

開封口

日本薬局方

ジアスターゼ

【使用上の注意】

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。

●その他の副作用(頻度不明)

発疹等があらわれた場合には投与を中止すること。

【取扱い上の注意】

1. 貯 法 気密容器に入れ、30℃以下で保存。
2. 配合変化 強酸又は強アルカリにより失活する。
3. 注 意 本薬は吸湿性が強いので配合による吸湿変化の原因となりやすい。

製造番号

使用期限

〈販売コード〉

〈調剤コード〉



(01)04987173518340

 袋:PE,金属

 紙 :箱



※2005年7月改訂(第2版)
2000年2月改訂

貯 法:箱別面に記載

製造番号:箱側面に記載

使用期限:箱側面に記載

日本標準商品分類番号
872331

承認番号	16000AMZ00831
薬価収載	1952年3月
販売開始	1952年3月
再評価結果	1983年4月

消化酵素剤

日本薬局方
ジアスターゼ
Diastase

ジアスターゼ シオエ
500g

※製造販売元  シオエ製薬株式会社
兵庫県尼崎市潮江3丁目1番11号
販売  日本新薬株式会社
京都市南区吉祥院西ノ庄門口町14

【禁忌】(次の患者には投与しないこと)

本剤に対し過敏症の既往歴のある患者

【組成・性状】

成分・含量 (1g中)	日本薬局方 ジアスターゼ1g
性状	本剤は麦芽から製したでんぷん消化力を有する酵素剤である。淡黄色～淡褐色の粉末で、吸湿性がある。

【効能・効果】

主として炭水化物の消化異常症状の改善

【用法・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。