

サイト内検索機能

例:「毒性」と入力「検索」実行

医薬品添加物の安全性データベース - Microsoft Internet Explorer

アドレス http://www.ipec.gr.jp/safetydata/data.html?

Google

【HP内検索】 help 検索

あ/か/さ/た/な/は/ま/や/ら/わ/英数字/

あ行

- アクリル酸・メタクリル酸メチルコポリマー分散液
- アスピン酸
- アスピン酸ソイソブチル
- アスピン酸ソイソプロピル
- アスピン酸ソクチル
- アスピン酸ポリエステル
- 亜硝酸ジシクロヘキシルアミン
- 亜硝酸ナトリウム
- アスコルビン酸
- アセチルトリプトファン
- アセチルトリプトファンナトリウム
- アセトアニリド
- アセトン
- アプロチニン液
- アミノアルキルメタクリレートコポリマーRS
- アミノ安息香酸エチル
- アミノエチルスルホン酸
- アラビアゴム
- アラビアゴム末
- アラントイン
- アラントイン・dl-ピロリドンカルボン酸ナトリウム

スタート | 受信トレイ - Outlook... | 医薬品添加物の... | 文書 1 - Microsoft... | インターネット | 10:12

検索結果

「毒性」を含むデータを表示

検索結果 powered by msearch - Microsoft Internet Explorer

ファイル(F) 編集(E) 表示(V) お気に入り(A) ツール(T) ヘルプ(H)

戻る 進む 印刷 検索 お気に入り 送信 共有

アドレス(D) http://www.ipec.gr.jp/cgi-bin/msearch.cgi?query=%E3%83%A1%E3%83%B3%E3%83%97%E3%83%9C%E3%83%8C%E3%83%9C%E3%83%A1&hint=%E3%83%A1%E3%83%B3%E3%83%97%E3%83%9C%E3%83%8C%E3%83%9C%E3%83%A1

Google G Go Bookmarks 399 blocked Check AutoLink Send to Settings

Y! 検索 サイト検索 ハイライト ページ内検索 ログイン オークション参加無料 第3弾 My Yahoo!で50,000ポイント!

ホーム ヘルプ Powered by msearch

HP内検索 毒性 検索

32件ヒットしました。1件目から10件目を表示します。 検索にかかった時間0.0234375秒

[1] [2] [3] [4] | 次へ

1. [アノソコウ](http://www.ipec.gr.jp/saftydata/a/daa32.html)
http://www.ipec.gr.jp/saftydata/a/daa32.html
5mg/g ■ GRAS ■ JECFAの評価 ■ 単回投与毒性 該当文献なし ■ 反復投与毒性 該当文献なし ■ 遺伝毒性 試験 試験系 濃度 結果 文献 復帰突然変異 ネズミチフス菌 (TA102) 1-5000 µg/plate (±S9) 陰性 Baker et al. ...
2. [安息香酸ベンジル](http://www.ipec.gr.jp/saftydata/a/daa31.html)
http://www.ipec.gr.jp/saftydata/a/daa31.html
イングにおいても支持された。 ■ 単回投与毒性 LD50 (WHO Food Additive Series no.48) 5 動物種 投与経路 LD50(mg/kg体重) 文献 マウス 経口 1600 mg/kg Draize et al, 1948 ラット 経口 1900 mg/kg Draize et al. ...
3. [安息香酸ナトリウム](http://www.ipec.gr.jp/saftydata/a/daa30.html)
http://www.ipec.gr.jp/saftydata/a/daa30.html
84.1733) ■ JECFAの評価 ラットにおける無毒性量は混餌投与で1%(10,000ppm)であり、これは 500mg/kg bwに相当する。ヒトの一日摂取許容量(ADI)は0-5mg/kgbwである。【安息香酸及びそのナトリウム、カリウム、カルシウ...
4. [安息香酸](http://www.ipec.gr.jp/saftydata/a/daa29.html)
http://www.ipec.gr.jp/saftydata/a/daa29.html
84.1021) ■ JECFAの評価 ラットにおける無毒性量は混餌投与で1%(10000ppm)であり、これは 500mg/kg bwに相当する。ヒトの一日摂取許容量(ADI)は0-5mg/kgbwである。【安息香酸及びそのナトリウム、カリウム、カルシウ...
5. [アルモンド油](http://www.ipec.gr.jp/saftydata/a/daa28.html)
http://www.ipec.gr.jp/saftydata/a/daa28.html
大使用量 一般外用剤 525 mg/g ■ 単回投与毒性 動物種 投与経路 LD50 文献 ラット 経口 >5 g/kg Levenstein I1) ウサギ 経皮 >5 g/kg Levenstein I1) 以下については 該当文献なし ■ 反復投与毒性 ■ 遺伝毒性 ■ 癌...
6. [アルブミン](#)

ページが表示されました

スタート 受信トレイ - Outlook 検索結果 powered... 文書 1 - Microsoft... インターネット

10:13



U.S. Food and Drug Administration - Center for Drug Evaluation and Research

Inactive Ingredient Search for Approved Drug Products

[CDER Home Page](#)

[Site Info](#)

[Contact Us](#)

[What's New](#)

[About this Database](#)

Type in all or part of an inactive ingredient name (must be at least 3 characters long).

Drug questions email: drugproducts@cder.fda.gov

[Privacy Statement](#)

FDA/Center for Drug Evaluation and Research
Office of Generic Drugs
Division of Labeling and Program Support
Update Frequency: Quarterly
Data Through: March 30, 2007
Database Last Updated: April 11, 2007



U.S. Food and Drug Administration - Center for Drug Evaluation and Research

Inactive Ingredient Search for Approved Drug Products

[CDER Home Page](#)

[Site Info](#)

[Contact Us](#)

[What's New](#)

[About this Database](#)

Type in all or part of an inactive ingredient name (must be at least 3 characters long).

