※※2020年 9 月改訂 (第15版) ※2019年 3 月改訂

#### カルバペネム系抗牛物質製剤

### 日本薬局方 注射用メロペネム

**処方箋医薬品** 

貯法:密封容器(室温保存) 使用期限:外装に表示(3年)

# メロペネム点滴静注用0.25g「ケミファ」

## メロペネム点滴静注用O.5g「ケミファ」

Meropenem

日本標準商品分類番号

876139

	0.25g	0.5g
承認番号	22100AMX00203000	22100AMX00207000
薬価収載	2009年11月	2009年11月
販売開始	2009年11月	2009年11月
効能追加	2014年6月	2014年6月

#### ●禁忌(次の患者には投与しないこと)

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

- (1) 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- (2)バルプロ酸ナトリウム投与中の患者(「3.相互作用」の項参照)

#### ●組成・性状

販	売	名	メロペネム点滴静注用 0.25g「ケミファ」	メロペネム点滴静注用 0.5g「ケミファ」
1	_	_	(日局)メロペネム水和物 0.25g (力価)	(日局)メロペネム水和物 0.5g (力価)
添	カロ	物	乾燥炭酸ナトリウム 52mg	乾燥炭酸ナトリウム 104mg
性		状	白色~淡黄色の結晶性の粉末	
	рН		7.3~8.3*	
浸道	秀 圧	比	約 1 ** (生理食塩液に対する比)	

- \*:メロペネム点滴静注用 0.25g「ケミファ」 1 バイアルを水 5mL に溶解、又はメロペネム点滴静注用 0.5g「ケミファ」 1バイアルを水 10mL に溶解
- \*\*:メロペネム点滴静注用 0.25g「ケミファ」又はメロペネ ム点滴静注用 0.5g「ケミファ」 1 バイアルを生理食塩液 100ml に溶解

#### ●効能又は効果

#### 1. 一般感染症

#### 〈適応菌種〉

メロペネムに感性のブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌、 腸球菌属、髄膜炎菌、モラクセラ(ブランハメラ)・カタラー リス、大腸菌、シトロバクター属、クレブシエラ属、エンテ ロバクター属、セラチア属、プロテウス属、プロビデンシア 属、インフルエンザ菌、シュードモナス属、緑膿菌、バーク ホルデリア・セパシア、バクテロイデス属、プレボテラ属 〈適応症〉

敗血症、深在性皮膚感染症、リンパ管・リンパ節炎、外傷・ 熱傷及び手術創等の二次感染、肛門周囲膿瘍、骨髄炎、関節炎、 扁桃炎(扁桃周囲膿瘍を含む)、肺炎、肺膿瘍、膿胸、慢性 呼吸器病変の二次感染、複雑性膀胱炎、腎盂腎炎、腹膜炎、 胆囊炎、胆管炎、肝膿瘍、子宮内感染、子宮付属器炎、子宮 旁結合織炎、化膿性髄膜炎、眼内炎(全眼球炎を含む)、中 耳炎、副鼻腔炎、顎骨周辺の蜂巣炎、顎炎

#### 2. 発熱性好中球減少症

#### 〈効能又は効果に関連する使用上の注意〉

#### ※※ 1. 一般感染症

扁桃炎 (扁桃周囲膿瘍を含む)、中耳炎、副鼻腔炎への使 用にあたっては、「抗微生物薬適正使用の手引き」1)を参照 し、抗菌薬投与の必要性を判断した上で、本剤の投与が適 切と判断される場合に投与すること。

#### 2. 発熱性好中球減少症

- (1)本剤は、以下の2条件を満たす症例に投与すること。
  - ・1回の検温で38℃以上の発熱、又は1時間以上持 続する 37.5℃以上の発熱

- ・好中球数が 500/mm<sup>3</sup> 未満の場合、又は 1000/ mm3 未満で500/mm3 未満に減少することが予測 される場合
- (2) 発熱性好中球減少症の患者への本剤の使用は、国内外 のガイドライン等を参照し、本疾患の治療に十分な経験 を持つ医師のもとで、本剤の使用が適切と判断される 症例についてのみ実施すること。
- (3) 発熱性好中球減少症の患者への使用にあたっては、本 剤投与前に血液培養等の検査を実施すること。起炎菌 が判明した際には、本剤投与継続の必要性を検討する こと。
- (4) 発熱性好中球減少症の患者への使用にあたっては、本 剤投与の開始時期の指標である好中球数が緊急時等で 確認できない場合には、白血球数の半数を好中球数と して推定すること。

