

抗炎・抗菌痔疾《外用》治療剤
ヘモレックス軟膏
HAEMOLEX ointment

貯 法：室温保存
※※ 使用期限：2年（外箱、内袋に表示の使用期限内に使用すること）

日本標準商品分類番号
872559

承認番号	16200EMZ01845
薬価収載	1987年10月
販売開始	1998年10月

【禁忌】（次の患者には投与しないこと）

- (1) 局所に結核性感染症又はウイルス性感染症のある患者〔感染症を悪化させるおそれがある。〕
- (2) 局所に真菌症（カンジダ症、白癬等）のある患者〔真菌症を悪化させるおそれがある。〕
- (3) 本剤に対し過敏症の既往歴のある患者
- (4) ストレプトマイシン、カナマイシン、ゲンタマイシン、ラジオマイシン等のアミノグリコシド系抗生物質及びバシトラシン並びにヒドロコルチゾン、ジブカイン塩酸塩及びエスクロシドに対し過敏症の既往歴のある患者

(2) その他の副作用

種類	頻度	不明
皮膚及び陰部 ^{注)}	真菌症（カンジダ症、白癬等）、 ウイルス性疾患	
過敏症 ^{注)}	皮膚刺激感、そう痒等	
長期連用	長期連用による全身投与の場合と同様な 症状	

注）このような症状があらわれた場合には使用を中止すること。

3. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

妊娠又は妊娠している可能性のある婦人には、大量又は長期にわたる使用は避けること。〔妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。〕

4. 小児等への投与

ステロイド剤の大量又は長期の投与により、小児の発育障害をきたしたという報告があるので、観察を十分に行う。

5. 適用上の注意

投与部位

眼科用として使用しないこと。

【薬効薬理】¹⁾

1. 抗炎症作用

ヘモレックス軟膏は0.1gをWistar系雄性ラットに塗布しておくと、ヒスタミンの皮下注射による血管透過性を有意に抑制した。また、ヘモレックス軟膏は50mgをカラゲニン投与2時間前と1時間前に塗布すると、カラゲニン皮下投与によるラット足蹠浮腫を有意に抑制した。

2. 止血作用

dd系雄性マウスの尾にヘモレックス軟膏50mgを塗布後直ちに尾末端を切断した時、ヘモレックス軟膏塗布群は対照群に比べ出血時間が有意に短かった。

3. 抗菌作用

大腸菌を加えた寒天・乳糖ブイヨン培地の上にヘモレックス軟膏0.3gをつめたカップを置いて培養した時、ヘモレックス軟膏は大腸菌の増殖を阻止した。

4. 局所麻醉作用

Hartley系雄性モルモットの角膜にヘモレックス軟膏0.1gを塗布した後、刺激毛で軽く刺激した時、ヘモレックス軟膏塗布80分後まで角膜反射を抑制した。

【有効成分に関する理化学的知見】

(1)ヒドロコルチゾン

一般名：ヒドロコルチゾン (Hydrocortisone)

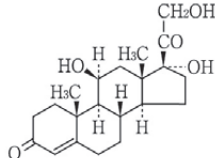
化学名：11 β ,17,21-Trihydroxypregn-4-ene-3,20-dione

分子式：C₂₁H₃₀O₅

分子量：362.46

融点：212～220°C (分解)

構造式：



性状：白色の結晶性の粉末で、においはない。メタノール、エタノール(95)又は1,4-ジオキサンにやや溶けにくく、クロロホルムに溶けにくく、水又はジエチルエーテルに極めて溶けにくい。

(2)フラジオマイシン硫酸塩

※一般名：フラジオマイシン硫酸塩 (Fradiomycin Sulfate)

化学名：フラジオマイシンB硫酸塩

2,6-Diamino-2,6-dideoxy- α -D-glucopyranosyl-(1→4)-[2,6-diamino-2,6-dideoxy- β -L-idopyranosyl-(1→3)- β -D-ribofuranosyl-(1→5)]-2-deoxy-D-streptamine trisulfate

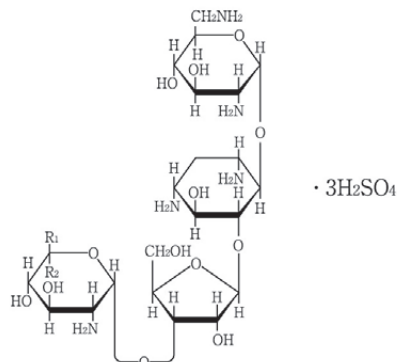
フラジオマイシンC硫酸塩

2,6-Diamino-2,6-dideoxy- α -D-glucopyranosyl-(1→4)-[2,6-diamino-2,6-dideoxy- α -D-glucopyranosyl-(1→3)- β -D-ribofuranosyl-(1→5)]-2-deoxy-D-streptamine trisulfate

分子式：C₂₃H₄₆N₆O₁₃·3H₂SO₄

分子量：908.88

構造式：



フラジオマイシンB : R₁ = H R₂ = CH₂NH₂

フラジオマイシンC : R₁ = CH₂NH₂ R₂ = H

性状：白色～淡黄色の粉末である。水に溶けやすく、エタノール(95)にはほとんど溶けない。吸湿性である。

(3)ジブカイン塩酸塩

※一般名：ジブカイン塩酸塩 (Dibucaine Hydrochloride)

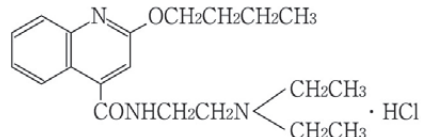
化学名：2-Butyloxy-N-(2-diethylaminoethyl)-4-quinolinecarboxamide monohydrochloride

分子式：C₂₀H₂₉N₃O₂·HCl

分子量：379.92

融点：95～100°C

構造式：



性状：白色の結晶又は結晶性の粉末である。水、エタノール(95)又は酢酸(100)に極めて溶けやすく、無水酢酸に溶けやすく、ジエチルエーテルにはほとんど溶けない。吸湿性である。

(4)エスクロシド

一般名：エスクロシド (Esculoside)

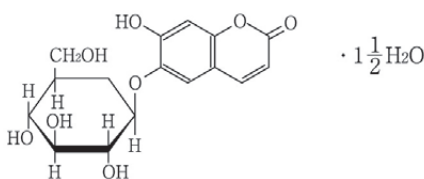
化学名：6-(β -D-Glucopyranosyloxy)-7-hydroxy-2H-1-benzopyran-2-one sesquihydrate

分子式：C₁₅H₁₆O₉·1½H₂O

分子量：367.31

融点：約200°C (分解)

構造式：



性状：白色の結晶性の粉末で、においはなく、味は苦い。メタノール又はジオキサンにやや溶けにくく、水、エタノール(95)又は酢酸(100)に溶けにくく、ジエチルエーテルにはほとんど溶けない。

*【取り扱い上の注意】

〈安定性試験〉

最終包装製品を用いた長期保存試験（室温、30ヶ月）の結果、ヘモレックス軟膏は通常の市場流通下において2年間安定であることが確認された。²⁾

【包 装】

2g×70、2g×350

*【主要文献】

- 1) ジェイドルフ製薬(株)社内資料：薬力学的試験
- 2) ジェイドルフ製薬(株)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につきましても下記にご請求下さい。

堀井薬品工業株式会社 安全性情報部

〒540-0038 大阪市中央区内淡路町1丁目2番6号

TEL 06(6942)3487 FAX 06(6942)1505

製造販売

 ジェイドルフ製薬株式会社
滋賀県甲賀市土山町北土山2739

発 売
 堀井薬品工業株式会社
大阪市中央区内淡路町1丁目2番6号