**貯** 法:室温保存 有効期間:3年

# 合成副腎皮質ホルモン剤

# 日本薬局方 注射用プレドニゾロンコハク酸エステルナトリウム

処方箋医薬品<sup>注)</sup>

# 水溶性 プレドニン 10 mg 水溶性 プレドニン 20 mg 水溶性 プレドニン 50 mg

	10mg	20mg
承認番号	13527KUZ11297001	13527KUZ11297002
販売開始	1963 年 12 月	1961 年 2 月
		1
	50mg	
承認番号	50mg 14100AZZ06780000	

PREDONINE® for Injection

	HIONOGI
--	---------

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

- 2. 禁忌(次の患者又は部位には投与しないこと)
- 2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.2 感染症のある関節腔内、滑液嚢内、腱鞘内又は腱周囲 [免疫機能抑制作用により、感染症が増悪することがある。]
- 2.3 動揺関節の関節腔内 [関節症状が増悪することがある。]
- 2.4 デスモプレシン酢酸塩水和物(男性における夜間多尿による夜間頻尿)を投与中の患者 [10.1 参照]

# 3. 組成・性状

# 3.1 組成

町士石	水溶性プレドニン	水溶性プレドニン	水溶性プレドニン
販売名	10mg	20mg	50mg
	1 管中	1 管中	1 管中
	プレドニゾロン	プレドニゾロン	プレドニゾロン
	10mg に相当するプ	20mg に相当するプ	50mg に相当するプ
ナ柚中八	レドニゾロンコハク	レドニゾロンコハク	レドニゾロンコハク
有効成分	酸エステルナトリウ	酸エステルナトリウ	酸エステルナトリウ
	ム(プレドニゾロン	ム(プレドニゾロン	ム(プレドニゾロン
	コハク酸エステルと	コハク酸エステルと	コハク酸エステルと
	して 12.78mg)	して 25.56mg)	して 63.9mg)
	乾燥炭酸ナトリウム、	乾燥炭酸ナトリウム、	乾燥炭酸ナトリウム、
添加剤	リン酸水素ナトリウ	リン酸水素ナトリウ	リン酸水素ナトリウ
	ム水和物、結晶リン	ム水和物、結晶リン	ム水和物、結晶リン
	酸二水素ナトリウム	酸二水素ナトリウム	酸二水素ナトリウム

# 3.2 製剤の性状

販売名	水溶性プレドニン	水溶性プレドニン	水溶性プレドニン
规儿石	10mg	20mg	50mg
		白色の粉末又は多孔	
性状・剤形	質の軽い塊である。	質の軽い塊である。	質の軽い塊である。
	(注射剤)	(注射剤)	(注射剤)
nII.	6.5~7.2	6.5~7.2	6.5~7.2
pН	1.0g/40mL 注射用水	1.0g/40mL 注射用水	1.0g/40mL 注射用水
浸透圧比 〔生理食塩液 に対する比〕	約 0.4 10mg/1mL 注射用水	約 0.4 20mg/2mL 注射用水	約 0.4 50mg/5mL 注射用水

# \*4. 効能·効果

☆印の付されている投与法は以下のような条件でのみ使用できる (その事由がなくなった場合は、速やかに他の投与法に切り替える こと)

- (1) 静脈内注射及び点滴静脈内注射:経口投与不能時、緊急時及 び筋肉内注射不適時
- (2) 筋肉内注射:経口投与不能時

効能・効果	静脈内 注射	点滴 静脈内 注射	筋肉内 注射	その他の用法
1. 内科・小児科領域				
(1) 内分泌疾患				
慢性副腎皮質機能不全(原発性、続 発性、下垂体性、医原性)			0	
急性副腎皮質機能不全(副腎クリーゼ)	0	0	0	

効能・効果	静脈内注射	点滴 静脈内 注射	筋肉内 注射	その他の用法
副腎性器症候群、亜急性甲状腺炎、 甲状腺疾患に伴う悪性眼球突出症、 ACTH 単独欠損症			O*	
甲状腺中毒症〔甲状腺(中毒性)ク リーゼ〕	0	0	O*	
(2) リウマチ疾患				
関節リウマチ、若年性関節リウマチ (スチル病を含む)			0	関節腔内注射
リウマチ熱 (リウマチ性心炎を含む)	O*	O*	0	
リウマチ性多発筋痛			0	
(3) 膠原病 エリテマトーデス(全身性及び慢性 円板状)、全身性血管炎(高安動脈 炎、結節性多発動脈炎、顕微鏡的多 発血管炎、多発血管炎性肉芽腫症を 含む)、多発性筋炎(皮膚筋炎)	O*	O*	0	
強皮症			Ο¢	
(4) 川崎病の急性期(重症であり、冠動脈障害の発生の危険がある場合)	0			
(5) 腎疾患				
ネフローゼ及びネフローゼ症候群	O*	Ο¢	Ο¢	
(6) 心疾患 うっ血性心不全	O*	O*	O*	
(7) アレルギー性疾患				
気管支喘息(但し、筋肉内注射は他 の投与法では不適当な場合に限る)	0	0	0	ネブライザー
端息性気管支炎(小児喘息性気管支 炎を含む)			O*	ネブライザー
喘息発作重積状態、アナフィラキ シーショック	0	0		
薬剤その他の化学物質によるアレル ギー・中毒(薬疹、中毒疹を含む)	O#	O*	O*	
血清病	0	0	O≉	
(8) <b>重症感染症</b> 重症感染症 (化学療法と併用する)	0	0	O*	
(9) 血液疾患 溶血性貧血(免疫性又は免疫性機序 の疑われるもの)、白血病(急性白 血病、慢性骨髄性白血病の急性転 化、慢性リンパ性白血病)(皮膚白 血病を含む)、顆粒球減少症(本態 性、続発性)、紫斑病(血小板減少 性及び血小板非減少性)、再生不良 性貧血、凝固因子の障害による出血 性素因	0	0	O*	
白血病(急性白血病、慢性骨髄性白 血病の急性転化、慢性リンパ性白血 病)(皮膚白血病を含む)のうち髄 膜白血病				脊髄腔内注入

