

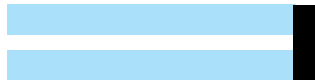
軟膏基剤

500g

日本薬局方

精製ラノリン

Purified Lanolin



製造番号

※使用期限



MYLAN

※ 発売元
※※ マイラン製薬株式会社
※※ 大阪市中央区本町2丁目6番8号

※ 製造販売元
株式会社 フジミ製薬所
大阪市東成区中本2丁目9番9号

※※ 2008年2月改訂(第3版)

※ 2006年7月改訂

日本標準商品分類番号	8 7 7 1 2 2
許可番号	27A2X00176
薬価収載	1980年6月
販売開始	1980年6月

貯 法：密閉容器に入れ、30℃
以下で保存

※使用期限：3年(表示の使用期限内
に使用すること)



【組成・性状】

1. 組成 1g 中 日局精製ラノリン 1g 含有
2. 性状 淡黄色～帯黄褐色の粘性の軟膏様の物質で、敗油性でないわずかに特異なおいがある。ジエチルエーテル又はシクロヘキサンに極めて溶けやすく、テトラヒドロフラン又はトルエンに溶けやすく、エタノール(95)に極めて溶けにくい。水にほとんど溶けないが、2倍量の水を混和しても水を分離せず、軟膏様の粘性がある。
融点：37～43℃

【用途】 軟膏基剤として調剤に用いる。

【使用上の注意】 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。

	頻 度 不 明
過敏症 [※]	発疹等

[※]このような症状があらわれた場合には、使用を中止すること。

※※【学術情報に関するお問い合わせ先】

マイラン製薬株式会社 カスタマーサポートセンター
フリーダイヤル 0120-06-6720
(9:00～17:00/土日祝日を除く)



フィルム

金 属:キャップ
ガラス:瓶

OYK