

DSEPは、第一三共グループがつくるジェネリック医薬品のブランドネームです。

## β-ラクタマーゼ阻害剤配合抗生物質製剤

【处方箋医薬品】※注意—医師等の処方箋により使用すること

日本薬局方 注射用タゾバクタム・ピペラシリン

日本標準商品分類番号 876139

薬価基準収載

医薬品リスク管理計画対象製品

タゾビペ® 配合静注用2.25「DSEP」

タゾビペ® 配合静注用4.5「DSEP」

タゾビペ® 配合点滴静注用バッグ2.25「DSEP」

タゾビペ® 配合点滴静注用バッグ4.5「DSEP」

TAZOPIPE® COMBINATION FOR I.V. INJECTION, I.V. DRIP INFUSION BAG 「DSEP」

先発医薬品名: ジシン®静注用2.25/静注用4.5

ジシン®配合点滴静注用バッグ4.5[富士フィルム富山化学/大鵬薬品工業]



2.25g(瓶)

高さ:54mm、瓶底の直径:32mm

4.5g(瓶)

高さ:68mm、瓶底の直径:36mm



### ●バイアル60%縮小、バッグ30%縮小

バッグ2.25(上室) L:140mm×W:112mm  
(下室) L:155mm×W:115mm

バッグ4.5(上室) L:140mm×W:112mm  
(下室) L:155mm×W:115mm

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)14987081184689

### 【禁忌】(次の患者には投与しないこと)

- 本剤の成分又はペニシリン系抗生物質に対し過敏症の既往歴のある患者
- 伝染性单核球症の患者[ペニシリン系抗生物質の投与で発疹が出現しやすいという報告がある]



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]

第一三共エスファ株式会社 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 ☎ 0120-856-838 受付時間: 平日17:30~翌9:00及び土・日・祝日・弊社休日

☎ 0120-100-601 受付時間: 平日9:00~17:30 (土・日・祝日・弊社休日を除く)

タゾビペ<sup>®</sup> 配合静注用2.25「DSEP」/ 配合静注用4.5「DSEP」

タゾビペ<sup>®</sup> 配合点滴静注用バッグ2.25「DSEP」/ 配合点滴静注用バッグ4.5「DSEP」

## 製品の治療学的・製剤学的特性

- ①  $\beta$ -ラクタマーゼ阻害剤タゾバクタムと幅広い抗菌スペクトルを有するペニシリン系抗菌薬ピペラシリンを力価比1:8の割合で配合した製剤である。
- ②  $\beta$ -ラクタマーゼ産生による耐性菌の増加により、ピペラシリン単独では使用が難しくなった重症・難治性感染症に対して効果が期待できる。
- ③ 先発医薬品にない「タゾビペ配合点滴静注用バッグ2.25」を規格追加している。
- ④ 重大な副作用として、ショック、アナフィラキシー、中毒性表皮壊死融解症 (Toxic Epidermal Necrolysis : TEN)、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson症候群)、多形紅斑、急性汎発性発疹性膿疱症、劇症肝炎、肝機能障害、黄疸、急性腎障害、間質性腎炎、汎血球減少症、無顆粒球症、血小板減少症、溶血性貧血、偽膜性大腸炎、間質性肺炎、PIE症候群、横紋筋融解症、薬剤性過敏症症候群、低カリウム血症、血球貪食性リンパ組織球症(血球貪食症候群)が報告されている。

## 組成・性状

組成 1バイアル又は1バッグ中にそれぞれ次の成分を含有		
販売名	有効成分	添 加 物
タゾビペ配合静注用2.25「DSEP」	タゾバクタム（日局）0.25g（力価） ピペラシリン水和物（日局）2.0g（力価）	炭酸水素ナトリウム <sup>注)</sup> 0.395g、pH調節剤
タゾビペ配合静注用4.5「DSEP」	タゾバクタム（日局）0.5g（力価） ピペラシリン水和物（日局）4.0g（力価）	炭酸水素ナトリウム <sup>注)</sup> 0.789g、pH調節剤
タゾビペ配合点滴静注用バッグ2.25「DSEP」*	タゾバクタム（日局）0.25g（力価） ピペラシリン水和物（日局）2.0g（力価）	炭酸水素ナトリウム <sup>注)</sup> 0.395g、pH調節剤
タゾビペ配合点滴静注用バッグ4.5「DSEP」**	タゾバクタム（日局）0.5g（力価） ピペラシリン水和物（日局）4.0g（力価）	炭酸水素ナトリウム <sup>注)</sup> 0.789g、pH調節剤

\*バッグ製剤は薬剤部（上室）と溶解液部（下室）からなり、下室は溶解液として日本薬局方生理食塩液100mL（100mL中塩化ナトリウム（日局）0.9g）を含有する。

注) 溶解補助剤として使用しているが、凍結乾燥により炭酸ガス及び水として消失している。

製剤の性状			
用時溶解して用いる凍結乾燥注射剤である。 白色～微黄白色の塊又は粉末である。 溶解時のpH及び浸透圧比			
溶解液	含量/溶解液量	pH	浸透圧比 (生理食塩液対比)
注射用水	4.5g（力価）/20mL	5.0～7.0	約3
生理食塩液	4.5g（力価）/20mL	5.0～7.0	約4
	4.5g（力価）/100mL	4.6～6.6	約2
5%ブドウ糖注射液	4.5g（力価）/20mL	5.0～7.0	約4
	4.5g（力価）/100mL	4.6～6.6	約2

