前大学医学部附属病院 神経科精神科
中川敦夫	慶應義塾大学病院臨床研究推進センター
永井 努	昭和大学薬学部 病院薬剤学講座・昭和大学附属烏山病院 薬局
沼田周助	徳島大学大学院医歯薬学研究部精神医学分野
根本清貴	筑波大学医学医療系精神医学
野村郁雄	もりやま総合心療病院
橋本保彦	神戸学院大学
橋本亮太	国立精神・神経医療研究センター 精神保健研究所 精神疾患病態研究部
波多野正和	藤田医科大学医学部臨床薬剤科
菱本明豊	横浜市立大学大学院医学研究科精神医学部門
古郡規雄	獨協医科大学精神神経医学講座
堀 輝	福岡大学医学部精神医学教室
松井健太郎	国立精神・神経医療研究センター病院 臨床検査部
松田勇紀	東京慈恵会医科大学精神医学講座
三浦 至	福島県立医科大学医学部 神経精神医学講座
村田篤信	国立精神・神経医療研究センター 精神保健研究所 精神疾患病態研究部
安田貴昭	埼玉医科大学総合医療センター メンタルクリニック
山田浩樹	昭和大学横浜市北部病院メンタルケアセンター
渡邊央美	国立成育医療研究センター 妊娠と薬情報センター

当事者委員

相沢隆司	横浜ピアスタッフ協会/地域活動支援センター すぺーす海
鈴木みずめ	横浜ピアスタッフ協会
藤井哲也	横浜ピアスタッフ協会
堀合研二郎	横浜ピアスタッフ協会
山田悠平	一般社団法人精神障害当事者会ポルケ

当事者家族委員

岡田久実子	全国精神保健福祉会連合会（みんなねっと）
加藤 玲	東京都新宿区精神障害者家族会「新宿フレンズ」
中越由美子	さいたま市精神障がい者「もくせい家族会」/LINE 家族会「Pure Light」

日本精神科看護協会委員

島山卓也 駒沢女子大学看護学部

日本作業療法士協会委員

小林正義 信州大学医学部保健学科

日本精神保健福祉士協会委員

稲見 聡 医療法人報徳会 宇都宮病院 総合支援課

日本心理臨床学会委員

藤野陽生 大阪大学大学院大阪大学・金沢大学・浜松医科大学・千葉大学・福井大学連
合小児発達学研究科

日本精神科病院協会委員

森 隆夫 あいせい紀年病院

日本精神神経科診療所協会委員

勝元榮一 かつもとメンタルクリニック

日本総合病院精神医学会委員

佐竹直子 国立精神・神経医療研究センター病院

法曹委員

武市尚子 東京弁護士会

基礎医学研究者委員

新井 誠 東京都医学総合研究所 精神行動医学研究分野 統合失調症プロジェクト

日本統合失調症学会協力委員

池淵恵美 帝京平成大学大学院臨床心理学研究科

笠井清登 東京大学大学院医学系研究科精神医学

福田正人 群馬大学大学院医学系研究科神経精神医学

村井俊哉 京都大学大学院医学研究科 脳病態生理学講座（精神医学）

ガイドライン統括委員会は、共同代表と若干名の日本神経精神薬理学会と日本臨床精神神経薬理学会を代表する委員が構成し、本ガイドライン作成の目的を明確化し、組織体制の構築を行い、ガイドライン作成、公開、普及を主導する役割を担った。

ガイドライン作成委員会は、20 名程度の日本神経精神薬理学会と日本臨床精神神経薬理学会のガイドライン作成に関する経験が豊富な精神科医の委員が務めた。当事者・家族・支援者・関連学会・協会の委員は、外部委員という形ではなく、ガイドライン作成委員会委員として議論に加わって評価を行い、双方向性に本ガイドラインの作成に参加した。精神科医の委員のうち十数名は各システムティックレビューチームのリーダー・副リーダーを兼任し、システムティックレビューチームとガイドライン作成委員会の橋渡しの役割を務めた。システムティックレビューチームはガイドライン作成委員としての協議に加えて、システムティックレビューを担当した。残りの精神科医の委員は、ブラッシュアップチームを構成し、各システムティックレビューチームのリーダー・副リーダーと当事者・家族・支援者・関連学会・協会の委員の意見の調整を行って全体の統一性を持たせる役割を担った。

これらの委員の構成については、巻末に記載した。

3. 利益相反情報について

本ガイドライン作成委員会は、作成メンバーが中立性と公平性をもって作成業務を遂行するために、実際または予想されうる問題となる利益相反状態を避けることに最大限の努力を払っている。すべての作成メンバーおよび作成した学会は可能性としてまたは実際に生じる利益相反情報の開示を行う。開示の基準は日本医学会の「診療ガイドライン策定参加資格基準ガイダンス」に従い、対象期間を 2019 年 1 月 1 日～2021 年 12 月 31 日とした。

ガイドライン作成メンバーの利益相反情報およびガイドライン作成を行った日本神経精神薬理学会と日本臨床精神神経薬理学会の組織としての利益相反情報は巻末に記載した。

4. 統合失調症薬物治療ガイドラインタスクフォース会議開催状況

2018 年 10 月 6 日	第 1 回会議
2018 年 12 月 23 日	第 2 回会議
2019 年 5 月 12 日	第 3 回会議
2019 年 11 月 23 日	第 4 回会議
2020 年 1 月 13 日	第 5 回会議
2021 年 11 月 14 日	第 6 回会議

これらに加えて、オンラインでの小会議を繰り返し行った。

作成中間報告と公開討論

2019 年 10 月 11 日（金）

シンポジウム「統合失調症薬物治療ガイドライン改訂版の狙いと範囲」

於：第 49 回日本神経精神薬理学会，福岡

5. 本ガイドラインの考え方

(1) 対象

本ガイドラインは，統合失調症の診療に関わる精神科専門医を主な対象として作成されたエビデンスに基づいたガイドラインである。本ガイドラインの内容は，精神科専門医が診療現場において当事者や家族と共に意思決定を行う際に，それを支援する目的で作成され，日常診療の場面で利用されることを望むものである。なお，本ガイドラインを公開後に，当事者・家族・支援者のための「統合失調症薬物治療ガイド」を作成することを計画している。

(2) ガイドラインの構成

本ガイドラインは，序文と，総論であるパート 1「統合失調症の治療計画策定」，各論であるパート 2「CQ」の 3 部から構成されている。パート 1 は，「第 1 章：統合失調症の診断と鑑別診断」，「第 2 章：統合失調症の治療総論」，「第 3 章：患者さんと共に人生を考えるー本ガイドラインの位置づけー」から構成されている。パート 2 は，「第 1 章：急性期の統合失調症治療」，「第 2 章：安定・維持期の統合失調症治療」，「第 3 章：抗精神病薬の薬剤性錐体外路系副作用」，「第 4 章：抗精神病薬のその他の副作用」，「第 5 章：治療抵抗性統合失調症」，「第 6 章：その他の臨床的諸問題 1」，「第 7 章：その他の臨床的諸問題 2」から構成されている。

(3) 統合失調症の診断

本ガイドラインでは，統合失調症の診断は確定しているものとしている。実際の臨床場面においては，統合失調症の診断を下すために，器質性疾患の除外や気分障害などの他の精神疾患の除外が慎重になされる必要がある。似た症状を認めても統合失調症ではない場合は，このガイドラインは適応できない。また，統合失調症という診断であっても併存疾患などをもつために，このガイドラインの内容がそのままあてはまらない場合もある。診断についてはパート 1「統合失調症の治療計画策定」の「第 1 章：統合失調症の診断と鑑別診断」に記載した。熟読した上で各論であるパート 2 の CQ を活用していただきたい。

(4) 統合失調症における包括的な治療の必要性

統合失調症の治療は，心理社会的療法と薬物治療を組み合わせることが大前提である。

さらに、信頼し合える人間関係や安定した生活などから得られる安心感が専門的な治療の基盤になる。このような心理社会的療法については、パート1「統合失調症の治療計画の策定」の「第2章：統合失調症の治療総論」で主に扱い、薬物治療については、パート2の各CQにおいて主に扱っていることを理解して、包括的にこのガイドラインを活用していただきたい。

(5) ガイドラインと共同意思決定（shared decision making：SDM）について

すべての疾患の治療と同様に統合失調症の治療選択においては、治療の有効性（益）と副作用（害）のバランスを勘案し、益が害を上回ると判断された場合にのみ有用性があるとして選択される。本ガイドラインもこの考え方に立脚し、益と害についてエビデンスを収集し、推奨を決定している。臨床現場における意思決定は、医療者と患者が複数の治療選択肢の利点と欠点を共有して、双方向で相談して共同して決定すべきものであり（これをSDMという）、その際に共有するエビデンスを提供するものがガイドラインである。

パート1「統合失調症の治療計画の策定」「第3章：患者さんと共に人生を考えるー本ガイドラインの位置づけー」に記載されているように、本ガイドラインがSDMを支援するものとなることを望む。

(6) ガイドラインは一般論であること

診療ガイドラインとは、患者と医療者を支援する目的で作成されており、臨床現場における意思決定の際に、判断材料の1つとして利用することができるものである。ガイドラインは、科学的根拠に基づき、系統的な手法により、複数の治療選択肢について、益と害の評価に基づいて作成された推奨を含む文書であって、最新の根拠に基づき刷新していくものである。

この科学的根拠はエビデンスと呼ばれるが、あくまでもある状態の患者に対する確率論的な情報である。よって、個々の患者にそのまま適応されるものではない。さらに、エビデンスのもとになる患者は、統合失調症で併存疾患などがない患者であることが多く、詳細については根拠となる論文を確認する必要がある。よって、患者一人一人についての個別の状況によっては、必ずしも推奨が当てはまらない場合もありうる。ガイドラインは臨床現場における意思決定の際に、判断材料の1つとして利用することができるものであり、医師の裁量を肯定し、絶対に守らなければならないルールではないことを理解してこのガイドラインを活用していただきたい。訴訟等司法の分野において法的判断の証拠として用いることは、このガイドラインの誤用である。

(7) 最新版の利用と全体の通読の必要性

本ガイドラインタスクフォースでは、新たな重要な情報、適切なコメントを受けて、ガイドラインを適宜更新する予定である。ガイドラインは常に最新版（ウェブサイトにて公開）を利用していただきたい。

統合失調症の治療においては、薬物治療のみならず、心理社会的療法を含めた包括的な治療が必要である。また、病状の経過において、さまざまな対応が必要となる。本ガイドラインは薬物治療について、病期を分けて記載している。しかし、本ガイドラインの利用に際しては、一時期のみを取り上げて利用するのではなく、まず全体を通読していただきたい。

(8) ガイドライン普及の方策とモニタリング

利用者が利用しやすいように本ガイドラインは学会ウェブサイトにて無料で公開する。また、手に取って読みやすい本を作成して販売も行う。さらに、当事者・家族・支援者のための「統合失調症薬物治療ガイド」を作成することを計画している。精神科治療ガイドラインの普及・教育・検証活動である EGUIDE プロジェクト (<https://byoutai.ncnp.go.jp/eguide/>) を通じて、利用者がより深く本ガイドラインの内容を理解できるような講習会を行い、本ガイドラインの普及・教育・検証を推進する。このような EGUIDE プロジェクトにおけるガイドラインの講習会はガイドラインの普及促進要因である。また、ガイドラインの普及阻害要因としては、治療抵抗性統合失調症に推奨されているクロザピン治療が諸外国と比較して極端に普及していない理由として、諸外国と比較して処方に関する規制が厳しいことがある。また、ガイドラインの推奨の活用の普及の程度を QI（Quality Indicator: 診療の質指標）として定義し（例：抗精神病薬の単剤治療率）、毎年全国調査を行い評価する。この評価の結果を踏まえて、普及・教育の方法について毎年見直しを行って講習を行い、ガイドラインの改訂を行う。

6. 本ガイドラインの作成手順

本ガイドライン作成の基本的な過程は、医療情報サービス（Minds）の『Minds 診療ガイドライン作成の手引き 2017』に則った。

統合失調症薬物治療ガイドラインタスクフォースにて、「統合失調症薬物治療ガイドライン」（最新は 2017 年改訂の Web 版）をもとに、これまでに得られた意見を集約して、スコープを定め、CQ を設定した。意見の集約においては、EGUIDE プロジェクトにおけるガイドラインの講習会や当事者・家族・支援者を対象とした統合失調症薬物治療ガイドの公表からのフィードバックなどを検討した。スコープと CQ の設定においては、委員の専門医としての意見に、当事者とその家族を含む関係者の意見を取り入れ、日本の精神医療の現状に即したものとした。アウトカム設定を含む CQ は、2019 年 5 月 12 日の会議にて決定した。

ガイドラインタスクフォース各作業班は、CQ ごとに系統的レビューを行い、エビデンス総体の評価を行った。網羅的な検索を行うため、PubMed, Cochrane Library, 医中誌 Web の 3 つの文献データベースを検索した。文献検索は、2019 年 12 月までに行われ、必要に応じて検索するデータベースの範囲を広げ、すでに公表されている海外のガイドラインも参照した。本邦における統合失調症治療のためのガイドラインであるため、治療法や予防法については、文献検索期間までに日本で実施可能なもののみを対象とした。なお、文献検索の検索式と範囲を記録し、学会のウェブサイト公開することにした。

系統的レビューの結果からエビデンス総体を統合する際には、無作為化比較試験 (randomized controlled trial : RCT) のエビデンスを重視した。RCT に基づいて、主要なアウトカムと少なくとも 1 つずつの益と害のアウトカムについてエビデンス総体を評価できたものを「推奨」とした。RCT に基づくエビデンス総体が不十分な場合には「準推奨」として記載した。RCT のみでのエビデンス総体の統合は、RCT を行うことが困難な CQ の評価、長期的なアウトカムについての評価などが困難であるため、観察研究を用いてエビデンスを補完した。多くのエビデンスレベルの高い研究は、合併症などのない研究参加の同意取得可能な程度の症状と社会機能を有する統合失調症患者を対象として、プラセボと対象薬剤の単剤治療（他の薬剤との併用がない）の比較を、認可されている用量で毎日服用し、4～8 週もしくはそれ以上の期間に行っている。よって、特別な条件が記載されていない限りは、本ガイドラインのエビデンスは、このような統合失調症における該当薬剤の単剤治療という条件におけるものである。統合失調症薬物治療ガイドラインタスクフォース各作業班は、CQ ごとの推奨文案をエビデンス総体の評価（エビデンス総体の総括、益と害/リスクのバランス、コストや資源の利用など）に基づいて作成した。CQ の系統的レビューならびに推奨文案作成の適切性を確保するため、ガイドラインタスクフォース各作業班で内部検討を行った。

CQ ごとの推奨文案は、統合失調症薬物治療ガイドラインタスクフォース委員が推奨度決定会議にて他のガイドラインとの整合性も考慮しながら検討し、全員のコンセンサスにて、2020 年 1 月 13 日に決定された。ガイドラインブラッシュアップチームは、承認された CQ、推奨文、解説文についてエビデンスの精査を行い、解説文の全体の一貫性、用語などの統一を図った。日本精神神経学会ガイドライン検討委員会との連携、日本神経精神薬理学会、日本臨床精神神経学会会員および協力団体、およびウェブサイトを通じて一般にパブリックコメントを聴取し、これらの意見を取り入れた改訂を行った。

最終版は全メンバーから 2022 年 4 月 14 日に承認を得た。

2022 年 4 月 23 日に両学会理事会の承認を得た。

表 系統的レビューの方法とエビデンス総体の統合

	系統的レビューの方法	エビデンス総体の統合	推奨（準推奨）の記載
推奨	<ul style="list-style-type: none"> ・文献検索の結果，RCT の系統的レビューとメタ解析を確認し，採用した． ・一部のアウトカムに関しては，ハンドサーチにより確認された RCT や観察研究によるエビデンスにて補足した． 	<ul style="list-style-type: none"> ・重要なアウトカム（益と害のアウトカムそれぞれ 1 つ以上）に関する RCT の系統的レビューによるエビデンス総体を統合した． 	<ul style="list-style-type: none"> ・RCT に基づくエビデンス総体のアウトカムを，推奨の強さ（1＝強く推奨，または 2＝弱く推奨）と，エビデンスの強さ（下表：A～D）にて記載した．
準推奨	<ul style="list-style-type: none"> ・文献検索の結果，RCT によるエビデンス総体を統合できるだけの十分なエビデンスが得られなかった． ・ハンドサーチによって得られた観察研究とエキスパートオピニオンの結果を採用した． 	<ul style="list-style-type: none"> ・重要なアウトカム（益と害のアウトカムを 1 つ以上）についてのエビデンス総体が作成できないため統合はできない． 	<ul style="list-style-type: none"> ・推奨の強さ 1 または 2 と，エビデンスの強さは記載しない．

表 エビデンスの強さ

A	強い	真の効果が，推測する効果に近いと確信できる
B	中等度	真の効果が，推測する効果に近いと考えられるが，結果的に異なる可能性が残る
C	弱い	真の効果が，推測する効果に近いと考えられるが，結果的に異なる可能性がある
D	とても弱い	推測する効果は大変不明瞭で，真の効果とかけ離れることがしばしばある

7. 免責事項

本ガイドラインは，統合失調症治療に関する現時点でのエビデンスに基づいた知見を提供し，診療現場における意思決定を支援する目的で作成されたものである．治療を決定づけるものではなく，時と場合に応じてガイドラインに縛られずに治療者の裁量で治療を工夫することが望まれる．本ガイドラインを法的過失の判断の根拠として使用することは明らかに誤用である．

8. 公開と改訂

本ガイドラインは、概ね4年ごとの改訂を計画している。次回は2026年に改訂予定である。それまでに内容を改訂すべき重要な知見が得られた場合は、部分改訂を行うことを検討する。

2022年5月20日 公開

2023年8月17日 改訂

CQ4-3の準推奨文と解説において、「マグネシウム製剤」を「ポリエチレングリコール製剤」に修正しました。

2025年12月5日 改訂

CQ7-6の準推奨文と解説を修正しました。主たる修正として、初回エピソード精神病に関する臨床研究で組み入れられている患者は、統合失調症、統合失調症様障害、統合失調感情障害がほとんどであり、半数以上が統合失調症であることを明記しました。

目次

パート 1 統合失調症の治療計画策定

第 1 章 統合失調症の診断と鑑別診断

第 2 章 統合失調症の治療総論

第 3 章 患者さんと共に人生を考える－本ガイドラインの位置づけ－

パート 2 統合失調症治療の臨床疑問（CQ）

第 1 章 急性期の統合失調症治療

- CQ1-1 急性期の統合失調症に抗精神病薬治療は有用か？
- CQ1-2 急性期の統合失調症で抗精神病薬の効果が不十分な場合に、切り替えと増量のどちらが適切か？
- CQ1-3 急性期の統合失調症で抗精神病薬の効果が不十分な場合に、抗精神病薬単剤治療と抗精神病薬の併用治療とどちらが適切か？
- CQ1-4 急性期の統合失調症で抗精神病薬の効果が不十分な場合に、抗精神病薬単剤治療と抗精神病薬以外の向精神薬との併用治療はどちらが適切か？

第 2 章 安定・維持期の統合失調症治療

- CQ2-1 安定した統合失調症に抗精神病薬の中止は推奨されるか？
- CQ2-2 安定した統合失調症に抗精神病薬の減量は推奨されるか？
- CQ2-3 安定した統合失調症に抗精神病薬の投与間隔延長と間欠投与は推奨されるか？
- CQ2-4 統合失調症の維持期治療に、第一世代抗精神病薬と第二世代抗精神病薬のどちらが有用か？
- CQ2-5 統合失調症の維持期治療に、抗精神病薬の持効性注射剤は有用か？

第 3 章 抗精神病薬の薬剤性錐体外路系副作用

- CQ3-1 抗精神病薬による薬剤性パーキンソン症状に推奨される治療法および予防法は何か？
- CQ3-2 抗精神病薬による急性ジストニアに推奨される治療法および予防法は何か？
- CQ3-3 抗精神病薬によるアカシジアに推奨される治療法および予防法は何か？
- CQ3-4 抗精神病薬による遅発性ジスキネジアに推奨される治療法および予防法は何か？
- CQ3-5 抗精神病薬による遅発性ジストニアに推奨される治療法および予防法は何か？

第 4 章 抗精神病薬のその他の副作用

- CQ4-1 悪性症候群に推奨される治療法および予防法は何か？
- CQ4-2 抗精神病薬による体重増加に推奨される治療法および予防法は何か？
- CQ4-3 抗精神病薬による便秘に推奨される治療法および予防法は何か？
- CQ4-4 抗精神病薬による QT 延長に推奨される治療法および予防法は何か？
- CQ4-5 抗精神病薬による性機能障害に推奨される治療法および予防法は何か？

第 5 章 治療抵抗性統合失調症

- CQ5-1 治療抵抗性統合失調症におけるクロザピン治療は有用か？
- CQ5-2 クロザピン治療が有効な症例に副作用が生じた際の対処法は何か？
- CQ5-3 クロザピンの効果が十分に得られない場合の併用療法として何を選択すべきか？
- CQ5-4 クロザピンを使用しない場合、治療抵抗性統合失調症に対して電気けいれん療法は有用か？
- CQ5-5 治療抵抗性統合失調症に対する、クロザピンや電気けいれん療法以外の有効な治療法は何か？

第 6 章 その他の臨床的諸問題 1

- CQ6-1 安定した統合失調症患者の不眠症状に対して鎮静作用のある向精神薬の使用は推奨されるか？
- CQ6-2 統合失調症患者の不安・不穏および不眠症状に対する抗不安作用・鎮静作用を有する向精神薬の頓服使用は推奨されるか？

- CQ6-3 過眠症状を有する統合失調症患者に対して抗精神病薬の変更・減量，または併用されている向精神薬の減量・中止は推奨されるか？
- CQ6-4 統合失調症の抑うつ症状にどのような薬物治療が有用か？
- CQ6-5 統合失調症の認知機能障害に推奨される薬物治療はあるか？

第7章 その他の臨床的諸問題2

- CQ7-1 精神運動興奮状態に対して推奨される薬物治療はどれか？
- CQ7-2 統合失調症の緊張病に推奨される治療法はどれか？
- CQ7-3 病的多飲水・水中毒に対して推奨される薬物治療はあるか？
- CQ7-4 妊娠中の統合失調症に抗精神病薬は有用か？
- CQ7-5 産後（授乳婦を含む）の統合失調症の女性に抗精神病薬は有用か？
- CQ7-6 初回エピソード精神病に抗精神病薬治療は有用か？

統合失調症薬物治療ガイドライン作成メンバーの役割

利益相反情報

1. 個人の利益相反情報
2. 組織としての利益相反情報

パート 1 統合失調症の治療計画策定

第 1 章 統合失調症の診断と鑑別診断

1. はじめに

統合失調症には、診断に役立つ身体症状や検査所見、さらには病勢を反映するバイオマーカーについてはいまだに確定的なものは発見されていないので、その診断は精神症状に頼らざるを得ない¹⁾。統合失調症には歴史的に特徴的とされる精神症状、例えばブロイラーの 4A 症状やシュナイダーの統合失調症一級症状があるが、これらは疾患概念であり診断基準ではない²⁾。診断として感度、特異度の点から統合失調症と断定できる単一の精神症状は存在しないものの、統合失調症の臨床診断に役立つ特徴的な精神症状としては、主要精神症状のほか、自我障害、疎通性の障害および病識欠如がある¹⁾。自我障害は統合失調症に特有のものであり、この自我障害を中心にしたシュナイダーの統合失調症一級症状は統合失調症の診断にとって役立つことが多い。自我障害以外では疎通性の障害が重要である。疎通性の障害のある患者と面接した精神科医は、患者との意思の疎通、感情的共感が得られず、拒絶的あるいはプレコックス感とよばれる独特の印象を受ける。さらに病識欠如も統合失調症診断に役立つ。とはいえ、プレコックス感は現れないことがあるし、病識欠如は他の器質性脳疾患や精神疾患の際にも認められることがある。一方、統合失調症でも軽症例ではある程度自分の異常さに気づき、病感をもっていることもあるため病識欠如だけをもって統合失調症の診断はできない。さらには、近親者に明らかな統合失調症や何らかの精神疾患の遺伝要因があることも統合失調症診断の一助になる。

ブロイラーの 4A 症状¹⁾

- 思考障害における連合弛緩（思考のまとまりのなさ）
- 感情障害（感情の鈍麻、異常な敏感さなど）
- 自閉（外界との接触を避け自分の殻に閉じこもる傾向）
- 両価性（同一の対象に相反する感情を同時に抱くといった矛盾した感情の働き）

シュナイダーの統合失調症一級症状¹⁾

- 考想化声
- 話しかけと応答のかたちの幻聴
- 自己の行為に随伴して口出しをするかたちの幻聴
- 身体への影響経験

- 思考奪取やその他思考領域での影響体験
- 考想伝播
- 妄想知覚
- 感情や衝動や意志の領域に現れるその他のさせられ体験・影響体験

2. 診断と評価のポイント

統合失調症の診断は、本人または家族との問診を中心に進められる。問診では、下記の項目などを中心に問診を行う。

- ①どのような症状が現れたか
- ②症状はいつから始まったか
- ③症状がどのように経過したか
- ④社会・生活にどの程度の支障がみられるか

このほかにも、精神的現症として、意識、見当識、知的水準、思考、感情なども問診の中で評価する。成育歴、既往歴、家族歴、物質使用歴などの情報も診断には重要である。本人に病識がなく、意思の疎通が図りにくかったり、対人不信が強く拒否的な態度が往々にしてみられたりする場合、特に興奮状態にあると本人への問診が困難となることがある。その場合、家族への問診を中心に進める。さらに、身体的健康状態を確認するために、身長、体重、バイタルサイン、理学所見、神経学的所見などを評価する。ルーチンに行う検査としては、血液、尿検査、心電図などがある。

3. 診断基準

診断基準としては米国精神医学会の「DSM-5」と世界保健機関（WHO）の国際疾病分類である「ICD-10」の2つがある。

身体疾患による精神疾患を除外するための以下のような検査は、問診・身体所見に応じて行うべきである。具体的な身体疾患に関しては鑑別診断で述べる。

- 血液検査（甲状腺機能、梅毒反応など）や尿検査
- 脳波検査（意識水準の評価など）
- CT や MRI による脳画像検査
- その他（髄液検査など）

(1) DSM-5^{2,3)}

- A. 以下のうち 2 つ以上、おのものが 1 か月間ほとんどいつも存在する。これらのうち少なくとも 1 つは (1) か (2) か (3) である。
- (1) 妄想
 - (2) 幻覚
 - (3) 解体した言語
 - (4) 著しく異常な精神運動行動、例えばカタトニア
 - (5) 陰性症状、すなわち制限された情動、あるいは意欲喪失／社会性喪失
- B. 社会的・職業的機能の低下が認められる。
- C. 何らかの徴候が 6 か月以上続く。
- D. 統合失調感情障害と、「抑うつ障害または双極性障害、精神病性の特徴を伴う」が除外できる。
- E. 物質（例：乱用薬物、医薬品）または他の医学的疾患の生理学的作用によるものではない。
- F. 自閉スペクトラム症や小児期発症のコミュニケーション症の病歴があれば、統合失調症の追加診断は、顕著な幻覚や妄想が、その他の統合失調症の診断の必須症状に加えて少なくとも 1 か月存在する場合にのみ与えられる。

妄想：妄想とは、相反する証拠があっても変わることのない固定した信念である。その内容には多様な主題が含まれる（例：被害、関係、身体、宗教、誇大）。妄想と強固な考えとの区別は難しいことがある。そのような信念が真実であるということに矛盾するような、明白なまたは合理的な証拠があるにもかかわらず、その信念がどの程度の確信度で信じられているかが、妄想と強固な考えとの区別を決める 1 つの要素となる。

幻覚：幻覚は、外的刺激がないにもかかわらず起きる知覚様の体験である。幻覚は鮮明で、正常な知覚と同等の強さで体験され、意思によって制御できない。

解体した言語：まとまりのない思考（思考形式の障害）は一般にその人の会話から推測される。その人は、ある話題から別の話題にそれることがある（脱線または連合弛緩）。質問に対し、関係の少ない、またはまったく関係のない答えをすることもある（接点のないこと）。

著しく異常な精神運動行動：子どものような“愚かな”行動から予測できない興奮に至るまで多様なかたちで現れる。問題はあらゆる目標指向的な行動の中で見出され、日常生活の活動を遂行することさえ困難になる。

陰性症状：情動表出の減少と意欲欠如という 2 つの陰性症状が統合失調症で特に目立つ。情動表出の減少には、顔の感情表出、視線を合わせる、発語の抑揚（韻律）などの低下、会話の中で感情を強調するために通常みられるような手や首、顔の動きの減少が含まれる。意欲欠如は自発的な目的に沿った行動が減少することであり、長い時間じっと座ったままであったり、仕事や社会活動への参加に興味を示さなかったりする。

(2) ICD-10⁴⁾

統合失調症性障害の一般的特徴は、思考および知覚の基本的で特徴的な歪曲であり、感情の不適切または鈍麻である。通常は意識清明で知的能力は保たれているが、時間の経過とともに何らかの認知的欠損が発現し進展していくことがある。最も重要な精神病理学的症状としては考想化声、考想吹入または考想奪取、考想伝播、妄想知覚およびさせられ妄想、影響されまたは動かされる体験のかたちで患者本人を批評したり、話題にする幻声、思考障害および陰性症状がある。統合失調症性障害の経過は、持続性であるか、または挿間性であって進行性または継続性の欠陥を伴うか、あるいは完全または不完全な寛解を伴う 1 回または複数のエピソードがあるかである。

顕著な抑うつ性または躁性の症状がある場合には、感情障害に先行して統合失調症症状があったことが明白でない限りは、統合失調症の診断をしない。また明らかな脳疾患が存在したり、あるいは薬物中毒または離脱状態の間も、統合失調症と診断しない。統合失調症に類似する障害がてんかんまたはその他の脳疾患、精神作用物質による類似の障害がある場合は別の疾患とするべきである。

4. 鑑別診断¹⁾

DSM-5 でも ICD-10 でも統合失調症の診断を下す前に鑑別すべき疾患を除外することを求めている。以下に鑑別診断を挙げる。

(1) 短期精神病性障害との鑑別

この障害では統合失調症に似た症状が強いストレスの後 2 週間以内にみられるが、1 日～1 か月程度しか持続しない。原因は不明で、強いストレスによって引き起こされる場合が明らかに認められる。症状は幻覚や妄想が優勢で統合失調症に類似するが、思考の障害はあまり認めない。急性かつ一過性に起こるのが特徴で、薬物治療を受けても受けなくても回復することも多い。一方、短期精神病性障害と診断された患者のおよそ 30% が 3 年後に統合失調症に移行する。

(2) 統合失調症様障害との鑑別

統合失調症に似た症状が1か月以上続き、短期精神病性障害の診断基準を満たさなくなると統合失調症様障害と診断される。症状が6か月以上続くと統合失調症の診断を満たすが、双極性障害や統合失調感情障害に移行する場合もあり、暫定的な診断としての意味合いが強い。最終的に統合失調症様障害と診断された1/3の症例は6か月以内に回復し、2/3の症例は統合失調症あるいは統合失調感情障害と診断される。

(3) 妄想性障害との鑑別

妄想が持続的にみられるが、妄想以外の精神症状がほとんど認められない。妄想の内容はあまり突飛ではなく、後をつけられる、毒を入れられるといったように現実であり得るものであったり、妄想の内容に関連する幻覚はあっても一過性であったり、断片的である。妄想の直接的な影響を除けば、心理社会的機能の障害は、統合失調症など他の精神病性障害にみられるものより限局しており、行動は奇異なところや、奇妙なところは目立たない。

(4) 統合失調感情障害との鑑別

統合失調症の活動期と気分エピソードが同時に存在する。気分症状が活動期全体の半分以上の期間において存在する必要がある。疾病の生涯持続期間中に気分エピソードを伴わない2週間以上の妄想や幻覚が存在する。陰性症状や病識欠如は統合失調症より軽い。

(5) 気分障害との鑑別

双極性障害の躁状態が陽性症状に、うつ状態が陰性症状に類似することから、ときに鑑別が難しい場合がある。大きな違いは統合失調症が「思考」の障害であるのに対して躁うつ病は「気分」の障害であることから、症状が気分に関連して変動する場合には双極性障害として鑑別が可能である。

(6) パーソナリティ障害との鑑別

パーソナリティ障害には、社会的・感情的に他人を拒絶し、思考や認知、会話にみられる奇妙さを示す統合失調型パーソナリティ障害がある。ときに統合失調症に似た症状を現すことがあるが、症状の程度は統合失調症のそれよりも軽症で、統合失調症の診断基準を満たさない。統合失調症の発症前に基準が満たされている場合には「統合失調症型パーソナリティ障害(病前)」と記載される。その他のパーソナリティ障害についても、一時的に幻覚や妄想を呈する場合があり、鑑別が必要である。

(7) 身体疾患から生じる精神症状との鑑別

脳腫瘍、ウイルス性脳炎、側頭葉てんかん、せん妄、甲状腺疾患、一酸化炭素中毒などの身体疾患から統合失調症に似た精神症状が現れる。これらの身体疾患は脳画像検査や髄液検査などを行うことで明確に診断できることが多い。てんかんのもうろう状態には、統合失調症に似た幻覚妄想状態が出現することがあり、精神運動興奮、昏迷などもみられることがある。もうろう状態が数日、数週など長く続くときには統合失調症との鑑別が困難となることがある。脳炎や一酸化炭素中毒による急性期の精神運動興奮が緊張型統合失調症との鑑別が困難となることがある。特に若年女性の抗 NMDA 受容体脳炎の初期には、抑うつ、無気力などが生じ、その後統合失調症に似た幻覚、妄想、痙攣、記憶障害、健忘が生じてくるため統合失調症と区別がつけにくい。脳炎後遺症ではパーキンソニズムによる仮面様顔貌、運動減少や、ときにみられる幻覚、妄想から統合失調症との鑑別が困難となることがある。認知症による物盗られ妄想や精神運動興奮などから統合失調症と鑑別が困難となることがある。

(8) 物質（薬物、アルコール、向精神薬など）の使用から生じる精神病症状との鑑別

コカイン、ニコチン、カフェイン、アンフェタミンやメタンフェタミンや MDMA、メチルフェニデートなどの精神刺激薬の使用によって幻覚や妄想が引き起こされることがあるため、薬物の使用歴が重要な情報となる。メタンフェタミンなどのいわゆる覚醒アミンによる中毒精神病では、意識障害はほとんどなく、精神病症状も統合失調症のそれに酷似している。疎通性障害が統合失調症よりも少ないなど多少の差異はあるが、精神病症状だけからでは鑑別が困難な場合が多い。アルコール、有機溶剤、ベンゾジアゼピン受容体作動薬、ヘロインやアヘン、モルヒネといったオピオイド系の薬物や大麻などは中枢神経抑制薬に分類され、意識障害が軽い場合には統合失調症との鑑別が困難となることがある。さらに副腎皮質ステロイドや H₂ ブロッカーなどせん妄を誘発しやすい薬や、抗うつ薬やベンゾジアゼピン受容体作動薬など向精神薬の使用により精神病症状が出現することがあるため薬歴の聴取は重要となる。

(9) 解離症との鑑別

解離症の際には幻覚妄想状態や昏迷が出現することがあり、これらは統合失調症との鑑別を必要とすることがある。この種の解離症は、普通の社会生活の中でも起こるが、刑務所などにおける拘禁反応として出現することが少なくない。解離症では、精神的原因があり、その後の症状の推移が周囲の状況の変化に並行すること、病像に誇張的、被暗示性亢進など、心因反応の特徴が多少ともみられることなどにより鑑別できる。

(10) 知的障害・発達障害との鑑別

軽い知的障害患者は心因により解離症を起こしやすく、ときに緊張病性興奮や昏迷に似た状態を呈することがあるが、精神遅滞の存在や心因の存在、精神症状があまり長く続かないことなどから鑑別できる。知的障害の上に統合失調症が発生した接枝統合失調症と上記の解離性障害の鑑別は必ずしも容易でない場合があるが、統合失調症に固有の諸精神症状の確認によって鑑別する。

発達障害には、自閉スペクトラム症（autism spectrum disorder：ASD）や注意欠如・多動症（attention-deficit/hyperactivity disorder：ADHD）などがあるが、いずれも基本的には幼少期から症状がみられる。一方、統合失調症は思春期以降に、それ以前にはみられなかった統合失調症に特徴的な症状が現れる。発達障害でも幻覚や妄想がみられるが、一過性のことが多く、統合失調症のように持続しない。

5. 下位分類

統合失調症の治療方針の策定のために重要な下位分類としては、治療抵抗性統合失調症の有無、認知機能低下の有無などがある。これらについては、この有無によって推奨される治療が異なるため、評価を行う必要がある。これらの評価の詳細及び、治療法については、パート2の該当するCQを参照していただきたい。

6. おわりに

統合失調症の診断は、医師が主に臨床経過と精神症状を評価することにより行われているが、精神症状の評価が難しい場合も少なくない。よって、統合失調症の特徴を客観的に評価できる補助診断法の開発が望まれている。また、病識に乏しい統合失調症患者は、医師が診断の根拠とする幻覚や妄想などの精神症状を患者の主観的体験に基づき事実として認識するため、医師の診断を信じて治療を受けることが困難となる場合がある。このような客観的な補助診断法が開発されれば、統合失調症患者がより納得してより早期に治療を受けることができるようになることが期待される。

【参考文献】

- 1) 大熊輝雄（原著），「現代臨床精神医学」第12版改訂委員会（編）：現代臨床精神医学 第12版. 金原出版, 東京, 2013
- 2) 日本統合失調症学会（監），福田正人, 糸川昌成, 村井俊哉, 他（編）：統合失調症. 医学書院, 東京, 2013
- 3) American Psychiatric Association（原著），日本精神神経学会（日本語版用語監修），高橋三郎, 大野 裕（監訳），染矢俊幸, 神庭重信, 尾崎紀夫, 他（訳）：DSM-5 精神疾患の診断・統計マニュアル. 医学書院, 東京, 2014
- 4) 融 道男, 中根允文, 小見山 実, 他（監訳）：ICD-10 精神および行動の障害—臨床記述と診断ガイドライ

ン 新訂版. 医学書院, 東京, 2005

第2章 統合失調症の治療総論

1. リカバリー（回復）という治療目標

最近の統合失調症治療の目標はリカバリー（回復）とされている。リカバリーには当事者個人の主観的なリカバリーと客観的なリカバリーがあり、それらの定義や評価方法はまだ議論されているところである。ただ基本的には症候学的寛解である臨床的回復（clinical recovery）を維持し、再発を予防し、身体的な健康を維持しながら、機能的回復（functional recovery）と個人的回復（personal recovery）に至るのを支援していくことが重要と思われる^{1,2)}。統合失調症患者において、客観的なリカバリーである臨床的回復と機能的回復の両者を満たし、どちらかが少なくとも2年以上継続するのは13.5%という報告がある³⁾。リカバリーに至る者を増やすために、より効果的な支援方法、治療方法の開発が求められている。

2. 回復を目指すための生物学的治療と心理社会的治療

統合失調症の治療目標であるリカバリーを目指すためには、当事者を中心にして家族、支援者、医療者をはじめとした多職種が協力して、生物学的治療・心理社会的治療を幅広く取り入れる包括的な治療が有用であり、不可欠である⁴⁾。医療者は家族や支援者と協力して診察時以外の患者の生活の状態を知って支えていくことが望ましい。

生物学的治療は、脳に直接働きかけ、脳神経系の機能回復を促すもので、具体的には、薬物治療と電気けいれん療法が中心である。

心理的治療あるいは精神療法は、主に言葉でのやり取りを通じて、考えや感情、行動の変化を支援するものである。心理教育、認知行動療法（cognitive behavioral therapy：CBT）、認知矯正療法（cognitive remediation therapy：CRT）、社会生活スキルトレーニング（social skills training：SST）のように十分な訓練を積んだ者が施す特殊精神療法のみならず、日常における支援の基本的な姿勢や態度も重要な心理的治療である。

社会的治療は、全身に働きかけ、心身の相互作用を通じて心の状態を整えるものである。生活リズムを整えることが基本となり、入院治療の重要な役割はここにある。さらに退院後も生活を整え、社会生活へつなげていくために、精神科リハビリテーションとして作業療法やデイケア、職業リハビリテーションなどがある。また、包括的地域生活支援（assertive community treatment：ACT）、訪問看護のような医療だけでなく、相談支援事業や就労系障害福祉サービス、グループホームやハローワーク、保健所、家族会や当事者会を通じたピアサポートや家族支援など、福祉領域を含む広範な社会資源を利用して包括的な支援が行われる。

3. 薬物治療

(1) 抗精神病薬治療総論

統合失調症の薬物治療は、抗精神病薬が基本となる。抗精神病薬の主たる薬理作用は、ドパミン D₂ 受容体を介した神経伝達を調整することである。抗精神病薬の中にはドパミン D₂ 受容体のほか、セロトニン受容体や α_1 受容体、ムスカリン受容体などへの作用を併せ持つものもあり、各種受容体への親和性は薬物の特徴を説明しうる。

抗精神病薬の統合失調症に対する明らかな臨床効果は、陽性・陰性症状評価尺度(PANSS)で評価されるような精神症状を軽減することである⁵⁾。長期にわたって服用を続けることによって、再発を減らし、生活の質 (quality of life : QOL) を低下させないといったことも示されている。

抗精神病薬の副作用には、ドパミン系に関連するものとして、①錐体外路系副作用 (パーキンソニズム、遅発性ジスキネジア、遅発性ジストニアなど)、②高プロラクチン血症による性機能障害 (月経障害、乳汁分泌、射精障害など)、③悪性症候群があり、他の神経系にも作用するものとして、④体重増加と脂質や糖代謝の異常、⑤便秘、⑥認知機能障害が挙げられる。

統合失調症の薬物治療は、必要量の薬剤を上手に使いながら精神症状のコントロールや再発予防を行い、さらには社会的機能の回復および認知機能の改善を目指すという統合的な治療であるべきと考えられる。効果と副作用のバランスは重要であり、また長期的に服用を続けることによって得られる利益と不利益についても関心を持つべきであろう。統合失調症患者の平均余命は健常者よりも 10~25 年短いとされている⁶⁾。その理由として不健康な生活スタイル、身体疾患の不十分な治療、高い自殺率が挙げられるが、さらに抗精神病薬治療の副作用も挙げられている。抗精神病薬は体重増加や血糖値上昇、脂質異常、心血管系の障害などを引き起こすリスクがある。健康な生活スタイルや身体疾患の適切な管理ができるようにするためにも抗精神病薬によって精神症状を改善して再発予防しようとしても、その抗精神病薬を継続的に服用することによって身体疾患のリスクを上げてしまう可能性がある。代謝系や心血管系のモニタリングとともに相対的にリスクが低い抗精神病薬を優先して選択することが望まれる。

(2) 抗精神病薬のアドヒアランスの重要性と有害作用

抗精神病薬は統合失調症患者における陽性症状やそれに関連する陰性症状を軽快させる作用を有しており、また再発予防効果も有することが知られている。一方で再発の最も大きな要因として服薬アドヒアランスの問題が挙げられている。服薬アドヒアランスが良好であれば再発は予防され、寛解、回復の可能性は高まるといわれている⁷⁾。

抗精神病薬には至適用量があるとされ、用量が低いと抗精神病効果が乏しく、用量が高す

ぎるとアカシジアや錐体外路症状、抑うつ、不快感などの有害作用が出現しやすくなる。抗精神病効果が乏しいと病識の欠如からアドヒアランスが低下し、またこれら有害作用はアドヒアランスを低下させる。したがって、いずれの場合も再発につながり、寛解、回復を妨げることになる。

再発予防のための抗精神病薬の長期の継続的服用が重要とされている一方で、長期に継続する有害作用として遅発性ジスキネジアや遅発性ジストニア、そしてドパミン過感受性精神病がある。これらが生じる正確な機序は不明な点も多いが、ドパミン D₂ 受容体の持続的、または反復的な過剰遮断による可能性が高い⁸⁾。さらに、ドパミン過感受性精神病は治療抵抗性に発展する重大なリスク因子であるとされる⁹⁾。長期の継続服用とそれにより生じ得る副作用については、科学的、理論的考察とそれに続くエビデンスの構築が求められる。

(3) 抗精神病薬治療の限界

統合失調症の薬物治療において、最適な治療効果を得るためには、抗精神病薬を単剤で至適用量使用するという原則が守られるべきである。一方で、統合失調症患者の3割程度は抗精神病薬への反応が乏しいと報告されている¹⁰⁾。抗精神病薬抵抗性にもかかわらず抗精神病薬による陽性症状の改善や衝動性制御を求め続けると多剤大量投与に至る可能性が高い。陽性症状の改善にとらわれて、大量の抗精神病薬が投与されないようにすべきであろう。これらの患者には治療抵抗性の統合失調症に唯一適応を有するクロザピンが有効である可能性がある。

統合失調症の症状には、幻覚妄想などの陽性症状に加え、意欲喪失や引きこもり、情動平板化などの陰性症状や、注意力低下や記憶低下、実行機能低下、社会認知機能の低下などの認知機能障害がある。派手な陽性症状は抗精神病薬や修正型電気けいれん療法などの生物学的レベルの治療法による改善が見込まれ、また陽性症状の改善に伴う二次的な陰性症状や認知機能障害の改善が期待される。また、抗精神病薬によって引き起こされる陰性症状や認知機能障害も用量の適正化や薬剤の変更により改善される。しかし、一次的な陰性症状や認知機能障害は薬物治療による改善が乏しく、そのために機能低下、多くの生活場面での障害が生じる¹¹⁾。特に統合失調症は思春期～青年期に発症することが多いことから社会的活動の経験が不十分になり社会生活での障害を生じやすい。統合失調症の生涯にわたる長期治療の重要なテーマは陽性症状の再発予防に加え、陰性症状や認知機能障害をいかに改善させていくか、または支援していくかである。

