

医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会のI F記載要領2008に準拠して作成

経口表面麻酔剤

パートラン[®]ビスカス 2%Partran[®] Viscous 2%

剤形	内用液剤（ビスカス）
製剤の規制区分	劇薬
規格・含量	1 mL中にリドカイン塩酸塩 20mg 含有
一般名	和名：リドカイン塩酸塩 洋名：Lidocaine Hydrochloride
製造販売承認年月日 薬価基準収載・ 発売年月日	製造販売承認年月日：2001年3月15日 薬価基準収載年月日：2001年7月6日 発売年月日：2001年8月
開発・製造販売 （輸入）・提携・ 販売会社名	製造販売元：日新製薬株式会社
医薬情報担当者の 連絡先	
問い合わせ窓口	日新製薬株式会社 安全管理部 TEL：023-655-2131 FAX：023-655-3419 医療関係者向けホームページ： http://www.yg-nissin.co.jp/

本I Fは2009年11月改訂の添付文書の記載に基づき作成した。

最新の添付文書情報は、医薬品医療機器情報提供ホームページ
<http://www.info.pmda.go.jp/>にてご確認ください。

I F 利用の手引きの概要

— 日本病院薬剤師会 —

1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として医療用医薬品添付文書（以下、添付文書と略す）がある。医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際には、添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合がある。

医療現場では、当該医薬品について製薬企業の医薬情報担当者等に情報の追加請求や質疑をして情報を補完して対処してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための情報リストとしてインタビューフォームが誕生した。

昭和 63 年に日本病院薬剤師会（以下、日病薬と略す）学術第 2 小委員会が「医薬品インタビューフォーム」（以下、I F と略す）の位置付け並びに I F 記載様式を策定した。その後、医療従事者向け並びに患者向け医薬品情報ニーズの変化を受けて、平成 10 年 9 月に日病薬学術第 3 小委員会において I F 記載要領の改訂が行われた。

更に 10 年が経過した現在、医薬品情報の創り手である製薬企業、使い手である医療現場の薬剤師、双方にとって薬事・医療環境は大きく変化したことを受けて、平成 20 年 9 月に日病薬医薬情報委員会において新たな I F 記載要領が策定された。

2. I F とは

I F は「添付文書等の情報を補完し、薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製薬企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

ただし、薬事法・製薬企業機密等に関わるもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師自らが評価・判断・提供すべき事項等は I F の記載事項とはならない。言い換えると、製薬企業から提供された I F は、薬剤師自らが評価・判断・臨床適応するとともに、必要な補完をするものという認識を持つことを前提としている。

【I F の様式】

- ①規格は A 4 版、横書きとし、原則として 9 ポイント以上の字体（図表は除く）で記載し、一色刷りとする。ただし、添付文書で赤枠・赤字を用いた場合には、電子媒体ではこれに従うものとする。
- ② I F 記載要領に基づき作成し、各項目名はゴシック体で記載する。
- ③表紙の記載は統一し、表紙に続けて日病薬作成の「I F 利用の手引きの概要」の全文を記載するものとし、2 頁にまとめる。

【I F の作成】

- ① I F は原則として製剤の投与経路別（内用剤、注射剤、外用剤）に作成される。
- ② I F に記載する項目及び配列は日病薬が策定した I F 記載要領に準拠する。
- ③添付文書の内容を補完すると I F の主旨に沿って必要な情報が記載される。
- ④製薬企業の機密等に関するもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師をはじめ医療従事者自らが評価・判断・提供すべき事項については記載されない。
- ⑤「医薬品インタビューフォーム記載要領 2008」（以下、「I F 記載要領 2008」と略す）により作成された I F は、電子媒体での提供を基本とし、必要に応じて薬剤師が電子媒体（PDF）から印刷して使用する。企業での製本は必須ではない。

【I F の発行】

- ①「I F 記載要領 2008」は、平成 21 年 4 月以降に承認された新医薬品から適用となる。
- ②上記以外の医薬品については、「I F 記載要領 2008」による作成・提供は強制されるものではない。
- ③使用上の注意の改訂、再審査結果又は再評価結果（臨床再評価）が公表された時点並びに適応症の拡大等がなされ、記載すべき内容が大きく変わった場合には I F が改訂される。

