処方箋医薬品^{注)}

日本標準商品分類番号 872115

承認番号 21900AMX00117000 薬価収載 1952年 5 月

1950年10月

1998年3月

強心・喘息治療剤 日本薬局方 アミノフィリン注射液

本オフィリン® 250 mg Neophyllin®

〔貯 法〕 室温保存

外箱開封後は光を遮り保存すること (変色することがある)。

[使用期限] 外箱又はラベルに表示の使用期限内に使用すること。

[注 意] 「取扱い上の注意」の項参照

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

【禁 忌】(次の患者には投与しないこと)

本剤又は他のキサンチン系薬剤に対し重篤な副作用の既往 歴のある患者

【組成・性状】

本剤は、下記の成分を含有する無色澄明な注射剤で、味はわずか に苦い。光によって徐々に変化する。

		1 管(10mL)中の分量		
有効成分	アミノフィリン水和物	250mg		
添加物	エチレンジアミン	11mg		
性 状	本剤は、無色澄明な液である。			
pH 8.0~10.0				
浸透圧比	約0.4 (生理食塩液に対	する比)		

【効能・効果】

気管支喘息、喘息性(様) 気管支炎、肺性心、うっ血性心不 全、肺水腫、心臓喘息、チェーン・ストークス呼吸、閉塞 性肺疾患 (肺気腫、慢性気管支炎など) における呼吸困難、 狭心症 (発作予防)、脳卒中発作急性期

【用法・用量】

アミノフィリン水和物として、通常成人1回250mgを1日1~2回生理食塩液又は糖液に稀釈して5~10分を要して静脈内に緩徐に注入する。必要に応じて点滴静脈内注射する。小児には1回3~4mg/kgを静脈内注射する。投与間隔は8時間以上とし、最高用量は1日12mg/kgを限度とする。必要に応じて点滴静脈内注射する。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

-----**,*〈用法・用量に関連する使用上の注意〉------

本剤を小児の気管支喘息に投与する場合の投与量、投与方法等については、学会のガイドライン等、最新の情報を参考とすること。

<u>〈参考:</u>日本小児アレルギー学会:小児気管支喘息治療・管理ガイドライン2017〉

喘息の急性増悪(発作)時のアミノフィリン投与量の目安

間心の心は自心(九日)間の方(カラー)を1次了室の日文					
	投与量				
	初期投与量(mg/kg)	維持量(mg/kg/時)			
あらかじめ経口投与 されていない場合	$\frac{4\sim5\mathrm{mg/kg}\mathrm{e}30\mathrm{分}}{\mathrm{以上かけて点滴静注}}$	0.6~0.8mg/kg/時			
あらかじめ経口投与 されている場合	3 ~ 4 mg/kgを30分 以上かけて点滴静注				

- ・初期投与量は、250mgを上限とする
- ・肥満がある場合、投与量は標準体重で計算する

**.*【使用上の注意】

1.慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

(1)急性心筋梗塞、重篤な心筋障害のある患者

[心筋刺激作用を有するため症状を悪化させることがある。]

販売開始 再評価結果

(2)てんかんの患者

〔中枢刺激作用によって発作を起こすことがある。〕

(3)甲状腺機能亢進症の患者

[甲状腺機能亢進に伴う代謝亢進、カテコールアミンの作用を増強することがある。]

(4)急性腎炎の患者

[腎臓に対する負荷を高め、尿蛋白が増加するおそれがある。]

(5)肝障害のある患者

[テオフィリンクリアランスが低下し、テオフィリン 血中濃度が上昇することがあるので、血中濃度測定 等の結果により減量すること。]

(6)高齢者〔「高齢者への投与」の項参照〕

(7)妊婦又は妊娠している可能性のある婦人、産婦、授乳婦 [[妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項参照]

