

2014年10月 改訂(第14版) *2012年6月 改訂

H₂受容体拮抗剤 日本薬局方

注射用ロキサチジン酢酸エステル塩酸塩

|楽 |プラ美医薬品^{||||} * **アルタッド**静注用75mg | **ALTAT**® FOR I.V. IN. IECTION 日本標準商品分類番号 872325

承認番号	22400AMX00161
薬価収載	薬価基準収載
販売開始	1995年 3 月
再審査結果	2004年 3 月

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

【組成・性状】

貯 法:室温保存 使用期限:外箱等に表示

販 売 名	アルタット静注用75mg
成分・含量	1管中 日局ロキサチジン酢酸エステル塩酸塩75mg
添加物	1管中 グリシン75mg, pH調節剤
剤形・性状	アンプル (白色の塊又は無晶形の粉末の凍結乾燥製剤)

本品1管を生理食塩液20mLに溶かした場合(無色澄明)

pН	3.5~4.5	
浸透圧比	約1 (生理食塩液に対する比)	

【効能・効果】

上部消化管出血(消化性潰瘍,急性ストレス潰瘍,出血性胃炎による),麻酔前投薬

【用法・用量】

上部消化管出血(消化性潰瘍,急性ストレス潰瘍,出血性胃炎による)

通常,成人にはロキサチジン酢酸エステル塩酸塩として1回75mgを日局生理食塩液又は日局ブドウ糖注射液20mLにて溶解し、1日2回(12時間ごと)緩徐に静脈内投与する.又は輸液に混合して点滴静注する.なお,年齢,症状により適宜増減する.一般的に1週間以内に効果の発現をみるが、内服可能となった後は経口投与に切りかえる.

麻酔前投薬

通常,成人にはロキサチジン酢酸エステル塩酸塩として 1 回75mgを日局生理食塩液又は日局ブドウ糖注射液20mLにて溶解し,麻酔導入1時間前に緩徐に静脈内投与する.

<用法・用量に関連する使用上の注意>

腎機能障害患者では血中濃度が持続することがあるので、 投与量を減ずるか投与間隔をあけるなど注意すること。 (「薬物動態」の項参照)

【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) 薬物過敏症の既往歴のある患者
- (2) 肝障害のある患者
- (3) 腎障害のある患者

[血中濃度が持続することがあるので、使用に際しては投与量を減ずるか投与間隔をあけること.] (「薬物動態」の項参照)

(4) 高齢者(「高齢者への投与」の項参照)

2. 重要な基本的注意

治療にあたっては経過を十分に観察し、病状に応じ治療 上必要最小限の使用にとどめ、本剤で効果がみられない 場合には他の療法に切りかえること。なお、肝機能、腎 機能、血液像等に注意すること。

3. 副 作 用

承認時及び市販後の使用成績調査における調査症例4,533 例中156例(3.44%)の副作用(臨床検査値異常を含む)が報告された。主なものはAST(GOT)、ALT(GPT)上昇等の肝臓・胆管系障害(1.96%)、白血球減少、好酸球増多等の白血球・網内系障害(0.84%)等であった(再審査終了時)。

(1) 重大な副作用(0.1%未満)

- 1) **ショック**:ショック(初期症状:不快感,顔面蒼白,血圧低下等)があらわれることがあるので,観察を十分に行い,このような場合には直ちに投与を中止し,適切な処置を行うこと.
- 2) 再生不良性貧血,汎血球減少,無顆粒球症,血小板減少:再生不良性貧血,汎血球減少,無顆粒球症,血小板減少(初期症状:全身倦怠,脱力,皮下・粘膜下出血,発熱等)があらわれることがあるので,定期的に血液検査を実施し,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) 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):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)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) 肝機能障害, 黄疸:AST(GOT), ALT(GPT), γ-GTP上昇等の肝機能障害, 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.
 - 5) 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、CK(CPK)、LDH等の筋逸脱酵素の急激な上昇、ミオグロビン尿、筋肉痛等の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) 重大な副作用(類薬)(頻度不明)

