医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会のIF記載要領(1998年9月)に準拠して作成

漢方製剤

ツムラ葛根湯エキス顆粒(医療用)

TSUMURA Kakkonto Extract Granules for Ethical Use



剤 形	顆粒剤				
規格・含量	本品7.5g中、下記の割合の混合生薬の乾燥エキス3.75gを含有する。 日局カッコン 4.0g 日局ケイヒ 2.0g 日局タイソウ 3.0g 日局シャクヤク 2.0g 日局マオウ 3.0g 日局ショウキョウ 2.0g 日局カンゾウ 2.0g				
一般名(処方名)	葛根湯				
製造販売承認年月日 薬価基準収載·発売年月日	製造販売承認年月日:昭和61年5月7日 薬価基準収載年月日:昭和61年10月30日 発売年月日:昭和61年10月30日				
開発・製造販売 (輸入)・ 提 携・販 売 会 社 名	製造販売 株式会社ツムラ				
医薬情報担当者の 連 絡 先					
問い合わせ窓口	株式会社ツムラ お客様相談窓口 TEL 0120-329-970 FAX 03-5574-6610 医療関係者向けホームページ http://www.tsumura.co.jp/password/top.htm				

本 I Fは2007年8月改訂の添付文書の記載に基づき改訂した。 最新の添付文書情報は、PMDAホームページ「医薬品に関する情報」 http://www.pmda.go.jp/ にてご確認ください。

IF利用の手引きの概要 - 日本病院薬剤師会 -

1.医薬品インタビューフォーム作成の経緯

当該医薬品について製薬企業の医薬情報担当者(以下、MRと略す)等にインタビューし、 当該医薬品の評価を行うのに必要な医薬品情報源として使われていたインタビューフォーム を、昭和63年日本病院薬剤師会(以下、日病薬と略す)学術第2小委員会が「医薬品インタビュー フォーム」(以下、IFと略す)として位置付けを明確化し、その記載様式を策定した。そして、平成10年日病薬学術第3小委員会によって新たな位置付けとIF記載要領が策定された。

2 . IFとは

IFは「医療用医薬品添付文書等の情報を補完し、薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な医薬品の適正使用や評価のための情報あるいは薬剤情報提供の裏付けとなる情報等が集約された総合的な医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製薬企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

しかし、薬事法の規制や製薬企業の機密等に関わる情報、製薬企業の製剤意図に反した情報 及び薬剤師自らが評価・判断・提供すべき事項等はIFの記載事項とはならない。

3.IFの様式・作成・発行

規格はA4判、横書きとし、原則として9ポイント以上の字体で記載し、印刷は一色刷りとする。表紙の記載項目は統一し、原則として製剤の投与経路別に作成する。IFは日病薬が策定した「IF記載要領」に従って記載するが、本IF記載要領は、平成11年1月以降に承認された新医薬品から適用となり、既発売品については「IF記載要領」による作成・提供が強制されるものではない。また、再審査及び再評価(臨床試験実施による)がなされた時点ならびに適応症の拡大等がなされ、記載内容が大きく異なる場合にはIFが改訂・発行される。

4. IF利用にあたって

IF策定の原点を踏まえ、MRへのインタビュー、自己調査のデータを加えてIFの内容を充実させ、IFの利用性を高めておく必要がある。

MRへのインタビューで調査・補足する項目として、開発の経緯、製剤的特徴、薬理作用、臨床成績、非臨床試験等の項目が挙げられる。また、随時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、当該医薬品の製薬企業の協力のもと、医療用医薬品添付文書、お知らせ文書、緊急安全性情報、Drug Safety Update (医薬品安全対策情報)等により薬剤師等自らが加筆、整備する。そのための参考として、表紙の下段にIF作成の基となった添付文書の作成又は改訂年月を記載している。なお適正使用や安全確保の点から記載されている「臨床成績」や「主な外国での発売状況」に関する項目等には承認外の用法・用量、効能・効果が記載されている場合があり、その取扱いには慎重を要する。

目 次

Ι.	栶	要に関する項目	
1		開発の経緯	1
2		製品の特徴及び有用性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1
II.	2	名称に関する項目	
1		販売名	
		(1) 和名······	
		(2)洋名······	2
		③名称の由来······	2
2		一般名	
		(1)和名(命名法)	
		②洋名(命名法)	
3		構造式又は示性式	2
4		分子式及び分子量・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3
5		化学名(命名法)	3
6		慣用名、別名、略号、記号番号	3
7		C A S 登録番号······	3
III.	葎	可効成分に関する項目	
1		有効成分の規制区分	4
2		物理化学的性質	
		(1)外観・性状	4
		(2)溶解性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	4
		(3)吸湿性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	4
		(4)融点(分解点)、沸点、凝固点	4
		(5)酸塩基解離定数······	4
		(6) 分配係数······	4
		(7) その他の主な示性値・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	4
3		有効成分の各種条件下における安定性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	4
		有効成分の確認試験法	
		有効成分の定量法	
IV.	製	関節に関する項目	
1		剤形	
		(1)剤形の区別及び性状・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	6
		(2)製剤の物性········	
		(3)識別コード	
		(4)pH、浸透圧比、粘度、無菌の旨及び安定なpH域等····································	
2		製剤の組成	_
_	•	(1)有効成分(活性成分)の含量	6
		(2)添加物·······	
3		製剤の各種条件下における安定性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	

