



Umbra MD

ウムブラMD[®]

消化管X線造影剤〔硫酸バリウム製剤・散〕

[処方箋医薬品 注意-医師等の処方箋により使用すること]

■ 優れた懸濁安定性・流動性

■ 消化管粘膜に対し良好な付着性

禁忌(次の患者には投与しないこと)

(1) 消化管の穿孔又はその疑いのある患者

[消化管外(腹腔内等)に漏れることにより、バリウム腹膜炎等の重篤な症状を引き起こすおそれがある。]

(2) 消化管に急性出血のある患者 [出血部位に穿孔を生ずるおそれがある。また、粘膜損傷部等より硫酸バリウムが血管内に侵入するおそれがある。]

(3) 消化管の閉塞又はその疑いのある患者 [穿孔を生ずるおそれがある。]

(4) 全身衰弱の強い患者

(5) 硫酸バリウム製剤に対し、過敏症の既往歴のある患者

● 使用上の注意の詳細等はD.I.面をご覧ください。

濃度調製表

[ウムブラMD600gに対して]

濃度(約w/v%)	60	80	100	120	130	140	150
添加水量(mL)	860	615	465	365	325	295	265
出来上り量(約mL)	990	745	595	495	455	425	395

●懸濁時に浮遊物が認められることがあります、添加物の一部が浮遊したものであり、有効性・安全性には何ら問題はありません。

●懸濁液は使用時に調製し、できるだけ早く使用してください。

 伏見製薬株式会社

商品名	和名 洋名	ウムブラMD Umbra MD	承認番号 承認年月	22000AMX01686000 2008年7月	日本標準商品分類番号 薬効分類名	877212 消化管X線造影剤	
一般名	和名 洋名	硫酸バリウム Barium Sulfate	基準取扱 販売開始年月	2008年11月 2008年11月	使 用 期 限	製造後3年(容器及び外箱に表示)	
規制区分	処方箋医薬品 注意 - 医師等の処方箋により使用すること						
禁 忌	<p>【禁 忌】(次の患者には投与しないこと)</p> <p>(1) 消化管の穿孔又はその疑いのある患者[消化管外(腹腔内等)に漏れることにより、バリウム腹膜炎等の重篤な症状を引き起こすおそれがある。] (2) 消化管に急性出血のある患者[出血部位に穿孔を生ずるおそれがある。また、粘膜損傷部等より硫酸バリウムが血管内に侵入するおそれがある。] (3) 消化管の閉塞又はその疑いのある患者[穿孔を生ずるおそれがある。] (4) 全身衰弱の強い患者 (5) 硫酸バリウム製剤に対し、過敏症の既往歴のある患者</p>						
組成・性状	<p>1. 組成 本剤は100g中に日局硫酸バリウム99.36gを含有する。 添加物として、トラガント、コンドロイチン硫酸ナトリウム、カオリン、ベントナイト、ソルビン酸、シリコーン樹脂、ソルビタン脂肪酸エステル、グリセリン脂肪酸エステル、カルメロースナトリウム、サッカリンナトリウム水和物、pH調節剤、バニリンを含有する。</p> <p>2. 製剤の性状 本剤は白色の粉末である。</p>						
効能又は効果	消化管撮影						
用法及び用量	<p>検査部位及び検査方法に応じ、本剤の適量に適量の水を加えて適当な濃度とし、その適量を経口投与又は注腸する。 通常成人は右記量を標準とする。</p>						
使用上の注意	<p>1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)</p> <p>(1) 消化管に瘻孔又はその疑いのある患者 [穿孔を生じ、消化管外に漏れるおそれがある。] (2) 穿孔を生ずるおそれのある患者 [胃・十二指腸潰瘍、虫垂炎、憩室炎、潰瘍性大腸炎、腸重積症、腫瘍、寄生虫感染、生体組織検査後間もない患者等] (3) 消化管の狭窄又はその疑いのある患者 [腸閉塞、穿孔等を生ずるおそれがある。] (4) 腸管憩室のある患者 [穿孔、憩室炎を生ずるおそれがある。]</p> <p>2. 重要な基本的注意 (1) 他の医薬品に対し過敏症の既往歴のある患者、喘息、アトピー性皮膚炎等、過敏症反応を起こしやすい体质を有する患者では、ショック、アナフィラキシーがあらわれるおそれがあるので、投与に際しては問診を行い、観察を十分に行うこと。 (2) 消化管内に硫酸バリウムが停留することにより、まれに消化管穿孔、腸閉塞、大腸潰瘍、大腸炎、憩室炎、バリウム虫垂炎等を引き起こすことが報告されており、特に高齢者においては、より重篤な転帰をたどることがあるので、次の点に留意すること。 1) 患者の日常の排便状況に応じた下剤投与を行うこと。 2) 迅速に硫酸バリウムを排出する必要があるため、十分な水分の摂取を患者に指導すること。 3) 患者に排便状況を確認させ、持続する排便困難、腹痛等の消化器症状があらわれた場合には、直ちに医療機関を受診するよう指導すること。 4) 腹痛等の消化器症状があらわれた場合には、腹部の診察や画像検査(単純X線、超音波、CT等)を実施し、適切な処置を行うこと。 5) 心臓に基礎疾患有する患者、高齢者では、不整脈・心電図異常があらわれることが報告されているので、観察に留意すること。 6) 誤嚥により、呼吸困難、肺炎、肺肉芽腫の形成等を引き起こすおそれがあるので、誤嚥を起こすおそれのある患者(高齢者、嚥下困難、喘息患者等)に経口投与する際には注意すること。誤嚥した場合には、観察を十分に行い、急速に進行する呼吸困難、低酸素血症、胸部X線による両側性びまん性肺浸潤陰影が認められた場合には、呼吸管理、循環管理等の適切な処置を行うこと。</p>						
取扱い上の注意	<p>1. 安定性試験 最終包装製品を用いた安定性試験の結果、ウムブラMDは通常の市場流通下において、使用期限までの間安定であることが推測された。</p> <p>2. 調製した懸濁液は、速やかに使用すること。</p>						
包 装	600g×20袋	1kg×12袋					
文 献 請 求 先	伏見製薬株式会社 営業企画部 住所: 〒164-0013 東京都中野区弥生町2-41-5 TEL: 03-5328-7801 FAX: 03-5328-7802						

■ 詳細は製品添付文書をご参照ください。

■ 「警告・禁忌を含む使用上の注意」の改訂に十分ご留意ください。