**(8)小児

- 1) 小児、特に乳幼児は成人に比べて痙攣を惹起しやすく、また、テオフィリンクリアランスが変動しやすいのでテオフィリン血中濃度のモニタリングを行うなど、学会のガイドライン等の最新の情報も参考に、慎重に投与すること。なお、次の小児にはより慎重に投与すること。
 - ①てんかん及び痙攣の既往歴のある小児 〔痙攣を誘発することがある。〕
 - ②発熱している小児

[テオフィリン血中濃度の上昇や痙攣等の症状があらわれることがある。]

③6カ月未満の乳児

〔乳児期にはテオフィリンクリアランスが一定していない。6カ月未満の乳児ではテオフィリンクリアランスが低く、テオフィリン血中濃度が上昇することがある。〕

2)低出生体重児、新生児に対する安全性は確立していない。(使用経験がない)

2.重要な基本的注意

- (1)うっ血性心不全の患者に投与する場合は、テオフィリン血中濃度が上昇することがあるので注意して使用すること。
- (2)テオフィリンによる副作用の発現は、テオフィリン血中濃度の上昇に起因する場合が多いことから、血中濃度のモニタリングを適切に行い、患者個々人に適した投与計画を設定することが望ましい。
- (3)副作用が発現した場合には減量又は投与を中止し、テオフィリン血中濃度を測定することが望ましい。

(裏面につづく)

3.相互作用

本剤は主として肝薬物代謝酵素CYP1A2で代謝される。 (「薬物動態」の項参照)

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
他のキサンチン系薬剤 テオフィリン コリンテオフィリン ジプロフィリン カフェイン水和物等 中枢神経興奮薬 エフェドリン塩酸塩 マオウ等	過度の中枢神経刺激作用があらわれることがある。 (「過量投与」の項参照) 副作用の発現に注意し、異 情が認められた場合には減 量又は投与を中止するなど 適切な処置を行うこと。	併用により中枢神経 刺激作用が増強され る。
交感神経刺激剤 (β刺激剤) イソブレナリン塩酸塩 クレンブテロール塩酸塩 ツロブテロール塩酸塩 テルブタリン硫酸塩 プロカテロール塩酸塩 水和物等	低カリウム血症、心・血管症状(頻脈、不整脈等)等 成果 刺激剤の副作用症状 を増強させることがある。異常が認められた場合には決しては投与を中止するなど 適切な処置を行うこと。	心刺激作用をともに 有しており、β刺の作用を増強する がと考えられる。 はカリウム血症の増 強についての機序は 不明である。
ハロタン	不整脈等の副作用が増強することがある。また、連続 併用によりテオフィリン血 中濃度が上昇することがあ る。 副作用の発現に注意し、異 常が認められた場合には減 量又は投与を中止するなど 適切な処置を行うこと。	テオフィリンとハロ タンの心臓に対する 作用の相加又は相乗 効果と考えられる。
ケタミン塩酸塩	痙攣があらわれることがある。 痙攣の発現に注意し、異常 が認められた場合には抗痙 攣剤の投与など適切な処置 を行うこと。	痙攣閾値が低下する ためと考えられる。
シメキバフェーション 2 変態 塩塩 塩塩 水和 物シン 2 変形 2 が 2 が 2 が 3 が 3 が 3 が 4 が 5 が 5 が 5 が 5 が 5 が 5 が 5 が 5 が 5	テオフィリンの中毒症状があらわれることがある。(「過量投与3 の項参照) 間作用の発生に注意し、異減が認められた場合には減量又は投与を中止するなど適切な処置を行うこと。	肝薬物代謝酵素がにり出来物化、テオスがイントでは、アラン、大変がある。 では、アラン、大変がある。 では、大変がある。 では、大変がある。 では、大変がある。 では、大変がある。 では、大変がある。 では、大変がある。 では、大変がある。 では、大変がある。 では、大変がある。 では、大変がある。
シクロスポリンアロプリノール ザフィルルカスト	テオフィリンの中毒症状があらわれることがある。(「過量投与」の項参照) 副作用の発現に注意し、異常が認められた場合には減量又は投与を中止するなど適切な処置を行うこと。また、ザフィルルカストの血中濃度を低下させることがある。	肝薬物代謝酵素が阻害され、テオンリアランスがファランスがファするため、原度が上昇するとも表られる。ザフィルを取りないである。での機序は不明である。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子			
リファンピシン フェノバルビタール ランソプラゾール リトナビル	テオフィリンの効果が減弱 することがある。 テオフィリン血中濃度が低 下することがあるので、適 切な処置を行うこと。	肝薬物代謝酵素の誘導によりテオフィリンクリアランスが上 昇するため、テオフィリン血中濃度が低 下すると考えられる。			
フェニトイン カルバマゼピン	テオフィリン及び相手薬の効果が減弱することがある。 テオフィリン血中濃度が低 下することがあるので、適 切な処置を行うこと。 また、相手薬の効果減弱や 血中濃度の低下に注意する こと。	肝薬物代謝酵素の誘導によりテオフィリンクリアランスが上昇するため、テオフィリン血中濃度が低下すると考えられる。			
ジピリダモール	ジピリダモールの作用を減 弱させることがある。	アデノシン拮抗作用 による。			
ラマトロバン	ラマトロバンの血中濃度が 上昇することがある。	ラマトロバンの血中 濃度上昇についての 機序は不明である。			
リルゾール	リルゾールの作用を増強 (副作用発現) するおそれ がある。	in vitro試験でリル ゾールの代謝を阻害 することが示唆され ている。			
タバコ	禁煙(禁煙補助剤であるニコチン製剤使用時を含む)によりテオフィリンの中毒症状があらわれることがある。(「過量投与」の項参照) 間作用の発現に注意し、異減が認められた場合には対量又は投与を中止するなど適切な処置を行うこと。) 謝酵素が誘導され テオフィリンクリラランスが上昇し、ラランスが上昇し、 オフィリン血中濃度 が低下すると考えられる。また、禁煙に			
セイヨウオト ギリソウ(St. John's Wort, セント・ジョ ーンズ・ワー ト)含有食品	本剤の代謝が促進され血中 濃度が低下するおそれがあ るので、本剤投与時はセイ ヨウオトギリソウ含有食品 を摂取しないよう注意する こと。	セイヨウオトギリソウにより誘導された 肝薬物代謝酵素が本 剤の代謝を促進し、 クリアランスを上昇 させるためと考えられている。			