4. 心理社会的治療

本ガイドラインでは精神療法および心理社会的治療に関する臨床疑問についての検討はなされていないが、これらを薬物治療に組み合わせることによって、さらなる改善が期待さ

れる¹²⁾。最近の報告では臨床的回復、機能的回復、個人的回復には、ストレスへの対処や課題を解決すること、不快な感情や思考を止める方法を身に着けること、友人や家族から支援を得ることなど、問題に対処できることが大きく関係していることも報告されている²⁾。そこで、本人への直接的な介入、本人が主体となるリハビリテーション、家族など周囲への関わりを行い、問題への対処力を上げていくことが回復への一助となる。現在行われている技法としては、心理教育、CBT、CRT、SST、職業リハビリテーション、ACT、ピアサポート、家族支援などが挙げられる¹³⁾。

心理教育は、「精神障害やエイズなど受容しにくい問題を持つ人たちに、正しい知識や情報を心理面への十分な配慮をしながら伝え、病気や障害の結果もたらされる諸問題・諸困難に対する対処法を習得してもらう事によって、主体的に療養生活を営めるように援助する方法」¹⁴⁾と定義される。すなわち、正しい知識や情報を、心理的背景に配慮しながら共有して、困難に対する対処方法を学ぶものである。具体的には、まず本人の困りごとを聞いて、今までの苦労をねぎらい、対処と一緒に考える。薬物治療との関係では、薬物治療の有用性と問題点についての情報と、服薬継続するための工夫などが共有され得る。

本邦には、各地域において家族コミュニティを背景として、集団に対する家族心理教育が長く行われてきた歴史がある。どのような形態をとるかについては、スタイル（個別、集団）×対象（家族、患者本人、本人を含む家族）×提供者（専門職、家族や患者などの経験者）による組み合わせがあり、それぞれに利点がある。疾患や治療についての最新の情報や、利用できる社会資源についての具体的な情報を提供することで、患者のリカバリーを傍から支援することが家族心理教育の目標となる。心理教育の構造はこれまでにある程度確立されているが、最新の正確な情報として本ガイドラインの内容を取り入れることで、より一層患者や家族の役に立つ心理教育が実践できると思われる。

統合失調症のCBTは、CBTp（CBT for psychosis）とCBT-R（recovery oriented CBT）が主である。CBTpでは、本人が体験している妄想や幻聴など精神病症状を理解し、そのコントロール感覚を高め、柔軟な考え方や対処行動を強化することで症状に伴う苦痛の軽減に焦点をおく。CBT-Rでは、本人が望む暮らしを特定し、それを達成するために適応的な生活様式を活性化させることで機能の改善に焦点をおく。いずれのアプローチも個人の機能を改善することによって、本人が達成したいと思うリカバリーにつながることを目的としている。

CRTは、認知機能リハビリテーション、認知トレーニングなどと呼ばれ、統合失調症では幅広く障害されている認知機能、すなわち注意や記憶、言語機能や実行機能に対して直接アプローチする方法である^{15,16)}。CRTのみでは効果量は小さいが、SSTなど他の精神科リハビリテーションと組み合わせることによって、社会生活機能が改善するという報告もある¹⁷⁾。症状改善後に、就労や就学など患者自身が望む生活やリカバリーを実現するにあたり、認知機能の改善が重要な役割を果たす。

SST は「社会生活スキルトレーニング」と訳され、社会生活に対処するための基本的な技能を、実際の場面に即したロールプレイなどを通して身に付けていくものである。日本では「入院生活技能訓練療法」が診療報酬化されている。行動療法に認知の要素を取り入れながら発展してきた背景から認知行動療法の 1 つとしても位置付けられ、陰性症状や機能の改善がみられるとの報告がある¹⁸⁾。対人関係を中心とするソーシャル・スキルのほか、服薬自己管理、症状自己管理などの疾病自己管理スキルを高める方法がスキルパッケージとして開発されている。患者自身の自己対処能力を高めて（エンパワメント）、リカバリーにつなげることを目指したものである¹⁹⁾。

職業リハビリテーションには就労支援や就労前トレーニングが含まれる。急性期から導入される作業療法においても、回復期に実施される精神科デイケアにおいても、患者自身の長期目標に就労が掲げられることは多い。就労に際しては、症状回復、機能回復を土台とした段階的な就労支援も考慮されるが、あくまでも本人の就労意欲が重要であることも知られている。たとえ症状があったとしても、本人の希望や好みに基づいて一般就労をゴールとした支援を行う、個別就労支援プログラムは、リカバリー支援の 1 つであり、下記 ACT とともに日本国内各所で実践されている²⁰⁾。

ACT は、重い精神障害をもった人であっても、地域社会の中で自分らしい生活を実現・維持できるよう包括的な訪問型支援を提供するケアマネジメントモデルの 1 つである。看護師・精神保健福祉士・作業療法士・精神科医、そしてときには当事者であるピアスタッフを交えた多職種チームによるアウトリーチ（訪問）を 24 時間 365 日対応で実践して、地域生活を支えている²¹⁾。

家族や当事者会などの自助組織（専門家が入らないサポートシステム）の熟成を背景に、本邦においても精神障害者のピアサポートが充実してきた。ピアカウンセリングやピアリスニングといった言葉も浸透しつつあり、各地でピアサポーター養成のための講座が開催され、当事者経験を有する専門資格保有者がピアスタッフとして勤務する組織も散見されるが、それよりさらに多くのインフォーマルな場面において、当事者同士が情緒的に支え合って、リカバリーを支援していることは想像に難くない。一口にピア活動と言っても、人の集まりである以上、諸々の困難は想定され得るが、目的と手法が逆転しないよう、体調を崩さない範囲での互助が基本であろう。

家族支援では、感情に配慮した支持的な助言を行うことにより、スティグマを軽減する。家族の感情表出は、家族が患者の疾患に伴う困難を経験することによって高くなることが知られており、まずは家族の感情を受け止めることが支援のはじまりとなる。統合失調症の家族支援は、人と人との相互作用（コミュニケーション）に注目した家族療法の流れから発生した側面があり、「家族とともに治療（支援）する」という発想に立つ。家族がさまざまな場面での対処方法を整理し、患者を支援する能力を発揮することで、患者だけでなく、家族の

リカバリーにつなげることができる。家族支援を行うのは専門職として関わる支援者だけではない。本邦では伝統的に保健所の家族教室や地域の家族会などを通じた互助の風土が育っており、それらの経験が、セルフヘルプやピアサポートにつながる土台となっている。

【参考文献】

- 1) Frese FJ 3rd, Knight EL, Saks E: Recovery from schizophrenia: with views of psychiatrists, psychologists, and others diagnosed with this disorder. *Schizophr Bull* 35: 370-380, 2009
- 2) Roosenschoon BJ, Kamperman AM, Deen ML, et al: Determinants of clinical, functional and personal recovery for people with schizophrenia and other severe mental illnesses: a cross-sectional analysis. *PLoS One* 14: e0222378, 2019
- 3) Jääskeläinen E, Juola P, Hirvonen N, et al: A systematic review and meta-analysis of recovery in schizophrenia. *Schizophr Bull*.39: 1296-1306, 2013
- 4) Kane JM, Robinson DG, Schooler NR, et al: Comprehensive versus usual community care for first-episode psychosis: 2-year outcomes from the NIMH RAISE Early Treatment Program. *Am J Psychiatry* 173: 362-372, 2016
- 5) Leucht S, Cipriani A, Spineli L, et al: Comparative efficacy and tolerability of 15 antipsychotic drugs in schizophrenia: a multiple-treatments meta-analysis. *Lancet* 382: 951-962, 2013
- 6) Laursen TM, Nordentoft M, Preben BM: Excess Early Mortality in Schizophrenia. *Annu. Rev. Clin. Psychol* 10: 425-48, 2014
- 7) Kane JM: Treatment strategies to prevent relapse and encourage remission. *J Clin Psychiatry* 68 (Suppl 14): 27-30, 2007
- 8) Iyo M, Tadokoro S, Kanahara N, et al: Optimal extent of dopamine D2 receptor occupancy by antipsychotics for treatment of dopamine supersensitivity psychosis and late-onset psychosis. *J Clin Psychopharmacol* 33: 398-404, 2013
- 9) Yamanaka H, Kanahara N, Suzuki T, et al: Impact of dopamine supersensitivity psychosis in treatment-resistant schizophrenia: an analysis of multi-factors predicting long-term prognosis. *Schizophr Res* 170: 252-258, 2016
- 10) Correll CU, Brevig T, Brain C: Patient characteristics, burden and pharmacotherapy of treatment-resistant schizophrenia: results from a survey of 204 US psychiatrists. *BMC Psychiatry* 19: 362, 2019
- 11) Correll CU, Schooler NR: Negative symptoms in schizophrenia: a review and clinical guide for recognition, assessment, and treatment. *Neuropsychiatr Dis Treat* 16: 519-534, 2020
- 12) van Os J, Kapur S: Schizophrenia. *Lancet* 374: 635-645, 2009
- 13) Ventriglio A, Ricci F, Magnifico G, et al: Psychosocial interventions in schizophrenia: focus on guidelines. *Int J Soc Psychiatry* 66: 735-747, 2020

- 14) 心理教育・家族教室ネットワーク
<http://jnpf.net/>
- 15) Ikezawa S, Mogami T, Hayami Y, et al: The pilot study of a Neuropsychological Educational Approach to Cognitive Remediation for patients with schizophrenia in Japan. *Psychiatry Res* 195: 107-110, 2012
- 16) 池淵恵美：統合失調症の認知機能リハビリテーション．第 113 回日本精神神経学会学術総会 教育講演．*精神神経学雑誌* 120: 313-320, 2018
- 17) McGurk SR, Twamley EW, Sitzer DI, et al: A meta-analysis of cognitive remediation in schizophrenia. *Am J Psychiatry* 164: 1791-1802, 2007
- 18) Granholm E, Holden J, Worley M: Improvement in negative symptoms and functioning in cognitive-behavioral social skills training for schizophrenia: mediation by defeatist performance attitudes and asocial beliefs. *Schizophr Bull* 44: 653-661, 2018
- 19) SST 普及協会：SST とは
<http://www.jasst.net/>
- 20) 地域精神保健福祉機構（コンボ）
<https://www.comhbo.net/>
- 21) コミュニティメンタルヘルスアウトリーチ協会
<https://www.outreach-net.or.jp/>

第3章 患者さんと共に人生を考える一本ガイドラインの位置づけー

1. はじめに

診療ガイドラインは、日本医療機能評価機構 EBM 普及推進事業 (Minds) によれば、「健康に関する重要な課題について医療利用者と提供者の意思決定を支援するために、系統的レビューによりエビデンス総体を評価し、益と害のバランスを勘案して、最適と考えられる推奨を提示する文書」と定義される¹⁾。今日では、治療だけでなく、予防、リハビリテーション、看護介入、社会的支援など幅広い内容が扱われている。また、ガイドラインの利活用を助けるために、追加文書として「一般向けガイドライン」を作成したり、支援ツールとしてスマートフォンやウェブで利用できるアプリを提供したりするガイドラインも増えてきた。

Minds では「ガイドライン作成グループの委員として、患者・市民を含めたさまざまな背景を持つ人たちが参加することが望ましい」としている¹⁾。医療利用者による他の参加手段には、外部評価委員として出来上がった草稿を評価したり、インタビューやアンケートに協力したりすることなどが考えられる²⁾。診療ガイドライン分野における患者・市民参画 (patient and public involvement : PPI) の取り組みは、1990 年代に始まったものであるが、現在ではガイドラインの品質基準において重要視されている。つまり、ガイドラインの作成過程においても医療利用者と提供者が共同意思決定 (shared decision making : SDM) を行い、出来上がったものをもとに医療現場での SDM が行われるということになる。

『統合失調症薬物治療ガイドライン』の改訂においては、医療利用者として統合失調症の診断を有する患者やその家族が委員として参画した。通常の診療と同様、ガイドラインの作成においても、利用者の視点を尊重すべきであることは改めて述べるまでもないが、実際の共同作業を進めるためにはさまざまな調整が必要となり、その道のりは平坦なものではなかった。本項ではまずは診療ガイドライン作成プロセスにおける患者・市民参画の重要性について紹介し¹⁾、実際に患者および家族委員とともに取り組んだ経緯について記載する。

2. 患者・市民参画の重要性

(1) 共同意思決定 (SDM) の支援という診療ガイドラインの本質に根差す重要性

そもそも診療ガイドラインは患者のニーズに応えたものでなければならない。科学的に妥当な治療法であったとしても、費用やアクセスなどの問題で、現実的にその治療にたどり着くことができない、利用者がその益を享受することはできない。また複数の選択肢から方針を選ぶ際にも、医療提供者側の想定と医療利用者である患者や家族などの価値観が必ずしも一致するとは限らない。患者団体や支援者団体の中でもいろいろな意見があるだろうし、そのようなところに属さない、声なき意見もあるだろう。

これらの前提をもとに、参画する医療利用者は、自分自身の切実な体験に基づく意見と、他

の利用者の経験や団体の中の議論の蓄積から得られる意見の、両者を提起することが期待される。そうしたさまざまな視点や希望や価値観から生まれた多様な意見に基づいて、大局的な視点から随所で意見を交換することで、患者や家族の普遍的なニーズが明らかになる。

「医療利用者」と一口に括られているが、ケア提供者である家族と患者の意向が必ずしも一致するとは限らない。ケア提供者の意見は尊重しつつも患者本人の利益を損なうことのないよう、意見の食い違いが明らかとなった場合には、そのことをお互いに認め、その由来するところについて共に検討した上で、まずは患者にとっての利益を優先させるなど、意思決定プロセスにおいては権利擁護のための慎重な姿勢が求められる。

そして診療ガイドラインをもとに治療方針のSDMを行う際に最も重要となるのは、その内容が当事者である患者やその家族などの医療利用者にとって理解しやすい記述になっているということである。医療利用者が理解できる診療ガイドラインでなければSDMは実現できない。

(2) より質の高い診療ガイドライン作成に資する手段としての重要性

診療ガイドラインの作成プロセスに医療利用者が参加することによって、ガイドラインの質がより高まることが期待される。その重要性について具体的に記載する。まずは患者にとって重要であるが、治療を行う上で医療者が見落としがちな対処すべき課題・疑問を拾い上げる役割が期待される。

患者の生活感覚をもとに取り上げるべき項目について提案を行うことも重要である。その結果、医療者側はそれぞれの治療手段が実際に患者に与える影響を知り、益と害の推定をより具体的に行うことができる。推奨を作成する際にも、エビデンスを補完、補強、疑義を呈する者として患者の見解を反映することができる。出来上がった推奨文書などが「わかりやすく、患者を尊重した表現で作成されているか」を検証することができる。そして何より最も重要となるのは、診療ガイドラインの普及と活用について示唆が得られることである。

(3) 当該診療ガイドラインの社会的信用の基盤となる

このように利用者の目線からも検討されて作成され、初めて診療ガイドラインは社会的に信頼されるものとして認知され得る。ガイドライン作成に医療利用者が積極的に参加すること自体が、そのガイドラインの社会的信用を高めることにつながる。

3. 『統合失調症薬物治療ガイドライン』改訂における患者・家族の参加

本ガイドラインの改訂では、治療に携わる精神科医をはじめとして看護師や保健師、薬剤師、作業療法士、精神保健福祉士、臨床心理士、公認心理師などの各医療職、法律家などと並んで、統合失調症の診断を有する患者とその家族の立場の者が参加して、患者・市民参画の役割を担

った。具体的には作成委員として医療者とともに検討会議に参画し、COIの申告も含め全てのプロセスに関与した。

このプロセスは平坦なものではなく、各患者・家族委員は膨大なガイドライン記載の背景となる骨子を理解して、専門用語の多い原案を確認し、疑問点をそれぞれ書き出して会議に臨むこととなった。ただでさえ時間のかかる作成会議に先立ち、患者委員、家族委員それぞれと担当医療者委員が複数回集まって内容を検討し、会議直前にも「予習の会」を行い、疑問点を整理して会議に臨むなどの工夫を行った。会議資料においては、フォントのサイズと分量の調整を行ったものの、やはり資料は膨大となり、周到な事前準備が不可欠であった。また、長くなりがちな会議において、休憩時間の設定に関する意見も出た。内容に関する発言が十分可能となるよう、疲労の回復に必要な休憩などについて、相談して会議を実施した。

(1) スコープ作成：患者にとって重要な課題・疑問についての情報提供

ガイドラインの企画書となるスコープ作成の際には、本ガイドラインに記載すべきことについてさまざまな意見が出された。とりわけ強調されたのは、統合失調症治療における本ガイドラインの位置付けである。本ガイドラインは統合失調症の薬物治療に限定したものであるが、統合失調症の治療においては心理社会的なアプローチが大きな役割を占める。薬物治療のみが重要であるかのような偏った印象が誤って伝わることをないよう、パート1において、治療総論を丁寧に記載する必要性が会議の場で改めて確認された。

(2) 臨床疑問（CQ）の作成：患者・家族にとって重要なアウトカムを見落とさないように意見を述べる

臨床疑問（clinical question：CQ）の設定に際しては、副作用の項目や妊娠・出産などの臨床疑問の設定に際し、多くの提案がなされ、それに伴い作成委員が追加された。PICO〔患者（Patient）、治療・条件（Intervention・If）、比較対照（Comparison）、アウトカム

（Outcome）〕を設定する際には、患者・家族委員はそれぞれ「PICO」の意味するところを理解することから始めて、記載された内容を理解し、その結果としてPやIの設定についての変更やアウトカムの重要度の変更が提案された。例えば、アウトカムの重み付けにおいて、「薬が効くかどうかよりも、副作用で死ぬかどうかのほうが重要だ。生きていればなんとかなる」などの意見が出された。言われてみればあまりにも当然の意見であるが、副作用を軽視しているわけではないものの、稀な副作用を認識しつつも治療の効果を前提としている医療者側にとっては、まさに目から鱗の経験であった。ほかにも発生頻度や重症度が低くても、生活の観点から患者には重視される副作用や妊娠・授乳に際しての薬物治療の取り扱い、さらには「母乳育児を推奨する環境下で服薬することのストレス」に関する意見も出された。一方で、これらの患者・家族にとって重要なアウトカムとして設定されたものであつ

でも、長期的な予後のように十分なエビデンスが得られないものがあり、今後の研究の課題となることが明らかとなった。

(3) 系統的レビュー (SR)：患者・家族の価値観、希望、重要視する点について意見を述べる

CQ 設定で患者・家族委員から述べられた現実的なテーマにおいて、ガイドライン作成に資する研究報告は多くないという現状で、システマティックレビューチームと多くのやりとりがなされた。とりわけ関心の高かった妊娠と授乳に関する CQ には別途ワーキンググループが組まれ、その中に患者委員も参加して意見を述べた。

また、ある CQ に対して家族委員が意見を述べる際に、医療利用者ではあるがケア提供側であるという立場を意識して「ご本人である当事者の方はまた別のご意見をお持ちかもしれませんが、私は家族としてこう思います」という発言がみられた。単に「医療利用者」と一括りにせず、それぞれの立場と価値観の違いを前提として話し合いの余地を残すことの重要性が理解され実践されていた 1 コマであったと思われる。

(4) 推奨作成：患者にとっての益と害、最終的に重要視するアウトカム、推奨の強さの決定において価値観や希望を述べる

推奨作成過程においては、推奨に記載する内容だけでなく、出来上がった文章が読者に正しく理解される表現になっているか、医療利用者にとって必要な情報が盛り込まれているかについて多くの意見が出された。例えば、「CQ2-2 安定した統合失調症に抗精神病薬の減量は推奨されるか？」においては、患者・家族委員より「減量の際に目安となる用量があれば、それを推奨に記載したほうが、実際の場面で役に立つ」という積極的な意見が多く出された。本ガイドライン作成の際にあらかじめ定めた基準においては、具体的な用量は推奨ではなく解説に記載するものであったが、統括委員会およびシステマティックレビューチーム委員間でも入念な検討がなされ、正しく理解されるような表現を練って推奨に記載するに至った。

4. 患者や家族が手に取ってわかる『統合失調症薬物治療ガイド』

初版の『統合失調症薬物治療ガイドライン』においては、診療場面で実際に SDM のツールとして使用できる追加文書『統合失調症薬物治療ガイド—患者さん・ご家族・支援者のために—』が作成された³⁾。今回参画した患者・家族委員の多くはこの追加文書の作成メンバーでもあった。その過程で SDM の土台となり得る診療ガイドライン作成の意義を共有していたこともあり、改訂作業への参加は比較的スムーズであったと思われる。ただ、初版の構造や分量を理解されていたとはいえ、新しい項目を加えてのガイドライン改訂が膨大な作業量であったことは間違いない。今回のガイドライン作成後にも追加文書となる『統合失調症薬物治療ガイド』

の作成が期待されるところであるが、患者・家族委員の参加の輪が広がり、関わる人が増えていくことが望まれる。

5. おわりに

今回参加した患者・家族委員は「統合失調症」という疾患でつながっているとはいえ、さまざまな背景を持ち、異なる価値観を有している。かれらは『統合失調症薬物治療ガイド』の使い方について患者会や家族会、さらには精神科領域の学会で講演したりするなどの啓発活動を行い、ガイドライン作成への関与を通して得られた情報をもとに主治医と相談する一方で、ガイドライン通りの治療が行われていない状況に関しても身をもって理解している。今回の改訂作業中に結婚をして、妊娠や出産、子育てへの関心がさらに深まった委員もいる。ある患者委員からは「病気になったら人生詰むのではなく、適切に治療や対応することで、当事者だって自分の人生が送れるという、1つのメッセージをガイドラインから発したい」というコメントが寄せられた。家族委員も発症や再発当時のことを思い出したり、孫の成長に思いを馳せたりと、まさに人生を振り返る作業でもあったのではないかと考える。一連の作業を通して、「統合失調症リカバリー支援ガイド」⁴⁾の掲げる基本理念、「①人生のリカバリーの支援に、②主体としての当事者・家族と共同創造で取り組み、③現場の実践を変革できる専門職への成長を促す」に少し近づけたのではないかと考えている。

【参考文献】

- 1) Minds 診療ガイドライン作成マニュアル編集委員会(編):Minds 診療ガイドライン作成マニュアル 2020 ver. 3.0. 日本医療機能評価機構 EBM 医療情報部, 東京, 2021
- 2) 日本医療機能評価機構 (訳): G-I-N Public ToolKit ガイドライン作成における患者市民参画. 2020
https://minds.jcqhc.or.jp/s/public_infomaiton_guidance/
- 3) 日本神経精神薬理学会 (編): 統合失調症薬物治療ガイドー患者さん・ご家族・支援者のために. じほう, 東京, 2018
- 4) 統合失調症リカバリー支援ガイドー当事者・家族・専門職それぞれの主体的人生のための共同創造 第 1.1 版
<https://psychiatry.dept.med.gunma-u.ac.jp/wordpress/wp-content/uploads/2020/04/shienguide1-1.pdf>

パート 2 統合失調症治療の臨床疑問 (CQ)

第 1 章 急性期の統合失調症治療

CQ1-1 急性期の統合失調症に抗精神病薬治療は有用か？

【推奨】

急性期の統合失調症において抗精神病薬治療により、精神症状全般の改善 (A)、陽性症状の改善 (A)、陰性症状の改善 (A)、治療中断の減少 (A)、生活の質 (quality of life : QOL) の改善 (A) が認められる。一方で、体重の増加 (A)、プロラクチン値の上昇 (A)、QTc 間隔の延長 (A)、抗パーキンソン薬の使用の増加 (A)、鎮静の発現の増加 (A) が認められ、すべての有害事象は増加する (A)。

これらエビデンスより、有効性と安全性を考慮すると、急性期の統合失調症に抗精神病薬治療を行うことを強く推奨する (1A)。

【解説】

精神科の臨床現場では、統合失調症の治療に抗精神病薬が一般的に用いられている。急性期の統合失調症において抗精神病薬治療が有用であることは精神科医であれば誰でも持っている知識であるが、当事者・家族・支援者には十分に知られていない場合がある。よって、本 CQ では、急性期の統合失調症における抗精神病薬の有用性について、症状の改善などの有効性と副作用 (有害事象) などの安全性について、投与継続の観点も含めて、エビデンスを精査し、その推奨を決定した。本 CQ に合致した Leucht ら¹⁾ のメタ解析は、167 本の無作為化比較試験 (randomized controlled trial : RCT)、28,102 例の患者を対象に抗精神病薬とプラセボとを比較し、以下のアウトカムについて検討を行った。なお、このメタ解析では治療抵抗性統合失調症、初回エピソード統合失調症、陰性症状やうつ症状が前景の統合失調症、併存精神疾患を有する統合失調症および、再発予防を主要評価項目とした研究は含まれていない。

精神症状全般の改善について標準化平均値差は 0.47 (95%信用区間 0.42~0.51, N (研究数) = 105, n (患者数) = 22,741) であり、治療効果発現必要症例数は 6 (95%信用区間 5~8) であり、抗精神病薬で改善度が高かった (A)。また、有効性を示した患者割合は抗精神病薬では 51% (95%信用区間 45~57%) であり、プラセボでは 30% (95%信用区間 27~34%) であり、抗精神病薬で改善率が高かった。陽性症状の改善について、標準化平均値差は 0.45 (95%信用区間 0.40~0.50, N = 64, n = 18,174) であり、抗精神病薬で改善度が高かった (A)。陰性症状の改善について、標準化平均値差は 0.35 (95%信用区間 0.31~0.40, N = 69, n = 18,632) であった (A)。また、QOL の改善については、標準化平均値差は 0.35 (95%信用区間 0.16~

0.51, N=6, n=1,900) であり, 抗精神病薬で改善度が高かった (A)。

安全性の評価項目については, 各安全性評価項目をプラセボと比較した際の結果は以下の通りである。治療中断について, 抗精神病薬は 38% に対しプラセボは 56% であり, リスク比 1.25 (95%信用区間 1.20~1.31, N=105, n=22,851) で治療効果発現必要症例数は 11 (95%信用区間 9~14) であり, 抗精神病薬は治療中断率が低かった (A)。体重について, 標準化平均値差は -0.40 (95%信用区間 -0.47~-0.33, N=59, n=17,076) であり抗精神病薬で体重は有意に増加した (A)。抗パーキンソン薬の使用について, 抗精神病薬は 19% でプラセボが 10% の使用であり, リスク比 1.93 (95%信用区間 1.65~2.29, N=63, n=14,942) であり, 治療による害発現必要症例数は 12 (95%信頼区間 9~16) であり, 抗精神病薬で抗パーキンソン薬の使用が多かった (A)。プロラクチン値について, 標準化平均値差は -0.43 (95%信頼区間 -0.55~-0.30, N=51, n=15,219) であり, 抗精神病薬でプロラクチン値は上昇した (A)。QTc 間隔の延長について, 標準化平均値差は -0.19 (95%信用区間 -0.29~-0.08, N=29, n=9,883) であり抗精神病薬で QTc 間隔は延長した (A)。鎮静について, 抗精神病薬は 14% であり, プラセボが 6% の発現であり, リスク比 2.80 (95%信用区間 2.30~3.55, N=86, n=18,574) であり抗精神病薬で鎮静の発現率が高かった (A)。よって, すべての有害事象は増加する (A)。

急性期の統合失調症患者に対して, 抗精神病薬は各薬剤で効果量は異なるものの多くの薬で有効性を示しているが, 安全性の評価項目については各薬剤でプラセボと有意差がないものからプラセボに比し有意に有害事象が増加するものまでさまざまであることがわかった。

急性期の統合失調症患者に対しては抗精神病薬治療以外の治療法が限られており, 抗精神病薬を長期間継続投与する場合における統合失調症および有害事象に対する医療費と, そうでない場合における再発時に発生する入院費などの医療費や社会機能低下による職業的・経済的損失を比べ, その損益について十分考慮する必要がある。

これらエビデンスより, 有効性と安全性を考慮すると, 急性期の統合失調症に抗精神病薬治療を行うことを強く推奨する (1A)。

【参考文献】

- 1) Leucht S, Leucht C, Huhn M, et al: Sixty years of placebo-controlled antipsychotic drug trials in acute schizophrenia: systematic review, Bayesian meta-analysis, and meta-regression of efficacy predictors. Am J Psychiatry 174: 927-942, 2017

CQ1-2 急性期の統合失調症で抗精神病薬の効果が不十分な場合に、切り替えと増量のどちらが適切か？

【準推奨】

急性期の統合失調症患者において抗精神病薬の効果が不十分な場合、精神症状の改善効果を得るためには、十分量までは増量すべきである。また、もともと服用していた抗精神病薬から別の抗精神病薬に切り替えることにより、精神症状の改善がもたらされる可能性もある。

以上より、抗精神病薬の効果が不十分なケースには、十分量までの増量を行うか、切り替えを検討することが望ましい。

【解説】

急性期の統合失調症患者において抗精神病薬の増量と切り替えはどちらが有用か、というテーマは、基本的な臨床疑問であるにもかかわらず、直接比較に基づくエビデンスはないのが現状である。

(1) 抗精神病薬を増量するか、現在の服用量を継続するか

抗精神病薬を増量するか、あるいは現在の服用量を継続するかという臨床疑問については、2018年にSamaraらによりCochrane Reviewで検討が行われている¹⁾。このレビューには10本の無作為化比較試験(randomized controlled trial: RCT)が含まれているが(増量後の平均フォローアップ期間: 6.3週)、ベースラインにおける設定用量はさまざまであることに加え、増量群では推奨用量の範囲内にとどまらず、それを超える用量が投与されているものもあった。精神症状の改善、治療中断、有害事象の発現いずれも両治療法で有意差はなかった。生活の質(quality of life: QOL)に関して言及しているものは1本[n(患者数)=17]だけみられたが、そこでも両群に差はなかった²⁾。ただし、このレビューの検討対象となった10本のRCT中9本は海外で行われた研究であり、ベースラインの設定用量が本邦の承認用量でいうと十分量から高用量に相当するものとなっていることが少なくないことに注意を要する³⁻⁶⁾。それを念頭に置くと、これらRCTの結果から示唆されていることは、すでに十分量が投与されているにもかかわらず効果が不十分なケースにおいては増量する必然性は乏しいということであるといえよう。

日本人の統合失調症を対象としたRCT(n=103)では⁷⁾、オランザピン10mg/日またはリスペリドン3mg/日で治療を受けたにもかかわらず効果が不十分なケースに対して、服用中の抗精神病薬の用量を2倍に増量した群と同一用量で継続する群の2つに割り付け4週間の経過観察が行われたが、両群の精神症状の改善において有意な差はみられなかった(平均差=0.70, 95%信頼区間-2.34~3.74, $p=0.22$)。なお、ベースラインでの薬剤の血中濃度が低か

った集団 (n=29) では、陽性症状の強さ [陽性・陰性症状評価尺度 (Positive and Negative Syndrome Scale : PANSS) の陽性尺度により評価] とオランザピン血中濃度に負の相関関係がみられており (Spearman $\rho = -0.48$, $p=0.042$), 血中濃度が低いと推測される一群に対しては薬剤を増量することで精神症状の改善が期待できることが示唆されており, 増量は無意味だと安易に結論づけるべきではないのかもしれない。

以上, 抗精神病薬にて効果が不十分な場合には, 十分量でなければ増量を検討することが望ましい。

本 CQ は急性期の統合失調症を対象としており, 治療抵抗性統合失調症を対象とはしていない。しかし, 薬剤反応性が悪い場合には治療抵抗性の経過となることが一定数あると想定されるため, それらに対しては将来的にクロザピンを使用する可能性があることを念頭に置いておく必要があろう。本邦のクロザピン使用の基準では, 抗精神病薬の“十分量”の基準をクロルプロマジン換算で 600mg/日以上としているため⁸⁾, 本 CQ でもこれを増量の目安とする (治療抵抗性の定義については CQ5-1 を参照)。ただし, 急速増量や推奨用量を超える増量については, それらが有効であるというエビデンスが乏しい上に, 副作用が増強する可能性があることにも注意すべきである⁹⁻¹¹⁾。

(2) 抗精神病薬を切り替えるか, 切り替えずに現在の服用量のまま継続するか

それまで服用していた抗精神病薬を継続するのか, 別の抗精神病薬に切り替えるのかについて, Leucht らは RCT の系統的レビューを行っている¹²⁾。そこでは 10 本の RCT について概観的な記載をするにとどまっているが (メタ解析は実施していない), それによると, いずれも初発ケースに限定したものではなかったが, 別の抗精神病薬に切り替えることの有効性について結論は得られなかった。ただし, 個々の RCT をみると, わずかながらも切り替えの有用性を示唆しているものが 1 本認められた。Kinon¹³⁾ は, リスベリドン 2~6mg/日に効果が不十分なケースを, オランザピン 10~20mg/日に切り替えた群 (n=186) とリスベリドン 2~6mg/日の投与を継続した群 (n=192) に割り付け 10 週間の経過観察を行っているが, そこでは, オランザピン切り替え群の方が PANSS 合計得点で有意な改善が得られていることが示された (切り替え群の方が, 改善幅が 3.7 点大きかった)。治療中断については, 両群ともに 3 割程度発生していて有意差はなく, 有害事象や QOL に関する報告はなかった。

これらを踏まえると, 抗精神病薬の切り替えによって症状が改善することは必ずしも期待できないものの, 有効性を示す可能性がないとまではいえないと考えられた。

以上より, 抗精神病薬にて効果が不十分なケースには, 抗精神病薬の切り替えを検討することが望ましい。

【参考文献】

- 1) Samara MT, Klupp E, Helfer B, et al: Increasing antipsychotic dose for non response in schizophrenia. Cochrane Database Syst Rev (5): CD011883, 2018
- 2) McGorry PD, Cocks J, Power P, et al: Very low-dose risperidone in first-episode psychosis: a safe and effective way to initiate treatment. Schizophr Res Treatment 2011: 631690, 2011
- 3) Kinon BJ, Kane JM, Johns C, et al: Treatment of neuroleptic-resistant schizophrenic relapse. Psychopharmacol Bull 29: 309-314, 1993
- 4) Bjrndal N, Bjerre M, Gerlach J, et al: High dosage haloperidol therapy in chronic schizophrenic patients: a double-blind study of clinical response, side effects, serum haloperidol, and serum prolactin. Psychopharmacology (Berl) 67: 17-23, 1980
- 5) Honer WG, MacEwan GW, Gendron A, et al: A randomized, double-blind, placebo-controlled study of the safety and tolerability of high-dose quetiapine in patients with persistent symptoms of schizophrenia or schizoaffective disorder. J Clin Psychiatry 73: 13-20, 2012
- 6) Lindenmayer JP, Citrome L, Khan A, et al: A randomized, double-blind, parallel-group, fixed-dose, clinical trial of quetiapine at 600 versus 1200 mg/d for patients with treatment-resistant schizophrenia or schizoaffective disorder. J Clin Psychopharmacol 31: 160-168, 2011
- 7) Sakurai H, Suzuki T, Bies RR, et al: Increasing versus maintaining the dose of olanzapine or risperidone in schizophrenia patients who did not respond to a modest dosage: a double-blind randomized controlled trial. J Clin Psychiatry 77: 1381-1390, 2016
- 8) ノバルティスファーマ株式会社：クロザリル®添付文書 2021 年 6 月改訂（第 2 版）
- 9) Davis JM, Chen N: Dose response and dose equivalence of antipsychotics. J Clin Psychopharmacol 24: 192-208, 2004
- 10) Kinon BJ, Volavka J, Stauffer V, et al: Standard and higher dose of olanzapine in patients with schizophrenia or schizoaffective disorder: a randomized, double-blind, fixed-dose study. J Clin Psychopharmacol 28: 392-400, 2008
- 11) Canadian Agency for Drugs and Technologies in Health: Optimal Use Report. A Systematic Review of Combination and High-Dose Atypical Antipsychotic Therapy in Patients with Schizophrenia. Canadian Agency for Drugs and Technologies in Health, Ottawa (ON), 2011
https://www.cadth.ca/media/pdf/H0503_AAP_science-report_e.pdf
- 12) Leucht S, Winter-van Rossum I, Heres S, et al: The optimization of treatment and management of schizophrenia in Europe (OPTiMiSE) trial: rationale for its methodology and a review of the effectiveness of switching antipsychotics. Schizophr Bull 41: 549-558, 2015
- 13) Kinon BJ, Chen L, Ascher-Svanum H, et al: Early response to antipsychotic drug therapy as a clinical marker of subsequent response in the treatment of schizophrenia. Neuropsychopharmacology 35: 581-

590, 2010

CQ1-3 急性期の統合失調症で抗精神病薬の効果が不十分な場合に、抗精神病薬単剤治療と抗精神病薬の併用治療とどちらが適切か？

【推奨】

急性期の統合失調症において、抗精神病薬単剤治療の効果が不十分な場合、抗精神病薬の併用治療を行っても、精神症状全般の改善 (C)、すべての有害事象 (死亡を除く) の発現 (C)、有害事象による治療中断 (B)、すべての理由による治療中断 (B)、生活の質 (quality of life : QOL) の改善 (D) について、併用を行わなかった場合とでは違いは認められない。

これらエビデンスより、有効性と安全性を考慮すると、急性期の統合失調症の単剤治療において効果が不十分な場合、併用治療を行うよりも単剤治療を行うことを弱く推奨する (2C)。

【解説】

急性期の統合失調症では抗精神病薬単剤での治療開始が望まれるが、その効果が全くみられない、あるいは部分反応しか得られない状況は一定の割合で認められる。その際に、日常診療では抗精神病薬の併用療法を行うことがしばしば認められている。本 CQ では、その根拠となるエビデンスについて無作為化比較試験 (randomized controlled trial : RCT) のメタ解析にて検討を行った。

精神症状の改善については、単剤治療で効果不十分な場合、併用治療により精神症状全般の改善がみられたとする結果が得られている [N (研究数) = 29 : n (患者数) = 2,398, リスク比 0.73, 95%信頼区間 0.64~0.83, $p < 0.0001$] が、その結果の解釈には注意を要する¹⁾。なぜなら、確かに感度分析を実施しても結果と相反する傾向がみられないことは確認されたものの、29 本の RCT 中 19 本がクロザピンの併用あるいはクロザピンの追加投与を可能としており、それは本邦の治療環境では実施できないものであり、本邦の治療環境でも実施されうる併用治療を検討したものはわずかに 5 本²⁻⁶⁾にとどまっているからである。しかも、これらすべてにおいて、両群に有意差は認められていない。よって、本邦の治療環境においては、単剤治療に比べて併用治療によって精神症状全般の改善は認めにくいと考えられた (C)。

すべての理由による治療中断については、併用治療と単剤治療の両群に有意差は認められなかった (N = 43 : n = 3,137, リスク比 0.90, 95%信頼区間 0.76~1.07, $p = 0.24$)¹⁾ (B)。

有害事象による治療中断については、有害事象による治療中止の発現について併用治療と単剤治療の両群に有意差は認められず (N = 18 : n = 1,611, リスク比 0.84, 95%信頼区間 0.53~1.33, $p = 0.455$)、出版バイアスを Egger test で検討したが認められなかった (intercept = -0.57, 95%信頼区間 -0.53~1.47, $p = 0.20$)⁷⁾。しかしながら、18 本の RCT 中 10 本がクロザピン使用群への併用あるいはクロザピンの追加投与群に関するものであり、本邦の治療

環境でも実施されうる併用治療を検討したものは4本^{2,3,6,8)}にとどまった。なお、これらすべてにおいて両群に有意差は認められなかった(B)。加えて、観察期間も最大でも16週(過半数が8週以内)にとどまっており、有害事象の評価を十分に行う期間であるとはいえないことから、当該アウトカムに関して、併用治療の有用性が認められるとまでは結論づけられないであろう。

QOLについては、4本のRCT(n=389)の報告がみられたが^{6,9-11)}、各RCTのQOLは異なる指標で評価されており、メタ解析は実施されていない¹⁾。なお、いずれのRCTにおいても有意差は認められていない。4本のRCT中3本がクロザピン使用群への併用あるいはクロザピンの追加投与群に関するものであり、本邦の治療環境でも実施されうる併用治療を検討したものは1本⁶⁾のみであった。なお、この報告において両群に有意差は認められなかった。よって、QOLの改善において、違いは認められなかった(D)。今後はQOL指標を統一した上で、RCTの集積が行われることが期待される。

すべての有害事象について、併用治療では有意に発現が少なかった(N=22:n=1,492, リスク比0.77, 95%信頼区間0.66~0.90, $p=0.001$)³⁾が、Egger test(intercept=-0.92, 95%信頼区間-1.80~-0.04, $p=0.04$)にて出版バイアスが認められている⁷⁾。また、22本のRCT中10本がクロザピン使用群への併用あるいはクロザピンの追加投与群に関するものであり、本邦での治療環境を踏まえた併用治療を検討したものは3本^{3,8,12)}のみであった。これらすべてにおいて、両群に有意差は認められなかった(C)。加えて、多くのRCTにおける観察期間が最大でも12週にとどまっており、有害事象の評価を十分に行える期間であるとはいえないこともあり、これらの報告を本邦での治療環境にそのまま転用することは適切ではないと考えられる。

これらエビデンスより、有効性と安全性を考慮すると、急性期の統合失調症の単剤治療において効果が不十分な場合、併用治療を行うよりも単剤治療を行うことを弱く推奨する(2C)。

【参考文献】

- 1) Ortiz-Orendain J, Castiello-de Obeso S, Colunga-Lozano LE, et al: Antipsychotic combinations for schizophrenia. Cochrane Database Syst Rev (6): CD009005, 2017
- 2) Kane JM, Correll CU, Goff DC, et al: A multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled, 16-week study of adjunctive aripiprazole for schizophrenia or schizoaffective disorder inadequately treated with quetiapine or risperidone monotherapy. J Clin Psychiatry 70: 1348-1357, 2009
- 3) Lin CH, Kuo CC, Chou LS, et al: A randomized, double-blind comparison of risperidone versus low-dose risperidone plus low-dose haloperidol in treating schizophrenia. J Clin Psychopharmacol 30: 518-525, 2010
- 4) Hatta K, Otachi T, Fujita K, et al: Antipsychotic switching versus augmentation among early non-

- responders to risperidone or olanzapine in acute-phase schizophrenia. *Schizophr Res* 158: 213-222, 2014
- 5) Hatta K, Otachi T, Sudo Y, et al: A comparison between augmentation with olanzapine and increased risperidone dose in acute schizophrenia patients showing early non-response to risperidone. *Psychiatry Res* 198: 194-201, 2012
 - 6) Lin CH, Wang FC, Lin SC, et al: Antipsychotic combination using low-dose antipsychotics is as efficacious and safe as, but cheaper, than optimal-dose monotherapy in the treatment of schizophrenia: a randomized, double-blind study. *Int Clin Psychopharmacol* 28: 267-274, 2013
 - 7) Galling B, Roldán A, Rietschel L, et al: Safety and tolerability of antipsychotic co-treatment in patients with schizophrenia: results from a systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. *Expert Opin Drug Saf* 15: 591-612, 2016
 - 8) Chen JX, Su YA, Bian QT, et al: Adjunctive aripiprazole in the treatment of risperidone-induced hyperprolactinemia: a randomized, double-blind, placebo-controlled, dose-response study. *Psychoneuroendocrinology* 58: 130-140, 2015
 - 9) Anil Yağcıoğlu AE, Kivircik Akdede BB, Turgut TI, et al: A double-blind controlled study of adjunctive treatment with risperidone in schizophrenic patients partially responsive to clozapine: efficacy and safety. *J Clin Psychiatry* 66: 63-72, 2005
 - 10) Fleischhacker WW, Heikkinen ME, Olié JP, et al: Effects of adjunctive treatment with aripiprazole on body weight and clinical efficacy in schizophrenia patients with clozapine: a randomized, double-blind, placebo-controlled trial. *Int J Neuropsychopharmacol* 13: 1115-1125, 2010
 - 11) Chang JS, Ahn YM, Park HJ, et al: Aripiprazole augmentation in clozapine-treated patients with refractory schizophrenia: an 8-week, randomized, double-blind, placebo-controlled trial. *J Clin Psychiatry* 69: 720-731, 2008
 - 12) Lee BJ, Lee SJ, Kim MK, et al: Effect of aripiprazole on cognitive function and hyperprolactinemia in patients with schizophrenia treated with risperidone. *Clin Psychopharmacol Neurosci* 11: 60-66, 2013

CQ1-4 急性期の統合失調症で抗精神病薬の効果が不十分な場合に、抗精神病薬単剤治療と抗精神病薬以外の向精神薬との併用治療はどちらが適切か？

【推奨】

抗精神病薬にリチウム、バルプロ酸、ラモトリギン、ベンゾジアゼピン受容体作動薬などの抗精神病薬以外の向精神薬を併用しても、抗精神病薬単剤治療と比較し、精神症状全般の改善 (D)、すべての理由による治療中断 (C)、有害事象による治療中断 (C)、有害事象の発現 (C) の違いはない。

これらエビデンスより、有効性と安全性を考慮すると、急性期の統合失調症で抗精神病薬の効果が不十分な場合に、抗精神病薬以外の向精神薬の併用治療を行うよりも抗精神病薬の単剤治療を行うことを弱く推奨する (2C)。

【解説】

本 CQ では、統合失調症患者に対して抗精神病薬の単剤治療を行った際に効果がみられない、もしくは部分反応しか示さない場合、抗精神病薬以外の向精神薬の併用が適切か否かについて評価したものである。なお、本 CQ で評価した向精神薬は、精神医療現場でしばしば併用されることがあるリチウム、バルプロ酸、ラモトリギン、ベンゾジアゼピン受容体作動薬であり、それ以外の向精神薬については検討しなかった。

リチウムの併用については、Cochrane Database Systematic Review でのメタ解析¹⁾のデータを中心に評価を行った。リチウムの併用による精神症状の改善は明らかでなく (D)、すべての理由による治療中断については有意差がなく (C)、有害事象による治療中断にも有意差がなく (D)、生活の質 (quality of life: QOL) に関する報告はなかった。また、一般論として、長期使用においては副作用が発現する潜在的なリスクがあることを考えておく必要がある。以上より、統合失調症にリチウムを併用しないことを弱く推奨する (2D)。

バルプロ酸の併用については、Cochrane Database Systematic Review のメタ解析²⁾のデータを中心に評価を行った。バルプロ酸併用による精神症状の改善は明らかでなく (D)、すべての理由による治療中断は増加せず (B)、有害事象による治療中断も増加せず (B)、有害事象も増えず (C)、QOL に関しては信頼できる報告はなかった。また、一般論として、長期使用においては副作用が発現する潜在的なリスクがあることを考えておく必要がある。以上より、統合失調症にバルプロ酸を併用しないことを弱く推奨する (2D)。

ラモトリギンの併用については、Cochrane Database Systematic Review のメタ解析³⁾のデータを中心に評価を行った。ラモトリギン併用による精神症状の改善は認められず (B)、すべての理由による治療中断は増えておらず (B)、すべての有害事象に関しては有意に増加している (C)。しかし、有害事象による治療中断が増加しているか否かの報告はない。QOL に関しては、信頼できる報告はなかった。以上より、統合失調症にラモ

トリギンを併用しないことを弱く推奨する (2B)。

ベンゾジアゼピン受容体作動薬の併用については、メタ解析⁴⁾のデータを中心に評価を行った。ベンゾジアゼピン受容体作動薬併用による精神症状の改善は明らかでなく (D)、有害事象による治療中断に有意差はなく (C)、すべての理由による治療中断は増加せず (C)、すべての有害事象も増加せず (C)、QOL については報告がなかった。以上より、抗精神病薬にベンゾジアゼピン受容体作動薬の併用をしないことを弱く推奨する (2C)。なお不眠に対するベンゾジアゼピン受容体作動薬の使用に関する詳細は CQ6-1 の項を参照のこと。

本 CQ では上記 4 剤の併用について検討したが、どの薬剤も併用を推奨するには至らず、本邦ではどの薬剤も適応外使用となることにも留意すると、それらの使用に際しては慎重な検討が必要となろう。

これらエビデンスより、有効性と安全性を考慮すると、急性期の統合失調症で抗精神病薬の効果が不十分な場合に、抗精神病薬以外の向精神薬の併用治療を行うよりも抗精神病薬の単剤治療を行うことを弱く推奨する (2C)。

【参考文献】

- 1) Leucht S, Helfer B, Dold M, et al: Lithium for schizophrenia. Cochrane Database Syst Rev (10): CD003834, 2015
- 2) Wang Y, Xia J, Helfer B, et al: Valproate for schizophrenia. Cochrane Database Syst Rev (11): CD004028, 2016
- 3) Premkumar TS, Pick J: Lamotrigine for schizophrenia. Cochrane Database Syst Rev (4): CD005962, 2006
- 4) Dold M, Li C, Tardy M, et al: Benzodiazepines for schizophrenia. Cochrane Database Syst Rev (11): CD006391, 2012

第2章 安定・維持期の統合失調症治療

CQ2-1 安定した統合失調症に抗精神病薬の中止は推奨されるか？

【推奨】

安定した統合失調症において、抗精神病薬の継続に比べて抗精神病薬の中止により、再発の増加 (A)、再入院の増加 (A)、治療中断の増加 (A)、精神症状の悪化 (A)、生活の質 (quality of life : QOL) の悪化 (B) が認められる。有害事象に関しては、抗精神病薬の継続に比べて抗精神病薬の中止により、1 つ以上の有害事象の改善 (A)、アカシジアの改善 (A)、筋固縮の改善 (B)、振戦の改善 (A) は認められず、ジスキネジアの発現の増加 (A) が認められる。一方で、抗精神病薬の継続に比べて中止ではジストニアの発現の減少 (A)、鎮静の発現の減少 (A)、体重増加の発現の減少 (A) が認められる。

これらエビデンスより、有効性と安全性を考慮すると、安定した統合失調症に抗精神病薬を中止せず継続することを強く推奨する (1A)。

【解説】

安定した統合失調症では、抗精神病薬の中止を希望する患者が多く存在する。また、もしそれが安全にできるのであれば、医師側にとっても、患者の要望に沿うかたちで治療を進めることができる。そのため、この臨床疑問は、患者と医師双方にとって極めて重要である。統合失調症の病期は急性期 (acute phase)、安定化期 (stabilization phase)、安定期 (stable phase) に分類される。これらの病期について厳密に定義しているガイドラインやアルゴリズムはないが、一般に急性期は症状が活発で病状が不安定な時期、安定化期は症状が改善し病状が安定しつつある時期、安定期は症状が消失し病状が安定している時期というのが大まかなコンセンサスとなっている¹⁾。

安定した統合失調症については厳密な定義がないために、本 CQ については、安定を示したと考えられる統合失調症患者が組み入れ対象となっている、より包括的なメタ解析²⁾を採用した [65 本の無作為化比較試験 (randomized controlled trial : RCT), 6,493 例]。それによると、抗精神病薬の継続に比べて中止において「再発」の発現が有意に増加した [N (研究数) = 62, n (患者数) = 6,392, リスク比 0.35, 95%信頼区間 0.29~0.41, $p < 0.00001$, 継続 22% : 中止 57%] (A)。「再入院」の発現も、抗精神病薬の継続に比べて中止では有意に増加した (N = 16, n = 2,090, リスク比 0.38, 95%信頼区間 0.27~0.55, $p < 0.00001$, 継続 10% : 中止 26%) (A)。「治療中断」の発現は、抗精神病薬の継続に比べて中止では有意に増加した (N = 57, n = 4,718, リスク比 0.53, 95%信頼区間 0.46~0.61, $p < 0.00001$, 継続 30% : 中止 54%) (A)。抗精神病薬の中止では精神症状の改善なし又は悪化の発現が増加した (N = 14, n = 1,524, リスク比 0.73, 95%信頼区間 0.64~0.84, $p < 0.00001$, 継続 70% : 中止 88%) (A)。抗精神病薬の中止によって QOL は悪化した (N = 3, n = 527, 標準化平均値差 = -0.62, 95%信頼区間 -1.15~-0.09, $p = 0.02$) (B)。

有害事象については、抗精神病薬を継続と中止で、少なくとも 1 つの有害事象の改善につ

いて、違いは認められなかった (N=10, n=2,184) (A). 各有害事象に関して詳細は以下の通りである. 抗精神病薬の継続に比べて中止は, ジスキネジアの発現に関しては増加した (N=13, n=1,820, リスク比=0.52, 95%信頼区間 0.28~0.97, $p=0.04$) (A). 一方, 抗精神病薬の継続に比べて中止によってジストニアの発現の減少 (N=6, n=824, リスク比 1.89, 95%信頼区間 1.05~3.41, $p=0.04$) (A), 鎮静の発現の減少 (N=10, n=2,146, リスク比 1.50, 95%信頼区間 1.22~1.84, $p=0.0001$) (A), 体重増加の発現の減少 (N=10, n=2,321, リスク比 2.07, 95%信頼区間 2.31~3.25, $p=0.002$) (A) が認められた. なお, 抗精神病薬の継続と中止でアカシジアの発現 (A), 筋固縮の発現 (B) および振戦の発現 (A) に差はみられなかった.

