# 医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会の IF 記載要領 2013 に準拠して作成

#### 経口抗凝血剤

# 日本薬局方 ワルファリンカリウム錠

# ワルファリン K 錠 0.5mg/1mg 「トーワ」

WARFARIN POTASSIUM TABLETS 0.5mg "TOWA" / TABLETS 1mg "TOWA"

製 品 名	ワルファリン K 錠 0.5mg「トーワ」 ワルファリン K 錠 1mg「トーワ」		
剤 形	素錠		
製剤の規制区分	処方箋医薬品 <sup>注1)</sup> 注1)注意-医師等の処方箋により使用すること		
規格・含量	1 錠中 日局 ワルファリンカリ1 錠中 日局 ワルファリンカリウム 0.5mg 含有ウム 1mg 含有		
一般名	和 名: ワルファリンカリウム(JAN) 洋 名: Warfarin Potassium (JAN)		
製造販売承認年月日	2010年 7月15日		
薬価基準収載年月日	2010年11月19日		
発 売 年 月 日	2010年11月19日		
開発・製造販売(輸入)・ 提携・販売会社名	製造販売元:東和薬品株式会社		
医薬情報担当者の連絡先	電話番号: FAX:		
問い合わせ窓口	東和薬品株式会社 学術部 DI センター(24 時間受付対応)  「Line Of		

本 IF は 2019 年 1 月改訂(第 10 版、禁忌の項等)の添付文書の記載に基づき作成した。

最新の添付文書情報は医薬品医療機器情報提供ホームページ

http://www.pmda.go.jp/safety/info·services/drugs/0001.html にてご確認ください。

# IF 利用の手引きの概要 - 日本病院薬剤師会-

#### 1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として医療用医薬品添付文書(以下、添付文書と略す)がある。医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際には、添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合がある。

医療現場では、当該医薬品について製薬企業の医薬情報担当者等に情報の追加請求や質疑をして情報を補 完して対処してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための情報リストとしてインタビュー フォームが誕生した。

昭和 63 年に日本病院薬剤師会(以下、日病薬と略す)学術第 2 小委員会が「医薬品インタビューフォーム」 (以下、IF と略す)の位置付け並びに IF 記載様式を策定した。その後、医療従事者向け並びに患者向け医薬品情報ニーズの変化を受けて、平成 10 年 9 月に日病薬学術第 3 小委員会において IF 記載要領の改訂が行われた。

更に 10 年が経過し、医薬品情報の創り手である製薬企業、使い手である医療現場の薬剤師、双方にとって薬事・医療環境は大きく変化したことを受けて、平成 20 年 9 月に日病薬医薬情報委員会において IF 記載要領 2008 が策定された。

IF 記載要領 2008 では、IF を紙媒体の冊子として提供する方式から、PDF 等の電磁的データとして提供すること(e-IF)が原則となった。この変更にあわせて、添付文書において「効能・効果の追加」、「警告・禁忌・重要な基本的注意の改訂」などの改訂があった場合に、改訂の根拠データを追加した最新版の e-IF が提供されることとなった。

最新版の e-IF は、(独)医薬品医療機器総合機構の医薬品情報提供ホームページ(http://www.pmda.go.jp/)から一括して入手可能となっている。日本病院薬剤師会では、e-IF を掲載する医薬品情報提供ホームページが公的サイトであることに配慮して、薬価基準収載にあわせて e-IF の情報を検討する組織を設置して、個々の IF が添付文書を保管する適正使用情報として適切か審査・検討することとした。

2008 年より年 4 回のインタビューフォーム検討会を開催した中で指摘してきた事項を再評価し、製薬企業にとっても、医師・薬剤師等にとっても、効率の良い情報源とすることを考えた。そこで今般、IF 記載要領の一部改訂を行い IF 記載要領 2013 として公表する運びとなった。

#### 2. IFとは

IF は「添付文書等の情報を補完し、薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製薬企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

ただし、薬事法・製薬企業機密等に関わるもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師自らが評価・判断・提供すべき事項等は IF の記載事項とはならない。言い換えると、製薬企業から提供された IF は、薬剤師自らが評価・判断・臨床適応するとともに、必要な補完をするものという認識を持つことを 前提としている。

#### [IF の様式]

- ①規格はA4版、横書きとし、原則として9ポイント以上の字体(図表は除く)で記載し、一色刷りとする。ただし、添付文書で赤枠・赤字を用いた場合には、電子媒体ではこれに従うものとする。
- ②IF 記載要領に基づき作成し、各項目名はゴシック体で記載する。
- ③表紙の記載は統一し、表紙に続けて日病薬作成の「IF 利用の手引きの概要」の全文を記載するものとし、2 頁にまとめる。

#### 「IF の作成]

- ①IF は原則として製剤の投与経路別(内用剤、注射剤、外用剤)に作成される。
- ②IF に記載する項目及び配列は日病薬が策定した IF 記載要領に準拠する。
- ③添付文書の内容を補完するとの IF の主旨に沿って必要な情報が記載される。
- ④製薬企業の機密等に関するもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師をはじめ医療従 事者自らが評価・判断・提供すべき事項については記載されない。
- ⑤「医薬品インタビューフォーム記載要領 2013」(以下、「IF 記載要領 2013」と略す)により作成された IF は、電子媒体での提供を基本とし、必要に応じて薬剤師が電子媒体(PDF)から印刷して使用する。企業での製本は必須ではない。

#### [IF の発行]

- ①「IF 記載要領 2013」は、平成 25 年 10 月以降に承認された新医薬品から適用となる。
- ②上記以外の医薬品については、「IF 記載要領 2013」による作成・提供は強制されるものではない。
- ③使用上の注意の改訂、再審査結果又は再評価結果(臨床再評価)が公表された時点並びに適応症の拡大 等がなされ、記載すべき内容が大きく変わった場合には IF が改訂される。

#### 3. IFの利用にあたって

「IF 記載要領 2013」においては、PDF ファイルによる電子媒体での提供を基本としている。情報を利用する薬剤師は、電子媒体から印刷して利用することが原則である。電子媒体の IF については、医薬品医療機器総合機構の医薬品医療機器情報提供ホームページに掲載場所が設定されている。

製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従って作成・提供するが、IF の原点を踏まえ、 医療現場に不足している情報や IF 作成時に記載し難い情報等については製薬企業の MR 等へのインタビューにより薬剤師等自らが内容を充実させ、IF の利用性を高める必要がある。また、随時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、IF が改訂されるまでの間は、当該医薬品の製薬企業が提供する添付文書やお知らせ文書等、あるいは医薬品医療機器情報配信サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、IF の使用にあたっては、最新の添付文書を医薬品医療機器情報提供ホームページで確認する。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「臨床成績」や「主な外国での発売状況」に関する項目等は承認事項に関わることがあり、その取扱いには十分留意すべきである。

#### 4. 利用に際しての留意点

IF を薬剤師等の日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用して頂きたい。しかし、薬事法や医療用医薬品プロモーションコード等による規制により、製薬企業が医薬品情報として提供できる範囲には自ずと限界がある。IF は日病薬の記載要領を受けて、当該医薬品の製薬企業が作成・提供するものであることから、記載・表現には制約を受けざるを得ないことを認識しておかなければならない。また製薬企業は、IF があくまでも添付文書を補完する情報資材であり、今後インターネットでの公開等も踏まえ、薬事法上の広告規制に抵触しないよう留意し作成されていることを理解して情報を活用する必要がある。

# 目 次

Ι.	概要に関する項目	1	₩.	安全性(使用上の注意等)に関する項目.	.21
1	. 開発の経緯	1	1.	. 警告内容とその理由	.21
2	. 製品の治療学的・製剤学的特性	1		. 禁忌内容とその理由(原則禁忌を含む)	
				. 効能・効果に関連する使用上の注意と	
Ι.	名称に関する項目	2		その理由	21
1	. 販 売 名	2	1	. 用法・用量に関連する使用上の注意と	. 4 1
2	. 一般名	2	4	その理由	ด1
3	. 構造式又は示性式	2	_	- での壁田	
	. 分子式及び分子量				
	· パラペス・カー 量			. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法	
	. 慣用名、別名、略号、記号番号			. 相互作用	
	- 順用名、別名、暗ち、記ち笛ち			. 副作用	
1	. UAS 兌嫁番 方	3		. 高齢者への投与	
Ш.	有効成分に関する項目	4	10	. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与	. 40
	. 物理化学的性質		11	. 小児等への投与	.41
	. 有効成分の各種条件下における安定性		12	. 臨床検査結果に及ぼす影響	.41
	<ul><li>. 有効成分の存権未行下におりる女足性</li><li>. 有効成分の確認試験法</li></ul>		13	. 過量投与	.41
				- 通用上の注意	
4	. 有効成分の定量法	4		. その他の注意	
IV.	製剤に関する項目	5		. その他	
	. 剤 形				
	- 別 - ル		IX.	非臨床試験に関する項目	. 42
			1 .	. 薬理試験	. 42
			2	. 毒性試験	.42
	. 製剤の各種条件下における安定性				
	. 調製法及び溶解後の安定性		Χ.	管理的事項に関する項目	. 43
	. 他剤との配合変化(物理化学的変化)		1.	. 規制区分	. 43
	.溶出性		2.	. 有効期間又は使用期限	.43
	. 生物学的試験法		3.	. 貯法・保存条件	.43
	. 製剤中の有効成分の確認試験法			<ul><li>薬剤取扱い上の注意点</li></ul>	
	0. 製剤中の有効成分の定量法			. 承認条件等	
1	1. 力価	13		. 包装	
1:	2. 混入する可能性のある夾雑物	13		· □森	
1	3. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に			· 日一成分・同効薬	
	関する情報	13		- 同一成分・同効衆 - 国際誕生年月日	
1.	4. その他				
				. 製造販売承認年月日及び承認番号	
<b>V</b> .	治療に関する項目	14		. 薬価基準収載年月日	.44
1	. 効能・効果	14	12	. 効能・効果追加、用法・用量変更追加等の	
2	. 用法・用量	14		年月日及びその内容	.45
3	. 臨床成績	14	13	. 再審査結果、再評価結果公表年月日及び	
				その内容	
	薬効薬理に関する項目			. 再審査期間	
1	. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群	16		. 投薬期間制限医薬品に関する情報	
2	. 薬理作用	16	16	. 各種コード	.47
	*****			. 保険給付上の注意	
	薬物動態に関する項目				
	. 血中濃度の推移・測定法		ΧI	. 文 献	.48
2	. 薬物速度論的パラメータ			. 引用文献	
3	. 吸 収	19	2.	. その他の参考文献	.48
4	. 分 布	19	7 <i>7</i> TT	<b>公</b>	
5	. 代 謝	19		. 参考資料	
6	. 排 泄			. 主な外国での発売状況	
	. トランスポーターに関する情報		2.	. 海外における臨床支援情報	.48
	. 透析等による除去率		32 m	· # <del>*</del>	40
O	・	40		備 考	
			そ	の他の関連資料	.48

# I. 概要に関する項目

#### 1. 開発の経緯

ワルファリンカリウム錠は経口抗凝血剤であり、本邦では 1962 年に上市されている。東和薬品株式会社が後発医薬品として、ワルファリン K錠 0.5 mg 「トーワ」及びワルファリン K錠 1 mg 「トーワ」の開発を企画し、薬食発第 0331015 号(平成 17 年 3 月 31 日)に基づき、加速試験、生物学的同等性試験を実施し、2010 年 7 月にそれぞれ承認を取得、2010 年 11 月に発売した。

