

貯 法：室温保存
有効期間：3年

	100単位/mL	150単位/mL	200単位/mL
承認番号	30100AMX00306	30100AMX00307	30100AMX00308
販売開始	2010年5月		

血液凝固阻止剤 パルナパリンナトリウム注射液

パルナパリンNa透析用100単位/mLシリソジ20mL「フソー」

パルナパリンNa透析用150単位/mLシリソジ20mL「フソー」

パルナパリンNa透析用200単位/mLシリソジ20mL「フソー」

生物由来製品
処方箋医薬品^{注)}
注) 注意一医師等の処方箋
により使用すること

Parnaparin Sodium Syringes "FUSO" for Dialysis

2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

2.1 パルナパリンナトリウムに対し過敏症状又は過敏症の既往歴のある患者

2.2 妊婦又は妊娠している可能性のある女性 [9.5参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	パルナパリンNa透析用100単位/mLシリソジ20mL「フソー」	パルナパリンNa透析用150単位/mLシリソジ20mL「フソー」	パルナパリンNa透析用200単位/mLシリソジ20mL「フソー」
容量	20mL		
有効成分	日局 パルナパリンナトリウム（健康なブタの腸粘膜由来） 1シリソジ中 2,000低分子量ヘパリン単位（抗第Xa因子活性）	1シリソジ中 3,000低分子量ヘパリン単位（抗第Xa因子活性）	1シリソジ中 4,000低分子量ヘパリン単位（抗第Xa因子活性）
添加剤	1シリソジ中 塩化ナトリウム pH調節剤	1シリソジ中 塩化ナトリウム pH調節剤	1シリソジ中 塩化ナトリウム pH調節剤

3.2 製剤の性状

販売名	パルナパリンNa透析用100単位/mLシリソジ20mL「フソー」	パルナパリンNa透析用150単位/mLシリソジ20mL「フソー」	パルナパリンNa透析用200単位/mLシリソジ20mL「フソー」
性状	無色透明の液		
pH	5.0~7.0		
浸透圧比 (生理食塩液に対する比)	1.0~1.1		

4. 効能・効果

血液体外循環時の灌流血液の凝固防止（血液透析・血液透析ろ過・血液ろ過）

6. 用法・用量

本剤を直接投与する。

〈出血性病変又は出血傾向を有しない患者の場合〉

- 通常、成人には体外循環開始時、パルナパリンナトリウムとして治療1時間あたり7~13単位/kgを体外循環路内血液に単回投与する。なお、体外循環路内の血液凝固状況に応じ適宜増減する。
- 通常、成人には体外循環開始時、パルナパリンナトリウムとして15~20単位/kgを体外循環路内血液に単回投与し、体外循環開始後は毎時6~8単位/kgを抗凝固薬注入ラインより持続注入する。なお、体外循環路内の血液凝固状況に応じ適宜増減する。

〈出血性病変又は出血傾向を有する患者の場合〉

通常、成人には体外循環開始時、パルナパリンナトリウムとして10~15単位/kgを体外循環路内血液に単回投与し、体外循環開始後は毎時6~9単位/kgを抗凝固薬注入ラインより持続注入する。

8. 重要な基本的注意

8.1 脊椎・硬膜外麻酔あるいは腰椎穿刺等との併用により、穿刺部位に血腫が生じ、神経の圧迫による麻痺があらわれるおそれがある。併用する場合には神経障害の徵候及び症状について十分注意し、異常が認められた場合には直ちに適切な処置を行うこと。

8.2 ヘパリン起因性血小板減少症（HIT : heparin-induced thrombocytopenia）があらわれることがあるので、本剤投与後は血小板数を測定すること。[9.1.2、11.1.2、15.1.2参照]

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 高度な出血症状を有する患者

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。
出血症状を助長するおそれがある。

9.1.2 ヘパリン起因性血小板減少症（HIT : heparin-induced thrombocytopenia）の既往歴のある患者

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。
投与が必要な場合は、本剤投与後は血小板数を測定すること。
HITがあらわれることがある。[8.2、11.1.2、15.1.2参照]