これらエビデンスより, 有効性と安全性を考慮すると, 安定した統合失調症に抗精神病薬を中止せず継続することを強く推奨する (1A).

【参考文献】

- 1) Takeuchi H, Suzuki T, Uchida H, et al: Antipsychotic treatment for schizophrenia in the maintenance phase: a systematic review of the guidelines and algorithms. Schizophr Res 134: 219-225, 2012
- 2) Leucht S, Tardy M, Komossa K, et al: Antipsychotic drugs versus placebo for relapse prevention in schizophrenia: a systematic review and meta-analysis. Lancet 379: 2063-2071, 2012

CQ2-2 安定した統合失調症に抗精神病薬の減量は推奨されるか？

【推奨】

安定した統合失調症における抗精神病薬の減量は、抗精神病薬の用量維持に比べ、再発が増加する (A) もの、再入院の増加 (B)、治療中断の増加 (A)、精神症状全般の悪化 (B)、有害事象による治療中断 (A)、生活の質 (quality of life : QOL) の改善 (B) に関しては違いが認められない。錐体外路症状の改善 (B)、体重の減少 (B)、陰性症状の改善 (B) についても違いが認められないが、抗精神病薬の減量で認知機能が改善する (C)。

これらエビデンスより、有効性と安全性を考慮すると、安定した統合失調症において、抗精神病薬の減量は行わず、用量を維持することを弱く推奨する (2A)。

なお、減量後の用量がクロルプロマジン換算で 200mg/日超であれば、減量と用量維持との間で再発に差がみられないことにより、減量後の用量がクロルプロマジン換算 200mg/日超となるのであれば、減量を試みる価値があるかもしれない。

【解説】

統合失調症の症状、特に幻覚妄想や解体といった陽性症状に対し、抗精神病薬は治療の中心的役割を果たす。陽性症状が活発な急性期ばかりでなく、これらが安定した後の維持期においても、再発防止のために抗精神病薬の継続が必要とされる¹⁾ (詳細は CQ2-1 を参照)。一方で、抗精神病薬は錐体外路症状、高プロラクチン血症、代謝障害、心血管障害などさまざまな副作用を惹起する。錐体外路症状²⁾、心臓突然死³⁾、静脈血栓症⁴⁾、心筋梗塞⁵⁾、さらに抗精神病薬による認知機能低下⁶⁻⁸⁾ は、第一世代・第二世代抗精神病薬を問わず、用量が増えたとリスクが高まる。このような抗精神病薬の用量依存性の副作用を考慮すると、抗精神病薬は必要最小限の用量で投与されるのが理想的と考えられる。また、急性期の精神症状が安定した後、抗精神病薬を減量したいと考えるのは、当事者やその家族にとっても自然のことであろう。よって、安定した統合失調症において、果たして急性期に要した用量の継続が必要であるか、減量が可能か否か、検討が望ましい。

系統的文献検索を行った結果、抗精神病薬の減量と用量維持を比べた無作為化比較試験 (randomized controlled trial : RCT) のメタ解析 [N (研究数) = 18, n (患者数) = 1,385] を採用した⁹⁾。抗精神病薬の用量維持に比べ、減量は、再発の発現について、有意に多かった (N=13, n=902, リスク比 1.96, 95%信頼区間 1.23~3.12, $p=0.005$) (A)。一方、再入院の増加 (B)、治療中断の増加 (A)、精神症状全般の悪化 (B)、有害事象による治療中断 (A)、錐体外路症状の改善 (B)、体重の減少 (B)、陰性症状の改善 (B)、QOL の改善 (B) については有意な差がなかった。認知機能は、抗精神病薬の減量は抗精神病薬の用量維持に比べ、有意に改善した (N=2, n=136, 標準化平均値差 = 0.69, 95%信頼区間 0.25~1.12, $p=0.002$) (C)。このように抗精神病薬の減量は再発を増加させるリスクがあり、有害事象についてはごく少数の RCT で認知機能の改善が認められるにとどまる。

これらエビデンスより、有効性と安全性を考慮すると、安定した統合失調症において、抗

精神病薬の減量を行わず、用量を維持することを弱く推奨する（2A）。

なお、減量後の用量がクロルプロマジン換算で、200mg/日以下となる群と200mg/日超となる群を比較するサブグループ解析を行ったところ、減量後の用量が200mg/日超であれば、再発に有意な差はなかった（ $N=7$, $n=345$, リスク比 1.07, 95%信頼区間 0.57~2.02, $p=0.83$ ）⁹⁾。すなわち、減量後の用量がクロルプロマジン換算で200mg/日超であれば、減量を試みる価値がある。この結果は、本ガイドライン作成手順においては、準推奨に相当する部分であるが、当事者・家族を含むガイドライン作成メンバーで討議を重ねた結果、推奨に含めることとした。

【参考文献】

- 1) Leucht S, Tardy M, Komossa K, et al: Antipsychotic drugs versus placebo for relapse prevention in schizophrenia: a systematic review and meta-analysis. *Lancet* 379: 2063-2071, 2012
- 2) Simpson GM, Lindenmayer JP: Extrapyramidal symptoms in patients treated with risperidone. *J Clin Psychopharmacol* 17: 194-201, 1997
- 3) Ray WA, Chung CP, Murray KT, et al: Atypical antipsychotic drugs and the risk of sudden cardiac death. *N Engl J Med* 360: 225-235, 2009
- 4) Parker C, Coupland C, Hippisley-Cox J: Antipsychotic drugs and risk of venous thromboembolism: nested case-control study. *BMJ* 341: c4245, 2010
- 5) Lin ST, Chen CC, Tsang HY, et al: Association between antipsychotic use and risk of acute myocardial infarction: a nationwide case-crossover study. *Circulation* 130: 235-243, 2014
- 6) Elie D, Poirier M, Chianetta J, et al: Cognitive effects of antipsychotic dosage and polypharmacy: a study with the BACS in patients with schizophrenia and schizoaffective disorder. *J Psychopharmacol* 24: 1037-1044, 2010
- 7) Knowles EE, David AS, Reichenberg A: Processing speed deficits in schizophrenia: reexamining the evidence. *Am J Psychiatry* 167: 828-835, 2010
- 8) Hori H, Yoshimura R, Katsuki A, et al: The cognitive profile of aripiprazole differs from that of other atypical antipsychotics in schizophrenia patients. *J Psychiatr Res* 46: 757-761, 2012
- 9) Tani H, Takasu S, Uchida H, et al: Factors associated with successful antipsychotic dose reduction in schizophrenia: a systematic review of prospective clinical trials and meta-analysis of randomized controlled trials. *Neuropsychopharmacology* 45: 887-901, 2020

CQ2-3 安定した統合失調症に抗精神病薬の投与間隔延長と間欠投与は推奨されるか？

【推奨】

安定した統合失調症に対する抗精神病薬の投与間隔延長もしくは間欠投与は、抗精神病薬の継続投与に比べ、再発の増加 (A)、再入院の増加 (A)、治療中断の増加 (C) が認められるが、精神症状の悪化 (B) と生活の質 (quality of life : QOL) の改善 (C) については差が認められない。一方、抗精神病薬の投与間隔延長もしくは間欠投与は、抗精神病薬の継続投与に比べ、錐体外路症状の発現の減少 (C) が認められるが、薬剤の追加を必要としたあらゆる副作用の発現 (C)、遅発性ジスキネジアの発現 (B) については差が認められない。

これらエビデンスより、有効性と安全性を考慮すると、安定した統合失調症に投与間隔延長もしくは間欠投与を行わず、継続投与することを弱く推奨する (2A)。

【解説】

統合失調症の抗精神病薬治療において、服薬は毎日行う継続投与が一般的だが、安定した患者において薬剤を服用する回数を減じていきたいと考えるのは当然の心理であろう。投与間隔を通常より延長するものの規則的に服薬する投与間隔延長 (extended dosing) や、通常は服薬せずに精神病症状の再燃が疑われた段階で服薬を再開するような間欠投与 (targeted or intermittent strategy) が存在する。本 CQ では、CQ2-1 に準ずる定義の安定した統合失調症において検討を行った。

安定した統合失調症において抗精神病薬の間欠投与法と継続投与法を比較した無作為化比較試験 (randomized controlled trial : RCT) の De Hert らのメタ解析¹⁾において、間欠投与は継続投与に比べ再発の増加は有意に多かった [N (研究数) = 10, n (患者数) = 1,230, オッズ比 3.36, 95%信頼区間 2.36~5.45, $p < 0.0001$] (A)。これは、初回エピソード患者でも複数エピソード患者でも同様の結果であった。Sampson らのメタ解析²⁾のうち最も長い観察期間の検討である 26 週以上の観察期間では、投与間隔延長・間欠投与は継続投与法に比べ有意に再発の発現が多かった (N=7, n=436, リスク比 2.46, 95%信頼区間 1.70~3.54, $p < 0.00001$)。再入院について投与間隔延長・間欠投与は継続投与法に比べ有意に再入院が増加した (N=5, n=626, リスク比 1.65, 95%信頼区間 1.33~2.06, $p < 0.00001$)²⁾ (A)。治療中断については、投与間隔延長・間欠投与は継続投与法に比べ有意に増加した (N=10, n=996, リスク比 1.63, 95%信頼区間 1.23~2.15, $p = 0.00064$) (C) が、精神症状の悪化 (B) や QOL の改善 (C) については継続投与と比べ有意な差がなかった²⁾。

有害事象については、パーキンソン症状に関しては継続投与と比べ投与間隔延長・間欠投与で有意にその発現が減少した (N=1, n=43, リスク比 0.13, 95%信頼区間 0.02~0.96, $p = 0.045$) が、含まれた RCT は 1 本であった²⁾ (C)。薬剤の追加を必要としたあらゆる副作用の

発現（C）や遅発性ジスキネジアの発現（B）に関して両者に有意な差はなかった。

このように、抗精神病薬の継続投与と比べ投与間隔延長もしくは間欠投与では再発と再入院が増加する一方、錐体外路症状の発現は減少したが、薬剤の追加を必要としたあらゆる副作用や遅発性ジスキネジアの発現については両者で差が認められなかった。

これらエビデンスより、有効性と安全性を考慮すると、安定した統合失調症に投与間隔延長もしくは間欠投与を行わず、継続投与することを弱く推奨する（2A）。

【参考文献】

- 1) De Hert M, Sermon J, Geerts P, et al: The use of continuous treatment versus placebo or intermittent treatment strategies in stabilized patients with schizophrenia: a systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials with first- and second-generation antipsychotics. *CNS Drugs* 29: 637-658, 2015
- 2) Sampson S, Mansour M, Maayan N, et al: Intermittent drug techniques for schizophrenia. *Cochrane Database Syst Rev* (7): CD006196, 2013

CQ2-4 統合失調症の維持期治療に、第一世代抗精神病薬と第二世代抗精神病薬のどちらが有用か？

【準推奨】

統合失調症の維持期治療において、第二世代抗精神病薬 (second generation antipsychotics : SGAs) は第一世代抗精神病薬 (first generation antipsychotics : FGAs) と比べて再発が少なく、再入院も少ない。一方、すべての理由による治療の中断に違いは認められない。また、長期に抗精神病薬を使用している統合失調症患者において、SGAs は FGAs と比べて遅発性ジスキネジアが少ない。

以上より、統合失調症の維持期治療において、FGAs よりも SGAs を使用することが望ましい。

【解説】

再発の繰り返しは精神病症状の悪化や社会機能の低下を引き起こすことが知られている。そのため、統合失調症の維持期治療において、再発予防は最重要課題の1つである。統合失調症の病期は、急性期 (acute phase)、安定化期 (stabilization phase)、安定期 (stable phase) に分類される。これらの病期について厳密に定義しているガイドラインやアルゴリズムはないが、急性期は症状が活発で病状が不安定な時期、安定化期は症状が改善し病状が安定しつつある時期、安定期は症状が消失し病状が安定している時期というのが統一見解に近いものとなっている¹⁾。安定化期と安定期を合わせて維持期 (maintenance phase) と定義する場合が多く、本 CQ ではこの維持期の治療について述べている。

本 CQ に該当する系統的レビューや無作為化比較試験 (randomized controlled trial : RCT) を検索したものの、全体としての十分なエビデンスは得られなかったため、観察研究を含めたハンドサーチにて検索したエビデンスを含めて、準推奨文および解説を作成した。統合失調症の維持期治療において FGAs と SGAs の再発予防効果を比較したメタ解析 (N (研究数) = 23, n (患者数) = 4,504) を Kishimoto らが報告している²⁾。メタ解析の組み入れ基準は、FGAs と SGAs を直接比較した研究で、6 か月以上追跡したもの (平均期間 : 61.9 ± 22.4 週) であった。メタ解析に包括された各抗精神病薬の試験数は、SGAs では amisulpride 3 試験、アリピプラゾール 2 試験、クロザピン 4 試験、iloperidone 3 試験、オランザピン 6 試験、クエチアピン 1 試験、リスペリドン 6 試験、sertindole 1 試験、ziprasidone 1 試験であり、FGAs では 23 試験中 21 試験がハロペリドールであった。SGAs は FGAs に比べて有意に再発が少なかったが、その優位性は僅かだった [SGAs の再発率 29.0%, FGAs の再発率 37.5%, リスク比 = 0.80, 治療効果発現必要症例数 = 17, $p = 0.0007$]。同様に、SGAs は FGAs に比して有意に再入院が少なかった (リスク比 0.72, $p = 0.004$)。一方、すべての理由による治療の中断は FGAs と比較して SGAs の方が少ない傾向にあったが、有意差は認められなかった (リスク比 0.90, $p = 0.06$)。

遅発性ジスキネジアは、抗精神病薬を長期使用していると出現する不随意運動であり、一度発症すると不可逆的な場合もある。FGAs と SGAs の遅発性ジスキネジアの発症リスクを比較したメタ解析 (N=32, n=10,706) を Carbon らが報告している³⁾。ここでは、抗精神病薬を使用している統合失調症患者に対し、維持期に限らず組み入れがなされているが、その罹病期間は SGAs で 14 年、FGAs で 13.7 年であり、比較的長期に抗精神病薬を使用している患者とみなすことができるものであった。それによると SGAs は FGAs に比して有意に遅発性ジスキネジアの発症が少なかった (SGAs の発症率 2.6%, FGAs の発症率 6.5%, リスク比 0.47, 治療効果発現必要症例数=20, $p<0.0001$)。

生活の質 (quality of life : QOL) の改善および死亡の増加は重要なアウトカムであるが、これらに関する明確なエビデンスは得られなかった。

以上より、統合失調症の維持期治療において、FGAs よりも SGAs を使用することが望ましい。

【参考文献】

- 1) Takeuchi H, Suzuki T, Uchida H, et al: Antipsychotic treatment for schizophrenia in the maintenance phase: a systematic review of the guidelines and algorithms. Schizophr Res 134: 219-225, 2012
- 2) Kishimoto T, Agarwal V, Kishi T, et al: Relapse prevention in schizophrenia: a systematic review and meta-analysis of second-generation antipsychotics versus first-generation antipsychotics. Mol Psychiatry 18: 53-66, 2013
- 3) Carbon M, Kane JM, Leucht S, et al: Tardive dyskinesia risk with first- and second-generation antipsychotics in comparative randomized controlled trials: a meta-analysis. World Psychiatry 17: 330-340, 2018

CQ2-5 統合失調症の維持期治療に、抗精神病薬の持効性注射剤は有用か？

【準推奨】

組み入れ患者の服薬アドヒアランスが担保されていると考えられる条件での研究において、持効性注射剤（long acting injection：LAI）は経口薬と比較して、再発率、有害事象による治療中断、死亡について違いは認められない。一方で、服薬アドヒアランスが担保されていないという実臨床に近い条件での研究データからは、LAIは経口薬と比較して、再入院、すべての要因による治療中断、死亡は少ない。以上より、統合失調症の維持期治療では、服薬アドヒアランス低下による再発が問題になるケースについてはLAIの使用が望ましい。また、患者が希望する場合はLAIの使用が望ましい。

【解説】

実臨床では多くの当事者が服薬アドヒアランス低下の問題に直面することが知られているが、これを“悪い振る舞い”と捉えるのではなく、そもそも服薬アドヒアランスとは悪化しやすいものだと考えることが、医療者には求められている。この問題を克服するべく、抗精神病薬が体内で一定の血中濃度を保つよう設計された製剤がLAIであるのだが、その有効性が最大限に発揮されるのは、服薬アドヒアランスが低下する状況下においてこそであると考えられる¹⁾。実際、LAIと経口薬を比較したメタ解析結果においては、エビデンスレベルの高い無作為化比較試験（randomized controlled trial：RCT）に基づく研究デザインと、より実臨床に沿った条件設定ながらもエビデンスレベルの低い観察研究とでは異なることが報告されている²⁾。本ガイドラインでは、観察研究の研究デザインではエビデンスレベルが低くなるために推奨の適用となるには至らず、準推奨としての検討となっている。

再発率に関して、RCTのメタ解析 [N（研究数）=21, n（患者数）=5,176] ではLAIと経口薬の再発予防効果に有意差は認められなかったが³⁾、観察研究に関する評価は実施されていない。

入院に関して、前述のRCTのメタ解析においてLAIの経口薬に対する有意差は認められなかった³⁾。一方で、ミラーイメージ研究のメタ解析 [N=25, n=5,940] では、LAIは、入院の予防 [N=16, n=4,066, リスク比 0.43（95%信頼区間 0.35～0.53）, $p<0.001$ ；異質性： $\tau^2=0.117$, $I^2=87.6\%$, $Q=121$, $df=15$, $p<0.001$] や入院回数の減少 [N=15, 6,342 人年（入院数をリスクのある年数で割って算出）, リスク比 0.38（95%信頼区間 0.28～0.51）, $p<0.001$ ；異質性： $\tau^2=0.301$, $I^2=95.0\%$, $Q=280$, $df=14$, $p<0.001$] について、研究間のばらつきは大きいものの経口薬に対して有意差が認められた⁴⁾。コホート研究のメタ解析（N=42, n=101,624）でも、入院率 [N=15, 68,009 人年, リスク比 0.85（95%信頼区間 0.78～0.93）, $p<0.001$ ；治療効果発現必要症例数=6,（95%信頼区間 4～17）；異質性： τ^2

=0.02, $I^2=94.9\%$, $Q=272.6$, $df=14$, $p<0.001$]について、有意な研究間の異質性が認められたものの LAI は経口薬に対して有意差が認められた⁵⁾。

すべての要因による治療中断について、LAI の経口薬に対する有意差は前述の RCT のメタ解析において認められなかったが³⁾、前述のコホート研究を対象としたメタ解析において、LAI は経口薬に対して有意差が認められた [$N=10$, $n=37,293$, リスク比 0.78 (95%信頼区間 0.67~0.91), $p=0.001$; 異質性, $\tau^2=0.04$, $I^2=93.0\%$, $Q=128.6$, $df=9$, $p<0.001$]⁵⁾。有害事象による治療中断に関して、前述の RCT のメタ解析において LAI の経口薬に対する有意差は認められておらず³⁾、観察研究に関する評価は実施されていない。死亡に関する RCT に基づいたメタ解析 ($N=52$, $n=17,416$) では、LAI と経口薬との間に有意差は認められなかった⁶⁾。また、スウェーデンで収集されたデータベース ($n=29,823$) に基づき、全原因死亡率と LAI を含めた各薬剤との関連を評価した研究によると (評価期間: 平均 5.7 年, 中央値 6.9 年), 最も低い累積死亡率が第二世代抗精神病薬 (second generation antipsychotics: SGAs) の LAI 使用例で観察され [最大追跡期間 7.5 年, SGAs の LAI 7.5%, SGAs の経口薬 8.5%, 第一世代抗精神病薬 (first generation antipsychotics: FGAs) の経口薬 12.2%, FGAs の LAI 12.3%, 抗精神病薬未使用 15.2%], 全 LAI 使用例における死亡リスク [ハザード比 0.67 (95%信頼区間 0.56~0.80), $p<0.0001$] は全経口薬使用例よりも有意に低かったとしている⁷⁾。なお、LAI を使用する際は添付文書および適正使用ガイドなどに記載されている注意事項に留意し、適正に使用する必要があるのは言うまでもない。

LAI 使用に伴う生活の質 (quality of life: QOL) への影響に関するメタ解析によると⁸⁾、2 本の RCT^{9,10)} において QOL 平均変化が有意だったものの、各研究で異なる評価尺度が使用されておりデータを統合できなかったとしている。また、SGAs の LAI は、薬剤によって臨床症状と機能評価の関連性に差異が認められていることなどから、現段階ではどの薬剤の LAI を選択するのかということに関して十分な知見が得られていない現状を指摘した研究もある¹¹⁾。

LAI は経口薬よりも薬価が高いが、その費用対効果は良好であるという報告がある¹²⁾。しかし、十分に信頼できる研究が集積されているとはいえず、今後の研究を待ちたい。また、患者が希望する場合には、その選択を考慮することは言うまでもないことであるが、患者の LAI に対する理解がある程度深まった上で導入することが望ましいことは改めて言うまでもないことであり、医療者には丁寧な説明が求められるところである。

以上、統合失調症の維持期治療では、服薬アドヒアランス低下による再発が問題になるケースについては LAI の使用が望ましい。また、患者が希望する場合は LAI の使用が望ましい。

【参考文献】

- 1) Correll CU, Citrome L, Haddad PM, et al: The use of long-acting injectable antipsychotics in schizophrenia: evaluating the evidence. *J Clin Psychiatry* 77 (suppl 3): 1-24, 2016
- 2) Kirson NY, Weiden PJ, Yermakov S, et al: Efficacy and effectiveness of depot versus oral antipsychotics in schizophrenia: synthesizing results across different research designs. *J Clin Psychiatry* 74: 568-575, 2013
- 3) Kishimoto T, Robenzadeh A, Leucht C, et al: Long-acting injectable vs oral antipsychotics for relapse prevention in schizophrenia: a meta-analysis of randomized trials. *Schizophr Bull* 40: 192-213, 2014
- 4) Kishimoto T, Nitta M, Borenstein M, et al: Long-acting injectable versus oral antipsychotics in schizophrenia: a systematic review and meta-analysis of mirror-image studies. *J Clin Psychiatry* 74: 957-965, 2013
- 5) Kishimoto T, Hagi K, Nitta M, et al: Effectiveness of long-acting injectable vs oral antipsychotics in patients with schizophrenia: a meta-analysis of prospective and retrospective cohort studies. *Schizophr Bull* 44: 603-619, 2018
- 6) Kishi T, Matsunaga S, Iwata N: Mortality risk associated with long-acting injectable antipsychotics: a systematic review and meta-analyses of randomized controlled trials. *Schizophr Bull* 42: 1438-1445, 2016
- 7) Taipale H, Mittendorfer-Rutz E, Alexanderson K, et al: Antipsychotics and mortality in a nationwide cohort of 29,823 patients with schizophrenia. *Schizophr Res* 197: 274-280, 2018
- 8) Park SC, Choi MY, Choi J, et al: Comparative efficacy and safety of long-acting injectable and oral second-generation antipsychotics for the treatment of schizophrenia: a systematic review and meta-analysis. *Clin Psychopharmacol Neurosci* 16: 361-375, 2018
- 9) Ascher-Svanum H, Novick D, Haro JM, et al: Predictors of psychiatric hospitalization during 6 months of maintenance treatment with olanzapine long-acting injection: post hoc analysis of a randomized, double-blind study. *BMC Psychiatry* 13: 224, 2013
- 10) de Arce Cordón R, Eding E, Marques-Teixeira J, et al: Descriptive analyses of the aripiprazole arm in the risperidone long-acting injectable versus quetiapine relapse prevention trial (ConstaTRE). *Eur Arch Psychiatry Clin Neurosci* 262: 139-149, 2012
- 11) Montemagni C, Frieri T, Rocca P: Second-generation long-acting injectable antipsychotics in schizophrenia: patient functioning and quality of life. *Neuropsychiatr Dis Treat* 12: 917-929, 2016
- 12) Achilla E, McCrone P: The cost effectiveness of long-acting/extended-release antipsychotics for the treatment of schizophrenia: a systematic review of economic evaluations. *Appl Health Econ Health Policy* 11: 95-106, 2013

第3章 抗精神病薬の薬剤性錐体外路系副作用

CQ3-1 抗精神病薬による薬剤性パーキンソン症状に推奨される治療法および予防法は何か？

【準推奨】

薬剤性パーキンソン症状が発現した際は、原則として原因薬剤を減量し、重篤な場合は一旦中止し、他の抗精神病薬を投与する。原因薬剤が精神症状に効果がある場合は、その減量・中止の是非について慎重に検討する。抗精神病薬を変更する場合は、第二世代抗精神病薬(second generation antipsychotics：SGAs)などのパーキンソン症状のリスクが低い抗精神病薬が望ましい。やむを得ず、抗コリン薬を追加する場合は、抗コリン性副作用に注意する。

薬剤性パーキンソン症状の予防法としては第一世代抗精神病薬（first generation antipsychotics：FGAs）よりも SGAs を選択する方が望ましい。

【解説】

薬剤性パーキンソン症状は、薬剤投与後数週間以内に発症する。中年以降に発症しやすく、多くの場合、抗精神病薬の用量依存性に発症リスクが高まるが、脳器質性疾患の存在や加齢など個人の脆弱性も発症に影響する¹⁾。特発性パーキンソン症状と似て、筋固縮、寡動、構音障害、嚥下障害、姿勢調節障害などを認めるが、薬剤性の場合、両側性が一般的で、静止時振戦がみられないことがあるなどの違いがある²⁾。薬剤性パーキンソン症状は、患者の行動を妨げ、不活発、転倒、誤嚥などの原因になるほか、遅発性ジスキネジアのリスクともなるため、その対処は重要である³⁾。

本 CQ に該当する系統的レビューや無作為化比較試験（randomized controlled trial：RCT）を検索したものの、全体としての十分なエビデンスは得られなかったため、観察研究を含めたハンドサーチにて検索したエビデンスを含めて、準推奨文および解説を作成した。抗精神病薬の副作用が発現した際の一般原則として、他の薬剤性副作用の場合と同様に、原因薬剤を減量し重篤な場合は一旦中止し、他の抗精神病薬を投与することや、原因薬剤が精神症状に効果がある場合は、その減量・中止の是非について慎重に検討することは、自明であるため、質のよい研究はほとんどなされていない。良質な研究がないからといって、自明であることを否定する根拠にはならないため、薬剤性パーキンソン症状についてもこの一般原則を最初に記載し、その次に一般原則で対応が困難な場合に検討する治療法について述べた。

抗精神病薬による薬剤性パーキンソン症状に対する抗精神病薬の変更について、個別薬剤に関する十分なエビデンスはなかった。『モーズレイ処方ガイドライン 第13版』⁴⁾や生物学的精神医学会世界連合（World Federation of Societies of Biological Psychiatry：WFSBP）のガイ

ドライン⁵⁾では、薬剤性パーキンソン症状のリスクはFGAsでは高いものが多く、SGAsでは低いものが多いことが示されている。よって、抗精神病薬を変更する場合は、SGAsなどのパーキンソン症状のリスクが低い抗精神病薬が望ましい。

抗精神病薬による薬剤性パーキンソン症状に対する他の治療法の追加についてのRCTでは、ビペリデン追加とアマンタジン追加⁶⁾、そしてクロナゼパムの追加⁷⁾に関する報告がある。どの研究においてもエビデンスの質が低く、結論を出すことはできなかった。ただし、統合失調症の薬物療法（抗精神病薬）によって薬剤性パーキンソン症状がしばしば生じるため、臨床家はRCTのエビデンスより、コンセンサスガイドライン、もしくは過去の経験をもとに治療をしているのが現状^{8,9)}である。薬剤性パーキンソン症状の治療について、いくつかのガイドラインやレビューでは、抗精神病薬の減量、SGAsなどのパーキンソン症状のリスクが低い抗精神病薬への変更、抗コリン薬の追加^{4, 5, 10-13)}、またはドパミン作動薬の追加^{5, 10-13)}が明記されている。一方で、抗コリン薬またはドパミン作動薬の追加について、抗コリン薬は抗コリン作用の副作用を引き起こす可能性があり、ドパミン作動薬には精神病を悪化させる潜在的なリスクがあり、これらの薬剤の過剰投与と慢性的な使用は避けるか、最小限に抑える必要があることが言及されている^{5, 11)}。

薬剤性パーキンソン症状の予防としての抗精神病薬の選択については、発生リスクの低い薬剤が望ましいと考えられる。上記に記載したように、FGAsよりもSGAsの方がリスクが低いことが知られており、SGAsを選択する方が望ましい。一方で、個々の薬剤に関するリスクの比較研究からは十分なエビデンスが得られていないため、本ガイドラインでは日本の臨床研究における頻度情報を示すこととした¹⁴⁾。定量的な順位付けは困難であり、臨床上の参考にするための目安として理解されたい。薬剤性パーキンソン症状の出現が最も顕著と思われたのがハロペリドールであり、振戦が約40%、運動緩慢が約30%、歩行異常と筋骨格硬直と流涎過多が約25%であった。SGAsについては、振戦の発生頻度はブロナンセリンとリスペリドンが約20%、ペロスピロンが約15%、オランザピンとアリピプラゾールが約10%と相対的に高かったのに対し、筋固縮・筋骨格硬直の発生頻度はリスペリドン、ペロスピロン、ブロナンセリンが約10%、歩行異常、歩行困難の発生頻度はリスペリドンが約15%と相対的に高かった。

薬剤性パーキンソニズムの予防法について、抗精神病薬にトリヘキシフェニジルを併用した試験があるが、十分なエビデンスが得られていない。国際神経精神薬理学会（International College of Neuropsychopharmacology : CINP）のガイドラインではリスクの高い抗精神病薬の場合に予防的な抗コリン薬を検討する必要があること、また抗コリン薬にも副作用があることから予防的な抗コリン薬投与はリスクの高い抗精神病薬にのみ考慮すべきであること、さらに抗コリン薬を予防的に使用する場合は治療が実施された後、減量・中止することが記載されている¹⁰⁾。

薬剤性パーキンソン症状の予防法としてはFGAsよりもSGAsを選択する方が望ましい。

【参考文献】

- 1) López-Sendón JL, Mena MA, de Yébenes JG: Drug-induced parkinsonism in the elderly: incidence, management and prevention. *Drugs Aging* 29: 105-118, 2012
- 2) Montastruc JL, Llau ME, Rascol O, et al: Drug-induced parkinsonism: a review. *Fundam Clin Pharmacol* 8: 293-306, 1994
- 3) Sachdev P: Early extrapyramidal side-effects as risk factors for later tardive dyskinesia: a prospective study. *Aust N Z J Psychiatry* 38: 445-449, 2004
- 4) Taylor D, Barnes TRE, Young AH: *The Maudsley Prescribing Guidelines in Psychiatry* 13th Edition. Wiley Blackwell, Hoboken, 2018
<https://dl.uswr.ac.ir/bitstream/Hannan/32636/1/9781119442608.pdf>
- 5) Hasan A, Falkai P, Wobrock T, et al: World Federation of Societies of Biological Psychiatry (WFSBP) Guidelines for Biological Treatment of Schizophrenia, Part 2: Update 2012 on the long-term treatment of schizophrenia and management of antipsychotic-induced side effects (2013)
<https://www.wfsbp.org/educational-activities/wfsbp-treatment-guidelines-and-consensus-papers/>
- 6) Silver H, Geraisy N, Schwartz M: No difference in the effect of biperiden and amantadine on parkinsonian- and tardive dyskinesia-type involuntary movements: a double-blind crossover, placebo-controlled study in medicated chronic schizophrenic patients. *J Clin Psychiatry* 56: 167-170, 1995
- 7) Horiguchi J, Nishimatsu O: Usefulness of antiparkinsonian drugs during neuroleptic treatment and the effect of clonazepam on akathisia and parkinsonism occurred after antiparkinsonian drug withdrawal: a double-blind study. *Jpn J Psychiatry Neurol* 46: 733-739, 1992
- 8) Dickenson R, Momcilovic S, Donnelly L: Anticholinergics versus placebo for neuroleptic-induced parkinsonism. *Cochrane Database Syst Rev* (6): CD011164, 2014
- 9) Dickenson R, Momcilovic S, Donnelly L: Anticholinergics vs placebo for neuroleptic-induced parkinsonism. *Schizophr Bull* 43: 17, 2017
- 10) International College of Neuropsychopharmacology (CINP): Schizophrenia Guidelines
<https://cinp.org/Guidelines/>
- 11) American Psychiatric Association (APA): Practice Guideline for the Treatment of Patients With Schizophrenia, Second Edition. *Am J Psychiatry* 161(2 Suppl):1-56, 2004
- 12) Factor SA, Burkhard PR, Caroff S, et al: Recent developments in drug-induced movement disorders: a mixed picture. *Lancet Neurol* 18: 880-890, 2019
- 13) Caroff SN, Campbell EC: Drug-induced extrapyramidal syndromes: implications for contemporary practice. *Psychiatr Clin North Am* 39: 391-411, 2016
- 14) 稲垣 中, 佐藤英樹, 稲田 健, 他: わが国で実施された臨床試験と使用成績調査の結果から見た抗精神病薬による統合失調症薬物治療の安全性. *臨床精神薬理* 24: 1153-1169, 2021

CQ3-2 抗精神病薬による急性ジストニアに推奨される治療法および予防法は何か？

【準推奨】

急性ジストニアが発現した際は、原則として原因薬剤を減量し、重篤な場合は一旦中止し、他の抗精神病薬を投与する。原因薬剤が精神症状に効果がある場合は、その減量・中止の是非について慎重に検討する。

抗精神病薬を変更する場合は、まずは第二世代抗精神病薬（second generation antipsychotics: SGAs）などの急性ジストニアのリスクが低い抗精神病薬への変更が望ましい。次に、抗コリン薬（ビペリデン、トリヘキシフェニジル）もしくは抗ヒスタミン薬（プロメタジン）の経口投与または筋注について抗コリン性副作用を勘案した上で考慮する。

急性ジストニアの予防法としては第一世代抗精神病薬（first generation antipsychotics: FGAs）よりも SGAs を選択する方が望ましい。

【解説】

急性ジストニアは、若年男性に多く、通常抗精神病薬投与後 3 日以内に生じる不随意的で継続的な筋収縮による異常姿勢や筋硬直である。眼球上転や頸部・躯幹の捻転が好発部位であるが、疼痛を伴うこともあり、まれではあるが喉頭ジストニアなどは命に関わる場合もある^{1,2)}。約 80% は午後から夜にかけて起きる。服薬拒否の要因になることもある。

本 CQ に該当する系統的レビューや無作為化比較試験（randomized controlled trial: RCT）を検索したものの、全体としての十分なエビデンスは得られなかったため、観察研究を含めたハンドサーチにて検索したエビデンスを含めて、準推奨文および解説を作成した。抗精神病薬の副作用が発現した際の一般原則として、他の薬剤性副作用の場合と同様に、原因薬剤を減量し重篤な場合は一旦中止し、他の抗精神病薬を投与することや、原因薬剤が精神症状に効果がある場合は、その減量・中止の是非について慎重に検討することは、自明であるため、質のよい研究はほとんどなされていない。良質な研究がないからといって、自明であることを否定する根拠にはならないため、急性ジストニアについてもこの一般原則を最初に記載し、その次に一般原則で対応が困難な場合に検討する治療法について述べた。

急性ジストニアが発現した際の抗精神病薬の変更では、発生リスクの低い薬剤が望ましいと考えられる。予防の部分で詳述するように、FGAs よりも SGAs の方がリスクが低いことが知られており、SGAs を選択する方が望ましい。一方で、個々の薬剤に関するリスクの比較研究からは十分なエビデンスが得られていないため、本ガイドラインでは日本の臨床研究における頻度情報を示すこととした³⁾。定量的な順位付けは困難であり、臨床上の参考にするための目安として理解されたい。多くの臨床試験では、急性ジストニアと遅発性ジストニア併せて報告されているが、SGAs 投与下でのジストニアの発生頻度は約 0.3～6% で、ハロペリドールの約

12%より低かった。次に、急性ジストニアの治療として抗コリン薬（ビペリデン、トリヘキシフェニジル）もしくは抗ヒスタミン薬（プロメタジン）の経口投与または筋注が臨床的に用いられており、主要ガイドラインにおいてもその使用が提示されている⁴⁻⁷⁾。

急性ジストニアの予防としての抗精神病薬の選択については、ハロペリドールとの比較において、アリピプラゾール（リスク比 6.63, 95%信頼区間 1.52~28.86, $p=0.012$ ）とオランザピン（リスク比 12.92, 95%信頼区間 1.67~99.78, $p=0.014$ ）はそれぞれ有意に急性ジストニアの発症が少ないことがメタ解析で示されている⁸⁾。また、クエチアピンはFGAsと比較して有意に急性ジストニアの発症が少ないことがメタ解析で示されている（リスク比 0.19, 95%信頼区間 0.06~0.64, $p=0.0072$ ）⁹⁾。観察研究において、1,975 例を対象とした米国における 1997~2006 年までの後方視的コホートでは、SGAs 単剤治療群は FGAs 単剤治療群と比較して発症率が有意に低かった（オッズ比 0.12, 95%信頼区間 0.08~0.19）¹⁰⁾。また、精神科救急ユニットに入院した 1,337 例を対象とした前向きコホート研究では、各薬剤の急性ジストニアの発症率を調査しているが、SGAs は全体としてみると FGAs と比較して有意に発症率が低いという結果であった（ $p=0.000$ ）¹¹⁾。したがって、予防としての抗精神病薬の選択においては、FGAs よりも SGAs が望ましい。

海外の主要ガイドラインにおいては、すべての患者に対する予防投与は推奨しておらず、各症例が有する急性ジストニアの危険因子（ジストニアの既往歴、FGAs の使用、若年男性など）に応じて使用を決定することに留めている^{5, 6, 12, 13)}。予防のための抗コリン薬の有効性についての研究も存在するものの^{14, 15)}、抗コリン薬を併用する場合は、どうしても必要な場合に限り治療開始数週間までの一時使用が望ましいと記載されている¹⁶⁾。

【参考文献】

- 1) Singh H, Levinson DF, Simpson GM, et al: Acute dystonia during fixed-dose neuroleptic treatment. J Clin Psychopharmacol 10: 389-396, 1990
- 2) Raja M: Managing antipsychotic-induced acute and tardive dystonia. Drug Saf 19: 57-72, 1998
- 3) 稲垣 中, 佐藤英樹, 稲田 健, 他: わが国で実施された臨床試験と使用成績調査の結果から見た抗精神病薬による統合失調症薬物治療の安全性. 臨床精神薬理 24: 1153-1169, 2021
- 4) 日本神経学会(監), 「ジストニア診療ガイドライン」作成委員会 (編): ジストニア診療ガイドライン 2018. 南江堂, 東京, 2018
- 5) International College of Neuropsychopharmacology (CINP): Schizophrenia Guidelines <https://cinp.org/Guidelines/>
- 6) Hasan A, Falkai P, Wobrock T, et al: World Federation of Societies of Biological Psychiatry (WFSBP) guidelines for biological treatment of schizophrenia, part 2: update 2012 on the long-term treatment of schizophrenia and management of antipsychotic-induced side effects. World J Biol Psychiatry 14: 2-44,

