

EPA製剤

**日本薬局方 イコサペント酸エチルカプセル

イコサペント酸エチル粒状カプセル300mg「TC」

イコサペント酸エチル粒状カプセル600mg「TC」

イコサペント酸エチル粒状カプセル900mg「TC」

** 貯 法：気密容器、室温保存
使用期限：外箱に表示（期限内に使用すること）
注 意：「取扱い上の注意」の項参照

	300mg	600mg	900mg
承認番号	22000AMX 01245000	22000AMX 01246000	22000AMX 01250000
薬価収載	2008年7月		
販売開始	2008年10月		

【禁忌】（次の患者には投与しないこと）

出血している患者（血友病、毛細血管脆弱症、消化管潰瘍、尿路出血、喀血、硝子体出血等）〔止血が困難となるおそれがある。〕

【組成・性状】

販 売 名	イコサペント酸エチル 粒状カプセル300mg 「TC」	イコサペント酸エチル 粒状カプセル600mg 「TC」	イコサペント酸エチル 粒状カプセル900mg 「TC」
成分・分量	1包中 日局 イコサペント酸 エチル300mg	1包中 日局 イコサペント酸 エチル600mg	1包中 日局 イコサペント酸 エチル900mg
添 加 物	トコフェロール カプセル本体 ゼラチン、コハク化ゼラチン、 濃グリセリン、パラオキシ安息 香酸エチル、パラオキシ安息香 酸プロピル		
色調・剤形	微黄色透明・軟カプセル剤		
外 形	直径約4mmの球形		
識別コード (分包に表示)	37	38	39

【効能・効果】

閉塞性動脈硬化症に伴う潰瘍、疼痛および冷感の改善
高脂血症

【用法・用量】

- 閉塞性動脈硬化症に伴う潰瘍、疼痛および冷感の改善
イコサペント酸エチルとして、通常、成人1回600mgを
1日3回、毎食直後に経口投与する。
なお、年齢、症状により適宜増減する。
- 高脂血症
イコサペント酸エチルとして、通常、成人1回900mgを
1日2回又は1回600mgを1日3回、食直後に経口投与
する。
ただし、トリグリセリドの異常を呈する場合には、その
程度により、1回900mg、1日3回まで増量できる。

【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）

- 月経期間中の患者〔出血を助長するおそれがある。〕
- 出血傾向のある患者〔出血を助長するおそれがある。〕
- 手術を予定している患者〔出血を助長するおそれがある。〕
- 抗凝血剤あるいは血小板凝集を抑制する薬剤を投与中の患者（「相互作用」の項参照）

2. 重要な基本的注意

- 本剤を閉塞性動脈硬化症に伴う潰瘍、疼痛及び冷感の改善に用いる場合、治療にあたっては経過を十分に観察し、本剤で効果がみられない場合には、投与を中止し、他の療法に切り替えること。また、本剤投与中は定期的に血液検査を行うことが望ましい。
- 本剤を高脂血症に用いる場合には、次の点に十分留意すること。
 - 適用の前に十分な検査を実施し、高脂血症であることを確認した上で本剤の適用を考慮すること。
 - あらかじめ高脂血症治療の基本である食事療法を行い、更に運動療法や高血圧・喫煙等の虚血性心疾患

のリスクファクターの軽減等も十分に考慮すること。
3) 投与中は血中脂質値を定期的に検査し、治療に対する反応が認められない場合には投与を中止すること。

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
抗凝血剤 ワルファリン 等 血小板凝集を抑制する薬剤 アスピリン インドメタシン チクロピジン塩酸塩 シロスタゾール 等	出血傾向をきたすおそれがある。	イコサペント酸エチルは抗血小板作用を有するので、抗凝血剤、血小板凝集を抑制する薬剤との併用により相対的に出血傾向が増大すると考えられる。

4. 副作用

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。

*** (1) 重大な副作用**

肝機能障害、黄疸（頻度不明）：AST(GOT)、ALT(GPT)、Al-P、 γ -GTP、LDH、ビリルビン等の上昇を伴う肝機能障害、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直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

*** (2) その他の副作用**

以下のような症状があらわれた場合には、症状に応じて適切な処置を行うこと。

	頻 度 不 明
過敏症 ^{注1)}	発疹、そう痒感等
出血傾向 ^{注2)}	皮下出血、血尿、歯肉出血、眼底出血、鼻出血、消化管出血等
血液	貧血等
消化器	悪心、腹部不快感、下痢、腹痛、胸やけ、嘔吐、食欲不振、便秘、口内炎、口渇、腹部膨満感、鼓腸等
肝臓 ^{注2)}	AST(GOT)・ALT(GPT)・Al-P・ γ -GTP・LDH・ビリルビンの上昇等の肝機能障害
腎臓	BUN・クレアチニンの上昇
呼吸器 ^{注2)}	咳嗽、呼吸困難
精神神経系	頭痛・頭重感、めまい、ふらつき、眠気、不眠、しびれ
筋骨格系	関節痛、筋肉痛、四肢痛、筋痙攣（こむら返り等）
その他	CK(CPK)の上昇、顔面潮紅、ほてり、発熱、動悸、浮腫、頻尿、尿酸上昇、全身倦怠感、血圧上昇、女性化乳房、耳鳴、発汗、痤疮

注1) このような症状があらわれた場合には投与を中止すること。

注2) 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。

5. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- 妊娠中の投与に関する安全性は確立していないので、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

