

規制区分  
向精神薬、処方せん医薬品  
注意-医師等の処方せんにより使用すること

マイナートランクライザー

ホリゾン®散1%

Horizon® Powder 1%  
ジアゼパム製剤

<参考：本剤の色・形状（添付文書記載値）>  
色・形状：白色の散剤

試験条件	温度	R.H.
最悪条件	30℃	92%
中間条件	20℃	75%
最良条件	5℃	52%

## ホリゾン散1% 配合変化表 &lt;本剤の性状：白色の散剤&gt;

配合薬剤			配合 単味	配合剤の使 用量	本剤の 使用量	配合剤の性状	中間条件						最良条件まとめ	最悪条件まとめ	備考		
製品名	メーカー名	成分名					詳細 条件	測定 項目	配合 直後	1日	4日	7日				10日	14日
ホリゾン散	山之内	ジアゼパム	単味			[白色の散剤]	20℃ 75%R.H.	外観	—						データなし	30℃、92%R.H.(14日)で 14日後まで変化なし	最悪条件で変化なしの 為、中間条件は実施しな かった

## &lt; 1 1 2 催眠鎮静剤, 抗不安剤 &gt;

## [ 1 ] 有機ブロム化合物製剤

プロバリン	日本新薬	ブロムワレリル尿素	配合	1.7g	1.0g	[無色又は白色の結晶 又は結晶性の粉末]	20℃ 75%R.H.	外観							データなし	30℃、92%R.H.(14日)で 14日後まで変化なし	最悪条件で変化なしの 為、中間条件は実施しな かった
-------	------	-----------	----	------	------	-------------------------	----------------	----	--	--	--	--	--	--	-------	---------------------------------	----------------------------------

## &lt; 1 1 2 催眠鎮静剤, 抗不安剤 &gt;

## [ 4 ] ベンゾジアゼピン系製剤

バランス10倍散	山之内	クロルジアゼポキシド	配合	0.3g	1.0g	[帯黄白色の散剤]	20℃ 75%R.H.	外観	—	—	—	—	—	—	データなし	30℃、92%R.H.(14日)で 14日後よりわずかに塊(±)	
----------	-----	------------	----	------	------	-----------	----------------	----	---	---	---	---	---	---	-------	-------------------------------------	--

## &lt; 1 1 2 催眠鎮静剤, 抗不安剤 &gt;

## [ 5 ] バルビツール酸系及びチオバルビツール酸系製剤

イソミタール	日本新薬	アモバルビタール	配合	0.2g	1.0g	[白色の結晶又は結晶 性の粉末]	20℃ 75%R.H.	外観							データなし	30℃、92%R.H.(14日)で 14日後まで変化なし	最悪条件で変化なしの 為、中間条件は実施しな かった
日局バルビタール		バルビタール	配合	1.0g	1.0g	[白色の結晶又は結晶 性の粉末]	20℃ 75%R.H.	外観							データなし	30℃、92%R.H.(14日)で 14日後まで変化なし	最悪条件で変化なしの 為、中間条件は実施しな かった
フェノバル10倍散	藤永 = 三共	フェノバルビタール	配合	1.0g	1.0g	[淡紅色の散剤]	20℃ 75%R.H.	外観							データなし	30℃、92%R.H.(14日)で 14日後まで変化なし	最悪条件で変化なしの 為、中間条件は実施しな かった

## &lt; 1 1 3 抗てんかん剤 &gt;

## [ 1 ] フェナセタミド系製剤

克蘭ポール	大日本	アセチルフェネトライド	配合	0.7g	1.0g	[白色の結晶性の粉 末]	20℃ 75%R.H.	外観							データなし	30℃、92%R.H.(14日)で 14日後まで変化なし	最悪条件で変化なしの 為、中間条件は実施しな かった
-------	-----	-------------	----	------	------	-----------------	----------------	----	--	--	--	--	--	--	-------	---------------------------------	----------------------------------

