

貯 法：室温保存
有効期間：3年

制酸剤、緩下剤
酸化マグネシウム製剤
酸化マグネシウム錠250mgケ正
酸化マグネシウム錠330mgケ正
酸化マグネシウム錠500mgケ正
Magnesium Oxide Tablets 「KENEI」

日本標準商品分類番号		
	872344	
	872355	
承認番号	250mg 330mg 500mg	22600AMX00268 22600AMX00267 22600AMX00269
販売開始		2014年9月

3.組成・性状

3.1 組成

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 330mg「ケンエー」	酸化マグネシウム錠 500mg「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
添加剤	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		

3.2 製剤の性状

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 330mg「ケンエー」	酸化マグネシウム錠 500mg「ケンエー」
性状	白色円形の素錠で、わずかに特異な芳香がある。		
外 形 (表 面)			
外 形 (裏 面)			
外 形 (側 面)			
直径(mm)	8	9	10.5
厚さ(mm)	4.1	4.4	4.9
質量(g)	308	407	616
識別コード	カマ 250 KE01	カマ 330 KE02	カマ 500 KE03

4. 効能又は効果

○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

○尿路磷酸カルシウム結石の発生予防

6.用法及び用量

〈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。

〈尿路磷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。

8.重要な基本的注意

8.1 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。[9.1.3、9.2、9.8、11.1.1、13.1、13.2 参照]

8.1.1 必要最小限の使用にとどめること。

8.1.2 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。

8.1.3 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。

9.特定の背景を有する患者に関する注意

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.1.1 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。

9.1.2 下痢のある患者

下痢を悪化させるおそれがある。

9.1.3 高マグネシウム血症の患者

高マグネシウム血症の症状を増悪させるおそれがある。[8.1、11.1.1、13.1、13.2 参照]

9.2 腎機能障害患者

高マグネシウム血症を起こすおそれがある。[8.1、11.1.1、13.1、13.2 参照]

9.5 妊婦

妊娠又は妊娠している可能性のある女性には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること。

9.8 高齢者

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。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。[8.1、11.1.1、13.1、13.2 参照]

10.相互作用

10.2 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 (シプロフロキサン、 トスフロキサン等) ビスホスホン酸塩 系骨代謝改善剤 (エチドロン酸二ナ トリウム、リセドロ ン酸ナトリウム等) 抗ウイルス剤 (ラルテグラビル、 エルビテグラビル・ コビシスタット・エ ムトリシタビン・テ ノホビル ジソブ ロキシルフマル酸 塩等)	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 セフボドキシム 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
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 着作用または消化 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D ₃ 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 うな症状が現れた場 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 ム再吸収が増大す 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。
リオシゲアト	本剤との併用によ りリオシゲアトの血 中濃度が低下する おそれがある。 本剤はリオシゲア ト投与後1時間以 上経過してから服 用せること。	消化管内pHの上 昇によりリオシゲア 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
炭酸リチウム	高マグネシウム血 症を起こすおそれ がある。	
H ₂ 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 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。

11.副作用

次の副作用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するなど適切な処置を行うこと。

11.1 重大な副作用

11.1.1 高マグネシウム血症（頻度不明）

呼吸抑制、意識障害、不整脈、心停止に至ることがある。恶心・嘔吐、口渴、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、血清マグネシウムの濃度の測定を行うこと。[8.1、9.1.3、9.2、9.8、13.1、13.2 参照]

11.2 その他の副作用

頻度不明	
消化器	下痢等
電解質	血清マグネシウム値の上昇

13.過量投与

13.1 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。[8.1、9.1.3、9.2、9.8、11.1.1 参照]

13.2 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。[8.1、9.1.3、9.2、9.8、11.1.1 参照]

14.適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

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ある。

15.その他の注意

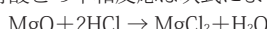
15.1 臨床使用に基づく情報

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。

18.薬効薬理

18.1 作用機序

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。胃酸との中和反応は次式による。



制酸作用の発現に際して、CO₂を発生しないため刺激のない制酸剤として選用される。本剤1gは0.1mol/L HClの約500mLを中和できる。本剤は水に不溶性なので、NaHCO₃に比較すると制酸性は遅効性で、作用時間も長い。中和によって生じるMgCl₂はCO₂を吸収するので、NaHCO₃と配合されることが多い。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。本剤は非吸収性であり、アルカローシスを生じない¹⁾。

18.2 生物学的同等性

18.2.1 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²⁾。

18.2.2 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³⁾。

19.有効成分に関する理化学的知見

一般的名称：酸化マグネシウム（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。

20.取扱い上の注意

20.1 開封後は湿気を避けて保管すること。

20.2 金属と擦れることにより黒色になることがある。

22.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（ポリエチレン瓶）

〈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（ポリエチレン瓶）

〈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（ポリエチレン瓶）

23.主要文献

1) 第十七改正日本薬局方解説書：廣川書店、2016；C-1982-1987

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—制酸作用—

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」の生物学的同等性について—緩下作用—

24.文献請求先及び問い合わせ先

日本ジェネリック株式会社 お客様相談室

〒100-6739 東京都千代田区丸の内一丁目9番1号

電話番号 0120-893-170

FAX番号 0120-893-172

26.製造販売業者等

26.1 製造販売元

 健栄製薬株式会社
大阪市中央区伏見町2丁目5番8号

26.2 販売元

 日本ジェネリック株式会社
東京都千代田区丸の内一丁目9番1号