

ベクルリー®:

凍結乾燥製剤の輸液量

本剤は、本邦で特例承認されたものであり、現時点で有効性、安全性、品質に係る情報は極めて限られており、引き続き情報を収集しております。また、必ず添付文書の内容も併せてご確認ください。

生理食塩液に添加後の全量が 100 mL 又は 250 mL である理由^{1,2}

水性注射液は凍結乾燥製剤と比較して、添加物のスルホブチルエーテル β -シクロデキストリンナトリウムを約 2 倍多く含んでいます。したがって、水性注射液は全量が 250 mL と定められています。一方、凍結乾燥製剤は添加物含有量が低いため、全量の設定が 100mL または 250mL と幅を持たせた設定となっています。

引用

1. FACT SHEET FOR HEALTH CARE PROVIDERS, EMERGENCY USE AUTHORIZATION (EUA) OF REMDESIVIR (GS-5734™)
2. ベクルリー点滴静注液 100mg / ベクルリー点滴静注用 100mg 添付文書

GILEAD 及び GILEAD のロゴは、Gilead Sciences, Inc 又はその関連会社の登録商標です。
© Gilead Sciences, Inc.