

(新聞発表用)

1	販売名	献血ベニロン-I 静注用 500mg
2	一般名	乾燥スルホ化人免疫グロブリン
3	申請者名	財団法人 化学及血清療法研究所
4	成分・含量	1バイアル中 スルホ化人免疫グロブリン G を 500mg 含有
5	用法・用量	<p>本剤は、添付の日局注射用水（500mg製剤では10mL、1,000mg製剤では20mL、2,500mg製剤では50mL、5,000mg製剤では100mL）に溶解して、以下のとおり効能又は効果に応じて投与する。直接静注する場合は、極めて緩徐に行う。</p> <p>(1) 低又は無ガンマグロブリン血症、重症感染症における抗生物質との併用に用いる場合は、通常、成人に対しては、1回にスルホ化人免疫グロブリン G2,500～5,000mg（50～100mL）を、小児に対しては、1回にスルホ化人免疫グロブリン G50～150mg（1～3mL）/kg 体重を点滴静注又は直接静注する。なお、年齢及び症状に応じて適宜増減する。</p> <p>(2) 特発性血小板減少性紫斑病に用いる場合は、通常、1日にスルホ化人免疫グロブリンG200～400mg（4～8mL）/kg体重を点滴静注又は直接静注する。なお、5日間投与しても症状の改善が認められない場合は以降の投与を中止すること。年齢及び症状に応じて適宜増減する。</p> <p>(3) 川崎病に用いる場合は、通常、1日にスルホ化人免疫グロブリンG200mg（4mL）/kg体重を5日間点滴静注又は直接静注、若しくは2,000mg（40mL）/kg体重を1回点滴静注する。なお、年齢及び症状に応じて5日間投与の場合は適宜増減、1回投与の場合は適宜減量する。</p> <p>(4) ギラン・バレー症候群に用いる場合は、通常、1日にスルホ化人免疫グロブリンG400mg（8mL）/kg体重を5日間点滴静注又は直接静注する。</p> <p><u>(5) チャーグ・ストラウス症候群又はアレルギー性肉芽腫性血管炎における神経障害の改善に用いる場合は、通常、1日にスルホ化人免疫グロブリンG 400mg（8mL）/kg体重を5日間点滴静注する。</u></p> <p style="text-align: right;">（下線部 今回追加）</p>

6	<p>効能・効果</p>	<p>1. 低又は無ガンマグロブリン血症</p> <p>2. 重症感染症における抗生物質との併用</p> <p>3. 特発性血小板減少性紫斑病（他剤が無効で著明な出血傾向があり、外科的処置又は出産等一時的止血管理を必要とする場合）</p> <p>4. 川崎病の急性期（重症であり、冠動脈障害の発生の危険がある場合）</p> <p>5. ギラン・バレー症候群（急性増悪期で歩行困難な重症例）</p> <p>6. <u>次の疾患における神経障害の改善（ステロイド剤が効果不十分な場合に限る）</u></p> <p><u>チャージ・ストラウス症候群</u></p> <p><u>アレルギー性肉芽腫性血管炎</u></p> <p style="text-align: right;">（下線部 今回追加）</p>
7	<p>備 考</p>	<p>本剤は既承認の静注用人免疫グロブリン製剤である。</p> <p>添付文書（案）を別紙として添付。</p> <p>本申請については、当初「献血ベニロン-I」（500 mg、1,000 mg、2,500 mg 及び 5,000 mg を含有する 4 規格の製剤）に係る承認事項一部変更承認申請として申請したが、「医療事故を防止するための医薬品の表示事項及び販売名の取扱いについて」（平成 12 年 9 月 19 日医薬発第 935 号）に基づき、「献血ベニロン-I」の販売名を「献血ベニロン-I 静注用 500mg」、「献血ベニロン-I 静注用 1000mg」、「献血ベニロン-I 静注用 2500mg」及び「献血ベニロン-I 静注用 5000mg」に変更したため、「献血ベニロン-I 静注用 500mg」に係る承認事項一部変更承認申請に差し換えた。本申請の審査に際しては、「献血ベニロン-I 静注用 1000mg」、「献血ベニロン-I 静注用 2500mg」及び「献血ベニロン-I 静注用 5000mg」についても、併せて審査が行われた。</p>

日本標準商品分類番号

876343

特定生物由来製品
処方せん医薬品

注意-医師等の処方せんにより使用すること

血漿分画製剤
静注用人免疫グロブリン製剤

献血ベニロン®-I 静注用500mg

献血ベニロン®-I 静注用1000mg

献血ベニロン®-I 静注用2500mg

献血ベニロン®-I 静注用5000mg

生物学的製剤基準 乾燥スルホ化人免疫グロブリン
Kenketsu Venilon®-I

承認番号	500mg 製剤	22100.AMX01040000
	1000mg 製剤	22100.AMX01041000
	2500mg 製剤	22100.AMX01042000
	5000mg 製剤	22100.AMX01043000
薬価収載	2009年9月	
販売開始	500mg 製剤	1992年1月
	1000mg 製剤	
	2500mg 製剤	
	5000mg 製剤	2001年11月
再審査結果	2003年6月	
再評価結果	2001年8月	
効能追加	〇〇年〇月	
用量追加	2003年7月	

