

日本薬局方 ジアスターゼ

ジアスターゼ「ヒシヤマ」

DIASTASE

貯 法：30℃以下で保存、開封後吸湿注意

使用期限：容器等に記載

注 意：「取扱い上の注意」参照

| | |
|-------|---------------|
| 承認番号 | 16000AMZ01787 |
| 薬価収載 | 1965年11月 |
| 販売開始 | 1965年11月 |
| 再評価結果 | 1983年4月 |

禁忌（次の患者には投与しないこと）
本剤に対し過敏症の既往歴のある患者

【組成・性状】

1. 組成

| | |
|---------------|-----------------|
| 販売名 | ジアスターゼ「ヒシヤマ」 |
| 有効成分 (1g中) | 日本薬局方 ジアスターゼ 1g |

2. 製剤の性状

| | |
|----|----------------|
| 性状 | 吸湿性の淡黄色～淡褐色の粉末 |
|----|----------------|

【効能・効果】

主として炭水化物の消化異常症状の改善

【用法・用量】

ジアスターゼとして、通常成人1回0.3～0.5gを1日3回食後に経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

【使用上の注意】

副作用

本剤は、副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。

| | |
|-------------------|------|
| 種類\頻度 | 頻度不明 |
| 過敏症 ^{注)} | 発疹等 |

注) このような症状があらわれた場合には、投与を中止すること。

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名：ジアスターゼ (Diastase)

本 質：主として麦芽から製したもので、でんぷん消化力がある酵素剤である。

性 状：・淡黄色～淡褐色の粉末である。
・吸湿性である。

※※【取扱い上の注意】

1. 配合変化

強酸又は強アルカリにより失活する。

※※2. 安定性試験

最終包装製品を用いた長期保存試験 [室温 (1～30℃)、3年間] の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、ジアスターゼ「ヒシヤマ」は通常の市場流通下において3年間安定であることが確認された。¹⁾

【包 装】

500g

※※【主要文献】

1)ニプロファーマ(株)：社内資料

※※【文献請求先・製品情報お問い合わせ先】

ニプロファーマ株式会社 製品情報室
〒541-0045 大阪市中央区道修町2丁目2番7号
TEL 06-6228-8676
FAX 06-6231-9849

※製造販売
 **ニプロファーマ株式会社**
大阪市中央区道修町2丁目2番7号