

規制区分:
処方せん医薬品[※]
貯法:
室温保存
使用期限:
包装箱、ラベルに表示。
使用期限を過ぎた製品
は使用しないこと。

ポリエチレン容器

日本薬局方生理食塩液 生食注20mL「ウジ」

Isotonic Sodium Chloride Solution

承認番号	21700AMZ00798
薬価収載	2006年7月
販売開始	2006年7月

【組成・性状】

本剤は、1管20mL中に日本薬局方塩化ナトリウム180mgを含有する、pH4.5～8.0の無色澄明の液で、弱い塩味がある。また、本剤は、日本薬局方生理食塩液をポリエチレン容器に充填した注射液である。

【効能・効果】

(注射)

細胞外液欠乏時、ナトリウム欠乏時、クロール欠乏時、注射剤の溶解希釈剤

(外用)

皮膚・創傷面・粘膜の洗浄・湿布、含そう・噴霧吸入剤として気管支粘膜洗浄・喀痰排出促進

(その他)

医療器具の洗浄

【用法・用量】

(注射)

1) 通常20～1000mLを皮下、静脈内注射または点滴静注する。
なお、年齢、症状により適宜増減する。

2) 適量を取り注射用医薬品の希釈、溶解に用いる。

(外用)

1) 皮膚、創傷面、粘膜の洗浄、湿布に用いる。

2) 含そう、噴霧吸入に用いる。

(その他)

医療器具の洗浄に用いる。

【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)

(1) 心臓、循環器系機能障害のある患者〔循環血流量を増すことから心臓に負担をかけ、症状が悪化するおそれがある。〕

(2) 腎障害のある患者〔水分、塩化ナトリウムの過剰投与に陥りやすく、症状が悪化するおそれがある。〕

2. 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)

以下のような副作用が認められた場合には、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

大量・急速投与: 大量を急速投与すると、血清電解質異常、うっ血性心不全、浮腫、アシドーシスを起こすことがある。

3. 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、投与速度を緩徐にし、減量するなど注意すること。

4. 適用上の注意

(1) 調製時:

注射剤の溶解・希釈液として使用する場合は、生理食塩液が適切であることを確認すること。

(2) 投与前:

1) 投与に際しては、感染に対する配慮をすること(患者の皮膚や器具消毒)。

2) 寒冷期には体温程度に温めて使用すること。

3) 開封後直ちに使用し、残液は決して使用しないこと。

(3) 投与時:

ゆっくり静脈内に投与すること。

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名: 塩化ナトリウム(Sodium Chloride)

分子式: NaCl=58.44

性状: 無色又は白色の結晶又は結晶性の粉末である。
水に溶けやすく、エタノール(99.5)にほとんど溶けない。

【取扱い上の注意】

〈安定性試験〉¹⁾

本品を用いた加速試験(40℃、相対湿度75%、6ヵ月)の結果、生食注20mL「ウジ」は通常の市場流通下において3年間安定であることが推測された。

【包装】

20mL×60管(ポリエチレン容器)

【主要文献及び文献請求先】

〈主要文献〉

1) 共和薬品工業株式会社 社内資料: 安定性試験

* 〈文献請求先〉

主要文献に記載の社内資料は下記にご請求下さい。

共和薬品工業株式会社 学術情報課

〒530-0005 大阪市北区中之島3-2-4

☎ 0120-041-189

FAX 06-6121-2858

ポリエチレン容器の使用方法

頭部を回転させて切り離す。
このとき本体を強く握らないこと。

