*2025年11月改訂(第2版) 2022年6月改訂(第1版)

貯法:室温保存 有効期間:5年

漢方製剤

日本標準商品分類番号	
875200	

承認番号	16100AMZ03618000
販売開始	1986年11月

こ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 4.8 g 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	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って、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―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、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

	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 〒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