
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2013に準拠して作成

<p>手指用殺菌消毒剤</p> <p>クロルヘキシジングルコン酸塩スクラブ</p> <p>4%「日医工」</p> <p>4% CHLORHEXIDINE GLUCONATE SCRUB</p>

剤形	液剤
製剤の規制区分	なし
規格・含量	クロルヘキシジングルコン酸塩 4w/v%を含む。
一般名	和名：クロルヘキシジングルコン酸塩 洋名：Chlorhexidine Gluconate
製造販売承認年月日 薬価基準収載・発売年月日	承認年月日：2008年4月30日 薬価基準収載：薬価基準対象外 発売年月日：2008年8月25日
開発・製造販売（輸入）・ 提携・販売会社名	製造販売元：日医工株式会社
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	日医工株式会社 お客様サポートセンター TEL：0120-517-215 FAX：076-442-8948 医療関係者向けホームページ http://www.nichiiko.co.jp/

本IFは2017年10月改訂（第5版）の添付文書の記載に基づき改訂した。

最新の添付文書情報は、医薬品医療機器総合機構ホームページ

<http://www.pmda.go.jp/>にてご確認下さい。

IF利用の手引きの概要 —日本病院薬剤師会—

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、添付文書と略す）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る。

医療現場では、当該医薬品について製薬企業の医薬情報担当者等に情報の追加請求や質疑をして情報を補完して対処してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための情報リストとしてインタビューフォームが誕生した。

昭和63年に日本病院薬剤師会（以下、日病薬と略す）学術第2小委員会が「医薬品インタビューフォーム」（以下、IFと略す）の位置付け並びにIF記載様式を策定した。その後、医療従事者向け並びに患者向け医薬品情報ニーズの変化を受けて、平成10年9月に日病薬学術第3小委員会においてIF記載要領の改訂が行われた。

更に10年が経過し、医薬品情報の創り手である製薬企業、使い手である医療現場の薬剤師、双方にとって薬事・医療環境は大きく変化したことを受けて、平成20年9月に日病薬医薬情報委員会においてIF記載要領2008が策定された。

IF記載要領2008では、IFを紙媒体の冊子として提供する方式から、PDF等の電磁的データとして提供すること（e-IF）が原則となった。この変更にあわせて、添付文書において「効能・効果の追加」、「警告・禁忌・重要な基本的注意の改訂」などの改訂があった場合に、改訂の根拠データを追加した最新版のe-IFが提供されることとなった。

最新版のe-IFは、（独）医薬品医療機器総合機構のホームページ（<http://www.pmda.go.jp/>）から一括して入手可能となっている。日本病院薬剤師会では、e-IFを掲載する医薬品情報提供ホームページが公式サイトであることに配慮して、薬価基準収載にあわせてe-IFの情報を検討する組織を設置して、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・検討することとした。

2008年より年4回のインタビューフォーム検討会を開催した中で指摘してきた事項を再評価し、製薬企業にとっても、医師・薬剤師等にとっても、効率の良い情報源とすることを考えた。そこで今般、IF記載要領の一部改訂を行いIF記載要領2013として公表する運びとなった。

2. IFとは

IFは「添付文書等の情報を補完し、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薬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。

ただし、薬事法・製薬企業機密等に関わるもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師自らが評価・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、薬剤師自らが評価・判断・臨床適応するとともに、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の様式】

- ①規格はA4版、横書きとし、原則として9ポイント以上の字体（図表は除く）で記載し、一色刷りとする。ただし、添付文書で赤枠・赤字を用いた場合には、電子媒体ではこれに従うものとする。
- ②IF記載要領に基づき作成し、各項目名はゴシック体で記載する。
- ③表紙の記載は統一し、表紙に続けて日病薬作成の「IF利用の手引きの概要」の全文を記載するものとし、2頁にまとめる。

