

貯法：室温保存
有効期間：5年

日本標準商品分類番号

875200

漢方製剤

承認番号 16100AMY00411000

販売開始 1987年12月

TY-015

〔東洋〕^{かみきひとう}加味帰脾湯エキス細粒

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	〔東洋〕加味帰脾湯エキス細粒
有効成分	本剤1日量（9.0g）中、下記の混合生薬より抽出した加味帰脾湯の水製エキス6.0gを含有する。 日局ニンジン・・・3.0g 日局サイコ・・・3.0g 日局ビャクジュツ・・・3.0g 日局カンゾウ・・・1.0g 日局ブクリョウ・・・3.0g 日局モッコウ・・・1.0g 日局サンソウニン・・・3.0g 日局タイソウ・・・2.0g 日局リュウガンニク3.0g 日局サンシシ・・・2.0g 日局オウギ・・・3.0g 生ショウキョウ・・・1.5g 日局トウキ・・・2.0g 日局ボタンピ・・・2.0g 日局オンジ・・・2.0g
添加剤	トウモロコシデンプン（賦形剤）

3.2 製剤の性状

剤形	細粒剤
色調	褐色
識別コード	TY-015
におい	特異な香り
味	わずかに甘い

4. 効能又は効果

虚弱体質で血色の悪い人の次の諸症：貧血、不眠症、精神不安、神経症。

6. 用法及び用量

通常1日3回 1回3.0g（1包）を空腹時経口投与
年令症状により適宜増減する。

8. 重要な基本的注意

- 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。
- 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すること。〔10.2、11.1.1、11.1.2参照〕
- サンシシ含有製剤の長期投与（多くは5年以上）により、大腸の色調異常、浮腫、びらん、潰瘍、狭窄を伴う腸間膜静脈硬化症があらわれるおそれがある。長期投与する場合にあっては、定期的にCT、大腸内視鏡等の検査を行うことが望ましい。〔11.1.3参照〕
- 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。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.1 合併症・既往歴等のある患者

- 1.1 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。

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないことが望ましい。本剤に含まれるボタンピにより流産の危険性がある。

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること。

9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

減量するなど注意すること。一般に生理機能が低下している。

10. 相互作用

10.2 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
カンゾウ含有製剤 芍薬甘草湯 補中益気湯 抑肝散 等 グリチルリチン酸及びその塩類を含有する製剤 グリチルリチン酸一アンモニウム・グリシン・L-システイン グリチルリチン酸一アンモニウム・グリシン・DL-メチオニン配合錠 等	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、ミオパチーがあらわれやすくなる。	グリチルリチン酸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。

11. 副作用

次の副作用があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

11.1 重大な副作用

11.1.1 偽アルドステロン症（頻度不明）

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。〔8.2、10.2参照〕

11.1.2 ミオパチー（頻度不明）

低カリウム血症の結果としてミオパチ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。〔8.2、10.2参照〕

11.1.3 腸間膜静脈硬化症（頻度不明）

長期投与により、腸間膜静脈硬化症があらわれることがある。腹痛、下痢、便秘、腹部膨満等が繰り返しあらわれた場合、又は便潜血陽性になった場合には投与を中止し、CT、大腸内視鏡等の検査を実施するとともに、適切な処置を行うこと。なお、腸管切除術に至った症例も報告されている。〔8.3参照〕

11.2 その他の副作用

頻度不明	
過敏症	発疹、蕁麻疹等
消化器	食欲不振、胃部不快感、悪心、腹痛、下痢等

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

本剤の投与により、血中AG（1,5-アンヒドロ-D-グルシトール）が増加する場合がある。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

湿疹、皮膚炎等が悪化することがある。

20. 取扱い上の注意

- 本剤の品質を保つため、できるだけ湿気を避け、直射日光の当たらない涼しい所に保管すること。
- 開封後は特に湿気を避け、取扱いに注意すること。
- 本剤は生薬を原料としているので、色調、味、においが異なることがある。

22. 包装

500g [ボトル]

3.0g×252包 [分包]

24. 文献請求先及び問い合わせ先

株式会社東洋薬行

〒113-0033 東京都文京区本郷6-19-7

TEL 03-3813-2263

FAX 03-3813-0202

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

株式会社東洋薬行

東京都文京区本郷6-19-7