日本標準商品分類番号 872344

承認番号 16100AMZ00081000 販売開始 1986年1月

貯法:室温保存 有効期間:3年

制酸剤

日本薬局方 炭酸水素ナトリウム

炭酸水素ナトリウム「NikP」

Sodium Bicarbonate

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 ナトリウム摂取制限を必要とする患者(高ナトリウム血症、 浮腫、妊娠高血圧症候群等)[ナトリウム貯留増加により、症 状が悪化するおそれがある。] [9.5.1 参照]
- 2.2 ヘキサミンを投与中の患者 [10.1 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	炭酸水素ナトリウム「NikP」
有効成分	1g中 炭酸水素ナトリウム 1g

3.2 製剤の性状

販売名	炭酸水素ナトリウム「NikP」
剤形・性状	白色の結晶又は結晶性の粉末で、においはなく、特 異な塩味がある。

4. 効能又は効果

<経口>

- ○下記疾患における制酸作用と症状の改善
- 胃・十二指腸潰瘍、胃炎(急・慢性胃炎、薬剤性胃炎を含む)、 上部消化管機能異常(神経性食思不振、いわゆる胃下垂症、胃酸 渦多症を含む)
- ○アシドーシスの改善、尿酸排泄の促進と痛風発作の予防
- <含嗽・吸入>
- ○上気道炎の補助療法(粘液溶解)

6. 用法及び用量

〈胃・十二指腸潰瘍、胃炎、上部消化管機能異常における制酸作用 と症状の改善、アシドーシスの改善、尿酸排泄の促進と痛風発作の

炭酸水素ナトリウムとして、通常成人1日3~5gを数回に分割経口 投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。

〈上気道炎の補助療法〉

含嗽、吸入には1回量1~2%液100mLを1日数回用いる。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

- 9.1 合併症・既往歴等のある患者
- 9.1.1 重篤な消化管潰瘍のある患者

胃酸の二次的分泌(リバウンド現象)により症状が悪化するおそ れがある。

9.1.2 心機能障害のある患者

ナトリウムの貯留により症状が悪化するおそれがある。

9.1.3 肺機能障害のある患者

症状が悪化するおそれがある。

9.1.4 低クロル性アルカローシス等の電解質失調のある患者 症状が悪化するおそれがある。

9.2 腎機能障害患者

ナトリウムの貯留により症状が悪化するおそれがある。

9.5 妊婦

9.5.1 妊娠高血圧症候群の患者

投与しないこと。[2.1 参照]

9.5.2 妊婦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。

9.8 高齢者

減量するなど注意すること。一般に生理機能が低下している。

10. 相互作用

10.1 併用禁忌 (併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
		へキサミンは酸性尿 中でホルムアルデヒ ドとなり抗菌作用を 発現するが、本剤は
		尿のpHを上昇させへ キサミンの効果を減 弱させる。

10.2 併用注意 (併用に注意すること)

本剤は制酸作用等を有しているので、他の薬剤の吸収・排泄にも 影響を与えることがある。

72 H G V 10 T - 11	., - 0	
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
大量の牛乳、カルシ ウム製剤	高窒素血症、アルカ ローシス等)があら われるおそれがある ので、観察を十分に 行い、このような症	ローシスが持続する ことにより、カム でのカルシウム 収が増加する。 危険因子:高カルシ ウム血症、代謝、 ドッカローシス、 関サスト

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

11.2 その他の副作用

	頻度不明	
代謝異常	アルカローシス、ナトリウム蓄積による浮腫等	
消化器	胃部膨満、胃酸の二次的分泌(リバウンド現象)	

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

8.1 作用機序 速効性、全身性の制酸作用を示す。ただし、胃液のアルカリ化によるペプシンの失活及 び発生した CO_2 (NaH CO_3 +HCI+NaCI+HEO+ CO_2)により胃粘膜を刺激して二次的に 胃液分泌を促す。また、粘液をアルカリ化することにより局所性の粘液溶解作用を示 す。更に尿のpHをアルカリ性にし、尿酸の排泄を促進し、尿路結石を予防す S^{10} 。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:炭酸水素ナトリウム(Sodium Bicarbonate) 分子式:NaHCO3 分子量:84.01

が、重していい。 性 状: 水にやや溶けやすく、エタノール (95) 又はジエチルエーテルにほとんど溶けない。湿った空気中で徐々に分解する。

22. 包装

粉末:500g、672g×20、735g×10、738g×20、882g×10、1030g×10

23. 主要文献

1) 第十八改正日本薬局方解説書 廣川書店 2021; C3131-C3135

24. 文献請求先及び問い合わせ先

日医工株式会社 お客様サポー 〒930-8583 富山市総曲輪1丁目6番21 TEL (0120) 517-215 FAX (076) 442-8948

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

