

**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

**ツムラ升麻葛根湯エキス顆粒(医療用)**

TSUMURA Shomakakkonto 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2.25gを含有する。 日局カッコン 5.0g 日局カンゾウ 1.5g 日局シャクヤク 3.0g 日局ショウキョウ 0.5g 日局ショウマ 2.0g
一 般 名 (処 方 名)	升 麻 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3月5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 <a href="http://www.tsumura.co.jp/password/top.htm">http://www.tsumura.co.jp/password/top.htm</a>

本IFは2013年3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。



# 目 次

## I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯	1
2. 製品の特徴及び有用性	1

## II. 名称に関する項目

1. 販売名	
(1)和名	2
(2)洋名	2
(3)名称の由来	2
2. 一般名	
(1)和名(命名法)	2
(2)洋名(命名法)	2
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. 有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
4. 有効成分の確認試験法	5
5. 有効成分の定量法	5

## IV. 製剤に関する項目

1. 剂形	
(1)剤形の区別及び性状	6
(2)製剤の物性	6
(3)識別コード	6
(4)pH、浸透圧比、粘度、無菌の旨及び安定なpH域等	6
2. 製剤の組成	
(1)有効成分(活性成分)の含量	6
(2)添加物	6
3. 製剤の各種条件下における安定性	6







## I. 概要に関する項目

### 1. 開発の経緯

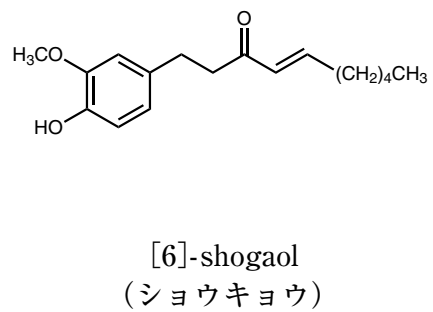
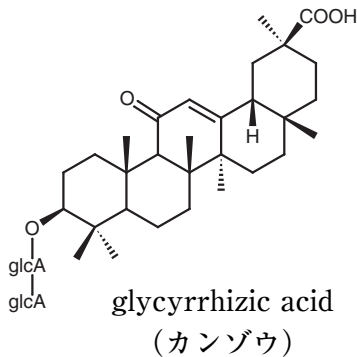
本剤は、漢方の古典（万病回春）に記載されている薬方（升麻葛根湯）をツムラ独自の乾式造粒法により服用しやすい顆粒剤として製剤化し、これを「厚生省薬務局薬審2第120号通知（S.60.5.31付）」に基づき製造承認申請し、承認された医療用漢方エキス製剤「ツムラ升麻葛根湯エキス顆粒（医療用）」である。

### 2. 製品の特徴及び有用性

- (1) 本剤は5種類の生薬（カッコン、シャクヤク、ショウマ、カンゾウ、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。

感冒の初期、皮膚炎





#### 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 - 101

#### 7. CAS登録番号

該当しない



#### 4 . 有効成分の確認試験法

「IV . 製剤に関する項目」に記載した試験方法によりエキス粉末中の下記構成生薬を確認する。

カッコン、シャクヤク、ショウマ、カンゾウ、ショウキョウ

#### 5 . 有効成分の定量法

「IV . 製剤に関する項目」に記載した試験方法によりエキス粉末中の無水エタノールエキス及び下記含量規格成分の含量を求める。

「グリチルリチン酸」、「ペオニフロリン」、「プロラリン」













## **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**

該当資料なし

#### **(2)薬効を裏付ける試験成績**

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

特になし

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、妊娠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」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) 単回投与毒性試験<sup>11)</sup>

動物種	投与経路	性別	LD <sub>50</sub> (g/kg)
ddY系マウス	経口	雄	>15
		雌	>15
Wistar系ラット	経口	雄	>15
		雌	>15

#### (2) 反復投与毒性試験

該当資料なし

#### (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<sup>12)</sup>

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、2.5g×42包、2.5g×189包

### 6. 同一成分・同効薬

[同一処方名薬]

なし

### 7. 国際誕生年月日

昭和61年3月5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3月5日

(61AM) 1143

### 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**

5200078D1020

**15. 保険給付上の注意**

特になし

## XI. 文献

### 1. 引用文献

- 1) 株式会社ツムラ社内資料
- 2) Ishida, S. et al. Chem. Pharm. Bull. 1988, **36**(1), p.440.
- 3) Takeda, S. et al. J. Pharm. Pharmacol. 1995, **47**(12), p.1036.
- 4) Asami, A. et al. J. Nat. Med. 2010, **64**(3), p.281.
- 5) Hattori, M. et al. Chem. Pharm. Bull. 1985, **33**(9), p.3838.
- 6) Shu, Y. Z. et al. Chem. Pharm. Bull. 1987, **35**(9), p.3726.
- 7) Hattori, M. et al. Planta Med. 1983, **48**, p.38.
- 8) Surh, Y. J. et al. Res. Commun. Chem. Pathol. Pharmacol. 1994, **84**(1), p.53.
- 9) 塩之入 洋・他. 臨床水電解質. 1985, **4**(2), p.184.
- 10) 森本靖彦・他. 和漢医薬学会誌. 1991, **8**(1), p.1.
- 11) 株式会社ツムラ社内資料
- 12) 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

2021年2月現在、外国では発売されていない。

## XIII. 備考