

使用上の注意改訂のお知らせ

2026年1月
丸石製薬株式会社

プロスタグランジンF_{2α}製剤

ジノプロスト注射液

劇薬、処方箋医薬品^{注)}

プロスタルモン®F注射液1000

PROSTARMON®F Injection 1000

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

®登録商標

この度、標記の弊社製品につきまして、「使用上の注意」の改訂を行いましたのでお知らせ申し上げます。
今後のご使用に際しましては、以下の内容をご参照いただくとともに、副作用等の治療上好ましくない事象をご経験の際には、弊社まで速やかにご連絡くださいますようお願い申し上げます。

1. 改訂の概要

近年の無痛分娩実施率の増加傾向や最新のガイドライン（産婦人科診療ガイドライン－産科編 2023）の無痛分娩に関する記載状況を踏まえ、「1. 警告」の項における陣痛促進剤投与時の遵守事項に関する記載に、無痛分娩を含める旨を追記いたしました。

2. 改訂内容

改 訂 後	改 訂 前
<p>1. 警告</p> <p>〈妊娠末期における陣痛誘発・陣痛促進・分娩促進〉</p> <p>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、<u>無痛分娩時を含め</u>、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。[11.1.3、11.1.4 参照]</p> <p>1.1.1～1.1.6 <略></p> <p>〈効能共通〉</p> <p>1.2 <略></p>	<p>1. 警告</p> <p>〈妊娠末期における陣痛誘発・陣痛促進・分娩促進〉</p> <p>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、<u>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</u>。[11.1.3、11.1.4 参照]</p> <p>1.1.1～1.1.6 <略></p> <p>〈効能共通〉</p> <p>1.2 <略></p>

部：追記・変更箇所

- ・最新の電子添文につきましては、PMDA ホームページ及び丸石製薬株式会社ホームページに掲載しておりますので、ご参照くださいますようお願い申し上げます。

PMDA ホームページ「医薬品に関する情報」

URL : <https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>

丸石製薬株式会社ホームページ「医療関係者向け情報サイト」

URL : <https://www.maruishi-pharm.co.jp/medical/>

- ・添付文書閲覧アプリ「添文ナビ」を用いて以下のバーコードを読み取ることで、PMDA ホームページ上の最新の電子添文等をご覧いただけます。



製造販売元
丸石製薬株式会社
大阪市鶴見区今津中2-4-2

〈製品情報のお問い合わせ先〉
学術情報部 TEL.0120-014-561
土日祝日、当社定休日を除く 9:00～17:00



医療関係者向け情報サイト
スマートフォン対応