

非イオン性尿路・血管造影剤

薬価基準収載



300注20mL·50mL·100mL 370注20mL·50mL·100mL

PROSCOPE® (イォプロミド注射液)

処方箋医薬品(注意・医師等の処方箋により使用すること)

非イオン性尿路・血管造影剤

薬価基準収載

♪ 300注シリンジ50mL・80mL・100mL 370注シリンジ50mL・80mL・100mL

**PROSCOPE**® Syringe (イオプロミド注射液)

処方箋医薬品(注意・医師等の処方箋により使用すること)

## 【警告】

- (1)ショック等の重篤な副作用があらわれることがある。
- (2)本剤は尿路・血管用造影剤であり、特に高濃度製剤(370mgI/mL)については脳・脊髄腔内に 投与すると重篤な副作用が発現するおそれがあるので、脳槽・脊髄造影には使用しないこと。

## 【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

- (1) ヨード又はヨード造影剤に過敏症の既往歴のある患者
- (2) 重篤な甲状腺疾患のある患者 [ヨード過剰に対する自己調節メカニズムが機能できず、症状が悪化 するおそれがある。]

## 【原則禁忌(次の患者には投与しないことを原則とするが、特に必要とする場合には慎重に投与すること)】

- (1) 一般状態の極度に悪い患者
- (2) 気管支喘息の患者 [類薬で副作用の発現頻度が高いとの報告がある。]
- (3) 重篤な心障害のある患者[重篤な心障害患者においては、症状が悪化するおそれがある。冠動脈 造影により徐脈、心室細動、心停止を起こすおそれがある。]
- (4) 重篤な肝障害のある患者[症状が悪化するおそれがある。]
- (5) 重篤な腎障害のある患者 [本剤の主たる排泄臓器は腎臓であり、腎機能低下患者では急性腎障害 等の症状が悪化するおそれがある。]
- (6)マクログロブリン血症の患者[類薬において、静脈性胆嚢造影で血液のゲル様変化、沈殿を起こし 死亡した例が報告されている。]
- (7) 多発性骨髄腫の患者 [多発性骨髄腫の患者で特に脱水症状のある場合、腎不全(無尿等) を起こす おそれがある。1
- (8)テタニーのある患者[血中カルシウム低下により、症状が悪化するおそれがある。]
- (9) 褐色細胞腫のある患者及びその疑いのある患者[血圧上昇、頻脈、不整脈等の発作が起こるおそ れがあるので造影検査は避けること。やむを得ず検査を実施する場合には、静脈確保の上、フェン トラミンメシル酸塩等のα遮断薬及びプロプラノロール塩酸塩等のβ遮断薬の十分な量を用意する など、これらの発作に対処できるよう十分な準備を行い、慎重に投与すること。]

# 製品一覧

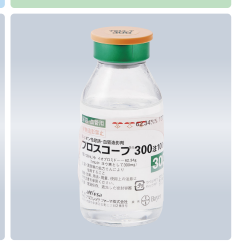
## プロスコープ®300注20mL



## プロスコープ®300注100mL







プロスコープ®370注20mL

プロスコープ®370注50mL

プロスコープ®370注100mL







プロスコープ®300注シリンジ50mL

プロスコープ®300注シリンジ80mL

プロスコープ®300注シリンジ100mL







プロスコープ®370注シリンジ50mL

プロスコープ®370注シリンジ80mL

プロスコープ<sup>®</sup>370注シリンジ100mL







-(イオプロミド注射液)

## **300**注20mL∙50mL•100mL **370**注20mL∙50mL•100mL

日本標準商品分類番号 877219

法:室温保存、遮光 した密封容器 使田期限: 外籍等に表示

	300注20mL	300注50mL	300注100mL	
承認番号	21900AMX00237	21900AMX00238	21900AMX00239	
薬価収載	2007年6月			
販売開始	1996年5月			
再審査結果	2009年3月			
国際誕生	1985年2月			
	370注20mL	370注50mL	370注100mL	
7 Str 10 H	01000 13 577000 11	01000 13 57700010	0100013 ###00010	

 
 承認番号
 21900AMX00241
 21900AMX00242
 21900AMX00242
 21900AMX00243

 薬価収載
 2007年6月

 販売開始
 1996年5月
 1985年2月

5箋医薬品(注意-医師等の処方箋により使用すること)

- \_ \_ -(1)ショック等の重篤な副作用があらわれることがある

(2) 本剤は尿路・血管用造影剤であり、特に高濃度製剤 (370mgI/mL)については脳・脊髄腔内に投与すると重篤な 副作用が発現するおそれがあるので、脳槽・脊髄造影には

