

hydrocortisone sodium succinate (JP)

ヒドロコルチゾン

コハク酸エステルナトリウム

副腎皮質ホルモン

245

【基本電子添文】

ソル・コーテフ注射用, 静注用2026年3月改訂

【製品】

規制等：[処方]

含量はヒドロコルチゾン換算値

ソル・コーテフ Solu-Cortef注射用100mg 静注用250・500mg (ファイザー)

【組成】〔注射用〕：1バイアル中ヒドロコルチゾンとして100mg。(注射用水溶解後) pH：7.0～8.0 浸透圧比：約1
〔静注用〕：1バイアル中ヒドロコルチゾンとして250mg, 500mg。(注射用水溶解後) pH：7.0～8.0 浸透圧比：約2
ヒドロコルチゾンコハク酸エステルナトリウム133.7mgはヒドロコルチゾン100mgに相当

【効能・効果】〔注射用〕：

①内科・小児科領域

	疾患名	投与経路
内分泌疾患	急性副腎皮質機能不全（副腎クリーゼ）	静注，点滴静注，筋注
	甲状腺中毒症〔甲状腺（中毒性）クリーゼ〕	静注，点滴静注，＊筋注
	慢性副腎皮質機能不全（原発性，続発性，下垂体性，医原性）	筋注
	ACTH単独欠損症	＊筋注
膠原病	リウマチ熱（リウマチ性心炎を含む），エリテマトーデス（全身性及び慢性円板状）	＊静注，＊点滴静注，筋注
アレルギー性疾患	気管支喘息	静注，点滴静注，ネブライザー
	アナフィラキシーショック	静注，点滴静注
	喘息性気管支炎（小児喘息性気管支炎を含む）	＊筋注，ネブライザー
	薬剤その他の化学的物質によるアレルギー・中毒（薬疹，中毒疹を含む）	＊静注，＊点滴静注，＊筋注
	蕁麻疹（慢性例を除く。重症例に限る）	＊点滴静注，＊筋注
神経疾患	脳脊髄炎（脳炎，脊髄炎を含む。但し，一次性脳炎の場合は頭蓋内圧亢進症状がみられ，かつ他剤で効果が不十分なときに短期間用いる），重症筋無力症	静注，点滴静注，＊筋注
	末梢神経炎（ギランバレー症候群を含む）	＊静注，＊点滴静注，＊筋注
	小舞踏病，顔面神経麻痺，脊髄蜘蛛膜炎	＊筋注
	脊髄浮腫	静注，硬膜外注射

消化器疾患	限局性腸炎，潰瘍性大腸炎	＊静注，＊点滴静注，＊筋注，注腸
呼吸器疾患	びまん性間質性肺炎（肺線維症）（放射線肺臓炎を含む）	＊静注，＊点滴静注，ネブライザー
重症感染症	重症感染症（化学療法と併用する）	静注，点滴静注，＊筋注
新陳代謝疾患	特発性低血糖症	静注，点滴静注，＊筋注
その他の内科的疾患	重症消耗性疾患の全身状態の改善（癌末期，スプルーを含む）	＊静注，＊点滴静注，＊筋注
	悪性リンパ腫（リンパ肉腫症，細網肉腫症，ホジキン病，皮膚細網症，菌状息肉症）及び類似疾患（近縁疾患），好酸性肉芽腫	静注，点滴静注，＊筋注
	乳癌の再発転移	＊筋注

②外科領域

疾患名	投与経路
副腎摘除	静注，点滴静注，筋注
臓器・組織移植，副腎皮質機能不全患者に対する外科的侵襲	＊筋注
侵襲後肺水腫	静注，ネブライザー
外科的ショック及び外科的ショック様状態，脳浮腫，輸血による副作用，気管支痙攣（術中）	静注
手術後の腹膜癒着防止	腹腔内注入
蛇毒・昆虫毒（重症の虫さされを含む）	＊筋注

③整形外科領域

疾患名	投与経路
関節リウマチ，若年性関節リウマチ（スチル病を含む）	筋注，関節腔内注射
リウマチ性多発筋痛	筋注
強直性脊椎炎（リウマチ性脊椎炎）	筋注
強直性脊椎炎（リウマチ性脊椎炎）に伴う四肢関節炎	関節腔内注射

④泌尿器科領域

疾患名	投与経路
前立腺癌（他の療法が無効の場合），陰茎硬結	＊筋注

⑤眼科領域

疾患名	投与経路
眼科領域の術後炎症	＊静注，＊筋注，結膜下注射

⑥皮膚科領域

疾患名	投与経路
湿疹・皮膚炎群（急性湿疹，亜急性湿疹，慢性湿疹，接触皮膚炎，貨幣状湿疹，自家感作性皮膚炎，アトピー皮膚炎，乳・幼・小児湿疹，ビダール苔癬，その他の神経皮膚炎，脂漏性皮膚炎，進行性指掌角皮症，その他の手指の皮膚炎，陰部あるいは肛門湿疹，耳介及び外耳道の湿疹・皮膚炎，鼻前庭及び鼻翼周辺の湿疹・皮膚炎等。但し，重症例以外は極力投与しない）	★＊筋注
乾癬及び類症〔尋常性乾癬（重症例），乾癬性関節炎，乾癬性紅皮症，膿疱性乾癬，稽留性肢端皮膚炎，疱疹状膿疱疹，ライター症候群〕	★＊点滴静注，★＊筋注
紅斑症（★多形浸出性紅斑，結節性紅斑。但し，多形浸出性紅斑の場合は重	＊筋注

