貯 法:室温保存

開封後は湿気を避けること

使用期限:容器に記載

乳酸菌製剤

ビオラクト原末

BIOLACT (ラクトミン製剤)

日本標準商品分類番号	
872316	
承認番号	22100AMX02312
薬価収載	2011年11月
販売開始	2011年11月
再評価結果	1984年 6 月

【組成·性状】

販 売 名	ビオラクト原末
成 分・分 量	
添加物 バレイショデンプン、トウモロコシデンプン、白糖	
製剤の性状 白色~わずかに黄褐色の粉末で、においはないか、又はわずかに特異なにおいがある 分包品 識別コード:SYT137	

【効能又は効果】

腸内菌叢の異常による諸症状の改善

【用法及び用量】

通常成人1日3~9gを3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】

〈適用上の注意〉

調製時:アミノフィリン、イソニアジドとの配合により着色することがあるので配合を避けることが望ましい。

【薬効薬理】

- (1) Streptococcus faecalis 菌を投与することにより、腸内における定着、糞便の固形化及び体重の増加速度は、対照を上回ることが認められた $(モルモット)^{1}$ 。
- (2) Streptococcus faecalis菌を投与することにより、大腸菌の有害作用の消失が認められた(モルモット、ニワトリ)」。

【包装】

1Kg、5Kg

1g×600包、1g×1200包、1g×3600包

【主要文献】

1) 田波潤一郎:総合医学 17(12),865~872,1960

【文献請求先】

株式会社 三恵薬品 品質管理室 〒441-8033 愛知県豊橋市入船町21番地 TEL<0532>45-6136 FAX<0532>48-0468

製 浩 販 売 元

株式会社 三恵薬品

〒441-8033 愛知県豊橋市入船町21番地