日本標準商品分類番号

872113

\*\*2025年12月改訂(第4版)

\*2024年6月改訂

ジギタリス配糖体製剤

劇薬、処方箋医薬品

(注意-医師等の処方箋により使用すること)

日本薬局方 ジゴキシン錠

# ジゴキシン錠0.0625「KYO」 ハーフジゴキシンKY錠0.125 ジゴキシンKY錠0.25

Digoxin Tablets 0.0625 [KYO] Halfdigoxin KY Tablets 0.125 Digoxin KY Tablets 0.25

**貯法**:室温保存 **有効期間**:3年

	ジゴキシン錠	ハーフジゴキシン	ジゴキシン
	0.0625「KYO」	KY錠0.125	KY錠0.25
承認番号	22600AMX00969	21400AMZ00097	15700AMZ01329
販売開始	2015年1月	2002年7月	1962年12月

## 2.禁忌(次の患者には投与しないこと)

- **2.1** 房室ブロック、洞房ブロックのある患者[刺激伝導系を抑制し、これらを悪化させることがある。]
- 2.2 ジギタリス中毒の患者[中毒症状が悪化する。]
- 2.3 閉塞性心筋疾患(特発性肥大性大動脈弁下狭窄等)のある患者[心筋収縮力を増強し、左室流出路の閉塞を悪化させることがある。]
- 2.4 本剤の成分又はジギタリス剤に対し過敏症の既往歴の ある患者

## 3.組成・性状

## 3.1 組成

販売名	ジゴキシン錠	ハーフジゴキシン	ジゴキシン
	0.0625「KYO」	KY錠0.125	KY錠0.25
有効成分	日局 ジゴキシン	日局 ジゴキシン	日局 ジゴキシン
(1錠中)	0.0625mg	0.125mg	0.25mg
添加剤	乳糖水和物、ト ウモロコシデン プン、セルロー ス、クロスカル メロースNa、 ヒドロキシロー ピルセルロン 酸Mg	乳糖水和物、ト プモルスカルコシルロル ス、クロス N a レビル ス レビルセル ス ロース N a レビル セルス N a レビル ス 酸 M g 、酸 M g 、酸化鉄	乳糖水和物、ト ウモロコシデン プン、ステアリ ン酸Mg

## 3.2 製剤の性状

販売	<b></b>	ジゴキシン錠 0.0625「KYO」	ハーフジゴキシン KY錠0.125	ジゴキシン KY錠0.25
色・剤形		白色~帯黄白色 の素錠	帯黄白色素錠 (割線入り)	白色素錠 (割線入り)
大き	きさ	直径:6.0mm	直径:7.0mm	長径:7.8mm 短径:6.3mm
厚さ		2.2mm	2.6mm	2.3mm
重量		80mg	120mg	120mg
	表	(KYO) 270)	KY0 271	KYO 272
外形	裏			
	側面			
識別こ	コード	KYO 270	KYO 271	KYO 272

## 4.効能又は効果

○次の疾患に基づくうっ血性心不全(肺水腫、心臓喘息などを含む。)

先天性心疾患、弁膜疾患、高血圧症、虚血性心疾患(心筋 梗塞、狭心症など)、肺性心(肺血栓・塞栓症、肺気腫、肺 線維症などによるもの)、その他の心疾患(心膜炎、心筋疾 患など)、腎疾患、甲状腺機能亢進症並びに低下症など

- ○心房細動・粗動による頻脈
- ○発作性上室性頻拍
- ○次の際における心不全及び各種頻脈の予防と治療 手術、急性熱性疾患、出産、ショック、急性中毒

## 6.用法及び用量

ジゴキシンとして通常成人に対して

- (1)急速飽和療法(飽和量:1.0~4.0mg) 初回0.5~1.0mg、以後0.5mgを6~8時間毎に経口投与し、 十分効果のあらわれるまで続ける。
- (2)比較的急速飽和療法を行うことができる。
- (3)緩徐飽和療法を行うことができる。
- (4)維持療法