症例に限る)	
ウェーバークリスチャン病、粘膜皮膚眼症候群〔開口部びらん性外皮症、スチブンス・ジョンソン病、皮膚口内炎、フックス症候群、ペーチェット病（眼症状のない場合）、リップシュッツ急性陰門潰瘍〕、天疱瘡群（尋常性天疱瘡、落葉状天疱瘡、Seneear-Usher症候群、増殖性天疱瘡）、デューリング疱疹状皮膚炎（類天疱瘡、妊娠性疱疹を含む）	*点滴静注、*筋注
帯状疱疹（重症例に限る）	*筋注
潰瘍性慢性膿皮症	*筋注
紅皮症（ヘブラ紅色秕糠疹を含む）	★*点滴静注、★*筋注

⑦耳鼻咽喉科領域

疾患名	投与経路
メニエール病及びメニエール症候群、急性感音性難聴	静注、点滴静注、筋注
喉頭炎・喉頭浮腫	静注、点滴静注、筋注、ネブライザー、喉頭・気管注入
食道の炎症（腐蝕性食道炎、直達鏡使用後）及び食道拡張術後	静注、点滴静注、筋注、ネブライザー、食道注入
アレルギー性鼻炎、花粉症（枯草熱）	ネブライザー、鼻腔内注入
嗅覚障害	*静注、*点滴静注、*筋注、ネブライザー、鼻腔内注入
難治性口内炎及び舌炎（局所療法で治癒しないもの）	軟組織内注射

⑧口腔外科領域

疾患名	投与経路
口腔外科領域手術後の後療法	静注、点滴静注、筋注

*：静注及び点滴静注；経口投与不能時、緊急時及び筋注不適時。筋注；経口投与不能時。★：外用剤を用いても効果が不十分な場合あるいは十分な効果を期待し得ないと推定される場合にのみ用いる

〔静注用〕：①急性循環不全（出血性ショック、外傷性ショック）及びショック様状態における救急 ②気管支喘息

【用法・用量】 ヒドロコルチゾンとして

〔注射用〕：①用法・用量は次の通り（増減） ①静注、点滴静注（気管支喘息以外の場合）：1回50～100mgを1日1～4回、緊急時1回100～200mg ②筋注：1回50～100mgを1日1～4回、緊急時1回100～200mg ③関節腔内注射：1回5～25mg。投与間隔2週間以上 ④軟組織内注射：1回12.5～25mg。投与間隔2週間以上 ⑤硬膜外注射：1回12.5～50mg。投与間隔2週間以上 ⑥腹腔内注入：1回40mg ⑦注腸：1回50～100mg ⑧結膜下注射：1回20～50mg/mL溶液0.2～0.5mL ⑨ネブライザー、鼻腔内注入、喉頭・気管注入：1回10～15mg、1日1～3回 ⑩食道注入：1回25mg ⑪気管支喘息における静注又は点滴静注の用法・用量は次のとおり ①成人には、初回投与量100～500mgを緩徐に静注又は点滴静注。症状が改善しない場合には、1回50～200mgを4～6時間毎に緩徐に追加投与（増減） ②2歳以上の小児には、初回投与量5～7mg/kgを緩徐に静注又は点滴静注。症状が改善しない場合には、1回5～7mg/kgを6時間毎に緩徐に追加投与（増減） ③2歳未満の小児には、初回投与量5mg/kgを緩徐に静注又は点滴静注。症状が改善しない場合には、1回5mg/kgを6～8時間毎に緩徐に追加投与（増減）

〔静注用〕：①急性循環不全（出血性ショック、外傷性ショック）及びショック様状態における救急：1回250～1,000mgを緩徐に静注又は点滴静注。なお、症状が改善しない場合には、適

宜追加投与 ②気管支喘息 ③成人には、初回投与量100～500mgを緩徐に静注又は点滴静注。症状が改善しない場合には、1回50～200mgを4～6時間毎に緩徐に追加投与（増減） ④2歳以上の小児には、初回投与量5～7mg/kgを緩徐に静注又は点滴静注。症状が改善しない場合には、1回5～7mg/kgを6時間毎に緩徐に追加投与（増減） ⑤2歳未満の小児には、初回投与量5mg/kgを緩徐に静注又は点滴静注。症状が改善しない場合には、1回5mg/kgを6～8時間毎に緩徐に追加投与（増減）

