

## ▼ステララーラ皮下注シリンジ [注]

【重要度】 【一般製剤名】 ウステキヌマブ (遺伝子組換え) ustekinumab (genetical recombination) 【分類】 乾癬治療剤 [ヒト型抗ヒト IL-12/23p40 モノクローナル抗体製剤]

【単位】 ▼45mg/Syr [0.5mL]

【常用量】 1回 45mg を 0 週, 4 週に投与し, 以降 12 週間隔で投与 [効果不十分な場合には 1 回 90mg]

【用法】 皮下注 [注射前に室温に戻し, 上腕部, 腹部, 大腿部, 臀部のいずれかに皮下注]

【透析患者への投与方法】 常用量 (1) 【その他の報告】 常用量投与で有効で副作用認めず [症例報告] (濱本佳恵, 他: 透析会誌 S1: 635, 2013)

【保存期 CKD 患者への投与方法】 常用量 (1)

【特徴】 抗 IL-12/23 モノクローナル抗体で, 尋常性乾癬および関節症性乾癬の皮膚症状を改善する。

【主な副作用・毒性】 アナフィラキシー, 重篤な感染症, 間質性肺炎, 結核, 鼻咽頭炎, 頭痛, めまい, 下痢, 悪心, 関節痛, 注射部位異常など

【安全性に関する情報】 感染のリスクを増大させる可能性があり, 感染症の発症や増悪に注意する。本剤投与に先立って結核感染の有無を確認し, 必要に応じ原則として本剤の投与開始前に適切な抗結核薬を投与する (1)

【F】 57.2% [sc] (1)

【tmax】 7~10 日 (1)

【代謝】 免疫グロブリンと同様の経路で代謝消失すると推測 (1)

【排泄】 尿中に未変化体は排泄されないとされる (5) 【CL】 1.81~2.34mL/min/kg [iv] (1) 皮下注では 15mL/hr 程度 [AUC より] (5)

【t1/2】 3 週間 (1)

【蛋白結合率】 資料なし (1)

【Vd】 56.6~83.2mL/kg (1)

【MW】 148079~149690

【透析性】 資料なし (1) 分子量が大きく除去されない (5)

【OW 係数】 該当しない (1)

【更新日】 20170125

※正確な情報を掲載するように努力していますが, その正確性, 完全性, 適切性についていかなる責任も負わず, いかなる保証もいたしません。本サイトは自己の責任で閲覧・利用することとし, それらを利用した結果, 直接または間接的に生じた一切の問題について, 当院ではいかなる責任も負わないものとします。最新の情報については各薬剤の添付文書やインタビューフォーム等でご確認ください。

※本サイトに掲載の記事・写真などの無断転載・配信を禁じます。すべての内容は, 日本国著作権法並びに国際条約により保護されています。