Drug questions email: drugproducts@cder.fda.gov

[Privacy Statement](#)

FDA/Center for Drug Evaluation and Research
Office of Generic Drugs
Division of Labeling and Program Support
Update Frequency: Quarterly
Data Through: December 29, 2006
Database Last Updated: February 1, 2007

**Inactive Ingredient Search
for Approved Drug Products**[About this Database](#) [Back to Search Page](#)**Search Results for: "Acetone"**

INACTIVE INGREDIENT	ROUTE;DOSAGE FORM	CAS NUMBER	MAXIMUM POTENCY
ACETONE	IMPLANTATION; PELLET	000067641	
ACETONE	ORAL; GRANULE, FOR SUSPENSION	000067641	
ACETONE	ORAL; TABLET	000067641	
ACETONE	ORAL; TABLET, COATED	000067641	
ACETONE	ORAL; TABLET, SUSTAINED ACTION	000067641	
ACETONE	ORAL-21; TABLET	000067641	
ACETONE	TOPICAL; LOTION	000067641	10%
ACETONE	TOPICAL; SHAMPOO	000067641	13%
ACETONE	TOPICAL; SOLUTION	000067641	12.69%
ACETONE SODIUM BISULFITE	AN,CNBLK INTRATHECAL; INJECTION	000540921	
ACETONE SODIUM BISULFITE	AN,INFILTRATION; INJECTION	000540921	
ACETONE SODIUM BISULFITE	DENTAL; INJECTION	000540921	
ACETONE SODIUM BISULFITE	INHALATION; SOLUTION	000540921	0.5003%
ACETONE SODIUM	NERVE BLOCK; INJECTION	000540921	



U.S. Food and Drug Administration - Center for Drug Evaluation and Research

Inactive Ingredient Search for Approved Drug Products

[CDER Home Page](#)

[Site Info](#)

[Contact Us](#)

[What's New](#)

[About this Database](#)

Type in all or part of an inactive ingredient name (must be at least 3 characters long).

Drug questions email: drugproducts@cder.fda.gov

[Privacy Statement](#)

FDA/Center for Drug Evaluation and Research
Office of Generic Drugs
Division of Labeling and Program Support
Update Frequency: Quarterly
Data Through: December 29, 2006
Database Last Updated: February 1, 2007

**Inactive Ingredient Search
for Approved Drug Products**[CDER Home Page](#)[Site Info](#)[Contact Us](#)[What's New](#)[About this Database](#) [Back to Search Page](#)**Search Results for: "acacia"**

<u>INACTIVE INGREDIENT</u>	<u>ROUTE;DOSAGE FORM</u>	<u>CAS NUMBER</u>	<u>MAXIMUM POTENCY</u>
ACACIA	BUCCAL/SUBLINGUAL; TABLET	009000015	9.1MG
ACACIA	ORAL; CAPSULE	009000015	
ACACIA	ORAL; CAPSULE, SUSTAINED ACTION	009000015	11.77MG
ACACIA	ORAL; POWDER	009000015	80%
ACACIA	ORAL; POWDER, FOR ORAL SUSPENSION	009000015	64.8%
ACACIA	ORAL; POWDER, FOR SOLUTION	009000015	
ACACIA	ORAL; POWDER, FOR SUSPENSION	009000015	
ACACIA	ORAL; SYRUP	009000015	
ACACIA	ORAL; TABLET	009000015	70MG
ACACIA	ORAL; TABLET (IMMED./COMP. RELEASE), UNCOATED, CHEWABLE	009000015	80MG
ACACIA	ORAL; TABLET, COATED	009000015	156MG
ACACIA	ORAL; TABLET, DELAYED ACTION, ENTERIC COATED	009000015	10MG
ACACIA	ORAL; TABLET, FILM COATED	009000015	14.9MG
ACACIA	ORAL; TABLET, REPEAT ACTION	009000015	11.542MG
ACACIA	ORAL; TABLET, SUSTAINED ACTION	009000015	34.4MG

ACACIA	ORAL-20; TABLET	009000015	33.5MG
ACACIA	ORAL-21; TABLET	009000015	5MG
ACACIA	ORAL-28; TABLET	009000015	5MG
ACACIA MUCILAGE	ORAL; TABLET, COATED	008047389	27.2MG
ACACIA SYRUP	ORAL; CAPSULE, SUSTAINED ACTION	008047378	69.64MG

[Back to Search Page](#)

FDA/Center for Drug Evaluation and Research
Office of Generic Drugs
Division of Labeling and Program Support
Update Frequency: Quarterly
Data Through: December 29, 2006
Database Last Updated: February 1, 2007

Inactive Ingredient Field Descriptions

Inactive Ingredient

添加物

添加物は、有効成分以外の医薬品の構成成分である。医薬品の最終投与形態における添加剤がこのデータベースに含まれている。

Route

投与

投与経路は、患者への薬の投与方法である。各投与経路の定義は「CDER Data Standards Manual」に総覧として説明されている。

Dosage Form

剤形

剤形は薬が調製されたとき、投与された時の形とする。剤形の定義は「CDER Data Standards Manual」に総覧として説明されている。

CAS Number

CAS 番号

多くの添加物は CAS 番号を有しており、他のデータベースから化学的な情報をえるのに有効である。CAS 番号自身は化学的な意味はない。

Maximum Potency

最大効力

最大効力欄はそれぞれの経路と投与における添加物の最大量をあらわす。添加物の最大量が計算できない場合はこの欄をブランクにしている。

Diisopropyl Adipat(アジピン酸ジイソプロピル)

添加物(INACT静脈E INGREDIENT)	投与経路/剤型(ROUTE;DOSAGE FORM)	CAS NUMBER	MAX筋肉内UM POTENCY最大投与量)
アジピン酸ジイソプロピル	局所;ローション	6938949	20%
アジピン酸ジイソプロピル	局所;溶液	6938949	17%

A幹細胞orbic Acid(アスコルビン酸)