【禁忌】 ①本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者 ②デスモプレシン酢酸塩水和物（男性における夜間多尿による夜間頻尿）を投与中の患者（相互作用①参照） ③〔注射用〕感染症のある関節腔内又は腱周囲〔免疫機能を抑制し、宿主防御能を低下させるので、感染症を悪化させるおそれがある〕 ④〔注射用〕動揺関節の関節腔内〔関節の不安定化が起こり、症状を悪化させるおそれがある〕 ⑤免疫抑制が生じる量の本剤を投与中の患者には生ワクチン又は弱毒生ワクチンを接種しない（相互作用①参照）

【重要な基本的注意】 ①効能共通 ②本剤により、誘発感染症、続発性副腎皮質機能不全、消化性潰瘍、糖尿病、精神障害、〔静注用は次を含む〕循環器障害等の重篤な副作用が現れることがあるので、投与にあたっては、次の注意が必要である ③〔注射用〕投与に際しては特に適応、症状を考慮し、他の治療法によって十分に治療効果が期待できる場合には、本剤を投与しない。また、局所的投与で十分な場合には、局所療法を行う ④〔静注用〕感染性ショックに使用した場合の有効性は、確認されていない ⑤〔静注用〕ショック状態の患者には、ショックが改善すれば、直ちに投与を中止する ⑥〔静注用〕他の副腎皮質ホルモン剤で高用量を急速静注することにより、心停止、循環性虚脱、不整脈等が現れたとの報告があるので、本剤の高用量を使用する場合には緩徐に投与する（重大な副作用⑤参照） ⑦投与中は副作用の出現に対し、常に十分な配慮と観察を行い、また、患者をストレスから避けるようにし、事故、手術等の場合には増量するなど適切な処置を行う ⑧副腎皮質ホルモン剤の連用後、投与を急に中止すると、ときに発熱、頭痛、食欲不振、脱力感、筋肉痛、関節痛、ショック等の離脱症状が現れることがあるので、中止する場合には、徐々に減量するなど慎重に行う。離脱症状が現れた場合には、直ちに再投与又は増量する ⑨〔注射用〕眼科用に用いる場合には原則として2週間以上の長期投与は避ける ⑩特に、投与中に水痘又は麻疹に感染すると、致命的な経過をたどることがあるので、次の注意が必要である（重大な副作用⑥参照） ⑪投与前に水痘又は麻疹の既往や予防接種の有無を確認する ⑫水痘又は麻疹の既往のない患者においては、水痘又は麻疹への感染を極力防ぐよう常に十分な配慮と観察を行う。感染が疑われる場合や感染した場合には、直ちに受診するよう指導し、適切な処置を行う ⑬水痘又は麻疹の既往や予防接種を受けたことがある患者であっても、投与中は、水痘又は麻疹を発症する可能性があるため留意する ⑭高用量を数日間以上投与する場合には、高ナトリウム血症を発現することがあるため、メチルプレドニゾロンコハク酸エステルナトリウムなどの他のステロイド剤に置き換えることが望ましい ⑮連用により眼圧亢進、緑内障、後嚢白内障を来すことがあるので、定期的に検査することが望ましい

