

Nikko

(2)併用注意(併用に注意すること)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
塩酸ロペラミド (ロペミン等)	塩酸ロペラミドの効果が減弱するおそれがあるので、投与間隔をあけるなど併用に注意すること。	本剤が塩酸ロペラミドを吸着することが考えられる。

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：ショック(頻度不明)、アナフィラキシー様症状(頻度不明)を起こすことがあるので、観察を十分に行い、呼吸困難、尋麻疹、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

1)長期・大量投与：肝障害があらわれるおそれがあるので、長期又は大量投与を避けること。  
2)消化器：便秘、食欲不振があらわれることがある。

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。

製造番号

使用期限

紙 箱 袋：PE, 金属

製造販売元  
日興製薬株式会社  
岐阜県羽島市江吉良町1593

〈調剤包装単位用コード〉

(01)04987290055872

〈販売包装単位用コード〉

(01)14987290155838

Nikko 500g

止瀉剤

タンニン酸アルブミン  
「ニッコー」

ALBUMIN TANNATE 「NIKKO」

Nikko

止瀉剤

タンニン酸アルブミン  
「ニッコー」

ALBUMIN TANNATE 「NIKKO」

日本薬局方 タンニン酸アルブミン

500g

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32番地

2015年2月 改訂 (第2版)
2010年9月 作成
日本標準商品分類番号 872312
承認番号 16100AMZ01287
薬価収載 1979年1月
販売開始 1979年1月
再評価結果 1981年8月

貯 法：遮光し、室温保存  
使 用 期 限：3年(表示の使用期限を参照すること。)  
注 意：取扱い上の注意参照

【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【ヨーグルト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】  
1.組 成  
本品1g中 日局タンニン酸アルブミン1g 含有。  
本品はタンニン酸と人白質との化合物である。  
たん白質は乳性カゼインである。

2.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。  
本品は水又はエタノール(95%)にほとんど溶けない。  
本品は水酸化ナトリウム試液を加えるとき、混濁して溶ける。

【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 硫酸鉄(フェロ・グラデュメット等) 活性ビロリン酸第二鉄(イシクレニシロップ等) フマル酸第一鉄(フェルム・カゼル等) ケエン酸第一鉄ナトリウム(フェロミア等)	併用により相互作用が減弱することがあるので併用をしないこと。	鉄と結合し、タンニン酸鉄となり、タンニン酸による收敛作用が減弱する。