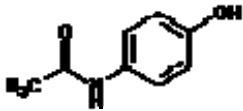


販売名	アセトアミノフェン「ヨシダ」	製造販売元	吉田製薬株式会社										
局方名	日本薬局方 アセトアミノフェン												
洋名	Acetaminophen	発売年月	1988 年 7 月										
一般名	アセトアミノフェン	薬価収載年月	1988 年 3 月										
剤形	散剤	薬価	1g 7.80	健保適用									
規制区分	劇薬	日本標準商品分類番号	871141										
厚生労働省薬価基準収載医薬品コード		1141001X1045	YJコード	1141001X1045									
構造式			性状	本剤は白色の結晶又は結晶性の粉末である。 メタノール又はエタノール(95)に溶けやすく、水にやや溶けにくく、ジエチルエーテルに極めて溶けにくい。 水酸化ナトリウム試液に溶ける。 融点: 169~172°C									
	分子式 : C ₈ H ₉ NO ₂ 分子量 : 151.16												
組成	本剤 1g 中、日局アセトアミノフェン 1g を含む。												
効能・効果	(1) 頭痛、耳痛、症候性神経痛、腰痛症、筋肉痛、打撲痛、捻挫痛、月経痛、分娩後痛、がんによる疼痛、歯痛、 歯科治療後の疼痛 (2) 下記疾患の解熱・鎮痛 急性上気道炎(急性気管支炎を伴う急性上気道炎を含む) (3) 小児科領域における解熱・鎮痛												
用法・用量	効能・効果(1)の場合 通常、成人にはアセトアミノフェンとして、1 回 300~500mg、1 日 900~1,500mg を経口投与する。 なお、年齢、症状により適宜増減する。 効能・効果(2)の場合 通常、成人にはアセトアミノフェンとして、1 回 300~500mg を頓用する。 なお、年齢、症状により適宜増減する。ただし、原則として 1 日 2 回までとし、1 日最大 1,500mg を限度とする。 また、空腹時の投与は避けさせることが望ましい。 効能・効果(3)の場合 通常、乳児、幼児及び小児にはアセトアミノフェンとして、体重 1kg あたり 1 回 10~15mg を経口投与する。 投与間隔は 4~6 時間以上とし、1 日総量として 60mg/kg を限度とする。なお、年齢、症状により適宜増減する。ただし、成人の用量を超えない。また、空腹時の投与は避けさせることが望ましい。												
	<用法・用量に関連する使用上の注意> (1) 乳児、幼児及び小児の 1 回投与量の目安は下記のとおり(「1. 慎重投与」及び「2. 重要な基本的注意」の項参照)。 <table border="1"> <thead> <tr> <th>体 重</th> <th>1 回用量</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>5kg</td> <td>アセトアミノフェンとして 50-75mg</td> </tr> <tr> <td>10kg</td> <td>アセトアミノフェンとして 100-150mg</td> </tr> <tr> <td>20kg</td> <td>アセトアミノフェンとして 200-300mg</td> </tr> <tr> <td>30kg</td> <td>アセトアミノフェンとして 300-450mg</td> </tr> </tbody> </table> (2) 「小児科領域における解熱・鎮痛」の効能・効果に対する 1 回あたりの最大用量はアセトアミノフェンとして 500mg、1 日あたりの最大用量はアセトアミノフェンとして 1500mg である。				体 重	1 回用量	5kg	アセトアミノフェンとして 50-75mg	10kg	アセトアミノフェンとして 100-150mg	20kg	アセトアミノフェンとして 200-300mg	30kg
体 重	1 回用量												
5kg	アセトアミノフェンとして 50-75mg												
10kg	アセトアミノフェンとして 100-150mg												
20kg	アセトアミノフェンとして 200-300mg												
30kg	アセトアミノフェンとして 300-450mg												

