

処方箋医薬品^{注)}
酢酸リンゲル液
ソリュージェン[®]F注
Solyugen F Injection

貯 法：室温保存

有効期間：3年

注)注意—医師等の処方箋により使用すること

承認番号	20800AMZ00386
販売開始	1996年7月

3. 組成・性状

** 3.1 組成

販売名		ソリュージェンF注
容量(1本又は1袋中)		500mL
有効成分	塩化ナトリウム	3.0g
	塩化カリウム	0.15g
	塩化カルシウム水和物	0.10g
	酢酸ナトリウム水和物	1.90g
添加剤	pH調節剤(塩酸)	適量

電解質濃度(mEq/L)				
Na ⁺	K ⁺	Ca ²⁺	Cl ⁻	Acetate ⁻
130	4	3	109	28

3.2 製剤の性状

販売名		ソリュージェンF注
性状		無色澄明の液
pH		6.5～7.5
浸透圧比(生理食塩液に対する比)		0.8～1.0

4. 効能又は効果

循環血液量及び組織間液の減少時における細胞外液の補給・補正、代謝性アシドーシスの補正

6. 用法及び用量

通常、成人1回500mL～1,000mLを点滴静注する。
投与速度は1時間あたり10mL/kg体重以下とする。
なお、年齢、症状、体重に応じて適宜増減する。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.1.1 心不全の患者

循環血液量の増加により、症状が悪化するおそれがある。

9.1.2 高張性脱水症の患者

水分補給が必要であり、電解質を含む本剤の投与により症状が悪化するおそれがある。

9.1.3 閉塞性尿路疾患により尿量が減少している患者

水分、電解質等の排泄が障害されているため、症状が悪化するおそれがある。

9.2 腎機能障害患者

水分、電解質の過剰投与に陥りやすく、症状が悪化するおそれがある。

9.5 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こと。

9.6 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こと。

9.7 小児等

低出生体重児、新生児を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

投与速度を緩徐にし、減量するなど注意すること。一般に生理機能が低下している。

11. 副作用

次の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投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

11.2 その他の副作用

	頻度不明
大量・急速投与	脳浮腫、肺水腫、末梢の浮腫

14. 適用上の注意

14.1 全般的な注意

14.1.1 使用時には、感染に対する配慮をすること。

14.1.2 注射針や輸液セットのびん針は、ゴム栓の刻印部(凹部)に垂直にゆっくりと刺すこと。斜めに刺した場合、削り片の混入及び液漏れの原因となるおそれがある。また、針は同一箇所に戻り繰り返し刺さないこと。

14.2 薬剤調製時の注意

薬剤を配合する場合には、配合変化に注意すること。

14.3 薬剤投与時の注意

〈製剤共通〉

14.3.1 原則として、連結管を用いたタンデム方式による投与は行わないこと。輸液セット内に空気が流入するおそれがある。

14.3.2 容器の目盛りは目安として使用すること。

14.3.3 残液は使用しないこと。

〈500mLプラスチックボトル製剤〉

** 14.3.4 通気針は不要であるが、薬液量が少なくなると排出速度が低下してくるので、滴下速度に十分注意すること。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

全身麻酔下手術待機症例11例に1mmol/mL酢酸ナトリウム液10mLを投与した結果、酢酸の半減期($t_{1/2}$)は 2.20 ± 0.74 分、分布容積(Vd)は 53.4 ± 12.6 mL/kgであった¹⁾。

16.3 分布

無麻酔ラットの尾静脈内に非絶食下で $[1-^{14}\text{C}]$ -酢酸Na1mEq/kgを急速投与した結果、6時間後の ^{14}C の臓器分布では肝・副腎に多く、DL-乳酸Na群と比べて脂肪組織、脳、肺への取込みが多かった。また肝ホモジネート分画の検討では ^{14}C は比較的脂質に多く取込まれた²⁾。

16.5 排泄

無麻酔ラットの尾静脈内に非絶食下で $[1-^{14}\text{C}]$ -酢酸Na1mEq/kgを急速投与した結果、 ^{14}C 投与総量に対する累積呼気 $^{14}\text{CO}_2$ 排出率は30分で35%、1時間で59%、2時間で66%、6時間で69%であった。この累積呼気排出率と比較して、低投与量の $1 \mu\text{Eq/kg}$ 投与群では1時間までは高いが、6時間では71%とほぼ同値となった。また、実験前24時間絶食の1mEq/kg群では2時間以降わずかに高く、6時間では74%と高値となった。これに対し、非絶食のDL- $[1-^{14}\text{C}]$ -乳酸Na1mEq/kg投与群では15分まで高く、また、L- $[1-^{14}\text{C}]$ -乳酸Na1mEq/kg投与群では全経過を通じて高く、6時間では72%と高値となった。 ^{14}C の尿中排泄は各群2%以下で有意差はなかった²⁾。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 国内第Ⅲ相試験