		他剤との配合変化(物理化学的変化)	
		混入する可能性のある夾雑物・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
6		溶出試験	3
7		製剤中の有効成分の確認試験法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	Э
8		製剤中の有効成分の定量法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	9
		容器の材質	
10) .	その他	C
٧.	治	台療に関する項目	
		効能又は効果	
2		用法及び用量・・・・・・・・・・1	1
3		臨床成績	
		(1)臨床効果	
		(2)臨床薬理試験: 忍容性試験	
		③探索的試験:用量反応探索試験	1
		(4)検証的試験	
		1)無作為化平行用量反応試験	
		2)比較試験	
		3)安全性試験	
		4)患者・病態別試験	2
		(5)治療的使用	
		1)使用成績調査・特定使用成績調査・製造販売後臨床試験	
		1)使用成績調査・特定使用成績調査・製造販売後臨床試験········ 2)承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要····································	
VI.	李	2)承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要	
		2)承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要····································	2
1		2)承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要	2
1		2)承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要	3
1		2)承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要	3
1		2)承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要······ 変効薬理に関する項目 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群····································	3
1 2		2)承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要······ 変効薬理に関する項目 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群····································	3
1 2 VII.		2)承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要······ 薬効薬理に関する項目 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群····································	3
1 2 VII.		2)承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3 3 3
1 2 VII.		2)承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要・・・・・ 1 (2)薬効を裏付ける試験成績・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2 3 3 3 4
1 2 VII.		2)承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要 1/2 薬効薬理に関する項目 業理作用 (1)作用部位・作用機序 1/2 ②薬効を裏付ける試験成績 1/2 薬物動態に関する項目 血中濃度の推移・測定法 (1)治療上有効な血中濃度 1/2 (2)最高血中濃度到達時間 1/2 (3)通常用量での血中濃度 1/2	2 3 3 3 4 4 4
1 2 VII.		2)承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要 1/2 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群 1/2 薬理作用 (1)作用部位・作用機序 1/2 (2)薬効を裏付ける試験成績 1/2 薬物動態に関する項目 血中濃度の推移・測定法 (1)治療上有効な血中濃度 (1)治療上有効な血中濃度 1/2 (2)最高血中濃度到達時間 1/2	2 3 3 3 4 4 4
1 2 VII. 1		2)承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要・ 1/変 対	2 3 3 3 4 4 4 5
1 2 VII. 1		2)承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2 3 3 3 4 4 4 5 6
1 2 VII. 1		2)承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要 1/2 整効薬理に関する項目 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群 1/2 薬理作用 (1)作用部位・作用機序 1/2 (2)薬効を裏付ける試験成績 1/2 (2)薬効を裏付ける試験成績 1/2 (2)薬効を裏付ける試験成績 1/2 (2)、製売の推移・測定法 (1)治療上有効な血中濃度 (1)治療上有効な血中濃度 1/2 (2)、最高血中濃度 1/2 (2)、最高血中濃度 1/3 (3)、通常用量での血中濃度 1/4 (4)中毒症状を発現する血中濃度 1/4 (4)中毒症状を発現する血中濃度 1/4 (4)・1 ※ 物速度論的パラメータ (1)、吸収速度定数 1/2 (2)、バイオアベイラビリティ 1/4 (2)、バースアベイラビリティ 1/4 (2)、バースアベイラビリティイ 1/4 (2)、バースアベイラビリティイ 1/4 (2)、バースアベイラビリティイ 1/4 (2)、バースアベイラビリティイ 1/4 (2)、バースアベイラビリティイラビリティイラビリティイラビリティイラビリティイ 1/4 (2)、バースアベイラビリティイラビリティイラビリティイラビー 1/4 (2)、バースアグイラビー 1/4 (2) (2) (2) (2) (2) (2) (2) (2) (2) (2)	2 3 3 3 4 4 4 5 6 6
1 2 VII. 1		2)承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要 1/2 薬効薬理に関する項目 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群 1/2 薬理作用 (1)作用部位・作用機序 1/2 (2)薬効を裏付ける試験成績 1/2 を物動態に関する項目 血中濃度の推移・測定法 (1)治療上有効な血中濃度 1/2 (2)最高血中濃度到達時間 1/2 (3)通常用量での血中濃度 1/4 (4)中毒症状を発現する血中濃度 1/2 (4)中毒症状を発現する血中濃度 1/2 (5)がアラメータ (1)吸収速度定数 1/2 (2)パイオアベイラビリティ 1/2 (3)消失速度定数 1/2	2 3 33 4445 666
1 2 VII. 1		2)承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要 1/2 整効薬理に関する項目 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群 1/2 薬理作用 (1)作用部位・作用機序 1/2 (2)薬効を裏付ける試験成績 1/2 (2)薬効を裏付ける試験成績 1/2 (2)薬効を裏付ける試験成績 1/2 (2)、製売の推移・測定法 (1)治療上有効な血中濃度 (1)治療上有効な血中濃度 1/2 (2)、最高血中濃度 1/2 (2)、最高血中濃度 1/3 (3)、通常用量での血中濃度 1/4 (4)中毒症状を発現する血中濃度 1/4 (4)中毒症状を発現する血中濃度 1/4 (4)・1 ※ 物速度論的パラメータ (1)、吸収速度定数 1/2 (2)、バイオアベイラビリティ 1/4 (2)、バースアベイラビリティ 1/4 (2)、バースアベイラビリティイ 1/4 (2)、バースアベイラビリティイ 1/4 (2)、バースアベイラビリティイ 1/4 (2)、バースアベイラビリティイ 1/4 (2)、バースアベイラビリティイラビリティイラビリティイラビリティイラビリティイ 1/4 (2)、バースアベイラビリティイラビリティイラビリティイラビー 1/4 (2)、バースアグイラビー 1/4 (2) (2) (2) (2) (2) (2) (2) (2) (2) (2)	2 3 33 4445 6666

		(6) 血 漿蛋白結合率······	∙16
3		吸収	∙16
4		分布	
		(1)血液-脳関門通過性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	∙16
		(2) 胎児への移行性 ····································	∙16
		(3)乳汁中への移行性	∙16
		(4) 髄液への移行性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	.16
		(5) その他の組織への移行性 ······	∙16
5		代謝	
		(1)代謝部位及び代謝経路・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	٠17
		(2)代謝に関与する酵素(CYP450等)の分子種····································	18
		③初回通過効果の有無及びその割合	.18
		(4)代謝物の活性の有無及び比率・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	.18
		(5)活性代謝物の速度論的パラメータ	.18
6		排泄	
		(1)排泄部位·····	.18
		(2)排泄率······	.18
		(3)排泄速度·····	.18
7		透析等による除去率	
		(1)腹膜透析·····	.18
		(2)血液透析	.18
		③直接血液灌流	.18
VIII.	支	全性(使用上の注意等)に関する項目	
		警告内容とその理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
		禁忌内容とその理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
		効能・効果に関連する使用上の注意とその理由	
		用法・用量に関連する使用上の注意とその理由	
		慎重投与内容とその理由	
6		重要な基本的注意とその理由及び処置方法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	.20
7		相互作用	
		(1)併用禁忌とその理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	.20
		(2)併用注意とその理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	.20
8		副作用	
		(1)副作用の概要	
		1)重大な副作用と初期症状	
		2) その他の副作用・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	.22
		(2)項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧	.23
		(3)基礎疾患、合併症、重症度及び手術の有無等背景別の副作用発現頻度・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
		(4)薬物アレルギーに対する注意及び試験法	.23
		高齢者への投与・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
10	١.	妊婦、産婦、授乳婦等への投与・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	.23

