

殺菌消毒剤

5%ヒビテン®

HIBITANE®

クロルヘキシジングルコン酸塩液剤

承認番号	13800AZZ00776
薬価取載	1965年11月
販売開始	1963年8月
再評価結果	1992年6月

貯法：密栓、室温、直射日光を避けて保存すること。

使用期限：外箱等に記載

使用期限内であっても開封後はなるべく速やかに使用すること。

注意：取扱い上の注意の項参照

禁忌(次の場合には使用しないこと)

- (1)クロルヘキシジン製剤に対し過敏症の既往歴のある者
- (2)脳、脊髄、耳(内耳、中耳、外耳)
〔聴神経及び中枢神経に対して直接使用した場合は、難聴、神経障害を来すことがある。〕
- ** (3)腔、膀胱、口腔等の粘膜面
〔クロルヘキシジン製剤の上記部位への使用により、ショック、アナフィラキシーの症状の発現が報告されている。〕
- (4)眼

■組成・性状

販売名	5%ヒビテン液
成分・含量	クロルヘキシジングルコン酸塩を5w/v%含有
添加物	グルコノ-δ-ラクトン、ポリオキシエチレンオレイルエーテル、イソプロパノール、赤色二号、香料
色・剤形	赤色の液剤

*■効能・効果

手指・皮膚の消毒、手術部位(手術野)の皮膚の消毒、皮膚の創傷部位の消毒、医療機器の消毒、手術室・病室・家具・器具・物品などの消毒

*■用法・用量

手指・皮膚の消毒には、クロルヘキシジングルコン酸塩として0.1~0.5%水溶液を用いる。

手術部位(手術野)の皮膚の消毒及び医療機器の消毒には、クロルヘキシジングルコン酸塩として0.1~0.5%水溶液又は0.5%エタノール溶液を用いる。

皮膚の創傷部位の消毒及び手術室・病室・家具・器具・物品などの消毒には、クロルヘキシジングルコン酸塩として0.05%水溶液を用いる。

(参考)

本品は下記の濃度(クロルヘキシジングルコン酸塩として)に希釈し、水溶液又はエタノール溶液として使用する。

効能・効果	用法・用量	使用例
手指・皮膚の消毒	0.1~0.5%水溶液 (本剤の50倍~10倍希釈)	通常時 0.1%水溶液 (30秒以上)
		汚染時 0.5%水溶液 (30秒以上)
手術部位(手術野)の皮膚の消毒	0.1~0.5%水溶液 (本剤の50倍~10倍希釈) 又は 0.5%エタノール溶液 (本剤の10倍希釈)	0.5%エタノール溶液
皮膚の創傷部位の消毒	0.05%水溶液 (本剤の100倍希釈)	0.05%水溶液

効能・効果	用法・用量	使用例
医療機器の消毒	0.1~0.5%水溶液 (本剤の50倍~10倍希釈) 又は 0.5%エタノール溶液 (本剤の10倍希釈)	通常時 0.1%水溶液 (10~30分)
		汚染時 0.5%水溶液 (30分以上)
		緊急時 0.5% エタノール溶液 (2分以上)
手術室・病室・家具・器具・物品などの消毒	0.05%水溶液 (本剤の100倍希釈)	0.05%水溶液

■使用上の注意

1. 慎重投与(次の場合には慎重に使用すること)

- (1)薬物過敏症の既往歴のある者
- (2)喘息等のアレルギー疾患の既往歴、家族歴のある者

2. 重要な基本的注意

- ** (1)ショック、アナフィラキシー等の反応を予測するため、使用に際してはクロルヘキシジン製剤に対する過敏症の既往歴、薬物過敏体質の有無について十分な問診を行うこと。
- (2)本剤は必ず希釈し、**濃度に注意**して使用すること。
- (3)創傷部位に使用する希釈水溶液は、調製後必ず滅菌処理すること。
- (4)産婦人科用(腔・外陰部の消毒等)、泌尿器科用(膀胱・外性器の消毒等)には使用しないこと。

3. 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ため、発現頻度については文献、自発報告等を参考にした。(再審査対象外)