（重大な副作用⑬、〔注射用〕特定背景関連注意①②、〔静注用〕

特定背景関連注意①⑥⑦⑨参照) ⑥⑦〔注射用〕リンパ系腫瘍を有する患者に投与した場合に腫瘍崩壊症候群が現れることがあるので、血清中電解質濃度及び腎機能検査を行うなど、患者の状態を十分に観察する(重大な副作用①参照) ④〔静注用〕リンパ系腫瘍を有する患者にヒドロコルチゾン製剤(注射剤)を投与した際に腫瘍崩壊症候群が現れたとの報告がある。本剤投与後に急激な電解質異常や急性腎障害等が認められた場合は、腫瘍崩壊症候群の可能性を考慮し、適切な処置を行う ②〔注射用〕急性副腎皮質機能不全(副腎クリーゼ)：本剤を急性副腎皮質機能不全(副腎クリーゼ)に対して在宅自己注射する場合は、次の点に留意し、医師がその妥当性を慎重に検討する ①在宅自己注射は、先天性副腎皮質酵素欠損症、先天性副腎低形成症、下垂体前葉機能低下症等の副腎クリーゼを発症する危険性が高いと判断された患者における副腎クリーゼの救急処置にのみ、医師の管理指導の下で実施する ⑥患者及びその家族に対して、本剤の必要性の判断、調製方法、筋注の方法及び器具の廃棄方法等、自己注射に関する十分な教育訓練を実施し、自己注射後は直ちに医療機関を受診するよう指導する 【特定背景関連注意】 ①合併症・既往歴等のある患者 ①〔注射用〕⑦次の患者には治療上やむを得ないと判断される場合を除き、投与しない (1)有効な抗菌剤の存在しない感染症、全身の真菌症の患者：免疫機能を抑制し、宿主防御能を低下させるので、感染症を悪化させるおそれがある(重大な副作用⑥参照) (2)消化性潰瘍、憩室炎の患者：消化管保護作用を減弱させ、また、組織の修復を阻害するので、症状を悪化させるおそれがある(重大な副作用⑥参照) (3)精神病の患者：中枢神経刺激作用により、症状を悪化させるおそれがある(重大な副作用①参照) (4)結核性疾患の患者：免疫機能を抑制し、宿主防御能を低下させ、症状を悪化又は顕性化させるおそれがあるので、適宜抗結核療法を併用する(重大な副作用⑥参照) (5)単純疱疹性角膜炎の患者：角膜に穿孔を生じるおそれがある(重大な副作用⑥参照) (6)後嚢白内障の患者：水晶体嚢の透過性を変化させ、症状を悪化させるおそれがある(重要な基本的注意①④、重大な副作用⑥参照) (7)緑内障の患者：眼圧を上昇させ、症状を悪化させるおそれがある(重要な基本的注意①④、重大な副作用⑥参照) (8)高血圧症の患者：ナトリウム貯留作用により、症状を悪化させるおそれがある (9)電解質異常のある患者：電解質代謝に影響を与えるので、症状を悪化させるおそれがある (10)血栓症の患者：血液凝固促進作用により、症状を悪化させるおそれがある(重大な副作用⑧参照) (11)最近行った内臓の手術創のある患者：組織の修復を阻害するので、創傷治癒が障害されるおそれがある (12)急性心筋梗塞を起こした患者：心破裂を起こしたとの報告がある(重大な副作用⑩参照) (13)ウイルス性結膜・角膜疾患、結核性眼疾患、真菌性眼疾患及び急性化膿性眼疾患の患者に対する眼科的投与：免疫機能を抑制し、感染症を悪化させることがある。また、角膜に穿孔を生じるおそれがある(重大な副作用⑥参照) ④感染症の患者(有効な抗菌剤の存在しない感染症、全身の真菌症の患者を除く)：感染症に対する適切な処置を行う。免疫機能を抑制し、宿主防御能を低下させ、症状を悪化させるおそれがある。また、炎症反応を抑制し、徴候を隠蔽するおそれがある(重大な副作用⑥参照) ⑨糖尿病の患者：糖新生を促進させ、また、細胞のインスリンに対する感受性を低下させるので、症状を悪化させるおそれがある(重大な副作用①参照) ⑤骨粗鬆症の患者：骨基質の合成を阻害し、骨形成を抑制するので、症状を悪

化させるおそれがある(重大な副作用④参照) ④うっ血性心不全の患者：ナトリウム貯留作用により、症状を悪化させるおそれがある(重大な副作用⑩参照) ⑦甲状腺機能低下のある患者：代謝が阻害され、副作用が現れるおそれがある ③脂肪肝、脂肪塞栓症の患者：脂質代謝に影響を与えるので、症状を悪化させるおそれがある ⑦重症筋無力症の患者：使用当初、一時症状を悪化させるおそれがある ⑦気管支喘息の患者：喘息発作を悪化させることがある。薬物、食物、添加物等に過敏な喘息患者(アスピリン喘息の既往を有する患者等)には特に注意が必要である(重大な副作用①参照) ③潰瘍性大腸炎(切迫穿孔、膿瘍、他の化膿性感染症の疑いがある場合)の患者：炎症反応を抑制するので、これらの疑いがある場合、その徴候を隠蔽するおそれがある ④B型肝炎ウイルスキャリアの患者：投与期間中及び投与終了後は継続して肝機能検査値や肝炎ウイルスマーカーのモニタリングを行うなど、B型肝炎ウイルス増殖の徴候や症状の発現に注意する。異常が認められた場合には、本剤の減量を考慮し、抗ウイルス剤を投与するなど適切な処置を行う。副腎皮質ホルモン剤を投与されたB型肝炎ウイルスキャリアの患者において、B型肝炎ウイルスの増殖による肝炎が現れることがある。また、投与開始前にHBs抗原陰性の患者において、B型肝炎ウイルスによる肝炎を発症した症例が報告されている(重大な副作用⑥参照) ⑥〔静注用〕⑦次の患者には治療上やむを得ないと判断される場合を除き、投与しない (1)有効な抗菌剤の存在しない感染症、全身の真菌症の患者：免疫機能を抑制し、宿主防御能を低下させるので、感染症を悪化させるおそれがある(重大な副作用⑥参照) (2)急性心筋梗塞を起こした患者：心破裂を起こしたとの報告がある(重大な副作用⑩参照) ④消化性潰瘍、憩室炎の患者：消化管保護作用を減弱させ、また、組織の修復を阻害するので、症状を悪化させるおそれがある(重大な副作用⑥参照) ⑨糖尿病の患者：糖新生を促進させ、また、細胞のインスリンに対する感受性を低下させるので、症状を悪化させるおそれがある(重大な副作用①参照) ③感染症の患者(有効な抗菌剤の存在しない感染症、全身の真菌症の患者を除く)：感染症に対する適切な処置を行う。免疫機能を抑制し、宿主防御能を低下させ、症状を悪化させるおそれがある。また、炎症反応を抑制し、徴候を隠蔽するおそれがある(重大な副作用⑥参照) ④結核性疾患の患者：免疫機能を抑制し、宿主防御能を低下させ、症状を悪化又は顕性化させるおそれがあるので、適宜抗結核療法を併用する(重大な副作用⑥参照) ⑦単純疱疹性角膜炎の患者：角膜に穿孔を生じるおそれがある(重大な副作用⑥参照) ③骨粗鬆症の患者：骨基質の合成を阻害し、骨形成を抑制するので、症状を悪化させるおそれがある(重大な副作用④参照) ⑦精神病の患者：中枢神経刺激作用により、症状を悪化させるおそれがある(重大な副作用①参照) ⑦後嚢白内障の患者：水晶体嚢の透過性を変化させ、症状を悪化させるおそれがある(重要な基本的注意①④、重大な副作用⑥参照) ③緑内障の患者：眼圧を上昇させ、症状を悪化させるおそれがある(重要な基本的注意①④、重大な副作用⑥参照) ④高血圧症、うっ血性心不全の患者：ナトリウム貯留作用により、症状を悪化させるおそれがある(重大な副作用⑩参照) ⑨電解質異常のある患者：電解質代謝に影響を与えるので、症状を悪化させるおそれがある ③甲状腺機能低下のある患者：代謝が阻害され、副作用が現れるおそれがある ③脂肪肝、脂肪塞栓症の患者：脂質代謝に影響を与えるので、症状を悪化させるおそれがある ⑦血栓症の患

