

医 薬 品 集

第 8 版



地方独立行政法人神戸市民病院機構
神戸市立西神戸医療センター

2022年1月改訂版

11. 中枢神経系用薬_____
12. 末梢神経系用薬_____
13. 感覚器官用薬_____
21. 循環器官用薬_____
22. 呼吸器官用薬_____
23. 消化器官用薬_____
24. ホルモン剤（抗ホルモン剤を含む.）_____
25. 泌尿生殖器官及び肛門用薬_____
26. 外皮用薬_____
29. その他の個々の器官系用医薬品_____
31. ビタミン剤_____
32. 滋養強壯薬_____
33. 血液・体液用薬_____
34. 人工透析用薬_____
39. その他の代謝性医薬品_____
42. 腫瘍用薬_____
44. アレルギー用薬_____
52. 漢方製剤_____
59. その他の生薬及び漢方処方に基づく医薬品_____

利用の手引

1. 本書は令和4年1月現在の当院採用医薬品を収載したものである。
2. 本書は「医薬品の取扱い」「薬効分類別目次」「五十音順索引」「本文」及び「付録」よりなる。
3. 本文は薬効別に分類し、配列順序は日本標準商品分類を基準とした。
4. 本文の記載内容は添付文書に準じている。内容が多岐にわたる場合は、「添付文書参照」とした。その他、必要に応じて最新の添付文書を確認のこと。
5. 本文の記載内容は次の通りである。

.....
(一般名)

▶ **商品名**

規制区分

商品英名 規格単位

[会社名]

〔貯法〕 主な貯蔵方法

〔先発品〕 先発品名

〔配合成分

(多成分の時のみ含量付きで記載)

【備】 適応によつての取り扱い等

【効】 承認を受けた効能・効果

【用】 特記しない限り、通常成人の一般的用法・用量

【警告】 致命的または極めて重篤かつ非可逆的な副作用が発現する場合、または副作用が発現する結果、極めて重篤な事故につながる可能性があつて、特に喚起する必要がある場合に記載

【禁】 患者の原疾患、症状、合併症、既往歴、体質などからみて投与すべきでない疾病等

【妊婦】 妊娠及び妊娠可能な婦人、授乳婦などに用いるとき注意する必要がある場合に記載

【投与制限日数】 麻薬、向精神薬の投与制限日数

.....

・ 記号

Ⓐ：先発医薬品 Ⓑ：後発医薬品

Ⓒ：麻薬 Ⓓ：毒薬 Ⓔ：劇薬 (ハイリスク)：ハイリスク薬

Ⓕ①：第1種向精神薬 Ⓕ②：第2種向精神薬 Ⓕ③：第3種向精神薬

Ⓖ：覚醒剤原料 Ⓗ：生物由来製品 (特生)：特定生物由来製品

ⓧ：自動車運転禁止 ⓧ：自動車運転注意

6. 本書に対するご意見、ご希望、また医薬品に対するご質問等は薬剤部までお寄せいただきたい。

医 薬 品 集

第 8 版

地方独立行政法人神戸市民病院機構
神戸市立西神戸医療センター

2022

序

この度、第8版の医薬品集を発行することになりました。医薬品集は開院以来、4～5年の周期で改訂してきました。今回は2018年に発行しております。

昨今、新薬の開発は著しく、多くの薬が新たに採用され、それに伴って削除される品目も増加しています。また、先発医薬品から後発医薬品への変更も多くなっています。このため4～5年に一回の刊行では変更薬品がタイムリーに掲載されず、ご不便をおかけしておりました。そこで、今回より医薬品集を主に電子媒体で運用する事と致しました。ただし、停電時など、電子カルテシステムが使用できない場合を想定して、冊子体としても刊行いたします。

当院では、2007年に院外処方開始され、外来調剤業務の減少に伴って2012年より病棟薬剤師を配置し、服薬指導などに力を入れてきました。その後、抗がん剤や高カロリー輸液の調製業務、持参薬の鑑別、薬剤師外来の開始、抗菌薬の適正使用への取り組み、入院前支援センターやチーム医療への参加など、薬剤師の果たす役割はますます重要になってきています。

分子標的薬など的高額医薬品が開発され、臨床で使用される機会が増えてきました。今まで難治であった疾患の治療に光明が見えてきたことは、患者さんにとっては非常に喜ばしい事です。しかし、それに伴って医療費は増加の一途をたどっています。また、高齢者に対するポリファーマシーの是正も重要な課題です。この医薬品集が、適切で

効果、安全性、経済性にすぐれた合理的な薬物治療を行うための一助になれば幸いです。

最後に当医薬品集の編集にご尽力された薬事委員会並びに薬剤部の職員各位に感謝の意を表します。

2021年4月

神戸市立西神戸医療センター

院長 京極 高久

目 次

序文

医薬品の取扱い

I 医薬品の交付	(3)
II 処方せんおよび調剤関係規約	(3)
III 処方オーダーについて	(9)
IV 注射薬の交付	(11)
V 請求薬品の交付	(14)
VI 薬品の新規採用	(14)
VII 麻薬・向精神薬の取扱いについて	(15)
VIII 治験薬の取扱い	(18)
薬効分類別目次	(19)
五十音順索引	(27)
院外専用薬品一覧	(73)
ハイリスク薬品一覧	(81)
本 文	1
付 録	
約束処方	付1
すい臓ホルモン剤	付2
混合ビタミン剤成分組成一覧表	付4
小児薬用量	付6
副腎皮質ホルモン剤用法・用量一覧〔注射剤〕	付12
麻薬施用要覧	付18
エフピーOD錠2.5mg（覚せい剤原料）取扱い要領	付34
メーカー電話番号一覧	付38

医薬品の取扱い

I 医薬品の交付

薬剤部は医薬品を次の方法により交付する。

1. 処方せんによる交付

医薬品を直接患者に交付する場合は処方せんによる。

2. 請求伝票による交付

特定の診療科で使用する医薬品および検査，手術，処置等に使用する薬品は，請求伝票によって交付する。

II 処方せんおよび調剤関係規約

1. 処方せんの種類

1) 院内処方せん

対 オ ー ダ シ ス テ ム 応	外来処方せん（救急外来処方せん等含む） 入院処方せん（緊急処方せん，退院処方せん等含む） 注射処方せん（各種） 麻薬処方せん，覚せい剤原料処方せん
稼働外に使用 オ ー ダ シ ス テ ム	処方せん（外来） 救急外来処方せん 時間外緊急処方せん（入院・退院時） （1処方につき1処方せん ただし，退院時の場合のみ， 1処方せん可。） 麻薬処方せん 入院注射せん
対 手 書 き 応	覚せい剤原料処方せん プレグランディン腔坐剤処方せん CAPD 処方せん

2) 院外処方せん

保険処方せん（オーダシステム対応）

院内処方発行基準（※）以外は原則，院外処方。

※院内処方発行基準

- ①入院・退院処方，入院患者の他科診処方
- ②救急外来処方
- ③緊急処置薬
- ④特定保険医療用材料（血糖測定キット類）
- ⑤診断用薬
- ⑥院内特殊製剤および試薬等適応外使用処方
- ⑦治験薬（メーカー負担の指定併用薬も含む）
- ⑧医療費病院負担
- ⑨その他保険請求上，院外処方できない場合

2. 処方せん記載事項

院内処方せんには，患者氏名，生年月日または年齢，薬名，分量，用法（投与日数），用量，発行年月日，診療科名，医師の記名押印または署名。院外処方せんは，上記以外に使用期間，病院名称，所在地および各種保険の場合は保険者名称，保険記号番号。麻薬を含む場合はさらに麻薬施用者番号，患者住所を記載すること。

（医師法施行規則第 21 条，歯科医師法施行規則第 20 条，保険医療養担当規則第 23 条等による。）

3. 手書き処方せんの書き方

1) 処方せんの書き方に関する諸注意

- ① 処方せんは処方医が自筆して押印する。
記載事項を変更する場合は，明確に訂正し，訂正印を押すこと。
- ② 処方せんは，複写式であり，控を活用するので控が判読できるように，黒ボールペンをを用い明瞭に書くこと。

2) 薬品名

- ① 薬品名は、原則として本書記載の薬品名（商品名）を用い記入する。

成分名及び治験略号，医薬品コード等は使用しない。なお，略名，略号，慣用名の使用は本書に記載するものについてのみ認める。

- ② 同一薬品で剤型の異なる製剤（散，錠，カプセル，シロップ等）がある場合は，薬品名に指定する剤型を必ず記載する。

（例）フロセミド細粒 4%

フロセミド錠 40 mg 1T

なお，同一薬品で含量の異なる製剤がある場合は，必要とする含量を薬品名のあと（ ）に記載する。

（例）セルシン錠（2 mg）

セルシン錠（5 mg）

3) 分量の表示

- ① 処方せんに記載する薬品分量

内用薬（散，水，錠等）は1日量を，屯服は1回量を，外用薬は投与総量を記載する。

- ② 分量の表示単位

処方せんの記載に分量を表す単位としては，g，mg， μ g，mL，効力単位（Unit），計数単位（Tab，Cap）等がある。単位は必ず明記すること。

- ③ 希釈された内用薬（倍散，ドライシロップ）の分量記載に当っては，製剤に含まれる主薬の量（成分量）をmg（力価）単位で記載する。

（例）フェノバル散 10% 100 mg

ジゴシン散 0.1% 0.1 mg

サワシリン細粒 10% 500 mg

- ④ 錠剤，カプセル剤で，投与個数が服用回数で割り切れないときは，服用個数の配分を記載する。

(例) ベタメタゾン錠 3T (2, 1, 0)

分2 朝昼食後

4) 用法

① 内用薬

- ① 用法は1日の投与回数を指示し，必ず投与時を記載する。

	用法表示	投与時(例)
1日1回服用	分1	朝，夕，眠前
1日2回服用	分2	朝昼，朝夕
1日3回服用	分3	朝・昼・夕，朝・昼・眠前
屯服	1×屯	痛む時，発作時
(食後，食前等食事に対する指示も記載のこと)		

② 外用薬

- ① 使用時，使用部位，使用法など必要な事項を記載する。
投与日数は記入しない。

- ② 軟膏，点眼剤，湿布剤など容器入り外用薬は，本書収載の単位量を何個と記載する。

又，容量記載のないものについては10g，10mLまたはその整数倍を記載する。

(例) サンピロ点眼液 2% 5mL 3本

右×5 (右眼に1日5回点眼)

③ 注射薬

注射せんには，品名，規格(含量，容量)，施用方法(手技)及び1回の施用量，1日の施用回数，施用日数を明示する。

④ 用法指示

処方医が患者に用法等を口頭等で指示している場合には，用法

の欄に用法指示又は医師の指示通りと付記する。

(但し、院外処方せんの場合、医師の指示通りは不可)

5) 投与日数の記載について

- ① 各処方には前記の分量，剤型，服用時間，回数の表示と共に投与日数を必ず明記すること。

(例) コランチル配合顆粒 3.0

1日3回食後約2時間 7日分

- ② 隔日投与について

服用実日数と投与期間が異なる場合は「隔日」及び服用実日数を記載する。

- ③ 服用日の指定

服用日を指定する時は，処方中に明記する。

(例) ガスコン錠 6T

3×分後 1日分 検査前日服用

- ④ 漸減(漸増)療法について

各々の服用開始日を指定するか，または服用順序を明確にすること。

(例)

① ベタメタゾン錠 1mg 1×分朝後 4日分(4/2より)

② ベタメタゾン錠 0.5mg 1×分朝後 3日分(4/6より)

6) 投与日数について

- ① 外来処方せん

予見することが出来る必要期間とする。〔但し、厚生労働省通知で投薬刻間が規定されている薬剤(麻薬・向精神薬，薬価基準収載後1年未満の新医薬品)については，それを遵守する。〕

- ② 入院処方せん：14日以内

- ③ 時間外緊急処方せん(入院)：1日分

(但し翌日が休日の場合はその日数を加算した日数以内)

- ④ 退院時処方せん：外来処方せんに準じる。
- ⑤ 救急外来処方せん：1日分，または休日を含む日数
- ⑥ 入院注射せん：5日分以内
- ⑦ 麻薬処方せん：麻薬施用要覧参照
- ⑧ 覚せい剤原料処方せん：覚せい剤原料（エフピー OD錠）の取り扱い要領参照

7) 調剤上の処置

① 賦形剤の添加

内用散剤において，1日量が0.5g未満および屯用で1回量が0.2g未満の場合は，下記の通り乳糖を加える。

1日1回服用	}	1ヶ月以上	0.3g/回
又は屯用の場合		1ヶ月未満	0.1g/回
上記以外の場合	}	1ヶ月以上	0.5g/日
		1ヶ月未満	0.1g/回

② 配合不適の場合

配合により薬効を減ずる恐れのある薬品は，薬剤部内規により組合せ散剤その他の適切な処置をとる。

③ 入院調剤

入院処方については，原則として散剤1包，錠剤1包の投薬形式で調剤する。

III 処方オーダーについて

オーダーリングシステムは，単に処方オーダーの伝達だけではない。オーダー情報は，薬剤部では処方せんとして出力され，それに基づき調剤が行われ在庫管理システムに取り込まれる。また，医事会計ではレセプト請求に利用される。看護業務では，シール紙に指示簿控，カードックス控が印字され，カルテ等に使用される。

1. システム稼働時間

24時間対応，但し調剤支援システム（オーダリングに基づく調剤システム）稼働時間は

平日：8：45～17：00（外来については外来終了時）

〈但し，緊急処方せん，退院処方せん，救急外来処方せんは，全日24時間対応〉

2. 処方オーダの種類と調剤日

- ・外来処方オーダ……投与開始日当日に調剤。
- ・入院処方オーダ……投与開始日の前営業日に調剤。
- ・退院処方オーダ……退院予定日の前営業日に調剤。

3. 処方オーダ入力

1) 薬品検索入力

薬品名，成分名の先頭3文字以上をカナ文字，英文字のいずれかで入力し，薬剤を選択する。

2) セット入力

科・医師毎又は，病院共通で頻繁にオーダされる薬剤をグループ化（院内セット，自科セット，Drセット登録）し，セット名称を検索し，その中から選択する。

3) 既オーダ流用入力

前回迄のオーダを参照し，その全部又は一部を使用することができる。（選択したオーダは，必要に応じて使用量，用法，日数を修正できる）

4) 入力単位

内用薬：1日量（1日n回 n日分）

屯服薬：1回量（n回分）

外用薬：総量

自己注射薬：総量

5) 入力方法

① 使用量入力

- ㊦ 錠剤及びカプセル剤を散剤形にする場合、量と共に粉碎指示を入力する
- ㊧ 全て成分量で入力する
- ㊨ 隔日投与する場合、投与実日数を入力する

② 用法入力

入力された薬剤の剤形に対応する用法の一覧が表示されるので、その中から選択する。

6) 処方オーダの修正・削除

〈院内処方〉

- ① 処方せん出力前は、医師が修正・削除する。
- ② 処方せん出力後は、医師の指示により薬剤師が未実施化を行う。その後、医師が修正・削除する。

〈院外処方〉

医師が修正・削除する。

7) 主な処方オーダチェック機能

① 同一薬剤チェック

同一薬剤の選択を禁止するもので、同一Rp内はエラー、同一処方せん内では警告表示する。

② 適用剤形チェック

原則として、同一Rp内への異なる剤形の薬剤の入力を禁止するもので薬剤選択時点でエラーとなる。

③ 投与量チェック

入力された投与量が、設定されている投与量を超過していないかどうかチェックする。(成人用量のみ対応)
超過する場合は警告メッセージを表示する。

④ アクティブ処方チェック

同一薬剤の重複をさけるため、当日併科受診分の処方内容をチェックする。

⑤ 投与日数チェック

日数入力時点で、最大投与日数を超過しているかどうかをチェックする（内服用法時）、チェックがかかった時はエラーとする。

IV 注射薬の交付

入院注射せんは、入院患者に対して注射薬が必要であると医師が判断した場合、注射薬オーダシステムに入力し、発行すること。但し、緊急入院等事前に発行が不可能な状況のときに限り使用当日に発行すること。

1. 入院注射処方の入力方法

① 定期

- 1) 薬品名、規格単位、1回使用量、1日回数、投与日数、使用日、使用回数、時間指示等を必ず入力すること。
- 2) 処方日数は実施日から5日間を限度とし、急性期には症状の変化に対応できるよう、出来るだけ短期間とする。
- 3) 手技は各処方毎に、入力すること。
- 4) 1回使用量は、実使用量を入力すること。

② 臨時

1) 注射薬処方せん

薬剤部用、病棟送付用

- 2) 薬品名、規格単位、1回使用量、1日回数、投与日数、使用日、使用回数、時間指示等を必ず入力すること。
- 3) 処方日数は実施日から5日間を限度とし、急性期には症状の変化に対応できるよう、出来るだけ短期間とする。
- 4) 手技は各処方毎に、入力すること。

5) 1回使用量は、実使用量を入力すること。

〈注射オーダーの修正・削除は、医師が行う〉

2. 交付方法

1) 一般病棟（個人セット制）

① 定期

所定時間内に注射オーダーシステムに入力された処方せんに基づき、注射薬自動払出し装置にて、薬袋、ラベルを発行し、薬剤を払い出す。

原則として、翌日使用分を、1施用分個人セットする。

② 臨時

病棟より送付された処方せんに基づき、薬剤を払い出す。

2) 集中治療室・救急病棟・産科病棟・小児病棟

一定品目、数量をセットし、病棟に配置、定期的にセットを交換する。

臨時（定数外、定数補充等）の場合、「注射薬請求伝票」で交付。

3) 緊急用注射薬（定数補充制）

緊急用として、各病棟には定数配置薬等を常備するので定数配置薬から使用した場合は、処方せんには必ずその旨を記入すること。

4) 外来用注射薬

外来患者に注射薬を使用する場合、注射せんを発行する。

供給方法は定数セット交換又は定数補充とする。

臨時（定数外、定数補充等）の場合、「注射薬請求伝票」で交付。

	定数セット交換	定数補充
東中央処置室	○	
西中央処置室		○
救 急 外 来	○	
各外来診療科		○

5) 手術部・放射線部・透析室・外来化学療法室

供給方法は定数補充とする。

臨時（定数外，定数補充等）の場合，「注射薬請求伝票」で交付。

※〈補液類は定数補充等で，定数外等の場合「注射薬請求伝票」で交付。〉

〔入院注射・指示せんの書き方（手書き）〕

1) 注射薬処方せん 5 枚複写

1 枚目：病棟用，2 枚目：薬剤部用，3 枚目：病棟送付用，
4 枚目：変更用，5 枚目：指示簿用

2) 薬品名，規格単位，1 回使用量，1 日回数，投与日数を処方欄に，使用日，使用回数及び時間指示，□印，○印又は✓印を施行欄に必ず記入すること。

3) 処方日数は実施日から 5 日間を限度とし，急性期には症状の変化に対応できるよう，出来るだけ短期間とすること。

4) 手技は各処方毎に記入すること。

5) 1 回使用量は実使用量を記入すること。

6) 変更修正は 1 回のみ認める。

7) 入院注射せんは 5 枚複写のため，ボールペンで，力強く記入すること。

V 請求薬品の交付

1. 処置用薬品，X線造影剤

外来，病棟とも定数補充制とするので「定数配置薬請求一覧表」に必要事項を記入し，定められた日時までに薬剤部に請求する。

臨時の請求は「処置用薬品臨時請求伝票」にて行う。

2. 放射性医薬品，血液類，酸素およびガス類

放射性医薬品……………放射線技術部に請求する。

血液類・アルブミン製剤……………臨床検査技術部に請求する。

酸素およびガス類…契約係に発注依頼を行う。

VI 薬品の新規採用

1. 新規医薬品の採用基準

- 1) 治療又は検査に必要かつ有効な医薬品であること。
- 2) 薬価基準に収載された医薬品であること。ただし，未収載品であっても，薬事委員長が必要性を認めた場合は検討する。
- 3) 同一内容の医薬品は重複をさけること。但し，剤型，使用法，含有量に相違のある場合は検討する。
- 4) 同効医薬品が多数ある場合は，同時に削除医薬品も検討する。
- 5) 同一医薬品が複数ある場合は，経済性によって決定する。

2. 医薬品採用の申請手続

1) 医薬品試用の申請

医薬品試用願に必要事項を記入し，提出する。

2) 医薬品採用の申請

試用医薬品（市販薬品）は原則として3ヵ月観察し，有用と認められるとき，医薬品採用願に必要事項を記入し，提出する。

3) 院外処方専用薬の申請

院外処方専用薬申請願に必要事項を記入し，提出する。（入院時代替薬必ず記入のこと）

3. 薬事委員会

薬事委員会は、原則として年間9回開催し、上記医薬品の試用、採用について審議し、病院長に具申し、運営協議会で承認を求める。なお、薬事委員会は、上記以外に医薬品の削除、医薬品集及び約束処方集の編集と改正、医薬品の適切な使用方法、医薬品副作用報告などについても審議する。薬事委員会の庶務は薬剤部で行う。

4. 新規医薬品のMR活動について

メーカーの申し入れについて、薬剤部でその内容を検討し、宣伝許可を与えることを原則とする。

VII 麻薬・向精神薬の取扱いについて

1. 麻薬取扱者

1) 麻薬管理者（法第3条）

麻薬管理者は麻薬管理者の免許を必要とし薬剤部の長がこの任にあたる。

2) 麻薬施用者（法第3条）

麻薬処方せんの発行、麻薬の施用を行う医師は、麻薬施用者の免許を必要とする。

2. 免許の申請

1) 都道府県ごとに申請しなければならない。（法第3条）

2) 免許の取扱事務

麻薬取扱者の免許申請、各種の届出、免許記載事項の変更、免許証の返納などに関する事務は医事課医事係で行う。

3) 免許申請（法第3条）

「免許申請書」によって都道府県知事あてに申請する。その時、麻薬施用者にあつては医師免許証を、麻薬管理者にあつては薬剤師免許証を提示または写しを添付する。

4) 免許の有効期間（法第4条）

免許を取得した日から翌々年の12月31日までである。

5) 免許記載事項変更の届け（法第9条）

麻薬施用者は、免許証の記載事項に変更を生じたときは、15日以内に、都道府県知事に届けなければならない。

記載事項の変更とは、

- ・住所、氏名
- ・主として又は従として診療に従事している病院の名称、所在地の変更
- ・同一都道府県内における他病院への転勤
- ・従として診療に従事する病院の追加及び削除 等

6) 免許証の保管

免許証は薬剤部で一括保管し、各人には医事係よりその写しを交付する。

3. 麻薬の管理、保管（法第33条、第34条）

- 1) 病院において、施用し、または施用のため交付する麻薬は、麻薬管理者が管理（受払、保管、廃棄等）しなければならない。
- 2) 所定の保管庫に保管し、麻薬以外の物を保管してはならない。
保管庫は固定し、施錠しておくこと。鍵はつけたままにしない。
- 3) 手術室や集中治療室など緊急に麻薬を使用する場所には県薬務課麻薬係の指示の元に定数保管することが出来る。

4. 麻薬の施用 ※詳細は、付録「麻薬施用要覧」を参照すること
麻薬処方せんとその記載事項

当院の麻薬処方せんは、すべてオーダーリングシステムを用いて発行する。

下記事項に留意すること。

- ・麻薬は麻薬処方せんにより交付する。

- ・麻薬処方せんの発行は医師自ら行い、押印又は署名（フルネーム）すること。
- ・麻薬処方せんの訂正は、出来ない。削除し、再オーダーする。
- ・麻薬注射薬は一行為一処方とする。
- ・麻薬の施用状況を施用記録に記入し、残量、空アンプル・空バイアル・空投薬びん・施用済の貼付薬とともに薬剤部に返納する。

5. 診療録（カルテ）の記載（法第 41 条）

麻薬施用者が麻薬を施用し、施用のため交付したときは、診療録に次の事項を記載しなければならない。

- 1) 患者の氏名、性別、年齢、住所
- 2) 病名および主症状
- 3) 麻薬の品名および数量
- 4) 施用または交付の年月日

診療録（カルテ：医師処方欄及び処置欄）記載にあたっての注意事項

- ・注射薬の数量記載はアンプル（A）単位ではなく数量（mL）単位で記載する。

6. 麻薬の事故

麻薬について、滅失、盗取、破損、流失、所在不明その他の事故が生じた場合は、現場または現品を保存し、速やかに麻薬管理者に報告しその指示を受けること。

7. 麻薬中毒者診断届・転帰届（法第 58 条の 2）

医師は診療の結果、受診者が麻薬中毒であると診断したとき、「麻薬中毒者診断届」を速やかに麻薬管理者を通じて、都道府県知事に提出しなければならない。

麻薬中毒者診断届を提出した患者について死亡、転院、治癒などの転帰をした場合「麻薬中毒者転帰届」を提出する。

8. 立入検査

麻薬取締官による立入検査は随時行われるので、各科病棟保管の麻薬・向精神薬、必要書類などは常に整備しておくこと。

9. 向精神薬

1) 施用及び保管

施用にあたり、施用者免許等は必要としないが、保管の場所は、注意のゆきとどく場所以外は、鍵をかけること。

病棟のナースステーションに保管する場合は、鍵のかかる箇所での保管が望ましい。

2) 廃棄

廃棄の必要が生じた場合は、薬剤部へ返納のこと。

3) 事故

所定の数量以上の盗難、紛失が生じた時は、速やかに「向精神薬事故届」を県知事に届け出なければならない。

VIII 治験薬の取扱い

1. 申 請

研究者は、治験に関わる業務手順書に基づく所定の様式を病院長に提出する。

2. 承 認

治験委員会の審査を経て、病院長の承認を得る。

3. 保管・出納

治験薬等の保管は、薬剤部において行う。

4. 事 務

治験等に関する事務は、総務課契約係で行う。

薬効分類別目次

1. 神経系及び感覚器官用医薬品		12. 末梢神経系用薬	81
11. 中枢神経系用薬.....	1	121. 局所麻酔剤	81
111. 全身麻酔剤	1	1211. アミノ安息香酸アルカミン エステル製剤.....	81
1115. 溶性バルビツール酸系及び 溶性チオバルビツール酸系 製剤.....	1	1214. キシリジン系製剤.....	81
1119. その他の全身麻酔剤.....	2	122. 骨格筋弛緩剤	86
112. 催眠鎮静剤, 抗不安剤	5	1224. コリン系製剤.....	86
1123. 抱水クロラル系製剤.....	5	1229. その他の骨格筋弛緩剤.....	87
1124. ベンゾジアゼピン系製剤...	5	123. 自律神経剤	88
1125. バルビツール酸系及びチオ バルビツール酸系製剤.....	12	1231. 四級アンモニウム塩製剤...	88
1129. その他の催眠鎮静剤, 抗不 安剤.....	14	1232. アセチルコリン系製剤.....	89
113. 抗てんかん剤	18	1233. ネオスチグミン系製剤.....	89
1132. ヒダントイン系製剤.....	18	1239. その他の自律神経剤.....	90
1139. その他の抗てんかん剤.....	19	124. 鎮けい剤	90
114. 解熱鎮痛消炎剤	32	1242. アトロピン系製剤.....	90
1141. アニリン系製剤.....	32	1243. パパベリン系製剤.....	91
1143. サリチル酸系製剤.....	35	1244. マグネシウム塩製剤.....	91
1145. インドメタシン製剤.....	35	1249. その他の鎮けい剤.....	92
1147. フェニル酢酸系製剤.....	35	13. 感覚器官用薬	94
1148. 塩基性消炎鎮痛剤.....	37	131. 眼科用剤	94
1149. その他の解熱鎮痛消炎剤...	37	1311. 散瞳剤.....	94
116. 抗パーキンソン剤	46	1312. 縮瞳剤.....	94
1161. アマンタジン製剤.....	46	1313. 眼科用局所麻酔剤.....	94
1162. ピペリデン製剤.....	46	1315. 眼科用コルチゾン製剤.....	95
1164. レボドパ製剤.....	47	1317. 眼科用抗生物質製剤.....	95
1169. その他の抗パーキンソン剤	47	1319. その他の眼科用剤.....	96
117. 精神神経用剤	56	132. 耳鼻科用剤	106
1171. クロルプロマジン製剤.....	56	1324. 耳鼻科用血管収縮剤.....	106
1172. フェノチアジン系製剤.....	56	1325. 耳鼻科用抗生物質製剤.....	107
1174. イミプラミン系製剤.....	57	1329. その他の耳鼻科用剤.....	107
1179. その他の精神神経用剤.....	58	133. 鎮量剤	109
118. 総合感冒剤	74	1331. ジメンヒドリナート製剤...	109
119. その他の中枢神経系用薬 ...	75	1339. その他の鎮量剤.....	109
		2. 個々の器官系用医薬品	
		21. 循環器官用薬	110

211. 強心剤	110	224. 鎮咳去たん剤	173
2113. ジギタリス製剤	110	2241. 植物性製剤	173
2115. カフェイン系製剤	111	2242. コデイン系製剤(家庭麻薬)	173
2119. その他の強心剤	111	2249. その他の鎮咳去たん剤	173
212. 不整脈用剤	114	225. 気管支拡張剤	174
2121. プロカインアミド系製剤	114	2251. キサンチン系製剤	174
2123. β -遮断剤	114	2252. イソプレナリン系製剤	174
2129. その他の不整脈用剤	118	2254. サルブタモール製剤	175
213. 利尿剤	124	2259. その他の気管支拡張剤	175
2132. チアジド系製剤	124	226. 含嗽剤	181
2133. 抗アルドステロン製剤	125	229. その他の呼吸器官用薬	182
2134. 炭酸脱水酵素阻害剤	125	23. 消化器官用薬	194
2139. その他の利尿剤	126	231. 止しゃ剤, 整腸剤	194
214. 血圧降下剤	130	2312. タンニン酸系製剤	194
2142. ヒドララジン製剤	130	2316. 活性生菌製剤	194
2144. アンジオテンシン変換酵素阻害剤	130	2318. ジメチコン製剤	194
2149. その他の血圧降下剤	132	2319. その他の止しゃ剤, 整腸剤	195
216. 血管収縮剤	147	232. 消化性潰瘍用剤	195
217. 血管拡張剤	149	2325. H_2 遮断剤	195
2171. 冠血管拡張剤	149	2329. その他の消化性潰瘍用剤	197
2172. 末梢血管拡張剤	155	233. 健胃消化剤	204
2179. その他の血管拡張剤	156	2331. 消化酵素製剤	204
218. 高脂血症用剤	157	2339. その他の健胃消化剤	204
2183. クロフィブラート系製剤	157	234. 制酸剤	205
2189. その他の高脂血症用剤	157	2343. アルミニウム化合物製剤	205
219. その他の循環器官用薬	160	2344. 無機塩製剤	205
22. 呼吸器官用薬	169	235. 下剤, 浣腸剤	206
221. 呼吸促進剤	169	2354. 植物性製剤	206
2219. その他の呼吸促進剤	169	2357. グリセリン製剤	206
222. 鎮咳剤	170	2359. その他の下剤, 浣腸剤	207
2221. エフェドリン及びマオウ製剤	170	236. 利胆剤	209
2223. デキストロメトルファン製剤	170	2362. 胆汁酸製剤	209
2229. その他の鎮咳剤	171	2369. その他の利胆剤	209
223. 去たん剤	171	239. その他の消化器官用薬	209
2233. システイン系製剤	171	2391. 鎮吐剤	209
2234. ブロムヘキシシン製剤	172	2399. 他に分類されない消化器官用薬	211
2239. その他の去たん剤	172	24. ホルモン剤(抗ホルモン剤を含む.)	221

241.	脳下垂体ホルモン剤	221	2492.	すい臓ホルモン剤	277
2411.	ACTH製剤	221	2499.	他に分類されないホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む.)	281
2412.	脳下垂体前葉ホルモン製剤	221	25.	泌尿生殖器官及び肛門用薬	290
2413.	性腺刺激ホルモン製剤	222	251.	泌尿器官用剤	290
2414.	脳下垂体後葉ホルモン製剤	222	2519.	その他の泌尿器官用剤	290
2419.	その他の脳下垂体ホルモン剤	224	252.	生殖器官用剤 (性病予防剤を含む.)	290
243.	甲状腺, 副甲状腺ホルモン剤	225	2521.	生殖器官用抗生物質製剤	290
2431.	甲状腺ホルモン製剤	225	2529.	その他の生殖器官用剤 (性病予防剤を含む.)	290
2432.	抗甲状腺ホルモン製剤	225	253.	子宮収縮剤	291
2439.	その他の甲状腺, 副甲状腺ホルモン剤	227	2531.	バツカク類製剤	291
244.	たん白同化ステロイド剤	227	254.	避妊剤	291
2449.	その他のたん白同化ステロイド剤	227	2549.	その他の避妊剤	291
245.	副腎ホルモン剤	227	255.	痔疾用剤	292
2451.	エピネフリン製剤	227	2559.	その他の痔疾用剤	292
2452.	コルチゾン系製剤	230	259.	その他の泌尿生殖器官及び肛門用薬	293
2454.	フッ素付加副腎皮質ホルモン製剤	236	26.	外皮用薬	299
2456.	ブレドニゾロン系製剤	259	261.	外皮用殺菌消毒剤	299
246.	男性ホルモン剤	269	2611.	塩素酸塩製剤	299
2461.	テストステロン製剤	269	2612.	ヨウ素化合物	299
247.	卵胞ホルモン及び黄体ホルモン剤	269	2614.	過酸化物製剤	300
2473.	エストラジオール系製剤	269	2615.	アルコール製剤	300
2474.	エチニルエストラジオール系製剤	270	2616.	石けん類製剤	301
2475.	エストリオール系製剤	270	2619.	その他の外皮用殺菌消毒剤	302
2477.	プロゲステロン製剤	271	263.	化膿性疾患用剤	302
2478.	合成黄体ホルモン製剤	271	2633.	外用サルファ製剤	302
2479.	その他の卵胞ホルモン及び黄体ホルモン剤	273	2634.	外用抗生物質製剤	303
248.	混合ホルモン剤	273	2639.	その他の化膿性疾患用剤	303
2482.	卵胞ホルモン, 黄体ホルモン混合製剤	273	264.	鎮痛, 鎮痒, 収斂, 消炎剤	304
249.	その他のホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む.)	276	2642.	外用抗ヒスタミン製剤	304
2491.	循環ホルモン剤	276	2646.	副腎皮質ホルモン製剤	304
			2647.	抗生物質及び副腎皮質ホルモン混合製剤	309
			2649.	その他の鎮痛, 鎮痒, 収斂, 消炎剤	310
			265.	寄生性皮膚疾患用剤	315
			2652.	外用サリチル酸系製剤	315

2655.	イミダゾール系製剤……………	315	3179.	その他の混合ビタミン剤 (ビタミンA・D混合製剤 を除く.)……………	330
2659.	その他の寄生性皮膚疾患用 剤……………	316	32. 滋養強壯薬……………	333	
266.	皮ふ軟化剤(腐しよく剤を 含む.)……………	316	321.	カルシウム剤……………	333
2669.	その他の皮ふ軟化剤(腐 しよく剤を含む.)……………	316	3211.	乳酸カルシウム製剤……………	333
267.	毛髪用剤(発毛剤, 脱毛 剤, 染毛剤, 養毛剤)……………	317	3213.	グルコン酸カルシウム製剤……………	333
2679.	その他の毛髪用剤(発毛 剤, 脱毛剤, 染毛剤, 養毛 剤)……………	317	3219.	その他のカルシウム剤……………	333
269.	その他の外皮用薬……………	317	322.	無機質製剤……………	333
2691.	外用ビタミン製剤……………	317	3221.	ヨウ素化合物製剤……………	333
2699.	他に分類されない外皮用薬	317	3222.	鉄化合物製剤(有機酸鉄を 含む.)……………	334
29. その他の個々の器官系用薬 品……………	323		3229.	その他の無機質製剤……………	335
3. 代謝性医薬品			323.	糖類剤……………	336
31. ビタミン剤……………	324		3231.	ブドウ糖製剤……………	336
311.	ビタミンA及びD剤……………	324	3239.	その他の糖類剤……………	337
3112.	合成ビタミンD製剤……………	324	325.	たん白アミノ酸製剤……………	338
3119.	その他のビタミンA及びD 剤……………	325	3253.	混合アミノ酸製剤……………	338
312.	ビタミンB ₁ 剤……………	326	3259.	その他のたん白アミノ酸製 剤……………	339
3122.	ビタミンB ₁ 誘導体制剤……………	326	326.	臓器製剤……………	344
313.	ビタミンB剤(ビタミンB ₁ 剤を除く.)……………	326	3262.	肝臓製剤……………	344
3131.	ビタミンB ₂ 剤……………	326	329.	その他の滋養強壯薬……………	345
3132.	ニコチン酸系製剤……………	327	3299.	他に分類されない滋養強壯 薬……………	345
3133.	パントテン酸系製剤……………	327	33. 血液・体液用薬……………	346	
3134.	ビタミンB ₆ 剤……………	328	331.	血液代用剤……………	346
3135.	葉酸製剤……………	328	3311.	生理食塩液類……………	346
3136.	ビタミンB ₁₂ 剤……………	329	3319.	その他の血液代用剤……………	347
314.	ビタミンC剤……………	329	332.	止血剤……………	349
315.	ビタミンE剤……………	330	3321.	カルバゾクロム系製剤……………	349
316.	ビタミンK剤……………	330	3322.	ゼラチン製剤……………	350
317.	混合ビタミン剤(ビタミン A・D混合製剤を除く.)……………	330	3323.	臓器性止血製剤……………	350
			3325.	セルロース系製剤(可吸収 性充填止血ガーゼ類を含 む.)……………	351
			3327.	抗プラスミン剤……………	351
			3329.	その他の止血剤……………	352
			333.	血液凝固阻止剤……………	353
			3332.	ジクマロール系製剤……………	353

3334.	ヘパリン製剤	354	4222.	メトトレキサート製剤	434
3339.	その他の血液凝固阻止剤	357	4223.	フルオロウラル系製剤	438
339.	その他の血液・体液用薬	363	4224.	シトシン系製剤	442
3399.	他に分類されない血液・体液用薬	363	4229.	その他の代謝拮抗剤	446
34.	人工透析用薬	376	423.	抗腫瘍性抗生物質製剤	450
341.	人工腎臓透析用剤	376	4231.	マイトマイシンC製剤	450
39.	その他の代謝性医薬品	378	4234.	ブレオマイシン系製剤	450
391.	肝臓疾患用剤	378	4235.	アントラサイクリン系抗生物質製剤	451
3919.	その他の肝臓疾患用剤	378	424.	抗腫瘍性植物成分製剤	458
392.	解毒剤	378	429.	その他の腫瘍用薬	465
3922.	グルタチオン製剤	378	4291.	その他の抗悪性腫瘍用剤	465
3923.	メルカプト酢酸系製剤 (BALを含む.)	379	4299.	他に分類されない腫瘍用薬	489
3925.	チオ硫酸ナトリウム製剤	379	44.	アレルギー用薬	491
3929.	その他の解毒剤	379	441.	抗ヒスタミン剤	491
394.	痛風治療剤	384	4411.	ジフェンヒドラミン系製剤	491
3941.	コルヒチン製剤	384	4413.	フェノチアジン系製剤	491
3943.	アロプリノール製剤	384	4419.	その他の抗ヒスタミン剤	492
3949.	その他の痛風治療剤	385	442.	刺激療法剤	493
395.	酵素製剤	386	449.	その他のアレルギー用薬	493
3954.	ウロキナーゼ製剤	386	5.	生薬及び漢方処方にに基づく 医薬品	
3959.	その他の酵素製剤	386	52.	漢方製剤	502
396.	糖尿病用剤	389	59.	その他の生薬及び漢方処方に 基づく医薬品	513
3961.	スルフォニル尿素系製剤	389	6.	病原生物に対する医薬品	
3962.	ビグアナイド系製剤	390	61.	抗生物質製剤	514
3969.	その他の糖尿病用剤	391	611.	主としてグラム陽性菌に作用するもの	514
399.	他に分類されない代謝性医薬品	401	6112.	リンコマイシン系抗生物質製剤	514
3992.	アデノシン製剤	401	6113.	バンコマイシン製剤	514
3999.	他に分類されないその他の代謝性医薬品	401	6119.	その他の主としてグラム陽性菌に作用するもの	515
4.	組織細胞機能用医薬品		612.	主としてグラム陰性菌に作用するもの	516
42.	腫瘍用薬	428	6122.	モノバクタム系抗生物質製剤	516
421.	アルキル化剤	428			
4211.	クロルエチルアミン系製剤	428			
4219.	その他のアルキル化剤	432			
422.	代謝拮抗剤	434			
4221.	メルカプトプリン系製剤	434			

6123.	アミノ糖系抗生物質製剤…	516	62. 化学療法剤 ……………	550
613.	主としてグラム陽性・陰性菌に作用するもの ……	517	621. サルファ剤 ……	550
6131.	ペニシリン系抗生物質製剤	517	6219. その他のサルファ剤 ……	550
6132.	セフェム系抗生物質製剤…	519	622. 抗結核剤 ……	550
6133.	オキサセフェム系抗生物質製剤…	527	6221. パラアミノサリチル系製剤	550
6134.	アミノ糖系抗生物質製剤…	528	6222. イソニアジド系製剤…	550
6135.	ホスホマイシン製剤…	528	6223. ピラジナミド製剤…	551
6139.	その他の主としてグラム陽性・陰性菌に作用するもの	529	6224. エチオナミド製剤…	551
614.	主としてグラム陽性菌、マイコプラズマに作用するもの ……	535	6225. エタンプトール製剤…	551
6141.	エリスロマイシン製剤…	535	624. 合成抗菌剤 ……	551
6149.	その他の主としてグラム陽性菌、マイコプラズマに作用するもの…	536	6241. ピリドンカルボン酸系製剤	551
615.	主としてグラム陽性・陰性菌、リケッチア、クラミジアに作用するもの ……	539	625. 抗ウイルス剤 ……	555
6152.	テトラサイクリン系抗生物質製剤…	539	629. その他の化学療法剤 ……	565
616.	主として抗酸菌に作用するもの ……	541	63. 生物学的製剤 ……………	573
6161.	ストレプトマイシン系抗生物質製剤…	541	631. ワクチン類 ……	573
6162.	サイクロセリン製剤…	541	6311. 細菌ワクチン類…	573
6164.	リファンピシン製剤…	541	6313. ウイルスワクチン類…	574
6169.	その他の主として抗酸菌に作用するもの…	542	632. 毒素及びトキシノイド類 ……	578
617.	主としてカビに作用するもの ……	543	6322. トキシノイド類…	578
6173.	アムホテリシンB製剤 ……	543	633. 抗毒素類及び抗レプトスピラ血清類 ……	578
6179.	その他の主としてカビに作用するもの…	543	6331. 抗毒素類…	578
619.	その他の抗生物質製剤（複合抗生物質製剤を含む。）…	547	634. 血液製剤類 ……	578
6199.	他に分類されない抗生物質製剤…	547	6343. 血漿分画製剤…	578
			6349. その他の血液製剤類…	584
			636. 混合生物学的製剤 ……	586
			6361. ワクチン・トキシノイド混合製剤…	586
			6369. その他の混合生物学的製剤	587
			639. その他の生物学的製剤 ……	587
			6391. 結核菌含有及び抗アレルギー的物質製剤…	587
			6393. 精製ツベルクリン…	588
			6399. 他に分類されない生物学的製剤…	588
			64. 寄生物動物用薬 ……………	590
			641. 抗原虫剤 ……	590
			6419. その他の抗原虫剤…	590
			642. 駆虫剤 ……	591
			6429. その他の駆虫剤…	591

7. 治療を主目的としない医薬品	79. その他の治療を主目的としない医薬品	613
71. 調剤用薬.....	799. 他に分類されない治療を主目的としない医薬品.....	613
711. 賦形剤.....		
7111. 乳糖類.....		
712. 軟膏基剤.....		
7121. 油脂性基剤.....		
7122. 乳剤性基剤.....		
7123. 水溶性基剤.....		
7129. その他の軟膏基剤.....		
713. 溶解剤.....		
7131. 精製水類.....		
7139. その他の溶解剤.....		
714. 矯味, 矯臭, 着色剤.....		
7142. シロップ製剤.....		
7149. その他の矯味, 矯臭, 着色剤.....		
719. その他の調剤用薬.....		
72. 診断用薬 (体外診断用医薬品を除く.)		595
721. X線造影剤.....		595
7211. ヨウ素化合物製剤.....		595
7212. バリウム塩製剤.....		596
7213. 造影補助剤.....		596
7214. 配合製剤.....		597
7219. その他のX線造影剤.....		597
722. 機能検査用試薬.....		602
7223. 内分泌機能検査用試薬.....		602
7224. 肝機能検査用試薬.....		605
7225. 腎機能検査用試薬.....		606
7229. その他の機能検査用試薬.....		606
729. その他の診断用薬 (体外診断用医薬品を除く.).....		607
73. 公衆衛生用薬		611
732. 防疫用殺菌消毒剤.....		611
7321. アルコール及びアルデヒド製剤.....		611
74. 体外診断用医薬品		612
742. 血液検査用試薬.....		612
7429. その他の血液検査用試薬.....		612
8. 麻薬		
81. アルカロイド系麻薬 (天然麻薬)		616
811. あへんアルカロイド系麻薬.....		616
8114. モルヒネ系製剤.....		616
8119. その他のあへんアルカロイド系麻薬.....		618
82. 非アルカロイド系麻薬		622
821. 合成麻薬.....		622
8219. その他の合成麻薬.....		622
9. その他		
99. その他		628

五十音順索引

太字：商品名 細字：一般名・成分名

㊦：後発品

【ア】

アーチスト錠2.5mg	136	アコファイド錠100mg	211
アーチスト錠10mg	137	アザクタム注射用1g	516
アーテン錠(2mg)	51	アサコール錠400mg	217
アートセレブ脳脊髄手術用洗浄灌流液	373	アザチオプリン	401
アーリーダ錠60mg	466	アザルフィジンEN錠250mg	550
アイセントレス錠400mg	563	アシクロビル	96,555
アイトロール錠20mg	149	㊦アシクロビル点滴静注用250mg「サワイ」	555
アイピーディカプセル100	495	アジスロマイシン水和物	536,537
アイファガン点眼液0.1%	101	アシテアダニ舌下錠100単位(IR)	500
アイベータ配合点眼液	104	アシテアダニ舌下錠300単位(IR)	500
アイミクス配合錠HD	142	アシノ錠150mg	195
アイラミド配合懸濁性点眼液	104	亜硝酸アミル	156
アイリーア硝子体内注射用キット40mg/mL	96	亜硝酸アミル「AFP」	156
㊦亜鉛華(10%)単軟膏シオエ	310	アジルサルタン	132
亜鉛華単軟膏	310	アジルバ錠20mg	132
アキネトン細粒1%	47	アジレクト錠1mg	53
アキネトン錠1mg	47	アスコルビン酸	329
アキネトン注射液5mg	46	アストミン錠10mg	171
アクアチムローション1%	304	アズトレオナム	516
アクタリット	37	㊦アズノールうがい液4%	181
アクチバシン注2400万	386	アズノールST錠口腔用5mg	211
アクトシン軟膏3%	320	アズノール軟膏0.033%	312
アクトス錠15	394	アスパラカリウム散50%	335
アクトネル錠75mg	425	アスパラカリウム錠300mg	335
アクトヒブ	573	アスパラギナーゼ, L-	467
アクプラ静注用50mg	480	アスパラギン酸カリウム, L-	335
アクラシノン注射用20mg	451	アスピリン	363
アクラルピシン塩酸塩	451	アスペノンカプセル20	118
アクリジニウム臭化物	175	アスベリンシロップ0.5%	173
アコアラン静注用1800	584	アズマネックスツイストヘラー100	186
アコチアミド塩酸塩水和物	211	アズマネックスツイストヘラー200	186
		アズマネックスツイストヘラー200	186

アズレンスルホン酸ナトリウム水和物	181,211	アドエア100ディスカス60吸入用	186
アセタゾラミド	125	アドエア125エアゾール120吸入用	187
アセタゾラミドナトリウム	126	アドエア250エアゾール120吸入用	187
アセチルコリン塩化物	89	アドエア250ディスカス60吸入用	187
アセチルシステイン	171,379	アドソルビン原末	205
アセチルシステイン内用液17.6%		アドナ錠30mg	349
「あゆみ」	379	アドナ注(静脈用)50mg	350
アセトアミノフェン	32,33,34	アドナ注10mg	349
⑧アセトアミノフェン坐剤小児用		アドニールO注5単位	222
200mg「シオエ」	33	アドフィードパップ40mg	313
アセナピンマレイン酸塩	58	アトモキセチン塩酸塩	58,59
アゼプチン錠1mg	493	アトランス外用液1%	316
アゼラスチン塩酸塩	493	アドリアシン注用10	454
アセリオ静注液1000mgバッグ	32	アドリアシン注用50	454
アゼルニジピン	133	アトルバスタチンカルシウム水和物	157
アゾセミド	126	⑧アトルバスタチン錠10mg「Me」	157
⑧アゾセミド錠60mg「JG」	126	アドレナリン	227,228,229
アダパレン	317	⑧アドレナリン注0.1%シリンジ「テ ルモ」	227
アダプチノール錠5mg	102	アトロピン点眼液1%, 日点	94
アダラートCR錠20mg	154	アトロピン硫酸塩水和物	90,94
アタラックス-Pカプセル25mg	70	アトロピン硫酸塩注0.5mg「タナベ」	90
アタラックス-Pシロップ0.5%	70	アナグリプチン	391
アタラックス-P注射液(25mg/ml)	69	アナストロゾール	465
アダリムマブ(遺伝子組換え)	402	⑧アナストロゾール錠1mg「DSEP」	465
アテキュラ吸入用カプセル中用量	186	アナフラニール錠10mg	57
アテキュラ吸入用カプセル高用量	186	アナペイン注7.5mg/mL	85
アテディオ配合錠	143	アナモレリン塩酸塩	404
アデノシン	613	アニュイティ100μgエリプタ30吸入 用	185
アデノシン三リン酸二ナトリウム水 和物	401	アネメトロ点滴静注液500mg	590
アデノスキャン注60mg	613	アネレム静注用50mg	4
アテノロール	114	アノーロエリプタ7吸入用	180
アデホス-Lコーワ注20mg	401	アノーロエリプタ30吸入用	180
アデホスコワー顆粒10%	401	アバスチン点滴静注用100mg/4mL	481
アデラビン9号注1mL	344	アバスチン点滴静注用400mg/16mL	481
アテレック錠10	138	アパルタミド	466
アトーゼット配合錠HD	159	アピキサバン	357,358
アトーゼット配合錠LD	160	アピラテロン酢酸エステル	466
アドエア50エアゾール120吸入用	186		

アブストラル舌下錠100 μ g	622	アミノ酸製剤, 総合	339
アブストラル舌下錠200 μ g	622	アミノフィリン水和物	111
アフタッチ口腔用貼付剤25 μ g	215	アミノレバンEN配合散(コーヒー味)	340
アブラキサン点滴静注用100mg	461	アミノレバンEN配合散(フルーツ味)	340
アフリベルセプト(遺伝子組換え)	96	アミノレバン点滴静注	338
アブリンジン塩酸塩	118	アミノレブリン酸塩酸塩	607
アプレゾリン散「SUN」, 10%	130	アミパレン輸液	339
アプレゾリン注射用20mg	130	アムホテリシンB	543
アプレピタント	209	⑥アムロジピンOD錠5mg「杏林」	149
⑥アプレピタントカプセル80mg		アムロジピンベシル酸塩	149
「NK」	209	アムロジンOD錠5mg	149
⑥アプレピタントカプセル125mg		アメジニウムメチル硫酸塩	160
「NK」	209	アメナメビル	556
アブレミラスト	405	アメンナリーフ錠200mg	556
アベロックス錠400mg	554	アモキサピン	60
アマリール0.5mg錠	389	アモキシサンカプセル25mg	60
アマリール1mg錠	389	⑥アモキシシリンカプセル250mg「日医工」	518
アマンタジン塩酸塩	46	アモキシシリン水和物	517,518
アミオダロン塩酸塩	118,119	アモバン錠10	15
⑥アミオダロン塩酸塩静注150mg		アラグリオ顆粒剤分包1.5g	607
「TE」	119	アラセナーA軟膏3%	562
⑥アミオダロン塩酸塩速崩錠100mg		アラミスト点鼻液27.5 μ g56噴霧用	108
「TE」	118	アラミスト点鼻液27.5 μ g120噴霧用	108
アミカシン硫酸塩	516	アリスキレンフマル酸塩	133
アミカシン硫酸塩注射液200mg「明治」	516	アリナミンF糖衣錠, 25mg	326
アミサリン注200mg	114	アリナミン注射液10mg	326
アミティーザカプセル12 μ g	208	アリピプラゾール	60,61
アミティーザカプセル24 μ g	208	アリミデックス錠1mg	465
アミド, ニコチン酸	327	アルガトロバン水和物	160
アミド散10%「ゾンネ」, ニコチン酸	327	⑥アルガトロバン注射液10mg「サワイ」	160
アミドトリゾ酸ナトリウムメグルミン	595,597	アルギニン塩酸塩, L-	602
アミトリプチリン塩酸塩	59	アルギニン点滴静注30g「AY」	602
アミノ酸・糖・電解質・ビタミン	339	アルキルジアミノエチルグリシン塩酸塩	302
アミノ酸製剤, 肝硬変用	338	アルギン酸ナトリウム	197
アミノ酸製剤, 肝不全用	338		
アミノ酸製剤, 小児用総合	338		
アミノ酸製剤, 腎不全用	339		

[アル～アン]

アルクロメタゾンプロピオン酸エステル……………	304	アレグラドライシロップ5% ……	497
アルケラン錠2mg ……	433	アレジオンLX点眼液0.1% ……	97
アルサルミン細粒90% ……	199	アレジオン錠20 ……	494
アルサルミン内用液10% ……	199	アレジオン点眼液0.05% ……	96
アルジオキサ ……	197	アレジオンドライシロップ1% ……	494
⑧アルジオキサ錠100mg「あすか」	197	アレビアチン散10% ……	18
アルダクトンA細粒10% ……	125	アレビアチン錠25mg ……	18
アルダクトンA錠25mg ……	125	アレルゲンパッチテスト試薬 ……	607
アルツディスポ関節注25mg ……	413	アレロックOD錠5 ……	495
アルテプラゼ(遺伝子組換え) ……	386	アレロック顆粒0.5% ……	494
アルピニー坐剤100 ……	32	⑧アレンドロン酸錠35mg「NIG」 ……	405
アルファカルシドール ……	324,325	アレンドロン酸ナトリウム水和物 ……	405,406
⑧アルファカルシドールカプセル0.25μg「フソー」 ……	324	アログリプチン安息香酸塩 ……	391
⑧アルファカルシドールカプセル1.0μg「フソー」 ……	324	アロチノール塩酸塩 ……	115
アルファロールカプセル0.25μg ……	324	アロチノール塩酸塩錠10mg「DSP」 ……	115
アルファロールカプセル1μg ……	324	アロプリノール ……	134,384
アルファロール内用液0.5μg/mL ……	325	⑧アロプリノール錠100mg「杏林」	384
アルブミン5%静注12.5g/250mL	581	アロマシン錠25mg ……	466
アルブミン25%静注12.5g/50mL	582	アロンアルファA「三共」 ……	613
アルブミン, タンニン酸 ……	194	アンサー皮下注20μg ……	365
アルブミン, 人血清 ……	581,582	アンチトロンピンガンマ(遺伝子組換え) ……	584
アルブミン25%静注5g/20mL「ベネシス」, 献血 ……	582	アンチレクス静注10mg ……	606
アルブミンシオエ, タンニン酸 ……	194	アンテベートクリーム0.05% ……	308
アルプラゾラム ……	5	アンテベート軟膏0.05% ……	308
アルプロスタジル ……	161	アンテベートローション0.05% ……	308
アルプロスタジルアルファデクス ……	162,318	アンピシリンナトリウム ……	518
⑧アルプロスタジルアルファデクス注射用20μg「タカタ」 ……	162	アンヒバ坐剤小児用200mg ……	33
⑧アルプロスタジルアルファデクス点滴静注用500μg「タカタ」 ……	162	アンプラーグ錠100mg ……	365
アルベカシン硫酸塩 ……	515	アンブロキシソール塩酸塩 ……	172,173
アルミニウム, 天然ケイ酸 ……	205	⑧アンブロキシソール塩酸塩錠15mg「杏林」 ……	172
アルメタ軟膏 ……	304	アンペック坐剤10mg ……	616
アルロイドG内用液5% ……	197	アンペック坐剤30mg ……	616
アレグラ錠60mg ……	497	アンペック注200mg ……	616
		アンベノニウム塩化物 ……	88

【イ】

EOB・プリモビスト注シリンジ	608	イソソルビド, 硝酸	150,151
イーケブラ錠500mg	31	②イソソルビドテープ40mg「テイコク」, 硝酸	150
イーケブラ点滴静注500mg	31	②イソソルビド内用液70%「CEO」	126
イーケブラドライシロップ50%…	31	イソニアジド	550
イオウ・カンフルーション「東豊」	317	イソバイドシロップ70%…	126
イオトロクス酸メグルミン	597	イソバイドシロップ70%分包20mL	127
イオトロラン	597	イソバイドシロップ70%分包30mL	127
イオパミドール	598,599	イソピスト注240	597
②イオパミドール370注100mL「F」	598	イソプレナリン塩酸塩, l-	112
②イオパミドール370注シリンジ100mL「F」	599	イソプレナリン塩酸塩, dl-	109
イオパミロン注300	598	イソメニールカプセル7.5mg	109
イオパミロン注370シリンジ	599	イダマイシン静注用5mg	451
イオヘキソール	600,601	イダルシズマブ(遺伝子組換え)…	364
イオヘキソール300注シリンジ100mL「F」	601	イダルピシン塩酸塩	451
イオメプロール	601,602	一硝酸イソソルビド	149
イオメロン300注50mL	601	一般診断用精製ツベルクリン(PPD)1人用	588
イオメロン350注シリンジ75mL…	602	イトラコナゾール	565,566
イオメロン350注シリンジ135mL…	602	②イトラコナゾール内用液1%「ファイザー」	565
イグザレルトOD錠10mg	362	イトリゾールカプセル50…	566
イグザレルトOD錠15mg	362	イナビル吸入粉末剤20mg…	562
イクスタンジ錠40mg	467	イニシク配合錠	397
イクスタンジ錠80mg	467	イノバン注0.3%シリンジ	112
イグラチモド	406	イノラス配合経腸用液(ヨーグルト)	341
イコサペント酸エチル	364	イノラス配合経腸用液(りんご)…	341
②イコサペント酸エチル粒状カプセル900mg「TC」	364	イバンドロン酸ナトリウム水和物	407
イスコチン錠100mg	550	イフェクサー SRカプセル37.5mg	72
イストラデフィリン	47	イフェクサー SRカプセル75mg…	72
イソクスプリン塩酸塩	155,156	イフェンプロジル酒石酸塩	163
イソジンガーゲル液7%	182	イブジラスト	493
イソジンクリーム5%, 産婦人科用	299	イブラグリフロジンL-プロリン	391
②イソジンシュガーパスタ軟膏…	322	イベニティ皮下注105mgシリンジ	427
イソゾール注射用0.5g	1	イベルメクチン	591
イソソルビド	126,127	イホスファミド	428
イソソルビド, 一硝酸	149	イホマイド1g, 注射用	428
		イマチニブメシル酸塩	466
		イミキモド	567

ウロマチックS泌尿器科用灌流液3%	290	エストラーナテープ0.72mg	269
ウロラブスティックス.....	628	エストラサイトカプセル156.7mg	432
温経湯.....	511	エストラジオール.....	269,270
温経湯エキス顆粒(医療用)(TJ -106), ツムラ.....	511	エストラムスチンリン酸エステルナ トリウム水和物.....	432
【エ】			
エースコール錠2mg	132	エストリール錠1mg	270
エイゾプト懸濁性点眼液1%	101	エストリオール.....	270,290
HCGテストパック・プラスOBC	628	エストロゲン, 結合型.....	273
HCGモチダ筋注用5千単位	222	⑥SPトローチ0.25mg「明治」	215
HBグロブリン筋注用200単位「ニチ ヤク」, 乾燥	578	エスポー注射液750	409
HBグロブリン筋注用1000単位「ニチ ヤク」, 乾燥	579	エスポー皮下用24000シリンジ	409
エカード配合錠HD	143	エスラックス静注50mg/5.0mL	87
エカベトナトリウム水和物.....	197	⑥エスワнтаイホウ配合OD錠T20	447
エキザルベ.....	314	⑥エスワнтаイホウ配合OD錠T25	447
エキセメスタン.....	466	エゼチミブ.....	157
エクア錠50mg.....	395	⑥エゼチミブ錠10mg「DSEP」.....	157
エクザール注射用10mg.....	465	エソメプラゾールマグネシウム水和 物.....	197,198
エクセگران散20%	21	エタノール.....	300
エクセگران錠100mg	21	エタノール, 無水.....	301,484
⑥エクセラゼ配合錠.....	204	⑥エタノール液IP, 消毒用.....	300
エクフィナ錠50mg.....	49	エタノールシオエ.....	300
エクメット配合錠HD	397	エタノールシオエ, 無水.....	301
エクメット配合錠LD	397	エタノール注「フソー」, 無水.....	484
エクリラ400 μ gジェヌエア30吸入用	175	エダラボン.....	75
エコリシン眼軟膏.....	104	⑥エダラボン点滴静注液バッグ30mg 「日医工」.....	75
エサキセレンオン.....	135	エタンブトール塩酸塩.....	551
エサンブトール錠250mg	551	エチオナミド.....	551
S・M配合散	204	エチゾラム.....	62
エスクレ注腸用キット「500」	5	⑥エチゾラム錠0.5mg「SW」.....	62
エシタロプラムシュウ酸塩.....	61	エチニルエストラジオール.....	270
エスゾピクロン.....	14	エチレフリン塩酸塩.....	111
⑥エスゾピクロン錠1mg「サワイ」	14	エックスフォージ配合錠.....	144
エスタゾラム.....	5,6	エディロールカプセル0.75 μ g	325
⑥エスタゾラム錠2mg「アメル」	6	エドキサバントシル酸塩水和物	358,359
エストラーナテープ0.36mg	269	エトキシスクレロール1%注射液	352
		エトスクシミド.....	19
		エトドラク.....	37

⑥エトドラク錠200mg「SW」	459,460	エフェドリン「ナガキ」注射液40mg	170
エトポシド	459,460	エフピー OD錠2.5	50
⑥エトポシド点滴静注液100mg「サ ド」	459	エプランチルカプセル15mg	134
エドルミズ錠50mg	404	エプレレノン	135
エドレチナート	325	エペリゾン塩酸塩	92
エドロホニウム塩化物	606	エベレンゾ錠20mg	426
エナジア吸入用カプセル中用量	188	エベレンゾ錠50mg	426
エナジア吸入用カプセル高用量	188	エベレンゾ錠100mg	426
エナラプリルマレイン酸塩	131	エポエチンアルファ(遺伝子組換え)	409
エナルモンデポー筋注250mg	269	エポエチンベータペゴル(遺伝子組 換え)	410
N-マルチスティックスSG-L	628	エホチール注10mg	111
エネーボ配合経腸用液	341	エホニジピン塩酸塩エタノール付加 物	135
⑥エネマスター注腸散	596	⑥MS温シップ「タイホウ」	314
エノキサパリンナトリウム	354	MSコンチン錠10mg	618
エノシタピン	442	MSコンチン錠30mg	618
エバスチン	494	⑥MS冷シップ「タイホウ」	314
エバステルOD錠10mg	494	エムガルティ皮下注120mgオートイ ンジェクター	75
エバミール錠1.0	12	エムニケーター	628
エバルレスタット	409	エリキユース錠2.5mg	357
エビスタ錠60mg	425	エリキユース錠5mg	358
エピデュオゲル	320	エリスロマイシン	535
エピナスチン塩酸塩	96,97,494	⑥エリスロマイシン錠200mg「サ ウイ」	535
エビプロスタット配合錠DB	297	エリル点滴静注液30mg	166
エビペン注射液0.15mg	228	L-アスパラギナーゼ	467
エビペン注射液0.3mg	228	L-アスパラギン酸カリウム	335
エビリファイOD錠12mg	60	L-アルギニン塩酸塩	602
エビリファイ錠3mg	60	l-イソプレナリン塩酸塩	112
エビリファイ錠12mg	60	LH-RH注0.1mg「タナベ」	603
エビリファイ内用液0.1%	61	エルカトニン	410
エピルピシン塩酸塩	452	エルカルチンFF内用液10%	426
⑥エピルピシン塩酸塩注射用10mg 「NK」	452	L-カルボシステイン	171,172
⑥エピルピシン塩酸塩注射用50mg 「NK」	452	L-ケフレックス小児用顆粒	520
エピレオプチマル散50%	19	エルシトニン注40単位	410
エフィエントOD錠20mg	370	エルデカルシトール	325
エフィエント錠3.75mg	370	エルネオパNF1号輸液	343
エフィナコナゾール	567		
エフェドリン塩酸塩	170		

エルネオパNF2号輸液	343	オイグルコン錠2.5mg	389
エルバスビル	556	オイラックスクリーム10%	311
エレクトリプタン臭化水素酸塩	147	大塚蒸留水	593
エレルサ錠50mg	556	大塚生食注	346
エレンタール配合内用剤	340	②大塚生食注2ポート100mL	346
エロピキシバット水和物	207	大塚糖液5%	336
塩化カリウム	347	大塚糖液10%	336
塩化ナトリウム	347,593	大塚糖液50%	337
塩化ナトリウム「オーツカ」	593	オキサリプラチン	467
塩化Na補正液2.5mEq/mL	347	②オキサリプラチン点滴静注液50mg 「NK」	467
塩化マンガン四水和物	608	②オキサリプラチン点滴静注液100 mg「NK」	467
エンザルタミド	467	②オキサリプラチン点滴静注液200 mg「NK」	467
塩酸シプロフロキサシン	551	オキサロール注5 μ g	325
塩酸セルトラリン	63	オキサロール軟膏25 μ g/g	317
塩酸ペンタゾシン	38	オキサロールローション25 μ g/g	317
塩酸メトクロプラミド	214	オキシグルタチオン	97
②塩酸メピバカイン注シリンジ 0.5%「NP」	159	オキシコドン塩酸塩水和物	618,619,620
塩酸ロメリジン	163	②オキシコドン徐放錠5mgNX「第 一三共」	618
エンシュア・H(抹茶味)	342	②オキシコドン徐放錠10mgNX「第 一三共」	619
エンシュア・H(コーヒー味)	341	②オキシコドン徐放錠20mgNX「第 一三共」	619
エンシュア・H(黒糖味)	342	②オキシコドン徐放錠40mgNX「第 一三共」	619
エンシュア・H(ストロベリー味)	341	②オキシコドン注射液10mg「第一三 共」	619
エンシュア・H(バナナ味)	341	オキシコナゾール硝酸塩	290
エンシュア・H(バニラ味)	341	オキシコンチンTR錠5mg	619
エンシュア・H(メロン味)	342	オキシドール	300
エンタイビオ点滴静注用300mg	216	オキシドールシオエ	300
エンタカポン	48	オキシトシン	222
エンテカビル水和物	556	オキシブチニン塩酸塩	294
エンドキサン500mg, 注射用	430	オキシプロカイン塩酸塩	94
エンドキサン錠50mg	429	オキナゾール膾錠600mg	290
エンパグリフロジン	392	オキノーム散2.5mg	620
エンペシド膾錠100mg	290		
エンレスト錠100mg	164		
エンレスト錠200mg	164		

【オ】

オーキシス9 μ gタービュヘイラー28 吸入	180
オーグメンチン配合錠250RS	532

オキノーム散5mg	620	オムニパーク350注100mL	600
オキノーム散20mg	620	オメガ-3脂肪酸エチル	158
オクソラレン錠10mg	320	オメプラゾール	199
オクソラレンローション1%	320	②オメプラゾール注射用20mg「日医工」	199
オクトレオチド酢酸塩	281	オラパリブ	469
②オクトレオチド酢酸塩皮下注100μg「サンド」	281	オランザピン	63,64,65
オザグレルナトリウム	410	オリブ油	592
②オザグレルNa静注液40mg「日医工」	410	オリブ油シオエ	592
オゼックス錠150	552	オリブ油「ヨシダ」	592
オゼノキサシン	303	オルガロン注射液3.8mg	243
オセルタミビルリン酸塩	557	オルガミン注射用1g	353
オダイン錠125mg	480	オルベスコ100μgインヘラー56吸入用	184
おたふくかぜワクチン, 乾燥弱毒生	575	オルベスコ200μgインヘラー56吸入用	184
おたふくかぜワクチン「タケダ」, 乾燥弱毒生	575	オルミエント錠2mg	421
乙字湯	502	オルミエント錠4mg	421
乙字湯エキス顆粒(医療用)(TJ-3), ツムラ	502	②オルメサルタンOD錠20mg「DSEP」	136
オテズラ錠10mg	405	オルメサルタンメドキソミル	136
オテズラ錠20mg	405	オルメテックOD錠20mg	136
オテズラ錠30mg	405	オロパタジン塩酸塩	97,494,495
オノアクト点滴静注用50mg	117	②オロパタジン塩酸塩OD錠5mg「トローワ」	495
オノンカプセル112.5mg	497	オングリザ錠2.5mg	392
オノンドライシロップ10%	497	オングリザ錠5mg	392
オピカポン	48	オンコビン注射用1mg	464
オビスート注射用0.1g	89	オンジェンティス錠25mg	48
オビヌツズマブ(遺伝子組換え)	468	オンブレス吸入用カプセル150μg	175
オフサグリーン静注用25mg	607		
オブジーボ点滴静注120mg	477		
オブジーボ点滴静注240mg	478		
オブソ内服液5mg	617		
オブソ内服液10mg	617		
オフロキサシン	97,107		
オマリグリプチン	392		
オマリズマブ(遺伝子組換え)	182		
オムニパーク240注10mL	600		
オムニパーク300注シリンジ100mL	600		

【カ】

ガーダシル水性懸濁筋注シリンジ	577
カーボスター透析剤・L	376
ガザイバ点滴静注1000mg	468
過酸化ベンズイル	318
ガスコン錠40mg	194
ガスター散10%	195
ガスター注射液20mg	196
ガスターD錠20mg	195

ガストローム顆粒66.7%	197	加味逍遙散.....	506
ガストログラフィン経口・注腸用	595	加味逍遙散エキス顆粒(医療用)〔TJ	
ガスモチン散1%	219	−24〕、ツムラ	506
ガスモチン錠5mg	219	カモスタットメシル酸塩.....	411
カソデックスOD錠80mg	480	⑥カモスタットメシル酸塩錠100mg	
ガチフロキサシン水和物.....	97	「日医工」.....	411
ガチフロ点眼液0.3%	97	ガラクトシダーゼ(ペニシリウム),	
葛根湯.....	502	β-.....	204
葛根湯エキス顆粒(医療用)〔TJ		ガラントミン臭化水素酸塩.....	75
−1〕、ツムラ.....	502	カリウム, L-アスパラギン酸	335
カデュエット配合錠4番	167	カリウム, 塩化.....	347
ガドキセト酸ナトリウム.....	608	カリウム, カンレノ酸.....	125
ガドテリドール.....	608	カリウム, グルコン酸.....	336
ガドテル酸メグルミン.....	609	⑥カリウム静注用200mg「サワイ」,	
ガドピスト静注1.0mol/Lシリンジ		カンレノ酸.....	125
7.5mL	609	カリジノゲナーゼ.....	276
ガドブトロール.....	609	カリメート経口液20% アップルフ	
カナグリフロジン水和物.....	392	レーバー.....	166
カナグル錠100mg	392	カリメート経口液20% オレンジフ	
カナマイシン注射液1000mg「明治」,		レーバー.....	166
硫酸.....	542	カリメート散.....	166
カナマイシン硫酸塩.....	542	ガルカネズマブ(遺伝子組換え)...	75
カナリア配合錠.....	398	カルシウム, 沈降炭酸.....	165
カバサル錠0.25mg	48	カルシウム「ケンエー」, 乳酸.....	333
カバサル錠1.0mg	48	⑥カルシウム錠500mg「三和」, 沈降	
カフェイン.....	111	炭酸.....	165
カプトプリル.....	131	カルシウム水和物, グルコン酸...	333
カプトリル細粒5%	131	カルシウム水和物, 乳酸.....	333
ガベキサートメシル酸塩.....	411	カルシポトリオール.....	317
⑥ガベキサートメシル酸塩注射用		カルスロット錠20.....	142
500mg「タカタ」	411	カルタン錠500	165
カペシタビン.....	438,440	カルチコール注射液8.5%5mL	333
⑥カペシタビン錠300mg「ヤクルト」	438	カルテオロール塩酸塩.....	98,115,136
カベルゴリン.....	48	カルデナリン錠1mg	139
カボザンチニブリンゴ酸塩... 469,470		カルナクリン錠50.....	276
カボメティクス錠20mg.....	469	⑥カルバゾクロムスルホン酸ナトリ	
カボメティクス錠60mg.....	470	ウム錠30mg「日医工」.....	349
加味帰脾湯.....	509	カルバゾクロムスルホン酸ナトリウ	
加味帰脾湯エキス細粒〔EK-49〕,		ム水和物.....	349,350
クラシエ.....	509	カルバマゼピン.....	20

カルブロック錠16mg	133	乾燥弱毒生おたふくかぜワクチン	
カルプロニウム塩化物	317	「タケダ」	575
カルベジロール	136,137	乾燥弱毒生水痘ワクチン	575
⑧カルベジロール錠2.5mg「サワイ」	136	乾燥弱毒生水痘ワクチン「ビケン」	575
⑧カルベジロール錠10mg「サワイ」	137	乾燥弱毒生風しんワクチン	575
カルベニン点滴用0.5g	532	乾燥弱毒生風しんワクチン「タケダ」	
カルペリチド(遺伝子組換え)	156	575
カルボキシマルトース第二鉄	334	乾燥弱毒生麻しん風しん混合ワクチン	587
カルボシステイン, L-	171,172	乾燥弱毒生麻しん風しん混合ワクチン「タケダ」	587
⑧カルボシステイン錠500mg「サワイ」	171	乾燥弱毒生麻しんワクチン	575
⑧カルボシステインシロップ小児用5%「テバ」	171	乾燥弱毒生麻しんワクチン「タケダ」	575
⑧カルボシステインドライシロップ50%「テバ」	172	乾燥スルホ化人免疫グロブリン	579
カルボプラチン	470	乾燥濃縮人アンチトロンビンIII	580
⑧カルボプラチン点滴静注液50mg「NK」	470	乾燥濃縮人血液凝固第VIII因子	580
⑧カルボプラチン点滴静注液150mg「NK」	470	乾燥濃縮人プロトロンビン複合体	581
⑧カルボプラチン点滴静注液450mg「NK」	470	乾燥BCG膀胱内用(日本株)	587
ガレノキサシン水和物, メシル酸	553	乾燥BCGワクチン	573
⑧コロナール細粒20%	33	乾燥BCGワクチン(経皮用・1人用)	573
⑧コロナール細粒50%	33	乾燥人フィブリノゲン	581
⑧コロナール錠200	34	乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体)	573
⑧コロナール錠300	34	乾燥まむしウマ抗毒素	578
肝炎ワクチン(酵母由来), 組換え沈降B型	576	乾燥まむしウマ抗毒素注射用6000単位「KMB」	578
肝硬変用アミノ酸製剤	338	⑧カンデサルタン錠8mg「あすか」	137
眼・耳科用リンデロンA軟膏	104	カンデサルタンシレキセチル	137
ガンシクロビル	558	含糖酸化鉄	334
乾燥HBグロブリン筋注用200単位「ニチャク」	578	肝不全用アミノ酸製剤	338
乾燥HBグロブリン筋注用1000単位「ニチャク」	579	肝不全用成分栄養剤	340
乾燥抗HBs人免疫グロブリン	578,579	カンレノ酸カリウム	125
乾燥抗D(Rho)人免疫グロブリン	579	⑧カンレノ酸カリウム静注用200mg「サワイ」	125
乾燥弱毒生おたふくかぜワクチン	575		

【キ】

キイトルーダ点滴静注100mg	483
キサラン点眼液0.005%	102

キシロカイン液「4%」	82	グセルクマブ(遺伝子組換え)	411
キシロカインゼリー2%	82	組換え沈降2価ヒトパピローマウイルス様粒子ワクチン	576
キシロカイン注射液「0.5%」エピレナミン(1:100,000)含有	85	組換え沈降B型肝炎ワクチン(酵母由来)	576
キシロカイン注射液「1%」エピレナミン(1:100,000)含有	86	組換え沈降4価ヒトパピローマウイルス様粒子ワクチン(酵母由来)	577
キシロカイン点眼液4%	83	グラクティブ錠25mg	393
キシロカインビスカス2%	82	グラクティブ錠50mg	393
㊦キシロカインポンプスプレー8%	81	グラクティブ錠100mg	393
キックリンカプセル250mg	166	グラケーカプセル15mg	330
キネダック錠50mg	409	クラシエ加味帰脾湯エキス細粒(EK-49)	509
キプレス細粒4mg	498	クラシエ桂枝茯苓丸料エキス細粒(KB-25)	506
基本液, 高カロリー輸液用	337	クラシエ桂枝茯苓丸料エキス錠(EKT-25)	507
逆性石ケン液0.025「ヨシダ」	301	クラシエ五苓散料エキス錠(EKT-17)	505
キャブピリン配合錠	373	クラシエ柴胡加竜骨牡蛎湯エキス細粒(EK-12)	503
球形吸着炭	379	クラシエ柴茶湯エキス細粒(EK-114)	512
吸水クリーム	592	クラシエ芍薬甘草湯エキス細粒(EK-68)	510
吸水クリーム「ニッコー」	592	クラシエ十全大補湯エキス細粒(EK-48)	509
キューバル100エアゾール	180	クラシエ十味敗毒湯エキス細粒(EK-6)	502
キョウニン水	173	クラシエ小青竜湯エキス錠(EKT-19)	505
キョウニン水シオエ	173	クラシエ桃核承気湯エキス錠(EKT-61)	510
強力ポステリザン(軟膏)	292	クラシエ当帰芍薬散料エキス細粒(KB-23)	506
キロサイドN注1g	445	クラシエ人参養栄湯エキス細粒(EK-108)	511
キロサイド注20mg	444	クラシエ半夏厚朴湯エキス錠(EKT-16)	504
キロサイド注60mg	444		
キロサイド注200mg	444		
金チオリンゴ酸ナトリウム	493		

【ク】

ゲーフィス錠5mg	207		
クアゼパム	6		
クアトロバック皮下注シリンジ	586		
クエチアピンフマル酸塩	65		
クエン酸第一鉄ナトリウム	334,335		
㊦クエン酸第一鉄Na錠50mg「サワイ」	335		
クエン酸第二鉄水和物	163		
クエン酸ナトリウム	612		
クエン酸マグネシウム	149		

クラシエ半夏瀉心湯エキス錠[EKT -14]	503	クリンダマイシンリン酸エステル注 射液600mg「NP」.....	514
クラシエ補中益気湯エキス細粒[EK -41]	508	㊦グルアセト35注.....	347
グラジナ錠50mg.....	558	グルカゴン.....	279,606
グラゾプレビル水和物.....	558	グルカゴンGノボ注射用1mg	606
グラナテック点眼液0.4%	103	グルコン酸カリウム.....	336
グラニセトロン塩酸塩.....	210	グルコン酸カルシウム水和物.....	333
㊦グラニセトロン点滴静注バッグ3 mg/100mL「HK」.....	210	グルコンサンK細粒4mEq/g	336
クラバモックス小児用配合ドライシ ロップ.....	533	グルコンサンK錠5mEq	336
クラビット錠500mg	554	グルタチオン.....	378
クラビット点眼液1.5%	103	グルテストNeoセンサー	628
グラマリアル細粒10%	76	グルベス配合OD錠	398
クラリス錠200	537	グレースビット錠50mg.....	552
クラリスドライシロップ10%小児用	538	クレキサン皮下注キット2000IU	354
クラリスロマイシン.....	537,538	クレストールOD錠2.5mg	159
クラリチン錠10mg.....	500	クレストール錠5mg	159
グランシリンジM300	367	クレナフィン爪外用液10%	567
グランダキシン錠50.....	8	クレメジン速崩錠500mg	379
クリアクター静注用40万.....	388	クレンブテロール塩酸塩.....	176
クリアナル錠200mg	172	クロキサゾラム.....	6
グリクラジド.....	389	クロタミトン.....	311
グリコピロニウム臭化物.....	176	クロチアゼパム.....	66
グリセリン.....	206,207	クロトリマゾール.....	290
グリセリン浣腸液50%「ケンエー」	206	クロナゼパム.....	20
グリセリンシオエ.....	207	クロバザム.....	21
㊦グリセレブ配合点滴静注.....	168	㊦クロピドグレル錠75mg「SANIK」	364
グリチロン配合錠.....	378	クロピドグレル硫酸塩.....	364
クリノリル錠100	38	グロブリン, 人免疫.....	582
グリベック錠100mg	466	グロブリン, ポリエチレングリコー ル処理抗破傷風人免疫.....	582
グリベンクラミド.....	389	グロブリン, ポリエチレングリコー ル処理人免疫.....	583
グリミクロンHA錠20mg	389	グロブリン筋注450mg/3mL「JB」...	582
グリミクロン錠40mg.....	389	グロブリン筋注用200単位「ニチャ ク」, 乾燥HB.....	578
グリメピリド.....	389,390	グロブリン筋注用1000単位「ニチャ ク」, 乾燥HB.....	579
㊦グリメピリド錠1mg「ファイザー」	390	グロブリン筋注用1000倍「JB」, 抗D 人免疫.....	579
クリンダマイシンリン酸エステル	514		

クロベタゾールプロピオン酸エステル	304,305
クロマイ錠錠100mg	290
クロミッド錠50mg	281
クロミフェンクエン酸塩	281
クロミプラミン塩酸塩	57
クロモグリク酸ナトリウム	176
クロラムフェニコール	290
クロルフェニラミンマレイン酸塩	492
クロルプロマジン塩酸塩	56
クロルヘキシジングルコン酸塩	302

【ケ】

ゲーベンクリーム1%	302	ケタスカプセル10mg	493
ケアラム錠25mg	406	ケタミン塩酸塩	2
けい芥連翹湯	509	ケタラール静注用200mg	2
荊芥連翹湯エキス顆粒(医療用)(TJ-50), ツムラ	509	結核菌熱水抽出物	365
ケイキサレートドライシロップ76%	167	結合型エストロゲン	273
経口弱毒生ヒトロタウイルスワクチン	577	血清アルブミン, 人	581,582
経口用トロンビン細粒1万単位	350	血沈用チトラート「ハラサワ」液	612
ケイ酸アルミニウム, 天然	205	ケトコナゾール	315
ⒺKCL注10mEqキット「テルモ」	347	ケトチフェンフマル酸塩	107
桂枝加朮附湯	505	ケトプロフェン	311,312
桂枝加朮附湯エキス顆粒(医療用)(TJ-18), ツムラ	505	Ⓔケトプロフェンテープ40mg「SN」	312
桂枝茯苓丸	506,507	ケナコルト-A筋注用関節腔内用水 懸注40mg/1mL	248
桂枝茯苓丸エキス細粒〔KB-25〕, クラシエ	506	ケナコルト-A皮内用関節腔内用水 懸注50mg/5mL	247
桂枝茯苓丸エキス錠〔EKT-25〕, クラシエ	507	ゲフィチニブ	471
ケイセントラ静注用500	581	Ⓔゲフィチニブ錠250mg「DSEP」	471
ケイセントラ静注用1000	581	ケフレックスカプセル250mg	520
経腸成分栄養剤(消化態)	340	ケフレックス小児用顆粒, L-	520
経腸成分栄養剤(半消化態)	341,342,343	ゲムシタピン塩酸塩	443
ケイツー N静注10mg	330	ゲメプロスト	281
ケイツーシロップ0.2%	330	ケラチナミンコーワクリーム20%	316
		献血アルブミン25%静注5g/20mL「ベネシス」	582
		献血ヴェノグロブリンIH10%静注 5g/50mL	583
		献血ベニロン-I静注用2500mg	579
		ゲンタシン注60	528
		ゲンタマイシン硫酸塩	528

【コ】

コートリル錠10mg	231
コートロシン注射用0.25mg	221
コートン錠25mg	230
コールタイジン点鼻液	109
抗HBs人免疫グロブリン, 乾燥	578,579
高カロリー輸液用基本液	337
高カロリー輸液用総合ビタミン	330
高カロリー輸液用微量元素製剤	336

香蘇散……………	510	コレクテム軟膏0.5% ……	319
香蘇散エキス顆粒(医療用)〔TJ -70〕, ツムラ ……	510	コロネル細粒83.3% ……	217
抗D(Rho)人免疫グロブリン, 乾燥 ……………	579	コントミン筋注10mg……………	56
抗D人免疫グロブリン筋注用1000倍 「JB」 ……	579	コントミン糖衣錠25mg……………	56
抗破傷風人免疫グロブリン, ポリエ チレングリコール処理……………	582	コンバントリンドライシロップ100 mg……………	591
牛車腎気丸……………	511	コンファクトF注射用500 ……	580
牛車腎気丸エキス顆粒(医療用)〔TJ -107〕, ツムラ……………	511	コンプラビン配合錠……………	374
コスパノンカプセル40mg……………	93		
ゴセレリン酢酸塩……………	282	【サ】	
コセンティクス皮下注150mgペン ……	413	④サージセル・アブソーバブル・ヘ モスタート……………	351
コソプト配合点眼液……………	105	ザーネ軟膏0.5% ……	313
コソプトミニ配合点眼液……………	105	サーバリックス……………	576
コデインリン酸塩散1%「メタル」 ……	173	サーファクタント, 肺……………	170
コデインリン酸塩水和物……………	173	サーファクテン気管注入用120mg ……	170
ゴナックス皮下注用80mg……………	287	サアミオン錠5mg ……	165
ゴナックス皮下注用120mg ……	287	サイクロセリン……………	541
ゴナックス皮下注用240mg ……	287	サイクロセリンカプセル250mg「明 治」……………	541
ゴナドレリン酢酸塩……………	603	柴胡加竜骨牡蛎湯……………	503
コニール錠4 ……	155	柴胡加竜骨牡蛎湯エキス細粒〔EK -12〕, クラシエ ……	503
コハク酸ソリフェナシン……………	294	ザイザルシロップ0.05% ……	499
コバマミド……………	329	ザイティガ錠250mg ……	466
コムクロシャンパー0.05% ……	304	サイトテック錠200 ……	201
コムタン錠100mg ……	48	サイプレジン1%点眼液 ……	94
コメリアンコーワ錠50……………	151	柴朴湯……………	510
コランチル配合顆粒……………	204	柴朴湯エキス顆粒(医療用)〔TJ -96〕, ツムラ ……	510
コルチコレリン(ヒト)……………	603	サイメリン50mg, 注射用……………	433
コルチゾン酢酸エステル……………	230	サイラムザ点滴静注液100mg ……	485
コルヒチン……………	384	サイラムザ点滴静注液500mg ……	485
コルヒチン錠0.5mg「タカタ」 ……	384	サイレース錠1mg ……	9
五苓散……………	505	サイレース静注2mg ……	9
五苓散エキス顆粒(医療用)〔TJ -17〕, ツムラ ……	505	柴苓湯……………	512
五苓散料エキス錠〔EKT-17〕, クラ シエ……………	505	柴苓湯エキス細粒〔EK-114〕, クラ シエ……………	512
コレクテム軟膏0.25% ……	319	ザイロリック錠100 ……	134
		サインバルタカプセル20mg……………	67

サキサグリブチン水和物……………	392
酢酸亜鉛水和物……………	379
酢酸ナファレリン……………	282
サクビトリルバルサルタンナトリウ ム水和物……………	164
ザクラス配合錠HD……………	144
ザンテン点鼻液0.05%……………	107
ザナミビル水和物……………	559
サノレックス錠0.5mg……………	77
ザファテック錠100mg……………	394
サフィナミドメシル酸塩……………	49
⑧サブバック血ろ過用補充液－Bi ……………	376
サムスカOD錠7.5mg……………	127
ザラカム配合点眼液……………	105
サラジェン錠5mg……………	216
サラゾスルファピリジン……………	550
サラゾピリン錠500mg……………	550
サリグレンカプセル30mg……………	214
⑧サリチル酸ワセリン軟膏東豊, 10%……………	315
サリベートエアゾール……………	219
ザルコニン液0.05……………	301
ザルコニン液10……………	301
サルタノールインヘラー100 μ g…	175
ザルティア錠5mg……………	295
サルブタモール硫酸塩……………	175
サルボグレラート塩酸塩……………	365
サルメテロールキシナホ酸塩……………	176
⑧サレックス軟膏0.05%……………	309
サワシリンカプセル250……………	518
サワシリン細粒10%……………	517
酸化セルロース……………	351
酸化鉄, 含糖……………	334
酸化マグネシウム……………	205
サンピロ点眼液2%……………	94
産婦人科用イソジンクリーム5%…	299
サンラビン点滴静注用150mg……	442
サンリズムカプセル25mg……………	122
サンリズム注射液50……………	122

【シ】

CRH静注用100 μ g「タナベ」, ヒト…	603
GHRP科研100, 注射用……………	603
シーブリ吸入用カプセル50 μ g……	176
ジーラスタ皮下注3.6mg……………	371
次亜塩素酸ナトリウム……………	299
ジアグノグリン注射用25mg……	605
ジアゼパム……………	7,8
シノアクリレート……………	613
ジアフェニルスルホン……………	318
ジェービックV……………	577
ジェイゾロフトOD錠25mg……………	63
ジェイゾロフトOD錠50mg……………	63
ジェイゾロフトOD錠100mg……	63
ジェニナック錠200mg……………	553
ジェノゲスト……………	282
⑧ジェノゲスト錠1mg「モチダ」…	282
ジェノトロピンゴークイック注用 5.3mg……………	221
ジェノトロピンゴークイック注用12 mg……………	221
ジェミーナ配合錠……………	273
ジェムザール注射用1g……………	443
ジェムザール注射用200mg……	443
⑧シェルガン0.5眼粘弾剤……………	105
ジオクチルソジウムスルホサクシ ネート……………	108
⑧ジオクチルソジウムスルホサクシ ネート耳科用液5%「CEO」……	108
シオゾール注10mg……………	493
ジギラノゲン注0.4mg……………	110
ジクアス点眼液3%……………	98
ジクアホルソナトリウム……………	98
シグマート錠5mg……………	152
シクレスト舌下錠5mg……………	58
シクレスニド……………	184
ジクロード点眼液0.1%……………	98
シクロスポリン……………	98,412

ジクロフェナクナトリウム 35,36,98,312	ジノプロストン..... 285
⑧ジクロフェナクナトリウム坐剤25 mg「日医工」..... 36	ジピリダモール..... 150
⑧ジクロフェナクナトリウム坐剤50 mg「日医工」..... 36	⑧ジピリダモール散12.5%「JG」... 150
⑧ジクロフェナクNa錠25mg「サワ イ」..... 36	ジフェニドール塩酸塩..... 109
シクロペントラート塩酸塩..... 94	ジフェンヒドラミン..... 304
シクロホスファミド水和物... 429,430	ジフェンヒドラミン塩酸塩..... 491
ジゴキシン..... 110	ジフテリア破傷風混合トキシイド, 沈降..... 586
ジゴシン散0.1% 110	ジフテリア破傷風不活化ポリオ混合 ワクチン, 沈降精製百日せき 586,587
ジゴシン錠0.25mg 110	ジフルカンカプセル100mg 568
ジスチグミン臭化物..... 88	ジフルコルトロン吉草酸エステル 305
ジスプラチン..... 472	ジフルプレドナート..... 305
⑧ジスプラチン点滴静注10mg「マル コ」..... 472	⑧ジフルプレドナート軟膏0.05% 「イワキ」..... 305
⑧ジスプラチン点滴静注25mg「マル コ」..... 472	ジブレキサザイディス錠5mg 65
⑧ジスプラチン点滴静注50mg「マル コ」..... 472	ジブレキサ細粒1% 63
ジスロマック細粒小児用10% 536	ジブレキサ錠2.5mg 64
ジスロマック錠250mg 536	シプロキサ錠200mg 551
ジスロマック点滴静注用500mg ... 537	シプロフロキサシン, 塩酸..... 551
ジソピラミドリン酸塩..... 120,121	シプロヘプタジン塩酸塩水和物... 492
シダキュアスギ花粉舌下錠 2,000JAU 495	ジフロラゾン酢酸エステル..... 306
シダキュアスギ花粉舌下錠 5,000JAU 495	ジベカシン硫酸塩..... 528
シタグリプチンリン酸塩水和物... 393	シベノール錠100mg 121
シタフロキサシン水和物..... 552	シベンズリンコハク酸塩..... 121
シタラビン..... 444,445	シムビコートタービュヘイラー30 吸入..... 189
シタラビンオクホスファート水和物 446	ジメチコン..... 194
シッカロール140g 628	⑧ジメチコン内用液2%「ホリイ」 194
ジドロゲステロン..... 271	ジメチルイソプロピルアズレン... 312
シナール配合顆粒..... 332	ジメモルファンリン酸塩..... 171
シナジス筋注液50mg..... 561	ジメルカプロール..... 379
シナジス筋注液100mg 561	ジメンヒドリナート..... 109
ジノプロスト..... 283	弱毒生おたふくかぜワクチン, 乾燥 575
	弱毒生おたふくかぜワクチン「タケ ダ」, 乾燥 575
	弱毒生水痘ワクチン, 乾燥..... 575

弱毒生水痘ワクチン「ビケン」, 乾燥 575	㊟消毒用エタノール液IP..... 300
弱毒生風しんワクチン, 乾燥..... 575	小児用総合アミノ酸製剤..... 338
弱毒生風しんワクチン「タケダ」, 乾 燥..... 575	小児用バクシダール錠50mg..... 553
弱毒生麻しん風しん混合ワクチン, 乾燥..... 587	蒸留水, 大塚..... 593
弱毒生麻しん風しん混合ワクチン 「タケダ」, 乾燥..... 587	ジラゼブ塩酸塩水和物..... 151
弱毒生麻しんワクチン, 乾燥..... 575	ジルコニウムシクロケイ酸ナトリウ ム水和物..... 164
弱毒生麻しんワクチン「タケダ」, 乾 燥..... 575	ジルチアゼム塩酸塩..... 151,152
芍薬甘草湯..... 510	㊟ジルチアゼム塩酸塩静注用10mg 「日医工」..... 151
芍薬甘草湯エキス細粒(EK-68), クラシエ..... 510	ジルテック錠10..... 495
ジャディアン錠10mg..... 392	シルニジピン..... 138
ジャヌビア錠50mg..... 393	シロスタゾール..... 365
シュアポスト錠0.25mg..... 396	㊟シロスタゾールOD錠50mg「サワ イ」..... 365
シュアポスト錠0.5mg..... 396	シロップ, 単..... 593
十全大補湯..... 509	シロップシオエ, 単..... 593
十全大補湯エキス細粒(EK-48), クラシエ..... 509	シロドシン..... 294
十味敗毒湯..... 502	㊟シロドシンOD錠4mg「DSEP」... 294
十味敗毒湯エキス細粒(EK-6), ク ラシエ..... 502	シングレアOD錠10mg..... 498
絨毛性性腺刺激ホルモン, ヒト... 222	シングレアチュアブル錠5mg..... 498
酒石酸トルテロジン..... 294	人工透析用剤..... 376
ジュリナ錠0.5mg..... 270	人工涙液マイティア点眼液..... 106
小柴胡湯..... 503	シンバスタチン..... 158
小柴胡湯エキス顆粒(医療用)〔TJ -9〕, ツムラ..... 503	シンビット静注用50mg..... 121
硝酸イソソルビド..... 150,151	腎不全用アミノ酸製剤..... 339
㊟硝酸イソソルビドテープ40mg「テ イコク」..... 150	シンメトレル細粒10%..... 46
小青竜湯..... 505,506	シンメトレル錠50mg..... 46
小青竜湯エキス顆粒(医療用)〔TJ -19〕, ツムラ..... 506	新レシカルボン坐剤..... 208
小青竜湯エキス錠(EKT-19), クラ シエ..... 505	
静注用マグネゾール20mL..... 91	
	【ス】
	スーグラ錠50mg..... 391
	スージャヌ配合錠..... 399
	スープレン吸入麻醉液..... 2
	スイニー錠100mg..... 391
	水痘ワクチン, 乾燥弱毒生..... 575
	水痘ワクチン「ビケン」, 乾燥弱毒生 575
	水溶性ヒドロコトシ注射液100 mg..... 235

セバゾン散1%	6	セフメタゾールNa静注用1g「NP」	526
セバゾン錠1	6	②セフメタゾールナトリウム点滴静注用バッグ1g「NP」	526
セバミット-R細粒2%	155	セフメノキシム塩酸塩	95,107
ゼビアックス油性クリーム2%	303	セベラマー塩酸塩	165
ゼビアックスローション2%	303	セボフルラン	2
ゼビメリン塩酸塩水和物	214	②セボフルラン吸入麻酔液「ニッコー」	2
ゼビュディ点滴静注液500mg	559	セマグルチド(遺伝子組換え)	286
セファゾリンナトリウム水和物	519,520	ゼラチン	350
②セファゾリンNa点滴静注用1gバッグ「オーツカ」	519	セララ錠50mg	135
セファドール錠25mg	109	セリプロロール塩酸塩	138
セファメジン α 注射用2g	520	セルシン散1%	7
セファランチン	323	セルシン錠, 2mg	7
セファランチン錠1mg	323	セルシン錠, 5mg	7
セファランチン注10mg	323	セルタッチバップ70	313
セファランチン末1%	323	セルトラリン, 塩酸	63
セファレキシン	520	セルベックスカプセル50mg	200
ゼフィックス錠100	563	セルロース, 酸化	351
②セフェピム塩酸塩静注用1g「サンド」	521	セレキノン錠100mg	215
セフェピム塩酸塩水和物	521	セレギリン塩酸塩	50
セフォタキシムナトリウム	521	セレクトール錠200mg	138
セフォタックス注射用1g	521	セレコキシブ	38
セフォチアム塩酸塩	522	②セレコキシブ錠100mg「ファイザー」	38
②セフォチアム塩酸塩点滴静注用1gバッグ「NP」	522	セレジストOD錠5mg	76
②セフォン静注用1g	534	セレニカR顆粒40%	22
セフジトレンピボキシル	522,523	セレニカR錠400mg	22
セフジトレンピボキシル錠100mg「サワイ」	522	セレネース細粒1%	68
②セフタジジム静注用1g「マイラ	524	セレネース錠1mg	69
ン」	524	セレネース錠3mg	69
セフタジジム水和物	524	セレベント50ディスクス	176
②セフトリアキソンナトリウム静注用1g「日医工」	524	ゼロダ錠300	440
セフトリアキソンナトリウム水和物	524	セロクエル25mg錠	65
セフポドキシムプロキセチル	525	セロクエル100mg錠	65
セフメタゾールナトリウム	526	セロクエル細粒50%	65
		セロクラール錠20mg	163
		セロケン錠20mg	142
		センナエキス	206
		センノシド	206

⑧センノシド錠12mg「武田テバ」… 206

【ソ】

ゾーミックRM錠2.5mg…………… 147

総合アミノ酸製剤…………… 339

総合アミノ酸製剤, 小児用…………… 338

総合ビタミン, 高カロリー輸液用…………… 330

総合ビタミン剤…………… 331

ソセゴン錠25mg…………… 38

ソセゴン注射液15mg…………… 43

ソトロビマブ(遺伝子組換え)…………… 559

ソナゾイド注射液16μL…………… 610

ゾニサミド…………… 21,50

ソバルディ錠400mg…………… 559

ゾピクロン…………… 15

ゾピラックス眼軟膏3%…………… 96

ソフラチュール貼付剤10cm…………… 303

ソホスビル…………… 559

ソマトロピン(遺伝子組換え)…………… 221

ゾラデックス3.6mgデポ…………… 282

ゾラデックスLA10.8mgデポ…………… 282

ゾラナックス0.4mg錠…………… 5

ソランタール錠100mg…………… 37

ソリター-T2号輸液…………… 348

ソリフェナシン, コハク酸…………… 294

ソル・メドロール静注用40mg…………… 265

ソル・メドロール静注用125mg…………… 265

ソル・メドロール静注用500mg…………… 265

ソルデム1輸液…………… 348

ソルデム3A輸液…………… 348

ソルデム6輸液…………… 348

ゾルピデム酒石酸塩…………… 15

⑧ゾルピデム酒石酸塩錠10mg「杏林」…………… 15

ソルビトール, D-…………… 290

ゾルミトリプタン…………… 147

ソルラクト輸液…………… 348

ゾレア皮下注150mgシリンジ…………… 182

ゾレドロン酸水和物…………… 414,415

⑧ゾレドロン酸点滴静注液4mg/100
mLバッグ「ファイザー」…………… 414

【タ】

ダーブロック錠1mg…………… 366

ダーブロック錠2mg…………… 366

ダーブロック錠4mg…………… 366

ダーブロック錠6mg…………… 366

ダイアコートクリーム0.05%…………… 306

ダイアコート軟膏0.05%…………… 306

ダイアアップ坐剤4…………… 7

ダイアアップ坐剤6…………… 7

ダイアモックス錠250mg…………… 125

ダイアモックス注射用500mg…………… 126

ダイアモックス末…………… 125

第一鉄ナトリウム, クエン酸…………… 334,335

⑧第一鉄Na錠50mg「サワイ」, クエ
ン酸…………… 335

大建中湯…………… 511

大建中湯エキス顆粒(医療用)(TJ

-100), ツムラ…………… 511

ダイズ油…………… 345

耐性乳酸菌…………… 194

第二鉄, 溶性ピロリン酸…………… 335

第二鉄水和物, クエン酸…………… 163

ダイフェン配合顆粒…………… 570

ダイフェン配合錠…………… 570

ダウノマイシン静注用20mg…………… 453

ダウノルピシン塩酸塩…………… 453

タウリン…………… 378

タウリン散98%「大正」…………… 378

ダクチル錠50mg…………… 93

タクロリムス水和物…………… 99,318,319,415

タケキャブ錠10mg…………… 200

タケキャブ錠20mg…………… 200

タケプロンOD錠15…………… 203

タケプロン静注用30mg…………… 203

タケルダ配合錠…………… 374

タコシール組織接着用シート…………… 584

⑧タゾピベ配合静注用4.5「明治」…………… 534

注射用水	593	ツベルミン錠100mg	551
注射用水	593	ツムラ温経湯エキス顆粒(医療用)	
注射用パニマイシン100mg	528	〔TJ-106〕	511
注射用フィルデシン1mg	464	ツムラ乙字湯エキス顆粒(医療用)	
注射用メソトレキセート5mg	434	〔TJ-3〕	502
注射用メソトレキセート50mg	435	ツムラ葛根湯エキス顆粒(医療用)	
中性緩衝ホルマリン水20	628	〔TJ-1〕	502
調剤用バンビタン末	331	ツムラ加味逍遙散エキス顆粒(医療用)	
釣藤散	508	〔TJ-24〕	506
釣藤散エキス顆粒(医療用)〔TJ-47〕, ツムラ	508	ツムラ荊芥連翹湯エキス顆粒(医療用)	
猪苓湯	508	〔TJ-50〕	509
猪苓湯エキス顆粒(医療用)〔TJ-40〕, ツムラ	508	ツムラ桂枝加朮附湯エキス顆粒(医療用)	
チラーヂンS錠25 μ g	225	〔TJ-18〕	505
チラーヂンS錠50 μ g	225	ツムラ香蘇散エキス顆粒(医療用)	
沈降2価ヒトパピローマウイルス様粒子ワクチン, 組換え	576	〔TJ-70〕	510
沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)	573	ツムラ牛車腎気丸エキス顆粒(医療用)	
沈降ジフテリア破傷風混合トキソイド	586	〔TJ-107〕	511
沈降精製百日せきジフテリア破傷風不活化ポリオ混合ワクチン	586,587	ツムラ五苓散エキス顆粒(医療用)	
沈降炭酸カルシウム	165	〔TJ-17〕	505
㊟沈降炭酸カルシウム錠500mg「三和」	165	ツムラ柴朴湯エキス顆粒(医療用)	
沈降破傷風トキソイド	578	〔TJ-96〕	510
沈降破傷風トキソイド「生研」	578	ツムラ小柴胡湯エキス顆粒(医療用)	
沈降B型肝炎ワクチン(酵母由来), 組換え	576	〔TJ-9〕	503
沈降4価ヒトパピローマウイルス様粒子ワクチン(酵母由来), 組換え	577	ツムラ小青竜湯エキス顆粒(医療用)	
		〔TJ-19〕	506
		ツムラ大建中湯エキス顆粒(医療用)	
		〔TJ-100〕	511
		ツムラ釣藤散エキス顆粒(医療用)	
		〔TJ-47〕	508
		ツムラ猪苓湯エキス顆粒(医療用)	
		〔TJ-40〕	508
		ツムラ当帰四逆加呉茱萸生姜湯エキス顆粒(医療用)	
		〔TJ-38〕	507
		ツムラ八味地黄丸エキス顆粒(医療用)	
		〔TJ-7〕	502
		ツムラ半夏厚朴湯エキス顆粒(医療用)	
		〔TJ-16〕	504
		ツムラ半夏瀉心湯エキス顆粒(医療用)	
		〔TJ-14〕	504
ツベルクリン(PPD)1人用, 一般診断用精製	588		
ツベルクリン, 精製	588		

【ツ】

ツムラ半夏白朮天麻湯エキス顆粒 (医療用)〔TJ-37〕	507
ツムラ麻子仁丸エキス顆粒(医療用) 〔TJ-126〕	512
ツムラ抑肝散エキス顆粒(医療用) 〔TJ-54〕	509
ツムラ六君子湯エキス顆粒(医療用) 〔TJ-43〕	508
ツムラ苓桂朮甘湯エキス顆粒(医療 用)〔TJ-39〕	507
ツルバダ配合錠	564
ツロブテロール	177

【テ】

TRH注0.5mg「タナベ」	604
ティーエスワン配合OD錠T20	447
ティーエスワン配合OD錠T25	447
ティーエスワン配合カプセルT20	447
ティーエスワン配合カプセルT25	447
dl-イソプレナリン 塩酸塩	109
D-ソルビトール	290
DTビック	586
Dドライ透析剤3.0S	376
ディオバン錠80mg	141
ディナゲスト錠0.5mg	282
ディビゲル1mg	270
ディフェリングル0.1%	317
ディプリバン注-キット, 1%	3
ディレグラ配合錠	500
デエビゴ錠5mg	79
テオドール錠100mg	174
テオフィリン	174
デカドロンエリキシル0.01%	240
デカドロン錠0.5mg	236
デカドロン錠4mg	238
デカリニウム 塩化物	215
デガレリクス 酢酸塩	287
デキサメタゾン	215, 236, 238, 240
デキサメタゾン 甘草酸エステル	306
⑥デキサメタゾン 口腔用軟膏0.1% 「NK」	215
デキサメタゾン パルミチン酸エステル	242
デキサメタゾン プロピオン酸エステル	307
デキサメタゾン リン酸エステル ナトリウム	243
テキサント 消毒液6%	299
⑥デキストロメトर्फェン 臭化水素 酸塩散10%「日医工」	170
⑥デキストロメトर्फェン 臭化水素 酸塩錠15mg「トーワ」	170
デキストロメトर्फェン 臭化水素酸 塩水和物	170
デクスメドミジン 塩酸塩	16
⑥デクスメドミジン 静注液200 μ g 「ニプロ」	16
テグレートール 細粒50%	20
テグレートール 錠200mg	20
デザレックス錠5mg	496
テストステロン エナント酸エステル	269
デスフェラル 注射用500mg	380
デスフルラン	2
デスマプレシン 酢酸塩 水和物	224, 225
デスラノシド	110
デスロラタジン	496
タノブリン IH 静注250単位	582
テトカイン 注用20mg「杏林」	81
デトキソール 静注液2g	379
テトラカイン 塩酸塩	81
テトラコサクチド 酢酸塩	221
テトラビック 皮下注シリンジ	587
テトラミド錠10mg	72
デトルシール カプセル4mg	294
テネリア錠20mg	393
テネリグリップチン 臭化水素酸塩 水和 物	393
テノーミン錠25	114

トコフェロール酢酸エステル……	330	ドボベツト軟膏……………	321
トコフェロールニコチン酸エステル		ドボベツトフォーム……………	321
……………	165	ドラール錠15……………	6
トスフロキサシントシル酸塩水和物		トラスツズマブ(遺伝子組換え)…	475
……………	552	②トラスツズマブBS点滴静注用60	
ドセタキセル水和物……………	460	mg「ファイザー」……………	475
②ドセタキセル点滴静注20mg/1mL		②トラスツズマブBS点滴静注用150	
「ニプロ」……………	460	mg「ファイザー」……………	475
②ドセタキセル点滴静注80mg/4mL		トラセミド……………	127
「ニプロ」……………	460	②トラセミドOD錠8mg「TE」 ……	127
ドチヌラド……………	385	トラゼンタ錠5mg ……	396
ドネベジル塩酸塩……………	76	トラゾドン塩酸塩……………	67
②ドネベジル塩酸塩OD錠3mg「NP」	76	②トラゾドン塩酸塩錠25mg「アメル」	
②ドネベジル塩酸塩OD錠5mg「NP」	76	……………	67
ドバトン散98.5% ……	47	トラディアン配合錠AP ……	399
ドバトン静注50mg……………	47	トラディアン配合錠BP ……	399
ドバミン塩酸塩……………	112	トラニラスト……………	100,496
②ドバミン塩酸塩点滴静注100mg		トラネキサム酸……………	351,352
「KCC」 ……	112	②トラネキサム酸錠250mg「YD」…	351
トビエース錠4mg ……	296	②トラネキサム酸注1g「NP」 ……	351
トピナ錠50mg……………	22	トラバタンズ点眼液0.004% ……	100
トピラマート……………	22	トラフェルミン(遺伝子組換え)…	319
トピロキソスタット……………	385	トラボプロスト……………	100
トピロリック錠40mg……………	385	トラマールOD錠25mg ……	39
トフィソパム……………	8	トラマドール塩酸塩……………	39
トプシムローション0.05% ……	307	ドラマミン錠50mg……………	109
ドプスOD錠100mg……………	51	トランサミン錠250mg ……	351
ドプス細粒20% ……	51	トランサミンシロップ5% ……	352
ドブタミン塩酸塩……………	113	トリアムシノロンアセトニド	
②ドブタミン持続静注150mgシリン		……………	101,215,247,248
ジ「KCC」 ……	113	トリキュラー錠21……………	291
②ドブタミン点滴静注液100mg「F」	113	トリクロホスナトリウム……………	17
トブラシン注60mg……………	516	トリクロリールシロップ10% ……	17
トブラシン点眼液0.3% ……	96	トリクロルメチアジド……………	124
トフラニール錠10mg……………	57	トリプタノール錠10……………	59
トブラマイシン……………	96,516	トリヘキシフェニジル塩酸塩……………	51
ドプラム注射液400mg ……	169	ドリペネム水和物……………	529
トホグリフロジン水和物……………	394	トリメブチンマレイン酸塩……………	215
ドボネックス軟膏50μg/g……………	317	トリンテリックス錠10mg……………	72
ドボベツトゲル……………	321	トリンテリックス錠20mg……………	72

トルソプト点眼液1%	101	ナトリウム「オーツカ」, 塩化.....	593
ドルゾラミド塩酸塩.....	101	ナトリウムシオエ, 炭酸水素.....	205
トルテロジン, 酒石酸.....	294	⑥Na錠50mg「サワイ」, クエン酸第	
トルパブタン.....	127	一鉄.....	335
トルリシティ皮下注0.75mgアテオス		Na補正液0.5mmol/mL, リン酸 ..	349
.....	288	Na補正液2.5mEq/mL, 塩化	347
トレーランG液75g	609	ナトリックス錠1	134
トレシーバ注フレックスタッチ...	278	ナファゾリン硝酸塩.....	106
トレドミン錠15mg.....	73	ナファモスタットメシル酸塩	419,420
ドレニゾンテープ4 μ g/cm ²	307	⑥ナファモスタットメシル酸塩注射	
トレピブトン.....	209	用10mg「MEEK」.....	419
トレミフェンクエン酸塩.....	476	⑥ナファモスタットメシル酸塩注射	
トレムフィア皮下注100mgシリンジ	411	用50mg「MEEK」.....	420
トレラグリブチンコハク酸塩.....	394	ナフトピジル.....	295
トレリーフOD錠25mg	50	⑥ナフトピジルOD錠25mg「タナベ」	295
⑥トローチ0.25mg「明治」, SP ..	215	ナブロキセン.....	40
ドロキシドバ.....	51	ナルサス錠2mg	620
トロピカミド.....	94	ナルサス錠6mg	620
ドロペリドール.....	3	ナルデメジントシル酸塩.....	207
ドロレプタン注射液25mg.....	3	ナルフラフィン塩酸塩.....	76
トロンビン.....	350	ナルラピド錠1mg	621
トロンビン液モチダソフトボトル		ナロキソン塩酸塩.....	169
万.....	350	ナロキソン塩酸塩静注0.2mg「第一三	
トロンビン細粒1万単位, 経口用	350	共」.....	169
トロンボモデュリンアルファ(遺伝		軟膏, 単.....	592
子組換え)	360	軟膏, 単.....	592
ドンペリドン.....	215,216		

【ナ】

ナイキサン錠100mg	40	ニカルジピン塩酸塩.....	139
ナウゼリンOD錠5.....	216	⑥ニカルジピン塩酸塩注射液2mg「サ	
ナウゼリン坐剤10.....	215	ワイ」.....	139
ナウゼリン坐剤60.....	215	ニコチネルTTS10.....	614
ナサニール点鼻液0.2%	282	ニコチネルTTS20.....	614
ナジフロキサシン.....	304	ニコチネルTTS30.....	614
ナゼアOD錠0.1mg	210	ニコチン.....	614
ナトリウム, 塩化.....	347,593	ニコチン酸アミド.....	327
ナトリウム, クエン酸.....	612	ニコチン酸アミド散10%「ゾンネ」	327
ナトリウム, クエン酸第一鉄	334,335	ニコランジル.....	152
ナトリウム, 炭酸水素.....	205,380	⑥ニコランジル錠5mg「トーワ」...	152

【ニ】

⑧ニコランジル点滴静注用12mg「サ ワイ」	152
ニザチジン	195
ニセルゴリン	165
ニゾラルクリーム2%	315
ニゾラルローション2%	315
日点アトロピン点眼液1%	94
ニッパスカルシウム顆粒100%	550
ニトプロ持続静注液6mg	140
ニトラゼパム	8
ニトロール注5mgシリンジ	150
ニトログリセリン	153,154
⑧ニトログリセリン注25mg/50mLシ リンジ「テルモ」	153
ニトロブシドナトリウム水和物	140
⑧ニトロベン舌下錠0.3mg	153
ニバジール錠4mg	141
ニフェカラント塩酸塩	121
ニフェジピン	154,155
⑧ニフェジピンCR錠20mg「NP」	154
ニフレック配合内用剤	614
ニボラジン錠3mg	491
ニボルマブ(遺伝子組換え)	477,478
日本脳炎ワクチン	577
ニューモバックスNPシリンジ	574
ニューロタン錠50mg	142
乳酸カルシウム「ケンエー」	333
乳酸カルシウム水和物	333
乳酸菌, 耐性	194
乳酸ビペリデン	46
⑧乳石錠500mg「ファイザー」【経過措 置】	333
乳糖水和物	592
乳糖「ホエイ」	592
ニューベクオ錠300mg	475
尿素	316
尿素(13C)	609
⑧尿素クリーム20%「フジナガ」	316
ニラパリプトシル酸塩水和物	479
ニルバジピン	141

人参養栄湯	511
人参養栄湯エキス細粒(EK-108), クラシエ	511

【ネ】

ネイリンカプセル100mg	569
ネオオーラル25mgカプセル	412
ネオアミュー輸液	339
ネオキシテープ73.5mg	294
ネオシネジンコーワ5%点眼液	94
ネオシネジンコーワ注1mg	148
ネオスチグミンメチル硫酸塩	89
ネオドバストン配合錠L100	55
ネオピタカイン注シリンジ5mL	35
⑧ネオファーゲン静注20mL	378
ネオフィリン注250mg	111
ネキシウムカプセル20mg	198
ネキシウム懸濁用顆粒分包20mg	197
ネシーナ錠25mg	391
ネスプ注射液60 μ gブラシリンジ	418
ネスプ注射液120 μ gブラシリンジ	418
ネダプラチン	480
ネチコナゾール塩酸塩	316
ネリゾナ軟膏0.1%	305
ネリゾナユニバーサルクリーム 0.1%	305
ネリプロクト坐剤	292
ネリプロクト軟膏	293

【ノ】

ノーベルバル静注用250mg	24
ノイアート静注用1500単位	580
ノイトロジン注100 μ g	371
ノイロトロピン錠4単位	44
ノイロトロピン注射液3.6単位	45
濃縮人アンチトロンビンIII, 乾燥	580
濃縮人血液凝固第VIII因子, 乾燥	580
濃縮人プロトロンビン複合体, 乾燥	581
ノウリアスト錠20mg	47

〔ノク～ハフ〕

ノクサフィル錠100mg	543	バクタ配合顆粒	571
ノバミン錠5mg	56	バクトロバン鼻腔用軟膏2%	515
ノバントロン注10mg	484	パクリタキセル	461,462
ノベルジン錠50mg	379	㊟パクリタキセル点滴静注液30mg /5mL「ホスピーラ」	462
ノボラピッド30ミックス注フレック スペン	277	㊟パクリタキセル点滴静注液100mg /16.7mL「ホスピーラ」	462
ノルアドリナリン注1mg	229	破傷風混合トキソイド, 沈降ジフテ リア	586
ノルアドレナリン	229	破傷風トキソイド, 沈降	578
ノルスバンテープ5mg	41	破傷風トキソイド「生研」, 沈降	578
ノルスバンテープ10mg	41	破傷風不活化ポリオ混合ワクチン, 沈降精製百日せきジフテリア	586,587
ノルスバンテープ20mg	41	バゼドキシフェン酢酸塩	420
ノルディトロピンフレックスプロ注 10mg	221	バソプレシン	224
ノルバデックス錠10mg	474	バダデュスタット	420
ノルバデックス錠20mg	475	パタノール点眼液0.1%	97
ノルフロキサシン	553	八味地黄丸	502

【ハ】

パージェタ点滴静注420mg/14mL	483	八味地黄丸エキス顆粒(医療用)〔TJ -7〕, ツムラ	502
ハーフジゴキシンKY錠0.125	110	ハッカ水	593
ハーボニー配合錠	564	ハッカ水「ケンエー」	593
パーロデル錠2.5mg	52	ハッカ油	593
㊟バイアスピリン錠100mg	363	ハッカ油「コザカイ・M」	593
肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変 異ジフテリア毒素結合体), 沈降 13価	573	パッチテストパネル(S)	607
肺炎球菌ワクチン	574	パップフォー錠10	296
ハイカリックRF輸液	337	パナルジン錠100mg	366
ハイコバルカプセル500 μ g	329	バナンドライシロップ5%	525
肺サーファクタント	170	バナンドライシロップ5%	525
㊟ハイジール消毒用液10%	302	パニマイシン100mg, 注射用	528
ハイドレアカプセル500mg	446	パパベリン塩酸塩	91
ハイドロコトーン注射液100mg, 水 溶性	235	パパベリン塩酸塩注40mg「日医工」	91
ハイペン錠200mg	37	パピローマウイルス様粒子ワクチ ン, 組換え沈降2価ヒト	576
ハイポアルコール, 10%	628	パピロックミニ点眼液0.1%	98
パキシルCR錠12.5mg	67	パフセオ錠150mg	420
バクシダール錠50mg, 小児用	553	パフセオ錠300mg	420
白色ワセリン	592	ハプトグロビン, 人	582
バクスミー点鼻粉末剤3mg	279	ハプトグロビン静注2000単位「JB」	582

ヒーロンV眼粘弾剤2.3%シリンジ 0.6mL	99	ピタバスタチンカルシウム.....	158
ビ・シフロール錠0.5mg	51	ビタミン，高カロリー輸液用総合	330
ヒアルロン酸ナトリウム，精製	98,99,413	ビタミンA油.....	313
⑧ヒアルロン酸Na0.6眼粘弾剤1% 「生化学」.....	99	ビタミン剤，総合.....	331
ヒアルロン酸Na0.85眼粘弾剤1%「生 化学」.....	99	ビタミンB6散10%「マルイシ」.....	328
⑧ヒアルロン酸Na関節注25mg「サワ イ」.....	413	ビタメジン静注用.....	332
⑧ヒアルロン酸Na点眼液0.1%「セン ジュ」.....	98	ビタメジン配合カプセルB25	332
ヒアレインミニ点眼液0.3%	99	ビダラビン.....	562
ピオグリタゾン塩酸塩.....	394	ヒダントール錠100mg	18
⑧ピオグリタゾン錠15mg「武田テバ」	394	ヒトインスリン(遺伝子組換え)...	280
ピオスミン配合散.....	194	ピドキサル錠10mg.....	328
⑧ピオフェルミンR錠.....	194	人血清アルブミン.....	581,582
⑧ピオフェルミン錠剤.....	194	ヒトCRH静注用100 μ g「タナベ」...	603
ビカルタミド.....	480	ヒト絨毛性性腺刺激ホルモン.....	222
⑧ビカルタミドOD錠80mg「DSEP」	480	ヒトパピローマウイルス様粒子ワク チン，組換え沈降2価	576
ビキサロマー.....	166	人ハプトグロビン.....	582
ビクシリン注射用1g	518	人フィブリノゲン，乾燥.....	581
ピコスルファートナトリウム水和物	207	人免疫グロブリン.....	582
⑧ピコスルファートNa内用液0.75% 「トーワ」.....	207	人免疫グロブリン，ポリエチレン リコール処理.....	583
ピシバニール注射用5KE	489	人免疫グロブリン，ポリエチレン リコール処理抗破傷風.....	582
ヒスロンH錠200mg	272	人免疫グロブリン筋注用1000倍 「JB」，抗D.....	579
ヒスロン錠5	271	ヒドララジン塩酸塩.....	130
ビソノテープ4mg	141	ピトレシン注射液20.....	224
ビソプロロール.....	141	ヒドロキシエチルデンプン130000	347
ビソプロロールフマル酸塩.....	115	ヒドロキシカルバミド.....	446
⑧ビソプロロールフマル酸塩錠 0.625mg「トーワ」.....	115	ヒドロキシクロロキン硫酸塩.....	422
⑧ビソプロロールフマル酸塩錠5mg 「テバ」.....	115	ヒドロキシジン塩酸塩.....	69
ビソルボン吸入液0.2%	172	ヒドロキシジンプアモ酸塩.....	70
ビタシミン注射液500mg	329	ヒドロコルチゾン.....	231
		ヒドロコルチゾンコハク酸エステル ナトリウム.....	233
		⑧ヒドロコルチゾンコハク酸エステ ルNa注射用300mg「武田テバ」...	233
		ヒドロコルチゾン酪酸エステル...	307
		ヒドロコルチゾンリン酸エステルナ トリウム.....	235

風しんワクチン「タケダ」, 乾燥弱毒 生	575	不活化ポリオワクチン	578
フェアストン錠40	476	ブクラデシンナトリウム	320
フェインジェクト静注500mg	334	ブコラム口腔用液5mg	26
フェキソフェナジン塩酸塩	497	ブコローム	40
⑧フェキソフェナジン塩酸塩錠60mg 「SANIK」	497	フシジン酸ナトリウム	303
フェジソ静注40mg	334	フシジンレオ軟膏2%	303
フェソテロジンフマル酸塩	296	ブシラミン	493
フェソロデックス筋注250mg	481	ブスコパン錠10mg	90
フェニトイン	18	ブスコパン注20mg	91
フェニレフリン塩酸塩	94,148	フタラール	611
フェノテロール臭化水素酸塩	174	フタラール消毒液0.55%「ケンエー」	611
フェノトリン	591	ブチルスコボラミン臭化物	90,91
フェノバル散10%	12	ブデソニド	184,185,216
フェノバル注射液100mg	13	⑧ブデホル吸入粉末剤60吸入「ニブ ロ」	189
フェノバルピタール	12,13	ブドウ糖	336,337
フェノバルピタールナトリウム	14,24	ブドステイン	172
フェブキソスタット	385	ブピバカイン塩酸塩水和物	81
フェブリク錠20mg	385	ブブレノルフィン	41
フェマラ錠2.5mg	489	ブブレノルフィン塩酸塩	41
フェルピナク	313	プラケニル錠200mg	422
フェロミア錠50mg	334	プラザキサプセル75mg	360
フェンタニルクエン酸塩	622,623,624	プラザキサプセル110mg	360
⑧フェンタニルクエン酸塩1日用 テープ1mg「テイコク」	624	フラジール腔錠250mg	290
⑧フェンタニルクエン酸塩1日用 テープ2mg「テイコク」	624	フラジール内服錠250mg	590
⑧フェンタニルクエン酸塩1日用 テープ4mg「テイコク」	624	フラジオマイシン硫酸塩	303
⑧フェンタニルクエン酸塩1日用 テープ8mg「テイコク」	624	プラスグレル塩酸塩	370
⑧フェンタニル注射液0.1mg「テル モ」	623	プラスチベース	593
フェントステープ0.5mg	624	ブラダロン錠200mg	296
フェントステープ8mg	624	プラノバル配合錠	274
フオイパン錠100mg	411	プラバスタチンナトリウム	158
フォシーガ錠5mg	393	フラビタン錠5mg	326
フォシーガ錠10mg	393	フラビックス錠75mg	364
フォリアミン錠	328	フラビンアデニンジヌクレオチドナ トリウム	326
		フラボキサート塩酸塩	296
		プラミペキソール塩酸塩水和物	51,52
		プラリア皮下注60mgシリンジ	418
		プラリドキシムヨウ化物	381

プララルモレリン塩酸塩	603	フルニトラゼパム	9
フランドル錠20mg	151	フルフェナジンマレイン酸塩	56
フランドルテープ40mg	150	フルベストラント	481
プラシルカスト水和物	497	フルボキサミンマレイン酸塩	70
〔後〕フリウェル配合錠LD「あすか」	276	フルマゼニル	170
プリズバインド静注液2.5g	364	〔後〕フルマゼニル静注0.5mgシリンジ	
ブリディオ静注200mg	380	「テルモ」	170
フリバスOD錠75mg	295	フルマリンキット静注用1g	527
プリビナ液0.05%	106	フルマリン静注用1g	527
ブリモニジン酒石酸塩	101	フルメジン糖衣錠(0.5)	56
プリモボラン錠5mg	227	フルメタ軟膏	309
プリンゾラミド	101	フルメトロン点眼液0.02%	95
プリンベラン錠5	218	フルメトロン点眼液0.1%	95
プリンベランシロップ0.1%	214	フルルビプロフェン	42,313
プリンベラン注射液10mg	214	フルルビプロフェンアキセチル	42
フルービックHAシリンジ	574	プレアミン-P注射液	338
フルイトラン錠2mg	124	プレオ注射用5mg	450
フルオシノニド	307	プレオマイシン塩酸塩	450
〔後〕フルオレサイト静注500mg	610	フレカイニド酢酸塩	122
フルオレセインナトリウム	610	プレガバリン	77
フルオロウラシル	441	〔後〕プレガバリンOD錠25mg「ファイ	
フルオロメトロン	95	ザー」	77
フルコナゾール	568	プレクスピブラゾール	70,71
フルスルチアミン	326	プレグランディン腔坐剤1mg	281
プルゼニド錠12mg	206	プレセデックス静注液200 μ g/50mLシ	
フルタイド50 μ gエアゾール120吸入		リンジ「ファイザー」	16
用	185	プレタールOD錠50mg	365
フルタイド100ディスク	185	プレディニン錠50	423
フルタイド200ディスク	185	プレドニゾロン	259
フルタミド	480	プレドニゾロン吉草酸エステル酢酸	
フルチカゾンフランカルボン酸エス		エステル	308
テル	108,185	プレドニゾロンコハク酸エステルナ	
フルチカゾンプロピオン酸エステル		トリウム	261
	185	プレドニゾロン散「タケダ」1%	259
フルティフォーム125エアゾール56		プレドニゾロン錠1mg(旭化成)	259
吸入用	191	プレドニゾロン錠「タケダ」5mg	259
フルティフォーム125エアゾール120		プレドニン10mg, 水溶性	261
吸入用	191	プレドニン50mg, 水溶性	261
フルドロキシコルチド	307	プレベナー-13水性懸濁注	573
フルドロコルチゾン酢酸エステル	235	プレマリン錠0.625mg	273

プレミネント配合錠LD	145	ブロナック点眼液0.1%	102
⑥後フローレス眼検査用試験紙0.7mg	610	ブロナンセリン	71
プロイメンド点滴静注用150mg	210	⑥ブロナンセリン錠4mg「DSPB」	71
プロウベス腔用剤10mg	285	プロハンス静注シリンジ13mL	608
プロカインアミド塩酸塩	114	プロピペリン塩酸塩	296
⑥プロカテロール塩酸塩シロップ5		プロピルチオウラシル	226
μg/mL「日新」	179	プロピレングリコール	593
プロカテロール塩酸塩水和物		プロピレングリコール	593
	177,178,179,180	プロプラノロール塩酸塩	116,117
プログラフカプセル0.5mg	415	フロプロピオン	93
プログラフカプセル1mg	415	プロペト	592
プロクロルペラジンマレイン酸塩	56	プロペラ錠2.5mg	272
プロゲステロン	271	フロベシ顆粒8%	42
プロゲホルモン筋注用25mg	271	プロボフォール	3,4
プロサイリン錠20	371	⑥プロボフォール静注1%20mL「マル	
プロジフ静注液200	568	イシ」	4
⑥後フロジン外用液5%	317	ブロマゼパム	10
プロスタルモン・F注射液1000	283	プロマックD錠75	201
プロスタンディン軟膏0.003%	318	ブロムフェナクナトリウム水和物	102
プロスルチアミン	326	ブロムヘキシン塩酸塩	172
プロセキソール錠0.5mg	270	⑥ブロムヘキシン塩酸塩吸入液	
フロセミド	129	0.2%「タイヨー」	172
⑥後フロセミド細粒4%「EMEC」	129	プロメタジン塩酸塩	491
⑥後フロセミド錠40mg「武田テバ」	129	プロメタジンメチレンジサリチル酸	
プロタノールL注0.2mg	112	塩	491
プロタミン硫酸塩	352	ブロメライン	388
プロタミン硫酸塩静注100mg「モチ		ブロメライン軟膏5万単位/g	388
ダ」	352	フロモキシセフナトリウム	527
プロチゾラム	9	ブロモクリブチンメシル酸塩	52
⑥後プロチゾラムOD錠0.25mg「サワ		フロリードゲル経口用2%	569
イ」	9	フロリネフ錠0.1mg	235
プロチレリン	604		
プロチレリン酒石酸塩水和物	604		
⑥後プロチレリン酒石酸塩注0.5mg			
「NP」	604		
プロテカジンOD錠10	197		
プロトピック軟膏0.03%小児用	318		
プロトピック軟膏0.1%	319		
プロナーゼ	614		
プロナーゼMS	614		

【ヘ】

β-ガラクトシダーゼ(ペニシリウ	204
ム)	
ベイスン錠0.3	395
ベオーバ錠50mg	295
ベガモックス点眼液0.5%	102
ペグフィルグラスチム(遺伝子組換	
え)	371

ベクルリー点滴静注用100mg ……	563	ヘパリンNa注5千単位/5mL「モチダ」	355
ベクロメタゾンプロピオン酸エステル	180	ヘパリンナトリウム注N5千単位/5	356
ベサコリン散5% ……	89	mL「AY」 ……	356
ベザトールSR錠200mg ……	157	②ヘパリンNa透析用250単位/mLシ	357
ベザフィブラート ……	157	リンジ20mL「フソー」 ……	361,362
ベシケアOD錠2.5mg ……	294	ヘパリン類似物質 ……	362
ベシケアOD錠5mg ……	294	②ヘパリン類似物質外用泡状スプ	362
ベスタチンカプセル30mg ……	489	レー0.3%「PP」 ……	362
ベストロン耳鼻科用1% ……	107	②ヘパリン類似物質外用スプレー	362
ベストロン点眼用0.5% ……	95	0.3%「日医工」 ……	361
ベセルナクリーム5% ……	567	②ヘパリン類似物質油性クリーム	361
ベタキソロール塩酸塩 ……	102	0.3%「日医工」 ……	318
ベタニス錠50mg ……	296	ベピオゲル2.5% ……	576
ベタネコール塩化物 ……	89	ヘプタバックスⅡ水性懸濁注シリ	576
ベタヒスチンメシル酸塩 ……	109	ンジ0.25mL ……	576
ベタメタゾン ……	250,252,254	ヘプタバックスⅡ水性懸濁注シリ	576
ベタメタゾン吉草酸エステル ……	308	ンジ0.5mL ……	123
②ベタメタゾン錠0.5mg「サイワ」	250	ベプリコール錠50mg ……	123
ベタメタゾン酪酸エステルプロピオ	308,309	ベプリジル塩酸塩水和物 ……	498
ン酸エステル ……	308,309	ベポタスチンベシル酸塩 ……	498
ベタメタゾンリン酸エステルナトリ	95,255	②ベポタスチンベシル酸塩錠10mg	498
ウム ……	95,255	「タナベ」 ……	157
ベトプティック点眼液0.5% ……	102	ペマフィブラート ……	483
ベドリズマブ(遺伝子組換え) ……	216	ペムプロリズマブ(遺伝子組換え)	560
ベニジピン塩酸塩 ……	155	ペムリディ錠25mg ……	573
ベニシラミン ……	381	ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風	123,155
ベニロンⅠ静注用2500mg, 献血	579	トキソイド結合体), 乾燥 ……	371
ベネット錠17.5mg ……	426	ペラパミル塩酸塩 ……	562
ベネトリン吸入液0.5% ……	175	ペラプロストナトリウム ……	25
ベノキシール点眼液0.4% ……	94	ペラミビル水和物 ……	492
②ヘパアクト配合顆粒 ……	338	ペランパネル水和物 ……	492
ベバシズマブ(遺伝子組換え) ……	481	ペリアクチン散1% ……	492
ヘパフラッシュ100単位/mLシリ	355	ペリアクチン錠4mg ……	492
ンジ10mL ……	355	ペリアクチンシロップ0.04% ……	205
ヘパリンカルシウム ……	355	ペリチーム配合顆粒 ……	584,585
②ヘパリンカルシウム皮下注5千	355	ペリプラストPコンビセット組織接	150
位/0.2mLシリンジ「モチダ」 ……	355,356,357	着用 ……	139
ヘパリンナトリウム ……	355,356,357	ペルサンチン錠100mg ……	
		ペルジピン注射液25mg ……	

ベルソムラ錠10mg	75	ホスホマイシンカルシウム水和物	528
ベルソムラ錠15mg	75	ホスホマイシンナトリウム	107,529
ベルソムラ錠20mg	75	ホスホマイシンNa静注用2g「NP」	529
ペルツズマブ(遺伝子組換え)	483	ホスミシンS耳科用3%	107
ペルフルブタン	610	ホスミシン錠500	528
ヘルベッサー Rカプセル100mg	152	ホスミシンドライシロップ400	528
ヘルベッサー錠30	152	ボスミン外用液0.1%	229
ヘレニエン	102	ボスミン注1mg	228
⑧ペロスピロン塩酸塩錠4mg「アメル」	71	ホスラブコナゾールLーリシンエタノール付加物	569
ペロスピロン塩酸塩水和物	71	ホスレノールOD錠250mg	165
ペロテックエロゾル100	174	ホスレノールOD錠500mg	165
ベンザリン錠5	8	補中益気湯	508
ベンザルコニウム塩化物	301	補中益気湯エキス細粒(EK-41), クラシエ	508
ベンズブロマロン	385	ボナロン経口ゼリー35mg	406
ペンタサ顆粒94%	217	ボナロン錠35mg	405
ペンタサ坐剤1g	218	ボナロン点滴静注バッグ900 μ g	406
ペンタサ錠500mg	218	ボノサップバック400	547
ペンタサ注腸1g	218	ボノピオンバック	548
ペンタゾシン	43	ボノプラザンフマル酸塩	200
ペンタゾシン, 塩酸	38	ポビドンヨード	182,299,300
ベンラファキシム塩酸塩	72	⑧ポビドンヨードガーグル7%「日医工」	182
【ホ】		⑧ポビドンヨード外用液10%「明治」	299
ボースデル内用液10	608	⑧ポビドンヨードゲル10%「明治」	299
ホーリンV腔用錠1mg	290	⑧ポビドンヨードスクラブ液7.5%「明治」	300
ボアラ軟膏0.12%	306	⑧ポビドンヨードフィールド外用液10%「明治」	300
抱水クロラル	5	ポプスカイン0.75%注150mg/20mL	84
ホクナリンテープ0.5mg	177	ボラザG軟膏	293
ホクナリンテープ1mg	177	ボラプレジंक	201
ホクナリンテープ2mg	177	⑧ボラプレジंकOD錠75mg「サワイ」	201
ボグリボース	395	ボララミン注5mg	492
⑧ボグリボース錠0.3mg「武田テバ」	395	ポリエチレングリコール処理抗破傷風人免疫グロブリン	582
ポサコナゾール	543		
ホスアプレピタントメグルミン	210		
ポステリザン(軟膏), 強力	292		
ホストイン静注750mg	19		
ホスフェニトインナトリウム水和物	19		
ホスフルコナゾール	568		

メサドン塩酸塩	625	メトロニダゾール	290,590
メサペイン錠5mg	625	メナテトレン	330
メサラジン	217,218	メパロチン錠10	158
メジコン配合シロップ	174	メピバカイン塩酸塩	159
メシル酸ガレノキサシン水和物	553	⑥メピバカイン注シリンジ0.5%	
メスチノン錠60mg	90	「NP」, 塩酸	159
メソトレキセート5mg, 注射用	434	メブチンエア−10 μ g吸入100回	178
メソトレキセート50mg, 注射用	435	メブチン顆粒0.01%	177
メソトレキセート錠2.5mg	437	メブチン吸入液ユニット0.3mL	178
メソトレキセート点滴静注液200mg	437	メブチン吸入液ユニット0.5mL	178
メソトレキセート点滴静注液1000mg	437	メブチン錠50 μ g	178
メタルカプターゼカプセル100mg	381	メブチンシロップ5 μ g/mL	178
⑥メチコバル細粒0.1%	329	メブチンスイングヘラー10 μ g吸入	
⑥メチコバル錠500 μ g	329	100回	179
メチルエルゴメトリン錠0.125mg「あすか」	291	メブチンドライシロップ0.005%	179
⑥メチルエルゴメトリン注0.2mg「あすか」	291	メブチンミニ錠25 μ g	180
メチルエルゴメトリンマレイン酸塩	291	メモリー OD錠10mg	78
メチルプレドニゾロンコハク酸エステルナトリウム	265	メモリー OD錠20mg	78
メチルプレドニゾロン酢酸エステル	266	メマンチン塩酸塩	78
メディセーフフィットチップ	628	⑥メマンチン塩酸塩OD錠5mg	
メテノロン酢酸エステル	227	「DSEP」	78
メトアナ配合錠HD	400	メラトニン	78
メトアナ配合錠LD	400	メラトベル顆粒小児用0.2%	78
メトキサレン	320	メリスロン錠6mg	109
メトクロプラミド	218	メルカゾール錠2.5mg	225
メトクロプラミド, 塩酸	214	メルカゾール錠5mg	225
メソトレキセート	424,434,435,437	メルカプトプリン水和物	434
メトプロロール酒石酸塩	142	メルファラン	433
メトホルミン塩酸塩	390	メロキシカム	43
メトホルミン塩酸塩錠250mgMT「DSPB」	390	メロペネム水和物	530,531
メトリジン錠2mg	148	⑥メロペネム点滴静注用0.5g「明治」	531
メドロキシプロゲステロン酢酸エステル	271,272	⑥メロペネム点滴静注用1g「明治」	531
		メロペン点滴用バイアル0.5g	530
		免疫グロブリン, 人	582
		免疫グロブリン, ポリエチレングリコール処理抗破傷風人	582
		免疫グロブリン, ポリエチレングリコール処理人	583

【モ】

モーバー錠100mg	37
モービック錠10mg	43
モーラステープL40mg	311
モーラスパップXR120mg	311
モーラスパップXR240mg	311
モキシフロキサシン塩酸塩	102,554
⑧モサプリドクエン酸塩錠5mg「日医工」	219
モサプリドクエン酸塩水和物	219
モノエタノールアミノレイン酸塩	353
モビコール配合内用剤LD	208
⑧モメタゾン点鼻液50 μ g「杏林」56噴霧用	108
モメタゾンフランカルボン酸エステル	108,186,309
モルヒネ塩酸塩錠10mg「DSP」	617
モルヒネ塩酸塩水和物	616,617
モルヒネ塩酸塩注射液10mg「シオノギ」	617
モルヒネ塩酸塩注射液50mg「シオノギ」	617
モルヒネ硫酸塩水和物	618
モンテプラゼ(遺伝子組換え)	388
モンテルカストナトリウム	498

【ヤ】

ヤーズフレックス配合錠	274
ヤクバンテープ20mg	313
薬用炭	195
薬用炭「日医工」	195

【ユ】

ユーエフティ E配合顆粒T150	448
ユーエフティ配合カプセルT100	448
ユーパスタコーク軟膏	322
ユービット錠100mg	609
ユーロジン2mg錠	5

ユニシア配合錠HD	146
ユベラNカプセル100mg	165
ユベラ錠50mg	330
ユリーフOD錠4mg	294
ユリス錠0.5mg	385
ユリス錠1mg	385
ユリス錠2mg	385
ユリノーム錠50mg	385

【ヨ】

⑧ヨーデルS糖衣錠-80	206
ヨード化ケシ油脂肪酸エチルエステル	595
ヨウ化カリウム	333,334
ヨウ化カリウム丸50mg「日医工」	334
ヨウ化カリウム「ホエイ」	333
葉酸	328
溶性ピロリン酸第二鉄	335
ヨクイニン	513
ヨクイニンエキス散「コタロー」	513
抑肝散	509
抑肝散エキス顆粒(医療用)「TJ-54」, ツムラ	509
4価ヒトパピローマウイルス様粒子ワクチン(酵母由来), 組換え沈降	577

【ラ】

ライゾデグ配合注フレックスタッチ	280
ラキソベロン内用液0.75%	207
酪酸菌	194
ラクチトール水和物	424
ラクツロース	425
ラクツロース・シロップ60%「コーワ」	425
⑧ラクツロースシロップ65%「タカタ」	425
ラクトリンゲルM注「フソー」	349
ラコールNF配合経腸用液	342

ラコールNF配合経腸用半固形剤	343	リーバクト配合顆粒	338
ラコサミド	26,27	リーマス錠200	66
ラサギリンメシル酸塩	53	リアルダ錠1200mg	218
ラシックス錠40mg	129	リウマトレックスカプセル2mg	424
ラシックス注20mg	129	リオナ錠250mg	163
ラジレス錠150mg	133	リオベル配合錠LD	400
ラステットSカプセル25mg	460	リカルボン錠50mg	423
ラタノプロスト	102	リクシアナOD錠30mg	358
ラニナミビルオクタン酸エステル水 和物	562	リクシアナOD錠60mg	359
ラニビズマブ(遺伝子組換え)	103	リクラスト点滴静注液5mg	415
ラニムスチン	433	リコモジュリン点滴静注用12800	360
ラビアクタ点滴静注液バッグ300mg	562	リザトリプタン安息香酸塩	148
ラフチジン	197	リザベンカプセル100mg	496
ラベキュアパック400	548	リザベン点滴眼液0.5%	100
ラベファインパック	549	リスパダールOD錠1mg	73
ラベプラゾールナトリウム	201,202	リスパダール細粒1%	73
ⒺラベプラゾールNa錠10mg「杏林」	202	リスパダール内用液1mg/mL	73
ラミクタール錠25mg	28	リスベリドン	73
ラミシール錠125mg	567	リスミー錠2mg	18
ラミブジン	563	リズミック錠10mg	160
ラムシルマブ(遺伝子組換え)	485	リスモダンR錠150mg	120
ラメルテオン	79	リスモダンP静注50mg	121
ラモセトロン塩酸塩	210,211,219	リセドロン酸ナトリウム水 和物	425,426
Ⓔラモセトロン塩酸塩注射液0.3mg 「EMEC」	211	リチウム, 炭酸	66
ラモトリギン	28	リツキサン点滴静注100mg	486
ラルテグラビルカリウム	563	リツキサン点滴静注500mg	486
ラロキシフェン塩酸塩	425	リツキシマブ(遺伝子組換え)	486,487
ランジオロール塩酸塩	117	ⒺリツキシマブBS点滴静注100mg 「KHK」	487
ランソプラゾール	203	ⒺリツキシマブBS点滴静注500mg 「KHK」	487
ランタスXR注ソロスター	278	六君子湯	508
ランタン水 和物, 炭酸	165	六君子湯エキス顆粒(医療用) 〔TJ-43〕, ツムラ	508
ランドセル錠40	135	リドカイン	81,82
ランドセン細粒0.1%	20	リドカイン塩酸塩	82,83,84,124
ランドセン錠0.5mg	20	Ⓔリドカイン塩酸塩注射液0.5% 「ファイザー」	83
ランマーク皮下注120mg	419		

【リ】

リーゼ錠5mg 66

⑧リドカイン塩酸塩注射液1%「ファイザー」……………	83	リボバ錠5……………	158
⑧リドカイン塩酸塩注射液2%「ファイザー」……………	84	リマチル錠100mg……………	493
⑧リドカイン静注用2%シリンジ「テルモ」……………	124	リマプロストアルファデクス……………	167
⑧リドカインテープ18mg「YP」…	82	⑧リマプロストアルファデクス錠5μg「サワイ」……………	167
⑧リドカイン点滴静注液1%「タカタ」……………	84	リムパーザ錠100mg……………	469
リドリン塩酸塩……………	297	リムパーザ錠150mg……………	469
⑧リドリン塩酸塩点滴静注液50mg「日医工」……………	297	リメタゾン静注2.5mg……………	242
リドメックスコーワローション0.3%……………	308	リユーブリンSR注射用キット11.25mg……………	288
リナグリプチン……………	396	リユーブリン注射用キット3.75mg……………	288
リナクロチド……………	219	リユーブリンPRO注射用キット22.5mg……………	289
⑧リノロサル注射液4mg(0.4%)……………	255	リユープロレリン酢酸塩……………	288,289
リバーロキサバン……………	362	⑧リユープロレリン酢酸塩注射用キット1.88mg「NP」……………	289
リバクレオンカプセル150mg……………	204	⑧リユープロレリン酢酸塩注射用キット3.75mg「NP」……………	288
リバスジル塩酸塩水和物……………	103	硫酸カナマイシン注射液1000mg「明治」……………	542
リバスタッチパッチ4.5mg……………	79	硫酸ストレプトマイシン注射用1g「明治」……………	541
リバスタッチパッチ9mg……………	79	硫酸バリウム……………	596
リバスタッチパッチ13.5mg……………	79	硫酸マグネシウム水和物……………	91
リバスタッチパッチ18mg……………	79	硫酸Mg補正液1mEq/mL……………	91
リバスチグミン……………	79	苓桂朮甘湯……………	507
リバロOD錠2mg……………	158	苓桂朮甘湯エキス顆粒(医療用)〔TJ-39〕, ツムラ……………	507
リピオドール480注10mL……………	595	リリカOD錠75mg……………	77
リピトール錠10mg……………	157	リリカカプセル25mg……………	77
リファキシミン……………	547	リルゾール……………	79
リファジンカプセル150mg……………	541	⑧リルゾール錠50mg「AA」……………	79
リファンピシン……………	541	リルマザホン塩酸塩水和物……………	18
⑧リファンピシンカプセル150mg「サンド」……………	541	リレンザ……………	559
リフキシマ錠200mg……………	547	リンヴォック錠7.5mg……………	407
リフレックス錠15mg……………	73	リンヴォック錠15mg……………	407
リベルサス錠3mg……………	286	リン酸Na補正液0.5mmol/mL……………	349
リベルサス錠7mg……………	286	リンゼス錠0.25mg……………	219
リベルサス錠14mg……………	286	リンデロンA液, 点眼・点鼻用……………	106
リボスチン点鼻液0.025mg112噴霧用……………	108	リンデロンA軟膏, 眼・耳科用……………	104

リンデロン懸濁注	258	レシカルボン坐剤, 新	208
リンデロン坐剤1.0mg	254	レスタミンコーワクリーム1%	304
リンデロン散0.1%	252	レスタミンコーワ錠10mg	491
リンデロン錠0.5mg	252	レスピア静注・経口液60mg	111
リンデロン点眼・点耳・点鼻液 0.1%	95	レトロゾール	489
リンデロン-VG軟膏0.12%	310	レナジェル錠250mg	165
リンデロン-Vローション	308	レニベース錠5	131

【ル】

ルーラン錠8mg	71	⑥レバミピド錠100mg「タナベ」	203
ルコナック爪外用液5%	570	⑥レプリントン配合錠L100	55
ルセオグリフロジン水和物	396	レベタン坐剤0.4mg	41
ルセフィ錠2.5mg	396	レベタン注0.2mg	41
ルセンティス硝子体内注射用キット 10mg/mL	103	レベチラセタム	31
ルナベル配合錠ULD	275	レボカバステチン塩酸塩	108
ルネスタ錠1mg	14	レボカルニチン	426
ルパタジンフマル酸塩	499	レボセチリジン塩酸塩	499
ルパフィン錠10mg	499	⑥レボセチリジン塩酸塩錠5mg「武田 テバ」	499
ルビプロストン	208	⑥【般】レボセチリジン塩酸塩 DS0.5%	499
ルムジェブ注ミリオベン	279	レボチロキシナトリウム水和物	225
ルリコナゾール	316,570	レボドパ	47
ルリコン軟膏1%	316	レボトミン散10%	57
ルリッド錠150	538	レボブピバカイン塩酸塩	84

【レ】

レキサルティ錠1mg	70	⑥レボフロキサシン錠500mg 「DSEP」	554
レキサルティ錠2mg	71	レボフロキサシン水和物	103,554,555
レキソタン細粒1%	10	⑥レボフロキサシン点滴静注バッグ 500mg/100mL「DSEP」	555
レキソタン錠2	10	レボホリナートカルシウム	383
レキップCR錠2mg	54	⑥レボホリナート点滴静注用25mg 「ヤクルト」	383
レキップCR錠8mg	54	⑥レボホリナート点滴静注用100mg 「ヤクルト」	383
レキップ錠0.25mg	54	レボメプロマジンマレイン酸塩	57
レキップ錠1mg	54	レミッチOD錠2.5μg	76
レキップ錠2mg	54	レミニールOD錠4mg	75
レクサプロ錠10mg	61	レミニールOD錠8mg	75
レクタブル2mg注腸フォーム14回	216		
レクチゾール錠25mg	318		
レザルタス配合錠HD	146		

〔レミ〜ワン〕

レミニールOD錠12mg	75	ロスバスタチンカルシウム	159
レミフェンタニル塩酸塩	626	②ロゼウス静注液40mg	463
②レミフェンタニル静注用2mg「第一三共」	626	ロゼレム錠8mg	79
レミマゾラムベシル酸塩	4	ロタリックス内用液	577
レムデシビル注射液	563	ロトリガ粒状カプセル2g	158
レルゴリクス	289	ロナプリーブ注射液セット300	565
レルパックス錠20mg	147	ロナプリーブ注射液セット1332	565
レルペア100エリブタ14吸入用	192	ロピオン静注50mg	42
レルペア100エリブタ30吸入用	192	ロピニロール塩酸塩	53,54
レルペア200エリブタ14吸入用	192	ロピバカイン塩酸塩水和物	85
レルペア200エリブタ30吸入用	192	ロフラゼブ酸エチル	11
レルミナ錠40mg	289	ロベミンカプセル1mg	195
レンドルミンD錠0.25mg	9	ロペラミド塩酸塩	195
レンボレキサント	79	②ロペラミド塩酸塩カプセル1mg「サワイ」	195

【ロ】

ロートエキス	93	ロメリジン, 塩酸	163
ロートエキス散「ケンエー」	93	ロモソズマブ(遺伝子組換え)	427
ロイケリン散10%	434	ロラゼパム	12
ロイコボリン注3mg	382	ロラタジン	500
ロイナーゼ注用5000	467	ロルカム錠4mg	44
ロキサデュスタット	426	ロルノキシカム	44
ロキシスロマイシン	538	ロルメタゼパム	12
ロキソニン細粒10%	43		
ロキソニン錠60mg	43		
ロキソニンテープ100mg	314		
②ロキソプロフェンナトリウム錠60mg「日医工」	44		
ロキソプロフェンナトリウム水和物	43,44,314		
②ロキソプロフェンNaテープ100mg「ユートク」	314		
ロクロニウム臭化物	87		
ロケルマ懸濁用散分包5g	164		
ロコアテープ	315		
ロコイド軟膏0.1%	307		
ロサルタンカリウム	142		
②ロスバスタチンOD錠2.5mg「DSEP」	159		

【ワ】

ワーファリン顆粒0.2%	353
ワーファリン錠1mg	353
ワイボックス錠1.0	12
ワクシニアウイルス接種家兎炎症皮膚抽出液	44,45
ワゴスチゲミン注0.5mg	89
ワコビタール坐剤50	14
ワコビタール坐剤100	14
ワセリン, 白色	592
ワソラン錠40mg	155
ワソラン静注5mg	123
ワルファリンカリウム	353
ワントラム錠100mg	39

院外専用薬品一覧

ア行
アーチスト錠2.5mg
アーチスト錠10mg
アーリーダ錠60mg
アイベータ配合点眼液
アイミクス配合錠HD
アイラミド配合懸濁性点眼液
アクトス錠15
アサコール錠400mg
アシテアダニ舌下錠100単位 (IR)
アシテアダニ舌下錠300単位 (IR)
アシノン錠150mg
アズノールST錠口腔用5mg
アスパラカリウム散50%
アスパラカリウム錠300mg
アズマネックスツイストヘラー 100 μ g60吸入
アズマネックスツイストヘラー 200 μ g60吸入
アゼブチン錠1mg
アダラートCR錠20mg
アテキュラ吸入用カプセル高用量
アテキュラ吸入用カプセル中用量
アテディオ配合錠
アドエア50エアゾール120吸入用
アドエア125エアゾール120吸入用
アドエア250エアゾール120吸入用
アドエア250ディスクス60吸入用
アトゼット配合錠HD
アトゼット配合錠LD
アドナ錠30mg

赤文字：削除または経過措置措置医薬品

アニューイティ100 μ gエリプタ30吸入用
アノーロエリプタ30吸入用
アマリール0.5mg錠
アマリール1mg錠
アミティーザカプセル24 μ g
アムロジンOD錠5mg
アモバン錠10
アラミスト点鼻液27.5 μ g56噴霧用
アラミスト点鼻液27.5 μ g120噴霧用
アリミデックス錠1mg
アルサルミン細粒90%
アルサルミン内用液10%
アルダクトンA錠25mg
アルファロールカプセル0.25 μ g
アルファロールカプセル1 μ g
アレグラ錠60mg
アレグラドライシロップ5%
アレジオンLX点眼液0.1%
アレロックOD錠5
アロマシン錠25mg
アンテベート軟膏0.05%
アンテベートクリーム0.05%
アンテベートローション0.05%
アンヒバ坐剤小児用200mg
イクスタンジ錠80mg
イソジンガーグル液7%
イソバイドシロップ70%
イソバイドシロップ70%分包20mL
イソバイドシロップ70%分包30mL
イソメニールカプセル7.5mg

院外専用薬品一覧

イニシク配合錠
イフェクサーSRカプセル37.5mg
イフェクサーSRカプセル75mg
イリボーOD錠5 μ g
イルベタン錠100mg
インスリンアスパルトBS注ソロスターNR「サノフィ」
インフリーカプセル100mg
ウェルナラ配合錠
ウルソ錠100mg
エースコール錠2mg
エカード配合錠HD
エクア錠50mg
エクメット配合錠HD
エクメット配合錠LD
エクリラ400 μ gジェヌエア30吸入用
エストラーナテープ0.36mg
エックスフォージ配合錠
エディロールカプセル0.75 μ g
エナジア吸入用カプセル中用量
エビスタ錠60mg
エピデュオゲル
エピペン注射液0.15mg
エビリファイ錠12mg
エビリファイ内用液0.1%
エベレンゾ錠20mg
エベレンゾ錠50mg
エベレンゾ錠100mg
エレルサ錠50mg
エンシュア・H(ストロベリー味)
エンシュア・H(バナナ味)

赤字：削除または経過措置措置医薬品

エンシュア・H(メロン味)
エンシュア・H(黒糖味)
エンシュア・H(抹茶味)
オーキシス9 μ gタービュヘイラー28吸入
オテズラ錠10mg
オテズラ錠20mg
オテズラ錠30mg
オルベスコ100 μ gインヘラー56吸入用
オルメテックOD錠20mg
オングリザ錠2.5mg
オングリザ錠5mg
オンプレス吸入用カプセル150 μ g
カ行
ガスターD錠20mg
ガスモチン錠5mg
カソデックスOD錠80mg
ガチフロ点眼液0.3%
カデュエット配合錠4番
カナグル錠100mg
カバサル錠0.25mg
カボメティクス錠20mg
カボメティクス錠60mg
カリメート経口液20% アップルフレーバー
カリメート経口液20% オレンジフレーバー
カルタン錠500
カルデナリン錠1mg
キックリンカプセル250mg
キャブピリン配合錠

院外専用薬品一覽

グーフィス錠5mg
グラクティブ錠25mg
グラクティブ錠50mg
グラクティブ錠100mg
クラシエ十味敗毒湯エキス細粒〔EK-6〕
クラシエ半夏瀉心湯エキス錠〔EKT-14〕
クラシエ半夏厚朴湯エキス錠〔EKT-16〕
クラシエ五苓散料エキス錠〔EKT-17〕
クラシエ小青竜湯エキス錠〔EKT-19〕
クラシエ桂枝茯苓丸料エキス錠〔EKT-25〕
グラジナ錠50mg
クラビット錠500mg
クラリチン錠10mg
クリノリル錠100
グリミクロンHA錠20mg
グルベス配合OD錠
クレストール錠5mg
クレストールOD錠2.5mg
クレナフィン爪外用液10%
クロミッド錠50mg
ケイキサレートドライシロップ76%
ケラチナミンコーワクリーム20%
コソプトミニ配合点眼液
コムクロシャンプー0.05%
コレクチム軟膏0.25%
コレクチム軟膏0.5%
コンブラビン配合錠

赤文字：削除または経過措置措置医薬品

サ行
ザイロリック錠100
ザクラス配合錠HD
サノレックス錠0.5mg
ザファテック錠100mg
ザラカム配合点眼液
ザルティア錠5mg
サワシリンカプセル250
シーブリ吸入用カプセル50 μ g
ジェイゾロフトOD錠25mg
ジェイゾロフトOD錠100mg
ジェミーナ配合錠
ジェミーナ配合錠
ジクアス点眼液3%
シグマート錠5mg
シダキュアスギ花粉舌下錠2,000JAU
シダキュアスギ花粉舌下錠5,000JAU
シムビコートタービュヘイラー30吸入
シュアポスト錠0.5mg
ジュリナ錠0.5mg
ジルテック錠10
スイニー錠100mg
スタレボ配合錠L50
スタレボ配合錠L100
ストラテラカプセル10mg
ストラテラカプセル25mg
ストラテラカプセル40mg
ストラテラ内用液0.4%
スピオルトレスピマツト60吸入
スピリーバ吸入用カプセル18 μ g

院外専用薬品一覧

スミスリンローション5%
ゼジューラカプセル100mg
セディール錠5mg
セパゾン散1%
ゼビアックスローション2%
ゼビアックス油性クリーム2%
セルベックスカプセル50mg
セレクトール錠200mg
セレニカR錠400mg
セレネース錠3mg
セロクエル100mg錠
ゾーミッグRM錠2.5mg
タ行
ダーブロック錠1mg
ダーブロック錠2mg
ダーブロック錠4mg
ダーブロック錠6mg
ダイアコートクリーム0.05%
ダイアモックス末
タケブロンOD錠15
タケルダ配合錠
タプロス点眼液0.0015%
タプロスミニ点眼液0.0015%
タモキシフェン錠20mg「DSEP」
タリオン錠10mg
タリムス点眼液0.1%
チャンピックス錠1mg
チラーヂンS錠25μg
ツベルミン錠100mg

赤文字：削除または経過措置措置医薬品

ツムラ乙字湯エキス顆粒(医療用) 〔TJ-3〕
ツムラ八味地黄丸エキス顆粒(医療用) 〔TJ-7〕
ツムラ苓桂朮甘湯エキス顆粒(医療用) 〔TJ-39〕
ディオバン錠80mg
ディナゲスト錠0.5mg
ディビゲル1mg
ディレグラ配合錠
デトルシールカプセル4mg
テネリア錠20mg
デパス錠0.5mg
デベルザ錠20mg
デュアック配合ゲル
テリルジー100エリプタ30吸入用
テリルジー200エリプタ30吸入用
トピロリック錠40mg
ドプスOD錠100mg
ドボベツト軟膏
ドボベツトゲル
ドボベツトフォーム
トラディアンス配合錠AP
トラディアンス配合錠BP
トラバタンズ点眼液0.004%
トランサミン錠250mg
トランサミンシロップ5%
トリキュラー錠21
トリンテリックス錠10mg
トリンテリックス錠20mg

院外専用薬品一覧

赤字：削除または経過措置措置医薬品

ナ行
乳石錠500mg「ファイザー」【経過措置】
ニューベクオ錠300mg
ネイリンカプセル100mg
ネオキシテープ73.5mg
ネオドパストン配合錠L100
ノルスパンテープ5mg
ノルスパンテープ10mg
ノルスパンテープ20mg
ノルバデックス錠10mg
ノルバデックス錠20mg
ハ行
ハイペン錠200mg
パキシルCR錠12.5mg
バクスマー点鼻粉末剤3mg
バクタ配合顆粒
パナルジン錠100mg
パピロックミニ点眼液0.1%
バフセオ錠150mg
バフセオ錠300mg
バラクルード錠0.5mg
パリエット錠10mg
バルトレックス錠500
ハルナールD錠0.2mg
ビ・シフロール錠0.5mg
ピートル顆粒分包250mg
ビオスミン配合散
ビオフェルミン錠剤
ビスルボン吸入液0.2%
ビムパットドライシロップ10%

ヒューマリンN注ミリオペン
ヒュミラ皮下注40mgシリンジ0.4mL
ビラノア錠20mg
ヒルドイドクリーム0.3%
ヒルドイドローション0.3%
ヒルドイドソフト軟膏0.3%
ヒルドイドフォーム0.3%
ファミビル錠250mg
フィコンパ細粒1%
ブイフェンド錠50mg
フェロミア錠50mg
フェンタニルクエン酸塩1日用テープ8mg「テイコク」
フェントステープ0.5mg
フェントステープ8mg
フオイパン錠100mg
プラケニル錠200mg
ブラダロン錠200mg
プラビックス錠75mg
フランドルテープ40mg
フリバスOD錠75mg
ブルゼニド錠12mg
フルティフォーム125エアゾール120吸入用
プレタールOD錠50mg
プレミネント配合錠LD
プロマックD錠75
プロメライン軟膏5万単位/g
ベイスン錠0.3
ベオーバ錠50mg
ベガモックス点眼液0.5%

院外専用薬品一覧

ベザトールSR錠200mg
ベシケアOD錠2.5mg
ベシケアOD錠5mg
ベセルナクリーム5%
ヘパリン類似物質外用泡状スプレー0.3%「PP」
ベピオゲル2.5%
ベルソムラ錠10mg
ベロテックエロゾル100
ペンタサ顆粒94%
ホクナリンテープ1mg
ホスレノールOD錠500mg
ボナロン錠35mg
ボナロン経口ゼリー35mg
ボノサップパック400
ボノピオンパック
ボルタレン錠25mg
ボルタレンサボ25mg
ボルタレンサボ50mg
ボンビバ錠100mg
マ行
マーデュオックス軟膏
マイザー軟膏0.05%
マイスリー錠10mg
マヴィレット配合錠
マリゼブ錠12.5mg
マリゼブ錠25mg
ミカムロ配合錠AP
ミカルディス錠40mg
ミケランLAカプセル15mg
ミティキュアダニ舌下錠3,300JAU

赤文字：削除または経過措置措置医薬品

ミティキュアダニ舌下錠10,000JAU
ミニリンメルトOD錠25 μ g
ミネプロ錠2.5mg
ミノマイシン錠50mg
ムコスタ点眼液UD2%
ムコスタ錠100mg
ムコソルバン錠15mg
ムコソルバンL錠45mg
ムコダイン錠500mg
ムコダインシロップ5%
ムコダインDS50%
メイアクトMS錠100mg
メタルカプターゼカプセル100mg
メトアナ配合錠HD
メトアナ配合錠LD
メブチン顆粒0.01%
メブチン吸入液ユニット0.3mL
メブチンシロップ5 μ g/mL
メブチンスイングヘラー10 μ g吸入100回
メブチンミニ錠25 μ g
メマリーOD錠10mg
メマリーOD錠20mg
メラトベル顆粒小児用0.2%
メルカゾール錠2.5mg
モーバー錠100mg
モーラステープL40mg
モーラスパップXR120mg
モーラスパップXR240mg

院外専用薬品一覧

赤字：削除または経過措置措置医薬品

ヤ行
ヤーズフレックス配合錠
ユーパスタコーワ軟膏
ユーロジン2mg錠
ユニシア配合錠HD
ユリーフOD錠4mg
ユリス錠0.5mg
ユリス錠1mg
ユリス錠2mg
ヨーデルS糖衣錠-80
ヨクイニンエキス散「コタロー」
ラ行
ラキソペロン内用液0.75%
ラクツロース・シロップ60%「コーワ」
ラコールNF配合経腸用液
ラシックス錠40mg
ラベキュアパック400
ラベファインパック
ランタスXR注ソロスター
リーバクト配合顆粒
リオナ錠250mg
リオベル配合錠LD
リカルボン錠50mg
リクシアナOD錠60mg
リバスタッチパッチ4.5mg
リバスタッチパッチ9mg
リバスタッチパッチ13.5mg
リバスタッチパッチ18mg
リバロOD錠2mg
リピトール錠10mg

リファジンカプセル150mg
リフキシマ錠200mg
リベルサス錠7mg
リベルサス錠14mg
リボスチン点鼻液0.025mg112噴霧用
リムパーザ錠100mg
リムパーザ錠150mg
リリカカプセル25mg
リリカOD錠75mg
リンヴォック錠7.5mg
リンヴォック錠15mg
リンデロン錠0.5mg
ルーラン錠8mg
ルコナック爪外用液5%
ルセフィ錠2.5mg
ルナベル配合錠ULD
ルネスタ錠1mg
レキサルティ錠1mg
レキサルティ錠2mg
レキップ錠0.25mg
レキップ錠1mg
レキップ錠2mg
レキップCR錠8mg
レクタブル2mg注腸フォーム14回
レザルタス配合錠HD
レナジェル錠250mg
【般】レボセチリジン塩酸塩DS0.5%
レミッチOD錠2.5μg
レミニールOD錠4mg
レミニールOD錠8mg

院外専用薬品一覧

赤字：削除または経過措置措置医薬品

レミニールOD錠12mg
レルボックス錠20mg
レルベア100エリプタ30吸入用
レルベア200エリプタ30吸入用
レルミナ錠40mg
レンドルミンD錠0.25mg
ロキソニン錠60mg
ロキソニンテープ100mg
ロコアテープ
ワ行
ワントラム錠100mg

ハイリスク薬品一覧

赤字：削除または経過措置措置医薬品

ア行
アーチスト錠2.5mg
アーチスト錠10mg
アーリーダ錠60mg
アイセントレス錠400mg
アクトス錠15
アクブラ静注用50mg
アクラシノン注射用20mg
アスペノンカプセル20
アタラックス-P注射液(25mg/ml)
アタラックス-Pカプセル25mg
アタラックス-Pシロップ0.5%
アドリアシン注用10
アドリアシン注用50
アトロピン硫酸塩注0.5mg「タナベ」
アナストロゾール錠1mg「DSEP」
アナフラニール錠10mg
アバスチン点滴静注用100mg/4ml
アバスチン点滴静注用400mg/16ml
アブラキサン点滴静注用100mg
アマリール0.5mg錠
アマリール1mg錠
アミオダロン塩酸塩速崩錠100mg「TE」
アミオダロン塩酸塩静注150mg「TE」
アミサリン注200mg
アモキサカンカプセル25mg
アリミデックス錠1mg
アルケラン錠2mg
アレビアチン散10%

アレビアチン錠25mg
アロチノロール塩酸塩錠10mg「DSP」
アロマシン錠25mg
イーケブラ錠500mg
イーケブラドライシロップ50%
イーケブラ点滴静注500mg
イグザレルトOD錠10mg
イグザレルトOD錠15mg
イクスタンジ錠40mg
イクスタンジ錠80mg
イダマイシン静注用5mg
イニシンク配合錠
イフェクサーSRカプセル37.5mg
イフェクサーSRカプセル75mg
イムノブラダー勝注用80mg
イムラン錠50mg
イリノテカン塩酸塩点滴静注液40mg「ホスピーラ」
イリノテカン塩酸塩点滴静注液100mg「ホスピーラ」
インスリンアスパルトBS注ソロスターNR「サノフィ」
インスリングルルギンBS注ミリオペン「リリー」
インスリンリスプロBS注ソロスターHU「サノフィ」
インデラル錠10mg
インデラル注射液2mg
インフリキシマブBS点滴静注用100mg「NK」
エクア錠50mg
エクザール注射用10mg

ハイリスク薬品一覧

エクセグラン散20%
エクセグラン錠100mg
エクメット配合錠HD
エクメット配合錠LD
エストラサイトカプセル156.7mg
エスワнтаイホウ配合OD錠T20
エスワнтаイホウ配合OD錠T25
エチゾラム錠0.5mg「SW」
エトポシド点滴静注液100mg「サンド」
エビリファイ錠3mg
エビリファイ錠12mg
エビリファイ内用液0.1%
エビリファイ内用液0.1%
エビリファイOD錠12mg
エピルビシン塩酸塩注射用10mg「NK」
エピルビシン塩酸塩注射用50mg「NK」
エピレオブチマル散50%
エフィエント錠3.75mg
エフィエントOD錠20mg
エリキユース錠2.5mg
エリキユース錠5mg
エンドキサン錠50mg
オイグルコン錠2.5mg
オキサリプラチン点滴静注液50mg「NK」
オキサリプラチン点滴静注液100mg「NK」

赤文字：削除または経過措置措置医薬品

オキサリプラチン点滴静注液200mg「NK」
オダイン錠125mg
オノアクト点滴静注用50mg
オブジーボ点滴静注120mg
オブジーボ点滴静注240mg
オルガドロン注射液3.8mg
オルミエント錠2mg
オルミエント錠4mg
オングリザ錠2.5mg
オングリザ錠5mg
オンコビン注射用1mg
カ行
ガザイバ点滴静注1000mg
カソデックスOD錠80mg
カナグル錠100mg
カナリア配合錠
カペシタビン錠300mg「ヤクルト」
カボメティクス錠20mg
カボメティクス錠60mg
カルベジロール錠2.5mg「サワイ」
カルベジロール錠10mg「サワイ」
カルボプラチン点滴静注液50mg「NK」
カルボプラチン点滴静注液150mg「NK」
カルボプラチン点滴静注液450mg「NK」
キイトルーダ点滴静注100mg
キャブピリン配合錠
キロサイド注20mg

ハイリスク薬品一覧

赤文字：削除または経過措置措置医薬品

キロサイド注60mg
キロサイド注200mg
キロサイドN注1g
グラクティブ錠25mg
グラクティブ錠50mg
グラクティブ錠100mg
グリベック錠100mg
グリミクロン錠40mg
グリミクロンHA錠20mg
グリメピリド錠1mg「ファイザー」
グルベス配合OD錠
クロピドグレル錠75mg「SANIK」
ケアラム錠25mg
KCL注10mEqキット「テルモ」
ケナコルトーA皮内用関節腔内用水懸注50mg/5mL
ケナコルトーA筋注用関節腔内用水懸注40mg/1mL
ゲフィチニブ錠250mg「DSEP」
コートリル錠10mg
コートン錠25mg
ゴナックス皮下注用80mg
ゴナックス皮下注用120mg
ゴナックス皮下注用240mg
コントミン糖衣錠25mg
コントミン筋注10mg
コンブラビン配合錠
サ行
ザイティガ錠250mg
サイラムザ点滴静注液100mg
サイラムザ点滴静注液500mg

サインバルタカプセル20mg
ザファテック錠100mg
サンラビン点滴静注用150mg
サンリズムカプセル25mg
サンリズム注射液50
ジェイゾロフトOD錠25mg
ジェイゾロフトOD錠50mg
ジェイゾロフトOD錠100mg
ジェムザール注射用200mg
ジェムザール注射用1g
ジギラノゲン注0.4mg
シクレスト舌下錠5mg
ジゴシン散0.1%
ジゴシン錠0.25mg
シスプラチン点滴静注10mg「マルコ」
シスプラチン点滴静注25mg「マルコ」
シスプラチン点滴静注50mg「マルコ」
ジブレキサ細粒1%
ジブレキサ錠2.5mg
ジブレキサザイディス錠5mg
シベノール錠100mg
ジャディアンス錠10mg
ジャヌビア錠50mg
シュアポスト錠0.25mg
シュアポスト錠0.5mg
ジルチアゼム塩酸塩静注用10mg「日医工」
シロスタゾールOD錠50mg「サワイ」
シンビット静注用50mg
スイニー錠100mg

ハイリスク薬品一覧

水溶性ハイドロコト静注用100mg
水溶性プレドニン10mg
水溶性プレドニン50mg
スーグラ錠50mg
スージャヌ配合錠
スタラシドカプセル100
ストラテラカプセル5mg
ストラテラカプセル10mg
ストラテラカプセル25mg
ストラテラカプセル40mg
ストラテラ内用液0.4%
スミフェロン注DS300万IU
スミフェロン注DS600万IU
セイブル錠50mg
ゼジュラカプセル100mg
セレニカR顆粒40%
セレニカR錠400mg
セレネース細粒1%
セレネース錠1mg
セレネース錠3mg
ゼローダ錠300
セロクエル細粒50%
セロクエル25mg錠
セロクエル100mg錠
セロケン錠20mg
ゾラデックス3.6mgデポ
ゾラデックスLA10.8mgデポ
ソル・メドロール静注用40mg
ソル・メドロール静注用125mg

赤文字：削除または経過措置措置医薬品

ソル・メドロール静注用500mg
ゾレドロン酸点滴静注液4mg/100mL バッグ「ファイザー」
タ行
ダイアアップ坐剤4
ダイアアップ坐剤6
ダイアモックス末
ダイアモックス錠250mg
ダイアモックス注射用500mg
ダウノマイシン静注用20mg
タケルダ配合錠
タモキシフェン錠10mg「DSEP」
タモキシフェン錠20mg「DSEP」
タンボコール錠50mg
注射用イホマイド1g
注射用エンドキサン500mg
注射用サイメリン50mg
注射用フィルデシン1mg
注射用メソトレキセート5mg
注射用メソトレキセート50mg
ツルバダ配合錠
ティーエスワン配合OD錠T20
ティーエスワン配合OD錠T25
ティーエスワン配合カプセルT20
ティーエスワン配合カプセルT25
テオドール錠100mg
デカドロン錠0.5mg
デカドロン錠4mg
デカドロンエリキシル0.01%
テグレート細粒50%

ハイリスク薬品一覧

テグレート錠200mg
テトラミド錠10mg
テネリア錠20mg
テノーミン錠25
デパケンシロップ5%
デパケンR錠200mg
デパス細粒1%
デパス錠0.5mg
デプロメール錠25
デベルザ錠20mg
デポ・メドロール水懸注40mg
テモゾロミド錠20mg「NK」
テモゾロミド錠100mg「NK」
テラルビシン注射用10mg
ドキシル注20mg
ドグマチール細粒10%
ドグマチール錠50mg
ドセタキセル点滴静注20mg/1mL「ニプロ」
ドセタキセル点滴静注80mg/4mL「ニプロ」
トピナ錠50mg
トフラニール錠10mg
トラスツズマブBS点滴静注用60mg「ファイザー」
トラスツズマブBS点滴静注用150mg「ファイザー」
トラゼンタ錠5mg
トラゾドン塩酸塩錠25mg「アメル」
トラディアンス配合錠AP
トラディアンス配合錠BP

赤文字：削除または経過措置措置医薬品

トリプタノール錠10
トリンテリックス錠10mg
トリンテリックス錠20mg
トルリシティ皮下注0.75mgアテオス
トレシーバ注フレックスタッチ
トレドミン錠15mg
ナ行
ニューベクオ錠300mg
ネオーラル25mgカプセル
ネオシネジンコーワ注1mg
ネオフィリン注250mg
ネシーナ錠25mg
ノーベルバル静注用250mg
ノバミン錠5mg
ノバントロン注10mg
ノボラピッド30ミックス注フレックスペン
ノルバデックス錠10mg
ノルバデックス錠20mg
ハ行
パージェタ点滴静注420mg/14mL
ハーフジゴキシンKY錠0.125
バイアスピリン錠100mg
ハイドレアカプセル500mg
パキシルCR錠12.5mg
パクリタキセル点滴静注液30mg/5mL「ホスピーラ」
パクリタキセル点滴静注液100mg/16.7mL「ホスピーラ」
パナルジン錠100mg
ハロペリドール注5mg「ヨシトミ」

ハイリスク薬品一覧

赤字：削除または経過措置措置医薬品

ピオグリタゾン錠15mg「武田テバ」
ビカルタミドOD錠80mg「DSEP」
ピシパニール注射用5KE
ヒスロンH錠200mg
ビソノテープ4mg
ビソプロロールフマル酸塩錠0.625mg「トローワ」
ビソプロロールフマル酸塩錠5mg「テバ」
ヒダントール錠100mg
ヒドロコルチゾンコハク酸エステルNa注射用300mg「武田テバ」
ビムパット錠50mg
ビムパットドライシロップ10%
ビムパット点滴静注100mg
ピメノールカプセル50mg
ヒューマリンR注100単位/mL
ヒューマリンN注ミリオペン
ヒュミラ皮下注40mgシリンジ0.4mL
ヒュミラ皮下注40mgペン0.4mL
5-FU注1000mg
フィコンパ細粒1%
フェアストーン錠40
フェソロデックス筋注250mg
フェノバル散10%
フェノバル注射液100mg
フェマール錠2.5mg
フォシーガ錠5mg
フォシーガ錠10mg
ブコラム口腔用液5mg
プラザキサカプセル75mg

プラザキサカプセル110mg
ブラビックス錠75mg
ブラリア皮下注60mgシリンジ
フルメジン糖衣錠(0.5)
ブレオ注射用5mg
プレタールOD錠50mg
ブレディニン錠50
プレドニゾン散「タケダ」1%
プレドニゾン錠1mg(旭化成)
プレドニゾン錠「タケダ」5mg
プログラフカプセル0.5mg
プログラフカプセル1mg
プロセキソール錠0.5mg
プロタノールL注0.2mg
プロナンセリン錠4mg「DSPB」
フロリネフ錠0.1mg
ベイスン錠0.3
ベスタチンカプセル30mg
ベタメタゾン錠0.5mg「サワイ」
ベプリコール錠50mg
ペルサンチン錠100mg
ペロスピロン塩酸塩錠4mg「アメル」
ベンザリン錠5
ボグリボース錠0.3mg「武田テバ」
ホストイン静注750mg
ホリナート錠25mg「タイハウ」
マ行
マイスタン細粒1%
マイトマイシン注用2mg
マリゼブ錠12.5mg

ハイリスク薬品一覧

マリゼブ錠25mg
ミケラン細粒1%
メキシチールカプセル100mg
メソトレキセート錠2.5mg
メソトレキセート点滴静注液200mg
メソトレキセート点滴静注液1000mg
メトアナ配合錠HD
メトアナ配合錠LD
メトホルミン塩酸塩錠250mgMT 「DSPB」
ヤ行
ユーエフティ配合カプセルT100
ユーエフティE配合顆粒T150
ラ行
ライゾデグ配合注フレックスタッチ
ラストットSカプセル25mg
ラミクタール錠25mg
ランタスXR注ソロスター
ランドセン細粒0.1%
ランドセン錠0.5mg
ランマーク皮下注120mg
リーゼ錠5mg
リーマス錠200
リウマトレックスカプセル2mg
リオベル配合錠LD
リクシアナOD錠30mg
リクシアナOD錠60mg
リスパダール細粒1%
リスパダール内用液1mg/mL (0.5mL/ 包)
リスパダール内用液1mg/mL (1mL/包)

赤文字：削除または経過措置措置医薬品

リスパダール内用液1mg/mL (2mL/包)
リスパダール内用液1mg/mL (3mL/包)
リスパダールOD錠1mg
リスモダンR錠150mg
リスモダンP静注50mg
リツキサン点滴静注100mg
リツキサン点滴静注500mg
リツキシマブBS点滴静注100mg 「KHK」
リツキシマブBS点滴静注500mg 「KHK」
リドカイン点滴静注液1%「タカタ」
リドカイン静注用2%シリンジ「テル モ」
リノロサル注射液4mg (0.4%)
リフレックス錠15mg
リベルサス錠3mg
リベルサス錠7mg
リベルサス錠14mg
リムパーザ錠100mg
リムパーザ錠150mg
リメタゾン静注2.5mg
リュープリン注射用キット3.75mg
リュープリンSR注射用キット 11.25mg
リュープリンPRO注射用キット 22.5mg
リュープロレリン酢酸塩注射用キッ ト3.75mg「NP」
リンヴォック錠7.5mg
リンヴォック錠15mg
リンデロン散0.1%

ハイリスク薬品一覧

赤字：削除または経過措置措置医薬品

リンデロン錠0.5mg
リンデロン坐剤1.0mg
リンデロン懸濁注
ルーラン錠8mg
ルセフィ錠2.5mg
ルムジェブ注ミリオペン
レキサルティ錠1mg
レキサルティ錠2mg
レクサブロ錠10mg
レクタブル2mg注腸フォーム14回
レボトミン散10%
レボホリナート点滴静注用25mg「ヤクルト」
レボホリナート点滴静注用100mg「ヤクルト」
ロイケリン散10%
ロイナーゼ注用5000
ロゼウス静注液40mg
ワ行
ワーファリン顆粒0.2%
ワーファリン錠1mg
ワコビタール坐剤50
ワコビタール坐剤100
ワソラン静注5mg
ワソラン錠40mg

本 文

1. 神経系及び感覚器官用医薬品

11. 中枢神経系用薬

111. 全身麻酔剤

1115. 溶性バルビツール酸系及び
溶性チオバルビツール酸系
製剤

(チアミラールナトリウム)

▶イソゾール注射用0.5g (処置)

(劇)

Isozol 500mg/瓶 (溶解液付) [日医工]

〔貯法〕遮光

【効】全身麻酔，全身麻酔の導入，局所麻酔剤・吸入麻酔剤との併用，精神神経科における電撃療法の際の麻酔，局所麻酔剤中毒・破傷風・子癇等に伴う痙攣

【用】(注) 1. 静脈内投与

〔溶液濃度〕2.5%水溶液 (5%溶液は静脈炎を起こすことがある。)〔投与量・投与方法〕調整したチアミラール水溶液を静脈より注入。1) 全身麻酔の導入：最初に2～4mL (2.5%溶液で50～100mg) を注入して患者の全身状態，抑制状態などを観察し，その感受性より追加量を決定。次に患者が応答しなくなるまで追加注入し，応答がなくなった時の注入量を就眠量とする。さらに就眠量の半量ないし同量を追加注入したのち，他の麻酔法に移行。気管内に挿管する場合は筋弛緩剤を併用。

2) 短時間麻酔 (a) 患者とコンタクトを保ちながら最初に2～3mL (2.5%溶液で50～75mg) を10～15秒位の速度で注入後30秒間，麻酔の程度，患者の全身状態を観察する。さらに必要ならば2～3mLを同速度で注入し，患者の応答のなくなった時の注入量を就眠

量とする。手術に先立ち，さらに2～3mLを同速度で分割注入すれば10～15分程度の麻酔が得られる。(b) 短時間で手術が終了しない場合は注射針を静脈中に刺したまま呼吸，脈拍，血圧，角膜反射，瞳孔対光反射などに注意しながら手術の要求する麻酔深度を保つように1～4mL (2.5%溶液で25～100mg) を分割注入 (1回の最大使用量は1gまで)。3) 精神神経科における電撃療法の際の麻酔：通常12mL (2.5%溶液で300mg) を25秒～35秒で注入し，必要な麻酔深度に達したことを確かめたのち，直ちに電撃療法を行う。

4) 併用使用：本剤は局所麻酔剤あるいは，吸入麻酔剤と併用することができる。通常2～4mL (2.5%溶液で50～100mg) を間歇的に静脈内注入。点滴投与を行う場合は，静脈内点滴麻酔法に準ずる。5) 痙攣時における使用：患者の全身状態を観察しながら，通常2～8mL (2.5%溶液で50～200mg) を痙攣が止まるまで徐々に注入。

2. 直腸内注入

〔溶液濃度〕10%水溶液〔投与量〕20～40 mg/kg (10%溶液で0.2～0.4mL/kg) を基準とする。〔注入法〕溶液を注射器に入れ，注射器の先に導尿管カテーテルをつけ肛門より直腸に挿入し，注腸。注入後15分で麻酔にはいり，約1時間持続する。

3. 筋肉内注射

〔溶液濃度〕2.0～2.5%水溶液，とくに7歳以下の小児に対しては2%溶液を使用する (2.5%以上の濃度は組織の壊死をおこす危険がある)。〔筋注部位〕大腿筋肉，上腕部筋肉など筋肉の多い部

11. 中枢神経系用薬

11 位を選んで注射する。〔投与量〕20mg/kg (2%溶液で1mL/kg)を基準とする。〔投与方法〕一度に全量を注入してはならず、全量を2～3等分して、5分毎に必要なに応じて追加投与。注入後5～15分で麻酔にはいり、約40～50分程度持続する

【禁】ショック又は大出血による循環不全、重症心不全、急性間歇性ポルフィリン症、アジソン病、重症気管支喘息、バルビツール酸系薬物に対する過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。帝王切開等の分娩に使用する場合には、できるだけ最小有効量を慎重に投与、新生児への影響が考えられる。動物：催奇形作用

1119. その他の全身麻酔剤

(ケタミン塩酸塩)

▶**ケタラール静注用200mg (採用)** (劇麻)

Ketalar 200mg/20mL/瓶 [第一三共]

【効】手術、検査及び処置時の全身麻酔及び吸入麻酔の導入

【用】(注) 初回1～2mg/kgを緩徐(1分間以上)に静注。必要に応じて、初回量と同量又は半量を追加

【禁】本剤の成分に対し過敏症、脳血管障害、高血圧(収縮期圧160mmHg以上・拡張期圧100mmHg以上)、脳圧亢進症及び重症の心代償不全、痙攣発作の既往歴、外来患者

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。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

(セボフルラン)

▶**セボフルラン吸入麻酔液**
「ニッコー」(処置) (劇)

Sevoflurane 250mL/瓶 [日興]

【貯法】遮光

【先発品】セボフレン吸入麻酔液

【効】全身麻酔

【用】(外) 導入：本剤と酸素もしくは酸素・亜酸化窒素混合ガスとで導入。睡眠量の静脈麻酔剤を投与し、本剤と酸素もしくは酸素・亜酸化窒素混合ガスでも導入できる。本剤による導入は、0.5～5.0%で行うことができる。維持：患者の臨床徴候を観察しながら、酸素・亜酸化窒素と併用し、最小有効濃度で外科的麻酔状態を維持。4.0%以下の濃度で維持できる

【禁】以前にハロゲン化麻酔剤を使用し、黄疸又は原因不明の発熱、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：妊娠3か月以内、有益性と危険性より判断、安全性未確立。子宮筋弛緩作用あり、産科麻酔慎重投与

(デスフルラン)

▶**スープレックス吸入麻酔液 (処置)** (劇)

Suprane 240mL/本 [バクスター]

~~劇~~

【効】全身麻酔の維持

【用】(外) 3.0%の濃度で開始し、適切な麻酔深度が得られるよう患者の全身状態を観察しながら、濃度を調節。亜酸化窒素の併用の有無にかかわらず、7.6%以下の濃度で外科的手術に適切な麻酔深度が得られる

【禁】本剤又は他のハロゲン化麻酔剤に対する過敏症、悪性高熱の既往歴又は血族に悪性高熱の既往歴

【妊婦】妊婦・授乳婦：有益性と危険性

より判断，安全性未確立．子宮筋を弛緩させる可能性があるので，産科麻酔に用いる場合には，観察を十分に行い慎重に投与

(ドロペリドール)

▶ **ドロレプタン注射液25mg (処置)** (劇)

Droleptan 25mg10mL/瓶

(アルフレッサ)

【効】①フェンタニルとの併用による手術，検査及び処置時の全身麻酔並びに局所麻酔の補助．②ドロペリドールの単独投与による麻酔前投薬

【用】(注) ①導入麻酔剤として投与する場合には0.25～0.5mg/kg (本注射液として0.1～0.2mL/kg) をフェンタニル5～10 μ g/kg (フェンタニル注射液として0.1～0.2mL/kg) と共に緩徐に静注するか，又はブドウ糖液等に希釈して点滴静注．局所麻酔の補助として投与する場合には局所麻酔剤投与10～15分後に0.25mg/kg (本注射液として0.1mL/kg) をフェンタニル5 μ g/kg (フェンタニル注射液として0.1mL/kg) と共に緩徐に静注．②0.05～0.1mg/kg (本注射液として0.02～0.04mL/kg) を麻酔開始30～60分前に筋注

【禁】本剤の成分に対し過敏症，痙攣発作の既往歴，外来患者，重篤な心疾患，QT延長症候群，新生児，乳児及び2歳以下の幼児

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断．動物：骨格(胸椎骨，肋骨)異常，生仔平均体重の減少．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

(プロポフォール)

▶ **1%ディプリバン注-キット (処置)** (劇)

Diprivan 500mg50mL/筒 [アスペン]

~~×~~

【貯法】禁凍結，25℃以下

【効】①全身麻酔の導入及び維持．②集中治療における人工呼吸中の鎮静

【用】(注) ① (1) ディプリフェューザー TCI機能を用いない投与方法

1) 導入：0.5mg/kg/10秒(本剤として0.05mL/kg/10秒)で，患者の全身状態を観察しながら，就眠が得られるまで静注．ASAIII及びIVの患者には，より緩徐に投与．2.0～2.5mg/kg (本剤として0.20～0.25mL/kg) で就眠が得られる．

2) 維持：酸素もしくは酸素・亜酸化窒素混合ガスと併用し，静注．適切な麻酔深度が得られるよう患者の全身状態を観察しながら，投与速度を調節．4～10mg/kg/時(本剤として0.4～1.0mL/kg/時)で適切な麻酔深度が得られる．鎮痛剤(麻薬性鎮痛剤，局所麻酔剤等)を併用．局所麻酔剤併用時には通常より低用量で適切な麻酔深度が得られる．

(2) ディプリフェューザー TCI機能を用いる投与方法

1) 導入：目標血中濃度3.0 μ g/mLで静注を開始し，投与開始3分後に就眠が得られない場合には1分毎に1.0～2.0 μ g/mLずつ目標血中濃度を上げる．目標血中濃度3.0～6.0 μ g/mL，投与開始後1～3分で就眠が得られる．高齢者，ASAIII及びIVの患者には，より低い目標血中濃度で投与を開始．

2) 維持：酸素もしくは酸素・亜酸化窒素混合ガスと併用し，本剤を静注．適切な麻酔深度が得られるよう患者の

11. 中枢神経系用薬

11 全身状態を観察しながら、目標血中濃度を調節、目標血中濃度2.0～5.0 μ g/mLで適切な麻酔深度が得られる。鎮痛剤（麻薬性鎮痛剤、局所麻酔剤等）を併用。

②0.3mg/kg/時（本剤として0.03mL/kg/時）で、持続注入にて静注を開始し、適切な鎮静深度が得られるよう患者の全身状態を観察しながら、投与速度を調節。0.3～3.0mg/kg/時（本剤として0.03～0.30mL/kg/時）で適切な鎮静深度が得られる。必要に応じて鎮痛剤を併用

【禁】本剤又は本剤の成分に対し過敏症、小児（集中治療における人工呼吸中の鎮静）

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、ヒト胎児へ移行。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

（プロポフォール）

▶プロポフォール静注1%20mL
「マルイシ」(処置) (後) (劇)

Propofol 200mg/20mL/管 (丸石)



【貯法】禁凍結

【先発品】1%ディプリバン注

【効】①全身麻酔の導入及び維持。②集中治療における人工呼吸中の鎮静

【用】(注) ①1) 導入：0.5mg/kg/10秒（本剤として0.05mL/kg/10秒）で、患者の全身状態を観察しながら、就眠が得られるまで静注。ASAIII及びIVの患者には、より緩徐に投与。2.0～2.5mg/kg（本剤として0.20～0.25mL/kg）で就眠が得られる。2) 維持：酸素もしくは酸素・亜酸化窒素混合ガスと併用し、静注。適切な麻酔深度が得られるよう患者の全身状態を観察しながら、投与速度を調節。4～10mg/kg/時

（本剤として0.4～1.0mL/kg/時）で適切な麻酔深度が得られる。鎮痛剤（麻薬性鎮痛剤、局所麻酔剤等）を併用。局所麻酔剤併用時には通常より低用量で適切な麻酔深度が得られる。②0.3mg/kg/時（本剤として0.03mL/kg/時）で、持続注入にて静注を開始し、適切な鎮静深度が得られるよう患者の全身状態を観察しながら、投与速度を調節。0.3～3.0mg/kg/時（本剤として0.03～0.30mL/kg/時）で適切な鎮静深度が得られる。必要に応じて鎮痛剤を併用

【禁】本剤又は本剤の成分に対し過敏症、小児（集中治療における人工呼吸中の鎮静）

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、ヒト胎児へ移行。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

（レミゾラムベシル酸塩）

▶アネレム静注用50mg（採用） (向3)

Anerem 50mg/瓶 (ムンディ)



【効】全身麻酔の導入及び維持

【用】(注) 導入：12mg/kg/時の速度で、患者の全身状態を観察しながら、意識消失が得られるまで静脈内へ持続注入。患者の年齢、状態に応じて投与速度を適宜減速

維持：1mg/kg/時の速度で静脈内への持続注入を開始し、適切な麻酔深度が維持できるよう患者の全身状態を観察しながら、投与速度を適宜調節するが、上限は2mg/kg/時とする。患者の年齢、状態に応じて投与開始速度を適宜減速。覚醒徴候が認められた場合は、最大0.2mg/kgを静注してもよい

【禁】本剤の成分に対し過敏症、急性閉

塞隅角緑内障、重症筋無力症、ショック、昏睡、バイタルサインの抑制がみられる急性アルコール中毒

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。他のベンゾジアゼピン系薬剤を投与したとき、出生した新生児に口唇裂（口蓋裂を伴うものを含む）等が対照群と比較して有意に多い。妊娠後期の女性にベンゾジアゼピン系薬剤を投与したとき、新生児に哺乳困難、嘔吐、活動低下、筋緊張低下、過緊張、嗜眠、傾眠、呼吸抑制・無呼吸、チアノーゼ、易刺激性、神経過敏、振戦、低体温、頻脈等、離脱症状あるいは新生児仮死。ベンゾジアゼピン系薬剤で新生児に黄疸の増強。分娩前に連用した場合、ベンゾジアゼピン系薬剤で出産後、新生児に離脱症状。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。動物で乳汁移行

112. 催眠鎮静剤，抗不安剤

1123. 抱水クロラル系製剤

(抱水クロラル)

▶ エスクレ注腸用キット「500」 (処置)

Escrre 500mg/キット [久光]

【効】理学検査時における鎮静・催眠、静脈注射が困難な痙攣重積状態
【用】(外) 小児：30～50mg/kgを標準とし、直腸内に挿入。総量1.5gまで
【禁】本剤の成分又はトリクロホスナトリウムに対して過敏症、急性間けつ性ポルフィリン症
【妊婦】妊婦：投与禁止希望，安全性未確立

1124. ベンゾジアゼピン系製剤

(アルプラゾラム)

▶ ソラナックス0.4mg錠 (採用)

(向3)

Solanax 0.4mg/錠 [ファイザー]

~~×~~

【効】心身症（胃・十二指腸潰瘍、過敏性腸症候群、自律神経失調症）における身体症候ならびに不安・緊張・抑うつ・睡眠障害

【用】(内) 1日1.2mgを3回に分割。増量する場合には最高用量を1日2.4mgとして漸次増量し、3～4回に分割。高齢者：1回0.4mgの1日1～2回投与から開始し、増量する場合でも1日1.2mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症、急性閉塞隅角緑内障、重症筋無力症、HIVプロテアーゼ阻害剤（インジナビル等）投与中

【妊婦】妊婦：妊娠3か月以内、有益性と危険性より判断、類薬：奇形児等の障害児、動物：本剤の大量投与で骨格異常、胎仔死亡、出産仔の発育遅延。妊娠後期、有益性と危険性より判断、類薬で新生児に哺乳困難、嘔吐、活動低下、筋緊張低下、過緊張、嗜眠、傾眠、呼吸抑制・無呼吸、チアノーゼ、易刺激性、神経過敏、振戦、低体温、頻脈等、黄疸の増強。分娩前の連用で出産後新生児に離脱症状。授乳婦：授乳禁止、類薬でヒト母乳中へ移行、新生児に嗜眠、体重減少等、黄疸の増強
【投与制限日数】30日

(エスタゾラム)

▶ ユーロジン2mg錠 (院外専)

(向3)

Eurodin 2mg/錠 [武田テバ]

~~×~~

11. 中枢神経系用薬

11

▶ エストゾラム錠2mg「アメル」

(採用) 後 (向3)

Estazolam 2mg/錠 [共和]

✕

[先発品] ユーロジン2mg錠

【効】①不眠症。②麻酔前投薬

【用】(内) ①1回1～4mgを就寝前。②手術前夜：1回1～2mgを就寝前。麻酔前：1回2～4mg

【禁】重症筋無力症、リトナビル (HIVプロテアーゼ阻害剤) 投与中

【妊婦】妊婦：妊婦は有益性と危険性より判断。安全性未確立。類薬：奇形を有する児等の障害児、新生児に哺乳困難、嘔吐、活動低下、筋緊張低下、過緊張、嗜眠、傾眠、呼吸抑制・無呼吸、チアノーゼ、易刺激性、神経過敏、振戦、低体温、頻脈等、離脱症状、仮死、黄疸の増強、分娩前の連用で出産後新生児に離脱症状。授乳婦：授乳禁止、類薬：ヒト母乳中へ移行、新生児に嗜眠、体重減少等、黄疸の増強

【投与制限日数】30日

.....
(クアゼパム)

▶ ドラル錠15 (採用) (向3)

Doral 15mg/錠 [久光]

✕

[貯法] 遮光

【効】①不眠症。②麻酔前投薬

【用】(内) ①1回20mgを就寝前。1日30mgまで。②手術前夜1回15～30mgを就寝前。1日30mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症、急性閉塞隅角緑内障、重症筋無力症、睡眠時無呼吸症候群、リトナビル投与中

【妊婦】妊婦：妊娠3か月以内、有益性と危険性より判断。類薬：奇形児等の障害児。妊娠後期、有益性と危険性より判断。類薬：新生児に哺乳困難、嘔

吐、活動低下、筋緊張低下、過緊張、嗜眠、傾眠、呼吸抑制・無呼吸、チアノーゼ、易刺激性、神経過敏、振戦、低体温、頻脈等、黄疸の増強。類薬：分娩前の連用で出産後新生児に離脱症状。授乳婦：授乳禁止、類薬でヒト母乳中へ移行、新生児に嗜眠、体重減少等、黄疸の増強

【投与制限日数】30日

.....
(クロキサゾラム)

▶ セバゾン散1% (院外専) (向3)

Sepazon 10mg/g [アルフレッサ]

✕

[貯法] 遮光

▶ セバゾン錠1 (採用) (向3)

Sepazon 1mg/錠

✕

[貯法] 遮光

【効】①神経症における不安・緊張・抑うつ・強迫・恐怖・睡眠障害。②心身症 (消化器疾患、循環器疾患、更年期障害、自律神経失調症) における身体症状ならびに不安・緊張・抑うつ。③術前の不安除去

【用】(内) ①②1日3～12mgを3回に分割。③0.1～0.2mg/kgを手術前

【禁】本剤の成分に対し過敏症、急性閉塞隅角緑内障、重症筋無力症

【妊婦】妊婦：妊娠3か月以内、有益性と危険性より判断。類薬：出生した新生児に口唇裂 (口蓋裂を伴うものを含む) 等が対照群と比較して有意に多い。妊娠後期、有益性と危険性より判断。類薬：新生児に哺乳困難、嘔吐、活動低下、筋緊張低下、過緊張、嗜眠、傾眠、呼吸抑制・無呼吸、チアノーゼ、易刺激性、神経過敏、振戦、低体温、頻脈等、黄疸の増強、分娩前の連用で出産後新生児に離脱症状。授

乳婦：授乳禁止，類薬でヒト母乳中へ移行，新生児に嗜眠，体重減少，黄疸の増強

【投与制限日数】30日

.....
(ジアゼパム)

▶**セルシン散1% (採用)** (向3)

Cercine 10mg/g (武田)

⊗

▶**2mgセルシン錠 (採用)** (向3)

Cercine 2mg/錠

⊗

▶**5mgセルシン錠 (採用)** (向3)

Cercine 5mg/錠

⊗

【効】①神経症における不安・緊張・抑うつ，うつ病における不安・緊張，心身症（消化器疾患，循環器疾患，自律神経失調症，更年期障害，腰痛症，頸肩腕症候群）における身体症候並びに不安・緊張・抑うつ，②次記疾患における筋緊張の軽減：脳脊髄疾患に伴う筋痙攣・疼痛，③麻酔前投薬

【用】(内) ①1回2～5mgを1日2～4回，外来患者は1日量15mg以内，小児：3歳以下は1日量1～5mg，4～12歳は1日量2～10mg，それぞれ1～3回に分割，②1回2～10mgを1日3～4回，③1回5～10mgを就寝前又は手術前

【禁】急性閉塞隅角緑内障，重症筋無力症，リトナビル（HIVプロテアーゼ阻害剤）投与中

【妊婦】妊婦：妊娠3か月以内，有益性と危険性より判断，奇形児等の障害児，妊娠後期，有益性と危険性より判断，類薬：新生児に哺乳困難，嘔吐，活動低下，筋緊張低下，過緊張，嗜眠，傾眠，呼吸抑制・無呼吸，チアノーゼ，易刺激性，神経過敏，振戦，低体温，頻脈等，黄疸の増強，分娩前

の連用で出産後新生児に離脱症状，授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行，新生児に嗜眠，体重減少等，黄疸の増強

【投与制限日数】90日

.....
(ジアゼパム)

▶**ダイアブップ坐剤4 (採用)** (向3)

Diapp 4mg/個 (高田)

⊗
ハイリスク

【貯法】遮光

▶**ダイアブップ坐剤6 (採用)** (向3)

Diapp 6mg/個

⊗
ハイリスク

【貯法】遮光

【効】小児に対して次の目的に用いる：熱性痙攣及びてんかんの痙攣発作の改善

【用】(外) 小児：1回0.4～0.5mg/kgを1日1～2回，直腸内に挿入，1日1mg/kgまで

【禁】急性閉塞隅角緑内障，重症筋無力症，低出生体重児・新生児，リトナビル（HIVプロテアーゼ阻害剤）投与中

【妊婦】本剤は小児用の製剤である，妊婦：妊娠3か月以内，有益性と危険性より判断，類薬：ジアゼパム製剤の投与を受けた患者の中に奇形を有する児等の障害児を出産した例が対照群と比較して有意に多い，妊娠後期，有益性と危険性より判断，類薬で新生児に哺乳困難，嘔吐，活動低下，筋緊張低下，過緊張，嗜眠，傾眠，呼吸抑制・無呼吸，チアノーゼ，易刺激性，神経過敏，振戦，低体温，頻脈等，黄疸の増強，分娩前の連用で出産後新生児に離脱症状，授乳婦：授乳禁止，類薬でヒト母乳中へ移行，新生児に嗜眠，体重減少，黄疸の増強

【投与制限日数】14日

11. 中枢神経系用薬

11

.....
(ジアゼパム)

▶ホリゾン注射液10mg (採用)

(向3)

Horizon 10mg2mL/管

(丸石)

✕

【効】①神経症における不安・緊張・抑うつ。②次記疾患及び状態における不安・興奮・抑うつ軽減：麻酔前、麻酔導入時、麻酔中、術後、アルコール依存症の禁断（離脱）症状、分娩時。③次記状態における痙攣の抑制：てんかん様重積状態、有機リン中毒、カーバメート中毒

【用】(注) 初回10mgをできるだけ緩徐に筋注又は静注。以後必要に応じて3～4時間ごとに注射。静注には、なるべく太い静脈を選んで、できるだけ緩徐に（2分間以上をかけて）

【禁】急性閉塞隅角緑内障、重症筋無力症、ショック、昏睡、バイタルサインの悪い急性アルコール中毒、リトナビル（HIVプロテアーゼ阻害剤）投与中

【妊婦】妊婦：妊娠3か月以内、有益性と危険性より判断、奇形児等の障害児。妊娠後期、有益性と危険性より判断、(類薬) 新生児に哺乳困難、嘔吐、活動低下、筋緊張低下、過緊張、嗜眠、傾眠、呼吸抑制・無呼吸、チアノーゼ、易刺激性、神経過敏、振戦、低体温、頻脈等、黄疸の増強。分娩時に静注した例にsleeping baby。分娩前の連用で出産後新生児に離脱症状。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行、新生児に嗜眠、体重減少等、黄疸の増強

.....
(トフィソパム)

▶グランダキシン錠50 (採用)

Grandaxin 50mg/錠

(持田)

✕

【効】次記疾患における頭痛・頭重、倦怠感、心悸亢進、発汗等の自律神経症状：自律神経失調症、頭部・頸部損傷、更年期障害・卵巣欠落症状

【用】(内) 1回50mg, 1日3回

【禁】ロミタピドメシル酸塩を投与中

【妊婦】妊婦：妊娠3か月以内、有益性と危険性より判断、安全性未確立。類薬で奇形を有する児等の障害児を出産した例が対照群と比較して有意に多い、妊娠後期、有益性と危険性より判断、類薬で新生児に哺乳困難、嘔吐、活動低下、筋緊張低下、過緊張、嗜眠、傾眠、呼吸抑制・無呼吸、チアノーゼ、易刺激性、神経過敏、振戦、低体温、頻脈等、黄疸の増強。分娩前の連用：類薬で出産後新生児に離脱症状。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

.....
(ニトラゼパム)

▶ベンザリン錠5 (採用)

(向3)

Benzalin 5mg/錠

(共和)

(ハリスク) ✕

【効】①不眠症。②麻酔前投薬。③異型小発作群：點頭てんかん、ミオクロスム発作、失立発作等。④焦点性発作：焦点性痙攣発作、精神運動発作、自律神経発作等

【用】(内) ①1回5～10mgを就寝前。②1回5～10mgを就寝前又は手術前。③④成人・小児とも1日5～15mgを適宜分割投与

【禁】本剤の成分に対し過敏症、急性閉塞隅角緑内障、重症筋無力症

【妊婦】妊婦：妊娠3か月以内、有益性と危険性より判断、類薬：奇形を有する児等の障害児。妊娠後期、有益性と危険性より判断、新生児に哺乳困難、

嘔吐，活動低下，筋緊張低下，過緊張，嗜眠，傾眠，呼吸抑制・無呼吸，チアノーゼ，易刺激性，神経過敏，振戦，低体温，頻脈等，離脱症状，仮死，黄疸の増強。類薬：分娩前の連用で出産後新生児に離脱症状。授乳婦：授乳禁止，類薬：ヒト母乳中へ移行，新生児に嗜眠，体重減少等，黄疸の増強。動物：内臓変異（仮性水腎症等），外形異常（水頭症，小眼症，小耳症，尾の異常等），骨格異常（頸椎弓異常等）の発現率の増加，胎児死亡率の増加

【投与制限日数】90日

（フルニトラゼパム）

▶サイレース錠1mg（採用）（向2）

Silece 1mg/錠 [エーザイ]

✕

【効】①不眠症。②麻酔前投薬

【用】（内）1回0.5～2mgを就寝前又は手術前。高齢者：1回1mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症，急性閉塞隅角緑内障，重症筋無力症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。動物：催奇形作用。類薬で新生児において，口唇裂，口蓋裂等。新生児に哺乳困難，嘔吐，活動低下，筋緊張低下，過緊張，嗜眠，傾眠，呼吸抑制・無呼吸，チアノーゼ，易刺激性，神経過敏，振戦，低体温，頻脈等，類薬で黄疸の増強。類薬：分娩前の連用で出産後新生児に離脱症状。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行，新生児の黄疸を増強，類薬で新生児に嗜眠，体重減少

【投与制限日数】30日

（フルニトラゼパム）

▶サイレース静注2mg（採用）

（向2）

Silece 2mg1mL/管

[エーザイ]

【貯法】遮光

【効】①全身麻酔の導入。②局所麻酔時の鎮静

【用】（注）用時注射用蒸留水にて2倍以上に希釈，できるだけ緩徐に（1mg/分以上かけて）静注。①0.02～0.03mg/kgを静注。②0.01～0.03mg/kgを静注。必要に応じて初回量の半量ないし同量を追加

【禁】本剤の成分に対し過敏症，急性閉塞隅角緑内障，重症筋無力症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。動物：催奇形作用。類薬で新生児において，口唇裂，口蓋裂等。新生児に哺乳困難，嘔吐，活動低下，筋緊張低下，過緊張，嗜眠，傾眠，呼吸抑制・無呼吸，チアノーゼ，易刺激性，神経過敏，振戦，低体温，頻脈等，類薬で黄疸の増強。類薬：分娩前の連用で出産後新生児に離脱症状。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行，新生児の黄疸を増強，類薬で新生児に嗜眠，体重減少

（プロチゾラム）

▶レンドルミンD錠0.25mg（院外専）（向3）

Lendormin D 0.25mg/錠

[日本ベーリンガーインゲルハイム]

✕

【貯法】遮光

▶プロチゾラムOD錠0.25mg「サワイ」(採用) 後（向3）

Brotizolam OD 0.25mg/錠

[沢井]

✕

【貯法】遮光

【先発品】レンドルミンD錠0.25mg

11. 中枢神経系用薬

11 【効】①不眠症。②麻酔前投薬

【用】(内) ①1回0.25mgを就寝前。②手術前夜：1回0.25mgを就寝前。麻酔前：1回0.5mg

【禁】急性閉塞隅角緑内障、重症筋無力症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。安全性未確立。類薬：奇形児等の障害児を出産した例が対照群と比較して有意に多い。新生児に哺乳困難、嘔吐、活動低下、筋緊張低下、過緊張、嗜眠、傾眠、呼吸抑制・無呼吸、チアノーゼ、易刺激性、神経過敏、振戦、低体温、頻脈等、黄疸の増強。類薬：分娩前の連用で出産後新生児に離脱症状。授乳婦：授乳禁止、類薬でヒト母乳中へ移行、新生児に嗜眠、体重減少等

【投与制限日数】30日

.....
(プロマゼパム)

▶レキソタン細粒1% (採用) (向3)

Lexotan 10mg/g [アスペン]

✕

【貯法】遮光

▶レキソタン錠2 (採用) (向3)

Lexotan 2mg/錠

✕

【効】①神経症における不安・緊張・抑うつ及び強迫・恐怖。うつ病における不安・緊張。②心身症(高血圧症、消化器疾患、自律神経失調症)における身体症候並びに不安・緊張・抑うつ及び睡眠障害。③麻酔前投薬

【用】(内) ①1日量6～15mgを1日2～3回に分割。②1日量3～6mgを1日2～3回に分割。③5mgを就寝前又は手術前

【禁】本剤の成分に対し過敏症、急性閉塞隅角緑内障、重症筋無力症

【妊婦】妊婦：妊娠3か月以内、有益性

と危険性より判断、類薬で新生児において、口唇裂、口蓋裂等。妊娠後期、有益性と危険性より判断、類薬で新生児に哺乳困難、嘔吐、活動低下、筋緊張低下、過緊張、嗜眠、傾眠、呼吸抑制・無呼吸、チアノーゼ、易刺激性、神経過敏、振戦、低体温、頻脈等、黄疸の増強。分娩前の連用で出産後新生児に離脱症状。授乳婦：授乳禁止、類薬でヒト母乳中へ移行、新生児に嗜眠、体重減少等、黄疸の増強

【投与制限日数】30日

.....

(ミダゾラム)

▶ミダゾラム注10mg「サンド」

(採用) 後 (向3)

Midazolam 10mg2mL/管 [サンド]

✕

【先発品】ドルミカム注射液10mg

【効】①麻酔前投薬。②全身麻酔の導入・維持。③集中治療における人工呼吸中の鎮静。④歯科・口腔外科領域における手術及び処置時の鎮静

【用】(注) ①0.08～0.10mg/kgを手術前30分～1時間に筋注。修正在胎45週以上(在胎週数+出生後週数)の小児：0.08～0.15mg/kgを手術前30分～1時間に筋注。②0.15～0.30mg/kgを静注し、必要に応じて初回量の半量ないし同量を追加投与。静注する場合には、なるべく太い静脈を選んで、できるだけ緩徐に(1分間以上の時間をかけて)。③1) 導入：初回投与は、0.03mg/kgを少なくとも1分以上かけて静注。より確実な鎮静導入が必要とされる場合の初回投与量は0.06mg/kgまで。必要に応じて、0.03mg/kgを少なくとも5分以上の間隔を空けて追加投与。初回投与及び追加投与の総量は0.30mg/kgまで。修正在胎45週以上

(在胎週数+出生後週数)の小児:初回投与は0.05~0.20mg/kgを少なくとも2~3分以上かけて静注。必要に応じて、初回量と同量を少なくとも5分以上の間隔を空けて追加投与。2)維持:0.03~0.06mg/kg/時より持続静脈内投与を開始、鎮静状態をみながら適宜増減。(0.03~0.18mg/kg/時の範囲が推奨される)。修正在胎45週以上(在胎週数+出生後週数)の小児:0.06~0.12mg/kg/時より持続静脈内投与を開始し、鎮静状態をみながら適宜増減。(投与速度の増減は25%の範囲内とする)。修正在胎45週未満(在胎週数+出生後週数)の小児のうち、修正在胎32週未満では0.03mg/kg/時、修正在胎32週以上では0.06mg/kg/時より持続静脈内投与を開始し、鎮静状態をみながら適宜増減。④初回投与として1~2mgをできるだけ緩徐に(1~2mg/分)静注し、必要に応じて0.5~1mgを少なくとも2分以上の間隔を空けて、できるだけ緩徐に(1~2mg/分)追加。初回の目標鎮静レベルに至るまでの、初回投与及び追加投与の総量は5mgまで

【警告】1. 「重要な基本的注意」に留意し、呼吸及び循環動態の連続的な観察ができる設備を有し、緊急時に十分な措置が可能な施設においてのみ用いること。[呼吸抑制及び呼吸停止を引き起こすことがあり、速やかな処置が行われないために死亡又は低酸素脳症に至った症例が報告されている。]

2. 低出生体重児及び新生児に対して急速静脈内投与をしてはならない。[急速静脈内投与後、重度の低血圧及び痙攣発作が報告されている。]

【禁】本剤の成分に対し過敏症、急性閉塞隅角緑内障、重症筋無力症、HIVプロテアーゼ阻害剤(リトナビルを含有する薬剤、インジナビル、ネルフィナビル、アタザナビル、ホスアンプレナビル、ダルナビルを含有する薬剤)、エファピレンツ、コビスタットを含有する薬剤及びオムビタスビル・パリタプレビル・リトナビルを投与中、ショック、昏睡、バイタルサインの抑制がみられる急性アルコール

【妊婦】妊婦:投与禁止希望、安全性未確立。類薬:新生児に口唇裂(口蓋裂を伴うものを含む)。妊娠末期又は分娩中に高用量を投与したとき胎児に心拍数の不整、新生児に低血圧、哺乳困難、低体温、呼吸抑制。類薬:新生児に哺乳困難、嘔吐、活動低下、筋緊張低下、過緊張、嗜眠、傾眠、呼吸抑制・無呼吸、チアノーゼ、易刺激性、神經過敏、振戦、低体温、頻脈等、黄疸の増強等、分娩前の連用で出産後新生児に離脱症状。授乳婦:授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

.....
(ロフラゼブ酸エチル)

▶ **メイラックス錠1mg (採用)**

(向3)

Meilax 1mg/錠

[Meiji Seika]



【効】①神経症における不安・緊張・抑うつ・睡眠障害。②心身症(胃・十二指腸潰瘍、慢性胃炎、過敏性腸症候群、自律神経失調症)における不安・緊張・抑うつ・睡眠障害

【用】(内) 2mgを1日1~2回に分割

【禁】ベンゾジアゼピン系薬剤に対して過敏症、急性閉塞隅角緑内障、重症筋無力症

【妊婦】妊婦:妊娠3か月以内、有益性

11. 中枢神経系用薬

11

と危険性より判断, 類薬: 奇形児等の障害児。妊娠後期, 有益性と危険性より判断, 新生児に哺乳困難, 嘔吐, 活動低下, 筋緊張低下, 過緊張, 嗜眠, 傾眠, 呼吸抑制・無呼吸, チアノーゼ, 易刺激性, 神経過敏, 振戦, 低体温, 頻脈等, 黄疸の増強。分娩前の連用で出産後新生児に離脱症状。授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行, 新生児に嗜眠, 体重減少, 黄疸の増強

【投与制限日数】30日

(ロラゼパム)

▶**ワイパックス錠1.0 (採用)** (向3)

Wypax 1mg/錠 [ファイザー]

ⓧ

【貯法】遮光

【効】①神経症における不安・緊張・抑うつ。②心身症(自律神経失調症, 心臓神経症)における身体症状並びに不安・緊張・抑うつ

【用】(内) 1日1~3mgを2~3回に分割

【禁】急性閉塞隅角緑内障, 重症筋無力症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立。類薬: 新生児に口唇裂(口蓋裂を伴うものを含む)等, 哺乳困難, 嘔吐, 活動低下, 筋緊張低下, 過緊張, 嗜眠, 傾眠, 呼吸抑制・無呼吸, チアノーゼ, 易刺激性, 神経過敏, 振戦, 低体温, 頻脈等, 黄疸の増強。類薬: 分娩前の連用で出産後新生児に離脱症状。動物: 胎児に口蓋裂及び眼瞼裂。授乳婦: 授乳禁止, 類薬でヒト母乳中へ移行, 新生児に嗜眠, 体重減少等, 黄疸の増強

【投与制限日数】30日

(ロルメタゼパム)

▶**エバミール錠1.0 (採用)** (向3)

Evamyl 1mg/錠 [バイエル]

ⓧ

【効】不眠症

【用】(内) 1回1~2mgを就寝前。高齢者: 1回2mgまで

【禁】急性閉塞隅角緑内障, 重症筋無力症, 本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 妊娠3か月以内, 有益性と危険性より判断, 類薬: 新生児に口唇裂(口蓋裂を伴うものを含む)等。妊娠後期, 有益性と危険性より判断, 類薬: 新生児に哺乳困難, 嘔吐, 活動低下, 筋緊張低下, 過緊張, 嗜眠, 傾眠, 呼吸抑制・無呼吸, チアノーゼ, 易刺激性, 神経過敏, 振戦, 低体温, 頻脈等, 黄疸の増強。類薬: 分娩前の連用で出産後新生児に離脱症状。授乳婦: 授乳禁止, 類薬でヒト母乳中へ移行, 新生児に嗜眠, 体重減少等, 黄疸の増強

【投与制限日数】30日

1125. バルビツール酸系及びチオバルビツール酸系製剤

(フェノバルビタール)

▶**フェノバル散10% (採用)**

(劇) (向3)

Phenobal 100mg/g [第一三共]

ⓧ

【貯法】遮光

【効】①不眠症。②不安緊張状態の鎮静, てんかんの痙攣発作: 強直間代発作(全般痙攣発作, 大発作), 焦点発作(ジャクソン型発作を含む)。自律神経発作, 精神運動発作

【用】(内) ①1回30~200mgを就寝前。②1日30~200mgを1~4回に分割

【禁】本剤の成分又はバルビツール酸系化合物に対して過敏症，急性間欠性ポルフィリン症，ポリコナゾール，タダラフィル（肺高血圧症を適応とする場合），アスナプレビル，ダクラタスビル，マシテンタン，エルバスビル，グラゾプレビル，チカグレロル，ドラビリン，アルテメテル・ルメファントリン，ダルナビル・コビシスタット，リルピビリン，リルピビリン・テノホビル ジソプロキシル・エムトリシタビン，リルピビリン・テノホビル アラフェナミド・エムトリシタビン，ピクテグラビル・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミド，ダルナビル・コビシスタット・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミド，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 アラフェナミド，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 アラフェナミド，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 ジソプロキシル，ソホスプビル・ベルパタスビル，ドルテグラビル・リルピビリン投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，奇形児（口唇裂，口蓋裂，心奇形，大動脈縮窄症等），新生児の出血傾向，呼吸抑制等，分娩前の連用で出産後新生児に離脱症状（多動，振戦，反射亢進，過緊張等），妊娠中の投与により，葉酸低下，授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行，新生児，乳児に傾眠，哺乳量低下

【投与制限日数】90日

.....
(フェノバルビタール)

▶ **フェノバル注射液100mg (採用)** (劇)向3

Phenobal 100mg1mL/管 [第一三共]

ハイリスク ~~×~~

【効】①不安緊張状態の鎮静（緊急に必要な場合），②てんかんの痙攣発作：強直間代発作（全般痙攣発作，大発作），焦点発作（ジャクソン型発作を含む），③自律神経発作，精神運動発作

【用】(注) 1回50～200mgを1日1～2回，皮下又は筋注

【禁】ポリコナゾール（ブイフェンド），タダラフィル（肺高血圧症を適応とする場合：アドシルカ），アスナプレビル（スンベブラ），ダクラタスビル（ダクルインザ），マシテンタン（オプスミット），エルバスビル（エレルサ），グラゾプレビル（グラジナ），チカグレロル（プリリント），ドラビリン（ピフェルトロ），アルテメテル・ルメファントリン（リアメット配合錠），ダルナビル・コビシスタット（プレジコビックス配合錠），リルピビリン（エジュラント），リルピビリン・テノホビル ジソプロキシル・エムトリシタビン（コムプレラ配合錠），リルピビリン・テノホビル アラフェナミド・エムトリシタビン（オデフシ配合錠），ピクテグラビル・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミド（ビクトルビ配合錠），ダルナビル・コビシスタット・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミド（シムツーザ配合錠），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 アラフェナミド（ゲンボイヤ配合錠），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 ジソプロキシル（スタリビルド配合錠），ソホスプビル・ベルパタスビル（エプクルーサ配合錠），ドルテグラビル・リルピビリン（ジャルカ配合錠），ジスルフィラム

11. 中枢神経系用薬

11 (ノックピン), シアナミド (シアナマイド), プロカルバジン塩酸塩

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，奇形児（口唇裂，口蓋裂，心奇形，大動脈縮窄症等），新生児の出血傾向，呼吸抑制等．分娩前の連用で出産後新生児に離脱症状（多動，振戦，反射亢進，過緊張等）．妊娠中の投与により，葉酸低下．授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行，新生児，乳児に傾眠，哺乳量低下

.....
(フェノバルビタールナトリウム)

▶ワコビタール坐剤50（採用）

劇③

Wakobital 50mg/個

〔高田〕

〔ハイリスク〕

〔貯法〕冷所

▶ワコビタール坐剤100（採用）

劇③

Wakobital 100mg/個

〔ハイリスク〕

〔貯法〕冷所

【効】小児に対して経口投与が困難な場合の次の目的に用いる．①催眠．②不安・緊張状態の鎮静．③熱性痙攣及びてんかんの痙攣発作の改善

【用】(外) 小児：1日4～7mg/kgを標準として直腸内に挿入

【禁】本剤の成分又はバルビツール酸系化合物に対して過敏症，急性間欠性ポルフィリン症，ポリコナゾール，タダラフィル（肺高血圧症を適応とする場合），リルピピリン，マシテンタン，エルバスビル，グラゾプレビル，チカグレロル，ドラビリン，ダルナビル・コビススタット，ドラビリン，アルテメテル・ルメファントリン，エルビテグラビル・コビススタット・エムトリシタビン・テノホビル ジソプロキシ

ル，ダルナビル・コビススタット・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミド，エルビテグラビル・コビススタット・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミド，リルピピリン・テノホビル アラフェナミド・エムトリシタビン，ビクテグラビル・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミド，ソホスブビル・ベルパタスビル，ドルテグラビル・リルピピリン投与中，妊婦

【妊婦】本剤は小児用の製剤である．妊婦：奇形児（口唇裂，口蓋裂，心奇形，大動脈縮窄症等），新生児の出血傾向，呼吸抑制等．分娩前の連用で出産後新生児に離脱症状（多動，振戦，反射亢進，過緊張等）．妊娠中，葉酸低下．授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行，新生児，乳児に傾眠，哺乳量低下

【投与制限日数】14日

1129. その他の催眠鎮静剤，抗不安剤

(エスゾピクロン)

▶ルネスタ錠1mg（院外専）

Lunesta 1mg/錠

〔エーザイ〕

~~×~~

▶エスゾピクロン錠1mg「サワイ」(採用) 後

Eszopiclone 1mg/錠

〔沢井〕

~~×~~

〔先発品〕ルネスタ錠1mg

【効】不眠症

【用】(内) 1回2mgを，高齢者には1回1mgを就寝前，1回3mgまで，高齢者では1回2mgまで

【警告】本剤の服用後に，もうろう状態，睡眠随伴症状（夢遊症状等）が

あらわれることがある。また、入眠までの、あるいは中途覚醒時の出来事を記憶していないことがあるので注意すること

【禁】本剤の成分又はゾピクロンに対し過敏症、重症筋無力症、急性閉塞隅角緑内障

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立、妊娠後期に本剤を投与された患者より出生した児に呼吸抑制、痙攣、振戦、易刺激性、哺乳困難等の離脱症状。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行し、新生児に嗜眠

.....
(ゾピクロン)

▶ **アモバン錠10 (院外専)** (向3)
Amoban 10mg/錠 [サノフィ]

✕

【貯法】遮光

【効】①不眠症。②麻酔前投薬

【用】(内) ①1回7.5～10mgを就寝前、10mgまで、②1回7.5～10mgを就寝前又は手術前、10mgまで

【警告】本剤の服用後に、もうろう状態、睡眠随伴症状(夢遊症状等)があらわれることがある。また、入眠までの、あるいは中途覚醒時の出来事を記憶していないことがあるので注意すること

【禁】本剤の成分又はエスゾピクロンに対し過敏症、重症筋無力症、急性閉塞隅角緑内障

【妊婦】妊婦・授乳婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立、妊娠後期に本剤を投与された患者より出生した児に呼吸抑制、痙攣、振戦、易刺激性、哺乳困難等の離脱症状。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行、新生児に嗜眠

【投与制限日数】30日

.....
(ゾルピデム酒石酸塩)

▶ **マイスリー錠10mg (院外専)**

(向3)

Myslee 10mg/錠 [アステラス]

✕

【貯法】遮光

▶ **ゾルピデム酒石酸塩錠10mg**

「杏林」(採用) (後)

(向3)

Zolpidem tartrate 10mg/錠 [杏林]

✕

【貯法】遮光

【先発品】マイスリー錠10mg

【効】不眠症(統合失調症及び躁うつ病に伴う不眠症は除く)

【用】(内) 1回5～10mgを就寝直前、高齢者：1回5mgから投与を開始、1日10mgまで

【警告】本剤の服用後に、もうろう状態、睡眠随伴症状(夢遊症状等)があらわれることがある。また、入眠までの、あるいは中途覚醒時の出来事を記憶していないことがあるので注意すること

【禁】本剤の成分に対し過敏症、重篤な肝障害、重症筋無力症、急性閉塞隅角緑内障

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立、ヒトで胎盤通過、妊娠後期に本剤を投与された患者より出生した児に呼吸抑制、痙攣、振戦、易刺激性、哺乳困難等の離脱症状。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行、新生児に嗜眠

【投与制限日数】30日

.....
(タンドスピロンクエン酸塩)

▶ **セディール錠5mg (院外専)** (向)

3)

Sediell 5mg/錠 [大日本住友]

✕

11. 中枢神経系用薬

11 ▶セディール錠10mg (採用) (劇)

Sediell 10mg/錠



【効】①心身症（自律神経失調症，本態性高血圧症，消化性潰瘍）における身体症候ならびに抑うつ，不安，焦躁，睡眠障害。②神経症における抑うつ，恐怖

【用】(内) 1日30mgを3回に分割，1日60mgまで

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎子に波状肋骨の増加。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

.....
(デクスメドトミジン塩酸塩)

▶デクスメドトミジン静注液

200 μ g「ニプロ」(採用) (後) (劇)

Dexmedetomidine 200 μ g50mL/筒

〔ニプロ〕



【先発品】プレセデックス静注液200 μ g
「マルイシ」
プレセデックス静注液200 μ g
「ファイザー」

【効】①集中治療における人工呼吸中及び離脱後の鎮静。②局所麻酔下における非挿管での手術及び処置時の鎮静

【用】(注) ①6 μ g/kg/時で10分間持続静注し（初期負荷投与），続いて患者の状態に合わせて，至適鎮静レベルが得られる様，維持量として0.2～0.7 μ g/kg/時の範囲で持続静注（維持投与）。維持投与から開始することも可。投与速度を適宜減速。②6 μ g/kg/時で10分間持続静注し（初期負荷投与），続いて患者の状態に合わせて，至適鎮静レベルが得られる様，維持量として0.2～0.7 μ g/kg/時の範囲で持続静注（維持投与）。投与速度を適宜減速

【警告】1. 本剤の投与により低血圧，高血圧，徐脈，心室細動等があらわれ，心停止にいたるおそれがある。したがって，本剤は，患者の呼吸状態，循環動態等の全身状態を注意深く継続的に監視できる設備を有し，緊急時に十分な措置が可能な施設で，本剤の薬理作用を正しく理解し，集中治療又は非挿管下での鎮静における患者管理に熟練した医師のみが使用するこ。〔副作用 重大な副作用〕の項参照)

2. 迷走神経の緊張が亢進しているか，急速静注，単回急速投与等，通常の用法・用量以外の方法で本剤を投与した場合に重篤な徐脈，洞停止等があらわれたとの報告があるので，本剤は定められた用法・用量に従い，緩徐に持続注入することを厳守し，患者の状況を慎重に観察するとともに，このような症状があらわれた場合には適切な処置を行うこと。〔副作用 重大な副作用〕の項参照)

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物で生存胎子数の減少，胎盤移行性，子宮血流量低下によると考えられる胎子体重の低下及び骨化遅延，ヒトにおいて胎盤移行性。授乳婦：投与後24時間授乳禁止，動物で乳汁中へ移行，ヒト母乳中へ移行

.....
(デクスメドトミジン塩酸塩)

▶プレセデックス静注液 200 μ g/50mLシリンジ「ファイ ザー」(採用) (劇)

Precedex 200 μ g50mL/筒〔ファイザー〕



【効】①集中治療における人工呼吸中及

び離脱後の鎮静。②局所麻酔下における非挿管での手術及び処置時の鎮静

【用】(注) ① $6\mu\text{g}/\text{kg}/\text{時}$ で10分間持続静注し(初期負荷投与)、続いて患者の状態に合わせて、至適鎮静レベルが得られる様、維持量として $0.2\sim 0.7\mu\text{g}/\text{kg}/\text{時}$ の範囲で持続静注(維持投与)。維持投与から開始することも可。6歳以上の小児には、 $0.2\mu\text{g}/\text{kg}/\text{時}$ の投与速度で静脈内へ持続注入し、患者の状態に合わせて、至適鎮静レベルが得られる様、 $0.2\sim 1.0\mu\text{g}/\text{kg}/\text{時}$ の範囲で持続注入。修正在胎(在胎週数+出生後週数)45週以上6歳未満の小児には、 $0.2\mu\text{g}/\text{kg}/\text{時}$ の投与速度で静脈内へ持続注入し、患者の状態に合わせて、至適鎮静レベルが得られる様、 $0.2\sim 1.4\mu\text{g}/\text{kg}/\text{時}$ の範囲で持続注入。投与速度を適宜減速。② $6\mu\text{g}/\text{kg}/\text{時}$ で10分間持続静注し(初期負荷投与)、続いて患者の状態に合わせて、至適鎮静レベルが得られる様、維持量として $0.2\sim 0.7\mu\text{g}/\text{kg}/\text{時}$ の範囲で持続静注(維持投与)。投与速度を適宜減速

【警告】1.1 本剤の投与により低血圧、高血圧、徐脈、心室細動等があらわれ、心停止にいたるおそれがある。したがって、本剤は、患者の呼吸状態、循環動態等の全身状態を注意深く継続的に監視できる設備を有し、緊急時に十分な措置が可能な施設で、本剤の薬理作用を正しく理解し、集中治療又は非挿管下での鎮静における患者管理に熟練した医師のみが使用すること。また、小児への投与に際しては、小児の集中治療に習熟した医師が使用すること。
[9.7.2 参照]、[11.1.1 参照]、
[11.1.2 参照]、[11.1.3 参照]、
[11.1.4 参照]、[11.1.5 参照]

1.2 迷走神経の緊張が亢進しているか、急速静注、単回急速投与等、通常の用法・用量以外の方法で本剤を投与した場合に重篤な徐脈、洞停止等があらわれたとの報告があるので、本剤は定められた用法・用量に従い、緩徐に持続注入することを厳守し、患者の状況を慎重に観察するとともに、このような症状があらわれた場合には適切な処置を行うこと。[11.1.3 参照]、[11.1.5 参照]

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物で生存胎仔数の減少、胎盤移行性、子宮血流量低下によると考えられる胎仔体重の低下及び骨化遅延、ヒトにおいて胎盤移行性。授乳婦：投与後24時間授乳禁止、動物で乳汁中へ移行、ヒト母乳中へ移行

.....
(トリクロホスナトリウム)

▶ トリクロリールシロップ10%

(採用)

Ⓢ

Tricloryl 100mg/mL [アルフレッサ]

✕

【貯法】禁凍結、冷所(1~15℃)

【効】①不眠症。②脳波・心電図検査等における睡眠

【用】(内)1回1~2g(本剤として10~20mL)を就寝前又は検査前。20~80mg/kg(本剤として $0.2\sim 0.8\text{mL}/\text{kg}$)を標準とし、総量2g(本剤として20mL)まで。小児は年齢により適宜減量

【禁】本剤の成分又は抱水クロラルルに対して過敏症、急性間欠性ポルフィリン症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望、安全性未確立

.....