#### 2. 製品の治療学的・製剤学的特性

#### 臨床的特性

**有用性**: ワルファリン K 錠 0.5mg 「トーワ」及びワルファリン K 錠 1mg 「トーワ」は、血栓塞栓症(静脈血栓症、心筋梗塞症、肺塞栓症、脳塞栓症、緩徐に進行する脳血栓症等)の治療及び予防に対して有用性が認められている。

安全性: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。

副作用として、発疹、紅斑、AST(GOT)上昇、ALT(GPT)上昇、悪心・嘔吐、下痢、脱毛、抗甲 状腺作用等が報告されている。 [VII. 8. (3) その他の副作用の項を参照]

重大な副作用として、出血、皮膚壊死、カルシフィラキシス、肝機能障害、黄疸があらわれることがある。〔Ⅷ.8.(2)重大な副作用と初期症状の項を参照〕

# Ⅱ. 名称に関する項目

# 1. 販売名

(1) 和 名

ワルファリン K 錠 0.5mg 「トーワ」 ワルファリン K 錠 1mg 「トーワ」

(2) 洋 名

WARFARIN POTASSIUM TABLETS 0.5mg "TOWA" WARFARIN POTASSIUM TABLETS 1mg "TOWA"

(3) 名称の由来

一般名+剤形+規格(含量)+「トーワ」

[「医療用後発医薬品の承認申請にあたっての販売名の命名に関する留意事項について」(平成 17年9月22日 薬食審査発第0922001号)に基づく]

# 2. 一般名

(1) 和 名(命名法)

ワルファリンカリウム(JAN)

(2) 洋 名(命名法)

Warfarin Potassium (JAN)

(3) ステム

不明

#### 3. 構造式又は示性式

及び鏡像異性体

4. 分子式及び分子量

分子式: C<sub>19</sub>H<sub>15</sub>KO<sub>4</sub> 分子量: 346.42

# 5. 化学名(命名法)

 ${\bf Monopotassium~(1\it RS)$-2-oxo-3-(3-oxo-1-phenylbutyl)~chromen-4-olate(IUPAC)}$ 

# 6. 慣用名、別名、略号、記号番号

該当しない

# 7. CAS登録番号

2610-86-8

# Ⅲ. 有効成分に関する項目

#### 1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

白色の結晶性の粉末である。光によって淡黄色となる。

# (2) 溶 解 性

溶媒	1g を溶かすのに要する溶媒量	溶解性
水	1mL 未満	極めて溶けやすい
エタノール(95)	1mL以上 10mL未満	溶けやすい

本品は水酸化ナトリウム試液に溶ける。

#### (3) 吸湿性

該当資料なし

#### (4) 融点(分解点)・沸点・凝固点

該当資料なし

# (5) 酸塩基解離定数

該当資料なし

### (6) 分配係数

該当資料なし

#### (7) その他の主な示性値

旋光度:本品の水溶液(1→10)は旋光性を示さない。

pH: 本品 1.0g を水 100mL に溶かした液の pH は 7.2~8.3 である。

### 2. 有効成分の各種条件下における安定性

該当資料なし

#### 3. 有効成分の確認試験法

日局「ワルファリンカリウム」の確認試験による

#### 4. 有効成分の定量法

日局「ワルファリンカリウム」の定量法による

# Ⅳ. 製剤に関する項目

# 1. 剤 形

# (1) 剤形の区別、外観及び性状

713712	AND OF EMPLOYED							
製品	品名	ワルファリン	⁄ K 錠 0.5m	g「トーワ」	ワルファリン K 錠 1mg「トーワ」			
剤形(	の区別			素銳	Ē			
性	:状			白色の割線フ	りの素錠			
識別コード	本体 包装		Tw531			Tw532		
		表	裏	側面	表	裏	側面	
外	·形	Tw 531	0.5		Tw 532			
錠径	錠径(mm) 6.0			8.0				
厚さ	(mm)	2.4			2.7			
質量	(mg)		90			180		

# (2) 製剤の物性

製品名	ワルファリン K 錠 0.5mg「トーワ」	ワルファリン K 錠 1mg「トーワ」
硬度	6.9kg 重	8.0kg 重

#### (3) 識別コード

- (1) 剤形の区別、外観及び性状の項を参照
- (4) pH、浸透圧比、粘度、比重、無菌の旨及び安定な pH 域等 該当しない

# 2. 製剤の組成

(1) 有効成分(活性成分)の含量

ワルファリン K 錠 0.5mg「トーワ」

1錠中 日局 ワルファリンカリウム 0.5mg を含有する。

ワルファリンK錠1mg「トーワ」

1錠中 日局 ワルファリンカリウム 1mgを含有する。

# (2) 添加物

# ワルファリン K 錠 0.5mg/1mg「トーワ」

* * * * * * * * * * * * * * * * * * *	6/ C · · · •
使 用 目 的	添加物
賦形剤	乳糖水和物
結合剤	ポビドン
崩壊剤	トウモロコシデンプン
滑沢剤	ステアリン酸 Mg

# (3) その他

該当資料なし

# 3. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意

該当しない

# 4. 製剤の各種条件下における安定性

# (1) 加速試験

ワルファリン K 錠 0.5mg「トーワ」<sup>1)</sup>

包装形態:PTP 包装し貼り合わせアルミ箔包装した製品

試験条件:40℃、75%RH、3 ロット(n=3)

試験項目	開始時	6 箇月
性状	白色の割線入りの素錠	同左
確認試験	適合	同左
純度試験	規格内	同左
製剤均一性	適合	同左
溶出率(%)	96.1~108.0	94.3~104.8
含量(%)	99.6~102.7	$98.5 \sim 101.2$

包装形態:ポリエチレン瓶に入れた製品(乾燥剤入り)

試験条件:40℃、75%RH、3 ロット(n=3)

試験項目	開始時	6 箇月	
性状	白色の割線入りの素錠	同左	
確認試験	適合	同左	
純度試験	規格内	同左	
製剤均一性	適合	同左	
溶出率(%)	96.1~108.0	96.0~105.2	
含量(%)	99.6~102.7	99.8~102.5	

# ワルファリン K 錠 1mg「トーワ」<sup>2)</sup>

包装形態: PTP 包装し貼り合わせアルミ箔包装した製品

試験条件: 40℃、75%RH、3 ロット(n=3)

試験項目	開始時	6 箇月
性状	白色の割線入りの素錠	同左
確認試験	適合	同左
純度試験	規格内	同左
製剤均一性	適合	同左
溶出率(%)	91.0~102.0	87.7~102.0
含量(%)	99.2~101.1	98.4~100.7

包装形態:ポリエチレン瓶に入れた製品(乾燥剤入り)

試験条件:40℃、75%RH、3 ロット(n=3)

試験項目	開始時	6 箇月			
性状	白色の割線入りの素錠	同左			
確認試験	適合	同左			
純度試験	規格内	同左			
製剤均一性	適合	同左			
溶出率(%)	91.0~102.0	87.1~101.4			
含量(%)	99.2~101.1	99.2~100.6			

最終包装製品を用いた加速試験 $(40^{\circ}$ 、相対湿度 75%、6 箇月)の結果、ワルファリン K 錠 0.5mg 「トーワ」及びワルファリン K 錠 1mg 「トーワ」は通常の市場流通下において 3 年間安定であることが推測された。

# (2) 無包装状態における安定性

# ワルファリン K 錠 0.5mg「トーワ」<sup>3)</sup>

	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,							
	3. PK - T - P		温度		湿度(25℃、75%RH)		光	
i	試験項目 開	開始時	(40℃、3 箇月)	1 箇月	3 箇月	30万lx·hr	60万 lx·hr	
	外観	問題なし	問題なし	問題なし	問題なし	問題なし*	問題なし*	
	含量	問題なし	問題なし	問題なし	問題なし	13%含量が 低下した	18%含量が 低下した	
	硬度	問題なし	問題なし	問題なし	問題なし	問題なし	問題なし	
	溶出性	問題なし	問題なし	溶出性が 低下した	溶出性が 低下した	問題なし	問題なし	

\*:僅かに黄味がかる

注)「(社)日本病院薬剤師会:錠剤・カプセル剤の無包装状態での安定性試験法について(答申)、平成11年8月20日」に準じて試験を実施した。

# ワルファリン K 錠 1mg「トーワ」4)

A=-A T	BB / / n+	温度	湿度(25℃	, 75%RH)	ć	七
試験項目	開始時	(40℃、3 箇月)	1 箇月	3 箇月	30万lx·hr	60万 lx·hr
外観	問題なし	問題なし	問題なし	問題なし	問題なし*	問題なし*
含量	問題なし	問題なし	問題なし	問題なし	10%含量が 低下した	16%含量が 低下したし
硬度	問題なし	問題なし	問題なし	問題なし	問題なし	問題なし
溶出性	問題なし	問題なし	溶出性が 低下した	溶出性が 低下した	問題なし	問題なし

\*:僅かに黄味がかる

注)「(社)日本病院薬剤師会:錠剤・カプセル剤の無包装状態での安定性試験法について(答申)、平成11年8月20日」に準じて試験を実施した。

# 5. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

# 6. 他剤との配合変化(物理化学的変化)

該当しない

# 7. 溶出性

# (1) 規格及び試験方法 5)

ワルファリン K 錠 0.5 mg 「トーワ」及びワルファリン K 錠 1 mg 「トーワ」は、日本薬局方医薬品各条に定められたワルファリンカリウム錠の溶出規格にそれぞれ適合していることが確認されている。

方 法:日局溶出試験法(パドル法)

試験液:水 900mL 回転数:50rpm

測定法:液体クロマトグラフィー

規格:15分間の溶出率が80%以上のときは適合とする。

〔出典:日本薬局方医薬品各条〕

#### (2) 生物学的同等性試験

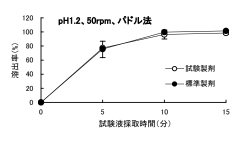
# ワルファリン K 錠 0.5mg「トーワ」<sup>7)</sup>

ワルファリン K 錠 0.5mg「トーワ」について、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等 性試験ガイドライン」(平成 18年 11月 24日 薬食審査発 第 1124004号)(以下、ガイドライ ン)に従い、ヒトでの生物学的同等性が確認されたワルファリン K 錠 1mg「トーワ」を標準製 剤として溶出試験を行い、生物学的同等性試験とした。なお、試験製剤の処方変更水準は、ガ イドラインにより A水準に該当した。

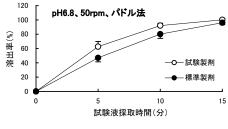
#### <測定条件>

試験液: pH1.2、pH6.5、pH6.8、水 回転数

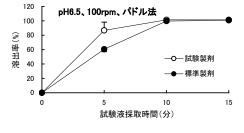
: 50rpm、100rpm : ワルファリンK錠0.5mg「トーワ」 試験製剤



時間(分)	0	5	10	15
試験製剤	0	77.2	96.4	98.4
標準偏差	0	13.7	6.4	2.1
標準製剤	0	75.6	99.7	101.5
標準偏差	0	11.2	3.0	1.3



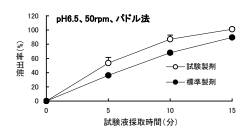
時間(分)	0	5	10	15
試験製剤	0	62.6	92.1	100.2
標準偏差	0	7.3	3.3	1.6
標準製剤	0	46.9	80.2	96.1
標準偏差	0	5.5	5.9	2.8



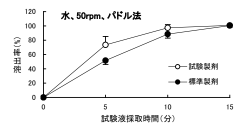
時間(分)	0	5	10	15
試験製剤	0	86.8	101.3	101.4
標準偏差	0	11.4	2.1	1.8
標準製剤	0	60.5	99.6	100.8
標準偏差	0	3.3	2.0	1.8