者：血液凝固促進作用により、症状を悪化させるおそれがある（重大な副作用⑧参照） ④重症筋無力症の患者：使用当初、一時症状を悪化させるおそれがある ⑤気管支喘息の患者：喘息発作を悪化させることがある。薬物、食物、添加物等に過敏な喘息患者（アスピリン喘息の既往を有する患者等）には特に注意が必要である（重大な副作用①参照） ⑥最近行った内臓の手術創のある患者：組織の修復を阻害するので、創傷治癒が障害されるおそれがある ⑦潰瘍性大腸炎（切迫穿孔、膿瘍、他の化膿性感染症の疑いがある場合）の患者：炎症反応を抑制するので、これらの疑いがある場合、その徴候を隠蔽するおそれがある ⑧B型肝炎ウイルスキャリアの患者：投与期間中及び投与終了後は継続して肝機能検査値や肝炎ウイルスマーカーのモニタリングを行うなど、B型肝炎ウイルス増殖の徴候や症状の発現に注意する。異常が認められた場合には、本剤の減量を考慮し、抗ウイルス剤を投与するなど適切な処置を行う。副腎皮質ホルモン剤を投与されたB型肝炎ウイルスキャリアの患者において、B型肝炎ウイルスの増殖による肝炎が現れることがある。また、投与開始前にHBs抗原陰性の患者において、B型肝炎ウイルスによる肝炎を発症した症例が報告されている（重大な副作用⑥参照） ⑨腎機能障害患者 腎不全の患者：ナトリウム貯留作用により、症状を悪化させるおそれがある ⑩肝機能障害患者 肝硬変の患者：代謝が阻害され、副作用が現れるおそれがある ⑪妊婦：妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、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。動物実験（マウス、腹腔内投与）で催奇形作用（口蓋裂）が報告されており、また、新生児に副腎不全を起こすことがある ⑫授乳婦：治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討する。糖質コルチコイドは母乳中へ移行することがある ⑬小児等 ⑭観察を十分に行う。発育抑制が現れることがある ⑮長期投与した場合、頭蓋内圧亢進症状が現れることがある ⑯〔注射用〕筋肉内又は皮内投与はなるべく避ける。特に投与部位の組織の萎縮（陥没）を起こしやすい ⑰新生児及び乳児において一過性の肥大型心筋症が起こることが報告されているため、投与前及び投与中は適宜心機能検査（心エコー等）によるモニタリングを行うなど、児の状態を十分に観察する ⑱高齢者：慎重に投与する。長期投与した場合、感染症の誘発、糖尿病、骨粗鬆症、高血圧症、後嚢白内障、緑内障等の副作用が現れやすい

【相互作用】 本剤は、主にCYP3A4により代謝される

①併用禁忌

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
生ワクチン又は弱毒生ワクチン ・乾燥弱毒生麻しんワクチン ・乾燥弱毒生風しんワクチン ・乾燥BCGワクチン等（禁忌⑥参照）	ワクチン株の異常増殖又は毒性の復帰が現れるおそれがある	免疫抑制が生じる量の副腎皮質ホルモン剤の投与を受けている患者
デスモプレシン酢酸塩水和物（ミニリンメルト）（男性における夜間多尿による夜間頻尿）（禁忌②参照）	低ナトリウム血症が発現するおそれがある	機序不明

②併用注意

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
エリスロマイシン エストロゲン（経口避妊薬を含む）	本剤の作用が増強するおそれがある。必要に応じて本剤又はこれらの薬剤	これらの薬剤がCYP3A4を阻害することによ