添加物(INACT静脈E INGREDIENT)	投与経路/剤型(ROUTE;DOSAGE FORM)	CAS NUMBER	MAX筋肉内UM POTENCY最大投与量)
アスコルビン酸	湿潤;注射(AN,湿潤N;注射)	50817	
アスコルビン酸	仙骨ブロック;注射	50817	
アスコルビン酸	硬膜外;注射	50817	
アスコルビン酸	伝染性単核球症-静注;注射	50817	0.20%
アスコルビン酸	吸入;エアゾール、定量吸入	50817	95.95%
アスコルビン酸	吸入;エアゾール、スプレイ	50817	0.10%
アスコルビン酸	吸入;溶液	50817	1.02%
アスコルビン酸	筋肉注射	50817	1%
アスコルビン酸	静脈	50817	62.50%
アスコルビン酸	静脈;パウダー;注射、注射溶液	50817	0.20%
アスコルビン酸	静脈;パウダー;注射、注射溶液、凍結乾燥	50817	0.09%
アスコルビン酸	静脈;注射、溶液	50817	0.20%
アスコルビン酸	静脈(輸液);注射	50817	50.40%
アスコルビン酸	静脈(輸液);パウダー;注射、注射溶液	50817	
アスコルビン酸	神経ブロック;注射	50817	0.20%
アスコルビン酸	経口;カプセル	50817	7MG
アスコルビン酸	経口;濃縮物	50817	0.60%
アスコルビン酸	経口;懸濁液	50817	0.20%
アスコルビン酸	経口;懸濁液 徐効薬	50817	
アスコルビン酸	経口;シロップ	50817	1.25%
アスコルビン酸	経口;錠剤	50817	28.44MG
アスコルビン酸	経口;錠剤、フィルム被覆	50817	20MG
アスコルビン酸	直腸;座薬	50817	3MG
アスコルビン酸	皮下;注射	50817	1%
アスコルビン酸	局所;ゲル	50817	0.30%
アスコルビン酸	局所;溶液	50817	0.04%

ACETYLTRYPTOPHAN(アセチルトリプトファン)

添加物(INACT静脈E INGREDIENT)	投与経路/剤型(ROUTE;DOSAGE FORM)	CAS NUMBER	MAX筋肉内UM POTENCY最大投与量)
アセチルトリプトファン	静脈;注射		0.02%

Acetone(アセトン)

添加物(INACT静脈 INGREDIENT)	投与経路/剤型(ROUTE;DOSAGE FORM)	CAS NUMBER	MAX筋肉内UM POTENCY最大投与量)
アセトン	体内移植;ペレット	67641	
アセトン	経口;細粒、懸濁	67641	
アセトン	経口;錠剤	67641	
アセトン	経口;錠剤、被覆	67641	
アセトン	経口;錠剤、被覆、徐効薬	67641	
アセトン	経口-21;錠剤	67641	
アセトン	局所;ローション	67641	10%
アセトン	局所;シャンプー	67641	13%
アセトン	局所;溶液	67641	12.69%
アセトン 亜硫酸Na	AN,CNBLK 鞘内;注射	540921	
アセトン 亜硫酸Na	湿潤;注射(AN,湿潤N;注射)	540921	
アセトン 亜硫酸Na	歯;注射	540921	
アセトン 亜硫酸Na	吸引;溶液	540921	0.50%
アセトン 亜硫酸Na	神経ブロック;注射	540921	

Acacia(アラビアゴム)

添加物(INACT静脈 INGREDIENT)	投与経路/剤型(ROUTE;DOSAGE FORM)	CAS NUMBER	MAX筋肉内UM POTENCY最大投与量)
アラビアゴム	頬/舌下;錠剤	9000015	9.1MG
アラビアゴム	経口;カプセル	9000015	
アラビアゴム	経口;カプセル、徐効薬	9000015	11.77MG
アラビアゴム	経口;パウダー	9000015	80%
アラビアゴム	経口;パウダー、経口用懸濁	9000015	64.80%
アラビアゴム	経口;パウダー、経口用溶液	9000015	
アラビアゴム	経口;シロップ	9000015	
アラビアゴム	経口;錠剤	9000015	70MG
アラビアゴム	経口;錠剤(即時型/複合型リリース)、被覆されていない咀嚼剤	9000015	80MG
アラビアゴム	経口;被覆錠剤	9000015	156MG
アラビアゴム	経口;錠剤、徐放性、腸溶剤皮	9000015	10MG
アラビアゴム	経口;錠剤、フィルム被覆	9000015	14.9MG
アラビアゴム	経口;錠剤、反復作用錠	9000015	11.542MG
アラビアゴム	経口;錠剤、徐効	9000015	34.4MG
アラビアゴム	経口-20、錠剤	9000015	33.5MG
アラビアゴム	経口-21、錠剤	9000015	5MG
アラビアゴム	経口-28、錠剤	9000015	5MG
アラビアゴム 粘着物	経口;錠剤、被覆	8047389	27.2MG
アラビアゴム シロップ	経口;カプセル、徐効	8047378	69.64MG

Allantoin(アラントイン)

添加物(INACT静脈 INGREDIENT)	投与経路/剤型(ROUTE;DOSAGE FORM)	CAS NUMBER	MAX筋肉内UM POTENCY最大投与量)
アラントイン	局所;乳剤、クリーム	97596	1%
アラントイン	局所;ゲル	97596	0.20%
アラントイン	腫;乳剤、クリーム	97596	2%
アルミニウムクロルアラントイン	局所;乳剤、クリーム	17175870	

Alginic acid(アルギン酸)

添加物(INACT静脈 INGREDIENT)	投与経路/剤型(ROUTE;DOSAGE FORM)	CAS NUMBER	MAX筋肉内UM POTENCY最大投与量)
アルギン酸	眼;座剤、挿入、コントロールリリース	9005327	1MG
アルギン酸	経口;カプセル	9005327	80MG
アルギン酸	経口;錠剤	9005327	32MG
アルギン酸	経口;錠剤(即時型/複合型リリース)、被覆されていない咀嚼剤	9005327	400MG
アルギン酸	経口;錠剤、被覆	9005327	60MG
アルギン酸	経口;錠剤、フィルム被覆	9005327	52.8MG
アルギン酸	経口;錠剤、徐効薬	9005327	22.25MG

Sodium Alginate(アルギン酸ナトリウム)

