

サルファ剤

要指示医薬品 指定医薬品 使用基準

ダイメトン[®] S 散
Daimeton[®] S Powder

【本質の説明又は製造方法】

スルファモノメトキシンは、我が国だけでなく広く海外でも動物の抗
菌・抗原虫剤として使用されているサルファ剤です。ダイメトンS散は、
このスルファモノメトキシンを粉末10%散とし飼料添加に適した製剤と
したものです。

【成分及び分量】

品名	ダイメトンS散
有効成分	日局スルファモノメトキシ水合物
含量	100g中 10g

【効能又は効果】

- 牛：コクシジウム病、肺炎、細菌性下痢症
馬：肺炎
豚：細菌性下痢症、トキソプラズマ病、肺炎、萎縮性鼻炎（AR）
鶏：伝染性コリーザ、コクシジウム病、ロイコチトゾーン病
犬：細菌性下痢症

【用法及び用量】

1日体重1kg当たりスルファモノメトキシとして下記の量を均一に
飼料に混じて経口投与する。

- 牛（搾乳牛を除く。）：コクシジウム病 30～60mg
肺炎、細菌性下痢症 20～40mg
馬：20～50mg
豚：20～60mg
（ただし、萎縮性鼻炎にあつては、25mgを1
週間投与し、これを間歇的に行う。）
犬：50～100mg

飼料1t当たりスルファモノメトキシとして下記の量を均一に混じて
経口投与する。

- 豚：300～2,000g
（ただし、萎縮性鼻炎にあつては、500gを1週
間投与し、これを間歇的に行う。）
鶏（産卵鶏を除く。）：伝染性コリーザ 1,000g
コクシジウム病 500～1,000g
ロイコチトゾーン病 10～50g

【使用上の注意】

（基本的事項）

- 1 守らなければならないこと
（一般的注意）
- ・本剤は要指示医薬品であるので獣医師等の処方箋・指示により使
用すること。
 - ・本剤は効能・効果において定められた適応症の治療にのみ使用す
ること。
 - ・本剤は定められた用法・用量を厳守すること。
 - ・本剤の使用に当たっては、適応症の治療上必要な最小限の期間の
投与に止めることとし、週余にわたる連続投与は行わないこと。
 - ・本剤は、「使用基準」の定めるところにより使用すること。

注意：

本剤は医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等
に関する法律第83条の4の規定に基づき上記の用法及び用量を
含めて使用者が遵守すべき基準が定められた動物用医薬品です
ので、牛（搾乳牛を除く。）・馬・豚・鶏（産卵鶏を除く。）に
ついて上記の用法及び用量並びに次の使用禁止期間を遵守して
下さい。

- 牛（搾乳牛を除く。）：食用に供するためにと殺する前7日間
馬：食用に供するためにと殺する前7日間
豚：食用に供するためにと殺する前7日間
鶏（産卵鶏を除く。）：食用に供するためにと殺する前7日間

- ・本剤をロイコチトゾーン病及び萎縮性鼻炎（AR）に使用する場
合は使用法の細部にわたって獣医師の指導を受けること。

（取扱い及び廃棄のための注意）

- ・小児の手の届かない適切な場所に保管すること。
- ・直射日光を避け、湿気の少ない涼しい場所に密閉して保存す
ること。
- ・使用済み容器は、地方公共団体条例等に従い処分すること。
- ・本剤を廃棄する際は、環境や水系を汚染しないように注意し、地
方公共団体条例等に従い処分すること。

2 使用に際して気をつけること

（使用者に対する注意）

- ・誤って本剤を飲み込んだ場合は、直ちに医師の診察を受けること。
- ・飼料等に混合する際は、マスク等を着用し、粉じん等を吸い込
まないよう注意すること。

（対象動物に関する注意）

- ・副作用が認められた場合には、速やかに獣医師の診察を受ける
こと。

【薬理学的情報等】

（薬効薬理）

スルファモノメトキシンは、ジヒドロプロテロイン酸合成酵素を競合的に
阻害し、葉酸合成を阻害する。スルファモノメトキシンの作用は静菌的
である。

【包装】

- ダイメトンS散 5kg（100g×50分包）
20kg（1kg×20分包）
20kg（クラフト袋）

【製品情報お問い合わせ先】

明治アニマルヘルス株式会社 営業部
〒860-8568
熊本市北区大窪一丁目6番1号
TEL：096(345)6505
FAX：096(345)7879
<https://www.vet.meiji.com/>

【製造販売元】

meiji 明治アニマルヘルス株式会社
東京都中央区京橋2-4-16

獣医師、薬剤師等の医薬関係者は、本剤による副作用などによると疑わ
れる疾病、障害若しくは死亡の発生又は本剤の使用によるものと疑われ
る感染症の発症に関する事項を知った場合において、保健衛生上の危害
の発生又は拡大を防止するために必要があると認めるときは、上記【製
品情報お問い合わせ先】に連絡するとともに、農林水産省動物医薬品検
査所（<http://www.maff.go.jp/nval/iyakutou/fukusayo/sousa/index.html>）にも報告をお願いします。

