*2016年9月改訂

貯 法:室温保存 使用期限:外箱に表示の使用期限内に使用すること。

意:「取扱い上の注意」の項参照

規制区分:劇薬、処方箋医薬品 (注)

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

** ワイドオープンポリエチレンボトル

局所麻酔剤

*日本薬局方 メピバカイン塩酸塩注射液

0.5% 塩酸メピバカイン注PB 1% 塩酸メピバカイン注PB 2% 塩酸メピバカイン注PB

Mepivacaine Hydrochloride

	0.5%	1 %	2 %
承認番号	21500AMZ00250	21500AMZ00251	21500AMZ00252
薬価収載		2003年7月	
販売開始		2012年3月	

日本標準商品分類番号

871214

【禁 忌】(次の患者には投与しないこと)

項	麻酔方法(○印は各麻酔方法での 該当する項目) 目	硬膜外麻 酔	伝達·浸潤 麻 酔
2.	大量出血やショック状態の患者 [過度の血圧低下が起こることがある。] 注射部位又はその周辺に炎症のある患者 [化膿性髄膜炎症状を起こすことがある。] 敗血症の患者 [敗血症性の髄膜炎を生じるおそれがある。]	0	_
4.	本剤の成分又はアミド型局所麻酔薬 に対し過敏症の既往歴のある患者	0	0

【組成・性状】

0.5%塩酸メピバカイン注PB、 1%塩酸メピバカイン注PB及び 2%塩酸メピバカイン注PBは、1管中に次の成分を含有する、 無色澄明の液である。

	0.5	5%	1 '	%	2	%
容 量	5 mL	10mL	5 mL	10mL	5 mL	10mL
日局 メピバカイン塩酸塩	25mg	50mg	50mg	100mg	100mg	200mg
添加物	等張化剤、pH調整剤					
pН	4.5~6.8					
浸透圧比 (生理食塩液 に対する比)	1.0~	~1.2	1.1~	~1.3	1.2~	~1.4

また、本剤は、ポリエチレン容器に充填した水性注射剤である。

【効能・効果】

硬膜外麻酔、伝達麻酔、浸潤麻酔

【用法・用量】

メピバカイン塩酸塩として、通常成人には次の用量を使用する。 なお、メピバカイン塩酸塩の基準最高用量は、それぞれ1回500 mgである。

ただし、年齢、麻酔領域、部位、組織、症状、体質により適宜 増減する。

麻酔方法別の用量:メピバカイン塩酸塩として、通常成人には 次記量を使用する。()内は注射液としての用量である。

麻酔方法		0.5%	1 %	2 %
硬膜外麻酔		50~150mg (10~30mL)	100~300mg (10~30mL)	200~400mg (10~20mL)
	伝達麻酔	-	50~200mg (5~20mL)	40~400mg (2~20mL)
	指趾神経遮断	20~40mg (4~8mL)	40~80mg (4~8mL)	80~160mg (4~8mL)
	肋間神経遮断	25mg (5mL)	_	_
	交感神経遮断	25mg (5mL)	-	_
	浸潤麻酔	10~200mg (2~40mL)	20~400mg (2~40mL)	40~400mg (2~20mL)

【使用上の注意】

該当する項目)	硬膜外 麻 酔	伝達·浸潤 麻 酔
Д Н	WAY HT	MW HT
1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与する こと)		
(1)中枢神名系疾患:髄膜炎、灰白脊に腫により精質を患者及び脊髄腫が発症性のあると患者にがある中ののあると、大変を変化があるとなると、大変を変形を変形を変形を変形を変形を変形を変形を変形を変形を変形を変形を変形を変形	0	_
(7)高齢者(「高齢者への投与」及び「重要な基本的注意」の項参照) (8)全身状態が不良な患者 [生理機能の低下により麻酔に対する忍容性が低下していることがある。](「重要な基本的注意」の項参照) (9)心刺激伝導障害のある患者 [症状を悪化させることがある。] (10)重篤な肝機能障害又は腎機能障害のある患者 [中毒症状が発現しやすくなる。]	0	0
2. 重要な基本的注意 (1)まれにシックあるいは中毒症状を起こすことがあるで、より患者の認力ので、より患者では、特態を把握するとともに、異常がるよう、の静脈とれる事情をしておきしい。 (2)本剤の投与にといる。なお、事前の静脈路確保が望ましい。 (2)本剤の投与に際し、その副作用を完るいは中毒症状をきるだけ避けるために、次の諸者の全身状態の観察を十分に行うこと。 2)できるだけ薄い濃度のものを用いること。 3)できるだけできるだけ遅くすること。4)必要に応と。 5)注射針が、血管又はくも膜下腔に入っていないことを確かめること。	0	0