【禁忌(次の患者には投与しないこと)】 (1)ヨード又はヨード造影剤に過敏症の既往歴のある患者 (2) 重篤な甲状腺疾患のある患者 [ヨード過剰に対する自己調節

メカニズムが機能できず、症状が悪化するおそれがある。

【原則禁忌(次の患者には投与しないことを原則とするが、特に必要 とする場合には慎重に投与すること)】

(1)一般状態の極度に悪い患者

(2)気管支喘息の患者[類薬で副作用の発現頻度が高いとの報 告がある。〕

(3) 重篤な心障害のある患者[重篤な心障害患者においては、 症状が悪化するおそれがある。冠動脈造影により徐脈、心室 細動、心停止を起こすおそれがある。〕

(4) 重篤な肝障害のある患者[症状が悪化するおそれがある。]

(5) 重篤な腎障害のある患者[本剤の主たる排泄臓器は腎臓であり、腎機能低下患者では急性腎障害等の症状が悪化する

(6)マクログロブリン血症の患者「類薬において、静脈性胆嚢浩影 で血液のゲル様変化、沈殿を起こし死亡した例が報告されて

(7)多発性骨髄腫の患者[多発性骨髄腫の患者で特に脱水症 状のある場合、腎不全(無尿等)を起こすおそれがある。]

(8)テタニーのある患者[血中カルシウム低下により、症状が悪化 するおそれがある。]

(9) 褐色細胞腫のある患者及びその疑いのある患者[血圧上昇、頻脈、不整脈等の発作が起こるおそれがあるので造影検 全は避けること。やむを得ず検査を実施する場合には、静脈 確保の上、フェントラミンメシル酸塩等のα遮断薬及びプロプラ ノロール塩酸塩等のβ遮断薬の十分な量を用意するなど、こ れらの発作に対処できるよう十分な準備を行い、慎重に投与 すること。

プロスコープ300注20mL :300mg/mLのヨードを含有する内容 量20mLの注射剤である。 プロスコープ300注50mL :300mg/mLのヨードを含有する内容 量50mLの注射剤である。

プロスコープ300注100mL:300mg/mLのヨードを含有する内容 量100mLの注射剤である。

プロスコープ370注20mL :370mg/mLのヨードを含有する内容 量20mLの注射剤である。

プロスコープ370注50mL :370mg/mLのヨードを含有する内容 量50mLの注射剤である。

プロスコープ370注100mL:370mg/mLのヨードを含有する内容 量100mLの注射剤である。

		単100川口へんてがりとないの。					
		プロスコープ 300注		プロスコープ 370注			
		20 mL	50 mL	100 mL	20 mL	50 mL	100 mL
	イオプロミド (mg/mL)		623.4			768.9	
3	ヨード含有量 (mg/mL)	300		370			
	内容量 (mL)	20	50	100	20	50	100
3	1瓶中の ヨード含有量 (g)	6	15	30	7.4	18.5	37
添加物	トロメタ モール	48.4	121	242	48.4	121	242
	エデト酸 Ca/Na水和物	2	5	10	2	5	10
瓶 その1		也の添加	物として	pH調整	剤を含す	有する	
浸透圧比 (生理食塩液に 対する比)			約2~3			約3~4	
粘稠度(37℃)		4	4.6mPa∙	s	9.5mPa·s		

### 効能・効果

プロスコープ300注

性状 pН

脳血管撮影、胸部血管撮影、腹部血管撮影、四肢血管撮影、 ディジタルX線撮影法による静脈性血管撮影、ディジタルX線撮 影法による動脈性血管撮影、コンピューター断層撮影における造 影、静脈性尿路撮影

無色~微黄色澄明の液で、わずかに粘性がある

 $6.3 \sim 7.8$ 

プロスコープ370注

血管心臓撮影、胸部血管撮影、腹部血管撮影、四肢血管撮影、 ディジタルX線撮影法による静脈性血管撮影、ディジタルX線撮 影法による動脈性血管撮影、コンピューター断層撮影における造 影、静脈性尿路撮影

通常、成人1回下記量を使用する。なお、年齢、体重、症状、目的により適 宜増減するが、複数回投与する場合の総投与量は260mLまでとする。

	プロスコープ300注	プロスコープ370注
脳血管撮影	5~15mL	_
血管心臓撮影	_	3~40mL
胸部血管撮影	5~50mL	5~50mL
腹部血管撮影	5~50mL	5~50mL
四肢血管撮影	10∼50mL	10~40mL
ディジタルX線撮影法 による静脈性血管撮影	20~40mL	20~40mL
ディジタルX線撮影法 による動脈性血管撮影	3~30mL	3~30mL
コンピューター 断層撮影における造影	50~100mL	50~100mL
静脈性尿路 撮影	50~100mL	50~100mL