4.副作用

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。

(1)重大な副作用 (頻度不明)

- 1)ショック、アナフィラキシーショック ショック、アナフィラキシーショック(蕁麻疹、蒼白、発汗、血圧低下、呼吸困難等)があらわれることがあるので、このような症状があらわれた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 2) 痙攣、意識障害 痙攣又はせん妄、昏睡等の意識障害があらわれることがあるので、抗痙攣剤の投与 等適切な処置を行うこと。
- 3) 急性脳症 痙攣、意識障害等に引き続き急性脳症に 至ることがあるので、このような症状があらわれ た場合には投与を中止し、抗痙攣剤の投与等適切 な処置を行うこと。
- 4) 横紋筋融解症 横紋筋融解症があらわれることがあるので、脱力感、筋肉痛、CK (CPK) 上昇等に注意し、このような症状があらわれた場合には投与を中止し、適切な処置を行うとともに横紋筋融解症による急性腎不全の発症に注意すること。
- 5)消化管出血 潰瘍等による消化管出血(吐血、下血等)があらわれることがあるので、このような症状があらわれた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- **6) 赤芽球癆** 赤芽球癆があらわれることがあるので、 貧血があらわれた場合には投与を中止するなど適 切な処置を行うこと。
- 7) 肝機能障害、黄疸 肝機能障害 (AST (GOT)、ALT (GPT) の上昇等)、黄疸があらわれることがあるので、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するなど適切な処置を行うこと。
- **8)頻呼吸、高血糖症** 頻呼吸、高血糖症があらわれることがある。

