法:遮光し、密栓して、室温で保存すること。

使用期限:3年(ラベル等に表示の使用期限を参照すること。)

意:取扱い上の注意の項参照

日本標準商品分類番号 871119

承認番号	22800AMX00477
薬価収載	2016年12月
販売開始	2016年12月

全身吸入麻酔剤 劇薬・処方箋医薬品注

## **フルラン** 吸入麻酔液「ニッコー」

**SEVOFLURANE** 

「日本薬局方 セボフルラン

注) 注意-医師等の処方箋により使用すること

## 【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

1)以前にハロゲン化麻酔剤を使用して、黄疸又は 原因不明の発熱がみられた患者

[同様の症状があらわれるおそれがある。]

2) 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

### 【組成・性状】

1. 組成:本品1mL中 日局セボフルラン 1mL 含有。 (本剤は化学的に安定なため、安定剤は添加さ れていない。

2. 性状:無色澄明の流動しやすい液である。

## 【効能・効果】

全身麻酔

## 【用法・用量】

導	入	セボフルランと酸素もしくは酸素・亜酸化窒素混合ガスとで導入する。また、睡眠量の静脈麻酔剤を投与し、セボフルランと酸素もしくは酸素・亜酸化窒素混合ガスでも導入できる。本剤による導入は、通常、0.5~5.0%で行うことができる。
維	持	患者の臨床徴候を観察しながら、通常、酸素・ 亜酸化窒素と併用し、最小有効濃度で外科的麻 酔状態を維持する。通常、4.0%以下の濃度で 維持できる。

## 【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)
  - (1) 肝・胆道疾患のある患者 [肝・胆道疾患が増悪 するおそれがある。]
  - (2) 腎機能障害のある患者 [腎機能がさらに悪化す るおそれがある。]
  - (3) 高齢者 [「5. 高齢者への投与」の項参照。]
  - (4) スキサメトニウム塩化物水和物の静注により筋 強直がみられた患者「悪性高熱があらわれるこ とがある。]
  - (5) 血族に悪性高熱がみられた患者 [悪性高熱があ らわれることがある。]
  - (6) てんかんの既往歴のある患者 [痙攣があらわれ るおそれがある。]
  - (7) 心疾患及び心電図異常のある患者 [心停止、完 全房室ブロック、高度徐脈、心室性期外収縮、 心室頻拍 (Torsades de pointesを含む)、心室 細動があらわれるおそれがある(「重大な副作用 6)」の項参照)。]
  - (8) セントラルコア病、マルチミニコア病、King Denborough症候群のある患者 [悪性高熱があら われるおそれがある(「重大な副作用1)」の項 参照)。]
  - (9) 筋ジストロフィーのある患者 [悪性高熱、横紋 筋融解症があらわれるおそれがある(「重大な 副作用1)、2)」の項参照)。]
- (10) アドレナリン含有製剤を投与中の患者 [併用に より心筋のアドレナリンに対する感受性が亢進 することが知られており、頻脈、不整脈等を起 こすおそれがある(「3. 相互作用」の項参照)。]

#### 2. 重要な基本的注意

- (1) 麻酔を行う際には原則としてあらかじめ絶食を させておくこと。
- (2) 麻酔を行う際には原則として麻酔前投薬を行う こと。
- (3) 麻酔中、麻酔後は気道に注意して呼吸・循環に 対する観察を怠らないこと。
- (4) 麻酔の深度は手術、検査に必要な最低の深さに とどめること。
- (5) 本剤の高濃度導入時、特に過換気状態において 異常脳波や異常運動がみられたとの報告がある ので、患者の状態に注意して投与すること。

