500g

眼科用·一般軟膏基剤



日本薬局方 白色ワセリン

製造販売元

大阪市鶴見区今津中2-4-2

プロペド

500g

2020年5月改訂(第4版) *2015年2月改訂		
日本標準商品分類番号	877121	
許可番号	27A2X00107	
薬価収載	1955年9月	
販売開始	1955年9月	

法: 遮光し、30℃以下で保存。

使用期限 3年(表示の使用期限を参照すること。)

意: 本剤は天然物(石油)由来の原料を使用しておりますので、 若干性状が異なる場合もありますが、品質に問題はあり ません。

●組成・性状

1 組成 本品lg中 日局白色ワセリンlg 含有。

2.性状

白色~微黄色の全質均等の軟膏様の物質で、におい及び味はない。水。エタノ $-\mu(95)$ 又はエタノー $\mu(99.5)$ にほとんど溶けない。ジエチルエーテルに澄 明又は僅かに不溶分を残して溶ける。 加温するとき、 澄明な液となる。

プロペトは日本薬局方白色ワセリンの規格に適合するとともに、次のように眼科 用基剤として適切な物性を有する。

◎稠度、粘度ともに眼科用軟膏として適切な物性を有する。 ○夾雑有機酸類が少なく、その他の刺激性要素をほとんど含有しない。 ◎加熱滅菌に耐え、ほとんど変色することがない。

●効能・効果 ●用法・用量 眼科用軟膏基剤、一般軟膏基剤として調剤に用いる。 また、皮膚保護剤として用いる。

●使用上の注意

1.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。

		頻度不明	(24) 7 0 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1
皮	膚 ^(注)	接触皮膚炎	(注) このような症状があらわれた場合に 使用を中止すること。

2. 適用上の注意 使用時:

眼科用の基剤として使用する 場合は、調製後滅蔯処理をす ること。

●取扱い上の注意

本製品の容器材質はポリエチレ ン製樹脂のため金属製のヘラを 使用した場合、容器と接触する 角度、強さにより容器が削られ ることがあるので注意すること。



キャップ:PP ボトル:PE A-1