Na含有量（1バッグ中）：日本薬局方生理食塩液100mLに溶解時

タゾビペ配合点滴静注用バッグ2.25「DSEP」：20.10mEq タゾビペ配合点滴静注用バッグ4.5「DSEP」：24.79mEq

## 製剤の各種条件下における安定性

### ① 加速試験

測定項目(規格値)		開始時	2ヵ月後	4ヵ月後	6ヵ月後	
性状〔※1〕		適	適	適	適	
確認試験	(1) 核磁気共鳴スペクトル法〔※2〕	適			適	
	(2) ナトリウム塩の定性反応(1)〔※3〕	適			適	
pH [5.1 ~ 6.3]		適	適	適	適	
純度試験	溶状	適	適	適	適	
	類縁物質	適	適	適	適	
水分 [0.6%以下]		適	適	適	適	
エンドトキシン(ゲル化法)〔※4〕		適			適	
製剤均一性試験〔判定値 15.0%以下〕		適	適 <sup>1)</sup>	適 <sup>1)</sup>	適	
不溶性異物試験〔※5〕		適	適	適	適	
不溶性微粒子試験〔※6〕		適	適	適	適	
無菌試験(メンブランフィルター法)〔※7〕		適			適	
定量(%)〔※8〕	タゾピペ配合静注用 2.25「DSEP」	タゾバクタム	101.0	100.6	100.5	99.8
		ピペラシリン	101.4	100.9	100.8	100.7
	タゾピペ配合静注用 4.5「DSEP」	タゾバクタム	101.7	101.3	100.9	100.3
		ピペラシリン	101.5	101.2	101.0	100.9
	タゾピペ配合点滴静注用バッグ 2.25「DSEP」	タゾバクタム	99.6	99.4	98.6	98.0
		ピペラシリン	100.0	100.3	100.4	100.1
	タゾピペ配合点滴静注用バッグ 4.5「DSEP」	タゾバクタム	99.3	99.5	98.1	97.9
		ピペラシリン	100.9	100.6	100.0	99.7

※1 : 配合静注用 : 白色～微黄白色の塊又は粉末

配合点滴静注用バッグ : キット部：薬剤部と溶解液部を弱溶着部分で連結させた一体キットである

: 薬剤部 : 白色～微黄白色の塊又は粉末である

※2 : δ4.2ppm付近に单一線シグナルAを、δ7.3～7.5ppm付近に多重線のシグナルBを、δ7.8ppm付近に二重線のシグナルCを、δ8.1ppm付近に二重線のシグナルDを示し、各シグナルの面積強度比A:Bはほぼ1:5であり、C:Dはほぼ1:1である。

※3 : ナトリウム塩の定性反応(1)を呈する(黄色を呈する)

※4 : ピペラシリン水和物 1mg(力価)当たり 0.07EU未満

※5 : 澄明で、明らかに認められる不溶性異物を含んではならない。

※6 : 配合静注用 : 10μm以上 : 6000個以下/容器、25μm以上 : 600個以下/容器

配合点滴静注用バッグ : 10μm以上 : 10個以下/mL、25μm以上 : 3個以下/mL

※7 : 微生物の増殖が観察されない。

※8 : タゾバクタム : 表示力価の93.0～107.0%、ピペラシリン : 95.0～105.0%

1) : タゾピペ配合静注用2.25「DSEP」、タゾピペ配合静注用4.5「DSEP」は測定していない

# タゾビペ<sup>®</sup>配合静注用2.25「DSEP」/ 配合静注用4.5「DSEP」

# タゾビペ<sup>®</sup>配合点滴静注用バッグ2.25「DSEP」/ 配合点滴静注用バッグ4.5「DSEP」

## ②長期保存試験

測定項目〔規格値〕		開始時	3ヵ月後	6ヵ月後	9ヵ月後	12ヵ月後	18ヵ月後
性状〔※1〕		適	適	適	適	適	適
確認試験	(1) 核磁気共鳴スペクトル法〔※2〕	適				適	
	(2) ナトリウム塩の定性反応(1)〔※3〕	適				適	
pH〔5.1～6.3〕		適	適	適	適	適	適
純度試験	溶状	適	適	適	適	適	適
	類縁物質	適	適	適	適	適	適
水分〔0.6%以下〕		適	適	適	適	適	適
エンドトキシン(ゲル化法)〔※4〕		適				適	
製剤均一性試験〔判定値 15.0%以下〕		適	適	適	適	適	適
不溶性異物試験〔※5〕		適	適	適	適	適	適
不溶性微粒子試験〔※6〕		適	適	適	適	適	適
無菌試験(メンプランフィルター法)〔※7〕		適					適
定量(%)〔※8〕	タゾビペ配合点滴静注用 バッグ2.25「DSEP」	タゾバクタム ピペラシリン	99.6 100.0	99.1 100.8	99.6 100.4	98.9 100.8	98.8 100.6
	タゾビペ配合点滴静注用 バッグ4.5「DSEP」	タゾバクタム ピペラシリン	99.3 100.9	98.9 100.6	98.6 100.0	98.6 100.5	99.5 99.9
							98.2 100.2
							98.8 100.4

※1：キット部：薬剤部と溶解液部を弱溶着部分で連結させた一体キットである

薬剤部：白色～微黄白色の塊又は粉末である

※2：δ4.2ppm付近に単一線シグナルAを、δ7.3～7.5ppm付近に多重線のシグナルBを、δ7.8ppm付近に二重線のシグナルCを、δ8.1ppm付近に二重線のシグナルDを示し、各シグナルの面積強度比A:Bはほぼ1:5であり、C:Dはほぼ1:1である。