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 重篤な肝障害又はその既往歴のある患者

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。
肝障害を助長するおそれがある。

9.5 妊婦

妊娠又は妊娠している可能性のある女性には投与しないこと。
動物実験（ラット、ウサギ）で本剤を妊娠前から妊娠後期に高用量（360mg/kg）投与した群で、雌雄の繁殖能力への影響、生存児の骨化遅延、骨格変異や形態観察の異常等、母体及び胎児の死亡が認められた¹⁻⁴⁾。[2.2参照]

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）で、母乳中へ移行することが確認されている⁵⁾。

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

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。

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
抗凝固剤	本剤の作用が出血傾向を増強するおそれがある。	本剤の抗凝固作用と血液凝固因子の生合成阻害作用により相加的に出血傾向が増強される。
血栓溶解剤 ウロキナーゼ t-PA製剤等		本剤の抗凝固作用とフィブリン溶解作用により相加的に出血傾向が増強される。
サリチル酸誘導体 アスピリン等		本剤の抗凝固作用と血小板凝集抑制作用により相加的に出血傾向が増強される。
血小板凝集抑制作用を有する薬剤 ジビリダモール チクロビジン塩酸塩等		本剤の抗凝固作用と血小板機能阻害作用により、出血の危険性が増大する。
非ステロイド性消炎剤		副腎皮質ホルモン剤の消化器系の副作用により、出血の危険性が増大する可能性がある。
糖質副腎皮質ホルモン剤		本剤の抗凝固作用と血小板凝集抑制作用により相加的に出血傾向が増強される。
デキストラン		本剤の抗凝固作用と血小板凝集抑制作用により相加的に出血傾向が増強される。
テトラサイクリン系抗生物質 強心配糖体 ジギタリス製剤	本剤の作用が減弱することがある。	機序は不明である。
筋弛緩回復剤 スガマデクスナトリウム	本剤の抗凝固作用が増強されるおそれがあるので、患者の状態を観察するとともに血液凝固に関する検査値に注意すること。	作用機序は不明であるが、スガマデクスナトリウム4mg/kgと抗凝固剤の併用中に活性化部分トロンボプラスチン時間（APTT）又はプロトロンビン時間（PT）の軽度で一過性的延長が認められている。

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。

11.1 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）

血圧低下、意識低下、呼吸困難、チアノーゼ、尋麻疹等の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。

11.1.2 血小板減少（頻度不明）

ヘパリン起因性血小板減少症（HIT）等の著明な血小板減少があらわれることがある。血小板数の著明な減少や血栓症を疑わせる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。[8.2、9.1.2、15.1.2参照]

11.2 その他の副作用

	0.1～5%未満	頻度不明
血液	点状出血、貧血	鼻出血
過敏症		そう痒感、発疹
皮膚		脱毛、白斑、出血性壞死
肝臓	AST上昇、ALT上昇、Al-P上昇、LDH上昇	
長期投与		骨粗鬆症、低アルドステロン症
その他	胸部圧迫感、両頬のつっぱり感、頭痛、動悸	

13. 過量投与

13.1 症状

本剤を過量投与した場合、出血性の合併症を引き起こすことがある。

13.2 処置

本剤の抗凝固作用を急速に中和する必要のある場合には、プロタミン硫酸塩を投与する。プロタミン硫酸塩1.2mgは本剤の100単位の効果を抑制する。（血液体外循環終了時に中和する場合には、反跳性の出血があらわれることがある。）

14. 適用上の注意

14.1 全般的な注意

使用時には、以下の点に注意すること。

- ・感染に対する配慮をすること。
- ・シリンジが破損するおそれがあるので、シリンジを鉗子等で叩くなど、強い衝撃を避けること。特に低温下ではシリンジが破損しやすいので注意すること。
- ・押子（プランジャー）が外れたり、ガスケットが変形し薬液が漏出するおそれがあるので押子のみを持たないこと。
- ・押子を反時計回りに回転させると接続に緩みが生じ、ガスケットから押子が外れるおそれがあるので、押子を反時計回りに回転させないこと。
- ・押子を引かないこと。

