

貯法：凍結を避けて25℃以下保存
有効期間：18ヵ月

全身麻酔・鎮静剤
プロポフォール注射剤

1%ディプリバン注-キット
1%Diprivan® Injection-kit

承認番号	21300AMY00077000
販売開始	2001年6月

劇薬、習慣性医薬品^{注1)}、処方箋医薬品^{注2)}
注1) 注意—習慣性あり
注2) 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） 〈効能共通〉

- 2.1 本剤又は本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
[9.1.5 参照]
〈集中治療における人工呼吸中の鎮静〉
2.2 小児等 [9.7.3 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	1%ディプリバン注-キット
有効成分	1mL中プロポフォール 10mg
添加剤	ダイズ油 100mg 濃グリセリン 22.5mg 精製卵黄レシチン 12mg エデト酸ナトリウム水和物 0.055mg pH調整剤 適量

3.2 製剤の性状

販売名	1%ディプリバン注-キット
剤形	乳濁性注射液
色及びにおい	白色の乳濁液で、特異なおいがある
pH	7.0~8.5
浸透圧比	約1（生理食塩液に対する比）

4. 効能又は効果

- 全身麻酔の導入及び維持
- 集中治療における人工呼吸中の鎮静

6. 用法及び用量

〈全身麻酔の導入及び維持〉

*6.1 TCI機能を用いない投与方法

6.1.1 導入

通常、成人には本剤を0.05mL/kg/10秒（プロポフォールとして0.5mg/kg/10秒）の速度で、患者の全身状態を観察しながら、就眠が得られるまで静脈内に投与する。なお、ASAⅢ及びⅣの患者には、より緩徐に投与する。

通常、成人には本剤0.20~0.25mL/kg（プロポフォールとして2.0~2.5mg/kg）で就眠が得られる。高齢者においては、より少量で就眠が得られる場合がある。就眠後は必要に応じて適宜追加投与する。

6.1.2 維持

通常、酸素もしくは酸素・亜酸化窒素混合ガスと併用し、本剤を静脈内に投与する。適切な麻酔深度が得られるよう患者の全身状態を観察しながら、投与速度を調節する。通常、成人には、本剤0.4~1.0mL/kg/時（プロポフォールとして4~10mg/kg/時）の投与速度で適切な麻酔深度が得られる。また、鎮痛剤（麻薬性鎮痛剤、局所麻酔剤等）を併用すること。なお、局所麻酔剤併用時には通常より低用量で適切な麻酔深度が得られる。

*6.2 TCI機能を用いる投与方法

6.2.1 導入

通常、成人にはプロポフォールの目標血中濃度3.0μg/mLで静脈内に投与を開始し、投与開始3分後に就眠が得られない場合には1分毎に1.0~2.0μg/mLずつ目標血中濃度を上げる。

通常、目標血中濃度3.0~6.0μg/mL、投与開始後1~3分で就眠が得られる。
高齢者、ASAⅢ及びⅣの患者には、より低い目標血中濃度で投与を開始すること。

6.2.2 維持

通常、酸素もしくは酸素・亜酸化窒素混合ガスと併用し、本剤を静脈内に投与する。適切な麻酔深度が得られるよう患者の全身状態を観察しながら、目標血中濃度を調節する。通常、成人には、目標血中濃度2.0~5.0μg/mLで適切な麻酔深度が得られる。

また、鎮痛剤（麻薬性鎮痛剤、局所麻酔剤等）を併用すること。

〈集中治療における人工呼吸中の鎮静〉

成人（高齢者を含む）には本剤を0.03mL/kg/時（プロポフォールとして0.3mg/kg/時）の投与速度で、持続注入にて静脈内に投与を開始し、適切な鎮静深度が得られるよう患者の全身状態を観察しながら、投与速度を調節する。通常、成人には本剤0.03~0.30mL/kg/時（プロポフォールとして0.3~3.0mg/kg/時）の投与速度で適切な鎮静深度が得られる。

なお、疾患の種類、症状の程度を考慮し、必要とする鎮静深度に応じて投与速度を増減すること。また、必要に応じて鎮痛剤を併用すること。

7. 用法及び用量に関連する注意

〈全身麻酔の導入及び維持〉

*7.1 1%ディプリバン注-キット（プレフィルドシリンジ）は、投与速度（mL/kg/時（プロポフォールとしてmg/kg/時））の変更により麻酔深度を調節する投与方法と、プロポフォールの目標血中濃度（μg/mL）の変更により麻酔深度を調節するTCI（Target Controlled Infusion）機能を用いる投与方法で投与することができる。TCI機能を用いて投与する場合、Marshモデルが組み込まれた市販のシリンジポンプを使用すること。

*7.2 TCI機能は、プレフィルドシリンジからの本剤の投与を記憶し、これを基に逐次血中濃度の計算を行い、投与速度を制御するので、血中濃度を正しく予測し、過量投与を防止するために、以下の点に注意すること。

*7.2.1 本剤の投与開始後、TCI機能を用いる方法に切り替えて投与しないこと。

*7.2.2 本剤を投与終了後数時間のうちに、TCI機能を用いて投与しないこと。

*7.2.3 TCI機能を使用中にポンプの電源をオフにした患者に、TCI機能を用いて再投与しないこと。

*7.2.4 TCI機能を用いて本剤を投与中の患者に、他の注入経路から本剤を投与しないこと。

*7.3 TCI機能を用いない投与方法

維持における使用例

導入後の時間	0~10分	10~20分	20~30分	30分~
投与速度	1.0mL/kg/時（プロポフォールとして10mg/kg/時）	0.8mL/kg/時（プロポフォールとして8mg/kg/時）	0.6mL/kg/時（プロポフォールとして6mg/kg/時）	全身状態をみながら調節する。

