500g

ビタミンB6剤

ビタミンB6散10% 「マルイシ」

Pyridoxine Hydrochloride Powder 10%

製造販売元

大阪市鶴見区今津中2-4-2

ビタミンB6散10%「マルイシ」

2014年12月改訂(第2版)	
日本標準商品分類番号	873134
承認番号	21900AMX00794
薬価収載	2007年6月
販売開始	2007年6月
再評価結果	1993年9月

法: 遮光し、室温保存 使用期限:3年(表示の使用期限を参照すること。)

組成・性状

紙

lg中 ビリドキシン塩酸塩 0.1g(10%) 及び添加物として乳糖水和物、ヒドロキシブロビルセルロース

2.性状 ほとんど無臭の白色~微類黄色の散剤で酸味がある。



MARUI IHS. 500g

日柱開

ビタミンB6剤

ビタミンB6散10% 「マルイシ」

Pyridoxine Hydrochloride Powder 10% [Maruishi |

製造販売元

大阪市鶴見区今津中2-4-2

1.ビタミンB6欠乏症の予防及び治療

(薬物投与によるものを含む。例えばイソニアジド) 2.ビタミンB®の需要が増大し、食事からの摂取が不十分な際の補給 (消耗性疾患、妊産婦、授乳婦など)

3.ビタミンB®依存症(ビタミンB®反応性貧血など)

4. 下記疾患のうち、ビタミンB®の欠乏又は代謝障害が関与すると推 定される場合

1)口角炎、口唇炎、舌炎

2) 急·慢性湿疹、脂漏性湿疹、接触皮膚炎

4.の適応に対して、効果がないのに月余にわたって漫然と使用

●用法・用量

ピリドキシン塩酸塩として、通常成人1日10~100mg(本剤:0.1~1g)

なお、年齢、症状により適宜増減する。

依存症に大量を用いる必要のある場合は観察を十分に行いなが ら投与すること。特に新生児、乳幼児への投与は少量から徐々は 増量し、症状に適合した投与量に到達させること(「2.副作用(重大な副作用 | 及び「3. 小児等への投与 | の項参照)

●使用上の注意

1.相互作用

併用注意(併用に注意すること)

薬剤名等	臨床症状·措置方法	機序·危険因子
レボドバ	レボドバの作用を減 弱することがある。	レボドバのドバミンへの脳以外の 代謝が増加し、ドバミンは血液脳 関門を通過し難いことから作用 が減弱する。

2.副作用

していない。

(1)重大な副作用

構紋筋融解症(頻度不明): 新生児、乳幼児に大量に用いた場合 CK(CPK)上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇を特徴とする 横紋筋融解症があらわれ、急性腎不全等の重篤な腎障害に至る 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は は直ちに投与を中止すること(「用法・用量に関連する使用上の 注意 | 及び [3, 小児等への投与 | の項参照)

(2)その他の副作用

	頻度不明
皮膚注1)	光線過敏症
消化器 注3)	下痢、嘔吐
肝 臓 注3)	肝機能異常
大量・長期投与 注2)	末梢神経障害(手足のしびれ、知覚異常等)

注1)このような症状があらわれた場合には、投与を中止すること 注2)観察を十分に行い、異常が認められた場合には、投与を中止すること。 注3)新生児、乳幼児に大量に用いた場合、認められたとの報告がある。

新生児、乳幼児に大量に用いた場合、横紋筋融解症、下痢、嘔吐 肝機能異常等の副作用があらわれることがあるので、慎重に投与 500g

ビタミンB6剤

ビタミンB6散10% 「マルイシ」

Pyridoxine Hydrochloride Powder 10% [Maruishi]

500g ビタミンB6散10%「マルイシ」

2009年9月作成(第1版)		
日本標準商品分類番号	873134	
承認番号	21900AMX00794	
薬価収載	2007年6月	
販 売 開 始	2007年6月	
再評価結果	1993年9月	

法: 遮光し、室温保存 使用期限:3年(表示の使用期限を参照すること。)

組成・性状

1 組成 1g中 ピリドキシン塩酸塩 0.1g(10%) 及び添加物として乳糖水和物、ヒドロキシプロピルセルロース

2.性状 ほとんど無臭の白色~微類黄色の散剤で酸味がある。



JAN GS1-RSS 01)14987211311923

製造販売元

@ 丸石製薬株式会社

大阪市鶴見区今津中2-4-2

500g

ビタミンB6剤

MARUI

IHS I

ビタミンB6散10% 「マルイシ」

Pyridoxine Hydrochloride Powder 10% [Maruishi]

製造販売元

大阪市鶴見区今津中2-4-2

1.ビタミンB6欠乏症の予防及び治療

(薬物投与によるものを含む。 例えばイソニアジド) 2.ビタミンB6の需要が増大し、食事からの摂取が不十分な際の補給 (消耗性疾患、妊産婦、授乳婦など)

3.ビタミンB6依存症(ビタミンB6反応性貧血など)

4. 下記疾患のうち、ビタミンB₆の欠乏または代謝障害が関与すると 推定される場合

1)口角炎、口唇炎、舌炎

2)急·慢性湿疹、脂漏性湿疹、接触皮膚炎

4)放射線障害(宿酔)

4. の適応に対して、効果がないのに月余にわたって漫然と使用

●用法・用量

ピリドキシン塩酸塩として、通常成人1日10~100mg(本剤:0.1~1g)

なお、年齢、症状により適宜増減する。

きわめてまれであるが、依存症の場合には、より大量を用いる必要

●用法・用量に関連する使用上の注意

依存症に大量を用いる必要のある場合は観察を十分に行いなが ら投与すること。特に新生児、乳幼児への投与は少量から徐々に 増量し、症状に適合した投与量に到達させること(「2.副作用(1重大な副作用)及び「3.小児等への投与」の項参照)。

1.相互作用

薬剤名等	臨床症状·措置方法	機序·危険因子
レボドバ	レボドバの作用を減 弱することがある。	レボドパのドパミンへの脳以外の 代謝が増加し、ドパミンは血液脳
	3,3 0000	関門を通過し難いことから作用
		が駆弱する。

2.副作用

していない。

CK(CPK)上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇を特徴とする 横紋筋融解症があらわれ、急性腎不全等の重篤な腎障害に至る 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 は直ちに投与を中止すること(「用法・用量に関連する使用上の 注意」及び「3.小児等への投与」の項参照)

(2)その他の副作用

(2) (2) (3) (3) (3) (4)		
	頻度不明	
皮 膚注1)	光線過敏症	
消化器 注3)	下痢、嘔吐	
肝 臓 注3)	肝機能異常	
大量・長期投与 注2)	末梢神経障害(手足のしびれ、知覚異常等)	

注1)このような症状があらわれた場合には、投与を中止すること。 注2)観察を十分に行い、異常が認められた場合には、投与を中止すること。 注3)新生児、乳幼児に大量に用いた場合、認められたとの報告がある。

新生児、乳幼児に大量に用いた場合、横紋筋融解症、下痢、嘔吐、 肝機能異常等の副作用があらわれることがあるので、慎重に投与 すること。

ビタミンB6散10% 「マルイシ」 500g



(01)04987211411923 ⑥ 丸石製薬株式会社