

*2018年3月改訂（第2版）
2015年10月作成

日本標準商品分類番号
871224

貯法：凍結を避け、5℃以下で保存
*使用期限：12ヵ月（ラベル等に表示の使用期限を参照すること）

	20mg	40mg	100mg
承認番号	22100AMX01789	22100AMX01790	22100AMX01791
薬価収載	2015年10月		
販売開始	2015年10月		
再評価結果	1975年3月		

筋弛緩剤

毒薬、処方箋医薬品^(注)

スキサメトニウム注20「マルイシ」 スキサメトニウム注40「マルイシ」 スキサメトニウム注100「マルイシ」

Suxamethonium Inj. 20・40・100

注) 注意—医師等の処方箋により使用すること

日本薬局方 スキサメトニウム塩化物注射液

【警告】

本剤による呼吸停止について

- (1) 本剤の使用に当たっては、必ずガス麻酔器又は人工呼吸器を準備すること。使用時は呼吸停止を起こすことが非常に多いので、人工呼吸や挿管に熟練した医師によってのみ使用すること。
- (2) 本剤によって起こる呼吸停止は、注入後極めて速やかなので、人工呼吸の時期を失しないように、事前に設備その他の準備・点検を十分に行うこと。

【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

【原則禁忌(次の患者には投与しないことを原則とするが、特に必要とする場合には慎重に投与すること)】

- (1) 重症の熱傷、広範性挫滅性外傷、尿毒症、四肢麻痺、ジギタリス中毒の既往歴のある患者あるいは最近ジギタリスを投与されたことのある患者〔血中カリウムの増加作用により、心停止を起こすおそれがある。〕
- (2) 緑内障の患者〔本剤には眼内圧亢進作用がある。〕

【組成・性状】

1. 組成

	有効成分(1管中)	添加物
スキサメトニウム注20「マルイシ」	スキサメトニウム塩化物水和物 22mg(1mL) (脱水物として20mg)	等張化剤
スキサメトニウム注40「マルイシ」	スキサメトニウム塩化物水和物 44mg(2mL) (脱水物として40mg)	
スキサメトニウム注100「マルイシ」	スキサメトニウム塩化物水和物 110mg(5mL) (脱水物として100mg)	

2. 製剤の性状

	剤形	色・形状	pH	浸透圧比*
スキサメトニウム注20「マルイシ」	注射剤(無色アンプル)	無色澄明の液	3.0~5.0	約1
スキサメトニウム注40「マルイシ」	注射剤(無色アンプル)	無色澄明の液	3.0~5.0	約1
スキサメトニウム注100「マルイシ」	注射剤(無色アンプル)	無色澄明の液	3.0~5.0	約1

*生理食塩液に対する比

【効能・効果】

麻酔時の筋弛緩、
気管内挿管時・骨折脱臼の整復時・喉頭痙攣の筋弛緩、
精神神経科における電撃療法の際の筋弛緩
腹部腫瘍診断時

【用法・用量】

通常成人は下記用量を用いる。

間歇的投与法：

スキサメトニウム塩化物水和物の脱水物として、1回10~60mgを静脈内注射する。この用量で筋弛緩が得られない時は、筋弛緩が得られるまで適宜増量する。

持続点滴用法：

持続性効果を求める場合は、0.1~0.2%となるように生理食塩液または5%ブドウ糖液に溶かし、持続注入する。通常2.5mg/分ぐらいの速さで注入する。

また、乳幼児及び小児に対する投与方法として静脈内注射の場合1mg/kgを、静脈内注射が不可能な場合は2~3mg/kgを筋肉内注射する。

【使用上の注意】

1. 重要な基本的注意

- (1) 本剤の分解能又は排泄能が低い患者あるいは感受性が高い患者の場合には、注入量及び注入速度に注意し、完全に回復するまで監視を行う必要がある。
- (2) 非脱分極性筋弛緩剤で過去にアナフィラキシー反応が生じた患者では、同様にアナフィラキシー反応が生じる可能性があるため、注意すること。

裏面へ →

2. 相互作用

(1) 原則併用禁忌(原則として併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ジギタリス強心配糖体 ジゴキシン (ジゴキシン錠) メチルジゴキシン (ラニラビッド錠) 等	本剤との併用により 重篤な不整脈を起こ すおそれがある。	スキサメトニウム塩 化物水和物の血中カ リウム増加作用又は カテコールアミン放 出が原因と考えられ ている。

