

貯法：30℃以下で保存

有効期間：3年

劇薬 2%ステリキット®

劇薬 20%ステリキット®

Sterikit

承認番号	2%液	21400AMZ00419
	20%液	21400AMZ00418
販売開始	2002年10月	

3. 組成・性状

3.1 組成

ステリキットは、グルタラル 2w/v%濃度液に、添付の緩衝化剤（液体）を加えて使用する用時調製の組合わせ医薬品である。

販売名	2%ステリキット	20%ステリキット
有効成分	1L 中 グルタラル 40g 含有 （グルタルアルデヒドとして 20g）	1L 中 グルタラル 400g 含有 （グルタルアルデヒドとして 200g）
添加剤	エデト酸ナトリウム、その他 2 成分	
緩衝化剤 （液体）	pH 調整剤、黄色 4 号、青色 1 号	

3.2 製剤の性状

販売名	2%ステリキット	20%ステリキット
性状	無色～淡黄色澄明の液で、わずかに特異なおいがある。	無色～淡黄色澄明の液で、特異なおいがある。
pH	3.0 ～ 4.5	3.0 ～ 4.5

	緩衝化剤（液体）	2w/v%実用液
性状	緑色～緑青色澄明な液で、においはないか又はわずかに酢酸臭がある。	微緑色～無色澄明の液で、特異なおいがある。
pH	8.9 ～ 9.9	pH 約 8

4. 効能又は効果

医療器具の化学的滅菌または殺菌消毒

6. 用法及び用量

本品は用時調製の製剤で、使用目的に応じて次の用法により製する。

○ステリキット 2w/v%実用液

〈2%ステリキット〉

2%ステリキット 1L に対し、緩衝化剤（液体）30mL を加えて混和し、淡緑色～淡緑青色の液として製する。この液を用いる。

〈20%ステリキット〉

20%ステリキット 100mL を注意してとり、精製水 900mL に徐々に加えて 2W/V%液 1L とし、この液に緩衝化剤（液体）30mL を加えて混和し、淡緑色～淡緑青色の液として製する。この液を用いる。

○ステリキット 0.5w/v%実用液

ステリキット 2w/v%実用液 1L に精製水 3L を加えて希釈して製する。この液を用いる。

（使用目的）

使用濃度	用途	対象器具
ステリキット 2w/v%実用液	微生物若しくは有機物により高度に汚染された器具又は皮下組織、粘膜に直接適用される器具の化学的滅菌、及び HB ウイルスの汚染が予想される器具の消毒に使用する。	レンズ装着の装置類、内視鏡類、麻酔装置類、人工呼吸装置類、人工透析装置類、メス・カテーテルなどの外科手術用器具、産科・泌尿器科用器具、歯科用器具又はその補助的器具、注射筒、体温計及び加熱滅菌できないゴム・プラスチック器具、リネン等。
ステリキット 0.5w/v%実用液	上記以外の器具の殺菌消毒に使用する。	麻酔装置類、人工透析装置類等。

（使用方法）

○被消毒物を液に完全に浸漬して行う。細孔のある器具類は注意して液と十分接触させること。

○通常、次の時間浸漬する。

- ・体液等の付着した器具 1時間以上
- ・体液等の付着しない器具 30分以上

○浸漬後、取り出した器具類は、付着物があれば除き、多量の滅菌水で十分に洗浄すること。なお、使用目的により水を使用することもできる。また、細孔のある器具類は内孔を注意して洗うこと。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 人体に使用しないこと。
- 8.2 本剤にて内視鏡消毒を行った後十分なすすぎが行われなかったために薬液が内視鏡に残存し、大腸炎等の消化管の炎症が認められた報告があるので、消毒終了後は多量の水で本剤を十分に洗い流すこと。

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使用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 ^{注)}	発疹、発赤等の過敏症状
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は、換気、防護が十分でない可能性があるため、グルタラルールの蒸気を吸入またはグルタラルールと接触しないよう十分に換気、防護を行うこと。また、このような症状が継続して発生している場合、症状が全身に広がるなど増悪することがあるので、直ちに本剤の取り扱いを中止すること。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

