

貯法：室温保存
有効期間：5年

漢方製剤

S-22

日本標準商品分類番号

875200

承認番号	16100AMZ03618000
販売開始	1986年11月

とうきしやくやくさんりょう
三和当帰芍薬散料エキス細粒

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	三和当帰芍薬散料エキス細粒	
有効成分	本品1日量(7.5g)中、下記の日局当帰芍薬散エキス4.8gを含有する。 日局 トウキ 3.0g 日局 ブクリョウ 4.0g 日局 センキュウ 3.0g 日局 ビャクジュウ 4.0g 日局 シャクヤク 4.0g 日局 タクシャ 4.0g	
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	苦い
識別コード	S-22

4. 効能又は効果

貧血、冷え症で顔色が悪く、頭重、めまい、肩こり、動悸、足腰の冷え等の不定愁訴があつて、排尿回数が多くて尿量が少なく、下腹部が痛むものの次の諸症
貧血症、冷え症、婦人更年期症、不妊症、流産癖、妊娠腎、ネフローゼ、月経不順、子宮内膜炎、血圧異常、痔脱肛、尋常性痤瘡

6. 用法及び用量

通常、成人1日7.5g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 著しく胃腸の虚弱な患者

食欲不振、胃部不快感、恶心、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、恶心、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、瘙痒等
肝臓	肝機能異常 (AST、ALT等の上昇)
消化器	食欲不振、胃部不快感、恶心、嘔吐、腹痛、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

500g [ボトル]
2.5g × 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
〒164-0012 東京都中野区本町1-32-5 ハーモニーテラス201号
ナビダイヤル：0570-095770 FAX：03-5843-5444

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