

【質問】ジムソ膀胱内注入液の対象患者は？

【回答】

間質性膀胱炎(ハンナ型)の確定診断を受けた患者が治療対象となりますので、膀胱内視鏡検査によりハンナ病変があることを確認する必要があります。

このため、2019年に発行された間質性膀胱炎・膀胱痛症候群診療ガイドライン¹⁾における膀胱痛症候群や2007年版間質性膀胱炎診療ガイドライン²⁾における間質性膀胱炎(非ハンナ型)の病態は、適応外となります。

添付文書

4.効能又は効果

間質性膀胱炎(ハンナ型)の諸症状(膀胱に関連する慢性の骨盤部の疼痛、圧迫感及び不快感、尿意亢進又は頻尿等の下部尿路症状)の改善

5.効能又は効果に関連する注意

本剤を投与する際、十分な問診により臨床症状を確認するとともに、類似の症状を呈する疾患(尿路性器感染症、尿路結石、膀胱癌や前立腺癌などの下部尿路における新生物、過活動膀胱や前立腺肥大症等)があることに留意し、膀胱内視鏡、尿検査等により除外診断を実施すること。その上で、膀胱内視鏡検査によりハンナ病変が認められ、間質性膀胱炎(ハンナ型)の確定診断を受けた患者にのみ投与すること。

出典:添付文書

1) 日本間質性膀胱炎研究会 ガイドライン作成委員会編集. 間質性膀胱炎診療ガイドライン. 2007.

2) 日本間質性膀胱炎研究会/日本泌尿器科学会編集. 間質性膀胱炎・膀胱痛症候群診療ガイドライン. 2019.