

日本標準商品分類番号
872333

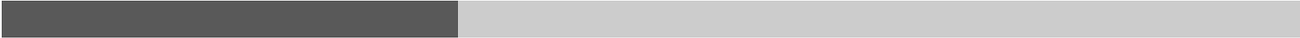
貯 法：室温保存
使用期限：3年（表示の使用期限を参照すること。）

承認番号	16100AMZ01306
薬価収載	1979年1月
販売開始	1979年1月
再評価結果	1990年3月

健胃消化剤

センブリ・重曹散「ニッコー」

SWERTIA AND SODIUM BICARBONATE POWDER「NIKKO」



日本薬局方 センブリ・重曹散

【禁忌】（次の患者には投与しないこと）
ナトリウム摂取の制限を必要とする患者（高ナトリウム血症、浮腫、妊娠高血圧症候群等）
[ナトリウムの貯留増加により、症状が悪化するおそれがある。]

【組成・性状】

1. 組成

本品 100g 中 センブリ末 3g、炭酸水素ナトリウム 70g、及び添加物としてバレイショデンプン 含有。

2. 性状

本品は淡灰黄色で、味は苦い。

【効能・効果】

下記消化器症状の改善

食欲不振、胃部不快感、胃もたれ、嘔気・嘔吐

【用法・用量】

通常、成人 1 回 0.5～1.0g、1 日 3 回経口投与する。なお、年齢、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) 重篤な消化管潰瘍のある患者 [炭酸水素ナトリウムを配合しているため、症状が悪化するおそれがある。]
- (2) 腎障害のある患者 [ナトリウム貯留による浮腫があらわれるおそれがある。]
- (3) 心不全の患者、高血圧症の患者 [ナトリウム過剰により、これらの症状が悪化するおそれがある。]
- (4) 肺機能障害のある患者 [呼吸性アルカローシスになるおそれがある。]
- (5) 低クロル性アルカローシス等の電解質失調のある患者 [症状が悪化するおそれがある。]

2. 相互作用

(1) 併用禁忌（併用しないこと）

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
マンデル酸ヘキサミン (ウロナミン腸溶錠)	本剤はヘキサミンの効果を減弱させることがある。	ヘキサミンは酸性尿中でホルムアルデヒドとなり抗菌作用を発現するが、本剤は尿の pH を上昇させヘキサミンの効果を減弱させる。

(2) 併用注意（併用に注意すること）

本剤は制酸作用等を有しているため、他の薬剤の吸収・排泄にも影響を与えることがある。

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。

【取扱い上の注意】

本剤は原料に天然物が含まれておりますので、その産地や採集時期により、製品の色調が一定しないことがあります。

製造販売元
日興製薬株式会社
岐阜県羽島市江吉良町 1593