貯 法 室温保存

動物用医薬品

胆汁酸製剤

ウルソ。H注射液

R登録商標

【成分及び分量】

品名	ウルソH注射液
有効成分	日本薬局方
	ウルソデオキシコール酸
含量	本品100mL中2367.4mg

【効能又は効果】

牛、犬:ケトージス、肝機能減退症

【用法及び用量】

牛:ウルソデオキシコール酸として、1日1回500~1000mgを2~3日間静脈内に注射 する。

犬:ウルソデオキシコール酸として、1回量50mgを3~7日間静脈内に注射する。 なお、症状に応じて適宜増減する。

【使用上の注意】

(基本的事項)

1. 守らなければならないこと

(一般的注意)

- (1)本剤は、効能・効果において定められた目的にのみ使用すること。
- (2)本剤は、定められた用法・用量を厳守すること。
- (3)本剤投与後、下記の期間は食用に供する目的で出荷等を行わないこと。 4・1日

+: 10

- (4)本剤は獣医師の指導の下で使用すること。
- (取扱い及び廃棄のための注意)
- (1)小児の手の届かないところに保管すること。
- (2)本剤は室温で保管し、直射日光及び高温を避けること。
- (3)使用済みの容器は、地方公共団体条例等に従い処分すること。
- 2. 使用に際して気をつけること

(使用者に対する注意)

(1)誤って注射された者は、直ちに医師の診察を受けること。

(取扱い上の注意)

- (1)泡が立ちやすいので、使用前に容器を振らないこと。
- (2)注射器具は滅菌又は煮沸消毒されたものを使用すること。薬剤により消毒を した器具又は他の薬剤に使用した器具は使用しないこと(ガス滅菌によるもの を除く)。なお、乾熱、高圧蒸気滅菌又は煮沸消毒等を行った場合は、室温 まで冷えたものを使用すること。
- (3)本剤を分割投与する場合は、速やかに使用すること。
- (4)使用前にゴム栓部位をエタノール綿等で、清拭すること。

(専門的事項)

1. 重要な基本的事項

- (1) 静脈内への注射速度が速すぎると、まれにショック症状を起こすことがあるので、注射速度はできるだけ遅くすること。
- (2)単味ブドウ糖以外は混注を避けること。
- (3)本剤は必ず静脈内に注射し、幼弱及び衰弱の激しい動物には投与の可否を 含め慎重に判断すること。

【薬理学的情報等】

(薬効薬理)

1. 利胆作用 1)

各種用量($1.25\sim20.0 mg/kg$)のウルソデオキシコール酸をイヌに静脈内投与したところ、用量に比例して肝胆汁量の分泌促進が認められた。

2. 肝血流量の増加作用 2)

ウルソデオキシコール酸10 mg/kgをイヌに静脈内投与したところ、肝血流量の増加が認められた。

3. 肝グリコーゲン蓄積作用 ³⁾

アロキサン家兎にウルソデオキシコール酸を0.4g/kg経口投与したところ、肝グリコーゲンの増加、血糖値の低下が認められた。

4. 胃液分泌促進作用 4)

ウルソデオキシコール酸3mg/kgをラットに筋肉内投与したところ、対照に比して胃液分泌量が68.3%増加し、また胃液酸度の増加が認められた。

5. 膵液分泌促進作用 5)

ウルソデオキシコール酸をイヌの十二指腸内に投与したところ、基礎流出量に比し 膵液量、酵素活性、重炭酸塩濃度の増加が認められた。

6. 解毒作用 6)

マウスに硝酸ストリキニーネを投与し、ウルソデオキシコール酸投与群と対照群を比較すると、ウルソデオキシコール酸投与群は硝酸ストリキニーネに対するLD50値を3倍以上に拡大した。

7. 血清コレステロール低下作用 ⁷⁾

0.5%ウルソデオキシコール酸添加飼料で飼育したマウスでは、対照に比し血清コレステロール、肝コレステロールが低下した。

8. 肝HMG-CoA還元酵素の活性抑制作用 8) ウルソデオキシコール酸を赤毛ザルに、1日40~100mg/kg、6ヵ月間投与し、コレステロール合成を律速する肝HMG-CoA還元酵素を測定したところ、酵素活性が 30%抑制された。

9. Cholesterol 7α-hydroxylase に及ぼす影響 9)

ウルソデオキシコール酸の胆汁酸合成律速酵素 Cholesterol 7α-hydroxylase に及 ぼす影響をラット肝臓を使い in vitro で検討したところ、添加濃度10⁻⁵~5×10⁻⁵M で20~30%の酵素活性の増加がみられた。