## &lt; 1 1 3 抗てんかん剤 &gt;

## [ 2 ] ヒダントイン系製剤

アクセノン	大日本	エトイン	配合	2.3g	1.0g	[白色の結晶性の粉 末]	20℃ 75%R.H.	外観							データなし	30℃、92%R.H.(14日)で 14日後まで変化なし	最悪条件で変化なしの 為、中間条件は実施しな かった
-------	-----	------	----	------	------	-----------------	----------------	----	--	--	--	--	--	--	-------	---------------------------------	----------------------------------

## &lt; 1 1 3 抗てんかん剤 &gt;

## [ 3 ] オキサゾリン系製剤

ミノ・アレビアチン散	大日本	トリメタジオン	配合	1.7g	1.0g	[白色の結晶又は結晶 性の粉末]	20℃ 75%R.H.	外観							データなし	30℃、92%R.H.(14日)で 14日後まで変化なし	最悪条件で変化なしの 為、中間条件は実施しな かった
------------	-----	---------	----	------	------	---------------------	----------------	----	--	--	--	--	--	--	-------	---------------------------------	----------------------------------

## &lt; 1 1 3 抗てんかん剤 &gt;

## [ 5 ] プリミドン系製剤

プリミドン細粒	大日本	プリミドン	配合	1.0g	1.0g	[白色の結晶性の 粉末又は粒]	20℃ 75%R.H.	外観							データなし	30℃、92%R.H.(14日)で 14日後まで変化なし	最悪条件で変化なしの 為、中間条件は実施しな かった
---------	-----	-------	----	------	------	--------------------	----------------	----	--	--	--	--	--	--	-------	---------------------------------	----------------------------------

製品名およびメーカー名は試験当時の名称を記載

性状の項の[ ]は添付文書、日本薬局方品（メーカー名なし）は日本薬局方より引用

## ホリゾン散1% 配合変化表 &lt;本剤の性状：白色の散剤&gt;

配合薬剤			配合 単味	配合剤の 使用量	本剤の 使用量	配合剤の性状	中間条件						最良条件まとめ	最悪条件まとめ	備考
製品名	メーカー名	成分名					詳細 条件	測定 項目	配合 直後	1日	4日	7日			

## &lt;114 解熱鎮痛消炎剤&gt;

## [4] ピラゾロン系製剤

日局スルピリン		スルピリン	配合	1.0g	1.0g	[白色～淡黄色の結晶 又は結晶性の粉末]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	-	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 1日後よりわずかに変化(±) 2日後より湿潤(+) 7日後より固化・薬包紙湿潤(++) 10日後より潮解(++) 14日後より一部残留(++)	
			単味	1.0g				外観								30℃、92%R. H. (14日)で 1日後より湿潤(+) 2日後より著しく薬包紙湿潤(++) 10日後より液化(++) 14日後より消失(++)	
日局ミグレニン		ミグレニン	配合	1.7g	1.0g	[白色の粉末 又は結晶性の粉末]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	-	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 2日後より薬包紙黄線シミ(+) 7日後より湿潤・固化(++) 14日後より帯黄色結晶・薬包紙湿潤黄変(++)	
			単味	1.7g				外観							30℃、92%R. H. (14日)で 1日後より薬包紙黄線シミ(+) 7日後より湿潤・固化(++) 10日後より薬包紙黄変(++) 14日後より白色結晶(++)		

## &lt;114 解熱鎮痛消炎剤&gt;

## [9J] ピラゾロン・尿素化合物（カフェイン配合を含む）

セデスG	塩野義	ピラゾロン系解熱鎮痛消炎配合剤(2)	配合	1.7g	1.0g		20℃ 75%R. H.	外観							データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 14日後まで変化なし	最悪条件で変化なしの 為、中間条件は実施しな かった
------	-----	--------------------	----	------	------	--	-----------------	----	--	--	--	--	--	--	-------	-----------------------------------	----------------------------------

## &lt;117 精神神経用剤&gt;

## [1] クロルプロマジン製剤

ウインタミン細粒(10%)	塩野義	フェノールフタリン酸ク ロルプロマジン	配合	1.0g	1.0g	[白色の細粒剤]	20℃ 75%R. H.	外観							データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 14日後まで変化なし	最悪条件で変化なしの 為、中間条件は実施しな かった
---------------	-----	------------------------	----	------	------	----------	-----------------	----	--	--	--	--	--	--	-------	-----------------------------------	----------------------------------

