

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2018（2019年更新版）に準拠して作成

合成カルシトニン誘導体制剤
エルカトニン注射液

エルシトニン[®]注 40 単位

Elcitonin[®]Injection

剤形	注射剤
製剤の規制区分	劇薬 処方箋医薬品 注意－医師等の処方箋により使用すること
規格・含量	1 アンプル 1 mL 中エルカトニン 40 エルカトニン単位 ^{注)} を含有する。 注) エルカトニンの活性は、日局標準品を基準にして生物学的測定法により測定し、エルカトニン単位で表示されている。
一般名	和名：エルカトニン (JAN) 洋名：Elcatonin (r-INN)
製造販売承認年月日 薬価基準収載・ 販売開始年月日	製造販売承認年月日：2006年2月7日 薬価基準収載年月日：2006年6月9日 販売開始年月日：2006年6月9日
製造販売(輸入)・ 提携・販売会社名	製造販売元：旭化成ファーマ株式会社
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	旭化成ファーマ株式会社 くすり相談窓口 TEL:0120-114-936 FAX:03-6699-3697 受付時間：9:00～17:45（土日祝、休業日を除く） 医療関係者向けホームページ https://www.asahikasei-pharma.co.jp

本IFは2022年10月改訂の添付文書の記載に基づき改訂した。

最新の情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください。

医薬品インタビューフォーム利用の手引きの概要 ー日本病院薬剤師会ー

(2020年4月改訂)

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）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り、製薬企業の医薬情報担当者（以下、MR）等への情報の追加請求や質疑により情報を補完してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための項目リストとして医薬品インタビューフォーム（以下、IFと略す）が誕生した。

1988年に日本病院薬剤師会（以下、日病薬）学術第2小委員会がIFの位置付け、IF記載様式、IF記載要領を策定し、その後1998年に日病薬学術第3小委員会が、2008年、2013年に日病薬医薬情報委員会がIF記載要領の改訂を行ってきた。

IF記載要領2008以降、IFはPDF等の電子的データとして提供することが原則となった。これにより、添付文書の主要な改訂があった場合に改訂の根拠データを追加したIFが速やかに提供されることとなった。最新版のIFは、医薬品医療機器総合機構（以下、PMDA）の医療用医薬品情報検索のページ (<https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>) にて公開されている。日病薬では、2009年より新医薬品のIFの情報を検討する組織として「インタビューフォーム検討会」を設置し、個々のIFが添付文書を補完する適正使用情報として適切か審査・検討している。

2019年の添付文書記載要領の変更に合わせ、「IF記載要領2018」が公表され、今般「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン」に関連する情報整備のため、その更新版を策定した。

2. IFとは

IFは「添付文書等の情報を補完し、医師・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造販売又は販売に携わる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。

IFに記載する項目配列は日病薬が策定したIF記載要領に準拠し、一部の例外を除き承認の範囲内の情報が記載される。ただし、製薬企業の機密等に関わるもの及び利用者自らが評価・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、利用者自らが評価・判断・臨床適用するとともに、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の提供は電子データを基本とし、製薬企業での製本は必須ではない。

3. I Fの利用にあたって

電子媒体のI Fは、PMDAの医療用医薬品情報検索の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I Fを作成・提供するが、I Fの原点を踏まえ、医療現場に不足している情報やI F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利用者自らが内容を充実させ、I F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、I Fが改訂されるまでの間は、製薬企業が提供する改訂内容を明らかにした文書等、あるいは各種の医薬品情報提供サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、I Fの使用にあたっては、最新の添付文書をPMDAの医薬品医療機器情報検索のページで確認する必要がある。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「V.5. 臨床成績」や「XII. 参考資料」、「XIII. 備考」に関する項目等は承認を受けていない情報が含まれることがあり、その取り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

I Fを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いただきたい。I Fは日病薬の要請を受けて、当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業が作成・提供する、医薬品適正使用のための学術資料であるとの位置づけだが、記載・表現には医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律の広告規則や販売情報提供活動ガイドライン、製薬協コード・オブ・プラクティス等の制約を一定程度受けざるを得ない。販売情報提供活動ガイドラインでは、未承認薬や承認外の用法等に関する情報提供について、製薬企業が医療従事者からの求めに応じで行うことは差し支えないとされており、MR等へのインタビューや自らの文献調査などにより、利用者自らがI Fの内容を充実させるべきものであることを認識しておかなければならない。製薬企業から得られる情報の科学的根拠を確認し、その客観性を見抜き、医療現場における適正使用を確保することは薬剤師の本務であり、I Fを利用して日常業務を更に価値あるものにしていただきたい。

目次

I. 概要に関する項目	1	4. 用法及び用量に関連する注意	10
1. 開発の経緯	1	5. 臨床成績	10
2. 製品の治療学的特性	1	VI. 薬効薬理に関する項目	13
3. 製品の製剤学的特性	1	1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群	13
4. 適正使用に関して周知すべき特性	2	2. 薬理作用	13
5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項	2	VII. 薬物動態に関する項目	17
6. RMPの概要	2	1. 血中濃度の推移	17
II. 名称に関する項目	3	2. 薬物速度論的パラメータ	18
1. 販売名	3	3. 母集団（ポピュレーション）解析	19
2. 一般名	3	4. 吸収	19
3. 構造式又は示性式	3	5. 分布	19
4. 分子式及び分子量	3	6. 代謝	20
5. 化学名（命名法）又は本質	3	7. 排泄	20
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	3	8. トランスポーターに関する情報	20
III. 有効成分に関する項目	4	9. 透析等による除去率	21
1. 物理化学的性質	4	10. 特定の背景を有する患者	21
2. 有効成分の各種条件下における安定性	4	11. その他	21
3. 有効成分の確認試験法、定量法	5	VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目	22
IV. 製剤に関する項目	6	1. 警告内容とその理由	22
1. 剤形	6	2. 禁忌内容とその理由	22
2. 製剤の組成	6	3. 効能又は効果に関連する注意とその理由	22
3. 添付溶解液の組成及び容量	6	4. 用法及び用量に関連する注意とその理由	22
4. 力価	7	5. 重要な基本的注意とその理由	22
5. 混入する可能性のある夾雑物	7	6. 特定の背景を有する患者に関する注意	23
6. 製剤の各種条件下における安定性	7	7. 相互作用	24
7. 調製法及び溶解後の安定性	7	8. 副作用	24
8. 他剤との配合変化（物理化学的変化）	7	9. 臨床検査結果に及ぼす影響	28
9. 溶出性	9	10. 過量投与	28
10. 容器・包装	9	11. 適用上の注意	28
11. 別途提供される資材類	9	12. その他の注意	29
12. その他	9	IX. 非臨床試験に関する項目	31
V. 治療に関する項目	10	1. 薬理試験	31
1. 効能又は効果	10	2. 毒性試験	31
2. 効能又は効果に関連する注意	10		
3. 用法及び用量	10		

X. 管理的事項に関する項目	35
1. 規制区分.....	35
2. 有効期間.....	35
3. 包装状態での貯法.....	35
4. 取扱い上の注意.....	35
5. 患者向け資材.....	35
6. 同一成分・同効薬.....	35
7. 国際誕生年月日.....	35
8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価 基準収載年月日、販売開始年月日.....	35
9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追 加等の年月日及びその内容.....	35
10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及び その内容.....	36
11. 再審査期間.....	36
12. 投薬期間制限に関する情報.....	36
13. 各種コード.....	36
14. 保険給付上の注意.....	36
X I. 文献	37
1. 引用文献.....	37
2. その他の参考文献.....	39
X II. 参考資料	40
1. 主な外国での発売状況.....	40
2. 海外における臨床支援情報.....	40
X III. 備考	41
1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行う にあたっての参考情報.....	41
2. その他の関連資料.....	41

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

血清カルシウム低下作用を有するカルシトニン¹⁾は、哺乳類では甲状腺より分泌されるが、魚類、鳥類、両生類などでは鰓後腺 (ultimobranchial gland) より分泌されることが判明し、現在では、ブタ、ウシ、ヒツジ、ヒト、ラット、サケ、ウナギ、ニワトリ等のカルシトニンの構造式が決定されている。

弊社研究所は折茂ら²⁾との共同研究により、各種魚類の鰓後腺中に含まれるカルシトニンの活性を調べた結果、特にウナギに高い活性を示すカルシトニンの存在することを見出し²⁾、成田らの協力により、その構造を決定した。

このウナギカルシトニンはサケカルシトニンに構造が類似し、比活性も哺乳類由来のカルシトニンに比べ高いことが判明している。

その後、榊原ら³⁾との共同研究によりウナギカルシトニンの化学合成に、また、ウナギカルシトニンの構造中のジスルフィド結合をエチレン結合に変えた全く新タイプのポリペプチドであるカルシトニン誘導体エルカトニンの化学合成に成功した。

エルカトニンは、生物学的比活性が、約 6,000 エルカトニン単位/mg と高く、物理化学的並びに生物学的にも安定であり、その血清カルシウム低下作用は哺乳類由来のカルシトニンに比し強力かつ持続的であることが確認されている。

エルカトニン注 40 単位は、種々の病因に伴う高カルシウム血症及び骨ペーজেット病に対する臨床試験で筋肉内投与による有用性が認められ、1981 年に承認を得て、発売に至った。また、再審査は、1989 年 1 月に終了した。更に 1996 年、新たに点滴静注による高カルシウム血症の有用性が認められ、用法追加の承認を得た。

2. 製品の治療学的特性

1. 天然ウナギカルシトニンの S-S 結合を C-C 結合に変えた合成ウナギカルシトニン誘導体製剤である。[「II.3.構造式又は示性式」の項参照]
2. 骨吸収抑制作用により各種の実験的高カルシウム血症に対し、速やかな血清カルシウム低下作用を示す (ラット、マウス、ウサギ)。[「VI.2 (2) 薬効を裏付ける試験成績」の項参照]
3. 臨床的に高カルシウム血症、骨ペーজেット病に優れた効果を発揮する。[「V.5.臨床成績」の項参照]
4. 高カルシウム血症に対し、筋肉内注射及び点滴静注が可能である。[「V.3. (1) 用法及び用量の解説」の項参照]
5. 重大な副作用としてショック、アナフィラキシー (頻度不明)、テタニー (0.04%)、喘息発作 (頻度不明)、肝機能障害、黄疸 (頻度不明) があらわれることがある。[「VIII.8 (1) 重大な副作用と初期症状」の項参照]

3. 製品の製剤学的特性

高カルシウム血症に対し、筋肉内注射及び点滴静注が可能である。

4. 適正使用に関して周知すべき特性

適正使用に関する資材、最適使用推進ガイドライン等	有無
RMP	無
追加のリスク最小化活動として作成されている資材	無
最適使用推進ガイドライン	無
保険適用上の留意事項通知	無

5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

(1) 承認条件

該当しない。

(2) 流通・使用上の制限事項

該当しない。

6. RMPの概要

該当しない。

Ⅱ. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和名

エルシトニン[®]注 40 単位

(2) 洋名

Elcitonin[®] Injection 40U.