*7.4 TCI機能を用いる投与方法

本剤の血中濃度は個体差が大きく、患者別の調節が必要であるため、TCI機能を用いる場合においても、設定した目標血中濃度のみならず、一般の全身麻酔剤と同様に、麻酔開始より患者が完全に覚醒するまで、麻酔技術に熟練した医師が、専任で患者の全身状態を注意深く監視し、患者の状態に応じて対応を行うこと。

使用例

時間	就寝まで	就寝後
目標血中濃度	3.0 μ g/mL (3分後に就寝が得られない場合1分毎に1.0~2.0 μ g/mLずつ目標血中濃度を上げる。)	2.0~5.0 μ g/mL (全身状態を観察しながら適宜増減)

〈集中治療における人工呼吸中の鎮静〉

*7.5 TCI機能を用いる投与方法は使用しないこと。[TCI機能を用いる投与方法は、全身麻酔の導入及び維持における成人の臨床試験成績に基づいて設定されている。]

7.6 本剤は、持続注入により投与すること。急速投与を行わないこと。

7.7 本剤は、通常、7日を超えて投与しないこと。ただし、鎮静効果が認められ、7日を超えて本剤投与による鎮静が必要な場合には、患者の全身状態を引き続き慎重に観察すること。

使用例

時間	0~5分	5分~
投与速度	0.03mL/kg/時	0.03~0.30mL/kg/時 (全身状態を観察しながら適宜増減)

8. 重要な基本的注意

〈効能共通〉

8.1 本剤投与にあたっては、原則としてあらかじめ絶食させておくこと。

8.2 本剤投与にあたっては、気道確保、酸素吸入、人工呼吸、循環管理を行えるよう準備しておくこと。

8.3 本剤の使用に際しては、一般の全身麻酔剤と同様、麻酔開始より患者が完全に覚醒するまで、麻酔技術に熟練した医師が、専任で患者の全身状態を注意深く監視すること。集中治療の鎮静に利用する場合においても、集中治療に熟練した医師が本剤を取り扱うこと。[11.1.9 参照]

8.4 本剤投与中は気道を確保し、血圧の変動に注意して呼吸・循環に対する観察・対応を怠らないこと。

8.5 本剤の影響が完全に消失するまでは、自動車の運転、危険を伴う機械の操作等に従事しないよう、患者に注意すること。

〈全身麻酔の導入及び維持〉

8.6 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。また、本剤投与中は、適切な麻酔深度が得られるよう患者の全身状態を観察しながら、投与速度又は目標血中濃度を調節すること。

*8.7 TCI機能を用いて投与する際には、Marshモデルが組込まれた市販のシリンジポンプを使用すること。また、TCI機能に関する内容・注意事項及びポンプの使用法（取扱説明書）に精通しておくこと。

〈集中治療における人工呼吸中の鎮静〉

8.8 本剤投与中は、鎮静レベル及び中枢神経系機能の評価を必要に応じて行い、鎮静に必要な最低投与速度を定めること。

8.9 本剤投与中は、適切な鎮静深度が得られるよう患者の全身状態を観察しながら、投与速度を調節すること。

8.10 本剤投与中は、気管挿管による気道確保を行うこと。

8.11 人工呼吸からの離脱の過程では、患者の観察を継続し、必要に応じて人工呼吸を行うこと。

8.12 本剤を長期にわたり投与する場合、特に熱傷、下痢、重度の敗血症患者等の亜鉛欠乏をきたすおそれのある患者においては、必要に応じて亜鉛の補充を行うこと。エドト酸ナトリウム水和物は亜鉛等の金属イオンとキレートを形成する。

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 ASAⅢ、Ⅳの患者及び衰弱患者

投与速度を減速（例えば、導入時の投与速度を約1/2、すなわち本剤約0.025mL/kg/10秒に減速）するか、又は通常より低い目標血中濃度で投与を開始すること。無呼吸、低血圧等の呼吸循環抑制が起こるおそれがある。

9.1.2 循環器障害、呼吸器障害及び循環血液量減少のある患者
患者の全身状態を慎重に観察しながら、投与量や投与速度又は目標血中濃度に注意すること。無呼吸、低血圧等の呼吸循環抑制や覚醒遅延が起こるおそれがある。

9.1.3 てんかん発作の既往歴のある患者

痙攣があらわれることがある。

9.1.4 薬物依存の既往歴のある患者

9.1.5 薬物過敏症の既往歴のある患者（本剤又は本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者を除く）

[2.1 参照]

9.1.6 脂質代謝障害の患者又は脂肪乳剤投与中の患者

血中脂質が過剰になるおそれのある患者については、血中脂質をモニターし本剤又は併用中の脂肪乳剤の投与量を調節すること。本剤1.0mLあたり約0.1gの脂質を含有するため、血中脂質濃度が上昇する可能性がある。

9.2 腎機能障害患者

患者の全身状態を慎重に観察しながら、投与量や投与速度又は目標血中濃度に注意すること。無呼吸、低血圧等の呼吸循環抑制や覚醒遅延が起こるおそれがある。

9.3 肝機能障害患者

患者の全身状態を慎重に観察しながら、投与量や投与速度又は目標血中濃度に注意すること。無呼吸、低血圧等の呼吸循環抑制や覚醒遅延が起こるおそれがある。

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のみ投与すること。[本剤は胎児へ移行するため、新生児の呼吸抑制等があらわれることがある。]

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。ヒト母乳中へ移行することが報告されている。

9.7 小児等

9.7.1 小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

*9.7.2 小児等にはTCI機能を用いる投与方法を使用しないこと。TCI機能を用いる投与方法は、全身麻酔の導入及び維持における成人の臨床試験成績に基づいて設定されている。

