日本標準商品分類番号 873332

経口抗凝固剤

日本薬局方ワルファリンカリウム錠

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 *Warfarin*

	錠0.5mg	錠 1 mg	錠 5 mg
承認番号	21600AMZ00224000	15700AMZ00805000	15700AMZ00806000
薬価収載	2004年 2 月	1978年 2 月	1978年 2 月
販売開始	2004年 5 月	1962年 5 月	1976年12月
再 延価結里	_	10804	FQH

〔貯 法〕 室温保存

バラ包装は、開栓後は光を遮り保存すること(光により変色及び含量の低下を認めることがある。なお、PTP は着 色フィルムを使用している)。

〔使用期限〕 外箱又はラベルに表示の使用期限内に使用すること。

注)注意-医師等の処方せんにより使用すること

【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]

【禁 忌】(次の患者には投与しないこと)

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、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婦人

[「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_2 (メナテトレノン) 製剤 を投与中の患者

[「相互作用」の項参照]

*【組成・性状】

1. 組成

錠0.5mg: 1 錠中にワルファリンカリウム0.5mgを含有する淡黄色の割線入り素錠である。

添加物として黄色三二酸化鉄、結晶セルロース、ステアリン酸マグネシウム、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、乳糖水和物、ヒドロキシプロピルセルロースを含有する。

錠1mg: 1錠中にワルファリンカリウム1mgを含有する白色の割線 入り素錠である。

添加物として結晶セルロース、ステアリン酸マグネシウム、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、乳糖水和物、ヒドロキシプロピルセルロースを含有する。

*錠5 mg: 1錠中にワルファリンカリウム5 mgを含有するわずかに赤味をおびた橙色の割線入り素錠である。

添加物として黄色 5 号アルミニウムレーキ、結晶セルロース、ステアリン酸マグネシウム、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、乳糖水和物、ヒドロキシプロピルセルロースを含有する。

2. 製剤の性状

May 10 100 M A					
販売名	剤形		外 形		性 状
,,,,,,,,,,	識別コート	表	裹	側面	
ワーファリン	素錠	<u>E255</u>	0.5		淡黄色
錠0.5mg	€255	直径(mm) 7.6	・質量(mg) 144	・厚さ(mm) 2.8	割線入り
ワーファリン	素錠	6258 1957.3			白色
疑lmg	€256	直径(mm) 8.1	・質量(mg)・ 190	・厚さ(mm) 3.1	割線入り
ワーファリン	素錠	<u>£31</u>	5		わずかに赤 味をおびた
誕5mg	€257	直径(mm) 8.6	・質量(mg) 210	・厚さ(mm) 3.0	橙色 割線入り
	錠0.5mg ワーファリン 錠1mg	販売名 識別コード フーファリン 錠0.5mg	販売名 識別コード 表 アーファリン 錠0.5mg	販売名 識別コード 表 裏 表 表 表 表 表 表	販売名 識別コード 表 裏 側 面 で

【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

**【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 $1 \sim 5 \, \text{mg} \, 1 \, \text{日} \, 1 \, \text{回である}$ 。

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<u>検査</u>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1~5 mg程度と なることが多い。

**【使用上の注意】

1. 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

[病態から凝血能の亢進状態になることがある。]

(4) 産 極 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、凝血能が変化 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〕

2. 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。
- (2)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血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、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婦人には投与しないこと。また、妊娠する可能性のある婦人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。

3. 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。抗凝血薬療法施行中に、新たに他剤を併用したり、休薬する場合には、凝血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。[「薬物動態」の項参照]

(1)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 K2製剤 メナテトレノン (グラケー)	本剤の効果を減弱する。 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、骨粗鬆症治療用ビタミン K ₂ 製剤の投与を中止すること。	ビタミン K が本剤のビタミン K 依存性凝固 因子の生合成阻害作用と拮抗する。

(2)併用注意(併用に注意すること)