(3) 名称の由来

Eel carba calcitonin [ウナギカルバ型カルシトニン] に由来し、Elcitonin と命名した。

2. 一般名

(1) 和名 (命名法)

エルカトニン (JAN)

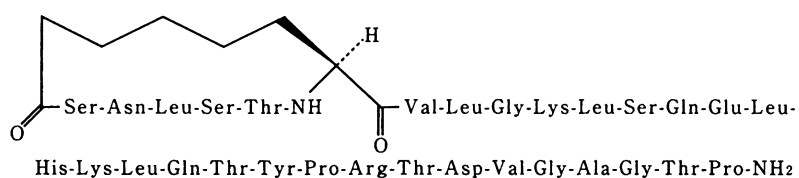
(2) 洋名 (命名法)

Elcatonin (r-INN)

(3) ステム (s t e m)

不明

3. 構造式又は示性式



4. 分子式及び分子量

分子式 : C₁₄₈H₂₄₄N₄₂O₄₇

分子量 : 3363.77

5. 化学名 (命名法) 又は本質

該当しない。

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

HC-58I (治験番号)

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

白色の粉末である。

(2) 溶解性

各種溶媒に対する溶解性

(測定温度：20±5℃)

溶媒	試料	本品 1 g を溶かすのに要する溶媒量 (mL)			日局通則による 溶解性の表現
		ロット I	ロット II	ロット III	
水		0.90	0.92	0.88	極めて溶けやすい
エタノール (95)		2.98	2.97	3.01	溶けやすい
アセトニトリル		10,000 以上	10,000 以上	10,000 以上	ほとんど溶けない

(3) 吸湿性

本品を約 23℃で 1 時間放置すると、相対湿度 80%で約 8%、相対湿度 58.5%で約 3%の質量増加が認められる。

(4) 融点 (分解点)、沸点、凝固点

融点：約 240℃ (分解)

(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： $[\alpha]_D^{20}$ ：-90~-100°

吸光度：276 nm 付近に吸収の極大を示し、280 nm 付近に吸収の肩を示す。276 nm における分子吸光係数 (ϵ) は 140 である。

等電点 (pI)：約 9.8

エルカトニンの水溶液(1→500)の pH：4.5~7.0

2. 有効成分の各種条件下における安定性⁴⁾

試験の種類	保存条件	保存形態	保存期間	結果
長期保存試験	5℃	無色透明瓶 (気密)	36 ヶ月	規格内
加速試験	25℃、60%RH	無色透明瓶 (気密)	6 ヶ月	規格内、類縁物質試験において分解物の増加が認められた。

測定項目：外観、pH、吸収スペクトル、構成アミノ酸、溶状、酢酸、類縁物質、水分、含量

水溶液状態での安定性

pH の影響：pH4～8 の本品の水溶液を調製し、65℃遮光下で安定性を調べた結果、本品 pH5～6.5 で最も安定であった。

3. 有効成分の確認試験法、定量法⁴⁾

確認試験法：エルカトニン 5 mg に水 5 mL を加えて溶かした液につき、紫外可視吸光度測定法により吸収スペクトルを測定し、本品のスペクトルと本品の参照スペクトルを比較するとき、同一波長のところに同様の強度の吸収を認める。

定量法：エルカトニンは血清カルシウム低下作用を示すペプチドホルモン的一种であるので、その力価測定には生物検定法が採用されている。ラットに試料溶液を注射して一定時間後の血清カルシウム量を標準品を注射した場合の血清カルシウム量と比較して力価を求める。血清カルシウム量は原子吸光光度法で測定する。

IV. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤形の区別

注射剤（溶液）

(2) 製剤の外観及び性状

無色澄明の注射液

(3) 識別コード

該当しない。

(4) 製剤の物性

溶液及び溶解時の pH、浸透圧比、粘度、比重、安定な pH 域等

pH : 5.0～6.5

浸透圧比 : 約 1（生理食塩液に対する比）

安定な pH 域 : 5.0～6.5

(5) その他

注射剤の容器中の特殊な気体の有無及び種類

窒素

2. 製剤の組成

(1) 有効成分（活性成分）の含量及び添加剤

販売名	エルシトニン注 40 単位
有効成分	1 アンプル 1 mL 中 エルカトニン 40 エルカトニン単位 ^{注)}
添加剤	酢酸ナトリウム水和物 13.6 µg/mL、等張化剤、pH 調節剤

注) エルカトニンの活性は、日局標準品を基準にして生物学的測定法により測定し、エルカトニン単位で表示されている。

(2) 電解質等の濃度

1 アンプル 1 mL 中ナトリウム 0.154 mEq（塩化ナトリウムとして 9.0 mg）を含有する。

(3) 熱量

該当しない。

3. 添付溶解液の組成及び容量

該当しない。

4. 力価

生物学的測定法により測定しエルカトニン単位で表示。(比活性約 6000 エルカトニン単位/mg)

5. 混入する可能性のある夾雑物

なし。

6. 製剤の各種条件下における安定性⁵⁾

試験の種類	保存条件	保存期間	保存状態	試験結果 ^{注2)}
長期保存試験	室温	30 ヶ月	商品包装 ^{注1)}	規格内
加速試験	40℃遮光	3 ヶ月	商品包装 ^{注1)}	規格内

注 1) 無色透明アンプル入りの検体を紙箱包装

注 2) 外観、含量、pH 等

7. 調製法及び溶解後の安定性

注射剤の調製法

本剤を希釈する場合は、通常「日局」生理食塩液を始めとする各種電解質を含む輸液で行うこと。(電解質を含まない輸液を使用した場合、本剤の容器への吸着が認められており含量が低下する。)

溶解後の安定性

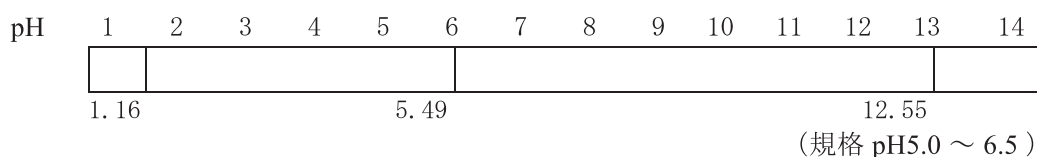
含量低下は時間経過と共に大きくなるので、希釈後速やかに使用すること。

〔VIII.11.適用上の注意 14.1.2〕の項参照]

8. 他剤との配合変化 (物理化学的变化)

1. pH 変動試験

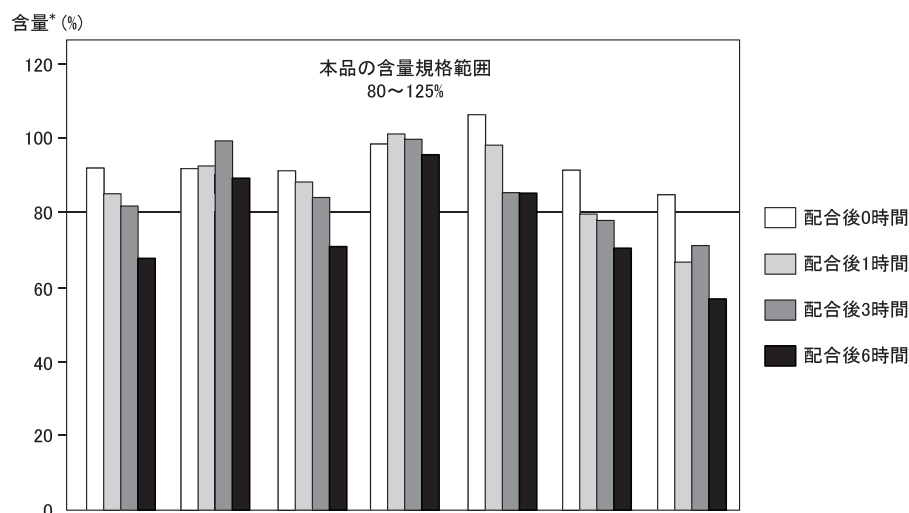
pH 変動による変化所見では、酸性、アルカリ性いずれの領域においても変化は認められなかった。



2. 各種輸液との配合変化試験⁶⁾

- ・ 配合方法 本剤 1 アンプルを各輸液 1 本に配合し観察する。
- ・ 観察項目 外観、pH、エルカトニンの含量
- ・ 観察時間 配合直後、1 時間後、3 時間後、6 時間後
- ・ 保存条件 室温・散光下
- ・ 試験結果 外観、pH についてはいずれの輸液においても変化は認められなかった。含量については、電解質を含まない輸液を使用した場合、本剤の容器への吸着による低

下が認められた。このため、本剤を希釈する場合は、通常「日局」生理食塩液を始めとする各種電解質を含む輸液を用いる必要がある。また、含量低下は時間経過と共に大きくなるので、希釈後は速やかに使用する必要がある。



輸液名メーカー	ソリター-T3 (エイワイ)	ソリター-T3 (エイワイ)	大塚生食 (大塚)	生理食塩液 (扶桑)	生理食塩液バッグ (扶桑)	ブドウ糖 (扶桑)	テルモ糖注 (テルモ)
容器の形態	プラスチックボトル	ガラスボトル	プラスチックボトル	ガラスボトル	プラスチックバッグ	ガラスボトル	プラスチックバッグ
区分	輸液用電解質液		生理食塩液			糖液	

*含量(%): エルシトニン注1アンプルを500mL輸液中に混ぜたときの含量の理論値0.08U/mLを100%として算出した。

3. 輸液以外の薬剤との配合変化試験

- ・配合方法 本剤1アンプル及び配合薬剤1アンプル又は1バイアルを生理食塩液500mLに配合し観察する。なお以下の4製剤については下記の通り調製後配合する。
ソルダクトン静注用100mg、アドリアシン注用10、オンコビン注射用1mg:生理食塩液を適量抜き取り溶解。
注射用エンドキサン100mg:注射用水5mLで溶解。
- ・観察項目 外観、pH、エルカトニンの含量
- ・観察時間 配合直後、1時間後、3時間後、6時間後
- ・保存条件 室温・散光下