1日0.25~0.5mgを経口投与する。

ジゴキシンとして通常小児に対して

(1)急速飽和療法

2歳以下 1日0.06~0.08mg/kgを3~4回に分割経口投与 する

2歳以上 1日0.04~0.06mg/kgを3~4回に分割経口投与する。

(2)維持療法

飽和量の1/5~1/3量を経口投与する。

#### 7.用法及び用量に関連する注意

飽和療法は過量になりやすいので、緊急を要さない患者には 治療開始初期から維持療法による投与も考慮すること。

#### 8.重要な基本的注意

- 8.1 本剤を投与する場合には観察を十分に行い、過去2~3週間 以内にジギタリス剤又はその他の強心配糖体が投与されてい るか否かを確認したのち、慎重に投与量を決定すること。
- 8.2 本剤の至適投与量は患者により個人差があるので、少量から投与を開始し、観察を十分に行い投与量を調節すること。
- 8.3 本剤は種々の薬剤との相互作用が報告されているが、可能性のあるすべての組み合わせについて検討されているわけではないので、他剤と併用したり、本剤又は他剤を休薬する場合は本剤の血中濃度の推移、自覚症状、心電図等に注意し、慎重に投与すること。[10.参照]
- 8.4 ジギタリス中毒の症状 (悪心・嘔吐、不整脈等) があらわれることがあるので、消化器・神経系自覚症状、心電図、血中

濃度測定等必要に応じ観察するとともに腎機能、血清電解質(カリウム、マグネシウム、カルシウム)、甲状腺機能等の誘因に注意すること。[9.1.3、9.1.5、9.1.6、9.2.1、9.2.2、9.7、9.8、10.2、11.1.1参照]

#### 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 急性心筋梗塞のある患者

心筋収縮力増強により心筋虚血を悪化させるおそれがある。

9.1.2 心室性期外収縮のある患者

中毒が発現した場合鑑別ができないおそれがある。

9.1.3 心膜炎、肺性心のある患者

少量で中毒を起こすおそれがある。[8.4、11.1.1参照]

9.1.4 WPW症候群のある患者

副伝導路の伝導速度を速め、不整脈が悪化するおそれがある。

9.1.5 電解質異常(低カリウム血症、高カルシウム血症、低マグネシウム血症等)のある患者

少量で中毒を起こすおそれがある。[8.4、11.1.1参照]

9.1.6 甲状腺機能低下症のある患者

本剤の血中濃度が高くなり、作用が増強し、中毒を起こすおそれがある。[8.4、11.1.1参照]

9.1.7 甲状腺機能亢進症のある患者

本剤の血中濃度が低くなり、作用が減弱し、大量投与を要することがある。

- 9.2 腎機能障害患者
- 9.2.1 腎疾患のある患者

本剤の排泄が遅延し、中毒を起こすおそれがある。[8.4、11.1.1参照]

9.2.2 血液透析を受けている患者

本剤の排泄が遅延する。また、透析により、血清カリウム値が低下する可能性があるため、中毒を起こすおそれがある。 [8.4、11.1.1参照]

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。ジゴキシンはヒトで母乳中へ微量 ながら移行する。

## 9.7 小児等

少量から投与を開始し、血中濃度や心電図等を監視するなど、 観察を十分に行い、慎重に投与すること。ジギタリス中毒が あらわれやすい。[8.4、11.1.1参照]

#### 9.8 高齢者

少量から投与を開始し、血中濃度等を監視するなど、観察を十分に行い、慎重に投与すること。ジギタリス中毒があらわれやすい。[8.4、11.1.1参照]

#### 10.相互作用

本剤はP糖蛋白質の基質であるため、本剤の血中濃度はP糖蛋白質に影響を及ぼす薬剤により影響を受けると考えられる。 [8.3参照]

## 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
解熱・鎮痛・消炎剤	本剤の作用を増強す	本剤の腎排泄が抑制
インドメタシン	ることがある。ジギ	され、血中濃度が上
ジクロフェナク	タリス中毒の症状	昇するとの報告があ
等	(悪心・嘔吐、不整	る。
[8.4参照]	脈等) があらわれる	
トラゾドン	ことがある。	機序は不明である
[8.4参照]		が、本剤の血中濃度
		が上昇するとの報告
		がある。
スキサメトニウム塩	併用により重篤な不	スキサメトニウム塩
化物水和物	整脈を起こすおそれ	化物水和物の血中カ
	がある。治療上やむ	リウム増加作用又は
	を得ないと判断され	カテコールアミン放
	る場合を除き、スキ	出が原因と考えられ
	サメトニウム塩化物	ている。
	水和物を投与しない	
	こと。	