☆: 原液又は原液を生理食塩液で2~4倍希釈し用いる。 ☆☆:50mL以上投与するときは、通常点滴静注とする。

使用上の注意 1. 慎重投与(2

使用上の注意
・ 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)
・ (慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)
・ (1)本人又は両親、兄弟に気管支喘息、発疹、蕁麻疹等のアレルギーを起こしやすい体質を有する患者 (2)薬物過敏症の既往歴のある患者(3)脱水症状のある患者信性腎障害を起こすおそれがある。] (4)商血圧症の患者信血圧上身等。症状が悪化するおそれがある。] (5)動脈硬化のある患者[急性腎障害を起こすおそれがある。] (7)甲状腺疾患のある患者[急性腎障害を起こすおそれがある。] (7)甲状腺疾患のある患者[急性腎障害を起こすおそれがある。] (7)甲状腺疾患のある患者[急性腎障害を起こすおそれがある。] (7)甲状腺疾患のある患者[急性腎虚]の項参照] (8)肝機能が低下している患者[腎機能が低下している患者[腎療の原] (9)腎機能が低下している患者[防寒の息者[症状が悪化するおそれがある(「原則禁忌」の項参照」。] (10)急性膵炎の患者症症状が悪化するおそれがある(「重要な基本的注意」の項参照)。] (11)高齢者[高齢者への投与」の項参照] (12)幼小児[「小児等への投与」の項参照]

2. 重要な基本的注意
(1)ショック等の発現に備え、十分な問診を行うこと。 (2) 投与量と
投与方法の如何にかかわらず過敏反応を示すことがある。本剤によ
るショック等の重篤な副作用は、ヨード過敏反応によるものとは限ら
ず、それを確実に予知できる方法はないので、投与に際しては必ず
救急処置の準備を行うこと。 (3) 投与にあたっては、開始時より患者の状態を観察しながら、過敏反応の発現に注意し、慎重に投与
すること。また、異常が認められた場合には、直ちに投与を中止し、適
切な処置を行うこと。 (4)重篤な遅発性副作用ンタンを合せ、 等があらわれることがあるので、投与中及び投与後も、患者の状態を十分に観察すること。 (5) 外来患者に使用する場合には、本剤
投与開始より1時間~数日後にも遅発性副作用の発現の可能性が
あることを患者に説明した上で、発疹、蕁麻疹、糠痒感、氏疹、悪心、嘔気、嘔吐、頭痛、発熱などの副作用と思われる症状が発現した場合には、速やかに主治医に連絡するように指示するなど適切な
対応をとること。(後行々書) 階級床成量)の項を駅() (6)ヨード造影剤の投与により腎機能の低下があらわれるおそれがあるので、適切 

「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
ビグアナイド系糖	乳酸アシドーシスがあらわれ	ビグアナイド系糖
尿病薬	ることがある。本剤を使用す	
(メトホルミン塩	る場合は、ビグアナイド系糖尿	が減少し、血中
酸塩、ブホルミン	病薬の投与を一時的に中止	濃度が上昇する
塩酸塩等)	するなど適切な処置を行う。	と考えられる。

### 4. 副作用

臨床試験(治験) 総症例1,536例中、副作用が報告されたのは68例(4.43%)であり、 その主な副作用は発疹23例(1.50%)、悪心21例(1.37%)、嘔吐7例 (0.46%)、瘙痒感5例(0.33%)、蕁麻疹4例(0.26%)、頭痛3例 (0.20%)、咳3例(0.20%)、丘疹2例(0.13%)、意識障害2例 (0.13%)、血圧低下2例(0.13%)、発熱2例(0.13%)等であった。 使用成績調查(承認時~再審查期間終7時) 総症例7,316例中、副作用が報告されたのは191例(2.61%)であり、 その主な副作用は悪心39例(0.53%)、発疹34例(0.46%)、熱感28 例(0.38%)、嘔吐22例(0.30%)、瘙痒感17例(0.23%)、血圧低下11 例(0.15%)、蕁麻疹7例(0.10%)、膨疹7例(0.10%)、発赤7例 (0.10%)等であった。

(0.10%) 等であった。

(1) 重大な副作用 1)ショック(遅発性を含む)(頻度不明)により失神、意識消失、呼吸困難、呼吸停止、心停止等の症状があらわれることがあるので、観察を十分に行い、必要に応じ適切な処置を行うこと。また、軽度の過敏症状も重篤な症状に進展する場合があるので、観

軽度の過級症状も里馬な症状に進度する場合かあるので、観察を十分に行うこと。 2) 呼吸困難、チアノーゼ、咽・喉頭浮腫、眼瞼浮腫、顔面浮腫、気管支喘息様発作等のアナフィラキシー(遅発性を含む)(0.1% 未満)があらわれることがあるので、観察を十分に行い、必要に応じ適切な処置を行うこと。

応じ適切な処置を行うこと。
3.急性腎障害(0.1%未満)があらわれることがあるので、観察を十分に行い、必要に応じ適切な処置を行うこと。また、発見が遅れると慢性腎不全に移行することがあるので、観察を十分に行うこと。
4.肺水腫(頻度不明)があらわれることがあるので、観察を十分に行い、必要に応じ適切な処置を行うこと。
5.痙攣発作(0.1%未満)があらわれることがあるので、このような場合にはバルビタールなどバルビツール酸誘導体又はジアゼバムなどを投与すること。
6.小室細動(0.1%未満)があらわれることがあるので、このような場合にはバルビタールなどバルビツールで誘導体又はジアゼバムなどを投与すること。
6.小室細動(0.1%未満)があらわれることがあるので、このような