3. I Fの利用にあたって

「I F記載要領 2008」においては、従来の主にMRによる紙媒体での提供に替え、PDFファイルによる電子媒体での提供を基本としている。情報を利用する薬剤師は、電子媒体から印刷して利用することが原則で、医療機関でのIT環境によっては必要に応じてMRに印刷物での提供を依頼してもよいこととした。

電子媒体のI Fについては、医薬品医療機器総合機構の医薬品医療機器情報提供ホームページに掲載場所が設定されている。

製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従って作成・提供するが、I Fの原点を踏まえ、医療現場に不足している情報やI F作成時に記載し難い情報等については製薬企業のMR等へのインタビューにより薬剤師等自らが内容を充実させ、I Fの利用性を高める必要がある。また、随時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、I Fが改訂されるまでの間は、当該医薬品の製薬企業が提供する添付文書やお知らせ文書等、あるいは医薬品医療機器情報配信サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、I Fの使用にあたっては、最新の添付文書を医薬品医療機器情報提供ホームページで確認する。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「臨床成績」や「主な外国での発売状況」に関する項目等は承認事項に関わることもあり、その取扱いには十分留意すべきである。

4. 利用に際しての留意点

I Fを薬剤師等の日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用して頂きたい。しかし、薬事法や医療用医薬品プロモーションコード等による規制により、製薬企業が医薬品情報として提供できる範囲には自ずと限界がある。I Fは日病薬の記載要領を受けて、当該医薬品の製薬企業が作成・提供するものであることから、記載・表現には制約を受けざるを得ないことを認識しておかなければならない。

また製薬企業は、I Fがあくまでも添付文書を補完する情報資材であり、今後インターネットでの公開等も踏まえ、薬事法上の広告規制に抵触しないよう留意し作成されていることを理解して情報を活用する必要がある。

(2008年9月)

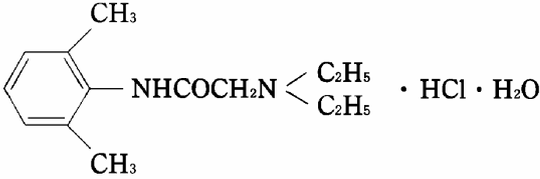
目次

I. 概要に関する項目		Ⅷ. 安全性（使用上の注意等）に関する項目	
1. 開発の経緯	1	1. 警告内容とその理由	9
2. 製品の治療学的・製剤学的特性	1	2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む）	9
		3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由	9
II. 名称に関する項目		4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由	9
1. 販売名	1	5. 慎重投与内容とその理由	9
2. 一般名	1	6. 重要な基本的注意とその理由及び 処置方法	9
3. 構造式又は示性式	1	7. 相互作用	10
4. 分子式及び分子量	1	8. 副作用	10
5. 化学名（命名法）	1	9. 高齢者への投与	10
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	1	10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与	10
7. CAS登録番号	1	11. 小児等への投与	10
		12. 臨床検査結果に及ぼす影響	11
III. 有効成分に関する項目		13. 過量投与	11
1. 物理化学的性質	2	14. 適用上の注意	11
2. 有効成分の各種条件下における安定性	2	15. その他の注意	11
3. 有効成分の確認試験法	2	16. その他	11
4. 有効成分の定量法	2		
		Ⅸ. 非臨床試験に関する項目	
IV. 製剤に関する項目		1. 薬理試験	11
1. 剤形	3	2. 毒性試験	11
2. 製剤の組成	3		
3. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意	3	X. 管理的事項に関する項目	
4. 製剤の各種条件下における安定性	3	1. 規制区分	12
5. 調製法及び溶解後の安定性	3	2. 有効期間又は使用期限	12
6. 他剤との配合変化（物理化学的変化）	3	3. 貯法・保存条件	12
7. 溶出性	4	4. 薬剤取扱い上の注意点	12
8. 生物学的試験法	4	5. 承認条件等	12
9. 製剤中の有効成分の確認試験法	4	6. 包装	12
10. 製剤中の有効成分の定量法	4	7. 容器の材質	12
11. 力価	4	8. 同一成分・同効薬	12
12. 混入する可能性のある夾雑物	4	9. 国際誕生年月日	12
13. 治療上注意が必要な容器に関する情報	4	10. 製造販売承認年月日及び承認番号	12
14. その他	4	11. 薬価基準収載年月日	12
		12. 効能又は効果追加、用法及び用量変更 追加等の年月日及びその内容	12
V. 治療に関する項目		13. 再審査結果、再評価結果公表年月日 及びその内容	12
1. 効能又は効果	5	14. 再審査期間	12
2. 用法及び用量	5	15. 投薬期間制限医薬品に関する情報	12
3. 臨床成績	5	16. 各種コード	13
		17. 保険給付上の注意	13
VI. 薬効薬理に関する項目			
1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群	6	XI. 文献	
2. 薬理作用	6	1. 引用文献	13
		2. その他の参考文献	13
VII. 薬物動態に関する項目			
1. 血中濃度の推移・測定法	7	XII. 参考資料	
2. 薬物速度論的パラメータ	7	1. 主な外国での発売状況	13
3. 吸収	7	2. 海外における臨床支援情報	13
4. 分布	7		
5. 代謝	7	XIII. 備考	
6. 排泄	8	その他の関連資料	13
7. 透析等による除去率	8		

