

医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会のIF記載要領 2018(2019年更新版)に準拠して作成

血行促進・皮膚保湿剤
ヘパリン類似物質製剤

ヘパリン類似物質油性クリーム 0.3% 「ニプロ」 ヘパリン類似物質ローション 0.3% 「ニプロ」 *Heparinoid Oil-Based Cream, Lotion*

剤形	油性クリーム：油性クリーム剤（油中水型の乳剤性） ローション：ローション剤（水性）
製剤の規制区分	該当しない
規格・含量	1g中 ヘパリン類似物質 3mg
一般名	和名：ヘパリン類似物質（JAN） 洋名：Heparinoid（JAN）
製造販売承認年月日	製造販売承認年月日：2014年8月15日
薬価基準収載・ 販売開始年月日	薬価基準収載年月日：2014年8月28日 販売開始年月日：2014年11月4日
製造販売（輸入）・ 提携・販売会社名	製造販売元：ニプロ株式会社
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	ニプロ株式会社 医薬品情報室 TEL:0120-226-898 FAX:050-3535-8939 医療関係者向けホームページ： https://www.nipro.co.jp/

本IFは2025年6月改訂の電子添文の記載に基づき改訂した。

最新の情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください。

1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として、医療用医薬品添付文書（以下、添付文書）がある。医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際には、添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合があり、製薬企業の医薬情報担当者（以下、MR）等への情報の追加請求や質疑により情報を補完してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための項目リストとして医薬品インタビューフォーム（以下、IFと略す）が誕生した。

1988年に日本病院薬剤師会（以下、日病薬）学術第2小委員会がIFの位置付け、IF記載様式、IF記載要領を策定し、その後1998年に日病薬学術第3小委員会が、2008年、2013年に日病薬医薬情報委員会がIF記載要領の改訂を行ってきた。

IF記載要領2008以降、IFはPDF等の電子的データとして提供することが原則となった。これにより、添付文書の主要な改訂があった場合に改訂の根拠データを追加したIFが速やかに提供されることとなった。最新版のIFは、医薬品医療機器総合機構（以下、PMDA）の医療用医薬品情報検索のページ（<https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>）にて公開されている。日病薬では、2009年より新医薬品のIFの情報を検討する組織として「インタビューフォーム検討会」を設置し、個々のIFが添付文書を補完する適正使用情報として適切か審査・検討している。

2019年の添付文書記載要領の変更に合わせて、「IF記載要領2018」が公表され、今般「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン」に関連する情報整備のため、その更新版を策定した。

2. IFとは

IFは「添付文書等の情報を補完し、医師・薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

IFに記載する項目配列は日病薬が策定したIF記載要領に準拠し、一部の例外を除き承認の範囲内の情報が記載される。ただし、製薬企業の機密等に関わるもの及び利用者自らが評価・判断・提供すべき事項等はIFの記載事項とはならない。言い換えると、製薬企業から提供されたIFは、利用者自らが評価・判断・臨床適用するとともに、必要な補完をするものという認識を持つことを前提としている。

IFの提供は電子データを基本とし、製薬企業での製本は必須ではない。

3. IFの利用にあたって

電子媒体のIFは、PMDAの医療用医薬品情報検索のページに掲載場所が設定されている。

製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従ってIFを作成・提供するが、IFの原点を踏まえ、医療現場に不足している情報やIF作成時に記載し難い情報等については製薬企業のMR等へのインタビューにより利用者自らが内容を充実させ、IFの利用性を高める必要がある。また、随時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、IFが改訂されるまでの間は、製薬企業が提供する改訂内容を明らかにした文書等、あるいは各種の医薬品情報提供サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、IFの使用にあたっては、最新の添付文書

をPMDAの医薬品医療機器情報検索のページで確認する必要がある。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「V. 5. 臨床成績」や「XII. 参考資料」，「XIII. 備考」に関する項目等は承認を受けていない情報が含まれることがあり，その取り扱いには十分留意すべきである。

4. 利用に際しての留意点

IFを日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用していただきたい。IFは日病薬の要請を受けて，当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業が作成・提供する，医薬品適正使用のための学術資料であるとの位置づけだが，記載・表現には医薬品，医療機器等の品質，有効性及び安全性の確保等に関する法律の広告規則や販売情報提供活動ガイドライン，製薬協コード・オブ・プラクティス等の制約を一定程度受けざるを得ない。販売情報提供活動ガイドラインでは，未承認薬や承認外の用法等に関する情報提供について，製薬企業が医療従事者からの求めに応じて行うことは差し支えないとされており，MR等へのインタビューや自らの文献調査などにより，利用者自らがIFの内容を充実させるべきものであることを認識しておかなければならない。製薬企業から得られる情報の科学的根拠を確認し，その客観性を見抜き，医療現場における適正使用を確保することは薬剤師の本務であり，IFを利用して日常業務を更に価値あるものにしていただきたい。

目 次

I. 概要に関する項目	5. 臨床成績	9
1. 開発の経緯	1	
2. 製品の治療学的特性	1	
3. 製品の製剤学的特性	1	
4. 適正使用に関して周知すべき特性	1	
5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項	2	
6. RMPの概要	2	
II. 名称に関する項目	VI. 薬効薬理に関する項目	
1. 販売名	1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群	12
2. 一般名	2. 薬理作用	12
3. 構造式又は示性式	VII. 薬物動態に関する項目	
4. 分子式及び分子量	1. 血中濃度の推移	13
5. 化学名（命名法）又は本質	2. 薬物速度論的パラメータ	13
6. 慣用名，別名，略号，記号番号	3. 母集団（ポピュレーション）解析	13
III. 有効成分に関する項目	4. 吸収	13
1. 物理化学的性質	5. 分布	14
2. 有効成分の各種条件下における安定性	6. 代謝	15
3. 有効成分の確認試験法，定量法	7. 排泄	15
IV. 製剤に関する項目	8. トランスポーターに関する情報	16
1. 剤形	9. 透析等による除去率	16
2. 製剤の組成	10. 特定の背景を有する患者	16
3. 添付溶解液の組成及び容量	11. その他	16
4. 力価	VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目	
5. 混入する可能性のある夾雑物	1. 警告内容とその理由	17
6. 製剤の各種条件下における安定性	2. 禁忌内容とその理由	17
7. 調製法及び溶解後の安定性	3. 効能又は効果に関連する注意とその理由	17
8. 他剤との配合変化（物理化学的変化）	4. 用法及び用量に関連する注意とその理由	17
9. 溶出性	5. 重要な基本的注意とその理由	17
10. 容器・包装	6. 特定の背景を有する患者に関する注意	17
11. 別途提供される資材類	7. 相互作用	18
12. その他	8. 副作用	18
V. 治療に関する項目	9. 臨床検査結果に及ぼす影響	18
1. 効能又は効果	10. 過量投与	18
2. 効能又は効果に関連する注意	11. 適用上の注意	18
3. 用法及び用量	12. その他の注意	18
4. 用法及び用量に関連する注意	IX. 非臨床試験に関する項目	
	1. 薬理試験	19
	2. 毒性試験	19

