

気道粘液溶解剤

薬価基準収載

ブロムヘキシン塩酸塩錠4mg「クニヒロ」

Bromhexine Hydrochloride Tablets 4mg「KUNIHIRO」



禁忌（次の患者には投与しないこと）
本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

効能効果、用法用量、禁忌を含む使用上の注意等については、DI 欄をご参照下さい。

製造
販売元

皇漢堂製薬株式会社

医薬営業部

兵庫県尼崎市長洲本通2丁目8番27号

TEL : 06-6482-5115 FAX : 06-6482-7492

2012年1月改訂（第7版）

ブロムヘキシン塩酸塩錠4mg「クニヒロ」

Bromhexine Hydrochloride Tablets 4mg「KUNIHIRO」

Drug Information

組成・性状

販売名	ブロムヘキシン塩酸塩錠 4mg「クニヒロ」								
成分・含量	1錠中にブロムヘキシン塩酸塩(日局)4mgを含有する。								
添加物	乳糖水和物、トウモロコシデンプン、ポピドン、ステアリン酸マグネシウム								
色調・性状	白色の素錠である。								
外形・サイズ	<table style="width: 100%; text-align: center;"> <tr> <td>表</td> <td>裏</td> <td>断面</td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>直径:7.0mm 厚さ:2.4mm 重量:120mg</td> </tr> </table>	表	裏	断面					直径:7.0mm 厚さ:2.4mm 重量:120mg
表	裏	断面							
			直径:7.0mm 厚さ:2.4mm 重量:120mg						
識別コード	KSK104								

日本標準商品分類番号	872234
承認番号	22300AMX00455000
承認年月	2011年1月
薬価収載	2011年11月
販売開始	2004年9月

使用期限
製造後3年

貯法
遮光した気密容器、室温保存

包装
PTP：100錠(10錠×10)、1000錠(10錠×100)

禁忌(次の患者には投与しないこと)
本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

効能・効果

下記疾患の去痰
急性気管支炎、慢性気管支炎、肺結核、塵肺症、手術後

用法・用量

ブロムヘキシン塩酸塩として、通常成人、1回4mgを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.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**(頻度不明)

ショック、アナフィラキシー様症状:ショック、アナフィラキシー様症状(発疹、血管浮腫、気管支痙攣、呼吸困難、そう痒感等)があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。

(2) **その他の副作用**

以下のような副作用があらわれた場合には、症状に応じて適切な処置を行うこと。

	頻度不明
消化器	悪心、食欲不振、胃部不快感、腹痛、下痢、嘔気、嘔吐
精神神経系	頭痛
過敏症 ^{注)}	発疹、蕁麻疹
その他	血痰

注)発現した場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。

2. 高齢者への投与

一般に高齢者では生理機能が低下しているので減量するなど注意すること。

3. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合のみ投与すること。[妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。]

4. 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。

5. 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。)

6. その他の注意

- (1) 動物実験で大量を長期間にわたり連続投与した場合に血清トランスアミナーゼ値の上昇することが報告されている。
- (2) 喀痰量の一時的増加を来し神経質な患者では不安感を訴えることがある。

*詳細は添付文書等をご覧ください。「禁忌を含む使用上の注意」の改訂に十分ご留意下さい。