

※※2007年7月改訂(第9版)

※2006年6月改訂

血液凝固阻止剤生物由来製品、指定医薬品、処方せん医薬品⁽¹⁾

日本薬局方 ヘパリンナトリウム注射液(腸粘膜)

* **ノボ・ヘパリン注5千単位**
 * **ノボ・ヘパリン注1万単位**

Novo-Heparin 5,000 units for Injection
Novo-Heparin 10,000 units for Injection

貯 法：遮光、室温保存

使用期限：直接容器及び外箱に表示

注) 注意—医師等の処方せんにより使用すること

日本標準商品分類番号

873334

	5千単位	1万単位
承認番号	21800AMX10248000	21800AMX10249000
薬価収載	2006年2月	2006年2月
販売開始		1962年6月
再評価結果		1980年8月

【原則禁忌（次の患者には投与しないことを原則とするが、特に必要とする場合には慎重に投与すること）】

- 出血している患者
血小板減少性紫斑病、血管障害による出血傾向、血友病その他の血液凝固障害（汎発性血管内血液凝固症候群(DIC)を除く。）、月経期間中、手術時、消化管潰瘍、尿路出血、喀血、流早産・分娩直後等性器出血を伴う妊娠褥婦、頭蓋内出血の疑いのある患者等【出血を助長することがあり、ときには致命的になるおそれがある。】
- 出血する可能性のある患者
内臓腫瘍、消化管の憩室炎、大腸炎、亜急性細菌性心内膜炎、重症高血圧症、重症糖尿病の患者等【血管や内臓の障害箇所に出血が起こるおそれがある。】
- 重篤な肝障害のある患者【凝固因子やアンチトロンビンⅢの産生が低下していることがあるので、本剤の作用が変動（増強又は減弱）するおそれがある。】
- 重篤な腎障害のある患者【排泄が障害され、本剤の作用が持続するおそれがある。】
- 中枢神経系の手術又は外傷後日の浅い患者【出血を助長することがあり、ときには致命的になるおそれがある。】
- 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 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【HITが発現しやすいと考えられる。】（「重要な基本的注意」の項(5)、「その他の注意」の項(3)参照）

【組成・性状】

1. 組成

本剤は1バイアル中に下記成分を含む。

成 分	含 量	備 考
有効成分 日局 ヘパリンナトリウム	5,000単位 (5mL)	10,000単位 (10mL) ブタ腸粘膜 由來
添 加 物 塩化ナトリウム	20 mg	40 mg
	ベンジルアルコール	50 mg

2. 製剤の性状

本剤は無色～淡黄色澄明の水性注射液で、pH及び浸透圧比は次のとおりである。

pH : 5.5~8.0

浸透圧比 : 約0.8 (0.9% 生理食塩液に対する比)

【効能・効果】

- 汎発性血管内血液凝固症候群の治療、血液透析・人工心肺その他の体外循環装置使用時の血液凝固の防止、血管カテーテル挿入時の血液凝固の防止、輸血及び血液検査の際の血液凝固の防止
- 血栓塞栓症（静脈血栓症、心筋梗塞症、肺塞栓症、脳塞栓症、四肢動脈血栓塞栓症、手術中・術後の血栓塞栓症等）の治療及び予防

※※【用法・用量】

本剤は通常下記の各投与法によって投与されるが、それらは症例又は適応領域、目的によって決定される。

通常、本剤投与後、全血凝固時間（Lee-White法）又は全血活性化部分トロンボプラスチン時間（WBAPTT）が正常値の2~3倍になるように年齢、症状に応じて適宜用量をコントロールする。

・静脉内点滴注射法

10,000~30,000単位を5%ブドウ糖注射液、生理食塩液、リングル液1,000mLで希釈し、最初1分間30滴前後の速度で、続いて全血凝固時間又はWBAPTTが投与前の2~3倍になれば1分間20滴前後の速度で、静脉内に点滴注射する。

・静脉内間歇注射法

1回5,000~10,000単位を4~8時間ごとに静脉内注射する。注射開始3時間後から、2~4時間ごとに全血凝固時間又はWBAPTTを測定し、投与前の2~3倍になるようにコントロールする。

