

脳保護剤(フリーラジカルスカベンジャー)

日本標準商品分類番号 87119

薬価基準収載

処方箋医薬品[※] ※注意−医師等の処方箋により使用すること

日本薬局方 エダラボン注射液

エタ"ラボン点滴静注30mgバッグ「DSEP」

EDARAVONE I.V. DRIP INFUSION BAG DSEP

先発医薬品名:ラジカット®点滴静注バッグ30mg[田辺三菱製薬]



●バッグサイズは65%縮小です。

点滴静注30mg/バッグ L:200.4mm (キャップ含む)×W:116.0mm

最新の電子化された添付文書(電子添文)は専用アプリ「添文ナビ」 → | ■||| ■||| ■|| ■|| ■|| ■|| ■|| よりGS1データバーを読み取りの上、ご参照ください。 (01)1/097091184//2

【禁忌】(次の患者には投与しないこと)

1.重篤な腎機能障害のある患者[腎機能障害が悪化するおそれがある。] 2.本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者



第一三共エスファ株式会社

URL https://www.daiichisankyo-ep.co.jp/

[お問い合わせ先]

○ 0120-100-601 受付時間:平日9:00~17:30 (土·日·祝日·弊社休日を除く) 第一三共工スファ株式会社 お客様相談室 [夜間・休日 緊急時のお問い合わせ先]

日本中毒情報センター第一三共エスファ受付 **20.0120-856-838** 受付時間: 平日17: 30~翌9: 00及び土·日·祝日·弊社休日

エタ"ラボン点滴静注30mgバッグ「DSEP」

特徵

1 有効性

フリーラジカルをスカベンジ(除去)することにより脳を保護する。発症後24時間以内の投与開始により脳梗塞急性期に伴う神経症候、日常生活動作障害、機能障害を改善する。脳梗塞急性期治療においてischemic penumbra(梗塞巣周辺部)における神経細胞の不可逆的変化(細胞死)を起こすまでの時間を延長させることが期待でき、治療法の選択肢が拡大する。

2 安全性

重大な副作用として、急性腎障害、ネフローゼ症候群、劇症肝炎、肝機能障害、黄疸、血小板減少、顆粒球減少、播種性血管内凝固症候群(DIC)、急性肺障害、横紋筋融解症及びショック、アナフィラキシーが報告されている。

3 製 剤

エダラボン点滴静注30mgバッグ「DSEP」は調製作業の時間短縮と簡便化、緊急時の使用性の向上、細菌等による汚染の回避など、利便性と安全性が向上した。

組成・性状





製剤写真

有 効 成 分 1袋(100mL)中	エダラボン(日局)30mg
添 加 物 1袋(100mL)中	亜硫酸水素ナトリウム 20mg、クエン酸水和物 50mg、塩化ナトリウム 860mg、水酸化ナトリウム、リン酸
pН	3.8~4.8
浸 透 圧 比 (生理食塩液対比)	0.9~1.1
外観	無色澄明の液

安定性試験

① 加速条件下での安定性試験

エダラボン点滴静注30mgバッグ[DSEP]の最終包装製品を用いた加速試験(40 \mathbb{C} 、相対湿度 75%、6ヵ月)の結果、外観及び含量等は規格内であり、通常の市場流通下において3年間安定であ ることが推測された。

測定項目〔規格値*1〕		開始時	1ヵ月後	3ヵ月後	6 カ月後
性状〔無色澄明の液〕	適	適	適	適	
確認試験(紫外可視吸光度測定法)	(%2)	適	適	適	適
浸透圧比*3〔0.9~1.1〕		1.01	1.02	1.01	1.02
pH*3 (3.8~5.2)		4.45	4.45	4.46	4.47
エンドトキシン〔0.25EU/mL未満〕	適	適	適	適	
採取容量〔個々の製剤の採取容量≥〕	適	適	適	適	
不溶性異物〔不溶性異物を認めない〕	適	適	適	適	
不溶性微粒子〔※4〕	適	適	適	適	
無菌〔菌の発育を認めない〕	適	適	適	適	
定量*3 (%)〔95.0~105.0%〕	99.3	99.1	98.7	100.0	
水分損失率(%)〔※5〕		0	0.12	0.38	0.78
純度試験	(1)	適	適	適	適
小七/又 叫 一一一	(2)	適	適	適	適