(2)その他の副作用

	頻度不明		
過敏症	発疹、瘙痒感、蕁麻疹、紅斑(多形渗出性紅斑等)、 固定薬疹		
精神神経系	頭痛、不眠、神経過敏(興奮、不機嫌、いらいら感)、 不安、めまい、耳鳴、振戦、しびれ、不随意運動、筋 緊張亢進		
循環器	顔面潮紅、動悸、頻脈、顔面蒼白、不整脈(心室性期 外収縮等)		
消化器	悪心、嘔吐、食欲不振、腹痛、下痢、腹部膨満感、 化不良(胸やけ等)、しゃっくり		
泌尿器	蛋白尿、頻尿		
代謝異常	血清尿酸値、CK(CPK)の上昇等		
肝臓	AST (GOT)、ALT (GPT)、Al-P、LDH、 γ -GTPの上昇等		
血液	貧血、好酸球増多		
その他	むくみ、倦怠感、関節痛、四肢痛、発汗、胸痛、低カ リウム血症、鼻出血、しびれ(口、舌周囲)		

5. 高齢者への投与

高齢者では副作用の発現に注意し、慎重に投与すること。 〔高齢者では、非高齢者に比べ最高血中濃度の上昇及び AUCの増加が認められたとの報告がある。〕

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

(1)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。

[動物実験(マウス、ラット、ウサギ)で催奇形作用等の生殖毒性が報告されている。また、ヒトで胎盤を通過して胎児に移行し、新生児に嘔吐、神経過敏等の症状があらわれることがある。]

(2)本剤投与中は授乳を避けさせること。

[ヒト母乳中に移行し、乳児に神経過敏を起こすことがある。]

7. 小児等への投与

小児には慎重に投与すること。〔「慎重投与」の項参照〕

8.過量投与

(1)症状

テオフィリン血中濃度が高値になると、血中濃度の上昇に伴い、消化器症状(特に悪心、嘔吐)や精神神経症状(頭痛、不眠、不安、興奮、痙攣、せん妄、意識障害、昏睡等)、心・血管症状(頻脈、心室頻拍、心房細動、血圧低下等)、低カリウム血症その他の電解質異常、呼吸促進、横紋筋融解症等の中毒症状が発現しやすくなる。なお、軽微な症状から順次発現することなしに重篤な症状が発現することがある。

(2)処置

過量投与時の処置には、テオフィリンの除去、出現している中毒症状に対する対症療法がある。血中テオフィリンの除去として輸液による排泄促進、活性炭の経口投与、活性炭を吸着剤とした血液灌流、血液透析等がある。なお、テオフィリン血中濃度が低下しても、組織に分布したテオフィリンにより血中濃度が再度上昇することがある。

- 1)痙攣、不整脈の発現がない場合
 - ①投与を中止し、テオフィリン血中濃度をモニター する。
 - ②痙攣の発現が予測されるようなら、フェノバルビタール等の投与を考慮する。ただし、フェノバルビタールは呼吸抑制作用を示すことがあるので、使用に際しては注意すること。
- 2)痙攣の発現がある場合
 - ①気道を確保する。
 - ②酸素を供給する。
 - ③痙攣治療のためにジアゼパム静注等を行う。痙攣がおさまらない場合には全身麻酔薬投与を考慮する。
 - ④バイタルサインをモニターする。血圧の維持及び 十分な水分補給を行う。

- 3)痙攣後に昏睡が残った場合
 - ①気道を確保し、酸素吸入を行う。
 - ②テオフィリン血中濃度が低下するまでICU管理を 継続し、十分な水分補給を続ける。血中濃度が下 がらない場合には、活性炭による血液灌流、血液 透析も考慮する。
- 4)不整脈の発現がある場合
 - ①不整脈治療としてペーシング、直流除細動、抗不 整脈薬の投与等適切な処置を行う。
 - ②バイタルサインをモニターする。血圧の維持及び 十分な水分補給を行う。また、電解質異常がある 場合はその補正を行う。