薬効 分類	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
催眠鎮	バルビツール酸系及びチオバルビ ツール酸系薬剤 フェノバルビタール等	本剤の作用を減弱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。	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素を誘導する。
静剤	抱水クロラール トリクロホスナトリウム	本剤の作用を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。	相手薬剤の活性代謝物が本剤の血漿蛋白からの遊離を促進する。
	カルバマゼピン	本剤の作用を減弱することがあるので、併用する場合	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素を誘導する。
	プリミドン	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。	
抗てん	フェニトイン	本剤の作用を減弱又は増強することがある。 また、フェニトインの作用を増強することがある。 併用する場合には血液凝固能の変動及びフェニトイン 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。	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素を誘導し、本剤の作用を減弱する。 相手薬剤が本剤の血漿蛋白からの遊離を促進し、 本剤の作用を増強する。 本剤が相手薬剤の肝薬物代謝酵素を阻害し、相手 薬剤の作用を増強する。
かん剤	エトトイン	本剤の作用を増強することがある。 また、エトトインの作用を増強することがある。 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。	相手薬剤が本剤の血漿蛋白からの遊離を促進する。 本剤が相手薬剤の肝代謝を阻害する。
	バルプロ酸ナトリウム	本剤の作用を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。	相手薬剤が血液凝固因子 (フィブリノゲン) の肝 生合成を減弱させる。 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	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
	アセトアミノフェン	本剤の作用を増強することがあるので、併用する場合	機序不明
	セレコキシブ	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。	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素 CYP2C9を阻害
			する。 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。
	トラマドール塩酸塩		機序不明
	ブコローム		相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素 CYP2C9を阻害 する。
解熱質	メロキシカム ロルノキシカム		相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素 CYP2C9を阻害する。 相手薬剤の血小板凝集抑制作用による。 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。
解熱鎮痛消炎剤	アインドメタシン インドメタシン インドメタシン インドドプロ・ン サリチン ファルネシル ケー・デラフェ類 ジクリンギシカー ジクリンダシカム ナーブリーション デーブローション デーブローション デーブローション アーファーション アーション ア アーション アーション アーション アーション アーション アーション アーション アーション アーション アーション アーション アーション アーション アーシ アーション アーション アーション アーション アーション アーション ア アーシ アー アー アー アー ア アー アー ア アー アー アー アー アー アー		相手薬剤の血小板凝集抑制作用による。 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。
	ロキソプロフェンナトリウム水和物等		
	トラゾドン塩酸塩	本剤の作用を減弱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。	機序不明
精	メチルフェニデート塩酸塩	本剤の作用を増強することがあるので、併用する場合	
神神経	三環系抗うつ剤 アミトリプチリン塩酸塩等	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。 	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素を阻害する。
用	パロキセチン塩酸塩水和物		機序不明
剤	フルボキサミンマレイン酸塩		相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素を阻害する。
	モノアミン酸化酵素阻害剤		機序不明
	アミオダロン塩酸塩	本剤の作用を増強することがあるので、併用する場合	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素 CYP2C9を阻害
不整脈		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。	する。 相手薬剤の甲状腺機能異常の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。
用剤	プロパフェノン塩酸塩		相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素を阻害する。
	キニジン硫酸塩水和物		機序不明
	コレスチラミン	本剤の作用を減弱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。	相手薬剤が腸管内で本剤を吸着し本剤の吸収を阻害する。 相手薬剤が本剤の腸肝循環を妨げる。
高脂血	シンバスタチン フルバスタチンナトリウム ロスバスタチンカルシウム	本剤の作用を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。	機序不明
症用	フーベザフィブラート		相手薬剤が本剤の作用部位への親和性を増加させる。
剤	イブラート クリノフィブラート クロフィブラート アェノフィブラート等		機序不明
	デキストラン硫酸エステルナトリウム		相手薬剤の抗凝固(抗トロンビン)作用による。
消	オメプラゾール	本剤の作用を増強することがあるので、併用する場合	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素を阻害する。
化性潰瘍用剤	シメチジン	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。	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素 CYP1A2、CYP 2C9、CYP3A4等を阻害する。
鎮吐剤	アプレピタント	本剤の作用を減弱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。	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素 CYP2C9を誘導する。
ホルモ	副腎皮質ホルモン ブレドニゾロン等	本剤の作用を減弱又は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。	相手薬剤が血液凝固能を亢進させ、本剤の作用を 減弱する。 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。
モン剤	甲状腺製剤 レボチロキシンナトリウム水和物等	甲状腺機能低下症の患者に相手薬剤を投与し甲状腺機 能が正常化すると血液凝固能が低下し、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。	相手薬剤がビタミン K 依存性血液凝固因子の異化を促進する。

