

## 商品名 レボホリナート点滴静注用25mg「HK」 医薬品基本情報

薬効	3929 その他の解毒剤	一般名	レボホリナートカルシウム注射用
英名	Levofolinate HK	剤型	注射用
薬価	456.00	規格	25mg 1瓶
メーカー	光製薬	毒劇区分	

### レボホリナート点滴静注用25mg「HK」の効能・効果

(結腸癌、直腸癌、胃癌<手術不能又は再発>)のフルオロウラシルの抗腫瘍効果の増強、(結腸癌、直腸癌、治癒切除不能な進行・再発の胃癌、治癒切除不能な膵癌、小腸癌)のフルオロウラシルの抗腫瘍効果の増強

### レボホリナート点滴静注用25mg「HK」の使用制限等

1. 本剤成分又は含有成分で重篤な過敏症の既往歴、フルオロウラシルに対し重篤な過敏症の既往、重篤な骨髄抑制、下痢、重篤な感染症、多量の胸水、多量の腹水、重篤な心疾患又はその既往、全身状態が悪化、テガフル・ギメラシル・オテラシルカリウム配合剤投与中、テガフル・ギメラシル・オテラシルカリウム配合剤投与中止後7日以内	記載場所	使用上の注意
	注意レベル	禁止
2. 重篤な骨髄抑制	記載場所	用法・用量
	注意レベル	注意
3. 前化学療法を受けていた、骨髄抑制<重篤な骨髄抑制を除く>、感染症<重篤な感染症を除く>、心疾患<重篤な心疾患を除く>又はその既往、高度に進行した肝転移、消化管潰瘍、消化管出血、水痘、腎機能障害、肝機能障害	記載場所	使用上の注意
	注意レベル	注意

### レボホリナート点滴静注用25mg「HK」の副作用等

1. 下痢、重篤な口内炎、重篤な白血球減少、重篤な血小板減少	記載場所	用法・用量
	頻度	頻度不明
2. 激しい下痢、脱水症状、汎血球減少、白血球減少、好中球減少、貧血、血小板減少、骨髄抑制	記載場所	重大な副作用
3. アナフィラキシー、発疹、呼吸困難、血圧低下、うっ血性心不全、心筋梗塞、安静狭心症、黄疸、肝不全、嗅覚障害、嗅覚脱失、意識障害、高アンモニア血症、急性膵炎、腹痛、血清アミラーゼ上昇	記載場所	重大な副作用
	頻度	頻度不明

4. 出血性腸炎、虚血性腸炎、壊死性腸炎、重篤な腸炎、激しい腹痛、下痢、白質脳症、歩行時のふらつき、四肢末端のしびれ感、舌のもつれ、錐体外路症状、言語障害、運動失調、眼振、意識障害、痙攣、顔面麻痺、見当識障害、せん妄、記憶力低下、自発性低下、尿失禁、精神神経症状、AST上昇、ALT上昇、Al-P上昇、 $\gamma$ -GTP上昇、肝機能障害、急性腎障害、重篤な腎障害、消化管潰瘍、重篤な口内炎、手足症候群、手掌紅斑、足蹠紅斑、疼痛性発赤腫脹、知覚過敏、播種性血管内凝固症候群、DIC	記載場所	重大な副作用
	頻度	5%未満
5. 間質性肺炎、発熱、咳嗽、呼吸困難、呼吸器症状	記載場所	重大な副作用
	頻度	0.1%未満
6. ショック	記載場所	重大な副作用
	頻度	0.1%未満
7. 食欲不振、悪心、嘔吐、AST上昇、ALT上昇、ビリルビン上昇、皮膚色素沈着、脱毛、発熱、低蛋白血症、低アルブミン血症	記載場所	その他の副作用
	頻度	
8. 胸やけ、クレアチンクリアランス低下、皮膚水疱、胸内苦悶、耐糖能異常	記載場所	その他の副作用
	頻度	頻度不明
9. 味覚異常、腹痛、心窩部痛、口渇、便秘、歯肉炎、口唇炎、口角炎、舌炎、腹部膨満感、Al-P上昇、LDH上昇、BUN上昇、クレアチニン上昇、蛋白尿、血尿、しびれ、めまい、末梢神経障害、落屑、紅斑、表皮剥離、皮膚角化、皮膚そう痒感、爪異常、過敏症、発疹、胸痛、流涙、眼充血、眼脂、倦怠感、糖尿、頭重感、呼吸困難、顔面浮腫、手指腫脹、鼻出血、筋肉痛、電解質異常、低ナトリウム血症、低カリウム血症、高カリウム血症、低クロール血症、高クロール血症、低カルシウム血症、頭痛、白血球増多、CRP上昇、好酸球増多	記載場所	その他の副作用
	頻度	5%未満
10. 下血、皮膚浮腫、紅潮、光線過敏症、皮膚糜爛、心電図異常、ST上昇、T逆転、不整脈、結膜炎	記載場所	その他の副作用
	頻度	0.1%未満
11. 重篤な骨髄抑制、激しい下痢、致命的経過	記載場所	使用上の注意
	頻度	頻度不明
12. 骨髄抑制、播種性血管内凝固症候群、DIC、致命的経過	記載場所	使用上の注意
	頻度	頻度不明
13. 死亡、致命的、血小板減少、致命的全身障害、骨髄抑制、消化器障害、激しい下痢、重篤な口内炎、皮膚障害、精神神経系副作用、血管痛、血栓性静脈炎	記載場所	使用上の注意
	頻度	頻度不明

