「使用上の注意」改訂のお知らせ

平成 23 年 7 月 製造販売元 シオノケミカル株式会社 販売元 扶桑薬品工業株式会社

処方せん医薬品(注意 – 医師等の処方せんにより使用すること) 選択的抗トロンビン剤

ガルトバン®注射液 10mg

一般名:アルガトロバン水和物

この度、標記製品に関しまして、先発会社の自主改訂に伴い、「使用上の注意」の改訂を致しますので、ご案内を申し上げます。

今後のご使用に際しましては、下記内容をご参照下さいますようお願い申し上げます。

記

1.**改訂内容**[追記部: 部]

改訂後	改訂前
8.過量投与	該当記載なし
症状:本剤の過量投与により、出血の危険性が増大す	
<u> </u>	
処置:出血性の合併症が発現した場合は本剤の投与	
を中止し、出血の原因を確認すること。本剤の抗	
凝固作用を中和する薬剤は知られていないの	
で、症状に応じて、外科的止血や新鮮凍結血漿	
輸注など適切な処置を行うこと。	

2.改訂理由:

先発製品の自主改訂に基づき、「過量投与」の項を新設し、追記しました。

- 3.本情報は DSU(医薬品安全対策情報) No.201(平成23年7月下旬発送予定)に掲載されます。
- ☆改訂後の【使用上の注意】の全文を次頁以降に掲載しました。

添付文書情報は「医薬品医療機器情報提供ホームページ(URL: http://www.info.pmda.go.jp/)」においてもご確認いただけます。(掲載まで最大 3 週間かかる場合があります。)

ガルトバン®注射液 10mg の「警告」、「禁忌」、「効能・効果に関連する使用上の注意」、「用法・用量に関連する使用上の注意」及び「使用上の注意」(改訂後)

【警告

本剤の脳血栓症急性期の臨床試験において、出血性脳梗塞の発現が認められている。脳血栓症の患者に使用する場合には、臨床症状及びコンピューター断層撮影による観察を十分に行い、出血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。

【禁忌】(次の患者には投与しないこと)

(1) 出血している患者

頭蓋内出血、出血性脳梗塞、血小板減少性紫斑病、血管障害による出血傾向、血友病その他の凝固障害、月経期間中、手術時、消化管出血、尿路出血、喀血、流早産・分娩直後等性器出血を伴う妊産婦等[出血している患者に投与した場合には止血が困難になるおそれがある。(「警告」の項参照)]

- (2) 脳塞栓又は脳塞栓のおそれがある患者[出血性脳梗塞を起こすおそれがある。(「警告」の項参照)]
- (3) 重篤な意識障害を伴う大梗塞の患者[大梗塞の患者は 出血性脳梗塞を起こすおそれがある。(「警告」の項参 照)]
- (4) 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

------【効能・効果に関連する使用上の注意】------

血液体外循環時に使用する場合、播種性血管内血液凝固症 候群(DIC)に伴うアンチトロンビンⅢ低下患者では、血液体 外循環時に投与した経験がないので、投与しないことが望ま しい。

------【用法・用量に関連する使用上の注意】------

- (1)慢性動脈閉塞症の患者に使用する場合、4 週間を超えて 投与した経験は少ないので、本剤の投与期間は 4 週間以 内をめどとすること。
- (2)血液体外循環時に使用する場合、下記の点に留意すること。 本剤を使用することによりアンチトロンビンⅢが 70%以上に 回復し、体外循環路内の凝血(残血)が管理可能と判断さ れたときには、ヘパリンナトリウム、ヘパリンカルシウムの使 用を速やかに検討し、本剤を漫然と使用しないこと。

【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)出血の可能性のある患者

消化管潰瘍、内臓の腫瘍、消化管の憩室炎、大腸炎、亜 急性細菌性心内膜炎、脳出血の既往歴のある患者、血小 板の減少している患者、重症高血圧症、重症糖尿病の患 者、手術後の患者等「出血を起こすおそれがある。]

- (2)抗凝固剤、血小板凝集抑制作用を有する薬剤、血栓溶解剤又はフィブリノーゲン低下作用を有する酵素製剤を投与中の患者[これらの薬剤と併用することにより、出血傾向の増強を起こすおそれがあるので、減量するなど注意すること。(「3.相互作用」の項参照)]
- (3)重篤な肝障害のある患者[本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。]