添加物(INACT静脈 INGREDIENT)	投与経路/剤型(ROUTE;DOSAGE FORM)	CAS NUMBER	MAX筋肉内UM POTENCY最大投与量)
アルギン酸ナトリウム	経口;カプセル	9005383	80MG
アルギン酸ナトリウム	経口;懸濁	9005383	0.12%
アルギン酸ナトリウム	経口;シロップ	9005383	0.30%
アルギン酸ナトリウム	経口;錠剤	9005383	20MG
アルギン酸ナトリウム	経口;錠剤(即時型/複合型リリース)、フィルム被覆	9005383	320MG
アルギン酸ナトリウム	経口;錠剤、コントロールリリース	9005383	262MG
アルギン酸ナトリウム	経口;錠剤、徐効	9005383	350MG
アルギン酸ナトリウム	経口;錠剤(即時型)、フィルム被覆	9005383	240MG
アルギン酸ナトリウム	経口;トローチ	9005383	64.309MG

Propylene Glycol Alginate(アルギン酸プロピレングリコールエステル)

添加物(INACT静脈 INGREDIENT)	投与経路/剤型(ROUTE;DOSAGE FORM)	CAS NUMBER	MAX筋肉内UM POTENCY最大投与量)
アルギン酸プロピレングリコールエステル	経口;懸濁用の細粒	9005372	
アルギン酸プロピレングリコールエステル	経口;粉末	9005372	50.25%
アルギン酸プロピレングリコールエステル	経口;懸濁用	9005372	

Thioglycerol(アルファチオグリセリン)

添加物(INACT静脈 INGREDIENT)	投与経路/剤型(ROUTE;DOSAGE FORM)	CAS NUMBER	MAX筋肉内UM POTENCY最大投与量)
アルファチオグリセリン	湿潤;注射(AN,湿潤N;注射)	96275	
アルファチオグリセリン	仙骨ブロック;注射	96275	
アルファチオグリセリン	硬膜外;注射	96275	
アルファチオグリセリン	伝染性単核球症-静注;注射	96275	
アルファチオグリセリン	伝染性単核球症-静注	96275	0.50%
アルファチオグリセリン	筋肉内;注射	96275	1%
アルファチオグリセリン	静脈;注射	96275	1%
アルファチオグリセリン	神経ブロック;;注射	96275	0.00%

Albumin(アルブミン)

添加物(INACT静脈 INGREDIENT)	投与経路/剤型(ROUTE;DOSAGE FORM)	CAS NUMBER	MAX筋肉内UM POTENCY最大投与量)
ALBUMIN AGGREGATED	静脈;注射		0.15%
ALBUMIN COLLOIDAL	静脈;粉末,注射用溶液		0.10%
アルブミン(ヒト)	静脈;注射	9006535	1%
アルブミン(ヒト)	静脈;粉末,注射用溶液	9006535	1%
アルブミン(ヒト)	静脈(輸液);注射	9006535	1%
アルブミン(ヒト)	静脈(輸液);粉末,注射用溶液,凍結乾燥	9006535	80%
アルブミン(ヒト)	皮下;注射	9006535	0.10%
アルブミン MICROSHERE ヒト血清	静脈;注射		0.50%
アルブミン	経口;錠剤、フィルム被覆		4.5MG

Almond Oil(アルモンド油)

添加物(INACT静脈 INGREDIENT)	投与経路/剤型(ROUTE;DOSAGE FORM)	CAS NUMBER	MAX筋肉内UM POTENCY最大投与量)
アルモンド油	局所;;乳剤、クリーム	8007690	2%

Benzoic Acid(安息香酸)

添加物(INACT静脈 INGREDIENT)	投与経路/剤型(ROUTE;DOSAGE FORM)	CAS NUMBER	MAX筋肉内UM POTENCY最大投与量)
安息香酸	伝染性単核球症一静注;注射	65850	5%
安息香酸	筋肉;注射	65850	
安息香酸	筋肉;溶液、注射	65850	0.20%
安息香酸	洗浄;溶液	65850	0.024%
安息香酸	静注(輸液);注射	65850	64.80%
安息香酸	経口;濃縮物	65850	1.25%
安息香酸	経口;乳剤	65850	
安息香酸	経口;溶液	65850	0.50%
安息香酸	経口;溶液、エリキシル	65850	0.50%
安息香酸	経口;懸濁	65850	0.10%
安息香酸	経口;シロップ	65850	0.753%
安息香酸	経口;錠剤(被覆)	65850	
安息香酸	経口;錠剤(フィルムコート)	65850	
安息香酸	直腸;ゲル	65850	0.14%
安息香酸	直腸;懸濁	65850	0.10%
安息香酸	局所;乳剤、クリーム	65850	0.25%
安息香酸	局所;ゲル	65850	0.10%
安息香酸	局所;ローション	65850	0.20%
安息香酸	局所;溶液	65850	0.10%
安息香酸	膣;乳剤、クリーム	65850	0.25%
安息香酸	膣;スポンジ	65850	3MG
安息香酸	膣;座薬	65850	

Sodium Benzoate(安息香酸ナトリウム)

