

貯法：室温保存
有効期間：3年

5-HT₃受容体拮抗型制吐剤
グラニセトロン塩酸塩注射液

グラニセトロン点滴静注バッグ3mg/50mL「NK」
グラニセトロン点滴静注バッグ3mg/100mL「NK」

Granisetron for I.V. Infusion Bag 3mg/50mL・3mg/100mL 「NK」

劇薬、処方箋医薬品^{注)}
注) 注意-医師等の処方箋により使用すること

	3mg/50mL	3mg/100mL
承認番号	22400AMX00437	22400AMX00049
販売開始	2012年7月	2008年7月

2. 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. 組成・性状

3.1 組成

販売名	有効成分	添加剤
グラニセトロン点滴静注バッグ3mg/50mL「NK」	1袋（50mL）中 グラニセトロン 塩酸塩 3.35mg （グラニセトロン として 3.00mg）	塩化ナトリウム 450mg クエン酸水和物 6mg pH 調節剤（水酸化ナ トリウム、塩酸）
グラニセトロン点滴静注バッグ3mg/100mL「NK」	1袋（100mL）中 グラニセトロン 塩酸塩 3.35mg （グラニセトロン として 3.00mg）	塩化ナトリウム 900mg クエン酸水和物 6mg pH 調節剤（水酸化ナ トリウム、塩酸）

3.2 製剤の性状

販売名	pH	性状	浸透圧比 （生理食塩液に 対する比）
グラニセトロン点滴静注バッグ3mg/50mL「NK」	5.0～7.0	無色澄明の 液	0.9～1.1
グラニセトロン点滴静注バッグ3mg/100mL「NK」	5.0～7.0	無色澄明の 液	0.9～1.1

4. 効能又は効果

抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）投与及び放射線照射に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）

5. 効能又は効果に関連する注意

5.1 本剤を抗悪性腫瘍剤の投与に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）に対して使用する場合は、強い悪心、嘔吐が生じる抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）の投与に限り使用すること。

5.2 本剤を放射線照射に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）に対して使用する場合は、強い悪心、嘔吐が生じる全身照射や上腹部照射等に限り使用すること。

6. 用法及び用量

〈抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）投与に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）〉

成人：通常、成人にはグラニセトロンとして 40 μ g/kg を 1 日 1 回点滴静注する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、症状が改善されない場合には、40 μ g/kg を 1 回追加投与できる。

小児：通常、小児にはグラニセトロンとして 40 μ g/kg を 1 日 1 回点滴静注する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、症状が改善されない場合には、40 μ g/kg を 1 回追加投与できる。

〈放射線照射に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）〉

通常、成人にはグラニセトロンとして 1 回 40 μ g/kg を点滴静注する。なお、年齢、症状により適宜増減する。ただし、1 日 2 回投与までとする。

7. 用法及び用量に関連する注意

放射線照射に伴う消化器症状に対して使用する場合は、放射線照射前に点滴静注する。なお、造血幹細胞移植前処置時の放射線全身照射（TBI：Total Body Irradiation）に伴う消化器症状に対して使用する場合は、投与期間は 4 日間を目安とする。

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 心臓、循環器系機能障害のある患者

（生理食塩液に関する注意）

循環血流量を増すことから心臓に負担をかけ、症状が悪化するおそれがある。

9.1.2 消化管通過障害の症状のある患者

本剤投与後観察を十分に行うこと。本剤の投与により消化管運動の低下があらわれることがある。

9.2 腎機能障害患者

（生理食塩液に関する注意）

水分、塩化ナトリウムの過剰投与に陥りやすく、症状が悪化するおそれがある。

9.5 妊婦

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。妊娠前及び妊娠初期投与（ラット、0.1～6.0mg/kg 皮下）、胎児の器官形成期投与（ラット、0.3～9.0mg/kg 静注、ウサギ、0.3～3.0mg/kg 静注）、周産期及び授乳期投与（ラット、0.1～6.0mg/kg 皮下）の各試験において、雌雄の生殖能、次世代児の発育・生殖能に影響はなく、催奇性もみられなかった。¹⁾²⁾

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。授乳中のラットに¹⁴C 標識グラニセトロン塩酸塩 3mg/kg を静脈内投与し、乳児に哺乳させた際の乳児の胃（乳汁を含む内容物）中の放射能を測定したところ、投与量の 0.5% 以下であった。³⁾

9.7 小児等

〈抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）投与に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）〉

