

500mL

去痰剤

セネガシロップ シオエ

Senega Syrup SIOE

日本薬局方

セネガシロップ

発売元

丸石製薬株式会社

大阪市鶴見区今津中2-4-2

製造販売元

シオエ製薬株式会社

兵庫県尼崎市潮江3丁目1番11号

セネガシロップ シオエ 500mL

2014年12月改訂(第2版)	
日本標準商品分類番号	872231
承認番号	16100AMZ00930
薬価収載	1950年9月
販売開始	2004年3月
再評価結果	1981年8月

貯法: 室温保存

使用期限: 3年(表示の使用期限を参照すること。)

注意: 本剤は原料に天然物が含まれておりますので、その産地や採取時期により、製品の色調やにおいが一定しないことがあります。

●禁忌(次の患者には投与しないこと)

ジスルフィラム、シアナミド、カルモフル、プロカルバジン塩酸塩を投与中の患者(「1.相互作用」の項参照)

●組成・性状

1. 組成

100mL中 セネガ 4g
及び添加物として白糖、エタノール、バラオキシ安息香酸ブチル、バラオキシ安息香酸イソブチル、バラオキシ安息香酸イソプロピル 含有。

2. 性状

黄褐色の濃稠な液で、サリチル酸メチル様の特異なにおいがあり、味は甘い。

●効能・効果

下記疾患に伴う喀痰喀出困難
急性気管支炎、感冒・上気道炎

●用法・用量

通常、成人1日10~35mLを3回に分割経口投与する。
なお、年齢、症状により適宜増減する。

●使用上の注意

1. 相互作用

(1)併用禁忌(併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ジスルフィラム(ノックピ)、シアナミド(シアナマイド)、カルモフル(ミフロール)、プロカルバジン塩酸塩	これらの薬剤とのアルコール反応(顔面潮紅、血圧降下、悪心、頻脈、めまい、呼吸困難、視力低下等)を起こすおそれがある。	本剤はエタノールを含有しているため。

(2)併用注意(併用に注意すること)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
N-メチルテトラゾールチオメチル基を有するセフェム系抗生物質(セフメノキシム塩酸塩、セフォバゾンナトリウム、セフペラゾンナトリウム、セフミノクスナトリウム水和物、セフメタゾールナトリウム、ラタモセフナトリウム)、メロニダゾール	これらの薬剤とのアルコール反応(顔面潮紅、悪心、頻脈、多汗、頭痛等)を起こすおそれがある。	本剤はエタノールを含有しているため。

2. 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。

	頻度不明
大量投与	嘔気、嘔吐、下痢、食欲不振

●薬効薬理

咽頭などの粘膜刺激により気道液分泌を増加し、分泌された粘液の排出機能をも亢進し、去痰作用をあらわすと推定される。

製造番号

使用期限



キャップ: PP

ガラス: 瓶

薬包単装単位用

薬包単装単位用



C01004987211234119



C0114987211134119

500mL

去痰剤

セネガシロップ シオエ

Senega Syrup SIOE

日本薬局方

セネガシロップ

発売元

丸石製薬株式会社

大阪市鶴見区今津中2-4-2

製造販売元

シオエ製薬株式会社

兵庫県尼崎市潮江3丁目1番11号

セネガシロップ シオエ 500mL

* 2009年7月作成(第1版)	
日本標準品分類番号	872231
承認番号	16100AMZ00930
薬価収載	1950年9月
販売開始	2004年3月
再評価結果	1981年8月

貯法: 室温保存

使用期限: 3年(表示の使用期限を参照すること。)

注意: 本剤は原料に天然物が含まれておりますので、その産地や採取時期により、製品の色調やにおいが一定しないことがあります。

* ● 禁忌(次の患者には投与しないこと)

ジスルフィラム、シアナミド、カルモフル、プロカルバジン塩酸塩を投与中の患者(「1.相互作用」の項参照)

● 組成・性状

1. 組成

100mL中 セネガ 4g
及び添加物として白糖、エタノール、パラオキシ安息香酸ブチル、パラオキシ安息香酸イソブチル、パラオキシ安息香酸イソプロピル 含有。

2. 性状

黄褐色の濃稠な液で、サリチル酸メチルのような特異なにおいがあり、味は甘い。

● 効能・効果

下記疾患に伴う喀痰嚔出困難
急性気管支炎、感冒・上気道炎

● 用法・用量

通常、成人1日10~35mLを3回に分割経口投与する。
なお、年齢、症状により適宜増減する。

* ● 使用上の注意

1. 相互作用

(1) 併用禁忌(併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ジスルフィラム(ノックピン)、シアナミド(シアナマイド)、カルモフル(ミフロール)、プロカルバジン塩酸塩	これらの薬剤とのアルコール反応(顔面潮紅、血圧降下、悪心、頻脈、めまい、呼吸困難、視力低下等)を起こすおそれがある。	本剤はエタノールを含有しているため。

(2) 併用注意(併用すること)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
N-メチルテトラゾールチオメチル基を有するセフェム系抗生物質(セフェメキシム塩酸塩、セフォペラゾンナトリウム、セフペラゾンナトリウム、セフミノクスナトリウム水和物、セフトゾールナトリウム、ラタモキシセフナトリウム)、メトロニダゾール	これらの薬剤とのアルコール反応(顔面潮紅、悪心、頻脈、多汗、頭痛等)を起こすおそれがある。	本剤はエタノールを含有しているため。

2. 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。

	頻度不明
大量投与	嘔気、嘔吐、下痢、食欲不振

● 薬効薬理

咽頭などの粘膜刺激により気道液分泌を増加し、分泌された粘液の排出機能をも亢進し、去痰作用をあらわすと推定される。

製造番号

使用期限



キャップ: PP

ガラス: 瓶

GS1-RSS



(01)1498721134119



JAN

4 987211 134112