日本標準商品分類番号:873999

医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会のIF記載要領2013に準拠して作成

非ペプタイド蛋白分解酵素阻害剤

ガベキサートメシル酸塩静注用 100mg「日医工」 ガベキサートメシル酸塩静注用 500mg「日医工」

Gabexate Mesilate FOR INJ.

剤 形	用時溶解注射剤(凍結乾燥品)
製剤の規制区分	劇薬,処方箋医薬品(注意-医師等の処方箋により使用すること)
規格 - 含量	静注用 100mg: 1 バイアル中ガベキサートメシル酸塩 100mg 含有 静注用 500mg: 1 バイアル中ガベキサートメシル酸塩 500mg 含有
一 般 名	和 名:ガベキサートメシル酸塩 洋 名:Gabexate Mesilate
製 造 販 売 承 認 年 月 日 薬価基準収載·発売年月日	承認年月日 : 2014 年 8 月 1 日 薬価基準収載: 2014 年 12 月 12 日 販売年月日 : 2014 年 12 月 12 日
開発・製造販売(輸入)・ 提携・販売会社名	製造販売元:日医工株式会社
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	日医工株式会社 お客様サポートセンター TEL: 0120-517-215 FAX: 076-442-8948 医療関係者向けホームページ http://www.nichiiko.co.jp/

本 I Fは 2018 年 2 月改訂 (第 2 版) の添付文書の記載に基づき改訂した。

最新の添付文書情報は、医薬品医療機器総合機構ホームページ http://www.pmda.go.jp/にてご確認下さい。

IF利用の手引きの概要 —日本病院薬剤師会—

1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として医療用医薬品添付文書(以下,添付文書と略す)がある。 医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際に は、添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合がある。

医療現場では、当該医薬品について製薬企業の医薬情報担当者等に情報の追加請求や質疑をして情報を補完して対処してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための情報リストとしてインタビューフォームが誕生した。

昭和63年に日本病院薬剤師会(以下、日病薬と略す)学術第2小委員会が「医薬品インタビューフォーム」(以下、IFと略す)の位置付け並びにIF記載様式を策定した。その後、医療従事者向け並びに患者向け医薬品情報ニーズの変化を受けて、平成10年9月に日病薬学術第3小委員会においてIF記載要領の改訂が行われた。

更に10年が経過し、医薬品情報の創り手である製薬企業、使い手である医療現場の薬剤師、双方にとって薬事・医療環境は大きく変化したことを受けて、平成20年9月に日病薬医薬情報委員会においてIF記載要領2008が策定された。

IF記載要領2008では、IFを紙媒体の冊子として提供する方式から、PDF等の電磁的データとして提供すること(e-IF)が原則となった。この変更にあわせて、添付文書において「効能・効果の追加」、「警告・禁忌・重要な基本的注意の改訂」などの改訂があった場合に、改訂の根拠データを追加した最新版のe-IFが提供されることとなった。

最新版のe-IFは、(独)医薬品医療機器総合機構のホームページ(http://www.pmda.go.jp/)から一括して入手可能となっている。日本病院薬剤師会では、e-IFを掲載する医薬品情報提供ホームページが公式サイトであることに配慮して、薬価基準収載にあわせてe-IFの情報を検討する組織を設置して、個々のIFが添付文書を補完する適正使用情報として適切か審査・検討することとした。2008年より年4回のインタビューフォーム検討会を開催した中で指摘してきた事項を再評価し、製薬企業にとっても、医師・薬剤師等にとっても、効率の良い情報源とすることを考えた。そこで今般、IF記載要領の一部改訂を行いIF記載要領2013として公表する運びとなった。

2. IFとは

IFは「添付文書等の情報を補完し、薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製薬企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

ただし、薬事法・製薬企業機密等に関わるもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師 自らが評価・判断・提供すべき事項等はIFの記載事項とはならない。言い換えると、製薬企業から 提供されたIFは、薬剤師自らが評価・判断・臨床適応するとともに、必要な補完をするものという 認識を持つことを前提としている。

「IFの様式]

- ①規格はA4版, 横書きとし, 原則として9ポイント以上の字体(図表は除く)で記載し, 一色刷りとする。ただし, 添付文書で赤枠・赤字を用いた場合には, 電子媒体ではこれに従うものとする。
- ②IF記載要領に基づき作成し、各項目名はゴシック体で記載する。
- ③表紙の記載は統一し、表紙に続けて日病薬作成の「IF利用の手引きの概要」の全文を記載するものとし、2頁にまとめる。

「IFの作成]

- ①IFは原則として製剤の投与経路別(内用剤、注射剤、外用剤)に作成される。
- ②IFに記載する項目及び配列は日病薬が策定したIF記載要領に準拠する。
- ③添付文書の内容を補完するとのIFの主旨に沿って必要な情報が記載される。
- ④製薬企業の機密等に関するもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師をはじめ医療 従事者自らが評価・判断・提供すべき事項については記載されない。
- ⑤「医薬品インタビューフォーム記載要領2013」(以下,「IF記載要領2013」と略す)により作成されたIFは,電子媒体での提供を基本とし,必要に応じて薬剤師が電子媒体(PDF)から印刷して使用する。企業での製本は必須ではない。

[IFの発行]

- ①「IF記載要領2013」は、平成25年10月以降に承認された新医薬品から適用となる。
- ②上記以外の医薬品については、「IF記載要領2013」による作成・提供は強制されるものではない。
- ③使用上の注意の改訂,再審査結果又は再評価結果(臨床再評価)が公表された時点並びに適応症の拡大等がなされ,記載すべき内容が大きく変わった場合にはIFが改訂される。

3. IFの利用にあたって

「IF記載要領2013」においては、PDFファイルによる電子媒体での提供を基本としている。情報を利用する薬剤師は、電子媒体から印刷して利用することが原則である。

電子媒体のIFについては、医薬品医療機器総合機構の医薬品医療機器情報提供ホームページに掲載場所が設定されている。

製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従って作成・提供するが、IFの原点を踏まえ、医療現場に不足している情報やIF作成時に記載し難い情報等については製薬企業のMR等へのインタビューにより薬剤師等自らが内容を充実させ、IFの利用性を高める必要がある。

また、随時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、IFが改訂されるまでの間は、当該 医薬品の製薬企業が提供する添付文書やお知らせ文書等、あるいは医薬品医療機器情報配信サービ ス等により薬剤師等自らが整備するとともに、IFの使用にあたっては、最新の添付文書を医薬品医 療機器情報提供ホームページで確認する。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「臨床成績」や「主な外国での発売状況」 に関する項目等は承認事項に関わることがあり、その取扱いには十分留意すべきである。

4. 利用に際しての留意点

IFを薬剤師等の日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用して頂きたい。しかし、薬事法や医療用医薬品プロモーションコード等による規制により、製薬企業が医薬品情報として提供できる範囲には自ずと限界がある。IFは日病薬の記載要領を受けて、当該医薬品の製薬企業が作成・提供するものであることから、記載・表現には制約を受けざるを得ないことを認識しておかなければならない。

また製薬企業は、IFがあくまでも添付文書を補完する情報資材であり、今後インターネットでの公開等も踏まえ、薬事法上の広告規制に抵触しないよう留意し作成されていることを理解して情報を活用する必要がある。

(2013年4月改訂)