・皮下注射・筋肉内注射法

1回5,000単位を4時間ごとに皮下注射又は筋肉内注射する。なお、筋肉内注射にあたっては、組織・神経などへの影響を避けるため、下記の点に配慮すること。

- 神経走行部位を避けるように注意すること。
- 繰り返し注射する場合には、注射部位を変え、例えば左右交互に注射するなどを行うこと。なお、乳・幼・小児には連用しないことが望ましい。
- 注射針を刺入したとき、激痛を訴えたり、血液の逆流をみた場合は、直ちに針を抜き、部位を変えて注射すること。

・体外循環時（血液透析・人工心肺）における使用法

- 人工腎では各患者の適切な使用量を透析前に各々のヘパリン感受性試験の結果に基づいて算出するが、全身ヘパリン化法の場合、通常、透析開始に先だって、1,000~3,000単位を投与し、透析開始後は、1時間当たり、500~1,500単位を持続的に、又は1時間ごとに500~1,500単位を間歇的に追加する。局部ヘパリン化法の場合は、1時間当た

- り 1,500~2,500単位を持続注入し、体内灌流時にプロタミン硫酸塩で中和する。
- 術式、方法によって多少異なるが、人工心肺灌流時には、150~300単位/kgを投与し、更に体外循環時間の延長とともに必要に応じて適宜追加する。体外循環後は、術後出血を防止し、ヘパリンの作用を中和するためにプロタミン硫酸塩を用いる。

・輸血及び血液検査の際の血液凝固防止法

輸血の際の血液凝固の防止には、通常、血液 100 mL に対して 400~500 単位を用いる。
血液検査の際の血液凝固の防止にもほぼ同様に、血液 20~30 mL に対して 100 単位を用いる。

【使用上の注意】

※※1. 重要な基本的注意

- 血液凝固能検査等出血管理を十分に行いつつ使用すること。
- 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。
- 急に投与を中止した場合、血栓を生じるおそれがあるのを徐々に減量すること。
- 本剤の抗凝血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こと（特に血液透析、人工心肺によ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）。
- 本剤投与後に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。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、血小板減少と重篤な血栓症（脳梗塞、肺塞栓症、深部静脈血栓症等）を伴うことが知られている。本剤投与後は血小板数を測定し、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。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（「その他の注意」の項（3）参照）。

※※2. 相互作用

他の薬剤との相互作用は、可能な全ての組合せについて検討されているわけではない。抗凝血療法施行中に新たに他剤を併用したり、休薬する場合には、凝血能の変動に注意すること。

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
抗凝血剤	本剤の作用が出血傾向を増強するおそれがある。	本剤の抗凝血作用と血液凝固因子の生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		本剤の抗凝血作用とフィブリリン溶解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 アスピリン ジビリダモール チクロピジン塩酸塩 等		本剤の抗凝血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。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
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 ニトログリセリン製剤	本剤の作用が减弱することがある。	

※※3. 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

- ショック、アナフィラキシー様症状（頻度不明）：ショック、アナフィラキシー様症状が起こることがあるので、観察を十分に行い、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。
- 出血（頻度不明）：脳出血、消化管出血、肺出血、硬膜外血腫、後腹膜血腫、腹腔内出血、術後出血、刺入部出血等重篤な出血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本剤を減量又は中止し、適切な処置を行うこと。なお、血液凝固能が著しく低下し、抗凝血作用を急速に中和する必要がある場合には、プロタミン硫酸塩を投与する。
- 血小板減少、HIT 等に伴う血小板減少・血栓症（頻度不明）：本剤投与後に著明な血小板減少があらわれることがある。ヘパリン起因性血小板減少症（HIT）の場合は、著明な血小板減少と脳梗塞、肺塞栓症、深部静脈血栓症等の血栓症やシャント閉塞、回路内閉塞等を伴う。本剤投与後は血小板数を測定し、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。

（2）その他の副作用

頻度不明	
過敏症	瘙痒感、尋麻疹、悪寒、発熱、鼻炎、気管支喘息、流涙等 ^{a)}
皮膚	脱毛、白斑、出血性壞死等
肝臓	AST(GOT)・ALT(GPT)の上昇等
長期投与	骨粗鬆症、低アルドステロン症
投与部位	局所の疼痛性血腫（皮下又は筋肉内注射時）

