使用期限:3年(外箱に記載)

法:室温保存(開封後は湿気を

避けて保存すること)

消化性潰瘍・胃炎治療剤

ディコアノン[®] 懸濁用配合顆粒

Dicanon® Dry Suspension Combination Granules

(乾燥水酸化アルミニウムゲル/水酸化マグネシウム配合剤)



【禁 忌 (次の患者には投与しないこと)】

透析療法を受けている患者 [長期投与によりアルミニウム脳症、アルミニウム骨症、貧血等があらわれることがある。]

【組成・性状】

販売名	ディクアノン懸濁用配合顆粒
有効成分・含量 (1g中)	日本薬局方乾燥水酸化アルミニウムゲル448mg (酸化アルミニウムとして224mg) 水酸化マグネシウム400mg
添加物	D-マンニトール、クロスポビドン、アスパルテーム(L-フェニルアラニン化合物)、l-メントール
性状	特異な芳香と甘味を有する白色の顆粒
識別コード	NS 2621 (分包に表示)

【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、上部消化管機能異常

【用法・用量】

通常、成人には1日1.6~4.8gを数回に分割し、本品1gに対し約10mLの水を用い、用時懸濁して経口投与又はそのまま経口投与する。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) 腎障害のある患者 [高マグネシウム血症、長期投与によりアルミニウム脳症、アルミニウム骨症、貧血等があらわれるおそれがあるので、定期的に血中マグネシウム、アルミニウム、リン、カルシウム、アルカリフォスファターゼ等の測定を行うこと。]
- (2) 心機能障害のある患者 [マグネシウムは、心機能を抑制する作用がある。]
- (3) 下痢のある患者 [水酸化マグネシウムの緩下作用により、下痢を促進するおそれがある。]
- (4) 高マグネシウム血症の患者 [血中マグネシウム濃度を上昇させるおそれがある。]
- (5) リン酸塩低下のある患者 [アルミニウムは無機リンの吸収を阻害する。]

2. 相互作用

併用注意(併用に注意すること)

本剤の吸着作用又は消化管内・体液のpH上昇により、併 用薬剤の吸収・排泄に影響を与えることがあるので、慎重に 投与すること。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ペニシラミン	ペニシラミンの効果 を減弱するおそれが ある。	同時投与した場合、ペニシラミン の吸収率が低下す るとの報告があ る。
ミコフェノール酸 モ フェチル	ミコフェノール酸 モフェチルの作用が減 弱するおそれがある。	併用により、ミコフェノール酸 モフェチルの吸収が 減少したとの報告 がある。
アジスロマイシン水 和物	アジスロマイシン水 和物の最高血中濃度 低下の報告がある。	機序不明

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 抗生物質サイクリン等 ボテトラサイクリン等 テミノサイクリン系 カーシー・カーシー・カーシー・カー・カー・カー・カー・カー・カー・カー・カー・カー・カー・カー・カー・カー	これらの併用薬剤の効果を減弱ではることがあるで、同時に服用させないなど慎重に投与すること。	キレートを形成 し、これらの薬剤 の吸収が阻害され ると考えられる。
ジギタリス製剤 ジボタン等 甲状腺ホルモシンナトリウム水和物等 胆汁酸製剤 ウルソデオキシコール酸 ケノデオキシコール酸 フェキソフェナジン		消化管内で本剤と 吸着することによ り、これらの薬剤 の吸収が阻害され ると考えられる。
鉄剤 硫酸鉄水和物 フマル酸第一鉄等		本剤による胃内pHの上昇及び難溶性塩形成により、これらの薬剤の吸収が阻害されるとの報告がある。
セフジニル セフポドキシム プ ロキセチル		機序は不明であるが、これらの薬剤の吸収が阻害されるとの報告がある。
活性型ビタミンD ₃ 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 を起こすことがある ので、慎重に投与す ること。	これらの薬剤によりマグネシウムの腸管からの吸収が促進することが考えられる。(特に腎障害のある患者)
クエン酸製剤 クエン酸カリウム クエン酸ナトリウ ム水和物等	血中アルミニウム濃 度が上昇することが あるので、同時にに 用させないなど慎重 に投与すること。	キレートを形成 し、アルミニウム の吸収が促進され ると考えられる。
血清カリウム抑制イオン交換樹脂 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	アルカローシスがあ らわれることがある。 観察を十分に行い、 異常が認められた場 合には投与を中止す るなど適切な処置を 行うこと。	本剤の金属カチオ カチ換樹 脂が結合すること により、腸管炭に 分泌されれされず 塩が中収されるため 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 われることがあるので、観察を十分に行い、 このような症状があ らわれた場合にと 与を中止すること。	機序は不明であるが、血清カルシウムの上昇と本剤による血中pHの上昇が関与すると考えられる。