	ることがある。ジギ タリス中毒の症状	腸管運動を抑制し滞 留時間が延長される ため、本剤の吸収が 増大し、血中濃度が
アミオダロン キニジン ピルメノール フレカイニド ピルシカイニド塩 酸塩水和物 プロパフェノン ベプリジル 等 [8.4参照]		まれるが、本剤の腎排泄が抑制されることによる血中濃度上昇、あるいは、薬力学的相互作用による刺激伝導抑制等があらわれることがある。
β遮断剤 プロプラノロール アテノロール カルベジロール 等 [8.4参照]		薬力学的相互作用に より、伝導抑制の増 強、徐脈の誘発があ らわれることがあ る。また、カルベジ ロールでは本剤の血 中濃度が上昇したと の報告がある。
カリウム排泄型 利尿剤 チアジド系利 尿剤 フロセミド 等 アセタゾラミド		過度の利尿により、 血中カリウム値が低 下しやすくなるとの 報告がある。
A		本剤の腎排泄が抑制 され、血中濃度が上 昇するとの報告があ る。 P糖蛋白質を介した
血圧降下剤		本剤の排泄の抑制に より、血中濃度が上 昇するとの報告があ る。 薬力学的相互作用に より、伝導抑制の増
レセルピン系薬剤 [8.4参照] アンジオテンシンⅡ 受容体拮抗剤 テルミサルタン		強、徐脈の誘発があらわれることがある。 機序は不明であるが、本剤の血中濃度が上昇するとの報告
[8.4参照] カルシウム拮抗剤 ベラパミル ジルチアゼム ニフェジピン 等 [8.4参照]		がある。 本剤の腎排泄が抑制 され、血中濃度が上 昇するとの報告があ る。
フルバスタ チン HMG- CoA還 元酵素 アトルバス 阻害剤 タチン		機序は不明であるが、本剤の最高血中濃度の上昇が認められたとの報告がある。 P糖蛋白質を介した本剤の排泄の抑制に
[8.4参照]   ポリスチレンスルホ ン酸塩   [8.4参照]		より血中濃度の上昇が示唆されている。 腸内のカリウムイオンとのイオン交換により、血中カリウム 値が低下するとの報
		告がある。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
交感神経刺激剤	本剤の作用を増強す	薬力学的相互作用に
アドレナリン	ることがある。ジギ	より不整脈があらわ
イソプレナリン	タリス中毒の症状	
等	(悪心・嘔吐、不整	4-3-27-75
"		
[8.4参照]	脈等) があらわれる	田野ないを知りた田・・
プロトンポンプ阻害	ことがある。	胃酸分泌抑制作用に
剤		より本剤の加水分解
オメプラゾール		が抑制され、血中濃
ラベプラゾール		度が上昇するとの報
等		告がある。
[8.4参照]		
副腎皮質ホルモン剤		副腎皮質ホルモンに
[8.4参照]		より低カリウム血症
[0.4参照]		
		が起こるためと考え
		られている。
ビタミンD製剤		ビタミンD製剤によ
カルシトリオール		り血中カルシウム値
等		が上昇するためと考
[8.4参照]		えられている。
	静注により急激に血	
	中カルシウム濃度が	
	上昇するとジゴキシ	
	ンの毒性が急激に出	ると考えられている。
ウム水和物	現することがある。	
塩化カルシウム水	治療上やむを得ない	
和物	と判断される場合を	
[8.4参照]	除き、カルシウム注	
	射剤を投与しないこ	
	と。やむを得ず投与	
	する場合には、急激	
	にカルシウム濃度を	
	上昇させるような使	
(1- 11)	用法は避けること。	
	本剤の作用を増強す	
カルシウム含有製剤	ることがある。ジギ	血中カルシウム値が
高カロリー輸液	タリス中毒の症状	上昇するためと考え
等	(悪心・嘔吐、不整	られている。
[8.4参照]	脈等) があらわれる	
習慣性中毒用剤	ことがある。	ジスルフィラム-ア
ジスルフィラム		ルコール反応時に過
[8.4参照]		呼吸により血中カリ
[0.49]黑		ウム値が低下したと
		の報告がある。
シクロスポリン		本剤の腎排泄が抑制
[8.4参照]		され、血中濃度が上
		昇するとの報告があ
		る。
エリスロマイシ		腸内細菌叢への影響
		による本剤の代謝の
   クラリスロマイ		抑制、あるいは、P
		糖蛋白質を介した本
ンン    テトラサイクリ		
		剤の排泄の抑制によ
ン  抗  「o 4条四]		り血中濃度が上昇す
上 0.4 参照 ]		るとの報告がある。
物 アジスロマイシ		機序の詳細は不明で
質  ン  製  「8 /4糸昭]		あるが、P糖蛋白質
[8.4参照]		を介した本剤の輸送
713		が阻害されるとの報
		告がある。
アムホテリシンB	1	これらの薬剤により
エンビオマイシ		血中カリウム値が低
		正中カリリム値が低下するためと考えら
ン 「0 4会即]		. ,
[8.4参照]		れている。
HIVプロテアーゼ阻		P糖蛋白質を介した
害剤		本剤の排泄の抑制に
リトナビル		より、血中濃度が上
[8.4参照]		昇するとの報告があ
1		る。
		٥

