

日本標準商品分類番号
875200
承認番号 (61AM)3312
薬価収載 1986年10月
販売開始 1986年10月

貯法：しゃ光・気密容器
使用期限：容器、外箱に表示

64

漢方製剤

ツムラ炙甘草湯エキス顆粒(医療用)

【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

1. アルドステロン症の患者
2. ミオパシーのある患者
3. 低カリウム血症のある患者

[1~3:これらの疾患及び症状が悪化するおそれがある。]

【組成・性状】

組成	本品9.0g中、下記の割合の混合生薬の乾燥エキス7.0gを含有する。	
	日局ジオウ.....6.0g	日局マシニン.....3.0g
性状	日局バクモンドウ...6.0g	日局ショウキョウ...1.0g
	日局ケイヒ.....3.0g	シャカンゾウ...3.0g
	日局タイソウ.....3.0g	アキョウ.....2.0g
	日局ニンジン.....3.0g	
	添加物	日局軽質無水ケイ酸、 日局ステアリン酸マグネシウム、日局乳糖
	剤形	顆粒剤
色	灰褐色	
におい	特異なにおい	
味	えぐい	
識別コード	ツムラ / 64	

【効能又は効果】

体力がおとろえて、疲れやすいものの動悸、息切れ

【用法及び用量】

通常、成人1日9.0g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) 著しく胃腸の虚弱な患者[食欲不振、胃部不快感、悪心、嘔吐、下痢等があらわれることがある。]
 - (2) 食欲不振、悪心、嘔吐のある患者[これらの症状が悪化するおそれがある。]
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) 本剤にはカンゾウが含まれているので、血清カリウム値や血圧値等に十分留意し、異常が認められた場合には投与を中止すること。
 - (3) 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. 相互作用

併用注意(併用に注意すること)

薬 剤 名 等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
(1) カンゾウ含有製剤 (2) グリチルリチン酸及びその塩類を含有する製剤 (3) ループ系利尿剤 フロセミド エタクリン酸 (4) チアジド系利尿剤 トクロメチアジド	偽アルドステロン症があらわれやすくなる。また、低カリウム血症の結果として、ミオパシーがあらわれやすくなる。 (「重大な副作用」の項参照)	グリチルリチン酸及び利尿剤は尿細管でのカリウム排泄促進作用があるため、血清カリウム値の低下が促進されることが考えられる。

4. 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. 偽アルドステロン症：低カリウム血症、血圧上昇、ナトリウム・体液の貯留、浮腫、体重増加等の偽アルドステロン症があらわれることがあるので、観察(血清カリウム値の測定等)を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、カリウム剤の投与等の適切な処置を行うこと。
2. ミオパシー：低カリウム血症の結果としてミオパシーがあらわれることがあるので、観察を十分に行い、脱力感、四肢痙攣・麻痺等の異常が認められた場合には投与を中止し、カリウム剤の投与等の適切な処置を行うこと。

(2) その他の副作用

1. 過敏症：発疹、発赤、痒疹、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。
2. 消化器：食欲不振、胃部不快感、悪心、嘔吐、下痢等があらわれることがある。

5. 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。

6. 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。

7. 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)、3.0g×42包、3.0g×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

