

**SATOHAP- dl-camphor, l-menthol, methyl salicylate patch**  
**Sato Pharmaceutical Co., Ltd.**

-----  
**Satohap Plaster**

**Active ingredients**

dl-Camphor 0.5%  
l-Menthol 0.4%  
Methyl Salicylate 0.8%

**Purpose**

dl-Camphor External analgesic  
l-Menthol External analgesic  
Methyl Salicylate External analgesic

**Uses** temporary relieves minor aches and pains of muscles and joints associated with  
■ simple backache ■ arthritis ■ strains ■ bruises ■ sprains

**Warnings**

**For external use only**

**Do not use**

■ on wounds or on damaged skin

**When using this product**

■ avoid contact with the eyes

■ do not bandage tightly

**Stop use and ask a doctor if**

■ condition worsens

■ symptoms persist for more than 7 days

■ symptoms clear up and occur again within a few days

**Keep out of reach of children.** If swallowed, get medical help or contact a Poison Control Center right away.

**Directions**

- Strip off the polyethylene film and place adhesive pad over affected area.
- Change pad 1 or 2 times a day
- Not for children under 4 years.

**Inactive ingredients**

aluminum hydroxide gel, carbomer, carmellose sodium, edetate disodium, glycerin, malic acid, methacrylic acid and n-butyl acrylate copolymer, partially hydrolyzed polyvinyl alcohol, partially neutralized polyacrylate, PEG 60 hydrogenated castor oil, sorbitol, titanium dioxide, water.

5 PLASTERS  
3 1/2 x 2 3/4 INCHES (10cm BY 7cm) EACH

**SATO**  
NDC 49873-018-05

**SATOHAP**  
PAIN RELIEVING PLASTER

For the temporary relief of backache,  
muscular aches and pains.

打撲・ねんざ・肩こり・腰痛に  
サトウハップ 痛みを効くプラスター

Reports of serious side effects associated  
with use of this product can be sent to:  
**SATO PHARMACEUTICAL INC.**  
20501 Earl Street, Suite 9, Torrance, CA 90503

Manufactured by  
**SATO PHARMACEUTICAL CO., LTD.**  
1-5-27 MOTOAKASAKA MINATO-KU TOKYO, JAPAN

EXP. DATE 使用期限  
LOT 製造番号  
US-1 製造番号  
US-1 製造番号

打撲・ねんざ・肩こり・腰痛に **SATOHAP** PAIN RELIEVING PLASTER

PAIN RELIEVING PLASTER  
**SATOHAP**



痛みを効くプラスター  
打撲・ねんざ  
肩こり・腰痛に **サトウハップ**

押して開けてください。

医薬品表示	
有効成分・分量	配合目的
dl-Camphor 0.5%	外用鎮痛剤
l-Menthol 0.4%	外用鎮痛剤
Methyl Salicylate 0.8%	外用鎮痛剤
効 用	下記症状に属した筋肉と関節の痛みの一時的緩和。
効 果	■打撲 ■ねんざ ■肩こり ■腰痛 ■打撲 ■ねんざ
使用上の注意	
外用のみにご使用ください。	

Drug Facts	
<b>Active Ingredients</b>	<b>Purpose</b>
dl-Camphor 0.5%	External analgesic
l-Menthol 0.4%	External analgesic
Methyl Salicylate 0.8%	External analgesic
<b>Uses:</b> temporarily relieves minor aches and pains of muscles and joints associated with	
■ backache ■ arthritis ■ strains ■ bruises ■ sprains	
<b>Warnings</b>	
For external use only	

**【禁忌】**  
 ■傷口及び壊れた皮膚  
 ■本品の使用に際して  
 ■目に入らないようご注意ください。  
 ■きつく包帯をしないでください。  
**次の場合、使用を中止し医師にご相談ください。**  
 ■症状が悪化した場合  
 ■7日以上使用しても症状の改善が見られない場合  
 ■一度改善した症状が数日以内に再発した場合  
**子供の手の届かない所に保管してください。誤って飲み込んだ場合には、直ちに専門家又はポイズンコントロールセンターへ連絡してください。**

**用法・用量**  
 ■ポリエチレンフィルムをはがして患部に貼ります。  
 ■1日1～2回貼り替えてください。  
 ■4歳未満の幼児には使用しないでください。

**その他の成分**  
 水酸化アルミニウム、カルボキシビニルポリマー、カルメロースナトリウム、エデト酸ナトリウム、グリセリン、d-トリンゴ酸、メタアクリル酸・アクリル酸n-ブチルコポリマー、ポリビニルアルコール(部分けん化型)、ポリアクリル酸部分中和物、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油EO、ソルビトール、酸化チタン、水