#### ●用法及び用量

本剤の使用に際しては、投与開始後3日を目安としてさら に継続投与が必要か判定し、投与中止又はより適切な他剤に 切り替えるべきか検討を行うこと。

#### 1. 一般感染症

#### 化膿性髄膜炎以外の一般感染症

通常、成人にはメロペネムとして、1 日 0.5 ~ 1g(力価) を2~3回に分割し、30分以上かけて点滴静注する。

なお、年齢・症状に応じて適宜増減するが、重症・難治性感 染症には、1回1g(力価)を上限として、1日3g(力価) まで増量することができる。

通常、小児にはメロペネムとして、1日30~60mg(力価)/ kgを3回に分割し、30分以上かけて点滴静注する。

なお、年齢・症状に応じて適宜増減するが、重症・難治性感 染症には、1 日 120mg(力価)/kg まで増量することがで きる。ただし、成人における 1 日最大用量 3g(力価)を超 えないこととする。

#### 化膿性髄膜炎

通常、成人にはメロペネムとして、1日6g(力価)を3回 に分割し、30分以上かけて点滴静注する。

なお、年齢・症状に応じて適宜減量する。

通常、小児にはメロペネムとして、1日 120mg (力価) /kg を3回に分割し、30分以上かけて点滴静注する。

なお、年齢・症状に応じて適宜減量する。ただし、成人にお ける1日用量6g(力価)を超えないこととする。

#### 2. 発熱性好中球減少症

通常、成人にはメロペネムとして、1日3g(力価)を3回 に分割し、30分以上かけて点滴静注する。

通常、小児にはメロペネムとして、1日 120mg (力価) /kg を3回に分割し、30分以上かけて点滴静注する。ただし、 成人における 1 日用量 3g(力価)を超えないこととする。



#### 〈用法及び用量に関連する使用上の注意〉

(1) 腎障害のある患者では、次表を目安に本剤の投与量及び投与間隔を調節するなど、患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。(「1. 慎重投与」の項参照) Ccr\*\*\*が50mL/min以下の腎障害患者(成人)の投与量、投与間隔の目安

Ccr(mL/min)	投与量、投与間隔
26~ 50	1回あたりの投与量を減量せず 12時間ごとに投与
10~25	1回あたりの投与量を1/2に減量し 12時間ごとに投与
< 10	1回あたりの投与量を1/2に減量し 24時間ごとに投与

\*\*\*: クレアチニンクリアランス 血液透析日には、透析終了後に投与すること。 [本剤は血液透析又は血液ろ過により除去される。]

(2)本剤の使用にあたっては、耐性菌の発現等を防ぐため、原則として感受性を確認し、疾病の治療上必要な最小限の期間の投与にとどめること。

#### ●使用上の注意

- 1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)
- (1)カルバペネム系、ペニシリン系又はセフェム系抗生物質に 対し過敏症の既往歴のある患者
- (2)本人又は両親、兄弟に気管支喘息、発疹、蕁麻疹等のアレルギー症状を起こしやすい体質を有する患者
- (3)高度の腎障害のある患者

[痙攣、意識障害等の中枢神経症状が起こりやすい。 (「用法及び用量に関連する使用上の注意」の項参照)]

- (4)高度の肝障害のある患者 「肝障害が悪化するおそれがある。]
- (5)高齢者(「5. 高齢者への投与」の項参照)
- (6)経□摂取の不良な患者又は非経□栄養の患者、全身状態の 悪い患者

「ビタミンK欠乏症状があらわれることがある。〕

(7) てんかんの既往歴あるいは中枢神経障害を有する患者 [痙攣、意識障害等の中枢神経症状が起こりやすい。]

