

貯 法：30℃以下で保存  
有効期間：3年

許可番号 13A2X00114

販売開始 1949年11月

軟膏基剤

## 日本薬局方 精製ラノリン

Purified Lanolin

## 3. 組成・性状

## 3.1 組成

成 分	1g中 日局 精製ラノリン 1g [ヒツジ <i>Ovis aries</i> Linné ( <i>Bovidae</i> )の毛から得た脂肪様物質を精製したものである。]
-----	--

## 3.2 製剤の性状

性 状	淡黄色～帯黄褐色の粘性の軟膏様の物質で、敗油性でない、僅かに特異なにおいがある。ジエチルエーテル又はシクロヘキサンに極めて溶けやすく、テトラヒドロフラン又はトルエンに溶けやすく、エタノール（95）に極めて溶けにくい。 水にほとんど溶けないが、2倍量の水を混和しても水を分離せず、軟膏様の粘性がある。 融点：37～43℃
-----	---

## 4. 効能又は効果

軟膏基剤として調剤に用いる。

## 6. 用法及び用量

軟膏基剤として調剤に用いる。

## 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使用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
皮膚	接触皮膚炎

## 22. 包装

500g [ポリ容器]

## 24. 文献請求先及び問い合わせ先

小堺製薬株式会社 学術情報室  
〒130-0026 東京都墨田区両国4-36-9  
TEL：03-3631-1495 FAX：03-3631-1457

## 26. 製造販売業者等

## 26.1 製造販売元

小堺製薬株式会社  
東京都墨田区両国4-36-9