貯法：30℃以下に凍結を避けて保存

有効期間：国家検定合格の日から2年

(最終有効年月日は容器及び外箱に表示)

本剤は、貴重なヒト血液を原材料として製剤化したものである。有効成分及び添加物としてヒト血液由来成分を含有しており、原材料となったヒト血液を採取する際には、問診、感染症関連の検査を実施するとともに、製造工程における一定の不活化・除去処理などを実施し、感染症に対する安全対策を講じているが、ヒト血液を原材料としていることによる感染症伝播のリスクを完全に排除することはできないため、疾病の治療上の必要性を十分に検討の上、必要最小限の使用にとどめること。(「使用上の注意」の項参照)

【禁忌 (次の患者には投与しないこと)】

本剤の成分に対しショックの既往歴のある患者

pH 6.4~7.2

浸透圧比 約2 (生理食塩液に対する比)

【原則禁忌 (次の患者には投与しないことを原則とするが、特に必要とする場合には慎重に投与すること)】

本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

【効能・効果】

1. 低又は無ガンマグロブリン血症
2. 重症感染症における抗生物質との併用
3. 特発性血小板減少性紫斑病 (他剤が無効で著明な出血傾向があり、外科的処置又は出産等一時的止血管理を必要とする場合)
4. 川崎病の急性期 (重症であり、冠動脈障害の発生の危険がある場合)
5. ギラン・バレー症候群 (急性増悪期で歩行困難な重症例)
6. 次の疾患における神経障害の改善 (ステロイド剤が効果不十分な場合に限る)
チャージ・ストラウス症候群
アレルギー性肉芽腫性血管炎

【組成・性状】

1. 組成

本剤は、スルホ化人免疫グロブリンGを含む凍結乾燥製剤で、1バイアル中に各々下記の成分を含有する。

成分		500mg 製剤	1,000mg 製剤	2,500mg 製剤	5,000mg 製剤
有効成分	スルホ化人免疫グロブリンG	500mg	1,000mg	2,500mg	5,000mg
添加物	グリシン	225mg	450mg	1,125mg	2,250mg
	人血清アルブミン	25mg	50mg	125mg	250mg
	D-マンニトール	100mg	200mg	500mg	1,000mg
	塩化ナトリウム	90mg	180mg	450mg	900mg

添付溶剤： 日本薬局方注射用水	10mL	20mL	50mL	100mL
--------------------	------	------	------	-------

本剤の有効成分であるスルホ化人免疫グロブリンG及び添加物の人血清アルブミンは、ヒトの血液 (採血国：日本、採血方法：献血) を原材料としている。また、本剤は製造工程でブタの腸粘膜由来成分 (ヘパリン) を使用している。

2. 製剤の性状

本剤は白色の凍結乾燥製剤であり添付の溶剤で溶解するとき、微黄色の澄明又はわずかに白濁した液剤となり、肉眼的にほとんど沈殿を認めない。

<効能・効果に関連する使用上の注意>

- (1) 重症感染症において抗生物質との併用に用いる場合は、適切な抗菌化学療法によっても十分な効果の得られない重症感染症を対象とすること。
- (2) 川崎病に用いる場合は、発病後7日以内に投与を開始することが望ましい。
- (3) チャージ・ストラウス症候群又はアレルギー性肉芽腫性血管炎の神経障害の治療に用いる場合は、ステロイド剤による適切な治療 (原則として、副腎皮質ステロイドをプレドニゾン換算で40 mg/日を4週間以上投与) によっても十分な効果の得られない患者を対象とすること (【臨床成績】(6)の項参照)。

【用法・用量】

本剤は、添付の日局注射用水（500mg製剤では10mL、1,000mg製剤では20mL、2,500mg製剤では50mL、5,000mg製剤では100mL）に溶解して、以下のとおり効能又は効果に応じて投与する。直接静注する場合は、極めて緩徐に行う。