	薬効 薬剤名等		薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	
	抗甲状腺製剤 チアマゾール等			本剤の作用を増強することがある。 甲状腺機能亢進症の患者に相手薬剤を投与し甲状腺機能が正常化すると血液凝固能が亢進し見かけ上の本剤の作用が減弱することがある。 併用する場合には病態の変化に応じて血液凝固能の変動に十分注意しながら投与すること。	相手薬剤の副作用である低プロトロンビン血症が 出血傾向を助長することがある。 甲状腺機能が亢進すると血液凝固因子の合成及び 代謝亢進により本剤の作用が増強することがある。 相手薬剤投与で甲状腺機能が正常化すると、増強 されていた本剤の効果が減弱することがある。	
	ホルモン剤	蛋白	/カゴン 日同化ステ -ンドロロ	・ロイド ンデカン酸エステル等	本剤の作用を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。	機序不明
	剤 ゲントロロンケガン酸エスケル寺 ダナゾール				相手薬剤が本剤の作用部位への親和性を増加させる。 相手薬剤がビタミンK依存性凝固因子の異化を 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。	
		, v	上 上 ト ル テ ル テ ス	トステロン等		相手薬剤がビタミン K 依存性凝固因子の合成抑制あるいは分解を促進する。
	痔疾用剤		ベノシト ベノシト	・リドカイン	本剤の作用を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。	機序不明
	ビタミン剤	及び	マミンK ドビタミン 行有製剤	フ小ナジオン(ビタミン K₁) メナテトレノン(ビタミン K₂) 経腸栄養剤 高カロリー輸液用 総合ビタミン剤等	本剤の作用を減弱するので、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。	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。
				ノナトリウム ノカルシウム	相互に抗凝固作用、出血傾向を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い、相手薬剤の	相手薬剤の血液凝固因子阻害作用による。
	ÍI.	血液凝	ダルラヘパリノ	量へパリン テパリンナトリウム等 ノイド パロイドナトリウム	用量を調節するなど十分注意しながら投与すること。	相手薬剤の血液凝固因子 (第 Xa 因子等) 阻害作 用による。
		凝固阻止剤		ダパリヌクスナトリウム キサバントシル酸塩		相手薬剤の血液凝固因子 (第 Xa 因子) 阻害作用 による。
			ダビフ	- / ビン剤 げトロバン水和物 ガトランエテキシラ メタンスルホン酸塩		相手薬剤の血液凝固因子 (トロンビン) 阻害作用 による。
		血小板凝集	アスピリ	<i>)</i> >	本剤の作用を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。	相手薬剤の血小板凝集抑制作用による。 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。
		抑制作用を有する薬剤	オザグレーサロポクサルコロロア	ペント酸エチル レルナトリウム ドグレル硫酸塩 ブレラート塩酸塩 フゾール ビジン塩酸塩 コストナトリウム コストアルファデクス等	相互に出血傾向を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。	相手薬剤の血小板凝集抑制作用による。
		血栓溶解剤	ウロキナ アルテフ モンテフ			相手薬剤のフィブリン溶解作用による。
		乾燥	乾燥濃縮人活性化プロテインC			相手薬剤の血液凝固因子 (トロンビン) 生成阻害 作用による。
		卜口	トロンボモデュリン アルファ			相手薬剤のプロテイン C 活性促進を介したトロンビン生成阻害作用による。
	バトロキソビン		Σ̈́ν		相手薬剤の血液凝固因子 (フィブリノゲン) 分解 作用による。	
	痛風治	治 /			本剤の作用を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。	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素を阻害する。 相手薬剤が本剤の腎尿細管分泌を阻害し尿中排泄 を低下させる。
	療剤			' ロン		相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素 CYP2C9を阻害 する。
	酵素製剤		1ナーゼ 1メライン	,	本剤の作用を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。	相手薬剤のフィブリン溶解作用による。
	糖尿病用剤	か か か	ンホニル尿 「リベンク 「リメピリ 「ロルプロ 、ルブタミ	ド ロパミド	本剤の作用を増強することがある。 また、相手薬剤の血糖降下作用を増強し、低血糖症状 があらわれることがある。 併用する場合には相手薬剤の作用増強及び血液凝固能 の変動に十分注意しながら投与すること。	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素を阻害し、本剤の作用を増強する。 本剤が相手薬剤の肝代謝を阻害し、相手薬剤の作用を増強する。

