*2023年10月改訂(第2版) 2023年8月改訂(第1版)

法:室温保存 有効期間:3年

日本薬局方 ブドウ糖注射液

日本標準商品分類番号 873231

処方箋医薬品^{注)}

ブ**ドウ糖**注 **20%**「NP」

Glucose Injection

承認番号 22500AMX00788 販売開始 2001年9月

注)注意一医師等の処方箋により使用すること

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

低張性脱水症の患者「本症はナトリウムの欠乏により 血清の浸透圧が低張になることによって起こる。この ような患者に本剤を投与すると、水分量を増加させる ことになり、症状が悪化するおそれがある。]

3. 組成・性状

3.1 組成

販 売 名	有 効 成 分	
	1 容器(20mL)中	
「NP」	日本薬局方 精製ブドウ糖	4g

3.2 製剤の性状

販	売	名	рН	浸透圧比	性状
ブドウ 「NP」	/糖汽	È 20%	$3.5 \sim 6.5$	約4 (生理食塩液に対す る比)	無色澄明 の液

4. 効能・効果

脱水症特に水欠乏時の水補給、循環虚脱、低血糖時の糖質 補給、高カリウム血症、注射剤の溶解希釈剤、薬物・毒物 中毒、心疾患(GIK療法)、肝疾患、その他非経口的に水・ エネルギー補給を必要とする場合

6. 用法・用量

水補給、薬物・毒物中毒、肝疾患には通常成人1回5%液 500~1,000mLを静脈内注射する。

循環虚脱、低血糖時の糖質補給、高カリウム血症、心疾患 (GIK 療法)、その他非経口的に水・エネルギー補給を必要 とする場合には通常成人1回10~50%液20~500mLを 静脈内注射する。

点滴静注する場合の速度は、ブドウ糖として 0.5g/kg/hr 以 下とすること。

注射剤の溶解希釈には適量を用いる。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

8. 重要な基本的注意

ブドウ糖の投与速度が速い場合に急激に中止することによ り、低血糖を起こすおそれがある。

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 カリウム欠乏傾向のある患者

ブドウ糖の投与によりカリウムが細胞内に移行し、一時的 に血清カリウム値が低下し、症状が悪化するおそれがある。

9.1.2 糖尿病の患者

血糖値が上昇することにより、症状が悪化するおそれがあ

9.1.3 尿崩症の患者

水分、電解質等に影響を与えるため、症状が悪化するおそ れがある。

9.2 腎機能障害患者

水分の過剰投与に陥りやすく、症状が悪化するおそれがあ る。

9.7 小児等

小児等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

投与速度を緩徐にし、減量するなど注意すること。一般に 生理機能が低下している。

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。

11.2 その他の副作用

	頻度不明
大量・ 急速投与	電解質喪失

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

14.1.1 注射剤の溶解希釈剤として使用する場合は、ブドウ 糖注射液が適切であることを確認すること。

14.2 薬剤投与時の注意

14.2.1 皮下大量投与により、血漿中から電解質が移動して 循環不全を招くおそれがあるので、皮下投与しないこと。

14.2.2 ゆっくり静脈内に投与すること。

14.2.3 血栓性静脈炎を起こすことがあるので、慎重に投与 すること。

14.2.4 血管痛があらわれた場合には、注射部位を変更する こと。また、場合によっては投与を中止すること。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

経口投与されたブドウ糖は胃腸管より速やかに吸収され、 血液中に入り、体内でエネルギー源となり代謝される。ま た肝、心筋グリコーゲン量をたかめ、あるいは全身の細胞 機能を亢進して生体の代謝能を増し、更に解毒効果を示す。 10~50%の高張ブドウ糖液を静注すると、血液浸透圧が 上昇することにより組織水分が血液中に移動し、利尿作用 を示す。また生体内でブドウ糖が代謝されるときにカリウ ムが消費されるので、高カリウム血症の治療に用いる1)。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:精製ブドウ糖 (Purified Glucose)

化学名: D-Glucopyranose 分子式: C₆H₁₂O₆

分子量:180.16

構造式:



 α -D-グルコピラノース: $R^!$ =H, R^* =OH β -D-グルコピラノース: $R^!$ =OH, R^* =H

性 状:・白色の結晶又は結晶性の粉末で、味は甘い。 ・水に溶けやすく、メタノール又はエタノール(95) に溶けにくい。

22. 包装

20mL×50 管 [アンプル]

23. 主要文献

1) 第十八改正日本薬局方解説書. 2021: C-4709-C-4714 (L20230239)

*24. 文献請求先及び問い合わせ先

ニプロ株式会社 医薬品情報室 〒 566-8510 大阪府摂津市千里丘新町 3 番 26 号 TEL 0120-226-898 FAX 050-3535-8939

26. 製造販売業者等

*26.1 製造販売元