麻酔方法 (○印は各麻酔方法での 該当する項目) 項 目	硬膜外麻 酔	
7)試験的に注入(test dose)し、注射針 又はカテーテルが適切に留置されてい ることを確認すること。 8)麻酔範囲が予期した以上に広がること により、過度の血圧低下、徐脈、呼吸抑 制を来すことがあるので、麻酔範囲に 注意すること。	0	_
9)血管の多い部位(頭部、顔面、扁桃等) に注射する場合には、 吸収が速い ので、 できるだけ少量を投与すること。	_	0
10)前投薬や術中に投与した鎮静薬、鎮痛薬等による呼吸抑制が発現することがあるので、これらの薬剤を使用する際は少量より投与し、必要に応じて追加投与することが望ましい。なお、高齢者、小児、全身状態が不良な患者、肥満者、呼吸器疾患を有する患者では特に注意し、異常が認められた際には、適切な処置を行うこと。	0	0
(3)注射針又はカテーテルが適切に位置していない等により、神経障害が生じることがあるので、穿刺に際し異常を認めた場合には本剤の注入を行わないこと。	0	0
(4)球後麻酔、眼球周囲麻酔施行時は次の諸点に留意すること。 1)持続性の眼筋運動障害が発現するおそれがあるので、できるだけ薄い濃度で、必要最少量を用いることとし、外眼筋内への注入は避けること。また、血管収縮剤は障害を悪化させることがあるので、必要な場合にのみ使用すること。2)視神経鞘内への誤注入により、一過性の失明、心肺停止を起こすことがあるので、注射針はできるだけ短く、先の鈍いものを使用することが望ましい。	_	0
(5)本剤に血管収縮剤(アドレナリン等)を 添加して投与する場合には、血管収縮剤 の添付文書に記載されている禁忌、慎重 投与、重大な副作用等の使用上の注意を 必ず確認すること。	0	0

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
クラスⅢ抗不整脈剤 アミオダロン等	心機能抑制作用が増 強するおそれがある ので、心電図検査等 によるモニタリング を行うこと。	作用が増強すること が考えられる。

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 (頻度不明)

- 1)ショック: 徐脈、不整脈、血圧低下、呼吸抑制、チアノーゼ、意識障害等を生じ、まれに心停止を来すことがある。また、まれにアナフィラキシーショックを起こしたとの報告があるので、観察を十分に行い、このような症状があらわれた場合には、適切な処置を行うこと。
- 2)意識障害、振戦、痙攣:意識障害、振戦、痙攣等の中毒症状があらわれることがあるので、観察を十分に行い、このような症状があらわれた場合には、直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと(「過量投与」の項参照)。
- 3)異常感覚、知覚・運動障害:注射針又はカテーテルの留置時に神経(神経幹、神経根)に触れることにより一過性の異常感覚が発現することがある。また、神経が注射針や薬剤あるいは虚血によって障害を受けると、まれに

持続的な異常感覚、疼痛、知覚障害、運動障害、硬膜外 麻酔では膀胱直腸障害等の神経学的疾患があらわれるこ とがある。

(2)その他の副作用

	頻 度 不 明
中枢神経	眠気、不安、興奮、霧視、眩暈等
消化器	悪心・嘔吐等
過 敏 症	蕁麻疹等の皮膚症状、浮腫等

注)このような症状があらわれた場合は、ショックあるいは中毒へ 移行することがあるので、患者の全身状態の観察を十分に行い、 必要に応じて適切な処置を行うこと。

麻酔方法 (○印は各麻酔方法での 該当する項目) 項 目	.54,1544	伝達·浸潤 麻 酔
5. 高齢者への投与 一般に高齢者では、麻酔範囲が広がりやすく、生理機能の低下により麻酔に対する忍容性が低下しているので、投与量の減量を考慮するとともに、患者の全身状態の観察を十分に行う等、慎重に投与すること。	0	_
6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与 (1)妊婦等: 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。]	0	0
(2)妊産婦: 1)妊娠後期の患者には、投与量の減量を考慮するとともに、患者の全身状態の観察を十分に行う等、慎重に投与すること。[妊娠末期は、仰臥位性低血圧を起こしやすく、麻酔範囲が広がりやすい。麻酔中はさらに増悪することがある。](「慎重投与」の項参照)	0	-
2)旁頸管ブロックにより胎児の徐脈を起 こすおそれがある。	_	〇注)