効能・効果	静脈内 注射	点滴 静脈内 注射	筋肉内 注射	その他の用法
(10) 消化器疾患				
限局性腸炎、潰瘍性大腸炎	O≉	O*	O≉	注腸
(11) 重症消耗性疾患 重症消耗性疾患の全身状態の改善 (癌末期、スプルーを含む)	O*	O*	O*	
(12) 肝疾患				
劇症肝炎(臨床的に重症とみなされるものを含む)	0	0	O*	
胆汁うっ滯型急性肝炎		O*	O*	
肝硬変(活動型、難治性腹水を伴う もの、胆汁うっ滯を伴うもの)			O*	
(13) 肺疾患 びまん性間質性肺炎 (肺線維症) (放射線肺臓炎を含む)	O*	O*		ネブライザー
(14) 結核性疾患(抗結核剤と併用する)				
結核性髄膜炎				脊髄腔内注入
結核性胸膜炎				胸腔内注入
(15) 神経疾患 脳脊髄炎(脳炎、脊髄炎を含む) (但し、一次性脳炎の場合は頭蓋内 圧亢進症状がみられ、かつ他剤で効 果が不十分なときに短期間用いるこ	0	0	O*	脊髄腔内注入
と)、重症筋無力症				
多発性硬化症(視束脊髄炎を含む)	0	0	0	脊髄腔内注入
末梢神経炎(ギランバレー症候群を含む)	O#	O*	O#	脊髄腔内注入
小舞踏病、顔面神経麻痺、脊髄蜘網 膜炎			O*	
(16) 悪性腫瘍 悪性リンパ腫(リンパ肉腫症、細網 肉腫症、ホジキン病、皮膚細網症、 菌状息肉症)及び類似疾患(近縁疾 患) 好酸性肉芽腫	0	0	O*	脊髄腔内注入
<u>*1 敗臼ペタ渥</u>   乳癌の再発転移			O*	
(17) その他の内科的疾患			U^	
特発性低血糖症	0		O*	
原因不明の発熱			O*	
2. 外科領域				
副腎摘除 臓器・組織移植、副腎皮質機能不全	0	0	0	
臓器・組織を値、副育反員機能不主 患者に対する外科的侵襲、蛇毒・昆 虫毒(重症の虫さされを含む)	1		O*	
侵襲後肺水腫	0			ネブライザー
外科的ショック及び外科的ショック 様状態、脳浮腫、輸血による副作 用、気管支痙攣(術中)	0			
3. 整形外科領域				
強直性脊椎炎(リウマチ性脊椎炎)			0	
強直性脊椎炎(リウマチ性脊椎炎) に伴う四肢関節炎、変形性関節症 (炎症症状がはっきり認められる場 合)、非感染性慢性関節炎、痛風性 関節炎				関節腔内注射
関節周囲炎(非感染性のものに限 る)、腱周囲炎(非感染性のものに 限る)				軟組織内注射 腱鞘内注射 滑液囊内注入
腱炎(非感染性のものに限る)				軟組織内注射 腱鞘内注射
腱鞘炎(非感染性のものに限る)				腱鞘内注射
滑液包炎(非感染性のものに限る)				滑液囊内注入
脊髄浮腫	0			
4. 産婦人科領域 卵管閉塞症(不妊症)に対する通水 療法				卵管腔内注入