2.重要な基本的注意

- (1)血液凝固能検査等の出血管理を十分に行いつつ使用すること。
- (2)脳血栓症の患者に使用する場合、本剤の投与により出血性脳梗塞、脳内出血を助長する可能性があるので、臨床症状及びコンピューター断層撮影による観察を十分に行い、出血が認められた場合には直ちに投与を中止すること。(「警告」の項参照)

- (3)血液体外循環時に使用する場合、下記の点に留意すること。
 - 1)出血性病変又は出血傾向を有する患者の血液体外循環 時には観察を十分に行い、出血の増悪がみられた場合 には減量又は投与を中止すること。
 - 2)外来透析患者では、穿刺部の止血を確認してから帰宅させること。

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
抗凝固剤	出血傾向の増強を起	血液凝固作用を阻
(ヘパリン、ワルファ	こすおそれがあるの	害することにより、凝
リン等)	で、減量するなど注意	固時間を延長し、出
	すること。	血傾向を増強する
		ことが考えられる。
血小板凝集抑制作	出血傾向の増強を起	血小板凝集を抑制
用を有する薬剤	こすおそれがあるの	することにより、出血
(アスピリン、オザグ	で、本剤を減量するな	傾向を増強すること
レルナトリウム、チ	ど注意すること。	が考えられる。
クロピジン塩酸		
塩、クロピドグレ		
ル硫酸塩、シロス		
タゾール、ジピリ		
ダモール等)		
血栓溶解剤	出血傾向の増強を起	プラスミノーゲンを
(アルテプラーゼ、	こすおそれがあるの	プラスミンに変換さ
ウロキナーゼ等)	で、減量するなど注意	せ、生成したプラス
	すること。	ミンがフィブリンを分
		解し血栓を溶解す
		るため、出血傾向を
		増強することが考え
		られる。
フィブリノーゲン低	出血傾向の増強を起	フィブリノーゲンが
下作用を有する酵	こすおそれがあるの	低下することにより
素製剤	で、減量するなど注意	出血傾向を増強す
(バトロキソビン等)	すること。	ることが考えられる。

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を実施していない。

(1)重大な副作用

- 1)出血性脳梗塞:脳血栓症急性期の患者に使用した場合、出血性脳梗塞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。(「警告」の項参照)
- 2)脳出血、消化管出血: 脳出血、消化管出血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。
- 3)ショック、アナフィラキシーショック:ショック、アナフィラキシーショック(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。
- 4)劇症肝炎、肝機能障害、黄疸:劇症肝炎等の重篤な 肝機能障害、黄疸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、直ちに 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	
血	液 ^{注 1)}	凝固時間の延長、出血、血尿、貧血(赤血球、ヘモグロビン、ヘマトクリット値の減少)、白血球増多、白血球減少、血小板減少	
過無	女 症 ^{注 2)}	皮疹(紅斑性発疹等)、瘙痒、蕁麻疹	

			頻 度 不 明
血		管	血管痛、血管炎
肝		臓	AST (GOT) 上昇、ALT (GPT) 上昇、 Al-P 上昇、LDH 上昇、総ビリルビン上 昇、γ-GTP 上昇
腎		臓	BUN 上昇、クレアチニン上昇
消	化	器	嘔吐、下痢、食欲不振、腹痛
*	Ø	他	頭痛、四肢の疼痛、四肢のしびれ、ふらつき、不整脈、心悸亢進、熱感、潮紅、悪寒、発熱、発汗、胸痛、過換気症候群、呼吸困難、血圧上昇、血圧低下、浮腫、腫脹、倦怠感、血清総蛋白減少

注 1)このような場合には減量又は投与を中止すること。 注 2)このような症状があらわれた場合には投与を中止すること。

5.高齢者への投与

一般に高齢者では生理機能が低下しているので減量するなど注意すること。

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ない。]
- (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)で乳汁中へ移行することが報告されている。]

7.小児等への投与

小児等に対する安全性は確立していない。(使用経験がない。)

8.過量投与

症状:本剤の過量投与により、出血の危険性が増大する。

処置:出血性の合併症が発現した場合は本剤の投与を中止し、出血の原因を確認すること。本剤の抗凝固作用を中和する薬剤は知られていないので、症状に応じて、外科的止血や新鮮凍結血漿輸注など適切な処置を行うこと。

9.適用上の注意

開封時:アンプルカット部分をエタノール消毒綿等で清拭してから、ヤスリを用いないで、アンプル頭部のマークの反対 方向に折ること。

2011年7月改訂(アンダーラインは追加箇所)