

※※2015年7月改訂（第12版、社名変更に伴う改訂）
※2011年6月改訂

急性循環不全改善剤

日本薬局方

劇薬
処方箋医薬品

ドパミン塩酸塩注射液
ヤエリスタ®点滴静注50mg*
ヤエリスタ®点滴静注100mg
ヤエリスタ®点滴静注200mg*

Yaelista for I.V. Infusion

貯法：室温保存

使用期限：容器及び外箱に表示

注）注意－医師等の処方箋により使用すること

日本標準商品分類番号

872119

	50mg点滴静注*	100mg点滴静注	200mg点滴静注*
承認番号	22000AMX00182000	22000AMX00181000	22000AMX00183000
薬価収載	2011年6月	2008年6月	2011年6月
販売開始	2011年6月	2008年6月	2011年6月

【禁忌（次の患者には投与しないこと）】

褐色細胞腫〔カテコールアミンを過剰に産生する腫瘍であるため、症状が悪化するおそれがある。〕

※【組成・性状】

1. 組成

ヤエリスタ点滴静注50mg、ヤエリスタ点滴静注100mg及びヤエリスタ点滴静注200mgは、1管中に次の成分を含有する。

品 名	ヤエリスタ点滴静注50mg	ヤエリスタ点滴静注100mg	ヤエリスタ点滴静注200mg	
容量（1管中）	2.5mL	5 mL	10mL	
有効成分	ドパミン塩酸塩	50mg	100mg	200mg
添 加 物	ピロ亜硫酸ナトリウム	2.5mg	5 mg	10mg
	pH調節剤	適量	適量	適量

2. 製剤の性状

品名	性状	PH	浸透圧比(生理食塩液に対する比)
ヤエリスタ点滴静注50mg	無色澄明の水性注射液	3.0～5.0	0.6～0.8
ヤエリスタ点滴静注100mg			
ヤエリスタ点滴静注200mg			

【効能又は効果】

急性循環不全（心原性ショック、出血性ショック）

下記のような急性循環不全状態に使用する。

- 無尿、乏尿や利尿剤で利尿が得られない状態
- 脈拍数の増加した状態
- 他の強心・昇圧剤により副作用が認められたり、好ましい反応が得られない状態

【用法及び用量】

通常ドパミン塩酸塩として1分間あたり1～5μg/kgを点滴静脈投与し、患者の病態に応じ20μg/kgまで増量することができる。必要に応じて日局生理食塩液、日局ブドウ糖注射液、総合アミノ酸注射液、ブドウ糖・乳酸ナトリウム・無機塩類剤等で希釈する。

投与量は患者の血圧、脈拍数および尿量により適宜増減する。

※【使用上の注意】

1. 慎重投与（次の患者には慎重に投与すること）

- 末梢血管障害のある患者（糖尿病、アルコール中毒、凍傷、動脈硬化症、レイノー症候群、バージャー病等）〔末梢血管収縮作用により症状が悪化するおそれがある。〕
- 未治療の頻脈性不整脈又は心室細動の患者〔陽性変時作用により症状が悪化するおそれがある。〕

2. 重要な基本的注意

- それぞれのショック状態において必要に応じ最初に輸液、輸血、呼吸管理、ステロイド投与等の処置を考慮する。
- 血圧、脈拍数及び尿量等、患者の状態を観察しながら投与する。
- 大量投与したとき、脈拍数の増加がみられた場合や尿量の増加がみられない場合には本剤を減量するか中止する。

3. 相互作用

併用注意（併用に注意すること）

薬剤名	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
フェノチアジン誘導体 フロクロルペラジン等 ブチロフェノール誘導体 ドロペリドール等	本剤の腎動脈血流増加等の作用が減弱することがある。	左記の薬剤はドパミン受容体遮断作用を有する。
モノアミン酸化酵素阻害剤	本剤の作用が増強かつ延長することがある。	本剤の代謝が阻害される。
ハロゲン化炭化水素系 麻酔剤 ハロタン等	頻脈、心室細動等の不整脈を起こすおそれがある。	左記麻酔剤により、本剤の感受性が高まる。

4. 副作用

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。

1) 重大な副作用

- 麻痺性イレウス（頻度不明）があらわれることがある。
- 末梢血管の収縮により四肢冷感（頻度不明）等の末梢の虚血が起こり、壊疽を生じることもあるので、四肢の色や温度を十分に観察し、変化があらわれた場合には投与を中止し、必要があればα-遮断剤を静脈内投与する。

2) その他の副作用

下記のような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減量・休薬等の適切な処置を行うこと。

分類	頻度不明
循環器	不整脈（心室性期外収縮、心房細動、心室性頻拍等）*、動悸、頻脈
消化器	嘔気、嘔吐、腹部膨満、腹痛
その他	静脈炎、注射部位の変性壊死、起毛

*不整脈が発現した場合には、抗不整脈剤を投与するか本剤の投与を中止すること。

5. 高齢者への投与

高齢者では、生理機能が低下していることが多く、副作用があらわれやすいので、少量から投与を開始するなど患者の状態を観察しながら、慎重に投与すること。

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。〔妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。〕

7. 過量投与

誤って過量投与した場合には、患者の状態が安定するまで投与速度を落とすか一時的に投与を中止する。必要な場合にはα-遮断剤の投与等適切な処置を行う。

8. 適用上の注意

1) 投与時

血管外へ漏れた場合、注射部位を中心に硬結、又は壊死を起こすことがあるので、できるだけ太い静脈を確保するなど慎重に投与すること。

2) 調製時

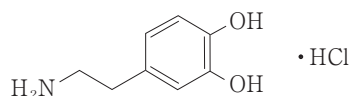
- (1) pH8.0以上になると着色することがあるので、重曹のようなアルカリ性薬剤と混合しないこと。
- (2) 希釈溶液として日局生理食塩液、日局ブドウ糖注射液、総合アミノ酸注射液及びブドウ糖・乳酸ナトリウム・無機塩類剤等がある。
- (3) 本剤はアンプルカット時のガラス片混入の少ないクリーンカットアンプルを使用しているが、さらに安全に使用するため、エタノール消毒綿等で清拭しカットすること。

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名：ドパミン塩酸塩 (Dopamine Hydrochloride)

化学名：4-(2-Aminoethyl)benzene-1,2-diol monohydrochloride

化学構造式：



分子式：C₈H₁₁NO₂・HCl

分子量：189.64

性 状：本品は白色の結晶又は結晶性の粉末である。

水又はギ酸に溶けやすく、エタノール(95)にやや溶けにくい。

融 点：約 248℃ (分解)

※【取扱い上の注意】

＜安定性試験＞

最終包装製品を用いた長期保存試験[室温保存、3年]の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、ヤエリスタ点滴静注50mg、ヤエリスタ点滴静注100mg、ヤエリスタ点滴静注200mgは室温保存において3年間安定であることが確認されている。¹⁾

※【包 装】

ヤエリスタ点滴静注 50mg：25mL 10管

ヤエリスタ点滴静注100mg：5 mL 10管、50管

ヤエリスタ点滴静注200mg：10 mL 10管

※※【主 要 文 献】

- 1) コーアイセイ株式会社：社内資料(安定性試験)

※※【文献請求先】

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求下さい。

コーアイセイ株式会社 学術部

〒990-2495 山形市若葉町13番45号

TEL 023 (622) 7755

FAX 023 (624) 4717



製造販売元 ※※
コーアイセイ株式会社
山形市若葉町13番45号