薬効分類	配合薬剤			試験項目	経時変化			
	商品名(会社名) ^{注1)}	単位・含量	外観 pH (フィシザルツ中)		0時間後	1時間後	3時間後	6時間後
解熱鎮痛・消炎剤	レペタン注0.2mg (大塚製薬)	0.2mg	無色澄明 5.45	pH	5.49	5.48	5.46	5.43
				外観	無色澄明	無色澄明	無色澄明	無色澄明
				含量(%)	102.4	95.6	93.8	91.1
	ソセゴン注射液15mg (丸石)	15mg	無色澄明 4.84	pH	4.84	4.84	4.87	4.88
				外観	無色澄明	無色澄明	無色澄明	無色澄明
				含量(%)	98.8	95.6	100.6	93.9
利尿剤	ソルダクトン静注用100mg (ファイザー)	100mg	無色澄明 7.48	pH	7.80	7.55	7.46	7.42
				外観	無色澄明	無色澄明	無色澄明	無色澄明
				含量(%)	92.6	87.3	88.0	97.3
	ラシックス注20mg (サノフィ)	20mg	無色澄明 5.82	pH	5.98	5.81	5.75	5.87
				外観	無色澄明	無色澄明	無色澄明	無色澄明
				含量(%)	106.9	89.0	89.6	87.9

配合薬剤				試験項目	経時変化			
副腎ホルモ ン剤	水溶性ヒドロコルチゾン 注射液 100mg (日医工)	100 mg 2 mL	無色澄明 7.26	pH	7.32	7.32	7.31	7.32
				外観	無色澄明	無色澄明	無色澄明	無色澄明
				含量 (%)	86.1	81.9	84.0	100.6
化アルキ ル剤	注射用エンドキサン 100mg ^{注2)} (塩野義)	100 mg	無色澄明 5.70	pH	5.77	5.72	5.64	5.58
				外観	無色澄明	無色澄明	無色澄明	無色澄明
				含量 (%)	87.6	94.8	91.3	94.8
抗腫瘍性製 剤	アドリアシン注用 10 (サンドファーマ)	10 mg	橙色澄明 5.61	pH	5.70	5.66	5.66	5.71
				外観	橙色澄明	橙色澄明	橙色澄明	橙色澄明
				含量 (%)	105.8	97.3	101.8	91.4
	オンコピン注射用 1mg (日本化薬)	1 mg	無色澄明 5.69	pH	5.64	5.62	5.59	5.65
				外観	無色澄明	無色澄明	無色澄明	無色澄明
				含量 (%)	101.5	96.5	92.6	100.3

本品の含量規格：80～125%

注 1) 配合薬剤の商品名（会社名）は、2022 年 7 月現在のものを記載した。

注 2) 注射用エンドキサンの添付文書に「溶解後速やかに使用すること。」と記載あり。

9. 溶出性

該当しない。

10. 容器・包装

(1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報

該当しない。

(2) 包装

エルシトニン注 40 単位：1 mL 中エルカトニン 40 エルカトニン単位含有：10 アンプル

(3) 予備容量

該当しない。

(4) 容器の材質

無色透明のガラスアンプル

11. 別途提供される資材類

該当しない。

12. その他

該当しない。

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

- 高カルシウム血症
- 骨ペーজেット病

2. 効能又は効果に関連する注意

設定されていない。

3. 用法及び用量

(1) 用法及び用量の解説

1. 高カルシウム血症の場合

通常、成人には1回エルカトニンとして40エルカトニン単位を1日2回朝晩に筋肉内注射または点滴静注する。点滴静注においては希釈後速やかに使用し、1～2時間かけて注入する。なお、年齢および血中カルシウムの変動により適宜増減する。

2. 骨ペーজেット病の場合

通常、成人には1回エルカトニンとして40エルカトニン単位を原則として1日1回筋肉内注射する。

(2) 用法及び用量の設定経緯・根拠

〔「V.5 (3) 用量反応探索試験」の項参照〕

4. 用法及び用量に関連する注意

設定されていない。

5. 臨床成績

種々の病因に伴う高カルシウム血症に対する一般臨床試験の投与方法別の改善率は次の通りであった^{7~21)}。

投与方法	改善率（「改善」以上）
筋肉内注射	77.6% (59/76)
点滴静注	64.5% (89/138)

また原疾患別の改善率は以下の通りであった。

原疾患	改善率（「改善」以上）
副甲状腺機能亢進症	44.4% (12/27)
血液系悪性腫瘍	87.2% (41/47)
その他の癌	54.2% (32/59)

骨ペーজেット病に対する有効率は81.8% (9/11) であった^{22~25)}。

(1) 臨床データパッケージ

該当しない。

(2) 臨床薬理試験

健康成人 6 名に、40 単位をクロスオーバー法にて筋肉内投与及び点滴静脈内投与した結果、血清中濃度は点滴静脈内投与の場合、投与開始 30 分後に定常状態に達し、点滴 90 分後まで約 90 pg/mL の濃度で推移し、点滴終了後速やかに消失した。筋肉内投与の場合、20 分後にピーク (62 pg/mL) に達し、その後ゆっくり減少した。

血清 Ca 及び Pi の値は両投与方法とも投与後では投与前と比較して有意に低下したが、正常範囲内の変動であった。尿中 Ca 及び Pi の値は点滴静脈内投与の尿中 Ca 及び両投与方法の尿中 Pi が投与後 2 時間の蓄尿で投与前 2 時間の値と比較して有意に上昇した。自他覚的所見は、筋肉内投与で耳のほてり、頭痛、体のほてり、倦怠感が 3 例 5 件認められ点滴静脈内投与では口中爽快感、吐き気、頭のぼーとする感じ、倦怠感、気分不快が 3 例 6 件認められた²⁶⁾。

(3) 用量反応探索試験

1. 用量設定に関する試験

国内 29 施設において 96 例の高カルシウム血症患者を対象に実施された臨床試験のうち投与量が一定の 49 症例の中で、80 単位を使用した 32 症例中 26 例が有効であった (有効率 81.3%)。これに対して 160 単位^{注)} 使用症例では 13 症例中 8 例 (有効率 61.5%) が、40 単位^{注)} 使用例では 3 例中 1 例が、120 単位^{注)} 使用例では 1 例中 1 例が有効であった^{7~18)}。

注) 本剤の用法・用量は「通常、成人には 1 回エルカトニンとして 40 エルカトニン単位を 1 日 2 回朝晩に筋肉内注射または点滴静注する。点滴静注においては希釈後速やかに使用し、1~2 時間かけて注入する。なお、年齢および血中カルシウムの変動により適宜増減する。」である。

2. 用法追加に関する試験

高カルシウム血症患者を対象に静脈内投与と筋肉内投与との安全性・有効性についての比較検討をクロスオーバー法で行った。

総症例 13 例のうち安全性は全例を、有効性は 11 例を解析対象とした。

補正血清カルシウムの変動は両投与群間に有意差は認められず、血清カルシウム濃度改善度、自・他覚症状改善度、全般改善度、概括安全度及び有用度においても、有意差は認められなかった。副作用は両投与群の同一症例で皮疹が 1 例認められた²¹⁾。

(4) 検証的試験

1) 有効性検証試験

無作為化並行用量反応試験

該当資料なし。

比較試験

各種疾患に伴う高カルシウム血症患者を対象として点滴静脈内投与による安全性・有効性を第Ⅲ相臨床試験にて検討した。

総症例 126 例のうち 2 例が除外された 124 例を解析対象とした。点滴静脈内投与は投与直後から著明な血清カルシウム濃度の低下作用を示し、連日投与による作用の減弱は認められなかった。改善度は有効以上が 82%、自・他覚症状改善度は中等度改善以上が 38%であり、最終全般改善度の中等度改善以上は 66%であった。副作用は 20 症例：16%に発現し、顔面紅潮、悪心、熱感、嘔吐、胃部不快感、心窩部不快感、めまい、脱力感、頭痛、発熱、頻便及び流涙が訴えられた²⁰⁾。

2) 安全性試験

該当資料なし。

(5) 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（一般使用成績調査、特定使用成績調査、使用成績比較調査）、製造販売後データベース調査、製造販売後臨床試験の内容
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調査・試験の概要
該当しない。

(7) その他

該当資料なし。

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群

カルシトニン（ウナギカルシトニン、ブタカルシトニン、サケカルシトニン等）など。

注意：関連のある化合物の効能・効果等は、最新の添付文書を参照すること。

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序

作用部位：主に骨、腎等が考えられている。

作用機序：エルカトニンは、主に骨吸収抑制作用により各種の実験的高カルシウム血症に対し血清カルシウム低下作用を示す。

(2) 薬効を裏付ける試験成績

1. 血清カルシウム低下作用

(1) 正常動物での成績

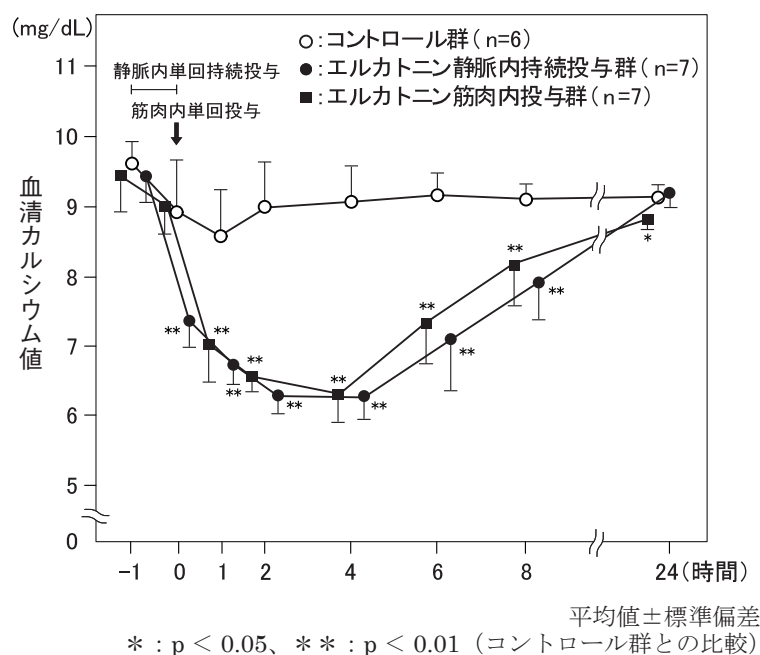
● 各種カルシトニンとの比較（ラット）²⁷⁾

正常ラットにエルカトニンを皮下投与すると、明らかな血清カルシウム低下作用を示し、その強度及び持続性は、ウナギカルシトニン及びサケカルシトニンと同等で、ブタカルシトニンより優れていた。