- (1) 低又は無ガンマグロブリン血症、重症感染症における抗生物質との併用に用いる場合は、通常、成人に対しては、1回にスルホ化人免疫グロブリンG 2,500~5,000mg（50~100mL）を、小児に対しては、1回にスルホ化人免疫グロブリンG 50~150mg（1~3mL）/kg体重を点滴静注又は直接静注する。なお、年齢及び症状に応じて適宜増減する。
- (2) 特発性血小板減少性紫斑病に用いる場合は、通常、1日にスルホ化人免疫グロブリンG 200~400mg（4~8mL）/kg体重を点滴静注又は直接静注する。なお、5日間投与しても症状の改善が認められない場合は以降の投与を中止すること。年齢及び症状に応じて適宜増減する。
- (3) 川崎病に用いる場合は、通常、1日にスルホ化人免疫グロブリンG 200mg（4mL）/kg体重を5日間点滴静注又は直接静注、若しくは2,000mg（40mL）/kg体重を1回点滴静注する。なお、年齢及び症状に応じて5日間投与の場合は適宜増減、1回投与の場合は適宜減量する。
- (4) ギラン・バレー症候群に用いる場合は、通常、1日にスルホ化人免疫グロブリンG 400mg（8mL）/kg体重を5日間点滴静注又は直接静注する。
- (5) チャージ・ストラウス症候群又はアレルギー性肉芽腫性血管炎における神経障害の改善に用いる場合は、通常、1日にスルホ化人免疫グロブリンG 400mg（8mL）/kg体重を5日間点滴静注する。

<用法・用量に関連する使用上の注意>

- (1) 急速に注射すると血圧降下を起こす可能性がある。（特に低又は無ガンマグロブリン血症の患者には注意すること。）
- (2) 投与速度¹⁾：
 - 1) 初日の投与開始から30分間は0.01~0.02mL/kg/分で投与し、副作用等の異常所見が認められなければ、0.03~0.06mL/kg/分まで徐々に投与速度を上げてよい。2日目以降は、前日に耐容した速度で投与することができる。
 - 2) 川崎病に対し2,000mg（40mL）/kgを1回投与する場合には、基本的には1)の投与速度を遵守することとするが、目安としては12時間以上かけて点滴静注すること。
- (3) チャージ・ストラウス症候群又はアレルギー性肉芽腫性血管炎の神経障害の治療において、本剤投与後4週間は再投与を行わないこと（4週間以内に再投与した場合の有効性及び安全性は検討されていない）。

【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) IgA欠損症の患者〔抗IgA抗体を保有する患者では過敏反応を起こすおそれがある。〕
- (2) 腎障害のある患者〔腎機能を悪化させるおそれがある。〕

- (3) 脳・心臓血管障害又はその既往歴のある患者〔大量投与による血液粘度の上昇等により脳梗塞又は心筋梗塞等の血栓塞栓症を起こすおそれがある。〕
- (4) 血栓塞栓症の危険性の高い患者〔大量投与による血液粘度の上昇等により血栓塞栓症を起こすおそれがある。〕
- (5) 溶血性・失血性貧血の患者〔ヒトパルボウイルスB19の感染を起こす可能性を否定できない。感染した場合には、発熱と急激な貧血を伴う重篤な全身症状を起こすことがある。〕
- (6) 免疫不全患者・免疫抑制状態の患者〔ヒトパルボウイルスB19の感染を起こす可能性を否定できない。感染した場合には、持続性の貧血を起こすことがある。〕
- (7) 心機能の低下している患者〔大量投与により、心不全を発症又は悪化させるおそれがある。〕

2. 重要な基本的注意

【患者への説明】

本剤の使用にあたっては、疾病の治療における本剤の必要性とともに、本剤の製造に際しては感染症の伝播を防止するための安全対策が講じられているものの、ヒトの血液を原材料としていることに由来する感染症伝播のリスクを完全に排除することができないことを、患者に対して説明し、その理解を得るよう努めること。

- (1) 本剤の原材料となる献血者の血液については、HBs抗原、抗HCV抗体、抗HIV-1抗体、抗HIV-2抗体及び抗HTLV-I抗体陰性で、かつALT（GPT）値でスクリーニングを実施している。さらに、プールした試験血漿については、HIV、HBV、HCV、HAV及びヒトパルボウイルスB19について核酸増幅検査（NAT）を実施し、適合した血漿を本剤の製造に使用しているが、当該NATの検出限界以下のウイルスが混入している可能性が常に存在する。その後の本剤の製造工程であるCohnの低温エタノール分画、スルホ化処理及びウイルス除去膜処理は、HIVをはじめとする各種ウイルスの除去・不活化効果を有することが確認されているが、投与に際しては、次の点に十分注意すること。
 - 1) 血漿分画製剤の現在の製造工程では、ヒトパルボウイルスB19等のウイルスを完全に不活化・除去することが困難であるため、本剤の投与によりその感染の可能性を否定できないので、投与後の経過を十分に観察すること。
 - 2) 現在までに本剤の投与により変異型クロイツフェルト・ヤコブ病（vCJD）等が伝播したとの報告はない。しかしながら、製造工程において異常プリオンを低減し得るとの報告があるものの、理論的なvCJD等の伝播のリスクを完全に排除できないので、投与の際には患者への説明を十分行い、治療上の必要性を十分検討の上投与すること。
- (2) ショック等重篤な副作用を起こすことがあるので注意して使用し、経過を十分観察すること。特に小児等に使用する場合には投与速度に注意するとともに、経過を十分に観察すること。（<用法・用量に関連する使用上の注意>の項参照）
- (3) 本剤は抗A及び抗B血液型抗体を有する。したが

