

苦味健胃・制酸剤  
**健胃配合錠「YD」**  
**STOMACHIC TABLETS**  
(センブリ・重曹錠)

日本標準商品分類番号
872339

承認番号	22100AMX00877
薬価収載	2009年9月
販売開始	2009年9月

貯法：室温保存  
使用期限：外箱に表示の使用期限内に  
使用すること。

**[禁忌]** (次の患者には投与しないこと)

(1) 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。]

※※(2) ヘキサミンを投与中の患者(「相互作用」の項参照)

**[組成・性状]**

1. 組成

1錠中、センブリ末7.5mg、炭酸水素ナトリウム175mgを含有する。  
添加物として、トウモロコシデンプン、タルクを含有する。

2. 性状

淡褐色～緑褐色の素錠である。  
味は苦い。

	外形			直径 (mm)	厚さ (mm)	重量 (mg)	識別コード
	表	裏	側面				
健胃配合錠 「YD」	YD 558	○	○	約9	約3.1	250	YD 558

**[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2～4錠、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
ヘキサミン ヘキサミン静注液	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

減量するなど注意すること。

[一般に高齢者では生理機能が低下している。]

**[薬効薬理]**

センブリ末の苦味成分(主体はswertiamarin)は低下した胃機能を鼓舞し、食欲を亢進させるが、単純胃瘻管手術イヌ<sup>1)</sup>およびShayラット<sup>2)</sup>を用いた動物実験で、胃液分泌亢進を招かなかったことが報告されている。

また、炭酸水素ナトリウムは速やかに胃酸を中和する。

(炭酸水素ナトリウム1gは約120mLの0.1N塩酸を中和し、約270mLの炭酸ガスを発生する。)

**[有効成分に関する理化学的知見]**

(1) 一般名：センブリ末(Powdered Swertia Herb)

基原：センブリ *Swertia japonica Makino*(リンドウ科 *Gentianaceae*)の開花期の全草を粉末としたものである。

性状：灰黄緑色～黄褐色を呈し、わずかににおいがあり、味は極めて苦く、残留性である。

(2) 一般名：炭酸水素ナトリウム(Sodium Bicarbonate)

分子式：NaHCO<sub>3</sub>

分子量：84.01

性状：白色の結晶又は結晶性の粉末で、においはなく、特異な塩味がある。

水にやや溶けやすく、エタノール(95)又はジエチルエーテルにほとんど溶けない。

湿った空气中で徐々に分解する。

**[包装]**

バラ：1000錠

**[主要文献]**

- 1) 佐伯武雄：日本薬物学雑誌，38：405，1943
- 2) 萩庭丈寿，ほか：薬学雑誌，81：1387，1961

※※**[文献請求先]**

株式会社 陽進堂 お客様相談室  
富山県富山市婦中町萩島3697番地8号  
☎ 0120-647-734

製造販売元



株式会社 陽進堂

富山県富山市婦中町萩島3697番地8号