X. 管理的事項に関する項目		13. 各種コード	21
1. 規制区分	20	14. 保険給付上の注意	21
2. 有効期間	20	XI. 文献	
3. 包装状態での貯法	20	1. 引用文献	22
4. 取扱い上の注意	20	2. その他の参考文献	22
5. 患者向け資材	20	XII. 参考資料	
6. 同一成分・同効薬	20	1. 主な外国での発売状況	23
7. 国際誕生年月日	20	2. 海外における臨床支援情報	23
8. 製造販売承認年月日及び承認番号, 薬価基準収載年月日, 販売開始年月日	20	XIII. 備考	
9. 効能又は効果追加, 用法及び用量変更 追加等の年月日及びその内容	21	1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行う にあたっての参考情報	24
10. 再審査結果, 再評価結果公表年月日及び その内容	21	2. その他の関連資料	24
11. 再審査期間	21		
12. 投薬期間制限に関する情報	21		

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

ヘパリン類似物質製剤は、血行促進・皮膚保湿剤であり、本邦ではクリーム剤が1954年に上市されている。

1g中にヘパリン類似物質を3mg含有するヘパリン類似物質油性クリーム0.3%「ニプロ」及び同ローション0.3%「ニプロ」は、ニプロ株式会社が後発医薬品として開発を企画し、薬食発第0331015号（平成17年3月31日）に基づき規格及び試験方法を設定、加速試験、生物学的同等性試験を実施し、2014年8月に承認を取得、2014年11月に販売を開始した。

2. 製品の治療学的特性

- ヘパリン類似物質は、ムコ多糖の多硫酸エステルである¹⁾。
- 臨床的には、血栓性静脈炎（痔核を含む）、血行障害に基づく疼痛と炎症性疾患（注射後の硬結並びに疼痛）、凍瘡、肥厚性癬痕・ケロイドの治療と予防、進行性指掌角皮症、皮脂欠乏症、外傷（打撲、捻挫、挫傷）後の腫脹・血腫・腱鞘炎・筋肉痛・関節炎、筋性斜頸（乳児期）に有用性が認められている。
- 副作用としては、皮膚炎、そう痒、発赤、発疹、潮紅、皮膚刺激感等の過敏症、皮膚投与部位に紫斑が報告されている。（「Ⅷ. 8. (2)その他の副作用」の項参照）

3. 製品の製剤学的特性

- 油性クリーム、ローションの他に外用スプレーも発売しているため、患部や季節等に応じて剤形を選べる。
- ローション剤は、においがなく、ノンオイル・ノンアルコールの無色～微黄色澄明な溶液性ローション剤である。
- ローション剤は、ワンタッチキャップ付き容器である。

4. 適正使用に関して周知すべき特性

適正使用に関する資材、最適使用推進ガイドライン等	有無	タイトル、参照先
RMP	無	
追加のリスク最小化活動として作成されている資材	無	
最適使用推進ガイドライン	無	
保険適用上の留意事項通知	無	

5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

(1) 承認条件

該当しない

(2) 流通・使用上の制限事項

該当しない

6. RMPの概要

該当しない

Ⅱ. 名称に関する項目

1. 販売名

- (1) 和 名 : ヘパリン類似物質油性クリーム 0.3% 「ニプロ」
ヘパリン類似物質ローション 0.3% 「ニプロ」
- (2) 洋 名 : Heparinoid Oil-Based Cream, Lotion
- (3) 名称の由来 : 有効成分であるヘパリン類似物質に剤形及び含量を記載し、社名である「ニプロ」を付した。

2. 一般名

- (1) 和 名 (命名法) : ヘパリン類似物質 (JAN)
- (2) 洋 名 (命名法) : Heparinoid (JAN)
- (3) ステム (stem) : 不明

3. 構造式又は示性式

該当しない

4. 分子式及び分子量

該当しない

5. 化学名 (命名法) 又は本質

該当しない

6. 慣用名, 別名, 略号, 記号番号

該当資料なし

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

帯黄白色の無晶性の粉末で、においはなく、味はわずかに苦い。

(2) 溶解性

水に溶けやすく、メタノール、エタノール、アセトン又は *n*-ブタノールにほとんど溶けない。

(3) 吸湿性

該当資料なし

(4) 融点（分解点），沸点，凝固点

該当資料なし

(5) 酸塩基解離定数

該当資料なし

(6) 分配係数

該当資料なし

(7) その他の主な示性値

旋光度： $[\alpha]_D^{20}$ ： $-11.7 \sim -14.7^\circ$ （乾燥後、2g、水、20mL、100mm）。¹⁾

乾燥減量：8.5%以下（1g、減圧・0.67kPa以下、五酸化リン、24時間）。¹⁾

強熱残分：38～48%（乾燥後、0.03g）。¹⁾

水溶液（1→20）のpHは5.3～7.6である。

2. 有効成分の各種条件下における安定性

該当資料なし

3. 有効成分の確認試験法，定量法¹⁾

確認試験法

日本薬局方外医薬品規格の医薬品各条の「ヘパリン類似物質」確認試験法による。

定量法

日本薬局方外医薬品規格の医薬品各条の「ヘパリン類似物質」定量法による。

IV. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤形の区別

ヘパリン類似物質油性クリーム 0.3% 「ニプロ」

油性クリーム剤（油中水型の乳剤性）

ヘパリン類似物質ローション 0.3% 「ニプロ」

ローション剤（水性）

(2) 製剤の外観及び性状

販売名	性状	基剤の種類
ヘパリン類似物質 油性クリーム 0.3% 「ニプロ」	白色の油性クリーム剤で、わずかに特異なおいがある。	油中水型の乳剤性
ヘパリン類似物質 ローション 0.3% 「ニプロ」	無色～微黄色の澄明なローション剤で、においはない。	水性

(3) 識別コード

該当しない

(4) 製剤の物性

該当資料なし

(5) その他

該当しない

2. 製剤の組成

(1) 有効成分（活性成分）の含量及び添加剤

販売名	有効成分	添加剤
ヘパリン類似物質 油性クリーム 0.3% 「ニプロ」	1g中 ヘパリン類似物質 3mg	濃グリセリン、スクワラン、軽質流動パラフィン、パラフィン、マイクロクリスタリンワックス、白色ワセリン（抗酸化剤としてジブチルヒドロキシトルエンを含む）、サラシミツロウ、グリセリン脂肪酸エステル、ジブチルヒドロキシトルエン、エデト酸ナトリウム水和物、パラオキシ安息香酸メチル、パラオキシ安息香酸プロピル

販売名	有効成分	添加剤
ヘパリン類似物質 ローション 0.3% 「ニプロ」	1g中 ヘパリン類似物質 3mg	カルボキシビニルポリマー、ヒプロメ ロース、1,3-ブチレングリコール、濃 グリセリン、ポリオキシエチレン (160) ポリオキシプロピレン (30) グリコール、2,2',2"-ニトリロトリ エタノール、パラオキシ安息香酸メチ ル、パラオキシ安息香酸プロピル

(2) 電解質等の濃度

該当しない

(3) 熱量

該当しない

3. 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

4. 力価

該当しない

5. 混入する可能性のある夾雑物

該当資料なし

6. 製剤の各種条件下における安定性

加速試験

試験条件：40±1℃、75±5%RH

①ヘパリン類似物質油性クリーム 0.3%「ニプロ」²⁾

チューブ (25g)：最終包装形態 (容器：ポリエチレンチューブ、外包装：紙箱)