って、血液型がO型以外の患者に大量投与したとき、**溶血性貧血**を起こすことがある。

- (4) 本剤による特発性血小板減少性紫斑病の治療は原因療法ではなく、対症療法であることに留意すること。
- (5) 小児の急性特発性血小板減少性紫斑病は多くの場合自然寛解するものであることを考慮すること。
- (6) 川崎病の患者における追加投与は、本剤投与における効果不十分（発熱の持続等）で症状の改善が見られない等、必要と思われる時のみに行うこと（本剤の追加投与に関しては有効性、安全性は確立していない）。
- (7) ギラン・バレー症候群においては、筋力低下の改善が認められた後、再燃することがあるので、その場合には本剤の再投与を含め、適切な処置を考慮すること。
- (8) チャージ・ストラウス症候群又はアレルギー性肉芽腫性血管炎の神経障害において、本剤投与後に明らかな臨床症状の悪化や新たな神経症状の発現等が認められた場合には、治療上の有益性と危険性を十分に考慮した上で、本剤の再投与を判断すること（本剤を再投与した場合の有効性及び安全性は確立していない）。

3. 相互作用

【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
非経口用生ワクチン 麻疹ワクチン おたふくかぜワクチン 風疹ワクチン これら混合ワクチン 水痘ワクチン 等	本剤の投与を受けた者は、生ワクチンの効果が得られないおそれがあるので、生ワクチンの接種は本剤投与後3カ月以上延期すること。また、生ワクチン接種後14日以内に本剤を投与した場合は、投与後3カ月以上経過した後に生ワクチンを再接種することが望ましい。なお、特発性血小板減少性紫斑病（ITP）、川崎病、ギラン・バレー症候群、チャージ・ストラウス症候群又はアレルギー性肉芽腫性血管炎に対する大量療法（200mg/kg以上）後に生ワクチンを接種する場合は、原則として生ワクチンの接種を6カ月以上（麻疹感染の危険性が低い場合の麻疹ワクチン接種は11カ月以上）延期すること ²³⁾ 。	本剤の主成分は免疫抗体であるため、中和反応により生ワクチンの効果が減弱されるおそれがある。

4. 副作用

ベニロンの承認時まで及びベニロン、献血ベニロン-Iの使用成績調査等の総症例13,339例中165例（1.24%）に副作用が認められており、効果別の副作用発現状況は次のとおりである。主な副作用は、発熱33件（0.25%）、頭痛27件（0.20%）、発疹20件（0.15%）等であった。いずれも一過性で自然に消

失するか、又は抗ヒスタミン剤、ステロイド剤等で治療している。

- 1) 低又は無ガンマグロブリン血症:
264症例中11例（4.17%）に副作用が認められた。主な副作用は、発熱3件（1.14%）、悪寒2件（0.76%）、血圧低下2件（0.76%）等であった。（承認時及び使用成績調査終了時）
- 2) 重症感染症における抗生物質との併用:
10,881症例中37例（0.34%）に副作用が認められた。主な副作用は、発疹8件（0.07%）、悪寒6件（0.06%）、発熱6件（0.06%）、蕁麻疹5件（0.05%）、呼吸困難5件（0.05%）、悪心5件（0.05%）等であった。（承認時及び使用成績調査終了時）
- 3) 特発性血小板減少性紫斑病:
709症例中53例（7.48%）に副作用が認められた。主な副作用は、頭痛18件（2.54%）、発熱17件（2.40%）、そう痒症5件（0.71%）、悪心5件（0.71%）、嘔吐4件（0.56%）、発疹4件（0.56%）等であった。（承認時及び再審査終了時）
- 4) 川崎病:
1,389症例中15例（1.08%）に副作用が認められた。主な副作用は、チアノーゼ3件（0.22%）、蕁麻疹3件（0.22%）、ALT（GPT）上昇3件（0.22%）、AST（GOT）上昇3件（0.22%）、振戦2件（0.14%）、悪寒2件（0.14%）、発熱2件（0.14%）、血圧低下2件（0.14%）等であった。（承認時及び再審査終了時）
- 5) ギラン・バレー症候群:
65例中30例（46.2%）に副作用が認められた。主な副作用は、白血球数減少8件（12.3%）、ALT（GPT）上昇8件（12.3%）、AST（GOT）上昇7件（10.8%）、発疹6件（9.2%）、顆粒球数減少6件（9.2%）等であった。（承認時）
- 6) チャージ・ストラウス症候群、アレルギー性肉芽腫性血管炎:
31例中19例（61.3%）に副作用が認められた。主な副作用は、頭痛5件（16.1%）、ALT（GPT）上昇3件（9.7%）、血小板減少症2件（6.5%）、倦怠感2件（6.5%）、白血球数減少2件（6.5%）等であった。（承認時）

