\*\*2024年12月改訂(第3版)

\*2024年2月改訂(第2版)

日本標準商品分類番号 878219

# 経皮吸収型 持続性癌疼痛治療剤 フェンタニル経皮吸収型製剤

劇薬、麻薬、処方箋医薬品注)

フェンタニル3日用テープ2.1mg「ユートク フェンタニル3日用テープ4.2mg ユートク フェンタニル3日用テープ8.4mg ユートク フェンタニル3日用テープ12.6mg「ユートク フェンタニル3日用テープ**16.8**mg「ユートク」

FENTANYL Tapes for 3 days

貯法:室温保存

2.1mg 4.2mg 8.4mg 12.6mg 16.8mg 有効期間:3年 承認番号 | 30500AMX00173000 | 30500AMX00174000 30500AMX00175000 | 30500AMX00176000 | 30500AMX00177000 販売開始 2013年7月 注)注意-医師等の処方箋により使用すること

# 1. 警告

本剤貼付部位の温度が上昇するとフェンタニルの吸収量が 増加し、過量投与になり、死に至るおそれがある。本剤貼 付中は、外部熱源への接触、熱い温度での入浴等を避ける こと。発熱時には患者の状態を十分に観察し、副作用の発 現に注意すること。[8.10、9.1.5 参照]

#### 2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 本剤の成分に対し過敏症のある患者
- 2.2 ナルメフェン塩酸塩水和物を投与中の患者又は投与中止 後1週間以内の患者[10.1 参照]

# 3. 組成・性状

## 3.1 組成

本剤は淡黄色の支持体、透明のライナー及び微黄色半透明の膏 体よりなる、角が丸い長方形の経皮吸収型製剤である。本剤に は、含量の異なる5製剤があり、単位面積あたりの放出速度は いずれも同一である。

販売名	フェンタニル	フェンタニル	フェンタニル	フェンタニル	フェンタニル	
	3日用テープ	3日用テープ	3日用テープ	3日用テープ	3日用テープ	
规儿石	2.1mg「ユー	4.2mg「ユー	8.4mg「ユー	12.6mg「ユー	16.8mg「ユー	
	トク」	トク」	トク」	トク」	トク」	
	1枚中	1枚中	1枚中	1枚中	1枚中	
有効成分	フェンタニル	フェンタニル	フェンタニル	フェンタニル	フェンタニル	
	2.1mg	4.2mg	8.4mg	12.6mg	16.8mg	
	(膏体)スチレン・イソプレン・スチレンブロック共重					
	合体、テルペン樹脂、流動パラフィン、ジブチルヒド					
子和如	ロキシトルエン、その他3成分					
添加剤	(支持体)引	ポリエチレ	ンテレフタ	レート/エ	チレン酢酸	
	ビニル共重	合体				
	(ライナー)ポリエチレンテレフタレートセパレータ					

# 3.2 製剤の性状

	フェンタニル	フェンタニル	フェンタニル	フェンタニル	フェンタニル
販売名	3日用テープ	3日用テープ	3日用テープ	3日用テープ	3日用テープ
別光石	2.1mg「ユー	4.2mg「ユー	8.4mg「ユー	12.6mg「ユー	16.8mg「ユー
	トク」	トク」	トク」	トク」	トク」
大きさ	20.5	28.6	41.6	51.4	68.4
(縦×横mm)	×26.0	×37.2	×51.0	×61.9	×61.9
面積	5.25	10.5	21.0	31.5	42.0
(cm <sup>2</sup> )	3.23	10.5	21.0	31.3	42.0
識別	YP-	YP-	YP-	YP-	YP-
コード	3FN2.1	3FN4.2	3FN8.4	3FN12.6	3FN16.8

#### 外形

断面図(模式図)

支持体 薬物を含む粘着性膏体

# 4. 効能又は効果

非オピオイド鎮痛剤及び弱オピオイド鎮痛剤で治療困難な下記 疾患における鎮痛(ただし、他のオピオイド鎮痛剤から切り替 えて使用する場合に限る。)

