

オランザピン錠・OD錠・細粒「アメル」の簡易懸濁法に関する資料

本資料は、簡易懸濁法の試験結果をお示しするものです。
適否につきましては、医療機関様にてご判断いただきますよう、お願ひいたします。

【使用器具】

テルモシリソジラテックスフリー（20mL）（テルモ製）
ニューエンテラルフィーディングチューブ（8Fr. 120cm）（日本シャーウッド製）

【結果】

医薬品名	簡易懸濁法					
	適否	通過サイズ [*]	水(約55°C)		破壊→水(約55°C)	
			5分	10分	5分	10分
オランザピン錠 1.25mg「アメル」						
オランザピン錠 2.5mg「アメル」						
オランザピン錠 5mg「アメル」	適 1	8Fr.	○			
オランザピン錠 10mg「アメル」						
オランザピン錠 20mg「アメル」						
オランザピン OD錠 1.25mg「アメル」						
オランザピン OD錠 2.5mg「アメル」	適 1	8Fr.	○			
オランザピン OD錠 5mg「アメル」						
オランザピン OD錠 10mg「アメル」						
オランザピン細粒 1%「アメル」	適 1	8Fr.	良			

【結論】

オランザピン錠1.25mg、錠2.5mg、錠5mg、錠10mg、錠20mg、OD錠1.25mg、OD錠2.5mg、OD錠5mg、OD錠10mg「アメル」について簡易懸濁法の適否を検討した結果、錠剤のままで使用しても8Fr.チューブの通過性に問題ないと判断された。

オランザピン細粒1%「アメル」について簡易懸濁法の適否を検討した結果、スパートルで攪拌することにより懸濁し、8Fr.チューブの通過性には問題ないと判断された。

【凡例】

(1) 適否

適 1	10分以内に崩壊・懸濁し、8Fr.チューブを通過
適 2	錠剤のコーティングを破壊、あるいはカプセルを開封すれば、10分以内に崩壊・懸濁し、8Fr.チューブを通過
条 1	条件付通過。経管栄養チューブサイズにより通過の状況が異なる
条 2	条件付通過。腸溶錠のため経管栄養チューブが腸まで挿入されていれば使用可能
条 3	条件付通過。【結論】参照
不適	簡易懸濁法では経管投与に適さない

(2) 薬品の崩壊状況

錠 剤 カプセル剤	○	完全崩壊またはディスペンサーに吸い取り可能
	×	投与困難
	△	時間をかけければ完全崩壊しそうな状況、またはフィルム残留等によりチューブを閉塞する危険性がある
	—	簡易懸濁法対象外
散 剤	良	溶解またはすぐに懸濁
	やや悪	懸濁しにくい
	悪	溶解・懸濁せず分散しない

【試験方法】

試験方法等は「経管投与ハンドブック第2版」

(執筆 倉田なおみ (昭和大学薬学部教育推進センター准教授), (株)じほう, 2006) を参考にした。

●錠剤の場合

シリンジのピストン部を抜き取り、シリンジ内に錠剤をそのまま1個入れてピストンを戻し、シリンジに55°Cの湯20mLを吸い取り、筒先に蓋をして5分間自然放置した。5分後にシリンジを手で90度15往復横転し、崩壊懸濁の状況を観察する。5分後に崩壊しない場合は、更に5分間放置後、同様の操作を行う。それでも崩壊懸濁しない場合は、この方法を中止する。中止した製品は、錠剤1個を葉包紙に包み、上から乳棒で数回叩いて破壊後、上述と同様の操作を行う。

得られた懸濁液を経管栄養用カテーテルの注入端より、約2~3mL/secの速度で注入し、通過性を観察する。チューブはベッド上の患者を想定し、体内挿入端から3分の2を水平にし、他端(注入端)を30cmの高さにセットする。注入後に適量の水を注入してチューブ内を洗うとき、チューブ内に残存物がみられなければ、通過性に問題なしとする。

●カプセル剤の場合

シリンジのピストン部を抜き取り、シリンジ内にカプセル剤をそのまま1カプセル入れてピストンを戻し、シリンジに55°Cの湯20mLを吸い取り、筒先に蓋をして5分間自然放置した。5分後にシリンジを手で90度15往復横転し、崩壊懸濁の状況を観察する。5分後に崩壊しない場合は、更に5分間放置後、同様の操作を行う。

得られた懸濁液を経管栄養用カテーテルの注入端より、約2~3mL/secの速度で注入し、通過性を観察する。チューブはベッド上の患者を想定し、体内挿入端から3分の2を水平にし、他端(注入端)を30cmの高さにセットする。注入後に適量の水を注入してチューブ内を洗うとき、チューブ内に残存物がみられなければ、通過性に問題なしとする。

●散剤の場合

55°Cの温湯20mLを入れたカップに成人1回量の散剤を入れて10分間自然放置した後、スパーテルで右20回、左20回、右10回と円を描くように攪拌し、懸濁状況を観察した。得られた懸濁液を経管栄養用カテーテルの注入端より、約2~3mL/secの速度で注入し、通過性を観察する。チューブはベッド上の患者を想定し、体内挿入端から3分の2を水平にし、他端(注入端)を30cmの高さにセットする。注入後に適量の水を注入してチューブ内を洗うとき、チューブ内に残存物がみられなければ、通過性に問題なしとする。