※3：ナトリウム塩の定性反応(1)を呈する(黄色を呈する)

※4：ピペラシリン水和物1mg(力値)当たり0.07EU未満

※5：澄明で、明らかに認められる不溶性異物を含んではならない。

※6：10μm以上：10個以下/mL、25μm以上：3個以下/mL

※7：微生物の増殖が観察されない。

※8：タゾバクタム：表示力値の93.0～107.0%、ピペラシリン：95.0～105.0%

最終包装製品を用いた①加速試験(40℃、相対湿度75%、6ヵ月)の結果、タゾビペ配合静注用2.25「DSEP」、タゾビペ配合静注用4.5「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推測された。

また、最終包装製品を用いた①加速試験(40℃、相対湿度75%、6ヵ月)及び②長期保存試験(25℃、18ヵ月)にて得られたデータを評価した結果、タゾビペ配合点滴静注用バッグ2.25「DSEP」及びタゾビペ配合点滴静注用バッグ4.5「DSEP」は、通常の市場流通下において2年6ヵ月間安定であることが推測された。

## 用法及び用量

### ①タゾピペ配合静注用2.25「DSEP」、タゾピペ配合静注用4.5「DSEP」：バイアル製剤

#### 1. 一般感染症

##### ・敗血症、肺炎、腹膜炎、腹腔内膿瘍、胆囊炎及び胆管炎の場合

通常、成人にはタゾバクタム・ピペラシリンとして、1回4.5g(力価)を1日3回点滴静注する。肺炎の場合、症状、病態に応じて1日4回に增量できる。なお、必要に応じて、緩徐に静脈内注射することもできる。通常、小児には1回112.5mg(力価)/kgを1日3回点滴静注する。なお、必要に応じて、緩徐に静脈内注射することもできる。また、症状、病態に応じて1回投与量を適宜減量できる。ただし、1回投与量の上限は成人における1回4.5g(力価)を超えないものとする。

##### ・深在性皮膚感染症、びらん・潰瘍の二次感染の場合

通常、成人にはタゾバクタム・ピペラシリンとして、1回4.5g(力価)を1日3回点滴静注する。なお、必要に応じて、緩徐に静脈内注射することもできる。

##### ・腎孟腎炎及び複雑性膀胱炎の場合

通常、成人にはタゾバクタム・ピペラシリンとして、1回4.5g(力価)を1日2回点滴静注する。症状、病態に応じて1日3回に增量できる。なお、必要に応じて、緩徐に静脈内注射することもできる。

通常、小児には1回112.5mg(力価)/kgを1日2回点滴静注する。なお、必要に応じて、緩徐に静脈内注射することもできる。また、症状、病態に応じて1回投与量を適宜減量できる。さらに、症状、病態に応じて1日3回に增量できる。ただし、1回投与量の上限は成人における1回4.5g(力価)を超えないものとする。

#### 2. 発熱性好中球減少症

通常、成人にはタゾバクタム・ピペラシリンとして、1回4.5g(力価)を1日4回点滴静注する。なお、必要に応じて、緩徐に静脈内注射することもできる。

通常、小児には1回90mg(力価)/kgを1日4回点滴静注する。なお、必要に応じて、緩徐に静脈内注射することもできる。ただし、1回投与量の上限は成人における1回4.5g(力価)を超えないものとする。

### ②タゾピペ配合点滴静注用バッグ2.25「DSEP」、タゾピペ配合点滴静注用バッグ4.5「DSEP」：バッグ製剤

#### 1. 一般感染症

##### ・敗血症、肺炎、腹膜炎、腹腔内膿瘍、胆囊炎及び胆管炎の場合

通常、成人にはタゾバクタム・ピペラシリンとして、1回4.5g(力価)を1日3回点滴静注する。肺炎の場合、症状、病態に応じて1日4回に增量できる。

通常、小児には1回112.5mg(力価)/kgを1日3回点滴静注する。なお、症状、病態に応じて1回投与量を適宜減量できる。ただし、1回投与量の上限は成人における1回4.5g(力価)を超えないものとする。

##### ・深在性皮膚感染症、びらん・潰瘍の二次感染の場合

通常、成人にはタゾバクタム・ピペラシリンとして、1回4.5g(力価)を1日3回点滴静注する。

##### ・腎孟腎炎及び複雑性膀胱炎の場合

通常、成人にはタゾバクタム・ピペラシリンとして、1回4.5g(力価)を1日2回点滴静注する。なお、症状、病態に応じて1日3回に增量できる。

通常、小児には1回112.5mg(力価)/kgを1日2回点滴静注する。なお、症状、病態に応じて1回投与量を適宜減量できる。また、症状、病態に応じて1日3回に增量できる。ただし、1回投与量の上限は成人における1回4.5g(力価)を超えないものとする。