	を減量するなど用量に注意する	り、本剤の代謝が阻害される
抗凝血剤 ・パルナバリンナトリウム ・ワルファリンカリウム等	抗凝血剤の作用を増強又は減弱させるおそれがある。必要に応じて本剤又は抗凝血剤の用量を調節する	本剤は血液凝固能を高め、抗凝血剤の効果に拮抗する可能性がある。また一方、本剤の消化器系の副作用により、抗凝血剤の出血の危険性が増大する可能性がある
非脱分極性筋弛緩剤 ・ベクロニウム臭化物 ・バンクロニウム臭化物等	非脱分極性筋弛緩剤の作用を増強又は減弱させるおそれがある。また、併用により短期間でミオパチーが現れ、四肢麻痺に至るおそれがある。必要に応じて本剤又は非脱分極性筋弛緩剤の用量を調節する	機序不明
非ステロイド性解熱鎮痛消炎剤 ・サザピリン ・ジクロフェナク等	消化器系の副作用（消化性潰瘍、消化管出血等）を起こすおそれが高くなる。必要に応じて本剤又は非ステロイド性解熱鎮痛消炎剤を減量するなど用量に注意する	ともに消化器系の副作用を起こすおそれがある
カリウム排泄型利尿剤 ・トリクロルメチアジド ・ヒドロクロチアジド ・フロセミド等	低カリウム血症が現れるおそれがある。必要に応じて本剤又はカリウム排泄型利尿剤を減量するなど用量に注意する	カリウム排泄が促進される
ジゴキシン	ジゴキシン中毒が現れるおそれがある。必要に応じて本剤又はジゴキシンを減量するなど用量に注意する	カリウム排泄による血中カリウム値低下により、ジゴキシンの作用が増強する
サリチル酸誘導体 ・サザピリン ・アスピリン等	サリチル酸中毒（めまい、耳鳴、悪心・嘔吐、過呼吸、高熱、意識障害等の症状）を起こすおそれがある。必要に応じて本剤又はサリチル酸誘導体の用量を調節する。サリチル酸中毒が現れた場合には、サリチル酸誘導体を中止するなど適切な処置を行う	本剤はサリチル酸誘導体の代謝・排泄を促進するので、本剤の急な減量又は中止により、血清中のサリチル酸誘導体の濃度が増加すると考えられる
バルビツール酸誘導体 ・フェノバルビタール等 フェニトイン リファンピシン	本剤の作用が減弱するおそれがある。必要に応じて本剤又はこれらの薬剤の用量を調節する	これらの薬剤はCYP3A4を誘導し、本剤の代謝が促進される
糖尿病用剤 ・ビッグアナイド系薬剤 ・スルホニルウレア剤 ・速効型インスリン分泌促進剤 ・ α -グルコシダーゼ阻害剤 ・チアゾリジン系薬剤 ・DPP-4阻害剤 ・GLP-1受容体作動薬 ・SGLT2阻害剤 インスリン製剤等	これらの薬剤の効果が減弱されるおそれがある。必要に応じて本剤又はこれらの薬剤の用量を調節する	本剤の糖新生促進作用等により、血糖値を上昇させる
シクロスポリン	双方の血中濃度が上昇するおそれがある。また、痙攣が起こるおそれがある。必要に応じて本剤又はシクロスポリンを減量するなど用量に注意する	相互に代謝が阻害される