11.	. 小児等への投与	.23
12.	臨床検査結果に及ぼす影響	.23
13.	過量投与	.23
	適用上及び薬剤交付時の注意(患者等に留意すべき必須事項等)	
15.	その他の注意	.24
16.	その他	∙24
	非臨床試験に関する項目	
1.	一般薬理	.25
2 .	毒性	
	(1)単回投与毒性試験・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
	②反復投与毒性試験	
	(3)生殖発生毒性試験	
	(4)その他の特殊毒性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	.25
	収扱い上の注意等に関する項目	
	有効期間又は使用期限・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
2.	貯法・保存条件・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	.26
3 .	薬剤取扱い上の注意点・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	.26
	承認条件	
5.	包装······	.26
6.	同一成分・同効薬	.26
7.	国際誕生年月日·····	.27
8.	製造・輸入承認年月日及び承認番号・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	.27
9.	薬価基準収載年月日	.27
10.	効能・効果追加、用法・用量変更追加等の年月日及びその内容	.27
11.	再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容	.27
12.	再審査期間	.27
13.	長期投与の可否・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	.27
14.	厚生労働省薬価基準収載医薬品コード・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	.27
15 .	保険給付上の注意	.27
XI. 3	文献	
1.	引用文献	.28
2 .	その他の参考文献	.29
XII. 쵷	参考資料	
主な	は外国での発売状況······	.29
XIII. (j	iiiiiiiiiiiiiiiiiiiiiiiiiiiiiiiiiiiii	
そ0	D他の関連資料······	.29

1. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

本剤は、漢方の古典(傷寒論)に記載されている薬方(葛根湯)をツムラ独自の乾式造粒法により服用しやすい顆粒剤として製剤化し、これを「厚生省薬務局薬審2第120号通知(S.60.5.31付)」に基づき製造承認申請し、承認された医療用漢方エキス製剤「ツムラ葛根湯エキス顆粒(医療用)」である。

2. 製品の特徴及び有用性

- (1)本剤は7種類の生薬(カッコン、タイソウ、マオウ、カンゾウ、ケイヒ、シャクヤク、ショウキョウ)を水のみで煎出し、噴霧乾燥法により製した乾燥エキスを、有機溶媒や水を一切使用しないツムラ独自の乾式造粒法により顆粒剤とした漢方エキス製剤である。
- (2)効能又は効果は、以下のとおりである。

自然発汗がなく頭痛、発熱、悪寒、肩こり等を伴う比較的体力のあるものの次の諸症: 感冒、鼻かぜ、熱性疾患の初期、炎症性疾患(結膜炎、角膜炎、中耳炎、扁桃腺炎、乳腺炎、リンパ腺炎)、肩こり、上半身の神経痛、じんましん

(3)薬効薬理試験で、抗アレルギー作用及びインフルエンザウィルス感染症に対する作用が確認されている。

Ⅱ. 名称に関する項目

1. 販売名

(1)和名

ツムラ葛根湯エキス顆粒 (医療用)

(2)洋名

TSUMURA Kakkonto Extract Granules for Ethical Use

(3)名称の由来

ツムラ 株式会社ツムラの商号

葛根湯 本方は、7種類の生薬からなり、葛根を主薬とするので、葛根湯と名付けられた。

2. 一般名

(1)和名(命名法)

葛根湯

(2)洋名(命名法)

kakkonto

3. 構造式又は示性式

[参考]

7種類の生薬を一定の割合で配合したものを抽出して得たエキス製剤で、マオウ由来のエフェドリン、カンゾウ由来のグリチルリチン酸、シャクヤク由来のペオニフロリン、ショウキョウ由来の[6] - ショーガオール等が含有される。その代表的な成分の構造式を以下に示す。

glc A=glucuronic acid glc=glucose

l-ephedrine (マオウ)

paeoniflorin (シャクヤク)

$$H_3CO$$
 $(CH_2)_4CH_3$ $(CH_2)_4CH_3$ $(S = D + D + D)$

4. 分子式及び分子量

該当しない

5. 化学名(命名法)

該当しない

- 6. 慣用名、別名、略号、記号番号 記号番号 TJ-1
- 7. CAS登録番号

該当しない

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 有効成分の規制区分

該当しない

2. 物理化学的性質

(1)外観・性状

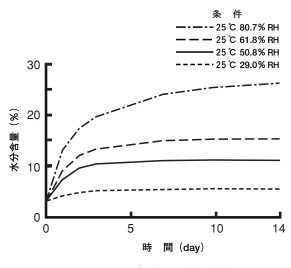
淡褐色~黒褐色の粉末で、特異なにおいがあり、味は初め甘く、後に辛く、やや苦い。

(2)溶解性

該当しない

(3)吸湿性

臨界相対湿度は特定できない。参考のため、吸湿曲線を示す。



エキス粉末の吸湿曲線

(4)融点(分解点)、沸点、凝固点

該当しない

(5)酸塩基解離定数

該当しない

(6)分配係数

該当しない

(7)その他の主な示性値

該当しない

3. 有効成分の各種条件下における安定性

吸湿性が高い。 [「Ⅲ. 2. (3)吸湿性」を参照すること。]

4. 有効成分の確認試験法

日本薬局方「葛根湯エキス」に準拠する。

5. 有効成分の定量法

日本薬局方「葛根湯エキス」に準拠する。

Ⅳ. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1)剤形の区別及び性状

剤 形		性状	
利 ル 	色	におい	味
顆粒剤	淡褐色	特異なにおい	辛い

(2)製剤の物性

顆粒の安息角、分散度等

見掛密度	(g/mL)	安息角	分散度
ゆるみ	固め	(度)	(%)
約0.65	約0.76	約35	約5.4

パウダーテスターによる (25°C 50% RH)

