

貯 法：室温保存

有効期間：3年

肝臓疾患用剤・アレルギー用剤

グリチルリチン酸一アンモニウム・グリシン・L-システイン塩酸塩水和物配合剤

処方箋医薬品^{注)}

ヒシファーゲン[®] 配合静注

HISHIPHAGEN[®] Combination Intravenous

注) 注意—医師等の処方箋により使用すること

日本標準商品分類番号

873919

87449

承認番号	22700AMX00157
販売開始	2003年6月

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 アルドステロン症、ミオパチー、低カリウム血症の患者〔低カリウム血症、高血圧症等を悪化させるおそれがある。〕

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	有効成分	添加剤
ヒシファーゲン配合静注	1アンプル(20mL)中 グリチルリチン酸一アンモニウム 53mg (グリチルリチン酸として 40mg) 日本薬局方 グリシン400mg 日本薬局方 L-システイン 塩酸塩水和物 22mg (L-システイン塩酸塩として 20mg)	1アンプル(20mL)中 亜硫酸水素ナトリウム 6mg アンモニア水 適量

3.2 製剤の性状

販売名	pH	浸透圧比	性状
ヒシファーゲン配合静注	6.0～8.5	約1 (生理食塩液に対する比)	無色透明の液

4. 効能・効果

- 小児ストロフルス、湿疹・皮膚炎、蕁麻疹、皮膚そう痒症、口内炎、フリクテン、薬疹・中毒疹
 ○慢性肝疾患における肝機能異常の改善

6. 用法・用量

〈小児ストロフルス、湿疹・皮膚炎、蕁麻疹、皮膚そう痒症、口内炎、フリクテン、薬疹・中毒疹の治療〉

通常、成人には1日1回5～20mLを静脈内に注射する。なお、年齢、症状により適宜増減する。

〈慢性肝疾患における肝機能異常の改善〉

慢性肝疾患に対しては1日1回40～60mLを静脈内に注射または点滴静注する。年齢、症状により適宜増減する。なお、增量する場合は1日100mLを限度とする。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 ショック等の発現を予測するため、十分な問診を行うこと。
 8.2 ショック発現時に救急処置のとれる準備をしておくこと。
 8.3 投与後、患者を安静な状態に保たせ、十分な観察を行うこと。
 8.4 甘草を含有する製剤との併用は、本剤に含まれるグリチルリチン酸が重複し、偽アルドステロン症があらわれやすくなるので注意すること。[11.1.3 参照]

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.5 妊婦

妊娠又は妊娠している可能性のある女性には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。グリチルリチン酸一アンモニウムを大量投与したときの動物実験(ラット)において腎奇形等が認められている¹⁾。

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。グリチルリチン酸一アンモニウムを投与したときの動物実験(ラット)において乳汁移行が認められている²⁾。

9.8 高齢者

患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。臨床での使用経験において、低カリウム血症等の副作用の発現率が高い傾向が認められている。

10. 相互作用

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
ループ利尿剤 エタクリン酸、 フロセミド等 チアジド系及びその類似降圧利尿剤 トリクロルメチアジド、 クロルタリドン等	低カリウム血症(脱力感、筋力低下等) エタクリン酸、 フロセミド等 チアジド系及びその類似降圧利尿剤 トリクロルメチアジド、 クロルタリドン等	これらの利尿作用が、本剤に含まれるグリチルリチン酸のカリウム排泄作用を増強し、血清カリウム値の低下があらわれやすくなる。
モキシフロキサン塩酸塩	心室性頻拍(Torsade de pointes を含む)、 QT延長を起こすおそれがある。	本剤が有するカリウム排泄作用により血清カリウム濃度が低下すると、モキシフロキサン塩酸塩による心室性頻拍(Torsade de pointes を含む)、QT延長が発現するおそれがある。

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。

11.1 重大な副作用

11.1.1 ショック、アナフィラキシーショック(頻度不明)
 血圧低下、意識消失、呼吸困難、心肺停止、潮紅、顔面浮腫等があらわれることがある。

11.1.2 アナフィラキシー(頻度不明)

呼吸困難、潮紅、顔面浮腫等があらわれることがある。

11.1.3 偽アルドステロン症(頻度不明)