	効能・効果	静脈内 注射	点滴 静脈内 注射	筋肉内 注射	その他の用法
	卵管整形術後の癒着防止			Ο¤	卵管腔内注入
	副腎皮質機能障害による排卵障害			O <sup>‡</sup>	
5.	泌尿器科領域				
	前立腺癌(他の療法が無効な場合)			O*	
_	陰茎硬結 皮膚科領域			O*	局所皮内注射
	△印の付されている効能・効果に対しては、外用剤を用いても効果が不 十分な場合あるいは十分な効果を期待し得ないと推定される場合にのみ 用いること △湿疹、皮膚炎群(急性湿疹、亜急 性湿疹、慢性湿疹、接触皮膚炎、アト ピー皮膚炎、乳・幼・小児湿疹、ビ				
	ダール苔癬、その他の神経皮膚炎、 脂漏性皮膚炎、進行性指掌角あの世界を 情漏性皮膚状の皮膚及び、 性皮膚状の皮膚及びが鼻がです。 は肛門膚炎、鼻前庭と がいりでは がいりでは がいりで がいりで がいりで がいりで がいりで がいりで がいりで がいりで		O*	O*	局所皮内注射
	む)				
	△尋常性乾癬(重症例)		O#	Ο¢	局所皮内注射
	△毛孔性紅色粃糠疹(重症例に限る)、成年性浮腫性硬化症、紅斑症 (△多形滲出性紅斑、結節性紅斑) (但し、多形滲出性紅斑の場合は重症例に限る)、レイノー病、帯状疱疹(重症例に限る)、遺瘍性慢性膿皮症、新生児スクレレーマ			<b>○</b> *	
	△円形脱毛症 (悪性型に限る)、△ 早期ケロイド及びケロイド防止				局所皮内注射
7.	眼科領域 内眼・視神経・眼窩・眼筋の炎症性 疾患の対症療法(ブドウ膜炎、網脈 絡膜炎、網膜血管炎、視神経炎、眼 窩炎性偽腫瘍、眼窩漏斗尖端部症候 群、眼筋麻痺)	O*		O*	結膜下注射 球後注射 点眼
	外眼部及び前眼部の炎症性疾患の対 症療法で点眼が不適当又は不十分な 場合(眼瞼炎、結膜炎、角膜炎、強 膜炎、虹彩毛様体炎)	O*		O*	結膜下注射 球後注射
	眼科領域の術後炎症	O*		O*	結膜下注射 点眼
8.	耳鼻咽喉科領域				
	急性・慢性中耳炎	Ο¢	O≉	Ο¢	中耳腔内注入
	滲出性中耳炎・耳管狭窄症	O*	O*	O*	中耳腔内注入 耳管内注入
	急性感音性難聴、口腔外科領域手術 後の後療法	0	0	0	

効能・効果	静脈内 注射	点滴 静脈内 注射	筋肉内 注射	その他の用法
血管運動(神経)性鼻炎、アレル ギー性鼻炎、花粉症(枯草熱)			0	ネブライザー 鼻腔内注入 鼻甲介内注射
副鼻腔炎・鼻茸			0	ネブライザー 鼻腔内注入 副鼻腔内注入 鼻茸内注射
進行性壊疽性鼻炎	0	0	0	ネブライザー 鼻腔内注入 副鼻腔内注入 喉頭・気管注 入
· 候頭炎 · 喉頭浮腫	0	0	0	ネブライザー 喉頭・気管注 入
	O*	O*	O*	ネブライザー 喉頭・気管注 入
食道の炎症(腐蝕性食道炎、直達鏡 使用後)及び食道拡張術後	0	0	0	ネブライザー 食道注入
耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法	0	0	0	軟組織の大力 開発を 大力 大力 大力 大力 大力 大力 大力 大力 大力 大力
難治性口内炎及び舌炎(局所療法で 治癒しないもの)				軟組織内注射
嗅覚障害	O#	O*	O*	ネブライザー 鼻腔内注入
急性・慢性(反復性)唾液腺炎	O*	O*	O*	唾液腺管内注 入