(3)識別コード

ツムラ/1

(4) pH、浸透圧比、粘度、無菌の旨及び安定なpH域等

[溶液のpH]

本品2.5gに水50mLを加えてかき混ぜた液のpHは約5.2である。

2. 製剤の組成

(1)有効成分(活性成分)の含量

本品7.5g中、下記の割合の混合生薬の乾燥エキス3.75gを含有する。

日局カッコン4.0g日局ケイヒ2.0g日局タイソウ3.0g日局シャクヤク2.0g日局マオウ3.0g日局ショウキョウ2.0g日局カンゾウ2.0g

(2)添加物

添加物として、日局ステアリン酸マグネシウム、日局乳糖水和物、薬添規ショ糖脂肪酸エステルを含有する。

3. 製剤の各種条件下における安定性

(1)製剤の性状・含量規格成分等の変化

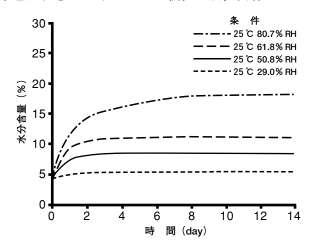
保存形態	保存条件	結果*
アルミ分包	室温5カ年	変化なし
ポリエチレンボトル	室温5カ年	変化なし

*項目(性状、確認試験、含量規格成分の定量値、製剤試験等)

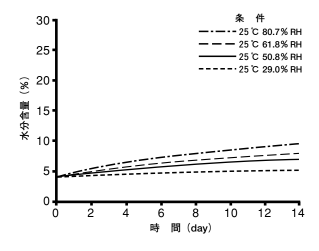
(2)製剤の外観の変化 (開封後)

保存形態	保存条件	結 果
	25℃ 81%RH 1日	ケーキング
土石壮	25℃ 62%RH 1日	ケーキング
未包装 	25℃ 51%RH 2日	ケーキング
	25℃ 29%RH 14日	変化なし
	25℃ 81%RH 7日	ケーキング
がニュンが	25℃ 62%RH 14日	ケーキング
グラシン紙	25℃ 51%RH 14日	変化なし
	25°C 29%RH 14日	変化なし

1)未包装状態におけるエキス顆粒の吸湿曲線



2)グラシン紙分包の吸湿曲線



4. 他剤との配合変化(物理化学的変化)

該当資料なし

5. 混入する可能性のある夾雑物

副生成物、分解物の特定はできない。

6. 溶出試験

本品中の含量規格成分溶出挙動の測定結果を以下に示す。

なお、溶出率は製剤一回服用量中の含量規格成分含量の測定値を100%とした。

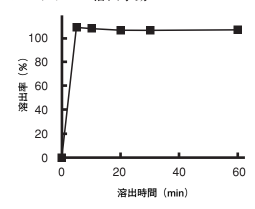
試験方法:日本薬局方「溶出試験法 (パドル法)」による。

条件 試験サンプル量:2.5g

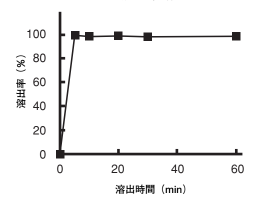
回転速度:100rpm

試験液:精製水

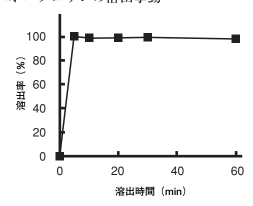
(1)エフェドリンの溶出挙動



(2)グリチルリチン酸の溶出挙動



(3)ペオニフロリンの溶出挙動



7. 製剤中の有効成分の確認試験法

(1)カッコン

薄層クロマトグラフィーにより「カッコン」由来のスポットを確認する。

(2)マオウ

薄層クロマトグラフィーにより「マオウ」由来のスポットを確認する。

(3)カンゾウ

薄層クロマトグラフィーにより「カンゾウ」由来のスポットを確認する。

(4)ケイヒ

薄層クロマトグラフィーにより「ケイヒ」由来のスポットを確認する。

(5)シャクヤク

薄層クロマトグラフィーにより「シャクヤク」由来のスポットを確認する。

(6)ショウキョウ

薄層クロマトグラフィーにより「ショウキョウ」由来のスポットを確認する。

8. 製剤中の有効成分の定量法

(1)無水エタノールエキス

本品中に含まれるエキス粉末由来のエタノール(99.5)可溶成分の量を把握する試験である。

抽 出 溶 媒:エタノール (99.5)

操 作 法:日本薬局方、一般試験法「生薬試験法」のエキス含量の項「エーテルエキス 定量法」に準じる。

(2)総アルカロイド「エフェドリン及びプソイドエフェドリン]

本品中に含まれる「マオウ」由来のエフェドリン及びプソイドエフェドリンを、液体クロマトグラフィーにより定量する。

(3)ペオニフロリン

本品中に含まれる「シャクヤク」由来のペオニフロリンを、液体クロマトグラフィーにより定量する。

(4)グリチルリチン酸

本品中に含まれる「カンゾウ」由来のグリチルリチン酸を、液体クロマトグラフィーにより定量する。

9. 容器の材質

プラスチック容器:ポリエチレン・ポリプロピレン・ナイロン

ア ル ミ 分 包:アルミ箔・ポリエチレン・ポリエチレンテレフタレート ア ル ミ 袋:アルミ箔・ポリエチレン・ポリエチレンテレフタレート

10. その他

(1)微生物限度

生菌数限度値は日本薬局方、参考情報の「非無菌医薬品の微生物学的品質特性」に記載の「非無菌製剤の微生物学的品質に対する許容基準値」中の「経口(非水性製剤)」に準ずる。特定微生物に関しては、同項にて例示されている大腸菌に加え、日本薬局方、微生物限度試験法に試験法が収載されているサルモネラを設定している。