9. 適用上の注意

(1)調製·投与時

本剤をブドウ糖及び果糖液で希釈した場合、経時的に添加物のエチレンジアミンと糖含量が低下し、黄変を認める可能性があるため、調製後は速やかに使用すること。

(2)投与速度

本剤を急速に静脈内注射すると、上記副作用(ショック、不整脈等)や過呼吸、熱感があらわれることがあるので、生理食塩液又は糖液に希釈して、ゆっくり注射すること。

- (3)輸液容器・輸液セット(ポリカーボネート製)の使用時本剤はエチレンジアミンを含有しており、本剤を10倍未満で希釈して使用した場合はポリカーボネート製の三方活栓のコネクター部にひび割れが生じ、液漏れ等が発生する可能性がある。また、過度な締め付けが、破損の発生を助長する要因となるので注意すること。
- (4)アンプルカット時

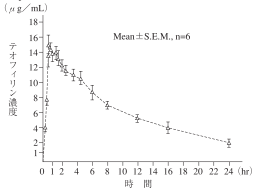
本品はワンポイントカットアンプルであるが、アンプルのカット部分をエタノール綿等で清拭してからカットすることが望ましい。

【薬物動態】

1.血中濃度

(1)血漿中濃度推移

健康成人男子(非喫煙者)6名にネオフィリン注250mg2管 (テオフィリンとして400mg)を30分間単回点滴静注した場合、 投与直後に最高血漿中濃度に達し、消失半減期9.51時間で血 中より消失した。なお、非喫煙者に比べ喫煙者は、血中半減 期が短縮する傾向があり、血中濃度曲線下面積は有意に低下 した(p<0.05)。 (①)



ネオフィリン注250mg 2 管^{注)} を単回点滴静注後の テオフィリン血漿中濃度の推移

注) ネオフィリン注250mg 2 管単回点滴静注は承認外用量である。

ネオフィリン注250mgの薬物動態パラメータ

t 1/2	Vd	AUC	CL	
(hr)	(L/kg)	(μg·hr/mL)	(L/hr/kg)	
9.51 ± 1.05	0.46 ± 0.04	187.4 ± 19.1	0.035 ± 0.004	

Mean \pm S. E. M., n = 6

(2)TDM

有効血中濃度:成人8~20μg/mL

本剤の代謝に関与する主なP450分子種:CYP1A2

(裏面につづく)

2. 血中濃度と臨床効果、副作用との関係

本薬をはじめとするテオフィリン製剤の投与にあたっては、テ オフィリン血中濃度を測定しながら投与量を調節することが望 ましい。有効血中濃度は通常8~20ug/mLとされているが、 血中濃度の上昇に伴い消化器症状等の副作用が発現しやすくな るので、投与量の設定にあたっては規定の用法・用量から開始 し、症状をよく観察しながら徐々に増減するなど留意する必要 がある。 ((2)(3)(4))

テオフィリンの血中濃度と効果及び副作用との関係



【薬効薬理】

1. 心筋刺激作用

本薬は、心筋を直接刺激し、心拍出量を増加させる。この効果 は、摘出心筋で容易に認めることができる。心疾患患者では、 本薬による静脈圧の低下を伴う心刺激作用により、心拍出量を 増大させるため、うっ血性心不全に適する。 ((5)(6)(7))

2.冠拡張作用

虚血性心疾患患者に対し、本薬により、冠血流の増大が認めら れている。また、冠動脈結紮による梗塞犬において、本薬によ り虚血部位の血流の有意な増加がみられる。

3.利尿作用

本薬は、イヌの実験で尿量の増加とともにNa⁺及びCl⁻の排泄 も増加する。その作用機序は、心臓血管系の作用による腎血流 の増加、腎糸球体濾過量の増加、腎尿細管におけるNa⁺及びCl⁻ の再吸収阻害等による。 (5)9(10(11))

4. 気管支拡張作用

本薬は、摘出モルモット気管支筋の弛緩作用により気管支拡張 作用を示す。この作用は喘息患者でも確認されている。また、 閉塞性肺疾患患者の肺動脈圧の低下や呼吸機能の改善も認めら れている。