9.7.1 低出生体重児、新生児、乳児を対象とした臨床試験は実施していない。

〈放射線照射に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）〉

9.7.2 小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

副作用の発現に注意し、慎重に投与すること。

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
セロトニン作用薬 選択的セロトニン再取り込み阻害剤（SSRI） 頻脈、発熱、発汗、ミオクローヌス等）があらわれるおそれがある。 MAO 阻害剤等	セロトニン症候群（不安、焦燥、興奮、錯乱、発熱、発汗、頻脈、振戦、ミオクローヌス等）があらわれるおそれがある。	セロトニン作用が増強するおそれがある。

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（そう痒感、発赤、胸部苦悶感、呼吸困難、血圧低下等）があらわれるとの報告がある。

11.2 その他の副作用

	0.1～2%未満	頻度不明
過敏症	発疹	発赤
精神神経系	不眠	めまい、頭痛
循環器	頻脈	

	0.1～2%未満	頻度不明
消化器	便秘、胃もたれ感	下痢、腹痛
肝臓		AST、ALT 上昇等の肝機能検査値異常
その他	発熱、全身倦怠感	顔面潮紅

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

14.1.1 次の場合には使用しないこと。

- ・外袋が破損しているときや内側に液滴が認められるとき。
- ・内容液が着色又は混濁しているとき。

14.1.2 残液は使用しないこと。

14.1.3 容器の液目盛りはおよその目安として使用すること。

14.2 薬剤投与時の注意

患者の体重による適正な用量を遵守すること。

15. その他の注意

15.2 非臨床試験に基づく情報

15.2.1 がん原性

マウス及びラットに 1、5、50mg/kg を 2 年間経口投与し対照群と比較した。マウスでは 50mg/kg 群の雄で肝細胞がん、50mg/kg 群の雌で肝細胞腺腫の増加がみられた。また、ラットでは 5mg/kg 以上群の雄及び 50mg/kg 群の雌で肝細胞腫瘍の増加がみられた。しかし、1mg/kg 群（臨床用量の 25 倍に相当する）では、マウス及びラットとも肝細胞腫瘍の増加は認められなかった。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 日本人における成績

(1) 単回静脈内点滴投与^{4),5)}

健康成人男子 6 例にグラニセトロンとして 40 μ g/kg を 30 分かけて静脈内点滴投与した。血漿中濃度は点滴終了時に最高値を示し、以後 2 相性に消失した。

表 16-1 単回静脈内点滴投与後の薬物動態学的定数

投与量 (μ g/kg)	C _{max} (ng/mL)	t _{1/2} β (hr)	AUC (ng $\cdot$ hr/mL)	Vd (L/kg)
40	19.48 $\pm$ 6.05	3.14 $\pm$ 1.20	63.06 $\pm$ 36.54	3.30 $\pm$ 1.22

mean $\pm$ SD

(2) 単回静脈内投与⁶⁾

健康成人男子 11 例にグラニセトロンとして 40 μ g/kg を 2 分間かけて静脈内投与した。血漿中濃度は投与後 5 分で最高値に達し、以後 2 相性に消失した。

表 16-2 単回静脈内投与後の薬物動態学的定数

投与量 (μ g/kg)	C _{max} (ng/mL)	t _{1/2} (hr)	AUC (ng $\cdot$ hr/mL)
40	42.77 $\pm$ 22.33	3.18 $\pm$ 1.57	64.99 $\pm$ 39.60

mean $\pm$ SD

16.1.2 外国人における成績⁷⁾ (参考)

欧米人小児癌患者 (2～16 歳、36 例) にグラニセトロンとして 40 μ g/kg を 30 分かけて静脈内点滴投与した。血漿中濃度は点滴終了時に最高値を示した (各患者の採血時間が異なるため、薬物動態学的パラメータは中央値と最小-最大で示した)。

表 16-3 欧米人小児患者にグラニセトロン 40 μ g/kg を 30 分点滴静注した時の薬物動態学的パラメータ

投与量 (μ g/kg)	C _{max} (ng/mL)	t _{1/2} (hr)	AUC (ng $\cdot$ hr/mL)	Vd (L/kg)
40	43.1 (14.3–276) n = 36	5.63 (0.9–21.1) n = 27	185 (43.7–781) n = 22	1.34 (0.541–2.71) n = 22

中央値 (最小–最大)

16.4 代謝

16.4.1 代謝部位⁸⁾

肝臓

16.4.2 代謝経路⁸⁾

グラニセトロンは水酸化及び脱メチル化の代謝を受け、主な代謝は芳香環 7 位の水酸化である。ヒト肝ミクロゾームを用いて行なった *in vitro* 試験の結果では、グラニセトロンの芳香環 7 位の水酸化及び N-脱メチル化の代謝には P450 (CYP3A) の関与が報告されている。