● 静脈内持続投与と筋肉内投与との比較（ラット）²⁸⁾

正常ラットに対し、エルカトニンを静脈内持続投与又は筋肉内投与すると、投与後 2～4 時間目をピークとする血清カルシウム低下作用を示した。その作用は投与後 24 時間目には消失した。また、作用の強さ及び持続時間は両投与群間に差が認められなかった。

正常ラットに対する作用



(2) エルカトニンの実験的高カルシウム血症動物での成績

1) ビタミン D₃(VD₃)投与による実験的高カルシウム血症動物に対する作用 (ラット)

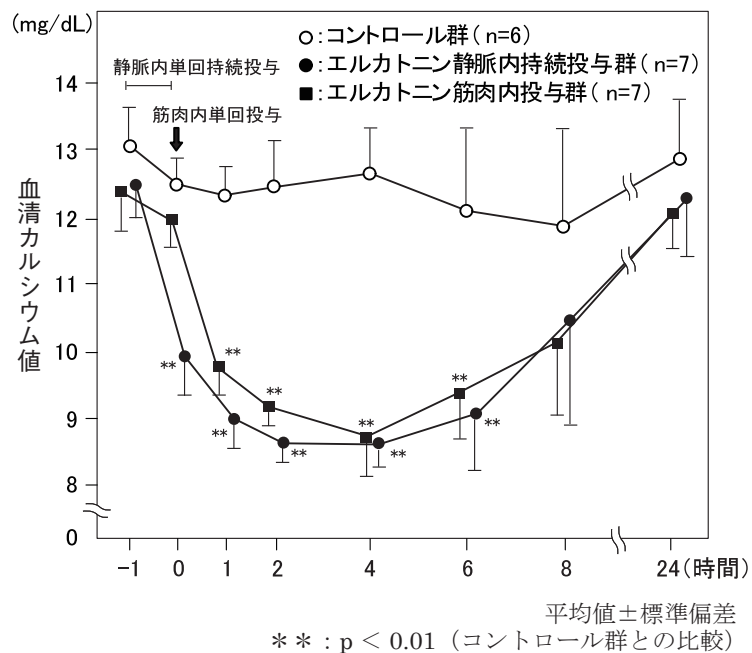
● 各種カルシトニンとの比較²⁹⁾

ビタミン D₃ 4日間連続投与による高カルシウム血症ラットに対し、エルカトニンを筋肉内投与すると、投与4時間後に血清カルシウムの有意な低下が認められた。その強度及び持続性はサケカルシトニンと同等で、ブタカルシトニンより優れていた。

● 静脈内持続投与と筋肉内投与の比較²⁸⁾

ビタミン D₃ 持続投与による高カルシウム血症ラットに対し、エルカトニンを静脈内持続投与又は筋肉内投与すると、投与後2~4時間目をピークとする血清カルシウム低下作用を示した。その作用は投与後24時間目には消失した。また、作用の強さ及び持続時間は両投与群間に差が認められなかった。

ビタミン D₃ 持続投与ラットに対する作用



● パミドロネートとの比較 (ラット)³⁰⁾

ビタミン D₃ 持続投与による高カルシウム血症ラットに対し、エルカトニン又はパミドロネートを静脈内投与すると、エルカトニンは投与後4時間以内に血清カルシウム低下作用を発現したが、その作用は24時間以内に消失した。一方、パミドロネートは投与後2日目以後に初めて血清カルシウム低下作用を発現したが、その作用は5日間以上持続した。

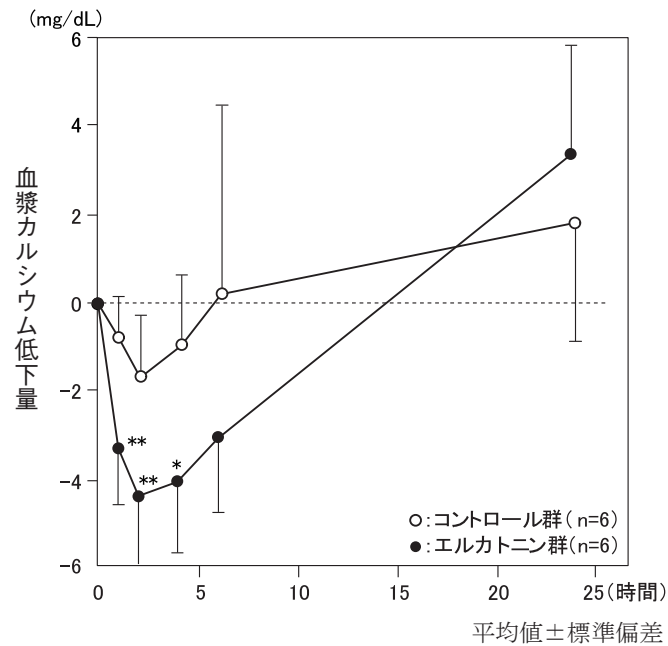
2) PTH 投与による実験的高カルシウム血症動物に対する作用 (ラット) ²⁹⁾

PTH(1-84)皮下投与による高カルシウム血症ラットに対し、エルカトニンを筋肉内投与すると、明らかな血清カルシウムの低下が認められた。その強度及び持続性はサケカルシトニンと同等で、ブタカルシトニンより優れていた。

3) PTHrP 持続投与による高カルシウム血症動物に対する作用 (マウス) ³¹⁾

PTHrP 持続投与による高カルシウム血症マウスに対し、エルカトニンを尾静脈投与すると、投与後 2~4 時間目をピークとする血漿カルシウム低下作用を示した。その作用は投与後 24 時間目には消失した。

PTHrP 投与マウスに対する作用



* : $p < 0.05$, ** : $p < 0.01$ (コントロール群との比較)

4) FA-6 担癌動物の高カルシウム血症に対する作用 (マウス) ³¹⁾

FA-6 腫瘍移植による高カルシウム血症マウスに対し、エルカトニンは投与後 2 時間目をピークとする血漿カルシウム低下作用を示し、その強さは投与量に依存した。また、5 日間連続投与しても、血漿カルシウム低下作用が認められた。

5) VX₂ 担癌家兎の高カルシウム血症に対する作用 (ウサギ) ³²⁾

VX₂ 癌腫移植後 3 週目の高カルシウム血症家兎に対し、エルカトニンは移植後 4 週目に明らかな高カルシウム血症抑制効果を認めた。また、VX₂ 癌腫移植後 2 週目のまだ高カルシウム血症が発現しない家兎に対し、エルカトニンの早期投与を行うと、高カルシウム血症の発現は認められなかった。

2. 骨吸収抑制作用

(1) 骨組織培養下での骨吸収抑制作用 (*in vitro*)³³⁾

マウス頭頂骨を用いた骨組織培養下で、副甲状腺抽出物(PTE)、1,25-dihydroxyvitamin D₃、ProstaglandinE₁、Osteoclast activating factor(OAF)による骨吸収促進作用を抑制した。

(2) 骨を標識した場合の骨吸収抑制作用 (ラット)³⁴⁾

ラットに⁴⁵Caにより骨不安定画分又は骨安定画分をラベルした場合のエルカトニンの作用は、骨安定画分からのカルシウム吸収を抑制することが認められた。

(3) 骨吸収窩形成に対する抑制作用

● 各種カルシトニンの作用 (*in vitro*)³⁵⁾

マウス単離破骨細胞様細胞による骨吸収窩形成に対し、エルカトニンは濃度依存的に抑制した。その作用の強さはサケカルシトニンと同等でヒトカルシトニンより強かった。

● 骨吸収促進因子に対する作用 (*in vitro*)³⁶⁾

hPTH(1-34)及びhPTHrP(1-34)は、破骨細胞による骨吸収窩の数及び面積を増加させたが、エルカトニンはこれらの増加をいずれも有意に抑制した。

(3) 作用発現時間・持続時間

発現時間：0.5 時間

持続時間：12 時間

VII. 薬物動態に関する項目

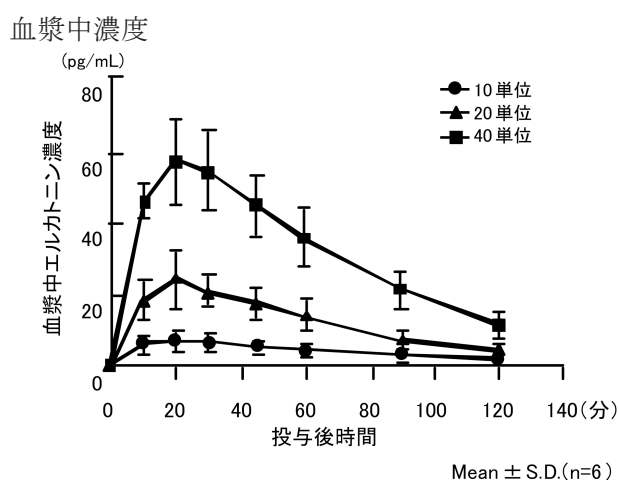
1. 血中濃度の推移

(1) 治療上有効な血中濃度

該当資料なし。

(2) 臨床試験で確認された血中濃度

1. 健康成人男子にエルカトニン 10、20、40 単位^{注1)}をそれぞれ単回筋肉内投与したときの血漿中濃度と薬物濃度パラメータは以下のとおりであった³⁷⁾。



