貯 法:しゃ光・気密容器 使用期限:容器、外箱に表示

121

漢方製剤

サン モツ オウ ゴン トウ

ツムラ三物黄芩湯エキス顆粒(医療用)

【組成・性状】

組成	本品7.5g中、下記の割合の混合生薬の乾燥エキス3.75g を含有する。 日局ジオウ···········6.0g 日局クジン·········3.0g 日局オウゴン·······3.0g	
	添加物	日局ステアリン酸マグネシウム、日局乳糖 水和物
	剤 形	顆粒剤
	色	灰褐色
性状	におい	特異なにおい
	味	わずかに苦くて渋い
	識別コード	ツムラ/121

【効能又は効果】

手足のほてり

【用法及び用量】

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. 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)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.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)間質性肺炎:発熱、咳嗽、呼吸困難、肺音の異常(捻髪音)等があらわれた場合には、本剤の投与を中止し、速やかに胸部X線等の検査を実施するとともに副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。また、発熱、咳嗽、呼吸困難等があらわれた場合には、本剤の服用を中止し、ただちに連絡するよう患者に対し注意を行うこと。
- **2)肝機能障害、黄疸:**AST (GOT)、ALT (GPT)、AI-P、 γ -GTP 等の著しい上昇を伴う肝機能障害、黄疸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し、適切な処置を行うこと。

(2)その他の副作用

				頻度不明	
*	過	敏	症注1)	発疹、発赤、瘙痒等	
	消	化	器	食欲不振、胃部不快感、悪心、嘔吐、下痢等	

注1)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]



承認番号	(61AM)3303	
薬価収載	1986年10月	
販売開始	1986年10月	

**【包装】

500g、2.5g×42包、2.5g×189包

【文献請求先】

株式会社ツムラ お客様相談窓口 東京都港区赤坂2-17-11 〒107-8521 TEL: 0120-329970 FAX: 03-5574-6610



