日本標準商品分類番号 872344·872355

制酸・緩下剤 マグミット・細粒83%

Magmitt Fine Granules 83% 酸化マグネシウム製剤

貯法:室温保存

使用期限:外箱又はラベルに記載

販売名 マグミット細粒83% 承認番号 22500AMX00079 薬価収載 2013年6月 販売開始 2013年7月 再評価結果 1982年1月

【組成・性状】

1.組成

有	効成	分	本剤1g中	日局酸	化マグネシウム	4	833mg
添	加	物	D-マンニト 酸カルシウ	ール、 ム、含:	クロスポビド 水二酸化ケイ	ン、 素	ステアリン

※2.性状

本剤は白色の粒で、においはない。 分包1包中の含量および識別コード

1包の分包量	1包中の酸化マグネシウム含量	識別コード
0.4g	0.33g	KCI FG04
0.6g	0.5g	KCI FG06
0.8g	0.67g	KCI FG08
1.2g	1g	KCI FG12

【効能・効果】

- ○下記疾患における制酸作用と症状の改善 胃・十二指腸潰瘍、胃炎(急・慢性胃炎、薬剤性胃炎 を含む)、上部消化管機能異常(神経性食思不振、いわ ゆる胃下垂症、胃酸過多症を含む)
- ○便秘症
- ○尿路蓚酸カルシウム結石の発生予防

【用法・用量】

- ○制酸剤として使用する場合 酸化マグネシウムとして、通常成人1日0.5~1.0gを数回 に分割経口投与する。
- ○緩下剤として使用する場合 酸化マグネシウムとして、通常成人1日2gを食前または 食後の3回に分割経口投与するか、または就寝前に1回 投与する。
- ○尿路蓚酸カルシウム結石の発生予防に使用する場合 酸化マグネシウムとして、通常成人1日0.2~0.6gを多量 の水とともに経口投与する。

なお、いずれの場合も年齢、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) 腎障害のある患者 [高マグネシウム血症を起こすお それがある。(「4. 副作用 ●重大な副作用」の項参照)]
- 2) 心機能障害のある患者 [徐脈を起こし、症状が悪化するおそれがある。]
- 3) 下痢のある患者 [症状が悪化するおそれがある。]
- 4) 高マグネシウム血症の患者 [症状が悪化するおそれがある。]
- 5) 高齢者(「5. 高齢者への投与」の項参照)

※※2.重要な基本的注意

本剤の投与により、高マグネシウム血症があらわれることがある。特に、便秘症の患者では、腎機能が正常な場合や通常用量以下の投与であっても、重篤な転帰をたどる例が報告されているので、以下の点に留意すること。(「4. 副作用 ●重大な副作用」の項参照)

- 1) 必要最小限の使用にとどめること。
- 2) 長期投与又は高齢者へ投与する場合には定期的に血清マグネシウム濃度を測定するなど特に注意すること。
- 3) 嘔吐、徐脈、筋力低下、傾眠等の症状があらわれた 場合には、服用を中止し、直ちに受診するよう患者に 指導すること。

※※3.相互作用

併用注意 (併用に注意すること)

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

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
デトサ イクリス系 かい 等抗 生物質 サイクリン イクリン イクリン イクリン イクリン イクリン イカー ファー カー	これらの薬剤の吸収が低 下し、効果が減弱するお それがあるので、同時に 服用させないなど注意す ること。	マグネシウムと難溶性のキレートを形成し、薬剤の吸収が阻害される。
セフジニル セフポドキシム プロキセチル ミコフェノール酸 モフェチル デラビルジン ザルシタビン ペニシラミン		機序不明
アジスロマイシン セレコキシブ ロスバスタチン ラベプラゾール ガバペンチン	これらの薬剤の血中濃度 が低下するおそれがある。	
ジギタリス製剤 ジゴキシン、ジギ トキシン等 鉄剤 フェキソフェナジン	これらの薬剤の吸収・排 泄に影響を与えることが あるので、服用間隔をあ けるなど注意すること。	マグネシウムの吸着 作用又は消化管内・ 体液のpH上昇による と考えられる。
ポリカルボフィルカ ルシウム	ポリカルボフィルカルシウムの作用が減弱するおそれがある。	ポリカルボフィルカ ルシウムは酸性条件 下でカルシウムが脱 離して薬効を発揮す るが、本剤の胃内pH 上昇作用によりカル シウムの脱離が抑制 される。
高カリウム血症改善 イオン交換樹脂製剤 ポリスチレンスル ホン酸カルシウム、 ポリスチレンスル ホン酸ナトリウム	これらの薬剤の効果が減 弱するおそれがある。また、併用によりアルカローシスがあらわれたとの報告がある。	マグネシウムがこれ らの薬剤の陽イオン と交換するためと考 えられる。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
活性型ビタミンD3製剤 アルファカルシド ール、カルシトリ オール	高マグネシウム血症を起こすおそれがある。	マグネシウムの消化 管吸収及び腎尿細管 からの再吸収が促進 するためと考えられ る。
大量の牛乳、カルシ ウム製剤	milk-alkali syndrome (高カルシウム血症、高窒素血症、アルカローシス等)があらわれるおそれがあるので、観察を十分に行い、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。	機序:代謝性アルカカスが持続することにより、人が持尿細でのカルシウムのカルシウムのカルシウムのが増加する。 危険因産に、代謝性というのが増加する。 たりな血症、代謝性とウムルカローシス、患者 能障害のある。
ミソプロストール	下痢が発現しやすくなる。	ミソプロストールは 小腸の蠕動運動を立 地させ、小腸の吸収を応 水・Naの吸収をじ し、下痢にはで、 があるの下痢が発 の併用でなる。 しやすくなる。

