

貯法：室温保存
有効期間：2年

陣痛誘発・促進剤

ジノプロストン錠

プロスタグランジンE₂錠0.5mg「科研」

PROSTAGLANDIN E₂ Tablets「KAKEN」

承認番号	21900AMX01175
販売開始	1984年3月

注)注意—医師等の処方箋により使用すること

1. 警告

- * 1.1 過強陣痛や強直性子宮収縮により、胎児機能不全、子宮破裂、頸管裂傷、羊水塞栓等が起こることがあり、母体あるいは児が重篤な転帰に至った症例が報告されているので、無痛分娩時を含め、本剤の投与にあたっては以下の事項を遵守し慎重に行うこと。[11.1.1、11.1.2 参照]
- 1.1.1 本剤は、分娩監視装置を用いて母体及び胎児の状態を連続モニタリングできる設備を有する医療施設において、分娩の管理についての十分な知識・経験及び本剤の安全性についての十分な知識を持つ医師のもとで使用すること。本剤の使用に先立ち、患者に本剤を用いた陣痛誘発、陣痛促進の必要性及び危険性を十分説明し、同意を得てから使用を開始すること。
- 1.1.2 母体及び胎児の状態を十分観察して、本剤の有益性及び危険性を考慮した上で、慎重に適応を判断すること。特に子宮破裂、頸管裂傷等は多産婦で起こりやすいので、注意すること。[9.1.3 参照]
- 1.1.3 本剤投与中は、トイレ歩行時等、医師が必要と認めた場合に一時的に分娩監視装置を外すことを除き分娩監視装置を用いて連続的にモニタリングを行い、異常が認められた場合には、適切な処置を行うこと。なお、本剤は点滴注射剤に比べ調節性に欠けるので、慎重に投与すること。[8.1、8.3、14.1.1 参照]
- 1.1.4 ジノプロストン(PGE₂(腔用剤))との同時併用は行わないこと。また、本剤投与前に子宮頸管熟化の目的でジノプロストン(PGE₂(腔用剤))を投与している場合は終了後1時間以上の間隔をあげ、十分な分娩監視を行い、慎重に投与すること。[2.6、2.8、10.1、10.2 参照]
- 1.1.5 オキシトシン、ジノプロスト(PGF_{2α})との同時併用は行わないこと。また、前後して使用する場合も、過強陣痛を起こすおそれがあるので、前の薬剤の投与が終了した後1時間以上経過してから次の薬剤の投与を開始した上で十分な分娩監視を行い、慎重に投与すること。[2.6、2.8、10.1、10.2 参照]
- 1.2 本剤の使用にあたっては、電子添文を熟読すること。

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 骨盤狭窄、児頭骨盤不均衡、骨盤位又は横位等の胎位異常のある患者[正常な経膈分娩が進行せず、母体及び胎児への障害を起こすおそれがある。][9.1.4 参照]
- 2.2 前置胎盤の患者[出血により、母体及び胎児への障害を起こすおそれがある。]
- 2.3 常位胎盤早期剥離の患者[緊急な胎児娩出が要求されるため、外科的処置の方が確実性が高い。]
- 2.4 胎児機能不全のある患者[子宮収縮により胎児の症状を悪化させるおそれがある。][11.1.2 参照]
- 2.5 帝王切開又は子宮切開等の既往歴のある患者[子宮が脆弱になっていることがあり、過強陣痛が生じると子宮破裂の危険がある。][11.1.1 参照]




- 2.6 オキシトシン、ジノプロスト(PGF_{2α})、ジノプロストン(PGE₂(腔用剤))を投与中の患者[1.1.4、1.1.5、10.1 参照]
- 2.7 吸湿性頸管拡張材(ラミナリア等)を挿入中の患者又はメトロイリント挿入後1時間以上経過していない患者[過強陣痛を起こすおそれがある。][11.1.1 参照]
- 2.8 オキシトシン、ジノプロスト(PGF_{2α})、ジノプロストン(PGE₂(腔用剤))の投与終了後1時間以上経過していない患者[過強陣痛を起こすおそれがある。][1.1.4、1.1.5、10.1、10.2、11.1.1 参照]
- 2.9 過強陣痛の患者[子宮破裂、胎児機能不全、胎児死亡のおそれがある。][11.1.1、11.1.2 参照]
- 2.10 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