#### 2. 発熱性好中球減少症

通常、成人にはタゾバクタム・ピペラシリンとして、1回4.5g(力価)を1日4回点滴静注する。

通常、小児には1回90mg(力価)/kgを1日4回点滴静注する。ただし、1回投与量の上限は成人における1回4.5g(力価)を超えないものとする。

## 用法・用量に関連する使用上の注意

- 肺炎患者の1日4回投与にあたっては、重症・難治の市中肺炎及び院内肺炎のうち1日4回投与が必要な患者を選択し使用すること。
- 本剤の投与期間は、成人の腎孟腎炎及び複雑性膀胱炎の場合は5日間、深在性皮膚感染症、びらん・潰瘍の二次感染、市中肺炎、腹膜炎、腹腔内膿瘍、胆囊炎、胆管炎、発熱性好中球減少症及び小児の腎孟腎炎、複雑性膀胱炎の場合は14日間、敗血症及び院内肺炎の場合は21日間を目安とすること。なお、耐性菌の発現等を防ぐため、疾患の治療上必要な最小限の期間の投与にとどめること。
- バイアル製剤は通常、点滴静注するのが望ましいが、著しい水分摂取制限がかかっている場合等点滴静注が困難な場合には、必要に応じて緩徐に静脈内投与できる。
- 腎機能障害患者では、血漿半減期の遅延及びAUCの増加が認められ、血中濃度が増大するので、腎機能障害の程度に応じて投与量、投与間隔の調節が必要である。

## タゾビペ配合静注用2.25「DSEP」/配合静注用4.5「DSEP」

## タゾビペ配合点滴静注用バッグ2.25「DSEP」/配合点滴静注用バッグ4.5「DSEP」 Drug Information

(一般名／タゾバクタム・ピペラシリン水和物)

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	
貯 法	室温保存
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	葉価収載	販売開始	効能追加
配合静注用2.25	22700AMX00922	2015年12月	2015年12月	2017年8月
配合静注用4.5	22700AMX00923	2015年12月	2015年12月	2017年8月
配合点滴静注用バッグ2.25	22700AMX00924	2015年12月	2015年12月	2017年8月
配合点滴静注用バッグ4.5	22700AMX00925	2015年12月	2015年12月	2017年8月