11. 中枢神経系用薬

11 (リルマザホン塩酸塩水和物)

▶リスミー錠2mg (採用)

Rhythmy 2mg/錠 (共和)

⊗

【効】①不眠症。②麻酔前投薬

【用】(内) ①1回1～2mgを就寝前。高齢者：1回2mgまで。②1回2mgを就寝前又は手術前。高齢者：1回2mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症，急性閉塞隅角緑内障，重症筋無力症

【妊婦】妊婦：妊娠3か月以内，有益性と危険性より判断，類薬：奇形児等の障害児。妊娠後期，有益性と危険性より判断，類薬：新生児に哺乳困難，嘔吐，活動低下，筋緊張低下，過緊張，嗜眠，傾眠，呼吸抑制・無呼吸，チアノーゼ，易刺激性，神経過敏，振戦，低体温，頻脈等，黄疸の増強。類薬：分娩前の連用で出産後新生児に離脱症状。授乳婦：授乳禁止，類薬でヒト母乳中へ移行，新生児に嗜眠，体重減少，黄疸の増強。動物：乳汁中へ移行
.....

113. 抗てんかん剤

1132. ヒダントイン系製剤

(フェニトイン)

▶アレビアチン散10% (採用) ⊗

Aleviatin 100mg/g (大日本住友)

⊗ (ハイリスク) ⊗

▶アレビアチン錠25mg (採用)

Aleviatin 25mg/錠

⊗ (ハイリスク) ⊗

▶ヒダントール錠100mg (採用)

Hydantol 100mg/錠 (第一三共)

⊗ (ハイリスク) ⊗

【効】①てんかんの痙攣発作：強直間代発作（全般痙攣発作，大発作），焦点発作（ジャクソン型発作を含む）。②自律神経発作。③精神運動発作

【用】(内) 1日200～300mg，小児：次記用量を毎食後3回に分割。学童：100～300mg，幼児：50～200mg，乳児：20～100mg

【禁】本剤の成分又はヒダントイン系化合物に対し過敏症，タダラフィル（肺高血圧症を適応とする場合），リルピピリン，アスナプレビル，ダクラタスビル，マシテンタン，ソホスブビル，エルバスビル，グラソプレビル，チカグレロル，アルテメテル・ルメファントリン，ダルナビル・コビシタット，ドラビリン，ルラシドン，リルピピリン・テノホビル ジソプロキシル・エムトリシタビン，リルピピリン・テノホビル アラフェナミド・エムトリシタビン，ピクテグラビル・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミド，ダルナビル・コビシタット・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミド，エルビテグラビル・コビシタット・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミド，エルビテグラビル・コビシタット・エムトリシタビン，レジバスビル・ソホスブビル，ドルテグラビル・リルピピリンを投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，奇形児（口唇裂，口蓋裂，心奇形等），可能な限り単独投与，他の抗てんかん剤（特にプリミドン）と併用して奇形児を出産。妊娠中，児に腫瘍（神経芽細胞腫等），新生児に出血傾向，葉酸低下
.....

(ホスフェニトインナトリウム水和物)

▶**ホストイン静注750mg (採用)**

劇

Postoin 750mg/10mL/瓶 [ノーベル]

ハイリスク ~~×~~

[貯法] 2～8℃

【効】①てんかん重積状態。②脳外科手術又は意識障害(頭部外傷等)時のてんかん発作の発現抑制。③フェニトインを経口投与しているてんかん患者における一時的な代替療法

【用】(注)成人又は2歳以上の小児には、次記の用法・用量にて投与。①初回投与：ホスフェニトインナトリウムとして22.5mg/kgを静注。3mg/kg/分又は150mg/分のいずれか低い方を超えないこと。維持投与：5～7.5mg/kg/日を1回又は分割にて静注。1mg/kg/分又は75mg/分のいずれか低い方を超えないこと。②初回投与：15～18mg/kgを静注。1mg/kg/分又は75mg/分のいずれか低い方を超えないこと。維持投与：5～7.5mg/kg/日を1回又は分割にて静注。1mg/kg/分又は75mg/分のいずれか低い方を超えないこと。③経口フェニトインの1日投与量の1.5倍量を、1日1回又は分割にて静注。1mg/kg/分又は75mg/分のいずれか低い方を超えないこと

【禁】本剤の成分又はヒダントイン系化合物に対し過敏症、洞性徐脈、高度の刺激伝導障害、タダラフィル(肺高血圧症を適応とする場合)、リルピピリン、アスナプレビル、ダクラタスビル、マシテンタン、エルバスビル、グラゾプレビル、チカグレロル、アルテメテル・ルメファントリン、ダクラタスビル・アスナプレビル・ベクラブビル、ダルナビル・コビススタット、リルピピリン・テノホビル ジソプロキ

シル・エムトリシタピン、リルピピリン・テノホビル アラフェナミド・エムトリシタピン、ビクテグラビル・エムトリシタピン・テノホビル アラフェナミド、エルビテグラビル・コビススタット・エムトリシタピン・テノホビル アラフェナミド、エルビテグラビル・コビススタット・エムトリシタピン・テノホビル ジソプロキシル、ソホスブビル・ベルバタスビル、ソホスブビル、レジバスビル・ソホスブビル、ドルテグラビル・リルピピリンを投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、可能な限り単独投与、奇形児(口唇裂、口蓋裂、心奇形等)、児に腫瘍(神経芽細胞腫等)、新生児に出血傾向、血中葉酸低下。動物：胎児の脳及び心血管系等に奇形、母動物に分娩の遅延、致死量の低下、新生児に回避行動の増加傾向、行動発達の抑制、自発運動の増加あるいは減少、異常回転運動、迷路学習の抑制等。授乳婦：授乳禁止。動物：乳汁中へ移行

1139. その他の抗てんかん剤

(エトスクシミド)

▶**エPILEオプチマル散50% (採用)**

Epile petit mal 500mg/g [エーザイ]

ハイリスク ~~×~~

【効】定型欠伸発作(小発作)、小型(運動)発作〔ミオクロニー発作、失立(無動)発作、點頭てんかん(幼児痙縮発作、BNS痙攣等)〕

【用】(内)1日450～1000mg(本剤として0.9～2g)を2～3回に分割。小児：1日150～600mg(本剤として0.3～1.2g)を1～3回に分割

11. 中枢神経系用薬

11 【禁】本剤の成分に対して過敏症、重篤な血液障害

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，胎盤を通過，奇形児（口唇裂等），新生児に離脱症状又は鎮静症状，授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

.....
(カルバマゼピン)

▶**テグレトール細粒50% (採用)**

Tegretol 500mg/g [サンファーマ]

(ハイリスク) ~~✕~~

▶**テグレトール錠200mg (採用)**

Tegretol 200mg/錠

(ハイリスク) ~~✕~~

【効】①精神運動発作，てんかん性格及びてんかんに伴う精神障害，てんかんの痙攣発作〔強直間代発作（全般痙攣発作，大発作）〕。②躁病，躁うつ病の躁状態，統合失調症の興奮状態。③三叉神経痛

【用】(内) ①最初1日量200～400mgを1～2回に分割し，至適効果が得られるまで（1日600mg）徐々に増量。1日1200mgまで。小児：1日100～600mgを分割。②最初1日量200～400mgを1～2回に分割し，至適効果が得られるまで（1日600mg）徐々に増量。1日1200mgまで。③最初1日量200～400mgからはじめ，1日600mgまでを分割するが，1日800mgまで

【禁】本剤の成分又は三環系抗うつ剤に対し過敏症，重篤な血液障害，第II度以上の房室ブロック，高度徐脈（50拍/分未満），ポリコナゾール，タダラフィル（アドシルカ），リルピピリン，マシテンタン，チカグレロル，グラゾプレビル，エルバスビル，ダクラタスビル・アスナプレビル・ベクラプレビル，アスナプレビル，ドルテグラビ

ル・リルピピリン，ソホスブビル・ベルパタスビル，ビクテグラビル・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミド投与中，ボルフィリン症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，やむを得ず投与の場合は，他の抗てんかん剤との併用は禁止希望。奇形児（二分脊椎を含む），発育障害児。他の抗てんかん剤（特にバルプロ酸ナトリウム）と併用して口蓋裂，口唇裂，心室中隔欠損等の奇形児を出産，尿道下裂。分娩前に本剤又は他の抗てんかん剤と併用し連用した場合，出産後新生児に禁断症候（痙攣，呼吸障害，嘔吐，下痢，摂食障害等），妊娠中の投与で，新生児に出血傾向，葉酸低下。授乳婦：有益性と危険性より判断，母乳中へ移行

.....
(クロナゼパム)

▶**ランドセン細粒0.1% (採用)**

(向3)

Landsen 1mg/g [大日本住友]

(ハイリスク) ~~✕~~

【貯法】遮光

▶**ランドセン錠0.5mg (採用) (向3)**

Landsen 0.5mg/錠

(ハイリスク) ~~✕~~

【貯法】遮光

【効】①小型（運動）発作〔ミオクローニー発作，失立（無動）発作，點頭てんかん（幼児痙攣発作，BNS痙攣等）〕。②精神運動発作。③自律神経発作

【用】(内) 成人・小児：初回量1日0.5～1mgを1～3回に分割。徐々に増量。維持量は1日2～6mgを1～3回に分割。乳・幼児：初回量1日0.025mg/kgを1～3回に分割。徐々に増量。維持量は1日0.1mg/kgを1～3回に分割

【禁】本剤の成分に対し過敏症，急性閉塞隅角緑内障，重症筋無力症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。類薬：新生児において，口唇裂，口蓋裂等，哺乳困難，嘔吐，活動低下，筋緊張低下，過緊張，嗜眠，傾眠，呼吸抑制・無呼吸，チアノーゼ，易刺激性，神経過敏，振戦，低体温，頻脈等，黄疸の増強。分娩前の連用で出産後新生児に離脱症状。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行，新生児に無呼吸，黄疸の増強。類薬：ヒト母乳中へ移行，新生児に嗜眠，体重減少等

【投与制限日数】90日

(クロバザム)

▶ **マイスタン細粒1% (採用)** (向③)

Mystan 10mg/g [大日本住友]

(ハイリスク) ~~×~~

【効】他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかんの次記発作型における抗てんかん薬との併用。①部分発作：単純部分発作，複雑部分発作，二次性全般化強直間代発作。②全般発作：強直間代発作，強直発作，非定型欠伸発作，ミオクロニー発作，脱力発作

【用】(内) 1日10mgから始め，徐々に増量。維持量は1日10～30mgを1～3回に分割 (1日量は40mgまで)。小児：1日0.2mg/kgから始め，症状に応じて徐々に増量。維持量は1日0.2～0.8mg/kgを1～3回に分割 (1日量は1.0mg/kgまで)

【禁】本剤の成分に対し過敏症，急性閉塞隅角緑内障，重症筋無力症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。類薬：妊娠中の投与で，奇形児等の障害児を出産，新生児に哺乳困難，嘔吐，活動低下，筋緊張低下，過緊

張，嗜眠，傾眠，呼吸抑制・無呼吸，チアノーゼ，易刺激性，神経過敏，振戦，低体温，頻脈等，黄疸の増強。分娩前に連用した場合，出産後新生児に離脱症状。動物：胎仔死亡および死産。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行，新生児に嗜眠，体重減少，肝障害等，類薬で新生児の黄疸を増強，無呼吸，嗜眠，体重減少等

【投与制限日数】90日

(ゾニサミド)

▶ **エクセグラン散20% (採用)** (劇)

Excegran 200mg/g [大日本住友]

(ハイリスク) ~~×~~

▶ **エクセグラン錠100mg (採用)** (劇)

Excegran 100mg/錠

(ハイリスク) ~~×~~

【効】部分てんかん及び全般てんかんの次記発作型。①部分発作：単純部分発作 [焦点発作 (ジャクソン型発作を含む)，自律神経発作，精神運動発作]，複雑部分発作 [精神運動発作，焦点発作]，二次性全般化強直間代痙攣 [強直間代発作 (大発作)]。②全般発作：強直間代発作 [強直間代発作 (全般痙攣発作，大発作)]，強直発作 [全般痙攣発作]，非定型欠伸発作 [異型小発作]。③混合発作

【用】(内) 最初1日100～200mgを1～3回に分割。以後1～2週ごとに増量して1日量200～400mgまで漸増し，1～3回に分割。最高1日量は600mgまで。小児：最初1日2～4mg/kgを1～3回に分割。以後1～2週ごとに増量して1日量4～8mg/kgまで漸増し，1～3回に分割。最高1日量は12mg/kgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判

11. 中枢神経系用薬

11

断，奇形（心室中隔欠損，心房中隔欠損等）を有する児を出産，呼吸障害，動物：流産，催奇形作用（口蓋裂，心室中隔欠損等），授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

.....
(トピラマート)

▶トピナ錠50mg (採用)

Topina 50mg/錠 (協和キリン)

(ハイリスク) ~~⊗~~

【効】他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者の部分発作（二次性全般化発作を含む）に対する抗てんかん薬との併用療法

【用】(内) 1回量50mgを1日1回又は1日2回で開始。以後，1週間以上の間隔をあけて漸増し，維持量として1日量200～400mgを2回に分割，1日600mgまで。小児：2歳以上の小児には1日量1mg/kgで開始し，2週間以上の間隔をあけて1日量2mg/kgに増量。以後，2週間以上の間隔をあけて1日量として2mg/kg以下ずつ漸増し，維持量として1日量6mg/kgを投与。1日最高投与量は9mg/kg又は600mgのいずれか少ない投与量まで。いずれも1日2回に分割

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，奇形（口唇裂，口蓋裂，男児の尿道下裂）を有する児を出産。動物：胎児の欠指，口蓋裂，血管系の異常及び骨格異常等，ヒトで胎盤を通過。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。ヒトで乳汁中へ移行

.....
(バルプロ酸ナトリウム)

▶セレニカR顆粒40% (採用)

Selenica R 400mg/g (田辺三菱)

(ハイリスク) ~~⊗~~

▶セレニカR錠400mg (院外専)

Selenica R 400mg/錠 (興和)

(ハイリスク) ~~⊗~~

【効】①各種てんかん（小発作・焦点発作・精神運動発作ならびに混合発作）及びてんかんに伴う性格行動障害（不機嫌・易怒性等）の治療。②躁病及び躁うつ病の躁状態の治療。③片頭痛発作の発症抑制

【用】(内) ①② 400～1200mgを1日1回。③ 400～800mgを1日1回。1日量として1000mgまで

【禁】〈効能共通〉重篤な肝障害，カルババネム系抗生物質を投与中，尿素サイクル異常症。〈片頭痛発作の発症抑制〉妊婦又は妊娠している可能性のある女性

【妊婦】妊婦：〈片頭痛発作の発症抑制〉投与禁止。〈各種てんかんおよびてんかんに伴う性格行動障害の治療，躁病および躁うつ病の躁状態の治療〉治療上やむを得ないと判断される場合を除き，投与しない。妊娠中にやむを得ず本剤を投与する場合，可能な限り単独投与，他の抗てんかん剤（特にカルバマゼピン）と併用で奇形を有する児を出産した例が本剤単独投与群と比較して多い。〈効能共通〉二分脊椎児を出産した母親の中に，本剤の成分を妊娠初期に投与された例が対照群より多い。本剤の成分を投与された母親に，心室中隔欠損等の心奇形，多指症，口蓋裂，尿道下裂等の外表奇形，その他の奇形を有する児の出産，特有の顔貌（前頭部突出，両眼離開，鼻根扁平，浅く長い人中溝，薄い口唇等）を有する児の出産。妊娠中の投与により，新生児に呼吸障害，肝障害，低フィブリノーゲン血症等，低血糖，退薬症候（神経過敏，過緊張，痙攣，嘔吐）。妊

娠中に抗てんかん薬を投与されたてんかん患者からの出生児224例を対象に6歳時の知能指数 (IQ) を比較した結果、本剤を投与されたてんかん患者からの出生児のIQは、ラモトリギン、フェニトイン、カルバマゼピンを投与されたてんかん患者からの出生児のIQと比較して低かった。妊娠中に本剤を投与された母親からの出生児508例は、本剤を投与されていない母親からの出生児655,107例と比較して、自閉症発症リスクが高かった。動物：葉酸代謝を阻害、新生児の先天性奇形に関与する可能性。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。ヒト母乳中へ移行

.....

(バルプロ酸ナトリウム)

▶デパケンシロップ5% (採用)

Depakene 50mg/mL [協和キリン]

ハイリスク ~~✕~~

【効】①各種てんかん (小発作・焦点発作・精神運動発作ならびに混合発作) 及びてんかんに伴う性格行動障害 (不機嫌・易怒性等) の治療。②躁病及び躁うつ病の躁状態の治療。③片頭痛発作の発症抑制

【用】(内) ①②1日量400～1200mg (本剤として8～24mL) を1日2～3回に分割。③1日量400～800mg (本剤として8～16mL) を1日2～3回に分割, 1日量として1000mg (本剤として20mL) まで

【禁】〈効能共通〉重篤な肝障害, カルバペネム系抗生物質を投与中, 尿素サイクル異常症。〈片頭痛発作の発症抑制〉妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：〈片頭痛発作の発症抑制〉投与禁止。〈各種てんかんおよびてんかんに伴う性格行動障害の治療, 躁病

および躁うつ病の躁状態の治療〉有益性と危険性より判断, 妊娠中にやむを得ず本剤を投与する場合, 可能な限り単独投与, 他の抗てんかん剤 (特にカルバマゼピン) と併用で奇形を有する児を出産した例が本剤単独投与群と比較して多い。〈効能共通〉二分脊椎児を出産した母親の中に, 本剤の成分を妊娠初期に投与された例が対照群より多い, 本剤の成分を投与された母親に, 心室中隔欠損等の心奇形, 多指症, 心蓋裂, 尿道下裂等の外表奇形, その他の奇形を有する児の出産, 特有の顔貌 (前頭部突出, 両眼離開, 鼻根扁平, 浅く長い人中溝, 薄い口唇等) を有する児の出産。妊娠中の投与により, 新生児に呼吸障害, 肝障害, 低フィブリノーゲン血症等, 低血糖, 退薬症候 (神經過敏, 過緊張, 痙攣, 嘔吐)。妊娠中に抗てんかん薬を投与されたてんかん患者からの出生児224例を対象に6歳時の知能指数 (IQ) を比較した結果, 本剤を投与されたてんかん患者からの出生児のIQは, ラモトリギン, フェニトイン, カルバマゼピンを投与されたてんかん患者からの出生児のIQと比較して低かった。妊娠中に本剤を投与された母親からの出生児508例は, 本剤を投与されていない母親からの出生児655,107例と比較して, 自閉症発症リスクが高かった。動物：葉酸代謝を阻害, 新生児の先天性奇形に関与する可能性。授乳婦：授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

.....

(バルプロ酸ナトリウム)

▶デパケンR錠200mg (採用)

Depakene R 200mg/錠 [協和キリン]

ハイリスク ~~✕~~

【効】①各種てんかん (小発作・焦点発

11. 中枢神経系用薬

11 作・精神運動発作ならびに混合発作)及びてんかんに伴う性格行動障害(不機嫌・易怒性等)の治療。②躁病及び躁うつ病の躁状態の治療。③片頭痛発作の発症抑制

【用】(内) ①②1日量400～1200mgを1日1～2回に分割。③1日量400～800mgを1日1～2回に分割, 1日量として1000mgまで

【禁】(効能共通) 重篤な肝障害, 本剤投与中はカルバペネム系抗生物質(パニペネム・ベタミプロン, メロペネム水和物, イミペネム水和物・シラスチンナトリウム, ビアペネム, ドリペネム水和物, テビペネム ピボキシル)を併用しない, 尿素サイクル異常症。〈片頭痛発作の発症抑制〉妊婦又は妊娠している可能性のある女性

【妊婦】妊婦:〈片頭痛発作の発症抑制〉投与禁止。〈各種てんかんおよびてんかんに伴う性格行動障害の治療, 躁病および躁うつ病の躁状態の治療〉有益性と危険性より判断, 妊娠中にやむを得ず本剤を投与する場合, 可能な限り単独投与, 他の抗てんかん剤(特にカルバマゼピン)と併用で奇形を有する児を出産した例が本剤単独投与群と比較して多い。〈効能共通〉二分脊椎児を出産した母親の中に, 本剤の成分を妊娠初期に投与された例が対照群より多い, 本剤の成分を投与された母親に, 心室中隔欠損等の心奇形, 多指症, 口蓋裂, 尿道下裂等の外表奇形, その他の奇形を有する児の出産, 特有の顔貌(前頭部突出, 両眼離開, 鼻根扁平, 浅く長い人中溝, 薄い口唇等)を有する児の出産。妊娠中の投与により, 新生児に呼吸障害, 肝障害, 低フィブリノーゲン血症等, 低血糖, 退薬症候(神経過敏, 過緊張, 痙攣, 嘔

吐), 妊娠中に抗てんかん薬を投与されたてんかん患者からの出生児224例を対象に6歳時の知能指数(IQ)を比較した結果, 本剤を投与されたてんかん患者からの出生児のIQは, ラモトリギン, フェニトイン, カルバマゼピンを投与されたてんかん患者からの出生児のIQと比較して低かった。妊娠中に本剤を投与された母親からの出生児508例は, 本剤を投与されていない母親からの出生児655,107例と比較して, 自閉症発症リスクが高かった。動物:葉酸代謝を阻害, 新生児の先天性奇形に関与する可能性。授乳婦:授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

……………
(フェノバルビタールナトリウム)

▶ **ノーベルパール静注用250mg**

【採用】

制(向3)

Nobelbar 250mg/瓶

[ノーベル]

ハイリスク ~~✕~~

【効】①新生児痙攣, ②てんかん重積状態

【用】(注) ①初回投与: 20mg/kgを静注。痙攣がコントロールできない場合, 初回投与量を超えない範囲で追加投与。維持投与: 2.5～5mg/kgを1日1回静注。②15～20mg/kgを1日1回静注

【禁】本剤の成分又はバルビツール酸系化合物に対して過敏症, 急性間欠性ポルフィリン症, ポリコナゾール, タダラフィル(肺高血圧症を適応とする場合), アスナプレビル, ダクラタスビル, マシテンタン, エルバスビル, グラゾプレビル, チカグレロル, ドラビリン, リルピビリン, リルピビリン・テノホビル ジソプロキシル・エムトリシタピン, リルピビリン・テノホビル アラフェナミド・エムトリシタピン, ビクテグラビル・エムトリシタピ

ン・テノホビル アラフェナミド, ダルナビル・コビスタット, アルテメテル・ルメファントリン, エルビテグラビル・コビスタット・エムトリシタビン・テノホビル ジソプロキシル, ダルナビル・コビスタット・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミド, エルビテグラビル・コビスタット・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミド, ソホスブビル・ベルバタスビル, ドルテグラビル・リルピピリンを投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断, 奇形児（口唇裂, 口蓋裂, 心奇形, 大動脈縮窄症等）, 妊娠中の投与により新生児に出血傾向, 呼吸抑制等, 分娩前の連用で出産後新生児に離脱症状（多動, 振戦, 反射亢進, 過緊張等）, 妊娠中の投与により葉酸低下, 授乳婦：授乳禁止, ヒト母乳中へ移行, 新生児, 乳児に傾眠, 哺乳量低下

.....
（ペランパネル水和物）

▶ **フィコンパ細粒1%（院外専）**

Fycompa 10mg/g [エーザイ]

（ハイスク）~~×~~

【効】①てんかん患者の部分発作（二次性全般化発作を含む）, ②他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者の強直間代発作に対する抗てんかん薬との併用療法

【用】（内）① [単剤療法] 成人及び4歳以上の小児には1日1回2mgの就寝前経口投与より開始, その後2週間以上の間隔をあけて2mgずつ漸増, 維持用量は1日1回4～8mg, 症状により2週間以上の間隔をあけて2mg以下ずつ適宜増減するが, 1日最高8mgまで, [併用療法] 成人及び12歳以上の小児：1日1回

2mgの就寝前経口投与より開始, その後1週間以上の間隔をあけて2mgずつ漸増, 本剤の代謝を促進する抗てんかん薬を併用しない場合の維持用量は1日1回4～8mg, 併用する場合の維持用量は1日1回8～12mg, 症状により1週間以上の間隔をあけて2mg以下ずつ適宜増減するが, 1日最高12mgまで, 4歳以上12歳未満の小児：1日1回2mgの就寝前経口投与より開始, その後2週間以上の間隔をあけて2mgずつ漸増, 本剤の代謝を促進する抗てんかん薬を併用しない場合の維持用量は1日1回4～8mg, 併用する場合の維持用量は1日1回8～12mg, 症状により2週間以上の間隔をあけて2mg以下ずつ適宜増減するが, 1日最高12mgまで, ② [併用療法] 成人及び12歳以上の小児に1日1回2mgの就寝前経口投与より開始, その後1週間以上の間隔をあけて2mgずつ漸増, 本剤の代謝を促進する抗てんかん薬を併用しない場合の維持用量は1日1回8mg, 併用する場合の維持用量は1日1回8～12mg, 症状により1週間以上の間隔をあけて2mg以下ずつ適宜増減するが, 1日最高12mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症, 重度の肝機能障害

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断, 動物：分娩及び哺育状態の異常, 死亡産児数の増加, 出生率及び生存率の減少, 出生児に体重抑制と形態分化の遅延, 早産, 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, 動物：乳汁中へ移行

.....

11. 中枢神経系用薬

11 (ミダゾラム)

▶ブコラム口腔用液5mg (採用)

(向3)

Buccolam 5mg/本

(武田)

(ハイリスク) ~~×~~

【効】てんかん重積状態

【用】(外) 修正在胎52週 (在胎週数 + 出生後週数) 以上1歳未満: 1回2.5mg, 1歳以上5歳未満: 1回5mg, 5歳以上10歳未満: 1回7.5mg, 10歳以上18歳未満: 1回10mgを頬粘膜投与

【警告】本剤を交付する際には、本剤交付前に保護者又はそれに代わる適切な者が自己投与できるよう、本剤の投与が必要な症状の判断方法、本剤の保存方法、使用方法、使用時に発現する可能性のある副作用等を保護者又はそれに代わる適切な者が理解したことを確認した上で交付すること。[8.4 参照]

【禁】重症筋無力症、本剤の成分に対し過敏症、HIVプロテアーゼ阻害剤(リトナビルを含有する製剤、ネルフィナビルメシル酸塩、アタザナビル硫酸塩、ホスアンプレナビルカルシウム水和物、ダルナビルを含有する製剤)、エファビレンツ及びコビスタットを含有する製剤を投与中、急性閉塞隅角緑内障、ショック、昏睡、バイタルサインの抑制がみられる急性アルコール中毒

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断。妊娠中に他のベンゾジアゼピン系薬剤の投与を受け、出生した新生児に口唇裂(口蓋裂を伴うものを含む)等が対照群と比較して有意に多い。妊娠末期の妊婦へ投与又は分娩中の患者に高用量を投与したとき、胎児に心拍数の不整、新生児に低血圧、哺乳困難、低体温、呼吸抑制、ベンゾジアゼピン

系薬剤で新生児に哺乳困難、嘔吐、活動低下、筋緊張低下、過緊張、嗜眠、傾眠、呼吸抑制・無呼吸、チアノーゼ、易刺激性、神経過敏、振戦、低体温、頻脈等、離脱症状あるいは新生児仮死。ベンゾジアゼピン系薬剤で新生児に黄疸の増強、分娩前に連用した場合、出産後新生児に離脱症状。授乳婦: 授乳しないことが望ましい。ヒト母乳中へ移行。新生児に嗜眠、体重減少等、黄疸増強

.....
(ラコサミド)

▶ビムパット錠50mg (採用)

Ⓒ

Vimpat 50mg/錠

[第一三共]

(ハイリスク) ~~×~~

【効】①てんかん患者の部分発作(二次性全般化発作を含む)。②他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者の強直間代発作に対する抗てんかん薬との併用療法

【用】(内) 成人: 1日100mgより投与を開始し、その後1週間以上の間隔をあけて増量し、維持用量を1日200mgとするが、1日2回に分割。1日400mgを超えない範囲で適宜増減、増量は1週間以上の間隔をあけて1日用量として100mg以下ずつ。小児: 4歳以上の小児には1日2mg/kgより投与を開始、その後1週間以上の間隔をあけて1日用量として2mg/kgずつ増量し、維持用量を体重30kg未満の小児には1日6mg/kg、体重30kg以上50kg未満の小児には1日4mg/kgとする。1日2回に分けて経口投与。症状により体重30kg未満の小児には1日12mg/kg、体重30kg以上50kg未満の小児には1日8mg/kgを超えない範囲で適宜増減、増量は1週間以上の間隔をあけて1日用量として2mg/kg以下ずつ。体重50kg以上の小児では、成人と同じ

用法・用量

【禁】本剤の成分に対し過敏症、重度の肝機能障害

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎児移行性。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。動物：乳汁中へ移行

(ラコサミド)

▶ **ビムパットドライシロップ**
10% (院外専) (劇)
Vimpat 100mg/g (ユーシービー)

(ハイリスク) ~~×~~

【効】①てんかん患者の部分発作（二次性全般化発作を含む）。②他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者の強直間代発作に対する抗てんかん薬との併用療法

【用】(内) 成人：1日100mgより投与を開始し、その後1週間以上の間隔をあけて増量し、維持用量を1日200mgとするが、1日2回に分けて用時懸濁して経口投与。1日400mgを超えない範囲で適宜増減、増量は1週間以上の間隔をあけて1日用量として100mg以下ずつ。小児：4歳以上の小児には1日2mg/kgより投与を開始、その後1週間以上の間隔をあけて1日用量として2mg/kgずつ増量し、維持用量を体重30kg未満の小児には1日6mg/kg、体重30kg以上50kg未満の小児には1日4mg/kgとする。1日2回に分けて用時懸濁して経口投与。症状により体重30kg未満の小児には1日12mg/kg、体重30kg以上50kg未満の小児には1日8mg/kgを超えない範囲で適宜増減、増量は1週間以上の間隔をあけて1日用量として2mg/kg以下ずつ。体重50kg以上の小児では、成人と同じ用法・用量

【禁】本剤の成分に対し過敏症、重度の肝機能障害

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎児移行性。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。動物：乳汁中へ移行

(ラコサミド)

▶ **ビムパット点滴静注100mg (採用)** (劇)
Vimpat 100mg10mL/管 [第一三共]
(ハイリスク) ~~×~~

【効】一時的に経口投与ができない患者における、次記の治療に対するラコサミド経口製剤の代替療法：①てんかん患者の部分発作（二次性全般化発作を含む）。②他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者の強直間代発作に対する抗てんかん薬との併用療法

【用】(注)《ラコサミドの経口投与から本剤に切り替える場合》ラコサミド経口投与と同じ1日用量及び投与回数にて、1回量を30分から60分かけて点滴静注

《ラコサミドの経口投与に先立ち本剤を投与する場合》成人：1日100mgより投与を開始し、その後1週間以上の間隔をあけて増量し、維持用量を1日200mgとするが、いずれも1日2回に分け、1回量を30分から60分かけて点滴静注。小児：4歳以上の小児には1日2mg/kgより投与を開始し、その後1週間以上の間隔をあけて1日用量として2mg/kgずつ増量し、維持用量を体重30kg未満の小児には1日6mg/kg、体重30kg以上50kg未満の小児には1日4mg/kgとする。1日2回に分け、1回量を30分から60分かけて点滴静注。体重50kg以上

11. 中枢神経系用薬

11 の小児では、成人と同じ用法・用量
いずれの場合においても、症状により
適宜増減できるが、1日最高投与量及
び増量方法は次記のとおりとすること
成人：1日最高投与量は400mgを超えない
こととし、増量は1週間以上の間隔
をあけて1日用量として100mg以下ず
つ、小児：4歳以上の小児のうち体重
30kg未満の小児では1日12mg/kg、体
重30kg以上50kg未満の小児では1日8mg
/kgを超えないこととし、増量は1週
間以上の間隔をあけて1日用量として2
mg/kg以下ずつ、体重50kg以上の小児
では、成人と同じ1日最高投与量及び
増量方法

【禁】本剤の成分に対し過敏症、重度の
肝機能障害

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判
断。動物：胎児移行性。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。動
物：乳汁中へ移行

.....
(ラモトリギン)

▶**ラミクタール錠25mg (採用)** (劇)
Lamictal 25mg/錠

[グラクソ・スミスクライン]

(ハイリスク) ~~(X)~~

【効】①てんかん患者の次記発作に対す
る単剤療法：部分発作（二次性全般化
発作を含む）、強直間代発作、定型欠
神発作。②他の抗てんかん薬で十分な
効果が認められないてんかん患者の次
記発作に対する抗てんかん薬との併用
療法：部分発作（二次性全般化発作を
含む）、強直間代発作、Lennox-
Gastaut症候群における全般発作。③
双極性障害における気分エピソードの
再発・再燃抑制

【用】(内)(成人(錠25・100mg))

(1) てんかん患者に用いる場合

(a) 単剤療法の場合（部分発作（二
次性全般化発作を含む）及び強直間代
発作に用いる場合）：最初の2週間は1
日25mgを1日1回経口投与し、次の2週
間は1日50mgを1日1回経口投与し、5週
目は1日100mgを1日1回又は2回に分
服。その後は、1～2週間ごとに1日量
として最大100mgずつ漸増。維持用量
は1日100～200mgとし、1日1回又は2
回に分服。症状に応じて適宜増減する
が、増量は1週間以上の間隔をあけて1
日量として最大100mgずつ、1日用量は
最大400mgまでとし、いずれも1日1回
又は2回に分服

(b) バルプロ酸ナトリウムを併用す
る場合：最初の2週間は1回25mgを隔日
に経口投与し、次の2週間は1日25mgを
1日1回経口投与。その後は、1～2週
間ごとに1日量として25～50mgずつ漸
増。維持用量は1日100～200mgとし、
1日2回に分服

(c) バルプロ酸ナトリウムを併用しな
い場合※1

(ア) 本剤のグルクロン酸抱合を誘導
する薬剤※2を併用する場合：最初の2
週間は1日50mgを1日1回経口投与し、
次の2週間は1日100mgを1日2回に分
服。その後は、1～2週間ごとに1日量
として最大100mgずつ漸増。維持用量
は1日200～400mgとし、1日2回に分
服(イ)(ア)以外の薬剤※3を併用する場
合：単剤療法の場合に従う

(2) 双極性障害における気分エピソード
の再発・再燃抑制に用いる場合

(a) 単剤療法の場合：最初の2週間は
1日25mgを1日1回経口投与、次の2週
間は1日50mgを1日1回又は2回に分
服、5週目は1日100mgを1日1回又は2回に分
服、6週目以降は維持用量として1日

200mgを1日1回又は2回に分服。症状に応じて適宜増減するが、増量は1週間以上の間隔をあけて1日量として最大100mgずつ、1日用量は最大400mgまでとし、いずれも1日1回又は2回に分服
(b) バルプロ酸ナトリウムを併用する場合：最初の2週間は1日25mgを隔日に経口投与、次の2週間は1日25mgを1日1回経口投与し、5週目は1日50mgを1日1回又は2回に分服。6週目以降は維持用量として1日100mgを1日1回又は2回に分服。症状に応じて適宜増減するが、増量は1週間以上の間隔をあけて1日量として最大50mgずつ、1日用量は最大200mgまでとし、いずれも1日1回又は2回に分服

(c) バルプロ酸ナトリウムを併用しない場合※1

(ア) 本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤※2を併用する場合：最初の2週間は1日50mgを1日1回経口投与、次の2週間は1日100mgを1日2回に分服、5週目は1日200mgを1日2回に分服、6週目は1日300mgを1日2回に分服し、7週目以降は維持用量として1日300～400mgを1日2回に分服。症状に応じて適宜増減するが、増量は1週間以上の間隔をあけて1日量として最大100mgずつ、1日用量は最大400mgまでとし、いずれも1日2回に分服

(イ)(ア) 以外の薬剤※3を併用する場合：単剤療法の場合に従う。※1：本剤のグルクロン酸抱合に対する影響が明らかでない薬剤による併用療法では、バルプロ酸ナトリウムを併用する場合の用法・用量に従う。※2 本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤：フェニトイン、カルバマゼピン、フェノバルビタール、プリミドン、リファンピシム、ロピナビル・リトナビル配

合剤（相互作用及び「薬物動態8.」の項参照）。※3 本剤のグルクロン酸抱合に対し影響を及ぼさない薬剤：アリピプラゾール、オランザピン、ゾニサミド、ガバペンチン、シメチジン、トピラマート、プレガバリン、リチウム、レベチラセタム、ペランパネル、ラコサミド（「薬物動態8.」の項参照）。

〔小児（錠小児用2・5mg、錠25・100mg）〕

てんかん患者に用いる場合

(1) 単剤療法の場合（定型欠伸発作に用いる場合）：最初の2週間は1日0.3mg/kgを1日1回又は2回に分割して投与、次の2週間は1日0.6mg/kgを1日1回又は2回に分割して投与。その後は、1～2週間毎に1日量として最大0.6mg/kgずつ漸増する。維持用量は1日1～10mg/kgとし、1日1回又は2回に分割して投与。増量は1週間以上の間隔をあけて1日量として最大0.6mg/kgずつ、1日用量は最大200mgまで、いずれも1日1回又は2回に分割して投与。

(2) バルプロ酸ナトリウムを併用する場合：最初の2週間は1日0.15mg/kgを1日1回経口投与し、次の2週間は1日0.3mg/kgを1日1回経口投与。その後は、1～2週間ごとに1日量として最大0.3mg/kgずつ漸増。維持用量は、バルプロ酸ナトリウムに加えて本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤※2を併用する場合は1日1～5mg/kgとし、本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤※2を併用していない場合は1日1～3mg/kgとし、1日2回に分服。なお、1日用量は最大200mgまで

(3) バルプロ酸ナトリウムを併用しない場合※1

(a) 本剤のグルクロン酸抱合を誘導

11. 中枢神経系用薬

11 する薬剤※2を併用する場合：最初の2週間は1日0.6mg/kgを1日2回に分服し、次の2週間は1日1.2mg/kgを1日2回に分服。その後は、1～2週間ごとに1日量として最大1.2mg/kgずつ漸増。維持用量は1日5～15mg/kgとし、1日2回に分服。なお、1日用量は最大400mgまで

(b)(a) 以外の薬剤※3を併用する場合：バルプロ酸ナトリウムを併用する場合に従う。※1：本剤のグルクロン酸抱合に対する影響が明らかでない薬剤による併用療法では、バルプロ酸ナトリウムを併用する場合の用法・用量に従う。※2 本剤のグルクロン酸抱合を誘導する薬剤：フェニトイン、カルバマゼピン、フェノバルビタール、プリミドン、リファンピシン、ロピナビル・リトナビル配合剤（相互作用及び「薬物動態8.」の項参照）。※3 本剤のグルクロン酸抱合に対し影響を及ぼさない薬剤：アリピプラゾール、オランザピン、ゾニサミド、ガバペンチン、シメチジン、トピラマート、プレガバリン、リチウム、レベチラセタム、ペランパネル、ラコサミド（「薬物動態8.」の項参照）

【警告】本剤の投与により中毒性表皮壊死融解症（Toxic Epidermal Necrolysis：TEN）、皮膚粘膜眼症候群（Stevens-Johnson症候群）、薬剤性過敏症症候群等の全身症状を伴う重篤な皮膚障害があらわれることがあり、死亡に至った例も報告されているので、以下の事項に注意すること。

1.1 用法及び用量を超えて本剤を投与した場合に皮膚障害の発現率が高いことから、本剤の6. 用法及び用量を遵守すること。

1.1.1 投与開始時は定められた用法及び用量を超えないこと。バルプロ酸ナトリウム併用時の投与開始2週間までは隔日投与にすること（成人のみ）。[7.1 参照]

1.1.2 維持用量までの漸増時も定められた用法及び用量を超えないこと。また、増量時期を早めないこと。[7.1 参照]

1.2 発疹発現時には早期に皮膚科専門医に相談し、適切な処置を行うこと。また、発疹に加え以下に示す症状があらわれた場合には重篤な皮膚障害に至ることがあるので、直ちに本剤の投与を中止すること。

[11.1.1 参照]，[11.1.2 参照]

発熱（38℃以上）、眼充血、口唇・口腔粘膜のびらん、咽頭痛、全身倦怠感、リンパ節腫脹 等

1.3 重篤な皮膚障害の発現率は、小児において高いことが示されているので、特に注意すること。[8.1 参照]，[9.7.1 参照]，[17.3.3 参照]

1.4 患者又は家族に対して、発疹や上記の症状があらわれた場合には直ちに受診するよう指導すること

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。孤発性の口蓋口唇裂奇形発現リスクの増加。動物（ヒト最大用量である400mg/日の0.12倍以上の投与量〔体表面積換算（mg/m²）に基づく〕：胎児体重の低値、着床後胚・胎児死亡率及び死産児数の増加、胎児骨格変異の発現頻度増加、出生児における神経行動学的異常、出生児回収率の低下又は出生後の生存率低下又は胎児への移行、妊娠により本剤の血中濃度や治療効果に影響がみられる可能性があるため

(妊娠中に本剤の血中濃度が低下したという報告がある), 患者の状態等に十分注意. 授乳婦: 授乳禁止. ヒト乳汁中へ移行. 授乳されている新生児, 乳児において, 無呼吸, 傾眠, 体重増加不良等

.....
(レベチラセタム)

▶ **イーケプラ錠500mg (採用)**

E Keppra 500mg/錠 [ユーシービー]

(ハイリスク) ~~✕~~

▶ **イーケプラドライシロップ50% (採用)**

E Keppra 50% 500mg/g

(ハイリスク) ~~✕~~

【効】てんかん患者の部分発作(二次性全般化発作を含む). 他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者の強直間代発作に対する抗てんかん薬との併用療法

【用】(内) 1日1000mgを1日2回に分割. 1日3000mgまで. 増量は2週間以上の間隔をあけて1日用量として1000mg以下ずつ. 小児: 4歳以上の小児: 1日20mg/kgを1日2回に分割. 1日60mg/kgまで. 増量は2週間以上の間隔をあけて1日用量として20mg/kg以下ずつ行う. 体重50kg以上の小児: 成人と同じ用法・用量を用いる

【禁】本剤の成分又はピロリドン誘導体に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. レベチラセタムの血中濃度が低下. 動物: 胎児移行性, 骨格変異及び骨格異常の増加, 成長遅延, 児の死亡率増加, 胚致死, 骨格異常・奇形の増加. 授乳婦: 授乳禁止, ヒト乳汁中へ移行

(レベチラセタム)

▶ **イーケプラ点滴静注500mg (採用)**

E Keppra 500mg5mL/瓶

[ユーシービー]

(ハイリスク) ~~✕~~

【効】一時的に経口投与ができない患者における, 次記の治療に対するレベチラセタム経口製剤の代替療法: てんかん患者の部分発作(二次性全般化発作を含む). 他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者の強直間代発作に対する抗てんかん薬との併用療法

【用】(注) レベチラセタムの経口投与から本剤に切り替える場合: レベチラセタム経口投与と同じ1日用量及び投与回数にて, 1回量を15分かけて点滴静脈内投与. レベチラセタムの経口投与に先立ち本剤を投与する場合: 成人: 1日1000mgを1日2回に分け, 1回量を15分かけて点滴静脈内投与. 小児: 4歳以上の小児には1日20mg/kgを1日2回に分け, 1回量を15分かけて点滴静脈内投与. 但し, 体重50kg以上の小児では, 成人と同じ用法・用量を用いる. 1日最高投与量及び増量方法は次記のとおり. 成人: 1日最高投与量は3000mgを超えないこととし, 増量は2週間以上の間隔をあけて1日用量として1000mg以下ずつ. 小児: 4歳以上の小児では1日最高投与量は60mg/kgを超えないこととし, 増量は2週間以上の間隔をあけて1日用量として20mg/kg以下ずつ. 但し, 体重50kg以上の小児では, 成人と同じ投与量を用いる

【禁】本剤の成分又はピロリドン誘導体に対し過敏症の既往歴

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. ヒトにおいて, 妊

11. 中枢神経系用薬

11 娠中にレベチラセタムの血中濃度が低下、第3トリメスター期間に多く、最大で妊娠前の60%。ラットにおいて胎児移行性、授乳婦：授乳禁止、ヒト乳汁中へ移行

114. 解熱鎮痛消炎剤

1141. アニリン系製剤

(アセトアミノフェン)

▶アセリオ静注液1000mgバッグ

(採用)

劇

Acelio 1,000mg/100mL/袋 [テルモ]

〔貯法〕禁凍結

【効】経口製剤及び坐剤の投与が困難な場合における疼痛及び発熱

【用】(注) 次記のとおり本剤を15分かけて静脈内投与

〈成人における疼痛〉1回300～1000mgを15分かけて静脈内投与し、投与間隔は4～6時間以上とする。1日総量として4000mgまで。体重50kg未満の成人：1回15mg/kgを上限として静脈内投与し、投与間隔は4～6時間以上とする。1日総量として60mg/kgまで。

〈成人における発熱〉1回300～500mgを15分かけて静脈内投与し、投与間隔は4～6時間以上とする。1日2回までとし、1日最大1500mgまで。

〈2歳以上の幼児及び小児における疼痛及び発熱〉1回10～15mg/kgを15分かけて静脈内投与し、投与間隔は4～6時間以上とする。1日総量として60mg/kgまで。成人の用量を超えない。

〈乳児及び2歳未満の幼児における疼痛及び発熱〉1回7.5mg/kgを15分かけて静脈内投与し、投与間隔は4～6時間以上とする。1日総量として30mg/kgまで

【警告】1. 本剤により重篤な肝障害

が発現するおそれがあることに注意し、1日総量1500mgを超す高用量で長期投与する場合には、定期的に肝機能等を確認するなど慎重に投与すること。(「重要な基本的注意8.」の項参照)

2. 本剤とアセトアミノフェンを含む他の薬剤(一般用医薬品を含む)との併用により、アセトアミノフェンの過量投与による重篤な肝障害が発現するおそれがあることから、これらの薬剤との併用を避けること(「重要な基本的注意7.」及び「過量投与」の項参照)

【禁】重篤な肝障害、本剤の成分に対し過敏症、消化性潰瘍、重篤な血液の異常・腎障害・心機能不全、アスピリン喘息(非ステロイド性消炎鎮痛剤による喘息発作の誘発)又はその既往歴

【妊婦】妊婦・授乳婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。妊娠後期の婦人への投与により胎児に動脈管収縮。妊娠後期の動物で弱い胎子の動脈管収縮

(アセトアミノフェン)

▶アルピニー坐剤100 (採用)

Alpiny 100mg/個 [久光]

〔貯法〕遮光、30℃以下

【効】小児科領域における解熱・鎮痛

【用】(外) 乳児・幼児・小児：1回10～15mg/kgを直腸内に挿入。投与間隔4～6時間以上、1日総量として60mg/kgを限度。成人の用量を超えない

【警告】1. 本剤により重篤な肝障害が発現するおそれがあるので注意すること(「2. 重要な基本的注意(10)」の項参照)。

2. 本剤とアセトアミノフェンを含む他の薬剤(一般用医薬品を含む)

との併用により、アセトアミノフェンの過量投与による重篤な肝障害が発現するおそれがあることから、これらの薬剤との併用を避けること〔2. 重要な基本的注意(8)〕及び「8. 過量投与」の項参照)

【禁】重篤な血液の異常・肝障害・腎障害・心機能不全、本剤の成分に対し過敏症、アスピリン喘息(非ステロイド性消炎鎮痛剤による喘息発作の誘発)又はその既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。妊娠後期の婦人への投与により胎児に動脈管収縮。妊娠後期の動物で弱い胎仔の動脈管収縮

(アセトアミノフェン)

▶ **アンヒバ坐剤小児用200mg(院外専)**

Anhiba 200mg/個 [マイランEPD]
〔貯法〕冷暗所

▶ **アセトアミノフェン坐剤小児用200mg「シオエ」(採用)** 後

Acetaminophen 200mg/個 [日本新薬]
〔先発品〕アルピニー坐剤200
カロナル坐剤200
アンヒバ坐剤小児用200mg

【効】小児科領域における解熱・鎮痛

【用】(外) 乳児・幼児・小児：1回10～15mg/kgを直腸内に挿入。投与間隔4～6時間以上、1日総量として60mg/kgを限度。成人の用量を超えない

【警告】1. 本剤により重篤な肝障害が発現するおそれがあるので注意すること。〔重要な基本的注意〕の項参照

2. 本剤とアセトアミノフェンを含む他の薬剤(一般用医薬品を含む)との併用により、アセトアミノフェンの過量投与による重篤な肝障害が

発現するおそれがあることから、これらの薬剤との併用を避けること。〔重要な基本的注意〕及び「過量投与」の項参照

【禁】重篤な血液の異常・肝障害・腎障害・心機能不全、本剤の成分に対し過敏症、アスピリン喘息(非ステロイド性消炎鎮痛剤による喘息発作の誘発)又はその既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。妊娠後期の婦人への投与により胎児に動脈管収縮。妊娠後期の動物で弱い胎仔の動脈管収縮

(アセトアミノフェン)

▶ **カロナル細粒20%(採用)**

後 劇
Calonal 0.5g (100mg) /包 [あゆみ]

▶ **カロナル細粒20%(採用)**

後 劇
Calonal 1g (200mg) /包

▶ **カロナル細粒50%(採用)**

後 劇
Calonal 500mg/g

▶ **カロナル細粒50%(採用)**

後 劇
Calonal 0.6g (300mg) /包

▶ **カロナル細粒50%(採用)**

後 劇
Calonal 1g (500mg) /包

【効】①次記の疾患並びに症状の鎮痛：頭痛、耳痛、症候性神経痛、腰痛症、筋肉痛、打撲痛、捻挫痛、月経痛、分娩後痛、がんによる疼痛、歯痛、歯科治療後の疼痛、変形性関節症。②次記疾患の解熱・鎮痛：急性上気道炎(急性気管支炎を伴う急性上気道炎を含む)。③小児科領域における解熱・鎮痛

【用】(内) ①1回300～1000mg、投与間

11. 中枢神経系用薬

11 隔は4～6時間以上とし、1日総量4000mgまで、空腹時投与禁止希望。②1回300～500mgを頓用。1日2回まで、1日1500mgまで、空腹時投与禁止希望。③乳児、幼児及び小児：1回10～15mg/kg。投与間隔は4～6時間以上とし、1日総量60mg/kgまで、成人の用量を超えない。空腹時投与禁止希望

【警告】1. 本剤により重篤な肝障害が発現するおそれがあることに注意し、1日総量1500mgを超す高用量で長期投与する場合には、定期的に肝機能等を確認するなど慎重に投与すること。（「重要な基本的注意」の項参照）

2. 本剤とアセトアミノフェンを含む他の薬剤（一般用医薬品を含む）との併用により、アセトアミノフェンの過量投与による重篤な肝障害が発現するおそれがあることから、これらの薬剤との併用を避けること。（「重要な基本的注意」及び「過量投与」の項参照）

【禁】消化性潰瘍、重篤な血液異常・肝障害・腎障害・心機能不全、本剤の成分に対し過敏症、アスピリン喘息（非ステロイド性消炎鎮痛剤による喘息発作の誘発）又はその既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。妊娠後期の婦人への投与により胎児に動脈管収縮。妊娠後期の動物で弱い胎子の動脈管収縮

.....
(アセトアミノフェン)

▶**カロナール錠200（採用）** 後
Calonal 200mg/錠 [あゆみ]

▶**カロナール錠300（採用）** 後
Calonal 300mg/錠

【効】①次記の疾患並びに症状の鎮痛：頭痛、耳痛、症候性神経痛、腰痛症、

筋肉痛、打撲痛、捻挫痛、月経痛、分娩後痛、がんによる疼痛、歯痛、歯科治療後の疼痛、変形性関節症。②次記疾患の解熱・鎮痛：急性上気道炎（急性気管支炎を伴う急性上気道炎を含む）。③小児科領域における解熱・鎮痛

【用】(内) ①1回300～1000mg、投与間隔は4～6時間以上とし、1日総量4000mgまで、空腹時投与禁止希望。②1回300～500mgを頓用。1日2回まで、1日1500mgまで、空腹時投与禁止希望。③幼児及び小児：1回10～15mg/kg。投与間隔は4～6時間以上とし、1日総量60mg/kgまで、成人の用量を超えない。空腹時投与禁止希望

【警告】1.1 本剤により重篤な肝障害が発現するおそれがあることに注意し、1日総量1500mgを超す高用量で長期投与する場合には、定期的に肝機能等を確認するなど慎重に投与すること。[8.6 参照]、[11.1.4 参照]

1.2 本剤とアセトアミノフェンを含む他の薬剤（一般用医薬品を含む）との併用により、アセトアミノフェンの過量投与による重篤な肝障害が発現するおそれがあることから、これらの薬剤との併用を避けること。[7.4 参照]、[8.4 参照]、[13.2 参照]

【禁】消化性潰瘍、重篤な血液異常・肝障害・腎障害・心機能不全、本剤の成分に対し過敏症、アスピリン喘息（非ステロイド性消炎鎮痛剤による喘息発作の誘発）又はその既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。妊娠後期の婦人への投与により胎児に動脈管収縮。妊娠後期の動物で弱い胎子の動脈管収縮

1143. サリチル酸系製剤

▶ **ネオビタカイン注シリンジ5mL**
(採用) (劇)

Neo vitacain 5mL/筒 [ビタカイン]

〔貯法〕遮光

1シリンジ5mL中：	
ジブカイン塩酸塩	5mg
サリチル酸ナトリウム	15mg
臭化カルシウム	10mg

【効】症候性神経痛，筋肉痛，腰痛症，肩関節周囲炎

【用】(注) 血管内を避けて局所に注射。顔面頸骨各部：0.5～1.0mL，肩甲部：1.0～2.0mL，胸・腰各部：1.0～2.5mL，その他局所：0.5～1.0mL

【警告】本剤を脊椎麻酔に使用しないこと

【禁】(共通〈硬膜外ブロック，浸潤・伝達ブロック(トリガーポイント注射等)〉) 本剤の成分又はアミド型局所麻酔薬に対し過敏症。〔硬膜外ブロック〕大量出血やショック状態，注射部位又はその周辺に炎症，敗血症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立，慎重投与。動物：催奇形作用，胎児動脈管の軽度収縮。必要最小限にとどめ，適宜羊水量を確認するなど慎重に投与。シクロオキシゲナーゼ阻害剤(経口剤，坐剤)を妊婦に使用し，胎児の腎機能障害及び尿量減少，それに伴う羊水過少症が起きた報告

1145. インドメタシン製剤

(インドメタシンフェルネシル)

▶ **インフリーカプセル100mg** (院外専) (劇)

Infree 100mg/Cap [エーザイ]

☒

〔貯法〕遮光

【効】次の疾患並びに症状の消炎・鎮痛：関節リウマチ，変形性関節症，腰痛症，肩関節周囲炎，頸肩腕症候群

【用】(内) 1回200mgを朝夕1日2回食後

【禁】消化性潰瘍，重篤な血液異常・肝障害・腎障害・心機能不全・高血圧症・痔炎，本剤又はインドメタシン，サリチル酸系化合物(アスピリン等)に過敏症，アスピリン喘息(非ステロイド性消炎鎮痛剤等による喘息発作の誘発)又はその既往歴，妊婦又は妊娠している可能性，トリアムテレン投与中

【妊婦】妊婦：投与禁止。本剤の活性代謝物のインドメタシンで妊娠末期の投与で胎児循環持続症(PFC)，胎児の動脈管収縮，動脈管開存症，胎児腎不全，胎児腸穿孔，羊水過少症，早期出産した新生児に壊死性腸炎，消化管穿孔，頭蓋内出血。動物：本剤の活性代謝物のインドメタシンにおいて催奇形作用，本剤で着床率の減少，死亡吸収胚の出現頻度の増加，妊娠末期の投与で胎児の動脈管収縮。授乳婦：授乳禁止，動物：乳汁中へ移行

1147. フェニル酢酸系製剤

(ジクロフェナクナトリウム)

▶ **ボルタレン錠25mg** (院外専) (劇)

Voltaren 25mg/錠 [ノバルティス]

☒

11. 中枢神経系用薬

11

▶ジクロフェナクNa錠25mg「サワイ」(採用) (後) (劇)

Diclofenac sodium 25mg/錠 (沢井)

⊗

【先発品】ボルタレン錠25mg

【効】①次記の疾患並びに症状の鎮痛・消炎：関節リウマチ，変形性関節症，変形性脊椎症，腰痛症，腱鞘炎，頸肩腕症候群，神経痛，後陣痛，骨盤内炎症，月経困難症，膀胱炎，前眼部炎症，歯痛。②手術並びに抜歯後の鎮痛・消炎。③次記疾患の解熱・鎮痛：急性上気道炎（急性気管支炎を伴う急性上気道炎を含む）

【用】(内) ①②1日量75～100mgとし3回に分割，頓用する場合には25～50mg，空腹時の投与は避けさせることが望ましい。③1回量25～50mgを頓用，1日2回までとし，1日100mgまで，空腹時の投与は避けさせることが望ましい

【禁】消化性潰瘍，重篤な血液異常・肝障害・腎障害・高血圧症・心機能不全，本剤の成分に対し過敏症，アスピリン喘息（非ステロイド性消炎鎮痛剤等により誘発される喘息発作）又はその既往歴，インフルエンザの臨床経過中の脳炎・脳症，妊婦又は妊娠している可能性，トリアムテレン投与中

【妊婦】妊婦：投与禁止，妊娠中の投与で，胎児に動脈管収縮・閉鎖，徐脈，羊水過少，胎児の死亡，分娩に近い時期での投与で胎児循環持続症（PFC），動脈管開存，新生児肺高血圧，乏尿，新生児死亡，子宮収縮を抑制，授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

.....

(ジクロフェナクナトリウム)

▶ボルタレンサポ25mg (院外専)

Voltaren 25mg/個 (ノバルティス) (劇)

⊗

【貯法】冷所

▶ボルタレンサポ50mg (院外専)

Voltaren 50mg/個 (劇)

⊗

【貯法】冷所

▶ジクロフェナクナトリウム坐剤25mg「日医工」(採用) (後) (劇)

Diclofenac sodium 25mg/個 (日医工)

⊗

【貯法】冷所

【先発品】ボルタレンサポ25mg

▶ジクロフェナクナトリウム坐剤50mg「日医工」(採用) (後) (劇)

Diclofenac sodium 50mg/個

⊗

【貯法】冷所

【先発品】ボルタレンサポ50mg

【効】①次記の疾患並びに症状の鎮痛・消炎：関節リウマチ，変形性関節症，腰痛症，後陣痛。②手術後の鎮痛・消炎。③他の解熱剤では効果が期待できないか，あるいは，他の解熱剤の投与が不可能な場合の急性上気道炎（急性気管支炎を伴う急性上気道炎を含む）の緊急解熱

【用】(外) 1回25～50mgを1日1～2回，直腸内に挿入するが，年齢，症状に応じ低用量投与が望ましい，低体温によるショックを起こすことがあるので，高齢者に投与する場合には少量から開始，小児：1回0.5～1.0mg/kgを1日1～2回，直腸内に挿入，年齢，症状に応じ低用量投与が望ましい，低体温によるショックを起こすことがあるので，

少量から開始。年齢別投与量の目安は1回量として次記のとおり。1歳以上3歳未満：6.25mg。3歳以上6歳未満：6.25mg～12.5mg。6歳以上9歳未満：12.5mg。9歳以上12歳未満：12.5mg～25mg

【警告】幼小児・高齢者又は消耗性疾患の患者は、過度の体温下降・血圧低下によるショック症状があらわれやすいので、これらの患者には特に慎重に投与すること

【禁】消化性潰瘍、重篤な血液異常・肝障害・腎障害・高血圧症・心機能不全、本剤の成分に対し過敏症、直腸炎、直腸出血又は痔疾、アスピリン喘息（非ステロイド性消炎鎮痛剤等により誘発される喘息発作）又はその既往歴、インフルエンザの臨床経過中の脳炎・脳症、妊婦又は妊娠している可能性、トリアムテレン投与中

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠中の投与で胎児に動脈管収縮・閉鎖、徐脈、羊水過少、胎児の死亡。分娩に近い時期での投与で胎児循環持続症（PFC）、動脈管開存、新生児肺高血圧、乏尿、新生児死亡。子宮収縮を抑制。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

1148. 塩基性消炎鎮痛剤

(チアラミド塩酸塩)

▶**ソラントール錠100mg (採用)**
Solantal 100mg/錠 [アステラス]

【効】①各科領域の手術後並びに外傷後の鎮痛・消炎。②次記疾患の鎮痛・消炎：関節炎、腰痛症、頸肩腕症候群、骨盤内炎症、軟産道損傷、乳房うっ積、帯状疱疹、多形滲出性紅斑、膀胱炎、副睾丸炎、前眼部炎症、智歯周囲炎。③抜歯後の鎮痛・消炎。④次記疾

患の鎮痛：急性上気道炎

【用】(内) ①②③1回100mgを1日3回。④1回100mgを頓用。1日2回までとし、1日300mgまで

【禁】消化性潰瘍、重篤な血液異常・肝障害・腎障害、本剤の成分に対し過敏症、アスピリン喘息（非ステロイド性消炎鎮痛剤等による喘息発作の誘発）又はその既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

1149. その他の解熱鎮痛消炎剤

(アクタリット)

▶**モーバー錠100mg (院外専)**
Mover 100mg/錠 [田辺三菱]

【効】関節リウマチ

【用】(内) 他の消炎鎮痛剤等とともに、1日300mgを3回に分割

【禁】妊婦又は妊娠している可能性、授乳婦

【妊婦】妊婦：投与禁止、安全性未確立。動物：胎児へ移行。授乳婦：投与禁止、動物で乳汁移行

(エトドラク)

▶**ハイペン錠200mg (院外専)** (劇)
Hypen 200mg/錠 [日本新薬]

▶**エトドラク錠200mg 「SW」(採用)** (劇)
Etodolac 200mg/錠 [沢井]

【先発品】ハイペン錠200mg

オステラック錠200

【効】①次の疾患並びに症状の消炎・鎮痛：関節リウマチ、変形性関節症、腰痛症、肩関節周囲炎、頸腕症候群、腱鞘炎。②手術後並びに外傷後の消炎・鎮痛

11. 中枢神経系用薬

11 【用】(内) 1日量400mgを朝・夕食後の2回に分割

【禁】消化性潰瘍、重篤な血液異常・肝障害・腎障害・心機能不全・高血圧症、本剤の成分に対し過敏症、アスピリン喘息（非ステロイド性消炎鎮痛剤等による喘息発作の誘発）又はその既往歴、妊娠末期

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、必要最小限にとどめ、適宜羊水量を確認するなど慎重に投与、安全性未確立、シクロオキシゲナーゼ阻害剤（経口剤、坐剤）を妊婦に使用し、胎児の腎機能障害及び尿量減少、それに伴う羊水過少症が起きた報告、妊娠末期は投与禁止。動物：分娩障害、胎児の動脈管収縮。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

.....
(塩酸ペンタゾシン)

▶ソセゴン錠25mg (採用) ㉞ ㊦ ㊧
Sosegon 25mg/錠 (丸石)



【効】各種癌における鎮痛

【用】(内) 1回25～50mg。追加する場合には、3～5時間の間隔をおく

【警告】本剤を注射しないこと。[本剤にはナロキソンが添加されているため、水に溶解して注射投与しても効果なく、麻薬依存患者では禁断症状を誘発し、また肺塞栓、血管閉塞、潰瘍、膿瘍を引き起こすなど、重度で致死的な事態を生じることがある。]

【禁】ペンタゾシン又はナロキソンに対し過敏症、頭部傷害又は頭蓋内圧上昇、重篤な呼吸抑制状態及び全身状態が著しく悪化、ナルメフェン塩酸塩水和物を投与中又は投与中止後1週間以内

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

【投与制限日数】14日

.....

(スリンダク)

▶クリノリル錠100 (院外専)

Clinoril 100mg/錠 (日医工)

【効】次の疾患並びに症状の消炎・鎮痛：関節リウマチ、変形性関節症、腰痛症、肩関節周囲炎、頸肩腕症候群、腱・腱鞘炎

【用】(内) 1日量300mgを1日2回（朝夕）に分割、食直後

【禁】消化性潰瘍、胃腸出血、重篤な血液異常・肝障害・腎障害・心機能不全、本剤の成分に対し過敏症、アスピリン喘息（非ステロイド性消炎鎮痛剤等による喘息発作の誘発）又はその既往歴、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止、妊娠末期で胎児の動脈管収縮、羊水過少症。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

.....

(セレコキシブ)

▶セレコキシブ錠100mg「ファイザー」(採用) 後 ㉞

Celecoxib 100mg/錠〔ファイザー UPJ〕



【先発品】セレコックス錠100mg

【効】次記疾患並びに症状の消炎・鎮痛：①関節リウマチ、②変形性関節症、腰痛症、肩関節周囲炎、頸肩腕症候群、腱・腱鞘炎、③手術後、外傷後並びに抜歯後

【用】(内) ①1回100～200mgを1日2回、朝・夕食後。②1回100mgを1日2回、朝・夕食後。③初回のみ400mg、2回目以降は1回200mgとして1日2回。投与間隔は6時間以上あけること。頓用の場合は、初回のみ400mg、以降は200

mgを6時間以上あける。1日2回まで

【警告】外国において、シクロオキシゲナーゼ（COX）-2選択的阻害剤等の投与により、心筋梗塞、脳卒中等の重篤の場合によっては致命的な心血管系血栓塞栓性事象のリスクを増大させる可能性があり、これらのリスクは使用期間とともに増大する可能性がある」と報告されている

【禁】本剤の成分又はスルホンアミドに対し過敏症、アスピリン喘息（非ステロイド性消炎・鎮痛剤等による喘息発作の誘発）又はその既往歴、消化性潰瘍、重篤な肝障害・腎障害・心機能不全、冠動脈バイパス再建術の周術期、妊娠末期

【妊婦】妊婦：妊娠末期には投与禁止。動物：胎児の動脈管収縮。妊娠末期以外は有益性と危険性より判断、必要最小限にとどめ、適宜羊水量を確認するなど慎重に投与、安全性未確立。シクロオキシゲナーゼ阻害剤（経口剤、坐剤）を妊婦に使用し、胎児の腎機能障害及び尿量減少、それに伴う羊水過少症が起きた報告、培養細胞を用いた染色体異常試験において、細胞毒性が認められる濃度で染色体の数的異常（核内倍加細胞の増加）が、生殖発生毒性試験で着床後死亡数や死産の増加、横隔膜ヘルニア、胎児体重減少等。動物で本剤が胎児に移行。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

.....
(トラマドール塩酸塩)

▶ トラマールOD錠25mg (採用)

㉑

Tramal OD 25mg/錠 [日本新薬]

~~㉒~~

【効】非オピオイド鎮痛剤で治療困難な次記疾患における鎮痛：疼痛を伴う各

種癌、慢性疼痛

【用】(内) 1日100～300mgを4回に分割、1回100mg、1日400mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症、アルコール、睡眠剤、鎮痛剤、オピオイド鎮痛剤又は向精神薬による急性中毒患者、MAO阻害剤（セレギリン塩酸塩、ラサギリンメシル酸塩、サフィナミドメシル酸塩）を投与中又は投与中止後14日以内、ナルメフェン塩酸塩水和物を投与中又は投与中止後1週間以内、治療により十分な管理がされていないてんかん患者、12歳未満の小児

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立、胎盤関門を通過し、退薬症候が新生児に起こる可能性。動物：器官形成、骨化及び出生児の生存に影響。授乳婦：授乳禁止、静注（国内未承認）の場合、0.1%が乳汁中へ移行

.....
(トラマドール塩酸塩)

▶ ワントラム錠100mg (院外専)

㉑

Onetram 100mg/錠 [日本新薬]

~~㉒~~

【効】非オピオイド鎮痛剤で治療困難な次記疾患における鎮痛：疼痛を伴う各種癌、慢性疼痛

【用】(内) 1日100～300mgを1回、1日400mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症、アルコール、睡眠剤、鎮痛剤、オピオイド鎮痛剤又は向精神薬による急性中毒患者、MAO阻害剤（セレギリン塩酸塩、ラサギリンメシル酸塩、サフィナミドメシル酸塩）を投与中又は投与中止後14日以内、ナルメフェン塩酸塩水和物を投与中又は投与中止後1週間以内、治療により十分な管理がされてい

11. 中枢神経系用薬

11 ないてんかん患者、高度な腎障害又は高度な肝障害のある患者、12歳未満の小児

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立，胎盤関門を通過し，退薬症候が新生児に起こる可能性。動物：器官形成，骨化及び出生児の生存に影響。授乳婦：授乳禁止。静注（国内未承認）の場合，0.1%が乳汁中へ移行

（ナプロキセン）

▶ ナイキサン錠100mg（採用）

Naixan 100mg/錠 [田辺製薬]

【貯法】遮光

【効】①次記疾患の消炎，鎮痛，解熱：関節リウマチ，変形性関節症，痛風発作，強直性脊椎炎，腰痛症，肩関節周囲炎，頸肩腕症候群，腱炎・腱鞘炎，月経困難症，带状疱疹。②外傷後並びに手術後の消炎，鎮痛。③歯科・口腔外科領域における抜歯後並びに小手術後の消炎，鎮痛

【用】（内）1日量300～600mgを2～3回に分割，なるべく空腹時をさけて，痛風発作には初回400～600mg，頓用する場合及び外傷後並びに術後初回には300mg

【禁】消化性潰瘍，重篤な血液異常・肝障害・腎障害・心機能不全・高血圧症，本剤の成分又は他の非ステロイド性消炎鎮痛剤に対し過敏症，アスピリン喘息（非ステロイド性消炎鎮痛剤等により誘発される喘息発作）又はその既往歴，妊娠後期の婦人

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，必要最小限にとどめ，適宜羊水量を確認するなど慎重に投与，安全性未確立，シクロオキシゲナーゼ阻害剤（経口剤，坐剤）を妊婦に使用し，胎

児の腎機能障害及び尿量減少，それに伴う羊水過少症が起きた報告，妊娠後期は投与禁止。動物：周産期・授乳期投与により母体への影響（妊娠期間延長，死亡）及び新生児毒性（死産児数増加，離乳率の抑制）並びに胎児毒性（妊娠末期：動脈管収縮），授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

（ブコローム）

▶ パラミジンカプセル300mg（採用）

Paramidin 300mg/Cap [武田]

【効】①手術後及び外傷後の炎症及び腫脹の緩解。②次記疾患の消炎，鎮痛，解熱：関節リウマチ，変形性関節症，膀胱炎，多形滲出性紅斑，急性副鼻腔炎，急性中耳炎，子宮付属器炎。③痛風の高尿酸血症の是正

【用】（内）1日600～1200mgを2～4回に分割。リウマチ疾患には1日900～1200mg，痛風の高尿酸血症の是正には1日300～900mg

【禁】消化性潰瘍，重篤な血液異常・肝障害・腎障害，本剤の成分に対し過敏性，アスピリン喘息（非ステロイド性消炎鎮痛剤等による喘息発作の誘発）又はその既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，必要最小限にとどめ，適宜羊水量を確認するなど慎重に投与，安全性未確立。シクロオキシゲナーゼ阻害剤（経口剤，坐剤）を妊婦に使用し，胎児の腎機能障害及び尿量減少，それに伴う羊水過少症が起きた報告，妊娠末期は投与禁止希望，動物で脳の限局性黄染，弱い胎児の動脈管収縮

(ブプレノルフィン)

▶ **ノルspanテープ5mg (院外専)** (劇) (向2)

Norspan 5mg/枚 [ムンディ]



〔貯法〕遮光

▶ **ノルspanテープ10mg (院外専)** (劇) (向2)

Norspan 10mg/枚



〔貯法〕遮光

▶ **ノルspanテープ20mg (院外専)** (劇) (向2)

Norspan 20mg/枚



〔貯法〕遮光

【効】非オピオイド鎮痛剤で治療困難な次記疾患に伴う慢性疼痛における鎮痛：変形性関節症，腰痛症

【用】(外) 前胸部，上背部，上腕外部又は側胸部に貼付し，7日毎に貼り替えて使用。初回貼付用量は5mg，20mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症，重篤な呼吸抑制状態及び呼吸機能障害

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，類薬の妊娠中の大量投与により，新生児に禁断症状，動物：死産児数の増加並びに出生児における体重増加抑制等。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

【投与制限日数】14日

(ブプレノルフィン塩酸塩)

▶ **レパタン注0.2mg (採用)** (劇) (向2)

Lepetan 0.2mg1mL/管 [大塚]



〔貯法〕遮光

【効】①次記疾患並びに状態における鎮痛：(1) 術後，各種癌。(2) 心筋梗塞

症。②麻酔補助

【用】(注) ① (1) 1回0.2mg～0.3mg (4μg/kg～6μg/kg) を筋注。初回量は0.2mgとすることが望ましい。約6～8時間ごとに反復注射。(2) 1回0.2mgを徐々に静注。②0.2mg～0.4mg (4μg/kg～8μg/kg) を麻酔導入時に徐々に静注

【禁】本剤の成分に対し過敏症，重篤な呼吸抑制状態及び肺機能障害・肝機能障害，頭部傷害，脳に病変のある場合で意識混濁が危惧される患者，頭蓋内圧上昇，妊婦又は妊娠している可能性，ナルメフェン塩酸塩水和物を投与中の患者又は投与中止後1週間以内

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠中大量に投与した患者から出生した新生児に禁断症状，動物で難産，拙劣な哺育行動，出生児の生存率の低下及び体重増加の抑制。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

【投与制限日数】30日

(ブプレノルフィン塩酸塩)

▶ **レパタン坐剤0.4mg (採用)** (劇) (向2)

Lepetan 0.4mg/個 [大塚]



【効】次記疾患並びに状態における鎮痛：①術後，②各種癌

【用】(外) ①1回0.4mgを直腸内に，必要に応じて約8～12時間ごとに反復投与。術直後の激しい疼痛には注射剤を投与し，その後，必要に応じて坐剤を投与。②1回0.2mg又は0.4mgを直腸内に，その後，約8～12時間ごとに反復投与。低用量より開始することが望ましい

【禁】本剤の成分に対し過敏症，重篤な呼吸抑制状態及び肺機能障害・肝機能

11. 中枢神経系用薬

11 障害、頭部傷害、脳に病変のある場合で意識混濁が危惧される患者、頭蓋内圧上昇、妊婦又は妊娠している可能性、直腸炎、直腸出血又は著明な痔疾、ナルメフェン塩酸塩水和物を投与中の患者又は投与中止後1週間以内

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠中大量に投与した患者から出生した新生児に禁断症状、動物で難産、拙劣な哺育行動、出生児の生存率の低下及び体重増加の抑制。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

【投与制限日数】14日

.....
(フルルビプロフェン)

▶**フロベン顆粒8% (採用)** (劇)

Froben 40mg/0.5g [科研]

【効】①次の疾患並びに症状の鎮痛・消炎：関節リウマチ、変形性関節症、腰痛症、歯髄炎、歯根膜炎。②抜歯並びに歯科領域における小手術後の鎮痛・消炎

【用】(内) 1回 40 mg (本剤として0.5g)、1日3回 (120mg/日、本剤として1.5g/日) 食後、頓用の場合には1回40～80mg (本剤として0.5～1g)

【禁】消化性潰瘍、重篤な血液異常・肝障害・腎障害・心機能不全・高血圧症、本剤の成分に対し過敏症、アスピリン喘息(非ステロイド性消炎鎮痛剤等による喘息発作の誘発)又はその既往歴、エノキサシン水和物・ロメフロキサシン・ノルフロキサシン・プルリフロキサシン投与中、妊娠後期の女性

【妊婦】妊婦：妊娠後期は投与禁止。動物：妊娠後期で分娩時間の遅延、胎児の動脈管収縮。妊婦(妊娠後期以外)又は妊娠している可能性のある婦人には有益性と危険性より判断、必要最小限にとどめ、適宜羊水量を確認するな

ど慎重に投与。安全性未確立。シクロオキシゲナーゼ阻害剤(経口剤、坐剤)を妊婦に使用し、胎児の腎機能障害及び尿量減少、それに伴う羊水過少症が起きた報告。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

.....
(フルルビプロフェンアキセチル)

▶**ロピオン静注50mg (採用)** (劇)

Ropion 50mg5mL/管 [科研]

【効】次記疾患並びに状態における鎮痛：術後、各種癌

【用】(注) 1回50mgをできるだけゆっくりに静注。必要に応じて反復投与。本剤の使用は経口投与が不可能な場合又は効果が不十分な場合とする

【禁】消化性潰瘍、重篤な血液異常・肝障害・腎障害・心機能不全・高血圧症、本剤の成分に対し過敏症、アスピリン喘息(非ステロイド性消炎鎮痛剤等による喘息発作の誘発)又はその既往歴、エノキサシン水和物・ロメフロキサシン・ノルフロキサシン・プルリフロキサシンの投与中、妊娠後期の女性

【妊婦】妊婦：妊娠後期は投与禁止。動物：妊娠後期で分娩遅延、胎児の動脈管収縮。妊婦(妊娠後期以外)又は妊娠している可能性のある婦人には有益性と危険性より判断、必要最小限にとどめ、適宜羊水量を確認するなど慎重に投与。安全性未確立。シクロオキシゲナーゼ阻害剤(経口剤、坐剤)を妊婦に使用し、胎児の腎機能障害及び尿量減少、それに伴う羊水過少症が起きた報告。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

.....

(ペンタゾシン)

▶ソセゴン注射液15mg (採用) (劇)

(向2)

Sosegon 15mg1mL/A (丸石)



【効】①次記疾患並びに状態における鎮痛：各種癌，術後，心筋梗塞，胃・十二指腸潰瘍，腎・尿路結石，閉塞性動脈炎，胃・尿管・膀胱検査器具使用時。②麻酔前投薬及び麻酔補助

【用】(注) ①1回15mgを筋注又は皮下注，その後，必要に応じて，3～4時間毎に反復注射。②30～60mgを筋注，皮下注，静注

【禁】本剤の成分に対し過敏症，頭部傷害又は頭蓋内圧上昇，重篤な呼吸抑制状態及び全身状態が著しく悪化，ナルメフェン塩酸塩水和物を投与中又は投与中止後1週間以内

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。分娩時の投与で新生児に呼吸抑制，分娩前の投与で出産後新生児に禁断症状（神経過敏，振戦，嘔吐等）

(メロキシカム)

▶モービック錠10mg (採用) (劇)

Mobic 10mg/錠 [日本ベーリンガー]



【効】次記疾患並びに症状の消炎・鎮痛：関節リウマチ，変形性関節症，腰痛症，肩関節周囲炎，頸肩腕症候群

【用】(内) 10mgを1日1回食後，1日15mgまで

【禁】消化性潰瘍，重篤な血液異常・肝障害・腎障害・心機能不全・高血圧症，本剤の成分，サリチル酸塩（アスピリン等）又は他の非ステロイド性消炎鎮痛剤に対して過敏症，アスピリン喘息（非ステロイド性消炎鎮痛剤等に

よる喘息発作の誘発）又はその既往歴，妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：妊娠前及び妊娠初期投与試験で，黄体数，着床数及び生存胎児数の減少，着床率の低下と着床後死亡率の増加。器官形成期投与試験で，妊娠期間の延長及び死産児数の増加，着床後死亡率の増加。周産期及び授乳期投与試験で，妊娠期間の延長及び分娩時間の遷延，死産児数及び生後4日までの死亡児数の増加。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

(ロキソプロフェンナトリウム水和物)

▶ロキソニン細粒10% (採用)

Loxonin 100mg/g [第一三共]

▶ロキソニン錠60mg (院外専)

Loxonin 60mg/錠

【効】①次記疾患並びに症状の消炎・鎮痛：関節リウマチ，変形性関節症，腰痛症，肩関節周囲炎，頸肩腕症候群，歯痛。②手術後，外傷後並びに抜歯後の鎮痛・消炎。③次記疾患の解熱・鎮痛：急性上気道炎（急性気管支炎を伴う急性上気道炎を含む）

【用】(内) ①②1回60mg，1日3回。頓用の場合は，1回60～120mg。③1回60mgを頓用，1日2回までとし，1日180mgまで，それぞれ空腹時の投与禁止希望

【禁】消化性潰瘍，重篤な血液異常・肝障害・腎障害・心機能不全，本剤の成分に過敏症，アスピリン喘息（非ステロイド性消炎鎮痛剤等による喘息発作の誘発）又はその既往歴，妊娠末期の婦人

【妊婦】妊婦：妊娠後期には投与しないこと。妊婦（妊娠後期を除く）又は妊娠している可能性のある女性には有益性と危険性より判断，シクロオキシゲ

11. 中枢神経系用薬

11 ナーゼ阻害剤（経口剤，坐剤）を妊婦に使用し，胎児の腎機能障害及び尿量減少，それに伴う羊水過少症が起きたとの報告．動物：分娩遅延，胎児の動脈管収縮．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．動物：乳汁移行

（ロキソプロフェンナトリウム水和物）

▶ロキソプロフェンナトリウム錠60mg「日医工」(採用) 後

Loxoprofen sodium 60mg/錠〔日医工〕

【先発品】ロキソニン錠60mg

【効】①次記疾患並びに症状の消炎・鎮痛：関節リウマチ，変形性関節症，腰痛症，肩関節周囲炎，頸肩腕症候群，歯痛．②手術後，外傷後並びに抜歯後の鎮痛・消炎．③次記疾患の解熱・鎮痛：急性上気道炎（急性気管支炎を伴う急性上気道炎を含む）

【用】(内) ①②1回60mg，1日3回．頓用の場合は，1回60～120mg．③1回60mgを頓用．1日2回までとし，1日180mgまで．それぞれ空腹時の投与禁止希望

【禁】消化性潰瘍，重篤な血液異常・肝障害・腎障害・心機能不全，本剤の成分に過敏症，アスピリン喘息（非ステロイド性消炎鎮痛剤等による喘息発作の誘発）又はその既往歴，妊娠末期の婦人

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，必要最小限にとどめ，適宜羊水量を確認するなど慎重に投与．安全性未確立．シクロオキシゲナーゼ阻害剤（経口剤，坐剤）を妊婦に使用し，胎児の腎機能障害及び尿量減少，それに伴う羊水過少症が起きた報告．妊娠末期は投与禁止，動物：分娩遅延，胎児の動脈管収縮．授乳婦：授乳禁止，動物：乳汁移行

（ロルノキシカム）

▶ロルカム錠4mg (採用) 劇

Lorcam 4mg/錠 〔大正〕

【効】①次記疾患並びに症状の消炎・鎮痛：関節リウマチ，変形性関節症，腰痛症，頸肩腕症候群，肩関節周囲炎．

②手術後，外傷後及び抜歯後の消炎・鎮痛

【用】(内) ①1回4mgを1日3回食後．1日18mgまで．②1回8mgを頓用．1回量は8mgまで，1日量は24mgまで，投与期間は3日まで．空腹時の投与は避けることが望ましい

【禁】消化性潰瘍，重篤な血液異常・肝障害・腎障害・心機能不全・高血圧症，本剤の成分に対して過敏症，アスピリン喘息（非ステロイド性消炎鎮痛剤等による喘息発作の誘発）又はその既往歴，妊娠末期の婦人

【妊婦】妊婦：妊娠末期は投与禁止，動物で胎児動脈管収縮，分娩遅延，妊娠期間の延長，妊娠末期以外は有益性と危険性より判断，必要最小限にとどめ，適宜羊水量を確認するなど慎重に投与．安全性未確立．シクロオキシゲナーゼ阻害剤（経口剤，坐剤）を妊婦に使用し，胎児の腎機能障害及び尿量減少，それに伴う羊水過少症が起きた報告．授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

（ワクシニアウイルス接種家兎炎症皮膚抽出液）

▶ノイロトロピン錠4単位 (採用)

Neurotropin 4単位/錠 〔日本臓器〕

【貯法】遮光

1錠中：
ワクシニアウイルス接種家兎炎症皮

膚抽出液 4.0ノイロトロピン単位含有

【効】带状疱疹後神経痛，腰痛症，頸肩腕症候群，肩関節周囲炎，変形性関節症

【用】(内) 1日4錠を朝夕2回に分割

【禁】本剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦・授乳婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

(ワクシニアウイルス接種家兔炎症皮膚抽出液)

▶ノイロトロピン注射液3.6単位 (採用) (生)

Neurotropin 3.6単位3mL/管

(日本臓器)

【貯法】遮光

1管 (3mL) 中：

ワクシニアウイルス接種家兔炎症皮膚抽出液 3.6ノイロトロピン単位

【効】①腰痛症，頸肩腕症候群，症候性神経痛，皮膚疾患 (湿疹・皮膚炎，蕁麻疹) に伴うそう痒，アレルギー性鼻炎。②スモン (SMON) 後遺症状の冷感・異常知覚・痛み

【用】(注) ①1日1回ノイロトロピン単位として，3.6単位 (1管) を静注，筋注，皮下注。②1日1回ノイロトロピン単位として，7.2単位 (2管) を静注

【禁】本剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦・授乳婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

▶トアラセット配合錠「マルイシ」(採用) (後) (劇)

Toaraset 1錠

(丸石)

⊗

【先発品】トラムセット配合錠

1錠中：

トラマドール塩酸塩

37.5mg

【アセトアミノフェン 325mg】

【効】非オピオイド鎮痛剤で治療困難な次記疾患における鎮痛：①非がん性慢性疼痛。②抜歯後の疼痛

【用】(内) ①1回1錠，1日4回。投与間隔は4時間以上空ける。1回2錠，1日8錠まで，空腹時の投与禁止希望。②1回2錠。追加投与の場合は，投与間隔を4時間以上空ける。1回2錠，1日8錠まで，空腹時の投与禁止希望

【警告】1. 本剤により重篤な肝障害が発現するおそれがあることに注意し，アセトアミノフェンの1日総量が1500mg (本剤4錠) を超す高用量で長期投与する場合には，定期的に肝機能等を確認するなど，慎重に投与すること (「重要な基本的注意 6.」の項参照)。

2. 本剤とトラマドール又はアセトアミノフェンを含む他の薬剤 (一般用医薬品を含む) との併用により，過量投与に至るおそれがあることから，これらの薬剤との併用を避けること (「過量投与」の項参照)

【禁】12歳未満の小児，アルコール・睡眠剤・鎮痛剤・オピオイド鎮痛剤又は向精神薬による急性中毒患者，MAO阻害剤 (セレギリン塩酸塩，ラサギリンメシル酸塩，サフィナミドメシル酸塩) を投与中又は投与中止後14日以内，ナルメフェン塩酸塩を投与中の患者又は投与中止後1週間以内，治療により十分な管理がされていないてんかん患者，消化性潰瘍，重篤な血液の異常，重篤な肝障害，重篤な腎障害，重篤な心機能不全，アスピリン喘息 (非ステロイド製剤による喘息発作の誘発) 又はその既往歴，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判

11. 中枢神経系用薬

11 断, 安全性未確立. トラマドールは胎盤関門を通過し, 新生児に痙攣発作, 身体的依存及び退薬症候, 並びに胎児死亡及び死産. 動物: トラマドールは器官形成, 骨化及び出生児の生存に影響. 妊娠後期の婦人へのアセトアミノフェンの投与により胎児に動脈管収縮. 動物: アセトアミノフェンは妊娠後期の投与で胎児に軽度の動脈管収縮. 授乳婦: 授乳禁止, トラマドールは乳汁中へ移行

116. 抗パーキンソン剤

1161. アマンタジン製剤

(アマンタジン塩酸塩)

▶シンメトレル細粒10% (採用)

Symmetrel 100mg/g [サンファーマ]

☒

▶シンメトレル錠50mg (採用)

Symmetrel 50mg/錠

☒

【効】①パーキンソン症候群. ②脳梗塞後遺症に伴う意欲・自発性低下の改善. ③A型インフルエンザウイルス感染症

【用】(内) ①初期量1日100mgを1~2回に分割し, 1週間後に維持量として1日200mgを2回に分割. 1日300mg3回分割まで. ②1日100~150mgを2~3回に分割. ③1日100mgを1~2回に分割. 高齢者及び腎障害のある患者では1日100mgまで

【警告】1. 「A型インフルエンザウイルス感染症」に本剤を用いる場合

(1) 本剤は, 医師が特に必要と判断した場合のみ投与すること.

(2) 本剤を治療に用いる場合は, 本剤の必要性を慎重に検討すること.

(3) 本剤を予防に用いる場合は, ワ

クチンによる予防を補完するものであることを考慮すること.

(4) 本剤はA型以外のインフルエンザウイルス感染症には効果がない.

(5) インフルエンザの予防や治療に短期投与中の患者で自殺企図の報告があるので, 精神障害のある患者又は中枢神経系に作用する薬剤を投与中の患者では治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合のみ投与すること.

2. てんかん又はその既往歴のある患者及び痙攣素因のある患者では, 発作を誘発又は悪化させることがあるので, 患者を注意深く観察し, 異常が認められた場合には減量する等の適切な措置を講じること.

3. 本剤には, 催奇形性が疑われる症例報告があり, また, 動物実験による催奇形性の報告があるので, 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には投与しないこと

【禁】透析を必要とするような重篤な腎障害, 妊婦又は妊娠している可能性及び授乳婦, 本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 投与禁止, 催奇形性の疑い. 動物: 催奇形作用. 授乳婦: 投与禁止, ヒト母乳中へ移行

1162. ビペリデン製剤

(乳酸ビペリデン)

▶アキネトン注射液5mg (採用)

Ⓢ

Akineton 5mg1mL/管 [大日本住友]

☒

【貯法】遮光

【効】①特発性パーキンソニズム. ②その他のパーキンソニズム (脳炎後, 動脈硬化性, 中毒性). ③向精神薬投与

によるパーキンソニズム・ジスキネジア（遅発性を除く）・アカシジア

【用】(注) 5～10mgを筋注。静注は特殊な場合にのみ行い、5～10mgを、5mgにつき約3分かけて徐々に静注

【禁】閉塞隅角緑内障、本剤の成分に対し過敏症、重症筋無力症

【妊婦】妊婦・授乳婦：投与禁止希望、安全性未確立

(ピペリデン塩酸塩)

▶ **アキネトン細粒1% (採用)**

Akineton 10mg/g [大日本住友]

⊗

▶ **アキネトン錠1mg (採用)**

Akineton 1mg/錠

⊗

【貯法】遮光

【効】①特発性パーキンソニズム、②その他のパーキンソニズム（脳炎後、動脈硬化性、中毒性）、③向精神薬投与によるパーキンソニズム・ジスキネジア（遅発性を除く）・アカシジア

【用】(内) 1回1mg1日2回から開始、その後漸増し1日3～6mgを分割

【禁】閉塞隅角緑内障、本剤の成分に対し過敏症、重症筋無力症

【妊婦】妊婦・授乳婦：投与禁止希望、安全性未確立

1164. レボドパ製剤

(レボドパ)

▶ **ドパストン散98.5% (採用)**

Dopaston 985mg/g [大原]

⊗

【効】パーキンソン病、パーキンソン症候群

【用】(内) 1日量250～750mgを1～3回に分けて食直後、その後2～3日毎に1

日量として250mg宛増量し、症例毎に最適投与量を定め維持量とする。（標準維持量1日1.5～3.5g）

【禁】閉塞隅角緑内障、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。動物：初期発生への影響、胎仔毒性。授乳婦：投与禁止希望、乳汁分泌抑制、動物：乳汁移行

(レボドパ)

▶ **ドパストン静注50mg (採用)**

Dopaston 50mg20mL/管 [大原]

⊗

【貯法】遮光

【効】パーキンソン病、パーキンソン症候群

【用】(注) 1日量25～50mgを1～2回に分割し、そのままゆっくり静注又は生理食塩液もしくはブドウ糖注射液などに希釈して点滴静注

【禁】閉塞隅角緑内障、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。動物：初期発生への影響、胎仔毒性。授乳婦：投与禁止希望、乳汁分泌抑制、動物：乳汁移行

1169. その他の抗パーキンソン剤

(イストラデフィリン)

▶ **ノウリアスト錠20mg (採用)**

Nouriaast 20mg/錠 [協和キリン]

⊗

【効】レボドパ含有製剤で治療中のパーキンソン病におけるウェアリングオフ現象の改善

【用】(内) レボドパ含有製剤と併用、20mgを1日1回、40mgを1日1回まで

【禁】本剤の成分に対し過敏症、妊婦又

11. 中枢神経系用薬

11 は妊娠している可能性、重度の肝障害

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：受胎率・着床率の低下，全児死亡した母動物の増加，催奇形性（骨格変異，骨格異常，小眼球及び欠指）並びに哺乳期の出生児の生存率低値等。授乳婦：授乳禁止。動物：乳汁中へ移行，出生児の生存率低下及び体重増加量低値

.....
(エンタカポン)

▶ コムタン錠100mg (採用)

Comtan 100mg/錠 [ノバルティス]

☒

【効】レボドパ・カルビドパ又はレボドパ・ベンセラジド塩酸塩との併用によるパーキンソン病における症状の日内変動（wearing-off現象）の改善

【用】(内) 単独では使用せず，必ずレボドパ・カルビドパ又はレボドパ・ベンセラジド塩酸塩と併用。1回100mg。症状により1回200mg可。1日8回まで

【禁】本剤の成分に対し過敏症，悪性症候群，横紋筋融解症又はこれらの既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。動物：胎児の骨化遅延。授乳婦：授乳禁止。動物：母乳中へ移行

.....
(オピカポン)

▶ オンジェンティス錠25mg (採用) (劇)

Ongentys 25mg/錠 [小野]

☒

【効】レボドパ・カルビドパ又はレボドパ・ベンセラジド塩酸塩との併用によるパーキンソン病における症状の日内変動（wearing-off現象）の改善

【用】(内) レボドパ・カルビドパ又はレボドパ・ベンセラジド塩酸塩と併

用。25mgを1日1回，レボドパ・カルビドパ又はレボドパ・ベンセラジド塩酸塩の投与前後及び食事の前後1時間以上あけて

【禁】本剤の成分に対し過敏症，褐色細胞腫，傍神経節腫又はその他のカテコールアミン分泌腫瘍，悪性症候群又は非外傷性横紋筋融解症，重度肝機能障害（Child-Pugh分類C）

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。動物で胎盤通過，胎児死亡数の増加及び胎盤重量の減少。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。動物で乳汁移行

.....
(カベルゴリン)

▶ カバサール錠0.25mg (院外専)

Cabaser 0.25mg/錠 [ファイザー]

☒

▶ カバサール錠1.0mg (採用) (劇)

Cabaser 1mg/錠

☒

【効】①パーキンソン病。②乳汁漏出症，高プロラクチン血性排卵障害，高プロラクチン血性下垂体腺腫（外科的処置を必要としない場合に限る）。③産褥性乳汁分泌抑制

【用】(内) ①1日量0.25mgから始め，2週目には1日量を0.5mgとし，以後経過を観察しながら，1週間毎に1日量として0.5mgずつ増量し，維持量定める。1日3mgまで。いずれの投与量の場合も1日1回朝食後。②1週1回（同一曜日）就寝前とし，1回量0.25mgから始め，以後臨床症状を観察しながら，少なくとも2週間以上の間隔で1回量を0.25mgずつ増量し，維持量（標準1回量0.25～0.75mg）を定める。1回量の上限は

1.0mg. ③1.0mgを胎児娩出後に1回のみ食後

【禁】麦角製剤に対し過敏症、心エコー検査により心臓弁尖肥厚・心臓弁可動制限及びこれらに伴う狭窄等の心臓弁膜の病変及びその既往歴、妊娠中毒症、産褥期高血圧

【妊婦】妊婦：〈パーキンソン病〉投与禁止希望、安全性未確立。〈乳汁漏出症、高プロラクチン血性排卵障害、高プロラクチン血性下垂体腺腫〉投与禁止希望、やむを得ず投与する場合は有益性と危険性より判断、下垂体腺腫では本剤の投与中止により妊娠中に下垂体腺腫の拡大が起こることがあるので、本剤中止後も観察を十分に行い、腺腫の拡大を示す症状（頭痛、視野狭窄等）に注意、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止、乳汁分泌を抑制。動物：乳汁移行

.....
(サフィナミドメシル酸塩)

▶**エクフィナ錠50mg (採用)** ㉔

Equifina 50mg/錠 [エーザイ]

✕

【効】レボドパ含有製剤で治療中のパーキンソン病におけるwearing off現象の改善

【用】(内) レボドパ含有製剤と併用、50mgを1日1回、症状に応じて100mgを1日1回投与可

【禁】他のMAO阻害剤（セレギリン塩酸塩、ラサギリンメシル酸塩）を投与中、ペチジン塩酸塩含有製剤、トラマドール塩酸塩含有製剤又はタペンタドール塩酸塩を投与中、三環系抗うつ剤（アミトリプチリン塩酸塩、アモキサピン、イミプラミン塩酸塩、クロミプラミン塩酸塩、ドスレピン塩酸塩、トリミプラミンマレイン酸塩、ノルト

リプチリン塩酸塩、ロフェプラミン塩酸塩）、四環系抗うつ剤（マプロチリン塩酸塩、ミアンセリン塩酸塩、セチプチリンマレイン酸塩）、選択的セロトニン再取り込み阻害剤（フルボキサミンマレイン酸塩、パロキセチン塩酸塩水和物、セルトラリン塩酸塩、エスシタロプラムシユウ酸塩）、セロトニン・ノルアドレナリン再取り込み阻害剤（ミルナシبران塩酸塩、デュロキセチン塩酸塩、ベンラファキシン塩酸塩）、選択的ノルアドレナリン再取り込み阻害剤（アトモキセチン塩酸塩）又はノルアドレナリン・セロトニン作動性抗うつ剤（ミルタザピン）、中枢神経刺激剤（メチルフェニデート塩酸塩、リスデキサンフェタミンメシル酸塩）を投与中、重度の肝機能障害（Child-Pugh分類C）、本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物で胎児に異所性精巣及び泌尿器系の変化（尿管拡張、腎盂拡張）、骨格異常、骨格奇形（肩甲骨の湾曲、長骨の短縮/湾曲/肥厚）の発現率、心血管系奇形（心室中隔欠損、心臓直結の1血管の拡張）の発現率、胚・胎児死亡率の増加、出生児に死亡率の増加、肝胆道系の障害による変化（皮膚及び頭蓋骨の黄色/橙色化）、妊娠可能な女性に対しては、本剤投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊を行うよう指導。動物で黄体数及び着床数の軽度の減少。授乳婦：授乳を避けさせること、動物で哺乳児の肝細胞に空胞及びグリコーゲンの減少、哺乳児の血漿中にサフィナミドが検出され、乳汁中への移行

.....

11. 中枢神経系用薬

11 (セレギリン塩酸塩)

▶エフピーOD錠2.5 (採用) (劇) (効)

FP OD 2.5mg/錠 [エフピー]



【効】パーキンソン病 (レボドパ含有製剤を併用する場合: Yahr重症度ステージI~IV, レボドパ含有製剤を併用しない場合: Yahr重症度ステージI~III)

【用】(内) レボドパ含有製剤と併用: 1日1回2.5mgを朝食後服用から始め, 2週ごとに1日量として2.5mgずつ増量し, 最適量を定めて, 維持量とする (標準維持量1日7.5mg). 1日量が5.0mg以上の場合は朝食及び昼食後に分服. 7.5mgの場合は朝食後5.0mg及び昼食後2.5mg, 1日10mgまで. レボドパ含有製剤を併用しない場合: 1日1回2.5mgを朝食後服用から始め, 2週ごとに1日量として2.5mgずつ増量し1日10mgとする. 1日量が5.0mg以上の場合は朝食及び昼食後に分服. 7.5mgの場合は朝食後5.0mg及び昼食後2.5mg, 1日10mgまで

【警告】1. 本剤と三環系抗うつ剤 (アミトリプチリン塩酸塩等) との併用はしないこと. また, 本剤の投与を中止してから三環系抗うつ剤の投与を開始するには少なくとも14日間の間隔を置くこと.

2. 本剤は用量の増加とともにMAO-Bの選択的阻害効果が低下し, 非選択的MAO阻害による危険性があり, また更なる効果が認められないため, 1日10mgを超える用量を投与しないこと

【禁】本剤の成分に対し過敏症, ペチジン塩酸塩, トラマドール塩酸塩又はタペンタドール塩酸塩を投与中, 非選択的MAO阻害剤 (サフラジン塩酸塩)

投与中, 統合失調症又はその既往歴, 覚醒剤・コカイン等の中枢興奮薬依存又はその既往歴, 三環系抗うつ剤 (アミトリプチリン塩酸塩等) 投与中あるいは中止後14日間, 選択的セロトニン再取り込み阻害剤 (フルボキサミンマレイン酸塩等), セロトニン再取り込み阻害・セロトニン受容体調節剤 (ボルチオキセチン臭化水素酸塩), セロトニン・ノルアドレナリン再取り込み阻害剤 (ミルナシプラン塩酸塩等), 選択的ノルアドレナリン再取り込み阻害剤 (アトモキセチン塩酸塩) 又はノルアドレナリン・セロトニン作動性抗うつ剤 (ミルタザピン) 投与中

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦: 授乳禁止, 動物で乳汁移行

……………
(ゾニサミド)

▶トレリーフOD錠25mg (採用) (劇)

Trerief OD 25mg/錠 [大日本住友]



【効】①パーキンソン病 (レボドパ含有製剤に他の抗パーキンソン病薬を使用しても十分に効果が得られなかった場合), ②レビー小体型認知症に伴うパーキンソニズム (レボドパ含有製剤を使用してもパーキンソニズムが残存する場合)

【用】(内) レボドパ含有製剤と併用.
①1日1回25mg. パーキンソン病における症状の日内変動 (wearing-off現象) の改善には, 1日1回50mg, ②1日1回25mg

【禁】妊婦又は妊娠している可能性, 本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 投与禁止, 奇形 (心室中隔欠損, 心房中隔欠損等) を有する児

を出産・児に呼吸障害、動物：流産、催奇形作用（口蓋裂、心室中隔欠損等）、授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

.....
(トリヘキシフェニジル塩酸塩)

▶**アーテン錠 (2mg) (採用)**

Artane 2mg/錠 [ファイザー]

☒

【効】①向精神薬投与によるパーキンソニズム・ジスキネジア（遅発性を除く）・アカシジア、②特発性パーキンソニズム及びその他のパーキンソニズム（脳炎後、動脈硬化性）

【用】(内) ①1日量2～10mgを3～4回に分割、②第1日目1mg、第2日目2mg、以後1日につき2mgずつ増量し、1日量6～10mgを維持量として3～4回に分割

【禁】閉塞隅角緑内障、本剤の成分に対し過敏症、重症筋無力症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望、安全性未確立、授乳婦：投与禁止希望、授乳禁止、安全性未確立

.....
(ドロキシドパ)

▶**ドプス細粒20% (採用)**

Dops 200mg/g [大日本住友]

▶**ドプスOD錠100mg (院外専)**

Dops OD 100mg/錠

【効】①パーキンソン病（Yahr重症度ステージIII）におけるすくみ足、立ちくらみの改善、②次記疾患における起立性低血圧、失神、立ちくらみの改善：シャイドレーガー症候群、家族性アミロイドポリニューロパチー、③起立性低血圧を伴う血液透析患者における次記症状の改善：めまい・ふらつき・立ちくらみ、倦怠感、脱力感

【用】(内) ①1日量100mg、1日1回より始め、隔日に100mgずつ増量、最適

量を定め維持量とする（標準維持量は1日600mg、1日3回分割）、1日900mgまで、②1日量200～300mgを2～3回に分割より始め、数日から1週間毎に1日量100mgずつ増量、最適量を定め維持量とする（標準維持量は1日300～600mg、1日3回分割）、1日900mgまで、③1回量200～400mgを透析開始30分から1時間前、1回量は400mgまで

【禁】本剤に対し過敏症、閉塞隅角緑内障、本剤を投与中の患者にはハロタン等のハロゲン含有吸入麻酔剤を投与しない、イソプレナリン等のカテコールアミン製剤投与中、妊婦又は妊娠している可能性、重篤な末梢血管病変（糖尿病性壊疽等）のある血液透析患者

【妊婦】妊婦：投与禁止、動物：胎児の波状肋骨の増加、類薬：子宮血管の収縮により胎児が仮死状態、授乳婦：授乳禁止、動物：乳汁移行、児の発育抑制

.....
(プラミペキソール塩酸塩水和物)

▶**ピ・シフロール錠0.5mg (院外専)** (劇)

BI sifrol 0.5mg/錠

[日本ベーリンガー]

☒

【貯法】遮光

【効】①パーキンソン病、②中等度から高度の特発性レストレスレッグス症候群（下肢静止不能症候群）

【用】(内) ①1日量0.25mgからはじめ、2週目に1日量を0.5mgとし、以後経過を観察しながら、1週間毎に1日量として0.5mgずつ増量し、維持量（標準1日量1.5～4.5mg）を定める、1日量が1.5mg未満の場合は2回に分割して朝夕食後に、1.5mg以上の場合は3回に分割して毎食後、1日量は4.5mgまで、②0.25

11. 中枢神経系用薬

11 mgを1日1回就寝2～3時間前に、1日0.125mgより開始し、1日0.75mgまで、増量は1週間以上の間隔をあけて

【警告】前兆のない突発的睡眠及び傾眠等がみられることがあり、また突発的睡眠等により自動車事故を起こした例が報告されているので、患者に本剤の突発的睡眠及び傾眠等についてよく説明し、本剤服用中には、自動車の運転、機械の操作、高所作業等危険を伴う作業に従事させないよう注意すること

【禁】妊婦又は妊娠している可能性、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止。安全性未確立。動物：妊娠率の低下、生存胎児数の減少、出生児体重の低下。授乳婦：授乳禁止、ヒトで乳汁分泌抑制、動物：乳汁移行

.....
(プラミベキソール塩酸塩水和物)

▶ミラペックスLA錠0.375mg (採用) (劇)

Mirapex-LA 0.375mg/錠
[日本ベーリンガー]

~~×~~

▶ミラペックスLA錠1.5mg (採用) (劇)

Mirapex-LA 1.5mg/錠

~~×~~

【効】パーキンソン病

【用】(内) 1日量0.375mg 1日1回食後からはじめ、2週目に1日量を0.75mgとし、以後経過を観察しながら、1週間毎に1日量として0.75mgずつ増量し、維持量(標準1日量1.5～4.5mg 1日1回食後)を定める。1日量は4.5mgまで

【警告】前兆のない突発的睡眠及び傾眠等がみられることがあり、また突発的睡眠等により自動車事故を起こ

した例が報告されているので、患者に本剤の突発的睡眠及び傾眠等についてよく説明し、本剤服用中には、自動車の運転、機械の操作、高所作業等危険を伴う作業に従事させないよう注意すること

【禁】妊婦又は妊娠している可能性、透析患者を含む高度な腎機能障害(クレアチニンクリアランス30mL/min未満)、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止。安全性未確立。動物：妊娠率の低下、生存胎児数の減少、出生児体重の低下。授乳婦：授乳禁止、乳汁分泌抑制、動物：乳汁移行

.....
(プロモクリプチンメシル酸塩)

▶パーロデル錠2.5mg (採用) (劇)
Parlodel 2.5mg/錠 [サンファーマ]

~~×~~

【貯法】遮光

【効】①産褥性乳汁分泌抑制、乳汁漏出症、高プロラクチン血性排卵障害、高プロラクチン血性下垂体腺腫(外科的処置を必要としない場合に限る)、②末端肥大症、下垂体性巨人症、③パーキンソン症候群

【用】(内) ①1日1回2.5mgを夕食直後に、効果をみながら1日5.0～7.5mgまで漸増し、2～3回に分けて食直後。②1日2.5～7.5mgを2～3回に分けて食直後。③1日1回1.25又は2.5mgを朝食直後から始め、1又は2週毎に1日量として2.5mgずつ増量し、維持量(標準1日15.0～22.5mg)を定める。1日量は5.0mgの場合は朝食及び夕食直後に、7.5mg以上の場合は毎食直後に分割

【禁】本剤の成分又は麦角アルカロイドに対し過敏症、妊娠高血圧症候群、産褥期高血圧、心エコー検査により、心

臓弁尖肥厚，心臓弁可動制限及びこれらに伴う狭窄等の心臓弁膜の病変が確認された及びその既往

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：投与禁止，乳汁分泌抑制

.....
(ラサギリンメシル酸塩)

▶ **アジレクト錠1mg (採用)** (劇)

Azilect 1mg/錠 (武田)

⊗

【効】パーキンソン病

【用】(内) 1mgを1日1回

【禁】他のMAO阻害薬（セレギリン塩酸塩及びサフィナミドメシル酸塩）を投与中，ベチジン塩酸塩含有製剤，トラマドール塩酸塩又はタベンタドール塩酸塩を投与中，三環系抗うつ薬（ Amitriptyline 塩酸塩，Amoxapine 塩酸塩，Imipramine 塩酸塩，Cloxipramine 塩酸塩，Doxepin 塩酸塩，Trimipramine 塩酸塩，Nortriptyline 塩酸塩及びロフェプラミン塩酸塩），四環系抗うつ薬（ Maprotiline 塩酸塩，Mianserin 塩酸塩及びセチプラチンマレイン酸塩），選択的セロトニン再取り込み阻害薬（フルボキサミンマレイン酸塩，パロキセチン塩酸塩水和物，セルトラリン塩酸塩及びエスシタロプラムシュウ酸塩），セロトニン再取り込み阻害・セロトニン受容体調節薬（ボルチオキセチン臭化水素酸塩），セロトニン・ノルアドレナリン再取り込み阻害薬（ミルナシプラン塩酸塩，デュロキセチン塩酸塩及びベンラファキシン塩酸塩），選択的ノルアドレナリン再取り込み阻害薬（アトモキセチン塩酸塩），メチルフェニデート塩酸塩，リスデキサンフェタミンメシル酸塩，ノルアドレナリン・セ

ロトニン作動性抗うつ薬（ミルタザピン），塩酸テトラヒドロゾリン・プレドニゾロン，ナファゾリン硝酸塩又はトラマゾリン塩酸塩を投与中の患者（「相互作用」の項参照），中等度以上の肝機能障害（Child-Pugh分類B又はC），本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．動物：着床後胚死亡率の増加．授乳婦：投与禁止．動物：プロラクチン分泌の阻害

.....
(ロピニロール塩酸塩)

▶ **ハルロピテープ8mg (採用)** (劇)

Haruropi 8mg/枚 (久光)

⊗

【貯法】遮光

▶ **ハルロピテープ24mg (採用)** (劇)

Haruropi 24mg/枚

⊗

【貯法】遮光

▶ **ハルロピテープ32mg (採用)** (劇)

Haruropi 32mg/枚

⊗

【貯法】遮光

【効】パーキンソン病

【用】(外) 1日1回8mgから始め，以後経過を観察しながら，必要に応じて1週間以上の間隔で，1日量として8mgずつ増量．いずれの投与量の場合も1日1回，胸部，腹部，側腹部，大腿部又は上腕部のいずれかの皮膚に貼付し，24時間毎に貼り替える．1日量64mgまで

【警告】前兆のない突発的睡眠及び傾眠等がみられることがあり，またドパミン受容体作動薬の投与において，突発的睡眠により自動車事故を起こした例が報告されているので，患者に本剤の突発的睡眠及び傾眠等についてよく説明し，本剤使用中に

11. 中枢神経系用薬

11

は、自動車の運転、機械の操作、高所作業等危険を伴う作業に従事させないよう注意すること。（「重要な基本的注意」及び「副作用」の項参照）

【禁】本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性のある女性

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物で胎児毒性（体重減少、死亡数増加及び指の奇形）。授乳婦：授乳禁止。血漿中プロラクチン濃度の低下、乳汁分泌が抑制されるおそれ。動物で乳汁中へ移行

（ロピニロール塩酸塩）

▶ **レキップ錠0.25mg（院外専）** 劇
ReQuip 0.25mg/錠

〔グラクソ・スミスクライン〕

✕

▶ **レキップ錠1mg（院外専）** 劇
ReQuip 1mg/錠

✕

▶ **レキップ錠2mg（院外専）** 劇
ReQuip 2mg/錠

✕

【効】パーキンソン病

【用】（内）1回0.25mg、1日3回（1日0.75mg）から始め、1週毎に1日0.75mgずつ増量し、4週目に1日3mg。以後経過観察しながら、必要に応じ、1日1.5mgずつ1週間以上の間隔で増量し、維持量（標準1日3～9mg）を定める。いずれの投与量の場合も1日3回に分割、1日15mgまで

【警告】前兆のない突発的睡眠及び傾眠等がみられることがあり、また突発的睡眠により自動車事故を起こした例が報告されているので、患者に本剤の突発的睡眠及び傾眠等についてよく説明し、本剤服用中には、自動車の運転、機械の操作、高所作業

等危険を伴う作業に従事させないよう注意すること

【禁】本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：胎児毒性。授乳婦：授乳禁止、乳汁分泌抑制、動物：乳汁移行

（ロピニロール塩酸塩）

▶ **レキップCR錠2mg（採用）** 劇
ReQuip CR 2mg/錠

〔グラクソ・スミスクライン〕

✕

▶ **レキップCR錠8mg（院外専）** 劇
ReQuip CR 8mg/錠

✕

【効】パーキンソン病

【用】（内）1日1回2mgから始め、2週目に4mg/日とする。以後経過観察しながら、必要に応じ、2mg/日ずつ1週間以上の間隔で増量。いずれの投与量の場合も1日1回、1日量16mgまで

【警告】前兆のない突発的睡眠及び傾眠等がみられることがあり、また突発的睡眠により自動車事故を起こした例が報告されているので、患者に本剤の突発的睡眠及び傾眠等についてよく説明し、本剤服用中には、自動車の運転、機械の操作、高所作業等危険を伴う作業に従事させないよう注意すること

【禁】本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：胎児毒性。授乳婦：授乳禁止、ヒトで乳汁分泌抑制、動物：乳汁移行

▶ **スタレボ配合錠L50（院外専）**
Stalevo 1錠 〔ノバルティス〕

✕

1錠中：	
レボドパ	50mg
カルビドパ水和物 (カルビドパとして5mg)	5.4mg
エンタカポン	100mg

▶スタレボ配合錠L100 (院外専)

Stalevo 1錠



1錠中：	
レボドパ	100mg
カルビドパ水和物 (カルビドパとして10mg)	10.8mg
エンタカポン	100mg

【効】パーキンソン病〔レボドパ・カルビドパ投与において症状の日内変動(wearing-off現象)が認められる場合〕

【用】(内) レボドパ・カルビドパ・エンタカポンとして1回50mg/5mg/100mg～200mg/20mg/200mgの間で1回1又は2錠。1日総レボドパ量として1,500mg, 総カルビドパ量として150mg, 総エンタカポン量として1,600mgまで。投与回数は1日8回まで

【禁】本剤の成分に対し過敏症、悪性症候群、横紋筋融解症又はこれらの既往歴、閉塞隅角緑内障

【妊婦】妊婦：投与禁止希望，安全性未確立。動物：レボドパ・カルビドパで催奇形性，エンタカポンで胎児の骨化遅延。授乳婦：授乳禁止，レボドパはヒト乳汁中に分泌。レボドパ投与中，乳汁分泌が抑制。動物：カルビドパ及びエンタカポンは乳汁に分泌

▶ネオドパストン配合錠L100 (院外専)

Neodopaston 1錠

(大原)



▶レプリントン配合錠L100 (採用)後

Leprinton 1錠 [ファイザー]



〔貯法〕遮光

〔先発品〕ネオドパストン配合錠L100
メネシット配合錠100

1錠中：	
レボドパ	100mg
カルビドパ水和物 (無水カルビドパとして10mg)	10.8mg

【効】パーキンソン病，パーキンソン症候群

【用】(内) ①レボドパ未服用患者：レボドパ量として1回100～125mg，1日100～300mgよりはじめ，毎日又は隔日にレボドパ量として100～125mg宛増量し，最適量を定め維持量(標準維持量：レボドパ量として1回200～250mg，1日3回)とする。レボドパ量として1日1500mgまで。②レボドパ既服用患者：レボドパ単味製剤の服用後，少なくとも8時間の間隔をおいてから，レボドパ1日維持量の約1/5量に相当するレボドパ量を目安として初回量をきめ，1日3回に分割。以後，適宜増減して最適量を定め維持量(標準維持量：レボドパ量として1回200～250mg，1日3回)とする。レボドパ量として1日1500mgまで

【禁】閉塞隅角緑内障，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。動物：催奇形性。授乳婦：投与禁止希望，乳汁分泌抑制，動物：乳汁移行

11. 中枢神経系用薬

117. 精神神経用剤

1171. クロロプロマジン製剤

(クロロプロマジン塩酸塩)

▶**コントミン糖衣錠25mg (採用)**

Contomin 25mg/錠 (田辺三菱)

(ハイリスク) ~~⊗~~

【効】統合失調症、躁病、神経症における不安・緊張・抑うつ、悪心・嘔吐、吃逆、破傷風に伴う痙攣、麻酔前投薬、人工冬眠、催眠・鎮静・鎮痛剤の効力増強

【用】(内) 1日30～100mgを分割。精神科領域において用いる場合には、1日50～450mgを分割

【禁】昏睡状態、循環虚脱状態、バルビツール酸誘導体・麻酔剤等の中枢神経抑制剤の強い影響下、アドレナリン投与中(アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く)、フェノチアジン系化合物及びその類似化合物に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望、妊娠後期に抗精神病薬が投与されている場合、新生児に哺乳障害、傾眠、呼吸障害、振戦、筋緊張低下、易刺激性等の離脱症状や錐体外路症状。動物：胎児死亡、流産、早産等。授乳婦：投与禁止希望、ヒト母乳中へ移行

(クロロプロマジン塩酸塩)

▶**コントミン筋注10mg (採用)**

Contomin 10mg 2mL/管 (田辺三菱)

(ハイリスク) ~~⊗~~

【効】統合失調症、躁病、神経症における不安・緊張・抑うつ、悪心・嘔吐、吃逆、破傷風に伴う痙攣、麻酔前投薬、人工冬眠、催眠・鎮静・鎮痛剤の効力増強

【用】(注) 1回10～50mgを緩徐に筋注

【禁】昏睡状態、循環虚脱状態、バルビツール酸誘導体・麻酔剤等の中枢神経抑制剤の強い影響下、アドレナリン投与中(アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く)、フェノチアジン系化合物及びその類似化合物に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望、妊娠後期に抗精神病薬が投与されている場合、新生児に哺乳障害、傾眠、呼吸障害、振戦、筋緊張低下、易刺激性等の離脱症状や錐体外路症状。動物：胎児死亡、流産、早産等。授乳婦：投与禁止希望、ヒト母乳中へ移行

1172. フェノチアジン系製剤

(フルフェナジンマレイン酸塩)

▶**フルメジン糖衣錠 (0.5) (採用)**

Flumezin 0.5mg/錠 (田辺三菱)

(ハイリスク) ~~⊗~~

【効】統合失調症

【用】(内) 1日1～10mgを分割

【禁】昏睡状態、循環虚脱状態、バルビツール酸誘導体・麻酔剤等の中枢神経抑制剤の強い影響下、アドレナリン投与中(アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く)、フェノチアジン系化合物及びその類似化合物に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望、妊娠後期に抗精神病薬が投与されている場合、新生児に哺乳障害、傾眠、呼吸障害、振戦、筋緊張低下、易刺激性等の離脱症状や錐体外路症状。動物：催奇形性。胎児死亡

(プロクロルペラジンマレイン酸塩)

▶**ノバミン錠5mg (採用)**

Novamin 5mg/錠 (共和)

【ハイリスク】~~×~~

〔貯法〕遮光

【効】統合失調症，術前・術後等の悪心・嘔吐

【用】(内) 1日5～20mgを分割，精神科領域において用いる場合には，1日15～45mgを分割，(参考) 幼児・小児：1回2.5mgを1日1～3回，体重15kg以下では1日量が7.5mgを超えないよう注意，生後6か月未満の乳児への使用は避ける

【禁】昏睡状態，循環虚脱状態，バルビツール酸誘導体・麻酔剤等の中枢神経抑制剤の強い影響下，アドレナリン投与中（アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く），フェノチアジン系化合物及びその類似化合物に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望，妊娠後期に抗精神病薬が投与されている場合，新生児に哺乳障害，傾眠，呼吸障害，振戦，筋緊張低下，易刺激性等の離脱症状や錐体外路症状，動物：催奇形性，授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

.....
(レボメプロマジンマレイン酸塩)

▶レボトミン散10% (採用) ㊦

Levotomin 100mg/g [田辺三菱]

【ハイリスク】~~×~~

【効】統合失調症，躁病，うつ病における不安・緊張

【用】(内) 1日25～200mgを分割

【禁】昏睡状態，循環虚脱状態，バルビツール酸誘導体・麻酔剤等の中枢神経抑制剤の強い影響下，アドレナリン投与中（アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く），フェノチアジン系化合物及びその類似化合物に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望，妊娠後期に抗精神病薬が投与されている場合，新生児に哺乳障害，傾眠，呼吸障害，振戦，筋緊張低下，易刺激性等の離脱症状や錐体外路症状，動物：胎児死亡，流産，早産等の胎児毒性，授乳婦：投与禁止希望，母乳中へ移行

1174. イミプラミン系製剤

(イミプラミン塩酸塩)

▶トフラニール錠10mg (採用)

Tofranil 10mg/錠 [アルフレッサ]

【ハイリスク】~~×~~

【効】①精神科領域におけるうつ病・うつ状態，②遺尿症（昼，夜）

【用】(内) ①1日30～70mgを初期用量とし，1日200mgまで漸増し分割，まれに300mgまで増量することもある，②学童は1日量30～50mgを1～2回

【禁】閉塞隅角緑内障，本剤の成分又は三環系抗うつ剤に対し過敏症，心筋梗塞の回復初期，尿閉（前立腺疾患等），MAO阻害剤（セレギリン塩酸塩，ラサギリンメシル酸塩）投与中あるいは投与中止後2週間以内，QT延長症候群

【妊婦】妊婦：投与禁止希望，新生児に呼吸困難，嗜眠，チアノーゼ，興奮性，低血圧，高血圧，痙攣，筋痙縮，振戦等の離脱症状，動物：催奇形作用（外形異常），授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

.....
(クロミプラミン塩酸塩)

▶アナフラニール錠10mg (採用)

Anafranil 10mg/錠 [アルフレッサ]

【ハイリスク】~~×~~

【効】①精神科領域におけるうつ病・うつ状態，②遺尿症，③ナルコレプシー

11. 中枢神経系用薬

11 に伴う情動脱力発作

【用】(内) ①1日50～100mgを1～3回に分割, 1日225mgまで。②6歳未満の幼児: 1日10～25mg。6歳以上の小児: 1日20～50mg, 1～2回に分割。③1日10～75mgを1～3回に分割

【禁】閉塞隅角緑内障, 本剤の成分又は三環系抗うつ剤に対し過敏症, 心筋梗塞の回復初期, 尿閉(前立腺疾患等), MAO阻害剤(セレギリン塩酸塩, ラサギリンメシル酸塩)投与中あるいは投与中止後2週間以内, QT延長症候群

【妊婦】妊婦: 投与禁止希望, 新生児に呼吸困難, 嗜眠, チアノーゼ, 興奮性, 低血圧, 高血圧, 痙攣, 筋痙縮, 振戦等の離脱症状, 妊娠初期: 胎児での心血管系異常(心室又は心房中隔欠損等)の相対リスク。動物: 胎児死亡率の増加, 類薬で催奇形作用。授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

1179. その他の精神神経用剤

(アセナピンマレイン酸塩)

▶シクレスト舌下錠5mg(採用)

Sycrest 5mg/錠 [Meiji Seika]

(ハイリスク) ~~×~~

【効】統合失調症

【用】(内) 1回5mgを1日2回舌下投与から投与を開始。なお, 維持用量は1回5mgを1日2回, 最高用量は1回10mgを1日2回まで

【禁】本剤の成分に対し過敏症, 昏睡状態, バルビツール酸誘導体等の中枢神経抑制剤の強い影響下, アドレナリンを投与中(アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く), 重度の肝機能障害(Child-Pugh

分類C)

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断。妊娠後期に抗精神病薬が投与されている場合, 新生児に哺乳障害, 傾眠, 呼吸障害, 振戦, 筋緊張低下, 易刺激性等の離脱症状や錐体外路症状。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。動物で乳汁中へ移行

(アトモキセチン塩酸塩)

▶ストラテラカプセル5mg(採用)

Strattera 5mg/Cap

[日本イーライリリー]

(ハイリスク) ~~×~~

▶ストラテラカプセル10mg(院外専)

Strattera 10mg/Cap

(ハイリスク) ~~×~~

▶ストラテラカプセル25mg(院外専)

Strattera 25mg/Cap

(ハイリスク) ~~×~~

▶ストラテラカプセル40mg(院外専)

Strattera 40mg/Cap

(ハイリスク) ~~×~~

【効】注意欠陥/多動性障害(AD/HD)

【用】(内) 18歳未満: 1日0.5mg/kgより開始し, その後1日0.8mg/kgとし, さらに1日1.2mg/kgまで増量した後, 1日1.2～1.8mg/kgで維持。増量は1週間以上の間隔をあけて行う, いずれの投与量においても1日2回に分割, 1日量は1.8mg/kg又は120mgのいずれか少ない量まで

18歳以上: 1日40mgより開始し, その後1日80mgまで増量した後, 1日80～120mgで維持, 1日80mgまでの増量は1

週間以上、その後の増量は2週間以上の間隔をあけて行うこととし、いずれの投与量においても1日1回又は1日2回に分割。1日量は120mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症、MAO阻害剤（セレギリン塩酸塩、ラサギリンメシル酸塩、サフィナミドメシル酸塩）を投与中あるいは投与中止後2週間以内、重篤な心血管障害、褐色細胞腫又はその既往歴、閉塞隅角緑内障

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立、動物：胎盤通過性。授乳婦：授乳禁止、動物：乳汁中へ移行

.....
(アトモキセチン塩酸塩)

▶ **ストラテラ内用液0.4% (院外専)** (劇)

Strattera 0.4%100mL/V

(日本イーライリリー)

(ハイスク) ~~×~~

【効】注意欠陥/多動性障害 (AD/HD)

【用】(内) 18歳未満：1日0.5mg/kg (本剤として0.125mL/kg) より開始し、その後1日0.8mg/kg (本剤として0.2mL/kg) とし、さらに1日1.2mg/kg (本剤として0.3mL/kg) まで増量した後、1日1.2～1.8mg/kg (本剤として0.3～0.45mL/kg) で維持。増量は1週間以上の間隔をあけて行う、いずれの投与量においても1日2回に分割。1日量は1.8mg/kg (本剤として0.45mL/kg) 又は120mg (本剤として30mL) のいずれか少ない量まで

18歳以上：1日40mg (本剤として10mL) より開始し、その後1日80mg (本剤として20mL) まで増量した後、1日80～120mg (本剤として20～30mL) で維持。1日80mg (本剤として20mL) までの増量は1週間以上、その後の増量は2

週間以上の間隔をあけて行うこととし、いずれの投与量においても1日1回又は1日2回に分割。1日量は120mg (本剤として30mL) まで

【禁】本剤の成分に対し過敏症、MAO阻害剤（セレギリン塩酸塩、ラサギリンメシル酸塩、サフィナミドメシル酸塩）を投与中あるいは投与中止後2週間以内、重篤な心血管障害、褐色細胞腫又はその既往歴、閉塞隅角緑内障

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立、動物：胎盤通過性。授乳婦：授乳禁止、動物：乳汁中へ移行

.....
(アミトリプチリン塩酸塩)

▶ **トリプタノール錠10 (採用)**

Tryptanol 10mg/錠 (日医工)

(ハイスク) ~~×~~

【貯法】遮光

【効】①精神科領域におけるうつ病・うつ状態。②夜尿症。③末梢性神経障害性疼痛

【用】(内) ①1日30～75mgを初期用量とし、1日150mgまで漸増し、分割。まれに300mgまで増量することもある。

②1日10～30mgを就寝前。③1日10mgを初期用量とし、1日150mgを超えない

【禁】閉塞隅角緑内障、三環系抗うつ剤に対し過敏症、心筋梗塞の回復初期、尿閉（前立腺疾患等）、MAO阻害剤（セレギリン塩酸塩、ラサギリンメシル酸塩）投与中あるいは投与中止後2週間以内

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。類薬：動物で催奇形作用。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

11. 中枢神経系用薬

11 (アモキサピン)

▶アモキサピンカプセル25mg (採用) (劇)

Amoxan 25mg/Cap [ファイザー]

(ハイリスク) ~~×~~

【効】うつ病・うつ状態

【用】(内) 1日25～75mgを1～数回に分割。1日量150mg、症状が特に重篤な場合には1日300mgまで

【禁】閉塞隅角緑内障、三環系抗うつ剤に対し過敏症、心筋梗塞の回復初期、MAO阻害剤(セレギリン塩酸塩、ラサギリンメシル酸塩、サフィナミドメシル酸塩)を投与中又は投与中止後2週間以内

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：口蓋裂、死亡胎児の増加、胎児体重の減少。授乳婦：有益性と危険性より判断。動物：乳汁移行

.....
(アリピプラゾール)

▶エビリファイ錠3mg (採用) (劇)

Abilify 3mg/錠 [大塚]

(ハイリスク) ~~×~~

▶エビリファイ錠12mg (院外専) (劇)

Abilify 12mg/錠

(ハイリスク) ~~×~~

▶エビリファイOD錠12mg (採用) (劇)

Abilify OD 12mg/錠

(ハイリスク) ~~×~~

【効】①統合失調症。②双極性障害における躁症状の改善。③うつ病・うつ状態(既存治療で十分な効果が認められない場合に限る)。④小児期の自閉スペクトラム症に伴う易刺激性

【用】(内) ①1日6～12mgを開始用量、1日6～24mgを維持用量とし、1回又は2回に分割。1日30mgまで。②12～24

mgを1日1回。開始用量は24mgとし、1日30mgまで。③3mgを1日1回。増量幅は1日量として3mgとし、1日量は15mgまで。④1日1mgを開始用量、1日1～15mgを維持用量とし、1日1回。増量幅は1日量として最大3mgとし、1日量は15mgまで

【警告】1.1 糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡等の死亡に至ることもある重大な副作用が発現するおそれがあるので、本剤投与中は高血糖の徴候・症状に注意すること。特に、糖尿病又はその既往歴もしくはその危険因子を有する患者には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合のみ投与することとし、投与にあたっては、血糖値の測定等の観察を十分に行うこと。[1.2 参照]、[8.2 参照]、[8.4 参照]、[9.1.3 参照]、[11.1.6 参照]
1.2 投与にあたっては、あらかじめ上記副作用が発現する可能性があることを、患者及びその家族に十分に説明し、口渇、多飲、多尿、頻尿、多食、脱力感等の異常に注意し、このような症状があらわれた場合には、直ちに投与を中断し、医師の診察を受けるよう、指導すること。[1.1 参照]、[8.2 参照]、[8.4 参照]、[9.1.3 参照]、[11.1.6 参照]

【禁】昏睡状態、バルビツール酸誘導体・麻酔剤等の中枢神経抑制剤の強い影響下、アドレナリン投与中(アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く)、本剤の成分に対し過敏症


【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。妊娠後期の抗精神病薬の投与で、新生児に哺乳障害、傾

眠，呼吸障害，振戦，筋緊張低下，易刺激性等の離脱症状や錐体外路症状，流産。授乳婦：授乳禁止，ヒトで乳汁移行

.....
(アリピプラゾール)


▶**エビリファイ内用液0.1% (院外専)** (劇)

Abilify 1mg/mL/包 (大塚)

(ハイリスク) 

▶**エビリファイ内用液0.1% (採用)** (劇)

Abilify 3mg3mL/包

(ハイリスク) 

【効】①統合失調症。②双極性障害における躁症状の改善。③うつ病・うつ状態（既存治療で十分な効果が認められない場合に限る）。④小児期の自閉スペクトラム症に伴う易刺激性

【用】(内) ①1日6～12mg（本剤として6～12mL）を開始用量，1日6～24mg（本剤として6～24mL）を維持用量とし，1回又は2回に分割。1日量は30mg（本剤として30mL）まで。②12～24mg（本剤として12～24mL）を1日1回。開始用量は24mg（本剤として24mL）とし，1日量は30mg（本剤として30mL）まで。③3mg（本剤として3mL）を1日1回。増量幅は1日量として3mg（本剤として3mL）とし，1日量は15mg（本剤として15mL）まで。④1日1mg（1mL）を開始用量，1日1～15mg（1～15mL）を維持用量とし，1日1回。増量幅は1日量として最大3mg（3mL）とし，1日量は15mg（15mL）まで

【警告】1.1 糖尿病性ケトアシドーシス，糖尿病性昏睡等の死亡に至ることもある重大な副作用が発現するおそれがあるので，本剤投与中は高血糖の徴候・症状に注意すること。

特に，糖尿病又はその既往歴もしくははその危険因子を有する患者には，治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合のみ投与することとし，投与にあたっては，血糖値の測定等の観察を十分に行うこと。[1.2 参照]，[8.2 参照]，[8.4 参照]，[9.1.3 参照]，[11.1.6 参照]
1.2 投与にあたっては，あらかじめ上記副作用が発現する可能性があることを，患者及びその家族に十分に説明し，口渇，多飲，多尿，頻尿，多食，脱力感等の異常に注意し，このような症状があらわれた場合には，直ちに投与を中断し，医師の診察を受けるよう，指導すること。[1.1 参照]，[8.2 参照]，[8.4 参照]，[9.1.3 参照]，[11.1.6 参照]


【禁】昏睡状態，バルビツール酸誘導体・麻酔剤等の中枢神経抑制剤の強い影響下，アドレナリン投与中（アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く），本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。妊娠後期の抗精神病薬の投与で，新生児に哺乳障害，傾眠，呼吸障害，振戦，筋緊張低下，易刺激性等の離脱症状や錐体外路症状，流産。授乳婦：授乳禁止，ヒトで乳汁移行

.....
(エスシタロプラムシュウ酸塩)

▶**レキサプロ錠10mg (採用)** (劇)

Lexapro 10mg/錠 (持田)

(ハイリスク) 

【効】うつ病・うつ状態，社会不安障害

【用】(内) 10mgを1日1回夕食後，増量は1週間以上の間隔をあけて行い，1日

11. 中枢神経系用薬

11 20mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症、モノアミン酸化酵素（MAO）阻害剤（セレギリン塩酸塩、ラサギリンメシル酸塩、サフィナミドメシル酸塩）を投与中あるいは投与中止後14日間以内、ピモジドを投与中、QT延長（先天性QT延長症候群等）

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。妊娠末期に本剤あるいは他のSSRI、SNRIを投与された妊婦から出生した新生児において、入院期間の延長、呼吸補助、経管栄養を必要とする、離脱症状と同様の症状が出産直後にあらわれた。妊娠中に本剤のラセミ体であるシタロプラムを含む他のSSRIを投与された妊婦から出生した新生児において、新生児遷延性肺高血圧症のリスクが増加。動物：臨床曝露量を超える高い曝露により胎児毒性（体重減少、骨化遅延）及び出生児の死亡率の増加、本剤のラセミ体であるシタロプラムの生殖発生毒性試験で、心血管系の異常を有する胎児数の増加が認められたが、再試験においては認められなかった。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。ヒト母乳中へ移行

.....
(エチゾラム)

▶ **デパス細粒1% (採用)** (向3)

Depas 10mg/g (田辺三菱)

(ハイリスク) ~~⊗~~

(貯法) 遮光

▶ **デパス錠0.5mg (院外専)** (向3)

Depas 0.5mg/錠

(ハイリスク) ~~⊗~~

(貯法) 遮光

【効】①神経症における不安・緊張・抑

うつ・神経衰弱症状・睡眠障害。②うつ病における不安・緊張・睡眠障害。

③心身症（高血圧症、胃・十二指腸潰瘍）における身体症候ならびに不安・緊張・抑うつ・睡眠障害。④統合失調症における睡眠障害。⑤次記疾患における不安・緊張・抑うつ及び筋緊張：頸椎症、腰痛症、筋収縮性頭痛

【用】(内) ①②1日3mgを3回に分割。③

⑤1日1.5mgを3回に分割。睡眠障害に用いる場合(①②③④)：1日1～3mgを就寝前に1回。全ての場合で高齢者は1日1.5mgまで

【禁】急性閉塞隅角緑内障、重症筋無力症

【妊婦】妊婦：妊娠3か月以内、有益性と危険性より判断。類薬で奇形児等の障害児を出産した例が対照群と比較して有意に多い。動物で催奇形作用。妊娠後期、有益性と危険性より判断。類薬で新生児に哺乳困難、嘔吐、活動低下、筋緊張低下、過緊張、嗜眠、傾眠、呼吸抑制・無呼吸、チアノーゼ、易刺激性、神経過敏、振戦、低体温、頻脈等。類薬：黄疸の増強。妊娠後期の本剤の連用で新生児に血清CK(CPK)上昇。類薬で分娩前の連用で出産後新生児に離脱症状。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行、新生児に体重増加不良、類薬で嗜眠、体重減少、黄疸の増強

【投与制限日数】30日

.....
(エチゾラム)

▶ **エチゾラム錠0.5mg「SW」(採用)** (後) (向3)

Etizolam 0.5mg/錠

(沢井)

(ハイリスク) ~~⊗~~

(貯法) 遮光

【先発品】デパス錠0.5mg

【効】①神経症における不安・緊張・抑うつ・神経衰弱症状・睡眠障害。②うつ病における不安・緊張・睡眠障害。③心身症（高血圧症、胃・十二指腸潰瘍）における身体症状ならびに不安・緊張・抑うつ・睡眠障害。④統合失調症における睡眠障害。⑤次記疾患における不安・緊張・抑うつ及び筋緊張：頸椎症、腰痛症、筋収縮性頭痛

【用】(内) ①②1日3mgを3回に分割。③⑤1日1.5mgを3回に分割。睡眠障害に用いる場合(①②③④)：1日1～3mgを就寝前に1回。全ての場合で高齢者は1日1.5mgまで

【禁】急性閉塞隅角緑内障、重症筋無力症

【妊婦】妊婦：妊娠3か月以内、有益性と危険性より判断。類薬で奇形児等の障害児を出産した例が対照群と比較して有意に多い。動物で催奇形作用。妊娠後期、有益性と危険性より判断。類薬で新生児に哺乳困難、嘔吐、活動低下、筋緊張低下、過緊張、嗜眠、傾眠、呼吸抑制・無呼吸、チアノーゼ、易刺激性、神経過敏、振戦、低体温、頻脈、離脱症状、新生児仮死、黄疸の増強。妊娠後期の本剤の連用で新生児に血清CK (CPK) 上昇。類薬で分娩前の連用で出産後新生児に離脱症状。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行、新生児に体重増加不良、類薬で嗜眠、体重減少、黄疸の増強

【投与制限日数】30日

(塩酸セルトラリン)


▶**ジェイゾロフトOD錠25mg (院外専)** (劇)

Jzoloft OD 25mg/錠 [ファイザー]

(ハイリスク) 

▶**ジェイゾロフトOD錠50mg (採用)** (劇)

Jzoloft OD 50mg/錠

(ハイリスク) 

▶**ジェイゾロフトOD錠100mg (院外専)** (劇)

Jzoloft OD 100mg/錠

(ハイリスク) 

【効】うつ病・うつ状態、パニック障害、外傷後ストレス障害

【用】(内) 1日25mgを初期用量とし、1日100mgまで漸増し、1日1回、1日100mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症、MAO阻害剤投与中あるいは投与中止後14日間以内、ピモジド投与中


【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。妊娠末期に本剤あるいは類薬投与婦人の出産後新生児に入院期間の延長、呼吸補助、経管栄養を必要とする、離脱症状と同様の症状。臨床所見は、呼吸窮迫、チアノーゼ、無呼吸、発作、体温調節障害、哺乳障害、嘔吐、低血糖症、筋緊張低下、筋緊張亢進、反射亢進、振戦、ぴくつき、易刺激性、持続性の泣き。新生児遷延性肺高血圧症のリスクの増加。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。ヒト母乳中へ移行

.....
(オランザピン)

▶**ジブレキサ細粒1% (採用)** (劇)

Zyprexa 10mg/g

[日本イーライリリー]

(ハイリスク) 

【効】①統合失調症。②双極性障害における躁症状及びうつ症状の改善。③抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）投与に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）

11. 中枢神経系用薬

11 【用】(内) ①5～10mgを1日1回より開始。維持量として1日1回10mg。1日量は20mgまで。②双極性障害における躁症状の改善：10mgを1日1回より開始。1日量は20mgまで。双極性障害におけるうつ症状の改善：5mgを1日1回より開始。その後1日1回10mgに増量。いずれも就寝前に投与。1日量は20mgまで。③他の制吐剤との併用において、5mgを1日1回。1日量は10mgを超えない

【警告】1.1 著しい血糖値の上昇から、糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡等の重大な副作用が発現し、死亡に至る場合があるので、本剤投与中は、血糖値の測定等の観察を十分に行うこと。[2.5 参照]，[11.1.1 参照]

1.2 投与にあたっては、あらかじめ上記副作用が発現する可能性があることを、患者及びその家族に十分に説明し、口渇、多飲、多尿、頻尿等の異常に注意し、このような症状があらわれた場合には、直ちに投与を中断し、医師の診察を受けるよう、指導すること。[8.1 参照]，[8.3 参照]，[9.1.1 参照]，[11.1.1 参照]

【禁】昏睡状態、バルビツール酸誘導体等の中枢神経抑制剤の強い影響下、本剤の成分に対し過敏症、アドレナリン投与中（アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く）、糖尿病、糖尿病の既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、妊娠後期の抗精神病薬の投与で、新生児に哺乳障害、傾眠、呼吸障害、振戦、筋緊張低下、易刺激性等の離脱症状や錐体外路症状。授乳婦：授乳しないことが望ましい、ヒト母乳中へ移行

.....
(オランザピン)

▶ジブレキサ錠2.5mg (採用) ㊦

Zyprexa 2.5mg/錠

[日本イーライリリー]

○ハイリスク ~~×~~

【効】①統合失調症。②双極性障害における躁症状及びうつ症状の改善。③抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）投与に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）

【用】(内) ①5～10mgを1日1回より開始。維持量として1日1回10mg。1日量は20mgまで。②双極性障害における躁症状の改善：10mgを1日1回より開始。1日量は20mgまで。双極性障害におけるうつ症状の改善：5mgを1日1回より開始。その後1日1回10mgに増量。いずれも就寝前に投与。1日量は20mgまで。③他の制吐剤との併用において、5mgを1日1回。1日量は10mgを超えない

【警告】1.1 著しい血糖値の上昇から、糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡等の重大な副作用が発現し、死亡に至る場合があるので、本剤投与中は、血糖値の測定等の観察を十分に行うこと。[2.5 参照]，[11.1.1 参照]

1.2 投与にあたっては、あらかじめ上記副作用が発現する可能性があることを、患者及びその家族に十分に説明し、口渇、多飲、多尿、頻尿等の異常に注意し、このような症状があらわれた場合には、直ちに投与を中断し、医師の診察を受けるよう、指導すること。[8.1 参照]，[8.3 参照]，[9.1.1 参照]，[11.1.1 参照]

【禁】昏睡状態、バルビツール酸誘導体等の中枢神経抑制剤の強い影響下、本剤の成分に対し過敏症、アドレナリン

投与中（アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く）、糖尿病、糖尿病の既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。妊娠後期の抗精神病薬の投与で、新生児に哺乳障害、傾眠、呼吸障害、振戦、筋緊張低下、易刺激性等の離脱症状や錐体外路症状。授乳婦：授乳しないことが望ましい。ヒト母乳中へ移行

.....
(オランザピン)

▶ **ジプレキサザイデリス錠5mg** (劇)

Zyprexa 5mg/錠

[日本イーライリリー]

(ハイリスク) ~~×~~

【効】①統合失調症。②双極性障害における躁症状及びうつ症状の改善。③抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）投与に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）

【用】(内) ①5～10mgを1日1回より開始。維持量として1日1回10mg。1日量は20mgまで。②双極性障害における躁症状の改善：10mgを1日1回より開始。1日量は20mgまで。双極性障害におけるうつ症状の改善：5mgを1日1回より開始、その後1日1回10mgに増量。いずれも就寝前に投与。1日量は20mgまで。③他の制吐剤との併用において、5mgを1日1回。1日量は10mgを超えない

【警告】1.1 著しい血糖値の上昇から、糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡等の重大な副作用が発現し、死亡に至る場合があるので、本剤投与中は、血糖値の測定等の観察を十分に行うこと。[2.5 参照]、[11.1.1 参照]

1.2 投与にあたっては、あらかじめ上記副作用が発現する可能性がある

ことを、患者及びその家族に十分に説明し、口渇、多飲、多尿、頻尿等の異常に注意し、このような症状があらわれた場合には、直ちに投与を中断し、医師の診察を受けるよう、指導すること。[8.1 参照]、[8.3 参照]、[9.1.1 参照]、[11.1.1 参照]

【禁】昏睡状態、バルビツール酸誘導体等の中枢神経抑制剤の強い影響下、アドレナリン投与中（アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く）、本剤の成分に対し過敏症、糖尿病、糖尿病の既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。妊娠後期の抗精神病薬の投与で、新生児に哺乳障害、傾眠、呼吸障害、振戦、筋緊張低下、易刺激性等の離脱症状や錐体外路症状。授乳婦：授乳しないことが望ましい。ヒト母乳中へ移行

.....
(クエチアピンフマル酸塩)

▶ **セロクエル細粒50% (採用)** (劇)

Seroquel 500mg/g [アステラス]

(ハイリスク) ~~×~~

▶ **セロクエル25mg錠 (採用)** (劇)

Seroquel 25mg/錠

(ハイリスク) ~~×~~

▶ **セロクエル100mg錠 (院外専)** (劇)

Seroquel 100mg/錠

(ハイリスク) ~~×~~

【効】統合失調症

【用】(内) 1回25mg、1日2又は3回より開始し、徐々に増量。1日量は150～600mgとし、2又は3回に分割。1日量として750mgまで

【警告】1. 著しい血糖値の上昇から、糖尿病性ケトアシドーシス、糖

11. 中枢神経系用薬

11

尿病性昏睡等の重大な副作用が発現し、死亡に至る場合があるので、本剤投与中は、血糖値の測定等の観察を十分に行うこと。

2. 投与にあたっては、あらかじめ上記副作用が発現する場合があることを、患者及びその家族に十分に説明し、口渴、多飲、多尿、頻尿等の異常に注意し、このような症状があらわれた場合には、直ちに投与を中断し、医師の診察を受けるよう、指導すること

【禁】昏睡状態、バルビツール酸誘導体等の中枢神経抑制剤の強い影響下、アドレナリン投与中（アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く）、本剤の成分に対し過敏症、糖尿病、糖尿病の既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、妊娠後期の抗精神病薬の投与で、新生児に哺乳障害、傾眠、呼吸障害、振戦、筋緊張低下、易刺激性等の離脱症状や錐体外路症状。動物：胎児へ移行。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。ヒトで母乳中へ移行

（クロチアゼパム）

▶リーゼ錠5mg（採用） (向③)
Rize 5mg/錠 (田辺三菱)

(ハイスク) ~~×~~

〔貯法〕遮光

【効】①心身症（消化器疾患、循環器疾患）における身体症候ならびに不安・緊張・心気・抑うつ・睡眠障害。②自律神経失調症におけるめまい・肩こり・食欲不振。③麻酔前投薬

【用】(内) ①②1日15～30mgを3回に分割。③就寝前又は手術前に10～15mg

【禁】急性閉塞隅角緑内障、重症筋無力

症

【妊婦】妊婦：妊娠3か月以内、有益性と危険性より判断。類薬で奇形児等の障害児を出産した例が対照群と比較して有意に多い。妊娠後期、有益性と危険性より判断、類薬で新生児に哺乳困難、嘔吐、活動低下、筋緊張低下、過緊張、嗜眠、傾眠、呼吸抑制・無呼吸、チアノーゼ、易刺激性、神経過敏、振戦、低体温、頻脈等、黄疸の増強。類薬：分娩前の連用で出産後新生児に離脱症状。授乳婦：授乳禁止。類薬：ヒト母乳中へ移行、新生児に嗜眠、体重減少等、黄疸の増強

【投与制限日数】30日

……………
(炭酸リチウム)

▶リーマス錠200（採用） (劇)
Limas 200mg/錠 [大正製薬]

(ハイスク) ~~×~~

【効】躁病及び躁うつ病の躁状態

【用】(内) 1日400～600mgより開始し、1日2～3回に分割。以後3日ないし1週間毎に、1日1200mgまでの治療量に漸増。改善がみられたならば症状を観察しながら、維持量1日200～800mgの1～3回分割に漸減

【禁】てんかん等の脳波異常、重篤な心疾患、リチウムの体内貯留を起こしやすい状態（腎障害、衰弱又は脱水状態、発熱、発汗又は下痢を伴う疾患、食塩制限）、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止、ヒトで心臓奇形。動物：催奇形作用。妊娠末期は投与禁止。分娩直前に血清リチウム濃度の異常上昇。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行。母乳栄養児の血清リチウム濃度は母親の1/3から1/2であったとの報告。母乳を介したりチウム曝

露により、児にチアノーゼ、嗜眠、心電図T波逆転などのリチウム中毒の兆候があらわれたとの報告

(デュロキセチン塩酸塩)

▶ **サインバルタカプセル20mg**
(採用)

劇

Cymbalta 20mg/Cap

[日本イーライリリー]

ハイリスク ~~×~~

【効】①うつ病・うつ状態。②糖尿病性神経障害に伴う疼痛。③線維筋痛症に伴う疼痛。④慢性腰痛症に伴う疼痛。⑤変形性関節症に伴う疼痛

【用】(内) ①②1日1回40mgを朝食後、1日20mgより開始し、1週間以上の間隔を空けて1日用量として20mgずつ増量。1日60mgまで増量可。③④⑤1日1回60mgを朝食後、1日20mgより開始し、1週間以上の間隔を空けて1日用量として20mgずつ増量

【禁】本剤の成分に対して過敏症、MAO阻害剤(セレギリン塩酸塩、ラサギリンメシル酸塩、サフィナミドメシル酸塩)を投与中あるいは投与中止後2週間以内、高度の肝障害、高度の腎障害、コントロール不良の閉塞隅角緑内障

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。妊娠末期にSNRI、SSRIを投与された女性が出産した新生児において、入院期間の延長、呼吸補助、経管栄養を必要とする、出産直後に離脱症状と同様の症状。臨床所見としては、呼吸窮迫、チアノーゼ、無呼吸、発作、体温調節障害、哺乳障害、嘔吐、低血糖症、筋緊張低下、筋緊張亢進、反射亢進、振戦、ぴくつき、易刺激性、持続性の泣き。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。動物及びヒトで乳汁中へ移行

(トラゾドン塩酸塩)

▶ **トラゾドン塩酸塩錠25mg「アメル」**(採用) 後

劇

Trazodone hydrochloride 25mg/錠

[共和]

ハイリスク ~~×~~

【先発品】レスリン錠25

デジレル錠25

【効】うつ病・うつ状態

【用】(内) 1日75～100mgを初期用量とし、1日200mgまで増量し、1～数回に分割

【禁】本剤の成分に対し過敏症、サキナビルメシル酸塩を投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へごくわずか移行

(パロキセチン塩酸塩水和物)

▶ **パキシルCR錠12.5mg** (院外専)

劇

Paxil CR 12.5mg/錠

[グラクソ・スミスクライン]

ハイリスク ~~×~~

【効】うつ病・うつ状態

【用】(内) 1日1回夕食後、初期用量として12.5mgを投与し、その後1週間以上かけて1日用量として25mgに増量。1日50mgまで、いずれも1日1回夕食後に投与。増量は1週間以上の間隔をあけて1日用量として12.5mgずつ

【警告】海外で実施した7～18歳の大きいうつ病性障害患者を対象としたプラセボ対照試験において有効性が確認できなかったとの報告、また、自殺に関するリスクが増加するとの報告もあるので、本剤を18歳未満の大

11. 中枢神経系用薬

11

つ病性障害患者に投与する際には適応を慎重に検討すること

【禁】本剤の成分に対し過敏症、MAO阻害剤投与中あるいは投与中止後2週間以内、ピモジド投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。投与中に妊娠が判明した場合には、投与継続が治療上妥当と判断される場合以外は、投与中止するか代替治療を実施。ヒトで先天異常（特に心血管異常）のリスクが増加。妊娠末期投与婦人の出産後新生児に呼吸抑制、無呼吸、チアノーゼ、多呼吸、てんかん様発作、振戦、筋緊張低下又は亢進、反射亢進、びくつき、易刺激性、持続的な泣き、嗜眠、傾眠、発熱、低体温、哺乳障害、嘔吐、低血糖等の症状、新生児仮死、薬物離脱症状。本剤及び類薬で新生児遷延性肺高血圧症のリスクの増加。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。ヒト母乳中へ移行

.....
(パロキセチン塩酸塩水和物)

▶**パロキセチン錠10mg「SPKK」**

【採用】 (後) (劇)

Paroxetine 10mg/錠〔サンドファーマ〕



【先発品】パキシル錠10mg

【効】①うつ病・うつ状態。②パニック障害。③強迫性障害。④社会不安障害。⑤外傷後ストレス障害

【用】(内) ①1日1回夕食後、20～40mg。1回10～20mgより開始し、1週ごとに10mg/日ずつ増量。1日40mgまで。②1日1回夕食後、30mg。1回10mgより開始し、1週ごとに10mg/日ずつ増量。1日30mgまで。③1日1回夕食後、40mg。1回20mgより開始し、1週ご

とに10mg/日ずつ増量。1日50mgまで。④1日1回夕食後、20mg。1回10mgより開始し、1週ごとに10mg/日ずつ増量。1日40mgまで。⑤1日1回夕食後、20mg。1回10～20mgより開始し、1週ごとに10mg/日ずつ増量。1日40mgまで

【警告】海外で実施した7～18歳のうつ病性障害患者を対象としたプラセボ対照試験において有効性が確認できなかったとの報告、また、自殺に関するリスクが増加するとの報告もあるので、本剤を18歳未満のうつ病性障害患者に投与する際には適応を慎重に検討すること

【禁】本剤の成分に対し過敏症、MAO阻害剤投与中あるいは投与中止後2週間以内、ピモジド投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。投与中に妊娠が判明した場合には、投与継続が治療上妥当と判断される場合以外は、投与中止するか代替治療を実施。ヒトで先天異常（特に心血管異常）のリスクが増加。妊娠末期投与婦人の出産後新生児に呼吸抑制、無呼吸、チアノーゼ、多呼吸、てんかん様発作、振戦、筋緊張低下又は亢進、反射亢進、びくつき、易刺激性、持続的な泣き、嗜眠、傾眠、発熱、低体温、哺乳障害、嘔吐、低血糖等の症状、新生児仮死、薬物離脱症状。本剤及び類薬で新生児遷延性肺高血圧症のリスクの増加。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

.....
(ハロペリドール)

▶**セレネース細粒1%【採用】** (劇)

Serenace 10mg/g [大日本住友]

(ハイリスク) ~~劇~~

【貯法】遮光

▶**セレネース錠1mg (採用)** (劇)

Serenace 1mg/錠

(ハイリスク) ~~×~~▶**セレネース錠3mg (院外専)** (劇)

Serenace 3mg/錠

(ハイリスク) ~~×~~

【効】統合失調症，躁病

【用】(内) 1日0.75～2.25mgから始め，徐々に増量，維持量として1日3～6mg

【禁】昏睡状態，バルビツール酸誘導体等の中枢神経抑制剤の強い影響下，重症の心不全，パーキンソン病又はレビー小体型認知症，本剤の成分又はブチロフェノン系化合物に対し過敏症，アドレナリン投与中（アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く），妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止，催奇形性，妊娠後期の抗精神病薬の投与で，新生児に哺乳障害，傾眠，呼吸障害，振戦，筋緊張低下，易刺激性等の離脱症状や錐体外路症状，動物：口蓋裂，脳奇形等の催奇形性，着床数の減少，胎児吸収の増加，流産率の上昇等の胎児毒性。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行。哺乳中の児の血中に検出

.....
(ハロペリドール)▶**ハロペリドール注5mg「ヨシトミ」(採用)** (後) (劇)

Haloperidol 5mg1mL/管 (田辺三菱)

(ハイリスク) ~~×~~

【貯法】遮光

【先発品】セレネース注5mg

【効】統合失調症，躁病

【用】(注) 急激な精神運動興奮等で緊急を要する場合に用いる，1回5mgを1日1～2回静注又は筋注

【禁】昏睡状態，バルビツール酸誘導体

等の中枢神経抑制剤の強い影響下，重症の心不全，パーキンソン病又はレビー小体型認知症，本剤の成分又はブチロフェノン系化合物に対し過敏症，アドレナリン投与中（アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く），妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止，催奇形性，妊娠後期の抗精神病薬の投与で，新生児に哺乳障害，傾眠，呼吸障害，振戦，筋緊張低下，易刺激性等の離脱症状や錐体外路症状，動物：口蓋裂，脳奇形，着床数の減少，胎児吸収の増加，流産率の上昇。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行。哺乳中の児の血中に検出

.....
(ヒドロキシジン塩酸塩)▶**アタラックス-P注射液 (25mg/ml) (採用)**

Atarax-P 25mg1mL/管 [ファイザー]

(ハイリスク) ~~×~~

【効】①神経症における不安・緊張・抑うつ，②麻酔前投薬，③術前・術後の悪心・嘔吐の防止

【用】(注) 静注：1回25～50mgを必要に応じ4～6時間毎に静注又は点滴静注，1回の静注量は100mgを超えてはならず，25mg/分以上の速度で注入しない，筋注：1回50～100mgを必要に応じ4～6時間毎に筋注

【禁】本剤の成分・セチリジン・ピペラジン誘導体・アミノフィリン・エチレンジアミンに対し過敏症，ポルフィリン症，妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止，妊娠約3か月への投与で出生した新生児に口蓋裂等の奇形，妊娠中の投与により，新生児に傾眠，筋緊張低下，離脱症状，錐体

11. 中枢神経系用薬

11 外路障害、間代性運動、中枢神経抑制等の精神神経系症状、新生児低酸素症。授乳婦：授乳禁止。授乳中の新生児に中枢神経抑制、緊張低下

(ヒドロキシジンパモ酸塩)

▶アタラックス-Pカプセル25mg (採用)

Atarax-P 25mg/Cap (ヒドロキシジン塩酸塩として) [ファイザー]

(ハイリスク) ~~×~~

▶アタラックス-Pシロップ0.5% (採用)

Atarax-P 5mg/mL (ヒドロキシジン塩酸塩として)

(ハイリスク) ~~×~~

【効】①蕁麻疹、皮膚疾患に伴うそう痒(湿疹・皮膚炎、皮膚そう痒症)。②神経症における不安・緊張・抑うつ

【用】(内) ①1日ヒドロキシジン塩酸塩として50～75mg (ヒドロキシジンパモ酸塩として85～128mg) を2～3回に分割。②1日ヒドロキシジン塩酸塩として75～150mg (ヒドロキシジンパモ酸塩として128～255mg) を3～4回に分割

【禁】本剤の成分・セチリジン・ピペラジン誘導体・アミノフィリン・エチレンジアミンに対し過敏症、ポルフィリン症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠約3か月への投与で出生した新生児に口蓋裂等の奇形。妊娠中の投与により、新生児に傾眠、筋緊張低下、離脱症状、錐体外路障害、間代性運動、中枢神経抑制等の精神神経系症状、新生児低酸素症。授乳婦：授乳禁止。授乳中の新生児に中枢神経抑制、緊張低下

(フルボキサミンマレイン酸塩)

▶デプロメール錠25 (採用)

Depromel 25mg/錠 [Meiji Seika]

(ハイリスク) ~~×~~

【効】うつ病・うつ状態、強迫性障害、社会不安障害

【用】(内) 成人：うつ病・うつ状態、強迫性障害、社会不安障害で1日50mgを初期用量とし、1日150mgまで増量し、1日2回に分割。小児：強迫性障害で8歳以上の小児に、1日1回25mg就寝前経口投与から開始。1週間以上の間隔をあけて1日50mgを1日2回朝及び就寝前に経口投与。1日150mgを超えない範囲で適宜増減するが、増量は1週間以上の間隔をあけて1日用量として25mgずつ

【禁】本剤の成分に対し過敏症、MAO阻害剤(セレギリン塩酸塩、ラサギリンメシル酸塩、サフィナミドメシル酸塩)を投与中あるいは投与中止後2週間以内、ピモジド、チザニジン塩酸塩、ラメルテオン、メラトニン投与中

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。妊娠後期(第3三半期)の投与で新生児において、呼吸困難、振戦、筋緊張異常、痙攣、易刺激性、傾眠傾向、意識障害、嘔吐、哺乳困難、持続的な泣き等。類薬：新生児において、新生児遷延性肺高血圧症のリスクが増加。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。ヒト母乳中へ移行

(プレクスピプラゾール)

▶レキサルティ錠1mg (院外専)

Rexulti 1mg/錠 [大塚]

(ハイリスク) ~~×~~

▶ **レキサルティ錠2mg (院外専)**

劇

Rexulti 2mg/錠

ハイリスク ~~×~~

【効】統合失調症

【用】(内) 1日1回1mgを開始用量, 4日以上の間隔をあけて増量し, 1日1回2mg

【禁】昏睡状態, バルビツール酸誘導体・麻酔剤等の中枢神経抑制剤の強い影響下, アドレナリン投与中(アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く), 本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立, 妊娠後期の抗精神病薬の投与で, 新生児に哺乳障害, 傾眠, 呼吸障害, 振戦, 筋緊張低下, 易刺激性等の離脱症状や錐体外路症状. 授乳婦: 授乳禁止. 動物: 乳汁移行

.....
(プロナンセリン)▶ **プロナンセリン錠4mg「DSPB」**

(採用) 後

劇

Blonanserin 4mg/錠 [DSファーマ]

ハイリスク ~~×~~

【先発品】ロナセン錠4mg

【効】統合失調症

【用】(内) 1回4mg, 1日2回食後より開始し, 徐々に増量. 維持量として1日8~16mgを2回に分けて食後, 1日24mgまで

【禁】昏睡状態, バルビツール酸誘導体等の中枢神経抑制剤の強い影響下, アドレナリン投与中(アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く), アゾール系抗真菌剤(イトラコナゾール, ポリコナゾール, ミコナゾール(経口剤, 口腔用剤, 注射剤), フルコナゾール, ホス

フルコナゾール), HIVプロテアーゼ阻害剤(リトナビル, ロピナビル・リトナビル配合剤, ネルフィナビル, ダルナビル, アタザナビル, ホスアンブレナビル), コピシスタットを含む製剤を投与中, 本剤の成分に対し過敏症
【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 妊娠後期の抗精神病薬の投与で, 新生児に哺乳障害, 傾眠, 呼吸障害, 振戦, 筋緊張低下, 易刺激性等の離脱症状や錐体外路症状. 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. 動物で乳汁中へ移行.....
(ペロスピロン塩酸塩水和物)▶ **ルーラン錠8mg (院外専)**

劇

Lullan 8mg/錠

[大日本住友]

ハイリスク ~~×~~▶ **ペロスピロン塩酸塩錠4mg「アメル」(採用) 後**

劇

Perospirone hydrochloride 4mg/錠

[共和]

ハイリスク ~~×~~

【先発品】ルーラン錠4mg

【効】統合失調症

【用】(内) 1回4mg 1日3回より始め, 徐々に増量. 維持量1日12~48mgを3回に分割食後, 1日48mgまで

【禁】昏睡状態, バルビツール酸誘導体等の中枢神経抑制剤の強い影響下, 本剤の成分に対し過敏症, アドレナリン投与中(アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く)

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立, 妊娠後期の抗精神病薬の投与で, 新生児に哺乳障害, 傾眠, 呼吸障害, 振戦, 筋緊張低下, 易刺激性等の離脱症状や錐体外路症状.

11. 中枢神経系用薬

11 授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

(ベンラファキシン塩酸塩)

▶ **イフェクサー SRカプセル**
37.5mg (院外専) (劇)

Effexor SR 37.5mg/Cap [ファイザー]
(ハイリスク) (X)

▶ **イフェクサー SRカプセル**
75mg (院外専) (劇)

Effexor SR 75mg/Cap
(ハイリスク) (X)

【効】うつ病・うつ状態

【用】(内) 1日37.5mgを初期用量とし、1週後より1日75mgを1日1回食後、年齢、症状に応じ1日225mgを超えない範囲で適宜増減，増量は1週間以上の間隔をあけて1日用量として75mgずつ

【禁】本剤の成分に対し過敏症，MAO阻害剤を投与中あるいは投与中止後2週間以内，重度の肝機能障害 (Child-Pugh分類C)，重度の腎機能障害 (糸球体ろ過量15mL/min未満) 又は透析中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。妊娠末期に本剤あるいは他のSSRI，SNRIを投与された女性から出生した新生児において，入院期間の延長，呼吸補助，経管栄養を必要とする，離脱症状と同様の症状が出産直後にあらわれた。動物：ベンラファキシン30mg/kg/日を経口投与で胎児の生存率低下及び体重抑制，活性代謝物であるO-脱メチルベンラファキシン100mg/kg/日を経口投与で受胎能の低下，ベンラファキシンを経口投与で胎児への移行。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。ヒト母乳中へ移行。動物で乳汁移行

(ボルチオキセチン臭化水素酸塩)

▶ **トリンテリックス錠10mg (院外専)** (劇)

Trintellix 10mg/錠 [武田]
(ハイリスク) (X)

▶ **トリンテリックス錠20mg (院外専)** (劇)

Trintellix 20mg/錠
(ハイリスク) (X)

【効】うつ病・うつ状態

【用】(内) 10mgを1日1回。1日20mgを超えない，増量は1週間以上の間隔をあけて行う

【禁】本剤の成分に対し過敏症，モノアミン酸化酵素 (MAO) 阻害剤 (セレギリン塩酸塩，ラサギリンメシル酸塩及びサフィナミドメシル酸塩) を投与中又は投与中止後14日間以内

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。妊娠末期にSSRI又はSNRIを投与された婦人が出産した新生児で，入院期間の延長，呼吸補助，経管栄養を必要とする，離脱症状と同様の症状。海外で妊娠中にSSRIを投与された婦人が出産した新生児において，新生児遷延性肺高血圧症のリスクが増加。動物で胎児体重の減少及び骨化の遅延，出生児の体重増加不良，発達遅延及び死亡率の増加。授乳婦：授乳禁止。動物で乳汁中へ移行

(ミアンセリン塩酸塩)

▶ **テトラミド錠10mg (採用)**

Tetramide 10mg/錠 [オルガノン]

(ハイリスク) (X)

【効】うつ病・うつ状態

【用】(内) 1日30mgを初期用量とし，1日60mgまで増量し，分割。前記用量は1日1回夕食後あるいは就寝前に投与できる

【禁】本剤の成分に対し過敏症，MAO阻害剤投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

.....
(ミルタザピン)

▶リフレックス錠15mg (採用) (劇)

Reflex 15mg/錠 [Meiji Seika]

(ハイリスク) ~~×~~

【効】うつ病・うつ状態

【用】(内) 1日15mgを初期用量とし，15～30mgを1日1回就寝前，1日45mgまで，増量は1週間以上の間隔をあけて1日用量として15mgずつ

【禁】本剤の成分に対して過敏症，MAO阻害剤（セレギリン塩酸塩，ラサギリンメシル酸塩，サフィナミドメシル酸塩）を投与中あるいは投与中止後2週間以内

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断．動物：着床後死亡率の上昇，出生児の体重増加抑制及び死亡率の増加．授乳婦：治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し，授乳の継続若しくは中止又は本剤投与の継続若しくは中止を検討すること．動物及びヒトで乳汁中へ移行

.....
(ミルナシプラン塩酸塩)

▶トレドミン錠15mg (採用) (劇)

Toledomin 15mg/錠 [旭化成]

(ハイリスク) ~~×~~

【効】うつ病・うつ状態

【用】(内) 1日25mgを初期用量とし，1日100mgまで漸増し，1日2～3回に分割食後．高齢者：1日25mgを初期用量とし，1日60mgまで漸増し，1日2～3回に分割食後

【禁】本剤の成分に対し過敏症，MAO

阻害剤投与中あるいは投与中止後2週間以内，尿閉（前立腺疾患等）

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断．動物：胎児への移行，死産児の増加等．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．動物で乳汁移行

.....
(リスベリドン)

▶リスパダール細粒1% (採用) (劇)

Risperdal 10mg/g [ヤンセン]

(ハイリスク) ~~×~~

▶リスパダール内用液1mg/mL (採用) (劇)

Risperdal 0.5mL/包

(ハイリスク) ~~×~~

【貯法】禁凍結

▶リスパダール内用液1mg/mL (採用) (劇)

Risperdal 1mL/包

(ハイリスク) ~~×~~

【貯法】禁凍結

▶リスパダール内用液1mg/mL (採用) (劇)

Risperdal 2mL/包

(ハイリスク) ~~×~~

【貯法】禁凍結

▶リスパダール内用液1mg/mL (採用) (劇)

Risperdal 3mL/包

(ハイリスク) ~~×~~

【貯法】禁凍結

▶リスパダールOD錠1mg (採用) (劇)

Risperdal OD 1mg/錠

(ハイリスク) ~~×~~

【効】①統合失調症．②小児期の自閉スペクトラム症に伴う易刺激性

【用】(内) ①1回1mg1日2回より始め，徐々に増量．維持量は1日2～6mgを原

11. 中枢神経系用薬

11 則として1日2回に分割、1日量は12mgまで、②体重15kg以上20kg未満の患者：1日1回0.25mgより開始し、4日目より1日0.5mgを1日2回に分けて経口投与、増量する場合は1週間以上の間隔をあけて1日量として0.25mgずつ増量、1日量は1mgを超えない、体重20kg以上の患者：1日1回0.5mgより開始し、4日目より1日1mgを1日2回に分けて経口投与、増量する場合は1週間以上の間隔をあけて1日量として0.5mgずつ増量、1日量は、体重20kg以上45kg未満の場合は2.5mg、45kg以上の場合3mgを超えない

【禁】昏睡状態、バルビツール酸誘導体等の中枢神経抑制剤の強い影響下、アドレナリン投与中（アドレナリンをアナフィラキシーの救急治療に使用する場合を除く）、本剤の成分及びバリペリドンに対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。妊娠後期の抗精神病薬の投与で、新生児に哺乳障害、傾眠、呼吸障害、振戦、筋緊張低下、易刺激性等の離脱症状や錐体外路症状。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。ヒト母乳中へ移行

118. 総合感冒剤

▶PL配合顆粒（採用）

PL 1g/包

㊟
〔塩野義〕



〔貯法〕遮光

1g中：

サリチルアミド	270mg
アセトアミノフェン	150mg
無水カフェイン	60mg
プロメタジンメチレンジサリチル酸	

塩 13.5mg

【効】感冒若しくは上気道炎に伴う次記症状の改善及び緩和：鼻汁、鼻閉、咽・喉頭痛、頭痛、関節痛、筋肉痛、発熱

【用】(内) 1回1gを1日4回

【警告】1. 本剤中のアセトアミノフェンにより重篤な肝障害が発現するおそれがあるので注意すること。
2. 本剤とアセトアミノフェンを含む他の薬剤（一般用医薬品を含む）との併用により、アセトアミノフェンの過量投与による重篤な肝障害が発現するおそれがあることから、これらの薬剤との併用を避けること。
〔「過量投与」の項参照〕

【禁】本剤の成分、サリチル酸製剤（アスピリン等）、フェノチアジン系化合物又はその類似化合物に対し過敏症、消化性潰瘍、アスピリン喘息又はその既往歴、昏睡状態又はバルビツール酸誘導体・麻酔剤等の中枢神経抑制剤の強い影響下、閉塞隅角緑内障、前立腺肥大等下部尿路に閉塞性疾患、2歳未満の乳幼児、重篤な肝障害

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断（12週以内あるいは妊娠後期）。必要最小限にとどめ、適宜羊水量を確認するなど慎重に投与。シクロオキシゲナーゼ阻害剤（経口剤、坐剤）を妊婦に使用し、胎児の腎機能障害及び尿量減少、それに伴う羊水過少症が起きた報告。類薬：ヒトの妊娠後期のアスピリン投与で患者及びその新生児に出血異常。妊娠後期のアセトアミノフェンの投与で胎児に動脈管収縮。動物：サリチル酸製剤（アスピリン等）で催奇形作用、妊娠後期のアセトアミノフェンの投与で弱い胎児の動脈管収縮。授乳婦：長期連用禁止。ヒト母乳中へ移行

119. その他の中枢神経系用薬

(エダラボン)

▶ エダラボン点滴静注液バッグ
30mg「日医工」(採用) (後)Edaravone 30mg/100mL/袋 (日医工)
【先発品】ラジカット点滴静注バッグ30mg

【効】脳梗塞急性期に伴う神経症候，日常生活動作障害，機能障害の改善

【用】(注) 1回30mgを，30分かけて1日朝夕2回の点滴静注．発症後24時間以内に投与を開始し，投与期間は14日以内

【禁】重篤な腎機能障害，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止．動物：乳汁移行

(ガランタミン臭化水素酸塩)

▶ レミニールOD錠4mg (院外専) (劇)

Reminyl OD 4mg/錠 (ヤンセン)

▶ レミニールOD錠8mg (院外専) (劇)

Reminyl OD 8mg/錠

▶ レミニールOD錠12mg (院外専) (劇)

Reminyl OD 12mg/錠



【効】軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症における認知症症状の進行抑制

【用】(内) 1日8mg (1回4mgを1日2回) から開始し，4週間後に1日16mg (1回8mgを1日2回) に増量．1日24mg (1回12

mgを1日2回) まで増量できるが，その場合は変更前の用量で4週間以上投与した後に増量

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止希望，動物：乳腺への移行

(ガルカネズマブ (遺伝子組換え))

▶ エムガルティ皮下注120mgオートインジェクター (採用) (生)

Emgality 120mg/1mL/シリンジ

(日本イーライリリー)

【貯法】2～8℃

【効】片頭痛発作の発症抑制

【用】(注) 初回に240mgを皮下注，以降は1か月間隔で120mgを皮下注

【禁】本剤の成分に対し重篤な過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断．ヒトIgGは胎盤関門を通過．動物で胎児への移行．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．ヒトIgGは乳汁中へ移行

(スボレキサント)

▶ ベルソムラ錠10mg (院外専)

Belsomra 10mg/錠 (MSD)

▶ ベルソムラ錠15mg (採用)

Belsomra 15mg/錠

▶ ベルソムラ錠20mg (採用)

Belsomra 20mg/錠



【効】不眠症

【用】(内) 1日1回20mg，高齢者：1日1回15mg，就寝直前

【禁】本剤の成分に対し過敏症，CYP3Aを強く阻害する薬剤 (イトラ

11. 中枢神経系用薬

11 コナゾール、クラリスロマイシン、リトナビル、ネルフィナビル、ポリコナゾール)を投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．動物：黄体数，着床数及び生存胎児数の減少，胎児体重の減少，出生児に一過性の体重低値．授乳婦：授乳禁止，動物：乳汁中へ移行

.....
(タルチレリン水和物)

▶セレジストOD錠5mg (採用)

Ceredist OD 5mg/錠 [田辺三菱]

【効】脊髄小脳変性症における運動失調の改善

【用】(内) 1回5mgを1日2回朝夕食後

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：有益性と危険性より判断，動物で乳汁移行

.....
(チアプリド塩酸塩)

▶グラマリール細粒10% (採用)

Gramalil 100mg/g [日医工]

【効】①脳梗塞後遺症に伴う攻撃的行為，精神興奮，徘徊，せん妄の改善．②特発性ジスキネジア及びパーキンソニズムに伴うジスキネジア

【用】(内) 1日75mg～150mgを3回に分割．パーキンソニズムに伴うジスキネジアの患者では，1日1回，25mgから開始することが望ましい

【禁】プロラクチン分泌性の下垂体腫瘍(プロラクチノーマ)

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

(ドネペジル塩酸塩)

▶ドネペジル塩酸塩OD錠3mg

「NP」(採用) 後 (劇)

Donepezil hydrochloride OD 3mg/錠
[ニプロ]

✕

【先発品】アリセプトD錠3mg

▶ドネペジル塩酸塩OD錠5mg

「NP」(採用) 後 (劇)

Donepezil hydrochloride OD 5mg/錠

✕

【先発品】アリセプトD錠5mg

【効】①アルツハイマー型認知症における認知症症状の進行抑制．②レビー小体型認知症における認知症症状の進行抑制

【用】(内) ①1日1回3mgから開始し，1～2週間後に5mgに増量．高度のアルツハイマー型認知症患者には，5mgで4週間以上経過後，10mgに増量．症状により適宜減量．②1日1回3mgから開始し，1～2週間後に5mgに増量．5mgで4週間以上経過後，10mgに増量．症状により5mgまで減量できる

【禁】本剤の成分又はピペリジン誘導体に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，動物で出生率の減少，死産児頻度の増加，生後体重の増加抑制．授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

.....
(ナルフラフィン塩酸塩)

▶レミッチOD錠2.5μg (院外専)

(劇)

Remitch OD 2.5μg/錠 [東レ]

✕

【効】透析患者，慢性肝疾患患者におけるそう痒症の改善(既存治療で効果不十分な場合に限る)

【用】(内) 1日1回2.5μgを夕食後又は就

寝前，1日1回5μgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望．動物：胎盤通過，生存胎児数の減少，出産率の低下及び出生児体重の減少．授乳婦：授乳禁止．動物：乳汁移行

.....
(プレガバリン)

▶**リリカカプセル25mg (院外専)**

Lyrica 25mg/Cap [ファイザー]

✕

▶**リリカOD錠75mg (院外専)**

Lyrica 75mg/錠

✕

【効】①神経障害性疼痛．②線維筋痛症に伴う疼痛

【用】(内) ①初期用量として1日150mgを1日2回に分割し，その後1週間以上かけて1日用量として300mgまで漸増．1日600mgまでとし，いずれも1日2回に分割．②初期用量として1日150mgを1日2回に分割し，その後1週間以上かけて1日用量として300mgまで漸増した後，300～450mgで維持．1日450mgまでとし，いずれも1日2回に分割

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．動物：胎児異常（低体重，限局性浮腫の発生率上昇，骨格変異，骨化遅延等），出生児への影響（体重低下，生存率の低下，聴覚性驚愕反応の低下，発育遅延，生殖能に対する影響等）．授乳婦：授乳禁止，母乳中へ移行

.....
(プレガバリン)

▶**プレガバリンOD錠25mg「ファイザー」(採用) 後**

Pregabalin OD 25mg/錠 [ファイザー]

✕

【先発品】リリカOD錠25mg

【効】①神経障害性疼痛．②線維筋痛症に伴う疼痛

【用】(内) ①初期用量として1日150mgを1日2回に分割し，その後1週間以上かけて1日用量として300mgまで漸増．1日最高用量は600mgを超えない，いずれも1日2回に分割．②初期用量として1日150mgを1日2回に分割し，その後1週間以上かけて1日用量として300mgまで漸増した後，300～450mgで維持．1日最高用量は450mgを超えない，いずれも1日2回に分割

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．動物で胎児異常（低体重，限局性浮腫の発生率上昇，骨格変異，骨化遅延等），出生児への影響（体重低下，生存率の低下，聴覚性驚愕反応の低下，発育遅延，生殖能に対する影響等）．授乳婦：授乳禁止．ヒト母乳中へ移行

.....
(マジンドール)

▶**サノレックス錠0.5mg (院外専)**

劇 向3

Sanorex 0.5mg/錠

[富士フィルム富山化学]

✕

【効】あらかじめ適用した食事療法及び運動療法の効果が不十分な高度肥満症（肥満度が+70%以上又はBMIが35以上）における食事療法及び運動療法の補助

【用】(内) 0.5mg（1錠）を1日1回昼食前，1日最高1.5mg（3錠）までとし2～3回に分割し食前，できる限り最小有効量を用いる．できる限り短期間とし，3か月を限度とする．1か月以内に効果のみられない場合は中止すること

11. 中枢神経系用薬

11

【警告】1. 本剤の主要な薬理学的特性はアンフェタミン類と類似しており、本剤を投与する際は、依存性について留意すること。また、海外においては食欲抑制剤の多くで数週間以内に薬物耐性がみられるとの報告がある。

2. 本剤の適用にあたっては、使用上の注意に留意し、用法及び用量、効能又は効果を厳守すること

【禁】本剤の成分に対し過敏症、閉塞隅角緑内障、重症の心障害、重症の腓障害、重症の腎・肝障害、重症高血圧症、脳血管障害、不安・抑うつ・異常興奮状態、統合失調症等の精神障害、薬物・アルコール乱用歴、MAO阻害剤投与中又は投与中止後2週間以内、妊婦又は妊娠している可能性、小児
【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：大量投与により胎児毒性（体重増加の抑制、出生率の低下等）、授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行
【投与制限日数】14日

.....
(ミロガバリンベシル酸塩)

▶タリージェ錠5mg (採用)

Tarlige 5mg/錠 [第一三共]

✕

【効】末梢性神経障害性疼痛

【用】(内) 初期用量1回5mgを1日2回、その後1回用量として5mgずつ1週間以上の間隔をあけて漸増し、1回15mgを1日2回

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。動物で胎盤通過性。授乳婦：授乳禁止。動物で乳汁中に移行

.....

(メマンチン塩酸塩)

▶メモリー OD錠10mg (院外専)

Memary OD 10mg/錠 [第一三共] 劇

✕

▶メモリー OD錠20mg (院外専)

Memary OD 20mg/錠 劇

✕

▶メマンチン塩酸塩OD錠5mg 「DSEP」(採用) (後)

Memantine hydrochlorid 5mg/錠 [第一三共エスファ]

✕

【先発品】メモリー OD錠5mg

【効】中等度及び高度アルツハイマー型認知症における認知症症状の進行抑制

【用】(内) 1日1回5mgから開始し、1週間に5mgずつ増量し、維持量として1日1回20mg

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎児への移行、胎児及び出生児の体重増加抑制。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。動物：乳汁中へ移行

.....
(メラトニン)

▶メラトベル顆粒小児用 0.2% (院外専)

Melatobel 2mg/g [ノーベル]

➡

【効】小児期の神経発達症に伴う入眠困難の改善

【用】(内) 1日1回1mgを就寝前、1日1回4mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症、フルボキサミンマレイン酸塩を投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判

断。動物で胎児の体重低値，出生児の体重低値及び体重増加抑制傾向。授乳婦：本剤投与中は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。動物で乳汁移行

(ラメルテオン)

▶**ロゼレム錠8mg (採用)**

Rozerem 8mg/錠 [武田]

✕

【効】不眠症における入眠困難の改善

【用】(内) 1回8mgを就寝前

【禁】本剤の成分に対する過敏症，高度な肝機能障害，フルボキサミンマレイン酸塩を投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎児の横隔膜ヘルニア，骨格変異等の催奇形性。授乳婦：授乳禁止。動物で乳汁移行

(リバスタグミン)

▶**リバスタッチパッチ4.5mg (院外専)** (劇)

Rivastach 4.5mg/枚 [小野]

✕

▶**リバスタッチパッチ9mg (院外専)** (劇)

Rivastach 9mg/枚

✕

▶**リバスタッチパッチ13.5mg (院外専)** (劇)

Rivastach 13.5mg/枚

✕

▶**リバスタッチパッチ18mg (院外専)** (劇)

Rivastach 18mg/枚

✕

【効】軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症における認知症症状の進行抑制

【用】(外) 1日1回4.5mgから開始し，4週毎に4.5mgずつ増量し，維持量として1日1回18mgを貼付。患者の状態に応じて，1日1回9mgを開始用量とし，4週後に18mgに増量も可能。背部，上腕部，胸部のいずれかの正常で健康な皮膚に貼付し，24時間毎に貼り替える

【禁】本剤の成分又はカルバメート系誘導体に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止。動物：乳汁中へ移行

(リルゾール)

▶**リルゾール錠50mg 「AA」(採用) (後)**

Riluzole 50mg/錠 [あすか]

✕

【貯法】遮光

【先発品】リルテック錠50

【効】①筋萎縮性側索硬化症 (ALS) の治療。②筋萎縮性側索硬化症 (ALS) の病勢進展の抑制

【用】(内) 1回50mg，1日2回朝夕食前，1日量100mg

【禁】重篤な肝機能障害，本剤又は本剤の成分に対し過敏症，妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止，安全性未確立。動物：胎児の骨化遅延，胎児に軽度の外表及び内臓異常。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

(レンボレキサント)

▶**デエビゴ錠5mg (採用)**

Dayvigo 5mg/錠 [エーザイ]

✕

【効】不眠症

【用】(内) 1日1回5mgを就寝直前。1日1回10mgまで

11. 中枢神経系用薬

11 【禁】本剤の成分に対し過敏症，重度の肝機能障害

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止．動物で乳汁中へ移行

.....

12. 末梢神経系用薬

121. 局所麻酔剤

1211. アミノ安息香酸アルカミン
エステル製剤

(テトラカイン塩酸塩)

▶テトカイン注用20mg「杏林」

(処置)

劇

Tetocaine 20mg/瓶 [杏林]

【効】①脊椎麻酔(腰椎麻酔), ②硬膜外麻酔, ③伝達麻酔, ④浸潤麻酔, ⑤表面麻酔

【用】(注) 目的濃度の水性注射液又は水性液として使用. ①高比重溶液: 0.1~0.5%注射液とし, 6~15mg. 低比重溶液: 0.1%注射液とし, 6~15mg. ②0.15~0.2%注射液とし, 30~60mg. ③(基準最高用量: 1回100mg) 0.2%注射液とし, 10~75mgを使用. ④(基準最高用量: 1回100mg) 0.1%注射液とし, 20~30mgを使用. ⑤0.25~2%液とし, 5~80mgを使用. 必要に応じアドレナリン(通常濃度1:1万~2万)を添加

【禁】()内は各麻酔方法での該当する項目.