※1:規格値は試験実施時の値 ※2:242~246nmに極大吸収 ※3:3Lotの平均値

※4:平均微粒子数が1mL当たり10µm以上のもの25個以下、25µm以上のもの3個以下

※5:6ヵ月の保存期間において明確な変化(5%の水分損失)を認めない

2 長期保存試験

エダラボン点滴静注30mgバッグ「DSEP」の最終包装製品を用いた長期保存試験(25℃、相対湿 度60%、3年間)の結果、外観及び含量等は規格内であり、通常の市場流通下において3年間安定で あることが確認された。

測定項目〔規格値*1〕	開始時	6ヵ月後	1年後	2年後	3年後
性状	適	適	適	適	適
確認試験	適		適	適	適
浸透圧比**2	1.02	1.02	1.02	1.03	1.04
pH*2	4.51	4.58	4.58	4.59	4.58
エンドトキシン	適		適	適	適
採取容量	適	適	適	適	適
不溶性異物	適	適	適	適	適
不溶性微粒子	適	適	適	適	適
無菌	適		適	適	適
定量 (%)*2	101.9	97.7	97.0	96.9	96.9
純度試験		適	適	適	適

※1:規格値は加速試験の表を参照

※2:3Lotの平均値

ドン点滴静注30mgバック 「DSEP」 Drug Information

規制区分 処方箋医薬品※ ※注意-医師等の処方箋により使用すること 室温保存(「取扱い上の注意」の項参照) 貯 法 使用期限 包装に表示の使用期限内に使用すること。

承認番号	薬価収載	販売開始
22300AMX00150	2011年6月	2011年6月

【禁忌】(次の患者には投与しないこと)

1. 重篤な腎機能障害のある患者[腎機能障害が悪化するおそれがある。] 2. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

ΔΠ		1. 組 成 1 袋 (100mL) 中に次の成分を含有		2. 製剤の性状		
組 成 •	販売名	有効成分	添加物	рН	浸 透 圧 比 (生理食塩液対比)	外観
性 状	エダラボン点滴静注 30mgバッグ「DSEP」	エダラボン (日局) 30mg	亜硫酸水素ナトリウム20mg、クエン酸水和物50mg、塩化ナトリウム860mg、水酸化ナトリウム、リン酸	3.8~4.8	0.9~1.1	無色澄明の液

効果能

使

用

の

注

意

扱い 上の

包

忌

脳梗塞急性期に伴う神経症候、日常生活動作障害、機能障害の改善

用用量法

通常、成人に1回1袋(エダラボンとして30mg)を、30分かけて1日朝夕2回の点滴静注を行う。 発症後24時間以内に投与を開始し、投与期間は14日以内とする

〈用法・用量に関連する使用上の注意〉

症状に応じてより短期間で投与を終了することも考慮すること

1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

**(1)腎機能障害、脱水のある患者[急性腎障害や腎機能障害の 悪化を来すことがある。特に投与前のBUN/クレアチニン比 が高い患者では致命的な経過をたどる例が多く報告されて いる。](「重要な基本的注意 | の項参昭)

**(2) 感染症のある患者 [全身状態の悪化により急性腎障害や腎 機能障害の悪化を来すことがある。](「重要な基本的注意」 の項参昭)

(3) 肝機能障害のある患者 「肝機能障害が悪化するおそれがあ る。] (「重要な基本的注意 | の項参照)

(4) 心疾患のある患者[心疾患が悪化するおそれがある。また、 腎機能障害があらわれるおそれがある。]

(5) 高度な意識障害 (Japan Coma Scale 100以上:刺激しても 覚醒しない)のある患者[致命的な経過をたどる例が多く報 告されている。](「重要な基本的注意」の項参照)

(6) 高齢者 [致命的な経過をたどる例が多く報告されている。] (「重要な基本的注意」の項参照)

2. 重要な基本的注意

(1) 本剤の投与は、本剤に関する十分な知識及び脳梗塞の治療 経験を持つ医師との連携のもとで行うこと

(2) 投与に際しては、患者又はそれに代わり得る適切な者に対

して、本剤の副作用等について十分な説明を行うこと。 **(3)急性腎障害又は腎機能障害の増悪、重篤な肝障害、播種性 血管内凝固症候群(DIC)があらわれ、致命的な経過をたど ることがある。これらの症例では、腎機能障害、肝機能障害、 血液障害等を同時に発現する重篤な症例が報告されてい