禁忌	【禁忌】(次の患者には投与しないこと)					
	1. 本剤の成分又はペニシリン系抗生物質に対し過敏症の既往歴のある患者 2. 伝染性单核球症の患者 [ペニシリン系抗生物質の投与で発疹が出現しやすいという報告がある]					
組成・性状	1. 組成 1バイアル又は1バッグ中にそれぞれ次の成分を含有					
	販売名	有効成分	添 加 物			
	タゾビペ配合静注用2.25「DSEP」	タゾバクタム(日局)0.25g(力値) ピペラシリン水和物(日局)2.0g(力値)	炭酸水素ナトリウム <sup>(注)</sup> 0.395g、pH調節剤			
	タゾビペ配合静注用4.5「DSEP」	タゾバクタム(日局)0.5g(力値) ピペラシリン水和物(日局)4.0g(力値)	炭酸水素ナトリウム <sup>(注)</sup> 0.789g、pH調節剤			
	タゾビペ配合点滴静注用バッグ2.25「DSEP」	タゾバクタム(日局)0.25g(力値) ピペラシリン水和物(日局)2.0g(力値)	炭酸水素ナトリウム <sup>(注)</sup> 0.395g、pH調節剤			
効能・効果	タゾビペ配合点滴静注用バッグ4.5「DSEP」					
	タゾビペ配合静注用2.25「DSEP」	タゾバクタム(日局)0.5g(力値) ピペラシリン水和物(日局)4.0g(力値)	炭酸水素ナトリウム <sup>(注)</sup> 0.789g、pH調節剤			
	バッグ製剤は葉剤部(上室)と溶解液部(下室)からなり、下室は溶解液として日本薬局方生理食塩液100mL(100mL中塩化ナトリウム(日局)0.9g)を含有する。 注) 溶解補助剤として使用しているが、凍結乾燥により炭酸ガス及び水として消失している。					
	2. 製剤の性状 用時溶解して用いる凍結乾燥注射剤である。 白色～微黃白色の塊又は粉末である。 溶解時のpH及び浸透圧比					
	溶解液	含量／溶解液量	pH	浸透圧比(生理食塩液対比)		
用法・用量	注射用水	4.5g(力値)/20mL	5.0～7.0	約3		
	生理食塩液	4.5g(力値)/20mL	5.0～7.0	約4		
		4.5g(力値)/100mL	4.6～6.6	約2		
	5%ブドウ糖注射液	4.5g(力値)/20mL	5.0～7.0	約4		
		4.5g(力値)/100mL	4.6～6.6	約2		
使用上の注意	Na含有量(1バッグ中): 日本薬局方生理食塩液100mLに溶解時 タゾビペ配合点滴静注用バッグ2.25「DSEP」: 20.10mEq タゾビペ配合点滴静注用バッグ4.5「DSEP」: 24.79mEq					
	1. 一般感染症 (適応菌種) 本剤に感性のブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌、腸球菌属、モラクセラ(ブランハメラ)・カタラーリス、大腸菌、シトロバクター属、クレブシエラ属、エンテロバクター属、セラチア属、プロテウス属、プロビデンシア属、インフルエンザ菌、綠膿菌、アシネトバクター属、ペプストレブトコッカス属、クロストリジウム属(クロストリジウム・ディフィシルを除く)、バクテロイデス属、ブレボテラ属 (適応症) 敗血症、深在性皮膚感染症、びらん・潰瘍の二次感染、肺炎、腎盂腎炎、複雑性膀胱炎、腹膜炎、腹腔内膿瘍、胆囊炎、胆管炎 2. 発熱性好中球減少症					
	(効能・効果に関連する使用上の注意) 1. 本剤の投与に際しては、原則として感受性を確認し、β-lactamaseの関与が考えられ、本剤					
	[タゾビペ配合静注用2.25「DSEP」、タゾビペ配合静注用4.5「DSEP」:バイアル製剤] 1. 一般感染症 ・敗血症、肺炎、腹膜炎、腹腔内膿瘍、胆囊炎及び胆管炎の場合 通常、成人にはタゾバクタム・ビペラシリンとして、1回4.5g(力値)を1日3回点滴静注する。肺炎の場合、症状・病態に応じて1日4回に增量できる。なお、必要に応じて、緩徐に静脈内注射することもできる。 通常、小児には1回112.5mg(力値)/kgを1日3回点滴静注する。なお、必要に応じて、緩徐に静脈内注射することもできる。また、症状・病態に応じて1回投与量を適宜減量できる。ただし、1回投与量の上限は成人における1回4.5g(力値)を超えないものとする。 ・深在性皮膚感染症、びらん・潰瘍の二次感染の場合 通常、成人にはタゾバクタム・ビペラシリンとして、1回4.5g(力値)を1日3回点滴静注する。なお、必要に応じて、緩徐に静脈内注射することもできる。 通常、小児には1回112.5mg(力値)/kgを1日2回点滴静注する。なお、必要に応じて、緩徐に静脈内注射することもできる。また、症状・病態に応じて1回投与量を適宜減量できる。さらに、症状・病態に応じて1日3回に增量できる。ただし、1回投与量の上限は成人における1回4.5g(力値)を超えないものとする。 ・腎盂腎炎及び複雑性膀胱炎の場合 通常、成人にはタゾバクタム・ビペラシリンとして、1回4.5g(力値)を1日2回点滴静注する。症状・病態に応じて1日3回に增量できる。なお、必要に応じて、緩徐に静脈内注射することもできる。 通常、小児には1回112.5mg(力値)/kgを1日2回点滴静注する。なお、必要に応じて、緩徐に静脈内注射することもできる。また、症状・病態に応じて1回投与量を適宜減量できる。さらに、症状・病態に応じて1日3回に增量できる。ただし、1回投与量の上限は成人における1回4.5g(力値)を超えないものとする。 2. 発熱性好中球減少症 通常、成人にはタゾバクタム・ビペラシリンとして、1回4.5g(力値)を1日4回点滴静注する。なお、必要に応じて、緩徐に静脈内注射することもできる。 通常、小児には1回90mg(力値)/kgを1日4回点滴静注する。なお、必要に応じて、緩徐に静脈内注射することもできる。ただし、1回投与量の上限は成人における1回4.5g(力値)を超えないものとする。					
	[タゾビペ配合点滴静注用バッグ2.25「DSEP」、タゾビペ配合点滴静注用バッグ4.5「DSEP」:バッグ製剤] 1. 一般感染症 ・敗血症、肺炎、腹膜炎、腹腔内膿瘍、胆囊炎及び胆管炎の場合					
使用上の注意	1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること) (1)セフェム系抗生物質に対し過敏症の既往歴のある患者 [ショックがあらわれるおそれがあるので、十分な問診を行うこと。] (2)本人又は両親、兄弟に気管支喘息、発疹、荨麻疹等のアレルギー反応を起こしやすい体质を有する患者[アレルギー素因を有する患者は過敏症を起こしやすいので、十分な問診を行うこと。] (3)腎障害のある患者(血液透析患者を含む)[高い血中濃度が持続するので、投与量の減量又は投与間隔をあけて投与すること。] (4)経口摂取の不良な患者又は非経口栄養の患者、全身状態の悪い患者[食事摂取によりビタミンKを補給できない患者では、ビタミンK欠乏症があらわれることがあるので観察を十分に行うこと。] (5)出血素因のある患者[出血傾向を助長するおそれがある。] (6)肝障害のある患者[血中濃度が持続するおそれがある。] (7)高齢者[高齢者への投与]の項参照) (8)乳・幼児[乳・幼児(2歳未満)については下痢、軟便が発					
	現しやすい。][小児等への投与]の項参照) <バッグ製剤:生理食塩液に関する注意> 1)心臓、循環器系機能障害のある患者[水分やナトリウム貯留が生じやすく、浮腫等の症状を悪化させるおそれがある][組成・性状]の項参照。] 2)腎障害のある患者[高ナトリウム血症等の電解質異常を起すおそれがある][組成・性状]の項参照。] 2. 重要な基本的注意 (1)本剤によるショック、アナフィラキシーの発生を確実に予知できる方法がないので、次の措置をとること。 1)事前に既往歴等について十分な問診を行うこと。なお、抗生素質等によるアレルギー歴は必ず確認すること。 2)投与に際しては、必ずショック等に対する救急処置の準備をしておくこと。 3)投与開始から投与終了後まで、患者を安静の状態に保たせ、十分な観察を行うこと。特に、投与開始直後は注意深く観察すること。 (2)本剤の投与に際しては、頻回に血液検査、肝機能・腎機能検査等を行うことが望ましい。					
	(3)発熱性好中球減少症の治療においては以下のことに注意すること。 1)本剤は、好中球減少症でありかつ発熱が認められた場合に限定して使用すること[効能・効果に関連する使用上の注意]の項参照。] 2)好中球数、発熱の回復が認められた場合には、本剤の投与中止を考慮すること。 3)腫瘍熱・薬剤熱等の非感染性の発熱であることが確認された場合には、速やかに本剤の投与を中止すること。 3. 相互作用 併用注意(併用に注意すること)					
	薬剤名等	臨床症状・措置方法		機序・危険因子		
	プロペネシド	タゾバクタム及びビペラシリンの半減期が延長する。 腎尿細管分泌の阻害により、プロペネシドがタゾバクタム、ビペラシリンの排泄を遅延させると考えられる。				