比較的侵襲の少ない整形外科領域の全身麻酔下の手術患者40例を対象として、酢酸リンゲル液と対照薬(ブドウ糖加酢酸リンゲル液)との二重盲検比較試験を実施した。その結果、酢酸リンゲル液は糖、脂肪代謝、尿中排泄などの所見より血糖値の上昇を起こさず、細胞外液の減少に対する電解質の補給・補正がなされ、副作用もないことより、術中の輸液として有用性が認められた³⁾。

17.1.2 国内臨床試験

比較的侵襲の少ない全身麻酔下の手術患者72例を対象として、酢酸リンゲル液と対照薬(ブドウ糖加酢酸リンゲル液、乳酸リンゲル液)との比較試験を実施した。その結果、細胞外液の減少に対する電解質の補給・補正、及び外科的侵襲に伴う代謝性アシドーシスの補正がなされ、酢酸リンゲル液の有用性が認められた。また、肝・腎機能、血行動態その他の観察項目は良好に推移し、副作用もなく、酢酸リンゲル液の安全性が確認された⁴⁾。

17.1.3 国内臨床試験

比較的侵襲の少ない全身麻酔下の手術患者88例を対象として、酢酸リンゲル液と対照薬(乳酸リンゲル液)との比較試験を実施した。その結果、臨床所見及び臨床検査値より、細胞外液補充液として、水・電解質の補給・維持、代謝性アシドーシスの補正が認められ、副作用はなく、その他は順調な経過を示した^{5)~8)}。

17.1.4 国内臨床試験

比較的侵襲の少ない小児全身麻酔手術患者63例を対象として、酢酸リンゲル液と対照薬(乳酸リンゲル液)との比較試験を実施した。その結果、乳酸リンゲル液投与群にみられる血中d-乳酸値の上昇もなく、副作用もないことより、小児に対する安全性が確認された⁹⁾。

17.1.5 国内臨床試験

比較的侵襲の少ない整形外科、耳鼻科及びその他の全身麻酔下の手術患者15例を対象とする酢酸リンゲル液の一般臨床試験を実施した。その結果、手術侵襲時の細胞外液補充液として副作用もなく、有用性が認められた¹⁰⁾。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

本剤は水分及び電解質の補給効果を示す。

18.2 血液ガス、代謝性アシドーシス、循環動態に及ぼす作用

出血性ショック下のビーグル犬に酢酸リンゲル液を投与し、血液ガス、代謝性アシドーシス、循環動態に対する効果について検討した。

18.2.1 血液ガス、代謝性アシドーシスに及ぼす作用

酢酸リンゲル液投与後、低下したpHは漸次上昇し、Base Excess (B.E.)は投与直後より上昇が認められた。乳酸値は漸次低下し、動脈血炭酸ガス分圧(PaCO₂)は漸次上昇する傾向を示した。低下したHCO₃⁻は投与後に漸次上昇した¹¹⁾。

18.2.2 循環動態に及ぼす作用

上昇傾向がみられた血糖値は、酢酸リンゲル液投与と共に低下し、投与後60~90分で脱血前値に復し、インスリン値は酢酸リンゲル液投与後に漸次低下した。平均血圧は酢酸リンゲル液の投与により漸次上昇し、投与後90分においてほぼ脱血前値に復し、腎動脈血流量及び椎骨動脈血流量は漸次増加し、心拍数に変化はみられなかった。また、低下していた尿量は酢酸リンゲル液投与によって漸次増加した¹¹⁾。

20. 取扱い上の注意

20.1 液漏れの原因となるので、強い衝撃や鋭利なものとの接触等を避けること。

※20.2 以下の場合には使用しないこと。

- ・容器表面に水滴や結晶が認められる場合
- ・容器から薬液が漏れている場合
- ・性状その他薬液に異状が認められる場合
- ・ゴム栓部のシールやキャップがはずれている場合

※22. 包装

500mL[20本(プラスチックボトル)]

500mL[20袋(ソフトバッグ)]

23. 主要文献

- 1) 濱田富美男ほか: 麻酔. 1997; 46(2): 229-236
- 2) 久世照五ほか: 麻酔. 1985; 34(5): 649-655
- 3) 盛直久ほか: 薬理と治療. 1991; 19(11): 4717-4729
- 4) 岡田和夫ほか: 麻酔と蘇生. 1989; 25(2): 129-141
- 5) 児玉謙次ほか: 臨床と研究. 1988; 65(12): 3966-3972
- 6) 堺登志子ほか: 診療と新薬. 1991; 28(4): 729-735
- 7) 久世照五ほか: 臨床水電解質. 1987; 7(3): 445-449
- 8) 新井恵子ほか: 麻酔と蘇生. 1989; 25(4): 357-363
- 9) 宮坂勝之ほか: ICUとCCU. 1990; 14(8): 739-745
- 10) 木村基信: 麻酔と蘇生. 1990; 26(1): 63-70
- 11) Matsuda, Y. et al.: J. Anesth. 1994; 8(3): 326-333

※24. 文献請求先及び問い合わせ先

光製薬株式会社 医薬情報部
〒111-0024 東京都台東区今戸2丁目11番15号
TEL 03-3874-9351
FAX 03-3871-2419

26. 製造販売業者等

※26.1 製造販売元

光製薬株式会社
東京都台東区今戸2丁目11番15号