【副作用】 次の副作用が現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中止するなど適切な処置を行う

①**重大な副作用** ①**ショック**（頻度不明）：呼吸困難、全身潮紅、血管性浮腫、蕁麻疹等のアナフィラキシーを伴うことがある ②**感染症**（頻度不明）：ウイルス、細菌、真菌、原虫、寄生虫等による感染症の誘発又は徴候の隠蔽、感染症の悪化等が現れることがある。これらの感染症の発現頻度は、副腎皮質ホルモン剤を増量すると高くなるとの報告があるので、抗菌剤等による適切な処置を行う。また、進行性多巣性白質脳症（PML）が認められることがあるので、投与中及び投与終了後は患者の状態を十分に観察し、意識障害、認知機能障害、麻痺症状（片麻痺、四肢麻痺）、構音障害、失語等の症状が現れた場合には、MRIによる画像診断及び脳脊髄液検査を行うとともに、適切な処置を行う（重要な基本的注意①b、〔注射用〕特定背景関連注意①a⑦④⑨、〔静注用〕特定背景関連注意①b⑦⑤～⑫⑩参照） ③**続発性副腎皮質機能不全**（頻度不明）：観察を十分に行い、異常が認められた場合には直ちに再投与又は増量するなど適切な処置を行う ④**骨粗鬆症**（頻度不明）、**骨頭無菌性壊死**（頻度不明）：骨粗鬆症が現れ、脊椎圧迫骨折、病的骨折を起こすことがある。また、大腿骨及び上腕骨等の骨頭無菌性壊死が現れることがあるので、疼痛等の症状の観察を十分に行い、異常が認められた場合にはMRI等の検査を実施し、投与を中止するなど適切な処置を行う（〔注射用〕特定背景関連注意①a⑨、〔静注用〕特定背景関連注意①b⑤参照） ⑤**胃腸穿孔**（頻度不明）、**消化管出血**（頻度不明）、**消化性潰瘍**（頻度不明）：便潜血のチェック等の観察を十分に行う（〔注射用〕特定背景関連注意①a⑦、〔静注用〕特定背景関連注意①b④参照） ⑥**ミオパチー**（頻度不明）：連用によりミオパチーが現れることがある。また、非脱分極性筋弛緩剤との併用又は重症筋無力症等の神経筋接合部位障害のある患者において短期間でミオパチーが現れ、四肢麻痺に至ったことが報告されているので、筋力低下、CKの上昇等の観察を十分に行う ⑦**血栓症**（頻度不明）：（〔注射用〕特定背景関連注意①a⑦、〔静注用〕特定背景関連注意①b②参照） ⑧**頭蓋内圧亢進**（頻度不明）、**痙攣**（頻度不明） ⑨**精神変調**（頻度不明）、**うつ状態**（頻度不明）：（〔注射用〕特定背景関連注意①a⑦、〔静注用〕特定背景関連注意①b②参照） ⑩**糖尿病**（頻度不明）：（〔注射用〕特定背景関連注意①a⑦、〔静注用〕特定背景関連注意①b②参照） ⑪**緑内障**（頻度不明）、**後嚢白内障**（頻度不明）：連用により眼圧亢進、緑内障、後嚢白内障を来すことがある（重要な基本的注意①d、〔注射用〕特定背景関連注意①a⑦、〔静注用〕特定背景関連注意①b⑦⑨参照） ⑫**気管支喘息**（頻度不明）：喘息発作の誘発又は悪化が現れることがある（〔注射用〕特定背景関連注意①a⑦、〔静注用〕特定背景関連注意①b⑦参照） ⑬**心破裂**（頻度不明）：急性心筋梗塞を起こした患者で、心破裂が現れたとの報告がある（〔注射用〕特定背景関連注意①a⑦、〔静注用〕特定背景関連注意①b⑦参照） ⑭**うっ血性心不全**（頻度不明）：観察を十分に行い、異常が認められた場合には心電図等の検査を実施し、投与を中止するなど適切な処置を行う（〔注射用〕特定背景関連注意①a④、〔静注用〕特定背景関連注意①b⑨参照） ⑮**食道炎**（頻度不明） ⑯**カポジ肉腫**（頻度不明） ⑰**腱断裂**（頻度不明）：アキレス腱等の腱断裂が現れたとの報告がある ⑱〔注射用〕**腫**

瘍崩壊症候群（頻度不明）：リンパ系腫瘍を有する患者に投与した場合、腫瘍崩壊症候群が現れることがある。異常が認められた場合には、適切な処置（生理食塩液、高尿酸血症治療剤等の投与、透析等）を行うとともに、症状が回復するまで患者の状態を十分に観察する（重要な基本的注意①c⑦参照） ⑲〔静注用〕**心停止**（頻度不明）、**循環性虚脱**（頻度不明）、**不整脈**（頻度不明）：（重要な基本的注意①a⑨参照）

②その他の副作用

	頻度不明
内分泌	月経異常、クッシング様症状
消化器	肺炎、下痢、悪心・嘔吐、胃痛、胸やけ、腹部膨満感、口渇、食欲不振、食欲亢進
循環器	徐脈、血圧降下、血圧上昇
精神神経系	多幸症、不眠、頭痛、めまい
筋・骨格	筋力低下、筋肉痛、関節痛
〔注射用〕投与部位	関節腔内投与：関節の不安定化※、疼痛・腫脹・圧痛の悪化 筋肉内、皮内投与：組織の萎縮、陥没
脂質・蛋白質代謝	満月様顔貌、野牛肩、窒素負平衡
体液・電解質	浮腫、低カリウム性アルカローシス、カリウム低下、ナトリウム貯留
肝臓	AST上昇、ALT上昇、ALP上昇、脂肪肝
眼	中心性漿液性網脈絡膜症等による網膜障害、眼球突出
血液	白血球増多
皮膚	創傷治癒障害、紫斑、皮下溢血、瘡瘍、多毛、脱毛、色素沈着、色素脱失、線条、発汗異常、皮膚菲薄化・脆弱化、脂肪織炎
過敏症	発疹、紅斑、痒疹
その他	発熱、疲労感、ステロイド腎症、体重増加、精子数及びその運動性の増減、無菌膿瘍、仮性脳腫瘍

