※※2018年2月改訂(第6版) ※2015年3月改訂(第5版)

使用期限:外箱等に記載

制 酸 剤

炭酸水素ナトリウム「ヨシダ」

日本薬局方

炭酸水素ナトリウム

Sodium Bicarbonate

日本標準商品分類番号 872344

承認番号	(61AM) 1748
薬価収載	1961年1月
販売開始	1961年1月
再評価結果	1980年3月

【禁 忌(次の患者には投与しないこと)】

法: 気密容器、室温保存

1. ナトリウム摂取制限を必要とする患者(高ナトリウム血 症、浮腫、妊娠高血圧症候群等)[ナトリウムの貯留増加 により、症状が悪化するおそれがある。]

2. ヘキサミンを投与中の患者(「2. 相互作用」の項参照)

【組成・性状】

*** ***

貯

1. 組 成

本剤1g中、日局炭酸水素ナトリウム1gを含む。

2. 製剤の性状

本剤は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。

本剤は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。

本剤は湿った空気中で徐々に分解する。

【効能・効果】

(経 口)

下記疾患における制酸作用と症状の改善

胃・十二指腸潰瘍、胃炎(急・慢性胃炎、薬剤性胃炎を含む)、上部消化管機能異常(神経性食思不振、いわゆる胃下 垂症、胃酸過多症を含む)

アシドーシスの改善、尿酸排泄の促進と痛風発作の予防 (含嗽・吸入)

上気道炎の補助療法(粘液溶解)

【用法・用量】

炭酸水素ナトリウムとして、通常成人1日3~5gを数回に 分割経口投与する。

含嗽、吸入には1回量1~2%液100mLを1日数回用いる。 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)

- (1)重篤な消化管潰瘍のある患者[胃酸の二次的分泌(リバウンド現象)により症状が悪化するおそれがある。]
- (2)腎障害のある患者〔ナトリウムの貯留により症状が悪化するおそれがある。〕
- (3)心機能障害のある患者[ナトリウムの貯留により症状が悪化するおそれがある。]
- (4)肺機能障害のある患者[症状が悪化するおそれがある。]
- (5)低クロル性アルカローシス等の電解質失調のある患者 〔症状が悪化するおそれがある。〕

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
* *	ヘキサミン	本剤はヘキサミンの	
	<u>(ヘキサミン静</u> 注液)	効果を減弱させることがある。	中でホルムアルデヒ ドとなり抗菌作用を
	11.112/		発現するが、本剤は
			尿のpHを上昇させ
			ヘキサミンの効果を 減弱させる。

(2)併用注意(併用に注意すること)

本剤は制酸作用等を有しているので、他の薬剤の吸収・ 排泄にも影響を与えることがある。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
大量の牛乳、	milk-alkali syndrome	機序:代謝性アルカ
カルシウム製	(高カルシウム血症、	ローシスが持続する
剤	高窒素血症、アルカ	ことにより、尿細管
	ローシス等)があらわ	でのカルシウム再吸
	れるおそれがあるの	収が増加する。
	で、観察を十分に行	危険因子:高カルシ
	い、このような症状	ウム血症、代謝性ア
	があらわれた場合には	ルカローシス、腎機
	投与を中止すること。	能障害のある患者。

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。

種类	頁\歩	頁度	頻 度 不 明
代該	財異常	常注)	アルカローシス、ナトリウム蓄積による浮腫等
消	化	器	胃部膨満、胃酸の二次的分泌(リバウンド現象)

注) これらの症状があらわれた場合には、減量又は投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

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。

【薬効薬理】

速効性、全身性の制酸作用を示す。ただし、胃液のアルカリ化によるペプシンの失活及び発生したCO2により胃粘膜を刺激して二次的に胃液分泌を促す。胃酸とは次式のように反応する。

NaHCO₃ + HCl→NaCl + H₂O + CO₂

炭酸水素ナトリウムは消化管から吸収されやすいため、過剰に用いるとアルカローシスを生じる。また、粘液をアルカリ化することにより局所性の粘液溶解作用を示す。更に尿のpHをアルカリ性にし、尿酸の排泄を促進する。

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名:炭酸水素ナトリウム(Sodium Bicarbonate)

化学名: Carbonic acid monosodium salt

分子式: NaHCO₃ 分子量: 84.01

p H : 本剤1.0gを水20mLに溶かした液のpHは7.9~8.4である。

※【包 装】

末 : 500g、5 kg

結晶状:500g、5kg、1g×1050

【主要文献】

※※1) 第十七改正日本薬局方解説書 C-2996 廣川書店(2016)

2) A.Walan: Clin. Gastroenterol. 13(2)473(1984)

3) M.R.Islam, et al : Gut 25(8)900(1984)

【文献請求先】

吉田製薬株式会社 学術部

〒164-0011 東京都中野区中央 5-1-10 TEL 03-3381-2004 FAX 03-3381-7728

製造販売元



吉田製薬株式会社 埼玉県狭山市南入曽 951