## レボホリナート点滴静注用25mg「HK」の相互作用

1. 薬剤名等：テガフル・ギメラシル・オテラシルカリウム配合剤

発現事象	重篤な血液障害	投与条件	-
理由・原因	-	指示	禁止

2. 薬剤名等：テガフル・ギメラシル・オテラシルカリウム配合剤投与中止後7日以内

発現事象	-	投与条件	-
理由・原因	-	指示	禁止

3. 薬剤名等：テガフル・ギメラシル・オテラシルカリウム配合剤

発現事象	早期に重篤な血液障害や下痢・口内炎等の消化管障害	投与条件	テガフル・ギメラシル・オテラシルカリウム配合剤投与中及び投与中止後少なくとも7日以内
理由・原因	ギメラシルがフルオロウラシルの異化代謝を阻害し、血中フルオロウラシル濃度が著しく上昇	指示	禁止

4. 薬剤名等：化学療法との併用

発現事象	重篤な骨髄抑制等の副作用の発現が増強	投与条件	-
理由・原因	-	指示	注意

5. 薬剤名等：放射線照射との併用

発現事象	重篤な骨髄抑制等の副作用の発現が増強	投与条件	-
理由・原因	-	指示	注意

6. 薬剤名等：前化学療法を受けていた

発現事象	重篤な骨髄抑制等の副作用の発現が増強	投与条件	-
理由・原因	-	指示	注意

7. 薬剤名等：前化学療法を受けていた

発現事象	骨髄抑制等の副作用が増強	投与条件	-
理由・原因	骨髄抑制等の副作用が増強	指示	注意

8. 薬剤名等：フェニトイン

発現事象	構音障害・運動失調・意識障害等のフェニトイン中毒	投与条件	-
理由・原因	フルオロウラシルがフェニトインの血中濃度を上昇	指示	注意

9. 薬剤名等：ワルファリンカリウム

**発現事象** フルオロウラシルがワルファリンカリウムの作用を増強

**理由・原因** -

**投与条件** -

**指示** 注意

10. 薬剤名等：化学療法

**発現事象** 血液障害・消化管障害等の副作用が増強

**理由・原因** 副作用が相互に増強

**投与条件** -

**指示** 注意

11. 薬剤名等：放射線治療

**発現事象** 血液障害・消化管障害等の副作用が増強

**理由・原因** 副作用が相互に増強

**投与条件** -

**指示** 注意

12. 薬剤名等：葉酸代謝拮抗剤

**発現事象** 作用が減弱

**理由・原因** ホリナートによって葉酸代謝拮抗作用が減弱

**投与条件** -

**指示** 注意



薬学をはじめとする専門知識と情報処理技術が実現する高い信頼性と豊富な情報量

医薬品データベースの決定版 『DIR』