1. 次の患者又は部位には投与しないこと

重篤な出血やショック状態(脊椎麻酔, 硬膜外麻酔), 注射部位又はその周辺の炎症(脊椎麻酔, 硬膜外麻酔), 敗血症(脊椎麻酔, 硬膜外麻酔), 本剤の成分又は安息香酸エステル(コカインを除く)系局所麻酔剤に対し, 過敏症(脊椎麻酔, 硬膜外麻酔, 浸潤, 伝達麻酔, 表面麻酔), 中枢神経系疾患: 髄膜炎, 脊髄瘍, 灰白脊髄炎等(脊椎麻酔, 硬膜外麻酔)

2. 次の患者には血管収縮剤(アドレナリン, ノルアドレナリン)を添加し

ないこと

(1)血管収縮剤に対し, 過敏症(硬膜外麻酔, 浸潤, 伝達麻酔, 表面麻酔), (2)高血圧, 動脈硬化, 心不全, 甲状腺機能亢進, 糖尿病, 血管痙攣等(硬膜外麻酔, 浸潤, 伝達麻酔, 表面麻酔), (3)耳, 指趾又は陰茎の麻酔(浸潤, 伝達麻酔)

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立

1214. キシリジン系製剤

(ブピバカイン塩酸塩水和物)

▶マーカイン注脊麻用0.5%高比重

(処置)

劇

Marcain 20mg4mL/管 [アスベン]

▶マーカイン注脊麻用0.5%等比重

(処置)

劇

Marcain 20mg4mL/管

【効】脊椎麻酔(腰椎麻酔)

【用】(注) 1回10~20mgを脊髄クモ膜下腔に注入. 1回20mgまで

【禁】大量出血やショック状態, 注射部位又はその周辺に炎症, 敗血症, 本剤の成分又はアミド型局所麻酔薬に対し過敏症, 中枢神経系疾患: 髄膜炎, 灰白脊髄炎, 脊髄瘍等, 脊椎に結核, 脊椎炎及び転移性腫瘍等の活動性疾患

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 妊娠後期は投与量を減量するとともに, 慎重投与(妊娠末期は仰臥位性低血圧を起こしやすい, 麻酔範囲が広がりやすい, 麻酔中はさらに増悪)

(リドカイン)

▶キシロカインポンプスプレー

8% (処置) 後

劇

Xylocaine (80mg/mL) 80g/瓶

12. 末梢神経系用薬

[アスペン]

【効】表面麻酔

12 【用】(外) 8～40mg (1～5回の噴霧) を使用

【禁】本剤の成分又はアミド型局所麻酔薬に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

(リドカイン)

▶**リドカインテープ18mg「YP」** (処置) (劇)

Lidocaine (18mg) 30.5mm×50.0mm/枚
〔祐徳〕

【先発品】ペンレステープ18mg

【効】①静脈留置針穿刺時の疼痛緩和。
②伝染性軟属腫摘除時の疼痛緩和。③皮膚レーザー照射療法時の疼痛緩和

【用】(外) ①1回1枚，静脈留置針穿刺予定部位に約30分間貼付。本剤除去後直ちに注射針を穿刺する。②小児には1回2枚までを伝染性軟属腫摘除予定部位に約1時間貼付。③成人には本剤1回6枚まで，小児には次記枚数までを，レーザー照射予定部位に約1時間貼付。3歳以下：2枚，4歳～5歳：3枚，6歳～7歳：4枚，8歳～9歳：5枚，10歳以上：6枚

【禁】本剤の成分又はアミド型局所麻酔薬に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

(リドカイン塩酸塩)

▶**キシロカインビスカス2%** (処置) (劇)

Xylocaine (20mg/mL) 100mL/瓶
〔アスペン〕

【効】表面麻酔

【用】(内) 1回100～300mg (5～15mL：

添付の匙ではぼ1～3杯又は注射筒に吸引して使用) を1日1～3回

【禁】本剤の成分又はアミド型局所麻酔薬に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

(リドカイン塩酸塩)

▶**キシロカインゼリー2%** (処置)

Xylocaine (20mg/mL) 30mL/本
〔アスペン〕

【効】表面麻酔

【用】(外) 尿道麻酔には男子は200～300mg (10～15mL)，女子は60～100mg (3～5mL)。気管内挿管には適当量

【禁】本剤の成分又はアミド型局所麻酔薬に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

(リドカイン塩酸塩)

▶**キシロカイン液「4%」** (処置)

Xylocaine (40mg/mL) 100mL/瓶
〔アスペン〕

【効】表面麻酔

【用】(外) 80～200mg (2～5mL) を使用。

〈使用方法〉

耳鼻咽喉科領域：鼻腔内，咽喉に刺激性薬物を塗布する前処置，耳管カテーテル挿入，下甲介切除，鼻中隔矯正，扁桃剔除，咽喉頭鏡検査等の場合，本剤の適量（一時に5mL〈リドカイン塩酸塩として200mg〉以内）を塗布又は噴霧。

泌尿器科領域：膀胱鏡検査，尿管カテーテル挿入，逆行性腎盂撮影法，凝血除去，結石処置，経尿道式尿道乳頭腫剔除等の場合，本剤を倍量に希釈

し、その約10mL（リドカイン塩酸塩として200mg）を尿道内に注入し、男子では陰茎を箝搾子ではさみ、女子には綿栓を施して5～10分間、液を尿道内に貯留させる。

気管支鏡検査：全身麻酔時の挿管には本剤を倍量に希釈し、その適量（10mL〈リドカイン塩酸塩として200mg〉以内）を噴霧

【禁】本剤の成分又はアミド型局所麻酔薬に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

.....
(リドカイン塩酸塩)

▶キシロカイン点眼液4% (処置)

Xylocaine (40mg/mL) 20mL/瓶

[アスペン]

【貯法】遮光，禁凍結，15℃以下

【効】眼科領域における表面麻酔

【用】(外) 1～5滴を点眼

【禁】本剤の成分又はアミド型局所麻酔薬に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

.....
(リドカイン塩酸塩)

▶リドカイン塩酸塩注射液0.5%

「ファイザー」(処置) (後) (劇)

Lidocaine hydrochloride 25mg5mL/管

[ファイザー]

【先発品】キシロカイン注ポリアンプ
0.5%

【効】①硬膜外麻酔，②伝達麻酔，③浸潤麻酔，④上肢手術における静脈内区域麻酔

【用】(注) 1回200mgを基準最高用量とする。①25～150mg，交感神経遮断：25～100mg，②15～200mg，指趾神経遮断：15～50mg，肋間神経遮断：25

mgまで，③10～200mg，④200mgまで
【禁】[共通(硬膜外麻酔・伝達麻酔・浸潤麻酔・表面麻酔・上肢手術における静脈内区域麻酔)] 本剤の成分又はアミド型局所麻酔薬に対し過敏症。

[硬膜外麻酔] 大量出血やショック状態，注射部位又はその周辺に炎症，敗血症

【妊婦】[共通(硬膜外麻酔・伝達麻酔・浸潤麻酔・表面麻酔・上肢手術における静脈内区域麻酔)] 妊婦等：有益性と危険性より判断，安全性未確立。[硬膜外麻酔] 妊産婦：妊娠後期は投与量を減量するとともに，慎重投与，仰臥位性低血圧，麻酔範囲が広がりやすい，麻酔中はさらに増悪。[伝達麻酔] 妊産婦：傍頸管ブロックにより胎児の徐脈

.....
(リドカイン塩酸塩)

▶リドカイン塩酸塩注射液1%

「ファイザー」(処置) (後) (劇)

Lidocaine hydrochloride 100mg10mL/管

[ファイザー]

【先発品】キシロカイン注ポリアンプ
1%

【効】①硬膜外麻酔，②伝達麻酔，③浸潤麻酔，④表面麻酔

【用】(注) 1回200mgを基準最高用量とする。①100～200mg，②30～200mg，指趾神経遮断：30～100mg，肋間神経遮断：50mgまで，③20～200mg，④適量を塗布又は噴霧

【禁】[共通(硬膜外麻酔・伝達麻酔・浸潤麻酔・表面麻酔・上肢手術における静脈内区域麻酔)] 本剤の成分又はアミド型局所麻酔薬に対し過敏症。[硬膜外麻酔] 大量出血やショック状態，注射部位又はその周辺に炎症，敗血症

12. 末梢神経系用薬

12

【妊婦】〔共通（硬膜外麻酔・伝達麻酔・浸潤麻酔・表面麻酔・上肢手術における静脈内区域麻酔）〕妊婦等：有益性と危険性より判断，安全性未確立．〔硬膜外麻酔〕妊産婦：妊娠後期は投与量を減量するとともに，慎重投与，仰臥位性低血圧，麻酔範囲が広がりやすい，麻酔中はさらに増悪．〔伝達麻酔〕妊産婦：傍頸管ブロックにより胎児の徐脈

.....
(リドカイン塩酸塩)

▶リドカイン点滴静注液1%「タカタ」(採用) (劇)

Lidocaine 2000mg/200mL/袋 (高田)
(ハイリスク)

【効】①期外収縮（心室性），発作性頻拍（心室性），急性心筋梗塞時及び手術に伴う心室性不整脈の予防．②期外収縮（上室性），発作性頻拍（上室性）

【用】(注)点滴静脈内投与方法：静脈内1回投与が有効で，効果の持続を期待する場合に，心電図の連続監視下に点滴静注を行う．1～2mg/分の速度で静注．必要な場合には投与速度を増してもよいが，4mg/分以上の速度では重篤な副作用が現れるので，4mg/分までにとどめる．必要に応じて24時間あるいはそれ以上連続投与しても差し支えないが，過量投与を避けるため，心電図の連続監視と頻回の血圧測定が必要である

【禁】重篤な刺激伝導障害（完全房室ブロック等），本剤の成分又はアミド型局所麻酔薬に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

(リドカイン塩酸塩)

▶リドカイン塩酸塩注射液2%

「ファイザー」(処置) (劇)

Lidocaine hydrochloride 200mg/10mL/管 (ファイザー)

【先発品】キシロカイン注ポリアンプ
2%

【効】①硬膜外麻酔．②伝達麻酔．③浸潤麻酔．④表面麻酔

【用】(注)1回200mgを基準最高用量とする．①200mg．②40～200mg．指趾神経遮断：60～120mg．③40～200mg．④適量を塗布又は噴霧

【禁】〔共通（硬膜外麻酔・伝達麻酔・浸潤麻酔・表面麻酔・上肢手術における静脈内区域麻酔）〕本剤の成分又はアミド型局所麻酔薬に対し過敏症．

〔硬膜外麻酔〕大量出血やショック状態，注射部位又はその周辺に炎症，敗血症

【妊婦】〔共通（硬膜外麻酔・伝達麻酔・浸潤麻酔・表面麻酔・上肢手術における静脈内区域麻酔）〕妊婦等：有益性と危険性より判断，安全性未確立．〔硬膜外麻酔〕妊産婦：妊娠後期は投与量を減量するとともに，慎重投与，仰臥位性低血圧，麻酔範囲が広がりやすい，麻酔中はさらに増悪．〔伝達麻酔〕妊産婦：傍頸管ブロックにより胎児の徐脈

.....
(レボブピバカイン塩酸塩)

▶ポプスカイン0.75%注150mg/20mL (処置) (劇)

Popscaine 150mg/20mL/管 (丸石)

【効】硬膜外麻酔

【用】(注)1回150mg（本剤として20mL）までを硬膜外腔に投与

【禁】大量出血やショック状態，注射部位又はその周辺に炎症，敗血症，本剤

の成分又はアミド型局所麻酔剤に対し過敏症

【妊婦】ブロック実施時には血管内への誤投与がおこる可能性があり、その結果、心停止に至るおそれがある。特に妊娠患者に誤って本剤を急激に静脈内投与した時、不整脈、心循環停止及び死亡を生じるリスクが高いことが報告されていることから、妊婦への投与は可能な限り避けること。また特に帝王切開などの産科手術及び子宮頸管傍ブロックへは使用しないこと。妊婦等：有益性と危険性より判断、安全性未確立。妊産婦：妊娠後期は投与量を減量するとともに、慎重投与（妊娠末期は仰臥位性低血圧を起こしやすく、麻酔範囲が広がりやすい。麻酔中はさらに増悪）

（ロピバカイン塩酸塩水和物）

▶ **アナペイン注7.5mg/mL (処置)** (劇)

Anapaine (7.5mg/mL) 20mL/管
〔アスペン〕

【効】麻酔 (①硬膜外麻酔。②伝達麻酔)

【用】(注) ①1回150mgまでを硬膜外腔に。②1回300mgまでを目標の神経あるいは神経叢近傍に

【禁】[共通 (硬膜外麻酔、伝達麻酔)] 本剤の成分又はアミド型局所麻酔薬に対し過敏症。[硬膜外麻酔] 大量出血やショック状態、注射部位又はその周辺に炎症、敗血症

【妊婦】[共通 (硬膜外麻酔、伝達麻酔)] 妊婦等：有益性と危険性より判断、安全性未確立。[硬膜外麻酔] 妊産婦：妊娠後期は投与量を減量するとともに、慎重投与（妊娠末期は仰臥位性低血圧を起こしやすく、麻酔範囲が

広がりやすい。麻酔中はさらに増悪することがある。[伝達麻酔] 妊産婦：傍頸管ブロックには有益性と危険性より判断、胎児の徐脈

▶ **キシロカイン注射液「0.5%」
エピレナミン (1:100,000) 含
有 (処置)** (劇)

Xylocaine 100mg20mL/瓶 〔アスペン〕
〔貯法〕遮光、禁凍結、15℃以下

1mL中：
リドカイン塩酸塩 5mg
アドレナリン 0.01mg

【効】①硬膜外麻酔。②伝達麻酔。③浸潤麻酔

【用】(注) 1回100mL (リドカイン塩酸塩として500mg) を基準最高用量とする。()内はリドカイン塩酸塩として、〈 〉内はアドレナリンとしての用量である。①5～30mL (25～150mg)〈0.05～0.3mg〉。交感神経遮断には5～20mL (25～100mg)〈0.05～0.2mg〉。②3～40mL (15～200mg)〈0.03～0.4mg〉。肋間神経遮断には5mLまで (25mgまで)〈0.05mg〉。③2～40mL (10～200mg)〈0.02～0.4mg〉

【禁】[共通 (硬膜外麻酔・伝達麻酔・浸潤麻酔・表面麻酔)] 本剤の成分又はアミド型局所麻酔薬に対し過敏症、高血圧、動脈硬化、心不全、甲状腺機能亢進、糖尿病、血管攣縮の既往、狭隅角や前房が浅いなど眼圧上昇の素因のある患者 (眼科領域等の麻酔に用いる場合)。次の薬剤を投与中：ブチロフェノン系・フェノチアジン系等の抗精神病薬、 α 遮断薬、イソプロテレノール等のカテコールアミン製剤、アドレナリン作動薬。[硬膜外麻酔] 大量出血やショック状態、注射部位又はその周辺に炎症、敗血症。[伝達麻

12. 末梢神経系用薬

酔・浸潤麻酔] 陰茎の麻酔を目的とする患者

12 【妊婦】[共通 (硬膜外麻酔・伝達麻酔・浸潤麻酔・表面麻酔)] 妊婦等: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. [硬膜外麻酔] 妊産婦: 妊娠後期は投与量を減量するとともに, 慎重投与, 仰臥位性低血圧, 麻酔範囲が広がりやすい, 麻酔中はさらに増悪. アドレナリンにより, 胎児の酸素欠乏, 分娩遅延が発現するおそれ. [伝達麻酔・浸潤麻酔] 妊産婦: 傍頸管ブロックにより胎児の徐脈, アドレナリンにより, 胎児の酸素欠乏, 分娩遅延が発現するおそれ

▶キシロカイン注射液「1%」エ ピレナミン (1:100,000) 含有 (処置) (劇)

Xylocaine 200mg/20mL/瓶 [アスペン]
【貯法】遮光, 禁凍結, 15°C以下

1mL中:

リドカイン塩酸塩	10mg
アドレナリン	0.01mg

【効】①硬膜外麻酔. ②伝達麻酔. ③浸潤麻酔. ④表面麻酔

【用】(注) 1回50mL (リドカイン塩酸塩として500mg) を基準最高用量とする. ()内はリドカイン塩酸塩として, < >内はアドレナリンとしての用量である. ①10~30mL (100~300mg) <0.1~0.3mg>. ②3~20mL (30~200mg) <0.03~0.2mg>. 肋間神経遮断には5mLまで (50mgまで) <0.05mg>. ③2~40mL (20~400mg) <0.02~0.4mg>. ④適量を塗布又は噴霧

【禁】[共通 (硬膜外麻酔・伝達麻酔・浸潤麻酔・表面麻酔)] 本剤の成分又はアミド型局所麻酔薬に対し過敏症, 高血圧, 動脈硬化, 心不全, 甲状腺機

能亢進, 糖尿病, 血管攣縮の既往, 狭隅角や前房が浅いなど眼圧上昇の素因のある患者 (眼科領域等の麻酔に用いる場合). 次の薬剤を投与中: プチロフェノン系・フェノチアジン系等の抗精神病薬, α 遮断薬, イソプロテレノール等のカテコールアミン製剤, アドレナリン作動薬. [硬膜外麻酔] 大量出血やショック状態, 注射部位又はその周辺に炎症, 敗血症. [伝達麻酔・浸潤麻酔] 陰茎の麻酔を目的とする患者

【妊婦】[共通 (硬膜外麻酔・伝達麻酔・浸潤麻酔・表面麻酔)] 妊婦等: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. [硬膜外麻酔] 妊産婦: 妊娠後期は投与量を減量するとともに, 慎重投与, 仰臥位性低血圧, 麻酔範囲が広がりやすい, 麻酔中はさらに増悪. アドレナリンにより, 胎児の酸素欠乏, 分娩遅延が発現するおそれ. [伝達麻酔・浸潤麻酔] 妊産婦: 傍頸管ブロックにより胎児の徐脈, アドレナリンにより, 胎児の酸素欠乏, 分娩遅延が発現するおそれ

122. 骨格筋弛緩剤 1224. コリン系製剤

(スキサメトニウム塩化物水和物)

▶スキサメトニウム注40「マル イシ」(処置) (毒)

Suxamethonium 40mg/2mL/管 [丸石]
【貯法】禁凍結, 5°C以下

【効】①麻酔時の筋弛緩. ②気管内挿管時・骨折脱臼の整復時・喉頭痙攣の筋弛緩. ③精神神経科における電撃療法の際の筋弛緩. ④腹部腫瘤診断時

【用】(注) 間欠的投与方法: 1回10~60mgを静注. 筋弛緩が得られないとき

は、適宜増量。持続点滴用法：持続性効果を求める場合は、0.1～0.2%となるように生理食塩液又は5%ブドウ糖液に溶かし、持続注入。2.5mg/分ぐらいの速さで注入。乳幼児・小児：静注の場合1mg/kgを、静注が不可能な場合は2～3mg/kgを筋注

【警告】本剤による呼吸停止について

1. 本剤の使用に当たっては、必ずガス麻酔器又は人工呼吸器を準備すること。使用時は呼吸停止を起こすことが非常に多いので、人工呼吸や挿管に熟練した医師によってのみ使用すること。

2. 本剤によって起こる呼吸停止は、注入後極めて速やかなので、人工呼吸の時期を失ないように、事前に設備その他の準備・点検を十分に行うこと

【禁】急性期後の重症の熱傷，急性期後の広範性挫減性外傷，四肢麻痺，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

1229. その他の骨格筋弛緩剤

(ダントロレンナトリウム水和物)

▶ **ダントリウムカプセル25mg**
(採用)

Dantrium 25mg/Cap

[オーファンパシフィック]



【効】①次記疾患に伴う痙性麻痺：脳血管障害後遺症，脳性麻痺，外傷後遺症（頭部外傷，脊髄損傷），頸部脊椎症，後縦靭帯骨化症，脊髄小脳変性症，痙性脊髄麻痺，脊髄炎，脊髄症，筋萎縮性側索硬化症，多発性硬化症，スモン(SMON)，潜水病。②全身こむら返

り病。③悪性症候群

【用】(内) ①②1日1回25mgより始め，1週毎に25mgずつ増量し（1日2～3回に分割）維持量を決定。1日最高投与量は150mgとし3回に分割。③ダントロレンナトリウム水和物注射剤の静注後，継続投与が必要で経口投与が可能な場合，1回25mg又は50mgを1日3回

【禁】閉塞性肺疾患あるいは心疾患により著しい心肺機能低下，筋無力症状，肝疾患，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

(ダントロレンナトリウム水和物)

▶ **ダントリウム静注用20mg** (採用)

Dantrium 20mg/瓶

[オーファンパシフィック]

【貯法】遮光

【効】①麻酔時における悪性高熱症。②悪性症候群

【用】(注) ①初回量1mg/kgを静注，改善が認められない場合，1mg/kgずつ静脈内に追加。投与総量は7mg/kgまで。②初回量40mgを静注，改善が認められない場合，20mgずつ追加。1日総投与量は200mgまで，7日以内

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，母乳中へ移行

(ロクロニウム臭化物)

▶ **エスラックス静注50mg/5.0mL**
(採用)

Esrlax 50mg5mL/瓶

[MSD]

【貯法】2～8℃

【効】麻酔時の筋弛緩，気管挿管時の筋弛緩

12. 末梢神経系用薬

【用】(注) 挿管用量として0.6mg/kgを静脈内投与し、術中必要に応じて0.1～0.2mg/kgを追加。持続注入は、7μg/kg/分で開始。上限は0.9mg/kgまで

【警告】本剤は、その作用及び使用法について熟知した医師のみが使用すること

【禁】本剤の成分又は臭化物に対して過敏症、重症筋無力症、筋無力症候群の患者のうち、スガマデクスナトリウムに対して過敏症の既往歴のある患者

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止。動物で乳汁中へ移行

123. 自律神経剤

1231. 四級アンモニウム塩製剤

(アンベノニウム塩化物)

▶マイテラーゼ錠10mg (採用)

Mytelase 10mg/錠 [アルフレッサ]

【効】重症筋無力症

【用】(内) 1日15mgを3回に分割

【禁】本剤の成分に過敏症、消化管又は尿路の器質的閉塞、迷走神経緊張症、脱分極性筋弛緩剤(スキサメトニウム塩化物水和物)投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止

(ジスチグミン臭化物)

▶ウブレチド錠5mg (採用) 毒

Ubretido 5mg/錠 [鳥居]

【効】①手術後及び神経因性膀胱などの低緊張性膀胱による排尿困難。②重症筋無力症

【用】(内) ①1日5mg。②1日5～20mgを1～4回に分割

【警告】本剤の投与により意識障害を伴う重篤なコリン作動性クリーゼを

発現し、致命的な転帰をたどる例が報告されているので、投与に際しては下記の点に注意し、医師の厳重な監督下、患者の状態を十分観察すること(「慎重投与」、「重要な基本的注意」、「重大な副作用」及び「過量投与」の項参照)。

(1) 本剤投与中にコリン作動性クリーゼの徴候(初期症状：悪心・嘔吐、腹痛、下痢、唾液分泌過多、気道分泌過多、発汗、徐脈、縮瞳、呼吸困難等、臨床検査：血清コリンエステラーゼ低下)が認められた場合には、直ちに投与を中止すること。

(2) コリン作動性クリーゼがあらわれた場合は、アトロピン硫酸塩水和物0.5～1mg(患者の症状に合わせて適宜増量)を静脈内投与する。また、呼吸不全に至ることもあるので、その場合は気道を確保し、人工換気を考慮すること。

(3) 本剤の投与に際しては、副作用の発現の可能性について患者又はそれに代わる適切な者に十分理解させ、下記のコリン作動性クリーゼの初期症状が認められた場合には服用を中止するとともに直ちに医師に連絡し、指示を仰ぐよう注意を与えること。悪心・嘔吐、腹痛、下痢、唾液分泌過多、気道分泌過多、発汗、徐脈、縮瞳、呼吸困難

【禁】消化管又は尿路の器質的閉塞、迷走神経緊張症、脱分極性筋弛緩剤(スキサメトニウム)投与中、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：安全性未確立。授乳婦：授与禁止希望、授乳禁止、安全性未確立

(ベタネコール塩化物)

▶**ベサコリン散5% (採用)** (劇)

Besacolin 50mg/g [エーザイ]

【効】①消化管機能低下のみられる次記疾患：慢性胃炎，迷走神経切断後，手術後及び分娩後の腸管麻痺，麻痺性イレウス。②手術後，分娩後及び神経因性膀胱などの低緊張性膀胱による排尿困難（尿閉）

【用】(内) 1日30～50mgを3～4回に分割

【禁】甲状腺機能亢進症，気管支喘息，消化管及び膀胱頸部に閉塞，消化性潰瘍，妊婦又は妊娠している可能性，冠動脈閉塞，強度の徐脈，てんかん，パーキンソニズム

【妊婦】妊婦：投与禁止，安全性未確立

1232. アセチルコリン系製剤

(アセチルコリン塩化物)

▶**オビソート注射用0.1g (採用)** (劇)

Ovisot 0.1g/管 [アルフレッサ]

【効】①麻酔後の腸管麻痺。②消化管機能低下のみられる急性胃拡張。③円形脱毛症。④冠動脈造影検査時の冠攣縮薬物誘発試験における冠攣縮の誘発

【用】(注) ①②1回0.1gを1～2mLの注射用水に使用のたびごとに溶解し，1日1～2回皮下注又は筋注。③1回0.1gを5mLの注射用水に使用のたびごとに溶解し，局所皮内の数か所に毎週1回ずつ注射。④生理食塩液で溶解及び希釈し，1回5mLを冠動脈内に注入。左冠動脈への注入から開始し，通常，20μg，50μg，100μgを冠攣縮が誘発されるまで5分間隔で段階的に各20秒間かけて注入。右冠動脈には通常，20μg，50μgを冠攣縮が誘発されるまで5分間

隔で段階的に各20秒間かけて注入

【警告】1. 本剤の冠動脈内への投与は，緊急時に十分措置できる医療施設において，冠攣縮性狭心症の診断及び治療に十分な知識と経験をもつ医師のもとで，本剤の投与が適切と判断される症例にのみ行うこと。

2. 冠攣縮の誘発により，血圧低下や心原性ショック，重症不整脈（心室頻拍，心室細動，心房細動，房室ブロック，徐脈等），心筋梗塞，心停止等が生じる可能性があるため，蘇生処置ができる準備しておくこと。冠攣縮薬物誘発試験中は血圧及び心電図等の継続した監視を行い，注意深く患者を観察すること。また，検査の継続が困難と判断した場合には検査を中断すること

【禁】気管支喘息，甲状腺機能亢進症，重篤な心疾患，消化性潰瘍，本剤の成分に対し過敏症，アジソン病，消化管又は膀胱頸部に閉塞，てんかん，パーキンソニズム，妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止，安全性未確立

1233. ネオスチグミン系製剤

(ネオスチグミンメチル硫酸塩)

▶**ワゴスチグミン注0.5mg (採用)** (劇)

Vagostigmin 0.5mg1mL/管 [共和]

【貯法】遮光

【効】①重症筋無力症，クラーレ剤（ツボクラリン）による遷延性呼吸抑制，消化管機能低下のみられる手術後及び分娩後の腸管麻痺，手術後及び分娩後における排尿困難。②非脱分極性筋弛緩剤の作用の拮抗

【用】(注) ①1回0.25～1.0mgを1日1～

12. 末梢神経系用薬

3回皮下注，筋注。②1回0.5～2.0mgを緩徐に静注。アトロピン硫酸塩水和物を静注により併用

【警告】非脱分極性筋弛緩剤の作用の拮抗に本剤を静脈内注射するにあたっては、緊急時に十分対応できる医療施設において、本剤の作用及び使用法について熟知した医師のみが使用すること

【禁】消化管又は尿路の器質的閉塞、本剤の成分に対し過敏症、迷走神経緊張症、脱分極性筋弛緩剤（スキサメトニウム）投与中

【妊婦】妊婦：投与禁止希望，安全性未確立

1239. その他の自律神経剤

(ピリドスチグミン臭化物)

▶ **メスチノン錠60mg (採用)** (劇)

Mestinon 60mg/錠 [共和]

[貯法]遮光

【効】重症筋無力症

【用】(内) 1日180mgを3回に分割

【禁】本剤の成分に対し過敏症，消化管又は尿路の器質的閉塞，迷走神経緊張症，脱分極性筋弛緩剤（スキサメトニウム塩化物水和物）投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止。安全性未確立

124. 鎮けい剤

1242. アトロピン系製剤

(アトロピン硫酸塩水和物)

▶ **アトロピン硫酸塩注0.5mg「タナベ」(採用)** (劇)

Atropine sulfate 0.5mg1mL/管 [ニプロES]

(ハイリスク) ~~劇~~

[貯法]遮光

【効】胃・十二指腸潰瘍における分泌並びに運動亢進，胃腸の痙攣性疼痛，痙攣性便秘，胆管・尿管の痙痛，有機燐系殺虫剤・副交感神経興奮剤の中毒，迷走神経性徐脈及び迷走神経性房室伝導障害，その他の徐脈及び房室伝導障害，麻酔前投薬，ECTの前投与

【用】(注) 0.5mgを皮下注又は筋注。場合により静注もできる。〔有機燐系殺虫剤中毒の場合〕軽症：0.5～1mgを皮下注又は経口。中等症：1～2mgを皮下注・筋注又は静注。必要があれば，その後20～30分毎に繰り返し注射。重症：初回，2～4mgを静注，アトロピン飽和の徴候が認められるまで繰り返し注射を行う。〔ECTの前投与〕1回0.5mgを皮下注，筋注又は静注

【禁】閉塞隅角緑内障，前立腺肥大による排尿障害，麻痺性イレウス，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望，胎児に頻脈等。授乳婦：投与禁止希望，新生児に頻脈等，乳汁分泌抑制

(ブチルスコポラミン臭化物)

▶ **ブスコパン錠10mg (採用)**

Buscopan 10mg/錠 [サノフィ]

~~劇~~

【効】次記疾患における痙攣並びに運動機能亢進：胃・十二指腸潰瘍，食道痙攣，幽門痙攣，胃炎，腸炎，腸痙痛，痙攣性便秘，機能的下痢，胆嚢・胆管炎，胆石症，胆道ジスキネジー，胆嚢切除後の後遺症，尿路結石症，膀胱炎，月経困難症

【用】(内) 1回10～20mgを1日3～5回

【禁】出血性大腸炎，閉塞隅角緑内障，前立腺肥大による排尿障害，重篤な心

疾患，麻痺性イレウス，本剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

(ブチルスコポラミン臭化物)

▶ **ブスコパン注20mg (採用)** (劇)

Buscopan 20mg1mL/管 [サノフィ]

⊗

【効】①次記疾患における痙攣並びに運動機能亢進：胃・十二指腸潰瘍，食道痙攣，幽門痙攣，胃炎，腸炎，腸疝痛，痙攣性便秘，機能性下痢，胆嚢・胆管炎，胆石症，胆道ジスキネジー，胃・胆嚢切除後の後遺症，尿路結石症，膀胱炎，器具挿入による尿道・膀胱痙攣，月経困難症，分娩時の子宮下部痙攣。②消化管のX線及び内視鏡検査の前処置

【用】(注) 1回10～20mgを静注又は皮下注，筋注

【禁】出血性大腸炎，閉塞隅角緑内障，前立腺肥大による排尿障害，重篤な心疾患，麻痺性イレウス，本剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

1243. パパベリン系製剤

(パパベリン塩酸塩)

▶ **パパベリン塩酸塩注40mg「日医工」(採用)**

Papaverine hydrochloride 40mg1mL/管 [日医工]

〔貯法〕遮光

【効】①次記疾患に伴う内臓平滑筋の痙攣症状：胃炎，胆道(胆管・胆嚢)系疾患。②急性動脈塞栓，急性肺塞栓，末梢循環障害，冠循環障害における血

管拡張と症状の改善

【用】(注) 1回30～50mg，1日100～200mgを皮下注，筋注も可。急性動脈塞栓には1回50mgを動注，急性肺塞栓には1回50mgを静注できる

【禁】房室ブロック，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：安全性未確立

1244. マグネシウム塩製剤

(硫酸マグネシウム水和物)

▶ **硫酸Mg補正液1mEq/mL (採用)**

Magnesium sulfate 2.46g20mL/管 (0.5mol/L) [大塚製薬工場]

20mL中：	
Mg ²⁺	20mEq
SO ₄ ²⁻	20mEq

【効】電解質補液の電解質補正

【用】(注) 体内の水分，電解質の不足に応じて電解質補液に添加

【妊婦】妊婦：胎盤を通過し，新生児に高マグネシウム血症，長期投与で胎児，新生児に一過性の骨化障害

▶ **静注用マグネゾール20mL (採用)**

Magnesol 20mL/管 [鳥居]

1管 (20mL) 中：	
硫酸マグネシウム水和物	2g
ブドウ糖	2g
1管中に16.2mEqのマグネシウムを含有	

【効】重症妊娠高血圧症候群における子癇の発症抑制及び治療

【用】(注) 初回量として，40mL (硫酸マグネシウム水和物として4g) を20分以上かけて静注後，10mL (1g) /時より持続静注。5mL (0.5g) /時ずつ増

12. 末梢神経系用薬

量し、最大毎時20mL (2g) /時まで、初回量投与の場合を除いて、持続注入ポンプを用いて投与

【警告】1. 本剤の投与により高マグネシウム血症が起こり、マグネシウム中毒（血圧低下、中枢神経抑制、心機能抑制、呼吸麻痺等）が惹起されることがあるため、投与中は、慎重な観察（膝蓋腱反射、呼吸数の変動の確認あるいは血中マグネシウム濃度の測定等）を行うこと。
2. 本剤を投与する場合には、出産にあたって新生児に対する気管内挿管を含む必要十分な蘇生を実施できる体制等、新生児及び母体を含めた適切な周産期管理が可能な体制を確保すること

【禁】重症筋無力症、心ブロックの既往歴、低張性脱水症

【妊婦】妊婦：マグネシウムイオンは容易に胎盤を通過するため、分娩前24時間以内に投与した場合は、新生児に呼吸障害、筋緊張低下、腸管麻痺等の高マグネシウム血症を引き起こす場合があるので、生後から24時間まで、もしくは48時間までの間は監視を行う。このような症状があらわれた場合には、カルシウム剤の投与、蘇生及び気管内挿管法、間欠的陽圧換気法等により処置すること。妊娠中の投与により、胎児に胎動低下が、新生児に心不全、高カリウム血症、低カルシウム血症があらわれることがある。妊娠中に長期投与した場合、出生時において児にくる病様の骨病変が認められることがある。動物：出生児の低体重、分化遅延及び波状肋骨の増加。授乳婦：投与中止後24時間は乳汁中のマグネシウム濃度が増大

1249. その他の鎮けい剤

(エペリゾン塩酸塩)

▶ミオナール錠50mg (採用)

Myonal 50mg/錠 [エーザイ]



【貯法】遮光

【効】①次記疾患による筋緊張状態の改善：頸肩腕症候群、肩関節周囲炎、腰痛症。②次記疾患による痙性麻痺：脳血管障害、痙性脊髄麻痺、頸部脊椎症、術後後遺症（脳・脊髄腫瘍を含む）、外傷後遺症（脊髄損傷、頭部外傷）、筋萎縮性側索硬化症、脳性小児麻痺、脊髄小脳変性症、脊髄血管障害、スモン（SMON）、その他の脳脊髄疾患

【用】(内) 1日量として150mgを3回に分割し食後

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止。動物：乳汁中へ移行

(チザニジン塩酸塩)

▶テルネリン錠1mg (採用)

Ternelin 1mg/錠 [サンファーマ]



【効】①次記疾患による筋緊張状態の改善：頸肩腕症候群、腰痛症。②次記疾患による痙性麻痺：脳血管障害、痙性脊髄麻痺、頸部脊椎症、脳性（小児）麻痺、外傷後遺症（脊髄損傷、頭部外傷）、脊髄小脳変性症、多発性硬化症、筋萎縮性側索硬化症

【用】(内) ①3mgを1日3回に分割し食後。②1日3mgより始め、1日6～9mgまで漸増し、1日3回に分割し食後

【禁】本剤の成分に対し過敏症、フルボキサミン又はシプロフロキサシン投与

中、重篤な肝障害

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，動物で奇形（脳ヘルニア，小眼球）の増加，胎児重量の低下，化骨遅延，出生児の死亡等．授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

.....
(ピペリドレート塩酸塩)

▶ **ダクチル錠50mg (採用)** (劇)

Dactil 50mg/錠 [キッセイ]



【効】①次記疾患における痙攣性疼痛：胃・十二指腸潰瘍，胃炎，腸炎，胆石症，胆嚢炎，胆道ジスキネジー，②切迫流・早産における諸症状の改善

【用】(内) 1日150～200mgを，3～4回に分割

【禁】閉塞隅角緑内障，前立腺肥大による排尿障害，重篤な心疾患，麻痺性イレウス，本剤に対し過敏症

.....
(フロプロピオン)

▶ **コスパノンカプセル40mg (採用)**

Cospanon 40mg/Cap [エーザイ]

【効】次記の疾患に伴う鎮痙効果．①肝胆道疾患：胆道ジスキネジー，胆石症，胆嚢炎，胆管炎，胆嚢剔除後遺症．②睥疾患：睥炎．③尿路結石

【用】(内) 1回40～80mgを1日3回

【妊婦】妊婦：安全性未確立

.....
(ロートエキス)

▶ **ロートエキス散「ケンエー」 (採用)** (劇)

Scopolia extract 100mg/g [健栄]



【効】次の疾患における分泌・運動亢進並びに疼痛：胃酸過多，胃炎，胃・十二指腸潰瘍，痙攣性便秘

【用】(内) 1日20～90mg（本剤として0.2～0.9g）を2～3回に分割

【禁】閉塞隅角緑内障，前立腺肥大による排尿障害，重篤な心疾患，麻痺性イレウス

【妊婦】妊婦・授乳婦：投与禁止希望，胎児又は新生児に頻脈等，乳汁分泌抑制

13. 感覚器官用薬

13. 感覚器官用薬

131. 眼科用剤

1311. 散瞳剤

13

(アトロピン硫酸塩水和物)

▶日点アトロピン点眼液1% (採用) (劇)

Nitten atropine (10mg/mL) 5mL/瓶
〔日本点眼薬〕



〔貯法〕遮光

【効】診断又は治療を目的とする散瞳と調節麻痺

【用】(外) 1日1～3回, 1回1～2滴宛点眼

【禁】緑内障及び狭隅角や前房が浅いなどの眼圧上昇素因

(シクロペントラート塩酸塩)

▶サイプレジン1%点眼液 (採用)

Cyplegin (10mg/mL) 10mL/本 [参天]



【効】診断又は治療を目的とする散瞳と調節麻痺

【用】(外) 1日1回1滴宛点眼, 又は1滴点眼後5～10分して更に1滴を点眼

【禁】緑内障及び狭隅角や前房が浅いなどの眼圧上昇素因

(トロピカミド)

▶ミドリンM点眼液0.4% (採用)

Mydrin M 5mL/本 [参天]



【効】診断又は治療を目的とする散瞳と調節麻痺

【用】(外) 診断又は治療を目的とする散瞳には1日1回, 1回1～2滴宛, 調節麻痺には3～5分おきに2～3回, 1回1滴宛点眼

【禁】緑内障及び狭隅角や前房が浅い

どの眼圧上昇素因

(フェニレフリン塩酸塩)

▶ネオシネジソコフ5%点眼液 (採用)

Neosynesis (50mg/mL) 10mL/本
〔興和〕



【効】診断又は治療を目的とする散瞳

【用】(外) 1回, 1～2滴宛点眼

【禁】狭隅角や前房が浅いなどの眼圧上昇素因, 本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立

1312. 縮瞳剤

(ピロカルピン塩酸塩)

▶サンピロ点眼液2% (採用) (劇)

Sanpilo (20mg/mL) 5mL/瓶 [参天]



【効】緑内障, 診断又は治療を目的とする縮瞳

【用】(外) 0.5～4%液を1日3～5回, 1回1～2滴宛点眼

【禁】虹彩炎

【妊婦】妊婦: 投与禁止希望, 子宮筋の収縮の可能性

1313. 眼科用局所麻酔剤

(オキシプロロカイン塩酸塩)

▶ベノキシール点眼液0.4% (採用)

Benoxil (4mg/mL) 10mL/本 [参天]

【効】眼科領域における表面麻酔

【用】(外) 1～4滴を点眼

【禁】本剤の成分又は安息香酸エステル(コカインを除く)系局所麻酔剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

1315. 眼科用コルチゾン製剤

(フルオロメトロン)

▶フルメトロン点眼液0.02% (採用)

Flumetholon (0.2mg/mL) 5mL/本

〔参天〕

【効】外眼部の炎症性疾患（眼瞼炎，結膜炎，角膜炎，強膜炎，上強膜炎等）

【用】(外) 用時よく振りまぜたのち，1回1～2滴，1日2～4回点眼

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：長期，頻回投与を避ける，安全性未確立

(フルオロメトロン)

▶フルメトロン点眼液0.1% (採用)

Flumetholon (1mg/mL) 5mL/本〔参天〕

【効】外眼部及び前眼部の炎症性疾患（眼瞼炎，結膜炎，角膜炎，強膜炎，上強膜炎，虹彩炎，虹彩毛様体炎，ブドウ膜炎，術後炎症等）

【用】(外) 用時よく振りまぜたのち，1回1～2滴，1日2～4回点眼

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：長期・頻回使用を避ける，安全性未確立

(ベタメタゾンリン酸エステルナトリウム)

▶リンデロン点眼・点耳・点鼻液0.1% (採用)

Rinderon (1mg/mL) 5mL/瓶〔塩野義〕

〔貯法〕遮光

【効】①眼科：外眼部及び前眼部の炎症性疾患の対症療法（眼瞼炎，結膜炎，

角膜炎，強膜炎，上強膜炎，前眼部ブドウ膜炎，術後炎症）．②耳鼻科：外耳・中耳（耳管を含む）又は上気道の炎症性・アレルギー性疾患（外耳炎，中耳炎，アレルギー性鼻炎等），術後処置

【用】(外) ①1日3～4回，1回1～2滴ずつ点眼．②1日1～数回，適量を点耳，点鼻，耳浴，ネプライザー又はタンポンにて使用するか，又は患部に注入

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：長期・頻回使用を避ける，安全性未確立

1317. 眼科用抗生物質製剤

(セフメノキシム塩酸塩)

▶ベストロン点眼用0.5% (採用)

Bestron (25mg5mL/瓶（溶解後の液として）〔武田〕

〔貯法〕溶解後冷所，7日以内に使用

【効】眼瞼炎，涙嚢炎，麦粒腫，結膜炎，瞼板腺炎，角膜炎（角膜潰瘍を含む），眼科周術期の無菌化療法．〈適応菌種〉セフメノキシムに感性のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌，モラクセラ・ラクナータ（モラー・アクセンフェルト菌），セラチア・マルセスセンス，プロテウス属，モルガネラ・モルガニー，プロビデンシア属，インフルエンザ菌，ヘモフィルス・エジプチウス（コッホ・ウィークス菌），緑膿菌，アクネ菌

【用】(外) 添付の溶解液で5mg/mLの濃度に溶解し，1回1～2滴を1日4回点眼

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴

13. 感覚器官用薬

(トブラマイシン)

▶トブラシン点眼液0.3% (採用)

(劇)

Tobracin (3mg/mL) 5mL/本

[日東メディック]

[貯法]遮光

【効】眼瞼炎，涙囊炎，麦粒腫，結膜炎，角膜炎（角膜潰瘍を含む），〈適応菌種〉本剤に感性のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌，モラクセラ・ラクナータ（モラー・アクセンフェルト菌），インフルエンザ菌，ヘモフィルス・エジプチウス（コッホ・ウィークス菌），緑膿菌

【用】(外) 1回1～2滴，1日4～5回点眼

【禁】本剤の成分，アミノグリコシド系抗生物質及びバシトラシンに対し過敏症

1319. その他の眼科用剤

(アシクロビル)

▶ゾピラックス眼軟膏3% (採用)

Zovirax (30mg/g) 5g/本 [参天]

【効】単純ヘルペスウイルスに起因する角膜炎

【用】(外) 適量を1日5回塗布。症状により適宜回数を減じる

【禁】本剤の成分あるいはバラシクロビル塩酸塩に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：妊娠10日目に母獣に大量皮下投与で胎児に頭部及び尾の異常

(アフリベルセプト (遺伝子組換え))

▶アイリーア硝子体内注射用 キット40mg/mL (採用)

(劇)(生)

Eylea 2mg/0.05mL/筒

[参天]

☒

[貯法]禁凍結，2～8℃

【効】①中心窩下脈絡膜新生血管を伴う加齢黄斑変性。②網膜静脈閉塞症に伴う黄斑浮腫。③病的近視における脈絡膜新生血管。④糖尿病黄斑浮腫。⑤血管新生緑内障

【用】(注) ①2mg (0.05mL) を1か月ごとに1回，連続3回（導入期）硝子体内投与。その後の維持期においては，2か月ごとに1回，硝子体内投与。投与間隔は，1か月以上あけること。②③1回あたり2mg (0.05mL) を硝子体内投与。投与間隔は，1か月以上あけること。④2mg (0.05mL) を1か月ごとに1回，連続5回硝子体内投与。その後は，2か月ごとに1回，硝子体内投与。投与間隔は，1か月以上あけること。⑤1回2mg (0.05mL) を硝子体内投与。必要な場合は再投与できるが，1か月以上あけること

【禁】本剤の成分に対し過敏症，眼又は眼周囲に感染，あるいは感染の疑い，眼内に重度の炎症，妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与しないこと。妊娠可能な女性には，本剤投与中（最終投与後3か月以上），適切な避妊法を用いるよう指導。動物で母動物の体重減少，流産，着床後胚死亡及び胎児奇形（外表，内臓及び骨格奇形）の増加，胎盤通過性。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

(エピナスチン塩酸塩)

▶アレジオン点眼液0.05% (採用)

Alesion 0.05%5mL/本

[参天]

【効】アレルギー性結膜炎

【用】(外) 1回1滴，1日4回（朝，昼，夕方及び就寝前）点眼

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．動物：受胎率の低下，胎児致死作用．授乳婦：授乳禁止．動物：乳汁中へ移行

.....
(エピナスチン塩酸塩)

▶アレジオンLX点眼液0.1% (院外専)

Alesion 0.1%5mL/本 [参天]

【効】アレルギー性結膜炎

【用】(外) 1回1滴，1日2回 (朝，夕) 点眼

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断．動物で妊娠前及び妊娠初期に受胎率の低下，器官形成期に胎児致死作用．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．動物で乳汁中へ移行

.....
(オキシグルタチオン)

▶ビーエスエスプラス500眼灌流液0.0184% (処置)

Bss plus (4.6mg/mL) 20mL/瓶 (希釈液480mLボトル付) [日本アルコン]

▶ビーエスエスプラス500眼灌流液0.0184% (処置)

Bss plus (4.6mg/mL) 20mL/瓶 (希釈液480mLバッグ付)

【効】眼科手術 (①白内障，②硝子体，③緑内障) 時の眼灌流及び洗浄

【用】(外) 用時希釈液で希釈し，次の量を使用．①60～240mL．②90～400mL．③30～260mL

.....
(オフロキサシン)

▶タリビッド眼軟膏0.3% (採用)

Tarivid (3mg/g) 3.5g/本 [参天]

【効】眼瞼炎，涙囊炎，麦粒腫，結膜

炎，瞼板腺炎，角膜炎 (角膜潰瘍を含む)，眼科周術期の無菌化療法．〈適応菌種〉本剤に感性のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌，腸球菌属，ミクロコッカス属，モラクセラ属，コリネバクテリウム属，クレブシエラ属，セラチア属，プロテウス属，モルガネラ・モルガニー，プロビデンシア属，インフルエンザ菌，ヘモフィルス・エジプチウス (コッホ・ウィークス菌)，シュードモナス属，緑膿菌，バークホルデリア・セバシア，ステノトロホモナス (ザントモナス)・マルトフィリア，アシネトバクター属，アクネ菌，トラコーマクラミジア (クラミジア・トラコマティス)

【用】(外) 適量を1日3回塗布

【禁】本剤の成分及びキノロン系抗菌剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

.....
(オロパタジン塩酸塩)

▶パタノール点眼液0.1% (採用)

Patanol (1mg/mL) 5mL/本

[ノバルティス]

【貯法】遮光

【効】アレルギー性結膜炎

【用】(外) 1回1～2滴，1日4回 (朝，昼，夕方及び就寝前) 点眼

【禁】本剤の成分に対して過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁中へ移行，出生児の体重増加抑制

.....
(ガチフロキサシン水和物)

▶ガチフロ点眼液0.3% (院外専)

Gatiflo (3mg/mL) 5mL/本 [武田]

【効】①眼瞼炎，涙囊炎，麦粒腫，結膜

13. 感覚器官用薬

炎、瞼板腺炎、角膜炎（角膜潰瘍を含む）、②眼科周術期の無菌化療法。（適応菌種）ガチフロキサシンに感性のブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌、腸球菌属、モラクセラ（ブランハメラ）・カタラーリス、コリネバクテリウム属、シトロバクター属、クレブシエラ属、セラチア属、モルガネラ・モルガニー、インフルエンザ菌、シュドモナス属、緑膿菌、スフィンゴモナス・パウチモビリス、ステノトロホモナス（ザントモナス）・マルトフィリア、アシネトバクター属、アクネ菌

【用】(外) ①1回1滴，1日3回点眼。②手術前：1回1滴，1日5回。手術後：1回1滴，1日3回点眼

【禁】本剤の成分又はキノロン系抗菌剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦・授乳婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

.....
(カルテオロール塩酸塩)

▶**ミケランLA点眼液2% (採用)**

Mikelan LA (20mg/mL) 2.5mL/本

[大塚]

【貯法】遮光

【効】緑内障，高眼圧症

【用】(外) 1%製剤を1回1滴，1日1回点眼。十分な効果が得られない場合は，2%製剤を用いて1回1滴，1日1回点眼

【禁】コントロール不十分な心不全，洞性徐脈，房室ブロック(Ⅱ・Ⅲ度)，心原性ショック，気管支喘息，気管支痙攣又はそれらの既往歴，重篤な慢性閉塞性肺疾患，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

(ジクアホソルナトリウム)

▶**ジクアス点眼液3% (院外専)**

Diquas 3%5mL/本

[参天]

【効】ドライアイ

【用】(外) 1回1滴，1日6回点眼

【禁】本剤の成分に対し過敏症

.....
(シクロスポリン)

▶**パピロックミニ点眼液0.1% (院外専)**

劇

Papilock mini 0.1%0.4mL/本

[参天]

【貯法】遮光

【効】春季カタル（抗アレルギー剤が効果不十分な場合）

【用】(外) 1回1滴，1日3回点眼

【禁】本剤の成分に対し過敏症，眼感染症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。動物で催奇形作用，難産及び周産期死亡，ヒト（経口投与）で胎盤を通過。授乳婦：授乳禁止，安全性未確立，ヒト母乳中へ移行

.....
(ジクロフェナクナトリウム)

▶**ジクロード点眼液0.1% (採用)**

Diclod (1mg/mL) 5mL/本

[わかもと]

【貯法】遮光，10℃以下

【効】白内障手術時における次記症状の防止：術後の炎症症状，術中・術後合併症

【用】(外) 眼手術前4回（3時間前，2時間前，1時間前，30分前），眼手術後1日3回，1回1滴点眼

【禁】本剤の成分に対して過敏症

.....
(精製ヒアルロン酸ナトリウム)

▶**ヒアルロン酸Na点眼液0.1%「センジュ」(採用) 後**

Sodium hyaluronate (1mg/mL) 5mL/瓶

[千寿]

【先発品】ヒアレイン点眼液0.1%

▶ **ヒアレインミニ点眼液0.3%**
(採用)

Hyalein mini (3mg/mL) 0.4mL/本

[参天]

【効】次記疾患に伴う角結膜上皮障害:

①シェーグレン症候群, スティーブンス・ジョンソン症候群, 眼球乾燥症候群(ドライアイ)等の内因性疾患. ②術後, 薬剤性, 外傷, コンタクトレンズ装着等による外因性疾患

【用】(外) 1回1滴, 1日5~6回点眼. 通常は0.1%製剤を投与し, 重症疾患等で効果不十分の場合には, 0.3%製剤を投与

.....
(精製ヒアルロン酸ナトリウム)

▶ **ヒアルロン酸Na0.6眼粘弾剤**
1%「生化学」(処置) (後)

Sodium hyaluronate 6mg0.6mL/筒

[生化学]

【貯法】禁凍結, 2~8°C, 遮光

【先発品】オベガン0.6眼粘弾剤1%

ヒーロン眼粘弾剤1%シリンジ0.6mL

▶ **ヒアルロン酸Na0.85眼粘弾剤**
1%「生化学」(処置)

Sodium hyaluronate 8.5mg0.85mL/筒

【貯法】遮光, 2~8°C, 禁凍結

【効】①白内障手術. ②眼内レンズ挿入術. ③全層角膜移植術における手術補助

【用】(外) ①②を連続して施行する場合には, 0.2~0.75mLを前房内へ注入. 眼内レンズのコーティングに約0.1mL使用. 白内障手術又は眼内レンズ挿入術のみを施行する場合には, 次のとおりとする. ①0.1~0.4mLを前房内へ注入. ②挿入前に, 0.1~0.5mLを前房内へ注入. 眼内レンズのコーティ

ングに約0.1mL使用. ③移植眼の角膜片を除去後に, 0.1~0.6mLを前房内へ注入し, 移植片角膜を本剤上に浮遊させて縫合を行う. 提供眼の移植片角膜のコーティングに約0.1mL使用

.....
(精製ヒアルロン酸ナトリウム)

▶ **ヒーロンV眼粘弾剤2.3%シリンジ0.6mL (処置)**

Healon V 2.3%0.6mL/筒

[エイエムオー]

【貯法】2~8°C, 禁凍結, 遮光

【効】①白内障手術. ②眼内レンズ挿入術における手術補助

【用】(外) ①②を連続して施行: 0.3~0.6mLを前房内へ注入, 眼内レンズのコーティングに約0.1mL使用. ①のみ: 0.1~0.3mLを前房内へ注入. ②のみ: 挿入前に0.1~0.4mLを前房内へ注入, 眼内レンズのコーティングに約0.1mL使用

.....
(タクロリムス水和物)

▶ **タリムス点眼液0.1% (院外専)** (劇)

Talymus 0.1%5mL/本

[千寿]

【効】春季カタル (抗アレルギー剤が効果不十分な場合)

【用】(外) 1回1滴を1日2回点眼

【禁】本剤の成分に対し過敏症, 眼感染症のある患者

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断. 安全性未確立. 動物で催奇形作用, 胎児毒性. ヒト (経口投与) で胎盤を通過. 授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

13. 感覚器官用薬

(タフルプロスト)

▶タプロス点眼液0.0015% (院外専)

Tapros 0.0015%2.5mL/本 [参天]



▶タプロスミニ点眼液0.0015% (院外専)

Tapros mini 0.0015%0.3mL/本



〔貯法〕2～8℃

【効】緑内障，高眼圧症

【用】(外) 1回1滴，1日1回点眼

【禁】オミデネバグ イソプロピルを投与中，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．動物：催奇形性，着床後胚死亡率の増加，胎児体重の低値及び胸骨未骨化，流産，着床後死亡率の増加，黄体数・着床数の減少等，母動物の哺育不良，出生児の4日生存率の低値，子宮収縮への作用．授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

(チモロールマレイン酸塩)

▶チモプトル点眼液0.5% (採用)

Timoptol (5mg/mL) 5mL/瓶 [参天]

【効】緑内障，高眼圧症

【用】(外) 0.25%製剤を1回1滴，1日2回点眼．十分な効果が得られない場合は0.5%製剤を用いて1回1滴，1日2回点眼

【禁】気管支喘息，又はその既往歴，気管支痙攣，重篤な慢性閉塞性肺疾患，コントロール不十分な心不全，洞性徐脈，房室ブロック(II, III度)，心原性ショック，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

(チモロールマレイン酸塩)

▶チモプトルXE点眼液0.5% (採用)

Timoptol XE (5mg/mL) 2.5mL/瓶 [参天]

〔貯法〕遮光，禁凍結

【効】緑内障，高眼圧症

【用】(外) 0.25%製剤を1回1滴，1日1回点眼．十分な効果が得られない場合は0.5%製剤を用いて1回1滴，1日1回点眼

【禁】気管支喘息，又はその既往歴，気管支痙攣，重篤な慢性閉塞性肺疾患，コントロール不十分な心不全，洞性徐脈，房室ブロック(II, III度)，心原性ショック，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

(トラニラスト)

▶リザベン点眼液0.5% (採用)

Rizaben (5mg/mL) 5mL/瓶 [キッセイ]

〔貯法〕遮光

【効】アレルギー性結膜炎

【用】(外) 1回1～2滴を1日4回(朝，昼，夕方及び就寝前)点眼

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：特に妊娠3か月以内，投与禁止希望，安全性未確立．動物：大量経口投与で骨格異常例の増加

(トラバプロスト)

▶トラバタンズ点眼液0.004% (院外専)

Travatanz 0.004%2.5mL/本 [ノバルティス]



【効】緑内障，高眼圧症

【用】(外) 1回1滴，1日1回点眼

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．動物：高用量で催奇形性，着床後胚死亡率の増加及び胎児数の減少．全胚・胎児死亡．発育及び分化に対する影響（早期新生児の死亡率の増加，新生児の体重増加の抑制，又は眼瞼開裂の遅延等）．授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

.....
(トリアムシノロンアセトニド)

▶ **マキュエイド眼注用40mg (処方)**

Maquaid 40mg/瓶 [わかもと]

☞

【効】[硝子体内投与] ①硝子体手術時の硝子体可視化．②糖尿病黄斑浮腫．

[テノン嚢下投与] ③次記の疾患に伴う黄斑浮腫の軽減：糖尿病黄斑浮腫，網膜静脈閉塞症，非感染性ぶどう膜炎

【用】(注) ①40mg (1バイアル) に4mLの生理食塩液又は眼灌流液を注入して濃度が10mg/mLになるように用時懸濁し，0.5～4mg (懸濁液として0.05～0.4mL) を硝子体内に注入．懸濁液の濃度は，40mg/mLまで．②40mg (1バイアル) に1mLの生理食塩液又は眼灌流液を注入して濃度が40mg/mLになるように用時懸濁し，4mg (懸濁液として0.1mL) を硝子体内に投与．③40mg (1バイアル) に1mLの生理食塩液又は眼灌流液を注入して濃度が40mg/mLになるように用時懸濁し，20mg (懸濁液として0.5mL) をテノン嚢下に投与

【禁】【共通】本剤の成分に対し過敏症．【糖尿病黄斑浮腫】眼又は眼周囲に感染，あるいは感染の疑い，【糖尿病黄斑浮腫】[テノン嚢下投与] コントロール不良の緑内障

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，新生児に奇形，低出生体重，副腎

不全．動物：催奇形作用

.....
(ドルゾラミド塩酸塩)

▶ **トルソプト点眼液1% (採用)**

Trusopt (10mg/mL) 5mL/瓶 [参天]

【効】次の疾患で，他の緑内障治療薬で効果不十分な場合の併用療法：緑内障，高眼圧症

【用】(外) 0.5%製剤を1回1滴，1日3回点眼．十分な効果が得られない場合は，1%製剤を用いて1回1滴，1日3回点眼

【禁】本剤の成分に対し過敏症，重篤な腎障害

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断．動物：母動物に代謝性アシドーシスを生じる用量で胎児の中軸骨格奇形．授乳婦：授乳禁止，安全性未確立

.....
(ブリモニジン酒石酸塩)

▶ **アイファガン点眼液0.1% (採用)**

Aphagan (1mg/mL) 5mL/本 [武田]

☞

【効】次の疾患で，他の緑内障治療薬が効果不十分又は使用できない場合：緑内障，高眼圧症

【用】(外) 1回1滴，1日2回点眼

【禁】本剤の成分に対し過敏症，低出生体重児・新生児・乳児又は2歳未満の幼児

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断．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．動物：乳汁中へ移行

.....
(プリンゾラミド)

▶ **エイゾプト懸濁性点眼液1% (採用)**

Azopt (10mg/mL) 5mL/本

13. 感覚器官用薬

(ノバルティス)



【効】次の疾患で、他の緑内障治療薬が効果不十分又は使用できない場合：緑内障、高眼圧症

【用】(外) 1回1滴、1日2回点眼。十分な効果が得られない場合には1回1滴、1日3回点眼できる

【禁】本剤の成分に対して過敏症、重篤な腎障害

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。動物で胎盤を通過。授乳婦：授乳禁止、安全性未確立、動物で乳汁移行

(ブロムフェナクナトリウム水和物)

▶ブロナック点眼液0.1% (採用)

Bronuck (1mg/mL) 5mL/本 [武田]

【効】外眼部及び前眼部の炎症性疾患の対症療法 [眼瞼炎、結膜炎、強膜炎 (上強膜炎を含む)、術後炎症]

【用】(外) 1回1～2滴、1日2回点眼

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦・授乳婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

(ベタキソロール塩酸塩)

▶ベトプティック点眼液0.5% (採用)

Betoptic (5mg/mL) 5mL/本

(ノバルティス)

【効】緑内障、高眼圧症

【用】(外) 1回1滴、1日2回点眼

【禁】本剤の成分に対し過敏症、コントロール不十分な心不全、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：胚・胎児の死亡の増加。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

(ヘレニエン)

▶アダプチノール錠5mg (採用)

Adaptinol 5mg/錠 [バイエル]

【効】網膜色素変性症における一時的な視野・暗順応の改善

【用】(内) 1回5mgを1日2～4回

(モキシフロキサシン塩酸塩)

▶ベガモックス点眼液0.5% (院外専)

Vegamox (5mg/mL) 5mL/本

(ノバルティス)

【効】①眼瞼炎、涙嚢炎、麦粒腫、結膜炎、瞼板腺炎、角膜炎 (角膜潰瘍を含む)。②眼科周術期の無菌化療法。〈適応菌種〉本剤に感性のブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌、腸球菌属、マイクロコッカス属、モラクセラ属、コリネバクテリウム属、シトロバクター属、クレブシエラ属、エンテロバクター属、セラチア属、プロテウス属、モルガネラ・モルガニー、インフルエンザ菌、シュードモナス属、バークホルデリア・セパシア、ステノトロホモナス (ザントモナス)・マルトフィリア、アシネトバクター属、アクネ菌

【用】(外) ①1回1滴、1日3回点眼。②手術前は1回1滴、1日5回、手術後は1回1滴、1日3回点眼

【禁】本剤成分又はキノロン系抗菌剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦・授乳婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

(ラタノプロスト)

▶キサラタン点眼液0.005% (採用)

Xalatan 0.005% 2.5mL/本 [ファイザー]



【貯法】2～8℃

【効】緑内障，高眼圧症

【用】(外) 1回1滴，1日1回点眼

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：高用量の静脈内投与で流産，後期吸収胚の発現率増加，胎児体重の減少。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。動物で乳汁移行

(ラニビズマブ (遺伝子組換え))

▶ルゼンティス硝子体内注射用
キット10mg/mL (採用) (劇)

Lucentis 0.5mg/0.05mL/筒

(ノバルティス)

❌

【貯法】遮光，禁凍結，2～8℃

【効】①中心窩下脈絡膜新生血管を伴う加齢黄斑変性症。②網膜静脈閉塞症に伴う黄斑浮腫。③病的近視における脈絡膜新生血管。④糖尿病黄斑浮腫

【用】(注) ①0.5mg (0.05mL) を1か月毎に連続3か月間 (導入期) 硝子体内投与。その後の維持期においては，1か月以上の間隔をあけること。②③④ 1回あたり0.5mg (0.05mL) を硝子体内投与。投与間隔は，1か月以上あける

【禁】本剤の成分に対し過敏症，眼又は眼周囲に感染・あるいは感染の疑い，眼内に重度の炎症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，抗VEGF作用から潜在的に催奇形性並びに胚・胎児毒性を有する可能性が否定できない。(類薬) 動物：胎児体重の減少，吸収胚の増加，外形・骨格異常を有する胎児の増加。授乳婦：授乳禁止

(リパスジル塩酸塩水和物)

▶グラナテック点眼液0.4% (採用)

Glanatec 0.4%5mL/本 (興和)

【効】次の疾患で，他の緑内障治療薬が効果不十分又は使用できない場合：緑内障，高眼圧症

【用】(外) 1回1滴，1日2回点眼

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：投与禁止，授乳禁止。動物：乳汁中へ移行

(レバミピド)

▶ムコスタ点眼液UD2% (院外専)

Mucosta 2%0.35mL/本 (大塚)

☞

【貯法】遮光

【効】ドライアイ

【用】(外) 1回1滴，1日4回点眼

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止。動物：乳汁中へ移行

(レボフロキサシン水和物)

▶クラビット点眼液1.5% (採用)

Cravit (15mg/mL) 5mL/本 (参天)

【効】眼瞼炎，涙嚢炎，麦粒腫，結膜炎，瞼板腺炎，角膜炎 (角膜潰瘍を含む)，眼科周術期の無菌化療法。〈適応菌種〉本剤に感性のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌，腸球菌属，ミクロコッカス属，モラクセラ属，コリネバクテリウム属，クレブシエラ属，エンテロバクター属，セラチア属，プロテウス属，モルガネラ・モルガニー，インフルエンザ菌，ヘモフィルス・エジプチウス (コッホ・ウィーク

13. 感覚器官用薬

ス菌), シュードモナス属, 緑膿菌, ステノトロホモナス (ザントモナス)・マルトフィリア, アシネトバクター属, アクネ菌

【用】(外) 1回1滴, 1日3回点眼

【禁】本剤の成分, オフロキサシン及びキノロン系抗菌剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確定

▶アイベータ配合点眼液 (院外専)

Aibeta 5mL/本 [千寿]



1mL中:

ブリモニジン酒石酸塩	1mg
チモロールマレイン酸塩	6.8mg
(チモロールとして5mg)	

【効】次の疾患で, 他の緑内障治療薬が効果不十分な場合: 緑内障, 高眼圧症

【用】(外) 1回1滴, 1日2回点眼

【禁】本剤の成分に対し過敏症, 低出生体重児, 新生児, 乳児又は2歳未満の幼児, 気管支喘息又はその既往歴, 気管支痙攣又は重篤な慢性閉塞性肺疾患, コントロール不十分な心不全, 洞性徐脈, 房室ブロック (II, III度) 又は心原性ショック

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断. チモロールマレイン酸塩では, 動物で器官形成期に骨化遅延, 死亡胎児数の増加. 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. チモロールマレイン酸塩は, ヒト母乳中へ移行. ブリモニジン酒石酸塩は, 動物で乳汁中へ移行

▶アイラミド配合懸濁性点眼液 (院外専)

Ailamide 5mL/本 [千寿]



1mL中:

ブリモニジン酒石酸塩	1mg
プリンゾラミド	10mg

【効】次の疾患で, 他の緑内障治療薬が効果不十分な場合: 緑内障, 高眼圧症

【用】(外) 1回1滴, 1日2回点眼

【禁】本剤の成分に対し過敏症, 低出生体重児, 新生児, 乳児又は2歳未満の幼児, 重篤な腎障害

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断. プリンゾラミドでは, 動物で胎盤通過. 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. ブリモニジン酒石酸塩, プリンゾラミドは, 動物で乳汁中へ移行

▶エコリシン眼軟膏 (採用)

Ecolicin 3.5g/本 [参天]

1g中:

エリスロマイシンラクトビオン酸塩	5mg
コリスチンメタンスルホン酸ナトリウム	5mg (15万単位)

【効】眼瞼炎, 涙嚢炎, 麦粒腫, 結膜炎, 角膜炎 (角膜潰瘍を含む), 〈適応菌種〉エリスロマイシン/コリスチン感性菌

【用】(外) 1日数回点眼

【禁】エリスロマイシン, コリスチンに対し過敏症

▶眼・耳科用リンデロンA軟膏 (採用)

Rinderon A 5g/本 [塩野義]

1g中:

ベタメタゾンリン酸エステルナトリウム	1mg
フラジオマイシン硫酸塩	3.5mg

【効】①眼科：外眼部・前眼部の細菌感染を伴う炎症性疾患。②耳鼻科：外耳の湿疹・皮膚炎，進行性壊疽性鼻炎，耳鼻咽喉科領域における術後処置。〈適応菌種〉フラジオマイシン感性菌

【用】(外) ①1日1～数回点眼・塗布。②1日1～数回塗布

【禁】本剤の成分に対し過敏症，ストレプトマイシン，カナマイシン，ゲンタマイシン，フラジオマイシン等のアミノグリコシド系抗生物質又はバシトラシンに対し過敏症，鼓膜に穿孔のある患者への耳内使用

【妊婦】妊婦：長期・頻回使用を避ける。安全性未確立

▶コソプト配合点眼液（採用）

Cosopt 5mL/本 〔参天〕

〔貯法〕遮光

▶コソプトミニ配合点眼液（院外専）

Cosopt mini 0.4mL/個

〔貯法〕遮光

1mL中：	
ドルゾラミド	10mg
チモロール	5mg

【効】次の疾患で，他の緑内障治療薬が効果不十分な場合：緑内障，高眼圧症

【用】(外) 1回1滴，1日2回点眼

【禁】気管支喘息又はその既往歴，気管支痙攣，重篤な慢性閉塞性肺疾患，コントロール不十分な心不全，洞性徐脈，房室ブロック（II，III度），心原性ショック，本剤の成分に対して過敏症，重篤な腎障害

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。動物：胎児の中軸

骨格奇形。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

▶ザラカム配合点眼液（院外専）

Xalacom 2.5mL/本 〔ファイザー〕

ⓧ

〔貯法〕2～8℃

1mL中：	
ラタノプロスト	50μg
チモロールメレイン酸塩	6.83mg
（チモロールとして5mg）	

【効】緑内障，高眼圧症

【用】(外) 1回1滴，1日1回点眼

【禁】気管支喘息又はその既往歴，気管支痙攣，重篤な慢性閉塞性肺疾患，コントロール不十分な心不全，洞性徐脈，房室ブロック（II，III度），心原性ショック，本剤の成分に対して過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。動物：流産及び後期吸収胚の発現率増加，胎児体重の減少。授乳婦：授乳禁止，母乳中へ移行。動物：乳汁中へ移行

▶シェルガン0.5眼粘弾剤（処置）

ⓧ

Shellgan 0.5mL/筒 〔参天〕

1mL中：	
精製ヒアルロン酸ナトリウム	30mg
コンドロイチン硫酸エステルナトリウム	40mg

【効】次の一連の眼科手術における手術補助：超音波乳化吸引法による白内障摘出術及び眼内レンズ挿入術

【用】(外) 超音波乳化吸引法による白内障摘出時には0.1～0.4mL，眼内レンズ挿入時には0.1～0.3mLを前房内へ注入，必要に応じて眼内レンズのコーティングに0.1mL使用

13. 感覚器官用薬

▶人工涙液マイティア点眼液
(採用)

Artificial tear mytear 5mL/瓶〔武田〕

1mL中：	
塩化ナトリウム	5.5mg
塩化カリウム	1.6mg
乾燥炭酸ナトリウム	0.6mg
リン酸水素ナトリウム水和物	1.8mg
ホウ酸	12mg

【効】次記における涙液の補充：涙液減少症，乾性角結膜炎，コンタクトレンズ装着時

【用】(外) 1回1～2滴を1日5～6回点眼

▶スコピゾル眼科用液 (処置)

Scopisol 15mL/本〔武田〕

1mL中：	
ヒドロキシエチルセルロース	15mg
塩化ナトリウム	5.5mg
塩化カリウム	1.6mg
乾燥炭酸ナトリウム	0.6mg
リン酸水素ナトリウム水和物	1.8mg
ホウ酸	12mg

【効】眼科診断の際及び光凝固手術時，特殊コンタクトレンズ類の角膜装着を容易かつ密にする

【用】(外) 特殊コンタクトレンズ類装着時，レンズ凹面に1～2滴滴下し，角膜に装着

▶点眼・点鼻用リンデロンA液
(採用)

Rinderon A 5mL/本〔塩野義〕

〔貯法〕遮光，冷所

1mL中：	
ベタメタゾンリン酸エステルナトリウム	1mg
フラジオマイシン硫酸塩	3.5mg

【効】①点眼：外眼部・前眼部細菌感染を伴う炎症性疾患。②点鼻等：アレルギー性鼻炎，進行性壊疽性鼻炎，鼻及び咽喉頭部における術後処置。〈適応菌種〉フラジオマイシン感性菌

【用】(外) ①1回1～2滴を1日1～数回点眼。②適量を1日1～数回点鼻，ネプライザー又はタンポンにて使用

【禁】本剤の成分に対し過敏症，ステロプトマイシン，カナマイシン，ゲンタマイシン，フラジオマイシン等のアミノグリコシド系抗生物質又はバシトラシンに対し過敏症

【妊婦】妊婦：長期・頻回使用を避ける。安全性未確立

▶ミドリnP点眼液 (採用)

Mydrin P 5mL/本〔参天〕

1mL中：	
トロピカミド	5mg
フェニレフリン塩酸塩	5mg

【効】診断及び治療を目的とする散瞳と調節麻痺

【用】(外) 散瞳には，1回1～2滴を点眼するか，又は1回1滴を3～5分おきに2回点眼。調節麻痺には，1回1滴を3～5分おきに2～3回点眼

【禁】緑内障及び狭隅角や前房が浅いなどの眼圧上昇素因，本剤の成分に対し過敏症

132. 耳鼻科用剤

1324. 耳鼻科用血管収縮剤

(ナファゾリン硝酸塩)

▶プリピナ液0.05% (採用)

Privina 0.05mg/mL〔日新製薬〕

【効】上気道諸疾患の充血・うっ血，上気道粘膜表面麻酔時における局所麻酔剤の効力持続時間の延長

【用】(外) 鼻腔内には，1回2～4滴を1

日数回、咽頭・喉頭には1回1～2mLを1日数回塗布又は噴霧。局所麻酔剤への添加には、局所麻酔剤1mLあたり0.05%液2～4滴の割合で添加

【禁】本剤の成分に対し過敏症、2歳未満の乳・幼児、MAO阻害剤投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

1325. 耳鼻科用抗生物質製剤

(セフメノキシム塩酸塩)

▶ベストロン耳鼻科用1% (採用)

Bestron 50mg5mL/本 (溶解後) [武田]
【貯法】溶解後は、冷所に保存し、7日以内に使用。ネブライザーにより室温で使用する場合は、溶解後20時間以内に使用

【効】外耳炎，中耳炎，副鼻腔炎（但し，ネブライザーを用いた噴霧吸入においては中鼻道閉塞が高度の症例を除く）。〈適応菌種〉セフメノキシムに感性のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌，モラクセラ（ブランハメラ）・カタラーリス，プロテウス属，モルガネラ・モルガニー，プロピデンシア属，インフルエンザ菌，緑膿菌，ペプトストレプトコッカス属

【用】(外) 添付の溶解液で1mL当たり10mgの濃度に溶解し，次のとおり用いる。外耳炎及び中耳炎に対しては，1回6～10滴点耳し，約10分間の耳浴を1日2回行う。副鼻腔炎に対しては，1回2～4mLを隔日に1週間に3回ネブライザーを用いて噴霧吸入するか，1回1mLを1週間に1回上顎洞内に注入

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴

【妊婦】妊婦・授乳婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

(ホスホマイシンナトリウム)

▶ホスミシンS耳科用3% (採用)

Fosmicin S 300mg10mL/本 (溶解後)
[Meiji Seika]

【効】外耳炎，中耳炎。〈適応菌種〉ホスホマイシンに感性のブドウ球菌属，プロテウス属，緑膿菌

【用】(外) 添付の溶解液で溶解し，1mL当たり30mgの溶液とし，10滴（約0.5mL）を1日2回点耳する。難治性あるいは遷延性の重症例では，1日4回まで点耳回数を増加する（点耳後約10分間の耳浴を行う）

【禁】本剤の成分に対して過敏症

1329. その他の耳鼻科用剤

(オフロキサシン)

▶タリビッド耳科用液0.3% (採用)

Tarivid (3mg/mL) 5mL/本 [第一三共]

【効】外耳炎，中耳炎。〈適応菌種〉本剤に感性のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌，プロテウス属，モルガネラ・モルガニー，プロピデンシア属，インフルエンザ菌，緑膿菌

【用】(外) 1回6～10滴1日2回点耳。点耳後約10分間の耳浴。小児：適宜滴数を減ずる

【禁】本剤の成分又はレボフロキサシン水和物に対し過敏症

(ケトチフェンフマル酸塩)

▶ザジテン点鼻液0.05% (採用)

Zaditen 4.398mg8mL/瓶

[サンファーマ]

✕

【効】アレルギー性鼻炎

【用】(外) 1日4回（朝，昼，夕方及び就寝前），1回各鼻腔に1噴霧（0.05mg）

13. 感覚器官用薬

ずつ、専用の鼻用定量噴霧器を用いて噴霧吸入

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

(ジオクチルソジウムスルホサクシネート)

▶ ジオクチルソジウムスルホサクシネート耳科用液5%「CEO」(採用) (後)

Diocetyl sodium sulfosuccinate 500 mg・10mL/本 (武田)

【効】耳垢の除去

【用】(外) 通常綿棒等で外耳へ塗布して使用．除去困難な場合は数滴点耳後5分～20分後に微温湯(37℃)にて洗浄を行う．高度の耳垢栓塞の場合は1日3回，1～2日連続点耳後，微温湯(37℃)洗浄を行う

【禁】鼓膜穿孔

(フルチカゾンフランカルボンエステル)

▶ アラミスト点鼻液27.5μg56噴霧用(院外専)

Allermist 27.5μg56噴霧用6g/本
〔グラクソ・スミスクライン〕

▶ アラミスト点鼻液27.5μg120噴霧用(院外専)

Allermist 27.5μg120噴霧用10g/本

【効】アレルギー性鼻炎

【用】(外) 1回各鼻腔に2噴霧(1噴霧あたり27.5μg)を1日1回．小児：1回各鼻腔に1噴霧(1噴霧あたり27.5μgを含む)を1日1回

【禁】有効な抗菌剤の存在しない感染症，深在性真菌症，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判

断，動物：高用量の吸入曝露により低体重に関連した胸骨の不完全骨化の発現率増加，流産

(モメタゾンフランカルボン酸エステル)

▶ モメタゾン点鼻液50μg「杏林」56噴霧用(採用) (後)

Mometasone 5mg10g/瓶
〔キョーリンリメディオ〕

【先発品】ナゾネックス点鼻液50μg56噴霧用

【効】アレルギー性鼻炎

【用】(外) 各鼻腔に2噴霧ずつ1日1回(1日200μg)．小児：〔12歳未満〕各鼻腔に1噴霧ずつ1日1回(1日100μg)．〔12歳以上〕各鼻腔に2噴霧ずつ1日1回(1日200μg)

【禁】有効な抗菌剤の存在しない感染症，全身性の真菌症，本剤の成分に対して過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，動物：催奇形性作用

(レボカバステチン塩酸塩)

▶ リボスチン点鼻液0.025mg112噴霧用(院外専)

Livostin 0.025%15mL/瓶(レボカバステチンとして)〔日本新薬〕



【効】アレルギー性鼻炎

【用】(外) 1日4回(朝，昼，夕方及び就寝前)，1回各鼻腔に2噴霧(レボカバステチンとして0.05mg)ずつ噴霧吸入

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．動物で胎児死亡及び催奇形性．授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

▶コールタイジン点鼻液 (採用)

Cor tyzine 15mL/本 [陽進堂]

1mL中:

塩酸テトラヒドロゾリン	1.0mg
プレドニゾロン	0.2mg

【効】諸種疾患による鼻充血・うっ血

【用】(外) 6歳以上の小児及び成人に用いる。成人3～5時間毎に2～3回鼻腔内に噴霧するか、2～4滴を鼻腔内に点鼻

【禁】本剤の成分に対し過敏症、2歳未満の乳・小児、MAO阻害剤投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

133. 鎮暈剤

1331. ジメンヒドリナート製剤

(ジメンヒドリナート)

▶ドラマミン錠50mg (採用)

Dramamine 50mg/錠 [陽進堂]

☒

【効】①次記の疾患又は状態に伴う悪心・嘔吐・めまい：動揺病，メニエール症候群，放射線宿酔。②手術後の悪心・嘔吐

【用】(内) 1回50mgを1日3～4回。予防のためには、その30分から1時間前に1回50～100mg。1日200mgまで

【禁】モノアミン酸化酵素阻害剤を使用中、ジフェニルメタン系薬剤(ジメンヒドリナート，塩酸メクリジン等)に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，動物：類薬で催奇形作用

1339. その他の鎮暈剤

(ジフェニドール塩酸塩)

▶セファドール錠25mg (採用)

Cephadol 25mg/錠 [日本新薬]

【効】内耳障害に基づくめまい

【用】(内) 1回25～50mg，1日3回

【禁】重篤な腎機能障害，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

(dl-イソプレナリン塩酸塩)

▶イソメニールカプセル
7.5mg (院外専)

Isomenyl 7.5mg/Cap [科研]

【貯法】遮光

【効】内耳障害に基づく「めまい」

【用】(内) 1回7.5mg～15mgを1日3回(1日22.5～45.0mg)

【禁】重症の冠動脈疾患，頭部及び頸部外傷直後，カテコールアミン製剤(アドレナリン等)，エフェドリン，メチルエフェドリン投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，動物：催奇形作用

(ベタヒスチンメシル酸塩)

▶メリスロン錠6mg (採用)

Merislon 6mg/錠 [エーザイ]

【効】次記の疾患に伴うめまい，めまい感：メニエール病，メニエール症候群，めまい症

【用】(内) 1回1～2錠(ベタヒスチンメシル酸塩として1回6～12mg)を1日3回食後

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

21. 循環器官用薬

2. 個々の器官系用医薬品

21. 循環器官用薬

211. 強心剤

2113. ジギタリス製剤

(ジゴキシン)

▶ ジゴシン散0.1% (採用) (劇)

Digosin 1mg/g [中外]

(ハイリスク)

▶ ジゴシン錠0.25mg (採用) (劇)

Digosin 0.25mg/錠

(ハイリスク)

▶ ハーフジゴキシンKY錠0.125 (採用) (劇)

Halfdigoxin KY 0.125mg/錠
[アステラス]

(ハイリスク)

【効】①次の疾患に基づくうっ血性心不全(肺水腫, 心臓喘息等を含む): 先天性心疾患, 弁膜疾患, 高血圧症, 虚血性心疾患(心筋梗塞, 狭心症等), 肺性心(肺血栓・塞栓症, 肺気腫, 肺線維症等によるもの), その他の心疾患(心膜炎, 心筋疾患等), 腎疾患, 甲状腺機能亢進症ならびに低下症等。

②心房細動・粗動による頻脈。③発作性上室性頻拍。④次の際における心不全及び各種頻脈の予防と治療: 手術, 急性熱性疾患, 出産, ショック, 急性中毒

【用】(内) 急速飽和療法(飽和量: 1.0~4.0mg): 初回0.5~1.0mg, 以後0.5mgを6~8時間ごとに, 十分効果のあらわれるまで続ける。比較的急速飽和療法を行うことができる。緩徐飽和療法を行うことができる。[維持療法]: 1日0.25~0.5mg。[小児] 急速飽和療法: 2歳以下; 1日0.06~0.08mg/kgを3

~4回に分割, 2歳以上; 1日0.04~0.06mg/kgを3~4回に分割。維持療法: 飽和量の1/5~1/3量

【禁】房室ブロック, 洞房ブロック, ジギタリス中毒, 閉塞性心筋疾患(特発性肥大型大動脈弁下狭窄等), 本剤の成分又はジギタリス剤に対し過敏症
【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立

(デスラノシド)

▶ ジギラノゲン注0.4mg (採用) (劇)

Digilanogen 0.4mg2mL/管
[共和クリティケア]

(ハイリスク)

【貯法】遮光

【効】①次の疾患に基づくうっ血性心不全(肺水腫, 心臓喘息等を含む): 先天性心疾患, 弁膜疾患, 高血圧症, 虚血性心疾患(心筋梗塞, 狭心症等), 肺性心(肺血栓・塞栓症, 肺気腫, 肺線維症等によるもの), その他の心疾患(心膜炎, 心筋疾患等), 腎疾患, 甲状腺機能亢進症ならびに低下症等。

②心房細動・粗動による頻脈。③発作性上室性頻拍。④次の際における心不全及び各種頻脈の予防と治療: 手術, 急性熱性疾患, 出産, ショック, 急性中毒

【用】(注)(1) 急速飽和療法(飽和量: 0.8~1.6mg): 初回0.4~0.6mg, 以後0.2~0.4mgを2~4時間ごとに静注又は筋注し, 十分効果のあらわれるまで続ける。但し, 筋注は疼痛を伴う。(2) 比較的急速飽和療法: 1日0.4~0.6mgを静注又は筋注し, 十分効果のあらわれるまで2~4日間続ける。但

し、筋注は疼痛を伴う。(3) 維持療法：1日0.2～0.3mgを静注又は筋注する。但し、筋注は疼痛を伴う。

小児に対して

(1) 急速飽和療法：〔新生児・低出生体重児〕1日0.03～0.05mg/kgを3～4回に分割、静注又は筋注する。〔2歳以下〕1日0.04～0.06mg/kgを3～4回に分割、静注又は筋注する。〔2歳以上〕1日0.02～0.04mg/kgを3～4回に分割、静注又は筋注する。一般に2日で飽和し以後維持量とする。ただし筋注は疼痛を伴う。(2) 維持療法：飽和量の1/4を静注又は筋注する。ただし筋注は疼痛を伴う

【禁】房室ブロック、洞房ブロック、ジギタリス中毒、閉塞性心筋疾患（特発性肥大性大動脈弁下狭窄等）、ジスルフィラム・シアナミド投与中、本剤の成分又はジギタリス剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

2115. カフェイン系製剤

(アミノフィリン水和物)

▶ネオフィリン注250mg (採用)

Neophyllin 250mg10mL/管〔エーザイ〕

Ⓔハイリスク

【効】気管支喘息，喘息性（様）気管支炎，肺性心，うっ血性心不全，肺水腫，心臓喘息，チェーン・ストークス呼吸，閉塞性肺疾患（肺気腫，慢性気管支炎等）における呼吸困難，狭心症（発作予防），脳卒中発作急性期

【用】(注) 1回250mgを1日1～2回生理食塩液又は糖液に稀釈して5～10分を要して緩徐に静注。必要に応じて点滴静注。小児：1回3～4mg/kgを静注。投与間隔は8時間以上とし，最高用量

は1日12mg/kgを限度。必要に応じて点滴静注

【禁】本剤又は他のキサンチン系薬剤に対し重篤な副作用の既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。ヒト胎児へ移行し新生児に嘔吐，神経過敏等。動物：催奇形作用等の生殖毒性。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行，乳児に神経過敏

……………
(カフェイン)

▶レスピア静注・経口液60mg (採用)

Respia (カフェインクエン酸塩として) 60mg3mL/V [ノーベル]

【効】早産・低出生体重児における原発性無呼吸（未熟児無呼吸発作）

【用】(注) 初回投与：カフェインクエン酸塩として20mg/kg（本剤1mL/kg）を30分かけて静注。維持投与：初回投与から24時間後以降に，カフェインクエン酸塩として5mg/kg（本剤0.25mL/kg）を1日1回，10分かけて静注又は経口投与。10mg/kg（本剤0.5mL/kg）まで増量可

【禁】本剤の成分又はメチルキサンチン系化合物に対し過敏症，壊死性腸炎又はその疑い

2119. その他の強心剤

(エチレフリン塩酸塩)

▶エホチール注10mg (採用) Ⓔ

Effortil 10mg1mL/管 [サノフィ]

〔貯法〕遮光

【効】起立性低血圧，各種疾患若しくは状態に伴う急性低血圧又はショック時の補助治療

【用】(注) 1回2～10mgを皮下注，筋注又は静注

21. 循環器官用薬

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴

(1-イソプレナリン塩酸塩)

▶プロタノールL注0.2mg (採用)

Proteranol L 0.2mg 1mL/管 (興和)

ハイリスク

【効】①アダムス・ストークス症候群(徐脈型)の発作時(高度徐脈, 心停止を含む)あるいは発作反復時, ②心筋梗塞や細菌内毒素等による急性心不全, ③手術後の低心拍出量症候群, ④気管支喘息の重症発作時

【用】(注) 点滴静注: 0.2~1.0mgを等張溶液200~500mLに溶解し, 心拍数又は心電図をモニターしながら注入。徐脈型アダムス・ストークス症候群においては, 心拍数を原則として毎分50~60に保つ。ショックないし低拍出量症候群においては, 心拍数を原則として毎分110前後に保つようにする。緊急時: 急速な効果発現を必要とする時には, 0.2mgを等張溶液20mLに溶解し, その2~20mLを静注(徐々に), 筋注又は皮下注。心臓がまさに停止せんとする時には, 0.02~0.2mgを心内に与えてもよい

【禁】特発性肥大型大動脈弁下狭窄症, ジギタリス中毒, カテコールアミン(アドレナリン等), エフェドリン, メチルエフェドリン, メチルエフェドリンサッカリネート, オルシプレナリン, フェンテロール, ドロキシドパとの併用は避ける

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断。動物: 催奇形作用

(ドパミン塩酸塩)

▶イノバン注0.3%シリンジ (採用)

Inovan 150mg 50mL/筒 [協和キリン]

【効】①急性循環不全(心原性ショック, 出血性ショック), ②次のような急性循環不全状態: 1) 無尿, 乏尿や利尿剤で利尿が得られない状態, 2) 脈拍数の増加した状態, 3) 他の強心・昇圧剤により副作用が認められたり好ましい反応が得られない状態

【用】(注) 1~5 μ g/kg/分を持続静脈投与, 20 μ g/kgまで

【禁】褐色細胞腫

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立

(ドパミン塩酸塩)

▶ドパミン塩酸塩点滴静注100mg [KCC] (採用) (後)

Dopamine hydrochloride 100mg 5mL/管 [共和クリティケア]

【先発品】イノバン注100mg

【効】①急性循環不全(心原性ショック, 出血性ショック), ②次のような急性循環不全状態: 1) 無尿, 乏尿や利尿剤で利尿が得られない状態, 2) 脈拍数の増加した状態, 3) 他の強心・昇圧剤により副作用が認められたり好ましい反応が得られない状態

【用】(注) 1~5 μ g/kg/分を点滴静注, 20 μ g/kgまで増量可。必要に応じて生理食塩液, ブドウ糖注射液, 総合アミノ酸注射液, ブドウ糖・乳酸ナトリウム・無機塩類剤等で希釈する

【禁】褐色細胞腫

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立

(ドブタミン塩酸塩)

▶ **ドブタミン持続静注150mgシリンジ「KKC」(採用)** (後) (劇)

Dobutamine hydrochloride 150mg /50mL/筒 [テルモ]

【効】急性循環不全における心収縮力増強

【用】(注) 1分間あたり1~5 μ g/kgを持続静注。必要ある場合には1分間あたり20 μ g/kgまで

【禁】肥大型閉塞性心筋症(特異性肥厚性大動脈弁下狭窄)、ドブタミン塩酸塩に対し過敏症

【妊婦】妊婦:有益性と危険性より判断。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

(ドブタミン塩酸塩)

▶ **ドブタミン点滴静注液100mg「FJ」(採用)** (後) (劇)

Dobutamine 100mg5mL/管 [富士製薬]

【先発品】ドブトレックス注射液100mg

【効】①急性循環不全における心収縮力増強。②心エコー図検査における負荷

【用】(注) ①5%ブドウ糖注射液又は生理食塩液で希釈し、1~5 μ g/kg/分を点滴静注。20 μ g/kg/分まで増量可。②1分間あたり5 μ g/kgから点滴静注を開始、病態が評価できるまで1分間あたり10, 20, 30, 40 μ g/kgと3分毎に増量

【警告】心エコー図検査における負荷に用いる場合は、以下の点に注意すること。

(1) 緊急時に十分措置できる医療施設において、負荷心エコー図検査に十分な知識・経験を持つ医師のもとで実施すること。

(2) 心停止、心室頻拍、心室細動、

心筋梗塞等があらわれるおそれがあるため、蘇生処置ができる準備を行い実施すること。負荷試験中は、心電図、血圧等の継続した監視を行い、患者の状態を注意深く観察すること。また、重篤な胸痛、不整脈、高血圧又は低血圧等が発現し、検査の継続が困難と判断した場合は、速やかに本剤の投与を中止すること(「重大な副作用」の項参照。)

【禁】(効能共通) 肥大型閉塞性心筋症(特異性肥厚性大動脈弁下狭窄)、ドブタミン塩酸塩に対し過敏症。〈心エコー図検査における負荷〉急性心筋梗塞後早期、不安定狭心症、左冠動脈主幹部狭窄、重症心不全、重症の頻拍性不整脈、急性の心膜炎、心筋炎、心内膜炎、大動脈解離等の重篤な血管病変、コントロール不良の高血圧症、褐色細胞腫、高度な伝導障害、心室充満の障害(収縮性心膜炎、心タンポナーデ等)、循環血液量減少症

【妊婦】妊婦:有益性と危険性より判断。安全性未確立

(ピモベンダン)

▶ **ピモベンダン錠1.25mg「TE」(採用)** (後)

Pimobendan 1.25mg/錠

〔トーアエイヨー〕

【貯法】遮光

【効】①次記の状態、利尿剤等を投与しても十分な心機能改善が得られない場合:急性心不全。②次記の状態、ジギタリス製剤、利尿剤等の基礎治療剤を投与しても十分な効果が得られない場合:慢性心不全(軽症~中等症)

【用】(内) ①1回2.5mg。患者の病態に応じ、1日2回。ジギタリス製剤等と併用。②1回2.5mgを1日2回食後。ジギタ

21. 循環器官用薬

リス製剤，利尿剤等と併用

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：妊娠前，妊娠初期投与で胚死亡率の増加，周産期，授乳期投与で出生子体重の低下。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

.....
(ミルリノン)

▶ ミルリノン注射液10mg「F」(採用) (製)

Milrinone 10mg/10mL/瓶 [富士製薬]

【効】次記の状態での他の薬剤を投与しても効果が不十分な場合：急性心不全

【用】(注)注射液そのまま，又は必要に応じて生理食塩液，ブドウ糖注射液，乳酸リンゲル液，総合アミノ酸注射液等で希釈し，50 μ g/kgを10分間かけて静注し，引き続き0.5 μ g/kg/分を点滴静注。点滴投与量は患者の血行動態，臨床症状に応じて0.25～0.75 μ g/kg/分の範囲で増減できる。点滴静注から開始してもよい

【禁】肥大型閉塞性心筋症，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

212. 不整脈用剤

2121. プロカインアミド系製剤

(プロカインアミド塩酸塩)

▶ アミサリン注200mg (採用)

Amisalin 200mg/2mL/管

[アルフレッサ]

ハイリスク

【効】期外収縮(上室性，心室性)，発作性頻拍(上室性，心室性)，手術及び麻酔に伴う不整脈，新鮮心房細動，心房粗動(静注のみ)，陳旧性心房細

動

【用】(注)急を要する場合に用いる。静注：0.2～1gを50～100mg/分で静注。正常洞調律にかえた場合，中毒症状が現れた場合，あるいは注入総量が1000mgに達した場合には，投与を中止。筋注：1回0.5gを4～6時間ごとに筋注

【禁】刺激伝導障害(房室ブロック，洞房ブロック，脚ブロック等)，重篤なうっ血性心不全，モキシフロキサシン塩酸塩(経口剤)，バルデナフィル塩酸塩水和物，アミオダロン塩酸塩(注射液)，トレミフェンクエン酸塩投与中，重症筋無力症，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

2123. β -遮断剤

(アテノロール)

▶ テノーミン錠25 (採用)

Tenormin 25mg/錠 [太陽ファルマ]

ハイリスク 

【貯法】遮光

【効】①本態性高血圧症(軽症～中等症)，②狭心症，③頻脈性不整脈(洞性頻脈，期外収縮)

【用】(内)50mgを1日1回，1日1回100mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症，糖尿病性ケトアシドーシス，代謝性アシドーシス，高度又は症状を呈する徐脈，房室ブロック(II，III度)，洞房ブロック，洞不全症候群，心原性ショック，肺高血圧による右心不全，うっ血性心不全，低血圧症，重度末梢循環障害(壊疽等)，未治療の褐色細胞腫

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，胎盤を通過し臍帯血にあらわれる，高血圧症の妊婦への投与により胎児の発育遅延，授乳婦：授乳禁止，高濃度でヒト母乳中へ移行，妊娠中及び授乳中の投与で，新生児に低血糖，徐脈

.....
(アロチノロール塩酸塩)

▶ **アロチノロール塩酸塩錠10mg**
「DSP」(採用)

Arotinolol hydrochloride 10mg/錠
〔大日本住友〕

(ハイリスク) 

【効】①本態性高血圧症（軽症～中等症），狭心症，頻脈性不整脈，②本態性振戦

【用】(内) ①1日20mgを2回に分割，1日30mgまで増量可，②1日量10mgから開始し，1日20mgを維持量として2回に分割，1日30mgまで

【禁】高度徐脈（著しい洞性徐脈），房室ブロック（II，III度），洞房ブロック，洞不全症候群，糖尿病性ケトアシドーシス，代謝性アシドーシス，気管支喘息，気管支痙攣のおそれ，心原性ショック，肺高血圧による右心不全，うっ血性心不全，未治療の褐色細胞腫，妊婦又は妊娠している可能性，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止，動物：高投与量で腎盂拡大，視神経欠損の自然発生頻度増加，授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

.....
(カルテオロール塩酸塩)

▶ **ミケラン細粒1% (採用)**

Mikelan 10mg/g 〔大塚〕

(ハイリスク) 

【効】心臓神経症，不整脈（洞性頻脈，

頻脈型不整脈，上室性期外収縮，心室性期外収縮），狭心症

【用】(内) 1日10～15mg（本剤として1～1.5g）よりはじめ，30mg（本剤として3g）まで漸増し，1日2～3回に分割


【禁】本剤の成分に対し過敏症，気管支喘息，気管支痙攣のおそれ，糖尿病性ケトアシドーシス，代謝性アシドーシス，高度の徐脈（著しい洞性徐脈），房室ブロック（II，III度），洞不全症候群，洞房ブロック，心原性ショック，肺高血圧による右心不全，うっ血性心不全，低血圧症，未治療の褐色細胞腫，妊婦又は妊娠している可能性のある婦人

【妊婦】妊婦：投与禁止，安全性未確立，授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

.....
(ビソプロロールフマル酸塩)

▶ **ビソプロロールフマル酸塩錠**
0.625mg「トーフ」(採用) (後)

Bisoprolol fumarate 0.625mg/錠
〔東和薬品〕

(ハイリスク) 

〔先発品〕メインテート錠0.625mg

▶ **ビソプロロールフマル酸塩錠**
5mg「テバ」(採用) (後)

Bisoprolol fumarate 5mg/錠

(ハイリスク) 

〔先発品〕メインテート錠5mg

【効】[2.5mg錠，5mg錠] ①本態性高血圧症（軽症～中等症），狭心症，心室性期外収縮，②頻脈性心房細動，[0.625mg錠，2.5mg錠，5mg錠] ③次の状態で，アンジオテンシン変換酵素阻害薬又はアンジオテンシンII受容体拮抗薬，利尿薬，ジギタリス製剤等の基礎治療を受けている患者：虚血性心疾

21. 循環器官用薬

患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全

【用】(内) ①1日1回5mg. ②1日1回2.5mgから開始. 1日1回5mgまで. ③1日1回0.625mgから開始. 1日1回0.625mgの用量で2週間以上投与し、忍容性がある場合には、1日1回1.25mgに増量. その後忍容性がある場合には、4週間以上の間隔で忍容性をみながら段階的に増量し、忍容性がない場合は減量. 用量の増減は1回投与量を0.625, 1.25, 2.5, 3.75又は5mgとして必ず段階的に行い、いずれの用量においても、1日1回投与とする. 維持量として1日1回1.25～5mgを投与. 年齢、症状により、開始用量は更に低用量に、増量幅は更に小さくしてもよい. 患者の本剤に対する反応性により、維持量は増減するが、1日1回5mgまで

【警告】1. 慢性心不全患者に使用する場合には、慢性心不全治療の経験が十分にある医師のもとで使用すること.

2. 慢性心不全患者に使用する場合には、投与初期及び増量時に症状が悪化することに注意し、慎重に用量調節を行うこと. 「用法・用量に関連する使用上の注意」、「重要な基本的注意」及び「その他の注意」の項参照

【禁】高度の徐脈（著しい洞性徐脈）、房室ブロック（II, III度）、洞房ブロック、洞不全症候群、糖尿病性ケトアシドーシス、代謝性アシドーシス、心原性ショック、肺高血圧による右心不全、強心薬又は血管拡張薬を静脈内投与する必要のある心不全、非代償性の心不全、重度の末梢循環障害のある患者（壊疽等）、未治療の褐色細胞腫、妊婦又は妊娠している可能性、本剤の

成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止. 動物：胎児毒性（致死、発育抑制）、新生児毒性（発育毒性等）. 授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

.....
(プロプラノロール塩酸塩)

▶インデラル錠10mg（採用） (劇)
Inderal 10mg/錠 [太陽ファルマ]

(ハイリスク) 

【貯法】遮光

【効】①本態性高血圧症（軽症～中等症）. ②狭心症. ③期外収縮（上室性・心室性）、発作性頻拍の予防、頻拍性心房細動（徐脈効果）、洞性頻脈、新鮮心房細動、発作性心房細動の予防. ④褐色細胞腫手術時. ⑤片頭痛発作の発症抑制. ⑥右心室流出路狭窄による低酸素発作の発症抑制

【用】(内) ①1日30～60mgより投与をはじめ、効果不十分な場合は120mgまで漸増し、1日3回に分割. ②④1日30mgより投与をはじめ、効果が不十分な場合は60mg, 90mgと漸増し、1日3回に分割. ③1日30mgより投与をはじめ、効果が不十分な場合は60mg, 90mgと漸増し、1日3回に分割. 小児：1日0.5～2mg/kgを、低用量から開始し、1日3～4回に分割. 1日4mg/kgまで増量可. 1日投与量として90mgまで. ⑤1日20～30mgより投与をはじめ、効果が不十分な場合は60mgまで漸増し、1日2回あるいは3回に分割. ⑥乳幼児には1日0.5～2mg/kgを低用量から開始し、1日3～4回に分割. 効果不十分な場合は1日4mg/kgまで増量可

【禁】本剤の成分に対し過敏症、気管支喘息、気管支痙攣のおそれ、糖尿病性ケトアシドーシス、代謝性アシドーシス、高度又は症状を呈する徐脈、房室


ブロック (II, III度), 洞房ブロック, 洞不全症候群, 心原性ショック, 肺高血圧による右心不全, うっ血性心不全, 低血圧症, 長期間絶食状態, 重度末梢循環障害 (壊疽等), 未治療の褐色細胞腫, 異型狭心症, リザトリプタン安息香酸塩投与中

【妊婦】妊婦：投与禁止希望, 新生児の発育遅延, 血糖値低下, 呼吸抑制. 動物：胎仔で母体より長時間 β 遮断作用. 授乳婦：授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

(プロプラノロール塩酸塩)

▶インデラル注射液2mg (採用)

Inderal 2mg2mL/管 [アストラゼネカ]

(ハイリスク) 

【貯法】遮光

【効】①狭心症. ②期外収縮 (上室性, 心室性), 発作性頻拍 (上室性, 心室性), 頻拍性心房細動 (徐脈効果), 麻酔に伴う不整脈, 新鮮心房細動, 洞性頻脈. ③褐色細胞腫手術時

【用】(注) 1回2~10mgを, 麻酔時には1~5mgを徐々に静注

【禁】本剤の成分に対し過敏症, 気管支喘息・気管支痙攣のおそれ, 糖尿病性ケトアシドーシス, 代謝性アシドーシス, 高度又は症状を呈する徐脈, 房室ブロック (II, III度), 洞房ブロック, 洞不全症候群, 心原性ショック, 肺高血圧による右心不全, うっ血性心不全, 低血圧症, 長期間絶食状態, 重度末梢循環障害 (壊疽等), 未治療の褐色細胞腫, 異型狭心症, 安息香酸リザトリプタン投与中

【妊婦】妊婦：投与禁止希望, 新生児の発育遅延, 血糖値低下, 呼吸抑制. 動物：胎仔で母体より長時間 β 遮断作

用. 授乳婦：授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

(ランジオロール塩酸塩)

▶オノアクト点滴静注用50mg

(採用)

Onoact 50mg/瓶

(ハイリスク)

【劇】
〔小野〕

【効】①手術時の次記の頻脈性不整脈に対する緊急処置：心房細動, 心房粗動, 洞性頻脈. ②手術後の循環動態監視下における次記の頻脈性不整脈に対する緊急処置：心房細動, 心房粗動, 洞性頻脈. ③心機能低下例における次記の頻脈性不整脈：心房細動, 心房粗動. ④生命に危険のある次記の不整脈で難治性かつ緊急を要する場合：心室細動, 血行動態不安定な心室頻拍. ⑤敗血症に伴う次記の頻脈性不整脈：心房細動, 心房粗動, 洞性頻脈

【用】(注) ①0.125mg/kg/分で1分間静脈内持続投与した後, 0.04mg/kg/分で静脈内持続投与. 投与中は心拍数, 血圧を測定し0.01~0.04mg/kg/分の用量で適宜調節. ②0.06mg/kg/分で1分間静脈内持続投与した後, 0.02mg/kg/分で静脈内持続投与を開始. 5~10分を目安に目標とする徐拍作用が得られない場合は, 0.125mg/kg/分で1分間静脈内持続投与した後, 0.04mg/kg/分で静脈内持続投与. 投与中は心拍数, 血圧を測定し0.01~0.04mg/kg/分の用量で適宜調節. ③1 μ g/kg/分の速度で静脈内持続投与を開始. 投与中は心拍数, 血圧を測定し1~10 μ g/kg/分の用量で調節. ④1 μ g/kg/分の速度で静脈内持続投与を開始. 投与中は心拍数, 血圧を測定し1~10 μ g/kg/分の用量で調節. 心室細動又は血行動態不安定な心室頻拍が再発し本剤投与が必要な場

21. 循環器官用薬

合、心拍数、血圧を測定し最大40 μ g/kg/分まで増量できる。⑤1 μ g/kg/分の速度で静脈内持続投与を開始。投与中は心拍数、血圧を測定し、維持量は適宜増減、最大用量は20 μ g/kg/分を超えない

【禁】(共通) 心原性ショック、糖尿病性ケトアシドーシス、代謝性アシドーシス(ただし、敗血症に起因する代謝性アシドーシスは除く)、房室ブロック(II度以上)、洞不全症候群など徐脈性不整脈、肺高血圧症による右心不全、未治療の褐色細胞腫、本剤の成分に対し過敏症。〈手術時・手術後の頻脈性不整脈に対する緊急処置〉うっ血性心不全

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

2129. その他の不整脈用剤

(アプリンジン塩酸塩)

▶アスペノンカプセル20 (採用)

劇

Aspenon 20mg/Cap [バイエル]

ハイリスク ~~×~~

【効】次記の状態で他の抗不整脈薬が使用できないか、又は無効の場合：頻脈性不整脈

【用】(内) 1日40mgよりはじめ、効果が不十分な場合は60mgまで増量し、1日2～3回に分割

【禁】重篤な刺激伝導障害(完全房室ブロック等)、重篤なうっ血性心不全、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。安全性未確立。動物：胎児の発育抑制、生存胎児数の減少、胎児死亡数の増加。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

(アミオダロン塩酸塩)

▶アミオダロン塩酸塩速崩錠

100mg「TE」(採用) 後

毒

Amiodarone hydrochloride 100mg/錠

[トーアエイヨー]

ハイリスク

【貯法】遮光

【先発品】アンカロン錠100

【効】生命に危険のある次期の再発性不整脈で他の抗不整脈薬が無効か、又は使用できない場合：心室細動、心室性頻拍、心不全(低心機能)又は肥大型心筋症に伴う心房細動

【用】(内) 導入期：1日400mgを1～2回に分割し1～2週間。維持期：1日200mgを1～2回に分割

【警告】1. 施設の限定

本剤の使用は致死的不整脈治療の十分な経験のある医師に限り、諸検査の実施が可能で、緊急時にも十分に対応できる設備の整った施設でのみ使用すること。

2. 患者の限定

他の抗不整脈薬が無効か、又は副作用により使用できない致死的不整脈患者にのみ使用すること。[本剤による副作用発現頻度は高く、致死的な副作用(間質性肺炎、肺胞炎、肺線維症、肝障害、甲状腺機能亢進症、甲状腺炎)が発現することも報告されているため。]

3. 患者への説明と同意

本剤の使用に当たっては、患者又はその家族に本剤の有効性及び危険性を十分説明し、可能な限り同意を得てから、入院中に投与を開始すること。

4. 副作用に関する注意

本剤を長期間投与した際、本剤の血漿からの消失半減期は19～53日と

極めて長く、投与を中止した後も本剤が血漿中及び脂肪に長期間存在するため、副作用発現により投与中止、あるいは減量しても副作用はすぐには消失しない場合があるので注意すること。

5. 相互作用に関する注意

本剤は種々の薬剤との相互作用が報告されており、これらの薬剤を併用する場合は、また本剤中止後に使用する場合にも注意すること

【禁】重篤な洞不全症候群、2度以上の房室ブロック、本剤の成分又はヨウ素に対する過敏症、次の薬剤を投与中：リトナビル、サキナビル、サキナビルメシル酸塩、インジナビル硫酸塩エタノール付加物、ネルフィナビルメシル酸塩、スパルフロキサシン、モキシフロキサシン塩酸塩、バルデナフィル塩酸塩水和物、シルデナフィルクエン酸塩（勃起不全を効能又は効果とするもの）、トレミフェンクエン酸塩、テラプレビル、フィンゴリモド塩酸塩又はエリグルスタット酒石酸塩

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。やむを得ず投与する場合はリスクについて十分説明。新生児に先天性の甲状腺腫、甲状腺機能低下症、甲状腺機能亢進症、胎盤通過率約26%。動物：受胎に対する影響、胎児体重の低下、死亡胎児数の増加。授乳婦：授乳禁止、ヒト及び動物母乳中へ移行

.....
(アミオダロン塩酸塩)

▶アミオダロン塩酸塩静注150mg

【TE】(採用) (後) (劇)

Amiodarone hydrochloride 150mg

3mL/管 [アステラス]

(ハイリスク)

【貯法】遮光

【先発品】アンカロン注150

【効】①生命に危険のある次記の不整脈で難治性かつ緊急を要する場合：心室細動、血行動態不安定な心室頻拍。②電氣的除細動抵抗性の心室細動あるいは無脈性心室頻拍による心停止

【用】(注) ①次のとおり点滴静注。最大量として1日の総投与量は1250mgまで及び投与濃度は2.5mg/mLまで。

(1) 投与方法 (48時間まで)

1) 初期急速投与：125mg (2.5mL) を5%ブドウ糖液100mLに加え、容量型の持続注入ポンプを用い、600mL/時 (10mL/分) で10分間投与。

2) 負荷投与：750mg (15mL) を5%ブドウ糖液500mLに加え、容量型の持続注入ポンプを用い33mL/時で6時間投与。

3) 維持投与：17mL/時で合計42時間投与。(a) 6時間の負荷投与後、残液を33mL/時から17mL/時に投与速度を変更し、18時間投与。(b) 750mg (15mL) を5%ブドウ糖液500mLに加え、容量型の持続注入ポンプを用い17mL/時で24時間投与 (アミオダロン塩酸塩として600mg)。

(2) 追加投与：血行動態不安定な心室頻拍あるいは心室細動が再発し、本剤投与が必要な場合には追加投与可。1回の追加投与は125mg (2.5mL) を5%ブドウ糖液100mLに加え、容量型の持続注入ポンプを用い、600mL/時 (10mL/分) で10分間投与。

(3) 継続投与 (3日以降)：48時間の投与終了後、継続投与が必要な場合には、継続投与可。750mg (15mL) を5%ブドウ糖液500mLに加え、容量型の持続注入ポンプを用い17mL/時で投与 (アミオダロン塩酸塩として600mg/24時間)。

21. 循環器官用薬

②300mg (6mL) 又は5mg/kgを5%ブドウ糖液20mLに加え、静脈内へポーラス投与。心室性不整脈が持続する場合には、150mg (3mL) 又は2.5mg/kgを5%ブドウ糖液10mLに加え、追加投与可

【警告】1. 施設の限定

本剤の使用は致死的不整脈治療の十分な経験のある医師に限り、諸検査の実施が可能で、CCU、ICUあるいはそれに準ずる体制の整った、緊急時にも十分に対応できる施設でのみ使用すること。

2. 患者の限定

致死的不整脈患者で、難治性かつ緊急を要する場合にのみ使用すること。

3. 本剤では新たな不整脈や不整脈の増悪等を含む重篤な心障害が報告されており、ときに致死的な場合もあるので、CCU、ICU等で心電図及び血圧の連続監視下で使用すること。なお、血圧については可能な限り動脈内圧を連続監視することが望ましい。

4. 本剤投与後24時間以内に重篤な肝機能障害が生じ、肝不全や死亡に至る場合もある（海外症例の副作用報告）ので、患者の状態を慎重に観察するなど、十分に注意すること。
 「重要な基本的注意」, 「副作用」の項参照

【禁】洞性徐脈、洞房ブロック、重度伝導障害（高度な房室ブロック、二束ブロック又は三束ブロック）又は洞不全症候群があり、ペースメーカーを使用していない者。循環虚脱又は重篤な低血圧、本剤の成分又はヨウ素に対し過敏症。リトナビル、サキナビル、サキナビルメシル酸塩、インジナビル硫酸塩エタノール付加物、ネルフィナビル

メシル酸塩、クラスIa及びクラスIII（ソタロール、ニフェカレント）の抗不整脈薬、ペプリジル塩酸塩水和物、スパルフロキサシン、モキシフロキサシン塩酸塩、エリスロマイシン（注射剤）、ペンタミジンイセチオン酸塩、トレミフェンクエン酸塩、テラプレビル、フィンゴリモド塩酸塩又はエリグルスタット酒石酸塩を投与中、重篤な呼吸不全（但し、心停止時はこの限りでない）

【妊婦】妊婦：原則投与禁止。特に必要とする場合は慎重に投与。新生児に先天性の甲状腺腫、甲状腺機能低下症、甲状腺機能亢進症。動物：胎児体重の低下、生存胎児数の減少、骨化遅延。授乳婦：授乳禁止、母乳中へ移行

（ジソピラミドリン酸塩）

▶**リスモダンR錠150mg（採用）** (劇)
 Rythmodan R 150mg/錠

〔クリニジェン〕

（ハイスク）

【効】次記の状態では他の抗不整脈薬が使用できないか、又は無効の場合：頻脈性不整脈

【用】(内) 1回1錠, 1日2回

【禁】高度の房室ブロック、高度の洞房ブロック、うっ血性心不全、透析患者を含む重篤な腎機能障害、高度な肝機能障害、スパルフロキサシン、モキシフロキサシン塩酸塩、トレミフェンクエン酸塩、バルデナフィル塩酸塩水和物、アミオダロン塩酸塩（注射剤）、エリグルスタット酒石酸塩又はフィンゴリモド塩酸塩投与中、閉塞隅角緑内障、尿管留傾向、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望、安全性未確立、子宮収縮作用。授乳婦：授乳禁

止，動物で乳汁移行

(ジソピラミドリン酸塩)

▶ **リスモダンP静注50mg (採用)**

劇

Rythmodan P 50mg5mL/管

〔クリニジェン〕

ハイリスク

【効】緊急治療を要する次記不整脈：①期外収縮（上室性，心室性），②発作性頻拍（上室性，心室性），③発作性心房細・粗動

【用】(注) 1回50～100mg（1～2mg/kg）をブドウ糖液などに溶解し，5分以上かけ緩徐に静注

【禁】高度房室ブロック，高度洞房ブロック，重篤なうっ血性心不全，バルフロキサシン，モキシフロキサシン塩酸塩，トレミフェンクエン酸塩，アミオダロン塩酸塩（注射剤），エリグルスタット酒石酸塩又はフィンゴリモド塩酸塩投与中，閉塞隅角緑内障，尿貯留傾向，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望，安全性未確立，子宮収縮作用。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

(シベンゾリンコハク酸塩)

▶ **シベノール錠100mg (採用)**

劇

Cibenol 100mg/錠

〔アステラス〕

ハイリスク ~~×~~

【効】次記の状態では他の抗不整脈薬が使用できないか，又は無効の場合：頻脈性不整脈

【用】(内) 1日300mgよりはじめ，450mgまで増量し，1日3回に分割

【禁】高度房室ブロック，高度洞房ブロック，うっ血性心不全，透析中，閉塞隅角緑内障，尿貯留傾向，本剤の成分に対し過敏症，バルデナフィル塩酸

塩水和物，モキシフロキサシン塩酸塩，トレミフェンクエン酸塩，フィンゴリモド塩酸塩又はエリグルスタット酒石酸塩投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

(ニフェカラント塩酸塩)

▶ **シンビット静注用50mg (採用)**

劇

Shinbit 50mg/瓶

〔トーアエイヨー〕

ハイリスク

【貯法】遮光

【効】生命に危険のある次記の不整脈で他の抗不整脈薬が無効か，又は使用できない場合：心室頻拍，心室細動

【用】(注) 単回静注法：1回0.3mg/kgを5分間かけて心電図の連続監視下に静注。維持静注法：単回静注が有効で効果の維持を期待する場合には，1時間あたり0.4mg/kgを等速度で心電図の連続監視下に静注。生理食塩液又は5%ブドウ糖注射液で溶解して使用

【警告】1. 施設の限定

本剤の使用は致死的不整脈治療の十分な経験のある医師に限り，かつ諸検査の実施が可能で，緊急時に十分対応できる設備・装置を備えている医療機関でのみ使用すること。

2. 患者の限定

他の抗不整脈薬が無効か，副作用により使用できないか，又は心機能が低下しているために使用できない致死的心室性不整脈患者にのみ使用すること

【禁】QT延長症候群，アミオダロン注射剤投与中，フィンゴリモド塩酸塩，エリグルスタット酒石酸塩を投与中

【妊婦】妊婦：原則投与禁止。動物：胎

21. 循環器官用薬

児の短尾等の催奇形性作用。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

(ピルシカイニド塩酸塩水和物)

▶**サンリズムカプセル25mg (採用)** (劇)

Sunrhythm 25mg/Cap (第一三共)

(ハイリスク) (ト)

【効】次記の状態での抗不整脈薬が使用できないか，又は無効の場合：頻脈性不整脈

【用】(内) 1日150mgを3回に分割，1日225mgまで

【禁】うっ血性心不全，高度房室ブロック，高度洞房ブロック

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。動物：静脈内投与で胎児移行，授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

(ピルシカイニド塩酸塩水和物)

▶**サンリズム注射液50 (採用)** (劇)

Sunrhythm 50mg5mL/管 (第一三共)

(ハイリスク)

【効】緊急治療を要する頻脈性不整脈(上室性及び心室性)

【用】(注) ①期外収縮：1回0.75mg/kgを必要に応じて生理食塩液又は5%ブドウ糖注射液などで希釈し，血圧ならびに心電図監視下に10分間で徐々に静注。②頻拍：1回1.0mg/kgを必要に応じて生理食塩液又は5%ブドウ糖注射液などで希釈し，血圧ならびに心電図監視下に10分間で徐々に静注

【禁】うっ血性心不全，高度房室ブロック，高度洞房ブロック

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。動物：胎児移行，授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

(ピルメノール塩酸塩水和物)

▶**ピメノールカプセル50mg (採用)** (劇)

Pimanol 50mg/Cap (ファイザー)

(ハイリスク) (X)

【効】次記の状態での抗不整脈薬が使用できないか，又は無効の場合：頻脈性不整脈(心室性)

【用】(内) 1回100mgを1日2回

【禁】高度房室ブロック，高度洞房ブロック，うっ血性心不全，閉塞隅角緑内障，尿貯留傾向，本剤の成分に対し過敏症，バルデナフィル，モキシフロキサシン，アミオダロン(注射剤)又はトレミフェンクエン酸塩投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

(フレカイニド酢酸塩)

▶**タンボコール錠50mg (採用)** (劇)

Tambacor 50mg/錠 (エーザイ)

(ハイリスク)

【効】次記の状態での抗不整脈薬が使用できないか，又は無効の場合：〔成人〕頻脈性不整脈(発作性心房細動・粗動，心室性)。〔小児〕頻脈性不整脈(発作性心房細動・粗動，発作性上室性，心室性)

【用】(内) 頻脈性不整脈(発作性心房細動・粗動)：1日100mgから開始し，200mgまで増量し，1日2回に分割，適宜減量。頻脈性不整脈(心室性)：1日100mgから開始し，200mgまで増量し，1日2回に分割。小児(頻脈性不整脈(発作性心房細動・粗動，発作性上室性，心室性))：〔6か月以上の乳児，幼児及び小児〕1日50～100mg/m²を1日2～3回に分割。1日200mg/m²まで。〔6か月未満の乳児〕1日50mg/m²を1日2

～3回に分割、1日200mg/㎡まで


【禁】うっ血性心不全、高度房室ブロック、高度洞房ブロック、心筋梗塞後の無症候性心室性期外収縮あるいは非持続型心室頻拍、妊婦又は妊娠している可能性、リトナビル投与中、ミラベグロン投与中、テラプレビル投与中

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：催奇形性。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

.....
(ベプリジル塩酸塩水和物)

▶ベプリコール錠50mg (採用)  **劇**

BepriCOR 50mg/錠 [第一三共]

ハイリスク 

【効】①次の状態で他の抗不整脈薬が使用できないか、又は無効の場合：持続性心房細動、頻脈性不整脈（心室性）。②狭心症

【用】(内) 持続性心房細動：1日100mgから開始し、200mgまで。1日2回に分割。適宜減量。頻脈性不整脈（心室性）及び狭心症：1日200mgを1日2回に分割

【警告】持続性心房細動患者を対象とした国内臨床試験において、心室頻拍から死亡に至った症例がみられ、心房細動および心房粗動の患者を対象とした臨床研究において、Torsades de pointesを0.9% (4/459例)に発現したとの報告があるので、過度のQT延長、Torsades de pointesの発現に十分注意すること

【禁】うっ血性心不全、高度の刺激伝導障害（房室ブロック、洞房ブロック）、著明な洞性徐脈、著明なQT延長、妊婦又は妊娠している可能性、リトナビル、サキナビルメシル酸塩、アタザナビル硫酸塩、ホスアンプルナビルカルシウム水和物、イトラコナゾー

ル、アミオダロン塩酸塩（注射）、エリグルスタット酒石酸塩、シボニモドフマル酸を投与中の患者

【妊婦】妊婦：投与禁止。生殖・発生毒性試験で分娩障害、出生児体重増加抑制、生存率の低下。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

.....
(ベラパミル塩酸塩)

▶ワソラン静注5mg (採用)  **劇**

Vasolan 5mg2mL/管 [エーザイ]

ハイリスク

【効】頻脈性不整脈（発作性上室性頻拍、発作性心房細動、発作性心房粗動）

【用】(注)1回5mgを、必要に応じて生理食塩水又はブドウ糖注射液で希釈し、5分以上かけて徐々に静注。小児：1回0.1～0.2mg/kg（但し、1回5mgまで）を、必要に応じて生理食塩水又はブドウ糖注射液で希釈し、5分以上かけて徐々に静注

【警告】1. 小児等に本剤を使用する場合、小児等の不整脈治療に熟練した医師が監督すること。基礎疾患のある場合は、有益性がリスクを上回ると判断される場合にのみ投与すること。

2. 新生児及び乳児に使用する際には、生命に危険があり、他の治療で効果がない場合にのみ投与すること。「[小児等への投与]」の項参照

【禁】重篤な低血圧あるいは心原性ショック、高度徐脈、洞房ブロック、房室ブロック（第II、III度）、重篤なうっ血性心不全、急性心筋梗塞、重篤な心筋症、β-遮断剤の静注を受けている、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。動物：経口投与で胎児毒性（死胚）。授乳婦：

21. 循環器官用薬

授乳禁止, ヒト乳汁中へ移行

(メキシレチン塩酸塩)

▶ **メキシチールカプセル100mg**
(採用) (劇)

Mexitil 100mg/Cap [太陽]

(ハイリスク) (X)

〔貯法〕遮光

【効】①頻脈性不整脈(心室性), ②糖尿病性神経障害に伴う自覚症状(自発痛, しびれ感)の改善

【用】(内) ①1日300mgよりはじめ, 効果が不十分な場合は450mgまで増量し, 1日3回に分割し食後, ②1日300mgを1日3回に分割し食後

【禁】本剤の成分に対し過敏症, 重篤な刺激伝導障害(ペースメーカー未使用のII~III度房室ブロック等)

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦: 授乳禁止, 母乳中へ移行

(リドカイン塩酸塩)

▶ **リドカイン静注用2%シリンジ**
「テルモ」(採用) (後) (劇)

Lidocaine 100mg/5mL/筒 [テルモ]

(ハイリスク)

【効】期外収縮(上室性・心室性), 発作性頻拍(上室性・心室性), 急性心筋梗塞時及び手術に伴う心室性不整脈の予防

【用】(注) 1回50~100mg(1~2mg/kg) 1~2分間で緩徐に静注. 効果が認められない場合には5分後に同量を投与. 効果の持続には10~20分間隔で同量を追加可. 1時間内の基準最高投与量は300mg. 効果は10~20分で消失

【禁】重篤な刺激伝導障害(完全房室ブロック等), 本剤の成分又はアミド型

局所麻酔薬に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦: 授乳禁止, 安全性未確立

213. 利尿剤

2132. チアジド系製剤

(トリクロルメチアジド)

▶ **フルイトラン錠2mg** (採用)
Fluitran 2mg/錠 [塩野義]

(劇)

〔貯法〕遮光

【効】高血圧症(本態性, 腎性等), 悪性高血圧, 心性浮腫(うっ血性心不全), 腎性浮腫, 肝性浮腫, 月経前緊張症

【用】(内) 1日2~8mgを1~2回に分割. 高血圧症に用いる場合には少量から開始して徐々に増量. 悪性高血圧に用いる場合には, 他の降圧剤と併用

【禁】無尿, 急性腎不全, 体液中のナトリウム・カリウム減少が明らかな患者, チアジド系薬剤又はその類似化合物(例えばクロルタリドン等のスルホンアミド誘導体)に対する過敏症, デスモプレシン酢酸塩水和物(男性における夜間多尿による夜間頻尿)を投与中

【妊婦】妊婦: 妊娠後期, 有益性と危険性より判断, 類薬で新生児又は乳児で高ビリルビン血症, 血小板減少等, 利尿効果に基づく血漿量減少, 血液濃縮, 子宮・胎盤血流量減少. 授乳婦: 授乳しないことが望ましい. 類薬でヒト母乳中へ移行

2133. 抗アルドステロン製剤

(カンレノ酸カリウム)

▶**カンレノ酸カリウム静注用
200mg「サワイ」(採用)** (後) (劇)

Potassium canrenoate 200mg/瓶

(沢井)

【貯法】遮光

【効】経口抗アルドステロン薬の服用困難な次記症状(高アルドステロン症によると考えられる)の改善:①原発性アルドステロン症. ②心性浮腫(うっ血性心不全), 肝性浮腫. ③開心術及び開腹術時における水分・電解質代謝異常

【用】(注) 1回100~200mgを1日1~2回, ブドウ糖注射液, 生理食塩液又は注射用水10~20mLに溶解して, ゆっくりと静注. 1日量として600mgまで. 期間は原則として2週間まで

【禁】無尿又は腎不全, 腎機能の進行性悪化状態, 高カリウム血症, エプレレノン又はタクロリムス投与中, アジソン病, 本剤に対し過敏症, てんかん等の痙攣性素因

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦: 授乳禁止, 類薬でヒト乳汁中へ移行

(スピロノラクトン)

▶**アルダクトンA細粒10% (採用)**

Aldactone A 100mg/g [ファイザー]



【貯法】遮光

▶**アルダクトンA錠25mg (院外専)**

Aldactone A 25mg/錠

▶**スピロノラクトン錠25mg「テバ」(採用)** (後)

Spironolactone 25mg/錠 [武田テバ]



【貯法】遮光

【先発品】アルダクトンA錠25mg

【効】①高血圧症(本態性, 腎性等). ②心性浮腫(うっ血性心不全), 腎性浮腫, 肝性浮腫, 特発性浮腫, 悪性腫瘍に伴う浮腫及び腹水, 栄養失調性浮腫. ③原発性アルドステロン症の診断及び症状の改善

【用】(内) 1日50~100mgを分割. ③のほかは他剤と併用することが多い

【禁】無尿又は急性腎不全, 高カリウム血症, アジソン病, タクロリムス・エプレレノン・ミトタン投与中, 本剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

2134. 炭酸脱水酵素阻害剤

(アセタゾラミド)

▶**ダイアモックス末 (院外専)**

Diamox 末 [三和化学]

(ハイリスク)

▶**ダイアモックス錠250mg (採用)**

Diamox 250mg/錠

(ハイリスク)

【効】①緑内障. ②てんかん(他の抗てんかん薬で効果不十分な場合に付加). ③肺気腫における呼吸性アシドーシスの改善, 心性浮腫, 肝性浮腫. ④月経前緊張症. ⑤メニエル病及びメニエル症候群. ⑥睡眠時無呼吸症候群 [ダイアモックス錠250mgのみ]

【用】(内) ①1日250~1000mgを分割.

21. 循環器官用薬

②1日250～750mgを分割, ③1日1回250～500mg, ④1日1回125～375mgを月経前5～10日間又は症状が発現した日から, ⑤1日1回250～750mg, ⑥1日250～500mgを分割

【禁】本剤の成分又はスルホンアミド系薬剤に対し過敏症, 肝硬変等の進行した肝疾患又は高度肝機能障害, 無尿, 急性腎不全, 高クロール血症性アシドーシス, 体液中のナトリウム・カリウム減少が明らか, 副腎機能不全・アジソン病. 慢性閉塞隅角緑内障には長期投与しない

【妊婦】妊婦: 妊娠初期又は妊娠している可能性, 投与禁止希望, 動物で死亡胎児の増加及び骨形成不全等. 授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

(アセタゾラミドナトリウム)

▶ **ダイアモックス注射用500mg**
(採用)

Diamox 500mg/瓶 (三和化学)

ハイリスク

【効】①緑内障, ②てんかん (他の抗てんかん薬で効果不十分な場合に付加), ③肺気腫における呼吸性アシドーシスの改善, ④メニエル病及びメニエル症候群

【用】(注) ①1日250mg～1gを分割して静注又は筋注, ②1日250～750mgを分割して静注又は筋注, ③1日1回250～500mgを静注又は筋注, ④1日1回250～750mgを静注又は筋注. 注射液の調製法: 注射用水, 生理食塩液, 又は5%ブドウ糖液で完全に溶解してから使用

【禁】本剤の成分又はスルホンアミド系薬剤に対し過敏症, 肝硬変等の進行した肝疾患又は高度肝機能障害, 無尿, 急性腎不全, 高クロール血症性アシ

ドーシス, 体液中のナトリウム・カリウム減少が明らか, 副腎機能不全・アジソン病. 慢性閉塞隅角緑内障には長期投与しない

【妊婦】妊婦: 妊娠初期又は妊娠している可能性, 投与禁止希望, 動物で死亡胎児の増加及び骨形成不全等. 授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

2139. その他の利尿剤

(アゾセミド)

▶ **アゾセミド錠60mg「JG」(採用)**
(後)

Azosemide 60mg/錠

(日本ジェネリック)

【貯法】遮光

【先発品】ダイアート錠60mg

【効】心性浮腫 (うっ血性心不全), 腎性浮腫, 肝性浮腫

【用】(内) 1日1回60mg

【禁】無尿, 肝性昏睡, 体液中のナトリウム・カリウム減少が明らか, デスモプレシン酢酸塩水和物 (男性における夜間多尿による夜間頻尿) を投与中, スルホンアミド誘導体に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 妊娠2～6か月又は妊娠している可能性, 有益性と危険性より判断. 動物: 一過性の骨格異常. 授乳婦: 授乳禁止, 類薬でヒト母乳中へ移行

(イソソルビド)

▶ **イソバイドシロップ70% (院外専)**

Isobide 350g500mL/瓶

(興和)

【貯法】冷所

▶ **イソソルビド内用液70%**
「CEO」(採用) (後)

Isosorbide 350g500mL/瓶

(武田)

〔先発品〕イソバイドシロップ70%

▶ **イソバイドシロップ70%分包**
20mL (院外専)

Isobide 14.0g/20mL/包 (興和)

▶ **イソバイドシロップ70%分包**
30mL (院外専)

Isobide 21.0g/30mL/包

【効】①脳腫瘍時の脳圧降下，頭部外傷に起因する脳圧亢進時の脳圧降下，腎・尿管結石時の利尿，緑内障の眼圧降下。②メニエール病

【用】(内) ①1日量70～140mLを2～3回に分割。②1日1.5～2.0mL/kgを標準用量とし，1日量90～120mLを毎食後3回に分割，必要によって冷水で2倍程度に希釈

【禁】本剤及び本剤の成分に対し過敏症，急性頭蓋内血腫

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

.....
(トラセミド)

▶ **トラセミドOD錠8mg「TE」(採用)後**

Toraseamide OD 8mg/錠

(トーアエイヨー)



〔先発品〕ルブラック錠8mg

【効】心性浮腫，腎性浮腫，肝性浮腫

【用】(内) 1日1回4～8mg

【禁】無尿，肝性昏睡，体液中のナトリウム・カリウムが明らかに減少，本剤の成分又はスルフォンアミド誘導体に対し過敏症，デスマプレシン酢酸塩水和物（男性における夜間多尿による夜間頻尿）を投与中

【妊婦】妊婦：妊娠初期又は妊娠している可能性，有益性と危険性より判断，動物：生後には消失する一過性の骨格異常，胎児の化骨遅延及び出生児の体

重増加抑制，母体毒性。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁中へ移行

.....
(トルバプタン)

▶ **サムスカOD錠7.5mg (採用) (劇)**
Samsca OD 7.5mg/錠 (大塚)



【効】①ループ利尿薬等の他の利尿薬で効果不十分な心不全における体液貯留。②ループ利尿薬等の他の利尿薬で効果不十分な肝硬変における体液貯留。③腎容積が既に増大しており，かつ，腎容積の増大速度が速い常染色体優性多発性嚢胞腎の進行抑制。④抗利尿ホルモン不適合分泌症候群（SIADH）における低ナトリウム血症の改善

【用】(内) ①15mgを1日1回。②7.5mgを1日1回。③1日60mgを2回（朝45mg，夕方15mg）に分割して投与を開始。1日60mgの用量で1週間以上投与し，忍容性がある場合には，1日90mg（朝60mg，夕方30mg），1日120mg（朝90mg，夕方30mg）と1週間以上の間隔を空けて段階的に増量。最高用量は1日120mgまで。④7.5mgを1日1回，必要に応じて，望ましい血清ナトリウム濃度に達するまで段階的に増量できる。最高用量は1日60mgまで

【警告】〈心不全及び肝硬変における体液貯留〉

1.1 本剤投与により，急激な利尿から脱水症状や高ナトリウム血症を来し，意識障害に至った症例が報告されており，また，急激な血清ナトリウム濃度の上昇による浸透圧性脱髄症候群を来すおそれがあることから，入院下で投与を開始又は再開すること。また，特に投与開始日又は再開日には血清ナトリウム濃度を

21. 循環器官用薬

21

頻回に測定すること。[8.8 参照]、[8.12 参照]、[9.1.3 参照]、[11.1.3 参照]、[11.1.4 参照]

〈SIADHにおける低ナトリウム血症〉

1.2 本剤投与により、急激な血清ナトリウム濃度の上昇による浸透圧性脱髄症候群を来すおそれがあることから、入院下で投与を開始、増量又は再開し、急激な血清ナトリウム濃度の上昇がみられた場合には適切な処置を行うこと。特に投与開始日、増量日又は再開日には水分制限を解除し、血清ナトリウム濃度を頻回に測定すること。[8.14 参照]、[9.1.3 参照]、[11.1.4 参照]

1.3 本剤投与中は血清ナトリウム濃度をモニタリングしながら、患者毎に飲水量を調節し、適切な水分制限を指導すること。[8.14 参照]、[9.1.3 参照]、[11.1.4 参照]
〈常染色体優性多発性のう胞腎〉

1.4 本剤は、常染色体優性多発性のう胞腎について十分な知識をもつ医師のもとで、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。また、本剤投与開始に先立ち、本剤は疾病を完治させる薬剤ではないことや重篤な肝機能障害が発現するおそれがあること、適切な水分摂取及び定期的な血液検査等によるモニタリングの実施が必要であることを含め、本剤の有効性及び危険性を患者に十分に説明し、同意を得ること。

1.5 特に投与開始時又は漸増期において、過剰な利尿に伴う脱水症状、高ナトリウム血症などの副作用があらわれるおそれがあるので、少

なくとも本剤の投与開始は入院下で行い、適切な水分補給の必要性について指導すること。また、本剤投与中は少なくとも月1回は血清ナトリウム濃度を測定すること。[8.21 参照]、[11.1.3 参照]

1.6 本剤の投与により、重篤な肝機能障害が発現した症例が報告されていることから、血清トランスアミナーゼ値及び総ビリルビン値を含めた肝機能検査を必ず本剤投与開始前及び増量時に実施し、本剤投与中は少なくとも月1回は肝機能検査を実施すること。また、異常が認められた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。[2.8 参照]、[8.18 参照]、[8.19 参照]、[11.1.5 参照]、[15.1.1 参照]

【禁】〔心不全及び肝硬変における体液貯留の場合〕本剤の成分又は類似化合物（モザバプタン塩酸塩等）に対し過敏症、無尿、口渇を感じない又は水分摂取が困難、高ナトリウム血症、適切な水分補給が困難な肝性脳症、妊婦又は妊娠している可能性、〔常染色体優性多発性嚢胞腎の場合〕本剤の成分又は類似化合物（モザバプタン塩酸塩等）に対し過敏症、口渇を感じない又は水分摂取が困難、高ナトリウム血症、重篤な腎機能障害（eGFR 15mL/min/1.73 m²未満）、慢性肝炎、薬剤性肝機能障害等の肝機能障害（常染色体優性多発性嚢胞腎に合併する肝嚢胞を除く）又はその既往歴、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止、妊娠する可能性のある婦人には、適切な避妊を行うよう指導。動物：催奇形性及び胚・胎児死亡、胚あるいは胎児移行。授乳婦：授乳禁止。動物：乳汁中へ移行

.....
(フロセמיד)

▶**フロセמיד細粒4%「EMEC」**

(採用) (後)

Furosemide 40mg/g [エルメッド]



【貯法】遮光

【効】高血圧症(本態性、腎性等)、悪性高血圧、心性浮腫(うっ血性心不全)、腎性浮腫、肝性浮腫、月経前緊張症、末梢血管障害による浮腫、尿路結石排出促進

【用】(内) 1日1回40～80mg(本剤1～2g)を連日又は隔日、腎機能不全等の場合には更に大量に用いることもある。悪性高血圧に用いる場合には、他の降圧剤と併用

【禁】無尿、肝性昏睡、体液中のナトリウム・カリウム減少が明らか、スルフォンアミド誘導体に対し過敏症、デスマプレシン酢酸塩水和物(男性における夜間多尿による夜間頻尿)を投与中

【妊婦】妊婦：妊娠初期又は妊娠している可能性、有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

.....

(フロセמיד)

▶**ラシックス錠40mg(院外専)**

Lasix 40mg/錠 [サノフィ]



▶**フロセמיד錠40mg「武田テバ」**

(採用) (後)

Furosemide 40mg/錠 [武田テバ]



【貯法】遮光

【先発品】ラシックス錠40mg

【効】高血圧症(本態性、腎性等)、悪性高血圧、心性浮腫(うっ血性心不

全)、腎性浮腫、肝性浮腫、月経前緊張症、末梢血管障害による浮腫、尿路結石排出促進

【用】(内) 1日1回40～80mgを連日又は隔日、腎機能不全等の場合には更に大量に用いることもある。悪性高血圧に用いる場合には、他の降圧剤と併用

【禁】無尿、肝性昏睡、体液中のナトリウム・カリウム減少が明らか、スルフォンアミド誘導体に対し過敏症、デスマプレシン酢酸塩水和物(男性における夜間多尿による夜間頻尿)を投与中

【妊婦】妊婦：妊娠初期又は妊娠している可能性、有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

.....

(フロセמיד)

▶**ラシックス注20mg(採用)**

Lasix 20mg2mL/管 [日医工]



【貯法】遮光、低温(8℃以下)で保存する時結晶を析出することがある、この場合には室温で溶解してから使用

【効】高血圧症(本態性、腎性等)、悪性高血圧、心性浮腫(うっ血性心不全)、腎性浮腫、肝性浮腫、脳浮腫、尿路結石排出促進

【用】(注) 1日1回20mgを静注又は筋注、腎機能不全等の場合には更に大量に用いることもある。悪性高血圧に用いる場合には、他の降圧剤と併用

【禁】無尿、肝性昏睡、体液中のナトリウム・カリウム減少が明らか、スルフォンアミド誘導体に対し過敏症、デスマプレシン酢酸塩水和物(男性における夜間多尿による夜間頻尿)を投与中

【妊婦】妊婦：妊娠初期、有益性と危険

21. 循環器官用薬

性より判断, 安全性未確立. 授乳婦:
授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

214. 血圧降下剤

2142. ヒドララジン製剤

(ヒドララジン塩酸塩)

▶10%アプレゾリン散「SUN」 (採用)

Apresoline 100mg/g [サンファーマ]



【効】本態性高血圧症, 妊娠高血圧症候
群による高血圧

【用】(内) 最初は, 1日30~40mgを3~
4回に分割し, 血圧値をみながら漸次
増量. 維持量は各個人により異なるが
1回20~50mg, 1日30~200mg

【禁】虚血性心疾患, 大動脈弁狭窄・僧
帽弁狭窄及び拡張不全(肥大型心筋
症, 収縮性心膜炎, 心タンポナーデ
等)による心不全, 高度頻脈及び高心
拍出性心不全(甲状腺中毒症等), 肺
高血圧症による右心不全, 解離性大動
脈瘤, 頭蓋内出血急性期, 本剤の成分
に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判
断, ヒト胎児において経胎盤的に移行
し, 新生児に血小板減少等. 動物: 催
奇形作用. 授乳婦: 授乳禁止, ヒト母
乳中へ移行

(ヒドララジン塩酸塩)

▶アプレゾリン注射用20mg (採 用)

Apresoline 20mg/管 [サンファーマ]

【効】高血圧性緊急症(子癇, 高血圧性
脳症等)

【用】(注) 1回20mgを筋注又は徐々に静
注

【禁】虚血性心疾患, 大動脈弁狭窄・僧

帽弁狭窄及び拡張不全(肥大型心筋
症, 収縮性心膜炎, 心タンポナーデ
等)による心不全, 高度頻脈及び高心
拍出性心不全(甲状腺中毒症等), 肺
高血圧症による右心不全, 解離性大動
脈瘤, 頭蓋内出血急性期, 本剤の成分
に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判
断, 胎盤を通過, 新生児の血小板減少
等. 動物: 催奇形作用. 授乳婦: 授乳
禁止, ヒト母乳中へ移行

2144. アンジオテンシン変換酵素 阻害剤

(イミダプリル塩酸塩)

▶タナトリル錠5 (採用)

Tanatriil 5mg/錠 [田辺三菱]



【効】①高血圧症, 腎実質性高血圧症.
②1型糖尿病に伴う糖尿病性腎症

【用】(内) ①5~10mgを1日1回. 重症
高血圧症, 腎障害を伴う高血圧症又は
腎実質性高血圧症では2.5mgから開始
が望ましい. ②5mgを1日1回. 重篤な
腎障害を伴う患者では2.5mgから開始
が望ましい

【禁】本剤の成分に対し過敏症, 血管浮
腫の既往歴(アンジオテンシン変換酵
素阻害剤等の薬剤による血管浮腫, 遺
伝性血管浮腫, 後天性血管浮腫, 特発
性血管浮腫等), デキストラン硫酸固
定化セルロース, トリプトファン固定
化ポリビニルアルコール又はポリエチ
レンテレフタレートを用いた吸着器に
よるアフエレーシス施行中, アクリロ
ニトリルメタリルスルホン酸ナトリウ
ム膜(AN69)を用いた血液透析施行
中, 妊婦又は妊娠している可能性, ア
リスキレンフマル酸塩を投与中の糖尿

病患者（但し、他の降圧治療を行ってもなお血圧のコントロールが著しく不良の患者を除く）

【妊婦】妊婦：投与禁止。投与中に妊娠が判明した場合には、直ちに投与中止。類薬：妊娠中期および末期にACE阻害剤を投与された高血圧症の患者で、羊水過少症、胎児・新生児の死亡、新生児の低血圧、腎不全、高カリウム血症、頭蓋の形成不全および羊水過少症によると推測される四肢の拘縮、頭蓋顔面の変形等。妊娠初期にACE阻害剤を投与された患者群において、胎児奇形の相対リスクは降圧剤が投与されていない患者群に比べ高かった。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

.....
(エナラプリルマレイン酸塩)

▶レニベース錠5（採用）

Renivace 5mg/錠 [オルガノン]



【効】①本態性高血圧症、腎性高血圧症、腎血管性高血圧症、悪性高血圧。②次記の状態、ジギタリス製剤、利尿剤等の基礎治療剤を投与しても十分な効果が認められない場合：慢性心不全（軽症～中等症）

【用】(内) ①5～10mgを1日1回、腎性・腎血管性高血圧症又は悪性高血圧の患者では2.5mgから開始することが望ましい。生後1か月以上の小児：0.08mg/kgを1日1回。②ジギタリス製剤、利尿剤等と併用。5～10mgを1日1回。腎障害を伴う患者又は利尿剤投与中の患者では2.5mg（初回量）から開始することが望ましい

【禁】本剤の成分に対し過敏症、血管浮腫の既往歴（アンジオテンシン変換酵素阻害剤等の薬剤による血管浮腫、遺

伝性血管浮腫、後天性血管浮腫、特発性血管浮腫等）、デキストラン硫酸固定化セルロース、トリプトファン固定化ポリビニルアルコール又はポリエチレンテレフタレートを用いた吸着器によるアフエーシス施行中、アクリロニトリルメタリルスルホン酸ナトリウム膜（AN69）を用いた血液透析施行中、妊婦又は妊娠している可能性、アリスキレンを投与中の糖尿病患者（但し、他の降圧治療を行ってもなお血圧のコントロールが著しく不良の患者を除く）

【妊婦】妊婦：投与禁止。投与中に妊娠が判明した場合には、直ちに投与中止。類薬：妊娠中期及び末期に、ACE阻害剤で羊水過少症、胎児・新生児の死亡、新生児の低血圧、腎不全、高カリウム血症、頭蓋の形成不全及び羊水過少症によると推測される四肢の拘縮、頭蓋顔面の変形等。妊娠初期にACE阻害剤を投与された患者群において、胎児奇形の相対リスクは降圧剤が投与されていない患者群に比べ高かった。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

.....
(カプトプリル)

▶カプトリル細粒5%（採用）

Captopril 50mg/g [第一三共エスファ]



【効】本態性高血圧症、腎性高血圧症、腎血管性高血圧症、悪性高血圧

【用】(内) 1日37.5～75mgを3回に分割、重症例においても1日150mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症、血管浮腫の既往歴（アンジオテンシン変換酵素阻害剤等の薬剤による血管浮腫、遺伝性血管浮腫、後天性血管浮腫、特発性血管浮腫等）、デキストラン硫酸固

21. 循環器官用薬

定化セルロース、トリプトファン固定化ポリビニルアルコール又はポリエチレンテレフタレートを用いた吸着器によるアフエレーシスを施行中、アクリロニトリルメタリルスルホン酸ナトリウム膜 (AN69) を用いた血液透析施行中、妊婦又は妊娠している可能性、アリスキレンフマル酸塩を投与中の糖尿病患者 (但し、他の降圧治療を行ってもなお血圧のコントロールが著しく不良の患者を除く)

【妊婦】妊婦：投与禁止。投与中に妊娠が判明した場合には、直ちに投与中止。重症高血圧症の患者で、羊水過少症、また、その新生児に低血圧・腎不全等。類薬：妊娠中期および末期にACE阻害剤を投与された高血圧症の患者で、羊水過少症、胎児・新生児の死亡、新生児の低血圧、腎不全、高カリウム血症、頭蓋の形成不全および羊水過少症によると推測される四肢の拘縮、頭蓋顔面の変形等。妊娠初期にACE阻害剤を投与された患者群において、胎児奇形の相対リスクは降圧剤が投与されていない患者群に比べ高かった。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

.....
(テモカプリル塩酸塩)

▶ エースコール錠2mg (院外専)

Accecol 2mg/錠 [アルフレッサ]



【効】高血圧症、腎実質性高血圧症、腎血管性高血圧症

【用】(内) 1日1回2～4mg、1日1回1mgから開始し、必要に応じ4mgまで漸次増量

【禁】本剤の成分に対し過敏症、血管浮腫の既往歴 (アンジオテンシン変換酵素阻害剤等の薬剤による血管浮腫、遺

伝性血管浮腫、後天性血管浮腫、特発性血管浮腫等)、デキストラン硫酸固定化セルロース、トリプトファン固定化ポリビニルアルコール又はポリエチレンテレフタレートを用いた吸着器によるアフエレーシス施行中、アクリロニトリルメタリルスルホン酸ナトリウム膜 (AN69) を用いた血液透析施行中、妊婦又は妊娠している可能性、アリスキレンフマル酸塩を投与中の糖尿病患者 (但し、他の降圧治療を行ってもなお血圧のコントロールが著しく不良の患者を除く)、アンジオテンシン受容体ネプリライシン阻害薬 (サクビトリルバルサルタンナトリウム水和物) を投与中、あるいは投与中止から36時間以内

【妊婦】妊婦：投与禁止。投与中に妊娠が判明した場合には、直ちに投与中止。類薬：妊娠中期および末期にACE阻害剤を投与された高血圧症の患者で、羊水過少症、胎児・新生児の死亡、新生児の低血圧、腎不全、高カリウム血症、頭蓋の形成不全および羊水過少症によると推測される四肢の拘縮、頭蓋顔面の変形等。妊娠初期にACE阻害剤を投与された患者群において、胎児奇形の相対リスクは降圧剤が投与されていない患者群に比べ高かった。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

2149. その他の血圧降下剤

(アジルサルタン)

▶ アジルバ錠20mg (採用)

Azilva 20mg/錠 [武田]



【効】高血圧症

【用】(内) 成人：20mgを1日1回、1日40

mgまで。小児：6歳以上の小児には、体重50kg未満の場合は2.5mg、体重50kg以上の場合は5mgの1日1回経口投与から開始。1日最大投与量は体重50kg未満の場合は20mg、体重50kg以上の場合は40mg

【禁】本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性、アリスキレンフマル酸塩を投与中の糖尿病患者（但し、他の降圧治療を行ってもなお血圧のコントロールが著しく不良の患者を除く）

【妊婦】妊婦：投与禁止。投与中に妊娠が判明した場合には、直ちに投与中止。（類薬）妊娠中期及び末期の投与で羊水過少症、胎児・新生児死亡、新生児の低血圧、腎不全、高カリウム血症、頭蓋の形成不全、羊水過少症によると推測される四肢の拘縮、頭蓋顔面の変形、肺の低形成等。授乳婦：授乳禁止、動物：出生児に腎盂拡張、体重増加の抑制

.....
(アゼルニジピン)

▶ラジレス錠150mg (採用)

Calblock 16mg/錠 [第一三共]



【貯法】遮光

【効】高血圧症

【用】(内) 8～16mgを1日1回朝食後、1回8mgあるいは更に低用量から開始し、1日16mgまで

【禁】妊婦又は妊娠している可能性、本剤の成分に対し過敏症、アゾール系抗真菌剤（経口剤、注射剤）（イトラコナゾール、ミコナゾール、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、ポリコナゾール）・HIVプロテアーゼ阻害剤（リトナビル含有製剤、ネルフィナビル、アタザナビル、ホスアンブレナビル、

ダルナビル含有製剤）・コビシスタットを含有する製剤を投与中

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：妊娠前～初期の投与において着床前及び着床後胚死亡率の増加、出生児の体重低下、妊娠期間及び分娩時間の延長、妊娠末期の投与において妊娠期間及び分娩時間の延長。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。動物：乳汁移行

.....
(アリスキレンフマル酸塩)

▶ラジレス錠150mg (採用)

Rasilez 150mg/錠

[オーファンパシフィック]



【効】高血圧症

【用】(内) 150mgを1日1回、300mgまで増量可

【禁】本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性、イトラコナゾール、シクロスポリンを投与中、アンジオテンシン変換酵素阻害剤又はアンジオテンシンII受容体拮抗剤を投与中の糖尿病患者（但し、アンジオテンシン変換酵素阻害剤又はアンジオテンシンII受容体拮抗剤投与を含む他の降圧治療を行ってもなお血圧のコントロールが著しく不良の患者を除く）

【妊婦】妊婦：投与禁止。投与中に妊娠が判明した場合には、直ちに投与中止。（類薬）妊娠中期～末期の投与で胎児・新生児死亡、羊水過少症、胎児・新生児の低血圧、腎不全、高カリウム血症、頭蓋の形成不全、羊水過少症によると推測される四肢の拘縮、脳、頭蓋顔面の奇形、肺の発育形成不全等。妊娠初期の投与で胎児奇形の相対リスク。授乳婦：授乳禁止、動物：

21. 循環器官用薬

乳汁中へ移行

(アロプリノール)

▶ザイロリック錠100 (院外専)

Zyloric 100mg/錠

[グラクソ・スミスクライン]

【効】次記の場合における高尿酸血症のは正：痛風，高尿酸血症を伴う高血圧症

【用】(内) 1日量200～300mgを，2～3回に分割し食後

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，動物：胎児に催奇形作用，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，母乳中へ本剤及びその代謝物が移行

(イルベサルタン)

▶イルベタン錠100mg (院外専)

Irbetan 100mg/錠

[塩野義]



【効】高血圧症

【用】(内) 50～100mgを1日1回，1日200mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症，妊婦又は妊娠している可能性，アリスキレンフマル酸塩を投与中の糖尿病患者（但し，他の降圧治療を行ってもなお血圧のコントロールが著しく不良の患者を除く）

【妊婦】妊婦：投与禁止，投与中に妊娠が判明した場合は直ちに投与中止，（類薬）妊娠中期及び末期に投与された高血圧症の患者で羊水過少症，胎児・新生児の死亡，新生児の低血圧，腎不全，高カリウム血症，頭蓋の形成不全及び羊水過少症によると推測される四肢の拘縮，頭蓋顔面の奇形，肺の

発育不全等，授乳婦：授乳しないことが望ましい，動物で乳汁移行，哺育期間において出生児の体重増加抑制

(インダパミド)

▶ナトリックス錠1 (採用)

Natrix 1mg/錠

[大日本住友]



【効】本態性高血圧症

【用】(内) 1日1回2mg朝食後，少量から開始し漸増

【禁】無尿，急性腎不全，体液中のナトリウム・カリウム減少，チアジド系薬剤又はその類似化合物（スルフォアミド誘導体）に対して過敏症，デスモプレシン酢酸塩水和物（男性における夜間多尿による夜間頻尿）を投与中

【妊婦】妊婦：妊娠後期，有益性と危険性より判断，類薬：新生児又は乳児に高ビリルビン血症，血小板減少等，授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

(ウラピジル)

▶エبرانチルカプセル15mg (採用)

Ebrantil 15mg/Cap

[科研]



【効】①本態性高血圧症，腎性高血圧症，褐色細胞腫による高血圧症，②前立腺肥大症に伴う排尿障害，③神経因性膀胱に伴う排尿困難

【用】(内) 以下を1日2回に分割し朝夕食後，①1日30mgより開始，1～2週間の間隔で1日120mgまで漸増，②1日30mgより開始，1～2週間の間隔で1日60～90mgまで漸増，1日90mgまで，③1日30mgより開始，1～2週間の間隔で1日60mgに漸増，1日90mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判

断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

(エサキセレン)

▶**ミネプロ錠2.5mg (院外専)**

Minnebro 2.5mg/錠 (第一三共)



【効】高血圧症

【用】(内) 2.5mgを1日1回，効果不十分な場合は，5mgまで増量可

【禁】本剤の成分に対し過敏症，高カリウム血症もしくは本剤投与開始時に血清カリウム値が5.0mEq/Lを超えている患者，重度の腎機能障害 (eGFR 30mL/min/1.73m²未満)，カリウム保持性利尿剤 (スピロノラクトン，トリアムテレン，カンレノ酸カリウム)，アルドステロン拮抗剤 (エプレレノン) 又はカリウム製剤 (塩化カリウム，グルコン酸カリウム，アスパラギン酸カリウム，ヨウ化カリウム，酢酸カリウム) を投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断．動物で胎児への移行，黄体数，着床数，生存胚数及び出生児体重の低値．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．動物で乳汁への移行

(エプレレノン)

▶**セララ錠50mg (採用)**

Selara 50mg/錠 (ファイザー)



【効】①高血圧症②次記の状態で，アンジオテンシン変換酵素阻害薬又はアンジオテンシンII受容体拮抗薬，β遮断薬，利尿薬等の基礎治療を受けている患者．慢性心不全

【用】(内) ①1日1回50mgから開始，100mgまで増量可．②1日1回25mgから開

始，開始から4週間以降を目安に1日1回50mgへ増量．中等度の腎機能障害のある患者では，1日1回隔日25mgから開始し，最大用量は1日1回25mg

【禁】(効能共通) 本剤の成分に対し過敏症，高カリウム血症もしくは本剤投与開始時に血清カリウム値が5.0mEq/Lを超えている，重度の腎機能障害 (クレアチニンクリアランス30mL/分未満)，重度の肝機能障害 (Child-Pugh分類クラスCの肝硬変に相当)，カリウム保持性利尿薬投与中，イトラコナゾール・リトナビル及びネルフィナビル投与中．(高血圧症) 微量アルブミン尿又は蛋白尿を伴う糖尿病，中等度以上の腎機能障害 (クレアチニンクリアランス50mL/分未満)，カリウム製剤投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断．動物で胎児に移行，早期吸収胚数の増加．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．動物で乳汁移行

(エホニジピン塩酸塩エタノール付加物)

▶**ランデル錠40 (採用)**

Landel 40mg/錠 (塩野義)



【効】①高血圧症，腎実質性高血圧症．②狭心症

【用】(内) ①1日20～40mgを1～2回分割，1日60mgまで．②1日40mgを1回(食後)

【禁】妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止．動物：親動物，出生児に体重増加の抑制．授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

21. 循環器官用薬

(オルメサルタンメドキシミル)

▶ **オルメテックOD錠20mg (院外専)**

Olmotec OD 20mg/錠 [第一三共]

▶ **オルメサルタンOD錠20mg 「DSEP」(採用) (後)**

Olmesartan OD 20mg/錠 [第一三共エスファ]



【先発品】オルメテックOD錠20mg

【効】高血圧症

【用】(内) 10～20mgを1日1回、1日5～10mgから開始し、1日40mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性、アリスキレンフマル酸塩を投与中の糖尿病患者（但し、他の降圧治療を行ってもなお血圧のコントロールが著しく不良の患者を除く）

【妊婦】妊婦：投与禁止。投与中に妊娠が判明した場合は直ちに投与中止。妊娠中期及び末期にアンジオテンシンII受容体拮抗剤やアンジオテンシン変換酵素阻害剤を投与された高血圧症の患者で羊水過少症、胎児・新生児の死亡、新生児の低血圧、腎不全、高カリウム血症、頭蓋の形成不全及び羊水過少症によると推測される四肢の拘縮、頭蓋顔面の変形、肺の形成不全等。授乳婦：授乳しないことが望ましい。動物で乳汁移行、出生仔に腎盂拡張を伴う死亡及び体重減少、出生仔に体重増加抑制及び生後分化の遅延

.....
(カルテオロール塩酸塩)▶ **ミケランLAカプセル15mg (院外専)**

Mikelan LA 15mg/Cap [大塚]



【効】本態性高血圧症（軽症～中等症）

【用】(内) 1日15mgを朝食後、1日30mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症、気管支喘息・気管支痙攣のおそれ、糖尿病性ケトアシドーシス、代謝性アシドーシス、高度の徐脈（著しい洞性徐脈）、房室ブロック（II、III度）、洞不全症候群、洞房ブロック、心原性ショック、肺高血圧による右心不全、うっ血性心不全、低血圧症、未治療の褐色細胞腫、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

.....
(カルベジロール)▶ **アーチスト錠2.5mg (院外専)**

Artist 2.5mg/錠 [第一三共]

《ハイリスク》~~×~~▶ **カルベジロール錠2.5mg 「サウイ」(採用) (後)**

Carvedilol 2.5mg/錠 [沢井]

《ハイリスク》~~×~~

【先発品】アーチスト錠2.5mg

【効】①次の状態で、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、利尿薬、ジギタリス製剤等の基礎治療を受けている患者：虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全。②頻脈性心房細動

【用】(内) ①1回1.25mg、1日2回食後経口投与から開始。1回1.25mg、1日2回の用量に忍容性がある場合には、1週間以上の間隔で忍容性をみながら段階的に増量し、忍容性がない場合は減量。用量の増減は必ず段階的に行い、1回投与量は1.25mg、2.5mg、5mg又は10mgのいずれかとし、いずれの用量においても、1日2回食後。維持量として1回2.5～10mgを1日2回食後。開始用

量は更に低用量としてもよい。②1回5mgを1日1回から開始，効果が不十分な場合には10mgを1日1回，20mgを1日1回へ段階的に増量。最大投与量は20mgを1日1回まで

【警告】慢性心不全患者に使用する場合には，慢性心不全治療の経験が十分にある医師のもとで使用すること

【禁】気管支喘息，気管支痙攣の恐れ，糖尿病性ケトアシドーシス，代謝性アシドーシス，高度徐脈（著しい洞性徐脈），房室ブロック（II，III度），洞房ブロック，心原性ショック，強心薬又は血管拡張薬を静脈内投与する必要のある心不全，非代償性心不全，肺高血圧による右心不全，未治療の褐色細胞腫，妊婦又は妊娠している可能性，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止，安全性未確立。動物：妊娠前及び初期に黄体数の減少，骨格異常の増加。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

.....
(カルベジロール)

▶ **アーチスト錠10mg (院外専)**

Artist 10mg/錠 [第一三共]

ハイリスク ~~×~~

▶ **カルベジロール錠10mg「サワイ」(採用) 後**

Carvedilol 10mg/錠 [沢井]

ハイリスク ~~×~~

【先発品】アーチスト錠10mg

【効】①本態性高血圧症（軽症～中等症），腎実質性高血圧症。②狭心症。③次の状態で，アンジオテンシン変換酵素阻害薬，利尿薬，ジギタリス製剤等の基礎治療を受けている患者：虚血性心疾患又は拡張型心筋症に基づく慢性心不全。④頻脈性心房細動

【用】(内) ①1回10～20mgを1日1回。

②1回20mgを1日1回。③1回1.25mg，1日2回食後経口投与から開始。1回1.25mg，1日2回の用量に忍容性がある場合には，1週間以上の間隔で忍容性をみながら段階的に増量し，忍容性がない場合は減量。用量の増減は必ず段階的に行い，1回投与量は1.25mg，2.5mg，5mg又は10mgのいずれかとし，いずれの用量においても，1日2回食後。維持量として1回2.5～10mgを1日2回食後。開始用量は更に低用量としてもよい。④1回5mgを1日1回から開始，効果が不十分な場合には10mgを1日1回，20mgを1日1回へ段階的に増量。最大投与量は20mgを1日1回まで

【警告】慢性心不全患者に使用する場合には，慢性心不全治療の経験が十分にある医師のもとで使用すること

【禁】気管支喘息，気管支痙攣の恐れ，糖尿病性ケトアシドーシス，代謝性アシドーシス，高度徐脈（著しい洞性徐脈），房室ブロック（II，III度），洞房ブロック，心原性ショック，強心薬又は血管拡張薬を静脈内投与する必要のある心不全，非代償性心不全，肺高血圧による右心不全，未治療の褐色細胞腫，妊婦又は妊娠している可能性，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止，安全性未確立。動物：妊娠前及び初期に黄体数の減少，骨格異常の増加。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

.....
(カンデサルタンシレキセチル)

▶ **カンデサルタン錠8mg**

「あすか」(採用) 後

Candesartan 8mg/錠 [あすか]

ハイリスク

【先発品】プロプレス錠8

【効】①高血圧症。②腎実質性高血圧

21. 循環器官用薬

症。③次記の状態では、アンジオテンシン変換酵素阻害剤の投与が適切でない場合：慢性心不全（軽症～中等症）

【用】(内) ①成人：1日1回4～8mg, 12mgまで増量。腎障害を伴う場合には、1日1回2mgから開始し、8mgまで増量。小児：1歳以上6歳未満の小児には1日1回0.05～0.3mg/kg, 6歳以上の小児には1日1回2～8mg, 12mgまで増量できる。腎障害を伴う場合には、低用量から投与を開始、8mgまで増量できる。②1日1回2mgから開始し、8mgまで増量。③1日1回4mgから開始し、8mgまで増量できる。アンジオテンシン変換酵素阻害剤以外による基礎治療は継続

【禁】本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性、アリスキレンフマル酸塩を投与中の糖尿病患者（但し、他の降圧治療を行ってもなお血圧のコントロールが著しく不良の患者を除く）

【妊婦】妊婦：投与禁止。投与中に妊婦が判明した場合は、直ちに投与中止。妊娠中期及び末期の高血圧患者で羊水過少症、胎児・新生児の死亡、新生児の低血圧、腎不全、高カリウム血症、頭蓋の形成不全及び羊水過少症によると推測される四肢の拘縮、頭蓋顔面の変形、肺の低形成等。授乳婦：授乳禁止。動物：出生児に水腎症の発生増加

(シルニジピン)

▶アテレック錠10 (採用)

Atelec 10mg/錠 [持田]



【効】高血圧症

【用】(内) 1日1回5～10mgを朝食後、1日1回20mgまで。重症高血圧症には1日1回10～20mgを朝食後

【禁】妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：胎児毒性、妊娠期間及び分娩時間の延長。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

(セリプロロール塩酸塩)

▶セレクトール錠200mg (院外専)

Selectol 200mg/錠 [日本新薬]



【効】①本態性高血圧症（軽症～中等症）、腎実質性高血圧症。②狭心症

【用】(内) ①1日1回100～200mg食後。②1日1回200mg食後。①②1日400mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症、糖尿病性ケトアシドーシス、代謝性アシドーシス、高度の徐脈（著しい洞性徐脈）、房室ブロック（II, III度）、洞房ブロック、洞不全症候群、心原性ショック、うっ血性心不全、肺高血圧による右心不全、未治療の褐色細胞腫、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

(テルミサルタン)

▶ミカルディス錠40mg (院外専)

Micardis 40mg/錠 [日本ベーリンガーインゲルハイム]



▶テルミサルタン錠40mg 「DSEP」(採用) (後)

Telmisartan 40mg/錠 [第一三共エスファ]



【先発品】ミカルディス錠40mg

【効】高血圧症

【用】(内) 40mgを1日1回、1日20mgから開始し漸次増量、1日80mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性、胆汁の分泌が極めて悪い患者又は重篤な肝障害、アリスキレンフマル酸塩を投与中の糖尿病患者（但し、他の降圧治療を行ってなお血圧のコントロールが著しく不良の患者を除く）

【妊婦】妊婦：投与禁止、妊娠が判明した場合は直ちに投与中止。妊娠中期及び末期に投与された患者に羊水過少症、胎児・新生児の死亡、新生児の低血圧、腎不全、高カリウム血症、頭蓋の形成不全及び羊水過少症によると推測される四肢の拘縮、頭蓋顔面の奇形、肺の発育不全等。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行、動物で出生児の4日生存率の低下、出生児の低体重及び身体発達の遅延

.....
(ドキサゾシンメシル酸塩)

▶ **カルデナリン錠1mg (院外専)**

Cardenalin 1mg/錠 [ファイザー]



▶ **ドキサゾシン錠1mg「タナベ」**
【採用】 (後)

Doxazosin 1mg/錠 [ニプロES]



【先発品】カルデナリン錠1mg

【効】①高血圧症。②褐色細胞腫による高血圧症

【用】(内) 1日1回0.5mgより始め、効果が不十分な場合1～2週間の間隔において1～4mgに漸増し、1日1回、1日8mgまで。褐色細胞腫による高血圧症に対しては1日16mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。動物：胎仔器官形成期投与試験で、胎仔死亡率の増加。授乳婦：授乳禁止希望、ヒト母乳中へ

移行

.....
(ニカルジピン塩酸塩)

▶ **ニカルジピン塩酸塩注射液2mg**
「サワイ」 (採用) (後) (劇)

Nicardipine hydrochloride 2mg 2mL/管 [沢井]

【貯法】遮光

【先発品】ペルジピン注射液2mg

▶ **ペルジピン注射液25mg (採用)** (劇)

Perdipine 25mg 25mL/瓶 [LTL]

【効】①手術時の異常高血圧の救急処置。②高血圧性緊急症。③急性心不全（慢性心不全の急性増悪を含む）

【用】(注) 生理食塩液又は5%ブドウ糖注射液で希釈し、0.01～0.02% (1mL当たり0.1～0.2mg) 溶液を点滴静注。①2～10μg/kg/分の点滴速度で開始し、目的値まで血圧を下げ、以後血圧をモニターしながら点滴速度を調節。急速に血圧を下げる必要がある場合には、本剤をそのまま10～30μg/kgを静注。②0.5～6μg/kg/分の点滴速度で、0.5μg/kg/分より開始し、目的値まで血圧を下げ、以後血圧をモニターしながら点滴速度を調節。③1μg/kg/分の点滴速度で、病態に応じて0.5～2μg/kg/分の範囲で点滴速度を調節

【警告】本剤を脳出血急性期の患者及び脳卒中急性期で頭蓋内圧が亢進している患者に投与する場合には、緊急対応が可能な医療施設において、最新の関連ガイドラインを参照しつつ、血圧等の患者の状態を十分にモニタリングしながら投与すること

【禁】本剤の成分に対し過敏症、急性心不全において高度大動脈弁狭窄・僧帽弁狭窄・肥大型閉塞性心筋症・低血圧（収縮期血圧90mmHg未満）・心原性

21. 循環器官用薬

ショック、急性心不全において発症直後で病態が安定していない重篤な急性心筋梗塞患者

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物で胎児死亡の増加、分娩障害、出生児の体重減少、その後の体重増加の抑制。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

.....
(ニトロプルシドナトリウム水和物)

▶ニトロプロ持続静注液6mg (処置)

Nitropro 6mg2mL/管 (丸石)

〔貯法〕10℃以下

【効】①手術時の低血圧維持。②手術時の異常高血圧の救急処置。③急性心不全（慢性心不全の急性増悪期を含む）。④高血圧性緊急症

【用】(注) 5%ブドウ糖注射液で希釈し、0.06～0.1% (1mL当たり0.6～1mg) 溶液を持続静注。①0.5 μ g/kg/分で開始。過度の血圧低下に注意しながら徐々に増量して目的値まで血圧を下げ、以後血圧をモニターしながら投与速度を調節。2.5 μ g/kg/分以下の投与速度で目的とする血圧が得られ、それを維持することができる。最高投与速度は3 μ g/kg/分を限度。開始投与速度は年齢、症状により適宜減量。②0.5 μ g/kg/分で開始し。過度の血圧低下に注意しながら徐々に増量して目的値まで血圧を下げ、以後血圧をモニターしながら投与速度を調節。2.0 μ g/kg/分以下の投与速度で目的とする血圧が得られ、それを維持することができる。最高投与速度は3 μ g/kg/分を限度。開始投与速度は年齢、症状により適宜減量。③④小児には0.5 μ g/kg/分の投与速度で投与を開始し、過度の血圧低下に注意しながら徐々に増量して

目的とする血行動態を得るまで循環動態をモニターしながら投与速度を調節。3.0 μ g/kg/分以下の投与速度で目的とする血行動態が得られ、それを維持することができる。最高投与速度は10 μ g/kg/分を限度。開始投与速度は年齢、症状により適宜減量

【警告】1.1 本剤は緊急時に適切な対応がとれる施設において循環器疾患治療や救急医療に十分な知識及び経験のある医師の下で使用すること。
1.2 本剤の投与により過度の低血圧が急激にあらわれることがあり、場合によっては死に至る可能性があるため、必ず血圧を連続的にモニター（観血的動脈圧測定等）しながら、慎重に投与すること。[8.5 参照]、[11.1.1 参照]、[13.1 参照]
1.3 本剤の投与によりシアン中毒があらわれることがあり、場合によっては死に至ることがあるので、血圧、心拍数、心電図の他に血液ガス及び酸塩基平衡が常時測定できる十分な設備が整った施設において、慎重に投与すること。[7.2 参照]、[8.4 参照]、[9.1.6 参照]、[11.1.3 参照]、[13.1 参照]

【禁】脳に高度な循環障害、甲状腺機能不全、レーベル病（遺伝性視神経萎縮症）、たばこ弱視あるいはビタミンB12欠乏症、重篤な肝機能障害、重篤な腎機能障害、高度な貧血、ホスホジエステラーゼ5阻害作用を有する薬剤（シルデナフィルクエン酸塩、バルデナフィル塩酸塩水和物、タダラフィル）投与中、グアニル酸シクラーゼ刺激作用を有する薬剤（リオシグアト）投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判

断，安全性未確立．授乳婦：授乳中止．動物：乳汁中へ移行

(ニルバジピン)

▶ **ニバジール錠4mg (採用)** (劇)

Nivadil 4mg/錠 (LTL)



【効】本態性高血圧症

【用】(内) 1回2～4mgを1日2回

【禁】頭蓋内出血で止血が完成していないと推定される患者，脳卒中急性期で頭蓋内圧が亢進，妊婦又は妊娠している可能性，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止．動物：妊娠末期で妊娠期間及び分娩時間の延長，授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

(バルサルタン)

▶ **ディオバン錠80mg (院外専)**

Diovan 80mg/錠 [ノバルティス]



▶ **バルサルタン錠80mg「サンド」**

(採用) (後)

Valsartan 80mg/錠 (サンド)



【先発品】ディオバン錠80mg

【効】高血圧症

【用】(内) 40～80mgを1日1回．1日160mgまで．〔6歳以上の小児〕体重35kg未満：20mg1日1回，1日40mgまで．体重35kg以上：40mgを1日1回

【禁】本剤の成分に対し過敏症，妊婦又は妊娠している可能性，アリスキレンを投与中の糖尿病患者（但し，他の降圧治療を行ってもなお血圧のコントロールが著しく不良の患者を除く）

【妊婦】妊婦：投与禁止．投与中に妊娠が判明した場合は直ちに投与中止．妊娠中期～末期に投与された患者に胎児・新生児死亡，羊水過少症，胎児・

新生児の低血圧，腎不全，高カリウム血症，頭蓋の形成不全，羊水過少症によると推測される四肢の拘縮，脳，頭蓋顔面の奇形，肺の発育形成不全等．妊娠初期にACE阻害薬を投与された患者群において，胎児奇形の相対リスクは降圧剤が投与されていない患者群に比べ高い．授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行．動物：出生児の低体重及び生存率の低下，外表分化の遅延

(ビソプロロール)

▶ **ビソノテープ4mg (採用)**

Bisono 4mg/枚 [アステラス]

(ハイリスク) (劇)

【貯法】遮光

【効】①本態性高血圧症（軽症～中等症）．②頻脈性心房細動

【用】(外) ①8mgを1日1回，胸部，上腕部又は背部のいずれかに貼付し，貼付後24時間ごとに貼りかえる．年齢，症状により1日1回4mgから投与を開始し，1日8mgまで．②1日1回4mgから開始，効果不十分な場合1日1回8mgに増量．胸部，上腕部又は背部のいずれかに貼付し，貼付後24時間ごとに貼りかえる．1日8mgまで

【禁】高度の徐脈（著しい洞性徐脈），房室ブロック（II，III度），洞房ブロック，洞不全症候群，糖尿病性ケトアシドーシス，代謝性アシドーシス，心原性ショック，肺高血圧による右心不全，強心薬又は血管拡張薬を静脈内投与する必要のある心不全患者，非代償性の心不全患者，重度の末梢循環障害のある患者（壊疽等），未治療の褐色細胞腫，妊婦又は妊娠している可能性，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止．動物：胎児毒性（致死，発育抑制）及び新生児毒性

21. 循環器官用薬

(発育毒性等), 授乳婦: 授乳禁止, 動物: 乳汁中へ移行

(マニジピン塩酸塩)

▶**カルスロット錠20 (採用)** (劇)

Calslot 20mg/錠 [武田]



【効】高血圧症

【用】(内) 10～20mgを1日1回朝食後, 1日5mgから開始し, 漸次増量

【禁】妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦: 投与禁止, 動物: 妊娠期間, 分娩時間の延長, 授乳婦: 授乳禁止, 動物で乳汁移行

(メトプロロール酒石酸塩)

▶**セロケン錠20mg (採用)** (劇)

Seloken 20mg/錠 [太陽ファルマ]

(ハイリスク) (劇)

【効】①本態性高血圧症(軽症～中等症), ②狭心症, 頻脈性不整脈

【用】(内) ①1日60～120mgを1日3回に分割, 240mgまで増量可, ②1日60～120mgを1日2～3回に分割

【禁】本剤の成分及び他のβ-遮断剤に対し過敏症, 糖尿病性ケトアシドーシス, 代謝性アシドーシス, 高度徐脈(著しい洞性徐脈), 房室ブロック(II, III度), 洞房ブロック, 洞不全症候群, 心原性ショック, 肺高血圧による右心不全, うっ血性心不全, 低血圧症, 重症末梢循環障害(壊疽等), 未治療の褐色細胞腫, 妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦: 投与禁止, 安全性未確立, 授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

(ロサルタンカリウム)

▶**ニューロタン錠50mg (採用)**

Nu lotan 50mg/錠 [オルガノン]



【効】①高血圧症, ②高血圧及び蛋白尿を伴う2型糖尿病における糖尿病性腎症

【用】(内) ①25～50mgを1日1回, 1日100mgまで, ②50mgを1日1回, 血圧値をみながら1日100mgまで, 過度の血圧低下を起こす恐れのある患者等では25mgから開始

【禁】本剤の成分に対し過敏症, 妊婦又は妊娠している可能性, 重篤な肝障害, アリスキレンを投与中の糖尿病患者(但し, 他の降圧治療を行ってもなお血圧のコントロールが著しく不良の患者を除く)

【妊婦】妊婦: 投与禁止, 妊娠が判明した場合は直ちに投与中止, 妊娠中期及び末期の高血圧患者で羊水過少症, 胎児・新生児の死亡, 新生児の低血圧, 腎不全, 多臓器不全, 頭蓋の形成不全及び羊水過少症によると推測される四肢の奇形, 頭蓋顔面の奇形, 肺の発育不全等, 授乳婦: 授乳禁止, 動物で乳汁移行

▶**アイミクス配合錠HD (院外専)** (劇)

Aimix HD 1錠 [大日本住友]



1錠中:	
イルベサルタン	100mg
アムロジピンとして	10mg
(アムロジピンベシル酸塩	13.87mg)

【効】高血圧症

【用】(内) 1日1回1錠, 高血圧治療の第一選択薬として用いない

【禁】本剤の成分又はジヒドロピリジン

系化合物に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性、アリスキレンを投与中の糖尿病患者（但し、他の降圧治療を行ってもなお血圧のコントロールが著しく不良の患者を除く）

【妊婦】妊婦：投与禁止。投与中に妊娠が判明した場合には、直ちに投与中止。妊娠中期及び末期に他のアンジオテンシンII受容体拮抗剤やアンジオテンシン変換酵素阻害剤を投与された高血圧症の患者で羊水過少症、胎児・新生児の死亡、新生児の低血圧、腎不全、高カリウム血症、頭蓋の形成不全及び羊水過少症によると推測される四肢の拘縮、頭蓋顔面の奇形、肺の発育不全等。動物：妊娠末期の投与で妊娠期間及び分娩時間の延長。授乳婦：授乳禁止。動物：乳汁中へ移行、出生児の体重増加抑制。ヒト：アムロジピンで母乳移行

ンシン変換酵素阻害剤で、妊娠中期～末期に投与された患者で胎児・新生児死亡、羊水過少症、胎児・新生児の低血圧、腎不全、高カリウム血症、頭蓋の形成不全、羊水過少症によると推測される四肢の拘縮、脳、頭蓋顔面の奇形、肺の発育形成不全等。海外で、妊娠初期にアンジオテンシン変換酵素阻害剤を投与された患者群において、胎児奇形の相対リスクは降圧剤が投与されていない患者群に比べ高かった。動物：シルニジピンで、胎児毒性並びに妊娠期間及び分娩時間の延長。授乳婦：授乳中止。バルサルタンで乳汁中へ移行。シルニジピンで母乳中へ移行。バルサルタンで出生児の低体重及び生存率の低下、外表分化の遅延

▶ **エカード配合錠HD（院外専）**

Ecard HD 1錠 〔武田テバ〕



1錠中：	
カンデサルタン	シレキセチル 8mg
ヒドロクロロチアジド	6.25mg

【効】高血圧症

【用】(内) 1日1回1錠。高血圧治療の第一選択薬として用いない

【禁】本剤の成分あるいは他のチアジド系薬剤又はその類似化合物（例えばクロルタリドン等のスルホンアミド誘導体）に対する過敏症、無尿の患者又は血液透析中、急性腎不全、体液中のナトリウム・カリウムが明らかに減少している、妊婦又は妊娠している可能性、アリスキレンフマル酸塩を投与中の糖尿病患者（但し、他の降圧治療を行ってもなお血圧のコントロールが著しく不良の患者を除く）、デスモプレシン酢酸塩水和物（男性における夜間多尿による夜間頻尿）を投与中

▶ **アテディオ配合錠（院外専）**

Atedio 1錠 〔EA〕



1錠中：	
バルサルタン	80mg
シルニジピン	10mg

【効】高血圧症

【用】(内) 1日1回1錠を朝食後（本剤は高血圧治療の第一選択薬として用いない）

【禁】本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性、アリスキレン投与中の糖尿病患者（他の降圧治療を行ってもなお血圧のコントロールが著しく不良の患者を除く）

【妊婦】妊婦：投与禁止。投与中に妊娠が判明した場合には、直ちに投与中止。バルサルタンを含むアンジオテンシンII受容体拮抗剤並びにアンジオテ

21. 循環器官用薬

【妊婦】妊婦：投与禁止，投与中に妊娠が判明した場合には，直ちに投与中止，妊娠中期及び末期にカンデサルタン シレキセチルを含むアンジオテンシンII受容体拮抗剤やアンジオテンシン変換酵素阻害剤を投与された高血圧症の患者で羊水過少症，胎児・新生児の死亡，新生児の低血圧，腎不全，高カリウム血症，頭蓋の形成不全及び羊水過少症によると推測される四肢の拘縮，頭蓋顔面の変形，肺の低形成等，チアジド系薬剤では新生児又は乳児に高ビリルビン血症，血小板減少症等，また，利尿効果に基づく血漿量減少，血液濃縮，子宮・胎盤血流量減少，授乳婦：授乳しないことが望ましい，母乳中へ移行，動物：出生児に水腎症の発生増加

▶ **エクスフォージ配合錠 (院外専)** 

Exforge 1錠 [ノバルティス]



1錠中：	
バルサルタン	80mg
アムロジピン	5mg

【効】高血圧症

【用】(内) 1日1回1錠，高血圧治療の第一選択薬として用いない

【禁】本剤の成分に対し過敏症，ジヒドロピリジン系化合物に対し過敏症，妊婦又は妊娠している可能性，アリスキレンを投与中の糖尿病患者（但し，他の降圧治療を行ってもなお血圧のコントロールが著しく不良の患者を除く）

【妊婦】妊婦：投与禁止，投与中に妊娠が判明した場合には，直ちに投与中止，バルサルタンを含むアンジオテンシンII受容体拮抗剤並びにアンジオテンシン変換酵素阻害剤を，妊娠中期～

末期に投与された患者に胎児・新生児死亡，羊水過少症，胎児・新生児の低血圧，腎不全，高カリウム血症，頭蓋の形成不全，羊水過少症によると推測される四肢の拘縮，脳，頭蓋顔面の奇形，肺の発育形成不全等，妊娠初期にアンジオテンシン変換酵素阻害剤を投与された患者群において，胎児奇形の相対リスクは降圧剤が投与されていない患者群に比べ高い，動物：アムロジピンを妊娠末期に投与すると妊娠期間及び分娩時間の延長，授乳婦：授乳禁止，動物：バルサルタン乳汁中へ移行，アムロジピンヒト乳汁中へ移行，バルサルタンで出生児の低体重及び生存率の低下，外表分化の遅延

▶ **ザクラス配合錠HD (院外専)**

Zacras HD 1錠  [武田]



1錠中：	
アジルサルタン	20mg
アムロジピン	5mg
(アムロジピンベシル酸塩	6.93mg)

【効】高血圧症

【用】(内) 1日1回1錠（本剤は高血圧治療の第一選択薬として用いない）

【禁】本剤の成分あるいは他のジヒドロピリジン系薬剤に対して過敏症，妊婦又は妊娠している可能性，アリスキレンフマル酸塩投与中の糖尿病患者（他の降圧治療を行ってもなお血圧のコントロールが著しく不良の患者を除く）

【妊婦】妊婦：投与禁止，投与中に妊娠が判明した場合には，直ちに投与中止，妊娠中期及び末期にアジルサルタンを含むアンジオテンシンII受容体拮抗剤やアンジオテンシン変換酵素阻害剤を投与された高血圧症の患者で羊水

過少症、胎児・新生児の死亡、新生児の低血圧、腎不全、高カリウム血症、頭蓋の形成不全及び羊水過少症によると推測される四肢の拘縮、頭蓋顔面の変形、肺の低形成等。動物：アムロジピンベシル酸塩の妊娠末期投与で妊娠期間及び分娩時間が延長。授乳婦：授乳中止。動物：アジルサルタン投与で出生児に腎盂拡張、体重増加の抑制。母乳中へ移行。アムロジピンは母乳移行

▶ プレミネント配合錠LD (院外専)

Preminent LD 1錠 [オルガノン]



1錠中：

ロサルタンカリウム	50mg
ヒドロクロロチアジド	12.5mg

【効】高血圧症

【用】(内) 1日1回1錠 (ロサルタンカリウム/ヒドロクロロチアジドとして50mg/12.5mg)。高血圧治療の第一選択薬として用いない

【禁】本剤の成分・チアジド系薬剤又はその類似化合物に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性、重篤な肝機能障害、無尿の患者又は透析患者、急性腎障害、体液中のナトリウム・カリウムが明らかに減少している、アリスキレンを投与中の糖尿病患者 (但し、他の降圧治療を行ってもなお血圧のコントロールが著しく不良の患者を除く)、デスマプレシン酢酸塩水和物 (男性における夜間多尿による夜間頻尿) を投与中

【妊婦】妊婦：投与禁止。投与中に妊娠が判明した場合は直ちに投与中止。妊娠中期及び末期の高血圧症患者で羊水過少症、胎児・新生児の死亡、新生児

の低血圧、腎不全、多臓器不全、頭蓋の形成不全及び羊水過少症によると推測される四肢の奇形、頭蓋顔面の奇形、肺の発育不全等。授乳婦：授乳禁止。動物：産児体重の減少及び腎の病理組織学的変化、乳汁移行性

▶ ミカムロ配合錠AP (院外専)

(劇)

Micamlo AP 1錠 [日本ベーリンガー]



1錠中：

テルミサルタン	40mg
アムロジピンベシル酸塩	6.93mg
(アムロジピンとして5mg)	

【効】高血圧症

【用】(内) 1日1回1錠。高血圧治療の第一選択薬として用いない

【禁】本剤の成分及びジヒドロピリジン系化合物に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性、胆汁の分泌が極めて悪い患者又は重篤な肝障害のある患者、アリスキレンフマル酸塩を投与中の糖尿病患者 (但し、他の降圧治療を行ってもなお血圧のコントロールが著しく不良の患者を除く)

【妊婦】妊婦：投与禁止。投与中に妊娠が判明した場合には、直ちに投与中止。妊娠中期及び末期にアンジオテンシンII受容体拮抗剤を投与された高血圧症の患者で羊水過少症、胎児・新生児の死亡、新生児の低血圧、腎不全、高カリウム血症、頭蓋の形成不全及び羊水過少症によると推測される四肢の拘縮、頭蓋顔面の奇形、肺の発育不全等。動物：妊娠末期の投与で妊娠期間及び分娩時間の延長。授乳婦：授乳禁止。動物：乳汁中へ移行、出生児の4日生存率の低下、低体重及び身体発達の遅延。アムロジピンはヒト母乳中へ

21. 循環器官用薬

移行

▶ ユニシア配合錠HD (院外専)

Unisia HD 1錠

(武田テバ)



1錠中：

カンデサルタン シレキセチル 8mg
アムロジピンベシル酸塩 6.93mg
(アムロジピンとして5mg)

【効】高血圧症

【用】(内) 1日1回1錠。高血圧治療の第一選択薬として用いない

【禁】本剤の成分あるいは他のジヒドロピリジン系薬剤に対する過敏症、妊婦又は妊娠している可能性、アリスキレンフマル酸塩を投与中の糖尿病患者(但し、他の降圧治療を行ってもなお血圧のコントロールが著しく不良の患者を除く)

【妊婦】妊婦：投与禁止。投与中に妊娠が判明した場合には、直ちに投与中止。妊娠中期及び末期にアンジオテンシンII受容体拮抗剤やアンジオテンシン変換酵素阻害剤を投与された高血圧症の患者で羊水過少症、胎児・新生児の死亡、新生児の低血圧、腎不全、高カリウム血症、頭蓋の形成不全及び羊水過少症によると推測される四肢の拘縮、頭蓋顔面の変形、肺の低形成等。動物：妊娠末期の投与で妊娠期間及び分娩時間の延長。授乳婦：授乳禁止。動物：乳汁中へ移行、出生児に水腎症の発生増加。アムロジピンは母乳移行

▶ レザルタス配合錠HD (院外専)

Rezaltas HD 1錠

(第一三共)



1錠中：

オルメサルタンメドキシミル 20mg
アゼルニジピン 16mg

【効】高血圧症

【用】(内) 1日1回1錠を朝食後、高血圧治療の第一選択薬として用いない

【禁】本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性、アゾール系抗真菌剤(経口剤、注射剤)(イトラコナゾール、ミコナゾール、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、ポリコナゾール)、HIVプロテアーゼ阻害剤(リトナビル含有製剤、ネルフィナビール、アタザナビル、ホスアンブレナビル、ダルナビル含有製剤)、コビシタットを含有する製剤投与中、アリスキレンフマル酸塩を投与中の糖尿病患者(但し、他の降圧治療を行ってもなお血圧のコントロールが著しく不良の患者を除く)

【妊婦】妊婦：投与禁止。投与中に妊娠が判明した場合には、直ちに投与中止。妊娠中期及び末期にアンジオテンシンII受容体拮抗剤やアンジオテンシン変換酵素阻害剤を投与された高血圧症の患者で羊水過少症、胎児・新生児の死亡、新生児の低血圧、腎不全、高カリウム血症、頭蓋の形成不全及び羊水過少症によると推測される四肢の拘縮、頭蓋顔面の変形、肺の形成不全等。動物：妊娠前～初期の投与において着床前及び着床後胚死亡率の増加、出生児の体重低下、妊娠期間及び分娩時間の延長。妊娠末期の投与において妊娠期間及び分娩時間の延長。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。動物：乳汁中へ移行、出生児に腎盂拡張を伴う死亡及び体重減少、体重増加抑制及び生後分化の遅延

216. 血管収縮剤

(エレクトリプタン臭化水素酸塩)

▶ レルパックス錠20mg (院外専) (劇)

Relpax 20mg/錠 [ファイザー]

✕

【効】片頭痛(家族性片麻痺性・孤発性片麻痺性・脳底型・眼筋麻痺性片頭痛を除く)

【用】(内) 1回20mgを片頭痛の頭痛発現時. 追加することができるが, 前回から2時間以上あける. 20mgで効果が不十分であった場合には, 次回片頭痛発現時から40mg. 1日40mg以内

【禁】本剤の成分に対し過敏症, 心筋梗塞の既往歴, 虚血性心疾患又はその症状・兆候, 異型狭心症(冠動脈攣縮), 脳血管障害や一過性脳虚血発作の既往, 末梢血管障害, コントロールされていない高血圧症, 重度肝機能障害, 次を投与中: エルゴタミン・エルゴタミン誘導体含有製剤・他の5-HT_{1B}/1D受容体作動薬・あるいはHIVプロテアーゼ阻害薬(リトナビル, インジナビル硫酸塩エタノール付加物, ネルフィナビルメシル酸塩)

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

(スマトリプタンコハク酸塩)

▶ イミグラン注3 (採用) (劇)

Imigran 3mg1mL/管

[グラクソ・スミスクライン]

✕

【効】片頭痛(家族性片麻痺性・孤発性片麻痺性・脳底型・眼筋麻痺性片頭痛を除く), 群発頭痛

【用】(注) 片頭痛及び群発頭痛発作の

頭痛発現時に, 1回3mgを皮下注. 1回3mg, 1日6mgまで. 片頭痛: 1回の頭痛発作において, 初回で頭痛が軽減した場合には, 24時間以内に起こった次の発作に対して追加できるが, 2回の間には少なくとも1時間の間隔をおく. 群発頭痛: 1日2回の発作に投与することができるが, 2回の間には少なくとも1時間の間隔をおく

【禁】本剤の成分に対し過敏症, 心筋梗塞の既往歴, 虚血性心疾患又はその症状・兆候, 異型狭心症(冠動脈攣縮), 脳血管障害や一過性脳虚血発作の既往, 末梢血管障害, コントロールされていない高血圧症, 重篤な肝機能障害, エルゴタミン・エルゴタミン誘導体含有製剤・あるいは他の5-HT_{1B}/1D受容体作動薬を投与中, MAO阻害剤を投与中あるいは投与中止2週間以内

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦: 投与後12時間授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

(ゾルミトリプタン)

▶ ゾーミッグRM錠2.5mg (院外専) (劇)

Zomig RM 2.5mg/錠 [沢井]

✕

【効】片頭痛(家族性片麻痺性・孤発性片麻痺性・脳底型・眼筋麻痺性片頭痛を除く)

【用】(内) 1回2.5mgを片頭痛の頭痛発現時. 追加することができるが, 前回から2時間以上あける. 2.5mgで効果が不十分であった場合には, 次回片頭痛発現時から5mg. 1日10mg以内

【禁】本剤の成分に対し過敏症, 心筋梗塞の既往歴, 虚血性心疾患又はその症状・兆候, 異型狭心症(冠動脈攣

21. 循環器官用薬

縮), 脳血管障害や一過性脳虚血性発作の既往, 末梢血管障害, コントロールされていない高血圧症, エルゴタミン・エルゴタミン誘導体含有製剤・あるいは他の5-HT_{1B}/1D受容体作動薬を投与中, MAO阻害剤を投与中あるいは投与中止2週間以内

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦: 授乳禁止, 動物で乳汁移行

(フェニレフリン塩酸塩)

▶ **ネオシネジンコーワ注1mg (採用)** (劇)

Neo synesin 1mg1mL/管 (興和)

(ハイリスク)

【貯法】遮光

【効】①各種疾患若しくは状態に伴う急性低血圧又はショック時の補助治療. ②発作性上室頻拍. ③局所麻酔時の作用延長

【用】(注)(皮下注及び筋注) 1回2~5mg, 増減の範囲は1~10mg, 初回5mgを超えないこと, 反復投与を行う場合10~15分おき. [静注] 1回0.2mgを注射液そのまま, 又は約10mLの生食液, リンゲル液若しくは5%ブドウ糖液等に混入して静注, 増減の範囲は0.1~0.5mg, 反復投与を行う場合10~15分おき. [点滴静注] 100mLの血液, リンゲル液又は5%ブドウ糖液等に対し0.5~1.0mgの割合で混入, 血圧を測定しながら滴数を加減. [局麻時の作用延長] 20mLの局所麻酔剤に対し1mgの割合で混入して使用

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 動物: 胎仔毒性(低酸素血症)

(ミドドリン塩酸塩)

▶ **メトリジン錠2mg (採用)**

Metligine 2mg/錠 (大正製薬)

【効】本態性低血圧, 起立性低血圧

【用】(内) 1日4mgを2回に分割, 重症の場合は1日8mgまで, 小児: 1日4mgを2回に分割, 1日6mgまで

【禁】甲状腺機能亢進症, 褐色細胞腫

【妊婦】妊婦: 投与禁止希望, 安全性未確立. 授乳婦: 授乳禁止, 動物で乳汁移行

(リザトリプタン安息香酸塩)

▶ **マクスルトRPD錠10mg (採用)** (劇)

Maxalt RPD 10mg/錠 (エーザイ)

⊗

【効】片頭痛(家族性片麻痺性・孤発性片麻痺性・脳底型・眼筋麻痺性片頭痛を除く)

【用】(内) 1回10mgを片頭痛の頭痛発現時, 追加することができるが, 前回から2時間以上あける. 1日20mg以内

【禁】本剤の成分に対し過敏症, 心筋梗塞の既往歴, 虚血性心疾患又はその症状・兆候, 異型狭心症(冠動脈攣縮), 脳血管障害や一過性脳虚血発作の既往, 末梢血管障害, コントロールされていない高血圧症, 重度の肝機能障害, 血液透析中, エルゴタミン・エルゴタミン誘導体含有製剤・あるいは他の5-HT_{1B}/1D受容体作動薬を投与中, MAO阻害剤を投与中あるいは投与中止2週間以内, プロプラノロール塩酸塩を投与中

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 動物: 乳汁中へ移行

217. 血管拡張剤

2171. 冠血管拡張剤

(アムロジピンベシル酸塩)

▶ アムロジピンOD錠5mg (院外専)

(劇)

Amlodin OD 5mg/錠 [大日本住友]

▶ アムロジピンOD錠5mg「杏林」
(採用) (後) (劇)

Amlodipine OD 5mg/錠 [杏林]

(先発品) アムロジピンOD錠5mg
ノルバスクOD錠5mg

【効】①高血圧症。②狭心症

【用】(内) ①2.5～5mgを1日1回。1日1回10mgまで。6歳以上の小児：2.5mgを1日1回。1日5mgまで。②5mgを1日1回

【禁】妊婦又は妊娠している可能性、ジヒドロピリジン系化合物に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：妊娠末期の投与で妊娠期間、分娩時間の延長。授乳婦：授乳禁止、ヒトで母乳中へ移行

(一硝酸イソソルビド)

▶ アイトロール錠20mg (採用)

Itorol 20mg/錠 [アステラス]



【効】狭心症

【用】(内) 1回20mg1日2回、1回40mg1日2回まで。労作狭心症又は労作兼安静狭心症で発作回数及び運動耐容能の面で重症と判断された場合1回40mg1日2回可

【禁】重篤な低血圧又は心原性ショック、閉塞隅角緑内障、頭部外傷又は脳出血、高度な貧血、硝酸・亜硝酸エステル系薬剤に対し過敏症、ホスホジエステラーゼ5阻害作用を有する薬剤

(シルデナフィルクエン酸塩、バルデナフィル塩酸塩水和物、タダラフィル) 投与中、グアニル酸シクラーゼ刺激作用を有する薬剤(リオシグアト) 投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：大量投与で胎児及び出生児の体重増加抑制、出生児生存率の低下、発育・分化の遅延。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

(クエン酸マグネシウム)

▶ マグコロール散68%分包50g
(処置)

Magcorol 34g50g/包 [堀井]

▶ マグコロール散68%分包100g
(処置)

Magcorol 68g100g/包

【効】大腸検査(①X線・②内視鏡)前処置における腸管内容物の排除。③腹部外科手術時における前処置用下剤

【用】(内) ①③高張液投与：34g(本剤50g)を水に溶解し、全量約180mLとする。1回144～180mLを検査予定時間の10～15時間前。②高張液投与：34g(本剤50g)を水に溶解し、全量約180mLとする。1回144～180mLを検査予定時間の10～15時間前。等張液投与：68g(本剤100g)を水に溶解し、全量約1,800mLとする。1回1,800mLを検査予定時間の4時間以上前に200mLずつ約1時間かけて。2,400mLまで

【禁】消化管に閉塞又はその疑い、重症の硬結便、急性腹症の疑い、腎障害、中毒性巨大結腸症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。子宮収縮を誘発し流産の危険性

21. 循環器官用薬

(ジピリダモール)

▶ **ジピリダモール散12.5%「JG」**
(採用) (後)

Dipyridamole 12.5%125mg/g

〔日本ジェネリック〕

【効】狭心症，心筋梗塞（急性期を除く），その他の虚血性心疾患，うっ血性心不全

【用】(内) 1回25mgを1日3回

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎児へ移行。授乳婦：授乳禁止。動物で乳汁移行

(ジピリダモール)

▶ **ペルサンチン錠100mg (採用)**

Persantin 100mg/錠

〔日本ベーリンガー〕

(ハイリスク)

【効】①ワーファリンとの併用による心臓弁置換術後の血栓・塞栓の抑制。②次の疾患における尿蛋白減少：ステロイドに抵抗性を示すネフローゼ症候群

【用】(内) ①1日300～400mgを3～4回に分割。②1日300mgを3回に分割。投薬開始後，4週間を目標として投薬し，尿蛋白量の測定を行い，以後の投薬継続の可否を検討。尿蛋白量の減少が認められない場合は，投薬を中止するなど適切な処置をとる。尿蛋白量の減少が認められ投薬継続が必要な場合は，以後定期的に尿蛋白量を測定しながら投薬

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎児へ移行。授乳婦：授乳禁止。動物で乳汁移行

(硝酸イソソルビド)

▶ **フランドルテープ40mg (院外専)**

Frاندol 40mg/枚 〔トーアエイヨー〕

~~✕~~▶ **硝酸イソソルビドテープ40mg「テイコク」(採用) (後)**

Isosorbide dinitrate 40mg/枚 〔帝國〕

~~✕~~

〔貯法〕遮光

〔先発品〕フランドルテープ40mg

【効】狭心症，心筋梗塞（急性期を除く），その他の虚血性心疾患

【用】(外) 1回1枚（40mg）を胸部，上腹部又は背部のいずれかに貼付。貼付後24時間又は48時間ごとに貼りかえる

【禁】重篤な低血圧又は心原性ショック，閉塞隅角緑内障，頭部外傷又は脳出血，高度な貧血，硝酸・亜硝酸エステル系薬剤に対し過敏症，ホスホジエステラーゼ5阻害作用を有する薬剤（シルデナフィルクエン酸塩，バルデナフィル塩酸塩水和物，タダラフィル）投与中，グアニル酸シクラーゼ刺激作用を有する薬剤（リオシグアト）投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止。動物で乳汁中へ移行

(硝酸イソソルビド)

▶ **ニトロール注5mgシリンジ (採用)**

Nitorol 5mg10mL/筒 〔エーザイ〕

〔貯法〕遮光

【効】①急性心不全（慢性心不全の急性増悪期を含む）。②不安定狭心症。③冠動脈造影時の冠攣縮寛解

【用】(注) ①②そのまま，又は生理食塩液，5%ブドウ糖注射液等で0.05～

0.001%溶液とし、点滴静注。①1.5～8 mg/時、10mg/時まで。②2～5mg/時、③そのまま5mgをカテーテルを通し、バルサルバ洞内に1分以内に注入、10 mgまで

【禁】重篤な低血圧又は心原性ショック、Eisenmenger症候群又は原発性肺高血圧症、右室梗塞、脱水症状、神経循環無力症、閉塞隅角緑内障、硝酸・亜硝酸エステル系薬剤に対し過敏症、頭部外傷又は脳出血、ホスホジエステラーゼ5阻害作用を有する薬剤（シルデナフィルクエン酸塩、バルデナフィルクエン酸塩水和物、タダラフィル）投与中、グアニル酸シクラーゼ刺激作用を有する薬剤（リオシグアト）投与中
【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

.....
(硝酸イソソルビド)

▶ **フランドル錠20mg (採用)**

Frاندol 20mg/錠 [アステラス]

✕

【効】狭心症、心筋梗塞（急性期を除く）、その他の虚血性心疾患

【用】(内) 1回20mgを1日2回、嘔まずに服用

【禁】重篤な低血圧又は心原性ショック、閉塞隅角緑内障、頭部外傷又は脳出血、高度な貧血、硝酸・亜硝酸エステル系薬剤に対し過敏症、ホスホジエステラーゼ5阻害作用を有する薬剤（シルデナフィルクエン酸塩、バルデナフィルクエン酸塩水和物、タダラフィル）投与中、グアニル酸シクラーゼ刺激作用を有する薬剤（リオシグアト）投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：授乳禁

止、動物で乳汁移行

.....
(ジラゼプ塩酸塩水和物)

▶ **コメリアンコーワ錠50 (採用)**
Comelian 50mg/錠 [興和]

【効】①狭心症、その他の虚血性心疾患（心筋梗塞を除く）。②次記の疾患における尿蛋白減少：腎機能障害軽度～中等度のIgA腎症

【用】(内) ①1回50mgを1日3回。②1回100mgを1日3回

【妊婦】妊婦：投与禁止希望、安全性未確立

.....
(ジルチアゼム塩酸塩)

▶ **ジルチアゼム塩酸塩静注用**
10mg「日医工」(採用) (後) (劇)

Diltiazem hydrochloride 10mg/管

[日医工]

(ハイスク)

【効】①頻脈性不整脈（上室性）。②手術時の異常高血圧の救急処置。③高血圧性緊急症。④不安定狭心症

【用】(注) 5mL以上の生理食塩液又はブドウ糖注射液に用時溶解し、次のごとく投与。①1回10mgを約3分間で緩徐に静注。②1回静注の場合：1回10mgを約1分間で緩徐に静注。点滴静注の場合：5～15 μ g/kg/分を点滴静注。目標値まで血圧を下げ、以後血圧をモニターしながら点滴速度を調節。③5～15 μ g/kg/分を点滴静注。目標値まで血圧を下げ、以後血圧をモニターしながら点滴速度を調節。④1～5 μ g/kg/分を点滴静注。投与量は低用量から開始し、患者の病態に応じて適宜増減するが、5 μ g/kg/分まで

【禁】重篤な低血圧あるいは心原性ショック、2度以上の房室ブロック、洞不全症候群（持続性洞性徐脈（50拍

21. 循環器官用薬

/分未満), 洞停止, 洞房ブロック等), 重篤なうっ血性心不全・心筋症, 本剤の成分に対し過敏症, 妊婦又は妊娠している可能性, アスナプレビルを含有する製剤, イバブラジン塩酸塩, ロミタピドメシル酸塩を投与中

【妊婦】妊婦: 投与禁止. 動物: 催奇形作用 (骨格異常, 外形異常), 胎児毒性 (致死). 授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

(ジルチアゼム塩酸塩)

▶ **ヘルベッサ錠30 (採用)**

Herbesser 30mg/錠 [田辺三菱]



【効】①狭心症, 異型狭心症. ②本態性高血圧症 (軽症～中等症)

【用】(内) ①1回30mgを1日3回, 1回60mgを1日3回まで増量可. ②1回30～60mgを1日3回

【禁】重篤なうっ血性心不全, 2度以上の房室ブロック, 洞不全症候群 (持続性洞性徐脈 (50拍/分未満), 洞停止, 洞房ブロック等), 本剤の成分に対し過敏症, 妊婦又は妊娠している可能性, アスナプレビルを含有する製剤, イバブラジン塩酸塩, ロミタピドメシル酸塩を投与中

【妊婦】妊婦: 投与禁止. 動物: 催奇形作用 (骨格異常, 外形異常), 胎児毒性 (致死). 授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

(ジルチアゼム塩酸塩)

▶ **ヘルベッサ Rカプセル100mg (採用)**

Herbesser R 100mg/Cap [田辺三菱]



【効】①狭心症, 異型狭心症. ②本態性高血圧症 (軽症～中等症)

【用】(内) ①1日1回100mg. 1日1回200mgまで増量可. ②1日1回100～200mg

【禁】重篤なうっ血性心不全, 2度以上の房室ブロック, 洞不全症候群 (持続性洞性徐脈 (50拍/分未満), 洞停止, 洞房ブロック等), 本剤の成分に対し過敏症, 妊婦又は妊娠している可能性, アスナプレビルを含有する製剤, イバブラジン塩酸塩, ロミタピドメシル酸塩を投与中

【妊婦】妊婦: 投与禁止. 動物: 催奇形作用 (骨格異常, 外形異常), 胎児毒性 (致死). 授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

(ニコランジル)

▶ **シグマート錠5mg (院外専)**

Sigmart 5mg/錠 [中外]

▶ **ニコランジル錠5mg 「トーフ」 (採用) 後**

Nicorandil 5mg/錠 [東和薬品]

【先発品】シグマート錠5mg

【効】狭心症

【用】(内) 1日量15mgを3回に分割

【禁】ホスホジエステラーゼ5阻害作用を有する薬剤 (シルデナフィルクエン酸塩, バルデナフィル塩酸塩水和物, タダラフィル) 投与中, グアニル酸シクラーゼ刺激作用を有する薬剤 (リオシグアト) 投与中

【妊婦】妊婦: 投与禁止希望, 安全性未確立

(ニコランジル)

▶ **ニコランジル点滴静注用12mg 「サワイ」(採用) 後**

Nicorandil 12mg/瓶 [沢井]

【貯法】冷所 (10℃以下)

【先発品】シグマート注12mg

【効】①不安定狭心症. ②急性心不全

(慢性心不全の急性増悪期を含む)

【用】(注) ①本剤を生理食塩液又は5%ブドウ糖注射液で溶解して、0.01～0.03%溶液とする。2mg/時の点滴静注から投与を開始。6mg/時まで。②生理食塩液又は5%ブドウ糖注射液で溶解して、0.04～0.25%溶液とする。0.2mg/kgを5分間程度かけて静注し、引き続き0.2mg/kg/時で持続静注を開始。血圧の推移や患者の病態に応じて、0.05～0.2mg/kg/時の範囲で調整

【禁】重篤な肝・腎機能障害、重篤な脳機能障害、重篤な低血圧又は心原性ショック、Eisenmenger症候群又は原発性肺高血圧症、右室梗塞、脱水症状、神経循環無力症、閉塞隅角緑内障、本剤又は硝酸・亜硝酸エステル系薬剤に対し過敏症、ホスホジエステラーゼ5阻害作用を有する薬剤（シルデナフィルクエン酸塩、バルデナフィル塩酸塩水和物、タダラフィル）投与中、グアニル酸シクラーゼ刺激作用を有する薬剤（リオシグアト）投与中

【妊婦】妊婦：投与禁止希望、安全性未確立

.....
(ニトログリセリン)

▶**ニトログリセリン注25mg/50mL
シリンジ「テルモ」(採用)**

④

④

Nitroglycerin 25mg/50mL/筒〔テルモ〕

〔貯法〕遮光

【効】①手術時の低血圧維持。②手術時の異常高血圧の救急処置。③急性心不全（慢性心不全の急性増悪期を含む）。④不安定狭心症

【用】(注) 注射液そのまま、又は生理食塩液、5%ブドウ糖注射液、乳酸リンゲル液等で希釈し、0.005～0.05%（50～500 μ g/mL）溶液を点滴静注。効

能・効果ごとに次に基づき投与。①1～5 μ g/kg/分で開始し、目的値まで血圧を下げ、以後血圧をモニターしながら点滴速度を調節。②0.5～5 μ g/kg/分で開始し、目的値まで血圧を下げ、以後血圧をモニターしながら点滴速度を調節。③0.05～0.1 μ g/kg/分で開始し、目的とする血行動態を得るまで血圧、左心室充満圧などの循環動態をモニターしながら5～15分ごとに0.1～0.2 μ g/kg/分ずつ増量し、最適点滴速度で維持。④0.1～0.2 μ g/kg/分で開始し、発作の経過及び血圧をモニターしながら約5分ごとに0.1～0.2 μ g/kg/分ずつ増量し、1～2 μ g/kg/分で維持。効果がみられない場合20～40 μ g/kgの静注を1時間ごとに併用。静注する場合は1～3分かけて緩徐に

【禁】硝酸・亜硝酸エステル系薬剤に対し過敏症、閉塞隅角緑内障、高度な貧血、ホスホジエステラーゼ5阻害作用を有する薬剤（シルデナフィルクエン酸塩、バルデナフィル塩酸塩水和物、タダラフィル）投与中、グアニル酸シクラーゼ刺激作用を有する薬剤（リオシグアト）投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

.....
(ニトログリセリン)

▶**ニトロペン舌下錠0.3mg (採用)**

④

④

Nitrophen 0.3mg/錠 〔日本化薬〕

~~④~~

〔貯法〕遮光

【効】狭心症、心筋梗塞、心臓喘息、アカラジアの一時的緩解

【用】(内) 0.3～0.6mgを舌下投与、狭心症に対し数分間で効果の現れない場

21. 循環器官用薬

合には0.3～0.6mg追加

【禁】重篤な低血圧又は心原性ショック，閉塞隅角緑内障，頭部外傷又は脳出血，高度な貧血，硝酸・亜硝酸エステル系薬剤に対し過敏症，ホスホジエステラーゼ5阻害作用を有する薬剤（シルデナフィルクエン酸塩，バルデナフィル塩酸塩水和物，タダラフィル）投与中，グアニル酸シクラーゼ刺激作用を有する薬剤（リオシグアト）投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

.....
(ニトログリセリン)

▶**ミオコールスプレー 0.3mg (採用)** (劇)

Myocor (6.5mg/g) 7.2g (100回用) / 缶 [アステラス]



【効】狭心症発作の寛解

【用】(外) 1回1噴霧 (0.3mg) を舌下に投与．効果不十分の場合は1噴霧を追加

【禁】重篤な低血圧又は心原性ショック，閉塞隅角緑内障，頭部外傷又は脳出血，高度な貧血，硝酸・亜硝酸エステル系薬剤に対し過敏症，ホスホジエステラーゼ5阻害作用を有する薬剤（シルデナフィルクエン酸塩，バルデナフィル塩酸塩水和物，タダラフィル）投与中，グアニル酸シクラーゼ刺激作用を有する薬剤（リオシグアト）投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

.....

(ニフェジピン)

▶**アダラートCR錠20mg (院外専)** (劇)

Adalat CR 20mg/錠 [バイエル]



▶**ニフェジピンCR錠20mg 「NP」 (採用)** (後) (劇)

Nifedipine CR 20mg/錠 [ニプロ]



【貯法】遮光

【先発品】アダラートCR錠20mg

【効】①高血圧症．②腎実質性高血圧症，腎血管性高血圧症．③狭心症，異型狭心症

【用】(内) ①20～40mgを1日1回．1日10～20mgより開始し，漸次増量．1回40mg1日2回まで増量可．②20～40mgを1日1回．1日10～20mgより開始し，漸次増量．③40mgを1日1回．1日1回60mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症，妊婦（妊娠2週未満）又は妊娠している可能性，心原性ショック

【妊婦】妊婦：妊娠2週未満又は妊娠している可能性のある婦人は投与禁止．動物：催奇形性及び胎児毒性．妊娠20週以降の妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．投与に際しては，最新の関連ガイドライン等を参照しつつ，急激かつ過度の血圧低下とならないよう，長時間作用型製剤の使用を基本とし，剤形毎の特徴を十分理解した上で投与すること．母体や胎児及び新生児の状態を十分に観察し，過度の血圧低下や胎児胎盤循環の低下等の異常が認められた場合には適切な処置を行うこと．硫酸マグネシウム水和物の注射剤を併用する場合には，血圧等并注意深くモニタリングすること．授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

.....
(ニフェジピン)

▶セパミット-R細粒2% (採用)

㊟

Sepamit-R 20mg/g

[日本ジェネリック]



【貯法】遮光

【効】①本態性高血圧症。②狭心症

【用】(内) ①1回10～20mgを1日2回食後。②1回20mgを1日2回食後

【禁】本剤の成分に対し過敏症、妊婦(妊娠20週未満)又は妊娠している可能性、心原性ショック

【妊婦】妊婦：妊娠20週未満又は妊娠している可能性のある婦人は投与禁止。動物：催奇形性及び胎児毒性。妊娠20週以降の妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。投与に際しては、最新の関連ガイドライン等を参照しつつ、急激かつ過度の血圧低下とならないよう、長時間作用型製剤の使用を基本とし、剤形毎の特徴を十分理解した上で投与すること。母体や胎児及び新生児の状態を十分に観察し、過度の血圧低下や胎児胎盤循環の低下等の異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。硫酸マグネシウム水和物の注射剤を併用する場合には、血圧等を用意深くモニタリングすること。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

.....
(ベニジピン塩酸塩)

▶コニール錠4 (採用)

㊟

Coniel 4mg/錠

[協和キリン]



【効】①高血圧症、腎実質性高血圧症。②狭心症

【用】(内) ①1日1回2～4mgを朝食後、1日1回8mgまで。重症高血圧症には1日

1回4～8mgを朝食後。②1回4mgを1日2回朝・夕食後

【禁】心原性ショック、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：胎児毒性、妊娠末期の投与で妊娠期間、分娩時間の延長。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

.....
(ベラパミル塩酸塩)

▶ワソラン錠40mg (採用)

Vasolan 40mg/錠

[エーザイ]

㊟ハイリスク

【貯法】遮光

【効】頻脈性不整脈(心房細動・粗動、発作性上室性頻拍)。狭心症、心筋梗塞(急性期を除く)、その他の虚血性心疾患。小児：頻脈性不整脈(心房細動・粗動、発作性上室性頻拍)

【用】(内) 1回40～80mgを1日3回。小児：1日3～6mg/kg(1日240mgまで)を1日3回に分割。年齢、症状により適宜減量

【禁】重篤なうっ血性心不全、第II度以上の房室ブロック、洞房ブロック、妊婦又は妊娠している可能性、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物で胎児毒性(死胚)。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

2172. 末梢血管拡張剤

.....
(イソクサプリン塩酸塩)

▶ズファジラン錠10mg (採用)

Duvadilan 10mg/錠 [アルフレッサ]

【効】①次に伴う随伴症状：頭部外傷後遺症。②次に伴う末梢循環障害：ピュルガー病、閉塞性動脈硬化症、血栓性静脈炎、静脈血栓症、レイノー病及び

21. 循環器官用薬

レイノー症候群，凍瘡・凍傷，特発性脱疽，糖尿病による末梢血管障害。③子宮収縮の抑制（切迫流・早産）。④月経困難症

【用】(内) ①②④1回10～20mg1日3～4回。③1日量30～60mgを3～4回に分割

【妊婦】妊婦：妊娠12週未満投与禁止，安全性未確立

(イソクサプリン塩酸塩)

▶ **ズファジラン筋注5mg (採用)** (劇)

Duvadilan 5mg1mL/管〔アルフレッサ〕

【効】①次に伴う随伴症状：頭部外傷後遺症。②次に伴う末梢循環障害：ピュルガー病，閉塞性動脈硬化症，血栓性静脈炎，静脈血栓症，レイノー病及びレイノー症候群，凍瘡・凍傷，特発性脱疽，糖尿病による末梢血管障害。③子宮収縮の抑制（切迫流・早産，過強陣痛）。④月経困難症

【用】(注) ①②循環器領域の適応の重症・急性の場合に1回5～10mg1日2～3回を筋注。③1回5～10mgを1～2時間毎に筋注。④重症の場合に1回5～10mgを筋注。いずれの場合も症状がおさまったら経口投与に切りかえる

【禁】脳出血，分娩直後，胎盤早期剥離

【妊婦】妊婦：妊娠12週未満投与禁止，安全性未確立

2179. その他の血管拡張剤

(亜硝酸アミル)

▶ **亜硝酸アミル「AFP」(採用)** (劇)

Amyl nitrite 0.25mL/管

〔アルフレッサ〕

〔貯法〕遮光，火気を避け，冷所

【効】①狭心症。②シアン及びシアン化合物による中毒

【用】(外) ①1回0.25mLを被覆を除かずそのまま打ち叩いて破砕し，内容を被覆に吸収させ，鼻孔に当てて吸入。②直接吸入：自発呼吸がある場合に実施，1回0.25mLを被覆を除かずそのまま打ち叩いて破砕し，内容を被覆に吸収させ，鼻孔に当てて吸入。回路内への投入：1回0.25mLを被覆を除かずそのまま打ち叩いて破砕したアンプルをバッグマスク等の呼吸器経路内に投入し内容を吸入

【禁】〔狭心症〕心筋梗塞の急性期，閉塞隅角緑内障，頭部外傷・脳出血，高度な貧血，硝酸・亜硝酸エステル系薬剤に対し過敏症，ホスホジエステラーゼ5阻害作用を有する薬剤（シルデナフィルクエン酸塩，バルデナフィル塩酸塩水和物，タダラフィル）又はグアニル酸シクラーゼ刺激作用を有する薬剤（リオシグアト）を投与中

【妊婦】〔狭心症〕妊婦：投与禁止希望，安全性未確立。（シアン及びシアン化合物による中毒）妊婦：投与禁止希望，治療上やむを得ないと判断される場合はこの限りではない，安全性未確立

(カルペリチド（遺伝子組換え）)

▶ **ハンブ注射用1000 (採用)** (劇)

Hanp 1,000 μ g/瓶 〔第一三共〕

【効】急性心不全（慢性心不全の急性増悪期を含む）

【用】(注) 注射用水5mLに溶解し，生理食塩液又は5%ブドウ糖注射液で希釈し，0.1 μ g/kg/分を持続静注。0.2 μ g/kg/分まで増量できる

【禁】重篤な低血圧，又は心原性ショック，右室梗塞，脱水症状

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。動物：胎児体重及

び胎盤重量の低下、授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

218. 高脂血症用剤

2183. クロフィブラート系製剤

(ベザフィブラート)

▶ベザトールSR錠200mg (院外専)

Bezafibrate SR 200mg/錠 [キッセイ]

【効】高脂血症 (家族性を含む)

【用】(内) 1日400mgを2回に分割し朝夕食後、腎機能障害を有する患者及び高齢者に対しては適宜減量

【禁】人工透析患者 (腹膜透析を含む)、腎不全などの重篤な腎疾患、血清クレアチニン値が2.0mg/dL以上、本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止、安全性未確立、授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

(ペマフィブラート)

▶パルモディア錠0.1mg (採用)

Parmodia 0.1mg/錠 [興和]

【効】高脂血症 (家族性を含む)

【用】(内) 1回0.1mgを1日2回朝夕、最大用量1回0.2mgを1日2回まで

【禁】本剤の成分に対し過敏症、重篤な肝障害、Child-Pugh分類B又はCの肝硬変のある患者あるいは胆道閉塞、血清クレアチニン値が2.5mg/dL以上又はクレアチニークリアランスが40mL/min未満の腎機能障害、胆石、妊婦又は妊娠している可能性、シクロスポリン、リファンピシンを投与中

【妊婦】妊婦：投与禁止、安全性未確立、授乳婦：授乳中止、動物で乳汁移行

2189. その他の高脂血症用剤

(アトルバスタチンカルシウム水和物)

▶リピトール錠10mg (院外専)

Lipitor 10mg/錠 [アステラス]

▶アトルバスタチン錠10mg「Me」(採用) (後)

Atorvastatin 10mg/錠 [Me]

【先発品】リピトール錠10mg

【効】①高コレステロール血症、②家族性高コレステロール血症

【用】(内) ①10mgを1日1回、重症の場合は1日20mgまで、②10mgを1日1回、重症の場合は1日40mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症、肝代謝能が低下していると考えられる次のような患者；急性肝炎・慢性肝炎の急性増悪・肝硬変・肝癌・黄疸、妊婦又は妊娠している可能性及び授乳婦、グレカブレビル・ピブレンタスビルを投与中

【妊婦】妊婦：投与禁止。(類薬) 妊娠3か月までの服用で、胎児に先天性奇形、動物：出生児数の減少、生存・発育に対する影響、胎児の生存率低下、発育抑制。(類薬) 動物：大量投与した場合、胎児の骨格奇形、授乳婦：投与禁止、動物で乳汁移行

(エゼチミブ)

▶エゼチミブ錠10mg「DSEP」(採用) (後)

Ezetimibe 10mg/錠

[第一三共エスファ]

【先発品】ゼチーア錠10mg

【効】高コレステロール血症、家族性高コレステロール血症、ホモ接合体性シトステロール血症

【用】(内) 1回10mgを1日1回食後、年

21. 循環器官用薬

齢、症状により適宜減量

【禁】本剤の成分に対し過敏症、本剤とHMG-CoA還元酵素阻害剤を併用する場合に重篤な肝機能障害

【妊婦】妊婦：有益性と危険性で判断、安全性未確立。HMG-CoA還元酵素阻害剤との併用投与禁止。授乳婦：授乳中止、動物で乳児へ移行

(オメガ-3脂肪酸エチル)

▶**ロトリガ粒状カプセル2g (採用)**

Lotriga 2g/Cap (武田)

【効】高脂血症

【用】(内) 1回2gを1日1回、食直後。トリグリセライド高値の程度により1回2g、1日2回まで増量可

【禁】出血している患者（血友病、毛細血管脆弱症、消化管潰瘍、尿路出血、喀血、硝子体出血等）、本剤の成分に対して過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止。動物：乳汁中へ移行

(シンバスタチン)

▶**リポバス錠5 (採用)**

Lipovas 5mg/錠 (オルガノン)

【効】高脂血症、家族性高コレステロール血症

【用】(内) 5mgを1日1回。LDL-コレステロール値の低下が不十分な場合は1日20mgまで増量可

【禁】本剤の成分に対し過敏症、重篤な肝障害、妊婦又は妊娠している可能性及び授乳婦、イトラコナゾール、ミコナゾール、ボサコナゾール、アタザナビル、サキナビルメシル酸塩、テラプレビル、コビススタットを含有する製剤、オムビタスビル・パリタプレビ

ル・リトナビル投与中

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：シンバスタチンの活性代謝物及び類薬の大量投与で胎仔の骨格奇形。授乳婦：投与禁止、動物で乳汁移行

(ピタバスタチンカルシウム)

▶**リバロOD錠2mg (院外専)**

Livalo OD 2mg/錠 (興和)

【効】①高コレステロール血症。②家族性高コレステロール血症

【用】(内) ①1～2mgを1日1回。LDL-コレステロール値の低下が不十分な場合には増量できるが、1日4mgまで。②1～2mgを1日1回。LDL-コレステロール値の低下が不十分な場合には増量できるが、1日4mgまで。小児：10歳以上に1mgを1日1回。LDL-コレステロール値の低下が不十分な場合には増量できるが、1日2mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症、重篤な肝障害・胆道閉塞、シクロスポリン投与中、妊婦又は妊娠している可能性及び授乳婦

【妊婦】妊婦：投与禁止、安全性未確立。動物：周産期及び授乳期投与試験で分娩前後の一時期に母動物の死亡。器官形成期投与試験で母動物の死亡。大量投与で胎児の骨格奇形。類薬：ヒトでは妊娠3か月までの間の服用で胎児の先天性奇形。授乳婦：投与禁止、動物で乳汁移行

(プラバスタチンナトリウム)

▶**メバロチン錠10 (採用)**

Mevalotin 10mg/錠 (第一三共)

【効】①高脂血症。②家族性高コレステロール血症

【用】(内) 1日10mgを1回又は2回に分割、1日20mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性及び授乳婦

【妊婦】妊婦：投与禁止，安全性未確立。類薬：ヒトでは妊娠3か月までの間の服用で胎児の先天性奇形，動物で出生子数の減少，生存・発育に対する影響及び胎仔の生存率の低下，発育抑制，大量投与で胎仔の骨格奇形。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

.....
(メピバカイン塩酸塩)

▶ **塩酸メピバカイン注シリンジ**
0.5%「NP」(処置) (劇)

Mepivacaine hydrochloride 10mL/筒
〔ニプロ，丸石〕

【効】①硬膜外麻酔。②伝達麻酔。③浸潤麻酔

【用】(注) 基準最高用量は，それぞれ1回500mg。麻酔方法別の用量：①50～150mg。②〔指趾神経遮断〕20～40mg。〔肋間神経遮断〕〔交感神経遮断〕25mg。③10～200mg

【禁】〔共通 (硬膜外麻酔・伝達麻酔・浸潤麻酔)〕本剤の成分又はアミド型局所麻酔剤に対し過敏症。〔硬膜外麻酔〕大量出血やショック状態，注射部位又はその周辺に炎症，敗血症

【妊婦】〔共通 (硬膜外麻酔・伝達麻酔・浸潤麻酔)〕妊婦等：有益性と危険性より判断，安全性未確立。〔硬膜外麻酔〕妊産婦：妊娠後期は投与量の減量を考慮するとともに，慎重投与 (妊娠末期は仰臥位性低血圧を起こしやすく，麻酔範囲が広がりやすい。麻酔中はさらに増悪)。〔伝達麻酔〕妊産婦：傍頸管ブロックにより胎児の徐脈

.....
(ロスバスタチンカルシウム)

▶ **Crestor錠5mg (院外専)**
Crestor 5mg/錠 〔アストラゼネカ〕

▶ **Crestor OD錠2.5mg (院外専)**

Crestor OD 2.5mg/錠

▶ **Rosuvastatin OD錠2.5mg 「DSEP」(採用) (後)**

Rosuvastatin OD 2.5mg/錠

〔第一三共エスファ〕

【先発品】 Crestor OD錠2.5mg

【効】高コレステロール血症，家族性高コレステロール血症

【用】(内) 1日1回2.5mgより開始，早期にLDL-コレステロール値を低下させる場合5mgより開始してもよい。開始後あるいは増量後，4週以降にLDL-コレステロール値の低下が不十分な場合，漸次10mgまで増量。10mgを投与してもLDL-コレステロール値の低下が十分でない，家族性高コレステロール血症患者などの重症患者に限り，1日最大20mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症，肝機能低下していると考えられる次のような患者：急性肝炎・慢性肝炎の急性増悪・肝硬変・肝癌・黄疸，妊婦又は妊娠している可能性及び授乳婦，シクロスポリン投与中

【妊婦】妊婦：投与禁止，安全性未確立。類薬：妊娠3か月までの服用で，胎児に先天性奇形，動物：大量投与した場合，胎児の骨格奇形。授乳婦：投与禁止，動物で乳汁移行

▶ **Atozet配合錠HD (院外専)**

Atozet HD 1錠

〔MSD〕

1錠中：

エゼチミブ 10mg

アトルバスタチンカルシウム水和物

21.7mg

(アトルバスタチンとして20mg)

21. 循環器官用薬

▶アトゼット配合錠LD (院外専)

Atozet LD 1錠

1錠中：

エゼチミブ	10mg
アトルバスタチンカルシウム水和物	10.8mg

(アトルバスタチンとして10mg)

【効】高コレステロール血症，家族性高コレステロール血症

【用】(内) 1日1回1錠を食後

【禁】本剤の成分に対し過敏症，重篤な肝機能障害のある患者及び肝代謝能が低下していると考えられる次のような患者：急性肝炎・慢性肝炎の急性増悪・肝硬変・肝癌・黄疸，妊婦又は妊娠している可能性及び授乳婦，グレカブレビル・ピブレンタスビル投与中

【妊婦】妊婦：投与禁止，動物：胎児の発育抑制，骨格奇形，出生児数の減少及び生存・発育に対する影響，胎児の生存率低下・発育抑制，ヒトで胎児に先天性奇形，授乳婦：投与禁止，動物：乳汁移行

219. その他の循環器官用薬

(アメジニウムメチル硫酸塩)

▶リズミック錠10mg (採用)

Risumic 10mg/錠 [大日本住友]

【効】①本態性低血圧，起立性低血圧，

②透析施行時の血圧低下の改善

【用】(内) ①1日20mgを1日2回に分割，

②透析開始時に1回10mg

【禁】高血圧症，甲状腺機能亢進症，褐色細胞腫，閉塞隅角緑内障，残尿を伴う前立腺肥大

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

(アルガトロバン水和物)

▶アルガトロバン注射液10mg

「サワイ」(採用) 後

Argatroban 10mg20mL/管 [沢井]

【効】①次記疾患に伴う神経症候(運動麻痺)，日常生活動作(歩行，起立，坐位保持，食事)の改善：発症後48時間以内の脳血栓症急性期(ラクネを除く)．②慢性動脈閉塞症(パーチャー病・閉塞性動脈硬化症)における四肢潰瘍，安静時疼痛ならびに冷感の改善．③次記患者における血液体外循環時の灌流血液の凝固防止(血液透析)：先天性アンチトロンビンIII欠乏患者，アンチトロンビンIII低下を伴う患者(アンチトロンビンIIIが正常の70%以下に低下し，かつ，ヘパリンナトリウム，ヘパリンカルシウムの使用では体外循環路内の凝血(残血)が改善しないと判断されたもの)，ヘパリン起因性血小板減少症(HIT)II型患者．④ヘパリン起因性血小板減少症(HIT)II型(発症リスクのある場合を含む)における経皮的冠インターベンション施行時の血液の凝固防止．⑤ヘパリン起因性血小板減少症(HIT)II型における血栓症の発症抑制

【用】(注) ①はじめの2日間は1日60mgを適量の輸液で希釈し，24時間かけて持続点滴静注．その後の5日間は1回10mgを適量の輸液で希釈し1日朝夕2回，1回3時間かけて点滴静注．②1回10mgを輸液で希釈し，1日2回，1回2～3時間かけて点滴静注．③体外循環開始時に10mgを回路内に投与し，体外循環開始後は25mg/時より開始．凝固時間の延長，回路内凝血(残血)，透析効率及び透析終了時の止血状況等を指標に量を増減し，患者毎の量を決定

するが、5～40mg/時を目安。④そのまま又は適当量の輸液で希釈、0.1mg/kgを3～5分かけて静脈内投与、術後4時間まで6μg/kg/分を目安に静脈内持続投与。その後抗凝固療法の継続が必要な場合、0.7μg/kg/分に減量し静脈内持続投与。⑤そのまま又は適当量の輸液で希釈、0.7μg/kg/分より点滴静注を開始、持続投与。肝機能障害のある患者や出血のリスクのある患者は、低用量から投与を開始。活性化部分トロンボプラスチン時間(aPTT)を指標に投与量を増減し、患者毎の投与量を決定

【警告】アルガトロバン製剤の脳血栓症急性期の臨床試験において、出血性脳梗塞の発現が認められている。脳血栓症の患者に使用する場合には、臨床症状およびコンピューター断層撮影による観察を十分にを行い、出血が認められた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと

【禁】出血(頭蓋内出血、出血性脳梗塞、血小板減少性紫斑病、血管障害による出血傾向、血友病その他の凝固障害、月経期間中、手術時、消化管出血、尿路出血、喀血、流早産・分娩直後等性器出血を伴う妊産婦等)、脳塞栓又は脳塞栓の恐れ(ヘパリン起因性血小板減少症(HIT)Ⅱ型の患者を除く)、重篤な意識障害を伴う大梗塞、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

(アルプロスタジル)

▶**パルクス注5μg (採用)** (劇)

Palux 5μg1mL/管 [大正製薬]

[貯法]禁凍結、5℃以下、遮光

▶**パルクス注10μg (採用)** (劇)

Palux 10μg2mL/管

[貯法]禁凍結、5℃以下、遮光

【効】①慢性動脈閉塞症(パージャール病、閉塞性動脈硬化症)における四肢潰瘍ならびに安静時疼痛の改善。②次記疾患における皮膚潰瘍の改善：進行性全身性硬化症、全身性エリテマトーデス。③糖尿病における皮膚潰瘍の改善。④振動病における末梢血行障害に伴う自覚症状の改善ならびに末梢循環・神経・運動機能障害の回復。⑤動脈管依存性先天性心疾患における動脈管の開存。⑥経上腸間膜動脈性門脈造影における造影能の改善

【用】(注) ①②③④1日1回5～10μgをそのまま又は輸液に混和して緩徐に静注、又は点滴静注。⑤輸液に混和し、開始時5ng/kg/分として持続静注し、その後は症状に応じて増減して有効最小量とする。⑥1回5μgを生理食塩液で10mLに希釈し、造影剤注入30秒前に3～5秒間で経カテーテル的に上腸間膜動脈内に投与

【警告】動脈管依存性先天性心疾患(新生児)に投与する場合には、本剤投与により無呼吸発作が発現することがあるので、呼吸管理設備の整っている施設で投与すること

【禁】重篤な心不全、出血(頭蓋内出血、消化管出血、喀血等)、妊婦又は妊娠している可能性、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止、安全性未確立。動物：子宮収縮作用

21. 循環器官用薬

(アルプロスタジルアルファデクス)

▶アルプロスタジルアルファデクス注射用20 μ g「タカタ」(採用) (後) (製)

Alprostadil alfadex 20 μ g/瓶 [高田]

〔貯法〕遮光

〔先発品〕プロスタンディン注射用20

μ g

【効】①動脈内投与：慢性動脈閉塞症（バージャー病，閉塞性動脈硬化症）における四肢潰瘍ならびに安静時疼痛の改善。②静脈内投与：1) 振動病における末梢血行障害に伴う自覚症状の改善ならびに末梢循環・神経・運動機能障害の回復。2) 血行再建術後の血流維持。3) 動脈内投与が不適と判断される慢性動脈閉塞症（バージャー病，閉塞性動脈硬化症）における四肢潰瘍ならびに安静時疼痛の改善。4) 動脈管依存性先天性心疾患における動脈管の開存。③陰茎海綿体内投与：勃起障害の診断

【用】(注) ①20 μ g (1バイアル) を生食液5mLに溶かし，1日10～15 μ g (0.1～0.15ng/kg/分) をシリンジポンプを用い持続的に動脈内注射，症状により0.05～0.2ng/kg/分の間で適宜増減。②1)～3) 1回40～60 μ g (2～3バイアル) を輸液500mLに溶解し，2時間かけて点滴静注 (5～10ng/kg/分)，投与速度は1.2 μ g/kg/2時間以下，1日1～2回。4) 50～100ng/kg/分で静脈内投与を開始，有効最小量で持続。③20 μ g (1バイアル) を生理食塩液1mLに溶かし，1回量20 μ gを陰茎海綿体へ注射

【警告】1. 動脈管依存性先天性心疾患に投与する場合には，本剤投与により無呼吸発作が発現することがあるので，呼吸管理設備の整っている

施設で投与すること。

2. 勃起障害の診断で投与する場合 (1) 本剤投与により4時間以上の勃起の延長又は持続勃起症 (6時間以上持続する勃起) が発現することがあるので，勃起が4時間以上持続する症状がみられた場合，速やかに適切な処置を行うこと。持続勃起症に対する処置を速やかに行わないと陰茎組織の損傷又は勃起機能を永続的に損なうことがある。

(2) 本剤投与により勃起の延長又は持続勃起症，不整脈，一過性の低血圧等が発現することがあるので，本剤を用いた勃起障害の診断は，勃起障害の診断及び治療に精通し，本剤投与時の副作用への対処が可能な医師が，緊急時の対応が可能な状況で行うこと

【禁】重篤な心不全，肺水腫（動脈管依存性先天性心疾患は除く），出血（頭蓋内出血，出血性眼疾患，消化管出血，喀血等），妊婦又は妊娠している可能性，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止。子宮収縮作用

(アルプロスタジルアルファデクス)

▶アルプロスタジルアルファデクス点滴静注用500 μ g「タカタ」(採用) (後) (製)

Alprostadil alfadex 500 μ g/瓶 [高田]

〔貯法〕遮光

〔先発品〕プロスタンディン点滴静注用500 μ g

【効】①次記における外科手術時の低血圧維持：高血圧症又は軽度の虚血性心疾患を合併する場合。②外科手術時の異常高血圧の救急処置

【用】(注) 500 μ gを輸液100mLに溶解し5～10 μ g/分 (0.1～0.2 μ g/kg/分) の

注入速度で点滴静注を開始。血圧の下降に注意しながら目的とする血圧まで下げ、以後それを維持できる点滴速度に調節。低血圧を維持するためには $2.5 \sim 10 \mu\text{g}/\text{分}$ ($0.05 \sim 0.2 \mu\text{g}/\text{kg}/\text{分}$)を必要

【禁】重症の動脈硬化症及び心あるいは脳に高度な循環障害、重症の肝疾患、腎疾患、非代償性の高度の出血、ショック状態及び呼吸不全、未治療の貧血患者、妊婦又は妊娠している可能性、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止。子宮収縮作用
.....
(イフェンプロジル酒石酸塩)

▶セロクラール錠20mg (採用)

Cerocral 20mg/錠 [日医工]

【効】脳梗塞後遺症、脳出血後遺症に伴うめまいの改善

【用】(内) 1回20mgを1日3回毎食後

【禁】頭蓋内出血発作後止血が完成していない

【妊婦】妊婦：投与禁止希望、安全性未確立
.....

(インドメタシンナトリウム)

▶インダシン静注用1mg (採用)

Indacin 1mg/瓶 [ノーベル]

【貯法】遮光

【効】次の疾患で保存療法（水分制限、利尿剤投与等）が無効の場合：未熟児の動脈管開存症

【用】(注) 患児の生後時間に応じ次の用量を12～24時間間隔で3回静脈内投与。生後48時間未満：1回目0.2mg/kg, 2回目0.1mg/kg, 3回目0.1mg/kg。生後2～7日未満：1回目0.2mg/kg, 2回目0.2mg/kg, 3回目0.2mg/kg。生後7日以上：1回目0.2mg/kg, 2回目0.25mg/kg, 3回目0.25mg/kg。投与後に無尿又は著明な乏尿（尿量：0.6mL/kg/時未満）があらわれたら、腎機能が正常化するまで次の投与は行わないこと。1あるいは2回目の投与後動脈管の閉鎖が得られた場合は、以後の投与は行わずに経過を観察しても差し支えない。投与終了後48時間以上経過して、動脈管が閉鎖している場合は、追加投与の必要はない。

追加投与：動脈管が再開した場合には前記の用量を12～24時間間隔で1～3回追加可。閉鎖が得られなかった場合には閉鎖手術を考慮

【禁】動脈管依存性の先天性心疾患（肺動脈閉鎖、ファロー四徴症、大動脈縮窄症等）、重篤な腎機能障害、高度の黄疸、消化管出血、頭蓋内出血、血小板減少症、血液凝固障害、壊死性腸炎又はその疑い
.....

(塩酸ロメリジン)

▶ミグシス錠5mg (採用)

Migsis 5mg/錠 [ファイザー]



【効】片頭痛

【用】(内) 1回5mgを1日2回、朝食後及び夕食後あるいは就寝前。1日20mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症、頭蓋内出血又はその疑い、脳梗塞急性期、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：催奇形作用（骨格異常、外形異常）、授乳婦：授乳禁止、動物：乳汁移行
.....

(クエン酸第二鉄水和物)

▶リオナ錠250mg (院外専)

Riona 250mg/錠 [日本たばこ]

【効】①慢性腎臓病患者における高リン

21. 循環器官用薬

血症の改善。②鉄欠乏性貧血

【用】(内) ①1回500mgを開始用量とし、1日3回食直後、症状、血清リン濃度により適宜増減、1日6,000mgまで。②1回500mgを1日1回食直後に、最高用量は1回500mgを1日2回まで

【禁】〈効能共通〉本剤の成分に対し過敏症、〈鉄欠乏性貧血〉鉄欠乏状態にない

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。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

.....
(サクビトリルバルサルタンナトリウム水和物)

▶エンレスト錠100mg (採用)

Entresto 100mg/錠 [ノバルティス]



▶エンレスト錠200mg (採用)

Entresto 200mg/錠



【効】①慢性心不全。ただし、慢性心不全の標準的な治療を受けている患者に限る。②高血圧症

【用】(内) ①1回50mgを開始用量として1日2回。忍容性が認められる場合は、2～4週間の間隔で段階的に1回200mgまで増量。1回投与量は50mg、100mg又は200mgとし、いずれの投与量においても1日2回。忍容性に応じて適宜減量。②1回200mgを1日1回。最大投与量は1回400mgを1日1回

【禁】本剤の成分に対し過敏症、アンジオテンシン変換酵素阻害薬（アラセプリル、イミダプリル塩酸塩、エナラプリルマレイン酸塩、カプトプリル、キナプリル塩酸塩、シラザプリル水和物、テモカプリル塩酸塩、デラプリル塩酸塩、トランドラプリル、ベナゼブ

リル塩酸塩、ペリンドプリルエルブミン、リシノプリル水和物）を投与中、あるいは投与中止から36時間以内、血管浮腫の既往歴（アンジオテンシンII受容体拮抗薬又はアンジオテンシン変換酵素阻害薬による血管浮腫、遺伝性血管性浮腫、後天性血管浮腫、特発性血管浮腫等）、アリスキレンフマル酸塩を投与中の糖尿病患者、重度の肝機能障害（Child-Pugh分類C）、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠可能な女性には、本剤投与中及び本剤投与終了後一定期間は適切な避妊を行うよう指導。投与中に妊娠が判明した場合には、直ちに投与を中止すること。母体及び胎児への影響（自然流産、羊水過少、新生児腎機能障害等）、動物で胚・胎児致死（着床後死亡率の高値）及び催奇形性（水頭症）。授乳婦：授乳しないことが望ましい。本剤の投与期間中の授乳により、新生児又は乳児に影響を及ぼすおそれ、動物で乳汁中にsacubitrilat及びバルサルタンの移行、出生児の低体重及び生存率の低下、外表分化の遅延

.....
(ジルコニウムシクロケイ酸ナトリウム水和物)

▶ロケルマ懸濁用散分包5g (採用)

Lokelma 5g/包 [アストラゼネカ]

【効】高カリウム血症

【用】(内) 開始用量として1回10gを水で懸濁して1日3回、2日間。血清カリウム値や患者の状態に応じて、最長3日間まで。以後は、1回5gを水で懸濁して1日1回。最高用量は1日1回15gまで。血液透析施行中の場合、1回5gを水で懸濁して非透析日に1日1回。最高

用量は1日1回15gまで

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断

(スクロオキシ水酸化鉄)

▶ **ピートル顆粒分包250mg (院外専)**

P-TOL 250mg/包 [キッセイ]

【効】透析中の慢性腎臓病患者における高リン血症の改善

【用】(内) 1回250mgを開始用量とし、1日3回食直前。最高用量は1日3000mg

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦・授乳婦：有益性と危険性より判断，安全性未確定

(セベラマー塩酸塩)

▶ **レナジェル錠250mg (院外専)**

Renagel 250mg/錠 [中外]

【効】次記患者における高リン血症の改善：透析中の慢性腎不全患者

【用】(内) 1回1～2gを1日3回食直前、1日9gまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症，腸閉塞

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断

(炭酸ランタン水和物)

▶ **ホスレノールOD錠250mg (採用)**

Fosrenol 250mg/錠 [バイエル]

▶ **ホスレノールOD錠500mg (院外専)**

Fosrenol 500mg/錠

【効】慢性腎臓病患者における高リン血症の改善

【用】(内) 1日750mgを開始用量とし、1日3回に分割して食直後に。最高用量は1日2,250mg

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。動物で児の体重低値及び一部の指標で発達の遅

れ、母動物の摂餌量及び体重の減少、着床前後の死亡率の増加、胎児の体重低値。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。ヒトで乳汁中へ移行

(沈降炭酸カルシウム)

▶ **カルタン錠500 (院外専)**

Caltan 500mg/錠 [マイラン]

▶ **沈降炭酸カルシウム錠500mg 「三和」(採用) 後**

Precipitated calcium carbonate 500mg/錠 [三和化学]

【先発品】カルタン錠500

【効】次記患者における高リン血症の改善：保存期及び透析中の慢性腎不全患者

【用】(内) 1日3.0gを3回に分割して食直後

【禁】甲状腺機能低下症，炭酸カルシウムに対し過敏症

(トコフェロールニコチン酸エステル)

▶ **ユベラNカプセル100mg (採用)**

Juvela N 100mg/Cap [エーザイ]

【効】①次記に伴う随伴症状：高血圧症，高脂質血症。②次記に伴う末梢循環障害：閉塞性動脈硬化症

【用】(内) 1日300～600mgを3回に分割

(ニセルゴリン)

▶ **サアミオン錠5mg (採用)**

Sermion 5mg/錠 [田辺三菱]

【効】脳梗塞後遺症に伴う慢性脳循環障害による意欲低下の改善

【用】(内) 1日量15mgを3回に分割

【禁】頭蓋内出血後，止血が完成していない

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：次世代の発育抑制。授乳

21. 循環器官用薬

婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

(ピキサロマー)

▶キックリンカプセル250mg (院外専)

Kiklin 250mg/Cap [アステラス]

【効】慢性腎臓病患者における高リン血症の改善

【用】(内) 1回500mgを開始用量とし，1日3回食直前，1日7,500mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症，腸閉塞

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断

(ファスジル塩酸塩水和物)

▶エリル点滴静注液30mg (採用)

Eril 30mg2mL/管 [旭化成]

【効】くも膜下出血術後の脳血管攣縮及びこれに伴う脳虚血症状の改善

【用】(注) 1回30mgを50～100mLの電解質液又は糖液で希釈し，1日2～3回，約30分間かけて点滴静注。くも膜下出血術後早期に開始し，2週間投与することが望ましい

【警告】本剤の臨床試験において，頭蓋内出血（脳内出血，硬膜外血腫，硬膜下血腫，脳室内出血，頭皮下血腫，くも膜下出血）の発現が認められている。本剤の投与は緊急時に十分対応できる医療施設において行うこと。また，本剤の投与に際しては，臨床症状及びコンピューター断層撮影による観察を十分に行い，出血が認められた場合には直ちに投与を中止し，適切な処置を行うこと

【禁】出血：頭蓋内出血，頭蓋内出血の可能性：出血した動脈瘤に対する十分な止血処置を術中に施すことができなかった患者，低血圧

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判

断。動物：器官形成期投与試験で奇形（頭部神経管障害，腹部閉鎖障害）を有する仔。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

(ポリスチレンスルホン酸カルシウム)

▶カリメート散 (採用)

Kalimate 5g/包 [興和]

【効】急性及び慢性腎不全に伴う高カリウム血症

【用】(内) 経口投与：1日15～30gを2～3回に分割，その1回量を水30～50mLに懸濁。 (外) 注腸投与：1回30gを水又は2%メチルセルロース溶液100mLに懸濁して注腸。体温程度に加熱した懸濁液を注腸し30分から1時間腸管内に放置する。液が漏れてくるようであれば枕で臀部挙上するか，あるいはしばらくの間膝胸位をとらせる。水又は2%メチルセルロース溶液にかえて5%ブドウ糖溶液を用いてもよい

【禁】腸閉塞

【妊婦】妊婦：安全性未確立

(ポリスチレンスルホン酸カルシウム)

▶カリメート経口液20% アップルフレーバー (院外専)

Kalimate 5.0g25g/包 [興和]

▶カリメート経口液20% オレンジフレーバー (院外専)

Kalimate 5.0g25g/包

▶ポリスチレンスルホン酸Ca経口ゼリー 20%分包装25g「三和」 (採用) (後)

Calcium polystyrene sulfonate 5g25g/個 [三和化学]

【効】急性及び慢性腎不全に伴う高カリウム血症

【用】(内) 1日15～30g（本剤として75～150g）を2～3回に分割

【禁】腸閉塞**【妊婦】**妊婦：安全性未確立

(ポリスチレンスルホン酸ナトリウム)

▶ケイキサレートドライシロップ76% (院外専)

Kayexalate 76%3.27g/包 (鳥居)

【効】急性および慢性腎不全による高カリウム血症**【用】**(内) 1日量 30g (本剤として 39.24g) を2～3回に分割, その1回量を水50～150mLに懸濁し投与**【妊婦】**妊婦：安全性未確立

(リマプロストアルファデクス)

▶リマプロストアルファデクス錠5μg「サワイ」(採用) (後)

Limaprost alfadex 5μg/錠 (沢井)

【先発品】オバルモン錠5μg

プロレナール錠5μg

【効】①閉塞性血栓血管炎に伴う潰瘍, 疼痛及び冷感などの虚血性諸症状の改善. ②後天性腰部脊柱管狭窄症 (SLR 試験正常で, 両側性の間欠跛行を呈する患者) に伴う自覚症状 (下肢疼痛, 下肢しびれ) 及び歩行能力の改善**【用】**(内) ①1日30μgを3回に分割. ②1日15μgを3回に分割**【禁】**妊婦又は妊娠している可能性**【妊婦】**妊婦：投与禁止, 安全性未確立. 動物：子宮収縮作用**▶カデュエット配合錠4番 (院外専) (商)**

Caduet 1錠 (ファイザー)

1錠中：
アムロジピンベシル酸塩 6.94mg
(アムロジピンとして5mg)
アトルバスタチンカルシウム水和物

10.85mg

(アトルバスタチンとして10mg)

【効】アムロジピン及びアトルバスタチンによる治療が適切である次記の患者：高血圧症又は狭心症と, 高コレステロール血症又は家族性高コレステロール血症を併発している患者
アムロジピンとアトルバスタチンの効能・効果は次記のとおり. アムロジピン：高血圧症, 狭心症. アトルバスタチン：高コレステロール血症, 家族性高コレステロール血症**【用】**(内) 1日1回. 次記のアムロジピンとアトルバスタチンの用法・用量に基づき, 患者毎に用量を決めること.
アムロジピン

高血圧症：アムロジピンとして2.5～5mgを1日1回. 1日1回10mgまで増量可. 狭心症：アムロジピンとして5mgを1日1回.