## &lt;117 精神神経用剤&gt;

## [2] フェノチアジン系製剤

ピーゼットシー散100倍散	吉富	フェンジソ酸ペルフェナ ジン	配合	1.0g	1.0g	[白色の散剤]	20℃ 75%R. H.	外観							データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 14日後まで変化なし	最悪条件で変化なしの 為、中間条件は実施しな かった
トリフロペラジン100倍散 「ヨシトミ」	吉富	マレイン酸トリフロペラ ジン	配合	1.0g	1.0g	[白色の粉末]	20℃ 75%R. H.	外観							データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 14日後まで変化なし	最悪条件で変化なしの 為、中間条件は実施しな かった
ヒルナミン散	塩野義	マレイン酸レボプロマ ジン	配合	0.8g	1.0g		20℃ 75%R. H.	外観							データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 14日後まで変化なし	最悪条件で変化なしの 為、中間条件は実施しな かった

## &lt;124 鎮けい剤&gt;

## [3] パパペリン系製剤

日局塩酸パパペリン(10%)		塩酸パパペリン	配合	1.0g	1.0g	[白色の結晶又は結晶 性の粉末]	20℃ 75%R. H.	外観							データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 14日後まで変化なし	最悪条件で変化なしの 為、中間条件は実施しな かった
----------------	--	---------	----	------	------	---------------------	-----------------	----	--	--	--	--	--	--	-------	-----------------------------------	----------------------------------

## &lt;124 鎮けい剤&gt;

## [9B] 植物製剤

日局ロートエキス散	大日本	ロートエキス	配合	0.7g	1.0g	[帯褐色～灰黄褐色 の粉末]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	-	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 2日後よりわずかに変化(±) 4日後より固化(+) 7日後より著しく湿潤・固化(++)	
			単味	0.7g				外観							30℃、92%R. H. (14日)で 2日後より固化(+) 4日後より著しく湿潤・固化(++)		
ネオフィリン末	三生 = エーザイ	アミノフィリン	配合	0.3g	1.0g	[白色～微黄色の粒又 は粉末]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	小塊・微湿潤 ±	小塊・微湿潤 ±	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 4日後よりわずかに小塊(±)	

## &lt;214 血圧降下剤&gt;

## [2] ヒドララジン製剤

10%アプレゾリン散「チ バ」	チバガイギー	塩酸ヒドララジン	配合	0.7g	1.0g	[白色～帯黄白色の 散剤]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	-	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 4日後より湿潤・変色(+) 変色：14日後 微黄変	
--------------------	--------	----------	----	------	------	------------------	-----------------	----	---	---	---	---	---	---	-------	---	--

製品名およびメーカー名は試験当時の名称を記載

性状の項の[ ]は添付文書、日本薬局方品（メーカー名なし）は日本薬局方より引用

ホリゾン散1% 配合変化表 <本剤の性状：白色の散剤>

配合薬剤			配合 単味	配合剤の使 用量	本剤の 使用量	配合剤の性状	中間条件						最良条件まとめ	最悪条件まとめ	備考
製品名	メーカー名	成分名					詳細 条件	測定 項目	配合 直後	1日	4日	7日			

< 2 1 4 血圧降下剤 >

[ 3 ] ラウオルフィア製剤

日局レセルピン散 (0.1%)		レセルピン	配合	0.7g	1.0g	[白色～淡黄色の結晶 又は結晶性の粉末]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	-	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 10日後よりわずかに小塊(±)	
-----------------	--	-------	----	------	------	-------------------------	-----------------	----	---	---	---	---	---	---	-------	--	--

< 2 2 2 鎮咳剤 >

[ 1 ] エフェドリン及びマオウ製剤

メチエフ10倍散	田辺	dl-塩酸メチルエフェド リン	配合	1.0g	1.0g	[白色の粉末]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	-	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 4日後よりわずかに塊(±)、葉包紙微湿潤 10日後より塊・湿潤(+) 14日後より一部変色(+) 変色：14日後 微黄色	
			単味	1.0g				外観								30℃、92%R. H. (14日)で 4日後よりわずかに塊(±)、葉包紙微湿潤 10日後より塊・湿潤(+)	