中等度から高度の疼痛を伴う各種癌における鎮痛

# 5. 効能又は効果に関連する注意

本剤は、他のオピオイド鎮痛剤が一定期間投与され、忍容性が 確認された患者で、かつオピオイド鎮痛剤の継続的な投与を必 要とするがん疼痛の管理にのみ使用すること。

## 6. 用法及び用量

本剤は、オピオイド鎮痛剤から切り替えて使用する。

通常、成人に対し胸部、腹部、上腕部、大腿部等に貼付し、3 日毎(約72時間)に貼り替えて使用する。

初回貼付用量は本剤投与前に使用していたオピオイド鎮痛剤の 用法・用量を勘案して、 $2.1 \text{mg}(12.5 \,\mu\,\text{g/hr})$ 、 $4.2 \text{mg}(25 \,\mu\,\text{g/}$ hr)、 $8.4 \text{mg} (50 \,\mu\,\text{g/hr})$ 、 $12.6 \text{mg} (75 \,\mu\,\text{g/hr})$ のいずれかの用量

その後の貼付用量は患者の症状や状態により適宜増減する。

## 7. 用法及び用量に関連する注意

# 7.1 初回貼付用量

初回貼付用量として、本剤16.8mg(100 μg/hr)は推奨されない (本邦において、初回貼付用量として12.6mg(75 μg/hr)を超え る使用経験はない)。

初回貼付用量を選択する下記換算表は、経口モルヒネ量90mg/ 日(坐剤の場合45mg/日、注射の場合30mg/日)、経口オキシコ ドン量60mg/日、経口コデイン量270mg/日以上、フェンタニ ル経皮吸収型製剤(1日貼付型製剤)1.7mg(フェンタニル 0.6mg/日) に対して本剤4.2mg(25 μg/hr; フェンタニル 0.6mg/日)へ切り替えるものとして設定している。

なお、初回貼付用量は換算表に基づく適切な用量を選択し、過 量投与にならないよう注意すること。

換算表(オピオイド鎮痛剤1日使用量に基づく推奨貼付用量)

本剤3日	貼付用量	2.1mg	4.2mg	8.4mg	12.6mg
定常状態にお	ける推定平均	12.5	25	50	75
吸収速度注)(μ	g/hr)	12.3	23	30	/5
定常状態にお	ける推定平均	0.3	0.6	1.2	1.8
吸収量 <sup>注)</sup> (mg/	日)	0.5	0.6	1.2	1.0
		1	1	1	1
モルヒネ経口		<45	45~134	135~224	225~314
モルヒネ坐剤		<30	30~69	70~112	113~157
モルヒネ注射	劉(mg/日)	<15	15~44	45~74	75~104
	経口剤(mg/日)	<30	30~89	90~149	150~209
フェンタニル	注射剤(mg/日)	< 0.3	0.3~0.8	0.9~1.4	1.5~2.0

本剤3日貼付用量	2.1mg	4.2mg	8.4mg	12.6mg
フェンタニル経皮吸収型製剤*				
(1日貼付型製剤;貼付用量mg)	0.84	1.7	3.4	5
[定常状態における推定平均	[0.3]	[0.6]	[1.2]	[1.8]
吸収量(mg/日)]				

- ※フェンタニルクエン酸塩経皮吸収型製剤を含まない。
- 注)本剤16.8mg $(100 \mu g/hr)$ は、初回貼付用量としては推奨されないが、定常状態における推定平均吸収量は2.4mg/日に相当する。

#### 7.2 初回貼付時

他のオピオイド鎮痛剤から本剤に初めて切り替えた場合、初回 貼付24時間後までフェンタニルの血中濃度が徐々に上昇するた め、鎮痛効果が得られるまで時間を要する。そのため、下記の 「使用方法例」を参考に、切り替え前に使用していたオピオイド 鎮痛剤の投与を行うことが望ましい。

#### [使用方法例]

使用していたオピオイド 鎮痛剤*の投与回数	オピオイド鎮痛剤の使用方法例			
1日1回投与	投与12時間後に本剤の貼付を開始す る。			
1日2~3回投与	本剤の貼付開始と同時に1回量を投与 する。			
1日4~6回投与	本剤の貼付開始と同時及び4~6時間後 に1回量を投与する。			
持続投与	本剤の貼付開始後6時間まで継続して 持続投与する。			