2013

- 7) Taylor D, Barnes TRE, Young AH: The Maudsley Prescribing Guidelines in Psychiatry, 13th edition. Wiley Blackwell, Hoboken, 2018
<https://dl.uswr.ac.ir/bitstream/Hannan/32636/1/9781119442608.pdf>
- 8) Ostinelli EG, Brooke-Powney MJ, Li X, et al: Haloperidol for psychosis-induced aggression or agitation (rapid tranquillisation). Cochrane Database Syst Rev (7): CD009377, 2017
- 9) Suttajit S, Srisurapanont M, Xia J, et al: Quetiapine versus typical antipsychotic medications for schizophrenia. Cochrane Database Syst Rev (5): CD007815, 2013
- 10) Ciranni MA, Kearney TE, Olson KR: Comparing acute toxicity of first- and second-generation antipsychotic drugs: a 10-year, retrospective cohort study. J Clin Psychiatry 70: 122-129, 2009
- 11) Raja M, Azzoni A: Novel antipsychotics and acute dystonic reactions. Int J Neuropsychopharmacol 4: 393-397, 2001
- 12) Barnes TRE, Schizophrenia Consensus Group of British Association for Psychopharmacology: Evidence-based guidelines for the pharmacological treatment of schizophrenia: recommendations from the British Association for Psychopharmacology. J Psychopharmacol 25: 567-620, 2011
- 13) Kreyenbuhl J, Buchanan RW, Dickerson FB, et al: The schizophrenia patient outcomes research team (PORT): updated treatment recommendations 2009. Schizophr Bull 36: 94-103, 2010
- 14) Huf G, Alexander J, Gandhi P, et al: Haloperidol plus promethazine for psychosis-induced aggression. Cochrane Database Syst Rev (11): CD005146, 2016
- 15) Arana GW, Goff DC, Baldessarini RJ, et al: Efficacy of anticholinergic prophylaxis for neuroleptic-induced acute dystonia. Am J Psychiatry 145: 993-996, 1988
- 16) WHO: Prophylactic use of anticholinergics in patients on long-term neuroleptic treatment. A consensus statement. World Health Organization heads of centres collaborating in WHO co-ordinated studies on biological aspects of mental illness. Br J Psychiatry 156: 412, 1990

CQ3-3 抗精神病薬によるアカシジアに推奨される治療法および予防法は何か？

【準推奨】

アカシジアが発現した際は、原則として原因薬剤を減量し、重篤な場合は一旦中止して他の抗精神病薬を投与する。強い不安焦燥感を伴い、希死念慮、自殺企図、他害の危険性が予想されるような緊急性の高い場合は、薬物療法だけでなく、精神療法、環境調整など、積極的な介入を行う。原因薬剤が精神症状に効果がある場合は、その減量・中止の是非について慎重に検討する。抗精神病薬の減量が無効または適切でない場合には、第二世代抗精神病薬（second generation antipsychotics：SGAs）に切り替え、可能な限り低用量とすることが望ましい。

アカシジアの予防法としては第一世代抗精神病薬（first generation antipsychotics：FGAs）よりも SGAs を選択する方が望ましい。

【解説】

アカシジアは、「下肢のそわそわした動き」「足踏み」「じっと座ってられない」などの身体の落ち着きのなさが特徴的な副作用であり、軽度の場合は、患者本人が制御することも可能である。一方で、強い不安焦燥感を伴い、希死念慮、自殺企図、他害の誘因となることも注意が必要である。このような緊急性の高い場合は、薬物療法、精神療法、入院を含めた環境調整を考慮するなど、積極的な介入を行うことが望ましい。本 CQ では、アカシジアに対する治療法および予防法について検討した。

本 CQ に該当する系統的レビューや無作為化比較試験（randomized controlled trial：RCT）を検索したものの、全体としての十分なエビデンスは得られなかったため、観察研究を含めたハンドサーチにて検索したエビデンスを含めて、準推奨文および解説を作成した。抗精神病薬の副作用が発現した際の一般原則として、他の薬剤性副作用の場合と同様に、原因薬剤を減量し重篤な場合は一旦中止し、他の抗精神病薬を投与することや、原因薬剤が精神症状に効果がある場合は、その減量・中止の是非について慎重に検討することは、自明であるため、質のよい研究はほとんどなされていない。良質な研究がないからといって、自明であることを否定する根拠にはならないため、アカシジアについてもこの一般原則を最初に記載し、その次に一般原則で対応が困難な場合に検討する治療法について述べた。

すなわち、アカシジアが発現した際は、原則として原因薬剤を減量し重篤な場合は一旦中止し、他の抗精神病薬を投与する。原因薬剤が精神症状に効果がありアカシジアが軽度の場合は、代表的なレビューや諸外国のガイドラインにおいて用量に依存して生じやすくなることが知られているため^{1,2)}、患者側と十分に話し合った上で、まずは内服している抗精神病薬の減量を行うことを検討すべきである^{2,3)}。抗精神病薬の減量が無効または適切でない場合には、SGAs に切り替え、可能な限り低用量とすることが望ましい。諸外国のガイドラインを概観すると、

アカシジアの発現リスクは SGAs で低いとしているためである²⁻⁴⁾。抗精神病薬のアカシジア発現のリスクについて、最新のネットワークメタ解析によると⁵⁾、プラセボに比べた相対リスクが中等度のものは、すべて FGAs であった。本邦で上市されている SGAs のうち、相対リスクが低いものはリスペリドン、アセナピン、アリピプラゾール、ブレクスピプラゾール、非常に低いものはクロザピン、オランザピン、クエチアピン、パリペリドンであった。一方、慢性期の統合失調症を対象とした大規模な二重盲検 RCT である CATIE (the Clinical Antipsychotic Trials of Intervention Effectiveness) 試験では、アカシジアの発現リスクについて、FGAs のペルフェナジンと SGAs のリスペリドン、オランザピン、クエチアピンの間に有意な差は認められなかった⁶⁾。

そして、他の治療介入についての研究は存在するもののエビデンスの質は非常に低く、前述の対応が困難もしくは無効な場合に初めて考えることになる。本邦では以前から行われてきたアカシジアに対する抗コリン薬の追加投与であるが、2006 年に Cochrane Database Systematic Review の系統的レビューでは、その有効性を実証する試験はないとしており⁷⁾、推奨されない。その他、ベンゾジアゼピン受容体作動薬^{8,9)}、 β 遮断薬¹⁰⁾、5-HT_{2A} 受容体拮抗作用を持つ薬剤（ミルタザピン、ミアンセリン、トラゾドン）¹¹⁾ の併用療法に関しては系統的レビューや RCT が存在し、一部のガイドラインで考慮する場合がある治療として記載されているものの²⁻⁴⁾、その試験は小規模で不正確であること、さまざまなバイアスリスクが不明であり、エビデンスの質は低く、これらの薬剤による直接的な副作用や抗精神病薬との相互作用によって生じる副作用も考慮すると推奨しないが、抗精神病薬の変更や減量が無効あるいは難しい場合に、患者の希望によっては考慮してもよい選択肢の 1 つと考えられる。

アカシジアの予防としての抗精神病薬の選択については、発生リスクの低い薬剤が望ましいと考えられる。上記のように、FGAs よりも SGAs の方がリスクが低いことが知られており、SGAs を選択する方が望ましい。一方で、個々の薬剤に関するリスクの比較研究からは十分なエビデンスが得られていないため、本ガイドラインでは日本の臨床研究における頻度情報を示すこととした¹²⁾。定量的な順位付けは困難であり、臨床上の参考にするための目安として理解されたい。アカシジア発生頻度は FGAs のハロペリドールの約 40%と比較して SGAs が低く約 4~25%であり、中でもペロスピロンとブロナンセリンが約 25%と比較的高いことが示された。以上より、アカシジアの予防には SGAs を使用するのが望ましいと考えられる。

【参考文献】

- 1) Sachdev P: The epidemiology of drug-induced akathisia: part I. Acute akathisia. Schizophr Bull 21: 431-449, 1995
- 2) Hasan A, Falkai P, Wobrock T, et al: World Federation of Societies of Biological Psychiatry (WFSBP) Guidelines for Biological Treatment of Schizophrenia, Part 2: Update 2012 on the long-term treatment

- of schizophrenia and management of antipsychotic-induced side effects, 2013
<https://www.wfsbp.org/educational-activities/wfsbp-treatment-guidelines-and-consensus-papers/>
- 3) Taylor D, Barnes TRE, Young AH: The Maudsley Prescribing Guidelines in Psychiatry 13th Edition. Wiley Blackwell, Hoboken, 2018
<https://dl.uswr.ac.ir/bitstream/Hannan/32636/1/9781119442608.pdf>
 - 4) International College of Neuropsychopharmacology (CINP): Schizophrenia Guidelines
<https://cinp.org/Guidelines/>
 - 5) Huhn M, Nikolakopoulou A, Schneider-Thoma J, et al: Comparative efficacy and tolerability of 32 oral antipsychotics for the acute treatment of adults with multi-episode schizophrenia: a systematic review and network meta-analysis. *Lancet* 394: 939-951, 2019
 - 6) Miller DD, Caroff SN, Davis SM, et al: Extrapyramidal side-effects of antipsychotics in a randomised trial. *Br J Psychiatry* 193: 279-288, 2008
 - 7) Rathbone J, Soares-Weiser K: Anticholinergics for neuroleptic-induced acute akathisia. *Cochrane Database Syst Rev* (4): CD003727, 2006
 - 8) Lima AR, Soares-Weiser K, Bacaltchuk J, et al: Benzodiazepines for neuroleptic-induced acute akathisia. *Cochrane Database Syst Rev* (1): CD001950, 2002
 - 9) Horiguchi J, Nishimatsu O: Usefulness of antiparkinsonian drugs during neuroleptic treatment and the effect of clonazepam on akathisia and parkinsonism occurred after antiparkinsonian drug withdrawal: a double-blind study. *Jpn J Psychiatry Neurol* 46: 733-739, 1992
 - 10) Lima AR, Bacaltchuk J, Barnes TRE, et al: Central action beta-blockers versus placebo for neuroleptic-induced acute akathisia. *Cochrane Database Syst Rev* (4): CD001946, 2004
 - 11) Laoutidis ZG, Luckhaus C: 5-HT_{2A} receptor antagonists for the treatment of neuroleptic-induced akathisia: a systematic review and meta-analysis. *Int J Neuropsychopharmacol* 17: 823-832, 2014
 - 12) 稲垣 中, 佐藤英樹, 稲田 健, 他: わが国で実施された臨床試験と使用成績調査の結果から見た抗精神病薬による統合失調症薬物治療の安全性. *臨床精神薬理* 24: 1153-1169, 2021

CQ3-4 抗精神病薬による遅発性ジスキネジアに推奨される治療法および予防法は何か？

【準推奨】

遅発性ジスキネジアが発現した際は、原則として原因薬剤を減量し、重篤な場合は一旦中止し、他の抗精神病薬を投与する。原因薬剤が精神症状に効果がある場合は、その減量・中止の是非について慎重に検討する。抗精神病薬を変更する場合は、第二世代抗精神病薬（second generation antipsychotics：SGAs）への変更を考慮する。

遅発性ジスキネジアの予防法としては第一世代抗精神病薬（first generation antipsychotics：FGAs）よりも SGAs を選択する方が望ましい。

【解説】

遅発性ジスキネジアは、多くは、抗精神病薬服用後、数か月してから生じる頸部・顔面・口周囲の多様な不随意運動（口すぼめ、舌の動き、口唇の動き）や、上下肢の不規則な動きなどを指す。一度発症すると不可逆的な場合があり、治療方法も確立されていない。本 CQ では、遅発性ジスキネジアに対する治療法と予防法を検討した。

本 CQ に該当する系統的レビューや無作為化比較試験（randomized controlled trial：RCT）を検索したものの、全体としての十分なエビデンスは得られなかったため、観察研究を含めたハンドサーチにて検索したエビデンスを含めて、準推奨文および解説を作成した。抗精神病薬の副作用が発現した際の一般原則として、他の薬剤性副作用の場合と同様に、原因薬剤を減量し重篤な場合は一旦中止し、他の抗精神病薬を投与することや、原因薬剤が精神症状に効果がある場合は、その減量・中止の是非について慎重に検討することは、自明であるため、質のよい研究はほとんどなされていない。良質な研究がないからといって、自明であることを否定する根拠にはならないため、一度発症すると不可逆的な場合がある遅発性ジスキネジアについてもこの一般原則を最初に記載し、その次に一般原則で対応が困難な場合に検討する治療法について述べた。

遅発性ジスキネジアに対する抗精神病薬の減量、中止、変更について良質な研究報告はないが^{1, 2)}、諸外国のガイドラインやレビューでは、抗精神病薬の減量や SGAs への変更を選択肢として挙げている³⁻⁸⁾。そして、他の治療介入についての研究は存在するもののエビデンスの質は非常に低く、前述の対応が困難もしくは無効な場合に初めて考えることになる。抗コリン薬⁹⁾、GABA 作動薬¹⁰⁾、ビタミン E¹¹⁾、カルシウム拮抗薬¹²⁾、コリン作動薬¹³⁾、ベンゾジアゼピン受容体作動薬¹⁴⁾の遅発性ジスキネジアに対する有効性を検証した系統的レビューがいずれも 2018 年に Cochrane Database Systematic Review にて発表されているが、いずれも有効性に乏しく推奨されない。そしてビタミン B₆¹⁵⁾ およびイチョウ葉エキス^{6, 16)} についての併用療法に関しては系統的レビューが存在するが、その試験は小規模で不正確であること、さまざまなバイアスリスクが不明であり、エビデンスの質は低く推奨とはしないが、抗精神病薬の

変更や減量が無効あるいは難しい場合に、患者の希望によっては考慮してもよい選択肢の1つと考えられる。

遅発性ジスキネジアの予防としての抗精神病薬の選択については、発生リスクの低い薬剤が望ましいと考えられる。Carbon ら¹⁷⁾は、2000～2015年に報告された41報、計11,493例の遅発性ジスキネジア患者に関するメタ解析を行った。結果として、軽度以上の遅発性ジスキネジア有病率は、SGAs 治療群 (20.7%, 95%信頼区間: 16.6～25.4%) で FGAs 治療群 (30.0%, 95%信頼区間: 26.4～33.8%) より有意に低かった ($p=0.002$)。SGAs 群のうち、過去に FGAs 曝露のない群は特に低い (7.2%, 95%信頼区間: 3.4～14.5%) という結果であった。また Carbon らは別のメタ解析で1年間の遅発性ジスキネジア発生率を算出しており、FGAs が 6.5% (95%信頼区間: 5.3～7.8%) だったのに対し、SGAs が 2.6% (95%信頼区間: 2.0～3.1%) であった¹⁸⁾。このように、FGAs よりも SGAs のリスクが低いことが知られており、遅発性ジスキネジアの予防には FGAs よりも SGAs を選択するのが望ましいと考えられ、諸外国のガイドラインもこれを支持している^{4,7,8)}。一方で、個々の薬剤に関するリスクの比較研究からは十分なエビデンスが得られていないため、本ガイドラインでは日本の臨床研究における頻度情報を示すこととした¹⁹⁾。定量的な順位付けは困難であり、臨床上の参考にするための目安として理解されたい。SGAs の遅発性ジスキネジアの発生頻度は 0.6～5.4% であり、ハロペリドールの 7.6% より低かった。以上より、予防法としては FGAs よりも SGAs を選択する方が望ましい。

【参考文献】

- 1) Bergman H, Rathbone J, Agarwal V, et al: Antipsychotic reduction and/or cessation and antipsychotics as specific treatments for tardive dyskinesia. *Cochrane Database Syst Rev* (2): CD000459, 2018
- 2) Cortese L, Caligiuri MP, Williams R, et al: Reduction in neuroleptic-induced movement disorders after a switch to quetiapine in patients with schizophrenia. *J Clin Psychopharmacol* 28: 69-73, 2008
- 3) American Psychiatric Association (APA): Practice Guideline for the Treatment of Patients With Schizophrenia, Second Edition. *Am J Psychiatry* 161(2 Suppl):1-56, 2004
- 4) Taylor D, Barnes TRE, Young AH: The Maudsley Prescribing Guidelines in Psychiatry 13th edition. Wiley Blackwell, Hoboken, 2018
<https://dl.uswr.ac.ir/bitstream/Hannan/32636/1/9781119442608.pdf>
- 5) Bhidayasiri R, Fahn S, Weiner WJ, et al: Evidence-based guideline: treatment of tardive syndromes: report of the Guideline Development Subcommittee of the American Academy of Neurology. *Neurology* 81: 463-469, 2013
- 6) Bhidayasiri R, Jitkriksadakul O, Friedman JH, et al: Updating the recommendations for treatment of tardive syndromes: a systematic review of new evidence and practical treatment algorithm. *J Neurol Sci* 389: 67-75, 2018

- 7) Hasan A, Falkai P, Wobrock T, et al: World Federation of Societies of Biological Psychiatry (WFSBP) Guidelines for Biological Treatment of Schizophrenia, Part 2: Update 2012 on the Long-term treatment of schizophrenia and management of antipsychotic-induced side effects, 2013
<https://www.wfsbp.org/educational-activities/wfsbp-treatment-guidelines-and-consensus-papers/>
- 8) International College of Neuropsychopharmacology (CINP): Schizophrenia Guidelines
<https://cinp.org/Guidelines/>
- 9) Bergman H, Soares-Weiser K: Anticholinergic medication for antipsychotic-induced tardive dyskinesia. Cochrane Database Syst Rev (1): CD000204, 2018
- 10) Alabed S, Latifeh Y, Mohammad HA, et al: Gamma-aminobutyric acid agonists for antipsychotic-induced tardive dyskinesia. Cochrane Database Syst Rev (4): CD000203, 2018
- 11) Soares-Weiser K, Maayan N, Bergman H, et al: Vitamin E for antipsychotic-induced tardive dyskinesia. Cochrane Database Syst Rev (1): CD000209, 2018
- 12) Essali A, Soares-Weiser K, Bergman H, et al: Calcium channel blockers for antipsychotic-induced tardive dyskinesia. Cochrane Database Syst Rev (3): CD000206, 2018
- 13) Tammenmaa-Aho I, Asher R, Soares-Weiser K, et al: Cholinergic medication for antipsychotic-induced tardive dyskinesia. Cochrane Database Syst Rev (3): CD000207, 2018
- 14) Bergman H, Bhoopathi PS, Soares-Weiser K, et al: Benzodiazepines for antipsychotic-induced tardive dyskinesia. Cochrane Database Syst Rev (1): CD000205, 2018
- 15) Adelufosi AO, Abayomi O, Ojo TMF, et al: Pyridoxal 5 phosphate for neuroleptic-induced tardive dyskinesia. Cochrane Database Syst Rev (4): CD010501, 2015
- 16) Soares-Weiser K, Rathbone J, Ogawa Y, et al: Miscellaneous treatments for antipsychotic-induced tardive dyskinesia. Cochrane Database Syst Rev (3): CD000208, 2018
- 17) Carbon M, Hsieh CH, Kane JM, et al: Tardive dyskinesia prevalence in the period of second-generation antipsychotic use: a meta-analysis. J Clin Psychiatry 78: e264-e278, 2017
- 18) Carbon M, Kane JM, Leucht S, et al: Tardive dyskinesia risk with first- and second-generation antipsychotics in comparative randomized controlled trials: a meta-analysis. World Psychiatry 17: 330-340, 2018
- 19) 稲垣 中, 佐藤英樹, 稲田 健, 他: わが国で実施された臨床試験と使用成績調査の結果から見た抗精神病薬による統合失調症薬物治療の安全性. 臨床精神薬理 24: 1153-1169, 2021

CQ3-5 抗精神病薬による遅発性ジストニアに推奨される治療法および予防法は何か？

【準推奨】

遅発性ジストニアが発現した際は、原則として原因薬剤を減量し、重篤な場合は一旦中止し、他の抗精神病薬を投与する。原因薬剤が精神症状に効果がある場合は、その減量・中止の是非について慎重に検討する。遅発性ジストニアの治療法は確立されていないが、治療抵抗性統合失調症の場合はクロザピンへの変更を考慮する。また局所性ジストニアの場合はボツリヌス毒素が有効な治療法となる可能性がある。予防法については、現段階ではエビデンスがほとんどないため、特定の薬剤の回答はなしとする。

【解説】

抗精神病薬服用後数か月してから発症する、持続的、不随意的な筋緊張による、姿勢や動作の異常を指す。姿勢保持や意思に基づく円滑な動作ができなくなり、歩行を含めた日常生活動作に非常な困難をきたすことがある。

本 CQ に該当する系統的レビューや無作為化比較試験（randomized controlled trial：RCT）を検索したものの、全体としての十分なエビデンスは得られなかったため、観察研究を含めたハンドサーチにて検索したエビデンスを含めて、準推奨文および解説を作成した。抗精神病薬の副作用が発現した際の一般原則として、他の薬剤性副作用の場合と同様に、原因薬剤を減量し重篤な場合は一旦中止し、他の抗精神病薬を投与することや、原因薬剤が精神症状に効果がある場合は、その減量・中止の是非について慎重に検討することは、自明であるため、質のよい研究はほとんどなされていない。良質な研究がないからといって、自明であることを否定する根拠にはならないため、一度発症すると不可逆的な場合がある遅発性ジストニアについてもこの一般原則を最初に記載し、その次に一般原則で対応が困難な場合に検討する治療法について述べた。遅発性ジストニアの治療法および予防法について、抗精神病薬の減量、抗精神病薬の用量維持、抗精神病薬の変更、抗精神病薬の継続について検討したが、明確なデータがなかった。また、ナラティブレビューをする上で参考にした海外の主要ガイドラインに加え、米国神経学会（American Academy of Neurology：AAN）の遅発性症候群ガイドラインも参照したが、推奨すべき治療法および予防法は提示されていなかった^{1,2)}。

本邦のジストニア診療ガイドラインおよび複数のレビュー論文において、クロザピンへの変更が示されているが、小規模なオープンラベル試験や症例報告で効果が認められているのみである³⁻⁶⁾。治療抵抗性統合失調症の場合は、クロザピンで生じやすい副作用を勘案して導入を検討することが望ましい。また同様に、局所性ジストニアの場合に限りボツリヌス毒素が有効とされているが、抗精神病薬誘発性ジストニアにおける報告は極めて乏しいのが現状である^{3,6-8)}。そのほか、本邦では適応外のテトラベナジン^{3,6-8)}、ベンゾジアゼピン受容体作動薬^{3,7,8)}、

バクロフェン^{3,7,8)}、アマンタジン^{5,7)}などが提案されているが、エビデンスが不十分であり推奨されない。

遅発性ジストニアの予防効果について、抗精神病薬の選択、抗コリン薬併用、抗ヒスタミン薬併用のいずれを含む知見も得られなかった。FGAsを全く投与されることがなく、1年以上SGAsを服用している老年期以外の80例の統合失調症患者について、横断的、後方視的に遅発性ジストニアの頻度を調査したところ、78例中11例(14.1%)であった⁹⁾。一方、FGAs投与による遅発性ジストニアの頻度について、日本人を対象とした報告¹⁰⁾では716例中15例(2.1%)、オランダ人を対象とした研究¹¹⁾では入院患者194例(64.7%はFGAsの持効性注射剤投与)中26例(13.4%)に遅発性ジストニアを認めた。試験デザインの違いにより直接比較はできないが、これらの知見を踏まえると、現在のところ、SGAsによる遅発性ジストニアの予防効果については明快な答えがないと考えられ、特定の薬剤の回答はなしとする。

【参考文献】

- 1) Bhidayasiri R, Fahn S, Weiner WJ, et al: Evidence-based guideline: treatment of tardive syndromes: report of the Guideline Development Subcommittee of the American Academy of Neurology. *Neurology* 81: 463-469, 2013
- 2) Bhidayasiri R, Jitkriksadikul O, Friedman JH, et al: Updating the recommendations for treatment of tardive syndromes: a systematic review of new evidence and practical treatment algorithm. *J Neurol Sci* 389: 67-75, 2018
- 3) 日本神経学会(監), 「ジストニア診療ガイドライン」作成委員会(編): ジストニア診療ガイドライン 2018. 南江堂, 東京, 2018
- 4) Raja M: Managing antipsychotic-induced acute and tardive dystonia. *Drug Saf* 19: 57-72, 1998
- 5) Zádori D, Veres G, Szalárdy L, et al: Drug-induced movement disorders. *Expert Opin Drug Saf* 14: 877-890, 2015
- 6) Duma SR, Fung VS: Drug-induced movement disorders. *Aust Prescr* 42: 56-61, 2019
- 7) D'Souza RS, Hooten WM: Extrapyramidal symptoms. *StatPearls [Internet].: StatPearls Publishing, Treasure Island (FL), 2019-. 2019 Jan 9*
- 8) Mehta SH, Morgan JC, Sethi KD: Drug-induced movement disorders. *Neurol Clin* 33: 153-174, 2015
- 9) Ryu S, Yoo JH, Kim JH, et al: Tardive dyskinesia and tardive dystonia with second-generation antipsychotics in non-elderly schizophrenic patients unexposed to first-generation antipsychotics: a cross-sectional and retrospective study. *J Clin Psychopharmacol* 35: 13-21, 2015
- 10) Inada T, Yagi G, Kaijima K, et al: Clinical variants of tardive dyskinesia in Japan. *Jpn J Psychiatry Neurol* 45: 67-71, 1991
- 11) van Harten PN, Matroos GE, Hoek HW, et al: The prevalence of tardive dystonia, tardive dyskinesia,

parkinsonism and akathisia The Curaçao Extrapyramidal Syndromes Study: I. Schizophr Res 19: 195-203, 1996

第4章 抗精神病薬のその他の副作用

CQ4-1 悪性症候群に推奨される治療法および予防法は何か？

【準推奨】

悪性症候群が疑われた場合は抗精神病薬を中止し、集中的な身体的治療・管理（補液、必要に応じて人工換気、体温、脈拍、血圧のモニタリングなど）を行うとともに、その他の身体疾患などを慎重に除外し、診断を確定することが望ましい。

悪性症候群に対するダントロレン治療は、肝機能障害のリスクがあるが、死亡率を低下させ、悪性症候群の改善が認められるため行うことが望ましい。

悪性症候群に対するブロモクリプチン治療は、精神症状の悪化のリスクがあるが、死亡率を低下させ、悪性症候群の改善が認められるため行うことが望ましい。

悪性症候群に対する電気けいれん療法（electroconvulsive therapy：ECT）は死亡率の低下は認められないものの、精神症状を改善させ、悪性症候群を改善させる可能性があるため行うことが望ましい。

悪性症候群の予防のために、抗精神病薬の高用量投与、多剤併用、急な増量や減量、高力価の第一世代抗精神病薬（first generation antipsychotics：FGAs）の使用、抗コリン薬の突然の中止をしないことが望ましい。

【解説】

悪性症候群は発熱、下痢、筋強剛、錯乱、意識障害、血圧変動、頻脈などのさまざまな自律神経障害、クレアチンキナーゼなどの上昇、横紋筋融解症、急性腎不全、白血球数増加、肝機能検査値異常などの症状を呈する、生命の危険を伴う（特に高齢者では致命的となる可能性が高い）重篤な副作用¹⁻⁸⁾である。発生率は0.01～3%^{1, 9-11)}であり、悪性症候群の危険因子に、精神病症状、器質的な脳疾患（神経疾患）、アルコール使用障害、パーキンソン病、甲状腺機能亢進症、精神運動激越、精神遅滞、男性であること、若年、激越、脱水、身体拘束、抗精神病薬の急速投与もしくは非経口投与などがある^{7, 8, 12-21)}。本邦の臨床試験や使用成績調査のデータからは、概ね0.5%未満と報告されている²²⁾。悪性症候群は稀で不均質な疾患であること、生命の危険を伴う事象であることなどから、本CQに該当する系統的レビューや無作為化比較試験（randomized controlled trial：RCT）を検索したものの、全体としての十分なエビデンスは得られなかったため²³⁾、観察研究を含めたハンドサーチにて検索したエビデンスを含めて、準推奨文および解説を作成した。

抗精神病薬の中止と継続を比較した研究は認められなかったが、多くの研究において、また専門医による日常診療においても、まずは抗精神病薬を中止しており、また中止しなかった場

合に死亡につながる可能性があることから、抗精神病薬を中止することが望ましい。悪性症候群が疑われた場合は抗精神病薬を中止し、集中的な身体的治療・管理（補液、必要に応じて人工換気、体温、脈拍、血圧のモニタリングなど）を行うとともに、その他の身体疾患などを慎重に除外し、診断を確定していくことが望ましい^{1-5,7)}。また、抗精神病薬による治療が中断されるため精神症状悪化に注意する必要がある。抗精神病薬と抗コリン薬を併用している場合、抗コリン薬の減量中止は悪性症候群を悪化させる可能性が指摘されているため^{21, 24)} 注意を要する。

悪性症候群に対するダントロレン治療に関しては、身体的治療のみの群と比較したケースシリーズ [n (患者数) = 734] による解析²⁵⁾ では、身体的治療のみの群の死亡率は 21% だったのに対して、ダントロレン使用群は 9~10% と有意に低かった。また、本邦におけるオープンラベル試験²⁶⁾ (n = 27) では、ダントロレン使用により 77.8% で悪性症候群の改善効果が認められた。精神症状の変化についての報告はなかった。一方で、ダントロレンによる有害な副作用として肝機能障害が報告されている²⁷⁾。心血管系虚脱を発生する可能性が指摘²⁸⁾ されていることから、カルシウム拮抗薬との併用は避ける。以上より、悪性症候群に対するダントロレン治療は、肝機能障害のリスクがあるが、死亡率を低下させ、悪性症候群の改善が認められるため行うことが望ましい^{1-3, 7)}。

悪性症候群に対するブロモクリプチン治療に関しては、身体的治療のみの群と比較したケースシリーズ (n = 734) による解析²⁵⁾ では、身体的治療のみの群の死亡率は 21% であったのに対して、ブロモクリプチン使用群（単独群・併用群）は 8~10% と有意に死亡率が低かった。また、悪性症候群 95 症例に対してブロモクリプチン併用治療を実施したことにより、88% (83 症例) が悪性症候群の症状が軽減し、ブロモクリプチン単剤で治療を実施した 54 症例のうち 94% (51 症例) が臨床的な改善を認めた²⁵⁾。一方で、ブロモクリプチンによる有害な副作用としては、精神症状の悪化が報告されている^{28, 29)}。以上より、悪性症候群に対するブロモクリプチン治療は精神症状の悪化のリスクがあるが、死亡率を低下させ、悪性症候群の改善が認められるため行うことが望ましい。

悪性症候群に対する ECT に関しては、ケースシリーズ (n = 734)³⁰⁾ において、特異的な治療を受けなかった群の死亡率が 21% であったのに対して ECT 治療群 (n = 29) の死亡率は 10.3% と低下する傾向はあったものの、統計学的な有意差は認められなかった。また、別のケースシリーズ (n = 45) においては、約 90% の症例に対して ECT により悪性症候群と精神症状の改善が認められたが、心循環器系の副作用と高カリウム血症が発生した³¹⁾。以上より、悪性症候群に対する ECT は死亡率の低下は認められないものの、精神症状を改善させ、悪性症候群を改善させる可能性があるため行うことが望ましい。

その他の治療として、アマンタジン²⁵⁾、ベンゾジアゼピン受容体作動薬^{32, 33)}、L-ドパ³⁴⁾、アポモルヒネ³⁵⁾、カルバマゼピン³⁶⁾ などの報告がある⁷⁾ もの、いずれも症例数は乏しく、

一定の結論にいたるほどのエビデンスは得られていない。

続いて悪性症候群の予防に関する知見を述べる。悪性症候群（n=67）、コントロール（n=254）のケースコントロール研究¹⁶⁾では、抗精神病薬の総用量よりは抗精神病薬の種類と変更における用量が悪性症候群と直接関連しており、悪性症候群の予防のために、抗精神病薬の高用量投与、多剤併用、急な増量や減量、高力価の FGAs の使用、抗コリン薬の突然の中止をしないことが望ましい^{3, 7, 16)}。また、悪性症候群から改善した後に抗精神病薬を再開したケースシリーズ研究（n=44）では少なくとも5日間の休薬期間を推奨^{3, 7, 37)}している。極少量から開始し、身体的、生化学的なパラメーターを綿密にモニタリングすることが望ましい^{3, 7)}。また、抗精神病薬を再開する場合には、悪性症候群の原因となった抗精神病薬と構造的に異なる薬剤、もしくはドパミン受容体への親和性の低い薬剤（クエチアピン、クロザピン）の使用を検討し、持効性注射薬と高力価の FGAs の使用は避けることが望ましい^{3, 7, 16, 37-39)}。

【参考文献】

- 1) 日本神経精神薬理学会(編)：統合失調症薬物治療ガイドライン。医学書院，東京，2016
<https://www.jsnp-org.jp/csrinfo/03.html>
- 2) International College of Neuropsychopharmacology (CINP): Schizophrenia Guidelines
<https://cinp.org/Guidelines/>
- 3) Hasan A, Falkai P, Wobrock T, et al: World Federation of Societies of Biological Psychiatry (WFSBP) Guidelines for Biological Treatment of Schizophrenia, part 2: Update 2012 on the Long-term treatment of schizophrenia and management of antipsychotic-induced side effects (2013)
<https://www.wfsbp.org/educational-activities/wfsbp-treatment-guidelines-and-consensus-papers/>
- 4) Kreyenbuhl J, Buchanan RW, Dickerson FB: The schizophrenia patient outcomes research team (PORT): updated treatment recommendations 2009. Schizophr Bull 36: 94-103, 2010
- 5) American Psychiatric Association (APA): Practice Guideline for the Treatment of Patients with Schizophrenia, Second Edition. Am J Psychiatry 161(2 Suppl):1-56, 2004
- 6) Barnes TR, Schizophrenia Consensus Group of British Association for Psychopharmacology: Evidence-based guidelines for the pharmacological treatment of schizophrenia: recommendations from the British Association for Psychopharmacology. J Psychopharmacol 25: 567-620, 2011
- 7) Taylor D, Barnes TRE, Young AH: The Maudsley Prescribing Guidelines in Psychiatry 13th Edition, Wiley Blackwell, Hoboken, 2018
<https://dl.uswr.ac.ir/bitstream/Hannan/32636/1/9781119442608.pdf>
- 8) Levenson JL: Neuroleptic malignant syndrome. Am J Psychiatry 142: 1137-1145, 1985
- 9) Stübner S, Rustenbeck E, Grohmann R, et al: Severe and uncommon involuntary movement disorders due to psychotropic drugs. Pharmacopsychiatry 37 (Suppl 1): S54-S64, 2004

- 10) Hermesh H, Aizenberg D, Weizman A, et al: Risk for definite neuroleptic malignant syndrome. A prospective study in 223 consecutive in-patients. *Br J Psychiatry* 161: 254-257, 1992
- 11) Caroff SN: Neuroleptic malignant syndrome. In Mann SC, Caroff SN, Keck PE Jr, et al(eds): *Neuroleptic Malignant Syndrome and Related Conditions*, 2nd Edition, pp1-44, American Psychiatric Publishing, Washington DC, 2003
- 12) Keck PE Jr, Pope HG Jr, Cohen BM, et al: Risk factors for neuroleptic malignant syndrome. A case-control study. *Arch Gen Psychiatry* 46: 914-918, 1989
- 13) Rosebush PI, Mazurek MF: Serum iron and neuroleptic malignant syndrome. *Lancet* 338: 149-151, 1991
- 14) Lee JW: Serum iron in catatonia and neuroleptic malignant syndrome. *Biol Psychiatry* 44: 499-507, 1998
- 15) Gurrera RJ: A systematic review of sex and age factors in neuroleptic malignant syndrome diagnosis frequency. *Acta Psychiatr Scand* 135: 398-408, 2017
- 16) Su YP, Chang CK, Hayes RD, et al: Retrospective chart review on exposure to psychotropic medications associated with neuroleptic malignant syndrome. *Acta Psychiatr Scand* 130: 52-60, 2014
- 17) Nielsen RE, Wallenstein Jensen SO, Nielsen J: Neuroleptic malignant syndrome-an 11-year longitudinal case-control study. *Can J Psychiatry* 57: 512-518, 2012
- 18) Hermesh H, Manor I, Shiloh R, et al: High serum creatinine kinase level: possible risk factor for neuroleptic malignant syndrome. *J Clin Psychopharmacol* 22: 252-256, 2002
- 19) Viejo LF, Morales V, Puñal P, et al: Risk factors in neuroleptic malignant syndrome. A case-control study. *Acta Psychiatr Scand* 107: 45-49, 2003
- 20) Spivak B, Weizman A, Wolovick L, et al: Neuroleptic malignant syndrome during abrupt reduction of neuroleptic treatment. *Acta Psychiatr Scand* 81: 168-169, 1990
- 21) Spivak B, Gonen N, Mester R, et al: Neuroleptic malignant syndrome associated with abrupt withdrawal of anticholinergic agents. *Int Clin Psychopharmacol* 11: 207-209, 1996
- 22) 稲垣 中, 佐藤英樹, 稲田 健, 他: わが国で実施された臨床試験と使用成績調査の結果から見た抗精神病薬による統合失調症薬物治療の安全性. *臨床精神薬理* 24: 1153-1169, 2021
- 23) Strawn JR, Keck PE Jr, Caroff SN: Neuroleptic malignant syndrome. *Am J Psychiatry* 164: 870-876, 2007
- 24) Davis JM, Caroff SN, Mann SC: Treatment of neuroleptic malignant syndrome. *Psychiatr Ann* 30: 325-331, 2000
- 25) Sakkas P, Davis JM, Hua J, et al: Pharmacotherapy of neuroleptic malignant syndrome. *Psychiatr Ann* 21: 157-164, 1991
- 26) 山脇成人, 盛生倫夫, 風祭 元, 他: ダントロレンナトリウムの悪性症候群に対する有用性および投与方法に関する検討. *基礎と臨床* 27: 1045-1066, 1993
- 27) Utili R, Boitnott JK, Zimmerman HJ: Dantrolene-associated hepatic injury. Incidence and character. *Gastroenterology* 72: 610-616, 1977

- 28) Meltzer HY, Kolakowska T, Robertson A, et al: Effect of low-dose bromocriptine in treatment of psychosis : the dopamine autoreceptor-stimulation strategy. *Psychopharmacology (Berl)* 81: 37-41, 1983
- 29) Brambilla F, Scarone S, Pugnetti L, et al: Bromocriptine therapy in chronic schizophrenia: effects on symptomatology, sleep patterns, and prolactin response to stimulation. *Psychiatry Res* 8: 159-169, 1983
- 30) Davis JM, Janicak PG, Sakkas P, et al: Electroconvulsive therapy in the treatment of the neuroleptic malignant syndrome. *Convuls Ther* 7: 111-120, 1991
- 31) Trollor JN, Sachdev PS: Electroconvulsive treatment of neuroleptic malignant syndrome: a review and report of cases. *Aust N Z J Psychiatry* 33: 650-659, 1999
- 32) Tural U, Onder E: Clinical and pharmacologic risk factors for neuroleptic malignant syndrome and their association with death. *Psychiatry Clin Neurosci* 64: 79-87, 2010
- 33) Francis A, Chandragiri S, Rizvi S, et al: Is lorazepam a treatment for neuroleptic malignant syndrome? *CNS Spectr* 5: 54-57, 2000
- 34) Shoop SA, Cernek PK: Carbidopa/levodopa in the treatment of neuroleptic malignant syndrome. *Ann Pharmacother* 31: 119, 1997
- 35) Lattanzi L, Mungai F, Romano A, et al: Subcutaneous apomorphine for neuroleptic malignant syndrome. *Am J Psychiatry* 163: 1450-1451, 2006
- 36) Terao T: Carbamazepine in the treatment of neuroleptic malignant syndrome. *Biol Psychiatry* 45: 381-382, 1999
- 37) Wells AJ, Sommi RW, Crismon ML: Neuroleptic rechallenge after neuroleptic malignant syndrome: case report and literature review. *Drug Intell Clin Pharm* 22: 475-480, 1988
- 38) Olmsted TR: Neuroleptic malignant syndrome: guidelines for treatment and reinstitution of neuroleptics. *South Med J* 81: 888-891, 1988
- 39) Belvederi Murri M, Guaglianone A, Bugliani M, et al: Second-generation antipsychotics and neuroleptic malignant syndrome: systematic review and case report analysis. *Drugs R D* 15: 45-62, 2015

CQ4-2 抗精神病薬による体重増加に推奨される治療法および予防法は何か？

【準推奨】

抗精神病薬による体重増加への治療法として、体重測定、食事変更、栄養教育、運動などを含めた生活習慣への介入を行うことが望ましい。抗精神病薬の減量は体重減少にはつながらず、行わないことが望ましい。体重増加のリスクが低い抗精神病薬への変更は精神症状の悪化に注意しつつ益と害を勘案した上で考慮する。

抗精神病薬による体重増加への予防法については、どの抗精神病薬を用いるにしても投与開始前後の定期的な体重測定を行うことが望ましい。

【解説】

体重増加は、抗精神病薬、特に第二世代抗精神病薬(second generation antipsychotics: SGAs)でしばしば経験する副作用の1つであり¹⁻⁴⁾、代謝性障害や心血管疾患などの危険因子となり、生命予後の悪化につながる可能性がある。肥満者数は世界的に増加しており、特に若年や先進国では肥満者数の増加が著しい⁵⁾。このような肥満者数の増加を背景に、抗精神病薬による体重増加の影響はさまざまな代謝性疾患の危険因子となっている。また、肥満による容姿への嫌悪感から抗精神病薬の服薬アドヒアランスが低下し、結果として精神症状の悪化につながる可能性がある。したがって、精神症状の改善のみならず生命予後や生活の質(quality of life: QOL)の観点からも回避もしくは改善していくべき副作用である⁶⁾。病態生理としては、抗精神病薬のヒスタミン H₁ 受容体親和性やセロトニン 5-HT_{2C} 受容体親和性との関連が指摘されている^{7, 8)}。さらに、食事摂取制限不足や運動不足といった統合失調症患者に特徴的なライフスタイルも体重増加に影響する可能性が報告されている⁹⁾。本 CQ に該当する系統的レビューや無作為化比較試験(randomized controlled trial: RCT)を検索したものの、全体としての十分なエビデンスは得られなかったため、観察研究を含めたハンドサーチにて検索したエビデンスを含めて、準推奨文および解説を作成した。

重度精神障害を有する 18 歳以上の肥満患者〔体格指数(body mass index: BMI) $\geq 25\text{kg/m}^2$ 、アジア人では BMI $\geq 23\text{kg/m}^2$ 〕を対象に生活への介入(行動への介入、自己測定、食事変更、栄養教育、運動)の体重増加への有効性を調べた 17 本の RCT のメタ解析によると、生活への介入は通常治療に比べて 6 か月後および 12 か月後において、わずかではあるが有意な体重減少効果が認められた¹⁰⁾。しかし、本メタ解析は掲げたアウトカムのうち体重増加の改善のみしか扱っておらず、非一貫性や非直接性などエビデンスに影響する因子が顕著であるため、推奨とはしなかった。『モーズレイ処方ガイドライン 第 13 版』でも、主に食事の改善と身体活動の増加を目的とした行動的生活習慣プログラムを推奨しており¹¹⁾、抗精神病薬による体重増加に対する生活習慣への介入は望ましいとした。

CQ2-2 において、安定した統合失調症患者では、抗精神病薬の減量は抗精神病薬の用量維持に比べ、体重の減少について有意な差がなく減量することを推奨していないため、本 CQ でもそれを採用とした。統合失調症ないしは統合失調症圏の患者を対象に、抗精神病薬による体重増加および代謝系有害事象への介入として抗精神病薬の変薬と同一薬継続の有効性を比較した RCT に関する系統的レビューが存在する¹²⁾。変薬による効果は認められなかったが、変薬した患者群では試験からの離脱率が高いというバイアスがあり、結果の解釈は困難である。しかし、諸外国のガイドラインでは体重増加がみられた場合に、体重増加のリスクが低い抗精神病薬への変更が勧められている^{11, 13, 14)}。抗精神病薬の副作用が発現した際の一般原則として、他の薬剤性副作用の場合と同様に、原因薬剤を減量し重篤な場合は一旦中止し、他の抗精神病薬を投与することや、原因薬剤が精神症状に効果がある場合は、その減量・中止の是非について慎重に検討することは、自明であるため、精神症状の悪化に注意しつつ益と害を勘案した上で考慮されたい。

統合失調症を対象に抗精神病薬起因性の代謝系有害事象を主要評価項目としたプラセボ対照二重盲検 RCT のメタ解析を含む系統的レビューが報告されている¹⁵⁾。メトホルミンとアリピプラゾールについてはプラセボを上回る有効性が認められたが、前者は本邦では 2 型糖尿病のみが保険適用であり、後者は抗精神病薬の併用となり CQ1-3 では行わないことを弱く推奨している上に長期的な有害事象が不明であるため、ともに推奨とはしなかった。同様に、オランザピンやクロザピンによる体重増加に対しリラグルチドが改善作用を示したとする RCT が報告されている [n (患者数) = 103] が¹⁶⁾、本邦ではリラグルチドは 2 型糖尿病のみに保険適用であるため、準推奨への記載はなしとした。

抗精神病薬による体重増加の予防法について、どの抗精神病薬を用いるにしても、体重増加の予防のために投与開始前後の定期的な体重測定を行うのが望ましく、海外のガイドラインにおいても定期的な体重測定が予防に有効であることが記載されている^{11, 17, 18)}。特に児童思春期においては成人よりも測定間隔を短くし、身長も同時に測定することを勧めており参考にされたい¹⁸⁾。Pillinger らは 18 種類の抗精神病薬による体重、BMI などに関する RCT のネットワークメタ解析 [N (研究数) = 100, n = 25,952] から、クロザピンとオランザピンの治療時には、体重増加や他の代謝系副作用に留意するよう結論づけている¹⁹⁾。諸外国のガイドラインでも、クロザピンとオランザピンが体重増加によるリスクが高いとされている^{11, 13)}。日本の臨床研究における頻度情報によると²⁰⁾、第一世代抗精神病薬 (first generation antipsychotics : FGAs) であるハロペリドールでは体重増加の報告はないが体重減少が報告されており (7%)、SGAs では体重増加の頻度が高く、クロザピン、オランザピン、パリペリドンが 15% 程度、その他の SGAs では、2~7% 程度であった。

以上のことから、抗精神病薬を用いた薬物治療を行う際、体重増加を予防する必要がある場合には薬剤ごとの体重増加や他の代謝系副作用のリスクを患者や家族などに情報提供するこ

