

ホウ酸〔司生堂〕

2008年9月改定

日本薬局方 ホウ酸

日本標準分類番号	871319
承認番号	16100AMZ02320000
薬価収載	1986年3月
販売開始	1986年3月
再評価結果	1985年7月

薬効分類名：眼科用剤

【組成・性状】

組成 本品1g中、日局ホウ酸1g含有

性状 無色または白色の結晶性の粉末で、においはなく、わずかに特異な味がある。

【効能・効果】

結膜囊の洗浄・消毒

【用法・用量】

2%以下の濃度で用いる。

【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

過敏症：発疹、眼瞼炎等の過敏症状（頻度不明）があらわれることがあるので、このような場合には使用を中止すること。

2. 適用上の注意

(1) 投与経路：眼科用にのみ使用すること。

(2) 使用時：長期間にわたり使用しないこと。

製造販売元

司生堂製薬株式会社

〒161-0033 東京都新宿区下落合 2-12-10