項目及び規格	開始時	2カ月	4カ月	6カ月
性状 (白色の油中水型の油性ク リーム剤で、わずかに特異な においがある)	適合	適合	適合	適合
確認試験	適合	適合	適合	適合
含量 (90.0~110.0%)	100.7	99.7	99.4	100.6
	100.0	100.2	99.8	101.7
	100.3	100.7	99.5	101.7

1ロット (n=3)、3ロット

ボトル（100g）：最終包装形態（容器：ポリプロピレンボトル、外包装：紙箱）

項目及び規格	開始時	2 カ月	4 カ月	6 カ月
性状（白色の油中水型の油性クリーム剤で、わずかに特異なおいがある）	適合	適合	適合	適合
確認試験	適合	適合	適合	適合
含量（90.0～110.0%）	101.0	99.6	99.5	100.4
	100.0	101.2	99.7	100.7
	101.3	99.5	99.4	99.7

1 ロット（n=3）、3 ロット

ボトル（500g）：最終包装形態（容器：ポリプロピレンボトル、外包装：紙箱）

項目及び規格	開始時	2 カ月	4 カ月	6 カ月
性状（白色の油中水型の油性クリーム剤で、わずかに特異なおいがある）	適合	適合	適合	適合
確認試験	適合	適合	適合	適合
含量（90.0～110.0%）	100.1	99.3	99.2	100.3
	99.2	99.6	98.8	100.6
	100.3	98.2	99.3	99.9

1 ロット（n=3）、3 ロット

②ヘパリン類似物質ローション0.3%「ニプロ」³⁾

最終包装形態（容器：ポリエチレンボトル、外包装：紙箱）

項目及び規格	開始時	2 カ月	4 カ月	6 カ月
性状（無色～微黄色の澄明なローション剤で、においはない）	適合	適合	適合	適合
確認試験	適合	適合	適合	適合
pH（5.5～7.5）	6.5	6.3	6.3	6.2
	6.5	6.3	6.3	6.2
	6.5	6.3	6.3	6.2
含量（90.0～110.0%）	100.1	99.2	100.4	101.0
	100.5	99.1	99.3	100.5
	100.4	98.9	99.6	100.3

1 ロット（n=3）、3 ロット

最終包装製品を用いた加速試験（40℃、相対湿度75%、6カ月）の結果、通常の市場流通下において3年間安定であることが推測された。

7. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

8. 他剤との配合変化（物理化学的变化）

配合変化試験⁴⁾

「XⅢ.2.その他の関連資料」の項参照。

9. 溶出性

該当しない

10. 容器・包装

(1) 注意が必要な容器・包装，外観が特殊な容器・包装に関する情報

該当しない

(2) 包装

22. 包装

〈ヘパリン類似物質油性クリーム 0.3%「ニプロ」〉

25g×10本 [チューブ]

100g [ボトル]

500g [ボトル]

〈ヘパリン類似物質ローション 0.3%「ニプロ」〉

50g×10本 [ボトル]

(3) 予備容量

該当しない

(4) 容器の材質

ヘパリン類似物質油性クリーム 0.3%「ニプロ」

チューブ (25g) : ポリエチレン

ボトル (100g、500g) : ポリプロピレン

キャップ : ポリプロピレン

ヘパリン類似物質ローション 0.3%「ニプロ」

ボトル : ポリエチレン

キャップ : ポリプロピレン

11. 別途提供される資材類

該当しない

12. その他

該当しない

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

4. 効能・効果

血栓性静脈炎（痔核を含む）、血行障害に基づく疼痛と炎症性疾患（注射後の硬結並びに疼痛）、凍瘡、肥厚性瘢痕・ケロイドの治療と予防、進行性指掌角皮症、皮脂欠乏症、外傷（打撲、捻挫、挫傷）後の腫脹・血腫・腱鞘炎・筋肉痛・関節炎、筋性斜頸（乳児期）

2. 効能又は効果に関連する注意

設定されていない

3. 用法及び用量

（1）用法及び用量の解説

6. 用法・用量

〈ヘパリン類似物質油性クリーム0.3%「ニプロ」〉

通常、1日1～数回適量を患部に塗擦又はガーゼ等のにぼして貼付する。

〈ヘパリン類似物質ローション0.3%「ニプロ」〉

通常、1日1～数回適量を患部に塗布する。

（2）用法及び用量の設定経緯・根拠

該当資料なし

4. 用法及び用量に関連する注意

設定されていない

5. 臨床成績

（1）臨床データパッケージ

該当資料なし

（2）臨床薬理試験

該当資料なし

（3）用量反応探索試験

該当資料なし

（4）検証的試験

1) 有効性検証試験

該当資料なし

2) 安全性試験

該当資料なし

(5) 患者・病態別試験

該当資料なし

(6) 治療的使用

- 1) 使用成績調査(一般使用成績調査, 特定使用成績調査, 使用成績比較調査),
製造販売後データベース調査, 製造販売後臨床試験の内容

該当資料なし

- 2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した調査・試験の概要

該当資料なし

(7) その他

〈ソフト軟膏〉

17.1.1 国内一般臨床試験

皮脂欠乏症患者 30 例、進行性指掌角皮症患者 29 例を対象にヘパリン類似物質軟膏 0.3%の適量を 1 日 2~3 回、皮脂欠乏症は 2 週間、進行性指掌角皮症は 4 週間単純塗擦した一般臨床試験⁵⁾における改善率は、次のとおりであった。

副作用は認められなかった。

表 対象疾患別の改善率

対象疾患名	改善率 (%) (改善以上)
皮脂欠乏症	96.7 (29/30)
進行性指掌角皮症	72.4 (21/29)

17.1.2 国内一般臨床試験

皮脂欠乏症患者 30 例、進行性指掌角皮症患者 30 例を対象にヘパリン類似物質軟膏 0.3%の適量を 1 日 2~3 回、皮脂欠乏症は 2 週間、進行性指掌角皮症は 4 週間単純塗擦した一般臨床試験⁶⁾における改善率は、次のとおりであった。

副作用は認められなかった。

表 対象疾患別の改善率

対象疾患名	改善率 (%) (改善以上)
皮脂欠乏症	93.3 (28/30)
進行性指掌角皮症	70.0 (21/30)

〈ローション〉

17.1.3 国内一般臨床試験

皮脂欠乏症患者 54 例、進行性指掌角皮症患者 27 例を対象にヘパリン類似物質ローション 0.3%の適量を 1 日 2~3 回、皮脂欠乏症は 2 週間、進行性指掌角皮症は 4 週間単純塗擦した一般臨床試験⁷⁾における改善率は、次のとおりであった。

副作用は認められなかった。

表 対象疾患別の改善率

対象疾患名	改善率 (%) (改善以上)
皮脂欠乏症	98.1 (53/54)
進行性指掌角皮症	85.2 (23/27)

17.1.4 国内一般臨床試験

肥厚性癬痕・ケロイド患者 20 例を対象にヘパリン類似物質ローション 0.3%の適量を 1 日 1～数回、8 週間単純塗擦又はガーゼ等にのぼして貼付した一般臨床試験⁸⁾における改善率（改善以上）は、66.7%（10/15 例）であった。