# 5. 効能・効果に関連する注意

# 〈川崎病の急性期〉

- 5.1 静注用免疫グロブリン不応例又は静注用免疫グロブリン不応予 測例に投与すること。
- 5.2 発病後7日以内に投与を開始することが望ましい。

# 6. 用法・用量

# 〈静脈内注射〉

通常、成人にはプレドニゾロンとして 1 回 10~50mg を 3~6 時間ごとに静脈内注射する。

川崎病の急性期に用いる場合、通常、プレドニゾロンとして1日2mg/kg(最大60mg)を3回に分割静脈内注射する。

# 〈点滴静脈内注射〉

通常、成人にはプレドニゾロンとして1回 20~100mg を1日1~2回点滴静脈内注射する。

# 〈筋肉内注射〉

通常、成人にはプレドニゾロンとして 1 回  $10\sim50$ mg を  $3\sim6$  時間ごとに筋肉内注射する。

# 〈関節腔内注射〉

通常、成人にはプレドニゾロンとして1回4~30mgを関節腔内注射する。原則として投与間隔を2週間以上とすること。

# 〈軟組織内注射〉

通常、成人にはプレドニゾロンとして1回4~30mgを軟組織内注射する。原則として投与間隔を2週間以上とすること。

# 〈腱鞘内注射〉

通常、成人にはプレドニゾロンとして1回4~30mgを腱鞘内注射する。原則として投与間隔を2週間以上とすること。

# 〈滑液囊内注入〉

通常、成人にはプレドニゾロンとして1回4~30mgを滑液嚢内注入する。原則として投与間隔を2週間以上とすること。

# 〈脊髄腔内注入〉

通常、成人にはプレドニゾロンとして 1 回 5mg を週 2 $\sim$ 3 回脊髄 腔内注入する。

#### 〈胸腔内注入〉

通常、成人にはプレドニゾロンとして  $1 回 5 \sim 25 mg$  を週  $1 \sim 2 回$  胸腔内注入する。

#### 〈局所皮内注射〉

通常、成人にはプレドニゾロンとして 1 回  $0.1\sim0.4$ mg ずつ 4mg までを週 1 回局所皮内注射する。

#### 〈卵管腔内注入〉

通常、成人にはプレドニゾロンとして 2~5mg を卵管腔内注入する。

#### 〈注腸〉

通常、成人にはプレドニゾロンとして 2~30mg を直腸内注入する。

# 〈結膜下注射〉

通常、成人にはプレドニゾロンとして 1 回  $2.5\sim10$  mg を結膜下注射する。その際の液量は  $0.2\sim0.5$  mL とする。

#### 〈球後注射〉

通常、成人にはプレドニゾロンとして 1 回 5~20mg を球後注射 する。その際の液量は 0.5~1.0mL とする。

#### (点眼)

通常、成人にはプレドニゾロンとして1回1.2~5mg/mL溶液1~2滴を1日3~8回点眼する。

### 〈ネブライザー〉

通常、成人にはプレドニゾロンとして 1 回 2~10mg を 1 日 1~3 回ネブライザーで投与する。

# 〈鼻腔内注入〉

通常、成人にはプレドニゾロンとして 1 回 2~10mg を 1 日 1~3 回鼻腔内注入する。

# 〈副鼻腔内注入〉

通常、成人にはプレドニゾロンとして 1 回 2~10mg を 1 日 1~3 回副鼻腔内注入する。

# 〈鼻甲介内注射〉

通常、成人にはプレドニゾロンとして1回4~30mgを鼻甲介内注射する。

# 〈鼻茸内注射〉

通常、成人にはプレドニゾロンとして1回4~30mgを鼻茸内注射する。

# 〈喉頭・気管注入〉

通常、成人にはプレドニゾロンとして 1 回  $2\sim10$ mg を 1 日  $1\sim3$  回喉頭あるいは気管注入する。

# 〈中耳腔内注入〉

通常、成人にはプレドニゾロンとして 1 回 2~10mg を 1 日 1~3 回中耳腔内注入する。

# 〈耳管内注入〉

通常、成人にはプレドニゾロンとして 1 回 2~10mg を 1 日 1~3 回耳管内注入する。

# 〈食道注入〉

通常、成人にはプレドニゾロンとして 1 回 2.5~5mg を食道注入 する。

# 〈唾液腺管内注入〉

通常、成人にはプレドニゾロンとして  $1 \odot 1 \sim 2 mg$  を唾液腺管内 注入する。

なお、上記用量は年齢、症状により適宜増減する。(川崎病の急性期に用いる場合を除く)

# 7. 用法・用量に関連する注意

# 〈効能共通〉

7.1 本剤の投与量、投与スケジュール、漸減中止方法等について は、関連学会のガイドライン等、最新の情報を参考に投与するこ と。

# 〈眼科領域〉

7.2 本剤の投与により、重篤な副作用があらわれることがあるので、原則として、2週間以上の長期投与は避けること。

# 8. 重要な基本的注意

# 〈効能共通〉

8.1 本剤の投与により、誘発感染症、続発性副腎皮質機能不全、消化管潰瘍、糖尿病、精神障害等の重篤な副作用があらわれることがあるので、本剤の投与にあたっては次の注意が必要である。

- 8.1.1 投与に際しては、特に適応、症状を考慮し、他の治療法によって十分に治療効果が期待できる場合には、本剤を投与しないこと。また、局所的投与で十分な場合には、局所療法を行うこと。
- 8.1.2 投与中は副作用の発現に対し、常に十分な配慮と観察を行い、また、患者をストレスから避けるようにし、事故、手術等の場合には増量するなど適切な処置を行うこと。
- 8.1.3 特に、本剤投与中に水痘又は麻疹に感染すると、致命的な経過をたどることがあるので、次の注意が必要である。[11.1.2 参照]
- ・本剤投与前に水痘又は麻疹の既往や予防接種の有無を確認すること。
- ・水痘又は麻疹の既往のない患者においては、水痘又は麻疹への感染を極力防ぐよう常に十分な配慮と観察を行うこと。感染が疑われる場合や感染した場合には、直ちに受診するよう指導し、適切な処置を講ずること。
- ・水痘又は麻疹の既往や予防接種を受けたことがある患者であって も、本剤投与中は、水痘又は麻疹を発症する可能性があるので留 意すること。
- 8.1.4 連用後、投与を急に中止すると、ときに発熱、頭痛、食欲不振、脱力感、筋肉痛、関節痛、ショック等の離脱症状があらわれることがあるので、投与を中止する場合には、徐々に減量するなど慎重に行うこと。離脱症状があらわれた場合には、直ちに再投与又は増量すること。
- 8.2 本剤の長期あるいは大量投与中の患者、又は投与中止後6ヵ月 以内の患者では、免疫機能が低下していることがあり、生ワクチンの接種により、ワクチン由来の感染を増強又は持続させるおそれがあるので、これらの患者には生ワクチンを接種しないこと。 [11.1.2 参照]
- 8.3 連用により眼圧上昇、緑内障、後嚢白内障、中心性漿液性網脈 絡膜症・多発性後極部網膜色素上皮症を来すことがあるので、定 期的に検査をすることが望ましい。[9.1.1、11.1.8 参照]
- \*8.4 リンパ系腫瘍を有する患者に投与した場合に腫瘍崩壊症候群があらわれることがあるので、血清中電解質濃度及び腎機能検査を行うなど、患者の状態を十分に観察すること。[11.1.12 参照] (強皮症)
- 8.5 強皮症患者における強皮症腎クリーゼの発現率は、副腎皮質ホルモン剤投与患者で高いとの報告がある。本剤を強皮症患者に投与する場合は、血圧及び腎機能を慎重にモニターし、強皮症腎クリーゼの徴候や症状の出現に注意すること。
- 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 以下の患者には治療上やむを得ないと判断される場合を除き 投与しないこと。
- (1) 有効な抗菌剤の存在しない感染症、全身の真菌症の患者 免疫機能抑制作用により、症状が増悪することがある。[11.1.2 参照]
- (2) 消化性潰瘍の患者

