

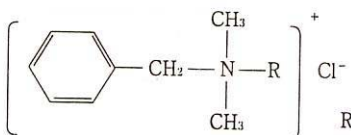
平成27年7月改訂  
平成19年2月改訂  
平成14年4月作成

日本標準商品分類番号 872616  
承認番号等 06AM-0261

## ドラッグインフォメーション

外用殺菌消毒剤 規制区分 普通薬  逆性石ケン液0.025「ヨシダ」  0.025%Benzalkonium Chloride Solution 「Yoshida」
--

剤形	液剤
規格・含量	ベンザルコニウム塩化物0.025w/v%
一般名	0.025%ベンザルコニウム塩化物液 0.025%Benzalkonium Chloride Solution
製造販売元	吉田製薬株式会社
担当者の連絡先 電話番号	東京都中野区中央5-1-10 吉田製薬株式会社 学術部 03-3381-2004
薬価基準収載・ 発売年月日	薬価基準収載年月日:平成6年3月4日 発売年月日:平成6年5月

概要 に 関 す る 項 目	<p>1. 開発の経緯</p> <p>本品は、陽イオン性界面活性剤の4級アンモニウム塩の一種であるベンザルコニウム塩化物を0.025%含有する殺菌消毒剤である。</p> <p>ベンザルコニウム塩化物はクロルヘキシジングルコン酸塩が再評価結果により粘膜適用が不可能になったことから、従来高頻度に使用されていたクロルヘキシジングルコン酸塩に代わり、産婦人科泌尿器科領域等の粘膜に多く使用されるようになった。</p> <p>使用部位の性格上、臨床現場より滅菌製剤であることが望まれ、製品化するに至った。</p> <p>2. 製品の特徴</p> <p>本品はベンザルコニウム塩化物の0.025%水溶液であり、「ベンザルコニウム塩化物液」として、日本薬局方に記載されている。芽胞のない細菌、真菌類に対して抗菌性を有する。特にグラム陽性菌に対して効力を発揮し、殺菌性も速効性であり、有用な製剤である。院内感染の中で問題視されているメチシリン耐性黄色ブドウ球菌(MRSA)に対しても有効である。</p> <p>界面活性剤であるため、表面張力を低下させ、乳化、洗浄作用を有し、また、角質溶解作用もあるので、皮膚を湿潤し、浸透する作用もある。</p> <p>効能効果は手指・皮膚の消毒、手術部位(手術野)の消毒、皮膚・粘膜の創傷部位の消毒、感染皮膚面の消毒、手術室・病室・家具・器具・物品等の消毒、腔洗浄、結膜囊の洗浄・消毒と幅広い。</p> <p>また、実用濃度・滅菌済製剤であるので製剤業務の省力化に役立ち、濃度の誤りがなく、汚染による感染がない。また、刺激性が少なく低濃度で効果を発揮する。殺菌作用は迅速でかつ残効性である。</p> <p>以上のように、本品は殺菌力が高く、毒性が極めて弱いうえに、刺激性がほとんどなく、広範囲に適用できる殺菌消毒剤として、極めて有用な薬剤といえる。</p>	
名 称 に 関 す る 項 目	商品名	和名 逆性石ケン液0.025「ヨシダ」 洋名 0.025%Benzalkonium Chloride Solution「Yoshida」
	一般名	和名 0.025%ベンザルコニウム塩化物液 洋名 0.025%Benzalkonium Chloride Solution
	構造式又は示性式	<p>1. ベンザルコニウム塩化物</p> <p><math>[C_6H_5CH_2N(CH_3)_2R]Cl</math> Rは<math>C_8H_{17} \sim C_{18}H_{37}</math>(主として<math>C_{12}H_{25}</math>及び<math>C_{14}H_{29}</math>)</p>  <p>R: <math>C_8H_{17} \sim C_{18}H_{37}</math></p>
	分子式及び分子量	$C_{22}H_{40}ClN$ : 354. 01
	化学名	Alkylbenzyltrimethylammonium chloride
	CAS番号	8001-54-5(Benzalkonium Chloride)
製剤に関する項目	投与経路	外皮用薬
	組成及び性状	ベンザルコニウム塩化物0.025W/V% 本品は無色～淡黄色澄明の液で、特異なにおいがある。振ると強く泡立つ。
	製剤の物性	比重 $d_{20}$ : 約 1.00 pH : 5.6～6.0
	製剤状の特徴	滅菌製剤である