< 2 2 2 鎮咳剤 >

[ 3 ] デキストロメトルファン製剤

メジコン散	塩野義	臭化水素酸デキストロメ トルファン	配合	1.0g	1.0g	[白色の粉末]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	-	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 14日後よりわずかに小塊(±)	
-------	-----	----------------------	----	------	------	---------	-----------------	----	---	---	---	---	---	---	-------	--	--

< 2 2 2 鎮咳剤 >

[ 9 i ] その他

アストミン散	山之内	リン酸ジメモルファン	配合	0.8g	0.02g	[白色の散剤]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	-	5℃、52%R. H. (14日)で 14日後まで変化なし	30℃、92%R. H. (14日)で 14日後まで変化なし	
--------	-----	------------	----	------	-------	---------	-----------------	----	---	---	---	---	---	---	----------------------------------	-----------------------------------	--

< 2 3 1 止しゃ剤, 整腸剤 >

[ 6 ] 活性生菌製剤

ビオフェルミン	ビオフェルミン	ラクトミン(1)	配合	2.3g	1.0g	[白色の粉末]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	-	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 4日後より小塊(+) 10日後より塊(+)	
			単味	2.3g				外観								30℃、92%R. H. (14日)で 4日後より小塊(+) 10日後より塊(+)	

< 2 3 3 健胃消化剤 >

[ 1 ] 消化酵素製剤

日局ジアスターゼ		ジアスターゼ	配合	1.7g	1.0g	[淡黄色～淡褐色の粉 末]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	固化+	固化+	固化+	固化+	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 2日後により著しく固化(++) 4日後より著しく塊(++) 7日後にアメ状・葉包紙湿潤(++)	
			単味	1.7g				外観	-	-	固化+	固化+	固化+	湿潤・固化+	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 2日後より著しく固化(++) 4日後より著しく潮解(++) 7日後よりアメ状(++)	
日局パンクレアチン		パンクレアチン	配合	2.3g	1.0g	[白色～淡黄色の粉 末]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	微湿潤±	微湿潤±	微湿潤±	微湿潤・塊±	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 2日後より変化(+) 4日後より著しく塊(++) 10日後より著しく固化・葉包紙湿潤(++)	
			単味	2.3g				外観							30℃、92%R. H. (14日)で 1日後よりわずかに変化(±) 2日後より塊(+) 4日後より著しく葉包紙帯黄変(++) 10日後より著しく固化(++)		

< 2 3 3 健胃消化剤 >

[ 2 ] 酵母製剤

乾燥酵母エビオス	アサヒビール = 田辺	乾燥酵母	配合	3.3g	1.0g	[淡黄白色～褐色の粉 末]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	微湿潤±	微湿潤±	微湿潤±	微湿潤±	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 4日後よりわずかに塊(±) 7日後より固化(+)	
			単味	3.3g				外観							30℃、92%R. H. (14日)で 1日後より小塊(+) 4日後より著しく湿潤(++) 7日後より著しく固化(++)		

製品名およびメーカー名は試験当時の名称を記載

性状の項の[ ]は添付文書、日本薬局方品（メーカー名なし）は日本薬局方より引用

## ホリゾン散1% 配合変化表 &lt;本剤の性状：白色の散剤&gt;

配合薬剤			配合 単味	配合剤の使 用量	本剤の 使用量	配合剤の性状	中間条件							最良条件まとめ	最悪条件まとめ	備考
製品名	メーカー名	成分名					詳細 条件	測定 項目	配合 直後	1日	4日	7日	10日			

## &lt; 2 3 3 健胃消化剤 &gt;

## [ 9 N ] 消化酵素・制散・生薬・被覆剤

S・M散	三共	タカチアスターゼ・生薬 配合剤	配合	3.3g	1.0g	[淡灰色～灰褐色の粉 末]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	-	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 7日後よりわずかに小塊(±) 14日後より一部変色(+) 変色：14日後 灰緑色	
------	----	--------------------	----	------	------	------------------	-----------------	----	---	---	---	---	---	---	-------	---	--