1) 検査値の急激な悪化は、投与開始初期に発現することが 多いので、投与前又は投与開始後速やかにBUN、クレア チニン、AST(GOT)、ALT(GPT)、LDH、CK(CPK)、赤血球、 血小板等の腎機能検査、肝機能検査及び血液検査を実施 すること。本剤投与中も、腎機能検査、肝機能検査及び 血液検査を頻回に実施し、検査値の異常や乏尿等の症状 が認められた場合には、直ちに投与を中止し、適切な処置 を行うこと。また、投与後も継続して十分な観察を行うこ

2) 投与前にBUN/クレアチニン比が高いなど脱水状態が認 められた患者では、致命的な経過をたどる例が多く報告さ れているので、投与に際し全身管理を徹底すること

3) 投与中に感染症等の合併症を発症し、抗生物質を併用し た場合には、投与継続の可否を慎重に検討し、投与を継 続する場合は特に頻回に検査を実施すること。また、投与 終了後も頻回の検査を実施して観察を十分に行うこと (「相互作用」の項参照)。

4) 投与中に腎機能障害が発現した場合は、直ちに投与を中 止し、腎機能不全の治療に十分な知識と経験を有する医 師との連携のもとで適切な処置を行うこと

5) 感染症を合併した患者、高度な意識障害(Japan Coma Scale 100以上)のある患者においては、致命的な経過を たどる例が多く報告されているので、投与に際してはリス クとベネフィットを十分考慮すること。

6) 特に高齢者においては、致命的な経過をたどる例が多く 報告されているので注意すること。

3. 相互作用

併用注音(併用に注音すること)

7773778 (77737-7278) 7 0 0 0 7					
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子			
抗生物質	腎機能障害が増悪する	機序は不明である			
セファゾリンナト リウム、	おそれがあるので、併 用する場合には頻回に	が、本剤は主として 腎臓から排泄される			
セフォチアム塩	腎機能検査を実施する	ため、腎排泄型の抗			
酸塩、	など観察を十分に行う	生物質との併用によ			
ピペラシリンナト	こと(「重要な基本的注	り、腎臓への負担が			
リウム等	意」の項参照)。	増強する可能性が考 えられる。			

4. 副作用

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査

(1)重大な副作用(頻度不明)

**1) 急性腎障害、ネフローゼ症候群: 急性腎障害、ネフローゼ 症候群があらわれることがあるので、頻回に腎機能検査を 実施し観察を十分に行うこと。腎機能低下所見や乏尿等 の症状が認められた場合には、投与を中止し、適切な処置 を行うこと(「重要な基本的注意」の項参照)。

2) 劇症肝炎、肝機能障害、黄疸: 劇症肝炎等の重篤な肝炎 AST (GOT)、ALT (GPT)、ALP、γ-GTP、LDH、ビリルビ ン等の著しい上昇を伴う肝機能障害、黄疸があらわれるこ とがあるので、頻回に肝機能検査を実施し観察を十分に 行うこと。異常が認められた場合には、投与を中止し、適 切な処置を行うこと(「重要な基本的注意」の項参照)。

3) 血小板減少、顆粒球減少: 血小板減少、顆粒球減少があ らわれることがあるので、頻回に血液検査を実施し観察を 十分に行うこと。異常が認められた場合には、投与を中止 し、適切な処置を行うこと(「重要な基本的注意」の項参

4) 播種性血管内凝固症候群(DIC): 播種性血管内凝固症候 群があらわれることがあるので、定期的に血液検査を行う こと。播種性血管内凝固症候群を疑う血液所見や症状が あらわれた場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこ

5) **急性肺障害**: 発熱、咳嗽、呼吸困難、胸部X線異常を伴う 急性肺障害があらわれることがあるので、患者の状態を十 分に観察し、このような症状があらわれた場合には、投与 を中止し、副腎皮質ホルモン剤投与等の適切な処置を行

6) 横紋筋融解症: 横紋筋融解症があらわれることがあるの で、観察を十分に行い、筋肉痛、脱力感、CK(CPK)上昇、 血中及び尿中ミオグロビント昇が認められた場合には、投 与を中止し、適切な処置を行うこと。