#### 2. 重要な基本的注意

- (1)本剤による**ショック、アナフィラキシー**の発生を確実に予知できる方法がないので、次の措置をとること。
  - 1) 事前に既往歴等について十分な問診を行うこと。 なお、抗生物質等によるアレルギー歴は必ず確認すること。
  - 2) 投与に際しては、必ず**ショック等に対する救急処置の とれる準備**をしておくこと。
  - 3) 投与開始から投与終了後まで、患者を安静の状態に保たせ、十分な観察を行うこと。特に、投与開始直後は注意深く観察すること。
- (2) **投与後 3 ~ 5 日目までは発疹等の副作用の発現には特に注意**し、症状が発現したときには、他剤に切り替えるなど適切な処置を講じること。

なお、継続使用にあたっても、引き続き副作用症状に注意 すること。

(3) 本剤投与前に感受性の確認が行えなかった場合、本剤投与開始後3日を目安として本剤に対する感受性を確認し、本剤投与が適正であるか判断すること。

なお、本剤に感受性が認められない場合、速やかに他の薬 剤に変更すること。

(4) 患者の状態から判断して、やむを得ず原因菌不明のまま本剤を使用した場合、数日間以内に改善の徴候が認められないときには、他剤に切り替えるなど適切な処置を講じること。

- なお、継続使用にあたっても、引き続き症状の改善等から 判断し、**漫然と長期の投与を行わないこと。**
- (5)患者の状態等から判断して、7日以上にわたって本剤を投与する場合には、その理由を常時明確にし、発疹の出現や 肝機能異常等の副作用に留意し、漫然とした継続投与は行わないこと。
- (6) AST (GOT)、ALT (GPT) の上昇があらわれることがあるので、1 週間以上の使用に際しては、必ず肝機能検査を 実施すること。
- (7) 発熱性好中球減少症の治療においては以下のことに注意すること。
  - 1)本剤は、好中球減少症でありかつ発熱が認められた場合に限定して使用すること。(「効能又は効果に関連する使用上の注意」の項参照)
  - 2) 好中球数、発熱の回復が認められた場合には、本剤の投与中止を考慮すること。
  - 3)腫瘍熱・薬剤熱等の非感染性の発熱であることが確認された場合には、速やかに本剤の投与を中止すること。

#### 3. 相互作用

#### 併用禁忌(併用しないこと)

薬剤名	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
	本剤との併用によ	
ウム	り、バルプロ酸の血	ない。
デパケン	中濃度が低下し、て	
バレリン	んかんの発作が再発	
ハイセレニン等	することがある。	

#### 4. 副作用

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。

- (1)重大な副作用(頻度不明)
  - 1) ショック、アナフィラキシー

観察を十分に行い、呼吸困難、不快感、口内異常感、 喘鳴、眩暈、便意、耳鳴、発汗、全身潮紅、血管浮腫、 蕁麻疹等の症状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。

2) 急性腎障害等の重篤な腎障害

定期的に腎機能検査を行うなど観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を 行うこと。

3) 劇症肝炎、肝機能障害、黄疸

劇症肝炎等の重篤な肝炎、肝機能障害、黄疸があらわれることがあるので、定期的に検査を行うなど観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

4) 偽膜性大腸炎等の血便を伴う重篤な大腸炎

観察を十分に行い、腹痛、頻回の下痢があらわれた場合には直ちに投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

5) 間質性肺炎、PIE 症候群

観察を十分に行い、発熱、咳嗽、呼吸困難、胸部 X 線異常、好酸球増多等があらわれた場合には投与を中 止し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行 うこと。

6) 痙攣、意識障害等の中枢神経症状

観察を十分に行い、このような症状があらわ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。特に 腎障害や中枢神経障害のある患者に起こりやすいの で、投与する場合には注意すること。

7) 中毒性表皮壊死融解症 (Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群) 観察を十分に行い、このような症状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。

#### 8) 汎血球減少、無顆粒球症、溶血性貧血、白血球減少、 血小板減少

定期的に血液検査を行うなど観察を十分に行い、異常 が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行 うこと。