## &lt; 2 3 4 制酸剤 &gt;

## [ 3 ] アルミニウム化合物製剤

ノルモザン (販売中止)	ビオフェルミン	合成ケイ酸アルミニウム	配合	2.3g	1.0g	[白色の粉末]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	微桃変±	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 14日後まで変化なし	
			単味	2.3g				外観								30℃、92%R. H. (14日)で 14日後より変色(+) 変色：14日後 微桃色	
アドソルビン	三共	天然ケイ酸アルミニウム	配合	3.3g	1.0g	[白色又はわずかに着 色した粉末]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 10日後よりわずかに塊(±)		
アルミゲル細粒	中外	乾燥水酸化アルミニウム ゲル	配合	1.7g	1.0g	[白色細粒剤]	20℃ 75%R. H.	外観						データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 14日後まで変化なし	最悪条件で変化なしの 為、中間条件は実施しな かった	

## &lt; 2 3 4 制酸剤 &gt;

## [ 4 ] 無機塩製剤

酸化マグネシウム	丸石	酸化マグネシウム	配合	1.0g	1.0g	[白色の粉末または 粒]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	微黄変±	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 7日後より変色(+) 10日後より著しく変色(++) 変色：7日後 淡黄色→10日後 黄変	
日局炭酸水素ナトリウム		炭酸水素ナトリウム	配合	2.3g	1.0g	[白色の結晶又は 結晶性の粉末]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 4日後よりわずかに塊(±) 7日後より薬包紙湿潤(+)		
			単味	2.3g				外観							30℃、92%R. H. (14日)で 4日後より塊(+) 14日後より変色(+) 変色：14日後 微桃色		

## &lt; 2 3 6 利胆剤 &gt;

## [ 1 ] 胆汁酸製剤

ウルソ顆粒	東京田辺	ウルソデオキシコール酸	配合	1.7g	1.0g	[白色の顆粒(5%)]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 14日後より一部変色(+) 変色：14日後 一部淡橙色	
-------	------	-------------	----	------	------	-------------	-----------------	----	---	---	---	---	---	-------	---	--

## &lt; 2 4 3 甲状腺、副甲状腺ホルモン剤 &gt;

## [ 1 ] 甲状腺ホルモン製剤

日局乾燥甲状腺		乾燥甲状腺	配合	0.3g	1.0g	[淡黄色～灰褐色の粉 末]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 14日後よりわずかに湿潤(±)	
			単味	0.3g				外観							30℃、92%R. H. (14日)で 4日後よりわずかに塊(±) 7日後より小塊(+)	

## &lt; 2 4 5 副腎ホルモン剤 &gt;

## [ 4 ] フッ素付加副腎皮質ホルモン製剤

リンデロン散	塩野義	ベタメタゾン	配合	1.7g	1.0g	[白色の粉末]	20℃ 75%R. H.	外観						データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 14日後まで変化なし	最悪条件で変化なしの 為、中間条件は実施しな かった
--------	-----	--------	----	------	------	---------	-----------------	----	--	--	--	--	--	-------	-----------------------------------	----------------------------------

## &lt; 3 1 2 ビタミンB1剤 &gt;

## [ 1 ] ビタミンB1剤

日局塩酸チアミン(1%)		塩酸チアミン	配合	1.7g	1.0g	[白色の結晶又は 結晶性の粉末]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	小塊・微湿潤 ±	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 7日後より塊(+)	
			単味	1.7g				外観							30℃、92%R. H. (14日)で 4日後よりわずかに塊・湿潤(±) 7日後より塊(+)		

