

2013年11月27日

各 位

薬剤部／薬品情報室（D I 室）



D I ・ BOX # 0 7 2 9

「アンカロン注150」の規制区分変更について

不整脈治療剤「アンカロン注150」（サノフィ）は、2013年5月に効能効果、用法用量が追加になったことに伴い、規制区分が「毒薬」から「劇薬」へ変更となりました。

「劇薬」表示品が流通開始となるまでの間、「毒薬」表示品についても「劇薬」と同様の取扱いが可能であり、常備薬とした場合の施錠、受払い簿への記載が必要なくなったことをお伝えしました。（DI・BOX#0703）

この度、「劇薬」表示品の流通が開始となりました。「劇薬」表示品は、「毒薬」表示品の薬剤部の在庫がなくなり次第払い出します。

	変更品（「劇薬」表示品）	従来品（「毒薬」表示品）
薬品名	アンカロン注150mg/3mLA	
成分名、規格	アミオダロン塩酸塩、150mg/3mL/アンプル	
適応症 (下線部適応が2013年5月に追加)	・生命に危険のある下記の不整脈で難治性かつ緊急を要する場合 心室細動、血行動態不安定な心室頻拍 ・ <u>電氣的除細動抵抗性の心室細動あるいは無脈性心室頻拍による心停止</u> ：300mg又は5mg/kgを5%ブドウ糖液20mLに加え、静脈内へボラス投与。心室性不整脈が持続する場合、150mg又は2.5mg/kgを5%ブドウ糖液10mLに加え、追加投与可	
外観写真		
保管方法	凍結を避け、25°C以下に遮光して保存	
区分	注射	

* 詳細・不明な点につきましては医薬品情報室（3194）までお問い合わせください。

* 「DI・BOX」は電子カルテ（EGMAIN）の掲示板およびイントラネットで参照・検索できます。