副作用は認められなかった。

17.1.5 国内一般臨床試験

外傷（捻挫、挫傷）患者 20 例を対象にヘパリン類似物質ローション 0.3%の適量を 1 日数回、10 日間塗擦した一般臨床試験⁹⁾における改善率（改善以上）は、100%（18/18 例）であった。

副作用は認められなかった。

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群

ムコ多糖類（ヘパリンナトリウム、コンドロイチン硫酸、ヒアルロン酸）

注意：関連のある化合物の効能・効果等は、最新の電子添文を参照すること。

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序

18.1 作用機序

作用機序は明確ではない。

(2) 薬効を裏付ける試験成績

18.2 血液凝固抑制作用

血液凝固時間を延長し、血液凝固抑制作用を示す（ヒト¹⁰⁾、¹¹⁾、イヌ¹⁰⁾、ウサギ¹¹⁾）。

18.3 血流量増加作用

水素クリアランス法による実験で、皮膚組織血流量の増加を認めた¹²⁾、¹³⁾（ウサギ）。

18.4 血腫消退促進作用

実験的血腫の消退促進を認めた¹²⁾（ウサギ）。

18.5 角質水分保持増強作用

皮膚に対する保湿効果を有し（ヒト）¹⁴⁾、実験的乾燥性皮膚において角質水分保持増強作用を認めた¹³⁾、¹⁵⁾（モルモット）。

18.6 線維芽細胞増殖抑制作用

組織癒着防止に関する実験で、線維芽細胞増殖の抑制を認めた¹⁰⁾、¹⁶⁾（ウサギ）。

18.7 抗炎症作用

紫外線紅斑抑制作用を有する¹⁷⁾（モルモット）。

(3) 作用発現時間・持続時間

該当資料なし

Ⅶ. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移

(1) 治療上有効な血中濃度

該当しない

(2) 臨床試験で確認された血中濃度

該当資料なし

(3) 中毒域

該当資料なし

(4) 食事・併用薬の影響

該当資料なし

2. 薬物速度論的パラメータ

(1) 解析方法

該当資料なし

(2) 吸収速度定数

該当資料なし

(3) 消失速度定数

該当資料なし

(4) クリアランス

該当資料なし

(5) 分布容積

該当資料なし

(6) その他

該当資料なし

3. 母集団（ポピュレーション）解析

(1) 解析方法

該当資料なし

(2) パラメータ変動要因

該当資料なし

4. 吸収

該当資料なし

5. 分布

(1) 血液－脳関門通過性

該当資料なし

(2) 血液－胎盤関門通過性

該当資料なし

(3) 乳汁への移行性

該当資料なし

(4) 髄液への移行性

該当資料なし

(5) その他の組織への移行性

生物学的同等性試験

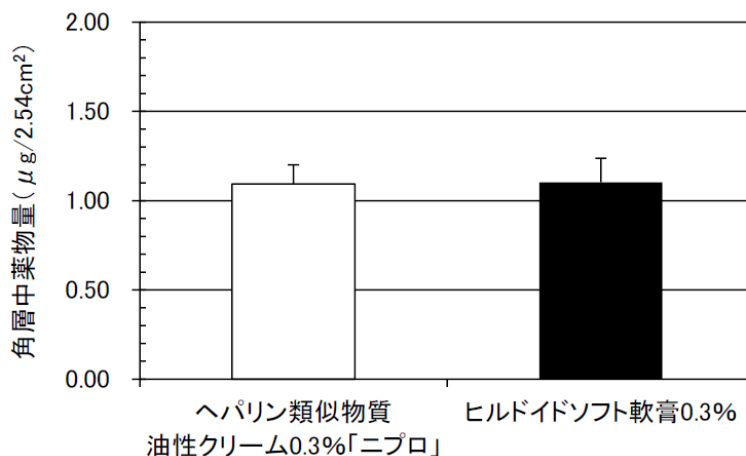
(「局所皮膚適用製剤の後発医薬品のための生物学的同等性試験ガイドライン」(平成18年11月24日一部改正 薬食審査発第1124004号)に規定された「皮膚薬物動態学的試験」に準拠)

①ヘパリン類似物質油性クリーム0.3%「ニプロ」¹⁸⁾

ヘパリン類似物質油性クリーム0.3%「ニプロ」とヒルドイドソフト軟膏0.3%を、健康成人男性8名の前腕部内側(適用面積2.54cm²、適用量5mg)に4時間適用した時の角層中の薬物量を測定した。

適用後4時間におけるヘパリン類似物質油性クリーム0.3%「ニプロ」及びヒルドイドソフト軟膏0.3%の角層中の薬物量(平均値±標準偏差)は、ヘパリン類似物質油性クリーム0.3%「ニプロ」が1.093±0.107μg/2.54cm²、ヒルドイドソフト軟膏0.3%が1.103±0.134μg/2.54cm²であった。

得られた角層中の薬物量の平均値の差を90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、log(0.70)～log(1.43)の範囲内であり、両製剤の生物学的同等性が確認された。

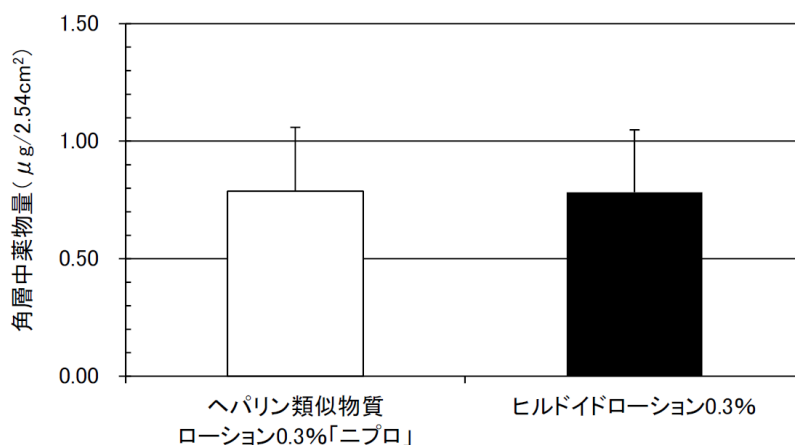


②ヘパリン類似物質ローション 0.3%「ニプロ」¹⁹⁾

ヘパリン類似物質ローション 0.3%「ニプロ」とヒルドイドローション 0.3%を、健康成人男性 18 名の前腕部内側（適用面積 2.54cm²、適用量 5mg）に 6 時間適用した時の角層中の薬物量を測定した。

適用後 6 時間におけるヘパリン類似物質ローション 0.3%「ニプロ」及びヒルドイドローション 0.3%の角層中の薬物量（平均値±標準偏差）は、ヘパリン類似物質ローション 0.3%「ニプロ」が 0.787±0.272 μg/2.54cm²、ヒルドイドローション 0.3%が 0.783±0.265 μg/2.54cm²であった。

得られた角層中の薬物量の平均値の差を 90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、log(0.70)～log(1.43)の範囲内であり、両製剤の生物学的同等性が確認された。