目 次

概	要に関する項目1	VI.	. 羿	፟ ※効薬理に関する項目・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	18
1.	開発の経緯1		1.	薬理学的に関連のある化合物又は化合物	群 18
2.	製品の治療学的・製剤学的特性1		2.	薬理作用	18
名	称に関する項目2	VI	. 導	終物動態に関する項目	19
1.	販売名2		1.	血中濃度の推移・測定法	19
2.	一般名2		2.	薬物速度論的パラメータ	19
3 .	構造式又は示性式2		3.	吸収	20
4 .	分子式及び分子量2		4.	分布	20
5.	化学名(命名法)2		5.	代謝	20
6.	慣用名,別名,略号,記号番号2		6.	排泄	20
7.	CAS 登録番号2		7.	トランスポーターに関する情報	21
有	効成分に関する項目3		8.	透析等による除去率	21
1.	物理化学的性質3	VIII	. 梦	そ全性(使用上の注意等)に関する項目	22
2.	有効成分の各種条件下における安定性 3		1.	警告内容とその理由	22
3 .	有効成分の確認試験法3		2.	禁忌内容とその理由(原則禁忌を含む)	22
4 .	有効成分の定量法3		3.	効能又は効果に関連する使用上の注意と	その
製	剤に関する項目4			理由	22
1.	剤形4		4.	用法及び用量に関連する使用上の注意と	その
2.	製剤の組成4			理由	22
3 .	注射剤の調製法5		5.	慎重投与内容とその理由	22
4 .	懸濁剤, 乳剤の分散性に対する注意5		6.	重要な基本的注意とその理由及び処置方法	法 22
5.	製剤の各種条件下における安定性5		7.	相互作用	22
6.	溶解後の安定性6		8.	副作用	22
7.	他剤との配合変化(物理化学的変化) 7		9.	高齢者への投与	23
8.	生物学的試験法15		10.	妊婦,産婦,授乳婦等への投与	23
9 .	製剤中の有効成分の確認試験法15		11.	小児等への投与	24
0.	製剤中の有効成分の定量法15		12.	臨床検査結果に及ぼす影響	24
1.	力価15		13.	過量投与	24
2.	混入する可能性のある夾雑物15		14.	適用上の注意	24
3.	注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関す		15.	その他の注意	24
	る情報15		16.	その他	24
4.	その他15	IX	. 非	=臨床試験に関する項目	25
治	療に関する項目 16		1.	薬理試験	25
1.	効能又は効果16		2.	毒性試験	25
2.	用法及び用量16	X	. 催	「理的事項に関する項目	26
3.	臨床成績16		1.	規制区分	26
	12 1234567 1234 1234 567890123 4 12	1. 開発の経緯 1. 1 2. 製品の治療学的・製剤学的特性 1. 1 名称に関する項目 2. 2 1. 販売名 2. 2 2 一般名 2. 一般名 2. 3. 構造式又は示性式 2. 4. 分子名(命名法) 2. 5. 化学名(命名法) 2. 6. 慣用名、附名、略号、記号番号 2. 7. CAS 登録番号 2. 7. CAS 登録番号 3. 1. 物理化学的性質 3. 2. 有効成分の各種条件下における安定性 3. 3. 4. 有効成分の定量法 3. 4. 有効成分の定量法 3. 4. 有効成分の定量法 3. 4. 利剤の組成 4. 4. 3. 注射剤の組成 4. 4. 3. 注射剤の組成 4. 4. 3. 注射剤の経療件下における安定性 5. 5. 製剤の各種条件下における安定性 5. 4. 製剤の各種条件下における安定性 5. 6. 溶解後の安定性 6. 7. 他剤との配合変化(物理化学的変化) 7. 8. 生物学的試験法 15. 9. 製剤中の有効成分の確認試験法 15. 9. 製剤中の有効成分の確認試験法 15. 15. 2. 混入する可能性のある夾雑物 15. 15. 12. 混入する可能性のある夾雑物 15. 15. 15. 15. 15. 15. 15. 15. 15. 15.	1. 開発の経緯	1. 開発の経緯 1 2. 製品の治療学的・製剤学的特性 1 2. 製品の治療学的・製剤学的特性 1 2. 名称に関する項目 2 1 . 1. 販売名 2 1. 2. 一般名 2 2. 3. 構造式又は示性式 2 3. 4. 分子式及び分子量 2 4. 5. 化学名(命名法) 2 5. 6. 慣用名,別名,略号,記号番号 2 6. 7. CAS 登録番号 2 7. 有効成分に関する項目 3 8. 1. 物理化学的性質 3 2. 4. 有効成分の各種条件下における安定性 3 3. 4. 有効成分の定量法 3 3. 製剤に関する項目 4 1. 1. 剤形 4 2. 製剤の組成 4 3. 注射剤の調製法 5 5. 4. 整濁剤,乳剤の分散性に対する注意 5 6. 6. 溶解後の安定性 6 8. 7. 他剤との配合変化(物理化学的変化) 7 9. 8. 生物学的試験法 15 10. 9. 製剤中の有効成分の確認試験法 15 11. 10. 製剤中の有効成分の定量法 15 12. 11. 力価 15 13. 12. 混入する可能性のある夾雑物 15 14. 3. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関す 15. る情報 15 14. 3. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関す 15. る情報 15 14. 3. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関す 15. る情報 15 16. 4. その他 15 区 リ リ カ リ リ リ リ リ リ リ リ リ リ リ リ リ リ リ リ	2. 製品の治療学的・製剤学的特性 1 2. 薬理作用 2 1

2.	有効期間又は使用期限	26
3.	貯法・保存条件	26
4.	薬剤取扱い上の注意点	26
5.	承認条件等	26
6.	包装	26
7.	容器の材質	26
8.	同一成分・同効薬	26
9.	国際誕生年月日	26
10.	製造販売承認年月日及び承認番号	27
11.	薬価基準収載年月日	27
12.	効能又は効果追加、用法及び用量変更追加	等
	の年月日及びその内容	27
13.	再審査結果、再評価結果公表年月日及びそ	の
	内容	27
14.	再審査期間	27
15.	投与期間制限医薬品に関する情報	27
16.	各種コード	28
17.	保険給付上の注意	28
ХΙ.	文献	29
1.	引用文献	29
2.	その他の参考文献	29
XΙ.	参考資料	29
1.	主な外国での発売状況	29
2.	海外における臨床支援情報	29
XШ.	備考	29
付表 1	—1	30
付表 1	_2 ·····	31
付事 1	3	29

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

本剤は非ペプタイド蛋白分解酵素阻害剤である。

「注射用プロビトール(100mg)」は、日医工株式会社が後発医薬品として開発を企画し、 規格及び試験方法を設定、安定性試験等を実施し、1984年2月15日に承認を取得し、1984年6月2日に上市した。(薬発第698号(昭和55年5月30日)に基づき承認申請)

「注射用プロビトール (100mg)」は、1988 年 9 月 5 日に汎発性血管内血液凝固症の効能・効果が追加された。

更に、規格揃えとして「注射用プロビトール 500」を、日医工株式会社が後発医薬品として開発を企画し、規格及び試験方法を設定、安定性試験等を実施し、1992年 3 月 7 日に承認を取得し、1992年 7 月 10 日に上市した。(薬発第 698 号(昭和 55年 5 月 30 日)に基づき承認申請)

医療事故防止のため,以下の販売名変更を行った。

承認年月日	販売名	旧販売名
2004年10月12日	注射用プロビトール 100mg	注射用プロビトール
9014年 9月 1日	ガベキサートメシル酸塩静注用 100mg「日医工」	注射用プロビトール 100mg
2014年 8月 1日	ガベキサートメシル酸塩静注用 500mg 「日医工」	注射用プロビトール 500

2. 製品の治療学的・製剤学的特性

- (1) 本剤はガベキサートメシル酸塩を有効成分とする非ペプタイド蛋白分解酵素阻害剤である。
- (2) 本剤は、凍結乾燥品のバイアル製剤である。
- (3) 医療事故防止を配慮し、バイアルのラベルを二層ラベルにしている。
- (4) 重大な副作用(頻度不明)として、ショック、アナフィラキシーショック、アナフィラキシー、注射部位の皮膚潰瘍・壊死、無顆粒球症、白血球減少、血小板減少、高カリウム血症が報告されている。

Ⅱ. 名称に関する項目

- 1. 販売名
- (1) 和名

ガベキサートメシル酸塩静注用 100mg「日医工」 ガベキサートメシル酸塩静注用 500mg「日医工」

(2) 洋名

Gabexate Mesilate FOR INJ.

(3) 名称の由来

一般名より

- 2. 一般名
- (1) 和名(命名法)

ガベキサートメシル酸塩 (JAN)

(2) 洋名(命名法)

Gabexate Mesilate (JAN)

(3) ステム

不明

3. 構造式又は示性式

$$H_2N$$
 H_3C-SO_3H

4. 分子式及び分子量

分子式: C₁₆H₂₃N₃O₄·CH₄O₃S

分子量:417.48

5. 化学名(命名法)

Ethyl 4-(6-guanidinohexanoyloxy)benzoate monomethanesulfonate (IUPAC)

6. 慣用名, 別名, 略号, 記号番号

別名:メシル酸ガベキサート

7. CAS 登録番号

56974-61-9

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

白色の結晶又は結晶性の粉末である。 (においはなく, 味は苦い。)

(2)溶解性

水に極めて溶けやすく、エタノール (95) に溶けやすい。

(3)吸湿性

該当資料なし

(4) 融点(分解点), 沸点, 凝固点

融点:90~93℃

(5)酸塩基解離定数

該当資料なし

(6) 分配係数

該当資料なし

(7) その他の主な示性値

本品 1.0g を水 10mL に溶かした液の pH は 4.7~5.7 である。

2. 有効成分の各種条件下における安定性

該当資料なし

3. 有効成分の確認試験法

(1) 呈色反応

本品の水溶液に 1-ナフトール試液及びジアセチル試液を加え放置するとき, 液は赤色を呈する。

(2) 呈色反応

本品の水溶液に水酸化ナトリウム試液を加え加熱・冷却後,希硝酸及びエタノールを加えて振り混ぜ,塩化鉄(Ⅲ)試液を加えるとき,液は紫色を呈する。

(3) 紫外可視吸光度測定法

本品の水溶液につき吸収スペクトルを測定し、本品のスペクトルと本品の参照スペクトル又はガベキサートメシル酸塩標準品のスペクトルを比較するとき、両者のスペクトルは同一波長のところに同様の強度の吸収を認める。

(4) 定性反応

本品はメシル酸塩の定性反応(1)を呈する。

4. 有効成分の定量法

液体クロマトグラフィー

検出器:紫外吸光光度計

移動相:メタノール、ラウリル硫酸ナトリウム溶液、1-ヘプタンスルホン酸ナトリウム溶

液, 酢酸混液

Ⅳ. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤形の区別, 外観及び性状

剤形:用時溶解して用いる注射剤 性状:白色の塊,凍結乾燥品

(2) 溶液及び溶解時の pH, 浸透圧比, 粘度, 比重, 安定な pH 域等

	pН	浸透圧比(生理食塩液に対する比)
ガベキサートメシル酸塩	$4.0 \sim 5.0$	$0.95{\sim}1.1$
静注用 100mg「日医工」	(10mg/mL 溶液)	(5w/v%ブドウ糖注射液 500mL 溶解時)
ガベキサートメシル酸塩	4.0~6.0	0.9~1.1
静注用 500mg「日医工」	(10mg/mL 溶液)	(5w/v%ブドウ糖注射液 500mL 溶解時)

(3) 注射剤の容器中の特殊な気体の有無及び種類

窒素置換

2. 製剤の組成

(1) 有効成分(活性成分)の含量

静注用 100 mg: 1 バイアル中ガベキサートメシル酸塩 100 mg を含有する。 静注用 500 mg: 1 バイアル中ガベキサートメシル酸塩 500 mg を含有する。