	Ţ	į	目			試	験	方	法	限度値	
生菌数	総女	子気	性微	生物	勿数				10 ³ CFU/g 以下		
数試 験	総	真		菌	数	日本薬	局方、	微生物	物限度	10² CFU/g 以下	
特定微生	大		腸		菌	試験法	に準す	゙ る。		認めない	
生物試験	サ	ル	モ	ネ	ラ					認めない	

CFU: Colony Forming Unit

(2)無機元素含量

以下に、製剤中の代表的無機元素の実測例を示す。

Na及びKの測定は炎光光度法、それ以外は誘導結合プラズマ発光分析法または誘導結合プラズマ質量分析法で実施した。

元 素	Na	K	Ca	Mg	P	Fe	Al	Zn	I
一日換算量 (mg)	2.3	55.5	11.3	17.8	8.6	0.2	0.2	0.03 未満	0.007
当量 (mEq)	0.10	1.42	0.56	1.46	0.84	0.01	0.02	0.001 未満	0.00005

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

自然発汗がなく頭痛、発熱、悪寒、肩こり等を伴う比較的体力のあるものの次の諸症: 感冒、鼻かぜ、熱性疾患の初期、炎症性疾患(結膜炎、角膜炎、中耳炎、扁桃腺炎、乳腺炎、リンパ腺炎)、肩こり、上半身の神経痛、じんましん

[参考]

使用目標:比較的体力のある人で、炎症性あるいは疼痛性疾患の初期、あるいは慢性疾患 (効能又は効果参照)の急性増悪期に用いる。

- 1)感冒などの熱性疾患では、初期で悪寒、発熱、頭痛、項背部のこわばりなどがあって、自然発汗を伴わない場合
- 2)疼痛性疾患では局所の疼痛、腫脹、発赤などを訴える場合
- 3) 患部が発赤、腫脹し、強い瘙痒感を伴う場合

2. 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。

3. 臨床成績

(1)臨床効果

1)感冒

国内 4 施設において、普通感冒と診断された136例を対象に本剤1日7.5 g を3日間投与したところ、以下のとおりであった 11 。

著明改善	中等度改善
16.2% (22/136)	33.1% (45/136)

2) 肩こり

肩こりのある患者40例に2週間から8週間投与したところ、以下のとおりであった2)。

著明改善	改善
12.5% (5/40)	77.5% (31/40)

(2) 臨床薬理試験: 忍容性試験

該当資料なし

(3)探索的試験:用量反応探索試験

該当資料なし

(4)検証的試験

1)無作為化平行用量反応試験

該当資料なし

2)比較試験

該当資料なし

3)安全性試験

該当資料なし

4)患者・病態別試験

該当資料なし

(5)治療的使用

- 1) 使用成績調査・特定使用成績調査・製造販売後臨床試験 該当資料なし
- 2)承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要該当資料なし

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群

[参考]

「II. 3. 構造式又は示性式」を参照すること。

2. 薬理作用

(1)作用部位・作用機序

本剤は、以下の作用により薬理効果を示すことが示唆されている。

- 1)プロスタグランジンE2 (PGE2) に対する作用
 - ・ウサギ培養アストロサイトにおいて、ブラジキニンによる PGE_2 生成を、短時間処理 (10min.) では抑制し、長時間処理 (18hr) では増加させた。また、長時間処理 (18hr) で内因性の PGE_2 遊離を抑制した $(in\ vitro)^3$)。
 - ・C6ラットグリオーマ細胞において、カルシウムイオノフォアA23187によるPGE2遊離 促進を抑制した $(in\ vitro)^4)$ 。

2)サイトカインに対する作用

経口前投与したマウスにインフルエンザウィルスを感染させたところ、肺胞洗浄液中及び血清中のインターロイキン (IL)-1 α 濃度の上昇が抑制された $^{5)}$ 。また、肺胞洗浄液中のIL-12濃度が上昇した $^{6)}$ 。

(2)薬効を裏付ける試験成績

1)抗アレルギー作用

羊赤血球誘発遅延型足蹠浮腫反応(SRBC-DTH)マウスに経口前投与したところ、浮腫が抑制された 77 。

2)インフルエンザウィルス感染症に対する作用

経口前投与したマウスにインフルエンザウィルスを感染させたところ、発熱が抑制され、死亡率が低下した $^{5)}$ 。

VII. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移・測定法

(1)治療上有効な血中濃度

該当資料なし

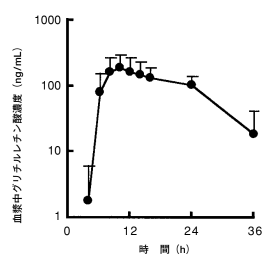
(2)最高血中濃度到達時間

[1.(3)通常用量での血中濃度」を参照すること。

(3)通常用量での血中濃度

[参考] グリチルレチン酸

健常人12例にカンゾウエキス顆粒剤(カンゾウエキス粉末約 $0.63g^*$ を含む)を単回経口投与した際の血漿中において、グリチルリチン酸の代謝物であるグリチルレチン酸は下図のように推移した 8 。



[平均値+標準偏差, HPLCにより測定]

グリチルレチン酸の薬物速度論的パラメータ

t _{max}	$\begin{array}{c c} C_{max}^{(8)} & C_{max}^{(8)} \\ \text{(ng/mL)} & \end{array}$	t _{1/2} ⁸⁾ (h)	AUC(0-lim) ⁸⁾ (ng·h/mL)	吸収速度定数 ⁸⁾ (h ⁻¹)	消失速度定数 ⁸⁾ (h ⁻¹)	みかけの 分布容積 ⁸⁾ (L)	みかけの クリアランス ⁸⁾ (mL/min)	血清蛋白 結合率 ⁹⁾ (%)
12.8 ± 5	$7^{a)}$ 228.0 ± 105.7 ^{a)}	$7.4 \pm 2.7^{\text{b}}$	3248.9 ± 1146.0 a)	$0.812 \pm 1.417^{\text{c}}$	$0.096 \pm 0.039^{\circ}$	$119.5 \pm 80.6^{\circ}$	154.6 ± 39.1°)	>99.9

