\* 2002年6月改訂

日本標準商品分類番号 872312

# 止しゃ剤

# 日本薬局方 タンニン酸アルブミン タンニン酸アルブミン「メタル」

Albumin Tannate

貯 法: 遮光し、室温保存

使用期限: 箱に表示

承認番号	16100AMZ02397
薬価収載	薬価基準収載
販売開始	1986年4月
再評価結果	1981年8月

# 【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[ショックまたはアナフィラキシー様症状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】

## 組成

本品1g中に日本薬局方タンニン酸アルブミン1gを含む。 本品はタンニン酸とたん白質との化合物である。

\* たん白質の基原は乳性カゼインである。

#### 製剤の性状

本品は淡褐色の粉末で、においはないか、又はわずかに特異なにおいがある。

【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	併用により相互に作用	鉄と結合し、タンニ
	が減弱することがある	ン酸鉄となり、タン
	ので併用をしないこ	ニン酸による収れん
	と。	作用が減弱する。

#### (2) 併田注音(併田に注音すること)

\4					
	薬剤名等	臨床症状·措置方法	機序·危険因子		
** ロペラミド ロペラミド塩酸塩の 本剤		本剤が口ペラミド塩			
	塩酸塩	効果が減弱するおそ	<u>酸塩</u> を吸着するため		
		れがあるので、投与	と考えられる。		
		間隔をあけるなど注			
		意すること。			

# 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、アナフィラキシー様症状(頻度不明):

ショック、アナフィラキシー様症状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、適切な処置を行うこと。

## (2) その他の副作用

種類\頻度	頻度不明	
長期・大量投与 注)	肝障害	
消化器	便秘・食欲不振	

注)長期又は大量投与を避けること。

# 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。

抱水クロラールやヨウ化物と混合すると湿潤する。

【包 装】

500g

## 【文献請求先】

\*\* 中北薬品株式会社 製薬工場事業部

〒496-0016 愛知県津島市白浜町字番場52-1

TEL 0567-32-1431

FAX 0567-32-2961

## \*\*製造販売元