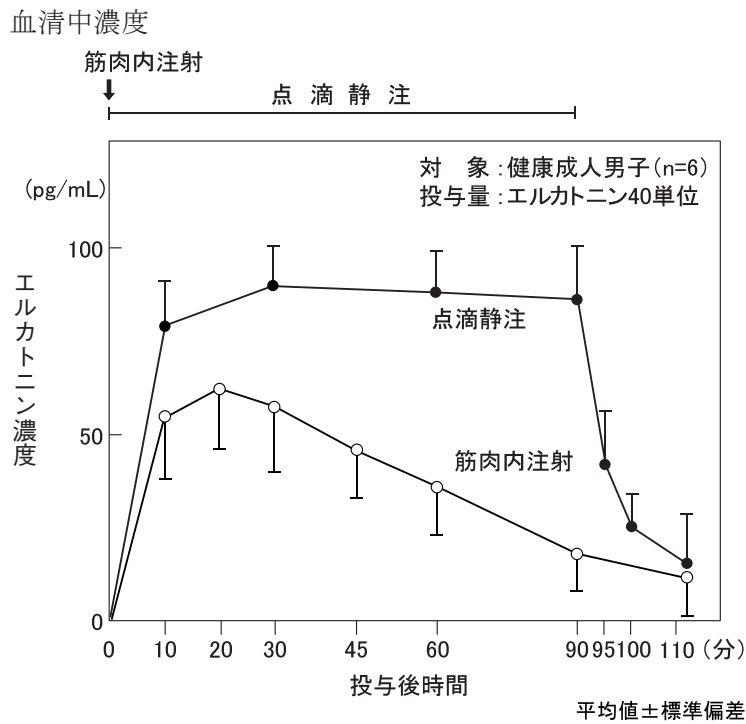
投与量 ^{注2)}	Tmax (min)	Cmax (pg/mL)	T _{1/2} (min)	AUC ₀₋₂₀ (pg·min/mL)
10 単位	23.3±5.2	7.6±2.2	41.7±8.7	632±199
20 単位	21.7±4.1	24.8±7.8	35.4±9.8	1841±422
40 単位	23.3±5.2	57.8±11.7	36.6±4.1	4640±991

Mean ± S.D.(n=6)

注 1) 本剤の承認用法・用量は「1.高カルシウム血症の場合：通常、成人には1回エルカトニンとして40エルカトニン単位を1日2回朝晩に筋肉内注射または点滴静注する。点滴静注においては希釈後速やかに使用し、1～2時間かけて注入する。なお、年齢及び血中カルシウムの変動により適宜増減する。2.骨ページェット病の場合：通常、成人には1回エルカトニンとして40エルカトニン単位を原則として1日1回筋肉内注射する。」である。

注 2) 本剤の活性は、日局標準品を基準にして生物学的測定法により測定し、約6,000エルカトニン単位/mgである。

2. 健康成人男子6名に対し、40単位のエルカトニンを同一人に1週間の間隔で筋肉内注射及び90分間の点滴静注し、血清中濃度をRIAにて測定した。筋肉内注射では血清中濃度は20分後にピークに達し、血清中半減期は44分であった。また、点滴静注では筋肉内注射よりやや高い血清中濃度を維持し、点滴終了後の血清中からのエルカトニンの消失は速やかであった²⁶⁾。



投与量	用法	Tmax (hr)	Cmax (pg/mL)	T _{1/2β} (hr)	AUC _{0-∞} (ng·hr/mL)
40 単位	筋肉内投与	0.30±0.03	62.3±17.5	0.73±0.13	86.6±25.8
40 単位	点滴静注	—	91.1±11.5	—	136.6±17.3

(n=6、Mean±S.D.)

(3) 中毒域

該当資料なし。

(4) 食事・併用薬の影響

該当資料なし。

2. 薬物速度論的パラメータ

(1) 解析方法

6例の健康成人男子に対し、エルカトニン40単位を単回筋肉内注射後の血漿中エルカトニン濃度測定データ8点(RIA法)を収集し、one-compartment modelにて解析した。

(2) 吸収速度定数²⁶⁾

K_a : 8.21±1.79 (hr⁻¹) (健康成人、40単位単回、筋注、n=6)

(3) 消失速度定数²⁶⁾

K_e : 0.98±0.2 (hr⁻¹) (健康成人、40単位単回、筋注、n=6)

(4) クリアランス

該当資料なし。

(5) 分布容積²⁶⁾

Vd : 62.7±15.7 (L) (健康成人、40 単位単回、筋注、n=6)

(6) その他

該当しない。

3. 母集団 (ポピュレーション) 解析

(1) 解析方法

該当資料なし。

(2) パラメータ変動要因

該当資料なし。

4. 吸収

筋肉内注射部位より吸収される。

ラットに 3 µg/kg のエルカトニンを筋肉内投与したとき、血清中濃度 (radioimmunoassay) は 7 分後にピークに達し、血清中半減期は 42 分であった³⁸⁾。

5. 分布

(1) 血液-脳関門通過性

該当資料なし。

(2) 血液-胎盤関門通過性

胎児への移行性 (ラット)

妊娠 18 日目ラットに 30 µg/kg の ³H-エルカトニンを筋肉内投与した場合、20 分後では、胎仔、胎盤、胎膜、子宮及び卵巣に母体血液と同程度の放射能が認められた。

投与後 1、24 時間では胎仔に母体血液よりやや高い放射能がみられ、胎仔眼球には胎仔全体よりも高い放射能が認められた。投与後 1 時間の血清中の ³H-エルカトニン未変化体は約 20% であることから、この放射能は主として ³H-エルカトニンの分解物に由来するものと推測された³⁹⁾。

(3) 乳汁への移行性

乳汁への移行 (ラット)

分娩後ラットに ³H-エルカトニンを 3 µg/kg 筋肉内投与した場合の 20 分後の乳汁中濃度は、同時に測定した血清中濃度の 6% であり、投与 1 時間から 24 時間までは血清中濃度の 1.7~2.7 倍であったが、それ以後の消失が血清より速やかであったことより放射能が乳汁中に残存することはないものと推定された³⁹⁾。

(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

各臓器組織への分布（ラット）

³H-エルカトニンをラットへ筋肉内投与し、各臓器の組織内への分布を検討した結果、放射能は投与1時間後では腎、脾、胃、骨髄の順に高かった。ほとんどの組織では投与1時間以後に最高濃度を示したが、腎では投与20分後に最高濃度に達した³⁹⁾。

(6) 血漿蛋白結合率⁴⁰⁾

27%(1%BSA、*in vitro*)

6. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路

エルカトニンの不活性化は、主として腎でなされ、その不活性化酵素は、microsome画分に局在した。腎に次いで肝での不活性化が認められた(*in vitro*)⁴¹⁾。

(2) 代謝に関与する酵素（CYP等）の分子種、寄与率

該当資料なし。

(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活性比、存在比率

該当資料なし。

7. 排泄

1) 排泄部位及び経路

尿、糞、呼気（ラット）³⁹⁾

2) 排泄率

³H-エルカトニンを雄ラットへ3 µg/kg 筋肉内投与し、尿、糞中への排泄を検討した結果、放射能は投与120時間後までに尿中へ約30.8%、糞中へ約7.1%排泄された。また、呼気中へも6.1%排泄された³⁹⁾。

3) 排泄速度

該当資料なし。

〔「VII.7.2) 排泄率」の項参照〕

8. トランスポーターに関する情報

該当資料なし。

9. 透析等による除去率

1. 腹膜透析

該当資料なし。

2. 血液透析⁴²⁾

安定期にある10名の透析症例で良好な腎不全コントロール状況にある患者を対象に、エルカトニン40単位/mLを生理食塩水10mLに加えてよく振とう混和した後、透析器の静脈回路（返血回路）より10分間で持続注入ポンプにより投与した。各種透析器について透析器に入る直前から得られたエルカトニン濃度と透析器を出た直後の血液から得られたエルカトニン濃度の比は 1.05 ± 0.14 (mean \pm S.E.)で、透析膜からの除去ないしは透析膜によるtrapping現象は否定された。

3. 直接血液灌流

該当資料なし。

10. 特定の背景を有する患者

該当資料なし。

11. その他

該当資料なし。

VIII. 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

設定されていない。

2. 禁忌内容とその理由

2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

2.2 妊娠末期の患者 [9.5.2 参照]

<解説>

2.2 動物実験（ラット）で、本剤を妊娠末期の母体に静脈内投与すると、血清カルシウムの急激な低下、テタニー様症状の発現が認められたとの報告がある。

3. 効能又は効果に関連する注意とその理由

設定されていない。

4. 用法及び用量に関連する注意とその理由

設定されていない。

5. 重要な基本的注意とその理由

8. 重要な基本的注意

8.1 本剤はポリペプチド製剤であり、ショックを起こすことがあるので、アレルギー既往歴、薬物過敏症等について十分な問診を行うこと。[9.1.1、11.1.1 参照]

8.2 長期にわたり漫然と投与しないこと。[15.1.1、15.2.1 参照]

8.3 本剤の投与後初期において血清カルシウム濃度あるいは臨床症状の改善がみられない場合には、速やかに他の治療方法に変更すること。[15.1.2 参照]

<解説>

8.1 本剤は、ポリペプチド製剤であるため、アナフィラキシー反応の可能性を否定できない。

6. 特定の背景を有する患者に関する注意

(1) 合併症・既往歴等のある患者

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.1.1 発疹（紅斑、膨疹等）等の過敏症状を起こしやすい体質の患者

[8.1、11.1.1 参照]

9.1.2 気管支喘息又はその既往歴のある患者

喘息発作を誘発するおそれがある。[11.1.3 参照]

<解説>

9.1.1 本剤は、ポリペプチド製剤であるため、発疹等の過敏症状を起こしやすい体質の患者では、本剤の投与により過敏反応が起こりやすいと考えられる。

9.1.2 エルカトニンの投与により、気管支喘息が発現している。

(2) 腎機能障害患者

設定されていない。

(3) 肝機能障害患者

設定されていない。

(4) 生殖能を有する者

設定されていない。

(5) 妊婦

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（妊娠末期の患者を除く）

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 妊娠末期の患者

投与しないこと。動物実験（ラット）で、本剤を妊娠末期の母体に静脈内投与すると、血清カルシウムの急激な低下、テタニー様症状の発現が認められたとの報告がある。[2.2 参照]

