* 2012年4月 第2版 改訂

ヨウ素製剤

日本薬局方 ヨウ化カリウム

劇薬 < 貯法>

保存条件:遮光保存 容 器: 気密容器

ヨウ化カリウム 「コサカィ・Mェ

日本標準商品分類番号 873221 承認番号 16000AMZ04486000

薬価収載 1950.10 販売開始 1949. 8

再評価結果 1985. 7

Potassium lodide

【禁忌**】次の患者には投与しないこと

1.<u>本剤の成分又は</u>ヨウ素<u>に対し、</u>過敏症の<u>既往歴のある</u>者 2. 肺結核の患者 [結核病巣組織に集まりやすく再燃させるお それがある。

【組成・性状】

本品 lg 中に、日局 ヨウ化カリウム lg を含有する。 本品は無色若しくは白色の結晶又は白色の結晶性の粉末である。

【効能・効果】【用法・用量】

通常成人には下表のとおり投与する。なお、いずれの場合も年齢、 症状により適宜増減する。

	ALVIII ON ACELIANA			
	効能・効果	用法・用量 (ヨウ化カリウムとして)		
	ヨード欠乏による甲状腺腫	1 日 $0.3 \sim 1.0$ mg を $1 \sim 3$ 回に分割 経口投与する。		
	甲状腺機能亢進症を伴う甲 状腺腫	1 日 5 ~ 50mg を 1 ~ 3 回に分割経 口投与する。この場合は適応を慎重 に考慮すること。		
	慢性気管支炎及び喘息に伴 う喀痰喀出困難	通常成人1回 0.1 ~ 0.5g を1日3 ~4回経口投与する。		
Ī	第三期梅毒			

**<u>〈用法・用量に関連する使用上の注意〉</u>

食直後の経口投与により、胃内容物に吸着されることがあるの で、注意すること。また、制酸剤、牛乳等との併用は胃障害を 軽減させることができる。

【使用上の注意】

**] 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

- (1) 甲状腺機能亢進症の患者 [ヨウ素誘発性甲状腺腫が生じるお それがある。]
- (2) 甲状腺機能低下症の患者 [症状を悪化させるおそれがある。]
- (3) 腎機能障害のある患者 [血清カリウム濃度が過剰になり、症 状が悪化するおそれがある。〕
- (4) 先天性筋強直症の患者 [カリウムにより、症状が悪化するお それがある。]
- (5) 高カリウム血症のある患者[症状を悪化させるおそれがある。]
- (6) 低補体血症性蕁麻疹様血管炎の患者又は既往歴のある者 [過 敏症状が生じるおそれがある。]
- (7) ヨード造影剤過敏症の既往歴のある者
- (8) ジューリング疱疹状皮膚炎の患者又は既往歴のある者 [過敏 症状が生じるおそれがある。]

重要な基本的注意

- (1) 本剤を長期連用する場合には定期的に血清カリウム濃度を測 定することが望ましい。
- (2) 131 I 療法を行う場合には、 その1週間前に本剤の投与を中止 すること。(「8. 臨床検査結果に及ぼす影響」の項参照)

**3. 相互作用

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
製剤 カリウム貯留 性利尿剤	併用により、高カリウム 血症を起こすことがある ので、血清カリウム濃度 を測定するなど慎重に投 与すること。	
リチウム製剤	併用により、甲状腺機能 低下作用、甲状腺腫発症 作用を増大させることが あるので、脳下垂体一甲 状腺反応の変化、甲状腺 機能を測定するなど慎重 に投与すること。	両剤とも甲状腺機能低 下作用があるため併用 により相加的な甲状腺 機能低下作用があらわ れることがある。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
<u>抗甲状腺薬</u> <u>チアマゾー</u> ル、プロピ ルチオウラ シル	併用により、甲状腺機能 低下と甲状腺腫生成作 用を増強させることがあ る。このため定期的に甲 状腺ー脳下垂体反応の変 化を調べ基準になる甲状 腺機能を測定すること。	両剤とも甲状腺機能低 下作用があるため併用 により相加的な甲状腺 機能低下作用があらわ れることがある。
ACE 阻害剤 アンジオテン シン II 受容体 拮抗剤 アリスキレン フマル酸塩	併用により、結果的に高 カリウム血症を生じるこ とがある。このため血清 カリウム濃度をモニタリ ングすること。	これらの薬剤はレニ ン・アンジオテンシン 系に作用し、アルドス テロンの分泌を低下させるため、カリウム排 泄を減少させる。この ため併用により高カリウム血症を生じること がある。