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯	<p>1935年に植物塩基 gramine の合成類縁体は麻酔性を有することが発見され、1943年にはリドカインの合成に成功した。その後、種々の基礎・臨床実験を経て、1948年に製品化された。以来、各科領域で局所麻酔薬として広く使用されている。</p> <p>日新製薬株は、経口表面麻酔剤のパートランビスカス2%を後発医薬品として企画・開発し、薬発第698号（昭和55年5月30日）に基づき、規格及び試験方法を設定、加速試験、生物学的同等性試験を実施し、2001年3月に承認を得て2001年7月に薬価収載された。</p>
2. 製品の治療学的・製剤学的特性	<p>リドカインは、強力な局所麻酔作用をあらわす。その作用は速効性で、持続時間も長く、表面麻酔作用も有する。</p> <p>パートランビスカス2%は、適度な粘性を与えた経口表面麻酔剤（内用液剤）である。</p> <p>重大な副作用として、ショック、意識障害、振戦、痙攣があらわれることがある。</p>

II. 名称に関する項目

1. 販売名 (1) 和名 (2) 洋名 (3) 名称の由来	<p>パートランビスカス2%</p> <p>Partran Viscous 2%</p> <p>特になし</p>
2. 一般名 (1) 和名（命名法） (2) 洋名（命名法） (3) ステム	<p>リドカイン塩酸塩（JAN）</p> <p>Lidocaine Hydrochloride（JAN、INN）</p> <p>局所麻酔薬：-caine</p>
3. 構造式又は示性式	 <p style="text-align: center;"> $\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)_2\text{NHC(=O)CH}_2\text{N}(\text{C}_2\text{H}_5)_2 \cdot \text{HCl} \cdot \text{H}_2\text{O}$ </p>
4. 分子式及び分子量	<p>分子式：C₁₄H₂₂N₂O · HCl · H₂O 分子量：288.82</p>
5. 化学名（命名法）	<p>acetamide 2-(diethylamino)-N-(2,6-dimethylphenyl)monohydrochloride monohydrate (IUPAC)</p>
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	<p>別名：塩酸リドカイン</p>
7. CAS登録番号	<p>6108-05-0 (Lidocaine Hydrochloride)</p> <p>137-58-6 (Lidocaine)</p>

Ⅲ. 有効成分に関する項目

<p>1. 物理化学的性質</p> <p>(1) 外観・性状</p> <p>(2) 溶解性</p> <p>(3) 吸湿性</p> <p>(4) 融点(分解点)、沸点、凝固点</p> <p>(5) 酸塩基解離定数</p> <p>(6) 分配係数</p> <p>(7) その他の主な示性値</p>	<p>白色の結晶性の粉末で、においはなく、味はわずかに苦く、舌を麻ひする。</p> <p>水又はエタノール(95)に極めて溶けやすく、クロロホルムに溶けやすく、ジエチルエーテルにほとんど溶けない。</p> <p>該当資料なし</p> <p>融点：75～79℃</p> <p>該当資料なし</p> <p>該当資料なし</p> <p>pH：本品0.5gに水100mLを加えて溶かした液のpHは4.0～5.0である。</p>
<p>2. 有効成分の各種条件下における安定性</p>	<p>該当資料なし</p>
<p>3. 有効成分の確認試験法</p>	<p>(1) 赤外吸収スペクトル測定法(臭化カリウム錠剤法)</p> <p>(2) 塩化コバルト(Ⅱ)試液による沈殿反応</p> <p>(3) 塩化物の定性反応</p>
<p>4. 有効成分の定量法</p>	<p>0.1mol/L 過塩素酸による滴定(指示薬：クリスタルバイオレット試液)</p>

