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

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

https://l-hospitalier.github.io

2**017.1**

のプロトコルは 50%ブドウ糖 $25\sim50$ 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<mark>(アレビアチン)</mark>の投与 ③ 無効時フェノバルビタール<mark>(フェノバール)</mark> ④無効時ミダゾラム(**ドルミカム**)。 ホ リゾン 5~10mg 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)。 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<mark>組織壊死</mark>。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** (250mg、5mL、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と一 緒に廊下に寝そべって必死で静注していたら通りがかった整外 Dr が手を貸してくれた思い出 が!)。 液体の 5mL, 250mg を生食 50mL で希釈する*2ことも(5%糖は析 出)。アレビアチンには**用量-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)は pH=8 で析出はないが高価(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 300~350mg/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、腎血管を閉塞した死亡事故があり大阪高裁で敗訴。以前

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<mark>静注用ノーベルバール</mark> 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<u>日本神経学会のガイドライン</u> (2010) で VB₁ 100mg と 50%ブドウ糖 50mL を静注、 ①第 1 選択薬はジアゼ

より新生児痙攣に対し VB₁、ブドウ糖、Ca⁺⁺、Mg⁺⁺投与やフェノバ

パム 10 mg を 2 9 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 $5 \sim 20 \text{mg/kg}$ (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 $15 \sim 20 \text{mg/kg}$ 、50 mg/分静注は有効*4 ④ミダゾラム $0.1 \sim 0.3 \text{mg/kg}$ 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フェノバールと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 500 mg(レベチラセタム)】 新抗てんかん薬* $5 \sim 1 \text{A}$ (500 mg、5 mL)を $15 \rightarrow 0 \text{mg}$ (レベチラセタム)】

*1 神経学会マニュアルで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 100mL 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 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。 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