(1)重大な副作用

****ショック(0.1%未満)、アナフィラキシー(頻度不明)**
ショック、アナフィラキシーがあらわれることがあるので観察を十分に行い、**血圧低下、蕁麻疹、呼吸困難**等があらわれた場合は、直ちに使用を中止し、適切な処置を行うこと。

(2)その他の副作用

次のような副作用が認められた場合には直ちに使用を中止し、再使用しないこと。

	0.1%未満
過敏症	発疹、蕁麻疹等

4. 適用上の注意

- (1)投与経路
外用にのみ使用すること。
- (2)使用時
 - 1)眼に入らないように注意すること。眼に入った場合は直ちによく水洗すること。
 - 2)注射器、カテーテル等の神経や粘膜面に接触する可能性のある器具を本剤で消毒した場合は、滅菌水でよく洗い流した後使用すること。
 - 3)本剤の付着したカテーテルを透析に用いると、透析液の成分により難溶性の塩を生成することがあるので、本剤で消毒したカテーテルは、滅菌水でよく洗い流した後使用すること。
 - 4)本剤のアルコール溶液で術野消毒後、処置の前に乾燥させておくこと。〔電気メス等による発火事故が報告されている。〕

*5) 溶液の状態では長時間皮膚と接触させた場合に皮膚化学熱傷を起こしたとの報告があるので、注意すること。

5. その他の注意

クロルヘキシジングルコン酸塩製剤の投与によりショック症状を起こした患者のうち数例について、血清中にクロルヘキシジンに特異的なIgE抗体が検出されたとの報告がある。¹⁾

■薬物動態

吸収・排泄²⁾注

5名の健常男子の上腕皮膚面50cm²に、5%又は4%の標識されたクロルヘキシジングルコン酸塩液(18μCiの¹⁴Cを含有)を塗布し3時間放置した。¹⁴C標識物質は塗布後6時間及び24時間後の血中から検出されなかった。塗布後10日間の糞尿中の¹⁴C標識物質の総量の測定では、尿中から検出されず、2名の糞便中から塗布量の0.009%以下の¹⁴C標識物質が検出された(英国での成績)。

15名の健常人が4%のクロルヘキシジングルコン酸塩液10mLで手指と腕の消毒を3週間(1日5回、週5日)行ったが、消毒30分後の血中からクロルヘキシジン及びその誘導体は検出されなかった(英国での成績)。

注：体内薬物動態についての日本人での成績は得られていない。

■臨床成績

0.1%水溶液による手指消毒試験、0.5%水溶液による手術部位(手術野)の皮膚消毒試験、0.5%エタノール溶液による医療機器の消毒試験等で、いずれも本剤の消毒効果が認められた。³⁻⁵⁾

■薬効薬理

1. 抗菌作用(in vitro試験)

- 1) クロルヘキシジングルコン酸塩は広範囲の微生物に作用し、グラム陽性菌には低濃度でも迅速な殺菌作用を示す。^{6,7)}
- 2) グラム陰性菌には比較的低濃度で殺菌作用を示すが、グラム陽性菌に比べ抗菌力に幅がみられる。⁸⁾ グラム陰性菌のうち、*Alcaligenes*, *Pseudomonas*, *Achromobacter*, *Flavobacterium* 属等には、まれにクロルヘキシジングルコン酸塩に抵抗する菌株もある。⁹⁻¹¹⁾
- 3) 芽胞形成菌の芽胞には効力を示さない。¹²⁾
- 4) 結核菌に対して水溶液では静菌作用を示し、アルコール溶液では迅速な殺菌作用を示す。¹³⁾
- 5) 真菌類の多くに抗菌力を示すが、全般的に細菌類よりも抗菌力は弱い。¹⁴⁾
- 6) ウイルスに対する効力は確定していない。
- 7) 殺菌作用

- 1) 各種細菌に対するクロルヘキシジングルコン酸塩の *in vitro* 殺菌力
接種量：10⁹/mL 温度：25℃
中和剤：レシチン 3%、ルブロールW10%