肉芽組織増殖抑制作用により、潰瘍治癒(組織修復)が障害されるおそれがある。[11.1.4 参照]

(3) 精神病の患者

大脳辺縁系の神経伝達物質に影響を与え、症状が増悪することがある。[11.1.6 参照]

(4) 結核性疾患の患者

免疫機能抑制作用により、症状が増悪することがある。[11.1.2 会昭]

(5) 単純疱疹性角膜炎の患者

免疫機能抑制作用により、症状が増悪することがある。[11.1.2 参照]

(6) 後嚢白内障の患者

症状が増悪することがある。[8.3、11.1.8 参照]

(7) 緑内障の患者

眼圧の亢進により、緑内障が増悪することがある。[8.3、11.1.8 参昭]

(8) 高血圧症の患者

電解質代謝作用により、高血圧症が増悪することがある。

#### (9) 電解質異常のある患者

電解質代謝作用により、電解質異常が増悪することがある。

#### (10) 血栓症の患者

血液凝固促進作用により、症状が増悪することがある。[11.1.9 参照]

(11) 最近行った内臓の手術創のある患者

創傷治癒(組織修復)が障害されることがある。

(12) 急性心筋梗塞を起こした患者

心破裂を起こしたとの報告がある。[11.1.10 参照]

(13) ウイルス性結膜・角膜疾患、結核性眼疾患、真菌性眼疾患及 び急性化膿性眼疾患の患者に対する眼科的投与

免疫機能抑制作用により、症状が増悪することがある。[11.1.2 参照]

9.1.2 感染症の患者(有効な抗菌剤の存在しない感染症、全身の真 菌症を除く)

免疫機能抑制作用により、感染症が増悪するおそれがある。 「11.1.2 参照」

#### 9.1.3 糖尿病の患者

糖新生作用等により血糖が上昇し、糖尿病が増悪するおそれがある。[1113 参昭]

9.1.4 骨粗鬆症の患者

蛋白異化作用等により、骨粗鬆症が増悪するおそれがある。 [1117 参昭]

9.1.5 甲状腺機能低下のある患者

血中半減期が延長するとの報告があり、副作用があらわれるおそれがある。

9.1.6 脂肪肝の患者

脂肪分解・再分布作用により、肝臓への脂肪沈着が増大し、脂肪 肝が増悪するおそれがある。

9.1.7 脂肪塞栓症の患者

大量投与により脂肪塞栓症が起こるとの報告があり、症状が増悪 するおそれがある。

9.1.8 重症筋無力症の患者

使用当初、一時症状が増悪するおそれがある。

9.1.9 B型肝炎ウイルスキャリアの患者又は既往感染者

B型肝炎ウイルスの増殖による肝炎があらわれることがある。本 剤の投与期間中及び投与終了後は継続して肝機能検査値や肝炎ウイルスマーカーのモニタリングを行うなど、B型肝炎ウイルス増殖の徴候や症状の発現に注意すること。異常が認められた場合には、本剤の減量を考慮し、抗ウイルス剤を投与するなど適切な処置を行うこと。なお、投与開始前に HBs 抗原陰性の患者において、B型肝炎ウイルスによる肝炎を発症した症例が報告されている。[11.1.2 参照]

# 9.2 腎機能障害患者

9.2.1 腎不全の患者

薬物の排泄が遅延するため、体内蓄積による副作用があらわれる おそれがある。[16.6.1 参照]

- 9.3 肝機能障害患者
- 9.3.1 肝硬変の患者

代謝酵素活性の低下等により、副作用があらわれやすい。

9.5 妊婦

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。動物試験  $(ラット^{1)}$ 、マウス $^{2}$ 、ウサギ $^{3}$ 、ハムスター $^{4}$ ) で催奇形作用が 報告されており、また、新生児に副腎不全を起こすことがある。

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。母乳中へ移行することがある。

- 9.7 小児等
- 9.7.1 観察を十分に行うこと。発育抑制があらわれることがある。
- 9.7.2 頭蓋内圧亢進症状や高血圧性脳症があらわれることがある。
- 9.7.3 筋肉内又は皮内注射はなるべく避けること。特に投与部位の 組織の萎縮(陥没)を起こしやすい。

# 9.8 高齢者

長期投与した場合、感染症の誘発、糖尿病、骨粗鬆症、高血圧症、後嚢白内障、緑内障等の副作用があらわれやすい。

# 10. 相互作用

本剤は、主に CYP3A4 で代謝される。

# 10.1 併用禁忌 (併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
デスモプレシン酢酸塩水和物 ミニリンメルト(男性におけ る夜間多尿による夜間頻尿) [2.4 参照]	低ナトリウム血症が 発現するおそれがあ る。	機序は不明である。