なお、川崎病の急性期を対象とした使用成績調査における副作用の発現率は1.14%（12例/1,053例）で、そのうちショック0%（0例/0件）、ショック又はショックが疑われる症状（チアノーゼ、血圧低下等）0.28%（3例/4件）であり、重篤な副作用の発現率は0%（0例/0件）であった。また、川崎病の急性期の再審査期間中に報告された自発報告において、出荷量あたりの重篤な副作用の発現例数は2.8例/1,000kg（7例/12件）で、そのうちショック1.6例/1,000kg（4例/4件）、ショック又はショックが疑われる症状（チアノーゼ、血圧低下等）1.6例/1,000kg（4例/4件）であった。

(1) 重大な副作用

- 1) ショック、アナフィラキシー様症状（0.1%未満）:
ショック、アナフィラキシー様症状があらわれることがあるので、観察を十分に行い、呼吸困難、

頻脈、不安感、胸内苦悶、血圧低下、チアノーゼ等が認められた場合には、直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

- 2) **肝機能障害、黄疸** (頻度不明) : AST (GOT)、ALT (GPT)、Al-P、 γ -GTP、LDHの著しい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、適切な処置を行うこと。
- 3) **無菌性髄膜炎** (頻度不明) : 大量投与により無菌性髄膜炎(項部硬直、発熱、頭痛、悪心・嘔吐あるいは意識混濁等)があらわれることがあるので、このような場合は投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 4) **急性腎不全** (頻度不明) : 急性腎不全があらわれることがあるので、投与に先立って患者が脱水状態にないことを確認するとともに、観察を十分に行い、腎機能検査値 (BUN、血清クレアチニン等) の悪化、尿量減少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。なお、急性腎不全の危険性の高い患者においては、適宜減量し、できるだけゆっくりと投与することが望ましい。
- 5) **血小板減少** (頻度不明) : 血小板減少を起こすことがあるので、観察を十分に行い、このような場合には、適切な処置を行うこと。
- 6) **肺水腫** (頻度不明) : 肺水腫があらわれることがあるので、呼吸困難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。
- 7) **血栓塞栓症** (頻度不明) : 大量投与例で、血液粘度の上昇等により、脳梗塞、心筋梗塞、肺塞栓症、深部静脈血栓症等の血栓塞栓症があらわれることがあるので、観察を十分に行い、中枢神経症状 (めまい、意識障害、四肢麻痺等)、胸痛、突然の呼吸困難、息切れ、下肢の疼痛・浮腫等の症状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。
なお、血栓塞栓症の危険性の高い患者においては、適宜減量し、できるだけゆっくりと投与することが望ましい。[「慎重投与」(3) (4) および「高齢者への投与」(2) の項参照]
- 8) **心不全** (頻度不明) : 主として川崎病への大量投与例で、循環血漿量過多により心不全を発症又は悪化させることがあるので、観察を十分に行い、呼吸困難、心雑音、心機能低下、浮腫、尿量減少等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。
なお、心機能の低下している患者においては、適宜減量し、できるだけゆっくりと投与することが望ましい。[「慎重投与」(7) の項参照]

(2) その他の副作用

	頻度不明	0.1~5% 未満	0.1%未満
過敏症 ^{注)}	発赤、腫脹 水疱、汗疱	発疹	熱感、蕁麻疹、そう痒感、局所性浮腫等
循環器	血圧低下、 血圧上昇		
肝臓		AST(GOT)、 ALT(GPT) 等 の上昇	
消化器			悪心、嘔吐、 食欲不振、腹痛
血液	白血球減少、 好中球減少、 好酸球増多、 溶血性貧血、 貧血		
その他	胸痛、体温低 下、CK (CPK) 上 昇、喘息様症 状	頭痛、発熱、 悪寒、戦慄	倦怠感

注)このような場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

5. 高齢者への投与

- (1) 一般に高齢者では生理機能が低下しているので、患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。
- (2) 一般的に高齢者では脳・心臓血管障害又はその既往歴のある患者がみられ、血栓塞栓症を起こすおそれがあるので、患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。

[妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。本剤の投与によりヒトパルボウイルスB19の感染の可能性を否定できない。感染した場合には胎児への障害 (流産、胎児水腫、胎児死亡) が起こる可能性がある。]

7. 小児等への投与

低出生体重児、新生児に対する安全性は確立していない。

8. 臨床検査結果に及ぼす影響

本剤には各種感染症の病原体又はその産生物質に対する免疫抗体が含まれており、投与後の血中にこれら免疫抗体が一時検出されることがあるので、臨床診断には注意を要する。

9. 適用上の注意

投与時 :