16.4.3 尿中代謝物⁹⁾

尿中代謝物は、7-hydroxy の遊離型及び抱合型が主であり、N9-desmethyl 及び N1-desmethyl も認められた。

16.5 排泄

16.5.1 排泄部位⁹⁾

主な排泄経路は腎臓。

16.5.2 排泄率

(1) 単回静脈内点滴投与⁴⁾

健康成人男子 6 例に、グラニセトロンとして 40 μ g/kg を 30 分かけて静脈内点滴投与した際の尿中排泄を検討した。その結果、グラニセトロンの平均排泄率は以下のとおりであった。

表 16-4 単回静脈内点滴投与後の尿中排泄率

時間 (hr)	0～2	2～4	4～6	6～12	12～24	24～48
排泄率	7.6%	2.1%	1.9%	2.1%	1.8%	1.0%

(2) 単回静脈内投与⁶⁾

健康成人男子 11 例にグラニセトロンとして 40 μ g/kg を約 2 分間かけて静脈内投与した際の 48 時間後までの尿中グラニセトロン排泄率は 11.04%であった。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 抗悪性腫瘍剤誘発嘔吐の抑制

(1) 成人の成績

二重盲検比較試験¹⁰⁾ 及び一般臨床試験^{11),12)} の概要は次のとおりである。

抗悪性腫瘍剤 (主としてシスプラチン) 投与により発現した悪心、嘔吐に対しグラニセトロンとして 40 μ g/kg を点滴静注したところ、有効率 (有効以上) は 86.6% (71/82 例) であった。また、抗悪性腫瘍剤 (主としてシスプラチン) 投与 30 分前にグラニセトロンとして 40 μ g/kg を点滴静注した場合の有効率 (有効以上) は 83.3% (100/120 例) であった。

(2) 小児の成績

一般臨床試験¹³⁾ の概要は次のとおりである。

抗悪性腫瘍剤 (主としてシスプラチン) 投与 30 分前にグラニセトロンとして 40 μ g/kg を点滴静注したところ、著効率 (嘔吐なし) は 73.0% (119/163 例) であり、また、有効率 (嘔吐 2 回以内) は 85.3% (139/163 例) であった。副作用は、GOT 上昇 3 件、GPT 上昇 2 件、肝機能異常、ビリルビン値上昇、発疹及び便秘が各 1 件であった。

17.1.2 放射線照射誘発嘔吐の抑制

一般臨床試験¹⁴⁾ の概要は次のとおりである。

放射線全身照射 30 分前にグラニセトロンとして 40 μ g/kg を点滴静注したところ、著効率 (嘔吐なし) は 54.4% (37/68 例) であり、また、有効率 (嘔吐 2 回以内) は 77.9% (53/68 例) であった。副作用は、血中ナトリウム低下、好酸球増多、リンパ球減少、単球減少、GOT 上昇、GPT 上昇及びビリルビン値上昇が各 1 件であった。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

18.1.1 各種受容体に対する親和性¹⁵⁾

ラット又はモルモット脳標本を用いて、各種受容体に対するグラニセトロン塩酸塩の親和性を検討したところ、グラニセトロンは 5-HT₃ 受容体に対しては極めて高い親和性を示したが (*K_i* 値 = 0.26nM)、5-HT₁ (5-HT_{1A}、5-HT_{1B/C}、5-HT_{1C})、5-HT₂、ドパミン D₂、アドレナリン α_1 、 α_2 及び β 、ベンゾジアゼピン、ピクロトキシシン並びにヒスタミン H₁、オピオイド μ 、 κ 及び δ の各受容体に対する親和性はほとんど認められなかった (*K_i* 値 > 1000nM)。

18.1.2 5-HT 誘発徐脈に対する作用¹⁶⁾

5-HT による 5-HT₃ 受容体を介した一過性の徐脈 (von Bezold-Jarisch reflex) に対する作用を麻酔ラットで検討したところ、グラニセトロン塩酸塩はこの反射を用量依存的に抑制した。

18.2 抗悪性腫瘍剤誘発嘔吐の抑制

18.2.1 シスプラチン誘発嘔吐の抑制^{17),18)}

フェレットにグラニセトロン塩酸塩を静注し、15 分後にシスプラチン 10mg/kg を静注したところ、グラニセトロン塩酸塩 0.5mg/kg 以上で嘔吐回数の有意な減少及び嘔吐潜伏時間の有意な延長が認められた。

18.2.2 シスプラチン誘発嘔吐に対する制吐作用¹⁷⁾

フェレットにシスプラチン 10mg/kg を静注し、嘔吐を生じさせて、グラニセトロン塩酸塩 0.5mg/kg を静注したところ、嘔吐は投与後 30 秒以内に抑制された。