注) 伝達麻酔

7. 小児等への投与

小児等に対する安全性は確立していない。

8. 過量投与

局所麻酔剤の血中濃度の上昇に伴い、中毒が発現する。特に誤って血管内に投与した場合には、数分以内に発現することがある。その症状は、主に中枢神経系及び心血管系の症状としてあらわれる。

徴候、症状:

中枢神経系の症状:初期症状として不安、興奮、多弁、 口周囲の知覚麻痺、舌のしびれ、ふらつき、聴覚過敏、 耳鳴、視覚障害、振戦等があらわれる。症状が進行する と意識消失、全身痙攣があらわれ、これらの症状に伴い 低酸素血症、高炭酸ガス血症が生じるおそれがある。よ り重篤な場合には呼吸停止を来すこともある。

心血管系の症状:血圧低下、徐脈、心筋収縮力低下、心 拍出量低下、刺激伝導系の抑制、心室性頻脈及び心室細 動等の心室性不整脈、循環虚脱、心停止等があらわれる。

処置:

呼吸を維持し、酸素を十分投与することが重要である。 必要に応じて人工呼吸を行う。振戦や痙攣が著明であれ ば、ジアゼパム又は超短時間作用型バルビツール酸製剤 (チオペンタールナトリウム等)を投与する。心機能抑制 に対しては、カテコールアミン等の昇圧剤を投与する。 心停止を来した場合には直ちに心マッサージを開始する。

9. その他の注意

- (1)ポルフィリン症の患者に投与した場合、急性腹症、四肢麻痺、 意識障害等の急性症状を誘発するおそれがある。
- (2)因果関係は明らかでないが、外国において術後に本剤を**関節内**(特に肩関節)に**持続**投与された患者で軟骨融解を発現したとの報告がある。

*【薬効薬理】

メピバカイン塩酸塩は神経細胞膜のNa⁺チャネルを抑制するこ とによって神経の活動電位発生を抑制するという局所麻酔薬共 通の作用により、知覚神経の求心性伝導を抑制する。

【有効成分に関する理化学的知見】

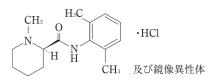
一般名:メピバカイン塩酸塩(Mepivacaine Hydrochloride) 化学名:(2RS)-N-(2,6-Dimethylphenyl)-1-methylpiperidine-2-

carboxamide monohydrochloride

分子式: C₁₅H₂₂N₂O·HCl

分子量:282.81

構造式:



性 状:白色の結晶又は結晶性の粉末である。

水又はメタノールに溶けやすく、酢酸(100)にやや溶 けやすく、エタノール (99.5) にやや溶けにくい。 本品の水溶液 (1→10) は旋光性を示さない。

点:約256℃ (分解)

【取扱い上の注意】

1. 取扱い上の注意

(1)本剤は金属を侵す性質があるので、長時間金属器具(カ ニューレ、注射針等)に接触させないことが望ましい。な お、金属器具を使用した場合は、使用後十分に水洗すること。 (2)容器を開封後、直ちに使用し、残液は廃棄すること。

2. 安定性試験

0.5%塩酸メピバカイン注PB、1%塩酸メピバカイン注PB及 び2%塩酸メピバカイン注PBは、最終包装製品を用いた加 速試験(40℃、相対湿度75%、6カ月)の結果、室温保存に おいて3年間安定であることが推測された。また、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、室温保存における 3年間の安定性が確認された。2)

**【包 装】

(ワイドオープンポリエチレンボトル)

0.5%塩酸メピバカイン注PB

5mL(0.5%)×50管 10mL(0.5%)×50管

1%塩酸メピバカイン注PB

5mL(1%)×50管

10mL(1%)×50管

2%塩酸メピバカイン注PB

5mL(2%)×50管

10mL(2%)×50管

*【主要文献】

- 1) 第十七改正日本薬局方解説書, C-5506, 廣川書店 (2016)
- 2) 日新製薬株式会社 社内資料:安定性に関する資料

【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。 日新製薬株式会社 安全管理部

〒994-0069 山形県天童市清池東二丁目3番1号

TEL 023-655-2131 FAX 023-655-3419

E-mail: d-info@yg-nissin.co.jp



販売元

日本ジェネリック株式会社 東京都千代田区丸の内一丁目 9番1号

製造販売元



山形県天童市清池東二丁目3番1号