

※※2017年8月改訂(第8版)
※2013年9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：容器に表示

日本標準商品分類番号

875100

承認番号	(62AM)13
薬価収載	1995年8月
販売開始	1995年11月

生薬製剤

テイコク紅参末

〔禁忌(次の患者には投与しないこと)〕

- 重症高血圧症(収縮期血圧が180mmHg以上)の患者
〔疾患及び関連症状が悪化するおそれがある。〕
- 体力の充実している患者で、不眠や煩燥症状のある患者
〔これらの症状が悪化するおそれがある。〕

※〔組成・性状〕

組成	本品は、日本薬局方コウジンを粉末にしたものである。	
	添加物	含まない
性状	色・形状	淡黄褐色～赤褐色の粉末
	におい	特異なにおい
	味	初めわずかに甘く、後にやや苦い

〔効能・効果〕

漢方処方調剤に用いる。

〔用法・用量〕

漢方処方調剤に用いる。

〔使用上の注意〕

- 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)
 - 炎症症状(発熱等を含む)の著しい患者
 - 腎機能が低下し、浮腫や尿量減少のある患者〔(1)(2)：これらの症状が悪化するおそれがある。〕

2. 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。

	頻度不明
過 敏 症 ^{注)}	発疹、蕁麻疹等
消 化 器	胃部不快感、消化不良、軟便、下痢等
そ の 他	鼻出血、顔面紅潮、体のほてり、血圧上昇、浮腫等

注) 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。

3. 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。

4. 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。

5. 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。〕

6. その他の注意

人参の長期投与の結果、興奮、下痢、発疹、不眠、血圧上昇等があらわれたとの外国症例報告があり、長期大量投与は避けることが望ましい。

〔取扱い上の注意〕



直射日光を避け、なるべく湿気の少ない涼しい所に密栓して保存すること。

〔包 装〕

500 g

※※〔文献請求先〕

帝國製薬株式会社 医薬営業部 製品情報室
〒103-0024 東京都中央区日本橋小舟町6番6号
TEL：0120-189-567

※※販 売 元  帝國製薬株式会社
香川県東かがわ市三本松567番地
製造販売元  帝國漢方製薬株式会社
徳島県阿波市土成町土成字北原80番11