注) このような症状があらわれた場合には投与を中止すること。

4. 高齢者への投与

高齢者では出血の危険性が高まるおそれがあるので、慎重に投与すること。

5. 妊婦・産婦・授乳婦等への投与

妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。

6. 小児等への投与

小児に対する安全性は確立していない（使用経験が少ない）。

7. 適用上の注意

調製時

抗ヒスタミン剤は本剤と試験管内で混合すると反応し沈殿を生じることがあるので、混注は避けること。

8. その他の注意

- 外来透析患者では、穿刺部の止血を確認してから帰宅させること。
- コレステロール結晶塞栓症（CCE）は、大動脈内に存在する粥状硬化巣が崩壊・流失し、微細なコレステロール結晶が全身臓器の塞栓を起こすことによって発症するとされており、その主な原因は血管内カテーテル操作であるとされているが、ヘパリン等の抗凝固療法が誘因となり発症す

ることも報告されている。

- (3) 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。

【薬物動態】

1. 血中濃度

(1) 静注¹⁾

健常成人 6 名にヘパリンナトリウム注射液 5,000 単位を静注し、その血中濃度の時間的推移を合成基質 S-2222 を用いて測定するとき、急速にヘパリン濃度は上昇し、投与後 10 分より次第に減少して、投与後 40 分にはおよそ半減した。

(2) 点滴静注²⁾

健常成人男子 5 名にヘパリンナトリウム注射液 50 単位/kg を 5 % ブドウ糖液 250 mL に溶解後、3 時間かけて点滴静注し、経時的にヘパリン血中濃度推移を測定（合成基質 S-2222 法）した。投与終了時（投与開始 3 時間後）に最高 (0.35 ± 0.09 単位/mL) に達し、投与終了後は急速に減少し、投与終了 3 時間後には消失した。また、100 単位/kg についても同様の方法で検討するとき、同様の推移パターンを示し、2 倍以上の血中濃度 (0.85 ± 0.21 単位/mL) を示した。

2. 分布・排泄³⁾ (参考)

イヌに、³⁵S で標識したヘパリンを静注し、その体内動態を測定するとき、総投与量の 15～55% が組織内に移行し、肝臓、皮膚、筋肉、腎臓などに広く分布していた。また、投与後 3～4 時間で 40% が、投与後 96 時間で 90% が尿中に排泄された。

【薬効薬理】

1. 血液凝固阻止作用⁴⁾

ヘパリンは、アンチトロンビン III (AT III) と特異的に結合することにより、AT III のトロンビン、活性型 X 因子 (Xa) 等に対する阻害作用を促進し、血液凝固阻止作用を示す。

2. ヘパリンコファクター作用⁵⁾

主なセリンプロテアーゼであるトロンビン、Xa 等に対する AT III の阻害速度はそれほど速くはないが、ヘパリンを加えることにより、AT III の阻害速度は数百倍に加速され、ほとんど瞬間的ともいえる反応になる。

3. 抗血栓作用⁶⁾

正常状態及び ellagic acid による実験的な過凝固状態のラットにヘパリンを投与した後、下大静脈にプラチナ線を挿入し、実験的血栓を作成して、その血栓量を測定した。両状態において、ヘパリン投与群は非投与群に比較して生成された血栓量は有意に少なかった。

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名：ヘパリンナトリウム (heparin sodium)

性状：ヘパリンナトリウムは白色～帯灰褐色の粉末又は粒で、においはない。本品は水にやや溶けやすく、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。本品は吸湿性である。

【包装】

5 千単位 (5 mL) : 5 バイアル、20 バイアル

1 万単位 (10 mL) : 10 バイアル

【主要文献】

- 1) 松尾武文 他：臨床病理 31 (5), 549 (1983)
- 2) 小熊 豊 他：臨床血液 27 (5), 723 (1986)
- 3) Schaefer, C. et al. : Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 164 (1), 69 (1980)
- 4) Barrowcliffe, T. W. et al. : Br. Med. Bull. 34 (2), 143 (1978)
- 5) 吉澤善作 監修：“ヘパリン” p101 (講談社) 1979
- 6) Lavelle, S. M. et al. : IR. J. Med. Sci. 149 (7), 266 (1980)

【文献請求先】

持田製薬株式会社 学術
東京都新宿区四谷 1 丁目 7 番地 〒160-8515
TEL (03) 5229-3906 FAX (03) 5229-3955

N 16 ①

製造販売元



持田製薬株式会社
東京都新宿区四谷1丁目7番地
電話(03)3358-7211(代) 〒160-8515

供 紿
ノボ・ノルディスクA/S デンマーク

製 造
レオ・ファーマシューティカル・プロダクツデンマーク