7)ショック、アナフィラキシー:ショック、アナフィラキシー(蕁 麻疹、血圧低下、呼吸困難等)があらわれることがあるので、 観察を十分に行い、異常が認められた場合には、投与を中 止し、適切な処置を行うこと。

(2)	() その他の副作用					
				頻度不明		
	過敏症注			発疹、発赤、腫脹、膨疹、そう痒感、紅斑(多形渗出性紅斑等)		
	血		液	赤血球減少、白血球増多、白血球減少、ヘマトクリット値 減少、ヘモグロビン減少、血小板増加、血小板減少		
	注	射剖	弘位	注射部発疹、注射部発赤腫脹		
	肝		臓	AST (GOT) 上昇、ALT (GPT) 上昇、LDH上昇、ALP上昇、 y-GTP上昇、総ビリルビン値上昇、ウロビリノーゲン陽性、 ビリルビン尿		
	腎		臓	BUN上昇、血清尿酸上昇、血清尿酸低下、蛋白尿、血尿、 クレアチニン上昇、多尿		
	消	化	쁆	嘔気、嘔吐		
**	7	Ø	他	発熱、熱感、血圧上昇、血清コレステロール上昇、血清コレステロール低下、トリグリセライド上昇、血清総蛋白減少、CK(CPK)上昇、CK(CPK)低下、血清カリウム低下、血清カルシウム低下、血清カルウム上昇、頭痛、尿中ブドウ糖陽性		

注) このような場合には、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

5. 高齢者への投与

-般に高齢者では生理機能が低下しているので、副作用があ らわれた場合は投与を中止し、適切な処置を行うこと。特に高 齢者においては、致命的な経過をたどる例が多く報告されて いるので注意すること(「重要な基本的注意」の項参照)。

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

(1)妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には投与しないこ とが望ましい。[妊娠中の投与に関する安全性は確立してい

(2) 授乳中の婦人には本剤投与中は授乳を避けさせること。[動 物実験(ラット)で乳汁中への移行が報告されている。] 7. 小児等への投与

低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対する安全性 は確立していない(使用経験が少ない)。

8. 適用上の注意 投与時:

(1)高カロリー輸液、アミノ酸製剤との混合又は同一経路からの 点滴はしないこと。[混合すると、その後エダラボンの濃度 低下を来すことがある。] (2) 抗痙攣薬の注射液(ジアゼパム、フェニトインナトリウム等)

と混合しないこと。[白濁することがある。]

(3) カンレノ酸カリウムと混合しないこと。[白濁することがあ る。〕

9. その他の注意

(1)本剤投与中あるいは投与後に、脳塞栓の再発又は脳内出血 が認められたとの報告がある。

(2)24時間持続静注によるイヌ28日間投与毒性試験において、 60mg/kg/日以上の用量で、四肢動作の限定、歩行異常等 の症状及び病理組織検査における末梢神経及び脊髄(背索) の神経線維変性が観察されたとの報告がある。

|. <mark>保管方法、使用時の注意</mark> (1) 製品の安定性を保持するため脱酸素剤を封入しているので、プラスチックバッグの外袋は使用直前まで開封しないこと。また、開封後は速やかに使用すること。

(1) 次の場合には使用しないこと。
1) 外袋が破損しているときや内容液が漏出しているとき。
2) インジケーター(ピンクの錠剤)が青紫~青色に変色しているとき。
3) 内容液に混濁、析出物など異常が認められたとき。

4) ゴム栓部のカバーシールがはがれているとき。 (3) 注射針はゴム栓の○印にまっすぐ刺すこと。また、同一箇所を繰り返し刺さないこと。

(4) 通気針は不要である。

(5) 容器の液目盛りはおよその目安として使用すること。

安定性試験

最終包装製品を用いた長期保存試験 (25°C、相対湿度60%、3年間) の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、エダラボン点滴静注30mgバッグ「DSEP」は通常の市場流通下において 3年間安定であることが確認された。

●詳細は電子化された添付文書(電子添文)をご参照ください。電子添文の改訂に十分留意してください。

**2021年2月改訂(第8版) *2017年10月改訂

製造販売元(文献請求先及び問い合わせ先)



エダラボン点滴静注30mgバッグ「DSEP」



(100ml) 10袋