5.作用機序

本薬の有効成分であるアミノフィリン水和物は、テオフィリン 2分子とエチレンジアミン1分子の塩であり、体内ではテオフ ィリンとして存在する。

テオフィリンの作用機序としては、フォスフォジエステラーゼ 阻害による細胞内c-AMPの増加、アデノシン受容体拮抗、細 胞内Ca2+の分布調節等の説がある。 (5)(15)(16)

【有効成分に関する理化学的知見】

— 般 名: アミノフィリン水和物 (Aminophylline Hydrate)

化 学 名:1,3-Dimethyl-1*H*-purine-2,6(3*H*,7*H*)-dione

hemi (ethylenediamine) hydrate

分子式: (C7H8N4O2)2 · C2H8N2 · xH2O

構造式:

物理化学的性状:

アミノフィリン水和物は白色~微黄色の粒又は粉末で、 においはないか、又はわずかにアンモニア様のにおい があり、味は苦い。

本品は水にやや溶けやすく、メタノールに溶けにくく、 エタノール (95) 又はジエチルエーテルにほとんど溶け ない。

本品1gに水5mLを加えて振り混ぜるとき、ほとん ど溶け、2~3分後、結晶が析出し始める。この結晶 は少量のエチレンジアミンを追加するとき溶ける。 本品は光によって徐々に変化し、空気中に放置すると き、次第にエチレンジアミンを失う。

【取扱い上の注意】

- 1.本品は緩衝性が強く、他剤を本剤のpH域に近づける性質があ る。したがって、アルカリ性で不安定な薬剤や酸性の薬剤等 とは変化を生ずる場合があるので配合には注意すること。
- 2. 本剤は、窒素ガスにて置換充塡を行っているが、裸のアンプル のまま保管すると、溶液中の溶存酸素により光や温度の影響 を受けて褐変現象を起こすおそれがあるので注意すること。

装】 【包

日本薬局方 アミノフィリン注射液 ネオフィリン注250mg (10mL)・・・・・・・・・・・・10管・30管・100管

【主要文献】

文献請求番号

	① Horai, Y. et al.: Eur. J. Clin, Pharmacol.,	24,	79	(1983)	TEO-0008	
	② 石崎高志ら:治療,	61,	99	(1979)	N-1083	
	③ Koup, J. R. et al.: Am. J. Hosp. Pharm.,	33,	949	(1976)	N-1322	
	4 Mitenko, P. A. et al.: New Engl. J. Med.	,				
		289,	600	(1973)	N-0362	
	(5) Rall, T. W.: Pharmacol. Basis Ther. 7th	ed.,	589	(1985)	N-1231	
	6 Howarth, S. et al. : Clin. Sci. Mol. Med.,	6,	125	(1947)	N-0026	
	7 Rutherford, J. D. et al. : Am. J. Cardiol.,	48,	1071	(1981)	N-0777	
	⑧ 安田寿一:日本内科学会雑誌,	46,	1329	(1958)	N-1080	
	9 Ludens, J. H. et al. : Clin. Res.,	14,	447	(1966)	N-0133	
	① Ludens, J. H. et al. : Arch. Int. Pharmacodyn. Ther.,					
		185,	274	(1970)	N-0134	
	① Nechay, B. R.: J. Pharmacol. Exp. Ther.,					
		132,	339	(1961)	N-0136	
② Parker, J. M. et al.: J. Pharmacol. Exp. Ther.,						
		118,	359	(1956)	N-0079	
	3 Segal, M. S. et al. : J. Clin. Invest.,	28,	1190	(1949)	N-0092	
	14 Parker, J. O. et al. : Circulation,	35,	365	(1967)	N-0061	
	ⓑ Hendeles, L. et al.: Pharmacotherapy,	3,	2	(1983)	TEO-0029	
	16 黒沢元博ら:医学のあゆみ.	134.	1121	(1985)	N-1597	

【文献請求先・製品情報お問い合わせ先】

エーザイ株式会社 hhcホットライン フリーダイヤル 0120-419-497