添加物 (INACT 静脈 INGREDIENT)	投与経路/剤型 (ROUTE; DOSAGE FORM)	CAS NUMBER	MAX筋肉内UM POTENCY最大投与量)
DOCUSATE SODIUM (ジオチルソジウムスルホサクシネート)	経口 ; カプセル		85MG
DOCUSATE SODIUM (ジオチルソジウムスルホサクシネート)	経口 ; 錠剤		7MG
DOCUSATE SODIUM (ジオチルソジウムスルホサクシネート)	経口 ; 錠剤 フィルム被覆		3MG
安息香酸ナトリウム	歯科; ゲル	532321	0.08%
安息香酸ナトリウム	歯科; ペースト	532321	
安息香酸ナトリウム	伝染性単核球症-静注; 注射	532321	10%
安息香酸ナトリウム	筋肉内; 注射	532321	5%
安息香酸ナトリウム	筋肉内; 溶液, 注射	532321	4.80%
安息香酸ナトリウム	静脈; 注射	532321	0.07%
安息香酸ナトリウム	静注(輸液); 注射	532321	5%
安息香酸ナトリウム	経口 ; カプセル	532321	0.3MG
安息香酸ナトリウム	経口 ; カプセル, 硬化ゼラチン	532321	0.11MG
安息香酸ナトリウム	経口; 濃縮	532321	0.20%
安息香酸ナトリウム	経口; ドロップ	532321	0.30%
安息香酸ナトリウム	経口; 懸濁用	532321	10MG
安息香酸ナトリウム	経口; 細粒, FOR 再形成	532321	10MG
安息香酸ナトリウム	経口; 細粒、懸濁用	532321	10MG
安息香酸ナトリウム	経口; 液体	532321	0.50%
安息香酸ナトリウム	経口; 粉体、懸濁用	532321	3.60%
安息香酸ナトリウム	経口; 粉体, FOR 再形成	532321	0.10%
安息香酸ナトリウム	経口; 粉体、溶液	532321	9.33%
安息香酸ナトリウム	経口; 粉体、懸濁用	532321	8%
安息香酸ナトリウム	経口; 溶液	532321	1.08%
安息香酸ナトリウム	経口; 溶液, エリキシル	532321	0.50%
安息香酸ナトリウム	経口; 粉体、液体	532321	0.10%
安息香酸ナトリウム	経口; 懸濁	532321	3.79%
安息香酸ナトリウム	経口; 懸濁, ドロップ	532321	0.24%
安息香酸ナトリウム	経口; 懸濁, 液体	532321	0.20%
安息香酸ナトリウム	経口 ; シロップ	532321	5%
安息香酸ナトリウム	経口 ; 錠剤	532321	0.75MG
安息香酸ナトリウム	経口 ; 錠剤 (即時型/複合型リリース) 被覆なし、起泡性	532321	60MG
安息香酸ナトリウム	経口 ; 錠剤, 被覆	532321	9MG
安息香酸ナトリウム	経口; 錠剤, 徐法性, 腸溶性 被覆	532321	0.34MG
安息香酸ナトリウム	経口 ; 錠剤, フィルム被覆	532321	0.02MG
安息香酸ナトリウム	経口 ; 錠剤, 溶液用	532321	5MG
安息香酸ナトリウム	経口 ; 錠剤, 徐効性	532321	
安息香酸ナトリウム	経口-28; 錠剤	532321	
安息香酸ナトリウム	直腸; かん腸	532321	0.10%
安息香酸ナトリウム	直腸; ゲル	532321	
安息香酸ナトリウム	局所; 乳剤	532321	
安息香酸ナトリウム	局所; 乳剤、クリーム	532321	0.20%
安息香酸ナトリウム	局所; 貼付	532321	0.44MG
安息香酸ナトリウム	局所; スポンジ	532321	

Benzyl Benzoate(安息香酸ベンジル)

添加物(INACT静脈E INGREDIENT)	投与経路/剤型(ROUTE;DOSAGE FORM)	CAS NUMBER	MAX筋肉内UM POTENCY最大投与量)
安息香酸ベンジル	筋肉内;注射可能	120514	20%
安息香酸ベンジル	筋肉内;注射	120514	46%
安息香酸ベンジル	筋肉内;溶液、注射	120514	15%
安息香酸ベンジル	経口;カプセル	120514	0.6084ML

Sulfur (イオウ)

添加物(INACT静脈E INGREDIENT)	投与経路/剤型(ROUTE;DOSAGE FORM)	CAS NUMBER	MAX筋肉内UM POTENCY最大投与量)
二酸化イオウ	静脈(輸液); 溶液, 注射	7446095	0.15%

Isostearyl Alcohol(イソステアリルアルコール)

添加物(INACT静脈E INGREDIENT)	投与経路/剤型(ROUTE;DOSAGE FORM)	CAS NUMBER	MAX筋肉内UM POTENCY最大投与量)
イソステアリルアルコール	局所;乳剤、クリーム		3%
イソステアリルアルコール	局所;ローション		25%
イソステアリルアルコール	局所;軟膏		
イソステアリルアルコール	局所;懸濁		2.50%

Isostearic Acid(イソステアリン酸)

添加物(INACT静脈E INGREDIENT)	投与経路/剤型(ROUTE;DOSAGE FORM)	CAS NUMBER	MAX筋肉内UM POTENCY最大投与量)
イソステアリン酸	局所;乳剤、クリーム		25%
イソステアリン酸	局所;軟膏		

Ilanolin(ラノリン)

添加物(INACT静脈E INGREDIENT)	投与経路/剤型(ROUTE;DOSAGE FORM)	CAS NUMBER	MAX筋肉内UM POTENCY最大投与量)
ラノリンアルコール - 流動パラフィン	局所;乳剤、クリーム		5%
ラノリンアルコール - 流動パラフィン	局所;ローション		11%
ラノリンアルコール	眼;軟膏	8013341	10%
ラノリンアルコール	局所;乳剤、クリーム	8013341	6%
ラノリンアルコール	局所;乳剤、ゲル	8013341	
ラノリンアルコール	局所;軟膏	8013341	3.01%
ラノリンアルコール, アセチル化	局所;スポンジ	8028986	
ラノリン コレステロール	局所;乳剤、		
ラノリン コレステロール	局所;スポンジ		
ラノリン ヒイオン誘導体	眼;軟膏		

Ethanol(エタノール)