(6) 血漿蛋白結合率

該当資料なし

6. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路

該当資料なし

(2) 代謝に関与する酵素（CYP等）の分子種，寄与率

該当資料なし

(3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

(4) 代謝物の活性の有無及び活性比，存在比率

該当資料なし

7. 排泄

該当資料なし

8. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

9. 透析等による除去率

該当資料なし

10. 特定の背景を有する患者

該当資料なし

11. その他

該当資料なし

Ⅷ. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

1. 警告内容とその理由

設定されていない

2. 禁忌内容とその理由

2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

2.1 出血性血液疾患（血友病、血小板減少症、紫斑病等）の患者〔血液凝固抑制作用を有し、出血を助長するおそれがある〕

2.2 僅少な出血でも重大な結果を来すことが予想される患者〔血液凝固抑制作用を有し、出血を助長するおそれがある〕

3. 効能又は効果に関連する注意とその理由

設定されていない

4. 用法及び用量に関連する注意とその理由

設定されていない

5. 重要な基本的注意とその理由

設定されていない

6. 特定の背景を有する患者に関する注意

(1) 合併症・既往歴等のある患者

設定されていない

(2) 腎機能障害患者

設定されていない

(3) 肝機能障害患者

設定されていない

(4) 生殖能を有する者

設定されていない

(5) 妊婦

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ使用すること。

(6) 授乳婦

設定されていない

(7) 小児等

設定されていない

(8) 高齢者

設定されていない

7. 相互作用

(1) 併用禁忌とその理由

設定されていない

(2) 併用注意とその理由

設定されていない

8. 副作用

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。

(1) 重大な副作用と初期症状

設定されていない

(2) その他の副作用

11.2 その他の副作用

	0.1～5%未満	頻度不明
過敏症	皮膚炎、そう痒、発赤、発疹、潮紅等	皮膚刺激感
皮膚(投与部位)		紫斑

9. 臨床検査結果に及ぼす影響

設定されていない

10. 過量投与

設定されていない

11. 適用上の注意

14. 適用上の注意

14.1 薬剤使用時の注意

14.1.1 潰瘍、びらん面への直接塗擦又は塗布を避けること。

12. その他の注意

(1) 臨床使用に基づく情報

設定されていない

(2) 非臨床試験に基づく情報

設定されていない

Ⅸ. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験

(1) 薬効薬理試験

「Ⅵ. 薬効薬理に関する項目」の項参照。

(2) 安全性薬理試験

該当資料なし

(3) その他の薬理試験

該当資料なし

2. 毒性試験

(1) 単回投与毒性試験

該当資料なし

(2) 反復投与毒性試験

該当資料なし

(3) 遺伝毒性試験

該当資料なし

(4) がん原性試験

該当資料なし

(5) 生殖発生毒性試験

該当資料なし

(6) 局所刺激性試験

該当資料なし

(7) その他の特殊毒性

該当資料なし

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製 剤：ヘパリン類似物質油性クリーム 0.3%「ニプロ」	該当しない
ヘパリン類似物質ローション 0.3%「ニプロ」	該当しない
有効成分：ヘパリン類似物質	該当しない

2. 有効期間

3年

3. 包装状態での貯法

室温保存

4. 取扱い上の注意

該当しない

5. 患者向け資材

患者向医薬品ガイド : なし

くすりのしおり : あり

その他の患者向け資材：ヘパリン類似物質油性クリーム 0.3%/ローション 0.3%「ニプロ」を使用される方へ

「XⅢ.2.その他の関連資料」の項参照

6. 同一成分・同効薬

同一成分薬：ヒルドイドソフト軟膏 0.3%、同ローション 0.3%、同クリーム 0.3%、同フォーム 0.3%（マルホ）他

同 効 薬：ムコ多糖類（ヘパリンナトリウム、コンドロイチン硫酸、ヒアルロン酸）等

7. 国際誕生年月日

該当しない

8. 製造販売承認年月日及び承認番号，薬価基準収載年月日，販売開始年月日

製造販売承認年月日：2014年8月15日

承認番号 : ヘパリン類似物質油性クリーム 0.3%「ニプロ」：22600AMX01053000

ヘパリン類似物質ローション 0.3%「ニプロ」：22600AMX01054000

薬価基準記載年月日：2014年8月28日

販売開始年月日：2014年11月4日

9. 効能又は効果追加，用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容

該当しない

10. 再審査結果，再評価結果公表年月日及びその内容

該当しない

11. 再審査期間

該当しない

12. 投薬期間制限に関する情報

本剤は、投薬（あるいは投与）期間に関する制限は定められていない。

13. 各種コード

販売名	厚生労働省 薬価基準 記載医薬品コード	個別医薬品 コード (YJコード)	HOT (9桁) 番号	レセプト電算 処理システム用 コード
ヘパリン類似物質 油性クリーム 0.3%「ニプロ」	3339950M1153	3339950M1153	123781801	622378101
ヘパリン類似物質 ローション 0.3% 「ニプロ」	3339950Q1104	3339950Q1104	123782501	622378201

14. 保険給付上の注意

本剤は、診療報酬上の後発医薬品に該当する。

XI. 文献

1. 引用文献

- 1) 日本薬局方外医薬品規格 2002 (じほう) 521 (2002)
- 2) ニプロ(株)社内資料：加速安定性試験 (油性クリーム)
- 3) ニプロ(株)社内資料：加速安定性試験 (ローション)
- 4) ニプロ(株)社内資料：配合変化試験 (油性クリーム)
- 5) 長島正治ら：臨床医薬. 1994 ; 10 (7) : 1671-1682 (L20221175)
- 6) 原田昭太郎ら：臨床医薬. 1994 ; 10 (7) : 1683-1693 (L20221176)
- 7) 原田昭太郎ら：臨床医薬 2001; 17 (7) : 1051-1062 (L20221184)
- 8) 大島良夫ら：臨床医薬 2001; 17 (7) : 1079-1087 (L20221185)
- 9) 山崎 誠ら：臨床医薬 2001; 17 (7) : 1071-1078 (L20221186)
- 10) 中安国裕：東京慈恵会医科大学雑誌. 1961 ; 76 (2) : 494-514 (L20221178)
- 11) 石川浩一ら：外科. 1955 ; 17 (12) : 849-854 (L20221177)
- 12) 木戸裕子ら：基礎と臨床. 1996 ; 30 (3) : 463-469 (L20221179)
- 13) 土肥孝彰ら：薬理と治療. 2001 ; 29 (2) : 127-134 (L20221180)
- 14) 安藤隆夫ら：日本化粧品科学会誌. 1984 ; 8 (3) : 246-250 (L20221181)
- 15) 難波和彦：久留米医学会雑誌. 1988 ; 51 (6) : 407-415 (L20221182)
- 16) 間狩 孝：日本外科宝函. 1959 ; 28 (9) : 3757-3776 (L20221183)
- 17) Raake W. : *Arzneim.-Forsch./Drug Res.* 1984 ; 34 (4) : 449-451 (L20230001)
- 18) ニプロ(株)社内資料：生物学的同等性試験 (油性クリーム) (角層中薬物量測定)
- 19) ニプロ(株)社内資料：生物学的同等性試験 (ローション) (角層中薬物量測定)

2. その他の参考文献

該当資料なし

XII. 参考資料

1. 主な外国での発売状況

該当しない

2. 海外における臨床支援情報

該当資料なし

XIII. 備考

1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報

(1) 粉碎

該当しない

(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性

該当しない

2. その他の関連資料

配合変化試験⁴⁾

ヘパリン類似物質油性クリーム 0.3% 「ニプロ」

(販売名・製造販売元は、2021年7月現在)