	<table border="1"> <tr> <td>メトレキサート</td><td>メトレキサートの排泄が遅延し、メトレキサートの毒性作用が増強される可能性がある。血中濃度モニタリングを行うなど注意すること。</td><td>腎尿細管分泌の有機アニオントランスポーター（OAT1、OAT3）阻害により、ビペラシリンがメトレキサートの排泄を遅延すると考えられる。</td></tr> <tr> <td>抗凝血薬 ワルファリン等</td><td>血液凝固抑制作用を助長するおそれがあるので、凝血能の変動に注意すること。</td><td>プロトロンビン時間の延長、出血傾向等により相加的に作用が増強するものと考えられる。</td></tr> <tr> <td>パンコマイン</td><td>腎障害が発現、悪化するおそれがある。</td><td>両薬剤併用時に腎障害が報告されているが、相互作用の機序は不明。</td></tr> </table>	メトレキサート	メトレキサートの排泄が遅延し、メトレキサートの毒性作用が増強される可能性がある。血中濃度モニタリングを行うなど注意すること。	腎尿細管分泌の有機アニオントランスポーター（OAT1、OAT3）阻害により、ビペラシリンがメトレキサートの排泄を遅延すると考えられる。	抗凝血薬 ワルファリン等	血液凝固抑制作用を助長するおそれがあるので、凝血能の変動に注意すること。	プロトロンビン時間の延長、出血傾向等により相加的に作用が増強するものと考えられる。	パンコマイン	腎障害が発現、悪化するおそれがある。	両薬剤併用時に腎障害が報告されているが、相互作用の機序は不明。	<p><b>塩液及び5%ブドウ糖注射液20mLに溶解した時の溶解後の液量は、それぞれ23.3及び23.4mL(193及び192mg(力価)/mL)となる。</b></p> <p>3)点滴静注にあたっては、注射用水を使用しないこと(溶液が等張にならないため)。</p> <p>4)溶解後は速やかに使用すること。</p> <p>5)アミノグリコシド系抗生物質(トブライマイシン等)の混注により、アミノグリコシド系抗生物質の活性低下をきたすので、本剤と併用する場合にはそれぞれ別経路で投与すること。 &lt;バッグ製剤&gt;</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1)用時、下室の日本薬局方生理食塩液に溶解し、点滴静注すること(「取扱い上の注意」の項参照)。</li> <li>2)本剤の使用にあたっては、完全に溶解したことを確認すること。</li> <li>3)溶解後は速やかに使用すること。</li> <li>4)アミノグリコシド系抗生物質(トブライマイシン等)の混注により、アミノグリコシド系抗生物質の活性低下をきたすので、本剤と併用する場合にはそれぞれ別経路で投与すること。</li> </ol> <p>5)残液は決して使用しないこと。</p> <p>(2)調製時 :</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1)配合変化 <ul style="list-style-type: none"> <li>①下記製剤と配合すると、不溶物が析出することがあるので、配合しないこと。 ジェムザール注射用1g、サンラビン点滴静注用250mg、フェジン静注40mg</li> <li>②下記製剤と配合すると、3時間後で著しい力価の低下を起こすことがあるので、配合しないこと。 アミゼットB輸液、キドミン輸液、フトラフル注400mg、5-FU注250mg、ネオフリリン注250mg</li> <li>③下記製剤と配合すると、3時間後で著しい力価の低下を起こすがあるので、これらの薬剤との直接の混合を避け、側管又はビギーバック方式により投与すること。 アミノペラン点滴静注、モリアミンS注、モリプロンP輸液、ネオアミュー輸液</li> <li>④下記製剤と配合すると、3時間後で色調変化が認められることがあるので、配合後は速やかに使用すること。 パンスボリン静注用1g、ロセフィン静注用1g</li> </ul> </li> </ol> <p>2)調製時の注意 本剤の注射液調製時にショックを伴う接触麻痺等の過敏症状を起こすことがあるので、本剤を調製する際に手袋を使用するなど、直接の接触を極力避けること。</p> <p>(3)投与経路 :</p> <p>&lt;バイアル製剤&gt;静脈内注射又は点滴静注のみに使用すること。 &lt;バッグ製剤&gt;点滴静注のみに使用すること。</p> <p>(4)投与時 :</p> <p>&lt;バイアル製剤&gt;次のことから、静脈内注射にあっては注射部位、注射方法等に十分注意し、注射速度はできるかぎり緩徐にし、必要に応じて輸液等で希釈して注射すること。 &lt;バッグ製剤&gt;次のことから、投与に際しては点滴部位、点滴方法等に十分注意し、点滴速度はできるかぎり緩徐にすること。</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1)静脈内注射により、血管痛、血栓又は静脈炎を起こすことがある。</li> <li>2)ラットに大量の薬剤を急速に静脈内注射した場合、注射速度に因る死因例が報告されている。</li> <li>3)ウサギを用いた局所刺激性試験(筋肉・血管)において、注射局所に刺激性が認められた。</li> </ol> <p>11. その他の注意 (1)国外において囊胞性線維症の患者でビペラシリンの過敏症の発現頻度が高いとの報告がある。</p> <p>(2)併用により、ベクロニウムの筋弛緩作用を延長させるとの報告がある。</p> <p>(3)幼若イヌを用いた反復投与毒性試験(生後2~4日のイヌに720mg/kg/日を5週間、あるいは生後52~64日のイヌに4,500mg/kg/日を7週間)で、散在性の腎囊胞が認められたとの報告がある。</p>
メトレキサート	メトレキサートの排泄が遅延し、メトレキサートの毒性作用が増強される可能性がある。血中濃度モニタリングを行うなど注意すること。	腎尿細管分泌の有機アニオントランスポーター（OAT1、OAT3）阻害により、ビペラシリンがメトレキサートの排泄を遅延すると考えられる。									
抗凝血薬 ワルファリン等	血液凝固抑制作用を助長するおそれがあるので、凝血能の変動に注意すること。	プロトロンビン時間の延長、出血傾向等により相加的に作用が増強するものと考えられる。									
