### 上部消化管X線造影剂 [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

# A240散

## Barytester A240 Powder



## のために…

- 優れた微小・微細粘膜描出能
- 低粘性で良好な流動拡散性

#### 濃度調製表 [ バリテスターA240散350gに対して]

濃度(約w/v%)	200	210	220	230	240
添加水量(mL)	95	90	80	75	65
出来上り量(約mL)	170	165	155	150	140

#### 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。







- ●容器のフタを開け、 計量カップで左記調製表を参考にし て、水を入れる。
- て数回たたいて粉 末を落とす。その まま30~60秒保 持する。

に閉め、逆さにし

- (1.2kg包装の場 合は2分以上保持 してください。)
- ●上下に約30回強 く振り混ぜる。 (容量により加減 してください。) ※服用前に再度軽く振り混ぜてください。
- ●懸濁時に浮遊物が認められることがありますが、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。
- ●懸濁後、分離した上澄液は着色しています。
- ●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。



商 品 名		名	バリテスターA240散	承	認番	号	21400AMZ001	66000	日本村	票準商品分類番号	877212			
		名	Barytester A240 Powder 承認年月 2002年3月			薬効分類名			上部消化管X	上部消化管 X 線造影剤				
和名			名	硫酸バリウム	薬価	基準4	又載	2002年7月		使	用 期 限	製造後3年(容	器及び外箱に表示)	
	般 名	洋	名	Barium Sulfate	販売	開始。	年月	2002年7月				•		
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】(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										
禁			忌											
				1. 組成					【有効成	分に関す	「る理化学的領	知見】		
				本剤は100g中に日局硫酸バリウム98.5gを含有する。				一般名 硫酸バリウム						
				添加物として、カラギーナン、カオリン、ベントナイト、クエン酸ナトリウム水和物、亜硫酸水素ナトリウム、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、ショ糖脂肪酸エステル、トウモロコシ油、プロビレングリコール、ラウロマクロゴール、Dーソルビトール、エリスリトール、サッカリ				化学名 Barium Sulfate						
組	成・	性	状					化学式 BaSO <sub>4</sub>						
小口	PX.	111	1/\					分子量 233.39						
				ンナトリウム水和物、pH調節剤、香料を含有する。  2. 製剤の性状 本剤は白色~淡黄白色の粉末である。					(硫酸パリウムは白色の粉末で、におい及び味はない。水、エタノール(95)又はジエチルエーテルにほとんど溶けない。 塩酸、硝酸又は水酸化ナトリウム試液に溶けない。					
効	能又	は効	果	食道·胃·十二指腸二重造影撮影	<u> </u>									
				本剤100gに対し水18~26mLを加えて200w/v%~240w/v%の				t/全才	部位	検査方法	硫酸バリウム	、 用量(mL)		
用法及び用量		_	濃度の懸濁液とし、その適量を 通常成人は右記量を標準とする		まする。				·····································	二重造影	/辰/支(W/ V /0	30~50		
用 本 及 O 用 里			里	<b>巡市ルハバや口配主でホーモする</b> 。							二重造影		200~230	
									□ FI I	— 1 H 1000	一里坦奶	2001-240	200 -200	
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)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 [陽閉塞、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。] (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。] 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質を有する患者では、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、投与に際しては間診を行い、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、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。 (3)心臓に基礎疾患を有する患者、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。 (4)誤嚥により、呼吸困難、肺炎、肺内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。				3. 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。 (1) 重大な副作用(頻度不明) 1)ショウク、アナフィラキシー:ショック、アナフィラキシーがあらわれることがあるので、観察を十分に行い、顔面蒼白、四肢冷感、血圧低下、チアノーゼ、意識消失、潮紅、蕁麻疹、顔面浮腫、喉頭浮腫、呼吸困難等があらわれた場合には、適切な処置を行うこと。 2)消化管穿孔、腸閉塞、腹膜炎:消化管穿孔、腸閉塞、腹膜炎を起こすことがある。また、大腸潰瘍、大腸炎、憩室炎、パリウム虫垂炎等から消化管穿孔に至るおそれもあるので、観察を十分に行い、検査後、腹痛等の異常が認められた場合には、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。 (2) その他の副作用以下のような副作用があらわれた場合には、症状に応じて適切な処置を行うこと。 類度不明消化器排便困難、便秘、一過性の下痢・腹痛、肛門部痛・出血、悪心、嘔吐過敏症発疹。そう痒感、蕁麻疹 4. 高齢者への投与高齢者では消化管運動機能が低下していることが多いため、硫酸パリウムの停留により、消化管穿孔が起こりやすく、また、起こした場合には、より重篤な転帰をたどることがあるので、検査後の硫酸パリウムの排泄については十分に留意すること。 5. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。また、本剤投与の際にはX線照射を伴うので、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た場合にのみ投与すること。 6. 小児等への投与低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対する安全性は確立していない、使用経験が少ない)。また、本剤投与の際にはX線照射を伴うので、小児等には、診断上の有益性が危険性を上まわると判断された場合にのみ投与すること。 7. 適用上の注意投与後の処置:排便困難や便秘を防ぐため検査後、水分の摂取・下剤投与等の処置をすること。 8. その他の注意 硫酸パリウム製剤が消化管損傷部等を介して組織内(腹腔、腸管、肺等)に停留した場合、肉芽腫を形成することがあるとの報告がある。						
国立	扱い上	の沖	意	1. 安定性試験 最終包装製品を用いた安定性			リテス	ターA240散は通常の	市場流通下	において、	使用期限までの	の間安定であることだ	が推測された。	
47	3/X V · T	. 🗤 🗷	- Æ	2. 調製した懸濁液は、速やかに使用すること。 3. 使用期限内に使用すること。(使用期限内であっても開封後は速やかに使用す						用すること。)				
包			装	1.2kg×10袋 / 300g×3			g×30							
文	献 請	求	先	伏見製薬株式会社 営業企画	部住	F所:〒	164-0	0013 東京都中野	区弥生町2-	41-5 T	EL: 03-532	28-7801 FAX:	03-5328-7802	
	生細け型に		· 土	 £ご参照ください。										

■ 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。