- 1) **アナフィラキシー様症状**:他のH₂受容体拮抗剤で、 アナフィラキシー様症状があらわれるとの報告があ 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) **間質性腎炎**:他のH₂受容体拮抗剤で,間質性腎炎 〔初期症状:発熱,腎機能検査値異常(BUN,クレ アチニン上昇等)等〕があらわれるとの報告がある 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) **房室ブロック等の心ブロック**:他のH₂受容体拮抗剤で、房室ブロック等の心ブロックがあらわれるとの報告があるので、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) **不全収縮**:他のH₂受容体拮抗剤で、不全収縮があら われるとの報告があるので、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) その他の副作用

* 以下のような副作用があらわれた場合には、症状に応じて適切な処置を行うこと。

	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明	
過敏症		発疹,瘙痒感等		
血 液	好酸球增多, 白血球減少	貧血		
消 化 器		悪心等	便秘,下痢,腹部 膨満感,口渇等	
肝 臓	肝機能異常, AST (GOT), ALT(GPT), LDH上昇等	ALP上昇等		
精神神経系態		めまい, 幻覚, 可 逆性の錯乱状態	頭痛, 眠気, し びれ, 不眠等	
投与部位		一過性の疼痛		
その他		血圧上昇, BUN 上昇	女性型乳房,乳 汁分泌,倦怠感	

注)他のH。受容体拮抗剤で、痙攣(頻度不明)があらわれるとの報告がある。

4. 高齢者への投与

投与量を減ずるか投与間隔をあけるなど慎重に投与すること. [本剤は主として腎臓から排泄されるが、高齢者では腎 機能が低下していることが多く、血中濃度が持続する おそれがある.](「薬物動態」の項参照)

5. 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女性には、治療上 の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投 与すること.

[妊娠中の投与に関する安全性は確立していない. また, ラット及びウサギの器官形成期投与試験におけるラットの63mg/kg投与群¹⁾ 及びウサギの32mg/kg投与群²⁾,ラットの周産期・授乳期投与試験における60mg/kg投与群³⁾の少数例に死亡がみられている.]

(2) 投薬中は授乳させないよう注意すること. 「動物実験(ラット)で乳汁中への移行が認められている.]

6. 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 (使用経験が少ない).

7. 適用上の注意

(1) 投与経路

本剤は静脈内注射にのみ使用すること.

(2) 投与速度

本剤を投与する場合には、1管を20mLに希釈して少なくとも2分以上かけて緩徐に注入すること.

(3) 投与時の注意

静脈内投与により注射部位の一過性の疼痛を起こすことがあるので、注射部位、注射方法等に十分注意すること。また、注射に際しては血管外に漏出しないように注意すること。

(4) そ の 他

本品はワンポイントカットアンプルであるが,アンプルのカット部分をエタノール綿等で清拭してからカットすることが望ましい.

8. その他の注意

本剤の投与が胃癌による症状を隠蔽することがあるので, 悪性でないことを確認のうえ投与すること.

【薬物動態】

1. 血漿中濃度

(1) 健康成人4)

健康成人に1回75mgを静脈内投与した結果,最大血漿中濃度は773ng/mL,血漿中半減期は3.36時間であった。また,健康成人に75mgを1日2回3日間連続静脈内投与したときの血漿中薬物動態の解析結果から蓄積性は認められなかった。

(2) 腎機能障害患者

腎機能障害患者に75mgを経口投与すると、表1に示すとおり健康成人と比較して吸収過程に変化はみられなかったが、最大血漿中濃度に到達した後の血漿からの消失は腎機能の低下とともに遅延した5).したがって腎機能障害患者に本剤を投与する場合には、投与量、投与間隔の適切な調節が必要である.

表1 腎機能とT½及びAUC

クレアチニンクリアランス (mL/min)	T½ (hr)	AUC (ng·hr/mL)
Ccr≧90	3.94±0.34	2362± 160
90>Ccr≧60	5.68±0.51	4101± 618
60>Ccr≧30	7.70±0.49	4981± 477
30>Ccr	12.13±1.13	12993±1245

2. 代 謝 6

健康成人に75mgを経口投与した結果, 尿中代謝物は主に 脱アセチル体であり, ついで多かったのはカルボン酸誘 導体であった.

