



【使用上の注意】

- 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。
胃腸 悪心・嘔吐、下痢等(頻度不明)があらわれることがある。
- 臨床検査結果に及ぼす影響
(1)各種の尿糖検査で、尿糖の検出を妨害することがある。
(2)各種の尿・便潜血反応検査で、偽陰性を呈することがある。

【薬効薬理】

- 毛細血管に対する作用
毛細血管抵抗性を増強し、出血傾向を改善する。又血液凝固能の上昇をもたらす。
- 副腎皮質機能に対する作用
アスコルビン酸は副腎皮質に多量に存在し、ステロイドホルモンの生合成促進又は異化抑制に関与する。
- 結合組織に対する作用
生体内における細胞間基質とコラーゲンの形成・維持に必須のビタミンで、特に、コラーゲン中のプロリンからヒドロキシプロリンへの水酸化過程に関与し、アスコルビン酸の投与により、コラーゲンの増加がみられる。また骨形成を進行させる。
- メラニン色素生成に対する作用
アスコルビン酸はチロシンからメラニン生成過程の中で、ドーパからドーパキノンへの酸化過程を阻害し、メラニン色素の生成を抑制する。

【取扱い上の注意】

配合変化：本品は還元性、キレート性が強いので配合変化を起こしやすく、その際、本品の効力は低下するので注意を要する。

【主要文献】

- L. S. Goodman & A. Gilman : The Pharmacological Basis of Therapeutics (4th, Ed), 1665 (1970)
- 富田 勉：薬局, 35(5), 27 (1984)
- 朝田康夫：日本医事新報, 2306, 125 (1968)
- 高木敬次郎他：薬物学, 594 (1984)

【文献請求先】

日興製薬株式会社 品質管理部
〒501-6312 岐阜県羽島市上中町一色467-1
TEL. 058-398-2576

B

製造番号

使用期限

紙 箱



2011年10月 作成 (第1版)
日本標準商品分類番号 87314
承認番号 20200AMZ00243
薬価収載 1990年2月
販売開始 2011年10月
再評価結果 1977年5月

貯 法：遮光し、湿気を避けて保存
使用期限：3年6ヶ月(表示の使用期限を参照すること。)
注 意：取扱い上の注意参照

【組成・性状】

- 組 成
本品1g中 日局アスコルビン酸1g 含有。

- 性 状
本品は白色の結晶又は結晶性の粉末で、においはなく、酸味がある。
本品は水に溶けやすく、エタノール(95)にやや溶けにくく、ジエチルエーテルにほとんど溶けない。

【効能・効果】

- ビタミンC欠乏症の予防及び治療(壞血病、メルレル、パローブ)
- ビタミンCの需要が増大し、食事からの摂取が不十分な際の補給(消耗性疾患、妊娠婦、授乳婦、はげしい肉体労働時など)
- 下記疾患のうち、ビタミンCの欠乏又は代謝障害が関与すると推定される場合(但し、効果がないのに月余にわたって漫然と使用しないこと。)
(1)毛細管出血(鼻出血、歯肉出血、血尿など)
(2)薬物中毒
(3)副腎皮質機能障害
(4)骨折時の骨基質形成・骨癒合促進
(5)肝斑・雀卵斑・炎症後の色素沈着
(6)光線過敏性皮膚炎

【用法・用量】

アスコルビン酸として、通常成人1日50~2000mgを1~数回に分けて経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。