: ワルファリンK錠1mg「トーワ」 標準製剤



時間(分)	0	5	10	15
試験製剤	0	53.5	87.1	101.1
標準偏差	0	8.0	5.7	2.2
標準製剤	0	36.2	68.1	89.5
標準偏差	0	1.7	2.2	1.5



時間(分)	0	5	10	15
試験製剤	0	73.5	97.4	100.8
標準偏差	0	11.7	4.5	1.7
標準製剤	0	51.7	88.5	100.5
標準偏差	0	5.5	5.5	2.4

# ①試験製剤及び標準製剤の平均溶出率の比較(パドル法)

	試験条件		平均溶片	出率(%)	1		
回転数 (rpm)	試験液	採取時間 (分)	試験 製剤	標準 製剤	溶出率 の差(%)	同等性の判定基準	判定
	pH1.2	15	98.4	101.5	-3.1		適
	рН6.5	15	101.1	89.5	11.6		適
50	рН6.8	15	100.2	96.1	4.1	15 分以内に平均 85% 以上溶出	適
	水	15	100.8	100.5	0.3		適
100	рН6.5	15	101.4	100.8	0.6		適

(n=12)

# ②最終比較時点における試験製剤の個々の溶出率(パドル法)

	試験条件		(a)	(b)			
回転数 (rpm)	試験液	採取 時間 (分)	最小値~ 最大値 (%)	平均溶出率 ±15%の範囲(%)	(a)が(b)を 超えた数	同等性の判定基準	判定
	pH1.2	15	93.5~100.9	83.4~113.4	0	最終比較時点における	適
50	рН6.5	15	98.1~104.7	86.1~116.1	0	個々の溶出率について、試験製剤の平均溶	適
50	рН6.8	15	$97.7 \sim 103.2$	85.2~115.2	0	出率±15%の範囲を	適
	水	15	98.4~105.0	85.8~115.8	0	超えるものが 12 個中 1 個以下で、±25 %の範	適
100	рН6.5	15	98.6~104.4	86.4~116.4	0	囲を超えるものがない	適

(n=12)

①②の結果より、試験条件それぞれについて、溶出挙動が同等と判定された。

従って、ワルファリン K 錠 0.5mg 「トーワ」と、標準製剤(ワルファリン K 錠 1mg 「トーワ」)は、生物学的に同等であるとみなされた。

# ワルファリン K 錠 1mg「トーワ」®

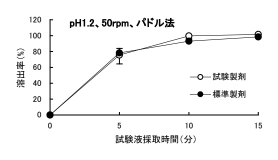
ワルファリン K 錠 1mg「トーワ」について、「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」(平成 18 年 11 月 24 日 薬食審査発第 1124004 号)(以下、ガイドライン)に従い溶出試験を行った。

#### <測定条件>

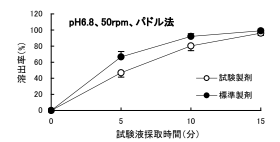
試 験 液 : pH1.2、pH6.5、pH6.8、水

回 転 数 : 50rpm、100rpm

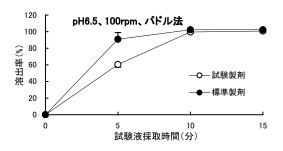
試験製剤 : ワルファリンK錠1mg「トーワ」



時間(分)	0	5	10	15
試験製剤	0	75.6	99.7	101.5
標準偏差	0	11.2	3.0	1.3
標準製剤	0	78.3	93.1	98.4
標準偏差	0	5.7	2.4	2.0

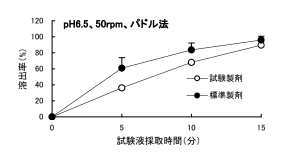


時間(分)	0	5	10	15
試験製剤	0	46.9	80.2	96.1
標準偏差	0	5.5	5.9	2.8
標準製剤	0	66.6	92.0	99.1
標準偏差	0	6.7	3.4	2.1

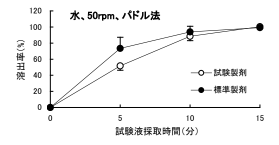


時間(分)	0	5	10	15
試験製剤	0	60.5	99.6	100.8
標準偏差	0	3.3	2.0	1.8
標準製剤	0	90.9	102.2	102.3
標準偏差	0	8.0	1.0	1.1

検体数: n=12 試験法:パドル法 標準製剤:錠剤、1mg



時間(分)	0	5	10	15
試験製剤	0	36.2	68.1	89.5
標準偏差	0	1.7	2.2	1.5
標準製剤	0	60.9	83.6	96.0
標準偏差	0	13.1	8.7	4.6



時間(分)	0	5	10	15
試験製剤	0	51.7	88.5	100.5
標準偏差	0	5.5	5.5	2.4
標準製剤	0	73.5	93.9	99.2
標準偏差	0	13.7	7.0	2.5

# 試験製剤及び標準製剤の平均溶出率の比較(パドル法)

	試験条件		平均溶品	出率(%)	平均		
回転数 (rpm)	試験液	採取時間 (分)	試験 製剤	標準 製剤	溶出率 の差(%)	類似性の判定基準	判定
	pH1.2	15	101.5	98.4	3.1		適
	рН6.5	15	89.5	96.0	-6.5		適
50	рН6.8	15	96.1	99.1	-3.0	15 分以内に平均 85% 以上溶出	適
	水	15	100.5	99.2	1.3		適
100	рН6.5	15	100.8	102.3	-1.5		適

(n=12)

上記の結果より、試験条件それぞれについて、ガイドラインの溶出挙動の類似性の判定基準に 適合した。

従って、ワルファリン K 錠 1mg「トーワ」と標準製剤の溶出挙動は類似していると判断した。

### 8. 生物学的試験法

該当しない

# 9. 製剤中の有効成分の確認試験法

日局「ワルファリンカリウム錠」の確認試験による

#### 10. 製剤中の有効成分の定量法

日局「ワルファリンカリウム錠」の定量法による

### 11. 力価

該当しない

# 12. 混入する可能性のある夾雑物

該当資料なし

# 13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報

該当しない

### 14. その他

該当しない

# V. 治療に関する項目

#### 1. 効能・効果

血栓塞栓症(静脈血栓症、心筋梗塞症、肺塞栓症、脳塞栓症、緩徐に進行する脳血栓症等)の 治療及び予防

#### 2. 用法·用量

本剤は、血液凝固能検査(プロトロンビン時間及びトロンボテスト)の検査値に基づいて、本 剤の投与量を決定し、血液凝固能管理を十分に行いつつ使用する薬剤である。

初回投与量を1日1回経口投与した後、数日間かけて血液凝固能検査で目標治療域に入るよう に用量調節し、維持投与量を決定する。

ワルファリンに対する感受性には個体差が大きく、同一個人でも変化することがあるため、定期的に血液凝固能検査を行い、維持投与量を必要に応じて調節すること。

抗凝固効果の発現を急ぐ場合には、初回投与時へパリン等の併用を考慮する。

成人における初回投与量は、ワルファリンカリウムとして、通常1~5 mg 1日1回である。

小児における維持投与量(mg/kg/日)の目安を以下に示す。

12 ヵ月未満: 0.16mg/kg/日

1 歳以上 15 歳未満: 0.04~0.10mg/kg/日

#### 【用法・用量に関連する使用上の注意】

- 1) 血液凝固能検査(プロトロンビン時間及びトロンボテスト)等に基づき投与量を決定し、 治療域を逸脱しないように、血液凝固能管理を十分に行いつつ使用すること。
- 2) プロトロンビン時間及びトロンボテストの検査値は、活性(%)以外の表示方法として、一般的に INR (International Normalized Ratio: 国際標準比)が用いられている。INR を用いる場合、国内外の学会のガイドライン等、最新の情報を参考にし、年齢、疾患及び併用薬等を勘案して治療域を決定すること。
- 3) 成人における維持投与量は1日1回1~5mg 程度となることが多い。

#### 3. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

該当資料なし

(2) 臨床効果

該当資料なし

(3) 臨床薬理試験

該当資料なし

# (4) 探索的試験

該当資料なし

# (5) 検証的試験

1) 無作為化並行用量反応試験 該当資料なし

# 2) 比較試験

該当資料なし

# 3) 安全性試験

該当資料なし

# 4) 患者·病態別試験

該当資料なし

# (6) 治療的使用

- 1) 使用成績調査・特定使用成績調査(特別調査)・製造販売後臨床試験(市販後臨床試験) 該当資料なし
- 2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要

該当しない

# VI. 薬効薬理に関する項目

# 1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群

ジクマロール、アセノクマロール

#### 2. 薬理作用

#### (1) 作用部位・作用機序 9)

循環血液中の血液凝固諸因子に直接作用せず、血液凝固因子の生成に必要なビタミン K 作用に拮抗し、肝のビタミン K 依存性血液凝固因子(プロトロンビン、第 VII、第 IX 及び第 X 因子)の生合成を抑制し、抗凝血効果及び抗血栓効果を発揮する。

#### (2) 薬効を裏付ける試験成績

該当資料なし

#### (3) 作用発現時間·持続時間

該当資料なし

# Ⅷ. 薬物動態に関する項目

#### 1. 血中濃度の推移・測定法

(1) 治療上有効な血中濃度 該当資料なし

#### (2) 最高血中濃度到達時間

### ワルファリン K 錠 1mg「トーワ」<sup>10)</sup>

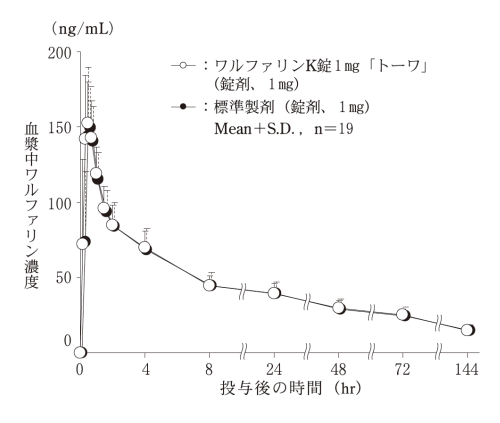
健康成人男子(n=19)に本剤 1 錠(ワルファリンカリウムとして <math>1mg)を絶食単回経口投与した時の Tmax は 0.456 時間であった。

#### (3) 臨床試験で確認された血中濃度

1. 生物学的同等性試験 10)

### ワルファリンK錠1 mg「トーワ」

ワルファリン K 錠 1mg「トーワ」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠(ワルファリンカリウムとして 1mg)健康成人男子(n=19)に絶食単回経口投与して 血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について 90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $log(0.80) \sim log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。



# 薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>144</sub> (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
ワルファリン K 錠 1mg「トーワ」 (錠剤、1mg)	$4183 \pm 604$	170.46±29.12	$0.456 \pm 0.167$	$98.0 \pm 19.1$
標準製剤 (錠剤、1mg)	4166±783	$165.37 \pm 29.94$	$0.473\pm0.196$	109.0±50.8

 $(Mean \pm S.D., n=19)$ 

血漿中濃度並びに AUC、Cmax 等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

### (4) 中毒域

該当資料なし

#### (5) 食事・併用薬の影響

該当資料なし

# (6) 母集団(ポピュレーション)解析により判明した薬物体内動態変動要因 該当資料なし

### 2. 薬物速度論的パラメータ

(1) 解析方法

該当資料なし

#### (2) 吸収速度定数

該当資料なし

# (3) バイオアベイラビリティ

該当資料なし

#### (4) 消失速度定数

ワルファリン K 錠 1mg「トーワ」<sup>10)</sup>

kel: 0.00733 ± 0.00144 hr<sup>-1</sup> (健康成人男子、絶食経口投与)