製品名およびメーカー名は試験当時の名称を記載

性状の項の[ ]は添付文書、日本薬局方品（メーカー名なし）は日本薬局方より引用

## ホリゾン散1% 配合変化表 &lt;本剤の性状：白色の散剤&gt;

配合薬剤			配合 単味	配合剤の使 用量	本剤の 使用量	配合剤の性状	中間条件						最良条件まとめ	最悪条件まとめ	備考		
製品名	メーカー名	成分名					詳細 条件	測定 項目	配合 直後	1日	4日	7日				10日	14日
<313 ビタミンB剤（ビタミンB1剤を除く。）>						[1] ビタミンB2剤											
フラニン散 (販売中止)	東京田辺	リボフラビン	配合	1.7g	1.0g	[白色の散剤]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	-	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 2日後よりわずかに変化(±) 4日後より湿潤・塊(+) 7日後より著しく固化(++)	
			単味	1.7g				外観								30℃、92%R. H. (14日)で 2日後より変化(+) 4日後より著しく固化(++)	
<313 ビタミンB剤（ビタミンB1剤を除く。）>						[2] ニコチン酸系製剤											
ナイクリン散	トーアエイヨー	ニコチン酸	配合	0.3g	1.0g	[白色の散剤]	20℃ 75%R. H.	外観							データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 14日後まで変化なし	最悪条件で変化なしの 為、中間条件は実施しな かった
ニコチン酸アミド散ゾ ンネ	ゾンネボード	ニコチン酸アミド	配合	0.8g	1.0g	[白色の粉末]	20℃ 75%R. H.	外観							データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 14日後まで変化なし	最悪条件で変化なしの 為、中間条件は実施しな かった
<313 ビタミンB剤（ビタミンB1剤を除く。）>						[3] パントテン酸系製剤											
パンカル散	第一製薬	パントテン酸カルシウム	配合	2.3g	1.0g		20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	-	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 10日後よりわずかに塊(±)	
<314 ビタミンC剤>						[0i] ビタミンC製剤											
ビタシミン散	武田	アスコルビン酸	配合	3.3g	1.0g	[白色の結晶又は 結晶性の粉末]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	-	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 7日後よりわずかに小塊(±) 10日後よりわずかに変色(+) 14日後より変色(+) 変色：10日後 微黄色→14日後 黄色	
			単味	3.3g				外観								30℃、92%R. H. (14日)で 7日後よりわずかに小塊(±)	
<315 ビタミンE剤>						[0] ビタミンE製剤											
ユベラ顆粒	エーザイ	酢酸トコフェロール	配合	0.7g	1.0g	[白色の顆粒剤]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	-	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 14日後よりわずかに湿潤(±)	
<317 混合ビタミン剤（ビタミンA・D混合製剤を除く。）>						[9L] VC・パントテン酸カルシウム複合剤											
シナール	塩野義	アスコルビン酸・パント テン酸カルシウム(1)	配合	3.3g	1.0g	[淡黄色の顆粒]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	-	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 1日後より湿潤(+) 2日後より粉末一部消失(++)、薬包紙湿潤・黄 変 7日後より薬包紙黄変消失 14日後より液化・ホリゾン散残留(++)	
			単味	3.3g				外観								30℃、92%R. H. (14日)で 1日後より薬包紙黄変(++) 7日後より液化・薬包紙湿潤(++)	
<317 混合ビタミン剤（ビタミンA・D混合製剤を除く。）>						[9N] 総合ビタミン剤											
調剤用パンビタン末	武田	レチノール・カルシフェ ロール配合剤	配合	3.3g	1.0g	[橙黄色の粉末(重質 末)]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	微湿潤±	微湿潤±	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 2日後より塊(+) 7日後より著しく薬包紙茶変(++)	
			単味	3.3g				外観	-	-	-	-	微湿潤±	微湿潤±	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 2日後より塊(+) 4日後より薬包紙黄変(+) 7日後より著しく薬包紙茶変(++)	
<322 無機質製剤>						[1] ヨウ素化合物製剤											
ヨウレチン末	第一薬品	ヨウ素レシチン	配合	0.7g	1.0g	[淡黄白色細粒状の散 剤]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	-	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 4日後よりわずかに湿潤(±) 7日後より固化(+)	
			単味	0.7g				外観								30℃、92%R. H. (14日)で 4日後より固化(+)	