英刘石松	吃产产业 排墨土法	<b>機</b> 庁
薬剤名等	臨床症状・措置方法	
エトラビリン	本剤の作用を増強す	P糖蛋白質阻害作用
[8.4参照]	ることがある。ジギ	により、本剤の血中
20.12/1113		濃度が上昇するとの
- water- to be also but	(悪心・嘔吐、不整	
C型肝炎治療剤	脈等) があらわれる	レジパスビルのP糖
レジパスビル・ソ	ことがある。	蛋白質阻害作用によ
ホスブビル		り、本剤の血中濃度
[8.4参照]		が上昇するとの報告
[U.TS);;;[		
41. W VII		がある。
化学療法剤		本剤の腎排泄が抑制
イトラコナゾール		され、血中濃度が上
スルファメトキサ		昇するとの報告があ
ゾール・トリメト		る。
プリム		
[8.4参照]		
		日仕時様をナギった
抗甲状腺剤		甲状腺機能亢進の改
チアマゾール		善に伴いクリアラン
プロピルチオウラ		スが正常になるた
シル		め、本剤の血中濃度
[8.4参照]		が上昇するとの報告
[>/m]		がある。
ベムラフェニブ		P糖蛋白質阻害作用
[8.4参照]		により、本剤の血中
		濃度が上昇するとの
		報告がある。
カルバマゼピン	本剤の作用を減弱す	併用後、本剤の血中
	ることがある。	濃度の低下が認めら
		れたとの報告がある。
ロレッオニンン		
コレスチラミン		消化管内での吸着に
コレスチミド		より本剤の吸収を阻
		害し、血中濃度が低
		下すると考えられて
		いる。
消化性潰瘍剤		消化管内での吸着に
スクラルファート		より本剤の吸収を阻
水和物		害し、血中濃度が低
制酸剤		下するとの報告があ
水酸化アルミニウ		る。
4		
水酸化マグネシウ		
ム等		
		P糖蛋白質、肝薬物
抗生物質製剤		
リファンピシン		代謝酵素の誘導作用
		により、本剤の血中
		濃度が低下するとの
		報告がある。
サルファ剤		本剤の吸収が阻害さ
サラゾスルファピ		れ、血中濃度が低下
リジン		するとの報告がある。
甲状腺製剤		甲状腺機能低下の改
レボチロキシン		善に伴いクリアラン
リオチロニン		スが正常になるた
		め、本剤の血中濃度
		が低下するとの報告
		がある。
アカルボース		併用により本剤の血
ミグリトール		中濃度の低下が認め
		られたとの報告があ
		る。
セイヨウオトギリ		本剤の排泄が促進さ
ソウ(St. John's		れ血中濃度が低下す
Wort, セント・		るおそれがあるの
ジョーンズ・ワート)		で、本剤投与時はセ
含有食品		イヨウオトギリソウ
白作艮吅		
		含有食品を摂取しな
		いよう注意すること。
ブピバカイン塩酸塩	ブピバカイン塩酸塩	薬力学的相互作用に
水和物	水和物の副作用を増	よると考えられている。
	強したとの報告があ	
	る。	
	- w 0	

