

**脳保護剤**  
**(フリーラジカルスカベンジャー)**  
 処方箋医薬品<sup>注</sup>

日本薬局方

エダラボン注射液

**エダラボン点滴静注30mgバッグ「トーア」**

EDARAVONE INTRAVENOUS INFUSION 30mg BAG "TOWA"

貯 法：室温保存

有効期間：3年

注) 注意—医師等の処方箋により使用すること

承認番号	22300AMX00688
販売開始	2011年11月

**2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）**

- 2.1 重篤な腎機能障害のある患者 [9.2.1参照]  
 2.2 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**

有効成分	1袋(100mL)中 日局 エダラボン ..... 30mg
添加剤	亜硫酸水素ナトリウム ..... 20mg L-システイン塩酸塩水和物 ..... 10mg 塩化ナトリウム ..... 900mg 水酸化ナトリウム ..... 16mg pH調節剤(水酸化ナトリウム、リン酸) ..... 適量

**3.2 製剤の性状**

性状	無色透明の液
pH	3.8~4.8
浸透圧比	約1 (生理食塩液に対する比)

**4. 効能又は効果**

脳梗塞急性期に伴う神経症候、日常生活動作障害、機能障害の改善

**6. 用法及び用量**

通常、成人に1回1袋（エダラボンとして30mg）を、30分かけて1日朝夕2回の点滴静注を行う。  
 発症後24時間以内に投与を開始し、投与期間は14日以内とする。

**8. 重要な基本的注意**

- 8.1 本剤の投与は、本剤に関する十分な知識及び脳梗塞の治療経験を持つ医師との連携のもとで行うこと。  
 8.2 投与に際しては、患者又はそれに代わり得る適切な者に対して、本剤の副作用等について十分な説明を行うこと。  
 8.3 急性腎障害又は腎機能障害の増悪、重篤な肝障害、播種性血管内凝固症候群(DIC)があらわれ、致命的な経過をたどることがある。これらの症例では、腎機能障害、肝機能障害、血液障害等を同時に発現する重篤な症例が報告されている。  
 8.3.1 検査値の急激な悪化は、投与開始初期に発現することが多いので、投与前又は投与開始後速やかにBUN、クレアチニン、AST、ALT、LDH、CK、赤血球、血小板等の腎機能検査、肝機能検査及び血液検査を実施すること。本剤投与中も、腎機能検査、肝機能検査及び血液検査を頻回に実施し、投与後も継続して十分な観察を行うこと。[9.1.1-9.1.3、9.2.1、9.2.2、9.3、11.1.1-11.1.4、11.1.6、16.6.1、16.6.2参照]  
 8.3.2 投与中に感染症等の合併症を発症し、抗生素質を併用した場合には、投与継続の可否を慎重に検討し、投与を継続する場合は特に頻回に検査を実施すること。また、投与終了後も頻回の検査を実施して観察を十分に行うこと。[9.1.2、10.2参照]  
 8.4 症状に応じてより短期間で投与を終了することも考慮すること。

**9. 特定の背景を有する患者に関する注意****9.1 合併症・既往歴のある患者****9.1.1 脱水のある患者**

投与に際し全身管理を徹底すること。急性腎障害や腎機能障害の悪化を来すことがある。BUN/クレアチニン比が高いなど脱水状態が認められた患者では致命的な経過をたどる例が多く報告されている。[8.3.1、11.1.1参照]

**9.1.2 感染症のある患者**

投与に際してはリスクとペネフィットを十分考慮すること。致命的な経過をたどる例が多く報告されている。全身状態の悪化により急性腎障害や腎機能障害の悪化を来すことがある。[8.3.1、8.3.2、11.1.1参照]

**9.1.3 心疾患のある患者**

心疾患が悪化するおそれがある。また、腎機能障害があらわれるおそれがある。[8.3.1、11.1.1参照]

**9.1.4 高度な意識障害 (Japan Coma Scale 100以上 : 刺激しても覚醒しない) のある患者**

投与に際してはリスクとペネフィットを十分考慮すること。致命的な経過をたどる例が多く報告されている。[11.1.1参照]

**9.2 腎機能障害患者****9.2.1 重篤な腎機能障害のある患者**

投与しないこと。腎機能障害が悪化するおそれがある。[2.1、8.3.1参照]

**9.2.2 腎機能障害のある患者 (重篤な腎機能障害のある患者を除く)**

投与に際し全身管理を徹底すること。急性腎障害や腎機能障害の悪化を来すことがある。特に投与前のBUN/クレアチニン比が高い患者では致命的な経過をたどる例が多く報告されている。[8.3.1、11.1.1、16.6.1参照]

**9.3 肝機能障害患者**

肝機能障害が悪化するおそれがある。[8.3.1、16.6.2参照]

**9.5 妊婦**

投与しないことが望ましい。

**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。動物実験(ラット)において本剤の乳汁移行が認められている。

**9.7 小児等**

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**

副作用があらわれた場合は投与を中止し、適切な処置を行うこと。一般に高齢者では生理機能が低下しており、致命的な経過をたどる例が多く報告されている。

**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
抗生素質 (セファゾリントリウム、セフォチアム塩酸塩、ビペラシリンナトリウム等) [8.3.2参照]	腎機能障害が増悪するおそれがあるの で、併用する場合には頻回に腎機能検査 を実施するなど観察を十分に行うこと。	機序は不明であるが、 本剤は主として腎臓から排泄されるため、腎 排泄型の抗生素質との併用により、腎臓への 負担が増強する可能性が考えられる。



## 20. 取扱い上の注意

- 20.1 製品の安定性を保持するため脱酸素剤を封入しているので、外袋は使用直前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。
- 20.2 以下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容液が漏出しているとき。
  - ・インジケーター（ピンクの錠剤）が青紫～青色に変色しているとき。
  - ・内容液に混濁、析出物など異常が認められたとき。
  - ・ゴム栓部のシールがはがれているとき。
- 20.3 インジケーター（ピンクの錠剤）を正常に働かせるため直射日光にさらさないこと。

## 22. 包装

100mL×10袋（脱酸素剤入り）

## 23. 主要文献

- 1) Nakamaru Y, et al. : Clin Ther. 2020 Sep ; 42(9) : 1699-1714
- 2) Nakamaru Y, et al. : Clin Ther. 2020 Aug ; 42(8) : 1467-1482.e4

## 24. 文献請求先及び問い合わせ先

東和薬品株式会社 学術部DIセンター  
〒570-0081 大阪府守口市日吉町2丁目5番15号  
 0120-108-932 FAX 06-7177-7379

## 26. 製造販売業者等

### 26.1 製造販売元

**東和薬品株式会社**

大阪府門真市新橋町2番11号