# (5) クリアランス

該当資料なし

#### (6) 分布容積

該当資料なし

#### (7) 血漿蛋白結合率

該当資料なし

# 3. 吸 収

該当資料なし

#### 4. 分 布

(1) 血液一脳関門通過性

該当資料なし

#### (2) 血液一胎盤関門通過性

Ⅷ. 10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与の項 1)を参照

#### (3) 乳汁への移行性

Ⅷ. 10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与の項 2)を参照

# (4) 髄液への移行性

該当資料なし

#### (5) その他の組織への移行性

該当資料なし

#### 5. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路

該当資料なし

#### (2) 代謝に関与する酵素(CYP450等)の分子種

本剤(光学異性体のS体)は、主として肝薬物代謝酵素 CYP2C9 によって代謝される。

#### (3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

#### (4) 代謝物の活性の有無及び比率

該当資料なし

(5) 活性代謝物の速度論的パラメータ 該当資料なし

# 6. 排 泄

(1) 排泄部位及び経路 該当資料なし

(2) 排泄率 該当資料なし

(3) 排泄速度該当資料なし

7. トランスポーターに関する情報 該当資料なし

8. 透析等による除去率 該当資料なし

# Ⅲ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目

#### 1. 警告内容とその理由

### 【警告】

本剤とカペシタビンとの併用により、本剤の作用が増強し、出血が発現し死亡に至ったとの報告がある。併用する場合には血液凝固能検査を定期的に行い、必要に応じ適切な処置を行うこと。(「相互作用」の項参照)

### 2. 禁忌内容とその理由(原則禁忌を含む)

#### 【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

- |) 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、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 出血を伴う妊産褥婦、頭蓋内出血の疑いのある患者等)[本剤を投与するとその作用機序 より出血を助長することがあり、ときには致命的になることもある。]
- 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)[出血している患者同様に血管や内臓等の障害箇所 に出血が起こることがある。]
- 3) 重篤な肝障害・腎障害のある患者 [ビタミン K 依存性凝固因子は肝臓で産生されるので、これが抑制され出血することがある。また、本剤の代謝・排泄の遅延で出血することがある。]
- 4) 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こともある。]
- 5) 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 6) 妊婦又は妊娠している可能性のある女性(「重要な基本的注意」及び「妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項参照)
- 7) 骨粗鬆症治療用ビタミン K<sub>2</sub> (メナテトレノン) 製剤を投与中の患者 (「相互作用」の項参 照)
- 8) イグラチモドを投与中の患者(「相互作用」の項参照)
- 9) ミコナゾール (ゲル剤・注射剤・錠剤) を投与中の患者 (「相互作用」の項参照)

#### 3. 効能・効果に関連する使用上の注意とその理由

該当しない

#### 4. 用法・用量に関連する使用上の注意とその理由

#### 【用法・用量に関連する使用上の注意】

- 1) 血液凝固能検査(プロトロンビン時間及びトロンボテスト)等に基づき投与量を決定し、 治療域を逸脱しないように、血液凝固能管理を十分に行いつつ使用すること。
- 2) プロトロンビン時間及びトロンボテストの検査値は、活性(%)以外の表示方法として、一般的に INR (International Normalized Ratio: 国際標準比)が用いられている。 INR を用いる場合、国内外の学会のガイドライン等、最新の情報を参考にし、年齢、疾患及び併用薬等を勘案して治療域を決定すること。
- 3) 成人における維持投与量は1日1回1~5mg 程度となることが多い。

#### 5. 慎重投与内容とその理由

#### 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

- 1) 肝炎、下痢、脂肪の吸収不全、慢性アルコール中毒、うっ血性心不全、敗血症、遷延性低血圧症のある患者及び新生児のビタミン K 欠乏時等 [本剤の作用が増強されることがある。]
- 2) ビタミン K 摂取時等 [本剤の作用が減弱されることがある。]
- 3) 悪性腫瘍の患者 [悪性腫瘍の患者では、血液凝固能の亢進により血栓傾向となる一方で、腫瘍関連出血を生じることがある。また、全身状態や摂食状況の変化に伴う血液凝固能の変動を生じることがある。]
- 4) 産褥婦 [出血しやすく、出血量が多くなることがある。]
- 5) 甲状腺機能亢進症、又は甲状腺機能低下症の患者 [甲状腺機能異常の患者では、病態の変化又は治療過程で甲状腺機能が正常化し、血液凝固能が変化することがある。その結果として本剤の作用が見かけ上減弱、又は増強するおそれがある。]
- 6) 新生児(「重要な基本的注意」及び「小児等への投与」の項参照)

### 6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法

#### 重要な基本的注意

- 1) 併用注意の薬剤との併用により、本剤の作用が増強し、重篤な出血に至ったとの報告がある。本剤の作用増強が進展あるいは持続しないように十分注意し、適切な治療域へ用量調節すること。一方、本剤の作用減弱の場合も同様に作用減弱が進展あるいは持続しないように十分注意すること。
- 急に投与を中止した場合、血栓を生じるおそれがあるので徐々に減量すること。
- 3) 出血等の副作用のため本剤の抗凝固作用を急速に減少する必要がある場合には投与を中止するとともに、ビタミン K 製剤の投与を要することがある。なお、脳出血等の重篤な出血を発現した場合には、必要に応じて、プロトロンビン複合体の静注又は新鮮凍結血漿の輸注等の適切な処置も考慮すること。これらの場合にも血栓再発に対し十分注意すること。
- 4) ビタミン K 製剤を投与中の患者には本剤の効果が発現しないので、本剤の治療を要する場合は、止血目的以外のビタミン K 製剤を投与しないこと。
- 5) 妊婦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。また、妊娠する可能性のある女性に投与する場合には、事前に本剤による催奇形性、胎児の出血傾向に伴う死亡、分娩時の母体の異常出血の危険性について十分説明すること。(「妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項参照)
- 6) 小児に本剤を使用する場合、小児の抗凝固薬療法に精通した医師が監督すること。
- 7) 新生児への投与に関する安全性は確立していないので、新生児には、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。

### 7. 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。抗凝固薬療法施行中に、新たに他剤を併用したり、休薬する場合には、血液凝固能の変動に注意すること。なお、本剤(光学異性体のS体)は、主として肝薬物代謝酵素 CYP2C9 によって代謝される。

# (1) 併用禁忌とその理由

併用禁忌(併用しないこと)		
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
骨粗鬆症治療用ビタミン K <sub>2</sub> 製	本剤の効果を減弱する。	ビタミン K が本剤のビタミン K
剤	患者が本剤による治療を必要	依存性凝固因子の生合成阻害
メナテトレノン	とする場合、本剤による治療を	作用と拮抗する。
グラケー	優先し、骨粗鬆症治療用ビタミ	
	ン K <sub>2</sub> 製剤の投与を中止するこ	
	と。	
イグラチモド	本剤の作用を増強することが	機序不明
ケアラム	ある。	
コルベット	患者が本剤による治療を必要	
	とする場合、本剤による治療を	
	優先し、イグラチモドを投与し	
	ないこと。	
ミコナゾール(ゲル剤・注射	本剤の作用を増強することが	ミコナゾールが本剤の肝薬物
剤・錠剤)	ある。また、併用中止後も、本	代謝酵素を阻害する。
フロリードゲル経口用	剤の作用が遷延し、出血や INR	
フロリードF注	上昇に至ったとの報告もある。	
オラビ錠口腔用	患者が本剤による治療を必要	
	とする場合、本剤による治療を	
	優先し、ミコナゾール(ゲル	
	剤・注射剤・錠剤)を投与しな	
	いこと。	

# (2) 併用注意とその理由

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
薬効分類:催眠鎮静剤	本剤の作用を減弱することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
バルビツール酸系及びチオ	あるので、併用する場合には血	酵素を誘導する。
バルビツール酸系薬剤	液凝固能の変動に十分注意し	
フェノバルビタール	ながら投与すること。	
等		
薬効分類:催眠鎮静剤	本剤の作用を減弱することが	相手薬剤の活性代謝物が本剤
抱水クロラール	あるので、併用する場合には血	の血漿蛋白からの遊離を促進
トリクロホスナトリウム	液凝固能の変動に十分注意し	する。
	ながら投与すること。	

薬効分類:抗てんかん剤	本剤の作用を減弱することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
カルバマゼピン	あるので、併用する場合には血	酵素を誘導する。
	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:抗てんかん剤	本剤の作用を減弱することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
プリミドン	あるので、併用する場合には血	酵素を誘導する。
	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:抗てんかん剤	本剤の作用を減弱又は増強す	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
フェニトイン	ることがある。	酵素を誘導し、本剤の作用を減
ホスフェニトインナトリウ	また、フェニトインの作用を増	弱する。
ム水和物	強することがある。	相手薬剤が本剤の血漿蛋白か
	併用する場合には血液凝固能	らの遊離を促進し、本剤の作用
	の変動及びフェニトインの中	を増強する。
	毒症状又は血中濃度の上昇に	本剤が相手薬剤の肝薬物代謝
	十分注意しながら投与するこ	酵素を阻害し、相手薬剤の作用
	と。	を増強する。
薬効分類:抗てんかん剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤が本剤の血漿蛋白か
エトトイン	ある。	らの遊離を促進する。
	また、エトトインの作用を増強	本剤が相手薬剤の肝代謝を阻
	することがある。	害する。
	併用する場合には血液凝固能	
	の変動及びエトトインの中毒	
	症状又は血中濃度の上昇に十	
	分注意しながら投与すること。	
薬効分類:抗てんかん剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤が血液凝固因子(フィ
バルプロ酸ナトリウム	あるので、併用する場合には血	ブリノゲン) の肝生合成を減弱
	液凝固能の変動に十分注意し	させる。
	ながら投与すること。	相手薬剤の血小板凝集抑制作
		用による。
		相手薬剤が本剤の血漿蛋白か
		らの遊離を促進する。
薬効分類:解熱鎮痛消炎剤	本剤の作用を増強することが	機序不明
アセトアミノフェン	あるので、併用する場合には血	
	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	

薬効分類:解熱鎮痛消炎剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
セレコキシブ	あるので、併用する場合には血	酵素 CYP2C9 を阻害する。
	液凝固能の変動に十分注意し	本剤が相手薬剤の副作用であ
	ながら投与すること。	る消化管出血を助長すること
		がある。
薬効分類:解熱鎮痛消炎剤	本剤の作用を増強することが	機序不明
トラマドール塩酸塩	あるので、併用する場合には血	
	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:解熱鎮痛消炎剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
ブコローム	あるので、併用する場合には血	酵素 CYP2C9 を阻害する。
	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:解熱鎮痛消炎剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
メロキシカム	あるので、併用する場合には血	酵素 CYP2C9 を阻害する。
ロルノキシカム	液凝固能の変動に十分注意し	相手薬剤の血小板凝集抑制作
	ながら投与すること。	用による。
		本剤が相手薬剤の副作用であ
		る消化管出血を助長すること
		がある。
		相手薬剤が本剤の血漿蛋白か
		らの遊離を促進する。

