※※2018年2月改訂(第4版) ※2014年8月改訂

法:室温保存

使用期限:外箱に表示の使用期限内に

使用すること。

苦味健胃・制酸剤

健胃配合錠「YD」

STOMACHIC TABLETS

(センブリ・重曹錠)

日本標準商品分類番号	_
872339	

承認番号	22100AMX00877
薬価収載	2009年9月
販売開始	2009年9月

[禁忌](次の患者には投与しないこと)

(1)ナトリウム摂取の制限を必要とする患者(高ナトリウム血症、浮腫、妊娠高血圧症候群等) [ナトリウムの貯留増加により、症状が悪化する おそれがある。]

※※(2)ヘキサミンを投与中の患者(「相互作用」の項参 照)

[組成・性状]

1. 組成

1錠中、センブリ末7.5mg、炭酸水素ナトリウム175mgを 含有する。

添加物として、トウモロコシデンプン、タルクを含有する。

2. 性状

淡褐色~緑褐色の素錠である。 味は苦い。

	外		形	直径	厚さ	重量	識別コード
	表	裏	側面	(mm)	(mm)	(mg)	誠別コート
健胃配合錠 「YD」	YD 558			約9	約3.1	250	Y D 558

[効能・効果]

下記消化器症状の改善

食欲不振、胃部不快感、胃もたれ、嘔気・嘔吐

[用法・用量]

通常、成人1回2~4錠、1日3回経口投与する。 なお、年齢、症状により適宜増減する。

[使用上の注意]

- 1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)
- (1)重篤な消化管潰瘍のある患者 [炭酸水素ナトリウムを配合しているため、症状が悪化 するおそれがある。]
- (2)腎障害のある患者

[ナトリウム貯留による浮腫があらわれるおそれがある。]

- (3)心不全の患者、高血圧症の患者 [ナトリウム過剰により、これらの症状が悪化するおそれがある。]
- (4)肺機能障害のある患者 [呼吸性アルカローシスになるおそれがある。]
- (5)低クロル性アルカローシス等の電解質失調の患者 [症状が悪化するおそれがある。]

2. 相互作用

(1)併用禁忌(併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ヘキサミン ヘキサミン静注液	本剤はヘキサミンの 効果を減弱させるこ とがある。	ヘキサミンは酸性尿 中でホルムアルデヒ ドとなり抗菌作用を 発現するが、本剤は 尿のpHを上昇させ ヘキサミンの効果を 減弱させる。

(2)併用注意(併用に注意すること)

本剤は制酸作用等を有しているので、他の薬剤の吸収・ 排泄にも影響を与えることがある。

3. 高齢者への投与

減量するなど注意すること。

[一般に高齢者では生理機能が低下している。]

「薬効薬理〕

センブリ末の苦味成分(主体はswertiamarin)は低下した胃機能を鼓舞し、食欲を亢進させるが、単純胃瘻管手術イヌ¹¹およびShayラット²¹を用いた動物実験で、胃液分泌亢進を招かなかったことが報告されている。

また、炭酸水素ナトリウムは速やかに胃酸を中和する。 (炭酸水素ナトリウム1gは約120mLの0.1N塩酸を中和し、約270mLの炭酸ガスを発生する。)

[有効成分に関する理化学的知見]

(1)一般名:センブリ末(Powdered Swertia Herb)

基 原:センブリ Swertia japonica Makino(リンドウ科 Gentianaceae)の開花期の全草を粉末としたものである。

性 状:灰黄緑色~黄褐色を呈し、わずかににおいがあり、味は極めて苦く、残留性である。

(2)一般名:炭酸水素ナトリウム(Sodium Bicarbonate)

分子式: NaHCO₃ 分子量: 84.01

性 状:白色の結晶又は結晶性の粉末で、においはなく、 特異な塩味がある。

水にやや溶けやすく、エタノール(95)又はジエチルエーテルにほとんど溶けない。

チルエーテルにほとんど溶けない。 湿った空気中で徐々に分解する。

[包装]

バ ラ:1000錠

[主要文献]

1) 佐伯武雄: 日本薬物学雑誌, 38:405, 1943 2) 萩庭丈寿, ほか:薬学雑誌, 81:1387, 1961

※※[文献請求先]

株式会社 陽進堂 お客様相談室 富山県富山市婦中町萩島3697番地8号

0120-647-734

製造販売元

