2021年6月改訂

法:室温保存

有効期間:5年 機能検査用薬

劇薬 処方箋医薬品注)

日本薬局方 エドロホニウム塩化物注射液

# アンチレクス®静注10mg

## **ANTIREX® Intravenous injection 10 mg**

#### 承認番号 22000AMX00661000 販売開始 1960年10月

日本標準商品分類番号

877229

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

## 2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

消化管又は尿路の器質的閉塞のある患者[症状を悪化させる おそれがある。]

#### 3. 組成•性状

#### 3.1 組成

有効成分 (1アンプル1mL中)	日局 エドロホニウム塩化物10mg
添加剤	乾燥亜硫酸ナトリウム2mg
(1アンプル1mL中)	等張化剤4.7mg

#### 3.2 製剤の性状

剤形	水性注射剤
色調・性状	無色澄明の液
На	6.5~8.0
浸透圧比 (生理食塩液に対する比)	約1
溶血性	(-)

#### 4. 効能又は効果

重症筋無力症の診断、筋弛緩剤投与後の遷延性呼吸抑制の作用 機序の鑑別診断

#### 6. 用法及び用量

重症筋無力症の診断には、エドロホニウム塩化物として、通常 成人1回10mgを静脈内注射する。その際、まず初めに2mgを15~ 30秒かけて注射し、45秒後に反応をみた上で必要に応じて残り の8mgを注射する。

筋弛緩剤投与後の遷延性呼吸抑制の作用機序の鑑別診断には、 エドロホニウム塩化物として、通常成人5~10mgを30~40秒か けて静脈内注射する。筋弛緩状態が改善されれば非脱分極性ブ ロック、筋弛緩状態が増強されれば脱分極性ブロックと判定す る。必要があれば5~10分以内に同量を反復投与する。 なお、年齢により適宜増減する。

#### 8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤の投与後、徐脈、血圧低下等の過度のコリン作動性反応 が認められた場合には、アトロピン硫酸塩水和物を静注するこ
- 8.2 本剤の投与により、短時間又は遷延性に抗コリンエステラー ゼ剤非感受性期を生じることがあるので、このような場合、抗 コリンエステラーゼ剤の投与は再び感受性が戻るまで減量又は 中止すること。

## 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 〈効能共涌〉

### 9.1.1 クリーゼにある重症筋無力症患者

徐脈あるいは心拍の停止があらわれることがある。

#### 〈重症筋無力症の診断〉

#### 9.1.2 過敏症患者

アトロピン硫酸塩水和物0.5~1mgを入れた注射器をすぐ使える ようにしておくこと。重症筋無力症であるなしにかかわらず過 度のコリン作動性反応が起こりうる。

#### 9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、診断上の有益性 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

診断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

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

#### 9 8 高齢者

患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。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。

### 11.1 重大な副作用

- 11.1.1 痙攣 (頻度不明)
- **11.1.2 呼吸中枢麻痺**(頻度不明)

#### 11.2 その他の副作用

6 - 10 - 11 / / /		
	頻度不明	
精神神経系	頭痛、めまい、流涙、流涎、発汗、低血圧	
感覚器	眼調節異常、霧視、視野の歪曲	
呼吸器	気管・気管支分泌亢進、声門痙攣	
消化器	悪心・嘔吐、胃腸障害、腹部疝痛、下痢	
過敏症	過敏症状	
その他	顔面潮紅、不整脈(徐脈)、筋力低下	

#### 13. 過量投与

## 13.1 症状

ムスカリン作用(嘔気、嘔吐、下痢、発汗、気管支及び唾液分 泌亢進、徐脈) があらわれる。また、気管支分泌亢進により気 道閉塞が起こることがある。

#### 13.2 処置

- 13.2.1 ムスカリン作用があらわれた場合は、アトロピン硫酸塩 水和物を投与する。
- 13.2.2 気道閉塞が起きた場合は、吸引 (特に気管切開を行った 場合)及びアトロピン硫酸塩水和物を投与する。
- 13.2.3 十分な呼吸を維持し、心機能をモニターし、痙攣又は ショックが起きた場合は適切な処置を行う。

### 16. 薬物動態

## 16.1 血中濃度

ラットに14C-エドロホニウム塩化物4.0μmol/kgを静注した結 果、血中濃度は2相性の減少を示し、第1相の半減期は8.3分で あった1)。

## 16.4 代謝

ラットに14C-エドロホニウム塩化物2.0μ mol/kgを静注した結 果、6時間後で投与量の約5%が胆汁中に排泄され、代謝物のほ とんどが3-oxyglucuronideで、未変化体はほとんど検出されな かった2)。

#### 18. 薬効薬理

#### 18.1 測定法

エドロホニウム塩化物は、アセチルコリン分解酵素であるコリ ンエステラーゼを阻害することにより、コリン作動性受容体に アセチルコリンを蓄積させ、中枢神経系、末梢神経系を問わず コリン作動性受容体の過剰刺激と同質の効果を強力に発揮す  $5^{3)}$ 

### 18.2 コリンエステラーゼ阻害作用

ヒト (歯科手術時) にエドロホニウム塩化物を20mg投与して、その血清コリンエステラーゼ阻害作用を検討した結果、投与後3分位で作用が最大となり、10分位でコリンエステラーゼ活性は投与前の50%位まで回復した4) (外国人データ)。

#### 18.3 重症筋無力症の脱力状態回復

エドロホニウム塩化物は、持続効果の短い抗コリンエステラーゼ剤で、投与後の眼筋等の脱力状態の回復の有無により、重症筋無力症の診断に使用される<sup>5)、6)</sup>。

#### 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:エドロホニウム塩化物

(Edrophonium Chloride) [JAN]

化学名: N-Ethyl-3-hydroxy-N, N-dimethylanilinium

chloride

分子式: C<sub>10</sub>H<sub>16</sub>C1NO 分子量: 201.69

融点 : 166~171℃ (分解)

性状 : 本品は白色の結晶又は結晶性の粉末で、においはな

V 10

本品は水に極めて溶けやすく、エタノール (95) 又は 酢酸 (100) に溶けやすく、無水酢酸又はジエチル

エーテルにはほとんど溶けない。

本品は吸湿性である。

本品は光によって徐々に着色する。

#### 化学構造式:

#### 20. 取扱い上の注意

外箱開封後は遮光して保存すること。

## 22. 包装

10アンプル

## 23. 主要文献

- 1) Back, D.J. et al. :Br. J. Pharmacol. 1972 ;46 :355-357
- 2) Back, D.J. et al. :Br. J. Pharmacol. 1972 ;44 :534-543
- 3) グッドマン・ギルマン:薬理書 第8版. 廣川書店. 東京. 1992:155-176
- 4) Barrow, M.E.H. et al. :Br. J. Anaesth. 1966;38:420-431
- 5) 宇尾野公義. :内科. 1976;38:402-409
- 6) Wray, S.H. et al. : Neurology. 1971;21:586-593

## \*24. 文献請求先及び問い合わせ先

杏林製薬株式会社 くすり情報センター

〒160-0017 東京都新宿区左門町20番地

電話 0120-409-341

受付時間 9:00~17:30 (土・日・祝日・会社休日を除く)

## 26. 製造販売業者等

## \*26.1 製造販売元

# 杏林製薬株式会社

東京都千代田区大手町一丁目3番7号