# ※経皮吸収型製剤を除く。

患者により上記表の「使用方法例」では、十分な鎮痛効果が得られない場合がある。患者の状態を観察し、本剤の鎮痛効果が得られるまで、適時オピオイド鎮痛剤の追加投与(レスキュー)により鎮痛をはかること。1回の追加投与量として、本剤の切り替え前に使用していたオピオイド鎮痛剤が経口剤又は坐剤の場合は1日投与量の1/6量を、注射剤の場合は1/12量を目安として投与すること。この場合、速効性のオピオイド鎮痛剤を使用することが望ましい。

#### 7.3 用量調整と維持

# 7.3.1 疼痛増強時における処置

本剤貼付中に痛みが増強した場合や疼痛が管理されている患者で突出痛(一時的にあらわれる強い痛み)が発現した場合には、直ちにオピオイド鎮痛剤の追加投与(レスキュー)により鎮痛をはかること。1回の追加投与量として、本剤の切り替え前に使用していたオピオイド鎮痛剤が経口剤又は坐剤の場合は1日投与量の1/6量を、注射剤の場合は1/12量を目安として投与すること。この場合、速効性のオピオイド鎮痛剤を使用することが望ましい。

# 7.3.2 增量

鎮痛効果が得られるまで各患者毎に用量調整を行うこと。鎮痛効果が十分得られない場合は、追加投与(レスキュー)されたオピオイド鎮痛剤の1日投与量及び疼痛程度を考慮し、2.1mg  $(12.5\,\mu\,g/hr)$ から4.2mg $(25\,\mu\,g/hr)$ への増量の場合を除き、貼付用量の25~50%を目安として貼り替え時に増量する。なお、本剤の1回の貼付用量が50.4mg $(300\,\mu\,g/hr)$ を超える場合は、他の方法を考慮すること。

## 7.3.3 減量

連用中における急激な減量は、退薬症候があらわれることがあるので行わないこと。副作用等により減量する場合は、十分に 観察を行いながら慎重に減量すること。

# 7.4 投与の中止

- 7.4.1 本剤の投与を必要としなくなった場合には、退薬症候の発現を防ぐために徐々に減量すること。
- 7.4.2 本剤の投与を中止し、他のオピオイド鎮痛剤に変更する場合は、本剤剥離後の血中フェンタニル濃度が50%に減少するのに17時間以上かかることから、他のオピオイド鎮痛剤の投与は低用量から開始し、患者の状態を観察しながら適切な鎮痛効果が得られるまで漸増すること。