とが望ましく、使用する薬剤を共同意思決定することがアドヒアランス向上につながると考えられる。

最後に、「統合失調症に合併する肥満・糖尿病の予防ガイド」では、体重増加のみならず、糖尿病の予防や治療についても詳しいため参照されたい²¹⁾。

【参考文献】

- 1) Jeon SW, Kim YK: Unresolved issues for utilization of atypical antipsychotics in schizophrenia: antipsychotic polypharmacy and metabolic syndrome. *Int J Mol Sci* 18: 2174, 2017
- 2) Guenette MD, Chintoh A, Remington G, et al: Atypical antipsychotic-induced metabolic disturbances in the elderly. *Drugs Aging* 31: 159-184, 2014
- 3) Volpato AM, Zugno AI, Quevedo J: Recent evidence and potential mechanisms underlying weight gain and insulin resistance due to atypical antipsychotics. *Braz J Psychiatry* 35: 295-304, 2013
- 4) Roerig JL, Steffen KJ, Mitchell JE: Atypical antipsychotic-induced weight gain: insights into mechanisms of action. *CNS Drugs* 25: 1035-1059, 2011
- 5) Afshin A, Forouzanfar MH, Reitsma MB, et al: Health effects of overweight and obesity in 195 countries over 25 years. *N Engl J Med* 377: 13-27, 2017
- 6) Wirshing DA: Schizophrenia and obesity: impact of antipsychotic medications. *J Clin Psychiatry* 65 (Suppl 18): 13-26, 2004
- 7) Koponen H, Saari K, Savolainen M, et al: Weight gain and glucose and lipid metabolism disturbances during antipsychotic medication: a review. *Eur Arch Psychiatry Clin Neurosci* 252:294-298, 2002
- 8) Tecott LH, Sun LM, Akana SF, et al: Eating disorder and epilepsy in mice lacking 5-HT_{2C} serotonin receptors. *Nature* 374: 542-546, 1995
- 9) Brown S, Birtwistle J, Roe L, et al: The unhealthy lifestyle of people with schizophrenia. *Psychol Med* 29: 697-701, 1999
- 10) Naslund JA, Whiteman KL, McHugo GJ, et al: Lifestyle interventions for weight loss among overweight and obese adults with serious mental illness: a systematic review and meta-analysis. *Gen Hosp Psychiatry* 47: 83-102, 2017
- 11) Taylor D, Barnes TRE, Young AH: *The Maudsley Prescribing Guidelines in Psychiatry* 13th edition Wiley Blackwell, Hoboken, 2018
<https://dl.uswr.ac.ir/bitstream/Hannan/32636/1/9781119442608.pdf>
- 12) Mukundan A, Faulkner G, Cohn T, et al: Antipsychotic switching for people with schizophrenia who have neuroleptic-induced weight or metabolic problems. *Cochrane Database Syst Rev* (12): CD006629, 2010
- 13) Hasan A, Falkai P, Wobrock T, et al: World Federation of Societies of Biological Psychiatry (WFSBP)

Guidelines for Biological Treatment of Schizophrenia, Part 2: Update 2012 on the long-term treatment of schizophrenia and management of antipsychotic-induced side effects (2013)

<https://www.wfsbp.org/educational-activities/wfsbp-treatment-guidelines-and-consensus-papers/>

- 14) International College of Neuropsychopharmacology (CINP): Schizophrenia Guidelines
<https://cinp.org/Guidelines/>
- 15) Mizuno Y, Suzuki T, Nakagawa A, et al: Pharmacological strategies to counteract antipsychotic-induced weight gain and metabolic adverse effects in schizophrenia: a systematic review and meta-analysis. *Schizophr Bull* 40: 1385-1403, 2014
- 16) Larsen JR, Vedtofte L, Jakobsen MSL, et al: Effect of liraglutide treatment on prediabetes and overweight or obesity in clozapine- or olanzapine-treated patients with schizophrenia spectrum disorder: a randomized clinical trial. *JAMA Psychiatry* 74: 719-728, 2017
- 17) Dixon L, Perkins D, Calmes C: Guideline Watch (September 2009): Practice Guideline For the Treatment of Patients with Schizophrenia. 2009
- 18) Psychosis and schizophrenia in children and young people: recognition and management. Clinical Guideline155, NICE, 2016
- 19) Pillinger T, McCutcheon RA, Vano L, et al: Comparative effects of 18 antipsychotics on metabolic function in patients with schizophrenia, predictors of metabolic dysregulation, and association with psychopathology: a systematic review and network meta-analysis. *Lancet Psychiatry* 7: 64-77, 2020
- 20) 稲垣 中, 佐藤英樹, 稲田 健, 他: わが国で実施された臨床試験と使用成績調査の結果から見た抗精神病薬による統合失調症薬物治療の安全性. *臨床精神薬理* 24: 1153-1169, 2021
- 21) 日本精神神経学会・日本糖尿病学会・日本肥満学会: 統合失調症に合併する肥満・糖尿病の予防ガイド. 2020年5月
https://www.jspn.or.jp/uploads/uploads/files/activity/Prevention_Guide_for_Obesity_and_Diabetes_in_Patients_with_Schizophrenia.pdf

CQ4-3 抗精神病薬による便秘に推奨される治療法および予防法は何か？

【準推奨】

抗精神病薬服用中に慢性便秘がみられた場合、まずは大腸癌やクローン病などの身体疾患、他の向精神薬や他の薬剤の併用などの原因を検討し、抗精神病薬による慢性便秘であることを同定する必要がある。慢性便秘症を起こしやすい薬剤として、抗コリン作用を持つ薬剤（抗うつ薬、抗精神病薬、抗パーキンソン薬、ベンゾジアゼピン受容体作動薬、第一世代の抗ヒスタミン薬など）が挙げられているため、抗精神病薬に併用しないことが望ましい。

抗精神病薬による便秘である場合、原因薬剤が精神症状に効果があり、イレウスに至るなど重篤化しておらず、患者の忍容性に問題がないならば、抗精神病薬を継続する。ラクツロース、ポリエチレングリコール製剤、ピコスルファートナトリウムの追加投与は便秘を改善させる可能性があるが、新たな副作用に注意すべきである。適切な運動、栄養補助食品の使用、十分な水分摂取は便秘の改善には望ましい。

便秘を予防するために、問診はもちろんのこと、聴診、触診、打診といった身体的診察により早期に便秘傾向を発見することが望ましい。慢性便秘を起こしやすい上記の薬剤は抗精神病薬に併用しないことが望ましい。抗精神病薬の選択としては、便秘を発症する可能性の低い薬剤を用いることを考慮する。

【解説】

一般人口における慢性便秘症の有病率は報告により差はあるが（2～27%）、2013 年厚生労働省の国民生活調査によると、便秘の有訴者数は男性 2.6%、女性 4.9%とされており、一方、米国では全年齢を通して 15%とされている¹⁻³⁾。統合失調症患者、あるいは抗精神病薬を含めた向精神薬を内服している患者について、便秘の有病率を調査した大規模な研究は今のところ存在しない。本 CQ に該当する系統的レビューや無作為化比較試験（randomized controlled trial：RCT）を検索したものの、全体としての十分なエビデンスは得られなかったため、観察研究を含めたハンドサーチにて検索したエビデンスを含めて、準推奨文および解説を作成した。

抗精神病薬服用中に生じた慢性便秘に対して、大腸癌やクローン病などの他の身体疾患、他の向精神薬や他の薬剤の併用などの他の原因を検討し、鑑別診断を行う必要がある原因に従った治療を行う。本邦の『慢性便秘症診療ガイドライン 2017』においては、「抗コリン作用を持つ薬剤（抗うつ薬、一部の抗精神病薬、抗パーキンソン薬、ベンゾジアゼピン受容体作動薬、第一世代の抗ヒスタミン薬など）の消化管運動の緊張や蠕動運動、腸液分泌の抑制作用や、向精神薬（抗精神病薬、抗うつ薬）のもつ抗コリン作用といった薬理作用の影響により、慢性便秘症を生じる可能性が高くなる」と記載されている¹⁾。したがって、これらの薬剤を長期に服用している統合失調症患者においては、便秘の有病率は一般人口に比べ多く、重篤になりやす

いことが予想されるため、抗精神病薬に併用しないことが望ましい。抗精神病薬をはじめとする向精神薬、副作用予防に用いられる抗パーキンソン薬による腸管運動機能の低下により恒常的に糞塊が停滞し、腸壁が押し広げられることによって物理的に伸展され続ける。すると腸管平滑筋の断裂が起こり筋層が薄くなり、筋層内のアウエルバッハ神経叢の変性が起こり、さらに蠕動機能が低下するという悪循環に陥る。これによって抗精神病薬の増量や抗パーキンソン薬の追加などによって、容易にイレウスとなる恐れがある。また、腸管のバリア機能、免疫機能の低下から敗血症を起こす恐れもある⁴⁾。

抗精神病薬の副作用が発現した際の一般原則として、他の薬剤性副作用の場合と同様に、原因薬剤を減量し重篤な場合は一旦中止し、他の抗精神病薬を投与することや、原因薬剤が精神症状に効果がある場合は、その減量・中止の是非について慎重に検討することは、自明であるため、質のよい研究はほとんどなされていない。一方で、原因薬剤が精神症状に効果があり、イレウスに至るなど重篤化していない場合や患者の忍容性に問題がない場合は、抗精神病薬を継続することを、世界生物学的精神医学会ガイドラインが言及している⁵⁾。その際の治療的介入について、De Hert らによる緩下薬の使用頻度を電子媒体より記録した後方視的研究を基に⁶⁾、ラクツロース、ポリエチレングリコール製剤、ピコスルファートナトリウムなどの緩下薬の追加投与を推奨し、非薬物的介入として適切な運動、栄養補助食品の使用、十分な水分摂取を促すことを推奨している⁵⁾。

予防についてのエビデンスも十分には存在しない。唯一世界生物学的精神医学会ガイドラインにおいては、極力便秘発症リスクの少ない抗精神病薬を用いること、聴診、触診、打診といった身体的診察により早期に発見することを推奨している⁵⁾。一方で、個々の薬剤に関するリスクの比較研究からは十分なエビデンスが得られていないため、本ガイドラインでは日本の臨床研究における頻度情報を示すこととした⁷⁾。便秘の発生頻度はクロザピンが約30%、ハロペリドール、オランザピン、リスペリドン、ブロナンセリン、パリペリドン、ペルフェナジン、クエチアピン、アリピプラゾールが約5~15%、アセナピン、ブレクスピプラゾール、ルラシドンが約3%であった。

抗精神病薬による便秘症は、高頻度で重症である可能性があるにもかかわらず、他の副作用や一般的な慢性便秘症に比して国内外ともに明らかにエビデンスが不足していると考えられるため、今後の知見の集積が強く望まれる。

【参考文献】

- 1) 日本消化器病学会関連研究会 慢性便秘の診断・治療研究会(編): 慢性便秘症診療ガイドライン 2017. 南江堂, 東京, 2017
- 2) Higgins PD, Johanson JF: Epidemiology of constipation in North America : a systematic review. Am J Gastroenterol 99 : 750-759, 2004

- 3) Vazquez Roque M, Bouras EP: Epidemiology and management of chronic constipation in elderly patients. Clin Interv Aging 10 : 919-930, 2015
- 4) 長嶺敬彦: 抗精神病薬の「身体副作用」がわかる. 医学書院, 東京, 2006
- 5) Hasan A, Falkai P, Wobrock T, et al: World Federation of Societies of Biological Psychiatry (WFSBP) guidelines for biological treatment of schizophrenia, part 2 : update 2012 on the long-term treatment of schizophrenia and management of antipsychotic-induced side effects. World J Biol Psychiatry 14 : 2-44, 2013
- 6) De Hert M, Hudyana H, Dockx L, et al: Second-generation antipsychotics and constipation : a review of the literature. Eur Psychiatry 26: 34-44, 2011
- 7) 稲垣 中, 佐藤英樹, 稲田 健, 他 : わが国で実施された臨床試験と使用成績調査の結果から見た抗精神病薬による統合失調症薬物治療の安全性. 臨床精神薬理 24: 1153-1169, 2021

CQ4-4 抗精神病薬による QT 延長に推奨される治療法および予防法は何か？

【準推奨】

すべての抗精神病薬に QT 延長リスクがあることを念頭に置き、定期的な検査によるモニタリングを実施することが望ましい。抗精神病薬服薬中に生じた QT 延長に対して、不整脈や電解質異常などの身体疾患、向精神薬を含めた QT 延長リスクのある薬剤の併用の有無や、抗精神病薬の剤数や用量などについて検討し、抗精神病薬による QT 延長であることを同定する必要がある。特に QTc 500msec 以上の場合には、循環器内科に速やかに相談して治療方針を決定する。抗精神病薬による QT 延長である場合、抗精神病薬の用量を減量する、あるいは、QT 延長を起こしにくい薬物治療へ変更することが望ましい。

QT 延長の予防法としては、抗精神病薬の静注、最大用量を超えた投与、多剤併用を可能な限り避けることが望ましい。

【解説】

QT 延長症候群は、心電図に T 波の形態異常を伴う QT 延長を認め、torsade de pointes と呼ばれる特殊な心室頻拍、あるいは心室細動などの重症心室性不整脈を生じて、めまい、失神などの脳虚血症状や突然死をきたしうる¹⁾。心不全、心筋症、冠動脈疾患、高血圧、左室肥大などの基礎心疾患の合併により QT 延長が助長される¹⁾。中高齢者に多く、女性に多く、電解質異常（低カリウム血症、低マグネシウム血症など）による例がよく知られている¹⁾。そのほか、糖尿病、神経性食欲不振症、下垂体不全、甲状腺機能低下症などの代謝障害に伴う QT 延長がある¹⁾。心電図の QT 時間は、さまざまな要因で常に変動し、特に心拍数の多寡によって大きく変化するため、心拍数で補正した値 (QTc) を用いて評価するのが一般的である。また、QT 延長症候群は自覚症状がないため、最低 1 年に 1 度の定期的な心電図検査によるモニタリングを実施することが望ましい。

本 CQ に該当する系統的レビューや無作為化比較試験 (randomized controlled trial : RCT) を検索したものの、全体としての十分なエビデンスは得られなかったため、観察研究を含めたハンドサーチにて検索したエビデンスを含めて、準推奨文および解説を作成した。抗精神病薬の副作用が発現した際の一般原則として、他の薬剤性副作用の場合と同様に、原因薬剤を減量し重篤な場合は一旦中止し、他の抗精神病薬を投与することや、原因薬剤が精神症状に効果がある場合は、その減量・中止の是非について慎重に検討することは、自明であるため、質のよい研究はほとんどなされていない。良質な研究がないからといって、自明であることを否定する根拠にはならないため、抗精神病薬による QT 延長についてもこの一般原則を前述し、その次に一般原則で対応が困難な場合に検討する治療法について以下に述べた。

まず QT 延長の治療法に関して、上記に示した不整脈や電解質異常などの身体疾患、向精神

薬を含めた QT 延長リスクのある薬剤の併用の有無や、抗精神病薬の剤数や用量などについて検討し、抗精神病薬による QT 延長であることを同定する必要がある。抗精神病薬により QT 延長が生じた場合、抗精神病薬の用量を減量する、あるいは、QT 延長を起こしにくい薬物治療へ変更する^{2, 3)}。抗精神病薬の多剤併用治療時に QT 延長は高頻度にみられるため、単剤化を試みる。一方、QTc が 500msec 以上を認めた場合には、速やかに循環器専門医に相談する¹⁾。

諸外国のガイドラインやネットワークメタ解析などの結果より、抗精神病薬の QT 延長が起りやすい治療として、抗精神病薬の静注、最大用量を超えた投与、多剤併用が挙げられた⁴⁻⁶⁾。一方で、個々の薬剤に関するリスクの比較研究からは十分なエビデンスが得られていないため、本ガイドラインでは日本の臨床研究における頻度情報を示すこととした⁷⁾。定量的な順位付けは困難であり、臨床上の参考にするための目安として理解されたい。すべての抗精神病薬において QT 延長のリスクがあるが、いずれも 2%未満として報告されている。

次に QT 延長の予防法に関して、すべての抗精神病薬は QT 延長を起こす可能性があるため、使用に際しては最初に記述した患者の背景因子に注意して、抗精神病薬の静注、最大用量を超えた投与、多剤併用を可能な限り避けることが望ましい^{2, 8, 9)}。

【参考文献】

- 1) 日本循環器学会, 日本心臓病学会, 日本心電学会: 遺伝性不整脈の診療に関するガイドライン (2017 年改訂版) (2018 年 3 月 23 日発行 2022 年 2 月 7 日更新)
https://www.j-circ.or.jp/cms/wp-content/uploads/2017/12/JCS2017_aonuma_h.pdf
- 2) International College of Neuropsychopharmacology (CINP): Schizophrenia Guidelines
<https://cinp.org/Guidelines/>
- 3) Hasan A, Falkai P, Wobrock T et al: World Federation of Societies of Biological Psychiatry (WFSBP) guidelines for biological treatment of schizophrenia, part 2: update 2012 on the long-term treatment of schizophrenia and management of antipsychotic-induced side effects. World J Biol Psychiatry 14: 2-44, 2013
- 4) Taylor DM, Barnes TRE, Young AH: The Maudsley Prescribing Guidelines in Psychiatry, 13th Edition. Wiley Blackwell, Hoboken, 2018
<https://dl.uswr.ac.ir/bitstream/Hannan/32636/1/9781119442608.pdf>
- 5) Huhn M, Nikolakopoulou A, Schneider-Thoma J, et al: Comparative efficacy and tolerability of 32 oral antipsychotics for the acute treatment of adults with multi-episode schizophrenia: a systematic review and network meta-analysis. Lancet 394: 939-951, 2019
- 6) Barbui C, Bighelli I, Carrà G, et al: Antipsychotic dose mediates the association between polypharmacy and corrected QT interval. PLoS One 11: e0148212, 2016

- 7) 稲垣 中, 佐藤英樹, 稲田 健, 他: わが国で実施された臨床試験と使用成績調査の結果から見た抗精神病薬による統合失調症薬物治療の安全性. 臨床精神薬理 24: 1153-1169, 2021
- 8) Lambiase PD, de Bono JP, Schilling RJ, et al: British Heart Rhythm Society Clinical Practice Guidelines on the management of patients developing QT prolongation on antipsychotic medication. Arrhythm Electrophysiol Rev 8: 161-165, 2019
- 9) Barnes TR, Schizophrenia Consensus Group of British Association for Psychopharmacology: Evidence-based guidelines for the pharmacological treatment of schizophrenia: recommendations from the British Association for Psychopharmacology. J Psychopharmacol 25: 567-620, 2011

CQ4-5 抗精神病薬による性機能障害に推奨される治療法および予防法は何か？

【準推奨】

抗精神病薬服用中に生じた性機能障害については患者自ら訴えることが少ないため、医師から問診をして評価を行うことが望ましい。抗精神病薬服用中に生じた性機能障害に対して、身体疾患や他の薬剤そして統合失調症そのものの影響などを除外し、抗精神病薬による性機能障害であることを同定する必要がある。抗精神病薬による性機能障害が発現した際は、原則として原因薬剤を減量し、重篤な場合は一旦中止し、他の抗精神病薬を投与する。原因薬剤が精神症状に効果がある場合は、その減量・中止の是非について慎重に検討する。

抗精神病薬による性機能障害の予防法として、十分なエビデンスのあるものはない。

【解説】

性機能障害には、性欲減退や勃起やオーガズムの障害、月経障害や無月経、乳汁濾出症、乳房肥大などの狭義の性機能障害と、高プロラクチン血症、更に広義には血中プロラクチン増加などの検査値の変化も含まれる。男性の方が女性よりも性機能障害は高頻度（49～59%と 25～49%）で、男性では性欲減退、勃起不全、射精障害が多く、女性では無月経、性欲減退が多いとされる¹⁻³⁾。このように、性機能障害の頻度は高いにもかかわらず、抗精神病薬服用中に生じた性機能障害については患者からの訴えがあることが少ないため、医師から問診をして評価を行うことが望ましい。また、抗精神病薬服用中には高頻度で性機能障害が生じるが、身体疾患や他の薬剤そして統合失調症そのものの影響などを除外し、抗精神病薬による性機能障害であることを同定する必要がある。また、健常者においても性機能障害の頻度は男女共に約 38%と高く²⁾、抗精神病薬を服用する統合失調症患者に特有の問題ではないことも知っておく必要がある。

本 CQ に該当する系統的レビューや無作為化比較試験（randomized controlled trial：RCT）を検索したものの、全体としての十分なエビデンスは得られなかったため、観察研究を含めたハンドサーチにて検索したエビデンスを含めて、準推奨文および解説を作成した。抗精神病薬の副作用が発現した際の一般原則として、他の薬剤性副作用の場合と同様に、原因薬剤を減量し重篤な場合は一旦中止し、他の抗精神病薬を投与することや、原因薬剤が精神症状に効果がある場合は、その減量・中止の是非について慎重に検討することは、自明であるため、質のよい研究はほとんどなされていない。良質な研究がないからといって、自明であることを否定する根拠にはならないことは言うまでもないであろう。

第一世代抗精神病薬（first generation antipsychotics：FGAs）から第二世代抗精神病薬（second generation antipsychotics：SGAs）への切り替えの研究では、性機能障害、精神症状の悪化、錐体外路症状などの状態について一貫した結果は得られておらず^{4, 5)}、SGAs から SGAs への切り替えの研究においても性機能障害と精神症状について有意な差がなかった^{6, 7)}。このように抗精神病薬の変更については一貫した結果が得られなかった。抗精神病薬の減量による性機

能障害や高プロラクチン血症の改善について、十分なエビデンスは得られなかった。各国のガイドラインにおいて減量についての明確な推奨はなく、減量による改善を考慮する際は、患者の状態、高プロラクチン血症や性機能障害の改善の益と精神症状悪化などの害のバランスなどから検討することが望ましい。

併用療法についてはアリピプラゾール少量の併用の RCT⁸⁻¹²⁾、芍薬甘草湯の併用の RCT¹³⁾、シルデナフィルの併用の RCT¹⁴⁾ が報告されているがいずれも小規模の研究であり、性機能障害の改善と精神症状の改善について信頼するに足る一貫した結果が得られていないため、併用は推奨されない。アリピプラゾール少量の併用についてはプロラクチン値の低下が報告されているが、よりエビデンスレベルが高く推奨と位置付けられている CQ1-3 において抗精神病薬の併用は推奨されていないため、推奨されない。芍薬甘草湯は主な副作用として低カリウム血症が 0.2% に生じ¹⁵⁾、甘草は偽アルドステロン症が生じやすい¹⁶⁾。

予防法についての系統的レビュー、RCT はなく、十分なエビデンスは存在しない。海外のガイドラインでも予防についての明確な推奨はなく、世界生物学的精神医学会および欧州神経精神薬理学会のガイドラインにおいて、抗精神病薬による高プロラクチン血症の予防には、プロラクチン値の上昇が最小限、または上昇がない抗精神病薬を選択するようコメントされているのみである^{17,18)}。一方で、個々の薬剤に関するリスクの比較研究からは十分なエビデンスが得られていないため、本ガイドラインでは日本の臨床研究における頻度情報を示すこととした¹⁹⁾。定量的な順位付けは困難であり、臨床上の参考にするための目安として理解されたい。ほとんどの抗精神病薬はそのドパミン受容体拮抗作用を介して血中プロラクチン濃度を増大させることが知られている。よって、全般的な傾向として、「血中プロラクチン増加」の頻度は高いが（80%以下）、その結果として引き起こされると考えられる「高プロラクチン血症」や「月経障害」はそれより少なく（7%以下）、「乳汁漏出症」と「無月経」については更に少ない（3%以下）。頻度の高い血中プロラクチン増加は、リスペリドンとその持効性注射薬、パリペリドンとその持効性薬で 25～80% と高く、次にブロナンセリン、ハロペリドール、クロザピンが 15% 程度であり、その他の薬剤は数% 以下であった。一方で、アリピプラゾール（約 40%）やクエチアピン（約 5%）では血中プロラクチン減少が報告されている。血中プロラクチン増加の頻度と性機能障害の頻度に大きな乖離があるため、血中プロラクチン値増加がないもしくは少ない薬剤の選択が必ずしも性機能障害の予防につながるわけではないことを理解した上で参考とすべきである。

【参考文献】

- 1) Bobes J, Garc A-Portilla MP, Rojas J, et al: Frequency of sexual dysfunction and other reproductive side-effects in patients with schizophrenia treated with risperidone, olanzapine, quetiapine, or haloperidol: the results of the EIRE study. J Sex Marital Ther 29: 125-147, 2003

- 2) Fujii A, Yasui-Furukori N, Sugawara N, et al: Sexual dysfunction in Japanese patients with schizophrenia treated with antipsychotics. *Prog Neuropsychopharmacol Biol Psychiatry* 34: 288-293, 2010
- 3) Khawaja MY: Sexual dysfunction in male patients taking antipsychotics. *J Ayub Med Coll Abbottabad* 17: 73-75, 2005
- 4) Mahmoud A, Hayhurst KP, Drake RJ, et al: Second generation antipsychotics improve sexual dysfunction in schizophrenia: a randomised controlled trial. *Schizophr Res Treatment* 2011: 596898, 2011
- 5) Covell NH, McEvoy JP, Schooler NR, et al: Effectiveness of switching from long-acting injectable fluphenazine or haloperidol decanoate to long-acting injectable risperidone microspheres: an open-label, randomized controlled trial. *J Clin Psychiatry* 73: 669-675, 2012
- 6) Nakonezny PA, Byerly MJ, Rush AJ: The relationship between serum prolactin level and sexual functioning among male outpatients with schizophrenia or schizoaffective disorder: a randomized double-blind trial of risperidone vs. quetiapine. *J Sex Marital Ther* 33: 203-216, 2007
- 7) Byerly MJ, Nakonezny PA, Rush AJ: Sexual functioning associated with quetiapine switch vs. risperidone continuation in outpatients with schizophrenia or schizoaffective disorder: a randomized double-blind pilot trial. *Psychiatry Res* 159: 115-120, 2008
- 8) Raghuthaman G, Venkateswaran R, Krishnadas R: Adjunctive aripiprazole in risperidone-induced hyperprolactinaemia: double-blind, randomised, placebo-controlled trial. *BJPsych Open* 1: 172-177, 2015
- 9) Chen JX, Su YA, Bian QT, et al: Adjunctive aripiprazole in the treatment of risperidone-induced hyperprolactinemia: a randomized, double-blind, placebo-controlled, dose-response study. *Psychoneuroendocrinology* 58: 130-140, 2015
- 10) Zhao J, Song X, Ai X, et al: Adjunctive aripiprazole treatment for risperidone-induced hyperprolactinemia: an 8-week randomized, open-label, comparative clinical trial. *PLoS One* 10: e0139717, 2015
- 11) Qiao Y, Yang F, Li C, et al: Add-on effects of a low-dose aripiprazole in resolving hyperprolactinemia induced by risperidone or paliperidone. *Psychiatry Res* 237: 83-89, 2016
- 12) Kelly DL, Powell MM, Wehring HJ, et al: Adjunct aripiprazole reduces prolactin and prolactin-related adverse effects in premenopausal women with psychosis: results from the DAAMSEL clinical trial. *J Clin Psychopharmacol* 38: 317-326, 2018
- 13) Zheng W, Cai DB, Li HY, et al: Adjunctive peony-glycyrrhiza decoction for antipsychotic-induced hyperprolactinaemia: a meta-analysis of randomised controlled trials. *Gen Psychiatr* 31: e100003, 2018
- 14) Gopalakrishnan R, Jacob KS, Kuruvilla A, et al: Sildenafil in the treatment of antipsychotic-induced erectile dysfunction: a randomized, double-blind, placebo-controlled, flexible-dose, two-way crossover trial. *Am J Psychiatry* 163: 494-499, 2006

- 15) 牧 綾子, 久田孝光, 香取征典: ツムラ芍薬甘草湯エキス顆粒(医療用)の副作用発現頻度調査. 診断と治療 104: 947-958, 2016
- 16) 萬谷直樹, 岡 洋志, 佐橋佳郎, 他: 甘草の使用量と偽アルドステロン症の頻度に関する文献的調査. 日本東洋医学雑誌 66: 197-202, 2015
- 17) Hasan A, Falkai P, Wobrock T, et al: World Federation of Societies of Biological Psychiatry (WFSBP) guidelines for biological treatment of schizophrenia, part 2: update 2012 on the long-term treatment of schizophrenia and management of antipsychotic-induced side effects. World J Biol Psychiatry 14: 2-44, 2013
- 18) Goodwin G, Fleischhacker W, Arango C, et al: Advantages and disadvantages of combination treatment with antipsychotics ECNP Consensus Meeting, March 2008, Nice. Eur Neuropsychopharmacol 19: 520-532, 2009
- 19) 稲垣 中, 佐藤英樹, 稲田 健, 他: わが国で実施された臨床試験と使用成績調査の結果から見た抗精神病薬による統合失調症薬物治療の安全性. 臨床精神薬理 24: 1153-1169, 2021

第5章 治療抵抗性統合失調症

CQ5-1 治療抵抗性統合失調症におけるクロザピン治療は有用か？

【推奨】

クロザピンは他の抗精神病薬と比較して、治療抵抗性統合失調症に対して、精神症状を改善させ（B）、治療継続率（D）と生活の質（quality of life：QOL）の改善（D）については差がなく、すべての有害事象の発現は多いが（C）、錐体外路症状の発現は少ない（C）。

これらエビデンスより、クロザピンは治療抵抗性統合失調症に有効な薬剤であり、副作用の発現に注意をする必要があるものの、使用することが強く推奨される（1C）。

【解説】

クロザピンは海外の主要なガイドラインでも治療抵抗性統合失調症への第一選択として取り上げられており、本邦では治療抵抗性統合失調症に的を絞った適応を持つ唯一の薬剤である。本邦におけるクロザピンの適応は、治療抵抗性統合失調症であり、その中には、反応性不良と耐容性不良がある¹⁾。反応性不良の定義は「2種類以上の抗精神病薬」を「クロルプロマジン換算 600mg/日以上」にて「4週間以上」投与して、「機能の全体的評価（Global Assessment of Functioning：GAF）が41点以上に相当する状態になったことがない」ことである。耐容性不良は錐体外路症状により十分に増量できない場合のことを指す。本CQにおいても、本邦における臨床実践に役立てるよう治療抵抗性統合失調症をクロザピン使用における反応性不良と同様に定義している。

精神症状の改善について、Siskind らは治療抵抗性統合失調症患者におけるクロザピンとその他の抗精神病薬の有効性と忍容性を比較したメタ解析 [N（研究数）=25, n（患者数）=2,364] を報告している²⁾。それによると、クロザピンはその他の抗精神病薬と比較して、短期的（3か月未満）には精神病症状全般、陽性症状、陰性症状を有意に改善し（精神病症状全般：標準化平均値差=-0.39, 95%信頼区間-0.61~-0.17, $p=0.0005$ ；陽性症状：標準化平均値差=-0.27, 95%信頼区間-0.47~-0.08, $p=0.006$ ；陰性症状：標準化平均値差=-0.25, 95%信頼区間-0.40~-0.10, $p=0.00091$ ），長期的には精神病症状全般と陰性症状の有意な改善は認められないが、陽性症状を有意に改善させる（標準化平均値差=-0.25, 95%信頼区間-0.43~-0.07, $p=0.006$ ）と報告されている。よって、クロザピンは治療抵抗性統合失調症に対して他の抗精神病薬と比較して精神症状を改善する（B）。

すべての理由による治療中断について、Samara らによるペアワイズ比較では、オランザピン、リスペリドン、クロルプロマジン、ハロペリドール、ziprasidone との直接比較において有

意差は示されていない³⁾。また、同報告のネットワークメタ解析において、クロザピンは他の抗精神病薬と比較し、治療継続率に有意差は認められなかった。よって、クロザピン治療は他の薬剤と比較して治療継続率に違いはない (D)。

QOL の改善について、第二世代抗精神病薬 (second generation antipsychotics : SGAs) とクロザピンが治療抵抗性統合失調症の QOL に及ぼす影響を調べた研究は 2 つ存在する。Naber らはクロザピンを除く 1 剤以上の抗精神病薬に対して不応性または不耐性がみられた統合失調症患者を対象に、クロザピンまたはオランザピンを割り付ける 26 週間の二重盲検の無作為化比較試験 (randomized controlled trial : RCT) (n=114) の結果を報告しているが、両群間に有意差は認められなかった⁴⁾。また、Lewis らは治療抵抗性統合失調症患者を対象に、クロザピンと他の SGAs に割り付けた 52 週間の評価者盲検 RCT (n=136) にて QOL に及ぼす影響を検討しているが、両群に有意差は認められていない⁵⁾。これらの結果から、クロザピン治療により治療抵抗性統合失調症の QOL が改善するという明らかなエビデンスは得られなかった (D)。

錐体外路症状を除くすべての有害事象の増加について、前述した Siskind らのメタ解析では、クロザピンは他の抗精神病薬と比較して、流涎 (治療による害発現必要症例数=4)、頻脈 (同=7)、鎮静 (同=7)、めまい (同=11)、便秘 (同=12)、けいれん (同=17)、発熱 (同=19)、悪心・嘔吐 (同=19) といった一般的な副作用の出現が有意に多く、口渇 (治療効果発現必要症例数=7) と不眠 (同=13) は有意に少なく、高血圧、頭痛、体重増加については違いがなかったことが報告されている²⁾。よって、錐体外路症状を除く、すべての有害事象はクロザピンにおいて多い (C)。また、頻度は高くないものの重篤な副作用である無顆粒球症、好中球減少症、心筋炎、心筋症、血栓塞栓症などの出現には注意をする必要があり⁶⁾、これらについては CQ5-2 にて詳述する。

錐体外路症状の改善について、前述した Samara らによるメタ解析では、ペアワイズ比較においてクロザピンはリスペリドンと比較して抗パーキンソン薬による治療が有意に少ないこと (オッズ比 0.09, 95%信頼区間 0.01~0.40) が示されている³⁾。また、同試験内で行われたネットワークメタ解析の結果では、クロザピンはリスペリドンおよびハロペリドールと比較して有意に抗パーキンソン薬治療が少ないことが示されている。よって、クロザピンは他の抗精神病薬と比較して錐体外路症状が少ない (C)。

死亡の増加と自殺の減少は重要なアウトカムであるが、これらに関する明確なエビデンスは得られなかった。

これらエビデンスより、クロザピンは治療抵抗性統合失調症に有効な薬剤であり、副作用の発現に注意をする必要があるものの、使用することが強く推奨される (1C)。

【参考文献】

- 1) ノバルティスファーマ株式会社: クロザリル®添付文書. 2021 年 6 月改訂 (第 2 版)
- 2) Siskind D, McCartney L, Goldschlager R, et al: Clozapine v. first- and second-generation antipsychotics in treatment-refractory schizophrenia: systematic review and meta-analysis. *Br J Psychiatry* 209: 385-392, 2016
- 3) Samara MT, Dold M, Gianatsi M, et al: Efficacy, acceptability, and tolerability of antipsychotics in treatment-resistant schizophrenia: a network meta-analysis. *JAMA Psychiatry* 73: 199-210, 2016
- 4) Naber D, Riedel M, Klimke A, et al: Randomized double blind comparison of olanzapine vs. clozapine on subjective well-being and clinical outcome in patients with schizophrenia. *Acta Psychiatr Scand* 111: 106-115, 2005
- 5) Lewis SW, Barnes TRE, Davies L, et al: Randomized controlled trial of effect of prescription of clozapine versus other second-generation antipsychotic drugs in resistant schizophrenia. *Schizophr Bull* 32: 715-723, 2006
- 6) Taylor DM, Barnes TRE, Young AH: *The Maudsley Prescribing Guidelines in Psychiatry*, 13th Edition. Wiley Blackwell, Hoboken, 2018
<https://dl.uswr.ac.ir/bitstream/Hannan/32636/1/9781119442608.pdf>

CQ5-2 クロザピン治療が有効な症例に副作用が生じた際の対処法は何か？

【準推奨】

本 CQ ではクロザピンに特徴的な副作用である好中球減少症・無顆粒球症、心筋炎・心筋症、けいれん、流涎、発熱を取り扱う。クロザピンに関連した副作用が生じた際には、他の薬剤の場合と同様に、まずクロザピンを減量し、重篤な副作用の場合は一旦中止することを考慮する。しかしながら、クロザピンが効果を示している状況では、副作用が生じていても投与の継続が必要な場合がある。副作用に対して更なる薬物療法を試みる場合は、新たに別の副作用が発現する可能性があることは常に念頭に置く必要がある。

【解説】

本 CQ ではクロザピンに特徴的な副作用である好中球減少症・無顆粒球症、心筋炎・心筋症、けいれん、流涎、発熱を取り扱う。クロザピンに限らず、抗精神病薬一般に認められる副作用（体重増加、錐体外路症状、便秘、QT 延長、性機能障害など）への対応については、本ガイドラインの第 3 章と第 4 章を参照いただきたい。本 CQ に該当する系統的レビューや無作為化比較試験（randomized controlled trial：RCT）を検索したものの、全体としての十分なエビデンスは得られなかったため、観察研究を含めたハンドサーチにて検索したエビデンスを含めて、準推奨文および解説を作成した。

(1) 好中球減少症・無顆粒球症

疫学的観察研究によると、クロザピンにより好中球減少症・無顆粒球症が発現した患者の約半数では投与開始後 18 週以内に発現し¹⁾、最初の 12 週に発現ピークがあると報告されている²⁾。好中球減少症・無顆粒球症の発現は、クロザピンの投与量依存性はないとされている^{1, 2)}。本邦においては、クロザピンの用法・用量は添付文書に記載されており（12.5mg/日から開始して治療用量まで緩徐に漸増する）、血液モニタリングの頻度や手順はクロザリル®患者モニタリングサービス（CPMS）運用手順で定められている。なお、バルプロ酸の併用が好中球減少症の発症率リスクを上昇させる可能性が報告されており³⁾、併用薬剤に留意する。

好中球減少症・無顆粒球症の対処法の基本は、CPMS 運用手順に記載されている⁴⁾。血液検査の結果が「白血球数 3,000/mm³ 未満、または好中球数 1,500/mm³ 未満」であれば、クロザピンの投与を中止し、血液内科等へ連絡する。「好中球数が 500/mm³ 以上 1,000/mm³ 未満で、かつ 38℃以上の発熱」である場合には、速やかに血液内科等に連絡し、相談する（原則として、抗菌剤の投与が必要）。「好中球数 500/mm³ 未満」の場合は速やかに血液内科医等に相談し、個室管理を検討する。そして、「好中球数 500/mm³ 未満、かつ 38℃以上の発熱」を認めた場合には、原則として血液内科医等が無顆粒球症の治療を行う。医療連携協定のある場合はその連携先医療機関へ搬送した上で血液内科医等が治療を行い、あるいは、連携元の医療機関の血液

内科医等の指示に従い治療を行う（広域スペクトラムの抗菌薬の投与が行われ、G-CSF（Granulocyte Colony Stimulating Factor：顆粒球コロニー形成刺激因子）製剤、抗真菌薬の投与が検討される）。厚生労働省の重篤副作用疾患別対応マニュアルも参考になる⁵⁾。

クロザピンに関連する好中球減少を呈した成人および小児例におけるリチウムの有効例が報告されており⁶⁻¹¹⁾、『モーズレイ処方ガイドライン 第13版』には白血球数を回復させて基準値を満たすようにするためのリチウムの使用方法として、リチウム 400mg/日（夜間投与）を処方し、血漿中濃度が 0.4mmol/L を超えるまで漸増するとされている¹²⁾。ただし、リチウムを併用していても無顆粒球症を予防できるわけではないこと^{13,14)}、そもそも統合失調症にリチウム処方をすることは適応外であることに留意すべきである。

なお、2021年6月3日にクロザピンの添付文書およびCPMSが以下のように改訂され、海外と同様になる規制緩和がなされた。①血液モニタリングが、52週以降、条件付きで4週間隔の検査とすることが可能となり、②CPMS運用手順書で定めている再投与検討基準が緩和されるとともに、添付文書上、条件付きで、CPMSで定められた血液検査の中止基準により本剤の投与を中止したことがある患者への再投与が可能となり、③無顆粒球症又は重度の好中球減少症の既往歴のある患者への投与が可能となった。

(2) 心筋炎・心筋症

心筋炎・心筋症への対処法の基本については、クロザピン適正使用ガイダンスに記載されている⁴⁾。合同研究班で作成された急性および慢性心筋炎の診断・治療に関するガイドラインも参考になる¹⁵⁾。

クロザピンによる治療開始前には心電図検査で心機能異常の有無を確認し、クロザピン投与後は患者の自覚症状および身体所見の十分な観察を行う。クロザピン投与開始後に特に他の理由がなく息切れ、呼吸困難、疲労感、浮腫などの心不全症状、胸痛、心ブロックや不整脈が出現した場合、心筋炎を疑う。心不全症状などがみられたら、迅速に心電図検査、血液検査を行う。血液生化学検査ではCRPの上昇、AST、LDHやCK-MB（クレアチンキナーゼ心筋型）、心筋トロポニンTなどの心筋構成蛋白の血中増加が一過性に確認される。なかでも、心筋トロポニンTの酵素抗体法による迅速測定は簡便で有用である¹⁵⁾。異常な所見あるいは波形に変化がみられたら、循環器内科医に速やかに相談し、精査や本剤の中止の検討など、適切な対応を行う。心筋炎の早期発見のため、クロザピン投与開始後4週間は毎週、トロポニンとCRPの測定を行うことが望ましい¹⁶⁾。心筋症の初期徴候としては、息切れ、呼吸困難、失神、めまい、動悸、脈の乱れ、胸部不快感、胸痛、心悸亢進、疲労感などが認められることが多いが、無症候性の場合があることにも留意する。初期徴候がみられたら、心電図検査、胸部X線検査を行い、異常が認められたら循環器内科医に速やかに相談し、精査や本剤の中止の検討など、適切な対応を行う。

なお、クロザピンの急速な増量、バルプロ酸の併用が心筋炎の発症率を上昇させるという観察研究があり¹⁷⁾、クロザピンの増量速度や併用薬剤に留意することは予防的観点から有効であるかもしれない。

(3) けいれん

クロザピン投与中にけいれんが出現した場合は、アルコールやベンゾジアゼピン受容体作動薬による離脱症状、水中毒など、クロザピン以外の要因でけいれんが生じている可能性をまず除外する必要がある。

クロザピンのけいれん閾値を下げる作用は、その血中濃度に依存することが知られているため¹⁸⁾、けいれんがクロザピンにより誘発されたものならば、その減量を考慮する¹⁹⁾。クロザピンの減量が困難な場合には、その発作型に応じて抗てんかん薬を選択し使用することが望ましい。選択される抗てんかん薬としてはバルプロ酸が多く、その場合、けいれん後 24 時間はクロザピンの内服を中止し、その後クロザピンを当初用量より減量した上で再開し、その上でバルプロ酸を投与することが望ましい^{12, 20)}。バルプロ酸を併用する際には、肝毒性²¹⁾や無顆粒球症²²⁾や心筋炎¹⁷⁾のリスクが増加する可能性があることに注意が必要である。その他の抗てんかん薬としては、ラモトリギン、トピラマート、ガバペンチンなどの有効例も報告されている^{18, 20)}。カルバマゼピン、フェニトイン、フェノバルビタールはクロザピンの濃度を低下させることが知られており、その副作用の観点からも使用しないことが望ましい¹⁸⁾。なお、てんかんの既往歴のある患者では注意深く観察を行い、本剤の急激な増量を行わない⁴⁾。近年てんかん治療そのものが新規の抗てんかん薬が導入され大きく変わっているにもかかわらず、それを踏まえたクロザピン誘発性のけいれんに対する抗てんかん薬投与に関する報告はまだ少ないことを考慮して治療を行うことが望ましい。

(4) 流涎

クロザピンによる唾液分泌亢進は、従来の抗精神病薬により発現する流涎と異なり、安静時や夜間に多い¹⁹⁾。流涎は時間が経つにつれて軽減されるが、持続することもある¹²⁾。したがって、流涎に対してはまず経過観察とし、持続する場合には薬物療法を試みることを望ましい。

本邦で使用可能な薬剤では、抗ムスカリン薬のプロパンテリン臭化物 [N (研究数) = 6, n (患者数) = 344] や抗ヒスタミン薬のジフェンヒドラミン (N = 5, n = 334) で有効性が示されている²³⁾。なおドパミン受容体拮抗薬であるメトクロプラミド²⁴⁾、抗コリン作用を有するビペリデン²⁵⁾などで改善効果があるとする RCT がそれぞれ 1 件ずつ確認されるが、その有効性は確立されておらず、それらを使用する場合はその副作用に十分注意する必要がある。

(5) 発熱

発熱が出現した場合は、顆粒球減少症や悪性症候群、クロザピン誘発性の臓器の炎症などが生じている可能性に留意して精査する必要がある。クロザピン誘発性の発熱の場合は、体温38℃以上となる発熱が数日間続くが、発熱以外の身体症状はないか、あっても軽度の症状のみである¹⁹⁾。クロザピン誘発性の発熱の可能性が高い場合、クロザピンを休薬して解熱後に再開することも治療選択肢の1つであるが¹⁹⁾、クロザピンの投与を継続した例も複数報告されている²⁶⁻³³⁾。『モーズレイ処方ガイドライン 第13版』では、発熱への対処として、末梢血の血液検査を行った上で解熱薬を投与すること、クロザピンの増量は緩徐に行うことが提案されている¹²⁾。

【参考文献】

- 1) Munro J, O'Sullivan D, Andrews C, et al: Active monitoring of 12,760 clozapine recipients in the UK and Ireland. Beyond pharmacovigilance. Br J Psychiatry 175: 576-580, 1999
- 2) Alvir JM, Lieberman JA, Safferman AZ, et al: Clozapine-induced agranulocytosis. Incidence and risk factors in the United States. N Engl J Med 329: 162-167, 1993
- 3) Malik S, Lally J, Ajnakina O, et al: Sodium valproate and clozapine induced neutropenia: a case control study using register data. Schizophr Res 195: 267-273, 2018
- 4) ノバルティスファーマ株式会社：クロザリル®患者モニタリングサービス(CPMS)運用手順 第6.0版
http://www.clozaril-tekisei.jp/shared/pdf/cpms_6-0.pdf
- 5) 厚生労働省：重篤副作用疾患別対応マニュアル 無顆粒球症（顆粒球減少症，好中球減少症）（平成 19 年 6 月）
https://www.mhlw.go.jp/topics/2006/11/dl/tp1122-1f13_0001.pdf
- 6) Adityanjee: Modification of clozapine-induced leukopenia and neutropenia with lithium carbonate. Am J Psychiatry 152: 648-649, 1995
- 7) Silverstone PH: Prevention of clozapine-induced neutropenia by pretreatment with lithium. J Clin Psychopharmacol 18: 86-88, 1998
- 8) Boshes RA, Manschreck TC, Desrosiers J, et al: Initiation of clozapine therapy in a patient with preexisting leukopenia: a discussion of the rationale of current treatment options. Ann Clin Psychiatry 13: 233-237, 2001
- 9) Kutscher EC, Robbins GP, Kennedy WK, et al: Clozapine-induced leukopenia successfully treated with lithium. Am J Health Syst Pharm 64: 2027-2031, 2007
- 10) Sporn A, Gogtay N, Ortiz-Aguayo R, et al: Clozapine-induced neutropenia in children: management with lithium carbonate. J Child Adolesc Psychopharmacol 13: 401-404, 2003
- 11) Mattai A, Fung L, Bakalar J, et al: Adjunctive use of lithium carbonate for the management of neutropenia