(毒性)

1. 急性毒性(LD50) 10)

動物	投与法	経口投与	皮下投与	腹腔内投与	静脈内投与	
ラット	₹	5g/kg以上	2g/kg以上	1,080mg/kg	310mg/kg	
	우			890mg/kg	320mg/kg	
マウス	♂	10g/kg以上	5,800mg/kg	1,200mg/kg	285mg/kg	
	우		6,200mg/kg	1,250mg/kg	240mg/kg	

2. 慢性毒性 11)

ウルソデオキシコール酸500mg/kgをラットに6ヵ月間経口投与したところ、毒性は検 出されなかった。

3 催奇毒性 12)

ウルソデオキシコール酸300、4,000mg/kgをラットに妊娠第9日から14日まで、また 300、1,500mg/kgをマウスに妊娠第7日から12日まで経口投与したところ、いずれも 催奇毒性は認められなかった。

(吸収・分泌・排泄) 13)

14C-ウルソデオキシコール酸を胆管瘻ラットに経口投与すると、高濃度で胆汁中にあ らわれ、消化管からの吸収率、肝細胞への摂取能率、肝細胞から胆汁への分泌率 のいずれも高いことが認められた。

14C-ウルソデオキシコール酸をマウスに経口投与すると、15分後に肝臓、胆汁、腸 管に放射活性が認められ、3日間の測定期間中、放射能濃度の経時的変動は認めら れなかった。またマウスにおいて、経口及び静脈内投与時の14C-ウルソデオキシコ-ル酸の排泄を測定すると、放射活性はほとんど糞便にみられ、呼気、尿中には活性 が認められなかった。

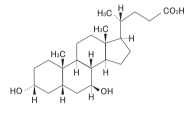
(製剤に関する理化学的知見)

1. 製剤

ウルソH注射液は、1バイアル(40mL)中に、日局ウルソデオキシコール酸947mgを 含有する。

性 状:無臭で無色~微黄色の澄明で、苦味がある注射剤である。 pH8.5~10.5

2. 有効成分



ー般名:ウルソデオキシコール酸 Ursodeoxycholic acid

化学名: 3α , 7β -Dihydroxy- 5β -cholan-24-oic acid

分子式: C24H40O4 分子量:392.57

性 状:本品は白色の結晶又は粉末で、味は苦い。

本品はメタノール、エタノール(99.5)又は酢酸(100)に溶けやすく、水にほ とんど溶けない。

【文献】

1) 戸田 安士 他:基礎と臨床, 10, 103 (1976) 2) 玉沢 佳己:基礎と臨床, 9, 2371 (1975)

芳:大阪市立大学医学雑誌, 9, 4405 (1960)

4) 伊藤 信也 他:基礎と臨床, 10, 24(1976)

5)原 泰寛 他:福岡医誌, 65, 933 (1974)

6) 久保木 憲人 他:薬学研究, 31, 6, 29 (1959)

7) 中村 治雄:日消会誌, 62, 1105 (1965)

8) Fedorowski, T. et al.: Gastroenterology, 74, 75 (1978)

9) 平林 紀雄 他:応用薬理, 15, 125 (1978)

10) 細野 仁一 他:基礎と臨床, 9, 3159 (1975)

11) 高橋 日出彦 他:基礎と臨床, 9, 3209 (1975)

12) 高橋 日出彦 他:基礎と臨床, 9, 3223 (1975) 13) 穂下 剛彦 他:薬学雑誌, 94, 1196 (1974)

【包装】

ウルソH注射液 40mL バイアル×10本

【製品情報お問い合わせ先】

物産アニマルヘルス株式会社

〒541-0053 大阪市中央区本町2-5-7

https://www.bussan-ah.com

製造販売元 物産アニマルヘルス株式会社 大阪市中央区本町2-5-7

獣医師、薬剤師等の医薬関係者は、本剤による副作用などによると疑われる疾病、 障害若しくは死亡の発生又は本剤の使用によるものと疑われる感染症の発生に関す る事項を知った場合において、保健衛生上の危害の発生又は拡大を防止するために 上記【製品情報お問い合わせ先】に連絡するとともに、 必要があると認めるときは、 農林水産省動物医薬品検査所(https://www.maff.go.jp/nval/iyakutou/fukusayo/ sousa/index.html) にも報告をお願いします。