

貯 法：室温保存
使用期限：3年（表示の使用期限を参照すること。）

承認番号	16000AMZ01926
薬価収載	1979年1月
販売開始	2003年11月
再評価結果	1980年3月

制 酸 剤
日本薬局方 炭酸水素ナトリウム

※炭酸水素ナトリウム「ニッコー」

Sodium Bicarbonate
(重炭酸ナトリウム、重曹)

※※【禁忌】(次の患者には投与しないこと)
(※改訂箇所：~~~~~，※改訂箇所：———)
(1)ナトリウム摂取制限を必要とする患者（高ナトリウム血症、浮腫、妊娠高血圧症候群等）[ナトリウムの貯留増加により、症状が悪化するおそれがある。]
(2)ヘキサミンを投与中の患者（「相互作用」の項参照）

【組成・性状】

- 組成
本品1g中 日局炭酸水素ナトリウム1g 含有。
- 性状
本品は白色の結晶性の粉末で、においはなく、特異な塩味がある。
本品は水にやや溶けやすく、エタノール(95)又はジエチルエーテルにほとんど溶けない。
本品は湿った空气中で徐々に分解する。

【効能・効果】

(経 口)
下記疾患における制酸作用と症状の改善
胃・十二指腸潰瘍、胃炎（急・慢性胃炎、薬剤性胃炎を含む）、上部消化管機能異常（神経性食思不振、いわゆる胃下垂症、胃酸過多症を含む）
アシドーシスの改善、尿酸排泄の促進と痛風発作の予防（含嗽・吸入）
上気道炎の補助療法（粘液溶解）

【用法・用量】

炭酸水素ナトリウムとして、通常、成人1日3～5gを数回に分割経口投与する。
含嗽、吸入には1回量1～2%液100mLを1日数回用いる。
なお、年齢、症状により適宜増減する。

※※【使用上の注意】(改訂箇所：~~~~~)

- 慎重投与（次の患者には慎重に投与すること）
 - 重篤な消化管潰瘍のある患者 [胃酸の二次的分泌（リバウンド現象）により症状が悪化するおそれがある。]
 - 腎障害のある患者 [ナトリウムの貯留により症状が悪化するおそれがある。]
 - 心機能障害のある患者 [ナトリウムの貯留により症状が悪化するおそれがある。]
 - 肺機能障害のある患者 [症状が悪化するおそれがある。]
 - 低クオール性アルカローシス等の電解質失調の患者 [症状が悪化するおそれがある。]
- 相互作用
(1)併用禁忌（併用しないこと）

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ヘキサミン (ヘキサミン静注液)	本剤はヘキサミンの効果を減弱させることがある。	ヘキサミンは酸性尿中でホルムアルデヒドとなり抗菌作用を発現するが、本剤は尿のpHを上昇させヘキサミンの効果を減弱させる。

(2)併用注意（併用に注意すること）

本剤は制酸作用等を有しているため、他の薬剤の吸収・排泄にも影響を与えることがある。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
大量の牛乳、カルシウム製剤	milk-alkali syndrome (高カルシウム血症、高窒素血症、アルカローシス等) があらわれるおそれがあるため、観察を十分に行い、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。	機序：代謝性アルカローシスが持続することにより、尿細管でのカルシウム再吸収が増加する。 危険因子：高カルシウム血症、代謝性アルカローシス、腎機能障害のある患者

3. 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
代謝異常 ^注	アルカローシス、ナトリウム蓄積による浮腫等
消化器	胃部膨満、胃酸の二次的分泌（リバウンド現象）

注)観察を十分に行い、異常が認められた場合には、減量又は休薬等の適切な処置を行うこと。

4. 高齢者への投与

一般に高齢者では生理機能が低下しているため減量するなど注意すること。

※【薬効・薬理】

炭酸水素ナトリウムは、速効性、全身性の制酸作用を示す。ただし、胃液のアルカリ化によるペプシンの失活及び発生したCO₂により胃粘膜を刺激して二次的に胃液分泌を促す。また、粘液をアルカリ化することにより局所性の粘液溶解作用を示す。更に尿のpHをアルカリ性にし、尿酸の排泄を促進し、尿路結石を予防する。

※【主要文献】

第十七改正日本薬局方解説書，廣川書店（2016）

※【文献請求先】

日興製薬株式会社 品質管理部
〒501-6312 岐阜県羽島市上中町一色467-1
TEL.058-398-2576 FAX.058-398-5863

発売元  中北薬品株式会社
愛知県津島市白浜町字番場52-1
製造販売元  日興製薬株式会社
岐阜県羽島市江吉良町1593