9.7.3 集中治療における人工呼吸中の鎮静においては、小児等には投与しないこと。因果関係は不明であるが、外国において集中治療中の鎮静に使用し、小児等で死亡例が報告されている¹⁾。[2.2 参照]

9.8 高齢者

投与速度を減速（例えば、導入時の投与速度を約1/2すなわち本剤約0.025mL/kg/10秒に減速）する、目標血中濃度を低くするなど患者の全身状態を観察しながら慎重に投与すること。本剤は主に肝臓で代謝され、尿中に排泄される。一般に、肝、腎機能及び圧受容体反射機能が低下していることが多く、循環器系等への副作用があらわれやすい。[16.6.4 参照]

10. 相互作用

10.2 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
ベンゾジアゼピン系薬物 ジアゼパム、ミダゾラム等 バルビツール酸系薬物 全身麻酔剤 亜酸化窒素等 局所麻酔剤 中枢神経系抑制剤 麻薬性鎮痛剤等 アルコール 降圧剤 抗不整脈剤（β ₁ 遮断剤） エスモロール塩酸塩、ラン ジオロール塩酸塩等	麻酔・鎮静作用が増強されたり、収縮期血圧、拡張期血圧、平均動脈圧、心拍出量及び心拍数が低下することがあるので、併用する場合には、投与速度を減速する、目標血中濃度を低くするなど慎重に投与すること。	相互に作用（麻酔・鎮静作用、血圧低下作用、徐脈化）を増強させる。

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 低血圧（4.3%）

異常が認められた場合には患者の頭部を下げ、重篤な場合には血漿増量剤、昇圧剤の使用等適切な処置を行うこと。

11.1.2 アナフィラキシー（頻度不明）

血管浮腫、気管支痙攣、紅斑、低血圧を伴うアナフィラキシーがあらわれることがある。

11.1.3 気管支痙攣（頻度不明）

11.1.4 舌根沈下（0.1%）、一過性無呼吸（頻度不明）

異常が認められた場合には気道を確保し、人工呼吸等適切な処置を行うこと。

11.1.5 てんかん様体動（頻度不明）

11.1.6 重篤な徐脈（頻度不明）、不全収縮（頻度不明）

本剤には迷走神経抑制作用がないので、迷走神経が亢進した状態あるいは徐脈等を生じる可能性のある薬剤を併用する場合には、麻酔導入前又は維持中、抗コリン剤（例えばアトロピン）の静脈内投与を行う等適切な処置を行うこと。

11.1.7 心室頻拍（頻度不明）、心室性期外収縮（0.1%）、左脚ブロック（頻度不明）

11.1.8 肺水腫（頻度不明）

11.1.9 覚醒遅延（頻度不明）

[8.3 参照]

11.1.10 横紋筋融解症（頻度不明）

筋肉痛、脱力感、CK上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇等の特徴とする横紋筋融解症があらわれることがあるので、このような場合には直ちに本剤の投与を中止するなどの適切な処置を行うこと。

11.1.11 悪性高熱類似症状（頻度不明）

原因不明の頻脈、不整脈・血圧変動、急激な体温上昇、筋硬直、血液の暗赤色化（チアノーゼ）、過呼吸、ソーダライムの異常加熱・急激な変色、発汗、アシドーシス、高カリウム血症、ミオグロビン尿等を伴う重篤な悪性高熱類似の臨床症状を呈することがあるので十分な観察をし、使用中、これら類似症状を認めた場合は、直ちに適切な処置等を行うこと。

11.2 その他の副作用

	5%以上	0.1～5%未満	0.1%未満	頻度不明
循環器		徐脈、ST低下		
中枢神経系		振戦	頭痛	
呼吸器		吃逆	咳嗽	
消化器			悪心、嘔吐、 口腔内分泌物増加	肺炎
皮膚		発赤、紅斑		
肝臓		AST上昇、ALT上昇、 LDH上昇、γ-GTP上昇、 ビリルビン上昇	Al-P上昇	
泌尿器			変色尿（白濁、 緑尿等）	腎機能障害
精神神経系			多幸症	性欲抑制不能、 譫妄

	5%以上	0.1～5%未満	0.1%未満	頻度不明
血液		白血球増加、低アルブ ミン血症		低蛋白血症
注射部位	注射時疼痛 (血管痛)	静脈炎・血栓症	しびれ感	
その他			術後発熱	戦慄

13. 過量投与

13.1 症状

急速投与又は過量投与により、循環器・呼吸器系の抑制が起こる可能性がある。

13.2 処置

呼吸器系が抑制された場合には、酸素による人工換気を行うこと。また、循環器系が抑制された場合には患者の頭部を下げ、重篤な場合には血漿増量剤、昇圧剤を使用すること。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

14.1.1 使用前にプレフィルドシリンジを振盪すること。

14.1.2 エマルジョンに分離を認めた場合には使用しないこと。

14.1.3 投与前に本剤を他の薬剤（5%ブドウ糖注射液を除く）と混合しないこと。本剤を5%ブドウ糖注射液（ガラス製容器）で希釈する時の希釈率は5倍を超えないこと（プロポフォル濃度2mg/mL以上）。希釈は投与直前に無菌的に行い、6時間以内に使用すること。なお、本剤の希釈液の投与速度の設定には注意すること。

14.1.4 プレフィルドシリンジをシリンジポンプで使用する場合、本シリンジが使用可能な設定であることを確認すること。

14.1.5 ポリ塩化ビニル製の輸液セット等を使用した場合、可塑剤であるDEHP [di-(2-ethylhexyl) phthalate; フタル酸ジ-(2-エチルヘキシル)] が製剤中に溶出することが報告されているので、DEHPを含まない輸液セット等を使用することが望ましい。