薬効	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
抗リ	オーラノフィン	動物実験でオーラノフィンの急性毒性を増強したとの 報告があるので、併用に注意すること。	機序不明
ウマチ剤	レフルノミド	本剤の作用を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。	相手薬剤の活性代謝物が本剤の肝薬物代謝酵素 CYP2C9を阻害する。
	アザチオプリン メルカプトプリン	本剤の作用を減弱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。 なお、相手薬剤が本剤の作用を増強したとの報告もある。	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素を誘導する。 本剤の作用増強については、機序不明である。
	タモキシフェンクエン酸塩 トレミフェンクエン酸塩	本剤の作用を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。	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素を阻害する。
[ゲフィチニブ		機序不明
抗腫瘍	エルロチニブ塩酸塩	INR 増加、胃腸出血等の報告があるので、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。	
剤	フルタミド フルオロウ カペシタビン ラシル系製	本剤の作用を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。	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素 CYP2C9を阻害 する。
	剤及びその 配合剤 フルオロウラシル テガフール等		機序不明
	イマチニブメシル酸塩		相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素 CYP2C9を阻害する。
アレ	ザフィルルカスト	本剤の作用を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。	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素 CYP2C9を阻害 する。
ルギ	トラニラスト		機序不明
一用薬	オザグレル塩酸塩水和物	相互に出血傾向を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。	相手薬剤の血小板凝集抑制作用による。
	アミノグリコシド系	本剤の作用を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。	相手薬剤の腸内細菌抑制作用によりビタミンK 産生が抑制される。
	クロラムフェニコール系セフェム系	Termina year in the second of	ALLO 3 PAGE 41 0 0
抗生	テトラサイクリン系		
抗生物質製剤	ペニシリン系		
製剤	マ エリスロマイシン クラリスロマイシン ロキシスロマイシン アジスロマイシン		相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素を阻害する。
	ラ ロキシスロマイシン イ ド アジスロマイシン 系 テリスロマイシン等		機序不明
抗	リファンピシン	本剤の作用を減弱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。	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素を誘導する。
結核剤	アミノサリチル酸類 パラアミノサリチル酸カルシウム水和物等	本剤の作用を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。	機序不明
	イソニアジド		相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素を阻害する。
	キノナリジクス酸	本剤の作用を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。	相手薬剤が本剤の血漿蛋白からの遊離を促進する。
化学療法剤	ロンス オフロキサシン シプロフロキサシン ノルフロキサシン レボフロキサシン水和物等	では皿IK映画能が交動に 万仕思しながり込ずすること。	機序不明
活 剤	サルファ剤及びその配合剤 スルファメトキサゾール・トリメトプリム サラゾスルファピリジン等		相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素を阻害する。
+÷	グリセオフルビン	本剤の作用を減弱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。	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素を誘導する。
抗真菌剤	ファーイトラコナゾール フルコナゾール ボリコナゾール ミコナゾール等	本剤の作用を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。	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素を阻害する。
	和 ハーノ ルザ	本剤の作用を変化させることがあるので、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。	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素 CYP3A に影響する。
抗HIV薬	サキナビル サキナビルメシル酸塩 デラビルジンメシル酸塩 ホスアンブレナビルカルシウム水和物	本剤の作用を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。	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素を阻害する。
柔	アタザナビル硫酸塩		機序不明
	リトナビル ロピナビル・リトナビル配合剤	本剤の作用を変化させることがあるので、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。	
' 1			担て基別が吐みを光塚田田フムボナ四安よう
抗原	キニーネ塩酸塩水和物	本剤の作用を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。	相手薬剤が肝の血液凝固因子合成を阻害する。

