

薬食審査発 0620 第 1 号  
薬食監麻発 0620 第 1 号  
平成 26 年 6 月 20 日

各 都道府県  
保健所設置市  
特別区 衛生主管部(局)長殿

厚生労働省医薬食品局審査管理課長  
(公印省略)

厚生労働省医薬食品局監視指導・麻薬対策課長  
(公印省略)

#### フェンタニルクエン酸塩経皮吸収型製剤の使用に当たっての留意事項について

フェンタニルクエン酸塩経皮吸収型製剤(販売名: フェントステープ 1 mg、同 2 mg、同 4 mg、同 6 mg 及び同 8 mg。以下「本剤」という。)については、本日、「慢性疼痛」に係る効能効果を追加する承認事項一部変更承認を行ったところですが、その使用に当たっては、下記の点について留意されるよう、貴管下の医療機関及び薬局に対する周知をお願いします。

#### 記

##### 1 本剤の適正使用について

- (1) 本剤の効能効果は、今回の承認事項一部変更承認によって、  
「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  
中等度から高度の慢性疼痛」  
となること。
- (2) 本剤の慢性疼痛に係る処方については、慢性疼痛の診断、治療に精通した医師に

受取
平 26.6.23
第 号
大阪府

よってのみ処方されるよう、薬事法（昭和35年法律第145号）第79条に基づき、製造販売業者に適正な流通管理の実施を義務付けたこと。

（参考：承認条件）

＜慢性疼痛＞

慢性疼痛の診断、治療に精通した医師によってのみ処方・使用されるとともに、本剤のリスク等についても十分に管理・説明できる医師・医療機関・管理薬剤師のいる薬局のもとでのみ用いられ、それら薬局においては調剤前に当該医師・医療機関を確認した上で調剤がなされるよう、製造販売にあたって必要な措置を講じること。

- (3) 本剤の使用に当たっては、あらかじめ添付文書の内容を理解し、その注意を遵守すること。
- (4) 本剤の流通管理の基本は別添のとおりであり、その概要是以下のとおりであること。

慢性疼痛患者への処方・使用に当たっては、

- ① 医師は製造販売業者の提供する講習を受講
- ② 製造販売業者は講習を修了した医師に対し当該医師専用の確認書を発行
- ③ 医師及び患者は処方時に確認書に署名
- ④ 確認書の一方を医療機関が保管し、もう一方を患者に交付
- ⑤ 薬剤師は患者から麻薬処方せんとともに確認書の提示を受け調剤、確認書が確認できない場合には、処方医が講習を修了した医師であることを確認した上で調剤

