

消化酵素剤

※※ オーネス<sup>®</sup>N配合顆粒

OHNES N Granules

貯法	室温保存
使用期限	外箱、容器に表示

承認番号	22100AMX01187000
薬価収載	2009年9月
販売開始	1992年7月

【禁忌（次の患者には投与しないこと）】

- (1) 本剤の成分に対して過敏症の既往歴のある患者
- (2) ウシ又はブタたん白質に対し過敏症の既往歴のある患者

【組成・性状】

組成

オーネスN配合顆粒は0.14g中下記の成分を含有する。

バイオヂアスターゼ 2000	15mg
リパーゼ AP12	15mg
プロザイム 6	15mg
膵臓性消化酵素 8AP	50mg
添加物	乳糖水和物、トウモロコシデンプン、カルメロースカルシウム、ポビドン、ヒプロメロースフタル酸エステル、精製セラック、トリアセチン、酸化チタン

製剤の性状

オーネスN配合顆粒は褐色と淡灰色の顆粒からなる混合顆粒剤である。

本品は特異なにおい、特異な味を有する。

【効能・効果】

消化異常症状の改善

【用法・用量】

通常成人1回140mgを1日3回食後経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

【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。

その他の副作用

下記の症状があらわれた場合には投与を中止すること。

	頻度不明
過敏症	配合成分膵臓性消化酵素 8AP（パンクレアチン）によるくしゃみ、流涙、皮膚発赤等

(2) 適用上の注意

服用時及び調剤時

本剤は腸溶性皮膜を施した顆粒が配合されているので、かんだり砕いたりしないよう注意すること。

【有効成分に関する理化学的知見】

<胃溶性顆粒>

○バイオヂアスターゼ 2000

アスペルギルスに属する糸状菌を培養し、抽出、精製した酵素で、主として、でんぷん消化力、蛋白消化力、繊維素消化力を有する。活性pH域は3.0～9.0である。

○リパーゼ AP12

アスペルギルスに属する糸状菌を培養し、抽出、精製した酵素で、脂肪消化力を有する。

<腸溶性顆粒>

○プロザイム 6

アスペルギルスに属する糸状菌を培養し、抽出、精製した酵素で、蛋白消化力を有する。活性pH域は、5.0～8.5である。

○膵臓性消化酵素 8AP

主としてブタの膵臓から製した酵素で、でんぷん消化力、蛋白消化力、脂肪消化力を有する。活性pH域は、6.0～9.0である。

※【取扱い上の注意】

安定性試験<sup>1)</sup>

最終包装製品を用いた長期保存試験（室温、3年）の結果、オーネスN配合顆粒は通常の市場流通下において3年間安定であることが確認された。

※【包装】

100g、1,000g、5,000g

※【主要文献】

1) 鶴原製薬株式会社 社内資料

※【文献請求先】

主要文献に記載の社内資料についても下記へご請求ください。

鶴原製薬株式会社 医薬情報部

〒563-0036 大阪府池田市豊島北1丁目16番1号

TEL: 072-761-1456 (代表) FAX: 072-760-5252