- 1) 溶解時に不溶物の認められるものは使用しないこと。また、一度溶解したものはできるだけ速やかに使用を開始すること。なお、使用後の残液は、細菌汚染のおそれがあるので再使用しないこと (本剤は細菌の増殖に好適なたん白であり、しかも保存剤を含有していないため)。
- 2) 他の製剤との混注は避けること。

【薬物動態】

1. 低又は無ガンマグロブリン血症患者7例にスルホ化人免疫グロブリンGを100mg/kg体重投与した場合の平均血中濃度（投与前149mg/dL）は投与24時間後では313mg/dL、2週間後では206mg/dLであった⁴⁾。
2. 健康成人及び低又は無ガンマグロブリン血症の患者における投与試験から、スルホ化人免疫グロブリンGの血中半減期は約25日であることが確認されている⁴⁾⁵⁾。

【臨床成績】

1. 臨床効果

(1) 低又は無ガンマグロブリン血症：

低又は無ガンマグロブリン血症患者に維持療法（投与期間は60～220日）を実施し、効果を判定しえた27症例における有効率は88.9%（24例/27例）であった。

(2) 重症感染症における抗生物質との併用：

再評価に対する市販後臨床試験において、広範囲抗生物質を3日間投与しても感染主要症状の十分な改善が認められない重症感染症の患者682例を対象として、抗生物質と静注用免疫グロブリン5g/日、3日間との併用群（IVIG群）又は抗生物質単独投与群（対照群）に割り付けた非盲検群間比較試験を行った。

解熱効果、臨床症状の改善効果又は検査所見（炎症マーカーであるCRP値の推移）を評価基準として有効性を評価した結果、IVIG群はいずれにおいても対照群に比べ有意に優れており、有効率はIVIG群61.5%（163/265）、対照群47.3%（113/239）であった⁶⁾。

(3) 特発性血小板減少性紫斑病（ITP）：

ITP患者で副腎皮質ステロイド剤が無効な症例及び摘脾後再発し、薬剤が無効な症例又は主治医が適当と認めた症例の計177症例（成人75例、小児102例）のうち400mg/kg/日の5日間投与された93例（成人33例、小児60例）での成績の概要は以下の通りであった。

- 1) 有効率は68.8%（64例/93例）であった。
- 2) 血小板数は、投与前2.7万/mm³、投与1日後3.8万/mm³、投与2日後6.6万/mm³、投与3日後7.8万/mm³、投与4日後10.2万/mm³、投与5日後13.2万/mm³、投与7日後12.8万/mm³と増加した。
- 3) 93例のうち、副腎ステロイド剤が無効であった60例に対する有効率は63.3%（38例/60例）であった。また、摘脾の効果が一過性あるいは無効であった12例に対する有効率は66.7%（8例/12例）であった。

(4) 川崎病：

- 1) 200mg/kg/日、5日間投与された151症例のうち冠動脈障害が認められなかった有効以上の症例は127例であり、有効率は84.1%（127例/151例）であった。
上記川崎病に対する効果はベニロンとアスピリンを併用した100症例（有効率84.0%）、ベニロン単独の51症例（有効率84.3%）から得られたものである。

- 2) 信頼の出来る学術雑誌に掲載された科学的根拠となり得る論文の試験成績では、2g/kgを1回投与された原田スコア4以上の急性期ハイリスク患児72例のうち冠動脈障害が認められなかった症例は69例（95.8%）であった⁷⁾。

(5) ギラン・バレー症候群：

- 1) 400mg/kg体重/日、5日間投与された重症成人患者23例において、Hughesの運動機能尺度が1段階以上改善した治療開始4週目の改善率は60.9%（14例/23例）であった⁸⁾。
- 2) 重症小児患者11例では、同じく治療開始4週目の改善率は81.8%（9例/11例）であった。

(6) チャーグ・ストラウス症候群、アレルギー性肉芽腫性血管炎：

ステロイド抵抗性（ステロイド剤を寛解導入療法としてプレドニゾロン換算で40mg/日以上を4週間以上投与、漸減後に維持療法としてプレドニゾロン換算で5～20mg/日の一定用量を4週間以上投与）で、MMTスコア合計が130以下、かつMMTスコアが3以下となる神経障害箇所を有する患者23例に本剤400mg/kg/日を5日間投与した。その結果、本剤投与開始2週間後の徒手筋力検査（MMT）スコア合計変化量が本剤投与前に比し有意に改善した（表1）。なお、第1期でのMMTスコア合計変化量は本剤群でプラセボ群の変化量を上回った（本試験では、本剤のプラセボに対する優越性を検証するための検出力は考慮されていない）（表2）⁹⁾。