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ヘパリン	ヘパリンの作用を減	抗凝血作用に拮抗す
	弱するおそれがある。	ると考えられている。
制吐作用を有する薬	ジギタリス中毒の症	これらの薬剤の制吐
剤	状(悪心・嘔吐、食	作用のため本剤の中
スルピリド	欲不振等) を不顕化	毒症状が判別しにく
メトクロプラミド	するおそれがある。	くなる。
ドンペリドン 等		
[8.4参照]		

#### 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 ジギタリス中毒(頻度不明)

高度の徐脈、二段脈、多源性心室性期外収縮、発作性心房性頻拍等の不整脈があらわれることがある。また、さらに重篤な房室ブロック、心室性頻拍症あるいは心室細動に移行することがある。初期症状として消化器、眼、精神神経系症状があらわれることが多いが、それらの症状に先行して不整脈が出現することもある。[8.4、9.1.3、9.1.5、9.1.6、9.2.1、9.2.2、9.7、9.8、11.2、13.1、13.2参照]

#### 11.1.2 非閉塞性腸間膜虚血(頻度不明)

腸管壊死に至った例も報告されている。激しい腹痛、血便等の症状があらわれた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

### 11.2 その他の副作用

11.2 C 47   C 47				
	頻度不明			
消化器注	食欲不振、悪心・嘔吐、下痢等			
眼 <sup>注)</sup>	視覚異常(光がないのにちらちら見える、黄視、			
	緑視、複視等)			
精神神経系注)	めまい、頭痛、失見当識、錯乱、譫妄等			
肝臓	AST、ALT、 γ-GTP、Al-Pの上昇			
血液	血小板数減少			
過敏症	発疹、蕁麻疹、紫斑、浮腫等			
その他	女性型乳房、筋力低下			

注)[11.1.1参照]

#### 13. 過量投与

#### 13.1 症状

ジギタリス中毒が起こることがある。[11.1.1参照]

#### 13.2 処置

次のような処置を行う。[11.1.1参照]

## ·薬物排泄

胃内のジゴキシンの吸収を防止するために活性炭が有効と 報告されている。

#### ・心電図

直ちに心電図による監視を行い、ジギタリス中毒特有の不 整脈の発現に注意する。

## ・重篤な不整脈の治療法

徐脈性不整脈及びブロックにはアトロピン等が用いられる。(徐脈性不整脈に通常用いられる交感神経刺激剤はジギタリス中毒には用いない。)

重篤な頻脈性不整脈が頻発するときは塩化カリウム、リド カイン、プロプラノロール等が用いられる。

#### ·血清電解質

特に低カリウム血症に注意し、異常があれば補正する。 高カリウム血症には、炭酸水素ナトリウム、グルコース・ インスリン療法、ポリスチレンスルホン酸ナトリウム等が 用いられる。

## 腎機能

ジゴキシンは腎排泄型であるので腎機能を正常に保つ。血 液透析は一般に無効である。

## 14.適用上の注意

## 14.1 薬剤交付時の注意

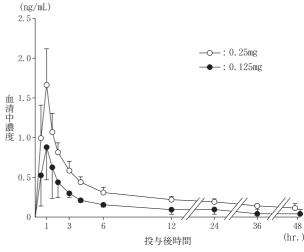
PTP包装の薬剤はPTPシートから取り出して服用するよう指導すること。PTPシートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することがある。

#### 16.薬物動態

#### 16.1 血中濃度

健康成人男子8例にハーフジゴキシンKY錠0.125又はジゴキシンKY錠0.25(ジゴキシンとして0.125mg又は0.25mg)を単回経口投与したとき、血清中濃度は投与後約1時間でCmaxに達し、0.125mg投与のCmax及びAUCは、0.25mg投与のほぼ1/2であった1)。

	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)	AUC <sub>0-48</sub> (ng·hr/mL)
0.125mg	$0.97 \pm 0.42$	$1.2 \pm 0.8$	22.1 ± 21.1	$5.28 \pm 2.12$
0.25mg	1.68 ± 0.45	$0.9 \pm 0.2$	30.1 ± 7.8	$11.59 \pm 1.47$