薬理作用	<p>アセトアミノフェンは、アセトアニリド又はフェナセチンをヒトに投与したときの主要代謝産物で、その解熱鎮痛効果の本体と考えられている。</p> <p>アセトアミノフェンの作用機序は、視床下部の体温中枢に作用し、熱放散を増大させ解熱作用を示す。</p> <p>また、体温中枢に関与しているプロスタグランジンの合成阻害はアスピリンと同程度とされているが、末梢におけるプロスタグランジンの合成阻害はアスピリンに比べて極めて弱いという。アセトアミノフェンは、平熱時には投与 3 時間後当たりで、最大効果を発現する。その鎮痛作用はアスピリンと同じく緩和な痛みにかぎられている。抗炎症作用はほとんどない。</p>
毒性	<p>急性毒性: LD₅₀ (g/kg)</p> <p>ラット 経口: 3.7</p>
薬物動態	<p>ヒトではアセトアミノフェンは、経口投与後速やかに消化管から吸収され、1~2 時間後に最高血中濃度に達した後、約 8 時間後には血中からほとんど消失する。経口投与後のバイオアベイラビリティは約 90%と高く、消失半減期 2.8~3.3 時間である。全身クリアランス及び分布容積はそれぞれ 5mL/min/kg、0.95L/kg であるが、肝障害時には全身クリアランスは低下し、また投与量が 2g を超えると非線形動態を示す。血漿たん白質結合率は 25~30% である。1g を経口投与した場合、投与量の約 3% が未変化のまま排泄され、残りの大部分は主代謝産物であるグルクロン酸抱合体 (AG) 及び硫酸抱合体 (AS) として排泄される。通常は肝・腎の P450 によりごく少量の <i>N</i>-水酸化体 (<i>N</i>-acetyl-<i>p</i>-benzoquinoneimine) が生成し、グルタチオン抱合により消失するが、過量投与時にはこの <i>N</i>-水酸化体が蓄積し、肝障害の原因となると考えられている。</p>
使用上の注意	<div style="border: 2px solid red; padding: 5px; margin-bottom: 10px;"> <p>【警告】</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 本剤により重篤な肝障害が発現するおそれがあるので注意すること(「2. 重要な基本的注意(9)」の項参照)。 2. 本剤とアセトアミノフェンを含む他の薬剤(一般用医薬品を含む)との併用により、アセトアミノフェンの過量投与による重篤な肝障害が発現するおそれがあることから、これらの薬剤との併用を避けること(「2. 重要な基本的注意」及び「8. 過量投与」の項参照)。 </div> <div style="border: 2px solid red; padding: 5px; margin-bottom: 10px;"> <p>【禁忌(次の患者には投与しないこと)】</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 消化性潰瘍のある患者〔症状が悪化するおそれがある。〕 2. 重篤な血液の異常のある患者〔重篤な転帰をとるおそれがある。〕 3. 重篤な肝障害のある患者〔重篤な転帰をとるおそれがある。〕 4. 重篤な腎障害のある患者〔重篤な転帰をとるおそれがある。〕 5. 重篤な心機能不全のある患者〔循環系のバランスが損なわれ、心不全が増悪するおそれがある。〕 6. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者 7. アスピリン喘息(非ステロイド性消炎鎮痛剤による喘息発作の誘発)又はその既往歴のある患者〔アスピリン喘息の発症にプロスタグランジン合成阻害作用が関与していると考えられる。〕 </div> <p>1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)</p> <ol style="list-style-type: none"> (1) アルコール多量常飲者〔肝障害があらわれやすくなる。(「3. 相互作用」の項参照)〕 (2) 絶食・低栄養状態・摂食障害等によるグルタチオン欠乏、脱水症状のある患者〔肝障害があらわれやすくなる。〕 (3) 肝障害又はその既往歴のある患者〔肝機能が悪化するおそれがある。〕 (4) 消化性潰瘍の既往歴のある患者〔消化性潰瘍の再発を促すおそれがある。〕 (5) 血液の異常又はその既往歴のある患者〔血液障害を起こすおそれがある。〕 (6) 出血傾向のある患者〔血小板機能異常が起こることがある。〕 (7) 腎障害又はその既往歴のある患者〔腎機能が悪化するおそれがある。〕 (8) 心機能異常のある患者〔症状が悪化するおそれがある。〕 (9) 過敏症の既往歴のある患者 (10) 気管支喘息のある患者〔症状が悪化するおそれがある。〕 (11) 高齢者(「2. 重要な基本的注意」及び「5. 高齢者への投与」の項参照) (12) 小児等(「2. 重要な基本的注意」及び「7. 小児等への投与」の項参照)