	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
**	ドルテグラビルナト リウム	ドルテグラビルの血 漿中濃度を C maxで 72%、 C 2 4 で $74%$ 低下 させる。ドルテグラビ ルナトリウムは本剤 投与 2 時間前又は 6 時間後の投与が推奨 される。	錯体を形成することにより、ドルテグラビルの吸収が 阻害される。
**	<u>ダサチニブ</u>	本剤との同時投与は 避けること。本剤の投 与が必要な場合には、 ダサチニブ投与の少 なくとも2時間前又 は2時間後に投与す ること。	ダサチニブの吸収 が抑制され、血中 濃度が低下する可 能性がある。
**	ガバペンチン	同時に投与することにより、ガパペンチンの最高血漿中濃度 (Cmax)が17%及び血漿中濃度-時間曲線下面積(AUC)が20%低下した。本剤の投与後少なくとも2時間以降にガバペンチンを服用することが望ましい。	機序不明
**	エルトロンボパグ オラミン	同時に服用するとエルトロンボパグ オラミンの吸収が著しく妨げられることがあるので、投与前4時間及び後2時間は本剤の投与を避けること。	錯体を形成する。
**	<u>ラルテグラビル</u>	ラルテグラビル投与 前後6時間以内に本 剤を併用投与した場 合、ラルテグラビルの 血漿中濃度が低下す る。	キレート形成によるラルテグラビル の吸収抑制等がおこるおそれがある。
**	リオシグアト	本剤投与はリオシグ アト投与後1時間以 上経過してからとす 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。

3. 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。

と大地していない。						
		頻	度	不	明	
過敏症	そう痒、蕁麻	疹、	血管浮肺	重		
消化器	食欲不振、思	E心、	胃部不怕	夬感、	便秘、	下痢等
代謝異常	高マグネショ うクル病・骨					及びそれに伴 尽症
長期投与誰	アルミニウム	脳症	、アル	ミニウ	ム骨疽	E、貧血

注)長期又は大量投与により発現することがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には減量又は休薬等の適切な 処置を行うこと。

4. 高齢者への投与

一般に高齢者では、副作用があらわれやすいので注意する こと。[生理機能が低下していることが多い。]

5. 小児等への投与

低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対する安全 性は確立していない(使用経験が少ない)。

6. 過量投与

(1) 症状

通常の患者において予測される症状は下痢、腹痛、嘔吐 等であるが、腎障害のある患者では過量投与により、高マ グネシウム血症があらわれることがある。

(2) 処置

大量の過量服用の場合には、胃洗浄並びにマグネシウム 非含有下剤の投与等の適切な処置を行う。

7. 適用上の注意

服用時:本剤は用時懸濁し、懸濁後は速やかに服用すること。 また、本剤を水とともに経口投与するにあたっては、コップ1杯の水とともに服用すること。

【有効成分に関する理化学的知見】

1. 乾燥水酸化アルミニウムゲル

(Dried Aluminum Hydroxide Gel)

性 状:本品は白色の無晶性の粉末で、におい及び味はない。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。

本品は希塩酸又は水酸化ナトリウム試液に大部分 溶ける。

2. 水酸化マグネシウム

(Magnesium Hydroxide)

分子式: Mg(OH)₂ 分子量: 58.32

性 状:本品は白色の粉末で、においはない。水又はエタ

ノール (95) にほとんど溶けない。 本品は希塩酸に溶ける。

【取扱い上の注意】

安定性試験1)

ディクアノン懸濁用配合顆粒は、最終包装製品を用いた加速 試験(40℃、相対湿度75%、6ヵ月)の結果、室温保存におい て3年間安定であることが推測された。また、最終包装製品を 用いた長期保存試験(室温保存、3年)の結果、外観及び含量 等は規格の範囲内であり、室温保存における3年間の安定性が 確認された。

【包 装】

ディクアノン懸濁用配合顆粒

(分包) 1.2g×84包

1.2g×420包

(バラ) 500 g

【主要文献】

1) 日新製薬株式会社 社内資料:安定性に関する資料

【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。 日新製薬株式会社 安全管理部

〒994-0069 山形県天童市清池東二丁目3番1号 TEL 023-655-2131 FAX 023-655-3419

E-mail: d-info@yg-nissin. co. jp

製造販売元

② 日新製薬株式会社