# 8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤を中等度から高度のがん疼痛以外の管理に使用しないこと。
- 8.2 本剤の使用開始にあたっては、主な副作用、具体的な使用方法、使用時の注意点、保管方法等を患者等に対して十分に説明し、理解を得た上で使用を開始すること。特に呼吸抑制、意識障害等の症状がみられた場合には速やかに主治医に連絡するよう指導すること。また、本剤使用中に本剤が他者に付着しないよう患者等に指導すること。[14.1.3、14.1.6、14.2.1-14.2.9、14.3.1-14.3.3 参照]
- 8.3 重篤な呼吸抑制が認められた場合には、本剤を剥離し、呼吸管理を行う。呼吸抑制に対しては麻薬拮抗剤(ナロキソン、レバロルファン等)が有効であるが、麻薬拮抗剤の作用持続時間は本剤より短いので、観察を十分に行い麻薬拮抗剤の繰り返し投与を考慮すること。[11.1.2 参照]
- 8.4 他のオピオイド鎮痛剤から本剤への切り替え直後に、悪心、 嘔吐、傾眠、浮動性めまい等の副作用が多く認められることが あるため、切り替え時には観察を十分に行い、慎重に投与する こと。なお、これらの副作用は経時的に減少する傾向がみられる。
- 8.5 他のオピオイド鎮痛剤から本剤に切り替えた場合には、患者によっては、あくび、悪心、嘔吐、下痢、不安、振戦、悪寒等の退薬症候があらわれることがあるので、患者の状態を観察しながら必要に応じ適切な処置を行うこと。[11.1.1 参照]
- 8.6 本剤を増量する場合には、副作用に十分注意すること。
- 8.7 連用により薬物依存を生じることがあるので、観察を十分に行い、慎重に投与すること。また、乱用や誤用により過量投与や死亡に至る可能性があるので、これらを防止するため観察を十分行うこと。[9.1.6、11.1.1 参照]
- 8.8 連用中における投与量の急激な減量は、退薬症候があらわれることがあるので行わないこと。[11.1.1 参照]
- 8.9 重篤な副作用が発現した患者については、本剤剥離後のフェンタニルの血中動態を考慮し、本剤剥離から最低でも24時間観察を継続すること。
- 8.10 本剤貼付中に発熱又は激しい運動により体温が上昇した場合、本剤貼付部位の温度が上昇しフェンタニル吸収量が増加するため、過量投与になり、死に至るおそれがあるので、患者の状態に注意すること。また、本剤貼付後、貼付部位が電気パッド、電気毛布、加温ウォーターベッド、赤外線灯、集中的な日光浴、サウナ、湯たんぽ等の熱源に接しないようにすること。本剤を貼付中に入浴する場合は、熱い温度での入浴は避けさせるようにすること。[1.、9.1.5 参照]
- 8.11 眠気、めまいが起こることがあるので、本剤投与中の患者 には自動車の運転等危険を伴う機械の操作に従事させないよう 注意すること。
- 9. 特定の背景を有する患者に関する注意
- 9.1 合併症・既往歴等のある患者
- 9.1.1 慢性肺疾患等の呼吸機能障害のある患者 呼吸抑制を増強するおそれがある。[11.1.2 参照]
- 9.1.2 喘息患者

気管支収縮を起こすおそれがある。

9.1.3 徐脈性不整脈のある患者

徐脈を助長させるおそれがある。

9.1.4 頭蓋内圧の亢進、意識障害・昏睡、脳腫瘍等の脳に器質的 障害のある患者

呼吸抑制を起こすおそれがある。[11.1.2 参照]

9.1.5 40℃以上の発熱が認められる患者

本剤からのフェンタニル放出量の増加により、薬理作用が増強 するおそれがある。[1.、8.10 参照]

9.1.6 薬物依存の既往歴のある患者

依存性を生じやすい。[8.7、11.1.1 参照]

### 9.2 腎機能障害患者

代謝・排泄が遅延し、副作用があらわれやすくなるおそれがある。なお、腎機能障害患者を対象として有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。

#### 9.3 肝機能障害患者

代謝・排泄が遅延し、副作用があらわれやすくなるおそれがある。

#### 9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、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。フェンタニルクエン酸塩注射液において、分娩時の投与により新生児に呼吸抑制、分娩時を含む妊娠中の投与により胎児に徐脈があらわれたとの報告がある。妊娠中の本剤投与により、新生児に退薬症候がみられることがある。動物実験(ラット静脈内投与試験)で胎児死亡が報告されている。[11.1.1 参照]

#### 9.6 授乳婦

授乳を避けさせること。ヒトで母乳中へ移行することが報告されている。

#### 9.7 小児等

小児等を対象とした国内臨床試験は実施していない。

#### 9.8 高齢者

副作用の発現に注意し、慎重に投与すること。フェンタニルの クリアランスが低下し、血中濃度消失半減期の延長がみられ、 若年者に比べ感受性が高いことが示唆されている<sup>1)</sup>。

## 10. 相互作用

本剤は主にCYP3A4で代謝される。

# 10.1 併用禁忌(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
ナルメフェン塩酸塩	離脱症状を起こすおそれ	μ オピオイド受
水和物	がある。また、鎮痛作用	容体への競合的
セリンクロ	が減弱するおそれがある。	阻害による。
[2.2 参照]	ナルメフェン塩酸塩水和	
	物を投与中の患者又は投	
	与中止後1週間以内の患者	
	には投与しないこと。	