アトルバスタチン

高コレステロール血症：アトルバスタチンとして10mgを1日1回. 1日20mgまで増量可. 家族性高コレステロール血症：アトルバスタチンとして10mgを1日1回. 1日40mgまで増量可

【禁】本剤の成分又はジヒドロピリジン系化合物に対し過敏症. 肝代謝能が低下していると考えられる以下のような患者：急性肝炎, 慢性肝炎の急性増悪, 肝硬変, 肝癌, 黄疸. 妊婦又は妊娠している可能性及び授乳婦. グレカプレビル・ピブレンタスビルを投与中
【妊婦】妊婦：投与禁止. アムロジピンの動物実験：妊娠末期の投与で妊娠期間及び分娩時間の延長. アトルバスタチンの動物実験：出生児数の減少及び生存, 発育に対する影響, 胎児の生存率低下と発育抑制. (類薬) 大量投与で胎児の骨格奇形. ヒトで妊娠3か月

21. 循環器官用薬

までの間の服用で、胎児に先天性奇形。授乳婦：投与禁止。アムロジピン：ヒト母乳中へ移行。アトルバスタチンの動物実験：乳汁中へ移行

.....

21

▶ グリセレブ配合点滴静注（採用） （後）

Glycereb 200mL/袋 [テルモ]

【先発品】グリセオール注

200mL中：	
濃グリセリン	20g
果糖	10g

【効】①頭蓋内圧亢進，頭蓋内浮腫の治療。頭蓋内圧亢進，頭蓋内浮腫の改善による次の疾患に伴う意識障害，神経障害，自覚症状の改善：脳梗塞（脳血栓，脳塞栓），脳内出血，くも膜下出血，頭部外傷，脳腫瘍，脳髄膜炎。脳外科手術後の後療法。②脳外科手術時の脳容積縮小，③眼内圧下降を必要とする場合，眼科手術時の眼容積縮小

【用】（注）①1回200～500mL 日1～2回，500mLあたり2～3時間で点滴静注，期間1～2週間。②1回500mLを30分で点滴静注。③1回300～500mLを45～90分で点滴静注

【禁】先天性グリセリン・果糖代謝異常症，成人発症II型シトルリン血症

.....

22. 呼吸器官用薬

221. 呼吸促進剤

2219. その他の呼吸促進剤

(ドキサプラム塩酸塩水和物)

▶ ドプラム注射液400mg (採用)

㉞

Dopram 400mg/20mL/瓶 [キッセイ]

〔貯法〕遮光

【効】次記の状態における呼吸抑制ならびに覚醒遅延：①麻酔時。②中枢神経系抑制剤による中毒時。③遷延性無呼吸の鑑別診断。④急性ハイパーカプニアを伴う慢性肺疾患。⑤早産・低出生体重児における原発性無呼吸（未熟児無呼吸発作）但し、キサンチン製剤による治療で十分な効果が得られない場合に限る

【用】(注) ①0.5～1.0mg/kgを徐々に静注。5分間隔で通常量を投与し、総投与量は2.0mg/kgまで。点滴静注の場合は、はじめ約5mg/分の速度で投与し、速度を適宜調節。5.0mg/kgまで。②0.5～2.0mg/kgを徐々に静注。初回投与に反応があった患者には維持量として、通常量を5～10分間隔で投与し、1～2時間間隔で繰り返す。点滴静注の場合は1.0～3.0mg/kg/時で。③1.0～2.0mg/kgを静注。呼吸興奮が十分生じない場合は呼吸抑制の原因が筋弛緩剤の残存効果によることを考慮。④1.0～2.0mg/kg/時で点滴静注。開始後1～2時間は、動脈血ガスを30分毎に測定し、血液ガスの改善がみられないか、悪化する場合にはレスピレータの使用を考慮。血液ガスの改善がみられ、重篤な副作用が生じなければ継続してもよい。動脈血ガス分圧の測定は適宜行い、血液ガスが適当なレベルに達したら中断し、酸素吸入は必要に応

じて継続。中断後、PaCO₂が上昇した場合には再投与を考慮。1日2400mgまで。⑤初回投与量1.5mg/kgを1時間かけて点滴静注、その後、維持投与として0.2mg/kg/hrの速度で点滴静注。なお、十分な効果が得られない場合は、0.4mg/kg/hrまで適宜増量

【禁】くすべての効能・効果に関する注意）てんかん及び他の痙攣状態、呼吸筋・胸郭・胸膜などの異常により換気能力低下、重症高血圧症及び脳血管障害患者、冠動脈疾患、明瞭な代償不全性心不全、新生児、低出生体重児（早産・低出生体重児における原発性無呼吸（未熟児無呼吸発作）の患児を除く）、本剤の成分に対し過敏症。〈早産・低出生体重児における原発性無呼吸（未熟児無呼吸発作）に関する注意〉壊死性腸炎又はその疑いのある患児 [壊死性腸炎が悪化又は発症するおそれ]

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

.....
(ナロキソン塩酸塩)

▶ ナロキソン塩酸塩静注0.2mg

「第一三共」(採用)

㉞

Naloxone hydrochloride 0.2mg/1mL/管
[アルフレッサ]

【効】麻薬による呼吸抑制ならびに覚醒遅延の改善

【用】(注) 1回0.2mgを静注。効果不十分の場合2～3分間隔で0.2mgを1～2回追加

【禁】本剤の成分に対し過敏症、バルビツール系薬剤等の非麻薬性中枢神経抑制剤又は病的原因による呼吸抑制

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止、動物でプロラクチン分泌抑制

22. 呼吸器官用薬

.....
(肺サーファクタント)

▶サーファクテン気管注入用

120mg (処置) (生)

Surfacten 120mg/瓶 (田辺三菱)

〔貯法〕遮光, 5℃以下

【効】呼吸窮迫症候群

【用】(外) 生理食塩液 (120 mg/4mL) によく懸濁して, 120mg/kgを気管内に注入. 全肺野に液をゆきわたらせるため, 4~5回に分割, 1回ごとに体位変換する. 1回ごとの注入にあたって, 100%酸素でバギングしながら, 経皮酸素分圧をモニターし, 80mmHg以上にあることを確認する. 初回投与の時期は, 生後8時間以内が望ましい. 追加投与は, 症状に応じて決定. 用量は60~120mg/kgとする

.....
(フルマゼニル)

▶フルマゼニル静注0.5mgシリンジ「テルモ」(採用) (後) (劇)

Flumazenil 0.5mg5mL/筒 (テルモ)

~~×~~

【効】ベンゾジアゼピン系薬剤による鎮静の解除及び呼吸抑制の改善

【用】(注) 初回0.2mgを緩徐に静注. 4分以内に望まれる覚醒状態が得られない場合は更に0.1mgを追加. 1分間隔で0.1mgずつを総投与量1mgまで, ICU領域では2mgまで投与を繰り返す

【禁】本剤及びベンゾジアゼピン系薬剤に対し過敏症, 長期間ベンゾジアゼピン系薬剤を投与されているてんかん患者

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦: 授乳禁止, 動物で乳汁移行

.....

222. 鎮咳剤

2221. エフェドリン及びマオウ製剤

(エフェドリン塩酸塩)

▶エフェドリン「ナガサ」注射液40mg (採用) (劇)

Ephedrin 40mg1mL/管 (日医工)

〔貯法〕遮光

【効】①次記疾患に伴う咳嗽: 気管支喘息, 喘息性(様)気管支炎, 感冒, 急性気管支炎, 慢性気管支炎, 肺結核, 上気道炎(咽喉頭炎, 鼻カタル). ②鼻粘膜充血・腫脹. ③麻酔時の血圧低下

【用】(注) ①②1回25~40mgを皮下注. ③1回4~8mgを静注

【禁】カテコールアミン(アドレナリン, イソプレナリン, ドパミン等)投与中

2223. デキストロメトルファン製剤

(デキストロメトルファン臭化水素酸塩水和物)

▶デキストロメトルファン臭化水素酸塩散10%「日医工」(採用) (後) (劇)

Dextromethorphan hydrobromide 100mg/g (日医工)

~~×~~

【先発品】メジコン散10%

▶デキストロメトルファン臭化水素酸塩錠15mg「トーワ」(採用) (後)

Dextromethorphan hydrobromide 15mg/錠 (東和薬品)

~~×~~

【先発品】メジコン錠15mg

【効】①次記疾患に伴う咳嗽：感冒，急性気管支炎，慢性気管支炎，気管支拡張症，肺炎，肺結核，上気道炎（咽喉頭炎，鼻カタル）。②気管支造影術及び気管支鏡検査時の咳嗽

【用】(内) 1回15～30mgを1日1～4回

【禁】本剤の成分に対し過敏症，MAO阻害剤投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

2229. その他の鎮咳剤

(ジメモルファンリン酸塩)

▶アストミン錠10mg (採用)

Astomin 10mg/錠

[オーファンパシフィック]

【効】次の疾患に伴う鎮咳：上気道炎，肺炎，急性気管支炎，肺結核，珪肺及び珪肺結核，肺癌，慢性気管支炎

【用】(内) 1回10～20mgを1日3回

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

223. 去たん剤

2233. システイン系製剤

(アセチルシステイン)

▶ムコフィリン吸入液20% (採用)

Mucofilin 352.4mg2mL/包 [エーザイ]

【効】次の疾患の去痰：慢性気管支炎，肺気腫，肺化膿症，肺炎，気管支拡張症，肺結核，嚢胞性線維症，気管支喘息，上気道炎（咽喉頭炎，喉頭炎），術後肺合併症

次の前後処置：気管支造影，気管支鏡検査，肺癌細胞診，気管切開術

【用】(外) 1回1～4mLを単独又は他の薬剤を混じて気管内に直接注入又は噴

霧吸入

(L-カルボシステイン)

▶ムコダイン錠500mg (院外専)

Mucodyne 500mg/錠 [杏林]

▶カルボシステイン錠500mg「サワイ」(採用) (後)

Carbocisteine 500mg/錠 [沢井]

【先発品】ムコダイン錠500mg

【効】①次記疾患の去痰：上気道炎（咽喉頭炎，喉頭炎），急性気管支炎，気管支喘息，慢性気管支炎，気管支拡張症，肺結核。②慢性副鼻腔炎の排膿

【用】(内) 1回500mgを1日3回

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望，安全性未確立

(L-カルボシステイン)

▶ムコダインシロップ5% (院外専)

Mucodyne 50mg/mL [杏林]

▶カルボシステインシロップ小児用5%「テバ」(採用) (後)

Carbocisteine 50mg/mL [武田テバ]

【先発品】ムコダインシロップ5%

【効】①次記疾患の去痰：上気道炎（咽喉頭炎，喉頭炎），急性気管支炎，気管支喘息，慢性気管支炎，気管支拡張症，肺結核。②慢性副鼻腔炎の排膿。③滲出性中耳炎の排液

【用】(内) 幼・小児：1日30mg（本剤0.6mL）/kgを3回に分割

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望，安全性未確立

(L-カルボシステイン)

▶ムコダインDS50% (院外専)

Mucodyne 50% 500mg/g [杏林]

22. 呼吸器官用薬

▶ **カルボシステインドライシ
ロップ50%「テバ」(採用)** (後)

Carbocisteine 50% 500mg/g
〔武田テバ〕

【先発品】ムコダインDS50%

【効】①(成人・小児)次記疾患の去痰：上気道炎(咽頭炎，喉頭炎)，急性気管支炎，気管支喘息，慢性気管支炎，気管支拡張症，肺結核。②(成人・小児)慢性副鼻腔炎の排膿。③(小児のみ)滲出性中耳炎の排液

【用】(内)1回500mg(本剤1.0g)を用時懸濁し，1日3回。小児：1回10mg/kg(本剤0.02g/kg)を用時懸濁し，1日3回

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望，安全性未確立

(フドステイン)

▶ **クリアナール錠200mg (採用)**

Cleanal 200mg/錠 〔田辺三菱〕

【効】次の慢性呼吸器疾患における去痰：気管支喘息，慢性気管支炎，気管支拡張症，肺結核，塵肺症，肺気腫，非定型抗酸菌症，びまん性汎細気管支炎

【用】(内)1回400mg1日3回食後

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：流産，出生児の発育抑制。授乳婦：授乳禁止，動物：乳汁移行

2234. **ブロムヘキシン製剤**

(ブロムヘキシン塩酸塩)

▶ **ビソルボン吸入液0.2% (院外
専)**

Bisolvon 0.2%45mL/本 〔サノフィ〕
【貯法】遮光

▶ **ブロムヘキシン塩酸塩吸入液
0.2%「タイヨー」(採用)** (後)

Bromhexine hydrochloride
0.2%45mL/本 〔武田テバ〕

【貯法】遮光

【先発品】ピソルボン吸入液0.2%

【効】次記疾患の去痰：急性気管支炎，慢性気管支炎，肺結核，塵肺症，手術後

【用】(外)1回4mg(本剤として2mL)を生理食塩液等で約2.5倍に希釈，1日3回ネブライザーで吸入

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

2239. **その他の去たん剤**

(アンプロキソール塩酸塩)

▶ **ムコソルバン錠15mg (院外専)**

Mucosolvan 15mg/錠 〔帝人〕

【貯法】遮光

▶ **アンプロキソール塩酸塩錠
15mg「杏林」(採用)** (後)

Ambroxol hydrochloride 15mg/錠 〔杏林〕

【貯法】遮光

【先発品】ムコソルバン錠15mg

【効】①次記疾患の去痰：急性気管支炎，気管支喘息，慢性気管支炎，気管支拡張症，肺結核，塵肺症，手術後の喀痰喀出困難。②慢性副鼻腔炎の排膿

【用】(内)1回15mgを1日3回

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，動物で母乳中へ移行

(アンブロキシソール塩酸塩)

▶ムコソルバンL錠45mg(院外専)

Mucosolvan L 45mg/錠 [帝人]

【効】次記疾患の去痰：急性気管支炎，気管支喘息，慢性気管支炎，気管支拡張症，肺結核，塵肺症，手術後の喀痰咯出困難

【用】(内) 1回45mgを1日1回

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，動物で母乳中へ移行

224. 鎮咳去たん剤

2241. 植物性製剤

(キョウニン水)

▶キョウニン水シオエ(採用)劇

Apricot kernel water 500mL/瓶

[日本新薬]

【貯法】遮光

【効】急性気管支炎に伴う咳嗽及び喀痰咯出困難

【用】(内) 1日3mLを3～4回に分割．1回2mL，1日6mLまで

【禁】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

2242. コデイン系製剤(家庭麻薬)

(コデインリン酸塩水和物)

▶コデインリン酸塩散1%「メタル」(採用)劇

Codeine phosphate 10mg/g [中北]

☒

【効】①各種呼吸器疾患における鎮咳・鎮静．②疼痛時における鎮痛．③激しい下痢症状の改善

【用】(内) 1回20mg(本剤として2g)，1日60mg(本剤として6g)

【禁】重篤な呼吸抑制，12歳未満の小児，扁桃摘除術後又はアデノイド切除術後の鎮痛目的で使用する18歳未満，気管支喘息発作中，重篤な肝機能障害，慢性肺疾患に続発する心不全，痙攣状態(てんかん重積症，破傷風，ストリキニーネ中毒)，急性アルコール中毒，アヘンアルカロイドに対し過敏症，出血性大腸炎

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断．分娩前の投与で，新生児に退薬症候(多動，神経過敏，不眠，振戦等)．分娩時の投与で，新生児に呼吸抑制．動物：催奇形作用．授乳婦：授乳禁止，母乳中へ移行により，乳児でモルヒネ中毒(傾眠，哺乳困難，呼吸困難等)，CYP2D6の活性が過剰であることが判明している患者(Ultra-rapid Metabolizer)では，母乳中のモルヒネ濃度が高くなるおそれ

2249. その他の鎮咳去たん剤

(チペピジンヒベンズ酸塩)

▶アスベリンシロップ0.5%(採用)

Asverin 5mg/mL

[ニプロES]

【貯法】遮光

【効】次記疾患に伴う咳嗽及び喀痰咯出困難：感冒，上気道炎(咽喉頭炎，鼻カタル)，急性気管支炎，慢性気管支炎，肺炎，肺結核，気管支拡張症

【用】(内) 1日60～120mg3回に分割．小児：1日1歳未満5～20mg，1歳以上3歳未満10～25mg，3歳以上6歳未満15～40mgを3回に分割

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判

22. 呼吸器官用薬

断, 安全性未確立

▶ **メジコン配合シロップ (採用)**

Medicon 500mL/瓶 [塩野義]



〔貯法〕遮光

1mL中:

デキストロメトर्फェン臭化水素酸
塩水和物 2.5mg
クレゾールスルホン酸カリウム 15mg

【効】次の疾患に伴う咳嗽及び喀痰咯出困難: 急性気管支炎, 慢性気管支炎, 感冒・上気道炎, 肺結核, 百日咳

【用】(内) 次の1日量を3~4回に分割, 成人: 18~24mL, 8~14歳: 9~16mL, 3か月~7歳: 3~8mL

【禁】本剤の成分に対し過敏症, MAO阻害剤投与中

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立

225. 気管支拡張剤

2251. キサンチン系製剤

(テオフィリン)

▶ **テオドール錠100mg (採用)**

Theodur 100mg/錠 [田辺三菱]

〔ハイリスク〕

【効】気管支喘息, 喘息性(様)気管支炎, 慢性気管支炎, 肺気腫

【用】(内) 1回200mg, 小児1回100~200mgを, 1日2回, 朝及び就寝前. 気管支喘息については, 成人1回400mgを, 1日1回就寝前に投与もできる

【禁】本剤又は他のキサンチン系薬剤に対し重篤な副作用の既往歴

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断. ヒトで胎盤を通過, 新生児に嘔吐, 神経過敏等. 動物: 催奇形作用等の生殖毒性. 授乳婦: 授乳禁止, ヒト

母乳中へ移行, 乳児に神経過敏

2252. イソプレナリン系製剤

(フェノテロール臭化水素酸塩)

▶ **ベロテックエロゾル100 (院外専)**

Berotec 20mg10mL/ボンベ (1回噴霧中0.1mg) [日本ベーリンガー]

【効】次の疾患の気道閉塞性障害に基づく呼吸困難など諸症状の緩解: 気管支喘息, 慢性気管支炎, 肺気腫, 塵肺症

【用】(外) 1回2吸入 (0.2mg), 2~5分間たって効果不十分な場合には更に1~2吸入

【警告】1. 本剤の使用は, 患者が適正な使用方法について十分に理解しており, 過量投与になるおそれのないことが確認されている場合に限ること. 「重要な基本的注意」の項参照

2. 本剤の投与は, 他の β 2刺激薬吸入剤が無効な場合に限ること.

3. 小児に対しては, 他の β 2刺激薬吸入剤が無効な場合で, 入院中など, 医師の厳重な管理・監督下で本剤を投与する場合を除き, 投与しないこと

【禁】カテコールアミン(アドレナリン, イソプロテレノール等)投与中, 本剤に対して過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 動物: 胎児骨格異常の出現頻度の増加. 授乳婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立, 動物: 母乳中へ移行

2254. サルブタモール製剤

(サルブタモール硫酸塩)

▶サルタノールインヘラー 100 μ g (採用)

Sultanol 0.16%13.5mL/本

〔グラクソ・スミスクライン〕

【効】次記疾患の気道閉塞性障害に基づく諸症状の緩解：気管支喘息，小児喘息，肺気腫，急・慢性気管支炎，肺結核

【用】(外) 1回200 μ g (2吸入)，小児：1回100 μ g (1吸入) を吸入

【禁】本剤の成分に対して過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：催奇形作用。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

(サルブタモール硫酸塩)

▶ベネトリン吸入液0.5% (採用)

Venetlin (5mg/mL) 30mL/瓶

〔グラクソ・スミスクライン〕

【効】次記疾患の気道閉塞性障害にもとづく諸症状の緩解：気管支喘息，小児喘息，肺気腫，急・慢性気管支炎，肺結核

【用】(外) 1回1.5～2.5mg (本剤として0.3～0.5mL)，小児：1回0.5～1.5mg (本剤として0.1～0.3mL) を深呼吸しながら吸入器を用いて吸入

【禁】本剤の成分に対して過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：催奇形作用

2259. その他の気管支拡張剤

(アクリジニウム臭化物)

▶エクリラ400 μ gジェヌエア30吸入用 (院外専)

Eklira 30吸入/キット

〔杏林〕

1回吸入量：

アクリジニウム臭化物 400 μ g

【効】慢性閉塞性肺疾患 (慢性気管支炎，肺気腫) の気道閉塞性障害に基づく諸症状の緩解

【用】(外) 1回1吸入 (400 μ g) を1日2回

【禁】閉塞隅角緑内障，前立腺肥大等による排尿障害，本剤の成分に対して過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎児に移行。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。動物：乳汁中へ移行

(インダカテロールマレイン酸塩)

▶オンブレス吸入用カプセル 150 μ g (院外専)Onbrez 150 μ g/Cap 〔ノバルティス〕

【効】慢性閉塞性肺疾患 (慢性気管支炎，肺気腫) の気道閉塞性障害に基づく諸症状の緩解

【用】(外) 1回150 μ g (1カプセル) を1日1回専用の吸入用器具を用いて吸入

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：骨格変異の発生率増加を伴う生殖毒性，胎盤通過性。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。動物：乳汁中へ移行

22. 呼吸器官用薬

(グリコピロニウム臭化物)

▶シーブリ吸入用カプセル 50 μ g (院外専)

Seebri 50 μ g/Cap [ノバルティス]

【効】慢性閉塞性肺疾患（慢性気管支炎、肺気腫）の気道閉塞性障害に基づく諸症状の緩解

【用】(外) 1回50 μ g (1カプセル) を1日1回専用の吸入用器具を用いて吸入

【禁】閉塞隅角緑内障、前立腺肥大等による排尿障害、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎盤通過性。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。動物：乳汁中へ移行

(クレンプテロール塩酸塩)

▶スピロペント錠10 μ g (採用)

Spiropent 10 μ g/錠 [帝人]

【効】①次記疾患の気道閉塞性障害に基づく呼吸困難など諸症状の緩解：気管支喘息、慢性気管支炎、肺気腫、急性気管支炎。②次記疾患に伴う尿失禁：腹圧性尿失禁

【用】(内) ①1回20 μ gを1日2回、朝及び就寝前。頓用として、1回20 μ g。5歳以上の小児：1回0.3 μ g/kgを1日2回、朝及び就寝前。頓用として、5歳以上の小児：1回0.3 μ g/kg。頓用を反復しなければならない場合には、早急に医師の指示を受けさせる。②1回20 μ gを1日2回、朝及び夕、60 μ g/日まで

【禁】下部尿路閉塞、本剤に対して過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。安全性未確立。動物：妊娠後期の投与で子宮筋の収縮を抑制し分娩遅延、胎盤通過。授乳婦：授乳禁止、動

物で乳汁移行

(クロモグリク酸ナトリウム)

▶インタール吸入液1% (採用)

Intal 20mg2mL/管 [サノフィ]

【効】気管支喘息

【用】(外) 朝、昼及び就寝前ないしは朝、昼、夕及び就寝前1回20mg (1アンプル) ずつ、1日60～80mg (3～4アンプル) を電動式ネブライザーを用いて吸入。症状の緩解が得られれば、その後の経過を観察しながら1日40～60mg (2～3アンプル) に減量

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：大量投与で胎仔毒性 (胎仔吸収、体重減少等)

(サルメテロールキシナホ酸塩)

▶セレベント50ディスカス (採用)

Serevent 50 μ g/ブリスター・60ブリスター/キット

[グラクソ・スミスクライン]

【効】次記疾患の気道閉塞性障害に基づく諸症状の緩解：気管支喘息、慢性閉塞性肺疾患 (慢性気管支炎、肺気腫)

【用】(外) 1回50 μ gを1日2回朝及び就寝前に吸入。小児：1回25 μ gを1日2回朝及び就寝前に吸入。1回50 μ g1日2回まで

【禁】本剤の成分に対して過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：大量経口投与で催奇形性。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。動物の大量静脈内投与で乳汁移行

(チオトロピウム臭化物水和物)

▶ **スピリーバ吸入用カプセル**
18 μ g (院外専)

Spiriva 18 μ g/Cap

[日本ベーリンガー]

【貯法】25℃以下，禁冷凍

【効】慢性閉塞性肺疾患（慢性気管支炎，肺気腫）の気道閉塞性障害に基づく諸症状の緩解

【用】(外) 1回1カプセル（18 μ g）を1日1回専用の吸入用器具（ハンディヘラー）を用いて吸入

【禁】閉塞隅角緑内障，前立腺肥大等による排尿障害，アトロピン及びその類縁物質あるいは本剤の成分に対して過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．動物で胎児に移行．授乳婦：授乳禁止，動物：乳汁移行

(チオトロピウム臭化物水和物)

▶ **スピリーバ2.5 μ gレスピマツト**
60吸入 (採用)

Spiriva 2.5 μ g60吸入/キット

[日本ベーリンガー]

【貯法】禁冷凍

【効】慢性閉塞性肺疾患（慢性気管支炎，肺気腫），気管支喘息の気道閉塞性障害に基づく諸症状の緩解

【用】(外) 慢性閉塞性肺疾患（慢性気管支炎，肺気腫）の気道閉塞性障害に基づく諸症状の緩解：1回2吸入（チオトロピウムとして5 μ g）を1日1回．気管支喘息の気道閉塞性障害に基づく諸症状の緩解：1回2吸入（チオトロピウムとして2.5 μ g）を1日1回．症状・重症度に応じて，2.5 μ gレスピマツト1回2吸入（チオトロピウムとして5 μ g）を1日1回吸入

【禁】閉塞隅角緑内障，前立腺肥大等による排尿障害，アトロピン及びその類縁物質あるいは本剤の成分に対して過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．動物で胎児に移行．授乳婦：授乳禁止，動物：乳汁移行

(ツロブテロール)

▶ **ホクナリンテープ0.5mg (採用)**
Hokunalin 0.5mg/枚 [マイランEPD]

▶ **ホクナリンテープ1mg (院外専)**

Hokunalin 1mg/枚

▶ **ホクナリンテープ2mg (採用)**
Hokunalin 2mg/枚

【効】次記疾患の気道閉塞性障害に基づく呼吸困難など諸症状の緩解：気管支喘息，急性気管支炎，慢性気管支炎，肺気腫

【用】(外) 1日1回2mg，小児：0.5～3歳未満0.5mg，3～9歳未満1mg，9歳以上2mgを胸部，背部又は上腕部のいずれかに貼付

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

(プロカテロール塩酸塩水和物)

▶ **メプチン顆粒0.01% (院外専)**
Meptin 100 μ g/g [大塚]

【貯法】遮光

【効】次記疾患の気道閉塞性障害に基づく呼吸困難など諸症状の緩解：気管支喘息，慢性気管支炎，肺気腫，急性気管支炎，喘息様気管支炎

【用】(内) 1回50 μ g（本剤として0.5g）を1日1回就寝前ないしは1日2回，朝及

22. 呼吸器官用薬

び就寝前、6歳以上の小児：1回25 μ g（本剤として0.25g）を1日1回就寝前ないしは1日2回、朝及び就寝前、6歳未満の乳幼児：1回1.25 μ g/kg（本剤として0.0125g/kg）を1日2回、朝及び就寝前ないしは1日3回、朝、昼及び就寝前

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物で胎児への移行。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。動物で乳汁移行

（プロカテロール塩酸塩水和物）

▶ **メプチン錠50 μ g（採用）**

Meptin 50 μ g/錠 [大塚]

【効】次記疾患の気道閉塞性障害に基づく呼吸困難など諸症状の緩解：気管支喘息、慢性気管支炎、肺気腫、急性気管支炎

【用】（内）1回50 μ gを1日1回就寝前ないしは1日2回、朝及び就寝前

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物で胎児への移行。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。動物で乳汁移行

（プロカテロール塩酸塩水和物）

▶ **メプチン吸入液ユニット0.3mL（院外専）**

Meptin 100 μ g/mL（0.3mL/個） [大塚]

〔貯法〕遮光

▶ **メプチン吸入液ユニット0.5mL（採用）**

Meptin 100 μ g/mL（0.5mL/個）

〔貯法〕遮光

【効】次記疾患の気道閉塞性障害に基づく諸症状の緩解：気管支喘息、慢性気

管支炎、肺気腫

【用】（外）1回30～50 μ g（本剤として0.3～0.5mL）、小児：1回10～30 μ g（本剤として0.1～0.3mL）を深呼吸しながらネブライザーを用いて吸入

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物で胎児への移行。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。動物で乳汁移行

（プロカテロール塩酸塩水和物）

▶ **メプチンエア－10 μ g吸入100回（採用）**

Meptin 143 μ g/g 5mL/キット（1回噴霧中10 μ g） [大塚]

【効】次記疾患の気道閉塞性障害に基づく諸症状の緩解：気管支喘息、慢性気管支炎、肺気腫

【用】（外）1回20 μ g（2吸入）、小児：1回10 μ g（1吸入）

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物で胎児への移行。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。動物で乳汁移行

（プロカテロール塩酸塩水和物）

▶ **メプチンシロップ5 μ g/mL（院外専）**

Meptin 5 μ g/mL [大塚]

〔貯法〕遮光

【効】次記疾患の気道閉塞性障害に基づく呼吸困難など諸症状の緩解：気管支喘息、慢性気管支炎、肺気腫、急性気管支炎、喘息様気管支炎

【用】（内）1回50 μ g（本剤として10mL）を1日1回就寝前ないしは1日2回、朝及

び就寝前. 6歳以上の小児: 1回25 μ g (本剤として5mL) を1日1回就寝前ないしは1日2回, 朝及び就寝前. 6歳未満の乳幼児: 1回1.25 μ g/kg (本剤として0.25mL/kg) を1日2回, 朝及び就寝前ないしは1日3回, 朝, 昼及び就寝前

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断. 動物で胎児への移行. 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. 動物で乳汁移行

(プロカテロール塩酸塩水和物)

▶プロカテロール塩酸塩シロップ
プ5 μ g/mL「日新」(採用) (後)

Procaterol hydrochloride 5 μ g/mL
〔ファイザー〕

【貯法】遮光

【先発品】メプチンシロップ5 μ g/mL

【効】次記疾患の気道閉塞性障害に基づく呼吸困難など諸症状の緩解: 気管支喘息, 慢性気管支炎, 肺気腫, 急性気管支炎, 喘息様気管支炎

【用】(内) 1回50 μ g (本剤として10mL) を1日1回就寝前ないしは1日2回, 朝及び就寝前. 6歳以上の小児: 1回25 μ g (本剤として5mL) を1日1回就寝前ないしは1日2回, 朝及び就寝前. 6歳未満の乳幼児: 1回1.25 μ g/kg (本剤として0.25mL/kg) を1日2回, 朝及び就寝前ないしは1日3回, 朝, 昼及び就寝前

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦: 授乳禁止, 動物で乳汁移行

(プロカテロール塩酸塩水和物)

▶メプチンスイングヘラー 10 μ g
吸入100回 (院外専)

Meptin 1mg/キット (1吸入中10 μ g)
〔大塚〕

【効】次記疾患の気道閉塞性障害に基づく諸症状の緩解: 気管支喘息, 慢性気管支炎, 肺気腫

【用】(外) 1回20 μ g (2吸入), 小児: 1回10 μ g (1吸入)

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断. 動物で胎児への移行. 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. 動物で乳汁移行

(プロカテロール塩酸塩水和物)

▶メプチンドライシロップ
0.005% (採用)

Meptin 50 μ g/g
〔大塚〕

【効】次記疾患の気道閉塞性障害に基づく呼吸困難など諸症状の緩解: 気管支喘息, 慢性気管支炎, 肺気腫, 急性気管支炎, 喘息様気管支炎

【用】(内) 1回50 μ g (本剤として1g) を1日1回就寝前ないしは1日2回, 朝及び就寝前. 用時溶解. 6歳以上の小児: 1回25 μ g (本剤として0.5g) を1日1回就寝前ないしは1日2回, 朝及び就寝前. 用時溶解. 6歳未満の乳幼児: 1回1.25 μ g/kg (本剤として0.025g/kg) を1日2回, 朝及び就寝前ないしは1日3回, 朝, 昼及び就寝前. 用時溶解

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断. 動物で胎児への移行. 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.

22. 呼吸器官用薬

動物で乳汁移行

(プロカテロール塩酸塩水和物)

▶ **メプチンミニ錠25 μ g** (院外専)Meptin mini 25 μ g/錠 [大塚]

【効】次記疾患の気道閉塞性障害に基づく呼吸困難など諸症状の緩解：気管支喘息，慢性気管支炎，肺気腫，急性気管支炎，喘息様気管支炎

【用】(内) 1回50 μ gを1日1回就寝前ないしは1日2回，朝及び就寝前，6歳以上の小児：1回25 μ gを1日1回就寝前ないしは1日2回，朝及び就寝前

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，動物で胎児への移行，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，動物で乳汁移行

(ベクロメタゾンプロピオン酸エステル)

▶ **キューパール100エアゾール** (採用)Qvar 15mg8.7g/缶 (1回の噴霧主葉量：100 μ g) [大日本住友]**【効】**気管支喘息

【用】(外) 1回100 μ gを1日2回口腔内に噴霧吸入，1日800 μ gまで，小児：1回50 μ gを1日2回口腔内に噴霧吸入，1日200 μ gまで

【禁】有効な抗菌剤の存在しない感染症，全身の真菌症，本剤の成分に対して過敏症，デスモプレシン酢酸塩水和物（男性における夜間多尿による夜間頻尿）を投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，動物で催奇形作用，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

(ホルモテロールフマル酸塩水和物)

▶ **オーキシス9 μ gタービュヘイラー 28吸入** (院外専)Oxis 252 μ g/本 (1回吸入量：9 μ g)

[アストラゼネカ]

【効】慢性閉塞性肺疾患（慢性気管支炎，肺気腫）の気道閉塞性障害に基づく諸症状の緩解

【用】(外) 1回1吸入（9 μ g）を1日2回吸入

【禁】本剤の成分に対して過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，動物：着床数の減少及び吸収胚数並びに出生児損失の増加，同腹児数及び同腹児重量が低下，授乳婦：有益性と危険性より判断，動物：乳汁中へ移行

▶ **アノーロエリプタ7吸入用** (採用)

Anoro ellipta 7吸入/キット

[グラクソ・スミスクライン]

▶ **アノーロエリプタ30吸入用** (院外専)

Anoro ellipta 30吸入/キット

1ブリスター中：

ウメクリジニウム臭化物	74.2 μ g
(ウメクリジニウムとして62.5 μ g)	
ビランテロールトリフェニル酢酸塩	40 μ g

(ビランテロールとして25 μ g)

【効】慢性閉塞性肺疾患（慢性気管支炎・肺気腫）の気道閉塞性障害に基づく諸症状の緩解（長時間作用性吸入抗コリン剤及び長時間作用性吸入 β 2刺激剤の併用が必要な場合）

【用】(外) 1吸入（ウメクリジニウムとして62.5 μ g及びビランテロールとして25 μ g）を1日1回投与

【禁】閉塞隅角緑内障，前立腺肥大等による排尿障害，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：眼瞼開存，口蓋裂，発育抑制。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。動物：出生児血漿中にピランテロール又はウメクリジニウム

▶ウルティプロ吸入用カプセル (採用)

Ultibro 1Cap (Meiji Seika)

1cap中：

グリコピロニウム臭化物	63 μ g
(グリコピロニウムとして50 μ g)	
インダカテロールマレイン酸塩	143 μ g
(インダカテロールとして110 μ g)	

【効】慢性閉塞性肺疾患（慢性気管支炎，肺気腫）の気道閉塞性障害に基づく諸症状の緩解（長時間作用性吸入抗コリン剤及び長時間作用性吸入 β 2刺激剤の併用が必要な場合）

【用】(外) 1回1カプセル（グリコピロニウムとして50 μ g及びインダカテロールとして110 μ g）を1日1回専用の吸入用器具を用いて吸入

【禁】閉塞隅角緑内障，前立腺肥大等による排尿障害，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：骨格変異の発生率増加を伴う生殖毒性，胎盤通過性。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。動物：乳汁中へ移行

▶スピオルトレスピマツト28吸入（採用）

Spiolto 28吸入/キット

〔日本ベーリンガー〕

【貯法】禁冷凍

▶スピオルトレスピマツト60吸入（院外専）

Spiolto 60吸入/キット

【貯法】禁冷凍

1噴霧中：

チオトロピウム	2.5 μ g
(チオトロピウム臭化物水和物として3.124 μ g)	
オロダテロール	2.5 μ g
(オロダテロール塩酸塩として2.736 μ g)	

【効】慢性閉塞性肺疾患（慢性気管支炎，肺気腫）の気道閉塞性障害に基づく諸症状の緩解（長時間作用性吸入抗コリン剤及び長時間作用性吸入 β 2刺激剤の併用が必要な場合）

【用】(外) 1回2吸入（チオトロピウムとして5 μ g及びオロダテロールとして5 μ g）を1日1回

【禁】閉塞隅角緑内障，前立腺肥大等による排尿障害，アトロピン及びその類縁物質あるいは本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：骨格，眼及び心血管の発生異常。授乳婦：授乳禁止，投与禁止。動物：乳汁中へ移行

226. 含嗽剤

(アズレンスルホン酸ナトリウム水和物)

▶アズノールうがい液4%（採用）

⑥

Azunol (40mg/mL) 5mL/本〔日本新薬〕

22. 呼吸器官用薬

〔貯法〕遮光

【効】咽頭炎，扁桃炎，口内炎，急性歯肉炎，舌炎，口腔創傷

【用】(外) 1回4～6mg (1回押し切り分，又は5～7滴)を，適量(約100mL)の水又は微温湯に溶解し，1日数回含嗽

(ポビドンヨード)

▶イソジンガーグル液7% (院外専)

Isodine 7%30mL/本 [ムンディ]

〔貯法〕遮光

▶ポビドンヨードガーグル7% 「日医工」(採用) (後)

Povidone-iodine 7%30mL/本 [日医工]

〔貯法〕遮光

〔先発品〕イソジンガーグル液7%

▶ポビドンヨードガーグル7% 「日医工」(処置) (後)

Povidone-iodine 7%250mL/本

〔貯法〕遮光

〔先発品〕イソジンガーグル液7%

【効】咽頭炎，扁桃炎，口内炎，抜歯創を含む口腔創傷の感染予防，口腔内の消毒

【用】(外) 用時15～30倍(本剤2～4mLを約60mLの水)に希釈し，1日数回含嗽

【禁】本剤又はヨウ素に対し過敏症

229. その他の呼吸器官用薬

(オマリズマブ (遺伝子組換え))

▶ゾレア皮下注150mg シリンジ (採用) (劇生)

Xolair 150mg1mL/キット

[ノバルティス]



〔貯法〕2～8℃

【効】①気管支喘息(既存治療によっても喘息症状をコントロールできない難治の患者に限る)，②季節性アレルギー性鼻炎(既存治療で効果不十分な重症又は最重症患者に限る)，最適使用推進ガイドライン対象，③特発性の慢性蕁麻疹(既存治療で効果不十分な患者に限る)

【用】(注) ①②1回75～600mgを2又は4週間毎に皮下注(②は成人及び12歳以上の小児)。1回あたりの投与量並びに投与間隔は，初回投与前の血清中総IgE濃度及び体重に基づき，次の様に設定

〈投与前の血清中総IgE濃度(I.U./mL)及び体重(kg)ごとの1回投与量一覽〉

4週間毎投与(4週間毎投与の表に該当しない場合には2週間毎投与の表に従い投与すること)

(1) IgE濃度 $\geq 30 \sim 100$ I.U./mLの場合：体重 $\geq 20 \sim 40$ kg 4週間毎1回75mg投与，体重 $> 40 \sim 90$ kg 4週間毎1回150mg投与，体重 $> 90 \sim 150$ kg 4週間毎1回300mg投与

(2) IgE濃度 $> 100 \sim 200$ I.U./mLの場合：体重 $\geq 20 \sim 40$ kg 4週間毎1回150mg投与，体重 $> 40 \sim 90$ kg 4週間毎1回300mg投与，体重 $> 90 \sim 125$ kg 4週間毎1回450mg投与，体重 $> 125 \sim 150$ kg 4週間毎1回600mg投与

(3) IgE濃度 $> 200 \sim 300$ I.U./mLの場合：体重 $\geq 20 \sim 30$ kg 4週間毎1回150mg投与，体重 $> 30 \sim 40$ kg 4週間毎1回225mg投与，体重 $> 40 \sim 60$ kg 4週間毎1回300mg投与，体重 $> 60 \sim 90$ kg 4週間毎1回450mg投与，体重 $> 90 \sim 125$ kg 4週間毎1回600mg投与

(4) IgE濃度 $> 300 \sim 400$ I.U./mLの場合：体重 $\geq 20 \sim 30$ kg 4週間毎1回225

mg投与，体重>30～40kg 4週間毎1回300mg投与，体重>40～70kg 4週間毎1回450mg投与，体重>70～90kg 4週間毎1回600mg投与

(5) IgE濃度>400～500I.U./mLの場合：体重 \geq 20～25kg 4週間毎1回225mg投与，体重>25～30kg 4週間毎1回300mg投与，体重>30～50kg 4週間毎1回450mg投与，体重>50～70kg 4週間毎1回600mg投与

(6) IgE濃度>500～600I.U./mLの場合：体重 \geq 20～30kg 4週間毎1回300mg投与，体重>30～40kg 4週間毎1回450mg投与，体重>40～60kg 4週間毎1回600mg投与

(7) IgE濃度>600～700I.U./mLの場合：体重 \geq 20～25kg 4週間毎1回300mg投与，体重>30～40kg 4週間毎1回450mg投与，体重>40～50kg 4週間毎1回600mg投与

2週間毎投与（2週間毎投与の表に該当しない場合には4週間毎投与の表に従い投与すること）

(1) IgE濃度>200～300I.U./mLの場合：体重>125～150kg 2週間毎1回375mg投与

(2) IgE濃度>300～400I.U./mLの場合：体重>90～125kg 2週間毎1回450mg投与，体重>125～150kg 2週間毎1回525mg投与

(3) IgE濃度>400～500I.U./mLの場合：体重>70～90kg 2週間毎1回375mg投与，体重>90～125kg 2週間毎1回525mg投与，体重>125～150kg 2週間毎1回600mg投与

(4) IgE濃度>500～600I.U./mLの場合：体重>60～70kg 2週間毎1回375mg投与，体重>70～90kg 2週間毎1回450mg投与，体重>90～125kg 2週間毎1回600mg投与，体重>125～150

kg 投与不可

(5) IgE濃度>600～700I.U./mLの場合：体重>25～30kg 2週間毎1回225mg投与，体重>50～60kg 2週間毎1回375mg投与，体重>60～80kg 2週間毎1回450mg投与，体重>80～90kg 2週間毎1回525mg投与，体重>90～150kg 投与不可

(6) IgE濃度>700～800I.U./mLの場合：体重 \geq 20～30kg 2週間毎1回225mg投与，体重>30～40kg 2週間毎1回300mg投与，体重>40～50kg 2週間毎1回375mg投与，体重>50～70kg 2週間毎1回450mg投与，体重>70～80kg 2週間毎1回525mg投与，体重>80～90kg 2週間毎1回600mg投与，体重>90～150kg 投与不可

(7) IgE濃度>800～900I.U./mLの場合：体重 \geq 20～30kg 2週間毎1回225mg投与，体重>30～40kg 2週間毎1回300mg投与，体重>40～50kg 2週間毎1回375mg投与，体重>50～60kg 2週間毎1回450mg投与，体重>60～70kg 2週間毎1回525mg投与，体重>70～80kg 2週間毎1回600mg投与，体重>80～150kg 投与不可

(8) IgE濃度>900～1000I.U./mLの場合：体重 \geq 20～25kg 2週間毎1回225mg投与，体重>25～30kg 2週間毎1回300mg投与，体重>30～40kg 2週間毎1回375mg投与，体重>40～50kg 2週間毎1回450mg投与，体重>50～60kg 2週間毎1回525mg投与，体重>60～70kg 2週間毎1回600mg投与，体重>70～150kg 投与不可

(9) IgE濃度>1000～1100I.U./mLの場合：体重 \geq 20～25kg 2週間毎1回225mg投与，体重>25～30kg 2週間毎1回300mg投与，体重>30～40kg 2週間毎1回375mg投与，体重>40～50

22. 呼吸器官用薬

kg 2週間毎1回450mg投与, 体重>50~60kg 2週間毎1回600mg投与, 体重>60~150kg 投与不可

(10) IgE濃度>1100~1200I.U./mLの場合: 体重 \geq 20~30kg 2週間毎1回300mg投与, 体重>30~40kg 2週間毎1回450mg投与, 体重>40~50kg 2週間毎1回525mg投与, 体重>50~60kg 2週間毎1回600mg投与, 体重>60~150kg 投与不可

(11) IgE濃度>1200~1300I.U./mLの場合: 体重 \geq 20~25kg 2週間毎1回300mg投与, 体重>25~30kg 2週間毎1回375mg投与, 体重>30~40kg 2週間毎1回450mg投与, 体重>40~50kg 2週間毎1回525mg投与, 体重>50~150kg 投与不可

(12) IgE濃度>1300~1500I.U./mLの場合: 体重 \geq 20~25kg 2週間毎1回300mg投与, 体重>25~30kg 2週間毎1回375mg投与, 体重>30~40kg 2週間毎1回525mg投与, 体重>40~50kg 2週間毎1回600mg投与, 体重>50~150kg 投与不可

本一覽では, 臨床推奨用量である0.008mg/kg/[I.U./mL]以上(2週間間隔皮下投与時)又は0.016mg/kg/[I.U./mL]以上(4週間間隔皮下投与時)となるよう投与量が設定されている。③成人及び12歳以上の小児に1回300mgを4週間毎に皮下注

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断。動物で胎盤通過。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。動物で乳汁移行

(シクレソニド)

▶ **オルベスコ100 μ gインヘラー 56吸入用 (院外専)**

Alvesco 5.6mg3.3g/缶 (帝人)

▶ **オルベスコ200 μ gインヘラー 56吸入用 (採用)**

Alvesco 11.2mg3.3g/缶 56回 (1回吸入量: 200 μ g)

【効】気管支喘息

【用】(外) 100~400 μ gを1日1回吸入投与。1日800 μ gまで。1日800 μ gを投与する場合は, 朝, 夜の1日2回に分割。小児: 100~200 μ gを1日1回吸入投与。良好に症状がコントロールされている場合は50 μ g1日1回まで減量可

【禁】有効な抗菌剤の存在しない感染症, 深在性真菌症, 本剤の成分に対して過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断。動物で胎盤通過性, 催奇形作用。授乳婦: 授乳禁止希望, 動物で乳汁移行

(ブデソニド)

▶ **パルミコート吸入液0.25mg (採用)**

Pulmicort 0.25mg2mL/管

(アストラゼネカ)

【貯法】遮光

【効】気管支喘息

【用】(外) 0.5mgを1日2回又は1mgを1日1回, ネブライザーを用いて吸入投与。1日2mgまで。小児: 0.25mgを1日2回又は0.5mgを1日1回, ネブライザーを用いて吸入投与。1日1mgまで

【禁】有効な抗菌剤の存在しない感染症, 深在性真菌症, 本剤の成分に対して過敏症 (接触性皮膚炎を含む)

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断。動物: 催奇形作用

.....
(ブデソニド)

▶ **パルミコート200 μ gタービュヘイラー112吸入 (採用)**

Pulmicort 22.4mg/本 (1吸入量: 200 μ g) [アストラゼネカ]

【効】気管支喘息

【用】(外) 1回100～400 μ gを1日2回吸入, 1日1600 μ gまで, 小児: 1回100～200 μ gを1日2回吸入, 1日800 μ gまで, 良好に症状がコントロールされている場合は100 μ g1日1回まで減量可

【禁】有効な抗菌剤の存在しない感染症, 深在性真菌症, 本剤の成分に対して過敏症 (接触性皮膚炎を含む)

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 動物: 催奇形作用

.....
(フルチカゾンフランカルボン酸エステル)

▶ **アニュイティ 100 μ gエリプタ30吸入用 (院外専)**

Arnuity 100 μ g/吸入, 30吸入/本 [グラクソ・スミスクライン]

【効】気管支喘息

【用】(外) 1日1回吸入

【禁】本剤の成分に対し過敏症, 有効な抗菌剤の存在しない感染症, 深在性真菌症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 動物: 胎児の低体重, 胸骨の不完全骨化の発現率増加, 流産, 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, 他の副腎皮質ステロイド剤でヒト乳汁中へ移行, 動物: 出生児血漿中に薬物

(フルチカゾンプロピオン酸エステル)

▶ **フルタイド50 μ gエアゾール120吸入用 (採用)**

Flutide 9.72mg10.6g/缶 (1吸入量: 50 μ g) [グラクソ・スミスクライン]

▶ **フルタイド100ディスクス (採用)**

Flutide 100 μ g60ブリスター /個

【効】気管支喘息

【用】(外) 1回100 μ gを1日2回吸入, 1日800 μ gまで, 小児: 1回50 μ gを1日2回吸入, 1日200 μ gまで

【禁】有効な抗菌剤の存在しない感染症, 深在性真菌症, 本剤の成分に対して過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 動物: 皮下投与で奇形発生, 胎児の発育抑制, 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, 動物で乳汁移行

.....
(フルチカゾンプロピオン酸エステル)

▶ **フルタイド200ディスクス (採用)**

Flutide 200 μ g・60ブリスター /個 [グラクソ・スミスクライン]

【効】気管支喘息

【用】(外) 1回100 μ gを1日2回吸入, 1日800 μ gまで

【禁】有効な抗菌剤の存在しない感染症, 深在性真菌症, 本剤の成分に対して過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 動物: 皮下投与で奇形発生, 胎児の発育抑制, 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, 動物で乳汁移行

22. 呼吸器官用薬

(モメタゾンフランカルボン酸エステル)

▶ **アズマネックスツイストヘ
ラー 100 μ g60吸入 (院外専)**

Asmanex 100 μ g/吸入, 60吸入/本
〔オルガノン〕

▶ **アズマネックスツイストヘ
ラー 200 μ g60吸入 (院外専)**

Asmanex 200 μ g/吸入, 60吸入/本

【効】気管支喘息

【用】(外) 1回100 μ gを1日2回, 1日800 μ gまで

【禁】有効な抗菌剤の存在しない感染症, 深在性真菌症, 本剤の成分に対して過敏症, デスモプレシン酢酸塩水和物(男性における夜間多尿による夜間頻尿)を投与中

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断. 動物: 催奇形性作用. 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. 動物: 乳汁中へ移行

▶ **アテキュラ吸入用カプセル高
用量 (院外専)**

Ateectura inhalation capsules 1Cap
〔ノバルティス〕

1cap中:

インダカテロール酢酸塩	173 μ g
(インダカテロールとして150 μ g)	
モメタゾンフランカルボン酸エステル	320 μ g

▶ **アテキュラ吸入用カプセル中
用量 (院外専)**

Ateectura inhalation capsules 1Cap

1cap中:

インダカテロール酢酸塩	173 μ g
(インダカテロールとして150 μ g)	
モメタゾンフランカルボン酸エステル	160 μ g

【効】気管支喘息(吸入ステロイド剤及び長時間作用性吸入 β 2刺激剤の併用が必要な場合)

【用】(外) アテキュラ吸入用カプセル低用量1回1カプセルを1日1回本剤専用の吸入用器具を用いて吸入. 症状に応じて次記用量の1回1カプセルを1日1回本剤専用の吸入用器具を用いて吸入

アテキュラ吸入用カプセル中用量

アテキュラ吸入用カプセル高用量

【禁】本剤の成分に対し過敏症, 有効な抗菌剤の存在しない感染症, 深在性真菌症, デスモプレシン酢酸塩水和物(男性における夜間多尿による夜間頻尿)を投与中

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断. 動物で催奇形性作用, 骨格変異の発生率増加を伴う生殖発生毒性, 胎盤通過性. 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. 動物で乳汁中へ移行

▶ **アドエア50エアゾール120吸入
用 (院外専)**

Adoair 120回噴霧/缶
〔グラクソ・スミスクライン〕

1回噴霧中:

サルメテロールキシナホ酸塩含量	36.3 μ g
(サルメテロールとして25 μ g)	
フルチカゾンプロピオン酸エステル含量	50 μ g

▶ **アドエア100ディスクス60吸入
用 (採用)**

Adoair 60ブリスター/キット

1ブリスター中:

サルメテロールキシナホ酸塩	72.5 μ g
(サルメテロールとして50 μ g)	
フルチカゾンプロピオン酸エステル	

100 μ g▶ **アドエア250エアゾール120吸入 (院外専)**

Adoair 120回噴霧/缶

1回噴霧中:

サルメテロールキシナホ酸塩含量
36.3 μ g
(サルメテロールとして25 μ g)
フルチカゾンプロピオン酸エステル
含量 250 μ g

【効】気管支喘息 (吸入ステロイド剤及び長時間作動型吸入 β 2刺激剤の併用が必要な場合)

【用】(外) 1回サルメテロールとして50 μ g及びフルチカゾンプロピオン酸エステルとして100 μ gを1日2回吸入。
アドエア100ディスカス1回1吸入
アドエア50エアゾール1回2吸入
症状に応じて以下のいずれかの用法・用量に従い投与

1回サルメテロールとして50 μ g及びフルチカゾンプロピオン酸エステルとして250 μ gを1日2回吸入

アドエア250ディスカス1回1吸入

アドエア125エアゾール1回2吸入

1回サルメテロールとして50 μ g及びフルチカゾンプロピオン酸エステルとして500 μ gを1日2回吸入。

アドエア500ディスカス1回1吸入

アドエア250エアゾール1回2吸入

小児: 症状に応じて以下のいずれかの用法・用量に従い投与。

1回サルメテロールとして25 μ g及びフルチカゾンプロピオン酸エステルとして50 μ gを1日2回吸入。

アドエア50エアゾール1回1吸入

1回サルメテロールとして50 μ g及びフルチカゾンプロピオン酸エステルとして100 μ gを1日2回吸入。

アドエア100ディスカス1回1吸入

アドエア50エアゾール1回2吸入

【禁】有効な抗菌剤の存在しない感染症、深在性真菌症、本剤の成分に対して過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断。動物: 催奇形作用 (膾ヘルニア), 胎児の発育抑制。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。動物で乳汁移行

▶ **アドエア125エアゾール120吸入 (院外専)**

Adoair 120回噴霧/缶

〔グラクソ・スミスクライン〕

1回噴霧中:

サルメテロールキシナホ酸塩含量
36.3 μ g
(サルメテロールとして25 μ g)
フルチカゾンプロピオン酸エステル
含量 125 μ g

▶ **アドエア250ディスカス60吸入 (院外専)**

Adoair 60プリスター/キット

1プリスター中:

サルメテロールキシナホ酸塩 72.5 μ g
(サルメテロールとして50 μ g)
フルチカゾンプロピオン酸エステル
250 μ g

【効】①気管支喘息 (吸入ステロイド剤及び長時間作動型吸入 β 2刺激剤の併用が必要な場合)。②慢性閉塞性肺疾患 (慢性気管支炎・肺気腫) の諸症状の緩解 (吸入ステロイド剤及び長時間作動型吸入 β 2刺激剤の併用が必要な場合)

【用】(外) ①1回サルメテロールとして50 μ g及びフルチカゾンプロピオン酸エステルとして100 μ gを1日2回吸入。
アドエア100ディスカス1回1吸入

22. 呼吸器官用薬

アドエア50エアゾール1回2吸入
 症状に応じて以下のいずれかの用法・
 用量に従い投与

1回サルメテロールとして50 μ g及びフルチカゾンプロピオン酸エステルとして250 μ gを1日2回吸入

アドエア250ディスクス1回1吸入

アドエア125エアゾール1回2吸入

1回サルメテロールとして50 μ g及びフルチカゾンプロピオン酸エステルとして500 μ gを1日2回吸入。

アドエア500ディスクス1回1吸入

アドエア250エアゾール1回2吸入

小児：症状に応じて以下のいずれかの用法・用量に従い投与。

1回サルメテロールとして25 μ g及びフルチカゾンプロピオン酸エステルとして50 μ gを1日2回吸入。

アドエア50エアゾール1回1吸入

1回サルメテロールとして50 μ g及びフルチカゾンプロピオン酸エステルとして100 μ gを1日2回吸入。

アドエア100ディスクス1回1吸入

アドエア50エアゾール1回2吸入。

②1回サルメテロールとして50 μ g及びフルチカゾンプロピオン酸エステルとして250 μ gを1日2回吸入

アドエア250ディスクス1回1吸入

アドエア125エアゾール1回2吸入

【禁】有効な抗菌剤の存在しない感染症、深在性真菌症、本剤の成分に対して過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：催奇形作用（臍ヘルニア）、胎児の発育抑制。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。動物で乳汁移行

▶ **エナジア吸入用カプセル高用量（採用）**

Energair inhalation capsules 1Cap

〔ノバルティス〕

1cap中：

インダカテロール酢酸塩 173 μ g

（インダカテロールとして150 μ g）

グリコピロニウム臭化物 63 μ g

（グリコピロニウムとして50 μ g）

モメタゾンフランカルボン酸エステル 160 μ g

▶ **エナジア吸入用カプセル中用量（院外専）**

Energair inhalation capsules 1Cap

1cap中：

インダカテロール酢酸塩 173 μ g

（インダカテロールとして150 μ g）

グリコピロニウム臭化物 63 μ g

（グリコピロニウムとして50 μ g）

モメタゾンフランカルボン酸エステル 80 μ g

【効】気管支喘息（吸入ステロイド剤、長時間作用性吸入 β 2刺激剤及び長時間作用性吸入抗コリン剤の併用が必要な場合）

【用】（外）エナジア吸入用カプセル中用量1回1カプセルを1日1回本剤専用の吸入用器具を用いて吸入。症状に応じてエナジア吸入用カプセル高用量1回1カプセルを1日1回本剤専用の吸入用器具を用いて吸入

【禁】閉塞隅角緑内障、前立腺肥大等による排尿障害、本剤の成分に対し過敏症、有効な抗菌剤の存在しない感染症、深在性真菌症、デスマプレシン酢酸塩水和物（男性における夜間多尿による夜間頻尿）を投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物で催奇形性作用、骨格変異の発生率増加を伴う生殖発生毒性、胎盤

通過性、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。動物で乳汁中に移行

▶ シムビコートタービュヘイ ラー 30吸入 (院外専)

Symbicort 30吸入/本

[アストラゼネカ]

1回吸入量：

ブデソニド	160 μ g
ホルモテロールフマル酸塩水和物	4.5 μ g

【効】①気管支喘息（吸入ステロイド剤及び長時間作動型吸入 β 2刺激剤の併用が必要な場合）、②慢性閉塞性肺疾患（慢性気管支炎・肺気腫）の諸症状の緩解（吸入ステロイド剤及び長時間作動型吸入 β 2刺激剤の併用が必要な場合）

【用】(外) ①維持療法として1回1吸入（ブデソニドとして160 μ g、ホルモテロールフマル酸塩水和物として4.5 μ g）を1日2回吸入。維持療法としての1日の最高量は1回4吸入1日2回（合計8吸入：ブデソニドとして1280 μ g、ホルモテロールフマル酸塩水和物として36 μ g）まで

維持療法として1回1吸入あるいは2吸入を1日2回投与している患者は、発作発現時に頓用吸入を追加で行うことが可。維持療法に加えて頓用吸入する場合は、発作発現時に1吸入、数分経過しても発作が持続する場合には、さらに追加で1吸入、必要に応じてこれを繰り返すが、1回の発作発現につき、最大6吸入まで。

維持療法と頓用吸入を合計した本剤の1日の最高量は、通常8吸入までとするが、一時的に1日合計12吸入（ブデソ

ニドとして1920 μ g、ホルモテロールフマル酸塩水和物として54 μ g）まで増量可。②1回2吸入（ブデソニドとして320 μ g、ホルモテロールフマル酸塩水和物として9 μ g）を1日2回吸入

【禁】有効な抗菌剤の存在しない感染症、深在性真菌症、本剤の成分に対して過敏症（接触性皮膚炎を含む）

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：着床後胚損失率の増加、催奇形性作用。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。動物：乳汁移行

▶ ブデホル吸入粉末剤60吸入 「ニプロ」(採用) (後)

BudeForu 60吸入/キット [ニプロ]

【先発品】シムビコートタービュヘイ
ラー 60吸入

1回吸入量：

ブデソニド	160 μ g
ホルモテロールフマル酸塩水和物	4.5 μ g

【効】①気管支喘息（吸入ステロイド剤及び長時間作動型吸入 β 2刺激剤の併用が必要な場合）、②慢性閉塞性肺疾患（慢性気管支炎・肺気腫）の諸症状の緩解（吸入ステロイド剤及び長時間作動型吸入 β 2刺激剤の併用が必要な場合）

【用】(外) ①維持療法として1回1吸入（ブデソニドとして160 μ g、ホルモテロールフマル酸塩水和物として4.5 μ g）を1日2回吸入。維持療法としての1日の最高量は1回4吸入1日2回（合計8吸入：ブデソニドとして1280 μ g、ホルモテロールフマル酸塩水和物として36 μ g）まで

維持療法として1回1吸入あるいは2吸

22. 呼吸器官用薬

入を1日2回投与している患者は、発作発現時に頓用吸入を追加で行うことが可。維持療法に加えて頓用吸入する場合は、発作発現時に1吸入。数分経過しても発作が持続する場合には、さらに追加で1吸入。必要に応じてこれを繰り返すが、1回の発作発現につき、最大6吸入まで。

維持療法と頓用吸入を合計した本剤の1日の最高量は、通常8吸入までとするが、一時的に1日合計12吸入（ブデソニドとして1920 μg 、ホルモテロールフルマル酸塩水和物として54 μg ）まで増量可。②1回2吸入（ブデソニドとして320 μg 、ホルモテロールフルマル酸塩水和物として9 μg ）を1日2回吸入

【禁】有効な抗菌剤の存在しない感染症、深在性真菌症、本剤の成分に対して過敏症（接触性皮膚炎を含む）

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物で着床後胚損失率の増加、催奇形性作用。授乳婦：有益性と危険性より判断、ヒト母乳中に移行。動物で乳汁移行

▶ テルルジー 100エリプタ14吸入用（採用）

Trelegy 14吸入/キット

〔グラクソ・スミスクライン〕

▶ テルルジー 100エリプタ30吸入用（院外専）

Trelegy 30吸入/キット

1ブリスター中：

フルチカゾンフランカルボン酸エステル	100 μg
ウメクリジニウム臭化物	74.2 μg
（ウメクリジニウムとして62.5 μg ）	
ピランテロールトリフェニル酢酸塩	40 μg

（ピランテロールとして25 μg ）

【効】①気管支喘息（吸入ステロイド剤、長時間作用性吸入抗コリン剤及び長時間作用性吸入 β 2刺激剤の併用が必要な場合）。②慢性閉塞性肺疾患（慢性気管支炎・肺気腫）の諸症状の緩解（吸入ステロイド剤、長時間作用性吸入抗コリン剤及び長時間作用性吸入 β 2刺激剤の併用が必要な場合）

【用】（外）①テルルジー100エリプタ1吸入を1日1回吸入。症状に応じてテルルジー200エリプタ1吸入を1日1回吸入。②テルルジー100エリプタ1吸入を1日1回吸入

【禁】有効な抗菌剤の存在しない感染症、深在性真菌症、閉塞隅角緑内障、前立腺肥大等による排尿障害、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物でフルチカゾンフランカルボン酸エステルの高用量の吸入投与により、母動物毒性に関連した胎児の低体重、胸骨の不完全骨化の発現率増加、流産、ピランテロールの高用量の吸入又は皮下投与により、眼瞼開存、口蓋裂などの所見及び発育抑制。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。類薬でヒト乳汁中へ移行

▶ テルルジー 200エリプタ30吸入用（院外専）

Trelegy 30吸入/キット

〔グラクソ・スミスクライン〕

1ブリスター中：

フルチカゾンフランカルボン酸エステル	200 μg
ウメクリジニウム臭化物	74.2 μg
（ウメクリジニウムとして62.5 μg ）	
ピランテロールトリフェニル酢酸塩	40 μg

40 μg

〔(ピランテロールとして25 μ g)〕

【効】気管支喘息（吸入ステロイド剤，長時間作用性吸入抗コリン剤及び長時間作用性吸入 β 2刺激剤の併用が必要な場合）

【用】(外) テリルジー100エリプタ1吸入を1日1回吸入，症状に応じてテリルジー200エリプタ1吸入を1日1回吸入

【禁】有効な抗菌剤の存在しない感染症，深在性真菌症，閉塞隅角緑内障，前立腺肥大等による排尿障害，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，動物でフルチカゾンフランカルボン酸エステルの高用量の吸入投与により，母動物毒性に関連した胎児の低体重，胸骨の不完全骨化の発現率増加，流産，ピランテロールの高用量の吸入又は皮下投与により，眼瞼開存，口蓋裂などの所見及び発育抑制，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，類薬でヒト乳汁中へ移行

▶ ビレーズトリエアロスフィア 56吸入（採用）

Breztri 56吸入/キット

〔アストラゼネカ〕

1回噴霧量：

ブデソニド	160 μ g
グリコピロニウム臭化物 (グリコピロニウムとして7.2 μ g)	9.0 μ g
ホルモテロールフマル酸塩水和物 (ホルモテロールフマル酸塩として4.8 μ g)	5.0 μ g

【効】慢性閉塞性肺疾患（慢性気管支炎，肺気腫）の諸症状の緩解（吸入ステロイド剤，長時間作用性吸入抗コリン剤及び長時間作用性吸入 β 2刺激剤

の併用が必要な場合）

【用】(外) 1回2吸入（ブデソニドとして320 μ g，グリコピロニウムとして14.4 μ g，ホルモテロールフマル酸塩として9.6 μ g）を1日2回吸入

【禁】閉塞隅角緑内障，前立腺肥大等による排尿障害，有効な抗菌剤の存在しない感染症，深在性真菌症，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，ヒトに対する単回投与試験で，グリコピロニウムの極めて低い胎盤通過性，動物でグリコピロニウム10mg/kg/日を皮下投与したとき胎児体重の減少，1mg/kg/日を皮下投与したとき離乳前新生児の体重増加抑制，器官形成期毒性試験でブデソニド/ホルモテロールフマル酸塩水和物として12/0.66 μ g/kg以上を吸入投与したときに，着床後胚損失率の増加，及び催奇形性作用，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，ブデソニドはヒト母乳中に移行するが，乳児の血液中には検出されない，動物でグリコピロニウム及びホルモテロールの乳汁中移行

▶ フルティフォーム125エアソール 56吸入用（採用）

Flutiform 56吸入/瓶 〔杏林〕

▶ フルティフォーム125エアソール 120吸入用（院外専）

Flutiform 120吸入/瓶

1回噴霧量：

フルチカゾンプロピオン酸エステル	125 μ g
ホルモテロールフマル酸塩水和物	5 μ g

【効】気管支喘息（吸入ステロイド剤及

22. 呼吸器官用薬

び長時間作動型吸入 β 2刺激剤の併用が必要な場合)

【用】(外) 成人：フルティフォーム50エアゾール（フルチカゾンプロピオン酸エステルとして50 μ g及びホルモテロール fumarate 水和物として5 μ g）を1回2吸入，1日2回投与。症状に応じてフルティフォーム125エアゾール（フルチカゾンプロピオン酸エステルとして125 μ g及びホルモテロール fumarate 水和物として5 μ g）を1回2～4吸入，1日2回。小児：フルティフォーム50エアゾール（フルチカゾンプロピオン酸エステルとして50 μ g及びホルモテロール fumarate 水和物として5 μ g）を1回2吸入，1日2回

【禁】有効な抗菌剤の存在しない感染症，深在性真菌症，本剤の成分に対して過敏症，デスモプレシン酢酸塩水和物（男性における夜間多尿による夜間頻尿）を投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎児の発育抑制，催奇形性。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。動物：乳汁移行

▶ レルベア100エリプタ14吸入用 (採用)

Relvar ellipta 14吸入/キット

〔グラクソ・スミスクライン〕

▶ レルベア100エリプタ30吸入用 (院外専)

Relvar ellipta 30吸入/キット

1ブリスター中：

ビランテロールトリフェニル酢酸塩
40 μ g

(ビランテロールとして25 μ g)

フルチカゾンフランカルボン酸エス
テル 100 μ g

【効】①気管支喘息（吸入ステロイド剤及び長時間作動型吸入 β 2刺激剤の併用が必要な場合），②慢性閉塞性肺炎患（慢性気管支炎・肺気腫）の諸症状の緩解（吸入ステロイド剤及び長時間作動型吸入 β 2刺激剤の併用が必要な場合）

【用】(外) ①レルベア100エリプタ1吸入（ビランテロールとして25 μ g及びフルチカゾンフランカルボン酸エステルとして100 μ g）を1日1回吸入。症状に応じてレルベア200エリプタ1吸入（ビランテロールとして25 μ g及びフルチカゾンフランカルボン酸エステルとして200 μ g）を1日1回吸入。②レルベア100エリプタ1吸入（ビランテロールとして25 μ g及びフルチカゾンフランカルボン酸エステルとして100 μ g）を1日1回吸入

【禁】本剤の成分に対し過敏症，有効な抗菌剤の存在しない感染症，深在性真菌症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎児に眼瞼開存，口蓋裂，発育抑制，胎児の低体重，胸骨の不完全骨化の発現率増加，流産。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。類薬：ヒト乳汁中へ移行

▶ レルベア200エリプタ14吸入用 (採用)

Relvar ellipta 14吸入/キット

〔グラクソ・スミスクライン〕

▶ レルベア200エリプタ30吸入用 (院外専)

Relvar ellipta 30吸入/キット

1ブリスター中：

ビランテロールトリフェニル酢酸塩
40 μ g

(ビランテロールとして25 μ g)
フルチカゾンフランカルボン酸エス
テル 200 μ g

【効】気管支喘息（吸入ステロイド剤及び長時間作動型吸入 β 2刺激剤の併用が必要な場合）

【用】(外) レルベア100エリプタ1吸入（ビランテロールとして25 μ g及びフルチカゾンフランカルボン酸エステルとして100 μ g）を1日1回吸入。症状に応じてレルベア200エリプタ1吸入（ビランテロールとして25 μ g及びフルチカゾンフランカルボン酸エステルとして200 μ g）を1日1回吸入

【禁】本剤の成分に対し過敏症、有効な抗菌剤の存在しない感染症、深在性真菌症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎児に眼瞼開存，口蓋裂，発育抑制，胎児の低体重，胸骨の不完全骨化の発現率増加，流産。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。類薬：ヒト乳汁中へ移行

.....

23. 消化器官用薬

23. 消化器官用薬

231. 止しゃ剤, 整腸剤

2312. タンニン酸系製剤

(タンニン酸アルブミン)

▶タンニン酸アルブミンシオエ (採用)

Albumin tannate 末 [日本新薬]

[貯法] 遮光

【効】下痢症

【用】(内) 1日3～4gを3～4回に分割

【禁】出血性大腸炎, 牛乳アレルギー,
本剤に対し過敏症

2316. 活性生菌製剤

(耐性乳酸菌)

▶ビオフェルミンR錠 (採用) ⑥

Biofermin R 6mg/錠

[ビオフェルミン]

【効】次記抗生物質, 化学療法剤投与時の腸内菌叢の異常による諸症状の改善: ペニシリン系, セファロスポリン系, アミノグリコシド系, マクロライド系, テトラサイクリン系, ナリジクス酸

【用】(内) 1日3錠を3回に分割

(ビフィズス菌)

▶ビオスミン配合散 (院外専)

Biosmin 500g/本 [ビオフェルミン]

1g中:

ビフィズス菌 4.0mg

ラクトミン 2.0mg

【効】腸内菌叢の異常による諸症状の改善

【用】(内) 1日3～6gを3回に分割

(ビフィズス菌)

▶ビオフェルミン錠剤 (院外専)

⑥

Biofermin 12mg/錠 [ビオフェルミン]

【効】腸内菌叢の異常による諸症状の改善

【用】(内) 1日36mg～72mg (本剤として3～6錠) を3回に分割

(酪酸菌)

▶ミヤBM細粒 (採用)

Miya BM 40mg/g [ミヤリサン]

【効】腸内菌叢の異常による諸症状の改善

【用】(内) 1日1.5g～3gを3回に分割

(酪酸菌)

▶ミヤBM錠 (採用)

Miya BM 20mg/錠 [ミヤリサン]

【効】腸内菌叢の異常による諸症状の改善

【用】(内) 1日3～6錠を3回に分割

2318. ジメチコン製剤

(ジメチコン)

▶ガスコン錠40mg (採用)

Gascon 40mg/錠 [キッセイ]

▶ジメチコン内用液2%「ホリイ」 (処置) ⑥

Dimethicone 300mL/瓶 [堀井]

【先発品】ガスコンドロップ内用液2%

【効】①胃腸管内のガスに起因する腹部症状の改善, ②胃内視鏡検査時における胃内に泡性粘液の除去, ③腹部X線検査時における腸内ガスの駆除

【用】(内) ①1日120～240mgを食後又は食間の3回に分割, ②検査15～40分前に40～80mgを約10mLの水とともに, ③検査3～4日前より1日120～240

mgを食後又は食間の3回に分割

2319. その他の止しゃ剤, 整腸剤

(薬用炭)

▶薬用炭「日医工」(処置)

Medicinal carbon 末 [日医工]

【効】下痢症, 消化管内の異常発酵による生成ガスの吸着, 自家中毒・薬物中毒における吸着及び解毒

【用】(内) 1日2～20gを数回に分割

(ロペラミド塩酸塩)

▶ロペミンカプセル1mg (採用)

Lopemin 1mg/Cap [ヤンセン]

✕

▶ロペラミド塩酸塩カプセル1mg「サワイ」(採用) 後

Loperamide hydrochloride 1mg/Cap [沢井]

✕

【先発品】ロペミンカプセル1mg

【効】下痢症

【用】(内) 1日1～2mgを1～2回に分割

【禁】出血性大腸炎, 抗生物質の投与に伴う偽膜性大腸炎, 低出生体重児, 新生児及び6か月未満の乳児, 本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

232. 消化性潰瘍用剤

2325. H₂遮断剤

(ニザチジン)

▶アシノン錠150mg (院外専)

Acinon 150mg/錠 [ゼリア]

【効】①胃潰瘍, 十二指腸潰瘍. ②逆流性食道炎

【用】(内) ①1回150mgを1日2回(朝食後, 就寝前), 1回300mgを1日1回(就寝前)も可. ②1回150mgを1日2回(朝食後, 就寝前)

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 動物で, 流産, 胎仔体重の低下, 生存胎仔数の減少. 授乳婦: 授乳禁止, 動物で乳汁移行, 新生仔の発育障害

(ファモチジン)

▶ガスター散10% (採用)

Gaster 100mg/g [アステラス]

▶ガスターD錠20mg (院外専)

Gaster D 20mg/錠 [LTL]

【効】①胃潰瘍, 十二指腸潰瘍, 吻合部潰瘍, 上部消化管出血(消化性潰瘍, 急性ストレス潰瘍, 出血性胃炎による), 逆流性食道炎, Zollinger-Ellison症候群. ②次記疾患の胃粘膜病変(びらん, 出血, 発赤, 浮腫)の改善: 急性胃炎, 慢性胃炎の急性増悪期

【用】(内) ①1回20mg1日2回(朝食後・夕食後又は就寝前), 1回40mg1日1回(就寝前)も可. 上部消化管出血には注射剤で治療を開始し, 内服可能になった後は経口投与に切りかえる. ②1回10mg1日2回(朝食後・夕食後又は就寝前), 1回20mg1日1回(就寝前)も可

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断. 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, ヒト母乳中へ移行

(ファモチジン)

▶ファモチジンD錠20mg「サワイ」(採用) 後

Famotidine D 20mg/錠 [沢井]

23. 消化器官用薬

【先発品】ガスター D錠20mg

【効】①胃潰瘍，十二指腸潰瘍，吻合部潰瘍，上部消化管出血（消化性潰瘍，急性ストレス潰瘍，出血性胃炎による），逆流性食道炎，Zollinger-Ellison症候群。②次記疾患の胃粘膜病変（びらん，出血，発赤，浮腫）の改善：急性胃炎，慢性胃炎の急性増悪期
【用】(内) ①1回20mg1日2回（朝食後・夕食後又は就寝前）。1回40mg1日1回（就寝前）も可。上部消化管出血には注射剤で治療を開始し，内服可能になった後は経口投与に切りかえる。②1回10mg1日2回（朝食後・夕食後又は就寝前）。1回20mg1日1回（就寝前）も可

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

.....
(ファモチジン)

▶**ガスター注射液20mg (採用)**

Gaster 20mg2mL/管 [LTL]

【効】①上部消化管出血（消化性潰瘍，急性ストレス潰瘍，出血性胃炎による），Zollinger-Ellison症候群。②侵襲ストレス（手術後に集中管理を必要とする大手術，集中治療を必要とする脳血管障害・頭部外傷・多臓器不全・広範囲熱傷）による上部消化管出血の抑制。③麻酔前投薬

【用】(注) ①②1回20mgを生理食塩液又はブドウ糖注射液にて20mLに溶解し，1日2回（12時間毎）緩徐に静注。又は輸液に混合して点滴静注。又は1回20mgを1日2回（12時間毎）筋注。①では1週間以内に効果の発現をみるが，内服可能となった後は経口投与に切り換える。②は術後集中管理又は集中治療

を必要とする期間（手術侵襲ストレスは3日間程度，その他の侵襲ストレスは7日間程度）の投与。③1回20mgを麻酔導入1時間前に筋注。又は，生理食塩液又はブドウ糖注射液にて20mLに希釈し，麻酔導入1時間前に緩徐に静注

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。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，ヒト母乳中へ移行

.....
(ファモチジン)

▶**ファモチジン静注液20mg「サワイ」(採用) 後**

Famotidine 20mg20mL/管 [沢井]

【効】①上部消化管出血（消化性潰瘍，急性ストレス潰瘍，出血性胃炎による），Zollinger-Ellison症候群。②侵襲ストレス（手術後に集中管理を必要とする大手術，集中治療を必要とする脳血管障害・頭部外傷・多臓器不全・広範囲熱傷）による上部消化管出血の抑制。③麻酔前投薬

【用】(注) ①②1回20mg1日2回（12時間毎）緩徐に静注。又は輸液に混合して点滴静注。①では1週間以内に効果の発現をみるが，内服可能となった後は経口投与に切り換える。②は術後集中管理又は集中治療を必要とする期間（手術侵襲ストレスは3日間程度，その他の侵襲ストレスは7日間程度）の投与。③1回20mgを麻酔導入1時間前に緩徐に静注

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，母乳中へ移行

.....

(ラフチジン)

▶**プロテカジンOD錠10 (採用)**

Protecadin 10mg/錠 [大鷲]

【効】①胃潰瘍，十二指腸潰瘍，吻合部潰瘍，逆流性食道炎。②次記疾患の胃粘膜病変（びらん，出血，発赤，浮腫）の改善：急性胃炎，慢性胃炎の急性増悪期。③麻酔前投薬

【用】(内) ①1回10mgを1日2回（朝食後，夕食後又は就寝前）。②1回10mgを1日1回（夕食後又は就寝前）。③1回10mgを手術前日就寝前及び手術当日麻酔導入2時間前の2回

【禁】本剤の成分に対して過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。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。動物で乳汁移行

2329. その他の消化性潰瘍用剤

(アルギン酸ナトリウム)

▶**アルロイドG内用液5% (採用)**

Alloid G 5g/100mL [カイゲン]

【貯法】冷所

【効】①次記疾患における止血及び自覚症状の改善：胃・十二指腸潰瘍，びらん性胃炎，逆流性食道炎における自覚症状の改善。②胃生検の出血時の止血

【用】(内) ①1回1～3g（本剤として20～60mL）を1日3～4回，空腹時，経口投与が不可能な場合には，ゾンデで経鼻的に投与。②1回0.5～1.5g（本剤として10～30mL）を経内視鏡的に投与するか，1回1.5g（本剤として30mL）を経口

(アルジオキサ)

▶**アルジオキサ錠100mg**

「あすか」(採用) 後

Aldioxa 100mg/錠 [あすか]

【効】次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

【用】(内) 1日300～400mgを3～4回に分割

【禁】透析療法中

(エカベトナトリウム水和物)

▶**ガストローム顆粒66.7% (採用)**

Gastrom 1g1.5g/包 [田辺三菱]

【効】①胃潰瘍。②次記疾患の胃粘膜病変（びらん，出血，発赤，浮腫）の改善：急性胃炎，慢性胃炎の急性増悪期

【用】(内) 1回1g（本剤として1.5g），1日2回（朝食後，就寝前）

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，安全性未確立

(エソメプラゾールマグネシウム水和物)

▶**ネキシウム懸濁用顆粒分包20mg (採用)**

Nexium 20mg/包 [アストラゼネカ]

【効】①胃潰瘍，十二指腸潰瘍，吻合部潰瘍，Zollinger-Ellison症候群。②逆流性食道炎。③非ステロイド性抗炎症薬投与時における胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制。④低用量アスピリン投与時における胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制。⑤次記におけるヘリコバクター・ピロリの除菌の補助：胃潰瘍，十二指腸潰瘍，胃MALTリンパ腫，特発性血小板減少性紫斑病，早期胃癌に対する内視鏡的治療後胃，ヘリ

23. 消化器官用薬

コバクター・ピロリ感染胃炎

【用】(内) ①成人：1回20mgを用時水で懸濁して1日1回。胃潰瘍、吻合部潰瘍では8週間まで、十二指腸潰瘍では6週間まで。小児：1歳以上の幼児及び小児に体重20kg未満では1回10mg、体重20kg以上では1回10～20mgを用時水で懸濁して1日1回。胃潰瘍、吻合部潰瘍では8週間まで、十二指腸潰瘍では6週間まで。②成人：1回20mgを用時水で懸濁して1日1回。8週間まで。再発・再燃を繰り返す逆流性食道炎の維持療法においては、1回10～20mgを用時水で懸濁して1日1回。小児：1歳以上の幼児及び小児に体重20kg未満では1回10mg、体重20kg以上では1回10～20mgを用時水で懸濁して1日1回。8週間まで。③④1回20mgを用時水で懸濁して1日1回。⑤エソメプラゾールとして1回20mgを用時水で懸濁して、アモキシシリン水和物として1回750mg及びクラリスロマイシンとして1回200mgの3剤を同時に1日2回、7日間。クラリスロマイシンは、増量可、ただし1回400mg1日2回まで。プロトンポンプインヒビター、アモキシシリン水和物及びクラリスロマイシンの3剤投与によるヘリコバクター・ピロリの除菌治療が不成功の場合は、これに代わる治療として、エソメプラゾールとして1回20mgを用時水で懸濁して、アモキシシリン水和物として1回750mg及びメトロニダゾールとして1回250mgの3剤を同時に1日2回、7日間

【禁】本剤の成分に対して過敏症、アザザナビル硫酸塩、リルピビリン塩酸塩を投与中

【妊婦】妊婦：有益性及び危険性より判断。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。動物：母乳中へ移行

.....
(エソメプラゾールマグネシウム水和物)

▶ネキシウムカプセル20mg (採用)

Nexium 20mg/Cap〔アストラゼネカ〕

【効】①胃潰瘍、十二指腸潰瘍、吻合部潰瘍、Zollinger-Ellison症候群。②逆流性食道炎。③非ステロイド性抗炎症薬投与時における胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制。④低用量アスピリン投与時における胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制。⑤次記におけるヘリコバクター・ピロリの除菌の補助：胃潰瘍、十二指腸潰瘍、胃MALTリンパ腫、特発性血小板減少性紫斑病、早期胃癌に対する内視鏡的治療後胃、ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎

【用】(内) ①成人：1回20mgを1日1回。胃潰瘍、吻合部潰瘍では8週間まで、十二指腸潰瘍では6週間まで。小児：体重20kg以上では1回10～20mgを1日1回。胃潰瘍、吻合部潰瘍では8週間まで、十二指腸潰瘍では6週間まで。②成人：1回20mgを1日1回。8週間まで。再発・再燃を繰り返す逆流性食道炎の維持療法においては、1回10～20mgを1日1回。小児：体重20kg以上では1回10～20mgを1日1回。8週間まで。③④1回20mgを1日1回。⑤エソメプラゾールとして1回20mg、アモキシシリン水和物として1回750mg及びクラリスロマイシンとして1回200mgの3剤を同時に1日2回、7日間。クラリスロマイシンは、増量可、ただし1回400mg1日2回まで。プロトンポンプインヒビター、アモキシシリン水和物及びクラリスロマイシンの3剤投与によるヘリコバクター・ピロリの除菌治療が不成功の場

合は、これに代わる治療として、エソメプラゾールとして1回20mg、アモキシシリン水和物として1回750mg及びメトロニダゾールとして1回250mgの3剤を同時に1日2回、7日間

【禁】本剤の成分に対して過敏症、アタザナビル硫酸塩、リルピピリン塩酸塩を投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。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。動物：母乳中へ移行

(オメプラゾール)

▶ **オメプラゾール注射用20mg**
「日医工」(採用) (後)

Omeprazole 20mg/瓶 (日医工)

〔貯光〕遮光

〔先発品〕オメプラール注用20

【効】①経口投与不可能な次記の疾患：出血を伴う胃潰瘍、十二指腸潰瘍、急性ストレス潰瘍及び急性胃粘膜病変。②経口投与不可能なZollinger-Ellison症候群

【用】(注) 1回20mgを、生理食塩液又は5%ブドウ糖注射液に混合して1日2回点滴静注、あるいは生理食塩液又は5%ブドウ糖注射液20mLに溶解して1日2回緩徐に静注

【禁】本剤の成分に対して過敏症、アタザナビル硫酸塩、リルピピリン塩酸塩投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎児毒性(死亡吸収胚率の増加)。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

(スクラルファート水和物)

▶ **アルサルミン細粒90% (院外専)**

Ulcerlmin 1g/包 (富士化学)

【効】①胃潰瘍、十二指腸潰瘍。②次記疾患の胃粘膜病変(びらん、出血、発赤、浮腫)の改善：急性胃炎、慢性胃炎の急性増悪期

【用】(内) 1回1~1.2gずつ、1日3回

【禁】透析療法中

(スクラルファート水和物)

▶ **アルサルミン内用液10% (院外専)**

Ulcerlmin 10mL/包 (富士化学)

▶ **スクラルファート内用液10%**
「タイヨー」(採用) (後)

Sucralfate 1g10mL/包 (武田テバ)

〔先発品〕アルサルミン内用液10%

【効】①胃潰瘍、十二指腸潰瘍。②次記疾患の胃粘膜病変(びらん、出血、発赤、浮腫)の改善：急性胃炎、慢性胃炎の急性増悪期

【用】(内) 1回10mLを1日3回

【禁】透析療法中

(スルピリド)

▶ **ドグマチール細粒10% (採用)** (劇)

Dogmatyl 100mg/g (日医工)

(ハイリスク) ~~×~~

【効】①胃・十二指腸潰瘍。②統合失調症。③うつ病・うつ状態

【用】(内) ①1日150mgを3回に分割。②1日300~600mgを分割。1日1200mgまで。③1日150~300mgを分割。1日600mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症、プロラクチン分泌性の下垂体腫瘍(プロラクチノーマ)、褐色細胞腫の疑い

23. 消化器官用薬

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立，妊娠後期の抗精神病薬の投与で，新生児に哺乳障害，傾眠，呼吸障害，振戦，筋緊張低下，易刺激性等の離脱症状や錐体外路症状。
授乳婦：授乳禁止，母乳中へ移行

.....
(スルピリド)

▶ドグマチール錠50mg (採用)

Dogmatyl 50mg/錠 [日医工]

ハイリスク ~~×~~

【効】①胃・十二指腸潰瘍。②統合失調症。③うつ病・うつ状態

【用】(内) ①1日150mgを3回に分割。②1日300～600mgを分割。1日1200mgまで。③1日150～300mgを分割。1日600mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症，プロラクチン分泌性の下垂体腫瘍（プロラクチノーマ），褐色細胞腫の疑い

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立，妊娠後期の抗精神病薬の投与で，新生児に哺乳障害，傾眠，呼吸障害，振戦，筋緊張低下，易刺激性等の離脱症状や錐体外路症状。
授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

.....
(テプレノン)

▶セルベックスカプセル50mg (院外専)

Selbex 50mg/Cap [エーザイ]

▶テプレノンカプセル50mg「トーフ」(採用) 後

Teprenone 50mg/Cap [東和薬品]

【先発品】セルベックスカプセル50mg

【効】①次記疾患の胃粘膜病変（びらん，出血，発赤，浮腫）の改善：急性胃炎，慢性胃炎の急性増悪期。②胃潰瘍

【用】(内) 150mgを1日3回に分割食後

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

.....
(ボノプラザンフマル酸塩)

▶タケキャブ錠10mg (採用)

Takecab 10mg/錠 [武田]

▶タケキャブ錠20mg (採用)

Takecab 20mg/錠

【効】①胃潰瘍，十二指腸潰瘍。②逆流性食道炎。③低用量アスピリン投与時における胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制。④非ステロイド性抗炎症薬投与時における胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制。⑤次記におけるヘリコバクター・ピロリの除菌の補助：胃潰瘍，十二指腸潰瘍，胃MALTリンパ腫，特発性血小板減少性紫斑病，早期胃癌に対する内視鏡的治療後胃，ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎

【用】(内) ①1回20mgを1日1回。胃潰瘍では8週間まで，十二指腸潰瘍では6週間まで。②1回20mgを1日1回。通常4週間まで。さらに再発・再燃を繰り返す逆流性食道炎の維持療法においては，1回10mgを1日1回，効果不十分の場合は，1回20mgを1日1回投与可。③④1回10mgを1日1回。⑤ボノプラザンとして1回20mg，アモキシシリン水和物として1回750mg及びクラリスロマイシンとして1回200mgの3剤を同時に1日2回，7日間投与。なお，クラリスロマイシンは必要に応じて適宜増量可。1回400mg1日2回まで。プロトンポンプインヒビター，アモキシシリン水和物及びクラリスロマイシンの3剤投与によるヘリコバクター・ピロリの除菌治療が不成功の場合は，これに代わる治療として，ボノプラザンとして1回20mg，アモキシシリン水和物として1回750mg及

びメトロニダゾールとして1回250mgの3剤を同時に1日2回，7日間投与

【禁】本剤の成分に対し過敏症，アタザナビル硫酸塩・リルピピリン塩酸塩を投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，動物：胎児体重及び胎盤重量の低値，外表異常（肛門狭窄及び尾の異常），並びに内臓異常（膜性部心室中隔欠損及び鎖骨下動脈起始異常），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，動物：母乳中へ移行

（ポラプレジンク）

▶プロマックD錠75（院外専）

Promac D 75mg/錠 [ゼリア]

▶ポラプレジンクOD錠75mg「サイワイ」(採用) ㊟

Polaprezinc OD 75mg/錠 [沢井]

【先発品】プロマックD錠75

【効】胃潰瘍

【用】(内) 1回75mgを1日2回朝食後及び就寝前

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立，授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

（ミソプロストール）

▶サイトテック錠200（採用）㊟

Cytotec 200μg/錠 [ファイザー]

【効】非ステロイド性消炎鎮痛剤の長期投与時にみられる胃潰瘍及び十二指腸潰瘍

【用】(内) 1回200μgを1日4回（毎食後及び就寝前），妊娠する可能性のある婦人に投与する際には別途配布の安全対策リーフレットを参照

【禁】妊婦又は妊娠している可能性，プロスタグランジン製剤に対する過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止，子宮収縮作用により，完全又は不完全流産及び子宮出血，動物：妊娠前及び妊娠初期投与試験で着床数の減少，生存胎児数の減少，周産期及び授乳期投与試験で出生児の体重増加抑制，器官形成期投与試験では着床後の死亡率及び第13肋骨の出現頻度（肋骨数の変異）が増加，授乳婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

（ラベプラゾールナトリウム）

▶パリエット錠10mg（院外専）

Pariet 10mg/錠 [エーザイ]

【効】①胃潰瘍，十二指腸潰瘍，吻合部潰瘍，Zollinger-Ellison症候群，②逆流性食道炎，③非びらん性胃食道逆流症，④低用量アスピリン投与時における胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制，⑤次記におけるヘリコバクター・ピロリの除菌の補助：胃潰瘍，十二指腸潰瘍，胃MALTリンパ腫，特発性血小板減少性紫斑病，早期胃癌に対する内視鏡的治療後胃，ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎

【用】(内) ①1日1回10mg，病状により1日1回20mg，胃潰瘍，吻合部潰瘍では8週間まで，十二指腸潰瘍では6週間まで，②〈治療〉1日1回10mg，病状により1日1回20mg，8週間まで，プロトンポンプインヒビターによる治療で効果不十分な場合，1回10mg又は1回20mgを1日2回，さらに8週間投与可，1回20mg 1日2回投与は重度の粘膜傷害を有する場合に限る，〈維持療法〉再発・再燃を繰り返す逆流性食道炎の維持療法においては1日1回10mg，プロトンポンプインヒビターによる治療で効果不十分な場合，1回10mgを1日2回経口投与，③1日1回10mg，4週間まで，④1回5mg

23. 消化器官用薬

を1日1回、10mgまで、⑤ラベプラゾールナトリウムとして1回10mg、アモキシシリン水和物として1回750mg及びクラリスロマイシンとして1回200mgの3剤を同時に1日2回、7日間。クラリスロマイシンは、1回400mg1日2回を上限とする。プロトンポンプインヒビター、アモキシシリン水和物及びクラリスロマイシンの3剤投与によるヘリコバクター・ピロリの除菌治療が不成功の場合は、ラベプラゾールナトリウムとして1回10mg、アモキシシリン水和物として1回750mg及びメトロニダゾールとして1回250mgの3剤を同時に1日2回、7日間

【禁】本剤の成分に対し過敏症、アタザナビル硫酸塩、リルピビリン塩酸塩投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎児毒性（化骨遅延，体重の低下），栄養状態の悪化。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。動物で乳汁移行

.....
(ラベプラゾールナトリウム)

▶ラベプラゾールNa錠10mg「杏林」(採用) ②

Rabeprazole sodium 10mg/錠 [杏林]

【先発品】パリエット錠10mg

【効】①胃潰瘍，十二指腸潰瘍，吻合部潰瘍，Zollinger-Ellison症候群。②逆流性食道炎。③非びらん性胃食道逆流症。④低用量アスピリン投与時における胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制。⑤次記におけるヘリコバクター・ピロリの除菌の補助：胃潰瘍，十二指腸潰瘍，胃MALTリンパ腫，特発性血小板減少性紫斑病，早期胃癌に対する内視鏡的治療後胃，ヘリコバク

ター・ピロリ感染胃炎

【用】(内) ①1日1回10mg，病状により1日1回20mg。胃潰瘍，吻合部潰瘍では8週間まで，十二指腸潰瘍では6週間まで。②〈治療〉1日1回10mg，病状により1日1回20mg，8週間まで。プロトンポンプインヒビターによる治療で効果不十分な場合，1回10mg又は1回20mgを1日2回，さらに8週間投与可。1回20mg1日2回投与は重度の粘膜傷害を有する場合作限る。〈維持療法〉再発・再燃を繰り返す逆流性食道炎の維持療法においては1日1回10mg。プロトンポンプインヒビターによる治療で効果不十分な逆流性食道炎の維持療法においては，1回10mgを1日2回投与できる。③1日1回10mg，4週間まで。④1回5mgを1日1回，効果不十分な場合は1回10mgを1日1回。⑤ラベプラゾールナトリウムとして1回10mg，アモキシシリン水和物として1回750mg及びクラリスロマイシンとして1回200mgの3剤を同時に1日2回，7日間。クラリスロマイシンは，1回400mg1日2回を上限とする。プロトンポンプインヒビター，アモキシシリン水和物及びクラリスロマイシンの3剤投与によるヘリコバクター・ピロリの除菌治療が不成功の場合は，ラベプラゾールナトリウムとして1回10mg，アモキシシリン水和物として1回750mg及びメトロニダゾールとして1回250mgの3剤を同時に1日2回，7日間

【禁】本剤の成分に対し過敏症，アタザナビル硫酸塩，リルピビリン塩酸塩投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎児毒性（化骨遅延，体重の低下），栄養状態の悪化。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

.....

(ランソプラゾール)

▶タケプロン静注用30mg (採用)

Takepron 30mg/瓶 [武田]

【効】経口投与不可能な次記の疾患：出血を伴う胃潰瘍，十二指腸潰瘍，急性ストレス潰瘍及び急性胃粘膜病変

【用】(注) 1回30mgを，生理食塩液又は5%ブドウ糖注射液に混合して1日2回点滴静注，あるいは生理食塩液又は5%ブドウ糖注射液20mLに溶解して1日2回緩徐に静注

【禁】本剤の成分に対する過敏症，アタザナビル硫酸塩・リルピピリン塩酸塩投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎児血漿中濃度は母動物の血漿中濃度より高い，胎児死亡率の増加。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。動物で乳汁移行

(ランソプラゾール)

▶タケプロンOD錠15 (院外専)

Takepron OD 15mg/錠 [武田テバ]

【効】①胃潰瘍，十二指腸潰瘍，吻合部潰瘍，Zollinger-Ellison症候群。②逆流性食道炎。③次記におけるヘリコバクター・ピロリの除菌の補助：胃潰瘍又は十二指腸潰瘍，胃MALTリンパ腫，特発性血小板減少性紫斑病，早期胃癌に対する内視鏡の治療後胃，ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎。④非びらん性胃食道逆流症 (OD錠15のみ)。⑤低用量アスピリン投与時における胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制 (OD錠15のみ)。⑥非ステロイド性抗炎症薬投与時における胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制の場合 (OD錠15のみ)

【用】(内) ①1日1回30mg，胃潰瘍，吻

合部潰瘍では8週間まで，十二指腸潰瘍では6週間まで。②1日1回30mgを8週間まで，再発・再燃を繰り返す逆流性食道炎の維持療法においては1日1回15mg，効果不十分な場合1日1回30mg投与できる。③ランソプラゾール1回30mg，アモキシシリン水和物1回750mg及びクラリスロマイシン1回200mgの3剤を同時に1日2回，7日間投与。クラリスロマイシンは必要に応じて1回400mg 1日2回まで，プロトンポンプインヒビター，アモキシシリン水和物及びクラリスロマイシンの3剤投与によるヘリコバクター・ピロリの除菌治療が不成功の場合は，これに代わる治療として，ランソプラゾール1回30mg，アモキシシリン水和物1回750mg及びメトロニダゾール1回250mgの3剤を同時に1日2回，7日間投与。④1日1回15mgを4週間まで。⑤⑥1日1回15mg

【禁】本剤の成分に対する過敏症，アタザナビル硫酸塩・リルピピリン塩酸塩投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎児血漿中濃度は母動物の血漿中濃度より高い，胎児死亡率の増加。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。動物で乳汁移行

(レバミピド)

▶ムコスタ錠100mg (院外専)

Mucosta 100mg/錠 [大塚]

**▶レバミピド錠100mg「タナベ」
(採用) 後**

Rebamipide 100mg/錠 [ニプロES]

【先発品】ムコスタ錠100mg

【効】①胃潰瘍。②次記疾患の胃粘膜病変 (びらん，出血，発赤，浮腫) の改善：急性胃炎，慢性胃炎の急性増悪期

23. 消化器官用薬

【用】(内) ①1回100mgを1日3回, 朝, 夕及び就寝前. ②1回100mgを1日3回

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦: 授乳禁止, 動物で乳汁移行

▶コランチル配合顆粒 (採用)

Kolantyl 1g/包 (共和)



1g中:

ジサイクロミン塩酸塩	5mg
乾燥水酸化アルミニウムゲル	400mg
酸化マグネシウム	200mg

【効】次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

【用】(内) 1回1~2gを1日3~4回

【禁】閉塞隅角緑内障, 前立腺肥大による排尿障害, 重篤な心疾患, 麻痺性イレウス, 透析療法中

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦: 有益性と危険性より判断, ヒト母乳中へ移行

233. 健胃消化剤

2331. 消化酵素製剤

(パンクレリパーゼ)

▶リパクレオンカプセル150mg

(採用)

Lipacreon 150mg/Cap [マイランEPD]

【効】膵外分泌機能不全における膵消化酵素の補充

【用】(内) 1回600mgを1日3回, 食直後

【禁】本剤の成分に対し過敏症, ブタ蛋白質に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立

2339. その他の健胃消化剤

(β-ガラクトシダーゼ (ペニシリウム))

▶ミルラクト細粒50% (採用)

Millact 0.25g/包 (0.5g) (高田)

【効】①乳児の乳糖不耐により生じる消化不良の改善: 一次性乳糖不耐症, 二次性乳糖不耐症 (単一症候性下痢症, 急性消化不良症, 感冒性下痢症, 白色便性下痢症, 慢性下痢症, 未熟児・新生児の下痢). ②経管栄養食, 経口流動食等摂取時の乳糖不耐により生じる下痢等の改善

【用】(内) ①1回0.125~0.25g (本剤として0.25~0.5g) を少量の水又はお湯 (50℃以上にならないこと) で溶解し, 哺乳時に. ②摂取乳糖量10gに対して0.5g (本剤として1g) を食餌と共に

【禁】本剤の成分に対し過敏症

▶エクセラゼ配合錠 (採用)

⑥

Excelsae 1錠 (Meiji Seika)

1錠中:

サナクターゼM	50mg (外層)
メイセラゼ	50mg (外層)
プロクターゼ	100mg (外層)
オリパーゼ2S	20mg (外層)
膵臓性消化酵素TA 100mg	(腸溶性内核錠)

【効】消化異常症状の改善

【用】(内) 1回1錠を1日3回食直後

【禁】本剤の成分に対し過敏症, ウシ又はブタたん白質に対し過敏症

▶S・M配合散 (採用)

SM 1.3g/包 (アルフレッサ)

1.3g中:

タカチアスターゼ	100mg
メタケイ酸アルミン酸マグネシウム	400mg
炭酸水素ナトリウム	300mg
沈降炭酸カルシウム	200mg
チョウジ末	10mg
ウイキョウ末	20mg
ケイヒ末	74.5mg
ショウキョウ末	24.5mg
サンショウ末	1mg
オウレン末	50mg
カンゾウ末	118mg

【効】次の消化器症状の改善：食欲不振，胃部不快感，胃もたれ，嘔気・嘔吐

【用】(内) 1回量として，次の用量を1日3回，毎食後に水又は温湯で，成人：約1.3g，7～14歳：成人の1/2量，4～6歳：成人の1/3量，2～3歳：成人の1/6量

【禁】本剤の成分に対し過敏症，透析療法中，ナトリウム摂取制限を必要とする患者（高ナトリウム血症，浮腫，妊娠中毒症等），高カルシウム血症，甲状腺機能低下症又は副甲状腺機能亢進症

▶ベリチーム配合顆粒（採用）

Berizym 1g/包 [共和]

1g中：

腸溶性部分：	
濃厚厚膜性消化酵素	312.5mg
胃溶性部分：	
アスペルギルス産生消化酵素	75mg
細菌性脂肪分解酵素	62.5mg
繊維素分解酵素	37.5mg

【効】消化異常症状の改善

【用】(内) 1回0.4～1gを1日3回食後

【禁】本剤の成分に対し過敏症，ウシ又はブタ蛋白質に対し過敏症

234. 制酸剤

2343. アルミニウム化合物製剤

(天然ケイ酸アルミニウム)

▶アドソルビン原末（採用）

Adsorbin 末 [アルフレッサ]

【効】下痢症

【用】(内) 1日3～10gを3～4回に分割

【禁】腸閉塞，透析療法中，出血性大腸炎

2344. 無機塩製剤

(酸化マグネシウム)

▶マグミット錠250mg（採用）^後

Magmitt 250mg/錠 [日本新薬]

▶マグミット錠330mg（採用）^後

Magmitt 330mg/錠

【効】①次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）。②便秘症。③尿路シュウ酸カルシウム結石の発生予防

【用】(内) ①1日0.5～1.0gを数回に分割，②1日2gを食前又は食後の3回に分割，又は就寝前に1回，③1日0.2～0.6gを多量の水とともに

(炭酸水素ナトリウム)

▶炭酸水素ナトリウムシオエ（採用）

Sodium bicarbonate 末 [日本新薬]

【効】①次の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

23. 消化器官用薬

含む)。アシドーシスの改善，尿酸排泄の促進と痛風発作の予防。②含嗽・吸入：上気道炎の補助療法（粘液溶解）

【用】①（内）1日3～5gを数回に分割。②（含嗽・吸入）1回1～2%液100mLを1日数回

【禁】ナトリウム摂取制限を必要とする患者（高ナトリウム血症，浮腫，妊娠高血圧症候群等），ヘキサミン投与中

235. 下剤，浣腸剤

2354. 植物性製剤

（センナエキス）

▶ヨーデルS糖衣錠-80（院外専）^後

Yodel S 80mg/錠 [藤本]

【効】便秘症

【用】（内）1回80mg就寝前。高度の便秘には1回160～240mgを頓用，連用の場合には1回40～80mg毎食後。小児（6～12歳）：1回40mg就寝前

【禁】本剤の成分又はセンノシド製剤に過敏症，急性腹症の疑い，痙攣性便秘，重症の硬結便，電解質失調（特に低カリウム血症）のある患者への大量投与

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。子宮収縮を誘発し，流早産の危険性があるので，大量服用しない。授乳婦：授乳禁止希望，乳児に下痢

（センノシド）

▶プルゼニド錠12mg（院外専）

Pursennid 12mg/錠 [サンファーマ]

▶センノシド錠12mg「武田テバ」^{採用}^後

Sennoside 12mg/錠 [武田テバ]

【先発品】プルゼニド錠12mg

【効】便秘症

【用】（内）1日1回12～24mg就寝前，高度の便秘には1回48mgまで

【禁】本剤の成分又はセンノシド製剤に過敏症，急性腹症の疑い，痙攣性便秘，重症の硬結便，電解質失調（特に低カリウム血症）患者への大量投与

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。子宮収縮を誘発し，流早産の危険性があるので，大量服用しない。授乳婦：授乳禁止希望，乳児に下痢

2357. グリセリン製剤

（グリセリン）

▶グリセリン浣腸液50%「ケンエー」^{処置}

Glycerin enema 40mL/個 [健栄]

▶グリセリン浣腸液50%「ケンエー」^{処置}

Glycerin enema 60mL/個

▶グリセリン浣腸液50%「ケンエー」^{処置}

Glycerin enema 120mL/個

【効】便秘，腸疾患時の排便

【用】（外）1回10～150mLを直腸内に注入

【禁】腸管内出血，腹腔内炎症，腸管穿孔又はその恐れ，全身衰弱の強い患者，下部消化管術直後，吐気，嘔吐又は激しい腹痛等，急性腹症が疑われる患者

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。投与禁止希望。子宮収縮を誘発し，流早産の危険性

(グリセリン)

▶ **グリセリンシオエ (処置)**

Glycerin 500mL/瓶 [日本新薬]

【効】浣腸液の調剤に、また、溶剤、軟膏基剤、湿潤・粘滑剤として調剤に用いる

2359. その他の下剤、浣腸剤

(エロピキシバット水和物)

▶ **グーフイス錠5mg (院外専)**

Goofice 5mg/錠 [EA]

【効】慢性便秘症（器質的疾患による便秘を除く）

【用】(内) 10mgを1日1回食前、最高用量1日15mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症、腫瘍、ヘルニア等による腸閉塞

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、動物：母体毒性（1000mg/kg/日）、出生児の生存性、成長及び発達に影響（350mg/kg/日以上）、授乳婦：授乳禁止、動物：放射能の乳汁移行

(ナルデメジントシル酸塩)

▶ **スインプロイク錠0.2mg (採用)**

Symproic 0.2mg/錠 [塩野義]

【効】オピオイド誘発性便秘症

【用】(内) 0.2mgを1日1回

【禁】本剤の成分に対し過敏症、消化管閉塞若しくはその疑い及び既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。動物：流産及び早産、胎児体重の低値、母動物の死亡、出生率及び出生児生存率の低下、発育遅延が報告。胎児への移行が認められているが、いずれの動物種でも催奇形性は認められていない。授乳婦：授乳禁止、動物母乳中へ移行

(ピコスルファートナトリウム水和物)

▶ **ピコスルファートNa内用液0.75%「トーフ」(採用) (後)**

Sodium picosulfate 0.75%10mL/本

[東和薬品]

【先発品】ラキソベロン内用液0.75%

【効】①各種便秘症。②術後排便補助。③造影剤（硫酸バリウム）投与後の排便促進。④手術前における腸管内容物の排除。⑤大腸検査（X線・内視鏡）前処置における腸管内容物の排除

【用】(内) ①1日1回0.67～1.0mL（10～15滴）。小児：1日1回、次の基準で投与；年齢6か月以下0.13mL（2滴），7～12か月0.20mL（3滴），1～3歳0.40mL（6滴），4～6歳0.46mL（7滴），7～15歳0.67mL（10滴）。②1日1回0.67～1.0mL（10～15滴）。③0.40～1.0mL（6～15滴）。④0.93mL（14滴）。⑤検査予定時間10～15時間前に20mL

【禁】急性腹症が疑われる患者、本剤の成分に対して過敏症、腸管に閉塞又はその疑い（大腸検査前処置に用いる場合）

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

(ピコスルファートナトリウム水和物)

▶ **ラキソベロン内用液0.75% (院外専)**

Laxoberon 0.75%10mL/本 [帝人]

【効】①各種便秘症。②術後排便補助。③造影剤（硫酸バリウム）投与後の排便促進。④手術前における腸管内容物の排除。⑤大腸検査（X線・内視鏡）前処置における腸管内容物の排除

【用】(内) ①1日1回0.67～1.0mL（10～15滴）。小児：1日1回、次の基準で投与；年齢6か月以下0.13mL（2滴），7～

23. 消化器官用薬

12か月0.20mL(3滴), 1~3歳0.40mL(6滴), 4~6歳0.46mL(7滴), 7~15歳0.67mL(10滴). ②1日1回0.67~1.0mL(10~15滴). ③0.40~1.0mL(6~15滴). ④0.93mL(14滴). ⑤検査予定時間10~15時間前に20mL

【禁】(効能共通) 急性腹症が疑われる患者, 本剤の成分に対して過敏症, <大腸検査(X線・内視鏡)前処置における腸管内容物の排除>腸管に閉塞のある患者又はその疑い

【妊婦】妊婦:有益性と危険性より判断, 安全性未確立

(ルビプロストン)

▶アミティーザカプセル12 μ g (採用)

Amitiza 12 μ g/Cap [マイランEPD]

▶アミティーザカプセル24 μ g (院外専)

Amitiza 24 μ g/Cap

【効】慢性便秘症(器質的疾患による便秘を除く)

【用】(内)1回24 μ gを1日2回, 朝食後及び夕食後

【禁】腫瘍, ヘルニア等による腸閉塞が確認されている又は疑われる, 本剤の成分に対し過敏症, 妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦:投与禁止. 動物:胎児への移行, 胎児喪失. 授乳婦:授乳禁止. 動物:乳汁中へ移行

▶新レシカルボン坐剤 (採用)

New leccarbon 2.6g/個 [ゼリア]

【貯法】冷所

1個(2.6g)中:	
炭酸水素ナトリウム	0.500g
無水リン酸二水素ナトリウム	0.680g

【効】便秘症

【用】(外)1~2個を出来るだけ肛門内深く挿入. 重症の場合には1日2~3個を数日間続けて挿入

【禁】本剤の成分に対し過敏症

▶モビコール配合内用剤LD (採用)

Movicol 6.8523g/包 [EA]

1包(6.8523g)中:	
マクロゴール4000	6.5625g
塩化ナトリウム	0.1754g
炭酸水素ナトリウム	0.0893g
塩化カリウム	0.0251g

【効】慢性便秘症(器質的疾患による便秘を除く)

【用】(内)水で溶解して経口投与. 2歳以上7歳未満の幼児:初回用量として1回LD1包を1日1回. 以降, 症状に応じて1日1~3回, 最大投与量は1日量としてLD4包まで又はHD2包まで(1回量としてLD2包又はHD1包まで). 増量は2日以上の間隔をあけて行い, 増量幅は1日量としてLD1包まで.

7歳以上12歳未満の小児:初回用量として1回LD2包又はHD1包を1日1回. 以降, 症状に応じて1日1~3回, 最大投与量は1日量としてLD4包又はHD2包まで(1回量としてLD2包又はHD1包まで). 増量は2日以上の間隔をあけて行い, 増量幅は1日量としてLD1包まで.

成人及び12歳以上の小児:初回用量として1回LD2包又はHD1包を1日1回. 以降, 症状に応じて1日1~3回, 最大投与量は1日量としてLD6包又はHD3包まで(1回量としてLD4包又はHD2包まで). 増量は2日以上の間隔をあけて行い, 増量幅は1日量としてLD2包又はHD1包まで

【禁】本剤の成分に対し過敏症，腸閉塞，腸管穿孔，重症の炎症性腸疾患（潰瘍性大腸炎，クローン病，中毒性巨大結腸症等）が確認されている又はその疑い

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．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

236. 利胆剤

2362. 胆汁酸製剤

(ウルソデオキシコール酸)

▶ ウルソ錠100mg (院外専)

Urso 100mg/錠 [田辺三菱]

▶ ウルソデオキシコール酸錠100mg「ZE」(採用) 後

Ursodeoxycholic acid 100mg/錠

[高田]

【先発品】ウルソ錠100mg

【効】①次記疾患における利胆：胆道（胆管・胆嚢）系疾患及び胆汁うっ滞を伴う肝疾患．②慢性肝疾患における肝機能の改善．③次記疾患における消化不良：小腸切除後遺症，炎症性小腸疾患．④外殻石灰化を認めないコレステロール系胆石の溶解．⑤原発性胆汁性肝硬変における肝機能の改善．⑥C型慢性肝疾患における肝機能の改善

【用】(内) ①②③1回50mgを1日3回．④1日600mgを3回に分割．⑤⑥1日600mgを3回に分割．1日900mgまで

【禁】完全胆道閉塞，劇症肝炎

【妊婦】妊婦：投与禁止希望．動物：妊娠前及び妊娠初期の大量投与で胎児毒性（胎児吸収）

2369. その他の利胆剤

(トレピプトン)

▶ スパカール錠40mg (採用)

Supacal 40mg/錠 [大原]

【効】①次記疾患に伴う鎮痙・利胆：胆石症，胆嚢炎，胆管炎，胆道ジスキネジー，胆嚢切除後症候群．②慢性膵炎に伴う疼痛並びに胃腸症状の改善

【用】(内) 1回40mgを1日3回食直後

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，安全性未確立

239. その他の消化器官用薬

2391. 鎮吐剤

(アプレピタント)

▶ アプレピタントカプセル80mg「NK」(採用) 後

Aprepitant 80mg/Cap [日本化薬]

【先発品】イメンドカプセル80mg

▶ アプレピタントカプセル125mg「NK」(採用) 後

Aprepitant 125mg/Cap

【先発品】イメンドカプセル125mg

【効】抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）投与に伴う消化器症状（悪心，嘔吐）（遅発期を含む）

【用】(内) 他の制吐剤との併用において，成人及び12歳以上の小児には抗悪性腫瘍剤投与1日目は125mg，2日目以降は80mgを1日1回

【禁】本剤の成分又はホスアプレピタントメグルミンに対し過敏症，ピモジド投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立，動物：胎盤を通過．授乳婦：授乳禁止，動物：乳汁移

23. 消化器官用薬

行

(グラニセトロン塩酸塩)

▶グラニセトロン点滴静注バッグ3mg/100mL「HK」(採用)

後

劇

Granisetron 3mg100mL/袋 [光]
〔先発品〕カイトリル点滴静注バッグ3mg/100mL

【効】①抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）投与に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）。②放射線照射に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）

【用】(注) ①40 μ g/kgを1日1回点滴静注。40 μ g/kgを1回追加できる。小児：40 μ g/kgを1日1回点滴静注。40 μ g/kgを1回追加できる。②1回40 μ g/kgを点滴静注。1日2回まで

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

(パロノセトロン塩酸塩)

▶パロノセトロン点滴静注バッグ0.75mg/50mL「タイホウ」(採用)

後

劇

Palonosetron 0.75mg50mL/袋
〔岡山大鷲〕

〔先発品〕アロキシ点滴静注バッグ0.75mg

【効】抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）投与に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）（遅発期を含む）

【用】(注) 0.75mgを1日1回静注又は点滴静注

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，動物：胎児への移行。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。
動物：乳汁中へ移行

(ホスアプレピタントメグルミン)

▶プロイメント点滴静注用150mg (採用)

Promend 150mg/瓶 [小野]
〔貯法〕冷所（2～8℃）

【効】抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）投与に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）（遅発期を含む）

【用】(注) 成人及び12歳以上の小児：他の制吐剤との併用において，150mgを抗悪性腫瘍剤投与1日目に1回，点滴静注。生後6か月以上の乳幼児及び12歳未満の小児：他の制吐剤との併用において，3.0mg/kgを抗悪性腫瘍剤投与1日目に1回，点滴静注。但し，150mgを超えない

【禁】本剤の成分又はアプレピタントに対し過敏症，ピモジド投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。動物：胎盤を通過。授乳婦：授乳禁止。動物：乳汁中へ移行

(ラモセトロン塩酸塩)

▶ナゼアOD錠0.1mg (採用)

Nasea OD 0.1mg/錠 [LTL]

【効】抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）投与に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）

【用】(内) 0.1mgを1日1回

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

(ラモセトロン塩酸塩)

▶ラモセトロン塩酸塩注射液
0.3mg「EMEC」(採用) (後) (劇)Ramosetron 0.3mg/2mL/管 [高田]
〔貯法〕遮光

【先発品】ナゼア注射液0.3mg

【効】抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）
投与に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）【用】(注) 0.3mgを1日1回静注。同用量
を追加できる。1日量として0.6mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判
断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁
止，動物で乳汁移行2399. 他に分類されない消化器官
用薬

(アコチアミド塩酸塩水和物)

▶アコファイド錠100mg (採用)
Acofide 100mg/錠 [アステラス]【効】機能的ディスペプシアにおける食
後膨満感，上腹部膨満感，早期満腹感

【用】(内) 1回100mgを1日3回，食前

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判
断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁
止。動物：乳汁中へ移行(アズレンスルホン酸ナトリウム水和
物)**▶アズノールST錠口腔用5mg (院
外専)**

Azunol ST 5mg/錠 [日本新薬]

【効】咽頭炎，扁桃炎，口内炎，急性歯
肉炎，舌炎，口腔創傷【用】(外) 1回1錠を1日4回左右いづれ
かの上顎の歯肉口唇移行部に挿入

(インフリキシマブ (遺伝子組換え))

▶インフリキシマブBS点滴静注
用100mg「NK」(採用) (後) (劇)(生)Infliximab BS 100mg/瓶 [日本化薬]
〔ハイリスク〕

【貯法】2～8℃

【効】①既存治療で効果不十分な次記疾
患：関節リウマチ（関節の構造的損傷
の防止を含む）、ベーチェット病によ
る難治性網膜ぶどう膜炎、尋常性乾
癬、関節症性乾癬、膿疱性乾癬、乾癬
性紅皮症、強直性脊椎炎、②次のいず
れかの状態を示すクローン病の治療及
び維持療法（既存治療で効果不十分な
場合に限る）：中等度から重度の活動
期にある患者、外瘻を有する患者、③
中等症から重症の潰瘍性大腸炎の治療
（既存治療で効果不十分な場合に限る）【用】(注) ①〈関節リウマチ〉3mg/kg
を1回の投与量とし点滴静注。初回投
与後，2週，6週に投与し，以後8週間
の間隔で投与。6週の後以後，効果
不十分又は効果が減弱した場合，投与
量の増量や投与間隔の短縮が可能。投
与量の増量や投与間隔の短縮は段階的
に行う。1回の投与量の上限は，8週間
の間隔であれば10mg/kg，投与間隔を
短縮した場合であれば6mg/kgとす
る。また，最短の投与間隔は4週間と
する。本剤は，メトトレキサート製剤
による治療に併用して用いること。〈ベーチェット病による難治性網膜ぶ
どう膜炎〉5mg/kgを1回の投与量とし
点滴静注。初回投与後，2週，6週に投
与し，以後8週間の間隔で投与。〈乾
癬〉5mg/kgを1回の投与量とし点滴静
注。初回投与後，2週，6週に投与し，
以後8週間の間隔で投与。6週の後以
後，効果不十分又は効果が減弱した場
合，投与量の増量や投与間隔の短縮が

23. 消化器官用薬

可能. 投与量の増量や投与間隔の短縮は患者の状態に応じて段階的に行う. 1回の投与量の上限は, 8週間の間隔であれば10mg/kg, 投与間隔を短縮した場合であれば6mg. 最短の投与間隔は4週間. 〈強直性脊椎炎〉5mg/kgを1回の投与量とし点滴静注. 初回投与後, 2週, 6週に投与し, 以後6~8週間の間隔で投与. ②5mg/kgを1回の投与量とし点滴静注. 初回投与後, 2週, 6週に投与し, 以後8週間の間隔で投与. 6週の投与以後, 効果が減弱した場合, 投与量の増量や投与間隔の短縮が可能. 投与量を増量する場合10mg/kgを1回の投与量とすることができる. 投与間隔を短縮する場合, 5mg/kgを1回の投与量とし, 最短4週間の間隔で投与することができる. ③5mg/kgを1回の投与量とし点滴静注. 初回投与後, 2週, 6週に投与し, 以後8週間の間隔で投与

【警告】(効能共通)

1.1 本剤投与により, 結核, 敗血症を含む重篤な感染症及び脱髄疾患の悪化等があらわれることがあり, 本剤との関連性は明らかではないが, 悪性腫瘍の発現も報告されている. 本剤が疾病を完治させる薬剤でないことも含め, これらの情報を患者に十分説明し, 患者が理解したことを確認した上で, 治療上の有益性が危険性を上まわると判断される場合にのみ投与すること. また, 本剤の投与において, 重篤な副作用により, 致命的な経過をたどることがあるので, 緊急時に十分に措置できる医療施設及び医師のもとで投与し, 本剤投与後に副作用が発現した場合には, 主治医に連絡するよう患者に注意を与えること. [1.2.1 参照],

[1.2.2 参照], [1.4 参照], [2.1 参照], [2.2 参照], [2.4 参照], [8.2 参照], [8.7 参照], [9.1.1 参照], [9.1.2 参照], [9.1.4 参照], [11.1.1 参照], [11.1.2 参照], [11.1.4 参照], [15.1.4 参照]

1.2 感染症

1.2.1 重篤な感染症

敗血症, 真菌感染症を含む日和見感染症等の致死的な感染症があらわれることがあるため, 十分な観察を行うなど感染症の発症に注意すること. [1.1 参照], [2.1 参照], [9.1.1 参照], [11.1.1 参照]

1.2.2 結核

播種性結核(粟粒結核)及び肺外結核(髄膜, 胸膜, リンパ節等)を含む結核が発症し, 死亡例も認められている. 結核の既感染者では症状の顕在化及び悪化のおそれがあるため, 本剤投与に先立って結核に関する十分な問診及び胸部レントゲン検査に加え, インターフェロン- γ 遊離試験又はツベルクリン反応検査を行い, 適宜胸部CT検査等を行うことにより, 結核感染の有無を確認すること. また, 結核の既感染者には, 抗結核薬の投与をした上で, 本剤を投与すること. ツベルクリン反応等の検査が陰性の患者において, 投与後活動性結核が認められた例も報告されている. [1.1 参照], [2.2 参照], [8.2 参照], [9.1.2 参照], [11.1.2 参照]

1.3 本剤投与に関連する反応

1.3.1 Infusion reaction

本剤投与中あるいは投与終了後2時間以内に発現するinfusion reactionのうち, 重篤なアナフィラキシー

(呼吸困難, 気管支痙攣, 血圧上昇, 血圧低下, 血管浮腫, チアノーゼ, 低酸素症, 発熱, 蕁麻疹等), 痙攣があらわれることがある。本剤は緊急時に十分な対応のできる準備をした上で投与を開始し, 投与終了後も十分な観察を行うこと。また, 重篤なinfusion reactionが発現した場合には, 本剤の投与を中止し, 適切な処置を行うこと。[2.3 参照], [8.6 参照], [8.8 参照], [9.1.7 参照], [11.1.3 参照], [14.2.2 参照]

1.3.2 遅発性過敏症 (再投与の場合)

本剤投与後3日以上経過後に重篤なものを含む遅発性過敏症 (筋肉痛, 発疹, 発熱, 多関節痛, そう痒, 手・顔面浮腫, 嚥下障害, 蕁麻疹, 咽頭痛, 頭痛等) があらわれることがある。再投与には遅発性過敏症の発現に備え, 十分な観察を行うこと。[2.3 参照], [8.6 参照], [9.1.7 参照], [11.1.7 参照]

1.4 脱髄疾患の臨床症状及び/又は画像診断上の悪化が, 本剤を含むTNF抑制作用を有する薬剤であらわれることがある。脱髄疾患 (多発性硬化症等) 及びその既往歴のある患者には投与しないこととし, 脱髄疾患を疑う患者や家族歴を有する患者に投与する場合には, 適宜画像診断等の検査を実施するなど, 十分な観察を行うこと。[1.1 参照], [2.4 参照], [9.1.4 参照], [11.1.4 参照]

〈関節リウマチ〉

1.5 本剤の治療を行う前に, 非ステロイド性抗炎症剤及び他の抗リウマチ薬等の使用を十分勘案するこ

と。また, 本剤についての十分な知識とリウマチ治療の経験をもつ医師が使用すること。

〈ベーチェット病による難治性網膜ぶどう膜炎〉

1.6 本剤の治療を行う前に, 既存治療薬 (シクロスポリン等) の使用を十分勘案すること。また, ベーチェット病による難治性網膜ぶどう膜炎の治療経験を持つ眼科医と本剤について十分な知識を有する内科等の医師が診断と治療に対して十分な連携をとり使用すること。

〈乾癬〉

1.7 本剤の治療を行う前に, 既存の全身療法 (紫外線療法を含む) の使用を十分勘案すること。また, 乾癬の治療経験を持つ医師と本剤について十分な知識を有する医師が連携をとり使用すること。

〈強直性脊椎炎〉 1.8 本剤の治療を行う前に, 既存治療薬 (非ステロイド性抗炎症剤等) の使用を十分勘案すること。また, 本剤についての十分な知識と強直性脊椎炎の診断及び治療の経験をもつ医師が使用すること。

〈クローン病〉

1.8 本剤の治療を行う前に, 既存治療薬 (非ステロイド性抗炎症剤等) の使用を十分勘案すること。また, 本剤についての十分な知識とクローン病治療の経験をもつ医師が使用すること。

〈潰瘍性大腸炎〉

1.9 本剤の治療を行う前に, 既存治療薬の使用を十分勘案すること。また, 本剤についての十分な知識と潰瘍性大腸炎治療の経験をもつ医師が使用すること。

23. 消化器官用薬

【禁】重篤な感染症（敗血症等）、活動性結核、本剤の成分又はマウス由来の蛋白質（マウス型、キメラ型、ヒト化抗体等）に対する過敏症、脱髄疾患（多発性硬化症等）及びその既往歴、うっ血性心不全

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、先行バイオ医薬品（インフリキシマブ（遺伝子組換え）製剤）で胎盤通過性、授乳婦：授乳中止、安全性未確立

.....
(塩酸メトクロプラミド)

▶ プリンペランシロップ0.1% (採用)

Primperan 1mg/mL (日医工)



【効】①次の場合における消化器機能異常（悪心・嘔吐・食欲不振・腹部膨満感）：胃炎、胃・十二指腸潰瘍、胆嚢・胆道疾患、腎炎、尿毒症、乳幼児嘔吐、薬剤（制癌剤・抗生物質・抗結核剤・麻酔剤）投与時、胃内・気管内挿管時、放射線照射時、開腹術後。②X線検査時のバリウムの通過促進

【用】(内) 1日7.67～23.04mg（塩酸メトクロプラミドとして10～30mg、シロップ：10～30mL）を2～3回に分割、食前、小児：1日0.38～0.53mg/kg（塩酸メトクロプラミドとして0.5～0.7mg/kg、シロップ：0.5～0.7mL/kg）を2～3回に分割、食前

【禁】本剤の成分に対し過敏症、褐色細胞腫の疑い、消化管に出血、穿孔又は器質的閉塞

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立、授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

(塩酸メトクロプラミド)

▶ プリンペラン注射液10mg (採用)

Primperan 10mg2mL/管 (日医工)



【効】①次の場合における消化器機能異常（悪心・嘔吐・食欲不振・腹部膨満感）：胃炎、胃・十二指腸潰瘍、胆嚢・胆道疾患、腎炎、尿毒症、乳幼児嘔吐、薬剤（制癌剤・抗生物質・抗結核剤・麻酔剤）投与時、胃内・気管内挿管時、放射線照射時、開腹術後。②X線検査時のバリウムの通過促進

【用】(注) 1回7.67mg（塩酸メトクロプラミドとして10mg、注射液1管）を1日1～2回筋注又は静注

【禁】本剤の成分に対し過敏症、褐色細胞腫の疑い、消化管に出血、穿孔又は器質的閉塞

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立、授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

.....
(セビメリン塩酸塩水和物)

▶ サリグレンカプセル30mg (採用)

Saligren 30mg/Cap (日本化薬)



【効】シェーグレン症候群患者の口腔乾燥症状の改善

【用】(内) 1回30mgを1日3回、食後

【禁】重篤な虚血性心疾患（心筋梗塞、狭心症等）、気管支喘息及び慢性閉塞性肺疾患、消化管閉塞及び膀胱頸部閉塞、てんかん、パーキンソン症又はパーキンソン病、虹彩炎

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、動物：出生児の体重減少、授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

(デカリニウム塩化物)

▶ **SPトローチ0.25mg「明治」(採用)** 後

SP 0.25mg/錠 [Meiji Seika]

【効】咽頭炎，扁桃炎，口内炎，抜歯創を含む口腔創傷の感染予防

【用】(外) 1回0.25mgを1日6回，口中で徐々に溶解させる

(デキサメタゾン)

▶ **デキサメタゾン口腔用軟膏0.1%「NKJ」(採用)** 後

Dexamethasone 1mg/g [日本化薬]

【先発品】アフタゾン口腔用軟膏0.1%

【効】びらん又は潰瘍を伴う難治性口内炎又は舌炎

【用】(外) 適量を1日1～数回患部に塗布

【禁】本剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦：長期使用禁止，安全性未確立

(トリアムシノロンアセトニド)

▶ **アフタッチ口腔用貼付剤25μg(採用)**

Aftach 25μg/錠 [アルフレッサ]

【貯法】遮光

【効】アフタ性口内炎

【用】(外) 1患部に1回0.025mg (1錠) ずつを，1日1～2回，白色面を患部粘膜に付着させて用いる

【禁】本剤の成分に対して過敏症

【妊婦】妊婦：大量，長期使用禁止，安全性未確立

(トリメブチンマレイン酸塩)

▶ **セレキノン錠100mg(採用)**

Cerekinon 100mg/錠 [田辺三菱]

【効】①慢性胃炎における消化器症状(腹部疼痛，悪心，あい気，腹部膨満

感)，②過敏性腸症候群

【用】(内) ①1日量300mgを3回に分割，

②1日量300～600mgを3回に分割

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，安全性未確立

(ドンペリドン)

▶ **ナウゼリン坐剤10(採用)**

Nauzelin 10mg/個 [協和キリン]



【効】小児の次記疾患及び薬剤投与時の消化器症状(悪心，嘔吐，食欲不振，腹部膨満，腹痛)：①周期性嘔吐症，乳幼児下痢症，上気道感染症。②抗悪性腫瘍剤投与時

【用】(外) 3歳未満：1回10mgを1日2～3回直腸内に。3歳以上：1回30mgを1日2～3回直腸内に

【禁】本剤の成分に対し過敏症，妊婦又は妊娠している可能性，消化管出血，機械的イレウス，消化管穿孔，プロラクチン分泌性下垂体腫瘍(プロラクチノーマ)

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：骨格，内臓異常等の催奇形作用。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。大量投与禁止，動物で乳汁移行

(ドンペリドン)

▶ **ナウゼリン坐剤60(採用)**

Nauzelin 60mg/個 [協和キリン]



【効】次記疾患及び薬剤投与時の消化器症状(悪心，嘔吐，食欲不振，腹部膨満，上腹部不快感，胸やけ)：①胃・十二指腸手術後。②抗悪性腫瘍剤投与時

【用】(外) 1回60mgを1日2回直腸内に

23. 消化器官用薬

【**禁**】本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性、消化管出血、機械的イレウス、消化管穿孔、プロラクチン分泌性下垂体腫瘍（プロラクチノーマ）

【**妊婦**】妊婦：投与禁止。動物：骨格、内臓異常等の催奇形作用。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。大量投与禁止、動物で乳汁移行

.....
(ドンペリドン)

▶ ナウゼリンOD錠5 (採用)

Nauzelin OD 5mg/錠 [協和キリン]



【**効**】次の疾患及び薬剤投与時の消化器症状（悪心、嘔吐、食欲不振、腹部膨満、上腹部不快感、腹痛、胸やけ、あい気）：①成人：慢性胃炎、胃下垂症、胃切除後症候群、抗悪性腫瘍剤又はレボドパ製剤投与時。②小児：周期性嘔吐症、上気道感染症、抗悪性腫瘍剤投与時

【**用**】(内) ①1回10mg1日3回食前、レボドパ製剤投与時：1回5～10mg1日3回食前。②小児：1日1.0～2.0mg/kgを3回に分割し食前、1日30mgまで。6歳以上：1日最高1.0mg/kgまで

【**禁**】本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性、消化管出血、機械的イレウス、消化管穿孔、プロラクチン分泌性下垂体腫瘍（プロラクチノーマ）

【**妊婦**】妊婦：投与禁止。動物：骨格、内臓異常等の催奇形作用。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。大量投与禁止、動物で乳汁移行

(ピロカルピン塩酸塩)

▶ サラジェン錠5mg (採用)

Salagen 5mg/錠 [キッセイ]



【**効**】①頭頸部の放射線治療に伴う口腔乾燥症状の改善。②シェーグレン症候群患者の口腔乾燥症状の改善

【**用**】(内) 1回5mgを1日3回、食後

【**禁**】重篤な虚血性心疾患（心筋梗塞、狭心症等）、気管支喘息及び慢性閉塞性肺疾患、消化管及び膀胱頸部に閉塞、てんかん、パーキンソン病、虹彩炎、本剤の成分に対し過敏症

【**妊婦**】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：死産頻度の増加、新生児の生存率低下、平均体重の減少、骨化遅延の発生頻度の増加、受胎率の低下。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

.....
(ブデソニド)

▶ レクタブル2mg注腸フォーム14回 (院外専)

Rectabul 30.8g/缶 [EA]

(ハイリスク)

【**効**】潰瘍性大腸炎（重症を除く）

【**用**】(外) 1回1プッシュ（ブデソニドとして2mg）、1日2回直腸内注入

【**禁**】本剤の成分に対し過敏症、デスマプレシン酢酸塩水和物（男性における夜間多尿による夜間頻尿）を投与中

【**妊婦**】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：催奇形性及び胚・胎児への影響。授乳婦：投与禁止、授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

.....
(ベドリズマブ（遺伝子組換え）)

▶ エンタイビオ点滴静注用300mg (採用)

Entyvio for I.V.Infusion 300mg 300mg

/瓶 (武田)

【貯法】遮光，2～8℃

【効】中等症から重症の潰瘍性大腸炎の治療及び維持療法（既存治療で効果不十分な場合に限る），中等症から重症の活動期クローン病の治療及び維持療法（既存治療で効果不十分な場合に限る）

【用】（注）1回300mgを点滴静注．初回投与後，2週，6週に投与し，以降8週間隔で点滴静注

【警告】（効能共通）1. 肺炎，敗血症，結核等の重篤な感染症が報告されていること及び本剤は疾病を完治させる薬剤でないことを患者に十分説明し，患者が理解したことを確認した上で，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．また，本剤の投与において，重篤な副作用があらわれることがあるので，緊急時の対応が十分可能な医療施設及び医師の管理指導のもとで使用し，本剤投与後に副作用が発現した場合には，主治医に連絡するよう患者に注意を与えること．

〈潰瘍性大腸炎〉2. 本剤の治療を行う前に，ステロイド又は免疫調節剤等の使用を十分勘案すること．また，本剤についての十分な知識と潰瘍性大腸炎治療の経験をもつ医師が使用すること．

〈クローン病〉3. 本剤の治療を行う前に，栄養療法，ステロイド又は免疫調節剤等の使用を十分勘案すること．また，本剤についての十分な知識とクローン病治療の経験をもつ医師が使用すること

【禁】本剤の成分に対し重度の過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判

断，安全性未確立．動物で母動物の分娩後に乳汁の血清中から本剤が検出．授乳婦：有益性と危険性より判断，母乳中へ移行

（ポリカルボフィルカルシウム）

▶コロネル細粒83.3%（採用）

Colonel 500mg0.6g/包 [アステラス]

【効】過敏性腸症候群における便通異常（下痢，便秘）及び消化器症状

【用】（内）1日量1.5～3.0gを3回に分割し，食後に水とともに

【禁】急性腹部疾患（虫垂炎，腸出血，潰瘍性結腸炎等），術後イレウス等の胃腸閉塞を引き起こす恐れ，高カルシウム血症，腎結石，腎不全（軽度及び透析中を除く），本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

（メサラジン）

▶アサコール錠400mg（院外専）

Asacol 400mg/錠 [ゼリア]

【効】潰瘍性大腸炎（重症を除く）

【用】（内）1日2,400mgを3回に分割し食後，寛解期には，必要に応じて1日1回2,400mg食後．活動期には，1日3,600mgを3回に分割し食後．患者の状態により適宜減量

【禁】本剤の成分に対し過敏症，サリチル酸塩類に対し過敏症，重篤な腎障害・肝障害

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

（メサラジン）

▶ペンタサ顆粒94%（院外専）

Pentasa (250,500,1000,2000mg) /包

23. 消化器官用薬

〔杏林〕

▶ペンタサ錠500mg (採用)

Pentasa 500mg/錠

【効】①潰瘍性大腸炎（重症を除く）、

②クローン病

【用】(内) ①1日1,500mgを3回に分割し食後、寛解期には、1日1回の投与可、

1日2,250mgまで、活動期には、1日4,000mgを2回に分割投与可、小児：1

日30～60mg/kgを3回に分割し食後、1日2,250mgまで、②1日1,500mg～3,000

mgを3回に分割し食後、小児：1日40～60mg/kgを3回に分割し食後

【禁】重篤な腎障害、重篤な肝障害、本剤の成分に対し過敏症、サリチル酸エステル類又はサリチル酸塩類に対する過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、新生児に血液疾患（白血球減少症、血小板減少症、貧血）、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、ヒト母乳中へ移行、乳児に下痢

.....
(メサラジン)

▶ペンタサ坐剤1g (採用)

Pentasa 1g/個

〔杏林〕

【効】潰瘍性大腸炎（重症を除く）

【用】(外) 1日1g（1個）を、直腸内挿入

【禁】重篤な腎障害・肝障害、本剤の成分に対し過敏症、サリチル酸エステル類又はサリチル酸塩類に対する過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立、授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

.....
(メサラジン)

▶ペンタサ注腸1g (採用)

Pentasa 1g100mL/個

〔杏林〕

【効】潰瘍性大腸炎（重症を除く）

【用】(外) 1日1g（1個）を、直腸内挿入

【禁】重篤な腎障害・肝障害、本剤の成分に対し過敏症、サリチル酸エステル類又はサリチル酸塩類に対する過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立、授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

.....
(メサラジン)

▶リアルダ錠1200mg (採用)

Lialda 1200mg/錠

〔持田〕

【貯法】冷所

【効】潰瘍性大腸炎（重症を除く）

【用】(内) 1日1回2,400mgを食後、活動期は1日1回4,800mgを食後、患者の状態により適宜減量

【禁】本剤の成分に対し過敏症、サリチル酸塩類に対し過敏症、重篤な腎障害・肝障害

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、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、ヒト母乳中へ移行、乳児に下痢

.....
(メトクロプラミド)

▶プリンペラン錠5 (採用)

Primperan 5mg/錠

〔日医工〕

☒

【効】①次の場合における消化器機能異常（悪心・嘔吐・食欲不振・腹部膨満感）：胃炎、胃・十二指腸潰瘍、胆嚢・胆道疾患、腎炎、尿毒症、乳幼児嘔吐、薬剤（制癌剤・抗生物質・抗結核剤・麻酔剤）投与時、胃内・気管内挿管時、放射線照射時、開腹術後、②X線検査時のバリウムの通過促進

【用】(内) 1日7.67～23.04mg（塩酸メ

トクロプラミドとして10～30mg, 2～6錠)を2～3回に分割, 食前

【禁】本剤の成分に対し過敏症, 褐色細胞腫の疑い, 消化管に出血, 穿孔又は器質的閉塞

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

(モサプリドクエン酸塩水和物)

▶ **ガスモチン散1% (採用)**

Gasmotin 10mg/g [大日本住友]

▶ **ガスモチン錠5mg (院外専)**

Gasmotin 5mg/錠

【効】①慢性胃炎に伴う消化器症状(胸やけ, 悪心・嘔吐). ②経口腸管洗浄剤によるバリウム注腸X線造影検査前処置の補助

【用】(内) ①1日15mgを3回に分割, 食前又は食後. ②経口腸管洗浄剤の投与開始時に20mgを経口腸管洗浄剤(約180mL)で投与. 経口腸管洗浄剤投与終了後, 20mgを少量の水で投与

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦: 授乳禁止, 動物で乳汁移行

(モサプリドクエン酸塩水和物)

▶ **モサプリドクエン酸塩錠5mg**

「日医工」(採用) (後)

Mosapride citrate hydrate 5mg/錠

[日医工]

【先発品】ガスモチン錠5mg

【効】①慢性胃炎に伴う消化器症状(胸やけ, 悪心・嘔吐). ②経口腸管洗浄剤によるバリウム注腸X線造影検査前処置の補助

【用】(内) ①1日15mgを3回に分割, 食前又は食後. ②経口腸管洗浄剤の投与開始時に20mgを経口腸管洗浄剤(約

180mL)で投与. また, 経口腸管洗浄剤投与終了後, 20mgを少量の水で投与

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦: 授乳禁止, 動物で乳汁移行

.....

(ラモセトロン塩酸塩)

▶ **イリボー OD錠5μg (院外専) (劇)**

Iribow OD 5μg/錠 [アステラス]

【効】下痢型過敏性腸症候群

【用】(内) 男性には5μgを1日1回, 1日10μgまで. 女性には2.5μgを1日1回, 1日は5μgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断. 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

.....

(リナクロチド)

▶ **リンゼス錠0.25mg (採用)**

Linzess 0.25mg/錠 [アステラス]

【効】①便秘型過敏性腸症候群. ②慢性便秘症(器質的疾患による便秘を除く)

【用】(内) 0.5mgを1日1回食前. 症状により0.25mgに減量

【禁】機械的消化管閉塞又はその疑い, 本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断. 動物: 胎児毒性(胎児体重の低値及び胎児の形態異常). 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

.....

▶ **サリベートエアゾール (採用)**

Saliveht 50g/缶 [帝人]

1缶(50g)中:	
塩化ナトリウム	42.2mg
塩化カリウム	60.0mg

23. 消化器官用薬

塩化カルシウム水和物	7.3mg
塩化マグネシウム	2.6mg
リン酸二カリウム	17.1mg

【効】次記疾患に対する諸症状の寛解.

①シェーグレン症候群による口腔乾燥症. ②頭頸部の放射線照射による唾液腺障害に基づく口腔乾燥症

【用】(外) 1回に1～2秒間口腔内に1日4～5回噴霧

.....

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む.)

241. 脳下垂体ホルモン剤

2411. ACTH製剤

(テトラコサクチド酢酸塩)

▶ **コートロシン注射用0.25mg (採用)**

Cortrosyn 0.25mg/管 (溶解液付)

〔アルフレッサ〕

〔貯法〕冷所

【効】副腎皮質機能検査

【用】(注) 1日1回添付溶解液に溶解し、次記量を使用。必要があれば連続2～3日行う。筋注・静注(ラビット・テスト)には、0.25mgを使用。点滴静注には0.25～0.5mgを5%ブドウ糖注射液、生理食塩液、注射用蒸留水等に加え、4～8時間点滴静注

【妊婦】妊婦：投与しないことが望ましい。授乳婦：診断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

2412. 脳下垂体前葉ホルモン製剤

(ソマトロピン (遺伝子組換え))

▶ **ジェノトロピンゴークイック注用5.3mg (採用)**

Genotropin goquick 5.3mg/キット

〔ファイザー〕

〔貯法〕禁凍結、2～8℃、遮光

▶ **ジェノトロピンゴークイック注用12mg (採用)**

Genotropin goquick 12mg/キット

〔貯法〕禁凍結、2～8℃、遮光

【効】①骨端線閉鎖を伴わない成長ホルモン分泌不全性低身長症。②骨端線閉鎖を伴わない次の疾患における低身長：ターナー症候群。③骨端線閉鎖を

伴わない次の疾患における低身長：慢性腎不全。④骨端線閉鎖を伴わない次の疾患における低身長：プラダーウィリー症候群。⑤成人成長ホルモン分泌不全症(重症に限る)。⑥骨端線閉鎖を伴わないSGA (small-for-gestational age) 性低身長症

【用】(注) ①1週間に0.175mg/kgを2～4回に分割し筋注又は6～7回に分割し皮下注。②1週間に0.35mg/kgを2～4回に分割し筋注又は6～7回に分割し皮下注。③1週間に0.175mg/kgを6～7回に分割し皮下注。投与開始6か月後以降増量基準に適合した場合0.35mgまで増量可。④1週間に0.245mg/kgを6～7回に分割し皮下注。⑤開始用量として1週間に0.021mg/kgを6～7回に分割し皮下注。1週間に0.084mg/kgまで、1日量1mgまで。⑥1週間に0.23mg/kgを6～7回に分割し皮下注。1週間に0.47mg/kgまで

【禁】糖尿病、悪性腫瘍、妊婦又は妊娠している可能性、プラダーウィリー症候群の患者のうち高度な肥満又は重篤な呼吸器障害

【妊婦】妊婦：投与禁止、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止

(ソマトロピン (遺伝子組換え))

▶ **ノルディトロピンフレックスプロ注10mg (採用)**

Norditropin flexpro 10mg1.5mL/筒

〔ノボノルディスク〕

〔貯法〕2～8℃、遮光

【効】①骨端線閉鎖を伴わない成長ホルモン分泌不全性低身長症。②骨端線閉鎖を伴わないターナー症候群における低身長。③骨端線閉鎖を伴わない軟骨異常栄養症における低身長。④成人成長ホルモン分泌不全症(重症に限る)。

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む.)

⑤骨端線閉鎖を伴わないSGA (small-for-gestational age) 性低身長症。⑥骨端線閉鎖を伴わないヌーナン症候群における低身長

【用】(注) ①1週間に0.175mg/kgを6～7回に分割し皮下注。②③1週間に0.35mg/kgを6～7回に分割し皮下注。④開始用量として、1週間に0.021mg/kgを6～7回に分割し皮下注。臨床症状に応じて1週間に0.084mg/kgを上限として漸増し、1週間に6～7回に分割し皮下注。投与量は臨床症状及び血清インスリン様成長因子-I (IGF-I) 濃度等の検査所見に応じて適宜増減。1日量として1mgまで。⑤⑥1週間に0.23mg/kgを6～7回に分割し皮下注。効果不十分な場合は1週間に0.47mg/kgまで増量し、6～7回に分割し皮下注

【禁】糖尿病、悪性腫瘍、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止，安全性未確立

2413. 性腺刺激ホルモン製剤

(ヒト絨毛性性腺刺激ホルモン)

▶HCGモチダ筋注用5千単位 (採用) (生)

HCG 5,000単位/管 (溶解液付) [持田]
[貯法] 冷所

【効】①無排卵症 (無月経，無排卵周期症，不妊症)。②機能性子宮出血，黄体機能不全症。③停留睾丸。④造精機能不全による男子不妊症，下垂体性男子性腺機能不全症 (類宦官症)，思春期遅発症。⑤妊娠初期の切迫流産，妊娠初期に繰り返される習慣性流産。⑥睾丸の機能検査。⑦卵巣の機能検査。⑧黄体機能検査

【用】(注) 添付の生理食塩液1～2mLで溶解し，次のとおり筋注。①1日3,000

～5,000単位。②1日1,000～3,000単位。③1回300～1,000単位，1週1～3回を4～10週まで，又は1回3,000～5,000単位を3日間連続。④1日500～5,000単位を週2～3回。⑤1日1,000～5,000単位。⑥10,000単位を1回又は3,000～5,000単位を3～5日間，1～2時間後の血中テストステロン値を投与前値と比較する。⑦1,000～5,000単位を単独又はFSH製剤と併用投与して卵巣の反応性をみる。⑧3,000～5,000単位を高温期に3～5回，隔日に投与し，尿中ステロイド排泄量の変化をみる

【警告】ヒト下垂体性性腺刺激ホルモン製剤の投与に引き続き，本剤を投与した場合又は併用した場合，血栓症，脳梗塞等を伴う重篤な卵巣過剰刺激症候群があらわれることがある

【禁】アンドロゲン依存性悪性腫瘍 (例えば前立腺癌) 及びその疑い，性腺刺激ホルモン製剤に対し過敏症，性早熟症

2414. 脳下垂体後葉ホルモン製剤

(オキシトシン)

▶アトニン-O注5単位 (採用)

Atonin-O 5単位1mL/管 (武田)
[貯法] 禁凍結，冷所

【効】子宮収縮の誘発・促進並びに子宮出血の治療の目的で，次の場合に使用：①分娩誘発，微弱陣痛。②弛緩出血，胎盤娩出前後，子宮復古不全，流産，人工妊娠中絶。③帝王切開術 (胎児の娩出後)

【用】(注) 原則として点滴静注法による。①点滴静注法：5～10単位を5%ブドウ糖注射液 (500mL) 等に混和し，点滴速度を1～2ミリ単位/分から開始

し、陣痛発来状況及び胎児心拍等を観察しながら増減。点滴速度は20ミリ単位/分を超えないようにする。②点滴静注法：5～10単位を5%ブドウ糖注射液（500mL）等に混和し、子宮収縮状況等を観察しながら増減。静注法（弛緩出血及び胎盤娩出前後の場合）：5～10単位を静脈内に緩徐に注射。筋注法：5～10単位を緩徐に筋注。③点滴静注法：5～10単位を5%ブドウ糖注射液（500mL）等に混和し、子宮収縮状況等を観察しながら増減。筋注法：5～10単位を緩徐に筋注。子宮筋注法：5～10単位を子宮筋層内へ直接投与

【警告】〈分娩誘発，微弱陣痛〉

1.1 過強陣痛や強直性子宮収縮により、胎児機能不全、子宮破裂、頸管裂傷、羊水塞栓等が起こることがあり、母体あるいは児が重篤な転帰に至った症例が報告されているので、本剤の投与にあたっては以下の事項を遵守し慎重に行うこと。

[11.1.2 参照]，[11.1.3 参照]

1.1.1 本剤は、分娩監視装置を用いて母体及び胎児の状態を連続モニタリングできる設備を有する医療施設において、分娩の管理についての十分な知識・経験及び本剤の安全性についての十分な知識を持つ医師のもとで使用すること。本剤の使用に先立ち、患者に本剤を用いた分娩誘発、微弱陣痛の治療の必要性及び危険性を十分説明し、同意を得てから使用を開始すること。

1.1.2 母体及び胎児の状態を十分観察して、本剤の有益性及び危険性を考慮した上で、慎重に適応を判断すること。特に子宮破裂、頸管裂傷等は多産婦、帝王切開あるいは子宮切

開術既往歴のある患者で起こりやすいので、注意すること。[9.1.4 参照]

1.1.3 本剤投与中は、トイレ歩行時等、医師が必要と認めた場合に一時的に分娩監視装置を外すことを除き分娩監視装置を用いて連続的にモニタリングを行い、異常が認められた場合には、適切な処置を行うこと。[8.3 参照]

1.1.4 本剤の感受性は個人差が大きく、少量でも過強陣痛になる症例も報告されているので、ごく少量からの点滴より開始し、陣痛の状況により徐々に増減すること。また、精密持続点滴装置を用いて投与すること。[7.2 参照]，[7.3 参照]，[7.4 参照]，[8.1 参照]

1.1.5 ジノプロストン（PGE₂（腔用剤））との同時併用は行わないこと。また、本剤投与前に子宮頸管熟化の目的でジノプロストン（PGE₂（腔用剤））を投与している場合は終了後1時間以上の間隔をあげ、十分な分娩監視を行い、慎重に投与すること。[2.2 参照] [2.5 参照] [10.1 参照] [10.2 参照]

1.1.6 プロスタグランジン製剤（PGF_{2α}，PGE₂（経口剤））との同時併用は行わないこと。また、前後して投与する場合も、過強陣痛を起こすおそれがあるので、十分な分娩監視を行い、慎重に投与すること。特にジノプロストン（PGE₂（経口剤））を前後して投与する場合は、前の薬剤の投与が終了した後1時間以上経過してから次の薬剤の投与を開始すること。[2.2 参照]，[2.5 参照]，[10.1 参照]，[10.2 参照]

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む。)

〈効能共通〉

1.2 本剤の使用にあたっては、添付文書を熟読すること

【禁】〈効能共通〉本剤の成分又はオキシトシン類似化合物に対し過敏症の既往歴。〈分娩誘発、微弱陣痛〉プロスタグランジン製剤 (PGF2 α , PGE2) 投与中、プラステロン硫酸 (レボスパ) を投与中又は投与後で十分な時間が経過していない、吸湿性頸管拡張材 (ラミナリア等) を挿入中の患者又はメトロイリントル挿入後1時間以上経過していない、ジノプロストン (PGE2) 製剤の投与終了後1時間以上経過していない、骨盤狭窄、児頭骨盤不均衡、横位、前置胎盤、常位胎盤早期剥離の患者 (胎児生存時)、重度胎児機能不全、過強陣痛、切迫子宮破裂

.....
(バソプレシン)

▶ピトレスイン注射液20 (採用)

Pitressin 20単位1mL/管 [第一三共]

【貯法】禁凍結，冷所

【効】①下垂体性尿崩症。②下垂体性又は腎性尿崩症の鑑別診断。③腸内ガスの除去 (鼓腸，胆嚢撮影の前処置，腎盂撮影の前処置)。④食道静脈瘤出血の緊急処置

【用】(注) ①1回2～10単位を1日2～3回皮下又は筋注。②5～10単位を皮下又は筋注するか，0.1単位を静注し，その後尿量の減少が著しく，かつ尿比重が1.010以上にまで上昇すれば，バソプレシン反応性尿崩症が考えられる。③5～10単位を皮下又は筋注。④20単位を5%ブドウ糖液など100～200mLに混和し，0.1～0.4単位/分の注入速度で持続的に静注

【禁】本剤の成分に対しアナフィラキシー又は過敏症，冠動脈硬化症 (心筋

梗塞症，狭心症等)，急速な細胞外水分の増加が危険となるような病態 (心不全，喘息，妊娠高血圧症候群，片頭痛，てんかん等)，血中窒素貯留のある慢性腎炎

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，子宮収縮作用

2419. その他の脳下垂体ホルモン剤

(デスマプレシン酢酸塩水和物)

▶ミニリンメルトOD錠25 μ g (院外専)

Minirinmelt OD 25 μ g/錠 [キッセイ]

【効】男性における夜間多尿による夜間頻尿

【用】(内) 1日1回就寝前に50 μ g

【警告】本剤の抗利尿作用により過剰な水分貯留に伴う低ナトリウム血症を引き起こす可能性があり，また，デスマプレシン酢酸塩水和物を使用した患者で重篤な低ナトリウム血症による痙攣が報告されていることから，患者及びその家族に対して，水中毒 (低ナトリウム血症) が発現する可能性があること，水分摂取管理の重要性について十分説明・指導すること。[8.1 参照]，[8.2 参照]，[11.1.1 参照]

【禁】低ナトリウム血症又はその既往歴，習慣性又は心因性多飲症，心不全又はその既往歴あるいはその疑い，利尿薬による治療を要する体液貯留又はその既往歴，抗利尿ホルモン不適合分泌症候群，中等度以上の腎機能障害，本剤の成分に対して過敏症，チアジド系利尿剤，チアジド系類似剤，ループ利尿剤，副腎皮質ステロイド剤 (注射剤，経口剤，吸入剤，注腸剤，坐剤)

を投与中

(デスマプレシン酢酸塩水和物)

▶ **ミニリンメルトOD錠120 μ g**

(採用)

劇

Minirinmelt OD 120 μ g/錠

[フェリング]

【効】①尿浸透圧あるいは尿比重の低下に伴う夜尿症。②中枢性尿崩症

【用】(内) ①1日1回就寝前に120 μ g。1日1回就寝前に240 μ gまで増量可。②1回60～120 μ gを1日1～3回。飲水量、尿量、尿比重、尿浸透圧により増減。1回投与量は240 μ gまでとし、1日投与量は720 μ gまで

【警告】デスマプレシン酢酸塩水和物を夜尿症に対し使用した患者で重篤な低ナトリウム血症による痙攣が報告されていることから、患者及びその家族に対して、水中毒(低ナトリウム血症)が発現する場合があること、水分摂取管理の重要性について十分説明・指導すること。〔「重要な基本的注意」, 「重大な副作用」の項参照〕

【禁】低ナトリウム血症、習慣性又は心因性多飲症(尿生成量が40mL/kg/24時間を超える)、心不全の既往歴又はその疑いがあり利尿薬による治療を要する患者、抗利尿ホルモン不適合分泌症候群、中等度以上の腎機能障害のある患者(クレアチニンクリアランスが50mL/分未満)、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。新生児に奇形。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。ヒト母乳中へ移行

243. 甲状腺、副甲状腺ホルモン剤

2431. 甲状腺ホルモン製剤

(レボチロキシンナトリウム水和物)

▶ **チラーヂンS錠25 μ g (院外専)**

劇

Thyradin S 25 μ g/錠

[武田]

▶ **チラーヂンS錠50 μ g (採用)**

劇

Thyradin S 50 μ g/錠

【効】粘液水腫、クレチン病、甲状腺機能低下症(原発性及び下垂体性)、甲状腺腫

【用】(内) 25～400 μ gを1日1回。開始量には25～100 μ g、維持量には100～400 μ gを投与することが多い

【禁】新鮮な心筋梗塞

2432. 抗甲状腺ホルモン製剤

(チアマゾール)

▶ **メルカゾール錠2.5mg (院外専)**

Mercazole 2.5mg/錠

[武田]

▶ **メルカゾール錠5mg (採用)**

Mercazole 5mg/錠

【効】甲状腺機能亢進症

【用】(内) 初期量1日30mgを3～4回に分割。症状が重症のときは、1日40～60mgを使用。機能亢進症状がほぼ消失したなら、1～4週間ごとに漸減し、維持量1日5～10mgを1～2回に分割。小児：初期量5歳以上～10歳未満では1日10～20mg、10歳以上～15歳未満では1日20～30mgを2～4回に分割。機能亢進症状がほぼ消失したなら、1～4週間ごとに漸減し、維持量1日5～10mgを1

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む。)

～2回に分割。正常妊娠時の甲状腺機能検査値を低下しないよう、2週間ごとに検査し、必要最低限量を投与

【警告】1.1 重篤な無顆粒球症が主に投与開始後2か月以内に発現し、死亡に至った症例も報告されている。少なくとも投与開始後2か月間は、原則として2週に1回、それ以降も定期的に白血球分画を含めた血液検査を実施し、顆粒球の減少傾向等の異常が認められた場合には、直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。また、一度投与を中止して投与を再開する場合にも同様に注意すること。[8.1 参照]、[8.2 参照]、[11.1.1 参照]

1.2 本剤投与に先立ち、無顆粒球症等の副作用が発現する場合があること及びこの検査が必要であることを患者に説明するとともに、下記について患者を指導すること。

無顆粒球症の症状(咽頭痛、発熱等)があらわれた場合には速やかに主治医に連絡すること。

少なくとも投与開始後2か月間は原則として2週に1回、定期的な血液検査を行う必要があるため、通院すること

【禁】本剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、ヒト胎盤を通過。投与する場合、定期的に甲状腺機能検査を実施、甲状腺機能を適切に維持するよう投与量を調節。胎児に甲状腺機能抑制、甲状腺腫、新生児に頭皮欠損症・頭蓋骨欠損症、さい帯ヘルニア、さい腸管の完全又は部分的な遺残(さい腸管ろう、メッケル憩室等)、気管食道ろうを伴う食道閉塞症、後鼻孔閉鎖症等。新生児に出生後しばらくは、甲状腺機能抑

制、甲状腺機能亢進が現れることがあるので、観察を十分に行うこと。授乳婦：授乳禁止希望、ヒト母乳中へ移行、乳児の甲状腺機能に影響

.....
(プロピルチオウラシル)

▶チウラジール錠50mg (採用)

Thiuragyl 50mg/錠 (ニプロES)

(貯法)遮光

【効】甲状腺機能亢進症

【用】(内) 初期量1日300mgを3～4回に分割。症状が重症のときは1日400～600mgを使用。機能亢進症状がほぼ消失したなら1～4週間ごとに漸減し、維持量1日50～100mgを1～2回に分割。小児：初期量5歳以上～10歳未満では1日100～200mg、10歳以上～15歳未満では、1日200～300mgを2～4回に分割。機能亢進症状がほぼ消失したなら、1～4週間ごとに漸減し、維持量1日50～100mgを1～2回に分割。妊婦に対しては、初期量1日150～300mgを3～4回に分割。機能亢進症状がほぼ消失したなら、1～4週間ごとに漸減し、維持量1日50～100mgを1～2回に分割。正常妊娠時の甲状腺機能検査値を低下しないよう、2週間ごとに検査し、必要最低限量を投与

【禁】本剤の成分に対し過敏症、本剤使用後肝機能が悪化した患者

【妊婦】妊婦：安全性未確立。胎児に甲状腺腫、甲状腺機能抑制。投与する場合は、定期的に甲状腺機能検査を実施し、甲状腺機能を適切に維持するよう投与量を調節。新生児に出生後しばらくは、甲状腺機能抑制、甲状腺機能亢進が現れる。授乳婦：大量投与する場合は授乳禁止希望、ヒト母乳中へ移行

2439. その他の甲状腺, 副甲状腺
ホルモン剤

(テリパラチド (遺伝子組換え))

▶ テリパラチドBS皮下注キット
600 μ g「モチダ」(採用) (後)Teriparatide BS 600 μ g/キット [持田]

【貯法】2～8℃

【効】骨折の危険性の高い骨粗鬆症

【用】(注) 1日1回20 μ gを皮下注. 投与は24か月間まで

【禁】高カルシウム血症, 骨肉腫発生のリスクが高いと考えられる患者 (骨ペーজেット病, 原因不明のアルカリフォスファターゼ高値を示す患者, 小児等及び若年者で骨端線が閉じていない患者, 過去に骨への影響が考えられる放射線治療を受けた患者), 原発性の悪性骨腫瘍もしくは転移性骨腫瘍, 骨粗鬆症以外の代謝性骨疾患 (副甲状腺機能亢進症等), 妊婦又は妊娠している可能性のある女性及び授乳婦, 本剤の成分又はテリパラチド酢酸塩に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 投与禁止. 妊娠する可能性のある女性には, 有益性と危険性より判断. 投与期間中は有効な避妊を行うよう指導. 動物で妊娠によって毒性が強く発現するとともに胎児毒性 (胚死亡), 胎児の骨格変異又は異常のわずかな増加, 出生児の体重増加抑制及び自発運動量の低下. 授乳婦: 投与禁止

244. たん白同化ステロイド剤
2449. その他のたん白同化ステロイド剤

(メテノロン酢酸エステル)

▶ プリモボラン錠5mg (採用)

Primobolan 5mg/錠 [バイエル]

【効】①骨粗鬆症. ②次記疾患による著しい消耗状態: 慢性腎疾患, 悪性腫瘍, 外傷, 熱傷. ③次記疾患による骨髄の消耗状態: 再生不良性貧血

【用】(内) 1日10～20mgを2～3回に分割

【禁】アンドロゲン依存性悪性腫瘍 (例えば前立腺癌) 及びその疑い, 妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦: 投与禁止. 女性胎児の男性化

245. 副腎ホルモン剤

2451. エピネフリン製剤

(アドレナリン)

▶ アドレナリン注0.1%シリンジ
「テルモ」(採用) (後) (劇)

Adrenaline 1mg1mL/筒 [テルモ]

【貯法】遮光

【効】①次記疾患に基づく気管支痙攣の緩解: 気管支喘息, 百日咳. ②各種疾患もしくは状態に伴う急性低血圧又はショック時の補助治療. ③心停止の補助治療

【用】(注) 1回0.2～1mg (本剤として0.2～1mL) を皮下注又は筋注. 蘇生などの緊急時には, 1回0.25mg (本剤として0.25mL) を超えない量を生理食塩液などで希釈し, できるだけゆっくりと静注. 必要があれば5～15分ごとに繰り返す

【禁】1. 次の薬剤を投与中: (1) プチ

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む.)

ロフェノン系・フェノチアジン系等の抗精神病薬、 α 遮断薬 (ただし、アナフィラキシーショックの救急治療時はこの限りでない)。② イソプレナリン塩酸塩等のカテコールアミン製剤、アドレナリン作動薬 (但し、蘇生等の緊急時はこの限りでない)。2. 狭隅角や前房が浅いなど眼圧上昇素因 (点眼・結膜下注射使用時)

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，胎児の酸素欠乏，分娩第二期の遅延，授乳婦：授乳禁止，安全性未確立

(アドレナリン)

▶ エピペン注射液0.15mg (院外専) (劇)

Epipen 1mg2mL/本 (1回注射量0.3mL)
[マイランEPD]

【貯法】遮光

▶ エピペン注射液0.3mg (採用) (劇)

Epipen 2mg2mL/本 (1回注射量0.3mL)

【貯法】遮光

【効】蜂毒，食物及び薬物等に起因するアナフィラキシー反応に対する補助治療 (アナフィラキシーの既往のある人又はアナフィラキシーを発現する危険性の高い人に限る)

【用】(注) アドレナリンとして0.01mg/kgが推奨用量であり，患者の体重を考慮して，アドレナリン0.15mg又は0.3mgを筋注

【警告】1. 本剤を患者に交付する際には，必ずインフォームドコンセントを実施し，本剤交付前に自らが適切に自己注射できるよう，本剤の保管方法，使用方法，使用時に発現する可能性のある副作用等を患者に対して指導し，患者，保護者又はそれに代わり得る適切な者が理解したことを確認した上で交付すること。

[本剤を誤った方法で使用すると手指等への誤注射等の重大な事故につながるおそれがある。](用法・用量に関連する使用上の注意)の項および「適用上の注意」の項参照)

2. 本剤を患者に交付する際には，患者，保護者又はそれに代わり得る適切な者に対して，本剤に関する患者向けの説明文書等を熟読し，また，本剤の練習用エピペントレーナーを用い，日頃から本剤の使用方法について訓練しておくよう指導すること。(「適用上の注意」の項参照)

3. 本剤は，アナフィラキシー発現時の緊急補助的治療として使用するものであるため，本剤を患者に交付する際には，医療機関での治療に代わり得るものではなく，本剤使用後には必ず医療機関を受診し，適切な治療を受けるよう指導すること。

4. 本剤が大量投与又は不慮に静脈内に投与された場合には，急激な血圧上昇により，脳出血を起こす場合があるので，静脈内に投与しないこと。また，患者に対しても投与部位についての適切な指導を行うこと。(「適用上の注意」の項参照)

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。胎児の酸素欠乏，分娩第二期の遅延

(アドレナリン)

▶ ボスミン注1mg (採用) (劇)

Bosmin 1mg1mL/管 [第一三共]

【効】①次記疾患に基づく気管支痙攣の緩解：気管支喘息，百日咳。②各種疾患もしくは状態に伴う急性低血圧又はショック時の補助治療。③心停止の補助治療。④局所麻酔薬の作用延長。⑤手術時の局所出血の予防と治療。⑥虹

彩毛様体炎時における虹彩癒着の防止

【用】(注) ①②③1回0.2～1mg (0.2～1mL)を皮下注又は筋注. 蘇生などの緊急時には, 1回0.25mg (0.25mL)を超えない量を生理食塩液などで希釈し, できるだけゆっくりと静注. 必要があれば5～15分ごとに繰り返す. ④0.1%溶液として, 血管収縮薬未添加の局所麻酔薬10mLに1～2滴 (アドレナリン濃度1:10～20万)の割合に添加して用いる. ⑤0.1%溶液として, 単独に, 又は局所麻酔薬に添加し, 局所注入. ⑥0.1%溶液として, 点眼するか又は結膜下に0.1mg (0.1mL)以下を注射

【禁】(用法共通) 1. ブチロフェノン系・フェノチアジン系等の抗精神病薬, α 遮断薬を投与中の患者 (ただし, アナフィラキシーショックの救急治療時はこの限りでない.), 2. イソプレナリン塩酸塩, ノルアドレナリン等のカテコールアミン製剤, アドレナリン作動薬を投与中の患者 (ただし, 蘇生等の緊急時はこの限りでない.)
 〈点眼・結膜下注射 (眼領域) 使用時〉狭隅角や前房が浅いなど眼圧上昇の素因

【妊婦】妊婦: 投与禁止希望. 胎児の酸素欠乏, 分娩第二期を遅延

(アドレナリン)

▶ボスミン外用液0.1% (処置)

Bosmin (1mg/mL) 100mL/瓶

[第一三共]

【効】①次記疾患に基づく気管支痙攣の緩解: 気管支喘息, 百日咳. ②局所麻酔薬の作用延長 (粘膜面の表面麻酔に限る). ③手術時の局所出血の予防と治療, 耳鼻咽喉科領域における局所出血, 耳鼻咽喉科領域における粘膜の充血・腫脹, 外創における局所出血

【用】(外) ①5～10倍に希釈して吸入. 1回の投与量は0.3mg以内. 2～5分間たって効果が不十分な場合でも, 前記の投与をもう一度行うのを限度とする. 続けて用いる必要がある場合でも, 少なくとも4～6時間の間隔をおく. ②血管収縮薬未添加の局所麻酔薬10mLに1～2滴 (アドレナリン濃度1:10～20万)の割合に添加して用いる. ③本剤をそのままか, 5～10倍希釈液を直接塗布, 点鼻もしくは噴霧するか, 又はタンポンとして用いる

【禁】(用法共通) 1. ブチロフェノン系・フェノチアジン系等の抗精神病薬, α 遮断薬を投与中の患者, 2. イソプレナリン塩酸塩, ノルアドレナリン等のカテコールアミン製剤, アドレナリン作動薬を投与中の患者 (ただし, 緊急時はこの限りでない.)
 〈眼周囲部等への使用時〉狭隅角や前房が浅いなど眼圧上昇の素因

【妊婦】妊婦: 投与禁止希望. 胎児の酸素欠乏, 分娩第二期を遅延

(ノルアドレナリン)

▶ノルアドレナリン注1mg (採用)

Nor adrenalin 1mg1mL/管

(アルフレッサ)

【貯法】遮光

【効】各種疾患若しくは状態に伴う急性低血圧又はショック時の補助治療 (心筋梗塞によるショック, 敗血症によるショック, アナフィラキシー性ショック, 循環血液量低下を伴う急性低血圧ないしショック, 全身麻酔時の急性低血圧など)

【用】(注) ①点滴静注: 1回1mgを250mLの生理食塩液, 5%ブドウ糖液, 血漿又は全血などに溶解して点滴静注. 点

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む。)

滴の速度は0.5～1.0mL/分であるが、血圧を絶えず観察して調節。②皮下注：1回0.1～1mgを皮下注

【禁】ハロゲン含有吸入麻酔剤・他のカテコールアミン製剤投与中

【妊婦】妊婦：投与禁止。子宮血管収縮により、胎児が仮死状態

2452. コルチゾン系製剤

(コルチゾン酢酸エステル)

▶ **コートン錠25mg (採用)**

Cortone 25mg/錠 [日医工]

(ハイリスク)

【効】①内分泌疾患：慢性副腎皮質機能不全(原発性、続発性、下垂体性、医原性)、急性副腎皮質機能不全(副腎クレーゼ)、副腎性器症候群、亜急性甲状腺炎、甲状腺疾患に伴う悪性眼球突出症、ACTH単独欠損症、特発性低血糖症

②リウマチ性疾患：関節リウマチ、若年性関節リウマチ(スチル病を含む)、リウマチ熱(リウマチ性心炎を含む)

③膠原病：エリテマトーデス(全身性及び慢性円板状)

④腎疾患：ネフローゼ及びネフローゼ症候群

⑤アレルギー性疾患：気管支喘息、薬剤その他の化学物質によるアレルギー・中毒(薬疹、中毒疹を含む)、血清病

⑥血液疾患：紫斑病(血小板減少性及び血小板非減少性)、再生不良性貧血、白血病(急性白血病、慢性骨髄性白血病の急性転化、慢性リンパ性白血病)(皮膚白血病を含む)、溶血性貧血(免疫性又は免疫性機序の疑われるもの)、顆粒球減少症(本態性、続発性)

⑦消化器疾患：潰瘍性大腸炎、限局性腸炎、重症消耗性疾患の全身状態の改善(癌末期、スプルーを含む)

⑧肝疾患：慢性肝炎(活動型、急性再燃型、胆汁うっ滞型)(但し、一般的治療に反応せず肝機能の著しい異常が持続する難治性のものに限る)、肝硬変(活動型、難治性腹水を伴うもの、胆汁うっ滞を伴うもの)

⑨肺疾患：サルコイドーシス(但し、両側肺門リンパ節腫脹のみの場合を除く)、びまん性間質性肺炎(肺線維症)(放射線肺臓炎を含む)

⑩重症感染症：重症感染症(化学療法と併用する)

⑪結核性疾患：肺結核(粟粒結核、重症結核に限る)(抗結核剤と併用する)、結核性髄膜炎(抗結核剤と併用する)

⑫神経疾患：脳脊髄炎(脳炎、脊髄炎を含む)(但し、一次性脳炎の場合は頭蓋内圧亢進症状がみられ、かつ他剤で効果が不十分なときに短期間用いること)、末梢神経炎(ギランバレー症候群を含む)、顔面神経麻痺、小舞蹈病

⑬悪性腫瘍：悪性リンパ腫(リンパ肉腫症、細網肉腫症、ホジキン病、皮膚細網症、菌状息肉症)及び類似疾患(近縁疾患)

⑭外科疾患：副腎摘除、副腎皮質機能不全患者に対する外科的侵襲

⑮皮膚科疾患：★湿疹・皮膚炎群(急性湿疹、亜急性湿疹、慢性湿疹、接触皮膚炎、貨幣状湿疹、自家感作性皮膚炎、アトピー皮膚炎、乳・幼・小児湿疹、ピダール苔癬、その他の神経皮膚炎、脂漏性皮膚炎、進行性指掌角皮症、その他の手指の皮膚炎、陰部あるいは肛門湿疹、耳介及び外耳道の湿疹・皮膚炎、鼻前庭及び鼻翼周辺の湿

疹・皮膚炎など)(但し、重症例以外は極力投与しないこと)、蕁麻疹(慢性例を除く)(重症例に限る)、★乾癬及び類症〔尋常性乾癬(重症例)、関節症性乾癬、乾癬性紅皮症、膿疱性乾癬、稽留性肢端皮膚炎、疱疹状膿痂疹、ライター症候群)、紅斑症(★多形滲出性紅斑、結節性紅斑)(但し、多形滲出性紅斑の場合は重症例に限る)、粘膜皮膚眼症候群〔開口部びらん性皮膚症、スチブンス・ジョンソン病、皮膚口内炎、フックス症候群、ベーチェット病(眼症状のない場合)、リップシュッツ急性陰門潰瘍)、天疱瘡群(尋常性天疱瘡、落葉状天疱瘡、Senear-Usher症候群、増殖性天疱瘡)、デューリング疱疹状皮膚炎(類天疱瘡、妊娠性疱疹を含む)、★紅皮症(ヘブラ紅色糠疹を含む)

⑩眼科疾患：内眼・視神経・眼窩・眼筋の炎症性疾患の対症療法(ブドウ膜炎、網脈絡膜炎、網膜血管炎、視神経炎、眼窩炎性偽腫瘍、眼窩漏斗尖端部症候群、眼筋麻痺)、外眼部及び前眼部の炎症性疾患の対症療法で点眼が不適当又は不十分な場合(眼瞼炎、結膜炎、角膜炎、強膜炎、虹彩毛様体炎)

⑪耳鼻咽喉科疾患：アレルギー性鼻炎、花粉症(枯草熱)

〈注釈〉★印の附されている適応に対しては、外用剤を用いても効果が不十分な場合あるいは十分な効果を期待し得ないと推定される場合にのみ用いることとされたものを示す

【用】(内) 1日12.5～150mgを1～4回に分割

【禁】本剤の成分に対し過敏症、デスモプレシン酢酸塩水和物(男性における夜間多尿による夜間頻尿)を投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判

断、動物：催奇形作用、新生児に副腎不全、授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

.....
(ヒドロコルチゾン)

▶**コートリル錠10mg (採用)**

Cortril 10mg/錠 [ファイザー]

○ハイリスク

【効】(1)慢性副腎皮質機能不全(原発性、続発性、下垂体性、医原性)、急性副腎皮質機能不全(副腎クリーゼ)、副腎性器症候群、亜急性甲状腺炎、甲状腺疾患に伴う悪性眼球突出症、ACTH単独欠損症

(2)関節リウマチ、若年性関節リウマチ(スチル病を含む)、リウマチ熱(リウマチ性心炎を含む)

(3)エリテマトーデス(全身性及び慢性円板状)、全身性血管炎(大動脈炎症候群、結節性動脈周囲炎、多発性動脈炎、ヴェゲナ肉芽腫症を含む)、多発性筋炎(皮膚筋炎)、強皮症

(4)ネフローゼ及びネフローゼ症候群

(5)気管支喘息、薬剤その他の化学物質によるアレルギー・中毒(薬疹、中毒疹を含む)、血清病

(6)重症感染症(化学療法と併用する)

(7)溶血性貧血(免疫性又は免疫性機序の疑われるもの)、白血病(急性白血病、慢性骨髄性白血病の急性転化、慢性リンパ性白血病)(皮膚白血病を含む)、顆粒球減少症(本態性、続発性)、紫斑病(血小板減少性及び血小板非減少性)、再生不良性貧血

(8)限局性腸炎、潰瘍性大腸炎

(9)重症消耗性疾患の全身状態の改善(癌末期、スプルーを含む)

(10)慢性肝炎(活動型、急性再燃型、胆汁うっ滞型)(但し、一般的治療

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む。)

に反応せず肝機能の著しい異常が持続する難治性のものに限る), 肝硬変(活動型, 難治性腹水を伴うもの, 胆汁うっ滞を伴うもの)

(11) サルコイドーシス(但し, 両側肺門リンパ節腫脹のみの場合を除く)

(12) 肺結核(粟粒結核, 重症結核に限る)(抗結核剤と併用する), 結核性胸膜炎(抗結核剤と併用する), 結核性腹膜炎(抗結核剤と併用する), 結核性心嚢炎(抗結核剤と併用する)

24

(13) 脳脊髄炎(脳炎, 脊髄炎を含む)(但し, 一次性脳炎の場合は頭蓋内圧亢進症状がみられ, かつ他剤で効果が不十分なときに短期間用いること), 末梢神経炎(ギランバレー症候群を含む), 筋強直症, 多発性硬化症(視束脊髄炎を含む), 小舞蹈病, 顔面神経麻痺, 脊髄蜘蛛膜炎

(14) 悪性リンパ腫(リンパ肉腫症, 細網肉腫症, ホジキン病, 皮膚細網症, 菌状息肉症)及び類似疾患(近縁疾患), 好酸性肉芽腫, 乳癌の再発転移

(15) 特発性低血糖症

(16) 原因不明の発熱

(17) 副腎摘除, 副腎皮質機能不全患者に対する外科的侵襲

(18) 蛇毒・昆虫毒(重症の虫さされを含む)

(19) 卵管整形術後の癒着防止

(20) ★湿疹・皮膚炎群(急性湿疹, 亜急性湿疹, 慢性湿疹, 接触皮膚炎, 貨幣状湿疹, 自家感作性皮膚炎, アトピー皮膚炎, 乳・幼・小児湿疹, ビダール苔癬, その他の神経皮膚炎, 脂漏性皮膚炎, 進行性指掌角皮症, その他の手指の皮膚炎, 陰部あるいは肛門湿疹, 耳介及び外耳道の湿疹・皮膚炎, 鼻前庭及び鼻翼周辺の湿疹・皮膚

炎など)(但し, 重症例以外は極力投与しないこと), ★痒疹群(小児ストロフルス, 蕁麻疹様苔癬, 固定蕁麻疹を含む)(重症例に限る), 蕁麻疹(慢性例を除く)(重症例に限る), ★乾癬及び類症[尋常性乾癬(重症例), 関節症性乾癬, 乾癬性紅皮症, 膿疱性乾癬, 稽留性肢端皮膚炎, 疱疹状膿痂疹, ライター症候群], ★掌蹠膿疱症(重症例に限る), 成年性浮腫性硬化症, 紅斑症(★多形滲出性紅斑の場合は重症例に限る), ウェーバークリスチャン病, 粘膜皮膚眼症候群[開口部びらん性外皮症, ステブンス・ジョンソン病, 皮膚口内炎, フックス症候群, ベーチェット病(眼症状のない場合)], リップシュッツ急性陰門潰瘍], ★円形脱毛症(悪性型に限る), 天疱瘡群(尋常性天疱瘡, 落葉状天疱瘡, Senear-Usher症候群, 増殖性天疱瘡), デューリング疱疹状皮膚炎(類天疱瘡, 妊娠性疱疹を含む), ★紅皮症(ヘブラ紅色秕糠疹を含む), 顔面播種状粟粒狼瘡(重症例に限る), アレルギー性血管炎及びその類症(急性痘瘡様苔癬状秕糠疹を含む)

(21) 内眼・視神経・眼窩・眼筋の炎症性疾患の対症療法(ブドウ膜炎, 網脈絡膜炎, 網膜血管炎, 視神経炎, 眼窩炎性偽腫瘍, 眼窩漏斗尖端部症候群, 眼筋麻痺), 外眼部及び前眼部の炎症性疾患の対症療法で点眼が不適当又は不十分な場合(眼瞼炎, 結膜炎, 角膜炎, 強膜炎, 虹彩毛様体炎)

(22) 急性・慢性中耳炎, 滲出性中耳炎・耳管狭窄症, メニエル病及びメニエル症候群, 急性感音性難聴, アレルギー性鼻炎, 花粉症(枯草熱), 進行性壊疽性鼻炎, 食道の炎症(腐蝕性食

道炎、直達鏡使用後)及び食道拡張術後、耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法(23)難治性口内炎及び舌炎(局所療法で治癒しないもの)

★印：外用剤を用いても効果が不十分な場合あるいは十分な効果を期待し得ないと推定される場合のみ用いること

【用】(内) 1日10～120mgを1～4回に分割

【禁】本剤の成分に対し過敏症、デスモプレシン酢酸塩水和物(男性における夜間多尿による夜間頻尿)を投与中、免疫抑制が生じる量を投与中は次記の薬剤を投与しない：生ワクチン又は弱毒生ワクチン

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：催奇形作用、新生児に副腎不全。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

.....
(ヒドロコルチゾンコハク酸エステルナトリウム)

▶**ヒドロコルチゾンコハク酸エステルNa注射用300mg「武田テバ」(採用) 後**

Hydrocortisone sodium succinate
300mg/瓶(溶解液付) [武田テバ]
(ハイリスク)

【効】①内科小児科領域

(1) 内分泌疾患：1) 急性副腎皮質機能不全(副腎クリーゼ)。(静注，点滴静注，筋注)。2) 甲状腺中毒症〔甲状腺(中毒性)クリーゼ〕。(静注，点滴静注，筋注※)。3) 慢性副腎皮質機能不全(原発性，続発性，下垂体性，医原性)。(筋注)。4) ACTH単独欠損症。(筋注※)。2) 膠原病：リウマチ熱(リウマチ性心炎を含む)，エリテマトーデス(全身性及び慢性円板

状)。(静注※，点滴静注※，筋注)。(3) アレルギー性疾患：1) 気管支喘息。(静注(注2)，点滴静注(注2)，ネブライザー)。2) アナフィラキシーショック。(静注，点滴静注)。3) 喘息性気管支炎(小児喘息性気管支炎を含む)。(筋注※，ネブライザー)。4) 薬剤その他の化学物質によるアレルギー・中毒(薬疹，中毒疹を含む)。(静注※，点滴静注※，筋注※)。5) 蕁麻疹(慢性例を除く)(重症例に限る)。(点滴静注※，筋注※)。6) アレルギー性鼻炎，花粉症(枯草熱)。(筋注，ネブライザー，鼻腔内注入)。(4) 神経疾患：1) 脳脊髄炎(脳炎，脊髄炎を含む)(但し，一次性脳炎の場合は頭蓋内圧亢進症状がみられ，かつ他剤で効果が不十分なときに短期間用いること)，重症筋無力症，多発性硬化症(視束脊髄炎を含む)。(静注，点滴静注，筋注※，脊髄腔内注入)。2) 末梢神経炎(ギランバレー症候群を含む)。(静注※，点滴静注※，筋注※，脊髄腔内注入)。3) 小舞蹈病，顔面神経麻痺，脊髄蜘蛛膜炎。(筋注※)。4) 脊髄浮腫。(静注，硬膜外注射)。5) 消化器疾患：限局性腸炎，潰瘍性大腸炎。(静注※，点滴静注※，筋注※，注腸)。6) 呼吸器疾患：びまん性間質性肺炎(肺線維症)(放射線肺臓炎を含む)。(静注※，点滴静注※，ネブライザー)。7) 重症感染症：重症感染症(化学療法と併用する)。(静注，点滴静注，筋注※)。8) 新陳代謝疾患：特発性低血糖症。(静注，点滴静注，筋注※)。9) その他内科的疾患：1) 重症消耗性疾患の全身状態の改善(癌末期，スプルーを含む)。(静注※，点滴静注※，筋注※)。2) 好酸性肉芽腫。(静注，点滴静注，筋注

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む。)

※). 3) 悪性リンパ腫 (リンパ肉腫症, 細網肉腫症, ホジキン病, 皮膚細網症, 菌状息肉症) 及び類似疾患 (近縁疾患). (静注, 点滴静注, 筋注※, 脊髄腔内注入). 4) 乳癌の再発転移. (筋注※)

②外科領域

(1) 副腎摘除. (静注, 点滴静注, 筋注). (2) 臓器・組織移植, 副腎皮質機能不全患者に対する外科的侵襲. (筋注※). (3) 侵襲後肺水腫. (静注, ネブライザー). (4) 外科的ショック及び外科的ショック様状態, 脳浮腫, 輸血による副作用, 気管支痙攣 (術中). (静注). (5) 蛇毒・昆虫毒 (重症の虫さされを含む). (筋注※)

③整形外科領域

(1) 関節リウマチ, 若年性関節リウマチ (スチル病を含む). (筋注, 関節腔内注射). (2) リウマチ性多発筋痛. (筋注). (3) 強直性脊椎炎 (リウマチ性脊椎炎). (筋注). (4) 強直性脊椎炎 (リウマチ性脊椎炎) に伴う四肢関節炎. (関節腔内注射)

④泌尿器科領域

前立腺癌 (他の療法が無効の場合), 陰茎硬結. (筋注※)

⑤眼科領域

眼科領域の術後炎症. (静注※, 筋注※)

⑥皮膚科領域

(1) 湿疹・皮膚炎群 (急性湿疹, 亜急性湿疹, 慢性湿疹, 接触皮膚炎, 貨幣状湿疹, 自家感作性皮膚炎, アトピー皮膚炎, 乳・幼・小児湿疹, ビダール苔癬, その他の神経皮膚炎, 脂漏性皮膚炎, 進行性指掌角皮症, その他の手指の皮膚炎, 陰部あるいは肛門湿疹, 耳介及び外耳道の湿疹・皮膚炎, 鼻前

庭及び鼻翼周辺の湿疹・皮膚炎など) (但し重症例以外は極力投与しないこと). (筋注※★). (2) 乾癬及び類症 [尋常性乾癬 (重症例), 関節症性乾癬, 乾癬性紅皮症, 膿疱性乾癬, 稽留性肢端皮膚炎, 疱疹状膿痂疹, ライター症候群]. (点滴静注※★, 筋注※★). (3) 紅斑症 (★多形滲出性紅斑, 結節性紅斑) (但し, 多形滲出性紅斑の場合は重症例に限る). (筋注※). (4) ウェーバークリスチャン病, 粘膜皮膚眼症候群 [開口部びらん性外皮症, スチブンス・ジョンソン病, 皮膚口内炎, フックス症候群, ベーチェット病 (眼症状のない場合), リップシュッツ急性陰門潰瘍], 天疱瘡群 (尋常性天疱瘡, 落葉状天疱瘡, Senear-Usher症候群, 増殖性天疱瘡), デューリング疱疹状皮膚炎 (類天疱瘡, 妊娠性疱疹を含む). (点滴静注※, 筋注※). (5) 帯状疱疹 (重症例に限る). (筋注※). (6) 潰瘍性慢性膿皮症. (筋注※). (7) 紅皮症 (ヘブラ紅色糠疹を含む). 点滴静注※★, 筋注※★)

⑦耳鼻咽喉科領域

(1) メニエル病及びメニエル症候群, 急性感音性難聴. (静注, 点滴静注, 筋注). (2) 喉頭炎・喉頭浮腫. (静注, 点滴静注, 筋注, ネブライザー, 喉頭・気管注入). (3) 食道の炎症 (腐蝕性食道炎, 直達鏡使用後) 及び食道拡張術後. (静注, 点滴静注, 筋注, ネブライザー, 食道注入). (4) 嗅覚障害. (静注※, 点滴静注※, 筋注※, ネブライザー, 鼻腔内注入). (5) 難治性口内炎及び舌炎 (局所療法で治癒しないもの). (軟組織内注射)

⑧口腔外科領域

口腔外科領域手術後の後療法. (静

注, 点滴静注, 筋注), 注1: ※・★印次記の場合にのみ用いること. (1) ※: 1) 静注及び点滴静注. 経口投与不能時, 緊急時及び筋注不適時. 2) 筋注: 経口投与不能時. (2) ★: 外用剤を用いても効果が不十分な場合あるいは十分な効果を期待し得ないと推定される場合にのみ用いること. 注2: 気管支喘息における用法・用量を参照のこと

【用】(注) 静注 (気管支喘息以外の場合)・点滴静注 (気管支喘息以外の場合)・筋注: 1回50~100mg, 1日1~4回, 緊急時1回100~200mg. 関節腔内注射: 1回5~25mg, 投与間隔2週間以上. 軟組織内注射: 1回12.5~25mg, 投与間隔2週間以上. 硬膜外注射: 1回12.5~50mg, 投与間隔2週間以上. 脊髄腔内注入: 1回10~25mg. 注腸: 1回50~100mg. ネブライザー・鼻腔内注入・喉頭・気管注入: 1回10~15mg, 1日1~3回. 食道注入: 1回25mg. 気管支喘息における静注又は点滴静注: 成人には初回投与量100~500mgを緩徐に静注又は点滴静注. 改善しない場合には, 1回50~200mgを4~6時間毎に緩徐に追加投与. 2歳以上の小児には初回投与量5~7mg/kgを緩徐に静注又は点滴静注. 改善しない場合には, 1回5~7mg/kgを6時間毎に緩徐に追加投与. 2歳未満の小児には初回投与量5mg/kgを緩徐に静注又は点滴静注. 改善しない場合には, 1回5mg/kgを6~8時間毎に緩徐に追加投与

【禁】本剤の成分に対し過敏症, デスモプレシン酢酸塩水和物 (男性における夜間多尿による夜間頻尿) を投与中, 感染症のある関節腔内又は腱周囲, 動揺関節の関節腔内, 免疫抑制が生じる量を投与中の患者に生ワクチン又は弱

毒生ワクチンの投与

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断. 動物: 催奇形作用 (口蓋裂), 新生児に副腎不全. 授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

.....
(ヒドロコルチゾンリン酸エステルナトリウム)

▶水溶性ハイドロコト注射液100mg (採用)

Hydrocortone 100mg2mL/瓶 [日医工]
(ハイリスク)

【貯法】禁凍結

【効】外科的ショック及びショック様状態における救急, 又は術中・術後のショック

【用】(注) 1日1回又は数回, 1回100~1,000mgを静注又は点滴静注

【禁】本剤の成分に対し過敏症, デスモプレシン酢酸塩水和物 (男性における夜間多尿による夜間頻尿) を投与中

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断. 動物: 催奇形作用 (口蓋裂, 椎骨系奇形の出現, 化骨の遅延, 胎児死亡率の上昇), 新生児に副腎不全

.....
(フルドロコルチゾン酢酸エステル)

▶フロリネフ錠0.1mg (採用) (㉞)

Florinef 0.1mg/錠 [アスペン]

(ハイリスク)

【貯法】遮光

【効】①塩喪失型先天性副腎皮質過形成症. ②塩喪失型慢性副腎皮質機能不全 (アジソン病)

【用】(内) 1日0.02~0.1mgを2~3回に分割. 新生児・乳児: 0.025~0.05mgより開始

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 動物: 類薬で催奇

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む。)

形作用, 新生児に副腎不全, 授乳婦: 授乳禁止, 類薬でヒト母乳中へ移行

2454. フッ素付加副腎皮質ホルモン製剤

(デキサメタゾン)

▶デカドロン錠0.5mg (採用)

Decadron 0.5mg/錠 [日医工]

(ハイリスク)

【効】(1) 内分泌疾患: 慢性副腎皮質機能不全 (原発性, 続発性, 下垂体性, 医原性), 急性副腎皮質機能不全 (副腎クリーゼ), 副腎性器症候群, 亜急性甲状腺炎, 甲状腺中毒症 [甲状腺 (中毒性) クリーゼ], 甲状腺疾患に伴う悪性眼球突出症, ACTH単独欠損症, 特発性低血糖症, 下垂体抑制試験
(2) リウマチ性疾患: 関節リウマチ, 若年性関節リウマチ (スチル病を含む), リウマチ熱 (リウマチ性心炎を含む), リウマチ性多発筋痛, 強直性脊椎炎 (リウマチ性脊椎炎)
(3) 膠原病: エリテマトーデス (全身性及び慢性円板状), 全身性血管炎 (高安動脈炎, 結節性動脈周囲炎, 顕微鏡的多発血管炎, 多発血管炎性肉芽腫症を含む), 多発性筋炎 (皮膚筋炎), 強皮症
(4) 腎疾患: ネフローゼ及びネフローゼ症候群
(5) 心疾患: うっ血性心不全
(6) アレルギー性疾患: 気管支喘息, 喘息性気管支炎 (小児喘息性気管支炎を含む), 薬剤その他の化学物質によるアレルギー・中毒 (薬疹, 中毒疹を含む), 血清病
(7) 血液疾患: 紫斑病 (血小板減少性及び血小板非減少性), 再生不良性貧血, 白血病 (急性白血病, 慢性骨髄性

白血病の急性転化, 慢性リンパ性白血病) (皮膚白血病を含む), 溶血性貧血 (免疫性又は免疫性機序の疑われるもの), 顆粒球減少症 (本態性, 続発性)
(8) 消化器疾患: 潰瘍性大腸炎, 限局性腸炎, 重症消耗性疾患の全身状態の改善 (癌末期, スプルーを含む)
(9) 肝疾患: 劇症肝炎 (臨床的に重症とみなされるものを含む), 胆汁うっ滞型急性肝炎, 慢性肝炎 (活動型, 急性再燃型, 胆汁うっ滞型) (但し, 一般的治療に反応せず肝機能の著しい異常が持続する難治性のものに限る), 肝硬変 (活動型, 難治性腹水を伴うもの, 胆汁うっ滞を伴うもの)
(10) 肺疾患: サルコイドーシス (但し, 両側肺門リンパ節腫脹のみの場合を除く), びまん性間質性肺炎 (肺線維症) (放射線肺臓炎を含む)
(11) 重症感染症: 重症感染症 (化学療法と併用する)
(12) 結核性疾患: 肺結核 (粟粒結核, 重症結核に限る) (抗結核剤と併用する), 結核性髄膜炎 (抗結核剤と併用する), 結核性胸膜炎 (抗結核剤と併用する), 結核性腹膜炎 (抗結核剤と併用する), 結核性心嚢炎 (抗結核剤と併用する)
(13) 神経疾患: 脳脊髄炎 (脳炎, 脊髄炎を含む) (但し, 一次性脳炎の場合は頭蓋内圧亢進症状がみられ, かつ他剤で効果が不十分なときに短期間用いること), 末梢神経炎 (ギランバレー症候群を含む), 筋強直症, 重症筋無力症, 多発性硬化症 (視束脊髄炎を含む), 小舞蹈病, 顔面神経麻痺, 脊髄蜘蛛膜炎
(14) 悪性腫瘍: 悪性リンパ腫 (リンパ肉腫症, 細網肉腫症, ホジキン病, 皮膚細網症, 菌状肉肉症) 及び類似疾

患 (近縁疾患), 好酸性肉芽腫, 乳癌の再発転移

(15) 抗悪性腫瘍剤 (シスプラチンなど) 投与に伴う消化器症状 (悪心・嘔吐)

(16) 外科疾患: 副腎摘除, 副腎皮質機能不全患者に対する外科的侵襲, 侵襲後肺水腫, 臓器・組織移植, 蛇毒・昆虫毒 (重症の虫さされを含む), 原因不明の発熱

(17) 産婦人科疾患: 卵管整形術後の癒着防止

(18) 泌尿器科疾患: 前立腺癌 (他の療法が無効な場合), 陰茎硬結

(19) 皮膚科疾患: ★湿疹・皮膚炎群 (急性湿疹, 亜急性湿疹, 慢性湿疹, 接触皮膚炎, 貨幣状湿疹, 自家感作性皮膚炎, アトピー皮膚炎, 乳・幼・小児湿疹, ビダール苔癬, その他の神経皮膚炎, 脂漏性皮膚炎, 進行性指掌角皮症, その他の手指の皮膚炎, 陰部あるいは肛門湿疹, 耳介及び外耳道の湿疹・皮膚炎, 鼻前庭及び鼻翼周辺の湿疹・皮膚炎など) (但し, 重症例以外は極力投与しないこと), ★痒疹群 (小児ストロフルス, 蕁麻疹様苔癬, 固定蕁麻疹を含む) (但し, 重症例に限る。また, 固定蕁麻疹は局注が望ましい), 蕁麻疹 (慢性例を除く) (重症例に限る), ★乾癬及び類症 [尋常性乾癬 (重症例), 関節症性乾癬, 乾癬性紅皮症, 膿疱性乾癬, 稽留性肢端皮膚炎, 疱疹状膿痂疹, ライター症候群], ★掌蹠膿疱症 (重症例に限る), ★扁平苔癬 (重症例に限る), 成年性浮腫性硬化症, 紅斑症 (★多形滲出性紅斑, 結節性紅斑) (但し, 多形滲出性紅斑の場合は重症例に限る), IgA血管炎 (重症例に限る), ウェーバークリスチャン病, 粘膜皮膚眼症候群 [開

口部びらん性外皮症, スチブンス・ジョンソン病, 皮膚口内炎, フックス症候群, ベーチェット病 (眼症状のない場合), リップシュッツ急性陰門潰瘍], レイノー病, ★円形脱毛症 (悪性型に限る), 天疱瘡群 (尋常性天疱瘡, 落葉状天疱瘡, Senear-Usher症候群, 増殖性天疱瘡), デューリング疱疹状皮膚炎 (類天疱瘡, 妊娠性疱疹を含む), 先天性表皮水疱症, 帯状疱疹 (重症例に限る), ★紅皮症 (ヘブラ紅色秕糠疹を含む), 顔面播種状粟粒性狼瘡 (重症例に限る), アレルギー性血管炎及びその類症 (急性痘瘡様苔癬状秕糠疹を含む), 潰瘍性慢性膿皮症, 新生児スクレレーマ

(20) 眼科疾患: 内眼・視神経・眼窩・眼筋の炎症性疾患の対症療法 (ブドウ膜炎, 網脈絡膜炎, 網膜血管炎, 視神経炎, 眼窩炎性偽腫瘍, 眼窩漏斗尖端部症候群, 眼筋麻痺), 外眼部及び前眼部の炎症性疾患の対症療法で点眼が不相当又は不十分な場合 (眼瞼炎, 結膜炎, 角膜炎, 強膜炎, 虹彩毛様体炎), 眼科領域の術後炎症

(21) 耳鼻咽喉科疾患: 急性・慢性中耳炎, 滲出性中耳炎・耳管狭窄症, メニエル病及びメニエル症候群, 急性感音性難聴, 血管運動 (神経) 性鼻炎, アレルギー性鼻炎, 花粉症 (枯草熱), 進行性壊疽性鼻炎, 喉頭炎・喉頭浮腫, 耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法, 嗅覚障害, 急性・慢性 (反復性) 唾液腺炎

(22) 歯科・口腔外科疾患: 難治性口内炎及び舌炎 (局所療法で治癒しないもの)

(23) 代謝性疾患: 全身性ALアミロイドーシス

〈注釈〉★印の附されている適応に対

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む。)

しては、外用剤を用いても効果が不十分な場合あるいは十分な効果を期待し得ないと推定される場合にのみ用いることとされたものを示す

【用】(内) ①1日0.5～8mgを1～4回に分割。②抗悪性腫瘍剤 (シスプラチンなど) 投与に伴う消化器症状 (悪心・嘔吐) の場合: 1日4～20mgを1～2回に分割。1日最大20mgまで。③全身性ALアミロイドーシスの場合: 他の薬剤との併用において, 1日40mgを1, 8, 15, 22日目に投与する。28日を1サイクルとして, 最大6サイクルまで投与を繰り返す

【禁】本剤の成分に対し過敏症, 次の薬剤を使用中: デスマプレシン酢酸塩水和物 (男性における夜間多尿による夜間頻尿), リルピピリン塩酸塩, リルピピリン塩酸塩・テノホビル アラナフェナミドフマル酸塩・エムトリシタピン, リルピピリン塩酸塩・テノホビル ジソプロキシシルフマル酸塩・エムトリシタピン, リルピピリン塩酸塩・ドルテグラビルナトリウム, ダクラタスビル塩酸塩, アスナプレビル, ダクラタスビル塩酸塩・アスナプレビル・ベクラブビル塩酸塩

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断。動物: 催奇形作用 (口蓋裂の発生), 新生児に副腎不全。授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

.....
(デキサメタゾン)

▶デカドロン錠4mg (採用)

Decadron 4mg/錠 [日医工]

(ハイリスク)

【効】(1) 内分泌疾患: 慢性副腎皮質機能不全 (原発性, 続発性, 下垂体性, 医原性), 急性副腎皮質機能不全 (副腎クリーゼ), 副腎性器症候群, 亜急

性甲状腺炎, 甲状腺中毒症 [甲状腺 (中毒性) クリーゼ], 甲状腺疾患に伴う悪性眼球突出症, ACTH単独欠損症, 特発性低血糖症, 下垂体抑制試験

(2) リウマチ性疾患: 関節リウマチ, 若年性関節リウマチ (スチル病を含む), リウマチ熱 (リウマチ性心炎を含む), リウマチ性多発筋痛, 強直性脊椎炎 (リウマチ性脊椎炎)

(3) 膠原病: エリテマトーデス (全身性及び慢性円板状), 全身性血管炎 (高安動脈炎, 結節性多発動脈炎, 顕微鏡的多発血管炎, 多発血管炎性肉芽腫症を含む), 多発性筋炎 (皮膚筋炎), 強皮症

(4) 腎疾患: ネフローゼ及びネフローゼ症候群

(5) 心疾患: うっ血性心不全

(6) アレルギー性疾患: 気管支喘息, 喘息性気管支炎 (小児喘息性気管支炎を含む), 薬剤その他の化学物質によるアレルギー・中毒 (薬疹, 中毒疹を含む), 血清病

(7) 血液疾患: 紫斑病 (血小板減少性及び血小板非減少性), 再生不良性貧血, 白血病 (急性白血病, 慢性骨髄性白血病の急性転化, 慢性リンパ性白血病) (皮膚白血病を含む), 溶血性貧血 (免疫性又は免疫性機序の疑われるもの), 顆粒球減少症 (本態性, 続発性)

(8) 消化器疾患: 潰瘍性大腸炎, 限局性腸炎, 重症消耗性疾患の全身状態の改善 (癌末期, スプルーを含む)

(9) 肝疾患: 劇症肝炎 (臨床的に重症とみなされるものを含む), 胆汁うっ滞型急性肝炎, 慢性肝炎 (活動型, 急性再燃型, 胆汁うっ滞型) (但し, 一般的治療に反応せず肝機能の著しい異常が持続する難治性のものに限る), 肝硬変 (活動型, 難治性腹水を伴うも

の、胆汁うっ滞を伴うもの)

(10) 肺疾患：サルコイドーシス (但し、両側肺門リンパ節腫脹のみの場合を除く)、びまん性間質性肺炎 (肺線維症)(放射線肺臓炎を含む)

(11) 重症感染症：重症感染症 (化学療法と併用する)

(12) 結核性疾患：肺結核 (粟粒結核、重症結核に限る)(抗結核剤と併用する)、結核性髄膜炎 (抗結核剤と併用する)、結核性胸膜炎 (抗結核剤と併用する)、結核性腹膜炎 (抗結核剤と併用する)、結核性心嚢炎 (抗結核剤と併用する)

(13) 神経疾患：脳脊髄炎 (脳炎、脊髄炎を含む)(但し、一次性脳炎の場合は頭蓋内圧亢進症状がみられ、かつ他剤で効果が不十分なときに短期間用いること)、末梢神経炎 (ギランバレー症候群を含む)、筋強直症、重症筋無力症、多発性硬化症 (視束脊髄炎を含む)、小舞蹈病、顔面神経麻痺、脊髄蜘蛛膜炎

(14) 悪性腫瘍：悪性リンパ腫 (リンパ肉腫症、細網肉腫症、ホジキン病、皮膚細網症、歯状肉腫) 及び類似疾患 (近縁疾患)、好酸性肉芽腫、乳癌の再発転移

(15) 抗悪性腫瘍剤 (シスプラチンなど) 投与に伴う消化器症状 (悪心・嘔吐)

(16) 外科疾患：副腎摘除、副腎皮質機能不全患者に対する外科的侵襲、侵襲後肺水腫、臓器・組織移植、蛇毒・昆虫毒 (重症の虫さされを含む)、原因不明の発熱

(17) 産婦人科疾患：卵管整形術後の癒着防止

(18) 泌尿器科疾患：前立腺癌 (他の療法が無効な場合)、陰茎硬結

(19) 皮膚科疾患：★湿疹・皮膚炎群 (急性湿疹、亜急性湿疹、慢性湿疹、接触皮膚炎、貨幣状湿疹、自家感作性皮膚炎、アトピー皮膚炎、乳・幼・小児湿疹、ピダール苔癬、その他の神経皮膚炎、脂漏性皮膚炎、進行性指掌角皮症、その他の手指の皮膚炎、陰部あるいは肛門湿疹、耳介及び外耳道の湿疹・皮膚炎、鼻前庭及び鼻翼周辺の湿疹・皮膚炎など)(但し、重症例以外は極力投与しないこと)、★痒疹群 (小児ストロフルス、尋麻疹様苔癬、固定尋麻疹を含む)(但し、重症例に限る。また、固定尋麻疹は局注が望ましい)、

尋麻疹 (慢性例を除く)(重症例に限る)、★乾癬及び類症 [尋常性乾癬 (重症例)、関節症性乾癬、乾癬性紅皮症、膿疱性乾癬、稽留性肢端皮膚炎、疱疹状膿痂疹、ライター症候群)、★掌蹠膿疱症 (重症例に限る)、★扁平苔癬 (重症例に限る)、成年性浮腫性硬化症、紅斑症 (★多形滲出性紅斑、結節性紅斑)(但し、多形滲出性紅斑の場合は重症例に限る)、IgA血管炎 (重症例に限る)、ウェーバークリスチャン病、粘膜皮膚眼症候群 [開口部びらん性外皮症、スチブンス・ジョンソン病、皮膚口内炎、フックス症候群、ベーチェット病 (眼症状のない場合)、リップシュッツ急性陰門潰瘍)、レイノー病、★円形脱毛症 (悪性型に限る)、天疱瘡群 (尋常性天疱瘡、落葉状天疱瘡、Senear-Usher症候群、増殖性天疱瘡)、デューリング疱疹状皮膚炎 (類天疱瘡、妊娠性疱疹を含む)、先天性表皮水疱症、带状疱疹 (重症例に限る)、★紅皮症 (ヘブラ紅色靴糠疹を含む)、顔面播種状粟粒性狼瘡 (重症例に限る)、アレルギー性血管炎及びその類症 (急性痘瘡

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む。)

様苔癬状枇糠疹を含む), 潰瘍性慢性膿皮症, 新生児スクレレーマ

(20) 眼科疾患: 内眼・視神経・眼窩・眼筋の炎症性疾患の対症療法 (ブドウ膜炎, 網脈絡膜炎, 網膜血管炎, 視神経炎, 眼窩炎性偽腫瘍, 眼窩漏斗尖端部症候群, 眼筋麻痺), 外眼部及び前眼部の炎症性疾患の対症療法で点眼が不適当又は不十分な場合 (眼瞼炎, 結膜炎, 角膜炎, 強膜炎, 虹彩毛様体炎), 眼科領域の術後炎症

24

(21) 耳鼻咽喉科疾患: 急性・慢性中耳炎, 滲出性中耳炎・耳管狭窄症, メニエル病及びメニエル症候群, 急性感音性難聴, 血管運動 (神経) 性鼻炎, アレルギー性鼻炎, 花粉症 (枯草熱), 進行性壊疽性鼻炎, 喉頭炎・喉頭浮腫, 耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法, 嗅覚障害, 急性・慢性 (反復性) 唾液腺炎

(22) 歯科・口腔外科疾患: 難治性口内炎及び舌炎 (局所療法で治癒しないもの)

(23) 代謝性疾患: 全身性ALアミロイドーシス

〈注釈〉★印の附されている適応に対しては, 外用剤を用いても効果が不十分な場合あるいは十分な効果を期待し得ないと推定される場合にのみ用いることとされたものを示す

【用】(内) ①1日0.5~8mgを1~4回に分割. ②抗悪性腫瘍剤 (シスプラチンなど) 投与に伴う消化器症状 (悪心・嘔吐) の場合: 1日4~20mgを1~2回に分割. 1日最大20mgまで. ③全身性ALアミロイドーシスの場合: 他の薬剤との併用において, 1日40mgを1, 8, 15, 22日目に投与する. 28日を1サイクルとして, 最大6サイクルまで投与を繰り返す

【禁】本剤の成分に対し過敏症, 次の薬剤を使用中: デスマプレシン酢酸塩水和物 (男性における夜間多尿による夜間頻尿), リルピピリン塩酸塩, リルピピリン塩酸塩・テノホビル アラナフェナミドフマル酸塩・エムトリシタビン, リルピピリン塩酸塩・テノホビル ジソプロキシシルフマル酸塩・エムトリシタビン, リルピピリン塩酸塩・ドルテグラビルナトリウム, ダクラタスビル塩酸塩, アスナプレビル, ダクラタスビル塩酸塩・アスナプレビル・ベクラブビル塩酸塩

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断. 動物: 催奇形作用 (口蓋裂の発生), 新生児に副腎不全. 授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

……………
(デキサメタゾン)

▶デカドロンエリキシル0.01% (採用)

Decadron 0.1mg/mL [日医工]

(ハイリスク)

【効】(1) 内分泌疾患: 慢性副腎皮質機能不全 (原発性, 続発性, 下垂体性, 医原性), 急性副腎皮質機能不全 (副腎クリーゼ), 副腎性器症候群, 亜急性甲状腺炎, 甲状腺中毒症 [甲状腺 (中毒性) クリーゼ], 甲状腺疾患に伴う悪性眼球突出症, ACTH単独欠損症, 特発性低血糖症, 下垂体抑制試験
(2) リウマチ性疾患: 関節リウマチ, 若年性関節リウマチ (スチル病を含む), リウマチ熱 (リウマチ性心炎を含む), リウマチ性多発筋痛, 強直性脊椎炎 (リウマチ性脊椎炎)

(3) 膠原病: エリテマトーデス (全身性及び慢性円板状), 全身性血管炎 (高安動脈炎, 結節性多発動脈炎, 顕微鏡的多発血管炎, 多発血管炎性肉芽

腫症を含む), 多発性筋炎 (皮膚筋炎), 強皮症

(4) 腎疾患: ネフローゼ及びネフローゼ症候群

(5) 心疾患: うっ血性心不全

(6) アレルギー性疾患: 気管支喘息, 喘息性気管支炎 (小児喘息性気管支炎を含む), 薬剤その他の化学物質によるアレルギー・中毒 (薬疹, 中毒疹を含む), 血清病

(7) 血液疾患: 紫斑病 (血小板減少性及び血小板非減少性), 再生不良性貧血, 白血病 (急性白血病, 慢性骨髄性白血病の急性転化, 慢性リンパ性白血病) (皮膚白血病を含む), 溶血性貧血 (免疫性又は免疫性機序の疑われるもの), 顆粒球減少症 (本態性, 続発性)

(8) 消化器疾患: 潰瘍性大腸炎, 限局性腸炎, 重症消耗性疾患の全身状態の改善 (癌末期, スプルーを含む)

(9) 肝疾患: 劇症肝炎 (臨床的に重症とみなされるものを含む), 胆汁うっ滞型急性肝炎, 慢性肝炎 (活動型, 急性再燃型, 胆汁うっ滞型) (但し, 一般的治療に反応せず肝機能の著しい異常が持続する難治性のものに限る), 肝硬変 (活動型, 難治性腹水を伴うもの, 胆汁うっ滞を伴うもの)

(10) 肺疾患: サルコイドーシス (但し, 両側肺門リンパ節腫脹のみの場合を除く), びまん性間質性肺炎 (肺線維症) (放射線肺臓炎を含む)

(11) 重症感染症: 重症感染症 (化学療法と併用する)

(12) 結核性疾患: 肺結核 (粟粒結核, 重症結核に限る) (抗結核剤と併用する), 結核性髄膜炎 (抗結核剤と併用する), 結核性胸膜炎 (抗結核剤と併用する), 結核性腹膜炎 (抗結核剤と併用する), 結核性心嚢炎 (抗結核

剤と併用する)

(13) 神経疾患: 脳脊髄炎 (脳炎, 脊髄炎を含む) (但し, 一次性脳炎の場合は頭蓋内圧亢進症状がみられ, かつ他剤で効果が不十分なときに短期間用いること), 末梢神経炎 (ギランバレー症候群を含む), 筋強直症, 重症筋無力症, 多発性硬化症 (視束脊髄炎を含む), 小舞蹈病, 顔面神経麻痺, 脊髄蜘蛛膜炎

(14) 悪性腫瘍: 悪性リンパ腫 (リンパ肉腫症, 細網肉腫症, ホジキン病, 皮膚細網症, 菌状息肉症) 及び類似疾患 (近縁疾患), 好酸性肉芽腫, 乳癌の再発転移

(15) 外科疾患: 副腎摘除, 副腎皮質機能不全患者に対する外科的侵襲, 侵襲後肺水腫, 臓器・組織移植, 蛇毒・昆虫毒 (重症の虫さされを含む), 原因不明の発熱

(16) 産婦人科疾患: 卵管整形術後の癒着防止

(17) 泌尿器科疾患: 前立腺癌 (他の療法が無効な場合), 陰茎硬結

(18) 皮膚科疾患: ★湿疹・皮膚炎群 (急性湿疹, 亜急性湿疹, 慢性湿疹, 接触皮膚炎, 貨幣状湿疹, 自家感作性皮膚炎, アトピー皮膚炎, 乳・幼・小児湿疹, ビダール苔癬, その他の神経皮膚炎, 脂漏性皮膚炎, 進行性指掌角皮症, その他の手指の皮膚炎, 陰部あるいは肛門湿疹, 耳介及び外耳道の湿疹・皮膚炎, 鼻前庭及び鼻翼周辺の湿疹・皮膚炎など) (但し, 重症例以外は極力投与しないこと), ★痒疹群 (小児ストロフルス, 蕁麻疹様苔癬, 固定蕁麻疹を含む) (但し, 重症例に限る. また, 固定蕁麻疹は局注が望ましい), 蕁麻疹 (慢性例を除く) (重症例に限る), ★乾癬及び類症 [尋常性乾

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む。)

癬 (重症例), 関節症性乾癬, 乾癬性紅皮症, 膿疱性乾癬, けい留性肢端皮膚炎, 疱疹状膿痂疹, ライター症候群), ★掌趾膿疱症 (重症例に限る), ★扁平苔癬 (重症例に限る), 成年性浮腫性硬化症, 紅斑症 (★多形滲出性紅斑, 結節性紅斑)(但し, 多形滲出性紅斑の場合は重症例に限る), IgA血管炎 (重症例に限る), ウェーバークリスチャン病, 粘膜皮膚眼症候群 (開口部びらん性外皮症, ステブンス・ジョンソン病, 皮膚口内炎, フックス症候群, ベーチェット病 (眼症状のない場合), レイノー病, ★円形脱毛症 (悪性型に限る), 天疱瘡群 (尋常性天疱瘡, 落葉状天疱瘡, Senear-Usher症候群, 増殖性天疱瘡), デューリング疱疹状皮膚炎 (類天疱瘡, 妊娠性疱疹を含む), 先天性表皮水疱症, 帯状疱疹 (重症例に限る), ★紅皮症 (ヘブラ紅色秕糠疹を含む), 顔面播種状粟粒性狼瘡 (重症例に限る), アレルギー性血管炎及びその類症 (急性痘瘡様苔癬状秕糠疹を含む), 潰瘍性慢性膿皮症, 新生児スクレレマ

(19) 眼科疾患: 内眼・視神経・眼窩・眼筋の炎症性疾患の対症療法 (ブドウ膜炎, 網脈絡膜炎, 網膜血管炎, 視神経炎, 眼窩炎性偽腫瘍, 眼窩漏斗尖端部症候群, 眼筋麻痺), 外眼部及び前眼部の炎症性疾患の対症療法で点眼が不適當又は不十分な場合 (眼瞼炎, 結膜炎, 角膜炎, 強膜炎, 虹彩毛様体炎), 眼科領域の術後炎症

(20) 耳鼻咽喉科疾患: 急性・慢性中耳炎, 滲出性中耳炎・耳管狭窄症, メニエル病及びメニエル症候群, 急性感音性難聴, 血管運動 (神経) 性鼻炎, アレルギー性鼻炎, 花粉症 (枯草

熱), 進行性壊疽性鼻炎, 喉頭炎・喉頭浮腫, 耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法, 嗅覚障害, 急性・慢性 (反復性) 唾液腺炎

(21) 歯科・口腔外科疾患: 難治性口内炎及び舌炎 (局所療法で治癒しないもの)

〈注釈〉★印の附されている適応に対しては, 外用剤を用いても効果が不十分な場合あるいは十分な効果を期待し得ないや推定される場合にのみ用いることとされたものを示す

【用】(内) 1日0.5~8mgを1~4回に分割, 小児: 1日0.15~4mgを1~4回に分割

【禁】本剤の成分に対し過敏症, 次の薬剤を使用中: ジスルフィラム, シアナムイド, デスモプレシン酢酸塩水和物 (男性における夜間多尿による夜間頻尿), リルピピリン塩酸塩, リルピピリン塩酸塩・テノホビル アラフェナミドフマル酸塩・エムトリシタピン, リルピピリン塩酸塩・テノホビル ジソプロキシシルフマル酸塩・エムトリシタピン, リルピピリン塩酸塩・ドルテグラビルナトリウム, ダクラタスビル塩酸塩, アスナプレビル, ダクラタスビル塩酸塩・アスナプレビル・ベクラブビル塩酸塩

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 動物: 催奇形作用 (口蓋裂の発生), 新生児に副腎不全, 授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

.....
(デキサメタゾンパルミチン酸エステル)

▶**リメタゾン静注2.5mg (採用)** (調)
Limethason 4mg1mL/管 (デキサメタゾンとして2.5mg) [田辺三菱]
(ハイリスク)

【効】関節リウマチ

【用】(注) 1回デキサメタゾンとして2.5mg (1管) を2週に1回静注

【禁】本剤の成分に対し過敏症、デスモプレシン酢酸塩水和物 (男性における夜間多尿による夜間頻尿) を投与中
 【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。新生児に副腎不全、血圧上昇、心筋壁の肥厚。動物：催奇形作用。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

.....
 (デキサメタゾンリン酸エステルナトリウム)

▶ オルガドロン注射液3.8mg (採用)

Orgadron 5mg1mL/管 (デキサメタゾンとして3.8mg) [アスペン]

ハイリスク

【貯法】遮光

【効】(1) 内分泌疾患：慢性副腎皮質機能不全 (原発性, 続発性, 下垂体性, 医原性)〔筋注〕, 急性副腎皮質機能不全 (副腎クリーゼ)〔静注, 点滴, 筋注〕, 副腎性器症候群〔筋注〕, 亜急性甲状腺炎〔筋注〕, 甲状腺中毒症〔甲状腺 (中毒性) クリーゼ〕〔静注, 点滴, 筋注〕, 甲状腺疾患に伴う悪性眼球突出症〔筋注〕

(2) リウマチ性疾患：関節リウマチ〔筋注, 関節〕, 若年性関節リウマチ (スチル病を含む)〔筋注, 関節〕, リウマチ熱 (リウマチ性心炎を含む)〔筋注, 点滴, 筋注〕, リウマチ性多発筋痛〔筋注〕, 強直性脊椎炎 (リウマチ性脊椎炎)〔筋注〕

(3) 膠原病：エリテマトーデス (全身性及び慢性円板状)〔筋注, 点滴, 筋注〕, 全身性血管炎 (高安動脈炎, 結節性多発動脈炎, 顕微鏡的多発血管炎, 多発血管炎性肉芽腫症を含む)

〔筋注, 点滴, 筋注〕, 多発性筋炎 (皮膚筋炎)〔筋注, 点滴, 筋注〕, 強皮症〔筋注〕

(4) 腎疾患：ネフローゼ及びネフローゼ症候群〔筋注, 点滴, 筋注〕

(5) 心疾患：うっ血性心不全〔筋注, 点滴, 筋注〕

(6) アレルギー疾患：気管支喘息〔静注, 点滴, 筋注 (但し, 筋肉内注射以外の投与方法では不適當な場合に限る), ネブ〕, 喘息性気管支炎 (小児喘息性気管支炎を含む)〔筋注, ネブ〕, 喘息発作重積状態〔静注, 点滴〕, 薬剤その他の化学物質によるアレルギー・中毒 (薬疹, 中毒疹を含む)〔筋注, 点滴, 筋注〕, 血清病〔静注, 点滴, 筋注〕, アナフィラキシーショック〔静注, 点滴〕

(7) 重症感染症：重症感染症 (化学療法と併用する)〔静注, 点滴, 筋注〕

(8) 血液疾患：溶血性貧血 (免疫性又は免疫性機序の疑われるもの)〔静注, 点滴, 筋注〕, 白血病 (急性白血病, 慢性骨髄性白血病の急性転化, 慢性リンパ性白血病) (皮膚白血病を含む)〔静注, 点滴, 筋注〕, 顆粒球減少症 (本態性, 続発性)〔静注, 点滴, 筋注〕, 紫斑病 (血小板減少性及び血小板非減少性)〔静注, 点滴, 筋注〕, 再生不良性貧血〔静注, 点滴, 筋注〕, 凝固因子の障害による出血性素因〔静注, 点滴, 筋注〕

(9) 消化器疾患：限局性腸炎〔筋注, 点滴, 筋注, 注腸〕, 潰瘍性大腸炎〔筋注, 点滴, 筋注, 注腸〕

(10) 重症消耗性疾患：重症消耗性疾患の全身状態の改善 (癌末期, スプルーを含む)〔筋注, 点滴, 筋注〕

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む。)

(11) 肝疾患：劇症肝炎 (臨床的に重症とみなされるものを含む)〔静注, \$ 点滴, \$ 筋注〕, 肝硬変 (活動型, 難治性腹水を伴うもの, 胆汁うっ滞を伴うもの)〔\$ 筋注〕

(12) 肺疾患：びまん性間質性肺炎 (肺線維症) (放射線肺臓炎を含む)〔\$ 静注, 点滴, ネブ〕

(13) 神経疾患：脳脊髄炎 (脳炎, 脊髄炎を含む) (但し, 一次性脳炎の場合は頭蓋内圧亢進症状がみられ, かつ他剤で効果が不十分なときに短期間用いること)〔静注, 点滴, \$ 筋注〕, 末梢神経炎 (ギランバレー症候群を含む)〔\$ 静注, \$ 点滴, \$ 筋注〕, 重症筋無力症〔静注, 点滴, \$ 筋注〕, 多発性硬化症 (視束脊髄炎を含む)〔静注, 点滴, \$ 筋注〕, 小舞蹈病〔\$ 筋注〕, 顔面神経麻痺〔\$ 筋注〕, 脊髄蜘蛛膜炎〔\$ 筋注〕

(14) 悪性腫瘍：悪性リンパ腫 (リンパ肉腫症, 細網肉腫症, ホジキン病, 皮膚細網症, 菌状肉腫症) 及び類似疾患 (近縁疾患)〔静注, 点滴, \$ 筋注〕, 好酸性肉芽腫〔静注, 点滴, \$ 筋注〕, 乳癌の再発転移〔\$ 筋注〕, 以下の悪性腫瘍に対する他の抗悪性腫瘍剤との併用療法：多発性骨髄腫〔点滴〕

(15) 抗悪性腫瘍剤 (シスプラチンなど) 投与に伴う消化器症状 (悪心・嘔吐)〔静注, 点滴〕

(16) 代謝・栄養障害：特発性低血糖症〔静注, 点滴, \$ 筋注〕

(17) 外科疾患：副腎摘除〔静注, 点滴, 筋注〕, 臓器・組織移植〔\$ 筋注〕, 侵襲後肺水腫〔静注, ネブ〕, 副腎皮質機能不全患者に対する外科的侵襲〔\$ 筋注〕, 外科的ショック及び外科的ショック様状態〔静注〕, 脳浮腫

〔静注〕, 輸血による副作用〔静注〕, 気管支痙攣 (術中)〔静注〕, 蛇毒・昆虫毒 (重症の虫さされを含む)〔\$ 筋注〕, 手術後の腹膜癒着防止〔腹腔〕

(18) 整形外科疾患：強直性脊椎炎 (リウマチ性脊椎炎) に伴う四肢関節炎〔関節〕, 関節周囲炎 (非感染性のものに限る)〔軟組織, 腱鞘, 滑囊〕, 腱炎 (非感染性のものに限る)〔軟組織, 腱鞘〕, 腱鞘炎 (非感染性のものに限る)〔腱鞘〕, 腱周囲炎 (非感染性のものに限る)〔軟組織, 腱鞘, 滑囊〕, 滑液包炎 (非感染性のものに限る)〔滑囊〕, 変形性関節症 (炎症症状がはっきり認められる場合)〔関節〕, 非感染性慢性関節炎〔関節〕, 痛風性関節炎〔関節〕, 椎間板ヘルニアにおける神経根炎 (根性坐骨神経痛を含む)〔硬膜外〕, 脊髄浮腫〔静注, 硬膜外〕

(19) 産婦人科疾患：卵管整形術後の癒着防止〔\$ 筋注, 卵腔〕

(20) 泌尿器科疾患：前立腺癌 (他の療法が無効な場合)〔\$ 筋注〕, 陰茎硬結〔\$ 筋注, 皮内〕

(21) 皮膚疾患：湿疹・皮膚炎群 (急性湿疹, 亜急性湿疹, 慢性湿疹, 接触皮膚炎, 貨幣状湿疹, 自家感作性皮膚炎, アトピー皮膚炎, 乳・幼・小児湿疹, ビダール苔癬, その他の神経皮膚炎, 脂漏性皮膚炎, 進行性指掌角皮症, その他の手指の皮膚炎, 陰部あるいは肛門湿疹, 耳介及び外耳道の湿疹・皮膚炎, 鼻前庭及び鼻翼周辺の湿疹・皮膚炎など) (但し, 重症例以外は極力投与しないこと)〔◎\$ 筋注, ◎皮内 (但し, 局注は浸潤, 苔癬化の著しい場合のみとする)〕, 痒疹群 (小児ストロフルス, 蕁麻疹様苔癬, 固定蕁麻疹を含む) (但し, 重症例に限る。ま

た, 固定蕁麻疹は局注が望ましい)〔◎ §筋注, ◎皮内〕, 蕁麻疹 (慢性例を除く) (重症例に限る)〔§点滴, §筋注〕, 乾癬及び類症〔尋常性乾癬 (重症例), 関節症性乾癬, 乾癬性紅皮症, 膿疱性乾癬, 稽留性肢端皮膚炎, 疱疹状膿痂疹, ライター症候群〕〔◎ §点滴, ◎ §筋注, ◎皮内 (尋常性乾癬のみ)〕, 掌蹠膿疱症 (重症例に限る)〔◎ §筋注〕, 扁平苔癬 (重症例に限る)〔◎ §筋注, ◎皮内〕, 成年性浮腫性硬化症〔§筋注〕, 紅斑症 (◎多形滲出性紅斑, 結節性紅斑) (但し, 多形滲出性紅斑の場合は重症例に限る)〔§筋注〕, 粘膜皮膚眼症候群 (開口部びらん性外皮症, スチブンス・ジョンソン病, 皮膚口内炎, フックス症候群, ベーチェット病 (眼症状のない場合), リップシュツ急性陰門潰瘍)〔§点滴, §筋注〕, 円形脱毛症 (悪性型に限る)〔◎皮内〕, 天疱瘡群 (尋常性天疱瘡, 落葉状天疱瘡, Senear-Usher症候群, 増殖性天疱瘡)〔§点滴, §筋注〕, デューリング疱疹状皮膚炎 (類天疱瘡, 妊娠性疱疹を含む)〔§点滴, §筋注〕, 帯状疱疹 (重症例に限る)〔§筋注〕, 紅皮症 (ヘブラ紅色秕糠疹を含む)〔◎ §点滴, ◎ §筋注〕, 早期ケロイド及びケロイド防止〔◎皮内〕, 新生児スクレレマ〔§筋注〕

(22) 眼疾患: 内眼・視神経・眼窩・眼筋の炎症性疾患の対症療法 (ブドウ膜炎, 網脈絡膜炎, 網膜血管炎, 視神経炎, 眼窩炎性偽腫瘍, 眼窩漏斗尖端部症候群, 眼筋麻痺)〔§静注, §筋注, 結膜, 球後, 点眼〕, 外眼部及び前眼部の炎症性疾患の対症療法で点眼が不適當又は不十分な場合 (眼瞼炎, 結膜炎, 角膜炎, 強膜炎, 虹彩毛様体

炎)〔§静注, §筋注, 結膜, 球後〕, 眼科領域の術後炎症〔§静注, §筋注, 結膜, 点眼〕

(23) 耳鼻咽喉科疾患: 急性・慢性中耳炎〔§静注, §点滴, §筋注, 中耳〕, 滲出性中耳炎・耳管狭窄症〔§静注, §点滴, §筋注, 中耳, 耳管〕, メニエル病及びメニエル症候群〔静注, 点滴, 筋注〕, 急性感音性難聴〔静注, 点滴, 筋注〕, 血管運動 (神経) 性鼻炎〔筋注, ネブ, 鼻腔, 鼻甲介〕, アレルギー性鼻炎〔筋注, ネブ, 鼻腔, 鼻甲介〕, 花粉症 (枯草熱)〔筋注, ネブ, 鼻腔, 鼻甲介〕, 副鼻腔炎・鼻茸〔筋注, ネブ, 鼻腔, 副鼻, 鼻茸〕, 進行性壞疽性鼻炎〔静注, 点滴, 筋注, ネブ, 鼻腔, 副鼻, 喉頭〕, 喉頭炎・喉頭浮腫〔静注, 点滴, 筋注, ネブ, 喉頭〕, 喉頭ポリープ・結節〔§静注, §点滴, §筋注, ネブ, 喉頭〕, 食道の炎症 (腐蝕性食道炎, 直達鏡使用後) 及び食道拡張術後〔静注, 点滴, 筋注, ネブ, 食道〕, 耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法〔静注, 点滴, 筋注, 軟組織, 皮内, ネブ, 鼻腔, 副鼻, 鼻甲介, 喉頭, 中耳, 食道〕, 難治性口内炎及び舌炎 (局所療法で治癒しないもの)〔軟組織〕

〔注釈〕(1) 投与法の略語は次のとおり。静注: 静脈内注射。点滴: 点滴静脈内注射。筋注: 筋肉内注射。関節: 関節腔内注射。軟組織: 軟組織内注射。腱鞘: 腱鞘内注射。滑囊: 滑液囊内注入。硬膜外: 硬膜外注射。腹腔: 腹腔内注入。皮内: 局所皮内注射。卵腔: 卵管腔内注入。注腸: 注腸。結膜: 結膜下注射。球後: 球後注射。点眼: 点眼。ネブ: ネブライザー。鼻腔: 鼻腔内注入。副鼻: 副鼻腔内注

24. ホルモン剤（抗ホルモン剤を含む。）

入。鼻甲介：鼻甲介内注射。鼻茸：鼻茸内注射。喉頭：喉頭・気管注入。中耳：中耳腔内注入。耳管：耳管内注入。食道：食道注入。(2) §印は次記の場合にのみ用いること。1) 静脈内注射及び点滴静脈内注射：経口投与不能時、緊急時及び筋肉内注射不適時。2) 筋肉内注射：経口投与不能時。(3) ©印は外用剤を用いても効果が不十分な場合あるいは十分な効果を期待し得ないと推定される場合のみ用いること

24

【用】(注)〔投与量はデキサメタゾンとして〕静注・筋注：1回1.65～6.6mg、3～6時間毎。点滴静注：1回1.65～8.3mg、1日1～2回。関節腔内注射：1回0.66～4.1mg（投与間隔を2週間以上とすること）。軟組織内注射：1回1.65～5.0mg（投与間隔を2週間以上とすること）。腱鞘内注射：1回0.66～2.1mg（投与間隔を2週間以上とすること）。滑液嚢内注入：1回0.66～4.1mg（投与間隔を2週間以上とすること）。硬膜外注射：1回1.65～8.3mg（投与間隔を2週間以上とすること）。腹腔内注入：1回1.65mg。局所皮内注射：1回0.04～0.08mg宛0.83mgまで週1回。卵管腔内注入：1回0.33～0.83mg。注腸：1回0.33～5.0mg。結膜下注射：1回0.33～2.1mg、その液量は0.2～0.5mL。球後注射：1回0.83～4.1mg、その液量は0.5～1.0mL。点眼：1回0.21～0.83mg/mL溶液1～2滴を1日3～8回。ネブライザー：1回0.08～1.65mg、1日1～3回。鼻腔内注入・副鼻腔内注入：1回0.08～1.65mg、1日1～3回。鼻甲介内注射・鼻茸内注射：1回0.66～4.1mg。喉頭・気管注入・中耳腔内注入・耳管内注入：1回0.08～1.65mg、1日1～3回。食道注入：1回0.83～1.65mg。〔多

発性骨髄腫に対する他の抗悪性腫瘍剤との併用療法〕ピンクリスチン硫酸塩、ドキシソルピシン塩酸塩との併用において、1日量デキサメタゾンを33mgとし、21日から28日を1クールとして、第1日目から第4日目、第9日目から第12日目、第17日目から第20日目に、点滴静注。〔抗悪性腫瘍剤（シスプラチンなど）投与に伴う消化器症状（悪心・嘔吐）〕1日3.3～16.5mgを、1日1回又は2回に分割して静注又は点滴静注（1日16.5mgまで）

【警告】本剤を含むがん化学療法は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること。適応患者の選択にあたっては、各併用薬剤の添付文書を参照して十分注意すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること

【禁】本剤の成分に対し過敏症、感染症のある関節腔内、滑液嚢内、腱鞘内又は腱周囲、動揺関節の関節腔内、次の薬剤を投与中の患者：デスマプレシン酢酸塩水和物（男性における夜間多尿による夜間頻尿）（〈本剤全身投与の患者〉ダクラタスビル塩酸塩、アスナプレビル、〈本剤全身投与の患者（ただし単回投与の場合を除く）〉リルピピリン塩酸塩、リルピピリン塩酸塩・テノホビル アラナフェナミドフマル酸塩・エムトリシタピン、ドルテグラビルナトリウム・リルピピリン塩酸塩）

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。新生児に副腎不全、血圧上昇、心筋壁肥厚。動物：催奇形作用（口蓋裂の発生）。授乳婦：授乳禁止、ヒト母

乳中へ移行

.....
(トリアムシノロンアセトニド)

▶**ケナコルト-A皮内用関節腔内
用水懸注50mg/5mL (採用)**

Kenacort-A 50mg5mL/瓶

[ブリストル・マイヤーズ]

ハイリスク

【貯法】禁凍結，禁冷所（10℃以下の保存で凝集が発生）

【効】関節腔内注射：関節リウマチ，若年性関節リウマチ（スチル病を含む），強直性脊椎炎（リウマチ性脊椎炎）に伴う四肢関節炎，変形性関節炎（炎症症状がはっきり認められる場合），外傷後関節炎，非感染性慢性関節炎

軟組織内注射：関節周囲炎（非感染性のものに限る），腱炎（非感染性のものに限る），腱周囲炎（非感染性のものに限る），耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法，難治性口内炎及び舌炎（局所療法で治癒しないもの）

腱しょう内注射：関節周囲炎（非感染性のものに限る），腱炎（非感染性のものに限る），腱しょう炎（非感染性のものに限る），腱周囲炎（非感染性のものに限る）

滑液嚢内注入：関節周囲炎（非感染性のものに限る），腱周囲炎（非感染性のものに限る），滑液包炎（非感染性のものに限る）

局所皮内注射：★湿疹・皮膚炎群（急性湿疹，亜急性湿疹，慢性湿疹，接触皮膚炎，貨幣状湿疹，自家感作性皮膚炎，アトピー皮膚炎，乳・幼・小児湿疹，ピダール苔癬，その他の神経皮膚炎，脂漏性皮膚炎，進行性指掌角皮症，その他の手指の皮膚炎，陰部あるいは肛門湿疹，耳介及び外耳道の湿

疹・皮膚炎，鼻前庭及び鼻翼周辺の湿疹・皮膚炎など），（但し，重症例以外は極力投与しないこと．局注は浸潤，苔癬化の著しい場合のみとする），★痒疹群（小児ストロフルス，蕁麻疹様苔癬，固定蕁麻疹を含む）（重症例に限る），★乾癬及び類症〔尋常性乾癬（重症例），関節症性乾癬，乾癬性紅皮症，膿疱性乾癬，けい留性肢端皮膚炎，疱疹状膿痂疹，ライター症候群〕のうち尋常性乾癬，★扁平苔癬（重症例に限る），限局性強皮症，★円形脱毛症（悪性型に限る），★早期ケロイド及びケロイド防止，耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法

ネブライザー：気管支喘息，びまん性間質性肺炎（肺線維症）（放射線肺臓炎を含む），アレルギー性鼻炎，花粉症（枯草熱），副鼻腔炎・鼻茸，喉頭炎・喉頭浮腫，喉頭ポリープ・結節，食道の炎症（腐しょく性食道炎，直達鏡使用後）及び食道拡張術後，耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法

鼻腔内注入：アレルギー性鼻炎，花粉症（枯草熱），副鼻腔炎・鼻茸，耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法

副鼻腔内注入：副鼻腔炎・鼻茸，耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法

鼻甲介内注射：アレルギー性鼻炎，花粉症（枯草熱），耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法

鼻茸内注射：副鼻腔炎・鼻茸
喉頭・気管注入：喉頭炎・喉頭浮腫，喉頭ポリープ・結節，耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法

中耳腔内注入：急性・慢性中耳炎，滲出性中耳炎・耳管狭窄症，耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法

耳管内注入：滲出性中耳炎・耳管狭窄症

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む。)

食道注入：食道の炎症（腐しょく性食道炎，直達鏡使用後）及び食道拡張術後，耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法（注）★：外用剤を用いても効果が不十分な場合あるいは十分な効果を期待し得ないと推定される場合にのみ用いること

【用】(注) 関節腔内注射・軟組織内注射・腱しょう内注射・滑液嚢内注入：1回2～40mg. 投与間隔を2週間以上とする。局所皮内注射：1回0.2～1mg 宛10mgまでを週1回。ネブライザー：1回2～10mgを1日1～3回。鼻腔内注入・副鼻腔内注入・喉頭・気管注入・中耳腔内注入・耳管内注入：1回2～10mgを1日1～3回。鼻甲介内注射・鼻茸内注射：1回2～40mg. 食道注入：1回2mg

【禁】本剤の成分に対し過敏症，感染症のある関節腔内，滑液嚢内，腱鞘内又は腱周囲，動揺関節の関節腔内，デスマプレシン酢酸塩水和物（男性における夜間多尿による夜間頻尿）を投与中
【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：催奇形作用，新生児に副腎不全。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

.....
(トリアムシノロンアセトニド)

▶ケナコルト-A筋注用関節腔内 用水懸注40mg/1mL (採用)

Kenacort-A 40mg1mL/瓶

(ブリistol・マイヤーズ)

ハイリスク

【貯法】禁凍結，禁冷所（10℃以下の保存で凝集が発生）

【効】筋注：慢性副腎皮質機能不全（原発性，続発性，下垂体性，医原性），※副腎性器症候群，※亜急性甲状腺炎，※甲状腺中毒症〔甲状腺（中毒

性）クリーゼ〕，関節リウマチ，若年性関節リウマチ（スチル病を含む），リウマチ熱（リウマチ性心炎を含む），リウマチ性多発筋痛，エリテマトーデス（全身性及び慢性円板状），全身性血管炎（高安動脈炎，結節性多発動脈炎，顕微鏡的多発血管炎，多発血管炎性肉芽腫症を含む），多発性筋炎（皮膚筋炎），※強皮症，※ネフローゼ及びネフローゼ症候群，※うっ血性心不全，気管支喘息（但し，筋注以外の投与方法では不適当の場合に限る），※薬剤その他の化学物質によるアレルギー・中毒（薬疹，中毒疹を含む），※血清病，※重症感染症（化学療法と併用する），※溶血性貧血（免疫性又は免疫性機序の疑われるもの），※白血病（急性白血病，慢性骨髄性白血病の急性転化，慢性リンパ性白血病）（皮膚白血病を含む），※顆粒球減少症（本態性，続発性），※紫斑病（血小板減少性及び血小板非減少性），※再生不良性貧血，※凝固因子の障害による出血性素因，※限局性腸炎，※潰瘍性大腸炎，※重症消耗性疾患の全身状態の改善（癌末期，スプルーを含む），※肝硬変（活動型，難治性腹水を伴うもの，胆汁うっ滞を伴うもの），※脳脊髄炎（脳炎，脊髄炎を含む）（但し，一次性脳炎の場合は頭蓋内圧亢進症状がみられ，かつ他剤で効果が不十分なときに短期間用いること），※末梢神経炎（ギランバレー症候群を含む），※重症筋無力症，※多発性硬化症（視束脊髄炎を含む），※小舞蹈病，※顔面神経麻痺，※脊髄蜘蛛膜炎，※悪性リンパ腫（リンパ肉腫症，細網肉腫症，ホジキン病，皮膚細網症，菌状息肉症）及び類似疾患（近縁疾患），※好酸性肉芽腫，※特発性

低血糖症, 副腎摘除, ※臓器・組織移植, ※副腎皮質機能不全患者に対する外科的侵襲, ※蛇毒・昆虫毒 (重症の虫さされを含む), 強直性脊椎炎 (リュウマチ性脊椎炎), ※卵管整形術後の癒着防止, ※前立腺癌 (他の療法が無効な場合), ※乳癌の再発転移, ★※湿疹・皮膚炎群 (急性湿疹, 亜急性湿疹, 慢性湿疹, 接触皮膚炎, 貨幣状湿疹, 自家感作性皮膚炎, アトピー皮膚炎, 乳・幼・小児湿疹, ビダール苔癬, その他の神経皮膚炎, 脂漏性皮膚炎, 進行性指掌角皮症, その他の手指の皮膚炎, 陰部あるいは肛門湿疹, 耳介及び外耳道の湿疹・皮膚炎, 鼻前庭及び鼻翼周辺の湿疹・皮膚炎など) (但し, 重症例以外は極力投与しないこと), ※蕁麻疹 (慢性例を除く) (重症例に限る), ★※乾癬及び類症 [尋常性乾癬 (重症例), 関節症性乾癬, 乾癬性紅皮症, 膿疱性乾癬, けい留性肢端皮膚炎, 疱疹状膿痂疹, ライター症候群], ★※掌蹠膿疱症 (重症例に限る), ★※扁平苔癬 (重症例に限る), ※成年性浮腫性硬化症, ※紅斑症 (★多形滲出性紅斑, 結節性紅斑) (但し, 多形滲出性紅斑の場合は重症例に限る), ※粘膜皮膚眼症候群 [開口部びらん性外皮症, ステブンス・ジョンソン病, 皮膚口内炎, フックス症候群, ベーチェット病 (眼症状のない場合), リップシュツ急性陰門潰瘍], 天疱瘡群 (尋常性天疱瘡, 落葉状天疱瘡, Senear-Usher症候群, 増殖性天疱瘡), ※デューリング疱疹状皮膚炎 (類天疱瘡, 妊娠性疱疹を含む), ※带状疱疹 (重症例に限る), ★※紅皮症 (ヘブラ紅色秕糠疹を含む), ★※痒疹群 (小児ストロフルス, 蕁麻疹様苔癬, 固定蕁麻疹を含む) (但し, 重症例

に限る, また, 固定蕁麻疹は局注が望ましい), ※内眼・視神経・眼窩・眼筋の炎症性疾患の対症療法 (ブドウ膜炎, 網脈絡膜炎, 網膜血管炎, 視神経炎, 眼窩炎性偽腫瘍, 眼窩漏斗尖端部症候群, 眼筋麻痺), ※外眼部及び前眼部の炎症性疾患の対症療法で点眼が不適當又は不十分な場合 (眼瞼炎, 結膜炎, 角膜炎, 強膜炎, 虹彩毛様体炎), ※急性・慢性中耳炎, ※滲出性中耳炎・耳管狭窄症, アレルギー性鼻炎, 花粉症 (枯草熱), 副鼻腔炎・鼻茸, 喉頭炎・喉頭浮腫, ※喉頭ポリープ・結節, ※食道の炎症 (腐しよく性食道炎, 直達鏡使用後) 及び食道拡張術後, 耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法, 口腔外科領域手術後の後療法
 関節腔内注射: 関節リュウマチ, 若年性関節リュウマチ (スチル病を含む), 強直性脊椎炎 (リュウマチ性脊椎炎) に伴う四肢関節炎, 変形性関節症 (炎症症状がはっきり認められる場合), 外傷後関節炎, 非感染性慢性関節炎
 軟組織内注射: 関節周囲炎 (非感染性のものに限る), 腱炎 (非感染性のものに限る), 腱周囲炎 (非感染性のものに限る). 耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法. 難治性口内炎及び舌炎 (局所療法で治癒しないもの)
 腱しょう内注射: 関節周囲炎 (非感染性のものに限る), 腱炎 (非感染性のものに限る), 腱しょう炎 (非感染性のものに限る), 腱周囲炎 (非感染性のものに限る)
 滑液嚢内注入: 関節周囲炎 (非感染性のものに限る), 腱周囲炎 (非感染性のものに限る), 滑液包炎 (非感染性のものに限る)
 ネブライザー: 気管支喘息, びまん性間質性肺炎 (肺線維症) (放射線肺臓炎

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む。)

を含む)。アレルギー性鼻炎、花粉症 (枯草熱)、副鼻腔炎・鼻茸、喉頭炎・喉頭浮腫、喉頭ポリープ・結節、食道の炎症 (腐しょく性食道炎、直達鏡使用後) 及び食道拡張術後、耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法

鼻腔内注入：アレルギー性鼻炎、花粉症 (枯草熱)、副鼻腔炎・鼻茸、耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法

副鼻腔内注入：副鼻腔炎・鼻茸、耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法

鼻甲介内注射：アレルギー性鼻炎、花粉症 (枯草熱)、耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法

鼻茸内注射：副鼻腔炎・鼻茸

喉頭・気管注入：喉頭炎・喉頭浮腫、喉頭ポリープ・結節、耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法

中耳腔内注入：急性・慢性中耳炎、滲出性中耳炎・耳管狭窄症、耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法

耳管内注入：滲出性中耳炎・耳管狭窄症

食道注入：食道の炎症 (腐しょく性食道炎、直達鏡使用後) 及び食道拡張術後、耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法 (注) ※：経口投与不能時。★：外用剤を用いても効果が不十分な場合あるいは十分な効果を期待し得ないと推定される場合にのみ用いること

【用】(注) 筋注：1回20～80mgを1～2週おき。関節腔内注射・軟組織内注射・腱しょう内注射・滑液嚢内注入：1回2～40mg。投与間隔を2週間以上とする。ネブライザー：1回2～10mgを1日1～3回。鼻腔内注入・副鼻腔内注入・喉頭・気管注入・中耳腔内注入・耳管内注入：1回2～10mgを1日1～3回。鼻甲介内注射・鼻茸内注射：1回2～40mg。食道注入：1回2mg

【禁】本剤の成分に対し過敏症、感染症のある関節腔内、滑液嚢内、腱鞘内又は腱周囲、動揺関節の関節腔内、デスマプレシン酢酸塩水和物 (男性における夜間多尿による夜間頻尿) を投与中【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：催奇形作用、新生児に副腎不全。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

……………
(ベタメタゾン)

▶**ベタメタゾン錠0.5mg「サワイ」**

【採用】 (後)

Betamethasone 0.5mg/錠 [沢井]
(ハイリスク)

【貯法】遮光

【先発品】リンデロン錠0.5mg

【効】慢性副腎皮質機能不全 (原発性、続発性、下垂体性、医原性)、急性副腎皮質機能不全 (副腎クリーゼ)、副腎性器症候群、亜急性甲状腺炎、甲状腺中毒症 [甲状腺 (中毒性) クリーゼ]、甲状腺疾患に伴う悪性眼球突出症、ACTH単独欠損症、下垂体抑制試験

関節リウマチ、若年性関節リウマチ (スチル病を含む)、リウマチ熱 (リウマチ性心炎を含む)、リウマチ性多発筋痛

エリテマトーデス (全身性及び慢性円板状)、全身性血管炎 (大動脈炎症候群、結節性動脈周囲炎、多発性動脈炎、ヴェゲナ肉芽腫症を含む)、多発性筋炎 (皮膚筋炎)、強皮症
ネフローゼ及びネフローゼ症候群
うっ血性心不全

気管支喘息、喘息性気管支炎 (小児喘息性気管支炎を含む)、薬剤その他の化学物質によるアレルギー・中毒 (薬疹、中毒疹を含む)、血清病

重症感染症 (化学療法と併用する)
 溶血性貧血 (免疫性又は免疫性機序の疑われるもの), 白血病 (急性白血病, 慢性骨髄性白血病の急性転化, 慢性リンパ性白血病) (皮膚白血病を含む), 顆粒球減少症 (本態性, 続発性), 紫斑病 (血小板減少性及び血小板非減少性), 再生不良性貧血, 凝固因子の障害による出血性素因

限局性腸炎, 潰瘍性大腸炎

重症消耗性疾患の全身状態の改善 (癌末期, スプルーを含む)

劇症肝炎 (臨床的に重症とみなされるものを含む), 胆汁うっ滞型急性肝炎, 慢性肝炎 (活動型, 急性再燃型, 胆汁うっ滞型) (但し, 一般的治療に反応せず肝機能の著しい異常が持続する難治性のものに限る), 肝硬変 (活動型, 難治性腹水を伴うもの, 胆汁うっ滞を伴うもの)

サルコイドーシス (但し, 両側肺門リンパ節腫脹のみの場合を除く), びまん性間質性肺炎 (肺線維症) (放射線肺臓炎を含む)

肺結核 (粟粒結核, 重症結核に限る) (抗結核剤と併用する), 結核性髄膜炎 (抗結核剤と併用する), 結核性胸膜炎 (抗結核剤と併用する), 結核性腹膜炎 (抗結核剤と併用する), 結核性心嚢炎 (抗結核剤と併用する)

脳脊髄炎 (脳炎, 脊髄炎を含む) (但し, 一次性脳炎の場合は頭蓋内圧亢進症状がみられ, かつ他剤で効果が不十分なときに短期間用いること), 末梢神経炎 (ギランバレー症候群を含む), 筋強直症, 重症筋無力症, 多発性硬化症 (視束脊髄炎を含む), 小舞踏病, 顔面神経麻痺, 脊髄蜘蛛膜炎
 悪性リンパ腫 (リンパ肉腫症, 細網肉腫症, ホジキン病, 皮膚細網症, 菌状

息肉症) 及び類似疾患 (近縁疾患), 好酸性肉芽腫, 乳癌の再発転移

特発性低血糖症

原因不明の発熱

副腎摘除, 臓器・組織移植, 侵襲後肺水腫, 副腎皮質機能不全患者に対する外科的侵襲

蛇毒・昆虫毒 (重症の虫さされを含む)

強直性脊椎炎 (リウマチ性脊椎炎)

卵管整形術後の癒着防止, 副腎皮質機能障害による排卵障害

前立腺癌 (他の療法が無効な場合), 陰茎硬結

★湿疹・皮膚炎群 (急性湿疹, 亜急性湿疹, 慢性湿疹, 接触皮膚炎, 貨幣状湿疹, 自家感作性皮膚炎, アトピー皮膚炎, 乳・幼・小児湿疹, ビダール苔癬, その他の神経皮膚炎, 脂漏性皮膚炎, 進行性指掌角皮症, その他の手指の皮膚炎, 陰部あるいは肛門湿疹, 耳介及び外耳道の湿疹・皮膚炎, 鼻前庭及び鼻翼周辺の湿疹・皮膚炎など) (但し, 重症例以外は極力投与しないこと), ★痒疹群 (小児ストロフルス, 蕁麻疹様苔癬, 固定蕁麻疹を含む) (但し, 重症例に限る. また, 固定蕁麻疹は局注が望ましい), 蕁麻疹 (慢性例を除く) (重症例に限る), ★乾癬及び類症 [尋常性乾癬 (重症例), 関節症性乾癬, 乾癬性紅皮症, 膿疱性乾癬, 稽留性肢端皮膚炎, 疱疹状膿疱疹, ライター症候群], ★類乾癬 (重症例に限る), ★掌蹠膿疱症 (重症例に限る), ★毛孔性紅色枇糠疹 (重症例に限る), ★扁平苔癬 (重症例に限る), 成年性浮腫性硬化症, 紅斑症 (★多形滲出性紅斑, 結節性紅斑) (但し, 多形滲出性紅斑の場合は重症例に限る), アナフィラクトイド紫斑 (単純型,

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む.)