(2)添加物

	ガベキサートメシル酸塩	ガベキサートメシル酸塩
	静注用 100mg「日医工」	静注用 500mg「日医工」
賦形剤	1 バイアル中 D-マンニトール 200mg	1 バイアル中 D-マンニトール 200mg

(3) 電解質の濃度

該当資料なし

(4) 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

(5) その他

3. 注射剤の調製法

膵炎の場合	通常 1 回 1 バイアル(ガベキサートメシル酸塩として 100mg)を 5%ブドウ糖注射
	液又はリンゲル液を用いて溶かし,全量 500mL とするか,もしくはあらかじめ注射
<100mgのみ>	用水 5mL を用いて溶かし、この溶液を 5%ブドウ糖注射液又はリンゲル液 500mL
	に混和して 8mL/分以下で点滴静注する。
	(1)原則として,初期投与量は1日量 1~3 バイアル(溶解液 500~1500mL)と
	し,以後は症状の消退に応じ減量するが,症状によっては同日中に更に 1~3
	バイアル(溶解液 $500 {\sim} 1500 \mathrm{mL}$)を追加して点滴静注することができる。
	(2) 症状に応じ適宜増減
汎発性血管	通常,成人1日量ガベキサートメシル酸塩として20~39mg/kgの範囲内で24時間
内血液凝固	かけて静脈内に持続投与する。
症の場合	<用法・用量に関連する使用上の注意>
	汎発性血管内血液凝固症 には
	本剤は高濃度で血管内壁を障害し、注射部位及び刺入した血管に沿って静脈炎や
	硬結, 潰瘍・壊死を起こすことがあるので, 末梢血管から投与する場合, 本剤 100mg
	あたり 50mL 以上の輸液(0.2%以下)で点滴静注することが望ましい。
調製時の注	1)溶解後はなるべく速やかに使用すること。
意	2)他の注射剤(抗生物質製剤,血液製剤等)と配合した場合に,混濁等の配合変
	化を起こすことがあるので注意すること。また,アミノ酸輸液,アルカリ性の
	薬剤及び添加物として亜硫酸塩を含有する薬剤と配合した場合,分解等の配合
	変化を起こすことがあるので注意すること。

4. 懸濁剤, 乳剤の分散性に対する注意

該当しない

5. 製剤の各種条件下における安定性1)

本品につき加速試験(40°C、75%RH、6 ヵ月)を行った結果、ガベキサートメシル酸塩静注用 100mg「日医工」及びガベキサートメシル酸塩静注用 500mg「日医工」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。

◇ガベキサートメシル酸塩静注用 100mg「日医工」 加速試験 [最終包装形態]

測定項目<規格>	ロット		保存期間					
侧足項目 \	番号	開始時	1ヵ月	3ヵ月	6ヵ月			
性状 <白色の粉末あるいは塊>	IR1600	適合	同左	同左	同左			
pH <4.0~5.0>	IR1600	4.7	4.3	4.3	4.1			
純度試験 (薄層クロマトグラフィー)	IR1600	適合	同左	同左	同左			
純度試験 (紫外可視吸光度測定法)	IR1600	適合	同左	同左	同左			
含量 (%) ** <95.0~105.0%>	IR1600	100.8	99.4	99.9	99.1			

※:表示量に対する含有率 (%)

◇ガベキサートメシル酸塩静注用 500mg「日医工」 加速試験 [最終包装形態]

測字項目/坦枚\	ロット		保存期間				
測定項目<規格>	番号	開始時	1ヵ月	3ヵ月	6カ月		
性状 <白色の粉末あるいは塊>	CP1100	適合	同左	同左	同左		
pH <4.0~6.0>	CP1100	4.9	4.8	4.8	4.5		
純度試験 (薄層クロマトグラフィー)	CP1100	適合	同左	同左	同左		
純度試験 (紫外可視吸光度測定法)	CP1100	適合	同左	同左	同左		
含量 (%) ** <95.0~105.0%>	CP1100	99.6	100.1	100.0	100.2		

※:表示量に対する含有率(%)

6. 溶解後の安定性2)

◇ガベキサートメシル酸塩静注用 100mg「日医工」

溶解後(1バイアルを 5mL に溶解)の安定性;残存率の推移

保存温度	溶解液	開始時	1日	3日	5日	7日
室温	注射用蒸留水	100.0	100.0	99.9	97.5	96.5
(25~29°C)	生理食塩液	100.0	99.7	98.7	97.9	95.6
冷蔵庫	注射用蒸留水	100.0	99.4	100.4	98.8	98.9
(4∼6°C)	生理食塩液	100.0	99.6	101.1	99.9	99.6

(室温:室内散光下,冷蔵庫:遮光)

◇ガベキサートメシル酸塩静注用 500mg「日医工」

溶解後(1バイアルを注射用水 20mL に溶解)の安定性

保存温度	項目	開始時	2日	4日	7日
室温	含量(%)	100.2	99.4	98.5	97.3
(19∼26°C)	pН	5.25	4.32	4.12	3.94
冷蔵庫	含量(%)	100.5	100.4	99.8	99.8
(4∼6°C)	рН	5.30	4.61	4.41	4.19

(室温:室内散光下,冷蔵庫:遮光)

7. 他剤との配合変化(物理化学的変化)3)

(1) pH 変動試験

◇ガベキサートメシル酸塩静注用 100mg「日医工」

①1 バイアルを注射用水 5mL に溶解

Нα 3 7 8 9 10 11 1213 14 -0.1mol/L HCl 0.1mol/L NaOH -白 濁 消費量 10.0mL 消費量 0.34mL 4.53 1.25 8.64

pH4.53 pH1.25 pH8.14 時間 残存率(%) (調製時) (最終点) (変化点付近) 到達直後 (試料調製時を100.0) 100.0 101.5 80.3 24時間後 99.6 89.0 79.1

②1 バイアルを注射用水 10mL に溶解時

2 рH 3 4 5 8 9 10 11 1213 14 0.1mol/L HCl 0.1mol/L NaOH → 消費量 10.0mL 消費量 10.0mL 4.87 1.40 12.33

◇ガベキサートメシル酸塩静注用 500mg「日医工」

①1 バイアルを注射用水 5mL に溶解時

1.22 4.39 8.97

残存率(%)	時間	pH4.39 (調製時)	pH1.22 (最終点)	pH8.47 (変化点付近)
(試料調製時を100)	直後	100	101.5	64.4
	24時間後	100.8	93.1	56.3

②1 バイアルを注射用水 50mL に溶解し、10mL を試料とする

pН 1 23 4 5 6 10 11 12 13 14 0.1mol/L HCl 0.1mol/L NaOH -消費量 10.0mL 消費量 10.0mL

1.40 5.17 12.38

(2)配合変化試験

(添付文書より抜粋)**適用上の注意**:

他の注射剤(抗生物質製剤,血液製剤等)と配合した場合に、混濁等の配合変化を起こすことがあるので注意すること。また、アミノ酸輸液、アルカリ性の薬剤及び添加物として亜硫酸塩を含有する薬剤と配合した場合、分解等の配合変化を起こすことがあるので注意すること。

 $\bigcirc 2$ 剤配合: ガベキサートメシル酸塩静注用 100 mg 「日医工」1 バイアルとの配合 (外観変化,配合直後より pH が 1.0 以上変動,含量 90%以下の場合,太ゴシック文字)

	配合輸液・量 [成分名等]	項目	配合直後	3 時間後	6 時間後	24 時間後
	十层体流 F0/ F00 - I	外 観	無色澄明	_	_	_
	大塚糖液 5% 500mL [ブドウ糖]	pН	4.37	4.35	4.36	4.35
		残存率(%)	100	100.8	100.4	99.3
糖	10(100/) FOO T	外 観	無色澄明	_	_	_
1/10	マルトスー10(10%) 500mL	pН	4.43	4.42	4.42	4.43
類	[マルトース]	残存率(%)	100	101.1	100.6	99.5
輸		外 観	無色澄明	_	_	_
中印	5%フルクトン注 500mL	pН	3.93	3.93	3.93	3.95
液	[果糖]	残存率(%)	100	100.8	100.3	99.7
		外 観	無色澄明	_	_	_
	キリット注 5% 500mL	pН	5.44	5.39	5.37	5.27
	[キシリトール]	残存率(%)	100	100.0	100.0	99.6
		外 観	無色澄明	_	_	_
	ソリターT1 号 500mL	pН	5.14	5.10	5.11	5.13
	[開始液]	残存率(%)	100	100.1	99.8	98.3
	VII A TO H KOOI	外 観	無色澄明	_	_	_
	ソリターT3 号 500mL	рН	5.08	5.08	5.08	5.09
血	[維持液]	残存率(%)	100	100.3	100.2	99.3
1111.	UN 持済 oD 500 I	外 観	無色澄明	_	_	_
液	KN 補液 2B 500mL	pН	5.44	5.43	5.42	5.44
代	[脱水補給液]	残存率(%)	100	100.1	99.9	99.5
14	KN 補液 4B 500mL	外 観	無色澄明	_	_	_
用	KN 補板 4B 500mL [術後回復液]	pН	5.41	5.41	5.40	5.41
- \$ 11	[707] [707] [707]	残存率(%)	100	100.3	99.9	99.0
剤	ポタコール R 500mL	外 観	無色澄明	_	_	_
	[マルトース加乳酸リンゲル]	pН	4.86	4.84	4.85	4.87
	[() = 1	残存率(%)	100	100.2	99.9	99.7
	EL-3 号 500mL	外 観	無色澄明	_	_	_
	[維持液]	pН	5.44	5.42	5.42	5.44
		残存率(%)	100	99.7	99.2	97.1
	ピーエヌツイン2号	外 観	無色澄明	_	_	_
	500mL	pН	5.09	5.07	5.07	5.04
	[アミノ酸・糖・電解質]	残存率(%)	100	94.4	87. 8	64. 2
ア	フルカリック 1 号	外 観	黄色澄明	_	_	_
111	500mL	pH	5.05	5.03	5.03	5.03
`	[アミノ酸・糖・電解質・ビタミン]	残存率(%)	100	97.3	93.0	76. 3
1	フルカリック 2 号	外 観	黄色澄明	_	_	_
而会	500mL	pH	5.29	5.25	5.24	5.24
酸	[アミノ酸・糖・電解質・ビタミン]	残存率(%)	100	92.8	84. 5	58. 4
輸	ユニカリック L	外 観	無色澄明	_	_	_
ोर्गः 	500mL	pH	4.29	4.27	4.28	4.30
液	[アミノ酸・糖・電解質]	残存率(%)	100	97.6	95.8	85. 4
	ユニカリック N	外 観	無色澄明	_	_	_
	500mL	pH	4.33	4.30	4.30	4.32
	[アミノ酸・糖・電解質]	残存率(%)	100	97.6	96.7	84. 9