6) 心室細動(0.1%未満)があらわれることがあるので、このような

場合には必要に応じ適切な処置を行うこと。 7) 血小板減少(0.1%未満)があらわれることがあるので、異常が 認められた場合には適切な処置を行うこと。

8)AST(GOT)、ALT(GPT)、ALP、LDH、ア-GTPの上昇等を伴う 肝機能障害(0.1%未満)や黄疸(頻度不明)があらわれることが あるので、観察を十分に行い、必要に応じ適切な処置を行うこと。 9)ショックを伴わない意識障害(0.1%未満)、失神(0.1%未満)が

、異常が認められた場合には適切な処置を行うこと

) 重大な副作用(頻栗) 1) 他の低浸透圧性造影剤において、麻痺、せん妄、錯乱、健忘症 等の精神神経系症状が報告されているので、観察を十分に行 い、必要に応じ適切な処置を行うこと。 2) 他の低浸透圧性造影剤において、腕血管障害が報告されてい るので、観察を十分に行い、必要に応じ適切な処置を行うこと。 3) 他の低浸透圧性造影剤において、皮膚粘膜 眼症 候群 (Stevens-Johnson症候群)等の皮膚障害が報告されている ので、観察を十分に行い、必要に応じ適切な処置を行うこと。 2004の創作用

副作用が認められた場合には、必要に応じ適切な処置を行うこと。

	0.1~5% 未満	0.1%未満	頻度不明	
過敏症	蕁麻疹、 発疹、 瘙痒感	丘疹、膨疹、顔面紅斑、 発赤、皮膚潮紅	_	
循環器	血圧低下	頻脈、不整脈	動悸、血圧上昇	
呼吸器		鼻閉、嗄声、咳、くしゃみ過 多、咽・喉頭異和感		
精神 神経系		振戦、頭痛、頭重感、ボー とした感じ、気の遠くなる 感じ、ふらつき、めまい、し びれ感、脱力感、羞明感、 霧視、あくび	一過性盲等の 視力障害	
消化器	悪 心 、 嘔吐	胃不快感、腹痛		
内分泌 系			甲状腺機能低 下症	
その他	熱感	胸部不快感、心窩部不 快感、苦味、発熱、疼痛、 悪寒、浮腫・腫脹、冷汗	気分不良、冷感、 胸内苦悶、眼の 充血、味覚障害	
<b>喜齢者への投与</b>				

高齢者への投与 本剤は主として、腎臓から排泄されるが、高齢者では腎機能が低 下していることが多いため、高い血中濃度が特続するおそれがある ので、患者の状態を観察しながら使用量を必要最小限にするなど 慎重に投与すること

(日本日マアナのこと。 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、診断上の有益 性が危険性を上まわると判断される場合にのみ投与すること。 (妊娠中の投与に関する安全性は確立されていない。また、本 剤投与の際にはX線照射を伴う。)

(2)投与後48時間は授乳を避けさせること。[動物(ラット静脈内投与)で乳汁中への移行が報告されている。]

低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対する安全性は確 立されていない。[使用経験が少ない。] 8. 臨床検査結果に及ぼす影響

甲状腺機能検査等の放射性ヨードによる診断が必要な場合には、本 剤の投与前に実施すること。(検査値に影響を及ぼすことがある。)

9. 適用上の注意 (1)「用法・用量」欄中の複数回投与する場合の「総投与量」は、臨 床試験での使用経験に基づくものであり、安全性は確立されていないので、複数回の投与に際しては患者の状態を十分に観察すること。

(2) 前処置: 1) 投与前に体温まで温めること。 2) 投与前には極端な水分制限をしないこと

3)尿路造影では検査前に腸内ガスを排除し、検査終了迄絶食 すること。

(3) 投与時

1) 静脈内投与により、血管痛、血栓性静脈炎があらわれること がある。

2) 本剤は同一濃度のイオン性造影剤に比べ、血液凝固抑制作用が弱いとのin vitra試験の報告があるので、血管撮影にあたってはカテーテル内をよくフラッシュすること。また、注入器やカテーテル内で本剤と血液とを長時間にわたって接触させることを避け、直ちに使用すること。
3 抗ヒスタミン剤又は副腎皮質ホルモン剤と混合すると析出の可能性があるので、併用する場合には別々に使用すること。
4) 注入装置の洗浄が不十分を場合には、注入器内部に付着する残存液に由来する銅イオン溶出等によって、生成物を生じるおそれがあるので、使い捨て以外の器具を用いる場合には、日本の汚れに注意し、洗浄、減菌を十分に行うこと。
5) 誤って血管外に造影剤が消出した場合には、発赤、腫脹、水疱、血管痛等があらわれることがあるので、注入時に十分注 2) 本剤は同一濃度のイオン性造影剤に比べ、血液凝固抑制作

