

痔疾治療剤  
**ポステリザン®**(軟膏)  
Posterisan®

貯法：室温保存  
使用期限：包装箱、チューブに表示。

承認番号	12927KUY08012000
薬価収載	1954年5月
販売開始	1953年8月
再評価結果	1981年8月

〔組成・性状〕

成分・含量 (1g中)	大腸菌死菌浮遊液……………0.163mL (大腸菌死菌 約2.59億個含有)
添加物	精製ラノリン 白色ワセリン フェノール
性状	淡黄色の軟膏で、フェノールのにおいがある

〔薬効薬理〕

1. 大腸菌死菌浮遊液は白血球遊走能を高め<sup>2)</sup>、局所感染防御作用を示す<sup>3)</sup>。(in vitro、マウス)
2. 大腸菌死菌浮遊液は、肉芽形成促進作用により創傷治癒を促進する<sup>3)</sup>。(ラット)

〔有効成分に関する理化学的知見〕

大腸菌死菌浮遊液  
性状：帯黄灰白色～帯黄灰褐色の懸濁液で、フェノールのにおいがある。

〔効能・効果〕

痔核・裂肛の症状(出血、疼痛、腫脹、痒感)の緩解、肛門部手術創

\*〔包装〕

チューブ：25g×10

〔用法・用量〕

通常1日1～3回適量を患部に塗布又は注入する。

〔主要文献〕

- 1) 稲垣秀生ら：薬理と治療，2(9)，1499(1974)
- 2) 青木隆一、玉井敏夫：薬理と治療，2(9)，1463(1974)
- 3) 高橋耕一ら：薬物療法，10(8・9)，1205(1977)

〔使用上の注意〕

1. 副作用

総投与症例288例中、本剤による副作用は認められなかったが(再評価結果)、文献による副作用報告をもとに記載した。

その他の副作用

	頻度不明	0.1～5%未満
過敏症 <sup>注)</sup>	過敏症状	
消化器		軟便等

注)症状があらわれた場合には使用を中止すること。

\*\* 2. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。

\*\* 3. 小児等への投与

低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対する安全性は確立していない。(使用経験が少ない)

4. 適用上の注意

投与部位：眼科用として使用しないこと。

〔臨床成績〕

国内総計277例を対象とした二重盲検比較試験<sup>1)</sup>を含む臨床試験における有効率は次のとおりであった。

対象疾患名	有効率(%)〔有効以上〕
痔核・裂肛	86.0〔178/207〕
肛門部手術創	90.0〔63/70〕

®登録商標