增量又は長期連用により高度の低カリウム血症、低カリウム血症の発現頻度の上昇、血圧上昇、ナトリウム・体液の貯留、浮腫、体重増加等があらわれることがある。

また、低カリウム血症の結果として、脱力感、筋力低下などがあらわれることがある。[8.4 参照]

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、そう痒
体液・電解質	血清カリウム値の低下 ^{注)}		浮腫
循環器	血圧上昇 ^{注)}		
消化器		上腹部不快感	嘔気・嘔吐
呼吸器			咳嗽
眼			一過性の視覚異常（目のかすみ、目のチカチカ等）
その他		全身倦怠感、筋肉痛、異常感覚（しひれ感、ピリピリ感等）、発熱、過呼吸症状（肩の熱感、四肢冷感、冷汗、口渴、動悸）、尿糖陽性	頭痛、熱感、気分不良

注) 投与量の増加により発現頻度の上昇傾向が認められる。
頻度は使用成績調査を含む

14. 適用上の注意

14.1 薬剤投与時の注意

静脈内投与は、患者の状態を観察しながらできるだけ投与速度を緩徐にすること。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

グリチルリチン酸又は甘草を含有する製剤の経口投与により、横紋筋融解症があらわれたとの報告がある。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

18.1.1 抗炎症作用

(1) 抗アレルギー作用
ウサギにおけるアルツス反応抑制³⁾ 等の抗アレルギー作用を有する。また、グリチルリチン酸はコルチゾンの作用に対し、ストレス反応抑制作用を増強、抗肉芽作用及び胸腺萎縮作用に拮抗的に作用し、抗浸出作用に対しては影響を及ぼさなかった⁴⁾。

(2) アラキドン酸代謝系酵素の阻害作用

グリチルリチン酸は、アラキドン酸代謝系の初発酵素であるホスホリパーゼA₂^{5), 6)} とアラキドン酸から炎症性ケミカルメディエーターを産生するリポキシゲナーゼ⁷⁾ に直接結合する。グリチルリチン酸は、これらの酵素のリン酸化を介する活性化を選択的に阻害する^{6), 7)}。

18.1.2 免疫調節作用

グリチルリチン酸は、in vitro の実験系において、(1) T細胞活性化調節作用⁸⁾、(2) インターフェロン-γ誘起作用⁹⁾、(3) 胸腺外Tリンパ球分化増強作用¹⁰⁾ 等の作用が示されている。

18.1.3 実験的肝細胞障害抑制作用

グリチルリチン酸はラットの初代培養肝細胞を用いた in vitro の実験系で、四塩化炭素による肝細胞障害を抑制することが示されている¹¹⁾。

18.1.4 肝細胞増殖促進作用

グリチルリチン酸、並びにグリチルレチン酸は、ラットの初代培養肝細胞を用いた in vitro の実験系において、肝細胞の増殖促進作用を有することが示されている¹²⁾。

18.1.5 ウイルス増殖抑制・不活化作用

マウスでのMHV（マウス肝炎ウイルス）の感染実験で、グリチルリチン酸・グリシン・L-システイン塩酸塩投与により生存日数の延長が認められ、また、ウサギにおけるワクシニアウイルス発症の阻止実験で発症を抑制した¹³⁾。また、in vitro の実験系でヘルペスウイルス等の増殖抑制・不活化作用が示されている^{14), 15)}。

18.1.6 グリシン・L-システイン塩酸塩の作用

グリシン及びL-システイン塩酸塩は、グリチルリチン酸の大量長期投与による電解質代謝異常に基づく偽アルドステロン症の発症を抑制ないし軽減する等の作用を有する¹⁶⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

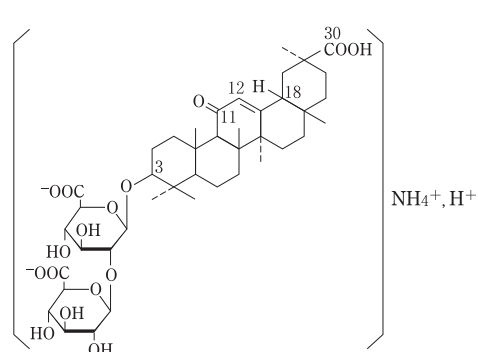
〈グリチルリチン酸一アンモニウム〉

一般名：グリチルリチン酸一アンモニウム
(Monoammonium Glycyrrhizinate)

