

※※2017年8月改訂(第7版)
 ※2008年7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、外箱に表示

日本標準商品分類番号
 875200

商品番号 1

承認番号 (61AM)3864
 薬価収載 1987年10月
 販売開始 1987年10月

漢方製剤
 テイコク葛根湯エキス顆粒

※〔組成・性状〕

組成	本品 7.5 g 中 日局 カ ッ コ ン 4.0 g 日局 マ オ ウ 3.0 g 日局 タ イ ソ ウ 3.0 g 日局 ケ イ ヒ 2.0 g 日局 シ ャ ク ヤ ク 2.0 g 日局 カ ン ゾ ウ 2.0 g 日局 シ ョ ウ キ ョ ウ 1.0 g 上記の混合生薬より製した水製乾燥エキス 3.19 g を含有する。	
	添加物	乳糖水和物、結晶セルロース、 ステアリン酸マグネシウム
性状	剤形	顆粒剤
	色	淡褐色
	におい	特異なにおい
	味	甘苦い
	識別コード	TEIKOKU 1 (分包品に表示)

〔効能・効果〕

感冒、鼻かぜ、頭痛、肩こり、筋肉痛、手や肩の痛み

〔用法・用量〕

通常成人1日3回、1回2.5gを食前に経口投与する。
 なお、年齢、体重、症状により適宜増減する。

〔使用上の注意〕

1. 慎重投与（次の患者には慎重に投与すること）

- (1) 病後の衰弱期、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。〕
- (2) 著しく胃腸の虚弱な患者〔食欲不振、胃部不快感、悪心、嘔吐等があらわれることがある。〕
- (3) 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。〕
- (4) 発汗傾向の著しい患者〔発汗過多、全身脱力感等があらわれることがある。〕
- (5) 狭心症、心筋梗塞等の循環器系の障害のある患者、又はその既往歴のある患者
- (6) 重症高血圧症の患者
- (7) 高度の腎障害のある患者
- (8) 排尿障害のある患者
- (9) 甲状腺機能亢進症の患者
 [(5)～(9)：これらの疾患及び症状が悪化するおそれがある。]

2. 重要な基本的注意

- (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。
- (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し、異常が認められた場合には投与を中止すること。
- (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。

3. 相互作用

※ 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
マオウ含有製剤 エフェドリン類含有製剤 モノアミン酸化酵素(MAO) 阻害剤 甲状腺製剤 チロキシ リオチロン カテコールアミン製剤 アドレナリン イソプレナリン キサンチン系製剤 テオフィリン ジプロフィリン	不眠、発汗過多、頻脈、動悸、全身脱力感、精神興奮等があらわれやすくなるので、減量するなど慎重に投与すること。	交感神経刺激作用が増強されることが考えられる。
カンゾウ含有製剤 グリチルリチン酸及びその塩類を含有する製剤	偽アルドステロン症があらわれやすくなる。また、低カリウム血症の結果として、ミオパチーがあらわれやすくなる。 〔「重大な副作用」の項参照〕	グリチルリチン酸は、尿細管でのカリウム排泄促進作用があるため、血清カリウム値の低下が促進されることが考えられる。

4. 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。

(1) 重大な副作用

- 1) 偽アルドステロン症：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。
- 2) ミオパチー：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。

- 3) 肝機能障害、黄疸：AST(GOT)、ALT(GPT)、Al-P、 γ -GTPの上昇等を伴う肝機能障害、黄疸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し、適切な処置を行うこと。

(2) その他の副作用

	頻度不明
過敏症 ^{注)}	発疹、発赤、瘙痒等
自律神経系	不眠、発汗過多、頻脈、動悸、全身脱力感、精神興奮等
消化器	食欲不振、胃部不快感、悪心、嘔吐等
泌尿器	排尿障害等

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。

5. 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。

6. 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。

7. 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。]

8. その他の注意

湿疹、皮膚炎等が悪化することがある。

〔取扱い上の注意〕

1. 直射日光をさけ、なるべく湿気の少ない涼しい所に保存すること。
2. 吸湿性であるので、開封後は湿気に注意して保存すること。

〔包装〕

500 g 2.5 g × 42包 2.5 g × 252包

※※〔文献請求先〕

帝国製薬株式会社 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  帝国製薬株式会社
香川県東かがわ市三本松567番地

製造販売元  帝国漢方製薬株式会社
徳島県阿波市土成町土成字北原80番11