日本標準商品分類番号 87219

貯法:室温保存 有効期間:3年

	20mg	40mg	80mg
承認番号	22400AMX00156000	22400AMX00159000	22400AMX00160000
販売開始	2004年8月	2004年8月	2004年8月

トロンボキサン合成酵素阻害剤

処方箋医薬品注)

日本薬局方 オザグレルナトリウム注射液

オザグレルNa静注液20mg「日医工」 オザグレルNa静注液40mg「日医コ オザグレルNa静注液80mg「日医

Ozagrel Sodium I.V. Injection

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

2. 禁忌 (次の患者には投与しないこと)

- 2.1 出血している患者:出血性脳梗塞、硬膜外出血、脳内出血 又は原発性脳室内出血を合併している患者[出血を助長する 可能性がある。] [8.、9.1.2、11.1.1 参照]
- 2.2 重篤な意識障害を伴う大梗塞の患者、脳塞栓症の患者 [出 血性脳梗塞が発現しやすい。]
- 2.3 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	オザグレルNa 静注液20mg 「日医工」	オザグレルNa 静注液40mg 「日医工」	オザグレルNa 静注液80mg 「日医工」	
	有効成分	1管(2mL)中 オザグレルナト リウム	1管(4mL)中 オザグレルナト リウム	1管(8mL)中 オザグレルナト リウム	
		20mg	40mg	80mg	
ĺ	添加剤	1管中			
	LICHT/WIN	リン酸水素ナトリウム、pH調節剤			

3.2 製剤の性状

販売名	オザグレルNa 静注液20mg 「日医工」	オザグレルNa 静注液40mg 「日医工」	オザグレルNa 静注液80mg 「日医工」
剤形・性状	水性の注射剤 無色澄明の液		
рН	8.0~9.0		
0.2~0.3 (生理食塩液に対する比)		比)	

4. 効能又は効果

- ○クモ膜下出血術後の脳血管攣縮およびこれに伴う脳虚血症状の
- ○脳血栓症(急性期)に伴う運動障害の改善

6. 用法及び用量

〈クモ膜下出血術後の脳血管攣縮およびこれに伴う脳虚血症状の改 善〉

通常成人に、オザグレルナトリウムとして1日量80mgを適当量の 電解質液または糖液で希釈し、24時間かけて静脈内に持続投与す る。投与はクモ膜下出血術後早期に開始し、2週間持続投与する ことが望ましい。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

〈脳血栓症(急性期)に伴う運動障害の改善〉

通常成人に、オザグレルナトリウムとして1回量80mgを適当量の 電解質液または糖液で希釈し、2時間かけて1日朝夕2回の持続静 注を約2週間行う。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

8. 重要な基本的注意

本剤の投与により出血性脳梗塞、硬膜外出血、脳内出血を助長す る可能性があるので、救急処置のとれる準備を行い投与するこ と。また、臨床症状及びコンピュータ断層撮影による観察を十分 に行い、出血が認められた場合には直ちに投与を中止し適切な処 置を行うこと。[2.1、11.1.1 参照]

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 脳塞栓症のおそれのある患者:心房細動、心筋梗塞、心臓弁 膜疾患、感染性心内膜炎及び瞬時完成型の神経症状を呈する患者 脳塞栓症の患者は出血性脳梗塞が発現しやすいため、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。
- 9.1.2 出血している患者:消化管出血、皮下出血等
- 出血を助長する可能性がある。[2.1、11.1.1 参照] 9.1.3 出血の可能性のある患者:脳出血の既往歴のある患者、重症 高血圧患者、重症糖尿病患者、血小板の減少している患者等 出血を助長する可能性がある。

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。

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

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

般に生理機能が低下している。

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
抗血小板剤 チクロピジン アスピリン等 血栓溶解剤 ウロキナーゼ アルテプラーゼ等 抗凝血剤 ヘパリン ワルファリン		本剤は血小板凝集能 を抑制するため薬集 似の作用を持つ薬剤 を併用することによ り作用を増強する可
アルガトロバン等		