疱、血管痛等があらわれることがあるので、注入時に十分注

意すること。 (4) **投与後**:投与後は造影剤の速やかな排泄を促すため、水分補

給等を行うこと。 (5)開封後:1回の検査にのみ使用し、余剰の溶液は廃棄すること。

〈使用前の注意〉 内容液

日本 明らかな着色又は結晶(白濁、沈殿物、浮遊物)が認められた場 合には使用しないこと。

プロスコープ300注20mL :20mL ×5瓶 プロスコープ300注50mL :50mL ×5瓶 プロスコープ300注100mL:100mL×5瓶 プロスコープ370注20mL :20mL ×5瓶 プロスコープ370注20mL :50mL ×5瓶 プロスコープ370注50mL :50mL ×5瓶 プロスコープ370注100mL:100mL×5瓶

●詳細は添付文書をご参照ください。●警告・禁忌・原則禁忌を含む使用上の 注意の改訂に十分ご留意ください。

2020年7月添付文書改訂(第8版)

\_\_\_\_ <文献請求先及び問い合わせ先>

alfresa 販売売 アルフレッサ ファーマ株式会社 大阪市中央区石町二丁目2番9号





®容録商標

**300**注シリンジ50mL・80mL・100mL **370**注シリンジ50mL∙80mL•100mL

**PROSCOPE**<sup>®</sup>Sy<u>ringe (イォプロミド注射液)</u>

処方箋医薬品(注意-医師等の処方箋により使用すること)

日本標準商品分類番号 877219

国際誕生			
再審査結果		 1985年2月	2009年3月
販売開始	20074	1999年8月	
薬価収載	2007至	2007年6月	
	21900AMX00430	21900AMX00431	21900AMX00240
	200(土ンリンン20IIIL	300任シリンン80IIIL	200年 シリン シ 100IIII

	3/0狂ンリンン50mL	370狂ンリンン80mL	3/0注ンリンシ100ml
承認番号	21900AMX00432	21900AMX00433	21900AMX00406
薬価収載		2012年6月	
販売開始		2012年8月	
国際誕生		1985年2月	

法:室温保存、遮光 した密封容器 使用期限:外箱等に表示

(1)ショック等の重篤な副作用があらわれることがある。 (2)本剤は尿路・血管用造影剤であり、特に高濃度製剤 (370mgI/mL)については脳・脊髄腔内に投与すると重篤な 副作用が発現するおそれがあるので、脳槽・脊髄造影には

### 【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

(1)ヨード又はヨード造影剤に過敏症の既往歴のある患者 (2)重篤な甲状腺疾患のある患者[ヨード過剰に対する自己調節 メカニズムが機能できず、症状が悪化するおそれがある。

# 【原則禁忌(次の患者には投与しないことを原則とするが、特に必要とする場合には慎重に投与すること)】

- (1) 一般状態の極度に悪い患者 (2) 気管支喘息の患者[類薬で副作用の発現頻度が高いとの報
- 告がある。]
  (3) 重篤な心障害のある患者[重篤な心障害患者においては 症状が悪化するおそれがある。冠動脈造影により徐脈、心室 細動、心停止を起こすおそれがある。]
- (4) 重篤な肝障害のある患者[症状が悪化するおそれがある。] (5) 重篤な腎障害のある患者[本剤の主たる排泄臓器は腎臓で
- あり、腎機能低下患者では急性腎障害等の症状が悪化する おそれがある。
- (6)マクログロブリン血症の患者[類薬において、静脈性胆嚢造影で血液のゲル様変化、沈殿を起こし死亡した例が報告されて
- (7)多発性骨髄腫の患者[多発性骨髄腫の患者で特に脱水症
- 状のある場合、腎不全(無尿等)を起こすおそれがある。] )テタニーのある患者[血中カルシウム低下により、症状が悪化 するおそれがある。
- (9) 褐色細胞腫のある患者及びその疑いのある患者[血圧上 昇、頻脈、不整脈等の発作が起こるおそれがあるので造影検査は避けること。やむを得ず検査を実施する場合には、静脈確保の上、フェントラミンメシル酸塩等のα遮断薬及びプロプラノロール塩酸塩等のβ遮断薬の十分な量を用意するなど、こ れらの発作に対処できるよう十分な準備を行い、慎重に投与 すること。]

