

アレルギー用薬

レスタミンU_コ錠

じんましん、しっしんなどのアレルギー性疾患は、皮膚表面だけでなく、体の中のアレルギー反応（過敏症状）によっておこることが多いといわれています。

このアレルギー反応によっておこる病気のうち、たとえば、じんましんは赤いポツポツ、ブツブツなどの皮膚症状とともに、激しいかゆみを伴います。

これらの症状は、やがて全身に広がり、イライラする、夜ねむれないなど、私達を大変悩ませる事となり、その結果、局所をかきむしったりして、症状をさらに悪化させることがありますので、早めに適切な手当てをすることが大切です。

レスタミンU_コ錠は、この点を考慮してつくられた内服薬で、おのみになりますと体の中でおこっているアレルギー反応をすみやかに抑えると同時に、赤いポツポツやブツブツなどの皮膚症状をしずめ、かゆみを抑えます。

⚠ 使用上の注意

❌ してはいけないこと

(守らないと現在の症状が悪化したり、副作用・事故が起こりやすくなります)

- ① 本剤を服用している間は、次のいずれの医薬品も使用しないでください
他のアレルギー用薬、抗ヒスタミン剤を含有する内服薬等（かぜ薬、鎮咳去痰薬、鼻炎用内服薬、乗物酔い薬等）
- ② 服用後、乗物又は機械類の運転操作をしないでください
(眠気等があらわれることがあります。)
- ③ 授乳中の人は本剤を服用しないか、本剤を服用する場合は授乳を避けてください
- ④ 服用前後は飲酒しないでください
- ⑤ 長期連用しないでください
- ⑥ 過量服用しないでください*

🗨 相談すること

- ① 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談してください
(1) 医師の治療を受けている人。
(2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。
(3) 高齢者。
(4) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
(5) 次の症状のある人。
むくみ、排尿困難
(6) 次の診断を受けた人。
心臓病、高血圧、腎臓病、緑内障

- ② 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性がありますので、直ちに服用を中止し、この添付文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談してください

| 関係部位 | 症 状 |
|------|-------------|
| 皮 膚 | 発疹・発赤、かゆみ |
| 消化器 | 吐き気・嘔吐、食欲不振 |
| 泌尿器 | 排尿困難 |

まれに下記の重篤な症状が起こることがあります。その場合は直ちに医師の診療を受けてください。

| 症状の名称 | 症 状 |
|---------------------|--|
| 偽アルドステロン症、 ミオパチー | 手足のだるさ、しびれ、つばり感やこわばりに加えて、脱力感、筋肉痛があらわれ、徐々に強くなる。 |

③服用後、次の症状があらわれることがありますので、このような症状の持続又は増強が見られた場合には、服用を中止し、この添付文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談してください

口のかわき、眠気

④5～6日間服用しても症状がよくならない場合は服用を中止し、この添付文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談してください

効能・効果

じんま疹、湿疹・かぶれによるかゆみ、鼻炎

用法・用量

下記の量を水又は温湯で服用してください。

| 年齢 | 1回量 | 1日服用回数 |
|------------|----------|--------|
| 成人(15歳以上) | 3錠 ○○○ | 3回 |
| 11歳以上15歳未満 | 2錠 ○○ | |
| 5歳以上11歳未満 | 1錠 ○ | |
| 5歳未満の幼児 | ✕服用しないこと | |

●食前・食後にかかわらず、いつでも服用できます。(服用間隔は4時間以上あけられることをおすすめします。)

<用法・用量に関連する注意>

①用法・用量を厳守してください。

②小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させてください。

成分・分量(9錠中)

●ジフェンヒドラミン塩酸塩90mg ●グリチルリチン酸二カリウム90mg ●リボフラビン(V.B₂)6mg ●ピリドキシン塩酸塩(V.B₆)15mg ●オロチン酸90mg

[添加物]セルロース、カルメロースCa、部分アルファー化デンプン、乳糖、ポビドン、ステアリン酸Mg、ヒプロメロース、マクロゴール、酸化チタン、無水ケイ酸、三酸化鉄、カルナウバロウ

<成分・分量に関連する注意>

ビタミンB₂(リボフラビン)により、尿が黄色になることがあります。

保管及び取扱い上の注意

①高温をさけ、直射日光の当たらない湿気の少ない涼しい所に密栓して保管してください。②小児の手の届かない所に保管してください。③他の容器に入れ替えないでください。(誤用の原因になったり品質が変わります。)④水分が錠剤につくと、内容成分の変化のもととなりますので、水滴を落としたり、ぬれた手で触れないでください。誤って錠剤をぬらした場合は、ぬれた錠剤を廃棄してください。⑤ビンの中の詰め物(ビニール)は、輸送中に錠剤が破損するのを防止するために入れてあるもので、キャップをあけた後は、必ず捨ててください。⑥ビンのキャップのしめ方が不十分な場合、湿気などにより、品質に影響を与える場合がありますので、服用のつどキャップをよくしめてください。⑦使用期限(外箱及びラベルに記載)をすぎた製品は服用しないでください。

本製品に関するお問い合わせ

お買い求めのお店又は下記へお願いします。

興和株式会社 医薬事業部 お客様相談センター

TEL 03-3279-7755 FAX 03-3279-7566
受付時間:月～金(祝日を除く)9:00～17:00

●興和製品サイト <https://hc.kowa.co.jp/otc>



製造販売元 興和株式会社

〒103-8433 東京都中央区日本橋本町三丁目4-14