\diamondsuit 3剤配合:ガベキサートメシル酸塩静注用100mg「日医工」1バイアルとの配合

(24 時間後は外観のみ観察)

(外観変化,配合直後より pH が 1.0以上変動,含量 90%以下の場合,太ゴシック文字)

	配合薬剤・量	観察		ウ糖注(600mL	5%)		レトスー 500mL	10		トン注 600mL	(5%)		-ット注 500mL	(5%)
	[成分名等]	項目	配合直後	4hr	24hr	配合直後	4hr	24hr	配合直後	4hr	24hr	配合直後	4hr	24hr
		外観	_	_	着色	-	_	着色	-	_	着色	-	_	着色
	パンスポリン静注用(1g) [セフォチアム塩酸塩]	pН	6.69	6.71		6.72	6.68		6.39	6.43		6.69	6.72	
	[ピノオケノム塩酸塩]	含量(%)	97.3	88. 9		97.0	86. 8		96.0	96.4		95.4	94.6	
		外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_
	セファメジン静注用(2g) [セファゾリン Na]	pН	5.02	5.15		5.12	5.23		4.05	4.06		5.61	5.57	
	[L/////V Naj	含量(%)	101.8	95.7		100.5	96.1		101.2	99.3		96.3	92.7	
	N 41 H 22 2 2 4 2	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_
	注射用ビクシリン(1g) [アンピシリン Na]	pН	8.38	8.10		8.33	8.04		8.01	7.89		8.57	8.25	
抗	[/ 0 2 0 / 0 1(a)	含量(%)	69. 4	3. 7		71. 1	1.6		83. 8	62. 1		90.4	42. 4	
生	- 19 1- 11 > ±/2 \Gamma (4)	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	着色	_	_	_
	エポセリン静注用(1g) [セフチゾキシム Na]	pН	6.70	6.48		6.62	6.24		4.60	4.53		6.60	7.00	
物	[C) / / (V C) Traj	含量(%)	94.6	93.4		92.6	92.4		96.2	94.9		94.6	93.2	
質	セフォタックス注射用	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_
	(1g)	pН	5.11	4.94		5.14	4.94		4.33	4.29		5.30	5.13	
製	[セフォタキシム Na]	含量(%)	98.9	100.0		99.3	97.4		100.3	98.5		96.5	97.2	
剤	ベストコール静注用(1g)	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	着色	_	_	着色
	「セフメノキシム塩酸塩」	pН	7.27	7.41		7.25	7.38		6.81	7.04		7.45	7.49	
		含量(%)	91.9	57. 4		93.3	47. 7		95.5	90.4		94.6	83. 4	
	ケフリン(2g)	外観	_	_	結晶	_	_	結晶	_	_	結晶	_	_	結晶
	(セファロチン Na)	pН	4.86	5.53		4.81	4.55		3.96	3.98		5.16	4.64	
		含量(%)	103.7	104.3		108.2	107.8		107.3	102.7		106.1	108.2	
	ヤマテタン静注用(1g)	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_
	「セフォテタン」	pН	4.95	4.84		4.91	4.82		4.27	4.25		5.12	4.94	
		含量(%)	105.9	106.8		109.6	107.0		108.4	108.7		106.9	107.5	
	ピシバニール(1KE)	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_
	[溶連菌抽出物]	pН	5.40	5.16		5.17			3.73	3.68		5.45	5.56	
	[[[元四]]][[]]	含量(%)	101.4	103.7		100.4	105.0		102.6	102.5		95.4	99.5	
抗	5-FU(250mg)	外観	_	_	_	_	_	-	_	_	_	_	_	_
悪	[フルオロウラシル]	pН	8.33	8.27		8.33	8.27		8.24	8.16		8.36	8.30	
性		含量(%)	59. 0	1.9		59. 3	0.8		69. 2	30. 0		74. 1	34. 4	
腫瘍	ブレオ(15mg)	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_
剤	[ブレオマイシン塩酸塩]	pН	4.62	4.57		4.53	4.46		3.68	3.67		5.28	6.00	
		含量(%)	100.0	104.0		97.1	101.2		101.1	102.2		97.8	97.7	
	注射用フトラフール	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_
	(400mg) [テガフール]	pH	8.81	8.55		8.69	8.52		8.51	8.31		9.02	8.65	
	[/ / / /*]	含量(%)	65. 3	0. 0		53. 5	0.0		84. 5	30. 2		71.0	12. 2	

(外観変化,配合直後より pH が 1.0 以上変動,含量 90%以下の場合,太ゴシック文字)

	~~ ^ **** B		(6-H · E · S	,	ソ	リタ・T3	号	KN 補液 4B		
	配合薬剤・量	観察	#7 A	500mL		#7 A	500mL		#7 A	500mI	
	[成分名等]	項目	配合 直後	4hr	24hr	配合 直後	4hr	24hr	配合 直後	4hr	24hr
	.°、, ¬	外観	_	_	着色	_	_	着色	_	着色	着色
	パンスポリン静注用(1g) [セフォチアム塩酸塩]	pН	6.61	6.65		6.10	6.20		6.51	6.22	
		含量(%)	104.7	97.9		95.1	90.7		104.4	103.2	
	トラー ノバ、数分田(g)	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_
	セファメジン静注用(2g) [セファゾリン Na]	pН	5.59	5.54		5.17	5.17		5.29	5.27	
	[C) / / / V IVa]	含量(%)	101.0	101.5		93.0	92.8		99.8	98.8	
	\Ф.б.ш\8 Б > .И > ./4 . \	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_
	注射用ビクシリン(1g) [アンピシリン Na]	pН	8.48	8.10		7.76	7.65		8.07	7.88	
抗	[/ J L J J J IVa]	含量(%)	101.7	40. 2		92.1	41.5		97.3	29. 2	
生	19 1- 11 x .±// \\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_
	エポセリン静注用(1g) [セフチゾキシム Na]	pН	6.28	5.84		5.21	5.16		5.45	5.39	
物	[EDJDAD Na]	含量(%)	107.7	101.5		92.1	94.3		103.2	101.6	
		外観	_	_	着色	_	_	_	_	_	着色
質	セフォタックス注射用(1g) [セフォタキシム Na]	pН	5.41	5.14		5.12	5.07		5.25	5.17	
製	[EJAJAJA NA]	含量(%)	105.1	107.7		99.1	97.7		101.2	101.3	
) 1 1 +t/	外観	_	_	着色	_	_	着色	_	_	着色
剤	ベストコール静注用(1g) [セフメノキシム塩酸塩]	pН	7.36	7.34		6.72	7.00		7.14	7.21	
	[セノメノキンム塩酸塩]	含量(%)	99.0	86. 2		92.5	91.2		101.6	86. 6	
	ケフリン(2g)	外観	_	_	結晶	_	_	結晶	_	_	結晶 着色
	[セファロチン Na]	pН	5.46	4.70		5.13	5.06		5.21	5.00	
		含量(%)	103.3	104.4		106.0	104.4		102.9	99.0	
		外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_
	ヤマテタン静注用(1g) [セフォテタン]	pН	5.14	4.83		5.09	5.06		5.17	4.99	
		含量(%)	103.2	101.8		107.4	107.1		103.6	99.0	
	ピシバニール(1KE)	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_
	` ,	pН	6.40	6.10		5.17	5.16		5.30	5.24	
	[溶連菌抽出物]	含量(%)	99.7	100.7		107.4	109.2		104.3	100.1	
长	- TTT(0-10-)	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_
抗悪	5-FU(250mg) [フルオロウラシル]	pН	8.35	8.29		8.19	8.12		8.26	8.19	
性		含量(%)	100.3	37. 1		90.4	12. 7		88. 2	13. 4	
腫	8- 1/4-	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_
瘍	ブレオ(15mg) [ブレオマイシン塩酸塩]	pН	6.05	5.79		5.15	5.15		5.23	5.24	
剤	[ノ ビ 々 ヾ ´ ✓ ✓ ゲ血政・血]	含量(%)	100.0	98.7		108.1	107.2		101.8	102.8	
	公自田 コ コ コ 	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_
	注射用フトラフール(400mg) [テガフール]	pН	8.80	8.47		8.30	8.17		8.58	8.36	
	[/ // / /۴]	含量(%)	83. 6	13. 3		86. 2	12. 0		87. 9	3. 9	