IV. 製剤に関する項目

<p>1. 剤形 (1) 剤形の区別、規格及び性状 (2) 製剤の物性 (3) 識別コード (4) pH、浸透圧比、粘度、比重、無菌の旨及び安定なpH域等</p>	<p>剤形の区別：内用液剤（ビスカス） 性状：無色～微黄色澄明な粘性の液で、特異な芳香がある。 該当資料なし 特になし pH：6.2～6.8 粘度：160～380mPa・s</p>																														
<p>2. 製剤の組成 (1) 有効成分（活性成分）の含量 (2) 添加物 (3) その他</p>	<p>1 mL中にリドカイン塩酸塩20mg含有 カルメロースナトリウム、リン酸二水素カリウム、リン酸水素ナトリウム水和物、パラオキシ安息香酸メチル、パラオキシ安息香酸プロピル、サッカリンナトリウム水和物、香料、エタノール、グリセリン、pH調整剤 該当しない</p>																														
<p>3. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意</p>	<p>該当しない</p>																														
<p>4. 製剤の各種条件下における安定性¹⁾</p>	<p>パートランビスカス2%は、最終包装製品を用いた加速試験（40℃、相対湿度75%、6ヵ月）の結果、室温保存において3年間安定であることが推測された。また、最終包装製品を用いた長期保存試験（室温保存、3年）の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、室温保存における3年間の安定性が確認された。</p> <p>加速試験 試験条件：最終包装製品（ガラス瓶に充てんし、装栓し、紙箱に入れたもの）の状態、40±1℃、75±5%R. H.</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>項目及び規格</th> <th>開始時</th> <th>1ヵ月後</th> <th>3ヵ月後</th> <th>6ヵ月後</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>性状 （無色～微黄色澄明な粘性の液で、特異な芳香がある）</td> <td>無色澄明な粘性の液で、特異な芳香があった</td> <td>変化なし</td> <td>変化なし</td> <td>変化なし</td> </tr> <tr> <td>含量（%） （95.0～105.0）</td> <td>102.2</td> <td>102.4</td> <td>102.4</td> <td>102.4</td> </tr> </tbody> </table> <p>長期保存試験 試験条件：最終包装製品（ガラス瓶に充てんし、装栓し、紙箱に入れたもの）の状態、室温保存</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>項目及び規格</th> <th>開始時</th> <th>6ヵ月後</th> <th>2年後</th> <th>3年後</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>性状 （無色～微黄色澄明な粘性の液で、特異な芳香がある）</td> <td>無色澄明な粘性の液で、特異な芳香があった</td> <td>変化なし</td> <td>変化なし</td> <td>変化なし</td> </tr> <tr> <td>含量（%） （95.0～105.0）</td> <td>101.6</td> <td>103.3</td> <td>102.7</td> <td>103.6</td> </tr> </tbody> </table>	項目及び規格	開始時	1ヵ月後	3ヵ月後	6ヵ月後	性状 （無色～微黄色澄明な粘性の液で、特異な芳香がある）	無色澄明な粘性の液で、特異な芳香があった	変化なし	変化なし	変化なし	含量（%） （95.0～105.0）	102.2	102.4	102.4	102.4	項目及び規格	開始時	6ヵ月後	2年後	3年後	性状 （無色～微黄色澄明な粘性の液で、特異な芳香がある）	無色澄明な粘性の液で、特異な芳香があった	変化なし	変化なし	変化なし	含量（%） （95.0～105.0）	101.6	103.3	102.7	103.6
項目及び規格	開始時	1ヵ月後	3ヵ月後	6ヵ月後																											
性状 （無色～微黄色澄明な粘性の液で、特異な芳香がある）	無色澄明な粘性の液で、特異な芳香があった	変化なし	変化なし	変化なし																											
含量（%） （95.0～105.0）	102.2	102.4	102.4	102.4																											
項目及び規格	開始時	6ヵ月後	2年後	3年後																											
性状 （無色～微黄色澄明な粘性の液で、特異な芳香がある）	無色澄明な粘性の液で、特異な芳香があった	変化なし	変化なし	変化なし																											
含量（%） （95.0～105.0）	101.6	103.3	102.7	103.6																											
<p>5. 調製法及び溶解後の安定性</p>	<p>該当しない</p>																														
<p>6. 他剤との配合変化（物理化学的変化）</p>	<p>該当資料なし</p>																														