- in clozapine-treated children. *Hum Psychopharmacol* 24: 584-589, 2009
- 12) Taylor DM, Barnes TRE, Young AH: *The Maudsley Prescribing Guidelines in Psychiatry*, 13th Edition. Wiley Blackwell, Hoboken, 2018
<https://dl.uswr.ac.ir/bitstream/Hannan/32636/1/9781119442608.pdf>
 - 13) Valevski A, Modai I, Lahav M, et al: Clozapine-lithium combined treatment and agranulocytosis. *Int Clin Psychopharmacol* 8: 63-65, 1993
 - 14) Gerson SL, Lieberman JA, Friedenbergr WR, et al: Polypharmacy in fatal clozapine-associated agranulocytosis. *Lancet* 338: 262-263, 1991
 - 15) 日本循環器学会, 日本胸部外科学会, 日本小児循環器学会, 他: 循環器病の診断と治療に関するガイドライン(2008 年度合同研究班報告). 急性および慢性心筋炎の診断・治療に関するガイドライン (2009 年改訂版)
https://www.j-circ.or.jp/cms/wp-content/uploads/2020/02/JCS2009_izumi_h.pdf
 - 16) Ronaldson KJ, Fitzgerald PB, Taylor AJ, et al: A new monitoring protocol for clozapine-induced myocarditis based on an analysis of 75 cases and 94 controls. *Aust N Z J Psychiatry* 45: 458-465, 2011
 - 17) Ronaldson KJ, Fitzgerald PB, Taylor AJ, et al: Rapid clozapine dose titration and concomitant sodium valproate increase the risk of myocarditis with clozapine: a case-control study. *Schizophr Res* 141: 173-178, 2012
 - 18) Varma S, Bishara D, Besag FMC, et al: Clozapine-related EEG changes and seizures: dose and plasma-level relationships. *Ther Adv Psychopharmacol* 1: 47-66, 2011
 - 19) 藤井康男 (編): *クロザピン 100 の Q&A 治療抵抗性への挑戦*. 星和書店, 東京, 2014
 - 20) Williams AM, Park SH: Seizure associated with clozapine: incidence, etiology, and management. *CNS Drugs* 29: 101-111, 2015
 - 21) Wirshing WC, Ames D, Bisheff S, et al: Hepatic encephalopathy associated with combined clozapine and divalproex sodium treatment. *J Clin Psychopharmacol* 17: 120-121, 1997
 - 22) Madeb R, Hirschmann S, Kurs R, et al: Combined clozapine and valproic acid treatment-induced agranulocytosis. *Eur Psychiatry* 17: 238-239, 2002
 - 23) Chen SY, Ravindran G, Zhang Q, et al: Treatment strategies for clozapine-induced sialorrhea: a systematic review and meta-analysis. *CNS Drugs* 33: 225-238, 2019
 - 24) Kreinin A, Miodownik C, Mirkin V, et al: Double-blind, randomized, placebo-controlled trial of metoclopramide for hypersalivation associated with clozapine. *J Clin Psychopharmacol* 36: 200-205, 2016
 - 25) Liang CS, Ho PS, Shen LJ, et al: Comparison of the efficacy and impact on cognition of glycopyrrolate and biperiden for clozapine-induced sialorrhea in schizophrenic patients: a randomized, double-blind, crossover study. *Schizophr Res* 119: 138-144, 2010

- 26) Lowe CM, Grube RRA, Scates AC: Characterization and clinical management of clozapine-induced fever. *Ann Pharmacother* 41: 1700-1704, 2007
- 27) Verdoux H, Quiles C, de Leon J: Clinical determinants of fever in clozapine users and implications for treatment management: a narrative review. *Schizophr Res* 211: 1-9, 2019
- 28) Nielsen J, Correll CU, Manu P, et al: Termination of clozapine treatment due to medical reasons: when is it warranted and how can it be avoided? *J Clin Psychiatry* 74: 603-613; quiz 613, 2013
- 29) Røge R, Møller BK, Andersen CR, et al: Immunomodulatory effects of clozapine and their clinical implications: what have we learned so far? *Schizophr Res* 140: 204-213, 2012
- 30) Tham JC, Dickson RA: Clozapine-induced fevers and 1-year clozapine discontinuation rate. *J Clin Psychiatry* 63: 880-884, 2002
- 31) Bruno V, Valiente-Gómez A, Alcoverro O: Clozapine and fever: a case of continued therapy with clozapine. *Clin Neuropharmacol* 38: 151-153, 2015
- 32) Driver DI, Anvari AA, Peroutka CM, et al: Management of clozapine-induced fever in a child. *Am J Psychiatry* 171: 398-402, 2014
- 33) Martin N, Williams R: Management of clozapine-induced fever: a case of continued therapy throughout fever. *J Psychiatry Neurosci* 38: E9-E10, 2013

CQ5-3 クロザピンの効果が十分に得られない場合の併用療法として何を選択すべきか？

【準推奨】

電気けいれん療法 (electroconvulsive therapy : ECT) の併用は精神症状の改善に有効であるが、記憶障害、頭痛などが発生する可能性がある。精神症状の改善がより求められる状況では、有害事象に留意しながら ECT を併用することが望ましい。

バルプロ酸、ラモトリギン、トピラマートの併用は精神症状の改善に有効な可能性がある。しかしながら、その効果は不確実なものであり、忍容性も考慮に入れると、いずれの薬剤との併用も高い有用性を備えているとまでは言えない。いずれの薬剤も統合失調症には適応外であり、精神症状を改善させる必要性が高い症例に対して、有害事象の評価を十分に行うという前提で、やむを得ない状況のみ慎重に導入することになるだろう。

その他の気分安定薬、抗てんかん薬、ベンゾジアゼピン受容体作動薬、抗うつ薬、抗精神病薬、それ以外の薬剤の併用については、いずれも有効性が示されていないか、有用性が示されていても小規模な報告にとどまるものであり、しかもそれらの報告には本邦では承認されていない薬剤も含まれている。したがって、精神症状の改善を目的として、クロザピンとこれらの薬剤の併用は行わないことが望ましい。

【解説】

本 CQ では、治療抵抗性統合失調症に対してクロザピンの効果が十分に得られない場合の併用療法（いわゆる増強療法）について取り扱う。近年、この CQ に関するメタ解析の発表が相次いでいるが、本 CQ に該当する系統的レビューや無作為化比較試験 (randomized controlled trial : RCT) を検索したものの、全体としての十分なエビデンスは得られなかったため、観察研究を含めたハンドサーチにて検索したエビデンスを含めて、準推奨文および解説を作成した。いくつかの併用療法に有効性が示されているが、いずれも積極的な使用が推奨されるほどの効果が明らかになったわけではない。

ECT との併用に関しては、18 本の RCT ($n=1,769$) を包括したメタ解析¹⁾において、ECT 併用群はクロザピン単剤群と比べ、ECT 後 (標準化平均値差 = -0.88 , 95%信頼区間 $-1.33 \sim -0.44$, $p=0.0001$, $I^2=86\%$) とその後のフォローアップ期間 (標準化平均値差 = -1.44 , 95%信頼区間 $-2.05 \sim -0.84$, $p<0.00001$, $I^2=95\%$) で有効性 (精神症状の改善) が示されている。有害事象について、ECT 併用群は、記憶障害 (リスク比 16.10, 95%信頼区間 4.53~57.26, $p<0.0001$, $I^2=0\%$, 治療による害発現必要症例数 = 4, 95%信頼区間 2~14) と頭痛 (リスク比 4.03, 95%信頼区間 1.54~10.56, $p=0.005$, $I^2=0\%$, 治療による害発現必要症例数 = 8, 95%信頼区間 4~50) の発生頻度が有意に多かったが、治療中断率に差はなかった。効果の持続性については、オープンラベル試験とケースシリーズには ECT を中断した後に 32%が再発するとの報告²⁾もあり、ECT 併用の効果が一過性である可能性を念頭に置く必要がある。上

記の知見を総合的に考えると、治療抵抗性統合失調症に対するクロザピンと ECT の併用は、精神症状が患者に大きな不利益をもたらしており、改善がより求められる状況においては、有害事象リスクを十分に評価しつつ行うことが望まれる。

バルプロ酸、ラモトリギン、トピラマートとの併用に関しては、有効である可能性はあるものの、エビデンスの質、効果の強さ、有害事象、長期投与に対する懸念などを総合すれば高い有用性を備えているとは言いがたい³⁾。バルプロ酸との併用は、クロザピン投与の初期には心筋炎⁴⁾や顆粒球減少⁵⁾の発生頻度を上昇させる可能性があるのみならず、クロザピンの血中濃度を変動させる可能性がある⁶⁾ことに留意する必要がある。クロザピン導入時の効果判定の重要性を考慮すれば、クロザピン投与の初期に積極的に行うべき併用療法とはいえないだろう。ラモトリギンとの併用は有効である可能性はあるものの高い効果は期待できず、トピラマートとの併用は、治療中断率とその併用群で有意に高く、忍容性に問題があると考えられる。したがって、これらの薬剤との併用にあたっては、精神症状を改善させる必要性が高い症例に対して、有害事象の評価を十分に行うという前提で、やむを得ず慎重に導入することとなるだろう。

他の抗精神病薬との併用に関しては、比較的多数のメタ解析があるが、包括的に検討したところ有効性ははっきりとせず⁷⁾、本邦では導入時の4週間以内に許容されているクロスタイトレーションを除き、原則としてクロザピン単剤処方を取り決められていることを踏まえると、他の抗精神病薬との併用は行わないことが望ましい。

その他の気分安定薬、抗てんかん薬、リチウム、抗うつ薬、ベンゾジアゼピン受容体作動薬、メマンチン、イチョウ葉エキス、グリシンとの併用に関しては、その有効性および有害事象に関する十分なエビデンスがなく、これらの薬剤の併用は行わないことが望ましい。

【参考文献】

- 1) Wang G, Zheng W, Li XB, et al: ECT augmentation of clozapine for clozapine-resistant schizophrenia: a meta-analysis of randomized controlled trials. J Psychiatr Res 105: 23-32, 2018
- 2) Lally J, Tully J, Robertson D, et al: Augmentation of clozapine with electroconvulsive therapy in treatment resistant schizophrenia: a systematic review and meta-analysis. Schizophr Res 171: 215-224, 2016
- 3) Zheng W, Xiang YT, Yang XH, et al: Clozapine augmentation with antiepileptic drugs for treatment-resistant schizophrenia: a meta-analysis of randomized controlled trials. J Clin Psychiatry 78: e498-e505, 2017
- 4) Ronaldson KJ, Fitzgerald PB, Taylor AJ, et al: Rapid clozapine dose titration and concomitant sodium valproate increase the risk of myocarditis with clozapine: a case-control study. Schizophr Res 141: 173-178, 2012
- 5) Madeb R, Hirschmann S, Kurs R, et al: Combined clozapine and valproic acid treatment-induced agranulocytosis. Eur Psychiatry 17: 238-239, 2002

- 6) Besag FMC, Berry D: Interactions between antiepileptic and antipsychotic drugs. *Drug Saf* 29: 95-118, 2006
- 7) Galling B, Roldán A, Hagi K, et al: Antipsychotic augmentation vs. monotherapy in schizophrenia: systematic review, meta-analysis and meta-regression analysis. *World Psychiatry* 16: 77-89, 2017

CQ5-4 クロザピンを使用しない場合、治療抵抗性統合失調症に対して電気けいれん療法は有用か？

【準推奨】

治療抵抗性統合失調症に対するクロザピン以外の抗精神病薬と電気けいれん療法（electroconvulsive therapy：ECT）の併用は、短期的には精神症状を改善させ、短・中期的には再発を減少させる可能性がある。その一方、短・中期的に認知機能の悪化を増加させる可能性が示されている。このため、クロザピン以外の抗精神病薬と電気けいれん療法の併用は、クロザピン使用が困難な状況下でのみ行うことが望ましい。

なお、治療抵抗性統合失調症に対して、抗精神病薬を併用しない ECT は、エビデンスが不十分であり、行わないことが望ましい。

【解説】

1938 年に Cerletti と Bini によって最初に ECT を受けた患者は幻覚妄想状態にあった統合失調症患者であった。以降、クロルプロマジン登場までの約 20 年間に渡り、ECT は精神病圏の患者の主要な治療方法とされてきた。しかし抗精神病薬の登場と ECT を“タブー視”する風潮により、米国、西欧、オセアニアなどを中心に、ECT は感情病圏、特に重症うつ病に対する治療として位置づけられるようになったという経緯がある。その後、統合失調症における ECT の使用を支持するエビデンスが確認されるようになってからも、それらの臨床研究は規模が小さく、報告はアジアに偏在しており、質の高い無作為化試験は少ないとして、米国精神医学会（American Psychiatric Association：APA）¹⁾ や英国国立医療技術評価機構（National Institute for Health and Care Excellence：NICE）²⁾ など各国の主要なガイドラインでは、統合失調症に対する ECT の有効性は依然として懐疑的なものとされ、ECT は最終手段としての位置付けにとどまっていた。しかし、治療抵抗性統合失調症という概念の登場により、CQ5-3 にあるような治療抵抗性統合失調症に対するクロザピンと ECT 併用の有用性だけでなく、治療抵抗性統合失調症に対する ECT³⁾、さらには統合失調症に対する ECT⁴⁾ についても、その有用性が認識されるようになってきている。近年改訂された ECT のガイドランス⁵⁾ では、その位置付けが「治療抵抗性統合失調症に対する治療戦略の 1 つになり得るかもしれない」という表現から「効果的で安全な増強戦略である」と変化しており、本ガイドラインにおいても、治療抵抗性統合失調症に対してクロザピンを使用しない場合、ECT は有用であるか検討が必要であると考えた次第である。本 CQ に該当する系統的レビューや無作為化比較試験（randomized controlled trial：RCT）を検索したものの、全体としての十分なエビデンスは得られなかったため、観察研究を含めたハンドサーチにて検索したエビデンスを含めて、準推奨文および解説を作成した。

統合失調症に対する ECT の効果について、いくつかの系統的レビューやメタ解析では、ECT が偽 ECT に比べて短期的（6 週間未満）には精神症状の改善や再燃予防、退院の促進に有効で

ある可能性があることが示されている^{4, 6, 7)}。また、抗精神病薬との併用が抗精神病薬単独より有効性や改善の速さで上回る可能性があることも示されている⁸⁾。ただし、これらは中長期的な効果を示すエビデンスではないことに注意が必要である。副作用については、遷延性けいれん、発作後せん妄、頭痛、筋肉痛、嘔気などが知られており、いずれも対症療法などで軽減することが多い^{9, 10)}。ECTの死亡率は10万回に約2回と極めて低く、全身麻酔や薬物療法と同等の危険率であると考えられている⁹⁻¹¹⁾。なお、ECTに対する不安が14～75%の頻度で認められており、とりわけ麻酔、記憶障害、脳への障害を患者は心配しているようであるが、それらの不安を軽減するための有効な介入方法は今のところない¹²⁾。そのため、統合失調症に対するECTは短期的には抗精神病薬との併用により有用であると考えられるものの、患者の不安に寄り添うケアも同時に求められよう。

統合失調症に対するECTの適応はカトニー、幻覚妄想状態の悪化、自殺企図、過去のECTの良好な反応、抗精神病薬の忍容性の低下などとされている⁴⁾。反応が良好となる予測因子としては、陽性症状、若年、短い罹患期間、家族歴がない、もともとの心理社会的機能が低い、もともとの認知機能が低い、妄想型統合失調症などとされ⁴⁾、反応が不良となる予測因子としては、陰性症状が強いことや罹患期間が長いこととされている⁴⁾。再発に関しての予測因子としては、ECT実施前の抗精神病薬が高用量であること、自傷行為、ECT回数が多いことである⁴⁾。電極配置については、両側性側頭部、両側性前頭部、片側性では効果に差がないとする報告と両側性前頭部の方が有効で認知機能障害は少ないとする報告がある⁴⁾。頻度については、週2回と週3回では認知機能障害に差はなく、週3回ではより速く改善するとされる⁴⁾。刺激用量については、閾値でも閾値の1.5倍値でも全体の施行回数に差はなく、ただし対象疾患がうつ病の場合より1コースの回数は多くなる可能性がある^{4, 5)}。

治療抵抗性統合失調症に対するECTについて、包括的な報告としてはSinclairらのメタ解析³⁾がある。ただしECTにクロザピンを併用したRCTが多く含まれているため、本CQ（クロザピンを使用しない場合の有用性）を考察するにはすべての結果をそのまま利用することは適当でない。そこで本CQではSinclairらのメタ解析³⁾で採用されているRCTのうち、ECT単独か、ECTとクロザピン以外の本邦で使用可能な抗精神病薬を併用したRCT¹³⁻¹⁵⁾の結果を参考にした。

その結果、治療抵抗性統合失調症に対して、抗精神病薬を併用しないECTと抗精神病薬治療を比較し、有効性を検証した質の高い試験は存在しなかった。よって、治療抵抗性統合失調症に対するECT単独での施行については、十分なエビデンスがないため、行わないことが望ましい。

次にECTと抗精神病薬の併用について述べる。ECTとオランザピンとの併用についてはオランザピン単独に比べて、短期間の精神症状の改善の割合が有意に多いが〔N（研究数）=1, n（患者数）=72, リスク比1.91, 95%信頼区間1.09～3.36〕、短期間の記憶障害が悪化する

(N=1, n=72, リスク比 27, 95%信頼区間 1.67~437.68) ことが示された¹⁴⁾。修正型電気けいれん療法(modified electroconvulsive therapy:mECT)とリスペリドンの併用については、リスペリドン単独と比較して、中期的にウィスコンシンカード分類課題(Wisconsin Card Sorting Test)のカテゴリークリア数は変わらないことが報告されている¹⁵⁾。再発に関しては、ECTと抗精神病薬(クロルプロマジン)の併用群が抗精神病薬単独群と比較し、再入院が有意に少なかったことが報告されている(N=1, n=25, リスク比=0.29, 95%信頼区間0.10~0.85)¹³⁾。

以上より治療抵抗性統合失調症に対するクロザピン以外の抗精神病薬とECTの併用は、クロザピン単独使用や、クロザピンとECTの併用などと比較し、極めてエビデンスが乏しく、しかも報告はアジア地域に偏在し、長期的な影響に関する報告は存在しない。このため、治療抵抗性統合失調症に対するクロザピン以外の抗精神病薬を併用したECTは、認知機能障害を含めたECTに伴う一般的な有害事象に注意しつつ、クロザピン使用が困難な状況下にのみ行うことが望ましい。

【参考文献】

- 1) American Psychiatric Association: The Practice of ECT: Recommendations for Treatment, Training and Privileging, 2nd edition. American Psychiatric Association, Washington DC, 2001
- 2) National Institute for Clinical Excellence: Guidance on the use of electroconvulsive therapy. Technology appraisal guidance [TA59], NICE, London, 2003
- 3) Sinclair DJ, Zhao S, Qi F, et al: Electroconvulsive therapy for treatment-resistant schizophrenia. Cochrane Database Syst Rev (3): CD011847, 2019
- 4) Grover S, Sahoo S, Rabha A, et al: ECT in schizophrenia: a review of the evidence. Acta Neuropsychiatr 31: 115-127, 2019
- 5) Ferrier IN, Waite J: The ECT Handbook, 4th edition. RCPsych Publications, London, 2019
- 6) Ali SA, Mathur N, Malhotra AK, et al: Electroconvulsive therapy and schizophrenia: a systematic review. Mol Neuropsychiatry 5, 75-83, 2019
- 7) Tharyan P, Adams CE: Electroconvulsive therapy for schizophrenia. Cochrane Database Syst Rev (2): CD000076, 2005
- 8) Painuly N, Chakrabarti S: Combined use of electroconvulsive therapy and antipsychotics in schizophrenia: the Indian evidence. A review and a meta-analysis. J ECT 22: 59-66, 2006
- 9) Mankad MV, Beyer JL, Weiner RD, et al: Clinical Manual of Electroconvulsive Therapy. American Psychiatric Publishing, Washington DC, 2010[本橋伸高, 上田 諭(監訳): パルス波 ECT ハンドブック. 医学書院, 東京, 2012]

- 10) 本橋伸高, 栗田主一, 一瀬邦弘, 他: 電気けいれん療法(ECT)推奨事項 改訂版. 精神神経学雑誌 115: 586-600, 2013
- 11) Dennis NM, Dennis PA, Shafer A, et al: Electroconvulsive therapy and all-cause mortality in Texas, 1998-2013. J ECT 33: 22-25, 2017
- 12) Obbels J, Verwijk E, Bouckaert F, et al: ECT-related anxiety: a systematic review. J ECT 33: 229-236, 2017
- 13) Goswami U, Kumar U, Singh B: Efficacy of electroconvulsive therapy in treatment resistant schizophrenia: a double-blind study. Indian J Psychiatry 45: 26-29, 2003
- 14) Wang F, Guo DW: The effect on olanzapine combined with modified electroconvulsive therapy in refractory schizophrenia. Chinese Journal of Clinical Rational Drug Use 24: 99, 2013
- 15) Jiang XQ, Yang KR, Zhou B, et al: Study on efficacy of modified electroconvulsive therapy (MECT) together with risperidone in treatment-resistant schizophrenia (TRS). Chinese Journal of Nervous and Mental Diseases 35: 79-83, 2009

CQ5-5 治療抵抗性統合失調症に対する、クロザピンや電気けいれん療法以外の有効な治療法は何か？

【準推奨】

治療抵抗性統合失調症に対して、クロザピン以外の抗精神病薬への切り替えにより、精神症状が改善する可能性があるものの、特に有効である薬剤は明らかになっていない。

以上を踏まえ、何らかの理由で治療抵抗性統合失調症の患者に対してクロザピンや電気けいれん療法（electroconvulsive therapy：ECT）以外の治療を選択せざるを得なくなった場合において、現行とは別の抗精神病薬単剤治療へ切り替えることは、検討に値する。なお、治療抵抗性統合失調症においても、クロザピン以外の抗精神病薬とその他の向精神薬を併用しないことが望ましい。

【解説】

治療抵抗性統合失調症に対する薬物療法では、クロザピンが最も強固なエビデンスを有する薬剤である。クロザピンの治療が困難な理由が、その不耐や不応によるのではなく環境要因等による場合は、クロザピンの治療を導入することができる環境を整えることが望ましく、それが不可能ならば、その導入が可能な施設への転院を提案する。

不耐や不応、あるいは患者自身の意向のため、クロザピンや ECT 以外の治療を考慮せざるを得ない治療抵抗性統合失調症の症例に遭遇することがある。しかし、治療抵抗性統合失調症を対象としたクロザピン、ECT 以外の治療的介入についてのエビデンスは限られており、しかもほとんどはオープンラベル試験や症例報告によるものであり、わずかに数件存在する無作為化比較試験（randomized controlled trial：RCT）についても、バイアスリスクが排除できない報告が大半である。そのため、この領域において高い効果が期待できるとみなされる特定の治療法は、いまだ存在しないと言わざるを得ない。そのために、本 CQ に該当する系統的レビューや RCT を検索したものの、全体としての十分なエビデンスは得られなかったため、観察研究を含めたハンドサーチにて検索したエビデンスを含めて、準推奨文および解説を作成した。

以下、他の抗精神病薬への切り替え、抗精神病薬との併用、抗精神病薬と向精神薬の併用に関する知見の解説を行うこととする。

治療抵抗性統合失調症に対して、クロザピン以外の抗精神病薬への切り替えと現行処方継続を比較した RCT は存在しない。クロザピン以外の抗精神病薬同士を比較した RCT はいくつか存在しており¹⁻⁷⁾、そのほとんどは第二世代抗精神病薬（second generation antipsychotics：SGAs）と第一世代抗精神病薬（first generation antipsychotics：FGAs）を比較したものである。精神症状の改善について、オランザピン、リスペリドンが FGAs の一部と比較して有意に優れていたとする報告^{5,6)}、差はなかったとする報告^{4,7)}ともに複数あり、結果は一致していない。生活の質（quality of life：QOL）の改善について、アリピプラゾールは FGAs と比較して有意

差はなかった ($p=0.052$)³⁾。対照群との比較ではなく前後比較によるものではあるが、オランザピン、リスペリドン、アリピプラゾール、ペルフェナジン、リスペリドン持続性注射剤では、効果が不十分な前薬からの変更によって精神症状の改善が認められている^{1,3,5,6)}。対照群との比較では、すべての理由による中止の増加について結果は一致していない。以上、治療抵抗性統合失調症に対してクロザピン以外の抗精神病薬への切り替えには一定の効果があることが示唆されるが、いずれもが小規模な報告であり結果にもばらつきがあるため、高い効果は期待できず、新たな治療介入の必要性が高い状況でのみ、期待される有効性と出現する可能性の高い有害事象を慎重に検討した上で行うことを提案する。

クロザピン以外の抗精神病薬を2剤以上併用した場合の効果に関して、治療抵抗性統合失調症のみを対象とした信頼に足る報告はないが、その一方で、観察研究や症例報告では、SGAsの一部を組み合わせた2剤の併用療法で精神症状の改善が認められている^{8,9)}。よって、治療抵抗性の統合失調症に対するクロザピン以外の抗精神病薬の2剤併用については効果の検証が不十分であり、今後の知見の集積が待たれる。抗精神病薬3剤以上の併用療法には精神症状を改善させるというエビデンスが乏しく、服薬アドヒアランスの低下、相互作用による有害事象の増加を招く可能性があるため、行わないことが望ましい。

クロザピン以外の抗精神病薬とその他の向精神薬の併用に関しては、抗うつ薬について、抗精神病薬との併用で精神症状の改善を示したとする報告^{10,11)}があるものの、いずれも小規模であり信頼に足るとは言えない。また、気分安定薬、抗てんかん薬、その他の薬剤とクロザピン以外の抗精神病薬との併用において有効性を示した信頼に足る規模の報告は存在しない。そのため、治療抵抗性統合失調症においても、クロザピン以外の抗精神病薬とその他の向精神薬を併用しないことが望ましい。

【参考文献】

- 1) Meltzer HY, Lindenmayer JP, Kwentus J, et al: A six month randomized controlled trial of long acting injectable risperidone 50 and 100mg in treatment resistant schizophrenia. Schizophr Res 154: 14-22, 2014
- 2) Lindenmayer JP, Citrome L, Khan A, et al: A randomized, double-blind, parallel-group, fixed-dose, clinical trial of quetiapine at 600 versus 1200 mg/d for patients with treatment-resistant schizophrenia or schizoaffective disorder. J Clin Psychopharmacol 31: 160-168, 2011
- 3) Kane JM, Meltzer HY, Carson WH Jr, et al: Aripiprazole for treatment-resistant schizophrenia: results of a multicenter, randomized, double-blind, comparison study versus perphenazine. J Clin Psychiatry 68: 213-223, 2007
- 4) Conley RR, Kelly DL, Nelson MW, et al: Risperidone, quetiapine, and fluphenazine in the treatment of patients with therapy-refractory schizophrenia. Clin Neuropharmacol 28: 163-168, 2005

- 5) Breier A, Hamilton SH: Comparative efficacy of olanzapine and haloperidol for patients with treatment-resistant schizophrenia. *Biol Psychiatry* 45: 403-411, 1999
- 6) Wirshing DA, Marshall BD Jr, Green MF, et al: Risperidone in treatment-refractory schizophrenia. *Am J Psychiatry* 156: 1374-1379, 1999
- 7) Conley RR, Tamminga CA, Bartko JJ, et al: Olanzapine compared with chlorpromazine in treatment-resistant schizophrenia. *Am J Psychiatry* 155: 914-920, 1998
- 8) Suzuki T, Uchida H, Watanabe K, et al: Effectiveness of antipsychotic polypharmacy for patients with treatment refractory schizophrenia: an open-label trial of olanzapine plus risperidone for those who failed to respond to a sequential treatment with olanzapine, quetiapine and risperidone. *Hum Psychopharmacol* 23: 455-463, 2008
- 9) Lerner V, Libov I, Kotler M, et al: Combination of “atypical” antipsychotic medication in the management of treatment-resistant schizophrenia and schizoaffective disorder. *Prog Neuropsychopharmacol Biol Psychiatry* 28: 89-98, 2004
- 10) Ding N, Li Z, Liu Z, et al: Escitalopram augmentation improves negative symptoms of treatment resistant schizophrenia patients—a randomized controlled trial. *Neurosci Lett* 681: 68-72, 2018
- 11) Shiloh R, Zemishlany Z, Aizenberg D, et al: Mianserin or placebo as adjuncts to typical antipsychotics in resistant schizophrenia. *Int Clin Psychopharmacol* 17: 59-64, 2002

第6章 その他の臨床的諸問題 1

CQ6-1 安定した統合失調症患者の不眠症状に対して鎮静作用のある向精神薬の使用は推奨されるか？

【準推奨】

不眠症状には、統合失調症によるもの、統合失調症以外の精神疾患もしくは身体疾患によるもの、原発性睡眠障害によるもの、薬剤によるもの、環境によるものなど、さまざまな成因によるものがあることが考えられる。したがって、安定した統合失調症患者の不眠症状に対しては、その原因を精査し、それぞれの原因に基づいた治療を行うことが望ましい。

【解説】

統合失調症患者において、不眠は頻度の高い症状であり¹⁾、生活の質 (quality of life : QOL) の低下の原因となるため、治療的介入が必要となる。しかし、安定した統合失調症患者における不眠症状に対して明確な治療指針は示されていない。臨床現場では、ベンゾジアゼピン受容体作動薬、鎮静作用の強い抗精神病薬、鎮静作用の強い抗うつ薬などの併用が不眠症状改善のために用いられているが、その効果は明らかではない。また、ベンゾジアゼピン受容体作動薬は依存形成や認知機能障害、転倒・骨折などの副作用を有し²⁾、抗精神病薬は錐体外路症状、体重増加、QT 延長などの副作用を有するが³⁾、不眠を有する安定した統合失調症患者に対する鎮静作用のある向精神薬の安全性は明らかではない。本 CQ に該当する系統的レビューや無作為化比較試験 (randomized controlled trial : RCT) を検索したものの、全体としての十分なエビデンスは得られなかったため、観察研究を含めたハンドサーチにて検索したエビデンスを含めて、準推奨文および解説を作成した。

本 CQ の PICO に合致した RCT はわずかに 1 研究であり⁴⁾、それはベンゾジアゼピン受容体作動薬のエスゾピクロンを検証したものであり、被験者数は 39 例であった。鎮静作用のある抗精神病薬や抗うつ薬を検討した研究はなかった。その RCT では、エスゾピクロン服用群はプラセボ群と比べ不眠症状を有意に改善させたが、睡眠日誌で測定した睡眠指標に有意差はなかった。精神症状尺度、抑うつ症状尺度、QOL、認知機能、有害事象に関してはエスゾピクロン群とプラセボ群に有意差はなかった⁴⁾。死亡例はなく、依存・耐性、遅発性錐体外路症状については調査されていなかった⁴⁾。

本 CQ に対する系統的レビューは RCT のみを対象としたため、鎮静作用を有する向精神薬の長期的な益と害については評価ができなかった。ベンゾジアゼピン受容体作動薬に関しては、その長期・高用量使用に伴う依存形成⁵⁾、認知機能障害⁶⁾、転倒リスクの増大⁷⁾などの問題が指摘されており、統合失調症患者においてもベンゾジアゼピン受容体作動薬の長期使用が死亡

率の増加と関連していることを報告している研究もあるため⁸⁾、漫然とした長期使用は行わないことが望ましいだろう。

以上の検討結果から、鎮静作用のある向精神薬の服用は不眠症状を改善させることが期待できるかもしれない。しかし、評価期間が8週間と短いために、不眠症状に対する長期の有効性や、依存・耐性、遅発性錐体外路症状など、その評価を短期間で行うことが困難な有害事象は評価できていないこと、RCTであるために死亡などの稀で重篤な有害事象を評価できていないこと、ベンゾジアゼピン受容体作動薬以外の鎮静作用のある向精神薬を検証した研究がなかったこと、包含した研究が少ないためにメタ解析ができなかったことなどから、推奨には至らなかった。

不眠症状は、統合失調症によるもの、統合失調症以外の精神疾患もしくは身体疾患によるもの、原発性睡眠障害によるもの、薬剤によるもの、環境によるものなどが考えられるため、さまざまな成因による不眠症状において共通に有用な治療法が見出されなかったことは驚くべきことではない。よって、その不眠症状が生じる原因を精査し、それぞれの原因に基づいた治療を行うことが望ましい。

【参考文献】

- 1) Laskemoen JF, Simonsen C, Büchmann C, et al: Sleep disturbances in schizophrenia spectrum and bipolar disorders—a transdiagnostic perspective. *Compr Psychiatry* 91: 6-12, 2019
- 2) Pottie K, Thompson W, Davies S, et al: Deprescribing benzodiazepine receptor agonists: evidence-based clinical practice guideline. *Can Fam Physician* 64: 339-351, 2018
- 3) Hasan A, Falkai P, Wobrock T, et al: World Federation of Societies of Biological Psychiatry (WFSBP) guidelines for biological treatment of schizophrenia, part 2: update 2012 on the long-term treatment of schizophrenia and management of antipsychotic-induced side effects. *World J Biol Psychiatry* 14: 2-44, 2013
- 4) Tek C, Palmese LB, Krystal AD, et al: The impact of eszopiclone on sleep and cognition in patients with schizophrenia and insomnia: a double-blind, randomized, placebo-controlled trial. *Schizophr Res* 160: 180-185, 2014
- 5) Murakoshi A, Takaesu Y, Komada Y, et al: Prevalence and associated factors of hypnotics dependence among Japanese outpatients with psychiatric disorders. *Psychiatry Res* 230: 958-963, 2015
- 6) Stewart SA: The effects of benzodiazepines on cognition. *J Clin Psychiatry* 66 (Suppl 2): 9-13, 2005
- 7) Wang PS, Bohn RL, Glynn RJ, et al: Hazardous benzodiazepine regimens in the elderly: effects of half-life, dosage, and duration on risk of hip fracture. *Am J Psychiatry* 158: 892-898, 2001
- 8) Tiihonen J, Mittendorfer-Rutz E, Torniainen M, et al: Mortality and cumulative exposure to antipsychotics, antidepressants, and benzodiazepines in patients with schizophrenia: an observational

follow-up study. *Am J Psychiatry* 173: 600-606, 2016

CQ6-2 統合失調症患者の不安・不穏および不眠症状に対する抗不安作用・鎮静作用を有する向精神薬の頓服使用は推奨されるか？

【準推奨】

統合失調症患者の不安・不穏および不眠症状に対する抗不安作用・鎮静作用を有する向精神薬の頓服使用はしばしば行われているが、十分なエビデンスはないため、積極的な使用は望ましいとは言えない。一方、第二世代抗精神病薬（second generation antipsychotics：SGAs）については不穏時や不眠時の頓服使用の有効性が示唆されており、患者自身の判断で必要時に服用できる頓服薬の使用は患者の生活の質（quality of life：QOL）を向上させる可能性が示唆される。しかし、本ガイドラインの CQ1-3 および 1-4 において抗精神病薬や向精神薬を併用しないことが推奨されており、頓服の安易な連用が過鎮静や多剤併用大量処方に結びつく危険性も指摘されていることから、仮に有効性が示唆されていたとしても、漫然とした使用につながらないよう留意する必要がある。

【解説】

統合失調症の治療過程において、不安・不穏時や不眠時に対し定時薬以外の介入が必要となることは少なくない。本 CQ では、定時薬以外の介入に際して利用されるものを「頓服薬」と呼ぶこととするが、それを「患者との合意に基づいて医療者があらかじめ処方し、患者が自身の意思で服用できる内服薬」と定義し、注射剤による処置は含めていない。頓服薬の効果の評価としては、単回使用した際の効果を評価したエビデンスを利用した。これまでの海外のガイドラインでは、急性期治療における薬物選択の推奨を示したものはあるものの、「頓服使用」の指針を示したものは 1993 年の“Royal College of Psychiatrists’ Guideline”に限られており、そこには特定薬剤の推奨の記載は認められない。本 CQ に該当する系統的レビューや無作為化比較試験（randomized controlled trial：RCT）を検索したものの、全体としての十分なエビデンスは得られなかったため、観察研究を含めたハンドサーチにて検索したエビデンスを含めて、準推奨文および解説を作成した。

統合失調症の不安・不穏時の頓服薬について、これまでよく利用されていたものは第一世代抗精神病薬（first generation antipsychotics：FGAs）あるいはベンゾジアゼピン受容体作動薬の静脈注射や筋肉注射であった。現在でも、これらは患者が不穏状態にあつて診療が困難な状況の際には使用されることがあるものの、SGAs がさまざまな剤型として開発されるに至り、臨床現場では必要に応じて SGAs が頓服薬として使用されており、適切な介入となっていることを示す報告も散見されている。SGAs のリスペリドンは、頓服使用でも FGAs の注射を上回る有益性（2mg のリスペリドン単回使用がハロペリドールなどの筋肉注射と同等¹⁾あるいはそれ以上²⁾の有効性を示し、有害事象の発現率は低い²⁾こと）が示されている。また統合失調症の不安・不穏時における有用性を、オランザピンとハロペリドールで比較した二重盲検試験

においては（いずれも初日は 10mg 内服）、投与 1～24 時間後までは同等の効果が確認され、その後の忍容性についてはオランザピンがハロペリドールを上回ったとされている³⁾。クエチアピンについては、精神科救急外来における不穏時対応の観察研究で、平均 203mg（100～800mg）の内服により、投与初日において攻撃性のスコアに有意な改善（Overt Aggression Scale が 39%減）が認められている⁴⁾。これら SGAs については、近年、液体製剤（内用液）、口腔内崩壊錠、舌下錠など、服用時に水が不要な剤型も開発されている。国内で行われた不穏に対するリスペリドン内用液（2mg）、オランザピン口腔内崩壊錠（5mg）、クエチアピンの錠剤（200mg）の単回投与の効果比較試験では、3 剤とも投与前と 120 分後の比較で薬原性錐体外路症状評価尺度（Drug-induced Extrapyramidal Symptoms Scale：DIEPSS）の評価に有意差はなく、目立った有害事象は認めず、またいずれにおいても 120 分後には中等度以上の精神運動興奮の割合が減るなど経時的な改善が認められている⁵⁾。近年上市されたアセナピン舌下錠では、精神疾患（120 例中、統合失調症および統合失調感情障害が 39 例）の急性期症状に対するプラセボ対照の二重盲検 RCT で、10mg 内服投与 15 分後からの迅速な効果と安全性が示されている⁶⁾。

軽度の不安症状に関しては、実臨床ではベンゾジアゼピン受容体作動薬が頓服薬として使用されることが多いが、不穏時における単剤での経口投与の効果についてのエビデンスは極めて乏しい。確かに、不穏時における抗精神病薬の筋注投与や経口投与を行う臨床試験の多くではベンゾジアゼピン受容体作動薬の併用が許容されているという実態があり、併用によって実際には鎮静効果が増強されていたり抗精神病薬の副作用が緩和されたりしている可能性はあるものの、その科学的根拠はいまだ乏しいと考えるのが適切であろう。米国の『エキスパート・コンセンサス・ガイドライン』（2005）では、統合失調症の急性期症状への第一選択薬としては、単剤のオランザピンまたはリスペリドン、あるいはリスペリドンまたはハロペリドールとベンゾジアゼピン受容体作動薬の併用、第二選択薬としては、クエチアピンまたは ziprasidone（本邦未承認）が推奨されている⁷⁾。不安・不穏時の頓服薬使用には一定の長所が示唆されているが、短所は常習化により多剤併用大量療法につながる可能性が指摘されていることであり⁸⁾、本ガイドラインの CQ1-3 および CQ1-4 では抗精神病薬や向精神薬を併用しないことが推奨されていることも踏まえると、不安・不穏時の頓服薬を漫然と連用することにならないように注意が必要である。

統合失調症の不眠時の頓服薬について、向精神薬の単回投与の効果をプラセボ対照で検討した RCT は存在しない。ほとんどの睡眠薬は、開発段階において不眠症患者への単回投与の有効性が確認されており、顕著な精神症状を伴わない場合であれば、統合失調症の遷延した不眠に対しても一定の効果が期待できるかもしれない。しかしながら、不眠の背景に精神症状の悪化がある場合には、しばしば抗精神病薬がまず必要とされる。抗精神病薬による統合失調症の睡眠への影響を検討した研究では、ポリソムノグラフィによる睡眠構築への影響を調べたもの

があり、クロルプロマジンによる総睡眠時間の増加⁹⁾、リスペリドン内用液によるノンレム睡眠（睡眠段階 2）の増加¹⁰⁾、オランザピンによる深い徐波睡眠の増加¹¹⁾ が示されているが、頓用使用の有用性についてはさらなる検証が必要である。また、不安・不穏時と同様、本ガイドラインの CQ1-4 において向精神薬の併用は推奨されていないため、多剤併用大量療法の入り口にならないよう、常習化には注意を払う。

【参考文献】

- 1) Currier GW, Simpson GM: Risperidone liquid concentrate and oral lorazepam versus intramuscular haloperidol and intramuscular lorazepam for treatment of psychotic agitation. *J Clin Psychiatry* 62: 153-157, 2001
- 2) Lejeune J, Larmo I, Chrzanowski W, et al: Oral risperidone plus oral lorazepam versus standard care with intramuscular conventional neuroleptics in the initial phase of treating individuals with acute psychosis. *Int Clin Psychopharmacol* 19: 259-269, 2004
- 3) Kinon BJ, Ahl J, Rotelli MD, et al: Efficacy of accelerated dose titration of olanzapine with adjunctive lorazepam to treat acute agitation in schizophrenia. *Am J Emerg Med* 22: 181-186, 2004
- 4) Ganesan S, Levy M, Bilsker D, et al: Effectiveness of quetiapine for the management of aggressive psychosis in the emergency psychiatric setting: a naturalistic uncontrolled trial. *Int J Psychiatry Clin Pract* 9: 199-203, 2005
- 5) 吉村直記, 大坪天平, 熊田貴之, 他: 統合失調症激越状態に対する risperidone, olanzapine, quetiapine 単回使用の効果. *臨床精神薬理* 13: 957-966, 2010
- 6) Pratts M, Citrome L, Grant W, et al: A single-dose, randomized, double-blind, placebo-controlled trial of sublingual asenapine for acute agitation. *Acta Psychiatr Scand* 130: 61-68, 2014
- 7) Allen MH, Currier GW, Carpenter D, et al: The expert consensus guideline series. Treatment of behavioral emergencies 2005. *J Psychiatr Pract* 11 (Suppl 1): 5-108, 2005
- 8) Kaplan J, Dawson S, Vaughan T, et al: Effect of prolonged chlorpromazine administration on the sleep of chronic schizophrenics. *Arch Gen Psychiatry* 31: 62-66, 1974
- 9) Kupfer DJ, Wyatt RJ, Synder F, et al: Chlorpromazine and sleep in psychiatric patients. *Arch Gen Psychiatry* 24: 185-189, 1971
- 10) 小島居 望: Risperidone oral solution の睡眠障害に対する即時効果－未治療の統合失調症者を対象とした PSG による検討. *臨床精神薬理* 10: 799-810, 2007
- 11) Salin-Pascual RJ, Herrera-Estrella M, Galicia-Polo L, et al: Olanzapine acute administration in schizophrenic patients increases delta sleep and sleep efficiency. *Biol Psychiatry* 46: 141-143, 1999

CQ6-3 過眠症状を有する統合失調症患者に対して抗精神病薬の変更・減量，または併用されている向精神薬の減量・中止は推奨されるか？

【準推奨】

過眠症状を有する統合失調症患者においては，過眠症状をきたし得る他の疾患の併存や抗精神病薬以外の薬剤による過鎮静を鑑別することが重要であり，その上で抗精神病薬の影響について検討することが望ましい．ベンゾジアゼピン受容体作動薬や抗うつ薬の併用はいずれも眠気と関連しているため，これらの減量・中止を検討することが望ましい．抗精神病薬間に鎮静作用の強弱が存在することが示唆されており，過眠症状の原因が抗精神病薬と考えられる場合には，鎮静作用のより弱い抗精神病薬への変更を検討することが望ましい．抗精神病薬の鎮静作用の用量依存性については結論が出ていないが，減量が過眠症状の改善に寄与する可能性があり，検討することが望ましい．なお，これらの介入は，病状悪化のリスクにもなりうるため，個々の患者の状態を総合的に勘案しながら行うことが大切である．

【解説】

CQ に該当する系統的レビューや無作為化比較試験（randomized controlled trial：RCT）を検索したものの，全体としての十分なエビデンスは得られなかったため，観察研究を含めたハンドサーチにて検索したエビデンスを含めて，準推奨文および解説を作成した．

統合失調症における過眠症状については，それが過眠をきたす他の病態や疾患の併存や抗精神病薬以外の薬剤によるものなのか，そして抗精神病薬によるものなのかをまず鑑別することが重要である．過眠症状をきたす病態や疾患としては，肝・腎機能障害，貧血，代謝性疾患，電解質異常，炎症性疾患，脳器質性疾患などの身体性疾患，睡眠時無呼吸症候群，ナルコレプシーなどの過眠症状を呈する睡眠障害，慢性的な睡眠不足の影響などが挙げられる¹⁾．これらと抗精神病薬以外の薬剤による過鎮静を十分に鑑別した上で，抗精神病薬の影響について検討することが望ましい¹⁾．

