

2003年5月改訂(第2版、自主改訂)
1998年10月改訂(新様式第1版)

日本標準商品分類番号

875200

貯法: しゃ光・気密容器
使用期限: 容器、外箱に表示

承認番号 (61AM)1119

薬価収載 1986年10月

販売開始 1986年10月

■ 31 ■

漢方製剤

ツムラ吳茱萸湯エキス顆粒(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2.25gを含有する。 日局タイソウ.....4.0g 日局ニンジン.....2.0g 日局ゴシュユ.....3.0g 日局ショウキョウ...1.5g	
	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	淡灰かっ色
	におい	特異なにおい
	味	苦味
	識別コード	ツムラ / 31

【効能又は効果】

手足の冷えやすい中等度以下の体力のものの次の諸症:
習慣性偏頭痛、習慣性頭痛、嘔吐、脚気、衝心

【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 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。

2 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。
過敏症: 発疹、蕁麻疹等があらわれることがあるので、このような症状があらわれた場合には投与を中止すること。

3 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。

4 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、妊娠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。

5 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]

【包装】

500g、5kg(500g×10) 2.5g×42包、2.5g×189包

【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