ダイメトンS散

動物用医薬品

サルファ剤
要指示医薬品 指定医薬品 使用基準

20kg

ダイメトンS散

製造販売元
meiji 明治アニマルヘルス株式会社
東京都中央区京橋 2-4-16

DAISLK

製造番号
使用の期限

添付文書情報



紙 外装袋

内装袋：PE



取扱注意



2022年 4月改訂

貯法 室温保存

承認指令書番号 16消安第9268号

販売開始年月 1984年 11月

【本質の説明又は製造方法】

スルファモノメトキシンは、我が国だけでなく広く海外でも動物の抗菌・抗原虫剤として使用されているサルファ剤です。ダイメトンS散は、このスルファモノメトキシンを粉末10%散とし飼料添加に適した製剤としたものです。

【成分及び分量】

品名	ダイメトンS散
有効成分	日局スルファモノメトキシン水和物
含量	100g中10g

【効能又は効果】

牛：コクシジウム病、肺炎、細菌性下痢症
馬：肺炎
豚：細菌性下痢症、トキソプラズマ病、肺炎、萎縮性鼻炎（AR）
鶏：伝染性コリーザ、コクシジウム病、ロイコチゾーン病
犬：細菌性下痢症

【用法及び用量】

1日体重1kg当たりスルファモノメトキシンとして下記の量を均一に飼料に混じて経口投与する。

牛（搾乳牛を除く。）：コクシジウム病 30～60mg
肺炎、細菌性下痢症 20～40mg

馬：20～50mg

豚：20～60mg（ただし、萎縮性鼻炎にあっては、25mgを1週間投与し、これを間歇的に行う。）

犬：50～100mg

飼料1t当たりスルファモノメトキシンとして下記の量を均一に混じて経口投与する。

豚：300～2,000g（ただし、萎縮性鼻炎にあっては、500gを1週間投与し、これを間歇的に行う。）

鶏（産卵鶏を除く。）：伝染性コリーザ 1,000g
コクシジウム病 500～1,000g
ロイコチゾーン病 10～50g

【使用上の注意】

（基本的事項）

1 守らなければならないこと

（一般的注意）

- ・本剤は要指示医薬品であるので獣医師等の処方箋・指示により使用すること。
- ・本剤は効能・効果において定められた適応症の治療にのみ使用すること。
- ・本剤は定められた用法・用量を厳守すること。
- ・本剤の使用に当たっては、適応症の治療に必要な最小限の期間の投与に止めることとし、過剰にわたる連続投与は行わないこと。
- ・本剤は、「使用基準」の定めるところにより使用すること。

注意：本剤は医薬品、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第83条の4の規定に基づき上記の用法及び用量を含めて使用者が遵守すべき基準が定められた動物用医薬品ですので、牛（搾乳牛を除く）・馬・豚・鶏（産卵鶏を除く。）について上記の用法及び用量並びに次の使用禁止期間を遵守して下さい。

牛（搾乳牛を除く。）：食用に供するために殺する前7日間
馬：食用に供するために殺する前7日間
豚：食用に供するために殺する前7日間
鶏（産卵鶏を除く。）：食用に供するために殺する前7日間

- ・本剤をロイコチゾーン病及び萎縮性鼻炎（AR）に使用する場合は使用法の細部にわたって獣医師の指導を受けること。

（取扱い及び廃棄のための注意）

- ・小児の手の届かない適切な場所に保管すること。
- ・直射日光を避け、湿気の少ない涼しい場所に密閉して保存すること。
- ・使用済み容器は、地方公共団体条例等に従い処分すること。
- ・本剤を廃棄する際は、環境や水害を汚染しないように注意し、地方公共団体条例等に従い処分すること。

2 使用に際して気をつけること

（使用者に対する注意）

- ・誤って本剤を飲み込んだ場合は、直ちに医師の診察を受けること。
- ・飼料等に混合する際は、マスク等を着用し、粉じん等を吸い込まないように注意すること。

（対象動物に関する注意）

- ・副作用が認められた場合には、速やかに獣医師の診察を受けること。

注意—獣医師等の処方箋・指示により使用すること
注意—使用基準の定めるところにより使用すること

【薬理学的情報等】

（薬効薬理）

スルファモノメトキシンは、ジヒドロプロイン酸成酵素を競合的に阻害し、薬酸合成を阻止する。スルファモノメトキシンの作用は静菌的である。

【製品情報お問い合わせ先】

明治アニマルヘルス株式会社 営業部
〒860-8568 熊本市北区大塚一丁目6番1号
TEL：096(345)6505 FAX：096(345)7879 <https://www.vet.meiji.com/>

獣医師、薬剤師等の医薬関係者は、本剤による副作用などによると疑われる疾病、障害若しくは死亡の発生又は本剤の使用によるものと疑われる感染症の発症に関する事項を知った場合において、保健衛生上の危害の発生又は拡大を防止するために必要があると認めるときは、上記【製品情報お問い合わせ先】に連絡するとともに、農林水産省動物医薬品検査所 (<http://www.maff.go.jp/nval/yakutou/tukusayo/sousa/index.html>) にも報告をお願いします。

DAISLK-A
2204