#### 9) 血栓性静脈炎

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し、適切な処置を行うこと。

#### (2) その他の副作用

次のような副作用が認められた場合には、必要に応じ、減量、投与中止等の適切な処置を行うこと。

	頻度不明	
過敏症注	発疹、発熱、蕁麻疹、紅斑、そう痒、発赤、 熱感	
血液注	顆粒球減少、好酸球増多、血小板減少又は増多、 赤血球減少、ヘモグロビンの減少、好塩基球 増多、リンパ球増多、好中球増多、単球増多、 ヘマトクリットの減少、異型リンパ球出現	
肝臓	AST(GOT)、ALT(GPT)、LDH、ALP、 LAP、ィ-GTP、ビリルビン、尿ウロビリノー ゲンの上昇、黄疸、コリンエステラーゼ低下	
腎 臓	BUN、クレアチニン、尿中β2-マイクログロブリンの上昇、尿蛋白陽性	
消 化 器	下痢、嘔気、嘔吐、腹痛、食欲不振	
菌交代症	□内炎、カンジダ症	
ビタミン欠乏症	ビタミン K 欠乏症状(低プロトロンビン血症、 出血傾向等)、ビタミン B 群欠乏症状(舌炎、 口内炎、食欲不振、神経炎等)	
その他	血清カリウム上昇、頭痛、倦怠感、不穏、血清 ナトリウム低下、血清カリウム低下、CK(CPK) 上昇、トリグリセリド増加、胸部不快感、血中 尿酸減少又は増加、注射部位反応(炎症、疼痛、 硬結等)、ミオクローヌス、せん妄	

注) このような症状又は異常が認められた場合には、投与を 中止し、適切な処置を行うこと。

#### 5. 高齢者への投与

高齢者には、次の点に注意し、用量並びに投与間隔に留意するなど患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。

- (1) 高齢者では生理機能が低下していることが多く副作用が発現しやすい。
- (2) 高齢者ではビタミンK欠乏による出血傾向があらわれる ことがある。

#### 6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

(1)妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には治療上の有益性が危険性を上まわると判断される場合にのみ投与すること。

[妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。]

(2) 投与中は授乳を避けさせること。 [ヒト母乳中へ移行することが報告されている。]

#### 7. 小児等への投与

低出生体重児、新生児に対する安全性は確立していない。 メロペネム水和物製剤の国内の小児臨床試験では、軽度の AST(GOT)、ALT(GPT)上昇が多く報告されている。

#### 8. 臨床検査結果に及ぼす影響

- (1) テステープ反応を除くベネディクト試薬、フェーリング試薬による尿糖検査では偽陽性を呈することがあるので注意すること。
- (2)直接クームス試験陽性を呈することがあるので注意すること。
- (3) ウロビリノーゲン検査では偽陽性を呈することがあるので注意すること。

#### 9. 適用上の注意

(1) 投与経路

本剤は点滴静脈内投与にのみ使用すること。

(2)調製時

1) 溶解後は速やかに使用すること。

なお、やむを得ず保存を必要とする場合でも、日局生理食塩液に溶解した場合、室温保存では6時間以内に、5℃保存では24時間以内に使用すること。

0.5g バイアル製剤を室温で主な輸液に溶解したときの残存力価が90%以上を示した時間については、「取扱い上の注意」の項参照。

2) 本剤溶解時、溶液は無色から微黄色澄明を呈するが、色の濃淡は本剤の効力には影響しない。

#### 10. その他の注意

- (1) 化膿性髄膜炎の患者では、疾患の自然経過によるもののほか、薬物が中枢に移行しやすくなることから、痙攣等の中枢神経症状が起きやすいことが知られている。
- (2) 動物の腎毒性試験において、ラットの 14 日間静脈内投与 試験では、500mg/kg 及び 1000mg/kg ともに腎毒性 を示唆する所見は認められなかったとの報告がある。カニ クイザルの 7 日間静脈内投与試験では、180mg/kg 及び 500mg/kg で投与初期に一過性の尿中酵素活性値(ALP、 ィ-GTP、NAG)の増加が認められ、また 500mg/kg で は尿細管障害像が認められたとの報告がある。
- (3) ラットの3ヵ月静脈内亜急性毒性試験において、AST (GOT) 活性の上昇が雌の120mg/kg以上の投与で認められたとの報告がある。また、6ヵ月慢性毒性試験ではAST (GOT) 及びALT (GPT) 上昇が雌の240mg/kg以上の投与で認められたとの報告がある。