(外観変化,配合直後より pH が 1.0 以上変動,含量 90%以下の場合,太ゴシック文字)

-:外観変化なし

			フィジ゛オソ゛ール 2 号				ホ。タコール	R	EL3 号		
	配合薬剤・量	観察		500ml	L		500ml	L		500ml	
	[成分名等]	項目	配合 直後	4hr	24hr	配合 直後	4hr	24hr	配合 直後	4hr	24hr
	0 - 10 11 × +5 W. III (4)	外観	_	着色	着色	_	着色	着色	_	着色	着色
	パンスポリン静注用(1g) [セフォチアム塩酸塩]	pН	5.09	5.03		5.67	5.68		5.80	5.76	
		含量(%)	100.0	99.4		103.6	99.1		101.1	92.9	
)	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_
	セファメジン静注用(2g) [セファゾリン Na]	pН	4.77	4.76		4.89	4.88		5.11	5.11	
	[EZJZZZ Na]	含量(%)	94.0	94.8		96.7	93.2		99.4	96.6	
	WALET SOLVE TO A STATE OF THE S	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_
	注射用ビクシリン(1g) [アンピシリン Na]	pН	6.00	5.94		7.35	7.29		6.51	6.44	
抗	[/ J C J y J Naj	含量(%)	104.2	97.0		98.6	69. 9		106.2	70. 1	
生	10) 11 > +6 \\\. \\. \	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_
1	エポセリン静注用(1g) [セフチゾキシム Na]	pН	4.80	4.77		4.94	4.92		5.22	5.18	
物	[E))) A D A INAJ	含量(%)	102.3	104.7		100.9	101.9		102.5	99.4	
r.r.	har har harman	外観	_	_	着色	_	_	着色	_	_	着色
質	セフォタックス注射用(1g) 「セフォタキシム Nal	pН	4.78	4.75		4.90	4.87		5.14	5.09	
製	[C) A) A V A IVa]	含量(%)	104.7	105.1		98.7	98.7		104.9	100.3	
	> 1	外観	_	_	着色	_	_	_	_	_	_
剤	ベストコール静注用(1g) [セフメノキシム塩酸塩]	pН	5.16	5.11		6.42	6.41		6.07	6.03	
		含量(%)	91.8	90.7		91.3	93.4		100.2	91.8	
	ケフリン(2g)	外観	_	_	結晶 着色	_	-	結晶 着色	_	-	結晶 着色
	[セファロチン Na]	pН	4.76	4.71		4.84	4.75		5.04	4.88	
		含量(%)	103.6	98.3		94.7	95.9		100.0	99.5	
	レーニ り、故 冷 田 (1)	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_
	ヤマテタン静注用(1g) [セフォテタン]	pН	4.73	4.62		4.82	4.69		4.97	4.82	
		含量(%)	101.3	101.8		93.3	96.2		98.9	96.8	
	ピシバニール(1KE)	外観	_				_	_		_	_
		pН	4.82	4.82		4.88	4.89		5.14	5.13	
	[溶連菌抽出物]	含量(%)	103.2	103.3		103.3	99.7		96.9	95.0	
抗	r HILORO)	外観	_	_	_	_	_	1	_	_	_
悪	5-FU(250mg) [フルオロウラシル]	pН	7.49	7.46		8.02	7.97		6.99	6.97	
性		含量(%)	100.7	85. 9		93.4	31.0		97.3	47. 9	
腫	ブレナ(15)	外観	_	_	_		_	_	_	_	_
瘍剤	ブレオ(15mg) [ブレオマイシン塩酸塩]	pН	4.82	4.82		4.88	4.88		5.12	5.12	
Ħ		含量(%)	104.0	101.0		103.0	100.8		96.9	93.9	
	分計用フレラフ ュ (400)	外観		_	_		_	_	_	_	_
	注射用フトラフール(400mg) [テガフール]	pН	5.57	5.56		7.84	7.79		6.54	6.50	
	r/ /4 / / . 1	含量(%)	102.0	99.6		98.9	54. 0		102.8	73. 4	

(外観変化,配合直後より pH が 1.0 以上変動,含量 90%以下の場合,太ゴシック文字)

-:外観変化なし

			ブド	ウ糖注(5%)	マバ	レトスー	10	フルク	トン注	(5%)		ジャト注	
	配合薬剤・量観察			500mL	-		500mL			500mL		5	500mL	
	[成分名等]	項目	配合 直後	4hr	24hr	配合直後	4hr	24hr	配合 直後	4hr	24hr	配合 直後	4hr	24hr
		外観	_	_	_	_	_	_		_	_	_	_	_
	フラビタン注(10mg) [FAD]	pН	6.41	5. 31		5.03	5.07		3.72	3.69		5.48	5.45	
	[FAD]	含量(%)	94.4	92.8		98.2	95.8		103.1	104.3		92.9	94.8	
	ピドキサール注(10mg)	外観	着色	着色	着色	着色	着色	着色	着色	着色	着色	着色	着色	着色
	[ピリドキサールリン酸	pН	6.59	5.47		5.85	5.50		3.88	3.86		6.60	5.99	
	エステル水和物]	含量(%)	102.8	98.5		103.0	98.2		104.7	104.7		103.1	93.4	
	ヂックス注 3 号(30mg)	外観	着色	着色	着色	着色	着色	着色	着色	着色	着色	着色	着色	着色
ビ	[ピリドキサールリン酸	pН	6.67	6.46		6.82	6.58		6.27	6.14		6.96	6.60	
L	エステル水和物]	含量(%)	89. 9	76. 8		80. 0	71. 5		97.5	95.4		94.1	78. 4	
タ	18 H 2 . 2 2 . W. A D = (= 0 a)	外観	_	_	_	_	_	_	_	=	_	_	_	_
	ビタシミン注射液(500mg) [アスコルビン酸]	pН	6.53	6.53		6.99	7.21		5.37	5.55		6.92	7.07	
111		含量(%)	98.5	84. 0		102.4	84. 8		103.1	99.3		98.9	95.5	
ン	18 14 HOO	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_
	ビーシー注 500 [アスコルビン酸]	pН	6.86	6.70		7.05	6.85		6.49	6.48		7.18	6.94	
製		含量(%)	93.4	71. 9		91.8	62. 4		99.0	91.7		93.2	72. 9	
剤	ネオラミン・スリービー(1A)	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_
觓	[チアミンシ゛スルフィト゛・ $\mathbf{B6} \cdot \mathbf{B12}$	pН	3.96	3.97		3.96	3.97		3.63	3.61		4.06	4.01	
	配合剤]	含量(%)	94.1	94.3		94.8	91.8		96.9	97.2		99.0	97.3	
	ビタメジン静注用(1V)	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_
	[チアミンモノホスフェイトジスルフィド・	pН	4.62	4.61		4.65	4.61		4.18	4.16		4.67	4.71	
	B6·B12 配合剤]	含量(%)	106.8	108.8		102.9	105.2		107.0	104.4		103.4	102.4	
	M.V.I.注「エスエス」(1V)	外観	_	_	_	_	_	_		_	_	_	_	_
	[高加リー輸液用総合ビタミン	pН	4.63	4.75		4.63	4.72		4.55	4.62		4.67	4.76	
	剤]	含量(%)	101.6	95.0		97.8	96.7		101.8	102.1		103.8	101.9	
	アドナ(25mg)	外観	_	_	_		_	_	_	_		_	_	_
	ノ トノ(25mg) [カルハ゛ソ゛クロムスルホン酸 Na]	pН	5.35	5.06		5.22	4.99		3.71	3.73		6.77	6.30	
		含量(%)	99.4	98.0		97.6	95.9		98.5	97.6		92.6	94.5	
	トランサミン S 注(1g)	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_	_
そ	トノンリミン B 在(Ig) [トラネキサム酸]	pН	6.66	6.53		6.66	6.47		5.80	5.78		7.15	6.77	
(D)		含量(%)	96.3	92.7		97.8	87. 1		97.5	97.5		101.2	91.3	
	トラカプミン S 注(1g)	外観	_	_	-	_	_	_	_	_	-	_	_	-
他	トラステミン B 在(Ig) [トラネキサム酸]	pН	6.59	6.49		6.66	6.58		6.18	6.16		7.09	6.84	
		含量(%)	92.2	87. 0		91.6	84. 3		97.9	96.2		92.9	83. 9	
	ケイツー(30mg)	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	-	_	_	_
	[メナテトレノン]	pН	5.21	4.85		5.05	4.82		3.74	3.72		7.19	6.77	
		含量(%)	95.4	95.2		111.8	109.8		96.8	100.3		93.0	92.6	

(外観変化,配合直後より pH が 1.0 以上変動,含量 90%以下の場合,太ゴシック文字)