表1 本剤投与開始2週間後のMMTスコア合計の変化量

本剤投与開始直前	本剤投与開始2週間後	変化量	p値*
113.37±16.02	120.50±11.91	7.13±9.76	0.002

平均値±標準偏差（23例）

*対応のあるt検定

表2 第1期の本剤及びプラセボ投与開始2週間後のベースラインからのMMTスコア合計変化量

第1期投与薬剤	ベースライン	投与開始2週間後	変化量	群間差 [95%信頼区間]
本剤 (A群、8例)	110.00±12.56	118.13±11.15	8.13±9.49	4.99 [-0.64, 10.63]
プラセボ (B+C群、15例)	109.97±16.95	113.10±17.42	3.13±3.52	

平均値±標準偏差

本試験では、3つの投与期を設定し、A、B及びC群の各投与期における投与薬剤は以下のとおり設定した。

A群：第1期 本剤、第2期 プラセボ、第3期 プラセボ

B群：第1期 プラセボ、第2期 本剤、第3期 プラセボ

C群：第1期 プラセボ、第2期 プラセボ、第3期 本剤

2. 反復投与

本剤を1年以上にわたってくり返し投与した症例においても本剤に対する特異的な抗体産生は見られていない¹⁰⁾。

【薬効薬理】

1. 抗体活性

10,000人以上の健康成人血漿から精製濃縮された高純度の免疫グロブリンGを原料としているため、種々の細菌、毒素、ウイルス等に対する抗体を有している¹¹⁾。

2. オプソニン効果

大腸菌を用いて検討した結果、スルホ化人免疫グロブリンGは生体本来の免疫グロブリンGと同様、食細胞の貪食能、殺菌能の増強効果等のオプソニン効果が認められている¹²⁾¹³⁾。

3. 溶菌活性

スルホ化人免疫グロブリンGは正常な補体の活性化にもとづく溶菌活性を有している¹⁴⁾¹⁵⁾。

4. 血小板減少抑制効果

抗血小板抗血清を投与したラットの実験的血小板減少症において、スルホ化人免疫グロブリンGを投与することにより、血小板減少抑制作用が認められている¹⁶⁾。

5. 冠動脈障害抑制効果

離乳期ウサギに馬血清をくり返し投与することによって作成した冠動脈障害モデルに対して冠動脈障害抑制効果が認められている¹⁷⁾。

6. 末梢神経障害抑制効果

ウシ末梢神経抗原の免疫により惹起されたラットアレルギー性神経炎モデルにおいて、ラット免疫グロブリン又はスルホ化人免疫グロブリンGを投与することにより末梢神経障害の抑制作用が認められている¹⁸⁾¹⁹⁾。

【取扱い上の注意】

〔記録の保存〕

本剤は特定生物由来製品に該当することから、本剤を使用した場合は、医薬品名(販売名)、その製造番号又は製造記号(ロット番号)、使用年月日、使用した患者の氏名、住所等を記録し、少なくとも20年間保存すること。

【承認条件】

- 急性期川崎病治療における2,000mg/kg体重1回投与での副作用発現、臨床効果等に関するデータを収集する目的で、適切な市販後調査を実施すること。
- チャージ・ストラウス症候群又はアレルギー性肉芽腫性血管炎における神経障害の改善について、国内での治験症例が極めて限られていることから、製造販売後、一定数の症例に係るデータが集積されるまでの間は、原則として全症例を対象に使用成績調査を実施することにより、本剤使用患者の背景情報を把握するとともに、本剤の安全性及び有効性に関するデータを早期に収集し、本剤の適正使用に必要な措置を講じること。