薬効 分類			臨床症状・措置方法	機序・危険因子	
その	ボセンタン水和物		本剤の作用を減弱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。	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素 CYP2C9、CYP 3A4を誘導する。	
の他	納豆菌含有製剤			納豆が本剤の抗凝固作用を減弱するとの報告がある。	
の医	インターフェロン		本剤の作用を増強することがあるので、併用する場合	相手薬剤が本剤の肝代謝を阻害する。	
薬品	ジスルフィラム		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。		
нн	イプリフラボン			機序不明	
	アルコール		本剤の作用を減弱又は増強することがあるので、本剤服用中の飲酒には注意すること。	アルコールの慢性的摂取により、本剤の薬物代謝 酵素を誘導し、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。	
飲食	セイヨウオトギリソウ (St. John's Wort, セント・ジョーンズ・ワート)含有食品		本剤の作用を減弱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。	相手薬剤が本剤の肝薬物代謝酵素 CYP2C9、CYP 3A4を誘導する。	
物	ビタミンK 含有食品	納豆 クロレラ食品 青汁	本剤の作用を減弱するので、左記食品を避けるよう、 患者に十分説明すること。	左記食品に含まれるビタミン 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。	
		上記以外のビタミン K 含有食品	一時的に大量摂取すると本剤の作用を減弱することが あるので、患者に十分説明すること。		

4. 副 作 用(頻度不明)

(1)重大な副作用

- 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、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(トロンボテスト等)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) 肝機能障害、黄疸 AST(GOT)、ALT(GPT)、Al-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。

(2)その他の副作用

,				
	頻度不明			
過敏症 ^{注)}	発疹、瘙痒症、紅斑、蕁麻疹、皮膚炎、発熱			
肝 臓	AST(GOT)、ALT(GPT)の上昇等			
消化器 悪心・嘔吐、下痢 皮膚 脱毛 その他 抗甲状腺作用				

注) このような場合には投与を中止すること。

5. 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(「薬物動態」の項参照)、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。

6. 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婦人には投与 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。〕

7. 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)。

8. 渦量投与

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。 (①)

9. 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に刺入し、更には穿孔をお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)

【本剤使用に当って】

1. 患者への注意

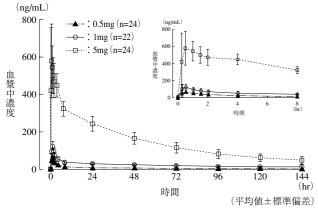
使用上の注意記載内容の他、次の事項について患者 へ必要と考えられるアドバイスを行うこと。

- (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、凝血能検査(トロンボテスト等)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血作用を減弱させるので避けることが望ましい。(②③④)
- 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(見本添付)、患者携帯用の抗凝血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。

*【薬物動態】

1. 血中濃度

*健康成人男子 (CYP 2 C 9*1/*3及び*3/*3遺伝子型を示さない者) に本剤0.5mg、1mg又は5mgを絶食下単回経口投与した際、投与後0.5時間で最高血漿中濃度 (C_{max}) に到達し、 $55\sim133$ 時間の半減期で消失した。 (⑤)