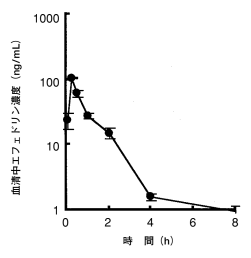
平均值 ± 標準偏差 a) n=12, b) n=9, c) n=11

^{*}グリチルリチン酸として60.2mg、グリチルレチン酸に換算すると34.4mg含有

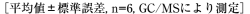
[参考] 構成生薬中の各種成分のラットにおける薬物動態

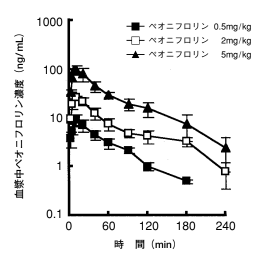
1)エフェドリン (マオウの成分)10)

2)ペオニフロリン (シャクヤクの成分)11)



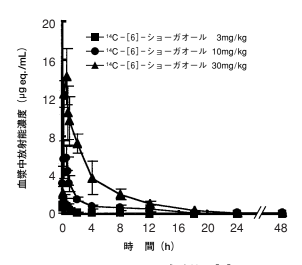
ラットにマオウの成分l-エフェドリン(塩酸塩) 0.85mg/kgを経口投与した際の血清中エフェド リン濃度推移





ラットにシャクヤクの成分ペオニフロリンを経口投与した際の血漿中ペオニフロリン濃度推移 [平均値±標準誤差, n= 5, EIA により測定]

3)[6]-ショーガオール(ショウキョウの成分)12)



ラットにショウキョウの成分¹⁴C-[6]-ショーガオールを経口投与した際の血漿中放射能濃度推移

[平均値±標準偏差, n=3,¹⁴C-[6]-ショーガオール 放射活性測定]

(4)中毒症状を発現する血中濃度

該当資料なし

2. 薬物速度論的パラメータ

- (1)吸収速度定数
 - 「1. (3)通常用量での血中濃度」を参照すること。
- (2)バイオアベイラビリティ
 - [1. (3)通常用量での血中濃度」を参照すること。
- ③消失速度定数
 - [1. (3)通常用量での血中濃度」を参照すること。
- (4) クリアランス
 - [1. (3)通常用量での血中濃度」を参照すること。
- (5)分布容積
 - [1. (3)通常用量での血中濃度」を参照すること。
- (6)血漿蛋白結合率
 - [1. (3)通常用量での血中濃度」を参照すること。
- 3. 吸収

該当資料なし

4. 分布

- (1)血液-脳関門通過性
 - 該当資料なし
- (2)胎児への移行性

該当資料なし

- (3)乳汁中への移行性
 - 該当資料なし
- (4)髄液への移行性

該当資料なし

(5)その他の組織への移行性

該当資料なし

5. 代謝

(1)代謝部位及び代謝経路

[参考]

マオウの成分エフェドリンの代謝13)

健常人にエフェドリンを経口投与した際に、投与後24時間の尿中にはエフェドリンとノル エフェドリンが検出された。

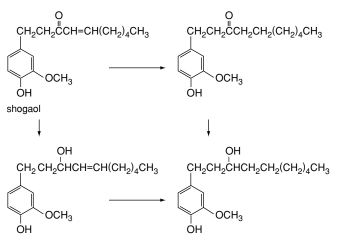
「参考]

1)ヒト腸内細菌によるカンゾウの成分グリチルリチン酸の代謝経路 (in vitro) 14)

glc A=glucuronic acid

2)ヒト腸内細菌によるシャクヤクの成分ペオニフロリンの代謝経路 (in vitro) 15)16)

3) ラット肝粗分画上清におけるショウキョウの成分[6] -ショーガオールの代謝経路(in vitro) 17)



(2)代謝に関与する酵素 (CYP450等) の分子種

該当資料なし

- (3)初回通過効果の有無及びその割合 該当資料なし
- (4)**代謝物の活性の有無及び比率** 該当資料なし
- (5)活性代謝物の速度論的パラメータ 該当資料なし

6. 排泄

(1)排泄部位

該当資料なし

(2)排泄率

該当資料なし

(3)排泄速度

該当資料なし

7. 透析等による除去率

(1)腹膜透析

該当資料なし

(2)血液透析

該当資料なし

③直接血液灌流

該当資料なし

VIII. 安全性(使用上の注意等)に関する項目

1. 警告内容とその理由

特になし

2. 禁忌内容とその理由

特になし

- 3. 効能・効果に関連する使用上の注意とその理由「V. 治療に関する項目」を参照すること。
- 4. 用法・用量に関連する使用上の注意とその理由
 - 「V. 治療に関する項目」を参照すること。
- 5. 慎重投与内容とその理由

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
- $[(5)\sim(9):$ これらの疾患及び症状が悪化するおそれがある。]

[理由]

- (1)本剤にはマオウが含まれているため、病後の衰弱期、著しく体力の衰えている患者に 投与すると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り¹⁸⁾、記 載した。
- (2)本剤にはマオウが含まれているため、著しく胃腸の虚弱な患者に投与すると食欲不振、 胃部不快感、悪心、嘔吐等があらわれるおそれがあり19)20)、記載した。
- (3)本剤にはマオウが含まれているため、食欲不振、悪心、嘔吐のある患者に投与するとこれらの症状が悪化するおそれがあり、記載した。
- (4)本剤にはマオウが含まれているため、発汗傾向の著しい患者に投与すると発汗過多、 全身脱力感等があらわれるおそれがあり²¹⁾、記載した。
- $(5) \sim (9)$ 本剤にはマオウが含まれているため、 $(5) \sim (9)$ の患者に投与するとこれらの疾患

及び症状が悪化するおそれがあり¹⁸⁾¹⁹⁾²²⁾²³⁾、記載した。また平成5年9月8日付第37次再評価結果「安息香酸ナトリウムカフェイン・酸化マグネシウム・アセトアミノフェン・ロートエキス・マオウ水製エキス・混合生薬水製エキス配合剤」を参考とした。

6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法

- (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。

[理由]

- (1)医療用漢方製剤のより一層の適正使用を図るため、漢方医学の考え方を考慮して使用する旨を記載した。
- (2)カンゾウは多くの処方に配合されているため、過量になりやすく副作用があらわれやすくなるので記載した。
- (3)医療用漢方製剤を併用する場合には、重複生薬の量的加減が困難であるため記載した。

