

ビフィズス菌製剤

* **ビフィズゲン[®]散**
BIFISGEN[®]

承認番号	22000AMX02135
薬価収載	2008年12月
販売開始	1969年5月
再評価結果	1984年6月

貯法：室温保存、開封後は湿気を避けること
使用期限：外箱等に記載
取扱い上の注意参照

■組成・性状

有効成分(1g中)	ビフィズス菌末 20mg
添加物	パレイショデンブン、乳糖、サッカリンナトリウム
色・剤形	白色の粉末状の散剤
味	わずかな甘味

■効能・効果

腸内菌叢の異常による諸症状の改善

■用法・用量

通常成人1日3～6gを3回に分割経口投与する。
なお、年齢、症状により適宜増減する。

■有効成分に関する理化学的知見

一般名：ビフィズス菌

菌種：*Bifidobacterium*

特性：グラム陽性、無芽胞の嫌気性桿菌で、Y字形を呈するのを原則とし、運動性はない。

■取扱い上の注意

安定性試験：最終包装製品を用いた加速試験(40℃、相対湿度75%、6ヵ月)の結果、ビフィズゲン散は通常の市場流通下において2年間安定であることが推測された¹⁾。
使用期限内であっても開封後は吸湿を防ぐため密封し、なるべく速やかに使用すること。

■包装

ビフィズゲン散：[バラ]500g

■主要文献

1) 日東薬品工業株式会社 社内資料（安定性試験）

■文献請求先、製品に関するお問い合わせ先

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求下さい。

大日本住友製薬株式会社

〒541-0045 大阪市中央区道修町2-6-8

くすり情報センター

TEL 0120-034-389

販売元

大日本住友製薬株式会社

大阪市中央区道修町2-6-8

製造販売元

日東薬品工業株式会社

京都府向日市上植野町南開35-3