法:室温保存 有効期間:5年

日本標準商品分類番号

875200

漢方製剤

承認番号 16100AMY00458000 1988年2月 販売開始

TY-085

〔東洋〕当帰芍薬散料エキス細粒

3. 組成•性状

2 1 組成

0.1 / 10/2		
販売名	〔東洋〕当帰芍薬散料エキス細粒	
有効成分	本剤1日量 (7.5g) 中、下記の混合生薬より抽出した当帰芍薬散料の水製エキス4.2g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 日局ビャクジュツ・4.0g 日局シャクヤク・・4.0g 日局タクシャ・・・4.0g	
添加剤	トウモロコシデンプン(賦形剤)	

3.2 製剤の性状

0.2 SC/1107 IZ PC		
剤形	細粒剤	
色調	褐色	
識別コード	TY-085	
におい	特異の臭い	
味	苦く、後にやや甘い	

4. 効能又は効果

比較的体力が乏しく、冷え症で貧血の傾向があり疲労しやすく、 ときに下腹部痛、頭重、めまい、肩こり、耳なり、動悸などを訴 える次の諸症:月経不順、月経異常、月経痛、更年期障害、産前 産後あるいは流産による障害(貧血、疲労倦怠、めまい、むく み)、めまい、頭重、肩こり、腰痛、足腰の冷え症、しもやけ、 むくみ、しみ。

6. 用法及び用量

通常1日3回 1回2.5g(1包)を空腹時経口投与 年令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、悪心、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、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。

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。

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

11.2 C 07 1207 1211 713		
	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、悪心、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、味、においが異な ることがある。

22. 包装

500g 「ボトル] 2.5g×252包[分包]

24. 文献請求先及び問い合わせ先

株式会社東洋薬行 〒113-0033 東京都文京区本郷6-19-7

TEL 03-3813-2263

FAX 03-3813-0202

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

株式会社東洋薬行 東京都文京区本郷6-19-7