<解説>

本剤の承認時及び使用成績調査（2,393例）において、妊婦・授乳婦に投与された症例はなかった。

(6) 授乳婦

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること。

動物実験（ラット）で、乳汁分泌量が減少し、新生児の体重増加の抑制が報告されている。

<解説>

動物実験（ラット）で、乳汁分泌量が減少し、新生児の体重増加の抑制が報告されている。

(7) 小児等

9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

<解説>

本剤の承認時及び使用成績調査（2,393例）において、15歳以下の小児7例に投与されたが、副作用の発現はみられなかった。

(8) 高齢者

9.8 高齢者

用量に注意すること。一般に生理機能が低下している。

7. 相互作用

(1) 併用禁忌とその理由

設定されていない。

(2) 併用注意とその理由

10.2 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
ビスホスホネート系製剤 パミドロン酸二ナトリウム水和物等	血清カルシウムが急速に低下するおそれがある。 高度の低カルシウム血症があらわれた場合には投与を中止し、注射用カルシウム剤の投与等適切な処置を行うこと。	両剤のカルシウム低下作用により、血清カルシウムが急速に低下するおそれがある。

<解説>

悪性腫瘍による高カルシウム血症患者に本剤とパミドロン酸二ナトリウム水和物を併用し、血清カルシウムが低下したとの報告がある⁴³⁾。

8. 副作用

11. 副作用

次の副作用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など適切な処置を行うこと。

(1) 重大な副作用と初期症状

11.1 重大な副作用

11.1.1 ショック、アナフィラキシー（いずれも頻度不明）

血圧低下、気分不良、全身発赤、蕁麻疹、呼吸困難、咽頭浮腫等の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。[8.1、9.1.1 参照]

11.1.2 テタニー（0.04%）

低カルシウム血症性テタニーを誘発することがあるので、症状があらわれた場合には投与を中止し、注射用カルシウム剤の投与等適切な処置を行うこと。

11.1.3 喘息発作（頻度不明）

[9.1.2 参照]

11.1.4 肝機能障害、黄疸（いずれも頻度不明）

AST、ALT、ALP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。

<解説>

- 11.1.1 エルカトニンはポリペプチド製剤であり、まれにショックを起こすことがある。発現例の多くは初回投与時にみられ、それらの多くは投与後1時間以内に発現しているが、投与継続中や投与数時間後の発現例も報告されている。使用にあたってはアレルギー既往歴、薬物過敏症について十分な問診を行い、発疹等の過敏症状を起こしやすい体質の患者には慎重に投与すること。投与に際しては観察を十分に行い、異常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。
- 11.1.2 まれに低カルシウム血症性テタニーを誘発することがあり、エルカトニン投与2時間後に発現した例が報告されている。観察を十分に行い、しびれ、痙攣等の異常があらわれた場合には投与を中止し、注射用カルシウム剤の投与等適切な処置を行うこと。
- 11.1.3 発現機序は明確ではないが、エルカトニン投与により喘息発作の誘発・悪化がみられることがある。投与後の発現時間に特別の傾向はみられていないが、発現例の多くは投与初期にみられている。また、気管支喘息又はその既往歴のある患者での発現例が報告されている。気管支喘息又はその既往歴のある患者には慎重に投与すること。投与に際しては観察を十分に行い、異常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。
- 11.1.4 発現機序は明確ではないが、薬剤リンパ球刺激試験（DLST）で陽性であった症例についてはアレルギーによる可能性が考えられる。投与中にそう痒感、食欲不振、全身倦怠感、黄疸等の異常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。

(2) その他の副作用

11.2 その他の副作用			
	0.1～5%未満	0.1%未満	頻度不明
過敏症	発疹、蕁麻疹		
循環器	顔面潮紅、熱感、胸部圧迫感、動悸	血圧上昇	血圧低下
消化器	悪心、嘔吐、下痢、食欲不振、胸やけ、腹痛		口渇、口内炎、腹部膨満感
神経系	めまい、ふらつき、頭痛		耳鳴、視覚異常（かすみ目等）、しびれ感、口内しびれ感
肝臓	AST、ALTの上昇		
電解質代謝	低ナトリウム血症、低リン血症		
注射部位	疼痛		発赤、腫脹
その他	浮腫、発熱、悪寒、全身倦怠感	そう痒感、脱力感、咽喉部異和感（咽喉部ハッカ様爽快感等）、あくび	頻尿、発汗、赤血球減少、ヘモグロビン減少、BUN上昇、ALP上昇、乳房肥大、乳房痛、尿白濁

注) 発現頻度は使用成績調査を含む

<解説>

<発生原因と処置方法等>

本剤の承認時及び使用成績調査（2,393例）において発現した主な副作用は悪心、嘔吐等の消化器症状及び顔面潮紅、熱感等の循環器症状であり、これらの副作用の多くは本剤の投与継続中あるいは投与中止により回復している。また用量依存的な副作用と考えられるため本剤の減量が有効な場合がある。

項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧

項目	筋肉内注射		点滴静注		合計
	承認時迄の調査	市販後6年間の使用成績調査	承認時迄の調査	市販後4年間の使用成績調査	
調査施設数①	43	847	111	174	1175
調査症例数②	132	1580	149	532	2393
副作用発現症例数③	25	190	23	17	255
副作用発現件数④	43	371	38	20	472
副作用発現症例率 (③/②×100) (%)	18.94	12.03	15.43	3.2	10.66

副作用の種類	副作用発現件数 (%)				合計
	筋肉内注射		点滴静注		
	承認時迄の調査	市販後6年間の使用成績調査	承認時迄の調査	市販後4年間の使用成績調査	
皮膚・皮膚付属器障害		16(1.01)	1(0.67)	1(0.19)	18(0.75)
蕁麻疹		2(0.13)		1(0.19)	3(0.13)
そう痒(症)		2(0.13)			2(0.08)
発疹		12(0.76)	1(0.67)		13(0.54)

副作用の種類	副作用発現件数 (%)				
	筋肉内注射		点滴静注		合計
	承認時迄の調査	市販後6年間の 使用成績調査	承認時迄の調査	市販後4年間の 使用成績調査	
中枢・末梢神経系障害	1(0.76)	16(1.01)	2(1.34)		19(0.79)
頭痛		6(0.38)	2(1.34)		8(0.33)
めまい		6(0.38)	1(0.67)		7(0.29)
ふらつき	1(0.76)	5(0.32)			6(0.25)
テタニー		1(0.06)			1(0.04)
手指振戦		1(0.06)			1(0.04)
自律神経系障害		1(0.06)	1(0.67)		2(0.08)
発赤		1(0.06)			1(0.04)
流涙			1(0.67)		1(0.04)
その他の特殊感覚障害	1(0.76)				1(0.04)
味覚倒錯	1(0.76)				1(0.04)
精神障害		1(0.06)			1(0.04)
あくび		1(0.06)			1(0.04)
消化管障害	14(10.61)	86(5.44)	12(8.05)	4(0.75)	116(4.85)
悪心	14(10.61)	70(4.43)	9(6.04)	3(0.56)	96(4.01)
嘔吐	3(2.27)	41(2.59)	4(2.68)	2(0.38)	50(2.09)
胸やけ		7(0.44)			7(0.29)
下痢	1(0.76)	3(0.19)			4(0.17)
食欲不振		30(1.90)	1(0.67)	1(0.19)	32(1.34)
腹痛		1(0.06)			1(0.04)
胃不快感			2(1.34)		2(0.08)
排便回数増加			1(0.67)		1(0.04)
肝臓・胆管系障害		13(0.82)		3(0.56)	16(0.67)
肝機能障害		1(0.06)		3(0.56)	4(0.17)
AST (GOT) 上昇		11(0.70)			11(0.46)
ALT (GPT) 上昇		8(0.51)			8(0.33)
代謝・栄養障害	1(0.76)	5(0.32)		3(0.56)	9(0.38)
ALP 上昇		1(0.06)			1(0.04)
低カルシウム血症				1(0.19)	1(0.04)
低リン酸血症				3(0.56)	3(0.13)
低ナトリウム血症	1(0.76)	4(0.25)			5(0.21)
LAP 上昇		1(0.06)			1(0.04)
心・血管障害(一般)		1(0.06)		1(0.19)	2(0.08)
心不全				1 (0.19)	1(0.04)
血圧上昇		1(0.06)			1(0.04)
心拍数・心リズム障害	1(0.76)	10(0.63)			11(0.46)
動悸	1(0.76)	10(0.63)			11(0.46)
頻脈		1(0.06)			1(0.04)
白血球・網内系障害		1(0.06)			1(0.04)
好酸球増多		1(0.06)			1(0.04)
一般の全身障害	14(10.61)	87(5.51)	14(9.40)	5 (0.94)	120(5.01)
悪寒	1(0.76)	4(0.25)		1(0.19)	6(0.25)
胸部圧迫感	1(0.76)	8(0.51)			9(0.38)
発熱	1(0.76)	6(0.38)	1(0.67)	1(0.19)	9(0.38)
全身倦怠(感)		8(0.51)			8(0.33)
浮腫	1(0.76)	3(0.19)			4(0.17)
顔面潮紅	8(6.06)	65(4.11)	9(6.04)	2(0.38)	84(3.51)
熱感	4(3.03)	20(1.27)	5(3.36)	1(0.19)	30(1.25)
脱力(感)	1(0.76)		1(0.67)		2(0.08)

副作用の種類	副作用発現件数 (%)				合計
	筋肉内注射		点滴静注		
	承認時迄の調査	市販後 6 年間の 使用成績調査	承認時迄の調査	市販後 4 年間の 使用成績調査	
適用部位障害	4(3.03)	28(1.77)			32(1.34)
注射部疼痛	4(3.03)	28(1.77)			32(1.34)
注射部反応		1(0.06)			1(0.04)

- ・器官別（皮膚・皮膚付属器障害、中枢・末梢神経系障害等）の小計は、副作用発現症例数 (%) とした。
- ・副作用の種類（器官別分類および症状）は副作用用語集（厚生省薬務局安全課監修）に基づいて読み替えており、一部「使用上の注意」の表現と異なる。

9. 臨床検査結果に及ぼす影響

設定されていない。

10. 過量投与

設定されていない。

11. 適用上の注意

14. 適用上の注意

14.1 薬剤投与時の注意

14.1.1 筋肉内注射にあたっては、組織・神経等への影響を避けるため、以下の点に配慮すること。

- ・神経走行部位を避けるよう注意すること。
- ・繰り返し注射する場合には、例えば左右交互に注射するなど、注射部位を変えて行うこと。
- ・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には、直ちに針を抜き、部位を変えて注射すること。

14.1.2 点滴静注にあたっては、以下の点に配慮すること。

- ・本剤を希釈する場合は、通常「日局」生理食塩液を始めとする各種電解質を含む輸液で行うこと（電解質を含まない輸液を使用した場合、本剤の容器への吸着が認められており含量が低下する。）。
- ・含量低下は時間経過と共に大きくなるので、希釈後速やかに使用すること。