2. 重要な基本的注意

- (1) 解熱鎮痛剤による治療は原因治療ではなく対症療法であることに留意すること。
- (2) 急性疾患に対し本剤を用いる場合には、次の事項を考慮すること。
 - 1) 発熱、疼痛の程度を考慮し投与すること。
 - 2) 原則として同一の薬剤の長期投与を避けること。
 - 3) 原因療法があればこれを行うこと。
- (3) 過度の体温低下、虚脱、四肢冷却等があらわれることがあるので、特に高熱を伴う高齢者及び小児等又は消耗性疾患の患者においては、投与後の患者の状態に十分注意すること。
- (4) 高齢者及び小児等には副作用の発現に特に注意し、必要最小限の使用にとどめるなど慎重に投与すること。
- (5) 感染症を不顕性化するおそれがあるので、感染症を合併している患者に対して用いる場合には適切な抗菌剤を併用し、観察を十分に行い慎重に投与すること(「3. 相互作用」の項参照)。
- (6) 他の消炎鎮痛剤との併用は避けることが望ましい。
- (7) 本剤とアセトアミノフェンを含む他の製剤(一般用医薬品を含む)との併用により、アセトアミノフェンの過量投与による重篤な肝障害が発現するおそれがあることから、特に総合感冒剤や解熱鎮痛剤等の配合剤を併用する場合は、アセトアミノフェンが含まれていないか確認し、含まれている場合は併用を避けること。また、アセトアミノフェンを含む他の薬剤と併用しないように患者に指導すること。(「警告」及び「8. 過量投与」の項参照)
- (8) アセトアミノフェンの高用量投与により副作用として腹痛・下痢がみられることがある。本剤においても同様の副作用があらわれるおそれがあり、上気道炎等に伴う消化器症状と区別できないおそれがあるので、観察を十分に行い慎重に投与すること。
- (9) 重篤な肝障害が発現するおそれがあるので注意すること。長期投与する場合にあつては定期的に肝機能検査を行うことが望ましい。
- (10) 慢性疾患に対し本剤を用いる場合には、薬物療法以外の療法も考慮すること。

3. 相互作用

併用注意(併用に注意すること)

薬剤名	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
リチウム製剤 (炭酸リチウム)	他の非ステロイド性消炎鎮痛剤(インドメタシン、イブプロフェン等)で、リチウムとの併用によりリチウムの血中濃度が上昇し、リチウム中毒を呈したとの報告がある。	非ステロイド性消炎鎮痛剤は腎のプロスタグランジン合成を抑制することにより、炭酸リチウムの排泄が減少し、血中濃度が上昇すると考えられている。
チアジド系利尿剤 (ヒドロクロチアジド等)	他の非ステロイド性消炎鎮痛剤(インドメタシン等)で、チアジド系利尿剤の作用を減弱することが報告されている。	非ステロイド性消炎鎮痛剤は腎のプロスタグランジン合成を抑制して水、塩類貯留が生じ、チアジド系利尿剤の排泄作用に拮抗すると考えられている。
アルコール(飲酒)	アルコール多量常飲者がアセトアミノフェンを服用したところ肝不全を起こしたとの報告がある。	アルコール常飲による CYP2E1 の誘導により、アセトアミノフェンから肝毒性をもつ N-アセチル-p-ベンゾキノニンイミンへの代謝が促進される。
クマリン系抗凝血剤 (ワルファリンカリウム)	クマリン系抗凝血剤の作用を増強することがあるので、減量するなど慎重に投与すること。	本剤が血漿蛋白結合部位において競合することで、抗凝血剤を遊離させ、その抗凝血作用を増強させる。
カルバマゼピン フェノバルビタール フェニトイン プリミドン リファンピシン イソニアジド	これらの薬剤の長期連用者は、肝薬物代謝酵素が誘導され、肝障害を生じやすくなるとの報告がある。	これらの薬剤の代謝酵素誘導作用により、アセトアミノフェンから肝毒性を持つ N-アセチル-p-ベンゾキノニンイミンへの代謝が促進される。
抗生物質 抗菌剤	過度の体温降下を起こす頻度が高くなることから、併用する場合には観察を十分に行い、慎重に投与すること。	機序不明