供試菌	クロルヘキシジングルコン酸塩(μg/mL)	平均殺菌率(%)		
		1分	10分	30分
黄色ブドウ球菌(F. D. A. 209)	200	99.573	>99.999	>99.999
	100	97.911	99.940	99.976
緑膿菌(P2試験室菌株)	200	99.583	99.984	>99.999
	100	99.259	99.967	>99.999
肺炎桿菌(試験室菌株)	100	99.308	99.948	99.996
	50	92.238	98.415	99.510
チフス菌(NCTC. 786)	100	99.985	99.998	>99.999
	50	99.499	99.963	99.995
ゾンネ赤痢菌(試験室菌株)	200	99.149	99.984	>99.999
	100	95.429	99.661	99.993
腸内酸菌(試験室菌株)	200	99.855	99.993	>99.999
	100	99.339	99.776	99.954
モルガン変形菌(試験室菌株)	400	98.852	99.911	99.975
	200	94.752	99.241	99.865

- 2) 各種臨床分離株に対するクロルヘキシジングルコン酸塩の *in vitro* 殺菌力¹⁵⁾

接種菌量：約10⁷ cfu/mL 温度：室温
中和剤：SCDLP液体培地(日本製薬)

試験菌株	作用濃度(%)	殺菌率(%)		
		1分	10分	30分
MSSA No.1	0.05	99.861	>99.985	>99.985
	0.1	99.923	>99.985	>99.985
	0.5	>99.985	>99.985	>99.985
MRSA No.2	0.05	32.530	99.976	>99.988
	0.1	77.108	>99.988	>99.988
	0.5	97.952	>99.988	>99.988
<i>Escherichia coli</i> No.1	0.05	>99.983	>99.983	>99.983
	0.1	>99.983	>99.983	>99.983
	0.5	>99.983	>99.983	>99.983

試験菌株	作用濃度(%)	殺菌率(%)		
		1分	10分	30分
<i>Serratia marcescens</i> No.2	0.05	>99.993	>99.993	>99.993
	0.1	>99.993	>99.993	>99.993
	0.5	>99.993	>99.993	>99.993
<i>Enterobacter cloacae</i> No.1	0.05	>99.988	>99.988	>99.988
	0.1	>99.988	>99.988	>99.988
	0.5	>99.988	>99.988	>99.988
<i>Pseudomonas aeruginosa</i> No.1	0.05	>99.984	>99.984	>99.984
	0.1	>99.984	>99.984	>99.984
	0.5	>99.984	>99.984	>99.984
<i>Burkholderia cepacia</i> No.20	0.05	96.667	99.970	99.985
	0.1	97.879	>99.985	>99.985
	0.5	99.985	>99.985	>99.985

2. 作用機序

作用機序は十分には解明されていないが、比較的低濃度では細菌の細胞膜に障害を与え、細胞質成分の不可逆的漏出や酵素阻害を起こし、比較的高濃度では細胞内の蛋白質や核酸の沈着を起こすことが報告されている。^{16,17)}

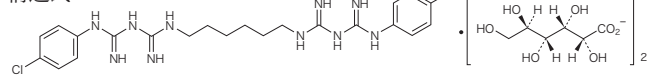
■有効成分に関する理化学的知見

一般名：クロルヘキシジングルコン酸塩液

Chlorhexidine Gluconate Solution

化学名：1,1'-Hexamethylenebis[5-(4-chlorophenyl)biguanide], di-D-gluconate

構造式：



分子式：C₂₂H₃₀Cl₂N₁₀・2C₆H₁₂O₇

分子量：897.76

性状：クロルヘキシジングルコン酸塩液は、無色～微黄色の澄明な液で、においはなく、味は苦い。水又は酢酸(100)と混和する。クロルヘキシジングルコン酸塩液1mLはエタノール(99.5)5mL以下又はアセトン3mL以下と混和するが、溶媒の量を増加するとき白濁する。光によって徐々に着色する。比重d₂₀²⁰：1.06～1.07