7. 溶出性	該当しない
8. 生物学的試験法	該当しない
9. 製剤中の有効成分の確認試験法	(1) 薄層クロマトグラフィーによるR _f 値の確認 (2) 紫外可視吸光度測定法による吸収スペクトルの測定
10. 製剤中の有効成分の定量法	液体クロマトグラフィー（内標準法）
11. 力価	本剤は力価表示に該当しない
12. 混入する可能性のある夾雑物	該当資料なし
13. 治療上注意が必要な容器に関する情報	該当しない
14. その他	該当しない

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果	表面麻酔
2. 用法及び用量	<p>リドカイン塩酸塩として、通常成人では1回100～300mg（5～15mL：添付の匙でほぼ1～3杯又は注射筒に吸引して使用する）を1日1～3回経口的に投与する。</p> <p>なお、年齢、麻酔領域、部位、組織、体質により適宜増減する。</p> <p><使用方法></p> <ul style="list-style-type: none"> ○内視鏡検査、その他咽喉頭・食道部の麻酔には、本剤を一気に嚥下することなく徐々に飲み込ませる。 ○口腔内麻酔には、不必要部の麻酔を避ける目的で嚥下させることなく、口腔内に拡げるだけにとどめさせる。 ○胃部麻酔を目的とする場合（ダンピング症候群、幽門痙攣等）は、速やかに嚥下させ、コップ半分の水で洗い落とさせる。
<p>3. 臨床成績</p> <ul style="list-style-type: none"> (1) 臨床データパッケージ（2009年4月以降承認品目） (2) 臨床効果 (3) 臨床薬理試験：忍容性試験 (4) 探索的試験：用量反応探索試験 (5) 検証的試験 <ul style="list-style-type: none"> 1) 無作為化並行用量反応試験 2) 比較試験 3) 安全性試験 4) 患者・病態別試験 (6) 治療的使用 <ul style="list-style-type: none"> 1) 使用成績調査・特定使用成績調査（特別調査）・製造販売後臨床試験（市販後臨床試験） 2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要 	<p>該当資料なし</p>

VI. 薬効薬理に関する項目

<p>1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群</p>	<p>アミド型： ブピバカイン塩酸塩水和物、メピバカイン塩酸塩、ロピバカイン塩酸塩水和物等 安息香酸エステル型： オキシブプロカイン塩酸塩、テトラカイン塩酸塩、プロカイン塩酸塩等 キノリン型： ジブカイン塩酸塩等</p>
<p>2. 薬理作用</p> <p>(1) 作用部位・作用機序²⁾</p> <p>(2) 薬効を裏付ける試験成績³⁾</p> <p>(3) 作用発現時間・持続時間</p>	<p>作用部位：局所の神経線維 リドカインは、感覚・求心神経線維のNa⁺チャネルを遮断し、活動電位の伝導を抑制することにより局所麻酔作用を発現する。プロカインより作用が速くあらわれ、麻酔効果が強く、作用持続が長い。</p> <p>局所（表面）麻酔作用</p> <p>1. モルモットの角膜表面を用いた刺激毛による反射の有無 パートランビスカス2%、標準製剤、生理食塩液、パートランビスカス2%の基剤を、それぞれモルモットの両眼の角膜表面に各50μL適用し、刺激毛による角膜表面の刺激に対する瞬目反射の有無を測定した。 その結果、パートランビスカス2%及び標準製剤は、生理食塩液及びパートランビスカス2%の基剤に比較して瞬目反射回数を有意に減少した。 また、パートランビスカス2%と標準製剤の間には統計学的な有意差は認められなかった。</p> <p>2. ラットの肛門括約筋を用いた刺激毛による反射の有無 パートランビスカス2%、標準製剤、生理食塩液、パートランビスカス2%の基剤を、それぞれラットの肛門括約筋部に各100μL擦り込み、刺激毛による刺激に対する反応の有無を測定した。 その結果、パートランビスカス2%及び標準製剤は、生理食塩液及びパートランビスカス2%の基剤に比較して反応回数を有意に減少した。 また、パートランビスカス2%と標準製剤の間には統計学的な有意差は認められなかった。</p> <p>該当資料なし</p>

