

含嗽剤

AZ含嗽用配合細粒「NP」

AZ COMBINATION FINE GRANULES FOR GARGLE

貯 法：室温・遮光・（開封後）防湿保存

使用期限：容器等に記載

注 意：「取扱い上の注意」参照

承認番号	22100AMX01167
薬価収載	2009年9月
販売開始	1988年7月

【組成・性状】

1. 組成

販 売 名	AZ含嗽用配合細粒「NP」
有 効 成 分 (1g中)	アズレンスルホン酸ナトリウム水和物 (脱水物として) 1mg 日本薬局方 炭酸水素ナトリウム 985mg
添 加 物	ポビドン、香料

2. 製剤の性状

性 状	淡青色の散剤（細粒剤）
分 包 品	青色セロポリ
識別コード	HD-512

【効能・効果】

咽頭炎、扁桃炎、口内炎、急性歯肉炎、舌炎、口腔創傷

【用法・用量】

通常1回1包（2g）を、適量（約100mL）の水又は微温湯に溶解し、1日数回含嗽する。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

【使用上の注意】

1. 副作用

本剤は、副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。

種類\頻度	頻度不明
口 腔	口中のあれ、口腔・咽頭の刺激感

2. 適用上の注意

抜歯後等の口腔創傷の場合、血餅の形成が阻害されると思われる時期には、激しい洗口を避けさせること。

【有効成分に関する理化学的知見】

1. アズレンスルホン酸ナトリウム水和物

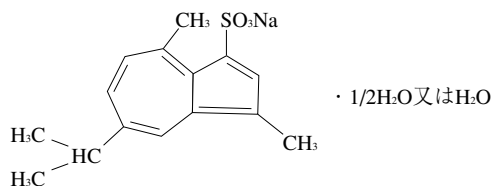
一般名：アズレンスルホン酸ナトリウム水和物
(Sodium Gualenate Hydrate)

化学名：Sodium 1,4-dimethyl-7-isopropylazulene-3-sulfonate semihydrate又は monohydrate

分子式： $C_{15}H_{17}NaO_3S \cdot 1/2H_2O$ 又は H_2O

分子量：309.36又は318.36

構造式：



性 状：・暗青色の結晶又は結晶性の粉末で、におい及び味はない。

・メタノールにやや溶けやすく、水又は酢酸（100）にやや溶けにくく、エタノール（95）に溶けにくく、無水酢酸、ジエチルエーテル又はヘキサンにほとんど溶けない。

・水溶液（1→200）のpHは6.0～9.0である。

・光により変化する。

2. 炭酸水素ナトリウム

一般名：炭酸水素ナトリウム（Sodium Bicarbonate）

分子式： $NaHCO_3$

分子量：84.01

性 状：・白色の結晶又は結晶性の粉末で、においはなく、特異な塩味がある。

・水にやや溶けやすく、エタノール（95）又はジエチルエーテルにほとんど溶けない。

・湿った空气中で徐々に分解する。

【取扱い上の注意】

安定性試験

最終包装製品を用いた長期保存試験〔室温（1～30℃）、3年間〕の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、AZ含嗽用配合細粒「NP」は通常の市場流通下において3年間安定であることが確認された。¹⁾

【包 装】

2g× 120包（3連包× 40）

2g×1,200包（3連包×400）

【主 要 文 献】

1)ニプロ(株)：社内資料（安定性試験）

【文献請求先・製品情報お問い合わせ先】

主要文献欄に記載の社内資料につきましても下記にご請求ください。

ニプロ株式会社 医薬品情報室

〒531-8510 大阪市北区本庄西3丁目9番3号

☎ 0120-226-898

FAX 06-6375-0177

製造販売 ニプロ株式会社
大阪市北区本庄西3丁目9番3号