	Light of the High light 1 was a second	
薬効分類:解熱鎮痛消炎剤 		相手薬剤の血小板凝集抑制作
アスピリン	あるので、併用する場合には血	-
イブプロフェン		本剤が相手薬剤の副作用であ
インドメタシン	ながら投与すること。	る消化管出血を助長すること
インドメタシン ファルネ		がある。
シル		相手薬剤が本剤の血漿蛋白か
エトドラク		らの遊離を促進する。
ケトプロフェン		
サリチル酸類		
ジクロフェナクナトリウム		
スリンダク		
ナブメトン		
ナプロキセン		
ピロキシカム		
フルルビプロフェン		
メフェナム酸		
モフェゾラク		
ロキソプロフェンナトリウ		
ム水和物		
等		
薬効分類:精神神経用剤	本剤の作用を減弱することが	機序不明
トラゾドン塩酸塩	あるので、併用する場合には血	
	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:精神神経用剤	本剤の作用を増強することが	機序不明
メチルフェニデート塩酸塩	あるので、併用する場合には血	
	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:精神神経用剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
三環系抗うつ剤	あるので、併用する場合には血	酵素を阻害する。
アミトリプチリン塩酸塩	液凝固能の変動に十分注意し	
等	ながら投与すること。	

## #! /\ \\		
		相手薬剤の投与により血小板
	あるので、併用する場合には血	
み阻害剤(SSRI)	液凝固能の変動に十分注意し	
パロキセチン塩酸塩水和	ながら投与すること。	考えられる。また、フルボキサ
物		ミンマレイン酸塩は、本剤の肝
フルボキサミンマレイン		薬物代謝酵素を阻害する。
酸塩		
等		
薬効分類:精神神経用剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤の投与により血小板
セロトニン・ノルアドレナ	あるので、併用する場合には血	凝集が阻害され、本剤との併用
リン再取り込み阻害剤	液凝固能の変動に十分注意し	により出血傾向が増強すると
(SNRI)	ながら投与すること。	考えられる。
デュロキセチン塩酸塩		
等		
薬効分類:精神神経用剤	本剤の作用を増強することが	機序不明
モノアミン酸化酵素阻害剤	あるので、併用する場合には血	
	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:不整脈用剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
アミオダロン塩酸塩	あるので、併用する場合には血	酵素 CYP2C9 を阻害する。
	液凝固能の変動に十分注意し	相手薬剤の甲状腺機能異常の
	ながら投与すること。	副作用により甲状腺機能が亢
		進すると本剤の作用が増強さ
		れる。
薬効分類:不整脈用剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
プロパフェノン塩酸塩	あるので、併用する場合には血	酵素を阻害する。
	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:不整脈用剤	本剤の作用を増強することが	機序不明
キニジン硫酸塩水和物	あるので、併用する場合には血	
	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:高脂血症用剤		相手薬剤が腸管内で本剤を吸
コレスチラミン	あるので、併用する場合には血	
		相手薬剤が本剤の腸肝循環を
	ながら投与すること。	妨げる。
	1	<i>,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,</i>

薬効分類:高脂血症用剤	本剤の作用を増強することが	機序不明
シンバスタチン	あるので、併用する場合には血	
フルバスタチンナトリウム	液凝固能の変動に十分注意し	
ロスバスタチンカルシウム	ながら投与すること。	
薬効分類:高脂血症用剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤が本剤の作用部位へ
フィブラート系	あるので、併用する場合には血	の親和性を増加させる。
ベザフィブラート	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:高脂血症用剤	本剤の作用を増強することが	機序不明
フィブラート系	あるので、併用する場合には血	
クリノフィブラート	液凝固能の変動に十分注意し	
クロフィブラート	ながら投与すること。	
フェノフィブラート		
等		
薬効分類:高脂血症用剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤の抗凝固 (抗トロンビ
デキストラン硫酸エステル	あるので、併用する場合には血	ン)作用による。
ナトリウム	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:消化性潰瘍用剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
オメプラゾール	あるので、併用する場合には血	酵素を阻害する。
	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:消化性潰瘍用剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
シメチジン	あるので、併用する場合には血	酵素 CYP1A2、CYP2C9、CYP3A4
	液凝固能の変動に十分注意し	等を阻害する。
	ながら投与すること。	
薬効分類:鎮吐剤	本剤の作用を減弱することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
アプレピタント	あるので、併用する場合には血	酵素 CYP2C9 を誘導する。
ホスアプレピタントメグル	液凝固能の変動に十分注意し	
ミン	ながら投与すること。	
薬効分類:ホルモン剤	本剤の作用を減弱又は増強す	相手薬剤が血液凝固能を亢進
副腎皮質ホルモン	ることがあるので、併用する場	させ、本剤の作用を減弱する。
プレドニゾロン	合には血液凝固能の変動に十	本剤が相手薬剤の副作用であ
等	分注意しながら投与すること。	る消化管出血を助長すること
		がある。

薬効分類:ホルモン剤	甲状腺機能低下症の患者に相	相手薬剤がビタミン K 依存性
甲状腺製剤	手薬剤を投与し甲状腺機能が	血液凝固因子の異化を促進す
レボチロキシンナトリウ	正常化すると血液凝固能が低	る。
ム水和物等	下し、見かけ上本剤の作用が増	
	強することがあるので、併用す	
	る場合には血液凝固能の変動	
	に十分注意しながら投与する	
	こと。	
薬効分類:ホルモン剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤の副作用である低プ
抗甲状腺製剤	ある。	ロトロンビン血症が出血傾向
チアマゾール	甲状腺機能亢進症の患者に相	を助長することがある。
等	手薬剤を投与し甲状腺機能が	甲状腺機能が亢進すると血液
	正常化すると血液凝固能が亢	凝固因子の合成及び代謝亢進
	進し見かけ上の本剤の作用が	により本剤の作用が増強する
	減弱することがある。	ことがある。
	併用する場合には病態の変化	相手薬剤投与で甲状腺機能が
	に応じて血液凝固能の変動に	正常化すると、増強されていた
	十分注意しながら投与するこ	本剤の効果が減弱することが
	と。	ある。
薬効分類:ホルモン剤	本剤の作用を増強することが	機序不明
グルカゴン	あるので、併用する場合には血	
	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:ホルモン剤	本剤の作用を増強することが	機序不明
蛋白同化ステロイド	あるので、併用する場合には血	
ナンドロロンデカン酸エ	液凝固能の変動に十分注意し	
ステル	ながら投与すること。	
等		
薬効分類:ホルモン剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤が本剤の作用部位へ
ダナゾール	あるので、併用する場合には血	の親和性を増加させる。
	液凝固能の変動に十分注意し	相手薬剤がビタミン K 依存性
	ながら投与すること。	凝固因子の異化を促進する。
		相手薬剤が抗凝固能を亢進す
		るとの報告がある。