【IFの作成】

- ①IFは原則として製剤の投与経路別（内用剤、注射剤、外用剤）に作成される。
- ②IFに記載する項目及び配列は日病薬が策定したIF記載要領に準拠する。
- ③添付文書の内容を補完するとのIFの主旨に沿って必要な情報が記載される。
- ④製薬企業の機密等に関するもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師をはじめ医療従事者自らが評価・判断・提供すべき事項については記載されない。
- ⑤「医薬品インタビューフォーム記載要領2013」（以下、「IF記載要領2013」と略す）により作成されたIFは、電子媒体での提供を基本とし、必要に応じて薬剤師が電子媒体（PDF）から印刷して使用する。企業での製本は必須ではない。

【IFの発行】

- ① 「IF記載要領2013」は、平成25年10月以降に承認された新医薬品から適用となる。
- ② 上記以外の医薬品については、「IF記載要領2013」による作成・提供は強制されるものではない。
- ③ 使用上の注意の改訂、再審査結果又は再評価結果（臨床再評価）が公表された時点並びに適応症の拡大等がなされ、記載すべき内容が大きく変わった場合にはIFが改訂される。

3. IFの利用にあたって

「IF記載要領2013」においては、PDFファイルによる電子媒体での提供を基本としている。情報を利用する薬剤師は、電子媒体から印刷して利用することが原則である。

電子媒体のIFについては、医薬品医療機器総合機構の医薬品医療機器情報提供ホーム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薬剤師等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、当該医薬品の製薬企業が提供する添付文書やお知らせ文書等、あるいは医薬品医療機器情報配信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、最新の添付文書を医薬品医療機器情報提供ホームページで確認する。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「臨床成績」や「主な外国での発売状況」に関する項目等は承認事項に関わることもあり、その取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を薬剤師等の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頂きたい。しかし、薬事法や医療用医薬品プロモーションコード等による規制により、製薬企業が医薬品情報として提供できる範囲には自ずと限界がある。IFは日病薬の記載要領を受けて、当該医薬品の製薬企業が作成・提供するものであることから、記載・表現には制約を受けざるを得ないことを認識しておかなければならない。

また製薬企業は、IFがあくまでも添付文書を補完する情報資材であり、今後インターネットでの公開等も踏まえ、薬事法上の広告規制に抵触しないよう留意し作成されていることを理解して情報を活用する必要がある。

(2013年4月改訂)

目 次

I. 概要に関する項目	1	V. 治療に関する項目	7
1. 開発の経緯	1	1. 効能又は効果	7
2. 製品の治療学的・製剤学的特性	1	2. 用法及び用量	7
II. 名称に関する項目	2	3. 臨床成績	7
1. 販売名	2	VI. 薬効薬理に関する項目	8
2. 一般名	2	1. 薬理学的に関連のある化合物又は化合物群 ..	8
3. 構造式又は示性式	2	2. 薬理作用	8
4. 分子式及び分子量	2	VII. 薬物動態に関する項目	11
5. 化学名（命名法）	2	1. 血中濃度の推移・測定法	11
6. 慣用名，別名，略号，記号番号	2	2. 薬物速度論的パラメータ	11
7. CAS 登録番号	2	3. 吸収	11
III. 有効成分に関する項目	3	4. 分布	12
1. 物理化学的性質	3	5. 代謝	12
2. 有効成分の各種条件下における安定性	3	6. 排泄	12
3. 有効成分の確認試験法	3	7. トランスポーターに関する情報	12
4. 有効成分の定量法	3	8. 透析等による除去率	12
IV. 製剤に関する項目	4	VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目	13
1. 剤形	4	1. 警告内容とその理由	13
2. 製剤の組成	4	2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む） ..	13
3. 用時溶解して使用する製剤の調製法	4	3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由	13
4. 懸濁剤，乳剤の分散性に対する注意	4	4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由	13
5. 製剤の各種条件下における安定性	5	5. 慎重投与内容とその理由	13
6. 溶解後の安定性	6	6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法 ..	13
7. 他剤との配合変化（物理化学的変化）	6	7. 相互作用	13
8. 溶出性	6	8. 副作用	13
9. 生物学的試験法	6	9. 高齢者への投与	14
10. 製剤中の有効成分の確認試験法	6	10. 妊婦，産婦，授乳婦等への投与	14
11. 製剤中の有効成分の定量法	6	11. 小児等への投与	14
12. 力価	6	12. 臨床検査結果に及ぼす影響	14
13. 混入する可能性のある夾雑物	6	13. 過量投与	14
14. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報	6	14. 適用上の注意	14
15. 刺激性	6	15. その他の注意	14
16. その他	6	16. その他	14

