

貯法：30℃以下

有効期間：3年

許可番号 21A2X00016

販売開始 1979年1月

軟膏基剤

日本薬局方 精製ラノリン

PURIFIED LANOLIN

3. 組成・性状

3.1 組成

| | |
|----|---|
| 成分 | 1g 中 日局精製ラノリン 1g ヒツジ <i>Ovis aries</i> Linné (<i>Bovidae</i>) の毛から得た脂肪様物質を精製したものである。 |
|----|---|

3.2 製剤の性状

| | |
|----|--|
| 性状 | 本品は淡黄色～帯黄褐色の粘性の軟膏様の物質で、敗油性でない僅かに特異なおいがある。 本品はジエチルエーテル又はシクロヘキサンに極めて溶けやすく、テトラヒドロフラン又はトルエンに溶けやすく、エタノール（95）に極めて溶けにくい。 本品は水にほとんど溶けないが、2倍量の水を混和しても水を分離せず、軟膏様の粘性がある。 融点：37～43℃ |
|----|--|

4. 効能又は効果

軟膏基剤として調剤に用いる。

6. 用法及び用量

軟膏基剤として調剤に用いる。

11. 副作用

次の副作用があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には使用を中止するなど適切な処置を行うこと。

11.2 その他の副作用

| | |
|----|-------|
| | 頻度不明 |
| 皮膚 | 接触皮膚炎 |

22. 包装


500g（ポリエチレン容器）

24. 文献請求先及び問い合わせ先

日興製薬販売株式会社 製品情報窓口
〒101-0035 東京都千代田区神田紺屋町3番地
電話 (03) 3254-1831

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

 日興製薬株式会社
岐阜県羽島市江吉良町1593

26.2 発売元

日興製薬販売株式会社
東京都千代田区神田紺屋町3番地