

経皮的エタノール注入療法用剤

無水エタノール注射液

日本標準商品分類番号

874291

貯 法：室温保存

有効期間：3年

处方箋医薬品注)

無水エタノール注「VTRS」

Anhydrous Ethanol Injection

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

承認番号	22600AMX00213
販売開始	2005年9月

1. 警告

経皮的エタノール注入療法は、緊急時に十分処置できる医療施設及び経皮的エタノール注入療法に十分な経験を持つ医師のもとで、本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること。

2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

エタノールに対し過敏症の既往歴のある患者

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	無水エタノール注「VTRS」
容量	5mL
有効成分	1アンプル中 日局 無水エタノール 5mL

本剤は注射用の無水エタノールで、15℃でエタノール (C_2H_5O : 46.07)
99.5vol%以上を含む（比重による）。

3.2 製剤の性状

無色透明の液である。

4. 効能又は効果

肝細胞癌における経皮的エタノール注入療法

6. 用法及び用量

腫瘍病変毎に対して、総注入量は腫瘍体積により決定する。患者当たり1日注入量は最大10mL以内を原則とする。総注入量が1日最大注入量を超える場合、数日に分けて治療を行うが、通常、週2回の注入手技を限度とする。

7. 用法及び用量に関する注意

- 7.1 1日注入量が10mLを超える場合の安全性は確立されていないので、それ以上の注入量が必要な際は、慎重に注入すること。
7.2 総注入量は、 $4/3\pi (r+0.5)^3 mL$ ($r+0.5$: 腫瘍の最大径の半分 + 安全域cm) の計算式を目安として求めること。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 腫瘍の全体像が超音波で描出できない場合又は安全な穿刺ルートを確保できない場合には経皮的エタノール注入療法を施行しないこと。
8.2 経皮的エタノール注入療法単独による治療は、最大腫瘍径3cm以内の病変を原則とし、3cmを超える病変に対して治療を行う場合には、他の治療法との併用を考慮するなど、慎重に実施すること。
8.3 腫瘍細胞が一部残存するおそれがあるので、CT等で確認すること。
8.4 経皮的エタノール注入療法に伴う以下の合併症が報告されているため、十分注意を払い実施すること。観察を十分に行い、症状が現れた場合は適切に処置すること。

8.4.1 重篤な合併症

・肝癌破裂

肝表面から突出している腫瘍に対するエタノールの注入により、肝癌破裂が起こる可能性があるので、注入方法、適応に関して十分に考慮し、異常が認められた場合には適切に処置すること。

・肝梗塞

・肝不全

8.4.2 その他の合併症

	症状
肝臓	肝内胆汁性のう胞、肝被膜下血腫、門脈内の血栓、肝静脈閉塞、閉塞性黄疸、肝外A-Vシャント形成、肝膿瘍
胆のう、胆管	胆管気管支瘻、胆管損傷、胆のう炎、胆管内出血、胆道出血
呼吸器	気胸、胸水発現、血胸、胸腔内出血、呼吸困難
精神神経系	迷走神経反射
その他	炎症波及、穿刺部疼痛、腹腔内播種、腹膜炎、腹壁播種、リンパ節転移、転移（穿刺ルート）、心窩部痛、右季肋部痛、右肩痛、腹水発現、皮下出血、腹腔内出血

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.1.1 重篤な出血傾向を有する患者

重篤な出血を起こす可能性がある。

9.1.2 アルコール代謝能の低い患者

全身状態の変化に十分注意すること。

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 総ビリルビン値が3mg/dL以上の患者又は管理困難な腹水を有する等、重篤な肝障害を有する患者

肝不全を起こす可能性がある。

9.5 妊婦

妊娠又は妊娠している可能性のある女性には投与しないことが望ましい。

9.6 授乳婦

授乳を避けさせること。

9.7 小児等

小児等を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。

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¹⁻¹⁸。

11.1 重大な副作用

11.1.1 ショック（頻度不明）

11.1.2 心筋梗塞（頻度不明）

11.2 その他の副作用

	1%以上 ^(注)	頻度不明
循環器		血圧上昇、血圧低下
肝臓	AST上昇、ALT上昇、LDH上昇、AI-P上昇、総ビリルビン上昇、ChE低下	γ -GTP上昇、直接ビリルビン上昇、ウロビリノーゲン陽性、HPT値減少、ICGR ₁₅ 増加
呼吸器		咳嗽
血液	白血球增加、赤血球減少、血小板減少	白血球減少、ヘマトクリット低下、血液凝固第VII因子低下
消化器	嘔気、食欲不振、嘔吐	下痢、出血性十二指腸潰瘍
代謝	アルブミン低下、血清総蛋白低下	尿酸上昇、血糖上昇、血糖低下、尿蛋白陽性、尿糖陽性、血清総蛋白上昇、総コレステロール低下
皮膚		発疹、そう痒感
その他	腹部疼痛、発熱、CRP上昇、倦怠感、酩酊感	灼熱感