# \*\*10.2 併用注意(併用に注意すること)

•	10.2 併用注息(併用に	注息すること)	
	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
	バルビツール酸誘導体	本剤の作用が減弱するこ	バルビツール酸誘導
	フェノバルビタール	とが報告されているの	体、フェニトイン、
	フェニトイン	で、併用する場合には用	リファンピシンは
	リファンピシン	量に注意すること。	CYP を誘導し、本剤 の代謝が促進される。
	ルリイル輸送され	公田吐きまがたと目よっ	
	サリチル酸誘導体 アスピリン、アスピリ	併用時に本剤を減量する と、サリチル酸中毒を起	本剤はサリチル酸誘 導体の腎排泄と肝代
	ンダイアルミネート、	こすことが報告されてい	謝を促進し、血清中
	サザピリン等	るので、併用する場合に	のサリチル酸誘導体
		は用量に注意すること。	の濃度が低下する。
	抗凝血剤	抗凝血剤の作用を減弱さ	本剤は血液凝固促進
	ワルファリンカリウム	せることが報告されてい	作用がある。
		るので、併用する場合に	
	## □ .÷ □ ##	は用量に注意すること。	ala del 11 Dr. Dr. an en dele del
	糖尿病用薬 ビグアナイド系薬剤	糖尿病用薬、インスリン 製剤等の効果を減弱させ	本剤は肝臓での糖新 生を促進し、末梢組
	スルホニルウレア剤	ることが報告されている	金で促進し、不情報 織での糖利用を抑制
	速効型インスリン分泌	ので、併用する場合には	する。
	促進剤	用量に注意すること。	
	α-グルコシダーゼ阻		
	害剤 チアゾリジン系薬剤		
	カアノリシンボ架利 DPP-4 阻害剤		
	GLP-1 受容体作動薬		
	SGLT2 阻害剤		
	インスリン製剤等		
	利尿剤(カリウム保持性	低カリウム血症があらわ	本剤は尿細管でのカ
	利尿剤を除く)	れることがあるので、併	リウム排泄促進作用
	フロセミド、アセタゾ ラミド、トリクロルメ	用する場合には用量に注意すること。	がある。
	チアジド等	E 9 0 C C 0	
	活性型ビタミン D3 製剤	高カルシウム尿症、尿路	機序は不明である。
	アルファカルシドール	結石があらわれることが	本剤は尿細管でのカ
	等	あるので、併用する場合	ルシウムの再吸収阻
		には、定期的に検査を行 うなど観察を十分に行う	害、骨吸収促進等に より、また、活性型
		こと。また、用量に注意	ビタミン D3 製剤は
		すること。	腸管からのカルシウ
			ム吸収促進により尿
			中へのカルシウムの
	2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	At a set per all set a	排泄を増加させる。
	シクロスポリン	他の副腎皮質ホルモン剤 の大量投与で、シクロス	副腎皮質ホルモン剤 はシクロスポリンの
		ポリンの血中濃度が上昇	代謝を抑制する。
		するとの報告があるの	I Charles Thinks ) . Co
		で、併用する場合には用	
		量に注意すること。	
	非脱分極性筋弛緩剤	筋弛緩作用が減弱又は増	機序は不明である。
	パンクロニウム臭化 物、ベクロニウム臭化	強するとの報告があるの で、併用する場合には用	
	物、八八百二万五英儿	量に注意すること。	
	キノロン系抗菌剤	腱障害のリスクを増加さ	機序は不明である。
	レボフロキサシン水和	せるとの報告がある。こ	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
	物、メシル酸ガレノキ	れらの薬剤との併用は、	
	サシン水和物等	治療上の有益性が危険性	
		を上回る場合のみとする	
	CYP3A4 阻害剤	こと。	CVD2A4四字佐田19
*	CYP3A4 阻害剤 コビシスタット含有製	本剤の血中濃度を上昇させる可能性があるので、	CYP3A4 阻害作用に より、本剤の代謝が
	剤、リトナビル含有製	併用する場合には用量に	阻害される。
	剤、エリスロマイシン	注意すること。	
	等		

# 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(頻度不明)

呼吸困難、全身潮紅、血管浮腫、蕁麻疹等の症状があらわれることがある。

# 11.1.2 誘発感染症、感染症の増悪 (頻度不明)

B型肝炎ウイルスの増殖による肝炎があらわれることがある。 [81.3、8.2、9.1.1、9.1.2、9.1.9 参照]

# 11.1.3 **続発性副腎皮質機能不全、糖尿病**(頻度不明) 「9.1.3 参照〕

11.1.4 消化管潰瘍、消化管穿孔、消化管出血(頻度不明) [9.1.1 参照]

- 11.1.5 膵炎 (頻度不明)
- 11.1.6 精神変調、うつ状態、痙攣(頻度不明)

[9.1.1 参照]

11.1.7 骨粗鬆症、大腿骨及び上腕骨等の骨頭無菌性壊死、ミオパチー(頻度不明)

[9.1.4 参照]

11.1.8 緑内障、後嚢白内障、中心性漿液性網脈絡膜症、多発性後極部網膜色素上皮症(頻度不明)

連用により眼圧上昇、緑内障、後嚢白内障(症状:眼のかすみ)、中心性漿液性網脈絡膜症・多発性後極部網膜色素上皮症(症状:視力の低下、ものがゆがんで見えたり小さく見えたり、視野の中心がゆがんで見えにくくなる。中心性漿液性網脈絡膜症では限局性の網膜剥離がみられ、進行すると広範な網膜剥離を生じる多発性後極部網膜色素上皮症となる。)を来すことがある。[8.3、9.1.1参照]

