*2023年2月改訂(第1版、効能変更)

貯法:室温保存 **有効期間**:3年 日本標準商品分類番号

871141

承認番号	22200AMX00202000	
販売開始	2010年 5 月	

解熱鎮痛剤

日本薬局方 アセトアミノフェン

カロナール。原末

CALONAL® powder

規制区分:劇薬

1. 警告

- 1.1 本剤により重篤な肝障害が発現するおそれがあることに 注意し、1日総量1500mgを超す高用量で長期投与する場合 には、定期的に肝機能等を確認するなど慎重に投与するこ と。[8.2、11.1.4 参照]
- 1.2 本剤とアセトアミノフェンを含む他の薬剤 (一般用医薬品を含む) との併用により、アセトアミノフェンの過量投与による重篤な肝障害が発現するおそれがあることから、これらの薬剤との併用を避けること。[7.4、8.6、13.2 参照]

**

2. 禁忌 (次の患者には投与しないこと)

- 2.1 重篤な肝障害のある患者 [9.3.1、11.1.4 参照]
- 2.2 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者 [11.1.1 参 照]

3. 組成・性状

3.1 組成

本品1g中 日局アセトアミノフェン1g含有

3.2 製剤の性状

本品は白色の結晶又は結晶性の粉末である。

*4. 効能又は効果

- ○各種疾患及び症状における鎮痛
- ○下記疾患の解熱・鎮痛

急性上気道炎(急性気管支炎を伴う急性上気道炎を含む)

○小児科領域における解熱・鎮痛

*6. 用法及び用量

〈各種疾患及び症状における鎮痛〉

通常、成人にはアセトアミノフェンとして、1回300~1000mgを経口投与し、投与間隔は4~6時間以上とする。なお、年齢、症状により適宜増減するが、1日総量として4000mgを限度とする。また、空腹時の投与は避けさせることが望ましい。

〈急性上気道炎(急性気管支炎を伴う急性上気道炎を含む)〉

通常、成人にはアセトアミノフェンとして、1回300~500mgを頓用する。なお、年齢、症状により適宜増減する。ただし、原則として1日2回までとし、1日最大1500mgを限度とする。また、空腹時の投与は避けさせることが望ましい。

〈小児科領域における解熱・鎮痛〉

通常、乳児、幼児及び小児にはアセトアミノフェンとして、体重 lkgあたり1回10~15mgを経口投与し、投与間隔は4~6時間以上とする。なお、年齢、症状により適宜増減するが、1日総量として60mg/kgを限度とする。ただし、成人の用量を超えない。また、空腹時の投与は避けさせることが望ましい。

7. 用法及び用量に関連する注意

7.1 乳児、幼児及び小児の1回投与量の目安は下記のとおり。 「9.7.1 参照

	20111-27113		
	体重	1回用量	
		アセトアミノフェン(本品)として	
	5kg	50-75mg	
	10kg	100-150mg	
	20kg	200-300mg	
	30kg	300-450mg	

- 7.2「小児科領域における解熱・鎮痛」の効能又は効果に対する1回 あたりの最大用量はアセトアミノフェンとして500mg、1日あた りの最大用量はアセトアミノフェンとして1500mgである。
- 7.3 他の消炎鎮痛剤との併用は避けることが望ましい。
- 7.4 本剤とアセトアミノフェンを含む他の薬剤 (一般用医薬品を含む) との併用により、アセトアミノフェンの過量投与による重篤な肝障害が発現するおそれがあることから、特に総合感冒剤や解熱鎮痛剤等の配合剤を併用する場合は、アセトアミノフェンが含まれていないか確認し、含まれている場合は併用を避けること。 [1.2、8.6 参照]
- **7.5 アスピリン喘息又はその既往歴のある患者に対する1回あたり の最大用量はアセトアミノフェンとして300mg以下とすること。 [9.1.8 参照]

8. 重要な基本的注意

- *8.1 解熱鎮痛剤による治療は原因療法ではなく対症療法であることから原因療法があればこれを行うこと。
 - 8.2 重篤な肝障害が発現するおそれがあるので、1日総量1500mgを超す高用量で長期投与する場合には定期的に肝機能検査を行い、患者の状態を十分に観察すること。高用量でなくとも長期投与する場合にあっては定期的に肝機能検査を行うことが望ましい。また、高用量で投与する場合などは特に患者の状態を十分に観察すること。[1.1、11.1.4 参照]
- *8.3 急性疾患に対し本剤を用いる場合には、次の事項を考慮すること。
 - ・発熱、疼痛の程度を考慮し投与すること。
 - ・原則として同一の薬剤の長期投与を避けること。
- *8.4 慢性疾患に対し本剤を用いる場合には、薬物療法以外の療法も 考慮すること。
- 8.5 過度の体温下降、虚脱、四肢冷却等があらわれることがあるので、特に高熱を伴う高齢者及び小児等又は消耗性疾患の患者においては、投与後の患者の状態に十分注意すること。
- **8.6** アセトアミノフェンを含む他の薬剤と併用しないよう患者に指導すること。[1.2、7.4 参照]
- 8.7 アセトアミノフェンの高用量投与により副作用として腹痛・下 痢がみられることがある。本剤においても同様の副作用があらわ れるおそれがあり、上気道炎等に伴う消化器症状と区別できない おそれがあるので、観察を十分行い慎重に投与すること。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