VII. 薬物動態に関する項目

<p>1. 血中濃度の推移・測定法</p> <p>(1) 治療上有効な血中濃度</p> <p>(2) 最高血中濃度到達時間</p> <p>(3) 臨床試験で確認された血中濃度</p> <p>(4) 中毒域</p> <p>(5) 食事・併用薬の影響</p> <p>(6) 母集団（ポピュレーション）解析により判明した薬物体内動態変動要因</p>	<p>該当資料なし</p> <p>該当資料なし</p> <p>該当資料なし</p> <p>該当資料なし</p> <p>「VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目 7. 相互作用」を参照</p> <p>該当資料なし</p>
<p>2. 薬物速度論的パラメータ</p> <p>(1) コンパートメントモデル</p> <p>(2) 吸収速度定数</p> <p>(3) バイオアベイラビリティ</p> <p>(4) 消失速度定数</p> <p>(5) クリアランス</p> <p>(6) 分布容積</p> <p>(7) 血漿蛋白結合率</p>	<p>該当資料なし</p>
<p>3. 吸収</p>	<p>吸収部位：適用部位（口腔、咽喉頭、食道、胃等の粘膜）</p>
<p>4. 分布</p> <p>(1) 血液－脳関門通過性</p> <p>(2) 血液－胎盤関門通過性</p> <p>(3) 乳汁への移行性</p> <p>(4) 髄液への移行性</p> <p>(5) その他の組織への移行性</p>	<p>該当資料なし</p>
<p>5. 代謝</p> <p>(1) 代謝部位及び代謝経路</p> <p>(2) 代謝に関与する酵素（CYP450 等）の分子種</p> <p>(3) 初回通過効果の有無及びその割合</p> <p>(4) 代謝物の活性の有無及び比率</p> <p>(5) 活性代謝物の速度論的パラメータ</p>	<p>主として肝臓</p> <p>CYP1A2、CYP3A4</p> <p>該当資料なし</p> <p>該当資料なし</p> <p>該当資料なし</p>

6. 排泄 (1) 排泄部位及び経路 (2) 排泄率 (3) 排泄速度	尿中 該当資料なし 該当資料なし
7. 透析等による除去率	該当資料なし

VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

1. 警告内容とその理由	該当記載事項なし
2. 禁忌内容とその理由 (原則禁忌を含む)	<p>次の患者には投与しないこと 本剤の成分又はアミド型局所麻酔薬に対し過敏症の既往歴のある患者</p>
3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由	該当しない
4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由	該当しない
5. 慎重投与内容とその理由	<p>次の患者には慎重に投与すること</p> <p>(1) 高齢者（「高齢者への投与」及び「重要な基本的注意」の項参照）</p> <p>(2) 全身状態が不良な患者「生理機能の低下により麻酔に対する忍容性が低下していることがある。」（「重要な基本的注意」の項参照）</p> <p>(3) 心刺激伝導障害のある患者〔症状を悪化させることがある。〕</p> <p>(4) 重篤な肝機能障害又は腎機能障害のある患者〔中毒症状が発現しやすくなる。〕</p> <p>(5) 幼児（「小児等への投与」の項参照）</p>
6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法	<p>(1) まれにショックあるいは中毒症状を起こすことがあるので、本剤の投与に際しては、十分な問診により患者の全身状態を把握するとともに、異常が認められた場合に直ちに救急処置のとれるよう、常時準備をしておくこと。</p> <p>(2) 本剤の投与に際し、その副作用を完全に防止する方法はないが、ショックあるいは中毒症状をできるだけ避けるために、次の諸点に留意すること。</p> <p>1) 患者の全身状態の観察を十分に行うこと。</p> <p>2) 麻酔部位に応じ、含嗽に留める等できるだけ必要最小量とすること。特に他のリドカイン製剤と併用する場合には、総リドカイン量を考慮し過量投与とならないよう注意すること。</p> <p>3) 外傷、びらん、潰瘍又は炎症部位への投与は吸収が速いので注意すること（「過量投与」の項参照）。</p> <p>4) 前投薬や術中に投与した鎮静薬、鎮痛薬等による呼吸抑制が発現することがあるので、これらの薬剤を使用する際は少量より投与し、必要に応じて追加投与することが望ましい。なお、高齢者、小児、全身状態が不良な患者、肥満者、呼吸器疾患を有する患者では特に注意し、異常が認められた際には、適切な処置を行うこと。</p> <p>(3) 本剤の投与により、誤嚥・口腔内咬傷の危険性を増加させるおそれがあるので注意すること。</p>