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

- 1) ショック(頻度不明)、アナフィラキシー(頻度不明)：ショック、アナフィラキシー(呼吸困難、全身潮紅、血管浮腫、蕁麻疹等)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。
- 2) 中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis：TEN)(頻度不明)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson 症候群)(頻度不明)、急性汎発性発疹性膿疱症(頻度不明)：中毒性表皮壊死融解症、皮膚粘膜眼症候群、急性汎発性発疹性膿疱症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。
- 3) 喘息発作の誘発(頻度不明)：喘息発作を誘発することがある。
- 4) 劇症肝炎(頻度不明)、肝機能障害(頻度不明)、黄疸(頻度不明)：劇症肝炎、AST(GOT)、ALT(GPT)、 γ -GTP の上昇等を伴う肝機能障害、黄疸があらわれることがあるので、観察を十分に行い、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) 顆粒球減少症(頻度不明)：顆粒球減少症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。
- 6) 間質性肺炎(頻度不明)：間質性肺炎があらわれることがあるので、観察を十分に行い、咳嗽、呼吸困難、発熱、肺音の異常等が認められた場合には、速やかに胸部X線、胸部CT、血清マーカー等の検査を実施すること。異常が認められた場合には、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。
- 7) 間質性腎炎(頻度不明)、急性腎不全(頻度不明)：間質性腎炎、急性腎不全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。

(2) その他の副作用

種類\頻度	頻度不明
血液	チアノーゼ、血小板減少、血小板機能低下(出血時間の延長)等 ^{注)}
消化器	悪心・嘔吐、食欲不振等
その他	過敏症 ^{注)}

注)このような症状(異常)が現れた場合には、投与を中止すること。

5. 高齢者への投与

高齢者では、副作用があらわれやすいので、少量から投与を開始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(「2. 重要な基本的注意」の項参照)。

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- (1) 妊娠中の投与に関する安全性は確立していないので、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にのみ投与すること。
- (2) 妊娠後期の婦人への投与により胎児に動脈管収縮を起こすことがある。
- (3) 妊娠後期のラットに投与した実験で、弱い胎仔の動脈管収縮が報告されている。

7. 小児等への投与

低出生体重児、新生児及び3ヶ月未満の乳児に対する使用経験が少なく、安全性は確立していない。

8. 過量投与

- (1) 肝臓・腎臓・心筋の壊死が起こったとの報告がある。
- (2) 総合感冒剤や解熱鎮痛剤等の配合剤には、アセトアミノフェンを含むものがあり、本剤とこれら配合剤との偶発的な併用により、アセトアミノフェンの過量投与による重篤な肝障害が発現するおそれがある。
- (3) アセトアミノフェン過量投与時の解毒(肝障害の軽減等)には、アセチルシステインの投与を考慮すること。

9. その他の注意

- (1) 類似化合物(フェナセチン)の長期投与により、血色素異常を起こすことがある。
- (2) 腎盂及び膀胱腫瘍の患者を検査したところ、類似化合物(フェナセチン)製剤を長期・大量に使用(例：総服用量 1.5~27kg、服用期間 4~30年)していた人が多いとの報告がある。また、類似化合物(フェナセチン)を長期・大量投与した動物実験で、腫瘍発生が認められたとの報告がある。
- (3) 非ステロイド性消炎鎮痛剤を長期間投与されている女性において、一時的な不妊が認められたとの報告がある。

取扱い上の注意	規制区分：本剤は劇薬である 貯法：遮光した気密容器、室温保存	備考	包装単位：100g、500g
文献請求先	吉田製薬株式会社 学術部 〒164-0011 東京都中野区中央 5-1-10 TEL:03-3381-2004		