11.1.9 血栓症 (頻度不明)

[9.1.1 参照]

11.1.10 心筋梗塞、脳梗塞、動脈瘤(頻度不明)

長期投与を行う場合には、観察を十分に行うこと。[9.1.1 参照]

11.1.11 喘息発作の増悪 (頻度不明)

薬物、食物、添加物等に過敏な喘息患者には特に注意が必要である。

# \*11.1.12 腫瘍崩壊症候群 (頻度不明)

リンパ系腫瘍を有する患者に投与した場合、腫瘍崩壊症候群があらわれることがある。異常が認められた場合には、適切な処置(生理食塩液、高尿酸血症治療剤等の投与、透析等)を行うとともに、症状が回復するまで患者の状態を十分に観察すること。 [84 参照]

# \*\*11.2 その他の副作用

	種類\頻度	頻度不明			
	投与部位	関節の不安定化(関節腔内注射時) <sup>注</sup> 、疼痛・腫脹・圧 痛の増悪(関節腔内注射時)、局所組織の萎縮による陥 没(筋肉内又は皮内注射時)			
	内分泌系	月経異常、クッシング症候群様症状			
	消化器	下痢、悪心・嘔吐、胃痛、胸やけ、腹部膨満感、口渇、 食欲不振、食欲亢進			
	循環器	血圧上昇、徐脈			
	精神神経系	多幸症、不眠、頭痛、めまい、易刺激性			
	筋・骨格	筋肉痛、関節痛			
	脂質・蛋白質代謝	満月様顔貌、野牛肩、窒素負平衡			
**	肝臓	肝機能障害(AST 上昇、ALT 上昇、γ-GTP 上昇、Al- P 上昇)、脂肪肝			
	体液・電解質	浮腫、低カリウム性アルカローシス			
	眼	網膜障害、眼球突出			
	血液	白血球増多			
	皮膚	ざ瘡、多毛、脱毛、色素沈着、皮下溢血、紫斑、線条、 そう痒、発汗異常、顔面紅斑、脂肪織炎			
	その他	発熱、疲労感、ステロイド腎症、体重増加、精子数及び その運動性の増減、尿路結石、創傷治癒障害、皮膚・結 合組織の非薄化・脆弱化			
		and the state of t			

注) この症状は投与直後に患部を強く動かすと起こりやすいとされているので、投与後は患者をしばらく安静にさせること。

# 14. 適用上の注意

# 14.1 薬剤投与時の注意

#### 14.1.1 静脈内注射時

血管痛、静脈炎を起こすことがあるので、これを予防するため、 注射液の調製、注射部位、注射方法等について十分注意し、その 注射速度はできるだけ遅くすること。

#### 14.1.2 筋肉内注射時

下記の点に注意すること。

・筋肉内注射はやむを得ない場合にのみ、必要最小限に行うこと。 同一部位への反復注射は行わないこと。

特に小児等には注意すること。

- ・神経走行部位を避けること。
- ・注射針を刺入したとき、激痛を訴えたり、血液の逆流をみた場合 は、直ちに針を抜き、部位をかえて注射すること。
- ・注射部位に疼痛、硬結をみることがある。

# 15. その他の注意

### 15.1 臨床使用に基づく情報

15.1.1 副腎皮質ホルモン剤を投与中の患者にワクチン (種痘等) を接種して神経障害、抗体反応の欠如が起きたとの報告がある。

15.1.2 プレドニゾロン経口製剤の投与中に、腸管嚢胞様気腫症、 縦隔気腫が発現したとの報告がある。

# 16. 薬物動態

# 16.1 血中濃度

健康成人にプレドニゾロンコハク酸エステル 20mg を単回筋肉内注射したとき、血清中プレドニゾロンコハク酸エステル濃度は投与 5 分後に 86  $\mu$  g/dL の最高値を示し、その後急速に減少し、半減期は約 30 分であった。プレドニゾロンコハク酸エステルは血中で徐々にプレドニゾロンに転換され、プレドニゾロンの最高値はプレドニゾロンコハク酸エステルのそれに約 30 分遅れて 36  $\mu$  g/dL を示した  $^{5}$  (測定法:RIA)。

#### 16.4 代謝

プレドニゾロンの一部は C-6 位が代謝され 6  $\beta$  -水酸化体になる。その主な代謝酵素は CYP3A4 である  $^{6,\,\,7)}$ 。

# 16.6 特定の背景を有する患者

# 16.6.1 腎機能障害者

健康成人及び血液透析患者にプレドニゾロンコハク酸エステルナトリウム 20mg を単回静脈内注射したときの血清中プレドニゾロンの薬物動態パラメータを表 16-1 に示す<sup>8)</sup> (外国人データ)。[9.2.1 参照]

表 16-1 プレドニゾロン薬物動能パラメータ

公10-1 フレーープログネ物動はパラグ						
対象	例数	Cmax (ng/mL)	AUC (ng·hr/mL)	T <sub>1/2</sub> (hr)	VD <sub>SS</sub> (L)	CLt (mL/min)
健康成人	12	481 ± 81	$2578 \pm 621$	$3.17 \pm 0.44$	$26.7 \pm 3.6$	$102 \pm 23$
血液透析 患者	7	535 ± 56	3982 ± 981 注 1	4.74 ± 0.99 注 2	$26.5 \pm 1.6$	66 ± 17 注 1