健康成人男子にハーフジゴキシンKY錠0.125又はジゴキシン KY錠0.25を1錠単回経口投与したときの血清中濃度推移(平 均値±S.D. n=8)

#### 16.4 代謝

本剤は一部代謝される。主な代謝物は薬理活性のないdihydrodigoxinとdihydrodigoxigenin、薬理活性を持つdigoxigenin-bis-digitoxiside及びdigoxigenin-monodigitoxisideである<sup>2)</sup>。主な代謝酵素は肝薬物代謝酵素チトクロームP450(CYP)3Aが考えられている(*in vitro*)<sup>3)</sup>。

#### 16.5 排泄

本剤は大部分が未変化体で尿中に排泄される。腎排泄を主経路とし、糸球体濾過とP糖蛋白質を介する尿細管分泌により尿中に排泄される(in vitro)<sup>4),5)</sup>。

## 18.薬効薬理

## 18.1 作用機序

ジゴキシンはリン酸化された $Na^+$ ,  $K^-$ -ATPase  $\alpha$ サブユニットに結合して阻害することで、 $Na^+$ の流出を減少させ、細胞内 $Na^+$ 濃度を増加させる。これが $Na^+$ - $Ca^{2+}$ 交換の原動力となり、結果として、細胞内 $Ca^{2+}$ が増加し心筋収縮力が増加する $^{6)}$ 。また、徐脈作用、抗不整脈作用を有するとされている $^{71,8)}$ 。

#### 19. 有効成分に関する理化学的知見

般 名:ジゴキシン(Digoxin)

化 学 名: $3\beta$ -[2,6-Dideoxy- $\beta$ -D-ribo-hexopyranosyl- $(1\rightarrow 4)$ -2,6-dideoxy- $\beta$ -D-ribo-hexopyranosyl- $(1\rightarrow 4)$ -2,6-dideoxy- $\beta$ -D-ribo-hexopyranosyloxy]  $-12\beta$ ,14-dihydroxy- $5\beta$ ,14 $\beta$ -card-20(22)-enolide

分 子 式: C41H64O14 分 子 量: 780.94 化学構造式:

性 状: ジゴキシンは、無色〜白色の結晶又は白色の結晶 性の粉末である。ピリジンに溶けやすく、エタ ノール (95) に溶けにくく、酢酸 (100) に極めて溶 けにくく、水にほとんど溶けない。

## \* \* 22.包装

## 〈ジゴキシン錠0.0625「KYO」〉

100錠[10錠(PTP)×10]、100錠[瓶、バラ]

#### 〈ハーフジゴキシンKY錠0.125〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10]、100錠 [瓶、バラ]、1,000錠 [10錠 (PTP)×100]

## 〈ジゴキシンKY錠0.25〉

100錠[10錠(PTP)×10]、100錠[瓶、バラ]

#### 23.主要文献

- 1) 大西明弘ほか.:診療と新薬. 2002; 39: 477-483
- Doherty, J. E. et al.: Prog. Cardiovasc. Dis. 1978; 21(2): 141-158
- 3) Salphati, L. et al.: Xenobiotica. 1999; 29(2): 171-185
- Tanigawara, Y. et al.: J. Pharmacol. Exp. Ther. 1992: 263(2): 840-845
- Woodland, C. et al.: Ther. Drug Monit. 1998; 20(2): 134-138
- 6) グッドマン・ギルマン薬理書(上) 第12版 廣川書店. 2013; 1018-1021
- 7) Lee, K. S. et al.: Pharmacol. Rev. 1971; 23(3): 193-261
- 8) Schaal, S. F. et al.: Cardiovasc. Res. 1968; 2(4): 356-359

## \* \*24. 文献請求先及び問い合わせ先

トーアエイヨー株式会社 くすり相談窓口 〒104-0032 東京都中央区八丁堀3-10-6 電話 0120-387-999

## 26.製造販売業者等

26.1 製造販売元

## 京都薬品工業株式会社

京都市中京区西ノ京月輪町38番地

26.2 販売元

## トーアエイヨー株式会社

福島県福島市飯坂町湯野字田中1番地