<p>7. 相互作用</p> <p>(1) 併用禁忌とその理由</p> <p>(2) 併用注意とその理由</p>	<p>本剤は、主として肝代謝酵素 CYP1A2 及び CYP3A4 で代謝される。 該当記載事項なし</p> <p>併用に注意すること</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>薬剤名等</th> <th>臨床症状・措置方法</th> <th>機序・危険因子</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>クラスⅢ抗不整脈剤 アミオダロン等</td> <td>心機能抑制作用が増強するおそれがあるので、心電図検査等によるモニタリングを行うこと。</td> <td>作用が増強することが考えられる。</td> </tr> </tbody> </table>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	クラスⅢ抗不整脈剤 アミオダロン等	心機能抑制作用が増強するおそれがあるので、心電図検査等によるモニタリングを行うこと。	作用が増強することが考えられる。		
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子							
クラスⅢ抗不整脈剤 アミオダロン等	心機能抑制作用が増強するおそれがあるので、心電図検査等によるモニタリングを行うこと。	作用が増強することが考えられる。							
<p>8. 副作用</p> <p>(1) 副作用の概要</p> <p>(2) 重大な副作用と初期症状</p> <p>(3) その他の副作用</p> <p>(4) 項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧</p> <p>(5) 基礎疾患、合併症、重症度及び手術の有無等背景別の副作用発現頻度</p> <p>(6) 薬物アレルギーに対する注意及び試験法</p>	<p>本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。 (頻度不明)</p> <p>1) ショック：徐脈、不整脈、血圧低下、呼吸抑制、チアノーゼ、意識障害等を生じ、まれに心停止を来すことがある。また、まれにアナフィラキシーショックを起こしたとの報告があるので、観察を十分に行い、このような症状があらわれた場合には、適切な処置を行うこと。</p> <p>2) 意識障害、振戦、痙攣：意識障害、振戦、痙攣等の中毒症状があらわれることがあるので、観察を十分に行い、このような症状があらわれた場合には、直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと（「過量投与」の項参照）。</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>頻度不明</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>中枢神経^{注)}</td> <td>眠気、不安、興奮、霧視、眩暈等</td> </tr> <tr> <td>消化器^{注)}</td> <td>悪心・嘔吐等</td> </tr> <tr> <td>過敏症</td> <td>蕁麻疹等の皮膚症状、浮腫等</td> </tr> </tbody> </table> <p>注) このような症状があらわれた場合は、ショックあるいは中毒へ移行することがあるので、患者の全身状態の観察を十分に行い、必要に応じて適切な処置を行うこと。</p> <p>該当資料なし</p> <p>該当資料なし</p> <p>本剤の成分又はアミド型局所麻酔薬に対し過敏症の既往歴のある患者には投与しないこと。</p>		頻度不明	中枢神経 ^{注)}	眠気、不安、興奮、霧視、眩暈等	消化器 ^{注)}	悪心・嘔吐等	過敏症	蕁麻疹等の皮膚症状、浮腫等
	頻度不明								
中枢神経 ^{注)}	眠気、不安、興奮、霧視、眩暈等								
消化器 ^{注)}	悪心・嘔吐等								
過敏症	蕁麻疹等の皮膚症状、浮腫等								
<p>9. 高齢者への投与</p>	<p>一般に高齢者では、生理機能の低下により麻酔に対する忍容性が低下しているので、患者の全身状態の観察を十分に行う等、慎重に投与すること。</p>								
<p>10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与</p>	<p>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。]</p>								
<p>11. 小児等への投与</p>	<p>幼児（特に3歳以下）では麻酔効果の把握が困難なため高用量又は頻回投与されやすく、中毒を起こすことがあるので、低用量から投与を開始する等、患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。</p>								