- 14.1.1 緩衝化剤（液体）は、成分・分量、特性の関係で過飽和溶液の状態になっているので、ときに結晶が析出することがある。このような場合には加温溶解して使用すること。
- 14.1.2 本剤を用時調製する時、ピペット等で直接吸引して調製しないこと。
- 14.1.3 実用液を調製する場合、精製水に代えて硬度の高くない常水を使用することができる。
- 14.1.4 調製後（緩衝化剤添加後）の液は直ちに使用すること。

14.2 薬剤使用前の注意

グルタラルールには一般に、たん白凝固性がみられるので、器具に付着している体液等を除去するため予備洗浄を十分に行ってから薬液に浸漬すること。

14.3 薬剤使用時の注意

- 14.3.1 手術室等における汚染された部分の清拭や、環境殺菌の目的での手術室等への噴霧などは行わないこと。
- 14.3.2 本剤の成分またはアルデヒドに対し過敏症の既往歴のある者は、本剤を取り扱わないこと。
- 14.3.3 グルタラルール水溶液との接触により、皮膚が着色することがあるので、液を取り扱う場合には必ずゴーグル、防水エプロン、マスク、ゴム手袋等の保護具を装着すること。また、皮膚に付着したときは直ちに水で洗い流すこと。
- 14.3.4 眼に入らぬようゴーグル等の保護具をつけるなど、十分注意して取り扱うこと。誤って眼に入った場合には、直ちに多量の水で洗ったのち、専門医の処置を受けること。
- 14.3.5 グルタラルールの蒸気は眼、呼吸器等の粘膜を刺激するので、必ずゴーグル、マスク等の保護具をつけ、吸入または接触しないよう注意すること。換気が不十分な部屋では適正な換気状態の部屋に比べて、空気中のグルタラルール濃度が高いとの報告があるので、窓がないところや換気扇のないところでは使用せず、換気状態の良いところでグルタラルールを取り扱うこと。
- 14.3.6 浸漬の際にはグルタラルール蒸気の漏出防止のために、ふた付容器を用い、浸漬中はふたをすること。また、局所排気装置を使用することが望ましい。
- 14.3.7 炭素鋼製器具は24時間以上浸漬しないこと。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

グルタラルールを取り扱う医療従事者を対象としたアンケート調査では、眼、鼻の刺激、頭痛、皮膚炎等の症状が報告されている。また、グルタラルール取り扱い者は非取り扱い者に比べて、眼、鼻、喉の刺激症状、頭痛、皮膚症状等の発現頻度が高いとの報告がある。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

グルタラルール分子[OHC-(CH₂)₃-CHO]の両端に位置するアルデヒド基が菌体構成アミノ酸のスルフヒドリル基(-SH)あるいはアミノ基(-NH₂)と反応し、また、微生物のDNA合成・蛋白合成を阻害し、死滅させると考えられている。

19. 有効成分に関する理化学的知見

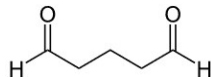
一般名：グルタラル (Glutaral)

化学式：グルタルアルデヒド (Glutaraldehyde)

分子式：C₅H₈O₂

分子量：100.12

化学構造式：



性状：無色～淡黄色澄明の液で、そのガスは粘膜を刺激する。水、エタノールまたはアセトンと混和する。

20. 取扱い上の注意

20.1 誤飲を避けるため、保管及び取り扱いに十分注意すること。

20.2 開栓後の残余の液は密栓して保管すること。

20.3 寒冷地では氷結することがある。このような場合、常温で放置して自然に溶かすこと。

22. 包装

〈2%ステリキット〉

1L [ポリ容器] (緩衝化剤 30mL 添付)

5 L [ポリ容器] (緩衝化剤 150mL 添付)

〈20%ステリキット〉

500mL [ポリ容器] (緩衝化剤 150mL 添付)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

山善製薬株式会社 学術室

〒541-0045 大阪府中央区道修町2丁目2番4号

TEL 06-6231-1821 FAX 06-6231-1824

25. 保険給付上の注意

本剤は保険給付の対象とならない (薬価基準未収載)。

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

山善製薬株式会社

大阪府中央区道修町2丁目2番4号