

貯法：室温保存  
有効期間：2年

## 皮膚外用合成副腎皮質ホルモン・抗生物質配合剤

日本薬局方 ベタメタゾン吉草酸エステル・ゲンタマイシン硫酸塩軟膏

## デキサンVG軟膏0.12%

DEXAN-VG Ointment

承認番号	22000AMX00919
販売開始	1984年6月

## 2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

- 2.1 ゲンタマイシン耐性菌又は非感性菌による皮膚感染のある場合 [皮膚感染が増悪するおそれがある。]  
 2.2 真菌・スピロヘータ・ウイルス皮膚感染症及び動物性皮膚疾患（疥癬、けじらみ等）[これらの疾患が増悪するおそれがある。]  
 2.3 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者  
 2.4 鼓膜に穿孔のある湿疹性外耳道炎 [穿孔部位の治癒の遅延及び感染のおそれがある。]  
 2.5 潰瘍（ベーチェット病は除く）、第2度深在性以上の熱傷・凍傷 [皮膚の再生が抑制され、治癒が遅延するおそれがある。]  
 2.6 ストレプトマイシン、カナマイシン、ゲンタマイシン、フラジオマイシン等のアミノグリコシド系抗生物質又はバシトラシンに対し過敏症の既往歴のある患者

## 3. 組成・性状

## 3.1 組成

販売名	デキサンVG軟膏0.12%
有効成分	1g中 日局 ベタメタゾン吉草酸エステル 1.2mg 1g中 日局 ゲンタマイシン硫酸塩 1mg（力値）
添加剤	白色ワセリン、流動パラフィン

## 3.2 製剤の性状

販売名	デキサンVG軟膏0.12%
色調・性状	白色の軟膏剤

## 4. 効能又は効果

&lt;適応菌種&gt;

ゲンタマイシン感性菌

## &lt;適応症&gt;

- 湿潤、びらん、結痂を伴うか、又は二次感染を併発している次の疾患：  
 湿疹・皮膚炎群（進行性指掌角皮症、脂漏性皮膚炎を含む）、乾癬、掌蹠膿疱症  
 ○外傷・熱傷及び手術創等の二次感染

## 5. 効能又は効果に関する注意

湿疹・皮膚炎群、乾癬、掌蹠膿疱症、外傷・熱傷及び手術創等に対しては、湿潤、びらん、結痂を伴うか、又は二次感染を併発しているものにのみ使用し、これらの症状が改善した場合には、速やかに使用を中止し、抗生物質を含有しない薬剤に切り替えること。

## 6. 用法及び用量

通常1日1～数回適量を塗布する。なお、症状により適宜増減する。

## 8. 重要な基本的注意

- 8.1 感作されるおそれがあるので、観察を十分に行い感作されたことを示す兆候（そう痒、発赤、腫脹、丘疹、小水疱等）があらわれた場合には使用を中止すること。  
 8.2 大量又は長期にわたる広範囲の使用により、副腎皮質ホルモン剤を全身投与した場合と同様な症状があらわれることがある。[9.5、9.7、9.8、11.1.1 参照]  
 8.3 症状改善後は、できるだけ速やかに使用を中止すること。  
 8.4 長期運用を避けること。[11.2 参照]

## 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対しては大量又は長期にわたる広範囲の使用を避けること。[8.2 参照]

## 9.7 小児等

ベタメタゾン吉草酸エステルの長期・大量使用又は密封法（ODT）により発育障害<sup>1)</sup>を来すとの報告がある。  
 また、おむつは密封法（ODT）と同様の作用があるので注意すること。[8.2 参照]

## 9.8 高齢者

大量又は長期にわたる広範囲の密封法（ODT）等の使用に際しては特に注意すること。一般に副作用があらわれやすい。[8.2 参照]

## 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。

## 11.1 重大な副作用

## 11.1.1 眼圧亢進、緑内障、後嚢白内障（いずれも頻度不明）

眼瞼皮膚への使用に際しては眼圧亢進、緑内障<sup>2)</sup>を起こすことがある。

大量又は長期にわたる広範囲の使用、密封法（ODT）により、緑内障、後嚢白内障等があらわれることがある。[8.2 参照]