<解説>

14.1.1 筋肉内注射の適用をもつ製剤につき業界の自主申し合せ事項として記載。

昭和 40 年代後半から昭和 50 年代前半に筋拘縮症と筋肉内注射との関連が指摘された。これを予防するために注意を促している。

14.1.2 「IV.7.調製法及び溶解後の安定性」の項参照

12. その他の注意

(1) 臨床使用に基づく情報

15.1 臨床使用に基づく情報

15.1.1 類薬であるカルシトニン（サケ）の経口剤及び点鼻剤を用いた海外臨床試験（投与期間：6 ヶ月～5 年）のメタアナリシスにおいて、がんの発生割合はカルシトニン（サケ）群では 4.2% (254/6,105 例)、プラセボ群では 2.9% (135/4,687 例)（リスク差 1.0% [95%信頼区間 0.3, 1.7]）であったとの報告がある^{44, 45)}。[8.2 参照]

15.1.2 原発性副甲状腺機能亢進症の場合は、他の原疾患による高カルシウム血症に比べて効果が劣ることが臨床試験により示されている。[8.3 参照]

<解説>

15.1.1 欧州医薬品庁（EMA）のヒト用医薬品委員会（CHMP）は、類薬であるカルシトニン（サケ）製剤の閉経後骨粗鬆症患者等を対象とした海外メタアナリシス（経鼻剤 17 試験、経口剤 3 試験）で、カルシトニン（サケ）製剤を使用した患者のがん発現リスクがプラセボ使用患者よりも高かったとの報告をした。この結果を受けて、EMA は、2012 年 7 月にカルシトニン含有薬の長期使用を制限する勧告を発出した（関連情報参照）。また 2013 年 7 月には、カルシトニン含有薬に関する Assessment Report を公開した⁴⁴⁾。これにより、欧州各国では、カルシトニン（サケ）経鼻剤および注射剤に対して、それぞれ使用中止および使用制限の措置を行った。

また、アメリカ食品医薬局（FDA）の advisory committee（2013 年 3 月）の Background Document⁴⁵⁾ においても、EMA と同じ 20 試験を評価対象とした海外メタアナリシスの結果が報告された。これにより、米国では、海外メタアナリシス結果を添付文書に記載し、注意喚起を行った。

このような背景から、本剤についてもカルシトニン（サケ）製剤の FDA 海外メタアナリシス結果を追記し、注意喚起することとした。

(関連情報)

EMA/CHMP/483874/2012 Press Office : Press release : European Medicines Agency recommends limiting long-term use of calcitonin medicines : Intranasal formulation for osteoporosis treatment to be withdrawn; new restriction to indication for injectable use in Paget's disease. (20 July 2012)
http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Press_release/2012/07/WC500130122.pdf

(2) 非臨床試験に基づく情報

15.2 非臨床試験に基づく情報

15.2.1 ラット (SD 系) に 1 年間大量皮下投与した慢性毒性試験において、下垂体腫瘍の発生頻度の増加がみられたとの報告がある⁴⁶⁾。[8.2 参照]

15.2.2 マウスに 92 週間大量皮下投与した癌原性試験において、癌原性はみられなかったとの報告がある⁴⁷⁾。

Ⅸ. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験

(1) 薬効薬理試験

〔「Ⅵ. 薬効薬理に関する項目」の項参照〕

(2) 安全性薬理試験⁴⁸⁾

1. エルカトニンは静脈内投与で、中枢・神経系に対し、ほとんど影響を認めない（マウス、ラット、ウサギ）。
2. エルカトニンは静脈内投与及び *in vitro* で、自律神経系に対し、影響をほとんど認めない（ネコ、ラット）。
3. エルカトニンは、静脈内投与及び *in vitro* で循環器系及び呼吸器系に対し、ほとんど影響を認めない（ラット、モルモット、ネコ、サル、ウサギ）。
4. エルカトニンは、筋肉内投与で胃液量及び胃酸分泌量の抑制が認められている（ラット）。

(3) その他の薬理試験

副次的薬理試験⁴⁸⁾

1. Wistar 系の雄ラットに対してエルカトニン 10 単位/kg の筋肉内投与で尿中への電解質（Na、K）排泄は促進し、尿量を増加させる。また Na/K 排泄比は上昇することが認められている。
2. Wistar 系の雄ラットに対し、エルカトニン 30 単位/kg の筋肉内投与で、ホモロガス PCA 反応抑制作用が認められている。
3. カラゲニン浮腫に対し、エルカトニン 100 単位/kg 以上の静脈内又は筋肉内投与で抑制作用を示した（ラット）。
4. Wistar 系の雄ラットに対し、エルカトニン 30 単位/kg 以上の筋肉内投与で体温の軽度の上昇あるいは下降傾向が認められている。

2. 毒性試験

(1) 単回投与毒性試験⁴⁹⁾

雌雄マウス及び雌雄ラットに極めて大量をいずれの投与経路から与えても、投与日に摂餌量の抑制及びそれに伴う体重減少が認められるのみで、その他特記すべき中毒症状も観察されず、死亡例も認められていない。従って LD₅₀ 値はいずれの投与経路においても、マウスでは 13,500 単位/kg 以上、ラットでは 7,400 単位/kg 以上と考えられた。

LD₅₀ 値 (単位/kg)

動物種	性別	経口	皮下	筋肉内	静脈内
ddY 系マウス	雄	> 13,500	> 13,500	> 13,500	> 13,500
	雌	> 13,500	> 13,500	> 13,500	> 13,500
Wistar 系ラット	雄	> 7,400	> 7,400	> 7,400	> 7,400
	雌	> 7,400	> 7,400	> 7,400	> 7,400

(2) 反復投与毒性試験

1. 亜急性毒性試験^{50~52)}

ラット (雌、雄) に 30 日間、1 日 5、10、40、80、160 単位/kg 筋肉内投与した場合、10 単位/kg 以上の群で摂餌量の減少とそれに伴う体重増加の抑制が認められている。

また 80 単位/kg 以上の群で血清 P、Na 及び K の低下が観察されている⁵⁰⁾。

ラット (雌、雄) に 5 週間、1 日 2.5、10、40、160 単位/kg 静脈内投与した場合、10 単位/kg 以上の群で血清 Ca の上昇及び尿量と尿中 Ca の増加並びにそれに伴う尿比重及び尿中 K の減少がみられ、摂餌量の減少とそれに伴う体重増加の抑制が認められている⁵¹⁾。

ビーグル犬 (雌、雄) に 4 週間、1 日 5、20、80 単位/kg 静脈内投与した場合、20 単位/kg 以上の群で一過性の摂餌量の減少、体重増加の抑制、嘔吐、血清中性脂肪の上昇がみられた。また、80 単位/kg 群で自発運動の低下、尿中 Na、K、P の上昇が認められている⁵²⁾。

2. 慢性毒性試験^{53, 54)}

ラット (雌、雄) に 26 週間、1 日 5、20、80 単位/kg 筋肉内投与した場合、20 単位/kg 以上の群で一過性の摂餌量の減少、体重増加の抑制が認められた以外、特に異常は認められていない⁵³⁾。

ビーグル犬 (雌、雄) に 6 ヶ月間、1 日 10、30、100 単位/kg 静脈内投与した場合、投与初期に嘔吐の散発的発現、食欲減退、体重減少がみられた以外、特に異常は認められていない⁵⁴⁾。

(3) 遺伝毒性試験

細菌を用いる復帰突然変異試験、染色体異常試験及びマウス小核試験で、変異原性は認められていない^{55~57)}。また、マウス (雄) を用いた微小核試験と優性致死試験で、細胞遺伝毒性は認められていない⁵⁸⁾。

(4) がん原性試験⁴⁷⁾

マウス (雌、雄) に 5、20、80 単位/kg を 92 週皮下投与した場合、いずれの投与群においても癌原性は認められていない。

〔VIII.12.その他の注意〕の項参照

(5) 生殖発生毒性試験

1. 受胎能及び一般生殖機能試験

妊娠前及び妊娠初期投与試験^{59, 60)}

ラット（雌、雄）に1日4、40、160単位/kg筋肉内投与した場合40単位/kg以上の群で、1日5、20、80単位/kg静脈内投与した場合20単位/kg以上の群で、投与期間中親動物の体重増加の抑制が認められたが、投与中止後には抑制がなく、親動物の交配率及び妊娠率並びに胎仔への影響は認められていない。

2. 器官形成期投与試験^{61~64)}

ラットに1日4、20、40、80、160単位/kg筋肉内投与した場合40単位/kg以上の群で、1日5、20、80単位/kg静脈内投与した場合20単位/kg以上の群で、投与期間中の母動物の体重増加の抑制が認められている。また、ウサギに1日4、20、80単位/kg筋肉内投与した場合及び1日5、20、80単位/kg静脈内投与した場合、母動物に軽度な一過性の摂餌量の減少及び体重増加の抑制が認められている。どちらの動物種においても胎仔及び新生仔への影響は認められていない。

3. 周産期及び授乳期投与試験^{65, 66)}

ラットに1日4、20、80単位/kg筋肉内投与した場合、投与期間中母動物の体重増加の抑制が認められ、80単位/kg群で分娩仔数の減少、周産期死亡の増加及び新生仔の死亡が認められている。また、20単位/kg以上の群で新生仔の体重増加の抑制が認められている。ラットに1日1.25、5、20単位/kg静脈内投与した場合、5単位/kg以上の群で、分娩前後に立毛、鎮静、低体温及び振戦がみられ、母動物の死亡がみられている。また、20単位/kg群では死産仔数が増加し、5単位/kg以上の群では出生率の低下、出産率の低下及び新生仔体重の減少がみられている。新生仔のその後の発育、外表分化、行動観察、繁殖能力及び次々世代の末期胎仔に影響は認められていない。

4. 乳腺発育及び乳汁分泌に対する作用^{67~69)}

妊娠中及び授乳中のラットに1日4、20単位/kg筋肉内投与した場合、20単位/kg群で乳腺の発育不良、乳汁生成の抑制、プロラクチン分泌の抑制及び乳汁分泌量の減少が認められたが、休薬により回復している。