製品名およびメーカー名は試験当時の名称を記載

性状の項の[ ]は添付文書、日本薬局方品（メーカー名なし）は日本薬局方より引用

## ホリゾン散1% 配合変化表 &lt;本剤の性状：白色の散剤&gt;

配合薬剤			配合 単味	配合剤の使 用量	本剤の 使用量	配合剤の性状	中間条件						最良条件まとめ	最悪条件まとめ	備考	
製品名	メーカー名	成分名					詳細 条件	測定 項目	配合 直後	1日	4日	7日				10日
<391 肝臓疾患用剤>			[9 i] その他													
リバール散	三共	ジクロロ酢酸ジイソプロ ピルアミン	配合 0.3g 単味 0.3g	0.3g 1.0g	[白色又はほとんど白 色の粉末]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	-	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 4日後よりわずかに小塊(±)	
<393 習慣性中毒用剤>			[9 i] その他													
ノックピン	東京田辺	ジスルフィラム	配合 0.7g	1.0g	[白色～帯黄白色の結 晶性の粉末]	20℃ 75%R. H.	外観							データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 14日後まで変化なし	最悪条件で変化なしの 為、中間条件は実施しな かった
<421 アルキル化剤>			[3] スルホン酸エステル系製剤													
マブリン散	レダリー	ブスルファン	配合 0.7g	1.0g	[白色～帯黄白色の粉 末(1%)]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	-	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 4日後よりわずかに小塊(±)	
<422 代謝拮抗剤>			[1]メルカプトプリン系製剤													
ロイケリン散「タケダ」	武田	メルカプトプリン	配合 1.0g	1.0g	[黄白色の粉末]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	-	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 14日後よりわずかに小塊(±)	
<441 抗ヒスタミン剤>			[3] フェノチアジン系製剤													
ピレチア細粒	塩野義	メチレンジサリチル酸ブ ロメタジン	配合 0.8g	1.0g	[白色の細粒剤]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	-	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 7日後よりわずかに小塊(±)	
<441 抗ヒスタミン剤>			[9 i] その他													
アレルギン散	三共	マレイン酸クロルフェニ ラミン	配合 1.0g	1.0g	[白色の粉末(1%)]	20℃ 75%R. H.	外観							データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 14日後まで変化なし	最悪条件で変化なしの 為、中間条件は実施しな かった
<622 抗結核剤>			[1]パラアミノサリチル酸系製剤													
日局パラアミノサリチル 酸カルシウム(パスカルシ ウム)		パラアミノサリチル酸カ ルシウム	配合 10g	1.0g	[白色又は微に着色し た粉末]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	-	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 14日後よりわずかに変色(±) 変色：14日後 帯灰色	
<622 抗結核剤>			[2]イソニアジド系製剤													
日局イソニアジド		イソニアジド	配合 0.7g 単味 0.7g	0.7g 1.0g	[無色の結晶又は白色 の結晶性の粉末]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	-	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 10日後より湿潤(+) 14日後より一部変色(+)、薬包紙黄変	
ネオイスコチン	第一	イソニアジドメタンスル ホン酸ナトリウム	配合 1.0g 単味 1.0g	1.0g 1.0g	[白色の結晶、粒又は 結晶性の粉末]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	-	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 4日後よりわずかに薬包紙微黄変(±)	
<622 抗結核剤>			[3]ピラジナミド製剤													
ピラマイド	三共	ピラジナミド	配合 1.7g	1.0g	[白色の結晶又は 結晶性の粉末]	20℃ 75%R. H.	外観	-	-	-	-	-	-	データなし	30℃、92%R. H. (14日)で 14日後よりわずかに変色(±) 変色：14日後 微茶黄色	

製品名およびメーカー名は試験当時の名称を記載

性状の項の[ ]は添付文書、日本薬局方品（メーカー名なし）は日本薬局方より引用

(1) 保存条件：日本薬剤師会・調剤技術委員会の配合変化試験法(薬剤学, 19(4), 276(1959))に準じて実施した

(2) 外観変化

-：変化の全く認められないもの

±：変化の有無の疑わしいもの

+：明らかに、変化は認められるが実際の調剤投与に差し支えない程度のもの

++：調剤投与に差し支える程度の変化が認められるもの