-:外観変化なし

			6-H·E·S			ソリタ・T3 号			KN 補液 4B		
	配合薬剤・量	観察		500mL	,		500mL	,,	1.	500mL	D
	[成分名等]	項目	配合直後	4hr	24hr	配合直後	4hr	24hr	配合直後	4hr	24hr
		外観	_	_	_	_	_	_		_	_
	フラビタン注(10mg)	рН	5.58	5.68		5.18	5.16		5.16	5.14	
	[FAD]	含量(%)	104.0	107.3		98.3	100.5		105.0	100.1	
	ピドキサール注(10mg)	外観	着色	着色	着色	着色	着色	着色	着色	着色	着色
	[ピリドキサールリン酸エス	pН	5.79	5.33		5.20	5.18		5.38	5.36	
	テル水和物]	含量(%)	102.6	101.4		101.2	98.4		101.0	101.1	
	ヂックス注 3 号(30mg)	外観	着色	着色	着色	着色	着色	着色	着色	着色	着色
ビ	[ピリドキサールリン酸エス	рН	6.00	5.88		5.31	5.31		5.68	5.66	
	テル水和物]	含量(%)	125.0	122.5		97.6	91.7		103.3	102.9	
タ		外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_
	ビタシミン注射液(500mg) [アスコルビン酸]	рН	6.12	6.18		5.39	5.43		5.60	5.42	
3	[ノスコルヒン酸]	含量(%)	103.1	100.7		93.6	93.1		102.7	94.8	
ン		外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_
	ビーシー注 500 [アスコルビン酸]	рН	7.01	6.80		5.54	5.55		5.85	5.86	
製	[[[スコルビン酸]	含量(%)	116.4	92.1		97.0	89. 6		102.6	93.5	
	ネオラミン・スリービー(1A)	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_
剤	[チアミンジスルフィド・B6・B12 配合	рН	4.23	4.14		4.92	4.91		4.80	4.78	
	剤]	含量(%)	100.7	101.5		95.2	94.4		93.4	92.0	
	ビタメジン静注用(1V)	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_
	[チアミンモノホスフェイトジスルフィド・ B6 ・	рН	4.76	4.70		5.03	5.02		4.96	4.95	
	B12 配合剤]	含量(%)	102.8	103.6		107.6	108.8		106.0	108.5	
		外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_
	M.V.І.注「エスエス」(1V)	рН	4.60	4.69		4.86	4.93		4.80	4.87	
	[高カロリー輸液用総合ビタミン剤]	含量(%)	99.1	95.7		99.9	93.7		104.9	102.5	
		外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_
	アドナ(25mg) [カルバゾクロムスルホン酸 Na]	pН	6.18	6.22		5.17	5.16		5.27	5.26	
	[MWハ ノ クロムヘW小ノ門笈 INa] 	含量(%)	107.5	107.8		104.1	103.5		103.1	99.5	
		外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_
そ	トランサミン S 注(1g) [トラネキサム酸]	pН	6.85	6.69		5.75	5.75		6.05	6.04	
	[ドノ介ギリム骸] 	含量(%)	99.3	95.9		103.0	101.5		97.4	97.5	
の		外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_
他	トラカプミン S 注(1g)	pН	7.04	6.85		5.70	5.69		6.12	6.12	
'-	[トラネキサム酸]	含量(%)	93.9	86. 8		97.7	95.2		95.6	92.3	
		外観	_	_	_	_	_	_	<u> </u>	_	_
	ケイツー(30mg)	pН	7.18	6.68		5.18	5.17		5.33	5.20	
	[メナテトレノン]	含量(%)	105.3	106.9		95.6	91.0		104.2	101.3	
		` - /			<u> </u>			<u> </u>			

(外観変化,配合直後より pH が 1.0 以上変動,含量 90%以下の場合,太ゴシック文字)

			フィ	シ゛オソ゛ール 2	号		ホ [°] タコール R			EL3 号	
	配合薬剤・量	観察		500mL			500mL			500mL	
	[成分名等]	項目	配合 直後	4hr	24hr	配合 直後	4hr	24hr	配合 直後	4hr	24hr
		外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_
	フラビタン注(10mg) [FAD]	рН	4.75	4.74		4.88	4.87		5.09	5.03	
	[FAD]	含量(%)	100.3	104.1		96.0	93.2		101.9	106.0	
	ピドキサール注(10mg)	外観	着色	着色	着色	着色	着色	着色	着色	着色	着色
	[ピリドキサールリン酸	pН	4.76	4.77		4.90	4.88		5.14	5.11	
	エステル水和物]	含量(%)	105.4	101.6		99.5	102.5		102.5	100.2	
	ヂックス注 3 号(30mg)	外観				着色	着色	着色	着色	着色	着色
ビ	[ピリドキサールリン酸	pН				4.94	4.94		5.19	5.18	
	エステル水和物]	含量(%)				95.2	94.8		98.2	95.0	
タ		外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_
	ビタシミン注射液(500mg) [アスコルビン酸]	pН	4.83	4.75		4.82	5.07		5.22	5.23	
111	[ノヘコルヒン酸]	含量(%)	99.8	99.5		97.3	94.2		103.1	96.5	
ン		外観				_	_	_	_	_	_
	ビーシー注 500 [アスコルビン酸]	рН				5.13	5.14		5.36	5.37	
製	[/ スコルヒン酸]	含量(%)				96.2	91.1		94.2	99.0	
l.,	ネオラミン・スリービー(1A)	外観	_	-	_	_	_	_	_	_	_
剤	[チアミンジスルフィド・B6・B12	рН	4.72	4.71		4.77	4.76		4.92	4.89	
	配合剤]	含量(%)	95.7	94.5		95.2	90.3		97.0	96.6	
	ビタメジン静注用(1V)	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_
	[チアミンモノホスフェイトジスルフィド・	pН	4.76	4.94		4.85	4.83		5.02	4.97	
	B6·B12 配合剤]	含量(%)	107.4	108.7		106.3	109.2		101.7	102.4	
	M.V.I.注「エスエス」(1V)	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_
	[高加リー輸液用総合ビタミン	рН	4.74	4.75		4.76	4.81		4.84	4.82	
	剤]	含量(%)	106.4	103.2		101.9	98.3		95.7	90.7	
	- 10.1 (or)	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_
	アドナ(25mg) [カルバゾクロムスルホン酸 Na]	pН	4.76	4.77		4.88	4.89		5.12	5.12	
	[NN/ / / / PAANA/EX Na]	含量(%)	103.6	104.3		102.4	103.7		102.3	101.3	
) =	外観	_	_	_	_	_	_	_	_	_
そ	トランサミン S 注(1g) [トラネキサム酸]	pН	5.10	5.11		5.42	5.43		5.59	5.58	
	[[いノかすり 41版]	含量(%)	96.8	100.6		96.9	98.1		95.2	93.2	
0		外観				_	_	_	_	_	_
他	トラカプミン S 注(1g) [トラネキサム酸]	pН				5.38	5.39		5.72	5.71	
	[[いノかすり 41版]	含量(%)				95.9	95.2		99.3	81. 3	
		外観		_	_	_	_	_	_	_	_
	ケイツー(30mg) [メナテトレノン]	pН	4.76	4.75		4.89	4.88		5.10	5.08	
	[[含量(%)	102.3	99.3		97.0	93.4		106.1	101.4	
				1	1	1	1	1	1	1	1

8. 生物学的試験法

該当しない

9. 製剤中の有効成分の確認試験法

紫外可視吸光度測定法:本品の水溶液につき,紫外可視吸光度測定法により吸収スペクトルを測定するとき,波長 233~237nm に吸収の極大を示す。

10. 製剤中の有効成分の定量法

液体クロマトグラフィー

検出器:紫外吸光光度計

移動相:メタノール,ラウリル硫酸ナトリウム溶液,1-ヘプタンスルホン酸ナトリウム溶

液, 氷酢酸混液

11. 力価

該当しない

12. 混入する可能性のある夾雑物

該当資料なし

13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報

該当資料なし

14. その他

Ⅴ. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

	(1)蛋白分解酵素(トリプシン,カリクレイン,プラスミン等)逸脱を伴う下
	記諸疾患
100mg 製剤の	急性膵炎
効能・効果	慢性再発性膵炎の急性増悪期
7,71,12	術後の急性膵炎
	(2)汎発性血管内血液凝固症
500mg 製剤の	汎発性血管内血液凝固症
効能・効果	

2. 用法及び用量

膵炎の場合	通常1回1バイアル (ガベキサートメシル酸塩として100mg) を5%ブドウ
	糖注射液又はリンゲル液を用いて溶かし、全量 500mL とするか、もしくは
	あらかじめ注射用水 5mL を用いて溶かし、この溶液を 5%ブドウ糖注射液又
	はリンゲル液 500mL に混和して 8mL/分以下で点滴静注する。
	(1)原則として、初期投与量は 1 日量 $1\sim3$ バイアル(溶解液 $500\sim1500$ mL)
	とし、以後は症状の消退に応じ減量するが、症状によっては同日中に更に
	$1\sim3$ バイアル(溶解液 $500\sim1500$ mL)を追加して点滴静注することが
	できる。
	(2)症状に応じ適宜増減
汎発性血管内血	通常,成人 1 日量ガベキサートメシル酸塩として $20\sim39$ mg/kg の範囲内で
液凝固症の場合	24 時間かけて静脈内に持続投与する。

<用法・用量に関連する使用上の注意>

汎発性血管内血液凝固症には

本剤は高濃度で血管内壁を障害し、注射部位及び刺入した血管に沿って静脈炎や硬結、潰瘍・壊死を起こすことがあるので、末梢血管から投与する場合、本剤 100mg あたり 50mL 以上の輸液(0.2%以下)で点滴静注することが望ましい。

3. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

該当資料なし

(2) 臨床効果

該当資料なし

(3) 臨床薬理試験

該当資料なし

(4) 探索的試験

該当資料なし

- (5) 検証的試験
 - 1)無作為化並行用量反応試験

該当資料なし

2) 比較試験

3)安全性試験

該当資料なし

4)患者・病態別試験

- (6)治療的使用
 - 1) 使用成績調査・特定使用成績調査(特別調査)・製造販売後臨床試験(市販後臨床試験) 該当資料なし
 - 2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要 該当しない