■取扱い上の注意

- 1) 本剤は外用剤であるので、経口投与や注射をしないこと。誤飲した場合には、牛乳、生卵、ゼラチン等を用いて、胃洗浄を行うなど適切な処置を行う。誤って静注した場合には溶血反応を防ぐために、輸血等を行う。
- 2) 血清・膿汁等の有機性物質は殺菌作用を減弱させるので、これらが付着している場合は十分に洗い落としてから使用すること。
- 3) 石鹼類は本剤の殺菌作用を弱めるので、石鹼分を洗い落としてから使用すること。
- 4) 綿球・ガーゼ等は本剤を吸着するので、これらを希釈液に浸漬して用いる場合には、有効濃度以下にならないように注意すること。
- 5) 本剤は、常水や生理食塩液等に含まれる陰イオンにより難溶性の塩を生成することがあるので、希釈水溶液を調製する場合は、新鮮な蒸留水を使用することが望ましい。
- 6) 手洗い等に使用する本剤の希釈液は、少なくとも毎日新しい溶液と取換えること。
- 7) 本剤の希釈水溶液は安定であるが、高温に長時間保つことは避けること。(高圧蒸気滅菌を行う場合は115℃30分、121℃20分、126℃15分で滅菌処理することができる。)
- 8) 本剤を取扱う容器類は常に清浄なものを使用すること。
- 9) 本剤の希釈水溶液は調製後直ちに使用すること。やむを得ず消毒用綿球等に長時間使用する希釈水溶液は微生物汚染を防止するために、希釈水溶液にアルコールを添加することが望ましい。(エタノールの場合7vol%以上、イソプロパノールの場合4vol%以上になるように添加する。)
- 10) 器具類の保存に使用する場合は、腐食を防止するために、高濃度希釈液(目安として本液0.3%以上)を使用し、微生物汚染を防止するために、希釈水溶液にアルコールを添加することが望ましい。(アルコール添加量は上記(9)と同じ)本液は毎週新しい溶液と取換えること。
- 11) 本剤に含有される界面活性剤は、希釈した場合でも長期保存の間に接着剤を侵すことがあるため、接着剤を使用したガラス器具等の長期保存には使用しないこと。
- 12) 本剤の付着した白布を次亜塩素酸ナトリウム等の塩素系漂白剤で漂白すると、褐色のシミができることがある。漂白には過炭酸ナトリウム等の酸素系漂白剤が適当である。

■包装

5%ヒピテン液：500mL

■主要文献

- 1) 大利隆行^{ほか}：アレルギー，33(9)：707, 1984.
- 2) Case, D. E.：R. Soc. Med. Int. Congr. Symp. Ser., (23)：39, 1980.
- 3) 永井 勲^{ほか}：外科診療，26(9)：1224, 1984.
- 4) 古橋正吉：外科治療，26(4)：407, 1972.
- 5) 千葉豊昭^{ほか}：診療と新薬，8(2)：331, 1971.
- 6) Davies, G. E. et al.：Br. J. Pharmacol., 9：192, 1954.
- 7) 阿多実茂^{ほか}：総合医学，18：268, 1961.
- 8) Hennessey, T. D.：J. Periodont. Res., 8(Suppl. 12)：61, 1973.
- 9) 金 允貞^{ほか}：感染症学雑誌，52(1)：10, 1978.
- 10) 西岡きよ^{ほか}：臨床病理，26(8)：721, 1978.
- 11) 全田 浩^{ほか}：臨床泌尿器科，35(7)：627, 1981.
- 12) Mitchell, J. A.：Aust. J. Pharm., 43：1139, 1962.
- 13) 山根 績：葉の知識，19(5)：22, 1968.
- 14) 宮崎 洋^{ほか}：歯科医学，28(4)：395, 1965.
- 15) 金澤勝則^{ほか}：Jpn. J. Antibiot., 57(5)：449, 2004.
- 16) Hugo, W. B. et al.：J. Pharm. Pharmacol., 18：569, 1966.
- 17) 市川 晃^{ほか}：日本口腔科学会雑誌，24(1)：55, 1975.

■製品に関するお問い合わせ先

大日本住友製薬株式会社

くすり情報センター

TEL 0120-034-389

■文献請求先

株式会社ジーシー デンタルインフォメーションセンター
東京都文京区本郷3丁目2番14号(〒113-0033)
TEL 03-3815-1511

販売元

株式会社 ジーシー

東京都文京区本郷3丁目2番14号

製造販売元

大日本住友製薬株式会社

大阪府中央区道修町2-6-8

