

※※印：2009年9月改訂(第9版)
 ※印：2009年2月改訂

日本標準商品分類番号
873179

貯 法：室温・防湿保存
 使用期限：外装に表示の使用期限内に使用すること。
 取扱い上の注意：「取扱い上の注意」の項参照

※※承認番号	22100AMX00860000
※※薬価収載	2009年 9月
販売開始	1993年 3月
再評価結果	1985年 7月
再評価結果(品質再評価)	2008年11月

ビタミンC・パントテン酸カルシウム配合剤

※※ **ビューシー®** 配合顆粒
 BEAUCY

※、※※【組成・性状】

組 成	1g中：アスコルビン酸……………200mg パントテン酸カルシウム…………… 3mg (添加物) 精製白糖、トウモロコシデンプン、ヒドロキシプロピルセルロース、黄色4号(タートラジン)、青色2号
性 状	においのない、酸味と甘味を有する黄色の顆粒剤

【効能・効果】

本剤に含まれるビタミン類の需要が増大し、食事からの摂取が不十分な際の補給(消耗性疾患、妊産婦、授乳婦など)、炎症後の色素沈着
 効果がないのに月余にわたって漫然と使用すべきでない。

【用法・用量】

通常成人1回1～3gを1日1～3回経口投与する。
 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。

	頻 度 不 明
消化器	胃不快感、悪心・嘔吐、下痢等

2 臨床検査結果に及ぼす影響

- 各種の尿検査で、尿糖の検出を妨害することがある。[アスコルビン酸(ビタミンC)による]
- 各種の尿試験紙法による尿検査(潜血、ビリルビン、亜硝酸塩)・便潜血反応検査で、偽陰性を呈することがある。[アスコルビン酸(ビタミンC)による]

3 適用上の注意

- 調剤時：
- アルカリ性薬剤、吸湿性薬剤との配合は避けること。
 - 配合時の粉碎は避けること。

※【薬物動態】²⁾

溶出性

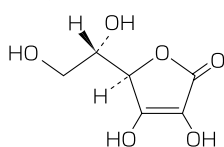
本剤の溶出性は、日本薬局方外医薬品規格第3部に定められた規格に適合していることが確認されている。

【有効成分に関する理化学的知見】

●アスコルビン酸

一般名：アスコルビン酸(Ascorbic acid)
 化学名：L-threo-hex-2-enono-1,4-lactone
 分子式：C₆H₈O₆
 分子量：176.12
 融 点：約190℃(分解)
 性 状：アスコルビン酸は白色の結晶又は結晶性の粉末で、においはなく、酸味がある。水に溶けやすく、エタノール(95)にやや溶けにくく、ジエチルエーテルにほとんど溶けない。

構造式：



●パントテン酸カルシウム

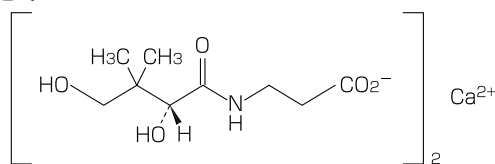
一般名：パントテン酸カルシウム(Calcium pantothenate)
 化学名：monocalcium bis{3-[(2R)-2,4-dihydroxy-3,3-dimethylbutanoylamino]propanoate}

分子式：C₁₈H₃₂CaN₂O₁₀

分子量：476.53

性 状：パントテン酸カルシウムは白色の粉末で、においはなく、味は苦い。水に溶けやすく、エタノール(95)に極めて溶けにくく、ジエチルエーテルにほとんど溶けない。1.0gを水20mLに溶かした液のpHは7.0～9.0である。吸湿性である。

構造式：



※【取扱い上の注意】¹⁾

安定性試験結果の概要

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、ビューシー配合顆粒は通常の市場流通下において安定であることが推測された。

【包 装】

ビューシー配合顆粒
 分 包：1g×120包、1g×1,200包
 バラ包装：1kg

【主要文献】

- 1) 大洋薬品工業株式会社内資料(安定性試験)
- ※2) 大洋薬品工業株式会社内資料(溶出試験)

【文献請求先】

主要文献欄に記載の文献・社内資料は下記にご請求下さい。
 大洋薬品工業株式会社 タイヨーDIセンター
 〒453-0801 名古屋市中村区太閤一丁目24番11号
 TEL 0120-080-601 FAX 052-459-2853

製造販売元