添加物(INACT静脈 INGREDIENT)	投与経路/剤型(ROUTE;DOSAGE FORM)	CAS NUMBER	MAX筋肉内UM POTENCY最大投与量)
ココアミドジエタノールアミン	局所;エアゾール, 定量式	61791319	3%
ココアミドジエタノールアミン	局所;乳剤, クリーム	61791319	4%
ココアミドジエタノールアミン	局所;シャンプー	61791319	3.50%
ココアミドジエタノールアミン	局所; 溶液	61791319	4%
ココアミドジエタノールアミン	局所; スポンジ	61791319	20.2MG
ココアミドジエタノールアミン	局所;懸濁	61791319	4%
ココアミドモノエタノールアミン	局所;シャンプー	142789	
ジエタノールアミン	静脈(輸液);, 注射	111422	1.50%
ジエタノールアミン	眼; 溶液	111422	
ジエタノールアミン	局所;乳剤, クリーム	111422	0.30%
エタノールアミン塩酸塩	静脈;, 注射		0.15%
GENTISIC ACID エタノールアミド	静脈(輸液);, 注射		2%
ラウリン酸ジエタノールアミド	局所;乳剤	120401	15%
ラウリン酸ジエタノールアミド	局所;ローション	120401	1.70%
ラウリン酸ジエタノールアミド	局所;シャンプー	120401	20%
ラウリン酸ジエタノールアミド	局所;シャンプー, 懸濁	120401	4%
ラウリン酸ジエタノールアミド	局所; 溶液	120401	1.42%
ラウリン酸ジエタノールアミド	局所; スポンジ	120401	
ラウリン酸ジエタノールアミド	局所;懸濁	120401	0.48%
ラウリン酸、ミスチン酸ジエタノールアミド	局所;乳剤		
ラウリン酸、ミスチン酸ジエタノールアミド	局所;ローション		0.54%
ラウリン酸、ミスチン酸ジエタノールアミド	局所; スポンジ		
フェノキシエタノール	局所;; クリーム, 増強	122996	0.50%
フェノキシエタノール	局所;; 乳剤, エアゾールフォーム	122996	
フェノキシエタノール	局所;乳剤, クリーム	122996	0.50%
フェノキシエタノール	局所;ゲル	122996	0.70%
フェノキシエタノール	局所;ローション	122996	0.70%

Ethylcellulose(エチルセルロース)

添加物(INACT静脈 INGREDIENT)	投与経路/剤型(ROUTE;DOSAGE FORM)	CAS NUMBER	MAX筋肉内UM POTENCY最大投与量)
カルボキシメチルセルロース	関節内; 注射	9000117	0.20%
カルボキシメチルセルロース	滑液内; 注射	9000117	
カルボキシメチルセルロース	筋肉内; 注射	9000117	0.90%
カルボキシメチルセルロース	経口;カプセル 徐効性	9000117	
カルボキシメチルセルロース	経口;ドロップ	9000117	
カルボキシメチルセルロース	経口; 粉末, 懸濁用	9000117	
カルボキシメチルセルロース	経口;, 懸濁	9000117	6.40%
カルボキシメチルセルロース	経口; 錠剤	9000117	3MG
カルボキシメチルセルロース	経口; 錠剤, 徐法性, 腸溶性 被覆	9000117	
カルボキシメチルセルロース	局所L; 貼付	9000117	6.14MG
カルボキシメチルセルロース	経口;カプセル	9050048	70MG
カルボキシメチルセルロース カルシウム	経口;カプセル, ハードゼラチン	9050048	36MG
カルボキシメチルセルロース カルシウム	経口; 錠剤	9050048	29MG
カルボキシメチルセルロース カルシウム	経口; 錠剤, 徐法性, 腸溶性 被覆	9050048	13.3MG
カルボキシメチルセルロース カルシウム	経口; 錠剤, フィルム被覆	9050048	241.842MG
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	歯科、ジェル	9004324	0.40%
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	歯科、ペースト	9004324	174MG
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	関節内; 注射	9004324	0.50%

カルボキシメチルセルロース ナトリウム	関節内; 注射, 徐効性	9004324	
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	滑液内; 注射	9004324	
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	経皮; 注射	9004324	
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	経皮; 注射, 徐効性	9004324	
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	病巣内; 注射	9004324	
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	病巣内; 注射, 徐効性	9004324	
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	筋肉内; 注射	9004324	3%
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	筋肉内; 注射, 微小球状体	9004324	1%
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	筋肉内; 注射, 徐効性	9004324	
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	筋肉内; 粉末, 注射 溶液用, 凍結乾燥	9004324	3%
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	滑液嚢内; 注射	9004324	0.10%
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	滑液嚢内; 注射, 徐効性	9004324	
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	気管内; 懸濁	9004324	
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	鼻; スプレー, 定量式	9004324	0.15%
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	眼; 溶液, ドロップ	9004324	0.50%
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	経口; カプセル	9004324	160MG
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	経口; カプセル 腸溶性 被覆 粒剤	9004324	4.2MG
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	経口; カプセル, ハードゼラチン	9004324	
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	経口; カプセル, 徐効性	9004324	0.469MG
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	経口; ドロップ	9004324	0.51%
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	経口; 細粒	9004324	25.7MG
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	経口; 細粒, 懸濁用	9004324	
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	経口; 粉末, 溶液用	9004324	0.26%
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	経口; 粉末, 懸濁用	9004324	2%
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	経口; 溶液	9004324	3.50%
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	経口; 懸濁	9004324	3.75%
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	経口; 懸濁, ドロップ	9004324	0.10%
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	経口; シロップ	9004324	2.65%
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	経口; 錠剤	9004324	48MG
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	経口; 錠剤(即時型/複合型リリース) 被覆なし 咀嚼剤	9004324	24.75MG
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	経口; 錠剤、被覆	9004324	2.2MG
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	経口; 錠剤, 持続放出	9004324	15MG
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	経口; 錠剤、フィルム被覆	9004324	50MG
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	経口; 錠剤, 徐効性	9004324	155MG
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	軟組織; 注射	9004324	0.50%
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	皮下; インプラント	9004324	16MG
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	皮下; 注射	9004324	
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	局所; フィルム、コントロールリリース	9004324	
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	局所; ジェル	9004324	35MG
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	局所; ペースト	9004324	
カルボキシメチルセルロース ナトリウム	局所; 溶液	9004324	
微結晶セルロース/カルボキシメチルセル	鼻; スプレー		2%
微結晶セルロース/カルボキシメチルセル	鼻; スプレー, 定量式		1.50%
微結晶セルロース/カルボキシメチルセル	経口; 微粒、懸濁用		50MG
微結晶セルロース/カルボキシメチルセル	経口; 粉末, 経口用懸濁		2.50%
微結晶セルロース/カルボキシメチルセル	経口; 粉末, 懸濁		2.26%
微結晶セルロース/カルボキシメチルセル	経口; 懸濁		3%
微結晶セルロース/カルボキシメチルセル	経口; 懸濁、ドロップ		0.76%
微結晶セルロース/カルボキシメチルセル	経口; 懸濁、液体		3%
微結晶セルロース/カルボキシメチルセル	経口; 錠剤		160MG
エチルセルロース	経口; カプセル	9004573	6MG
エチルセルロース	経口; カプセル 持続放出	9004573	21.887MG
エチルセルロース	経口; カプセル, 徐効性	9004573	39.2MG
エチルセルロース	経口; カプセル 徐効性, ハード ジェル ATIN	9004573	27.04MG
エチルセルロース	経口; 微粒、懸濁用	9004573	85MG
エチルセルロース	経口; 微粒、懸濁用 持続放出	9004573	