**Do not use**  
 ■ on wounds or damaged skin

**When using this product**  
 ■ avoid contact with the eyes  
 ■ do not bandage tightly

**Stop use and ask a doctor if**  
 ■ condition worsens  
 ■ symptoms persist for more than 7 days  
 ■ symptoms clear up and occur again within a few days

**Keep out of reach of children. If swallowed, get medical help or contact a Poison Control Center right away.**

**Directions**  
 ■ Strip off the polyethylene film and place adhesive pad over affected area.  
 ■ Change pad 1 or 2 times a day.  
 ■ Not for children under 4 years.

**Inactive ingredients**  
 aluminum hydroxide, carbomer, carmellose sodium, edetate disodium, glycerin, malic acid, methacrylic acid and n-butyl acrylate copolymer, partially hydrolyzed polyvinyl alcohol, partially neutralized polyacrylate, PEG-60 hydrogenated castor oil, sorbitol, titanium dioxide, water.

**SATOHAP** PAIN RELIEVING PLASTER  
For the temporary relief of backache, muscular aches and pains.

5 PLASTERS  
5 1/8 BY 3 3/16 INCHES (13cm BY 8cm) EACH

打撲・ねんざ・肩こり・腰痛に効くワザ  
**SATOHAP**  
PAIN RELIEVING PLASTER  
For the temporary relief of backache, muscular aches and pains.

SATO NDC 49873-018-02

PAIN RELIEVING PLASTER  
打撲・ねんざ・肩こり・腰痛に効くワザ

打撲・ねんざ・肩こり・腰痛に効くワザ  
**SATOHAP** PAIN RELIEVING PLASTER

**PAIN RELIEVING PLASTER SATOHAP**

**Drug Facts**

Active ingredients	Purpose
dl-Camphor 0.5%	External analgesic
l-Menthol 0.4%	External analgesic
Methyl Salicylate 0.8%	External analgesic

**Uses** temporarily relieves minor aches and pains of muscles and joints associated with  
 ■backache ■arthritis ■sprains ■bruises ■sprains

**Warnings**

**For external use only**

**Do not use**

■on wounds or damaged skin

**When using this product**

■avoid contact with the eyes

■do not bandage tightly

**Stop use and ask a doctor if**

■condition worsens

■symptoms persist for more than 7 days

■symptoms clear up and occur again within a few days

**Keep out of reach of children.** If swallowed, get medical help or contact a Poison Control Center right away.

**Directions**

■Strip off the polyethylene film and place adhesive pad over affected area.

■Change pad 1 or 2 times a day.

■Not for children under 4 years.

**Inactive ingredients**

aluminum hydroxide, carbomer, carmellose sodium, edetate disodium, glycerin, malic acid, methacrylic acid and n-butyl acrylate copolymer, partially hydrolyzed polyvinyl alcohol, partially neutralized polyacrylate, PEG-60 hydrogenated castor oil, sorbitol, titanium dioxide, water.

Reports of serious side effects associated with use of this product can be sent to:

**SATO PHARMACEUTICAL INC.**  
20501 Earl Street, Suite 3, Torrance, CA 90503

Manufactured by  
**SATO PHARMACEUTICAL CO., LTD.**  
1-5-27 MOTOAKASAKA MINATO-KU TOKYO, JAPAN

製造元  
**佐藤製薬株式会社**  
日本国東京都港区赤坂1丁目5番27号

痛みに効くワザ 打撲・ねんざ・肩こり・腰痛に効くワザ

**医薬品表示**

有効成分・分量	配合目的
dl-カンフル 0.5%	外用鎮痛剤
l-メントール 0.4%	外用鎮痛剤
サリチル酸メチル 0.8%	外用鎮痛剤

**効能** 下記症状に関連した筋肉と関節の痛みの一時的緩和。  
 ■腰痛 ■関節痛 ■筋肉痛 ■打撲 ■ねんざ

**使用上の注意**

外用のみにご使用ください。

下記部分へは使用しないでください。

■傷口及び損傷した皮膚

本品の使用に際して

■目に入らないようご注意ください。

■きつく包帯をしないでください。

次の場合、使用を中止し医師にご相談ください。

■症状が悪化した場合

■7日以上使用しても症状の改善が見られない場合

■一度改善した症状が数日以内に再発した場合

子供の手の届かない所に保管してください。

誤って飲み込んだ場合には、直ちに専門家又はポイズンコントロールセンターへ連絡してください。

**用法・用量**

■ポリエチレンフィルムをはがして患部に貼ります。

■1日1〜2回貼り替えてください。

■4歳未満の幼児には使用しないでください。

**その他の成分**

水酸化アルミニウム、カルボキシビニルポリマー、カルメロースナトリウム、エトキシトリウム、グリセリン、dl-リンゴ酸、メタアクリル酸・アクリル酸n-ブチルコポリマー、ポリビニルアルコール（部分けん化）、ポリアクリル酸部分中和物、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油60、ソルビトール、酸化チタン、水

押し開けてください。



**SATOHAP**

dl-camphor, l-menthol, methyl salicylate patch

**Product Information**

<b>Product Type</b>	HUMAN OTC DRUG	<b>Item Code (Source)</b>	NDC:49873-018
<b>Route of Administration</b>	TOPICAL		

**Active Ingredient/Active Moiety**

<b>Ingredient Name</b>	<b>Basis of Strength</b>	<b>Strength</b>
<b>CAMPHOR (SYNTHETIC)</b> (UNII: 5TJD82A1ET) (CAMPHOR (SYNTHETIC) - UNII:5TJD82A1ET)	CAMPHOR (SYNTHETIC)	5 mg
<b>LEVOMENTHOL</b> (UNII: BZ1R15MTK7) (LEVOMENTHOL - UNII:BZ1R15MTK7)	LEVOMENTHOL	4 mg
<b>METHYL SALICYLATE</b> (UNII: LAV5U5022Y) (SALICYLIC ACID - UNII:O414PZ4LPZ)	METHYL SALICYLATE	8 mg

**Inactive Ingredients**

<b>Ingredient Name</b>	<b>Strength</b>
<b>POLYVINYL ALCOHOL</b> (UNII: 532B59J990)	
<b>SORBITOL</b> (UNII: 506T60A25R)	
<b>GLYCERIN</b> (UNII: PDC6A3C0OX)	
<b>TITANIUM DIOXIDE</b> (UNII: 15FIX9V2JP)	
<b>EDETATE DISODIUM</b> (UNII: 7FLD91C86K)	
<b>ALGELDRATE</b> (UNII: 03J11K103C)	
<b>MALIC ACID</b> (UNII: 817L1N4CKP)	
<b>WATER</b> (UNII: 059QF0KO0R)	
<b>POLYOXYL 60 HYDROGENATED CASTOR OIL</b> (UNII: 02NG325BQG)	
<b>ACRYLIC ACID/SODIUM ACRYLATE COPOLYMER (1:1; 600 MPA.S AT 0.2%)</b> (UNII: M4PPW69Y4H)	
<b>CARBOXYMETHYLCELLULOSE SODIUM</b> (UNII: K679OBS311)	
<b>BUTYL ACRYLATE/METHACRYLIC ACID COPOLYMER (2% METHACRYLIC ACID)</b> (UNII: Q984S31CYH)	
<b>CARBOMER INTERPOLYMER TYPE B (ALLYL PENTAERYTHRITOL CROSSLINKED)</b> (UNII: 132584PQMO)	

**Packaging**

<b>#</b>	<b>Item Code</b>	<b>Package Description</b>	<b>Marketing Start Date</b>	<b>Marketing End Date</b>
1	NDC:49873-018-05	1 in 1 CARTON	11/08/1989	
1		5 in 1 POUCH; Type 0: Not a Combination Product		
2	NDC:49873-018-02	1 in 1 CARTON	11/08/1989	
2		5 in 1 POUCH; Type 0: Not a Combination Product		

**Marketing Information**

<b>Marketing Category</b>	<b>Application Number or Monograph Citation</b>	<b>Marketing Start Date</b>	<b>Marketing End Date</b>
OTC Monograph Drug	M017	11/08/1989	

**Labeler** - Sato Pharmaceutical Co., Ltd. (690575642)

**Establishment**

Name	Address	ID/FEI	Business Operations
Sato Pharmaceutical Co., Ltd.		715699133	label(49873-018) , pack(49873-018) , manufacture(49873-018)

Revised: 11/2023

Sato Pharmaceutical Co., Ltd.