#### 10.2 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
中枢神経抑制剤	呼吸抑制、低血圧、めま	相加的に中枢神
フェノチアジン系	い、口渇及び顕著な鎮静	経抑制作用が増
薬剤	又は昏睡が起こることが	強する。
ベンゾジアゼピン	あるので、減量するなど	
系薬剤	慎重に投与すること。	
バルビツール酸系		
薬剤等		
全身麻酔剤		
モノアミン酸化酵素		
阻害剤		
三環系抗うつ剤		
骨格筋弛緩剤		
鎮静性抗ヒスタミン		
剤		
アルコール		
オピオイド系薬剤		
セロトニン作用薬	セロトニン症候群(不安、	相加的にセロト
選択的セロトニン	焦燥、興奮、錯乱、発熱、	ニン作用が増強
再取り込み阻害剤	発汗、頻脈、振戦、ミオ	するおそれがあ
(SSRI)	クローヌス等)があらわれ	る。
セロトニン・ノル	るおそれがある。	
アドレナリン再取		
り込み阻害剤		
(SNRI)		
モノアミン酸化酵		
素阻害剤等		

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
CYP3A4阻害作用を	本剤のAUCの増加、血中	肝CYP3A4に対
有する薬剤	半減期の延長が認められ	する阻害作用に
リトナビル	たとの報告がある。呼吸	より、本剤の代
イトラコナゾール	抑制等の副作用が発現す	謝が阻害され
フルコナゾール	るおそれがあるので、観	る。
ボリコナゾール	察を十分に行い、慎重に	
アミオダロン	投与すること。	
クラリスロマイシ		
ン		
ジルチアゼム		
フルボキサミン等		
CYP3A4誘導作用を	本剤の血中濃度が低下し、	肝CYP3A4に対
有する薬剤	治療効果が減弱するおそ	する誘導作用に
リファンピシン	れがある。必要に応じて	より、本剤の代
カルバマゼピン	本剤の用量調整を行うこ	謝が促進され
フェノバルビター	と。CYP3A4誘導作用を	る。
ル	有する薬剤の中止後、本	
フェニトイン等	剤の血中濃度が上昇し、	
	重篤な呼吸抑制等の副作	
	用が発現するおそれがあ	
	るので、観察を十分に行	
	い、慎重に投与すること。	

#### 11. 副作用

次の副作用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。

## 11.1 重大な副作用

#### 11.1.1 依存性(0.1%)

連用により薬物依存を生じることがあるので、観察を十分に行い、慎重に投与すること。連用中に投与量の急激な減量ないし中止により退薬症候があらわれることがある。また、乱用や誤用により過量投与や死亡に至る可能性がある。[8.5、8.7、8.8、9.1.6、9.5 参照]

# 11.1.2 呼吸抑制(0.6%)

無呼吸、呼吸困難、呼吸異常、呼吸緩慢、不規則な呼吸、換気低下等があらわれることがある。なお、本剤による呼吸抑制には、麻薬拮抗剤(ナロキソン、レバロルファン等)が有効である。[8.3、9.1.1、9.1.4 参照]

# 11.1.3 意識障害(0.13%)

意識レベルの低下、意識消失等の意識障害があらわれることがある。

# 11.1.4 ショック、アナフィラキシー(いずれも頻度不明)

# 11.1.5 痙攣(頻度不明)

間代性、大発作型等の痙攣があらわれることがある。

# 11.2 その他の副作用

		1%以上	1%未満	頻度不明
	循環器		動悸、高血圧、頻脈、	徐脈、チアノーゼ
			低血圧	
**	精神神	傾眠、めま	不眠、不穏、せん妄、	錯感覚、感覚鈍麻、
	経系	N,	いらいら感、不安、	無感情、注意力障害、
			うつ病、幻覚、健忘、	錐体外路障害、痛覚
			錯乱、頭痛、味覚異	過敏 <sup>注)</sup> 、アロディニ
			常、振戦、激越、多	ア
			幸症、記憶障害、回	
			転性めまい	
	皮膚		貼付部位反応(そう痒	貼付部位の小水疱、
			感、紅斑、発疹、湿	汗疹
			疹、皮膚炎)、そう	
			痒、紅斑、湿疹、皮	
			膚炎(接触性皮膚炎、	
			アレルギー性皮膚炎	
			を含む)、発疹	