4.副作用

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。

●重大な副作用

高マグネシウム血症 (頻度不明):

本剤の投与により、高マグネシウム血症があらわれ、呼 吸抑制、意識障害、不整脈、心停止に至ることがある。 悪心・嘔吐、口渇、血圧低下、徐脈、皮膚潮紅、筋 力低下、傾眠等の症状の発現に注意するとともに、 血清マグネシウム濃度の測定を行うなど十分な観察 を行い、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。

[処置法は「6. 過量投与」の項参照]

●その他の副作用

種類\頻度	頻度不明
消化器	下痢等
電解質注	血清マグネシウム値の上昇

注) 観察を十分に行い、異常が認められた場合には、減 量又は休薬等の適切な処置を行うこと。

※※5.高齢者への投与

高齢者では、高マグネシウム血症を起こし、重篤な転帰 をたどる例が報告されているので、投与量を減量すると ともに定期的に血清マグネシウム濃度を測定するなど観 察を十分に行い、慎重に投与すること。

6. 過量投与

徴候、症状:血清マグネシウム濃度が高値になるにつ れ、深部腱反射の消失、呼吸抑制、意識障害、房室ブ ロックや伝導障害等の不整脈、心停止等があらわれる ことがある。「初期症状は「4. 副作用 ●重大な副作 用しの項参照]

処置:大量服用後の間もない場合には、催吐並びに胃 洗浄を行う。

中毒症状があらわれた場合には、心電図並びに血清マグ ネシウム濃度の測定等により患者の状態を十分に観察 し、症状に応じて適切な処置を行うこと(治療にはグル

コン酸カルシウム静注が有効であるとの報告がある)。 なお、マグネシウムを除去するために血液透析が有効 である。

7.その他の注意

長期・大量投与により胃・腸管内に結石を形成し、腸 閉塞を起こしたとの報告がある。

【薬効薬理】

本剤は胃内で制酸作用を呈し、その際二酸化炭素を発 生しないため刺激が少ない。酸化マグネシウム1gは 0.1mol/L塩酸約500mLを中和できる。水に不溶性なの で、炭酸水素ナトリウムに比較すると制酸性は遅効性 で作用時間も長い。腸内で重炭酸塩となり腸内の浸透 圧を高めて腸内腔へ水分を引き寄せ、腸内容を軟化さ せるとともに、腸管内容物が膨張し、腸管に拡張刺激 を与え、排便を促す。

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名:酸化マグネシウム 化学名:Magnesium Oxide

分子式:MgO 分子量:40.30

性 状:酸化マグネシウムは白色の粉末又は粒で、にお いはない。水、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。希塩酸に溶ける。 空気中で湿気及び二酸化炭素を吸収する。

【取扱い上の注意】

1.本剤は湿気に影響されるので、開封後はできるだけ速 やかにご使用下さい。また、開封後は湿気を避けて保 管して下さい。

2.安定性試験

最終包装品を用いた加速試験(40℃、相対湿度75%、6 ヶ月)の結果、マグミット細粒83%は通常の市場流通下 において3年間安定であることが推測された。3)

※【包装】

0.4g×1050包、0.6g×1050包、0.8g×1050包、 1.2g×1050包、500g

【主要文献】

- 1) 第十六改正日本薬局方解説書(廣川書店)
- 2) JPDI 2011 (じほう)
- 3) 安定性試験:協和化学工業株式会社(社内資料)

【文献請求先】

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求 下さい。

シオエ製薬株式会社 製品情報担当

〒661-0976 兵庫県尼崎市潮江3丁目1番11号

TEL 06(6470)2102 FAX 06(6499)8132

日本新薬株式会社 眅 京都市南区吉祥院西ノ庄門口町14

シオエ製薬株式会社 発 売

製造販売元

香川県木田郡三木町井上2876-2