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 出血

〈クモ膜下出血術後の脳血管攣縮およびこれに伴う脳虚血症状の改 善〉

出血性脳梗塞·硬膜外血腫·脳内出血 (1.9%)、消化管出血 (0.8%)、皮下出血(0.8%)、血尿(頻度不明)等があらわれるこ とがある。本剤は血小板凝集能を抑制する。[2.1、8.、9.1.2 参 照]

〈脳血栓症(急性期)に伴う運動障害の改善〉

出血性脳梗塞·硬膜外血腫·脳内出血(0.3%)、消化管出血(頻 度不明)、皮下出血 (0.3%)、血尿 (頻度不明) 等があらわれるこ とがある。血小板凝集能を抑制する。[2.1、8.、9.1.2 参照]

11.1.2 ショック、アナフィラキシー (いずれも頻度不明)

血圧低下、呼吸困難、喉頭浮腫、冷感等があらわれた場合には投 与を中止し、適切な処置を行うこと。

11.1.3 肝機能障害、黄疸(いずれも頻度不明)

著しいAST・ALTの上昇等を伴う重症な肝機能障害、黄疸があ らわれることがある。

11.1.4 血小板減少 (頻度不明)

11.1.5 白血球減少、顆粒球減少(いずれも頻度不明)

発症時には発熱や悪寒等がみられることが多いので、これらの症 状があらわれた時は本症を疑い血液検査を行うこと。

11.1.6 腎機能障害(頻度不明)

重篤な腎機能障害(急性腎障害等)があらわれることがある。腎 機能障害時には血小板減少を伴うことが多い。

112 その他の副作田

11.2 6 0 1 回 0 日 1 日 7 日 1 日 1 日 1 日 1 日 1 日 1 日 1 日 1				
	0.1%~3%未満	頻度不明		
過敏症	発疹、蕁麻疹、紅斑	喘息(様)発作、瘙痒		
循環器	上室性期外収縮、血圧下 降			
血液	貧血			
肝臓		AST・ALT、LDH、アル カリホスファターゼ、ビ リルビンの上昇等		
腎臓		BUN、クレアチニン上昇		
消化器	嘔気、嘔吐、下痢、食欲 不振、膨満感			
その他	発熱、頭痛、注射部の発 赤・腫脹・疼痛	CK上昇、胸内苦悶感、ほ てり、悪寒・戦慄、関節 炎、CRP上昇		

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

カルシウムを含む輸液で希釈すると白濁することがあるので、カルシウムを含む輸液(リンゲル液等)を希釈に用いるときは、本 剤80mgあたり300mL以上の輸液で使用すること。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 健康成人

健康成人にオザグレルナトリウムを1又は15 μ g/kg/分 $^{注)}$ (それぞれ8例及び4例)で3時 間静脈内持統投与した結果、血漿中濃度はそれぞれ2.1及 $(x_3,0)$ 時間を以内持統投与した結果、血漿中濃度はそれぞれ2.1及 $(x_3,0)$ 時間を以う0.66時間で、3時間後には6.7及 $(x_3,0)$ 5.66時間で、3時間後には6.7及 $(x_3,0)$ 5.66時間で、3時間後には6.7及 $(x_3,0)$ 6.70点間を回ります。

投与量 (μg/kg/分)	T _{max} (hr)	C _{max} (ng/mL)	AUC (ng·hr/mL)	T _{1/2} (hr)
1	2.07 ± 0.79	97.0 ± 22.2	281.0 ± 58.5	0.79 ± 0.56
15	3.00 ± 0.00	1657.3 ± 274.4	4659.2 ± 867.2	0.66 ± 0.04

平均±標準偏差

16.1.2 脳血栓症患者 脳血栓症患者5例に80mgを2時間かけて(体重換算13μg/kg/分)静脈内持続投与した結 果、投与終了時の血漿中濃度は1,000ng/mLであった²

