

使用上の注意改訂のお知らせ

2026年6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[※]

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

プラステロン硫酸（レボスパ）について、販売中止・経過措置期間満了していることから、「2. 禁忌」の項の、プラステロン硫酸（レボスパ）を投与中又は投与後十分な時間が経過していない患者に関する注意喚起の記載を削除いたしました。

2. 改訂内容

改訂後	改訂前
<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） 〈効能共通〉 2.1～2.2 <略> 〈妊娠末期における陣痛誘発・陣痛促進・分娩促進〉 2.3～2.9 <略></p> <p>2.10 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。] [11.1.3 参照]</p> <p>2.11 <略> 〈腸管蠕動亢進〉 2.12 <略> 〈治療的流産〉 2.13～2.14 <略></p>	<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） 〈効能共通〉 2.1～2.2 <略> 〈妊娠末期における陣痛誘発・陣痛促進・分娩促進〉 2.3～2.9 <略></p> <p>2.10 <u>プラステロン硫酸（レボスパ）を投与中又は投与後十分な時間が経過していない患者</u> [過強陣痛を起こすおそれがある。] [11.1.3 参照]</p> <p>2.11 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。] [11.1.3 参照]</p> <p>2.12 <略> 〈腸管蠕動亢進〉 2.13 <略> 〈治療的流産〉 2.14～2.15 <略></p>

.....部：削除箇所

- ・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