14.2 薬剤投与時の注意

14.2.1 本剤は静脈内のみに投与すること。注射時にみられる血管痛は、前腕、前肘窩の比較的太い静脈へ注射することにより、最小限に抑えることができる。

14.2.2 注射部位の近位で三方活栓を介して、乳酸リンゲル液、5%ブドウ糖注射液、生理食塩液、ブドウ糖加乳酸リンゲル液とともに本剤を投与してもよい。

なお、本剤は脂肪乳剤を含有しているため、ポリカーボネート製の三方活栓や延長チューブ等を使用した場合、そのコネクター部分にひび割れが発生し、血液及び薬液漏れ、空気混入等の可能性がある。その場合、必要な投与量が確保されず麻酔覚醒等が生じる可能性があるため注意すること。

14.2.3 本剤（プレフィルドシリンジ）をTCI機能を用いない方法で持続投与する場合には、投与速度を調節するため、シリンジポンプ等を使用すること。

14.2.4 微生物ろ過フィルターを用いて本剤を投与しないこと。
[エマルジョンが破壊されることがある。]

14.2.5 本剤（プレフィルドシリンジ）を手により投与する際、患者とシリンジ間のラインを使用しない場合は、逆流等を防止するためにラインを閉じること。

14.2.6 本剤は防腐剤を使用しておらず、また脂肪乳剤のため汚染されると細菌が増殖し、重篤な感染症が起こるおそれがあるので以下の点に注意すること²⁾。

- (1) 開封後、無菌的に取り扱い、直ちに使用を開始すること。
- (2) 本剤の投与に使用するチューブ類等も無菌的に取り扱うこと。
- (3) 1プレフィルドシリンジを複数の患者に使用しないこと。1人の患者に対し、1回のみ使用とし、残液は廃棄すること。
- (4) 本剤の投与に使用した注射器、チューブ類及び本剤の残液は手術終了時又は、投与開始12時間後のいずれか早い時点で廃棄すること。また、12時間を超えて投与する場合は、新たな注射器、チューブ類及び本剤を使用すること。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

- 15.1.1 外国で、本剤とアルフェンタニール（麻薬性鎮痛剤）を併用すると、アルフェンタニールの血中濃度が上昇する[20.2%±12.6 (SD)、11例]との臨床報告がある。
- 15.1.2 外国において、本剤の血管外漏出により局所疼痛、腫脹、血腫及び組織壊死が報告されている。
- 15.1.3 外国で、集中治療における人工呼吸中の鎮静の目的で、本剤の投与を受けた重篤な患者において、因果関係は確立していないが、代謝性アシドーシス、横紋筋融解症、高カリウム血症、Brugada症候群に類似した心電図変化（右側胸部誘導（V1～V3）のcoved型ST上昇）、心不全が極めてまれに発現し、数例が死亡に至ったという報告がある。これらの症状を発現した患者の背景として、組織への酸素供給の低下、重大な神経学的な障害（頭蓋内圧亢進等）や敗血症、血管収縮剤・ステロイド・強心剤・本剤の高用量投与が報告されている。
- 15.1.4 重篤な症例で多剤を併用している場合、重度の肝機能異常があらわれる可能性がある。

15.2 非臨床試験に基づく情報

- 15.2.1 サルにおいてバルビタール身体依存交差能、弱い身体依存形成能及び明らかな強化効果を有することが示されている。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

日本人健康成人男子6例に1.0、2.0及び2.5mg/kgを単回静脈内ボラス投与したとき、プロポフォールの体内動態は3-コンパートメントモデルに適合し、全血中濃度は3相性に減衰した。各相の半減期は2.6分 ($T_{1/2\alpha}$)、51.0分 ($T_{1/2\beta}$)及び365分 ($T_{1/2\gamma}$)であった。中央コンパートメントにおける分布容積及び定常状態時の分布容積はそれぞれ26L及び317Lであった。全身クリアランス (CL_{TB}) 値は1.62L/分であった^{3)、4)}。1～2.5mg/kgの用量範囲で、血漿中薬物濃度-時間曲線下面積 ($AUC_{0-\infty}$) が用量に比例して増加することが示された。

また、薬物動態パラメータに明らかな性差はみられなかった(外国人データ)。

16.3 分布

患者にプロポフォールを2.5mg/kg用量で単回静脈内ボラス投与したとき、投与後10及び120分後の蛋白結合率は約97～99%であった⁵⁾ (外国人データ)。

16.4 代謝

成人患者8例に平均2.6mg/kgを単回静脈内ボラス投与したとき、投与後24時間までに尿中に認められた代謝物及びその割合は、プロポフォールのグルクロン酸抱合体が75%、1,4キノール体の1-キノールグルクロン酸抱合体が12%、4-キノールグルクロン酸抱合体が8%、4キノール体の硫酸抱合体が5%であった⁶⁾。

16.5 排泄

成人患者8例に平均2.6mg/kgを単回静脈内ボラス投与したとき、投与後24時間までにプロポフォール及び1,4キノール体のグルクロン酸抱合体ならびに1,4キノール体の硫酸抱合体として投与量の68.3%が尿中に排泄された⁶⁾。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 心血管機能の影響

ディプリフューザーTCIシステムの予測性能は3.3～6.3L/分程度の心拍出量の変動に影響を受けないことが示されている。しかしながら、プロポフォールのクリアランスは肝血流量に依存するため、心疾患や開心術等により心拍出量がさらに減少した場合には、肝血流量が減少し、プロポフォールの CL_{TB} が影響を受ける可能性がある^{7)、8)} (外国人データ)。