統合失調症患者における抗精神病薬以外の向精神薬による眠気については，ベンゾジアゼピン受容体作動薬²⁾（リスク比 3.30，95%信頼区間 1.04～10.40，*p* 値の記載なし），抗うつ薬³⁾（リスク比 3.52，95%信頼区間 1.61～7.71，*p*=0.002）が，抗精神病薬と併用された場合に有意に関連していると，それぞれ報告されている．したがって，間接的にはあるが，ベンゾジアゼピン受容体作動薬や抗うつ薬の減量・中止は統合失調症患者における過眠症状の改善に有用である可能性が示唆されるため，これらの向精神薬の減量・中止を検討することが望ましい．

統合失調症の薬物治療において，抗精神病薬の鎮静作用は，とくに急性期や再発の際に有用であることが多い．統合失調症の急性期では 80%以上で不眠症状が出現する⁴⁾ が，抗精神病薬の鎮静作用はしばしば不眠を改善し，睡眠・覚醒リズムを安定化させるのにも役立つ⁵⁾．さ

らに、抗精神病薬の鎮静作用は急性期における不穏、精神運動興奮の改善にも有効である⁶⁾。しかし一方で、一定数の患者においては、抗精神病薬の鎮静作用は治療維持期における過眠症状の原因となる⁵⁾。過眠症状が遷延化すると、意欲低下、易疲労感、集中困難の一因となるとともに、就学・就労を含めた社会生活上の支障、転倒リスク⁷⁾や体重増加リスク⁸⁾と関係する可能性が指摘されている⁶⁾。以上より、統合失調症に対する抗精神病薬の使用においては、その鎮静作用の影響に留意する。

急性期の統合失調症に対し抗精神病薬を使用した際の鎮静作用に関するネットワークメタ解析では、対象となった抗精神病薬の半数以上で、プラセボと比較して有意に鎮静作用が生じることが示された⁹⁾。急性期および維持期の統合失調症に対する抗精神病薬の使用において、薬剤間で鎮静作用を直接比較した試験のメタ解析では、オランザピンと比較してクロザピンが（リスク比 1.86, 95%信頼区間 1.54～2.23, $p<0.001$ ）、パリペリドンと比較してオランザピンが（リスク比 2.85, 95%信頼区間 1.29～6.31, $p=0.010$ ）、リスペリドンと比較してクエチアピンが（リスク比 1.46, 95%信頼区間 1.09～1.96, $p=0.010$ ）、それぞれ有意に鎮静作用が強かった¹⁰⁾。間接的にはあるが、これらの知見より、抗精神病薬間に鎮静作用の強弱が存在することが示唆されるため、統合失調症で過眠症状を呈した際には、鎮静作用のより弱い抗精神病薬への変更を検討することが望ましい。

急性期の統合失調症を対象にオランザピンの用量ごとの過眠症状の出現頻度を比較した RCT において、鎮静作用と用量との間に有意な相関を認めている¹¹⁾。一方、抗精神病薬の用量ごとに鎮静作用の絶対リスク上昇を比較したメタ解析では、多くの薬剤において鎮静作用と用量の相関は明確ではなかった¹²⁾。しかしこのようなメタ解析においては、用量設定が研究間で多様でありデータの統合が十分にできないこと、研究間で鎮静作用の定義が異なることが限界として存在することには留意する必要がある。なお、上記の懸念点に配慮がなされている唯一の研究では、オランザピンの用量と過眠症状との間に相関が認められていることから¹¹⁾、他の抗精神病薬においても同様の用量依存性が存在する可能性は否定できない。以上から、抗精神病薬の減薬が過眠症状の改善に寄与する可能性を考慮し、減薬を検討することが望ましい。

以上から、統合失調症患者における過眠症状を改善させるためには、ベンゾジアゼピン受容体作動薬や抗うつ薬の減量・中止といった介入、鎮静作用の強い抗精神病薬から弱い抗精神病薬への変薬、抗精神病薬の減量について検討することが望ましい。ただし抗精神病薬の中止は再発のリスク因子となる¹³⁾ことから、抗精神病薬の変薬や減量による精神病症状増悪のリスクは念頭に置くべきである（CQ2-1, CQ2-2 参照）。またベンゾジアゼピン受容体作動薬や抗うつ薬の中止の際の離脱症状^{14, 15)}についても配慮が必要である。これらの介入は、個々の患者の状態を総合的に勘案しながら行うことが大切である。

【参考文献】

- 1) Murray BJ: A practical approach to excessive daytime sleepiness: a focused review. *Can Respir J* 2016: 4215938, 2016
- 2) Dold M, Li C, Gillies D, et al: Benzodiazepine augmentation of antipsychotic drugs in schizophrenia: a meta-analysis and Cochrane review of randomized controlled trials. *Eur Neuropsychopharmacol* 23: 1023-1033, 2013
- 3) Kishi T, Iwata N: Meta-analysis of noradrenergic and specific serotonergic antidepressant use in schizophrenia. *Int J Neuropsychopharmacol* 17: 343-354, 2014
- 4) Sweetwood HL, Kripke DF, Grant I, et al: Sleep disorder and psychobiological symptomatology in male psychiatric outpatients and male nonpatients. *Psychosom Med* 38: 373-378, 1976
- 5) Lieberman JA, Stroup TS, McEvoy JP, et al: Effectiveness of antipsychotic drugs in patients with chronic schizophrenia. *N Engl J Med* 353: 1209-1223, 2005
- 6) Kane JM, Sharif ZA: Atypical antipsychotics: sedation versus efficacy. *J Clin Psychiatry* 69 (Suppl 1): 18-31, 2008
- 7) Hien le TT, Cumming RG, Cameron ID, et al: Atypical antipsychotic medications and risk of falls in residents of aged care facilities. *J Am Geriatr Soc* 53: 1290-1295, 2005
- 8) Wetterling T: Bodyweight gain with atypical antipsychotics. A comparative review. *Drug Saf* 24: 59-73, 2001
- 9) Huhn M, Nikolakopoulou A, Schneider-Thoma J, et al: Comparative efficacy and tolerability of 32 oral antipsychotics for the acute treatment of adults with multi-episode schizophrenia: a systematic review and network meta-analysis. *Lancet* 394: 939-951, 2019
- 10) Kishimoto T, Hagi K, Nitta M, et al: Long-term effectiveness of oral second-generation antipsychotics in patients with schizophrenia and related disorders: a systematic review and meta-analysis of direct head-to-head comparisons. *World Psychiatry* 18: 208-224, 2019
- 11) Beasley CM Jr, Tollefson G, Tran P, et al: Olanzapine versus placebo and haloperidol: acute phase results of the North American double-blind olanzapine trial. *Neuropsychopharmacology* 14: 111-123, 1996
- 12) Fang F, Sun H, Wang Z, et al: Antipsychotic drug-induced somnolence: incidence, mechanisms, and management. *CNS Drugs* 30: 845-867, 2016
- 13) Leucht S, Tardy M, Komossa K, et al: Antipsychotic drugs versus placebo for relapse prevention in schizophrenia: a systematic review and meta-analysis. *Lancet* 379: 2063-2071, 2012
- 14) Petursson H, Lader MH: Withdrawal from long-term benzodiazepine treatment. *Br Med J (Clin Res Ed)* 283: 643-645, 1981
- 15) Haddad PM: Antidepressant discontinuation syndromes. *Drug Saf* 24: 183-197, 2001

CQ6-4 統合失調症の抑うつ症状にどのような薬物治療が有用か？

【準推奨】

統合失調症の抑うつ症状については、その成因がさまざまであることを理解し、成因に応じた対応を行うことが必要である。

統合失調症において、抗精神病薬は抑うつ症状、精神症状、生活の質（quality of life : QOL）を改善する。一方で、体重の増加、プロラクチン値の上昇、QTc 間隔の延長、抗パーキンソン薬の使用の増加、鎮静の発現の増加が認められる。以上より、有効性と安全性を考慮すると、統合失調症の抑うつ症状に対して抗精神病薬治療を行うことが望ましい。

抗精神病薬の減量で抑うつ症状の改善は認められず、有害事象による治療中断、精神症状全般の悪化、QOL の改善、自殺企図の改善にも違いはない。以上より、有効性と安全性を考慮すると、統合失調症の抑うつ症状に抗精神病薬の減量を行わないことが望ましい。

抗精神病薬に抗うつ薬の併用を行った場合、QOL の改善が報告されてはいるものの、抑うつ症状改善効果は認められず、すべての有害事象による治療中断、精神病症状の悪化に差はなく、口渇の発現を増加させる。以上より、有効性と安全性を考慮すると、統合失調症の抑うつ症状の改善のためには抗うつ薬は併用しないことが望ましい。

【解説】

統合失調症の抑うつ症状は、前駆期、初発時、急性期、回復期の精神病後、慢性期における再燃前など、あらゆる病期に生じ¹⁾、その有病率は6～75%で最頻値は25%である²⁾。抑うつ症状の併存は、社会生活上の困難や自殺リスクの増大をもたらす^{3,4)}。

その成因は非常に複雑であり、抗精神病薬の副作用、薬物乱用や離脱に伴うもの、疾患自体によるもの、社会的困難などに対する心理的反応、その他、長期入院などによる施設病的側面によるものなどを念頭に置いて鑑別する必要がある⁵⁾。よって、統合失調症の抑うつ症状については、その成因がさまざまであることを理解した上で、成因に応じた対応を行うことが必要である。

本 CQ に該当する系統的レビューや無作為化比較試験（randomized controlled trial : RCT）を検索したものの、直接比較に基づく全体としての十分なエビデンスは得られなかったため、観察研究を含めたハンドサーチにて検索したエビデンスを含めて、ネットワークメタ解析を用いて、準推奨文および解説を作成した。統合失調症の抑うつ症状に対する抗精神病薬の効果を評価している RCT のネットワークメタ解析 [N（研究数）=89, n（患者数）=19,683]⁶⁾ では、本邦にて承認されている14種類の抗精神病薬のうち10種類は抑うつ症状がプラセボより減少したが、4種類（ゾテピン、ペルフェナジン、ピモジド、クロルプロマジン）はプラセボと有意差が認められなかった。CQ1-1 に記載しているように、抗精神病薬治療により、精神症

状全般の改善，陽性症状の改善と生活の質（quality of life：QOL）の改善が認められる一方で，体重の増加，プロラクチン値の上昇，QTc 間隔の延長，抗パーキンソン薬の使用の増加，鎮静の発現の増加が認められるため，有害事象は増加する⁷⁾。自殺に関するエビデンスについての報告はなかった。以上より，有効性と安全性を考慮すると，統合失調症の抑うつ症状に対して抗精神病薬治療を行うことが望ましい。

抗精神病薬の減量による抑うつ症状の改善を評価した 4 本の RCT では⁸⁻¹¹⁾，そのいずれの研究でも抗精神病薬減量群と非減量群では抑うつ症状の改善に有意な差は認められなかった。一方，CQ2-2 にあるように，抗精神病薬の減量と用量維持とを比較した RCT18 本（n=1,385）の最近のメタ解析¹²⁾によれば，有害事象による治療中断，精神症状全般の悪化，QOL の改善に関しては減量群と非減量群とで有意な差はなかった（詳細は CQ2-2 を参照）。また，1 本の RCT（n=97）では減量群と非減量群との自殺企図について報告しているが，統計学的な有意差は認められなかった⁸⁾。以上より，有効性と安全性を考慮すると，統合失調症の抑うつ症状に抗精神病薬の減量は行わないことが望ましい。

抗精神病薬による治療中に抗うつ薬またはプラセボを併用し抑うつ症状を評価している RCT のメタ解析（N=25，n=1,129）では¹³⁾，抗うつ薬併用療法はプラセボ併用療法に比し有意な抗うつ効果を示さなかった。有害事象においては，すべての有害事象による治療中断は抗うつ薬併用群と非併用群とで差はなかった（N=37，n=664）が，口渇の副作用を報告している研究（N=3，n=140）では，抗うつ薬の併用は口渇の副作用を有意に増加させた。精神病症状の悪化（N=8，n=379）については抗うつ薬併用群とプラセボ群とで有意な差は認められず，一方で抗うつ薬の併用はプラセボに比し QOL を改善した（N=5，n=405）。自殺に関する明確なエビデンスについて報告はなかった。このメタ解析では抗うつ薬の併用により統合失調症の症状全般（N=30，n=1,311），陰性症状（N=32，n=1,348）がそれぞれ改善しており，抗うつ薬の併用により抑うつ以外の症状が改善する可能性を示しているが，本 CQ では抑うつ症状への効果が最重要アウトカムであり，また抑うつ症状以外への抗うつ薬の使用は適応外使用となることも踏まえ，抗うつ薬は併用しないことが望ましい。

【参考文献】

- 1) Siris SG, Addington D, Azorin JM, et al: Depression in schizophrenia: recognition and management in the USA. *Schizophr Res* 47: 185-197, 2001
- 2) Buckley PF, Miller BJ, Lehrer DS, et al: Psychiatric comorbidities and schizophrenia. *Schizophr Bull* 35: 383-402, 2009
- 3) Conley RR, Ascher-Svanum H, Zhu B, et al: The burden of depressive symptoms in the long-term treatment of patients with schizophrenia. *Schizophr Res* 90: 186-197, 2007

- 4) Schennach-Wolff R, Obermeier M, Seemüller F, et al: Evaluating depressive symptoms and their impact on outcome in schizophrenia applying the Calgary Depression Scale. *Acta Psychiatr Scand* 123: 228-238, 2011
- 5) American Psychiatric Association: Steering Committee on Practice Guidelines: Practice guideline for the treatment of patients with schizophrenia, second edition. *Am J Psychiatry* 161 (2 Suppl): 1-56, 2004
- 6) Huhn M, Nikolakopoulou A, Schneider-Thoma J, et al: Comparative efficacy and tolerability of 32 oral antipsychotics for the acute treatment of adults with multi-episode schizophrenia: a systematic review and network meta-analysis. *Lancet* 394: 939-951, 2019
- 7) Leucht S, Leucht C, Huhn M, et al: Sixty years of placebo-controlled antipsychotic drug trials in acute schizophrenia: systematic review, Bayesian meta-analysis, and meta-regression of efficacy predictors. *Am J Psychiatry* 174: 927-942, 2017
- 8) Rouillon F, Chartier F, Gasquet I: Strategies of treatment with olanzapine in schizophrenic patients during stable phase: results of a pilot study. *Eur Neuropsychopharmacol* 18: 646-652, 2008
- 9) Wang CY, Xiang YT, Cai ZJ, et al: Risperidone Maintenance Treatment in Schizophrenia (RMTS) investigators: Risperidone maintenance treatment in schizophrenia: a randomized, controlled trial. *Am J Psychiatry* 167: 676-685, 2010
- 10) Takeuchi H, Suzuki T, Remington G, et al: Effects of risperidone and olanzapine dose reduction on cognitive function in stable patients with schizophrenia: an open-label, randomized, controlled, pilot study. *Schizophr Bull* 39: 993-998, 2013
- 11) Ozawa C, Bies RR, Pillai N, et al: Model-guided antipsychotic dose reduction in schizophrenia: a pilot, single-blind randomized controlled trial. *J Clin Psychopharmacol* 39: 329-335, 2019
- 12) Tani H, Takasu S, Uchida H, et al: Factors associated with successful antipsychotic dose reduction in schizophrenia: a systematic review of prospective clinical trials and meta-analysis of randomized controlled trials. *Neuropsychopharmacology* 45: 887-901, 2020
- 13) Galling B, Vernon JA, Pagsberg AK, et al: Efficacy and safety of antidepressant augmentation of continued antipsychotic treatment in patients with schizophrenia. *Acta Psychiatr Scand* 137: 187-205, 2018

CQ6-5 統合失調症の認知機能障害に推奨される薬物治療はあるか？

【推奨】

統合失調症の認知機能障害について、第二世代抗精神病薬（second generation antipsychotics：SGAs）は、第一世代抗精神病薬（first generation antipsychotics：FGAs）よりも改善させる（B）。SGAs は、FGAs と比べてすべての理由による治療の中断に差は認められないが（B）、再発が少なく（B）、再入院も少ない（B）。抗コリン薬やベンゾジアゼピン受容体作動薬をはじめとしたその他の薬剤の併用による認知機能障害の改善効果は認められない（D）。

これらエビデンスより、有効性と安全性を考慮すると、統合失調症の認知機能障害について、SGAs を用い、抗コリン薬やベンゾジアゼピン受容体作動薬をはじめとした他の薬剤を併用しないことを強く推奨する（1B）。

【解説】

認知機能とは、記憶、思考、理解、計算、学習、言語、判断などの包括的な能力を示すが¹⁾、²⁾、統合失調症の認知機能障害は疾患の中核的症状の1つとされ、他の精神症状とは独立しており、その改善が社会機能の改善や機能的転帰と強く関連するとされている^{2, 3)}ため重要である。多くの統合失調症患者に認知機能障害が認められるとされるが（50～80%）、すべてで認められるわけではないため注意が必要である⁴⁾。なお、統合失調症の認知機能障害は研究間で異なる評価スケールを用いているという問題点があり、主に統合失調症認知機能簡易評価尺度（Brief Assessment of Cognition in Schizophrenia：BACS）やウェクスラー成人知能検査（Wechsler Adult Intelligence Scale：WAIS）などの神経心理学的検査が行われている⁵⁾。

一般的に、抗コリン薬やベンゾジアゼピン受容体作動薬の長期併用は認知機能障害を悪化させる⁶⁻⁸⁾。よって、2017年改訂の統合失調症薬物治療ガイドライン「CQ5-4 統合失調症の認知機能障害に対して推奨される薬物治療法はあるか？」でも既に示しているように、抗コリン薬やベンゾジアゼピン受容体作動薬の併用は認知機能に悪影響を与えるため、併用しない。

そもそも統合失調症の治療において抗精神病薬による治療が推奨されているという大前提があるため、認知機能障害の改善についてプラセボ対照の研究は乏しいというのが実情である。少数ではあるが、プラセボを対照として抗精神病薬が認知機能障害を改善するという報告がなされているが、実臨床場面を念頭に置き、抗精神病薬間の認知機能障害に対する効果を検討すべきであろう。よって、ここでは、主に SGAs と FGAs の比較を通して検討した内容について解説を行うこととした。

SGAs は FGAs と比べて認知機能障害を改善させる効果があるが、その改善効果量は 0.24 程度 [N (研究数) = 14, n (患者数) = 514, Hedges' g = 0.24, 95%信頼区間 0.11～0.37] と小

さなものである⁹⁾ (B)。このような認知機能障害の改善効果は、短期精神病性障害などを含む初回エピソード精神病に対象を限定した場合 (N=11, n=1,932, Hedges' $g=0.25$, 95%信頼区間 0.10~0.40) にも認められる¹⁰⁾。SGAs 間の比較となるとネットワークメタ解析によるものしかないが、それによると SGAs 間での認知機能障害の改善効果は、研究間で結果が一致していない^{11, 12)}。

統合失調症の認知機能改善効果と同時に、精神症状、有害事象、治療中断を評価した研究はない。しかし、本ガイドラインの CQ2-4 で前述したとおり、統合失調症の維持期治療において、SGAs は FGAs と比べてすべての理由による治療の中断に違いは認められないとはいえ、再発が少なく、再入院も少ないことから¹³⁾、FGAs よりも SGAs を使用することが望ましい。

抗精神病薬以外の向精神薬の併用療法に関するエビデンスは限定的である。その他の薬剤 (メマンチン、ミノサイクリン、コリンエステラーゼ阻害薬、抗うつ薬、アザピロン系抗不安薬、アトモキセチン、アンフェタミン、メチルフェニデート、プレグネノロン、エリスロポエチン、オキシトシン、ラモトリギン、モダフィニル、バレニクリン) の併用に関する認知機能の改善に関するエビデンスは乏しい (D)。

これらエビデンスより、有効性と安全性を考慮すると、統合失調症の認知機能障害について、SGAs を用い、抗コリン薬やベンゾジアゼピン受容体作動薬をはじめとした他の薬剤を併用しないことを強く推奨する (1B)。

なお、統合失調症の認知機能障害には、心理社会的治療が重要な役割を果たしていることは言うまでもなく、これについてはパート 1 「統合失調症の治療計画策定」の第二章「統合失調症の治療総論」に記載されているため、そちらを参照されたい。

【参考文献】

- 1) Andreasen NC, Nopoulos P, O'Leary DS, et al: Defining the phenotype of schizophrenia: cognitive dysmetria and its neural mechanisms. *Biol Psychiatry* 46: 908-920, 1999
- 2) Green MF, Horan WP, Lee J: Nonsocial and social cognition in schizophrenia: current evidence and future directions. *World Psychiatry* 18: 146-161, 2019
- 3) Green MF: What are the functional consequences of neurocognitive deficits in schizophrenia? *Am J Psychiatry* 153: 321-330, 1996
- 4) Ohi K, Sumiyoshi C, Fujino H, et al: A brief assessment of intelligence decline in schizophrenia as represented by the difference between current and premorbid intellectual quotient. *Front Psychiatry* 8: 293, 2017
- 5) Sumiyoshi C, Fujino H, Sumiyoshi T, et al: Usefulness of the Wechsler Intelligence Scale short form for assessing functional outcomes in patients with schizophrenia. *Psychiatry Res* 245: 371-378, 2016
- 6) Desmarais JE, Beauclair L, Margolese HC: Anticholinergics in the era of atypical antipsychotics: short-

term or long-term treatment? *J Psychopharmacol* 26: 1167-1174, 2012

- 7) Crowe SF, Stranks EK: The residual medium and long-term cognitive effects of benzodiazepine use: an updated meta-analysis. *Arch Clin Neuropsychol* 33: 901-911, 2018
- 8) Eum S, Hill SK, Rubin LH, et al: Cognitive burden of anticholinergic medications in psychotic disorders. *Schizophr Res* 190: 129-135, 2017
- 9) Woodward ND, Purdon SE, Meltzer HY, et al: A meta-analysis of neuropsychological change to clozapine, olanzapine, quetiapine, and risperidone in schizophrenia. *Int J Neuropsychopharmacol* 8: 457-472, 2005
- 10) Zhang JP, Gallego JA, Robinson DG, et al: Efficacy and safety of individual second-generation vs. first-generation antipsychotics in first-episode psychosis: a systematic review and meta-analysis. *Int J Neuropsychopharmacol* 16: 1205-1218, 2013
- 11) Nielsen RE, Levander S, Kjaersdam Telléus G, et al: Second-generation antipsychotic effect on cognition in patients with schizophrenia—a meta-analysis of randomized clinical trials. *Acta Psychiatr Scand* 131: 185-196, 2015
- 12) Désaméricq G, Schurhoff F, Meary A, et al: Long-term neurocognitive effects of antipsychotics in schizophrenia: a network meta-analysis. *Eur J Clin Pharmacol* 70: 127-134, 2014
- 13) Kishimoto T, Agarwal V, Kishi T, et al: Relapse prevention in schizophrenia: a systematic review and meta-analysis of second-generation antipsychotics versus first-generation antipsychotics. *Mol Psychiatry* 18: 53-66, 2013

第7章 その他の臨床的諸問題2

CQ7-1 精神運動興奮状態に対して推奨される薬物治療はどれか？

【推奨】

統合失調症の精神運動興奮状態に対して、経口抗精神病薬の有効性が報告されている (D). 各薬剤間で精神運動興奮状態に対する効果に大きな差はないとされるが (C), 経口の第二世代抗精神病薬 (second generation antipsychotics : SGAs) は経口のハロペリドールに比し錐体外路症状などの忍容性に優れている (D). 以上より、経口投与の場合は SGAs による薬物療法を弱く推奨する (2D). 筋注製剤の使用については、オランザピン筋注、ハロペリドール筋注、それぞれプラセボと比較して有効である (C). 一方でハロペリドール筋注は錐体外路症状の発現が多いとされるため (C), オランザピン筋注を弱く推奨する (2C).

経口投与と筋注投与の比較においては精神運動興奮状態の改善について違いが認められない (D). 以上より、可能な限り患者との意思疎通を図り、経口投与を最優先に行うよう努めることを推奨する (1D).

【解説】

統合失調症患者では、精神病性の症状として急性の行動障害がみられることがあり、被害妄想や幻聴、幻視などによって二次的に他者への攻撃性が生じることがある。急性の行動障害に対してまずは適切な心理的・行動的アプローチを行うことが必須であり、その上で経口投与を行うことが原則と考えられ、経口投与が不可能な場合に、筋注投与や静注投与による急速な鎮静が行われる¹⁾。

精神運動興奮状態において、経口抗精神病薬 (ハロペリドール、アリピプラゾール、オランザピン、クエチアピン、リスペリドン、アセナピン) の、プラセボに対する有効性を裏付ける複数の研究が発表されている²⁻¹⁵⁾ が (D), 精神運動興奮状態の改善における薬剤間の明確な違いは報告されていない (C). 一方で第一世代抗精神病薬 (first generation antipsychotics : FGAs) を代表するハロペリドールと比較して SGAs では錐体外路症状などの有害事象が少ないと報告されている (D). もっとも、いずれの研究でも組み入れ対象患者の行動障害レベルは中程度にとどまっており、被験者には単剤治療として SGAs が投与されており、頓用として薬剤を追加した場合の有効性や安全性は検証されておらず、経口投与の SGAs は弱く推奨される (2D).

筋注用注射剤では、オランザピン筋注のプラセボに対する有効性を裏付ける複数の研究が発表され¹⁶⁻²¹⁾ (C), ハロペリドール筋注のプラセボに対する有効性を裏付ける研究も複数発表されている^{19, 22)} (C). その他、オランザピンとハロペリドール、オランザピンとハロペリドール+ロラゼパムを比較した報告もあるが^{20, 21)}, どちらも効果に有意差はなかったとしている

(C). 副作用については、オランザピンとハロペリドールとプラセボの比較試験で、ハロペリドール投与群で有意に QT 延長がみられたとする報告がある²³⁾ (C).

抗精神病薬と向精神薬を併用した場合のエビデンスとしては、ハロペリドールとプロメタジンの筋注用注射剤併用についていくつかの報告があり、それらによると、これら 2 剤の併用はハロペリドール単剤に比べて効果および忍容性で優れ²⁴⁾ (D)、これら 2 剤の併用とミダゾラム単剤を比べるとミダゾラム単剤の方がより早く鎮静効果が得られ²⁵⁾ (C)、これら 2 剤の併用とロラゼパム単剤を比べるとロラゼパム単剤は鎮静効果が得られるのに時間がかかり²⁶⁾

(C)、これら 2 剤の併用はオランザピン筋注と同程度の有効性だが、オランザピン筋注より持続効果が長い可能性がある²⁷⁾ (C) とのことであった。しかし、英国国立医療技術評価機構 (National Institute for Health and Care Excellence : NICE) はプロメタジン筋注のエビデンスに疑問を呈している²⁸⁾。

抗精神病薬の経口投与と筋注投与の比較においては精神運動興奮状態の改善について有意差がなかった^{4,5)} (C)。静注投与を含む他の投与との比較について信頼できるエビデンスは得られず、どのような順番で投与を行えば有効であるかについて検討している報告も、現段階では確認できない。

精神運動興奮状態の改善のほかに、死亡の減少と生活の質 (quality of life : QOL) の改善は重要なアウトカムであるが、これらに関する明確なエビデンスは得られず、すべての有害事象 (死亡を除く) についてもごく一部しか報告がないため、報告されたもののみを記述した。

以上より、可能な限り患者との意思疎通を図り、経口投与を最優先に行うよう努めることを推奨する (1D)。

【参考文献】

- 1) Garriga M, Pacchiarotti I, Kasper S, et al: Assessment and management of agitation in psychiatry: expert consensus. *World J Biol Psychiatry* 17: 86-128, 2016
- 2) Escobar R, San L, Pérez V, et al: Effectiveness results of olanzapine in acute psychotic patients with agitation in the emergency room setting: results from NATURA study [Article in Spanish]. *Actas Esp Psiquiatr* 36: 151-157, 2008
- 3) Higashima M, Takeda T, Nagasawa T, et al: Combined therapy with low-potency neuroleptic levomepromazine as an adjunct to haloperidol for agitated patients with acute exacerbation of schizophrenia. *Eur Psychiatry* 19: 380-381, 2004
- 4) Hsu WY, Huang SS, Lee BS, et al: Comparison of intramuscular olanzapine, orally disintegrating olanzapine tablets, oral risperidone solution, and intramuscular haloperidol in the management of acute agitation in an acute care psychiatric ward in Taiwan. *J Clin Psychopharmacol* 30: 230-234, 2010
- 5) Currier GW, Chou JC, Feifel D, et al: Acute treatment of psychotic agitation: a randomized comparison

- of oral treatment with risperidone and lorazepam versus intramuscular treatment with haloperidol and lorazepam. *J Clin Psychiatry* 65: 386-394, 2004
- 6) Villari V, Rocca P, Fonzo V, et al: Oral risperidone, olanzapine and quetiapine versus haloperidol in psychotic agitation. *Prog Neuropsychopharmacol Biol Psychiatry* 32: 405-413, 2008
 - 7) Walther S, Moggi F, Horn H, et al: Rapid tranquilization of severely agitated patients with schizophrenia spectrum disorders: a naturalistic, rater-blinded, randomized, controlled study with oral haloperidol, risperidone, and olanzapine. *J Clin Psychopharmacol* 34: 124-128, 2014
 - 8) Kinon BJ, Ahl J, Rotelli MD, et al: Efficacy of accelerated dose titration of olanzapine with adjunctive lorazepam to treat acute agitation in schizophrenia. *Am J Emerg Med* 22: 181-186, 2004
 - 9) Kinon BJ, Roychowdhury SM, Milton DR, et al: Effective resolution with olanzapine of acute presentation of behavioral agitation and positive psychotic symptoms in schizophrenia. *J Clin Psychiatry* 62 (Suppl 2): 17-21, 2001
 - 10) Kinon BJ, Stauffer VL, Kollack-Walker S, et al: Olanzapine versus aripiprazole for the treatment of agitation in acutely ill patients with schizophrenia. *J Clin Psychopharmacol* 28: 601-607, 2008
 - 11) Battaglia J, Houston JP, Ahl J, et al: A post hoc analysis of transitioning to oral treatment with olanzapine or haloperidol after 24-hour intramuscular treatment in acutely agitated adult patients with schizophrenia. *Clin Ther* 27: 1612-1618, 2005
 - 12) Marder SR, West B, Lau GS, et al: Aripiprazole effects in patients with acute schizophrenia experiencing higher or lower agitation: a post hoc analysis of 4 randomized, placebo-controlled clinical trials. *J Clin Psychiatry* 68: 662-668, 2007
 - 13) Chengappa KN, Goldstein JM, Greenwood M, et al: A post hoc analysis of the impact on hostility and agitation of quetiapine and haloperidol among patients with schizophrenia. *Clin Ther* 25: 530-541, 2003
 - 14) Hatta K, Kawabata T, Yoshida K, et al: Olanzapine orally disintegrating tablet vs. risperidone oral solution in the treatment of acutely agitated psychotic patients. *Gen Hosp Psychiatry* 30: 367-371, 2008
 - 15) Pratts M, Citrome L, Grant W, et al: A single-dose, randomized, double-blind, placebo-controlled trial of sublingual asenapine for acute agitation. *Acta Psychiatr Scand* 130: 61-68, 2014
 - 16) Perrin E, Anand E, Dyachkova Y, et al: A prospective, observational study of the safety and effectiveness of intramuscular psychotropic treatment in acutely agitated patients with schizophrenia and bipolar mania. *Eur Psychiatry* 27: 234-239, 2012
 - 17) San L, Arranz B, Querejeta I, et al: A naturalistic multicenter study of intramuscular olanzapine in the treatment of acutely agitated manic or schizophrenic patients. *Eur Psychiatry* 21: 539-543, 2006
 - 18) Katagiri H, Fujikoshi S, Suzuki T, et al: A randomized, double-blind, placebo-controlled study of rapid-acting intramuscular olanzapine in Japanese patients for schizophrenia with acute agitation. *BMC Psychiatry* 13: 20, 2013

- 19) Battaglia J, Lindborg SR, Alaka K, et al: Calming versus sedative effects of intramuscular olanzapine in agitated patients. *Am J Emerg Med* 21: 192-198, 2003
- 20) Chan HY, Ree SC, Su LW, et al: A double-blind, randomized comparison study of efficacy and safety of intramuscular olanzapine and intramuscular haloperidol in patients with schizophrenia and acute agitated behavior. *J Clin Psychopharmacol* 34: 355-358, 2014
- 21) Huang CL, Hwang TJ, Chen YH, et al: Intramuscular olanzapine versus intramuscular haloperidol plus lorazepam for the treatment of acute schizophrenia with agitation: an open-label, randomized controlled trial. *J Formos Med Assoc* 114: 438-445, 2015
- 22) Breier A, Meehan K, Birkett M, et al: A double-blind, placebo-controlled dose-response comparison of intramuscular olanzapine and haloperidol in the treatment of acute agitation in schizophrenia. *Arch Gen Psychiatry* 59: 441-448, 2002
- 23) Lindborg SR, Beasley CM, Alaka K, et al: Effects of intramuscular olanzapine vs. haloperidol and placebo on QTc intervals in acutely agitated patients. *Psychiatry Res* 119: 113-123, 2003
- 24) Huf G, Coutinho ES, Adams CE: Rapid tranquillisation in psychiatric emergency settings in Brazil: pragmatic randomised controlled trial of intramuscular haloperidol versus intramuscular haloperidol plus promethazine. *BMJ* 335: 869, 2007
- 25) TREC Collaborative Group: Rapid tranquillisation for agitated patients in emergency psychiatric rooms: a randomised trial of midazolam versus haloperidol plus promethazine. *BMJ* 327: 708-713, 2003
- 26) Alexander J, Tharyan P, Adams C, et al: Rapid tranquillisation of violent or agitated patients in a psychiatric emergency setting. Pragmatic randomised trial of intramuscular lorazepam v. haloperidol plus promethazine. *Br J Psychiatry* 185: 63-69, 2004
- 27) Raveendran NS, Tharyan P, Alexander J, et al: Rapid tranquillisation in psychiatric emergency settings in India: pragmatic randomised controlled trial of intramuscular olanzapine versus intramuscular haloperidol plus promethazine. *BMJ* 335: 865, 2007
- 28) National Institute for Health and Care Excellence: Evidence Summary of Unlicensed/Off-Label Medicines: Rapid tranquillisation in mental health settings: promethazine hydrochloride. ESUOM 28, 2014
<https://www.nice.org.uk/advice/esuom28/>

CQ7-2 統合失調症の緊張病に推奨される治療法はどれか？

【準推奨】

統合失調症の緊張病に限定した抗精神病薬の有効性や安全性について十分なエビデンスは存在しない。そのため、鑑別診断を行い、全身状態に十分注意した上で、通常の統合失調症の治療に準じた薬物療法を検討することが望ましい。悪性症候群が疑われる場合には、直ちにその治療に移行することが望ましい。

統合失調症に限らずさまざまな疾患に関連する緊張病症状に対して、電気けいれん療法（electroconvulsive therapy：ECT）やベンゾジアゼピン受容体作動薬の有効性が報告されているので、安全性には注意が必要であるが、ECT やベンゾジアゼピン受容体作動薬を検討することは望ましい。

【解説】

DSM-5 によると緊張病の本質的な特徴は精神運動の顕著な障害であり、いわゆる昏迷のような精神活動の著しい低下から、常同症や外的刺激によらない興奮といった活動性の病的な亢進まで幅広い複雑な臨床像を呈する疾患単位であり、それは統合失調症を含めた他の精神疾患に関連するもの、他の医学的疾患に関連するもの、特定不能のものに分けられている¹⁾。

緊張病と考えられる病態を診る際は、統合失調症の既往の有無にかかわらず、まずは脳炎を含めた感染症、神経疾患、内分泌・代謝疾患などのさまざまな器質的な要因が背景にあることを想定して原因検索を行う必要がある。近年では特に自己免疫性脳炎などを含めた免疫システムとの関連も指摘されている²⁾。緊張病は深部静脈血栓症や肺塞栓症などの生命の危機をきたす身体疾患を引き起こす可能性があり、しばしば入院加療を必要とし、経管栄養や中心静脈栄養など脱水や低栄養を改善するなどの処置も必要である³⁾。また、悪性症候群との鑑別も重要であり、疑われる場合は直ちにその治療に移行する。全身状態の悪化による長期臥床は廃用症候群などによって、その後の生活の質（quality of life：QOL）を落とす可能性も高い。そのため死亡リスクや QOL の低下を防ぐためにも、速やかに緊張病の鑑別および治療を行うことが重要である。本 CQ に該当する系統的レビューや無作為化比較試験（randomized controlled trial：RCT）を検索したものの、全体としての十分なエビデンスは得られなかったため、観察研究を含めたハンドサーチにて検索したエビデンスを含めて、準推奨文および解説を作成した。

統合失調症の緊張病に対する抗精神病薬の有効性について RCT は存在していないが、緊張病に関するレビューでは、第一世代抗精神病薬（first generation antipsychotics：FGAs）ではしばしば効果がなく、緊張病症状の悪化を引き起こす可能性があるとも言われているため⁴⁾、緊張病の薬物療法として FGAs を選択することには慎重さが求められる。また第二世代抗精神病薬（second generation antipsychotics：SGAs）に関しても一定の見解は得られておらず、クロザピン、オランザピン、リスペリドン、クエチアピン、アリピプラゾールなどが、ベンゾジ

アゼピン受容体作動薬などで症状の改善が認められない緊張病症状例に対して有効性が確認されたとする報告がある一方で、SGAs で緊張病症状の悪化や悪性症候群を引き起こす可能性もあるとの報告があり、注意が必要である⁵⁾。また抗精神病薬治療により緊張病状態を呈する neuroleptic-induced catatonia (NIC) について、それが悪性症候群の初期症状である可能性も指摘されている⁶⁾。統合失調症の緊張病 50 例に対してロラゼパムを投与し、無効となった症例に対して ECT あるいは向精神薬の経口投与を実施した臨床試験があるが、そこではベンゾジアゼピン受容体作動薬は 2%の改善にとどまったことに対し、抗精神病薬はクロルプロマジン 68%、リスペリドン 26%、ハロペリドール 16%で改善が得られたとして、その有効性が相対的に高かったことを報告している⁷⁾。抗精神病薬治療による緊張病症状の改善のエビデンスは非常に弱いながらも存在することが確認されたが、緊張病が統合失調症によるものなのか、抗精神病薬による NIC など悪性症候群の初期症状によるものなのかを十分に鑑別した上で、全身状態に注意しながら薬物療法を行うことが望ましい。

ECT については、統合失調症および他の精神疾患における緊張病に対する ECT の有効性に関するメタ解析 [N (研究数) = 28, n (患者数) = 564] で、緊張病症状の改善が有意に得られることが報告されている⁸⁾。また、維持期に緊張病を呈した統合失調症のレビューにおいて、ECT 施行歴のある維持期の多くの例で緊張病症状が再び認められていることが指摘されている⁵⁾、その一方で、ECT で寛解した統合失調症の緊張病 11 例に ECT 維持療法を行うと、再発率が少なくなることを報告した研究もある⁹⁾。有害事象については、前述のメタ解析で ECT 中の不整脈、ECT 後の記憶障害などが報告されており、ECT 特有の有害事象が増加する可能性があるために注意が必要である⁸⁾。ECT は緊張病症状を改善し、統合失調症の緊張病に対しても有効であるが、有害事象が増加する可能性もあるため、統合失調症の緊張病の治療では、ECT の導入では安全性に十分注意する。

ロラゼパムについては、慢性期の統合失調症の緊張病に対して、その投与の前後で症状の改善に有意差は認められなかったとする RCT もあるが¹⁰⁾、急性期の緊張病に対して寛解を認めたとするケースシリーズもある¹¹⁾。緊張病を呈した統合失調症の観察研究の文献を集めたレビューでは、ロラゼパムが最も使用されており、よく用いられている使用量は 8~24mg/日とされている⁵⁾。以上より、ベンゾジアゼピン受容体作動薬は、統合失調症の緊張病に対する緊張病症状の改善を認める可能性があるため、統合失調症の緊張病の治療において、その使用を検討することを考慮する。その他の薬剤についての有効性のエビデンスは乏しいため、それらの使用は勧められない。

統合失調症の緊張病を含むすべての緊張病は、患者の QOL を低下させるのみならず生命に関わることもある病態であり、早急な対処が必要であるにもかかわらず、治療法についてのエビデンスは十分に存在せず、現在のところ積極的に推奨できる治療法は存在しない。今後、さらに緊張病の病態解明が進められ、その治療法についてのエビデンスが蓄積される必要が望ま

れる。

【参考文献】

- 1) American Psychiatric Association (原著), 日本精神神経学会 (日本語版用語監修), 高橋三郎, 大野 裕 (監訳), 染矢俊幸, 神庭重信, 尾崎紀夫, 他(訳): DSM-5 精神疾患の診断・統計マニュアル. 医学書院, 東京, 2014
- 2) Rogers JP, Pollak TA, Blackman G, et al: Catatonia and the immune system: a review. *Lancet Psychiatry* 6: 620-630, 2019
- 3) Walther S, Stegmayer K, Wilson JE, et al: Structure and neural mechanisms of catatonia. *Lancet Psychiatry* 6: 610-619, 2019
- 4) Pelzer AC, van der Heijden FM, den Boer E: Systematic review of catatonia treatment. *Neuropsychiatr Dis Treat* 14: 317-326, 2018
- 5) Ungvari GS, Gerevich J, Takács R, et al: Schizophrenia with prominent catatonic features: a selective review. *Schizophr Res* 200: 77-84, 2018
- 6) Lee JW: Neuroleptic-induced catatonia: clinical presentation, response to benzodiazepines, and relationship to neuroleptic malignant syndrome. *J Clin Psychopharmacol* 30: 3-10, 2010
- 7) Hatta K, Miyakawa K, Ota T, et al: Maximal response to electroconvulsive therapy for the treatment of catatonic symptoms. *J ECT* 23: 233-235, 2007
- 8) Leroy A, Naudet F, Vaiva G, et al: Is electroconvulsive therapy an evidence-based treatment for catatonia? A systematic review and meta-analysis. *Eur Arch Psychiatry Clin Neurosci* 268: 675-687, 2018
- 9) Suzuki K, Awata S, Takano T, et al: Continuation electroconvulsive therapy or relapse prevention in middle-aged and elderly patients with intractable catatonic schizophrenia. *Psychiatry Clin Neurosci* 59: 481-489, 2005
- 10) Ungvari GS, Chiu HF, Chow LY, et al: Lorazepam for chronic catatonia: a randomized, double-blind, placebo-controlled cross-over study. *Psychopharmacology (Berl)* 142: 393-398, 1999
- 11) Lin CC, Huang TL: Lorazepam-diazepam protocol for catatonia in schizophrenia: a 21-case analysis. *Compr Psychiatry* 54: 1210-1214, 2013

CQ7-3 病的多飲水・水中毒に対して推奨される薬物治療はあるか？

【準推奨】

病的多飲水に対する抗精神病薬治療として、第二世代抗精神病薬（second generation antipsychotics：SGAs）が有効である可能性があるため、SGAsによる標準的な薬物療法を適切に行うことが望ましい。病的多飲水が治療抵抗性統合失調症の病態によると考えられる場合には、クロザピンを導入することが望ましい。抗精神病薬以外の向精神薬による薬物治療で望ましいものはない。

【解説】

本邦の精神科病院患者の10～20%に多飲水、3～4%に水中毒があると報告されている¹⁾。欧米でも同等の頻度が報告されている²⁾。水中毒によって低ナトリウム血症を合併すると、心不全、意識障害、けいれん、横紋筋融解症、悪性症候群を引き起こし³⁾、生命予後を短縮させる⁴⁾。そのため、病的多飲水への対策は臨床的に重要であるが、大規模で前向きな研究は多くない。また、個別の取り組みの報告には、治療環境や行動様式への介入が多く、薬物療法に焦点を当てた報告は少なく、エビデンスレベルも低い。本CQに該当する系統的レビューや無作為化比較試験（randomized controlled trial：RCT）を検索したものの、全体としての十分なエビデンスは得られなかったため、観察研究を含めたハンドサーチにて検索したエビデンスを含めて、準推奨文および解説を作成した。

病的多飲水に有用な抗精神病薬について、1本の二重盲検のRCT、4本の単群試験、1本の横断研究、3本の症例集積研究、52本の症例報告をまとめた最近の系統的レビュー⁵⁾にて検討を行った。二重盲検のRCTではオランザピンとハロペリドールによる改善に有意差はなかった。2本の単群試験ではクロザピンの効果が示唆されたが、残りの2本の単群試験ではリスペリドンが無効であった。横断研究からは低ナトリウム血症の頻度はFGAs 26.1%に対して、クロザピン 3.4%、他のSGAs 4.9%と、SGAsでリスクが低かった。2本の症例集積研究ではクロザピンの効果が示唆されていた。クロザピンによる治療が有効であるという報告が多い。SGAsへの置換が有効であったという報告があるが、その評価は一定ではない。病的多飲水・水中毒は抗精神病薬登場以前から報告されており、統合失調症の精神症状の一部とも考えられうる。したがって、SGAsによる標準的な薬物療法を適切に行うことが望ましい。次に、病的多飲水・水中毒が重篤で治療抵抗性統合失調症の症状によると考えられる場合には、クロザピンの導入を検討することが望ましい。

次に、病的多飲水に有用な他の向精神薬の薬物治療についての検討を行った。抗生物質である demeclocycline とオピオイド拮抗薬であるナロキソンの有効性と安全性を検討した2本のごく小規模のプラセボ対照二重盲検RCTが存在するが、いずれも有意な情報は得られていない⁶⁾。アンジオテンシン変換酵素阻害薬、 β 遮断薬、オピオイド拮抗薬、demeclocycline、カ

ルバマゼピン、リチウムによる治療効果が報告されているが、いずれも症例数が少なく評価も一定ではない⁶⁾。さらに、併用による副作用発現のリスクも明らかでないことから、望ましい薬物治療はないと考えられよう。