12. 臨床検査結果に及ぼす影響	該当記載事項なし
13. 過量投与	<p>局所麻酔剤の血中濃度の上昇に伴い、中毒が発現する。その症状は、主に中枢神経系及び心血管系の症状としてあらわれる。</p> <p>(1) 徴候、症状</p> <p>中枢神経系の症状：初期症状として不安、興奮、多弁、口周囲の知覚麻痺、舌のしびれ、ふらつき、聴覚過敏、耳鳴、視覚障害、振戦等があらわれる。症状が進行すると意識消失、全身痙攣があらわれ、これらの症状に伴い低酸素血症、高炭酸ガス血症が生じるおそれがある。より重篤な場合には呼吸停止を来すこともある。</p> <p>心血管系の症状：血圧低下、徐脈、心筋収縮力低下、心拍出量低下、刺激伝導系の抑制、心室性頻脈及び心室細動等の心室性不整脈、循環虚脱、心停止等があらわれる。</p> <p>(2) 処置</p> <p>呼吸を維持し、酸素を十分投与することが重要である。必要に応じて人工呼吸を行う。振戦や痙攣が著明であれば、ジアゼパム又は超短時間作用型バルビツール酸製剤（チオペンタールナトリウム等）を投与する。心機能抑制に対しては、カテコールアミン等の昇圧剤を投与する。心停止を来した場合には直ちに心マッサージを開始する。</p>
14. 適用上の注意	使用目的：眼科用として投与しないこと。
15. その他の注意	ポルフィリン症の患者に投与した場合、急性腹症、四肢麻痺、意識障害等の急性症状を誘発するおそれがある。
16. その他	<p>【取扱い上の注意】</p> <p>本剤は金属を侵す性質があるので、長時間金属器具（匙等）に接触させないことが望ましい。なお、金属器具を使用した場合は、使用後十分に水洗すること。</p>

Ⅸ. 非臨床試験に関する項目

<p>1. 薬理試験</p> <p>(1) 薬効薬理試験 （「Ⅵ. 薬効薬理に関する項目」参照）</p> <p>(2) 副次的薬理試験</p> <p>(3) 安全性薬理試験</p> <p>(4) その他の薬理試験</p>	<p>「Ⅵ. 薬効薬理に関する項目」を参照</p> <p>該当資料なし</p> <p>該当資料なし</p> <p>該当資料なし</p>
<p>2. 毒性試験</p> <p>(1) 単回投与毒性試験</p> <p>(2) 反復投与毒性試験</p> <p>(3) 生殖発生毒性試験</p> <p>(4) その他の特殊毒性</p>	<p>該当資料なし</p>

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分	製 剤：劇薬 有効成分：劇薬
2. 有効期間又は使用期限	使用期限：3年（安定性試験結果に基づく）
3. 貯法・保存条件	室温保存
4. 薬剤取扱い上の注意点 (1) 薬局での取り扱いについて (2) 薬剤交付時の注意（患者等に留意すべき必須事項等）	「Ⅷ. 安全性（使用上の注意等）に関する項目 14. 適用上の注意、16. その他」を参照 該当しない
5. 承認条件等	該当しない
6. 包装	100mL
7. 容器の材質	瓶 : ガラス キャップ：ポリプロピレン スプーン：ポリスチレン 化粧箱：紙
8. 同一成分・同効薬	同一成分：キシロカインビスカス2%（アストラゼネカ） 同 効 薬：ブピバカイン塩酸塩水和物、メピバカイン塩酸塩、ロピバカイン塩酸塩水和物等
9. 国際誕生年月日	不明
10. 製造販売承認年月日及び承認番号	製造販売承認年月日：2001年3月15日 承認番号：21300AMZ00325000
11. 薬価基準収載年月日	2001年7月6日
12. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容	該当しない
13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容	該当しない
14. 再審査期間	該当しない
15. 投薬期間制限医薬品に関する情報	本剤は、投薬期間に関する制限は定められていない。

16. 各種コード	販売名	HOT 番号 (9桁)	厚生労働省 薬価基準収載 医薬品コード	レセプト 電算コード
	パートランビスカス 2%	113933401	1214001S1046	610453092
17. 保険給付上の注意	本剤は保険診療上の後発医薬品である。			

XI. 文献

1. 引用文献	1) 日新製薬株式会社 社内資料 (安定性) 2) 第十四改正日本薬局方解説書 3) 日新製薬株式会社 社内資料 (生物学的同等性)
2. その他の参考文献	該当資料なし

XII. 参考資料

1. 主な外国での発売状況	該当資料なし
2. 海外における臨床支援情報	該当資料なし

XIII. 備考

その他の関連資料	JANコード 100mL : 4 9 8 7 4 4 7 1 2 7 2 1 6
----------	---