製剤に 関する 化学的 項目 知見	製剤の 安定性	室温で3年間安定である
	他剤との 配合変化	各種陰イオン、ホウ酸、炭酸、炭酸水素、クエン酸、石ケン、クレゾール石ケン液などの塩類、Ca <sup>2+</sup> Mg <sup>2+</sup> 若しくは亜鉛、過マンガン酸カリウム、硝酸銀等の重金属イオン次亜塩素酸ナトリウム溶液等の過酸化物質、ヨウ素、ヨウ化カリウム、ポビドンヨード等により沈殿を析出。
	原薬の 性状	本品は白色～黄白色の粉末又は無色～淡黄色のゼラチン状の小片、ゼリー様の流動体若しくは塊で特異なおいがある。
	原薬の 溶解性	水又はエタノール(95)に極めて溶けやすく、ジエチルエーテルにほとんど溶けない。水溶液は振ると強く泡立つ。
	原薬の 確認 試験	(1)本品100mLを水浴上で蒸発乾固する。この残留物を硫酸1mLに溶かし、硝酸ナトリウム0.1・を加えて水浴上で5分間加熱する。冷後、水10mL及び亜鉛末0.5・を加え、5分間加熱し、冷後、ろ過する。ろ液は芳香族第一アミンの定性反応を呈する。ただし、液の色は赤色である。 (2)本品の水溶液(1→2)2mLにブロムフェノールブルー溶液(1→2000)0.2mL及び水酸化ナトリウム試液0.5mLの混液を加えるとき、液は青色を呈し、これにクロロホルム4mLを加えて激しく振り混ぜるとき、その青色はクロロホルム層に移る。このクロロホルム層を分取し、振り混ぜながらラウリル硫酸ナトリウム溶液(1→1000)を適加するとき、クロロホルム層は無色となる。 (3)本品のエタノール溶液(1→4)につき、吸光度測定法により、吸収スペクトルを測定するとき、波長256～258nm、261～263nm及び267～269nmに吸収の極大を示す。 (4)本品5mLに希硝酸0.5mL及び硝酸銀試液1・を加えるとき、白色の沈殿を生じる。この沈殿は希硝酸を追加しても溶けないが、アンモニア試液を加えるとき溶ける
	原薬の 純度 試験	(1)溶状 本品1.0gを水10mLに溶かすとき、液は無色～淡黄色澄明である。 (2)石油エーテル可溶物 本品3.0gをとり、水を加えて50mLとした液に無水エタノール50mLを加える。0.5N水酸化ナトリウム試液5mLを加え、石油エーテル50mLずつで3回抽出する。石油エーテル抽出液を合わせ、希エタノール50mLずつで3回洗い、無水硫酸ナトリウム10gを加えてよく振り混ぜた後、乾燥ろ紙、を用いてろ過し、ろ紙を石油エーテル10mLずつで2回洗う。水浴上で加熱して石油エーテルを留去し、残留物を105°で1時間乾燥するとき、その残分は1.0%以下である。
	原薬の 定量法	本品25mLを正確に量り、エタノールを加えて正確に100mLとする。この液について波長263nmにおける吸光度を測定し、A <sub>T</sub> とする。別に定量用塩化ベンザルコニウム20mLを正確に量り、水を加えて正確に100mLとする。この液10mLを正確に量り、エタノール83mLを加えて混和し、水を加えて正確に100mLとする。この液25mLを正確に量り、エタノールを加えて正確に100mLとした液について、同様に測定したものをA <sub>S</sub> とする。  ベンザルコニウム塩化物液(w/v%) = C × A <sub>T</sub> / A <sub>S</sub> × 20 / 100 × 10 / 100  C : 定量用ベンザルコニウム塩化物液の濃度(w/v%) A <sub>T</sub> : 本品の263nmにおける吸光度 A <sub>S</sub> : 定量用ベンザルコニウム塩化物液の263nmにおける吸光度
	容器の材質	ポリ容器

