

HG32

- **2009年6月改訂（第4版）
- *2007年6月改訂
- *貯法：気密容器、室温保存
（「取扱い上の注意」の項参照）
- *使用期限：容器、外箱に表示

漢方製剤

本草 人參湯エキス細粒

日本標準商品分類番号	
875200	
承認番号	(61AM)第3744号
薬価収載	1987年10月
販売開始	1987年10月

◇禁忌（次の患者には投与しないこと）

- 1) アルドステロン症の患者
 - 2) ミオパシーのある患者
 - 3) 低カリウム血症のある患者
- [1)～3)：これらの疾患及び症状が悪化するおそれがある。]

*◇組成・性状

販売名	本草人參湯エキス細粒	
組成	本品6.0g中（3包中） 日局ニンジン…3.0g 日局カンゾウ…3.0g 日局ビャクジュツ…3.0g 日局カンキョウ…3.0g より製した水製乾燥エキス2.6gを含有する。	
	添加物	乳糖水和物、バレイシヨデンブン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、ヒドロキシプロピルスターチ、カルメロースカルシウム、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース
性状	剤形	細粒剤
	色	淡かっ色
	におい	特異なにおい
	味	初め甘く、後にわずかに苦い
	識別コード	HG32

◇効能・効果

手足などが冷えやすく、尿量の多いものの次の諸症：
胃腸虚弱、胃アトニー、下痢、嘔吐、胃痛。

◇用法・用量

通常成人は、1日6.0g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。	グリチルリチン酸及び利尿剤は、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考えられる。
②グリチルリチン酸及びその塩類を含有する製剤		
③ループ系利尿剤 フロセミド エタクリン酸		
④チアジド系利尿剤 トリクロルメチアジド	（「重大な副作用」の項参照）	

(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

	頻度不明
過敏症 ^{注1)}	発疹、蕁麻疹等

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。

〈裏面へつづく〉

(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**

本品の品質を保持するため、直射日光を避け、なるべく湿気の少ない涼しい所に保管し、開封後は湿気に注意して、フタを十分に閉める等、取扱いに注意すること。

◇包 装**

500 g 2.0 g × 294包 2.0 g × 42包

*◇**文献請求先**

本草製薬株式会社 学術部

〒468-0046 名古屋市天白区古川町125番地