【包装】

献血ベニロン-I静注用500mg：1バイアル

溶剤(日本薬局方注射用水)10mL添付

献血ベニロン-I静注用1,000mg：1バイアル

溶剤(日本薬局方注射用水)20mL、薬液調整用針(溶解移注針)、通気針添付

献血ベニロン-I静注用2,500mg：1バイアル

溶剤(日本薬局方注射用水)50mL、薬液調整用針(溶解液注入針)、通気針添付

献血ベニロン-I静注用5,000mg：1バイアル

溶剤(日本薬局方注射用水)100mL、薬液調整用針(溶解液注入針)、通気針添付

【主要文献】

- 1) USP DI (United States Pharmacopeia Dispensing Information) p1624,1998
- 2) Hall,C.B. et al. : Pediatrics, **93** (4), 682,1994
- 3) 菌部友良：小児内科、**26** (11), 1929,1994
- 4) 安保 亘ほか：臨牀小児医学、**26** (2), 147,1978
- 5) 岸本 進ほか：基礎と臨床、**12** (3), 493,1978
- 6) 正岡 徹ほか：日本化学療法学会雑誌、**48** (3), 199,2000
- 7) Sato,N. et al. : Pediatr. Int., **41** (1), 1, 1999
- 8) 野村恭一ほか：神経治療学、**18** (1), 69,2001
- 9) 社内資料：臨床試験(チャージ・ストラウス症候群、アレルギー性肉芽腫性血管炎)、2009
- 10) 小菅啓司ほか：日本小児科学会雑誌、**83** (10), 1356,1979
- 11) 岩村善利ほか：臨牀と研究、**55** (6), 1900,1978
- 12) 増保安彦ほか：臨牀と研究、**55** (11), 3722,1978
- 13) 笹田昌孝ほか：日本血液学会雑誌、**46** (3), 671,1983
- 14) 鈴木洋二ほか：日本薬学会第101年会、講演要旨集 p306,1981
- 15) 新井俊彦：感染症学雑誌、**59** (1), 41,1985
- 16) 齊藤典之ほか：ITPに対する免疫グロブリン療法、ライフサイエンス・メディカ(東京) p59,1982
- 17) 田宮 寛ほか：Prog. Med., **9** (1), 49,1989
- 18) 社内資料：末梢神経障害抑制効果(ラット)、1996
- 19) Miyagi,F. et al. : J.Neuroimmunol., **78** (1), 127,1997

【文献請求先】

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求下さい。

財団法人 化学及血清療法研究所

営業管理部学術第一課

熊本市大窪一丁目6番1号

TEL 096 (345) 6500

帝人ファーマ株式会社 学術情報部

〒100-8585 東京都千代田区霞が関3丁目2番1号

☎03-3506-4053

<溶解方法>

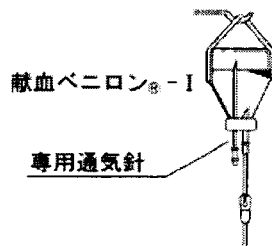
冷蔵保存をしていた場合は製剤及び添付の溶剤（日本薬局方注射用水）バイアルを冷蔵庫から取り出し、室温にもどす。製剤バイアルは陰圧となっているため、必ず下記の順序に従って溶解すること。

500mg 製剤

1. 製剤及び溶剤バイアルのゴム栓を消毒する。
2. 注射器で溶剤を全量抜き取り、製剤バイアルに突き刺し、溶剤の全量を壁面に沿ってゆっくり注入する。
3. 製剤バイアルをできるだけ泡をたてないようゆるやかに回転振盪しながら完全に溶解する（激しく振盪しないこと）。

1,000mg、2,500mg、5,000mg 製剤

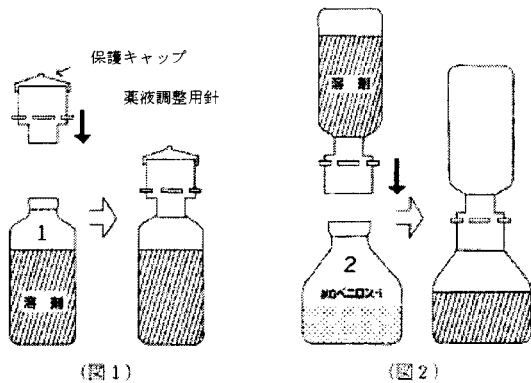
1. 製剤及び溶剤バイアルのゴム栓を消毒する。
2. 添付の薬液調整用針の保護キャップのついている側を上にし、針に指を触れないようにして溶剤バイアル1にまっすぐにさし込む（図1）。
3. 薬液調整用針の保護キャップを外した後、薬液調整用針を溶剤バイアルにさしたまま逆さまにし、針に指を触れないようにして製剤バイアル2にまっすぐにすばやくさし込む（図2）。
4. 溶剤が全量注入されたら、製剤バイアルから薬液調整用針を溶剤バイアルとともに抜き去る。
5. 製剤バイアルをできるだけ泡をたてないようゆるやかに回転振盪しながら完全に溶解する（激しく振盪しないこと）。



*1,000mg、2,500mg、5,000mg製剤に添付している通気針は、献血ベニコロン®-Iを点滴静注する時に気泡が生じないように、特別に針が長く設計されたものです。
*市販の輸液セットに組み込まれた通気針は針が短く、液面から出ないために気泡の発生が生じますので、添付の通気針をご使用下さい。

この製品は献血血液から製造されています。

製造販売
化血研 化学及血清療法研究所
熊本市大塚一丁目6番1号
販売
帝人ファーマ株式会社
東京都千代田区霞が関3丁目2番1号



注：なお、誤って、先に製剤バイアルに薬液調整用針を取り付けると、製剤バイアル内の陰圧が解除され、溶剤を移注出来ません。この場合は500mg製剤の溶解方法に準じて、注射器を使用して移注して下さい。

<通気針の使用法>

(1,000mg、2,500mg、5,000mg製剤)

1. 製剤バイアルに点滴チューブの針を刺し、バイアルを逆さまにつるしておく。
2. 通気針のフィルター部分を指で蓋をした状態のまま、通気針を製剤バイアルにさし込み、先端が液面上に出たことを確認してからフィルター部分の指を放す。