シェーンライン型, ヘノッホ型)(重症例に限る), ウェーパークリスチャン病, 粘膜皮膚眼症候群 [開口部びらん性外皮症, スチブンス・ジョンソン病, 皮膚口内炎, フックス症候群, ベーチェット病 (眼症状のない場合), リップシュツ急性陰門潰瘍), レイノー病, ★円形脱毛症 (悪性型に限る), 天疱瘡群 (尋常性天疱瘡, 落葉状天疱瘡, Senear-Usher症候群, 増殖性天疱瘡), デューリング疱疹状皮膚炎 (類天疱瘡, 妊娠性疱疹を含む), 先天性表皮水疱症, 帯状疱疹 (重症例に限る), ★紅皮症 (ヘブラ紅色秕糠疹を含む), 顔面播種状粟粒性狼瘡 (重症例に限る), アレルギー性血管炎及びその類症 (急性痘瘡様苔癬状秕糠疹を含む), 潰瘍性慢性膿皮症, 新生児スクレレーマ

内眼・視神経・眼高・眼筋の炎症性疾患の対症療法 (ブドウ膜炎, 網脈絡膜炎, 網膜血管炎, 視神経炎, 眼高炎性偽腫瘍, 眼高漏斗尖端部症候群, 眼筋麻痺), 外眼部及び前眼部の炎症性疾患の対症療法で点眼が不相当又は十分な場合 (眼瞼炎, 結膜炎, 角膜炎, 強膜炎, 虹彩毛様体炎), 眼科領域の術後炎症

急性・慢性中耳炎, 滲出性中耳炎・耳管狭窄症, メニエル病及びメニエル症候群, 急性感音性難聴, 血管運動 (神経) 性鼻炎, アレルギー性鼻炎, 花粉症 (枯草熱), 副鼻腔炎・鼻茸, 進行性壊疽性鼻炎, 喉頭炎・喉頭浮腫, 喉頭ポリープ・結節, 食道の炎症 (腐しよく性食道炎, 直達鏡使用後) 及び食道拡張術後, 耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法

難治性口内炎及び舌炎 (局所療法で治癒しないもの)

嗅覚障害, 急性・慢性 (反復性) 唾液腺炎

★印: 外用剤を用いても効果が不十分な場合あるいは十分な効果を期待し得ないと推定される場合のみ用いること

【用】(内) 1日0.5~8mgを1~4回に分割

【禁】本剤の成分に対し過敏症, デスモプレシン酢酸塩水和物 (男性における夜間多尿による夜間頻尿) を投与中

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断. 動物: 催奇形作用, 新生児に副腎不全. 授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

……………
(ベタメタゾン)

▶**リンデロン散0.1% (採用)**

Rinderon 1mg/g [塩野義]

(ハイリスク)

▶**リンデロン錠0.5mg (院外専)**

Rinderon 0.5mg/錠

[シオノギファーマ]

(ハイリスク)

【効】①内科・小児科領域

(1) 内分泌疾患: 慢性副腎皮質機能不全 (原発性, 続発性, 下垂体性, 医原性), 急性副腎皮質機能不全 (副腎クリーゼ), 副腎性器症候群, 亜急性甲状腺炎, 甲状腺中毒症 [甲状腺 (中毒性) クリーゼ], 甲状腺疾患に伴う悪性眼球突出症, ACTH単独欠損症, 下垂体抑制試験

(2) リウマチ疾患: 関節リウマチ, 若年性関節リウマチ (スチル病を含む), リウマチ熱 (リウマチ性心炎を含む), リウマチ性多発筋痛

(3) 膠原病: エリテマトーデス (全身性及び慢性円板状), 全身性血管炎 (大動脈炎症候群, 結節性動脈周囲

炎, 多発性動脈炎, ヴェゲナ肉芽腫症を含む), 多発性筋炎 (皮膚筋炎), 強皮症

(4) 腎疾患: ネフローゼ及びネフローゼ症候群

(5) 心疾患: うっ血性心不全

(6) アレルギー性疾患: 気管支喘息, 喘息性気管支炎 (小児喘息性気管支炎を含む), 薬剤その他の化学物質によるアレルギー・中毒 (薬疹, 中毒疹を含む), 血清病

(7) 重症感染症: 重症感染症 (化学療法と併用する)

(8) 血液疾患: 溶血性貧血 (免疫性又は免疫性機序の疑われるもの), 白血病 (急性白血病, 慢性骨髄性白血病の急性転化, 慢性リンパ性白血病) (皮膚白血病を含む), 顆粒球減少症 (本態性, 続発性), 紫斑病 (血小板減少性及び血小板非減少性), 再生不良性貧血, 凝固因子の障害による出血性素因

(9) 消化器疾患: 限局性腸炎, 潰瘍性大腸炎

(10) 重症消耗性疾患: 重症消耗性疾患の全身状態の改善 (癌末期, スブルーを含む)

(11) 肝疾患: 劇症肝炎 (臨床的に重症とみなされるものを含む), 胆汁うっ滞型急性肝炎, 慢性肝炎 (活動型, 急性再燃型, 胆汁うっ滞型) (但し, 一般的治療に反応せず肝機能の著しい異常が持続する難治性のものに限る), 肝硬変 (活動型, 難治性腹水を伴うもの, 胆汁うっ滞を伴うもの)

(12) 肺疾患: サルコイドーシス (但し, 両側肺門リンパ節腫脹のみの場合を除く), びまん性間質性肺炎 (肺線維症) (放射線肺臓炎を含む)

(13) 結核性疾患 (抗結核剤と併用する): 肺結核 (粟粒結核, 重症結核に

限る), 結核性髄膜炎, 結核性胸膜炎, 結核性腹膜炎, 結核性心嚢炎

(14) 神経疾患: 脳脊髄炎 (脳炎, 脊髄炎を含む) (但し, 一次性脳炎の場合は頭蓋内圧亢進症状がみられ, かつ他剤で効果が不十分なときに短期間用いること), 末梢神経炎 (ギランバレー症候群を含む), 筋強直症, 重症筋無力症, 多発性硬化症 (視束脊髄炎を含む), 小舞踏病, 顔面神経麻痺, 脊髄蜘蛛膜炎

(15) 悪性腫瘍: 悪性リンパ腫 (リンパ肉腫症, 細網肉腫症, ホジキン病, 皮膚細網症, 菌状息肉症) 及び類似疾患 (近縁疾患), 好酸性肉芽腫, 乳癌の再発転移

(16) その他の内科的疾患: 特発性低血糖症, 原因不明の発熱

②外科領域: 副腎摘除, 臓器・組織移植, 侵襲後肺水腫, 副腎皮質機能不全患者に対する外科的侵襲, 蛇毒・昆虫毒 (重症の虫さされを含む)

③整形外科領域: 強直性脊椎炎 (リュマチ性脊椎炎)

④産婦人科領域: 卵管整形術後の癒着防止, 副腎皮質機能障害による排卵障害

⑤泌尿器科領域: 前立腺癌 (他の療法が無効な場合), 陰茎硬結

⑥皮膚科領域: △印の付されている効能・効果に対しては, 外用剤を用いても効果が不十分な場合あるいは十分な効果を期待し得ないと推定される場合にのみ用いること. △湿疹・皮膚炎群 (急性湿疹, 亜急性湿疹, 慢性湿疹, 接触皮膚炎, 貨幣状湿疹, 自家感作性皮膚炎, アトピー皮膚炎, 乳・幼・小児湿疹, ビダール苔癬, その他の神経皮膚炎, 脂漏性皮膚炎, 進行性指掌角皮症, その他の手指の皮膚炎, 陰部あ

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む。)

るいは肛門湿疹、耳介及び外耳道の湿疹・皮膚炎、鼻前庭及び鼻翼周辺の湿疹・皮膚炎等)(但し、重症例以外は極力投与しないこと)、△痒疹群(小児ストロフルス、蕁麻疹様苔癬、固定蕁麻疹を含む)(但し、重症例に限る。また、固定蕁麻疹は局注が望ましい)、蕁麻疹(慢性例を除く)(重症例に限る)、△乾癬及び類症〔尋常性乾癬(重症例)、関節症性乾癬、乾癬性紅皮症、膿疱性乾癬、稽留性肢端皮膚炎、疱疹状膿痂疹、ライター症候群)、△類乾癬(重症例に限る)、△掌蹠膿疱症(重症例に限る)、△毛孔性紅色秕糠疹(重症例に限る)、△扁平苔癬(重症例に限る)、成年性浮腫性硬化症、紅斑症〔△多形滲出性紅斑(重症例に限る)、結節性紅斑)、アナフィラクトイド紫斑(単純型、シェーンライン型、ヘノッホ型)(重症例に限る)、ウェーバークリスチャン病、皮膚粘膜眼症候群〔開口部びらん性外皮症、ステブンス・ジョンソン病、皮膚口内炎、フックス症候群、ベーチェット病(眼症状のない場合)、リップシュッツ急性陰門潰瘍)、レイノー病、△円形脱毛症(悪性型に限る)、天疱瘡群(尋常性天疱瘡、落葉状天疱瘡、Senear-Usher症候群、増殖性天疱瘡)、デューリング疱疹状皮膚炎(類天疱瘡、妊娠性疱疹を含む)、先天性表皮水疱症、帯状疱疹(重症例に限る)、△紅皮症(ヘブラ紅色秕糠疹を含む)、顔面播種状粟粒性狼瘡(重症例に限る)、アレルギー性血管炎及びその類症(急性痘瘡様苔癬状秕糠疹を含む)、潰瘍性慢性膿皮症、新生児スクレレマ

⑦眼科領域：内眼・視神経・眼窩・眼筋の炎症性疾患の対症療法(ブドウ膜炎、網脈絡膜炎、網膜血管炎、視神経炎、眼窩炎性偽腫瘍、眼窩漏斗尖端部症候群、眼筋麻痺)、外眼部及び前眼部の炎症性疾患の対症療法で点眼が不適当又は不十分な場合(眼瞼炎、結膜炎、角膜炎、強膜炎、虹彩毛様体炎)、眼科領域の術後炎症

⑧耳鼻咽喉科領域：急性・慢性中耳炎、滲出性中耳炎・耳管狭窄症、メニエル病及びメニエル症候群、急性感音性難聴、血管運動(神経)性鼻炎、アレルギー性鼻炎、花粉症(枯草熱)、副鼻腔炎・鼻茸、進行性壊疽性鼻炎、喉頭炎・喉頭浮腫、喉頭ポリープ・結節、食道の炎症(腐蝕性食道炎、直達鏡使用後)及び食道拡張術後、耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法、難治性口内炎及び舌炎(局所療法で治癒しないもの)、嗅覚障害、急性・慢性(反復性)唾液腺炎

【用】(内) 1日0.5～8mgを1～4回に分割

【禁】本剤の成分に対し過敏症、デスモプレシン酢酸塩水和物(男性における夜間多尿による夜間頻尿)を投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：催奇形作用、新生児に副腎不全。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

.....
(ベタメタゾン)

▶**リンデロン坐剤1.0mg (採用)**

Rinderon 1mg/個 [塩野義]

(ハイリスク)

【効】潰瘍性大腸炎(直腸炎型)

【用】(外) 1日初期投与量0.5～2.0mgを1～2回に分割し直腸内に挿入

【禁】本剤の成分に対し過敏症、デスモプレシン酢酸塩水和物(男性における夜間多尿による夜間頻尿)を投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：催奇形作用，新生児に副腎不全。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

.....
(ベタメタゾンリン酸エステルナトリウム)

▶**リノロサル注射液4mg**

(0.4%) (採用) 後

Linolosal 4mg 1ml/管 [わかもと]

(ハイリスク)

【貯法】遮光

【先発品】リンデロン注4mg (0.4%)

【効】☆印の付されている投与方法は以下のような条件でのみ使用できる (その事由がなくなった場合は，速やかに他の投与方法に切り替えること)。1. 静注及び点滴静注：経口投与不能時，緊急時及び筋注不適時。2. 筋注：経口投与不能時。

①内科・小児科領域。(1) 内分泌疾患。1) 急性副腎皮質機能不全 (副腎クリーゼ)。用法：静注，点滴静注，筋注。2) 慢性副腎皮質機能不全 (原発性，続発性，下垂体性，医原性)。用法：筋注。3) 甲状腺中毒症 [甲状腺 (中毒性) クリーゼ]。用法：静注，点滴静注，筋注☆。4) 亜急性甲状腺炎，甲状腺疾患に伴う悪性眼球突出症，副腎性器症候群。用法：筋注☆。(2) リウマチ疾患。1) 関節リウマチ，若年性関節リウマチ (スチル病を含む)。用法：筋注，関節腔内注射。2) リウマチ性多発筋痛。用法：筋注。3) リウマチ熱 (リウマチ性心炎を含む)。用法：静注☆，点滴静注☆，筋注。(3) 膠原病。1) エリテマトーデス (全身性及び慢性円板状)，全身性血管炎 (高安動脈炎，結節性多発動脈炎，顕微鏡的多発血管炎，多発

血管炎性肉芽腫症を含む)，多発性筋炎 (皮膚筋炎)。用法：静注☆，点滴静注☆，筋注。2) 強皮症。用法：筋注☆。(4) 腎疾患：ネフローゼ及びネフローゼ症候群。用法：静注☆，点滴静注☆，筋注☆。(5) 心疾患：うっ血性心不全。用法：静注☆，点滴静注☆，筋注☆。(6) アレルギー性疾患。1) 気管支喘息 (但し，筋注は他の投与方法では不適当な場合に限る)。用法：静注，点滴静注，筋注，ネブライザー。2) 喘息発作重積状態，アナフィラキシーショック。用法：静注，点滴静注。3) 喘息性気管支炎 (小児喘息性気管支炎を含む)。用法：筋注☆，ネブライザー。4) 薬剤その他の化学物質によるアレルギー・中毒 (薬疹，中毒疹を含む)。用法：静注☆，点滴静注☆，筋注☆。5) 血清病。用法：静注，点滴静注，筋注☆。(7) 重症感染症：重症感染症 (化学療法と併用する)。用法：静注，点滴静注，筋注☆。(8) 血液疾患。1) 溶血性貧血 (免疫性又は免疫性機序の疑われるもの)，白血病 (急性白血病，慢性骨髄性白血病の急性転化，慢性リンパ性白血病) (皮膚白血病を含む)，顆粒球減少症 (本態性，続発性)，紫斑病 (血小板減少性及び血小板非減少性)，再生不良性貧血，凝固因子の障害による出血性素因。用法：静注，点滴静注，筋注☆。2) 白血病 (急性白血病，慢性骨髄性白血病の急性転化，慢性リンパ性白血病) (皮膚白血病を含む) のうち髄膜白血病。用法：脊髄腔内注入。(9) 消化器疾患：限局性腸炎，潰瘍性大腸炎。用法：静注☆，点滴静注☆，筋注☆，注腸。(10) 重症消耗性疾患：重症消耗性疾患の全身状態の改善 (癌末期，スプルーを含む)。用法：静

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む。)

注☆, 点滴静注☆, 筋注☆. (11) 肝疾患. 1) 劇症肝炎 (臨床的に重症とみなされるものを含む). 用法: 静注, 点滴静注, 筋注☆. 2) 肝硬変 (活動型, 難治性腹水を伴うもの, 胆汁うっ滞を伴うもの). 用法: 筋注☆. 3) 胆汁うっ滞型急性肝炎. 用法: 点滴静注☆, 筋注☆. (12) 肺疾患: びまん性間質性肺炎 (肺線維症) (放射線肺臓炎を含む). 用法: 静注☆, 点滴静注☆, ネブライザー. (13) 結核性疾患. 1) 結核性髄膜炎 (抗結核剤と併用する). 用法: 脊髄腔内注入. 2) 結核性胸膜炎 (抗結核剤と併用する). 用法: 胸腔内注入. (14) 神経疾患. 1) 脳脊髄炎 (脳炎, 脊髄炎を含む) (但し, 一次性脳炎の場合は頭蓋内圧亢進症状がみられ, かつ他剤で効果が不十分なときに短期間用いること), 多発性硬化症 (視束脊髄炎を含む), 重症筋無力症. 用法: 静注, 点滴静注, 筋注☆, 脊髄腔内注入. 2) 末梢神経炎 (ギランバレー症候群を含む). 用法: 静注☆, 点滴静注☆, 筋注☆, 脊髄腔内注入. 3) 小舞蹈病, 顔面神経麻痺, 脊髄蜘蛛膜炎. 用法: 筋注☆. (15) 悪性腫瘍. 1) 悪性リンパ腫 (リンパ肉腫症, 細網肉腫症, ホジキン病, 皮膚細網症, 菌状息肉症) 及び類似疾患 (近縁疾患). 用法: 静注, 点滴静注, 筋注☆, 脊髄腔内注入. 2) 好酸性肉芽腫. 用法: 静注, 点滴静注, 筋注☆. 3) 乳癌の再発転移. 用法: 筋注☆. (16) その他の内科的疾患. 1) 特発性低血糖症. 用法: 静注, 点滴静注, 筋注☆. 2) 原因不明の発熱. 用法: 筋注☆

②外科領域. (1) 副腎摘除. 用法: 静注, 点滴静注, 筋注. (2) 侵襲後肺水腫. 用法: 静注, ネブライザー. (3)

外科的ショック及び外科的ショック様状態, 脳浮腫, 輸血による副作用, 気管支痙攣 (術中). 用法: 静注. (4) 臓器・組織移植, 副腎皮質機能不全患者に対する外科的侵襲, 蛇毒・昆虫毒 (重症の虫さされを含む). 用法: 筋注☆.

③整形外科領域. (1) 強直性脊椎炎 (リウマチ性脊椎炎). 用法: 筋注. (2) 強直性脊椎炎 (リウマチ性脊椎炎) に伴う四肢関節炎, 変形性関節症 (炎症症状がはっきり認められる場合), 外傷後関節炎, 非感染性慢性関節炎, 痛風性関節炎. 用法: 関節腔内注射. (3) 関節周囲炎 (非感染性のものに限る), 腱周囲炎 (非感染性のものに限る). 用法: 軟組織内注射, 腱鞘内注射, 滑液嚢内注入. (4) 腱炎 (非感染性のものに限る). 用法: 軟組織内注射, 腱鞘内注射. (5) 腱鞘炎 (非感染性のものに限る). 用法: 腱鞘内注射. (6) 滑液包炎 (非感染性のものに限る). 用法: 滑液嚢内注入. (7) 椎間板ヘルニアにおける神経根炎 (根性坐骨神経痛を含む). 用法: 硬膜外注射

④皮膚科領域. △印の付されている効能・効果に対しては, 外用剤を用いても効果が不十分な場合あるいは十分な効果を期待し得ないと推定される場合にのみ用いること. (1) 蕁麻疹 (慢性例を除く) (重症例に限る), △乾癬及び類症 [尋常性乾癬 (重症例), 関節症性乾癬, 乾癬性紅皮症, 膿疱性乾癬, 稽留性肢端皮膚炎, 疱疹状膿痂疹, ライター症候群], IgA血管炎 (重症例に限る), ウェーバークリスチャン病, 粘膜皮膚眼症候群 [開口部びらん性外皮症, スチブンス・ジョンソン病, 皮膚口内炎, フックス症候

群, ベーチェット病 (眼症状のない場合), リップシュツ急性陰門潰瘍, 天疱瘡群 (尋常性天疱瘡, 落葉状天疱瘡, Senear-Usher症候群, 増殖性天疱瘡), デューリング疱疹状皮膚炎 (類天疱瘡, 妊娠性疱疹を含む), 紅斑皮症 (ヘブラ紅色枇糠疹を含む)。用法: 点滴静注☆, 筋注☆。(2) △湿疹・皮膚炎群 (急性湿疹, 亜急性湿疹, 慢性湿疹, 接触皮膚炎, 貨幣状湿疹, 自家感作性皮膚炎, アトピー皮膚炎, 乳・幼・小児湿疹, ビダール苔癬, その他の神経皮膚炎, 脂漏性皮膚炎, 進行性指掌角皮症, その他の手指の皮膚炎, 陰部あるいは肛門湿疹, 耳介及び外耳道の湿疹・皮膚炎, 鼻前庭及び鼻翼周辺の湿疹・皮膚炎等) (但し, 重症例以外は極力投与しないこと)。△痒疹群 (小児ストロフルス, 尋麻疹様苔癬, 固定尋麻疹を含む) (但し, 重症例に限る。また, 固定尋麻疹は局注が望ましい)。△類乾癬 (重症例に限る), △掌蹠膿疱症 (重症例に限る), △毛孔性紅色枇糠疹 (重症例に限る), 紅斑症 [△多形滲出性紅斑 (重症例に限る), 結節性紅斑], 先天性表皮水疱症, 成年性浮腫性硬化症, レイノー病, 帯状疱疹 (重症例に限る), 顔面播種状粟粒性狼瘡 (重症例に限る), 新生児スクレレーマ, 潰瘍性慢性膿皮症。用法: 筋注☆。

⑤耳鼻咽喉科領域。(1) 急性・慢性中耳炎。用法: 静注☆, 点滴静注☆, 筋注☆, 中耳腔内注入。(2) 滲出性中耳炎・耳管狭窄症。用法: 静注☆, 点滴静注☆, 筋注☆, 中耳腔内注入, 耳管内注入。(3) メニエル病及びメニエル症候群, 急性感音性難聴, 口腔外科領域手術後の後療法。用法: 静注, 点滴静注, 筋注。(4) 進行性壊疽性鼻炎。

用法: 静注, 点滴静注, 筋注, ネブライザー, 鼻腔内注入, 副鼻腔内注入, 喉頭・気管注入。(5) 喉頭炎・喉頭浮腫。用法: 静注, 点滴静注, 筋注, ネブライザー, 喉頭・気管注入。(6) 喉頭ポリープ・結節。用法: 静注☆, 点滴静注☆, 筋注☆, ネブライザー, 喉頭・気管注入。(7) 食道の炎症 (腐蝕性食道炎, 直達鏡使用後) 及び食道拡張術後。用法: 静注, 点滴静注, 筋注, ネブライザー, 食道注入。(8) 耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法。用法: 静注, 点滴静注, 筋注, 軟組織内注射, ネブライザー, 鼻腔内注入, 副鼻腔内注入, 鼻甲介内注射, 喉頭・気管注入, 中耳腔内注入, 食道注入。(9) 嗅覚障害。用法: 静注☆, 点滴静注☆, 筋注☆, ネブライザー, 鼻腔内注入。(10) 急性・慢性 (反復性) 唾液腺炎。用法: 静注☆, 点滴静注☆, 筋注☆, 唾液腺管内注入。(11) アレルギー性鼻炎, 花粉症 (枯草熱), 血管運動 (神経) 性鼻炎。用法: 筋注, ネブライザー, 鼻腔内注入, 鼻甲介内注射。(12) 副鼻腔炎・鼻茸。用法: 筋注, ネブライザー, 鼻腔内注入, 副鼻腔内注入, 鼻茸内注射。(13) 難治性口内炎及び舌炎 (局所療法で治癒しないもの)。用法: 軟組織内注射。

⑥産婦人科領域。(1) 卵管整形術後の癒着防止。用法: 筋注☆, 卵管腔内注入。(2) 副腎皮質機能障害による排卵障害。用法: 筋注☆。(3) 卵管閉塞症 (不妊症) に対する通水療法。用法: 卵管腔内注入。

⑦泌尿器科領域: 前立腺癌 (他の療法が無効な場合), 陰茎硬結。用法: 筋注☆。

⑧眼科領域。(1) 内眼・視神経・眼窩・眼筋の炎症性疾患の対症療法 (ブ

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む。)

ドウ膜炎, 網脈絡膜炎, 網膜血管炎, 視神経炎, 眼窩炎性偽腫瘍, 眼窩漏斗尖端部症候群, 眼筋麻痺). 用法: 静注☆, 筋注☆, 結膜下注射, 球後注射, 点眼. (2) 外眼部及び前眼部の炎症性疾患の対症療法で点眼が不適当又は不十分な場合 (眼瞼炎, 結膜炎, 角膜炎, 強膜炎, 虹彩毛様体炎). 用法: 静注☆, 筋注☆, 結膜下注射, 球後注射. (3) 眼科領域の術後炎症. 用法: 静注☆, 筋注☆, 結膜下注射, 点眼

24

【用】(注) 静注: 1回2~8mgを3~6時間ごと. 筋注: 1回2~8mgを3~6時間ごと. 点滴静注: 1回2~10mgを1日1~2回. 関節腔内注射: 1回1~5mg, 投与間隔を2週間以上とすること. 軟組織内注射: 1回1~5mg, 投与間隔を2週間以上とすること. 腱鞘内注射: 1回1~5mg, 投与間隔を2週間以上とすること. 滑液嚢内注入: 1回1~5mg, 投与間隔を2週間以上とすること. 硬膜外注射: 1回2~10mg, 投与間隔を2週間以上とすること. 脊髄腔内注入: 1回1~5mgを週1~3回. 胸腔内注入: 1回1~5mgを週1~3回. 卵管腔内注入: 1回0.4~1mg. 注腸: 1回0.4~6mg. 結膜下注射: 1回0.4~2mg, その際の液量は0.2~0.5mLとする. 球後注射: 1回0.8~4mg, その際の液量は0.5~1.0mLとする. 点眼: 1回0.25~1mg/mL溶液1~2滴を1日3~8回. ネブライザー: 1回0.1~2mgを1日1~3回. 鼻腔内注入: 1回0.1~2mgを1日1~3回. 副鼻腔内注入: 1回0.1~2mgを1日1~3回. 鼻甲介内注射: 1回1~5mg. 鼻茸内注射: 1回1~5mg. 喉頭・気管注入: 1回0.1~2mgを1日1~3回. 中耳腔内注入: 1回0.1~2mgを1日1~3回. 耳管内注入: 1回0.1~2mg

を1日1~3回. 食道注入: 1回1~2mg. 唾液腺管内注入: 1回0.5~1mg

【禁】本剤の成分に対し過敏症, 感染症のある関節腔内, 滑液嚢内, 腱鞘内又は腱周囲, 動揺関節の関節腔内, デスマプレシン酢酸塩水和物 (男性における夜間多尿による夜間頻尿) を投与中
【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断. 新生児に副腎不全, 血圧上昇, 心筋壁肥厚. 動物: 催奇形作用. 授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

▶リンデロン懸濁注 (採用)

Rinderon 2.5mg0.5mL/管 [塩野義]

(ハイリスク)

【貯法】禁凍結, 冷所

1管0.5mL中:

ベタメタゾン酢酸エステル 2mg

ベタメタゾンリン酸エステルナトリウム 0.66mg

(ベタメタゾン酢酸エステルとして2.5mgに相当)

【効】△印の付されている効能・効果に対しては, 外用剤を用いても効果が不十分な場合あるいは十分な効果を期待し得ないと推定される場合にのみ用いること. ①関節リウマチ. 用法: 関節腔内注射. ②関節周囲炎 (非感染性のものに限る). 用法: 軟組織内注射, 腱鞘内注射, 滑液嚢内注入. ③腱炎 (非感染性のものに限る). 用法: 軟組織内注射, 腱鞘内注射. ④腱鞘炎 (非感染性のものに限る). 用法: 腱鞘内注射. ⑤腱周囲炎 (非感染性のものに限る). 用法: 軟組織内注射, 腱鞘内注射, 滑液嚢内注入. ⑥滑液包炎 (非感染性のものに限る). 用法: 滑液嚢内注入. ⑦変形性関節症 (炎症症状がはっきり認められる場合). 用法: 関節腔内注射. ⑧外傷後関節炎. 用法:

関節腔内注射. ⑨△円形脱毛症 (悪性型に限る). 用法: 局所皮内注射. ⑩△早期ケロイド及びケロイド防止. 用法: 局所皮内注射. ⑪アレルギー性鼻炎. 用法: 筋肉内注射, 鼻腔内注入, 鼻甲介内注射

【用】(注) ①筋肉内注射: 1回0.2~1.0mLを筋注. 症状により3~4時間ごとに同量を繰り返す. ②関節腔内注射: 1回0.1~1.5mLを関節腔内注射. 投与間隔を2週間以上とする. ③軟組織内注射: 1回0.1~1.5mLを軟組織内注射. 投与間隔を2週間以上とする. ④腱鞘内注射: 1回0.1~1.5mLを腱鞘内注射. 投与間隔を2週間以上とする. ⑤滑液嚢内注入: 1回0.1~1.5mLを滑液嚢内注入. 投与間隔を2週間以上とする. ⑥局所皮内注射: 必要があれば生理食塩液で2~6倍に希釈し, 1回0.1~0.2mLを局所皮内注射. ⑦鼻腔内注入: 1回1.0~3.0mLを1日1~数回鼻腔内注入. ⑧鼻甲介内注射: 1回0.1~1.5mLを鼻甲介内注射

【禁】本剤の成分に対し過敏症, 感染症のある関節腔内, 滑液嚢内, 腱鞘内又は腱周囲, 動揺関節の関節腔内, デスマプレシン酢酸塩水和物 (男性における夜間多尿による夜間頻尿) を投与中
【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 新生児に副腎不全, 血圧上昇, 心筋壁の肥厚, 動物: 催奇形作用. 授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

2456. プレドニゾロン系製剤

(プレドニゾロン)

▶プレドニゾロン散「タケダ」 1% (採用)

Prednisolone 10mg/g (武田)

(ハイリスク)

▶プレドニゾロン錠1mg (旭化成) (採用)

Prednisolone 1mg/錠 (旭化成)

(ハイリスク)

▶プレドニゾロン錠「タケダ」 5mg (採用)

Prednisolone 5mg/錠 (武田)

(ハイリスク)

【効】○慢性副腎皮質機能不全 (原発性, 続発性, 下垂体性, 医原性), 急性副腎皮質機能不全 (副腎クリーゼ), 副腎性器症候群, 亜急性甲状腺炎, 甲状腺中毒症 [甲状腺 (中毒性) クリーゼ], 甲状腺疾患に伴う悪性眼球突出症, ACTH単独欠損症

○関節リウマチ, 若年性関節リウマチ (スチル病を含む), リウマチ熱 (リウマチ性心炎を含む), リウマチ性多発筋痛

○エリテマトーデス (全身性及び慢性円板状), 全身性血管炎 (高安動脈炎, 結節性多発動脈炎, 顕微鏡的多発血管炎, 多発血管炎性肉芽腫症を含む), 多発性筋炎 (皮膚筋炎), 強皮症
○川崎病の急性期 (重症であり, 冠動脈障害の発生の危険がある場合)

○ネフローゼ及びネフローゼ症候群

○うっ血性心不全

○気管支喘息, 喘息性気管支炎 (小児喘息性気管支炎を含む), 薬剤その他の化学物質によるアレルギー・中毒 (薬疹, 中毒疹を含む), 血清病

○重症感染症 (化学療法と併用する)

○溶血性貧血 (免疫性又は免疫性機序の疑われるもの), 白血病 (急性白血病, 慢性骨髄性白血病の急性転化, 慢性リンパ性白血病) (皮膚白血病を含む), 顆粒球減少症 (本態性, 続発性), 紫斑病 (血小板減少性及び血小板非減少性), 再生不良性貧血, 凝固

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む。)

因子の障害による出血性素因

○限局性腸炎、潰瘍性大腸炎

○重症消耗性疾患の全身状態の改善 (癌末期、スプルーフを含む)

○劇症肝炎 (臨床的に重症とみなされるものを含む)、胆汁うっ滞型急性肝炎、慢性肝炎 (活動型、急性再燃型、胆汁うっ滞型)(但し、一般的治療に反応せず肝機能の著しい異常が持続する難治性のものに限る)、肝硬変 (活動型、難治性腹水を伴うもの、胆汁うっ滞を伴うもの)

○サルコイドシス (但し、両側肺門リンパ節腫脹のみの場合を除く)、びまん性間質性肺炎 (肺線維症)(放射線肺臓炎を含む)

○肺結核 (粟粒結核、重症結核に限る)(抗結核剤と併用する)、結核性髄膜炎 (抗結核剤と併用する)、結核性胸膜炎 (抗結核剤と併用する)、結核性腹膜炎 (抗結核剤と併用する)、結核性心嚢炎 (抗結核剤と併用する)

○脳脊髄炎 (脳炎、脊髄炎を含む)(但し、一次性脳炎の場合は頭蓋内圧亢進症状がみられ、かつ他剤で効果が不十分なときに短期間用いること)、末梢神経炎 (ギランバレー症候群を含む)、筋強直症、重症筋無力症、多発性硬化症 (視束脊髄炎を含む)、小舞蹈病、顔面神経麻痺、脊髄蜘蛛膜炎、デュシェンヌ型筋ジストロフィー

○悪性リンパ腫及び類似疾患 (近縁疾患)、多発性骨髄腫、好酸性肉芽腫、乳癌の再発転移

○特発性低血糖症

○原因不明の発熱

○副腎摘除、臓器・組織移植、侵襲後肺水腫、副腎皮質機能不全患者に対する外科的侵襲

○蛇毒・昆虫毒 (重症の虫さされを含

む)

○強直性脊椎炎 (リウマチ性脊椎炎)

○卵管整形術後の癒着防止、副腎皮質機能障害による排卵障害

○前立腺癌 (他の療法が無効な場合)、陰茎硬結

○★湿疹・皮膚炎群 (急性湿疹、亜急性湿疹、慢性湿疹、接触皮膚炎、貨幣状湿疹、自家感作性皮膚炎、アトピー皮膚炎、乳・幼・小児湿疹、ビダール苔癬、その他の神経皮膚炎、脂漏性皮膚炎、進行性指掌角皮症、その他の手指の皮膚炎、陰部あるいは肛門湿疹、耳介及び外耳道の湿疹・皮膚炎、鼻前庭及び鼻翼周辺の湿疹・皮膚炎等)(但し、重症例以外は極力投与しないこと)、★痒疹群 (小児ストロフルス、蕁麻疹様苔癬、固定蕁麻疹を含む)(但し、重症例に限る。また、固定蕁麻疹は局注が望ましい)、蕁麻疹 (慢性例を除く)(重症例に限る)、★乾癬及び類症 [尋常性乾癬 (重症例)、関節症性乾癬、乾癬性紅皮症、膿疱性乾癬、稽留性肢端皮膚炎、疱疹状膿痂疹、ライター症候群]、★掌蹠膿疱症 (重症例に限る)、★毛孔性紅色粧糠疹 (重症例に限る)、★扁平苔癬 (重症例に限る)、成年性浮腫性硬化症、紅斑症 (★多形滲出性紅斑、結節性紅斑)(但し、多形滲出性紅斑の場合は重症例に限る)、IgA血管炎 (重症例に限る)、ウェーバークリスチャン病、粘膜皮膚眼症候群 [開口部びらん性外皮症、スチブンス・ジョンソン病、皮膚口内炎、フックス症候群、ベーチェット病 (眼症状のない場合)、リップシュッツ急性陰門潰瘍)、レイノー病、★円形脱毛症 (悪性型に限る)、天疱瘡群 (尋常性天疱瘡、落葉状天疱瘡、Senear-Usher症候群、増殖性天疱

瘡), デューリング疱疹状皮膚炎 (類天疱瘡, 妊娠性疱疹を含む), 先天性表皮水疱症, 帯状疱疹 (重症例に限る), ★紅皮症 (ヘブラ紅色枇糠疹を含む), 顔面播種状粟粒性狼瘡 (重症例に限る), アレルギー性血管炎及びその類症 (急性痘瘡様苔癬状枇糠疹を含む), 潰瘍性慢性膿皮症, 新生児スクレレーマ

○内眼・視神経・眼窩・眼筋の炎症性疾患の対症療法 (ブドウ膜炎, 網脈絡膜炎, 網膜血管炎, 視神経炎, 眼窩炎性偽腫瘍, 眼窩漏斗尖端部症候群, 眼筋麻痺), 外眼部及び前眼部の炎症性疾患の対症療法で点眼が不適当又は不十分な場合 (眼瞼炎, 結膜炎, 角膜炎, 強膜炎, 虹彩毛様体炎), 眼科領域の術後炎症

○急性・慢性中耳炎, 滲出性中耳炎・耳管狭窄症, メニエル病及びメニエル症候群, 急性感音性難聴, 血管運動 (神経) 性鼻炎, アレルギー性鼻炎, 花粉症 (枯草熱), 副鼻腔炎・鼻茸, 進行性壊疽性鼻炎, 喉頭炎・喉頭浮腫, 食道の炎症 (腐蝕性食道炎, 直達鏡使用後) 及び食道拡張術後, 耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法, 難治性口内炎及び舌炎 (局所療法で治癒しないもの)

○嗅覚障害, 急性・慢性 (反復性) 唾液腺炎.

注) ★印の附されている適応に対しては, 外用剤を用いても効果が不十分な場合あるいは十分な効果を期待し得ないと推定される場合にのみ用いることを示す

【用】(内) 1日5~60mgを1~4回に分割, 悪性リンパ腫に用いる場合: 抗悪性腫瘍剤との併用で, 1日量100mg/m² (体表面積) まで投与できる, 川崎病

の急性期に用いる場合: 1日2mg/kg (最大60mg) を3回に分割

【警告】本剤を含むがん化学療法は, 緊急時に十分対応できる医療施設において, がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで, 本療法が適切と判断される患者についてのみ実施すること. また, 治療開始に先立ち, 患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し, 同意を得てから投与すること

【禁】本剤の成分に対し過敏症, デスモプレシン酢酸塩水和物 (男性における夜間多尿による夜間頻尿) を投与中

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断. 動物: 催奇形作用, 新生児に副腎不全. 授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

.....
(プレドニゾロンコハク酸エステルナトリウム)

▶水溶性プレドニン10mg (採用)
Predonine 10mg/管 [塩野義]

(ハイリスク)

▶水溶性プレドニン50mg (採用)
Predonine 50mg/管

(ハイリスク)

【効】☆印の付されている投与法は以下のような条件でのみ使用できる. (その事由がなくなった場合は, 速やかに他の投与法に切り替えること.) 1. 静注及び点滴静注: 経口投与不能時, 緊急時及び筋注不適時. 2. 筋注: 経口投与不能時

①内科・小児科領域. (1) 内分泌疾患. 1) 慢性副腎皮質機能不全 (原発性, 続発性, 下垂体性, 医原性). 用法: 筋注. 2) 急性副腎皮質機能不全 (副腎クリーゼ). 用法: 静注, 点滴静注, 筋注. 3) 副腎性器症候群, 亜急

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む。)

性甲状腺炎, 甲状腺疾患に伴う悪性眼球突出症, ACTH単独欠損症. 用法: 筋注☆. 4) 甲状腺中毒症〔甲状腺(中毒性)クリーゼ〕. 用法: 静注, 点滴静注, 筋注☆. (2) リウマチ疾患. 1) 関節リウマチ, 若年性関節リウマチ(スチル病を含む). 用法: 筋注, 関節腔内注射. 2) リウマチ熱(リウマチ性心炎を含む). 用法: 静注☆, 点滴静注☆, 筋注. 3) リウマチ性多発筋痛. 用法: 筋注. (3) 膠原病. 1) エリテマトーデス(全身性及び慢性円板状), 全身性血管炎(高安動脈炎, 結節性多発動脈炎, 顕微鏡的多発血管炎, 多発血管炎性肉芽腫症を含む), 多発性筋炎(皮膚筋炎). 用法: 静注☆, 点滴静注☆, 筋注. 2) 強皮症. 用法: 筋注☆. (4) 川崎病の急性期(重症であり, 冠動脈障害の発生の危険がある場合). 用法: 静注. (5) 腎疾患: ネフローゼ及びネフローゼ症候群. 用法: 静注☆, 点滴静注☆, 筋注☆. (6) 心疾患: うっ血性心不全. 用法: 静注☆, 点滴静注☆, 筋注☆. (7) アレルギー性疾患. 1) 気管支喘息(但し, 筋注は他の投与方法では不適当な場合に限る). 用法: 静注, 点滴静注, 筋注, ネブライザー. 2) 喘息性気管支炎(小児喘息性気管支炎を含む). 用法: 筋注☆, ネブライザー. 3) 喘息発作重積状態, アナフィラキシーショック. 用法: 静注, 点滴静注. 4) 薬剤その他の化学物質によるアレルギー・中毒(薬疹, 中毒疹を含む). 用法: 静注☆, 点滴静注☆, 筋注☆. 5) 血清病. 用法: 静注, 点滴静注, 筋注☆. (8) 重症感染症: 重症感染症(化学療法と併用する). 用法: 静注, 点滴静注, 筋注☆. (9) 血液疾患. 1) 溶血性貧血(免疫性又は

免疫性機序の疑われるもの), 白血病(急性白血病, 慢性骨髄性白血病の急性転化, 慢性リンパ性白血病)(皮膚白血病を含む), 顆粒球減少症(本態性, 続発性), 紫斑病(血小板減少性及び血小板非減少性), 再生不良性貧血, 凝固因子の障害による出血性素因. 用法: 静注, 点滴静注, 筋注☆. 2) 白血病(急性白血病, 慢性骨髄性白血病の急性転化, 慢性リンパ性白血病)(皮膚白血病を含む)のうち髄膜白血病. 用法: 脊髄腔内注入. (10) 消化器疾患: 限局性腸炎, 潰瘍性大腸炎. 用法: 静注☆, 点滴静注☆, 筋注☆, 注腸. (11) 重症消耗性疾患: 重症消耗性疾患の全身状態の改善(癌末期, スプルーを含む). 用法: 静注☆, 点滴静注☆, 筋注☆. (12) 肝疾患. 1) 劇症肝炎(臨床的に重症とみなされるものを含む). 用法: 静注, 点滴静注, 筋注☆. 2) 胆汁うっ滞型急性肝炎. 用法: 点滴静注☆, 筋注☆. 3) 肝硬変(活動型, 難治性腹水を伴うもの, 胆汁うっ滞を伴うもの). 用法: 筋注☆. (13) 肺疾患: びまん性間質性肺炎(肺線維症)(放射線肺臓炎を含む). 用法: 静注☆, 点滴静注☆, ネブライザー. (14) 結核性疾患(抗結核剤と併用する). 1) 結核性髄膜炎. 用法: 脊髄腔内注入. 2) 結核性胸膜炎. 用法: 胸腔内注入. (15) 神経疾患. 1) 脳脊髄炎(脳炎, 脊髄炎を含む)(但し, 一次性脳炎の場合は頭蓋内圧亢進症状がみられ, かつ他剤で効果が不十分なときに短期間用いること), 重症筋無力症. 用法: 静注, 点滴静注, 筋注☆, 脊髄腔内注入. 2) 多発性硬化症(視束脊髄炎を含む). 用法: 静注, 点滴静注, 筋注, 脊髄腔内注入. 3) 末梢神経炎

(ギランバレー症候群を含む). 用法: 静注☆, 点滴静注☆, 筋注☆, 脊髓腔内注入. 4) 小舞蹈病, 顔面神経麻痺, 脊髓蜘蛛膜炎. 用法: 筋注☆. (16) 悪性腫瘍. 1) 悪性リンパ腫 (リンパ肉腫症, 細網肉腫症, ホジキン病, 皮膚細網症, 菌状息肉症) 及び類似疾患 (近縁疾患). 用法: 静注, 点滴静注, 筋注☆, 脊髓腔内注入. 2) 好酸性肉芽腫. 用法: 静注, 点滴静注, 筋注☆. 3) 乳癌の再発転移. 用法: 筋注☆. (17) その他の内科的疾患. 1) 特発性低血糖症. 用法: 静注, 点滴静注, 筋注☆. 2) 原因不明の発熱. 用法: 筋注☆

②外科領域. (1) 副腎摘除. 用法: 静注, 点滴静注, 筋注. (2) 臓器・組織移植, 副腎皮質機能不全患者に対する外科的侵襲, 蛇毒・昆虫毒 (重症の虫さされを含む). 用法: 筋注☆. (3) 侵襲後肺水腫. 用法: 静注, ネブライザー. (4) 外科的ショック及び外科的ショック様状態, 脳浮腫, 輸血による副作用, 気管支痙攣 (術中). 用法: 静注

③整形外科領域. (1) 強直性脊椎炎 (リウマチ性脊椎炎). 用法: 筋注. (2) 強直性脊椎炎 (リウマチ性脊椎炎) に伴う四肢関節炎, 変形性関節症 (炎症症状がはっきり認められる場合), 非感染性慢性関節炎, 痛風性関節炎. 用法: 関節腔内注射. (3) 関節周囲炎 (非感染性のものに限る), 腱周囲炎 (非感染性のものに限る). 用法: 軟組織内注射, 腱鞘内注射, 滑液嚢内注入. (4) 腱炎 (非感染性のものに限る). 用法: 軟組織内注射, 腱鞘内注射. (5) 腱鞘炎 (非感染性のものに限る). 用法: 腱鞘内注射. (6) 滑液包炎 (非感染性のものに限る). 用

法: 滑液嚢内注入. (7) 脊髓浮腫. 用法: 静注

④産婦人科領域. (1) 卵管閉塞症 (不妊症) に対する通水療法. 用法: 卵管腔内注入. (2) 卵管整形術後の癒着防止. 用法: 筋注☆, 卵管腔内注入. (3) 副腎皮質機能障害による排卵障害. 用法: 筋注☆.

⑤泌尿器科領域. (1) 前立腺癌 (他の療法が無効な場合). 用法: 筋注☆. (2) 陰茎硬結. 用法: 筋注☆, 局所皮内注射

⑥皮膚科領域. △印の付されている効能・効果に対しては, 外用剤を用いても効果が不十分な場合あるいは十分な効果を期待し得ないと推定される場合にのみ用いること. (1) △湿疹・皮膚炎群 (急性湿疹, 亜急性湿疹, 慢性湿疹, 接触皮膚炎, 貨幣状湿疹, 自家感作性皮膚炎, アトピー皮膚炎, 乳・幼・小児湿疹, ビダール苔癬, その他の神経皮膚炎, 脂漏性皮膚炎, 進行性指掌角皮症, その他の手指の皮膚炎, 陰部あるいは肛門湿疹, 耳介及び外耳道の湿疹・皮膚炎, 鼻前庭及び鼻翼周辺の湿疹・皮膚炎等) (但し, 重症例以外は極力投与しないこと. 局注は浸潤, 苔癬化の著しい場合のみとする). △痒疹群 (小児ストロフルス, 蕁麻疹様苔癬, 固定蕁麻疹を含む) (但し, 重症例に限る. また, 固定蕁麻疹は局注が望ましい). 用法: 筋注☆, 局所皮内注射. (2) 蕁麻疹 (慢性例を除く) (重症例に限る), △乾癬及び類症 (関節症性乾癬, 乾癬性紅皮症, 膿疱性乾癬, 稽留性肢端皮膚炎, 疱疹状膿痂疹, ライター症候群), 皮膚粘膜眼症候群 [開口部びらん性外皮症, スチブンス・ジョンソン病, 皮膚口内炎, フックス症候群, ベーチェット病

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む.)

(眼症状のない場合), リップシュッツ急性陰門潰瘍), 天疱瘡群 (尋常性天疱瘡, 落葉状天疱瘡, Senear-Usher症候群, 増殖性天疱瘡), デューリング疱疹状皮膚炎 (類天疱瘡, 妊娠性疱疹を含む), △紅皮症 (ヘブラ紅色皰癬疹を含む). 用法: 点滴静注☆, 筋注☆. (3) △尋常性乾癬 (重症例). 用法: 点滴静注☆, 筋注☆, 局所皮内注射. (4) △毛孔性紅色皰癬疹 (重症例に限る), 成年性浮腫性硬化症, 紅斑症 (△多形滲出性紅斑, 結節性紅斑) (但し, 多形滲出性紅斑の場合は重症例に限る), レイノー病, 帯状疱疹 (重症例に限る), 潰瘍性慢性膿皮症, 新生児スクレレマ. 用法: 筋注☆. (5) △円形脱毛症 (悪性型に限る), △早期ケロイド及びびケロイド防止. 用法: 局所皮内注射.

⑦眼科領域. (1) 内眼・視神経・眼高・眼筋の炎症性疾患の対症療法 (ブドウ膜炎, 網脈絡膜炎, 網膜血管炎, 視神経炎, 眼高炎性偽腫瘍, 眼高漏斗尖端部症候群, 眼筋麻痺). 用法: 静注☆, 筋注☆, 結膜下注射, 球後注射, 点眼. (2) 外眼部及び前眼部の炎症性疾患の対症療法で点眼が不相当又は不十分な場合 (眼瞼炎, 結膜炎, 角膜炎, 強膜炎, 虹彩毛様体炎). 用法: 静注☆, 筋注☆, 結膜下注射, 球後注射. (3) 眼科領域の術後炎症. 用法: 静注☆, 筋注☆, 結膜下注射, 点眼.

⑧耳鼻咽喉科領域. (1) 急性・慢性中耳炎. 用法: 静注☆, 点滴静注☆, 筋注☆, 中耳腔内注入. (2) 滲出性中耳炎・耳管狭窄症. 用法: 静注☆, 点滴静注☆, 筋注☆, 中耳腔内注入, 耳管内注入. (3) 急性感音性難聴, 口腔外科領域手術後の後療法. 用法: 静注,

点滴静注, 筋注. (4) 血管運動 (神経) 性鼻炎, アレルギー性鼻炎, 花粉症 (枯草熱). 用法: 筋注, ネブライザー, 鼻腔内注入, 鼻甲介内注射.

(5) 副鼻腔炎・鼻茸. 用法: 筋注, ネブライザー, 鼻腔内注入, 副鼻腔内注入, 鼻茸内注射. (6) 進行性壊疽性鼻炎. 用法: 静注, 点滴静注, 筋注, ネブライザー, 鼻腔内注入, 副鼻腔内注入, 喉頭・気管注入. (7) 喉頭炎・喉頭浮腫. 用法: 静注, 点滴静注, 筋注, ネブライザー, 喉頭・気管注入.

(8) 喉頭ポリープ・結節. 用法: 静注☆, 点滴静注☆, 筋注☆, ネブライザー, 喉頭・気管注入. (9) 食道の炎症 (腐蝕性食道炎, 直達鏡使用後) 及び食道拡張術後. 用法: 静注, 点滴静注, 筋注, ネブライザー, 食道注入.

(10) 耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法. 用法: 静注, 点滴静注, 筋注, 軟組織内注射, 局所皮内注射, ネブライザー, 鼻腔内注入, 副鼻腔内注入, 鼻甲介内注射, 喉頭・気管注入, 中耳腔内注入, 食道注入. (11) 難治性口内炎及び舌炎 (局所療法で治癒しないもの). 用法: 軟組織内注射. (12) 嗅覚障害. 用法: 静注☆, 点滴静注☆, 筋注☆, ネブライザー, 鼻腔内注入.

(13) 急性・慢性 (反復性) 唾液腺炎. 用法: 静注☆, 点滴静注☆, 筋注☆, 唾液腺管内注入

【用】(注) 静注: 1回10~50mgを3~6時間ごと. 川崎病の急性期に用いる場合, 1日2mg/kg (最大60mg) を3回に分割静注. 点滴静注: 1回20~100mgを1日1~2回. 筋注: 1回10~50mgを3~6時間ごと. 関節腔内注射: 1回4~30mg. 投与間隔を2週間以上とすること. 軟組織内注射: 1回4~30mg. 投与間隔を2週間以上とすること. 腱鞘

内注射：1回4～30mg，投与間隔を2週間以上とすること，滑液嚢内注入：1回4～30mg，投与間隔を2週間以上とすること，脊椎腔内注入：1回5mgを週2～3回，胸腔内注入：1回5～25mgを週1～2回，局所皮内注射：1回0.1～0.4mgずつ4mgまでを週1回，卵管腔内注入：2～5mg，注腸：2～30mg，結膜下注射：1回2.5～10mg，その際の液量は0.2～0.5mLとする，球後注射：1回5～20mg，その際の液量は0.5～1.0mLとする，点眼：1回1.2～5mg/mL溶液1～2滴を1日3～8回，ネブライザー：1回2～10mgを1日1～3回，鼻腔内注入：1回2～10mgを1日1～3回，副鼻腔内注入：1回2～10mgを1日1～3回，鼻甲介内注射：1回4～30mg，鼻茸内注射：1回4～30mg，喉頭・気管注入：1回2～10mgを1日1～3回，中耳腔内注入：1回2～10mgを1日1～3回，耳管内注入：1回2～10mgを1日1～3回，食道注入：1回2.5～5mg，唾液腺管内注入：1回1～2mg，前記用量は適宜増減，(川崎病の急性期に用いる場合を除く)

【禁】本剤の成分に対し過敏症，生ワクチン又は弱毒生ワクチンの投与，デスマプレシン酢酸塩水和物（男性における夜間多尿による夜間頻尿）を投与中
【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，動物：催奇形作用，新生児に副腎不全，授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

.....
(メチルプレドニゾロンコハク酸エステルナトリウム)

▶**ソル・メドロール静注用40mg**
(採用)

Solu medrol 40mg/瓶 (溶解液付)
〔ファイザー〕

(ハイリスク)

▶**ソル・メドロール静注用125mg**
(採用)

Solu medrol 125mg/瓶 (溶解液付)

(ハイリスク)

▶**ソル・メドロール静注用500mg**
(採用)

Solu medrol 500mg/瓶 (溶解液付)

(ハイリスク)

【効】[本剤40・125・500・1000] ①急性循環不全：出血性ショック，感染性ショック，②腎臓移植に伴う免疫反応の抑制，③受傷後8時間以内の急性脊椎損傷患者（運動機能障害及び感覚機能障害を有する場合）における神経機能障害の改善，④ネフローゼ症候群，⑤多発性硬化症の急性増悪，⑥治療抵抗性の下記リウマチ性疾患：全身性血管炎（顕微鏡的多発血管炎，多発血管炎性肉芽腫症，結節性多発動脈炎，好酸球性多発血管炎性肉芽腫症，高安動脈炎等），全身性エリテマトーデス，多発性筋炎，皮膚筋炎，強皮症，混合性結合組織病，及び難治性リウマチ性疾患

[本剤40・125] ⑦気管支喘息，

[本剤40・125・500] ⑧以下の悪性腫瘍に対する他の抗悪性腫瘍剤との併用療法：再発又は難治性の悪性リンパ腫

【用】(注) ①出血性ショック：1回125～2000mgを緩徐に静注又は点滴静注，症状が改善しない場合は適宜追加，感染性ショック：1回1000mgを緩徐に静注又は点滴静注，症状が改善しない場合は1000mgを追加，②1日40～1000mgを緩徐に静注又は点滴静注，③受傷後8時間以内に30mg/kgを15分間かけて点滴静注，45分間休薬後，5.4mg/kg/時間を23時間点滴静注，④1日500～1000mgを緩徐に静注又は点滴静

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む。)

注. 小児：1日30mg/kg (最大1000mg)を緩徐に静注又は点滴静注. ⑤1日500～1000mgを緩徐に静注又は点滴静注. ⑥1日500～1000mgを緩徐に静注又は点滴静注. 小児：1日30mg/kgを緩徐に静注又は点滴静注. 1日1000mgまで. ⑦初回量40～125mgを緩徐に静注又は点滴静注. その後40～80mgを4～6時間ごとに緩徐に追加. 小児：1.0～1.5mg/kgを緩徐に静注又は点滴静注. その後1.0～1.5mg/kgを4～6時間ごとに緩徐に追加. ⑧他の抗悪性腫瘍剤との併用において, 250～500mgを1日1回5日間, 緩徐に静注又は点滴静注. これを1コースとして3～4週ごとに繰り返す

【警告】1.1 本剤を含むがん化学療法は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること。適応患者の選択にあたっては、各併用薬剤の添付文書を参照して十分注意すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。[7.5 参照]

1.2 血清クレアチニンの高値 (>2.0mg/dL)を示す敗血症症候群及び感染性ショックの患者で本剤の大量投与により死亡率を増加させたとの報告がある。投与に際しては患者の選択、用法及び用量に特に留意すること1)。[9.1.1 参照], [9.2.2 参照]

【禁】本剤の成分に対し過敏症、免疫抑制が生じる量を投与中に生ワクチン又は弱毒生ワクチンの投与、デスマプレシン酢酸塩水和物 (男性における夜間

多尿による夜間頻尿)を投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：催奇形作用、新生児に副腎不全。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

(メチルプレドニゾロン酢酸エステル)

▶**デポ・メドロール水懸注40mg (採用)**

Depo medrol 40mg1mL/瓶

[ファイザー]

(ハイリスク)

【効】①内科・小児科領域。(1)内分泌疾患：副腎性器症候群〔※筋注〕。(2)膠原病：リウマチ熱 (リウマチ性心炎を含む)、エリテマトーデス (全身性及び慢性円板状)、全身性血管炎 (高安動脈炎、結節性多発動脈炎、顕微鏡的多発血管炎、多発血管炎性肉芽腫症を含む)、多発性筋炎 (皮膚筋炎)〔筋注〕。(3)アレルギー性疾患：気管支喘息 (但し、筋肉内注射以外の投与方法では不適当な場合に限る)〔筋注、ネブライザー〕、喘息性気管支炎 (小児喘息性気管支炎を含む)〔※筋注、ネブライザー〕、薬剤その他の化学物質によるアレルギー・中毒 (薬疹、中毒疹を含む)、蕁麻疹 (慢性例を除く) (重症例に限る)、血清病〔※筋注〕。(4)血液疾患：溶血性貧血 (免疫性又は免疫性機序の疑われるもの)、白血病 (急性白血病、慢性骨髄性白血病の急性転化、慢性リンパ性白血病) (皮膚白血病を含む)、顆粒球減少症 (本態性、続発性)、紫斑病 (血小板減少性及び血小板非減少性)、再生不良性貧血〔※筋注〕。(5)神経疾患：脳脊髄炎 (脳炎、脊髄炎を含む) (但し、一次性脳炎の場合は頭蓋内圧亢進症状がみられ、かつ他剤で効果が不十分なときに短期

間用いること), 多発性硬化症 (視束脊髄炎を含む), 顔面神経麻痺, 脊髄蜘蛛網膜炎, 小舞蹈病 [※筋注]. (6) 消化器疾患: 胆汁うっ滞型急性肝炎, 肝硬変 (活動型, 難治性腹水を伴うもの, 胆汁うっ滞を伴うもの), 劇症肝炎 (臨床的に重症とみなされるものを含む) [※筋注], 限局性腸炎, 潰瘍性大腸炎 [※筋注, 注腸]. (7) 呼吸器疾患: びまん性間質性肺炎 (肺線維症) (放射線肺臓炎を含む) [ネブライザー]. (8) 循環器疾患: ネフローゼ及びネフローゼ症候群, うっ血性心不全 [※筋注]. (9) 重症感染症: 重症感染症 (化学療法と併用する) [※筋注]. (10) 新陳代謝疾患: 特発性低血糖症 [※筋注]. (11) その他内科的疾患: 悪性リンパ腫 (リンパ肉腫症, 細網肉腫症, ホジキン病, 皮膚細網症, 菌状息肉症) 及び類似疾患 (近縁疾患), 重症消耗性疾患の全身状態の改善 (癌末期, スプルーを含む) [※筋注]

②外科領域: 副腎皮質機能不全患者に対する外科的侵襲, 蛇毒・昆虫毒 (重症の虫さされを含む) [※筋注], 侵襲後肺水腫 [ネブライザー]

③整形外科領域: 強直性脊椎炎 (リウマチ性脊椎炎) [筋注], 強直性脊椎炎 (リウマチ性脊椎炎) に伴う四肢関節炎 [関節腔内注射], 関節リウマチ, 若年性関節リウマチ (スチル病を含む) [筋注, 関節腔内注射], リウマチ性多発筋痛 [筋注], 変形性関節症 (炎症症状がはっきり認められる場合), 外傷後関節炎, 非感染性慢性関節炎 [関節腔内注射], 関節周囲炎 (非感染性のものに限る), 腱周囲炎 (非感染性のものに限る) (軟組織内注射, 腱鞘内注射, 滑液嚢内注入), 腱

炎 (非感染性のものに限る) (軟組織内注射, 腱鞘内注射), 腱鞘炎 (非感染性のものに限る) (腱鞘内注射), 滑液嚢炎 (非感染性のものに限る) (滑液嚢内注入)

④泌尿器科領域: 前立腺癌 (他の療法が無効な場合) [※筋注], 陰茎硬結 [※筋注, 局所皮内注射]

⑤眼科領域: 内眼・視神経・眼窩・眼筋の炎症性疾患の対症療法 (ブドウ膜炎, 網脈絡膜炎, 網膜血管炎, 視神経炎, 眼窩炎性偽腫瘍, 眼窩漏斗尖端部症候群, 眼筋麻痺), 外眼部及び前眼部の炎症性疾患の対症療法で点眼が不適当又は不十分な場合 (眼瞼炎, 結膜炎, 角膜炎, 強膜炎, 虹彩毛様体炎), 眼科領域の術後炎症 [※筋注]

⑥皮膚科領域: 湿疹・皮膚炎群 (急性湿疹, 亜急性湿疹, 慢性湿疹, 接触皮膚炎, 貨幣状湿疹, 自家感作性皮膚炎, アトピー皮膚炎, 乳・幼・小児湿疹, ビダール苔癬, その他の神経皮膚炎, 脂漏性皮膚炎, 進行性指掌角皮症, その他の手指の皮膚炎, 陰部あるいは肛門湿疹, 耳介及び外耳道の湿疹・皮膚炎, 鼻前庭及び鼻翼周辺の湿疹・皮膚炎など) (但し, 重症例以外は極力投与しないこと) (局注は浸潤, 苔癬化の著しい場合のみとする), 痒疹群 (小児ストロフルス, 蕁麻疹様苔癬, 固定蕁麻疹を含む) (但し, 重症例に限る, また固定蕁麻疹は局注が望ましい), 乾癬及び類症 [尋常性乾癬 (重症例), 関節症性乾癬, 乾癬性紅皮症, 膿疱性乾癬, 稽留性肢端皮膚炎, 疱疹状膿疱疹, ライター症候群 (局所皮内は尋常性乾癬のみ)] [★※筋注, ★局所皮内注射], 扁平苔癬 (重症例に限る) [★※筋注, ★局所皮内注射], 成年性浮腫性硬化症, 紅斑性

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む。)

(★多形滲出性紅斑, 結節性紅斑)(但し, 多形滲出性紅斑の場合は重症例に限る), アナフィラクトイド紫斑(単純型, シェーンライン型, ヘノッホ型)(重症例に限る), ウェーバークリスチャン病, 粘膜皮膚眼症候群〔開口部びらん性外皮症, ステブンス・ジョンソン病, 皮膚口内炎, フックス症候群, ベーチェット病(眼症状のない場合), リップシェッツ急性陰門潰瘍), 天疱瘡群(尋常性天疱瘡, 落葉状天疱瘡, Seinar-Usher症候群, 増殖性天疱瘡), デューリング疱疹状皮膚炎(類天疱瘡, 妊娠性疱疹を含む), 帯状疱疹(重症例に限る), 潰瘍性慢性膿皮症, 新生児スクレレーマ, レイノー病〔※筋注〕, 紅皮症(ヘブラ紅色秕糠疹を含む)〔★※筋注〕, 限局性強皮症〔局所皮内注射〕, 強皮症〔※筋注〕, 円形脱毛症(悪性型に限る), 早期ケロイド及びケロイド防止〔★局所皮内注射〕

⑦耳鼻咽喉科領域: 耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法〔筋注, 軟組織内注射, 局所皮内注射, ネブライザー, 鼻腔内注入, 副鼻腔内注入, 鼻甲介内注射, 喉頭・気管注入, 中耳腔内注入〕, 副鼻腔炎・鼻茸〔筋注, ネブライザー, 鼻腔内注入, 副鼻腔内注入, 鼻茸内注射〕, 進行性壊疽性鼻炎〔筋注, ネブライザー, 鼻腔内注入, 副鼻腔内注入, 喉頭・気管注入〕, 血管運動(神経)性鼻炎, アレルギー性鼻炎, 花粉症(枯草熱)〔筋注, ネブライザー, 鼻腔内注入, 鼻甲介内注射〕, 喉頭ポリープ・結節〔※筋注, ネブライザー, 喉頭・気管注入〕, 難治性口内炎及び舌炎(局所療法で治癒しないもの)〔軟組織内注射〕

⑧口腔外科領域: 口腔外科領域手術後

の後療法〔筋注〕

注: ※印-筋肉内注射. 経口投与不能な場合のみ用いること. ★印-外用剤を用いても効果が不十分な場合あるいは十分な効果を期待し得ないと推定される場合にのみ用いること

【用】(注) 各用法における用量(メチルプレドニゾロン酢酸エステルとして)は次記のとおり.

- 1) 筋肉内注射: 1回の用量(mg): 40~120, 投与回数: 1~2週間隔1回.
- 2) 関節腔内注射: 1回の用量(mg): 4~40, 投与回数: 間隔2週以上1回.
- 3) 軟組織内注射: 1回の用量(mg): 4~40, 投与回数: 間隔2週以上1回.
- 4) 腱鞘内注射: 1回の用量(mg): 4~40, 投与回数: 間隔2週以上1回.
- 5) 滑液嚢内注入: 1回の用量(mg): 4~40, 投与回数: 間隔2週以上1回.
- 6) 局所皮内注射: 1回の用量(mg): 2~8mg 宛40mgまで, 投与回数: 週1回.
- 7) 注腸: 1回の用量(mg): 40~120, 投与回数: ー.
- 8) ネブライザー: 1回の用量(mg): 2~10, 投与回数: 1日1~3回.
- 9) 鼻腔内注入: 1回の用量(mg): 2~10, 投与回数: 1日1~3回.
- 10) 副鼻腔内注入: 1回の用量(mg): 2~10, 投与回数: 1日1~3回.
- 11) 鼻甲介内注射: 1回の用量(mg): 4~40, 投与回数: ー.
- 12) 鼻茸内注射: 1回の用量(mg): 4~40, 投与回数: ー.
- 13) 喉頭・気管注入: 1回の用量(mg): 2~10, 投与回数: 1日1~3回.
- 14) 中耳腔内注入: 1回の用量(mg): 2~10, 投与回数: 1日1~3回

【禁】本剤の成分に対し過敏症, デスマプレシン酢酸塩水和物(男性における夜間多尿による夜間頻尿)を投与中, 感染症のある関節腔内, 滑液嚢内, 腱

鞘内又は腱周囲、動揺関節の関節腔内、免疫抑制が生じる量を投与中に次の薬剤を投与しないこと：生ワクチン又は弱毒生ワクチン

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：催奇形作用（口蓋裂）、新生児に副腎不全。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

246. 男性ホルモン剤

2461. テストステロン製剤

(テストステロンエナント酸エステル)

▶ エナルモンデポー筋注250mg (採用)

Enarmon depot 250mg1mL/管〔武田〕

【効】①男子性腺機能不全（類宦官症）。②造精機能障害による男子不妊症。③再生不良性貧血、骨髄線維症、腎性貧血

【用】(注) ①1回100mgを7～10日間ごとに、又は1回250mgを2～4週間ごとに筋注。②1回50～250mgを2～4週間ごとに無精子状態になるまで筋注。③1回100～250mgを1～2週間ごとに筋注

【禁】アンドロゲン依存性悪性腫瘍（例えば、前立腺癌）及びその疑い、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。女性胎児の男性化

247. 卵胞ホルモン及び黄体ホルモン剤

2473. エストラジオール系製剤

(エストラジオール)

▶ エストラーナテープ0.36mg (院 外専)

Estrana 0.36mg/枚, 70枚〔久光〕

▶ エストラーナテープ0.72mg (採用)

Estrana 0.72mg/1枚 (9cm²)

【効】①更年期障害及び卵巣欠落症状に伴う次記症状：血管運動神経症状（Hot flush及び発汗）、泌尿生殖器の萎縮症状。②閉経後骨粗鬆症。③性腺機能低下症、性腺摘出又は原発性卵巣不全による低エストロゲン症

【用】(外) ①②0.72mg (1枚) を下腹部、臀部のいずれかに貼付し、2日毎に貼り替える。③0.72mgから開始する。下腹部、臀部のいずれかに貼付し、2日毎に貼り替える。小児：0.09mgから開始。下腹部、臀部のいずれかに貼付し、2日毎に貼り替える。その後、0.18mg, 0.36mg, 0.72mgへ段階的に増量

【禁】エストロゲン依存性悪性腫瘍（例えば、乳癌、子宮内膜癌）及びその疑い、乳癌の既往歴、未治療の子宮内膜増殖症、血栓性静脈炎や肺塞栓症、又はその既往歴、動脈性血栓塞栓疾患（例えば、冠動脈性心疾患、脳卒中）又はその既往歴、本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性及び授乳婦、重篤な肝障害、診断の確定していない異常性器出血

【妊婦】妊婦：投与禁止。卵胞ホルモン剤であるジェチルスチルベストロールの投与で出生児に生殖器系臓器の異常、女性ホルモン剤（経口避妊薬等）投与で児の先天性異常（先天性心臓奇形及び四肢欠損症）のリスク増加。動物：卵胞ホルモン剤であるジェチルスチルベストロールの投与で児の生殖器系臓器に異常。授乳婦：授乳を避けさせること、母乳中へ移行。動物：卵胞ホルモン剤の投与で児の成長後腔上皮の癌性変化

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む.)

.....
(エストラジオール)

▶ジュリナ錠0.5mg (院外専)

Julina 0.5mg/錠 [バイエル]

【効】①更年期障害及び卵巣欠落症状に伴う次記症状：血管運動神経系症状 (Hot flush及び発汗)，腔萎縮症状。
②閉経後骨粗鬆症

【用】(内) ①1日1回0.5mg，1日1回1.0mgまで，②1日1回1.0mg

【禁】エストロゲン依存性悪性腫瘍 (例えば，乳癌，子宮内膜癌) 及びその疑い，未治療の子宮内膜増殖症，乳癌の既往歴，血栓性静脈炎や肺塞栓症，又はその既往歴，動脈性血栓塞栓疾患 (例えば，冠動脈性心疾患，脳卒中) 又はその既往歴，妊婦又は妊娠している可能性及び授乳婦，重篤な肝障害，診断の確定していない異常性器出血，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止。新生児：成長後腔上皮の癌性変化。動物：児の成長後腔上皮及び子宮内膜の癌性変化。授乳婦：投与しないこと。母乳中へ移行

.....
(エストラジオール)

▶ディビゲル1mg (院外専)

Divigel 1mg1g/包 [サンファーマ]

【効】更年期障害及び卵巣欠落症状に伴う血管運動神経症状 (Hot flush及び発汗)

【用】(外) 1mgを1日1回左右いずれかの大腿部もしくは下腹部に，約400cm²の範囲に塗布

【禁】エストロゲン依存性悪性腫瘍 (例えば，乳癌，子宮内膜癌) 及びその疑い，乳癌の既往歴，未治療の子宮内膜増殖症，血栓性静脈炎や肺塞栓症又はその既往歴，動脈性血栓塞栓疾患 (例えば冠動脈性心疾患，脳卒中) 又はそ

の既往歴，本剤の成分に対し過敏症，妊婦又は妊娠している可能性のある女性及び授乳婦，重篤な肝障害，診断の確定していない異常性器出血，ポルフィリン症で急性発作の既往歴

【妊婦】妊婦：投与禁止，出生児に生殖器系臓器の異常，児の先天性異常 (先天性心臓奇形及び四肢欠損症) のリスク増加。動物：児の生殖器系臓器に異常。授乳婦：使用しないこと。ヒト母乳中へ移行。動物：児の成長後腔上皮の癌性変化

2474. エチニルエストラジオール系製剤

(エチニルエストラジオール)

▶プロセキソール錠0.5mg (採用)

Prosexol 0.5mg/錠 [武田]

(ハイリスク)

【効】前立腺癌，閉経後の末期乳癌 (男性ホルモン療法に抵抗を示す場合)

【用】(内) 1回0.5～1.0mgを1日3回。原体の再評価結果の用法及び用量：1回0.05～1.0mgを1日3回

【禁】エストロゲン依存性悪性腫瘍 (例えば，乳癌，子宮内膜癌) 及びその疑い，未治療の子宮内膜増殖症，血栓性静脈炎や肺塞栓症又はその既往歴

2475. エストリオール系製剤

(エストリオール)

▶エストリール錠1mg (採用)

Estriol 1mg/錠 [持田]

【効】①更年期障害，腔炎 (老人，小児及び非特異性)，子宮頸管炎並びに子宮腔部びらん。②老人性骨粗鬆症

【用】(内) ①1回0.1～1.0mg 1日1～2回，②1回1.0mg 1日2回

【禁】エストロゲン依存性悪性腫瘍 (例えば、乳癌、子宮内膜癌) 及びその疑い、乳癌の既往歴、未治療の子宮内膜増殖症、血栓性静脈炎、肺塞栓症又はその既往歴、動脈性の血栓塞栓疾患 (例えば冠動脈性心疾患、脳卒中) 又はその既往歴、重篤な肝障害、診断の確定していない異常性器出血、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止、安全性未確立。動物：妊娠直後、着床障害

2477. プロゲステロン製剤

(プロゲステロン)

▶ **プロゲホルモン筋注用25mg (採用)**

Progehormon 25mg1mL/管 [持田]
[貯法]遮光

【効】無月経、月経困難症、機能性子宮出血、黄体機能不全による不妊症、切迫流産、習慣性流産

【用】(注) 1日10～50mgを1～2回に分割し筋注

【禁】〈効能共通〉重篤な肝障害・肝疾患、妊娠ヘルペスの既往歴、〈無月経、月経困難症、機能性子宮出血、黄体機能不全による不妊症〉妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：〈無月経、月経困難症、機能性子宮出血、黄体機能不全による不妊症〉妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないこと。黄体ホルモン剤の使用と先天異常児出産との因果関係はいまだ確立されたものではないが、心臓・四肢等の先天異常児を出産した母親では、対照群に比して妊娠初期に黄体ホルモン剤又は黄体・卵胞ホルモン剤を使用していた率に有意差があるとする疫学調査の結果が報

告されている。問診、内診、基礎体温の測定、免疫学的妊娠診断などにより、妊娠していないことを十分に確認すること。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

2478. 合成黄体ホルモン製剤

(ジドロゲステロン)

▶ **デュファストン錠5mg (採用)**

Duphaston 5mg/錠 [マイランEPD]

【効】切迫流産、習慣性流産、無月経、月経周期異常 (稀発月経、多発月経)、月経困難症、機能性子宮出血、黄体機能不全による不妊症、子宮内膜症

【用】(内) 1日5～15mgを1～3回に分割、子宮内膜症には1日5～20mg

【禁】重篤な肝障害・肝疾患

【妊婦】妊婦：治療上の有益性と危険性より判断、心臓・四肢等の先天異常児を出産した母親では、対照群に比して妊娠初期に黄体又は黄体・卵胞ホルモン剤を使用していた率に有意差がある。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

(メドロキシプロゲステロン酢酸エステル)

▶ **ヒスロン錠5 (採用)**

Hysron 5mg/錠 [協和キリン]

【効】無月経、月経周期異常 (稀発月経、多発月経)、月経量異常 (過少月経、過多月経)、機能性子宮出血、黄体機能不全による不妊症、切迫流産、習慣性流産

【用】(内) 1日2.5～15mgを1～3回に分割

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む。)

【禁】脳梗塞、心筋梗塞、血栓静脈炎等の血栓性疾患又はその既往歴、重篤な肝障害・肝疾患、診断未確定の性器出血・尿路出血、稽留流産、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：大量又は長期使用禁止。妊娠初期、中期の投与で、女子胎児の外性器の男性化又は男子胎児の女性化。心臓・四肢等の先天異常児を出産した母親では、対照群に比して妊娠初期に黄体又は黄体・卵胞ホルモン剤を使用していた率に有意差。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

.....
(メドロキシプロゲステロン酢酸エステル)

▶プロベラ錠2.5mg (採用)

Provera 2.5mg/錠 [ファイザー]

【効】無月経、月経周期異常 (稀発月経、多発月経)、月経量異常 (過少月経、過多月経)、機能性子宮出血、黄体機能不全による不妊症、切迫流早産、習慣性流早産

【用】(内) 1日2.5～15mgを1～3回に分割

【禁】脳梗塞、心筋梗塞、血栓静脈炎等の血栓性疾患又はその既往歴、重篤な肝障害・肝疾患、診断未確定の性器出血・尿路出血、稽留流産、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：妊婦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のみ投与すること。大量又は長期投与禁止。妊娠初期、中期の投与で、女子胎児の外性器の男性化又は男子胎児の女性化。心臓・四肢等の先天異常児を出産した母親では、対照群に比して妊娠初期に黄体又は黄体・卵胞ホルモン剤を使用していた率に有意差。〈無月

経、月経周期異常 (稀発月経、多発月経)、月経量異常 (過少月経、過多月経)、機能性子宮出血、黄体機能不全による不妊症〉問診、内診、基礎体温の測定、免疫学的妊娠診断等により、妊娠していないことを十分確認すること。授乳婦：授乳禁止希望、動物で乳汁移行

.....
(メドロキシプロゲステロン酢酸エステル)

▶ヒスロンH錠200mg (採用)

Hysron H 200mg/錠 [協和キリン]

(ハイリスク)

【効】①乳癌、②子宮体癌 (内膜癌)

【用】(内) ①1日600～1200mgを3回に分割、②1日400～600mgを2～3回に分割

【警告】本剤の投与中に重篤な動・静脈血栓症が発現し、死亡に至った報告がある

【禁】血栓症を起こす恐れが高い次の患者。1). 手術後1週間以内、2). 脳梗塞、心筋梗塞、血栓性静脈炎等の血栓性疾患はその既往歴、3). 動脈硬化症、4). 心臓弁膜症、心房細動、心内膜炎、重篤な心不全等の心疾患、5). ホルモン剤 (黄体ホルモン、卵胞ホルモン、副腎皮質ホルモン等) 投与中、妊婦又は妊娠している可能性、本剤の成分に対し過敏症、診断未確定の性器出血・尿路出血・乳房病変、重篤な肝障害、高カルシウム血症

【妊婦】妊婦：投与禁止。催奇形性、女子胎児の男性化又は男子胎児の女性化。心臓・四肢等の先天異常児を出産した母親では対照群に比して妊娠初期に黄体又は黄体・卵胞ホルモン剤を使用していた率が有意に高い。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

2479. その他の卵胞ホルモン及び
黄体ホルモン剤

(結合型エストロゲン)

▶ **プレマリン錠0.625mg (採用)**

Premarin 0.625mg/錠 [ファイザー]

【効】①卵巣欠落症状. ②卵巣機能不全症. ③更年期障害. ④腔炎(老人, 小児及び非特異性). ⑤機能性子宮出血

【用】(内) 1日0.625～1.25mg. 機能性子宮出血又は腔炎に対しては, 1日0.625～3.75mg

【禁】エストロゲン依存性腫瘍(例えば, 乳癌, 子宮内膜癌)及びその疑い, 乳癌の既往歴, 血栓性静脈炎や肺塞栓症, 又はその既往歴, 動脈性血栓塞栓疾患(例えば, 冠動脈性心疾患, 脳卒中)又はその既往歴, 本剤の成分に対し過敏症, 妊婦又は妊娠している可能性, 重篤な肝障害, 診断の確定していない異常性器出血, 未治療の子宮内膜増殖症

【妊婦】妊婦: 投与禁止. 動物: 卵胞ホルモン剤で, 児の成長後腔上皮及び子宮内膜のがん性変性, 新生児で児の成長後腔上皮のがん性変性. 授乳婦: 治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮, 授乳の継続又は中止を検討すること

248. 混合ホルモン剤

2482. 卵胞ホルモン, 黄体ホルモン
混合製剤

▶ **ウェールナラ配合錠 (院外専)**

Wellnara 1錠 [バイエル]

1錠中:
エストラジオール 1mg
レボノルゲストレル 0.04mg

【効】閉経後骨粗鬆症

【用】(内) 1日1錠

【禁】エストロゲン依存性悪性腫瘍(例えば, 乳癌, 子宮内膜癌)及びその疑い, 未治療の子宮内膜増殖症, 乳癌の既往歴, 血栓性静脈炎・肺塞栓症又はその既往歴, 動脈性の血栓塞栓疾患(例えば, 冠動脈性心疾患, 脳卒中)又はその既往歴, 妊婦又は妊娠している可能性及び授乳婦, 重篤な肝障害, 診断の確定していない異常性器出血, 本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 投与禁止. 動物: 児の成長後腔上皮及び子宮内膜の癌性変化, 新生児に投与した場合, 児の成長後腔上皮の癌性変化. 授乳婦: 投与しないこと. 母乳中へ移行

▶ **ジェミーナ配合錠 (院外専)**

Jemina 21錠/枚 [ノーベル]

▶ **ジェミーナ配合錠 (院外専)**

Jemina 28錠/枚

1錠中:
レボノルゲストレル 0.09mg
エチニルエストラジオール (日局) 0.02mg

【効】月経困難症

【用】(内) 次記のいずれかを選択. ①1日1錠を毎日一定の時刻に21日間連続投与し, その後7日間休薬. 以上28日間を1周期とし, 出血が終わっているか続いているかにかかわらず, 29日目から次の周期を開始し, 以後同様に繰り返す. ②1日1錠を毎日一定の時刻に77日間連続投与し, その後7日間休薬. 以上84日間を1周期とし, 出血が終わっているか続いているかにかかわらず, 85日目から次の周期を開始し, 以後同様に繰り返す

【禁】本剤の成分に対し過敏性素因があ

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む。)

る、エストロゲン依存性悪性腫瘍 (例えば、乳癌、子宮内膜癌)、子宮頸癌及びその疑い、診断の確定していない異常性器出血、血栓性静脈炎・肺塞栓症・脳血管障害・冠動脈疾患又はその既往歴、35歳以上で1日15本以上の喫煙者、前兆 (閃輝暗点、星型閃光等) を伴う片頭痛、肺高血圧症又は心房細動を合併する心臓弁膜症・亜急性細菌性心内膜炎の既往歴のある心臓弁膜症、血管病変を伴う糖尿病患者 (糖尿病性腎症、糖尿病性網膜症等)、血栓性素因がある患者、抗リン脂質抗体症候群、手術前4週以内・術後2週以内・産後4週以内及び長期間安静状態、重篤な肝障害、肝腫瘍、脂質代謝異常、高血圧 (軽度の高血圧の患者を除く)、耳硬化症、妊娠中に黄疸・持続性そう痒症又は妊娠ヘルペスの既往歴、妊婦又は妊娠している可能性、授乳婦、骨成長が終了していない可能性【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠が確認された場合には投与中止。安全性未確立。授乳婦：投与禁止。母乳の量的質的低下。ヒト母乳中へ移行、児において黄疸、乳房腫大

▶ プラノバル配合錠 (採用)

Planovar 1錠 [武田]

1錠中：

ノルゲストレル 0.5mg

エチニルエストラジオール 0.05mg

【効】①機能性子宮出血。②月経困難症、月経周期異常 (稀発月経、頻発月経)、過多月経、子宮内膜症、卵巣機能不全

【用】(内) ①1日1錠を7～10日間連続投与。②1日1錠を月経周期第5日より約3週間連続投与

【禁】血栓性静脈炎、肺塞栓症又はその

既往歴、エストロゲン依存性悪性腫瘍 (例えば乳癌、子宮内膜癌) 及びその疑い、重篤な肝障害、前回妊娠中に黄疸又は持続性そう痒症の既往歴、前回妊娠中に悪化した耳硬化症の既往歴、妊娠ヘルペスの既往歴、鎌状赤血球貧血、デュビン・ジョンソン症候群、ローター症候群、脂質代謝異常、妊婦又は妊娠している可能性、診断の確定していない異常性器出血

【妊婦】妊婦：投与禁止。安全性未確立。授乳婦：慎重投与、母乳の量的質的低下、母乳中へ移行

▶ ヤーズフレックス配合錠 (院外専)

Yaz Flex 1錠 [バイエル]

1錠中：

ドロスピレノン 3mg

エチニルエストラジオールベータデクスとして

エチニルエストラジオール 0.020mg

【効】子宮内膜症に伴う疼痛の改善、月経困難症

【用】(内)〈子宮内膜症に伴う疼痛の改善〉1日1錠。24日目までは出血の有無にかかわらず連続投与。25日目以降に3日間連続で出血 (点状出血を含む) が認められた場合又は連続投与が120日に達した場合は、4日間休薬。休薬後は出血が終わっているか続いているかにかかわらず、連続投与を開始。以後同様に連続投与と休薬を繰り返す。〈月経困難症〉次記のいずれかを選択。・1日1錠。24日目までは出血の有無にかかわらず連続投与。25日目以降に3日間連続で出血 (点状出血を含む) が認められた場合又は連続投与が120日に達した場合は4日間休薬。休薬後は出血が終わっているか続いているか

にかかわらず、連続投与を開始。以後同様に連続投与と休薬を繰り返す。・1日1錠を24日間連続経口投与し4日間休薬。以上28日間を投与1周期とし、出血が終わっているか続いているかにかかわらず、29日目から次の周期の錠剤を投与し、以後同様に繰り返す

【警告】本剤の服用により、血栓症があらわれ、致死的な経過をたどることがあるので、次のような症状があらわれた場合は直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

緊急対応を要する血栓症の主な症状
下肢の急激な疼痛・腫脹、突然の息切れ、胸痛、激しい頭痛、四肢の脱力・麻痺、構語障害、急性視力障害等

患者に対しても、このような症状があらわれた場合は、直ちに服用を中止し、救急医療機関を受診するよう説明すること。

〔禁忌〕、〔重要な基本的注意〕、〔重大な副作用〕の項参照

【禁】本剤の成分に対し過敏性素因がある。エストロゲン依存性悪性腫瘍（例えば、乳癌、子宮内膜癌）、子宮頸癌及びその疑い、診断の確定していない異常性器出血、血栓性静脈炎・肺塞栓症・脳血管障害・冠動脈疾患又はその既往歴、35歳以上で1日15本以上の喫煙者、前兆（閃輝暗点、星型閃光等）を伴う片頭痛、肺高血圧症又は心房細動を合併する心臓弁膜症・亜急性細菌性心内膜炎の既往歴のある心臓弁膜症、血管病変を伴う糖尿病患者（糖尿病性腎症、糖尿病性網膜症等）、血栓性素因がある患者、抗リン脂質抗体症候群、手術前4週以内・術後2週以内・産後4週以内及び長期間安静状態、重篤な肝障害、肝腫瘍、脂質代謝異常、

高血圧（軽度の高血圧の患者を除く）、耳硬化症、妊娠中に黄疸・持続性そう痒症又は妊娠ヘルペスの既往歴、妊婦又は妊娠している可能性、授乳婦、骨成長が終了していない可能性、重篤な腎障害又は急性腎不全

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠が確認された場合には投与中止。動物で児の成長後腔上皮及び子宮内膜の悪性変性。授乳婦：投与しないこと。他の治療法をすすめるなど適切な指導をすること。母乳の量的質的低下。母乳中へ移行、児において黄疸、乳房腫大

▶ルナベル配合錠ULD (院外専)

Lunabell ULD 1錠 [ノーベル]

1錠中：

ノルエチステロン	1mg
エチニルエストラジオール	0.02mg

【効】月経困難症

【用】(内) 1日1錠を毎日一定の時刻に21日間投与し、その後7日間休薬。以上28日間を投与1周期とし、出血が終わっているか続いているかにかかわらず、29日目から次の周期の錠剤を投与し、以後同様に繰り返す

【禁】本剤の成分に対し過敏性素因のある患者、エストロゲン依存性悪性腫瘍（例えば乳癌、子宮内膜癌）、子宮頸癌及びその疑い、診断の確定していない異常性器出血、血栓性静脈炎、肺塞栓症、脳血管障害、冠動脈疾患又はその既往歴、35歳以上で1日15本以上の喫煙者、前兆（閃輝暗点、星型閃光等）を伴う片頭痛、肺高血圧症又は心房細動を合併する心臓弁膜症、亜急性細菌性心内膜炎の既往歴のある心臓弁膜症、血管病変を伴う糖尿病（糖尿病性腎症、糖尿病性網膜症等）、血栓性素因のある患者、抗リン脂質抗体症候群

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む。)

の患者、手術前4週以内、術後2週以内、産後4週以内及び長期間安静状態の患者、重篤な肝障害、肝腫瘍、脂質代謝異常、高血圧（軽度の高血圧の患者を除く）、耳硬化症、妊娠中に黄疸、持続性そう痒症又は妊娠ヘルペスの既往歴のある患者、妊婦又は妊娠している可能性、授乳婦、骨成長が終了していない可能性がある患者

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠が確認された場合には投与を中止。2周期連続して消退出血が発来しなかった場合、妊娠している可能性があるため、妊娠の有無について確認。安全性未確立。授乳婦：投与禁止。母乳の量的質的低下、ヒト母乳中へ移行、児において黄疸、乳房腫大

▶フリエル配合錠LD「あすか」 (採用) 後

Frewell 1錠 (あすか)

【貯法】遮光

【先発品】ルナベル配合錠LD

1錠中：

ノルエチステロン	1mg
エチニルエストラジオール	0.035mg

【効】月経困難症

【用】(内) 1日1錠を毎日一定の時刻に21日間投与し、その後7日間休薬。以上28日間を投与1周期とし、出血が終わっているか続いているかにかかわらず、29日目から次の周期の錠剤を投与し、以後同様に繰り返す

【禁】本剤の成分に対し過敏性素因のある患者、エストロゲン依存性悪性腫瘍(例えば乳癌、子宮内膜癌)、子宮頸癌及びその疑い、診断の確定していない異常性器出血、血栓性静脈炎、肺塞栓症、脳血管障害、冠動脈疾患又はその既往歴、35歳以上で1日15本以上の喫

煙者、前兆(閃輝暗点、星型閃光等)を伴う片頭痛、肺高血圧症又は心房細動を合併する心臓弁膜症、亜急性細菌性心内膜炎の既往歴のある心臓弁膜症、血管病変を伴う糖尿病(糖尿病性腎症、糖尿病性網膜症等)、血栓性素因のある患者、抗リン脂質抗体症候群の患者、手術前4週以内、術後2週以内、産後4週以内及び長期間安静状態の患者、重篤な肝障害、肝腫瘍、脂質代謝異常、高血圧(軽度の高血圧の患者を除く)、耳硬化症、妊娠中に黄疸、持続性そう痒症又は妊娠ヘルペスの既往歴のある患者、妊婦又は妊娠している可能性、授乳婦、骨成長が終了していない可能性がある患者

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠が確認された場合には投与を中止。2周期連続して消退出血が発来しなかった場合、妊娠している可能性があるため、妊娠の有無について確認。安全性未確立。授乳婦：投与禁止。母乳の量的質的低下、母乳中へ移行、児において黄疸、乳房腫大

249. その他のホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む。)

2491. 循環ホルモン剤

(カリジノゲナーゼ)

▶カルナクリン錠50 (採用)

Carnaculin 50単位/錠 (三和化学)

【効】①次記疾患における末梢循環障害の改善：高血圧症、メニエール症候群、閉塞性血栓血管炎(ビュルガー病)。②次記症状の改善：更年期障害、網脈絡膜の循環障害

【用】(内) 1回50単位を1日3回。再評価結果の用法・用量は1日30～150単位を1日3回に分割

【禁】脳出血直後等の新鮮出血時

2492. すい臓ホルモン剤

(インスリンアスパルト (遺伝子組換え))

▶ **インスリンアスパルトBS注射液**
ロスターNR「サノフィ」(院外専) (後) (劇)

Insulin aspart BS 300単位3mL/キット [サノフィ]

(ハイリスク) 

【貯法】禁凍結, 2~8°C

【効】インスリン療法が適応となる糖尿病

【用】(注) 持続型インスリン製剤と併用する超速効型インスリンアナログ製剤。初期は1回2~20単位を毎食直前に皮下注。持続型インスリン製剤の投与量を含めた維持量は1日4~100単位

【禁】低血糖症状, 本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 妊娠した場合, あるいは妊娠が予測される場合には医師に知らせよう指導。妊娠中, 周産期等にはインスリンの需要量の変化しやすいため, 用量に留意し, 定期的に検査を行い投与量を調整。インスリン需要量は, 妊娠初期は減少し, 中期及び後期は増加。授乳婦: 用量に留意し, 定期的に検査を行い投与量を調整。インスリンの需要量の変化しやすい

(インスリンアスパルト (遺伝子組換え))

▶ **ノボラピッド30ミックス注射液**
レックスペン (採用) (劇)

NovoRapid 300単位3mL/筒 [ノボノルディスク]

(ハイリスク) 

【貯法】2~8°C, 遮光

【効】インスリン療法が適応となる糖尿病

【用】(注) 超速効型インスリンアナログと中間型インスリンアナログを3:7の割合で含有する混合製剤。初期は1回4~20単位を1日2回, 朝食直前と夕食直前に皮下注。1日1回投与のときは朝食直前に皮下注。維持量は1日4~80単位

【禁】低血糖症状, 本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 安全性未確立。妊娠した場合は, あるいは妊娠が予測される場合には, 医師に知らせよう指導すること

(インスリン グラルギン (遺伝子組換え))

▶ **インスリン グラルギンBS注射液**
リオペン「リリー」(採用) (後) (劇)

Insulin glargine BS 300単位3mL/キット [日本イーライリリー]

(ハイリスク) 

【貯法】2~8°C

【効】インスリン療法が適応となる糖尿病

【用】(注) 初期は1日1回4~20単位を皮下注, ときに他のインスリン製剤を併用。注射時刻は朝食前又は就寝前のいずれでもよいが, 毎日一定とする。投与量は, 患者の症状及び検査所見に応じて増減する。その他のインスリン製剤の投与量を含めた維持量は, 通常1日4~80単位。必要により上記用量を超えて使用することがある

【禁】低血糖症状, 本剤の成分又は他のインスリン グラルギン製剤に対し過敏症

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む.)

【妊婦】妊婦：安全性未確立。妊娠した場合は、あるいは妊娠が予測される場合には医師に知らせるよう指導すること。妊婦、授乳婦：妊娠中、周産期、授乳期等にはインスリンの需要量が増加しやすいため、用量に留意し、定期的に検査を行い投与量を調整すること。通常インスリン需要量は、妊娠初期は減少し、中期及び後期は増加する

.....
(インスリン グラルギン (遺伝子組換え))

▶ **ランタスXR注ソロスター (院外専)** (劇)

Lantus 450単位/1.5mL/キット

[サノフィ]

(ハイリスク) ☞

【貯法】 禁凍結，2～8℃

【効】インスリン療法が適応となる糖尿病

【用】(注) 初期は1日1回4～20単位を皮下注。ときに他のインスリン製剤を併用。注射時刻は毎日一定とする。投与量は患者の症状及び検査所見に応じて増減。その他のインスリン製剤の投与量を含めた維持量は1日4～80単位。必要により上記用量を超えて使用することがある

【禁】低血糖症状、本剤の成分又は他のインスリン グラルギン製剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦：安全性未確立。妊娠した場合は、あるいは妊娠が予測される場合には医師に知らせるよう指導すること。妊娠中、周産期、授乳期等にはインスリンの需要量が増加しやすいため、用量に留意し、定期的に検査を行い投与量を調整すること。通常インスリン需要量は、妊娠初期は減少し、中期及び後期は増加する

.....
(インスリン デグルデク (遺伝子組換え))

▶ **トレシーバ注フレックスタッチ (採用)** (劇)

Tresiba 300単位/キット

[ノボノルディスク]

(ハイリスク) ☞

【貯法】 2～8℃，遮光

【効】インスリン療法が適応となる糖尿病

【用】(注) 初期は1日1回4～20単位を皮下注。注射時刻は毎日一定とする。他のインスリン製剤を併用することがあるが、他のインスリン製剤の投与量を含めた維持量は、1日4～80単位。必要により上記用量を超えて使用することがある。注射時刻は原則として毎日一定とするが、必要な場合は注射時刻を変更できる。小児：1日1回皮下注射。注射時刻は毎日一定。他のインスリン製剤の投与量を含めた維持量は、1日0.5～1.5単位/kg。必要により上記用量を超えて使用することがある

【禁】低血糖症状、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：安全性未確立。妊娠した場合は、あるいは妊娠が予測される場合には医師に知らせるよう指導すること。妊婦、授乳婦：妊娠中、周産期、授乳期等にはインスリンの需要量が増加し、用量に留意し、定期的に検査を行う

.....
(インスリン リスプロ (遺伝子組換え))

▶ **インスリンリスプロBS注ソロスターHU「サノフィ」(採用)** (劇)

Insulin lispro 300単位/3mL/キット

〔サノフィ〕

ハイリスク 

〔貯法〕2～8℃

【効】インスリン療法が適応となる糖尿病

【用】(注) 1回2～20単位を毎食直前に皮下注射, ときに回数を増やしたり, 持続型インスリン製剤と併用したりすることがある. 持続型インスリン製剤の投与量を含めた維持量としては1日4～100単位

【禁】低血糖症状, 本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 妊娠した場合, あるいは妊娠が予測される場合には医師に知らせるように指導すること. 妊娠中, 産期等にはインスリンの需要量が変化しやすいため, 用量に留意し, 定期的に検査を行い投与量を調整すること. 通常インスリン需要量は, 妊娠初期は減少し, 中期及び後期は増加. 授乳婦: 用量に留意し, 定期的に検査を行い投与量を調整すること. インスリンの需要量が変化しやすい. ヒトインスリンは, ヒト母乳中に移行

.....
(インスリンリスプロ (遺伝子組換え))

▶ルムジェブ注ミリオペン (採劇)

Lyumjev 300単位3mL/キット

〔日本イーライリリー〕

ハイリスク 

〔貯法〕2～8℃

【効】インスリン療法が適応となる糖尿病

【用】(注) 1回2～20単位を毎食開始時に皮下注, 必要な場合は食事開始後の投与とすることもできる. ときに投与回数を増やしたり, 持続型インスリ

ン製剤と併用したりすることがある. 持続型インスリン製剤の投与量を含めた維持量としては1日4～100単位

【禁】低血糖症状, インスリンリスプロ又は本剤の成分に対して過敏症

【妊婦】妊婦: 妊娠した場合, あるいは妊娠が予測される場合には医師に知らせるように指導すること. 妊娠中, 産期等にはインスリンの需要量が変化しやすいため, 用量に留意し, 定期的に検査を行い投与量を調整すること. 通常インスリン需要量は, 妊娠初期は減少し, 中期及び後期は増加. 授乳婦: 用量に留意し, 定期的に検査を行い投与量を調整すること. インスリンの需要量が変化しやすい. ヒトインスリンは, ヒト母乳中に移行

.....
(グルカゴン)

▶バクスマー一点鼻粉末剤3mg (院劇)

Baqsimi 3mg/瓶

〔日本イーライリリー〕



【効】低血糖時の救急処置

【用】(外) 1回3mgを鼻腔内に投与

【禁】褐色細胞腫, 本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断. グルカゴンはヒト胎盤を通過しない. 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. グルカゴンはペプチドであり, 未変化体のまま消化管から吸収されることはない. したがって, 授乳により乳児がグルカゴンを経口摂取したとしても影響が生じる可能性は低いと考えられる

.....

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む。)

(ヒトインスリン (遺伝子組換え))

▶ **ヒューマリンR注100単位/mL** (採用) (劇)

Humulin R 1000単位10mL/瓶
〔日本イーライリリー〕

(ハイリスク) (ト)

〔貯法〕2～8℃

【効】インスリン療法が適応となる糖尿病

【用】(注) 初期は1回4～20単位を毎食前に皮下注、ときに回数を増やしたり、他のインスリン製剤を併用。維持量は1日4～100単位。糖尿病昏睡には、必要に応じ皮下、筋注、静注又は持続静注を行う

【禁】低血糖症状、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊娠した場合、あるいは妊娠が予測される場合には、医師に知らせるよう指導すること。妊婦、授乳婦：妊娠中、周産期、授乳期等にはインスリンの需要量が変化、用量に留意し、定期的に検査を行う

(ヒトインスリン (遺伝子組換え))

▶ **ヒューマリンN注ミリオペン** (院外専) (劇)

Humulin N 300単位3mL/キット
〔日本イーライリリー〕

(ハイリスク) (ト)

〔貯法〕2～8℃

【効】インスリン療法が適応となる糖尿病

【用】(注) 初期は1回4～20単位を朝食前30分以内に万年筆型注入器を用いて皮下注射、ときに回数を増やしたり、他のインスリン製剤を併用。維持量は1日4～80単位

【禁】低血糖症状、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊娠した場合、あるいは妊娠が予測される場合には、医師に知らせるよう指導すること。妊婦、授乳婦：妊娠中、周産期、授乳期等にはインスリンの需要量が変化、用量に留意し、定期的に検査を行う

▶ **ライゾデグ配合注フレックス タッチ** (採用) (劇)

Ryzodeg 300単位/キット
〔ノボノルディスク〕

(ハイリスク) (ト)

〔貯法〕2～8℃、遮光

1筒 (3mL) 中：
インスリンデグルdek (遺伝子組換え) 210単位
インスリンアスパルト (遺伝子組換え) 90単位

【効】インスリン療法が適応となる糖尿病

【用】(注) 超速効型インスリン (インスリン アスパルト) と持効型インスリン (インスリン デグルdek) を3：7のモル比で含有する溶解インスリン製剤。初期は1回4～20単位を1日1～2回皮下注。1日1回投与のときは、主たる食事の直前に投与し、毎日一定とする。1日2回投与のときは、朝食直前と夕食直前に投与。維持量は通常1日4～80単位。必要により上記用量を超えて使用することがある

【禁】低血糖症状、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦・授乳婦：安全性未確立。妊娠した場合、あるいは妊娠が予測される場合には医師に知らせるよう指導すること

2499. 他に分類されないホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む.)

(オクトレオチド酢酸塩)

▶ **オクトレオチド酢酸塩皮下注**
100 μ g「サンド」(採用) (劇)Octreotide acetate 100 μ g1mL/管
(サンド)〔貯法〕禁凍結, 5 $^{\circ}$ C以下〔先発品〕サンドスタチン皮下注用100 μ g

【効】①次記疾患に伴う諸症状の改善：消化管ホルモン産生腫瘍 (VIP産生腫瘍, カルチノイド症候群の特徴を示すカルチノイド腫瘍, ガストリン産生腫瘍). 次記疾患における成長ホルモン, ソマトメジン-C分泌過剰状態及び諸症状の改善：先端巨大症・下垂体性巨人症 (外科的処置, 他剤による治療で効果が不十分な場合又は施行が困難な場合). ②進行・再発癌患者の緩和医療における消化管閉塞に伴う消化器症状の改善. ③先天性高インスリン血症に伴う低血糖 (他剤による治療で効果が不十分な場合)

【用】(注) ①1日量100又は150 μ gよりはじめ, 効果が不十分な場合は1日量300 μ gまで漸増し, 2~3回に分割し皮下注. ②1日量300 μ gを24時間持続皮下注. ③1日量5 μ g/kgを, 3~4回に分けて皮下投与又は24時間持続皮下注. 最大投与量は1日量25 μ g/kgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦：授乳禁止, 動物で乳汁中へ移行

(クロミフェンクエン酸塩)

▶ **クロミッド錠50mg (院外専)**
Clomid 50mg/錠 (富士製薬)

✕

【効】排卵障害に基づく不妊症の排卵誘発

【用】(内) 無排卵症の患者に対して排卵誘発を試みる場合には, まずGestagen, Estrogen testを必ず行って, 消退性出血の出現を確認し, 子宮性無月経を除外した後, 開始. 第1クール1日50mg5日間で開始し, 無効の場合は1日100mg5日間に増量. 1日100mg5日間を限度

【禁】エストロゲン依存性悪性腫瘍 (例えば, 乳癌, 子宮内膜癌) 及びその疑い, 卵巣腫瘍及び多嚢胞性卵巣症候群を原因としない卵巣の腫大, 肝障害又は肝疾患, 妊婦

【妊婦】妊婦：投与禁止

(ゲメプロスト)

▶ **プレグランディン腔坐剤1mg**
(採用) (劇)

Preglandin 1mg/個 (小野)

〔貯法〕冷所 (5 $^{\circ}$ C以下)

【効】妊娠中期における治療的流産

【用】(外) 1回1mgを3時間毎に後腔円蓋部へ挿入. 1日5mgまで. 1日総量5mgを投与し, 効果の認められない場合は投与を中止し, 翌日あるいは以降に再開するか, あるいは他の方法に切り替える. 投与開始後, 有効陣痛が発来し, 子宮内容物の排出が認められたとき, 投与を中止

【警告】子宮破裂, 子宮頸管裂傷が発現することがあるので, 用法・用量, 使用上の注意に特に留意すること

【禁】前置胎盤, 子宮外妊娠等で操作により出血の危険性, 骨盤内感染による発熱, 本剤の成分に対し過敏症

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む。)

(ゴセレリン酢酸塩)

▶ゾラデックス3.6mgデポ (採用) (劇)

Zoladex 3.6mg/筒 (ゴセレリンとして)
〔アストラゼネカ〕

ハイリスク

〔貯法〕禁凍結，冷所

【効】①前立腺癌。②閉経前乳癌

【用】(注) 3.6mgを前腹部に4週(28日)ごとに1回皮下注

【禁】妊婦又は妊娠している可能性，授乳中，本剤の成分又はLH-RH作動薬に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止，妊娠していないことを確認，ホルモン剤以外の避妊。動物：流産，分娩障害。類薬：流産。授乳婦：投与禁止，動物で乳汁移行

(ゴセレリン酢酸塩)

▶ゾラデックスLA10.8mgデポ (採用) (劇)

Zoladex LA 10.8mg/筒 (ゴセレリンとして)
〔アストラゼネカ〕

ハイリスク

〔貯法〕禁凍結，冷所

【効】①前立腺癌。②閉経前乳癌

【用】(注) 10.8mgを前腹部に12～13週ごとに1回皮下注

【禁】妊婦又は妊娠している可能性のある婦人，授乳中，本剤の成分又はLH-RH作動薬に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止，妊娠していないことを確認，ホルモン剤以外の避妊。動物：流産，分娩障害。類薬：流産。授乳婦：投与禁止，動物で乳汁移行

(酢酸ナファレリン)

▶ナサニール点鼻液0.2% (採用) (劇)

Nasanyl 10mg5mL/瓶 [ファイザー]

【効】①子宮内膜症。②子宮筋腫の縮小及び子宮筋腫に基づく次記諸症状の改善：過多月経，下腹痛，腰痛，貧血

【用】(外) 1回あたり片側の鼻腔内に200 μ g(1噴霧)を1日2回，月経周期1～2日目より投与

【禁】診断のつかない異常性器出血，妊婦又は妊娠している可能性，授乳期，本剤の成分又は他のGn-RH誘導体に対して過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止。類薬：流産。動物：流産等の生殖障害。授乳婦：授乳を避けさせること。動物：乳汁移行

(ジェノゲスト)

▶ディナゲスト錠0.5mg (院外専)

Dinigest 0.5mg/錠 [持田]

【効】月経困難症

【用】(内) 1日1mgを2回に分け，月経周期2～5日目より投与

【禁】診断のつかない異常性器出血，妊婦又は妊娠している可能性，本剤の成分に対し過敏症，高度の子宮腫大又は重度の貧血

【妊婦】妊婦：投与しないこと。動物で受胎障害，胚死亡率の増加及び流産等。授乳婦：授乳しないことが望ましい，動物で乳汁中へ移行

(ジェノゲスト)

▶ジエノゲスト錠1mg「モチダ」

(採用) (後)

Dienogest 1mg/錠 [持田]

【先発品】ディナゲスト錠1mg

【効】子宮内膜症，子宮腺筋症に伴う疼痛の改善

【用】(内) 1日2mgを2回に分割し、月経周期2～5日目より経口投与

【禁】診断のつかない異常性器出血、妊婦又は妊娠している可能性、本剤の成分に対し過敏症、高度の子宮腫大又は重度の貧血

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：受胎阻害、胚死亡率の増加及び流産等。授乳婦：授乳しないことが望ましい。動物で乳汁中へ移行

.....
(ジノプロスト)

▶ **プロスタルモン・F注射液1000**
(採用) (丸石)

Prostaran F 1mg1mL/管 (丸石)

【貯法】遮光

【効】①静脈内注射投与：1) 妊娠末期における陣痛誘発・陣痛促進・分娩促進。2) 次記における腸管蠕動亢進：胃腸管の手術における術後腸管麻痺の回復遷延の場合、麻痺性イレウスにおいて他の保存的治療で効果が認められない場合。②卵膜外投与：治療的流産

【用】(注) ①1) 1～2mLを静脈内に点滴又は持続注入。(a) 点滴静注：本剤1mLに5%ブドウ糖注射液又は糖液を加えて500mLに希釈し、0.1 μ g/kg/分の割合で点滴静注。希釈する輸液の量及び種類は患者の状態に応じて適切に選択。(b) シリンジポンプによる静注(持続注入)：本剤1mLに生理食塩液を加えて50mLに希釈し、0.1 μ g/kg/分(0.05～0.15 μ g/kg/分)の割合で静注。2) 1回1,000～2,000 μ g(本剤1～2mL)を輸液500mLに希釈し、1～2時間(10～20 μ g/分の投与速度)で1日2回点滴静注。手術侵襲の程度ならびに他の処置などを考慮して慎重に行うこと。3日間投与しても効果が認められないときは直ちに投与を中止し他の療

法にきりかえる。

②〔妊娠12週以降〕本剤1mLに生理食塩液を加え4mLに希釈し、この液を子宮壁と卵膜の間に数回に分け注入。1) 薬液注入カテーテルの固定：通常フォーリーカテーテルを用いる。カテーテルを子宮頸管を通じ挿入、カテーテルのバルーン部が子宮口を通過して、子宮下部まで到達した後、バルーン部に生理食塩液を充満、内子宮口を閉鎖し、カテーテルの脱出と腔への薬液漏出を防止する。次にカテーテルを大腿部内側へテープで固定する。

2) 薬液の注入：(a) 初回量：希釈液(ジノプロスト250 μ g/mL)1mLを注入し、薬液がカテーテル内に残らないように引き続きカテーテルの内腔量を若干上回る生理食塩液を注入する(通例、16号カテーテルでは約3.5mL)。(b) 2回目以降：2時間ごとに希釈液3～4mL(750～1,000 μ g)を反復投与するが、初回投与による子宮収縮、その他の反応が強すぎる場合には、次の投与量を2mL(500 μ g)に減量又は4時間後に投与。(c) 本剤の投与は原則として2時間々隔で行うが、本剤による効果及びその他の反応を観察しながら適宜投与量及び投与間隔を1～4時間の間で調節する。(d) 本投与方法においては薬剤注入の度に、カテーテルの内腔量を若干上回る生理食塩液を引き続き注入することに注意すること。

〔妊娠12週未満〕胞状奇胎、合併症で全身麻酔が困難な症例、頸管拡張の困難な症例又はその場合の除去術の前処置に使用する。その際本剤の注入は、硫酸アトロピン、鎮痛剤の投与後、前麻酔効果があらわれてから行うことが望ましい。1) チューブの挿入：通常F4～5号の合成樹脂製の細いチューブ

24. ホルモン剤（抗ホルモン剤を含む。）

を用い、使用前にチューブ内腔に生理食塩液を満たしておく。チューブを鉗子ではさみ、外子宮口より子宮腔内にゆっくりと約7cm位まで挿入する。直視下で薬液の注入を行う以外は、チューブの排出をふせぐためチューブをとりかこむようにガーゼを腔内につめる。注射器をチューブに接続し、チューブを大腿部内側にテープで固定する。2) 薬液の注入：(a) 分割注入法：妊娠12週以降の場合に準じ、本剤1mLに生理食塩液を加え4mLに希釈した液を用い分割注入する。初回量は希釈液1mL（ジノプロスト250 μ g/mL）を注入し、また薬液がチューブ内に残らないように引き続きチューブ内腔量を若干上回る生理食塩液を注入する。2回目以降の注入は、原則として1時間ごとに希釈液3～4mL（750～1,000 μ g）を反復投与するが、初回投与による子宮収縮、その他の反応が強すぎる場合には、次の投与量を2mL（500 μ g）に減量又は投与時間々隔をおくらせる。本剤の投与は原則として総投与量3,000 μ gとし、また1時間々隔で行うが、本剤による効果及びその他の反応を観察しながら適宜に投与量及び投与時間々隔を調節する。本投与方法においては薬液注入の度にチューブの内腔量を若干上回る生理食塩液を引き続き注入することに注意する。(b) 一回注入法：通常ジノプロスト1,000 μ g/mL含有注射剤を希釈しないで、一回に2,000～3,000 μ g（2～3mL）をゆっくり注入する。本剤による効果及びその反応を観察しながら適宜に投与量を増減する。注入後チューブの内腔量を若干上回る生理食塩液を引き続き注入する。チューブは薬液注入が終了すれば抜きとる

【警告】本剤を妊娠末期における陣痛誘発、陣痛促進、分娩促進の目的で使用するにあたって

過強陣痛や強直性子宮収縮により、胎児機能不全、子宮破裂、頸管裂傷、羊水塞栓等が起こることがあり、母体あるいは児が重篤な転帰に至った症例が報告されているので、本剤の投与にあたっては以下の事項を遵守し慎重に行うこと。

1. 本剤は、分娩監視装置を用いて母体及び胎児の状態を連続モニタリングできる設備を有する医療施設において、分娩の管理についての十分な知識・経験及び本剤の安全性についての十分な知識を持つ医師のもとで使用すること。本剤の使用に先立ち、患者に本剤を用いた陣痛誘発、陣痛促進、分娩促進の必要性及び危険性を十分説明し、同意を得てから使用を開始すること。
2. 母体及び胎児の状態を十分観察して、本剤の有益性および危険性を考慮した上で、慎重に適応を判断すること。特に子宮破裂、頸管裂傷等は多産婦で起こりやすいので、注意すること。
3. 本剤投与中は、トイレ歩行時等、医師が必要と認めた場合に一時的に分娩監視装置を外すことを除き分娩監視装置を用いて連続的にモニタリングを行い、異常が認められた場合には、適切な処置を行うこと。
4. 本剤の感受性は個人差が大きく、少量でも過強陣痛になる症例も報告されているので、ごく少量からの点滴より開始し、陣痛の状況により徐々に増減すること。また、精密持続点滴装置を用いて投与すること。（「用法・用量」，《用法・用量に

関連する使用上の注意)の項参照)
 5. ジノプロストン (PGE2 (腔用剤)) との同時併用は行わないこと。また、本剤投与前に子宮頸管熟化の目的でジノプロストン (PGE2 (腔用剤)) を投与している場合は終了後1時間以上の間隔をあげ、十分な分娩監視を行い、慎重に投与すること。(「相互作用」の項参照)
 6. オキシトシン、ジノプロストン (PGE2 (経口剤)) との同時併用は行わないこと。また、前後して投与する場合も、過強陣痛を起こすおそれがあるので、十分な分娩監視を行い、慎重に投与すること。特にジノプロストン (PGE2 (経口剤)) を前後して投与する場合は、前の薬剤の投与が終了した後1時間以上経過してから次の薬剤の投与を開始すること。(「相互作用」の項参照)
 本剤の使用にあたっては、添付文書を熟読すること

【禁】妊娠末期における陣痛誘発、陣痛促進、分娩促進の目的で使用] 骨盤狭窄、児頭骨盤不均衡、骨盤位又は横位等の胎位異常、前置胎盤、常位胎盤早期剥離 (胎児生存時)、重度胎児機能不全、過強陣痛、帝王切開又は子宮切開等の既往歴、気管支喘息又はその既往歴、オキシトシン・ジノプロストン (PGE2) 投与中、プラステロン硫酸 (レボスパ) を投与中又は投与後十分な時間が経過していない、吸湿性頸管拡張材 (ラミナリア等) を挿入中の患者又はメトロイリントル挿入後1時間以上経過していない、ジノプロストン (PGE2) の投与終了後1時間以上経過していない、本剤の成分に対し過敏症、[腸管蠕動亢進の目的で使用] 本剤の成分に対し過敏症、気管支喘息又

はその既往歴、妊婦又は妊娠している可能性、[治療的流産の目的で使用] 前置胎盤、子宮外妊娠等で、操作により出血の危険性、骨盤内感染による発熱、気管支喘息又はその既往歴、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】腸管蠕動亢進の場合：妊婦：投与禁止。子宮収縮作用。動物：催奇形作用

.....
 (ジノプロストン)

▶プロウペス腔用剤10mg (処置)

Propess 10mg/個 (フェリング)

【貯法】-20℃以下

【効】妊娠37週以降の子宮頸管熟化不全における熟化の促進

【用】(外) 1個を後陰円蓋に挿入し、最長12時間腔内に留置

【警告】1.1 過強陣痛やそれに伴う胎児機能不全、子宮破裂、頸管裂傷、羊水塞栓等が起こることがある。また、過強陣痛を伴わない胎児機能不全が起こることもある。これらが生じた結果、母体や児が重篤な転帰に至った症例が報告されているので、本剤の投与にあたっては以下の事項を遵守し慎重に行うこと。

[11.1.1 参照], [11.1.2 参照]
 1.1.1 本剤は、分娩監視装置を用いて母体及び胎児の状態を連続モニタリングできる設備を有する医療施設において、分娩の管理についての十分な知識・経験及び本剤の安全性についての十分な知識を持つ医師のもとで使用すること。本剤の使用に先立ち、患者に本剤を用いた頸管熟化の必要性及び危険性を十分説明し、同意を得てから使用を開始すること。

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む。)

1.1.2 本剤は子宮頸管熟化不全の患者にのみ使用し、本剤の使用に際しては母体及び胎児の状態を十分に観察した上で慎重に適応を判断すること。また、子宮筋層の切開を伴う手術歴(帝王切開, 筋腫核出術等)又は子宮破裂の既往歴のある患者には使用しないこと。[2.2 参照]

1.1.3 オキシトシン, ジノプロスト(PGF2 α), ジノプロストン(PGE2 (経口剤))と同時併用しないこと。また、本剤投与終了後に分娩誘発・促進のためにこれらの薬剤を使用する場合, 1時間以上の間隔をあけ, 十分な分娩監視を行い, 慎重に投与すること。[2.8 参照], [7.4 参照], [10.1 参照]

1.1.4 本剤投与中は, トイレ歩行時等, 医師が必要と認めた場合に一時的に分娩監視装置を外すことを除き分娩監視装置を用いて連続的にモニタリングを行い, 異常が認められた場合には, 本剤を速やかに除去し, 適切な処置を行うこと。[8. 参照]

1.2 本剤の使用にあたっては, 添付文書を熟読すること

【禁】すでに分娩開始している患者, 子宮筋層の切開を伴う手術歴(帝王切開, 筋腫核出術等)又は子宮破裂の既往歴, 胎児機能不全, 前置胎盤, 常位胎盤早期剥離, 児頭骨盤不均衡又は胎位異常, 医学的適応での帝王切開, オキシトシン, ジノプロスト(PGF2 α)又はジノプロストン(PGE2 (経口剤))を投与中, 吸湿性頸管拡張材又はメトロイリントルを実施中もしくはプラステロン硫酸エステルナトリウムを投与中, 本剤の成分に対して過敏症

(セマグルチド (遺伝子組換え))

▶**リベルサス錠3mg (採用)** (劇)

Rybelsus 3mg/錠 [ノボノルディスク]

(ハイリスク) 

▶**リベルサス錠7mg (院外専)** (劇)

Rybelsus 7mg/錠

(ハイリスク) 

▶**リベルサス錠14mg (院外専)** (劇)

Rybelsus 14mg/錠

(ハイリスク) 

【効】2型糖尿病

【用】(内) 1日1回7mgを維持用量とする。1日1回3mgから開始し, 4週間以上投与した後, 1日1回7mgに増量。1日1回7mgを4週間以上投与しても効果不十分な場合には, 1日1回14mgに増量することができる

【禁】本剤の成分に対し過敏症, 糖尿病性ケトアシドーシス, 糖尿病性昏睡又は前昏睡, 1型糖尿病, 重症感染症, 手術等の緊急の場合

【妊婦】妊婦: 本剤を投与せず, インスリンを使用すること。また, 2か月以内に妊娠を予定する女性には本剤を投与せず, インスリンを使用すること。動物で胎児毒性(胚生存率の減少, 胚発育の抑制, 骨格及び血管異常の発生頻度増加, 早期妊娠損失, 骨格異常及び内臓異常の発生頻度増加, 外表異常), 母動物の体重減少。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。動物で乳汁移行

.....
(ダナゾール)

▶**ボンゾール錠100mg (採用)**

Bonzol 100mg/錠 [田辺三菱]

【効】①子宮内膜症。②乳腺症

【用】(内) ①1日200~400mgを2回に分割し, 月経周期第2~5日より, 約4か

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む.)

月間連続。②1日200mgを2回に分割し、月経周期第2～5日より、4～6週間連続

【警告】血栓症を引き起こすおそれがあるので、観察を十分に行いながら慎重に投与すること。異常が認められた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと

【禁】血栓症の既往歴、アンチトロンビンⅢ、プロテインC、プロテインSなどの凝固制御因子の欠損又は減少、重篤な肝障害・肝疾患・心疾患・腎疾患、ポルフィリン症、アンドロゲン依存性腫瘍、診断のつかない異常性器出血、妊婦又は妊娠している可能性、授乳婦

【妊婦】妊婦：投与禁止。女性胎児の男性化。授乳婦：投与禁止、動物で乳汁移行

.....
(デガレリクス酢酸塩)

▶ **ゴナックス皮下注用80mg (採用)** (劇)

Gonax 80mg/瓶 (溶解液付き)
〔アステラス〕

(ハイリスク)

▶ **ゴナックス皮下注用120mg (採用)** (劇)

Gonax 120mg/瓶 (溶解液付き)

(ハイリスク)

▶ **ゴナックス皮下注用240mg (採用)** (劇)

Gonax 240mg/瓶 (溶解液付き)

(ハイリスク)

【効】前立腺癌

【用】(注) 初回240mgを1カ所あたり120mgずつ腹部2カ所に皮下注。2回目以降は、初回投与と4週間後より、維持用量を投与。4週間間隔で投与を繰り返す場合は、80mgを維持用量とし、腹部1

カ所に皮下注、12週間間隔で投与を繰り返す場合は、480mgを維持用量、1カ所あたり240mgずつ腹部2カ所に皮下注。

初回投与：1カ所あたり、120mgバイアルに注射用水3.0mLを注入し、溶解後速やかに3.0mLを皮下注。(3.0mLで溶解することにより、40mg/mLとなる。) 維持用量を4週間間隔で投与する場合は：80mgバイアルに注射用水4.2mLを注入し、溶解後速やかに4.0mLを皮下注。(4.2mLで溶解することにより、20mg/mLとなる。)

維持用量を12週間間隔で投与する場合は：1カ所あたり、240mgバイアルに注射用水4.2mLを注入し、溶解後速やかに4.0mLを皮下注。(4.2mLで溶解することにより、60mg/mLとなる。)

【禁】本剤の成分に対し過敏症

.....
(デュタステリド)

▶ **デュタステリドカプセル0.5mg AV「武田テバ」(採用)** (後) (劇)

Dutasteride 0.5mg/Cap (武田テバ)
〔貯法〕遮光

〔先発品〕アボルブカプセル0.5mg

【効】前立腺肥大症

【用】(内) 1回0.5mgを1日1回

【禁】本剤の成分及び他の5 α 還元酵素阻害薬に対し過敏症、女性、小児等、重度の肝機能障害

【妊婦】妊婦・授乳婦：女性には投与しないこと。動物：雄胎児の外生殖器の雌性化がみられ、本剤の曝露により血中ジヒドロテストステロンが低下し、男子胎児の外生殖器の発達を阻害する可能性

24. ホルモン剤 (抗ホルモン剤を含む。)

(デュラグルチド (遺伝子組換え))

▶トルリシティ皮下注0.75mgアテオス (採用) (劇) (生)

Trulicity 0.75mg/0.5mL/キット

(日本イーライリリー)

(ハイスク) (手)

〔貯法〕2～8℃

【効】2型糖尿病

【用】(注) 0.75mgを週に1回, 皮下注

【禁】本剤の成分に対し過敏症, 糖尿病性ケトアシドーシス, 糖尿病性昏睡又は前昏睡, 1型糖尿病, 重症感染症, 手術等の緊急の場合

【妊婦】妊婦: 投与禁止. インスリン製剤を使用すること. 動物: 胎児の発育遅延や骨格への影響, 記憶障害. 授乳婦: 治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し, 授乳の継続若しくは中止又は本剤投与の継続若しくは中止を検討すること

.....
(リュープロレリン酢酸塩)

▶リュープリン注射用キット 3.75mg (採用) (劇)

Leuplin 3.75mg/筒

(武田)

(ハイスク)

▶リュープロレリン酢酸塩注射用キット3.75mg「NP」(採用) (劇)

Leuprorelin acetate 3.75mg/筒

(ニプロ)

(ハイスク)

【先発品】リュープリン注射用キット 3.75mg

【効】①子宮内膜症. ②過多月経, 下腹痛, 腰痛及び貧血等を伴う子宮筋腫における筋腫核の縮小及び症状の改善. ③閉経前乳癌. ④前立腺癌. ⑤中枢性思春期早発症

【用】(注) ①4週に1回3.75mgを皮下

注. 体重が50kg未満の患者では1.88mgを投与できる. 初回は月経周期1～5日目に. ②4週に1回1.88mgを皮下注. 体重の重い患者, 子宮腫大が高度の患者では3.75mgを投与. 初回は月経周期1～5日目に行く. ③④4週に1回3.75mgを皮下注. ⑤4週に1回30μg/kgを皮下注. 症状に応じて180μg/kgまで増量できる

【禁】[子宮内膜症, 子宮筋腫, 中枢性思春期早発症の場合] 本剤の成分又は合成LH-RH, LH-RH誘導体に対して過敏症. 妊婦又は妊娠している可能性, 授乳中, 診断のつかない異常性器出血. [閉経前乳癌の場合] 本剤の成分又は合成LH-RH, LH-RH誘導体に対して過敏症. 妊婦又は妊娠している可能性, 授乳中. [前立腺癌の場合] 本剤の成分又は合成LH-RH, LH-RH誘導体に対して過敏症

【妊婦】[子宮内膜症, 子宮筋腫, 閉経前乳がん, 中枢性思春期早発症の場合] 妊婦・授乳婦: 投与禁止, LH-RH誘導体で流産. 動物: 胎児死亡の増加, 胎児体重の低値, 骨格異常の増加傾向. 動物で乳汁移行

.....
(リュープロレリン酢酸塩)

▶リュープリンSR注射用キット 11.25mg (採用) (劇)

Leuplin SR 11.25mg/筒

(武田)

(ハイスク)

【効】①前立腺癌. ②閉経前乳癌. ③脊髄性筋萎縮症の進行抑制

【用】(注) 12週に1回11.25mgを皮下注

【禁】[全効能疾患共通] 本剤の成分又は合成LH-RH, LH-RH誘導体に対して過敏症. [閉経前乳癌の場合] 妊婦又は妊娠している可能性, 授乳中

【妊婦】[閉経前乳癌の場合] 妊婦・授

乳婦：投与禁止，LH-RH誘導体で流産。動物：胎児死亡の増加，胎児体重の低値，骨格異常の増加，動物で乳汁移行

(リュープロレリン酢酸塩)

▶ **リュープリンPRO注射用キット22.5mg (採用)** (劇)

Leuplin PRO 22.5mg/キット (武田)

(ハイリスク)

【効】①前立腺癌。②閉経前乳癌

【用】(注) 24週に1回22.5mgを皮下注

【禁】[前立腺癌の場合] 本剤の成分又は合成LH-RH，LH-RH誘導体に対して過敏症。[閉経前乳癌の場合] 本剤の成分又は合成LH-RH，LH-RH誘導体に対して過敏症，妊婦又は妊娠している可能性，授乳中

【妊婦】[閉経前乳癌の場合] 妊婦・授乳婦：投与禁止，LH-RH誘導体で流産。動物：胎児死亡の増加，胎児体重の低値，骨格異常の増加，動物で乳汁移行

(リュープロレリン酢酸塩)

▶ **リュープロレリン酢酸塩注射用キット1.88mg 「NP」(採用)** (劇)

Leuprorelin acetate 1.88mg/筒

(ニプロ)

【先発品】リュープリン注射用キット

1.88mg

【効】①子宮内膜症。②過多月経，下腹痛，腰痛及び貧血等を伴う子宮筋腫における筋腫核の縮小及び症状の改善。

③中枢性思春期早発症

【用】(注) ①4週に1回3.75mgを皮下注。体重が50kg未満の患者では1.88mgを投与できる。初回は月経周期1～5日目に，②4週に1回1.88mgを皮下注。

体重の重い患者，子宮腫大が高度の患者では3.75mgを投与。初回は月経周期1～5日目に行う。③4週に1回30μg/kgを皮下注。症状に応じて180μg/kgまで増量できる

【禁】本剤の成分又は合成LH-RH，LH-RH誘導体に対して過敏症，妊婦又は妊娠している可能性，授乳中，診断のつかない異常性器出血

【妊婦】[子宮内膜症，子宮筋腫，閉経前乳がん，妊婦・授乳婦：投与禁止，LH-RH誘導体で流産。動物：胎児死亡の増加，胎児体重の低値，骨格異常の増加傾向，動物で乳汁移行

(レルゴリクス)

▶ **レルミナ錠40mg (院外専)** (劇)

Relumina 40mg/錠 [あすか]

【効】子宮筋腫に基づく次記諸症状の改善：過多月経，下腹痛，腰痛，貧血

【用】(内) 40mgを1日1回食前。初回投与は月経周期1～5日目に行う

【禁】妊婦又は妊娠している可能性，授乳中，診断のつかない異常性器出血，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物で着床後胚死亡率の増加及び生存胎児数の減少，胎盤通過性。授乳婦：投与禁止。動物で乳汁中へ移行

25. 泌尿生殖器官及び肛門用薬

25. 泌尿生殖器官及び肛門用薬

251. 泌尿器官用剤

2519. その他の泌尿器官用剤

(D-ソルビトール)

▶ウロマチックS泌尿器科用灌流液3% (処置)

Uromatic S 90g3L/袋 [バクスター]

【効】前立腺及び膀胱疾患の経尿道的手術時、その他泌尿器科手術時並びに術後の洗浄

【用】(外) 使用量は目的に応じて1000～15000mLとする

【禁】無尿症、遺伝性果糖不耐症

252. 生殖器官用剤 (性病予防剤を含む。)

2521. 生殖器官用抗生物質製剤

(クロラムフェニコール)

▶クロマイ錠100mg (採用)

Chlomy 100mg/錠 [アルフレッサ]

【効】細菌性炎症。〈適応菌種〉クロラムフェニコール感性菌

【用】(外) 1回100mg 1日1回局所に挿入

【禁】本剤の成分に対し過敏症

2529. その他の生殖器官用剤 (性病予防剤を含む。)

(エストリオール)

▶ホーリンV腔用錠1mg (採用)

Holin V 1mg/錠 [武田]

【効】腔炎 (老人、小児及び非特異性)、子宮頸管炎並びに子宮腔部びらん

【用】(外) 1日1回0.5～1.0mgを腔内に挿入

【禁】エストロゲン依存性悪性腫瘍 (例

えば乳癌、子宮内膜癌) 及びその疑い、本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止、安全性未確立

(オキシコナゾール硝酸塩)

▶オキナゾール腔錠600mg (採用)

Okinazole 600mg/錠 [田辺三菱]

【効】カンジダに起因する腔炎及び外陰腔炎

【用】(外) 1週1回600mgを腔深部に挿入、真菌学的効果が得られない場合更に1回600mg使用

【禁】本剤及び他のオキシコナゾール硝酸塩製剤に過敏

【妊婦】妊婦：妊娠12週未満、有益性と危険性より判断、安全性未確立

(クロトリマゾール)

▶エンペシド腔錠100mg (採用)

Empecid 100mg/錠 [バイエル]

【効】カンジダに起因する腔炎及び外陰腔炎

【用】(外) 1日1回100mgを腔深部に挿入、6日間継続使用、必要に応じ延長

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：妊娠3か月以内、有益性と危険性より判断、安全性未確立

(メトロニダゾール)

▶フラジール腔錠250mg (採用)

Flagyl 250mg/錠 [富士製薬]

【貯法】遮光

【効】①トリコモナス腔炎、②細菌性腔症。〈適応菌種〉本剤に感性のペプトストレプトコッカス属、バクテロイデス・フラジリス、プレボテラ・ビビア、モビルンカス属、ガードネラ・バジナリス

25. 泌尿生殖器官及び肛門用薬

【用】(外) ①1クールとして、1日1回250mgを10～14日間腔内に挿入。②1日1回250mgを7～10日間腔内に挿入

【禁】本剤の成分に対し過敏症

253. 子宮収縮剤

2531. バッカク類製剤

(メチルエルゴメトリンマレイン酸塩)

▶ **メチルエルゴメトリン錠**
0.125mg「あすか」(採用) (劇)

Methylergometrine 0.125mg/錠

[武田]

【効】子宮収縮促進並びに子宮出血予防及び治療の目的で次の場合に使用：胎盤娩出後、子宮復古不全、流産、人工妊娠中絶

【用】(内) 1回0.125～0.25mgを1日2～4回

【禁】妊婦又は妊娠している可能性、児頭娩出前、本剤又は麦角アルカロイドに対し過敏症、重篤な虚血性心疾患又はその既往歴、敗血症、次を投与中：HIVプロテアーゼ阻害剤（リトナビル、ネルフィナビル、アタザナビル、ホスアンブレナビル、ダルナビル）、エファビレンツ、アゾール系抗真菌薬（イトラコナゾール、ポリコナゾール、ボサコナゾール）、レテルモビル、コビシスタット含有製剤、5-HT_{1B}/1D受容体作動薬（スマトリプタン、ゾルミトリプタン、エレトリプタン、リザトリプタン、ナラトリプタン）、エルゴタミン

【妊婦】妊婦：投与禁止。子宮収縮作用により、子宮内胎児への悪影響、流産のおそれ。授乳婦：有益性と危険性より判断、母乳中へ移行

(メチルエルゴメトリンマレイン酸塩)

▶ **メチルエルゴメトリン注0.2mg**
「あすか」(採用) (後) (劇)

Methylergometrine 0.2mg1mL/管

[武田]

【貯法】冷所

【効】子宮収縮促進並びに子宮出血予防及び治療の目的で次の場合に使用：胎盤娩出前後、弛緩出血、子宮復古不全、帝王切開術、流産、人工妊娠中絶

【用】(注) 1回0.1～0.2mgを静注するか、又は0.2mgを皮下注、筋注

【禁】妊婦又は妊娠している可能性、児頭娩出前、本剤又は麦角アルカロイドに対し過敏症、重篤な虚血性心疾患又はその既往歴、敗血症、次を投与中：HIVプロテアーゼ阻害剤（リトナビル、ネルフィナビル、アタザナビル、ホスアンブレナビル、ダルナビル）、エファビレンツ、アゾール系抗真菌薬（イトラコナゾール、ポリコナゾール、ボサコナゾール）、レテルモビル、コビシスタット含有製剤、5-HT_{1B}/1D受容体作動薬（スマトリプタン、ゾルミトリプタン、エレトリプタン、リザトリプタン、ナラトリプタン）、エルゴタミン

【妊婦】妊婦：投与禁止。子宮収縮作用により、子宮内胎児への悪影響、流産のおそれ。授乳婦：有益性と危険性より判断、ヒト母乳中へ移行

254. 避妊剤

2549. その他の避妊剤

▶ **トリキュラー錠21 (院外専)**

Triquilar (21日分) 1組 (赤褐色錠6錠、白色錠5錠、淡黄褐色錠10錠)

[バイエル]

[1錠中：

25. 泌尿生殖器官及び肛門用薬

(赤褐色糖衣錠)

レボノルゲストレル 0.050mg

エチニルエストラジオール 0.030mg

(白色糖衣錠)

レボノルゲストレル 0.075mg

エチニルエストラジオール 0.040mg

(淡黄褐色糖衣錠)

レボノルゲストレル 0.125mg

エチニルエストラジオール 0.030mg

【効】避妊

【用】(内) 1日1錠を毎日一定の時刻に定められた順に従って(赤褐色糖衣錠から開始)21日間連続投与し、7日間休業。以上28日間を投与1周期とし、出血が終わっているか続いているかにかかわらず29日目から次の周期の錠剤を投与し、以後同様に繰り返す

【禁】本剤の成分に対し過敏性素因のある女性、エストロゲン依存性悪性腫瘍(例えば、乳癌、子宮内膜癌)、子宮頸癌及びその疑い、診断の確定していない異常性器出血、血栓性静脈炎、肺塞栓症、脳血管障害、冠動脈疾患又はその既往歴、35歳以上で1日15本以上の喫煙者、前兆(閃輝暗点、星型閃光等)を伴う片頭痛、肺高血圧症又は心房細動を合併する心臓弁膜症、亜急性細菌性心内膜炎の既往歴のある心臓弁膜症、血管病変を伴う糖尿病患者(糖尿病性腎症、糖尿病性網膜症等)、血栓性素因のある女性、抗リン脂質抗体症候群、手術前4週以内、術後2週以内、産後4週以内及び長期間安静状態、重篤な肝障害、肝腫瘍、脂質代謝異常、高血圧、耳硬化症、妊娠中に黄痘、持続性そう痒症又は妊娠ヘルペスの既往歴、妊婦又は妊娠している可能性、授乳婦、骨成長が終了していない可能性のある女性

【妊婦】妊婦：投与禁止、2周期連続し

て消退出血が発生しなかった場合妊娠している可能性があるため、妊娠の有無について確認する。安全性未確立。
授乳婦：他の避妊法をすすめるなど適切な指導をすること。母乳の量的質的低下。母乳中へ移行。児において黄痘、乳房腫大

255. 痔疾用剤

2559. その他の痔疾用剤

▶ 強力ポステリザン(軟膏)(採用)

Posterisan forte 2g/個 [マルホ]

1g中：

大腸菌死菌浮遊液 0.163mL

(大腸菌死菌約2.59億個含有)

ヒドロコルチゾン 2.50mg

【効】痔核・裂肛の症状(出血、疼痛、腫脹、痒感)の緩解、肛門部手術創、肛門周囲の湿疹・皮膚炎、軽度な直腸炎の症状の緩解

【用】(外) 1日1～3回適量を患部に塗布又は注入

【禁】局所に結核性・化膿性感染症又はウイルス性疾患、局所に真菌症(カンジダ症、白癬等)、本剤に対し過敏症、ヒドロコルチゾンに対し過敏症

【妊婦】妊婦：大量又は長期使用禁止、安全性未確立

▶ ネリプロクト坐剤(採用) (製)

Neriproct 個 [レオ]

1個中：

ジフルコルトロン吉草酸エステル

0.2mg

リドカイン

40mg

【効】痔核に伴う症状(出血、疼痛、腫脹)の緩解

【用】(外) 1回1個を1日2回肛門内に挿

25. 泌尿生殖器官及び肛門用薬

入

【禁】局所に結核性・化膿性・梅毒性感染症、局所にウイルス性疾患・真菌症（カンジダ症、白癬等）、本剤・ジフルコルトロン吉草酸エステル・リドカインに対し過敏症

【妊婦】妊婦：大量又は長期にわたる使用をさける。安全性未確立

▶ネリプロクト軟膏（採用）

Neriproct 2g/個 [レオ]

1g中：	
ジフルコルトロン吉草酸エステル	0.1mg
リドカイン	20mg

【効】痔核に伴う症状（出血、疼痛、腫脹）の緩解

【用】（外）1日2回適量を肛門内に注入

【禁】局所に結核性・化膿性・梅毒性感染症、ウイルス性疾患、真菌症（カンジダ症、白癬等）、本剤・ジフルコルトロン吉草酸エステル・リドカインに対し過敏症

【妊婦】妊婦：大量又は長期にわたる使用をさける。安全性未確立

▶ボラザG軟膏（採用）

Borraza G 2.4g/個 [武田]

1容器（2.4g）中：	
トリベノシド	271.2mg
リドカイン	54.2mg

【効】①痔核に伴う症状（出血、疼痛、腫脹）の緩解。②裂肛に伴う症状（出血、疼痛）の緩解、裂創上皮化の促進

【用】（外）内痔核には、1回1容器分（注入量でトリベノシドとして200mg、リドカインとして40mg）を、1日2回朝夕肛門内に注入。裂肛、外痔核には、適量を1日2回朝夕患部に塗布又は注入

【禁】本剤の成分に対し過敏症、トリベ

ノシド又はアニリド系局所麻酔剤（リドカイン等）に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

259. その他の泌尿生殖器官及び肛門用薬

（イミダフェナシン）

▶イミダフェナシンOD錠0.1mg

「杏林」(採用) 後

Imidafenacin OD 0.1mg/錠 [杏林]



【先発品】ウリトスOD錠0.1mg

ステープラOD錠0.1mg

【効】過活動膀胱における尿意切迫感、頻尿及び切迫性尿失禁

【用】（内）1回0.1mgを1日2回、朝食後及び夕食後。効果不十分な場合は、1回0.2mg、1日0.4mgまで増量できる

【禁】尿閉を有する、幽門、十二指腸又は腸管が閉塞している患者及び麻痺性イレウス、消化管運動・緊張が低下している患者、閉塞隅角緑内障、重症筋無力症、重篤な心疾患、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与しないことが望ましい。動物で胎児への移行。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。動物で乳汁中へ移行

（ウラジログアシエキス）

▶ウロカルン錠225mg（採用）

Urocalun 225mg/錠 [日本新薬]

【効】腎結石・尿管結石の排出促進

【用】（内）1回450mg、1日3回

25. 泌尿生殖器官及び肛門用薬

(オキシブチニン塩酸塩)

▶ネオキシテープ73.5mg (院外専)

Neoxy 73.5mg/枚 [久光]



【効】過活動膀胱における尿意切迫感、頻尿及び切迫性尿失禁

【用】(外) 1日1回、1枚 (73.5mg) を下腹部、腰部又は大腿部のいずれかに貼付し、24時間毎に貼り替える

【禁】尿閉、閉塞隅角緑内障、重篤な心疾患、幽門・十二指腸又は腸管が閉塞している患者及び麻痺性イレウス、胃アトニー又は腸アトニー、重症筋無力症、本剤の成分に対し過敏症、授乳婦

【妊婦】妊婦：使用禁止希望，安全性未確立，授乳婦：使用禁止，動物：乳汁中へ移行

(コハク酸ソリフェナシン)

▶ベシケアOD錠2.5mg (院外専)

Vesicare OD 2.5mg/錠 [アステラス]



▶ベシケアOD錠5mg (院外専)

Vesicare OD 5mg/錠



【効】過活動膀胱における尿意切迫感、頻尿及び切迫性尿失禁

【用】(内) 5mgを1日1回、1日10mgまで
【禁】本剤の成分に対し過敏症、尿閉、閉塞隅角緑内障、幽門部・十二指腸又は腸管が閉塞及び麻痺性イレウス、胃アトニー又は腸アトニー、重症筋無力症、重篤な心疾患、重度の肝機能障害 (Child-Pugh分類C)

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，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，動物で乳汁移行

(酒石酸トルテロジン)

▶デトルシールカプセル4mg (院外専)

Detrusitol 4mg/Cap [ファイザー]



【効】過活動膀胱における尿意切迫感、頻尿及び切迫性尿失禁

【用】(内) 4mgを1日1回、患者の忍容性に応じて減量

【禁】尿閉 (慢性尿閉に伴う溢流性尿失禁を含む)、眼圧が調節できない閉塞隅角緑内障、重篤な心疾患、麻痺性イレウス、胃アトニー又は腸アトニー、重症筋無力症、本剤の成分あるいはフェソテロジンフマル酸塩に対して過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，動物：胎児致死作用と催奇形性，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，動物：乳汁移行，産児に軽度の体重増加抑制

(シロドシン)

▶ユリーフOD錠4mg (院外専) ㊞

Urief OD 4mg/錠 [キッセイ]



▶シロドシンOD錠4mg 「DSEP」 (採用) 後 ㊞

Silodosin OD 4mg/錠

[第一三共エスファ]



【先発品】ユリーフOD錠4mg

【効】前立腺肥大症に伴う排尿障害

【用】(内) 1回4mgを1日2回朝夕食後、症状に応じて適宜減量

【禁】本剤の成分に対し過敏症

25. 泌尿生殖器官及び肛門用薬

(タダラフィル)

▶ザルティア錠5mg (院外専)

Zalutia 5mg/錠 [日本新薬]



【効】前立腺肥大症に伴う排尿障害

【用】(内) 1日1回5mg

【警告】1. 本剤と硝酸剤又は一酸化窒素 (NO) 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, 過度に血圧を下降させることがあるので, 本剤投与の前に, 硝酸剤又は一酸化窒素 (NO) 供与剤が投与されていないことを十分確認し, 本剤投与中及び投与後においても硝酸剤又は一酸化窒素 (NO) 供与剤が投与されないよう十分注意すること. [「禁忌」の項参照]

2. 死亡例を含む心筋梗塞等の重篤な心血管系等の有害事象が報告されているので, 本剤投与の前に, 心血管系障害の有無等を十分確認すること. [「禁忌」の項及び「副作用」の項参照]

【禁】本剤の成分に対し過敏症, 硝酸剤又は一酸化窒素 (NO) 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) を投与中, 可溶性グアニル酸シクラーゼ (sGC) 刺激剤 (リオシグアト) を投与中, 次の心血管系障害を有する患者 (不安定狭心症, 心不全 (NYHA分類Ⅲ度以上), コントロール不良の不整脈, 低血圧 (血圧 < 90/50mmHg) 又はコントロール不良の高血圧 (安静時血圧 > 170/100 mmHg), 心筋梗塞の既往歴が最近3か月以内, 脳梗塞・脳出血の既往歴が最近6か月以内), 重度の腎障害, 重度の肝障害

(タムスロシン塩酸塩)

▶ハルナールD錠0.2mg (院外専)

Harnal D 0.2mg/錠 [アステラス]



【効】前立腺肥大症に伴う排尿障害

【用】(内) 0.2mgを1日1回食後

【禁】本剤の成分に対し過敏症

(ナフトピジル)

▶フリバスOD錠75mg (院外専)

Flivas OD 75mg/錠 [旭化成]



▶ナフトピジルOD錠25mg「タナベ」(採用) (後)

Naftopidil OD 25mg/錠 [ニプロES]



【貯法】遮光

【先発品】フリバスOD錠25mg

【効】前立腺肥大症に伴う排尿障害

【用】(内) 1日1回25mgより始め, 効果が不十分な場合は1~2週間の間隔において50~75mgに漸増し, 1日1回食後, 1日75mgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症

(ビベグロン)

▶ベオーバ錠50mg (院外専)

Beova 50mg/錠 [杏林]

【効】過活動膀胱における尿意切迫感, 頻尿及び切迫性尿失禁

【用】(内) 50mgを1日1回食後

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断. 動物で胎児への移行. 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. 動物で乳汁中へ移行

25. 泌尿生殖器官及び肛門用薬

(フェソテロジンフマル酸塩)

▶トビエース錠4mg (採用)

Toviaz 4mg/錠 [ファイザー]

【効】過活動膀胱における尿意切迫感、頻尿及び切迫性尿失禁

【用】(内) 4mgを1日1回、1日1回8mgまで増量可

【禁】尿閉を有する患者、眼圧が調節できない閉塞隅角緑内障、幽門・十二指腸又は腸管が閉塞している患者及び麻痺性イレウス、胃アトニー又は腸アトニー、重症筋無力症、重度の肝障害、重篤な心疾患、本剤の成分あるいは酒石酸トルテロジンに対して過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、動物：軽度の胚・胎児毒性、授乳婦：治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続若しくは中止又は本剤投与の継続若しくは中止を検討すること、動物：類薬で乳汁中へ移行

(フラボキサート塩酸塩)

▶ブラダロン錠200mg (院外専)

Bladderon 200mg/錠 [日本新薬]

【効】次記疾患に伴う頻尿、残尿感：神経性頻尿、慢性前立腺炎、慢性膀胱炎

【用】(内) 1回200mg、1日3回

【禁】幽門・十二指腸・腸管が閉塞、下部尿路に高度の通過障害

【妊婦】妊婦：投与禁止希望、動物：胎児毒性

(プロピペリン塩酸塩)

▶バップフォー錠10 (採用)

Bup-4 10mg/錠 [大鵬]



【効】①次記疾患又は状態における頻尿、尿失禁：神経因性膀胱、神経性頻尿、不安定膀胱、膀胱刺激状態(慢性

膀胱炎、慢性前立腺炎)、②過活動膀胱における尿意切迫感、頻尿及び切迫性尿失禁

【用】(内) 20mgを1日1回食後、20mgを1日2回まで

【禁】幽門・十二指腸・腸管閉塞、胃アトニー又は腸アトニー、尿閉、閉塞隅角緑内障、重症筋無力症、重篤な心疾患

【妊婦】妊婦：投与禁止希望、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、動物で乳汁移行

(ミラベグロン)

▶ベタニス錠50mg (採用) (劇)

Betanis 50mg/錠 [アステラス]

【効】過活動膀胱における尿意切迫感、頻尿及び切迫性尿失禁

【用】(内) 50mgを1日1回食後

【警告】生殖可能な年齢の患者への本剤の投与はできる限り避けること。[動物実験(ラット)で、精囊、前立腺及び子宮の重量低値あるいは萎縮等の生殖器系への影響が認められ、高用量では発情休止期の延長、黄体数の減少に伴う着床数及び生存胎児数の減少が認められている。]

【禁】本剤の成分に対し過敏症、重篤な心疾患、妊婦及び妊娠している可能性、授乳婦、重度の肝機能障害(Child-Pughスコア10以上)、フレカインド酢酸塩あるいはプロパフェノン塩酸塩投与中

【妊婦】妊婦：投与禁止、動物：胎児において着床後死亡率の増加、体重低値、肩甲骨等の屈曲及び波状肋骨の増加、骨化遅延(胸骨分節、中手骨、中節骨等の骨化数低値)、大動脈の拡張及び巨心の増加、肺副葉欠損、授乳

25. 泌尿生殖器官及び肛門用薬

婦：投与しないこと。動物：乳汁移行，出生児で生存率の低値及び体重増加抑制

.....
(リトドリン塩酸塩)

▶ウテメリン錠5mg (採用)

Utemerin 5mg/錠 [キッセイ]

【効】切迫流・早産

【用】(内) 1回5mgを1日3回食後

【禁】強度の子宮出血，子癇，前期破水例のうち子宮内感染を合併する症例，常位胎盤早期剥離，子宮内胎児死亡，その他妊娠の継続が危険と判断される患者，重篤な甲状腺機能亢進症・高血圧症・心疾患・糖尿病・肺高血圧症，妊娠16週未満の妊婦，本剤の成分に対し重篤な過敏症

【妊婦】妊婦：妊娠16週未満，投与禁止，安全性及び有効性未確立。授乳婦：出産直前に本剤を投与した場合には，出産直後の授乳禁止希望。動物で乳汁中へ移行

.....
(リトドリン塩酸塩)

▶リトドリン塩酸塩点滴静注液50mg「日医工」(採用) (後) (劇)

Ritodrine hydrochloride 50mg5mL/A [日医工]

【貯法】5℃以下，禁凍結

【先発品】ウテメリン注50mg

【効】緊急に治療を必要とする切迫流・早産

【用】(注) 50mg (1アンプル) を5%ブドウ糖注射液又は10%マルトース注射液500mLに希釈し，50μg/分から点滴静注を開始。子宮収縮抑制状況および母体心拍数などを観察しながら適宜増減。子宮収縮の抑制後は漸次減量し，50μg/分以下の速度を維持して収縮の再発が見られないことが確認された場

合には投与を中止。有効用量は50～150μg/分。注入薬量は200μg/分まで

【禁】強度の子宮出血，子癇，前期破水例のうち子宮内感染を合併する症例，常位胎盤早期剥離，子宮内胎児死亡，その他妊娠の継続が危険と判断される患者，重篤な甲状腺機能亢進症・高血圧症・心疾患・糖尿病・肺高血圧症，妊娠16週未満の妊婦，本剤の成分に対し重篤な過敏症

【妊婦】妊婦：妊娠16週未満，投与禁止，安全性未確立。授乳婦：出産直前に本剤を投与した場合には，出産直後の授乳禁止希望。動物で乳汁中へ移行

▶エビプロスタット配合錠DB (採用)

Eviprostat 錠 [日本新薬]

1錠中：	
オオウメガサソウエキス	1mg
ハコヤナギエキス	1mg
セイヨウオキナグサエキス	1mg
スギナエキス	3mg
精製小麦胚芽油	30mg

【効】前立腺肥大に伴う排尿困難，残尿及び残尿感，頻尿

【用】(内) 1回1錠，1日3回

▶マグセント注100mL (採用)

Magsent 100mL/瓶 [あすか]

1瓶 (100mL) 中：	
硫酸マグネシウム水和物	10g
ブドウ糖	10g

【効】①切迫早産における子宮収縮の抑制。②重症妊娠高血圧症候群における子癇の発症抑制及び治療

【用】(注) ①初回量として，40mLを20分以上かけて静注後，10mL/時より持続静注を行う。子宮収縮が抑制されない場合は5mL/時ずつ増量し，最大

25. 泌尿生殖器官及び肛門用薬

20mL/時まで、子宮収縮抑制後は症状を観察しながら漸次減量し、子宮収縮の再発がみられないことが確認された場合には中止。持続注入ポンプを用いて投与。②初回量として、40mLを20分以上かけて静注後、10mL/時より持続静注を行う。症状に応じて5mL/時ずつ増量し、最大投与量は20mL/時まで。初回量投与の場合を除いて、持続注入ポンプを用いて投与。

【警告】1.1 本剤の投与により高マグネシウム血症が起り、マグネシウム中毒¹⁾、²⁾(血圧低下、中枢神経抑制、心機能抑制、呼吸麻痺等)が惹起されることがあるため、投与中は、慎重な観察(膝蓋腱反射、呼吸数の変動の確認あるいは血中マグネシウム濃度の測定等)を行うこと。[8.1 参照]、[9.1.1 参照]、[9.2 参照]、[11.1.1 参照]、[11.1.2 参照]

1.2 本剤を投与する場合には、出産にあたって新生児に対する気管内挿管を含む必要十分な蘇生を実施できる体制等、新生児及び母体を含めた適切な周産期管理が可能な体制を確保すること³⁾。[8.5 参照]、[9.5 参照]

【禁】重症筋無力症、心ブロックの既往歴、低張性脱水症

【妊婦】妊婦：マグネシウムイオンは容易に胎盤を通過するため、分娩前24時間以内に投与した場合は、新生児に呼吸障害、筋緊張低下、腸管麻痺等の高マグネシウム血症を引き起こす場合があるので、生後から24時間まで、もしくは48時間までの間は監視を行う。このような症状があらわれた場合には、カルシウム剤の投与、蘇生及び気管内挿管法、間欠的陽圧換気法等により処

置。妊娠中の投与により、胎児に胎動低下、新生児に心不全、高カリウム血症、低カルシウム血症。動物で出生児の低体重、分化遅延、波状肋骨の増加。妊娠中に長期投与した場合、出生時において児にくる病様の骨病変が認められることがある。授乳婦：投与中止後24時間は乳汁中のマグネシウム濃度が増大することがあるので注意

26. 外皮用薬

261. 外皮用殺菌消毒剤

2611. 塩素酸塩製剤

(次亜塩素酸ナトリウム)

▶テキサント消毒液6% (処置)

Texant (6w/v%) 500g/本〔日本新薬〕

〔貯法〕遮光, 冷所

【効】①手指・皮膚の消毒. ②手術部位(手術野)の皮膚の消毒, 手術部位(手術野)の粘膜の消毒. ③医療機器の消毒. ④手術室・病室・家具・器具・物品などの消毒. ⑤排泄物の消毒. ⑥HBウイルスの消毒. ⑦患者用プール水の消毒

【用】(外) ①有効塩素濃度 100～500ppm (0.01～0.05%) 溶液に浸すか, 清拭する. (本品希釈倍数: 120～600倍). ②有効塩素濃度 50～100ppm (0.005～0.01%) 溶液で洗浄する. (本品希釈倍数: 600～1200倍). ③有効塩素濃度 200～500ppm (0.02～0.05%) 溶液に1分以上浸漬するか, 又は温溶液を用いて清拭する. (本品希釈倍数: 120～300倍). ④有効塩素濃度 200～500ppm (0.02～0.05%) 溶液を用いて清拭する. (本品希釈倍数: 120～300倍). ⑤有効塩素濃度 1,000～10,000ppm (0.1～1%) 溶液を用いる. (本品希釈倍数: 6～60倍). ⑥1) 血液その他の検体物質に汚染された器具の場合: 有効塩素濃度 10,000ppm (1%) 溶液を用いる. (本品希釈倍数: 6倍). 2) 汚染がはっきりしないもの場合: 有効塩素濃度 1,000～5,000ppm (0.1～0.5%) 溶液を用いる. (本品希釈倍数: 12～60倍). ⑦残留塩素量が1ppmになるように用いる

2612. ヨウ素化合物

(ポビドンヨード)

▶産婦人科用イソジンクリーム5% (処置)

Isodine (50mg/g) 250g/本〔塩野義〕

〔貯法〕遮光

【効】①分娩時, 産婦の外陰部及び外陰部周囲並びに腔の消毒. ②腔検査における腔の消毒

【用】(外) 適量を外陰部及び外陰部周囲並びに腔内に塗布又は注入〔本剤の使用時にはよく振盪する〕

【禁】本剤又はヨウ素に対し過敏症, 甲状腺機能異常

(ポビドンヨード)

▶ポビドンヨード外用液10%「明治」(処置) 後

Povidone-iodine 10%250mL/本 (100mg/mL) [Meiji Seika]

〔貯法〕遮光

【先発品】イソジン液10%

【効】①手術部位(手術野)の皮膚の消毒, 手術部位(手術野)の粘膜の消毒. ②皮膚・粘膜の創傷部位の消毒, 熱傷皮膚面の消毒, 感染皮膚面の消毒

【用】(外) ①塗布. ②患部に塗布

【禁】本剤又はヨウ素に対し過敏症

【妊婦】妊婦・授乳婦: 長期, 広範囲の使用を避ける

(ポビドンヨード)

▶ポビドンヨードゲル10%「明治」(採用) 後

Povidone-iodine 10%4g/個 (100mg/g) [Meiji Seika]

〔貯法〕遮光

【先発品】イソジンゲル10%

【効】皮膚・粘膜の創傷部位の消毒, 熱

26. 外皮用薬

傷皮膚面の消毒

【用】(外) 患部に塗布

【禁】本剤又はヨウ素に対し過敏症

【妊婦】妊婦・授乳婦：長期、広範囲の使用を避ける

.....
(ポビドンヨード)

▶ポビドンヨードスクラブ液 7.5%「明治」(処置) (後)

Povidone-iodine 7.5%500mL/本 (75mg/mL) [Meiji Seika]

【貯法】遮光

【先発品】イソジンスクラブ液7.5%

【効】①手指・皮膚の消毒、②手術部位(手術野)の皮膚の消毒

26 【用】(外) ①適量を用い、少量の水を加えて摩擦し、よく泡立たせたのち、流水で洗う。②塗布するか、又は少量の水を加えて摩擦し、泡立たせたのち、滅菌ガーゼで拭う

【妊婦】妊婦・授乳婦：長期、広範囲の使用を避ける

.....
(ポビドンヨード)

▶ポビドンヨードフィールド外用液10%「明治」(処置) (後)

Povidone-iodine 10%250mL/本 (100mg/mL) [Meiji Seika]

【貯法】遮光

【先発品】イソジンフィールド液10%

【効】手術部位(手術野)の皮膚の消毒

【用】(外) 塗布

2614. 過酸化水素製剤

.....
(オキシドール)

▶オキシドールシオエ (処置)

Oxydol (2.5~3.5w/v%) 500mL/瓶 [日本新薬]

【貯法】遮光

【効】①創傷・潰瘍の殺菌・消毒。②外耳・中耳の炎症、鼻炎、咽喉頭炎、扁桃炎などの粘膜の炎症。③口腔粘膜の消毒、う窩及び根管の清掃・消毒、歯の清浄。④口内炎の洗口

【用】(外) ①原液のままあるいは2~3倍希釈して塗布・洗浄。②原液のまま塗布、滴下あるいは2~10倍(耳科の場合、時にグリセリン、アルコールで希釈)希釈して洗浄、噴霧、含嗽。③原液又は2倍希釈して洗浄・拭掃。④10倍希釈して洗口

【禁】瘻孔、挫創等本剤を使用した際に体腔にしみ込むおそれのある部位

2615. アルコール製剤

.....
(エタノール)

▶エタノールシオエ (処置)

Ethanol (95.1~96.9vol%) 500mL/瓶 [日本新薬]

【貯法】遮光、火気を避ける

【効】手指・皮膚の消毒、手術部位(手術野)の皮膚の消毒、医療機器の消毒

【用】(外) 830mLを精製水でうすめて1000mLとし、塗布

【禁】損傷皮膚・粘膜

.....
(エタノール)

▶消毒用エタノール液IP (処置) (後)

Ethanol IP (76.9~81.4vol%) 500mL/瓶 [健栄]

【貯法】遮光、火気を避ける

【先発品】消毒用エタノールB液「ケンエー」

【効】手指・皮膚の消毒、手術部位(手術野)の皮膚の消毒、医療機器の消毒

【用】(外) そのまま消毒部位に塗布

【禁】損傷皮膚・粘膜

.....
(無水エタノール)

▶**無水エタノールシオエ (処置)**

Dehydrated ethanol (99.5vol%以上)
500mL/瓶 [日本新薬]

【貯法】遮光，火気を避ける

【効】手指・皮膚の消毒，手術部位（手術野）の皮膚の消毒，医療機器の消毒

【用】(外) 精製水ですすめ，76.9～81.4vol%とし，消毒部位に塗布

【禁】損傷皮膚・粘膜

2616. 石けん類製剤

.....
(ベンザルコニウム塩化物)

▶**逆性石ケン液0.025「ヨシダ」 (処置)**

Invert soap 0.025w/v%500mL/本

[吉田]

【効】①手術部位（手術野）の粘膜の消毒，皮膚・粘膜の創傷部位の消毒。②感染皮膚面の消毒。③腔洗浄。④結膜囊の洗浄・消毒

【用】(外) ①0.01～0.025%溶液を用いる。②0.01%溶液を用いる。③0.02～0.025%溶液を用いる。④0.01～0.025%溶液を用いる

.....
(ベンザルコニウム塩化物)

▶**ザルコニン液0.05 (処置)**

Zalkonin 0.05%1L/本 [健栄]

【効】①手指・皮膚の消毒。②手術部位（手術野）の粘膜の消毒。皮膚・粘膜の創傷部位の消毒。③手術室・病室・家具・器具・物品等の消毒。④腔洗浄。⑤結膜囊の洗浄・消毒。⑥感染皮膚面の消毒

【用】(外) ①石鹼で十分に洗浄し，水で石鹼分を十分に洗い落とした後，0.05%溶液に浸して洗い，滅菌ガーゼ

あるいは布片で清拭する。術前の手洗の場合には，5～10分間ブラッシングする。②0.01～0.025%溶液を用いる。③0.05%溶液を布片で塗布・清拭するか，又は噴霧。④0.02～0.05%溶液を用いる。⑤0.01～0.05%溶液を用いる。⑥0.01%溶液を用いる

.....
(ベンザルコニウム塩化物)

▶**ザルコニン液10 (処置)**

Zalkonin 10w/v%500mL/本 [健栄]

【効】①手指・皮膚の消毒。②手術部位（手術野）の皮膚の消毒。③手術部位（手術野）の粘膜の消毒。④皮膚・粘膜の創傷部位の消毒。⑤感染皮膚面の消毒。⑥医療機器の消毒。⑦手術室・病室・家具・器具・物品などの消毒。⑧腔洗浄。⑨結膜囊の洗浄・消毒

【用】(外) ①石鹼で十分に洗浄し，水で石鹼分を十分に洗い落とした後，0.05～0.1%溶液（本剤の100～200倍）に浸して洗い，滅菌ガーゼあるいは布片で清拭する。術前の手洗の場合には，5～10分間ブラッシングする。②手術前局所皮膚面を0.1%溶液（本剤の100倍）で，5分間洗い，その後0.2%溶液（本剤の50倍）を塗布。③④0.01～0.025%溶液（本剤の400～1000倍）を用いる。⑤0.01%溶液（本剤の1000倍）を用いる。⑥0.1%溶液（本剤の100倍）に10分間浸漬するか，又は厳密に消毒する際は，器具を予め2%炭酸ナトリウム水溶液で洗い，その後0.1%溶液中（本剤の100倍）で15分間煮沸する。⑦0.05～0.2%溶液（本剤の50～200倍）を布片で塗布・清拭するか，又は噴霧。⑧0.02～0.05%溶液（本剤の200～500倍）を用いる。⑨0.01～0.05%溶液（本剤の200～1000倍）を用いる

26. 外皮用薬

2619. その他の外皮用殺菌消毒剤

(アルキルジアミノエチルグリシン塩酸塩)

▶ハイジール消毒用液10% (処置) 後

Hygieel 10%500mL/本 (丸石)

【効】①医療機器の消毒. ②手術室・病室・家具・器具・物品等の消毒. ③手指・皮膚の消毒. ④手術部位(手術野)の皮膚の消毒. ⑤手術部位(手術野)の粘膜の消毒, 皮膚・粘膜の創傷部位の消毒

【用】(外) ①0.05～0.2%溶液に10～15分間浸漬. ②0.05～0.2%溶液を布片で塗布・清拭又は噴霧. ③0.05～0.2%溶液で約5分間洗った後, 滅菌ガーゼ又は布片で清拭. ④0.1%溶液で約5分間洗った後0.2%溶液を塗布. ⑤0.01～0.05%溶液を用いる. 結核領域で①②に用いる場合: 0.2～0.5%溶液

(クロルヘキシジングルコン酸塩)

▶ステリクロンW液0.5 (処置) 後

Stericlone W 500mL/本 (健栄)

【貯法】遮光

【効】①手指・皮膚の消毒, 手術部位(手術野)の皮膚消毒, 医療機器の消毒. ②皮膚の創傷部位の消毒, 手術室・病室・家具・器具・物品などの消毒. ③結膜嚢の洗浄・消毒. ④産婦人科・泌尿器科における外陰・外性器の皮膚消毒

【用】(外) ①0.1～0.5%水溶液を用いる. ②0.05%水溶液を用いる. ③0.05%以下の水溶液を用いる. ④0.02%水溶液を用いる

【禁】クロルヘキシジン製剤に対し過敏症, 脳, 脊髄, 耳(内耳, 中耳, 外

耳), 膈, 膀胱, 口腔等の粘膜面

(クロルヘキシジングルコン酸塩)

▶マイクロシールドスクラブ液4% (処置)

Microshield 4%500mL/本

(日本エア・リキード)

【貯法】遮光

【効】医療施設における医師, 看護師等の医療従事者の手指消毒

【用】(外) ①術前・術後の術者の手指消毒: 手指及び前腕部を水でぬらし, 本剤約5mLを手掌にとり, 1分間洗浄後, 流水で洗い流し, 更に本剤約5mLで2分間洗浄をくりかえし, 同様に洗い流す. ②前記以外の医療従事者の手指消毒: 手指を水でぬらし, 本剤約2.5mLを手掌にとり, 1分間洗浄後, 流水で洗い流す

【禁】クロルヘキシジン製剤過敏症

263. 化膿性疾患用剤

2633. 外用サルファ製剤

(スルファジアジン銀)

▶ゲーベンクリーム1% (採用)

Geben 1%50g/本 (10mg/g)

(田辺三菱)

【貯法】遮光

【効】外傷・熱傷及び手術創等の二次感染, びらん・潰瘍の二次感染. <適応菌種> 本剤に感性のブドウ球菌属, レンサ球菌属, クレブシエラ属, エンテロバクター属, 緑膿菌, カンジダ属

【用】(外) 1日1回, 滅菌手袋などを用いて, 創面を覆うに必要かつ十分な厚さ(約2～3mm)に直接塗布. 又は, ガーゼ等に同様の厚さにのぼし, 貼付し, 包帯を行う. 第2日目以後の塗布に際しては, 前日に塗布した本剤を清

拭又は温水浴等で洗い落としのち、新たに本剤を塗布

【禁】本剤の成分又はサルファ剤に対し過敏症，新生児，低出生体重児，軽症熱傷

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

2634. 外用抗生物質製剤

(フジジン酸ナトリウム)

▶ フジジンレオ軟膏2% (採用)

Fucidin leo (20mg/g) 10g/本

[アルフレッサ]

【効】表在性皮膚感染症，深在性皮膚感染症，慢性膿皮症，外傷・熱傷及び手術創等の二次感染，〈適応菌種〉本剤に感性のブドウ球菌属

【用】(外) 患部を清潔にした後1日数回直接患部に塗布するか又は無菌ガーゼに延ばして貼付

【禁】本剤の成分に対し過敏症

(フラジオマイシン硫酸塩)

▶ ソフラチュール貼付剤10cm (処置)

Sofratulle (10.8mg) 10cm×10cm/枚

[テイカ]

【効】外傷・熱傷及び手術創等の二次感染，びらん・潰瘍の二次感染，〈適応菌種〉フラジオマイシンに感性のブドウ球菌属，レンサ球菌属（肺炎球菌を除く）

【用】(外) 1枚～数枚を直接患部に当て，その上を無菌ガーゼで覆う

【禁】ストレプトマイシン，カナマイシン，ゲンタマイシン，フラジオマイシン等のアミノグリコシド系抗生物質及びバシトラシンに対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

2639. その他の化膿性疾患用剤

(オゼノキサシン)

▶ ゼビアックスローション 2% (院外専)

Zebiax 2%10g/本 [マルホ]

【効】表在性皮膚感染症，ざ瘡（化膿性炎症を伴うもの），〈適応菌種〉オゼノキサシンに感性のブドウ球菌属，アクネ菌

【用】(外) 適量を1日1回，患部に塗布．ざ瘡に対しては洗顔後，患部に塗布

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：使用しないことが望ましい，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．動物で乳汁移行

【投与制限日数】30日

(オゼノキサシン)

▶ ゼビアックス油性クリーム 2% (院外専)

Zebiax 2%10g/本 [マルホ]

【効】表在性皮膚感染症，ざ瘡（化膿性炎症を伴うもの），〈適応菌種〉オゼノキサシンに感性のブドウ球菌属，アクネ菌

【用】(外) 適量を1日1回，患部に塗布．ざ瘡に対しては洗顔後，患部に塗布

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：使用しないことが望ましい，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．動物で乳汁移行

26. 外皮用薬

(ナジフロキサシン)

▶アクアチムローション1% (採用)

Acuatim (10mg/mL) 20mL/瓶 [大塚]

【効】ざ瘡(化膿性炎症を伴うもの)、
〈適応菌種〉本剤に感性のブドウ球菌
属、アクネ菌

【用】(外) 適量を1日2回、洗顔後に塗布

【妊婦】妊婦：安全性未確立

264. 鎮痛, 鎮痒, 収斂, 消炎剤 2642. 外用抗ヒスタミン製剤

(ジフェンヒドラミン)

26 ▶レスタミンコーワクリーム1% (採用)

Restamin 1%500g/瓶 [興和]

【貯法】遮光

【効】蕁麻疹, 湿疹, 小児ストロフルス,
皮膚そう痒症, 虫さされ

【用】(外) 症状により適量を1日数回,
患部に塗布又は塗擦

2646. 副腎皮質ホルモン製剤

(アルクロメタゾンプロピオン酸エステル)

▶アルメタ軟膏 (採用)

Almeta (1mg/g) 5g/本 [塩野義]

【効】湿疹・皮膚炎群(進行性指掌角皮症を含む), 乾癬, 痒疹群(ストロフルス, 蕁麻疹様苔癬, 固定蕁麻疹を含む), 虫さされ, 掌蹠膿疱症, 扁平苔癬, ジベル薔薇色秕糠疹, 紅斑症(多形滲出性紅斑, グリエ遠心性環状紅斑), 薬疹・中毒疹, 紅皮症, 特発性色素性紫斑(シャンパーニュ病, マヨッキー紫斑, 紫斑性色素性苔癬様皮膚炎), 慢性円板状エリテマトーデス

【用】(外) 1日1~数回, 適量を患部に塗布

【禁】細菌・真菌・スピロヘータ・ウイルス皮膚感染症及び動物性皮膚疾患(疥癬, けじらみ等), 本剤の成分に対し過敏症, 鼓膜に穿孔のある湿疹性外耳道炎, 潰瘍(ベーチェット病は除く), 第2度深在性以上の熱傷・凍傷

【妊婦】妊婦：大量又は長期にわたる広範囲の使用禁止

(クロベタゾールプロピオン酸エステル)

▶コムクロシャンプー 0.05% (院外専)

Comclo 0.05%125mL/本 [マルホ]

【効】頭部の尋常性乾癬, 湿疹・皮膚炎

【用】(外) 1日1回, 乾燥した頭部に患部を中心に適量を塗布し, 約15分後に水又は湯で泡立て, 洗い流す

【禁】本剤の成分に対して過敏症, 頭部に皮膚感染症, 頭部に潰瘍性病変

【妊婦】妊婦：投与禁止希望, 動物：催奇形作用

(クロベタゾールプロピオン酸エステル)

▶デルモベート軟膏0.05% (採用)

Dermovate (0.5mg/g) 5g/本

[グラクソ・スミスクライン]

▶デルモベートクリーム0.05% (採用)

Dermovate (0.5mg/g) 5g/本

【効】湿疹・皮膚炎群(進行性指掌角皮症, ビダール苔癬, 日光皮膚炎を含む), 痒疹群(蕁麻疹様苔癬, ストロフルス, 固定蕁麻疹を含む), 掌蹠膿疱症, 乾癬, 虫さされ, 薬疹・中毒疹, ジベルばら色秕糠疹, 慢性円板状

エリテマトーデス、扁平紅色苔癬、紅皮症、肥厚性癬痕・ケロイド、肉芽腫症（サルコイドーシス、環状肉芽腫）、アミロイド苔癬、天疱瘡群、類天疱瘡（ジュリーング疱疹状皮膚炎を含む）、悪性リンパ腫（菌状息肉症を含む）、円形脱毛症（悪性を含む）

【用】(外) 1日1～数回適量を塗布

【禁】細菌・真菌・スピロヘータ・ウイルス皮膚感染症及び動物性皮膚疾患（疥癬・けじらみ等）、本剤の成分に対して過敏症、鼓膜に穿孔のある湿疹性外耳道炎、潰瘍（ペーチェット病は除く）、第2度深在性以上の熱傷・凍傷

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。動物：催奇形作用

.....
(クロベタゾールプロピオン酸エステル)

▶デルモベートスカルプローション0.05% (採用) (劇)

Dermovate (0.5mg/g) 10g/本
〔グラクソ・スミスクライン〕

【効】主として頭部の皮膚疾患：湿疹・皮膚炎群、乾癬

【用】(外) 1日1～数回適量を塗布

【禁】細菌・真菌・スピロヘータ・ウイルス皮膚感染症及び動物性皮膚疾患（疥癬・けじらみ等）、本剤の成分に対して過敏症、鼓膜に穿孔のある湿疹性外耳道炎、潰瘍（ペーチェット病は除く）、第2度深在性以上の熱傷・凍傷

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。動物：催奇形作用

.....
(ジフルコルトロン吉草酸エステル)

▶ネリゾナ軟膏0.1% (採用) (劇)

Nerisona (1mg/g) 5g/本 [レオ]

〔貯法〕遮光

▶ネリゾナユニバーサルクリーム0.1% (採用) (劇)

Nerisona universal (1mg/g) 5g/本
〔貯法〕遮光

【効】湿疹・皮膚炎群（進行性指掌角皮症、ピダール苔癬、日光皮膚炎を含む）、乾癬、掌蹠膿疱症、痒疹群（尋麻疹様苔癬、ストロフルス、固定尋麻疹を含む）、紅皮症、慢性円板状エリテマトーデス、アミロイド苔癬、扁平紅色苔癬

【用】(外) 1日1～3回、適量を患部に塗布

【禁】皮膚結核、梅毒性皮膚疾患、単純疱疹、水痘、帯状疱疹、種痘疹、本剤の成分に対し過敏症、鼓膜に穿孔のある湿疹性外耳道炎、潰瘍（ペーチェット病は除く）、第2度深在性以上の熱傷・凍傷

【妊婦】妊婦：大量又は長期にわたる広範囲の使用禁止、安全性未確立。動物で催奇形作用

.....
(ジフルプレドナート)

▶マイザー軟膏0.05% (院外専)

Myser (0.5mg/g) 5g/本 [田辺三菱]

▶マイザークリーム0.05% (採用)

Myser (0.5mg/g) 5g/本

▶ジフルプレドナート軟膏0.05% 「イワキ」(採用) (後)

Difluprednate (0.5mg/g) 5g/本

[岩城]

【先発品】マイザー軟膏0.05%

【効】湿疹・皮膚炎群（進行性指掌角皮症、ピダール苔癬、脂漏性皮膚炎、放射線皮膚炎、日光皮膚炎を含む）、痒疹群（尋麻疹様苔癬、ストロフルス、固定尋麻疹、結節性痒疹を含む）、虫さされ、乾癬、掌蹠膿疱症、扁平紅色

26. 外皮用薬

苔癬, ジベルばら色秕糠疹, 薬疹・中毒疹, 慢性円板状エリテマトーデス, 紅斑症 (多形滲出性紅斑, グリエ遠心性環状紅斑, 遠心性丘疹性紅斑), 特発性色素性紫斑 (マヨッキー紫斑, シャンパーク病, 紫斑性色素性苔癬様皮膚炎), 紅皮症, 肉芽腫症 (サルコイドーシス, 環状肉芽腫), 円形脱毛症, アミロイド苔癬 (斑状アミロイドーシスを含む), 肥厚性癬痕・ケロイド

【用】(外) 1日1～数回適量を患部に塗布

【禁】細菌・真菌・ウイルス皮膚感染症, 本剤の成分に対して過敏症, 鼓膜に穿孔のある湿疹性外耳道炎, 潰瘍 (ペーチェット病は除く), 第2度深在性以上の熱傷・凍傷

【妊婦】妊婦: 大量又は長期にわたる広範囲の使用禁止, 動物で催奇形作用

(ジフロラゾン酢酸エステル)

▶ダイアコート軟膏0.05% (採用)

Diacort (0.5mg/g) 5g/本 [帝國]

▶ダイアコートクリーム0.05% (院外専)

Diacort 0.05%5g/本 [帝國製薬]

【効】湿疹・皮膚炎群 (ビダール苔癬, 進行性指掌角皮症, 脂漏性皮膚炎を含む), 乾癬, 痒疹群 (ストロフルス, 蕁麻疹様苔癬, 固定蕁麻疹を含む), 掌蹠膿疱症, 紅皮症, 薬疹・中毒疹, 虫さされ, 紅斑症 (多形滲出性紅斑, グリエ遠心性環状紅斑, 遠心性丘疹性紅斑), 慢性円板状エリテマトーデス, 扁平紅色苔癬, 毛孔性紅色秕糠疹, 特発性色素性紫斑 (マヨッキー紫斑, シャンパーク病, 紫斑性色素性苔癬様皮膚炎を含む), 肥厚性癬痕・ケ

ロイド, 肉芽腫症 (サルコイドーシス, 環状肉芽腫), 悪性リンパ腫 (菌状息肉症を含む), 皮膚アミロイドーシス (アミロイド苔癬, 斑状型アミロイド苔癬を含む), 天疱瘡群, 類天疱瘡 (ジューリング疱瘡状皮膚炎を含む), 円形脱毛症

【用】(外) 1日1～数回適量を患部に塗布

【禁】細菌・真菌・スピロヘータ・ウイルス皮膚感染症及び動物性皮膚疾患 (疥癬, けじらみ等), 本剤の成分に対し過敏症, 鼓膜に穿孔のある湿疹性外耳道炎, 潰瘍 (ペーチェット病は除く), 第2度深在性以上の熱傷・凍傷

【妊婦】妊婦: 投与禁止希望, 動物: 催奇形作用, 授乳婦: 授乳禁止希望, 動物で乳汁移行

.....
(デキサメタゾン吉草酸エステル)

▶ポアラ軟膏0.12% (採用)

Voalla (1.2mg/g) 5g/本 [マルホ]

【貯法】遮光

【効】湿疹・皮膚炎群 (進行性指掌角皮症, ビダール苔癬を含む), 乾癬, 痒疹群 (蕁麻疹様苔癬, 固定蕁麻疹を含む), 掌蹠膿疱症, 虫刺症, 慢性円板状エリテマトーデス, 扁平苔癬

【用】(外) 1日1～数回適量を患部に塗布

【禁】細菌・真菌・ウイルス皮膚感染症, 本剤の成分に対して過敏症, 鼓膜に穿孔のある湿疹性外耳道炎, 潰瘍, 第2度深在性以上の熱傷・凍傷

【妊婦】妊婦: 大量又は長期にわたる広範囲の使用禁止, 安全性未確立

.....