(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
コリンエステラーゼ阻 害作用を有する薬剤 アンペニウム塩化物 ネオスチグミン臭化物 シクロホスファミド 等	本剤の作用が増強 し、遷延性無呼吸(持 続性呼吸麻痺)を起 こすことがある。	コリンエステラーゼ による本剤の分解が 阻害されると考えら れている。
非脱分極性筋弛緩剤	本剤の筋弛緩作用が 持続し、遷延性無呼 吸(持続性呼吸麻痺) を起こすことがあ る。	本剤の神経-筋遮断 作用に対して、抵抗 性を増加することが ある。それゆえ、筋 弛緩を得るには大 量の薬剤が必要とな り、終板の感受性低 下や手術後の無呼吸 を延長するかもしれ ない。
デスフルラン インフルラン	本剤の筋弛緩作用が 増強するので、併用 する場合には、本剤 を減量すること。	併用により本剤の筋 弛緩作用が増強され る。
アプロチニン	本剤の作用が増強又 は遷延することがあ る。	アプロチニンはコリ ンエステラーゼ活性 を阻害すると考えら れている。
ゾピクロン エソゾピクロン		相加的に抗痙攣作 用、中枢神経抑制作 用が増強する可能性 がある。
アミノグリコシド系抗 生素	これらの抗生剤を投 与した外科手術後に 突発的に呼吸困難を 起こすことがある。	両薬剤ともに神経遮 断作用を有しており 、併用によりその 作用が増強する。
リンコマイシン系抗生 剤	本剤の筋弛緩作用が 増強する。	リンコマイシン系抗 生素は神経筋弛緩作 用を持ち、本剤の作 用が相加されると考 えられている。
イリノテカン塩酸塩	本剤の筋弛緩作用が 減弱することがあ る。	イリノテカンはアセ チルコリン受容体 への結合能を持って いると考えられてい る。

3. 副作用

本剤は使用成績調査等の副作用の発現頻度が明確になる調査を実施していないため、発現頻度については文献等を参考に集計した。

(1) 重大な副作用

- 1) ショック(0.1%未満)、アナフィラキシー様症状(頻度不明)：ショック、アナフィラキシー様症状(気道内圧上昇、血圧低下、頻脈、全身発赤等)を起こすことがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 2) 悪性高熱症(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過熱・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(ポークワイン色尿)等を伴う重篤な悪性高熱がまれにあらわれることがある。また、これらの症状の悪化により、横紋筋融解症があらわれることがある。本剤を使用中、悪性高熱に伴うこれ

らの症状を認めた場合は、直ちに中止し、ダントロレンナトリウムの静注、全身冷却、純酸素での過換気、酸塩基平衡の是正等適切な処置を行うこと。

- 3) 気管支痙攣、遷延性無呼吸(いずれも頻度不明)：気管支痙攣、遷延性無呼吸(持続性呼吸麻痺)を起こすことがあるので、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 4) 心停止(頻度不明)：心停止を起こすことがあるので、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 5) 呼吸抑制(頻度不明)：本剤によって十分な筋弛緩を得ようとする時、全く呼吸抑制が起こらないよう施術することは困難であり、また、呼吸停止を警戒しすぎると所要の筋弛緩が得られないことがある。呼吸停止が起こった場合には、薬液の注入を筋弛緩維持に必要な量まで減ずるか、一旦中止し、人工呼吸によって積極的に酸素を補給しないと危険である。20~40mgの本剤投与によって発生する呼吸停止は、通常およそ2~5分で回復する。
- 6) 横紋筋融解症(頻度不明)：横紋筋融解症があらわれることがあるので、体温の上昇がない場合においても、高カリウム血症、ミオグロビン尿、血清逸脱酵素の著明な上昇、筋肉痛等が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

(2) その他の副作用

	頻度不明
循環器	徐脈、頻脈、不整脈、血圧低下
筋肉	術後筋肉痛
皮膚	発疹
その他	眼内圧上昇、アレルギー症状

4. 高齢者への投与

注入量及び注入速度に注意し、患者の状態を観察しながら、慎重に投与すること。[高齢者では、生理機能が低下していることが多い。(「1. 重要な基本的注意」の項参照)]

5. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

妊婦又は妊娠している可能性のある婦人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にのみ投与すること。[妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。]

6. 小児等への投与

小児等では、悪性高熱症、ミオグロビン血症及び循環器系副作用(徐脈、不整脈等)があらわれやすいので、慎重に投与すること。

7. 適用上の注意

(1) 調製時：

- 1) 生理食塩液又は5%ブドウ糖液で希釈した0.1~0.2%溶液は調製後できるだけ速やかに使用すること(1週間以内)。また、希釈した溶液を保存する場合は、本剤が添加してある旨、容器に明記するなど誤用のないように注意すること。
- 2) 静脈麻酔剤と混合すると沈殿を生じることがあるので、混合注射を避けること。
- 3) 本品は、ワンポイントカットアンプルであるが、アンプルカット部分をエタノール綿等で清拭してからカットすることが望ましい。

(2) 筋肉内注射時：

筋肉内注射にあたっては、組織・神経等への影響を避けるため、下記の点に注意すること。

- 1) 神経走行部位を避けるよう注意すること。
- 2) 繰返し注射する場合には、例えば左右交互に注射するなど、注射部位をかえて行うこと。
- 3) 注射針を刺入したとき、激痛を訴えたり、血液の逆流をみた場合は、直ちに針を抜き、部位をかえて注射すること。

【薬物動態】

スキサメトニウム塩化物水和物は、血漿コリンエステラーゼにより速やかに分解され、コリンとサクシニルモノコリンになり、ついでサクシニルモノコリンはコリンとコハク酸に分解する¹⁾。

呼吸・循環系、肝・腎機能等の障害がない外科、整形外科、形成外科患者にスキサメトニウム塩化物水和物の脱水物として100mgを静脈内投与した場合、5分までに投与量の39.4%が、さらに60分までに投与量の71%が排出された²⁾。また、未変化体の尿中排泄率は平均2.2%であった³⁾。

【薬効薬理】

1. 直接神経の終板に働き、持続的脱分極を起こすことにより筋弛緩作用を発揮する。また、しばしば一過性の筋線維性攣縮を経過して筋弛緩に至ることがあるが、この筋線維性攣縮の終わったとき、筋弛緩が最高に達する⁴⁾。
2. 神経終板の脱分極が短く、脱分極が最高に達した後に最大の神経筋遮断が起こる。このために、本剤の神経筋遮断作用は脱分極後に起こる終板の脱感受性作用によるものと考えられている⁵⁾。

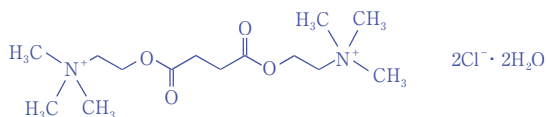
【有効成分に関する理化学的知見】

一般名：スキサメトニウム塩化物水和物

(Suxamethonium Chloride Hydrate)

化学名：2,2'-Succinyldioxybis(N,N,N-trimethylethylaminium) dichloride dihydrate

構造式：



分子式：C₁₄H₃₀Cl₂N₂O₄ · 2H₂O

分子量：397.34

融点：159～164℃(未乾燥)

性状：スキサメトニウム塩化物水和物は白色の結晶性の粉末である。水、メタノール又は酢酸(100)に溶けやすく、エタノール(95)に溶けにくく、無水酢酸に極めて溶けにくく、ジエチルエーテルにほとんど溶けない。

【包装】

スキサメトニウム注 20「マルイシ」：1mL × 10 管

スキサメトニウム注 40「マルイシ」：2mL × 10 管

スキサメトニウム注100「マルイシ」：5mL × 5 管

【主要文献】

- 1) Whittaker, V. P. et al. : Biochem. J. 52(3) : 475(1952)
- 2) 早川隼朗 他：麻酔 20(11) : 1039(1971)
- 3) Foldes, F. F. et al. : Br. J. Pharmacol. Chemother. 9 (3) : 385(1954)
- 4) 竹田昌暉：麻酔 10 : 761(1961)
- 5) Thesleff, S. : Acta Physiol. Scand. 34(2-3) : 218(1955)

【文献請求先】

丸石製薬株式会社 学術情報部

〒538-0042 大阪市鶴見区今津中2-4-2

TEL. 0120-014-561

製造販売元

Ⓢ 丸石製薬株式会社

大阪市鶴見区今津中2-4-2