

日本薬局方 パンクレアチン

## パンクレアチン「ヨシダ」

貯法：30℃以下

有効期間：3年

Pancreatin「Yoshida」

承認番号 16100AMZ02728000

販売開始 1964年5月

## 2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

- 2.1 本剤に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.2 ウシ又はブタ蛋白質に対し過敏症の既往歴のある患者  
〔ウシ又はブタの膵臓由来の消化酵素であるため。〕

## 3. 組成・性状

## 3.1 組成

有効成分	1g中 日局パンクレアチン 1g
------	------------------

## 3.2 製剤の性状

性状	白色～淡黄色の粉末で、特異なおいがある。
----	----------------------

## 4. 効能又は効果

消化異常症状の改善

## 6. 用法及び用量

パンクレアチンとして、通常、成人1回1gを1日3回食後に経口投与する。  
なお、年齢、症状により適宜増減する。

## 9. 特定の背景を有する患者に関する注意

## 9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合のみ投与すること。

## 9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること。

## 11. 副作用

次の副作用があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

## 11.2 その他の副作用

	頻度不明
過敏症	くしゃみ、流涙、皮膚発赤等

## 14. 適用上の注意

## 14.1 薬剤調製時の注意

## 14.1.1 配合変化

酸性又は強アルカリ性により失活する<sup>1)</sup>。

## 14.2 薬剤交付時の注意

14.2.1 投与に際しては、直ちに飲み下すように注意すること。  
小児が誤って本剤を大量に停滞させたため、口内炎及び口腔内潰瘍を起こしたとの報告がある。

14.2.2 投与に際しては、粉末を吸入しないように注意すること。  
本剤の吸入により気管支痙攣、鼻炎を起こしたとの報告がある。

## 18. 薬効薬理

## 18.1 作用機序

プロテアーゼ、アミラーゼ、リパーゼ、トリプシン、キモトリプシン、カルボキシペプチダーゼ、リボヌクレアーゼなど多くの酵素を含有し、タンパク質、炭水化物及び脂肪の消化を行う。しかしトリプシン、アミラーゼ、リパーゼなどは胃液によって活性を失う<sup>1)</sup>。

## 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称：パンクレアチン (Pancreatin)

性状：白色～淡黄色の粉末で、特異なおいがある。

## 22. 包装

100g（ガラス容器）、500g（アルミ袋）

## 23. 主要文献

1) 第十八改正日本薬局方解説書 廣川書店、2021：C-4192-C-4195

## 24. 文献請求先及び問い合わせ先

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

## 26. 製造販売業者等

## 26.1 製造販売元



吉田製薬株式会社

埼玉県狭山市南入菅951