

2022年6月 作成（第1版）

日本標準商品分類番号

877122

貯 法：30℃以下で保存。

使用期限：3年（表示の使用期限を参照すること。）

許可番号 21A2X00016

薬価収載 1979年1月

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

【組成・性状】

1. 組 成

本品1g中 日局精製ラノリン1g 含有。

2. 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℃

【用 途】

軟膏基剤として調剤に用いる。

【使用上の注意】

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。

	頻 度 不 明
皮 膚 注)	接 触 皮 膚 炎

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。

【包 装】

500g

【製品に関するお問い合わせ先】

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 2 番地

TEL. 03-3254-1831

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

製造販売元

日興製薬株式会社

岐阜県羽島市江吉良町1593