18.2.3 ドキソルビシンとシクロホスファミド併用による誘発嘔吐に対する作用¹⁷⁾

フェレットにドキソルビシン 6mg/kg とシクロホスファミド 80mg/kg を静注する 30 分前及び 30 分後の 2 回、グラニセトロン塩酸塩 0.5mg/kg を静注したところ、嘔吐回数の減少及び嘔吐潜伏時間の延長が認められた。

18.3 放射線照射誘発嘔吐の抑制

18.3.1 放射線全身照射誘発嘔吐に対する作用¹⁹⁾

フェレットにグラニセトロン塩酸塩を静注し、15分後に放射線全身照射を行ったところ、グラニセトロン塩酸塩 0.05mg/kg 以上で嘔吐回数の有意な減少及び嘔吐潜伏時間の有意な延長が認められた。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称：グラニセトロン塩酸塩

(Granisetron Hydrochloride)

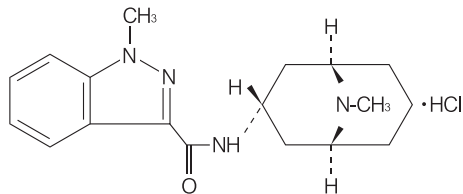
化学名：1-Methyl-N- (endo-9-methyl-9-azabicyclo [3.3.1] non-3-yl) -1*H*-indazole-3-carboxamide hydrochloride

分子式：C₁₈H₂₄N₄O · HCl

分子量：348.87

性 状：グラニセトロン塩酸塩は白色～微黄色の粉末又は塊のある粉末である。水に溶けやすく、メタノールにやや溶けにくい。

化学構造式：



融 点：約 291℃（分解）

20. 取扱い上の注意

製品の品質を保持するため、本品を包んでいる外袋は使用時まで開封しないこと。
また、開封後は速やかに使用すること。

22. 包装

〈グラニセトロン点滴静注バッグ 3mg/50mL 「NK」〉

5 袋（ソフトバッグ）

〈グラニセトロン点滴静注バッグ 3mg/100mL 「NK」〉

5 袋（ソフトバッグ）

23. 主要文献

- 1) Baldwin,J.A.et al.：基礎と臨床.1990；24：5043-5053
- 2) Baldwin,J.A.et al.：基礎と臨床.1990；24：5055-5069
- 3) Haddock,R.E.et al.：基礎と臨床.1990；24：6821-6843
- 4) 熊倉博之他：臨床医薬.1990；6（Suppl.5）：25-34
- 5) 小柳純子他：臨床医薬，1990；6（Suppl.5）：3-24
- 6) 小柳純子他：臨床医薬，1990；6（Suppl.5）：35-47
- 7) 欧米人小児癌患者及び成人癌患者における薬物動態（カイトリル注射液：2000年7月3日承認、申請資料概要へ.2.2-1）
- 8) Bloomer,J.C.et al.：Br. J. Clin. Pharmacol.1994；38（6）：557-566
- 9) Clarke S. E., et al.：Xenobiotica, 1994；24（11）：1119-1131
- 10) 古江 尚他：臨床医薬.1990；6（Suppl.5）：63-86
- 11) 仁井谷久暢他：臨床医薬.1990；6（Suppl.5）：87-105
- 12) 町田豊平他：臨床医薬.1990；6（Suppl.5）：107-120
- 13) 小児領域における抗悪性腫瘍剤投与に伴う悪心・嘔吐に対する臨床試験（カイトリル注射液：2000年7月3日承認、申請資料概要ト.1）
- 14) 岡本真一郎他：今日の移植.1999；12：437-444
- 15) Blower,P.R.：Eur.J.Cancer.1990；26（Suppl.1）：8-11
- 16) Sanger,G.J.et al.：Eur.J.Pharmacol.1989；159：113-124
- 17) Bermudez,J.et al.：Br.J.Cancer.1988；58：644-650
- 18) シスプラチン誘発嘔吐に対する作用（カイトリル注射液：2000年7月3日承認、申請資料概要ホ.1.1-1）
- 19) 全身 X 線照射誘発嘔吐に対する作用（カイトリル注射液：2000年7月3日承認、申請資料概要ホ.1.1-1）

24. 文献請求先及び問い合わせ先

日本化薬株式会社 医薬品情報センター

〒100-0005 東京都千代田区丸の内二丁目1番1号

TEL. 0120-505-282

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

高田製薬株式会社

さいたま市西区宮前町203番地1

26.2 販売元



日本化薬株式会社

東京都千代田区丸の内二丁目1番1号