# 日本標準商品分類番号

# 875200

# sg-108

# オースギ 人 参 養 栄 湯

漢方製剤

エキスG

にん じん よう えい とう

# (人参養栄湯)

承認番号16100AMZ03871000販売開始1986年10月

**貯法**:室温保存 **有効期間**:3年

## 3. 組成・性状

#### 3.1 組成

| 販売名  | オースギ人参養栄湯エキスG   |
|------|---|
| 有効成分 | 本剤は1日量12.0g中、下記生薬より抽出した水製乾燥エキス (人参養栄湯エキス) 6.9gを含有する。日局 ニンジン3g日局 ケイヒ2.5g日局 オウギ1.5g日局 シャクヤク2g日局 ビャクジュツ4g日局 チンピ2g日局 ブクリョウ4g日局 オンジ2g日局 トウキ4g日局 ゴミシ1g日局 ジオウ4g日局 カンゾウ1g |
| 添加剤  | 乳糖水和物、トウモロコシデンプン、ステアリン酸<br>マグネシウム   |

#### 3.2 製剤の性状

| 剤形    | 顆粒剤         |
|-------|-------------|
| 色調    | 淡灰茶褐色~灰褐色   |
| におい   | 特異なにおい      |
| 味     | 苦く、やや酸味     |
| 識別コード | S G - 1 0 8 |

#### 4 効能又は効果

病後の体力低下、疲労倦怠、食欲不振、ねあせ、手足の冷え、貧血

#### 6. 用法及び用量

通常、成人1日12.0g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。

#### 8. 重要な基本的注意

- 8.1 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。
- **8.2** 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 値等に十分留意すること。[10.2、11.1.1、11.1.2参照]
- 8.3 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。

# 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

## 9.1.1 著しく胃腸の虚弱な患者

食欲不振、胃部不快感、悪心、嘔吐、腹痛、下痢等があらわれる ことがある。

#### 9.1.2 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。

## 9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、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。

#### 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              | 偽アルドステロン症 | グリチルリチン酸は  |
| 芍薬甘草湯                 | があらわれやすくな | 尿細管でのカリウム  |
| 補中益気湯                 | る。また、低カリウ | 排泄促進作用がある  |
| 抑肝散 等                 | ム血症の結果とし  | ため、血清カリウム  |
| グリチルリチン酸及びそ           | て、ミオパチーがあ | 値の低下が促進され  |
| の塩類を含有する製剤            | らわれやすくなる。 | ることが考えられる。 |
| 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                  |           |            |
| [8.2、11.1.1、11.1.2参照] |           |            |

#### 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 肝機能障害、黄疸(いずれも頻度不明)

AST、ALT、Al-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。

#### 11.2 その他の副作用

|     | 頻度不明                    |  |  |
|-----|-------------------------|--|--|
| 過敏症 | 発疹、発赤、瘙痒、蕁麻疹等           |  |  |
| 消化器 | 食欲不振、胃部不快感、悪心、嘔吐、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

- **20.1** 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。
- 20.2 開封後は特に湿気を避け、取扱いに注意すること。
- 20.3 本剤は生薬を原料としているので、色調等が異なることがある。

# 22. 包装

500g [ボトル] 1,176g (4.0g×294包) [分包] 336g (4.0g×84包) [分包]

# 24. 文献請求先及び問い合わせ先

大杉製薬株式会社 医薬情報部 〒546-0035 大阪市東住吉区山坂1-8-6 TEL 06-6629-9058 FAX 06-6629-9070 HP https://ohsugi-kanpo.co.jp/

# 26. 製造販売業者等

### 26.1 製造販売元

大杉製薬株式会社 大阪市阿倍野区天王寺町南1-1-2