ワルファリンカリウムの単回経口投与時の平均血漿中濃度推移

ワルファリンカリウムの単回経口投与時の薬物動態パラメータ

	投与量 (mg)	例数	$\begin{array}{c} C_{max} \\ (ng/mL) \end{array}$	t _{max} (hr)	$\begin{array}{c} AUC_{\scriptscriptstyle 0-144} \\ (ng \cdot hr/mL) \end{array}$	t _{1/2} (hr)
	0.5	24	69±17	0.50 (0.25-2.00)	1734±321	133±42
	1	22	135±32	0.50 (0.25 – 1.00)	3442±570	95±27
*	5	24	685±173	0.50 (0.25-4.00)	21669±3851	55±12

平均値±標準偏差、t_{max} は中央値 (最小値-最大値)

2. 吸収・分布・代謝・排泄

(外国人のデータ)

本薬は、経口投与後、上部消化管より極めて良く吸収され、血漿中ではアルブミンと97%が結合して存在する。 (⑥)

尿中への未変化体の排泄率は、ごく微量であり、代謝は、アセトニル基の還元によるワルファリンアルコールへの変換と6-あるいは7-ヒドロキシワルファリンが主である。 (⑦⑧)

本薬の代謝に関与する主な肝薬物代謝酵素 CYP の分子種は CYP2C9 (光学異性体の S 体) であり、CYP1A2、CYP 3A4 (光学異性体の R 体) も関与することが報告されている。 (⑨)

【臨床成績】

臨床効果

(1)静脈血栓に対する効果

網膜静脈血栓症の視力の改善に有効であった。 (⑩) (外国人のデータ)

血栓性静脈炎、心筋梗塞、冠不全及び肺梗塞の患者の症候の消失に有効であった。 (①)

(2)心筋梗塞における冠状動脈閉塞に対する効果

(外国人のデータ)

急性心筋梗塞入院患者92例を対象に、心筋梗塞後の腓静脈血栓症の予防効果について検討した。その結果トロンボテスト値 $5\sim15\%$ に維持した投与群は、静脈血栓症検出 3 例 (6.5%)で、非投与群の10 例 (22%) に比較して有意 (p<0.05) な抗血栓効果を認めた。 (2)

また、近年の長期抗凝血薬療法の無作為臨床試験成績として、心筋梗塞患者1,214例を対象とし、プラセボ投与群に比べ全死亡率、再梗塞、脳血管障害の各々の減少率は、24% (p=0.027)、34% (p=0.0007)、55% (p=0.0015)であったとの報告がある。 (③)

(3)非弁膜症性心房細動における脳塞栓症等の全身性塞栓症 の予防に対する効果

(外国人のデータ)

5つの大規模無作為臨床試験での塞栓症の年間発症率は、 対照群が3.0~7.4%であったのに対し、本薬投与群で0.4 ~2.5%であり、その減少率は42~86%であった。

(14)(15)(16)(17)(18)

本剤低用量と抗血小板剤の併用群と、本剤の通常用量群との脳梗塞、全身性塞栓の年間発現率を比較した。年間発現率は併用群では7.9%、通常用量群では1.9%であった。((⑨)

(4)人工弁置換術後の抗凝血薬療法に対する成績

1,000例を超える人工弁置換術後の抗凝血薬療法の報告で 血栓塞栓症の年間発症率は1.4%との成績が報告されてい る。 (②)

【薬効薬理】

1. 抗凝血作用

本薬は、ウサギに 2 mg/kgを経口投与した後6~18時間にわたってプロトロンビン時間の延長が認められた。(②)

2. 血栓形成抑制作用

家兎の頸動脈を結紮して血栓を形成させ、本薬を13~20 mg/kg/週の用量で10~30日間投与し、血栓成長におよばす影響を検討した結果、プロトロンビン活性が15%以下に抑制された例では血栓重量が有意に減少した。 (②)

3. 作用機序

本薬は、ビタミンK作用に拮抗し肝臓におけるビタミンK依存性血液凝固因子(プロトロンビン、第W、第K、及び第X因子)の生合成を抑制して抗凝血効果及び抗血栓効果を発揮する。

