

平成27年12月7日

記者発表資料

医薬品成分を含有する無承認医薬品の発見について

平成27年10月にインターネットサイトで危険ドラッグと思われる製品を購入し、県衛生研究所で検査したところ、4製品から医薬品成分が検出されましたのでお知らせします。

なお、これまでに当該品による健康被害発生の報告は受けておりません。

1 医薬品成分が検出された製品

	製品名	性状 (内容量)	販売業者等	検出された 医薬品成分
1	UP-G BEAT	液体 (1製品 10mL)	サイト名：BLAST 販売者所在地：埼玉県川口市 (特定商取引法に基づく表示) 製造(輸入)業者：不明 (現品に表示なし)	ヒドロキシチオホモ シルデナフィル
2	EDGE			
3	Rose Desire THE ENDLESS			
4	Lambada=RUSH			

2 違反の内容

無承認医薬品の販売（医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第55条第2項違反）

3 県の対応

当該品の販売業者を管轄する埼玉県に通報するとともに、厚生労働省へ情報提供しました。

4 県民の皆さまへ

当該品をお持ちの方は、直ちに使用を中止し、この製品が原因と疑われる症状がある場合には、速やかに医療機関を受診してください。

問い合わせ先

神奈川県保健福祉局生活衛生部薬務課

課長 廣武 電話045-210-4960

献血・薬物対策グループ

課長代理兼グループリーダー 石原 電話045-210-4972

【参考】

(1) 製品の写真



No.1 UP-G BEAT



No.2 EDGE



No.3 Rose Desire THE ENDLESS



No.4 Lambada=RUSH

(2) 検出された医薬品成分の概要

名称：ヒドロキシチオホモシルデナフィル

国内で承認されているシルデナフィルクエン酸塩（販売名：バイアグラ錠）と類似の化学構造を有する物質であり、類似の作用を有すると考えられている。

国内外で医薬品として承認されておらず、健康被害が発生するおそれがある。

シルデナフィルクエン酸塩の適応と主な副作用

- ・適 応：勃起不全
- ・副作用：血管拡張、頭痛、動悸
- ・添付文書上の警告：高血圧及び狭心症の薬である硝酸剤あるいは一酸化窒素供与剤（ニトログリセリン、亜硝酸アミル、硝酸イソソルビド等）との併用により降圧作用が増強し、過度に血圧を下げる可能性がある。