

Albumin Tannate [NIKKO]

タンニン酸アルブミン

日本薬局方

500g

MARUISHI

500g

止瀉剤

タンニン酸アルブミン
「ニッコー」
Albumin Tannate [NIKKO]

日本薬局方
タンニン酸アルブミン

発売元

丸石製薬株式会社
大阪市鶴見区今津中2-4-2

製造販売元

日興製薬株式会社
岐阜県羽島市江吉良町1593

① ② ③ ④

●効能・効果
下痢症

●用法・用量

タンニン酸アルブミンとして、通常成人1日3～4gを3～4回に分割経口投与する。
なお、年齢、症状により適宜増減する。

●使用上の注意

1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)
肝障害のある患者[肝障害を悪化させるおそれがある。]
2. 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
経口鉄剤 硫酸鉄(フェロ・グラデュメット等) 溶性ピロリン酸第二鉄(インクレミンシロップ等) フマル酸第一鉄(フェルム・カプセル等) クエン酸第一鉄ナトリウム(フェロミア等)	併用により相互作用が减弱することがあるので併用をしないこと。	鉄と結合し、タンニン酸となり、タンニン酸による吸収作用が减弱する。

(2)併用注意(併用に注意すること)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ロペラミド塩酸塩	ロペラミド塩酸塩の効果が减弱するおそれがあるため、投与間隔をあけるなど併用に注意すること。	本剤がロペラミド塩酸塩を吸着することが考えられる。

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。

(1)重大な副作用

ショック、アナフィラキシー：ショック(頻度不明)、アナフィラキシー(頻度不明)を起こすことがあるので、観察を十分に行い、呼吸困難、蕁麻疹、顔面浮腫等の過敏症状あるいは気管支喘息発作等の症状が発現した場合には投与を中止し、適切な処理を行うこと。

(2)その他の副作用

- 1)長期・大量投与：肝障害があらわれるおそれがあるため、長期又は大量投与を避けること。
- 2)消化器：便秘、食欲不振があらわれることがある。

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ので、減量するなど注意すること。

●取扱い上の注意

配合変化：アルカリにより分解する。
抱水クロロールやヨウ化物と混合すると混濁する。

MARUISHI

500g

止瀉剤

タンニン酸アルブミン
「ニッコー」
Albumin Tannate [NIKKO]

日本薬局方
タンニン酸アルブミン

発売元

丸石製薬株式会社
大阪市鶴見区今津中2-4-2

製造販売元

日興製薬株式会社
岐阜県羽島市江吉良町1593

開封口

2021年2月作成(第1版)	
日本標準商品分類番号	872312
承認番号	16100AMZ01287
薬価収載	1979年1月
販売開始	2021年4月
再評価結果	1981年8月

貯法：遮光し、室温保存
使用期限：3年(表示の使用期限を参照すること。)
注意：取扱い上の注意の項参照

●禁忌(次の患者には投与しないこと)

- (1)出血性大腸炎の患者[腸管出血性大腸菌(O157等)や赤痢菌等の重篤な細菌性下痢患者では、症状の悪化、治療期間の延長をきたすおそれがある。]
- (2)牛乳アレルギーのある患者[ショック又はアナフィラキシーを起こすことがある。]
- (3)本剤に対し過敏症の既往歴のある患者

●原則禁忌(次の患者には投与しないことを原則とするが、特に必要とする場合には慎重に投与すること)
細菌性下痢患者[治療期間の延長をきたすおそれがある。]

●組成・性状

1. 組成
本品1g中 日局タンニン酸アルブミン1g含有。
本品はタンニン酸とたん白質との化合物である。
たん白質は乳性カゼインである。
2. 性状
淡褐色の粉末で、においはないか、又は僅かに特異なにおいがある。
水又はエタノール(95)にほとんど溶けない。
水酸化ナトリウム試液を加えるとき、混濁して溶ける。

製造番号

使用期限

販売包装
単位用コード



<調剤包装単位用コード>



(01)04987211238100

A-1

M 92X71X136.5(外)