治療に関する項目	効能・効果／用法・用量	<table border="1"> <thead> <tr> <th>効能・効果</th> <th>用法・用量</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>手術部位(手術野)の粘膜の消毒 皮膚・粘膜の創傷部位の消毒</td> <td>ベンザルコニウム塩化物0.01～0.025%溶液を用いる。</td> </tr> <tr> <td>感染皮膚面の消毒</td> <td>ベンザルコニウム塩化物0.01%溶液を用いる。</td> </tr> <tr> <td>腔洗浄</td> <td>ベンザルコニウム塩化物0.02～0.025%溶液を用いる。</td> </tr> <tr> <td>結膜囊の洗浄・消毒</td> <td>ベンザルコニウム塩化物0.01～0.025%溶液を用いる。</td> </tr> </tbody> </table>	効能・効果	用法・用量	手術部位(手術野)の粘膜の消毒 皮膚・粘膜の創傷部位の消毒	ベンザルコニウム塩化物0.01～0.025%溶液を用いる。	感染皮膚面の消毒	ベンザルコニウム塩化物0.01%溶液を用いる。	腔洗浄	ベンザルコニウム塩化物0.02～0.025%溶液を用いる。	結膜囊の洗浄・消毒	ベンザルコニウム塩化物0.01～0.025%溶液を用いる。
	効能・効果	用法・用量										
手術部位(手術野)の粘膜の消毒 皮膚・粘膜の創傷部位の消毒	ベンザルコニウム塩化物0.01～0.025%溶液を用いる。											
感染皮膚面の消毒	ベンザルコニウム塩化物0.01%溶液を用いる。											
腔洗浄	ベンザルコニウム塩化物0.02～0.025%溶液を用いる。											
結膜囊の洗浄・消毒	ベンザルコニウム塩化物0.01～0.025%溶液を用いる。											
使用上の注意	<p>1. 重要な基本的注意</p> <p>(1)本剤は濃度に注意して使用すること。</p> <p>(2)炎症又は易刺激性の部位(粘膜、陰股部等)に使用する場合には、通常の部位に使用するよりも低濃度とすることが望ましい。</p> <p>(3)本剤を希釈して使用する場合は、精製水を使用して調製後滅菌処理すること。</p> <p>2. 副作用</p> <p>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。</p> <table border="1"> <tr> <td>過敏症<sup>注)</sup></td> <td>発疹、蚤痒感等の過敏症状(頻度不明)</td> </tr> </table> <p>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。</p> <p>3. 適用上の注意</p> <p>(1)人体</p> <p>1)投与経路:経口投与しないこと。<u>浣腸には使用しないこと。</u></p> <p>2)使用時</p> <p>ア. 皮膚・粘膜の刺激症状があらわれることがあるので、注意すること。</p> <p>イ. 粘膜、創傷面又は炎症部位に長期間又は広範囲に使用しないこと(全身吸収による筋脱力を起こすおそれがある)。</p> <p>ウ. 密封包帯、ギプス包帯、パックに使用すると刺激症状があらわれることがあるので、使用しないことが望ましい。</p> <p>(2)その他</p> <p>1)調製方法</p> <p>繊維、布(綿、ガーゼ、ウール、レーヨン等)は本剤の成分であるベンザルコニウム塩化物を吸着するので、これらを溶液に浸漬して用いる場合には、有効濃度以下とならないように注意すること。</p> <p>2)使用時</p> <p>ア. 血清、膿汁等の有機性物質は殺菌作用を減弱させるので、これらが付着している場合は、十分に洗い落としてから使用すること。</p> <p>イ. 石けん類は本剤の殺菌作用を減弱させるので、石けん分を洗い落としてから使用すること。</p> <p>ウ. 皮膚消毒に使用する綿球、ガーゼ等は滅菌保存し、使用時に溶液に浸すこと。</p>	過敏症 <sup>注)</sup>	発疹、蚤痒感等の過敏症状(頻度不明)									
過敏症 <sup>注)</sup>	発疹、蚤痒感等の過敏症状(頻度不明)											
薬理作用	<p>本剤は使用濃度において、細菌、真菌に広く抗菌効果を有する。すなわち、グラム陽性菌、グラム陰性菌のみならず、カビ類に対しても抗菌性を有するが、結核菌及び大部分のウイルスに対する殺菌効果は期待できない。</p> <p>本剤は陽イオン界面活性剤であるので表面張力を低下し、清浄作用、角質溶解作用、乳化作用も示す。</p> <p>その殺菌の作用機序は陽イオンが微生物に侵入して、表面張力を低下させ他の必須イオンと置換又は、酵素系を不活化させるといわれている。</p> <p>又、アルキル側鎖<math>C_8H_{17} \sim C_{18}H_{37}</math>のうち、<math>C_{12}H_{25}</math>のベンザルコニウム塩化物は有機物存在化での殺菌力が優れている</p> <p>有効菌種:グラム陽性・陰性菌(芽胞を除く)、真菌</p>											

関  
す  
る  
項  
目  
効  
力  
を  
裏  
付  
け  
る  
項  
目

(殺菌力) 逆性石ケン液0.025「ヨシダ」について行った殺菌力試験の結果を以下に示す。

被 検 菌 種	希 釈 濃 度
<i>E.coli</i> IFO 3301	25倍
<i>S.aureus</i> IFO 12732	100倍
<i>S.marcescens</i> IFO 12648	15倍
<i>P.aeruginosa</i> IFO 13275	25倍
<i>Candida albicans</i> IFO 1594	10倍

減 菌 率 (%)

菌 種	希 釈 倍 率	作 用 時 間 (分)			
		1	3	5	10
<i>E.coli</i>	25倍	98.6%	99.9%	>99.9%	>99.9%
<i>S.aureus</i>	100倍	>99.9%	>99.9%	>99.9%	>99.9%
<i>S.marcescens</i>	15倍	96.5%	99.8%	>99.9%	>99.9%
<i>P.aeruginosa</i>	25倍	99.9%	>99.9%	>99.9%	>99.9%
<i>Candida albicans</i>	10倍	96.8%	99.1%	99.6%	99.9%

非  
臨  
床  
試  
験  
に  
関  
す  
る  
項  
目

(毒性) ベンザルコニウム塩化物としてのLD<sub>50</sub>値(mg/kg)

動物	投与方法	経 口
ラット		445
モルモット		200
カエル		30

ヒト経口推定致死量: 50~500mg/kg

取  
扱  
い  
上  
の  
注  
意

1. 本剤は滅菌製剤なので開栓後は直ちに使用し、残液を再使用する場合は改めて滅菌すること。
2. 使用期限(ラベルに記載)が過ぎたものは使用しないこと。
3. 貯法: 滅菌時に用いた容器のまま、微生物による汚染を避けて室温保存する。

包 装

250mL、500mL、1L、5L

製造承認年月日

平成6年3月4日

薬価基準収載年月日

平成6年3月4日

文献請求先

東京都中野区中央5-1-10 吉田製薬株式会社 学術部