※※2015年10月改訂(第3版) ※ 2013年7月改訂

制酸剤,緩下剤

日本標準商品分類	[番号
872344	
872355	

承認番号 22200AMX00733 薬価収載 2010年11月 販売開始 2010年12月 再評価結果 1982年1月

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

(酸化マグネシウム製剤)

MAGNESIUM OXIDE FINE GRANULES 83% [KENEI]

【組成・性状】 〈組成〉

1g中 日局酸化マグネシウム 833mg含有。

添加物としてメチルセルロース、D-マンニトール、香料を含有する。

〈性状〉

白色の粒で、わずかに特異な芳香がある。

分包品

1 包の分包量	酸化マグネシウム含量(1包中)	識別コード
0.4g	0.33g	KE MG83 04
0.48g	$0.4\mathrm{g}$	KE MG83 048
0.6g	$0.5\mathrm{g}$	KE MG83 06
0.8g	0.67g	KE MG83 08
1.2g	1 g	KE MG83 12

【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

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) 重大な副作用しの項参照)
- (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。

	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、ミノサイクリン等) ニューキノロン系抗菌剤(シプロフロキサシン、トスフロキサシン等) ビスホスホン酸塩系骨代謝改善剤 (エチドロン酸ニナトリウム、リセドロン酸ナトリウム等)	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。
	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。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
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再吸収が増加する。 危険因子:高カルシウム血症、代謝性アルカローシス、腎機能障害のある患者
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亢進させ、 小腸からの水・Naの吸収 を阻害し、下痢を生じさせる。本剤には緩下作用 があるので、両者の併用 で下痢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**]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 1 g は 0.1 mol/L 塩酸の約 500 mL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1)

酸化マグネシウム細粒83%「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。

2. 緩下作用²⁾

酸化マグネシウム細粒83%「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。

【有効成分に関す 一般名:酸化マグネシウム

る理化学的知見】 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】〈注意〉

開封後は湿気に注意して保管すること。

〈安定性試験〉3)

最終包装製品を用いた加速試験(40°、75 % RH、6ヶ月)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。

※【包

装】 250g、500g、0.4g×1,050、0.48g×1,050、0.6g×1,050、0.8g×1,050、 $1.2 \,\mathrm{g} \times 1,050$

- 【主要文献】1)健栄製薬株式会社 社内資料:酸化マグネシウム細粒83%「ケンエー」の生物学的同 等性について-制酸作用-
 - 2) 健栄製薬株式会社 社内資料:酸化マグネシウム細粒83%「ケンエー」の生物学的同 等性について-緩下作用-
 - 3) 健栄製薬株式会社 社内資料:酸化マグネシウム細粒83% 「ケンエー」の経時安定性 について