パンコマイン	腎障害が発現、悪化するおそれがある。	両薬剤併用時に腎障害が報告されているが、相互作用の機序は不明。									
使 用 上 の 注 意	<p>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を実施していない。</p> <p>(1)重大な副作用(頻度不明)</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>ショック、アナフィラキシー：ショック、アナフィラキシー(呼吸困難、喘息様発作、そう痒等)を起こすことがあるので、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。</li> <li>中毒性表皮壞死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis:TEN)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)、多形紅斑、急性汎発性発疹性膿瘍症：中毒性表皮壞死融解症、皮膚粘膜眼症候群、多形紅斑、急性汎発性発疹性膿瘍症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。</li> <li>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)の上昇等の肝機能障害、黄疸があらわれることがあるので、定期的に検査を行うなど観察を十分に行い、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。</li> <li>急性腎障害、間質性腎炎：急性腎障害、間質性腎炎等の重篤な腎障害があらわれることがあるので、定期的に検査を行うなど観察を十分に行い、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。</li> <li>汎血球減少症、無顆粒球症、血小板減少症、溶血性貧血：汎血球減少症、無顆粒球症、血小板減少症、溶血性貧血(初期症状：発熱、咽頭痛、皮下、粘膜出血、貧血、黄疸等)があらわれることがあるので、定期的に検査を行うなど観察を十分に行い、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。</li> <li>偽膜性大腸炎：偽膜性大腸炎等の血便を伴う重篤な大腸炎があらわれることがあるので、腹痛、頻回の下痢があらわれた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行ってこと。</li> <li>間質性肺炎、PIE症候群：間質性肺炎、PIE症候群等(初期症状：発熱、咳嗽、呼吸困難、胸部X線異常、好酸球增多等)があらわれることがあるので、このような症状があらわれた場合には投与を中止し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。</li> <li>横紋筋融解症：急激な腎機能悪化を伴う横紋筋融解症があらわれることがあるので、筋肉痛、脱力感、CK(CPK)上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇があらわれた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。</li> <li>薬剤性過敏症症候群：初期症状として発疹、発熱がみられ、更に肝機能障害、リンパ節腫脹、白血球増加、好酸球增多、異型リンパ球出現等を伴う遅発性の重篤な過敏症があらわれることがあるので、観察を十分に行い、このような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と。なお、ヒトヘルペスウイルス6(HHV-6)等のウイルスの再活性化を伴うことが多いく、投与中止後も発疹、発熱、肝機能障害等の症状が再燃あるいは遷延化することがあるので注意すること。</li> <li>低カリウム血症：倦怠感、脱力感、不整脈、痙攣等を伴う低カリウム血症があらわれることがあるので、定期的に検査を行うなど観察を十分に行い、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。</li> <li>11) 血球食飞性リンパ組織球症(血球食飞性症候群)：血球食飞性リンパ組織球症があらわれることがあるので、観察を十分に行い、発熱、発疹、神経症状、脾腫、リンパ節</li> </ol>	<p>塗液及び5%ブドウ糖注射液20mLに溶解した時の溶解後の液量は、それぞれ23.3及び23.4mL(193及び192mg(力価)/mL)となる。</p> <p>3)点滴静注にあたっては、注射用水を使用しないこと(溶液が等張にならないため)。</p> <p>4)溶解後は速やかに使用すること。</p> <p>5)アミノグリコシド系抗生物質(トブライマイシン等)の混注により、アミノグリコシド系抗生物質の活性低下をきたすので、本剤と併用する場合にはそれぞれ別経路で投与すること。 &lt;バッグ製剤&gt;</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1)用時、下室の日本薬局方生理食塩液に溶解し、点滴静注すること(「取扱い上の注意」の項参照)。</li> <li>2)本剤の使用にあたっては、完全に溶解したことを確認すること。</li> <li>3)溶解後は速やかに使用すること。</li> <li>4)アミノグリコシド系抗生物質(トブライマイシン等)の混注により、アミノグリコシド系抗生物質の活性低下をきたすので、本剤と併用する場合にはそれぞれ別経路で投与すること。</li> </ol> <p>5)残液は決して使用しないこと。</p> <p>(2)調製時 :</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1)配合変化 <ul style="list-style-type: none"> <li>①下記製剤と配合すると、不溶物が析出することがあるので、配合しないこと。 ジェムザール注射用1g、サンラビン点滴静注用250mg、フェジン静注40mg</li> <li>②下記製剤と配合すると、3時間後で著しい力価の低下を起こすことがあるので、配合しないこと。 