IX. 非臨床試験に関する項目	15
1. 薬理試験	15
2. 毒性試験	15
X. 管理的事項に関する項目	16
1. 規制区分	16
2. 有効期間又は使用期限.....	16
3. 貯法・保存条件	16
4. 薬剤取扱い上の注意点.....	16
5. 承認条件等.....	16
6. 包装.....	16
7. 容器の材質.....	16
8. 同一成分・同効薬.....	16
9. 国際誕生年月日	16
10. 製造販売承認年月日及び承認番号	16
11. 薬価基準収載年月日	17
12. 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.....	17
13. 再審査結果, 再評価結果公表年月日及びその内容.....	17
14. 再審査期間.....	17
15. 投与期間制限医薬品に関する情報	17
16. 各種コード.....	17
17. 保険給付上の注意.....	17
X I. 文献	18
1. 引用文献	18
2. その他の参考文献.....	18
X II. 参考資料	18
1. 主な外国での発売状況.....	18
2. 海外における臨床支援情報	18
X III. 備考	18
その他の関連資料.....	18

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

本剤はクロルヘキシジングルコン酸塩を有効成分とする手指用殺菌消毒剤である。

「クロルヘキシジングルコン酸塩スクラブ 4%「ORY」」は、オリエンタル薬品工業株式会社が開発を企画し、規格及び試験方法を設定、安定性試験、殺菌力試験を実施し、2008年4月30日に承認を取得、2008年8月25日に販売を開始した。（薬食発第0331015号(平成17年3月31日)に基づき承認申請）

2009年6月1日に、オリエンタル薬品工業株式会社は、社名を日医工ファーマ株式会社に変更した。

2012年6月1日に、日医工ファーマ株式会社は日医工株式会社に合併され、製造販売元が日医工株式会社に承継された。同時に販売名を「クロルヘキシジングルコン酸塩スクラブ 4%「ORY」」から「クロルヘキシジングルコン酸塩スクラブ 4%「日医工」」へ屋号を変更した。

2. 製品の治療学的・製剤学的特性

- (1) 本剤はクロルヘキシジングルコン酸塩を4w/v%含有する手指用殺菌消毒剤である。
- (2) 包装規格として500mL（ポンプ付）、1L（ポンプ付）がある。
- (3) 重大な副作用（頻度不明）として、ショック、アナフィラキシーが報告されている。

II. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和名

クロルヘキシジングルコン酸塩スクラブ 4%「日医工」

(2) 洋名

4%CHLORHEXIDINE GLUCONATE SCRUB

(3) 名称の由来

一般名より

2. 一般名

(1) 和名 (命名法)

クロルヘキシジングルコン酸塩 (JP, JAN)

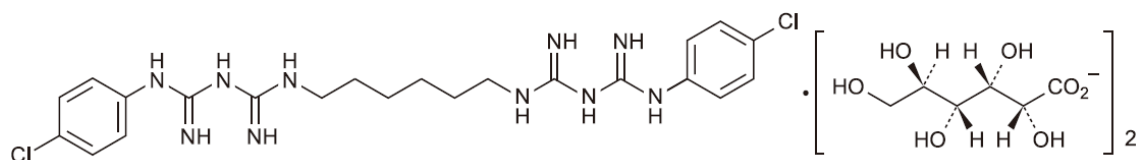
(2) 洋名 (命名法)

Chlorhexidine Gluconate (JP, JAN)

(3) ステム

不明

3. 構造式又は示性式



4. 分子式及び分子量

分子式：C₂₂H₃₀Cl₂N₁₀・2C₆H₁₂O₇

分子量：897.76

5. 化学名 (命名法)

2,4,11,13-Tetraazatetradecane diimidamide, *N,N'*-bis(4-chlorophenyl)-3,12-diimino-, di-D-gluconate (IUPAC)