7. 相互作用

(1)併用禁忌とその理由

特になし

(2)併用注意とその理由

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
(1)マオウ含有製剤	不眠、発汗過多、頻脈、動悸、	交感神経刺激作用が増強さ
(2)エフェドリン類含有製剤	全身脱力感、精神興奮等があ	れることが考えられる。
(3)モノアミン酸化酵素	らわれやすくなるので、減量	
(MAO)阻害剤	するなど慎重に投与すること。	
(4)甲状腺製剤		
チロキシン		
リオチロニン		
(5)カテコールアミン製剤		
アドレナリン		
イソプレナリン		
(6)キサンチン系製剤		
テオフィリン		
ジプロフィリン		

[理由]

平成5年9月8日付第37次再評価結果「安息香酸ナトリウムカフェイン・酸化マグネシウム・

アセトアミノフェン・ロートエキス・マオウ水製エキス・混合生薬水製エキス配合剤」を 参考とした。

薬剤名等	臨床症状·措置方法	機序・危険因子
(1)カンゾウ含有製剤	偽アルドステロン症があらわ	グリチルリチン酸は尿細管
(2)グリチルリチン酸及びそ	れやすくなる。また、低カリ	でのカリウム排泄促進作用
の塩類を含有する製剤	ウム血症の結果として、ミオ	があるため、血清カリウム
	パチーがあらわれやすくなる。	値の低下が促進されること
	(「重大な副作用」の項参照)	が考えられる。

[理由]

厚生省薬務局長より通知された昭和53年2月13日付薬発第158号「グリチルリチン酸等を含有する医薬品の取り扱いについて」に基づき、上記の併用注意を記載した。

8. 副作用

(1)副作用の概要

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)重大な副作用と初期症状

- 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。

「理由] 〔1) 2) 共]

厚生省薬務局長より通知された昭和53年2月13日付薬発第158号「グリチルリチン酸等を含有する医薬品の取り扱いについて」に基づき、上記の副作用を記載した。

[処置方法]

原則的には投与中止により改善するが、血清カリウム値のほか血中アルドステロン・レニン活性等の検査を行い、偽アルドステロン症と判定された場合は、症状の種類や程度により適切な治療を行うこと。

低カリウム血症に対しては、カリウム剤の補給等により電解質バランスの適正化を行う24/25/。

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。

[理由]

本剤によると思われるAST(GOT)、ALT(GPT)、Al-P、 γ -GTPの上昇等を伴う肝機能障害、黄疸が報告されている(企業報告)ため、上記の副作用を記載した。

[処置方法]

原則的には投与中止により改善するが、病態に応じて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1)	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1)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。			

過敏症

[理由]

本剤にはケイヒが含まれているため、発疹、発赤、瘙痒等の過敏症状があらわれるおそれがある 26 ($^{-28}$)。また、本剤によると思われる過敏症状が文献・学会で報告されている 29 ()。これらのため、上記の副作用を記載した。

[処置方法]

原則的には投与中止にて改善するが、必要に応じて抗ヒスタミン剤・ステロイド剤投与等 の適切な処置を行うこと。

自律神経系

「理由]

本剤にはマオウが含まれているため、不眠、発汗過多、頻脈、動悸、全身脱力感、精神興奮等の自律神経系症状があらわれるおそれがある^{19)~23)28)30)31)}。また、本剤によると思われる自律神経症状が文献・学会で報告されている³²⁾。これらのため、上記の副作用を記載した。

[処置方法]

原則的には投与中止にて改善するが、病態に応じて適切な処置を行うこと。

消化器

[理由]

本剤にはマオウが含まれているため、食欲不振、胃部不快感、悪心、嘔吐等の消化器症状があらわれるおそれがある $^{20)22)23)26)28)30)$ 。また、本剤によると思われる消化器症状が文献・学会で報告されている $^{1)32)\sim34)}$ 。これらのため、上記の副作用を記載した。

[処置方法]

原則的には投与中止により改善するが、病態に応じて適切な処置を行うこと。

泌尿器

[理由]

本剤にはマオウが含まれているため、排尿障害等の泌尿器症状があらわれるおそれがある²²⁾。また、本剤によると思われる泌尿器症状が文献・学会で報告されている³⁵⁾。これらのため、上記の副作用を記載した。

[処置方法]

直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

(2)項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧

該当資料なし

③基礎疾患、合併症、重症度及び手術の有無等背景別の副作用発現頻度

該当資料なし

(4)薬物アレルギーに対する注意及び試験法

[8. 副作用(1)副作用の概要 2)その他の副作用 過敏症」を参照すること。

9. 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。

「理由」

平成4年4月1日付薬安第30号「高齢者への投与に関する医療用医薬品の使用上の注意の記載について」に基づき上記の使用上の注意を記載した。

10. 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。

11. 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]

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

該当資料なし

13. 過量投与

該当資料なし

14. 適用上及び薬剤交付時の注意(患者等に留意すべき必須事項等)

《適用上の注意》

[参考]

本剤の投与にあたっては、「V. 治療に関する項目」の「使用目標」並びに「VIII. 安全性 (使用上の注意等)に関する項目 5. 慎重投与内容とその理由」を参照すること。

《薬剤交付時の注意》

本剤は吸湿性が高いので、グラシン紙等防湿効果のない分包材質で調剤した場合は、交付 時に取り扱いについて十分注意する旨患者に伝えること。

[参考]

製剤中の水分が7%以上になった場合、ケーキング・変色等の現象を起こしやすい。グラシン紙等に分包した場合は、チャック付きのビニール袋や茶筒等の密閉性の良い容器に入れ、しっかり蓋をして、直射日光をさけ、なるべく湿気の少ない涼しいところに保管する。その際、容器の中に乾燥剤を入れることが望ましい。

15. その他の注意

湿疹、皮膚炎等が悪化することがある。

16. その他

特になし

IX. 非臨床試験に関する項目

1. 一般薬理

該当資料なし

2. 毒性

(1) 单回投与毒性試験 36)

動物種	投与経路	性別	概略の致死量(g/kg)
SD系ラット	経口	雄	>12
		雌	>12

(2) 反復投与毒性試験 37)