3. 排 泄4

健康成人に75mgを静脈内投与した結果,24時間以内に投 与量の約67.5%が脱アセチル体として尿中に排泄された。

4. 胎児への移行で

帝王切開患者に75mgを手術前2回経口投与した結果,臍帯血漿中濃度は母体静脈血漿中濃度の約60%であり,羊水への移行量は投与量の0.3%以下であった.

【臨床成績】

<上部消化管出血>

		用量設定 試験 ⁸⁾	二重盲検 比較試験 ⁹⁾	一般臨床 試験 ¹⁰⁻¹²⁾
1回75mg 1日2回	3日以内 の止血率	96.8% (30/31)	87.8% (72/82)	86.5% (45/52)
静脈内投与	36時間以内 の止血率	62.4% (103/165)		
	二重盲検比較試験により、本剤の有用性が認められた.			

<麻酔前投薬>13,14)

麻酔時における嚥下性肺炎の発生防止を目的とした二重盲 検比較試験を含む臨床試験において、胃液に対する総合効 果(胃液量減少、胃液pH上昇)の有効率及び有用率はとも に96.8%(90/93)であった。

【薬効薬理】

1. ヒトでの作用

(1) 胃酸分泌抑制作用

1) 基礎分泌 15)

健康成人に75mgを静脈内投与した結果,投与後3時間の総酸分泌量は92.6%抑制された.

2) ペンタガストリン刺激分泌 16)

健康成人に75mgを静脈内投与した結果、ペンタガストリン(6μ g/kg)筋注による刺激後90分間の総酸分泌量は90.0%抑制された。

3) 24時間分泌 17)

消化性潰瘍患者に 1回75mgを 1日 2回(12時間ごと) 静脈内投与した結果,胃内のpHは著明に上昇した。 24時間の平均pHは4.39とプラセボ投与時(2.66)より有 意に上昇した。

(2) ペプシン分泌抑制作用

健康成人に75mgを静脈内投与した結果,投与後3時間の総ペプシン分泌量は85.5%抑制された 15 .また,健康成人に75mgを静脈内投与した結果,ペンタガストリン(6 μ g/kg)筋注による刺激後90分間の総ペプシン分泌量は65.4%抑制された 16 .

(3) 血清ガストリンに及ぼす影響

上部消化管出血患者に 1日150mgを 7日間静脈内投与した結果,血清ガストリン値は投与前後において有意な変動は認められなかった 10 . 注射剤の第I 相試験において健康成人に 1日150mgを 3日間静脈内投与した結果, 1例において血清ガストリン値が投与15及び30分後に約400pg/mLに上昇した 41 .

(4) 血清プロラクチン等に及ぼす影響 10)

上部消化管出血患者に 1 日150mgを 7 日間静脈内投与した結果, 血清プロラクチン, 血清LH, FSH, テストステロン, エストラジオール, DHEA-S及びコルチゾールは投与前後において臨床上問題となる変動を示さなかった.

(5) 胃液内ヘキソサミン量に対する作用 15)

健康成人に75mgを静脈内投与した結果,胃液中のヘキソサミン濃度は有意に増加したが,ヘキソサミン分泌量には有意な変動は認められなかった.

2. 動物での作用

(1) 実験的急性胃出血に対する作用 18)

ラットの実験的急性胃出血に対し,用量依存的に胃出血量を抑制した.

(2) 胃粘膜電位差に対する作用 19)

ラットに25mg/kgを静脈内投与した結果,基礎状態の胃 粘膜電位差には影響がみられなかったが,アスピリン胃内 注入による胃粘膜電位差の低下は有意に抑制された.

(3) 胃粘膜血液量及び粘膜内へモグロビン酸素飽和度に対 する作用²⁰⁾

ラットに10mg/kgを静脈内投与した結果,基礎状態の粘膜血液量及び粘膜内へモグロビン酸素飽和度には影響がみられなかったが,脱血ショックによるこれら指標の低下は有意に抑制された.