1,1'-Hexamethylenebis [5-(4-chlorophenyl)-biguanidine], di-D-gluconate

6. 慣用名, 別名, 略号, 記号番号

別名：グルコン酸クロルヘキシジン

7. CAS 登録番号

18472-51-0 (クロルヘキシジングルコン酸塩)

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

- 1) クロロヘキシジングルコン酸塩は、通常、水溶液として存在し、その 20w/v%液は、無色～微黄色の澄明な液で、においはなく、味は苦い。
- 2) 光によって徐々に着色する。

(2) 溶解性

- 1) 水又は酢酸（100）と混和する。
- 2) 20w/v%液1mLはエタノール（99.5）5mL以下又はアセトン3mL以下と混和するが、溶媒の量を増加するとき白濁する。

(3) 吸湿性

該当資料なし

(4) 融点（分解点），沸点，凝固点

融点 クロロヘキシジン塩基：130～134℃
グルコン酸：約 195℃（分解）

(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

比重 d_{20}^{20} ：1.06～1.07
pH：5.5～7.0（20w/v%液 5.0mL を水 100mL に溶かした液）

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

(1) クロロヘキシジングルコン酸塩の呈色反応

本品にメタノールを加え、臭素試液及び水酸化ナトリウム試液を加えるとき、液は濃赤色を呈する。

(2) グアニジノ基の金属錯体の沈殿反応

本品に水及び硫酸銅（Ⅱ）試液を加えるとき、白色の沈殿を生じ、この沈殿は沸騰するまで加熱するとき、淡紫色を呈する。

(3) クロロヘキシジン塩基の確認：融点測定

本品に水を加え、水酸化ナトリウム試液を加えるとき、白色の沈殿を生じる。
生じた沈殿をろ過し、残留物をエタノールで再結晶し、融点を測定する。

(4) グルコン酸の確認：融点測定

(3)のろ液に塩酸試液を用いて中和した後、酢酸及びフェニルヒドラジンを加え加熱する。
析出した結晶を熱湯に溶かし、活性炭を加え、ろ過する。析出した結晶の融点を測定する。

4. 有効成分の定量法

電位差滴定法：本品を蒸発乾固し、残留物を非水滴定用酢酸に溶かし、過酢酸で滴定する。

IV. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 投与経路

手指

(2) 剤形の区別, 外観及び性状

剤形の区別：液剤

性状：本品は淡赤色澄明のやや粘性の液で、わずかに特異なおいがある。

(3) 製剤の物性

本品は等容量の水，メタノール又はエタノール（99.5）と混和する。

(4) 識別コード

該当しない

(5) pH, 浸透圧比, 粘度, 比重, 安定な pH 域等

pH：5.5～6.5

比重 d_{20}^{20} ：1.035～1.045

(6) 無菌の有無

無菌製剤ではない

2. 製剤の組成

(1) 有効成分（活性成分）の含量

100mL 中 日本薬局方 クロルヘキシジングルコン酸塩液 20mL

(クロルヘキシジングルコン酸塩 4w/v%) 含有する。

(2) 添加物

添加目的	添加物
界面活性剤	ポリオキシエチレンポリオキシプロピレングリコール
発泡剤	ラウリルジメチルアミノオキシド液, ラウリン酸ジエタノールアミド
湿潤剤	マクロゴール
溶剤	エタノール
pH 調節剤	グルコン酸
着色剤	赤色 102 号

(3) 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

3. 用時溶解して使用する製剤の調製法

該当しない

4. 懸濁剤, 乳剤の分散性に対する注意

該当しない

5. 製剤の各種条件下における安定性¹⁾

(1) 加速試験

最終包装製品を用いた加速試験（40℃，75%RH，6 ヶ月）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。

◇加速試験 40℃，75%RH [ポリエチレン容器（最終包装形態）]

