

\*\*2022年10月改訂(第9版)

\*2020年6月改訂

酢酸リンゲル液

日本標準商品分類番号

873319

処方箋医薬品<sup>注)</sup>

ソリュージェン<sup>®</sup>F注

SOLYÜGEN F INJECTION

貯法：室温保存

使用期限：容器、外箱に表示

注)注意—医師等の処方箋により使用すること

	500mL瓶	500mL袋
* 承認番号	20800AMZ00386	
* 薬価収載	1996年7月	2020年6月
* 販売開始	2005年6月	2020年6月

### \*【組成・性状】

#### \*1. 組成

容 量	500mL	
有効成分	塩化ナトリウム	3.0g
	塩化カリウム	0.15g
	塩化カルシウム水和物	0.10g
	酢酸ナトリウム水和物	1.90g
添加物	pH調整剤	適 量

#### \*○電解質濃度(mEq/L)

Na <sup>+</sup>	K <sup>+</sup>	Ca <sup>2+</sup>	Cl <sup>-</sup>	CH <sub>3</sub> COO <sup>-</sup>
130	4	3	109	28

#### \*2. 製剤の性状

性 状	無色透明の液
pH	6.5~7.5
浸透圧比	0.8~1.0(生理食塩液に対する比)

### 【効能又は効果】

循環血液量及び組織間液の減少時における細胞外液の補給・補正、代謝性アシドーシスの補正

### 【用法及び用量】

通常、成人1回500mL~1,000mLを点滴静注する。投与速度は1時間あたり10mL/kg体重以下とする。なお、年齢、症状、体重に応じて適宜増減する。

### \*【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)腎疾患に基づく腎不全のある患者[酸塩基平衡の異常、電解質異常が起こることがある。]
- (2)心不全のある患者[体液量の過剰により心負荷を起こすことがある。]
- (3)高張性脱水症の患者[細胞内、組織間液が増加し浮腫を起こすことがある。]
- (4)閉塞性尿路疾患により尿量が減少している患者[体液量が過剰となることがある。]

#### \*2. 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。  
大量・急速投与：脳浮腫、肺水腫、末梢の浮腫(頻度不明)があらわれることがある。

#### \*3. 高齢者への投与

一般に高齢者では生理機能が低下しているので減量する等注意すること。

#### \*4. 適用上の注意

##### 調製時：

- (1)カルシウムを含有するため、クエン酸加血液と混合すると凝血を起こすおそれがあるので注意すること。
- (2)カルシウムを含有するため、リン酸イオン及び炭酸イオンと沈殿を生じるので、リン酸又は炭酸を含む製剤と配合しないこと。

### \*【取扱い上の注意】

- (1)通気針は不要。
- (2)連結管による連続投与は行わないこと。連続投与を行う場合には、Y型タイプのセットを使用すること。
- (3)内容液の漏出又は混濁などが認められた場合は使用しないこと。
- (4)オーバーシール(ゴム栓部の汚染防止のためのシール)が万一はがれているときは使用しないこと。
- (5)ゴム栓への針刺は、ゴム栓面に垂直に、ゆっくりと行うこと。斜めに刺すと、ゴム片(コア)が薬液中に混入したり、ポート部を傷つけて液漏れを起こすおそれがある。
- (6)容器の目盛はおよその目安として使用すること。

#### \*安定性試験

最終包装製品を用いた相対加速試験(40℃、相対湿度75%、3ヶ月)の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、ソリュージェンF注は通常の市場流通下において3年間安定であることが推測された。<sup>1)</sup>

### \*【包 装】

500mL×20袋 FC

500mL×20瓶 (プラスチック製ボトル入)

FC(フレキシブルコンテナー)：輸液用のポリエチレン製ソフトバッグ

### \*\*【主要文献及び文献請求先】

#### \*\*〈主要文献〉

- 1) ネオクリティケア製薬 社内資料：安定性試験(2016)

#### \*〈文献請求先〉

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求ください。

ニプロ株式会社 医薬品情報室

〒531-8510 大阪市北区本庄西3丁目9番3号

TEL 0120-226-898

FAX 06-6375-0177



販売 ニプロ株式会社  
大阪市北区本庄西3丁目9番3号

製造販売

\*\*ネオクリティケア製薬株式会社

神奈川県厚木市旭町四丁目18番29号