

貯法：30℃以下で保存
有効期間：3年消化酵素製剤
日本薬局方 ジアスターゼ
ジアスターゼ「ホエイ」
Diastase

承認番号	16000AMZ06270
販売開始	1952年8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

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	ジアスターゼ「ホエイ」
有効成分	1g中 日局 ジアスターゼ 1g

3.2 製剤の性状

性状	淡黄色～淡褐色の粉末である。
----	----------------

4. 効能又は効果

主として炭水化物の消化異常症状の改善

6. 用法及び用量

ジアスターゼとして、通常、成人1回0.3～0.5g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	発疹等

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

本薬は麦芽を原料とする植物アミラーゼに属し、 α 、 β の両アミラーゼがあり、両者共にでんぷんに作用する。麦芽アミラーゼの至適pHは弱酸性（pH4.5～5.5）であり強酸、強アルカリで失活する。従って、本薬を消化薬として用いる場合には、食物が胃液と混合する前に作用させる必要がある¹⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称：ジアスターゼ（Diastase）

性状：淡黄色～淡褐色の粉末である。

吸湿性である。

20. 取扱い上の注意

開封後は、湿気を避けて保存すること。

22. 包装

500g [袋、乾燥剤入り]

1kg [袋、乾燥剤入り]

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-2131-2133

**24. 文献請求先及び問い合わせ先

ヴィアトリス製薬合同会社 メディカルインフォメーション部
〒106-0041 東京都港区麻布台一丁目3番1号
フリーダイヤル 0120-419-043

26. 製造販売業者等

**26.1 製造販売元

ヴィアトリス・ヘルスケア合同会社

東京都港区麻布台一丁目3番1号

**26.2 販売元

ヴィアトリス製薬合同会社

東京都港区麻布台一丁目3番1号