(4) 胃粘膜プロスタグランジン産生能に対する作用 21)

ラットに200 mg/kgを経口投与した結果,胃粘膜のプロスタグランジン \mathbf{E}_2 及びプロスタグランジン \mathbf{I}_2 の産生能を低下させなかった.

(5) 胃粘膜障害抑制作用 22)

ラットに30mg/kgを腹腔内投与した結果,無水エタノール,0.6N塩酸及び0.2N水酸化ナトリウム投与による胃粘膜障害の発生を有意に抑制した.

(6) 胃粘液生合成・分泌増加作用

ラット胃組織培養系において粘液生合成増加作用が認められた (in vitro)²³⁾. また,ラットに50,100及び200mg/kgを経口投与した結果,100mg/kg以上で胃粘液分泌を増加させた²⁴⁾.

【有効成分に関する理化学的知見】

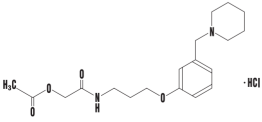
一般名:ロキサチジン酢酸エステル塩酸塩

Roxatidine Acetate Hydrochloride [JAN]

化学名:(3-{3-[(Piperidin-1-yl)methyl]phenoxy}propyl-carbamoyl)methyl acetate monohydrochloride

分子式:C19H28N2O4·HCl

化学構造式:



分子量:384.90

融 点:147~151℃(乾燥後)

性 状:白色の結晶又は結晶性の粉末である.

水に極めて溶けやすく, 酢酸(100)に溶けやすく, エタノール(99.5)にやや溶けにくい.

【包 装】

アルタット静注用75mg:10管,50管

【主要文献】

- 1) 社内資料 (ラットにおける胎児毒性試験)
- 2) 社内資料(ウサギにおける胎児毒性試験)
- 3) 臼井哲夫他:応用薬理, 42: 449, 1991
- 4) 青井禮子他:臨床医薬, 5:2485, 1989
- 5) 高 畠 利 一 他:薬理と治療, 13:3377, 1985
- 6) 本間誠次郎 他:応 用 薬 理, **30**: 555, 1985 7) 河 西 稔 他:麻 醉, **35**: 130, 1986
- 8) 三好秋馬他:消化器科. 13: 123. 1990
- 9) 三好秋馬他:臨床医薬, 7:2737, 1991
- 10) 三澤 正他:医学と薬学, 25:1591, 1991
- 11) 細川俊彦他:診療と新薬, 28: 323, 1991
- 12) 長町幸雄他:診療と新薬, 28:1261, 1991
- 13) 野口純一他:診療と新薬, 27:2113, 1990
- 14) 河西 稔他:麻 酔, 40:1364, 1991
- 15) 杉山 貢他:消化器科, 12: 120, 1990
- 16) 杉山 貢他:消化器科, 13: 505, 1990
- 17) 長尾房大他:消化器科, 14: 194, 1991
- 18) 布施 宏昭他:薬理と治療, 18: 2965, 1990
- 19) 白土賢治他:薬理と治療, 13:1413, 1985
- 20) 川野 淳他:薬理と治療, 13:1429, 1985
- 21) Mikami, T. :薬理と治療, **16**:3743, 1988
- 22) Shiratsuchi, K. et al. : Arch. int. Pharmacodyn., 294: 295, 1988
- 23) Ichikawa, T. et al. : Br. J. Pharmacol., 122: 1230, 1997
- 24) 高橋伸行他:薬理と治療, 26:1701, 1998

【文献請求先・製品情報お問い合わせ先】

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求ください.

あすか製薬株式会社 くすり相談室 〒108-8532 東京都港区芝浦二丁目5番1号 TEL 0120-848-339 FAX 03-5484-8358

製造販売元

あすか製薬株式会社

東京都港区芝浦二丁目5番1号

販売

武田薬品工業株式会社

大阪市中央区道修町四丁目1番1号