プロスコープ300注 プロスコープ370注

### 組成·性状

		シリンシ	7		シリンジ	í
	50mL	80mL	100mL	50mL	80mL	100mL
プロミド(mg/mL)		623.4			768.9	
ド含有量(mg/mL)		300			370	
内容量(mL)	50	80	100	50	80	100
ジ中のヨード含有量(g)	15	24	30	18.5	29.6	37
トロメタモール (mg/シリンジ)	121	193.6	242	121	193.6	242
デト酸Ca/Na水和物 (mg/シリンジ)	5	8	10	5	8	10
その他の添加物としてpH調整剤を含有する						
浸透圧比 (食塩液に対する比)		約2~3	3		約3~4	:
粘稠度(37℃)		4.6mPa·s 9.5mPa·s			·s	
性状		無色~微黄色澄明の液で、わずかに粘性がある				がある
pН		6.3~7.8				
	*含有量(mg/mL) 内容量(mL)   内容量(mL)   ドロタチモール (mg/シリンジ)   デト酸Ca/Na水和物 (mg/シリンジ) その他の添加   浸透圧比   食塩液に対する比)   粘稠度(37°C)   性状	大口ミド(mg/mL)   大口ミド(mg/mL)   大口ミド(mg/mL)   大容量(mL)   50   ジ中のヨード含有量(g)   15   トロメタモール (mg/シリンジ)   121   大酸Ca/Na木和物 (mg/シリンジ)   その他の添加物とし、浸透圧比。食塩液に対する比)   株稠度(37℃)   4.   性状   無色~	プロミド(mg/mL)         シリンシ 50mL 80mL           プロミド(mg/mL)         623.4           含有量(mg/mL)         50         80           内容量(mL)         50         80           ジ中のヨード含有量(g)         15         24           トロメタモール (mg/シリンジ)         121         193.6           デト酸Ca/Na水和物 (mg/シリンジ)         5         8           その他の添加物としてpH調 浸透圧比 食塩液に対する比)         約2~3           粘稠度(37℃)         4.6mPa           性状         無色~微黄色;	シリンジ 50mL 80mL 100mL 7ロミド(mg/mL)       含有量(mg/mL)     623.4 300       内容量(mL)     50     80     100       ジ中のヨード含有量(g)     15     24     30       トロメタモール (mg/シリンジ)     121     193.6     242       デト酸Ca/Na水和物 (mg/シリンジ)     5     8     10       その他の添加物としてpH調整剤を浸透圧比 食塩液に対する比)     参り2~3       粘稠度(37°C)     4.6mPa·s       性状     無色~微黄色澄明の液	ジリンジ   50mL   100mL   50mL   50m	50mL   80mL   100mL   100mL

### 効能・効果

## プ300注シリンシ

IIXコーノ300注シリンシ 脳血管撮影、胸部血管撮影、腹部血管撮影、四肢血管撮影、 ディジタルX線撮影法による静脈性血管撮影、ディジタルX線撮 影法による動脈性血管撮影、コンピューター断層撮影における造 影、静脈性尿路撮影

プロスコープ370注シリンジ 血管心臓撮影、胸部血管撮影、腹部血管撮影、四肢血管撮影、 ディジタルX線撮影法による静脈性血管撮影、ディジタルX線撮 影法による動脈性血管撮影、コンピューター断層撮影における造 影、静脈性尿路撮影

通常、成人1回下記量を使用する。なお、年齢、体重、症状、目的により適 宜増減するが、複数回投与する場合の総投与量は260mLまでとする。

	プロスコープ	プロスコープ
	300注シリンジ	370注シリンジ
脳血管撮影	5~15mL	_
血管心臓撮影	_	3~40mL
胸部血管撮影	5~50mL	5~50mL
腹部血管撮影	5~50mL	5∼50mL
四肢血管撮影	10~50mL	10~40mL
ディジタルX線撮影法による 静脈性血管撮影	20~40mL	20~40mL
ディジタルX線撮影法による 動脈性血管撮影	3~30mL	3~30mL
コンピューター断層撮影に おける造影	50~100mL	50~100mL
静脈性尿路撮影	50~100mL	50~100mL

### 使用上の注意

- 作工のた思 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること) (1)本人又は両親、兄弟に気管支喘息、発疹、蕁麻疹等のアレル ギーを起こしやすい体質を有する患者 (2)薬物過敏症の既往歴のある患者

- (3)脱水症状のある患者[急性腎障害を起こすおそれがある。] (4)高血圧症の患者[血圧上昇等、症状が悪化するおそれがある。]

- (4)同血圧症のある患者[心・循環器系に影響を及ぼすことがある。] (5)動脈硬化のある患者[心・循環器系に影響を及ぼすことがある。] (6)糖尿病の患者[急性腎障害を起こすおそれがある。] (7)甲状腺疾患のある患者([禁忌]の項参照) (8)肝機能が低下している患者[肝機能が悪化するおそれがある (「原則禁忌」の項参照)。]
- (9) 腎機能が低下している患者[腎機能が悪化するおそれがある (「原則禁忌」の項参照)。] (10) 急性膵炎の患者[症状が悪化するおそれがある(「重要な基
- 本的注意」の項参照)。] (11) 高齢者(「高齢者への投与」の項参照) (12) 幼・小児(「小児等への投与」の項参照)

### 2 重要が基本的注音

- (1)ショック等の発現に備え、十分な問診を行うこと
- (2) 投与量と投与方法の如何にかかわらず過敏反応を示すことがある。本剤によるショック等の重篤な副作用は、ヨード過敏反応