(デキサメタゾンプロピオン酸エステル)

▶**メサデルム軟膏0.1% (採用)** (劇)

Methaderm 0.1%5g/本 [大鷲]

【効】湿疹・皮膚炎群（進行性指掌角皮症、ビダール苔癬、日光皮膚炎を含む）、痒疹群（蕁麻疹様苔癬、ストロフルス、固定蕁麻疹を含む）、虫さされ、薬疹・中毒疹、乾癬、掌蹠膿疱症、扁平紅色苔癬、紅皮症、慢性円板状エリテマトーデス、紅斑症（多形滲出性紅斑、ダリエ遠心性環状紅斑、遠心性丘疹性紅斑）、毛孔性紅色枇糠疹、特発性色素性紫斑（マヨッキー紫斑、シャンバーク病、紫斑性色素性苔癬様皮膚炎）、肥厚性癬癩・ケロイド、肉芽腫症（サルコイドーシス、環状肉芽腫）、悪性リンパ腫（菌状息肉症を含む）、アミロイド苔癬、斑状アミロイドーシス、天疱瘡群、家族性良性慢性天疱瘡、類天疱瘡、円形脱毛症

【用】(外) 1日1～数回適量を患部に塗布

【禁】細菌・真菌・スピロヘータ・ウイルス皮膚感染症、本剤の成分に対し過敏症、鼓膜に穿孔のある湿疹性外耳道炎、潰瘍（ペーチェット病は除く）、第2度深在性以上の熱傷・凍傷

【妊婦】妊婦：大量又は長期にわたる広範囲使用禁止，安全性未確立

(ヒドロコルチゾン酪酸エステル)

▶**ロコイド軟膏0.1% (採用)**

Locoid 0.1%5g/本 [鳥居]

【効】湿疹・皮膚炎群（進行性指掌角皮症、ビダール苔癬、脂漏性皮膚炎を含む）、痒疹群（蕁麻疹様苔癬、ストロフルス、固定蕁麻疹を含む）、乾癬、掌蹠膿疱症

【用】(外) 1日1～数回適量を塗布

【禁】細菌・真菌・スピロヘータ・ウイルス皮膚感染症及び動物性皮膚疾患（疥癬、けじらみ等）、本剤に対して過敏症、鼓膜に穿孔のある湿疹性外耳道炎、潰瘍（ペーチェット病は除く）、第2度深在性以上の熱傷・凍傷

【妊婦】妊婦：大量又は長期にわたる広範囲使用禁止．動物：催奇形作用

(フルオシノニド)

▶**トプシムローション0.05% (採用)** (劇)

Topsym (0.5mg/g) 10g/本

[田辺三菱]

【効】湿疹・皮膚炎群（進行性指掌角皮症、女子顔面黒皮症、ビダール苔癬、放射線皮膚炎、日光皮膚炎を含む）、痒疹群（蕁麻疹様苔癬、ストロフルス、固定蕁麻疹を含む）、乾癬、掌蹠膿疱症、円形脱毛症（悪性を含む）、尋常性白斑

【用】(外) 1日1～3回，適量を患部に塗布

【禁】細菌・真菌・スピロヘータ・ウイルス皮膚感染症及び動物性皮膚疾患（疥癬、けじらみ等）、本剤の成分に対し過敏症、鼓膜に穿孔のある湿疹性外耳道炎、潰瘍（ペーチェット病は除く）、第2度深在性以上の熱傷・凍傷

【妊婦】妊婦：大量又は長期にわたる広範囲の使用禁止．動物：催奇形作用

(外形異常)

(フルドロキシコルチド)

▶**ドレニゾンテープ4μg/cm² (採用)**

Drenison (4μg/cm²) 7.5cm×10cm/枚

[帝國製薬]

【貯法】遮光

【効】湿疹・皮膚炎群（進行性指掌角皮

26. 外皮用薬

症、ビダール苔癬を含む)、結節性痒疹(固定蕁麻疹を含む)、乾癬、掌蹠膿疱症、扁平紅色苔癬、アミロイド苔癬、環状肉芽腫、光沢苔癬、慢性円板状エリテマトーデス、フォックス・フォアダイス病、肥厚性癬痕・ケロイド、尋常性白斑、シャンバーグ病、悪性リンパ腫(菌状息肉症の紅斑・扁平浸潤期等)

【用】(外) 患部を軽く洗浄し、よく乾燥させた後、本剤を台紙に付着したまま適当な大きさに切り取り、台紙を取り除き患部に粘着面をあてて貼付。貼付後12時間又は24時間ごとに貼りかえる。必要な場合、夜間のみ貼付。貼りかえ時にも患部の洗浄及び乾燥を行う

【禁】細菌・真菌・スピロヘータ・ウイルス皮膚感染症及び動物性皮膚疾患(疥癬、けじらみ等)、本剤の成分に対し過敏症、鼓膜に穿孔のある湿疹性外耳道炎、潰瘍(ベーチェット病は除く)、第2度深在性以上の熱傷・凍傷

【妊婦】妊婦：大量又は長期にわたる広範囲の使用禁止、安全性未確立。動物：類薬で催奇形作用(口蓋裂等)

.....
(プレドニゾロン吉草酸エステル酢酸エステル)

▶リドメックスコーワローション0.3% (採用)

Lidomex (3mg/g) 10g/本 [興和]

【効】湿疹・皮膚炎群(進行性指掌角皮症、ビダール苔癬を含む)、痒疹群(固定蕁麻疹、ストロフルスを含む)、虫さされ、乾癬、掌蹠膿疱症

【用】(外) 1日1~数回、適量を患部に塗布。症状により密封法を行う

【禁】細菌・真菌・スピロヘータ・ウイルス皮膚感染症及び動物性皮膚疾患(疥癬、けじらみ等)、本剤の成分に対

し過敏症、鼓膜に穿孔のある湿疹性外耳道炎、潰瘍(ベーチェット病は除く)、第2度深在性以上の熱傷・凍傷

【妊婦】妊婦：大量又は長期にわたる広範囲の使用禁止、安全性未確立

.....
(ベタメタゾン吉草酸エステル)

▶リンデロン-Vオーション (採用)

Rinderon-V (1.2mg/mL) 10mL/瓶

[塩野義]

【効】湿疹・皮膚炎群(進行性指掌角皮症、女子顔面黒皮症、ビダール苔癬、放射線皮膚炎、日光皮膚炎を含む)、乾癬、皮膚そう痒症、鼓室形成手術・内耳開窓術・中耳根治手術の術創、進行性壊疽性鼻炎

【用】(外) 1日1~数回、適量を患部に塗布

【禁】細菌・真菌・スピロヘータ・ウイルス皮膚感染症及び動物性皮膚疾患(疥癬、けじらみ等)、本剤の成分に対し過敏症、鼓膜に穿孔のある湿疹性外耳道炎、潰瘍(ベーチェット病は除く)、第2度深在性以上の熱傷・凍傷

【妊婦】妊婦：大量又は長期にわたる広範囲の使用禁止

.....
(ベタメタゾン酪酸エステルプロピオン酸エステル)

▶アンテベート軟膏0.05% (院外専)

Antebate 0.05%5g/本

[鳥居]

▶アンテベートクリーム0.05% (院外専)

Antebate 0.05%5g/本

▶アンテベートローション0.05% (院外専)

Antebate 0.05%5g/本

▶**サレックス軟膏0.05% (採用)**

(後) (調)

Salex 0.05%5g/本 [岩城]

【先発品】アンテベート軟膏0.05%

【効】湿疹・皮膚炎群（手湿疹，進行性指掌角皮症，脂漏性皮膚炎を含む），乾癬，虫さされ，薬疹・中毒疹，痒疹群（ストロフルス，蕁麻疹様苔癬，結節性痒疹を含む），紅皮症，紅斑症（多形滲出性紅斑，ダリエ遠心性環状紅斑），ジベル薔薇色秕糠疹，掌蹠膿疱症，扁平紅色苔癬，慢性円板状エリテマトーデス，肉芽腫症（サルコイドーシス，環状肉芽腫），特発性色素性紫斑（マヨッキー紫斑，シャンパーク病），円形脱毛症，肥厚性瘢痕・ケロイド，悪性リンパ腫（菌状息肉症を含む），アミロイド苔癬，水疱症（天疱瘡群，ジューリング疱疹状皮膚炎・水疱性類天疱瘡）

【用】(外) 1日1～数回，適量を患部に塗布

【禁】細菌・真菌・スピロヘータ・ウイルス皮膚感染症及び動物性皮膚疾患（疥癬，けじらみ等），本剤の成分に対して過敏症，鼓膜に穿孔のある湿疹性外耳道炎，潰瘍（ペーチェット病は除く），第2度深在性以上の熱傷・凍傷

【妊婦】妊婦：大量又は長期にわたる広範囲使用禁止。動物：催奇形作用

.....
(モメタゾンフランカルボン酸エステル)

▶**フルメタ軟膏 (採用)** (調)

Fulmeta (1mg/g) 5g/本 [塩野義]

【効】湿疹・皮膚炎群（進行性指掌角皮症を含む），乾癬，掌蹠膿疱症，紅皮症，薬疹・中毒疹，虫さされ，痒疹群（蕁麻疹様苔癬，ストロフルス，固定蕁麻疹を含む），多形滲出性紅斑，慢

性円板状エリテマトーデス，扁平紅色苔癬，ジベル薔薇色秕糠疹，シャンパーク病，肥厚性瘢痕・ケロイド，天疱瘡群，類天疱瘡，円形脱毛症

【用】(外) 1日1～数回，適量を患部に塗布

【禁】細菌・真菌・スピロヘータ・ウイルス皮膚感染症及び動物性皮膚疾患（疥癬，けじらみ等），本剤の成分に対し過敏症，鼓膜に穿孔のある湿疹性外耳道炎，潰瘍（ペーチェット病は除く），第2度深在性以上の熱傷・凍傷

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。大量又は長期にわたる広範囲の使用を避けること。動物：催奇形作用，胎児へ移行。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。動物：乳汁中へ移行

2647. 抗生物質及び副腎皮質ホルモン混合製剤

▶**テラ・コートリル軟膏 (採用)**

Terra cortril 5g/本 [陽進堂]

1g中：

オキシテトラサイクリン塩酸塩30mg

ヒドロコルチゾン 10mg

【効】深在性皮膚感染症，慢性膿皮症。湿潤・びらん・結痂を伴うか又は二次感染を併発している次の疾患：湿疹・皮膚炎群（進行性指掌角皮症，ピダール苔癬，放射線皮膚炎，日光皮膚炎を含む）。外傷・熱傷及び手術創等の二次感染。歯周組織炎，感染性口内炎，舌炎。〈適応菌種〉オキシテトラサイクリン感性菌

【用】(外) 1日1～数回直接患部に塗布又は塗擦するか，あるいは無菌ガーゼ等にのぼして貼付。口腔内疾患には，毎日又は隔日に少量宛患部に注入又は

26. 外皮用薬

塗擦

【禁】オキシテトラサイクリン耐性菌又は非感性菌による皮膚感染，真菌症（白癬，カンジダ症等），皮膚結核，単純疱疹，水痘，種痘疹，本剤の成分又はテトラサイクリン系抗生物質に対し過敏症，潰瘍（ペーチェット病を除く），第2度深在性以上の熱傷・凍傷

【妊婦】妊婦：大量又は長期にわたる広範囲投与禁止，安全性未確立

▶ リンデロン-VG軟膏0.12% (採用)

Rinderon-VG 5g/本 [塩野義]

【貯法】遮光

1g中：

ベタメタゾン吉草酸エステル 1.2mg

ゲンタマイシン硫酸塩 1mg

【効】①湿潤，びらん，結痂を伴うか，又は二次感染を併発している次の疾患：湿疹・皮膚炎群（進行性指掌角皮症，脂漏性皮膚炎を含む），乾癬，掌蹠膿疱症，②外傷・熱傷及び手術創等の二次感染，〈適応菌種〉ゲンタマイシン感性菌

【用】(外) 1日1～数回，適量を塗布

【禁】ゲンタマイシン耐性菌又は非感性菌による皮膚感染，真菌・スピロヘータ・ウイルス皮膚感染症及び動物性皮膚疾患（疥癬，けじらみ等），本剤の成分に対し過敏症，鼓膜に穿孔のある湿疹性外耳道炎，潰瘍（ペーチェット病は除く），第2度深在性以上の熱傷・凍傷，ストレプトマイシン，カナマイシン，ゲンタマイシン，フラジオマイシン等のアミノグリコシド系抗生物質又はバシトラシンに対し過敏症

【妊婦】妊婦：大量又は長期広範囲使用禁止，安全性未確立

2649. その他の鎮痛，鎮痒，収斂，消炎剤

(亜鉛華単軟膏)

▶ 亜鉛華(10%)単軟膏シオエ (採用) (後)

Zinc oxide g [日本新薬]

【効】次記皮膚疾患の取れん・消炎・保護・緩和な防腐：外傷，熱傷，凍傷，湿疹・皮膚炎，肛門そう痒症，白癬，面皰，せつ，よう，その他の皮膚疾患によるびらん・潰瘍・湿潤面

【用】(外) 1日1～数回，患部に塗擦又は貼布

【禁】重度又は広範囲の熱傷

(インドメタシン)

▶ インテバンクリーム1% (採用)

Inteban (10mg/g) 50g/本 [帝國製薬]

【効】次記疾患並びに症状の鎮痛・消炎：変形性関節症，肩関節周囲炎，腱・腱鞘炎，腱周囲炎，上腕骨上顆炎（テニス肘等），筋肉痛，外傷後の腫脹・疼痛

【用】(外) 症状により，適量を1日数回患部に塗擦

【禁】本剤又は他のインドメタシン製剤に対して過敏症，アスピリン喘息（非ステロイド性消炎鎮痛剤等による喘息発作の誘発）又はその既往歴

【妊婦】妊婦：大量又は長期広範囲使用禁止，安全性未確立，シクロオキシゲナーゼ阻害剤（経口剤，坐剤）を妊婦に使用し，胎児の腎機能障害及び尿量減少，それに伴う羊水過少症が起きた報告，他の非ステロイド性消炎鎮痛剤の外皮用剤を妊娠後期の女性に使用し，胎児動脈管収縮

(クロタミトン)

▶オイラックスクリーム10% (採用)

Eurax (100mg/g) 10g/本〔日新製薬〕

【効】湿疹，蕁麻疹，神経皮膚炎，皮膚

そう痒症，小児ストロフルス

【用】(外) 1日数回患部に塗布又は塗擦

【禁】本剤に対して過敏症

【妊婦】妊婦：大量又は長期広範囲使用禁止，安全性未確立

(ケトプロフェン)

▶セクターローション3% (採用)

Sector 3%50mL/本〔久光〕

【貯法】遮光

【効】次記の疾患並びに症状の鎮痛・消炎：変形性関節症，肩関節周囲炎，腱・腱鞘炎，腱周囲炎，上腕骨上顆炎(テニス肘等)，筋肉痛，外傷後の腫脹・疼痛

【用】(外) 症状により適量を一日数回患部に塗布

【禁】本剤又は本剤の成分に対して過敏症，アスピリン喘息(非ステロイド性消炎鎮痛剤等による喘息発作の誘発)又はその既往歴，チアプロフェン酸，スプロフェン，フェノフィブラート並びにオキシベンゾン及びオクトクリレンを含有する製品(サンスクリーン，香水等)に対して過敏症，光線過敏症，妊娠後期の女性

【妊婦】妊婦(妊娠後期)：ケトプロフェンの外皮用剤を妊娠後期の女性に使用した場合，胎児動脈管収縮，使用禁止，妊婦(妊娠後期以外)・産婦・授乳婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立，シクロオキシゲナーゼ阻害剤(経口剤，坐剤)を妊婦に使用し，胎児の腎機能障害及び尿量減少，それに伴う羊水過少症が起きた報告，

妊婦(妊娠中期)：ケトプロフェンの外皮用剤を妊娠中期の女性に使用し，羊水過少症，必要最小限の使用にとどめるなど慎重に使用

(ケトプロフェン)

▶モーラステープL40mg (院外専)

Mohrus L 10cm×14cm/枚〔久光〕

【貯法】遮光

▶モーラスパップXR120mg (院外専)

Mohrus 10cm×14cm/枚

【貯法】遮光

▶モーラスパップXR240mg (院外専)

Mohrus 20cm×14cm/枚

【貯法】遮光

【効】①次記疾患並びに症状の鎮痛・消炎：腰痛症(筋・筋膜性腰痛症，変形性脊椎症，椎間板症，腰椎捻挫)，変形性関節症，肩関節周囲炎，腱・腱鞘炎，腱周囲炎，上腕骨上顆炎(テニス肘等)，筋肉痛，外傷後の腫脹・疼痛，②関節リウマチにおける関節局所の鎮痛

【用】(外) 1日1回患部に貼付

【禁】本剤又は本剤の成分に対して過敏症，アスピリン喘息(非ステロイド性消炎鎮痛剤等による喘息発作の誘発)又はその既往歴，チアプロフェン酸，スプロフェン，フェノフィブラート並びにオキシベンゾン及びオクトクリレンを含有する製品(サンスクリーン，香水等)に対して過敏症，光線過敏症，妊娠後期の女性

【妊婦】妊婦(妊娠後期)：ケトプロフェンの外皮用剤を妊娠後期の女性に使用した場合，胎児動脈管収縮，使用禁止，妊婦(妊娠後期以外)・産婦・

26. 外皮用薬

授乳婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．シクロオキシゲナーゼ阻害剤（経口剤，坐剤）を妊婦に使用し，胎児の腎機能障害及び尿量減少，それに伴う羊水過少症が起きた報告，妊婦（妊娠中期）：ケトプロフェンの外皮用剤を妊娠中期の女性に使用し，羊水過少症．必要最小限の使用にとどめるなど慎重に使用

.....
(ケトプロフェン)

▶ケトプロフェンテープ40mg 「SN」(採用) (後)

Ketoprofen 40mg 1.4g/枚 (10cm×14cm/枚) (1袋：7枚) [日本薬品]

【貯法】遮光

【先発品】モーラステープL40mg

【効】①次記疾患並びに症状の鎮痛・消炎：腰痛症（筋・筋膜性腰痛症，変形性脊椎症，椎間板症，腰椎捻挫），変形性関節症，肩関節周囲炎，腱・腱鞘炎，腱周囲炎，上腕骨上顆炎（テニス肘等），筋肉痛，外傷後の腫脹・疼痛．②関節リウマチにおける関節局所の鎮痛

【用】(外) 1日1回患部に貼付

【禁】本剤又は本剤の成分に対して過敏症，アスピリン喘息（非ステロイド性消炎鎮痛剤等による喘息発作の誘発）又はその既往歴，チアプロフェン酸，スプロフェン，フェノフィブラート並びにオキシベンゾン及びオクトクリレンを含有する製品（サンスクリーン，香水等）に対して過敏症，光線過敏症，妊娠後期の女性

【妊婦】妊婦（妊娠後期）：ケトプロフェンの外皮用剤を妊娠後期の女性に使用した場合，胎児動脈管収縮，使用禁止．妊婦（妊娠後期以外）・産婦・授乳婦：有益性と危険性より判断，安

全性未確立．シクロオキシゲナーゼ阻害剤（経口剤，坐剤）を妊婦に使用し，胎児の腎機能障害及び尿量減少，それに伴う羊水過少症が起きた報告．妊婦（妊娠中期）：ケトプロフェンの外皮用剤を妊娠中期の女性に使用し，羊水過少症．必要最小限の使用にとどめるなど慎重に使用

.....
(ジクロフェナクナトリウム)

▶ボルタレンゲル1% (採用)

Voltaren (10mg/g) 50g/本

[ノバルティス]

【貯法】火気を避けて保存

【効】次記疾患並びに症状の鎮痛・消炎：変形性関節症，肩関節周囲炎，腱・腱鞘炎，腱周囲炎，上腕骨上顆炎（テニス肘等），筋肉痛（筋・筋膜性腰痛症等），外傷後の腫脹・疼痛

【用】(外) 適量を1日数回患部に塗擦

【禁】本剤の成分に対し過敏症，アスピリン喘息（非ステロイド性消炎鎮痛剤等により誘発される喘息発作）又はその既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．他の非ステロイド性消炎鎮痛剤の外皮用剤を妊娠後期の女性に使用し，胎児動脈管収縮．シクロオキシゲナーゼ阻害剤（経口剤，坐剤）を妊婦に使用し，胎児の腎機能障害及び尿量減少，それに伴う羊水過少症が起きた報告

.....
(ジメチルイソプロピルアズレン)

▶アズノール軟膏0.033% (採用)

Azunol 20g/本，(g) [日本新薬]

【貯法】遮光

【効】①湿疹．②熱傷・その他の疾患によるびらん及び潰瘍

【用】(外) 症状により適量を1日数回塗

布

【禁】本剤の成分に対して過敏症

(ビタミンA油)

▶ザーネ軟膏0.5% (採用)

Sahne 5mg/g [エーザイ]

【貯法】遮光

【効】角化性皮膚疾患（尋常性魚鱗癬，毛孔性苔癬，単純性秕糠疹）

【用】(外) 1日2～3回患部に塗擦

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：催奇形性

(フェルピナク)

▶セルタッチパップ70 (採用)

Seltouch 70mg14.0g/枚 (10cm×14cm/枚)(1袋：7枚) [帝國]

【貯法】遮光

【効】次記疾患並びに症状の鎮痛・消炎：変形性関節症，肩関節周囲炎，腱・腱鞘炎，腱周囲炎，上腕骨上顆炎（テニス肘等），筋肉痛，外傷後の腫脹・疼痛

【用】(外) 1日2回患部に貼付

【禁】本剤又は他のフェルピナク製剤に対して過敏症，アスピリン喘息（非ステロイド性消炎鎮痛剤等による喘息発作の誘発）又はその既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。シクロオキシゲナーゼ阻害剤（経口剤，坐剤）を妊婦に使用し，胎児の腎機能障害及び尿量減少，それに伴う羊水過少症が起きた報告

(フルルピプロフェン)

▶アドフィードパップ40mg (採用)

Adofeed 40mg12g/枚 (10cm×14cm/枚)(1袋：7枚) [科研]

【貯法】遮光

【効】次記疾患並びに症状の鎮痛・消炎：変形性関節症，肩関節周囲炎，腱・腱鞘炎，腱周囲炎，上腕骨上顆炎（テニス肘等），筋肉痛，外傷後の腫脹・疼痛

【用】(外) 1日2回，患部に貼付

【禁】本剤又は他のフルルピプロフェン製剤に対して過敏症，アスピリン喘息（非ステロイド性消炎鎮痛剤等による喘息発作の誘発）又はその既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。他の非ステロイド性消炎鎮痛剤の外皮用剤を妊娠後期の女性に使用し，胎児動脈管収縮，シクロオキシゲナーゼ阻害剤（経口剤，坐剤）を妊婦に使用し，胎児の腎機能障害及び尿量減少，それに伴う羊水過少症が起きた報告

(フルルピプロフェン)

▶ヤクバンテープ20mg (採用)

Yakuban 20mg0.84g/枚 (7cm×10cm/枚)(1袋：7枚) [トクホン]

【貯法】遮光

【効】次記疾患並びに症状の鎮痛・消炎：変形性関節症，肩関節周囲炎，腱・腱鞘炎，腱周囲炎，上腕骨上顆炎（テニス肘等），筋肉痛，外傷後の腫脹・疼痛

【用】(外) 1日2回，患部に貼付

【禁】本剤又は他のフルルピプロフェン製剤に対して過敏症，アスピリン喘息（非ステロイド性消炎鎮痛剤等による喘息発作の誘発）又はその既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。他の非ステロイド性消炎鎮痛剤の外皮用剤を妊娠後期の女性に使用し，胎児動脈管収縮，シクロオキシゲナーゼ阻害剤（経口剤，坐

26. 外皮用薬

剤)を妊婦に使用し、胎児の腎機能障害及び尿量減少、それに伴う羊水過少症が起きた報告

(ロキソプロフェンナトリウム水和物)

▶ロキソニンテープ100mg (院外専)

Loxonin 100mg2g/枚 (10cm×14cm/枚) (1袋：7枚) [リードケミカル]

〔貯法〕遮光

▶ロキソプロフェンNaテープ100mg「ユートク」(採用) (後)

Loxoprofen sodium 100mg2g/枚 (10cm×14cm/枚) (1袋：7枚) [祐徳]

〔貯法〕遮光

26 【先発品】ロキソニンテープ100mg

【効】次記疾患並びに症状の消炎・鎮痛：変形性関節症，筋肉痛，外傷後の腫脹・疼痛

【用】(外) 1日1回，患部に貼付

【禁】本剤の成分に過敏症，アスピリン喘息（非ステロイド性消炎鎮痛剤等による喘息発作の誘発）又はその既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。他の非ステロイド性消炎鎮痛剤の外皮用剤を妊娠後期の女性に使用し，胎児動脈管収縮，シクロオキシゲナーゼ阻害剤（経口剤，坐剤）を妊婦に使用し，胎児の腎機能障害及び尿量減少，それに伴う羊水過少症が起きた報告

▶エキザルベ (採用)

Eksalb 5g/本 [マルホ]

1g中：
混合死菌浮遊液 0.166mL
(大腸菌死菌・ブドウ球菌死菌各約1.5億個，レンサ球菌死菌・緑膿菌死菌各約0.15億個を含有)
ヒドロコルチゾン 2.5mg

【効】①湿潤，びらん，結痂を伴うか，又は二次感染を併発している次記疾患：湿疹・皮膚炎群（進行性指掌角皮症，ピダール苔癬，放射線皮膚炎，日光皮膚炎を含む），熱傷，術創。②湿疹様変化を伴う膿皮症（感染性湿疹様皮膚炎，湿疹様膿痂疹）

【用】(外) 1日1～数回直接患部に塗布又は塗擦するか，無菌ガーゼ等にのびして貼付

【禁】皮膚結核，単純疱疹，水痘，帯状疱疹，種痘疹，真菌症（カンジダ症，白癬等），本剤に対し過敏症，潰瘍（ペーチェット病は除く），第2度深在性以上の熱傷・凍傷

【妊婦】妊婦：大量又は長期広範囲使用禁止，安全性未確立

▶MS温シップ「タイホウ」(採用) (後)

MS 10cm×14cm (20g) /枚 (1袋：5枚) [岡山大鵬]

〔貯法〕遮光

100g (700cm ²) 中：	
サリチル酸メチル	1.0g
dl-カンフル	0.5g
トウガラシエキス	0.165g

▶MS冷シップ「タイホウ」(採用) (後)

MS 14cm×20cm (40g) /枚 (1袋：5枚) [大鵬]

〔貯法〕遮光

100g (700cm ²) 中：	
サリチル酸メチル	2.0g
dl-カンフル	0.5g
l-メントール	0.3g

【効】次記における鎮痛・消炎：捻挫，打撲，筋肉痛，関節痛，骨折痛

【用】(外) ①表面のプラスチック膜をはがして，患部に貼付。②1日1～2回

使用

【禁】本剤に対して過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。安全性未確立。シクロオキシゲナーゼ阻害剤（経口剤，坐剤）を妊婦に使用し，胎児の腎機能障害及び尿量減少，それに伴う羊水過少症が起きた報告

.....
▶ロコアテープ（院外専） (劇)

Loqoa 10cm×14cm1枚 (大正製薬)

【貯法】遮光

1枚10cm×14cm (膏体1.73g/140cm²)

中：

エスフルピプロフェン 40mg

ハッカ油 36.2mg

【効】変形性関節症における鎮痛・消炎

【用】(外) 1日1回，患部に貼付。同時に2枚を超えて貼付しないこと

【禁】消化性潰瘍，重篤な血液の異常，重篤な肝障害，重篤な腎障害，重篤な心機能不全，重篤な高血圧症，本剤の成分又はフルピプロフェンに対し過敏症，アスピリン喘息（非ステロイド性消炎鎮痛剤等による喘息発作の誘発）又はその既往歴，エノキサシン水和物・ロメフロキサシン・ノルフロキサシン・プルリフロキサシンを投与中，妊娠後期

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。必要最小限にとどめ，適宜羊水量を確認するなど慎重に投与。安全性未確立。シクロオキシゲナーゼ阻害剤（経口剤，坐剤）を妊婦に使用し，胎児の腎機能障害及び尿量減少，それに伴う羊水過少症が起きた報告。妊娠後期：投与禁止，動物：母動物の死亡，分娩遅延，出生率の低下，死産児数の増加。授乳婦：授乳禁止，動物：乳汁中へ移行，出生児の体重増加抑制

265. 寄生性皮ふ疾患用剤

2652. 外用サリチル酸系製剤

▶10%サリチル酸ワセリン軟膏東豊（採用） (後)

Salicylic acid (g) (吉田)

1g中：	
サリチル酸	100mg
白色ワセリン	900mg

【効】乾癬，白癬（頭部浅在性白癬，小水疱性斑状白癬，汗疱状白癬，頑癬），癬風，紅色秕糠疹，紅色陰癬，角化症（尋常性魚鱗癬，先天性魚鱗癬，毛孔性苔癬，先天性手掌足底角化症（腫），ダリエー病，遠山連圈状秕糠疹），湿疹（角化を伴う），口囲皮膚炎，掌蹠膿疱症，ヘブラ氏秕糠疹，アトピー性皮膚炎，ざ瘡，せつ，腋臭症，多汗症，その他角化性の皮膚疾患

【用】(外) 1日1～2回塗布

【禁】本剤に対して過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。シクロオキシゲナーゼ阻害剤（経口剤，坐剤）を妊婦に使用し，胎児の腎機能障害及び尿量減少，それに伴う羊水過少症が起きたとの報告。動物：経口で催奇形作用

2655. イミダゾール系製剤

(ケトコナゾール)

▶ニゾラルクリーム2%（採用）

Nizoral (20mg/g) 10g/本 [ヤンセン]

▶ニゾラルローション2%（採用）

Nizoral (20mg/g) 10g/本

【効】次記の皮膚真菌症の治療。①白癬：足白癬，体部白癬，股部白癬。皮膚カンジダ症：指間びらん症，間擦疹

26. 外皮用薬

(乳児寄生菌性紅斑を含む) 癬風、②脂漏性皮膚炎

【用】(外) ①1日1回患部に塗布、②1日2回患部に塗布

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦・授乳婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。動物：ニゾラルクリームは皮膚からほとんど吸収されないが、経口で催奇形作用

(ネチコナゾール塩酸塩)

▶アトラント外用液1% (採用)

Atolant (10mg/ml) 10mL/本 [久光]

【貯法】遮光、火気を避ける

【効】次記の皮膚真菌症の治療：①白癬：足白癬、体部白癬、股部白癬。②皮膚カンジダ症：指間びらん症、間擦疹。③癬風

【用】(外) 1日1回患部に塗布

【禁】本剤の成分に対し過敏症

(ルリコナゾール)

▶ルリコン軟膏1% (採用)

Lulicon 1%10g/本 [サンファーマ]

【貯法】遮光

【効】次記の皮膚真菌症の治療：①白癬：足白癬、体部白癬、股部白癬。②カンジダ症：指間びらん症、間擦疹。③癬風

【用】(外) 1日1回患部に塗布

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

2659. その他の寄生性皮ふ疾患用剤

(テルビナフィン塩酸塩)

▶テルビナフィン塩酸塩クリーム1%「イワキ」(採用) (後)

Terbinafine hydrochloride 1%10g/本 [岩城]

【先発品】ラミシールクリーム1%

【効】次の皮膚真菌症の治療：白癬（足白癬、体部白癬、股部白癬）、皮膚カンジダ症（指間びらん症、間擦疹〈乳児寄生菌性紅斑を含む〉）、癬風

【用】(外) 1日1回患部に塗布

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

266. 皮ふ軟化剤（腐しよく剤を含む。）

2669. その他の皮ふ軟化剤（腐しよく剤を含む。）

(尿素)

▶ケラチナミンコーワクリーム20% (院外専)

Keratinamin kowa 20%25g/本 [興和]

【効】魚鱗癬、老人性乾皮症、アトピー皮膚、進行性指掌角皮症（主婦湿疹の乾燥型）、足趾部皸裂性皮膚炎、掌蹠角化症、毛孔性苔癬

【用】(外) 1日1～数回、患部に塗擦

【禁】眼粘膜等の粘膜

(尿素)

▶尿素クリーム20%「フジナガ」(採用) (後)

Urea 20%25g/本 [第一三共]

【先発品】パスタロンクリーム20%

ケラチナミンコーワクリーム

20%

【効】魚鱗癬，老人性乾皮症，アトピー皮膚，進行性指掌角皮症（主婦湿疹の乾燥型），足趾部皸裂性皮膚炎，掌趾角化症，毛孔性苔癬

【用】(外) 1日1～数回，患部に塗擦

▶ **イオウ・カンフルローション**
「東豊」(採用)

Sulfur and camphor 500mL/瓶〔丸石〕

【貯法】冷所

1mL中：	
イオウ	60mg
dI-カンフル	5mg

【効】ざ瘡，酒さ

【用】(外) 1日2回患部に塗布，朝は上清液，晩は混濁液を用いる

【禁】本剤に対し過敏症

267. 毛髪用剤（発毛剤，脱毛剤，染毛剤，養毛剤）

2679. その他の毛髪用剤（発毛剤，脱毛剤，染毛剤，養毛剤）

(カルプロニウム塩化物)

▶ **フロジン外用液5% (採用)** ⑥

Furozin (50mg/mL) 30mL/本

〔第一三共〕

【効】①次記のごとき疾患における脱毛防止ならびに発毛促進：円形脱毛症（多発性円形脱毛症を含む），悪性脱毛症，びまん性脱毛症，枇糠性脱毛症，壮年性脱毛症，症候性脱毛症など，乾性脂漏，②尋常性白斑

【用】(外) ①1日2～3回適量を患部に塗布，あるいは被髪部全体にふりかけ軽くマッサージする．②1日3～4回適量を塗布

269. その他の外皮用薬

2691. 外用ビタミン製剤

(カルシポトリオール)

▶ **ドボネックス軟膏50μg/g (採用)** ⑧

Dovonex (50μg/g) 10g/本〔鳥居〕

【効】尋常性乾癬

【用】(外) 1日2回適量を患部に塗布

【禁】本剤の成分に対して過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．動物：胎児へ移行．授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

(マキサカルシトール)

▶ **オキサロール軟膏25μg/g (採用)** ⑧

Oxarol (25μg/g) 10g/本〔マルホ〕

▶ **オキサロールローション25μg/g (採用)** ⑧

Oxarol (25μg/g) 10g/本

【効】尋常性乾癬，魚鱗癬群，掌趾角化症，掌趾膿疱症

【用】(外) 1日2回適量を患部に塗擦

【禁】本剤の成分に対して過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．動物：胎児へ移行．授乳婦：授乳禁止．動物：周産期および授乳期の静脈内投与で出生児に体重増加抑制，乳汁移行

2699. 他に分類されない外皮用薬

(アダパレン)

▶ **ディフェリンゲル0.1% (採用)** ⑧

Differin (1mg/g) 15g/本〔マルホ〕

【貯法】禁凍結

【効】尋常性ざ瘡

26. 外皮用薬

【用】(外) 1日1回, 洗顔後, 患部に適量を塗布

【禁】本剤の成分に対し過敏症, 妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦: 投与禁止, 安全性未確立. 動物: 過剰肋骨の発生頻度増加, 経口投与で催奇形作用. 授乳婦: 投与禁止希望, 授乳禁止. 動物: 経口又は静脈内投与で乳汁中へ移行

(アルプロスタジルアルファデクス)

▶プロスタンディン軟膏0.003% (採用) (劇)

Prostadin (30 μ g/g) 30g/本 [小野]

【効】褥瘡, 皮膚潰瘍 (熱傷潰瘍, 糖尿病性潰瘍, 下腿潰瘍, 術後潰瘍)

【用】(外) 症状及び病巣の大きさに応じて適量を使用. 潰瘍周囲から潰瘍部にかけて消毒・清拭した後, 1日2回, 適量をガーゼなどにのぼしてこれを潰瘍部に貼付するか, 潰瘍部に直接塗布し, ガーゼなどで保護

【禁】重篤な心不全, 出血 (頭蓋内出血, 出血性眼疾患, 消化管出血, 喀血等), 妊婦又は妊娠している可能性, 本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 投与禁止. 子宮収縮作用

(過酸化ベンゾイル)

▶ベピオゲル2.5% (院外専)

Bepio 2.5%15g/本 [マルホ]

〔貯法〕禁凍結, 25℃以下

【効】尋常性ざ瘡

【用】(外) 1日1回, 洗顔後, 患部に適量を塗布

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦: 授乳禁止

(ジアフェニルスルホン)

▶レクチゾール錠25mg (採用)

Lectisol 25mg/錠 [田辺三菱]

【効】①持久性隆起性紅斑, デューリング疱疹状皮膚炎, 天疱瘡, 類天疱瘡, 色素性痒疹. ②ハンセン病. (適応菌種) 本剤に感性のらい菌

【用】(内) ①1日50~100mgを2~3回に分割. ②1日75~100mg. 他剤と併用して使用

【禁】本剤及び類似化合物に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断. 授乳婦: 授乳しないことが望ましい. ヒト母乳中への移行, 哺乳中の児の溶血性貧血

(タクロリムス水和物)

▶プロトピック軟膏0.03%小児用 (採用) (劇)

Protopic (0.3mg/g) 5g/本 [マルホ]

【効】アトピー性皮膚炎

【用】(外) 小児: 1日1~2回, 適量を患部に塗布. 1回あたりの塗布量は5gまで

【警告】1.1 本剤の使用は, 小児のアトピー性皮膚炎の治療法に精通している医師のもとで行うこと.

1.3 潰瘍, 明らかに局面を形成しているびらんを使用する場合には, 血中濃度が高くなり, 腎障害等の副作用が発現する可能性があるため, あらかじめ処置を行い, 潰瘍, 明らかに局面を形成しているびらんの改善を確認した後, 本剤の使用を開始すること. [2.1 参照]

【禁】潰瘍, 明らかに局面を形成しているびらん, 高度の腎障害, 高度の高カリウム血症, 魚鱗癬様紅皮症を呈する疾患 (Netherton症候群等), 低出生体重児, 新生児, 乳児又は2歳未満の

幼児，本剤の成分に対し過敏症，PUVA療法等の紫外線療法実施中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：催奇形作用，胎児毒性。ヒト（経口投与）で胎盤を通過。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

.....
(タクロリムス水和物)

▶プロトピック軟膏0.1% (採用)

(劇)

Protopic (1mg/g) 5g/本 [マルホ]

【効】アトピー性皮膚炎

【用】(外) 1日1～2回，適量を患部に塗布。1回あたりの塗布量は5gまで

【警告】1.1 本剤の使用は，アトピー性皮膚炎の治療法に精通している医師のもとで行うこと。

1.2 潰瘍，明らかに局面を形成しているびらんを使用する場合には，血中濃度が高くなり，腎障害等の副作用が発現する可能性があるため，あらかじめ処置を行い，潰瘍，明らかに局面を形成しているびらんの改善を確認した後，本剤の使用を開始すること。[2.1 参照]

【禁】潰瘍，明らかに局面を形成しているびらん，高度腎障害，高度高カリウム血症，魚鱗癬様紅皮症を呈する疾患(Netherton症候群等)，小児等，本剤の成分に対し過敏症，PUVA療法等の紫外線療法実施中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：催奇形作用，胎児毒性。ヒト（経口投与）で胎盤を通過。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

.....
(デルゴシチニブ)

▶コレクチム軟膏0.25% (院外専)

Corectim 0.25%5g/本

[鳥居]

▶コレクチム軟膏0.5% (院外専)

Corectim 0.5%5g/本

【効】アトピー性皮膚炎

【用】(外) 成人：0.5%製剤を1日2回，適量を患部に塗布。1回あたりの塗布量は5gまで。小児：0.25%製剤を1日2回，適量を患部に塗布。症状に応じて，0.5%製剤を1日2回塗布できる。1回あたりの塗布量は5gまでとするが，体格を考慮する

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物で胎児に移行，胚・胎児死亡率の増加。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。動物で乳汁中へ移行

.....
(トラフェルミン (遺伝子組換え))

▶フィブラストスプレー 500 (採用)

Fiblast 500 μ g/瓶 (溶解液付) [科研]

【貯法】冷所

【効】褥瘡，皮膚潰瘍 (熱傷潰瘍，下腿潰瘍)

【用】(外) 添付溶解液1mL当たり100 μ gを用時溶解し，潰瘍面を清拭後，本剤専用の噴霧器を用い，1日1回，潰瘍の最大径が6cm以内の場合は，潰瘍面から約5cm離して5噴霧 (30 μ g) する。潰瘍の最大径が6cmを超える場合は，薬剤が同一潰瘍面に5噴霧されるよう，潰瘍面から約5cm離して同様の操作を繰り返す

【禁】投与部位に悪性腫瘍又はその既往歴，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

26. 外皮用薬

(ブクラデシンナトリウム)

▶ **アクトシン軟膏3%** (採用)

Actosin (30mg/g) 30g/本 [マルホ]

【貯法】10℃以下

【効】褥瘡，皮膚潰瘍（熱傷潰瘍，下腿潰瘍）

【用】(外) 症状及び病巣の大きさに応じて適量を使用。潰瘍面を清拭後，1日1～2回ガーゼなどにのぼして貼付又は直接塗布

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

(メトキサレン)

▶ **オクソラレン錠10mg** (採用)

Oxsoalalen 10mg/錠 [大正富山]

【効】尋常性白斑

【用】(内) 1日20mg，7～12才：1日10～20mg，6才以下：1日10mg。投与2時間後に日光浴あるいは人工紫外線の照射を行う。全身汎発性の白斑には内服療法が望ましい

【警告】PUVA療法により皮膚癌が発生したとの報告がある

【禁】皮膚癌又はその既往歴，ポルフィリン症，紅斑性狼瘡，色素性乾皮症，多形性日光皮膚炎等の光線過敏症を伴う疾患，肝疾患

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

(メトキサレン)

▶ **オクソラレンローション1%** (採用)

Oxsoalalen (10mg/g) 30mL/本 [大正富山]

【貯法】遮光

【効】尋常性白斑

【用】(外) 白斑部位にのみ適量を塗布し，1～2時間後に日光浴あるいは人

工紫外線の照射を行う。同一白斑部位においては，週1～3回程度の治療行が望ましい。限局性の白斑には外用療法が望ましい

【警告】PUVA療法により皮膚癌が発生したとの報告がある

【禁】皮膚癌又はその既往歴，ポルフィリン症，紅斑性狼瘡，色素性乾皮症，多形性日光皮膚炎等の光線過敏症を伴う疾患

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

▶ **エピデュオゲル (院外専)** (劇)

Epiduo 15g/本 [マルホ]

1g中：
アダバレン 1mg
過酸化ベンゾイル 25mg

【効】尋常性ざ瘡

【用】(外) 1日1回，洗顔後，患部に適量を塗布

【禁】本剤の成分に対し過敏症，妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。安全性未確立，妊娠した場合，あるいは妊娠が予想される場合には医師に知らせるよう指導。動物：過剰肋骨の発生頻度増加，催奇形作用。授乳婦：授乳禁止，動物：乳汁中へ移行

▶ **デュアック配合ゲル (院外専)**

Duac 10g1本 [サンファーマ]

1g中：クリンダマイシンリン酸エステル水和物をクリンダマイシンとして 10mg
過酸化ベンゾイル 30mg

【効】尋常性ざ瘡。〈適応菌種〉本剤に感性のブドウ球菌属，アクネ菌

【用】(外) 1日1回，洗顔後，患部に適量塗布

【禁】本剤の成分又はリンコマイシン系抗生物質に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：投与禁止希望

▶ドボベツトフォーム（院外専）

Dovobet 60g/本 [レオ]

原液1g中：

カルシポトリオール水和物	52.2μg
(カルシポトリオールとして50.0μg)	
ベタメタゾンジプロピオン酸エステル	0.643mg

【効】尋常性乾癬

【用】(外) 1日1回，患部に適量塗布

【禁】本剤の成分に対して過敏症，細菌・真菌・スピロヘータ・ウイルス皮膚感染症及び動物性皮膚疾患（疥癬，けじらみ等），潰瘍（ベーチェット病は除く），第2度深在性以上の熱傷・凍傷

【妊婦】妊婦：使用しないことが望ましい．動物：カルシポトリオールは胎児へ移行，ベタメタゾンは催奇形作用．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．動物：カルシポトリオールは乳汁中へ移行

▶ドボベツト軟膏（院外専）

Dovobet 15g/本 [レオ]

1g中：

カルシポトリオール水和物	52.2μg
(カルシポトリオールとして50.0μg)	
ベタメタゾンジプロピオン酸エステル	0.643mg

【効】尋常性乾癬

【用】(外) 1日1回，患部に適量塗布

【禁】本剤の成分に対して過敏症，細

菌・真菌・スピロヘータ・ウイルス皮膚感染症及び動物性皮膚疾患（疥癬，けじらみ等），潰瘍（ベーチェット病は除く），第2度深在性以上の熱傷・凍傷

【妊婦】妊婦：投与禁止希望，安全性未確立，動物：シポトリオールは胎児へ移行，ベタメタゾンは催奇形作用．授乳婦：投与禁止希望，授乳禁止，動物：乳汁中へ移行

▶ドボベツトゲル（院外専）

Dovobet 15g/本 [レオ]

1g中：

カルシポトリオール水和物	52.2μg
(カルシポトリオールとして50.0μg)	
ベタメタゾンジプロピオン酸エステル	0.643mg

【効】尋常性乾癬

【用】(外) 1日1回，患部に適量塗布

【禁】本剤の成分に対して過敏症，細菌・真菌・スピロヘータ・ウイルス皮膚感染症及び動物性皮膚疾患（疥癬，けじらみ等），潰瘍（ベーチェット病は除く），第2度深在性以上の熱傷・凍傷

【妊婦】妊婦：使用しないことが望ましい．動物：カルシポトリオールは胎児へ移行，ベタメタゾンは催奇形作用．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．動物：カルシポトリオールは乳汁中へ移行

▶マーデュオックス軟膏（院外専）

Marduox 10g/本 [マルホ]

1g中：

マキサカルシトール	25μg
ベタメタゾン酪酸エステルプロピオ	

26. 外皮用薬

ン酸エステル 0.5mg

禁止

【効】尋常性乾癬

【用】(外) 1日1回, 患部に適量塗布

【禁】本剤の成分に対して過敏症, 細菌・真菌・スピロヘータ・ウイルス皮膚感染症及び動物性皮膚疾患(疥癬, けじらみ等), 潰瘍(ベーチェット病は除く), 第2度深在性以上の熱傷・凍傷

【妊婦】妊婦: 投与禁止希望, 安全性未確立, 動物: シポトリオールは胎児へ移行, ベタメタゾンは催奇形作用, 授乳婦: 投与禁止希望, 授乳禁止, 動物: 乳汁中へ移行

26 ▶ ユーパスタコーワ軟膏(院外専)

U pasta 100g/本 [興和]

【貯法】遮光

100g中:	
精製白糖	70.0g
ポビドンヨード	3.0g

▶ イソジンシュガーパスタ軟膏(採用) ⑥

Isodine sugar 100g/本 [塩野義]

【先発品】ユーパスタコーワ軟膏
ソアナース軟膏

1g中:	
精製白糖	700mg
ポビドンヨード	30mg

【効】褥瘡, 皮膚潰瘍(熱傷潰瘍, 下腿潰瘍)

【用】(外) 症状及び病巣の広さに応じて適量を使用. 潰瘍面を清拭後, 1日1~2回ガーゼにのぼして貼付するか, 又は患部に直接塗布しその上をガーゼで保護

【禁】本剤の成分又はヨウ素に対し過敏症

【妊婦】妊婦・授乳婦: 長期広範囲使用

29. その他の個々の器官系用 医薬品

(セファランチン)

▶セファランチン末1% (採用)

Cepharanthin 10mg/g [化研]

▶セファランチン錠1mg (採用)

Cepharanthin 1mg/錠

【効】①放射線による白血球減少症. ②
円形脱毛症・秕糠性脱毛症

【用】(内) ①1日3～6mgを2～3回に分
割し食後. ②1日1.5～2mgを2～3回に
分割し食後

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判
断, 安全性未確立. 授乳婦：投与禁止
希望, 動物で乳汁移行

.....

(セファランチン)

▶セファランチン注10mg (採用)

劇

Cepharanthin 10mg2mL/管 [化研]

【効】①放射線による白血球減少症. ②
円形脱毛症・秕糠性脱毛症. ③滲出性
中耳カタル. ④まむし咬傷

【用】(注) ①1日1回5～10mg 静注又は
皮下注. ②1回10mg1週間に2回静注又
は皮下注. ③1日1回2～5mg 静注又は
皮下注. ④1日1回1～10mg 静注

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判
断, 安全性未確立. 授乳婦：投与禁止
希望, 動物で乳汁移行

.....

3. 代謝性医薬品

31. ビタミン剤

311. ビタミンA及びD剤

3112. 合成ビタミンD製剤

(アルファカルシドール)

▶ アルファロールカプセル0.25 μ g (院外専)

劇

Alfaryl 0.25 μ g/Cap

〔中外〕

〔貯法〕遮光

▶ アルファロールカプセル1 μ g (院外専)

劇

Alfaryl 1 μ g/Cap

〔貯法〕遮光

【効】次記疾患 (①②) におけるビタミンD代謝異常に伴う諸症状 (低カルシウム血症, テタニー, 骨痛, 骨病変等) の改善: ①慢性腎不全. ②副甲状腺機能低下症, ビタミンD抵抗性クル病・骨軟化症. ③骨粗鬆症

【用】(内) 患者の血清カルシウム濃度の十分な管理のもとに, 投与量を調整. ①③1日1回0.5~1.0 μ g, ②1日1回1.0~4.0 μ g. 小児: ①②1日1回0.05~0.1 μ g/kg, ③1日1回0.01~0.03 μ g/kg

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 動物: 大量投与で胎児化骨遅延等. 授乳婦: 授乳禁止, 安全性未確立. 動物で乳汁移行

(アルファカルシドール)

▶ アルファカルシドールカプセル0.25 μ g 「フソー」(採用) 後劇Alfacalcidol 0.25 μ g/Cap

〔扶桑〕

〔貯法〕遮光

【先発品】アルファロールカプセル0.25 μ g

【効】次記疾患 (①②) におけるビタミンD代謝異常に伴う諸症状 (低カルシウム血症, テタニー, 骨痛, 骨病変等) の改善: ①慢性腎不全. ②副甲状腺機能低下症, ビタミンD抵抗性クル病・骨軟化症. ③骨粗鬆症

①慢性腎不全. ②副甲状腺機能低下症, ビタミンD抵抗性クル病・骨軟化症. ③骨粗鬆症

【用】(内) 患者の血清カルシウム濃度の十分な管理のもとに, 投与量を調整. ①③1日1回0.5~1.0 μ g, ②1日1回1.0~4.0 μ g. 小児: ①②1日1回0.05~0.1 μ g/kg, ③1日1回0.01~0.03 μ g/kg

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 動物: 大量投与で胎児化骨遅延等. 授乳婦: 授乳禁止, 安全性未確立. 動物で乳汁移行

(アルファカルシドール)

▶ アルファカルシドールカプセル1.0 μ g 「フソー」(採用) 後劇Alfacalcidol 1 μ g/Cap

〔扶桑〕

〔貯法〕遮光

【先発品】アルファロールカプセル1 μ g

【効】次記疾患 (①②) におけるビタミンD代謝異常に伴う諸症状 (低カルシウム血症, テタニー, 骨痛, 骨病変等) の改善: ①慢性腎不全. ②副甲状腺機能低下症, ビタミンD抵抗性クル病・骨軟化症. ③骨粗鬆症

【用】(内) 患者の血清カルシウム濃度の十分な管理のもとに, 投与量を調整. ①③1日1回0.5~1.0 μ g, ②1日1回1.0~4.0 μ g. 小児: ①②1日1回0.05~0.1 μ g/kg, ③1日1回0.01~0.03 μ g/kg

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 動物: 大量投与で胎児化骨遅延等. 授乳婦: 授乳禁止, 安全性未確立. 動物で乳汁移行

(アルファカルシドール)

▶アルファロール内用液**0.5 μ g/mL (採用)**

㊦

Alfarol 0.5 μ g/mL, 10mL/瓶 [中外]

〔貯法〕遮光

【効】次記疾患におけるビタミンD代謝異常に伴う諸症状（低カルシウム血症、テタニー、骨痛、骨病変等）の改善：①慢性腎不全、②副甲状腺機能低下症、③ビタミンD抵抗性クル病・骨軟化症、④未熟児、⑤骨粗鬆症

【用】(内) ①⑤1日1回0.5～1.0 μ g. ②③1日1回1.0～4.0 μ g. 小児：①②③1日1回0.05～0.1 μ g/kg. ⑤1日1回0.01～0.03 μ g/kg. 未熟児：④1日1回0.008～0.1 μ g/kg

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。動物：大量投与で胎児化骨遅延等。授乳婦：授乳禁止、安全性未確立。動物で乳汁移行

(エルデカルシトール)

▶エディロールカプセル**0.75 μ g (院外専)**

㊦

Edirol 0.75 μ g/Cap [中外]

〔貯法〕遮光

【効】骨粗鬆症

【用】(内) 1日1回0.75 μ g, 症状により1日1回0.5 μ gに減量

【禁】妊婦、妊娠している可能性又は授乳婦

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠する可能性のある女性には有益性と危険性より判断。動物で催奇形性作用。やむを得ず投与する場合には、問診及び妊娠検査により妊娠していないことを確認。患者に対して本剤が胎児に悪影響を及ぼす可能性があることを十分に説明し、本剤投与期間中は適切な避妊を行わせること。本剤投与中に妊娠が認め

られた場合には、直ちに本剤の投与を中止すること。本剤の投与中止後の適切な避妊期間は明らかではない。動物：胎児の骨格異常及び出生児の腎臓の変化、出生児の外形異常。授乳婦：投与禁止。動物：乳汁中へ移行、出生児の腎臓の変化等

(マキサカルシトール)

▶オキサロール注5 μ g (採用)

㊦

Oxarol 5 μ g1mL/管 [中外]〔貯法〕禁凍結, 10 $^{\circ}$ C以下, 遮光

【効】維持透析下の二次性副甲状腺機能亢進症

【用】(注) 透析終了直前に1回2.5～10 μ g週3回, 透析回路静脈側に注入。血清副甲状腺ホルモン (PTH) の改善効果が得られない場合, 高カルシウム血症の発現等に注意し1回20 μ gを上限に慎重に漸増

【妊婦】妊婦・授乳婦：投与禁止希望, 有益性と危険性より判断, 安全性未確立。動物：出生児に体重増加抑制, 乳汁移行

3119. その他のビタミンA及びD剤

(エトレチナート)

▶チガソンカプセル10 (採用)

㊦

Tigason 10mg/Cap [太陽]

〔貯法〕遮光

【効】諸治療が無効かつ重症な次記疾患：①乾癬群（尋常性乾癬、膿疱性乾癬、乾癬性紅皮症、関節症性乾癬）。②魚鱗癬群（尋常性魚鱗癬、水疱型先天性魚鱗癬様紅皮症、非水疱型先天性魚鱗癬様紅皮症）。③掌蹠角化症、ダリエー病、掌蹠膿疱症、毛孔性紅色糠疹及び紅斑性角化症。④口腔白板症、口腔乳頭腫及び口腔扁平苔癬

31. ビタミン剤

【用】(内) 寛解導入量1日40～50mgを2～3回に分割し2～4週間、1日75mgまで。その後、症状に応じて寛解維持量1日10～30mgを1～3回に分割。幼・小児：寛解導入量1日1.0mg/kgを1～3回に分割し2～4週間。その後、症状に応じて寛解維持量1日0.6～0.8mg/kgを1～3回に分割

【警告】本剤には催奇形性があるので、妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には投与しないこと。また、妊娠する可能性のある婦人には投与しないことを原則とするが、やむを得ず投与する場合には使用上の注意を厳守すること

【禁】妊婦又は妊娠している可能性、本剤の成分に対し過敏症、肝障害、腎障害、ビタミンA製剤投与中、ビタミンA過剰症

31 **【妊婦】**妊婦：投与禁止。投与中又は投与中止後2年以内に妊娠した患者で、胎児、新生児の頭蓋顔面欠損、脊椎欠損、四肢欠損、骨格異常等。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

312. ビタミンB₁剤

3122. ビタミンB₁誘導体制剤

(フルスルチアミン)

▶25mgアリナミンF糖衣錠(採用)

Alinamin F 25mg/錠 (武田)

【効】①ビタミンB₁欠乏症の予防及び治療。②ビタミンB₁の需要が増大し、食事からの摂取が不十分な際の補給(消耗性疾患、甲状腺機能亢進症、妊産婦、授乳婦、激しい肉体労働時等)。③ウェルニッケ脳症。④脚気衝心。⑤次記疾患のうちビタミンB₁欠乏又は代謝障害が関与すると推定され

る場合：神経痛、筋肉痛、関節痛、末梢神経炎、末梢神経麻痺、心筋代謝障害、便秘等の胃腸運動機能障害、術後腸管麻痺。⑤の効能・効果に対して、効果がないのに月余にわたって漫然と使用すべきでない

【用】(内) 1日量25～100mgを1日1～3回に分割し食直後

(プロスルチアミン)

▶アリナミン注射液10mg(採用)

Alinamin 10mg2mL/管 (武田)

【貯法】遮光

【効】①ビタミンB₁欠乏症の予防及び治療。②ビタミンB₁の需要が増大し、食事からの摂取が不十分な際の補給(消耗性疾患、甲状腺機能亢進症、妊産婦、授乳婦、激しい肉体労働時等)。③ウェルニッケ脳症。④脚気衝心。⑤次記疾患のうちビタミンB₁欠乏又は代謝障害が関与すると推定される場合：神経痛、筋肉痛、関節痛、末梢神経炎、末梢神経麻痺、心筋代謝障害、便秘等の胃腸運動機能障害、術後腸管麻痺。⑤の効能・効果に対して、効果がないのに月余にわたって漫然と使用すべきでない

【用】(注) 1日量10mgを静注

【禁】本剤の成分に対し過敏症

313. ビタミンB剤(ビタミンB₁剤を除く。)

3131. ビタミンB₂剤

(フラビンアデニンジヌクレオチドナトリウム)

▶フラビタン錠5mg(採用)

Flavitan 5mg/錠 (アステラス)

【貯法】遮光

【効】①ビタミンB₂欠乏症の予防及び

治療. ②ビタミンB2の需要が増大し, 食事からの摂取が不十分な際の補給(消耗性疾患, 妊産婦, 授乳婦, 激しい肉体労働時など). ③次記疾患のうち, ビタミンB2欠乏又は代謝障害が関与すると推定される場合: 口角炎, 口唇炎, 舌炎, 口内炎, 肛門周囲及び陰部びらん, 急・慢性湿疹, 脂漏性湿疹, ペラグラ, 尋常性ざ瘡, 酒さ, 日光皮膚炎, 結膜炎, びまん性表層角膜炎, 角膜部周擁充血, 角膜脈管新生. 上記③に対して, 効果がないのに月余にわたって漫然と使用すべきでない

【用】(内) 1日5~45mgを1~3回に分割

3132. ニコチン酸系製剤

(ニコチン酸アミド)

▶ニコチン酸アミド散10%「ゾネ」(採用)

Nicotinamide 100mg/g

[ゾネボード]

【貯法】遮光

【効】①ニコチン酸欠乏症の予防及び治療(ペラグラ等), ニコチン酸の需要が増大し, 食事からの摂取が不十分な際の補給(消耗性疾患, 妊産婦, 授乳婦, 激しい肉体労働時等). ②次の疾患のうちニコチン酸の欠乏又は代謝障害が関与すると推定される場合: 口角炎, 口内炎, 舌炎, 接触皮膚炎, 急・慢性湿疹, 光線過敏性皮膚炎, メニエル症候群, 末梢循環障害(レイノー病, 四肢冷感, 凍瘡, 凍傷), 耳鳴, 難聴

②の適応(効能又は効果)に対して, 効果がないのに月余にわたって漫然と使用すべきでない

【用】(内) 1日25~200mg

【妊婦】妊婦・授乳婦: 安全性未確立

3133. パントテン酸系製剤

(パンテチン)

▶パントシン散20% (採用)

Pantosin 200mg/包 (1g)

[第一三共エスファ]

【効】①パントテン酸欠乏症の予防および治療. ②パントテン酸の需要が増大し, 食事からの摂取が不十分な際の補給(消耗性疾患, 甲状腺機能亢進症, 妊産婦, 授乳婦など). ③次記疾患のうち, パントテン酸の欠乏又は代謝障害が関与すると推定される場合: 高脂血症, 弛緩性便秘, ストレプトマイシンおよびカナマイシンによる副作用の予防および治療, 急・慢性湿疹, 血液疾患の血小板数ならびに出血傾向の改善. なお, 効果がないのに月余にわたって漫然と使用すべきでない

【用】(内) 1日30~180mgを1~3回に分割. 血液疾患, 弛緩性便秘には, 1日300~600mgを1~3回に分割. 高脂血症には, 1日600mgを3回に分割

(パンテノール)

▶パントール注射液100mg (採用)

Pantol 100mg1mL/管 [アステラス]

【効】①パントテン酸欠乏症の予防及び治療. ②パントテン酸の需要が増大し, 食事からの摂取が不十分な際の補給(消耗性疾患, 甲状腺機能亢進症, 妊産婦, 授乳婦等). ③次記疾患のうち, パントテン酸の欠乏又は代謝障害が関与すると推定される場合: ストレプトマイシン及びカナマイシンによる副作用の予防及び治療, 接触皮膚炎, 急・慢性湿疹, 術後腸管麻痺(③に対

31. ビタミン剤

して、効果がないのに月余にわたって漫然と使用すべきでない。）

【用】(注) 1回20～100mgを1日1～2回、術後腸管麻痺には1回50～500mgを1日1～3回、必要に応じて6回まで、皮下注、筋注又は静注

【禁】血友病

3134. ビタミンB₆剤

(ピリドキサルリン酸エステル水和物)

▶ピロキサル錠10mg (採用)

Pydoxal 10mg/錠 [太陽]

【効】①次記疾患のうち、ビタミンB₆欠乏又は代謝障害が関与すると推定される場合：口角炎、口唇炎、舌炎、口内炎、急・慢性湿疹、脂漏性湿疹、接触皮膚炎、アトピー皮膚炎、尋常性ざ瘡、末梢神経炎、放射線障害(宿酔)。②ビタミンB₆の需要が増大し、食事からの摂取が不十分な際の補給(消耗性疾患、妊産婦、授乳婦等)。③ビタミンB₆依存症(ビタミンB₆反応性貧血等)。④ビタミンB₆欠乏症の予防及び治療(薬物投与によるものを含む。例えばイソニアジド)。

上記適応(効能・効果)のうち、①の疾患に対して、効果がないのに月余にわたって漫然と使用すべきでない

【用】(内) 1日10～60mgを1～3回に分割、極めてまれに依存症の場合に、より大量を用いる必要のある場合もある

(ピリドキシン塩酸塩)

▶ビタミンB₆散10%「マルイシ」(採用)

Vitamin B₆ 10%100mg/g [丸石]

【貯法】遮光

【効】①ビタミンB₆欠乏症の予防および

び治療(薬物投与によるものを含む。例えばイソニアジド)。②ビタミンB₆の需要が増大し、食事からの摂取が不十分な際の補給(消耗性疾患、妊産婦、授乳婦など)。③ビタミンB₆依存症(ビタミンB₆反応性貧血など)。④次記疾患のうち、ビタミンB₆の欠乏又は代謝障害が関与すると推定される場合：(1)口角炎、口唇炎、舌炎。(2)急・慢性湿疹、脂漏性湿疹、接触皮膚炎。(3)末梢神経炎。(4)放射線障害(宿酔)。④の適応に対して、効果がないのに月余にわたって漫然と使用すべきでない

【用】(内) 1日10～100mg。きわめてまれに、依存症の場合には、より大量を用いる必要のある場合もある

【妊婦】妊婦・授乳婦：安全性未確立

3135. 葉酸製剤

(葉酸)

▶フォリアミン錠 (採用)

Foliamin 5mg/錠 [武田]

【貯法】遮光

【効】①葉酸欠乏症の予防及び治療。②葉酸の需要が増大し、食事からの摂取が不十分な際の補給(消耗性疾患、妊産婦、授乳婦等)。③吸収不全症候群(スプルー等)。④悪性貧血の補助療法。⑤次記疾患のうち、葉酸の欠乏又は代謝障害が関与すると推定される場合：栄養性貧血、妊娠性貧血、小児貧血、抗癌剤、抗マラリア剤投与に起因する貧血。⑥アルコール中毒及び肝疾患に関連する大赤血球性貧血。⑦再生不良性貧血。⑧顆粒球減少症。⑤の効能・効果に対して、効果がないのに月余にわたって漫然と使用すべきでない

【用】(内) 1日5～20mgを2～3回に分割, 小児:1日5～10mgを2～3回に分割。消化管に吸収障害のある場合, あるいは症状が重篤な場合は注射を行う方がよい

3136. ビタミンB₁₂剤

(コバマミド)

▶ ハイコパールカプセル500μg (採用)

Hycobal 500μg/Cap [エーザイ]

【貯法】遮光

【効】①ビタミンB₁₂欠乏症の予防及び治療。②ビタミンB₁₂の需要が増大し, 食事からの摂取が不十分な際の補給(消耗性疾患, 甲状腺機能亢進症, 妊娠婦, 授乳婦等)。③巨赤芽球性貧血。④広節裂頭条虫症。⑤悪性貧血に伴う神経障害。⑥吸収不全症候群(スプルー等)。以上③～⑥の効能・効果及び胃切除後の貧血に対して用いる場合, 経口投与によると吸収が悪いのでやむを得ぬ場合以外は注射によることが望ましい。⑦次記疾患のうち, ビタミンB₁₂の欠乏又は代謝障害が関与すると推定される場合。(1)栄養性及び妊娠性貧血。(2)胃切除後の貧血。(3)肝障害に伴う貧血。(4)放射線による白血球減少症。(5)神経痛。(6)末梢神経炎, 末梢神経麻痺。(7)筋肉痛, 関節痛。(8)中枢神経障害(脊髄炎, 変性疾患等)。⑦の効能・効果に対して, 効果がないのに月余にわたって漫然と使用すべきでない

【用】(内) 1日1500μg(3カプセル)までを1～3回に分割

(メコバラミン)

▶ メコバラミン注500μg「NP」 (採用) 後

Mecobalamin 500μg1mL/管 [ニプロ]

【貯法】遮光

【先発品】メチコバル注射液500μg

【効】①末梢性神経障害。②ビタミンB₁₂欠乏による巨赤芽球性貧血

【用】(注) ①1日1回500μgを週3回, 筋注又は静注。②1日1回500μgを週3回, 筋注又は静注。約2か月投与した後, 維持療法として1～3か月に1回500μg

(メコバラミン)

▶ メチコバル細粒0.1% (採用) 後

Methycobal 500μg0.5g/包 [エーザイ]

【貯法】遮光

▶ メチコバル錠500μg (採用) 後

Methycobal 500μg/錠

【貯法】遮光

【効】末梢性神経障害

【用】(内) 1日1500μgを3回に分割

314. ビタミンC剤

(アスコルビン酸)

▶ ビタシミン注射液500mg (採用)

Vitacimin 500mg2mL/管 [武田]

【貯法】冷所

【効】①ビタミンC欠乏症の予防及び治療(壊血病, メルレル・バロー病)。②ビタミンCの需要が増大し, 食事からの摂取が不十分な際の補給(消耗性疾患, 妊娠婦, 授乳婦, 激しい肉体労働時等)。③次記疾患のうち, ビタミンC欠乏又は代謝障害が関与すると推定される場合:毛細管出血(鼻出血,

31. ビタミン剤

歯肉出血，血尿等)，薬物中毒，副腎皮質機能障害，骨折時の骨基質形成・骨癒合促進，肝斑・雀卵斑・炎症後の色素沈着，光線過敏性皮膚炎。

③の効能・効果に対して，効果がないのに月余にわたって漫然と使用すべきでない

【用】(注) 1日50～2000mgを1～数回に分割し静注

315. ビタミンE剤

(トコフェロール酢酸エステル)

▶ユベラ錠50mg (採用)

Juvela 50mg/錠 [エーザイ]

【効】①ビタミンE欠乏症の予防及び治療。②末梢循環障害(間歇性跛行症，動脈硬化症，静脈血栓症，血栓性静脈炎，糖尿病性網膜症，凍瘡，四肢冷感症)。③過酸化脂質の増加防止。①以外の効能については，効果がないのに月余にわたって漫然と使用すべきではない

【用】(内) 1回1～2錠(50～100mg)

316. ビタミンK剤

(メナテトレノン)

▶グラケーカプセル15mg (採用)

Glakay 15mg/Cap [エーザイ]

【効】骨粗鬆症における骨量・疼痛の改善

【用】(内) 1日45mgを3回に分割し食後

【禁】ワルファリンカリウム投与中

【妊婦】妊婦・授乳婦：安全性未確立

(メナテトレノン)

▶ケイツーシロップ0.2% (採用)

Kaytwo 2mg1mL/包 [エーザイ]

【効】①新生児出血症及び新生児低プロ

トロンビン血症の治療。②新生児・乳児ビタミンK欠乏性出血症の予防

【用】(内) ①1日1回2mg(本剤として1mL)。症状に応じて6mg(本剤として3mL)まで増量。②出生後，哺乳が確立したことを確かめてから，1回2mg(本剤として1mL)。その後，2回目として生後1週間又は産科退院時のいずれか早い時期，3回目として生後1か月時にそれぞれ1回2mg(本剤として1mL)

(メナテトレノン)

▶ケイツーN静注10mg (採用)

Kaytwo N 10mg2mL/管 [エーザイ]

【貯法】遮光

【効】ビタミンK欠乏による次の疾患及び症状：①胆道閉塞・胆汁分泌不全による低プロトロンビン血症，分娩時出血，クマリン系抗凝血薬投与中に起こる低プロトロンビン血症。②新生児低プロトロンビン血症。③クマリン系殺鼠剤中毒時に起こる低プロトロンビン血症

【用】(注) ①1日1回10～20mgを静注。

②生後直ちに1回1～2mgを静注し，症状に応じて2～3回反復静注。③1回20mgを静注し，症状，血液凝固能検査結果に応じて1日量40mgまで増量

【禁】本剤の成分に対し過敏症

317. 混合ビタミン剤(ビタミンA・D混合製剤を除く。)

3179. その他の混合ビタミン剤(ビタミンA・D混合製剤を除く。)

(高カロリー輸液用総合ビタミン)

▶マルタミン注射用 (採用)

Multamin 瓶 [陽進堂]

【貯法】冷所

1バイアル中：

チアミン塩化物塩酸塩	5mg
リボフラビンリン酸エステルナトリウム	5mg
ピリドキシン塩酸塩	5mg
シアノコバラミン	0.01mg
アスコルビン酸	100mg
ニコチン酸アミド	40mg
パントテール	15mg
ピオチン	0.1mg
葉酸	0.4mg
ビタミンA油（レチノールパルミチン酸エステルとして）	4000I.U.
コレカルシフェロール	400I.U.
トコフェロール酢酸エステル	15mg
メナテトレンオン	2mg

【効】経口，経腸管栄養補給が不能・不十分で高カロリー経静脈栄養に頼らざるを得ない場合のビタミン補給

【用】(注) 1バイアルに注射用水，生理食塩液又は高カロリー経静脈栄養輸液を約5mL加えて溶解した後，その溶解液を高カロリー経静脈栄養輸液に添加し，点滴静注，1日1バイアル

【禁】本剤・本剤配合成分過敏症，血友病

【妊婦】妊婦：妊娠3か月以内又は妊娠を希望する婦人に投与する場合は用法・用量に留意し，本剤によるビタミンAの投与は5,000I.U./日未満にとどめるなど必要な注意を行うこと。妊娠前3か月から妊娠初期3か月までにビタミンAを10,000I.U./日以上摂取した女性から出生した児に，頭蓋神経堤などを中心に奇形発現の増加。妊婦：慎重投与，ビタミンDによる過剰症

.....
(総合ビタミン剤)

▶調剤用パンビタン末 (採用)

Panvitan 末 (武田)

【貯法】遮光

1g中：	
レチノールパルミチン酸エステル（レチノールとして）	2500I.U.
チアミン硝化物	1mg
リボフラビン	1.5mg
ピリドキシン塩酸塩	1mg
シアノコバラミン	1μg
アスコルビン酸	37.5mg
エルゴカルシフェロール	200I.U.
トコフェロール酢酸エステル（トコフェロールとして1mg）	1.1mg
パントテン酸カルシウム	5mg
ニコチン酸アミド	10mg
葉酸	0.5mg

【効】本剤に含まれるビタミン類の需要が増大し，食事からの摂取が不十分な際の補給（消耗性疾患，妊産婦，授乳婦等）。効果が無いのに月余にわたって漫然と使用すべきでない

【用】(内) 1日1～2g

【禁】妊娠3か月以内又は妊娠を希望する婦人へのビタミンA5000I.U./日以上との投与（ビタミンA欠乏症の婦人は除く）

【妊婦】妊婦：妊娠3か月以内又は妊娠を希望する婦人には，ビタミンA欠乏症の治療に用いる場合を除いて本剤を投与しないこと。ビタミンAの補給を目的として本剤を用いる場合は食品などからの摂取量に注意し，本剤による投与は5,000I.U./日未満に留めるなど必要な注意を行うこと。妊娠前3か月から妊娠初期3か月までにビタミンAを10,000I.U./日以上摂取した女性で出生児に頭蓋神経堤などを中心に奇形発現の増加。妊婦：大量投与を避ける，ビタミンDの大量投与により胎児障害

31. ビタミン剤

▶シナール配合顆粒（採用）

Cinal 1g/包 [塩野義]

【貯法】遮光

1g中：

アスコルビン酸 200mg

パントテン酸カルシウム 3mg

【効】本剤に含まれるビタミン類の需要が増大し、食事からの摂取が不十分な際の補給（消耗性疾患、妊産婦、授乳婦等）、炎症後の色素沈着。効果が無いのに月余にわたって漫然と使用すべきでない

【用】(内) 1回1～3gを1日1～3回

▶ビタメジン配合カプセルB25（採用）

Vitamedin Cap [第一三共]

1カプセル中：

ベンフォチアミン 34.58mg

(チアミン塩化物塩酸塩として 25mg)

ピリドキシン塩酸塩 25mg

シアノコバラミン 250 μ g

【効】①本剤に含まれるビタミン類の需要が増大し、食事からの摂取が不十分な際の補給（消耗性疾患、妊産婦、授乳婦など）、②次記疾患のうち、本剤に含まれるビタミン類欠乏又は代謝障害が関与すると推定される場合：神経痛、筋肉痛・関節痛、末梢神経炎・末梢神経麻痺。効果が無いのに月余にわたって漫然と使用すべきでない

【用】(内) 1日3～4カプセル

▶ビタメジン静注用（採用）

Vitamedin 瓶 [第一三共]

1バイアル中：

リン酸チアミンジスルフィド
107.13mg

(チアミン塩化物塩酸塩として
100mg)

ピリドキシン塩酸塩 100mg
シアノコバラミン 1mg

【効】①本剤に含まれるビタミン類の需要が増大し、食事からの摂取が不十分な際の補給（消耗性疾患、妊産婦、授乳婦など）、②次記疾患のうち、本剤に含まれるビタミン類欠乏又は代謝障害が関与すると推定される場合：神経痛、筋肉痛・関節痛、末梢神経炎・末梢神経麻痺。効果が無いのに月余にわたって漫然と使用すべきでない

【用】(注) 1日1バイアルをブドウ糖注射液又は生理食塩液若しくは注射用水20mLに溶解し、静注あるいは点滴静注。静注の場合3分以上時間をかけて極めて緩徐に

【禁】本剤の成分に対し過敏症

32. 滋養強壯薬

321. カルシウム剤

3211. 乳酸カルシウム製剤

(乳酸カルシウム水和物)

▶乳酸カルシウム「ケンエー」
(採用)

Calcium lactate hydrate 細粒〔健栄〕

▶乳石錠500mg「ファイザー」【経
過措置】(院外専) 後

Calcium lactate 500mg/錠

〔ファイザー〕

【効】①低カルシウム血症に起因する次
記症候の改善：テタニー。②次記代謝
性骨疾患におけるカルシウム補給：妊
婦・産婦の骨軟化症。③発育期におけ
るカルシウム補給

【用】(内) 1回1gを1日2～5回

【禁】高カルシウム血症，腎結石，重篤
な腎不全

3213. グルコン酸カルシウム製剤

(グルコン酸カルシウム水和物)

▶カルチコール注射液8.5%5mL
(採用)

Calcicol (85mg/mL) 5mL/管〔日医工〕

【効】①低カルシウム血症に起因する次
記症候の改善：テタニー，テタニー関
連症状。②小児脂肪便におけるカルシ
ウム補給

【用】(注) 0.4～2.0g (本剤 4.7～
23.5mL＝カルシウムとして1.83～
9.17mEq) を8.5w/v% (0.39mEq/mL)
液として，1日1回緩徐に (カルシウム
として毎分0.68～1.36mEq＝本剤毎分
1.7～3.5mL) 静注。小児脂肪便に用い
る場合は，経口投与不能時に限る

【禁】強心配糖体投与中，高カルシウム
血症，腎結石，重篤な腎不全

3219. その他のカルシウム剤

▶デノタスチュアブル配合錠
(SP包装)(採用)Denotas chewable 1錠〔日東薬品〕
〔貯法〕遮光

1錠中：	
沈降炭酸カルシウム	762.5mg
(カルシウムとして305mg)	
コレカルシフェロール	0.005mg
(200IU)	
炭酸マグネシウム	59.2mg
(マグネシウムとして15mg)	

【効】RANKL阻害剤 (デノスマブ (遺
伝子組換え) 等) 投与に伴う低カルシ
ウム血症の治療及び予防

【用】(内) 1日1回2錠

【禁】本剤の成分に対し過敏症，高カル
シウム血症

322. 無機質製剤

3221. ヨウ素化合物製剤

(ヨウ化カリウム)

▶ヨウ化カリウム「ホエイ」(採
用) 劇Potassium iodide 末〔ファイザー〕
〔貯法〕遮光

【効】①ヨード欠乏による甲状腺腫。②
甲状腺機能亢進症を伴う甲状腺腫。③
慢性気管支炎及び喘息に伴う喀痰喀出
困難。④第三期梅毒。⑤放射性ヨウ素
による甲状腺の内部被曝の予防・低減

【用】(内) ①1日0.3～1.0mgを1～3回
に分割。②1日5～50mgを1～3回に分
割。③④1回0.1～0.5gを1日3～4回。
⑤13歳以上：1回100mg。3歳以上13歳
未満：1回50mg。生後1か月以上3歳未
満：1回32.5mg。新生児：1回16.3mg

32. 滋養強壯薬

【禁】本剤の成分又はヨウ素に対し過敏症、肺結核の患者（放射性ヨウ素による甲状腺の内部被曝の予防・低減の場合を除く）

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。反復投与を避ける。胎盤を通過し胎児に甲状腺腫、甲状腺機能異常。妊娠後期に本剤を投与した妊婦より産まれた新生児には、甲状腺機能検査を実施し、甲状腺機能の低下を認めた場合には、甲状腺ホルモン補充療法等の適切な処置を行うこと。授乳婦：本剤投与中及び投与後一定期間授乳禁止、ヒト母乳中へ移行、乳児に皮疹、甲状腺機能抑制

（ヨウ化カリウム）

▶ヨウ化カリウム丸50mg「日医工」(採用)

Potassium iodide 50mg/丸〔日医工〕

【貯法】遮光

【効】①甲状腺腫（甲状腺機能亢進症を伴うもの）。②次記疾患に伴う喀痰喀出困難：慢性気管支炎、喘息。③第三期梅毒。④放射性ヨウ素による甲状腺の内部被曝の予防・低減

【用】(内) ①1日5～50mgを1～3回に分割。②③1回0.1～0.5gを1日3～4回。④13歳以上：1回100mg。3歳以上13歳未満：1回50mg。生後1か月以上3歳未満：1回32.5mg。新生児：1回16.3mg

【禁】本剤の成分又はヨウ素に対し過敏症、肺結核

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。反復投与を避ける。胎盤を通過し胎児に甲状腺腫、甲状腺機能異常。妊娠後期に本剤を投与した妊婦より産まれた新生児には、甲状腺機能検査を実施し、甲状腺機能の低下を認めた場合には、甲状腺ホルモン補充療法等の適

切な処置を行うこと。授乳婦：本剤投与中及び投与後一定期間授乳禁止、ヒト母乳中へ移行、乳児に皮疹、甲状腺機能抑制

3222. 鉄化合物製剤（有機酸鉄を含む。）

（カルボキシマルトース第二鉄）

▶フェインジェクト静注500mg (採用)

Ferinject 500mg/10mL/瓶〔ゼリア〕

【貯法】禁凍結

【効】鉄欠乏性貧血

【用】(注) 鉄として1日500mgを週1回、緩徐に静注又は点滴静注。総投与量は患者の血中ヘモグロビン値及び体重に依るが、上限は鉄として1,500mg

【禁】鉄欠乏状態にない患者、本剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物で胎児の奇形、胎盤通過性。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。ヒト母乳中へ移行

（含糖酸化鉄）

▶フェジン静注40mg (採用)

Fesin 鉄：40mg2mL/管〔日医工〕

【効】鉄欠乏性貧血

【用】(注) 経口鉄剤の投与が困難又は不適當な場合に限り使用。鉄として1日40～120mg（本剤として2～6mL）を2分以上かけて徐々に静注

【禁】鉄欠乏状態にない患者、重篤な肝障害、本剤に対し過敏症

（クエン酸第一鉄ナトリウム）

▶フェロミア錠50mg (院外専)

Ferromia 470.9mg（鉄として50mg）/

錠 [サンノーマ]

▶ **クエン酸第一鉄Na錠50mg「サワイ」(採用) (後)**

Sodium ferrous citrate 470.9mg (鉄として50mg) /錠 [沢井]

〔先発品〕フェロミア錠50mg

【効】鉄欠乏性贫血

【用】(内) 鉄として1日100～200mg (本剤として2～4錠) を1～2回に分割し食後

【禁】鉄欠乏状態にない患者

(溶性ピロリン酸第二鉄)

▶ **インクレミンシロップ5% (採用) (後)**

Incremin 50mg/mL (Fe: 6mg/mL) [アルフレッサ]

〔貯法〕遮光

【効】鉄欠乏性贫血

【用】(内) 鉄として次の量を1日量とし、3～4回に分割。1歳未満：12～24mg (2～4mL)。1～5歳：18～60mg (3～10mL)。6～15歳：60～90mg (10～15mL)

【禁】鉄欠乏状態にない患者

3229. その他の無機質製剤

(L-アスパラギン酸カリウム)

▶ **アスパラカリウム散50% (院外専)**

Aspara potassium 2.9mEq/g [ニプロES]

【効】次記疾患又は状態におけるカリウム補給：①降圧利尿剤，副腎皮質ホルモン，強心配糖体，インスリン，ある種の抗生物質などの連用時。②低カリウム血症型周期性四肢麻痺。③心疾患時の低カリウム状態。④重症嘔吐，下痢，カリウム摂取不足及び手術後

【用】(内) 1日0.9～2.7g (本剤として1.8～5.4g) を3回に分割，症状により1回3gまで

【禁】重篤な腎機能障害 (前日の尿量が500mL以下あるいは投与直前の排尿が1時間当たり20mL以下)，副腎機能障害 (アジソン病)，高カリウム血症，消化管通過障害 [食道狭窄 (心肥大，食道癌，胸部大動脈瘤，逆流性食道炎，心臓手術等による食道圧迫)，消化管狭窄又は消化管運動機能不全]，高カリウム血症周期性四肢麻痺，本剤の成分に対し過敏症，エプレレノン投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，安全性未確立

(L-アスパラギン酸カリウム)

▶ **アスパラカリウム錠300mg (院外専)**

Aspara potassium 1.8mEq/錠 [ニプロES]

【効】次記疾患又は状態におけるカリウム補給：①降圧利尿剤，副腎皮質ホルモン，強心配糖体，インスリン，ある種の抗生物質などの連用時。②低カリウム血症型周期性四肢麻痺。③心疾患時の低カリウム状態。④重症嘔吐，下痢，カリウム摂取不足及び手術後

【用】(内) 1日0.9～2.7gを3回に分割，症状により1回3gまで

【禁】重篤な腎機能障害 (前日の尿量が500mL以下あるいは投与直前の排尿が1時間当たり20mL以下)，副腎機能障害 (アジソン病)，高カリウム血症，消化管通過障害 [食道狭窄 (心肥大，食道癌，胸部大動脈瘤，逆流性食道炎，心臓手術等による食道圧迫)，消化管狭窄又は消化管運動機能不全]，高カリウム血症周期性四肢麻痺，本剤の成分

32. 滋養強壯薬

に対し過敏症，エプレレノン投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，安全性未確立

（グルコン酸カリウム）

▶ グルコンサンK細粒4mEq/g （採用）

Gluconsan K 937mg/g（K：4mEq/g）
〔サンファーマ〕

▶ グルコンサンK錠5mEq（採用） Gluconsan K 1170mg/錠（K：5mEq/錠）

【効】低カリウム状態時のカリウム補給

【用】（内）1回カリウム10mEq相当量を1日3～4回

【禁】重篤な腎機能障害（前日の尿量が500mL以下あるいは投与直前の排尿が1時間当たり20mL以下），アジソン病患者で，アジソン病に対して適切な治療を行っていない患者，高カリウム血症，消化管通過障害，高カリウム血症周期性四肢麻痺，本剤の成分に対し過敏症，エプレレノンを投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，安全性未確立

（高カロリー輸液用微量元素製剤）

▶ ボルビックス注（採用）^{（後）}

Volvix 2mL/管〔ヤクルト〕

〔貯法〕遮光

〔先発品〕エレメンミック注
ミネラリン注

1管（2mL）中：	
塩化第二鉄	9.460mg
塩化マンガン	0.1979mg
硫酸亜鉛水和物	17.25mg
硫酸銅	1.248mg
ヨウ化カリウム	0.166mg

元素量：

Fe	35μmol
Mn	1μmol
Zn	60μmol
Cu	5μmol
I	1μmol

【効】経口，経腸管栄養補給が不能又は不十分で高カロリー静脈栄養に頼らざるを得ない場合の亜鉛，鉄，銅，マンガン及びヨウ素の補給

【用】（注）1日2mLを高カロリー静脈栄養輸液に添加し，点滴静注

【禁】胆道閉塞，本剤又は本剤配合成分に過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，安全性未確立

323. 糖類剤

3231. ブドウ糖製剤

（ブドウ糖）

▶ 大塚糖液5%（採用）

Glucose 20mL/管（ブドウ糖1g：4kcal）〔大塚製薬工場〕

▶ 大塚糖液5%（採用）

Glucose 50mL/本（ブドウ糖2.5g：10kcal）

▶ 大塚糖液5%（採用）

Glucose 100mL/本（ブドウ糖5g：20kcal）

▶ 大塚糖液5%（採用）

Glucose 250mL/袋（ブドウ糖12.5g：50kcal）

▶ 大塚糖液5%（採用）

Glucose 500mL/袋（ブドウ糖25g：100kcal）

▶ 大塚糖液10%（採用）

Glucose 20mL/管（ブドウ糖2g：8kcal）

▶**大塚糖液50% (採用)**

Glucose 20mL/管 (ブドウ糖10g : 40kcal)

▶**大塚糖液50% (採用)**

Glucose 200mL/袋 (ブドウ糖100g : 400kcal)

【効】①脱水症特に水欠乏時の水補給, 薬物・毒物中毒, 肝疾患. ②循環虚脱, 低血糖時の糖質補給, 高カリウム血症, 心疾患 (GIK療法), その他非経口的に水・エネルギー補給を必要とする場合. ③注射剤の溶解希釈剤

【用】(注) ①1回5%液500～1000mLを静注. ②1回10～50%液20～500mLを静注. 点滴静注する場合はブドウ糖として0.5g/kg/時以下. ③適量

【禁】低張性脱水症

3239. その他の糖類剤

(高カロリー輸液用基本液)

▶**ハイカリックRF輸液 (採用)**

Hicaliq RF 500mL/袋 [テルモ]

[組成: 添付文書参照]

【効】経口, 経腸管栄養補給が不能又は不十分で, 経中心静脈栄養に頼らざるを得ない場合の水分, 電解質, カロリー補給 (腎不全等による高カリウム血症, 高リン血症の患者又はそのおそれのある患者に限る)

【用】(注) 経中心静脈輸液療法の基本液として用いる. 本剤1000mLに対して, ナトリウム及びクロールを含有しないか, あるいは含有量の少ない5.9～12%アミノ酸注射液を200～600mLの割合で加えてよく混合し, 1日1200～1600mLの維持量を24時間かけて中心静脈内に持続点滴注入

本剤は, 高濃度のブドウ糖含有製剤なので, 特に投与開始時には耐糖能, 肝

機能等に注意し, 目安として維持量の半量程度から徐々に1日当たりの投与量を漸増し, 維持量とする

【警告】ビタミンB1を併用せずに高カロリー輸液療法を施行すると重篤なアシドーシスが発現することがあるので, 必ずビタミンB1を併用すること. (「用法及び用量に関連する使用上の注意」の項参照)

ビタミンB1欠乏症と思われる重篤なアシドーシスが発現した場合には, 直ちに100～400mgのビタミンB1製剤を急速静脈内投与すること.

また, 高カロリー輸液療法を施行中の患者では, 基礎疾患及び合併症に起因するアシドーシスが発現することがあるので, 症状があらわれた場合には高カロリー輸液療法を中断し, アルカリ化剤の投与等の処置を行うこと

【禁】乳酸血症, 高ナトリウム血症, 高クロール血症, 高マグネシウム血症, 甲状腺機能低下症, 高カルシウム血症, 肝性昏睡又は肝性昏睡のおそれ, 遺伝性果糖不耐症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦: 授乳禁止, 安全性未確立

▶**マンニトールS注射液 (採用)**

Mannitol S 300mL/袋 [陽進堂]

300mL中:

D-マンニトール	45g
D-ソルビトール	15g

【効】脳圧降下及び脳容積の縮小を必要とする場合. 眼内圧降下を必要とする場合. 術中・術後・外傷後及び薬物中毒時の急性腎不全を浸透圧利尿により

32. 滋養強壯薬

予防及び治療する場合

【用】(注) 7～20mL/kgを点滴静注。100mL/3～10分間。1日量は、D-マンニトールとして200gまで

【禁】遺伝性果糖不耐症、低張性脱水症、急性頭蓋内血腫

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

325. たん白アミノ酸製剤

3253. 混合アミノ酸製剤

(肝硬変用アミノ酸製剤)

▶ヘパクト配合顆粒 (採用)

後

Hepaact 4.5g/包 [日本ケミファ]

【貯法】遮光

1包 (4.5g) 中：	
L-イソロイシン	952mg
L-ロイシン	1904mg
L-バリン	1144mg

【効】食事摂取量が十分にもかかわらず低アルブミン血症を呈する非代償性肝硬変患者の低アルブミン血症の改善

【用】(内) 1回4.5g (1包) を1日3回食後

【禁】先天性分岐鎖アミノ酸代謝異常

【妊婦】妊婦・授乳婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

(肝硬変用アミノ酸製剤)

▶リーバクト配合顆粒 (院外専)

Livact 4.15g/包 [EA]

1包 (4.15g) 中：	
L-イソロイシン	952mg
L-ロイシン	1904mg
L-バリン	1144mg

【効】食事摂取量が十分にもかかわらず低アルブミン血症を呈する非代償性肝硬変患者の低アルブミン血症の改善

【用】(内) 1回4.15g (1包) を1日3回食後

【禁】先天性分岐鎖アミノ酸代謝異常

【妊婦】妊婦・授乳婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

(肝不全用アミノ酸製剤)

▶アミノレバン点滴静注 (採用)

Aminoleban 500mL/袋

[大塚製薬工場]

【組成】添付文書参照

【効】慢性肝障害時における脳症の改善

【用】(注) 1回500～1000mLを点滴静注，500mL/180～300分を基準。経中心静脈輸液法を用いる場合：500～1000mLを糖質輸液等に混和し24時間かけて中心静脈内に持続注入

【禁】重篤な腎障害（透析又は血液ろ過を実施している患者を除く），アミノ酸代謝異常症

(小児用総合アミノ酸製剤)

▶プレアミン-P注射液 (採用)

Pleamin-P 200mL/袋 [扶桑]

【組成】添付文書参照

【効】新生児，乳児及び1～3歳の幼児における次の状態時のアミノ酸補給（新生児は出生時体重2kg以上とする）：低蛋白血症，低栄養状態，手術前後

【用】(注) 新生児（出生時体重2kg以上）・乳児：アミノ酸の量として1.75～2.75g（本品23～36mL）/kg/日，1～3歳の幼児：1.50～2.50g（本品20～33mL）/kg/日。高カロリー輸液法により静脈内に持続点滴注入

【禁】肝性昏睡又はそのおそれ，重篤な腎障害・高窒素血症（いずれも透析又は血液ろ過を実施している患者を除く），アミノ酸代謝異常

.....
 (腎不全用アミノ酸製剤)

▶ネオアミュー輸液 (採用)

Neoamiyu 200mL/袋 [陽進堂]

[組成:添付文書参照]

【効】次記の状態にある①急性腎不全・
 ②慢性腎不全時のアミノ酸補給:低蛋白血症,低栄養状態,手術前後

【用】(注)①②高カロリー輸液法:1日400mLを中心静脈内に持続点滴注入,投与窒素1.6g(本剤:200mL)あたり500kcal以上の非蛋白熱量を投与,②末梢静脈投与:1日1回200mLを緩徐に点滴静注,200mLあたり120~180分を基準とし,小児,高齢者,重篤な患者には更に緩徐に注入,透析療法施行時には透析終了90~60分前より透析回路の静脈側に注入,摂取熱量を1,500kcal/日以上が望ましい

【禁】肝性昏睡又は肝性昏睡のおそれ,高アンモニア血症,先天性アミノ酸代謝異常症

【妊婦】妊婦:有益性と危険性より判断,安全性未確立,授乳婦:授乳禁止,安全性未確立

.....
 (総合アミノ酸製剤)

▶アミパレン輸液 (採用)

Ampiparen 200mL/袋 [大塚製薬工場]

[組成:添付文書参照]

【効】次の状態時のアミノ酸補給:低蛋白血症,低栄養状態,手術前後

【用】(注)中心静脈投与:1日400~800mLを高カロリー輸液法により中心静脈内に持続点滴注入,末梢静脈投与:1回200~400mLを緩徐に点滴静注,アミノ酸の量として10g/時前後が体内利用に望ましく,100mL/時を基準とし,小児,老人,重篤な患者には更に緩徐に注入,糖類輸液剤と同時に

投与することが望ましい

【禁】肝性昏睡又はそのおそれ,重篤な腎障害・高窒素血症(いずれも透析又は血液ろ過を実施している患者を除く),アミノ酸代謝異常症

3259. その他のたん白アミノ酸製剤

(アミノ酸・糖・電解質・ビタミン)

▶ビーフリード輸液 (採用)

Bfluid 500mL/袋 [大塚製薬工場]

[貯法]遮光

[組成:添付文書参照]

【効】次記状態時のアミノ酸,電解質,ビタミンB1及び水分の補給:①経口摂取不十分で,軽度の低蛋白血症又は軽度の低栄養状態にある場合,②手術前後

【用】(注)用時に隔壁を開通して上室液と下室液をよく混合,1回500mLを末梢静脈内に点滴静注,投与速度は,500mLあたり120分を基準とし,高齢者,重篤な患者には更に緩徐に注入,1日2500mLまで

【禁】肝性昏睡又は肝性昏睡の恐れ,重篤な腎障害又は高窒素血症(いずれも透析又は血液ろ過を実施している患者を除く),乏尿(透析又は血液ろ過を実施している患者を除く),うっ血性心不全,高度アシドーシス(高乳酸血症等),高カリウム血症,アジソン病,高リン血症,副甲状腺機能低下症,高マグネシウム血症,甲状腺機能低下症,高カルシウム血症,閉塞性尿路疾患により尿量が減少,アミノ酸代謝異常症,チアミン塩化物塩酸塩に対し過敏症

【妊婦】妊婦:有益性と危険性より判断,安全性未確立,授乳婦:授乳禁

32. 滋養強壯薬

止, 安全性未確立

.....
(肝不全用成分栄養剤)

▶ アミノレバンEN配合散 (コーヒー味) (採用)

Aminoleban EN 50g/包 [大塚]

▶ アミノレバンEN配合散 (フルーツ味) (採用)

Aminoleban EN 50g/包

[組成: 添付文書参照]

【効】肝性脳症を伴う慢性肝不全患者の栄養状態の改善

【用】(内) 1回量として1包 (50g) を約180mLの水又は温湯に溶かし (約200kcal/200mL) 1日3回食事と共に摂取。年齢・症状に応じて適宜増減

【禁】本剤の成分に対して過敏症, 牛乳に対しアレルギー

【妊婦】妊婦: 妊娠3か月以内又は妊娠を希望する婦人には, ビタミンAの投与は5,000I.U./日未満に留める。妊娠前3か月から妊娠初期3か月までにビタミンAを10,000I.U./日以上摂取した女性で出生児に頭蓋神経堤などを中心に奇形発現の増加

.....
(経腸成分栄養剤 (消化態))

▶ エレンタール配合内用剤 (採用)

Elental 80g/袋 [EA]

[貯法] 遮光

[組成: 添付文書参照]

【効】本剤は, 消化をほとんど必要としない成分で構成された極めて低残渣性・易吸収性の経腸の高カロリー栄養剤でエレメンタルダイエット又は成分栄養と呼ばれる。手術前・後の患者に対し, 未消化態蛋白を含む経管栄養剤による栄養管理が困難な時用いることができるが, 特に次記の場合に使用する。

①未消化態蛋白を含む経管栄養剤の適応困難時の術後栄養管理。②腸内の清浄化を要する疾患の栄養管理。③術直後の栄養管理。④消化管異常病態下の栄養管理 (縫合不全, 短腸症候群, 各種消化管瘻等)。⑤消化管特殊疾患時の栄養管理 (クローン氏病, 潰瘍性大腸炎, 消化不全症候群, 腓疾患, 蛋白漏出性腸症等)。⑥高カロリー輸液の適応が困難となった時の栄養管理 (広範囲熱傷等)

【用】(内) 本剤80gを300mLとなるような割合で常水又は微温湯に溶かし (1kcal/mL), 鼻腔ゾンデ, 胃瘻, 又は腸瘻から, 十二指腸あるいは空腸内に1日24時間持続的に注入 (注入速度は75~100mL/時間)。必要により本溶液を1回又は数回に分けて経口投与もできる。標準量として1日480~640g (1800~2400kcal) を投与。初期量は, 1日量の約1/8 (60~80g) を所定濃度の約1/2 (0.5kcal/mL) で投与開始し, 患者の状態により, 徐々に濃度及び投与量を増加し, 4~10日後に標準量に達するようにする

【禁】本剤の成分に対し過敏症, 重症糖尿病, ステロイド大量投与で糖代謝異常が疑われる場合, 妊娠3か月以内又は妊娠を希望する婦人へのビタミンA5000I.U./日以上以上の投与, アミノ酸代謝異常

【妊婦】妊婦: 妊娠3か月以内又は妊娠を希望する婦人には, 本剤によるビタミンAの投与は5,000I.U./日未満に留める。妊娠前3か月から妊娠初期3か月までにビタミンAを10,000I.U./日以上摂取した女性で出生児に頭蓋神経堤などを中心に奇形発現の増加

(経腸成分栄養剤 (半消化態))

▶ イノラス配合経腸用液 (ヨーグルト) (採用)

Inovan 187.5mL/パウチ

[イーエヌ大塚]

▶ イノラス配合経腸用液 (りんご) (採用)

Inovan 187.5mL/パウチ

[組成: 添付文書参照]

【効】一般に、手術後患者の栄養保持に用いることができるが、特に長期にわたり、経口的食事摂取が困難な場合の経管栄養補給に使用する

【用】(内) 1日 562.5 ~ 937.5mL (900 ~ 1,500kcal) を経管又は経口投与。経管投与の投与速度は50 ~ 400mL/時間とし、持続的又は1日数回に分けて投与。経口投与は1日1回又は数回に分けて投与

【禁】本剤の成分に対し過敏症、牛乳たん白アレルギー、イレウス、腸管の機能が残存していない、高度の肝・腎障害、重症糖尿病などの糖代謝異常、先天性アミノ酸代謝異常

【妊婦】妊婦: 妊娠3か月以内又は妊娠を希望する婦人には、ビタミンAの投与は5,000IU/日未満に留める。妊娠前3か月から妊娠初期3か月までにビタミンAを10,000IU/日以上摂取した女性で出生児に頭蓋神経堤などを中心とする奇形発現の増加

(経腸成分栄養剤 (半消化態))

▶ エネーボ配合経腸用液 (採用)

Enevo 250mL/缶 [アボット]

[組成: 添付文書参照]

【効】一般に、手術後患者の栄養保持に用いることができるが、特に長期にわたり経口的食事摂取が困難な場合の経管栄養補給に使用する

【用】(内) 1日 1,000 ~ 1,667mL (1,200 ~ 2,000kcal) を経管又は経口投与。経管投与では本剤を62.5 ~ 104mL (75 ~ 125kcal) /時間で持続的又は1日数回に分けて投与。経口摂取可能な場合は1日1回又は数回に分けて投与。初期量は333mL/日 (400kcal/日) を目安とし、低速度 (約 41.7mL/時間 (50kcal/時間) 以下) で投与。以後は患者の状態により徐々に増量し標準量とする。投与初期は、水で希釈して投与することも考慮する

【禁】本剤の成分に対し過敏症、牛乳タンパクアレルギー、イレウス、腸管の機能が残存していない、高度の肝・腎障害、重症糖尿病などの糖代謝異常、先天性アミノ酸代謝異常

【妊婦】妊婦: 妊娠3か月以内又は妊娠を希望する婦人には、ビタミンAの投与は5,000IU (1,500μgRE) /日未満に留める。妊娠前3か月から妊娠初期3か月までにビタミンAを10,000IU (3,000μgRE) /日以上摂取した女性で出生児に頭蓋神経堤などを中心とする奇形発現の増加

(経腸成分栄養剤 (半消化態))

▶ エンシュア・H (コーヒー味) (採用)

Ensure H 250mL/缶 [アボット]

▶ エンシュア・H (ストロベリー味) (院外専)

Ensure H 250mL/缶

▶ エンシュア・H (バナナ味) (院外専)

Ensure H 250mL/缶

▶ エンシュア・H (バニラ味) (採用)

Ensure H 250mL/缶

32. 滋養強壯薬

▶ エンシュア・H (メロン味) (院外専)

Ensure H 250mL/缶

▶ エンシュア・H (黒糖味) (院外専)

Ensure H 250mL/缶

▶ エンシュア・H (抹茶味) (院外専)

Ensure H 250mL/缶

[組成：添付文書参照]

【効】一般に、手術後患者の栄養保持に用いることができるが、特に長期にわたり経口的食事摂取が困難で、単位量当たり高カロリー（1.5kcal/mL）の経腸栄養剤を必要とする次の患者の経管栄養補給に使用する：水分の摂取制限が必要な患者（心不全や腎不全を合併している患者等）、安静時エネルギー消費量が亢進している患者（熱傷患者、感染症を合併している患者等）、経腸栄養剤の投与容量を減らしたい患者（容量依存性の腹部膨満感を訴える患者等）、経腸栄養剤の投与時間の短縮が望ましい患者（口腔外科や耳鼻科の術後患者等）

【用】(内) 1日1000～1500mL。経口：1日1回又は数回に分割。経管：50～100mL/時、持続的又は1日数回に分割。400mL/時まで可

【禁】本剤の成分に対し過敏症、牛乳たん白アレルギー、たん白質や電解質の厳密な制限が必要な急性腎炎、ネフローゼ、腎不全末期、悪心・嘔吐・下痢を合併している心不全、妊娠3か月以内・妊娠希望者へのビタミンA5000I.U./日以上投与

【妊婦】妊婦：妊娠3か月以内又は妊娠を希望する婦人には、ビタミンAを5,000I.U./日未満に留める。妊娠前3か月から妊娠初期3か月までにビタミ

ンAを10,000I.U./日以上摂取した女性で出生児に頭蓋神経堤などを中心に奇形発現の増加

.....
(経腸成分栄養剤 (半消化態))

▶ ラコールNF配合経腸用液 (院外専)

Racol NF 200mL/パウチ

[イーエヌ大塚]

[組成：添付文書参照]

【効】一般に、手術後患者の栄養保持に用いることができるが、特に長期にわたり経口的食事摂取が困難な場合の経管栄養補給に使用する

【用】(内) 標準量として1日1200～2000mL (1200～2000kcal) を経鼻チューブ、胃瘻又は腸瘻より胃、十二指腸又は空腸に1日12～24時間かけて投与。投与速度は75～125mL/時。経口摂取可能な場合は1日1回又は数回に分割して経口投与も可。投与開始時は、1日当たり400mL (400kcal) を水で希釈 (0.5kcal/mL程度) して、低速度 (約100mL/時以下) で投与し、臨床症状に注意しながら増量して3～7日で標準量に達するようにする

【禁】本剤の成分に対し過敏症、牛乳蛋白アレルギー、イレウス、腸管の機能が残存していない、高度の肝・腎障害、重症糖尿病などの糖代謝異常、先天性アミノ酸代謝異常

【妊婦】妊婦：妊娠3か月以内又は妊娠を希望する婦人には、ビタミンAの投与は5,000I.U./日未満に留める。妊娠前3か月から妊娠初期3か月までにビタミンAを10,000I.U./日以上摂取した女性で出生児に頭蓋神経堤などを中心に奇形発現の増加

(経腸成分栄養剤 (半消化態))

▶ **ラコールNF配合経腸用半固形剤 (採用)**

Racol NF 300g/バッグ

[イーエヌ大塚]

[組成: 添付文書参照]

【効】一般に、手術後患者の栄養保持に用いることができるが、特に長期にわたり経口的食事摂取が困難な場合の経管栄養補給に使用する

【用】(内) 1日1,200～2,000g (1,200～2,000kcal) を胃瘻より胃内に1日数回に分けて投与。投与時間は100g当たり2～3分 (300g当たり6～9分) とし、1回の最大投与量は600gまで。初めて投与する場合は、投与後によく観察を行い臨床症状に注意しながら増量して数日で標準量に達するようにする。年齢、体重、症状により投与量、投与時間を適宜増減する

【禁】本剤の成分に対し過敏症、牛乳たん白アレルギー、胃の機能が残存していない、イレウス、腸管の機能が残存していない、高度の肝・腎障害、重症糖尿病などの糖代謝異常、先天性アミノ酸代謝異常

【妊婦】妊婦: 妊娠3か月以内又は妊娠を希望する婦人には、ビタミンAの投与は5,000I.U./日未満に留める。妊娠前3か月から妊娠初期3か月までにビタミンAを10,000I.U./日以上摂取した女性で出生児に頭蓋神経堤などを中心とする奇形発現の増加

(糖・電解質・アミノ酸・総合ビタミン・微量元素)

▶ **エルネオパNF1号輸液 (採用)**

Elneopa-NF No.1 1000mL/袋

[大塚製薬工場]

[貯法] 遮光

▶ **エルネオパNF1号輸液 (採用)**

Elneopa-NF No.1 1500mL/袋

[貯法] 遮光

▶ **エルネオパNF2号輸液 (採用)**

Elneopa-NF No.2 1000mL/袋

[貯法] 遮光

▶ **エルネオパNF2号輸液 (採用)**

Elneopa-NF No.2 1500mL/袋

[貯法] 遮光

[組成: 添付文書参照]

【効】経口・経腸管栄養補給が不能又は不十分で、経中心静脈栄養に頼らざるを得ない場合の水分、電解質、カリウム、アミノ酸、ビタミン、亜鉛、鉄、銅、マンガン及びヨウ素の補給

【用】(注) エルネオパNF1号輸液: 経中心静脈栄養法の開始時で、耐糖能が不明の場合や耐糖能が低下している場合の開始液として、あるいは侵襲時等で耐糖能が低下しており、ブドウ糖を制限する必要がある場合の維持液として用いる。用時に上下2室の隔壁と上室内にある黄褐色及び赤褐色の小室を同時に開通し十分に混合して、開始液又は維持液とする。1日2000mLの開始液又は維持液を24時間かけて中心静脈内に持続点滴注入

エルネオパNF2号輸液: 経中心静脈栄養法の維持液として用いる。用時に上下2室の隔壁と上室内にある黄褐色及び赤褐色の小室を同時に開通し十分に混合して、維持液とする。1日2000mLの維持液を24時間かけて中心静脈内に持続点滴注入

【警告】ビタミンB1欠乏症と思われる重篤なアシドーシスが発現した場合には、直ちに100～400mgのビタミンB1製剤を急速静脈内投与すること。また、高カロリー輸液療法を施行中の患者では、基礎疾患及び合

32. 滋養強壯薬

併症に起因するアシドーシスが発現することがあるので、症状があらわれた場合には高カロリー輸液療法を中断し、アルカリ化剤の投与等の処置を行うこと

【禁】高ナトリウム血症、高クロール血症、高カリウム血症、アジソン病、高リン血症、副甲状腺機能低下症、高マグネシウム血症、甲状腺機能低下症、高カルシウム血症、重篤な肝障害（肝性昏睡又は肝性昏睡の恐れ等）、胆道閉塞、重篤な腎障害又は高窒素血症の患者（いずれも透析又は血液ろ過を実施している患者を除く）、乏尿（透析又は血液ろ過を実施している患者を除く）、アミノ酸代謝異常、本剤又は本剤配合成分に過敏症、血友病

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。妊娠3か月以内又は妊娠を希望する婦人は本剤によるビタミンAの投与は5,000I.U./日未満、妊娠前3か月から妊娠初期3か月までにビタミンAを10,000I.U./日以上摂取した女性で出生児に頭蓋神経堤などを中心とする奇形発現の増加、ビタミンD過剰にならぬように慎重投与。授乳婦：授乳禁止、安全性未確立

.....
(糖・電解質・アミノ酸・総合ビタミン液)

▶パレプラス輸液（採用）

Pareplus 500mL/キット [陽進堂]

【貯法】遮光

【組成】添付文書参照

【効】次記状態時のアミノ酸、電解質、水溶性ビタミン及び水分の補給：経口摂取不十分で、軽度の低蛋白血症又は軽度の低栄養状態にある場合、手術前後

【用】(注) 用時に隔壁を開通して大室

液と小室液をよく混合。1回500mLを末梢静脈内に点滴静注。投与速度は500mL当たり120分を目安とし、高齢者、重篤な患者には更に緩徐に注入。年齢、症状、体重により適宜増減するが、最大投与量は1日2500mLまで

【禁】本剤又は本剤の配合成分に過敏症、血友病、肝性昏睡又は肝性昏睡のおそれ、重篤な腎障害又は高窒素血症（いずれも透析又は血液ろ過を実施している患者を除く）、乏尿（透析又は血液ろ過を実施している患者を除く）、アミノ酸代謝異常、高度のアシドーシス（乳酸血症）、高カリウム血症、アジソン病、高リン血症、副甲状腺機能低下症、高マグネシウム血症、甲状腺機能低下症、高カルシウム血症、うっ血性心不全、閉塞性尿路疾患により尿量が減少

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止、安全性未確立

326. 臓器製剤

3262. 肝臓製剤

▶アデラビン9号注1mL（採用）

Adelavin 1mL/管 [ファイザー]

【貯法】遮光

1管 (1mL) 中：
フラビンアデニンジヌクレオチドナトリウム 10.56mg
(フラビンアデニンジヌクレオチドとして10mg)
肝臓エキス 15μL

【効】①慢性肝疾患における肝機能の改善。②次記疾患のうちビタミンB2欠乏又は代謝障害が関与すると推定される場合：湿疹・皮膚炎群、口唇炎・口角炎・口内炎、びまん性表層角膜炎。

③ビタミンB2の需要が増大し、食事からの摂取が不十分な際の補給（消耗性疾患、妊産婦、授乳婦等）

【用】(注) 1日1～2mLを1～2回に分割し皮下注、筋注又は静注

【禁】本剤に対し過敏症

329. その他の滋養強壯薬

3299. 他に分類されない滋養強壯薬

(ダイズ油)

▶イントラリポス輸液20% (採用)

Intralipos 20%100mL/袋

[大塚製薬工場]

【貯法】禁凍結，暗所

【効】次の場合における栄養補給：術前・術後，急・慢性消化器疾患，消耗性疾患，火傷（熱傷）・外傷，長期にわたる意識不明状態時

【用】(注) 1日250mL（20%液）を3時間以上かけて点滴静注。1日脂肪として2g（本剤10mL）/kg以内

【禁】血栓症，重篤な肝障害・血液凝固障害，高脂血症，ケトーシスを伴った糖尿病

33. 血液・体液用薬

33. 血液・体液用薬

331. 血液代用剤

3311. 生理食塩液類

(生理食塩液)

▶大塚生食注 (採用)

Isotonic sodium chloride solution
20mL/管 [大塚製薬工場]

▶大塚生食注 (採用)

Isotonic sodium chloride solution
50mL/本

▶大塚生食注 (採用)

Isotonic sodium chloride solution
100mL/本

▶大塚生食注 (採用)

Isotonic sodium chloride solution
250mL/袋

▶大塚生食注 (処置)

Isotonic sodium chloride solution
500mL/本 (細口開栓)

▶大塚生食注 (採用)

Isotonic sodium chloride solution
500mL/袋

▶生理食塩液「ヒカリ」(処置)

Isotonic sodium chloride solution
1L/本 (広口開栓型) [光]

▶生理食塩液バッグ「フソー」 (処置)

Isotonic sodium chloride solution
1L/袋 (ALタイプ) [扶桑]

▶生理食塩液PL「フソー」(処置)

Isotonic sodium chloride solution
2L/バッグ

【効】①注射：1) 細胞外液欠乏時，ナトリウム欠乏時，クロール欠乏時，2) 注射剤の溶解希釈剤。②外用：1) 皮膚・創傷面・粘膜の洗浄・湿布，2) 含嗽・噴霧吸入剤として気管支粘膜洗浄・喀痰排出促進。③その他：医療用器具の洗浄

【用】(注) ① 1) 20～1000mLを皮下注，静注又は点滴静注。2) 適量を取り，注射用医薬品の希釈，溶解に用いる。(外) ② 1) 皮膚，創傷面，粘膜の洗浄，湿布に用いる。2) 含嗽，噴霧吸入に用いる。(その他) ③ 医療用器具の洗浄に用いる

(生理食塩液)

▶大塚生食注2ポート100mL (採用) (後)

Isotonic sodium chloride solution
100mL/本 [大塚製薬工場]

【効】注射剤の溶解希釈剤

【用】(注) 注射用医薬品の溶解，希釈に用いる

(生理食塩液)

▶生食注シリンジ「オーツカ」 5mL (処置) (後)

Isotonic sodium chloride solution 45
mg・5mL/筒 [大塚製薬工場]

▶生食注シリンジ「NP」(採用) (後)

Isotonic sodium chloride solution 90
mg・10mL/筒 [ニプロ]

【効】①注射：1) 細胞外液欠乏時，ナトリウム欠乏時，クロール欠乏時，2) 注射剤の溶解希釈剤。②外用：1) 皮膚・創傷面・粘膜の洗浄・湿布，2) 含嗽・噴霧吸入剤として気管支粘膜洗浄・喀痰排出促進。③その他：医療用器具の洗浄

【用】(注) ① 1) 20～1000mLを皮下注，静注又は点滴静注。2) 適量を取り，注射用医薬品の希釈，溶解に用いる。(外) ② 1) 皮膚，創傷面，粘膜の洗浄，湿布に用いる。2) 含嗽，噴霧吸入に用いる。(その他) ③ 医療用器具の洗浄に用いる

3319. その他の血液代用剤

(塩化カリウム)

▶ **KCL注10mEqキット「テルモ」**
(採用) (後)

KCL 0.7455g10mL/キット [テルモ]

(ハイリスク)

【貯法】遮光

1キット中：	
K ⁺	10mEq
Cl ⁻	10mEq

【効】電解質補液の電解質補正

【用】(注) 電解質補液の補正用として、体内の水分、電解質の不足に応じて電解質補液に添加して点滴静注するか、腹膜透析液に添加して腹腔内投与

(塩化ナトリウム)

▶ **塩化Na補正液2.5mEq/mL (採用)**Sodium chloride 2.922g (2.5mol/L)
20mL/管 [大塚製薬工場]

20mL中：	
Na ⁺	50mEq
Cl ⁻	50mEq

【効】電解質補液の電解質補正

【用】(注) 電解質補液の電解質の補正として体内の水分、電解質の不足に応じて電解質補液に添加

(ヒドロキシエチルデンプン130000)

▶ **ボルベン輸液6% (採用)**Voluven 30g500mL/袋
[フレゼニウスカービー]

電解質濃度：	
Na ⁺	154mEq/L
Cl ⁻	154mEq/L

【効】循環血液量の維持

【用】(注) 持続的に静脈内投与。1日

50mL/kgまで

【警告】重症敗血症等の重症患者管理における相対的な循環血液量低下で本剤を使用した場合には、患者の状態を悪化させるおそれがあるため、治療上の有益性が危険性を上回る場合にのみ投与すること(「その他の注意」の項参照)

【禁】肺水腫・うっ血性心不全など水分過負荷のある患者、乏尿あるいは無尿を伴う腎不全、透析治療を受けている、頭蓋内出血中、重度の高ナトリウム血症あるいは重度の高クロール血症を有する、本剤及び本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止

▶ **ヴィーンF輸液 (採用)**

Veen F 500mL/袋 [扶桑]

500mL中：	
塩化ナトリウム	3.0g
塩化カリウム	0.15g
塩化カルシウム水和物	0.10g
酢酸ナトリウム水和物	1.9g

【効】循環血液量及び組織間液の減少時における細胞外液の補給・補正、代謝性アシドーシスの補正

【用】(注) 1回500mL～1000mLを点滴静注。10mL/kg/時以下

▶ **グルアセト35注 (採用) (後)**

Gluceto 500mL/本 [扶桑]

【組成】：添付文書参照

【効】経口摂取不能又は不十分な場合の水分・電解質の補給・維持，エネルギー補給

【用】(注) 1回500～1000mLを点滴静注。ブドウ糖として0.5g/kg/時以下

【禁】高カリウム血症，乏尿，アジソン

33. 血液・体液用薬

病，重症熱傷，高窒素血症，高リン血症，副甲状腺機能低下症，高カルシウム血症，高マグネシウム血症，甲状腺機能低下症

▶ソリターT2号輸液（採用）

Solita-T No.2 500mL/袋 [陽進堂]

[組成：添付文書参照]

【効】脱水症及び手術前後の水分・電解質の補給・補正

【用】(注) 1回500～1000mLを点滴静注。300～500mL/時，小児：50～100mL/時

【禁】乳酸血症，高カリウム血症，乏尿，アジソン病，重症熱傷，高窒素血症，高リン血症，低カルシウム血症，副甲状腺機能低下症

▶ソルデム1輸液（採用）

Soldem 1 200mL/袋 [テルモ]

▶ソルデム1輸液（採用）

Soldem 1 500mL/袋

[組成：添付文書参照]

【効】脱水症及び病態不明時の水分・電解質の初期補給，手術前後の水分・電解質の補給

【用】(注) 1回500～1000mLを点滴静注。300～500mL/時，小児：50～100mL/時

【禁】乳酸血症

▶ソルデム3A輸液（採用）

Soldem 3A 200mL/袋 [テルモ]

▶ソルデム3A輸液（採用）

Soldem 3A 500mL/袋

[組成：添付文書参照]

【効】経口摂取不能又は不十分な場合の水分・電解質の補給・維持

【用】(注) 1回500～1000mLを点滴静注。300～500mL/時，小児：50～

100mL/時

【禁】乳酸血症，高カリウム血症，乏尿，アジソン病，重症熱傷，高窒素血症

▶ソルデム6輸液（採用）

Soldem 6 500mL/袋 [テルモ]

[組成：添付文書参照]

【効】①術後早期及び乳幼児手術に関連しての水分・電解質の補給。②カリウム貯溜の可能性のある場合の水分・電解質の補給

【用】(注) 1回500～1000mLを点滴静注。300～500mL/時，小児：50～100mL/時

▶ソルラクト輸液（採用）

Solulact 500mL/袋 [テルモ]

1袋（500mL）中：

塩化ナトリウム	3.0g
塩化カリウム	0.150g
塩化カルシウム水和物	0.10g
L-乳酸ナトリウム液	3.10g
(L-乳酸ナトリウムとして) (1.55g)	
〈電解質量〉1袋（500mL）中：	
Na ⁺	65.5mEq
K ⁺	2mEq
Ca ²⁺	1.5mEq
Cl ⁻	55mEq
L-Lactate ⁻	14mEq

【効】①循環血液量及び組織間液の減少時における細胞外液の補給・補正。②代謝性アシドーシスの補正

【用】(注) 1回500～1000mL点滴静注，300～500mL/時

【禁】乳酸血症

▶フィジオ140輸液（採用）

Physio 500mL/袋 [大塚製薬工場]

[組成：添付文書参照]

【効】循環血液量及び組織間液の減少時における細胞外液の補給・補正，代謝性アシドーシスの補正

【用】(注) 1回500～1000mLを点滴静注，15mL/kg/時以下

【禁】高マグネシウム血症，甲状腺機能低下症

▶ ラクトリンゲルM注「フソー」 (採用)

Maltese lactated ringer's M 500mL/
袋 (扶桑)

500mL中：

塩化ナトリウム (NaCl)	3g
塩化カリウム (KCl)	0.15g
塩化カルシウム水和物 (CaCl ₂ ・2H ₂ O)	0.1g
乳酸ナトリウム (C ₃ H ₅ O ₃ Na)	1.55g
マルトース水和物 (C ₁₂ H ₂₂ O ₁₁ ・H ₂ O)	25g

【効】大量出血や異常出血を伴わない循環血液量及び組織間液の減少時における細胞外液の補給・補正，代謝性アシドーシスの補正，熱源の補給

【用】(注) 1回500～1000mLを徐々に点滴静注，マルトース水和物として0.3g/kg/時以下（体重50kgとして本剤500mLを2時間以上）

【禁】高乳酸血症

▶ リン酸Na補正液0.5mmol/mL (採用)

Sodium phosphate corrective 20mL/
管 (大塚製薬工場)

20mL中：

リン酸水素ナトリウム水和物	1.79g
リン酸二水素ナトリウム水和物	0.780g

<電解質組成>

Na ⁺	15mEq
-----------------	-------

Pとして10mmol (310mg/20mL, 15.5mg/mL)

【効】電解質補液の電解質補正

【用】(注) 電解質補液の電解質の補正用として，体内の水分，電解質の不足に応じて電解質液に添加

332. 止血剤

3321. カルバゾクロム系製剤

(カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム水和物)

▶ アドナ錠30mg (院外専)

Adona 30mg/錠 (田辺製薬)

▶ カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠30mg「日医工」(採用) (後)

Carbazochrome sodium sulfonate 30mg/錠 (日医工)

【先発品】アドナ錠30mg

【効】①毛細血管抵抗性の減弱及び透過性の亢進によると考えられる出血傾向(例えば紫斑病等)．②毛細血管抵抗性の減弱による皮膚あるいは粘膜及び内臓からの出血，眼底出血・腎出血・子宮出血．③毛細血管抵抗性の減弱による手術中・術後の異常出血

【用】(内) 1日30～90mgを3回に分割

(カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム水和物)

▶ アドナ注10mg (採用)

Adona 10mg2mL/管 (ニプロES)

【効】毛細血管抵抗性減弱及び透過性の亢進によると考えられる出血傾向(紫斑病等)．毛細血管抵抗性減弱による皮膚あるいは粘膜及び内臓からの出血，眼底出血・腎出血・子宮出血．毛細血管抵抗性減弱による手術中・術後の異常出血

33. 血液・体液用薬

【用】(注) 1回10mg皮下注又は筋注

(カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム水和物)

▶ **アドナ注(静脈用) 50mg(採用)**

Adona 50mg10mL/管 [ニプロES]

【効】①毛細血管抵抗性の減弱及び透過性の亢進によると考えられる出血傾向(例えば紫斑病等)。②毛細血管抵抗性の減弱による皮膚あるいは粘膜及び内臓からの出血、眼底出血・腎出血・子宮出血。③毛細血管抵抗性の減弱による手術中・術後の異常出血

【用】(注) 1日25～100mgを静注又は点滴静注

3322. ゼラチン製剤

(ゼラチン)

▶ **スポンゼル(処置)**

Spongel 5cm×2.5cm/枚 [LTL]

【効】①各種外科領域における止血。②褥瘡潰瘍

【用】(外) 適当量を乾燥状態のまま、又は生理食塩液かトロンビン溶液に浸し、皮膚或は臓器の傷創面に貼付し、滲出する血液を吸収させ固着する。本品は組織に容易に吸収されるので体内に包埋しても差し支えない

【禁】本剤の成分に対し過敏症、次の部位には使用しないこと：血管内

3323. 臓器性止血製剤

(トロンビン)

▶ **経口用トロンビン細粒1万単位(採用)** (生)

Thrombin 10,000単位/包 (1g) [持田]

【効】上部消化管出血

【用】(内) 適当な緩衝剤に溶かした溶液 (200～400単位/mL)

【警告】本剤は血液を凝固させるので、血管内には注入しないこと

【禁】本剤又は牛血液を原料とする製剤(フィブリノリジン、幼牛血液抽出物等)に対し過敏症、凝血促進剤(ヘモコアグラゼ)、抗プラスミン剤(トランスキサマ酸)、アプロチニン製剤投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

(トロンビン)

▶ **トロンビン液モチダソフトボトル1万(処置)** (生)

Thrombin 10,000単位10mL/キット

[持田]

【貯法】10℃以下、禁凍結

【効】通常の結紮によって止血困難な小血管、毛細血管及び実質臓器からの出血(例えば、外傷に伴う出血、手術中の出血、骨性出血、膀胱出血、抜歯後の出血、鼻出血及び上部消化管からの出血など)

【用】(外) 出血局所に本剤をそのまま噴霧もしくは灌注するか、又は撒布。

(内) 上部消化管出血の場合、適当な緩衝剤で希釈した液(トロンビンとして200～400単位/mL)

【警告】本剤を注射しないこと。[静脈内に誤って注射すると、血液を凝固させ致命的な結果をまねくおそれがある。また、アナフィラキシーを起こすおそれがあるので、静脈内はもちろん皮下・筋肉内にも注射しないこと。]

【禁】本剤又は牛血液を原料とする製剤(フィブリノリジン、幼牛血液抽出物等)に対し過敏症、凝血促進剤(ヘモ

コアグラゼ), 抗プラスミン剤 (ト
ラネキサム酸), アプロチニン製剤投
与中

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判
断, 安全性未確立

3325. セルロース系製剤 (可吸収
性充填止血ガーゼ類を含
む.)

(酸化セルロース)

▶ サージセル・アブソーバ
ブル・ヘモスタット (処置) (後)

Surgicel absorbable hemostat 2.5cm
×5.1cm/枚 (綿型)

[ジョンソン・エンド・ジョンソン]

[貯法] 25℃以下

▶ サージセル・アブソーバ
ブル・ヘモスタット (処置) (後)

Surgicel absorbable hemostat 7.6cm
×10.2cm/枚 (ニューニット型)

[貯法] 25℃以下

▶ サージセル・アブソーバ
ブル・ヘモスタット (処置) (後)

Surgicel absorbable hemostat 10.2cm
×20.3cm/枚 (ガーゼ型)

[貯法] 25℃以下

【効】各種手術時の補助的な止血

【用】(外) 出血部位に適当量をあてる
か充填する. 止血の達成後, 余剰分は
可能な限り取り除く

【禁】骨孔の周り・骨の境界・脊髄周
辺・視神経や視束交叉の周囲への留
置, 骨折面又は椎弓切除術創への留
置, 大動脈の出血部 (十分な止血効果
を得られないため), 非出血性の多量
の漿液浸出部 (十分な止血効果を得ら
れないため)

3327. 抗プラスミン剤

(トラネキサム酸)

▶ トランサミン錠250mg (院外
専)

Transamin 250mg/錠 [第一三共]

▶ トラネキサム酸錠250mg 「YD」
(採用) (後)

Tranexamic acid 250mg/錠 [陽進堂]
[先発品] トランサミン錠250mg

【効】①全身性線溶亢進が関与すると考
えられる出血傾向 (白血病, 再生不良
性貧血, 紫斑病等, 及び手術中・術後
の異常出血). ②局所線溶亢進が関与
すると考えられる異常出血 (肺出血,
鼻出血, 性器出血, 腎出血, 前立腺手
術中・術後の異常出血). ③次記疾患
における紅斑・腫脹・そう痒等の症
状: 湿疹及びその類症, 蕁麻疹, 薬
疹・中毒疹. ④次記疾患における咽頭
痛・発赤・充血・腫脹等の症状: 扁桃
炎, 咽喉頭炎. ⑤口内炎における口内
痛及び口内粘膜アフター

【用】(内) 1日750~2000mgを3~4回に
分割

【禁】トロンビン投与中

(トラネキサム酸)

▶ トラネキサム酸注1g 「NP」(採
用) (後)

Tranexamic acid 1000mg/10mL/管

[ニプロ]

[先発品] トランサミン注10%

【効】①全身性線溶亢進が関与すると考
えられる出血傾向 (白血病, 再生不良
性貧血, 紫斑病等, 及び手術中・術後
の異常出血). ②局所線溶亢進が関与
すると考えられる異常出血 (肺出血,
鼻出血, 性器出血, 腎出血, 前立腺手
術中・術後の異常出血). ③次記疾患

33. 血液・体液用薬

における紅斑・腫脹・そう痒等の症状：湿疹及びその類症，蕁麻疹，薬疹・中毒疹。④次記疾患における咽頭痛・発赤・充血・腫脹等の症状：扁桃炎，咽喉頭炎。⑤口内炎における口内痛及び口内粘膜アフター

【用】(注) 1日250～500mgを1～2回に分割し静注又は筋注。術中・術後等には必要に応じて1回500～1000mgを静注するか，500～2500mgを点滴静注

【禁】トロンビン投与中，本剤の成分に対し過敏症

.....
(トラネキサム酸)

▶トランサミンシロップ5% (院外専)

Transamin 5%50mg/mL [ニプロ]

【貯法】遮光

【効】①全身性線溶亢進が関与すると考えられる出血傾向(白血病，再生不良性貧血，紫斑病等，及び手術中・術後の異常出血)。②局所線溶亢進が関与すると考えられる異常出血(肺出血，鼻出血，性器出血，腎出血，前立腺手術中・術後の異常出血)。③次記疾患における紅斑・腫脹・そう痒等の症状：湿疹及びその類症，蕁麻疹，薬疹・中毒疹。④次記疾患における咽頭痛・発赤・充血・腫脹等の症状：扁桃炎，咽喉頭炎。⑤口内炎における口内痛及び口内粘膜アフター

【用】(内) 次記1日量を3～4回に分割。(1日投与量)～1歳：75～200mg。2～3歳：150～350mg。4～6歳：250～650mg。7～14歳：400～1000mg。15歳～：750～2000mg

【禁】トロンビン投与中

3329. その他の止血剤

(プロタミン硫酸塩)

▶プロタミン硫酸塩静注100mg「モチダ」(採用)

Protamine sulfate 100mg10mL/瓶

(持田)

【効】ヘパリン過量投与時の中和，血液透析・人工心肺・選択的脳灌流冷却法等の血液体外循環後のヘパリン作用の中和

【用】(注) ヘパリン1000単位に対して，10～15mg(本剤1.0～1.5mL)。ヘパリンの中和に要するプロタミン硫酸塩量は，投与したヘパリン量及びヘパリン投与後の時間経過により異なるので，本剤の投与量はプロタミンによる中和試験により決める。1回につき50mg(本剤5mL)を超えない量を，生理食塩液又は5%ブドウ糖注射液100～200mLに希釈し，10分間以上をかけて徐々に静注

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，安全性未確立

.....
(ポリドカノール)

▶エトキシスクレロール1%注射液 (処置) (丸)

Aethoxysklerol 0.3g30mL/瓶

(カイゲン)

【効】食道静脈瘤出血の止血及び食道静脈瘤の硬化退縮

【用】(注) 経内視鏡的食道静脈瘤硬化療法に用いるものである。1穿刺あたり1～3mLを食道静脈瘤周囲に注入。注入量は静脈瘤の状態及び患者の病態により適宜増減するが，1内視鏡治療あたりの総注入量は30mL以内

【警告】本剤による内視鏡的食道静脈瘤硬化療法では、ときにショック等の重篤な副作用が起こることがある

【禁】ショックあるいは前ショック状態、多臓器障害あるいはDIC（播種性血管内血液凝固症候群）状態、胃潰瘍出血、十二指腸潰瘍出血又は胃びらん出血、内視鏡検査が危険と判断される患者、重篤な心疾患、動脈硬化又は糖尿病性細小血管症、血液凝固阻止剤使用中、投与部位並びにその周辺に炎症又は潰瘍、妊娠初期（妊娠3か月以内）、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。動物：器官形成期の投与で、胎児死亡率の増加及び胎児体重の低下。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

.....
(モノエタノールアミノレイン酸塩)

▶オルダミン注射用1g（処置） (丸)

Oldamin 1g10g/瓶 [武田]

【効】①食道静脈瘤出血の止血及び食道静脈瘤の硬化退縮。②胃静脈瘤の退縮

【用】(注) ①経内視鏡的食道静脈瘤硬化療法に用いる。用時1バイアルあたり10mLの注射用水又は血管造影用X線造影剤を加え5%溶液に調製。静脈瘤1条あたり5%1～5mLを食道静脈瘤内に注入。1内視鏡治療あたりの総注入量は20mL以内。②バルーン閉塞下逆行性経静脈的塞栓術に用いる。用時1バイアルあたり10mLの血管造影用X線造影剤を加え5%溶液に調製。1治療あたり0.4mL/kg以内を胃静脈瘤内に注入。1治療あたりの総注入量は30mL以内

【警告】ときにショック等の重篤な副作用があらわれることがある

【禁】ショックあるいは前ショック状態、多臓器障害あるいはDIC（播種性

血管内血液凝固症）状態、胃潰瘍出血、十二指腸潰瘍出血又は胃びらん出血、経内視鏡的食道静脈瘤硬化療法に際し内視鏡検査が危険と判断される患者、心肺あるいは腎に重篤な合併症、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

333. 血液凝固阻止剤

3332. ジクマロール系製剤

(ワルファリンカリウム)

▶ワーファリン顆粒0.2%（採用）

Warfarin 2mg/g [エーザイ]

(ハイリスク)

(貯法) 遮光

▶ワーファリン錠1mg（採用）

Warfarin 1mg/錠

(ハイリスク)

(貯法) 遮光

【効】血栓塞栓症（静脈血栓症、心筋梗塞症、肺塞栓症、脳塞栓症、緩徐に進行する脳血栓症等）の治療及び予防

【用】(内) 血液凝固能検査（プロトロンビン時間及びトロンボテスト）の検査値に基づいて、投与量を決定し、血液凝固能管理を十分に行いつつ使用。初回投与量を1日1回投与した後、数日間かけて血液凝固能検査で目標治療域に入るように用量調節し、維持投与量を決定。ワルファリンに対する感受性には個体差が大きく、同一個人でも変化することがあるため、定期的に血液凝固能検査を行い、維持投与量を必要に応じて調節。抗凝固効果の発現を急ぐ場合には、初回投与時ヘパリン等の併用を考慮。初回投与量：1～5mgを1日1回。小児における維持投与量（mg/kg/日）の目安を次記に示す。12か

33. 血液・体液用薬

月未満：0.16mg/kg/日、1歳以上15歳未満：0.04～0.10mg/kg/日

【警告】本剤とカペシタビンとの併用により、本剤の作用が増強し、出血が発現し死亡に至ったとの報告がある。併用する場合には血液凝固能検査を定期的に行い、必要に応じ適切な処置を行うこと

【禁】出血（血小板減少性紫斑病、血管障害による出血傾向、血友病その他の血液凝固障害、月経期間中、手術時、消化管潰瘍、尿路出血、喀血、流早産・分娩直後等性器出血を伴う妊産褥婦、頭蓋内出血の疑い等）、出血する可能性（内臓腫瘍、消化管憩室炎、大腸炎、亜急性細菌性心内膜炎、重症高血圧症、重症糖尿病等）、重篤な肝障害・腎障害、中枢神経系の手術又は外傷後日の浅い患者、本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性、骨粗鬆症治療用ビタミンK2（メナトロン）製剤を投与中、イグランチモド投与中、ミコナゾール（ゲル剤・注射剤・錠剤）を投与中

【妊婦】妊婦：投与禁止。胎盤を通して、点状軟骨異栄養症等の軟骨形成不全、神経系の異常、胎児の出血傾向に伴う死亡、分娩時の母体の異常出血、妊娠する可能性のある女性に投与する場合には、事前に本剤による催奇形性、胎児の出血傾向に伴う死亡、分娩時の母体の異常出血の危険性について十分説明すること。授乳婦：授乳を避けさせること。ヒト母乳中へ移行、新生児に出血

3334. ヘパリン製剤

（エノキサパリンナトリウム）

▶クレキサン皮下注キット 2000IU（採用）

（創生）

Clexane 2000I.U.（抗第Xa因子活性）
0.2mL/筒 [サノフィ]

【効】①次記の下肢整形外科手術施行患者における静脈血栓塞栓症の発症抑制：股関節全置換術、膝関節全置換術、股関節骨折手術。②静脈血栓塞栓症の発症リスクの高い、腹部手術施行患者における静脈血栓塞栓症の発症抑制

【用】（注）1回2000I.U.を12時間毎に1日2回連日皮下注

【警告】脊髄・硬膜外麻酔あるいは腰椎穿刺等との併用により、穿刺部位に血腫が生じ、神経の圧迫による麻痺があらわれるおそれがある。併用する場合には神経障害の徴候及び症状について十分注意し、異常が認められた場合には直ちに適切な処置を行うこと

【禁】本剤の成分又はヘパリン、ヘパリン誘導体（低分子量ヘパリン等）に対し過敏症の既往歴、出血している患者（頭蓋内出血、後腹膜出血又は他の重要器官における出血等）、急性細菌性心内膜炎患者、重度の腎障害（クレアチニンクリアランス30mL/min未満）、ヘパリン起因性血小板減少症（HIT）の既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。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。動物：乳汁中へ移行

(ダルテパリンナトリウム)

▶ **ダルテパリンNa静注5000単位
/20mLシリンジ「ニプロ」(採
用) 後** (生)

Dalteparin sodium 5,000低分子ヘパ
リンI.U. (抗第Xa因子活性) 20mL/筒
〔ニプロ〕

【効】①血液体外循環時の灌流血液の凝
固防止 (血液透析)。②DIC

【用】(注) ①直接又は生理食塩液によ
り希釈して投与。(1) 出血性病変又は
出血傾向を有しない患者：体外循環開
始時、15～20I.U./kgを回路内に単回
投与、体外循環開始後は7.5～10I.U./
kg/時を抗凝固薬注入ラインより持続
注入。(2) 出血性病変又は出血傾向を
有する患者：体外循環開始時、10～
15I.U./kgを回路内に単回投与、体外
循環開始後は7.5I.U./kg/時を抗凝固
薬注入ラインより持続注入。②1日量
75I.U./kgを24時間かけて静脈内持続
投与

【禁】妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止，安全性未確
立。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁中
へ移行

.....
(ヘパリンカルシウム)

▶ **ヘパリンカルシウム皮下注5千
単位/0.2mLシリンジ「モチダ」
(処置) 後** (生)

Heparin calcium 5,000単位0.2mL/筒
〔持田〕

【効】①DICの治療。②血栓塞栓症 (静
脈血栓症，心筋梗塞症，肺塞栓症，脳
塞栓症，四肢動脈血栓塞栓症，手術
中・術後の血栓塞栓症等) の治療及び
予防

【用】(注) 投与後，全血凝固時間 (Lee-
White法) 又は全血活性化部分トロン

ボプラスチン時間 (WBAPTT) が正
常値の2～3倍になるよう適宜用量を
コントロール。初回に15,000～20,000
単位，続いて維持量として1回10,000
～15,000単位を1日2回，12時間間隔で
皮下注。手術後又は心筋梗塞等に続発
する静脈血栓症の予防には，5,000単
位を12時間ごとに7～10日間皮下注

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判
断。ヘパリン自己注射を行った血栓性
素因を持つ妊婦で，AST・ALT上昇，
注射部位そう痒感，注射部位腫脹，
刺入部位以外の出血，刺入部位出血，
骨量減少

.....
(ヘパリンナトリウム)

▶ **ヘパフラッシュ 100単位/mLシ
リンジ10mL (処置)** (生)

Hepaflush 1,000単位10mL/筒〔テルモ〕

【効】静脈内留置ルート内の血液凝固の
防止

【用】(注) 静脈内留置ルート内を充填
するのに十分な量を注入

【妊婦】妊婦：安全性未確立

.....
(ヘパリンナトリウム)

▶ **ヘパリンNa注5千単位/5mL
「モチダ」(採用)** (生)

Heparin sodium 5,000単位5mL/瓶
〔持田〕

【効】①DICの治療。②血液透析・人工
心肺その他の体外循環装置使用時の血
液凝固の防止。③血管カテーテル挿入
時の血液凝固の防止。④輸血及び血液
検査の際の血液凝固の防止。⑤血栓塞
栓症 (静脈血栓症，心筋梗塞症，肺塞
栓症，脳塞栓症，四肢動脈血栓塞栓
症，手術中・術後の血栓塞栓症等) の
治療及び予防

【用】(注) 投与後，全血凝固時間 (Lee-

33. 血液・体液用薬

White法)又は全血活性化部分トロンボプラスチン時間(WBAPTT)が正常値の2~3倍になるよう用量をコントロール.

静脈内点滴注射法:10000~30000単位を5%ブドウ糖注射液,生理食塩液,リンゲル液1000mLで希釈し,最初30滴/分前後の速度で,続いて全血凝固時間又はWBAPTTが投与前の2~3倍になれば20滴/分前後の速度で,点滴静注.

静脈内間歇注射法:1回5000~10000単位を4~8時間毎に静注.注射開始3時間後から,2~4時間毎に全血凝固時間又はWBAPTTを測定し,投与前の2~3倍になるようにコントロール.

皮下注・筋注法:1回5000単位を4時間毎に皮下注又は筋注.筋注にあたっては,組織・神経等への影響を避けるため,次記の点に配慮.1)神経走行部位を避けるよう注意.2)繰り返し注射する場合,注射部位を変え,例えば左右交互に注射するなど行う.乳・幼・小児には連用しないことが望ましい.3)注射針を刺入したとき,激痛を訴えたり,血液の逆流をみた場合は,直ちに針を抜き,部位を変えて注射.

体外循環時(血液透析・人工心肺)における使用法:1)人工腎では各患者の適切な使用量を透析前に各々のヘパリン感受性試験の結果に基づいて算出するが,全身ヘパリン化法の場合,透析開始に先だって,1000~3000単位を投与し,透析開始後は,500~1500単位/時を持続的に,又は1時間毎に500~1500単位を間歇的に追加.局所ヘパリン化法の場合は,1500~2500単位/時を持続注入し,体内灌流時に

プロタミン硫酸塩で中和.2)術式・方法によって多少異なるが,人工心肺灌流時には,150~300単位/kgを投与し,更に体外循環時間の延長とともに必要に応じて追加.体外循環後は,術後出血を防止し,ヘパリンの作用を中和するためにプロタミン硫酸塩を用いる.

輸血及び血液検査の際の血液凝固防止法:輸血の際の血液凝固の防止には,血液100mLに対して400~500単位を用いる.血液検査の際の血液凝固の防止にもほぼ同様に,血液20~30mLに対して100単位を用いる

【妊婦】妊婦:有益性と危険性より判断

(ヘパリンナトリウム)

▶**ヘパリンナトリウム注N5千単位/5mL「AY」(採用)** (Ⓢ)

Heparin sodium 5,000単位5mL/管

(陽進堂)

【貯法】遮光

【効】①DICの治療.②血液透析・人工心肺その他の体外循環装置使用時の血液凝固の防止.③血管カテーテル挿入時の血液凝固の防止.④輸血及び血液検査の際の血液凝固の防止.⑤血栓塞栓症(静脈血栓症,心筋梗塞症,肺塞栓症,脳塞栓症,四肢動脈血栓塞栓症,手術中・術後の血栓塞栓症等)の治療及び予防

【用】(注)投与後,全血凝固時間(Leu-White法)又は全血活性化部分トロンボプラスチン時間(WBAPTT)が正常値の2~3倍になるよう用量をコントロール.

静脈内点滴注射法:10000~30000単位を5%ブドウ糖注射液,生理食塩液,リンゲル液1000mLで希釈し,最初30滴/分前後の速度で,続いて全血凝

固時間又はWBAPTTが投与前の2～3倍になれば20滴/分前後の速度で、点滴静注。

静脈内間歇注射法：1回5000～10000単位を4～8時間毎に静注。注射開始3時間後から、2～4時間毎に全血凝固時間又はWBAPTTを測定し、投与前の2～3倍になるようにコントロール。

皮下注・筋注法：1回5000単位を4時間毎に皮下注又は筋注。筋注にあたっては、組織・神経等への影響を避けるため、次記の点に配慮。1) 神経走行部位を避けるよう注意。2) 繰り返し注射する場合、注射部位を変え、例えば左右交互に注射するなど行う。乳・幼・小児には連用しないことが望ましい。3) 注射針を刺入したとき、激痛を訴えたり、血液の逆流をみた場合は、直ちに針を抜き、部位を変えて注射。

体外循環時（血液透析・人工心肺）における使用法：1) 人工腎では各患者の適切な使用量を透析前に各々のヘパリン感受性試験の結果に基づいて算出するが、全身ヘパリン化法の場合、透析開始に先だって、1000～3000単位を投与し、透析開始後は、500～1500単位/時を持続的に、又は1時間毎に500～1500単位を間歇的に追加。局所ヘパリン化法の場合、1500～2500単位/時を持続注入し、体内灌流時にプロタミン硫酸塩で中和。2) 術式・方法によって多少異なるが、人工心肺灌流時には、150～300単位/kgを投与し、更に体外循環時間の延長とともに必要に応じて追加。体外循環後は、術後出血を防止し、ヘパリンの作用を中和するためにプロタミン硫酸塩を用いる。

輸血及び血液検査の際の血液凝固防止法：輸血の際の血液凝固の防止には、血液100mLに対して400～500単位を用いる。血液検査の際の血液凝固の防止にもほぼ同様に、血液20～30mLに対して100単位を用いる

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

（ヘパリンナトリウム）

▶**ヘパリンNa透析用250単位/mL シリンジ20mL「フソー」(処置)**
後 (生)

Heparin sodium 5,000ヘパリン単位
20mL/筒 [扶桑]

【効】血液透析の体外循環装置使用時の血液凝固の防止

【用】(注) 投与後、全血凝固時間（Lee-White法）又は全血活性化部分トロンボプラスチン時間（WBAPTT）が正常値の2～3倍になるように適宜用量をコントロール。体外循環時（血液透析）における使用法：人工腎では各患者の適切な使用量を透析前に各々のヘパリン感受性試験の結果に基づいて算出するが、全身ヘパリン化法の場合、透析開始に先だって、1,000～3,000単位を投与し、透析開始後は、500～1,500単位/時を持続的に、又は1時間毎に500～1,500単位を間歇的に追加。局所ヘパリン化法の場合、1,500～2,500単位/時を持続注入し、体内灌流時にプロタミン硫酸塩で中和

【妊婦】妊婦：安全性未確立

3339. その他の血液凝固阻止剤

（アピキサバン）

▶**エリキュース錠2.5mg (採用)**
Eliquis 2.5mg/錠 [ファイザー]

33. 血液・体液用薬

ハイリスク

▶エリキュース錠5mg (採用)

Eliquis 5mg/錠

ハイリスク

【効】①非弁膜症性心房細動患者における虚血性脳卒中及び全身性塞栓症の発症抑制。②静脈血栓塞栓症（深部静脈血栓症及び肺血栓塞栓症）の治療及び再発抑制

【用】(内) ①1回5mgを1日2回。年齢、体重、腎機能に応じて、1回2.5mg1日2回投与へ減量。②1回10mgを1日2回、7日間投与後、1回5mgを1日2回投与

【警告】(効能共通)

1.1 本剤の投与により出血が発現し、重篤な出血の場合には、死亡に至るおそれがある。本剤の使用にあたっては、出血の危険性を考慮し、本剤投与の適否を慎重に判断すること。本剤による出血リスクを正確に評価できる指標は確立されておらず、本剤の抗凝固作用を中和する薬剤はないため、本剤投与中は、血液凝固に関する検査値のみならず、出血や貧血等の徴候を十分に観察すること。これらの徴候が認められた場合には、直ちに適切な処置を行うこと。[2.2 参照][2.3 参照][7.1 参照][7.2 参照][8.1 参照][8.2 参照][9.1.1 参照][9.1.2 参照][9.2.2 参照][9.2.4 参照][13.1 参照][13.2 参照]

〈静脈血栓塞栓症（深部静脈血栓症及び肺血栓塞栓症）の治療及び再発抑制〉

1.2 脊椎・硬膜外麻酔あるいは腰椎穿刺等との併用により、穿刺部位に血腫が生じ、神経の圧迫による麻痺があらわれるおそれがある。静脈血栓塞栓症を発症した患者が、硬膜

外カテーテル留置中、もしくは脊椎・硬膜外麻酔又は腰椎穿刺後日の浅い場合は、本剤の投与を控えること

【禁】(効能共通) 本剤の成分に対し過敏感症、臨床的に問題となる出血症状、血液凝固異常及び臨床的に重要な出血リスクを有する肝疾患。〈非弁膜症性心房細動患者における虚血性脳卒中及び全身性塞栓症の発症抑制〉腎不全(クレアチニンクリアランス(CLcr) 15mL/min未満)。〈静脈血栓塞栓症(深部静脈血栓症及び肺血栓塞栓症)の治療及び再発抑制〉重度の腎障害(CLcr 30mL/min未満)の患者

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎児への移行。授乳婦：授乳しないことが望ましい。動物：乳汁中へ移行

.....
(エドキサバントシル酸塩水和物)

▶リクシアナOD錠30mg (採用)

Lixiana OD 30mg/錠 [第一三共]

ハイリスク

【効】①非弁膜症性心房細動患者における虚血性脳卒中及び全身性塞栓症の発症抑制。②静脈血栓塞栓症（深部静脈血栓症及び肺血栓塞栓症）の治療及び再発抑制。③次記の下肢整形外科手術施行患者における静脈血栓塞栓症の発症抑制：膝関節全置換術、股関節全置換術、股関節骨折手術

【用】(内) ①以下の用量を1日1回。体重60kg以下：30mg。体重60kg超：60mg。腎機能、併用薬に応じて1日1回30mgに減量。出血リスクが高い高齢の患者では、年齢、患者の状態に応じて1日1回15mgに減量できる。②以下の用量を1日1回。体重60kg以下：30mg。体重60kg超：60mg。腎機能、併用薬に

じて1日1回30mgに減量。③30mgを1日1回

【警告】1.1 本剤の投与により出血が発現し、重篤な出血の場合には、死亡に至るおそれがある。本剤の使用にあたっては、出血の危険性を考慮し、本剤投与の適否を慎重に判断すること。本剤による出血リスクを正確に評価できる指標は確立されておらず、本剤の抗凝固作用を中和する薬剤はないため、本剤投与中は、血液凝固に関する検査値のみならず、出血や貧血等の徴候を十分に観察すること。これらの徴候が認められた場合には、直ちに適切な処置を行うこと。[2.2 参照]，[2.4 参照]，[2.5 参照]，[2.6 参照]，[7.3 参照]，[7.6 参照]，[8.2 参照]，[8.3 参照]，[8.6 参照]，[8.8 参照]，[9.1.1 参照]，[9.1.2 参照]，[9.2.1 参照]，[9.2.2 参照]，[9.2.3 参照]，[9.3.1 参照]，[9.3.2 参照]

1.2 脊椎・硬膜外麻酔あるいは腰椎穿刺等との併用により、穿刺部位に血腫が生じ、神経の圧迫による麻痺があらわれるおそれがある。併用する場合には神経障害の徴候及び症状について十分注意し、異常が認められた場合には直ちに適切な処置を行うこと。[7.7 参照]

【禁】効能共通：本剤の成分に対し過敏症、出血（頭蓋内出血、後腹膜出血又は他の重要器官における出血等）、急性細菌性心内膜炎。①②のみ：腎不全（クレアチニンクリアランス15mL/min未満）、凝血異常を伴う肝疾患。③のみ：高度の腎機能障害（クレアチニンクリアランス30mL/min未満）

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判

断。動物：胎児への移行。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。動物：乳汁中へ移行

（エドキサバントシル酸塩水和物）

▶**リクシアナOD錠60mg（院外専）**

Lixiana OD 60mg/錠 [第一三共]
（ハイリスク）

【効】①非弁膜症性心房細動患者における虚血性脳卒中及び全身性塞栓症の発症抑制。②静脈血栓塞栓症（深部静脈血栓症及び肺血栓塞栓症）の治療及び再発抑制

【用】(内) ①以下の用量を1日1回。体重60kg以下：30mg。体重60kg超：60mg。腎機能、併用薬に応じて1日1回30mgに減量。出血リスクが高い高齢の患者では、年齢、患者の状態に応じて1日1回15mgに減量できる。②以下の用量を1日1回。体重60kg以下：30mg。体重60kg超：60mg。腎機能、併用薬に応じて1日1回30mgに減量

【警告】1.1 本剤の投与により出血が発現し、重篤な出血の場合には、死亡に至るおそれがある。本剤の使用にあたっては、出血の危険性を考慮し、本剤投与の適否を慎重に判断すること。本剤による出血リスクを正確に評価できる指標は確立されておらず、本剤の抗凝固作用を中和する薬剤はないため、本剤投与中は、血液凝固に関する検査値のみならず、出血や貧血等の徴候を十分に観察すること。これらの徴候が認められた場合には、直ちに適切な処置を行うこと。[2.2 参照]，[2.4 参照]，[2.5 参照]，[2.6 参照]，[7.3 参照]，[7.6 参照]，[8.2

33. 血液・体液用薬

参照], [8.3 参照], [8.6 参照], [8.8 参照], [9.1.1 参照], [9.1.2 参照], [9.2.1 参照], [9.2.2 参照], [9.2.3 参照], [9.3.1 参照], [9.3.2 参照]

1.2 脊椎・硬膜外麻酔あるいは腰椎穿刺等との併用により、穿刺部位に血腫が生じ、神経の圧迫による麻痺があらわれるおそれがある。併用する場合には神経障害の徴候及び症状について十分注意し、異常が認められた場合には直ちに適切な処置を行うこと。[7.7 参照]

【禁】効能共通：本剤の成分に対し過敏症、出血（頭蓋内出血、後腹膜出血又は他の重要器官における出血等）、急性細菌性心内膜炎。①②のみ：腎不全（クレアチンクリアランス15mL/min未満）、凝血異常を伴う肝疾患

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎児への移行。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。動物：乳汁中へ移行

.....
(ダビガトランエテキシラートメタン
スルホン酸塩)

▶ **プラザキサカプセル75mg (採用)**

Prazaxa 75mg/Cap

(日本ベーリンガー)

(ハイリスク)

▶ **プラザキサカプセル110mg (採用)**

Prazaxa 110mg/Cap

(ハイリスク)

【効】非弁膜症性心房細動患者における虚血性脳卒中及び全身性塞栓症の発症抑制

【用】(内) 1回150mg (75mgカプセルを2

カプセル)を1日2回、必要に応じて、1回110mg (110mgカプセルを1カプセル)を1日2回投与へ減量

【警告】本剤の投与により消化管出血等の出血による死亡例が認められている。本剤の使用にあたっては、出血の危険性を考慮し、本剤の投与の適否を慎重に判断すること。

本剤による出血リスクを正確に評価できる指標は確立されていないため、本剤投与中は、血液凝固に関する検査値のみならず、出血や貧血等の徴候を十分に観察すること。これらの徴候が認められた場合には、直ちに適切な処置を行うこと。

〔禁忌〕,〔用法・用量に関連する使用上の注意〕,〔慎重投与〕,〔重要な基本的注意〕,〔過量投与〕の項参照]

【禁】本剤の成分に対し過敏症、透析患者を含む高度の腎障害（クレアチンクリアランス30mL/min未満）、出血症状・出血性素因・止血障害のある患者、臨床的に問題となる出血リスクのある器質的病変（6か月以内の出血性脳卒中を含む）、脊椎・硬膜外カテーテルを留置している患者及び抜去後1時間以内、イトラコナゾール（経口剤）を投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。動物：胎児に移行。授乳婦：授乳禁止、動物：乳汁中へ移行

.....
(トロンボモデュリンアルファ (遺伝子組換え))

▶ **リコモジュリン点滴静注用 12800 (採用)**

(生)

Recomodulin 12800単位/瓶 [旭化成]

【効】汎発性血管内血液凝固症 (DIC)

【用】(注) 1日1回380U/kgを約30分かけて点滴静注. 症状に応じ適宜減量

【禁】頭蓋内出血, 肺出血, 消化管出血(継続的な吐血・下血, 消化管潰瘍による出血), 本剤の成分に対し過敏症, 妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦: 投与禁止, 安全性未確立. 動物: 腔からの出血, 母動物の死亡, 胎児の死亡. 産婦(産科領域のDIC患者): 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦: 授乳禁止, 動物で乳汁中へ移行

(ヘパリン類似物質)

▶ ヒルドイドクリーム0.3% (院外専)

Hirudoid 0.3%20g/本 [マルホ]

▶ ヒルドイドソフト軟膏0.3% (院外専)

Hirudoid 0.3%25g/本

▶ ヘパリン類似物質油性クリーム0.3%「日医工」(採用) ⑥

Heparinoid 3.0mg/g 25g/本 [持田]

【先発品】ヒルドイドソフト軟膏0.3%

【効】皮脂欠乏症, 進行性指掌角皮症, 凍瘡, 肥厚性癬痕・ケロイドの治療と予防, 血行障害に基づく疼痛と炎症性疾患(注射後の硬結並びに疼痛), 血栓性静脈炎(痔核を含む), 外傷(打撲, 捻挫, 挫傷)後の腫脹・血腫・腱鞘炎・筋肉痛・関節炎, 筋性斜頸(乳児期)

【用】(外) 1日1~数回適量を患部に塗擦又はガーゼ等にのぼして貼付

【禁】出血性血液疾患(血友病, 血小板減少症, 紫斑病等), 僅少な出血でも重大な結果を来すことが予想される患者

【妊婦】妊婦: 安全性未確立

(ヘパリン類似物質)

▶ ヒルドイドフォーム0.3% (院外専)

Hirudoid 原液92g/缶 [マルホ]

【効】血栓性静脈炎(痔核を含む), 血行障害に基づく疼痛と炎症性疾患(注射後の硬結並びに疼痛), 凍瘡, 肥厚性癬痕・ケロイドの治療と予防, 進行性指掌角皮症, 皮脂欠乏症, 外傷(打撲, 捻挫, 挫傷)後の腫脹・血腫・腱鞘炎・筋肉痛・関節炎, 筋性斜頸(乳児期)

【用】(外) 1日1~数回適量を患部に塗布

【禁】出血性血液疾患(血友病, 血小板減少症, 紫斑病等), 僅少な出血でも重大な結果を来すことが予想される患者

【妊婦】妊婦: 安全性未確立

(ヘパリン類似物質)

▶ ヒルドイドローション0.3% (院外専)

Hirudoid 0.3%50g/本 [マルホ]

【効】皮脂欠乏症, 進行性指掌角皮症, 凍瘡, 肥厚性癬痕・ケロイドの治療と予防, 血行障害に基づく疼痛と炎症性疾患(注射後の硬結並びに疼痛), 血栓性静脈炎(痔核を含む), 外傷(打撲, 捻挫, 挫傷)後の腫脹・血腫・腱鞘炎・筋肉痛・関節炎, 筋性斜頸(乳児期)

【用】(外) 1日1~数回適量を患部に塗布

【禁】出血性血液疾患(血友病, 血小板減少症, 紫斑病等), 僅少な出血でも重大な結果を来すことが予想される患者

【妊婦】妊婦: 安全性未確立

33. 血液・体液用薬

(ヘパリン類似物質)

▶ヘパリン類似物質外用スプレー0.3%「日医工」(採用) (後)

Heparinoid 3.0mg/g 100g/本〔日医工〕

〔先発品〕ヒルドイドフォーム0.3%

【効】皮脂欠乏症、進行性指掌角皮症、凍瘡、肥厚性癬痕・ケロイドの治療と予防、血行障害に基づく疼痛と炎症性疾患（注射後の硬結並びに疼痛）、血栓性静脈炎（痔核を含む）、外傷（打撲、捻挫、挫傷）後の腫脹・血腫・腱鞘炎・筋肉痛・関節炎、筋性斜頸（乳児期）

【用】(外) 1日1～数回適量を患部に噴霧

【禁】出血性血液疾患（血友病、血小板減少症、紫斑病等）、僅少な出血でも重大な結果を来すことが予想される患者

【妊婦】妊婦：安全性未確立

(ヘパリン類似物質)

▶ヘパリン類似物質外用泡状スプレー0.3%「PP」(院外専) (後)

Heparinoid 0.3%200g/本

〔サンファーマ〕

〔先発品〕ヒルドイドフォーム0.3%

【効】血栓性静脈炎（痔核を含む）、血行障害に基づく疼痛と炎症性疾患（注射後の硬結並びに疼痛）、凍瘡、肥厚性癬痕・ケロイドの治療と予防、進行性指掌角皮症、皮脂欠乏症、外傷（打撲、捻挫、挫傷）後の腫脹・血腫・腱鞘炎・筋肉痛・関節炎、筋性斜頸（乳児期）

【用】(外) 1日1～数回適量を患部に噴霧

【禁】出血性血液疾患（血友病、血小板減少症、紫斑病等）、僅少な出血でも重大な結果を来すことが予想される患者

者

【妊婦】妊婦：安全性未確立

(リバーロキサバン)

▶イグザレルトOD錠10mg (採用)

Xarelto OD 10mg/錠 [バイエル]

〔ハイリスク〕

▶イグザレルトOD錠15mg (採用)

Xarelto OD 15mg/錠

〔ハイリスク〕

【効】①非弁膜症性心房細動患者における虚血性脳卒中及び全身性塞栓症の発症抑制。②成人：静脈血栓塞栓症（深部静脈血栓症及び肺血栓塞栓症）の治療及び再発抑制。小児：静脈血栓塞栓症の治療及び再発抑制

【用】(内) ①15mgを1日1回食後。腎障害のある患者に対しては、腎機能の程度に応じて10mg1日1回に減量。②成人：発症後の初期3週間は15mgを1日2回食後、その後は15mgを1日1回食後。小児：体重30kg以上の小児には15mgを1日1回食後

【警告】【効能共通】1.1 本剤の投与により出血が発現し、重篤な出血の場合には、死亡に至るおそれがある。本剤の使用にあたっては、出血の危険性を考慮し、本剤投与の適否を慎重に判断すること。本剤による出血リスクを正確に評価できる指標は確立されておらず、本剤の抗凝固作用を中和する薬剤はないため、本剤投与中は、血液凝固に関する検査値のみならず、出血や貧血等の徴候を十分に観察すること。これらの徴候が認められた場合には、直ちに適切な処置を行うこと。[2.2 参照]、[8.1 参照]、[8.2 参照]、

[8.3 参照], [8.5 参照], [9.1.1 参照], [11.1.1 参照]

[静脈血栓塞栓症の治療及び再発抑制] 1.2 成人の深部静脈血栓症又は肺血栓塞栓症発症後の初期3週間の15mg1日2回投与時においては、特に出血の危険性が高まる可能性を考慮するとともに、患者の出血リスクに十分配慮し、特に、腎障害、高齢又は低体重の患者では出血の危険性が增大するおそれがあること、また、抗血小板剤を併用する患者では出血傾向が増大するおそれがあることから、これらの患者については治療上の有益性が危険性を上回ると判断された場合のみ本剤を投与すること。1.3 脊椎・硬膜外麻酔あるいは腰椎穿刺等との併用により、穿刺部位に血腫が生じ、神経の圧迫による麻痺があらわれるおそれがある。硬膜外カテーテル留置中、もしくは脊椎・硬膜外麻酔又は腰椎穿刺後日の浅い場合は、本剤の投与を控えること

【禁】【効能共通】本剤の成分に対し過敏症、出血（頭蓋内出血、消化管出血等の臨床的に重大な出血）、凝固障害を伴う肝疾患、中等度以上の肝障害（Child-Pugh分類B又はCに相当）、妊婦又は妊娠している可能性、HIVプロテアーゼ阻害剤（リトナビル、ロピナビル・リトナビル、アタザナビル、ダルナビル、ホスアンブレナビル、ネルフィナビル）、コピシスタットを含有する製剤を投与中、アゾール系抗真菌剤（イトラコナゾール、ポリコナゾール、ミコナゾール、ケトコナゾール）の経口又は注射剤を投与中、急性細菌性心内膜炎。[非弁膜症性心房細動患者における虚血性脳卒中及び全身性塞

栓症の発症抑制] 腎不全（クレアチニンクリアランス15mL/min未満）。[静脈血栓塞栓症の治療及び再発抑制] 重度の腎障害（成人ではクレアチニンクリアランス30mL/min未満、小児ではeGFR 30mL/min/1.73m²未満）

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：胎盤通過性、子宮内出血、総奇形発生率の増加、死産の増加等の胚・胎児毒性、出生児の生存率低下及び一般状態の悪化。授乳婦：授乳しないことが望ましい。ヒトの母乳中に移行。動物：乳汁中へ移行

339. その他の血液・体液用薬

3399. 他に分類されない血液・体液用薬

(アスピリン)

▶ **バイアスピリン錠100mg** (採用) 後

Bayaspirin 100mg/錠 [バイエル]

(ハイリスク)

【効】①次記疾患における血栓・塞栓形成の抑制：狭心症（慢性安定狭心症、不安定狭心症）、心筋梗塞、虚血性脳血管障害（一過性脳虚血発作（TIA）、脳梗塞）。②冠動脈バイパス術（CABG）あるいは経皮経管冠動脈形成術（PTCA）施行後における血栓・塞栓形成の抑制。③川崎病（川崎病による心血管後遺症を含む）

【用】(内) ①②100mgを1日1回、1回300mgまで。③急性期有熱期間は、1日30～50mg/kgを3回に分割。解熱後の回復期から慢性期は、1日3～5mg/kgを1回

【禁】本剤の成分又はサリチル酸系製剤に対し過敏症、消化性潰瘍、出血傾向、アスピリン喘息（非ステロイド性

33. 血液・体液用薬

消炎鎮痛剤等による喘息発作の誘発)又はその既往歴、出産予定日12週以内の妊婦、低出生体重児、新生児又は乳児

【妊婦】妊婦：出産予定日12週以内、投与禁止。妊娠期間の延長、動脈管の早期閉鎖、子宮収縮の抑制、分娩時出血の増加。長期連用で、母体の貧血、産前産後の出血、分娩時間の延長、難産、死産、新生児の体重減少・死亡などの危険が高くなるおそれ、妊娠末期に投与された患者及びその新生児に出血異常。動物：妊娠末期の投与で、弱い胎児の動脈管収縮。妊婦（但し、出産予定日12週以内の妊婦は除く）：有益性と危険性より判断。シクロオキシゲナーゼ阻害剤（経口剤、坐剤）を妊婦に使用し、胎児の腎機能障害及び尿量減少、それに伴う羊水過少症が起きた報告。妊娠期間の延長、過期産、動物で催奇形性作用。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

(イコサペント酸エチル)

▶イコサペント酸エチル粒状カ プセル900mg「TC」(採用) (後)

Ethyl icosapentate 900mg/包

(ニプロ)

【先発品】エパデールS900

【効】①閉塞性動脈硬化症に伴う潰瘍、疼痛及び冷感の改善。②高脂血症

【用】(内) ①1回600mgを1日3回、毎食直後。②1回900mgを1日2回又は1回600mgを1日3回、食直後。トリグリセリドの異常を呈する場合、その程度により、1回900mg、1日3回まで増量可

【禁】出血（血友病、毛細血管脆弱症、消化管潰瘍、尿路出血、喀血、硝子体出血等）

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判

断、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

(イダルシズマブ（遺伝子組換え）)

▶プリズバインド静注液2.5g (採用) (生)

Prizbind 2.5g50mL/瓶

(日本ベーリンガー)

【貯法】禁凍結、2～8℃

【効】以下の状況におけるダビガトランの抗凝固作用の中和：生命を脅かす出血又は止血困難な出血の発現時、重大な出血が予想される緊急を要する手術又は処置の施行時

【用】(注) 1回5g (1バイアル2.5g/50mLを2バイアル) を点滴静注又は急速静注。但し、点滴静注の場合は1バイアルにつき5～10分かける

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。授乳婦：授乳禁止

(クロピドグレル硫酸塩)

▶プラビックス錠75mg (院外専)

Plavix 75mg/錠

(サノフィ)

(ハイリスク)

▶クロピドグレル錠75mg「SAN- IK」(採用) (後)

Clopidogrel 75mg/錠

(日医工)

(ハイリスク)

【先発品】プラビックス錠75mg

【効】①虚血性脳血管障害（心原性脳塞栓症を除く）後の再発抑制。②経皮的冠動脈形成術（PCI）が適用される次記の虚血性心疾患：急性冠症候群（不安定狭心症、非ST上昇心筋梗塞、ST上昇心筋梗塞）、安定狭心症、陳旧性心筋梗塞。③末梢動脈疾患における血栓・塞栓形成の抑制

【用】(内) ①75mgを1日1回、年齢、体

重、症状により50mgを1日1回。②投与開始日に300mgを1日1回、その後、維持量として1日1回75mg。③75mgを1日1回

【禁】出血（血友病、頭蓋内出血、消化管出血、尿路出血、喀血、硝子体出血等）、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性で判断。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。動物で乳汁移行

（結核菌熱水抽出物）

▶アンサー皮下注20 μ g（採用）[㊦]
Ancer 20 μ g1mL/管（D-アラビノース換算糖含量として）〔ゼリア〕

【効】放射線治療法による白血球減少症

【用】（注）放射線治療開始日以降から開始し放射線治療終了日まで（8週間を限度）1日1回1mL週2回皮下注、1回2mLまで

【禁】本剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

（サルボグレラート塩酸塩）

▶アンプラーグ錠100mg（採用）
Anplag 100mg/錠 〔田辺三菱〕

【効】慢性動脈閉塞症に伴う潰瘍、疼痛及び冷感等の虚血性諸症状の改善

【用】（内）1回100mgを1日3回食後

【禁】出血（血友病、毛細血管脆弱症、消化管潰瘍、尿路出血、喀血、硝子体出血等）、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：胚胎児死亡率増加、新生児生存率低下。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

（シロスタゾール）

▶プレタールOD錠50mg（院外専）

Pletaal OD 50mg/錠 〔大塚〕
（ハイリスク）

【効】①慢性動脈閉塞症に基づく潰瘍、疼痛及び冷感等の虚血性諸症状の改善。②脳梗塞（心原性脳塞栓症を除く）発症後の再発抑制

【用】（内）1回100mgを1日2回

【警告】本剤の投与により脈拍数が増加し、狭心症が発現することがあるので、狭心症の症状（胸痛等）に対する問診を注意深く行うこと。〔脳梗塞再発抑制効果を検討する試験において、長期にわたりPRP（pressure rate product）を有意に上昇させる作用が認められた。また、本剤投与と群に狭心症を発現した症例がみられた。〕

【禁】出血（血友病、毛細血管脆弱症、頭蓋内出血、消化管出血、尿路出血、喀血、硝子体出血等）、うっ血性心不全、本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：異常胎児の増加、出生児の低体重、死亡児の増加。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。動物で乳汁移行

（シロスタゾール）

▶シロスタゾールOD錠50mg「サイワイ」（採用）[㊦]

Cilostazol OD 50mg/錠 〔沢井〕
（ハイリスク）

【先発品】プレタールOD錠50mg

【効】①慢性動脈閉塞症に基づく潰瘍、疼痛及び冷感等の虚血性諸症状の改善。②脳梗塞（心原性脳塞栓症を除く）

33. 血液・体液用薬

く) 発症後の再発抑制

【用】(内) 1回100mgを1日2回

【警告】本剤の投与により脈拍数が増加し、狭心症が発現することがあるので、狭心症の症状(胸痛等)に対する問診を注意深く行うこと。[脳梗塞再発抑制効果を検討する試験において、長期にわたりPRP (pressure rate product) を有意に上昇させる作用が認められた。また、シロスタゾール投与群に狭心症を発現した症例がみられた。]

【禁】出血(血友病、毛細血管脆弱症、頭蓋内出血、消化管出血、尿路出血、喀血、硝子体出血等)、うっ血性心不全、本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：異常胎児の増加、出生児の低体重、死亡児の増加。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

.....
(ダブロデュスタット)

▶ **ダブロック錠1mg (院外専)** (劇)

Duvroq 1mg/錠
〔グラクソ・スミスクライン〕

▶ **ダブロック錠2mg (院外専)** (劇)

Duvroq 2mg/錠
▶ **ダブロック錠4mg (院外専)** (劇)

Duvroq 4mg/錠
▶ **ダブロック錠6mg (院外専)** (劇)

Duvroq 6mg/錠

【効】腎性貧血

【用】(内) 保存期慢性腎臓病患者：赤血球造血刺激因子製剤で未治療の場合、1回2mg又は4mgを開始用量とし、1

日1回。最高用量は1日1回24mgまで。赤血球造血刺激因子製剤から切り替える場合、1回4mgを開始用量とし、1日1回。最高用量は1日1回24mgまで。透析患者：1回4mgを開始用量とし、1日1回。最高用量は1日1回24mgまで

【警告】本剤投与中に、脳梗塞、心筋梗塞、肺塞栓等の重篤な血栓塞栓症があらわれ、死亡に至るおそれがある。本剤の投与開始前に、脳梗塞、心筋梗塞、肺塞栓等の合併症及び既往歴の有無等を含めた血栓塞栓症のリスクを評価した上で、本剤の投与の可否を慎重に判断すること。また、本剤投与中は、患者の状態を十分に観察し、血栓塞栓症が疑われる徴候や症状の発現に注意すること。血栓塞栓症が疑われる症状があらわれた場合には、速やかに医療機関を受診するよう患者を指導すること。

[9.1.1 参照]、[11.1 参照]

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。胎児に移行の可能性。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。動物で乳汁に移行の可能性

.....
(チクロピジン塩酸塩)

▶ **パナルジン錠100mg (院外専)**
Panaldine 100mg/錠〔クリニジェン〕
ハイリスク

【効】①血管手術及び血液体外循環に伴う血栓・塞栓の治療ならびに血流障害の改善。②慢性動脈閉塞症に伴う潰瘍、疼痛及び冷感などの阻血性諸症状の改善。③虚血性脳血管障害(一過性脳虚血発作(TIA)、脳梗塞)に伴う血栓・塞栓の治療。④クモ膜下出血術後の脳血管攣縮に伴う血流障害の改善

【用】(内) ①1日200～300mgを2～3回に分割し食後. ②1日300～600mgを2～3回に分割し食後. ③1日200～300mgを2～3回に分割し食後. 1日200mgの場合1回に投与も可. ④1日300mgを3回に分割し食後

【警告】血栓性血小板減少性紫斑病(TTP), 無顆粒球症, 重篤な肝障害等の重大な副作用が主に投与開始後2か月以内に発現し, 死亡に至る例も報告されている.

(1) 投与開始後2か月間は, 特に上記副作用の初期症状の発現に十分留意し, 原則として2週に1回, 血球算定(白血球分画を含む), 肝機能検査を行い, 上記副作用の発現が認められた場合には, ただちに投与を中止し, 適切な処置を行うこと. 本剤投与中は, 定期的に血液検査を行い, 上記副作用の発現に注意すること.

(2) 本剤投与中, 患者の状態から血栓性血小板減少性紫斑病, 顆粒球減少, 肝障害の発現等が疑われた場合には, 投与を中止し, 必要に応じて血液像もしくは肝機能検査を実施し, 適切な処置を行うこと.

(3) 本剤の投与にあたっては, あらかじめ上記副作用が発生する場合があることを患者に説明するとともに, 下記について患者を指導すること.

1) 投与開始後2か月間は定期的に血液検査を行う必要があるため, 原則として2週に1回, 来院すること.

2) 副作用を示唆する症状があらわれた場合には, ただちに医師等に連絡し, 指示に従うこと.

(4) 投与開始後2か月間は, 原則として1回2週間分を処方すること

【禁】出血(血友病, 毛細血管脆弱症, 消化管潰瘍, 尿路出血, 喀血, 硝子体出血等), 重篤な肝障害, 白血球減少症, チクロピジン塩酸塩による白血球減少症の既往歴, チクロピジン塩酸塩に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 投与禁止希望. 動物: 母体に出血傾向. 授乳婦: 授乳禁止, 動物で乳汁移行

(フィルグラスチム(遺伝子組換え))

▶**グランシリンジM300(採用)**

Gran 300 μ g/0.7mL/筒 [協和キリン]

【貯法】禁凍結, 10 $^{\circ}$ C以下

【効】①造血幹細胞の末梢血中への動員(a) 同種及び自家末梢血幹細胞採取時のフィルグラスチム(遺伝子組換え)単独投与による動員. (b) 自家末梢血幹細胞採取時のがん化学療法剤投与終了後のフィルグラスチム(遺伝子組換え)投与による動員. ②造血幹細胞移植時の好中球数の増加促進. ③がん化学療法による好中球減少症(a) 急性白血病. (b) 悪性リンパ腫, 小細胞肺癌, 胚細胞腫瘍(睾丸腫瘍, 卵巣腫瘍など), 神経芽細胞腫, 小児がん. (c) その他のがん腫. ④ヒト免疫不全ウイルス(HIV)感染症の治療に支障を来す好中球減少症. ⑤骨髄異形成症候群に伴う好中球減少症. ⑥再生不良性貧血に伴う好中球減少症. ⑦先天性・特発性好中球減少症. ⑧神経芽腫に対するジヌツキシマブ(遺伝子組換え)の抗腫瘍効果の増強

【用】(注) ① (a) 400 μ g/ m^2 を1日1回又は2回に分割し, 5日間連日又は末梢血幹細胞採取終了時まで連日皮下投与. この場合, 末梢血幹細胞採取は投与開始後4～6日目に施行. 但し, 末

33. 血液・体液用薬

梢血幹細胞採取終了前に白血球数が50,000/ mm^3 以上に増加した場合は減量。減量後、白血球数が75,000/ mm^3 に達した場合は投与を中止。小児も同様。(b) がん化学療法剤投与終了翌日又はがん化学療法により好中球数が最低値を経過後、400 $\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回又は2回に分割し、末梢血幹細胞採取終了時まで連日皮下投与。但し、末梢血幹細胞採取終了前に白血球数が50,000/ mm^3 以上に増加した場合は減量。減量後、白血球数が75,000/ mm^3 に達した場合は投与を中止。小児も同様。②造血幹細胞移植施行翌日ないし5日後から300 $\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回点滴静注。但し、好中球数が5,000/ mm^3 以上に増加した場合は、症状を観察しながら投与を中止。小児も同様。なお、本剤投与の中止時期の指標である好中球数が緊急時等で確認できない場合には、白血球数の半数を好中球数として推定する。③(a) がん化学療法剤投与終了後(翌日以降)で骨髄中の芽球が十分減少し末梢血液中に芽球が認められない時点から、200 $\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回静脈内投与(点滴静注を含む)。出血傾向等の問題がない場合は100 $\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回皮下投与。小児も同様。但し、好中球数が最低値を示す時期を経過後5,000/ mm^3 に達した場合は投与を中止。なお、本剤投与の開始時期及び中止時期の指標である好中球数が緊急時等で確認できない場合には、白血球数の半数を好中球数として推定する。(b) がん化学療法剤投与終了後(翌日以降)から、50 $\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回皮下投与。出血傾向等により皮下投与が困難な場合は100 $\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回静脈内投与(点滴静注を含む)。小児も同様。但し、好中球数が最低値を示す時期を

経過後5,000/ mm^3 に達した場合は投与を中止。なお、本剤投与の開始時期及び中止時期の指標である好中球数が緊急時等で確認できない場合には、白血球数の半数を好中球数として推定する。(c) がん化学療法により好中球数1,000/ mm^3 未満で発熱(原則として38 $^{\circ}\text{C}$ 以上)あるいは好中球数500/ mm^3 未満が観察された時点から、50 $\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回皮下投与。出血傾向等により皮下投与が困難な場合は100 $\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回静脈内投与(点滴静注を含む)。また、がん化学療法により好中球数1,000/ mm^3 未満で発熱(原則として38 $^{\circ}\text{C}$ 以上)あるいは好中球数500/ mm^3 未満が観察され、引き続き同一のがん化学療法を施行する症例に対しては、次回以降のがん化学療法施行時には好中球数1,000/ mm^3 未満が観察された時点から、50 $\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回皮下投与。出血傾向等により皮下投与が困難な場合は100 $\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回静脈内投与(点滴静注を含む)。小児も同様。但し、好中球数が最低値を示す時期を経過後5,000/ mm^3 に達した場合は投与を中止。なお、本剤投与の開始時期及び中止時期の指標である好中球数が緊急時等で確認できない場合には、白血球数の半数を好中球数として推定する。④好中球数が1,000/ mm^3 未満のとき、200 $\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回点滴静注。小児も同様。但し、投与期間は2週間を目安とするが、好中球数が3,000/ mm^3 以上に増加した場合は、症状を観察しながら減量、あるいは投与を中止。⑤好中球数が1,000/ mm^3 未満のとき、100 $\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回点滴静注。但し、好中球数が5,000/ mm^3 以上に増加した場合は、症状を観察しながら減量、あるいは投与を中止。⑥好中球数が1,000/ mm^3 未満のとき、

400 $\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回点滴静注。小児も同様。但し、好中球数が5,000/ mm^3 以上に増加した場合は、症状を観察しながら減量、あるいは投与を中止。⑦好中球数が1,000/ mm^3 未満のとき、50 $\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回皮下投与。小児も同様。但し、好中球数が5,000/ mm^3 以上に増加した場合は、症状を観察しながら減量、あるいは投与を中止。⑧ジヌツキシマブ（遺伝子組換え）及びテセロイキン（遺伝子組換え）との併用において、1日1回5 $\mu\text{g}/\text{kg}$ （体重）を皮下投与。28日間を1サイクルとし、1, 3, 5サイクルの1～14日目に投与する。白血球数が50,000/ mm^3 以上に増加した場合は休業

【禁】本剤の成分又は他の顆粒球コロニー形成刺激因子製剤に過敏症、骨髓中の芽球が十分減少していない骨髓性白血病及び末梢血液中に骨髓芽球の認められる骨髓性白血病

【妊婦】妊婦：投与禁止希望，安全性未確立

.....
(フィルグラスチム（遺伝子組換え）)

▶フィルグラスチムBS注75 μg シリンジ「モチダ」(採用) 後

Filgrastim BS 75 μg 0.3ml/筒 [持田]

【貯法】遮光，禁凍結，10 $^{\circ}\text{C}$ 以下

【効】①造血幹細胞の末梢血中への動員。(a) 同種及び自家末梢血幹細胞採取時の本剤単独投与による動員。(b) 自家末梢血幹細胞採取時のがん化学療法剤投与終了後の本剤投与による動員。②造血幹細胞移植時の好中球数の増加促進。③がん化学療法による好中球減少症。(a) 急性白血病。(b) 悪性リンパ腫，小細胞肺癌，胚細胞腫瘍（睾丸腫瘍，卵巣腫瘍など），神経芽細胞腫，小児がん。(c) その他のが

ん腫。④ヒト免疫不全ウイルス（HIV）感染症の治療に支障を来す好中球減少症。⑤骨髓異形成症候群に伴う好中球減少症。⑥再生不良性貧血に伴う好中球減少症。⑦先天性・特発性好中球減少症

【用】(注) ① (a) 400 $\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回又は2回に分割し，5日間連日又は末梢血幹細胞採取終了時まで連日皮下投与。この場合，末梢血幹細胞採取は投与開始後4～6日目に施行。但し，末梢血幹細胞採取終了前に白血球数が50,000/ mm^3 以上に増加した場合は減量。減量後，白血球数が75,000/ mm^3 に達した場合は投与を中止。小児も同様。(b) がん化学療法剤投与終了翌日又はがん化学療法により好中球数が最低値を経過後，400 $\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回又は2回に分割し，末梢血幹細胞採取終了時まで連日皮下投与。但し，末梢血幹細胞採取終了前に白血球数が50,000/ mm^3 以上に増加した場合は減量。減量後，白血球数が75,000/ mm^3 に達した場合は投与を中止。小児も同様。②造血幹細胞移植施行翌日ないし5日後から300 $\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回点滴静注。但し，好中球数が5,000/ mm^3 以上に増加した場合は，症状を観察しながら投与を中止。小児も同様。なお，本剤投与の中止時期の指標である好中球数が緊急時等で確認できない場合には，白血球数の半数を好中球数として推定する。③ (a) がん化学療法剤投与終了後（翌日以降）で骨髓中の芽球が十分減少し末梢血液中に芽球が認められない時点から，200 $\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回静脈内投与（点滴静注を含む）。出血傾向等の問題がない場合は100 $\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回皮下投与。小児も同様。但し，好中球数が最低値を示す時期を経過後

33. 血液・体液用薬

5,000/ mm^3 に達した場合は投与を中止。
なお、本剤投与の開始時期及び中止時期の指標である好中球数が緊急時等で確認できない場合には、白血球数の半数を好中球数として推定する。(b) がん化学療法剤投与終了後(翌日以降)から、 $50\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回皮下投与。出血傾向等により皮下投与が困難な場合は $100\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回静脈内投与(点滴静注を含む)。小児も同様。但し、好中球数が最低値を示す時期を経過後5,000/ mm^3 に達した場合は投与を中止。なお、本剤投与の開始時期及び中止時期の指標である好中球数が緊急時等で確認できない場合には、白血球数の半数を好中球数として推定する。(c) がん化学療法により好中球数1,000/ mm^3 未満で発熱(原則として 38°C 以上)あるいは好中球数500/ mm^3 未満が観察された時点から、 $50\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回皮下投与。出血傾向等により皮下投与が困難な場合は $100\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回静脈内投与(点滴静注を含む)。また、がん化学療法により好中球数1,000/ mm^3 未満で発熱(原則として 38°C 以上)あるいは好中球数500/ mm^3 未満が観察され、引き続き同一のがん化学療法を施行する症例に対しては、次回以降のがん化学療法施行時には好中球数1,000/ mm^3 未満が観察された時点から、 $50\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回皮下投与。出血傾向等により皮下投与が困難な場合は $100\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回静脈内投与(点滴静注を含む)。小児も同様。但し、好中球数が最低値を示す時期を経過後5,000/ mm^3 に達した場合は投与を中止。なお、本剤投与の開始時期及び中止時期の指標である好中球数が緊急時等で確認できない場合には、白血球数の半数を好中球数として推定する。④好中

球数が1,000/ mm^3 未満のとき、 $200\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回点滴静注。小児も同様。但し、投与期間は2週間を目安とするが、好中球数が3,000/ mm^3 以上に増加した場合は、症状を観察しながら減量、あるいは投与を中止。⑤好中球数が1,000/ mm^3 未満のとき、 $100\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回点滴静注。但し、好中球数が5,000/ mm^3 以上に増加した場合は、症状を観察しながら減量、あるいは投与を中止。⑥好中球数が1,000/ mm^3 未満のとき、 $400\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回点滴静注。小児も同様。但し、好中球数が5,000/ mm^3 以上に増加した場合は、症状を観察しながら減量、あるいは投与を中止。⑦好中球数が1,000/ mm^3 未満のとき、 $50\mu\text{g}/\text{m}^2$ を1日1回皮下投与。小児も同様。但し、好中球数が5,000/ mm^3 以上に増加した場合は、症状を観察しながら減量、あるいは投与を中止。

【禁】本剤の成分又は他の顆粒球コロニー形成刺激因子製剤に過敏症、骨髓中の芽球が十分減少していない骨髓性白血病及び末梢血液中に骨髓芽球の認められる骨髓性白血病

【妊婦】妊婦：投与禁止希望、安全性未確立

.....
(プラスグレル塩酸塩)

▶エフィエント錠3.75mg (採用)

Efient 3.75mg/錠 [第一三共]

(ハイリスク)

▶エフィエントOD錠20mg (採用)

Efient OD 20mg/錠

(ハイリスク)

【効】経皮的冠動脈形成術(PCI)が適用される下記の虚血性心疾患：急性冠症候群(不安定狭心症、非ST上昇心筋梗塞、ST上昇心筋梗塞)、安定狭心

症，陳旧性心筋梗塞

【用】(内) 投与開始日に20mgを1日1回，その後，維持用量として1日1回3.75mg

【禁】出血（血友病，頭蓋内出血，消化管出血，尿路出血，喀血，硝子体出血等），本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性で判断。動物：胎児への移行。授乳婦：治療上の有益性及び母乳栄養の有用性を考慮し，授乳の継続又は中止を検討すること，動物で乳汁移行

.....
(ペグフィルグラスチム（遺伝子組換え）)

▶ **ジーラスタ皮下注3.6mg（採用）**

G-lasta 3.6mg0.36mL/筒〔協和キリン〕

【貯法】2～8℃

【効】がん化学療法による発熱性好中球減少症の発症抑制

【用】(注) がん化学療法剤投与終了後の翌日以降，3.6mgを化学療法1サイクルあたり1回皮下注

【禁】本剤の成分又は他の顆粒球コロニー形成刺激因子製剤に過敏症。骨髓中の芽球が十分減少していない骨髓性白血病，及び末梢血液中に骨髓芽球の認められる骨髓性白血病

【妊婦】妊婦：投与禁止希望，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，安全性未確立

.....
(ベラプロストナトリウム)

▶ **プロサイリン錠20（採用）** (株)

Procylin 20μg/錠 [科研]



【効】①慢性動脈閉塞症に伴う潰瘍，疼痛及び冷感の改善。②原発性肺高血圧症

【用】(内) ①1日120μgを3回に分割し

食後。②1日60μgを3回に分割し食後から開始し，漸次増量。1日3～4回とし，1日180μgまで

【禁】出血（血友病，毛細血管脆弱症，上部消化管出血，尿路出血，喀血，眼底出血等），妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

.....
(レノグラスチム（遺伝子組換え）)

▶ **ノイトロジン注100μg（採用）**

(株)

Neutrogen 100μg/瓶（溶解液付）

[中外]

【効】①造血幹細胞の末梢血中への動員 (a) がん化学療法終了後の動員，(b) 自家末梢血幹細胞移植を目的とした本剤単独による動員，(c) 末梢血幹細胞移植ドナーに対する本剤単独での動員。②造血幹細胞移植時の好中球数の増加促進。③がん化学療法による好中球減少症 (a) 急性骨髄性白血病，急性リンパ性白血病，(b) 悪性リンパ腫，小細胞肺癌，胚細胞腫瘍（睾丸腫瘍，卵巣腫瘍など），神経芽細胞腫，小児がん，(c) その他のがん腫。④骨髓異形成症候群に伴う好中球減少症。⑤再生不良性貧血に伴う好中球減少症。⑥先天性・特発性好中球減少症。⑦ヒト免疫不全ウイルス（HIV）感染症の治療に支障を来す好中球減少症。⑧免疫抑制療法（腎移植）に伴う好中球減少症

【用】(注) ① (a) 成人，小児ともに，がん化学療法剤投与終了後（翌日以降）から，1日量5μg/kgを1日1回又は2回に分けてアフエレーシスが終了する時点まで皮下注。十分な動員効果

33. 血液・体液用薬

が期待できないと考えられる場合には1日量の上限を $10\mu\text{g}/\text{kg}$ とする。但し、アフエレーシス終了前に白血球数が $50,000/\text{mm}^3$ 以上に増加した場合は減量し、減量後、白血球数が $75,000/\text{mm}^3$ に達した場合は投与を中止。(b)成人、小児ともに、1日量 $10\mu\text{g}/\text{kg}$ を1日1回又は2回に分けて4～6日間、アフエレーシスが終了する時点まで皮下注。但し、アフエレーシス終了前に白血球数が $50,000/\text{mm}^3$ 以上に増加した場合は減量し、減量後、白血球数が $75,000/\text{mm}^3$ に達した場合は投与を中止。(c)1日量 $10\mu\text{g}/\text{kg}$ を1日1回又は2回に分けて4～6日間、アフエレーシスが終了する時点まで皮下注。但し、アフエレーシス終了前に白血球数が $50,000/\text{mm}^3$ 以上に増加した場合は減量し、減量後、白血球数が $75,000/\text{mm}^3$ に達した場合は投与を中止。②造血幹細胞移植施行翌日ないし5日後より $5\mu\text{g}/\text{kg}$ を1日1回点滴静注。小児も同じ。但し、好中球数が $5,000/\text{mm}^3$ 以上に増加した場合は症状を観察しながら投与を中止。なお、本剤投与の中止時期の指標である好中球数が緊急時等で確認できない場合には、白血球数の半数を好中球数として推定する。③(a)成人、小児ともに、がん化学療法剤投与終了後(翌日以降)で骨髄中の芽球が十分減少し末梢血液中に芽球が認められない時点から、 $5\mu\text{g}/\text{kg}$ を1日1回静注(点滴静注を含む)。出血傾向等の問題がない場合は、 $2\mu\text{g}/\text{kg}$ を1日1回皮下注。但し、好中球数が最低値を示す時期を経過後 $5,000/\text{mm}^3$ に達した場合は投与を中止。なお、本剤投与の開始時期及び中止時期の指標である好中球数が緊急時等で確認できない場合には、白血球数の半数を好中球数として推定す

る。(b)成人、小児ともに、がん化学療法剤投与終了後(翌日以降)から、 $2\mu\text{g}/\text{kg}$ を1日1回皮下注。出血傾向等により皮下注が困難な場合は、 $5\mu\text{g}/\text{kg}$ を1日1回静注(点滴静注を含む)。但し、好中球数が最低値を示す時期を経過後 $5,000/\text{mm}^3$ に達した場合は投与を中止。なお、本剤投与の開始時期及び中止時期の指標である好中球数が緊急時等で確認できない場合には、白血球数の半数を好中球数として推定する。(c)成人、小児ともに、がん化学療法により好中球数 $1,000/\text{mm}^3$ 未満で発熱(原則として 38°C 以上)あるいは好中球数 $500/\text{mm}^3$ 未満が観察された時点から、 $2\mu\text{g}/\text{kg}$ を1日1回皮下注。出血傾向等により皮下注が困難な場合は、 $5\mu\text{g}/\text{kg}$ を1日1回静注(点滴静注を含む)。また、がん化学療法により好中球数 $1,000/\text{mm}^3$ 未満で発熱(原則として 38°C 以上)あるいは好中球数 $500/\text{mm}^3$ 未満が観察され、引き続き同一のがん化学療法を施行する症例に対しては、次回以降のがん化学療法施行時には好中球数 $1,000/\text{mm}^3$ 未満が観察された時点から、 $2\mu\text{g}/\text{kg}$ を1日1回皮下注。出血傾向等により皮下注が困難な場合は、 $5\mu\text{g}/\text{kg}$ を1日1回静注(点滴静注を含む)。但し、好中球数が最低値を示す時期を経過後 $5,000/\text{mm}^3$ に達した場合は投与を中止。なお、本剤投与の開始時期及び中止時期の指標である好中球数が緊急時等で確認できない場合には、白血球数の半数を好中球数として推定する。④好中球数 $1,000/\text{mm}^3$ 未満の状態を示した時点より $5\mu\text{g}/\text{kg}$ を1日1回静注。但し、好中球数が $5,000/\text{mm}^3$ 以上に増加した場合は症状を観察しながら減量、あるいは投与を中止。⑤好中球数 $1,000/\text{mm}^3$ 未満の状態を示した

時点より $5\mu\text{g}/\text{kg}$ を1日1回静注。小児には、好中球数 $1,000/\text{mm}^3$ 未満の状態を示した時点より $5\mu\text{g}/\text{kg}$ を1日1回皮下注又は静注。但し、好中球数が $5,000/\text{mm}^3$ 以上に増加した場合は症状を観察しながら減量，あるいは投与を中止。⑥好中球数 $1,000/\text{mm}^3$ 未満の状態を示した時点より $2\mu\text{g}/\text{kg}$ を1日1回皮下注又は静注。小児も同じ。但し、好中球数が $5,000/\text{mm}^3$ 以上に増加した場合は症状を観察しながら減量，あるいは投与を中止。⑦好中球数 $1,000/\text{mm}^3$ 未満の状態を示した時点より $5\mu\text{g}/\text{kg}$ を1日1回静注。小児も同じ。但し、投与期間は2週間を目安とするが、好中球数が $3,000/\text{mm}^3$ 以上に増加した場合は症状を観察しながら減量，あるいは投与を中止。⑧好中球数 $1,500/\text{mm}^3$ （白血球数 $3,000/\text{mm}^3$ ）未満の状態を示した時点より $2\mu\text{g}/\text{kg}$ を1日1回皮下注。小児も同じ。但し、好中球数が $5,000/\text{mm}^3$ 以上に増加した場合は症状を観察しながら減量，あるいは投与を中止。

【禁】本剤又は他の顆粒球コロニー形成刺激因子製剤に過敏症，骨髓中の芽球が十分減少していない骨髓性白血病及び末梢血液中に芽球の認められる骨髓性白血病

【妊婦】妊婦：投与禁止希望，安全性未確立

▶アトセレブ脳脊髄手術用洗淨灌流液（採用）

Artcereb 500mL/袋（大塚製薬工場）

上室液（糖・電解質液）成分

（150mL中）：

ブドウ糖	0.305g
塩化ナトリウム	1.200g
塩化カルシウム水和物	0.085g
塩化マグネシウム	0.110g

下室液（電解質液）成分（350mL中）：

炭酸水素ナトリウム	0.970g
塩化ナトリウム	2.375g
塩化カリウム	0.065g
リン酸二水素カリウム	0.075g
混合時〈電解質〉：	
Na^+	145mEq/L
K^+	2.8mEq/L
Mg^{2+}	2.2mEq/L
Ca^{2+}	2.3mEq/L
Cl^-	129mEq/L
HCO_3^-	23.1mEq/L
P	1.1mmol/L

【効】穿頭・開頭手術時の洗淨，脊髓疾患手術時の洗淨及び神経内視鏡手術時の灌流

【用】（注）用時に隔壁を開通して上室液と下室液をよく混合。適量を使用。上限量は次記を目安とする。穿頭・開頭手術及び神経内視鏡手術：4000mL，脊髓疾患手術：3000mL

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

▶キャブピリン配合錠（院外専）

Cabpirin 1錠（武田）

（ハイリスク）

1錠中：	
アスピリン	100mg
ボノプラザン	10mg
（ボノプラザンフマル酸塩	13.36mg）

【効】次記疾患又は術後における血栓・塞栓形成の抑制（胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の既往がある患者に限る）：狭心症（慢性安定狭心症，不安定狭心症），心筋梗塞，虚血性脳血管障害（一過性脳虚血発作（TIA），脳梗塞），冠動脈バイパス術（CABG）あるいは経皮経管冠動脈形成術

33. 血液・体液用薬

(PTCA) 施行後

【用】(内) 1日1回1錠 (アスピリン/ボノプラザンとして100mg/10mg)

【禁】本剤の成分又はサリチル酸系製剤に対し過敏症の既往歴、アタザナビル硫酸塩、リルピピリン塩酸塩を投与中、消化性潰瘍、出血傾向、アスピリン喘息(非ステロイド性消炎鎮痛剤等による喘息発作の誘発)又はその既往歴、出産予定日12週以内の妊婦

【妊婦】妊婦：出産予定日12週以内の妊婦には投与禁止。アスピリンでは、妊娠期間の延長、動脈管の早期閉鎖、子宮収縮の抑制、分娩時出血の増加につながるおそれ、動物で弱い胎児の動脈管収縮、妊婦(出産予定日12週以内の妊婦は除く)又は妊娠している可能性のある女性には有益性と危険性より判断。シクロオキシゲナーゼ阻害剤(経口剤、坐剤)を妊婦に使用し、胎児の腎機能障害及び尿量減少、それに伴う羊水過少症が起きた報告。アスピリンでは、動物で催奇形作用。ボノプラザンでは、動物で胎児体重及び胎盤重量の低値、外表異常(肛門狭窄及び尾の異常)、内臓異常(膜性部心室中隔欠損及び鎖骨下動脈起始異常)。授乳婦：授乳を避けさせること。アスピリンでは、母乳中へ移行。ボノプラザンでは、動物で乳汁移行

▶コンプラビン配合錠 (院外専)

Complavin 1錠 (サノフィ)

ハイリスク

1錠中：	
クロピドグレル	75mg
(クロピドグレル硫酸塩として 97.88mg)	
アスピリン	100mg

【効】経皮的冠動脈形成術 (PCI) が適

用される次記の虚血性心疾患：急性冠症候群 (不安定狭心症、非ST上昇心筋梗塞、ST上昇心筋梗塞)、安定狭心症、陳旧性心筋梗塞

【用】(内) 1日1回1錠 (クロピドグレルとして75mg及びアスピリンとして100mg)

【禁】出血している患者 (血友病、頭蓋内出血、消化管出血、尿路出血、喀血、硝子体出血等)、出血傾向のある患者、本剤の成分又はサリチル酸系製剤に対し過敏症、消化性潰瘍、アスピリン喘息(非ステロイド性消炎鎮痛剤等による喘息発作の誘発)又はその既往歴、出産予定日12週以内の妊婦

【妊婦】妊婦：出産予定日12週以内、投与禁止。妊娠期間の延長、動脈管の早期閉鎖、子宮収縮の抑制、分娩時出血の増加、長期連用で、母体の貧血、産前産後の出血、分娩時間の延長、難産、死産、新生児の体重減少・死亡などの危険が高くなるおそれ、妊娠末期に投与された患者及びその新生児に出血異常。動物：妊娠末期の投与で、弱い胎児の動脈管収縮。妊婦 (但し、出産予定日12週以内の妊婦は除く)：有益性と危険性より判断。シクロオキシゲナーゼ阻害剤(経口剤、坐剤)を妊婦に使用し、胎児の腎機能障害及び尿量減少、それに伴う羊水過少症が起きた報告。安全性未確立。妊娠期間の延長、過期産、動物で催奇形性作用。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行。動物：乳汁中へ移行

▶タケルダ配合錠 (院外専)

Takelda 1錠 (武田テバ)

ハイリスク

1錠中：	
アスピリン	100mg

ランソプラゾール 15mg

【効】次記疾患又は術後における血栓・塞栓形成の抑制（胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の既往がある患者に限る）：狭心症（慢性安定狭心症，不安定狭心症），心筋梗塞，虚血性脳血管障害（一過性脳虚血発作（TIA），脳梗塞），冠動脈バイパス術（CABG）あるいは経皮経管冠動脈形成術（PTCA）施行後

【用】（内）1日1回1錠（アスピリン/ランソプラゾールとして100mg/15mg）

【禁】本剤の成分又はサリチル酸系製剤に対して過敏症，アタザナビル硫酸塩・リルピピリン塩酸塩を投与中，消化性潰瘍，出血傾向，アスピリン喘息（非ステロイド性消炎鎮痛剤等による喘息発作の誘発）又はその既往歴，出産予定日12週以内の妊婦

【妊婦】出産予定日12週以内の妊婦：投与禁止（アスピリン：妊娠期間の延長，動脈管の早期閉鎖，子宮収縮の抑制，分娩時出血の増加のおそれ，海外：長期連用で母体の貧血，産前後の出血，分娩時間の延長，難産，死産，新生児の体重減少・死亡などの危険が高くなるおそれ，妊娠末期に投与された患者及びその新生児に出血異常，動物：妊娠末期の投与で弱い胎児の動脈管収縮），妊婦（但し，出産予定日12週以内の妊婦は除く）：有益性と危険性より判断，シクロオキシゲナーゼ阻害剤（経口剤，坐剤）を妊婦に使用し，胎児の腎機能障害及び尿量減少，それに伴う羊水過少症が起きた報告。（アスピリン：動物：催奇形作用，妊娠期間の延長，過期産につながるおそれ，ランソプラゾール：動物：胎児血漿中濃度は母動物の血漿中濃度より高い，胎児死亡率の増加），授乳婦：授

乳禁止（アスピリン：母乳中へ移行，ランソプラゾール：母乳中へ移行）

34. 人工透析用薬

34. 人工透析用薬

341. 人工腎臓透析用剤

(人工透析用剤)

▶Dドライ透析剤3.0S (処置)

D dry A剤：2682.0g・B剤：661.6g

[日機装]

A剤1瓶 (2682.0g) 中：	
塩化ナトリウム (NaCl)	1969.8g
塩化カリウム (KCl)	47.0g
塩化カルシウム水和物 (CaCl ₂ ・2H ₂ O)	69.5g
塩化マグネシウム (MgCl ₂ ・6H ₂ O)	32.0g
無水酢酸ナトリウム (CH ₃ COONa)	206.7g
氷酢酸 (CH ₃ COOH)	42.0g
ブドウ糖 (C ₆ H ₁₂ O ₆)	315.0g
B剤1瓶 (661.6g) 中：	
炭酸水素ナトリウム (NaHCO ₃)	661.6g

【効】慢性腎不全における透析型人工腎臓の灌流液として、以下の要因を持つものに用いる：重炭酸濃度の高い重炭酸型透析液では、過度のアルカローシスを起こすおそれがある。無糖の透析液では、血糖値管理が困難。他の重炭酸型透析液では、高カリウム血症、高マグネシウム血症の改善が不十分な場合、あるいは高カルシウム血症を起こすおそれがある

【用】(注) A剤を水に溶かし9Lとする (A液)。別にB剤を水に溶かし、11.34Lとする (B液)。このA液及びB液を、A液：B液：水 = 1：1.26：32.74の比率で希釈・調製する重炭酸型透析液供給装置を用いて血液透析を行う灌流液とする。用量は透析時間により異なるが、灌流液として150～300Lを用いる

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

▶カーボスター透析剤・L (処置)

Carbostar L A液6L・B液7.6L

[陽進堂]

A剤 (6L) 中：	
塩化ナトリウム	1,289g
塩化カリウム	31g
塩化カルシウム水和物	46g
塩化マグネシウム	21g
ブドウ糖	315g
B剤 (7.6L) 中：	
炭酸水素ナトリウム	621g

【効】慢性腎不全における透析型人工腎臓の灌流液として、次記の要因を持つものに用いる。：無糖の透析液では、血糖値管理の困難な場合、カリウム、マグネシウム濃度の高い透析液では、高カリウム血症、高マグネシウム血症の改善が不十分な場合、カルシウム濃度の高い透析液では、高カルシウム血症を起こすおそれのある場合

【用】(注) B剤1容に対し水26容を加えて希釈し、この希釈液34容に対してA剤1容を加えて希釈。灌流液として150～300L

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

▶サブパック血液ろ過用補充液 -Bi (処置) (後)

Subpack-Bi 2020mL/袋

[ニプロ]

A液 (下室) 1000mL中：	
塩化ナトリウム	4.86g
塩化カリウム	149.0mg
炭酸水素ナトリウム	5.94g
B液 (上室) 1020mL中：	
塩化ナトリウム	7.48g

塩化カリウム	151.0mg
塩化カルシウム水和物	519.8mg
塩化マグネシウム	205.4mg
無水酢酸ナトリウム	82.8mg
ブドウ糖	2.02g
pH調整剤（塩酸）	適量

【効】透析型人工腎臓では治療の持続又は管理の困難な慢性腎不全例に対する濾過型又は濾過透析型人工腎臓使用時ならびに治療時間の短縮を目的とする濾過透析型人工腎臓使用時の補充液として用いる

【用】(注) 用時、隔壁部を開通し、A液及びB液をよく混合し、濾過型又は濾過透析型人工腎臓使用時の体液量を保持する目的で点滴注入。投与は濾過液量と体液量とのバランスを保つように十分注意して行う。30～80mL/分で症状、血液生化学異常、電解質・酸塩基平衡異常、体液バランス異常等が是正されるまで行う。1回の濾過型人工腎臓治療では15～20Lを4～7時間で投与。透析型人工腎臓と併用する場合、5～10Lを3～5時間で投与

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

.....

39. その他の代謝性医薬品

39. その他の代謝性医薬品

391. 肝臓疾患用剤

3919. その他の肝臓疾患用剤

(タウリン)

▶タウリン散98%「大正」(採用)

Taurine 1g/包 (1.02g) [大正製薬]

【効】①高ビリルビン血症(閉塞性黄疸を除く)における肝機能の改善. ②うっ血性心不全. ③ミトコンドリア脳筋症・乳酸アシドーシス・脳卒中様発作(MELAS)症候群における脳卒中様発作の抑制

【用】(内) ①②1回タウリンとして1g(本剤として1包)1日3回食後. うっ血性心不全には強心利尿剤で効果不十分なときに併用. ③タウリンとして, 次記の1回量を1日3回食後に投与. 15kg未満: 1g, 15kg以上25kg未満: 2g, 25kg以上40kg未満: 3g, 40kg以上: 4g

▶グリチロン配合錠(採用)

Glycyron 錠 [EA]

1錠中:

グリチルリチン酸一アンモニウム	35mg
(グリチルリチン酸として25mg)	
グリシン	25mg
DL-メチオニン	25mg

【効】①慢性肝疾患における肝機能異常の改善. ②湿疹・皮膚炎, 小児ストロフルス, 円形脱毛症, 口内炎

【用】(内) 1回2~3錠を1日3回食後, 小児: 1錠を1日3回食後

【禁】アルドステロン症, ミオパシー, 低カリウム血症, 血清アンモニウム値上昇傾向にある末期肝硬変症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 動物で腎奇形等

▶ネオファーゲン静注20mL(採用) (後)

Neophagen 20mL/管 [大鵬]

【先発品】強力ネオミノファーゲンシー静注20mL
強力ネオミノファーゲンシーP静注20mL

1管20mL中:

グリチルリチン酸一アンモニウム (グリチルリチン酸として)	40mg
グリシン	400mg
L-システイン (L-システイン塩酸塩 相当量)	20mg

【効】①湿疹・皮膚炎, 蕁麻疹, 皮膚そう痒症, 薬疹・中毒疹, 口内炎, 小児ストロフルス, フリクテン. ②慢性肝疾患における肝機能異常の改善

【用】(注) ①1日1回5~20mLを静注. ②1日1回40~60mLを静注又は点滴静注. 1日100mLまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症, アルドステロン症, ミオパシー, 低カリウム血症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 動物: グリチルリチン酸一アンモニウムの大量投与で腎奇形等

392. 解毒剤

3922. グルタチオン製剤

(グルタチオン)

▶タチオン注射用200mg(採用)

Tathion 200mg/管

[日本ジェネリック]

【効】①薬物中毒, アセトン血性嘔吐症(自家中毒, 周期性嘔吐症). ②慢性肝疾患における肝機能の改善. ③急性湿疹, 慢性湿疹, 皮膚炎, 蕁麻疹, リー

ル黒皮症、肝斑、炎症後の色素沈着。
④妊娠悪阻、妊娠高血圧症候群。⑤角
膜損傷の治癒促進。⑥放射線療法による
白血球減少症、放射線宿酔、放射線
による口腔粘膜の炎症

【用】(注) 1回100～200mgを溶解液に
て溶解し1日1回筋注又は静注

3923. メルカプト酢酸系製剤 (BALを含む。)

(ジメルカプロール)

▶バル筋注100mg「AFP」(採用)

Bal 100mg1mL/管 [アルフレッサ]

〔貯法〕冷所

【効】ヒ素・水銀・鉛・銅・金・ビスマ
ス・クロム・アンチモンの中毒

【用】(注) 1回2.5mg/kgを第1日目は6時
間間隔で4回筋注し、第2日目以降6日
間は毎日1回2.5mg/kgを筋注。重症緊急
を要する中毒症状の場合は、1回2.5
mg/kgを最初の2日間は4時間ごとに1
日6回、3日目には1日4回、以降10日間
あるいは回復するまで毎日2回筋注

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判
断、安全性未確立

3925. チオ硫酸ナトリウム製剤

(チオ硫酸ナトリウム水和物)

▶デトキソール静注液2g (採用)

Detoxol 2g20mL/瓶 [日医工]

【効】①ヒ素剤による中毒。②シアン及
びシアン化合物による中毒

【用】(注) ①1日1～2gを静注。②1回
12.5～25gを静注

3929. その他の解毒剤

(アセチルシステイン)

▶アセチルシステイン内用液 17.6%「あゆみ」(採用)

Acetylcysteine 17.6%/mL [あゆみ]

【効】アセトアミノフェン過量摂取時の
解毒

【用】(内) 本剤又は本剤を希釈した液
を、初回にアセチルシステインとして
140mg/kg、次いでその4時間後から70
mg/kgを4時間毎に17回、計18回経口
投与。経口投与が困難な場合は、胃管
又は十二指腸管により投与。投与後1
時間以内に嘔吐した場合は、再度同量
を投与

【妊婦】妊婦・授乳婦：有益性と危険性
より判断、安全性未確立

(球形吸着炭)

▶クレメジン速崩錠500mg (採 用)

Kremezin 500mg/錠 [田辺三菱]

【効】慢性腎不全(進行性)における尿
毒症症状の改善及び透析導入の遅延

【用】(内) 1日6gを3回に分割

【禁】消化管通過障害

【妊婦】妊婦・授乳婦：有益性と危険性
より判断、安全性未確立

(酢酸亜鉛水和物)

▶ノベルジン錠50mg (採用) (劇)

Nobelzin 50mg/錠 [ノーベル]

【効】①ウィルソン病(肝レンズ核変性
症)。②低亜鉛血症

【用】(内) ①1回50mgを1日3回。最大1
日250mg(1回50mgを1日5回投与)ま
で。6歳以上の小児には、1回25mgを1
日3回。1歳以上6歳未満の小児には、1
回25mgを1日2回。いずれの場合も、食

39. その他の代謝性医薬品

前1時間以上又は食後2時間以上あけて投与。②成人及び体重30kg以上の小児では、1回25～50mgを開始用量とし1日2回。体重30kg未満の小児では、1回0.5～0.75mg/kgを開始用量とし1日2回。患者の状態により1回25mgの1日1回経口投与から開始することもできる。最大投与量は成人及び体重30kg以上の小児では1日150mg（1回50mgを1日3回）、体重10kg以上体重30kg未満の小児では75mg（1回25mgを1日3回）、体重10kg未満の小児では25mg（1回12.5mgを1日2回、又は1回25mgを1日1回）いずれの場合も食後に投与

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：慎重投与。海外で小頭症及び心臓欠陥の児。キレート剤による催奇形性について一部銅欠乏によるものであるとの報告。ウィルソン病の妊婦に投与する場合は、銅欠乏をきたすことがないよう、尿中銅排泄量に応じて用量を調節。授乳婦：授乳禁止。亜鉛が乳汁中へ移行し、授乳中の乳児に亜鉛誘発性の銅欠乏が発現するおそれ

（スガマデクスナトリウム）

▶プリディオン静注200mg（採用）

Bridion 200mg2mL/瓶 [MSD]

【貯法】遮光

【効】ロクロニウム臭化物又はベクロニウム臭化物による筋弛緩状態からの回復

【用】（注）浅い筋弛緩状態（筋弛緩モニターにおいて四連（TOF）刺激による2回目の収縮反応（T2）の再出現を確認した後）では1回2mg/kgを、深い筋弛緩状態（筋弛緩モニターにおいてポスト・テタニック・カウント（PTC）刺激による1～2回の単収縮反

応（1-2PTC）の出現を確認した後）では1回4mg/kgを静注。ロクロニウム臭化物の挿管用量投与直後に緊急に筋弛緩状態からの回復を必要とする場合、ロクロニウム臭化物投与3分後を目安に1回16mg/kgを静注

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：投与禁止希望、動物：乳汁中へ移行

（炭酸水素ナトリウム）

▶メイロン静注8.4%（採用）

Meylon 1.68g20mL/管、21g250mL/袋

〔大塚製薬工場〕

【効】①アシドーシス。②薬物中毒の際の排泄促進（pHの上昇により尿中排泄の促進される薬物に限る）。③次記疾患又は状態に伴う悪心・嘔吐及びめまい：動揺病、メニエール症候群、その他の内耳障害。④急性蕁麻疹

【用】（注）①通常用量を次式により算出し、静注。必要量（mL）＝不足塩基量（Base Deficit mEq/L）×0.2×体重（kg）。②③④1回12～60mEq（1～5g：本剤12～60mL）を静注

（デフェロキサミンメシル酸塩）

▶デスフェラル注射用500mg（採用）

Desferal 500mg/瓶 [ノバルティス]

❌

【貯法】冷所

【効】次記疾患における尿中への鉄排泄増加：①原発性ヘモクロマトーシス。②続発性ヘモクロマトーシス

【用】（注）500mg（本剤1バイアル）を、注射用水5mLに溶解して使用。慢性鉄過剰症に対しては、1日量1000mgを1～2回に分割し筋注。維持量は、

効果発現の程度に応じて、適宜1日量500mgに減量。特に重篤であったり、あるいはショックの状態にあるとき、1回1000mgを15mg/kg/時の速度で徐々に点滴静注し、1日量が80mg/kgを超えない範囲

【禁】無尿又は重篤な腎障害（透析中を除く）、本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：胎児の骨格異常

.....
(プラリドキシムヨウ化物)

▶パム静注500mg (採用)

Pam 500mg20mL/管 [大日本住友]

【効】有機リン剤の中毒

【用】(注) 1回1gを徐々に静注

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。(類薬) 動物：大量投与で胎仔へ移行

.....
(ペニシラミン)

**▶メタルカプターゼカプセル
100mg (院外専)**

Metalcaptase 100mg/Cap [大正製薬]

【効】①関節リウマチ。②ウイルソン病(肝レンズ核変性症)。③鉛・水銀・銅の中毒

【用】(内) ①消炎鎮痛剤等で十分な効果が得られない場合、1回100mg1日1～3回食間空腹時、初期量1日100mg、4週間以上あけて100mgずつ漸増、1日600mgまで。②1日1000mgを1～数回に分割し食前空腹時、1日600～1400mgの範囲で増減。③1日1000mgを数回に分割し食前空腹時、1日600～1,400mgの範囲で増減。小児：1日20～30mg/kgを数回に分割し食前空腹時。成人標準用量(1日1000mg)まで

【警告】無顆粒球症等の重篤な血液障

害等が起こることがあるので、使用上の注意に特に留意すること

【禁】関節リウマチ(血液障害、骨髄機能の低下、腎障害、SLE、成長期の小児で結合組織の代謝障害、金剤投与中、妊婦又は妊娠している可能性)、ウイルソン病(肝レンズ核変性症)で金剤投与中、鉛・水銀・銅の中毒で金剤投与中

【妊婦】妊婦：投与禁止、但し、ウイルソン病(肝レンズ核変性症)、鉛・水銀・銅の中毒には有益性と危険性より判断、催奇形性を疑う症例報告有り。授乳婦：授乳禁止、安全性未確立

.....
(ホリナートカルシウム)

**▶ホリナート錠25mg「タイホウ」
(採用) 後**

Folinate 25mg/錠 [岡山大鵬]

(ハイリスク)

(貯法) 遮光

(先発品) ユーゼル錠25mg

ロイコボリン錠25mg

【効】ホリナート・テガフル・ウラシル療法：結腸・直腸癌に対するテガフル・ウラシルの抗腫瘍効果の増強

【用】(内) 75mgを、1日3回に分割し(約8時間ごとに)、テガフル・ウラシル配合剤と同時に投与。テガフル・ウラシル配合剤は、1日量として、テガフル300～600mg相当量(300mg/m²を基準)を1日3回に分割し(約8時間ごとに)、食事の前後1時間を避ける。以上を28日間連日、その後7日間休薬。これを1クールとして繰り返す

【警告】1. ホリナート・テガフル・ウラシル療法は、テガフル・ウラシル配合剤の細胞毒性を増強する療法であり、本療法に関連したと

考えられる死亡例が認められているので、緊急時に十分に措置できる医療施設及び癌化学療法に十分な経験を有する医師のもとで、禁忌、慎重投与の項を参照して適応患者の選択を慎重に行い実施すること。

なお、本療法の開始にあたっては、両剤の添付文書を熟読のこと。

2. 本療法において重篤な下痢が起こることがあり、その結果、致命的な経過をたどることがあるので、患者の状態を十分観察し、激しい腹痛、下痢等の症状があらわれた場合には、直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。また、脱水症状があらわれた場合には補液等の適切な処置を行うこと。

3. 本療法において劇症肝炎等の重篤な肝障害、重篤な骨髄抑制が起こることがあり、その結果、致命的な経過をたどることがあるので、定期的（少なくとも1クールに1回以上、特に投与開始から2クールは、各クール開始前及び当該クール中に1回以上）に臨床検査（肝機能検査、血液検査等）を行うなど患者の状態を十分観察し、副作用の早期発見に努めること。また、肝障害の前兆又は自覚症状と考えられる食欲不振を伴う倦怠感等の発現に十分に注意し、黄疸（眼球黄染）があらわれた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

4. 本療法とテガフル・ギメラシル・オテラシルカリウム配合剤との併用により、重篤な血液障害等の副作用が発現するおそれがあるので、本療法との併用を行わないこと（「相互作用」の項参照）

【禁】重篤な骨髄抑制，下痢（水様

便）、重篤な感染症を合併、本剤の成分又はテガフル・ウラシル配合剤の成分に対し重篤な過敏症、テガフル・ギメラシル・オテラシルカリウム配合剤投与中及び投与中止後7日以内、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止，奇形児の出生。動物：胎児の骨格変異，化骨遅延等の催奇形作用。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

（ホリナートカルシウム）

▶ロイコボリン注3mg（採用）

Leucovorin 3mg1mL/管〔ファイザー〕
〔貯法〕遮光

【効】葉酸代謝拮抗剤の毒性軽減

【用】(注) ①メトトレキサート通常療法，CMF療法，メトトレキサート関節リウマチ療法又はM-VAC療法：メトトレキサートによると思われる副作用が発現した場合，1回6～12mgを6時間間隔で4回筋注。メトトレキサートを過剰投与した場合，投与したメトトレキサートと同量を投与。②メトトレキサート・ロイコボリン救療療法：メトトレキサート投与終了3時間目より1回15mgを3時間間隔で9回静注，以後6時間間隔で8回静注又は筋注。メトトレキサートによると思われる重篤な副作用が現れた場合，用量を増加し，投与期間を延長。③メトトレキサート・フルオロウラシル交代療法：メトトレキサート投与後24時間目より1回15mgを6時間間隔で2～6回（メトトレキサート投与後24，30，36，42，48，54時間目）静注又は筋注。メトトレキサートによると思われる重篤な副作用が現れた場合，用量を増加し，投与期間を延長

【禁】本剤の成分に対し重篤な過敏症

.....
(レボホリナートカルシウム)

▶ **レボホリナート点滴静注用**
25mg「ヤクルト」(採用) (後)

Levofolinate 25mg/瓶 (レボホリナートとして) (ヤクルト)

(ハイリスク)

【先発品】アイソボリン点滴静注用25mg

▶ **レボホリナート点滴静注用**
100mg「ヤクルト」(採用) (後)

Levofolinate 100mg/瓶 (レボホリナートとして)

(ハイリスク)

【先発品】アイソボリン点滴静注用100mg

【効】①レボホリナート・フルオロウラシル療法：胃癌（手術不能又は再発）及び結腸・直腸癌に対するフルオロウラシルの抗腫瘍効果の増強。②レボホリナート・フルオロウラシル持続静注併用療法：結腸・直腸癌，小腸癌及び治癒切除不能な膵癌に対するフルオロウラシルの抗腫瘍効果の増強

【用】(注) ①1回250mg/m²を2時間かけて点滴静注。レボホリナートの点滴静注開始1時間後にフルオロウラシルとして1回600mg/m²を3分以内で緩徐に静注。1週間ごとに6回繰り返した後2週間休薬，これを1クールとする。②〔結腸・直腸癌に対するレボホリナート・フルオロウラシル持続静注併用療法〕(1) 1回100mg/m²を2時間かけて点滴静注。レボホリナートの点滴静注終了直後にフルオロウラシルとして400mg/m²を静注するとともにフルオロウラシルとして600mg/m²を22時間かけて持続静注。これを2日間連続，2週間ごとに繰り返す。(2) 1回250mg/m²を2時間かけて点滴静注。レボホリナートの点滴静注終了直後にフルオロウラ

シルとして2600mg/m²を24時間かけて持続静注。1週間ごとに6回繰り返した後，2週間休薬。これを1クールとする。(3) 1回200mg/m²を2時間かけて点滴静注。レボホリナートの点滴静注終了直後にフルオロウラシルとして400mg/m²を静注するとともに，フルオロウラシルとして2400～3000mg/m²を46時間かけて持続静注。これを2週間ごとに繰り返す。〔小腸癌及び治癒切除不能な膵癌に対するレボホリナート・フルオロウラシル持続静注併用療法〕1回200mg/m²を2時間かけて点滴静注。レボホリナートの点滴静注終了直後にフルオロウラシルとして400mg/m²を静注するとともに，フルオロウラシルとして2400mg/m²を46時間かけて持続静注する。これを2週間ごとに繰り返す

【警告】1. レボホリナート・フルオロウラシル療法および持続静注併用療法はフルオロウラシルの細胞毒性を増強する療法であり，本療法に関連したと考えられる死亡例が認められている。本療法は高度の危険性を伴うので，緊急時に十分に対応できる医療施設において，がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで，「禁忌」，「慎重投与」の項を参照して適応患者の選択を慎重に行い，本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること。適応患者の選択にあたっては，両剤の添付文書を参照して十分注意すること。

また，治療開始に先立ち，患者又はその家族に有効性および危険性を十分説明し，同意を得てから施行すること。
2. 本療法は重篤な骨髄抑制，激し

39. その他の代謝性医薬品

い下痢等が起こることがあり、その結果、致命的な経過をたどることがあるので、定期的（特に投与初期は頻回）に臨床検査（血液検査、肝機能・腎機能検査等）を行うなど患者の状態を十分観察し、異常が認められた場合には、速やかに適切な処置を行うこと。

3. 本療法以外の他の化学療法又は放射線照射との併用、前化学療法を受けていた患者に対する安全性は確立していない。重篤な骨髄抑制等の副作用の発現が増強するおそれがあるので、患者の状態を十分観察し、異常が認められた場合には、速やかに適切な処置を行うこと。

4. 本剤の成分又はフルオロウラシルに対し重篤な過敏症の既往歴のある患者には本療法を施行しないこと。

5. テガフル・ギメラシル・オテラシルカリウム配合剤との併用により、重篤な血液障害等の副作用が発現するおそれがあるので、本療法との併用を行わないこと（「相互作用」の項参照）

【禁】重篤な骨髄抑制、下痢、重篤な感染症の合併、多量の腹水・胸水、重篤な心疾患・その既往歴、全身状態の悪化、本剤成分・フルオロウラシルに対し重篤な過敏症、テガフル・ギメラシル・オテラシルカリウム配合剤投与中及び投与中止後7日以内

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。動物：フルオロウラシルで多指症、口蓋裂等の催奇形性作用。授乳婦：授乳禁止、安全性未確立

394. 痛風治療剤

3941. コルヒチン製剤

（コルヒチン）

▶**コルヒチン錠0.5mg「タカタ」**

（採用）

（劇）

Colchicine 0.5mg/錠

〔高田〕

【貯法】遮光

【効】①痛風発作の緩解及び予防。②家族性地中海熱

【用】（内）①1日3～4mgを6～8回に分割。発病予防には、1日0.5～1mg、発作予感時には1回0.5mg。②成人：1日0.5mgを1回又は2回に分けて投与。1日最大投与量は1.5mgまで。小児：1日0.01～0.02mg/kgを1回又は2回に分けて投与。1日最大投与量は0.03mg/kgまでとし、かつ成人の1日最大投与量を超えない

【禁】本剤の成分に対し過敏症、肝臓又は腎臓に障害のある患者で肝代謝酵素CYP3A4を強く阻害する薬剤又はP糖蛋白を阻害する薬剤を服用中、妊婦又は妊娠している可能性のある女性（家族性地中海熱の場合を除く）

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：催奇形作用。但し、家族性地中海熱に限り、有益性と危険性より判断

3943. アロプリノール製剤

（アロプリノール）

▶**アロプリノール錠100mg「杏林」**

（採用） **（後）**

Allopurinol 100mg/錠

〔杏林〕

【先発品】ザイロリック錠100

【効】次記の場合における高尿酸血症の是正：痛風、高尿酸血症を伴う高血圧症

【用】（内）1日量200～300mgを、2～3

回分割し食後

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，動物：胎児に催奇形作用．授乳婦：授乳禁止，母乳中へ本剤及びその代謝物が移行

3949. その他の痛風治療剤

(ドチヌラド)

▶ **ユリス錠0.5mg (院外専)**

Urece 0.5mg/錠 (持田)

▶ **ユリス錠1mg (院外専)**

Urece 2mg/錠

▶ **ユリス錠2mg (院外専)**

Urece 1mg/錠

【効】痛風，高尿酸血症

【用】(内) 1日0.5mgより開始し，1日1回．その後は血中尿酸値を確認しながら必要に応じて徐々に増量．維持量は通常1日1回2mgで，最大投与量は1日1回4mg

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断．動物で骨格変異．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．動物で乳汁中に移行

(トピロキソスタット)

▶ **トピロリック錠40mg (院外専)**

Topiloric 40mg/錠 (富士薬品)

【効】痛風，高尿酸血症

【用】(内) 1回20mgより開始し，1日2回朝夕に投与．その後は血中尿酸値を確認しながら徐々に増量．維持量は1回60mgを1日2回とし，1回80mgを1日2回まで

【禁】本剤の成分に対し過敏症，メルカプトプリン水和物又はアザチオプリン

を投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．動物：胎児への移行．授乳婦：授乳禁止．動物：乳汁中へ移行

(フェブキソスタット)

▶ **フェブリック錠20mg (採用)**

Feburic 20mg/錠 (帝人)

【効】①痛風，高尿酸血症．②がん化学療法に伴う高尿酸血症

【用】(内) ①1日10mgより開始し，1日1回投与．その後は血中尿酸値を確認しながら徐々に増量．維持量は1日1回40mgで，1日1回60mgまで．②60mgを1日1回

【禁】本剤の成分に対し過敏症，メルカプトプリン水和物又はアザチオプリンを投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止．動物：乳汁中へ移行，出生児の腎臓にキサンチンと推定される結晶沈着あるいは結石，離乳率の低下，体重低値などの発育抑制，甲状腺の大型化及び甲状腺重量増加の傾向

(ベンズプロマロン)

▶ **ユリノーム錠50mg (採用)** (丸)

Urinorm 50mg/錠 [トーアエイヨー]

(貯法) 遮光

【効】次記の場合における高尿酸血症の改善：①痛風．②高尿酸血症を伴う高血圧症

【用】(内) ①1日1回25mg又は50mg，その後維持量として1回50mgを1日1～3回(50～150mg)．②1回50mgを1日1～3回(50～150mg)

【警告】1. 劇症肝炎等の重篤な肝障害が主に投与開始6か月以内に発現

39. その他の代謝性医薬品

し、死亡等の重篤な転帰に至る例も報告されているので、投与開始後少なくとも6か月間は必ず、定期的に肝機能検査を行うこと。また、患者の状態を十分観察し、肝機能検査値の異常、黄疸が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

2. 副作用として肝障害が発生する可能性があることをあらかじめ患者に説明するとともに、食欲不振、悪心・嘔吐、全身倦怠感、腹痛、下痢、発熱、尿濃染、眼球結膜黄染等があらわれた場合には、本剤の服用を中止し、直ちに受診するよう患者に注意を行うこと

【禁】肝障害、腎結石、高度腎機能障害、妊婦又は妊娠している可能性、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：催奇形作用。授乳婦：授乳禁止、安全性未確立

▶ウラリットーU配合散 (採用)

Uralyt-U 1g/包 [日本ケミファ]

1g中：

クエン酸カリウム	463mg
クエン酸ナトリウム水和物	390mg

【効】①痛風ならびに高尿酸血症における酸性尿の改善。②アシドーシスの改善

【用】(内) ①1回1gを1日3回、尿検査でpH6.2から6.8の範囲に入るよう投与量を調整。②1日量6gを3～4回に分割

【禁】ヘキサミンを投与中

395. 酵素製剤

3954. ウロキナーゼ製剤

(ウロキナーゼ)

▶ウロナーゼ静注用6万単位 (採用) (生)

Uronase 60,000単位/瓶 [持田]

【効】次の血栓・閉塞性疾患の治療：①脳血栓症（発症後5日以内で、コンピューター断層撮影において出血の認められないもの）。②末梢動・静脈閉塞症（発症後10日以内）

【用】(注) 10mLの生理食塩液に用時溶解し、静注。なお、生理食塩液又はブドウ糖注射液に混じて点滴注射することが望ましい。①1日1回6万単位約7日間点滴静注。②初期1日6万～24万単位、以後漸減し約7日間点滴静注

【警告】重篤な出血性脳梗塞の発現が報告されている。出血性脳梗塞を起こしやすい脳血栓の患者に投与することのないよう、脳血栓の患者であることを十分確認すること

【禁】止血処置困難（頭蓋内出血、喀血、後腹膜出血等）、頭蓋内あるいは脊髄の手術・損傷を受けた者（2か月以内）、動脈瘤、重篤な意識障害、脳塞栓又はその疑い、デフィブロチドナトリウムを投与中

【妊婦】妊婦：妊娠早期又は妊娠の可能性のある婦人、有益性と危険性より判断。動物：胎児死亡。線維素溶解作用からみて、胎盤早期剥離の可能性

3959. その他の酵素製剤

(アルテプララーゼ (遺伝子組換え))

▶アクチバシン注2400万 (採用) (生)

Activacin 2400万IU/瓶 (溶解液付)

〔協和キリン〕

【効】①虚血性脳血管障害急性期に伴う機能障害の改善（発症後4.5時間以内）、②急性心筋梗塞における冠動脈血栓の溶解（発症後6時間以内）

【用】（注）①34.8万I.U./kg（0.6mg/kg）静注，上限は3,480万I.U.（60mg）まで。総量の10%は急速投与（1～2分間）し，残りは1時間で，発症後できるだけ早期に投与。添付の溶解液に溶解し，必要に応じて生理食塩液にて希釈。②29万～43.5万I.U./kg（0.5mg/kg～0.75mg/kg）静注，総量の10%は急速投与（1～2分間）し，残りは1時間で，発症後できるだけ早期に投与。添付の溶解液に溶解し，必要に応じて生理食塩液にて希釈

【警告】（効能共通）

1.1 本剤の投与により脳出血による死亡例が認められているため、「2. 禁忌」及び「8. 重要な基本的注意」等に十分留意し，適応患者の選択を慎重に行った上で，本剤投与による頭蓋内出血等の出血性有害事象の発現に十分注意して経過観察を行うこと。

〈虚血性脳血管障害急性期に伴う機能障害の改善（発症後4.5時間以内）〉

1.2 重篤な頭蓋内出血を起こす危険性が高いので，以下の基準を満たす状況下で使用すること。〔8.4 参照〕

随時コンピューター断層撮影（CT）や核磁気共鳴画像（MRI）の撮影が可能な医療施設のSCU，ICUあるいはそれに準ずる体制の整った施設。

頭蓋内出血が認められた場合等の緊急時に，十分な措置が可能な設備及

び体制の整った医療施設。

虚血性脳血管障害の診断と治療，CT等画像診断に十分な経験を持つ医師のもとで使用すること。

1.3 胸部大動脈解離の悪化あるいは胸部大動脈瘤破裂を起こし死亡に至った症例が報告されているため，胸痛又は背部痛を伴う，あるいは胸部X線にて縦隔の拡大所見が得られるなど，胸部大動脈解離あるいは胸部大動脈瘤を合併している可能性がある患者では，適応を十分に検討すること

【禁】効能共通：デフィプロチドナトリウム投与中。

虚血性脳血管障害急性期：（1）出血（頭蓋内出血，消化管出血，尿路出血，後腹膜出血，喀血）。（2）クモ膜下出血の疑い。（3）脳出血を起こす恐れ。1）収縮期血圧が185mmHg以上又は拡張期血圧が110mmHg以上。2）血糖値が400mg/dLを超える。3）CTで早期虚血性変化が広範（脳実質の吸収値がわずかに低下あるいは脳溝の消失）。4）CT（又はMRI）で正中線偏位などの圧排所見。5）頭蓋内出血の既往又は頭蓋内腫瘍，動静脈奇形，動脈瘤などの出血性素因。6）脳梗塞の既往（3か月以内）。7）頭蓋内あるいは脊髄の手術又は傷害（3か月以内）。（4）出血する恐れ。1）消化管出血又は尿路出血の既往（21日以内）。2）大手術後日の浅い患者（14日以内）。3）血小板数が10000/mm³以下。（5）経口抗凝固薬やヘパリンを投与中においては，投与前のプロトロンビン時間-国際標準値（PT-INR）が1.7を超えるか又は活性化部分トロンボプラスチン時間（aPTT）が延長。（6）重篤な肝障害。（7）急性肺炎。（8）血糖値が50mg

39. その他の代謝性医薬品

/d未満。(9) 発症時に痙攣発作。
(10) 本剤の成分に対して過敏症、
急性心筋梗塞：(1) 出血（頭蓋内出血、
消化管出血、尿路出血、後腹膜出血、
喀血）。(2) 出血する恐れ。1) 頭蓋内出血の既往又は頭蓋内腫瘍、動静脈奇形、
動脈瘤などの出血性素因。2) 脳梗塞の既往（3か月以内）。3) 頭蓋内あるいは脊髄の手術又は傷害（3か月以内）。
4) 消化管出血又は尿路出血の既往（21日以内）。5) 大手術後、日の浅い患者（14日以内）。(3) 重篤な高血圧症。
(4) 重篤な肝障害。(5) 急性肺炎。(6) 本剤の成分に対して過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：高用量で胚、胎仔死亡。線維素溶解作用からみて、早期胎盤剥離の可能性

.....
(プロメライン)

▶プロメライン軟膏5万単位/g (院外専)

Bromelain (50,000単位/g) 20g/本
(マルホ)

【貯法】遮光

【効】熱傷・褥瘡・表在性各種潰瘍・挫傷・切開傷・切断傷・化膿創などの創傷面の壊死組織の分解・除去・清浄化及びそれに伴う治癒促進

【用】(外) ガーゼ、リント等に適量の軟膏をのぼし、潰瘍辺縁になるべく触れないようにして塗布、1日1回交換。創傷面が清浄化し、新生肉芽組織の再生が認められた場合は使用を中止

【禁】本剤又は本剤の成分に対し過敏症

(モンテプラーゼ（遺伝子組換え）)

▶クリアクター静注用40万（採用）^(生)

Cleactor 40万IU/瓶 [エーザイ]

【効】①急性心筋梗塞における冠動脈血栓の溶解（発症後6時間以内）。②不安定な血行動態を伴う急性肺塞栓症における肺動脈血栓の溶解

【用】(注) ①27,500I.U./kgを静注。②13,750～27,500I.U./kgを静注。1回最大投与量は27,500I.U./kgまで。8万I.U./mLとなるように生理食塩液で溶解し、約80万I.U. (10mL)/分の注入速度で、発症後できるだけ早期に行う

【警告】本剤の投与により脳出血が発現し、死亡が認められている。本剤の投与に際しては「禁忌」及び「使用上の注意」に留意し、適用患者の選択及び急性肺塞栓症患者に投与する場合には投与量の選択を慎重に行うこと。また、投与中及び投与後の患者の出血の有無を十分確認するとともに、血液凝固能などの血液検査・臨床症状の観察を頻回に行うこと

【禁】出血（消化管出血、尿路出血、後腹膜出血、頭蓋内出血、喀血）、頭蓋内あるいは脊髄の手術又は障害（2か月以内）、頭蓋内腫瘍、動静脈奇形、動脈瘤、出血性素因、重篤な高血圧症、デフィブロチドナトリウムを投与中

【妊婦】妊婦：分娩・流早産後日の浅い患者（2週間以内）も含み有益性と危険性より判断。動物：高用量で胚、胎仔死亡の増加傾向、流産。線維素溶解作用からみて、早期胎盤剥離の可能性。製造販売後の調査：妊婦又は分娩・流早産後日の浅い患者（2週間以内）で分娩に関連した出血、出血を惹

起するおそれ

396. 糖尿病用剤

3961. スルフォニル尿素系製剤

(グリクラジド)

▶**グリミクロン錠40mg (採用)** (劇)

Glimicron 40mg/錠 [大日本住友]

(ハイリスク) (ト)

▶**グリミクロンHA錠20mg (院外専)** (劇)

Glimicron HA 20mg/錠

(ハイリスク) (ト)

【効】インスリン非依存型糖尿病 (成人型糖尿病) (但し, 食事療法・運動療法のみで十分な効果が得られない場合に限る)

【用】(内) 1日40mgより開始し, 1日1~2回 (朝又は朝夕) 食前又は食後. 維持量は1日40~120mgであるが, 160mgまで

【警告】重篤かつ遷延性の低血糖を起こすことがある.