アミゼットB輸液、キドミン輸液、フトラフル注400mg、5-FU注250mg、ネオフリリン注250mg</li> <li>③下記製剤と配合すると、3時間後で著しい力価の低下を起こすがあるので、これらの薬剤との直接の混合を避け、側管又はビギーバック方式により投与すること。 アミノペラン点滴静注、モリアミンS注、モリプロンP輸液、ネオアミュー輸液</li> <li>④下記製剤と配合すると、3時間後で色調変化が認められることがあるので、配合後は速やかに使用すること。 パンスボリン静注用1g、ロセフィン静注用1g</li> </ul> </li> </ol> <p>2)調製時の注意 本剤の注射液調製時にショックを伴う接触麻痺等の過敏症状を起こすことがあるので、本剤を調製する際に手袋を使用するなど、直接の接触を極力避けること。</p> <p>(3)投与経路 :</p> <p>&lt;バイアル製剤&gt;静脈内注射又は点滴静注のみに使用すること。 &lt;バッグ製剤&gt;点滴静注のみに使用すること。</p> <p>(4)投与時 :</p> <p>&lt;バイアル製剤&gt;次のことから、静脈内注射にあっては注射部位、注射方法等に十分注意し、注射速度はできるかぎり緩徐にし、必要に応じて輸液等で希釈して注射すること。 &lt;バッグ製剤&gt;次のことから、投与に際しては点滴部位、点滴方法等に十分注意し、点滴速度はできるかぎり緩徐にすること。</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1)静脈内注射により、血管痛、血栓又は静脈炎を起こすことがある。</li> <li>2)ラットに大量の薬剤を急速に静脈内注射した場合、注射速度に因る死因例が報告されている。</li> <li>3)ウサギを用いた局所刺激性試験(筋肉・血管)において、注射局所に刺激性が認められた。</li> </ol> <p>11. その他の注意 (1)国外において囊胞性線維症の患者でビペラシリンの過敏症の発現頻度が高いとの報告がある。</p> <p>(2)併用により、ベクロニウムの筋弛緩作用を延長させるとの報告がある。</p> <p>(3)幼若イヌを用いた反復投与毒性試験(生後2~4日のイヌに720mg/kg/日を5週間、あるいは生後52~64日のイヌに4,500mg/kg/日を7週間)で、散在性の腎囊胞が認められたとの報告がある。</p>									
取 扱 い 上 の 注 意	<p>1. バッグ製剤：</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>溶解操作方法 <ol style="list-style-type: none"> <li>1) 使用直前に外袋を開封する。</li> <li>2) 薬剤部のカバーシートをはがして薬剤を確認する。</li> </ol> </li> <li>溶解液部を手で押して隔壁を開通させ、薬剤を完全に溶解させる。 <ul style="list-style-type: none"> <li>・薬剤部と溶解液部を交互に繰り返し押すと、溶解しやすくなる。</li> </ul>  </li> <li>溶解を確認する。 <ul style="list-style-type: none"> <li>上記操作後、ゴム栓部のシールフィルムをはがして、輸液セットを装着する。</li> <li>なお、溶解後は速やかに使用すること。</li> </ul> </li> </ol>	<p>(2)下記の点に注意すること。</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) 製品の品質を保持するため、本品を包んでいる外袋は使用時まで開封しないこと。</li> <li>2) 3回の場合は使用しないこと。 <ul style="list-style-type: none"> <li>ア) 外袋が破損しているとき</li> <li>イ) 溶解液の漏れが認められるとき</li> <li>ウ) 隔壁の開通前に薬剤が溶解しているとき</li> <li>エ) 薬剤が変色しているときや溶解液が着色しているとき</li> <li>オ) ゴム栓部のシールフィルムがはがれているとき</li> </ul> </li> <li>3) ゴム栓への針刺は、ゴム栓面にまっすぐに使うこと。斜めに刺すと、ゴム片が薬液中に混入したり、排出出口の側壁を傷つけて液漏れを起こすおそれがある。</li> <li>4) 通気針は不要である。</li> <li>5) 連結管(U字管)による連続投与は行わないこと。</li> <li>6) 容器の液量はおよそその目安として使用すること。</li> </ol> <p>2. 安定性試験 最終包装製品を用いた加速試験(40°C、相対湿度75%、6ヶ月)の結果、タゾビペ配合静注用2.25[DSEP]、タゾビペ配合静注用4.5[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推測された。 また、最終包装製品を用いた加速試験(40°C、相対湿度75%、6ヶ月)及び長期保存試験(25°C、18ヶ月)にて得られたデータを評価した結果、タゾビペ配合点滴静注用バッグ2.25[DSEP]及びタゾビペ配合点滴静注用バッグ4.5[DSEP]は、通常の市場流通下において2年6ヶ月間安定であることが推測された。</p>									
条件承認記録	医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。										
包装	タゾビペ配合静注用2.25[DSEP] タゾビペ配合静注用4.5[DSEP]	10バイアル 10バイアル									
		タゾビペ配合点滴静注用バッグ2.25[DSEP] タゾビペ配合点滴静注用バッグ4.5[DSEP]									
		10袋 10袋									

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

\*\* 2023年2月改訂(第13版)

\* 2022年5月改訂

製造販売元(文献請求先及び問い合わせ先)

**第一三共エスファ株式会社**  
東京都中央区日本橋本町3-5-1

販売提携

**第一三共株式会社**  
東京都中央区日本橋本町3-5-1

