

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

包装

40mL×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）

■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

製造販売業者及び販売業者の氏名又は名称及び住所

- 【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】株式会社富士薬品 医薬マーケティング部
〒330-8581 埼玉県さいたま市大宮区桜木町2-292-1
FAX 048-644-3498
- 【製品情報お問合せ先】株式会社富士薬品 カスタマーサービスセンター
電話 048-644-3247
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：2016年3月

本製品情報概要は2015年8月改訂(第5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) Bain, M.D. et al., In vivo permeability of the human placenta to inulin and mannitol, J.Physiol., 399, 313-319, (1988)
- 2) Thornburg, K.L. et al., Permeability of placenta to inulin, Am.J.Obstet.Gynecol., 158, 1165-1169, (1988)
- 3) Jauniaux, E. et al., Transfer of inulin across the first-trimester human placenta, Am.J.Obstet. Gynecol., 176, 33-36, (1997)
- 4) 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)
- 5) 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ークレアチニンクリアランスとの比較ー, 日本腎臓学会誌 47 (7), 804-812, (2005)
- 6) Levey, A.S., Measurement of renal function in chronic renal disease, Kidney Int., 38, 167-184, (1990)
- 7) 金井 泉 他編, 臨床検査法提要, 改訂第32版, 金原出版, 1418-1422 (2005)
承認申請時評価資料：臨床薬理試験(健康成人における食事の影響試験)
- 8) Seldin, D.W. et al. eds., THE KIDNEY 3rd Edn, Lippincott Williams&Wilkins, 749-769, (2000)
承認申請時評価資料：臨床薬理試験(健康成人における単回投与試験)
- 9) Brenner, B.M. ed., THE KIDNEY 6th Edn, W.B. Saunders Company, 1129-1170, (2000)
- 10) Kousha npour, E., Renal physiology, W.B. Saunders Company, 90-120. (1976)
- 11) (株)富士薬品社内資料：毒性試験
- 12) (株)富士薬品社内資料：加熱溶解時間及び希釈後の安定性

