

抗癲癇薬(Anti-Epileptic Drugs)②

https://l-hospitalier.github.io

2017.1

抗痙攣薬投与は痙攣や抗痙攣薬の特殊な化学的性質のため、あわてる医療行為。CMDT のプロトコルは 50 %ブドウ糖 25~50 mL 静注後* ①ジアゼパム (ホリゾン) の経静脈 投与を試みる ②発作のコントロールができたらフェニトイン (アレビアチン) の投与 ③無効時フェノバルビタール (フェノバール) ④無効時ミダゾラム (ドルミカム)。ホリゾン 5~10 mg はバルビタールより呼吸抑制が少ないベンゾジアゼピン(BZ)だが、急速静注では呼吸抑制があり (現場では) 点滴静注*1が多い (高齢者)。 BZ は作用時間が短く抗痙攣作用に耐性が生ずるので他の AED に切り替える。アレビアチンは古典的 AED でプロピレングリコール溶液 pH=12 と強アルカリ性で血管からの漏出や動注で組織壊死。希釈により pH が中性に近づき結晶が析出するので昔は 15mL (250 mg、5 mL、3A)を 15 分かけて静注(大声を出して痙攣している患者さんを押さえつけて一緒に廊下に寝て必死で静注していたら通りすがりの整外 Dr が手を貸してくれた思い出が!)。液体の 5 mL、250 mgを生食 50 mL で希釈する*2 ことも(5 %糖は析出)。 アレビアチンには 用量ー血中濃度の強い非線形性や、抗不整脈作用による心停止がある。プロドラッグのフォスフェニトイン (ホストイン)

#75

は pH=8 で析出はないが高価(筋、静注 OK)。 フェニトインはミカエリス・メン テン(Michaelis-Menten)の式に従い Dmax に近づくと濃度勾配が急になる。 Dmax や Km の値は非常に個人差が大きいので注意(基本的に 300~350 mg/日以上は数日ごと に 10~20 mg ずつ増量)。 90 %以上が蛋白に結合するので要補正*3 (脳脊髄液濃度は 血漿<mark>遊離型</mark>の濃度に比例)。 フェノバールも静注により析出、腎血管を閉塞した死亡 事故があり大阪高裁で敗訴。 以前より新生児痙攣に対し VB₁、ブドウ糖、 Ca⁺⁺、Mg⁺⁺投与やフェノバール静注*⁴が行われていたが 2008 年より新生 児痙攣、癲癇重積状態に**静注用ノーベルバール 200 mg** が発売され 20 mg/kg を静注する。 但し効果発現が遅いので、BZ を第一選択とするとい う注意書きがある。 デパケン (バルプロ酸) は日本で2回/日、米国での 最低投与回数は3回/day。 【発作重積時】以下は日本神経学会のガイドラ Phenytoin dose (mg/day) **イン**(2010)で VB₁ 100 mg と 50 %ブドウ糖 50 mL を静注 ①第 1 選択薬 はジアゼパム 10 mg を 2 分で静注、希釈せず使用(またはロラゼパム静注、日本未発 売)。 効果は約 20 分で 10 分後 10 mg 追加 ②フェニトイン 5~20 mg/kg (体重 50 kg で最大 1000 mg) を 50 mg/分以下で(20 分で)静注、は第2選択薬として有効、希釈 せず使用(フォスフェニトインが望ましい) 3フェノバルビタール 15~20 mg/kg、50 mg/分静注は有効*4 ④ミダゾラム 0.1~0.3 mg/kg 静注は有効であるが二重盲検のデー タはない。日本では保険適応外 ③フェノバール④ミダゾラムは初回のジアゼパムのあ とにフェニトインの別の選択肢として使用<mark>【イーケプラ静注用 500mg(レベチラセタ</mark> △) 】新抗てんかん薬*5で1A(500 mg、5 mL)を15分以上で点滴静注(1日2回)。 (ホリゾンは緩徐?に筋注可(添付文書)、神経学会は薦められないと)

*ウエルニッケ脳症(アル中)では先に VB1 を投与しないと悪化する。 *¹ 神経学会マニュアルは希釈しない方法を記載。*² 医療研修推進財団の研修医マニュアルは 100 mL 以内の生食で希釈点滴を記載。*³ 低アルブミン時の補正式(補正値)= (実測値) / {(0.9×Alb/4.4)+0.1} *⁴ 日本ではフェノバールは皮下注筋注のみ認可、静脈注射はできないと明記。フェニトイン(Na⁺阻害)とフェノバール(T型 Ca⁺⁺阻害と GABA 活性化)は似た化学構造を持つが、結合部位、作用機序は全く異なる。 *⁵ 単剤使用可、日本でトップシェア。 ハリソン内科書はロラゼパムの次はバルプロ酸静注!