

貯法：室温保存
有効期間：検定日時から15時間

日本標準商品分類番号	
874300	
承認番号	15600AMZ00690000
販売開始	1981年9月

放射性医薬品・局所肺換気機能診断薬
放射性医薬品基準クリプトン (^{81m}Kr) ジェネレータ

処方箋医薬品^{注)}

クリプトン (^{81m}Kr) ジェネレータ

Krypton (^{81m}Kr) Generator

注) 注意—医師等の処方箋により使用すること

3. 組成・性状

3.1 組成

本品は、ルビジウム-81 を水酸化ルビジウム (^{81}Rb) の形で、プラスチックカラム中に充てんした陽イオン交換樹脂に吸着させ、これに、クリプトン (^{81m}Kr) 吸入用ガスを溶出させるために必要な装置及び不必要な被曝をさけるための遮蔽装置を合わせたものである。

販売名	有効成分
クリプトン (^{81m}Kr) ジェネレータ	ジェネレータユニット 1 個中 クリプトン (^{81m}Kr) (検定日時において) 185MBq
	ジェネレータユニット 1 個中 クリプトン (^{81m}Kr) (検定日時において) 370MBq
構成品	本品は、次のものから構成される。 ・ジェネレータユニット 1 個 ・供給チューブ 1 個 ・延長管 1 個 ・バイアル 1 個 ・18G 注射針 5 本

3.2 製剤の性状

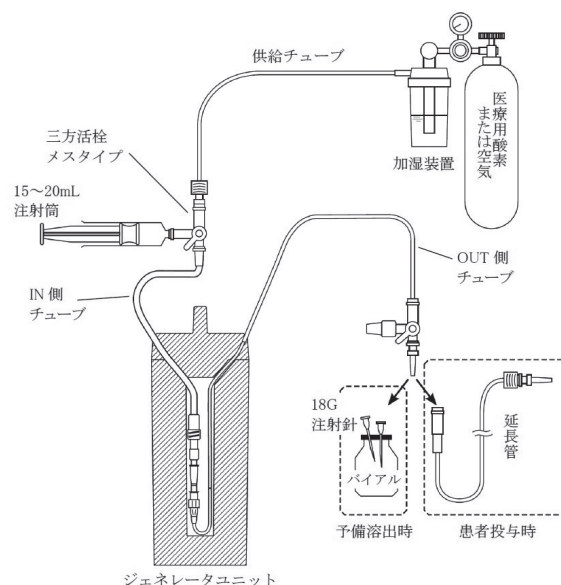
販売名	クリプトン (^{81m}Kr) ジェネレータ
溶出方法	本品に加湿した酸素又は空気を通じることにより溶出
外観	無色の気体

*4. 効能又は効果

クリプトン (^{81m}Kr) 吸入用ガスの吸入による局所肺換気機能検査

6. 用法及び用量

本品を図のように組み立てる。
クリプトン (^{81m}Kr) 吸入用ガスの溶出には医療用酸素又は空気を使用する。



- ・持続吸入法
0.3~3L/分の流速でクリプトン (^{81m}Kr) 吸入用ガスを溶出しつつ患者に必要な時間吸入させ、肺換気シンチグラムを撮る。
- ・ボーラス吸入法
10~20mL の溶出剤を急速に加圧導入して溶出するクリプトン (^{81m}Kr) 吸入用ガスを患者に吸入させ、肺換気シンチグラムを撮る。

8. 重要な基本的注意

診断上の有益性が被曝による不利益を上回ると判断される場合のみ投与することとし、投与量は最小限度にとどめること。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、診断上の有益性が被曝による不利益を上回ると判断される場合のみ投与すること。

9.6 授乳婦

診断上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること。

9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

患者の状態を十分に観察しながら慎重に投与すること。
一般に生理機能が低下している。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

14.1.1 本品を組み立てる際には、チューブのINとOUTを間違えないように注意すること。

14.1.2 クリプトン (^{81m}Kr) 吸入用ガスを初めて溶出する場合は、IN側のチューブにディスポーザブルシンジをつなぎ、空気をチューブ内にゆっくり送り込み内部に充てんされている水を完全に排出すること。

14.1.3 クリプトン (^{81m}Kr) 吸入用ガスを溶出する場合は、湿気を含ませた酸素又は空気を導入すること（カラムの乾燥による溶出率低下の防止）。

加湿に際しては、衛生面には十分に留意すること。

乾燥した酸素又は空気を導入するとカラムが乾燥し、クリプトン (^{81m}Kr) 吸入用ガスの溶出率が極度に低下する。

14.1.4 溶出率が低下した場合は、注射用水（非電解質注射液）を導入し、カラムの湿潤状態を回復させること。
生理食塩液等の電解質注射液を用いると ^{81}Rb がカラムより遊離し溶出するので絶対に用いないこと。