		1%以上 1%未満		頻度不明
*	消化器	嘔気、便	下痢、腹痛、イレウ	胃部不快感、消化不
		秘、嘔吐	ス、口渇、口内炎	良、痔核、食道運動
				障害
	肝臓		肝機能異常	
	泌尿器		排尿困難、尿閉	
	眼障害		霧視	縮瞳、結膜炎、複視
	感染症		膀胱炎、鼻咽頭炎	帯状疱疹
	臨床検	血中ALP増	血中尿素窒素上昇、	蛋白尿、尿糖陽性、
	査	加、AST增	LDH増加、白血球数	白血球数減少
		加、ALT增	増加、γ-GTP増加、	
		加	血小板数減少、総蛋	
			白減少、体重減少、	
			血中ビリルビン増加、	
			血中カリウム減少	
	その他		倦怠感、食欲減退、	性機能不全、勃起不
			薬剤離脱症候群、発	全、疲労、インフル
			熱、貧血、末梢性浮	エンザ様疾患、冷感、
			腫、筋痙縮、異常感、	体温変動感、体熱感、
			発汗、無力症、	白血球増加症、耳鳴、
			しゃっくり、筋骨格	背部痛、四肢痛、不
			痛	正子宮出血、胸部不
				快感、胸痛、悪寒

※発現頻度は使用成績調査を含む 注)増量により痛みが増悪する。

#### 13. 過量投与

# \*13.1 症状

\*\*

フェンタニルの過量投与時の症状として、薬理作用の増強により重篤な換気低下を示す。また、フェンタニルの過量投与により白質脳症が認められている。

# 13.2 処置

過量投与時には以下の治療を行うことが望ましい。

- ・換気低下が起きたら、直ちに本剤を剥離し、患者をゆり動か したり、話しかけたりして目をさまさせておく。
- ・麻薬拮抗剤(ナロキソン、レバロルファン等)の投与を行う。 患者に退薬症候又は麻薬拮抗剤の副作用が発現しないよう慎 重に投与する。なお、麻薬拮抗剤の作用持続時間は本剤の作 用時間より短いので、患者のモニタリングを行うか又は患者 の反応に応じて、初回投与後は注入速度を調節しながら持続 静注する。
- ・臨床的に処置可能な状況であれば、患者の気道を確保し、酸素吸入し、呼吸を補助又は管理する。必要があれば咽頭エアウェイ又は気管内チューブを使用する。これらにより、適切な呼吸管理を行う。
- ・適切な体温の維持と水分摂取を行う。
- ・重度かつ持続的な低血圧が続けば、循環血液量減少の可能性 があるため、適切な輸液療法を行う。

## 14. 適用上の注意

# 14.1 薬剤交付時の注意

- 14.1.1 オピオイド鎮痛剤が投与されていた患者であることを確認した上で本剤を交付すること。
- 14.1.2 包装袋を開封せず交付すること。
- 14.1.3 本剤の使用開始にあたっては、患者等に対して具体的な使用方法、使用時の注意点、保管方法等を患者向けの説明書を用いるなどの方法によって指導すること。[8.2、14.1.6、14.2.1-14.2.9、14.3.1-14.3.3 参照]
- 14.1.4 患者等に対して、本剤を指示された目的以外に使用して はならないことを指導すること。
- 14.1.5 患者等に対して、本剤を他人へ譲渡してはならないことを指導すること。
- 14.1.6 本剤を子供の手の届かない、高温にならない所に保管すること。[8.2、14.1.3 参照]