16.6.2 腎機能障害患者

腎障害患者群及び正常な腎機能を有す患者群にプロポフォールを単回静脈内ボラス投与あるいは静脈内持続投与

したとき、薬物動態パラメータに統計的有意差は認められなかった^{9)、10)} (外国人データ)。

16.6.3 肝機能障害患者

肝硬変患者群及び正常な肝機能を有す患者群にプロポフォールを単回静脈内ボラス投与あるいは静脈内持続投与したとき、薬物動態パラメータに両群間で統計的有意差は認められなかった^{11)、12)} (外国人データ)。

16.6.4 高齢者

プロポフォールの体内動態について、高齢者の V_i 及び CL_{TB} が若齢者に比して僅かに (20～25%) 低くなることが報告されている。一方、高齢者では薬力学的な変化よりもむしろ、上記の体内動態の差により、必要とされる用量が低くなるということが報告されている^{5)、13)} (外国人データ)。しかしながら、高齢者にディプリフューザーTCIシステムを適用したとき、より低い目標血中濃度が設定され、かつ適切な麻酔深度を得るために目標血中濃度が調節されることで、ディプリフューザーTCIシステムは広範な年齢層でほぼ類似した予測性能を示すことが確認されている¹⁴⁾ (外国人データ)。[9.8 参照]

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

(全身麻酔の導入及び維持)

17.1.1 国内第Ⅱ相試験 (全身麻酔の導入 用量設定試験)

手術患者138例を対象に、前投薬なし群、前投薬群 (プロポフォールによる麻酔導入前に、ジアゼパム及びアトロピンを投与)、高齢者群 (前投薬なし) における全身麻酔導入の至適用量を検討した。プロポフォールを0.5mg/kg/10秒で投与したとき、平均就眠量は前投薬なし群 2.1 ± 0.3 mg/kg、前投薬群 2.0 ± 0.3 mg/kg、高齢者群 1.5 ± 0.1 mg/kgで、就眠までの時間は前投薬なし群 44.1 ± 9.2 秒、前投薬群 41.3 ± 9.4 秒、高齢者群 46.3 ± 11.2 秒であった。

副作用発現率は前投薬なし群18.5% (10/54例)、前投薬群18.4% (9/49例)、高齢者群20.0% (7/35例)であった。主な副作用は前投薬なし群では発赤・紅斑11.1% (6/54例)、注射時疼痛5.6% (3/54例)、前投薬群では発赤・紅斑12.2% (6/49例)、注射時疼痛6.1% (3/49例)、高齢者群では注射時疼痛5.7% (2/35例)であった¹⁵⁾。

17.1.2 国内第Ⅱ相試験 (全身麻酔の導入 用量確認試験)

手術患者467例にプロポフォールを0.5mg/kg/10秒で投与したとき、平均就眠量は 2.21 ± 0.39 mg/kgで、平均46秒で意識の消失が得られた。

副作用発現率は23.6% (110/467例)で、主な副作用は注射時疼痛15.4% (72/467例)、発赤・紅斑7.3% (34/467例)であった¹⁶⁾。

17.1.3 国内第Ⅲ相試験 (全身麻酔の導入)

手術患者259例を対象に本剤 (131例) とチオペンタール (128例) を比較した試験において、本剤の有用率は有用以上で99.2% (124/125)であった。

本剤投与群の副作用発現率は20.2% (26/129例)で、主な副作用は注射時疼痛15.5% (20/129例)、発赤・紅斑2.3% (3/129例)であった¹⁷⁾。

17.1.4 国内第Ⅱ相試験 (全身麻酔の維持 用量設定試験)

手術患者110例を対象に、局所麻酔併用下で、鎮静状態 (Ⅰ群)、自発呼吸を伴う麻酔 (Ⅱ群)、自発呼吸を伴わない麻酔 (Ⅲ群) の麻酔維持における至適用量を検討した。その結果、至適投与速度はⅠ群 3.0 ± 1.4 mg/kg/時、Ⅱ群 4.4 ± 1.8 mg/kg/時、Ⅲ群 4.5 ± 1.8 mg/kg/時であった¹⁸⁾。

副作用発現率は27.3% (30/110例)で、主な副作用は注射時疼痛21.0% (23/110例)であった¹⁸⁾。

17.1.5 国内第Ⅱ相試験 (全身麻酔の維持 用量確認試験)

手術患者252例を対象に、亜酸化窒素併用群、亜酸化窒素非使用群の麻酔維持における至適用量を検討した。その結果、至適投与速度は亜酸化窒素併用群 5.7 ± 1.8 mg/kg/時、亜酸化窒素非使用群 7.0 ± 2.3 mg/kg/時であり、麻酔終了後、開眼までに要した時間は平均で7.6分であった。

副作用発現率は亜酸化窒素併用群16.3% (21/129例)、亜酸化窒素非使用群17.1% (21/123例)であった。主な副作用は亜酸化窒素併用群では注射時疼痛7.8% (10/129例)、亜酸化窒素非使用群では注射時疼痛7.3% (9/123例)であった¹⁹⁾。

17.1.6 国内第Ⅲ相試験 (全身麻酔の維持)

全身麻酔下にて手術を受ける患者145例を対象に本剤 (72例) とチオペンタール・セボフルラン (73例) を比較した試験において、本剤の有用率は有用以上で97.2% (69/71)であった。

本剤投与群の副作用発現率は8.5% (6/71例) で、主な副作用は注射時疼痛4.2% (3/71例)であった²⁰⁾。

17.1.7 国内臨床試験 (プレフィルドシリンジ使用経験試験)

手術患者40例に対しプレフィルドシリンジ製剤を通常のインフュージョンポンプで投与し、全身麻酔の導入及び維持の有効性を検討した結果、本剤の有効率は94.7% (36/38)であった。

副作用発現率は31.6% (12/38例) で、主な副作用は低血圧28.9% (11/38例)であった²¹⁾。

17.1.8 国内臨床試験 (ディプリフューザーTCI使用経験試験)