要効分類: ホルモン剤 あるので、併用する場合には血 凝固因子の合成抑制あるいい 液凝固能の変動に十分注意し 分解を促進する。 変効分類: 痔疾用剤 トリベノシド・リドカイ 液凝固能の変動に十分注意し ながら投与すること。 薬効分類: ビタミン剤 本剤の作用を減弱するので、併 ビタミンドが本剤のビタミンドの 有製剤 ですること。 上の 本剤の作用を減弱するので、併 ビタミンドが本剤のビタミンドの 大力に変しながら投与すること。 上の 本剤の作用を減弱するので、併 ビタミンドが本剤のビタミンドの 大力に変しながら投与 カーン・ 大力を表したは血液凝固能の 変動に十分注意しながら投与 カーン・ 大力と変しながら投与 カーン・ 大力を表したは血液凝固能の 変動に十分注意しながら投与 カーン・ 大力を表した。 上の 大力を表した。 大力を表したは血液凝固能の 変動に十分注意しながら投与 カーン・ 大力に表しながら投与 カーン・ 大力に表しながら投与 カーン・ 大力に表しながら投与 カーン・ 大力に表しながら投与 カーン・ 大力に表しながらなり 中に 地球を関ロの一般 相互に抗凝固作用、出血傾向を 相手薬剤の血液凝固因子阻等 地球を凝固を対力を表したがあるので、併用 作用による。 カース・ 大力を表したは観察を十分に行い、 相手薬剤の用量を調節する			
	薬効分類:ホルモン剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤がビタミン K 依存性
等 ながら投与すること。     薬効分類: 痔疾用剤    本剤の作用を増強することが    機序不明    あるので、併用する場合には血    ながら投与すること。     薬効分類: ビタミン剤    本剤の作用を減弱するので、併    ビタミン K が本剤のビタミン K	男性ホルモン	あるので、併用する場合には血	凝固因子の合成抑制あるいは
薬効分類: 痔疾用剤 トリベノシド・リドカイ ン ながら投与することが 機序不明 あるので、併用する場合には血 が凝固能の変動に十分注意し ン ながら投与すること。 薬効分類: ビタミン剤 ビタミン K及びビタミン K含 有製剤 フィトナジオン(ビタミン K,) 薬効分類: ビタミン剤         本剤の作用を減弱するので、併 ビタミン Kが本剤のビタミン (大,) 薬効分類: ビタミン剤         本剤の作用を減弱するので、併 ビタミン Kが本剤のビタミン (大,) 薬効分類: ビタミン剤         本剤の作用を減弱するので、併 ビタミン Kが本剤のビタミン (大,) 薬効分類: ビタミン剤         本剤の作用を減弱するので、併 の変動に十分注意しながら投与         オナテトレノン(ビタミン	メチルテストステロン	液凝固能の変動に十分注意し	分解を促進する。
トリベノシド・リドカイ 液凝固能の変動に十分注意し ながら投与すること。 薬効分類: ビタミン剤 本剤の作用を減弱するので、併 ビタミン K が本剤のビタミン K 方 有製剤 変動に十分注意しながら投与 用と拮抗する。  薬効分類: ビタミン剤 本剤の作用を減弱するので、併 ビタミン K が本剤のビタミン K 方 有製剤 本剤の作用を減弱するので、併 ビタミン K が本剤のビタミン K 方 有製剤 本剤の作用を減弱するので、併 ビタミン K が本剤のビタミン K 方 作製剤 次動に十分注意しながら投与 用と拮抗する。  薬効分類: ビタミン剤 本剤の作用を減弱するので、併 ビタミン K が本剤のビタミン K 方 作製剤 本剤の作用を減弱するので、併 ビタミン K が本剤のビタミン なっこと。  K,)  薬効分類: ビタミン剤 本剤の作用を減弱するので、併 ビタミン K が本剤のビタミン ながら投与 用と拮抗する。  薬効分類: ビタミン剤 本剤の作用を減弱するので、併 ビタミン K が本剤のビタミン なっこと。  東効分類: ビタミン剤 本剤の作用を減弱するので、併 ビタミン K が本剤のビタミン なっこと。  東効分類: が、及びビタミン K 方 中 大注意しながら投与 用と拮抗する。 すること。  本剤の作用を減弱するので、併 ビタミン K が本剤のビタミン は存性凝固因子生合成阻害 を動に十分注意しながら投与 用と拮抗する。 すること。  本剤の作用を減弱するので、併 に多にながら投与 中 と拮抗する。 すること。  本剤のは、液凝固性・	等	ながら投与すること。	
トリベノシド・リドカイ 液凝固能の変動に十分注意し ながら投与すること。 薬効分類: ビタミン剤 本剤の作用を減弱するので、併 ビタミン K が本剤のビタミン	薬効分類:痔疾用剤	本剤の作用を増強することが	機序不明
	トリベノシド	あるので、併用する場合には血	
薬効分類: ビタミン剤	トリベノシド・リドカイ	液凝固能の変動に十分注意し	
ビタミンK及びビタミンK含 相する場合には血液凝固能の 変動に十分注意しながら投与 用と拮抗する。 フィトナジオン(ビタミン 水1) すること。	ン	ながら投与すること。	
有製剤 フィトナジオン(ビタミン K <sub>1</sub> ) 薬効分類: ビタミン剤 エクラン (ビタミン K) カク類: ビタミン K) エクタラン K) エクター C) エクター C	薬効分類:ビタミン剤	本剤の作用を減弱するので、併	ビタミン K が本剤のビタミン K
フィトナジオン (ビタミン すること。  K <sub>1</sub> )  薬効分類: ビタミン剤 ビタミン K及びビタミン K含 有製剤 メナテトレノン (ビタミン K変)  薬効分類: ビタミン剤 ビタミン K及びビタミン K含 有製剤	ビタミンK及びビタミンK含	用する場合には血液凝固能の	依存性凝固因子生合成阻害作
下人   下人   下人   下人   下人   下人   下人   下人	有製剤	変動に十分注意しながら投与	用と拮抗する。
薬効分類: ビタミン剤	フィトナジオン (ビタミン	すること。	
世タミンK及びビタミンK含 用する場合には血液凝固能の 依存性凝固因子生合成阻害任 変動に十分注意しながら投与 用と拮抗する。 要効分類: ビタミン剤                          本剤の作用を減弱するので、併 ビタミンK及びビタミンK含 有製剤                     変動に十分注意しながら投与	$K_1$ )		
有製剤 変動に十分注意しながら投与 用と拮抗する。 メナテトレノン(ビタミン すること。 K <sub>2</sub> ) 本剤の作用を減弱するので、併 ビタミン K が本剤のビタミン K 含 有製剤 変動に十分注意しながら投与 用と拮抗する。 変動に十分注意しながら投与 用と拮抗する。 を動に十分注意しながら投与 用と拮抗する。 すること。 すること。 本剤の作用を減弱するので、併 ビタミン K が本剤のビタミン K 依存性凝固因子生合成阻害 作用と拮抗する。 すること。 すること があるので、併用 中流凝固阻止剤 増強することがあるので、併用 する場合には観察を十分に行	薬効分類:ビタミン剤	本剤の作用を減弱するので、併	ビタミン K が本剤のビタミン K
メナテトレノン(ビタミン すること。	ビタミンK及びビタミンK含	用する場合には血液凝固能の	依存性凝固因子生合成阻害作
<ul> <li>K2)</li> <li>薬効分類: ビタミン剤</li> <li>ボ剤の作用を減弱するので、併</li> <li>ビタミンK及びビタミンK含</li> <li>有製剤</li> <li>経腸栄養剤</li> <li>高カロリー輸液用総合ビタミン剤</li> <li>薬効分類: 抗血栓剤</li> <li>血液凝固阻止剤</li> <li>ヘパリンナトリウム</li> </ul> 本剤の作用を減弱するので、併     広存性凝固因子生合成阻害化     であること。     相互に抗凝固作用、出血傾向を相手薬剤の血液凝固因子阻等     作用による。     する場合には観察を十分に行	有製剤	変動に十分注意しながら投与	用と拮抗する。
変効分類: ビタミン剤 本剤の作用を減弱するので、併 ビタミンKが本剤のビタミン K 有製剤 変動に十分注意しながら投与 用と拮抗する。 おること。 おりり 一輪液用総合ビタミン剤 等 相互に抗凝固作用、出血傾向を 相手薬剤の血液凝固因子阻等 が 増強することがあるので、併用 作用による。 かパリンナトリウム する場合には観察を十分に行	メナテトレノン (ビタミン	すること。	
ビタミンK及びビタミンK含 有製剤 窓動に十分注意しながら投与 がら投与 を開業養剤 高カロリー輸液用総合ビタミン剤 等 薬効分類:抗血栓剤 血液凝固阻止剤 へパリンナトリウム ボタリンナトリウム 相することがあるので、併用 する場合には観察を十分に行	$K_2$ )		
有製剤 変動に十分注意しながら投与 用と拮抗する。	薬効分類:ビタミン剤	本剤の作用を減弱するので、併	ビタミン K が本剤のビタミン K
経腸栄養剤 すること。	ビタミンK及びビタミンK含	用する場合には血液凝固能の	依存性凝固因子生合成阻害作
高カロリー輸液用総合ビタミン剤 等 薬効分類:抗血栓剤 相互に抗凝固作用、出血傾向を相手薬剤の血液凝固因子阻等 血液凝固阻止剤 増強することがあるので、併用 へパリンナトリウム する場合には観察を十分に行	有製剤	変動に十分注意しながら投与	用と拮抗する。
タミン剤 等 薬効分類:抗血栓剤 相互に抗凝固作用、出血傾向を 相手薬剤の血液凝固因子阻等 血液凝固阻止剤 増強することがあるので、併用 ペパリンナトリウム する場合には観察を十分に行	経腸栄養剤	すること。	
等 薬効分類:抗血栓剤 血液凝固阻止剤 ーペパリンナトリウム 相互に抗凝固作用、出血傾向を相手薬剤の血液凝固因子阻等 増強することがあるので、併用作用による。 する場合には観察を十分に行	高カロリー輸液用総合ビ		
薬効分類:抗血栓剤 相互に抗凝固作用、出血傾向を 相手薬剤の血液凝固因子阻等 血液凝固阻止剤 増強することがあるので、併用 作用による。	タミン剤		
血液凝固阻止剤 増強することがあるので、併用 作用による。	等		
ヘパリンナトリウム する場合には観察を十分に行	薬効分類:抗血栓剤	相互に抗凝固作用、出血傾向を	相手薬剤の血液凝固因子阻害
	血液凝固阻止剤	増強することがあるので、併用	作用による。
ヘパリンカルシウム い、相手薬剤の用量を調節する	ヘパリンナトリウム	する場合には観察を十分に行	
	ヘパリンカルシウム	い、相手薬剤の用量を調節する	
など十分注意しながら投与す		など十分注意しながら投与す	
ること。		ること。	

薬効分類:抗血栓剤	相互に抗凝固作用、出血傾向を	相手薬剤の血液凝固因子(第
血液凝固阻止剤	増強することがあるので、併用	Xa 因子等)阻害作用による。
低分子量へパリン	する場合には観察を十分に行	
ダルテパリンナトリウ	い、相手薬剤の用量を調節する	
<u>ل</u>	など十分注意しながら投与す	
等	ること。	
ヘパリノイド		
ダナパロイドナトリウ		
薬効分類:抗血栓剤	相互に抗凝固作用、出血傾向を	相手薬剤の血液凝固因子(第
血液凝固阻止剤	増強することがあるので、併用	Xa 因子)阻害作用による。
Xa 阻害剤	する場合には観察を十分に行	
フォンダパリヌクスナト	い、相手薬剤の用量を調節する	
リウム	など十分注意しながら投与す	
エドキサバントシル酸塩	ること。	
水和物		
リバーロキサバン		
アピキサバン		
薬効分類:抗血栓剤	相互に抗凝固作用、出血傾向を	相手薬剤の血液凝固因子(トロ
血液凝固阻止剤	増強することがあるので、併用	ンビン)阻害作用による。
抗トロンビン剤	する場合には観察を十分に行	
アルガトロバン水和物	い、相手薬剤の用量を調節する	
ダビガトランエテキシラ	など十分注意しながら投与す	
ートメタンスルホン酸塩	ること。	
薬効分類:抗血栓剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤の血小板凝集抑制作
血小板凝集抑制作用を有す	あるので、併用する場合には血	用による。
る薬剤	 液凝固能の変動に十分注意し	本剤が相手薬剤の副作用であ
アスピリン	ながら投与すること。	る消化管出血を助長すること
		がある。
		相手薬剤が本剤の血漿蛋白か
		らの遊離を促進する。

薬効分類:抗血栓剤	相互に出血傾向を増強するこ	相手薬剤の血小板凝集抑制作
血小板凝集抑制作用を有す	とがあるので、併用する場合に	用による。
る薬剤	は観察を十分に行い、相手薬剤	
イコサペント酸エチル	の用量を調節するなど十分注	
オザグレルナトリウム	意しながら投与すること。	
クロピドグレル硫酸塩		
サルポグレラート塩酸塩		
シロスタゾール		
チカグレロル		
チクロピジン塩酸塩		
プラスグレル塩酸塩		
ベラプロストナトリウム		
リマプロストアルファデ		
クス		
等		
薬効分類:抗血栓剤	相互に出血傾向を増強するこ	相手薬剤のフィブリン溶解作
血栓溶解剤	とがあるので、併用する場合に	用による。
ウロキナーゼ	は観察を十分に行い、相手薬剤	
アルテプラーゼ	の用量を調節するなど十分注	
モンテプラーゼ	意しながら投与すること。	
等		
薬効分類:抗血栓剤	相互に出血傾向を増強するこ	相手薬剤の血液凝固因子の活
アンチトロンビン製剤	とがあるので、併用する場合に	性阻害作用による。
	は観察を十分に行い、相手薬剤	
	の用量を調節するなど十分注	
	意しながら投与すること。	
薬効分類:抗血栓剤	相互に出血傾向を増強するこ	相手薬剤の血液凝固因子(トロ
乾燥濃縮人活性化プロテイ	とがあるので、併用する場合に	ンビン)生成阻害作用による。
ンC	は観察を十分に行い、相手薬剤	
	の用量を調節するなど十分注	
	意しながら投与すること。	
薬効分類:抗血栓剤	相互に出血傾向を増強するこ	相手薬剤のプロテイン C 活性
トロンボモデュリン アル	とがあるので、併用する場合に	促進を介したトロンビン生成
ファ	  は観察を十分に行い、相手薬剤	阻害作用による。
	  の用量を調節するなど十分注	
	意しながら投与すること。	

薬効分類:抗血栓剤	相互に出血傾向を増強するこ	相手薬剤の血液凝固因子(フィ
バトロキソビン	とがあるので、併用する場合に	ブリノゲン)分解作用による。
	は観察を十分に行い、相手薬剤	
	の用量を調節するなど十分注	
	意しながら投与すること。	
薬効分類:痛風治療剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
アロプリノール	あるので、併用する場合には血	酵素を阻害する。
	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:痛風治療剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤が本剤の腎尿細管分
プロベネシド	あるので、併用する場合には血	泌を阻害し尿中排泄を低下さ
	液凝固能の変動に十分注意し	せる。
	ながら投与すること。	
薬効分類:痛風治療剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
ベンズブロマロン	あるので、併用する場合には血	酵素 CYP2C9 を阻害する。
	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:酵素製剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤のフィブリン溶解作
プロナーゼ	あるので、併用する場合には血	用による。
ブロメライン	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:糖尿病用剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
スルホニル尿素系糖尿病用	ある。	酵素を阻害し、本剤の作用を増
剤	また、相手薬剤の血糖降下作用	強する。
グリベンクラミド	を増強し、低血糖症状があらわ	本剤が相手薬剤の肝代謝を阻
グリメピリド	れることがある。	害し、相手薬剤の作用を増強す
クロルプロパミド	併用する場合には相手薬剤の	る。
トルブタミド	作用増強及び血液凝固能の変	
等	動に十分注意しながら投与す	
	ること。	
薬効分類:抗リウマチ剤	動物実験でオーラノフィンの	機序不明
オーラノフィン	急性毒性を増強したとの報告	
	があるので、併用に注意するこ	
	٤.	