- 9.1 合併症・既往歴等のある患者
- 9.1.1 アルコール多量常飲者

肝障害があらわれやすくなる。[10.2、11.1.4 参照]

9.1.2 絶食・低栄養状態・摂食障害等によるグルタチオン欠乏、脱 水症状のある患者

肝障害があらわれやすくなる。[11.1.4 参照]

**9.1.3 消化性潰瘍又はその既往歴のある患者 症状が悪化又は再発を促すおそれがある。

**9.1.4 血液の異常又はその既往歴のある患者

症状が悪化又は再発を促すおそれがある。[11.1.5 参照]

9.1.5 出血傾向のある患者

血小板機能異常が起こることがある。

**9.1.6 心機能異常のある患者

症状が悪化又は心不全が増悪するおそれがある。

**9.1.7 気管支喘息のある患者

症状が悪化するおそれがある。[11.1.3 参照]

**9.1.8 アスピリン喘息(非ステロイド性消炎鎮痛剤による喘息発作の誘発)又はその既往歴のある患者

アスピリン喘息の発症にプロスタグランジン合成阻害作用が関与していると考えられ、症状が悪化又は再発を促すおそれがある。 [7.5、11.1.3 参照]

9.1.9 感染症を合併している患者

必要に応じて適切な抗菌剤を併用し、観察を十分に行い慎重に投 与すること。感染症を不顕性化するおそれがある。[10.2 参照]

9.2 腎機能障害患者

**9.2.1 腎障害又はその既往歴のある患者

投与量の減量、投与間隔の延長を考慮すること。症状が悪化又は 再発を促すおそれがある。[11.1.7 参照]

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 重篤な肝障害のある患者

投与しないこと。重篤な転帰をとるおそれがある。[2.1 参照]

9.3.2 肝障害又はその既往歴のある患者(重篤な肝障害のある患者 を除く)

肝障害が悪化するおそれがある。[11.1.4 参照]

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、次のリスクを考慮 し、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。

- 妊娠後期の女性への投与により胎児に動脈管収縮を起こすことがある。
- ・妊娠後期のラットに投与した実験で、弱い胎仔の動脈管収縮 が報告されている¹⁾。

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は 中止を検討すること。

9.7 小児等

- 9.7.1 副作用の発現に特に注意し、必要最小限の使用にとどめるなど慎重に投与すること。[7.1 参照]
- 9.7.2 低出生体重児、新生児及び3ヵ月未満の乳児を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

副作用の発現に特に注意し、少量から投与を開始するなど患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。副作用があらわれやすい。

10. 相互作用

10.2 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
リチウム製剤	他の非ステロイド性消非	ステロイド性消炎鎮
炭酸リチウ	炎鎮痛剤(インドメタ南	剤は腎のプロスタグ
4	シン、イブプロフェンラ	ンジン合成を抑制す
	等)で、リチウムとのる	ことにより、炭酸リ
	併用によりリチウムの チ	ウムの排泄が減少し、
	血中濃度が上昇し、リ 血	中濃度が上昇すると
	チウム中毒を呈したと 考	えられている。
	の報告がある。	
チアジド系利尿	10	ステロイド性消炎鎮
剤		剤は腎のプロスタグ
		ンジン合成を抑制し
	71.10.00.00	水、塩類貯留が生じ、
等	1	アジド系利尿剤の排
	''-	作用に拮抗すると考
(1)		られている。
アルコール(飲	7 - 10 - 10 - 10 - 10 - 10 - 10 - 10 - 1	.,
酒)		YP2E1の誘導により、
[9.1.1 参照]	を服用したところ肝不 ア	
		肝毒性を持つN-アセ
		ル-p-ベンゾキノンイ
		ンへの代謝が促進さ
,		3.
1	クマリン系抗凝血剤の本	
血剤	作用を増強することが位	
ワルファリ		で、抗凝血剤を遊離
ンカリウム	" 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1	せ、その抗凝血作用
	を	増強させる。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
カルバマゼピン	これらの薬剤の長期連	これらの薬剤の代謝酵
フェノバルビ	用者は、肝薬物代謝酵	素誘導作用により、ア
タール	素が誘導され、肝障害	セトアミノフェンから
フェニトイン	を生じやすくなるとの	肝毒性を持つ <i>N</i> -アセチ
プリミドン	報告がある。	ル-p-ベンゾキノンイミ
リファンピシン		ンへの代謝が促進され
イソニアジド		る。
抗生物質	過度の体温下降を起こ	機序は不明である。
抗菌剤	す頻度が高くなること	
[9.1.9 参照]	から、併用する場合に	
	は観察を十分に行い、	
	慎重に投与すること。	