保存条件：25℃/60%RH

調製方法：ヘパリン類似物質油性クリームと市販外用剤は、等量ずつ量りとり、自転公転遠心機（攪拌1分、脱気1分）を用いて混和した。混合後の検体は、軟膏容器になるべく空気が入らないように充填した（充填量約44g）。

試験結果：

検体 No.	配合対象 製剤	試験 項目	配合前	配合直後	2 週間	4 週間
—	ヘパリン類似物質油性クリーム 0.3% 「ニプロ」	性状	白色の油性クリーム 1, 2, 3, 4, 5) においなし 1, 2, 3, 4, 5)	/	変化なし 1, 2, 3, 4, 5)	変化なし 1, 2, 3, 4, 5)
		pH	6.01 ¹⁾ 、 6.08 ²⁾ 、 5.93 ³⁾ 、 6.29 ⁴⁾ 、 6.23 ⁵⁾ 、		6.00 ¹⁾ 、 6.02 ²⁾ 、 6.01 ³⁾ 、 6.40 ⁴⁾ 、 6.38 ⁵⁾ 、	6.27 ¹⁾ 、 6.08 ²⁾ 、 6.06 ³⁾ 、 6.34 ⁴⁾ 、 6.23 ⁵⁾ 、
		硬度 (g/mm ²)	0.132 ¹⁾ 、 0.123 ²⁾ 、 0.123 ³⁾ 、 0.153 ⁴⁾ 、 0.115 ⁵⁾ 、		0.140 ¹⁾ 、 0.110 ²⁾ 、 0.127 ³⁾ 、 0.153 ⁴⁾ 、 0.126 ⁵⁾ 、	0.136 ¹⁾ 、 0.127 ²⁾ 、 0.123 ³⁾ 、 0.157 ⁴⁾ 、 0.121 ⁵⁾ 、

1) 検体 No. 4、7、8、16、20、23、37、41 及び 44～53 以外の全検体との配合変化試験における試験製剤の測定結果。

2) 検体 No. 7 及び 16 との配合変化試験における試験製剤の測定結果。

3) 検体 No. 44～50 との配合変化試験における試験製剤の測定結果。

4) 検体 No. 20、41 及び 52 との配合変化試験における試験製剤の測定結果。

5) 検体 No. 4、8、23、37、51 及び 53 との配合変化試験における試験製剤の測定結果。

検体 No.	配合対象 製剤	試験 項目	配合前	配合直後	2 週間	4 週間
1	ジフラー軟膏 0.05% (アステラス製薬)	性状	白色ワセリンを主体とした基剤よりなり、白色(半透明)においなし	白色においなし	微黄白色においなし	微黄白色においなし
		pH	5.37	6.28	6.09	6.24
		硬度 (g/mm ²)	0.463	0.395	0.407	0.471
2	ダイアコート軟膏 0.05% (帝国製薬)	性状	白色ワセリンを主体とした基剤よりなり、白色(半透明)においなし	白色においなし	微黄白色においなし	微黄白色においなし
		pH	5.18	6.22	6.05	6.34
		硬度 (g/mm ²)	0.628	0.522	0.518	0.586
3	デルモベート軟膏 0.05% (グラクソ・スミスクライン)	性状	白色、半透明の均質な軟膏においなし	白色(少し黄色味あり)においなし	微黄白色においなし	微黄白色においなし
		pH	6.23	6.16	6.30	6.53
		硬度 (g/mm ²)	0.654	0.357	0.429	0.420
4	クロバタゾールプロピオン酸エステル軟膏 0.05%「MYK」 (前田薬品工業)	性状	白色においなし	白色においなし	変化なし	変化なし
		pH	3.89	4.81	4.59	4.54
		硬度 (g/mm ²)	0.319	0.071	0.080	0.090
5	アンテベート軟膏 0.05% (鳥居薬品)	性状	白色(半透明)の均一な油性の軟膏においなし	白色においなし	変化なし	変化なし
		pH	5.99	6.14	6.20	6.44
		硬度 (g/mm ²)	0.734	0.310	0.340	0.399
6	アンテベートクリーム 0.05% (鳥居薬品)	性状	白色の均一な乳剤性の軟膏(o/w型)においなし	白色においなし	変化なし	変化なし
		pH	5.58	5.44	5.47	5.55
		硬度 (g/mm ²)	0.127	0.132	0.136	0.157

検体 No.	配合対象 製剤	試験 項目	配合前	配合直後	2週間	4週間
7	ベタメタゾン 酪酸エステル プロピオン酸 エステル軟膏 0.05%「JG」 (日本ジェネリ ック)	性状	白色の軟膏 においなし	白色 においなし	変化なし	変化なし
		pH	6.19	6.17	6.24	6.17
		硬度 (g/mm ²)	0.310	0.123	0.246	0.250
8	ベタメタゾン 酪酸エステル プロピオン酸 エステル軟膏 0.05%「MYK」 (前田薬品工業)	性状	白色 においなし	白色 においなし	変化なし	白色、わず かに分離 においなし
		pH	5.86	6.09	6.08	6.04
		硬度 (g/mm ²)	0.296	0.081	0.084	0.094
9	トプシム軟膏 0.05% (田辺三菱製薬)	性状	油脂性基剤を使用した 白色(半透明)の軟膏 わずかに特異なにおい	白色 においなし	微黄白色 においなし	微黄白色 においなし
		pH	5.83	6.22	6.27	6.34
		硬度 (g/mm ²)	0.645	0.284	0.314	0.361
10	トプシムクリ ーム0.05% (田辺三菱製薬)	性状	FAPG基剤を使用した白 色のクリーム わずかに特異なにおい	白色 においなし	変化なし	変化なし
		pH	4.13	5.66	5.71	5.62
		硬度 (g/mm ²)	0.352	0.144	0.127	0.127
11	ネリゾナ軟膏 0.1% (レオファーマ)	性状	白色(半透明)の軟膏 においなし	白色 においなし	変化なし	微黄白色 においなし
		pH	5.58	6.08	6.21	6.35
		硬度 (g/mm ²)	0.734	0.284	0.335	0.390
12	ネリゾナクリ ーム0.1% (レオファーマ)	性状	白色のクリーム においなし	白色 においなし	変化なし	変化なし
		pH	6.38	6.37	6.27	6.32
		硬度 (g/mm ²)	0.127	0.136	0.136	0.140
13	ネリゾナユニ バーサルクリ ーム0.1% (レオファーマ)	性状	白色のクリーム状の軟膏 においなし	白色 においなし	微黄白色 においなし	微黄白色 においなし
		pH	4.94	6.14	6.17	6.31
		硬度 (g/mm ²)	0.127	0.166	0.170	0.191