エチルセルロース	経口; 粉末、懸濁用	9004573	
エチルセルロース	経口; 懸濁, 徐効性	9004573	
エチルセルロース	経口; 錠剤	9004573	120.8MG
エチルセルロース	経口; 錠剤(即時型/複合型リリース) 被覆なし, 咀嚼剤	9004573	8.8MG
エチルセルロース	経口; 錠剤、被覆	9004573	20MG
エチルセルロース	経口; 錠剤, 徐法性, 腸溶性 被覆	9004573	53.8MG
エチルセルロース	経口; 錠剤, 持続放出	9004573	80MG
エチルセルロース	経口; 錠剤 フィルム被覆	9004573	83MG
エチルセルロース	経口; 錠剤, 経口LY 崩壊性	9004573	17.46MG
エチルセルロース	経口; 錠剤, 徐効性	9004573	308.8MG
エチルセルロース	経口; 錠剤, 徐効性, 被覆	9004573	15.15MG
エチルセルロース	経口; 錠剤, 徐効性, フィルム被覆	9004573	52.5MG
エチルセルロース	経口-28; 錠剤	9004573	1.05MG
エチルセルロース	局所; 貼付	9004573	2.53MG
エチルセルロース	経皮; フィルム, コントロールリリース	9004573	80.4MG
エチルセルロース	腔; 錠剤	9004573	50MG
ヒドロキシプロピルセルロース エチルセ	経口; 錠剤T, フィルム被覆		1MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース 100	経口; 懸濁	9004653	5%
ヒドロキシプロピル メチルセルロース 100	経口; シロップ	9004653	0.25%
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口; カプセル	9004653	80.25MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口; カプセル, 徐効性	9004653	336MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口; カプセル, 徐効性, HARD ジェ LATTIN	9004653	2.771MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口; 錠剤	9004653	86MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口; 錠剤, コントロールリリース	9004653	105MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口; 錠剤, 持続放出	9004653	320MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口; 錠剤 徐効性	9004653	480MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口; 錠剤 徐効性, 被覆	9004653	94MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口; 錠剤 徐効性, フィルム被覆	9004653	200MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	2208 腔; 錠剤	9004653	2.25MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	眼; 溶液, ドロップ	9004653	0.50%
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口; カプセル	9004653	3.5MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口L; 微粒, 腸溶性 被覆	9004653	33.2MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口; 錠剤	9004653	50MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口; 錠剤, 持続放出	9004653	17MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口; 錠剤、フィルム被覆	9004653	
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	鼻; スプレー, 定量式	9004653	0.10%
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	眼; 溶液	9004653	0.50%
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	眼; 懸濁	9004653	0.50%
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	眼; 懸濁, ドロップ	9004653	0.50%
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口; カプセル	9004653	40.5519MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口; カプセル 徐法性	9004653	33.42MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口; カプセル, 腸溶性 被覆 粒剤	9004653	13.82MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	2910 経口; カプセル, 持続放出	9004653	3.78MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口; カプセル, ハードゼラチン	9004653	2MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口; カプセル, 徐効性	9004653	10.88MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	2910 経口; カプセル, 徐効性, ハードゼラチ ン	9004653	4.772MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口; 粉末, FOR 再形成	9004653	1.59%
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口; 粉末 懸濁用	9004653	3%
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口; 懸濁	9004653	0.50%
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口; シロップ	9004653	0.45%
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口; 錠剤	9004653	54MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	2910 経口; 錠剤(即時型/複合型リリース), フィルム被覆	9004653	16.76MG

