

貯法：30℃以下で保存

有効期間：3年

承認番号	16000AMZ02264
販売開始	1979年1月

消化酵素剤

日本薬局方 ジアスター^ゼ
ジアスター^ゼ「ニッコー」

DIASTASE 「NIKKO」

2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

2.1 本剤に対し過敏症の既往歴のある患者

3. 組成・性状

3.1 組成

有効成分	1g 中 日局ジアスター ^ゼ 1g
------	------------------------------

3.2 製剤の性状

性 状	本品は淡黄色～淡褐色の粉末である。 本品は吸湿性である。
-----	---------------------------------

4. 効能又は効果

主として炭水化物の消化異常症状の改善

6. 用法及び用量

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。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.5 妊婦

妊娠又は妊娠している可能性のある女性には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続
又は中止を検討すること。

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投与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
過敏症	発疹等

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

本薬は麦芽を原料とする植物アミラーゼに属し、 α 、 β の両アミラーゼがあり、両者共にでんぶんに作用する。麦芽アミラーゼの至適pHは弱酸性(pH4.5～5.5)であり強酸、強アルカリで失活する。従って、本薬を消化薬として用いる場合には、食物が胃液と混合する前に作用させる必要がある¹⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称：ジアスター^ゼ (Diastase)

性 状：本品は淡黄色～淡褐色の粉末である。

本品は吸湿性である。

20. 取扱い上の注意

開封後は、湿気を避けて保存すること。

22. 包装

500g (アルミ袋)、5kg (ポリエチレン袋)

23. 主要文献

1) 第十八改正日本薬局方解説書 C-2131-2133, 廣川書店, 2021

24. 文献請求先及び問い合わせ先

日興製薬販売株式会社 製品情報窓口

〒101-0035 東京都千代田区神田紺屋町32番地

電話 (03) 3254-1831

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

 **日興製薬株式会社**
岐阜県羽島市江吉良町1593

26.2 発売元

日興製薬販売株式会社
東京都千代田区神田紺屋町32番地