また、本薬によって血中に遊離する PIVKA (Protein induced by Vitamin K absence or antagonist:プロトロンビン前駆体) が増加することにより抗凝血作用及び血栓形成抑制作用を持つ。

【有効成分に関する理化学的知見】

ー 般 名: ワルファリンカリウム (Warfarin Potassium)

化 学 名:Monopotassium (1RS)-2-oxo-3-(3-oxo-1-

phenylbutyl) chromen-4-olate

分子式: C₁₉H₁₅KO₄ 分子量: 346.42

構造式:

及び鏡像異性体

物理化学的性状:

ワルファリンカリウムは白色の結晶性の粉末である。

本品は水に極めて溶けやすく、エタノール(95) に溶けやすい。

本品は水酸化ナトリウム試液に溶ける。

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

本品は光によって淡黄色となる。

本品の水溶液 (1→10) は旋光性を示さない。

【取扱い上の注意】

錠0.5 mg、錠5 mgは錠剤に褐色や赤橙色の斑点がみられることがあるが、使用色素によるものである。

【包 装】

日本薬局方ワルファ	リンカリウム錠

ワーファリン錠0.5mg ……100錠(PTP・バラ)・500錠(バラ)

1,000錠(PTP)

ワーファリン錠 1 mg ……100錠(PTP・バラ)・500錠(バラ)

1,000錠(PTP)

ワーファリン錠 5 mg …………100錠(バラ)

【主要文献】

文献請求番号

- ① 安永幸二郎:内科宝函, **17**, 279 (1970) WF-0371 ② 工藤龍彦ら:医学のあゆみ,

104, 36 (1978) WF-0005

③ 須田光明:日本内科学会雑誌,

137 (1993) 82, WF-0742

④ 坂牧成恵ら:食品衛生学雑誌,

85 (2006) KY-0162

⑤ 土肥口泰生ら:薬理と治療,

36, 401 (2008) WF-2800

6 O'Reilly, R.A. et al.: Thromb. Diath. Haemorrh.,

1 (1964) WF-0036

7 Banfield, C. et al.: Br. J. Clin. Pharmacol.,

669 (1983) WF-0399 16,

8 Lewis, R.J. et al. : J. Clin. Invest.,

907 (1970) 49, WF-0037

9 Kaminsky, L. S. et al. : Pharmacol. Ther.,

67 (1997) WF-1010 73,

⑩ 大野恭信:臨床眼科, 37 (1964) 18, WF-0040

1 Nodine, J.H. et al. : Penn. Med. J.,

192. 1 (1961) WF-0039

12 Wray, R. et al.: New Engl. J. Med.,

288. 815 (1973) WF-0042

3 Smith, P. et al.: New Engl. J. Med.,

323. 147 (1990) WF-0908

4 Petersen, P. et al.: Lancet, 8631, 175 (1989) WF-0518

ⓑ Kistler, J. P.: New Engl. J. Med.,

323, 1505 (1990) WF-0663

16 Ezekowitz, M. D. et al.: New Engl. J. Med.,

327, 1406 (1992) WF-0709

17 McBride, R.: Circulation, **84**, 527 (1991) WF-0782

18 McBride, R.: Lancet, 687 (1994) WF-0813 343.

19 McBride, R.: Lancet, 348, 633 (1996) WF-0979

20 Nakano, K.: Ann. Thorac. Surg.,

57, 697 (1994) WF-0917

② 田島鉄弥ら:日本薬理学雑誌,

412 (1971) KTZ-0030 67,

22 Zweifler, A.J.: Angiology, **19**, 135 (1968) WF-0818

② 青崎正彦:循環器科, **10**, 218 (1981) WF-0017

【文献請求先・製品情報お問い合わせ先】

エーザイ株式会社 お客様ホットライン フリーダイヤル 0120-419-497



エーザイ株式会社 東京都文京区小石川4-6-10

製造販売元