注1: 健康成人と有意差あり p<0.01 (Wilcoxon test) 注2: 健康成人と有意差あり p<0.05 (Wilcoxon test)

(測定法: RIA) (平均值 ± 標準偏差)

# 18. 薬効薬理

# 18.1 作用機序

ステロイドは細胞質に存在する熱ショック蛋白質、抑制蛋白質と複合体を形成したステロイド受容体に結合後核内に移行し、ステロイド反応性の遺伝子を活性化させ、その薬理作用を発揮すると考えられている。また、血管内皮細胞やリンパ球等の細胞膜の障害を抑制するような膜の安定性に関与する作用や、フォスフォリパーゼ A2と呼ばれる細胞膜リン脂質からロイコトリエンやプロスタグランジンなど種々の炎症惹起物質を誘導する重要な酵素の機能を抑える作用も知られている。

炎症制御機序としては、単量体のステロイドとその受容体が複合体を形成することで、NFκBや AP-1 と呼ばれるサイトカイン産生の誘導や細胞接着分子の発現等を調節している細胞内転写因子の機能を抑制し、2量体の受容体と結合した場合は、リポコルチン等の誘導を介すると考えられている。一方、免疫抑制機序は多彩である。リンパ組織から T リンパ球の遊出を抑制すると共に、その増殖や活性化に係る IL-2 の産生を抑制し、更にアポトーシスを促進すること等により血中 T リンパ球数を低下させ細胞性免疫を障害する。また、好中球の遊走能及び貪食能を障害すると共に、マクロファージの貪食・殺菌能障害、TNF-α、IL-1 などの炎症性サイトカイン産生抑制及びリンパ球への抗原提示能障害により液性及び細胞性免疫に影響する。更に、血中 B リンパ球数を低下させ、長期間使用時には免疫グロブリン産生量を低下させる。これら以外にも、好酸球や好塩基球、肥満細胞等にも影響する 10。

# 18.2 薬理作用

プレドニゾロンコハク酸エステルナトリウムは合成糖質副腎皮質ホルモンで、抗炎症作用、抗アレルギー作用、免疫抑制作用のほか、広範囲にわたる代謝作用を有する。

# 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:プレドニゾロンコハク酸エステルナトリウム

(Prednisolone Sodium Succinate) (JAN)

化学名:Monosodium 11  $\beta$  ,17,21-trihydroxypregna-1,4-diene-3,20-dione

21-succinate 分子式:C<sub>25</sub>H<sub>31</sub>NaO<sub>8</sub>

分子量: 482.50

性状:白色の微細な結晶性の粉末で、においはない。

メタノールに溶けやすく、エタノール (95) にやや溶けやすく、

水又はジエチルエーテルに極めて溶けにくい注。

化学構造式: O HO H H<sub>3</sub>C O H<sub>3</sub>C H H H

融点:約 205°C (分解) 注

製法:本品は「プレドニゾロンコハク酸エステル」をとり、「乾燥炭酸 ナトリウム」又は「水酸化ナトリウム」を加え、注射剤の製法に より製する。

注) プレドニゾロンコハク酸エステル

# 20. 取扱い上の注意

遮光して保存すること。

# 22. 包装

〈水溶性プレドニン 10mg〉

10 管

50 管

〈水溶性プレドニン 20mg〉

10管

50 管

〈水溶性プレドニン 50mg〉

5 管

# 23. 主要文献

〔文献請求番号〕

- 1) Momma, K. et al.: Pediatr Res. 1981; 15: 19-21 (198101672)
- 2) Pinsky, L. et al.: Science, 1965; 147; 402-403 [200401965]
- Walker, B. E.: Proc Soc Exp Biol Med. 1967; 125: 1281-1284 (196700167)
- Shah, R. M. et al.: J Embryol Exp Morph. 1976; 36: 101-108 (200401966)
- 5) 宮地幸隆ほか: 診断と治療. 1976; 64: 944-948 [197600598]
- 6) 千葉寛: 治療. 1994; 76: 2214-2220 [199401231]
- 7) 宮崎達男: ステロイドホルモン (清水直容編). 東京: 中外医学社; 1988. p48.54
- 8) Bergrem, H.: Kidney International. 1983; 23: 876-881 [198302389]
- 9) 片山一朗: アレルギー. 2006; 55: 1279-1283 [201900450]
- 10) 藤井毅: 一冊できわめるステロイド診療ガイド (田中廣壽ら編). 東京: 文光堂: 2015. p160-164 [201900451]

# 24. 文献請求先及び問い合わせ先

塩野義製薬株式会社 医薬情報センター 〒541-0045 大阪市中央区道修町 3 丁目 1 番 8 号

電話 0120-956-734 FAX 06-6202-1541

https://med.shionogi.co.jp/

# 26. 製造販売業者等

# 26.1 製造販売元

シオノギファーマ株式会社 大阪府摂津市三島2丁目5番1号

# 26.2 販売元

塩野義製薬株式会社

大阪市中央区道修町3丁目1番8号