14.2 薬剤投与時の注意

14.2.1 使用に際しては、ブリスター包装を開封口からゆっくり開け、外筒（パレル）を持って取り出すこと。

14.2.2 押子の緩みがないか確認すること。緩みが認められた場合は、押子を時計回りに回転させ締め直すこと。

14.2.3 シリンジ先端のキャップをゆっくり回転させながら外し、シリンジ内の空気を除去した後、血液回路等に確実に接続すること。キャップを外した後は、筒先に触れないこと。

14.2.4 シリンジポンプを用いて投与する場合は、以下の点に注意すること。

- ・シリンジポンプに確実にセットすること。本品の押子とガスケットはネジ式構造により接続されているため、正しくセットされていない場合、サイフォニング（自然落下による急速注入）や逆流が起こるおそれがある。
- ・血液ポンプの上流に本剤注入ラインを設置する等極端な陰圧がかかる状態にしないこと。ガスケットが押子から外れたり、シリンジポンプから押子が外れた場合、本剤が急速注入されるおそれがある。

14.2.5 本剤は保存剤を含有しないので、開封後は速やかに使用すること。

14.3 薬剤投与後の注意

14.3.1 開封後の使用は1回限りとし、使用後の残液はシリンジとともに速やかに廃棄すること。

14.3.2 外来透析患者では、穿刺部の止血を確認してから帰宅せること。

14.4 透析器に関する注意

本剤は、ヘモファン膜へ吸着することにより、抗凝固活性が低下するおそれがある⁶⁾。[16.8.1参照]

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

15.1.1 類薬との互換性

本剤は未分画ヘパリンや他の低分子量ヘパリンと製造工程、分子量の分布が異なり、同一単位（抗第Xa因子活性）でも他のヘパリン類とは必ずしも互換性がないため、投与量の設定の際に本剤の用法・用量に従うこと。

15.1.2 ヘパリン起因性血小板減少症（HIT）

HITはヘパリン-血小板第4因子複合体に対する自己抗体（HIT抗体）の出現による免疫学的機序を介した病態であり、重篤な血栓症（脳梗塞、肺塞栓症、深部静脈血栓症等）を伴うことがある。HIT発現時に出現するHIT抗体は100日程度で消失～低下するとの報告がある。また、投与終了数週間後に、HITが遅延して発現したとの報告もある。[8.2、9.1.2、11.1.2参照]

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

健常成人男子（17例）に本剤20単位/kg、40単位/kg、80単位/kg^{注)}を単回静脈内投与して得られた血漿中抗第Xa因子活性は図のとおりであり、用量相関性が認められる⁷⁾。

注) 承認最大用量は20単位/kgである。

20. 取扱い上の注意

20.1 ブリスター包装は使用直前まで開封しないこと。

20.2 以下の場合には使用しないこと。

- ・ブリスター包装が破損している場合。
- ・シリンジから薬液が漏れている場合。
- ・性状その他薬液に異状が認められる場合。
- ・シリンジに破損等の異状が認められる場合。
- ・シリンジ先端のキャップが外れている場合。