薬効分類:抗リウマチ剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤の活性代謝物が本剤
レフルノミド	あるので、併用する場合には血	の肝薬物代謝酵素 CYP2C9 を阻
	液凝固能の変動に十分注意し	害する。
	ながら投与すること。	
薬効分類:抗腫瘍剤	本剤の作用を減弱することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
アザチオプリン	あるので、併用する場合には血	酵素を誘導する。
メルカプトプリン	液凝固能の変動に十分注意し	本剤の作用増強については、機
	ながら投与すること。	序不明である。
	なお、相手薬剤が本剤の作用を	
	増強したとの報告もある。	
薬効分類:抗腫瘍剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
タモキシフェンクエン酸塩	あるので、併用する場合には血	酵素を阻害する。
トレミフェンクエン酸塩	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:抗腫瘍剤	本剤の作用を増強することが	機序不明
ゲフィチニブ	あるので、併用する場合には血	
	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:抗腫瘍剤	INR 増加、胃腸出血等の報告が	機序不明
エルロチニブ塩酸塩	あるので、併用する場合には血	
	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:抗腫瘍剤	本剤の作用を増強することが	機序不明
フルタミド	あるので、併用する場合には血	
	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:抗腫瘍剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
フルオロウラシル系製剤及	あるので、併用する場合には血	酵素 CYP2C9 を阻害する。
びその配合剤	液凝固能の変動に十分注意し	
カペシタビン	ながら投与すること。	

薬効分類:抗腫瘍剤	本剤の作用を増強することが	機序不明
フルオロウラシル系製剤及	あるので、併用する場合には血	
びその配合剤	液凝固能の変動に十分注意し	
フルオロウラシル	ながら投与すること。	
テガフール	また、テガフール・ギメラシ	
テガフール・ギメラシ	ル・オテラシルカリウムでは、	
ル・オテラシルカリウム	併用中止後も、本剤の作用が遷	
等	延化し、出血や INR 上昇に至っ	
	たとの報告もあるので、十分注	
	意すること。	
薬効分類:抗腫瘍剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
イマチニブメシル酸塩	あるので、併用する場合には血	酵素 CYP2C9 を阻害する。
	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:アレルギー用薬	本剤の作用を増強することが	機序不明
トラニラスト	あるので、併用する場合には血	
	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:アレルギー用薬	相互に出血傾向を増強するこ	相手薬剤の血小板凝集抑制作
オザグレル塩酸塩水和物	とがあるので、併用する場合に	用による。
	は血液凝固能の変動に十分注	
	意しながら投与すること。	
薬効分類:抗生物質製剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤の腸内細菌抑制作用
アミノグリコシド系	あるので、併用する場合には血	によりビタミン K 産生が抑制
	液凝固能の変動に十分注意し	される。
	ながら投与すること。	
薬効分類:抗生物質製剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤の腸内細菌抑制作用
クロラムフェニコール系	あるので、併用する場合には血	によりビタミン K 産生が抑制
	液凝固能の変動に十分注意し	される。
	ながら投与すること。	
薬効分類:抗生物質製剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤の腸内細菌抑制作用
セフェム系	あるので、併用する場合には血	によりビタミン K 産生が抑制
	液凝固能の変動に十分注意し	される。
	ながら投与すること。	

本剤の作用を増強することが	相手薬剤の腸内細菌抑制作用
あるので、併用する場合には血	によりビタミン K 産生が抑制
液凝固能の変動に十分注意し	される。
ながら投与すること。	
本剤の作用を増強することが	相手薬剤の腸内細菌抑制作用
あるので、併用する場合には血	によりビタミン K 産生が抑制
液凝固能の変動に十分注意し	される。
ながら投与すること。	
本剤の作用を増強することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
あるので、併用する場合には血	酵素を阻害する。
液凝固能の変動に十分注意し	
ながら投与すること。	
本剤の作用を増強することが	機序不明
あるので、併用する場合には血	
液凝固能の変動に十分注意し	
ながら投与すること。	
本剤の作用を減弱することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
あるので、併用する場合には血	酵素を誘導する。
液凝固能の変動に十分注意し	
ながら投与すること。	
本剤の作用を増強することが	機序不明
あるので、併用する場合には血	
液凝固能の変動に十分注意し	
ながら投与すること。	
本剤の作用を増強することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
あるので、併用する場合には血	酵素を阻害する。
液凝固能の変動に十分注意し	
ながら投与すること。	
<u></u> 本剤の作用を増強することが	相手薬剤が本剤の血漿蛋白か
あるので、併用する場合には血	らの遊離を促進する。
液凝固能の変動に十分注意し	
	あるので、併用すること。 本あるので、併用すること。 本あるので、併変すること。 本ある合と。 本あるをなる 本ある合と。 本あるをなる 本あると 本あるをなる 本あるをなるをなる 本あるをなる 本あるをなる 本あるをなる 本あるをなる 本あるをなる 本あるをなる 本あるをなるなる

	T	
薬効分類:化学療法剤	本剤の作用を増強することが	機序不明
キノロン系抗菌剤	あるので、併用する場合には血	
オフロキサシン	液凝固能の変動に十分注意し	
シプロフロキサシン	ながら投与すること。	
ノルフロキサシン		
レボフロキサシン水和物		
等		
薬効分類:化学療法剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
サルファ剤及びその配合剤	あるので、併用する場合には血	酵素を阻害する。
スルファメトキサゾー	液凝固能の変動に十分注意し	
ル・トリメトプリム	ながら投与すること。	
サラゾスルファピリジン		
等		
薬効分類:抗真菌剤	本剤の作用を減弱することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
グリセオフルビン	あるので、併用する場合には血	酵素を誘導する。
	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:抗真菌剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
アゾール系抗真菌剤	あるので、併用する場合には血	酵素を阻害する。
イトラコナゾール	液凝固能の変動に十分注意し	
フルコナゾール	ながら投与すること。	
ホスフルコナゾール		
ボリコナゾール		
ミコナゾール硝酸塩 (膣坐		
剤・クリーム剤)		
等		
薬効分類:抗HIV薬	本剤の作用を変化させること	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
ネビラピン	があるので、併用する場合には	酵素 CYP3A に影響する。
	血液凝固能の変動に十分注意	
	しながら投与すること。	
薬効分類:抗HIV薬	本剤の作用を増強することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
サキナビル	あるので、併用する場合には血	酵素を阻害する。
サキナビルメシル酸塩	液凝固能の変動に十分注意し	
デラビルジンメシル酸塩	ながら投与すること。	
ホスアンプレナビルカルシ		
ウム水和物		

薬効分類:抗HIV薬	本剤の作用を増強することが	機序不明
アタザナビル硫酸塩	あるので、併用する場合には血	
	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:抗HIV薬	本剤の作用を変化させること	機序不明
リトナビル	があるので、併用する場合には	
ロピナビル・リトナビル配	血液凝固能の変動に十分注意	
合剤	しながら投与すること。	
薬効分類:抗原虫剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤が肝の血液凝固因子
キニーネ塩酸塩水和物	あるので、併用する場合には血	合成を阻害する。
	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:抗原虫剤	本剤の作用を増強することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
メトロニダゾール	あるので、併用する場合には血	酵素を阻害する。
	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:その他の医薬品	本剤の作用を減弱することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
ボセンタン水和物	あるので、併用する場合には血	酵素 CYP2C9、CYP3A4 を誘導す
	液凝固能の変動に十分注意し	る。
	ながら投与すること。	
薬効分類:その他の医薬品	本剤の作用を減弱することが	納豆が本剤の抗凝固作用を減
納豆菌含有製剤	あるので、併用する場合には血	弱するとの報告がある。
	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:その他の医薬品	本剤の作用を増強することが	相手薬剤が本剤の肝代謝を阻
インターフェロン	あるので、併用する場合には血	害する。
	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:その他の医薬品	本剤の作用を増強することが	相手薬剤が本剤の肝代謝を阻
ジスルフィラム	あるので、併用する場合には血	害する。
	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	
薬効分類:その他の医薬品	本剤の作用を増強することが	機序不明
イプリフラボン	あるので、併用する場合には血	
	液凝固能の変動に十分注意し	
	ながら投与すること。	

薬効分類:飲食物	本剤の作用を減弱又は増強す	アルコールの慢性的摂取によ
アルコール	ることがあるので、本剤服用中	り、本剤の薬物代謝酵素を誘導
	の飲酒には注意すること。	し、本剤の作用を減弱する。
		アルコールによる肝機能の低
		下が本剤の作用を増強する。
薬効分類:飲食物	本剤の作用を減弱することが	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝
セイヨウオトギリソウ(St.	あるので、併用する場合には血	酵素 CYP2C9、CYP3A4 を誘導す
John's Wort, セント・ジョ	液凝固能の変動に十分注意し	る。
ーンズ・ワート)含有食品	ながら投与すること。	
薬効分類:飲食物	本剤の作用を減弱するので、上	上記食品に含まれるビタミンK
ビタミン K 含有食品	記食品を避けるよう、患者に十	が本剤のビタミン K 依存性凝
納豆	分説明すること。	固因子生合成阻害作用と拮抗
クロレラ食品		する。
青汁		
薬効分類:飲食物	一時的に大量摂取すると本剤	上記食品に含まれるビタミンK
ビタミン K 含有食品	の作用を減弱することがある	が本剤のビタミン K 依存性凝
上記以外のビタミンK含	ので、患者に十分説明するこ	固因子生合成阻害作用と拮抗
有食品	と。	する。

## 8. 副作用

# (1) 副作用の概要

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。

#### (2) 重大な副作用と初期症状

#### 重大な副作用(頻度不明)

- (1) 出血:脳出血等の臓器内出血、粘膜出血、皮下出血等を生じることがある。このような場合には、本剤の減量又は休薬、あるいはビタミン K 製剤投与、プロトロンビン複合体の静注又は新鮮凍結血漿の輸注等の適切な処置を行うこと。また、同時に血液凝固能検査(プロトロンビン時間及びトロンボテスト)を行うことが望ましい。
- (2) 皮膚壊死:本剤投与開始による早期にプロテインC活性の急速な低下が原因で、一過性の 過凝固状態となることがある。その結果、微小血栓を生じ皮膚壊死に至る可能性がある。 投与前にプロテインC活性を確認することが望ましい。
- (3) カルシフィラキシス:周囲に有痛性紫斑を伴う有痛性皮膚潰瘍、皮下脂肪組織又は真皮の小~中動脈の石灰化を特徴とするカルシフィラキシスがあらわれ、敗血症に至ることがあるので、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。
- (4) 肝機能障害、黄疸: AST(GOT)、ALT(GPT)、A1-P 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、本剤を減量又は休薬するなど、適切な処置を行うこと。

#### (3) その他の副作用

その他の副作用		
	頻度不明	
過敏症 <sup>注 2)</sup>	発疹、そう痒症、紅斑、蕁麻疹、皮膚炎、発熱	
肝臓	AST (GOT) 上昇、ALT (GPT) 上昇等	
消化器	悪心・嘔吐、下痢	
皮膚	脱毛	
その他	抗甲状腺作用	
注2)このような場合には、投与を中止すること。		

(4) 項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧

該当資料なし

(5) 基礎疾患、合併症、重症度及び手術の有無等背景別の副作用発現頻度 該当資料なし

(6) 薬物アレルギーに対する注意及び試験法

添付文書より抜粋

#### 【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

5) 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

頻度不明過敏症発疹、そう痒症、紅斑、蕁麻疹、皮膚炎、発熱	その他の副作用	
<b>過敏症</b> <sup>注2)</sup> 発疹、そう痒症、紅斑、蕁麻疹、皮膚炎、発熱		頻 度 不 明
	過敏症 <sup>注 2)</sup>	発疹、そう痒症、紅斑、蕁麻疹、皮膚炎、発熱

注2) このような場合には投与を中止すること。

9. 高齢者への投与

## 高齢者への投与

本剤は、血漿アルブミンとの結合率が高く、高齢者では血漿アルブミンが減少していることが多いため、遊離の薬物の血中濃度が高くなるおそれがある。用量に留意し慎重に投与すること。