ディプリフューザーTCIの使用経験試験では55例について評価された。有効率 (手術が支障なく施行された) は100% (55/55)であった。

就眠時の平均目標血中濃度は3.15 $\mu\text{g}/\text{mL}$ で、平均1.8分で意識の消失が得られた。また、維持期の平均目標血中濃度は2.80 $\mu\text{g}/\text{mL}$ であった。麻酔終了後、開眼までに要した時間は平均で11.4分であり、開眼時の平均実測血中濃度は1.08~1.91 $\mu\text{g}/\text{mL}$ であった。予測血中濃度と実測血中濃度の関係を図1に示した。

副作用発現率は60.0% (33/55例) で、主な副作用は低血圧49.1% (27/55例)、徐脈9.1% (5/55例)、血管痛7.3% (4/55例)であった²²⁾。

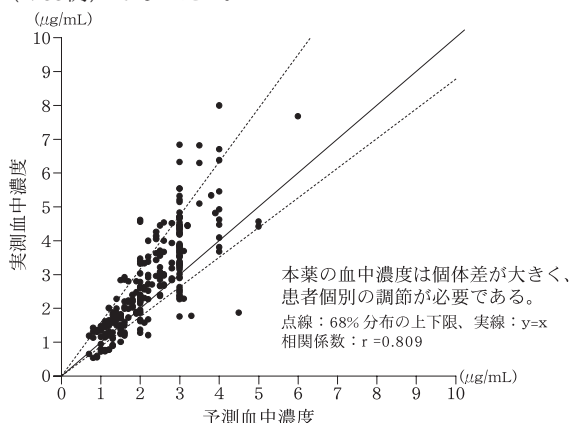


図1

*17.1.9 麻酔方法

国内の成人を対象とした臨床試験で、一般的に行われた麻酔方法は次の通りである。

(1) TCI機能を用いない投与方法

麻酔導入：

本剤を0.05mL/kg/10秒 (プロポフォールとして0.5mg/kg/10秒) の速さで静脈内に投与し、患者には“1,2,3・・・”と数を読ませ、就眠した時点で本剤の投与を中止した。本剤0.20~0.25mL/kg (プロポフォールとして2.0~2.5mg/kg) の用量で就眠した。

導入後は直ちに本剤による麻酔維持を開始した。

麻酔維持：

就眠後、筋弛緩を得て、気管挿管し、酸素 (約30~100%) 又は酸素・亜酸化窒素混合ガスで調節呼吸を行った。麻酔維持では、シリンジポンプを用いて本剤を静脈内に投与した。投与速度は最初の10分間は1.0mL/kg/時 (10mg/kg/時) とし、その後は10分毎に0.8mL/kg/時 (8mg/kg/時)、0.6mL/kg/時 (6mg/kg/時) と漸次減量し、その後は患者の臨床兆候に合わせ、投与量 (投与速度) を増減し、最小有

効量で手術に適した麻酔状態を維持するよう調節した。手術に適した麻酔状態は、本剤0.4~1.0mL/kg/時 (プロポフォールとして4~10mg/kg/時) の用量で得られた。

本剤は鎮痛作用が無いので麻薬性鎮痛剤、脊椎麻酔、又は硬膜外麻酔等を併用した。また、必要に応じ筋弛緩剤を併用した。

(2) TCI機能を用いる投与方法

目標血中濃度3.0 $\mu\text{g}/\text{mL}$ で静脈内に投与を開始し、患者には“1,2,3・・・”と数を読ませ、就眠するまで目標血中濃度は変更しなかった。投与開始3分後に就眠が得られない時は1分毎に1.0~2.0 $\mu\text{g}/\text{mL}$ ずつ上げた。就眠は3.0~6.0 $\mu\text{g}/\text{mL}$ で得られた。就眠後、筋弛緩を得て、気管挿管し、酸素・亜酸化窒素混合ガスで調節呼吸を行った。その後は患者の臨床兆候に合わせ、目標血中濃度を増減し、最小有効目標血中濃度で手術に適した麻酔状態を維持するよう調節した。手術に適した麻酔状態は、目標血中濃度2.0~5.0 $\mu\text{g}/\text{mL}$ で得られた。

本剤は鎮痛作用が無いので麻薬性鎮痛剤を併用した。また、必要に応じ筋弛緩剤を併用した。

〈集中治療における人工呼吸中の鎮静〉

17.1.10 国内第Ⅱ相試験

集中治療中の鎮静を必要とする患者96例を対象とした用量設定試験において、本剤の至適投与速度は1.27±0.62mg/kg/時であり、90%の患者が0.5~2.5mg/kg/時の範囲であった。副作用発現率は9.4% (9/96例) で、主な副作用は低血圧6.3% (6/96例)であった²³⁾。

17.1.11 国内第Ⅲ相試験

集中治療中の鎮静を必要とする患者56例を対象に本剤 (25例) とジアゼパム (31例) を比較した試験において、本剤の有用率は100% (25/25)であった。

本剤投与群の副作用発現率は4.0% (1/20例) で、低血圧4.0% (1/20例)であった²⁴⁾。

17.1.12 集中治療中の鎮静の投与方法

国内の成人を対象とした臨床試験で、一般的に行われた集中治療中の鎮静の投与方法は次の通りである。

本剤を0.03mL/kg/時 (プロポフォールとして0.3mg/kg/時) の速さで静脈内に持続注入し、5分間持続した。その後は患者の状態を観察しながら、最小有効量で [Ramsay score 3] (言葉による指示に反応) を目標とし、鎮静レベルをプロポフォール投与速度で調節した。鎮静レベルは、本剤0.03~0.3mL/kg/時 (プロポフォールとして0.3~3.0mg/kg/時) の用量で得られた。本剤は鎮痛作用がないので、非麻薬性鎮痛剤又は硬膜外麻酔を併用した。