検体 No.	配合対象 製剤	試験 項目	配合前	配合直後	2 週間	4 週間
14	マイザー軟膏 0.05% (田辺三菱製薬)	性状	白色(半透明)の軟膏 わずかに特異なにおい	白色 においなし	変化なし	微黄白色 やや分離: 透明の液 においなし
		pH	5.11	6.08	6.08	6.24
		硬度 (g/mm ²)	0.335	0.166	0.170	0.182
15	マイザークリ ーム 0.05% (田辺三菱製薬)	性状	白色のクリーム わずかに特異なにおい	白色 においなし	変化なし	白色 やや 分離:透明 の液 においなし
		pH	5.24	5.30	5.28	5.30
		硬度 (g/mm ²)	0.212	0.119	0.132	0.144
16	ジフルプレド ナート軟膏 0.05%「イワ キ」 (岩城製薬)	性状	白色(半透明)の軟膏 わずかに特異なにおい	白色 においなし	変化なし	変化なし
		pH	5.48	6.05	6.03	6.06
		硬度 (g/mm ²)	0.386	0.174	0.314	0.327
17	パンドル軟膏 0.1% (大正製薬)	性状	白色(半透明)の油脂性基 剤よりなる溶解型軟膏 においなし	白色 においなし	変化なし	変化なし
		pH	5.73	6.07	6.13	6.39
		硬度 (g/mm ²)	0.543	0.289	0.323	0.340
18	フルメタ軟膏 (シオノギファ ーマ)	性状	微黄白色のなめらかな 半固体(白色半透明に 近い) わずかに特異なにおい	白色(少し黄 色味あり) においなし	微黄白色 においなし	微黄白色 においなし
		pH	5.29	6.06	5.95	6.12
		硬度 (g/mm ²)	0.569	0.246	0.361	0.416
19	フルメタクリ ーム (シオノギファ ーマ)	性状	白色のなめらかな半固体 わずかに特異なにおい	白色(液状化) 少しにおいあ り	白色(液状化) わずかに においあり	微黄白色 においあり
		pH	4.06	5.16	5.09	5.16
		硬度 (g/mm ²)	0.238	液状化により 測定不可	0.115	0.127

やや分離：容器を傾斜すると、容器壁際に透明感のある層を確認できる（＝ブリーディング）。

液状化：分離はないが、軟化（低粘度化）。

検体 No.	配合対象 製剤	試験 項目	配合前	配合直後	2 週間	4 週間
20	フランカルボン酸モメタゾン軟膏 0.1% 「MYK」 (前田薬品工業)	性状	白色(半透明) においなし	白色 においなし	白色 においなし	白色 においなし
		pH	4.48	5.78	5.72	5.86
		硬度 (g/mm ²)	0.679	0.187	0.420	0.395
21	リンデロン-DP 軟膏 (シオノギファーマ)	性状	微黄白色の半透明のなめらかな半固体(白色半透明に近い) においなし	白色(少し黄色味あり) においなし	微黄白色 においなし	微黄白色 においなし
		pH	5.63	6.25	6.04	6.21
		硬度 (g/mm ²)	0.526	0.246	0.348	0.382
22	リンデロン-DP クリーム (シオノギファーマ)	性状	白色のなめらかな半固体 わずかに敗油性でない特異なにおい	白色 においなし	変化なし	白色 やや分離：透明の液 においなし
		pH	5.54	5.67	5.59	5.67
		硬度 (g/mm ²)	0.127	0.123	0.127	0.144
23	ベタメタゾン吉草酸エステル軟膏 0.12% 「イワキ」 (岩城製薬)	性状	白色 においなし	白色 においなし	変化なし	白色、わずかに分離 においなし
		pH	5.87	6.16	6.12	5.91
		硬度 (g/mm ²)	0.391	0.110	0.161	0.156
24	リンデロン-V 軟膏 0.12% (シオノギファーマ)	性状	白色の半透明のなめらかな半固体 においなし	白色(少し黄色味あり) においなし	微黄白色 においなし	微黄白色 においなし
		pH	5.87	6.16	6.24	6.39
		硬度 (g/mm ²)	0.632	0.208	0.293	0.344
25	リンデロン-V クリーム 0.12% (シオノギファーマ)	性状	白色のなめらかな半固体 においはほとんどない	白色 においなし	変化なし	変化なし
		pH	5.14	5.75	5.67	5.75
		硬度 (g/mm ²)	0.127	0.166	0.157	0.170

やや分離：容器を傾斜すると、容器壁際に透明感のある層を確認できる (=ブリーディング)。

検体 No.	配合対象 製剤	試験 項目	配合前	配合直後	2 週間	4 週間
26	リンデロン-VG 軟膏 0.12% (シオノギファーマ)	性状	白色の半透明のなめらかな半固体 においなし	白色(少し黄色味あり) においなし	微黄白色 においなし	微黄白色 においなし
		pH	4.94	5.65	5.57	5.30
		硬度 (g/mm ²)	0.509	0.238	0.335	0.348
27	リンデロン-VG クリーム 0.12% (シオノギファーマ)	性状	白色のなめらかな半固体 わずかに敗油性でない 特異なにおい	白色 においなし	微黄白色 分離：透明な液 においなし	微黄白色 分離：透明な液 においなし
		pH	5.11	5.24	5.34	5.39
		硬度 (g/mm ²)	0.123	0.166	0.153	0.182
28	エクラー軟膏 0.3% (久光製薬)	性状	白色(半透明)の軟膏 においなし	白色 においなし	微黄白色 においなし	微黄白色 においなし
		pH	5.67	6.26	6.17	6.49
		硬度 (g/mm ²)	0.390	0.242	0.323	0.348
29	メサデルム軟膏 0.1% (岡山大鵬薬品)	性状	白色(半透明)の全質均等の軟膏 においなし	白色 においなし	微黄白色 においなし	微黄白色 においなし
		pH	5.77	6.28	6.10	6.48
		硬度 (g/mm ²)	0.760	0.297	0.424	0.412
30	メサデルム クリーム 0.1% (岡山大鵬薬品)	性状	白色の全質均等のクリーム においなし	白色 においなし	変化なし	変化なし
		pH	4.64	5.12	4.99	5.11
		硬度 (g/mm ²)	0.395	0.170	0.157	0.161
31	ボアラ軟膏 0.12% (マルホ)	性状	微黄色半透明の軟膏剤 (白色半透明に近い) においなし	白色(少し黄色味あり) においなし	微黄白色 においなし	微黄白色 においなし
		pH	5.74	6.05	6.04	6.39
		硬度 (g/mm ²)	0.531	0.297	0.399	0.407
32	ボアラクリーム 0.12% (マルホ)	性状	白色のクリーム状軟膏剤 においなし	白色 においなし	変化なし	変化なし
		pH	4.64	6.12	5.98	6.22
		硬度 (g/mm ²)	0.221	0.140	0.149	0.140