用法及び用量, 使用上の注意に特に留意すること. [8.3 参照], [11.1.1 参照]

【禁】重症ケトーシス, 糖尿病性昏睡又は前昏睡, インスリン依存型糖尿病, 重篤な肝・腎機能障害, 重症感染症, 手術前後, 重篤な外傷, 下痢, 嘔吐等の胃腸障害, 本剤の成分又はスルホンアミド系薬剤に対し過敏症, 妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦: 投与禁止. スルホニル尿素系薬剤は胎盤を通過, 新生児の低血糖, 巨大児. 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. (類薬) 母乳中へ移行

(グリベンクラミド)

▶**オイグルコン錠2.5mg (採用)** (劇)

Euglucon 2.5mg/錠 [太陽]

(ハイリスク) (ト)

【効】インスリン非依存型糖尿病 (但し, 食事療法・運動療法のみで十分な効果が得られない場合に限る)

【用】(内) 1日量1.25~2.5mg, 適宜増量して維持量を決定. 1日10mgまで. 1回投与の場合は朝食前又は後, 2回投与の場合は朝夕それぞれ食前又は後

【警告】重篤かつ遷延性の低血糖症を起こすことがある. 用法・用量, 使用上の注意に特に留意すること

【禁】重症ケトーシス, 糖尿病性昏睡又は前昏睡, インスリン依存型糖尿病 (若年型糖尿病, プリットル型糖尿病等), 重篤な肝又は腎機能障害, 重症感染症, 手術前後, 重篤な外傷, 下痢, 嘔吐等の胃腸障害, 妊婦又は妊娠している可能性, 本剤の成分又はスルホンアミド系薬剤に対し過敏症, ポセタン水和物投与中

【妊婦】妊婦: 投与禁止. スルホニルウレア系薬剤は胎盤を通過, 新生児の低血糖, 巨大児. 動物: 催奇形作用. 授乳婦: 授乳禁止. (類薬) 母乳中へ移行

(グリメピリド)

▶**アマリール0.5mg錠 (院外専)** (劇)

Amaryl 0.5mg/錠 [サノフィ]

(ハイリスク) (ト)

▶**アマリール1mg錠 (院外専)** (劇)

Amaryl 1mg/錠

(ハイリスク) (ト)

【効】2型糖尿病 (但し, 食事療法・運動療法のみで十分な効果が得られない場合に限る)

【用】(内) 1日0.5~1mgより開始し, 1

39. その他の代謝性医薬品

日1～2回朝又は朝夕，食前又は食後，維持量は1日1～4mg，1日6mgまで

【警告】重篤かつ遷延性の低血糖を起こすことがある。用法及び用量，使用上の注意に特に留意すること

【禁】重症ケトーシス，糖尿病性昏睡又は前昏睡，インスリン依存型糖尿病（若年型糖尿病，ブリットル型糖尿病等），重篤な肝又は腎機能障害，重症感染症，手術前後，重篤な外傷，下痢，嘔吐等の胃腸障害，妊婦又は妊娠している可能性，本剤の成分又はスルホンアミド系薬剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止。スルホニルウレア系薬剤は胎盤を通過，新生児の低血糖，巨大児。動物：催奇形性作用。授乳婦：投与禁止希望。（類薬）ヒト母乳中へ移行

.....
(グリメピリド)

▶**グリメピリド錠1mg「ファイザー」** (採用) (劇)
Glimepiride 1mg/錠 [ファイザー]

(ハイスク) (ト)

【先発品】アマリール1mg錠

【効】2型糖尿病（但し，食事療法・運動療法のみで十分な効果が得られない場合に限る）

【用】(内) 1日0.5～1mgより開始し，1日1～2回朝又は朝夕，食前又は食後，維持量は1日1～4mg，1日6mgまで

【警告】重篤かつ遷延性の低血糖症を起こすことがある。用法及び用量，使用上の注意に特に留意すること

【禁】重症ケトーシス，糖尿病性昏睡又は前昏睡，インスリン依存型糖尿病（若年型糖尿病，ブリットル型糖尿病等），重篤な肝又は腎機能障害，重症感染症，手術前後，重篤な外傷，下痢，嘔吐等の胃腸障害，妊婦又は妊娠

している可能性，本剤の成分又はスルホンアミド系薬剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止。スルホニルウレア系薬剤は胎盤を通過，新生児の低血糖，巨大児。動物：催奇形性作用。授乳婦：投与禁止希望。（類薬）ヒト母乳中へ移行

3962. ビグアナイド系製剤

(メトホルミン塩酸塩)

▶**メトホルミン塩酸塩錠250mg MT「DSPB」** (採用) (劇)
Metformin hydrochloride 250mg/錠
[DSファーマ]

(ハイスク) (ト)

【効】2型糖尿病。但し，次記のいずれかの治療で十分な効果が得られない場合に限る。(1) 食事療法・運動療法のみ，(2) 食事療法・運動療法に加えてスルホニルウレア剤を使用

【用】(内) 1日500mgより開始し，1日2～3回に分割して食直前又は食後，維持量は1日750～1,500mg，1日2,250mgまで。10歳以上の小児：1日500mgより開始し，1日2～3回に分割して食直前又は食後，維持量は1日500～1,500mg，1日2,000mgまで

【警告】1.1 重篤な乳酸アシドーシスを起こすことがあり，死亡に至った例も報告されている。乳酸アシドーシスを起こしやすい患者には投与しないこと。[2.1 参照]，[2.3 参照]，[8.1 参照]，[9.2 参照]，[9.3 参照]，[11.1.1 参照]

1.2 腎機能障害又は肝機能障害のある患者，高齢者に投与する場合には，定期的に腎機能や肝機能を確認するなど慎重に投与すること。特に75歳以上の高齢者では，本剤投与の

適否を慎重に判断すること。[8.1 参照]、[9.2 参照]、[9.3 参照]、[9.8 参照]、[11.1.1 参照]

【禁】次に示す状態の患者：乳酸アシドーシスの既往、重度の腎機能障害 (eGFR 30mL/min/1.73m²未満) 又は透析患者 (腹膜透析を含む)、重度の肝機能障害、心血管系、肺機能に高度の障害 (ショック、心不全、心筋梗塞、肺塞栓等) 及びその他の低酸素血症を伴いやすい状態、過度のアルコール摂取者、脱水症又は脱水状態が懸念される患者 (下痢、嘔吐等の胃腸障害、経口摂取が困難等)、重症ケトーシス、糖尿病性昏睡又は前昏睡、1型糖尿病、重症感染症、手術前後、重篤な外傷、栄養不良状態、飢餓状態、衰弱状態、脳下垂体機能不全又は副腎機能不全、妊婦又は妊娠している可能性、本剤の成分又はビグアナイド系薬剤に対し過敏症


【妊婦】妊婦：投与しないこと。乳酸アシドーシスを起こしやすい。動物で胎児への移行、催奇形作用。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。動物で乳汁中に移行

3969. その他の糖尿病用剤

(アナグリプチン)

▶スィニー錠100mg (院外専)

Suiny 100mg/錠 (三和化学)

ハイリスク 

【効】2型糖尿病

【用】(内) 1回100mgを1日2回朝夕、1回量を200mgまで増量可

【禁】本剤の成分に対し過敏症、重症ケトーシス、糖尿病性昏睡又は前昏睡、1型糖尿病、重症感染症、手術前後、


重篤な外傷

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。動物：胎児への移行。授乳婦：授乳禁止。動物：乳汁中へ移行

(アログリプチン安息香酸塩)

▶ネシーナ錠25mg (採用)

Nesina 25mg/錠 (帝人)

ハイリスク 

【効】2型糖尿病

【用】(内) 25mgを1日1回

【禁】重症ケトーシス、糖尿病性昏睡又は前昏睡、1型糖尿病、重症感染症、手術前後、重篤な外傷、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎盤通過。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。動物：乳汁中へ移行

(イプラグリフロジンL-プロリン)

▶スーグラ錠50mg (採用)

Suglat 50mg/錠 (アステラス)

ハイリスク 

【効】①2型糖尿病、②1型糖尿病

【用】(内) ①イプラグリフロジンとして50mgを1日1回朝食前又は朝食後、効果不十分な場合には、経過を十分に観察しながら100mg1日1回まで増量可。②インスリン製剤との併用において、50mgを1日1回朝食前又は朝食後に投与、効果不十分な場合には、100mg1日1回まで増量可

【禁】本剤の成分に対し過敏症、重症ケトーシス、糖尿病性昏睡又は前昏睡、重症感染症、手術前後、重篤な外傷

【妊婦】妊婦：投与禁止。インスリン製剤等を使用すること。動物：胎児への

39. その他の代謝性医薬品

移行、類薬で幼若動物への曝露により、腎盂及び尿細管の拡張。授乳婦：授乳しないことが望ましい。動物：乳汁中へ移行及び出生児の体重増加抑制

.....
(エンパグリフロジン)

▶ ジャディアンス錠10mg (採用)

Jardiance 10mg/錠

[日本ベーリンガー]

(ハイリスク) 

【効】①2型糖尿病。②慢性心不全。慢性心不全の標準的な治療を受けている患者に限る

【用】(内) ①10mgを1日1回朝食前又は朝食後。効果不十分な場合、25mg1日1回に増量可。②10mgを1日1回朝食前又は朝食後


【禁】本剤の成分に対し過敏症、重症ケトーシス、糖尿病性昏睡又は前昏睡、重症感染症、手術前後、重篤な外傷

【妊婦】妊婦：投与禁止（インスリン製剤等を使用すること）。動物：幼若動物に腎盂及び尿細管の拡張、胎児への移行。授乳婦：授乳禁止。動物：乳汁中へ移行

.....
(オマリグリプチン)

▶ マリゼブ錠12.5mg (院外専)

Marizev 12.5mg/錠 [MSD]

(ハイリスク) 

▶ マリゼブ錠25mg (院外専)

Marizev 25mg/錠

(ハイリスク) 

【効】2型糖尿病

【用】(内) 25mgを1週間に1回

【禁】本剤の成分に対し過敏症、重症ケトーシス、糖尿病性昏睡又は前昏睡、1型糖尿病、インスリン注射による血糖管理が望まれる重症感染症、手術前後、重篤な外傷

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎児体重の減少、過剰肋骨発現胎児数の軽度増加及び骨化仙尾椎数の減少。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。動物：乳汁中へ移行

.....
(カナグリフロジン水和物)

▶ カナグル錠100mg (院外専)

Canaglu 100mg/錠 [田辺三菱]

(ハイリスク) 

【効】2型糖尿病

【用】(内) 100mgを1日1回朝食前又は朝食後

【禁】本剤の成分に対し過敏症、重症ケトーシス、糖尿病性昏睡又は前昏睡、重症感染症、手術前後、重篤な外傷

【妊婦】妊婦：投与禁止（インスリン製剤等を使用すること）。動物：幼若動物に腎盂及び尿細管の拡張、胎児への移行。授乳婦：授乳しないことが望ましい。動物：乳汁中へ移行

.....
(サキサグリプチン水和物)

▶ オングリザ錠2.5mg (院外専)

Onglyza 2.5mg/錠 [協和キリン]

(ハイリスク) 

▶ オングリザ錠5mg (院外専)

Onglyza 5mg/錠

(ハイリスク) 

【効】2型糖尿病

【用】(内) 5mgを1日1回。状態に応じて2.5mgを1日1回投与可

【禁】本剤の成分に対し過敏症、重症ケトーシス、糖尿病性昏睡又は前昏睡、1型糖尿病、重症感染症、手術前後、重篤な外傷

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：メトホルミンとの併用投与

で、胎児に催奇形性（頭蓋脊椎破裂）、母動物毒性（致死、流産）、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。動物：乳汁中へ移行

.....
（シタグリプチンリン酸塩水和物）

▶ **グラクティブ錠25mg（院外専）**

Glactiv 25mg/錠 [小野]

（ハイリスク）

▶ **グラクティブ錠50mg（院外専）**

Glactiv 50mg/錠

（ハイリスク）


▶ **グラクティブ錠100mg（院外専）**

Glactiv 100mg/錠

（ハイリスク）

▶ **ジャヌビア錠50mg（採用）**

Januvia 50mg/錠 [MSD]

（ハイリスク）

【効】2型糖尿病

【用】（内）50mgを1日1回、100mg1日1回まで増量可

【禁】本剤の成分に対し過敏症、重症ケトosis、糖尿病性昏睡又は前昏睡、1型糖尿病、重症感染症、手術前後、重篤な外傷

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎児肋骨の欠損、形成不全及び波状肋骨の発現率の軽度増加。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。動物：乳汁中へ移行

.....
（ダバグリフロジンプロピレングリコール）


▶ **フォシーガ錠5mg（採用）**

Forxiga 5mg/錠 [アストラゼネカ]

（ハイリスク）

▶ **フォシーガ錠10mg（採用）**

Forxiga 10mg/錠

（ハイリスク）

【効】①2型糖尿病。②1型糖尿病。③慢性心不全。ただし、慢性心不全の標準的な治療を受けている患者に限る。④慢性腎臓病。ただし、末期腎不全又は透析施行中の患者を除く

【用】（内）①5mgを1日1回、効果不十分な場合10mgを1日1回に増量可。②インスリン製剤との併用において、5mgを1日1回、効果不十分な場合、10mg1日1回に増量可。③④10mgを1日1回


【禁】本剤の成分に対し過敏症、重症ケトosis、糖尿病性昏睡又は前昏睡、重症感染症、手術前後、重篤な外傷

【妊婦】妊婦：投与禁止（インスリン製剤等を使用）、安全性未確立。動物：出生児及び幼若動物に腎盂及び尿管の拡張。授乳婦：授乳しないことが望ましい。やむを得ず投与する場合は授乳中止。動物：乳汁中へ移行

.....
（テネリグリプチン臭化水素酸塩水和物）

▶ **テネリア錠20mg（院外専）**

Tenelia 20mg/錠 [田辺三菱]

（ハイリスク）

【効】2型糖尿病

【用】（内）20mgを1日1回、40mg1日1回まで増量可

【禁】本剤の成分に対し過敏症、重症ケトosis、糖尿病性昏睡又は前昏睡、1型糖尿病、重症感染症、手術前後、重篤な外傷


【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎児への移行。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。動物：乳汁中へ移行

39. その他の代謝性医薬品

.....
(トホグリフロジン水和物)

▶ デベルザ錠20mg (院外専)

Deberza 20mg/錠 (興和)

(ハイリスク) 

【効】2型糖尿病

【用】(内) 20mgを1日1回朝食前又は朝食後


【禁】本剤の成分に対し過敏症、重症ケトosis、糖尿病性昏睡又は前昏睡、重症感染症、手術前後、重篤な外傷

【妊婦】妊婦：投与禁止（インスリン製剤等を使用すること）。動物：類薬で幼若動物への曝露により腎盂及び尿細管の拡張、胎児への移行。授乳婦：授乳しないことが望ましい。動物：乳汁中へ移行

.....
(トレラグリブチンコハク酸塩)

▶ ザファテック錠100mg (院外専)

Zafatek 100mg/錠 (帝人)

(ハイリスク) 

【効】2型糖尿病

【用】(内) 100mgを1週間に1回

【禁】重症ケトosis、糖尿病性昏睡又は前昏睡、1型糖尿病、重症感染症、手術前後、重篤な外傷、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎盤通過。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。動物：乳汁中へ移行

.....
(ピオグリタゾン塩酸塩)

▶ アクトス錠15 (院外専)

Actos 15mg/錠 (武田)

(ハイリスク) 

【効】2型糖尿病。但し、次のいずれか

の治療で十分な効果が得られずインスリン抵抗性が推定される場合に限る。

① (a) 食事療法、運動療法のみ。
(b) 食事療法、運動療法に加えてスルホニルウレア剤を使用。
(c) 食事療法、運動療法に加えて α -グルコシダーゼ阻害剤を使用。
(d) 食事療法、運動療法に加えてピグアナイド系薬剤を使用。
② 食事療法、運動療法に加えてインスリン製剤を使用

【用】(内) ①15～30mgを1日1回朝食前又は朝食後、45mgまで。②15mgを1日1回朝食前又は朝食後、30mgまで


【禁】心不全の患者及び心不全の既往歴、重症ケトosis、糖尿病性昏睡又は前昏睡、1型糖尿病、重篤な肝機能障害・腎機能障害、重症感染症、手術前後、重篤な外傷、本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性
【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：高用量で胚・胎児死亡率の高値、出生児の生存率の低値、親動物の死亡又は流産。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。動物で乳汁移行

.....
(ピオグリタゾン塩酸塩)

▶ ピオグリタゾン錠15mg「武田テバ」(採用) 後

Pioglitazone 15mg/錠

(武田、武田テバ)

(ハイリスク) 

【先発品】アクトス錠15

【効】2型糖尿病。但し、次のいずれか
の治療で十分な効果が得られずインスリン抵抗性が推定される場合に限る。
① (a) 食事療法、運動療法のみ。
(b) 食事療法、運動療法に加えてスルホニルウレア剤を使用。
(c) 食事療法、運動療法に加えて α -グルコシ

ダーゼ阻害剤を使用。(d) 食事療法、運動療法に加えてビグアナイド系薬剤を使用。②食事療法、運動療法に加えてインスリン製剤を使用


【用】(内) ①15～30mgを1日1回朝食前又は朝食後、45mgまで。②15mgを1日1回朝食前又は朝食後、30mgまで

【禁】心不全の患者及び心不全の既往歴、重症ケトーシス、糖尿病性昏睡又は前昏睡、1型糖尿病、重篤な肝機能障害・腎機能障害、重症感染症、手術前後、重篤な外傷、本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性
【妊婦】妊婦：投与禁止、安全性未確立。動物：高用量で胚・胎児死亡率の高値、出生児の生存率の低値、親動物の死亡又は流産。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

.....
(ビルダグリブチン)

▶ **エクア錠50mg (院外専)**

Equa 50mg/錠 [ノバルティス]

（ハイスク）

【効】2型糖尿病

【用】(内) 50mgを1日2回朝、夕、状態に応じて50mgを1日1回朝も可

【禁】本剤の成分に対し過敏症、糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡、1型糖尿病、重度の肝機能障害、重症感染症、手術前後、重篤な外傷

【妊婦】妊婦：投与禁止希望、安全性未確立。動物：胎児への移行。授乳婦：授乳禁止。動物：乳汁中へ移行

.....
(ボグリボース)

▶ **ベイスン錠0.3 (院外専)**

Basen 0.3mg/錠 [武田テバ]

（ハイスク）

【効】①糖尿病の食後過血糖の改善（但し、食事療法・運動療法を行っている

患者で十分な効果が得られない場合、又は食事療法・運動療法に加えて経口血糖降下剤若しくはインスリン製剤を使用している患者で十分な効果が得られない場合に限る)。②耐糖能異常における2型糖尿病の発症抑制（錠0.2のみ）（但し、食事療法・運動療法を十分に行っても改善されない場合に限る）

【用】(内) ①1回0.2mgを1日3回毎食直前、1回量0.3mgまで。②1回0.2mgを1日3回毎食直前

【禁】重症ケトーシス、糖尿病性昏睡又は前昏睡、重症感染症、手術前後、重篤な外傷、本剤の成分に対する過敏症
【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。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。動物：出生児の体重の増加抑制

.....
(ボグリボース)

▶ **ボグリボース錠0.3mg「武田テバ」(採用) 後**

Voglibose[®] TAKEDA TEVA[®] 0.3mg/錠 [武田テバ]

（ハイスク）

【先発品】ベイスン錠0.3

【効】①糖尿病の食後過血糖の改善（但し、食事療法・運動療法を行っている患者で十分な効果が得られない場合、又は食事療法・運動療法に加えて経口血糖降下剤若しくはインスリン製剤を使用している患者で十分な効果が得られない場合に限る)。②耐糖能異常における2型糖尿病の発症抑制 [錠0.2mgのみ]（但し、食事療法・運動療法を十分に行っても改善されない場合に限る）

【用】(内) ①1回0.2mgを1日3回毎食直前、1回量0.3mgまで。②1回0.2mgを1

39. その他の代謝性医薬品

日3回毎食直前

【禁】重症ケトーシス，糖尿病性昏睡又は前昏睡，重症感染症，手術前後，重篤な外傷，本剤の成分に対する過敏症
【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止．動物：出生児の体重の増加抑制

(ミグリトール)

▶セイブル錠50mg (採用)

Seibule 50mg/錠 (三和化学)

(ハイリスク) 

【効】糖尿病の食後過血糖の改善(但し，食事療法・運動療法を行っている患者で十分な効果が得られない場合，又は食事療法・運動療法に加えてスルホニルウレア剤，ビグアナイド系薬剤若しくはインスリン製剤を使用している患者で十分な効果が得られない場合に限る)

【用】(内) 1回50mgを1日3回毎食直前，1回量を75mgまで増量可

【禁】重症ケトーシス，糖尿病性昏睡又は前昏睡，重症感染症，手術前後，重篤な外傷，本剤の成分に対する過敏症，妊婦又は妊娠している可能性

39

【妊婦】妊婦：投与禁止，安全性未確立．動物：母動物の摂餌量の低下，体重増加抑制，胎児体重の低下，骨化遅延，胎児死亡率の増加，胎児体重の低下．授乳婦：授乳禁止，母乳中へ移行

(リナグリプチン)

▶トラゼンタ錠5mg (採用)

Trazenta 5mg/錠 (日本ベーリンガー)

(ハイリスク) 

【効】2型糖尿病

【用】(内) 5mgを1日1回

【禁】本剤の成分に対し過敏症，糖尿病性ケトアシドーシス，糖尿病性昏睡又

は前昏睡，1型糖尿病，重症感染症，手術前後，重篤な外傷

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．動物：胎児への移行，授乳婦：授乳禁止．動物：乳汁中へ移行

(ルセオグリフロジン水和物)

▶ルセフィ錠2.5mg (院外専)

Lusefi 2.5mg/錠 [大正製薬]

(ハイリスク) 

【効】2型糖尿病

【用】(内) 2.5mgを1日1回朝食前又は朝食後，効果不十分な場合5mgを1日1回に増量可

【禁】重症ケトーシス，糖尿病性昏睡又は前昏睡，重症感染症，手術前後，重篤な外傷，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止(インスリン製剤等を使用)．動物：骨格変異，骨化遅延又は心室中隔膜部欠損，類薬：腎盂及び尿管の拡張，胎児への移行．授乳婦：授乳しないことが望ましい．動物：乳汁中へ移行

(レバグリニド)

▶シュアポスト錠0.25mg (採用)

Surepost 0.25mg/錠 [大日本住友] 

(ハイリスク) 

▶シュアポスト錠0.5mg (院外専)

Surepost 0.5mg/錠 

(ハイリスク) 

【効】2型糖尿病

【用】(内) 1回0.25mgより開始し，1日3回毎食直前，維持用量は1回0.25～0.5mg，1回量を1mgまで増量可

【禁】重症ケトーシス，糖尿病性昏睡又は前昏睡，1型糖尿病，重症感染症，

手術前後、重篤な外傷、妊婦又は妊娠している可能性、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止，安全性未確立．動物：胎児に致死作用及び骨格異常・骨格変異の発現頻度の増加，出生児に四肢骨の異常．授乳婦：授乳禁止．動物：乳汁中へ移行

▶イニシンク配合錠（院外専）^劇

Inisync 1錠 〔帝人〕

（ハイリスク）

1錠中：	
アログリプチン	25mg
（アログリプチン安息香酸塩として34mg）	
メトホルミン塩酸塩	500mg

【効】2型糖尿病．但し，アログリプチン安息香酸塩及びメトホルミン塩酸塩の併用による治療が適切と判断される場合に限る

【用】（内）1日1回1錠を食直前又は食後

【警告】メトホルミンにより重篤な乳酸アシドーシスを起こすことがあり，死亡に至った例も報告されている．乳酸アシドーシスを起こしやすい患者には投与しないこと．（【禁忌】の項参照）腎機能障害又は肝機能障害のある患者，高齢者に投与する場合には，定期的に腎機能や肝機能を確認するなど慎重に投与すること．特に75歳以上の高齢者では，本剤投与の適否を慎重に判断すること．（「慎重投与」，「重要な基本的注意」，「高齢者への投与」の項参照）


【禁】乳酸アシドーシスの既往，重度の腎機能障害（eGFR 30mL/min/1.73m²未満）のある患者又は透析患者（腹膜透析を含む），重度の肝機能障害，心血管系，肺機能に高度の障害

（ショック，心不全，心筋梗塞，肺塞栓等）及びその他の低酸素血症を伴いやすい状態，過度のアルコール摂取者，脱水症の患者又は脱水状態が懸念される患者（下痢，嘔吐等の胃腸障害のある患者，経口摂取が困難な患者等），重症ケトーシス，糖尿病性昏睡又は前昏睡，1型糖尿病，重症感染症，手術前後，重篤な外傷，栄養不良状態，飢餓状態，衰弱状態，脳下垂体機能不全又は副腎機能不全，妊婦又は妊娠している可能性，本剤の各成分又はビグアナイド系薬剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止．乳酸アシドーシスを起こしやすい．動物：胎児への移行，催奇形作用．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．動物：乳汁中へ移行

▶エクメット配合錠HD（院外専）^劇

EquMet HD 1錠 〔ノバルティス〕

（ハイリスク）

1錠中：	
ビルダグリプチン	50mg
メトホルミン塩酸塩	500mg

▶エクメット配合錠LD（院外専）^劇

EquMet LD 1錠

（ハイリスク）

1錠中：	
ビルダグリプチン	50mg
メトホルミン塩酸塩	250mg

【効】2型糖尿病．但し，ビルダグリプチン及びメトホルミン塩酸塩の併用による治療が適切と判断される場合に限る

【用】（内）1回1錠（ビルダグリプチン/メトホルミン塩酸塩として50mg/250

39. その他の代謝性医薬品

mg又は50mg/500mg)を1日2回朝、夕

【警告】1.1 重篤な乳酸アシドーシスを起こすことがあり、死亡に至った例も報告されている。乳酸アシドーシスを起こしやすい患者には投与しないこと。[2.2 参照]，[2.4 参照]，[2.5 参照]，[8.2 参照]，[9.2 参照]，[9.3 参照]，[11.1.1 参照]

1.2 腎機能障害又は肝機能障害のある患者、高齢者に投与する場合には、定期的に腎機能や肝機能を確認するなど慎重に投与すること。特に75歳以上の高齢者では、本剤投与の適否を慎重に判断すること。[8.2 参照]，[9.2 参照]，[9.3 参照]，[9.8 参照]，[11.1.1 参照]

【禁】本剤の成分又はピグアナイド系薬剤に対し過敏症、次に示す状態の患者。(1) 乳酸アシドーシスの既往。(2) 重度の腎機能障害 (eGFR 30ml/min/1.73㎡未満)。(3) 透析患者 (腹膜透析を含む)。(4) ショック、心不全、心筋梗塞、肺塞栓等心血管系、肺機能に高度の障害のある患者及びその他の低酸素血症を併いやすい状態。(5) 過度のアルコール摂取者。

(6) 脱水症、脱水状態が懸念される下痢、嘔吐等の胃腸障害、経口摂取困難。糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡又は前昏睡、1型糖尿病の患者、重度の肝機能障害、重症感染症、手術前後、重篤な外傷、栄養不良状態、飢餓状態、衰弱状態、脳下垂体機能不全又は副腎機能不全、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。乳酸アシドーシスを起こしやすい。動物：胎児への移行。催奇形作用。授乳婦：授乳禁止。動物：乳汁中へ移行

▶カナリア配合錠 (採用)

Canalia 1錠 (田辺三菱)

(ハイリスク) 

1錠中：

テネリグリプチン臭化水素酸塩水和物 31mg
(テネリグリプチンとして20mg)
カナグリフロジン水和物 102mg
(カナグリフロジンとして100mg)

【効】2型糖尿病。但し、テネリグリプチン臭化水素酸塩水和物及びカナグリフロジン水和物の併用による治療が適切と判断される場合に限る

【用】(内) 1日1回1錠を朝食前又は朝食後

【禁】本剤の成分に対し過敏症、重症ケトーシス、糖尿病性昏睡又は前昏睡、1型糖尿病、重症感染症、手術前後、重篤な外傷

【妊婦】妊婦：本剤を投与せず、インスリン製剤を使用すること。動物で胎児へ移行。授乳婦：授乳しないことが望ましい。動物で乳汁中へ移行。哺育期間中に出生児の体重増加抑制や幼若動物の腎盂の拡張、尿細管の拡張

▶グルベス配合OD錠 (院外専)

Glubes OD 1錠 (キッセイ)

(ハイリスク) 

1錠中：

ミチグリニドカルシウム水和物 10mg
ボグリボース 0.2mg

【効】2型糖尿病。但し、ミチグリニドカルシウム水和物及びボグリボースの併用による治療が適切と判断される場合に限る

【用】(内) 1回1錠を1日3回毎食直前

【禁】重症ケトーシス、糖尿病性昏睡又は前昏睡、1型糖尿病、重症感染症、

手術前後、重篤な外傷、本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：ミチグリニドカルシウム水和物は胎盤通過が認められている、周産期に薬理作用に基づく低血糖によると推定される母動物の死亡、授乳婦：授乳禁止。動物：ミチグリニドカルシウム水和物で母乳中へ移行、ボグリボースは、母動物の糖質吸収の抑制に起因する乳汁産生の抑制によると考えられる出生児の体重の増加抑制

▶スージャヌ配合錠（採用）

Sujanu 1錠 [アステラス]

（ハイリスク）

1錠中：	
シタグリブチンとして	50mg
イプラグリフロジンとして	50mg

【効】2型糖尿病。但し、シタグリブチンリン酸塩水和物及びイプラグリフロジン L-プロリンの併用による治療が適切と判断される場合に限る

【用】（内）1日1回1錠（シタグリブチン/イプラグリフロジンとして50mg/50mg）を朝食前又は朝食後

【禁】本剤の成分に対し過敏症、重症ケトーシス、糖尿病性昏睡又は前昏睡、1型糖尿病、重症感染症、手術前後、重篤な外傷

【妊婦】妊婦：本剤を投与せず、インスリン製剤等を使用すること。動物で胎児へ移行。授乳婦：授乳しないことが望ましい。動物で乳汁中へ移行

▶トラディアンス配合錠AP（院外専）

Tradiance 1錠

[日本ベーリンガーインゲルハイム]

（ハイリスク）

1錠中：	
エンパグリフロジン	10mg
リナグリブチン	5mg

【効】2型糖尿病。但し、エンパグリフロジン及びリナグリブチンの併用による治療が適切と判断される場合に限る

【用】（内）1日1回1錠（エンパグリフロジン/リナグリブチンとして10mg/5mg）を朝食前又は朝食後

【禁】本剤の成分に対し過敏症、重症ケトーシス、糖尿病性昏睡又は前昏睡、1型糖尿病、重症感染症、手術前後、重篤な外傷

【妊婦】妊婦：本剤を投与せず、インスリン製剤等を使用すること。安全性未確立。動物で腎盂及び尿細管の拡張、胎児への移行。授乳婦：授乳禁止。動物で乳汁中へ移行

▶トラディアンス配合錠BP（院外専）

Tradiance 1錠

[日本ベーリンガーインゲルハイム]

（ハイリスク）

1錠中：	
エンパグリフロジン	25mg
リナグリブチン	5mg

【効】2型糖尿病。但し、エンパグリフロジン及びリナグリブチンの併用による治療が適切と判断される場合に限る

【用】（内）1日1回1錠（エンパグリフロジン/リナグリブチンとして25mg/5mg）を朝食前又は朝食後

【禁】本剤の成分に対し過敏症、重症ケトーシス、糖尿病性昏睡又は前昏睡、1型糖尿病、重症感染症、手術前後、重篤な外傷

【妊婦】妊婦：本剤を投与せず、インスリン製剤等を使用すること。安全性未

39. その他の代謝性医薬品

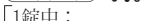
確立。動物で腎盂及び尿管の拡張、胎児への移行。授乳婦：授乳禁止。動物で乳汁中へ移行

▶メトアナ配合錠HD（院外専）

Metoana 1錠

（三和化学）

（ハイリスク）



1錠中：

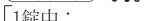
アナグリプチン 100mg

メトホルミン塩酸塩 500mg

▶メトアナ配合錠LD（院外専）

Metoana 1錠

（ハイリスク）



1錠中：

アナグリプチン 100mg

メトホルミン塩酸塩 250mg

【効】2型糖尿病。ただし、アナグリプチン及びメトホルミン塩酸塩の併用による治療が適切と判断される場合に限る

【用】（内）1回1錠を1日2回朝夕

【警告】メトホルミンにより重篤な乳酸アシドーシスを起こすことがあり、死亡に至った例も報告されている。乳酸アシドーシスを起こしやすい患者には投与しないこと。〔「禁忌」の項参照〕

腎機能障害又は肝機能障害のある患者、高齢者に投与する場合には、定期的に腎機能や肝機能を確認するなど慎重に投与すること。特に75歳以上の高齢者では、本剤投与の適否を慎重に判断すること。〔「慎重投与」、「重要な基本的注意」、「高齢者への投与」の項参照〕

【禁】本剤の各成分又はビグアナイド系薬剤に対し過敏症の既往歴、次に示す状態：乳酸アシドーシスの既往、重度

の腎機能障害（eGFR 30mL/min/1.73m²未満）のある患者又は透析患者（腹膜透析を含む）、重度の肝機能障害、心血管系、肺機能に高度の障害（ショック、心不全、心筋梗塞、肺塞栓等）及びその他の低酸素血症を伴いやすい状態、過度のアルコール摂取者、脱水症の患者又は脱水状態が懸念される患者（下痢、嘔吐等の胃腸障害のある患者、経口摂取が困難な患者等）、重症ケトーシス、糖尿病性昏睡又は前昏睡、1型糖尿病、重症感染症、手術前後、重篤な外傷、栄養不良状態、飢餓状態、衰弱状態、脳下垂体機能不全又は副腎機能不全、妊婦又は妊娠している可能性

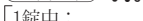
【妊婦】妊婦：投与禁止。乳酸アシドーシスを起こしやすい。動物で胎児への移行、催奇形作用。授乳婦：授乳禁止。動物で乳汁移行

▶リオベル配合錠LD（院外専）

Liovel 1錠

（帝人）

（ハイリスク）



1錠中：

アログリプチン安息香酸塩 34mg
（アログリプチンとして25mg）

ピオグリタゾン塩酸塩 16.53mg
（ピオグリタゾンとして15mg）

【効】2型糖尿病。但し、アログリプチン安息香酸塩及びピオグリタゾン塩酸塩の併用による治療が適切と判断される場合に限る

【用】（内）1日1回1錠を朝食前又は朝食後

【禁】心不全及び心不全の既往歴、重症ケトーシス、糖尿病性昏睡又は前昏睡、1型糖尿病、重篤な肝機能障害、重篤な腎機能障害、重症感染症、手術前後、重篤な外傷のある患者、本剤の

成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：胚・胎児死亡率の高値，出生児の生存率の低値，親動物の死亡又は流産（ピオグリタゾン）。胎盤通過（アログリブチン）。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。動物：乳汁中へ移行

399. 他に分類されない代謝性医薬品

3992. アデノシン製剤

(アデノシン三リン酸二ナトリウム水和物)

▶アデホス-Lコーワ注20mg（採用）

Adetphos-L 20mg2mL/管 [興和]

【貯法】冷所

【効】①次記疾患に伴う諸症状の改善：頭部外傷後遺症。②心不全，筋ジストロフィー症及びその類縁疾患，急性灰白髄炎，脳性小児麻痺（弛緩型），進行性脊髄性筋萎縮症及びその類似疾患，調節性眼精疲労における調節機能の安定化，耳鳴・難聴，消化管機能低下のみられる慢性胃炎，慢性肝疾患における肝機能の改善

【用】(注) 静注の場合：1回5～40mgを1日1～2回，等張ないし高張ブドウ糖注射液に溶解して，徐々に静注。点滴静注の場合：1回40～80mgを1日1回，5%ブドウ糖注射液200～500mLに溶解し，30～60分かけて点滴静注

【禁】脳出血直後

【妊婦】妊婦：投与禁止希望，安全性未確立

(アデノシン三リン酸二ナトリウム水和物)

▶アデホスコーフ顆粒10%（採用）

Adetphos 100mg1g/包 [興和]

【効】①次記疾患に伴う諸症状の改善：頭部外傷後遺症。心不全。調節性眼精疲労における調節機能の安定化。消化管機能低下のみられる慢性胃炎。②メニエール病及び内耳障害に基づくめまい

【用】(内) ①1回40～60mgを1日3回。

②1回100mgを1日3回

【妊婦】妊婦：投与禁止希望，安全性未確立

3999. 他に分類されないその他の代謝性医薬品

(アザチオプリン)

▶イムラン錠50mg（採用）

Imuran 50mg/錠 [アスペン]

(ハイリスク)

【貯法】遮光

【効】次記の臓器移植における拒絶反応の抑制：①腎移植，②肝移植，心移植，肺移植。③ステロイド依存性のクローン病の寛解導入及び寛解維持並びにステロイド依存性の潰瘍性大腸炎の寛解維持。④治療抵抗性の次記リウマチ性疾患：全身性血管炎（顕微鏡的多発血管炎，多発血管炎性肉芽腫症，結節性多発動脈炎，好酸球性多発血管炎性肉芽腫症，高安動脈炎等），全身性エリテマトーデス（SLE），多発性筋炎，皮膚筋炎，強皮症，混合性結合組織病，及び難治性リウマチ性疾患。⑤自己免疫性肝炎

【用】(内) 次記量を1日量として投与（成人及び小児）：①初期量：2～3mg/

39. その他の代謝性医薬品

kg, 維持量: 0.5~1mg/kg. ②初期量: 2~3mg/kg, 維持量: 1~2mg/kg. ③⑤1~2mg/kg (成人には50~100mg). ④成人及び小児: 1日量として1~2mg/kg, 1日量として3mg/kgまで

【警告】1. 臓器移植における本剤の投与は, 免疫抑制療法及び移植患者の管理に精通している医師又はその指導のもとで行うこと.

2. 治療抵抗性のリウマチ性疾患に本剤を投与する場合には, 緊急時に十分対応できる医療施設において, 本剤についての十分な知識と治療抵抗性のリウマチ性疾患治療の経験を持つ医師のもとで行うこと

【禁】本剤の成分又はメルカプトプリンに対し過敏症, 白血球数3000/mm³以下, フェブキソスタット又はトピロキソスタットを投与中

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, リスクを説明. 可能な限り投与期間中の妊娠を避けさせることが望ましい. [ヒトで胎盤を通過, 出生した児で先天奇形, 血球数の減少, 免疫担当細胞数の減少, リンパ球に染色体異常を有する児が出生, 早産及び低出生体重児の出産, 両親のいずれかへの投与に引き続き自然流産が発現. 動物: 催奇形作用] 授乳婦: パートナーが妊娠する可能性のある男性に投与する場合には, リスクを説明. 可能な限り, 投与期間中はパートナーの妊娠を避けさせることが望ましい. [細菌を用いた復帰突然変異試験及びマウス, ラットを用いた小核試験において, 遺伝毒性], 安全性未確立

(アダリムマブ (遺伝子組換え))

▶ **ヒュミラ皮下注40mgシリンジ**
0.4mL (院外専) (劇生)

Humira 40mg 0.4mL/筒 [アッヴィ]

(ハイリスク)

(貯法) 2~8°C

▶ **ヒュミラ皮下注40mgペン0.4mL**
(採用) (劇生)

Humira 40mg 0.4mL/キット [エーザイ]

(ハイリスク)

(貯法) 2~8°C

【効】①関節リウマチ (関節の構造的損傷の防止を含む). ②化膿性汗腺炎.

③壊疽性膿皮症. 既存治療で効果不十分な次記疾患 (④~⑧): ④尋常性乾癬, 関節症性乾癬, 膿疱性乾癬, ⑤強直性脊椎炎, ⑥多関節に活動性を有する若年性特発性関節炎, ⑦腸管型ベーチェット病, ⑧非感染性の中間部, 後部又は汎ぶどう膜炎. ⑨中等症又は重症の活動期にあるクローン病の寛解導入及び維持療法 (既存治療で効果不十分な場合に限る). ⑩中等症又は重症の潰瘍性大腸炎の治療 (既存治療で効果不十分な場合に限る)

【用】(注) ①40mgを2週に1回皮下注. 効果不十分な場合, 1回80mgまで. ②初回に160mgを, 初回投与2週間後に80mgを皮下注, 初回投与4週間後以降は, 40mgを毎週1回又は80mgを2週に1回, 皮下注. ③初回に160mgを, 初回投与2週間後に80mgを皮下注. 初回投与4週間後以降は, 40mgを毎週1回, 皮下注. ④初回に80mgを皮下注, 以後2週に1回, 40mgを皮下注. 効果不十分な場合, 1回80mgまで. ⑤40mgを2週に1回, 皮下注. 効果不十分な場合, 1回80mgまで. ⑥体重15kg以上30kg未満の場合は20mgを, 体重30kg以上の場合は40mgを2週に1回, 皮下注. ⑦初回に

160mgを、初回投与2週間後に80mgを皮下注。初回投与4週間後以降は、40mgを2週に1回、皮下注。⑧初回に80mgを、初回投与1週間後に40mgを皮下注。初回投与3週間後以降は、40mgを2週に1回、皮下注。⑨初回に160mgを、初回投与2週間後に80mgを皮下注。初回投与4週間後以降は、40mgを2週に1回、皮下注。効果が減弱した場合には1回80mgまで。⑩成人：初回に160mgを、初回投与2週間後に80mgを皮下注。初回投与4週間後以降は、40mgを2週に1回、皮下注。初回投与4週間後以降は、患者の状態に応じて40mgを毎週1回又は80mgを2週に1回、皮下注も可能。小児：体重40kg以上の場合には、初回に160mgを、初回投与1週間後及び2週間後に80mgを皮下注。初回投与4週間後以降は、40mgを毎週1回又は80mgを2週に1回、皮下注。体重25kg以上40kg未満の場合は、初回に80mgを、初回投与1週間後及び2週間後に40mgを皮下注。初回投与4週間後以降は、20mgを毎週1回又は40mgを2週に1回、皮下注。体重15kg以上25kg未満の場合は、初回に40mgを、初回投与1週間後及び2週間後に20mgを皮下注。初回投与4週間後以降は、20mgを2週に1回、皮下注

【警告】(効能共通)

1.1 本剤投与により、結核、肺炎、敗血症を含む重篤な感染症及び脱髄疾患の新たな発生もしくは悪化等が報告されており、本剤との関連性は明らかではないが、悪性腫瘍の発現も報告されている。本剤が疾病を完治させる薬剤でないことも含め、これらの情報を患者に十分説明し、患者が理解したことを確認した上で、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合のみ投与す

ること。また、本剤の投与において、重篤な副作用により、致命的な経過をたどることがあるので、緊急時の対応が十分可能な医療施設及び医師の管理指導のもとで使用し、本剤投与後に副作用が発現した場合には、主治医に連絡するよう患者に注意を与えること。[1.2 参照]、[1.3 参照]、[2.1 参照]、[2.2 参照]、[2.4 参照]、[8.1 参照]、[8.2 参照]、[8.3 参照]、[9.1.1 参照]、[9.1.2 参照]、[9.1.4 参照]、[11.1.1 参照]、[11.1.2 参照]、[11.1.4 参照]、[15.1.5 参照]

1.2 感染症

1.2.1 重篤な感染症

敗血症、肺炎、真菌感染症を含む日和見感染症等の致命的な感染症が報告されているため、十分な観察を行うなど感染症の発症に注意すること。[1.1 参照]、[2.1 参照]、[8.1 参照]、[9.1.1 参照]、[11.1.1 参照]

1.2.2 結核

播種性結核(粟粒結核)及び肺外結核(胸膜、リンパ節等)を含む結核が発症し、死亡例も認められている。結核の既感染者では症状の顕在化及び悪化のおそれがあるため、本剤投与に先立って結核に関する十分な問診及び胸部X線検査に加え、インターフェロン- γ 遊離試験又はツベルクリン反応検査を行い、適宜胸部CT検査等を行うことにより、結核感染の有無を確認すること。また、結核の既感染者には、抗結核薬の投与をした上で、本剤を投与すること。ツベルクリン反応等の検査が陰性の患者において、投与後活動性

39. その他の代謝性医薬品

結核が認められた例も報告されている。[1.1 参照], [2.2 参照], [8.3 参照], [9.1.2 参照], [11.1.2 参照]

1.3 脱髄疾患（多発性硬化症等）の臨床症状・画像診断上の新たな発生もしくは悪化が、本剤を含む抗TNF製剤でみられたとの報告がある。脱髄疾患（多発性硬化症等）及びその既往歴のある患者には投与しないこととし、脱髄疾患を疑う患者や家族歴を有する患者に投与する場合には、適宜画像診断等の検査を実施するなど、十分な観察を行うこと。[1.1 参照], [2.4 参照], [9.1.4 参照], [11.1.4 参照]

1.4 本剤についての十分な知識と適応疾患の治療の知識・経験をもつ医師が使用すること。[5.1 参照], [5.3 参照], [5.4 参照], [5.5 参照], [5.7 参照], [5.8 参照], [5.9 参照], [5.10 参照], [5.11 参照], [5.13 参照]
〈関節リウマチを除く効能〉

1.5 本剤の治療を行う前に、適応疾患の既存治療を十分勘案すること。[5.2 参照], [5.5 参照], [5.7 参照], [5.8 参照], [5.9 参照], [5.10 参照], [5.11 参照], [5.13 参照]

〈関節リウマチ〉

1.6 本剤の治療を行う前に、少なくとも1剤の抗リウマチ薬等の使用を十分勘案すること。[5.1 参照]
〈尋常性乾癬、関節症性乾癬、膿疱性乾癬〉

1.7 本剤の副作用への対応について十分な知識を有する医師との連携のもと使用すること。[5.5 参照]
〈非感染性の中間部、後部又は汎ぶ

どう膜炎〉

1.8 本剤について十分な知識をもつ内科等の医師と診断及び治療に対して十分な連携をとり使用すること。[5.13 参照]

【禁】重篤な感染症（敗血症等）、活動性結核、本剤の成分に対し過敏症、脱髄疾患（多発性硬化症等）及びその既往歴、うっ血性心不全の患者

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。本剤は胎盤通過性があるので、本剤の投与を受けた患者からの出生児においては、感染のリスクが高まる可能性があるため、生ワクチンを投与する際には注意が必要。授乳婦：授乳禁止、安全性未確立。ヒト母乳中へ移行

（アナムレリン塩酸塩）

▶ **アドルミス錠50mg（採用）** 

Adlumiz 50mg/錠 〔小野〕

【効】次記の悪性腫瘍におけるがん悪液質：非小細胞肺癌、胃癌、膵癌、大腸癌

【用】（内）100mgを1日1回、空腹時

【警告】本剤はがん悪液質の診断及び治療に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤の投与が適切と判断される症例にのみ投与すること。また、本剤投与開始に先立ち、患者又はその家族に本剤のベネフィット及びリスクを十分説明し、理解したことを確認した上で投与を開始すること

【禁】本剤の成分に対し過敏症、うっ血性心不全、心筋梗塞又は狭心症、高度の刺激伝導系障害（完全房室ブロック等）、次の薬剤を投与中：クラリスロマイシン、インジナビル、イトラコナゾール、ネルフィナビル、サキナビ

ル、テラプレビル、ポリコナゾール、リトナビル含有製剤、コビスタット含有製剤、中等度以上の肝機能障害（Child-Pugh分類B及びC）、消化管閉塞等、消化管の器質的異常による食事の経口摂取が困難

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。脂溶性が高い、弱塩基性であること等を考慮すると、胎盤を通過する可能性。動物で胚発生の遅延、胎児体重の低値、妊娠率の低下、胎児数の減少。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。脂溶性が高い、弱塩基性であること等を考慮すると、胎盤を通過する可能性

（アプレミラスト）

▶オテズラ錠10mg（院外専） 劇
Otezla 10mg/錠 [アムジェン]

▶オテズラ錠20mg（院外専） 劇
Otezla 20mg/錠

▶オテズラ錠30mg（院外専） 劇
Otezla 30mg/錠

【効】局所療法で効果不十分な尋常性乾癬、関節症性乾癬、局所療法で効果不十分なベーチェット病による口腔潰瘍

【用】(内) 1日目：朝10mg、2日目：朝夕10mg、3日目：朝10mg、夕20mg、4日目：朝夕20mg、5日目：朝20mg、夕30mg、6日目以降1回30mgを1日2回、朝夕

【禁】本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠していないことを確認し、胚胎児毒性のリスクを有する事を説明し投与開始、投与期間中は適切な避妊を指導。動物：早期吸収胚数及び着床後胚損失率の増加、胎児体重の減少、骨化遅延、流産。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。動物：乳汁中へ移行

（アレンドロン酸ナトリウム水和物）

▶ボナロン錠35mg（院外専） 劇
Bonalon 35mg/錠 [帝人]

【効】骨粗鬆症

【用】(内) 35mgを1週間に1回、朝起床時に水約180mLとともに、服用後少なくとも30分は横にならず、飲食（水を除く）並びに他の薬剤の経口摂取も避ける

【禁】食道狭窄又はアカラシア（食道弛緩不能症）等の食道通過を遅延させる障害、30分以上上体を起こしていることや立っていることのできない患者、本剤の成分あるいは他のビスホスホネート系薬剤に対し過敏症、低カルシウム血症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。妊娠する可能性のある婦人：有益性と危険性より判断（ビスホスホネート系薬剤は骨基質に取り込まれた後に全身循環へ徐々に放出される）。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。動物で乳汁移行

（アレンドロン酸ナトリウム水和物）

▶アレンドロン酸錠35mg「NIG」
（採用）後 劇

Alendronate 35mg/錠 [日医工]

【先発品】フォサマック錠35mg

ボナロン錠35mg

【効】骨粗鬆症

【用】(内) 35mgを1週間に1回、朝起床時に水約180mLとともに、服用後少なくとも30分は横にならず、飲食（水を除く）並びに他の薬剤の経口摂取も避ける

39. その他の代謝性医薬品

【禁】食道狭窄又はアカラシア（食道弛緩不能症）等の食道通過を遅延させる障害、30分以上上体を起こしていることや立っていることのできない患者、本剤の成分あるいは他のビスホスホネート系薬剤に対し過敏症、低カルシウム血症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。安全性未確立。妊娠する可能性のある婦人：有益性と危険性より判断（ビスホスホネート系薬剤は骨基質に取り込まれた後に全身循環へ徐々に放出される）。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

（アレンドロン酸ナトリウム水和物）

▶ **ボナロン経口ゼリー 35mg（院外専）** (劇)

Bonalon 35mg/包 (2g) [帝人]

【効】骨粗鬆症

【用】(内) 35mgを1週間に1回、朝起床時に水約180mLとともに、服用後少なくとも30分は横にならず、飲食（水を除く）並びに他の薬剤の経口摂取も避ける

【禁】食道狭窄又はアカラシア（食道弛緩不能症）等の食道通過を遅延させる障害、30分以上上体を起こしていることや立っていることのできない患者、本剤の成分あるいは他のビスホスホネート系薬剤に対し過敏症、低カルシウム血症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。妊娠する可能性のある婦人：有益性と危険性より判断（ビスホスホネート系薬剤は骨基質に取り込まれた後に全身循環へ徐々に放出される）。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。動物で乳汁移行

（アレンドロン酸ナトリウム水和物）

▶ **ボナロン点滴静注バッグ900μg（採用）** (劇)

Bonalon 900μg/100mL/袋 [帝人]

【効】骨粗鬆症

【用】(注) 4週に1回900μgを30分以上かけて点滴静注

【禁】本剤の成分あるいは他のビスホスホネート系薬剤に対し過敏症、低カルシウム血症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。妊娠する可能性のある女性：有益性と危険性より判断（ビスホスホネート系薬剤は骨基質に取り込まれた後に全身循環へ徐々に放出される）。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。動物：乳汁中へ移行

（イグラチモド）

▶ **ケアラム錠25mg（採用）** (劇)

Careram 25mg/錠 [エーザイ]

（ハイリスク）

【効】関節リウマチ

【用】(内) 1回25mgを1日1回朝食後に4週間以上投与し、それ以降、1回25mgを1日2回（朝食後、夕食後）に増量

【警告】海外の臨床試験において、1日125mgを投与した症例で致命的な転帰に至った汎血球減少症が認められている。本剤は緊急時に十分な措置が可能な医療施設において、本剤についての十分な知識とリウマチ治療の経験をもつ医師が使用すること

【禁】妊婦又は妊娠している可能性のある婦人、重篤な肝障害、消化性潰瘍、本剤の成分に対し過敏症、ワルファリン投与中

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：催奇形

性、早期胎児死亡率の増加、胎児に動脈管収縮、授乳婦：授乳禁止、動物：乳汁中へ移行

(イバンドロン酸ナトリウム水和物)

▶ **ボンビバ錠100mg (院外専)** (劇)

Bonviva 100mg/錠 [中外]

【効】骨粗鬆症

【用】(内) 100mgを1か月に1回、起床時に十分量(約180ml)の水とともに投与。服用後少なくとも60分は横にならず、飲食(水を除く)及び他の薬剤の経口摂取を避ける

【禁】食道狭窄又はアカラシア(食道弛緩不能症)等の食道通過を遅延させる障害、服用時に立位又は坐位を6分以上保てない、本剤の成分又は他のビスホスホネート系薬剤に対し過敏症、低カルシウム血症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠が認められた場合には本剤の投与を中止。動物：母動物の死亡、妊娠する可能性のある女性：有益性と危険性より判断、ビスホスホネート系薬剤は骨基質に取り込まれた後に全身循環へ徐々に放出される。全身循環への放出量はビスホスホネート系薬剤の投与量・期間に相関する。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。動物：乳汁中へ移行

(ウパダシチニブ水和物)

▶ **リンヴォック錠7.5mg (院外専)** (劇)

Rinvoq 7.5mg/錠 [アッヴィ]

(ハイリスク)

▶ **リンヴォック錠15mg (院外専)** (劇)

Rinvoq 15mg/錠

(ハイリスク)

【効】既存治療で効果不十分な次記疾患：①関節リウマチ(関節の構造的損傷の防止を含む)、②関節症性乾癬、③アトピー性皮膚炎

【用】(内) ①15mgを1日1回。患者の状態に応じて7.5mgを1日1回投与することができる。②15mgを1日1回。③15mgを1日1回。患者の状態に応じて30mgを1日1回投与することができる。12歳以上かつ体重30kg以上の小児には15mgを1日1回

【警告】〈効能共通〉

1.1 本剤投与により、結核、肺炎、敗血症、ウイルス感染等による重篤な感染症の新たな発現もしくは悪化等が報告されており、本剤との関連性は明らかではないが、悪性腫瘍の発現も報告されている。本剤が疾病を完治させる薬剤でないことも含め、これらの情報を患者に十分説明し、患者が理解したことを確認した上で、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。

また、本剤投与により重篤な副作用が発現し、致命的な経過をたどった症例が報告されているので、緊急時の対応が十分可能な医療施設及び医師が使用すること。また、本剤投与後に有害事象が発現した場合には、主治医に連絡するよう患者に注意を与えること。[1.2.1 参照]、[1.2.2 参照]、[2.2 参照]、[2.3 参照]、[8.1 参照]、[8.2 参照]、[8.7 参照]、[9.1.1 参照]、[9.1.2 参照]、[9.1.3 参照]、[9.8 参照]、

39. その他の代謝性医薬品

[11.1.1 参照], [15.1.1 参照],
[15.1.2 参照], [15.1.3 参照],
[15.1.4 参照]

1.2 感染症

1.2.1 重篤な感染症

肺炎, 敗血症, 真菌感染症を含む日和見感染症等の致命的な感染症が報告されているため, 十分な観察を行うなど感染症の発現に注意すること。[1.1 参照], [2.2 参照], [8.1 参照], [9.1.1 参照], [9.1.3 参照], [9.8 参照], [11.1.1 参照], [15.1.1 参照], [15.1.3 参照]

1.2.2 結核

肺外結核(泌尿生殖器, リンパ節等)を含む結核が報告されている。結核の既感染者では症状の顕在化及び悪化のおそれがあるため, 本剤投与に先立って結核に関する十分な問診及び胸部X線検査に加え, インターフェロング遊離試験又はツベルクリン反応検査を行い, 適宜胸部CT検査等を行うことにより, 結核感染の有無を確認すること。結核の既往歴を有する患者及び結核の感染が疑われる患者には, 結核等の感染症について診療経験を有する医師と連携の下, 原則として本剤投与前に適切な抗結核薬を投与すること。ツベルクリン反応検査等の検査が陰性の患者において, 投与後活動性結核が認められた例も報告されている。[1.1 参照], [2.3 参照], [8.2 参照], [9.1.2 参照], [11.1.1 参照]

1.3 本剤についての十分な知識と適応疾患の治療の知識・経験をもつ医師が使用すること。

(関節リウマチ)

1.4 本剤の治療を行う前に, 少なくとも1剤の抗リウマチ薬等の使用を十分勘案すること。[5.1 参照]

(関節症性乾癬)

1.5 本剤の治療を開始する前に, 既存の全身治療の適用を十分に勘案すること。[5.2 参照]

【禁】本剤の成分に対し過敏症, 重篤な感染症(敗血症等), 活動性結核, 重度の肝機能障害を有する患者, 好中球数が $1000/\text{mm}^3$ 未満, リンパ球数が $500/\text{mm}^3$ 未満, 又はヘモグロビン値が $8\text{g}/\text{dL}$ 未満, 妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦: 投与禁止。妊娠可能な女性には, 本剤投与中及び本剤投与終了後少なくとも一定の期間は適切な避妊を行うよう指導。動物で催奇形性。授乳婦: 本剤投与中は授乳しないことが望ましい。動物で乳汁中へ移行

.....
(ウリナスタチン)

▶ミラクリッド注射液5万単位

(採用)

Ⓔ

Miraclid 50,000単位1mL/管 (持田)

【効】①急性膵炎(外傷性, 術後及びERCP後の急性膵炎を含む), 慢性再発性膵炎の急性増悪期。②急性循環不全(出血性ショック, 細菌性ショック, 外傷性ショック, 熱傷性ショック)

【用】(注) ①初期1回2.5万~5万単位を500mLの輸液で希釈し, 1回1~2時間かけて1日1~3回点滴静注。②1回10万単位を500mLの輸液で希釈し, 1回1~2時間かけて1日1~3回点滴静注, 又は1回10万単位を1日1~3回緩徐に静注

【警告】本剤の投与は緊急時に十分対応できる医療施設において, 患者の状態を観察しながら行うこと

【禁】ウリナスタチン製剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦：安全性未確立. 有益性と危険性より判断. 授乳婦：授乳禁止, 動物で乳汁移行

.....
(エパルレストタット)

▶ **キネダック錠50mg (採用)**

Kinedak 50mg/錠 [アルフレッサ]

【効】糖尿病性末梢神経障害に伴う自覚症状(しびれ感, 疼痛), 振動覚異常, 心拍変動異常の改善(糖化ヘモグロビンが高値を示す場合)

【用】(内) 1回50mgを1日3回毎食前

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦：授乳禁止, 動物で乳汁移行

.....
(エポエチンアルファ (遺伝子組換え))

▶ **エスポー注射液750 (採用)**

ⓈⓂ

Espo 750IU0.5mL/管 [協和キリン]

【貯法】禁凍結, 10℃以下

【効】①透析施行中の腎性貧血. ②未熟児貧血

【用】(注) ①投与初期は, 1回3000I.U.を週3回, できるだけ緩徐に静注. 貧血改善効果が得られたら, 維持量として, 1回1500I.U.を週2~3回, あるいは1回3000I.U.を週2回. 貧血改善効果の目標値はヘモグロビン濃度で10g/dL(ヘマトクリット値で30%)前後. 維持量での最高量は, 1回3000I.U., 週3回. ②1回200I.U./kgを週2回皮下投与. 未熟児早期貧血期を脱し, ヘモグロビン濃度が10g/dL(ヘマトクリット値で30%)前後で臨床症状が安定したと考えられる場合は投与を中止

【禁】本剤の成分又は他のエリスロポエ

チン製剤・ダルベポエチン アルファ製剤に過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望, 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 動物で発育遅延

.....
(エポエチンアルファ (遺伝子組換え))

▶ **エスポー皮下用24000シリンジ (採用)** ⓈⓂ

Espo 24,000IU0.5mL/筒 [協和キリン]

【貯法】禁凍結, 10℃以下

【効】①腎性貧血. ②貯血量が800mL以上で1週間以上の貯血期間を予定する手術施行患者の自己血貯血

【用】(注) ①投与初期は, 1回6000I.U.を週1回皮下注. 貧血改善効果が得られたら, 維持量として, 1回6000~12000I.U.を2週に1回皮下注. 小児には1回100I.U./kgを週1回皮下注. 貧血改善効果の目標値は, ヘモグロビン濃度で10g/dL(ヘマトクリット値で30%)前後. ②ヘモグロビン濃度が13g/dL未満の患者には初回採血1週間前から, ヘモグロビン濃度が13~14g/dLの患者には初回採血後より, 1回24000I.U.を最終採血まで週1回皮下注. 初回採血は, 800mL貯血の場合は手術2週間前, 1200mL貯血の場合は手術3週間前を目安

【禁】本剤の成分又は他のエリスロポエチン製剤・ダルベポエチン アルファ製剤に過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望, 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 動物で発育遅延

39. その他の代謝性医薬品

(エポエチンベータペゴル (遺伝子組換え))

▶ ミルセラ注シリンジ75 μ g (採用) (劇)生 (劇)生

Mircera 75 μ g0.3mL/筒 [劇)生] (劇)生
〔貯法〕2～8℃

▶ ミルセラ注シリンジ150 μ g (採用) (劇)生 (劇)生

Mircera 150 μ g0.3mL/筒
〔貯法〕2～8℃

【効】腎性貧血

【用】(注)〈血液透析患者〉(1) 初回用量：1回50 μ gを2週に1回静注。(2) エリスロポエチン (エポエチンアルファ (遺伝子組換え), エポエチン ベータ (遺伝子組換え) 等) 製剤からの切替え初回用量：1回100 μ g又は150 μ gを4週に1回静注。(3) 維持用量：貧血改善効果が得られたら、1回25～250 μ gを4週に1回静注。いずれの場合も1回250 μ gまで

〈腹膜透析患者及び保存期慢性腎臓病患者〉(1) 初回用量：1回25 μ gを2週に1回皮下又は静注。(2) エリスロポエチン (エポエチンアルファ (遺伝子組換え), エポエチン ベータ (遺伝子組換え) 等) 製剤からの切替え初回用量：1回100 μ g又は150 μ gを4週に1回皮下又は静注。(3) 維持用量：貧血改善効果が得られたら、1回25～250 μ gを4週に1回皮下又は静注。いずれの場合も1回250 μ gまで

【禁】本剤の成分又はエリスロポエチン製剤・ダルベポエチン アルファ製剤に過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎児への移行。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。動物：乳汁中へ移行

.....
(エルカトニン)

▶ エルシトニン注40単位 (採用) (劇)生

Elcitonin 40エルカトニン単位1mL/管
〔旭化成〕

【効】①高カルシウム血症。②骨ペー
ジェット病

【用】(注) ①1回40エルカトニン単位を1日2回朝晩に筋注又は点滴静注。点滴静注においては希釈後速やかに使用し、1～2時間かけて注入。②1回40エルカトニン単位を1日1回筋注

【禁】本剤の成分に対し過敏症、妊娠末期

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。安全性未確立。妊娠末期は投与禁止。動物：妊娠末期の投与で血清カルシウムの急激な低下、テタニー様症状。授乳婦：有益性と危険性より判断。安全性未確立。動物：乳汁分泌量が減少し、新生児の体重増加抑制

.....
(オザグレルナトリウム)

▶ オザグレルNa静注液40mg「日医工」(採用) (後)

Ozagrel sodium 40mg4mL/管 [日医工]

【効】①クモ膜下出血術後の脳血管攣縮およびこれに伴う脳虚血症状の改善。②脳血栓症 (急性期) に伴う運動障害の改善

【用】(注) ①1日量80mgを適当量の電解質液又は糖液で希釈し、24時間かけて持続静注。クモ膜下出血術後早期に開始し、2週間持続投与することが望ましい。②1回量80mgを適当量の電解質液又は糖液で希釈し、2時間かけて1日朝夕2回の持続静注を約2週間行う

【禁】出血している患者 (出血性脳梗塞、硬膜外出血、脳内出血又は原発性

脳室内出血を合併)、重篤な意識障害を伴う大梗塞、脳塞栓症、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

.....
(ガベキサートメシル酸塩)

▶ **ガベキサートメシル酸塩注射液500mg「タカタ」(採用)** (後) (劇)

Gabexate mesilate 500mg/瓶 [高田]

【先発品】注射液エフオーワイ500

【効】汎発性血管内血液凝固症

【用】(注) 1日量20～39mg/kgの範囲内で24時間かけて持続静注

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：大量投与禁止。動物：大量投与で胎児体重の増加抑制

.....
(カモスタットメシル酸塩)

▶ **フオイパン錠100mg (院外専)**

Foipan 100mg/錠 [小野]

▶ **カモスタットメシル酸塩錠100mg「日医工」(採用)** (後)

Camostat mesilate 100mg/錠 [日医工]

【先発品】フオイパン錠100mg

【効】①慢性膵炎における急性症状の緩解。②術後逆流性食道炎

【用】(内) ①1日量600mgを3回に分割。②1日量300mgを3回に分割し食後

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：大量投与禁止。動物：大量投与で胎児体重の増加抑制

.....
(グセルクマブ (遺伝子組換え))

▶ **トレムフィア皮下注100mgシリンジ (採用)** (劇) (生)

Tremfya 100mg1mL/筒 [ヤンセン]

【貯法】2～8℃

【効】既存治療で効果不十分な次記疾

患：尋常性乾癬、関節症性乾癬、膿疱性乾癬、乾癬性紅皮症、掌跖膿疱症

【用】(注) 1回100mgを初回、4週後、以降8週間隔で皮下投与

【警告】〈効能共通〉

1.1 本剤は結核等の感染症を含む緊急時に十分に対応できる医療施設において、本剤についての十分な知識と適応疾患の治療に十分な知識・経験をもつ医師のもとで、本剤による治療の有益性が危険性を上回ることと判断される患者のみに使用すること。本剤は感染症のリスクを増大させる可能性があり、また結核の既往歴を有する患者では結核を活性化させる可能性がある。また、本剤との関連性は明らかではないが、悪性腫瘍の発現が報告されている。治療開始に先立ち、本剤が疾病を完治させる薬剤でないことも含め、本剤の有効性及び危険性を患者に十分説明し、患者が理解したことを確認した上で治療を開始すること。[2.1 参照][2.2 参照][8.1 参照][8.2 参照][8.5 参照][9.1.1 参照][9.1.2 参照][11.1.1 参照][15.1.3 参照]

1.2 重篤な感染症

ウイルス、細菌及び真菌等による重篤な感染症が報告されているため、十分な観察を行うなど感染症の発症に注意し、本剤投与後に感染の徴候又は症状があらわれた場合には、直ちに担当医に連絡するよう患者を指導すること。[2.1 参照][8.1 参照][9.1.1 参照][11.1.1 参照]

〈尋常性乾癬、関節症性乾癬、膿疱性乾癬、乾癬性紅皮症〉

1.3 本剤の治療を開始する前に、光線療法を含む既存の全身療法(生物製剤を除く)の適用を十分に勘案

39. その他の代謝性医薬品

すること。

〈掌蹠膿疱症〉

1.4 本剤の治療を開始する前に、光線療法を含む既存の療法の適用を十分に勘案すること

【禁】重篤な感染症、活動性結核、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎児への移行。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

.....
(シクロスポリン)

▶ **ネオラル25mgカプセル (採用)** (劇)

Neoral 25mg/Cap [ノバルティス]
(ハイリスク)

【効】次記の臓器移植における拒絶反応の抑制：①腎移植、②肝移植、③心移植・肺移植・脾移植、④小腸移植、⑤骨髄移植における拒絶反応及び移植片対宿主病の抑制、⑥ベーチェット病(眼症状のある場合)、及びその他の非感染性ぶどう膜炎(既存治療で効果不十分であり、視力低下のおそれのある活動性の中間部又は後部の非感染性ぶどう膜炎に限る)、⑦尋常性乾癬(皮疹が全身の30%以上に及ぶものあるいは難治性の場合)、膿疱性乾癬、乾癬性紅皮症、関節症性乾癬、⑧再生不良性貧血、赤芽球癆、⑨ネフローゼ症候群(頻回再発型あるいはステロイドに抵抗性を示す場合)、⑩全身型重症筋無力症(胸腺摘出後の治療において、ステロイド剤の投与が効果不十分、又は副作用により困難な場合)、⑪アトピー性皮膚炎(既存治療で十分な効果が得られない患者)

【用】(内) ①移植1日前から1日量9～12mg/kgを1日2回に分割し、以後1日2

mg/kgずつ減量。維持量は1日量4～6mg/kgを標準。②移植1日前から1日量14～16mg/kgを1日2回に分割。以後徐々に減量し、維持量は1日量5～10mg/kgを標準。③移植1日前から1日量10～15mg/kgを1日2回に分割。以後徐々に減量し、維持量は1日量2～6mg/kgを標準。④1日量14～16mg/kgを1日2回に分割。以後徐々に減量し、維持量は1日量5～10mg/kgを標準。移植1日前からシクロスポリン注射剤で投与を開始し、内服可能となった後はできるだけ速やかに経口投与に切り換える。⑤移植1日前から1日量6～12mg/kgを1日2回に分割し、3～6か月間継続し、その後徐々に減量し中止。⑥1日量5mg/kgを1日2回に分割開始し、以後1か月毎に1日1～2mg/kgずつ減量又は増量。維持量は1日量3～5mg/kgを標準。⑦1日量5mg/kgを2回に分割。効果がみられた場合は1か月毎に1日1mg/kgずつ減量し、維持量は1日量3mg/kgを標準。⑧1日量6mg/kgを1日2回に分割。⑨次記の用量を1日2回に分割。1) 頻回再発型の症例：1日量1.5mg/kg。小児の場合には1日量2.5mg/kg。2) ステロイドに抵抗性を示す症例：1日量3mg/kg。小児の場合には1日量5mg/kg。⑩1日量5mg/kgを1日2回に分割。効果がみられた場合は徐々に減量し、維持量は3mg/kgを標準。⑪1日量3mg/kgを1日2回に分割。1日量5mg/kgまで

【警告】1.1 臓器移植における本剤の投与は、免疫抑制療法及び移植患者の管理に精通している医師又はその指導のもとで行うこと。

1.2 アトピー性皮膚炎における本剤の投与は、アトピー性皮膚炎の治療に精通している医師のもとで、患

者又はその家族に有効性及び危険性を予め十分説明し、理解したことを確認した上で投与を開始すること。

[9.7.1 参照]

1.3 本剤はサンディミュン（内用液又はカプセル）と生物学的に同等ではなく、バイオアベイラビリティが向上しているため、サンディミュンから本剤に切り換える際には、シクロスポリンの血中濃度（AUC、Cmax）の上昇による副作用の発現に注意すること。特に、高用量での切り換え時には、サンディミュンの投与量を上回らないようにするなど、注意すること。十分なサンディミュン使用経験を持つ専門医のもとで行うこと。

一方、本剤からサンディミュンへの切り換えについては、シクロスポリンの血中濃度が低下することがあるので、原則として切り換えを行わないこと。特に移植患者では、用量不足によって拒絶反応が発現するおそれがある。[7.1 参照]、[8.2 参照]、[16.1.1 参照]、[16.1.2 参照]

【禁】本剤の成分に対し過敏症、タクロリムス（外用剤を除く）、ピタバスタチン、ロスバスタチン、ボセンタン、アリスキレン、アスナプレビル、パニプレビル、グラゾプレビル、ペマフィブラートを投与中、肝臓又は腎臓に障害のある患者で、コルヒチンを服用中、生ワクチンを接種しないこと

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：催奇形作用、難産、周産期死亡。ヒトで胎盤を通過。早産及び児への影響（低出生体重、先天奇形）。授乳婦：授乳しないことが望ましい。ヒト母乳中へ移行

.....
(精製ヒアルロン酸ナトリウム)

▶ **アルツディスポ関節注25mg**
(採用)

Artz 25mg2.5mL/筒 (科研)

▶ **ヒアルロン酸Na関節注25mg**
「サワイ」(採用) (後)

Sodium hyaluronate 25mg2.5mL/管
(沢井)

【先発品】アルツ関節注25mg

【効】①変形性膝関節症、肩関節周囲炎、②関節リウマチにおける膝関節痛（次記(1)～(4)の基準を全て満たす場合に限る)(1)抗リウマチ薬等による治療で全身の病勢がコントロールできていても膝関節痛のある場合。(2)全身の炎症症状がCRP値として10mg/dL以下の場合。(3)膝関節の症状が軽症から中等症の場合。(4)膝関節のLarsen X線分類がGradeIからGradeIIIの場合

【用】(注) ①1回25mgを1週間ごとに連続5回膝関節腔内又は肩関節（肩関節腔、肩峰下滑液包又は上腕二頭筋長頭腱腱鞘）内に投与。②1回25mgを1週間毎に連続5回膝関節腔内に投与。関節内に投与するので、嚴重な無菌的操作のもとに行うこと

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。安全性未確立。授乳婦：授乳禁止。動物で乳汁移行

.....
(セクキヌマブ（遺伝子組換え）)

▶ **コセンティクス皮下注150mg[△]**
ン (採用) (劇生)

Cosentyx 150mg1mL/キット
(ノバルティス)

【貯法】2～8℃

【効】既存治療で効果不十分な次記疾

39. その他の代謝性医薬品

患：①尋常性乾癬、②関節症性乾癬、③膿疱性乾癬、④強直性脊椎炎、⑤X線基準を満たさない体軸性脊椎関節炎

【用】(注) ①②③1回300mgを、初回、1週後、2週後、3週後、4週後に皮下投与し、以降4週間の間隔で皮下投与。また、体重により1回150mgを投与可。6歳以上の小児には、体重50kg未満には1回75mg、体重50kg以上には1回150mg、初回、1週後、2週後、3週後、4週後に皮下投与、以降、4週間の間隔で皮下投与。体重50kg以上では、状態に応じて1回300mgを投与できる。④⑤1回150mgを、初回、1週後、2週後、3週後、4週後に皮下投与し、以降、4週間の間隔で皮下投与

【警告】1.1 本剤は結核等の感染症を含む緊急時に十分に対応できる医療施設において、本剤についての十分な知識と適応疾患の治療に十分な知識・経験をもつ医師のもとで、本剤による治療の有益性が危険性を上回ると判断される症例のみに使用すること。

本剤は感染のリスクを増大させる可能性があり、また結核の既往歴を有する患者では結核を活動化させる可能性がある。また、本剤との関連性は明らかではないが、悪性腫瘍の発現が報告されている。治療開始に先立ち、本剤が疾病を完治させる薬剤でないことも含め、本剤の有効性及び危険性を患者に十分説明し、患者が理解したことを確認した上で治療を開始すること。[8.1 参照]、[8.2 参照]、[8.3 参照]、[9.1.1 参照]、[9.1.2 参照]、[15.1.3 参照]

1.2 重篤な感染症

ウイルス、細菌及び真菌等による重

篤な感染症が報告されているため、十分な観察を行うなど感染症の発症に注意し、本剤投与後に感染の徴候又は症状があらわれた場合には、直ちに主治医に連絡するよう患者を指導すること。[8.1 参照]、[8.2 参照]、[9.1.1 参照]、[9.1.2 参照]、[11.1.1 参照]

1.3 本剤の治療を開始する前に、適応疾患の既存治療の適用を十分に勘案すること。[5.1 参照]、[5.2 参照]、[5.3 参照]

【禁】重篤な感染症、活動性結核、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。動物：胎児への移行。授乳婦：授乳禁止、動物：乳汁中へ移行

……………
(ゾレドロン酸水和物)

▶ **ゾレドロン酸点滴静注液4mg
/100mLバッグ「ファイザー」
(採用) 後** (製)

Zoledronic acid 4mg100mL/袋

(マイラン)

(ハイリスク)

【効】①悪性腫瘍による高カルシウム血症。②多発性骨髄腫による骨病変及び固形癌骨転移による骨病変

【用】(注) ①4mgを15分以上かけて点滴静注。再投与が必要な場合、初回投与による反応を確認するために少なくとも1週間の投与間隔をおく。②4mgを15分以上かけて3～4週間間隔で点滴静注

【警告】1. 本剤は点滴静脈内注射のみに用いること。また、投与は必ず15分間以上かけて行うこと。[5分間で点滴静脈内注射した外国の臨床試験で、急性腎障害が発現した例が報

告されている.]

2. 悪性腫瘍による高カルシウム血症患者に本剤を投与する場合には、高カルシウム血症による脱水症状を是正するため、輸液過量負荷による心機能への影響を留意しつつ十分な補液治療を行った上で投与すること

【禁】本剤の成分又は他のビスホスホン酸塩に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：催奇形性、妊娠後期・分娩期の母動物の死亡、妊娠する可能性のある婦人には、有益性と危険性より判断（ビスホスホネート系薬剤は骨基質に取り込まれた後に全身循環へ徐々に放出される）。授乳婦：授乳禁止、(類薬)動物で乳汁移行

.....
(ゾレドロン酸水和物)

▶リクラスト点滴静注液5mg (採用) (㉞)

Reclast 5mg100mL/瓶 (旭化成)

【効】骨粗鬆症

【用】(注) 1年に1回ゾレドロン酸として5mgを15分以上かけて点滴静注

【警告】急性腎障害を起こすことがあるため、以下の点に注意すること。

[11.1.1 参照]

各投与前には、腎機能（クレアチニンクリアランス等）、脱水状態（高熱、高度な下痢及び嘔吐等）及び併用薬（腎毒性を有する薬剤、利尿剤）について、問診・検査を行うなど患者の状態を十分に確認し、本剤投与の適否を判断すること。[8.1 参照][10.2 参照]

投与時には、点滴時間が短いと急性腎障害の発現リスクが高くなることから、必ず15分間以上かけて点滴静

脈内投与すること。[14.1.1 参照] 急性腎障害の発現は主に投与後早期に認められているため、腎機能検査を行うなど、患者の状態を十分に観察すること。[8.1 参照]

【禁】本剤の成分又は他のビスホスホネート製剤に対し過敏症、重度の腎機能障害（クレアチニンクリアランス35mL/min未満）、脱水状態（高熱、高度な下痢及び嘔吐等）、低カルシウム血症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物で催奇形性、妊娠後期・分娩期の母動物の死亡。ビスホスホネート系薬剤は骨基質に取り込まれた後に全身循環へ徐々に放出されるので、妊娠する可能性のある女性には、有益性と危険性より判断。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考慮。動物で乳汁移行

.....
(タクロリムス水和物)

▶プログラフカプセル0.5mg (採用) (㉞)

Prograf 0.5mg/Cap (アステラス)

(ハイリスク)

▶プログラフカプセル1mg (採用) (㉞)

Prograf 1mg/Cap

(ハイリスク)

【効】次の臓器移植における拒絶反応の抑制：①腎移植。②肝移植。③心移植。④肺移植。⑤脾移植。⑥小腸移植。⑦骨髄移植における拒絶反応及び移植片対宿主病の抑制。⑧重症筋無力症。⑨関節リウマチ（既存治療で効果不十分な場合に限る）。⑩ループス腎炎（ステロイド剤投与が効果不十分、又は副作用により困難な場合）。⑪難治性（ステロイド抵抗性、ステロイド

39. その他の代謝性医薬品

依存性)の活動期潰瘍性大腸炎(中等症～重症に限る)。(12)多発性筋炎・皮膚筋炎に合併する間質性肺炎

【用】(内) ①移植2日前より1回0.15mg/kg1日2回,術後初期には1回0.15mg/kg1日2回,以後漸減,維持量1回0.06mg/kg1日2回。②初期1回0.15mg/kg1日2回,以後漸減,維持量1日0.10mg/kg。③初期1回0.03～0.15mg/kg1日2回。拒絶反応発現後に投与開始する場合,1回0.075～0.15mg/kg1日2回。以後漸減,有効最小量で維持。④初期1回0.05～0.15mg/kg1日2回。以後漸減,有効最小量で維持。⑤⑥初期1回0.15mg/kg1日2回以後漸減,有効最小量で維持。⑦移植1日前より1回0.06mg/kg1日2回,移植初期には1回0.06mg/kg1日2回,以後漸減。移植片対宿主病発現後に投与開始する場合には1回0.15mg/kg1日2回。⑧1日1回3mg夕食後。⑨1回3mg,1日1回夕食後。高齢者は1.5mg1日1回夕食後から開始し3mgまで。⑩1日1回3mg夕食後。⑪1回0.025mg/kg,1日2回朝夕食後。以後2週間,目標血中トラフ値を10～15ng/mLとして調節。2週以降は,目標トラフ値を5～10ng/mLとして調節。⑫初期には1回0.0375mg/kgを1日2回朝食後及び夕食後。以後,目標血中トラフ濃度を5～10ng/mLとし,血中トラフ濃度をモニタリングしながら投与量を調節

【警告】(効能共通)

1.1 本剤の投与において,重篤な副作用(腎不全,心不全,感染症,全身痙攣,意識障害,脳梗塞,血栓性微小血管障害,汎血球減少症等)により,致命的な経過をたどることがあるので,緊急時に十分に措置できる医療施設及び本剤についての十分な知識と経験を有する医師が使用

すること。

1.2 顆粒とカプセルの生物学的同等性は検証されていないので,切り換え及び併用に際しては,血中濃度を測定することにより製剤による吸収の変動がないことを確認すること。[16.1.10 参照]

〈臓器移植〉

1.3 本剤の投与は,免疫抑制療法及び移植患者の管理に精通している医師又はその指導のもとで行うこと。

〈関節リウマチ〉

1.4 関節リウマチ治療に精通している医師のみが使用するとともに,患者に対して本剤の危険性や本剤の投与が長期にわたることなどを予め十分説明し,患者が理解したことを確認した上で投与すること。また,何らかの異常が認められた場合には,服用を中止するとともに,直ちに医師に連絡し,指示を仰ぐよう注意を与えること。

〈ループス腎炎〉

1.5 本剤の投与は,ループス腎炎の治療に十分精通している医師のもとで行うこと。

〈多発性筋炎・皮膚筋炎に合併する間質性肺炎〉

1.6 本剤の投与は,多発性筋炎・皮膚筋炎に合併する間質性肺炎の治療法に十分精通している医師のもとで行うこと

【禁】本剤の成分に対し過敏症,シクロスポリン・ボセンタン・カリウム保持性利尿剤投与中,生ワクチンを接種しないこと

【妊婦】妊婦:有益性と危険性より判断。動物:催奇形作用,胎児毒性。ヒトで胎盤を通過。妊娠中において,早

産及び児への影響（低出生体重，先天奇形，高カリウム血症，腎機能障害），授乳婦：授乳しないことが望ましい，ヒト母乳中へ移行

.....
 (ダルベポエチンアルファ（遺伝子組換え）)

▶ **ダルベポエチンアルファ注**
30 μ gシリンジ「KKF」(採用)

後 (製) 生

Darbepoetin alfa 30 μ g0.5mL/筒
 (協和キリン)

【貯法】2～8℃

【先発品】ネスプ注射液30 μ gプラシリンジ

▶ **ダルベポエチンアルファ注**
60 μ gシリンジ「KKF」(採用)

後 (製) 生

Darbepoetin alfa 60 μ g0.5mL/筒

【貯法】2～8℃

【先発品】ネスプ注射液60 μ gプラシリンジ

▶ **ダルベポエチンアルファ注**
120 μ gシリンジ「KKF」(採用)

後 (製) 生

Darbepoetin alfa 120 μ g0.5mL/筒

【貯法】2～8℃

【先発品】ネスプ注射液120 μ gプラシリンジ

【効】腎性貧血

【用】(注)〈血液透析患者〉初回用量：週1回20 μ gを静注，小児：週1回0.33 μ g/kg（最高20 μ g）を静注。

エリスロポエチン〔エポエチン アルファ（遺伝子組換え），エポエチン ベータ（遺伝子組換え）等〕製剤からの切替え初回用量：週1回15～60 μ gを静注。

維持用量：貧血改善効果が得られたら，週1回15～60 μ gを静注，週1回投

与で貧血改善が維持されている場合には，その時点での1回の投与量の2倍量を開始用量として，2週に1回投与に変更し，2週に1回30～120 μ gを静注可。小児：貧血改善効果が得られたら，週1回5～60 μ gを静注，週1回投与で貧血改善が維持されている場合には，その時点での1回の投与量の2倍量を開始用量として，2週に1回投与に変更し，2週に1回10～120 μ gを静注可，いずれの場合も1回180 μ gまで。

〈腹膜透析患者及び保存期慢性腎臓病患者〉初回用量：2週に1回30 μ gを皮下注又は静注，小児：2週に1回0.5 μ g/kg（最高30 μ g）を皮下注又は静注。

エリスロポエチン〔エポエチン アルファ（遺伝子組換え），エポエチン ベータ（遺伝子組換え）等〕製剤からの切替え初回用量：2週に1回30～120 μ gを皮下注又は静注，小児：2週に1回10～60 μ gを皮下注又は静注。

維持用量：貧血改善効果が得られたら，2週に1回30～120 μ gを皮下注又は静注，2週に1回投与で貧血改善が維持されている場合には，その時点での1回の投与量の2倍量を開始用量として，4週に1回投与に変更し，4週に1回60～180 μ gを皮下注又は静注可。小児：貧血改善効果が得られたら，2週に1回5～120 μ gを皮下注又は静注，2週に1回投与で貧血改善が維持されている場合には，その時点での1回の投与量の2倍量を開始用量として，4週に1回投与に変更し，4週に1回10～180 μ gを皮下注又は静注可，いずれの場合も1回180 μ gまで

【禁】本剤の成分又はエリスロポエチン製剤に過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望，有益性と危険性より判断，安全性未確立，動

39. その他の代謝性医薬品

物：胎児・出生児の発育の遅延。授乳婦：授乳禁止，安全性未確立。動物：乳汁移行

.....
(ダルベポエチンアルファ (遺伝子組換え))

▶ ネスプ注射液60 μ g プラシリンジ (採用) (劇)生

Nesp 60 μ g0.5mL/筒 [協和キリン]
〔貯法〕2～8℃

▶ ネスプ注射液120 μ g プラシリンジ (採用) (劇)生

Nesp 120 μ g0.5mL/筒
〔貯法〕2～8℃

【効】①腎性貧血②骨髄異形成症候群に伴う貧血

【用】(注) ①〈血液透析患者〉初回用量：週1回20 μ gを静注。小児：週1回0.33 μ g/kg (最高20 μ g)を静注。

エリスロポエチン〔エポエチン アルファ (遺伝子組換え)，エポエチン ベータ (遺伝子組換え)等〕製剤からの切替え初回用量：週1回15～60 μ gを静注。

維持用量：貧血改善効果が得られたら，週1回15～60 μ gを静注。週1回投与で貧血改善が維持されている場合には，その時点での1回の投与量の2倍量を開始用量として，2週に1回投与に変更し，2週に1回30～120 μ gを静注可。小児：貧血改善効果が得られたら，週1回5～60 μ gを静注。週1回投与で貧血改善が維持されている場合には，その時点での1回の投与量の2倍量を開始用量として，2週に1回投与に変更し，2週に1回10～120 μ gを静注可。1回180 μ gまで。

〈腹膜透析患者及び保存期慢性腎臓病患者〉初回用量：2週に1回30 μ gを皮下注又は静注。小児：2週に1回0.5 μ g/

kg (最高30 μ g)を皮下注又は静注。エリスロポエチン〔エポエチン アルファ (遺伝子組換え)，エポエチン ベータ (遺伝子組換え)等〕製剤からの切替え初回用量：2週に1回30～120 μ gを皮下注又は静注。小児：2週に1回10～60 μ gを皮下注又は静注。

維持用量：貧血改善効果が得られたら，2週に1回30～120 μ gを皮下注又は静注。2週に1回投与で貧血改善が維持されている場合には，その時点での1回の投与量の2倍量を開始用量として，4週に1回投与に変更し，4週に1回60～180 μ gを皮下注又は静注可。小児：貧血改善効果が得られたら，2週に1回5～120 μ gを皮下注又は静注。2週に1回投与で貧血改善が維持されている場合には，その時点での1回の投与量の2倍量を開始用量として，4週に1回投与に変更し，4週に1回10～180 μ gを皮下注又は静注可。1回180 μ gまで②週1回240 μ gを皮下投与

【禁】本剤の成分又はエリスロポエチン製剤に過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望，有益性と危険性より判断，安全性未確立。動物：胎児・出生児の発育の遅延。授乳婦：授乳禁止，安全性未確立。動物：乳汁移行

.....
(デノスマブ (遺伝子組換え))

▶ プラリア皮下注60mg シリンジ (採用) (劇)生

Pralia 60mg1mL/筒 [第一三共]
(ハイリスク)

〔貯法〕禁凍結，2～8℃

【効】①骨粗鬆症。②関節リウマチに伴う骨びらんの進行抑制

【用】(注) ①60mgを6か月に1回，皮下注。②60mgを6か月に1回，皮下注。6

か月に1回の投与においても、骨びらんの進行が認められる場合には、3か月に1回、皮下注

【禁】本剤の成分に対し過敏症、低カルシウム血症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠可能な女性に対しては、本剤投与中及び最終投与後一定期間は適切な避妊を行うよう指導。動物：死産の増加、出生児の分娩後死亡の増加、骨・歯の異常、末梢リンパ節の欠損。授乳婦：治療上の有益性及び母乳栄養の有用性を考慮し、授乳の継続または中止を検討すること。ヒトIgGは乳汁中へ移行

.....
(デノスマブ (遺伝子組換え))

▶**ランマーク皮下注120mg (採用)** (製生)

Ranmark 120mg/1.7mL/瓶 [第一三共]

(ハイリスク)

【貯法】禁凍結，2～8℃

【効】①多発性骨髄腫による骨病変及び固形癌骨転移による骨病変。②骨巨細胞腫

【用】(注) ①120mgを4週間に1回、皮下注。②120mgを第1日、第8日、第15日、第29日、その後は4週間に1回、皮下注

【警告】(効能共通)

1.1 本剤の治療開始後数日から、重篤な低カルシウム血症があらわれることがあり、死亡に至った例が報告されている。本剤の投与に際しては、頻回に血液検査を行い、観察を十分に行うこと。本剤による重篤な低カルシウム血症の発現を軽減するため、血清補正カルシウム値が高値でない限り、カルシウム及びビタミンDの経口補充のもとに本剤を投与

すること。

1.2 重度の腎機能障害患者では低カルシウム血症を起こすおそれが高いため、慎重に投与すること。

1.3 本剤投与後に低カルシウム血症が認められた場合には、カルシウム及びビタミンDの経口投与に加えて、緊急を要する場合には、カルシウムの点滴投与を併用するなど、適切な処置を速やかに行うこと。

〈骨巨細胞腫〉

1.4 本剤の投与は、緊急時に十分対応できる医療施設において、骨巨細胞腫の診断及び治療に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤の投与が適切と判断される症例についてのみ行うこと

【禁】本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠可能な女性に対しては、本剤投与中及び最終投与後一定期間は適切な避妊を行うよう指導。動物：死産の増加、出生児の分娩後死亡の増加、骨・歯の異常、末梢リンパ節の欠損。授乳婦：治療上の有益性及び母乳栄養の有用性を考慮し、授乳の継続または中止を検討すること。ヒトIgGは乳汁中へ移行

.....
(ナファモスタットメシル酸塩)

▶**ナファモスタットメシル酸塩注射用10mg「MEEK」(採用)**

(後) (製)

Nafamostat 10mg/瓶 [小林化工]

【貯法】遮光

【先発品】注射用フサン10

【効】①膵炎の急性症状 (急性膵炎、慢性膵炎の急性増悪、術後の急性膵炎、膵管造影後の急性膵炎、外傷性膵炎)の改善。②汎発性血管内血液凝固症

39. その他の代謝性医薬品

(DIC). ③出血性病変又は出血傾向を有する患者の血液体外循環時の灌流血液の凝固防止(血液透析及びプラスマフェレーシス)

【用】(注) ①1回10mgを5%ブドウ糖注射液500mLに溶解し、約2時間前後かけて1日1～2回点滴静注. ②1日量を5%ブドウ糖注射液1,000mLに溶解し、0.06～0.20mg/kg/時を24時間かけて静脈内に持続注入. ③体外循環開始に先だち、20mgを生理食塩液500mLに溶解した液で血液回路内の洗浄・充填を行い、体外循環開始後は、20～50mg/時を5%ブドウ糖注射液に溶解し、抗凝固剤注入ラインより持続注入

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立. 動物：大量投与で胎児死亡率の増加、体重増加抑制、分娩率の低下. 授乳婦：授乳禁止、動物：母乳中への代謝物の移行

.....
(ナファモスタットメシル酸塩)

▶**ナファモスタットメシル酸塩
注射用50mg「MEEK」(採用)**

後 ㊦

Nafamostat 50mg/瓶 〔小林化工〕

〔貯法〕遮光

〔先発品〕注射用フサン50

【効】①汎発性血管内血液凝固症(DIC). ②出血性病変又は出血傾向を有する患者の血液体外循環時の灌流血液の凝固防止(血液透析及びプラスマフェレーシス)

【用】(注) ①1日量を5%ブドウ糖注射液1,000mLに溶解し、0.06～0.20mg/kg/時を24時間かけて静脈内に持続注入. ②体外循環開始に先だち、20mgを生理食塩液500mLに溶解した液で血液回路内の洗浄・充填を行い、体外循環

開始後は、20～50mg/時を5%ブドウ糖注射液に溶解し、抗凝固剤注入ラインより持続注入

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立. 動物：大量投与で胎児死亡率の増加、体重増加抑制、分娩率の低下. 授乳婦：授乳禁止、動物：母乳中への代謝物の移行

.....
(バゼドキシフェン酢酸塩)

▶**ビビアント錠20mg (採用)**

Viviant 20mg/錠 〔ファイザー〕

【効】閉経後骨粗鬆症

【用】(内) 1日1回20mg

【禁】深部静脈血栓症・肺塞栓症・網膜静脈血栓症等の静脈血栓塞栓症又はその既往歴、長期不動状態(術後回復期、長期安静期等)、抗リン脂質抗体症候群、妊婦又は妊娠している可能性、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止. 本剤投与中に、妊娠した場合、胎児に悪影響を及ぼす可能性があることを、あらかじめ説明しておくこと. 本剤投与中に妊娠した場合は、直ちに本剤を中止. 動物：流産及び胎児の心奇形(心室中隔欠損)及び骨格異常(脊柱又は頭蓋骨における骨化遅延あるいは奇形)の発生増加、生存児数の減少及び胎児の体重減少. 授乳婦：授乳を避けさせること. ヒト母乳中へ移行するかどうかは不明

.....
(バダデュスタット)

▶**バフセオ錠150mg (院外専)** ㊦

Vafseo 150mg/錠 〔田辺三菱〕

▶**バフセオ錠300mg (院外専)** ㊦

Vafseo 300mg/錠

【効】腎性貧血

【用】(内) 1回300mgを開始用量とし、1日1回。最高用量は1日1回600mgまで

【警告】本剤投与中に、脳梗塞、心筋梗塞、肺塞栓等の重篤な血栓塞栓症があらわれ、死亡に至るおそれがある。本剤の投与開始前に、脳梗塞、心筋梗塞、肺塞栓等の合併症及び既往歴の有無等を含めた血栓塞栓症のリスクを評価した上で、本剤の投与の可否を慎重に判断すること。また、本剤投与中は、患者の状態を十分に観察し、血栓塞栓症が疑われる徴候や症状の発現に注意すること。血栓塞栓症が疑われる症状があらわれた場合には、速やかに医療機関を受診するよう患者を指導すること。

[11.1.1 参照]

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物で本剤又はその代謝物の胎盤通過性、母動物の体重増加抑制及び摂餌量の低値に伴う胎児体重の低値及び骨化不全。授乳婦：授乳しないことが望ましい。動物で本剤又はその代謝物が乳汁中へ移行、出生時から離乳後初期まで出生児体重の有意な低値

(バリシチニブ)

▶**オルミエント錠2mg (採用)** (劇)
Olumiant 2mg/錠

(日本イーライリリー)

(ハイリスク)

▶**オルミエント錠4mg (採用)** (劇)
Olumiant 4mg/錠

(ハイリスク)

【備】関節リウマチまたはアトピー性皮膚炎に対して使用する場合は要時購入薬として扱う

【効】①既存治療で効果不十分な次記疾患：関節リウマチ（関節の構造的損傷

の防止を含む）。アトピー性皮膚炎。
注）アトピー性皮膚炎については最適用推進ガイドライン対象。② SARS-CoV-2による肺炎（ただし、酸素吸入を要する患者に限る）。注）最適用推進ガイドライン対象

【用】(内) ①1回4mgを1日1回。患者の状態に応じて2mgに減量。②レムデシビルとの併用において4mgを1日1回。総投与期間は14日間まで

【警告】〈効能共通〉1.1 本剤投与により、結核、肺炎、敗血症、ウイルス感染等による重篤な感染症の新たな発現もしくは悪化等が報告されており、本剤との関連性は明らかではないが、悪性腫瘍の発現も報告されている。本剤が疾病を完治させる薬剤でないことも含め、これらの情報を患者に十分説明し、患者が理解したことを確認した上で、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。

また、本剤投与により重篤な副作用が発現し、致死的な経過をたどった症例が報告されているので、緊急時の対応が十分可能な医療施設及び医師が使用すること。また、本剤投与後に有害事象が発現した場合には、主治医に連絡するよう患者に注意を与えること。[1.2.1 参照]、[1.2.2 参照]、[2.2 参照]、[2.3 参照]、[2.5 参照]、[8.1 参照]、[8.2 参照]、[9.1.1 参照]、[9.1.2 参照]、[9.1.3 参照]、[11.1.1 参照]、[15.1.1 参照]、[15.1.2 参照]、[15.1.3 参照]

1.2 感染症

1.2.1 重篤な感染症

敗血症、肺炎、真菌感染症を含む日和見感染症等の致死的な感染症が報

39. その他の代謝性医薬品

告されているため、十分な観察を行うなど感染症の発症に注意すること。[1.1 参照]、[2.2 参照]、[8.1 参照]、[9.1.1 参照]、[9.1.3 参照]、[11.1.1 参照]、[15.1.1 参照]

1.2.2 結核

播種性結核（粟粒結核）及び肺外結核（脊椎、リンパ節等）を含む結核が報告されている。結核の既感染者では症状の顕在化及び悪化のおそれがあるため、本剤投与に先立って結核に関する十分な問診及び胸部X線検査に加え、インターフェロγγ遊離試験又はツベルクリン反応検査を行い、適宜胸部CT検査等を行うことにより、結核感染の有無を確認すること。結核の既往歴を有する患者及び結核の感染が疑われる患者には、結核等の感染症について診療経験を有する医師と連携の下、原則として本剤投与前に適切な抗結核薬を投与すること。ツベルクリン反応検査等の検査が陰性の患者において、投与後活動性結核が認められた例も報告されている。[1.1 参照]、[2.3 参照]、[8.2 参照]、[9.1.2 参照]、[11.1.1 参照]

1.3 本剤についての十分な知識と適応疾患の治療の知識・経験をもつ医師が使用すること。
〈関節リウマチ〉

1.4 本剤の治療を行う前に、少なくとも1剤の抗リウマチ薬等の使用を十分勘案すること

【禁】〈効能共通〉 本剤の成分に対し過敏症、活動性結核、好中球数が500/mm³未満、妊婦又は妊娠している可能性、〈関節リウマチ、アトピー性皮膚炎〉重篤な感染症（敗血症等）、重度

の腎機能障害、リンパ球数が500/mm³未満、ヘモグロビン値が8g/dL未満、〈SARS-CoV-2による肺炎〉透析患者又は末期腎不全（eGFRが15mL/分/1.73m²未満）、リンパ球数が200/mm³未満

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠可能な女性には、本剤投与中及び本剤投与終了後少なくとも1月経周期は適切な避妊を行うよう指導。動物：催奇形性、受胎能、胎児の発達、出生児の体重への影響。授乳婦：本剤投与中は授乳しないことが望ましい。動物：乳汁中へ移行

……………
(ヒドロキシクロロキン硫酸塩)

▶プラケニル錠200mg（院外専）

毒

Plaqueni 200mg/錠 [サノフィ]



【効】皮膚エリテマトーデス、全身性エリテマトーデス

【用】(内) 200mg又は400mgを1日1回食後。但し、1日の投与量はブローカ式桂変法により求められる以下の理想体重に基づく用量とする。女性患者の理想体重(kg) = (身長(cm) - 100) × 0.85、男性患者の理想体重(kg) = (身長(cm) - 100) × 0.9。理想体重が31kg以上46kg未満：1日1回1錠(200mg)、46kg以上62kg未満：1日1回1錠(200mg)と1日1回2錠(400mg)を1日おきに、62kg以上：1日1回2錠(400mg)

【警告】1. 本剤の投与は、本剤の安全性及び有効性についての十分な知識とエリテマトーデスの治療経験をもち医師のもとで、本療法が適切と判断される患者についてのみ実施すること。

2. 本剤の投与により、網膜症等の重篤な眼障害が発現することがある。網膜障害に関するリスクは用量に依存して大きくなり、また長期に服用される場合にも網膜障害発現の可能性が高くなる。このため、本剤の投与に際しては、網膜障害に対して十分に対応できる眼科医と連携のもとに使用し、本剤投与開始時並びに本剤投与中は定期的に眼科検査を実施すること。【禁忌】、〈用法及び用量に関連する使用上の注意〉、「2. 重要な基本的注意」及び「4. 副作用」の項参照]

【禁】本剤の成分に対し過敏症、網膜症（但し、SLE網膜症を除く）あるいは黄斑症又はそれらの既往歴、6歳未満

【妊婦】妊婦：催奇形性・胎児毒性のリスクを有する可能性があることを十分に説明し理解を得た上で有益性と危険性より判断、安全性未確立。催奇形性・胎児毒性（出生児の発育遅延等）が発現する可能性。（類薬）遺伝毒性や生殖発生毒性、動物：胎盤通過、胎児の網膜に選択的に放射能が認められ、5か月間残存。授乳婦：授乳禁止。ヒト乳汁中へ移行。4-アミノキノリン化合物の毒性作用は乳児に対して極めて感受性が高い

.....
(ミゾリピン)

▶プレディニン錠50（採用）

Bredinin 50mg/錠 (旭化成)

(ハイリスク)

【効】①腎移植における拒否反応の抑制。②原発性糸球体疾患を原因とするネフローゼ症候群（副腎皮質ホルモン剤のみでは治療困難な場合に限る。また、頻回再発型のネフローゼ症候群を除く）。③ループス腎炎（持続性蛋白

尿、ネフローゼ症候群又は腎機能低下が認められ、副腎皮質ホルモン剤のみでは治療困難な場合に限る）。④関節リウマチ（過去の治療において、非ステロイド性抗炎症剤更に他の抗リウマチ薬の少なくとも1剤により十分な効果の得られない場合に限る）

【用】(内) ①初期量として2~3mg/kg相当量、維持量として1~3mg/kg相当量を1日量として、1日1~3回に分割。②③1回50mgを1日3回。本剤の使用以前に副腎皮質ホルモン剤が維持投与されている場合、その維持用量に本剤を上乗せして用いる。症状により副腎皮質ホルモン剤の用量は適宜減量。

④1回50mgを1日3回

【禁】本剤に対し重篤な過敏症、白血球数3000/mm³以下、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止、催奇形性を疑う症例あり。動物：催奇形作用。授乳婦：授乳禁止、安全性未確立

.....
(ミノドロム酸水和物)

▶リカルボン錠50mg（院外専） (小野)

Recalbon 50mg/錠

[小野]

【効】骨粗鬆症

【用】(内) 50mgを4週に1回、起床時に十分量（約180mL）の水（又はぬるま湯）とともに投与。服用後少なくとも30分は横にならず、飲食（水を除く）並びに他の薬剤の経口摂取も避けること

【禁】食道狭窄又はアカラシア（食道弛緩不能症）等の食道通過を遅延させる障害、服用時に上体を30分以上起こしていることができない、本剤の成分あるいは他のビスホスホネート系薬剤に対し過敏症、低カルシウム血症、妊婦又は妊娠している可能性

39. その他の代謝性医薬品

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：低カルシウム血症による分娩障害の結果と考えられる母動物の死亡並びに出生率の低下等。妊娠する可能性のある女性：有益性と危険性より判断（ビスホスホネート系薬剤は骨基質に取り込まれた後に全身循環へ徐々に放出される）。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。動物：乳汁移行

.....
(メトトレキサート)

▶ **リウマトレックスカプセル2mg** (採用) 劇

Rheumatex 2mg/Cap [ファイザー]
(ハイスク)

【効】①関節リウマチ。②関節症状を伴う若年性特発性関節炎。③局所療法で効果不十分な尋常性乾癬。④関節症性乾癬、膿疱性乾癬、乾癬性紅皮症

【用】(内) ①③④1週間単位の投与量を6mgとし、1回又は2～3回に分割。分割して投与する場合、初日から2日目にかけて12時間間隔で投与。1回又は2回分割投与の場合は残りの6日間、3回分割投与の場合は残りの5日間は休業。これを1週間ごとに繰り返す。②1週間単位の投与量として16mgまで。②1週間単位の投与量を4～10mg/m²とし、1回又は2～3回に分割。分割して投与する場合、初日から2日目にかけて12時間間隔で投与。1回又は2回分割投与の場合は残りの6日間、3回分割投与の場合は残りの5日間は休業する。これを1週間ごとに繰り返す

【警告】1. 本剤の投与において、感染症、肺障害、血液障害等の重篤な副作用により、致命的な経過をたどることがあるので、緊急時に十分に措置できる医療施設及び本剤につい

ての十分な知識と適応疾患の治療経験をもつ医師が使用すること。

2. 間質性肺炎、肺線維症等の肺障害が発現し、致命的な経過をたどることがあるので、原則として、呼吸器に精通した医師と連携して使用すること。

3. 本剤の投与に際しては、患者に対して本剤の危険性や本剤の投与が長期間にわたることを十分説明した後、患者が理解したことを確認したうえで投与を開始すること。

4. 本剤の投与に際しては、副作用の発現の可能性については患者に十分理解させ、下記の症状が認められた場合には直ちに連絡するよう注意を与えること。

発熱、咳嗽・呼吸困難等の呼吸器症状、口内炎、倦怠感。

5. 使用が長期間にわたると副作用が強くなる恐れ、遷延性に推移することがあるので、投与は慎重に行うこと。

6. 腎機能が低下している場合には副作用が強くなる恐れがあるため、本剤投与開始前及び投与中は腎機能検査を行うなど、患者の状態を十分観察すること

【禁】妊婦又は妊娠している可能性、本剤の成分に対し過敏症、骨髄抑制、慢性肝疾患、腎障害、授乳婦、胸水、腹水等、活動性結核

【妊婦】妊婦：投与禁止。催奇形性を疑う症例。動物：催奇形作用。授乳婦：投与禁止、ヒト母乳中へ移行

.....
(ラクチトール水和物)

▶ **ポルトラック原末** (採用)

Portolac 6g/包 [日本新薬]

【効】非代償性肝硬変に伴う高アンモニ

ア血症

【用】(内) 1日量18～36gを3回に分割し、用時水に溶解後投与。初回投与量は1日量18gとして漸増し、便通状態として1日2～3回程度の軟便がみられる量を投与。1日量36gまで

【禁】ガラクトース血症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

(ラクツロース)

▶ ラクツロース・シロップ60% 「コーワ」(院外専)

Lactulose 60%500mL/瓶 [興和]

【効】高アンモニア血症に伴う次の症候の改善：精神神経障害，脳波異常，手指振戦

【用】(内) 1日 18～36g (本剤 30～60mL) を2～3回に分割し，少量より開始し漸増，1日2～3回の軟便がみられる量

【禁】ガラクトース血症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

(ラクツロース)

▶ ラクツロースシロップ65%「タカタ」(採用) 後

Lactulose 65% 650mg/mL [高田]

【先発品】モニラック・シロップ65%

【効】①高アンモニア血症に伴う次記症候の改善：精神神経障害，手指振戦，脳波異常。②産婦人科術後の排ガス・排便の促進。③小児における便秘の改善

【用】(内) ①1日量19.5～39g (本剤30～60mL) を3回に分割。②1日量19.5～39g (本剤30～60mL) を朝夕2回に分割。③1日0.325～1.3g/kg (本剤0.5～2mL/kg) を3回に分割

【禁】ガラクトース血症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

(ラロキシフェン塩酸塩)

▶ エビスタ錠60mg (院外専)

Evista 60mg/錠 [日本イーライリリー]

【効】閉経後骨粗鬆症

【用】(内) 1日1回60mg

【禁】深部静脈血栓症，肺塞栓症，網膜静脈血栓症等の静脈血栓塞栓症又はその既往歴，長期不動状態（術後回復期，長期安静期等），抗リン脂質抗体症候群，妊婦又は妊娠している可能性及び授乳婦，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止。胎児に悪影響。動物：流産，胎児心奇形（心室中隔欠損），胎児の発達遅延，発育異常（波状肋骨，腎盂拡張），分娩遅延，分娩困難，出生児生存率の低下，身体発育分化の変化，発育分化抑制，下垂体ホルモンの変化，出生児におけるリンパ球組織の減少，高用量で分娩困難による母動物及び産児の死亡。授乳婦：投与禁止

(リセドロン酸ナトリウム水和物)

▶ アクトネル錠75mg (採用) ㉞

Actonel 75mg/錠 [エーザイ]

【効】骨粗鬆症

【用】(内) 75mgを月1回，起床時に十分量（約180mL）の水とともに，服用後少なくとも30分は横にならず，水以外の飲食並びに他の薬剤の経口摂取も避ける

【禁】食道狭窄・アカラシア（食道弛緩不能症）等の食道通過を遅延させる障害，本剤成分・他のビスフォスフォネート系薬剤過敏症，低カルシウム血症，服用時に立位あるいは坐位を30分

39. その他の代謝性医薬品

以上保てない、妊婦又は妊娠している可能性、高度腎障害

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：低カルシウム血症による分娩障害の結果と考えられる母動物の死亡並びに胎児の骨化遅延等、妊娠する可能性のある婦人：有益性と危険性より判断（ビスフォスフォネート系薬剤は骨基質に取り込まれた後に全身循環へ徐々に放出される）。授乳婦：授乳禁止、動物：授乳された乳児へ移行

（リセドロン酸ナトリウム水和物）

▶ベネット錠17.5mg（採用）^劇

Benet 17.5mg/錠 [武田]

【効】①骨粗鬆症、②骨ページェット病

【用】(内) ①17.5mgを1週間に1回、起床時に十分量（約180mL）の水とともに、服用後少なくとも30分は横にならず、水以外の飲食並びに他の薬剤の経口摂取も避ける。②17.5mgを1日1回、起床時に十分量（約180mL）の水とともに8週間連日経口投与、服用後少なくとも30分は横にならず、水以外の飲食並びに他の薬剤の経口摂取も避ける

【禁】食道狭窄・アカラシア（食道弛緩不能症）等の食道通過を遅延させる障害、本剤成分・他のビスフォスフォネート系薬剤過敏症、低カルシウム血症、服用時に立位あるいは坐位を30分以上保てない、妊婦又は妊娠している可能性、高度な腎障害

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：低カルシウム血症による分娩障害の結果と考えられる母動物の死亡並びに胎児の骨化遅延等、妊娠する可能性のある婦人：有益性と危険性より判断（ビスフォスフォネート系薬剤は骨基質に取り込まれた後に全身循環へ徐々に放出される）。授乳婦：授乳禁止、動物：

授乳された乳児へ移行

（レボカルニチン）

▶エルカルチンFF内用液10% （採用）

L-Cartin FF 1g10mL/瓶 [大塚]

【効】カルニチン欠乏症

【用】(内) 1日1.5～3g（本剤として15～30mL）を3回に分割。小児：1日25～100mg（本剤として0.25～1mL）/kgを3回に分割

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止。動物：乳汁中へ移行

（ロキサデュスタット）

▶エベレンゾ錠20mg（院外専）^劇

Evrenzo 20mg/錠 [アステラス]

▶エベレンゾ錠50mg（院外専）^劇

Evrenzo 50mg/錠

▶エベレンゾ錠100mg（院外専）^劇

Evrenzo 100mg/錠

【効】腎性貧血

【用】(内) 赤血球造血刺激因子製剤で未治療の場合：1回50mgを開始用量とし、週3回。最高用量は1回3.0mg/kgまで

赤血球造血刺激因子製剤から切り替える場合：1回70mg又は100mgを開始用量とし、週3回。最高用量は1回3.0mg/kgまで

【警告】本剤投与中に、脳梗塞、心筋梗塞、肺塞栓等の重篤な血栓塞栓症があらわれ、死亡に至るおそれがある。本剤の投与開始前に、脳梗塞、心筋梗塞、肺塞栓等の合併症及び既往歴の有無等を含めた血栓塞栓症のリスクを評価した上で、本剤の投与

の可否を慎重に判断すること。また、本剤投与中は、患者の状態を十分に観察し、血栓塞栓症が疑われる徴候や症状の発現に注意すること。血栓塞栓症が疑われる症状があらわれた場合には、速やかに医療機関を受診するよう患者を指導すること。

[11.1.1 参照]

【禁】本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠可能な女性には、本剤投与中及び本剤投与終了後一定期間は適切な避妊を行うよう指導。動物で胎児に移行、出生児の発達遅延、出生児生存率の低値等。授乳婦：本剤投与中及び最終投与後28日まで授乳禁止。動物で乳汁中に移行、出生児において乳汁による曝露の影響と考えられる発生毒性

スクを十分に理解した上で、適用患者を選択すること。また、本剤による治療中は、心血管系事象の発現がないか注意深く観察するとともに、徴候や症状が認められた場合には速やかに医療機関を受診するよう指導すること。〔効能・効果に関連する使用上の注意〕、「重要な基本的注意」、「その他の注意」及び【臨床成績】の項参照]

【禁】本剤の成分に対し過敏症、低カルシウム血症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物で第6頸椎椎弓化骨不全の発現率の増加、発育遅延、外表及び骨格奇形（合指症や多指症を含む）。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。ヒトIgGは乳汁中に移行

(ロモズマブ (遺伝子組換え))

▶ **イベニティ皮下注105mgシリンジ (採用)** (注)

Evenity 105mg1.17mL/筒〔アムジェン〕

〔貯法〕2～8℃

【効】骨折の危険性の高い骨粗鬆症

【用】(注) 210mgを1か月に1回、12か月皮下注

【警告】海外で実施されたアレンドロン酸ナトリウムを対照とした比較試験において、心血管系事象（虚血性心疾患又は脳血管障害）の発現割合がアレンドロン酸ナトリウム群に比較して本剤群で高い傾向が認められている。また、市販後において、本剤との関連性は明確ではないが、重篤な心血管系事象を発現し死亡に至った症例も報告されている。本剤の投与にあたっては、骨折抑制のベネフィットと心血管系事象の発現リ

4. 組織細胞機能用医薬品

42. 腫瘍用薬

421. アルキル化剤

4211. クロロエチルアミン系製剤

(イホスファミド)

▶注射用イホマイド1g (採用) (劇)

Ifomide 1g/瓶

〔塩野義〕

(ハイリスク)

【効】次記疾患の自覚的並びに他覚的症状の寛解：①肺小細胞癌，前立腺癌，子宮頸癌，骨肉腫。②再発又は難治性の胚細胞腫瘍（精巣腫瘍，卵巣腫瘍，性腺外腫瘍）。③悪性リンパ腫。次の悪性腫瘍に対する他の抗悪性腫瘍剤との併用療法：④悪性骨・軟部腫瘍。⑤小児悪性固形腫瘍（ユーング肉腫ファミリー腫瘍，横紋筋肉腫，神経芽腫，網膜芽腫，肝芽腫，腎芽腫等）

【用】(注) ①1日1.5～3g (30～60mg/kg)を3～5日間連日点滴静注又は静注。これを1コースとし，末梢白血球の回復を待って3～4週間ごとに反復投与。②確立された標準的な他の抗悪性腫瘍剤との併用療法を行い，1日1.2g/m²を5日間連日点滴静注。これを1コースとし，末梢白血球の回復を待って3～4週間ごとに反復投与。③(1)他の抗悪性腫瘍剤との併用において，1日0.8～3g/m²を3～5日間連日点滴静注。これを1コースとし，末梢白血球の回復を待って3～4週間ごとに反復投与。(2)総投与量は1コース10g/m²以下，小児では全治療コース80g/m²以下とする。④(1)ドキシソルピシン塩酸塩との併用において，1コースは，1日1.5～3g/m²を3～5日間連日点滴静注又は静注。末梢白血球の

回復を待って3～4週間ごとに反復投与。総投与量は，1コース10g/m²以下とする。適宜減量。(2)本剤の単独投与において，1コースは，総投与量14g/m²までを点滴静注又は静注。末梢白血球の回復を待って反復投与。⑤(1)他の抗悪性腫瘍剤との併用において，1日1.5～3g/m²を3～5日間連日点滴静注。これを1コースとし，末梢白血球の回復を待って3～4週間ごとに反復投与。適宜減量。(2)総投与量は1コース10g/m²以下，全治療コース80g/m²以下

【警告】1. 本剤とペントスタチンを併用しないこと。〔外国において類縁薬であるシクロホスファミドとペントスタチンとの併用により，心毒性が発現し死亡した症例が報告されている。〕

2. 本剤を含むがん化学療法は，緊急時に十分対応できる医療施設において，がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで，本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること。適応患者の選択にあたっては，各併用薬剤の添付文書を参照して十分注意すること。また，治療開始に先立ち，患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し，同意を得てから投与すること。

3. 本剤を小児悪性固形腫瘍に使用する場合は，小児のがん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで使用すること

【禁】ペントスタチン投与中，本剤の成分に対し重篤な過敏症，腎又は膀胱に重篤な障害

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。動物：催奇形性作用。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁中に分泌

.....
(シクロホスファミド水和物)

▶ **エンドキサン錠50mg** (採用) (劇)
Endoxan 50mg/錠 (塩野義)

(ハイリスク)

【効】①次記疾患の自覚的並びに他覚的
症状の緩解：多発性骨髄腫，悪性リン
パ腫（ホジキン病，リンパ肉腫，細網
肉腫），乳癌，急性白血病，真性多血
症，肺癌，神経腫瘍（神経芽腫，網膜
芽腫），骨腫瘍。但し，次記の疾患に
ついては，他の抗腫瘍剤と併用するこ
とが必要である。慢性リンパ性白血
病，慢性骨髄性白血病，咽頭癌，胃
癌，膵癌，肝癌，結腸癌，子宮頸癌，
子宮体癌，卵巣癌，睾丸腫瘍，絨毛性
疾患（絨毛癌，破壊胎状奇胎，胎状奇
胎），横紋筋肉腫，悪性黒色腫。②全
身性ALアミロイドーシス。③治療抵
抗性の次記リウマチ性疾患：全身性エ
リテマトーデス，全身性血管炎（顕微
鏡的多発血管炎，ヴェゲナ肉芽腫症，
結節性多発動脈炎，Churg-Strauss症
候群，大動脈炎症候群等），多発性筋
炎/皮膚筋炎，強皮症，混合性結合組
織病，及び血管炎を伴う難治性リウマ
チ性疾患。④ネフローゼ症候群（副腎
皮質ホルモン剤による適切な治療を
行っても十分な効果がみられない場合
に限る。）

【用】(内) ① (1) 単独で使用する場合：
1日100～200mg，(2) 他の抗腫瘍剤と
併用する場合：単独で使用する場合に
準じ適宜減量。②他の薬剤との併用
において，週1回300mg/m²（体表面積）
を経口投与。上限は，1回量として
500mg，③1日50～100mg，④1日50

～100mgを8～12週間，小児：1日2～
3mg/kgを8～12週間，1日100mgまで。
総投与量は300mg/kgまで

【警告】〈効能共通〉

1. 1. 本剤とベントスタチンを併用
しないこと。外国においてシクロホ
スファミドとベントスタチンとの併
用により，心毒性が発現し死亡した
症例が報告されている1)，[2.1 参
照]，[10.1 参照]

1. 2. 本剤を含むがん化学療法は，
緊急時に十分対応できる医療施設に
おいて，がん化学療法に十分な知
識・経験を持つ医師のもとで，本療
法が適切と判断される症例について
のみ実施すること。適応患者の選択
にあたっては，各併用薬剤の添付文
書を参照して十分注意すること。ま
た，治療開始に先立ち，患者又は
その家族に有効性及び危険性を十分
説明し，同意を得てから投与するこ
と。

〈全身性ALアミロイドーシス〉

1. 3. 緊急時に十分対応できる医療
施設において，本剤についての十分
な知識と全身性ALアミロイドーシ
ス治療の経験を持つ医師のもとで
使用すること。

〈治療抵抗性のリウマチ性疾患〉

1. 4. 緊急時に十分対応できる医療
施設において，本剤についての十分
な知識と治療抵抗性のリウマチ性疾
患治療の経験を持つ医師のもとで
行うこと。

〈ネフローゼ症候群〉

1. 5. 緊急時に十分対応できる医療
施設において，本剤についての十分
な知識とネフローゼ症候群治療の経
験を持つ医師のもとで行うこと

【禁】ベントスタチン投与中，本剤の成

42. 腫瘍用薬

分に対し重篤な過敏症、重症感染症を合併している

【妊婦】妊婦：投与禁止希望、催奇形性を疑う症例。動物：催奇形作用。授乳婦：授乳禁止、乳汁中に分泌。授乳中の女性に静脈内投与したときに、新生児、乳児に好中球減少症、血小板減少症、ヘモグロビン減少があらわれたとの報告

.....
(シクロホスファミド水和物)

▶注射用エンドキサン500mg (採用)

Endoxan 500mg/瓶 [塩塩義]

(ハイリスク)

【貯法】2～8℃

【効】①次記疾患の自覚的並びに他覚的
症状の緩解：多発性骨髄腫、悪性リンパ腫、肺癌、乳癌、急性白血病、真性多血症、子宮頸癌、子宮体癌、卵巣癌、神経腫瘍(神経芽腫、網膜芽腫)、骨腫瘍。但し、次記の疾患については、他の抗悪性腫瘍剤と併用することが必要である。慢性リンパ性白血病、慢性骨髄性白血病、咽頭癌、胃癌、膵癌、肝癌、結腸癌、睾丸腫瘍、絨毛性疾患(絨毛癌、破壊胎状奇胎、胎状奇胎)、横紋筋肉腫、悪性黒色腫。②次の悪性腫瘍に対する他の抗悪性腫瘍剤との併用療法：乳癌(手術可能例における術前、あるいは術後化学療法)。③褐色細胞腫。④次記疾患における造血幹細胞移植の前治療：急性白血病、慢性骨髄性白血病、骨髄異形成症候群、重症再生不良性貧血、悪性リンパ腫、遺伝性疾患(免疫不全、先天性代謝障害及び先天性血液疾患：Fanconi貧血、Wiskott-Aldrich症候群、Hunter病等)。⑤腫瘍特異的T細胞輸注療法の前処置。⑥全身性ALア

ミロイドーシス。⑦治療抵抗性の次記リウマチ性疾患：全身性エリテマトーデス、全身性血管炎(顕微鏡的多発血管炎、多発血管炎性肉芽腫症、結節性多発動脈炎、好酸球性多発血管炎性肉芽腫症、高安動脈炎等)、多発性筋炎/皮膚筋炎、強皮症、混合性結合組織病、及び血管炎を伴う難治性リウマチ性疾患

【用】(注) ① (1) 単独で使用する場合：1日1回100mgを連日静注し、患者が耐えられる場合は1日量を200mgに増量。総量3000～8000mgを投与するが、効果が認められたときは、できる限り長期間持続する。白血球数が減少してきた場合は、2～3日おきに投与し、正常の1/2以下に減少したときは、一時休業し、回復を待って再び継続投与。間欠的には、300～500mgを週1～2回静注。必要に応じて筋肉内、胸腔内、腹腔内又は腫瘍内に注射又は注入。また、病巣部を灌流する主幹動脈内に1日量200～1000mgを急速に、あるいは、持続的に点滴注入するか、体外循環を利用して1回1000～2000mgを局所灌流により投与してもよい。(2) 他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合：単独で使用する場合に準じ、適宜減量する。悪性リンパ腫に用いる場合、シクロホスファミド(無水物換算)として1日1回750mg/m²を間欠的に静脈内投与する。② (1) ドキソルピシン塩酸塩との併用において、1日1回600mg/m²を静注後、20日間休業。これを1クールとし、4クール繰り返す。(2) エピルピシン塩酸塩との併用において、1日1回600mg/m²を静注後、20日間休業。これを1クールとし、4～6クール繰り返す。(3) エピルピシン塩酸塩、フルオロウラシルと

の併用において、1日1回500mg/m²を静注後、20日間休薬。これを1クールとし、4～6クール繰り返す。③ビンクリスチン硫酸塩、ダカルバジンとの併用において、1日1回750mg/m²を静注後、少なくとも20日間休薬。これを1クールとし、繰り返す。④(1)急性白血病、慢性骨髄性白血病、骨髄異形成症候群の場合：1日1回60mg/kgを2～3時間かけて点滴静注し、連日2日間投与。(2)重症再生不良性貧血の場合：1日1回50mg/kgを2～3時間かけて点滴静注し、連日4日間投与。(3)悪性リンパ腫の場合：1日1回50mg/kgを2～3時間かけて点滴静注し、連日4日間投与。(4)遺伝性疾患(免疫不全、先天性代謝障害及び先天性血液疾患：Wiskott-Aldrich症候群、Hunter病等)の場合：1日1回50mg/kgを2～3時間かけて点滴静注し、連日4日間又は1日1回60mg/kgを2～3時間かけて点滴静注し、連日2日間投与。Fanconi貧血に投与する場合には、細胞の脆弱性により、移植関連毒性の程度が高くなるとの報告があるので、総投与量40mg/kg(5～10mg/kgを4日間)まで。⑤再生医療等製品の用法及び用量又は使用方法に基づき使用。⑥他の薬剤との併用において、週1回300mg/m²(体表面積)を静注。投与量の上限は、1回量として500mg。⑦1日1回500～1000mg/m²を静注。投与間隔を4週間とする。小児：1回500mg/m²静注。投与間隔を4週間とする

【警告】(効能共通)

1. 1. 本剤とペントスタチンを併用しないこと。外国においてシクロホスファミドとペントスタチンとの併用により、心毒性が発現し死亡した症例が報告されている1)。[2.1 参

照]，[10.1 参照]

1. 2. 本剤を含むがん化学療法は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること。適応患者の選択にあたっては、各併用薬剤の添付文書を参照して十分注意すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。

〈造血幹細胞移植の前治療〉

1. 3. 造血幹細胞移植に十分な知識と経験を有する医師のもとで行うこと。

1. 4. 強い骨髄抑制により致命的な感染症等が発現するおそれがあるので、下記につき十分注意すること。

1.4.1重症感染症を合併している患者には投与しないこと。[2.3 参照]

1.4.2本剤投与後、患者の観察を十分にに行い、感染症予防のための処置(抗感染症薬の投与等)を行うこと。

1. 5. 「2. 禁忌」，「8. 重要な基本的注意」，「9. 特定の背景を有する患者に関する注意」を参照し、慎重に投与すること。

〈全身性ALアミロイドーシス〉

1. 6. 緊急時に十分対応できる医療施設において、本剤についての十分な知識と全身性ALアミロイドーシス治療の経験を持つ医師のもとで使用すること。

〈治療抵抗性のリウマチ性疾患〉

1. 7. 緊急時に十分対応できる医療施設において、本剤についての十分な知識と治療抵抗性のリウマチ性疾

42. 腫瘍用薬

患治療の経験を持つ医師のもとで行うこと

【禁】ペントスタチン投与中、本剤の成分に対し重篤な過敏症、重症感染症を合併

【妊婦】妊婦：投与禁止希望、催奇形性を疑う症例。動物：催奇形作用。授乳婦：授乳禁止、乳汁中に分泌。授乳中の女性に静脈内投与したときに、新生児、乳児に好中球減少症、血小板減少症、ヘモグロビン減少があらわれたとの報告

4219. その他のアルキル化剤

(エストラムスチンリン酸エステルナトリウム水和物)

▶ **エストラサイトカプセル** 156.7mg (採用)

Estracyt 140mg/Cap (エストラムスチンリン酸エステルとして)

〔日本新薬〕

（ハイリスク）

【貯法】遮光

【効】前立腺癌

【用】(内) 1回313.4mg (本剤2カプセル)を1日2回

【禁】本剤、エストラジオール又はナイトロジェンマスタードに過敏症、血栓性静脈炎、脳血栓、肺塞栓等の血栓塞栓性障害、虚血等の重篤な冠血管疾患又はその既往歴、重篤な肝障害・血液障害、消化性潰瘍

(テモゾロミド)

▶ **テモゾロミド錠20mg「NK」(採用)** (後)

Temozolomide 20mg/錠 〔日本化薬〕

（ハイリスク）

▶ **テモゾロミド錠100mg「NK」** (採用) (後)

Temozolomide 100mg/錠

（ハイリスク）

【効】①悪性神経腫、②再発又は難治性のユーイング肉腫

【用】(内) ①初発の悪性神経腫の場合：放射線照射との併用にて、1回75mg/m²を1日1回連日42日間投与し、4週間休業。その後、本剤単独にて、1回150mg/m²を1日1回連日5日間投与し、23日間休業。この28日を1クールとし、次クールでは1回200mg/m²に増量できる。

再発の悪性神経腫の場合：1回150mg/m²を1日1回連日5日間投与し、23日間休業。この28日を1クールとし、次クールで1回200mg/m²に増量できる。

②再発又は難治性のユーイング肉腫の場合：イリノテカンとの併用において、1回100mg/m²を1日1回連日5日間投与し、16日間以上休業。これを1クールとし、投与を反復する。患者の状態により適宜減量

【警告】1. 本剤による治療は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。

2. 本剤と放射線照射を併用する場合に、重篤な副作用や放射線照射による合併症が発現する可能性があるため、放射線照射とがん化学療法の併用治療に十分な知識・経験を持つ医師のもとで実施すること。

3. 本剤の投与後にニューモシスチ

ス肺炎が発生することがあるため、適切な措置の実施を考慮すること
 (「重要な基本的注意」, 「副作用 重大な副作用」の項参照)

【禁】本剤又はダカルバジンに対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠する可能性のある婦人：妊娠を避けるよう指導。動物で胚・胎児死亡、奇形。授乳婦：授乳禁止、安全性未確立

(メルファラン)

▶ **アルケラン錠2mg (採用)** Ⓒ

Alkeran 2mg/錠 〔アスペン〕
 (ハイリスク)

【貯法】遮光，2～8℃

【効】次記疾患の自覚的並びに他覚的症状の寛解：多発性骨髄腫

【用】(内) ①1日1回2～4mgを連日。又は②1日1回6～10mgを4～10日間(総量40～60mg)、休薬して骨髄機能の回復を待ち(2～6週間)、1日2mgの維持量を投与。又は③1日1回6～12mgを4～10日間(総量40～60mg)、休薬して骨髄機能の回復を待ち(2～6週間)、同様の投与法を反復。投与中は頻回に血液検査を行い、特に白血球数、血小板数を指標として適宜用量を増減又は休薬

【禁】白血球数2000/mm³以下又は血小板数50000/mm³以下に減少した患者、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。妊娠する可能性のある婦人及びパートナーが妊娠する可能性のある男性には、適切な避妊をするよう指導。妊娠中に使用する場合、又は使用中に妊娠した場合は、胎児に異常が生じる可能性があることを患者に説明。動物：大量投与で催奇形性。類薬：催奇

形性を疑う症例。授乳婦：授乳禁止

(ラムニムスチン)

▶ **注射用サイメリン50mg (採用)** Ⓒ

Cymerin 50mg/瓶 〔ニプロES〕

(ハイリスク)

【貯法】遮光，10℃以下

【効】膠芽腫，骨髄腫，悪性リンパ腫，慢性骨髄性白血病，真性多血症，本態性血小板増多症

【用】(注) 次記用量を生食液又は5%ブドウ糖注射液100～250mLに溶解し，30～90分で点滴静注するか，又は10～20mLに溶解し，ゆっくり(30～60秒)静脈内に。1回量は50～90mg/m²とし，次回の投与は血液所見の推移にしたがって6～8週後に行う。悪性リンパ腫のうち成人T細胞白血病リンパ腫に対して他の抗悪性腫瘍剤と本剤を併用する場合は，投与間隔は4週間以上とする

【警告】本剤は，緊急時に十分対応できる医療施設において，がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで，本剤の使用が適切と判断される患者についてのみ投与すること。また，本剤による治療開始に先立ち，患者又はその家族に有効性及び危険性を十分に説明し，同意を得てから投与を開始すること

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。動物：外形異常(頭頂部水泡形成，水頭症，全身性浮腫等)，骨格異常(脊椎骨の癒着，肋骨の癒着等)。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

42. 腫瘍用薬

422. 代謝拮抗剤

4221. メルカプトプリン系製剤

(メルカプトプリン水和物)

▶ロイケリン散10% (採用) (劇)

Leukerin 100mg/g (大原)

ハイリスク

【効】次記疾患の自覚的並びに他覚的
症状の緩解：急性白血病，慢性骨髄性
白血病

【用】(内) 緩解導入量としては，1日2
～3mg/kgを単独又は他の抗腫瘍剤と
併用。緩解後は緩解導入量を下回る量
を単独又は他の抗腫瘍剤と併用

【禁】本剤の成分に対し重篤な過敏症，
フェブキソスタット，トピロキソス
タットを投与中

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。動物：胎
児の発育不全，吸収胎児数の増加，奇
形等。授乳婦：授乳禁止，安全性未確
立

4222. メトトレキサート製剤

(メトトレキサート)

▶注射用メソトレキセート5mg (採用) (劇)

Methotrexate 5mg/瓶 (ファイザー)

ハイリスク

【貯法】遮光

【効】①〔メトトレキサート通常療法〕
次記疾患の自覚的並びに他覚的症
状の緩解：急性白血病，慢性リンパ
性白血病，慢性骨髄性白血病，絨
毛性疾患(絨毛癌，破壊胎状奇胎，
胎状奇胎)。

②〔CMF療法〕乳癌。③〔M-VAC
療法〕尿路上皮癌

【用】(注) ①本剤は静脈内，髄腔内又
は筋肉内に注射する。必要に応じて動
脈内又は腫瘍内に注射する。〔急性白

血病・慢性リンパ性白血病・慢性骨髄
性白血病〕次の量を1日量として，1週
間に3～6回。幼児：1.25～2.5mg。小
児：2.5～5mg。成人：5～10mg。白血
病の髄膜浸潤による髄膜症状(髄膜白
血病)には，1回0.2～0.4mg/kgとし
て，髄腔内に2～7日ごとに1回注射。

〔絨毛性疾患〕1クールを5日間とし，1
日10～30mg。休業期間は通常，7～12
日間であるが，前回の投与によって副
作用があらわれた場合は，副作用が消
失するまで休業。〔注射液の調製法〕
本剤に注射用蒸留水2mLを加えて溶解
し，1mL中メトトレキサートとして2.5
mgになるように調製。本剤は防腐剤を
含有しないので，調製にあたっては細
菌汚染に注意すること。調製後は速や
かに使用すること。②シクロホスファ
ミド及びフルオロウラシルとの併用
において，メトトレキサートとして1回
40mg/m²を静注。前回の投与によって
副作用があらわれた場合は，減量する
か又は副作用が消失するまで休業。標
準的な投与量及び投与方法は，シクロ
ホスファミドを1日量として65mg/m²
を14日間連日経口投与，メトトレキ
セートを1日量として40mg/m²を第1日
目と第8日目に静注，及びフルオロウ
ラシルを1日量として500mg/m²を第1
日目と第8日目に静注。これを1クール
として4週ごとに繰り返す。〔注射液の
調製法〕本剤に注射用蒸留水2mLを加
えて溶解し用いるか，あるいは生食液
又は5%ブドウ糖液20mLを加え溶解し
て用いる。本剤は防腐剤を含有しない
ので，調製にあたっては細菌汚染に注
意すること。調製後は速やかに使用す
ること。③ビンブラスチン硫酸塩，ド
キソルピシン塩酸塩及びシスプラチン
との併用において，メトトレキサート

として1回30mg/m²を静注。前回の投与によって副作用があらわれた場合は、減量するか又は副作用が消失するまで休薬する。標準的な投与量及び投与方法は、治療1、15及び22日目にメトトレキサート30mg/m²、治療2、15及び22日目にビンブラスチン硫酸塩3mg/m²、治療2日目にドキシソピシン塩酸塩30mg/m²及びシスプラチン70mg/m²を静注する。これを1クールとして4週ごとに繰り返す。〔注射液の調製法〕本剤に注射用蒸留水2mLを加えて溶解し用いるか、あるいは生食液又は5%ブドウ糖液20mLを加え溶解して用いる。本剤は防腐剤を含有しないので、調製にあたっては細菌汚染に注意すること。調製後は速やかに使用すること。

【警告】M-VAC療法

M-VAC療法は毒性を有する薬剤の併用療法であるので、緊急時に十分対応できる医療施設において、癌化学療法に十分な経験を持つ医師のもとで、本療法が適切と判断される症例についてのみ本療法を実施すること。また、各併用薬剤の添付文書を参照して適応患者の選択に十分注意すること。

【禁】本剤の成分に対し重篤な過敏症、肝障害、腎障害、胸水、腹水等

【妊婦】妊婦：投与禁止希望、催奇形性を疑う症例。動物：催奇形作用。授乳婦：投与禁止、ヒト母乳中へ移行

(メトトレキサート)

▶注射用メソトレキサート50mg

(採用)

㉞

Methotrexate 50mg/瓶〔ファイザー〕

ハイリスク

〔貯法〕遮光

【効】①〔メトトレキサート通常療法〕次記疾患の自覚的並びに他覚的症狀の緩解：急性白血病、慢性リンパ性白血病、慢性骨髄性白血病、絨毛性疾患（絨毛癌、破壊胎状奇胎、胎状奇胎）。

②〔CMF療法〕乳癌。③〔メトトレキサート・ロイコボリン救援療法〕肉腫（骨肉腫、軟部肉腫等）、急性白血病の中樞神経系及び睾丸への浸潤に対する緩解、悪性リンパ腫の中樞神経系への浸潤に対する緩解。④〔メトトレキサート・フルオロウラシル交代療法〕胃癌に対するフルオロウラシルの抗腫瘍効果の増強。⑤〔M-VAC療法〕尿路上皮癌

【用】(注) ①本剤は静脈内、髄腔内又は筋肉内に注射。必要に応じて動脈内又は腫瘍内に注射。〔急性白血病、慢性リンパ性白血病、慢性骨髄性白血病〕次の量を1日量として、1週間に3～6回注射。幼児：1.25～2.5mg。小児：2.5～5mg。成人：5～10mg。白血病の髄膜浸潤による髄膜症状（髄膜白血病）には、1回の注射量を0.2～0.4mg/kgとして、髄腔内に2～7日ごとに1回注射。〔絨毛性疾患〕1クールを5日間とし、1日10～30mgを注射。休薬期間は通常、7～12日間であるが、前回の投与によって副作用があらわれた場合は、副作用が消失するまで休薬。〔注射液の調製法〕本剤に生食液20mLを加えて溶解し、1mL中メトトレキサートとして2.5mgになるように調製。高濃度溶液が必要な場合には、注射用蒸留水2mLを加えて溶解し、1mL中メトトレキサートとして25mgになるように調製。本剤は防腐剤を含有しないので、調製にあたっては細菌汚染に注意すること。調製後は速やかに使用すること。②シクロホスファミド及び

42. 腫瘍用薬

フルオロウラシルとの併用において、メトトレキサートとして1回40mg/m²を静注。前回の投与によって副作用があらわれた場合は、減量するか又は副作用が消失するまで休薬。標準的な投与量及び投与方法は、シクロホスファミドを1日量として65mg/m²を14日間連日経口投与、メトトレキサートを1日量として40mg/m²を第1日目と第8日目に静注、及びフルオロウラシルを1日量として500mg/m²を第1日目と第8日目に静注する。これを1クールとして4週ごとに繰り返す。〔注射液の調製法〕メトトレキサートを生食液又は5%ブドウ糖液20mLに溶解して用いる。本剤は防腐剤を含有しないので、調製にあたっては細菌汚染に注意すること。調製後は速やかに使用すること。③〔肉腫〕1週間に1回100～300mg/kgを約6時間で点滴静注。その後、ロイコボリンの投与を行う（ロイコボリンの投与は、メトトレキサート投与終了3時間目よりロイコボリンとして1回15mgを3時間間隔で9回静注、以後6時間間隔で8回静注又は筋注。メトトレキサートによると思われる重篤な副作用があらわれた場合には、用量を増加し、投与期間を延長する）。メトトレキサートの投与間隔は、1～4週間とする。〔急性白血病、悪性リンパ腫〕1週間に1回30～100mg/kg（有効なメトトレキサート脳脊髄液濃度を得るには、1回メトトレキサートとして30mg/kg以上の静注が必要）を約6時間で点滴静注する。その後ロイコボリンの投与を行う（ロイコボリンの投与は、メトトレキサート投与終了3時間目よりロイコボリンとして1回15mgを3時間間隔で9回静注、以後6時間間隔で8回静注又は筋注。メトトレキ

サートによると思われる重篤な副作用があらわれた場合には、用量を増加し、投与期間を延長する）。メトトレキサートの投与間隔は、1～4週間とする。〔注射液の調製法〕メトトレキサートを生食液又は5%ブドウ糖液250～500mLに溶解して用いる。本剤は防腐剤を含有しないので、調製にあたっては細菌汚染に注意すること。調製後は速やかに使用すること。④メトトレキサートとして1回100mg/m²（3mg/kg）を静注した後、1～3時間後にフルオロウラシルとして1回600mg/m²（18mg/kg）を静注又は点滴静注。その後、ロイコボリンの投与を行う（ロイコボリンの投与は、メトトレキサート投与後24時間目よりロイコボリンとして1回15mgを6時間間隔で2～6回（メトトレキサート投与後24, 30, 36, 42, 48, 54時間目）静注又は筋注あるいは経口投与する。メトトレキサートによると思われる重篤な副作用があらわれた場合には、用量を増加し、投与期間を延長する）。本療法の間隔は、1週間とする。〔注射液の調製法〕メトトレキサートを生食液又は5%ブドウ糖液20mLに溶解して用いる。本剤は防腐剤を含有しないので、調製にあたっては細菌汚染に注意すること。調製後は速やかに使用すること。⑤ビンブラスチン硫酸塩、ドキソルビシン塩酸塩及びシスプラチンとの併用において、メトトレキサートとして、1回30mg/m²を静注。前回の投与によって副作用があらわれた場合は、減量するか又は副作用が消失するまで休薬。標準的な投与量及び投与方法は、治療1, 15及び22日目にメトトレキサート30mg/m²、治療2, 15及び22日目にビンブラスチン硫酸塩3mg/

m²、治療2日目にドキシソルピシン塩酸塩30mg/m²及びシスプラチン70mg/m²を静注する。これを1クールとして4週ごとに繰り返す。〔注射液の調製法〕メトトレキサートを生食液又は5%ブドウ糖液20mLに溶解して用いる。本剤は防腐剤を含有しないので、調製にあたっては細菌汚染に注意すること。調製後は速やかに使用すること

【警告】1. メトトレキサート・ロイコボリン救援療法、メトトレキサート・フルオロウラシル交代療法

メトトレキサート・ロイコボリン救援療法及びメトトレキサート・フルオロウラシル交代療法は高度の危険性を伴うので、投与中及び投与後の一定期間は患者を医師の監督下に置くこと。

また、緊急時に十分に措置できる医療施設及び癌化学療法に十分な経験を持つ医師のもとで、本療法が適切と判断される症例についてのみ行うこと。

なお、本療法の開始にあたっては、添付文書を熟読のこと。

2. M-VAC療法

M-VAC療法は毒性を有する薬剤の併用療法であるので、緊急時に十分対応できる医療施設において、癌化学療法に十分な経験を持つ医師のもとで、本療法が適切と判断される症例についてのみ本療法を実施すること。また、各併用薬剤の添付文書を参照して適応患者の選択に十分注意すること

【禁】本剤の成分に対し重篤な過敏症、肝障害、腎障害、胸水、腹水等

【妊婦】妊婦：投与禁止希望、催奇形性を疑う症例。動物：催奇形性作用。授乳婦：投与禁止、ヒト母乳中へ移行

.....
(メトトレキサート)

▶メトトレキサート錠2.5mg (採用)

Methotrexate 2.5mg/錠〔ファイザー〕

〔ハイリスク〕

〔貯法〕遮光

【効】次記疾患の自覚的並びに他覚的症状の緩解：①急性白血病，慢性リンパ性白血病，慢性骨髄性白血病。②絨毛性疾患（絨毛癌，破壊胎状奇胎，胎状奇胎）

【用】(内) ①次の量を1日量として1週間に3～6日：5～10mg，小児2.5～5mg，幼児1.25～2.5mg。②1クールを5日間とし，1日10～30mg。休業期間は，7～12日間であるが，前回の投与によって副作用が現れた場合，副作用が消失するまで休業

【禁】本剤の成分に対し重篤な過敏症，肝障害，腎障害，胸水，腹水等

【妊婦】妊婦：投与禁止希望，催奇形性を疑う症例。動物：催奇形性作用。授乳婦：投与禁止，ヒト母乳中へ移行

.....
(メトトレキサート)

▶メトトレキサート点滴静注液200mg (採用)

Methotrexate 200mg8mL/瓶
〔ファイザー〕

〔ハイリスク〕

〔貯法〕遮光

▶メトトレキサート点滴静注液1000mg (採用)

Methotrexate 1000mg40mL/瓶

〔ハイリスク〕

〔貯法〕遮光

【効】メトトレキサート・ロイコボリン救援療法：①肉腫（骨肉腫，軟部肉腫等）。②急性白血病の中樞神経系及び

42. 腫瘍用薬

辜丸への浸潤に対する寛解、悪性リンパ腫の中樞神経系への浸潤に対する寛解

【用】(注) ①メトトレキサートとして1週間に1回100～300mg/kgを約6時間で点滴静注。その後、ロイコボリンの投与を行う。メトトレキサートの投与間隔は、1～4週間とする。②メトトレキサートとして1週間に1回30～100mg/kg (有効なメトトレキサート脳脊髄液濃度を得るには、1回30mg/kg以上の静注が必要) を約6時間で点滴静注。その後、ロイコボリンの投与を行う。メトトレキサートの投与間隔は、1～4週間とする。注) ロイコボリンの投与は、メトトレキサート投与終了後、3時間後よりロイコボリンとして15mgを3時間ごとに9回静注、以後6時間ごとに8回静注又は筋注。メトトレキサートによると思われる重篤な副作用が現れた場合には、ロイコボリンの用量を増加し、投与期間を延長(注射液の調製法)希釈して用いる場合には、本剤を生食液又は5%ブドウ糖液等に加えて250～500mLとなるように調製。本剤は防腐剤を含有しないので、調製にあたっては細菌汚染に注意。調製後は速やかに使用すること

【警告】メトトレキサート・ロイコボリン救援療法

メトトレキサート・ロイコボリン救援療法は高度の危険性を伴うので、投与中及び投与後の一定期間は患者を医師の監督下に置くこと。

また、緊急時に十分に措置できる医療施設及び癌化学療法に十分な経験を持つ医師のもとで、本療法が適切と判断される症例についてのみ行うこと。

なお、本療法の開始にあたっては、

添付文書を熟読のこと

【禁】本剤の成分に対し重篤な過敏症、肝障害、腎障害、胸水、腹水等

【妊婦】妊婦：投与禁止希望、催奇形性を疑う症例。動物：催奇形性作用。授乳婦：投与禁止、ヒト母乳中へ移行

4223. フルオロウラシル系製剤

(カペシタビン)

▶カペシタビン錠300mg「ヤクルト」(採用) (後) (劇)

Capecitabine 300mg/錠 [ヤクルト] (ハイリスク)

【先発品】ゼロダ錠300

【効】①手術不能又は再発乳癌。②結腸・直腸癌における補助化学療法。③治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌。④胃癌

【用】(内) ①A法又はB法。ラパチニブチル酸塩水合物と併用する場合にはC法。②B法。オキサリプラチンと併用する場合にはC法。直腸癌における補助化学療法で放射線照射と併用する場合にはD法。③他の抗悪性腫瘍剤との併用でC法又はE法。④白金製剤との併用でC法

A法：体表面積にあわせて次の投与量を朝食後と夕食後30分以内に1日2回、21日間連日投与し、その後7日間休薬。これを1コースとして繰り返す。(体表面積1.31㎡未満：1回用量900mg、体表面積1.31㎡以上1.64㎡未満：1回用量1200mg、体表面積1.64㎡以上：1回用量1500mg)。

B法：体表面積にあわせて次の投与量を朝食後と夕食後30分以内に1日2回、14日間連日投与し、その後7日間休薬。これを1コースとして繰り返す。患者の状態により適宜減量。(体表面

積1.33 m²未満：1回用量1500mg，体表面積1.33 m²以上1.57 m²未満：1回用量1800mg，体表面積1.57 m²以上1.81 m²未満：1回用量2100mg，体表面積1.81 m²以上：1回用量2400mg)

C法：体表面積にあわせて次の投与量を朝食後と夕食後30分以内に1日2回，14日間連日投与し，その後7日間休薬。これを1コースとして繰り返す。患者の状態により適宜減量。（体表面積1.36 m²未満：1回用量1200mg，体表面積1.36 m²以上1.66 m²未満：1回用量1500mg，体表面積1.66 m²以上1.96 m²未満：1回用量1800mg，体表面積1.96 m²以上：1回用量2100mg）

D法：体表面積にあわせて次の投与量を朝食後と夕食後30分以内に1日2回，5日間連日投与し，その後2日間休薬。これを繰り返す。患者の状態により適宜減量。（体表面積1.31 m²未満：1回用量900mg，体表面積1.31 m²以上1.64 m²未満：1回用量1200mg，体表面積1.64 m²以上：1回用量1500mg）

E法：体表面積にあわせて次の投与量を朝食後と夕食後30分以内に1日2回，14日間連日経口投与し，その後7日間休薬。これを1コースとして投与を繰り返す。患者の状態により適宜減量。（体表面積1.31 m²未満：1回用量900mg，体表面積1.31 m²以上1.69 m²未満：1回用量1200mg，体表面積1.69 m²以上2.07 m²未満：1回用量1500mg，体表面積2.07 m²以上：1回用量1800mg）

【警告】1.1 本剤を含むがん化学療法は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤が適切と判断される症例についてのみ実施すること。適応患者の選択にあたっては、本剤及び各併用薬

剤の添付文書を参照して十分注意すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。

1.2 テガフル・ギメラシル・オテラシルカリウム配合剤との併用により、重篤な血液障害等の副作用が発現するおそれがあるので、併用を行わないこと。[2.2 参照]，[8.1 参照]，[10.1 参照]

1.3 本剤とワルファリンカリウムとの併用により、血液凝固能検査値異常、出血が発現し死亡に至った例も報告されている。これらの副作用は、本剤とワルファリンカリウムの併用開始数日後から本剤投与中止後1か月以内の期間に発現しているのので、併用する場合には血液凝固能検査を定期的に行い、必要に応じて適切な処置を行うこと。[10.2 参照]，[16.7.1 参照]

【禁】本剤の成分又はフルオロウラシルに対し過敏症，テガフル・ギメラシル・オテラシルカリウム配合剤投与中及び投与中止後7日以内，重篤な腎障害，妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物で胚致死作用，催奇形作用。生殖可能な年齢の患者に投与する必要がある場合には、性腺に対する影響を考慮すること。妊娠可能な女性患者には、本剤投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊を行うよう指導。パートナーが妊娠する可能性のある男性患者には、本剤投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊を行うよう指導。授乳婦：授乳しないことが望ましい。動物で乳汁移行

42. 腫瘍用薬

(カペシタビン)

▶ゼロダ錠300

Xeloda 300mg/錠

劇
〔中外〕

ハイリスク

【効】①手術不能又は再発乳癌. ②結腸・直腸癌における補助化学療法. ③治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌. ④胃癌

【用】(内) ①A法又はB法, ラパチニブシル酸塩水和物と併用する場合にはC法. ②B法. オキサリプラチンと併用する場合にはC法. 直腸癌における補助化学療法で放射線照射と併用する場合にはD法. ③他の抗悪性腫瘍剤との併用でC法又はE法. ④白金製剤との併用でC法

A法: 体表面積にあわせて次の投与量を朝食後と夕食後30分以内に1日2回, 21日間連日投与し, その後7日間休薬. これを1コースとして繰り返す. (体表面積 1.31 m^2 未満: 1回用量900mg, 体表面積 1.31 m^2 以上 1.64 m^2 未満: 1回用量1200mg, 体表面積 1.64 m^2 以上: 1回用量1500mg).

B法: 体表面積にあわせて次の投与量を朝食後と夕食後30分以内に1日2回, 14日間連日投与し, その後7日間休薬. これを1コースとして繰り返す. 患者の状態により適宜減量. (体表面積 1.33 m^2 未満: 1回用量1500mg, 体表面積 1.33 m^2 以上 1.57 m^2 未満: 1回用量1800mg, 体表面積 1.57 m^2 以上 1.81 m^2 未満: 1回用量2100mg, 体表面積 1.81 m^2 以上: 1回用量2400mg)

C法: 体表面積にあわせて次の投与量を朝食後と夕食後30分以内に1日2回, 14日間連日投与し, その後7日間休薬. これを1コースとして繰り返す. 患者の状態により適宜減量. (体表面積 1.36 m^2 未満: 1回用量1200mg, 体

面積 1.36 m^2 以上 1.66 m^2 未満: 1回用量1500mg, 体表面積 1.66 m^2 以上 1.96 m^2 未満: 1回用量1800mg, 体表面積 1.96 m^2 以上: 1回用量2100mg)

D法: 体表面積にあわせて次の投与量を朝食後と夕食後30分以内に1日2回, 5日間連日投与し, その後2日間休薬.

これを繰り返す. 患者の状態により適宜減量. (体表面積 1.31 m^2 未満: 1回用量900mg, 体表面積 1.31 m^2 以上 1.64 m^2 未満: 1回用量1200mg, 体表面積 1.64 m^2 以上: 1回用量1500mg)

E法: 体表面積にあわせて次の投与量を朝食後と夕食後30分以内に1日2回, 14日間連日投与し, その後7日間休薬. これを1コースとして投与を繰り返す. 患者の状態により適宜減量. (体表面積 1.31 m^2 未満: 1回用量900mg, 体表面積 1.31 m^2 以上 1.69 m^2 未満: 1回用量1200mg, 体表面積 1.69 m^2 以上 2.07 m^2 未満: 1回用量1500mg, 2.07 m^2 以上: 1800mg)

【警告】1.1 本剤を含むがん化学療法は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤が適切と判断される症例についてのみ実施すること。適応患者の選択にあたっては、本剤及び各併用薬剤の添付文書を参照して十分注意すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。

1.2 テガフル・ギメラシル・オテラシルカリウム配合剤との併用により、重篤な血液障害等の副作用が発現するおそれがあるので、併用を行わないこと。[2.2 参照], [8.1 参照], [10.1 参照]

1.3 本剤とワルファリンカリウムとの併用により、血液凝固能検査値異常、出血が発現し死亡に至った例も報告されている。これらの副作用は、本剤とワルファリンカリウムの併用開始数日後から本剤投与中止後1か月以内の期間に発現しているの
 で、併用する場合には血液凝固能検査を定期的に行い、必要に応じて適切な処置を行うこと。[10.2 参照]、[16.7.1 参照]

【禁】本剤の成分又はフルオロウラシルに対し過敏症、テガフル・ギメラシル・オテラシルカリウム配合剤投与中及び投与中止後7日以内、重篤な腎障害、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物で胚致死作用、催奇形作用。生殖可能な年齢の患者に投与する必要がある場合には、性腺に対する影響を考慮すること。妊娠可能な女性患者には、本剤投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊を行うよう指導。パートナーが妊娠する可能性のある男性患者には、本剤投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊を行うよう指導。授乳婦：授乳しないことが望ましい。動物で乳汁移行

.....
 (フルオロウラシル)

▶5-FU注1000mg (採用) (調)

5-FU 1000mg/20mL/瓶 [協和キリン]

(ハイスク)

【貯法】2～8℃

【効】①次記疾患の自覚的並びに他覚的
 症状の緩解：胃癌、肝癌、結腸・直腸癌、乳癌、膀胱癌、子宮頸癌、子宮体癌、卵巣癌。②次記の疾患については、他の抗悪性腫瘍剤又は放射線と併用することが必要である：食道癌、肺癌、頭頸部腫瘍。③次の悪性腫瘍に対

する他の抗悪性腫瘍剤との併用療法：
 頭頸部癌、食道癌。④レボホリナート・フルオロウラシル持続静注併用療法：結腸・直腸癌。⑤レボホリナート・フルオロウラシル持続静注併用療法：小腸癌、治癒切除不能な膀胱癌

【用】(注) ①1) 1日5～15mg/kgを最初の5日間連日1日1回静注又は点滴静注。以後5～7.5mg/kgを隔日に1日1回静注又は点滴静注。2) 1日5～15mg/kgを隔日に1日1回静注又は点滴静注。

3) 1日5mg/kgを10～20日間連日1日1回静注又は点滴静注。4) 1日10～20mg/kgを週1回静注又は点滴静注。5) 必要に応じて1日5mg/kgを適宜動注。

②1日5～10mg/kgを他の抗悪性腫瘍剤又は放射線と併用し、単独で使用する場合に準じ、又は間歇的に週1～2回用いる。③他の抗悪性腫瘍剤との併用療法において、1日1,000mg/m²までを、4～5日間連日で持続点滴。投与を繰り返す場合には少なくとも3週間以上の間隔をあけて投与。本剤単独投与の場合には併用投与時に準じる。④

1) レボホリナートとして1回100mg/m²を2時間かけて点滴静注し、直後にフルオロウラシルとして400mg/m²を静注、さらにフルオロウラシルとして600mg/m²を22時間かけて持続静注。

これを2日間連続して行い、2週間ごとに繰り返す。2) レボホリナートとして1回250mg/m²を2時間かけて点滴静注し、直後にフルオロウラシルとして2,600mg/m²を24時間持続静注。1週間ごとに6回繰り返した後、2週間休業。

これを1クールとする。3) レボホリナートとして1回200mg/m²を2時間かけて点滴静注。レボホリナートの点滴静注終了直後にフルオロウラシルとして400mg/m²を静注、さらにフルオロ

42. 腫瘍用薬

ウラシルとして2,400～3,000mg/m²を46時間持続静注. これを2週間ごとに繰り返す. ⑤レボホリナートとして1回200mg/m²を2時間かけて点滴静注. レボホリナートの点滴静注終了直後にフルオロウラシルとして400mg/m²を静注, さらにフルオロウラシルとして2,400mg/m²を46時間持続静注. これを2週間ごとに繰り返す

【警告】1.1 本剤を含むがん化学療法は, 緊急時に十分対応できる医療施設において, がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで, 本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること.

適応患者の選択にあたっては, 各併用薬剤の添付文書を参照して十分注意すること.

また, 治療開始に先立ち, 患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し, 同意を得てから投与すること.

1.2 メトトレキサート・フルオロウラシル交代療法, レボホリナート・フルオロウラシル療法は本剤の細胞毒性を増強する療法であり, これらの療法に関連したと考えられる死亡例が認められている. これらの療法は高度の危険性を伴うので, 投与中及び投与後の一定期間は患者を医師の監督下に置くこと. [8.1 参照]

1.3 頭頸部癌及び食道癌に対して, 本剤を含むがん化学療法と放射線照射を併用する場合に重篤な副作用や放射線合併症が発現する可能性があるため, 放射線照射とがん化学療法の併用治療に十分な知識・経験を持つ医師のもとで実施すること.

[8.3 参照]

1.4 テガフル・ギメラシル・オテラシルカリウム配合剤との併用により, 重篤な血液障害等の副作用が発現するおそれがあるので, 併用を行わないこと. [2.2 参照], [10.1 参照]

【禁】本剤の成分に対し重篤な過敏症, テガフル・ギメラシル・オテラシルカリウム配合剤投与中及び投与中止後7日以内

【妊婦】妊婦: 投与禁止希望. 動物: 多指症, 口蓋裂等の催奇形作用. 授乳婦: 授乳禁止, 安全性未確立

4224. シトシン系製剤

(エノシタピン)

▶ **サンラビン点滴静注用150mg**

【採用】

Sunrabin 150mg/瓶

〔旭化成〕

〔ハイリスク〕

【貯法】2～8℃

【効】急性白血病 (慢性白血病の急性転化を含む)

【用】(注) 1日量, 3.5～6.0mg/kgを5%ブドウ糖注射液, 5%果糖注射液, 5%キシリット注射液, 生理食塩液, リンゲル液又は糖電解質注射液に混合し, 2～4時間で1日1回又は2回に分割し点滴静注. 10～14日間連続投与を行うか, 又は6～10日間連続投与後休業期間において同様の投与をくり返す

【禁】本剤の成分に対し重篤な過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断. 動物: 催奇形作用 (胎児の骨格異常・外形異常). 授乳婦: 授乳禁止, 動物で乳汁移行

(ゲムシタピン塩酸塩)

▶**ジェムザール注射用200mg (採用)** (劇)

Gemzar 200mg/瓶

(日本イーライリリー)

ハイリスク ~~×~~

▶**ジェムザール注射用1g (採用)** (劇)

Gemzar 1g/瓶

ハイリスク ~~×~~

【効】①膀胱癌，胆道癌，尿路上皮癌，がん化学療法後に増悪した卵巣癌，再発又は難治性の悪性リンパ腫。②非小細胞肺癌。③手術不能又は再発乳癌

【用】(注) ①1回1000mg/m²を30分かけて点滴静注し，週1回投与を3週連続し，4週目は休薬。これを1コースとして繰り返す。患者の状態により適宜減量。②1回1000mg/m²を30分かけて点滴静注し，週1回投与を3週連続し，4週目は休薬。これを1コースとして繰り返す。シスプラチンと併用する場合は，ゲムシタピンとして1回1250mg/m²を30分かけて点滴静注し，週1回投与を2週連続し，3週目は休薬を1コースとすることもできる。なお，患者の状態により適宜減量。③1回1250mg/m²を30分かけて点滴静注し，週1回投与を2週連続し，3週目は休薬。これを1コースとして繰り返す。患者の状態により適宜減量。

本剤の200mgバイアルは5mL以上，1gバイアルは25mL以上の生理食塩液に溶解して用いる

【警告】1.1 本剤の投与は，緊急時に十分対応できる医療施設において，がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで，本剤の投与が適切と判断される症例についてのみ実施すること。また，治療開始に

先立ち，患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し，同意を得てから投与すること。

1.2 週1回投与を30分間点滴静注により行うこと。外国の臨床試験において，週2回以上あるいは1回の点滴を60分以上かけて行くと，副作用が増強した例が報告されている。

1.3 「2. 禁忌」，「9. 特定の背景を有する患者に関する注意」の項を参照して適応患者の選択に十分注意すること。

1.4 高度な骨髄抑制のある患者には投与しないこと。骨髄抑制は用量規制因子であり，感染症又は出血を伴い，重篤化する可能性がある。骨髄抑制に起因したと考えられる死亡例が報告されている。[2.1 参照]，[2.4 参照]，[11.1.1 参照]

1.5 胸部単純X線写真で明らかで，かつ臨床症状のある間質性肺炎又は肺線維症のある患者には投与しないこと。間質性肺炎に起因したと考えられる死亡例が報告されている。[2.2 参照]，[11.1.2 参照]

1.6 放射線増感作用を期待する胸部への放射線療法との同時併用は避けること。外国の臨床試験において，本剤と胸部への根治的放射線療法との併用により，重篤な食道炎，肺臓炎が発現し，死亡に至った例が報告されている。[2.3 参照]，[10.1 参照]

1.7 投与に際しては臨床症状を十分に観察し，頻回に臨床検査（血液学的検査，肝機能検査，腎機能検査等）を，また，定期的に胸部X線検査等を行い，異常が認められた場合には適切な処置を行うとともに，投与継続の可否について慎重に検討す

42. 腫瘍用薬

ること。[8.2 参照]，[9.2 参照]，[9.3.1 参照]，[11.1.9 参照]，[11.1.10 参照]，[11.1.12 参照]

【禁】高度な骨髄抑制，胸部単純X線写真で明らかにかつ臨床症状のある間質性肺炎又は肺線維症，胸部への放射線療法を施行，重症感染症を合併，本剤の成分に対し重篤な過敏症，妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠可能な女性には，本剤投与中及び本剤投与終了後一定期間は適切な避妊を行うよう指導。パートナーが妊娠する可能性のある男性には，本剤投与中及び本剤投与終了後一定期間は適切な避妊を行うよう指導。動物：催奇形作用及び胎児致死作用。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

.....
(シタラビン)

▶**キロサイド注20mg (採用)** (劇)

Cyclocide 20mg1mL/管 [日本新薬]

(ハイリスク)

▶**キロサイド注60mg (採用)** (劇)

Cyclocide 60mg3mL/管

(ハイリスク)

▶**キロサイド注200mg (採用)** (劇)

Cyclocide 200mg10mL/管

(ハイリスク)

【効】①急性白血病（赤白血病，慢性骨髄性白血病の急性転化例を含む）。②消化器癌（胃癌，膵癌，肝癌，結腸癌等），肺癌，乳癌，女性性器癌（子宮癌等）等。但し他の抗腫瘍剤（フルオロウラシル，マイトマイシンC，シクロホスファミド水和物，メトトレキサート，ピンクリスチン硫酸塩，ビンブラスチン硫酸塩等）と併用する場合に限る。③膀胱腫瘍

【用】(注) ①1) 寛解導入：1日0.8～1.6mg/kg，小児0.6～2.3mg/kgを250～500mLの5%ブドウ糖液あるいは生食液に混合し，点滴静注するか，又は20mLの20%ブドウ糖液あるいは生食液に混合し，ワンショットで静注。2～3週間連続投与を行う。2) 維持療法：寛解が得られた場合，維持療法として前記用量を1週1回そのまま皮下注，筋注するか，あるいは前記用法に従い静注。3) シタラビン少量療法：次記の用量を10～14日間皮下又は静注，1回10～20mgを1日2回か1回20mg/m²を1日1回。4) 髄腔内化学療法：1回25～40mgを1週間に1～2回髄腔内に投与。1歳：15～20mg，2歳：20～30mg，3歳以上：25～40mg。併用する他の抗腫瘍剤及び患者の状態により投与間隔は適宜延長する。髄液に異常所見を認める場合は，正常化するまで投与を継続する。②1) 静注：他の抗腫瘍剤（フルオロウラシル，マイトマイシンC，シクロホスファミド水和物，メトトレキサート，ピンクリスチン硫酸塩等）と併用するときは，1回0.2～0.8mg/kgを1週間に1～2回点滴静注するか，又はワンショットで静脈内投与。2) 局所動脈内注射：1日0.2～0.4mg/kgを他の抗腫瘍剤（フルオロウラシル，マイトマイシンC，シクロホスファミド水和物，ピンクリスチン硫酸塩，ビンブラスチン硫酸塩等）と併用して持続注入ポンプで投与。③単独膀胱内注入を行う場合，200～400mgを，また，他の抗腫瘍剤（マイトマイシンC等）と併用し，膀胱内注入を行う場合は，100～300mgを10～40mLの生食液又は注射用蒸留水に混合して1日1回又は週2～3回膀胱内に注入。併用する薬剤の組合せ，併用量等は医師の判断によ

る

【警告】本剤は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤の投与が適切と判断される症例についてのみ投与すること。また、本剤による治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分に説明し、同意を得てから投与を開始すること

【禁】本剤に対する重篤な過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望、催奇形性を疑う症例。動物：催奇形作用。授乳婦：授乳禁止，安全性未確立

(シタラビン)

▶キロサイドN注1g (採用) (劇)

Cyclocide N 1g50mL/瓶 [日本新薬]

(ハイリスク)

【効】シタラビン大量療法：再発又は難治性の次記疾患。急性白血病 (①急性骨髄性白血病，②急性リンパ性白血病)。③悪性リンパ腫。但し，②③については他の抗腫瘍剤と併用する場合に限る。④腫瘍特異的T細胞輸注療法の前処置

【用】(注) ①1回2g/m²を5%ブドウ糖液あるいは生食液に混合し300～500mLとし，12時間毎に3時間かけて最大6日間連日点滴静注。小児：1回3g/m²を12時間毎に3時間かけて3日間連日点滴静注。②他の抗腫瘍剤と併用し，1回2g/m²を5%ブドウ糖液あるいは生食液に混合し300～500mLとし，12時間毎に3時間かけて最大6日間連日点滴静注。小児：他の抗腫瘍剤と併用し，1回2g/m²を12時間毎に3時間かけて3日間連日点滴静注。③他の抗腫瘍剤と併用し，1回2g/m²を5%ブドウ糖液あるいは生食液に混合し300～500mLと

し，1日1～2回3時間かけて1～2日間(最大2回)連日点滴静注。小児：他の抗腫瘍剤と併用し，1回2g/m²を12時間毎に3時間かけて3日間連日点滴静注。④再生医療等製品の用法及び用量又は使用方法に基づき使用する

【警告】シタラビン大量療法

1. シタラビン大量療法(以下、本療法)は高度の危険性を伴うので、投与中及び投与後の一定期間は患者を入院環境で医師の管理下に置くこと。

また、緊急医療体制の整備された医療機関においてがん化学療法に十分な知識と経験を持つ医師のもとで本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること。他の抗腫瘍剤と併用する場合、適応患者の選択にあたっては、各併用薬剤の添付文書を参照して十分注意すること。

2. 本療法施行にあたっては、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分に説明し、同意を得てから投与を開始すること。

3. 本療法は強い骨髄機能抑制作用を有する療法であり、本療法に関連したと考えられる死亡例が確認されている。

本療法を施行したすべての患者に強い骨髄機能抑制が起こり、その結果致命的な感染症及び出血等を惹起することがあるので、本療法施行にあたっては、感染予防として無菌状態に近い状況下(無菌室、簡易無菌室等)で治療を行う等、十分注意すること(「重要な基本的注意」の項参照)。

4. 感染症あるいは出血傾向が発現又は増悪し、致命的となることがあるので、本療法施行時に骨髄が低形

42. 腫瘍用薬

成あるいは前治療又は他の薬剤による骨髓機能抑制を起こしている患者では、治療上の有益性が危険性を上回ると判断されるとき以外は施行しないこと。

5. 本療法により白血球（好中球）数が減少しているとき、38℃以上あるいはそれ未満でも悪寒・戦慄を伴う発熱をみた場合には感染症を疑い、血液培養により感染菌の同定を試みるとともに、直ちに十分な種類・量の広域抗菌剤を投与すること（「重要な基本的注意」の項参照）。

6. 本療法施行にあたっては、「禁忌」、「慎重投与」、「重要な基本的注意」の項を参照し、慎重に患者を選択すること。

なお、本療法施行時には、添付文書を熟読すること

【禁】本剤に対する重篤な過敏症、重篤な感染症を合併

【妊婦】妊婦：投与禁止希望，催奇形性を疑う症例。妊娠可能な女性：投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊を行うよう指導。パートナーが妊娠する可能性のある男性：投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊を行うよう指導。動物：催奇形作用。授乳婦：授乳禁止，安全性未確立

（シタラビンオクホスフェート水和物）

▶**スタラシドカプセル100（採用）**

Starasid 100mg/Cap （日本化薬）

（ハイリスク）

【効】①成人急性非リンパ性白血病（強力な化学療法が対象となる症例にはその療法を優先する）。②骨髓異形成症候群（Myelodysplastic Syndrome）

【用】（内）次の1日量を1～3回に分割

し食後，2～3週間連続，2～3週間休薬，これを繰り返す。①100～300mg，②100～200mg

【禁】本剤に対し重篤な過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。動物：催奇形作用。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁中へ移行

4229. その他の代謝拮抗剤

（ヒドロキシカルバミド）

▶**ハイドレアカプセル500mg（採用）**

Hydrea 500mg/Cap

〔ブリストル・マイヤーズ〕

（ハイリスク）

【貯法】遮光

【効】慢性骨髓性白血病，本態性血小板血症，真性多血症

【用】（内）1日500mg～2000mgを1～3回に分割。寛解後の維持には1日500mg～1000mgを1～2回に分割

【警告】本剤は、緊急時に十分対応できる医療施設において、造血器悪性腫瘍の治療に対して十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤の投与が適切と判断される症例についてのみ投与すること。また、本剤による治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分に説明し、同意を得てから投与を開始すること

【禁】本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性のある女性

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠する可能性のある女性に、投与中及び投与終了後一定期間適切な避妊指導。ヒト奇形。動物：催奇形性作用，胚・胎児死亡作用。パートナーが妊娠する可能性のある男性に、投与中及び投与終了後

一定期間適切な避妊指導。動物試験で遺伝毒性。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

▶ ティーエスワン配合OD錠T20 (採用) (劇)

TS-1 OD 20mg/錠 (テガフル相当量) (大鵬)

(ハイリスク)

1錠中：	
テガフル	20mg
ギメラシル	5.8mg
オテラシルカリウム	19.6mg

▶ ティーエスワン配合OD錠T25 (採用) (劇)

TS-1 OD 25mg/錠 (テガフル相当量)

(ハイリスク)

1錠中：	
テガフル	25mg
ギメラシル	7.25mg
オテラシルカリウム	24.5mg

▶ ティーエスワン配合カプセルT20 (採用) (劇)

TS-1 20mg/Cap (テガフル相当量)

(ハイリスク)

1カプセル中：	
テガフル	20mg
ギメラシル	5.8mg
オテラシルカリウム	19.6mg

▶ ティーエスワン配合カプセルT25 (採用) (劇)

TS-1 25mg/Cap (テガフル相当量)

(ハイリスク)

1カプセル中：	
テガフル	25mg
ギメラシル	7.25mg
オテラシルカリウム	24.5mg

▶ エスワンタイホウ配合OD錠T20 (採用) (後) (劇)

S-1TAIHO OD 20mg/錠 (テガフル相当量) (岡山大鵬)

(ハイリスク)

(先発品) ティーエスワン配合OD錠T20

1錠中：	
テガフル	20mg
ギメラシル	5.8mg
オテラシルカリウム	19.6mg

▶ エスワンタイホウ配合OD錠T25 (採用) (後) (劇)

S-1TAIHO OD 25mg/錠 (テガフル相当量)

(ハイリスク)

(先発品) ティーエスワン配合OD錠T25

1錠中：	
テガフル	25mg
ギメラシル	7.25mg
オテラシルカリウム	24.5mg

【効】胃癌，結腸・直腸癌，頭頸部癌，非小細胞肺癌，手術不能又は再発乳癌，膀胱癌，胆道癌

【用】(内) 初回投与量 (1回量) を体表面積に合せて次の基準量とし，朝食後及び夕食後の1日2回，28日間連日，その後14日間休薬。これを1クールとして投与を繰り返す。体表面積1.25㎡未満：初回基準量 (テガフル相当量) 40mg/回，1.25㎡以上～1.5㎡未満：50mg/回，1.5㎡以上：60mg/回。増減量の段階を40mg，50mg，60mg，75mg/回とする。増量は本剤の投与によると判断される臨床検査値異常 (血液検査，肝・腎機能検査) 及び消化器症状が発現せず，安全性に問題がなく，増量できると判断される場合に初回基準量から一段階までとし，75mg/回を限度。

42. 腫瘍用薬

減量は、一段階ずつ行い、最低投与量は40mg/回

【警告】1. 本剤を含むがん化学療法は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること。適応患者の選択にあたっては、各併用薬剤の添付文書を参照して十分注意すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。

2. 本剤は従来の経口フルオロウラシル系薬剤とは投与制限毒性(Dose Limiting Toxicity, DLT)が骨髄抑制という点で異なり、特に臨床検査値に十分注意する必要がある。頻回に臨床検査を実施すること。

3. 劇症肝炎等の重篤な肝障害が起こることがあるので、定期的に肝機能検査を行うなど観察を十分に行い、肝障害の早期発見に努めること。肝障害の前兆又は自覚症状と考えられる食欲不振を伴う倦怠感等の発現に十分に注意し、黄疸(眼球黄染)があらわれた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

4. 他のフッ化ピリミジン系抗悪性腫瘍剤、これらの薬剤との併用療法(ホリナート・テガフル・ウラシル療法等)、あるいは抗真菌剤フルシトシンとの併用により、重篤な血液障害等の副作用が発現するおそれがあるので、併用を行わないこと。

5. 本剤使用にあたっては添付文書を熟読し、用法・用量を厳守して投

与すること

【禁】本剤の成分に対し重篤な過敏症、重篤な骨髄抑制・腎障害・肝障害、他のフッ化ピリミジン系抗悪性腫瘍剤(これらの薬剤との併用療法を含む)・フルシトシン投与中、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止、テガフル・ウラシルの投与で奇形を有する児の出生。動物：テガフルの連日経口投与で胎児の内臓異常、骨格異常、化骨遅延等。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

▶ ユーエフティ配合カプセル T100 (採用)

劇

UFT Cap [大鵬]

(ハイリスク)

1カプセル中：

テガフル	100mg
ウラシル	224mg

▶ ユーエフティ E配合顆粒 T150 (採用)

劇

UFT E 0.75g/包

(ハイリスク)

0.75g中：

テガフル	150mg
ウラシル	336mg

【効】①テガフル・ウラシル通常療法：次の疾患の自覚的並びに他覚的症状の寛解：頭頸部癌、胃癌、結腸・直腸癌、肝臓癌、胆嚢・胆管癌、膵臓癌、肺癌、乳癌、膀胱癌、前立腺癌、子宮頸癌。②ホリナート・テガフル・ウラシル療法：結腸・直腸癌

【用】(内) ①1日量として、テガフル300～600mg相当量を1日2～3回に分割。子宮頸癌については、1日量として、テガフル600mg相当量を1日2～3回に分割。他の抗悪性腫瘍剤との併

用の場合は前記に準じて投与。②結腸・直腸癌に対して、1日量として、テガフル300～600mg相当量（300mg/m²を基準）を1日3回に分割し（約8時間ごと）、食事の前後1時間を避けて、ホリナートの投与量は、75mgを1日3回に分割し（約8時間ごと）、テガフル・ウラシル配合剤と同時に経口投与。以上を28日間連日、その後7日間休薬。これを1クールとして投与を繰り返す

【警告】1. 劇症肝炎等の重篤な肝障害が起こることがあるので、定期的（特に投与開始から2か月間は1か月に1回以上）に肝機能検査を行うなど観察を十分に行い、肝障害の早期発見に努めること。肝障害の前兆又は自覚症状と考えられる食欲不振を伴う倦怠感等の発現に十分に注意し、黄疸（眼球黄染）があらわれた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

2. テガフル・ギメラシル・オテラシルカリウム配合剤との併用により、重篤な血液障害等の副作用が発現するおそれがあるので、併用を行わないこと。

3. ホリナート・テガフル・ウラシル療法：

(1) 本療法は、テガフル・ウラシル配合剤の細胞毒性を増強する療法であり、本療法に関連したと考えられる死亡例が認められているので、緊急時に十分に措置できる医療施設及び癌化学療法に十分な経験を有する医師のもとで、禁忌、慎重投与の項を参照して適応患者の選択を慎重に行い実施すること。

なお、本療法の開始にあたっては、両剤の添付文書を熟読のこと。

(2) 本療法において重篤な下痢が起こることがあり、その結果、致命的な経過をたどることがあるので、患者の状態を十分観察し、激しい腹痛、下痢等の症状があらわれた場合には、直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。また、脱水症状があらわれた場合には補液等の適切な処置を行うこと。

(3) 本療法において劇症肝炎等の重篤な肝障害、重篤な骨髄抑制が起こることがあり、その結果、致命的な経過をたどることがあるので、定期的（少なくとも1クールに1回以上、特に投与開始から2クールは、各クール開始前及び当該クール中に1回以上）に臨床検査（肝機能検査、血液検査等）を行うなど患者の状態を十分観察し、副作用の早期発見に努めること。また、肝障害の前兆又は自覚症状と考えられる食欲不振を伴う倦怠感等の発現に十分に注意し、黄疸（眼球黄染）があらわれた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと

【禁】重篤な骨髄抑制・下痢・感染症を合併、本剤の成分に対し重篤な過敏症、テガフル・ギメラシル・オテラシルカリウム配合剤投与中及び投与中止後7日以内、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止、奇形を有する児の出生。動物：胎児の骨格変異、化骨遅延等の催奇形作用。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

42. 腫瘍用薬

423. 抗腫瘍性抗生物質製剤

4231. マイトマイシンC製剤

(マイトマイシンC)

▶マイトマイシン注用2mg (採用)

Mitomycin 2mg/瓶 (協和キリン)

(ハイラスク)

【効】次記疾患の自覚的並びに他覚的症状の緩解：慢性リンパ性白血病，慢性骨髄性白血病，胃癌，結腸・直腸癌，肺癌，膀胱癌，肝癌，子宮頸癌，子宮体癌，乳癌，頭頸部腫瘍，膀胱腫瘍

【用】(注) ①間歇投与法：1日4～6mgを週1～2回静注。②連日投与法：1日2mgを連日静注。③大量間歇投与法：1日10～30mgを1～3週間以上の間隔で静注。④他の抗悪性腫瘍剤との併用：1日2～4mgを週1～2回他の抗悪性腫瘍剤と併用して投与。①～④必要に応じて動脈内，髄腔内又は胸・腹腔内に1日2～10mgを適宜注入。注射液の調製法：2mg当り，5mLの割合に注射用水を加えて溶解。⑤膀胱腫瘍の場合：再発予防には1日1回あるいは隔日に4～10mgを膀胱内に注入。治療には1日1回10～40mgを膀胱内に注入

【禁】本剤の成分に対し重篤な過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。動物：発育抑制，口蓋裂，矮小尾，小顎症，欠趾症等の催奇形作用。授乳婦：授乳禁止，安全性未確立

4234. ブレオマイシン系製剤

(ブレオマイシン塩酸塩)

▶ブレオ注射用5mg (採用)

Bleo 5mg/瓶 (日本化薬)

(ハイラスク)

〔貯法〕2～8℃

【効】皮膚癌，頭頸部癌（上顎癌，舌癌，口唇癌，咽頭癌，喉頭癌，口腔癌等），肺癌（特に原発性及び転移性扁平上皮癌），食道癌，悪性リンパ腫，子宮頸癌，神経膠腫，甲状腺癌，胚細胞腫瘍（精巣腫瘍，卵巣腫瘍，性腺外腫瘍）

【用】(注) ①静注：15mg～30mgを生理食塩液又は，ブドウ糖液等の適当な静脈用注射液約5～20mLに溶解し，緩徐に，発熱の著しい場合は1回量を5mg又はそれ以下とする。②筋注・皮下注：15mg～30mgを生理食塩液等の適当な溶解液約5mLに溶解。患部の周辺に皮下注する場合は1mg/1mL以下の濃度。

③動注：5mg～15mgを生理食塩液又はブドウ糖液等の適当な注射液に溶解し，シングルショット又は連続的に。

④注射の頻度：1週2回を原則とし，症状に応じて1日1回（連日）ないし1週間1回に適宜増減。⑤総投与量：総投与量は腫瘍の消失を目標とし，300mg以下。胚細胞腫瘍に対し，確立された標準的な他の抗癌剤との併用療法にあっては360mg以下。⑥小児への投与：小児の胚細胞腫瘍，悪性リンパ腫に対しては，次記の用法・用量で投与；1回10mg～20mg/m²を1～4週間ごとに静脈内投与。1回量として成人の最大用量（30mg）まで

【警告】1. 本剤の投与により間質性肺炎・肺線維症等の重篤な肺症状を呈することがあり，ときに致命的な経過をたどることがあるので，本剤の投与が適切と判断される症例についてのみ投与し，投与中及び投与終了後の一定期間（およそ2か月位）は患者を医師の監督下におくこと。特に60歳以上の高齢者及び肺に基礎疾患を有する患者への投与に際して

は、使用上の注意に十分留意すること。

労作性呼吸困難、発熱、咳、捻髪音（ラ音）、胸部レントゲン異常陰影、A-aDo₂・Pao₂・DLcoの異常などの初期症状があらわれた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

2. 本剤を含む抗癌剤併用療法は、緊急時に十分対応できる医療施設において、癌化学療法に十分な経験を持つ医師のもとで、本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること。また、各併用薬剤の添付文書を参照して適応患者の選択に十分注意すること

【禁】重篤な肺機能障害、胸部レントゲン写真上びまん性の線維化病変及び著明な病変、本剤の成分及び類似化合物（ペブロマイシン）に対する過敏症、重篤な腎機能障害・心疾患、胸部及びその周辺部への放射線照射を受けている患者

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。動物：催奇形作用。授乳婦：授乳禁止，安全性未確立

4235. アントラサイクリン系抗生 物質製剤

(アクラルピシン塩酸塩)

▶ **アクラシノン注射用20mg** (採 用) (調)

Aclacinon 20mg/瓶 [アステラス]

(ハイリスク)

〔貯法〕遮光

【効】次の疾患の自覚的並びに他覚的
症状の寛解及び改善：①胃癌，肺癌，乳
癌，卵巣癌，悪性リンパ腫。②急性白
血病

【用】(注) 1バイアルを生食液又は5%
ブドウ糖液10mLに溶解して、①1) 1日
40～50mg (0.8～1.0mg/kg) を1週間
に2回。1, 2日連日又は1, 4日静脈内
へワンショット又は点滴投与する。2)
1日20mg (0.4mg/kg) を7日間連日静脈
内へワンショット投与又は点滴投与
後，7日間休業しこれを反復。②1日20
mg (0.4mg/kg) を10～15日間連日静
脈内へワンショット又は点滴投与する

【禁】心機能異常又はその既往歴，本剤
の成分に対し重篤な過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判
断。動物：胎仔毒性（吸収胚数の増
加，発育抑制，化骨遅延，腰肋の出現
頻度の上昇）

.....
(イダルピシン塩酸塩)

▶ **イダマイシン静注用5mg** (採 用) (毒)

Idamycin 5mg/瓶 [ファイザー]

(ハイリスク)

【効】急性骨髄性白血病（慢性骨髄性白
血病の急性転化を含む）

【用】(注) 1バイアル5mgに5mLの注射用
水を加え溶解する。12mg/m²を1日1
回，3日間連日静脈内投与。骨髄機能
が回復するまで休業し，繰り返す

【警告】1. 本剤の投与は，緊急時に
十分対応できる医療施設において白
血病の治療に十分な知識と経験を持
つ医師のもとで行うこと。

なお，本剤の使用にあたっては，添
付文書を熟読のこと。

2. 本剤の使用にあたっては，患者
又はその家族に有効性及び危険性を
十分説明し，同意を得てから投与を
開始すること。

なお，本剤の使用にあたっては，添
付文書を熟読のこと。

42. 腫瘍用薬

3. 本剤は強い骨髄抑制作用を有する薬剤であり、本剤に関連したと考えられる死亡例が認められている。本剤を投与したすべての患者に強い骨髄抑制が起こり、その結果致命的な感染症（敗血症、肺炎等）及び出血（脳出血、消化管出血等）等を引き起こすことがあるので、下記につき十分注意すること。

なお、本剤の使用にあたっては、添付文書を熟読のこと。

(1) 本剤の投与後に認められる骨髄抑制は重篤かつ長期に持続することもあるので、感染予防や致命的な出血の予防に十分な対策を講じること。

(2) 重篤な感染症を合併している患者には投与しないこと。

(3) 本剤投与時に前治療又は他の薬剤による骨髄抑制を起こしている患者では、治療上の有益性が危険性を上回ると判断されるとき以外は投与しないこと。

(4) 投与開始後は、頻回に血液検査を行うなど患者の状態を注意深く観察し、重篤な感染症又は出血等を引き起こした場合は投与を中止し、必要な処置を行うこと。

4. 本剤は心筋障害作用を有するため、慎重に患者を選択し、本剤の投与が適切と判断される症例にのみ投与し、下記の患者には投与しないこと。

なお、本剤の使用にあたっては、添付文書を熟読のこと。

(1) 心機能異常又はその既往歴のある患者

(2) 他のアントラサイクリン系薬剤等、心毒性を有する薬剤による前治療が限界量（塩酸ダウノルビンで

は総投与量が25mg/kg、塩酸エピルビンでは総投与量がアントラサイクリン系薬剤未治療例で900mg/m²等）に達している患者

5. 本剤に対し重篤な過敏症の既往歴のある患者には投与しないこと。

なお、本剤の使用にあたっては、添付文書を熟読のこと

【禁】心機能異常又はその既往歴、本剤に対し重篤な過敏症、重篤な感染症を合併、他のアントラサイクリン系薬剤等、心毒性を有する薬剤による前治療が限界量（塩酸ダウノルビンでは総投与量が体重当り25mg/kg、塩酸エピルビンでは総投与量がアントラサイクリン系薬剤未治療例で体表面積当り900mg/m²等）に達している患者、重篤な肝障害・腎障害

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。動物：催奇形性（腰肋、頸肋、椎骨弓の癒合・形成不全・欠損）、胎児毒性（体重増加抑制、初期死亡胎児数の増加等）。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

.....
(エピルビン塩酸塩)

▶ **エピルビン塩酸塩注射用**

10mg 「NK」(採用) (後) (劇)

Epirubicin hydrochloride 10mg/瓶

[日本化薬]

(ハイリスク)

【先発品】ファルモルビン注射用10mg

▶ **エピルビン塩酸塩注射用**

50mg 「NK」(採用) (後) (劇)

Epirubicin hydrochloride 50mg/瓶

(ハイリスク)

【先発品】ファルモルビン注射用50mg

【効】次記疾患の自覚的並びに他覚的症狀の緩解：①急性白血病。②悪性リンパ腫。③乳癌、卵巣癌、胃癌、尿路上皮癌（膀胱癌、腎盂・尿管腫瘍）。④

肝癌、⑤膀胱癌（表在性膀胱癌に限る）、⑥次の悪性腫瘍に対する他の抗悪性腫瘍剤との併用療法：乳癌（手術可能例における術前、あるいは術後化学療法）、⑦肝癌に対する肝動脈化学塞栓療法（TACE）

【用】(注) ①15mg/m²を約20mLの注射用水に溶解し、1日1回5～7日間連日静注、3週間休薬、これを1クールとし、必要に応じて2～3クール反復。②40～60mg/m²を約20mLの注射用水に溶解し、1日1回静注、3～4週休薬、これを1クールとし、3～4クール反復。③60mg/m²を約20mLの注射用水に溶解し、1日1回静注、3～4週休薬、これを1クールとし、3～4クール反復。④60mg/m²を約20mLの注射用水に溶解し、肝動脈内に挿入されたカテーテルより、1日1回肝動脈内に投与し3～4週休薬、これを1クールとし、3～4クール反復。⑤60mgを30mLの生理食塩水に溶解し、1日1回3日間連日膀胱内注入、4日間休薬、これを1クールとし、2～4クール反復。注入に際しては、ネラトンカテーテルで導尿し十分に膀胱腔内を空にした後、同カテーテルよりエピルピシン塩酸塩溶液を注入し、1～2時間膀胱腔内に把持する。⑥1) シクロホスファミド水和物との併用：100mg/m²を約20mLの注射用水に溶解し、1日1回静注、20日間休薬、これを1クールとし、4～6クール反復。2) シクロホスファミド水和物、フルオロウラシル併用：100mg/m²を約20mLの注射用水に溶解し、1日1回静注、20日間休薬、これを1クールとし、4～6クール反復。⑦10mgに対し、ヨード化ケシ油脂肪酸エチルエステルを0.5～2mLの割合で加え、肝動脈内に挿入されたカテーテルより肝動

脈内に投与。1日60mg/m²とするが、腫瘍血管に乳濁液が充満した時点で終了

【警告】本剤を含むがん化学療法は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること。適応患者の選択にあたっては、各併用薬剤の添付文書を参照して十分注意すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること

【禁】心機能異常又はその既往歴、本剤に対し重篤な過敏症、他のアントラサイクリン系薬剤等心毒性を有する薬剤による前治療が限界量（ドキシソルピシン塩酸塩では総投与量が体表面積当り500mg/m²、ダウノルピシン塩酸塩では総投与量が体重当り25mg/kg等）に達している患者、肝癌に対する肝動脈化学塞栓療法（TACE）の場合：ヨード系薬剤に対し過敏症、重篤な甲状腺疾患

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。動物：胎児毒性、類薬で催奇形作用。授乳婦：授乳禁止、動物：乳汁移行

.....
(ダウノルピシン塩酸塩)

▶**ダウノマイシン静注用20mg**

【採用】

劇

Daunomycin 20mg/瓶 [Meiji Seika]

ハイリスク

【効】急性白血病（慢性骨髄性白血病の急性転化を含む）

【用】(注) 1日量0.4～1.0mg/kgを、小児は1日量1.0mg/kgを連日あるいは隔日に3～5回静注又は点滴静注。他の

42. 腫瘍用薬

抗悪性腫瘍剤との併用において、1日25～60mg（力価）/m²（体表面積）を2～5回、小児は1日25～45mg（力価）/m²（体表面積）を2～4回、連日あるいは1～6日間をあけて静脈内投与、骨髄機能が回復するまで休薬。この方法を1コースとし、投与を繰り返す。患者の状態により適宜減量

【警告】本剤は、緊急時に十分対応できる医療施設において、造血器悪性腫瘍の治療に対して十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤の投与が適切と判断される症例についてのみ投与すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分に説明し、同意を得てから投与を開始すること

【禁】心機能異常又はその既往歴、本剤の成分に対し重篤な過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。動物：催奇形性。授乳婦：授乳禁止、安全性未確立

.....
(ドキシソピシン塩酸塩)

▶**アドリアシン注用10（採用）** (劇)

Adriacin 10mg/瓶 [アスペン]

ハイリスク

▶**アドリアシン注用50（採用）** (劇)

Adriacin 50mg/瓶

ハイリスク

【効】◇ドキシソピシン塩酸塩通常療法次の諸症の自覚的及び他覚的症狀の緩解：**①**悪性リンパ腫、肺癌、消化器癌（胃癌、胆嚢・胆管癌、膵臓癌、肝癌、結腸癌、直腸癌等）、乳癌、骨肉腫、**⑧**膀胱腫瘍。

次の悪性腫瘍に対する他の抗悪性腫瘍剤との併用療法：**②**乳癌（手術可能例における術前、あるいは術後化学療法）、**③**子宮体癌（術後化学療法、転

移・再発時化学療法）、**④**悪性骨・軟部腫瘍、**⑤**悪性骨腫瘍、**⑥**多発性骨髄腫、**⑦**小児悪性固形腫瘍（ユーイング肉腫ファミリー腫瘍、横紋筋肉腫、神経芽腫、網膜芽腫、肝芽腫、腎芽腫等）。

◇M-VAC療法：**⑨**尿路上皮癌

【用】(注) ① (1) 1日量10mg (0.2mg/kg) を注射用水又は生理食塩液に溶解し、1日1回4～6日間連日静脈内ワンショット投与後、7～10日間休薬。この方法を1クールとし、2～3クール繰り返す。(2) 1日量20mg (0.4mg/kg) を注射用水又は生理食塩液に溶解し、1日1回2～3日間静脈内にワンショット投与後、7～10日間休薬。この方法を1クールとし、2～3クール繰り返す。(3) 1日量20～30mg (0.4～0.6mg/kg) を注射用水又は生理食塩液に溶解し、1日1回3日間連日静脈内にワンショット投与後、18日間休薬。この方法を1クールとし、2～3クール繰り返す。(4) 総投与量は500mg/m²以下とする。悪性リンパ腫の場合：(5) 上記(1)～(3)に従う。(6) 他の抗悪性腫瘍剤との併用において、標準的な投与量及び投与方法は、以下のとおりとする。1) 1日1回25～50mg/m²を静脈内投与し、繰り返す場合には少なくとも2週間以上の間隔をあける。2) 1日目は40mg/m²、8日目は30mg/m²を静脈内投与し、その後20日間休薬する。この方法を1クールとし繰り返す。投与に際しては、注射用水又は生理食塩液に溶解し、必要に応じて輸液により希釈する。総投与量は500mg/m²以下とする。②シクロホスファミド水和物との併用において、1日量60mg/m²を注射用水又は生理食塩液に溶解し、1日1回静注後、20日間休薬。この方法を1

クールとし、4クール繰り返す。総投与量は $500\text{mg}/\text{m}^2$ 以下とする。③シスプラチンとの併用において、1日量 $60\text{mg}/\text{m}^2$ を注射用水又は生理食塩液に溶解し、1日1回静注し、その後休業し3週ごと繰り返す。総投与量は $500\text{mg}/\text{m}^2$ 以下とする。④イホスファミドとの併用において、1日量 $20\sim 30\text{mg}/\text{m}^2$ を注射用水又は生理食塩液に溶解し、1日1回3日間連続で静注し、その後休業し3～4週ごと繰り返す。総投与量は $500\text{mg}/\text{m}^2$ 以下とする。本剤単剤では①(3)、(4)に従う。⑤シスプラチンとの併用において、1日量 $20\text{mg}/\text{m}^2$ を注射用水又は生理食塩液に溶解し、1日1回3日間連続で静注又は点滴静注し、その後3週間休業。これを1クールとし、投与を繰り返す。総投与量は $500\text{mg}/\text{m}^2$ 以下とする。⑥ビンクリスチン硫酸塩、デキサメタゾンリン酸エステルナトリウムとの併用において、1日量 $9\text{mg}/\text{m}^2$ を注射用水又は生理食塩液に溶解し、必要に応じて輸液に希釈して24時間持続静注。これを4日間連続で行う。その後休業し、3～4週ごと繰り返す方法を1クールとする。総投与量は $500\text{mg}/\text{m}^2$ 以下とする。⑦他の抗悪性腫瘍剤との併用において、次のとおりとする。(1) 1日 $20\sim 40\text{mg}/\text{m}^2$ を24時間持続点滴：1コース $20\sim 80\text{mg}/\text{m}^2$ を24～96時間かけて投与し、繰り返す場合には少なくとも3週間以上の間隔をあけて投与。1日投与量は最大 $40\text{mg}/\text{m}^2$ とする。(2) 1日1回 $20\sim 40\text{mg}/\text{m}^2$ を静注又は点滴静注：1コース $20\sim 80\text{mg}/\text{m}^2$ を投与し、繰り返す場合には少なくとも3週間以上の間隔をあけて投与。1日投与量は最大 $40\text{mg}/\text{m}^2$ とする。投与に際しては、注射用水又は生理食塩液に溶解し、必要に応じて

輸液により希釈する。総投与量は $500\text{mg}/\text{m}^2$ 以下とする。⑧1日量 $30\sim 60\text{mg}$ を $20\sim 40\text{mL}$ の生理食塩液に $1\sim 2\text{mg}/\text{mL}$ になるように溶解し、1日1回連日又は週2～3回膀胱腔内に注入。〔膀胱腔内注入法〕ネラトンカテーテルで導尿し、十分に膀胱腔内を空にしたのち同カテーテルより、 $30\sim 60\text{mg}$ を $20\sim 40\text{mL}$ の生理食塩液に $1\sim 2\text{mg}/\text{mL}$ になるように溶解して膀胱腔内に注入し、1～2時間膀胱把持。⑨メトトレキサート、ビンブラスチン硫酸塩及びシスプラチンとの併用において、本剤を注射用水又は生理食塩液に溶解し、1回 $30\text{mg}/\text{m}^2$ を静注。標準的な投与量及び投与方法は、メトトレキサート $30\text{mg}/\text{m}^2$ を1日目に投与した後、2日目にビンブラスチン硫酸塩 $3\text{mg}/\text{m}^2$ 、本剤 $30\text{mg}/\text{m}^2$ 及びシスプラチン $70\text{mg}/\text{m}^2$ を静注。15日目及び22日目に、メトトレキサート $30\text{mg}/\text{m}^2$ 及びビンブラスチン硫酸塩 $3\text{mg}/\text{m}^2$ を静注。これを1クールとして4週ごとに繰り返すが、本剤の総投与量は $500\text{mg}/\text{m}^2$ 以下とする

【警告】1. 本剤を含むがん化学療法は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること。

適応患者の選択にあたっては、各併用薬剤の添付文書を参照して十分注意すること。

また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。

2. 本剤の小児悪性固形腫瘍での使用は、小児のがん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで実施

42. 腫瘍用薬

すること

【禁】心機能異常又はその既往歴、本剤の成分に対し重篤な過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。動物：消化器系，泌尿器系，心臓血管系に催奇形作用。授乳婦：授乳禁止，安全性未確立

.....
(ドキシソルピシン塩酸塩)

▶ **ドキシル注20mg (採用)** (劇)

Doxil 20mg10mL/瓶 [ヤンセン]

(ハイリスク)

【貯法】2～8℃，禁凍結

【効】①がん化学療法後に増悪した卵巣癌。②エイズ関連カポジ肉腫

【用】(注) ①1日1回50mg/m²を1mg/分で静注，その後4週間休薬，これを1コースとして繰り返す。②1日1回20mg/m²を1mg/分で静注，その後2～3週間休薬，これを1コースとして繰り返す

【警告】1. 従来ドキシソルピシン塩酸塩製剤の代替として本剤を投与しないこと。

2. 本剤の投与は，緊急時に十分対応できる医療施設において，本剤投与が適切と判断される症例についてのみ実施すること。

3. 本剤の卵巣癌患者への投与は，がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで実施すること。また，治療開始に先立ち，患者又はその家族に本剤の臨床試験成績等を踏まえて，有効性及び危険性を十分説明し，同意を得てから投与すること。

4. ドキシソルピシン塩酸塩が有する心毒性に注意すること。ドキシソルピシン塩酸塩の総投与量が500mg/m²を超えると，心筋障害によるうっ血性心不全が生じる可能性がある。ドキ

ソルピシン塩酸塩の総投与量については，他のアントラサイクリン系薬剤や関連化合物による前治療又は併用を考慮すること。また，縦隔に放射線療法を受けた患者又はシクロホスファミドなどの心毒性のある薬剤を併用している患者では，より低い総投与量(400mg/m²)で心毒性が発現する可能性があるので注意すること。本剤投与開始前，及び本剤投与中は頻回に心機能検査を行うなど患者の状態を十分に観察し，異常が認められた場合には投与を中止すること。

5. 心血管系疾患又はその既往歴のある患者には，治療上の有益性が危険性を上回る場合にのみ投与すること。

6. 重度の骨髄抑制が生じることがあるため，頻回に血液検査を行うなど患者の状態を十分に観察すること。

7. ほてり，潮紅，呼吸困難，胸部不快感，熱感，悪心，息切れ，胸部及び咽喉の絞扼感，低血圧等を含む急性のinfusion reactionが認められている。これらの症状は，多くの患者で投与中止又は終了後，数時間から1日で軽快し，また，投与速度の減速により軽快することもある。一部の患者では，重篤で致死的なアレルギー様又はアナフィラキシー様のinfusion reactionが報告されている。緊急時に十分な対応のできるよう治療薬と救急装置を準備した上で投与を開始し，infusion reaction発現の危険性を最小限にするため投与速度は1mg/分を超えないこと。このようなinfusion reactionが生じた場合は投与を中止するなど適切な処置

を行うこと

【禁】従来のドキソルビシン塩酸塩製剤又は本剤過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。動物で胎児毒性，流産誘発作用。授乳婦：授乳禁止，安全性未確立

.....
(ピラルビシン塩酸塩)

▶**テラルビシン注射用10mg (採用)** (劇)

Therarubicin 10mg/瓶 [Meiji Seika]

(ハイリスク)

【貯法】冷所

【効】次記疾患の自覚的・他覚的症狀の寛解並びに改善：頭頸部癌，乳癌，胃癌，尿路上皮癌（膀胱癌，腎盂・尿管腫瘍），卵巣癌，子宮癌，急性白血病，悪性リンパ腫

【用】(注) 1. 注射液の調製：本剤のバイアルに5%ブドウ糖注射液，注射用水又は生理食塩液10mLを加えて溶解。

2. 投与方法 (1) 静注の場合：頭頸部癌はIII法又はIV法を，乳癌及び胃癌はI法又はIII法を，卵巣癌及び子宮癌はI法を，尿路上皮癌はI法又はII法を，急性白血病はV法を，悪性リンパ腫はI法又はIV法を標準的用法・用量として選択。

I法 (3～4週1回法)〔乳癌，胃癌，卵巣癌，子宮癌，尿路上皮癌，悪性リンパ腫〕：1日1回，40～60mg (25～40mg/m²)，3～4週間休薬。これを1クールとし，繰り返す。

II法 (3～4週2回法)〔尿路上皮癌〕：1日1回，30～40mg (20～25mg/m²)を2日間連日投与し，3～4週間休薬。これを1クールとし，投与を繰り返す。

III法 (週1回法)〔頭頸部癌，乳癌，胃癌〕：1日1回，20～40mg (14～25mg/

m²)を1週間間隔で2～3回投与し，3～4週間休薬。これを1クールとし，繰り返す。

IV法 (連日法)〔頭頸部癌，悪性リンパ腫〕：1日1回，10～20mg (7～14mg/m²)を3～5日間連日投与し，3～4週間休薬。これを1クールとし，繰り返す。

V法 (連日法)〔急性白血病〕：1日1回，10～30mg (7～20mg/m²)を5日間連日投与。骨髓機能が回復するまで休薬し，繰り返す。

(2) 動脈内注射による頭頸部癌，膀胱癌の場合：1日1回，10～20mg (7～14mg/m²)を連日又は隔日に5～10回投与。

(3) 膀胱内注入による膀胱癌：カテーテルを用いて導尿した後，1日1回，15～30mgを500～1000μg/mLの溶液として週3回，各1～2時間膀胱内把持する。これを1クールとし，2～3クール繰り返す

【禁】心機能異常又はその既往歴，本剤に対し重篤な過敏症，他のアントラサイクリン系薬剤等心毒性を有する薬剤による前治療が限界量（ドキソルビシン塩酸塩では総投与量が体表面積当り500mg/m²，ダウノルビシン塩酸塩では総投与量が体重当り25mg/kg等）に達している患者

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。動物：胎児毒性（体重抑制，腰椎過剰，前肢指化骨数の減少），(類薬)催奇形性。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

.....

42. 腫瘍用薬

424. 抗腫瘍性植物成分製剤

(イリノテカン塩酸塩水和物)

▶イリノテカン塩酸塩点滴静注液40mg「ホスピーラ」(採用)

(後) (劇)

Irinotecan hydrochloride 40mg2mL/瓶
〔ファイザー〕

(ハイリスク)

〔貯法〕遮光，禁凍結

〔先発品〕カンプト点滴静注40mg

トポテシン点滴静注40mg

▶イリノテカン塩酸塩点滴静注液100mg「ホスピーラ」(採用)

(後) (劇)

Irinotecan hydrochloride 100mg5mL/瓶

(ハイリスク)

〔貯法〕遮光，禁凍結

〔先発品〕カンプト点滴静注100mg

トポテシン点滴静注100mg

【効】①小細胞肺癌，非小細胞肺癌。②子宮頸癌，卵巣癌，胃癌（手術不能又は再発），結腸・直腸癌（手術不能又は再発）。③乳癌（手術不能又は再発），有棘細胞癌。④悪性リンパ腫（非ホジキンリンパ腫）。⑤小児悪性固形腫瘍。⑥治癒切除不能な膀胱癌

【用】(注) ①③はA法を，②はA法又はB法を，④はC法を，⑤はD法を，⑥はE法を1クールとして繰り返す。A法：1日1回，100mg/m²を1週間間隔で3～4回点滴静注し，少なくとも2週間休薬。B法：1日1回，150mg/m²を2週間間隔で2～3回点滴静注し，少なくとも3週間休薬。C法：1日1回，40mg/m²を3日間連日点滴静注。これを1週毎に2～3回繰り返す，少なくとも2週間休薬。D法：1日1回，20mg/m²を5日間連日点滴静注。これを1週毎に2回繰り返す，少なくとも1週間休薬。E法：1日1回，180mg/m²を点滴静注し，少なくとも2週間休薬。A法，B法及びE法では，投与量に応じて500mL以上の生理食塩液，ブドウ糖液又は電解質維持液に混和し，90分以上かけて点滴静注。C法では，投与量に応じて250mL以上の生理食塩液，ブドウ糖液又は電解質維持液に混和し，60分以上かけて点滴静注。D法では，投与量に応じて100mL以上の生理食塩液，ブドウ糖液又は電解質維持液に混和し，60分以上かけて点滴静注。

返し，少なくとも1週間休薬。E法：1日1回，180mg/m²を点滴静注し，少なくとも2週間休薬。A法，B法及びE法では，投与量に応じて500mL以上の生理食塩液，ブドウ糖液又は電解質維持液に混和し，90分以上かけて点滴静注。C法では，投与量に応じて250mL以上の生理食塩液，ブドウ糖液又は電解質維持液に混和し，60分以上かけて点滴静注。D法では，投与量に応じて100mL以上の生理食塩液，ブドウ糖液又は電解質維持液に混和し，60分以上かけて点滴静注。

【警告】1. 本剤使用にあたっては，患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し，同意を得てから投与を開始すること。
2. 本剤の臨床試験において，骨髓機能抑制あるいは下痢に起因したと考えられる死亡例が認められている。本剤の投与は，緊急時に十分に措置できる医療施設及びがん化学療法に十分な経験を持つ医師のもとで，本剤の投与が適切と判断される症例についてのみ投与し，下記の患者には投与しないなど適応患者の選択を慎重に行うこと。
(1) 骨髓機能抑制のある患者
(2) 感染症を合併している患者
(3) 下痢（水様便）のある患者
(4) 腸管麻痺，腸閉塞のある患者
(5) 間質性肺炎又は肺線維症の患者
(6) 多量の腹水，胸水のある患者
(7) 黄疸のある患者
(8) アクタザナビル硫酸塩を投与中の患者（「相互作用」の項参照）
(9) 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
3. 本剤を含む小児悪性固形腫瘍に対するがん化学療法は，小児のがん

化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで実施すること。

4. 投与に際しては、骨髄機能抑制、高度な下痢等の重篤な副作用が起こることがあり、ときに致命的な経過をたどることがあるので、頻回に臨床検査（血液検査、肝機能検査、腎機能検査等）を行うなど、患者の状態を十分に観察すること。

5. 骨髄機能抑制による致命的な副作用の発現を回避するために、特に以下の事項に十分注意すること。

(1) 投与予定日（投与前24時間以内）に末梢血液検査を必ず実施し、結果を確認してから、本剤投与の適否を慎重に判断すること。

(2) 投与予定日の白血球数が3,000/ μm^3 未満又は血小板数が10万/ μm^3 未満（膀胱癌FOLFIRINOX法においては、2クール目以降7.5万/ μm^3 未満）の場合には、本剤の投与を中止又は延期すること。

(3) 投与予定日の白血球数が3,000/ μm^3 以上かつ血小板数が10万/ μm^3 以上（膀胱癌FOLFIRINOX法においては、2クール目以降7.5万/ μm^3 以上）であっても、白血球数又は血小板数が急激な減少傾向にあるなど、骨髄機能抑制が疑われる場合には、本剤の投与を中止又は延期すること。

なお、本剤使用にあたっては、添付文書を熟読のこと

【禁】骨髄機能抑制、感染症を合併、下痢（水様便）、腸管麻痺、腸閉塞、間質性肺炎又は肺線維症、多量の腹水・胸水、黄疸、アタザナビル硫酸塩投与中、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。妊娠する可能性のある女性には、投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊をする

よう指導。動物：催奇形性作用、胚・胎児死亡。パートナーが妊娠する可能性のある男性には、投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊をするよう指導。ほ乳類培養細胞を用いた染色体異常試験及びマウス骨髄細胞を用いた小核試験において、遺伝毒性。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

.....
(エトポシド)

▶ **エトポシド点滴静注液100mg**

「サンド」(採用) (後) (劇)

Etoposide 100mg5mL/瓶 [サンド]

(ハイリスク)

【先発品】ラステット注100mg/5mL

ベプシド注100mg

【効】①肺小細胞癌、悪性リンパ腫、急性白血病、睾丸腫瘍、膀胱癌、絨毛性疾患。②胚細胞腫瘍（精巣腫瘍、卵巣腫瘍、性腺外腫瘍）。③次の悪性腫瘍に対する他の抗悪性腫瘍剤との併用療法：小児悪性固形腫瘍（ユーイング肉腫ファミリー腫瘍、横紋筋肉腫、神経芽腫、網膜芽腫、肝芽腫その他肝原発悪性腫瘍、腎芽腫その他腎原発悪性腫瘍等）。④腫瘍特異的T細胞輸注療法の前処置

【用】(注) ①1日量60～100mg/ m^2 を5日間連続点滴静注し、3週間休薬。これを1クールとし、繰り返す。②確立された標準的な他の抗悪性腫瘍剤との併用療法を行い、1日量100mg/ m^2 を5日間連続点滴静注し、16日間休薬。これを1クールとし、繰り返す。③他の抗悪性腫瘍剤との併用において、1日量100～150mg/ m^2 を3～5日間連続点滴静注し、3週間休薬。これを1クールとし、繰り返す。④再生医療等製品の用法及び用量又は使用方法に基づき使用

【警告】1. 本剤を含むがん化学療法

42. 腫瘍用薬

は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること。適応患者の選択にあたっては、各併用薬剤の添付文書を参照して十分注意すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。

2. 本剤を含む小児悪性固形腫瘍に対するがん化学療法は、小児のがん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで実施すること

【禁】重篤な骨髄抑制、本剤に対する重篤な過敏症、妊婦又は妊娠している可能性のある女性

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠する可能性のある女性及びパートナーが妊娠する可能性のある男性には、適切な避妊をするよう指導。動物：催奇形性、胎児毒性。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

.....
(エトポシド)

▶ **ラステットSカプセル25mg (採用)** (劇)

Lastet S 25mg/Cap (日本化薬)
ハイリスク

【効】①肺小細胞癌。②悪性リンパ腫。③子宮頸癌。④がん化学療法後に増悪した卵巣癌

【用】(内) ①1日175～200mgを5日間連続投与し、3週間休薬。これを1クールとし、繰り返す。②患者の状態に応じA法又はB法を選択する。A法：1日175～200mgを5日間連続投与し、3週間休薬。これを1クールとし、繰り返す。B法：1日50mgを21日間連続投与

し、1～2週間休薬。これを1クールとし、繰り返す。③1日50mgを21日間連続投与し、1～2週間休薬。これを1クールとし、繰り返す。④1日50mg/m²を21日間連続投与し、1週間休薬。これを1クールとし、繰り返す

【警告】本剤を含むがん化学療法は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること。適応患者の選択にあたっては、各併用薬剤の添付文書を参照して十分注意すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること

【禁】重篤な骨髄抑制、本剤に対する重篤な過敏症、妊婦又は妊娠している可能性のある女性

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠する可能性のある女性及びパートナーが妊娠する可能性のある男性には、適切な避妊をするよう指導。動物：催奇形性、胎児毒性。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

.....
(ドセタキセル水和物)

▶ **ドセタキセル点滴静注20mg /1mL「ニプロ」(採用)** (後) (毒)

Docetaxel 20mg1mL/瓶 (ニプロ)
ハイリスク

【貯法】遮光

【先発品】ワンタキソテール点滴静注20mg/1mL

▶ **ドセタキセル点滴静注80mg /4mL「ニプロ」(採用)** (後) (毒)

Docetaxel 80mg4mL/瓶
ハイリスク

【貯法】遮光

【先発品】ワンタキソテル点滴静注80
mg/4mL

【効】①乳癌，非小細胞肺癌，胃癌，頭
頸部癌。②卵巣癌。③食道癌，子宮体
癌。④前立腺癌

【用】(注) ①1日1回，60mg/m²を1時間
以上かけて3～4週間間隔で点滴静
注。1回75mg/m²まで。②1日1回，70
mg/m²を1時間以上かけて3～4週間間
隔で点滴静注。1回75mg/m²まで。③1
日1回，70mg/m²を1時間以上かけて3
～4週間間隔で点滴静注。④1日1回，
75mg/m²を1時間以上かけて3週間間隔
で点滴静注

【警告】本剤の用量規制因子 (Dose
Limiting Factor, DLF) は好中球
減少であり，本剤の使用により重篤
な骨髓抑制 (主に好中球減少)，重
症感染症等の重篤な副作用及び本剤
との因果関係が否定できない死亡例
が認められている。したがって，本
剤を含むがん化学療法は，緊急時に
十分対応できる医療施設において，
がん化学療法に十分な知識・経験を
持つ医師のもとで，本剤の投与が適
切と判断される症例についてのみ実
施すること。また，下記の患者には
投与しないなど適応患者の選択を慎
重に行うこと。

- (1) 重篤な骨髓抑制のある患者
- (2) 感染症を合併している患者
- (3) 発熱を有し感染症の疑われる患
者

治療の開始に先立ち，患者又はその
家族に有効性及び危険性を十分説明
し，同意を得てから投与すること。
本剤の使用にあたっては添付文書を
熟読のこと

【禁】重篤な骨髓抑制，感染症を合併，
発熱を有し感染症の疑われる患者，本

剤又はポリソルベート80含有製剤に対
し重篤な過敏症，妊婦又は妊娠してい
る可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：胚・胎
児致死作用，胎児及び出生児の発育・
発達遅延，催奇形性。授乳婦：授乳禁
止，動物で乳汁移行

.....
(パクリタキセル)

▶ **アブラキサン点滴静注用100mg**
(採用) (特生)

Abraxane 100mg/瓶

(大鵬)

(ハイリスク)

【効】①乳癌，胃癌。②非小細胞肺癌。
③治癒切除不能な肺癌

【用】(注) ①乳癌にはA法又はE法，胃
癌にはA法又はD法を使用し，②には
B法を使用，③にはC法

①A法：1日1回260mg/m²を30分かけて
点滴静注し，少なくとも20日間休業。
これを1コースとして，繰り返す。D
法：1日1回100mg/m²を30分かけて点
滴静注し，少なくとも6日間休業。週1
回投与を3週間連続し，4週目は休業。
これを1コースとして，繰り返す。E
法：他の抗悪性腫瘍剤との併用におい
て，1日1回100mg/m² (体表面積) を
30分かけて点滴静注し，少なくとも6
日間休業。週1回投与を3週間連続し，
4週目は休業。これを1コースとして，
投与を繰り返す。患者の状態により適
宜減量。②B法：1日1回100mg/m²を30
分かけて点滴静注し，少なくとも6日
間休業。週1回投与を3週間連続し，こ
れを1コースとして，繰り返す。患者
の状態により適宜減量。③C法：ゲム
シタピンとの併用において，1日1回
125mg/m² (体表面積) を30分かけて
点滴静注し，少なくとも6日間休業。
週1回投与を3週間連続し，4週目は休

42. 腫瘍用薬

薬する。これを1コースとして、繰り返す。患者の状態により適宜減量

【警告】1.1 本剤を含むがん化学療法は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。

1.2 骨髄抑制（主に好中球減少）等の重篤な副作用が起こることがあるので、頻回に臨床検査（血液検査、肝機能検査、腎機能検査等）を行うなど、患者の状態を十分に観察すること。[7.1 参照]，[8.5 参照]，[9.1.1 参照]，[11.1.1 参照]

1.3 本剤の投与方法、適応症、薬物動態等が他のパクリタキセル製剤と異なることを理解して投与すること

【禁】重篤な骨髄抑制、感染症を合併、本剤又はパクリタキセル、アルブミンに対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠する可能性のある女性には、投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊指導。動物：催奇形性作用、胚・胎児死亡。哺乳類培養細胞を用いた染色体異常試験及びマウス骨髄細胞を用いた小核試験において、遺伝毒性。パートナーが妊娠可能性のある男性には、投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊指導。授乳婦：授乳禁止。類薬：動物で乳汁移行他のパクリタキセル製剤

(パクリタキセル)

▶ **パクリタキセル点滴静注液**
30mg/5mL「ホスピーラ」(採用)

⑥ 毒

Paclitaxel 30mg5mL/瓶 [ファイザー]

①(ハイスルク) ~~②~~

〔貯法〕遮光

〔先発品〕タキソール注射液30mg

▶ **パクリタキセル点滴静注液**
100mg/16.7mL「ホスピーラ」

(採用) ⑥ 毒

Paclitaxel 100mg16.7mL/瓶

①(ハイスルク) ~~②~~

〔貯法〕遮光

〔先発品〕タキソール注射液100mg

【効】卵巣癌、非小細胞肺癌、乳癌、胃癌、子宮体癌、再発又は遠隔転移を有する頭頸部癌、再発又は遠隔転移を有する食道癌、血管肉腫、進行又は再発の子宮頸癌、再発又は難治性の胚細胞腫瘍（精巣腫瘍、卵巣腫瘍、性腺外腫瘍）

【用】(注) 非小細胞肺癌及び子宮体癌にはA法を、乳癌にはA法又はB法を、卵巣癌にはA法又はカルボプラチンとの併用でC法を、胃癌にはA法又はE法を、再発又は難治性の胚細胞腫瘍には他の抗悪性腫瘍剤と併用でA法を、再発又は遠隔転移を有する頭頸部癌、再発又は遠隔転移を有する食道癌、血管肉腫にはB法を、進行又は再発の子宮頸癌にはシスプラチンとの併用において、D法を使用。

A法：1日1回210mg/m²を3時間かけて点滴静注し、少なくとも3週間休業。これを1クールとして繰り返す。

B法：1日1回100mg/m²を1時間かけて点滴静注し、週1回投与を6週連続し、少なくとも2週間休業。これを1クールとして繰り返す。

C法：1日1回80mg/m²を1時間かけて点滴静注し、週1回投与を3週連続する。これを1クールとして繰り返す。

D法：1日1回135mg/m²を24時間かけて点滴静注し、少なくとも3週間休業。これを1クールとして繰り返す。

E法：1日1回80mg/m²を1時間かけて点滴静注し、週1回投与を3週連続し、少なくとも2週間休業。これを1クールとして繰り返す。

【警告】1. 本剤を含むがん化学療法は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。

2. 本剤の骨髄抑制に起因したと考えられる死亡例（敗血症、脳出血）あるいは高度の過敏反応に起因したと考えられる死亡例が認められている。骨髄抑制等の重篤な副作用が起こることがあるので、頻回に臨床検査（血液検査、肝機能検査、腎機能検査等）を行うなど、患者の状態を十分に観察すること。

本剤による重篤な過敏症状の発現を防止するため、本剤投与前に必ず前投薬を行うこと〔用法・用量に関連する使用上の注意〕の項参照。

また、前投薬を実施した患者においても死亡例が報告されているので、患者の状態に十分に注意し、重篤な過敏症状が発現した場合は、本剤の投与を直ちに中止し、適切な処置を行うこと。なお、重篤な過敏症状が発現した症例には、本剤を再投与しないこと。〔「重大な副作用」〕の項参

照〕。

また、【禁忌】、【慎重投与】の項を参照して適応患者の選択に十分注意すること。

なお、本剤使用にあたっては、添付文書を熟読のこと

【禁】重篤な骨髄抑制、感染症を合併、本剤又はポリオキシエチレンヒマシ油含有製剤（例えばシクロスポリン注射液等）に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性のある女性、ジスフィラム・シアナミド・カルモフル・プロカルバジン塩酸塩投与中

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠する可能性のある女性に、本剤投与中及び投与終了後一定期間適切な避妊指導。動物：催奇形作用。胚・胎児死亡。パートナーが妊娠可能性男性に、投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊指導。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

（ピノレルビン酒石酸塩）

▶ **ロゼウス静注液40mg（採用）**

（後）

毒

Rozeus 40mg4mL/瓶

〔日本化薬〕

（ハイリスク）

〔貯法〕禁凍結，5℃以下，遮光

〔先発品〕ナベルピン注40

【効】①非小細胞肺癌。②手術不能又は再発乳癌

【用】（注）①1回20～25mg/m²を1週間間隔で緩徐に静注。1回25mg/m²まで。②1回25mg/m²を1週間間隔で2週連続投与し、3週目は休業。年齢、症状により適宜減量

【警告】1. 本剤を含むがん化学療法は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本

42. 腫瘍用薬

療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。

2. 骨髄機能抑制に起因すると考えられる死亡症例が認められているので、投与に際しては、頻回に臨床検査を行うなど、患者の状態を十分に観察すること

【禁】骨髄機能低下、重篤な感染症を合併、本剤及び他のビンカルカロイド系抗悪性腫瘍剤の成分に対し重篤な過敏症、髄腔内には投与しない

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。動物で催奇形性（頸椎椎弓の癒合、頸椎配列異常等の骨格変異、耳介低形成、側脳室拡張、腰肋等の骨格変異）。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

.....
(ピンクリスチン硫酸塩)

▶ オンコビン注射用1mg (採用)

劇

Oncovin 1mg/瓶 [日本化薬]

(ハイリスク)

【貯法】冷所

【効】①白血病（急性白血病、慢性白血病の急性転化時を含む）、悪性リンパ腫（細網肉腫、リンパ肉腫、ホジキン病）、小児腫瘍（神経芽腫、ウィルムス腫瘍、横紋筋肉腫、睾丸胎児性癌、血管肉腫等）。次の悪性腫瘍に対する他の抗悪性腫瘍剤との併用療法：②多発性骨髄腫。③悪性星細胞腫、乏突起膠腫成分を有する神経膠腫。④褐色細胞腫

【用】(注) ①0.02～0.05 mg/kg、小児0.05～0.1mg/kgを週1回静注。副作用を避けるため、1回量2mgまで。②ドキシソルピシン塩酸塩、デキサメタゾンリ

ン酸エステルナトリウムとの併用において、1日量0.4mgを24時間持続静注。

これを4日間連続で行い、その後17～24日間休業。これを1クールとし、繰り返す。③1.4mg/m²を、2回静注。1回目の投与の3週間後に2回目の投与を行い、6～8週を1クールとし、繰り返す。副作用を避けるため、1回量2mgまで。④シクロホスファミド水和物、ダカルバジンとの併用において、1日1回1.4mg/m²を静注し、少なくとも20日間休業。これを1クールとし、繰り返す。但し、副作用を避けるため、1回量2mgまで

【警告】本剤を含むがん化学療法は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること。適応患者の選択にあたっては、各併用薬剤の添付文書を参照して十分注意すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること

【禁】本剤の成分に対し重篤な過敏症、脱髄性シャルコー・マリー・トゥース病、髄腔内への投与

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。動物：催奇形作用。授乳婦：授乳禁止、安全性未確立

.....
(ビンデシン硫酸塩)

▶ 注射用フィルデシン1mg (採用)

劇

Fildesin 1mg/瓶

[日医工]

(ハイリスク)

【貯法】遮光，2～8℃

【効】次記疾患の自覚的並びに他覚的症状の寛解：①急性白血病（慢性骨髄性

白血病の急性転化を含む), 悪性リンパ腫. ②肺癌, 食道癌

【用】(注) ①1回3mg (0.06mg/kg), 小児: 1回0.07~0.1mg/kg, を1週間間隔で静注. ②1回3~4.5mg (0.06~0.09mg/kg) を1週間間隔で静注

【禁】本剤の成分に対し重篤な過敏症, 髄腔内

【妊婦】妊婦: 投与禁止希望. 動物: 催奇形性作用. 授乳婦: 授乳禁止, 動物で乳汁移行

.....
(ビンブラスチン硫酸塩)

▶ **エクザール注射用10mg (採用)**

劇

Exal 10mg/瓶

[日本化薬]

○ハイリスク

【貯法】遮光, 2~8℃

【効】◇ビンブラスチン硫酸塩通常療法: 次記疾患の自覚的並びに他覚的症状の緩解: ①悪性リンパ腫, 絨毛性疾患(絨毛癌, 破壊胞状奇胎, 胞状奇胎). ②再発又は難治性の胚細胞腫瘍(精巣腫瘍, 卵巣腫瘍, 性腺外腫瘍).