17.3 その他

17.3.1 投与方法別の累積投与量

体重70kg、投与時間120分、TCI機能を用いる投与方法では目標血中濃度を3.15 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 、3分後に2.80 $\mu\text{g}/\text{mL}$ に設定、TCI機能を用いない投与方法では導入量2.08mg/kgを40秒かけて投与し、1分後に平均投与速度5.85mg/kg/時で維持した場合の投与量を示すコンピュータシミュレーションは、図2の通りであり、総投与量は同様であった²⁵⁾。

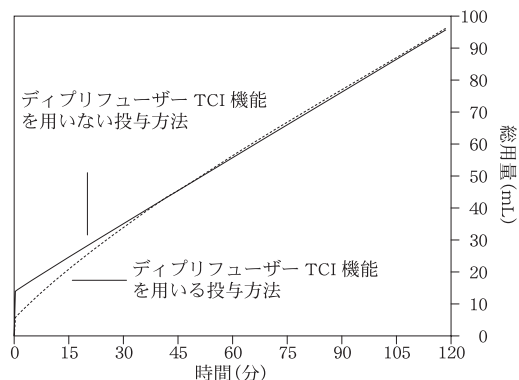


図2

*17.3.2 本薬の体内動態の変動

Raffertyらは、全身麻酔による鼠径部体表面手術施行患者61名を5群（10、7.5、6、5、4mg/kg/時の5種類の初期投与速度）に割り付け、それぞれ3段階で投与速度を減速し、入刀時の体動の有無及び最終投与速度時（6、4.5、3.6、3、2.4mg/kg/時）における血中プロポフォール濃度を測定した（図3）。TCI機能を用いない投与方法においても、プロポフォールの体内動態には患者間に変動が見られた^{26)、27)}。

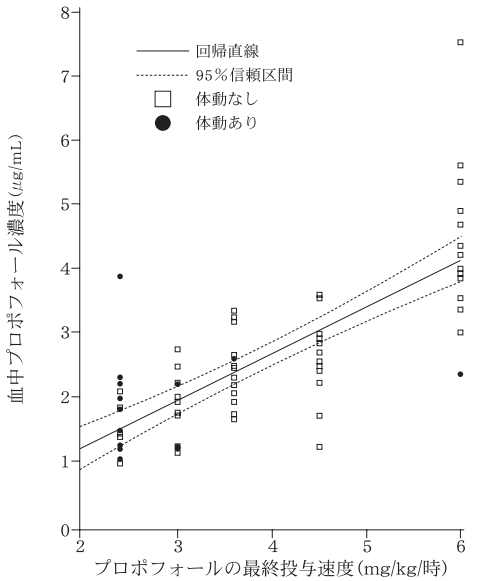


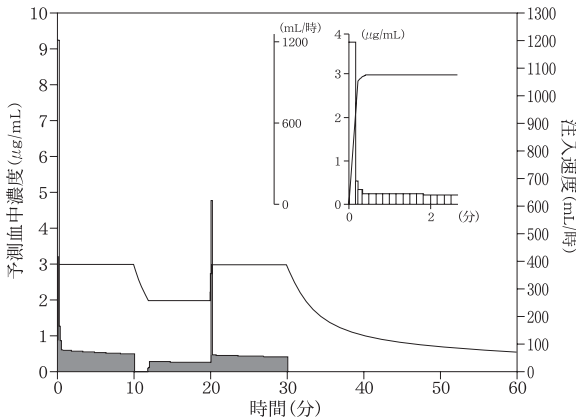
図3
 図3
 帰帰モデル：血中濃度 = 0.727 × (最終投与速度) - 0.238 (Richardsらにより報告された患者を含めた帰帰直線と95%信頼区間も併せて表示)

図3

17.3.3 TCIポンプによる投与速度調節の概念図

シミュレーションを図4に示す。

以下の条件下で投与を開始すると、ポンプは最高1200mL/時の速度で予測血中濃度が目標血中濃度に到達するまで薬剤を注入する（本シミュレーションの場合、約10秒間）。その後、予測血中濃度が目標血中濃度の設定値付近で維持されるよう逐次注入速度が変更される。



シミュレーション条件

体重 70kg
 年齢 40歳
 投与開始から10分間：3µg/mL
 その後の10分間：2µg/mL
 その後の10分間：3µg/mL
 投与開始から30分でTCI投与を停止。

図4

注) 全身麻酔の維持において、通常、成人にはプロポフォールとして4～10mg/kg/時の投与速度で適切な麻酔深度が得られる。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

本剤の作用は脳において発揮される。

本剤の投与によって麻酔状態が得られるが、この作用がどのような機序によって起こるかは解明されていない。

18.2 麻酔作用

18.2.1 静脈内投与における50%催眠量 (HD₅₀) は12.9mg/kg、50%致死量 (LD₅₀) は57.9mg/kgで治療指数 (LD₅₀/HD₅₀) は4.5であった (マウス)。

18.2.2 本剤は速やかに麻酔を導入し、HD₅₀値の約2倍量を投与した場合の麻酔時間は約5分であり、麻酔後の回復時間も約3分と速やかな回復性が認められた (マウス)²⁸⁾。

18.2.3 麻酔維持中の呼吸・循環器系や維持麻酔後の回復性に特に異常はみられず、本剤の麻酔維持への適応性が認められた (ネコ、ラット)。

18.2.4 本剤の反復投与による麻酔時間の延長はチオペンタールより明らかに軽微であった (マウス)²⁸⁾。

18.3 中枢神経作用

本剤は用量依存的に脳波を低振幅速波から、平坦脳波へ変化させた (ネコ)²⁹⁾。

19. 有効成分に関する理化学的見聞

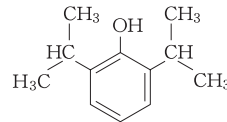
一般的名称

プロポフォール (Propofol)