注) 使用成績調査における発現頻度

14. 適用上の注意

14.1 薬剤投与時の注意

14.1.1 経皮的エタノール注入療法（腫瘍内注入）のみに使用し、その他の投与経路（血管内、脊髄腔内、皮下、筋肉内等）での投与を行わないこと。

14.1.2 本剤に局所麻酔剤を加えて使用する場合、腫瘍壊死効果が確認されているエタノール濃度（90%以上）で使用すること。

14.1.3 無水エタノールは外用には刺激が強く、殺菌力が劣ることが知られているので外用には使用しないこと。

14.1.4 眼に入らないよう注意すること。眼に入った場合は直ちによく水洗すること。

14.1.5 エタノール蒸気に大量に又は繰り返しさらされた場合、粘膜への刺激、頭痛等を起こすことがあるので、蒸気の吸入に注意すること。

14.1.6 本剤は引火性、爆発性があるため、火気（電気メス使用等を含む）には十分に注意すること。

17. 臨床成績

17.2 製造販売後調査等

17.2.1 使用成績調査

肝細胞がん患者のうち、経皮的エタノール注入療法を施行する患者を対象とした使用成績調査（調査期間：2006年1月1日～2010年6月30日）の結果、有効率（肝癌治療直接効果判定基準（2004年改訂版）に準拠した総合評価）は75.61%であった。副作用発現頻度は62.7%（198/316例）であり、主な副作用はAST上昇116例（36.7%）、ALT上昇96例（30.4%）、CRP上昇69例（21.8%）、発熱60例（19.0%）、腹部疼痛53例（16.8%）であった。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

本剤は投与部位における組織水分を奪ってタンパク質凝固をきたす¹⁹⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称：無水エタノール（Anhydrous Ethanol）

化学名：Ethanol

分子式：C₂H₆O

分子量：46.07

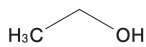
性状：無色透明の液である。

水と混和する。

燃えやすく、点火するとき、淡青色の炎をあげて燃える。

揮発性である。

化学構造式：



沸点：78～79°C

比重 d_{15}^{15} ：0.79422～0.79679

20. 取扱い上の注意

20.1 火気を避けて保存すること。

20.2 外箱開封後は遮光して保存すること。

22. 包装

5mL×10アンプル

23. 主要文献

- 1) 山本晋一郎：総合臨床. 1998; 47 (5) : 1017-1018
- 2) 谷川久一ほか：消化器外科. 1993; 16 (1) : 63-68
- 3) 望月圭ほか：中村仁信ほか編：肝癌の低侵襲治療. 医学書院. 1999; 93-115
- 4) 椎名秀一朗ほか：臨床画像. 2001; 17 (8) : 868-876
- 5) 孝田雅彦ほか：大阪回生病院臨床集報. 1989; 149 : 33-38
- 6) 谷川久一ほか：臨床医. 1988; 14 (8) : 976-978
- 7) 肝腫瘍生検研究会：肝腫瘍生検と画像. 1990; 3 : 209-211
- 8) 佐藤博道ほか：肝腫瘍生検と画像. 1990; 3 : 159-165
- 9) 山田俊彦ほか：肝腫瘍生検と画像. 1990; 3 : 172-177
- 10) 峯村正実ほか：肝臓. 1999; 40 suppl. (3) : 166
- 11) 井内英人ほか：肝臓. 1999; 40 suppl. (3) : 76
- 12) 中村佳子ほか：肝臓. 1999; 40 suppl. (3) : 167
- 13) 厚生省医薬安全局：医薬品・医療用具等安全性情報 No.161. 2000; 21
- 14) 金守良ほか：肝臓. 1999; 40 suppl. (3) : 167
- 15) 江原正明ほか：癌の臨床. 2001; 47 (11) : 1073-1079
- 16) 市田文弘ほか：基礎と臨床. 1996; 30 (4) : 703-726
- 17) 山本晋一郎ほか：川崎医会誌. 1990; 16 (1) : 23-28
- 18) 森近茂ほか：福山医学. 1991; 1 : 63-68
- 19) 第十八改正 日本薬局方解説書. 廣川書店. 2021; C-872-880
- 20) 杉浦信之ほか：肝臓. 1983; 24 : 920

24. 文献請求先及び問い合わせ先

ヴィアトリス製薬株式会社 メディカルインフォメーション部

〒105-0001 東京都港区虎ノ門5丁目11番2号

フリーダイヤル 0120-419-043

26. 製造販売業者等

*26.1 製造販売元

ヴィアトリス・ヘルスケア合同会社

東京都港区虎ノ門5丁目11番2号

26.2 販売元

ヴィアトリス製薬株式会社

東京都港区虎ノ門5丁目11番2号