SD系ラット雌雄に300、1000、3000mg/kg/日を1ヵ月間経口投与した結果、毒性学的に意味のある変化は認められなかった。

(3)生殖発生毒性試験

該当資料なし

(4)その他の特殊毒性

遺伝毒性38)

細菌を用いる復帰突然変異試験において、遺伝子突然変異誘発性は認められなかった。

X. 取扱い上の注意等に関する項目

1. 有効期間又は使用期限

使用期限:容器、外箱に表示(3年)

設定根拠:安定性試験結果に基づく(自主設定)

2. 貯法・保存条件

薬の品質を保つため、できるだけ湿気をさけ、直射日光のあたらない涼しい所に保管する こと。

3. 薬剤取扱い上の注意点

吸湿性が高いため、開封後は特に湿気をさけ、密閉するなど取扱いに注意すること。

4. 承認条件

特になし

5. 包装

500g、5kg(500g×10)、2.5g×42包、2.5g×189包

6. 同一成分・同効薬

[同一処方名薬]

〔東洋〕葛根湯エキス細粒

JPS葛根湯エキス顆粒〔調剤用〕

オースギ葛根湯エキスG

オースギ葛根湯エキスT錠

クラシエ葛根湯エキス細粒

クラシエ葛根湯エキス錠T

コタロー葛根湯エキス細粒

ジュンコウ葛根湯FCエキス細粒医療用

テイコク葛根湯エキス顆粒

マツウラ葛根湯エキス顆粒

葛根湯エキスA顆粒

葛根湯エキス顆粒T

三和葛根湯エキス細粒

太虎堂の葛根湯エキス顆粒

本草葛根湯エキス顆粒-M

7. 国際誕生年月日

昭和61年5月7日(製造承認年月日を国際誕生年月日とする)

8. 製造・輸入承認年月日及び承認番号

昭和61年5月7日 (61AM)3292

9. 薬価基準収載年月日

昭和61年10月30日

10. 効能・効果追加、用法・用量変更追加等の年月日及びその内容 該当しない

11. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容

該当しない

12. 再審査期間

該当しない

13. 長期投与の可否

薬剤投与期間の制限を受けない

14. 厚生労働省薬価基準収載医薬品コード

5200013D1123

15. 保険給付上の注意

特になし

XI. 文献

1. 引用文献

- 1) 加地正郎・他. 臨牀と研究. 1993, **70**(10), p.3266.
- 2) 寥 英和·他. 漢方医学. 1993, 17(1), p.14.
- 3) Kutsuwa, M. et al. Phytomedicine. 1998, **5**(4), p.275.
- 4) Nakahata, N. et al. 和漢医薬学雑誌. 1998, **15**(2), p.116.
- 5) Kurokawa, M. et al. 和漢医薬学雑誌. 1996, **13**(3), p.201.
- 6) Kurokawa, M. et al. Antiviral Res. 2002, **56**(2), p.183.
- 7) 松田秀秋·他. 和漢医薬学会誌. 1990, 7(1), p.35.
- 8) 株式会社ツムラ社内資料
- 9) Ishida, S. et al. Chem. Pharm. Bull. 1988, **36**(1), p.440.
- 10) 小野裕正·他. 応用薬理. 1996, 51 (4), p.211.
- 11) Takeda, S. et al. J. Pharm. Pharmacol. 1995, 47 (12), p.1036.
- 12) Asami, A. et al. J. Nat. Med. 2010, **64**(3), p.281.
- 13) Wilkinson, G. R. et al. J. Pharm. Sci. 1968, 57, p.1933.
- 14) Hattori, M. et al. Planta Med. 1983, 48, p.38.
- 15) Hattori, M. et al. Chem. Pharm. Bull. 1985, 33(9), p.3838.
- 16) Shu, Y. Z. et al. Chem. Pharm. Bull. 1987, **35**(9), p.3726.
- 17) Surh, Y. J. et al. Res. Commun. Chem. Pathol. Pharmacol. 1994, **84**(1), p.53.
- 18) 日本医師会編. 漢方治療のABC. 医学書院, 1992, p.29.
- 19) 日本医師会編. 漢方治療のABC. 医学書院, 1992, p.14.
- 20) 山田光胤. 漢方処方応用の実際. 南山堂, 1977, p.22.
- 21) 中山医学院編. 漢薬の臨床応用. 医歯薬出版, 1979, p.20.
- 22) 松田邦夫・他. 臨床医のための漢方[基礎編]. カレントテラピー, 1989, p.27.
- 23) 菊谷豊彦. 日本薬剤師会雑誌. 1982, 34(8), p.727.
- 24) 塩之入 洋·他. 臨床水電解質. 1985, 4(2), p.184.
- 25) 森本靖彦·他. 和漢医薬学会誌. 1991, 8(1), p.1.
- 26) 松田邦夫・他. 臨床医のための漢方[基礎編]. カレントテラピー, 1989, p.30.
- 27) 日本東洋医学会健康保険対策委員会. 日本東洋医学雑誌. 1988, 38(3), p.191.
- 28) 菊谷豊彦. 大阪医薬品協会会報. 1984, (6), p.1.
- 29) 轟 葉子·他. 逓信医学. 1991, 43(8), p.497.
- 30) 原田正敏. ファルマシアレビュー. 1983, (12), p.35.
- 31) 松田邦夫・他. 臨床医のための漢方[基礎編]. カレントテラピー, 1989, p.68.
- 32) 河上征治・他. 産婦人科漢方研究のあゆみ9. 診断と治療社, 1992, p.58.
- 33) 神尾正己·他. 漢方医学. 1993, 17(2), p.49.

- 34) 佐野和生·他. 和漢医薬学会誌. 1988, 5(1), p.21.
- 35) 石橋 晃. 日本泌尿器科学会雑誌. 1995, 86(1), p.41.
- 36) 株式会社ツムラ社内資料
- 37) 株式会社ツムラ社内資料
- 38) Katami, M. et al. Environ. Mutagen Res. 2002, 24, p.1.

2. その他の参考文献

特になし

XII. 参考資料

主な外国での発売状況

2020年12月現在、外国では発売されていない。

XIII. 備考