11. 副作用

次の副作用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など適切な処置を行うこと。

11.1 重大な副作用

11.1.1 ショック、アナフィラキシー (いずれも頻度不明)

ショック、アナフィラキシー(呼吸困難、全身潮紅、血管浮腫、 蕁麻疹等)があらわれることがある。[2.2 参照]

- 11.1.2 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)、急性汎発性発疹性膿疱症(いずれも頻度不明)
- **11.1.3 喘息発作の誘発**(頻度不明) [9.1.7、9.1.8 参照]
- 11.1.4 劇症肝炎、肝機能障害、黄疸(いずれも頻度不明)

劇症肝炎、AST、ALT、 γ -GTPの上昇等を伴う肝機能障害、黄疸があらわれることがある。[1.1、2.1、8.2、9.1.1、9.1.2、9.3.2 参照]

11.1.5 顆粒球減少症(頻度不明)[9.1.4 参照]

11.1.6 間質性肺炎 (頻度不明)

咳嗽、呼吸困難、発熱、肺音の異常等が認められた場合には、速 やかに胸部X線、胸部CT、血清マーカー等の検査を実施するこ と。異常が認めら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。

11.1.7 間質性腎炎、急性腎障害(いずれも頻度不明)[9.2.1 参照]

11.1.8 薬剤性過敏症症候群 (頻度不明)

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、好酸球増多、異型リンパ球出現等を伴う遅発性の重篤な過敏症状があらわれることがある。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。

11.2 その他の副作用

	頻度不明		
血液	チアノーゼ、血小板減少、血小板機能低下(出血時間の		
	延長) 注)		
消化器	悪心・嘔吐、食欲不振		
その他	過敏症 ^{注)}		

注) このような症状(異常)があらわれた場合には、投与を中止すること。

13. 過量投与

13.1 症状

肝臓・腎臓・心筋の壊死が起こったとの報告がある。

13.2 処置

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

- **15.1.1** 類似化合物 (フェナセチン) の長期投与により、血色素異常を起こすことがある。
- 15.1.2 腎盂及び膀胱腫瘍の患者を調査したところ、類似化合物 (フェナセチン) 製剤を長期・大量に使用(例:総服用量1.5~ 27kg、服用期間4~30年)していた人が多いとの報告がある。
- **15.1.3** 非ステロイド性消炎鎮痛剤を長期間投与されている女性において、一時的な不妊が認められたとの報告がある。

15.2 非臨床試験に基づく情報

15.2.1 類似化合物 (フェナセチン) を長期・大量投与した動物実験で、腫瘍発生が認められたとの報告がある。

16. 薬物動態

16.5 排泄

代謝物は主に尿中に排泄される。健康成人男性14例にアセトアミノフェン500mgを経口単回投与した結果、投与量の約80%が投与開始24時間後までに尿中に排泄された 2)。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 肝機能障害患者

肝硬変患者は健康成人に比べてAUC値は高く、 $クリアランスは低く、また半減期は長かった<math>^{3}$ (外国人データ)。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

アセトアミノフェンの作用の正確な部位や機序は完全には解明されていないが、作用機序としては、中枢神経系に作用し、プロスタグランジン合成、カンナビノイド受容体系又はセロトニン作動系などに影響を及ぼすと考えられている⁴⁾。

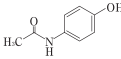
19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:アセトアミノフェン (Acetaminophen)

化学名: N-(4-Hydroxyphenyl)acetamide

分子式: C₈H₉NO₂ 分子量: 151.16

構造式:



性 状: 白色の結晶又は結晶性の粉末である。メタノール又はエタノール(95) に溶けやすく、水にやや溶けにくく、ジエチルエーテルに極めて溶けにくい。水酸化ナトリウム

試液に溶ける。

融 点:169~172℃

20. 取扱い上の注意

外箱開封後は遮光して気密容器にて保存すること。

22. 包装

500g

23. 主要文献

- 1) 門間和夫 他:小児科の進歩2 (診断と治療社) 1983; 95-101 [SYK000835]
- 2) 大西明弘 他:基礎と臨床 1993;27 (11):4310-4321 [SYK000122]
- 3) Zapater, P.et al.: Aliment Pharmacol Ther.2004; 20 (1): 29-36 [SYK010993]
- 4) 鈴木孝浩:ペインクリニック 2012;33 (2):218-226 [SYK012768]

24. 文献請求先及び問い合わせ先

あゆみ製薬株式会社

〒104-0061 東京都中央区銀座四丁目12番15号

TEL: 0120-137-413

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