**4. 副作用

本剤は、使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査を実 施していない。

(1) 重大な副作用(頻度不明)

長期連用

長期連用により次のような症状があらわれることがあるので、 観察を十分に行い、このような症状があらわれた場合には、投 与を中止し適切な処置を行うこと。

1) ヨウ素中毒

結膜炎、眼瞼浮腫、鼻炎、喉頭炎、気管支炎、声門浮腫、喘 息発作、前額痛、流涎、唾液腺腫脹、耳下腺炎、胃炎等の症 状があらわれることがある。さらに中毒症状が進行すると発 疹、面疱、癤、蕁麻疹、水疱、微熱、甲状腺腫、粘液水腫等 の症状があらわれることがある。

2) ヨウ素悪液質

皮膚の粗荒、体重減少、全身衰弱、心悸亢進、抑うつ、不眠、 神経過敏、性欲減退、乳房の腫大と疼痛、骨盤痛があらわれ ることがある。

(2) その他の副作用

種類\頻度	頻度不明
過敏症 ^{注)}	発疹等
消化器	悪心・嘔吐、胃痛、下痢、口腔・咽喉の灼熱感、 金属味覚、歯痛、歯肉痛、血便 (消化管出血) 等
	甲状腺機能低下症、頭痛、息切れ、かぜ症 状、不規則性心拍、皮疹、原因不明の発熱、 首・咽喉の腫脹等

注) このような症状があらわれた場合には、投与を中止するこ ٤

**5. 高齢者への投与

一般に高齢者では生理機能が低下しているので減量するなど注意 すること。

**6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- (1) 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には、治療上の有益 性が危険性を上回ると判断される場合に投与し、原則として反 復投与を避けること。[本剤は胎盤関門を通過し、胎児の甲状 腺腫及び甲状腺機能異常を起こすことがある。]
- (2) 妊娠後期に本剤を投与した妊婦より産まれた新生児には、甲 状腺機能検査を実施し、甲状腺機能の低下を認めた場合には、 甲状腺ホルモン補充療法等の適切な処置を行うこと。[妊娠後 期に投与した場合、新生児において、甲状腺機能の低下により 知的発達に影響を及ぼすおそれがある。]
- (3) 授乳中の婦人には本剤投与中及び投与後一定期間は授乳を避 けさせること。[母乳中への移行が認められ、乳児に皮疹や甲 状腺機能抑制を起こすことがある。]

** 7. 小児等への投与

- (1) 皮疹や甲状腺機能抑制を起こすことがある。 (2) 新生児には原則として反復投与を避けること。また、新生児への投与後には、甲状腺機能を検査し、甲状腺機能の低下を認 めた場合には、甲状腺ホルモン補充療法等の適切な処置を行う こと。[新生児において、甲状腺機能の低下により知的発達に 影響を及ぼすおそれがある。]

臨床検査結果に及ぼす影響

放射性ヨウ素摂取率検査を行う場合には、その1週間前に本剤の 投与を中止すること。[ヨウ化カリウム中のヨウ素は<u>放射性ヨウ</u> 素の摂取率を低下させ、検査<u>結果</u>に影響を<u>及ぼす</u>ことがある。]

【薬効薬理】

体内でヨウ化アルカリとして分布し、病的組織においてヨウ素を 遊離する。ヨウ素は 3',5'-cyclic AMP を介する甲状腺刺激ホ ルモンの作用を減弱させることにより、体循環への甲状腺ホルモ ンの分泌を抑制し、甲状腺機能亢進症状を軽減させる。一方、甲 状腺機能低下の場合には、ヨウ素が補給され機能が亢進する。ま た、ヨウ素は気管支粘膜の分泌促進、粘液の粘度を低下させるこ とにより、去痰作用を現す。更に、梅毒患者の肉芽組織に対する 選択的な作用により、第三期梅毒患者のゴム腫の吸収促進に用い られる。

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名:ヨウ化カリウム(Potassium Iodide)

分子式: K I 分子量:166.00

性 状:無色若しくは白色の結晶又は白色の結晶性の粉末である。 水に極めて溶けやすく、エタノール (95) にやや溶けやす く、ジエチルエーテルにほとんど溶けない。湿った空気 中でわずかに潮解する。

【包装】

25g、500g