測定項目 <規格>	ロット 番号	保存期間			
		開始時	1 ヶ月	3 ヶ月	6 ヶ月
性状 <淡赤色澄明のやや粘性の液で， わずかに特異なおいがある>	BK130	適合	同左	同左	同左
確認試験 (※1)	BK130	適合	同左	同左	同左
pH <5.5~6.5>	BK130	6.00	5.99	6.12	6.24
比重 < d_{20}^{20} : 1.035~1.045>	BK130	1.0405	1.0407	1.0404	1.0406
純度試験 <4-クロロアニリン： 100ppm 以下>	BK130	適合	同左	同左	同左
含量 (%) ※2 <95.0~105.0>	BK130	103.7	103.0	101.8	100.2

※1：クロルヘキシジングルコン酸塩の呈色反応，グアニジノ基の金属錯体の沈殿反応

※2：表示量に対する含有率 (%)

(2) 長期保存試験

◇長期保存試験 室温，湿度：なりゆき [ポリエチレン容器（最終包装形態）]

測定項目 <規格>	ロット 番号	保存期間					
		開始時	6 ヶ月	12 ヶ月	18 ヶ月	24 ヶ月	36 ヶ月
性状 <淡赤色澄明のやや粘性の液で， わずかに特異なおいがある>	EP190	適合	同左	同左	同左	同左	同左
確認試験 (※1)	EP190	適合	—	—	—	—	適合
pH <5.5~6.5>	EP190	5.9	5.9	6.1	6.0	6.0	5.9
比重 < d_{20}^{20} : 1.035~1.045>	EP190	1.041	1.041	1.041	1.041	1.041	1.041
純度試験 <4-クロロアニリン： 100ppm 以下>	EP190	適合	同左	同左	同左	同左	同左
定量 (w/v%) <クロルヘキシジングルコン 酸塩：3.80~4.20>	EP190	4.20	4.17	4.20	4.18	4.18	4.19

※：クロルヘキシジングルコン酸塩の呈色反応，グアニジノ基の金属錯体の沈殿反応

—：試験未実施

6. 溶解後の安定性

該当しない

7. 他剤との配合変化（物理化学的变化）

クロルヘキシジンは陽イオン性化合物で、グルコン酸塩は水に溶解しやすいが、他の陰イオンが存在すると難溶性の塩を形成して沈殿を生じ、抗菌力を低下させる可能性がある。

8. 溶出性

該当しない

9. 生物学的試験法

該当しない

10. 製剤中の有効成分の確認試験法

(1) クロルヘキシジングルコン酸塩の呈色反応

本品にメタノールを加え、臭素試液及び水酸化ナトリウム試液を加えるとき、液は濃赤色を呈する。

(2) グアニジノ基の金属錯体の沈殿反応

本品に水及び硫酸銅（II）試液を加えるとき、白色の沈殿を生じ、この沈殿は沸騰するまで加熱するとき、淡紫色を呈する。

11. 製剤中の有効成分の定量法

比重及び密度測定法

クロルヘキシジングルコン酸塩の比重 d_{20}^{20} を測定する。

液体クロマトグラフィー

内標準物質：パラオキシ安息香酸エチルの移動相溶液

検出器：紫外可視吸光光度計

カラム：液体クロマトグラフィー用オクタデシルシリル化シリカゲル

12. 力価

該当しない

13. 混入する可能性のある夾雑物

4-クロロアニリン

14. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報

該当しない

15. 刺激性

該当記載事項なし

16. その他

該当記載事項なし

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

医療施設における医師，看護師等の医療従事者の手指消毒

2. 用法及び用量

(1) 術前，術後の術者の手指消毒の場合

手指及び前腕部を水でぬらし，本剤約 5mL を手掌にとり，1 分間洗浄後，流水で洗い流し，更に本剤約 5mL で 2 分間洗浄をくりかえし，同様に洗い流す。

(2) (1) 以外の医療従事者の手指消毒の場合

手指を水でぬらし，本剤約 2.5mL を手掌にとり，1 分間洗浄後，流水で洗い流す。

3. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

該当資料なし

(2) 臨床効果

該当資料なし

(3) 臨床薬理試験

該当資料なし

(4) 探索的試験

該当資料なし

(5) 検証的試験

1) 無作為化並行用量反応試験

該当資料なし

2) 比較試験

該当資料なし

3) 安全性試験

該当資料なし

4) 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・特定使用成績調査(特別調査)・製造販売後臨床試験(市販後臨床試験)