【参考文献】

- 1) 松田源一：精神分裂病者の多飲行動. 臨床精神医学 18: 1339-1348, 1989
- 2) de Leon J: Polydipsia—a study in a long-term psychiatric unit. Eur Arch Psychiatry Clin Neurosci 253: 37-39, 2003
- 3) Goldman MB: The assessment and treatment of water imbalance in patients with psychosis. Clin Schizophr Relat Psychoses 4: 115-123, 2010
- 4) Hawken ER, Crookall JM, Reddick D, et al: Mortality over a 20-year period in patients with primary polydipsia associated with schizophrenia: a retrospective study. Schizophr Res 107: 128-133, 2009
- 5) Kirino S, Sakuma M, Misawa F, et al: Relationship between polydipsia and antipsychotics: a systematic review of clinical studies and case reports. Prog Neuropsychopharmacol Biol Psychiatry 96: 109756, 2020
- 6) Brookes G, Ahmed AG: Pharmacological treatments for psychosis-related polydipsia. Cochrane Database Syst Rev (4): CD003544, 2006

CQ7-4 妊娠中の統合失調症に抗精神病薬は有用か？

【準推奨】

妊娠中の統合失調症の抗精神病薬治療は、再発と入院を減少させると考えられる。

本人の有害事象および新生児不適応症候群は増加する可能性があるとはいえ、一般に新生児不適応症候群は対症療法のみで治癒することが多いものであり、胎児の有害事象のリスクの増加も認められず、児の神経発達の遅れのリスクも認められないため、抗精神病薬による治療を行うことが望ましい。

【解説】

統合失調症患者の妊娠は、本人とその家族、さらにはその担当医療者にもさまざまな心配をもたらす。「妊娠に伴って病状はどう変化するのだろうか？」「妊娠中に抗精神病薬を継続するのは大丈夫なのだろうか？」「胎児への影響はないのだろうか？」の切実な臨床疑問が容易に思い浮かぶ。しかし、実際にそれらに対して臨床研究を試みるべく、その研究デザインを検討しても、質の高いエビデンスが得られる無作為化比較試験 (randomized controlled trial: RCT) としての実施は困難である。少ないながら存在する観察研究のエビデンスの質は十分に高いものとはいえない。本 CQ に該当する系統的レビューや RCT を検索したものの、全体としての十分なエビデンスは得られなかったため、観察研究を含めたハンドサーチにて検索したエビデンスを含めて、準推奨文および解説を作成した。なお、『周産期メンタルヘルス コンセンサスガイド 2017』¹⁾ や『産婦人科診療ガイドライン—産科編 (2017)』²⁾ では、患者や家族への説明、薬物療法以外の対応、妊娠糖尿病への対応、他職種との連携などについても言及されているため、参照することが望ましい。

妊娠中の統合失調症に限定した抗精神病薬治療による母親の再発、母親の入院についての信頼できる研究は存在しないものの、一般に統合失調症においては抗精神病薬治療により再発と入院が減少することが示されており (CQ2-1 参照)、それは妊娠中の統合失調症においても同様と考えることができよう。

妊娠中の統合失調症に対する抗精神病薬治療におけるすべての有害事象についての検索を行うと、統合失調症患者に限定した研究はなく、妊娠中の抗精神病薬曝露による妊娠糖尿病の発症に関する研究が主であったため、これについての検討を行った。英国国立医療技術評価機構 (National Institute for Health and Care Excellence: NICE) による『NICE ガイドライン 2018』でのメタ解析 [N (研究数) = 3, 抗精神病薬曝露群 n (患者数) = 1,397, 非曝露群 n = 1,316,979] では、抗精神病薬投与は妊娠糖尿病のリスク増加と有意な関連が認められたものの (オッズ比 2.32, 95%信頼区間 1.53~3.52)、統合失調症に限定したメタ解析はなかった³⁾。『NICE ガイドライン 2018』以降、文献検索を行った時点までに発表された 2 つ

の研究では、第二世代抗精神病薬（second generation antipsychotics：SGAs）に対する曝露は妊娠糖尿病発症と関連していなかった^{4,5)}。薬剤ごとの研究では、アリピプラゾールやリスペリドンでは妊娠糖尿病のリスク増加は認められなかったものの^{6,7)}、オランザピン（リスク比 1.61, 95%信頼区間 1.13～2.29）やクエチアピン（リスク比 1.28, 95%信頼区間 1.01～1.62）では認められた⁷⁾。以上を踏まえると、抗精神病薬の使用により妊娠糖尿病が増える可能性がある。

新生児不適応症候群は、妊娠中に妊婦が服用した薬剤が胎盤を通して胎児に移行し、出生後の新生児に振戦、嗜眠、筋緊張の低下や亢進、けいれん、振戦、易刺激性、呼吸異常、下痢、嘔吐、哺乳不良などが生じる症候群である。新生児不適応症候群について統合失調症患者および精神疾患患者の抗精神病薬服用の有無について検討した研究はなかった。抗精神病薬曝露群において非曝露群と比較して新生児不適応症候群が多い可能性を示唆する研究はあるが、この研究では他の向精神薬を含めた多剤併用群においては多い可能性が示唆されたが、抗精神病薬単剤治療群では非曝露群との違いは認められなかった⁸⁾。一般に新生児不適応症候群は対症療法のみで治癒することが多いものである。そのため、担当医療者は妊婦が服薬していることを分娩施設に周知し、それを受けた分娩施設は出産後の新生児の状態について注意深く経過観察することで適切な対応となる。以上より、予防のために抗精神病薬を中止する必要はないと考えられる。胎児の有害事象の1つである先天奇形について、一般的な発生率は文献により異なり3～5%程度とされている²⁾。妊娠中の抗精神病薬曝露（統合失調症に限った研究ではない）と先天奇形のリスクの関係については、妊娠初期に第一世代抗精神病薬（first generation antipsychotics：FGAs）やSGAsに曝露されても、非曝露の妊娠と比較して先天大奇形および心奇形のリスク増加は認められなかった⁹⁾。妊婦が抗精神病薬に曝露されても在胎週数に比して小さい児の割合は変わることがなく³⁾、早産のリスクも違いは認められなかった^{3,5)}とされている。以上を踏まえると、妊娠中の統合失調症について、抗精神病薬により先天大奇形、在胎週数に比して小さい児、早産などの胎児の有害事象のリスクの増加が認められるとはいえないと考えられた。妊娠中の統合失調症における抗精神病薬使用が児の神経発達に与える影響に関しては、抗精神病薬曝露群（n=76）と非曝露群（n=76）で生後52週時の発達検査の平均スコアや発達遅延率には統計学的有意差はみられなかったとする報告がある¹⁰⁾。

以上より、妊娠中の統合失調症には抗精神病薬による治療を行うことが望ましい。

【参考文献】

- 1) 日本周産期メンタルヘルス学会：周産期メンタルヘルス コンセンサスガイド 2017
<http://pmhguideline.com/>
- 2) 日本産科婦人科学会, 日本産婦人科医会（編・監）：産婦人科診療ガイドライン—産科編 2017. 日本産

科婦人科学会事務局, 東京, 2017

- 3) National Collaborating Centre for Mental Health Royal College of Psychiatrists' Research and Training: Antenatal and Postnatal Mental Health: the Nice Guideline on Clinical Management and Service Guidance, Updated Edition. The British Psychological Society and The Royal College of Psychiatrists, UK, 2018
- 4) Panchaud A, Hernandez-Diaz S, Freeman MP, et al: Use of atypical antipsychotics in pregnancy and maternal gestational diabetes. *J Psychiatr Res* 95: 84-90, 2017
- 5) Vigod SN, Gomes T, Wilton AS, et al: Antipsychotic drug use in pregnancy: high dimensional, propensity matched, population based cohort study. *BMJ* 350: h2298, 2015
- 6) Bellet F, Beyens MN, Bernard N, et al: Exposure to aripiprazole during embryogenesis: a prospective multicenter cohort study. *Pharmacoepidemiol Drug Saf* 24: 368-380, 2015
- 7) Park Y, Hernandez-Diaz S, Bateman BT, et al: Continuation of atypical antipsychotic medication during early pregnancy and the risk of gestational diabetes. *Am J Psychiatry* 175: 564-574, 2018
- 8) Sadowski A, Todorow M, Brojeni PY, et al: Pregnancy outcomes following maternal exposure to second-generation antipsychotics given with other psychotropic drugs: a cohort study. *BMJ Open* 3: e003062, 2013
- 9) Huybrechts KF, Hernández-Díaz S, Paterno E, et al: Antipsychotic use in pregnancy and the risk for congenital malformations. *JAMA Psychiatry* 73: 938-946, 2016
- 10) Peng M, Gao K, Ding Y, et al: Effects of prenatal exposure to atypical antipsychotics on postnatal development and growth of infants: a case-controlled, prospective study. *Psychopharmacology (Berl)* 228: 577-584, 2013

CQ7-5 産後（授乳婦を含む）の統合失調症の女性に抗精神病薬は有用か？

【準推奨】

産後（授乳婦を含む）の統合失調症の女性における抗精神病薬治療は再発と入院を減少させると考えられる。抗精神病薬を服用しながら母乳を与えた場合でも、児への影響が起こる可能性は低いと考えられる。そのため、産後（授乳婦を含む）の統合失調症の女性に抗精神病薬による治療を行うことが望ましい。

【解説】

統合失調症患者の出産後に、当事者、家族、その担当医療者がまず心配することは、「授乳はできるのだろうか？」である。現場では、授乳したいという当事者の気持ちが非常に強くなり、新生児への影響を心配して内服を中断し再発をきたしてしまったり、「薬を飲んでいるなら授乳してはいけない」と言われ、不本意ながら授乳をあきらめたりなど、さまざまな状況に遭遇する。しかしながら、この臨床疑問に対して無作為化比較試験（randomized controlled trial：RCT）を実施することは困難であり、入手できる観察研究においても十分なエビデンスのものは少なく、現状では評価が難しい臨床疑問にとどまっている。本 CQ に該当する系統的レビューや RCT を検索したものの、全体としての十分なエビデンスは得られなかったため、観察研究を含めたハンドサーチにて検索したエビデンスを含めて、準推奨文および解説を作成した。なお、日本周産期メンタルヘルス学会による『周産期メンタルヘルス コンセンサスガイド 2017』¹⁾では、患者や家族への説明、薬物療法以外の対応、他職種との連携などについても言及しているため、本 CQ を利用するにあたってはこのガイドも参照することが望ましい。

妊娠中の統合失調症に限定した抗精神病薬治療による母親の再発と母親の入院についての信頼できる研究は存在しないものの、統合失調症においては抗精神病薬治療による再発と入院が減少することが示されている（CQ2-1 参照）。

抗精神病薬は母乳中へ分泌されるため、児は母乳を通じて薬物を摂取することになる。母乳を通じて乳児が摂取する薬剤量に関する指標として、相対的乳児投与量がある。これは、当該薬物の乳児に対する投与常用量（mg/kg/日）に対する、乳児が母乳を通じて摂取する総薬物量（mg/kg/日）の割合（%）である。なお、乳児への投与常用量が決まっていないときは、母親の体重あたりの治療量で代用する。『産婦人科診療ガイドライン－産科編』では、「薬物の種類にもよるが相対的乳児投与量が 10%をはるかに下回る場合には、児への影響は少ないと見積もられる。一方、相対的乳児投与量が 10%を大きく超える場合には、相当の注意が必要である」とされている²⁾。

第二世代抗精神病薬（second generation antipsychotics：SGAs）と母乳栄養に関してのレビューでは、オランザピンの相対的乳児投与量は約 1.6%、クエチアピンは 1%未満、リスペリドンでは約 3.6%であることが報告されている。アリピプラゾールは症例が少ないこともあ

り、0.7～8.3%と幅があるが、いずれも10%には満たない³⁾。また、児への重大な副作用は報告されていないことから、抗精神病薬の内服と授乳は両立できると考えられている。『周産期メンタルヘルス コンセンサスガイド 2017』においても、「母親が母乳育児を強く希望し、児の排泄・代謝機能が十分な場合、精神障害の治療に用いられる薬剤の大半において授乳を積極的に中止する必要はない」となっている¹⁾。しかし、児の傾眠傾向やイライラ、体重増加不良といった症例報告はよくみられるため、抗精神病薬を内服している母親が児に母乳を与える場合には、飲み具合、眠り方、機嫌、体重増加などに注意することを説明し、これらに異常が認められた場合には担当医療者に報告するように指導する。産後の統合失調症の女性が抗精神病薬を服用した場合に、児の健康が向上するか、児の発達の遅れが増加するか、母親の虐待が減少するか、母性が向上するかについて、これらを調べた研究をみつけることができなかった。しかし、上述の通り SGAs と母乳栄養に関しては、どの薬剤においても相対的乳児投与量は10%に満たず、児への重大な副作用の報告はないため、児への影響が起こる可能性は低いと考えられる。

統合失調症の再発による当事者およびその育児に対する影響は大きいと考えられ、抗精神病薬を服用しながら母乳を与えた場合でも、児への影響が起こる可能性は低いと考えられるため、産後（授乳婦を含む）の統合失調症の女性に抗精神病薬による治療を行うことが望ましい。

【参考文献】

- 1) 日本周産期メンタルヘルス学会：周産期メンタルヘルス コンセンサスガイド 2017
<http://pmhguideline.com/>
- 2) 日本産科婦人科学会，日本産婦人科医会（編・監）：産婦人科診療ガイドラインー産科編 2017. 日本産科婦人科学会事務局，東京，2017
- 3) Uguz F: Second-generation antipsychotics during the lactation period: a comparative systematic review on infant safety. J Clin Psychopharmacol 36: 244-252, 2016

Q7-6 初回エピソード精神病に抗精神病薬治療は有用か？

【準推奨】

初回エピソード精神病患者の急性期に抗精神病薬治療を行うと、80%以上の患者の精神症状が改善する。よって、初回エピソード精神病患者の急性期治療において、抗精神病薬治療が望ましい。なお、精神症状全般の改善とすべての理由による治療中断の減少について、抗精神病薬間の違いは明確ではない。

抗精神病薬治療後に寛解・安定した初回エピソード精神病患者に関して、抗精神病薬の中止による再発リスクは2か月以上2年になるまで高いが、すべての理由による治療中断率、精神症状、生活の質（quality of life：QOL）について、抗精神病薬の中止と継続の間に違いはない。再入院率は5年以上にわたって中止した方が高く、初回入院の退院直後および1年未満に抗精神病薬を中止した場合、死亡は増加する。以上より、寛解・安定した初回エピソード精神病患者に対し、少なくとも2年は抗精神病薬維持療法を継続することが望ましいが、中止しても再発しない患者が少なからず存在することから、その中止の是非については、患者と医師の共同意思決定（shared decision making：SDM）によってなされることが望ましい。

【解説】

初回エピソード精神病は、幻覚、妄想、興奮、昏迷、緊張病症状などの精神症状や著しい行動障害を初めて呈した状態であるが、初回エピソード精神病に関する臨床研究で組み入れられている患者は、統合失調症、統合失調症様障害、統合失調感情障害がほとんどであり、半数以上が統合失調症である。また、初回エピソード精神病についての文献を検索すると、急性期では抗精神病薬とプラセボを比較した無作為化比較試験（randomized controlled trial：RCT）はなく、抗精神病薬同士の比較研究のみである。一方、抗精神病薬治療により寛解・安定した初回エピソード精神病患者に対しては抗精神病薬継続とプラセボを比較したRCTが存在する。よって、本CQに該当する系統的レビューやRCTを検索したものの、全体としての十分なエビデンスは得られなかったため、観察研究を含めたハンドサーチにて検索したエビデンスを含めて、準推奨文および解説を作成した。

シングルグループメタ解析によると81.3%の初回エピソード精神病患者は、精神症状が抗精神病薬治療によりベースラインから改善している¹⁾ [N（研究数）=17, n（患者数）=3,156]。なお直接比較はできないが、この治療反応率は統合失調症における反応率²⁾

（51%）に比べて高い可能性がある。初回エピソード精神病患者の急性期治療に関し、12種類の抗精神病薬の有効性と忍容性を検討したネットワークメタ解析がなされている³⁾（N=19, n=2,669）。本邦承認済みの薬剤について記すと、精神症状全般の改善に関して、オラ

ンザピンおよびリスペリドンはハロペリドールよりも優れており、他の薬剤間では有意差は認めなかった。すべての理由による治療中断率に関して、アリピプラゾール、クエチアピン、リスペリドン、オランザピンはハロペリドールよりも優れていたが、他の薬剤間では有意差は認めなかった。よって、抗精神病薬治療が望ましく、第二世代抗精神病薬の一部についてはハロペリドールより望ましい可能性がある。

抗精神病薬治療後に寛解・安定した初回エピソード精神病患者に対する抗精神病薬治療の維持群と中止群の再発率を比較した RCT のメタ解析⁴⁾ (N=10, n=739) によると、抗精神病薬を中止してから 12 か月が経過した群は、その期間に抗精神病薬を維持していた群と比較して再発率が高かった [中止群 54.3%, 維持群 24.0%, 治療効果発現必要症例数=3]。サブグループ解析では、抗精神病薬の中止から 2 か月が経過した時点から、少なくとも中止期間が 2 年 (24 か月) になるまで、その再発率の差は統計学的有意差を認めた [2 か月: 中止群 13.0%, 維持群 5.8%, 治療効果発現必要症例数=13; 18~24 か月: 中止群 60.6%, 維持群 34.6%, 治療効果発現必要症例数=4]。以上により、寛解・安定した初回エピソード精神病患者に対して、抗精神病薬を 2 か月以上中止すると、再発リスクが有意に高くなり、そのリスクの差は少なくとも中止期間が 2 年 (24 か月) になるまで一貫している。初回エピソード精神病患者のすべての理由による治療中断率 (N=7, n=636) や精神症状の悪化および QOL の悪化について (N=2, n=175), 抗精神病薬治療中止群と維持群の間で有意差は認めなかった⁴⁾。

フィンランドで行われた初回エピソード精神病患者を対象とした 20 年間のコホート研究 (n=8,719) は、5 つの薬剤中止期間に分けて、抗精神病薬の維持群と抗精神病薬の中止群の間で再入院率を比較している⁵⁾。それぞれの期間における再入院率は、①初回入院の退院直後からの抗精神病薬の中止群: 51.4%, 維持群: 32.7%。②1 年未満の抗精神病薬の中止群: 41.2%, 維持群: 28.9%。③1~2 年未満の中止群: 31.0%, 維持群: 28.9%。④2~5 年未満の中止群: 27.7%, 維持群: 23.4%。⑤5 年以上 (平均 7.9 年) の中止群: 24.1%, 維持群: 19.7%であった。抗精神病薬の維持群と比べて抗精神病薬の中止群はすべての期間において再入院率が高く、統計学的有意差を認めた。死亡率は抗精神病薬の維持群 (1.5%) に比べて、初回入院の退院直後から抗精神病薬を中止した群 (4.8%) と 1 年未満で抗精神病薬を中止した群 (2.6%) において高く、統計学的有意差を認めた。一方で、1~2 年未満の死亡率は中止群 1.1%, 維持群 3.9%, 2~5 年未満の死亡率は中止群 1.5%, 維持群 2.9%, 5 年以上 (平均 7.9 年) の死亡率は中止群 1.5%, 維持群 0%であった。これらの期間については、死亡数が少なく統計学的な解析はされていない。

寛解・安定した初回エピソード精神病患者においては、抗精神病薬の中止は継続と比較して、少なくとも 2~5 年間にわたり再発率・再入院率・死亡率を高め、治療中断率・精神症状・QOL には違いがないため、少なくとも 2 年間は継続することが望ましいと考えられる。

一方で、12 か月間抗精神病薬を中止した患者の 45.7%（中止しない場合は 76.0%）、18～24 か月間抗精神病薬を中止した患者の 39.4%（中止しない場合は 65.4%）は再発を経験しなかったことにも留意したい。これは、本研究の対象患者には、長期間の抗精神病薬療法が必要な統合失調症のみならず、比較的短期間で症状が消失する統合失調症様障害、短期精神病性障害などの疾患が含まれているためであると考えられる。しかしながら、現在、これらの患者を鑑別する臨床的手段もバイオマーカーも、臨床医は持ちあわせていない。したがって、治療方針は患者と医師とで本 CQ の内容を共有した上で SDM をするべきであろう。

【参考文献】

- 1) Zhu Y, Li C, Huhn M, et al: How well do patients with a first episode of schizophrenia respond to antipsychotics: a systematic review and meta-analysis. *Eur Neuropsychopharmacol* 27: 835-844, 2017
- 2) Leucht S, Leucht C, Huhn M, et al: Sixty years of placebo-controlled antipsychotic drug trials in acute schizophrenia: systematic review, Bayesian meta-analysis, and meta-regression of efficacy predictors. *Am J Psychiatry* 174: 927-942, 2017
- 3) Zhu Y, Krause M, Huhn M, et al: Antipsychotic drugs for the acute treatment of patients with a first episode of schizophrenia: a systematic review with pairwise and network meta-analyses. *Lancet Psychiatry* 4: 694-705, 2017
- 4) Kishi T, Ikuta T, Matsui Y, et al: Effect of discontinuation v. maintenance of antipsychotic medication on relapse rates in patients with remitted/stable first-episode psychosis: a meta-analysis. *Psychol Med* 49: 772-779, 2019
- 5) Tiihonen J, Tanskanen A, Taipale H: 20-year nationwide follow-up study on discontinuation of antipsychotic treatment in first-episode schizophrenia. *Am J Psychiatry* 175: 765-773, 2018

統合失調症薬物治療ガイドライン 2022 作成メンバーの役割

ガイドライン統括委員会は、共同代表と日本神経精神薬理学会と日本臨床精神神経薬理学会を代表する委員若干名により構成され、本ガイドライン作成の目的を明確化し、組織体制の構築を行い、ガイドライン作成、公開、普及を主導する役割を担った。

ガイドライン作成委員会は、日本神経精神薬理学会と日本臨床精神神経薬理学会に所属するガイドライン作成に関する経験が豊富な精神科医が委員を務めた。当事者・家族・支援者・関連学会・協会の委員は、外部委員という形ではなく、ガイドライン作成委員会委員として議論に加わって評価を行い、双方向性に本ガイドラインの作成に参加した。精神科医の委員のうち十数名は各システムティックレビューチームのリーダー・副リーダーを兼任し、システムティックレビューチームとガイドライン作成委員会との橋渡しをする役割を務めた。

システムティックレビューチームはガイドライン作成委員としての協議に加えて、系統的レビューを担当した。残りの精神科医の委員は、ブラッシュアップチームを構成し、各システムティックレビューチームのリーダー・副リーダーと当事者・家族・支援者・関連学会・協会の委員の意見の調整を行って全体の統一性を持たせる役割を担った。

ガイドライン統括委員会委員

伊豫雅臣	千葉大学大学院医学研究院精神医学
大森哲郎	社会医療法人あいざと会藍里病院
久住一郎	北海道大学大学院医学研究院精神医学教室
染矢俊幸	新潟大学大学院医歯学総合研究科精神医学分野
中込和幸	国立精神・神経医療研究センター

ガイドライン作成委員会委員

相沢隆司	横浜ピアスタッフ協会/地域活動支援センター すぺーす海
新井 誠	東京都医学総合研究所 精神行動医学研究分野 統合失調症プロジェクト
伊賀淳一	愛媛大学大学院医学系研究科精神神経科学講座
五十嵐中	横浜市立大学医学群健康社会医学ユニット
池淵恵美	帝京平成大学大学院臨床心理学研究科
市橋香代	東京大学医学部附属病院精神神経科
稲垣 中	青山学院大学教育人間科学部/保健管理センター
稲田 健	北里大学医学部精神科学
稲見 聡	医療法人報徳会宇都宮病院総合支援課

岡田久実子	全国精神保健福祉会連合会（みんなねっと）
小田陽彦	兵庫県立ひょうごこころの医療センター
蔭山正子	大阪大学高等共創研究院
笠井清登	東京大学大学院医学系研究科精神医学
勝元榮一	かつもとメンタルクリニック
加藤 玲	東京都新宿区精神障害者家族会「新宿フレンズ」
金沢徹文	大阪医科薬科大学神経精神医学教室
小鳥居望	医療法人仁祐会小鳥居諫早病院
小林正義	信州大学医学部保健学科
佐々木 剛	千葉大学医学部附属病院こどものこころ診療部
佐竹直子	国立精神・神経医療研究センター病院
佐藤英樹	国立精神・神経医療研究センター病院
鈴木みずめ	横浜ピアスタッフ協会
諏訪太朗	京都大学医学部附属病院精神科神経科
高江洲義和	琉球大学大学院医学研究科精神病態医学講座
武市尚子	東京弁護士会
竹内啓善	慶應義塾大学医学部精神・神経科学教室
嶽北佳輝	関西医科大学精神神経科学教室
田近亜蘭	京都大学大学院医学研究科健康増進・行動学分野
坪井貴嗣	杏林大学医学部精神神経科学教室
中川敦夫	慶應義塾大学病院臨床研究推進センター
中越由美子	さいたま市精神障がい者「もくせい家族会」/LINE 家族会「Pure Light」
根本清貴	筑波大学医学医療系精神医学
橋本亮太	国立精神・神経医療研究センター精神保健研究所精神疾患病態研究部
畠山卓也	駒沢女子大学看護学部
福田正人	群馬大学大学院医学系研究科神経精神医学
藤井哲也	横浜ピアスタッフ協会
藤野陽生	大阪大学大学院大阪大学・金沢大学・浜松医科大学・千葉大学・福井大学連 合小児発達学研究科
古郡規雄	獨協医科大学精神神経医学講座
堀 輝	福岡大学医学部精神医学教室
堀合研二郎	横浜ピアスタッフ協会
三浦 至	福島県立医科大学医学部神経精神医学講座
村井俊哉	京都大学大学院医学研究科脳病態生理学講座（精神医学）

森 隆夫	あいせい紀年病院
山田悠平	一般社団法人精神障害当事者会ポルケ
渡邊央美	国立成育医療研究センター妊娠と薬情報センター

システマティックレビューチーム委員

飯田仁志	福岡大学医学部精神医学教室
伊賀淳一	愛媛大学大学院医学系研究科精神神経科学講座
池田俊一郎	関西医科大学精神神経科学教室
伊藤侯輝	市立札幌病院精神科/精神医療センター
伊藤賢伸	順天堂大学大学院医学研究科精神・行動科学
江角 悟	岡山大学病院薬剤部
大井一高	岐阜大学医学部附属病院精神科
大島勇人	特定医療法人勇愛会大島病院
大矢一登	藤田医科大学医学部精神神経科学講座
越智紳一郎	愛媛大学大学院医学系研究科精神神経科学講座
金沢徹文	大阪医科薬科大学神経精神医学教室
菊地紗耶	東北大学病院精神科
岸 太郎	藤田医科大学医学部精神神経科学講座
岸本泰士郎	慶應義塾大学医学部ヒルズ未来予防医療・ウェルネス共同研究講座
木村 大	千葉大学大学院医学研究院精神医学/学会会木村病院
小鳥居 望	医療法人仁祐会小鳥居諫早病院
佐久間健二	藤田医科大学医学部精神神経科学講座
佐々木 剛	千葉大学医学部附属病院こどものこころ診療部
佐藤創一郎	社会医療法人高見徳風会希望ヶ丘ホスピタル
澤山恵波	北里大学医学部精神科学
鈴木正泰	日本大学医学部精神医学系
鈴木利人	順天堂大学医学部附属越谷病院メンタルクリニック
諏訪太郎	京都大学医学部附属病院精神科神経科
高江洲義和	琉球大学大学院医学研究科精神病態医学講座
竹内啓善	慶應義塾大学医学部精神・神経科学教室
嶽北佳輝	関西医科大学精神神経科学教室
竹島正浩	秋田大学大学院医学系研究科精神科学講座
田近亜蘭	京都大学大学院医学研究科健康増進・行動学分野
樽谷精一郎	特定医療法人大阪精神医学研究所新阿武山病院

坪井貴嗣	杏林大学医学部精神神経科学教室
富田 哲	弘前大学医学部附属病院神経科精神科
永井 努	昭和大学薬学部病院薬剤学講座/昭和大学附属烏山病院薬局
沼田周助	徳島大学大学院医歯薬学研究部精神医学分野
根本清貴	筑波大学医学医療系精神医学
野村郁雄	もりやま総合心療病院
橋本保彦	神戸学院大学
波多野正和	藤田医科大学医学部臨床薬剤科
菱本明豊	横浜市立大学大学院医学研究科精神医学部門
堀 輝	福岡大学医学部精神医学教室
松井健太郎	国立精神・神経医療研究センター病院臨床検査部
松田勇紀	東京慈恵会医科大学精神医学講座
三浦 至	福島県立医科大学医学部神経精神医学講座
村田篤信	国立精神・神経医療研究センター精神保健研究所精神疾患病態研究部
安田貴昭	埼玉医科大学総合医療センターメンタルクリニック
山田浩樹	昭和大学横浜市北部病院メンタルケアセンター
渡邊央美	国立成育医療研究センター妊娠と薬情報センター

ブラッシュアップチーム委員

市橋香代	東京大学医学部附属病院精神神経科
稲垣 中	青山学院大学教育人間科学部/保健管理センター
稲田 健	北里大学医学部精神科学
佐藤英樹	国立精神・神経医療研究センター病院
中川敦夫	慶應義塾大学病院臨床研究推進センター
橋本亮太	国立精神・神経医療研究センター精神保健研究所精神疾患病態研究部
古郡規雄	獨協医科大学精神神経医学講座

利益相反情報

本ガイドライン作成委員会は、作成メンバーが中立性と公平性をもって作成業務を遂行するために、実際または予想されうる問題となる利益相反状態を避けることに最大限の努力を払っている。すべての作成メンバーおよび作成した学会は可能性としてまたは実際に生じる利益相反情報の開示を行う。開示の基準は日本医学会の「診療ガイドライン策定参加資格基準ガイダンス（平成29年3月）」に従い、対象期間を2019年1月1日～2021年12月31日

とした。利益相反状況の有無にかかわらず、共同代表とガイドライン作成メンバーは「統合失調症薬物治療ガイドライン」の内容に関して、科学的及び医学的公正さと妥当性を担保し、統合失調症の診療レベルの向上を旨として作成を行った。

1. 個人の利益相反情報

ガイドライン作成メンバー個人の開示基準及び利益相反情報は以下のとおり。

【開示基準】

A. ガイドライン参加者あるいはその配偶者、1親等親族または収入・財産的利益を共有する者が下記の項目に該当するかどうかの確認

- (1) 企業や営利を目的とした団体の役員、顧問職としての収入（100万円以上/企業/年）
- (2) 株の保有と、その株式からの利益収入（全株式の5%以上/企業あるいは100万円以上/企業/年）
- (3) 企業や営利を目的とした団体からの特許権使用料受領（100万円以上/企業/年）
- (4) 企業や営利を目的とした団体が提供する寄附講座への所属（実質的に使途を決定し得る寄附金で実際に割り当てられた100万円以上のものを記載）

B. ガイドライン参加者の個人COIおよび組織COIの確認

個人COI

- (1) 講演料（企業や営利を目的とした団体より、会議の出席に対し、研究者を拘束した時間・労力に対して支払われた日当など：50万円/企業/年）
- (2) 企業や営利を目的とした団体が作成するパンフレット、座談会記事などの執筆に対して支払った原稿料（50万円/企業/年）
- (3) 研究費（1つの企業・団体から、医学系研究に対して、申告者が実質的に使途を決定し得る研究契約金で実際に割り当てられたもの：100万円/企業/年）
- (4) 奨学寄附金（1つの企業・団体から、申告者個人または申告者が所属する講座・分野または研究室に対して、申告者が実質的に使途を決定し得る寄附金で実際に割り当てられたもの：100万円/企業/年）
- (5) その他の報酬（研究とは直接に関係しない旅行、贈答品など：5万円/企業/年）

組織COI：所属する講座または部門の長が受け入れている場合の金額区分(企業/年)

- (6) 研究費（1つの企業・団体が契約に基づいて、医学系研究に対して、当該の長が実質的に使途を決定し得る研究契約金で実際に割り当てられたもの：1000万円/企業/年）
- (7) 奨学寄附金（1つの企業・営利団体から、申告者の研究に関連して提供され、所属機関長、病院、学部またはセンター、講座の長が実質的に使途を決定し得る寄附金で実際に

割り当てられたもの：200万円/企業/年)

次の委員は利益相反状況の申告なし：相沢隆司，新井誠，池田俊一郎，池淵恵美，市橋香代，伊藤侯輝，伊藤賢伸，稲田健，稲見聡，江角悟，大島勇人，岡田久実子，小田陽彦，越智紳一郎，蔭山正子，笠井清登，加藤玲，佐竹直子，澤山恵波，鈴木みずめ，諏訪太朗，武市尚子，田近亜蘭，樽谷精一郎，富田哲，永井努，中川敦夫，中越由美子，沼田周助，野村郁雄，橋本保彦，畠山卓也，波多野正和，福田正人，藤井哲也，藤野陽生，古郡規雄，堀合研二郎，松井健太郎，松田勇紀，村井俊哉，村田篤信，森隆夫，安田貴昭，山田悠平，渡邊央美

B-2 については全員該当なし。

利益相反項目				
	A(1)(2)(3)(4)	B(1)	B(3)	B(4)(5)(6)(7)
飯田仁志		MeijiSeika ファルマ株式会社		
伊賀淳一		大塚製薬株式会社，持田製薬株式会社，武田薬品工業株式会社，MeijiSeika ファルマ株式会社，大日本住友製薬株式会社		
五十嵐中	A(1)：ギリアドサイエンス株式会社，富士フイルム株式会社，テルモ株式会社，CSL ベーリング株式会社，オムニカ株式会社，武田薬品工業株式会社	ノバルティスファーマ株式会社，小野薬品工業株式会社，グラクソ・スミスクライン株式会社，ノボルディスクファーマ株式会社		B(6)：インチュイティブサージカル合同会社
稲垣 中		IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社		
伊豫雅臣		大日本住友製薬株式会社，大塚製薬株式会社		B(7)：大日本住友製薬株式会社

大井一高			田辺三菱製薬株式会社	
大森哲郎		大塚製薬株式会社, 武田薬品工業株式会社, 大日本住友製薬株式会社		
大矢一登				B(7):大塚製薬株式会社,大日本住友製薬株式会社
勝元榮一		大日本住友製薬株式会社, 大塚製薬株式会社, 武田薬品工業株式会社		
金沢徹文		エーザイ株式会社, 大塚製薬株式会社, 大日本住友製薬株式会社		B(4):大塚製薬株式会社,エーザイ株式会社
菊地紗耶				B(6):第一三共株式会社
岸太郎		大日本住友製薬株式会社, 大塚製薬株式会社, ヤンセンファーマ株式会社, MeijiSeika ファルマ株式会社, エーザイ株式会社, 第一三共株式会社, 共和薬品工業株式会社, 武田薬品工業株式会社		
岸本泰士郎	A(1):i2medical 合同会社, A(3):フロンテオ, A(4):森ビル	大日本住友製薬株式会社, ヤンセンファーマ株式会社,	大日本住友製薬株式会社,大塚製薬株式会社, 積水ハウス株式会社, JSR 株式会社	
木村 大				B(7):大日本住友製薬株式会社
久住一郎		大塚製薬株式会社, 大日本住友製薬株式会社		B(4):エーザイ株式会社, 塩野義製薬株式会社, アステラス製薬株式会社,大塚製薬株式会社

				式会社,大日本住友製 薬株式会社,田辺三菱 製薬株式会社
小島居望			エーザイ株式会社	
小林正義				B(5):大日本住友製薬 株式会社
佐久間健二				B(7):大塚製薬株式会 社,大日本住友製薬 株式会社
佐々木 剛				B(7):大日本住友製薬 株式会社
佐藤創一郎		大塚製薬株式会社, 大日 本住友製薬株式会社		
佐藤英樹			日本ベーリンガーイ ンゲルハイム株式会 社, バイオジェン・ジ ャパン株式会社	
鈴木正泰		エーザイ株式会社, MeijiSeika ファルマ株式 会社, MSD 株式会社, ヴ ィアトリス製薬株式会 社, 大塚製薬株式会社		
鈴木利人		大塚製薬株式会社, 大日 本住友製薬株式会社		
染矢俊幸		大塚製薬株式会社, 大日 本住友製薬株式会社, ヤ ンセンファーマ株式会社		B(4):大塚製薬株式会 社,塩野義製薬株式会 社,大日本住友製薬株 式会社,持田製薬株式 会社
高江洲義和		エーザイ株式会社, MSD 株式会社, 武田薬品工業 株式会社,大塚製薬株式 会社, 大日本住友製薬株		

		式会社		
竹内啓善		大塚製薬株式会社, 大日本住友製薬株式会社, ヤンセンファーマ株式会社		
嶽北佳輝	A(1): 大日本住友製薬株式会社			
竹島 正浩		第一三共株式会社		
坪井貴嗣		ヴィアトリス製薬株式会社, 大日本住友製薬株式会社, 武田薬品工業株式会社		
中込和幸		大日本住友製薬株式会社, 大塚製薬株式会社	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社, ヤンセンファーマ株式会社, 大塚製薬株式会社, 持田製薬株式会社, 大日本住友製薬株式会社	B(5): 大日本住友製薬株式会社, 大塚製薬株式会社
根本清貴		大塚製薬株式会社, 日本イーライリリー株式会社	BHQ 株式会社	
橋本亮太			大塚製薬株式会社, 武田薬品工業株式会社, 日本たばこ産業株式会社	
菱本明豊		大日本住友製薬株式会社, 大塚製薬株式会社, エーザイ株式会社, MeijiSeika ファルマ株式会社		B(4): 大日本住友製薬株式会社, エーザイ株式会社
堀 輝		日本イーライリリー株式会社, 大日本住友製薬株式会社, 大塚製薬株式会社, ヤンセンファーマ株		

		式会社, 武田薬品工業株式会社		
三浦 至		大日本住友製薬株式会社, 大塚製薬株式会社		B(7): 一般財団法人新田目病院
山田 浩樹		大塚製薬株式会社, 大日本住友製薬株式会社, ヤンセンファーマ株式会社, MeijiSeika ファルマ株式会社		

「診療ガイドライン策定参加資格基準ガイダンス（平成 29 年 3 月）」に従って、利益相反状況のある以下の 5 名の委員については、本ガイドラインを作成する上で必要不可欠の人材であり、その判断と措置の公正性及び透明性を明確に担保して本ガイドライン策定プロセスに参加したが、社会に対する説明責任を果たすべく本ガイドライン策定にかかる最終決定権を持たせない措置を行なった。

五十嵐中, 伊豫雅臣, 岸本 泰士郎, 中込和幸, 根本清貴

2. 組織の利益相反情報

ガイドライン作成を行った日本神経精神薬理学会と日本臨床精神神経薬理学会の組織としての利益相反情報は以下の通り。

一般社団法人日本神経精神薬理学会の事業活動における資金提供を受けた企業の記載

■ 2019 年 1 月 1 日～2021 年 12 月 31 日

①「統合失調症薬物治療ガイドライン」の作成に関連して、資金を提供した企業名	
なし	
②日本神経精神薬理学会の事業活動（「統合失調症薬物治療ガイドライン」の作成以外）に関連して、資金（寄付金など）を提供した企業名	
1) 共催セミナーなど	
<ul style="list-style-type: none"> ・アステラス製薬株式会社 ・エーザイ株式会社 ・MSD 株式会社 ・大塚製薬株式会社 ・小原医科産業株式会社 	<ul style="list-style-type: none"> ・東洋紡株式会社 ・日本イーライリリー株式会社 ・日本新薬株式会社 ・日本たばこ産業株式会社 ・日本チャールス・リバー株式会社

<ul style="list-style-type: none"> ・カクタス・コミュニケーションズ株式会社 ・株式会社ガリバー ・株式会社九州神陵文庫 ・株式会社ヤクルト本社中央研究所 ・共和薬品工業株式会社 ・塩野義製薬株式会社 ・センチュリーメディカル株式会社 ・第一三共株式会社 ・大日本住友製薬株式会社 ・武田薬品工業株式会社 ・田辺三菱製薬株式会社 ・中外製薬株式会社 ・帝人ファーマ株式会社 	<ul style="list-style-type: none"> ・ノバルティスファーマ株式会社 ・ファイザー株式会社 ・フィリップ モリス ジャパン合同会社 ・富士フイルム和光純薬株式会社 ・ブリティッシュ・アメリカン・タバコ・ジャパン ・室町機械株式会社 ・Meiji Seika ファルマ株式会社 ・持田製薬株式会社 ・ヤンセンファーマ株式会社 ・ユーシービージャパン株式会社 ・吉富薬品株式会社 ・ルンドベック・ジャパン株式会社
2) 法人会員会費	
<ul style="list-style-type: none"> ・アステラス製薬株式会社 ・アッヴィ合同会社 ・アルフレッサファーマ株式会社 ・MSD 株式会社 ・大塚製薬株式会社 ・塩野義製薬株式会社 ・セオリアファーマ株式会社 ・大日本住友製薬株式会社 	<ul style="list-style-type: none"> ・武田薬品工業株式会社 ・中外製薬株式会社 ・日本イーライリリー株式会社 ・日本ケミファ株式会社 ・富士フイルム和光純薬株式会社 ・Meiji Seika ファルマ株式会社 ・ヤンセンファーマ株式会社 ・ルンドベック・ジャパン株式会社
3) 広告	
<ul style="list-style-type: none"> ・アッヴィ合同会社 ・ヴィアトリス製薬株式会社 ・エーザイ株式会社 ・MSD 株式会社 ・大塚製薬株式会社 ・小原医科産業株式会社 ・カクタス・コミュニケーションズ株式会社 ・株式会社オノデラコーポレーション 	<ul style="list-style-type: none"> ・中外製薬株式会社 ・帝國製薬株式会社 ・ナカライテスク株式会社 ・ニプロ株式会社 ・日本イーライリリー株式会社 ・日本チャールス・リバー株式会社 ・ノーベルファーマ株式会社 ・バイオリサーチセンター株式会社 ・ファイザー株式会社

<ul style="list-style-type: none"> ・株式会社じほう ・株式会社白松がモナカ本舗 ・株式会社セイミ ・株式会社仙台放送 ・共和薬品工業株式会社 ・公益社団法人宮城県物産店復興協会 ・塩野義製薬株式会社 ・生命科学連携推進協議会 ・大日本住友製薬株式会社 ・太陽化学株式会社 	<ul style="list-style-type: none"> ・Bentham Science Publishers ・丸善雄松堂株式会社 ・Meiji Seika ファルマ株式会社 ・持田製薬株式会社 ・ヤンセンファーマ株式会社 ・ユーシービージャパン株式会社 ・吉富薬品株式会社 ・ルンドベック・ジャパン株式会社 ・ワイリー・パブリッシング・ジャパン
4) 著作権使用料 (印税)	
<ul style="list-style-type: none"> ・アルタ出版株式会社 ・株式会社医学書院 ・株式会社サンメディア 	<ul style="list-style-type: none"> ・株式会社じほう ・株式会社バイオメディクス ・John Wiley & Sons Australia Ltd
5) 寄付など	
<ul style="list-style-type: none"> ・株式会社池田理化 ・株式会社南部医理科 ・東レ株式会社 ・ナカライテスク株式会社 ・日本イーライリリー株式会社 	<ul style="list-style-type: none"> ・日本ケミファ株式会社 ・日本製薬団体連合会 ・日本たばこ産業株式会社 ・ヤンセンファーマ株式会社

一般社団法人日本臨床精神神経薬理学会の事業活動における資金提供を受けた企業を記載

■ 2019 年 1 月 1 日～2021 年 12 月 31 日

①「統合失調症薬物治療ガイドライン」の作成に関連して、資金を提供した企業名
なし
②日本臨床精神神経薬理学会の事業活動（「統合失調症薬物治療ガイドライン」の作成以外）に関連して、資金（寄付金など）を提供した企業名
1) 研究助成金（学術賞、留学支援など）
<ul style="list-style-type: none"> ・大塚製薬株式会社 ・グラクソ・スミスクライン株式会社 ・ヤンセンファーマ株式会社
2) 共催セミナーなど

<ul style="list-style-type: none"> ・アステラス製薬株式会社 ・ヴィアトリス製薬株式会社 ・エーザイ株式会社 ・MSD 株式会社 ・大塚製薬株式会社 ・株式会社九州神陵文庫 ・株式会社協和企画 ・共和薬品工業株式会社 ・塩野義製薬株式会社 ・センチュリーメディカル株式会社 ・第一三共株式会社 ・大日本住友製薬株式会社 ・武田薬品工業株式会社 ・田辺三菱製薬株式会社 ・中外製薬株式会社 ・帝人ファーマ株式会社 ・日本イーライリリー株式会社 	<ul style="list-style-type: none"> ・日本新薬株式会社 ・日本たばこ産業株式会社 ・日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社 ・ノバルティスファーマ株式会社 ・ファイザー株式会社 ・フィリップ モリス ジャパン合同会社 ・富士フイルム和光純薬株式会社 ・ブリティッシュ・アメリカン・タバコ・ジャパン ・室町機械株式会社 ・Meiji Seika ファルマ株式会社 ・持田製薬株式会社 ・ヤンセンファーマ株式会社 ・ユーシービージャパン株式会社 ・吉富薬品株式会社 ・ルンドベック・ジャパン株式会社
3) 広告	
<ul style="list-style-type: none"> ・アッヴィ合同会社 ・大塚製薬株式会社 ・株式会社ツムラ ・塩野義製薬株式会社 ・大日本住友製薬株式会社 ・武田薬品工業株式会社 ・帝國製薬株式会社 ・ナカライテスク株式会社 ・日本イーライリリー株式会社 	<ul style="list-style-type: none"> ・バイオリサーチセンター株式会社 ・ファイザー株式会社 ・Meiji Seika ファルマ株式会社 ・持田製薬株式会社 ・ヤンセンファーマ株式会社 ・ユーシービージャパン株式会社 ・ルンドベック・ジャパン株式会社 ・ワイリー・パブリッシング・ジャパン
4) 著作権使用料（印税）	
<ul style="list-style-type: none"> ・株式会社星和書店 	
5) 寄付など	
<ul style="list-style-type: none"> ・獨協医科大学同窓会 ・日本イーライリリー株式会社 ・日本製薬団体連合会 	<ul style="list-style-type: none"> ・日本たばこ産業株式会社 ・ヤンセンファーマ株式会社

日本神経精神薬理学会と日本臨床精神神経薬理学会に対してガイドライン作成に関連した資金を提供した企業はなく、本ガイドラインの作成以外の事業活動に関連して資金を提供した企業は本ガイドライン策定プロセスに参加していない。よって、日本神経精神薬理学会と日本臨床精神神経薬理学会への資金提供者の見解は本ガイドラインの内容に影響していない。