

貯法：遮光し、室温保存  
使用期限：外箱等に表示(3年)

	20mg	40mg	80mg
承認番号	22300AMX01182	22300AMX01183	22300AMX01184
薬価収載	2012年6月	2012年6月	2012年6月
販売開始	2007年7月	2007年7月	2004年9月

トロンボキサン合成酵素阻害剤

処方箋医薬品  
(注意-医師等の処方箋により使用すること)

# オザグレルNa点滴静注20mg「タカタ」

# オザグレルNa点滴静注40mg「タカタ」

# オザグレルNa点滴静注80mg「タカタ」

\*日本薬局方 オザグレルナトリウム注射液

OZAGREL Na



前回改訂  
→

**【禁忌(次の患者には投与しないこと)\*\***

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。]
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。]
3. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

**【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)\*\***

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。]

**【組成・性状】**

1. 組成

品名	オザグレルNa点滴静注20mg「タカタ」
成分・分量	1バイアル(1mL)中 オザグレルナトリウム 20mg
添加物	無水クエン酸

品名	オザグレルNa点滴静注40mg「タカタ」
成分・分量	1バイアル(2mL)中 オザグレルナトリウム 40mg
添加物	無水クエン酸

品名	オザグレルNa点滴静注80mg「タカタ」
成分・分量	1バイアル(4mL)中 オザグレルナトリウム 80mg
添加物	無水クエン酸

2. 製剤の性状

品名	オザグレルNa点滴静注20mg「タカタ」
性状	無色澄明の液
pH	7.7~8.7
浸透圧比 (生理食塩液に対する比)	0.4~0.5

品名	オザグレルNa点滴静注40mg「タカタ」
性状	無色澄明の液
pH	7.7~8.7
浸透圧比 (生理食塩液に対する比)	0.4~0.5

品名	オザグレルNa点滴静注80mg「タカタ」
性状	無色澄明の液
pH	7.7~8.7
浸透圧比 (生理食塩液に対する比)	0.4~0.5

**【効能・効果】 【用法・用量】**

効能・効果	用法・用量
クモ膜下出血術後の脳血管攣縮及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又は糖液で希釈し、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又は糖液で希釈し、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。

## 【使用上の注意】\*\*

今回改訂  
→

### 1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

- (1) 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) 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。]
- (3) 抗血小板剤、血栓溶解剤、抗凝血剤を投与中の患者〔「3. 相互作用」の項参照〕

### 2. 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ため、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ー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。

### 3. 相互作用

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、 アルテプララーゼ等 抗凝血剤 ヘパリン、 ワルファリン、 アルガトロバン等	これらの薬剤と併用することにより出血傾向の増強を来すおそれがある。観察を十分に行い、減量するなど用量を調節すること。	本剤は血小板凝集能を抑制するため、類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能性がある。

### 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) 出血 出血性脳梗塞・硬膜外血腫・脳内出血、消化管出血、皮下出血、血尿等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、投与を中止すること。〔血小板凝集能を抑制するため〕
- 2) ショック、アナフィラキシー ショック、アナフィラキシーを起こすことがあるので、観察を十分に行い、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。
- 3) 肝機能障害、黄疸 著しいAST(GOT)・ALT(GPT)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ので、観察を十分に行い、このような場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 4) 血小板減少 血小板減少があらわれることがあるので、このような症状があらわれた場合には、減量又は投与を中止すること。
- 5) 白血球減少、顆粒球減少 白血球減少、顆粒球減少があらわれることがあるので、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。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ときは本症を疑い血液検査を行うこと。

- 6) 腎機能障害 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、投与を中止し、適切な処置を行うこと。なお、腎機能障害時には血小板減少を伴うことが多い。

#### (2) その他の副作用

	頻度不明
過敏症 <sup>注1)</sup>	発疹、蕁麻疹、紅斑、喘息(様)発作、痒痒等
循環器 <sup>注2)</sup>	上室性期外収縮、血圧下降
血液	貧血
肝臓	AST(GOT)・ALT(GPT)上昇、LDH上昇、Al-P上昇、ビリルビン上昇等
腎臓	BUN上昇、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、胸内苦悶感、注射部の発赤・腫脹・疼痛、ほてり、悪寒・戦慄、関節炎、CRP上昇、CK(CPK)上昇

注1)症状があらわれた場合には、投与を中止すること。(太字)

注2)症状があらわれた場合には、減量又は投与を中止すること。(太字)

### 5. 高齢者への投与

一般に高齢者では、生理機能が低下しているため慎重に投与すること。

### 6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

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回ると判断される場合のみ投与すること。〔妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。〕

### 7. 小児等への投与

低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対する安全性は確立していない。

### 8. 適用上の注意

調製時：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。

## 【薬効薬理】

オザグレルナトリウムは、アラキドン酸カスケード中のトロンボキサン<sub>2</sub>(TXA<sub>2</sub>)合成酵素を選択的に阻害してトロンボキサンTXA<sub>2</sub>の産生を抑制し、TXA<sub>2</sub>による血小板凝集能を抑制すると共に、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。また、脳血管攣縮や脳血流量低下の抑制作用も認められているが、これらに関する詳細な機序は確定していない。<sup>1)</sup>

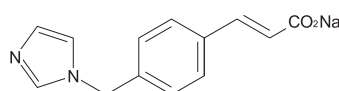
## 【有効成分に関する理化学的知見】

一般名：オザグレルナトリウム[日局]

Ozagrel Sodium

化学名：Monosodium(2E)-3-[4-(1H-imidazol-1-ylmethyl)phenyl]prop-2-enoate

構造式：



分子式：C<sub>13</sub>H<sub>11</sub>N<sub>2</sub>NaO<sub>2</sub>

分子量：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。

pH：0.5gを水10mLに溶かした液のpHは9.5～10.5である。

### 【取扱い上の注意】

#### 安定性試験<sup>2-4)</sup>

最終包装製品を用いた長期保存試験(室温、36ヵ月)の結果、3年間安定であることが確認された。

### 【包装】

オザグレルNa点滴静注20mg「タカタ」

1 mL×10バイアル(プラスチックバイアル)

オザグレルNa点滴静注40mg「タカタ」

2 mL×10バイアル(プラスチックバイアル)

オザグレルNa点滴静注80mg「タカタ」

4 mL×10バイアル(プラスチックバイアル)

### 【主要文献】

- 1) 日本薬局方解説書編集委員会編：第十七改正 日本薬局方解説書(廣川書店)C-1166, 2016.
- 2) 高田製薬株式会社内資料(20mg：安定性)
- 3) 高田製薬株式会社内資料(40mg：安定性)
- 4) 高田製薬株式会社内資料(80mg：安定性)

### 【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下さい。

高田製薬株式会社 学術部  
〒336-8666 さいたま市南区沼影1丁目11番1号  
電話 0120-989-813  
FAX 048-816-4183

製造販売

**高田製薬株式会社**

さいたま市西区宮前町203番地1