## 11.2 その他の副作用

	0.1～5%未満 <sup>注1)</sup>	頻度不明
過敏症		皮膚の刺激感、接触性皮膚炎、発疹
眼		中心性漿液性網脈絡膜症
皮膚	魚鱗癬様皮膚変化	ゲンタマイシン耐性菌又は非感性菌による感染症、真菌症（カンジダ症、白癬等）、ウイルス感染症
皮膚の感染症 <sup>注2)</sup>		ざ瘡様発疹、酒さ様皮膚炎・口周皮膚炎（ほほ、口唇等に潮紅、丘疹、膿疱、毛細血管拡張）、ステロイド皮膚（皮膚萎縮、毛細血管拡張、紫斑）、多毛、色素脱失
その他の皮膚症状 <sup>注3)</sup>		ざ瘡様発疹、酒さ様皮膚炎・口周皮膚炎（ほほ、口唇等に潮紅、丘疹、膿疱、毛細血管拡張）、ステロイド皮膚（皮膚萎縮、毛細血管拡張、紫斑）、多毛、色素脱失
下垂体・副腎皮質系		下垂体・副腎皮質系機能の抑制 <sup>注4)</sup>
長期運用 <sup>注5)</sup>		腎障害、難聴

注1) 再評価結果を含む。

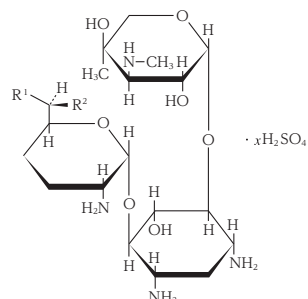
注2) このような症状があらわれた場合には、本剤の使用を中止し、適切な抗菌剤、抗真菌剤等に切り替えること。密封法（ODT）の場合に起こりやすい。

注3) 長期運用により、このような症状があらわれた場合にはその使用を差し控え、副腎皮質ホルモンを含有しない薬剤に切り替えること。



性状：白色～淡黄白色の粉末である。  
水に極めて溶けやすく、エタノール（99.5）にほとんど溶けない。  
吸湿性である。

構造式：



ゲンタマイシンC<sub>1</sub>硫酸塩：R<sup>1</sup>=CH<sub>3</sub> R<sup>2</sup>=NHCH<sub>3</sub>  
ゲンタマイシンC<sub>2</sub>硫酸塩：R<sup>1</sup>=CH<sub>3</sub> R<sup>2</sup>=NH<sub>2</sub>  
ゲンタマイシンC<sub>1a</sub>硫酸塩：R<sup>1</sup>=H R<sup>2</sup>=NH<sub>2</sub>  
力価は、ゲンタマイシンC<sub>1</sub> (C<sub>21</sub>H<sub>43</sub>N<sub>5</sub>O<sub>7</sub> : 477.60) としての量を質量（力価）で示す。

## 20. 取扱い上の注意

20.1 高温条件下で軟膏基剤中の低融点物質（液体）が滲出すること（Bleeding現象）がある。

20.2 チューブ又は瓶を開封後は遮光して保存すること。

## 22. 包装

1本 [10g (チューブ) × 1]

## 23. 主要文献

- 1) Vermeer,B.J.et al.:Dermatologica.1974;149:299-304
- 2) Zugerman,C.et al.:Arch.Dermatol.1976;112:1326
- 3) 久木田淳ほか:西日本皮膚科.1971;33:129-137
- 4) Butler,J.et al.:Br.J.Dermatol.1966;78:665-668
- 5) 笹川正二:皮膚科紀要.1970;65:39-46
- 6) 片山一朗:アレルギー.2006;55:1279-1283
- 7) McKenzie,A.W.et al.:Arch.Dermatol.1964;89:741-746

## 24. 文献請求先及び問い合わせ先

富士製薬工業株式会社 くすり相談室  
〒939-3515 富山県富山市水橋辻ヶ堂1515番地  
(TEL) 0120-956-792  
(FAX) 076-478-0336

## 26. 製造販売業者等

- 26.1 製造販売元
- 富士製薬工業株式会社**  
富山県富山市水橋辻ヶ堂1515番地
- 26.2 販売元
- コーアバイオティックベイ株式会社**  
神奈川県横浜市港北区日吉7-15-13