#### 3. 相互作用

[併用注意] (併用に注意すること)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序·危険因子
アドレナリン製 剤 (アドレナリン、 ノルアドレナリ ン等)	類脈、不整脈、場合によっては心停止を起こすことがある。本剤麻酔中、 $5\mu g/kg$ 未満のアドレナリンを粘膜下に投与して室性期外収縮は誘発されなかったが、 $5\mu g/kg \sim 14.9\mu g/kg$ のアドレナリンを投与した場合、 $1/3$ の症例に3回以上持続する心室性期外収縮が誘発された $1/3$ の症例のとトの場合、 $20万倍希釈アドレナリン含有溶液60mLに相当する。$	本剤が心筋のアドレナリップでは対するではない。 を介護したが知られている。
非脱分極性筋弛 緩剤 (パンクロニウム 臭化物、ベクロ ニウム臭化物等)	非脱分極性筋弛緩剤の 作用を増強するので、 本剤による麻酔中、こ の種の筋弛緩剤を投与 する場合には減量する こと。	本剤は筋弛緩 作用を持つた め、これらの 薬剤と相乗的 に働く。
<ul><li>β遮断剤 (エスモロール塩 酸塩等)</li></ul>	過剰の交感神経抑制を 来すおそれがあるので、 注意すること。	相互に作用 (交感神経抑 制作用)を増 強する。
降圧剤 (ニトロプルシドナ トリウム水和物等)	血圧低下が増強される ことがあるので、注意 すること。	相互に作用 (降圧作用) を増強する。
α2受容体刺激薬 (デクスメデトミ ジン塩酸塩等)	鎮静、麻酔作用が増強 し、血圧低下などの症 状があらわれるおそれ があるので、注意する こと。	相互に作用 (鎮静、麻 酔、循環動態 への作用)を 増強する。
Ca拮抗剤 (ジルチアゼム塩 酸塩等)	徐脈、房室ブロック、 心停止等があらわれる ことがある。	相加的に作用(心刺激生成・伝導抑制作用)を増強させると考えられる。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序·危険因子
中枢神経系抑制	中枢神経抑制作用が増	相加的に作
剤	強されるおそれがある	用(中枢神経
(モルヒネ塩酸塩、	ので、注意すること。	抑制作用)を
フェンタニルク		増強させる
エン酸塩等)		と考えられる。

#### 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

- 1) 悪性高熱(頻度不明):原因不明の終末呼気二酸 化炭素濃度上昇・頻脈・不整脈・血圧変動、過 呼吸、二酸化炭素吸収剤の異常過熱・急激な変 色などの初期症状、急激な体温上昇、筋強直、 血液の暗赤色化 (チアノーゼ)、発汗、アシド ーシス、高カリウム血症、心停止、ミオグロビ ン尿 (ポートワイン色尿) 等を伴う重篤な悪性 高熱があらわれることがある。本剤を使用中、 悪性高熱に伴うこれらの症状を認めた場合は、 直ちに投与を中止し、ダントロレンナトリウム 水和物の静脈内投与、全身冷却、純酸素での過 換気、酸塩基平衡の是正など適切な処置を行う こと。なお、本症については麻酔後にもみられ ることがあるので、患者の状態に注意すること。 また、本症は腎不全を続発することがあるので、 尿量の維持を図ること。
- 2) 横紋筋融解症(頻度不明):筋肉痛、脱力感、CK (CPK) 上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇を特徴とする横紋筋融解症があらわれ、これに伴って高カリウム血症、心停止、また急性腎不全等の重篤な腎障害があらわれることがあるので、異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。
- 3) ショック、アナフィラキシー(頻度不明):ショック、アナフィラキシーを起こすことがあるので、観察を十分に行い、血圧低下、頻脈、皮膚発赤、蕁麻疹、気管支喘息様発作、全身紅潮、顔面浮腫等異常があらわれた場合には、投与を中止し適切な処置を行うこと。
- 4) 痙攣、不随意運動(頻度不明):周術期に痙攣、 不随意運動(主としてミオクロヌス様)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本剤の減量又は中止、あるいは他剤を併用するなど適切な処置を行うこと。
- 5) 肝機能障害、黄疸 (頻度不明): AST (GOT)、 ALT (GPT)等の著しい上昇を伴う肝機能障害、 黄疸があらわれることがあるので、異常が認め られた場合には適切な処置を行うこと。
- 6) **重篤な不整脈**(頻度不明):心停止、完全房室ブロック、高度徐脈、心室性期外収縮、心室頻拍 (Torsades de pointesを含む)、心室細動があらわれることがあるので、異常が認められた場合には本剤の減量又は中止、除細動、心肺蘇生等の適切な処置を行うこと。