※：これらの症状は投与直後に患部を強く動かすと起こりやすいとされているので、投与後は患者をしばらく安静にさせる

【臨床検査結果に及ぼす影響】 副腎皮質ホルモン剤の投与により、皮膚試験の反応が抑制されることがあるので、本剤投与中に皮膚試験を実施する場合は注意する 【適用上の注意】 ①薬剤調製時の注意：添付の溶解液を用いて用時溶解する。溶解した液を輸液と混合して使用する場合には、5%ブドウ糖注射液、生理食塩液等を使用する。なおその際、本剤はpHの変動等により白沈又は黄沈を生じることがあるので、輸液等と混合する場合には注意する。また、本剤を数種薬剤と混合して使用する場合には、特に注意する必要がある ②薬剤調製後の注意：溶解後はなるべく速やかに使用する。なお、保存する場合でも24時間以内に使用する ③薬剤投与時の注意 ④投与経路 ⑦〔注射用〕用法・用量にしたがって使用し、動注、脊髄腔内注射等に使用しない ④〔静注用〕用法・用量にしたがって、静注又は点滴静注のみに使用する。本剤は動注、筋注、脊髄腔内注射、硬膜外注射、眼科用等に対して使用しない（筋注により、局所の組織の萎縮による陥没が現れることがある） ⑥静注時：静注により、血管痛、静脈炎が現れることがあるので、これを予防するため、注射液の調製、注射部位、注射方法等について十分注意し、その注射速度はできるだけ遅くする（例えば、〔注射用〕本剤100mgあたり少なくとも1分ないし数分間かけて、

〔静注用〕投与量が500mgを超えるときには、少なくとも10分間以上かけて、投与することが望ましい）【その他の注意】臨床使用に基づく情報 ① β_2 -刺激剤との併用により、低カリウム血症が現れることがある ②外国において、死菌ワクチン又は不活化ワクチンの効果を減弱させるとの報告がある 【取扱い上の注意】外箱から取り出した後は、光を避けて保存する 【保存等】室温保存。有効期間：〔注射用〕3年、〔静注用〕5年

【薬物動態】①血中濃度：1回1mg/kg筋注後30～60分で最高値、1回100mg静注後の生物学的半減期は約100分（外国人データ） ②分布：ラットに ^3H -ヒドロコルチゾンコハク酸エステルナトリウム投与15分後の体内分布は、副腎を除くと肝が最も高く、次いで血清、腎、肺、脾、脳、筋肉の順 ③代謝：ヒドロコルチゾンコハク酸エステルナトリウムは体内で速やかに加水分解され、ヒドロコルチゾンコハク酸エステル及びヒドロコルチゾンとして存在（ラット）。生物学的作用・代謝等は、ヒドロコルチゾン投与時とほぼ同様 ④排泄：ヒトのコルチコステロイドは主としてグルクロン酸抱合型で尿中排泄 【臨床成績】有効性及び安全性に関する試験：国内臨床試験 ①〔注射用〕二重盲検試験を含む国内479施設の静注、点滴静注、局所注射等による有効率は87.1%（4,264/4,896例） ②〔静注用〕二重盲検試験を含む国内210施設の静注、点滴静注等による有効率は94.0%（2,447/2,603例） 【薬効薬理】①作用機序 ③〔注射用〕糖質コルチコイドは細胞膜を通過し、細胞内の受容体との結合を介しDNAに働き、遺伝子の転写を調節 ④〔静注用〕細胞内の受容体を介してDNAに働き、遺伝子の転写を調節する

ことで、作用を発揮 ②〔注射用〕抗炎症作用及び免疫抑制作用：糖質コルチコイドは、リンパ球の数に対する作用に加え、リンパ球の免疫反応を著明に変化させ、抗炎症作用及び免疫抑制作用を示す。糖質コルチコイドにより炎症反応を誘起する重要な因子の産生が抑制され、血管活性因子及び化学走化性因子の放出が低下することで脂肪分解酵素及び蛋白質分解酵素の分泌が減少し、損傷部位への白血球の血管外遊出が減少、最終的にフィブリン沈着が抑制される。また、糖質コルチコイドによりリンパ球が減少し、抗体産生、抗原抗体反応及び免疫複合体沈着が抑制されることで、免疫機能が抑制される。更に、炎症及び免疫系に関連するサイトカインの発現も減少させる ③薬効を裏付ける試験成績 ④副腎機能不全の補償作用：コルチコステロイドは副腎機能不全に伴う副腎皮質ステロイドの不足を補充 ⑤抗ショック作用：コルチコステロイドはカテコラミンの作用を増強し、リソソームの安定化、血小板凝集阻止に加え毛細血管内膜及び肺胞上皮細胞を保護 ⑥抗炎症作用：コルチコステロイドは、炎症の初期過程（浮腫、フィブリン沈着、毛細管拡張等）及び晩期過程（毛細管と線維芽細胞の分裂等）を抑制。抗炎症作用がサイトカインの接着分子の抑制を介して、nuclear factor κB (NF- κB) 作用を抑制 ⑦抗アレルギー作用、抗体産生の抑制：コルチコステロイドは、毛細血管透過亢進、血管拡張、非血管性平滑筋収縮などの因子と同様に種々の化学走化物質の産生を抑制することで白血球等の作用を阻止

【性状】ヒドロコルチゾンコハク酸エステルナトリウムは白色の粉末又は塊である。水、メタノール又はエタノール（95）に溶けやすい。吸湿性であり、光によって徐々に着色する