2024年4月作成

製品別比較表（案）

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | 後発品 | 標準品(剤形・規格違い) |
| 販売会社名 | ネオクリティケア製薬株式会社 | 太陽ファルマ株式会社 |
| 製品名 | グラニセトロン点滴静注バッグ1mg「KCC」 | カイトリル注1mg |
| 一般的名称 | グラニセトロン塩酸塩 |
| 薬効分類名 | 5-HT３受容体拮抗型制吐剤 |
| 規格 | 1mg 50mL 1袋 | 1mg 1mL 1管 |
| 薬価 | 809円 | 594円 |
| 効能・効果 | 標準品(剤形・規格違い)と同じ | ○抗悪性腫瘍剤(シスプラチン等)投与及び放射線照射に伴う消化器症状(悪心、嘔吐)○術後の消化器症状（悪心、嘔吐） |
| 用法・用量 | 標準品(剤形・規格違い)と同じ | 〈抗悪性腫瘍剤(シスプラチン等)投与に伴う消化器症状(悪心、嘔吐)〉成人：通常、成人にはグラニセトロンとして40μg/kgを1日1回静注又は点滴静注する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、症状が改善されない場合には、40μg/kgを1回追加投与できる。小児：通常、小児にはグラニセトロンとして40μg/kgを1日1回点滴静注する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、症状が改善されない場合には、40μg/kgを1回追加投与できる。〈放射線照射に伴う消化器症状(悪心、嘔吐)〉通常、成人にはグラニセトロンとして1回40μg/kgを点滴静注する。なお、年齢、症状により適宜増減する。ただし、1日2回投与までとする。〈術後の消化器症状（悪心、嘔吐）〉通常、成人にはグラニセトロンとして1回1mgを静注又は点滴静注する。なお、年齢、症状により適宜増減する。ただし、1日3mgまでとする。 |
| 規制区分貯法有効期間 | 劇薬、処方箋医薬品室温保存3年 | 劇薬、処方箋医薬品室温保存3年 |
| 添加剤 | クエン酸水和物 | 2mg | クエン酸水和物 | 2mg |
| 塩化ナトリウム | 450mg | 塩化ナトリウム | 9mg |
| pH調節剤（2成分）（塩酸、水酸化ナトリウム） | 適量 | pH調節剤（塩酸、水酸化ナトリウム） |  |
| 製剤の性状 |  | 1mg1mLアンプル製剤 |
| 性状：無色澄明の液剤形：水性注射剤（バッグ）pH：5.0～7.0浸透圧比：約1（生理食塩液に対する比） | 性状：無色澄明の液剤形：注射剤（無色透明アンプル）pH：5.0～7.0浸透圧比（生理食塩液に対する比）：約1 |
| 担当者、連絡先 |  |