2003年11月改訂(第4版、自主改訂) 2001年8月改訂(第3版、自主改訂)

貯 法:しゃ光・気密容器 使用期限:容器、外箱に表示

104

漢方製剤

^{A3} シン イ セイ ハイ トウ

875200 承認番号 (61AM)1127 薬価収載 1986年10月 販売開始 1986年10月

日本標準商品分類番号

ツムラ辛夷清肺湯エキス顆粒(医療用)

【組成・性状】

組成	本品7.5g中、下記の割合の混合生薬の乾燥エキス4.5g を含有する。 日局セッコウ5.0g 日局シンイ2.0g 日局パクモンドウ5.0g 日局ピワヨウ2.0g 日局オウゴン3.0g 日局ショウマ1.0g 日局サンシシ3.0g 日局チモ3.0g	
	添加物	日局ステアリン酸マグネシウム、日局乳糖
性状	剤 形	顆粒剤
	色	黄かっ色
	におい	特異なにおい
	味	苦味
	識別コード	ツムラ / 104

【効能又は効果】

鼻づまり、慢性鼻炎、蓄膿症

【用法及び用量】

通常、成人 1 日7.5g を2~3回に分割し、食前又は食間に経口投与する。なお、年齢、体重、症状により適宜増減する。

【使用上の注意】

- 1.慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)
- (1 胃腸の虚弱な患者 [食欲不振、胃部不快感、軟便、下痢等が あらわれることがある。]
- (2 著しく体力の衰えている患者 [副作用があらわれやすくなり、 その症状が増強されるおそれがある。]
- 2 重要な基本的注意
- (1本剤の使用にあたっては、患者の証(体質・症状)を考慮して投 与すること。なお、経過を十分に観察し、症状・所見の改善 が認められない場合には、継続投与を避けること。
- (2 他の漢方製剤等を併用する場合は、含有生薬の重複に注意すること。
- 3 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ため、発現頻度は不明である。

- (1重大な副作用
 - 1 潤質性肺炎:発熱、咳嗽、呼吸困難、肺音の異常(捻髪音) 等があらわれた場合には、本剤の投与を中止し、速やかに胸部X線等の検査を実施するとともに副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。また、発熱、咳嗽、呼吸困難等があらわれた場合には、本剤の服用を中止し、ただちに連絡するよう患者に対し注意を行うこと。
 - 2 肝機能障害、黄疸: AST(GOT) ALT(GPT) AI-P、-GTP の著しい上昇等を伴う肝機能障害、黄疸があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- (2)その他の副作用

消化器:食欲不振、胃部不快感、軟便、下痢等があらわれる ことがある。

- 4.高齢者への投与
 - 一般に高齢者では生理機能が低下しているので減量するなど注意すること。
- 5.妊婦、産婦、授乳婦等への投与

妊娠中の投与に関する安全性は確立していないので、妊婦又は 妊娠している可能性のある婦人には、治療上の有益性が危険性 を上回ると判断される場合にのみ投与すること。

6 小児等への投与

小児等に対する安全性は確立していない。[使用経験が少ない]

【薬効薬理】

作用機序

本剤は、以下の作用により薬理効果を示すことが示唆されている。 抗炎症作用

ヒト由来好中球において、fMLP刺激による活性酸素産生を抑制したが、オプソニン化ザイモザン刺激による活性酸素産生には影響しなかった(in vitro)'。

【包装】

500g、5kg(500g×10) 2.5g×42包、2.5g×189包

【主要文献】

1)松永信也・他:耳鼻臨床,85(12)1975(1992)

【文献請求先】

株式会社ツムラ 商品情報センター 東京都千代田区二番町12番地7 〒102-8422