- ある。本剤によるショック等の重篤な副作用は、ヨード過敏反応によるものとは限らず、それを確実に予知できる方法はないので、投与に際しては必ず教急処置の準備を行うこと。
  (3) 投与にあたっては、開始時より患者の状態を観察しながら、過敏 反応の発現に注意し、慎重に投与すること。また、異常が認められた場合には、直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。
  (4) 重篤な遅発性副作用(ショックを含む)等があらわれることがあるので、投与中及び投与後も、患者の状態を十分に観察すること。
  (5) 外来患者に使用する場合には、本剤投与開始より時間一数日後にも遅発性割作用の発現の可能性があることを患者に説明した上で、発疹、蕁麻疹、瘙痒感、丘疹、悪心、嘔気、嘔吐、頭痛、発熱などの副作用と思われる症状が発現した場合には、速やかに主治医に連絡するように指示するなど適切な対応をとること。(添付文書) 臨床成績(の項参照)
- こと。(添付文書「臨床成績」の項参照) (6)ヨード造影剤の投与により腎機能の低下があらわれるおそれがあるので、適切な水分補給を行うこと。特に急性膵炎の患者においては、本剤投与前後にはガイドライン等を参考にして十分な 輸液を行うこと。

### [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
ビグアナイド系糖	乳酸アシドーシスがあらわれ	ビグアナイド系糖
尿病薬	ることがある。本剤を使用す	尿病薬の腎排泄
(メトホルミン塩	る場合は、ビグアナイド系糖尿	が減少し、血中
酸塩、ブホルミン	病薬の投与を一時的に中止	濃度が上昇する
塩酸塩等)	するなど適切な処置を行う。	と考えられる。

## 臨床試験(治験)

**臨床訊報 (ロ駅)** 総症例1,536例中、副作用が報告されたのは68例 (4.43%) であり、 その主な副作用は発疹23例 (1.50%) 、悪心21例 (1.37%) 、嘔吐7例 (0.46%)、瘙痒感5例(0.33%)、葦麻疹4例(0.26%)、頭痛3例(0.20%)、咳3例(0.20%)、丘疹2例(0.13%)、意識障害2例(0.13%)、使13%)、連圧低下2例(0.13%)、発熱2例(0.13%)等であった。使用成績調査(承認時~再審査期間終了時)

総症例7,316例中、副作用が報告されたのは191例(2.61%)であり、 その主な副作用は悪心39例(0.53%)、発疹34例(0.46%)、熱感28 例(0.38%)、嘔吐22例(0.30%)、瘙痒感17例(0.23%)、血圧低下11 例(0.15%)、蕁 麻 疹 7例(0.10%)、膨 疹 7例(0.10%)、発 赤 7例 (0.10%) 等であった。

### (1)重大な副化

- 1)ショック(遅発性を含む)(頻度不明)により失神、意識消失、呼 **吸困難、呼吸停止、心停止等の症状**があらわれることがあるの で、観察を十分に行い、必要に応じ適切な処置を行うこと。また、 軽度の過敏症状も重篤な症状に進展する場合があるので、観察を十分に行うこと。
- 37 で 1 かに1 かに2 から 1 かに3 から 1 かに3 から 1 かに3 から 1 かに4 から 1 があらわれることがあるので、観察を十分に行い、必要に 本満)があらわれることがあるので、観察を十分に行い、必要に 応じ適切な処置を行うこと
- 3) 急性腎障害 (0.1%未満) があらわれることがあるので、観察を 十分に行い、必要に応じ適切な処置を行うこと。また、発見が遅 れると慢性腎不全に移行することがあるので、観察を十分に行
- 4) 肺水腫(頻度不明) があらわれることがあるので、観察を十分に
- 4 加水腫(頻度/1947) かめられてもことかあるがく、酸原を1 がに 行い、必要に応じ適切な処置を行うこと。 5) 痙撃発作(0.1%未満)があらわれることがあるので、このような 場合にはバルビタールなどバルビツール酸誘導体又はジアゼバ ムなどを投与すること。
- 6) **心室細動(0.1%未満)** があらわれることがあるので、このような 場合には必要に応じ適切な処置を行うこと。

- 場合には必要に応じ適切な処置を行うこと。
  7 血小板減少(0.1%未満)があらわれることがあるので、異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。
  8) AST(GOT)、ALT(GPT)、ALP、LDH、アGTPの上昇等を伴う肝機能障害(0.1%未満)や黄疸(頻度不明)があらわれることがあるので、観察を十分に行い、必要に応じ適切な処置を行うこと。
  9)ショックを伴わない意識障害(0.1%未満)、失神(0.1%未満)があらわれることがあるので、検査終了後も意識レベル等の観察を十分に行い、必要に応じ適切な処置を行うこと。
  10) 脳血管最影、胸部血管撮影、血管心臓撮影において、本剤が脳血管外に漏出し、意識障害、麻痺、失語、皮質盲等の造影剤脳症(頻度不明)があらわれることがあるので按与量は必要最小限とし、異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。 とし、異常が認められた場合には適切な処置を行うこと

- 1)他の低浸透圧性造影剤において、麻痺、せん妄、錯乱、健忘症 等の精神神経系症状が報告されているので、観察を十分に行
- 等の精神神経未症状が報告されているので、観察を下がに行い、必要に応じ適切な処置を行うこと。 2)他の低浸透圧性造影剤において、脳血管障害が報告されているので、観察を十分に行い、必要に応じ適切な処置を行うこと。 3)他の低浸透圧性造影剤において、皮膚粘膜眼症候群
- (Stevens-Johnson症候群)等の皮膚障害が報告されていので、観察を十分に行い、必要に応じ適切な処置を行うこと。