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理学的に関連のある化合物又は化合物群

ウリナスタチン、ヘパリン、ナファモスタットメシル酸塩、カモスタットメシル酸塩

2. 薬理作用

(1)作用部位·作用機序⁴⁾

タンパク質分解酵素阻害作用を持ち、トリプシン、プラスミン、カリジノゲナーゼ、トロンビン、 C_1 -エステラーゼに対し阻害作用を示す。また、Oddi 括約筋弛緩作用、血液凝固因子阻害作用、汎発性血管内凝固因子消費抑制、血液線溶系酵素阻害による血小板凝集抑制作用も認められている。

(2)薬効を裏付ける試験成績

1) 酵素阻害作用5)

トリプシン,カリクレイン,プラスミン,トロンビン, C_1 -エステラーゼ等の蛋白分解酵素を阻害し、キニン系、線溶系、凝固系並びに補体系の酵素系を抑制する(in vitro)。

- 2) 汎発性血管内血液凝固症 (DIC) に及ぼす作用⁶⁾ ウサギのトロンビン,トロンボプラスチン,エンドトキシン惹起 DIC に対し血中凝固因子 の消費の抑制及び二次的な線溶亢進の抑制が認められている。
- 3) Oddi 筋弛緩作用⁷⁾ ブタ摘出 Oddi 括約筋に対して弛緩作用が認められている。

(3)作用発現時間・持続時間

Ⅷ. 薬物動態に関する項目

- 1. 血中濃度の推移・測定法
- (1)治療上有効な血中濃度

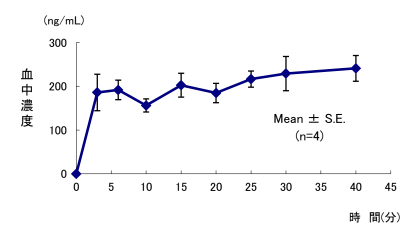
該当資料なし

(2) 最高血中濃度到達時間

(「臨床試験で確認された血中濃度」の項を参照)

(3) 臨床試験で確認された血中濃度8)

ガベキサートメシル酸塩静注用 100 mg「日医工」(以下は注射用プロビトール 100 mg の資料)ガベキサートメシル酸塩 500 mg を輸液に溶解し,健康成人男子に 5 mg/kg/hr の速度で点滴静注したところ,点滴静注時は約 220 ng/mL の安定した血中濃度を示した。



適用上の注意:投与速度

点滴静注する場合,投与速度が増加すると血圧が低下することがあるので,ガベキサートメシル酸塩として体重 1kg 当たり毎時 2.5mg 以下とすることが望ましい。

(4)中毒域

該当資料なし

(5)食事・併用薬の影響

該当資料なし

(6) 母集団 (ポピュレーション) 解析により判明した薬物体内動態変動要因

該当資料なし

2. 薬物速度論的パラメータ

(1)解析方法

該当資料なし

(2) 吸収速度定数

該当資料なし

(3) バイオアベイラビリティ

(4)消失速度定数

該当資料なし

(5) クリアランス

該当資料なし

(6)分布容積

該当資料なし

(7)血漿蛋白結合率

該当資料なし

3. 吸収

該当資料なし

4. 分布

(1)血液-脳関門通過性

該当資料なし

(2)血液-胎盤関門通過性

(「Ⅶ-10. 妊婦, 産婦, 授乳婦等への投与」の項参照)

(3) 乳汁への移行性

該当資料なし

(4) 髄液への移行性

該当資料なし

(5) その他の組織への移行性

該当資料なし

5. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路

該当資料なし

(2) 代謝に関与する酵素 (CYP450等) の分子種

該当資料なし

(3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

(4) 代謝物の活性の有無及び比率

該当資料なし

(5) 活性代謝物の速度論的パラメータ

該当資料なし

6. 排泄

(1) 排泄部位及び経路

該当資料なし

(2)排泄率

該当資料なし

(3) 排泄速度

7. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

8. 透析等による除去率

Ⅲ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目

1. 警告内容とその理由

該当記載事項なし

2. 禁忌内容とその理由(原則禁忌を含む)

【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

3. **効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由** 該当しない

4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由

(「V. 治療に関する項目」を参照)

5. 慎重投与内容とその理由

該当記載事項なし

6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法

ショック, **アナフィラキシーショック**, **アナフィラキシー**があらわれることがあるので, 十分な問診と救急処置のとれる準備を行い, 投与にあたっては観察を十分に行い, 血圧低下, 発赤, そう痒, 不快感, 嘔気等の症状があらわれた場合には直ちに投与を中止し, 適切な処置を行うこと。

7. 相互作用

(1)併用禁忌とその理由

該当記載事項なし

(2)併用注意とその理由

該当記載事項なし

8. 副作用

(1)副作用の概要

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。

- (2) 重大な副作用と初期症状 (頻度不明)
 - 1) **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(血圧 低下, 呼吸困難, 意識消失, 咽・喉頭浮腫等)があらわれることがあるので, 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) **アナフィラキシー**: アナフィラキシー (呼吸困難,咽・喉頭浮腫等) があらわれることがあるので,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。
 - 3) **注射部位の皮膚潰瘍・壊死**:本剤の濃度が高くなると,血管内壁を障害し,注射部位及び刺入した血管に沿って静脈炎や硬結,潰瘍・壊死を起こすことがあるので,観察を十分に行い,注射部位の血管痛,発赤,炎症等があらわれた場合には投与部位の変更又は投与を中止し,適切な処置を行うこと。

続き

- 4) 無顆粒球症,白血球減少,血小板減少:無顆粒球症,白血球減少,血小板減少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すること。
- 5) **高カリウム血症**: 高カリウム血症があらわれることがあるので、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。

(3) その他の副作用

	医床之 明
	頻度不明
過 敏 症 ^{注1)}	発疹、そう痒感等
出血傾向注2)	出血傾向亢進
血 液 注1)	顆粒球減少,好酸球増多
循 環 器	血圧降下
肝 臓	AST(GOT)・ALT(GPT)の上昇,黄疸,総ビリルビン上昇等
その他	悪心,顔面潮紅,発熱,低ナトリウム血症

注1):発現した場合には投与を中止すること。

注2):発現した場合には減量又は投与を中止すること。

(4) 項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧

該当資料なし

(5) 基礎疾患、合併症、重症度及び手術の有無等背景別の副作用発現頻度 該当資料なし

(6)薬物アレルギーに対する注意及び試験法

- 1)禁忌:本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者には投与しないこと。
- 2) **重要な基本的注意**:ショック,アナフィラキシーショック,アナフィラキシーがあらわれることがあるので,十分な問診と救急処置のとれる準備を行い,投与にあたっては観察を十分に行い,血圧低下,発赤,そう痒,不快感,嘔気等の症状があらわれた場合には直ちに投与を中止し,適切な処置を行うこと。
- 3) **重大な副作用**: ①ショック, アナフィラキシーショック(血圧低下, 呼吸困難, 意識消失, 咽・喉頭浮腫等)があらわれることがあるので, 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アナフィラキシー(呼吸困難, 咽・喉頭浮腫等)があらわれることがあるので, 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。
- 4) その他の副作用:過敏症(発疹,そう痒感等)が発現した場合には投与を中止すること。

9. 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。

10. 妊婦, 産婦, 授乳婦等への投与

妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には大量投与を避けること。 [大量(100mg/kg/日) 投与でマウスに胎児体重の増加の抑制が認められている。]

11. 小児等への投与

該当記載事項なし

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

該当記載事項なし

13. 過量投与

該当記載事項なし

14. 適用上の注意

(1) 投与速度

点滴静注する場合,投与速度が増加すると血圧が低下することがあるので,ガベキサートメシル酸塩として体重 1kg 当たり毎時 2.5mg 以下とすることが望ましい。

(2) 投与時

薬液が血管外へ漏れると、注射部位に潰瘍・壊死を起こすことがあるので、薬液が血管外 へ漏出しないよう注意すること。また、血液うっ滞が起こらないようできるだけ太い血管 より投与すること。

(3)調製時

- 1)溶解後はなるべく速やかに使用すること。
- 2)他の注射剤(抗生物質製剤,血液製剤等)と配合した場合に、混濁等の配合変化を起こすことがあるので注意すること。また、アミノ酸輸液、アルカリ性の薬剤及び添加物として亜硫酸塩を含有する薬剤と配合した場合、分解等の配合変化を起こすことがあるので注意すること。

15. その他の注意

該当記載事項なし

16. その他

該当記載事項なし

IX. 非臨床試験に関する項目

- 1. 薬理試験
- (1) 薬効薬理試験(「VI. 薬効薬理に関する項目」参照)
- (2) 副次的薬理試験

該当資料なし

(3)安全性薬理試験

該当資料なし

(4) その他の薬理試験

該当資料なし

- 2. 毒性試験
- (1) 単回投与毒性試験

該当資料なし

(2) 反復投与毒性試験

該当資料なし

(3) 生殖発生毒性試験

該当資料なし

(4) その他の特殊毒性

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製剤	ガベキサートメシル酸塩静注用 100mg「日医工」 ガベキサートメシル酸塩静注用 500mg「日医工」	劇薬,処方箋医薬品(注意-医師等の処方箋により使用すること。)
有効成分	ガベキサートメシル酸塩	劇薬

2. 有効期間又は使用期限

外箱等に表示の使用期限内に使用すること。 (3年:安定性試験結果に基づく)