#### ●薬効薬理<sup>2)</sup>

ペニシリン結合蛋白 (PBPs) に高い親和性を有し、細菌の細胞壁合成(細胞壁ペプチドグリカンの架橋形成)を阻害することで抗菌作用を発揮する。

グラム陽性菌、グラム陰性菌及び嫌気性菌に対し幅広い抗菌スペクトルと強い抗菌活性を示し、その作用は殺菌的である。特に、グラム陰性菌に対する抗菌力が強く、緑膿菌を含むブドウ糖非発酵性グラム陰性菌に対してもすぐれた抗菌活性を示す。種々のグラム陽性・陰性菌により産生される $\beta$ -ラクタマーゼに対しても安定であり、また、従来のカルバペネム系抗生物質とは異なり、ヒト腎デヒドロペプチダーゼ-1に安定である。

#### ●有効成分に関する理化学的知見

一般名:メロペネム水和物 (Meropenem Hydrate)

略号:MEPM

化学名:(4R,5S,6S)-3-[(3S,5S)-5-(Dimethylcarbamoyl) pyrrolidin-3-ylsulfanyl]-6-[(1R)-1-hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0] hept-2-ene-2-carboxylic acid trihydrate

分子式: C17H25N3O5S・3H2O

分子量:437.51

構造式:

性 状:メロペネム水和物は白色~淡黄色の結晶性の粉末である。

本品は水にやや溶けにくく、エタノール(95)又は ジエチルエーテルにほとんど溶けない。 本品は炭酸水素ナトリウム試液に溶ける。

#### ●取扱い上の注意

#### 1. 安定性試験3)

最終包装製品を用いた加速試験( $40^{\circ}$ 、相対湿度 75%、6 ヵ月)の結果、メロペネム点滴静注用 0.25g 「ケミファ」及 びメロペネム点滴静注用 0.5g 「ケミファ」は通常の市場流通下において 3 年間安定であることが推測された。

#### 2. 注射液の調製法

通常  $0.25g \sim 2.0g$  (力価) 当たり 100mL 以上の日局生理 食塩液等に溶解する。ただし、注射用水は等張にならないので使用しないこと。

#### 3. 主な輸液との配合変化4)

0.5g バイアル製剤を、室温で主な輸液に溶解したとき、本剤の残存力価が90%以上を示した時間は下表のとおりである。

輸液 残存力価 90%以上			
	残存力価 90%以上		
名称	容量(mL)	を示した時間(hr)	
生理食塩液	10 • 100	6	
5%ブドウ糖注射液	10 • 100	3	
キリット注 5%	500	6	
アクチット輸液	200	6	
10% E L -3 号輸液	500	6	
KN3号輸液	200	3	
トN3号制仪	500	6	
ソリタ - T 3 号輸液	200 • 500	3	
ソリタ - T 3 号G輸液	200 • 500	3	
フィジオゾール 3 号輸液	500	3	
フルクトラクト注	200 • 500	6	
ヴィーンD輸液	500	24	
ハルトマン輸液「NP」	500	6	
ポタコール R 輸液	500	3	
ラクテック注	250 · 500	6	
ラクテックG輸液	500	1	

#### ●包装

メロペネム点滴静注用 0.25g 「ケミファ」:

0.25g (力価) 含有 10 バイアル

メロペネム点滴静注用 0.5g「ケミファ」:

0.5g (力価) 含有 10 バイアル

#### ●主要文献

- 2) 第十七改正日本薬局方解説書 C-5546, 廣川書店, 東京, 2016
- 3) 日本ケミファ株式会社:安定性に関する資料(社内資料)
- 4) 日本ケミファ株式会社:配合変化試験に関する資料(社内 資料)

#### ●文献請求先

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求ください。

日本ケミファ株式会社 安全管理部 〒 101-0032 東京都千代田区岩本町2丁目2番3号 TEL 0120-47-9321 03-3863-1225 FAX 03-3861-9567