#### (2) その他の副作用

(2) (3) (6) (6) (7)		
	頻度不明	
精神•神経	頭痛、筋硬直、興奮、異常脳波(棘波、棘徐波結合等)	
自律神経	自律神経 瞳孔散大	
呼吸器	咳、気管支痙攣、呼吸抑制	
循 環 器	不整脈、血圧変動、心電図異常、心拍出量の低下	
消化器	悪心・嘔吐	
肝 臓	肝機能検査値異常	
泌尿器	乏尿、多尿、ミオグロビン尿、BUN上昇、クレアチニン上 昇	
皮 膚	紅斑	
その他	悪寒、発熱	

#### 5. 高齢者への投与

- (1) 高齢者では手術後一過性の臨床検査値異常が起 こりやすい。
- (2) 高齢者では生理機能が低下していることが多く、 副作用が発現しやすいので慎重に投与すること。

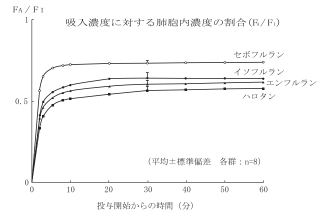
#### 6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- (1) 妊娠中の投与に関する安全性は確立していないので、妊婦(3カ月以内)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。
- (2) 子宮筋を弛緩させる可能性があるので、産科麻 酔に用いる場合には、観察を十分に行い慎重に 投与すること。

## 【薬物動態】

### 1. 体内摂取量2)

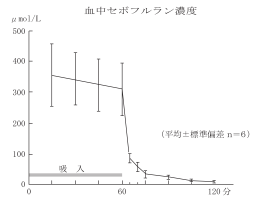
吸入濃度に対する肺胞内濃度の割合(F<sub>A</sub>/F<sub>I</sub>)はエンフル ランやハロタンに比べて高い。



体内摂取量は手術患者を亜酸化窒素・酸素・窒素混合ガス(5:3:2)中、1.1MACで1時間麻酔を行ったとき703mLで、Nロタンの797mLやエンフルランの1345mLに比べて少なかった。

## 2. 血中濃度3),4)

健常成人6人を対象とし、本剤 $2\sim4\%$ で麻酔導入し、3%で1時間維持したときの動脈血中濃度は、吸入後15分で最高値359.8 $\mu$ mol/Lを示し、その後、吸入中の血中濃度はほぼ一定であった。吸入停止後5分の値は、90.5 $\mu$ mol/Lで、吸入中の約1/3以下となり、60分後には14.5 $\mu$ mol/Lで速やかに約1/20に減少した。



#### 3. 代謝・排泄2)

吸入中止後はほとんどが呼気中に速やかに排泄され、吸入中止後の肺胞内濃度は速やかに低下した。 手術患者を亜酸化窒素・酸素・窒素混合ガス(5:3:2) 中、1.1MACで1時間麻酔を行ったとき3.3%が有機及び 無機フッ素化合物として尿中に排泄され、代謝率は低か った。

## 【薬 効 薬 理】

#### 1. 麻酔作用<sup>5)~8)</sup>

セボフルランのヒトでのMAC (minimum alveolar concentration:最小肺胞内濃度)は以下の通りである。

平均年齢	(	MAC )内亜酸化窒素60~70%併用
4. 3歳		2. 49%
47. 5歳		1. 71 (0. 66) %
71. 4歳		1. 48%

気道刺激性は少なく、麻酔の導入及び覚醒は円滑かつ速 やかで、麻酔深度は容易に調節できる。

#### 2. 神経系への影響9)

麻酔中の脳波変化は急速導入時、急速に徐波パターンと なり、ついで大徐波があらわれ、その後は紡錘波主体に 徐波が混在する脳波像へ移行する。緩徐導入時では、麻 酔が深くなるにつれて速波があらわれ、ついで紡錘波群 発主体の脳波像からこれに徐波が混じり急速導入時の最 終パターンと同様になる。

#### 3. 呼吸・循環器系への影響3),10)~13)

呼吸数は麻酔導入とともに増加し、1回換気量は減少す る。分時換気量はほぼ一定している。麻酔の深度にほぼ 平行して呼吸抑制傾向を示すが、適当な補助もしくは調 節呼吸により換気を適正に保つことができる。麻酔後の 呼吸抑制はハロタンに比し軽微である。心拍数は不変な いし減少の傾向を示す。収縮期血圧は麻酔導入によって 低下するが、その後安定する。不整脈の発現も少ない。 イヌでの実験ではアドレナリンに対する心筋の感受性を 高めるが、ハロタンに比し軽度であった。また、イヌで の実験で、AV伝導、特にヒスプルキンエ伝導系にはほと んど影響を与えなかった。

