抗癲癇薬(<u>A</u>nti-<u>E</u>pileptic <u>D</u>rugs)

抗痙攣薬投与は抗不整脈剤とともに現場であわてることが多い。 原因の一つは抗痙攣

https://l-hospitalier.github.io

2**016.12**

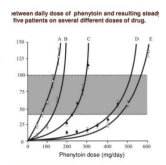
薬の特殊な性質。 CMDT にはプロトコルが記載されている。 ①ジアゼパム (ホリゾン) の経静脈投与を試みる。②発作のコントロールができたらフェニトイン (アレビアチン) の投与 ③これがだめならフェノバルビタール (フェノバール) 投与 ④無効な場合はミダゾラム (ドルミカム) 投与。 ホリゾン 5-10mg はバルビタールより格段に呼吸抑制が少ないベンゾジアゼピン (BZ) だが、急速静注では呼吸抑制があるので(現場は)点滴静注*1が多い(特に高齢者)。 BZ は作用時間が短く抗痙攣作用に耐性が生ずるので他の AED に切り替える。 アレビアチンは古典的 AED でプロピレングリコール溶液、pH=12 と強アルカリ性、血管から漏れたり動注すると組織壊死を起こす。希釈により pH が中性に近づき結晶が析出するので昔は 5mL (750mg) を5分かけて静注。(大声を出して痙攣している患者さんに必死で静注していたら通りがかった整外 Dr が見かねて手を貸してくれた思い出が!) 今は 50mL~100mL の生食に

250mg を溶いて使う*2ことも(5%糖では反応して析出)。 アレビアチン には<u>用量一血中濃度の非線形性</u>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(<mark>ホストイン</mark>)は pH=8 程度で析出はないがま だ高価(筋静注 OK)。 ホストインは体内でフェニトインになるが、これはミカエリ

Dmax や Km の値は非常に個人差が大きいので注意(基本的に 300-350mg/日以上は数日ごとに 10~20mg 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

ス・メンテン (Michaelis-Menten) 式に従い Dmax に近づくと濃度勾配が急になる。

濃度は血漿遊離型濃度に比例)。 フェノバールも静注により析出、 etwen daily dose of phenyto 特別を開塞した死亡事故があり大阪高裁では敗訴。 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 200mg が発売され 20mg/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。 【発作重積時】以下は日本神経学会のガイドライン(2010)



でまず VB₁ 100mg と 50%ブドウ糖 50mL を静注、ついで ①第1選択薬はジアゼパム 10mg 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。10分後 10mg 追加 ②フェニトイン5~20mg/kg (体重50kg で最大1000mg) を 50mg/分以下で(20 分かけて)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 15~20mg/kg、50mg/分静注は有 効*4 ④ミダゾラム 0.1~0.3mg/kg 静注は有効であるが二重盲検はない。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【イーケプラ静注用 500mg(レベチラセタム)】新しい抗てんかん薬*5 で 1A(500mg、5mL)を 15 分以上で点滴静注(1 日 2 回)。 このように原 則はあくまで無希釈、現場は可能なかぎり希釈して点滴というパターンが多い。

^{*1} 神経学会マニュアルでは希釈しない方法が記載。 *2 医療研修推進財団の研修医マニュアルには 100mL 以内の生食で溶いて点滴する方法が記載してある。 *3 低アルブミン時の補正式 C 補正値=C 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。 *5 単剤使用可、日本でトップシェア