

商品番号 TM-05

アンチュウサンリョウ

安中散料エキス顆粒T

医療用漢方製剤 (調剤用)

承認番号	(61AM) 4202
薬価収載	1987年10月
販売開始	1987年10月

貯法：室温保存 本剤は吸湿性が強いので、開封後は特に吸湿に注意すること。
他の保管条件については【取扱い上の注意】の項参照

使用期限：外箱等に表示。使用期限を過ぎた製品は使用しないこと。

【組成・性状】

* 1. 組成

本品7.5g中、下記の割合の混合生薬の水製乾燥エキス〔安中散料（アンチュウサンリョウ）乾燥エキス-AT〕1.9gを含有する。

日局	ケイヒ	5.0g
日局	エンゴサク	4.0g
日局	ボレイ	4.0g
日局	ウイキョウ	2.0g
日局	シュクシャ	1.5g
日局	カンゾウ	1.5g
日局	リョウキョウ	0.7g

添加物として、乳糖、軽質無水ケイ酸、ヒドロキシプロピルセルロースを含有する。

2. 製剤の性状

(1) 顆粒の性状

- 1) 外観は、淡黄褐色～褐色の顆粒である。
- 2) 特異なおいがあり、味は甘苦く、わずかにえぐい。

(2) 分包品の表示

識別コード：TM-05

【効能・効果】

やせ型で腹部筋肉が弛緩する傾向にあり、胃痛又は腹痛があつてときに胸やけ、げっぷ、食欲不振、はきけなどを伴う次の諸症：神経性胃炎、慢性胃炎、胃アトニー

【用法・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) 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。

2. 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	偽アルドステロン症が	グリチルリチン酸
(2)グリチルリチン酸及びその塩類を含有する製剤	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）	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。

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) 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

過敏症：発疹、発赤、痒痒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。

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〕

【取扱い上の注意】

本品は吸湿しやすいので、分包に際しては防湿性に優れた分包フィルムを使用すること。

【包装】

300包（1包2.5g）

【文献請求先】

東亜薬品株式会社 安全管理部
〒939-3542 富山県富山市水橋開発277番10

** 発売元

 株式会社 陽進堂
富山県富山市婦中町萩島3697番地8号

** 製造販売元

 東亜薬品株式会社
富山県富山市水橋開発277番10