3. 貯法・保存条件

室温保存, 遮光保存

4. 薬剤取扱い上の注意点

(1)薬局での取り扱い上の留意点について

(「貯法・保存方法」, 「規制区分」の項参照)

(2)薬剤交付時の取扱いについて(患者等に留意すべき必須事項等)

くすりのしおり:有り

(「Ⅶ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目」を参照)

(3)調剤時の留意点について

(「Ⅷ-14. 適用上の注意」の項参照)

5. 承認条件等

該当しない

6. 包装

ガベキサートメシル酸塩静注用 100mg「日医工」	100mg×10 バイアル 100mg×30 バイアル
ガベキサートメシル酸塩静注用 500mg「日医工」	500mg×10 バイアル 500mg×30 バイアル

7. 容器の材質

無色透明のガラスバイアル瓶 ゴム栓 (ブチルゴム)

8. 同一成分・同効薬

同一成分: 注射用エフオーワイ 100, 注射用エフオーワイ 500

9. 国際誕生年月日

不明

10. 製造販売承認年月日及び承認番号

	製造販売承認年月日	承認番号
ガベキサートメシル酸塩静注用 100mg「日医工」	2014年 8月 1日	22600AMX00911000
ガベキサートメシル酸塩静注用 500mg「日医工」	2014年 8月 1日	22600AMX00912000

旧販売名	製造販売承認年月日	承認番号
注射用プロビトール 100mg	2004年10月12日	21600AMZ00566000
注射用プロビトール 500	1992年 3月 7日	(4AM)537

旧販売名	製造販売承認年月日	承認番号
注射用プロビトール <100mg>	1984年 2月15日	(59AM)200

11. 薬価基準収載年月日

	薬価基準収載年月日
ガベキサートメシル酸塩静注用 100mg「日医工」	2014年12月12日
ガベキサートメシル酸塩静注用 500mg「日医工」	2014年12月12日

旧販売名	薬価基準収載年月日
注射用プロビトール 100mg	2005年 4月 1日
注射用プロビトール 500	1992年 7月10日

旧販売名	薬価基準収載年月日		
注射用プロビトール	1984年 6月 2日		
<100mg>	1964 中 6 月 2 日		

12. **効能又は効果追加,用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容** 該当しない

13. 再審査結果, 再評価結果公表年月日及びその内容 該当しない

14. 再審查期間

該当しない

15. 投与期間制限医薬品に関する情報

本剤は、投薬期間制限の対象となる医薬品ではない。

16. 各種コード

	薬価基準収載	レセプト	HOT (9 桁)
	医薬品コード	電算コード	コード
ガベキサートメシル酸塩静注用	3999403D1019	C00000C10	100000010
100mg「日医工」	(統一収載コード)	620889619	108896019
ガベキサートメシル酸塩静注用	3999403D2015	C00000004	10000001
500mg「日医工」	(統一収載コード)	620890204	108902804

	薬価基準収載	レセプト	HOT (9 桁)
	医薬品コード	電算コード	コード
注射用プロビトール 100mg	3999403D1019 (統一収載コード)	620003096	108896019
注射用プロビトール 500	3999403D2015 (統一収載コード)	643990133	108902804

17. 保険給付上の注意

本剤は保険診療上の後発医薬品である。

猫文 .IX

1. 引用文献

- 1) 日医工株式会社 社内資料 (安定性試験)
- 2) 日医工株式会社 社内資料(溶解後の安定性試験)
- 3) 日医工株式会社 社内資料(配合変化試験)
- 4) 第十七改正日本薬局方解説書 C-1263, 廣川書店, 東京(2016)
- 5) 藤井節郎ほか:代謝 14, 1087 (1977)
- 6) 日医工株式会社 社内資料 (DIC に及ぼす作用)
- 7) 日医工株式会社 社内資料 (Oddi 筋弛緩作用)
- 8) 日医工株式会社 社内資料(点滴静注時の血中濃度)

2. その他の参考文献

なし

XII. 参考資料

1. 主な外国での発売状況

なし

2. 海外における臨床支援情報

なし

ХⅢ. 備考

その他の関連資料

なし

付表 1 — 1

薬食発第 0331015 号(平成 17 年 3 月 31 日)に基づく承認申請時に添付する資料

別表1及び別表2-(1)医療用医薬品より改変

添付了	資料の内容	新有効成分含有製 剤(先発医薬品)	その他の医薬品 (後発医薬品)	剤形追加に係る医 薬品(後発医薬品)
イ 起源又は発見の 経緯及び外国に		0	×	0
おける使用状況 等に関する資料	2 外国における使用 状況	0	×	0
	3 特性及び他の医薬 品との比較検討等	0	×	0
ロ 製造方法並びに規 格及び試験方法等		0	×	×
に関する資料	2 製造方法	0	Δ	0
	3 規格及び試験方法	0	0	0
ハ 安定性に関する資	1 長期保存試験	0	×	Δ
料	2 苛酷試験	0	×	Δ
	3 加速試験	0	0	0
二 薬理作用に関する 資料	1 効力を裏付ける試 験	0	×	×
	2 副次的薬理・安全性 薬理	0	×	×
	3 その他の薬理	\triangle	×	×
ホ 吸収, 分布, 代謝,	1 吸収	0	×	×
排泄に関する資料	2 分布	0	×	×
	3 代謝	0	×	×
	4 排泄	0	×	×
	5 生物学的同等性	×	0	0
	6 その他の薬物動態	Δ	×	×
へ 急性毒性, 亜急性		0	×	X
毒性,慢性毒性,	2 反復投与毒性	0	×	×
催奇形性その他の	3 遺伝毒性	0	×	×
毒性に関する資料	4 がん原性	Δ	×	×
	5 生殖発生毒性	0	×	×
	6 局所刺激性	Δ	×	×
	7 その他の毒性	Δ	×	×
ト 臨床試験の成績に 関する資料	臨床試験成績	0	×	×

○:添付, X:添付不要, △:個々の医薬品により判断される

付表 1 — 2

医薬発第 481 号(平成 11 年 4 月 8 日)に基づく承認申請時に添付する資料

別表1及び別表2-(1)医療用医薬品より改変

添付資	資料の内容	新有効成分含有製 剤(先発医薬品)	その他の医薬品 (後発医薬品)	剤形追加に係る医 薬品(後発医薬品)
イ 起源又は発見の 経緯及び外国に	1 起源又は発見の経緯	0	×	0
おける使用状況 等に関する資料	2 外国における使用 状況	0	×	0
	3 特性及び他の医薬 品との比較検討等	0	×	0
口 物理的化学的性質	- 111/C-1/C	0	×	×
並びに規格及び試験方法等に関する		0	×	×
資料	3 規格及び試験方法	0	0	0
ハ 安定性に関する資	1 長期保存試験	0	×	Δ
料	2 苛酷試験	0	×	Δ
	3 加速試験	0	0	0
二 急性毒性,亜急性	1 単回投与毒性	0	×	×
毒性,慢性毒性,	2 反復投与毒性	0	×	×
催奇形性その他	3 生殖発生毒性	0	×	×
の毒性に関する	4 変異原性	0	×	X
資料	5 がん原性	Δ	X	×
	6 局所刺激性	\triangle	×	×
	7 その他の毒性	Δ	×	×
ホ 薬理作用に関する 資料	1 効力を裏付ける 試験	0	×	×
	2 一般薬理	0	×	×
へ 吸収, 分布, 代謝,	1 吸収	0	×	×
排泄に関する資	2 分布	0	×	×
料	3 代謝	0	×	×
	4 排泄	0	×	×
	5 生物学的同等性	×	0	0
ト 臨床試験の成績に 関する資料	臨床試験成績	0	×	×

○:添付, X:添付不要, △:個々の医薬品により判断される

付表 1 — 3

薬発第 698 号(昭和 55 年 5 月 30 日)に基づく承認申請時に添付する資料

別表1及び別表2-(1)医療用医薬品より改変

	添付資料の内容			新有効成分含有製 剤(先発医薬品)	その他の医薬品 (後発医薬品)	剤形追加に係る医 薬品(後発医薬品)
イ	起源又は発見の 経緯及び外国に	1	起源又は発見の経 緯	0	×	0
	おける使用状況 等に関する資料	2	外国における使用 状況	0	×	0
		3	特性及び他の医薬 品との比較検討等	0	×	0
口	物理的化学的性	1	構造決定	0	×	×
	質並びに規格及び試験方法等に	2	物理的化学的性質 等	0	×	×
	関する資料	3	規格及び試験方法	0	0	0
ハ	安定性に関する	1	長期保存試験	0	×	×
	資料	2	苛酷試験	0	×	×
		3	加速試験	×	0	0
_		1	急性毒性	0	×	×
		2	亜急性毒性	0	×	×
	催奇形性その他	3	慢性毒性	0	×	×
	の毒性に関する	4	生殖に及ぼす影響	0	×	×
	資料	5	依存性	Δ	×	×
		6	抗原性	Δ	×	×
		7	変異原性	\triangle	×	×
		8	がん原性	\triangle	×	×
		9	局所刺激	\triangle	×	×
ホ	薬理作用に関す る資料	1	効力を裏付ける 試験	0	×	×
		2	一般薬理	0	×	×
^	吸収,分布,代謝,	1	吸収	0	×	×
	排泄に関する資	2	分布	0	×	×
		3	代謝	0	×	×
		4	排泄	0	×	×
		5	生物学的同等性	×	0	0
۲	臨床試験の試験 成績に関する資 料	監	塩床試験の試験成績	0	×	0

○:添付, ×:添付不要, △:個々の医薬品により判断される