(6) 局所刺激性試験

ウサギを用いた筋肉内投与による注射部位に対する影響は、生理食塩液とほぼ同じである^{70, 71)}。

(7) その他の特殊毒性

1. 抗原性^{72, 73)}

モルモットに28、83、250単位/kgをアジュバントとともに筋肉内投与した場合、250単位/kg群で全身性アナフィラキシー反応が、83単位/kg以上の群でPCA反応が認められているが、本剤のみを投与した場合これらの反応は認められていない⁷²⁾。またマウス及びラットに投与した場合、アジュバントの有無にかかわらずIgE抗体の産生は認められていない⁷³⁾。

2. 溶血性⁴⁸⁾

ウサギ赤血球に対し溶血作用を示さない。

3. 依存性 ⁴⁸⁾

マウスを用いた一般薬理試験で中枢神経系に対する影響は認められない。

4. 血管透過性試験 ⁷⁴⁾

ラットを用いた皮内投与による血管透過性は生理食塩液とほぼ同じである。

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製 剤：エルシトニン注 40 単位 劇薬、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：エルカトニン 劇薬

2. 有効期間

有効期間：36 ヶ月

3. 包装状態での貯法

室温保存

4. 取扱い上の注意

該当しない。

5. 患者向け資材

患者向医薬品ガイド：なし

くすりのしおり：あり

6. 同一成分・同効薬

同一成分：エルシトニン注 10 単位、エルシトニン注 20S、エルシトニン注 20S ディスポ

同 効 薬：なし

7. 国際誕生年月日

1981 年 6 月 4 日（日本）

8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日

製造販売承認年月日：2006 年 2 月 7 日

承認番号：21800AMX10268000

薬価基準収載年月日：2006 年 6 月 9 日

販売開始年月日：2006 年 6 月 9 日

注) 販売名変更前の「エルシトニン注」は 1981 年 6 月 4 日に製造が承認され、1981 年 9 月 1 日に薬価基準に収載された。

9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容

エルシトニン注として 1996 年 10 月 9 日に点滴静注の用法追加。

高カルシウム血症の場合

通常、成人には1回エルカトニンとして40エルカトニン単位を1日2回朝晩に筋肉内注射または点滴静注する。点滴静注においては希釈後速やかに使用し、1～2時間かけて注入する。なお、年齢および血中カルシウムの変動により適宜増減する。

10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容

高カルシウム血症（筋肉内投与）、骨ペーজেット病（筋肉内投与）：

1989年 1月 4日 承認内容と同じ

高カルシウム血症（点滴静注）：

2003年11月26日

11. 再審査期間

高カルシウム血症（筋肉内投与）、骨ペーজেット病（筋肉内投与）：

1981年 6月 4日～1987年 6月 3日（6年）

高カルシウム血症（点滴静注）：

1996年10月 9日～2000年10月 8日（4年）

12. 投薬期間制限に関する情報

本剤は、投薬期間に関する制限は定められていない。

13. 各種コード

販売名	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	個別医薬品コード (YJコード)	HOT（9桁）番号	レセプト電算処理 システム用コード
エルシトニン注40単位	3999401A1200	3999401A1200	108864901	620003706

14. 保険給付上の注意

該当しない。

1. 引用文献

- 1) Otani M. et al. : J. Biochem., 79(2), 345(1976)(PMID: 1270408)
- 2) Noda T. et al. : J. Biochem., 79, 353(1976)
- 3) Morikawa T. et al. : Experientia, 32(9), 1104(1976)(PMID: 971732)
- 4) 野方 良彦 他 : 医薬品研究 13, 334(1982)
- 5) 社内資料 : エルシトニン注 40 単位の安定性試験
- 6) 社内資料 : 配合変化
- 7) 海上 寛 他 : 骨代謝, 12, 274(1979)
- 8) 工藤 信一 他 : ホルモンと臨床, 27(2), 179(1979)
- 9) 三方 律治 他 : 癌と臨床, 26(5), 504(1980)
- 10) 酒井 天栄 他 : ホルモンと臨床, 27(1), 71(1979)
- 11) 深見 敦夫 他 : 新薬と臨床, 28(1), 110(1979)
- 12) 有吉 寛 他 : 新薬と臨床, 28(4), 681(1979)
- 13) 成瀬 隆吉 他 : 新薬と臨床, 27(12), 2213(1978)
- 14) 富田 明夫 他 : 内科, 42(5), 864(1978)
- 15) 福永 仁夫 他 : 医学のあゆみ, 104(7), 468(1978)
- 16) 鳥塚 莞爾 他 : クリニカ, 5(9), 641(1978)
- 17) 福永 仁夫 他 : 臨床と研究, 56(11), 3629(1979)
- 18) 池田 柊一 他 : 臨床と研究, 56(4), 1259(1979)
- 19) 富田 明夫 他 : 基礎と臨床, 28(1), 31(1994)
- 20) 富田 明夫 他 : 基礎と臨床, 28(1), 41(1994)
- 21) 桐山 健 他 : 基礎と臨床, 28(1), 59(1994)
- 22) 土光 茂治 他 : 医学のあゆみ, 106(1), 33(1978)
- 23) 土光 茂治 他 : 日本整形外科学雑誌, 53(8), 937(1979)
- 24) 高橋 貞雄 他 : 臨床整形外科, 15(11), 1050(1980)
- 25) 武藤 芳照 他 : 整形外科, 32(10), 1181(1981)
- 26) 社内資料 : 薬物動態 (血中濃度 (点滴静注時))
- 27) 小谷 勝 他 : 現代の診療, 20(12), 2217(1978)
- 28) 社内資料 : 薬効薬理 (血清カルシウムに対する作用)
- 29) 墳本 敏彦 他 : 現代の診療, 20(10), 1701(1978)
- 30) 岩田 剛典 他 : ホルモンと臨床, 43(2), 195(1995)
- 31) 磯谷 幸宏 他 : 日本薬理学雑誌, 105, 199(1995)
- 32) 常田 昌弘 他 : 岐阜大学医学部紀要, 26(5), 557(1978)
- 33) 山本 逸雄 他 : 骨代謝, 12, 385(1979)
- 34) 桜田 豊三 他 : 現代の診療, 20(12), 2213(1978)
- 35) 鈴木 啓明 他 : Endocrinology, 137(11), 4685(1996)(PMID: 8895334)
- 36) Kaji H. et al. : Horm.Metab.Res., 25(8), 421(1993)(PMID: 8225186)
- 37) 社内資料 : 薬物動態 (血中濃度 (筋肉内注射時))
- 38) 社内資料 : ラットにおける体内分布と血清中免疫化学的濃度について

- 39) 社内資料：薬物動態（体内分布、排泄）
- 40) 社内資料：蛋白結合試験
- 41) 墳本 敏彦 他：現代の診療, 20(12), 2223(1978)
- 42) 川口 良人 他：日本骨代謝学会雑誌, 3(3,4), 38(1986)
- 43) 旭化成ファーマ株式会社：適正使用（安全性）に関する参考資料
- 44) European Medicines Agency. “Assessment report for calcitonin containing medicinal products” .
- 45) U.S. Food and Drug Administration. “Background Document for Meeting of Advisory Committee for Reproductive Health Drugs and Drug Safety and Risk Management Advisory Committee” .
- 46) 社内資料：エルカトニンのラットにおける皮下投与による 12 ヶ月慢性毒性試験
- 47) 社内資料：92 week subcutaneous carcinogenicity study in mice
- 48) Takayanagi N. et al. : Progress in Medicine, 2(1), 63(1982)
- 49) 桜田 豊三 他：薬理と治療, 13(1), 45(1985)
- 50) 社内資料：急性毒性および亜急性毒性試験
- 51) 社内資料：静脈内投与による 1 ヶ月反復投与毒性および回復試験
- 52) 小林 和雄 他：薬理と治療, 21(12), 4477(1993)
- 53) 社内資料：慢性毒性試験
- 54) 永田 次雄 他：基礎と臨床, 19(2), 915(1985)
- 55) 社内資料：細菌を用いた復帰変異試験
- 56) 社内資料：染色体異常試験
- 57) 社内資料：小核試験
- 58) 社内資料：細胞遺伝毒性試験
- 59) 社内資料：受胎能及び一般生殖機能試験
- 60) 高橋 みち子 他：薬理と治療, 21(12), 4503(1993)
- 61) 社内資料：器官形成期試験 1
- 62) 高橋 みち子 他：薬理と治療, 21(12), 4513(1993)
- 63) 社内資料：器官形成期試験 2
- 64) 高橋 みち子 他：薬理と治療, 21(12), 4531(1993)
- 65) 社内資料：周産期および授乳期投与試験
- 66) 社内資料：周産期および授乳期静脈内投与試験
- 67) 社内資料：乳汁分泌及び乳腺発育に及ぼす影響
- 68) 社内資料：乳汁分泌及び乳腺発育に及ぼす影響（追補）
- 69) 社内資料：プロラクチン分泌に及ぼす影響
- 70) 社内資料：血管に対する局所刺激性試験
- 71) 社内資料：組織障害性試験
- 72) 社内資料：抗原性に関する検討（Adjuvant）
- 73) 社内資料：抗原性に関する検討（IgE 系）
- 74) 社内資料：血管透過性試験

2. その他の参考文献

なし

X II. 参考資料

1. 主な外国での発売状況

国名	商品名(メーカー)	剤型	規格	効能・効果	用法・用量	発売年月
中 国	Elcitonin Inj. (旭化成ファーマ)	注射剤	1 アンプル中 40 エルカトニン単位	高 Ca 血症、骨ペ ージェット病	高 Ca 血症：1 回 40 エルカトニ ン単位を 1 日 2 回筋肉内注射/ 骨ページェット病：1 回 40 エル カトニン単位を 1 日 1 回筋肉内 注射	1993.4
	Elcitonin Inj.10u (旭化成ファーマ)	注射剤	1 アンプル中 10 エルカトニン単位	骨粗鬆症におけ る疼痛	1 回 10 エルカトニン単位を週 2 回筋肉内注射	1993.4
	Elcitonin Inj.20S (旭化成ファーマ)	注射剤	1 アンプル中 20 エルカトニン単位	骨粗鬆症におけ る疼痛	1 回 20 エルカトニン単位を週 1 回筋肉内注射	1998.8

(2022 年 10 月現在)

2. 海外における臨床支援情報

該当資料なし。

XⅢ. 備考

1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報

(1) 粉碎

該当しない。

(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性

該当しない。

2. その他の関連資料

なし

