法: 室温保存

使用期限: 包装に表示の期限内に使用すること

日本標準商品分類番号 87729

MRI用経口消化管造影剤

※ 処方箋医薬品*

ボースデル。内用液 10

Bothdel Oral Solution 10 塩化マンガン四水和物内用液

※*注意-医師等の処方箋により使用すること

承認番号	21800AMZ10351
薬価収載	2006年9月
販売開始	2006年9月
再審査結果	2011年9月
国際誕生	1987年12月

【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、腹膜炎等の重篤な症状を 引き起こすおそれがある。]
- 2) 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

【組 成・性 状】

1. 組成

ボースデル内用液10は、1袋(250mL)中に次の成分を含 有する。

有効成分	塩化マンガン四水和物 36mg (マンガンとして10mg)
添加物	還元水アメ、キサンタンガム

(本品250mLのエネルギーは50kcalである。)

2. 製剤の性状

外 観	におい	味	規格pH域
無色澄明又は わずかに白濁 した液	無臭	わずかに甘い	3.5~6.0

【効 能・効 果】

磁気共鳴胆道膵管撮影における消化管陰性造影

<効能・効果に関連する使用上の注意>

本剤はT2強調画像で陰性造影効果を示す。なお、T1強調 画像では陽性造影効果を示す。

【用 法・用 量】

通常、成人には1袋250mL[塩化マンガン四水和物 36mg(マ ンガンとして10mg)を含む]を経口投与する。

【使用上の注意】

1. 相互作用

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
テトラサイクリン	左記薬剤の作用が	
系経口抗生物質	減弱するおそれが	のキレートを形成
ニューキノロン系	あるので、造影終 ア後3時間程度服用	して左記薬剤の吸収を阻害すること
経口抗菌剤	時間をあける等注	
セフジニル	意する。	

2. 副作用

承認時までの調査213例中、副作用の発現例数は38例 (発現率17.8%)44件であった。主な副作用は軟便 16件(7.5%)、下痢5件(2.3%)、腹痛3件(1.4%)、腹鳴3件 (1.4%)、血清鉄低下6件(4.8%*)、血清フェリチン減少 2件(2.6%**)等であった。

- * 血清鉄検査実施例数 125例
- **血清フェリチン検査実施例数 78例

市販後の使用成績調査1,167例中、副作用の発現例数は 11例(発現率0.9%) 14件であった。主な副作用は下痢6 件(0.5%)、軟便2件(0.2%)等であった。(再審査終了時) 下記のような副作用が現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。

	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
過敏症			発疹·蕁麻疹
消化器	軟便、下痢、腹痛、 腹鳴、悪心、腹部 膨満	胸やけ	
精神神経系	眠気、頭痛		
その他	血清鉄低下、血清 フェリチン減少	尿蛋白陽性、 尿糖陽性	

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注意する

4. 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回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して いない。ウサギの100mg/kg/日以上の投与群で妊娠早 期の全胚・胎児死亡が、ラットの200mg/kg/日以上の 投与群で出生児体重の増加抑制が報告されている。]
- 2) 授乳中の婦人には本剤投与後48時間は授乳を避けさせ ること。[実験(ラットのマンガン静注)で乳汁中への移 行が報告されている。]

5. 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(使用経験がない)。

6. 適用上の注意

- 1) 本剤は経口投与以外には使用しないこと。
- 2) 投与の際には、本剤容器(アルミラミネートフィルム製 のパウチ)から紙コップなどの非金属容器に移すこと。
- 3) 本剤は1.0T以上のMRI機器で使用することが望ましい (1.0T未満のMRI機器での使用経験がない)。
- 4) 通常、本剤服用後、造影効果は約20分後まで持続する が、胃内通過時間は個人によって大きく異なることが あるので注意すること。なお、追加投与による有効性 は確立していない(使用経験がない)。
- 5) 1回の検査にのみ使用し、飲み残した場合は液剤を廃棄 すること。

【薬物動態】1)

1. 血液および血清中濃度

健康成人男子6名に本剤18、54、162mgを経口投与したところ 1名(54、162mg投与時)に一過性の血液中マンガン濃度の上昇が 認められたが、投与量との関連性は認められなかった。また他の 被験者では血液中濃度の変動は認められなかった。血清中マンガ ン濃度は、2名(54、162mg投与時1名、162mg投与時1名)に一過 性の上昇が認められたが、これらはいずれも正常範囲内(7ng/mL 以下)であった。その他の被験者ではいずれの用量においても投与 前後で変化はなく、ほとんどが定量限界(1ng/mL)程度であった。

健康成人男子6名に本剤18、54、162mgを経口投与したところ、 投与後48時間までのマンガンの尿中排泄量はいずれも投与量の 0.01%未満であった。また162mg投与後48時間までに投与量の 88%以上が糞中に排泄された。

【臨床成績】2)

胆嚢、胆管、膵管またはその周辺領域に病変が疑われる患者を対象と し、塩化マンガン四水和物36mgを投与して実施された第Ⅲ相臨床試 験で、投与された106例での有効率は、MRCP 90.5%(95/105)、T1 強調 94.6%(88/93)であった。

【薬効薬理】3)

本剤の有効成分は塩化マンガン四水和物中のマンガンである。マン ガンイオン(Mn²+)は常磁性を示すため、MRI検査において本剤を投 与するとMn2+の強い磁気モーメントにより組織中の水プロトンの緩和時間が短縮する。このためT2強調画像におけるMRI信号の消失に よりコントラストが増強される(陰性造影効果)。なお、同じ用量で T1強調画像ではMRI信号強度の上昇によりコントラストが増強され る(陽性造影効果)。

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名:塩化マンガン四水和物

化学名:Manganese Chloride Tetrahydrate

分子式: MnCl2·4H2O = 197.91 性 状:淡紅色の結晶である。

溶解性:水に極めて溶けやすく、エタノール(95)にやや溶けやすい。

【包 装】

5袋

※【主要文献及び文献請求先】

〈主要文献〉 〈文献請求No.〉 1) 内田英二,他:診療と新薬,46,(10),1068,(2009) 019-378 2) 赤羽正章, 他:診療と新薬, 49, (3), 355, (2012) 021-313 3) 上野英雄,他:新薬と臨床,54,(11),1421,(2005) 017-200

〈文献請求先・製品情報お問い合わせ先〉

協和発酵キリン株式会社 くすり相談窓口

〒100-8185 東京都千代田区大手町1-6-1

フリーダイヤル 0120-850-150 電話 03 (3282) 0069 FAX 03 (3282) 0102

受付時間 9:00~17:30 (土・日・祝日および弊社休日を除く)

※※製造販売元

Meiji Seika ファルマ株式会社 東京都中央区京橋 2-4-16

販売元

協和発酵キリン株式会社

東京都千代田区大手町1-6-1