14.2 薬剤投与時の注意

本品は適当な遮蔽用鉛の中に納め、カメラの視野内に置かないこと（バックグラウンドの低減）。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

血中 ^{81m}Kr 濃度は、吸入約 15 秒で最高値に達する。投与継続中、この水準を維持する。投与中止後は初期半減期約 9 秒（最高値から 5～10 秒の 5 秒間より算出）、後期半減期約 13 秒（最高値から 20～30 秒の 10 秒間より算出）の 2 相性を描いて減少する。

後期半減期と物理的半減期がほぼ一致することにより、血中の ^{81m}Kr が初期段階でほとんど消失し、以後は脂肪、筋肉等の組織に取り込まれた ^{81m}Kr が減衰することが推察される。

16.3 分布

16.3.1 吸収線量

MIRD法により算出した吸収線量は次のとおりである。

臓器	吸収線量 ($\mu\text{Gy}/37\text{MBq}$)	
	30秒間持続吸入法	ボース吸入法
肺	17.0	4.9
肝臓	0.27	0.08
腎臓	0.10	0.03
精巣	0.003	0.0009
卵巣	0.02	0.005
全身	0.04	0.01

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

本品が有効と報告された適応は次のとおりである。

17.1.1 国内臨床試験

クリプトン (^{81m}Kr) 吸入用ガスの吸入による局所肺換気分布及び各種負荷前後の肺換気変化の観察。

肺換気シンチグラフィ（吸入）を施行した 525 例を対象に有効性が検討され、519 例（98.9%）で本品の有効性が認められた。

18. 薬効薬理

18.1 測定法

本剤は投与された後、有効成分の特性に基づき臓器や組織に分布する。有効成分に含まれる放射性核種から放出される放射線（ガンマ線）が核医学検査装置により計数化又は画像化される。

18.2 集積機序

^{81m}Kr ガスを吸入させても血液中にほとんど移行しないため、局所の ^{81m}Kr ガスの量はその部分の呼吸状態を反映する。

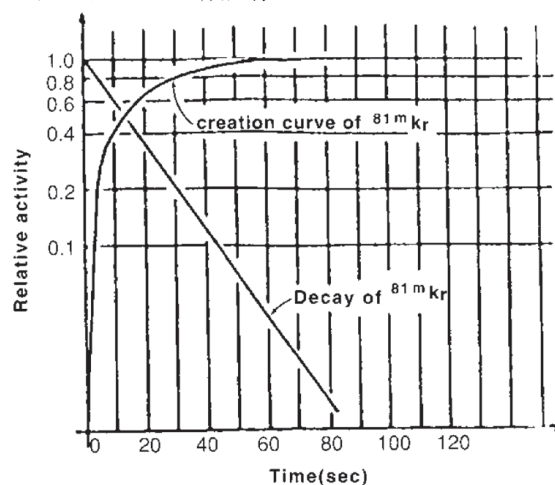
19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名：クリプトン (^{81m}Kr) ジェネレータ (Krypton (^{81m}Kr) Generator) (放射性医薬品基準)

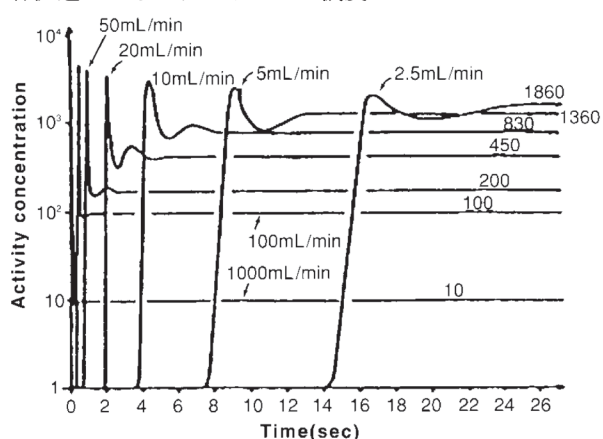
核物理学的特性 (^{81m}Kr として)：

- ・物理的半減期：13.10秒
- ・主 γ 線エネルギー：190keV (67.5%)

クリプトン-81m生成曲線：



各流速によるクリプトン-81m濃度¹⁾：



20. 取扱い上の注意

本剤は、医療法その他の放射線防護に関する法令、関連する告示及び通知等を遵守し、適正に使用すること。

22. 包装

185MBq (ジェネレータユニット×1個)、

370MBq (ジェネレータユニット×1個)

23. 主要文献

1) 加藤真, 他 : RADIOISOTOPES, 1977 ; 26 : 179-181

24. 文献請求先及び問い合わせ先

日本メジフィジックス株式会社 営業業務部
〒661-0976 兵庫県尼崎市潮江1丁目2番6号
0120-07-6941 (フリーダイヤル)

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

日本メジフィジックス株式会社
東京都江東区新砂3丁目4番10号