なお、癌性疼痛の患者に本剤を処方・使用するに当たっては、医師は講習の受講等は必要なく、確認書も交付されないこと。

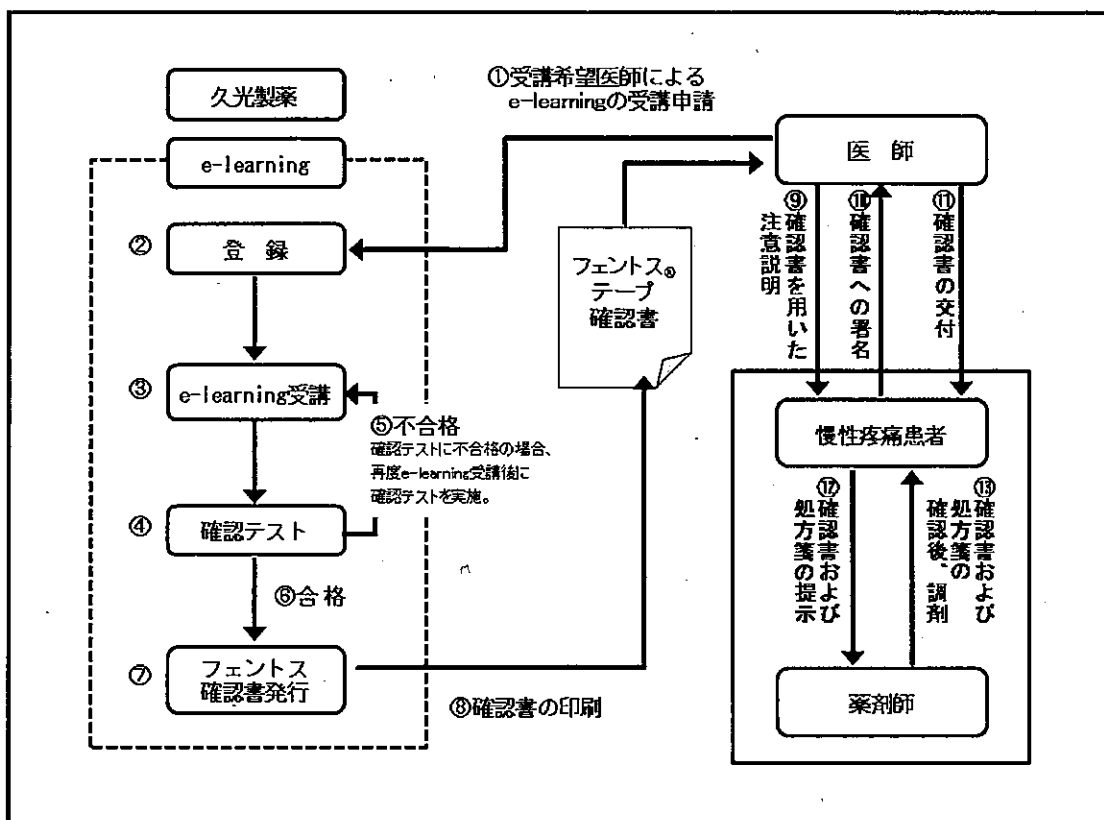
- (5) 製造販売業者に、本剤の出荷状況や使用症例数等の報告を求めるとしたこと。
- (6) 本剤を処方する場合は、添付文書の使用上の注意等に十分に留意しつつ、本剤が麻薬及び向精神薬取締法（昭和28年法律第14号。以下「麻向法」という。）上の麻薬であることを踏まえ、適正に処方・説明等を行うこと。特に、慢性疼痛については、原因となる器質的病変、心理的・社会的要因及び依存リスクを含めた包括的な診断を行い、本剤の投与の適否を慎重に判断すること。

## 2 本剤の流通管理に関する周知事項について

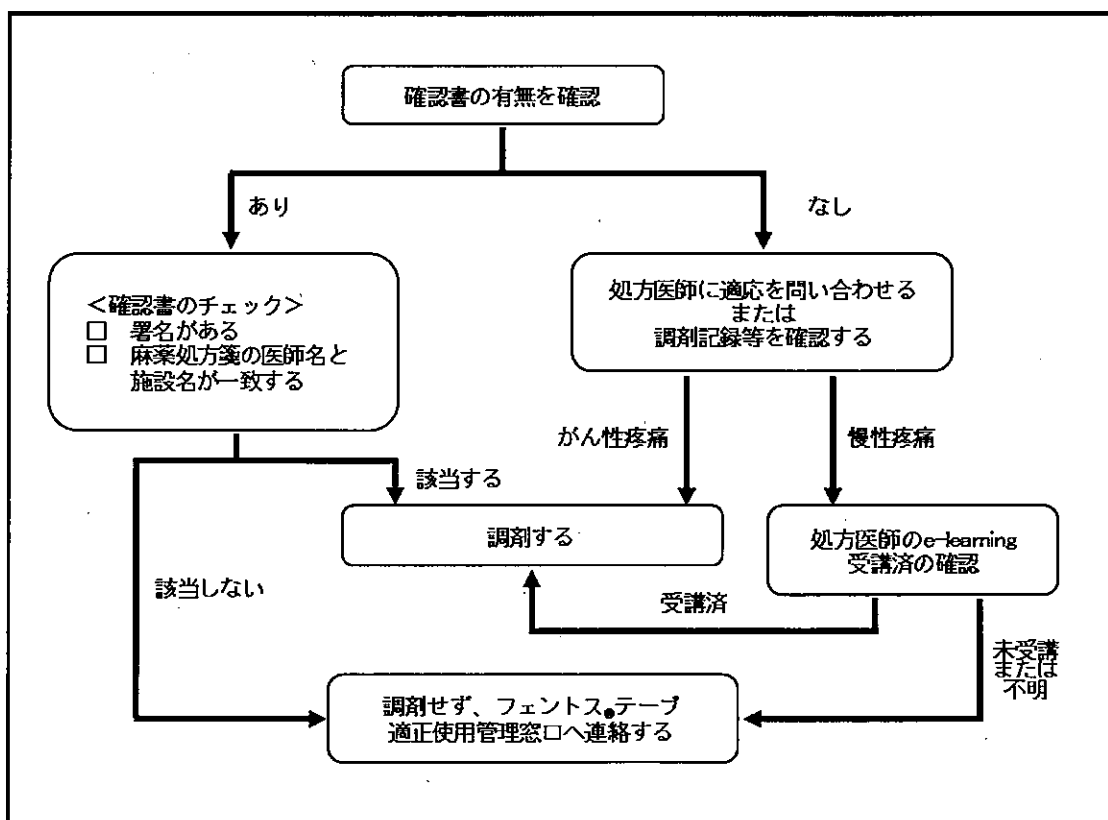
- (1) 本剤については、上記1(4)の流通管理がなされること。
- (2) 上記1(4)①の講習の受講を希望する医師については、製造販売業者への問合せ等をお願いしたいこと。
- (3) 薬剤師は本剤を慢性疼痛患者に調剤する場合は、調剤前に、確認書の提示を受け、又は処方医が上記1(4)①の講習を修了した医師であることを確認すること。また、そのいずれの確認もできない場合には、調剤することを拒むこと。
- (4) 上記(3)の理由により調剤を拒むことについては、薬剤師法（昭和35年法律第146号）第21条（調剤の求めに応じる義務）の「正当な理由」に当たるものと解されること。