健康成人に1又は15μg/kg/分注)(それぞれ8例及び4例)で3時間静脈内持続投与した結 果、オザグレルナトリウムはアシル鎮の α 位のオレフィンの還元反応及び β 酸化により代謝され、投与終了後24時間までにほとんどが尿中に排泄された $^{1)}$ 。

本剤の承認用量は、クモ膜下出血術後の脳血管攣縮およびこれに伴う脳虚血症状に対 しては1日量80mg、脳血栓症に対しては1回量80mgである。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈クモ膜下出血術後の脳血管攣縮およびこれに伴う脳虚血症状の改善〉

17.1.1 国内第Ⅲ相試験

例) であった3

注) 本剤のクモ膜下出血術後の脳血管攣縮およびこれに伴う脳虚血症状に対する承認用量

は1日量80mgである。 〈脳血栓症(急性期)に伴う運動障害の改善〉

17.1.2 国内第Ⅲ相試験 脳血栓症患者を対象とした二重盲検比較試験において、1日量160mgを1日朝夕2回に2時 順血性症患者を対象とした二単目検比較試験において、1日重100mgを1日朝夕2回に2時間かけて持続静注(投与期間:14日間)したときの脳血栓症急性期の運動障害の改善度は、7日後で18.1%、14日後で41.0%、28日後で55.4%であり、ブラセボに比較して有意に優れていた。また、神経症候、自覚症状及び日常生活動作の改善度についてブラセボ群との間に有意な差が認められた。副作用は、5.1%(7/138例)に認められ、発現した副作用は、肝機能障害、発疹、LDH上昇、貧血、薬疹、頭痛、頻尿及び口内炎(各1例)である。4分割

17.1.3 国内第Ⅲ相試験及び一般臨床試験

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

8.1 作用機序 オザグレルナトリウムはトロンボキサン合成酵素を選択的に阻害してトロンボキサンA2 の産生を抑制し、プロスタサイクリンの産生を促進して、両者のバランス異常を改善す るとともに血小板凝集抑制作用を示す。さらに、脳血管攣縮及び脳血流量の低下を抑制 し、脳の微小循環障害やエネルギー代謝異常を改善して、クモ膜下出血術後の脳血管攣

縮およびこれに伴う脳虚血症状を改善すること並びに脳血栓症急性期に伴う運動障害を

18.2 トロンボキサンA₂ (TXA₂)、プロスタサイクリン (PGI₂) の産生に対する作用

18.3 **アラキドン酸代謝酵素に対する作用** ウサギ及びと h m h m kg or k n m h m kg or k n m h m kg or k n m kg o

18.5 サイクリックAMP産生に対する作用

10-⁴Mを添加したウサギ多血小板血漿をアラキドン酸で刺激すると、血小板中サイク リックAMPが増加する (*in vitro*) ¹⁵。

1997AMPが増加する (*m vitro*) ¹⁹。
18.6 **協血管撃絡及び脳血流量に対する作用**脳血栓症患者に静脈内投与すると、白質脳血流量が増加する¹⁶。また、自家血を大槽内 に注入したイヌのクモ膜下出血モデルに静脈内持続投与又は大槽内に直接注入すると、 脳底動脈の攣縮及び脳血流量の低下を著明に抑制し¹⁷、¹⁸、高血圧自然発症ラットの両 側総類動脈閉塞・再開通モデルに閉塞前より静脈内持続注入(100μg/kg/分)すると、 局所脳血流量の低下を抑制する¹⁹。

