

貯法：室温保存
有効期間：3年

■ 37 ■

漢方製剤

ハン ゲ ピャクジュツ テン マ トウ

ツムラ半夏白朮天麻湯エキス顆粒(医療用)

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	ツムラ半夏白朮天麻湯エキス顆粒(医療用)
有効成分	本品7.5g中、下記の割合の混合生薬の乾燥エキス4.0gを含有する。 日局チンピ 3.0g 日局オウギ 1.5g 日局ハンゲ 3.0g 日局タクシャ 1.5g 日局ピャクジュツ 3.0g 日局ニンジン 1.5g 日局ブクリョウ 3.0g 日局オウバク 1.0g 日局テンマ 2.0g 日局カンキョウ 1.0g 日局バクガ 2.0g 日局ショウキョウ 0.5g
添加剤	日局ステアリン酸マグネシウム、日局乳糖水和物

3.2 製剤の性状

剤形	顆粒剤
色	淡黄褐色
におい	特異なにおい
味	苦い
識別コード	ツムラ/37

4. 効能又は効果

胃腸虚弱で下肢が冷え、めまい、頭痛などがある者

6. 用法及び用量

通常、成人1日7.5g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（体质・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

9.5 妊婦

妊娠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。

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。

11.2 その他の副作用

	頻度不明
過敏症	発疹、荨麻疹等

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。

日本標準商品分類番号	
875200	
承認番号	16100AMZ03258000
販売開始	1986年10月