(別添)

流通管理体制の概要



薬局における調剤までの流れ



# 確認書

フントステーブル方の認定書(医療機関用)

フントステーブル慢性疼痛治療に対する処方に関する確認書

(患者様認証事項)  
私は、処方医により疼痛治療のために使用するフントステーブルについて説明を受け、理解しました。

1. 処方されるフントステーブルは「麻薬及び向精神薬取扱法」で規制されている医療用麻薬であること。
2. 家族や友人を含む他人へ譲り渡すことには違法であり、されないこと。
3. 丟失や盗難が生じた場合は、速やかに処方を受けた施設に届け出ること。
4. 使用すれば必ず金銭にかかる場合は処方医または薬局へ返却すること。
5. 海外旅行の際に持つて服用することは違法であり、特別な許可が必要であること。
6. 処方医により決めてられた使用量を正しく使用し、勝手に増量および減量しないこと。
7. 処方医の判断で使用を中止する場合、指示に従って、減量さらに中止すること。
8. 治療中止すると、用量を既に設定された量より多くなることがあります。
9. 他のどんな副作用なども起こる可能性があること。
10. 呼吸・嘔吐・便秘・頭痛・呼吸抑制、依存など。
11. 運転やめまいが起こる可能性があるため、車の運転など危険な運転の操作は避けられること。

登録日：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

お名前(患者様、自署)：

代医者(代医者様、自署)：\_\_\_\_\_ (捺印)

(医師認証事項)

上記の患者様に附し、以下の事項を確認しました

1. 非オピオイド鎮痛剤および弱オピオイド鎮痛剤で治療困難な慢性疼痛であること。
2. 他のオピオイド鎮痛剤からの切り替えであること。

登録日：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日 お名前(処方医、署名)：

お名前(処方医、印字)：

医療施設名(印字)：

連絡先(印字)：

患者様のお名前は、自署にしてください。なお、患者様自身の自署が困難な場合には、本人アネの上、代医者の自署でお書き下さい。また、患者様は自身の自署が困難な場合には、本人アネの上、代医者の自署でお書き下さい。お薬を取扱う際には、処方箋と共に必ずお持ちいただき薬剤師に提示してください。

本確認書は医療機関にて保管してください。

本確認書の有効期限は発行日から1年間です。1年経過後は再度患者様に説明し、再発行してください。