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試験の概要

該当しない

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理的に関連のある化合物又は化合物群

ベンザルコニウム塩化物

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序²⁾

低濃度では細菌の細胞膜に障害を与え、細胞質成分の不可逆的漏出や酵素阻害を起こし、抗菌作用（殺菌作用）を示す。高濃度では細胞内のタンパク質や核酸の沈着を起こすことにより、抗菌作用を示す。

広範囲の微生物に作用するが、特にグラム陽性菌には低濃度でも有効である。

(2) 薬効を裏付ける試験成績

1) 最小発育阻止濃度（MIC）³⁾

クロルヘキシジングルコン酸塩スクラブ 4%「日医工」について、日本化学療法学会標準法（微量液体培地希釈法）を準用し、菌株 5 種を用いて最小発育阻止濃度試験を行った結果、クロルヘキシジングルコン酸塩スクラブ 4%「日医工」は標準製剤と同等性が認められた。

菌 株		MIC (vol%)
<i>Staphylococcus aureus</i> (ATCC 29213)	黄色ブドウ球菌	3.13
<i>Staphylococcus epidermidis</i> (ATCC 12228)	表皮ブドウ球菌	1.56
<i>Escherichia coli</i> (ATCC 25922)	大腸菌	3.13
<i>Pseudomonas aeruginosa</i> (ATCC 27853)	緑膿菌	25
<i>Candida albicans</i> (ATCC 10231)	カンジダ菌	12.5

最小発育阻止濃度は、有効成分の希釈回数、時間、試験日等の試験条件により異なる可能性がある。

2) 殺菌力試験⁴⁾

クロルヘキシジングルコン酸塩スクラブ 4%「日医工」について、MTP法（Microtitration Plate法）を準用し、菌株5種を用いて殺菌力試験を行った結果、クロルヘキシジングルコン酸塩スクラブ 4%「日医工」は標準製剤と同等性が認められた。

殺菌力試験

菌 株	濃度 (μ g/mL)	接触時間 (分)			
		2.5	5	10	15
<i>Staphylococcus aureus</i> (ATCC 29213)	10000	—	—	—	—
	5000	+	—	—	—
	1000	+	—	—	—
	500	+	+	+	—
	100	+	+	+	+
<i>Staphylococcus epidermidis</i> (ATCC 12228)	1000	—	—	—	—
	500	—	—	—	—
	100	—	—	—	—
	50	+	+	—	—
	10	+	+	+	+
<i>Escherichia coli</i> (ATCC 25922)	100	—	—	—	—
	50	—	—	—	—
	20	+	+	—	—
	10	+	+	+	+
	5	+	+	+	+
<i>Pseudomonas aeruginosa</i> (ATCC 27853)	100	—	—	—	—
	50	—	—	—	—
	20	+	+	—	—
	10	+	+	+	+
	5	+	+	+	+
<i>Candida albicans</i> (ATCC 10231)	500	—	—	—	—
	100	—	—	—	—
	50	—	—	—	—
	10	+	+	—	—
	1	+	+	+	+

(—) : 死滅した (+) : 死滅しなかった

殺菌力の有効成分濃度は、有効成分の希釈回数、時間、試験日等の試験条件により異なる可能性がある。

有機物存在下における殺菌力試験

菌 株	濃度 ($\mu\text{g/mL}$)	接触時間 (分)			
		2.5	5	10	15
<i>Staphylococcus aureus</i> (ATCC 29213)	20000	—	—	—	—
	10000	+	+	—	—
	5000	+	+	+	—
	2000	+	+	+	+
	1000	+	+	+	+
<i>Staphylococcus epidermidis</i> (ATCC 12228)	10000	—	—	—	—
	5000	—	—	—	—
	2000	+	—	—	—
	1000	+	+	+	+
	500	+	+	+	+
<i>Escherichia coli</i> (ATCC 25922)	10000	—	—	—	—
	5000	—	—	—	—
	2000	—	—	—	—
	1000	+	+	+	+
	500	+	+	+	+
<i>Pseudomonas aeruginosa</i> (ATCC 27853)	10000	—	—	—	—
	5000	—	—	—	—
	2000	+	—	—	—
	1000	+	+	+	+
	500	+	+	+	+
<i>Candida albicans</i> (ATCC 10231)	10000	—	—	—	—
	5000	—	—	—	—
	2000	—	—	—	—
	1000	+	+	+	+
	500	+	+	+	+