#### 14.2 薬剤貼付時の注意

- 14.2.1 体毛のない部位に貼付することが望ましいが、体毛のある部位に貼付する場合は、創傷しないようにハサミを用いて除毛すること。本剤の吸収に影響を及ぼすため、カミソリや除毛剤等は使用しないこと。[8.2、14.1.3 参照]
- 14.2.2 貼付部位の皮膚を拭い、清潔にしてから本剤を貼付すること。清潔にする場合には、本剤の吸収に影響を及ぼすため、石鹸、アルコール、ローション等は使用しないこと。また、貼付部位の水分は十分に取り除くこと。[8.2、14.1.3 参照]
- 14.2.3 皮膚刺激を避けるため、毎回貼付部位を変えることが望ましい。[8.2、14.1.3 参照]
- 14.2.4 活動性皮膚疾患、創傷面等がみられる部位及び放射線照射部位は避けて貼付すること。[8.2、14.1.3 参照]
- **14.2.5** 本剤を使用するまでは包装袋を開封せず、開封後は速やかに貼付すること。[8.2、14.1.3 参照]
- 14.2.6 包装袋は手で破り開封し、本剤を取り出すこと。手で破ることが困難な場合は、ハサミ等で包装袋の端に切り込みを入れ、そこから手で破り本剤を取り出すこと。[8.2、14.1.3 参照]
- 14.2.7 本剤をハサミ等で切って使用しないこと。また、傷ついた本剤は使用しないこと。[8.2、14.1.3 参照]
- **14.2.8** 本剤を使用する際には、ライナーを剥がして使用すること。[8.2、14.1.3 参照]
- 14.2.9 貼付後、約30秒間手のひらでしっかり押え、本剤の縁の部分が皮膚面に完全に接着するようにすること。[8.2、14.1.3 参昭]

#### 14.3 薬剤貼付期間中の注意

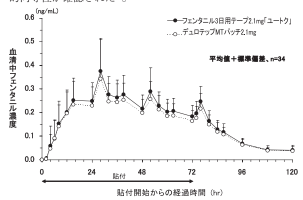
- 14.3.1 本剤が他者に付着しないよう注意すること。本剤の他者への付着に気付いたときは、直ちに剥離し、付着部位を水で洗い流し、異常が認められた場合には受診すること。海外において、オピオイド貼付剤を使用している患者と他者(特に小児)が同じ寝具で就寝するなど身体が接触した際に、誤って他者に付着し有害事象が発現したとの報告がある。[8.2、14.1.3 参照]
- 14.3.2 本剤が皮膚から一部剥離した場合は、再度手で押しつけて剥離部を固定するが、粘着力が弱くなった場合は本剤を剥離し、直ちに同用量の新たな本剤に貼り替えて3日間貼付すること。[8.2、14.1.3 参照]
- 14.3.3 使用済み製剤は粘着面を内側にして貼り合わせた後、安全に処分すること。未使用製剤は病院又は薬局に返却すること。 [8.2、14.1.3 参照]

## 16. 薬物動態

#### 16.1 血中濃度

# 16.1.1 生物学的同等性試験

フェンタニル3日用テープ2.1mg「ユートク」とデュロテップ MTパッチ2.1mgを、クロスオーバー法によりそれぞれ1枚 (フェンタニルとして2.1mg) 健康成人男子に72時間単回貼付し、血清中フェンタニル濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ (AUC、 $C_{max}$ )について90%信頼区間法にて統計解析を行った 結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり、両製剤の生物学的同等性が確認された $^{2}$ 。



	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUCt	$C_{max}$	$T_{max}$	$t_{1/2}$
	$(ng \cdot hr/mL)$	(ng/mL)	(hr)	(hr)
フェンタニル3日用テープ	20.67	0.38	32.4	19.3
2.1mg「ユートク」	±5.38	±0.14	±13.0	$\pm 5.4$
デュロテップMTパッチ	18.90	0.35	31.4	21.1
2.1mg	±5.67	±0.16	±11.3	$\pm 7.6$

(平均值 ± 標準偏差、n=34)

血清中濃度並びにAUC、C<sub>max</sub>等のパラメータは、被験者の選択、 体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

# 18. 薬効薬理

# 18.1 作用機序

受容体結合試験の結果、フェンタニルはヒト・クローン化 $\mu$  (ミュー)オピオイド受容体に対してKi=1.02nmol/L、 $\delta$  (デルタ)オピオイド受容体に対してKi=1530nmol/L及び $\kappa$  (カッパ)オピオイド受容体に対してKi=1080nmol/Lの親和性を示した。また、モルモット全脳膜組織を用いた検討では、フェンタニルは $\mu$ オピオイド受容体に対してKi=2.11nmol/L、 $\delta$ オピオイド受容体に対してKi=508nmol/Lの親和性を示した。(in vitro)。