3. 組成・性状

3.1 組成

有効成分	1錠中ジノプロストン0.5mg
添加剤	アメ粉、カルメロースカルシウム、結晶セルロース、酸化チタン、ステアリン酸マグネシウム、乳糖水和物、ヒプロメロース、メチルヘスベリジン、黄色5号

3.2 製剤の性状

剤形	フィルムコーティング錠		
色	淡黄白色		
形状	表 	裏 	側面 
直径	8.2mm		
厚さ	4.7mm		
質量	0.215g		
識別コード	KC29		

4. 効能又は効果

妊娠末期における陣痛誘発並びに陣痛促進

6. 用法及び用量

- ・通常1回1錠を1時間毎に6回、1日総量6錠(ジノプロストンとして3mg)を1クールとし、経口投与する。
- ・体重、症状及び経過に応じ適宜増減する。
- ・本剤の投与開始後、陣痛誘発、分娩進行効果を認めたととき、本剤の投与を中止する。
- ・1日総量ジノプロストンとして1クール3mg(6錠)を投与し、効果の認められない場合は本剤の投与を中止し、翌日あるいは以降に投与を再開する。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤は点滴注射剤に比べ、調節性に欠けるので、分娩監視装置を用いた連続的なモニタリングにより子宮収縮の状態及び胎児心音の観察を行い、投与間隔を保つよう十分注意し、陣痛誘発効果、分娩進行効果を認めたとときは中止し、過量投与にならないよう慎重に投与すること。[1.1.3、14.1.1、17.1.1、17.1.2 参照]
- 8.2 本剤を投与する際には、Bishop score等により頸管が熟化していることを確認した後、本剤を投与することが望ましい。

8.3 薬剤の使用の有無によらず、分娩時には母体の生命を脅かす緊急状態(子宮破裂、羊水塞栓、脳内出血、くも膜下出血、常位胎盤早期剥離、子癇、分娩時大量出血等)が起こることがあるため、本剤を用いた陣痛誘発、陣痛促進にあたっては、母体及び胎児の状態を十分に監視するため、分娩監視装置を用いた連続的なモニタリングの実施に加えて、定期的にバイタルサインのモニターを行うなど、患者の状態を十分に観察し、異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。なお、分娩監視装置を用いた連続的なモニタリング中であっても、トイレ歩行時等、医師が必要と認めた場合に短時間のモニタリングの一時中断は可能であるが、長時間のモニタリングの中断は行わないこと。[1.1.3、14.1.1 参照]

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.1.1 緑内障、眼圧亢進のある患者

動物実験(ウサギ)で眼圧上昇が報告されている。

9.1.2 喘息又はその既往歴のある患者

気管支を収縮させるとの報告がある。

9.1.3 多産婦

子宮が脆弱になっていることがあり、過強陣痛が生じると子宮破裂の危険がある。[1.1.2、11.1.1 参照]

9.1.4 多胎妊娠の患者

胎位胎勢異常のことがある。[2.1 参照]

9.1.5 児頭骨盤不均衡の疑いがある患者

経膈分娩が困難で過強陣痛が起こりやすい。[11.1.1 参照]

9.5 妊婦

9.5.1 妊娠末期以外の妊婦

投与しないこと。動物実験(マウス)により催奇形作用が認められている。

10. 相互作用

10.1 併用禁忌(併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
オキシトシン (アトニン-O注) ジノプロスト (プロスタルモン・F注射液) ジノプロストン (プロウベス腔用剤) [1.1.4、1.1.5、2.6、2.8、10.2、11.1.1 参照]	これらの薬剤と同時併用することにより過強陣痛を起こしやすい。	本剤及びこれらの薬剤の有する子宮収縮作用が併用により増強される。