化学名：Monoammonium of 20β-carboxy-11-oxo-30-norolean-12-en-3β-yl-2-O-β-D-glucopyranuronosyl-

分子式：C₄₂H₆₅NO₁₆
分子量：839.96

構造式：



性状：・白色の微細な結晶又は結晶性の粉末で、においはなく、特異な甘味がある。

〈グリシン〉

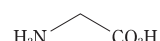
一般名：グリシン (Glycine)

別名：アミノ酢酸 (Aminoacetic Acid)

分子式：C₂H₅NO₂

分子量：75.07

構造式：



性状：・白色の結晶又は結晶性の粉末で、味は甘い。
・水又はギ酸に溶けやすく、エタノール (95) にほとんど溶けない。
・結晶多形が認められる。

〈L-システイン塩酸塩水和物〉

一般名：L-システイン塩酸塩水和物

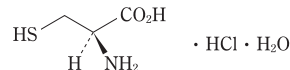
(L-Cysteine Hydrochloride Hydrate)

化学名：(2R)-2-Amino-3-sulfanylpropanoic acid monohydrochloride monohydrate

分子式：C₃H₇NO₂S · HCl · H₂O

分子量：175.63

構造式：



性状：・白色の結晶又は結晶性の粉末で、特異なにおい及び強い酸味がある。
・水に極めて溶けやすく、エタノール (99.5) にやや溶けやすい。
・6mol/L 塩酸試液に溶ける。

20. 取扱い上の注意

20.1 製品の安定性を保持するため脱酸素剤を封入しているので、アンプルを包んでいる外袋は使用直前まで開封しないこと。

20.2 以下の場合には使用しないこと。

- ・外袋内や容器表面に水滴や結晶が認められる場合
- ・容器から薬液が漏れている場合
- ・性状その他薬液に異状が認められる場合

22. 包装

20mL × 50 管 [プラスチックアンプル]

23. 主要文献

- 1) Mantovani, A., et al. : Food Chem. Toxicol., 1988; 26: 435-440 (L20230248)
- 2) Yoshida, T., et al. : 薬理と治療, 2011; 39: 309-327 (L20230249)
- 3) 栗栖 明 ほか：最新医学, 1954; 9 (別冊) : 1260-1267 (L20221108)
- 4) 熊谷 朗：代謝, 1973; 10 (臨時増刊号) : 632-645 (L20221109)
- 5) 沖 増 英治 ほか：医学のあゆみ, 1982; 122: 174-177 (L20221110)
- 6) Ohtsuki, K., et al. : Biol. Pharm. Bull., 1998; 21: 574-578 (L20221111)
- 7) Shimoyama, Y., et al. : FEBS Lett., 1996; 391: 238-242 (L20221112)
- 8) Zhang, Y., et al. : Immunol. Lett., 1992; 32: 147-152 (L20221113)
- 9) Abe, N., et al. : Microbiol. Immunol., 1982; 26: 535-539 (L20221114)
- 10) Kimura, M., et al. : Biotherapy, 1992; 5: 167-176 (L20221116)
- 11) ヒキノ ヒロシ：薬学雑誌, 1985; 105: 109-118 (L20221117)
- 12) Kimura, M., et al. : Eur. J. Pharm., 2001; 431: 151-161 (L20221118)
- 13) 飯島 登 ほか：Minophagen Med. Rev., 1970; 15: 121-122 (L20221119)
- 14) Pompei, R., et al.:Nature, 1979; 281: 689-690 (L20221120)
- 15) Baba, M., et al. : Antiviral Res., 1987; 7: 99-107 (L20221121)
- 16) 熊谷 朗 ほか：薬理と治療, 1979; 7: 2933-2938 (L20221122)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

ニプロ株式会社 医薬品情報室

〒 566-8510 大阪府摂津市千里丘新町 3 番 26 号

TEL 0120-226-898

FAX 050-3535-8939

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



ニプロ株式会社

大阪府摂津市千里丘新町3番26号

®登録商標