ヒドロキシプロピル メチルセルロース 2910	経口;錠剤(即時型/複合型リリース)、被覆なし、咀嚼剤	9004653	11.8MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口;錠剤,被覆	9004653	7.5MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口;錠剤,コントロールリリース	9004653	20MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口;錠剤徐法性,腸溶性被覆	9004653	19MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口;錠剤,腸溶性被覆砂粒	9004653	445MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口;錠剤,持続放出	9004653	150MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口;錠剤,フィルム被覆	9004653	60MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口;錠剤,多層,被覆	9004653	22MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース 2910	経口;錠剤,経口LY崩壊性,除法性	9004653	7MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口;錠剤,徐効性	9004653	250MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口;錠剤,徐効性,被覆	9004653	6MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース 2910	経口;錠剤,徐効性,フィルム被覆	9004653	54MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口-21;錠剤	9004653	0.75MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口-28;錠剤	9004653	0.75MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口;カプセル,徐効性	9004653	100.4MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口;懸濁	9004653	2%
ヒドロキシプロピル メチルセルロース	経口;錠剤,コントロールリリース	9004653	31.25MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース 603	経口;懸濁		2.30%
ヒドロキシプロピル メチルセルロース 606	経口;カプセル		
ヒドロキシプロピル メチルセルロース 酢酸	経口;カプセル		44.6MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース 酢酸	経口;カプセル 徐法性		66.78MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロースE5	経口;カプセル		9MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース フタ	経口;カプセル		16.8MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース フタ	経口;カプセル,被覆ペレット		13.26MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース フタ ル酸	経口;カプセル,腸溶性被覆 粒剤		76.4MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース フタ	経口;カプセル,徐効性		19.63MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース フタ	経口;細粒,懸濁用		302.4MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース フタ	経口;錠剤		65MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース フタ	経口;錠剤徐法性,腸溶性被覆		44.57MG
ヒドロキシプロピル メチルセルロース フタ	経口;錠剤,腸溶性被覆砂粒		119.4MG
メチルセルロース	頬/舌下;錠剤	9004675	4MG
メチルセルロース	関節内;注射	9004675	0.10%
メチルセルロース	病巣内;注射	9004675	
メチルセルロース	筋肉内;注射	9004675	0.10%
メチルセルロース	筋肉内;注射,徐効性	9004675	
メチルセルロース	滑液嚢内;注射	9004675	
メチルセルロース	鼻;ジェル	9004675	
メチルセルロース	眼;粉末,懸濁用	9004675	
メチルセルロース	眼;溶液	9004675	0.16%
メチルセルロース	経口;カプセル	9004675	13.5MG
メチルセルロース	経口;カプセル,持続放出	9004675	2.67MG
メチルセルロース	経口;カプセル,徐効性	9004675	3.2MG
メチルセルロース	経口;乳剤	9004675	
メチルセルロース	経口;粉末,懸濁用	9004675	1.19%
メチルセルロース	経口;懸濁	9004675	0.03%
メチルセルロース	経口;シロップ	9004675	
メチルセルロース	経口;錠剤	9004675	183.6MG
メチルセルロース	経口;錠剤(即時型/複合型リリース)、 被覆されていない咀嚼剤	9004675	50MG
メチルセルロース	経口;錠剤,被覆	9004675	138.3MG
メチルセルロース	経口;錠剤,コントロールリリース	9004675	
メチルセルロース	経口;錠剤,フィルム被覆	9004675	21MG
メチルセルロース	経口;錠剤,徐効性	9004675	96MG
メチルセルロース	経口-28;錠剤	9004675	15MG
メチルセルロース	軟組織;注射	9004675	
メチルセルロース	舌下;錠剤	9004675	

メチルセルロース	局所; 乳剤	9004675	
メチルセルロース	局所; 乳剤、クリーム	9004675	1.30%
メチルセルロース	局所; ローション	9004675	1.50%
メチルセルロース	局所; スポンジ	9004675	
メチルセルロース	腔; 乳剤, クリーム	9004675	0.30%
メチルセルロース1500	経口; 錠剤		2.75MG
メチルセルロース 400	経口; 錠剤		33MG
メチルセルロース4000	眼; 溶液		0.50%
ポリビニルピロリドン エチルセルロース	経口; 錠剤		1.71MG

Ethylene glycol(エチレングリコール)

添加物(INACT静脈 INGREDIENT)	投与経路/剤型(ROUTE;DOSAGE FORM)	CAS NUMBER	MAX筋肉内UM POTENCY最大投与量)
ジエチレングリコール モノエチルエーテル	局所; ジェル	111900	25%
ジエチレングリコール モノエチルエーテル	経皮; ジェル	111900	5%
エチレングリコール	局所; シャンプー、懸濁	107211	1%
ジエチレングリコール モノエチルエーテル	経口; カプセル	110805	0.009MG
メキシポリエチレングリコール 350	局所; ジェル	9004744	20%
ポリエチレングリコール 1000	経口; 濃縮		10%
ポリエチレングリコール 1000	経口; 溶液		20%
ポリエチレングリコール 1000	経口; 錠剤 フィルム被覆		1.5197MG
ポリエチレングリコール 1000	直腸; 座薬		1625000MG
ポリエチレングリコール 1000	局所; 乳剤, エアゾール、フォーム		
ポリエチレングリコール 1000	局所; 乳剤, クリーム		7.20%
ポリエチレングリコール 1000	腔; 座薬		
ポリエチレングリコール 1450	経口; 溶液		20%
ポリエチレングリコール 1450	経口; 懸濁		
ポリエチレングリコール 1450	経口L; 錠剤, 持続放出		4.24MG
ポリエチレングリコール 1450	経口-21; 錠剤		0.6MG
ポリエチレングリコール 1450	経口-28; 錠剤		0.125MG
ポリエチレングリコール 1450	尿道; 座薬		9.75MG
ポリエチレングリコール1500	経口; 錠剤		1.2MG
ポリエチレングリコール1500	局所; 軟膏		5%
ポリエチレングリコール 1540	歯科; ジェル		5%
ポリエチレングリコール 1540	歯科; ペースト		
ポリエチレングリコール 1540	経口; 溶液		3.36%
ポリエチレングリコール 1540	経口; 錠剤		
ポリエチレングリコール 1540	経口; 錠剤、被覆		
ポリエチレングリコール 1540	直腸; 座薬		
ポリエチレングリコール 1540	局所; 軟膏		38%
ポリエチレングリコール 1540	局所; 溶液		29.70%
ポリエチレングリコール200	筋肉内; 注射		30%
ポリエチレングリコール 200	経口; カプセル		
ポリエチレングリコール 200	経口; 溶液		20%
ポリエチレングリコール 200	経口; 錠剤, 持続放出		
ポリエチレングリコール 200	局所; 軟膏		39%
ポリエチレングリコール 20000	経口; カプセル		18MG
ポリエチレングリコール 20000	経口; カプセル、ハードゼラチン		13.5MG
ポリエチレングリコール 20000	経口; 錠剤		0.3MG
ポリエチレングリコール 20000	経口; 錠剤, 徐法性, 腸溶性 被覆		0.008MG
ポリエチレングリコール 20000	経口-28; 錠剤		0.3MG
ポリエチレングリコール 300	伝染性単核球症-静注	25322683	50%
ポリエチレングリコール 300	筋肉内; 注射	25322683	50%
ポリエチレングリコール 300	静脈; 注射	25322683	65%
ポリエチレングリコール 300	静注(輸液); 注射	25322683	65%
ポリエチレングリコール 300	眼; 軟膏	25322683	
ポリエチレングリコール 300	眼; 溶液	25322683	