これらの結果から、フェンタニルは $\mu$ オピオイド受容体に対して選択的に高い親和性を示した。したがって、フェンタニルは $\mu$ オピオイド受容体を介してアゴニストとして作用し、強力な鎮痛作用を示すものと考えられている。

#### 18.2 鎮痛作用

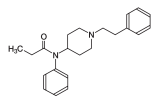
- **18.2.1** 機械的侵害刺激法の一つであるマウス尾根部のピンチによる発痛に対して、フェンタニル(皮下投与)は鎮痛作用を示し、 $ED_{50}$ は0.07mg/kgであった。モルヒネ硫酸塩水和物(皮下投与)の $ED_{50}$ は9mg/kgであった<sup>5)</sup>。
- 18.2.2 化学的侵害刺激法の一つであるラットのブラジキニン発痛法において、フェンタニルは皮下投与15分後に最大作用を示し、その $ED_{50}$ は0.010mg/kgであった。フェンタニルの鎮痛活性は、モルヒネ硫酸塩水和物(皮下投与後30~60分に $ED_{50}$ が2~3mg/kg)に比べて、約200倍強い効力比を示した。
- 18.2.3 電気的侵害刺激法のウサギ歯髄刺激誘発脳波覚醒反応試験において、フェンタニル経皮吸収型製剤(3日貼付型製剤、リザーバー型)2.5mg(25 $\mu$ g/hr)は1回の貼付で3~72時間まで持続的な鎮痛作用を示した $^6$ )。
- **18.2.4** 神経障害性疼痛モデルの一つであるスナネズミの絞扼性 神経損傷モデルにおいて、フェンタニルは0.04mg/kg以上の皮下投与で冷的アロディニアを有意に抑制した $^{7}$ 。

#### 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:フェンタニル(fentanyl)

化学名: N-(1-phenethylpiperidin-4-yl)-N-phenylpropanamide

分子式: C<sub>22</sub>H<sub>28</sub>N<sub>2</sub>O 分子量: 336.47 構造式:



性 状:白色の結晶又は結晶性の粉末である。

溶解性:メタノール、エタノール(95)に極めて溶けやすく、水 にほとんど溶けない。

#### 22. 包装

〈フェンタニル3日用テープ2.1mg「ユートク」〉 5枚(1枚/袋×5袋)

〈フェンタニル3日用テープ4.2mg「ユートク」〉 5枚(1枚/袋×5袋)

〈フェンタニル3日用テープ8.4mg「ユートク」〉 5枚(1枚/袋×5袋) 〈フェンタニル3日用テープ12.6mg「ユートク」〉 5枚(1枚/袋×5袋)

〈フェンタニル3日用テープ16.8mg「ユートク」〉 5枚(1枚/袋×5袋)

# 23. 主要文献

- 1) Bentley JB, et al.: Anesth Analg. 1982; 61:968-971
- 2) 社内資料: 生物学的同等性に関する資料
- 3) フェンタニルのオピオイド受容体に対する親和性(デュロテップパッチ:2001年10月2日承認、申請資料概要ホーⅡ-1)
- 4) Maguire P, et al. : Eur J Pharmacol. 1992; 213: 219-225
- 5) フェンタニルの一般薬理作用(デュロテップパッチ:2001年 10月2日承認、申請資料概要ホ-I-1)
- 6) 塩崎静男, 他:薬理と治療. 2001; 29:849-854
- 7) Vissers K, et al.: Anesth Analg. 2005; 101: 457-464

# 24. 文献請求先及び問い合わせ先

祐徳薬品工業株式会社 学術研修部

〒812-0039 福岡市博多区冷泉町5番32号 オーシャン博多ビル TEL 092-271-7702

FAX 092-271-6405

#### \*25. 保険給付上の注意

本剤は厚生労働省告示第75号(平成24年3月5日付)に基づき、投 薬期間は1回30日間分を限度とされています。

## 26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

# ○ 祐徳薬品工業株式会社

佐賀県鹿島市大字納富分2596番地1