ネコ脳軟膜血管内皮傷害モデルに静脈内投与(10mg/kg)すると、脳軟膜動脈を拡張す

18.7 血栓形成に対する作用

ネコ脳軟膜血管内皮傷害モデルに静脈内投与(10mg/kg)すると、血栓形成を抑制す

18.8 脳梗塞形成に対する作用

18.8 脳梗塞形成に対する作用 アラキドン酸を持続注入したウサギの脳梗塞モデルに静脈内へ前処置 $(0.3, \log/kg)$ すると、脳梗塞巣の形成を著明に抑制する 13° 。また、ラット中大脳動脈閉塞・再開通モ デルに閉塞後静脈内持続注入 $(100 \, \mu \, g/kg/ \, f)$ すると、脳梗塞巣の形成を抑制する 12° 。 18.9 脳エネルギー代謝に対する作用 高血圧自然発症ラットの両側総頭動脈閉塞・再開通モデルに閉塞前より静脈内持続注入 $(100 \, \mu \, g/kg/ \, f)$ すると、局所脳ブドウ糖代謝の低下を抑制する 19° 。また、閉塞前に静脈内投与 10° 5、 10° 30mg/kg) すると、脳内ATPの減少及び乳酸の増加を抑制する 10° 6、 10° 7、 10° 7 10° 7 10° 7 10° 7 10° 8 10° 7 10° 8 10° 7 10° 8 10° 7 10° 9 10° 9

18.10 運動機能障害に対する作用 ラット中大脳動脈閉塞・再開通モデルに閉塞後静脈内持続注入($100\,\mu\,\mathrm{g/kg/}$ 分)する と、運動機能障害を改善する12)

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:オザグレルナトリウム(Ozagrel Sodium) 化学名:Monosodium(2E)-3-[4(1*H*-imidazol-1-ylmethyl)phenyl]prop-2-enoate

分子式:C₁₃H₁₁N₂NaO₂

: 250.23

性 状: 白色の結晶又は結晶性の粉末である。 水に溶けやすく、メタノールにやや溶けやすく、エタノール (99.5) にほとん ど溶けない。

化学構造式:

22. 包装

〈オザグレルNa静注液20mg「日医工」〉

〈オザグレルNa静注液40mg「日医工」〉

〈オザグレルNa静注液80mg「日医工」〉

8mL×10管

23. 主要文献

福島雅夫 他:薬理と治療. 1986;14(3):1373-1403

2) 目時弘文 他:薬理と治療 1991; 19 (2) : 547-555 3) 佐野圭司 他:医学のあゆみ. 1986; 138 (6/7) : 45

佐野圭司 他: 医学のあゆみ、1986:138 (6/7): 455-46 大友英一 他: 臨床医薬、1991:7 (2): 353-388 大友英一 他: 臨床医薬、1991:7 (2): 321-351 越前谷幸平 他: 診療と新薬、1991:28 (1): 163-169 神谷武正 他: 影療と新薬、1991:28 (1): 163-169 神谷武正 他: 影療と新薬、1991:28 (10): 1886-1894 安井敏裕 他: 新薬と臨床、1991:40 (2): 336-343 安永晩生 他: 基礎と臨床、1991:25 (1): 319-328

11)

第十八改正日本薬局方解説書 廣川書店 2021; C1234-C1238 町井浩司 他:基礎と臨床. 1991; 25(1): 183-191

同开行司 他 - 基礎 C 臨床 . 1991 . 25 (1) - 185-191 Hiraku S., et al.: Jpn. J. Pharmacol. 1986: 41 (3) : 393-401 Naito J., et al.: Eur. J. Pharmacol. 1983: 91 (1) : 41-48 小松英忠 他: 基礎と臨床. 1986: 20 (5) : 2923-2928 二瓶忠精 他: Geriat. Med. 1986: 52 (2) : 297-305 大杉繁昭: 日本外科宝園 1986: 55 (2) : 297-305 14)

18) Komatsu H., et al.: Jpn. J. Pharmacol. 1986: 41 (3) : 381-391 19) 石川敏三 他: 基礎と臨床、1991: 25 (1) : 201-211 20) 小原克之 他: 脈管学. 1988: 28 (7) : 447-455 21) 佐渡島省三 他: 脳卒中. 1989: 11 (4) : 373-380

24. 文献請求先及び問い合わせ先

日医工株式会社 お客様サポートセン 〒930-8583 富山市総曲輪1丁目6番21 TEL (0120) 517-215 FAX (076) 442-8948

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