10.2 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
ジノプロストン(腔用剤) [1.1.4、2.8、10.1、11.1.1 参照]	過強陣痛を起こしやすいので、ジノプロストン(腔用剤)の投与終了後1時間以上の間隔をあげ、十分な分娩監視を行い、慎重に投与すること。	本剤及びこれらの薬剤の有する子宮収縮作用が前後して使用することにより増強される。
陣痛誘発・促進剤 オキシトシン ジノプロスト [1.1.5、2.8、10.1、11.1.1 参照]	これらの薬剤と前後して使用する場合も、過強陣痛を起こしやすいので、前の薬剤の投与が終了した後1時間以上経過してから次の薬剤の投与を開始した上で十分な分娩監視を行い、慎重に投与すること。	

11. 副作用

次の副作用があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

11.1 重大な副作用

11.1.1 過強陣痛(1.0%)

過強陣痛があらわれることがある。また、それに伴い子宮破裂、頸管裂傷をきたすことがある。[1.1、2.5、2.7-2.9、9.1.3、9.1.5、10.1、10.2 参照]

11.1.2 胎児機能不全徴候(2.9%)、羊水の混濁(2.9%)

胎児機能不全徴候(仮死、徐脈、頻脈等)、羊水の混濁をきたすことがある。本剤の投与を中止してもこのような症状があらわれた場合には、急速遂娩等の適切な処置を行うこと。[1.1、2.4、2.9 参照]

11.2 その他の副作用

	1~5%未満	1%未満
消化器	嘔気・嘔吐	下痢
循環器	顔面潮紅	血圧上昇、頻脈
精神神経系		頭痛、眩暈
その他		胸部不快感、熱感、呼吸異常、発汗

14. 適用上の注意

14.1 薬剤投与時の注意

14.1.1 本剤は経口剤のため点滴注射剤に比べ調節性に欠けるので、医師の常時監視できる条件下で投与すること。[1.1.3、8.1、8.3 参照]

14.1.2 本剤は経口投与にのみ使用し、膈内に投与しないこと。

14.2 薬剤交付時の注意

PTP包装の薬剤はPTPシートから取り出して服用するよう指導すること。PTPシートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することがある。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

イスに本剤を経口投与すると、投与1時間後に最高血中濃度を示し、6時間後にはほぼ投与前の値に戻った¹⁾。

16.3 分布

³H-プロスタグランジンE₂をマウス及びラットに経口投与すると、主要臓器への分布はマウスでは投与後15~30分、ラットでは投与後30分で最高値を示し、投与後6時間では最高値の1/10程度に減少した²⁾。
妊娠ラットにおいても生殖器官への特異的な集積はなく、投与後30分でも胎児への分布は投与量の1%以下であった²⁾。

16.5 排泄

³H-プロスタグランジンE₂をマウス及びラットに経口投与すると、投与24時間までの尿中及び糞中への排泄率は、マウスでは83%及び11%、ラットでは67%及び24%であった²⁾。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 国内一般臨床試験

一般臨床試験(526例)の概要は次のとおりである³⁻¹¹⁾。

(1) 分娩誘発

陣痛のまったくみられない症例で、本剤により陣痛が発来したと認められたもの^{注1)}は、初産婦で46.0%(58/126例)、経産婦で61.4%(89/145例)であった。[8.1 参照]
注1) 1周期10分以内の規則的な子宮収縮が投与開始後5時間以内に発来したもの。

(2) 分娩促進

分娩促進を目的とする症例において、本剤により内診所見が改善したと認められたもの^{注2)}は、初産婦で84.6%(115/136例)、経産婦で89.7%(104/116例)であった。[8.1 参照]

注2) 内診所見(Bishop scoreあるいは梅沢スコア)により投与開始後5時間以内に分娩進行が確認されたもの。

17.1.2 国内第三相試験

二重盲検比較試験(100例)の概要は次のとおりである¹²⁾。
陣痛のまったくみられない症例で、本剤により陣痛が発来したと認められたもの^{注3)}は、初産婦で66.7%(32/48例)、経産婦で67.3%(35/52例)であった。また、本剤により分娩進行が確認されたと認められたもの^{注4)}は、初産婦で52.1%(25/48例)、経産婦で59.6%(31/52例)であった。

