

おかげさまで50年



胃炎・潰瘍治療剤

薬価基準収載

マーズレン®

M A R Z U L E N E

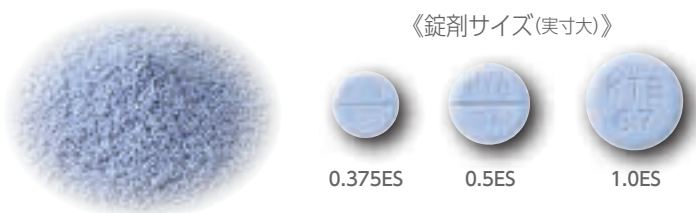
(アズレンスルホン酸ナトリウム水和物・L-グルタミン製剤)

S配合顆粒

配合錠0.375ES

配合錠0.5ES

配合錠1.0ES



《錠剤サイズ(実寸大)》

0.375ES

0.5ES

1.0ES

2つの剤形で、患者様の
ニーズに合わせて処方できます。

「効能又は効果」「用法及び用量」「使用上の注意」等、詳細は製品添付文書をご参照ください。

製造販売



寿製薬株式会社

長野県埴科郡坂城町大字上五明字東川原198

【資料請求先】 寿製薬株式会社 <すり相談> ☎ 0120-996-156

マーズレン® MARZULENE

配合錠0.375ES
配合錠0.5ES
配合錠1.0ES

*マーズレンS®配合顆粒：2012年7月作成(第1版)

*マーズレン®配合錠0.375ES、0.5ES、1.0ES：2015年8月改訂(第2版)

販売名	和名	マーズレン® S配合顆粒	マーズレン® 配合錠0.375ES	マーズレン® 配合錠0.5ES	マーズレン® 配合錠1.0ES
	洋名	MARZULENE S COMBINATION GRANULES	MARZULENE COMBINATION TABLETS 0.375ES	MARZULENE COMBINATION TABLETS 0.5ES	MARZULENE COMBINATION TABLETS 1.0ES
日本標準商品分類番号		872329			
承認番号		22100AMX00942	22100AMX01901	22000AMX01185	22000AMX01863
承認年月		2009年6月	2009年7月	2008年3月	2008年8月
薬価基準収載年月		2009年9月	2009年11月	2008年7月	2008年12月
販売開始年月		1969年5月	2009年11月	2008年7月	2003年9月
再評価結果公表年月		1986年1月			
貯法		遮光密閉容器にて室温保存(開封後は光を遮り、直射日光や高温を避けて保存すること)			
使用期限		製造後3年(外箱に記載)			

組成・性状	販売名	マーズレン® S配合顆粒		
	成分・含量	1g中アズレンスルホン酸ナトリウム水和物(水溶性アズレン)3mg、L-グルタミン990mg		
	添加物	メチルセルロース		
	色・剤形	青味を帯びた顆粒剤		
	識別コード	MA-S 0.5g(0.5g分包) MA-S 0.67g(0.67g分包)		
	販売名	マーズレン® 配合錠0.375ES		
	成分・含量	1錠中アズレンスルホン酸ナトリウム水和物(水溶性アズレン)0.75mg、L-グルタミン247.5mg		
	添加物	乳糖水和物、トメントール、その他2成分を含有		
	色・剤形	淡青色の錠剤		
	外形	表面	裏面	側面
	大きさ	直径(mm)	厚さ(mm)	重量(mg)
		約9	約3.3	271
	識別コード	KTB 250		
	販売名	マーズレン® 配合錠0.5ES		
	成分・含量	1錠中アズレンスルホン酸ナトリウム水和物(水溶性アズレン)1mg、L-グルタミン330mg		
	添加物	乳糖水和物、トメントール、その他2成分を含有		
	色・剤形	淡青色の錠剤		
	外形	表面	裏面	側面
	大きさ	直径(mm)	厚さ(mm)	重量(mg)
		約11	約3.2	361
	識別コード	KTB 34		
	販売名	マーズレン® 配合錠1.0ES		
	成分・含量	1錠中アズレンスルホン酸ナトリウム水和物(水溶性アズレン)2mg、L-グルタミン660mg		

