

貯 法：室温保存  
有効期間：2年

## 血液凝固阻止剤 ヘパリンカルシウム注射液

生物由来製品  
処方箋医薬品注)

# ヘパリンCa皮下注1万単位/0.4mL「サワイ」 HEPARIN Ca Subcutaneous Injection [SAWAI]

(注)注意 - 医師等の処方箋により使用すること

日本標準商品分類番号

873334

承認番号	22700AMX00731000
販売開始	2016年1月

### 3. 組成・性状

#### 3.1 組成

容 量	1バイアル0.4mL
有効成分 [1バイアル中]	日局ヘパリンカルシウム 10,000ヘパリン単位 (ブタの腸粘膜由来)
添加剤 [1バイアル中]	pH調節剤(水酸化カルシウム、塩酸) 適量

#### 3.2 製剤の性状

性 状	無色～淡黄色透明な注射液
pH	6.0～7.5
浸透圧比 (生理食塩液に対する比)	約0.2

### 4. 効能又は効果

- 汎発性血管内血液凝固症候群の治療
- 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

### 6. 用法及び用量

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(WBAPT)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。

初回に15,000～20,000単位、続いて維持量として1回10,000～15,000単位を1日2回、12時間間隔で皮下注射する。

手術後又は心筋梗塞などに続発する静脈血栓症の予防には、5,000単位を12時間毎に7～10日間皮下注射する。

### 8. 重要な基本的注意

#### 8.1 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。 [11.1.2参照]

#### 8.2 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。

#### 8.3 急に投与を中止した場合、血栓を生じるおそれがあるので徐々に減量すること。

#### 8.4 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こと。 [11.1.2参照]

#### 8.5 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。 [9.1.5、11.1.3、15.1.2参照]

#### 8.6 在宅自己注射を行う場合は、患者に投与法及び安全な廃棄方法の指導を行うこと。

#### (1)自己投与の適用については、医師がその妥当性を慎重に検討し、十分な教育訓練を実施したのち、患者自ら確実に投与できることを確認した上で、医師の管理指導のもとで実施すること。適用後、本剤による副作用が疑われる場合や自己投与の継続が困難な場合には、直ちに自己投与を中止させるなど適切な処置を行うこと。 [9.5.2参照]

#### (2)使用済みの注射針あるいは注射器を再使用しないように患者に注意を促すこと。

(3)全ての器具の安全な廃棄方法について指導を徹底すること。同時に、使用済みの針及び注射器を廃棄する容器を提供することが望ましい。

(4)在宅自己注射を行う前に、本剤の「在宅自己注射説明書」を必ず読むよう指導すること。

### 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 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婦婦、頭蓋内出血の疑いのある患者等には、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。出血を助長することがあり、ときには致命的なおそれがある。  
[11.1.2参照]

##### 9.1.2 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には、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。血管や内臓の障害箇所に出血が起こるおそれがある。  
[11.1.2参照]

##### 9.1.3 中枢神経系の手術又は外傷後日の浅い患者

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。出血を助長することがあり、ときには致命的なおそれがある。  
[11.1.2参照]

##### 9.1.4 本剤の成分に対し過敏症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。

##### 9.1.5 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。HTTが発現しやすいと考えられる。  
[8.5、11.1.3、15.1.2参照]

#### 9.2 腎機能障害患者

##### 9.2.1 重篤な腎障害のある患者

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。排泄が障害され、本剤の作用が持続するおそれがある。

#### 9.3 肝機能障害患者

##### 9.3.1 重篤な肝障害のある患者

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。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。

#### 9.5 妊婦

9.5.1 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。

9.5.2 自己注射を行う場合は適切な指導のもと慎重に投与すること。ヘパリン自己注射を行った血栓性素因を持つ妊婦317例を対象とした後ろ向き調査において、AST・ALT上昇13.2%、注射部位うっ血10.1%、注射部位腫脹3.8%、刺入部位以外の出血1.3%、刺入部位出血0.3%、骨量減少0.3%が認められたことが報告されている。  
[8.6参照]

#### 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

出血の危険性が高まるおそれがある。