(—) : 死滅した (+) : 死滅しなかった

殺菌力の有効成分濃度は、有効成分の希釈回数、時間、試験日等の試験条件により異なる可能性がある。

(3) 作用発現時間・持続時間

(「(2) 薬効を裏付ける試験成績」を参照)

VII. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移・測定法

(1) 治療上有効な血中濃度

該当しない

(2) 最高血中濃度到達時間

該当しない

(3) 臨床試験で確認された血中濃度

該当しない

(4) 中毒域

該当しない

(5) 食事・併用薬の影響

該当しない

(6) 母集団（ポピュレーション）解析により判明した薬物体内動態変動要因

該当しない

2. 薬物速度論的パラメータ

(1) 解析方法

該当しない

(2) 吸収速度定数

該当しない

(3) バイオアベイラビリティ

該当しない

(4) 消失速度定数

該当しない

(5) クリアランス

該当しない

(6) 分布容積

該当しない

(7) 血漿蛋白結合率

該当しない

3. 吸収

該当しない

4. 分布

(1) 血液-脳関門通過性

該当しない

(2) 血液-胎盤関門通過性

該当しない

(3) 乳汁への移行性

該当しない

(4) 髄液への移行性

該当しない

(5) その他の組織への移行性

該当しない

5. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路

該当しない

(2) 代謝に関与する酵素（CYP450 等）の分子種

該当しない

(3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当しない

(4) 代謝物の活性の有無及び比率

該当しない

(5) 活性代謝物の速度論的パラメータ

該当しない

6. 排泄

(1) 排泄部位及び経路

該当しない

(2) 排泄率

該当しない

(3) 排泄速度

該当しない

7. トランスポーターに関する情報

該当しない

8. 透析等による除去率

該当しない

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

該当記載事項なし

2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む）

【禁忌（次の場合には使用しないこと）】

クロルヘキシジン製剤に対し過敏症の既往歴のある者

3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由

該当しない

4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由

該当しない

5. 慎重投与内容とその理由

【慎重投与（次の場合には慎重に使用すること）】

薬物過敏体質の者

6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法

ショック、アナフィラキシー等の反応を予測するため、使用に際してはクロルヘキシジン製剤に対する過敏症の既往歴、薬物過敏体質の有無について十分な問診を行うこと。

7. 相互作用

該当記載事項なし

8. 副作用

（1）副作用の概要

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。

（2）重大な副作用と初期症状

ショック、アナフィラキシー（頻度不明）

ショック、アナフィラキシーがあらわれることがあるので観察を十分に行い、血圧低下、蕁麻疹、呼吸困難等があらわれた場合は、直ちに使用を中止し、適切な処置を行うこと。

（3）その他の副作用

	頻度不明
過敏症 ^{注)}	発疹等

注) このような症状があらわれた場合には使用を中止すること。

（4）項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧

該当資料なし

（5）基礎疾患、合併症、重症度及び手術の有無等背景別の副作用発現頻度

該当資料なし

(6) 薬物アレルギーに対する注意及び試験法

- 1) **禁忌**：クロルヘキシジン製剤に対し過敏症の既往歴のある者には使用しないこと。
- 2) **重大な副作用**：ショック，アナフィラキシーがあらわれることがあるので観察を十分に行い，血圧低下，蕁麻疹，呼吸困難等があらわれた場合は，直ちに使用を中止し，適切な処置を行うこと。
- 3) **その他の副作用**：過敏症（発疹等）があらわれた場合には使用を中止すること。

