

取扱い上の注意

■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）

■貯法

室温保存

■有効期間

3年

包装

40mL（イヌリン4g含有）1バイアル

関連情報

■承認番号

21700AMZ00748000

■承認年月

2005年10月

製造販売一部変更承認年月：2012年12月（添付希釈液、溶解注入針の削除による）

■国際誕生年月

2005年10月11日（日本）

■薬価基準収載年月

2006年6月（旧製品）

2013年5月（添付希釈液、溶解注入針の削除による）

■販売開始年月

2006年8月

■再審査結果公表年月

2015年3月

製造販売業者の氏名又は名称及び住所（文献請求先及び問い合わせ先を含む）

【製造販売元】株式会社富士薬品

〒330-9508 埼玉県さいたま市大宮区桜木町4丁目383番地

【文献請求先及び問い合わせ先】株式会社富士薬品 カスタマーサービスセンター

〒330-8581 埼玉県さいたま市大宮区桜木町2-292-1

電話 048-644-3247

FAX 048-644-2241

受付時間 9：00～17：30（土・日・祝日及び当社休日を除く）

作成又は改訂年月

■改訂年月：2021年8月

本製品情報概要は2021年8月改訂（第1版）イヌリード注の添付文書に基づいて作成しています。
「禁忌を含む使用上の注意」の改訂に十分ご留意ください。

主要文献

- 1) 日本小児腎臓病学会 編, 小児腎臓病学, 改訂第2版, 診断と治療社, 102-103, (2017)
- 2) Bain, M.D. et al., In vivo permeability of the human placenta to inulin and mannitol, J.Physiol., 399, 313-319, (1988)
- 3) Thornburg, K.L. et al., Permeability of placenta to inulin, Am.J.Obstet.Gynecol., 158, 1165-1169, (1988)
- 4) Jauniaux, E. et al., Transfer of inulin across the first-trimester human placenta, Am.J.Obstet. Gynecol., 176, 33-36, (1997)
- 5) 木全 伸介 他, 新規イヌリン測定酵素法試薬の開発及び評価, 医療と検査機器・試薬, 28 (2), 143-149, (2005)
- 6) 折田 義正 他, イヌリンクリアランスを用いた糸球体濾過量の評価—クレアチニンクリアランスとの比較—, 日本腎臓学会誌 47 (7), 804-812, (2005)
承認時評価資料：臨床試験（第Ⅲ相臨床試験）
- 7) Levey, A.S., Measurement of renal function in chronic renal disease, Kidney Int., 38, 167-184, (1990)
- 8) 承認時評価資料：臨床試験（小児腎疾患患者を対象とした第Ⅲ相試験）
- 9) 金井 泉 他編, 臨床検査法提要, 改訂第32版, 金原出版, 1418-1427 (2005)
承認時評価資料：臨床薬理試験（健康成人における食事の影響試験）
- 10) Seldin, D.W. et al. eds., THE KIDNEY 3rd Edn, Lippincott Williams&Wilkins, 749-769, (2000)
承認時評価資料：臨床薬理試験（健康成人における単回投与試験）
- 11) Brenner, B.M. ed., THE KIDNEY 6th Edn, W.B. Saunders Company, 1129-1170, (2000)
- 12) Koushanpour, E., Renal physiology, W.B. Saunders Company, 90-120. (1976)
- 13) 株富士薬品社内資料：毒性試験
- 14) 株富士薬品社内資料：加熱溶解時間及び希釈後の安定性