22. 包装

〈パルナパリンNa透析用100単位/mLシリンジ20mL「フソー」〉

20mL 10シリンジ

20mL 30シリンジ

〈パルナパリンNa透析用150単位/mLシリンジ20mL「フソー」〉

20mL 10シリンジ

20mL 30シリンジ

〈パルナパリンNa透析用200単位/mLシリンジ20mL「フソー」〉

20mL 10シリンジ

20mL 30シリンジ

23. 主要文献

- 1) 板橋正文 ほか：薬理と治療. 1992; 20: 281-294
- 2) 板橋正文 ほか：薬理と治療. 1992; 20: 295-328
- 3) 工藤悟 ほか：薬理と治療. 1992; 20: 329-337
- 4) 板橋正文 ほか：薬理と治療. 1992; 20: 339-358
- 5) 杉山隆之 ほか：医薬品研究. 1992; 23: 9-32
- 6) 各種透析膜への吸着性の検討（ローへバ注500：2001年12月
14日承認、審査報告書）
- 7) 風間睦美 ほか：臨床評価. 1990; 18: 71-93
- 8) 越川昭三 ほか：腎と透析. 1990; 29: 817-835
- 9) 越川昭三 ほか：薬理と治療. 1991; 19: 3683-3710
- 10) 越川昭三 ほか：臨床評価. 1991; 19: 491-540
- 11) 吉本忍 ほか：臨牀透析. 1991; 7: 1301-1308
- 12) 赤垣洋二 ほか：腎と透析. 1992; 32: 119-128
- 13) 越川昭三 ほか：腎と透析. 1992; 32: 319-335
- 14) 越川昭三 ほか：薬理と治療. 1991; 19: 2355-2379
- 15) 越川昭三 ほか：薬理と治療. 1991; 19: 3711-3733
- 16) 越川昭三 ほか：臨床評価. 1991; 19: 541-571
- 17) 一般臨床試験（非出血性）（ローへバ注500：2001年12月14日
承認、審査報告書）
- 18) 一般臨床試験（出血性）（ローへバ注500：2001年12月14日承
認、審査報告書）
- 19) Sugiyama, T., et al.: IYAKUHIN KENKYU. 1993; 24:
1061-1069
- 20) 金森直明 ほか：薬理と臨床. 1990; 18, 2187-2197

24. 文献請求先及び問い合わせ先

扶桑薬品工業株式会社 研究開発センター 学術室

〒536-8523 大阪市城東区森之宮二丁目3番30号

TEL 06-6964-2763 FAX 06-6964-2706

(9:00~17:30/土日祝日を除く)

26. 製造販売業者等

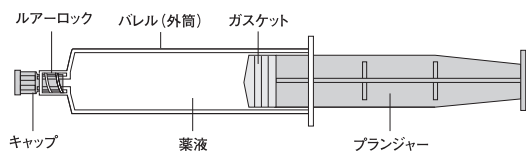
26.1 製造販売元



扶桑薬品工業株式会社

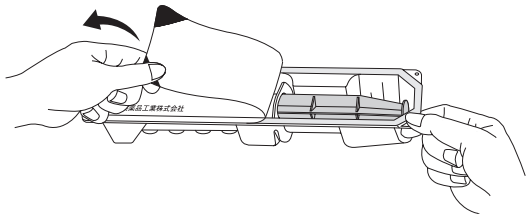
大阪市城東区森之宮二丁目 3 番11号

◇シリンジの形態（各部の名称）

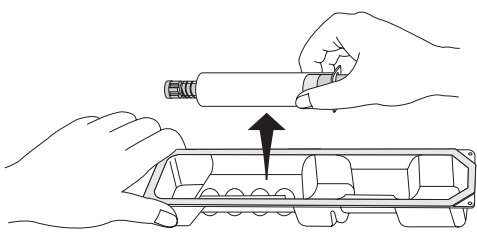


◇使用方法

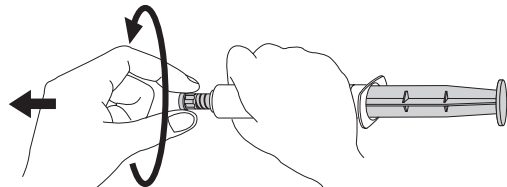
①開封口からゆっくりと剥がし、開封して下さい。



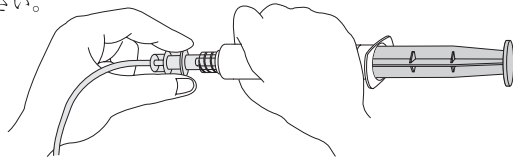
②バレル部分を持って取り出して下さい。プランジャーを持って取り出すとガスケットとプランジャーに緩み・ガタつき・外れが生じたり又は薬液が漏出するおそれがあります。



③バレル部分をしっかりと持ち、キャップを外して下さい。
その際ルアー先端部に触れないで下さい。



④シリンジ内のエアを除去し、血液回路等に接続し、薬液を注入して下さい。その際必要に応じてエタノール綿等で清拭して下さい。



◇ご注意

本シリンジのプランジャーとガスケットはネジ式構造により接続されているため、プランジャーを反時計回りに回転させると接続に緩みが生じ、ガスケットからプランジャーが外れるおそれがあります。

シリンジキャップを外す操作やエア抜きの操作などの際、プランジャーを回転させないで下さい。もし緩んでいる場合は、プランジャーを時計回りに回転させて締めて下さい。