9. 高齢者への投与

該当記載事項なし

10. 妊婦，産婦，授乳婦等への投与

該当記載事項なし

11. 小児等への投与

該当記載事項なし

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

該当資料なし

13. 過量投与

該当記載事項なし

14. 適用上の注意

(1) 投与経路

手指消毒以外の目的には使用しないこと。

(2) 使用時

- 1) 本剤の使用中に誤って眼に入らないように注意すること。
眼に入った場合には，直ちによく水洗すること。
- 2) 溶液の状態です長時間皮膚と接触させた場合に皮膚化学熱傷を起こしたとの報告があるので，注意すること。

15. その他の注意

クロルヘキシジングルコン酸塩製剤の投与により，ショック症状を起こした患者のうち，数例について，血清中にクロルヘキシジンに特異的な IgE 抗体が検出されたとの報告がある。

16. その他

【取扱い上の注意】

- (1) 経口投与しないこと。誤飲した場合には，牛乳，生卵，ゼラチン等を用いて，胃洗浄を行なうなど適切な処置を行なう。
- (2) 本剤は希釈せず，原液のまま使用すること。
- (3) 本剤の付着した白布を次亜塩素酸ナトリウム等の塩素系漂白剤で漂白すると，褐色のシミができることがある。漂白には過炭酸ナトリウム等の酸素系漂白剤が適当である。
- (4) 開封時，容器の肩部又は底部をもち，液がとびださないようにキャップを開けること。

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」参照）

(2) 副次的薬理試験

該当資料なし

(3) 安全性薬理試験

該当資料なし

(4) 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) 生殖発生毒性試験

該当資料なし

(4) 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	クロルヘキシジングルコン酸塩スクラブ 4%「日医工」	なし
有効成分	クロルヘキシジングルコン酸塩	なし

2. 有効期間又は使用期限

容器に記載（3年：安定性試験結果に基づく）

3. 貯法・保存条件

保存条件：直射日光を避けて，室温保存

容器：気密容器

4. 薬剤取扱い上の注意点

(1) 薬局での取り扱い上の留意点について

（「貯法・保存条件」の項参照）

(2) 薬剤交付時の取扱いについて（患者等に留意すべき必須事項等）

くすりのしおり：有

（「Ⅷ. 安全性（使用上の注意等）」に関する項目」を参照）

(3) 調剤時の留意点について

該当しない

5. 承認条件等

該当しない

6. 包装

500mL（ポンプ付），1L（ポンプ付）

7. 容器の材質

容 器	キャップ	ラベル
ポリエチレン	ポリプロピレン	ポリエチレン

8. 同一成分・同効薬

同一成分：5%グルコン酸クロルヘキシジン液「日医工」，
グルコン酸クロルヘキシジン液 20%「ヤクハン」

9. 国際誕生年月日

不明

10. 製造販売承認年月日及び承認番号

販売名	承認年月日	承認番号
クロルヘキシジングルコン酸塩 スクラブ 4%「日医工」	2008年4月30日	22000AMX01607000

旧販売名	承認年月日	承認番号
クロルヘキシジングルコン酸塩 スクラブ 4%「ORY」	2008年4月30日	22000AMX01607000

11. 薬価基準収載年月日

薬価基準対象外

12. 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

13. 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

14. 再審査期間

該当しない

15. 投与期間制限医薬品に関する情報

本剤は, 投薬期間制限の対象となる医薬品ではない。

16. 各種コード

薬価基準収載医薬品コード	レセプト電算コード	HOT (9桁) コード
薬価基準対象外	薬価基準対象外	—

17. 保険給付上の注意

該当しない

X I . 文 献

1. 引用文献

- 1) 日医工株式会社：社内資料（安定性試験）
- 2) 第十七改正日本薬局方解説書 C-1772，廣川書店，東京（2016）
- 3) 日医工株式会社：社内資料（最小発育阻止濃度）
- 4) 日医工株式会社：社内資料（殺菌力試験）

2. その他の参考文献

なし

X II . 参 考 資 料

1. 主な外国での発売状況

なし

2. 海外における臨床支援情報

なし

X III . 備 考

その他の関連資料

なし