**2022年8月改訂(第4版)

*2021年1月改訂

貯 法:気密容器・室温保存

使用期限:容器等に表示

注 意:「取扱い上の注意」の項参照

制酸剤,緩下剤

酸化マグネシウム錠250mg「ケンエー」酸化マグネシウム錠330mg「ケンエー」酸化マグネシウム錠500mg「ケンエー」

Magnesium Oxide

日本標準商品分類番号 872344、872355

250mg	22600AMX00268
	22600AMX00267
500mg	22600AMX00269
	2014年6月
	2014年9月
	1982年1月
	330mg

【組成・性状】

〈組成〉

販 売 名	酸化マグネシウム錠 250mg「ケンエー」		
有効成分 (1錠中)	日局 酸化マグネシウム 250mg	日局 酸化マグネシウム 330mg	日局 酸化マグネシウム 500mg
添加物	加 物 ステアリン酸カルシウム、結晶セルロース、クロスカル メロースナトリウム、香料		ース、クロスカル

*〈性状〉

白色円形の素錠で、わずかに特異な芳香がある。

販売名	酸化マグネシウム錠 250mg「ケンエー」		酸化マグネシウム錠 500mg「ケンエー」
外 形(表面)	(x ² 260)	KE OI	x ^{2 50} 0 KE 0 ³
外 形(裏面)	150 AE 01	AE OI	x ^{2 50} 0 KE 0 ³
外 形 (側 面)			
直径(mm)	8	9	10.5
厚さ(mm)	4.1	4.4	4.9
質量(mg)	308	407	616
識別コード	カマ 250 KE01	カマ 330 KE02	カマ 500 KE03

【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を食前又は食後の3回に分割経口投与するか、又は就寝前に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(1)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(1)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。

214714 - 77414 47	TETENO E E TITE O	, ., .,
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
テトラサイクリン系 抗生物質 (テトラサイクリン、ミノサーキノロン系抗 菌剤 (シアカカリントスフェールが デスフェールが デスフェールが デスフェールが デスカルンの (エチム、ウルテグラビル・エコム トリウトリーン・プロビンカタビン ボビルーマルを ボースの ボーる ボーる ボーる ボースの ボースの ボースの ボースの ボースの ボースの ボースの ボースの ボースの ボースの ボースの ボースの ボースの ボースの ボースの ボースの ボースの ボースの ボースの ボーる ボーる ボーる ボーる ボーる ボーる ボーる ボーる	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 ペニシラミン		機序不明

		Г
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
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。	機序不明
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。
活性型ビタミンD3 製剤 (アルファカルシドール、 カルシトリオール等)	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:代謝性アルカローシスが持続することにより、尿細管でのカルシウム・関係との方にが増加する。 危険因子:高カルシウム血症、代謝性アルカローシス。患者 能障害のある患者
<u>リオシグアト</u>	本剤との併用により リオシグアトの血中 濃度が低下するおそ れがある。 本剤はリオシグアト 投与後1時間以上経 過してから服用させ ること。	消化管内 pH の上昇 によりリオシグアト のバイオアベイラビ リティが低下する。
ロキサデュスタット バダデュスタット	これらの薬剤と併用 した場合、これらの 薬剤の作用が減弱す るおそれがある。	機序不明
<u>炭酸リチウム</u>	<u>高マグネシウム血症</u> <u>を起こすおそれがあ</u> る。	
H.受容体拮抗薬 (ファモチジン、ラニ チジン、ラフチジン 等) プロトンポンプイン ヒビター (オメプラゾール、ラ ンソプラゾール、エ ソメプラゾール等)	本剤の緩下作用が減 弱するおそれがある。	胃内のpH上昇により本剤の溶解度が低下するためと考えられる。
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 小腸の蠕動運動運動を亢 進させ、Naの吸収を目 害し、下本剤にはぞ せる。本剤には、 作用があるので、 が発 現しやすくなる。

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。

(1)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]

(2)その他の副作用

	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(1)重大な副作用 1の項条照]

用」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. 適用上の注意

薬剤交付時: PTP包装の薬剤はPTPシートから取り出して服用するよう指導すること。 (PTPシートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔を起こして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することが報告されている。)

8. 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】

本剤は胃内における制酸作用と腸内における緩下作用を持つ。制酸作用の発現に際して、二酸化炭素を発生しないため刺激のない制酸剤として奨用される。酸化マグネシウム1gは0.1mol/L塩酸の約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。また、腸内では難吸収性の重炭酸塩又は炭酸塩となり、浸透圧維持のため腸壁から水分を奪い腸管内容物を軟化することにより緩下作用を現す。

〈生物学的同等性試験〉

1. 制酸作用

酸化マグネシウム錠250mg「ケンエー」、酸化マグネシウム錠330mg「ケンエー」及び酸化マグネシウム錠500mg「ケンエー」と標準製剤の制酸作用について、in vitroにおける日局制酸力試験及びFuchs変法試験により比較した結果、両剤の生物学的同等性が確認された。1)

2. 緩下作用

酸化マグネシウム錠250mg「ケンエー」、酸化マグネシウム錠330mg「ケンエー」及び酸化マグネシウム錠500mg「ケンエー」と標準製剤の緩下作用について、ラットに単回経口投与し、糞便の外観形状及び緩下作用の出現率を比較した結果、両剤の生物学的同等性が確認された。²⁾

【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: Mg〇 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】

〈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使用すること。また、開封後は湿気を避けて保管すること。

(2)金属と擦れることにより黒色になることがある。

〈安定性試験〉

最終包装製品を用いた加速試験(40[°] \mathbb{C} 、75%RH、6^{\mathcal{F}}月)の結果、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】

酸化マグネシウム錠250mg「ケンエー」

PTP包装:100錠 (10錠×10)、1000錠 (10錠×100)

バラ包装:1000錠

酸化マグネシウム錠330mg「ケンエー」

PTP包装:100錠(10錠×10)、1000錠(10錠×100)

バラ包装:500錠

酸化マグネシウム錠500mg「ケンエー」

PTP包装:100錠(10錠×10)、500錠(10錠×50)

バラ包装:500錠

【主要文献】

1)健栄製薬株式会社 社内資料:

酸化マグネシウム錠250mg「ケンエー」、酸化マグネシウム錠330mg「ケンエー」及び酸化マグネシウム錠500mg「ケンエー」の生物学的同等性について一制酸作用一

2) 健栄製薬株式会社 社内資料:

酸化マグネシウム錠250mg 「ケンエー」、酸化マグネシウム錠330mg 「ケンエー」及び酸化マグネシウム錠500mg 「ケンエー」の生物学的同等性について一緩下作用一

3) 健栄製薬株式会社 社内資料:

酸化マグネシウム錠250mg「ケンエー」、酸化マグネシウム錠330mg「ケンエー」及び酸化マグネシウム錠500mg「ケンエー」の経時安定性について

【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。

日本ジェネリック株式会社 お客さま相談室 〒100-6739 東京都千代田区丸の内一丁目9番1号 TEL 0120-893-170 FAX 0120-893-172