化学名

2,6-Diisopropylphenol

化学構造式



分子式

C₁₂H₁₈O

分子量

178.27

性状

本品は無色～微黄色澄明の液で、特異なおいがある。エタノール (99.5)、2-プロパノール、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル及びヘキサンに極めて溶けやすく、水にほとんど溶けない。

*20. 取扱い上の注意

MRI画像診断などの磁気の影響を受ける環境下において、本剤の識別タグの情報が消去され、TCI機能を用いた投与ができなくなるとの報告がある。

また、識別タグに水分が浸透することにより、識別タグの情報が認識されず、TCI機能を用いた投与ができなくなるとの報告がある。

22. 包装

20mL [1シリンジ]

50mL [1シリンジ]

23. 主要文献

- 1) Parke TJ, et al. : BMJ. 1992 ; 305 (6854) : 613-616
- 2) Bennett SN, et al. : N Engl J Med. 1995 ; 333 (3) : 147-154
- 3) 新宮興ほか：麻酔. 1990 ; 39 : 219および685
- 4) Kay NH, et al. : Br J Anaesth. 1986 ; 58 : 1075-1079
- 5) Kirkpatrick T, et al. : Br J Anaesth. 1988 ; 60 : 146-150
- 6) 中尾正和ほか：麻酔と蘇生. 1993 ; 29 (1) : 77-81
- 7) Barvais L, et al. : J Cardiothorac Vasc Anesth. 1996 ; 10 (7) : 877-883
- 8) Servin F, et al. : Anesthesiology. 1993 ; 78 : 657-665

- 9) Morcos WE, et al. : Postgrad Med J. 1985 ; 61 (Suppl.3) : 62-63
- 10) Ickx B, et al. : Br J Anaesth. 1998 ; 81 : 854-860
- 11) Servin F, et al. : Anesthesiology. 1988 ; 69 : 887-891
- 12) Servin F, et al. : Br J Anaesth. 1990 ; 65 : 177-183
- 13) Dyck BJ, et al. : Semin Anesth. 1992 ; 11 : 2-4
- 14) Swinhoe CF, et al. : Anaesthesia. 1998 ; 53 (Suppl.1) : 61-67
- 15) 釘宮豊城ほか：麻酔と蘇生. 1993 ; 29 (1) : 3-10
- 16) 風間富栄ほか：麻酔と蘇生. 1993 ; 29 (1) : 11-21
- 17) 村川雅洋ほか：麻酔と蘇生. 1993 ; 29 (1) : 23-32
- 18) 釘宮豊城ほか：麻酔と蘇生. 1993 ; 29 (1) : 33-43
- 19) 盛生倫夫ほか：麻酔と蘇生. 1993 ; 29 (1) : 45-56
- 20) 真下節ほか：麻酔と蘇生. 1993 ; 29 (1) : 57-67
- 21) 風間富栄ほか：麻酔と蘇生. 1998 ; 34 (2) : 109-119
- 22) 風間富栄ほか：麻酔と蘇生. 1998 ; 34 (2) : 121-139
- 23) 磨田裕ほか：麻酔と蘇生. 1996 ; 32 (2) : 95-103
- 24) 妙中信之ほか：麻酔と蘇生. 1996 ; 32 (2) : 105-114
- 25) 社内資料 (ディプリフューザーTCI機能を用いる方法と従来投与法の比較)
- 26) Raftery S, et al. : Br J Anaesth. 1991 ; 66 : 566-571
- 27) Richards MJ, et al. : Br J Anaesth. 1990 ; 65 : 157-163
- 28) Glen JB. : Br J Anaesth. 1980 ; 52 : 731-742
- 29) Tomoda K, et al. : Br J Anaesth. 1993 ; 71 : 383-387

24. 文献請求先及び問い合わせ先

サンド株式会社 カスタマーケアグループ
 〒105-6333 東京都港区虎ノ門1-23-1
 TEL 0120-982-001
 FAX 03-6257-3633

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売

サンドファーマ株式会社

東京都港区虎ノ門1-23-1
 URL:<https://www.sandoz.jp/>

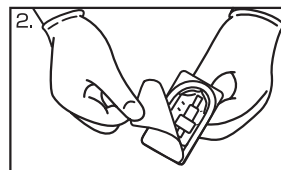
26.2 販売

サンド株式会社

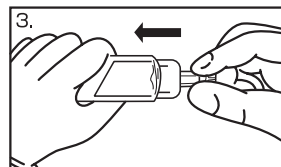
東京都港区虎ノ門1-23-1
 URL:<https://www.sandoz.jp/>

—組立方法—

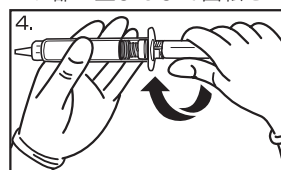
1. トレイからシリンジ本体を取り出し、振とう後、シリンジキャップを取り外します。
アルコール綿にてゴム栓を清拭して下さい。
2. ルアーコネクターをパッケージから取り出し、針先キャップをルアーコネクターから取り外して下さい。



3. プレフィルドシリンジのゴム栓部にルアーコネクターの針をまっすぐ強く刺し込んで下さい。



4. プランジャーロッドを右回転させ、プレフィルドシリンジのネジ部に止まるまで回転させ、接続して下さい。



5. シリンジポンプに装着する際には、プランジャーロッドをスライダのフックに確実にセットして下さい。(正しくセットされていない場合、“サイフォニング (自然落下による急速注入)”や“逆流”が起こる恐れがあります。)