組成・性状	添加物	乳糖水和物、トメントール、その他2成分を含有														
	色・剤形	淡青色の錠剤														
	外形	表面	裏面	側面												
	大きさ	直径(mm)	厚さ(mm)	重量(mg)												
		約13	約4.5	722												
	識別コード	KTB 67														
効能又は効果	下記疾患における自覚症状及び他覚所見の改善 胃潰瘍、十二指腸潰瘍、胃炎															
	マーズレン® S配合顆粒： 通常成人1日1.5～2.0gを3～4回に分経口投与する。 なお、年齢、症状により適宜増減する。 マーズレン® 配合錠0.375ES： 通常成人1日6～8錠を3～4回に分経口投与する。 なお、年齢、症状により適宜増減する。 マーズレン® 配合錠0.5ES： 通常成人1日6錠を3回に分経口投与する。 なお、年齢、症状により適宜増減する。 マーズレン® 配合錠1.0ES： 通常成人1日3錠を3回に分経口投与する。 なお、年齢、症状により適宜増減する。															
用法及び用量	マーズレン® S配合顆粒： 通常成人1日1.5～2.0gを3～4回に分経口投与する。 なお、年齢、症状により適宜増減する。 マーズレン® 配合錠0.375ES： 通常成人1日6～8錠を3～4回に分経口投与する。 なお、年齢、症状により適宜増減する。 マーズレン® 配合錠0.5ES： 通常成人1日6錠を3回に分経口投与する。 なお、年齢、症状により適宜増減する。 マーズレン® 配合錠1.0ES： 通常成人1日3錠を3回に分経口投与する。 なお、年齢、症状により適宜増減する。															
	1. 副作用 二重盲検比較対照試験を含む一般臨床試験1516例中、副作用(臨床検査値の変動を含む)が報告されたのは、11例(0.73%)であった。 症状は、便秘、下痢、嘔気等で、いずれも重篤なものではなかった(マーズレン® S配合顆粒の再評価結果時)。 その他の副作用 以下の副作用が認められた場合には、症状に応じて適切な処置を行うこと。															
使用上の注意	<table border="1"> <tr> <th></th> <th>0.1～5%未満</th> <th>0.1%未満</th> <th>頻度不明^(注1)</th> </tr> <tr> <th>過敏症^(注2)</th> <td></td> <td></td> <td>発疹、尋麻疹、痒疹、痒痒感</td> </tr> <tr> <th>肝臓</th> <td></td> <td></td> <td>AST(GOT)、ALT(GPT)、LDH、Al-P、γ-GTP上昇等の肝機能障害</td> </tr> </table>					0.1～5%未満	0.1%未満	頻度不明 ^(注1)	過敏症 ^(注2)			発疹、尋麻疹、痒疹、痒痒感	肝臓			AST(GOT)、ALT(GPT)、LDH、Al-P、γ-GTP上昇等の肝機能障害
		0.1～5%未満	0.1%未満	頻度不明 ^(注1)												
過敏症 ^(注2)			発疹、尋麻疹、痒疹、痒痒感													
肝臓			AST(GOT)、ALT(GPT)、LDH、Al-P、γ-GTP上昇等の肝機能障害													
取扱い上の注意	本品は多少の色調幅がありますが、成分等に影響はありません。															
	包装	マーズレン® S配合顆粒： (バラ)500g、1kg、3kg、5kg (分包)400g (0.67g×3×20×10枚) 525g (0.5g×3×7×50枚) 1.5kg (0.5g×3×20×50枚) 1.575g (0.5g×3×7×150枚) 2.0kg (0.67g×3×20×50枚) 2.100g (0.67g×3×7×150枚) マーズレン® 配合錠0.375ES：(PTP)100錠、1,000錠(バラ)1,000錠 マーズレン® 配合錠0.5ES：(PTP)100錠、1,000錠(バラ)1,000錠 マーズレン® 配合錠1.0ES：(PTP)100錠、1,000錠(バラ)500錠														

★その他詳細は添付文書をご参照ください。★資料は寿製薬(株)医薬情報担当者にご請求ください。