検体 No.	配合対象 製剤	試験 項目	配合前	配合直後	2週間	4週間
33	アルメタ軟膏 (シオノギファ ーマ)	性状	微黄白色、半透明の なめらかな半固体 わずかに特異なにおい	白色(少し黄 色味あり) わずかに においあり	微黄白色 わずかに においあり	微黄白色 少しにおい あり
		pH	5.64	6.10	6.13	6.49
		硬度 (g/mm ²)	0.603	0.259	0.344	0.386
34	キンダベート 軟膏 0.05% (グラクソ・ス ミスクライン)	性状	白色、半透明の均質な 軟膏 においなし	白色 においなし	変化なし	変化なし
		pH	5.68	6.09	6.18	6.42
		硬度 (g/mm ²)	0.607	0.289	0.424	0.433
35	リドメックス コーワ軟膏 0.3% (興和)	性状	白色の油脂性軟膏(微黄 色がかっている) においなし	白色(少し黄 色味あり) においなし	微黄白色 においなし	微黄白色 においなし
		pH	5.95	6.21	6.08	6.42
		硬度 (g/mm ²)	0.526	0.259	0.386	0.361
36	リドメックス コーワクリ ーム 0.3% (興和)	性状	白色の乳剤性軟膏 においなし	白色 においなし	白色 分離：透明 な液 においなし	白色 分離：透明 な液 においなし
		pH	4.57	4.78	4.69	4.71
		硬度 (g/mm ²)	0.123	0.136	0.132	0.144
37	スピラゾン 軟膏 0.3% (岩城製薬)	性状	白色 においなし	白色 においなし	変化なし	変化なし
		pH	6.31	6.07	6.07	6.33
		硬度 (g/mm ²)	0.394	0.106	0.148	0.130
38	ロコイド軟膏 0.1% (鳥居薬品)	性状	白色(半透明)の全質均 等の(白色ワセリンを 主体とする)軟膏 においなし	白色 においなし	変化なし	変化なし
		pH	5.71	5.85	6.14	6.29
		硬度 (g/mm ²)	0.929	0.348	0.412	0.399

検体 No.	配合対象 製剤	試験 項目	配合前	配合直後	2 週間	4 週間
39	ロコイドクリー ム 0.1% (鳥居薬品)	性状	白色のクリーム においなし	白色 においなし	変化なし	白色 やや 分離：透明 な液 においなし
		pH	4.03	4.25	4.16	4.23
		硬度 (g/mm ²)	0.136	0.170	0.153	0.166
40	レダコート 軟膏 0.1% (アルフレッサ ファーマ)	性状	微黄色(半透明)の軟膏剤 においなし	黄白色 においあり	変化なし	変化なし
		pH	5.53	6.09	6.10	6.36
		硬度 (g/mm ²)	0.556	0.229	0.335	0.348
41	プレドニゾロ ン ク リ ー ム 0.5%「タツミ」 (辰巳化学)	性状	白色 においなし	白色 においなし	白色(わず かにブリー ディング) においなし	白色(ブリー ディング) においなし
		pH	5.39	5.62	5.83	5.98
		硬度 (g/mm ²)	0.263	0.157	0.182	0.178
42	プロトピック軟 膏 0.1% (マルホ)	性状	白色(半透明)の軟膏 においなし	白色 においなし	微黄白色 においなし	微黄白色 においなし
		pH	5.67	5.80	6.11	6.35
		硬度 (g/mm ²)	0.934	0.280	0.463	0.416
43	タクロリムス 軟膏 0.1%「NP」 (販売中止) (ニプロ)	性状	白色(半透明)の軟膏剤 においなし	白色 においなし	微黄白色 においなし	微黄白色 においなし
		pH	5.63	6.07	5.74	5.48
		硬度 (g/mm ²)	0.840	0.255	0.407	0.475
44	パスタロンクリ ーム 10% (佐藤製薬)	性状	白色 わずかに特異なにおい あり	白色 においなし	変化なし	変化なし
		pH	7.47	7.60	7.59	7.57
		硬度 (g/mm ²)	0.221	0.174	0.187	0.182

やや分離：容器を傾斜すると、容器壁際に透明感のある層を確認できる (=ブリーディング)。

検体 No.	配合対象 製剤	試験 項目	配合前	配合直後	2週間	4週間
45	パスタロンクリ ーム 20% (佐藤製薬)	性状	白色 わずかに特異な においあり	白色 においなし	変化なし	変化なし
		pH	6.82	6.70	6.57	6.58
		硬度 (g/mm ²)	0.123	0.106	0.115	0.115
46	パスタロンソフ ト軟膏 10% (佐藤製薬)	性状	白色 わずかに特異な においあり	白色 においなし	変化なし	変化なし
		pH	7.49	7.65	7.75	7.56
		硬度 (g/mm ²)	0.195	0.140	0.157	0.161
47	パスタロンソフ ト軟膏 20% (佐藤製薬)	性状	白色 わずかに特異な においあり	白色 においなし	変化なし	変化なし
		pH	7.62	7.12	7.15	7.17
		硬度 (g/mm ²)	0.182	0.144	0.149	0.149
48	ウレパールクリ ーム 10% (大塚製薬工場)	性状	白色 わずかに特異なにおい あり	白色(軟化) においなし	変化なし	変化なし
		pH	4.98	5.10	5.12	5.13
		硬度 (g/mm ²)	0.216	※1	※1	※1
49	オイラックス クリーム 10% (日新製薬)	性状	白色 芳香あり	白色 (液状化) 芳香あり	変化なし	変化なし
		pH	7.93	8.05	7.96	8.06
		硬度 (g/mm ²)	0.127	※1	※1	※1
50	オイラックスH クリーム (日新製薬)	性状	白色 芳香あり	白色(軟化) 芳香あり	変化なし	変化なし
		pH	5.95	6.24	5.92	6.02
		硬度 (g/mm ²)	0.331	※1	※1	※1

液状化：分離はないが、軟化（低粘度化）。

※1 軟化又は液状化したため測定不可

検体 No.	配合対象 製剤	試験 項目	配合前	配合直後	2 週間	4 週間
51	レスタミンコーワクリーム 1% (興和)	性状	白色 わずかに特異なおい	白色 わずかに特異なおい	変化なし	変化なし
		pH	8.89	8.52	8.47	8.50
		硬度 (g/mm ²)	0.307	0.058	0.080	0.090
52	5%サリチル酸ワセリン軟膏 東豊 (東豊薬品)	性状	微黄色 においなし	白色(少し黄色味あり) においなし	白色(少し黄色味あり) においなし	白色(少し黄色味あり) においなし
		pH	2.65	2.53	2.69	2.55
		硬度 (g/mm ²)	0.654	0.182	0.335	0.242
53	プロプト (丸石製薬)	性状	白色 においなし	白色 においなし	変化なし	変化なし
		pH	6.19	6.11	6.04	5.79
		硬度 (g/mm ²)	0.275	0.101	0.132	0.141

患者向け資料

○ヘパリン類似物質油性クリーム 0.3%/ローション 0.3%「ニプロ」を使用される方へ

血行促進・皮膚保湿剤

ヘパリン類似物質油性クリーム**0.3%**「ニプロ」
ヘパリン類似物質ローション**0.3%**「ニプロ」
 を使用される方へ

監修：康村綾子先生 (医療法人本町皮膚科クリニック 院長)
 <日本皮膚科学会認定皮膚科専門医>

- 医師の指示に従って、お使いください。
- 朝起きたとき、水仕事のあと、寝る前、入浴後などの1日1～数回、上手にお使いください。
- 汗や汚れを落とした清潔なお肌にお使いください。
- 入浴後は、からだをふいた後5分以内に塗ると効果的です。

使用量の目安

■油性クリーム
 <チューブ>
 大人の人差し指の先から第1関節までの押し出し量 (約0.5g)

■ローション
 1円玉大の量 (約0.5g)

■ボトル
 大人の人差し指の先から第1関節の1/2の長さまですくった量 (約0.5g)

大人の手ひら2枚分の面積を塗ることができます。
 効果的な使い方を中面に記載しています。

医療関係者向け情報 医薬品情報 <https://med.nipro.co.jp/pharmaceuticals>

【MEMO】

ニフ.ロ株式会社

大阪府摂津市千里丘新町3番26号