

* 2025 年 11 月改訂（第 2 版）
2022 年 7 月改訂（第 1 版）

貯法：室温保存
有効期間：5 年

漢方製剤

S-27

日本標準商品分類番号

875200

承認番号

16100AMZ03601000

販売開始

1987 年 10 月

けいしぶくりょうがんりょう
三和桂枝茯苓丸料エキス細粒

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	三和桂枝茯苓丸料エキス細粒			
有効成分	本品 1 日量（4.5 g）中、下記の日局桂枝茯苓丸エキス 2.6 g を含有する。 日局 ケイヒ 4.0 g 日局 トウニン 4.0 g 日局 プクリョウ 4.0 g 日局 シャクヤク 4.0 g 日局 ボタンビ 4.0 g			
添加剤	乳糖水和物、トウモロコシデンプン、結晶セルロース、部分アルファー化デンプン、軽質無水ケイ酸			

3.2 製剤の性状

剤形	細粒剤
色	褐色
におい	特異な芳香
味	苦く、やや辛い
識別コード	S-27

4. 効能又は効果

のぼせ症で充血しやすく頭痛、肩こり、めまい、心悸亢進など
があつて冷えを伴い下腹部に圧痛を認めるものの次の諸症
月経困難、子宮内膜炎、子宮実質炎、卵巣炎、子宮周囲炎、月経
過多、痔出血、湿疹、蕁麻疹、にきび、しみ、皮膚炎、凍傷、打
ぼく、皮下出血

6. 用法及び用量

通常、成人 1 日 4.5 g を 3 回に分割し、食前又は食間に経口投与
する。なお、年齢、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 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 著しく体力の衰えている患者

副作用があらわれやすくなり、その症状が増強されるおそれがある。

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないことが
望ましい。本剤に含まれるトウニン、ボタンビにより流早産の
危険性がある。

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。

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 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、瘙痒等
消 化 器	食欲不振、胃部不快感、悪心、下痢等

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

- 500 g [ボトル]
1.5 g $\times$ 300 包 [分包]

*24. 文献請求先及び問い合わせ先

三和生薬株式会社 お客様相談窓口
〒321-0905 栃木県宇都宮市平出工業団地 6-1
ナビダイヤル：0570-095770 FAX：028-661-2410

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



三和生薬株式会社
栃木県宇都宮市平出工業団地 6-1