その他の副作用 副作用が認められた場合には、必要に応じ適切な処置を行うこと

副作用か認められた場合には、必要に応じ週切な処直を行う。				
	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明	
過敏症	蕁麻疹、 発疹、 瘙痒感	丘疹、膨疹、顔面紅斑、 発赤、皮膚潮紅	_	
循環器	血圧低下	頻脈、不整脈	動悸、血圧上昇	
呼吸器		鼻閉、嗄声、咳、くしゃみ過 多、咽・喉頭異和感		
精神神経系		振戦、頭痛、頭重感、 ボーとした感じ、気の遠く なる感じ、ふらつき、めまい、 しびれ感、脱力感、 羞明感、霧視、あくび	一過性盲等の視 力障害	
消化器	悪心、 嘔吐	胃不快感、腹痛		
内分泌 系			甲状腺機能低下 症	
その他	熱感	胸部不快感、心窩部不快 感、苦味、発熱、疼痛、 悪寒、浮腫・腫脹、冷汗	気分不良、冷感、 胸内苦悶、眼の 充血、味覚障害	

 高齢者への投与 本剤は主として、腎臓から排泄されるが、高齢者では腎機能が低 本別はエニし、日臓がつが作にされるが、同時有くは自状能が 下していることが多いため、高い血中濃度が持続するおそれがある ので、患者の状態を観察しながら使用量を必要最小限にするなど 慎重に投与すること。 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、診断上の有益性が危険性を上まわると判断される場合にのみ投与すること。 性か厄映性を上まわると判断される場合にのみ校子すること。 [妊娠中の投与に関する安全性は確立されていない。また、本 剤投与の際にはX線照射を伴う。] (2)投与後48時間は授乳を避けさせること。[動物(ラット静脈内投 与)で乳汁中への移行が報告されている。]

低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対する安全性は確立されていない。[使用経験が少ない。]

8. 臨床検査結果に及ぼす影響 甲状腺機能検査等の放射性ヨードによる診断が必要な場合には、 本剤の投与前に実施すること。(検査値に影響を及ぼすことがある。)

(1)「用法・用量」欄中の複数回投与する場合の「総投与量」は、臨 床試験での使用経験に基づくものであり、安全性は確立されて いないので、複数回の投与に際しては患者の状態を十分に観察すること。

- 3) 尿路造影では検査前に腸内ガスを排除し、検査終了迄絶食

- 1)静脈内投与により、血管痛、血栓性静脈炎があらわれること
- 2) 本剤は同一濃度のイオン性造影剤に比べ、血液凝固抑制作 一年別は同一版及ジバインに坦泉が別により、血依疑問が即作用が弱いとのin vitro試験の報告があるので、血管撮影にあたってはカテーテル内をよくフラッシュすること。また、注入器や カテーテル内で本剤と血液とを長時間にわたって接触させることを避け、直ちに使用すること。 3)抗ヒスタミン剤又は副腎皮質ホルモン剤と混合すると析出の可能性があるので、併用する場合には別々に使用すること。
- 4)注入装置の洗浄が不十分な場合には、注入器内部に付着 する残存液に由来する銅イオン溶出等によって、生成物を生 じるおそれがあるので、使い捨て以外の器具を用いる場合に は内部の汚れに注意し、洗浄、滅菌を十分に行うこと。 5)誤って血管外に造影剤が漏出した場合には、発赤、腫脹、水
- 疱、血管痛等があらわれることがあるので、注入時に十分注
- 風りのこと。 6) 本剤を自動注入器にて使用する際には、注入圧力は 13kg/cm²(185PSI)以下とすること。 (4) 投与後:投与後は造影剤の速やかな排泄を促すため、水分補 紛等を行うこと。
- (5) 開封後:1回の検査にのみ使用し、余剰の溶液は廃棄すること。

〈使用前の注意〉

- 1. 自動注入器への適合: 根本杏林堂製CT用自動注入器に適合
- 2. 内容液:明らかな着色又は結晶(白濁、沈殿物、浮遊物)が認められた場合には使用しないこと。

プロスコープ300注シリンジ50mL :50mL ×5筒 プロスコープ300注シリンジ80mL :80mL ×5筒 プロスコープ300注シリンジ100mL:100mL×5筒 プロスコープ370注シリンジ50mL :50mL ×5筒 プロスコープ370注シリンジ80mL :80mL ×5筒

プロスコープ370注シリンジ100mL:100mL×5筒

®登録商標



<文献請求先及び問い合わせ先>

販売売 アルフレッサ ファーマ株式会社 (輸入) 大阪市中央区で取って、2000年2月 大阪市中央区石町二丁目2番9号



●詳細は添付文書をご参照ください。●警告・禁忌・原則禁忌を含む使用上の

注意の改訂に十分ご留意ください