10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

#### 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- 1) 妊婦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。[本剤は胎盤を通過し、点 状軟骨異栄養症等の軟骨形成不全、神経系の異常、胎児の出血傾向に伴う死亡の報告があ る。また、分娩時に母体の異常出血があらわれることがある。]
- 2) 本剤投与中の授乳婦には授乳を避けさせること。[ヒト母乳中に移行し、新生児に予期しない出血があらわれることがある。]

#### 11. 小児等への投与

#### 小児等への投与

新生児に対する安全性は確立していない。(使用経験が少ない)

## 12. 臨床検査結果に及ぼす影響

該当しない

## 13. 過量投与

#### 過量投与

本剤過量投与による出血には、ビタミン K 製剤の静脈内投与が奏効し、一般的には数時間以内で回復する。

#### 14. 適用上の注意

#### 適用上の注意

薬剤交付時: PTP 包装の薬剤は PTP シートから取り出して服用するよう指導すること。[PTP シートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔を起こして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することが報告されている。]

#### 15. その他の注意

該当しない

#### 16. その他

1) 患者への注意

使用上の注意記載内容の他、次の事項について患者へ必要と考えられるアドバイスを行うこと。

- (1) 必ず指示された通りに服用すること。(服用を忘れた時の対応の仕方も併せて)
- (2) 定期的に診察を受け、血液凝固能検査(プロトロンビン時間及びトロンボテスト)を必ずしてもらうこと。
- (3) 手術や抜歯をする時は、事前に主治医に相談すること。
- (4) 創傷を受けやすい仕事に従事しないこと。
- (5) 納豆、クロレラ食品及び青汁は本剤の抗凝固作用を減弱させるので避けることが望ましい。
- 2) 他院や他科に受診の際は、本剤の服用を医師、歯科医師、又は薬剤師に知らせること。
- 3) 患者用説明書、患者携帯用の抗凝固薬療法手帳を用意してあるので、必要に応じ、適宜これを用いることができる。

# IX. 非臨床試験に関する項目

## 1. 薬理試験

- (1) **薬効薬理試験** 該当資料なし
- (2) **副次的薬理試験** 該当資料なし
- (3) 安全性薬理試験 該当資料なし
- (4) その他の薬理試験 該当資料なし

### 2. 毒性試験

- (1) **単回投与毒性試験** 該当資料なし
- (2) **反復投与毒性試験** 該当資料なし
- (3) 生殖発生毒性試験 該当資料なし
- (4) その他の特殊毒性 該当資料なし

# X. 管理的事項に関する項目

#### 1. 規制区分

製剤:処方箋医薬品注)

注) 注意-医師等の処方箋により使用すること

有効成分:劇薬

劇薬:1錠中 ワルファリンとして5mg以下を含有するものは除かれる。

#### 2. 有効期間又は使用期限

使用期限:3年(外箱、ラベルに記載)

#### 3. 貯法・保存条件

貯法:遮光・室温保存(「取扱い上の注意」の項参照)

#### 4. 薬剤取扱い上の注意点

#### (1) 薬局での取り扱い上の留意点について

注意

開封後は、光により変色及び含量低下を認めることがあるので、光を遮り保存すること。

#### (2) 薬剤交付時の取扱いについて

患者向け医薬品ガイド:有

くすりのしおり:有

その他の患者向け資材:有

Ⅷ. 14. 適用上の注意の項を参照

### (3) 調剤時の留意点について

該当資料なし

### 5. 承認条件等

該当しない

#### 6. 包装

<u> </u>		
製品名	包装形態	内容量(重量、容量又は個数等)
ワルファリン K 錠 0.5mg 「トーワ」	PTP 包装	100 錠
ワルファリン K 錠 1mg	PTP 包装	100 錠、500 錠
「トーワ」	バラ包装	100 錠

# 7. 容器の材質

製品名	包装形態	材質
ワルファリン K 錠	PTP 包装	PTP : ポリ塩化ビニル、アルミ箔
0.5mg「トーワ」	PIP 包表	ピロー:アルミ・ポリエチレンラミネート
ワルファリン K 錠 1mg「トーワ」	PTP 包装	PTP : ポリ塩化ビニル、アルミ箔
		ピロー :アルミ・ポリエチレンラミネート
	バラ包装	瓶、蓋(乾燥剤入り) : ポリエチレン

# 8. 同一成分·同効薬

同一成分: ワーファリン錠 0.5 mg、ワーファリン錠 1 mg、ワーファリン錠 5 mg 同効薬: ノボ・ヘパリン注 5 千単位/5 mL、ノボ・ヘパリン注 1 万単位/10 mL

# 9. 国際誕生年月日

不明

# 10. 製造販売承認年月日及び承認番号

製品名	製造販売承認年月日	承認番号	備考
ワルファリン K 錠 0.5mg 「トーワ」	2010年7月15日	22200AMX00630000	
ワルファリン K 錠 1mg 「トーワ」	2010年7月15日	22200AMX00629000	

## 11. 薬価基準収載年月日

製品名	薬価基準収載年月日	備考
ワルファリン K 錠 0.5mg 「トーワ」	2010年11月19日	
ワルファリン K 錠 1mg 「トーワ」	2010年11月19日	

# 12. 効能・効果追加、用法・用量変更追加等の年月日及びその内容

用法・用量変更年月日:2011年12月12日

内容:以下の下線部分を変更した。

	旧	新
	投与量や投与回数のコントロールに用いら	本剤は、血液凝固能検査(プロトロンビン時
	れるのは、Quick 1 段法によるプロトロン	間及びトロンボテスト)の検査値に基づい
	ビン時間の測定やトロンボテストである。	て、本剤の投与量を決定し、血液凝固能管
	治療域は前者では正常値に対する比が 2 倍	理を十分に行いつつ使用する薬剤である。
	前後、活性に換算して 15~30%とするもの	初回投与量を1日1回経口投与した後、数
	が多く、後者では 10%前後とするものが多	日間かけて血液凝固能検査で目標治療域に
	<u> </u>	入るように用量調節し、維持投与量を決定
	投与法は、ワルファリンカリウムとして、	<u>する。</u>
	成人初回 20~40mg を経口投与し、1 両日	
	休薬して凝固能が治療域に入ったのを確認	
	して 1~5mg 程度の維持量を毎日1回経口	
	投与する方法と、初めから 5~6mg を毎日 1	
	回経口投与し、数日間をかけて治療域に入	
用	れ、以後維持量を経口投与する方法とがあ	
法	<u>3.</u>	
用 量	ワルファリンに対する感受性には個体差が	ワルファリンに対する感受性には個体差が
	大きく、同一個人でも変化することがある	大きく、同一個人でも変化することがある
	<u>ので、プロトロンビン時間測定、トロンボ</u>	ため、定期的に血液凝固能検査を行い、維
	テストなどを特に治療初期には頻回行い、	持投与量を必要に応じて調節すること。
	治療域を逸脱しないよう努力する。	
	抗凝固効果の発現を急ぐ場合には、初回投	抗凝固効果の発現を急ぐ場合には、初回投
	与時へパリン <u>を</u> 併用 <u>することがある</u> 。	与時へパリン <u>等の</u> 併用 <u>を考慮する</u> 。
		成人における初回投与量は、ワルファリン
		カリウムとして、通常 1~5mg 1 日 1 回で
		<u>ある。</u>
	小児における維持投与量(mg/kg/日)の目	小児における維持投与量(mg/kg/日)の目
	安を以下に示す。	安を以下に示す。
	12 ヵ月未満:0.16mg/kg/日	12 カ月未満:0.16mg/kg/日
	1 歳以上 15 歳未満: 0.04~0.10mg/kg/	1 歳以上 15 歳未満:0.04~0.10mg/kg/
	日	日

用法・用量追加年月日:2011年6月29日

内容:以下の下線部分を追加した。

旧 投与量や投与回数のコントロールに用いら 投与量や投与回数のコントロールに用いら れるのは、Quick1段法によるプロトロンビ れるのは、Quick1段法によるプロトロンビ ン時間の測定やトロンボテストである。 ン時間の測定やトロンボテストである。 治療域は前者では正常値に対する比が2倍 治療域は前者では正常値に対する比が2倍 前後、活性に換算して15~30%とするもの 前後、活性に換算して15~30%とするもの が多く、後者では10%前後とするものが多 が多く、後者では10%前後とするものが多 11 投与法は、ワルファリンカリウムとして、 投与法は, ワルファリンカリウムとして, 成人初回20~40mgを経口投与し、1両日休 成人初回20~40mgを経口投与し、1両日休 薬して凝固能が治療域に入ったのを確認し 薬して凝固能が治療域に入ったのを確認し て1~5mg程度の維持量を毎日1回経口投与 て1~5mg程度の維持量を毎日1回経口投与 する方法と、初めから5~6mgを毎日1回経 する方法と、初めから5~6mgを毎日1回経 法 口投与し、数日間をかけて治療域に入れ、 口投与し、数日間をかけて治療域に入れ、 以後維持量を経口投与する方法とがある。 以後維持量を経口投与する方法とがある。 ワルファリンに対する感受性には個体差が ワルファリンに対する感受性には個体差が 大きく、同一個人でも変化することがある 大きく、同一個人でも変化することがある ので、プロトロンビン時間測定、トロンボ ので、プロトロンビン時間測定、トロンボ テストなどを特に治療初期には頻回行い、 テストなどを特に治療初期には頻回行い、 治療域を逸脱しないよう努力する。 治療域を逸脱しないよう努力する。 抗凝固効果の発現を急ぐ場合には、初回投 抗凝固効果の発現を急ぐ場合には、初回投 与時へパリンを併用することがある。 与時へパリンを併用することがある。 小児における維持投与量(mg/kg/日)の目安 を以下に示す。 12ヵ月未満: 0.16mg/kg/日 1 歳以上 15 歳未満: 0.04~0.10mg/kg/日

## 13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容

該当しない

#### 14. 再審査期間

該当しない

#### 15. 投薬期間制限医薬品に関する情報

本剤は、投薬(あるいは投与)期間に関する制限は定められていない。

# 16. 各種コード

製品名	HOT 番号	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	レセプト電算コード
ワルファリン K 錠 0.5mg「トーワ」	114805306	3332001F3019	621480506
ワルファリン K 錠 1mg「トーワ」	108115210	3332001F1016	620811510

# 17. 保険給付上の注意

本剤は診療報酬上の後発医薬品に該当しない。

# X I . 文 献

#### 1. 引用文献

- 1) 東和薬品株式会社 社内資料:加速試験(錠 0.5mg)
- 2) 東和薬品株式会社 社内資料:加速試験(錠 1mg)
- 3) 東和薬品株式会社 社内資料:無包装状態における安定性試験(錠 0.5mg)
- 4) 東和薬品株式会社 社内資料:無包装状態における安定性試験(錠 1mg)
- 5) 東和薬品株式会社 社内資料:製品試験;溶出試験(錠 0.5mg)
- 6) 東和薬品株式会社 社内資料:製品試験;溶出試験(錠 1mg)
- 7) 東和薬品株式会社 社内資料:生物学的同等性試験;溶出試験(錠 0.5mg)
- 8) 東和薬品株式会社 社内資料:生物学的同等性試験;溶出試験(錠 1mg)
- 9) 第十五改正日本薬局方解説書, C-4812, 2006
- 10) 佐竹 一夫ほか: 医学と薬学, 64(2), 237, 2010

#### 2. その他の参考文献

該当資料なし

# XⅡ.参考資料

#### 1. 主な外国での発売状況

該当資料なし

### 2. 海外における臨床支援情報

該当資料なし

# ХⅢ. 備 考

#### その他の関連資料

東和薬品株式会社 製品情報ホームページ

https://med.towayakuhin.co.jp/medical/product/index.php

製造販売元

# 東和薬品株式会社

大阪府門真市新橋町2番11号