# 【有効成分に関する理化学的知見】 - 般 名: セボフルラン (Sevoflurane) (JAN)

化 学 名:1,1,1,3,3,3-Hexafluoro-2-

(fluoromethoxy) propane

分子式: C<sub>4</sub>H<sub>3</sub>F<sub>7</sub>O 分子量:200.05

屈折率n<sub>D</sub><sup>20</sup>: 1. 2745~1. 2760

点:約58.6℃

比 重 **d**<sup>20</sup><sub>20</sub>: 1.510~1.530

蒸気圧: 15℃; 124.0 mmHg, 20℃; 156.9 mmHg,

25°C; 197.0 mmHg, 30°C; 245.5 mmHg,

36℃; 316. 6 mmHg

蒸発熱: 7.90kcal mol<sup>-1</sup>(=39.5cal g<sup>-1</sup>)

比 熱:0 °C; 0. 291cal/g·°C, 20°C; 0. 300cal/g·°C,

40°C; 0. 314cal/g⋅°C

分配係数:血液/ガス0.63, 水/ガス0.36,

オリブ油/ガス53.9、豚脂/ガス48.7 (37°C)

状:無色澄明の流動しやすい液である。

エタノール (99.5) と混和する。 水に極めて溶けにくい。

揮発性で、引火性はない。

構造式:

## \*【取扱い上の注意】(改訂箇所: —

1. 麻酔技術に熟練した麻酔専門医が使用すること。

2. 本剤を閉鎖系麻酔回路で二酸化炭素吸収剤に接触させ ると分解するので、注意すること。

3. セボフルランの指示色は黄色である。

4. 正確な濃度の気体を供給できるセボフルラン専用気化 器を使用することが望ましい。

5. 本剤の瓶頸部には麻酔薬液別注入装置用のカラー(リ ング状の気化器接続部分)を装着している。

6. 乾燥した二酸化炭素吸収剤を用いた場合に異常発熱を 呈することがあり、海外においては発火したとの報告 もあることから、二酸化炭素吸収剤が乾燥しないよう に定期的に新しい二酸化炭素吸収剤に交換し、二酸化 炭素吸収装置の温度に注意すること。

7. <u>安定性試験<sup>14)</sup></u>

加速試験(40℃、相対湿度 75%、6ヵ月)の結果、セ ボフルラン吸入麻酔液「ニッコー」は通常の市場流通 下において3年間安定であることが推測された。

## 【包

250mL (PENボトル) PENはポリエチレンナフタレートの略称である。

## \*【主 要 文 献】

1) Navarro, R., et al.: Anesthesiology, 80(3), 545(1994)

2) Shiraishi, Y., et al. : J. Clin. Anesth., 2(6), 381(1990)

3) 池田和之他:麻酔,35(9),S91(1986)

4) 藤井宏融他:麻酔,35(9),S373(1986)

5) Katoh, T., et al.: Anesthesiology, 66(3), 301(1987)

6) 稲田 豊他:麻酔,36(6),875(1987)

7) Katoh, T., et al.: Br. J. Anaesth, 68, 139 (1992)

8) Nakajima, R., et al.: Br. J. Anaesth, 70, 273 (1993)

9) Avramov, M. N., et al.: J. Anesth., 1(1), 1(1987)

10) 太城力良他: 新薬と臨床, 36(2), 194(1987)

11) Imamura, S., et al.: J. Anesth., 1(1), 62(1987) 12) 今村 聡他: 静岡県立総合病院医学雑誌, 4(1), 19(1988)

13) Doi, M., et al.: Anesth. Analg., 66(3), 241(1987) 14) 日興製薬株式会社社内資料(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く ださい。

丸石製薬株式会社 学術情報グループ 〒538-0042 大阪市鶴見区今津中2-4-2 TEL. 0120-014-561

#### 製造販売元

岐阜県羽島市江吉良町1593

#### 販売提携

## **⑥** 丸石製薬株式会社

大阪市鶴見区今津中2-4-2