総合効果(症例の背景因子、分娩誘発効果、分娩進行効果及び投与開始から分娩終了までの時間を総合した評価)での有効率は初産婦で41.7%(20/48例)、経産婦で46.2%(24/52例)であった。やや有効以上は初産婦で75.0%(36/48例)、経産婦で82.7%(43/52例)であった。

副作用発現頻度は、母体16.0%(16/100例)、胎児8.0%(8/100例)であった。主な副作用は、母体では嘔気・嘔吐6.0%(6/100例)、胎児では羊水混濁5.0%(5/100例)であった。[8.1 参照]

注3)1周期10分以内の規則的な子宮収縮が投与開始後6時間以内に発来したもの。

注4) Bishop scoreの2点以上の上昇が投与開始後6時間以内に確認されたもの。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

プロスタグランジンE₂は子宮平滑筋プロスタグランジンE₂受容体に作用し、細胞内遊離Ca²⁺濃度を増加させ、子宮平滑筋の収縮をもたらすと考えられる。

また、プロスタグランジンE₂は子宮頸管を構成する繊維芽細胞に作用し、マトリックスメタロプロテアーゼやヒアルロン酸合成酵素産生の増加を促し、細胞外マトリックスを変化させることで頸管熟化(軟化)作用を示すと考えられる。

18.2 子宮収縮作用

妊娠末期の子宮に対し収縮作用を有し、陣痛発来、分娩進行に重要な役割を果たす(ヒト)¹²⁾(ラット *in vitro*、マウス、ラット、ウサギ)^{13, 14)}。

18.3 頸管軟化作用

分娩誘発に際し頸管軟化作用などの内診所見改善作用を有する¹²⁾(ヒト)。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称：ジノプロストン(Dinoprostone)

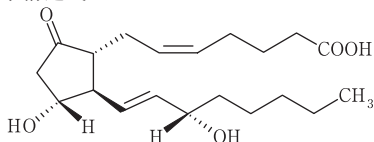
化学名：(Z)-7-[(1R,2R,3R)-3-hydroxy-2-[(1E)-(3S)-3-hydroxy-1-octenyl]-5-oxocyclopentyl]-5-heptenoic acid

分子式：C₂₀H₃₂O₅

分子量：352.47

性状：白色～淡黄色の結晶で、においはなく、強い苦味がある。メタノール、無水エタノール、酢酸エチル又はクロロホルムに溶けやすく、水に極めて溶けにくい。

化学構造式：



旋光度[α]_D²⁰：-79～-85°(乾燥後, 0.1g, 無水エタノール, 5mL, 100mm)

22. 包装

60錠[10錠(PTP)×6]

23. 主要文献

- 1) 社内資料：KPEの吸収、分布、代謝および排泄に関する試験(Ⅲ)
- 2) 丹治昭治 他：薬理と治療. 1981；9：1431-1451
- 3) 田中俊誠 他：臨床婦人科産科. 1980；34：315-320
- 4) 経塚光夫 他：産婦人科の世界. 1980；32：103-111
- 5) 中山陽比古 他：産婦人科の世界. 1979；31：1379-1383
- 6) 浜田哲郎 他：産婦人科の世界. 1980；32：615-618
- 7) 永井生司：産婦人科の世界. 1980；32：609-614
- 8) 麻生武志 他：産科と婦人科. 1980；47：1024-1029
- 9) 倉智敬一 他：産婦人科治療. 1980；41：115-121
- 10) 林谷誠治 他：産婦中四会誌. 1980；28：37-43
- 11) 坂元力 他：産婦人科の世界. 1980；32：1333-1338
- 12) 鈴木雅洲 他：産婦人科の世界. 1981；33：177-190
- 13) 讚井和子 他：薬理と治療. 1981；9：1351-1356
- 14) 石崎倫 他：基礎と臨床. 1981；15：1272-1276

24. 文献請求先及び問い合わせ先

富士製薬工業株式会社 くすり相談室
〒939-3515 富山県富山市水橋辻ヶ堂1515番地
(TEL)0120-956-792
(FAX)076-478-0336

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

 科研製薬株式会社
KAKEN 東京都文京区本駒込二丁目28番8号

26.2 発売元

 富士製薬工業株式会社
富山県富山市水橋辻ヶ堂1515番地