③ランゲルハンス細胞組織球症. ◇M-VAC療法: ④尿路上皮癌

【用】(注) ①白血球数を指標とし, 初め週1回0.1mg/kgを静注. 次いで0.05mg/kgずつ増量して, 週1回0.3mg/kgを静注. ②確立された標準的な他の抗悪性腫瘍剤との併用療法を行い, 1日量0.11mg/kgを1日1回2日間静注し, 19~26日間休薬. これを1コースとし, 繰り返す. ③1回6mg/m²を, 導入療法においては週1回, 維持療法においては2~3週に1回, 静注. ④メトトレキサート, ドキソルビシン塩酸塩及びシスプラチンとの併用において, 1回3mg/m²を静注. 前回の投与によって副作用が現れた場合, 減量するか又は副作用

用が消失するまで休薬. 標準的な投与量及び投与方法は, メトトレキサート30mg/m²を1日目に投与した後, 2日目にビンブラスチン硫酸塩3mg/m², ドキソルビシン塩酸塩30mg/m²及びシスプラチン70mg/m²を静注. 15日目及び22日目に, メトトレキサート30mg/m²及びビンブラスチン硫酸塩3mg/m²を静注. これを1コースとし4週ごとに繰り返す

【警告】本剤を含むがん化学療法は, 緊急時に十分対応できる医療施設において, がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで, 本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること. 適応患者の選択にあたっては, 各併用薬剤の添付文書を参照して十分注意すること. また, 治療開始に先立ち, 患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し, 同意を得てから投与すること

【禁】本剤の成分に対し重篤な過敏症, 髄腔内への投与

【妊婦】妊婦: 投与禁止希望. 動物: 催奇形作用. 授乳婦: 授乳禁止, 安全性未確立

429. その他の腫瘍用薬

4291. その他の抗悪性腫瘍剤

.....
(アナストロゾール)

▶ **アリミデックス錠1mg (院外専)**

劇

Arimidex 1mg/錠 [アストラゼネカ]

○ハイリスク

▶ **アナストロゾール錠1mg**

「DSEP」(採用) 後

劇

Anastrozole 1mg/錠

[第一三共エスファ]

○ハイリスク

42. 腫瘍用薬

【先発品】アリミデックス錠1mg

【効】閉経後乳癌


【用】(内) 1mgを1日1回

【禁】妊婦又は妊娠している可能性、授乳婦、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】本剤は、閉経後患者を対象とするものであることから、妊婦、授乳婦に対する投与は想定していないが、妊婦、授乳婦への投与の安全性については次の知見がある。妊婦：安全性未確立。動物：胎児の発育遅延、胎児への移行。授乳婦：安全性未確立

(アパルタミド)

▶ **アーリーダ錠60mg (院外専)** (劇) Erleada 60mg/錠 [ヤンセン]

(ハイリスク) 

【効】①遠隔転移を有しない去勢抵抗性前立腺癌。②遠隔転移を有する前立腺癌

【用】(内) 1日1回240mg。患者の状態により適宜減量

【禁】本剤の成分に対し過敏症

(アピラテロン酢酸エステル)

▶ **ザイティガ錠250mg (採用)** (劇) Zytiga 250mg/錠 [ヤンセン]

(ハイリスク)

【効】去勢抵抗性前立腺癌、内分泌療法未治療のハイリスクの予後因子を有する前立腺癌

【用】(内) 1日1回1,000mgを空腹時に

【禁】本剤の成分に対し過敏症、重度の肝機能障害 (Child-PughスコアC)

(イマチニブメシル酸塩)

▶ **グリベック錠100mg (採用)** (劇) Glivec 100mg/錠 [ノバルティス]

(ハイリスク) 

【効】①慢性骨髄性白血病。②KIT

(CD117) 陽性消化管間質腫瘍。③フィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病。④FIP1L1-PDGFR α 陽性の次記疾患：好酸球増多症候群、慢性好酸球性白血病

【用】(内) ①1) 慢性期：1日1回400mgを食後、1日1回600mgまで増量可。2) 移行期又は急性期：1日1回600mgを食後、1日800mg (400mgを1日2回)まで増量可。②1日1回400mgを食後、適宜減量。③1日1回600mgを食後、適宜減量。④1日1回100mgを食後、1日1回400mgまで増量可

【警告】本剤の投与は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本療法が適切と判断される症例についてのみ投与すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分に説明し、同意を得てから投与を開始すること

【禁】本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性、ロミタピドを投与中

【妊婦】妊婦：投与禁止、妊娠可能な女性に対しては避妊するよう指導。流産や奇形を有する児の出産。動物：ヒトの最高臨床用量相当で、着床後死亡率の増加及び胎児体重の低下等の初期胚発生への影響、外脳、脳瘤及び頭蓋骨欠損等の催奇形性。授乳婦：授乳禁止、イマチニブ及びその活性代謝物が母乳中へ移行

(エキセメスタン)

▶ **アロマシン錠25mg (院外専)** Aromasin 25mg/錠 [ファイザー]

(ハイリスク) 

【効】閉経後乳癌

【用】(内) 1日1回25mgを食後

【禁】妊婦又は妊娠している可能性、授乳婦、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】本剤は、閉経後の患者を対象とするため、妊婦、授乳婦に対する投与は想定されていないが、妊婦、授乳婦への投与の安全性については次の知見がある。妊婦：安全性未確立。動物：分娩障害、妊娠期間の延長、吸収胚数の増加、生存胎児数の減少、流産、胎児体重の低下。授乳婦：安全性未確立。動物で乳汁移行

(L-アスパラギナーゼ)

▶**ロイナーゼ注用5000 (採用)** (劇)
Leunase 5,000K.U./瓶 [協和キリン]
(ハイリスク)

【貯法】冷所

【効】①急性白血病(慢性白血病の急性転化例を含む)。②悪性リンパ腫

【用】(注)(静脈内投与) 1日50~200K.U./kgを連日又は隔日に点滴静注。(筋肉内投与) 1日1回10000K.U./ m^2 を週3回、又は1日1回25000K.U./ m^2 を週1回、筋注

【警告】本剤は、緊急時に十分対応できる医療施設において、造血器悪性腫瘍の治療に対して、十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤の投与が適切と判断される症例についてのみ投与すること。また、本剤による治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分に説明し、同意を得てから投与を開始すること

【禁】本剤の成分に対し重篤な過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。動物：脳ヘルニア、胸椎及び肋骨異常、骨化遅延等。授乳婦：授乳禁止、安全性未確立

(エンザルタミド)

▶**イクスタンジ錠40mg (採用)** (劇)
Xtandi 40mg/錠 [アステラス]
(ハイリスク) (ト)

▶**イクスタンジ錠80mg (院外専)** (劇)

Xtandi 80mg/錠

(ハイリスク) (ト)

【効】①去勢抵抗性前立腺癌。②遠隔転移を有する前立腺癌

【用】(内) 160mgを1日1回

【禁】本剤の成分に対し過敏症

(オキサリプラチン)

▶**オキサリプラチン点滴静注液 50mg 「NK」(採用)** (後) (毒)
Oxaliplatin 50mg/瓶 [日本化薬]
(ハイリスク)

【先発品】エルプラット点滴静注液50mg

▶**オキサリプラチン点滴静注液 100mg 「NK」(採用)** (後) (毒)
Oxaliplatin 100mg/瓶
(ハイリスク)

【先発品】エルプラット点滴静注液100mg

▶**オキサリプラチン点滴静注液 200mg 「NK」(採用)** (後) (毒)
Oxaliplatin 200mg/瓶
(ハイリスク)

【先発品】エルプラット点滴静注液200mg

【効】①治療切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌。②結腸癌における術後補助化学療法。③治療切除不能な膵癌。④胃癌。⑤小腸癌

【用】(注) ①②にはA法又はB法を、③⑤にはA法を、④にはB法を使用。A法：他の抗悪性腫瘍剤との併用において、85mg/ m^2 を1日1回2時間で点滴

42. 腫瘍用薬

静注し、少なくとも13日間休業。これを1サイクルとして繰り返す。B法：他の抗悪性腫瘍剤との併用において、130mg/m²を1日1回2時間で点滴静注し、少なくとも20日間休業。これを1サイクルとして繰り返す

【警告】1. 本剤を含むがん化学療法は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること。適応患者の選択にあたっては、各併用薬剤の添付文書を参照して十分注意すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。


2. 本剤投与後数分以内の発疹、そう痒、気管支痙攣、呼吸困難、血圧低下等を伴うショック、アナフィラキシーが報告されているので、患者の状態を十分に観察し、過敏症状（気管支痙攣、呼吸困難、血圧低下等）が認められた場合には、本剤の投与を直ちに中止し適切な処置を行うこと。また、回復後は本剤を再投与しないこと〔重要な基本的注意〕の項参照〕。

3. 本剤はレボホリナート及びフルオロウラシルの静脈内持続投与方法等との併用の場合に有用性が認められており、用法・用量を遵守すること。また、本併用療法において致死的な転帰に至る重篤な副作用があらわれることがあるので、患者の状態を十分観察し、異常が認められた場合には、速やかに適切な処置を行うこと。なお、本剤の使用にあたっては、添付文書を熟読のこと

【禁】機能障害を伴う重度の感覚異常又は知覚不全、本剤の成分又は他の白金を含む薬剤に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠する可能性のある女性には、投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊をするよう指導。動物：着床期胚に対する致死作用、胎児の発育遅滞、パートナーが妊娠する可能性のある男性には、投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊をするよう指導。細菌を用いた復帰突然変異試験、ほ乳類培養細胞を用いた染色体異常試験及びマウス骨髄細胞を用いた小核試験において、遺伝毒性が報告。授乳婦：授乳禁止、動物：乳汁移行

（オビヌツズマブ（遺伝子組換え））

▶ **ガザイバ点滴静注1000mg（採用）** 

Gazyva 1000mg40mL/瓶 [中外]

（ハイリスク）

【貯法】遮光、2～8℃

【効】CD20陽性の濾胞性リンパ腫

【用】（注）1日1回1000mgを点滴静注。導入療法は、次記のサイクル期間及び投与サイクル数とし、1サイクル目は1、8、15日目、2サイクル目以降は1日目に投与。維持療法では、単独投与により2か月に1回、最長2年間、投与を繰り返す。シクロホスファミド水和物、ドキソルピシン塩酸塩、ピンクリスチン硫酸塩及びプレドニゾロン又はメチルプレドニゾロン併用の場合：3週間を1サイクルとし、8サイクル。シクロホスファミド水和物、ピンクリスチン硫酸塩及びプレドニゾロン又はメチルプレドニゾロン併用の場合：3週間を1サイクルとし、8サイクル。ベン

ダムスチン塩酸塩併用の場合：4週間を1サイクルとし、6サイクル

【警告】本剤を含むがん化学療法は、緊急時に十分に対応できる医療施設において、造血器悪性腫瘍の治療に対して、十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分に説明し、同意を得てから投与すること

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。妊娠する可能性のある女性には、本剤投与中及び最終投与後一定期間は、適切な避妊法を用いるよう指導。動物で出生児でBリンパ球数の枯渇。ヒトIgGは胎盤関門を通過。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。動物で乳汁への移行

.....
(オラパリブ)

▶ **リムパーザ錠100mg (院外専)** (劇)

Lynparza 100mg/錠〔アストラゼネカ〕

(ハイリスク)

▶ **リムパーザ錠150mg (院外専)** (劇)

Lynparza 150mg/錠

(ハイリスク)

【効】白金系抗悪性腫瘍剤感受性の再発卵巣癌における維持療法。BRCA遺伝子変異陽性の卵巣癌における初回化学療法後の維持療法。相同組換え修復欠損を有する卵巣癌におけるベバシズマブ（遺伝子組換え）を含む初回化学療法後の維持療法。がん化学療法歴のあるBRCA遺伝子変異陽性かつHER2陰

性の手術不能又は再発乳癌。BRCA遺伝子変異陽性の遠隔転移を有する去勢抵抗性前立腺癌。BRCA遺伝子変異陽性の治癒切除不能な膵癌における白金系抗悪性腫瘍剤を含む化学療法後の維持療法

【用】(内) 300mgを1日2回。患者の状態により適宜減量。相同組換え修復欠損を有する卵巣癌におけるベバシズマブ（遺伝子組換え）を含む初回化学療法後の維持療法の場合、ベバシズマブ（遺伝子組換え）との併用において、1回300mgを1日2回。患者の状態により適宜減量

【警告】本剤は、緊急時に十分に対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤の使用が適切と判断される症例についてのみ投与すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分に説明し、同意を得てから投与すること

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。安全性未確立。投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊法を指導。妊娠中に本剤を投与するか、本剤投与中の患者が妊娠した場合は、胎児に異常が生じる可能性があることを患者に十分説明すること。動物で胚・胎児死亡及び催奇形性。授乳婦：授乳中止、安全性未確立

.....
(カボザンチニブリンゴ酸塩)

▶ **カボメティクス錠20mg (院外専)** (劇)

Cabometyx 20mg/錠

(武田)

(ハイリスク)

【効】根治切除不能又は転移性の腎細胞

42. 腫瘍用薬

癌，がん化学療法後に増悪した切除不能な肝細胞癌

【用】(内) 根治切除不能又は転移性の腎細胞癌：1日1回60mgを空腹時，患者の状態により適宜減量．ニボルマブ（遺伝子組換え）と併用する場合は，1日1回40mgを空腹時に投与．患者の状態により適宜減量．がん化学療法後に増悪した切除不能な肝細胞癌：1日1回60mgを空腹時，患者の状態により適宜減量

【警告】本剤を投与する場合には，緊急時に十分対応できる医療機関において，がん化学療法に十分な知識及び経験を持つ医師のもとで，本剤が適切と判断される症例についてのみ投与すること．また，治療開始に先立ち，患者又は患者の家族に有効性及び危険性を十分説明し，同意を得てから投与すること

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断．胎児の外表異常（浮腫，口蓋裂，口唇裂，曲尾/痕跡尾，皮膚形成不全）．妊娠可能な女性に対しては，本剤投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊を行うよう指導．動物で着床後胚死亡率の増加，胎児の内臓異常（肺中葉の矮小化又は欠損，脾臓の小型化）．授乳婦：授乳しないことが望ましい．動物で出生児の血漿中に本剤検出

.....
(カボザンチニブリンゴ酸塩)

▶カボメティクス錠60mg（院外専） (劇)

Cabometyx 60mg/錠 (武田)
(ハイリスク)

【効】根治切除不能又は転移性の腎細胞癌，がん化学療法後に増悪した切除不

能な肝細胞癌

【用】(内) 1日1回60mgを空腹時．患者の状態により適宜減量

【警告】本剤を投与する場合には，緊急時に十分対応できる医療機関において，がん化学療法に十分な知識及び経験を持つ医師のもとで，本剤が適切と判断される症例についてのみ投与すること．また，治療開始に先立ち，患者又は患者の家族に有効性及び危険性を十分説明し，同意を得てから投与すること

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断．胎児の外表異常（浮腫，口蓋裂，口唇裂，曲尾/痕跡尾，皮膚形成不全）．妊娠可能な女性に対しては，本剤投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊を行うよう指導．動物で着床後胚死亡率の増加，胎児の内臓異常（肺中葉の矮小化又は欠損，脾臓の小型化）．授乳婦：授乳しないことが望ましい．動物で出生児の血漿中に本剤検出

.....
(カルボプラチン)

▶カルボプラチン点滴静注液 50mg「NK」(採用) 後 (毒)

Carboplatin 50mg5mL/瓶 (日本化薬)
(ハイリスク)

【先発品】パラプラチン注射液50mg

▶カルボプラチン点滴静注液 150mg「NK」(採用) 後 (毒)

Carboplatin 150mg15mL/瓶
(ハイリスク)

【先発品】パラプラチン注射液150mg

▶カルボプラチン点滴静注液 450mg「NK」(採用) 後 (毒)

Carboplatin 450mg45mL/瓶
(ハイリスク)

【先発品】パラプラチン注射液450mg

【効】①頭頸部癌，肺小細胞癌，睾丸腫瘍，卵巣癌，子宮頸癌，悪性リンパ腫，非小細胞肺癌。②乳癌。③次の悪性腫瘍に対する他の抗悪性腫瘍剤との併用療法：小児悪性固形腫瘍（神経芽腫・肝芽腫・中枢神経系胚細胞腫瘍，再発又は難治性ユーイング肉腫ファミリー腫瘍・腎芽腫）。④次の悪性腫瘍に対する他の抗悪性腫瘍剤との併用療法：小児悪性固形腫瘍（網膜芽腫）

【用】（注）投与量に応じて250mL以上のブドウ糖注射液又は生理食塩液に混和し，30分以上かけて点滴静注。①1日1回300～400mg/m²を投与し，少なくとも4週間休薬。これを1クールとし，繰り返す。②（1）トラスツズマブ（遺伝子組換え）及びタキサン系抗悪性腫瘍剤との併用において，1日1回300～400mg/m²を投与し，少なくとも3週間休薬。これを1クールとし，繰り返す。（2）ペムプロリズマブ（遺伝子組換え）及びゲムシタピン塩酸塩との併用において，1日1回AUC2mg・min/mL相当量を投与する。週1回投与を2週連続し，3週目は休薬する。これを1クールとし，投与を繰り返す。投与量は，患者の状態により適宜減ずる。③イホスファミドとエトポシドとの併用療法において，635mg/m²を1日間点滴静注又は400mg/m²を2日間点滴静注し，少なくとも3～4週間休薬。これを1クールとし，繰り返す。投与量及び投与日数は疾患，症状，併用する他の抗悪性腫瘍剤により適宜減ずる。1歳未満もしくは体重10kg未満の小児に対して，投与量には十分配慮。④ピンクリスチン硫酸塩とエトポシドとの併用療法において，560mg/m²を1日間点滴静注し，少なくとも3～4週間休

薬。これを1クールとし，繰り返す。36か月齢以下の患児には18.6mg/kgとする。投与量及び投与日数は疾患，症状，併用する他の抗悪性腫瘍剤により適宜減ずる

【警告】1.1 本剤を含むがん化学療法は，緊急時に十分対応できる医療施設において，がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで，本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること。また，治療開始に先立ち，患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し，同意を得てから投与すること。

1.2 本剤を含む小児悪性固形腫瘍に対するがん化学療法は，小児のがん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで実施すること

【禁】重篤な骨髄抑制，本剤又は他の白金を含む薬剤に対し重篤な過敏症，妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠する可能性のある女性に，投与中及び投与終了後一定期間適切な避妊指導。動物：催奇形性作用，胎児致死作用。パートナーが妊娠する可能性のある男性に，投与中及び投与終了後一定期間適切な避妊指導。動物試験で遺伝毒性。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

（ゲフィチニブ）

▶ゲフィチニブ錠250mg「DSEP」

（採用）後

（製）

Gefitinib 250mg/錠

〔第一三共エスファ〕

（ハイリスク）

【先発品】イレッサ錠250

【効】EGFR遺伝子変異陽性の手術不能又は再発非小細胞肺癌

【用】（内）250mgを1日1回

42. 腫瘍用薬

【警告】1.1 本剤による治療を開始するにあたり、患者に本剤の有効性・安全性、息切れ等の副作用の初期症状、非小細胞肺癌の治療法、致命的となる症例があること等について十分に説明し、同意を得た上で投与すること。[8.2 参照]

1.2 本剤の投与により急性肺障害、間質性肺炎があらわれることがあるので、胸部X線検査等を行うなど観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。また、急性肺障害や間質性肺炎が本剤の投与初期に発生し、致死的な転帰をたどる例が多いため、少なくとも投与開始後4週間は入院またはそれに準ずる管理の下で、間質性肺炎等の重篤な副作用発現に関する観察を十分に行うこと。[8.1 参照]、[9.1.1 参照]、[11.1.1 参照]

1.3 特発性肺線維症、間質性肺炎、じん肺症、放射線肺炎、薬剤性肺炎の合併は、本剤投与中に発現した急性肺障害、間質性肺炎発症後の転帰において、死亡につながる重要な危険因子である。このため、本剤による治療を開始するにあたり、特発性肺線維症、間質性肺炎、じん肺症、放射線肺炎、薬剤性肺炎の合併の有無を確認し、これらの合併症を有する患者に使用する場合には特に注意すること。[9.1.1 参照]、[17.2 参照]

1.4 急性肺障害、間質性肺炎による致死的な転帰をたどる例は全身状態の良悪にかかわらず報告されているが、特に全身状態の悪い患者ほど、その発現率及び死亡率が上昇する傾向がある。本剤の投与に際して

は患者の状態を慎重に観察するなど、十分に注意すること。[9.1.2 参照]、[17.2 参照]

1.5 本剤は、肺癌化学療法に十分な経験をもつ医師が使用するとともに、投与に際しては緊急時に十分に措置できる医療機関で行うこと

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎児重量の減少、生存出生児数の減少、出生時の早期死亡。授乳婦：授乳しないことが望ましい。動物で乳汁移行。本剤投与中の女性には妊娠を避けるよう指導すること

……………
(シスプラチン)

▶ **シスプラチン点滴静注10mg**

「マルコ」(採用) 後

毒

Cisplatin 10mg/20mL/瓶

[日医工]

(ハイリスク)

(貯法) 遮光

(先発品) ランダ注10mg/20mL

▶ **シスプラチン点滴静注25mg**

「マルコ」(採用) 後

毒

Cisplatin 25mg/50mL/瓶

(ハイリスク)

(貯法) 遮光

(先発品) ランダ注25mg/50mL

▶ **シスプラチン点滴静注50mg**

「マルコ」(採用) 後

毒

Cisplatin 50mg/100mL/瓶

(ハイリスク)

(貯法) 遮光

(先発品) ランダ注50mg/100mL

【効】①シスプラチン通常療法

1) 睪丸腫瘍、膀胱癌、腎盂・尿管腫瘍、前立腺癌、卵巣癌、頭頸部癌、非小細胞肺癌、食道癌、子宮頸癌、神経芽細胞腫、胃癌、小細胞肺癌、骨肉腫、胚細胞腫瘍(精巣腫瘍、卵巣腫

瘍，性腺外腫瘍），悪性胸膜中皮腫，胆道癌。2) 次の悪性腫瘍に対する他の抗悪性腫瘍剤との併用療法：悪性骨腫瘍，子宮体癌（術後化学療法，転移・再発時化学療法），再発・難治性悪性リンパ腫，小児悪性固形腫瘍（横紋筋肉腫，神経芽腫，肝芽腫その他肝原発悪性腫瘍，髓芽腫等）

②M-VAC療法

尿路上皮癌

【用】(注) ①シスプラチン通常療法

1) 次の標準的用法・用量による療法を行い，患者の状態により()内の療法を選択し1クール内容を繰り返す。

睾丸腫瘍，膀胱癌，腎盂・尿管腫瘍，前立腺癌にはA法（C法），卵巣癌にはB法（A法，C法），頭頸部癌にはD法（B法），非小細胞肺癌にはE法（F法），食道癌にはB法（A法），子宮頸癌にはA法（E法），神経芽細胞腫，胃癌，小細胞肺癌にはE法，骨肉腫にはG法，胚細胞腫瘍には確立された標準的な他の抗悪性腫瘍剤との併用療法としてF法，悪性胸膜中皮腫にはペメトレキセドとの併用療法としてH法，胆道癌にはゲムシタピン塩酸塩との併用療法としてI法を選択する。

A法：1日1回15～20mg/m²投与，5日間連続し，少なくとも2週間休薬。B法：1日1回50～70mg/m²投与し，少なくとも3週間休薬。C法：1日1回25～35mg/m²投与し，少なくとも1週間休薬。D法：1日1回10～20mg/m²投与，5日間連続し，少なくとも2週間休薬。E法：1日1回70～90mg/m²投与し，少なくとも3週間休薬。F法：1日1回20mg/m²投与，5日間連続し，少なくとも2週間休薬。G法：1日1回100mg/m²投与し，少なくとも3週間休薬。H法：1日1回75mg/m²投与し，少なくと

も20日間休薬。I法：25mg/m²を60分かけて点滴静注し，週1回投与を2週連続し，3週目は休薬。

2) 次の悪性腫瘍に対する他の抗悪性腫瘍剤との併用療法の場合：(ア) 悪性骨腫瘍：ドキシソビシン塩酸塩との併用において，1日1回100mg/m²投与し，少なくとも3週間休薬。これを1クールとし，投与を繰り返す。本剤単剤では，G法を選択。(イ) 子宮体癌：ドキシソビシン塩酸塩との併用において，1日1回50mg/m²投与し，少なくとも3週間休薬。これを1クールとし，投与を繰り返す。(ウ) 再発・難治性悪性リンパ腫：他の抗悪性腫瘍剤との併用において，1日量100mg/m²を1日間持続静注し，少なくとも20日間休薬し，これを1クールとして投与を繰り返す。又は1日量25mg/m²を4日間連続持続静注し，少なくとも17日間休薬し，これを1クールとして投与を繰り返す。(エ) 小児悪性固形腫瘍（横紋筋肉腫，神経芽腫，肝芽腫その他肝原発悪性腫瘍，髓芽腫等）に対する他の抗悪性腫瘍剤との併用療法：他の抗悪性腫瘍剤との併用において，1日1回60～100mg/m²投与し，少なくとも3週間休薬。これを1クールとし，投与を繰り返す。もしくは，他の抗悪性腫瘍剤との併用において，1日1回20mg/m²投与，5日間連続し，少なくとも2週間休薬。これを1クールとし，投与を繰り返す。

3) 本剤の投与時には腎毒性を軽減するために次の処置を行う。(ア) 投与前1,000～2,000mL（小児300～900mL/m²）の適当な輸液を4時間以上（小児2時間以上）かけて投与する。(イ) 投与時，投与量に応じて500～1,000mL（小児300～900mL/m²）の生理食塩液

42. 腫瘍用薬

又はブドウ糖-食塩液に混和し、2時間以上かけて点滴静注する。なお、点滴時間が長時間に及ぶ場合には遮光して投与する。(ウ)投与終了後、1,000～2,000mL(小児600mL/m²以上)の適当な輸液を4時間以上(小児3時間以上)かけて投与する。(エ)投与中は、尿量確保に注意し、必要に応じてマンニトール及びフロセミド等の利尿剤を投与する

②M-VAC療法

1) メトトレキサート、ビンブラスチン硫酸塩及びドキシソルピシン塩酸塩との併用において、シスプラチンとして1回70mg/m²を静注。標準的な投与量及び投与方法：メトトレキサート30mg/m²を1日目に投与した後に、2日目にビンブラスチン硫酸塩3mg/m²、ドキシソルピシン塩酸塩30mg/m²及びシスプラチン70mg/m²を静注。15日目及び22日目にメトトレキサート30mg/m²及びビンブラスチン硫酸塩3mg/m²を静注。これを1コースとし、4週ごとに繰り返す。

2) シスプラチンの投与時には腎毒性を軽減するために、用法の①のシスプラチン通常療法の3)に準じた処置を行う

【警告】1. 本剤を含むがん化学療法は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること。適応患者の選択にあたっては、各併用薬剤の添付文書を参照して十分注意すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。

2. 本剤を含む小児悪性固形腫瘍に対するがん化学療法は、小児のがん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで実施すること

【禁】重篤な腎障害、本剤又は他の白金を含む薬剤に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠する可能性のある女性には、投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊をするよう指導。妊娠中に他の抗悪性腫瘍剤を併用された患者で、児の奇形及び胎児毒性が報告。動物：催奇形作用、胎児致死率の増加、胎児致死作用。パートナーが妊娠する可能性のある男性には、投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊をするよう指導。細菌を用いた復帰突然変異試験、ラットを用いた小核試験及びマウスを用いた染色体異常試験において、遺伝毒性が報告。授乳婦：授乳禁止、母乳中へ移行

(タモキシフェンクエン酸塩)

▶ノルバデックス錠10mg(院外専)

Nolvadex 10mg/錠〔アストラゼネカ〕

(ハイリスク)

(貯法)遮光

▶タモキシフェン錠10mg「DSEP」(採用)後

Tamoxifen 10mg/錠

(第一三共エスファ)

(ハイリスク)

(貯法)遮光

(先発品)ノルバデックス錠10mg

【効】乳癌

【用】(内)1日20mgを1～2回に分割。1日40mgまで

【禁】妊婦又は妊娠している可能性、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止。自然流産，先天性欠損，胎児死亡。動物：妊娠及び分娩への影響，胎仔への移行。治療に際し妊娠していないことを確認，治療中はホルモン剤以外の避妊法を用いる。授乳婦：授乳禁止，安全性未確立

(タモキシフェンクエン酸塩)

▶ **ノルバデックス錠20mg (院外専)**

Nolvadex 20mg/錠 [アストラゼネカ]

(ハイリスク)

【貯法】遮光

【効】乳癌

【用】(内) 20mgを1日1回，1日40mgまで

【禁】妊婦又は妊娠している可能性，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止。自然流産，先天性欠損，胎児死亡。動物：妊娠及び分娩への影響，胎仔への移行。治療に際し妊娠していないことを確認，治療中はホルモン剤以外の避妊法を用いる。授乳婦：授乳禁止，安全性未確立

(タモキシフェンクエン酸塩)

▶ **タモキシフェン錠20mg 「DSEP」(院外専) 後**

Tamoxifen 20mg/錠

[第一三共エスファ]

(ハイリスク)

【貯法】遮光

【先発品】ノルバデックス錠20mg

【効】乳癌

【用】(内) 1日1錠 (20mg) を1回，1日2錠 (40mg) まで

【禁】妊婦又は妊娠している可能性，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止。自然流産，先天性欠損，胎児死亡。動物：妊娠及び分娩への影響，胎仔への移行。治療に

際し妊娠していないことを確認，治療中はホルモン剤以外の避妊法を用いる。授乳婦：授乳禁止，安全性未確立
.....
(ダロルタミド)

▶ **ニューベクオ錠300mg (院外専)**

Nubeqa 300mg/錠 [バイエル]

(ハイリスク)

【効】遠隔転移を有しない去勢抵抗性前立腺癌

【用】(内) 1回600mgを1日2回，食後。患者の状態により適宜減量

【禁】本剤の成分に対し過敏症

(トラスツズマブ (遺伝子組換え))

▶ **トラスツズマブBS点滴静注用 60mg 「ファイザー」(採用)**

Trastuzumab BS 60mg/瓶 [ファイザー]

(ハイリスク)

【貯法】遮光，2～8℃

▶ **トラスツズマブBS点滴静注用 150mg 「ファイザー」(採用)**

Trastuzumab BS 150mg/瓶 [ファイザー]

(ハイリスク)

【貯法】遮光，2～8℃

【効】①HER2過剰発現が確認された乳癌，②HER2過剰発現が確認された治療切除不能な進行・再発の胃癌

【用】(注) ①A法またはB法。②他の抗悪性腫瘍剤との併用においてB法。
A法：1日1回，初回投与時には4mg/kgを，2回目以降は2mg/kgを90分以上かけて1週間間隔で点滴静注。B法：1日1回，初回投与時には8mg/kgを，2回目以降は6mg/kgを90分以上かけて3週間間隔で点滴静注。初回投与の忍容性

42. 腫瘍用薬

が良好であれば、2回目以降の投与時間は30分間まで短縮可

【警告】1. 本剤を含むがん化学療法は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤が適切と判断される症例についてのみ実施すること。適応患者の選択にあたっては、本剤及び各併用薬剤の添付文書を参照して十分注意すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。

2. 心不全等の重篤な心障害があらわれ、死亡に至った例も先行バイオ医薬品(※)において報告されているので、必ず本剤投与開始前には、患者の心機能を確認すること。また、本剤投与中は適宜心機能検査(心エコー等)を行い患者の状態(左室駆出率(LVEF)の変動を含む)を十分に観察すること。特に以下の患者については、心機能検査(心エコー等)を頻回に行うこと(「原則禁忌」、「慎重投与」、「重要な基本的注意」、「副作用」の項参照)。

(1) アントラサイクリン系薬剤を投与中の患者又はその前治療歴のある患者

(2) 胸部へ放射線を照射中の患者

(3) 心不全症状のある患者

(4) 冠動脈疾患(心筋梗塞、狭心症等)の患者又はその既往歴のある患者

(5) 高血圧症の患者又はその既往歴のある患者

3. 本投与中又は本剤投与開始後24時間以内に多くあらわれるInfusion

reactionのうち、アナフィラキシー、肺障害等の重篤な副作用(気管支痙攣、重度の血圧低下、急性呼吸促進症候群等)が発現し死亡に至った例が先行バイオ医薬品(※)において報告されている。これらの副作用は、特に安静時呼吸困難(肺転移、循環器疾患等による)のある患者又はその既往歴のある患者において重篤化しやすいので、患者の状態を十分に観察しながら慎重に投与すること(「慎重投与」、「重要な基本的注意」、「重大な副作用」の項参照)。

※)「先行バイオ医薬品」は、トラスツズマブ(遺伝子組換え)製剤を指す。なお、「本剤」は、トラスツズマブ(遺伝子組換え)[トラスツズマブ後続2]製剤を指す

【禁】本剤の成分又は他のトラスツズマブ製剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦：本剤投与により胎児に影響を及ぼす可能性があることを十分説明し、有益性と危険性より判断。妊娠する可能性のある婦人には、本剤投与中、適切な避妊法を用いるよう指導。本剤投与終了後も最低7か月間は避妊するよう指導。先行バイオ医薬品を投与した妊婦で羊水過少、羊水過少を発現した症例で、胎児・新生児の腎不全、胎児発育遅延、新生児呼吸窮迫症候群、胎児の肺形成不全等。動物：先行バイオ医薬品で胎盤通過。授乳婦：授乳禁止。動物：先行バイオ医薬品で乳汁へ移行

(トレミフェンクエン酸塩)

▶ **フェアストーン錠40 (採用)** (商)

Fareston 40mg/錠 [日本化薬]

(ハイリスク)

【効】閉経後乳癌

【用】(内) 40mgを1日1回。既治療例(薬物療法及び放射線療法などに無効例)に対しては、120mgを1日1回

【禁】妊婦又は妊娠している可能性及び授乳婦、QT延長又はその既往歴(先天性QT延長症候群等)、低カリウム血症、クラスIA(キニジン、プロカイノンアミド等)又はクラスIII(アミオダロン、ソタロール等)の抗不整脈薬を投与中

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：胎児毒性(死亡、発育遅延、内臓・骨格異常、出生児の生殖障害)、妊娠維持及び分娩への障害等の生殖障害。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

.....
(ニボルマブ(遺伝子組換え))

▶ **オプジーボ点滴静注120mg(採用)** (製生)

Opdivo 120mg/12mL/瓶 [小野]

(ハイリスク)

【貯法】2～8℃

【効】①悪性黒色腫。②切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌。③根治切除不能又は転移性の腎細胞癌。④再発又は難治性の古典的ホジキンリンパ腫。⑤再発又は遠隔転移を有する頭頸部癌。⑥治癒切除不能な進行・再発の胃癌。⑦切除不能な進行・再発の悪性胸膜中皮腫。⑧がん化学療法後に増悪した治癒切除不能な進行・再発の高頻度マイクロサテライト不安定性(MSI-High)を有する結腸・直腸癌。⑨食道癌における術後補助療法

【用】(注) ①1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注。悪性黒色腫における術後補助療法の場合は、投与期間は12か月間まで。根治切除不能な悪性黒色腫に対してイピリム

マブと併用する場合は、1回80mgを3週間間隔で4回点滴静注。その後、1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注。②1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注。他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合は、1回240mgを2週間間隔又は1回360mgを3週間間隔で点滴静注。③1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注。カボザンチニブと併用する場合は、1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注。化学療法未治療の根治切除不能又は転移性の腎細胞癌に対してイピリムマブと併用する場合、1回240mgを3週間間隔で4回点滴静注。その後、1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注。④1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注。小児：1回3mg/kgを2週間間隔で点滴静注。40kg以上の小児には、1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注もできる。⑦1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注。イピリムマブと併用する場合は、1回240mgを2週間間隔又は1回360mgを3週間間隔で点滴静注。又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注。イピリムマブと併用する場合は、1回240mgを3週間間隔で4回点滴静注。その後、1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注。⑤⑥1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注。他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合は、1回240mgを2週間間隔又は1回360mgを3週間間隔で点滴静注。⑨1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注。食道癌における術後補助療法の場合は、投与期間は12

42. 腫瘍用薬

か月間まで

【警告】1.1 本剤は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤の使用が適切と判断される症例についてのみ投与すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。

1.2 間質性肺疾患があらわれ、死亡に至った症例も報告されているので、初期症状（息切れ、呼吸困難、咳嗽、疲労等）の確認及び胸部X線検査の実施等、観察を十分に行うこと。また、異常が認められた場合には本剤の投与を中止し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。[8.2 参照]、[9.1.2 参照]、[11.1.1 参照]

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。妊娠する可能性のある女性には、本剤投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊法を用いるよう指導。動物：妊娠末期における胚・胎児死亡率あるいは出生児死亡率の増加。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。ヒトIgGは乳汁中へ移行

.....
(ニボルマブ（遺伝子組換え）)

▶ **オプジーボ点滴静注240mg（採用）** （劇）（生）

Opdivo 240mg/24mL/瓶 〔小野〕

ハイリスク

〔貯法〕2～8℃

【効】①悪性黒色腫。②切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌。③根治切除不能又は転移性の腎細胞癌。④再発又

は難治性の古典的ホジキンリンパ腫。

⑤再発又は遠隔転移を有する頭頸部癌。⑥治癒切除不能な進行・再発の胃癌。⑦切除不能な進行・再発の悪性胸膜中皮腫。⑧がん化学療法後に増悪した治癒切除不能な進行・再発の高頻度マイクロサテライト不安定性（MSI-High）を有する結腸・直腸癌。⑨食道癌における術後補助療法

【用】(注) ①1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注。悪性黒色腫における術後補助療法の場合は、投与期間は12か月間まで。根治切除不能な悪性黒色腫に対してイピリムマブと併用する場合は、1回80mgを3週間間隔で4回点滴静注。その後、1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注。②1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注。他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合は、1回240mgを2週間間隔又は1回360mgを3週間間隔で点滴静注。③1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注。カボザンチニブと併用する場合は、1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注。化学療法未治療の根治切除不能又は転移性の腎細胞癌に対してイピリムマブと併用する場合、1回240mgを3週間間隔で4回点滴静注。その後、1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注。④1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注。小児：1回3mg/kgを2週間間隔で点滴静注。40kg以上の小児には、1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注もできる。⑦1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注。イピリムマブと併用する場合は、1回240mgを2週間間隔

又は1回360mgを3週間間隔で点滴静注。⑧1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注。イピリムマブと併用する場合は、1回240mgを3週間間隔で4回点滴静注。その後、1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注。⑤⑥1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注。他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合は、1回240mgを2週間間隔又は1回360mgを3週間間隔で点滴静注。⑨1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注。食道癌における術後補助療法の場合は、投与期間は12か月間まで

【警告】1.1 本剤は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤の使用が適切と判断される症例についてのみ投与すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。

1.2 間質性肺疾患があらわれ、死亡に至った症例も報告されているので、初期症状（息切れ、呼吸困難、咳嗽、疲労等）の確認及び胸部X線検査の実施等、観察を十分に行うこと。また、異常が認められた場合には本剤の投与を中止し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。[8.2 参照]，[9.1.2 参照]，[11.1.1 参照]

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。妊娠する可能性のある女性には、本剤投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊法を用いるよう指導すること。動物：妊娠末期における胚・胎児

死亡率あるいは出生児死亡率の増加。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。ヒトIgGは乳汁中へ移行

（ニラパリプトシル酸塩水和物）

▶ゼジューラカプセル100mg（**院外専**）(劇)

Zejula 100mg/Cap

〔武田〕

（ハイリスク）

〔貯法〕2～8℃

【効】卵巣癌における初回化学療法後の維持療法，白金系抗悪性腫瘍剤感受性の再発卵巣癌における維持療法，白金系抗悪性腫瘍剤感受性の相同組換え修復欠損を有する再発卵巣癌

【用】(内) 1日1回200mg。ただし、本剤初回投与前の体重が77kg以上かつ血小板数が150,000/ μ L以上の成人には1日1回300mg。患者の状態により適宜減量

【警告】本剤は、緊急時に十分対応できる医療機関において、がん化学療法に十分な知識及び経験を持つ医師のもとで、本剤の使用が適切と判断される症例についてのみ投与すること。また、治療開始に先立ち、患者又は患者の家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。妊娠可能な女性に対しては、本剤投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊を行うよう指導。動物で胚死亡、胚・胎児死亡及び催奇形性が誘発される可能性。授乳婦：授乳しないことが望ましい。ヒト母乳中に移行

42. 腫瘍用薬

(ネダプラチン)

▶ **アクブラ静注用50mg (採用)** ㉞

Aqupla 50mg/瓶 〔日医工〕

〔ハイリスク〕

〔貯法〕遮光

【効】頭頸部癌，肺小細胞癌，肺非小細胞癌，食道癌，膀胱癌，精巣（睾丸）腫瘍，卵巣癌，子宮頸癌

【用】(注) ①1日1回80～100mg/m²を投与し，少なくとも4週間休薬．これを1コースとし，繰り返す．②本剤投与時，投与量に応じて300mL以上の生理食塩液又は5%キシリトール注射液に溶解し，60分以上かけて点滴静注．③本剤の投与に引き続き1000mL以上の輸液を点滴静注

【警告】1. 本剤の投与に際しては，頻回に臨床検査（血液検査，肝機能検査，腎機能検査等）を行うなど患者の状態を十分に観察し，異常が認められた場合には，適切な処置を行うとともに，投与継続の可否について慎重に検討すること．〔本剤は強い骨髄抑制作用，腎機能抑制作用等を有する薬剤であり，臨床試験において本剤に関連したと考えられる早期死亡例が認められている．臨床試験において，本剤を投与した患者の28.5%に重篤な血小板減少が，21.1%に重篤な白血球減少が発現している．その結果，致命的な出血及び感染症等を引き起こすことがある．〕

2. 本剤の投与は，緊急時に十分対応できる医療施設において，がん化学療法に十分な経験を持つ医師のもとで行うこと．また，慎重に患者を選択し，本剤の投与が適切と判断される症例にのみ投与すること．

3. 本剤の使用にあたっては，添付文書を熟読すること

【禁】重篤な骨髄抑制・腎障害，本剤又は他の白金を含む薬剤に対し重篤な過敏症，妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止．動物：催奇形作用，胎児致死作用．授乳婦：授乳禁止，類薬で母乳中へ移行

.....
(ビカルタミド)

▶ **カソデックスOD錠80mg (院外専)** ㉞

Casodex 80mg/錠 〔アストラゼネカ〕

〔ハイリスク〕

▶ **ビカルタミドOD錠80mg 「DSEP」(採用)** ㉞

Bicalutamide OD 80mg/錠 〔第一三共エスファ〕

〔ハイリスク〕

【先発品】カソデックスOD錠80mg

【効】前立腺癌

【用】(内) 1日1回80mg

【禁】本剤の成分に対し過敏症，小児，女性

.....
(フルタミド)

▶ **オダイン錠125mg (採用)** ㉞

Odyne 125mg/錠 〔日本化薬〕

〔ハイリスク〕

【効】前立腺癌

【用】(内) 1回125mgを1日3回，食後

【警告】1.1 劇症肝炎等の重篤な肝障害による死亡例が報告されているので，定期的（少なくとも1か月に1回）に肝機能検査を行うなど，患者の状態を十分に観察すること．〔8. 参照〕，〔11.1.1 参照〕

1.2 AST, ALT, LDH, A1-P, γ -GTP, ビリルビンの上昇等の異常が認められた場合には投与を中止し，適切な処置を行うこと．〔8. 参照〕，〔11.1.1 参照〕

1.3 副作用として肝障害が発生する可能性があることをあらかじめ患者に説明するとともに、食欲不振、悪心・嘔吐、全身倦怠感、そう痒、発疹、黄疸等があらわれた場合には、本剤の服用を中止し、直ちに受診するよう患者を指導すること。[8. 参照]、[11.1.1 参照]

【禁】肝障害、本剤に対する過敏症

(フルベストラント)

▶フェソロデックス筋注250mg (採用) (劇)

Faslodex 250mg5mL/筒

(アストラゼネカ)

(ハイリスク)

【貯法】遮光、2～8℃

【効】乳癌

【用】(注) 500 mg (本剤2筒) を、初回、2週後、4週後、その後4週ごとに1回、左右の臀部に250mg (本剤1筒) ずつ筋注。閉経前乳癌に対しては、LH-RHアゴニスト投与下でCDK4/6阻害剤と併用する

【禁】妊婦又は妊娠している可能性、授乳婦、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠する可能性のある女性には、投与中及び最終投与後一定期間は、適切な避妊を行うよう指導。動物：胎児における着床後死亡率の高値、胎児体重の低値及び骨格異常、母動物において妊娠維持及び分娩への障害等の生殖毒性。授乳婦：授乳禁止。動物：乳汁移行、授乳期に本剤を投与した場合、出生児において生存率の低値等

(ベバシズマブ (遺伝子組換え))

▶アバスチン点滴静注用100mg /4mL (採用) (劇)(生)

Avastin 100mg4mL/瓶

(中外)

(ハイリスク)

【貯法】2～8℃

▶アバスチン点滴静注用400mg /16mL (採用) (劇)(生)

Avastin 400mg16mL/瓶

(ハイリスク)

【貯法】2～8℃

【効】①治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌。②扁平上皮癌を除く切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌。③卵巣癌。④進行又は再発の子宮頸癌。⑤手術不能又は再発乳癌。⑥悪性神経膠腫。⑦切除不能な肝細胞癌

【用】(注) ① (1) 他の抗悪性腫瘍剤との併用において、1回5mg/kg又は10mg/kgを点滴静注、投与間隔は2週間以上。(2) 他の抗悪性腫瘍剤との併用において、1回7.5mg/kgを点滴静注、投与間隔は3週間以上。②③④他の抗悪性腫瘍剤との併用において、1回15mg/kgを点滴静注、投与間隔は3週間以上。⑤パクリタキセルとの併用において、1回10mg/kgを点滴静注。投与間隔は2週間以上。⑥1回10mg/kgを2週間間隔又は1回15mg/kgを3週間間隔で点滴静注。⑦アテゾリズマブ (遺伝子組換え) との併用において、1回15mg/kg (体重) を点滴静注。投与間隔は3週間以上

【警告】1.1 本剤を含むがん化学療法は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に

42. 腫瘍用薬

有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。

1.2 消化管穿孔があらわれ、死亡に至る例が報告されている。本剤の投与中に、消化管穿孔と診断された場合は、本剤の投与を中止し、適切な処置を行い、以降、本剤を再投与しないこと。[9.1.1 参照][11.1.2 参照]

1.3 創傷治癒遅延による合併症(創し開、術後出血等)があらわれることがある。

1.3.1 手術後の患者に本剤を投与する場合は、術創の状態を確認し、投与の可否を検討すること。大きな手術の術創が治癒していない場合は、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合を除き、本剤を投与しないこと。[8.1 参照][9.1.2 参照][11.1.4 参照]

1.3.2 本剤の投与中に創傷治癒遅延による合併症があらわれた場合は、創傷が治癒するまで本剤の投与を中止し、適切な処置を行うこと。[8.1 参照][9.1.2 参照][11.1.4 参照]

1.3.3 本剤の投与終了後に手術を行う場合は、本剤の投与終了からその後の手術まで十分な期間をおくこと。[8.1 参照][9.1.2 参照][11.1.4 参照]

1.4 本剤の投与により腫瘍関連出血のリスクが高まるおそれがある。脳腫瘍(脳転移を含む)を有する患者に本剤を投与した場合、脳出血があらわれるおそれがある。本剤の投与中に重度の出血があらわれた場合は、本剤の投与を中止し、適切な処置を行い、以降、本剤を再投与しないこと。[8.4 参照][9.1.3 参照][11.1.5 参照]

1.5 本剤の投与により、肺出血(咯血)があらわれ、死亡に至る例が報告されている。観察を十分に行い、肺出血(咯血)があらわれた場合は、本剤の投与を中止し、適切な処置を行い、以降、本剤を再投与しないこと。[2.2 参照][11.1.5 参照]

1.6 脳血管発作、一過性脳虚血発作、心筋梗塞、狭心症、脳虚血、脳梗塞等の動脈血栓塞栓症があらわれ、死亡に至る例が報告されている。観察を十分に行い異常が認められた場合には、本剤の投与を中止し、適切な処置を行うこと。動脈血栓塞栓症があらわれた患者には、本剤を再投与しないこと。[9.1.5 参照][11.1.6 参照]

1.7 高血圧性脳症又は高血圧性クリーゼがあらわれ、死亡に至る例が報告されている。これらの事象があらわれた場合は、本剤の投与を中止し、適切な処置を行うこと。このような患者には、以降、本剤を再投与しないこと。また、本剤の投与期間中は血圧を定期的に測定すること。[8.2 参照][11.1.7 参照]

1.8 可逆性後白質脳症症候群があらわれることがある。可逆性後白質脳症症候群が疑われた場合は、本剤の投与を中止し、適切な処置を行うこと。[11.1.8 参照]

【禁】本剤の成分に対し過敏症、咯血(2.5mL以上の鮮血の咯出)の既往

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、妊娠する可能性がある患者は、本剤投与中、適切な避妊法を用いるよう指導。本剤投与終了後も最低6か月間は避妊法を用いるよう指導。動物で胚・胎児毒性、催奇形性。患者で奇形

を有する児の出産が報告されている。
授乳婦：授乳禁止，本剤投与終了後も最低6か月間は授乳しないことが望ましい。ヒトIgGは乳汁中へ移行するので，本剤は乳児の成長に影響を及ぼす可能性

.....
(ペムプロリズマブ（遺伝子組換え））

▶ **キイトルーダ点滴静注100mg**
(採用) (製)生

Keytruda 100mg4mL/瓶 (MSD)

(ハイリスク)

【貯法】2～8℃保存，禁凍結

【効】①悪性黒色腫。②切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌。③再発又は難治性の古典的ホジキンリンパ腫。④がん化学療法後に増悪した根治切除不能な尿路上皮癌。⑤がん化学療法後に増悪した進行・再発の高頻度マイクロサテライト不安定性 (MSI-High) を有する固形癌（標準的な治療が困難な場合に限る）。⑥根治切除不能又は転移性の腎細胞癌。⑦再発又は遠隔転移を有する頭頸部癌。⑧根治切除不能な進行・再発の食道癌。⑨治療切除不能な進行・再発の高頻度マイクロサテライト不安定性 (MSI-High) を有する結腸・直腸癌。⑩PD-L1陽性のホルモン受容体陰性かつHER2陰性の手術不能又は再発乳癌

【用】(注) ①1回200mgを3週間間隔で30分間かけて点滴静注。術後補助療法の場合は，投与期間は12か月間まで。②③④⑤⑦⑨1回200mgを3週間間隔で30分間かけて点滴静注。⑥アキシチニブとの併用において，1回200mgを3週間間隔で30分間かけて点滴静注。⑧フルオロウラシル及びシスプラチンとの併用において，1回200mgを3週間間隔又は1回400mgを6週間間隔で30分間かけ

て点滴静注。がん化学療法後に増悪したPD-L1陽性の根治切除不能な進行・再発の食道扁平上皮癌に対しては，単独投与可。⑩他の抗悪性腫瘍剤との併用において，1回200mgを3週間間隔又は1回400mgを6週間間隔で30分間かけて点滴静注

【警告】1.1 本剤は，緊急時に十分対応できる医療施設において，がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで，本剤の使用が適切と判断される症例についてのみ投与すること。また，治療開始に先立ち，患者又はその家族に本剤の有効性及び危険性を十分説明し，同意を得てから投与すること。

1.2 間質性肺炎患があらわれ，死亡に至った症例も報告されているので，初期症状（息切れ，呼吸困難，咳嗽等）の確認及び胸部X線検査の実施等，観察を十分に行うこと。また，異常が認められた場合には本剤の投与を中止し，副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。[8.2 参照]，[9.1.2 参照]，[11.1.1 参照]

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。妊娠する可能性のある女性には，本剤投与中及び本剤投与後一定期間，適切な避妊を行うよう指導。ヒトIgGは母体から胎児へ移行。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。ヒトIgGは母乳中へ移行

.....
(ペルツズマブ（遺伝子組換え））

▶ **パージェタ点滴静注420mg**
/14mL (採用) (製)生

Perjeta 420mg14mL/瓶 (中外)

42. 腫瘍用薬

ハイリスク

〔貯法〕2～8℃

【効】HER2陽性の乳癌

【用】(注) 他の抗悪性腫瘍剤との併用において、1日1回、初回投与時には840mgを、2回目以降は420mgを60分かけて3週間間隔で点滴静注。術前・術後薬物療法の場合、投与期間は12か月間まで。初回投与の忍容性が良好であれば、2回目以降の投与時間は30分間まで短縮可

【警告】本剤を含むがん化学療法は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤が適切と判断される症例についてのみ実施すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること

【禁】本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠する可能性のある女性には、本剤投与中及び最終投与後一定期間は、適切な避妊法を用いるように指導すること。動物：流産、胚・胎児死亡、羊水過少、胎児の腎形成不全等。胎児の血清中に本薬が検出。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。ヒトIgGは母乳中へ移行

.....
(ミトキサントロン塩酸塩)

▶ノバントロン注10mg (採用) 毒

Novantron 10mg5mL/瓶 (武田)

ハイリスク

【効】①急性白血病(慢性骨髄性白血病の急性転化を含む)、②悪性リンパ腫、乳癌、③肝細胞癌

【用】(注) ①1日1回2～5mg/m²(本剤として1～2.5mL/m²)を5日間連日、3～4週間隔で静脈内にゆっくり投与。

②1日1回2～4mg/m²(本剤として1～2mL/m²)を5日間連日あるいは1回8～14mg/m²(本剤として4～7mL/m²)を、3～4週間隔で静脈内にゆっくり投与。③1日1回6～12mg/m²(本剤として3～6mL/m²)を、3～4週間隔で静脈内にゆっくり投与

【禁】心機能異常又はその既往歴、本剤の成分に対し重篤な過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。動物：類薬で催奇形作用。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

.....
(無水エタノール)

▶無水エタノール注「フソー」
(処置)

Anhydrous ethanol 5mL/管 (扶桑)

【貯法】遮光、火気を避けて保存

【効】肝細胞癌における経皮的エタノール注入療法

【用】(注) 腫瘍病変ごとに対して、総注入量は腫瘍体積により決定。患者当たり1日注入量は最大10mL以内を原則。総注入量が1日最大注入量を超える場合、数日に分けて治療を行うが、週2回の注入手技を限度とする

【警告】経皮的エタノール注入療法は、緊急時に十分処置できる医療施設及び経皮的エタノール注入療法に十分な経験を持つ医師のもとで、本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること

【禁】エタノールに対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。授乳婦：授乳禁止

.....

(ラムシルマブ (遺伝子組換え))

▶ **サイラムザ点滴静注液100mg**
(採用) (製)生

Cyramza 100mg10mL/瓶

[日本イーライリリー]

(ハイリスク)

[貯法] 2～8℃

▶ **サイラムザ点滴静注液500mg**
(採用) (製)生

Cyramza 500mg50mL/瓶

(ハイリスク)

[貯法] 2～8℃

【効】①治癒切除不能な進行・再発の胃癌。②治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌。③切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌。④がん化学療法後に増悪した血清AFP値が400ng/mL以上の切除不能な肝細胞癌

【用】(注) ①④2週間に1回8mg/kg (体重)をおよそ60分かけて点滴静注。初回投与の忍容性が良好であれば、2回目以降の投与時間は30分間まで短縮できる。患者の状態により適宜減量。②イリノテカン塩酸塩水和物、レボホリナート及びフルオロウラシルとの併用において、2週間に1回、1回8mg/kg (体重)をおよそ60分かけて点滴静注。初回投与の忍容性が良好であれば、2回目以降の投与時間は30分間まで短縮できる。患者の状態により適宜減量。③化学療法既治療の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌患者の場合：ドセタキセルとの併用において3週間に1回10mg/kg (体重)をおよそ60分かけて点滴静注。初回投与の忍容性が良好であれば、2回目以降の投与時間は30分間まで短縮できる。患者の状態により適宜減量。EGFR遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌患者の場合：エルロチニブ塩

酸塩又はゲフィチニブとの併用において、2週間に1回、1回10mg/kg (体重)をおよそ60分かけて点滴静注。初回投与の忍容性が良好であれば、2回目以降の投与時間は30分間まで短縮できる。患者の状態により適宜減量

【警告】1.1 本剤は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤の投与が適切と判断される症例についてのみ投与すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。

1.2 心筋梗塞、脳血管障害等の重篤な動脈血栓塞栓症があらわれ、死亡に至る例が報告されている。観察を十分に行い、異常が認められた場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。重度の動脈血栓塞栓症があらわれた患者には、本剤を再投与しないこと。[9.1.1 参照]、[11.1.1 参照]

1.3 重度の消化管出血があらわれ、死亡に至る例が報告されている。観察を十分に行い、異常が認められた場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。重度の出血があらわれた患者には、本剤を再投与しないこと。[9.1.5 参照]、[11.1.4 参照]

1.4 消化管穿孔があらわれ、死亡に至る例が報告されている。観察を十分に行い、異常が認められた場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。消化管穿孔があらわれた患者には、本剤を再投与しないこと。[9.1.3 参照]、[11.1.3 参照]

【禁】本剤の成分に対し重篤な過敏症、

42. 腫瘍用薬

妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止，妊娠可能な婦人には，本剤投与中及び本剤投与終了後一定期間は適切な避妊を行うよう指導．動物：VEGF及びVEGFR阻害により，胚死亡，流産，催奇形性等，胚・胎児発生及び出生後の発生に影響を及ぼす可能性．授乳婦：授乳禁止，ヒトIgGはヒト乳汁中へ移行

.....
(リツキシマブ (遺伝子組換え))

▶ リツキサン点滴静注100mg (採用) (生)

Rituxan 100mg10mL/瓶 (中外)

(ハイリスク)

【貯法】禁凍結，冷所 (2～8℃)

▶ リツキサン点滴静注500mg (採用) (生)

Rituxan 500mg50mL/瓶

(ハイリスク)

【貯法】禁凍結，冷所 (2～8℃)

【効】①CD20陽性のB細胞性非ホジキンリンパ腫．②CD20陽性の慢性リンパ性白血病．③免疫抑制状態下のCD20陽性のB細胞性リンパ増殖性疾患．④多発血管炎性肉芽腫症，顕微鏡的多発血管炎．⑤難治性のネフローゼ症候群 (頻回再発型あるいはステロイド依存性を示す場合)．⑥次記のABO血液型不適合移植における抗体関連型拒絶反応の抑制，腎移植，肝移植．⑦インジウム (111In) イブリツモマブ チウキセタン (遺伝子組換え) 注射液及びイットリウム (90Y) イブリツモマブ チウキセタン (遺伝子組換え) 注射液投与前投与．⑧慢性特発性血小板減少性紫斑病．⑨後天性血栓性血小板減少性紫斑病．⑩全身性強皮症

【用】(注) 生理食塩液又は5%ブドウ糖注射液にて1～4mg/mLに希釈調製．①

1回量375mg/m²を1週間間隔で点滴静注．最大投与回数は8回．他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合は，併用する抗悪性腫瘍剤の投与間隔に合わせて，1サイクルあたり1回投与．維持療法に用いる場合は，1回量375mg/m²を点滴静注．投与間隔は8週間を目安とし，最大投与回数は12回．②他の抗悪性腫瘍剤との併用において，初回に1回量375mg/m²，2回目以降は1回量500mg/m²，併用する抗悪性腫瘍剤の投与サイクルに合わせて，1サイクルあたり1回点滴静注．最大投与回数は6回．③1回量375mg/m²を1週間間隔で点滴静注．最大投与回数は8回．④⑧⑨⑩1回量375mg/m²を1週間間隔で4回点滴静注．⑤1回量375mg/m²を1週間間隔で4回点滴静注．1回あたり500mgまで．⑥1回量375mg/m²を点滴静注．⑦250mg/m²を1回点滴静注

【警告】1.1 本剤の投与は，緊急時に十分に対応できる医療施設において，造血器腫瘍，自己免疫疾患，ネフローゼ症候群，慢性特発性血小板減少性紫斑病，後天性血栓性血小板減少性紫斑病及び全身性強皮症の治療，並びに腎移植あるいは肝移植に対して，十分な知識・経験を持つ医師のもとで，本剤の使用が適切と判断される症例のみに行うこと．また，治療開始に先立ち，患者又はその家族に有効性及び危険性を十分に説明し，同意を得てから投与を開始すること．

1.2 本剤の投与開始後30分～2時間よりあらわれるinfusion reactionのうちアナフィラキシー，肺障害，心障害等の重篤な副作用 (低酸素血症，肺浸潤，急性呼吸促迫症候群，心筋梗塞，心室細動，心原性ショック

ク等)により、死亡に至った例が報告されている。これらの死亡例の多くは初回投与後24時間以内にみられている。また、本剤を再投与した時の初回投与後にも、これらの副作用があらわれるおそれがある。本剤投与中はバイタルサイン（血圧、脈拍、呼吸数等）のモニタリングや自他覚症状の観察を行うとともに、投与後も患者の状態を十分観察すること。特に以下の患者については発現頻度が高く、かつ重篤化しやすいので注意すること。[7.1 参照]、[7.2 参照]、[7.8 参照]、[8.1 参照]、[9.1.2 参照]、[11.1.1 参照]

血液中に大量の腫瘍細胞がある（25,000/ μ L以上）など腫瘍量の多い患者

脾腫を伴う患者

心機能、肺機能障害を有する患者

1.3 腫瘍量の急激な減少に伴い、腎不全、高カリウム血症、低カルシウム血症、高尿酸血症、高Al-P血症等の腫瘍崩壊症候群（tumor lysis syndrome）があらわれ、本症候群に起因した急性腎障害による死亡例及び透析が必要となった患者が報告されている。血液中に大量の腫瘍細胞がある患者において、初回投与後12～24時間以内に高頻度に認められることから、急激に腫瘍量が減少した患者では、血清中電解質濃度及び腎機能検査を行うなど、患者の状態を十分観察すること。また、本剤を再投与した時の初回投与後にも、これらの副作用があらわれるおそれがある。[8.2 参照]、[11.1.2 参照]

1.4 B型肝炎ウイルスキャリアの患者で、本剤の治療期間中又は治療終

了後に、劇症肝炎又は肝炎の増悪、肝不全による死亡例が報告されている。[8.3 参照]、[9.1.3 参照]、[11.1.3 参照]

1.5 皮膚粘膜眼症候群（Stevens-Johnson症候群）、中毒性表皮壊死融解症（Toxic Epidermal Necrolysis：TEN）等の皮膚粘膜症状があらわれ、死亡に至った例が報告されている。[11.1.5 参照]

1.6 間質性肺炎を合併する全身性強皮症患者で、本剤の投与後に間質性肺炎の増悪により死亡に至った例が報告されている。[2.2 参照]、[9.1.9 参照]、[11.1.9 参照]

【禁】〈効能共通〉本剤の成分又はマウス蛋白質由来製品に対する重篤な過敏症又はアナフィラキシーの既往歴。〈全身性強皮症〉重度の間質性肺炎を有する患者

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。ヒトIgGは胎盤関門を通過。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。ヒト母乳中に移行

（リツキシマブ（遺伝子組換え））

▶**リツキシマブBS点滴静注100mg**
「KHK」(採用) 後 (⊕)

Rituximab BS 100mg10mL/瓶

〔協和キリン〕

（ハイリスク）

〔貯法〕禁凍結，冷所（2～8℃）

▶**リツキシマブBS点滴静注500mg**
「KHK」(採用) 後 (⊕)

Rituximab BS 500mg50mL/瓶

（ハイリスク）

〔貯法〕禁凍結，冷所（2～8℃）

【効】①CD20陽性のB細胞性非ホジキンリンパ腫。②免疫抑制状態下の

42. 腫瘍用薬

CD20陽性のB細胞性リンパ増殖性疾患. ③多発血管炎性肉芽腫症, 顕微鏡的多発血管炎. ④慢性特発性血小板減少性紫斑病. ⑤後天性血栓性血小板減少性紫斑病. ⑥インジウム (111In) イブリツモマブ チウキセタン (遺伝子組換え) 注射液及びイットリウム (90Y) イブリツモマブ チウキセタン (遺伝子組換え) 注射液投与の前投与

【用】(注) 生理食塩液又は5%ブドウ糖注射液にて1~4mg/mLに希釈調製. ①1回量375mg/m²を1週間間隔で点滴静注. 最大投与回数は8回. 他の抗癌性腫瘍剤と併用する場合は, 併用する抗癌性腫瘍剤の投与間隔に合わせて, 1サイクルあたり1回投与. 維持療法に用いる場合は, 1回量375mg/m²を点滴静注. 投与間隔は8週間を目安とし, 最大投与回数は12回. ②1回量375mg/m²を1週間間隔で点滴静注. 最大投与回数は8回. ③④⑤1回量375mg/m²を1週間間隔で4回点滴静注. ⑥250mg/m²を1回点滴静注

【警告】1.1 本剤の投与は, 緊急時に十分に対応できる医療施設において, 造血器腫瘍, 自己免疫疾患, 慢性特発性血小板減少性紫斑病及び後天性血栓性血小板減少性紫斑病の治療に対して, 十分な知識・経験を持つ医師のもとで, 本剤の使用が適切と判断される症例のみに行うこと. また, 治療開始に先立ち, 患者又はその家族に有効性及び危険性を十分に説明し, 同意を得てから投与を開始すること.

1.2 本剤の投与開始後30分~2時間よりあらわれるinfusion reactionのうちアナフィラキシー, 肺障害, 心障害等の重篤な副作用 (低酸素血

症, 肺浸潤, 急性呼吸促進症候群, 心筋梗塞, 心室細動, 心原性ショック等) により, 死亡に至った例が報告されている. これらの死亡例の多くは初回投与後24時間以内にみられている. また, 本剤を再投与した時の初回投与後にも, これらの副作用があらわれるおそれがある. 本剤投与中はバイタルサイン (血圧, 脈拍, 呼吸数等) のモニタリングや自覚症状の観察を行うとともに, 投与後も患者の状態を十分観察すること. 特に以下の患者については発現頻度が高く, かつ重篤化しやすいので注意すること. [7.1 参照], [7.2 参照], [7.8 参照], [8.1 参照], [9.1.2 参照], [11.1.1 参照]

血液中に大量の腫瘍細胞がある (25,000/ μ L以上) など腫瘍量の多い患者

脾腫を伴う患者

心機能, 肺機能障害を有する患者

1.3 腫瘍量の急激な減少に伴い, 腎不全, 高カリウム血症, 低カルシウム血症, 高尿酸血症, 高Al-P血症等の腫瘍崩壊症候群 (tumor lysis syndrome) があらわれ, 本症候群に起因した急性腎障害による死亡例及び透析が必要となった患者が報告されている. 血液中に大量の腫瘍細胞がある患者において, 初回投与後12~24時間以内に高頻度に認められることから, 急激に腫瘍量が減少した患者では, 血清中電解質濃度及び腎機能検査を行うなど, 患者の状態を十分観察すること. また, 本剤を再投与した時の初回投与後にも, これらの副作用があらわれるおそれがある. [8.2 参照], [11.1.2 参照]

1.4 B型肝炎ウイルスキャリアの患者で、本剤の治療期間中又は治療終了後に、劇症肝炎又は肝炎の増悪、肝不全による死亡例が報告されている。[8.3 参照]、[9.1.3 参照]、[11.1.3 参照]

1.5 皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson症候群)、中毒性表皮壊死融解症 (Toxic Epidermal Necrolysis : TEN) 等の皮膚粘膜症状があらわれ、死亡に至った例が報告されている。[11.1.5 参照]

【禁】本剤の成分又はマウスタンバク質由来製品に対する重篤な過敏症又はアナフィラキシー反応の既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。ヒトIgGは胎盤関門を通過。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。ヒト母乳中に移行

(レトロゾール)

▶ **フェマール錠2.5mg (採用)** (劇) 
Femara 2.5mg/錠 [ノバルティス]

(ハイリスク) 

【効】閉経後乳癌

【用】(内) 1日1回2.5mg

【禁】妊婦又は妊娠している可能性、授乳婦、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】本剤は、閉経後患者を対象とするものであることから、妊婦、授乳婦に対する投与は想定していないが、妊婦、授乳婦への投与の安全性については次の知見がある。妊婦：投与禁止。奇形児を出産。動物で胎児死亡、催奇形性 (ドーム状頭部、椎体癒合)、分娩障害、胎児への移行。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行。授乳期に本剤を母動物に投与した場合、雄の出生児

の生殖能の低下

4299. 他に分類されない腫瘍用薬

(ウベニメクス)

▶ **ベストチンカプセル30mg (採用)**

Bestatin 30mg/Cap [日本化薬]

(ハイリスク)

【効】成人急性非リンパ性白血病に対する完全寛解導入後の維持強化化学療法剤との併用による生存期間の延長

【用】(内) 成人急性非リンパ性白血病の完全寛解導入後に維持強化化学療法剤と併用。1日30mgを1日1回

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、動物で胎児発育不全。授乳婦：授乳禁止希望、動物で乳汁移行

(ストレプトコックス・ピオゲネス (A群3型) Su株ペニシリン処理凍結乾燥粉末)

▶ **ピシバニール注射用5KE (採用)** (劇) (生)

Picibanil 5KE/瓶 (溶解液付) [中外]

(ハイリスク)

【貯法】10℃以下、禁凍結

1KE中：

ストレプトコックス・ピオゲネス (A群3型) Su株ペニシリン処理凍結乾燥粉末	2.8mg
(乾燥菌体として0.1mg)	

【効】①胃癌 (手術例) 患者及び原発性肺癌患者における化学療法との併用による生存期間の延長。②消化器癌患者及び肺癌患者における癌性胸・腹水の減少。③他剤無効の、頭頸部癌 (上顎癌、喉頭癌、咽頭癌、舌癌) 及び甲状腺癌。④リンパ管腫

【用】(注) ①化学療法に併用し、各投

42. 腫瘍用薬

与量（KE）を添付の生理食塩液で適宜懸濁溶解して，筋注，皮下又は皮内注．初回0.2～0.5KEより開始し，患者の状態を観察しつつ，連日又は隔日1回の投与で2～3週間かけて2～5KEまで漸増．維持量は1回2～5KE，週1～2回とする．②1回5～10KEを添付の生理食塩液で適宜懸濁溶解して，週に1～2回漿膜腔内投与．③1回5～10KEを添付の生理食塩液で適宜懸濁溶解して，毎日又は数日に1回，腫瘍内又は腫瘍辺縁部に注入．①～③同日内に同一患者に対し，2経路による投与は行わない．④生理食塩液で適宜懸濁溶解して，0.05～0.1KE/mL濃度の懸濁溶解液を調製．吸引リンパ管腫液量と同量の懸濁溶解液を局所に注入．1回総投与量2KEを上限

【禁】本剤によるショックの既往歴，ベンジルペニシリンによるショックの既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

.....

44. アレルギー用薬

441. 抗ヒスタミン剤

4411. ジフェンヒドラミン系製剤

(ジフェンヒドラミン塩酸塩)

▶ レスタミンコーワ錠10mg (採用)

Restamin 10mg/錠 (興和)

✕

〔貯法〕遮光

【効】蕁麻疹，皮膚疾患に伴うそう痒（湿疹，皮膚炎），春季カタルに伴うそう痒，枯草熱，急性鼻炎，アレルギー性鼻炎，血管運動性鼻炎

【用】(内) 1回30～50mgを1日2～3回

【禁】閉塞隅角緑内障，前立腺肥大等下部尿路に閉塞性疾患

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。抗ヒスタミン剤で奇形を有する児の出生率が高い。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行，乳児の昏睡

4413. フェノチアジン系製剤

(プロメタジン塩酸塩)

▶ ヒベルナ注25mg (採用)

Hiberna 25mg1mL/管 (田辺三菱)

✕

〔貯法〕遮光

【効】①振せん麻痺，パーキンソニスム，②麻酔前投薬，人工（薬物）冬眠，③感冒等上気道炎に伴うくしゃみ・鼻汁・咳嗽，枯草熱，アレルギー性鼻炎，④皮膚疾患に伴うそう痒（湿疹・皮膚炎，皮膚そう痒症，薬疹，中毒疹），蕁麻疹，血管運動性浮腫，⑤動揺病

【用】(注) 1回5～50mgを，皮下注又は筋注

【禁】フェノチアジン系化合物又はその

類似化合物に対し過敏症，昏睡状態，バルビツール酸誘導体・麻酔剤等の中枢神経抑制剤の強い影響下，閉塞隅角緑内障，前立腺肥大等下部尿路に閉塞性疾患，2歳未満の乳幼児

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。安全性未確立

(プロメタジンメチレンジサリチル酸塩)

▶ ピレチア細粒10% (採用) (劇)

Pyrethia 100mg/g (高田)

✕

〔貯法〕遮光

【効】①振戦麻痺，パーキンソニスム，②麻酔前投薬，人工（薬物）冬眠，③感冒等上気道炎に伴うくしゃみ・鼻汁・咳嗽，④アレルギー性鼻炎，枯草熱，血管運動性浮腫，⑤皮膚疾患に伴うそう痒（湿疹・皮膚炎，皮膚そう痒症，薬疹，中毒疹），蕁麻疹，⑥動揺病

【用】(内) ①1日25～200mgを適宜分割投与，②～⑥1回5～25mgを1日1～3回

【禁】フェノチアジン系化合物及びその類似化合物に対し過敏症，昏睡状態，バルビツール酸誘導体・麻酔剤等の中枢神経抑制剤の強い影響下，閉塞隅角緑内障，前立腺肥大等下部尿路に閉塞性疾患，2歳未満の乳幼児

【妊婦】妊婦：投与禁止希望，安全性未確立

(メキタジン)

▶ ニポラジン錠3mg (採用)

Nipolazin 3mg/錠 (アルフレッサ)

✕

〔貯法〕遮光

【効】①気管支喘息，②アレルギー性鼻炎，蕁麻疹，皮膚疾患に伴うそう痒

44. アレルギー用薬

(湿疹・皮膚炎，皮膚そう痒症)

【用】(内) ①1回6mgを1日2回，②1回3mgを1日2回

【禁】本剤の成分，フェノチアジン系化合物及びその類似化合物に対し過敏症，閉塞隅角緑内障，下部尿路に閉塞性疾患

【妊婦】妊婦：投与禁止希望，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，動物：乳汁移行

4419. その他の抗ヒスタミン剤

(クロルフェニラミンマレイン酸塩)

▶ポラミン注5mg (採用)

Polaramine 5mg1mL/管 [高田]

☒

【貯法】遮光

【効】蕁麻疹，枯草熱，皮膚疾患に伴うそう痒(湿疹・皮膚炎，皮膚そう痒症，薬疹，咬刺症)，アレルギー性鼻炎，血管運動性鼻炎

【用】(注) 1回5mgを1日1回皮下注，筋注又は静注

【禁】本剤の成分又は類似化合物に対し過敏症，閉塞隅角緑内障，前立腺肥大等下部尿路に閉塞性疾患，低出生体重児・新生児

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

(シプロヘプタジン塩酸塩水和物)

▶ペリアクチン散1% (採用) ㉔

Periactin 10mg/g [日医工]

☒

▶ペリアクチン錠4mg (採用)

Periactin 4mg/錠

☒

【効】皮膚疾患に伴うそう痒(湿疹・皮膚炎，皮膚そう痒症，薬疹)，蕁麻疹，

血管運動性浮腫，枯草熱，アレルギー性鼻炎，血管運動性鼻炎，感冒等上気道炎に伴うくしゃみ・鼻汁・咳嗽

【用】(内) 1回4mgを1日1～3回

【禁】閉塞隅角緑内障，狭窄性胃潰瘍，幽門十二指腸閉塞，前立腺肥大等下部尿路に閉塞性疾患，気管支喘息の急性発作時，新生児・低出生体重児，老齢の衰弱した患者，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：催奇形作用，胎仔及び産仔の死亡率の上昇及び形態異常。授乳婦：授乳禁止，安全性未確立

(シプロヘプタジン塩酸塩水和物)

▶ペリアクチンシロップ0.04% (採用)

Periactin 0.4mg/mL [日医工]

☒

【貯法】遮光

【効】皮膚疾患に伴うそう痒(湿疹・皮膚炎，皮膚そう痒症，薬疹)，蕁麻疹，血管運動性浮腫，枯草熱，アレルギー性鼻炎，血管運動性鼻炎，感冒等上気道炎に伴うくしゃみ・鼻汁・咳嗽

【用】(内) 1回4mg(本剤として10mL)を1日1～3回。(参考) Augsberger式による小児の1回投与量例：次記用量を1日1～3回，2～3歳：1.2mg(本剤として3mL)，4～6歳：1.6mg(本剤として4mL)，7～9歳：2.0mg(本剤として5mL)，10～12歳：2.6mg(本剤として6.5mL)

【禁】閉塞隅角緑内障，狭窄性胃潰瘍，幽門十二指腸閉塞，前立腺肥大等下部尿路に閉塞性疾患，気管支喘息の急性発作時，新生児・低出生体重児，老齢の衰弱した患者，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：催奇形作用，胎仔及び産仔の死亡率の上昇及び形態異常。授乳婦：授乳禁止，安全性未確立

442. 刺激療法剤

(金チオリンゴ酸ナトリウム)

▶シオゾール注10mg (採用) (劇)

Shiosol 10mg1mL/管 [高田]

【貯法】遮光

【効】関節リウマチ

【用】(注) 次記の方法により，本剤を10mgから増量，毎週若しくは隔週に1回筋注，この間に効果発現をみた場合には適当な最低維持量の投与を継続。

①徐々に増量する方式：第1～4週1回10mg，第5～8週1回25mg，第9～12週1回50mg，第13週以降1回50mg場合によっては100mg。②比較的急速に増量する方式：初期量1回10mg，2週間目1回25mg，3週間目以降1回50mg場合によっては100mg

【禁】腎障害，肝障害，血液障害，心不全，潰瘍性大腸炎及び放射線療法後間もない患者，金製剤による重篤な副作用の既往，キレート剤(D-ペニシラミン)投与中，妊婦又は妊娠している可能性及び授乳婦

【妊婦】妊婦：投与禁止，安全性未確立，胎盤を通過。動物：催奇形作用。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行，乳児の機能障害

(ブシラミン)

▶リマチル錠100mg (採用) (劇)

Rimatil 100mg/錠 [あゆみ]

【効】関節リウマチ

【用】(内) 本剤は消炎鎮痛剤などで十分な効果が得られない場合に使用，1

回100mgを1日3回食後，効果の得られた後には1日量100～300mg，1日300mgまで

【禁】血液障害，骨髓機能の低下，腎障害，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，安全性未確立

449. その他のアレルギー用薬

(アゼラスチン塩酸塩)

▶アゼプチン錠1mg (院外専)

Azeptin 1mg/錠 [エーザイ]

⊗

【効】①気管支喘息，②アレルギー性鼻炎及び蕁麻疹，湿疹・皮膚炎，アトピー性皮膚炎，皮膚そう痒症，痒疹

【用】(内) ①1回2mgを，朝食後及び就寝前の1日2回，②1回1mgを，朝食後及び就寝前の1日2回

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：大量投与で催奇形作用。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

(イブジラスト)

▶ケタスカプセル10mg (採用)

Ketas 10mg/Cap [杏林]

【効】①気管支喘息，②脳梗塞後遺症に伴う慢性脳循環障害によるめまいの改善

【用】(内) ①1回10mgを1日2回，②1回10mgを1日3回

【禁】頭蓋内出血後，止血が完成していないと考えられる患者

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。動物：新生児の発育遅延等。授乳婦：投与禁止希望，動物で乳汁移行

44. アレルギー用薬

(エバスタチン)

▶エバステルOD錠10mg (採用)

Ebastel OD 10mg/錠 [大日本住友]



【効】蕁麻疹，湿疹・皮膚炎，痒疹，皮膚そう痒症，アレルギー性鼻炎

【用】(内) 1回5～10mgを1日1回

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，動物：乳汁移行

(エピナスチン塩酸塩)

▶アレジオン錠20 (採用)

Alesion 20mg/錠 [日本ベーリンガー]



【効】①気管支喘息，蕁麻疹，湿疹・皮膚炎，皮膚そう痒症，痒疹，そう痒を伴う尋常性乾癬．②アレルギー性鼻炎

【用】(内) ①1回20mgを1日1回．②1回10～20mgを1日1回

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．動物：妊娠前，妊娠初期に高用量投与で受胎率の低下，胎児致死作用．授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

(エピナスチン塩酸塩)

▶アレジオンドライシロップ1% (採用)

Alesion 10mg/g [日本ベーリンガー]

【貯法】遮光

【効】①アレルギー性鼻炎．②蕁麻疹，皮膚疾患（湿疹・皮膚炎，皮膚そう痒症）に伴うそう痒

【用】(内) ①小児：1日1回0.25～0.5mg（本剤として0.025～0.05g）/kgを用時溶解して，1日量は20mg（本剤として2g）まで．年齢別の標準投与量は，

次記の用量を1日量とし，1日1回用時溶解．3歳以上7歳未満（標準体重14kg以上24kg未満）：5～10mg（本剤として0.5～1g）．7歳以上（標準体重24kg以上）：10～20mg（本剤として1～2g）．②小児：1日1回0.5mg（本剤として0.05g）/kgを用時溶解．1日量は20mg（本剤として2g）まで．年齢別の標準投与量は，次記の用量を1日量とし，1日1回用時溶解．3歳以上7歳未満（標準体重14kg以上24kg未満）：10mg（本剤として1g）．7歳以上（標準体重24kg以上）：20mg（本剤として2g）

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．動物：妊娠前，妊娠初期に高用量投与で受胎率の低下，胎児致死作用．授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

(オロパタジン塩酸塩)

▶アレロック顆粒0.5% (採用)

Allelock 2.5mg/包 (0.5g)

[協和キリン]



【効】アレルギー性鼻炎，蕁麻疹，皮膚疾患に伴うそう痒（湿疹・皮膚炎，痒疹，皮膚そう痒症，尋常性乾癬，多形滲出性紅斑）．小児：アレルギー性鼻炎，蕁麻疹，皮膚疾患（湿疹・皮膚炎，皮膚そう痒症）に伴うそう痒

【用】(内) 1回5mg（本剤として1g）を朝及び就寝前の1日2回．小児：7歳以上の小児には1回5mg（本剤として1g）を朝及び就寝前の1日2回．2歳以上7歳未満の小児には1回2.5mg（本剤として0.5g）を朝及び就寝前の1日2回

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁

止，動物で乳汁移行，出生児の体重増加抑制

(オロパタジン塩酸塩)

▶ **アレロックOD錠5 (院外専)**

Allelock OD 5mg/錠 [協和キリン]

✕

▶ **オロパタジン塩酸塩OD錠5mg
「トーフ」(採用) 後**

Olopatadine hydrochloride OD 5mg/錠 [東和薬品]

✕

【先発品】アレロックOD錠5

【効】アレルギー性鼻炎，蕁麻疹，皮膚疾患に伴うそう痒（湿疹・皮膚炎，痒疹，皮膚そう痒症，尋常性乾癬，多形滲出性紅斑），小児：アレルギー性鼻炎，蕁麻疹，皮膚疾患（湿疹・皮膚炎，皮膚そう痒症）に伴うそう痒

【用】(内) 1回5mgを朝及び就寝前の1日2回，小児：7歳以上の小児には1回5mgを朝及び就寝前の1日2回

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行，出生児の体重増加抑制

(スギ花粉エキス)

▶ **シダキュアスギ花粉舌下錠
2,000JAU (院外専)**

Cedarcure 1錠 [鳥居]

▶ **シダキュアスギ花粉舌下錠
5,000JAU (院外専)**

Cedarcure 1錠

【効】スギ花粉症（減感作療法）

【用】(内) 投与開始後1週間は，シダキュアスギ花粉舌下錠2,000JAUを1日1回1錠，投与2週目以降は，シダキュアスギ花粉舌下錠5,000JAUを1

日1回1錠，舌下にて1分間保持した後，飲み込む．その後5分間は，うがいや飲食を控える

【警告】本剤は，緊急時に十分に対応できる医療機関に所属し，本剤に関する十分な知識と減感作療法に関する十分な知識・経験を持ち，本剤のリスク等について十分に管理・説明できる医師のもとで処方・使用すること．薬剤師においては，調剤前に当該医師を確認した上で調剤を行うこと

【禁】本剤の投与によりショック，重症の気管支喘息患者

【妊婦】妊婦：安全性未確立．アレルギー反応に伴って遊離されるヒスタミンが子宮筋収縮作用．有益性と危険性より判断．授乳婦：投与しないことが望ましいが，やむを得ず投与する場合には授乳を避けさせる．安全性未確立

(スプラタストトシル酸塩)

▶ **アイピーディカプセル100 (採用)**

IPD 100mg/Cap [大鵬]

【効】気管支喘息，アトピー性皮膚炎，アレルギー性鼻炎

【用】(内) 1回100mgを1日3回毎食後

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

(セチリジン塩酸塩)

▶ **ジルテック錠10 (院外専)**

Zyrtec 10mg/錠 [ユーシービー]

✕

【効】アレルギー性鼻炎，蕁麻疹，湿疹・皮膚炎，痒疹，皮膚そう痒症．小児：アレルギー性鼻炎，蕁麻疹，皮膚

44. アレルギー用薬

疾患（湿疹・皮膚炎，皮膚そう痒症）に伴うそう痒

【用】(内) 1回10mgを1日1回，就寝前，1日20mgまで，〔5mg錠〕小児（7歳以上15歳未満）：1回5mgを1日2回，朝食後及び就寝前

【禁】本剤の成分又はピペラジン誘導体（レボセチリジン，ヒドロキシジンを含む）に対し過敏症，重度の腎障害（クレアチニンクリアランス10mL/min未満）

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，動物：胎盤を通過，授乳婦：授乳禁止，ヒト乳汁中へ移行

.....
(デスロラタジン)

▶デザレックス錠5mg（採用）

Desalex 5mg/錠 [杏林]

【効】アレルギー性鼻炎，蕁麻疹，皮膚疾患（湿疹・皮膚炎，皮膚そう痒症）に伴うそう痒

【用】(内) 1回5mgを1日1回

【禁】本剤の成分又はロラタジンに対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望，安全性は未確立，動物で胎児への移行，授乳婦：投与禁止希望，やむを得ず投与する場合は，授乳を避けさせること，ヒト母乳中へ移行

.....
(デュピルマブ（遺伝子組換え）)

▶デュピクセント皮下注300mgペン（採用） (劇) (生)

Dupixent 300mg2mL/キット

[サノフィ]

【貯法】禁凍結，2～8℃

【効】①既存治療で効果不十分なアトピー性皮膚炎，②気管支喘息（既存治療によっても喘息症状をコントロールできない重症又は難治の患者に限

る），③鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎（既存治療で効果不十分な患者に限る）

【用】(注) ①初回に600mgを皮下注，その後は1回300mgを2週間隔で皮下注，②成人及び12歳以上の小児には初回に600mgを皮下注，その後は1回300mgを2週間隔で皮下注，③1回300mgを2週間隔で皮下注，症状安定後には，1回300mgを4週間隔で皮下注可

【警告】本剤の投与は，適応疾患の治療に精通している医師のもとで行うこと

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，ヒトIgGは胎盤関門を通過，動物で胎盤を通過して胎児に移行，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，ヒトIgGは乳汁中へ移行

.....
(トラニラスト)

▶リザベンカプセル100mg（採用）

Rizaben 100mg/Cap [キッセイ]

【貯法】遮光

【効】気管支喘息，アレルギー性鼻炎，アトピー性皮膚炎，ケロイド・肥厚性癬痕

【用】(内) 1回100mgを1日3回

【禁】妊婦（特に約3か月以内）又は妊娠している可能性，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止（特に妊娠3か月以内），動物：大量投与で骨格異常，授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

.....
(ピラスチン)

▶ピラノア錠20mg（院外専）

Bilanoa 20mg/錠 [大鵬]

【効】アレルギー性鼻炎，蕁麻疹，皮膚疾患（湿疹・皮膚炎，皮膚そう痒症）に伴うそう痒

【用】(内) 1回20mgを1日1回空腹時

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，動物：乳汁移行

.....
(フェキソフェナジン塩酸塩)

▶ **アレグラ錠60mg (院外専)**

Allegra 60mg/錠 [サノフィ]

▶ **フェキソフェナジン塩酸塩錠60mg「SANIK」(採用) (後)**

Fexofenadine hydrochloride 60mg/錠 [日医工]

【先発品】アレグラ錠60mg

【効】アレルギー性鼻炎，蕁麻疹，皮膚疾患（湿疹・皮膚炎，皮膚そう痒症，アトピー性皮膚炎）に伴うそう痒

【用】(内) 1回60mgを1日2回，7歳以上12歳未満の小児：1回30mgを1日2回，12歳以上の小児：1回60mgを1日2回

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

.....
(フェキソフェナジン塩酸塩)

▶ **アレグラドライシロップ5% (院外専)**

Allegra 15mg/包 [サノフィ]

【効】アレルギー性鼻炎，蕁麻疹，皮膚疾患（湿疹・皮膚炎，皮膚そう痒症，アトピー性皮膚炎）に伴うそう痒

【用】(内) 1回60mg（ドライシロップとして1.2g）を1日2回，用時懸濁して経口投与．小児：12歳以上：1回60mg（ドライシロップとして1.2g），7歳以上12歳未満：1回30mg（ドライシロ

ップとして0.6g）を1日2回，2歳以上7歳未満：1回30mg（ドライシロップとして0.6g），6か月以上2歳未満：1回15mg（ドライシロップとして0.3g）を1日2回，用時懸濁して経口投与

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，動物：乳汁中へ移行

.....
(برانلカスト水和物)

▶ **オノンカプセル112.5mg (採用)**

Onon 112.5mg/Cap [小野]

【効】気管支喘息，アレルギー性鼻炎

【用】(内) 1日量450mgを朝食後及び夕食後の2回に分割

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

.....
(برانلカスト水和物)

▶ **オノンドライシロップ10% (採用)**

Onon 100mg/g [小野]

【効】気管支喘息，アレルギー性鼻炎

【用】(内) 小児：1日量7mg（本剤として70mg）/kgを朝食後及び夕食後の2回に分割し，用時懸濁して，1日10mg（本剤として100mg）/kgまで．成人の通常の用量である450mg（本剤として4.5g）/日まで．体重別の標準投与量は，次記の用量を1回量とし，1日2回，朝食後及び夕食後．体重12kg以上18kg未満：50mg（本剤として0.5g）．体重18kg以上25kg未満：70mg（本剤として0.7g）．体重25kg以上35kg未満：100mg（本剤として1.0g）．体重35kg以上45kg未満：140mg（本剤として1.4g）

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判

44. アレルギー用薬

断, 安全性未確立

(ベポタスチンベシル酸塩)

▶ **タリオン錠10mg (院外専)**

Talion 10mg/錠 (田辺三菱)



【効】①アレルギー性鼻炎, ②蕁麻疹, 皮膚疾患に伴うそう痒(湿疹・皮膚炎, 痒疹, 皮膚そう痒症)

【用】(内)〈成人〉1回10mgを1日2回, 〈小児〉7歳以上の小児に1回10mgを1日2回

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 投与禁止希望, 有益性と危険性より判断, 安全性未確立, 動物: 胎児へ移行, 授乳婦: 投与禁止希望, 授乳禁止, 動物で乳汁移行

(ベポタスチンベシル酸塩)

▶ **ベポタスチンベシル酸塩錠10mg「タナベ」(採用) (後)**

Bepotastine besilate 10mg/錠 (ニプロ)



【先発品】タリオン錠10mg

【効】〈成人〉アレルギー性鼻炎, 蕁麻疹, 皮膚疾患に伴うそう痒(湿疹・皮膚炎, 痒疹, 皮膚そう痒症), 〈小児〉アレルギー性鼻炎, 蕁麻疹, 皮膚疾患(湿疹・皮膚炎, 皮膚そう痒症)に伴うそう痒

【用】(内)〈成人〉1回10mgを1日2回, 〈小児〉7歳以上の小児に1回10mgを1日2回

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 投与禁止希望, 有益性と危険性より判断, 安全性未確立, 動物: 胎児へ移行, 授乳婦: 投与禁止希望, 授乳禁止, 動物で乳汁移行

(モンテルカストナトリウム)

▶ **キプレス細粒4mg (採用)**

Kipres 4mg/包 (0.5g) (杏林)

【効】気管支喘息

【用】(内) 1歳以上6歳未満の小児: 4mg (本剤1包)を1日1回就寝前

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立, 海外: 他の喘息治療薬と併用で新生児に先天性四肢奇形, 授乳婦: 慎重投与, 動物で乳汁移行

(モンテルカストナトリウム)

▶ **シングレアOD錠10mg (採用)**

Singulair OD 10mg/錠 (オルガノン)

【貯法】遮光

【効】①気管支喘息, ②アレルギー性鼻炎

【用】(内) ①10mgを1日1回就寝前, ②5~10mgを1日1回就寝前

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立, 海外: 他の喘息治療薬と併用で新生児に先天性四肢奇形, 授乳婦: 慎重投与, 動物で乳汁移行

(モンテルカストナトリウム)

▶ **シングレアチュアブル錠5mg (採用)**

Singulair 5mg/錠 (オルガノン)

【貯法】遮光

【効】気管支喘息

【用】(内) 6歳以上の小児: 5mgを1日1回就寝前

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立, 海外: 他の喘息治療薬と併用で新生児に先天性四肢奇

形。授乳婦：慎重投与，動物で乳汁移行

.....
(ルパタジンフマル酸塩)

▶ルパフィン錠10mg (採用)

Rupafin 10mg/錠 (帝國)



【効】アレルギー性鼻炎，蕁麻疹，皮膚疾患（湿疹・皮膚炎，皮膚そう痒症）に伴うそう痒

【用】(内) 1回10mgを1日1回，1回20mgに増量可

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。安全性は未確立。動物で胎児の発育遅延。授乳婦：投与禁止希望。やむを得ず投与する場合は，授乳を避けさせること，ヒト母乳中へ移行

.....
(レボセチリジン塩酸塩)

▶ザイザルシロップ0.05% (採用)

Xyzal 0.5mg/mL

(グラクソ・スミスクライン)



【効】アレルギー性鼻炎，蕁麻疹，湿疹・皮膚炎，痒疹，皮膚そう痒症。小児：アレルギー性鼻炎，蕁麻疹，皮膚疾患（湿疹・皮膚炎，皮膚そう痒症）に伴うそう痒

【用】(内) 1回5mgを1日1回，就寝前。1日10mgまで。小児：6か月以上1歳未満は1回1.25mgを1日1回。1歳以上7歳未満は1回1.25mgを1日2回，朝食後及び就寝前。7歳以上15歳未満は2.5mgを1日2回，朝食後及び就寝前

【禁】本剤の成分又はピペラジン誘導体（セチリジン，ヒドロキシジンを含む）に対し過敏症，重度の腎障害（クレアチニンクリアランス10mL/min未満）

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，動物：胎盤を通過。授乳婦：授乳禁止，ヒト乳汁中へ移行

.....
(レボセチリジン塩酸塩)

▶レボセチリジン塩酸塩錠5mg
「武田テバ」(採用) (後)

Levocetirizine hydrochloride 5mg/錠
(武田テバ)



【先発品】ザイザル錠5mg

【効】アレルギー性鼻炎，蕁麻疹，湿疹・皮膚炎，痒疹，皮膚そう痒症。小児：アレルギー性鼻炎，蕁麻疹，皮膚疾患（湿疹・皮膚炎，皮膚そう痒症）に伴うそう痒

【用】(内) 1回5mgを1日1回，就寝前。最高投与量は1日10mg。小児（7歳以上15歳未満）：1回2.5mgを1日2回，朝食後及び就寝前

【禁】本剤の成分又はピペラジン誘導体（セチリジン，ヒドロキシジンを含む）に対し過敏症，重度の腎障害（クレアチニンクリアランス10mL/min未満）

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，動物：胎盤を通過。授乳婦：授乳禁止，ヒト乳汁中へ移行

.....
(レボセチリジン塩酸塩)

▶【般】レボセチリジン塩酸塩
DS0.5% (院外専) (後)

Levocetirizine hydrochloride 5mg/g
(例) 杏林



【効】アレルギー性鼻炎，蕁麻疹，湿疹・皮膚炎，痒疹，皮膚そう痒症。小児：アレルギー性鼻炎，蕁麻疹，皮膚疾患（湿疹・皮膚炎，皮膚そう痒症）に伴うそう痒

【用】(内) 1回5mg（本剤として1g）を

44. アレルギー用薬

1日1回、就寝前。最高投与量は1日10mg（本剤として2g）。小児：6か月以上1歳未満は1回1.25mg（本剤として0.25g）を1日1回、1歳以上7歳未満は1回1.25mg（本剤として0.25g）を1日2回、朝食後及び就寝前。7歳以上15歳未満は2.5mg（本剤として0.5g）を1日2回、朝食後及び就寝前

【禁】本剤の成分又はピペラジン誘導体（セチリジン、ヒドロキシジンを含む）に対し過敏症、重度の腎障害（クレアチニンクリアランス10mL/min未満）

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、動物：胎盤を通過。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

.....
(ロラタジン)

▶ **クラリチン錠10mg（院外専）**

Claritin 10mg/錠 [バイエル]

【効】アレルギー性鼻炎、蕁麻疹、皮膚疾患（湿疹・皮膚炎、皮膚そう痒症）に伴うそう痒

【用】(内) 成人・7歳以上の小児：1日1回10mg食後

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望、安全性未確立。動物：胎児へ移行。授乳婦：授乳禁止。ヒト母乳中へ移行

▶ **アシテアダニ舌下錠100単位 (IR) (院外専)**

Actair 100単位 (IR) /錠 [塩野義]

1錠中：

ヤケヒョウヒダニエキス原末 50単位 (IR)

コナヒョウヒダニエキス原末 50単位 (IR)

▶ **アシテアダニ舌下錠300単位 (IR) (院外専)**

Actair 300単位 (IR) /錠

1錠中：

ヤケヒョウヒダニエキス原末 150単位 (IR)

コナヒョウヒダニエキス原末 150単位 (IR)

【効】ダニ抗原によるアレルギー性鼻炎に対する減感作療法

【用】(内) 1回100単位 (IR) を1日1回舌下投与から開始し、1回投与量は100単位 (IR) ずつ、300単位 (IR) まで増量。漸増期間は、原則として3日間とするが、患者の状態に応じて適宜延長。舌下投与後は完全に溶解するまで保持した後、飲み込む。その後5分間はうがいや飲食を控える

【警告】本剤は、緊急時に十分に対応できる医療機関に所属し、本剤に関する十分な知識と減感作療法に関する十分な知識・経験を持ち、本剤のリスク等について十分に管理・説明できる医師のもとで処方・使用すること。薬剤師においては、調剤前に当該医師を確認した上で調剤を行うこと

【禁】本剤の投与によりショックの既往歴、重症の気管支喘息

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立、アレルギー反応に伴って遊離されるヒスタミンが子宮筋収縮作用を有する。授乳婦：授乳禁止、安全性未確立

▶ **ディレグラ配合錠 (院外専) (脚)**

Dellegra 1錠 [サノフィ]

1錠中：

フェキソフェナジン塩酸塩 30mg

塩酸ブソイドエフェドリン 60mg

【効】アレルギー性鼻炎

【用】(内) 成人及び12歳以上の小児：1回2錠を1日2回、朝及び夕の空腹時

【禁】本剤の成分及び塩酸プソイドエフェドリンと化学構造が類似する化合物（エフェドリン塩酸塩又はメチルエフェドリン塩酸塩を含有する製剤）に対し過敏症、重症の高血圧、重症の冠動脈疾患、閉塞隅角緑内障、尿閉のある患者、交感神経刺激薬による不眠・めまい・脱力・振戦・不整脈等の既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止、塩酸プソイドエフェドリンでは、ヒト乳汁中へ移行。動物：フェキソフェナジン塩酸塩では、乳汁中へ移行

る十分な知識・経験を持ち、本剤のリスク等について十分に管理・説明できる医師のもとで処方・使用すること。薬剤師においては、調剤前に当該医師を確認した上で調剤を行うこと

【禁】本剤の投与によりショック、重症の気管支喘息

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。アレルギー反応に伴って遊離されるヒスタミンが子宮筋収縮作用を有する。授乳婦：授乳禁止、安全性未確立

▶ ミティキュアダニ舌下錠 3,300JAU（院外専）

Miticure 1錠 [鳥居]

1錠中：コナヒョウヒダニ抽出エキス 1DU (1,650JAU)
ヤケヒョウヒダニ抽出エキス 1DU (1,650JAU)

▶ ミティキュアダニ舌下錠 10,000JAU（院外専）

Miticure 1錠

1錠中：コナヒョウヒダニ抽出エキス 3DU (5,000JAU)
ヤケヒョウヒダニ抽出エキス 3DU (5,000JAU)

【効】ダニ抗原によるアレルギー性鼻炎に対する減感作療法

【用】(内) 投与開始後1週間はミティキュアダニ舌下錠3,300JAUを1日1回1錠、投与2週目以降はミティキュアダニ舌下錠10,000JAUを1日1回1錠、舌下にて1分間保持した後、飲み込む。その後5分間はうがいや飲食を控える

【警告】本剤は、緊急時に十分に対応できる医療機関に所属し、本剤に関する十分な知識と減感作療法に関する

5. 生薬及び漢方処方に基づく医薬品

52. 漢方製剤

(葛根湯)

▶ ツムラ葛根湯エキス顆粒 (医療用) (TJ-1) (採用)

2.5g/包 [ツムラ]

〔貯法〕遮光

7.5g中、次記割合の乾燥エキス
3.75g：
カッコン4 タイソウ3 マオウ3
カンゾウ2 ケイヒ2 シャクヤク2
ショウキョウ2

【効】自然発汗がなく頭痛、発熱、悪寒、肩こり等を伴う比較的体力のあるものの次の諸症：感冒、鼻かぜ、熱性疾患の初期、炎症性疾患（結膜炎、角膜炎、中耳炎、扁桃腺炎、乳腺炎、リンパ腺炎）、肩こり、上半身の神経痛、蕁麻疹

【用】(内) 1日7.5gを2～3回に分割し、食前又は食間

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

(乙字湯)

▶ ツムラ乙字湯エキス顆粒 (医療用) (TJ-3) (院外専)

2.5g/包 [ツムラ]

〔貯法〕遮光

7.5g中、次記割合の乾燥エキス
4.0g：
トウキ6 サイコ5 オウゴン3 カ
ンゾウ2 ショウマ1 ダイオウ0.5

【効】病状がそれほど激しくなく、体力が中位で衰弱していないものの次の諸症：キレ痔、イボ痔

【用】(内) 1日7.5gを2～3回に分割

し、食前又は食間

【妊婦】妊婦：投与禁止希望、ダイオウの子宮収縮作用及び骨盤内臓器の充血作用により流産の危険性。授乳婦：慎重投与、ダイオウ中のアントラキノ誘導体が母乳中へ移行し、乳児の下痢を起こすことがある

(十味敗毒湯)

▶ クラシエ十味敗毒湯エキス細粒 (EK-6) (院外専)

3.0g/包 [クラシエ]

〔貯法〕遮光

6.0g中、次記割合の乾燥エキス
3.9g：
サイコ2.5 キキョウ2.5 センキョ
ウ2.5 ブクリョウ2.5 ポウフウ2.5
カンゾウ1.5 ショウキョウ1 ケイ
ガイ1.5 ドクカツ1.5 オウヒ2.5

【効】化膿性皮膚疾患、急性皮膚疾患の初期、じんましん、急性湿疹、水虫

【用】(内) 1日6.0gを2～3回に分割し、食前又は食間

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

(八味地黄丸)

▶ ツムラ八味地黄丸エキス顆粒 (医療用) (TJ-7) (院外専)

2.5g/包 [ツムラ]

〔貯法〕遮光

7.5g中、次記割合の乾燥エキス
4.0g：
ジオウ6 サンシュユ3 サンヤク3
タクシャ3 ブクリョウ3 ボタンピ
2.5 ケイヒ1 ブシ末0.5

【効】疲労、倦怠感著しく、尿利減少又

は頻数、口渴し、手足に交互的に冷感と熱感のあるものの次の諸症：腎炎、糖尿病、陰萎、坐骨神経痛、腰痛、脚気、膀胱カタル、前立腺肥大、高血圧

【用】(内) 1日7.5gを2～3回に分割し、食前又は食間

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。ボタンピにより流早産の危険性、ブシ末の副作用があらわれやすい

(小柴胡湯)

▶ **ツムラ小柴胡湯エキス顆粒**
〔医療用〕〔TJ-9〕〔採用〕

2.5g/包 [ツムラ]

〔貯法〕遮光

7.5g中、次記割合の乾燥エキス

4.5g：

サイコ7 ハンゲ5 オウゴン3 タ

イソウ3 ニンジン3 カンゾウ2

ショウキョウ1

【効】①体力中等度で上腹部がはって苦しく、舌苔を生じ、口中不快、食欲不振、時により微熱、悪心などのあるものの次の諸症：諸種の急性熱性病、肺炎、気管支炎、気管支喘息、感冒、リンパ腺炎、慢性胃腸障害、産後回復不全。②慢性肝炎における肝機能障害の改善

【用】(内) 1日7.5gを2～3回に分割し、食前又は食間

【警告】1. 本剤の投与により、間質性肺炎が起り、早期に適切な処置を行わない場合、死亡等の重篤な転帰に至ることがあるので、患者の状態を十分観察し、発熱、咳嗽、呼吸困難、肺音の異常(捻髪音)、胸部X線異常等があらわれた場合には、ただちに本剤の投与を中止すること。

2. 発熱、咳嗽、呼吸困難等があら

われた場合には、本剤の服用を中止し、ただちに連絡するよう患者に対し注意を行うこと

【禁】インターフェロン製剤を投与中、肝硬変、肝癌、慢性肝炎における肝機能障害で血小板数が10万/mm³以下

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

(柴胡加竜骨牡蛎湯)

▶ **クラシエ柴胡加竜骨牡蛎湯エキス細粒**〔EK-12〕〔採用〕

2.0g/包 [クラシエ]

〔貯法〕遮光

6.0g中、次記割合の乾燥エキス

3.9g：

サイコ5 ハンゲ4 ブクリョウ3

ケイヒ3 タイソウ2.5 ニンジン2.5

ボレイ2.5 ショウキョウ0.8 オウ

ゴン2.5 ダイオウ1 リュウコツ2.5

【効】精神不安があつて、どうき、不眠などを伴う次の諸症：高血圧の随伴症状(どうき、不安、不眠)、神経症、更年期神経症、小児夜なき

【用】(内) 1日6.0gを2～3回に分割し、食前又は食間

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。ダイオウの子宮収縮作用及び骨盤内臓器の充血作用により流早産の危険性。授乳婦：慎重投与。ダイオウ中のアントラキノン誘導体が母乳中へ移行し、乳児の下痢を起こすことがある

(半夏瀉心湯)

▶ **クラシエ半夏瀉心湯エキス錠**
〔EKT-14〕〔院外専〕

1錠 [大峰堂薬品]

〔貯法〕遮光

18錠中、次記割合の乾燥エキス

3.8g：

52. 漢方製剤

ハンゲ5 オウゴン2.5 ショウキョウ
ウ2.5g ニンジン2.5 カンゾウ2.5
タイソウ2.5 オウレン1.0

【効】みぞおちがつかえ、ときに悪心、嘔吐があり食欲不振で腹が鳴って軟便又は下痢の傾向のあるものの次の諸症：急・慢性胃腸カタル、醗酵性下痢、消化不良、胃下垂、神経性胃炎、胃弱、二日酔、げっぷ、胸やけ、口内炎、神経症

【用】(内) 1日18錠を2～3回に分割し、食前又は食間

【禁】アルドステロン症、ミオパシー、低カリウム血症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

.....
(半夏瀉心湯)

▶ ツムラ半夏瀉心湯エキス顆粒 (医療用) (TJ-14) (採用)

2.5g/包 [ツムラ]

【貯法】遮光

7.5g中、次記割合の乾燥エキス
4.5g：

ハンゲ5 オウゴン2.5 カンキョウ
2.5 カンゾウ2.5 タイソウ2.5 ニ
ンジン2.5 オウレン1

【効】みぞおちがつかえ、ときに悪心、嘔吐があり食欲不振で腹が鳴って軟便又は下痢の傾向のあるものの次の諸症：急・慢性胃腸カタル、はっ酵性下痢、消化不良、胃下垂、神経性胃炎、胃弱、二日酔、げっぷ、胸やけ、口内炎、神経症

【用】(内) 1日7.5gを2～3回に分割し、食前又は食間

【禁】アルドステロン症、ミオパシー、低カリウム血症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

.....
(半夏厚朴湯)

▶ クラシエ半夏厚朴湯エキス錠 (EKT-16) (院外専)

1錠 [大峰堂薬品]

【貯法】遮光

12錠中、次記割合の乾燥エキス
1500mg：

ハンゲ6 ブクリョウ5 コウボク3
ソヨウ2 ショウキョウ1.3

【効】気分がふさいで、咽喉・食道部に異物感があり、時に動悸、めまい、嘔気などを伴う次の諸症：不安神経症、神経性胃炎、つわり、せき、しわがれ声

【用】(内) 1日12錠を2～3回に分割し、食前又は食間

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

.....
(半夏厚朴湯)

▶ ツムラ半夏厚朴湯エキス顆粒 (医療用) (TJ-16) (採用)

2.5g/包 [ツムラ]

【貯法】遮光

7.5g中、次記割合の乾燥エキス
2.5g：

ハンゲ6 ブクリョウ5 コウボク3
ソヨウ2 ショウキョウ1

【効】気分がふさいで、咽喉・食道部に異物感があり、ときに動悸、めまい、嘔気などを伴う次の諸症：不安神経症、神経性胃炎、つわり、咳、しわがれ声、神経性食道狭窄症、不眠症

【用】(内) 1日7.5gを2～3回に分割し、食前又は食間

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

(五苓散)

▶ **クラシエ五苓散料エキス錠**
〔EKT-17〕(院外専)

0.127g/錠 [大峰堂薬品]

〔貯法〕遮光

1日量(18錠)中、次記割合の抽出
エキス粉末2.3g:
タクシャ5 チョレイ3 ブクリョウ
3 ケイヒ2 ビャクジュツ3

【効】のどが渇いて、尿量が少なく、はき気、嘔吐、腹痛、頭痛、むくみなどのいづれかを伴う次の諸症：水瀉性下痢、急性胃腸炎(しぶり腹のものには使用しないこと)、暑気あたり、頭痛、むくみ

【用】(内) 1日18錠を2～3回に分割し、食前又は食間

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

(五苓散)

▶ **ツムラ五苓散エキス顆粒(医療用)〔TJ-17〕(採用)**

2.5g/包 [ツムラ]

〔貯法〕遮光

7.5g中、次記割合の乾燥エキス
2.0g:
タクシャ4 ソウジュツ3 チョレイ
3 ブクリョウ3 ケイヒ1.5

【効】口渴、尿量減少するものの次の諸症：浮腫、ネフローゼ、二日酔、急性胃腸カタル、下痢、悪心、嘔吐、めまい、胃内停水、頭痛、尿毒症、暑気あたり、糖尿病

【用】(内) 1日7.5gを2～3回に分割し、食前又は食間

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

(桂枝加朮附湯)

▶ **ツムラ桂枝加朮附湯エキス顆粒(医療用)〔TJ-18〕(採用)**

2.5g/包 [ツムラ]

〔貯法〕遮光

7.5g中、次記割合の乾燥エキス
3.75g:
ケイヒ4 シャクヤク4 ソウジュツ
4 タイソウ4 カンゾウ2 ショウ
キョウ1 ブシ末0.5

【効】関節痛、神経痛

【用】(内) 1日7.5gを2～3回に分割し、食前又は食間

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。ブシ末の副作用があらわれやすい

(小青竜湯)

▶ **クラシエ小青竜湯エキス錠**
〔EKT-19〕(院外専)

252錠(3錠×6連包×14シート)

[大峰堂薬品]

〔貯法〕遮光

18錠中、次記割合の乾燥エキス
3.9g:
マオウ3 シャクヤク3 カンゾウ3
ケイヒ3 サイシン3 ゴミシ3 ハ
ンゲ6 カンキョウ3

【効】次記疾患における水様の痰、水様鼻汁、鼻閉、くしゃみ、喘鳴、咳嗽、流涙：気管支炎、気管支喘息、鼻炎、アレルギー性鼻炎、アレルギー性結膜炎、感冒

【用】(内) 1日18錠を2～3回に分割し、食前又は食間

【禁】アルドステロン症、ミオパシー、低カリウム血症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

52. 漢方製剤

(小青竜湯)

▶ ツムラ小青竜湯エキス顆粒 (医療用) (TJ-19) (採用)

3g/包 [ツムラ]

〔貯法〕遮光

9.0g中、次記割合の乾燥エキス
5.0g:

ハンゲ6 カンキョウ3 カンゾウ3
ケイヒ3 ゴミシ3 サイシン3
ジャクヤク3 マオウ3

【効】次記疾患における水様の痰、水様鼻汁、鼻閉、くしゃみ、喘鳴、咳嗽、流涙：気管支炎、気管支喘息、鼻炎、アレルギー性鼻炎、アレルギー性結膜炎、感冒

【用】(内) 1日9.0gを2～3回に分割し、食前又は食間

【禁】アルドステロン症、ミオパチー、低カリウム血症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

.....
(当帰芍薬散)

▶ クラシエ当帰芍薬散料エキス 細粒 (KB-23) (採用)

2.0g/包 [クラシエ]

〔貯法〕遮光

6.0g中、次記割合で乾燥エキス5g：
トウキ3 センキョウ3 ジャクヤク
6 ブクリョウ4 ビャクジュツ4
タクシャ4

【効】比較的体力が乏しく、冷え症で貧血の傾向があり、疲労しやすく、ときに下腹部痛、頭重、めまい、肩こり、耳鳴り、動悸などを訴える次の諸症：月経不順、月経異常、月経痛、更年期障害、産前産後による障害あるいは流産による障害（貧血、疲労倦怠、めまい、むくみ）、めまい、頭重、肩こり、腰痛、足腰の冷え症、しもやけ、

むくみ、しみ

【用】(内) 1日6.0gを2～3回に分割し、食前又は食間

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

.....
(加味逍遙散)

▶ ツムラ加味逍遙散エキス顆粒 (医療用) (TJ-24) (採用)

2.5g/包 [ツムラ]

〔貯法〕遮光

7.5g中、次記割合の乾燥エキス
4.0g:

サイコ3 ジャクヤク3 ソウジュツ
3 トウキ3 ブクリョウ3 サンシ
シ2 ボタンビ2 カンゾウ1.5
ショウキョウ1 ハッカ1

【効】体質虚弱な婦人で肩がこり、疲れやすく、精神不安などの精神神経症状、ときに便秘の傾向のある次の諸症：冷え症、虚弱体質、月経不順、月経困難、更年期障害、血の道症

【用】(内) 1日7.5gを2～3回に分割し、食前又は食間

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。ボタンビにより流産の危険性

.....
(桂枝茯苓丸)

▶ クラシエ桂枝茯苓丸料エキス 細粒 (KB-25) (採用)

2.0g/包 [クラシエ]

〔貯法〕遮光

6.0g中、次記割合の乾燥エキス
2.3g:

ケイヒ4 ブクリョウ4 ボタンビ4
トウニン4 ジャクヤク4

【効】比較的体力があり、ときに下腹部痛、肩こり、頭重、めまい、のぼせて足冷えなどを訴える次の諸症：月経不順、月経異常、月経痛、更年期障害、

血の道症，肩こり，めまい，頭重，打ち身（打撲症），しもやけ，しみ

【用】(内) 1日6.0gを2～3回に分割し，食前又は食間

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。トウニン，ボタンピにより流産の危険性

(桂枝茯苓丸)

▶ クラシエ桂枝茯苓丸料エキス錠 (EKT-25) (院外専)

1錠 [大峰堂薬品]

【貯法】遮光

18錠中，次記割合の乾燥エキス
2200mg：

ケイヒ4 ブクリョウ4 ボタンピ4
トウニン4 シャクヤク4

【効】比較的体力があり，ときに下腹部痛，肩こり，頭重，めまい，のぼせて足冷えなどを訴える次の諸症：月経不順，月経異常，月経痛，更年期障害，血の道症，肩こり，めまい，頭重，打ち身（打撲症），しもやけ，しみ

【用】(内) 1日18錠を2～3回に分割し，食前又は食間

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。トウニン，ボタンピにより流産の危険性

(半夏白朮天麻湯)

▶ ツムラ半夏白朮天麻湯エキス顆粒 (医療用) (TJ-37) (採用)

2.5g/包 [ツムラ]

【貯法】遮光

7.5g中，次記割合の乾燥エキス
4.0g：

チンピ3 ハンゲ3 ビャクジュツ3
ブクリョウ3 テンマ2 オウギ1.5
タクシャ1.5 ニンジン1.5 オウバク1
カンキョウ1 ショウキョウ0.5
バクガ2

【効】胃腸虚弱で下肢が冷え，めまい，

頭痛などがある者

【用】(内) 1日7.5gを2～3回に分割し，食前又は食間

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

(当帰四逆加呉茱萸生姜湯)

▶ ツムラ当帰四逆加呉茱萸生姜湯エキス顆粒 (医療用) (TJ-38) (採用)

2.5g/包 [ツムラ]

【貯法】遮光

7.5g中，次記割合の乾燥エキス
4.0g：

タイソウ5 ケイヒ3 シャクヤク3
トウキ3 モクツウ3 カンゾウ2
ゴシュユ2 サイシン2 ショウキョウ1

【効】手足の冷えを感じ，下肢が冷えると下肢又は下腹部が痛くなり易いものの次の諸症：しもやけ，頭痛，下腹部痛，腰痛

【用】(内) 1日7.5gを2～3回に分割し，食前又は食間

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

(苓桂朮甘湯)

▶ ツムラ苓桂朮甘湯エキス顆粒 (医療用) (TJ-39) (院外専)

2.5g/包 [ツムラ]

【貯法】遮光

7.5g中，次記割合の乾燥エキス
1.5g：

ブクリョウ6 ケイヒ4 ソウジュツ3
カンゾウ2

【効】めまい，ふらつきがあり，又は動悸があり尿量が減少するものの次の諸症：神経質，ノイローゼ，めまい，動悸，息切れ，頭痛

52. 漢方製剤

【用】(内) 1日7.5gを2～3回に分割し，食前又は食間

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

(猪苓湯)

▶ ツムラ猪苓湯エキス顆粒 (医療用) (TJ-40) (採用)

2.5g/包 [ツムラ]

【貯法】遮光

7.5g中，次記割合の乾燥エキス
2.5g：
カッセキ3 タクシャ3 チョレイ3
ブクリョウ3 アキョウ3

【効】尿量減少，小便難，口渴を訴えるものの次の諸症：尿道炎，腎臓炎，腎石症，淋炎，排尿痛，血尿，腰以下の浮腫，残尿感，下痢

【用】(内) 1日7.5gを2～3回に分割し，食前又は食間

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

(補中益気湯)

▶ クラシエ補中益気湯エキス細粒 (EK-41) (採用)

2.5g/包 [クラシエ]

【貯法】遮光

7.5g中，次記割合の乾燥エキス
6.4g：
ニンジン4 ビャクジュツ4 オウギ4
トウキ3 タイソウ2 サイコ2
カンゾウ1.5 ショウキョウ0.5
ショウマ1 チンピ2

【効】元気がなく胃腸のはたらきが衰えて疲れやすいものの次の諸症：虚弱体質，疲労倦怠，病後の衰弱，食欲不振，ねあせ

【用】(内) 1日7.5gを2～3回に分割し，食前又は食間

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

(六君子湯)

▶ ツムラ六君子湯エキス顆粒 (医療用) (TJ-43) (採用)

2.5g/包 [ツムラ]

【貯法】遮光

7.5g中，次記割合の乾燥エキス
4.0g：
ソウジュツ4 ニンジン4 ハンゲ4
ブクリョウ4 タイソウ2 チンピ2
カンゾウ1 ショウキョウ0.5

【効】胃腸の弱いもので，食欲がなく，みぞおちがつかえ，疲れやすく，貧血性で手足が冷えやすいものの次の諸症：胃炎，胃アトニー，胃下垂，消化不良，食欲不振，胃痛，嘔吐

【用】(内) 1日7.5gを2～3回に分割し，食前又は食間

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

(釣藤散)

▶ ツムラ釣藤散エキス顆粒 (医療用) (TJ-47) (採用)

2.5g/包 [ツムラ]

【貯法】遮光

7.5g中，次記割合の乾燥エキス
4.5g：
セッコウ5 チョウトウコウ3 チンピ3
バクモンドウ3 ハンゲ3 ブクリョウ3
キクカ2 ニンジン2
ポウフウ2 カンゾウ1 ショウキョウ1

【効】慢性に続く頭痛で中年以降，又は高血圧の傾向のあるもの

【用】(内) 1日7.5gを2～3回に分割し，食前又は食間

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判

断，安全性未確立

.....
(十全大補湯)

▶ **クラシエ十全大補湯エキス細粒 (EK-48) (採用)**

2.5g/包 [クラシエ]
〔貯法〕遮光

7.5g中，次記割合の乾燥エキス
6.2g：
オウギ3 トウキ3 シャクヤク3
ブクリョウ3 ジオウ3 カンゾウ
1.5 ビャクジュツ3 ニンジン3
ケイヒ3 センキュウ3

【効】病後の体力低下，疲労倦怠，食欲不振，ねあせ，手足の冷え，貧血

【用】(内) 1日7.5gを2～3回に分割し，食前又は食間

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

.....
(加味帰脾湯)

▶ **クラシエ加味帰脾湯エキス細粒 (EK-49) (採用)**

2.5g/包 [クラシエ]
〔貯法〕遮光

7.5g中，次記割合の乾燥エキス
5.6g：
ニンジン3 ビャクジュツ3 ブクリョウ3
オウギ2 トウキ2 オンジ1.5
サイコ3 サンシシ2 カンゾウ1
モッコウ1 タイソウ1.5 ショウキョウ0.5
サンソウニン3 リュウガンニク3

【効】虚弱体質で血色の悪い人の次の諸症：貧血，不眠症，精神不安，神経症

【用】(内) 1日7.5gを2～3回に分割し，食前又は食間

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

(けい芥連翹湯)

▶ **ツムラ荊芥連翹湯エキス顆粒 (医療用) (TJ-50) (採用)**

2.5g/包 [ツムラ]
〔貯法〕遮光

7.5g中，次記割合の乾燥エキス
4.5g：
オウゴン1.5 オウバク1.5 オウレン1.5
キキョウ1.5 キジツ1.5 ケイガイ1.5
サイコ1.5 サンシシ1.5 ジオウ1.5
シャクヤク1.5 センキュウ1.5
トウキ1.5 ハッカ1.5 ビャクシ1.5
ボウフウ1.5 レンギョウ1.5
カンゾウ1

【効】蓄膿症，慢性鼻炎，慢性扁桃炎，にきび

【用】(内) 1日7.5gを2～3回に分割し，食前又は食間

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

.....
(抑肝散)

▶ **ツムラ抑肝散エキス顆粒 (医療用) (TJ-54) (採用)**

2.5g/包 [ツムラ]
〔貯法〕遮光

7.5g中，次記割合の乾燥エキス
3.25g：
ソウジュツ4 ブクリョウ4 センキュウ3
チョウトウコウ3 トウキ3 サイコ2
カンゾウ1.5

【効】虚弱な体質で神経がたかぶるものの次の諸症：神経症，不眠症，小児夜なき，小児疳症

【用】(内) 1日7.5gを2～3回に分割し，食前又は食間

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

52. 漢方製剤

(桃核承気湯)

▶ クラシエ桃核承気湯エキス錠 (EKT-61) (採用)

3錠/包 [クラシエ]

〔貯法〕遮光

1日量(18錠)中、次記割合の乾燥
エキス2.2g：
トウニン5 ケイヒ4 ダイオウ3
カンゾウ1.5 無水ボウショウ1.0

【効】比較的体力があり、のぼせて便秘
しがちなものの次の諸症：月経不順、
月経困難症、月経時や産後の精神不
安、腰痛、便秘、高血圧の随伴症状
(頭痛、めまい、肩こり)

【用】(内) 1日18錠を2～3回に分割
し、食前又は食間

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。ダイオウ
(子宮収縮作用及び骨盤内臓器の充血
作用)、無水ボウショウ(子宮収縮作
用)、トウニンにより流産の危険
性。授乳婦：慎重投与、ダイオウ中
のアトラキノン誘導体がヒト母乳中へ
移行し乳児の下痢

(芍薬甘草湯)

▶ クラシエ芍薬甘草湯エキス細 粒(EK-68) (採用)

2g/包 [クラシエ]

〔貯法〕遮光

6.0g中、次記割合の乾燥エキス
2.9g：
シャクヤク6 カンゾウ6

【効】急激におこる筋肉の痙攣を伴う疼
痛、筋肉・関節痛、胃痛、腹痛

【用】(内) 1日6.0gを2～3回に分割
し、食前又は食間

【禁】アルドステロン症、ミオパシー、
低カリウム血症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判
断、安全性未確立

(香蘇散)

▶ ツムラ香蘇散エキス顆粒(医 療用)(TJ-70) (採用)

2.5g/包 [ツムラ]

〔貯法〕遮光

7.5g中、次記割合の乾燥エキス
2.0g：
コウブシ4 ソヨウ2 チンピ2 カ
ンゾウ1.5 ショウキョウ1

【効】胃腸虚弱で神経質の人の風邪の初
期

【用】(内) 1日7.5gを2～3回に分割
し、食前又は食間

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判
断、安全性未確立

(柴朴湯)

▶ ツムラ柴朴湯エキス顆粒(医 療用)(TJ-96) (採用)

2.5g/包 [ツムラ]

〔貯法〕遮光

7.5g中、次記割合の乾燥エキス
5.0g：
サイコ7 ハンゲ5 ブクリョウ5
オウゴン3 コウボク3 タイソウ3
ニンジン3 カンゾウ2 ソヨウ2
ショウキョウ1

【効】気分がふさいで、咽喉、食道部に
異物感があり、ときに動悸、めまい、
嘔気などを伴う次の諸症：小児喘息、
気管支喘息、気管支炎、咳、不安神経
症

【用】(内) 1日7.5gを2～3回に分割
し、食前又は食間

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判
断、安全性未確立

(大建中湯)

▶ ツムラ大建中湯エキス顆粒
(医療用) [TJ-100] (採用)

2.5g/包 [ツムラ]

〔貯法〕遮光

15.0g中, 次記割合の乾燥エキス
1.25gとコウイ10.0g:
カンキョウ5 ニンジン3 サンショウ2

【効】腹が冷えて痛み, 腹部膨満感のあるもの

【用】(内) 1日15.0gを2~3回に分割し, 食前又は食間

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立

(温経湯)

▶ ツムラ温経湯エキス顆粒 (医療用) [TJ-106] (採用)

2.5g/包 [ツムラ]

〔貯法〕遮光

7.5g中, 次記割合の乾燥エキス
5.0g:
バクモンドウ4 ハング4 トウキ3
カンゾウ2 ケイヒ2 シャクヤク2
センキュウ2 ニンジン2 ボタンピ2
ゴシユ1 ショウキョウ1 アキョウ2

【効】手足がほてり, 唇がかわくものの次の諸症: 月経不順, 月経困難, こしけ, 更年期障害, 不眠, 神経症, 湿疹, 足腰の冷え, しもやけ

【用】(内) 1日7.5gを2~3回に分割し, 食前又は食間

【妊婦】妊婦: 投与禁止希望. ボタンピにより流早産の危険性

(牛車腎気丸)

▶ ツムラ牛車腎気丸エキス顆粒
(医療用) [TJ-107] (採用)

2.5g/包 [ツムラ]

〔貯法〕遮光

7.5g中, 次記割合の乾燥エキス
4.5g:
ジオウ5 ゴシツ3 サンシュユ3
サンヤク3 シャゼンシ3 タクシャ3
ブクリョウ3 ボタンピ3 ケイヒ1 ブシ末1

【効】疲れやすくて, 四肢が冷えやすく尿量減少又は多尿で時に口渴がある次の諸症: 下肢痛, 腰痛, しびれ, 老人のかすみ目, かゆみ, 排尿困難, 頻尿, むくみ

【用】(内) 1日7.5gを2~3回に分割し, 食前又は食間

【妊婦】妊婦: 投与禁止希望. ゴシツ, ボタンピにより流早産の危険性, ブシ末の副作用があらわれやすくなる

(人參養榮湯)

▶ クラシエ人參養榮湯エキス細粒 [EK-108] (採用)

2.5g/包 [クラシエ]

〔貯法〕遮光

7.5g中, 次記割合の乾燥エキス
6.7g:
ニンジン3 トウキ4 シャクヤク2
ジオウ4 ビャクジュツ4 ブクリョウ4
ケイヒ2.5 オウギ1.5 チンピ2
オンジ2 ゴミシ1 カンゾウ1

【効】病後の体力低下, 疲労倦怠, 食欲不振, ねあせ, 手足の冷え, 貧血

【用】(内) 1日7.5gを2~3回に分割し, 食前又は食間

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立

52. 漢方製剤

(柴苓湯)

▶ クラシエ柴苓湯エキス細粒 (EK-114) (採用)

2.7g/包 [クラシエ]

[貯法] 遮光

8.1g中，次記割合のエキス7.0g：
タイソウ3 サイコ7 オウゴン3
ブクリョウ4.5 ケイヒ3 チョレイ
4.5 カンゾウ2 ショウキョウ1
ニンジン3 ハンゲ5 タクシャ6
ビャクジュツ4.5

【効】吐き気，食欲不振，喉のかわき，
排尿が少ないなどの次の諸症：水瀉性
下痢，急性胃腸炎，暑気あたり，むく
み

【用】(内) 1日8.1gを2～3回に分割
し，食前又は食間

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判
断，安全性未確立

.....

(麻子仁丸)

▶ ツムラ麻子仁丸エキス顆粒 (医療用) (TJ-126) (採用)

2.5g/包 [ツムラ]

[貯法] 遮光

7.5g中，次記割合の乾燥エキス
2.25g：
マシニン5 ダイオウ4 キジツ2
キョウニン2 コウボク2 シャクヤ
ク2

【効】便秘

【用】(内) 1日7.5gを2～3回に分割
し，食前又は食間

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。ダイオウ
の子宮収縮作用及び骨盤内臓器の充血
作用により流産の危険性。授乳婦：
慎重投与。ダイオウ中のアントラキノ
ン誘導体が母乳中へ移行し，乳児の下
痢を起こすことがある

.....

59. その他の生薬及び漢方処
方に基づく医薬品

(ヨクイニン)

▶ヨクイニンエキス散「コタ
ロー」(院外専)

Yokuinin 2.0g/包 [小太郎漢方]

【貯法】遮光，涼所

6.0g中：
ヨクイニン乾燥エキス 2.0g

【効】青年性扁平疣贅，尋常性疣贅

【用】(内) 1日1.0～2.0g (本剤として
3.0～6.0g) を3回に分割

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判
断，安全性未確立

.....

6. 病原生物に対する医薬品

61. 抗生物質製剤

611. 主としてグラム陽性菌に作用するもの

6112. リンコマイシン系抗生物質製剤

(クリンダマイシンリン酸エステル)

▶ **クリンダマイシンリン酸エステル注射液600mg「NP」(採用)**Clindamycin phosphate 600mg4mL/管
〔ニプロ〕

【効】敗血症、咽頭・喉頭炎、扁桃炎、急性気管支炎、肺炎、慢性呼吸器病変の二次感染、中耳炎、副鼻腔炎、顎骨周辺の蜂巣炎、顎炎。〈適応菌種〉クリンダマイシンに感性的のブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌、ペプトストレプトコッカス属、バクテロイデス属、プレボテラ属、マイコプラズマ属

【用】(注) ①点滴静注：1日600～1200mgを2～4回に分割。小児：1日15～25mg/kgを3～4回に分割。難治性又は重症感染症には症状に応じて、1日2400mgまで増量し、2～4回に分割。小児：1日40mg/kgまで増量し、3～4回に分割。点滴静注に際しては、本剤300～600mgあたり100～250mLの5%ブドウ糖注射液、生理食塩液又はアミノ酸製剤等の補液に溶解し、30分～1時間かけて、②筋注：1日600～1200mgを2～4回に分割

【禁】本剤の成分又はリンコマイシン系抗生物質に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止。ヒト母乳中へ移行

6113. バンコマイシン製剤

(バンコマイシン塩酸塩)

▶ **バンコマイシン塩酸塩散0.5g「MEEK」(採用) 後**Vancomycin hydrochloride 0.5g/瓶
〔Meiji Seika〕

〔先発品〕塩酸バンコマイシン散0.5g

【効】①感染性腸炎（偽膜性大腸炎を含む）。〈適応菌種〉バンコマイシンに感性的のメチシリン耐性黄色ブドウ球菌（MRSA）、クロストリジウム・ディフィシル。②骨髄移植時の消化管内殺菌

【用】(内) ①用時溶解し、1回0.125～0.5gを1日4回。②用時溶解し、1回0.5gを非吸収性の抗菌剤及び抗真菌剤と併用して1日4～6回

【警告】本剤の耐性菌の発現を防ぐため、「用法・用量に関連する使用上の注意」の項を熟読の上、適正使用に努めること

【禁】本剤の成分によるショックの既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

(バンコマイシン塩酸塩)

▶ **バンコマイシン塩酸塩点滴静注用0.5g「明治」(採用) 後**Vancomycin hydrochloride 0.5g/瓶
〔Meiji Seika〕

〔先発品〕塩酸バンコマイシン点滴静注用0.5g

【効】①敗血症、感染性心内膜炎、外

傷・熱傷及び手術創等の二次感染、骨髄炎、関節炎、肺炎、肺膿瘍、膿胸、腹膜炎、化膿性髄膜炎。〈適応菌種〉バンコマイシンに感性のメチシリン耐性黄色ブドウ球菌 (MRSA)。②敗血症、感染性心内膜炎、外傷・熱傷及び手術創等の二次感染、骨髄炎、関節炎、腹膜炎、化膿性髄膜炎。〈適応菌種〉バンコマイシンに感性のメチシリン耐性コアグラウゼ陰性ブドウ球菌 (MRCNS)。③敗血症、肺炎、化膿性髄膜炎。〈適応菌種〉バンコマイシンに感性のペニシリン耐性肺炎球菌 (PRSP)。④MRSA又はMRCNS感染が疑われる発熱性好中球減少症

【用】(注) 1日2gを1回0.5g6時間ごと又は1回1g12時間ごとに分割して、それぞれ60分以上かけて点滴静注。高齢者：1回0.5g12時間ごと又は1回1g24時間ごとに、それぞれ60分以上かけて点滴静注。小児・乳児：1日40mg/kgを2～4回に分割して、それぞれ60分以上かけて点滴静注。新生児：1回投与量を10～15mg/kgとし、生後1週までの新生児に対しては12時間ごと、生後1か月までの新生児に対しては8時間ごとに、それぞれ60分以上かけて点滴静注

【警告】本剤の耐性菌の発現を防ぐため、「効能・効果に関連する使用上の注意」、「用法・用量に関連する使用上の注意」の項を熟読の上、適正使用に努めること

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

6119. その他の主としてグラム陽性菌に作用するもの

(アルベカシン硫酸塩)

▶ハベカシン注射液200mg (採用)

製

Habekacin 200mg4mL/管 [Meiji Seika]

【効】敗血症、肺炎。〈適応菌種〉アルベカシンに感性のメチシリン耐性黄色ブドウ球菌 (MRSA)

【用】(注) 1日1回150～200mgを30分～2時間かけて点滴静注。1日150～200mgを2回に分割し点滴静注も可。静脈内投与が困難な場合、1日150～200mgを1回又は2回に分割し筋注も可。小児：1日1回4～6mg/kgを30分かけて点滴静注。1日4～6mg/kgを2回に分割し点滴静注も可

【禁】本剤の成分並びにアミノグリコシド系抗生物質又はバシトラシンに対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。新生児に第8脳神経障害のおそれ。動物：出生児の発育遅滞

(ムピロシンカルシウム水和物)

▶バクトロバン鼻腔用軟膏2% (採用)

Bactroban (20mg/g) 3g/本

[グラクソ・スミスクライン]

【効】次の患者及び個人の保菌する鼻腔内のメチシリン耐性黄色ブドウ球菌 (MRSA) の除菌：①MRSA感染症発症の危険性の高い免疫機能の低下状態にある患者 (易感染患者)。②易感染患者から隔離することが困難な入院患者。③易感染患者に接する医療従事者。〈適応菌種〉ムピロシンに感性のメチシリン耐性黄色ブドウ球菌 (MRSA)

61. 抗生物質製剤

61 【用】(外) 適量を1日3回鼻腔内に塗布

【禁】本剤の成分に対して過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，安全性未確立

612. 主としてグラム陰性菌に作用するもの

6122. モノバクタム系抗生物質製剤

(アズトレオナム)

▶アザクタム注射液1g (採用)

Azactam 1g/瓶 [エーザイ]

【貯法】遮光

【効】敗血症，肺炎，肺膿瘍，慢性呼吸器病変の二次感染，膀胱炎，腎盂腎炎，前立腺炎（急性症，慢性症），尿道炎，子宮頸管炎，腹膜炎，腹腔内膿瘍，胆嚢炎，胆管炎，バルトリン腺炎，子宮内感染，子宮付属器炎，子宮旁結合織炎，化膿性髄膜炎，角膜炎（角膜潰瘍を含む），中耳炎，副鼻腔炎．〈適応菌種〉本剤に感性的の淋菌，髄膜炎菌，大腸菌，シトロバクター属，クレブシエラ属，エンテロバクター属，セラチア属，プロテウス属，モルガネラ・モルガニー，プロビデンシア属，インフルエンザ菌，緑膿菌

【用】(注) 1日1～2gを2回に分割し静注，点滴静注又は筋注．淋菌感染症及び子宮頸管炎には，1日1回1～2gを筋注又は静注．小児：1日40～80mg/kgを2～4回に分割し静注又は点滴静注．難治性又は重症感染症には，1日量4gまで増量し2～4回に分割し，小児では1日量150mg/kgまで増量し3～4回に分割．未熟児，新生児には，1回20mg/kgを生後3日までは1日2回，4日以降は1日2～3回静注又は点滴静注

【禁】本剤の成分によるショックの既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

6123. アミノ糖系抗生物質製剤

(アミカシン硫酸塩)

▶アミカシン硫酸塩注射液200mg「明治」(採用)

Amikacin sulfate 200mg/管

[Meiji Seika]

【効】敗血症，外傷・熱傷及び手術創等の二次感染，肺炎，肺膿瘍，慢性呼吸器病変の二次感染，膀胱炎，腎盂腎炎，腹膜炎．〈適応菌種〉アミカシンに感性的の大腸菌，シトロバクター属，クレブシエラ属，エンテロバクター属，セラチア属，プロテウス属，モルガネラ・モルガニー，プロビデンシア属，緑膿菌

【用】(注) ①筋注：1回100～200mgを1日1～2回．小児：1日4～8mg/kgとし，1日1～2回．②点滴静注：1回100～200mgを，1日2回．小児：1日4～8mg/kgとし，1日2回．新生児（未熟児を含む）：1回6mg/kgを，1日2回．100～500mLの補液中に100～200mgの割合で溶解し，30分～1時間かけて

【禁】本剤の成分並びにアミノグリコシド系抗生物質又はバシトラシンに対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断．新生児に第8脳神経障害のおそれ

(トブラマイシン)

▶トブラシン注60mg (採用) (株)

Tobracin 60mg1.5mL/管

[ジェイドルフ]

【効】敗血症，深在性皮膚感染症，慢性膿皮症，外傷・熱傷及び手術創等の二次感染，急性気管支炎，肺炎，慢性呼吸器病変の二次感染，膀胱炎，腎盂腎炎，腹膜炎。〈適応菌種〉本剤に感性の大腸菌，クレブシエラ属，エンテロバクター属，プロテウス属，モルガネラ・モルガニー，プロビデンシア属，緑膿菌

【用】(注)膀胱炎及び腎盂腎炎には，1日120mgを2回に，その他の感染症には，1日180mgを2～3回に，それぞれ分割して，筋注又は点滴静注。点滴静注においては30分～2時間かけて，1回90mg投与の場合，1時間以上かけて注入することが望ましい。小児：1日3mg/kgを2～3回に分割して，筋注又は点滴静注。点滴静注においては30分～2時間かけて

【禁】本剤の成分並びに他のアミノグリコシド系抗生物質又はバシトラシンに対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。新生児に第8脳神経障害のおそれ

613. 主としてグラム陽性・陰性菌に作用するもの

6131. ペニシリン系抗生物質製剤

(アモキシシリン水和物)

▶サワシリン細粒10% (採用)

Sawacillin 100mg/g (LTL)

【効】表在性皮膚感染症，深在性皮膚感染症，リンパ管・リンパ節炎，慢性膿皮症，外傷・熱傷及び手術創等の二次感染，びらん・潰瘍の二次感染，乳腺炎，骨髄炎，咽頭・喉頭炎，扁桃炎，急性気管支炎，肺炎，慢性呼吸器病変の二次感染，膀胱炎，腎盂腎炎，前立腺炎(急性症，慢性症)，精巣上体炎

(副睾丸炎)，淋菌感染症，梅毒，子宮内感染，子宮付属器炎，子宮旁結合織炎，涙嚢炎，麦粒腫，中耳炎，歯周組織炎，歯冠周囲炎，顎炎，猩紅熱，胃潰瘍・十二指腸潰瘍におけるヘリコバクター・ピロリ感染症。〈適応菌種〉本剤に感性のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌，腸球菌属，淋菌，大腸菌，プロテウス・ミラビリス，インフルエンザ菌，ヘリコバクター・ピロリ，梅毒トレポネーマ

【用】(内) ①ヘリコバクター・ピロリ感染を除く感染症：1回250mgを1日3～4回。小児：1日20～40mg/kgを3～4回に分割。1日量として90mg/kgまで。②胃潰瘍・十二指腸潰瘍におけるヘリコバクター・ピロリ感染症：1)アモキシシリン水和物，クラリスロマイシン及びランソプラゾール併用の場合：アモキシシリン水和物として1回750mg，クラリスロマイシンとして1回200mg及びランソプラゾールとして1回30mgの3剤を同時に1日2回，7日間。クラリスロマイシンは1回400mg1日2回を上限。2)アモキシシリン水和物，クラリスロマイシン及びラベプラゾール併用の場合：アモキシシリン水和物として1回750mg，クラリスロマイシンとして1回200mg及びラベプラゾールナトリウムとして1回10mgの3剤を同時に1日2回，7日間。クラリスロマイシンは1回400mg1日2回を上限

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴，伝染性単核症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。動物：アモキシシリン水和物，クラリスロマイシン及びランソプラゾールの併用で母動物の毒性増強，胎児の発育抑制の増強，栄養状態の悪化。授乳婦：授乳禁止，ヒト

61. 抗生物質製剤

61 母乳中へ移行

(アモキシシリン水和物)

▶サワシリンカプセル250 (院外専)

Sawacillin 250mg/Cap [LTL]

▶アモキシシリンカプセル250mg 「日医工」(採用) 後

Amoxicillin 250mg/Cap [日医工]

〔先発品〕サワシリンカプセル250

【効】表在性皮膚感染症，深在性皮膚感染症，リンパ管・リンパ節炎，慢性膿皮症，外傷・熱傷及び手術創等の二次感染，びらん・潰瘍の二次感染，乳腺炎，骨髄炎，咽頭・喉頭炎，扁桃炎，急性気管支炎，肺炎，慢性呼吸器病変の二次感染，膀胱炎，腎盂腎炎，前立腺炎（急性症，慢性症），精巣上体炎（副睾丸炎），淋菌感染症，梅毒，子宮内感染，子宮付属器炎，子宮旁結合織炎，涙嚢炎，麦粒腫，中耳炎，歯周組織炎，歯冠周囲炎，顎炎，猩紅熱，胃潰瘍・十二指腸潰瘍・胃MALTリンパ腫・特発性血小板減少性紫斑病・早期胃癌に対する内視鏡的治療後胃におけるヘリコバクター・ピロリ感染症，ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎，〈適応菌種〉本剤に感性のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌，腸球菌属，淋菌，大腸菌，プロテウス・ミラピリス，インフルエンザ菌，ヘリコバクター・ピロリ，梅毒トレポネーマ

【用】(内) ①ヘリコバクター・ピロリ感染を除く感染症：アモキシシリン水和物として1回250mgを1日3～4回，小児：1日20～40mg/kgを3～4回に分割，1日量として90mg/kgまで。②ヘリコバクター・ピロリ感染症，ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎：1) アモキシシリン水和物，クラリスロマイシ

ン及びプロトンポンプインヒビター併用の場合：アモキシシリン水和物として1回750mg，クラリスロマイシンとして1回200mg及びプロトンポンプインヒビターの3剤を同時に1日2回，7日間。クラリスロマイシンは1回400mg1日2回を上限，2) アモキシシリン水和物，クラリスロマイシン及びプロトンポンプインヒビター併用によるヘリコバクター・ピロリの除菌治療が不成功の場合：アモキシシリン水和物として1回750mg，メトロニダゾールとして1回250mg及びプロトンポンプインヒビターの3剤を同時に1日2回，7日間（プロトンポンプインヒビターはランソプラゾールとして1回30mg，オメプラゾールとして1回20mg，ラベプラゾールナトリウムとして1回10mg又はエソメプラゾールとして1回20mgのいずれか1剤を選択）

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴，伝染性単核症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。動物：アモキシシリン水和物，クラリスロマイシン及びランソプラゾールの併用で母動物の毒性増強，胎児の発育抑制の増強，アモキシシリン水和物，クラリスロマイシン及びラベプラゾールナトリウムの併用で栄養状態の悪化。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

(アンピシリンナトリウム)

▶ビクシリン注射用1g (採用)

Vicillin 1g/瓶 [Meiji Seika]

【効】敗血症，感染性心内膜炎，表在性皮膚感染症，深在性皮膚感染症，リンパ管・リンパ節炎，慢性膿皮症，外傷・熱傷及び手術創等の二次感染，乳腺炎，骨髄炎，咽頭・喉頭炎，扁桃

炎，急性気管支炎，肺炎，肺膿瘍，膿胸，慢性呼吸器病変の二次感染，膀胱炎，腎盂腎炎，淋菌感染症，腹膜炎，肝膿瘍，感染性腸炎，子宮内感染，化膿性髄膜炎，眼瞼膿瘍，角膜炎（角膜潰瘍を含む），中耳炎，副鼻腔炎，歯周組織炎，歯冠周囲炎，顎炎，抜歯創・口腔手術創の二次感染，猩紅熱，炭疽，放線菌症。〈適応菌種〉アンピシリンに感性的のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌，腸球菌属，淋菌，髄膜炎菌，炭疽菌，放線菌，大腸菌，赤痢菌，プロテウス・ミラビリス，インフルエンザ菌，リステリア・モノサイトゲネス

【用】(注)〔筋注〕1回250～1000mgを1日2～4回，敗血症，感染性心内膜炎，化膿性髄膜炎については，通常用量より大量を使用。〔静注〕1日量1～2gを1～2回に分割し生理食塩液又はブドウ糖注射液に溶解し静注し，点滴静注による場合は，1日量1～4gを1～2回に分割し輸液100～500mLに溶解し1～2時間かけて，敗血症，感染性心内膜炎，化膿性髄膜炎については，通常用量より大量を使用

小児：1日100～200mg/kgを3～4回に分割し生理食塩液又はブドウ糖注射液に溶解し静注し，点滴静注による場合は，輸液に溶解して用いる。1日400mg/kgまで

新生児：1日50～200mg/kgを2～4回に分割し生理食塩液又はブドウ糖注射液に溶解し静注し，点滴静注による場合は，輸液に溶解して用いる

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴，伝染性単核症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：大量投与で催奇形性。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

6132. セフェム系抗生物質製剤

(セファゾリンナトリウム水和物)

▶セファゾリンNa点滴静注用1g バッグ「オーツカ」(採用) ⑧

Cefazolin sodium 1g/キット (生理食塩液100mL付) [大塚製薬工場]

【先発品】セファメジンα点滴用キット 1g

【効】敗血症，感染性心内膜炎，表在性皮膚感染症，深在性皮膚感染症，リンパ管・リンパ節炎，慢性膿皮症，外傷・熱傷及び手術創等の二次感染，びらん・潰瘍の二次感染，乳腺炎，骨髄炎，関節炎，咽頭・喉頭炎，扁桃炎，急性気管支炎，肺炎，肺膿瘍，膿胸，慢性呼吸器病変の二次感染，膀胱炎，腎盂腎炎，腹膜炎，胆嚢炎，胆管炎，バルトリン腺炎，子宮内感染，子宮付属器炎，子宮旁結合織炎，眼内炎（全眼球炎を含む），中耳炎，副鼻腔炎，化膿性唾液腺炎。〈適応菌種〉セファゾリンに感性的のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌，大腸菌，肺炎桿菌，プロテウス・ミラビリス，プロピデンシア属

【用】(注) 1日量1g，小児：20～40mg/kgを2回に分割し点滴静注。症状及び感染菌の感受性から効果不十分と判断される場合，1日量1.5～3gを，小児：50mg/kgを3回に分割，症状が特に重篤な場合，1日量5g，小児：100mg/kgまでを分割投与できる。用時，添付の溶解液にて溶解し，点滴静注

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴
【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

61. 抗生物質製剤

61 (セファゾリンナトリウム水和物)

▶セファメジンα注射用2g (採用)

Cefamezin α 2g/瓶 [LTL]

【効】敗血症，感染性心内膜炎，表在性皮膚感染症，深在性皮膚感染症，リンパ管・リンパ節炎，慢性膿皮症，外傷・熱傷及び手術創等の二次感染，びらん・潰瘍の二次感染，乳腺炎，骨髄炎，関節炎，咽頭・喉頭炎，扁桃炎，急性気管支炎，肺炎，肺膿瘍，膿胸，慢性呼吸器病変の二次感染，膀胱炎，腎盂腎炎，腹膜炎，胆嚢炎，胆管炎，バルトリン腺炎，子宮内感染，子宮付属器炎，子宮旁結合織炎，眼内炎（全眼球炎を含む），中耳炎，副鼻腔炎，化膿性唾液腺炎。〈適応菌種〉セファゾリンに感性のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌，大腸菌，肺炎桿菌，プロテウス・ミラビリス，プロピデンシア属

【用】(注) 1日量1g，小児：20～40mg/kgを2回に分割して緩徐に静注するが，筋注もできる。症状及び感染菌の感受性から効果不十分と判断される場合，1日量1.5～3gを，小児：50mg/kgを3回に分割。症状が特に重篤な場合，1日量5g，小児：100mg/kgまでを分割投与できる。輸液に加え，点滴静注もできる

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

(セファレキシン)

▶L-ケフレックス小児用顆粒 (採用)

L-keflex 1g/包 [共和]
[1包 (1g) 中：]

セファレキシン	200mg
(胃溶性粒：セファレキシン)	60mg
腸溶性粒：セファレキシン	140mg)

【効】①表在性皮膚感染症，深在性皮膚感染症，リンパ管・リンパ節炎，慢性膿皮症。②外傷・熱傷及び手術創等の二次感染。③咽頭・喉頭炎，扁桃炎，急性気管支炎，肺炎，慢性呼吸器病変の二次感染。④膀胱炎，腎盂腎炎。⑤涙嚢炎，麦粒腫。⑥外耳炎。⑦歯周組織炎，顎炎，抜歯創・口腔手術創の二次感染。⑧猩紅熱。〈適応菌種〉本剤に感性のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌，大腸菌，クレブシエラ属

【用】(内) 幼少児：1日25～50mg/kgを2回に分割して，朝，夕食後。重症の場合や分離菌の感受性が比較的低い症例には1日50～100mg/kgを2回に分割して，朝，夕食後

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴

(セファレキシン)

▶ケフレックスカプセル250mg (採用)

Keflex 250mg/Cap [共和]

【効】①表在性皮膚感染症，深在性皮膚感染症，リンパ管・リンパ節炎，慢性膿皮症。②外傷・熱傷及び手術創等の二次感染，乳腺炎。③骨髄炎，筋炎。④咽頭・喉頭炎，扁桃炎，急性気管支炎，肺炎，慢性呼吸器病変の二次感染。⑤膀胱炎，腎盂腎炎，前立腺炎（急性症，慢性症），精巣上体炎（副睾丸炎）。⑥淋菌感染症，子宮頸管炎。⑦バルトリン腺炎，子宮内感染。⑧涙嚢炎，麦粒腫，角膜炎（角膜潰瘍を含む）。⑨外耳炎，中耳炎，副鼻腔炎，化膿性唾液腺炎。⑩歯周組織炎，歯冠周囲炎，上顎洞炎，顎炎，抜歯創・口

腔手術創の二次感染。〈適応菌種〉本剤に感性のブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌、腸球菌属、淋菌、大腸菌、クレブシエラ属、エンテロバクター属、プロテウス属、モルガネラ・モルガニー、プロビデンシア属、インフルエンザ菌

【用】(内)成人及び体重20kg以上の小児：1回250mgを6時間ごとに投与。重症の場合や分離菌の感受性が比較的低い症例：1回500mgを6時間ごとに投与

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

.....
(セフェピム塩酸塩水和物)

▶セフェピム塩酸塩静注用1g

「サンド」(採用) (後)

Cefepime dihydrochloride 1g/瓶

(サンド)

【貯法】遮光

【先発品】注射用マキシピーム1g

【効】①一般感染症：敗血症，深在性皮膚感染症，外傷・熱傷及び手術創等の二次感染，肛門周囲膿瘍，扁桃炎（扁桃周囲膿瘍を含む），肺炎，肺膿瘍，慢性呼吸器病変の二次感染，複雑性膀胱炎，腎盂腎炎，前立腺炎（急性症，慢性症），腹膜炎，腹腔内膿瘍，胆嚢炎，胆管炎，子宮内感染，子宮旁結合織炎，中耳炎，副鼻腔炎。〈適応菌種〉セフェピムに感性のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌，モラクセラ（ブランハメラ）・カタラーリス，大腸菌，シトロバクター属，クレブシエラ属，エンテロバクター属，セラチア属，プロテウス属，モルガネラ・モルガニー，プロビデンシア属，インフルエンザ菌，シュードモナス属，緑膿菌，バークホルデリア・セパシア，ス

テノトロホモナス（ザントモナス）・マルトフィリア，アシネトバクター属，ペプトストレプトコッカス属，バクテロイデス属，プレボテラ属（プレボテラ・ビビアを除く）。②発熱性好中球減少症

【用】(注)投与開始後3日を目安とし継続投与が必要か判定し，投与中止又は適切な他剤に切り替えるか検討。投与期間は，原則14日以内。①1日1～2gを2回に分割し静注又は点滴静注。難治性・重症感染症は，1日量を4gまで増量し分割投与。②1日4gを2回に分割し，静注又は点滴静注。静注：注射用水，生理食塩液又はブドウ糖注射液に溶解し，緩徐に，点滴静注：糖液，電解質液又はアミノ酸製剤などの補液に加えて30分～1時間かけて

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

.....
(セフォタキシムナトリウム)

▶セフォタックス注射用1g (採用)

Cefotax 1g/瓶

(日医工)

【貯法】遮光

【効】敗血症，感染性心内膜炎，外傷・熱傷及び手術創等の二次感染，急性気管支炎，肺炎，肺膿瘍，膿胸，慢性呼吸器病変の二次感染，膀胱炎，腎盂腎炎，腹膜炎，胆嚢炎，胆管炎，バルトリン腺炎，子宮内感染，子宮付属器炎，子宮旁結合織炎，化膿性髄膜炎。〈適応菌種〉セフォタキシムに感性のレンサ球菌属，肺炎球菌，大腸菌，シトロバクター属，クレブシエラ属，エンテロバクター属，セラチア属，プロテウス属，モルガネラ・モルガニー，

61. 抗生物質製剤

61 プロピデンシア属, インフルエンザ菌, ペプトストレプトコッカス属, バクテロイデス属

【用】(注) 1日1~2gを2回に分割し静注又は筋注. 小児: 1日50~100mg/kgを3~4回に分割し静注. 難治性又は重症感染症には症状に応じて, 1日量を4gまで増量し, 2~4回に分割. 小児: 150mg/kgまで増量し, 3~4回に分割. 小児の化膿性髄膜炎では300mg/kgまで増量可. 静注に際しては, 注射液用, 生理食塩液又はブドウ糖注射液に溶解し, 緩徐に, 補液に加えて点滴静注も可. 筋注に際しては, 0.5%リドカイン注射液に溶解

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴, リドカイン等のアニリド系局所麻酔剤に対し過敏症(筋注用の溶解液としてリドカイン等のアニリド系局所麻酔剤を用いる場合)

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立

.....
(セフォチアム塩酸塩)

▶セフォチアム塩酸塩点滴静注 1gバッグ「NP」(採用) ⑥

Cefotiam hydrochloride 1g/キット
(生理食塩液100ml付) [ニプロ]

【先発品】パンスポリン静注用1gバッグS

【効】①敗血症. ②深在性皮膚感染症, 慢性膿皮症, 外傷・熱傷及び手術創等の二次感染. ③骨髄炎, 関節炎. ④扁桃炎(扁桃周囲炎, 扁桃周囲膿瘍を含む), 急性気管支炎, 肺炎, 肺膿瘍, 膿胸, 慢性呼吸器病変の二次感染. ⑤膀胱炎, 腎盂腎炎, 前立腺炎(急性症, 慢性症). ⑥腹膜炎. ⑦胆嚢炎, 胆管炎. ⑧バルトリン腺炎, 子宮内感

染, 子宮付属器炎, 子宮旁結合織炎. ⑨化膿性髄膜炎. ⑩中耳炎, 副鼻腔炎. <適応菌種>セフォチアムに感性のブドウ球菌属, レンサ球菌属, 肺炎球菌, 大腸菌, シトロバクター属, クレブシエラ属, エンテロバクター属, プロテウス属, モルガネラ・モルガニー, プロピデンシア・レットゲリ, インフルエンザ菌

【用】(注) 1日0.5~2gを2~4回に分割し静注, 小児: 1日40~80mg/kgを3~4回に分割し静注. 敗血症には1日4gまで, 小児の敗血症, 化膿性髄膜炎等の重症・難治性感染症には1日160mg/kgまで増量できる. 1回用量0.25~2gを30分~2時間で点滴静注もできる. 小児の場合は前記投与量を考慮し, 30分~1時間で点滴静注もできる. 添付の生理食塩液側を手で押し, 隔壁を開通させ, 塩酸セフォチアムを溶解した後, 30分~2時間で点滴静注

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴
【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立

.....
(セフジトレンピボキシル)

▶セフジトレンピボキシル錠 100mg「サワイ」(採用)

Cefditoren pivoxil 100mg/錠 [沢井]

▶メイアクトMS錠100mg (院外 専)

Meiact MS 100mg/錠 [Meiji Seika]

【効】表在性皮膚感染症, 深在性皮膚感染症, リンパ管・リンパ節炎, 慢性膿皮症, 外傷・熱傷及び手術創等の二次感染, 乳腺炎, 肛門周囲膿瘍, 咽頭・喉頭炎, 扁桃炎(扁桃周囲炎, 扁桃周囲膿瘍を含む), 急性気管支炎, 肺炎, 肺膿瘍, 慢性呼吸器病変の二次感染, 膀胱炎, 腎盂腎炎, 胆嚢炎, 胆管

炎、バルトリン腺炎、子宮内感染、子宮付属器炎、眼瞼膿瘍、涙嚢炎、麦粒腫、瞼板腺炎、中耳炎、副鼻腔炎、歯周組織炎、歯冠周囲炎、顎炎。〈適応菌種〉セフジトレンに感性のブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌、モラクセラ（ブランハメラ）・カタラーリス、大腸菌、シトロバクター属、クレブシエラ属、エンテロバクター属、セラチア属、プロテウス属、モルガネラ・モルガニー、プロビデンシア属、インフルエンザ菌、ペプトストレプトコッカス属、バクテロイデス属、プレボテラ属、アクネ菌

【用】(内) 1回100mgを1日3回食後、重症又は効果不十分と思われる場合は、1回200mgを1日3回食後

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。妊娠後期にピボキシル基を有する抗生物質を投与された妊婦と、その出生児において低カルニチン血症の発現

.....
(セフジトレンピボキシル)

▶ メイアクトMS小児用細粒10% (採用)

Meiact MS 100mg/g [Meiji Seika]

【貯法】遮光

【効】①小児：表在性皮膚感染症、深在性皮膚感染症、リンパ管・リンパ節炎、慢性膿皮症、外傷・熱傷及び手術創等の二次感染、肛門周囲膿瘍、咽頭・喉頭炎、扁桃炎（扁桃周囲炎、扁桃周囲膿瘍を含む）、急性気管支炎、肺炎、肺膿瘍、慢性呼吸器病変の二次感染、膀胱炎、腎盂腎炎、中耳炎、副鼻腔炎、歯周組織炎、顎炎、猩紅熱、百日咳。〈適応菌種〉セフジトレンに感性のブドウ球菌属、レンサ球菌属、

肺炎球菌、モラクセラ（ブランハメラ）・カタラーリス、大腸菌、シトロバクター属、クレブシエラ属、エンテロバクター属、セラチア属、プロテウス属、モルガネラ・モルガニー、プロビデンシア属、インフルエンザ菌、百日咳菌、ペプトストレプトコッカス属、バクテロイデス属、プレボテラ属、アクネ菌。②成人（嚥下困難等により錠剤の使用が困難な場合）：表在性皮膚感染症、深在性皮膚感染症、リンパ管・リンパ節炎、慢性膿皮症、外傷・熱傷及び手術創等の二次感染、乳腺炎、肛門周囲膿瘍、咽頭・喉頭炎、扁桃炎（扁桃周囲炎、扁桃周囲膿瘍を含む）、急性気管支炎、肺炎、肺膿瘍、慢性呼吸器病変の二次感染、膀胱炎、腎盂腎炎、胆嚢炎、胆管炎、バルトリン腺炎、子宮内感染、子宮付属器炎、眼瞼膿瘍、涙嚢炎、麦粒腫、瞼板腺炎、中耳炎、副鼻腔炎、歯周組織炎、歯冠周囲炎、顎炎。〈適応菌種〉セフジトレンに感性のブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌、モラクセラ（ブランハメラ）・カタラーリス、大腸菌、シトロバクター属、クレブシエラ属、エンテロバクター属、セラチア属、プロテウス属、モルガネラ・モルガニー、プロビデンシア属、インフルエンザ菌、ペプトストレプトコッカス属、バクテロイデス属、プレボテラ属、アクネ菌

【用】(内) ①小児：〈肺炎、中耳炎、副鼻腔炎の場合〉1回3mg/kgを1日3回食後、1回6mg/kgまで。1回200mg1日3回（1日600mg）まで。〈前記以外の疾患の場合〉1回3mg/kgを1日3回食後、1回200mg1日3回（1日600mg）まで。②成人（嚥下困難等により錠剤の使用が困難な場合）：1回100mgを1日3回食後、

61. 抗生物質製剤

61 重症又は効果不十分と思われる場合は、1回200mgを1日3回食後

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。妊娠後期にピボキシル基を有する抗生物質を投与された妊婦と，その出生児において低カルニチン血症の発現

.....
(セフタジジム水和物)

▶セフタジジム静注用1g「マイラン」(採用) (後)

Ceftazidime 1g/瓶 [ファイザー]

【貯法】遮光

【先発品】モダシン静注用1g

【効】敗血症，感染性心内膜炎，外傷・熱傷及び手術創等の二次感染，咽頭・喉頭炎，扁桃炎（扁桃周囲炎，扁桃周囲膿瘍を含む），急性気管支炎，肺炎，肺膿瘍，膿胸，慢性呼吸器病変の二次感染，膀胱炎，腎盂腎炎，前立腺炎（急性症，慢性症），腹膜炎，胆嚢炎，胆管炎，肝膿瘍，バルトリン腺炎，子宮内感染，子宮付属器炎，子宮旁結合織炎，化膿性髄膜炎，中耳炎，副鼻腔炎，〈適応菌種〉本剤に感性のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌，大腸菌，シトロバクター属，クレブシエラ属，エンテロバクター属，セラチア属，プロテウス属，モルガネラ・モルガニー，プロビデンシア属，インフルエンザ菌，シュードモナス属，緑膿菌，バークホルデリア・セパシア，ステノトロホモナス（ザントモナス）・マルトフィリア，アシネトバクター属，ペプトストレプトコッカス属，バクテロイデス属，プレボテラ属（プレボテラ・ピビアを除く）

【用】(注) 1日1～2gを2回に分割し静注。難治性・重症感染症は1日量を4g

まで増量し，2～4回に分割。小児：1日40～100mg/kgを2～4回に分割し静注。難治性・重症感染症は1日量を150mg/kgまで増量し，2～4回に分割。未熟児・新生児の生後0～3日齢は1回20mg/kgを1日2～3回，生後4日齢以降は1回20mg/kgを1日3～4回静注。難治性・重症感染症は，1日量を150mg/kgまで増量し，2～4回に分割。静注は，注射用水，生理食塩液又はブドウ糖注射液に溶解し，緩徐に。糖液，電解質液又はアミノ酸製剤などの補液に加えて30分～2時間かけて点滴静注も可

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：慎重投与，ヒト母乳中へ移行

.....
(セフトリアキソンナトリウム水和物)

▶セフトリアキソンナトリウム静注用1g「日医工」(採用) (後)

Ceftriaxone sodium 1g/瓶 [日医工]

【貯法】遮光

【先発品】ロセフィン静注用1g

【効】敗血症，咽頭・喉頭炎，扁桃炎，急性気管支炎，肺炎，肺膿瘍，膿胸，慢性呼吸器病変の二次感染，膀胱炎，腎盂腎炎，精巣上体炎（副睾丸炎），尿道炎，子宮頸管炎，骨盤内炎症性疾患，直腸炎，腹膜炎，腹腔内膿瘍，胆嚢炎，胆管炎，バルトリン腺炎，子宮内感染，子宮付属器炎，子宮旁結合織炎，化膿性髄膜炎，角膜炎（角膜潰瘍を含む），中耳炎，副鼻腔炎，顎骨周辺の蜂巣炎，顎炎，〈適応菌種〉セフトリアキソンに感性のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌，淋菌，大腸菌，シトロバクター属，クレブシエラ属，エンテロバクター属，セラチア

属, プロテウス属, モルガネラ・モルガニー, プロビデンシア属, インフルエンザ菌, ペプトストレプトコッカス属, バクテロイデス属, プレボテラ属 (プレボテラ・ピビアを除く)

【用】(注) 1日1～2gを1回又は2回に分割し静注又は点滴静注. 難治性又は重症感染症には1日量を4gまで増量し, 2回に分割し静注又は点滴静注. 淋菌感染症については, 下記の通り. (1) 咽頭炎・喉頭炎, 尿道炎, 子宮頸管炎, 直腸炎: 1gを単回静注又は単回点滴静注. (2) 精巣上体炎 (副睾丸炎), 骨盤内炎症性疾患: 1日1回1gを静注又は点滴静注.

小児: 1日20～60mg/kgを1回又は2回に分割し静注又は点滴静注. 難治性又は重症感染症には1日量を120mg/kgまで, 2回に分割し静注又は点滴静注. 未熟児・新生児の生後0～3日齢には1回20mg/kgを1日1回, 生後4日齢以降には1回20mg/kgを1日2回静注又は点滴静注. 難治性又は重症感染症には1回量を40mg/kgまで増量し, 1日2回静注又は点滴静注. 生後2週間以内の未熟児・新生児には1日50mg/kgまで. 静注に際しては, 注射用水, 生理食塩液又はブドウ糖注射液に溶解し, 緩徐に. 点滴静注に際しては補液に溶解して用いる. (注) 点滴静注を行う場合, 注射用水を用いない (溶液が等張にならないため). 点滴静注は30分以上かけて

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴, 高ビリルビン血症の未熟児・新生児

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦: 授乳禁止希望, 慎重投与, ヒト母乳中へ低濃度移行

..... (セフポドキシムプロキセチル)

▶ **バンナ錠100mg (採用)**

Banan 100mg/錠 [アルフレッサ]

【効】表在性皮膚感染症, 深在性皮膚感染症, リンパ管・リンパ節炎, 慢性膿皮症, 乳腺炎, 肛門周囲膿瘍, 咽頭・喉頭炎, 扁桃炎 (扁桃周囲炎, 扁桃周囲膿瘍を含む), 急性気管支炎, 肺炎, 慢性呼吸器病変の二次感染, 膀胱炎, 腎盂腎炎, 尿道炎, バルトリン腺炎, 中耳炎, 副鼻腔炎, 歯周組織炎, 歯冠周囲炎, 顎炎. (適応菌種) セフポドキシムに感性のブドウ球菌属, レンサ球菌属, 肺炎球菌, 淋菌, モラクセラ (ブランハメラ)・カタラーリス, 大腸菌, シトロバクター属, クレブシエラ属, エンテロバクター属, プロテウス属, プロビデンシア属, インフルエンザ菌, ペプトストレプトコッカス属

【用】(内) 1回100mgを1日2回食後. 重症又は効果不十分と思われる症例: 1回200mgを1日2回食後

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴
【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

..... (セフポドキシムプロキセチル)

▶ **バンナドライシロップ5% (採用)**

Banan 50mg/g [アルフレッサ]

【効】表在性皮膚感染症, 深在性皮膚感染症, リンパ管・リンパ節炎, 慢性膿皮症, 咽頭・喉頭炎, 扁桃炎 (扁桃周囲炎, 扁桃周囲膿瘍を含む), 急性気管支炎, 肺炎, 膀胱炎, 腎盂腎炎, 中耳炎, 副鼻腔炎, 猩紅熱. (適応菌種) セフポドキシムに感性のブドウ球菌

61. 抗生物質製剤

61

属, レンサ球菌属, 肺炎球菌, モラクセラ (ブランハメラ)・カタラーリス, 大腸菌, シトロバクター属, クレブシエラ属, エンテロバクター属, プロテウス属, プロビデンシア属, インフルエンザ菌

【用】(内) 幼小児: 1回3mg/kgを1日2~3回, 用時懸濁して. 重症又は効果不十分と思われる症例: 1回4.5mg/kgを1日3回

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴

(セフメタゾールナトリウム)

▶セフメタゾールNa静注用1g「NP」(採用)

Cefmetazole sodium 1g/瓶 [ニプロ]

【貯法】遮光

【効】敗血症, 急性気管支炎, 肺炎, 肺膿瘍, 膿胸, 慢性呼吸器病変の二次感染, 膀胱炎, 腎盂腎炎, 腹膜炎, 胆嚢炎, 胆管炎, バルトリン腺炎, 子宮内感染, 子宮付属器炎, 子宮旁結合織炎, 顎骨周辺の蜂巣炎, 顎炎. <適応菌種> セフメタゾールに感性の黄色ブドウ球菌, 大腸菌, 肺炎桿菌, プロテウス属, モルガネラ・モルガニー, プロビデンシア属, ペプトストレプトコッカス属, バクテロイデス属, プレボテラ属 (プレボテラ・ビビアを除く)

【用】(注) 1日1~2gを2回に分割し静注又は点滴静注. 小児: 1日25~100mg/kgを2~4回に分割し静注又は点滴静注. 難治性・重症感染症は1日4g, 小児: 150mg/kgまで増量し2~4回分割. 1gを注射用水, 生食液又はブドウ糖液10mLに溶解して緩徐に静注, 補液 (注射用水不可) に加えて点滴静注も可

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立

.....
(セフメタゾールナトリウム)

▶セフメタゾールナトリウム点 滴静注用バッグ1g「NP」(採用) (後)

Cefmetazole sodium 1g/キット (生理食塩液100mL付) [ニプロ]

【貯法】遮光

【効】敗血症, 急性気管支炎, 肺炎, 肺膿瘍, 膿胸, 慢性呼吸器病変の二次感染, 膀胱炎, 腎盂腎炎, 腹膜炎, 胆嚢炎, 胆管炎, バルトリン腺炎, 子宮内感染, 子宮付属器炎, 子宮旁結合織炎, 顎骨周辺の蜂巣炎, 顎炎. <適応菌種> セフメタゾールに感性の黄色ブドウ球菌, 大腸菌, 肺炎桿菌, プロテウス属, モルガネラ・モルガニー, プロビデンシア属, ペプトストレプトコッカス属, バクテロイデス属, プレボテラ属 (プレボテラ・ビビアを除く)

【用】(注) 1日1~2gを2回に分割し静注又は点滴静注. 小児: 1日25~100mg/kgを2~4回に分割し静注又は点滴静注. 難治性・重症感染症は1日4g, 小児: 150mg/kgまで増量し2~4回分割. 用時添付の生食液に溶解し緩徐に投与, 又は補液 (注射用水不可) に加えて点滴静注も可

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立

.....

6133. オキサセフェム系抗生物質
製剤

(フロモキセフナトリウム)

▶ **フルマリン静注用1g (採用)**

Flumarin 1g/瓶 [塩野義]

【効】①敗血症，感染性心内膜炎。②外傷・熱傷及び手術創等の二次感染。③咽頭・喉頭炎，扁桃炎，急性気管支炎，慢性呼吸器病変の二次感染。④膀胱炎，腎盂腎炎，前立腺炎（急性症，慢性症）。⑤尿道炎。⑥腹膜炎，腹腔内膿瘍。⑦胆嚢炎，胆管炎。⑧バルトリン腺炎，子宮内感染，子宮付属器炎，子宮旁結合織炎。⑨中耳炎，副鼻腔炎。〈適応菌種〉フロモキセフに感性のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌，淋菌，モラクセラ（ブランハメラ）・カタラーリス，大腸菌，クレブシエラ属，プロテウス属，モルガネラ・モルガニー，プロビデンシア属，インフルエンザ菌，ペプトストレプトコッカス属，バクテロイデス属，プレボテラ属（プレボテラ・ビビアを除く）

【用】(注) 1日1～2gを2回に分割し静注又は点滴静注。小児：1日60～80mg/kgを3～4回に分割して静注又は点滴静注。未熟児・新生児：1回20mg/kgを生後3日までは1日2～3回，4日以降は，1日3～4回静注又は点滴静注。難治性・重症感染症には1日4gまで増量し，2～4回に分割。未熟児，新生児，小児：1日150mg/kgまで増量し，3～4回に分割

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴
【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

.....

(フロモキセフナトリウム)

▶ **フルマリンキット静注用1g (採用)**

Flumarin 1g/キット (生食液100mL)

[塩野義]

【効】①敗血症，感染性心内膜炎。②外傷・熱傷及び手術創等の二次感染。③咽頭・喉頭炎，扁桃炎，急性気管支炎，慢性呼吸器病変の二次感染。④膀胱炎，腎盂腎炎，前立腺炎（急性症，慢性症）。⑤尿道炎。⑥腹膜炎，腹腔内膿瘍。⑦胆嚢炎，胆管炎。⑧バルトリン腺炎，子宮内感染，子宮付属器炎，子宮旁結合織炎。⑨中耳炎，副鼻腔炎。〈適応菌種〉フロモキセフに感性のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌，淋菌，モラクセラ（ブランハメラ）・カタラーリス，大腸菌，クレブシエラ属，プロテウス属，モルガネラ・モルガニー，プロビデンシア属，インフルエンザ菌，ペプトストレプトコッカス属，バクテロイデス属，プレボテラ属（プレボテラ・ビビアを除く）

【用】(注) 1日1～2gを2回に分割し点滴静注。小児：1日60～80mg/kgを3～4回に分割し点滴静注。未熟児，新生児：1回20mg/kgを生後3日までは1日2～3回，4日以降は，1日3～4回点滴静注。難治性・重症感染症には1日4gまで増量し，2～4回に分割。未熟児，新生児，小児：1日150mg/kgまで増量し，3～4回に分割

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴
【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

.....

61. 抗生物質製剤

61 6134. アミノ糖系抗生物質製剤

(ゲンタマイシン硫酸塩)

▶ゲンタシン注60 (採用) (劇)

Gentacin 60mg/1.5mL/管 [高田]

【効】敗血症，外傷・熱傷及び手術創等の二次感染，肺炎，膀胱炎，腎盂腎炎，腹膜炎，中耳炎。〈適応菌種〉ゲンタマイシンに感性のブドウ球菌属，大腸菌，クレブシエラ属，エンテロバクター属，セラチア属，プロテウス属，モルガネラ・モルガニー，プロビデンシア属，緑膿菌

【用】(注) 1日3mg/kgを3回に分割して筋注又は点滴静注。増量する場合は，1日5mg/kgを限度とし，3～4回に分割。小児：1回2.0～2.5mg/kgを1日2～3回筋注又は点滴静注。点滴静注においては30分～2時間かけて

【禁】本剤の成分並びに他のアミノグリコシド系抗生物質及びバシトラシンに対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。新生児に第8脳神経障害のおそれ。動物：新生仔に外有毛細胞の消失。授乳婦：授乳禁止，母乳中へ移行

(ジベカシン硫酸塩)

▶注射用パニマイシン100mg (採用) (劇)

Panimycin 100mg/瓶 [Meiji Seika]

【効】敗血症，深在性皮膚感染症，慢性膿皮症，外傷・熱傷及び手術創等の二次感染，扁桃炎，急性気管支炎，肺炎，慢性呼吸器病変の二次感染，膀胱炎，腎盂腎炎，腹膜炎，中耳炎。〈適応菌種〉ジベカシンに感性の黄色ブドウ球菌，大腸菌，肺炎桿菌，プロテウス属，モルガネラ・モルガニー，プロビデンシア・レットゲリ，緑膿菌

【用】(注) 筋注：1日量100mgを1～2回に分割，小児：1日量1～2mg/kgを1～2回に分割。点滴静注：1日量100mgを2回に分割し，100～300mLの補液中に溶解し，30分～1時間かけて

【禁】本剤の成分並びにアミノグリコシド系抗生物質又はバシトラシンに対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。動物で新生児に第8脳神経障害

6135. ホスホマイシン製剤

(ホスホマイシカルシウム水和物)

▶ホスミシン錠500 (採用)

Fosmicin 500mg/錠 [Meiji Seika]

【効】深在性皮膚感染症，膀胱炎，腎盂腎炎，感染性腸炎，涙嚢炎，麦粒腫，瞼板腺炎，中耳炎，副鼻腔炎。〈適応菌種〉ホスホマイシンに感性のブドウ球菌属，大腸菌，赤痢菌，サルモネラ属，セラチア属，プロテウス属，モルガネラ・モルガニー，プロビデンシア・レットゲリ，緑膿菌，カンピロバクター属

【用】(内) 1日量2～3gを3～4回に分割，小児：1日量40～120mg/kgを3～4回に分割

【妊婦】妊婦：投与禁止希望，安全性未確立

(ホスホマイシカルシウム水和物)

▶ホスミシンドライシロップ400 (採用)

Fosmicin 400mg/g [Meiji Seika]

【効】深在性皮膚感染症，膀胱炎，腎盂腎炎，感染性腸炎，涙嚢炎，麦粒腫，瞼板腺炎，中耳炎，副鼻腔炎。〈適応菌種〉ホスホマイシンに感性のブドウ球菌属，大腸菌，赤痢菌，サルモネラ

属, セラチア属, プロテウス属, モルガネラ・モルガニー, プロビデンシア・レットゲリ, 緑膿菌, カンピロバクター属

【用】(内) 小児: 1日量40~120mg/kgを3~4回に分割

【妊婦】妊婦: 投与禁止希望, 安全性未確立

.....
(ホスホマイシンナトリウム)

▶ **ホスホマイシンNa静注用2g**
【NP】(採用)

Fosfomycin sodium 2g/瓶 [ニプロ]

【効】敗血症, 急性気管支炎, 肺炎, 肺膿瘍, 膿胸, 慢性呼吸器病変の二次感染, 膀胱炎, 腎盂腎炎, 腹膜炎, バルトリン腺炎, 子宮内感染, 子宮付属器炎, 子宮旁結合織炎。〈適応菌種〉ホスホマイシンに感性のブドウ球菌属, 大腸菌, セラチア属, プロテウス属, モルガネラ・モルガニー, プロビデンシア・レットゲリ, 緑膿菌

【用】(注) ①点滴静注: 1日2~4g, 小児: 1日100~200mg/kgを2回に分割し, 補液100~500mLに溶解して, 1~2時間かけて点滴静注. ②静注: 1日2~4g, 小児: 1日100~200mg/kgを2~4回に分割し, 5分以上かけてゆっくり静注. 溶解には, 注射用水又はブドウ糖注射液を用い, 本剤1~2gを20mLに溶解

【禁】ホスホマイシンに対して過敏症

【妊婦】妊婦: 投与禁止希望, 安全性未確立

6139. その他の主としてグラム陽性・陰性菌に作用するもの

(ドリベネム水和物)

▶ **フィニバックス点滴静注用0.5g**
(採用)

Finibax 0.5g/瓶

[塩野義]

【効】①敗血症, 感染性心内膜炎. ②深在性皮膚感染症, リンパ管・リンパ節炎. ③外傷・熱傷及び手術創等の二次感染. ④骨髄炎, 関節炎. ⑤咽頭・喉頭炎, 扁桃炎 (扁桃周囲炎, 扁桃周囲膿瘍を含む). ⑥肺炎, 肺膿瘍, 膿胸, 慢性呼吸器病変の二次感染. ⑦複雑性膀胱炎, 腎盂腎炎, 前立腺炎 (急性症, 慢性症), 精巣上体炎 (副睾丸炎). ⑧腹膜炎, 腹腔内膿瘍. ⑨胆嚢炎, 胆管炎, 肝膿瘍. ⑩子宮内感染, 子宮付属器炎, 子宮旁結合織炎. ⑪化膿性髄膜炎. ⑫眼窩感染, 角膜炎 (角膜潰瘍を含む), 眼内炎 (全眼球炎を含む). ⑬中耳炎. ⑭顎骨周辺の蜂巣炎, 顎炎。〈適応菌種〉ドリベネムに感性のブドウ球菌属, レンサ球菌属, 肺炎球菌, 腸球菌属 (エンテロコッカス・フェシウムを除く), モラクセラ (ブランハメラ)・カタラーリス, 大腸菌, シトロバクター属, クレブシエラ属, エンテロバクター属, セラチア属, プロテウス属, モルガネラ・モルガニー, プロビデンシア属, インフルエンザ菌, 緑膿菌, アシネトバクター属, ペプトストレプトコッカス属, バクテロイデス属, プレボテラ属

【用】(注) 1回0.25gを1日2回又は3回, 30分以上かけて点滴静注. 重症・難治性感染症には, 1回0.5gを1日3回, 増量が必要と判断される場合に限り1回量として1.0g, 1日量として3.0gまで投与可. 小児: 1回20mg/kgを1日3

61. 抗生物質製剤

61 回, 30分以上かけて点滴静注. 重症・難治性感染症には, 1回40mg/kgまで増量可. 1回1.0gまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴, バルプロ酸ナトリウム投与中

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦: 授乳禁止, 動物で乳汁移行

(ファロペネムナトリウム水和物)

▶ ファロム錠200mg (採用)

Farom 200mg/錠 [マルホ]

【効】①表在性皮膚感染症, 深在性皮膚感染症, リンパ管・リンパ節炎, 慢性膿皮症, ざ瘡(化膿性炎症を伴うもの), 外傷・熱傷及び手術創等の二次感染, 乳腺炎, 肛門周囲膿瘍, 咽頭・喉頭炎, 扁桃炎, 急性気管支炎, 膀胱炎(単純性に限る), バルトリン腺炎, 子宮内感染, 子宮付属器炎, 涙嚢炎, 麦粒腫, 瞼板腺炎, 角膜炎(角膜潰瘍を含む), 外耳炎, 歯周組織炎, 歯冠周囲炎, 顎炎. ②肺炎, 肺膿瘍, 膀胱炎(単純性を除く), 腎盂腎炎, 前立腺炎(急性症, 慢性症), 精巣上体炎(副睾丸炎), 中耳炎, 副鼻腔炎. <適応菌種> ファロペネムに感性的のブドウ球菌属, レンサ球菌属, 肺炎球菌, 腸球菌属, モラクセラ(ブランハメラ)・カタラーリス, 大腸菌, シトロバクター属, クレブシエラ属, エンテロバクター属, プロテウス・ミラビリス, インフルエンザ菌, ペプトストレプトコッカス属, バクテロイデス属, プレボテラ属, アクネ菌

【用】(内) ①1回150mg~200mgを1日3回. ②1回200mg~300mgを1日3回

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦: 授乳禁

止, ヒト母乳中へ移行

(ファロペネムナトリウム水和物)

▶ ファロムドライシロップ小児用10% (採用)

Farom 100mg/g [マルホ]

【貯法】遮光

【効】表在性皮膚感染症, 深在性皮膚感染症, リンパ管・リンパ節炎, 慢性膿皮症, 咽頭・喉頭炎, 扁桃炎, 急性気管支炎, 肺炎, 膀胱炎, 腎盂腎炎, 中耳炎, 副鼻腔炎, 歯周組織炎, 猩紅熱, 百日咳. <適応菌種> ファロペネムに感性的のブドウ球菌属, レンサ球菌属, 肺炎球菌, 腸球菌属, モラクセラ(ブランハメラ)・カタラーリス, 大腸菌, シトロバクター属, クレブシエラ属, プロテウス・ミラビリス, インフルエンザ菌, 百日咳菌

【用】(内) 小児: 1回5mg/kgを1日3回, 用時溶解. 1回10mg/kgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴

(メロペネム水和物)

▶ メロペン点滴用バイアル0.5g (採用)

Meropen 500mg/瓶 [大日本住友]

【効】①一般感染症: 敗血症, 深在性皮膚感染症, リンパ管・リンパ節炎, 外傷・熱傷及び手術創等の二次感染, 肛門周囲膿瘍, 骨髄炎, 関節炎, 扁桃炎(扁桃周囲膿瘍を含む), 肺炎, 肺膿瘍, 膿胸, 慢性呼吸器病変の二次感染, 複雑性膀胱炎, 腎盂腎炎, 腹膜炎, 胆嚢炎, 胆管炎, 肝膿瘍, 子宮内感染, 子宮付属器炎, 子宮旁結合織炎, 化膿性髄膜炎, 眼内炎(全眼球炎を含む), 中耳炎, 副鼻腔炎, 顎骨周辺の蜂巣炎, 顎炎. <適応菌種> メロペネムに感性的のブドウ球菌属, レンサ

球菌属, 肺炎球菌, 腸球菌属, 髄膜炎菌, モラクセラ (ブランハメラ)・カタラーリス, 大腸菌, シトロバクター属, クレブシエラ属, エンテロバクター属, セラチア属, プロテウス属, プロビデンシア属, インフルエンザ菌, シュードモナス属, 緑膿菌, バークホルデリア・セパシア, バクテロイデス属, プレボテラ属. ②発熱性好中球減少症

【用】(注) 本剤の使用に際しては, 投与開始後3日を目安としてさらに継続投与が必要か判定し, 投与中止又はより適切な他剤に切り替えるべきか検討を行うこと. ①〈化膿性髄膜炎以外の一般感染症〉1日0.5~1gを2~3回に分割し, 30分以上かけて点滴静注. 重症・難治性感染症には, 1回1gを上限として, 1日3gまで増量可. 小児: 1日30~60mg/kgを3回に分割し, 30分以上かけて点滴静注. 重症・難治性感染症には, 1日120mg/kgまで増量可. 1日最大用量3gまで. 〈化膿性髄膜炎〉1日6gを3回に分割し, 30分以上かけて点滴静注. 小児: 1日120mg/kgを3回に分割し, 30分以上かけて点滴静注. 1日用量6gまで. ②1日3gを3回に分割し, 30分以上かけて点滴静注. 小児: 1日120mg/kgを3回に分割し, 30分以上かけて点滴静注. 1日用量3gまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴, パルプロ酸ナトリウム投与中

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

(メロペネム水和物)

▶**メロペネム点滴静注用0.5g「明治」**(採用) (後)

Meropenem 500mg/瓶 (明治)
〔先発品〕メロペン点滴用バイアル0.5g

▶**メロペネム点滴静注用1g「明治」**(採用) (後)

Meropenem 1g/瓶

【効】①一般感染症: 敗血症, 深在性皮膚感染症, リンパ管・リンパ節炎, 外傷・熱傷及び手術創等の二次感染, 肛門周囲膿瘍, 骨髄炎, 関節炎, 扁桃炎 (扁桃周囲膿瘍を含む), 肺炎, 肺膿瘍, 膿胸, 慢性呼吸器病変の二次感染, 複雑性膀胱炎, 腎盂腎炎, 腹膜炎, 胆嚢炎, 胆管炎, 肝膿瘍, 子宮内感染, 子宮付属器炎, 子宮旁結合織炎, 化膿性髄膜炎, 眼内炎 (全眼球炎を含む), 中耳炎, 副鼻腔炎, 顎骨周辺の蜂巣炎, 顎炎. 〈適応菌種〉メロペネムに感性のブドウ球菌属, レンサ球菌属, 肺炎球菌, 腸球菌属, 髄膜炎菌, モラクセラ (ブランハメラ)・カタラーリス, 大腸菌, シトロバクター属, クレブシエラ属, エンテロバクター属, セラチア属, プロテウス属, プロビデンシア属, インフルエンザ菌, シュードモナス属, 緑膿菌, バークホルデリア・セパシア, バクテロイデス属, プレボテラ属. ②発熱性好中球減少症

【用】(注) 本剤の使用に際しては, 投与開始後3日を目安としてさらに継続投与が必要か判定し, 投与中止又はより適切な他剤に切り替えるべきか検討を行うこと. ①〈化膿性髄膜炎以外の一般感染症〉1日0.5~1gを2~3回に分割し, 30分以上かけて点滴静注. 重症・難治性感染症には, 1回1gを上限として, 1日3gまで増量可. 小児: 1

61. 抗生物質製剤

61 日30～60mg/kgを3回に分割し、30分以上かけて点滴静注。重症・難治性感染症には、1日120mg/kgまで増量可。1日最大用量3gまで。〈化膿性髄膜炎〉1日6gを3回に分割し、30分以上かけて点滴静注。小児：1日120mg/kgを3回に分割し、30分以上かけて点滴静注。1日用量6gまで。②1日3gを3回に分割し、30分以上かけて点滴静注。小児：1日120mg/kgを3回に分割し、30分以上かけて点滴静注。1日用量3gまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴、バルプロ酸ナトリウム投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

▶ オグメンチン配合錠250RS (採用)

Augmentin (125mg+250mg) /錠
〔グラクソ・スミスクライン〕

1錠中：

クラブラン酸カリウム	125mg
アモキシシリン水和物	250mg

【効】表在性皮膚感染症、深在性皮膚感染症、リンパ管・リンパ節炎、慢性膿皮症、咽頭・喉頭炎、扁桃炎、急性気管支炎、慢性呼吸器病変の二次感染、膀胱炎、腎盂腎炎、淋菌感染症、子宮内感染、子宮付属器炎、中耳炎。〈適応菌種〉本剤に感性的ブドウ球菌属、淋菌、大腸菌、クレブシエラ属、プロテウス属、インフルエンザ菌、バクテロイデス属、プレボテラ属（プレボテラ・ビビアを除く）

【用】(内) 1回1錠、1日3～4回を6～8時間毎

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴、伝染性単核症、本剤の成分による

黄疸又は肝機能障害の既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

▶ カルベニン点滴用0.5g (採用)

Carbenin 500mg/瓶 〔第一三共〕

1バイアル中：

パニペネム	500mg
ベタミプロン	500mg

【効】敗血症、感染性心内膜炎、深在性皮膚感染症、リンパ管・リンパ節炎、外傷・熱傷及び手術創等の二次感染、肛門周囲膿瘍、骨髄炎、関節炎、咽頭・喉頭炎、扁桃炎（扁桃周囲炎、扁桃周囲膿瘍を含む）、急性気管支炎、肺炎、肺膿瘍、膿胸、慢性呼吸器病変の二次感染、膀胱炎、腎盂腎炎、前立腺炎（急性症、慢性症）、精巣上体炎（副睾丸炎）、腹膜炎、腹腔内膿瘍、胆嚢炎、胆管炎、肝膿瘍、バルトリン腺炎、子宮内感染、子宮付属器炎、子宮旁結合織炎、化膿性髄膜炎、眼窩感染、眼内炎（全眼球炎を含む）、中耳炎、副鼻腔炎、化膿性唾液腺炎、顎骨周囲の蜂巣炎、顎炎。〈適応菌種〉パニペネムに感性的のブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌、腸球菌属、モラクセラ（ブランハメラ）・カタラーリス、大腸菌、シトロバクター属、クレブシエラ属、エンテロバクター属、セラチア属、プロテウス属、モルガネラ・モルガニー、プロビデンシア属、インフルエンザ菌、シュードモナス属、緑膿菌、バークホルデリア・セバシア、ペプトストレプトコッカス属、バクテロイデス属、プレボテラ属

【用】(注) パニペネムとして1日1gを2回に分割し、30分以上かけて点滴静注。重症又は難治性感染症には、1日2gまで増量し2回に分割。1回1g投与

する場合は60分以上かけて、小児：パニペネムとして1日30～60mg/kgを3回に分割し、30分以上かけて点滴静注。重症又は難治性感染症には、1日100mg/kgまで増量し3～4回に分割して投与可。1日2gまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴、バルプロ酸ナトリウム投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

▶ クラバモックス小児用配合ド ライシロップ (採用)

Clavamox 0.505g/包

[グラクソ・スミスクライン]

1.01g中 (懸濁液5mLに相当する.):

クラバン酸カリウム 42.9mg

アモキシシリン水和物 600mg

【効】表在性皮膚感染症、深在性皮膚感染症、リンパ管・リンパ節炎、慢性膿皮症、咽頭・喉頭炎、扁桃炎、急性気管支炎、膀胱炎、腎盂腎炎、中耳炎、副鼻腔炎。〈適応菌種〉本剤に感性の肺炎球菌 (ペニシリンGに対するMIC $\leq 2\mu\text{g/mL}$)、モラクセラ (ブランハメラ)・カタラーリス、インフルエンザ菌、ブドウ球菌属、大腸菌、クレブシエラ属、プロテウス属、バクテロイデス属、プレボテラ属 (プレボテラ・ビビアを除く)

【用】(内) 小児：1日量96.4mg/kg (クラバン酸カリウムとして6.4mg/kg、アモキシシリン水和物として90mg/kg) を2回に分割し12時間ごとに食直前

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴、伝染性単核症、本剤の成分による黄疸又は肝機能障害の既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判

断、安全性未確立

▶ スルバシリン静注用1.5g (採用) (後)

Sulbacillin 1.5g/瓶 [Meiji Seika]

【先発品】ユナシン-S静注用1.5g

1パイアル中：

スルバクタムナトリウム 0.5g

アンピシリンナトリウム 1g

【効】①肺炎、肺膿瘍、腹膜炎、②膀胱炎。〈適応菌種〉本剤に感性のブドウ球菌属、肺炎球菌、モラクセラ (ブランハメラ)・カタラーリス、大腸菌、プロテウス属、インフルエンザ菌

【用】(注) ①1日6gを2回に分割し静注又は点滴静注。重症感染症の場合の適宜増量は、1回3g1日4回 (1日量として12g) を上限。②1日3gを2回に分割し静注又は点滴静注。小児：1日60～150mg/kgを3～4回に分割し静注又は点滴静注。静注に際しては、注射用水、生理食塩液又はブドウ糖注射液に溶解し、緩徐に、点滴静注に際しては、補液に溶解

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴、伝染性単核症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。アンピシリン及びスルバクタムは胎盤を通過。動物：アンピシリンの大量投与で催奇形性。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

▶ スルバシリン静注用3g (採用) (後)

Sulbacillin 3g/瓶 [Meiji Seika]

【先発品】ユナシン-S静注用3g

1パイアル中：

スルバクタムナトリウム 1g

アンピシリンナトリウム 2g

【効】①肺炎、肺膿瘍、腹膜炎、②膀胱

61. 抗生物質製剤

61

炎、〈適応菌種〉本剤に感性のブドウ球菌属、肺炎球菌、モラクセラ（ブランハメラ）・カタラーリス、大腸菌、プロテウス属、インフルエンザ菌

【用】(注) ①1日6gを2回に分割し静注又は点滴静注。1回3g1日4回（1日量として12g）まで。②1日3gを2回に分割し静注又は点滴静注。小児：1日60～150mg/kgを3～4回に分割し静注又は点滴静注。静注に際しては、注射用水、生理食塩液又はブドウ糖注射液に溶解し、緩徐に、点滴静注に際しては、補液に溶解

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴、伝染性単核症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。アンピシリン及びスルバクタムは胎盤を通過。動物：アンピシリンの大量投与で催奇形性。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

▶セフオン静注用1g (採用) ⑥

Cefon 1g/瓶 [日医工]

【先発品】スルペラゾン静注用1g

1バイアル中：

スルバクタムナトリウム	0.5g
セフォペラゾンナトリウム	0.5g

【効】敗血症、感染性心内膜炎、外傷・熱傷及び手術創等の二次感染、咽頭・喉頭炎、扁桃炎、急性気管支炎、肺炎、肺膿瘍、膿胸、慢性呼吸器病変の二次感染、膀胱炎、腎盂腎炎、腹膜炎、腹腔内膿瘍、胆嚢炎、胆管炎、肝膿瘍、バルトリン腺炎、子宮内感染、子宮付属器炎、子宮旁結合織炎。〈適応菌種〉本剤に感性のブドウ球菌属、大腸菌、シトロバクター属、クレブシエラ属、エンテロバクター属、セラチア属、プロテウス属、プロビデンシア・レットゲリ、モルガネラ・モルガ

ニー、インフルエンザ菌、緑膿菌、アシネトバクター属、バクテロイデス属、プレボテラ属

【用】(注) 1日1～2gを2回に分割し静注、小児：1日40～80mg/kgを2～4回に分割し静注。難治性・重症感染症は1日4gまで増量し2回に分割、小児：1日160mg/kgまで増量し2～4回に分割。注射用水、生食液又はブドウ糖液に溶解して緩徐に静注又は補液に溶解して点滴静注

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴
【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

▶タゾピペ配合静注用4.5「明治」

(採用) ⑥

Tazopipe 4.5g/瓶 [Meiji Seika]

【先発品】ゾシン静注用4.5

1バイアル中：

タゾバクタム	0.5g
ピペラシリン水和物	4.0g

【効】①敗血症、肺炎、②腎盂腎炎、複雑性膀胱炎、③腹膜炎、腹腔内膿瘍、胆嚢炎、胆管炎、④深在性皮膚感染症、びらん・潰瘍の二次感染。〈適応菌種〉本剤に感性のブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌、腸球菌属、モラクセラ（ブランハメラ）・カタラーリス、大腸菌、シトロバクター属、クレブシエラ属、エンテロバクター属、セラチア属、プロテウス属、プロビデンシア属、インフルエンザ菌、緑膿菌、アシネトバクター属、ペプトストレプトコッカス属、クロストリジウム属（クロストリジウム・ディフィシルを除く）、バクテロイデス属、プレボテラ属、⑤発熱性好中球減少症

【用】(注) ①③1回4.5gを1日3回点滴静

注. 肺炎の場合1日4回に増量可. 小児: 1回112.5mg/kgを1日3回点滴静注. 適宜減量可. 1回投与量は4.5gまで. ②1回4.5gを1日2回点滴静注. 1日3回に増量可. 小児: 1回112.5mg/kgを1日2回点滴静注. 適宜減量可. 1日3回に増量可. 1回投与量は4.5gまで. ④1回4.5gを1日3回点滴静注. ⑤1回4.5gを1日4回点滴静注. 小児: 1回90mg/kgを1日4回点滴静注. 1回投与量は4.5gまで

【禁】本剤成分又はペニシリン系抗生物質に対し過敏症, 伝染性単核球症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦: 授乳禁止, 動物で乳汁移行

▶チエナム点滴静注用キット0.5g (採用)

Tienam 0.5g/キット (MSD)

1バイアル中:

イミペネム水和物 (イミペネムとして)	0.5g
シラスタチンナトリウム (シラスタチンとして)	0.5g

【効】敗血症, 感染性心内膜炎, 外傷・熱傷及び手術創等の二次感染, 骨髄炎, 関節炎, 急性気管支炎, 肺炎, 肺膿瘍, 膿胸, 慢性呼吸器病変の二次感染, 膀胱炎, 腎盂腎炎, 前立腺炎 (急性症, 慢性症), 腹膜炎, 胆嚢炎, 胆管炎, 肝膿瘍, バルトリン腺炎, 子宮内感染, 子宮付属器炎, 子宮旁結合織炎, 角膜炎 (角膜潰瘍を含む), 眼内炎 (全眼球炎を含む), <適応菌種> イミペネムに感性のブドウ球菌属, レンサ球菌属, 肺炎球菌, 腸球菌属, 大腸菌, シトロバクター属, クレブシエラ属, エンテロバクター属, セラチア属, プロテウス属, モルガネラ・モル

ガニー, プロビデンシア属, インフルエンザ菌, シュードモナス属, 緑膿菌, バークホルデリア・セパシア, アシネトバクター属, ペプトストレプトコッカス属, バクテロイデス属, プレボテラ属

【用】(注) イミペネムとして1日0.5~1.0gを2~3回に分割し, 30分以上かけて点滴静注. 小児: 1日30~80mg/kgを3~4回に分割し, 30分以上かけて点滴静注. 重症・難治性感染症には, 1日2gまで, 小児: 1日100mg/kgまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症の既往歴, バルプロ酸ナトリウム投与中

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

614. 主としてグラム陽性菌, マイコプラズマに作用するもの

6141. エリスロマイシン製剤

(エリスロマイシン)

▶エリスロマイシン錠200mg「サワイ」(採用) (後)

Erythromycin 200mg/錠 (沢井)

【効】表在性皮膚感染症, 深在性皮膚感染症, リンパ管・リンパ節炎, 慢性膿皮症, 外傷・熱傷及び手術創等の二次感染, 乳腺炎, 骨髄炎, 咽頭・喉頭炎, 扁桃炎 (扁桃周囲炎を含む), 急性気管支炎, 肺炎, 肺膿瘍, 膿胸, 慢性呼吸器病変の二次感染, 膀胱炎, 腎盂腎炎, 尿道炎, 淋菌感染症, 軟性下疳, 梅毒, 性病性 (鼠径) リンパ肉芽腫, 感染性腸炎, 子宮内感染, 子宮付属器炎, 涙嚢炎, 麦粒腫, 外耳炎, 中耳炎, 副鼻腔炎, 歯冠周囲炎, 猩紅

61. 抗生物質製剤

61

熱、ジフテリア、百日咳、破傷風、ガス壊疽、アメーバ赤痢、〈適応菌種〉本剤に感性のブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌、淋菌、髄膜炎菌、ジフテリア菌、赤痢菌、軟性下痢菌、百日咳菌、破傷風菌、ガス壊疽菌群、梅毒トレポネーマ、トラコーマクラミジア（クラミジア・トラコマトリス）、マイコプラズマ属、赤痢アメーバ

【用】(内) 1日800～1200mgを4～6回に分割。小児：1日25～50mg/kgを4～6回に分割。小児用量は成人量を上限

【禁】本剤の成分に対し過敏症、エルゴタミン含有製剤・ピモジド・アスナブレビル投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

6149. その他の主としてグラム陽性菌、マイコプラズマに作用するもの

(アジスロマイシン水和物)

▶ジスロマック細粒小児用10% (採用)

Zithromac 100mg/g [ファイザー]

【効】咽頭・喉頭炎，扁桃炎（扁桃周囲炎，扁桃周囲膿瘍を含む），急性気管支炎，肺炎，肺膿瘍，中耳炎。〈適応菌種〉アジスロマイシンに感性のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌，モラクセラ（ブランハメラ）・カタラーリス，インフルエンザ菌，肺炎クラミジア（クラミジア・ニューモニエ），マイコプラズマ属

【用】(内) 小児：10mg/kgを1日1回，3日間。1日量は成人の最大投与量500mgまで。分包製品の場合体重換算による服用量の概算は，次のとおり。体重15

～25kgの場合：1日あたり200mg。体重26～35kgの場合：1日あたり300mg。体重36～45kgの場合：1日あたり400mg。体重46kg～の場合：1日あたり500mg

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

(アジスロマイシン水和物)

▶ジスロマック錠250mg (採用)

Zithromac 250mg/錠 [ファイザー]



【効】①深在性皮膚感染症，リンパ管・リンパ節炎，咽頭・喉頭炎，扁桃炎（扁桃周囲炎，扁桃周囲膿瘍を含む），急性気管支炎，肺炎，肺膿瘍，慢性呼吸器病変の二次感染，副鼻腔炎，歯周組織炎，歯冠周囲炎，顎炎。②尿道炎，子宮頸管炎。③骨盤内炎症性疾患。〈適応菌種〉アジスロマイシンに感性のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌，淋菌，モラクセラ（ブランハメラ）・カタラーリス，インフルエンザ菌，レジオネラ・ニューモフィラ，ペプトストレプトコッカス属，ブレボテラ属，クラミジア属，マイコプラズマ属

【用】(内) ①500mgを1日1回，3日間合計1.5g。②1000mgを1回。③アジスロマイシン注射剤による治療を行った後，250mgを1日1回

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

(アジスロマイシン水和物)

▶**ジスロマック点滴静注用500mg**
(採用)

Zithromac 500mg/瓶 [ファイザー]



【効】肺炎、骨盤内炎症性疾患、〈適応菌種〉アジスロマイシンに感性のブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌、淋菌、モラクセラ（ブランハメラ）・カタラーリス、インフルエンザ菌、レジオネラ・ニューモフィラ、ペプトストレプトコッカス属、プレボテラ属、クラミジア属、マイコプラズマ属

【用】(注) 500mgを1日1回、2時間かけて点滴静注

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

(クラリスロマイシン)

▶**クラリス錠200** (採用)

Clarith 200mg/錠 [大正富山]

【効】①一般感染症：表在性皮膚感染症、深在性皮膚感染症、リンパ管・リンパ節炎、慢性膿皮症、外傷・熱傷及び手術創等の二次感染、肛門周囲膿瘍、咽頭・喉頭炎、扁桃炎、急性気管支炎、肺炎、肺膿瘍、慢性呼吸器病変の二次感染、尿道炎、子宮頸管炎、感染性腸炎、中耳炎、副鼻腔炎、歯周組織炎、歯冠周囲炎、顎炎、〈適応菌種〉本剤に感性のブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌、モラクセラ（ブランハメラ）・カタラーリス、インフルエンザ菌、レジオネラ属、カンピロバクター属、ペプトストレプトコッカス属、クラミジア属、マイコプラズマ属。②非結核性抗酸菌症：マイコバクテリウム・アビウムコンプレックス

(MAC) 症を含む非結核性抗酸菌症、〈適応菌種〉本剤に感性のマイコバクテリウム属、③ヘリコバクター・ピロリ感染症：胃潰瘍・十二指腸潰瘍、胃MALTリンパ腫、特発性血小板減少性紫斑病、早期胃癌に対する内視鏡的治療後胃におけるヘリコバクター・ピロリ感染症、ヘリコバクター・ピロリ感染症胃炎、〈適応菌種〉本剤に感性のヘリコバクター・ピロリ

【用】(内) ①1日400mgを2回に分割、②1日800mgを2回に分割、③クラリスロマイシンとして1回200mg、アモキシシリン水和物として1回750mg及びプロトンポンプインヒビターの3剤を同時に1日2回、7日間、クラリスロマイシンは1回400mg1日2回を上限

【禁】本剤に対して過敏症、ピモジド、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩、タダラフィル（アドシルカ）、アスナプレビル、ダクラタスビル塩酸塩・アスナプレビル・ベクラブビル塩酸塩、イバブラジン塩酸塩、ベネトクラクス（再発又は難治性の慢性リンパ性白血病（小リンパ球性リンパ腫を含む）の用量漸増期）、スポレキサント、ロミタピドメシル酸塩、チカグレロル、イブルチニブ、ルラシドン塩酸塩、アナモレリン塩酸塩投与中、肝臓又は腎臓に障害のある患者で、コルヒチンを投与中

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、動物：母動物に毒性があらわれる高用量で胎児毒性（心血管系の異常、口蓋裂、発育遅延等）、動物：本剤、ランソプラゾール及びアモキシシリン水和物の併用で母動物の毒性増強、胎児の発育抑制の増強、本剤、ラベプラゾールナトリウム及びアモキシシリン

61. 抗生物質製剤

61 水和物を4週間併用投与で雌で栄養状態の悪化。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。ヒト母乳中へ移行

.....
(クラリスロマイシン)

▶クラリスドライシロップ10%小児用(採用)

Clarith 100mg/g [大正富山]

〔貯法〕アルミピロー包装開封後は、湿気を避けて遮光

【効】①一般感染症：表在性皮膚感染症、深在性皮膚感染症、リンパ管・リンパ節炎、慢性膿皮症、外傷・熱傷及び手術創等の二次感染、咽頭・喉頭炎、扁桃炎、急性気管支炎、肺炎、肺膿瘍、慢性呼吸器病変の二次感染、感染性腸炎、中耳炎、副鼻腔炎、猩紅熱、百日咳。〈適応菌種〉本剤に感性のブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌、モラクセラ（ブランハメラ）・カタラーリス、インフルエンザ菌、レジオネラ属、百日咳菌、カンピロバクター属、クラミジア属、マイコプラズマ属。②後天性免疫不全症候群（エイズ）に伴う播種性マイコバクテリウム・アビウムコンプレックス（MAC）症。〈適応菌種〉本剤に感性のマイコバクテリウム・アビウムコンプレックス（MAC）

【用】（内）①用時懸濁し、小児：1日10～15mg/kgを2～3回に分割。レジオネラ肺炎に対しては、1日15mg/kgを2～3回に分割。②用時懸濁し、小児：1日15mg/kgを2回に分割

【禁】本剤に対して過敏症、ピモジド、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩、タダラ

フィル（アドシルカ）、アスナプレビル、ダクラタスビル塩酸塩・アスナプレビル・ベクラビル塩酸塩、イバブラジン塩酸塩、ベネトクラクス（再発又は難治性の慢性リンパ性白血病（小リンパ球性リンパ腫を含む）の用量漸増期）、スポレキサント、ロミタピドメシル酸塩、チカグレロル、イブルチニブ、ルラシドン塩酸塩、アナモレリン塩酸塩投与中、肝臓又は腎臓に障害のある患者で、コルヒチンを投与中

【妊婦】妊婦：有益性及び危険性より判断。動物：高用量で胎児毒性（心血管系の異常、口蓋裂、発育遅延等）。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。ヒト母乳中へ移行

.....

(ロキシシロマイシン)

▶ルリッド錠150(採用)

Rulid 150mg/錠 [サノフィ]

【効】表在性皮膚感染症、深在性皮膚感染症、リンパ管・リンパ節炎、慢性膿皮症、ざ瘡（化膿性炎症を伴うもの）、咽頭・喉頭炎、扁桃炎、急性気管支炎、肺炎、中耳炎、副鼻腔炎、歯周組織炎、歯冠周囲炎、顎炎。〈適応菌種〉本剤に感性のブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌、モラクセラ（ブランハメラ）・カタラーリス、アクネ菌、肺炎マイコプラズマ（マイコプラズマ・ニューモニエ）

【用】（内）1日量300mgを2回に分割

【禁】本剤に対し過敏症、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩投与中

【妊婦】妊婦：有益性及び危険性より判断。動物：高用量で胎児の外表異常、骨格異常。授乳婦：授乳禁止、動物で

乳汁移行

615. 主としてグラム陽性・陰性菌，リケッチア，クラミジアに作用するもの

6152. テトラサイクリン系抗生物質製剤

(ドキシサイクリン塩酸塩水和物)

▶ **ビブラマイシン錠50mg (採用)**

Vibramycin 50mg/錠 [ファイザー]

【効】表在性皮膚感染症，深在性皮膚感染症，リンパ管・リンパ節炎，慢性膿皮症，外傷・熱傷及び手術創等の二次感染，乳腺炎，骨髓炎，咽頭・喉頭炎，扁桃炎，急性気管支炎，肺炎，慢性呼吸器病変の二次感染，膀胱炎，腎盂腎炎，前立腺炎（急性症，慢性症），尿道炎，淋菌感染症，感染性腸炎，コレラ，子宮内感染，子宮付属器炎，眼瞼膿瘍，涙囊炎，麦粒腫，角膜炎（角膜潰瘍を含む），中耳炎，副鼻腔炎，歯冠周囲炎，化膿性唾液腺炎，猩紅熱，炭疽，ブルセラ症，ペスト，Q熱，オウム病。〈適応菌種〉ドキシサイクリンに感性的のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌，淋菌，炭疽菌，大腸菌，赤痢菌，肺炎桿菌，ペスト菌，コレラ菌，ブルセラ属，Q熱リケッチア（コクシエラ・ブルネティ），クラミジア属

【用】(内) 初日1日量200mgを1回又は2回に分割，2日目より1日量100mgを1回

【禁】本剤の成分又はテトラサイクリン系抗生物質に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。胎児に一過性の骨発育不全，歯牙の着色・エナメル質形成不全。動物：胎仔毒性。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

..... (ミノサイクリン塩酸塩)

▶ **ミノサイクリン塩酸塩点滴静注用100mg「サワイ」(採用)** (後)

Minocycline hydrochloride 100mg/瓶 [沢井]

☒

【貯法】遮光

【先発品】ミノマイシン点滴静注用100mg

【効】敗血症，深在性皮膚感染症，慢性膿皮症，扁桃炎，急性気管支炎，肺炎，慢性呼吸器病変の二次感染，膀胱炎，腎盂腎炎，腹膜炎，炭疽，つつが虫病，オウム病。〈適応菌種〉ミノサイクリンに感性的の黄色ブドウ球菌，レンサ球菌属，肺炎球菌，腸球菌属，モラクセラ・ラクナータ（モラー・アクセンフェルト菌），炭疽菌，大腸菌，クレブシエラ属，エンテロバクター属，インフルエンザ菌，シュードモナス・フルオレッセンス，緑膿菌，バークホルデリア・セパシア，ステノトロホモナス（ザントモナス）・マルトフィリア，アシネトバクター属，フラボバクテリウム属，レジオネラ・ニューモフィラ，リケッチア属（オリエンチア・ツツガムシ），クラミジア属，肺炎マイコプラズマ（マイコプラズマ・ニューモニエ）

【用】(注) 点滴静注は，経口投与不能の患者及び救急の場合に行い，経口投与が可能になれば経口用剤に切り替える。初回100～200mg，以後12時間ないし24時間ごとに100mgを補液に溶かし，30分～2時間かけて点滴静注。

〔注射液調製法〕本剤100mg及び200mg当たり100～500mLの糖液，電解質液又はアミノ酸製剤などに溶解。注射用水は等張とならないので使用しないこ

61. 抗生物質製剤

61 と

【禁】テトラサイクリン系薬剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。胎児に一過性の骨発育不全，歯牙の着色・エナメル質形成不全。動物：胎仔毒性。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

.....
(ミノサイクリン塩酸塩)

▶**ミノマイシン錠50mg (院外専)**

Minomycin 50mg/錠 [ファイザー]

☒

【貯法】遮光

▶**ミノサイクリン塩酸塩錠50mg
「トーフ」(採用) (後)**

Minocycline hydrochloride 50mg/錠
[東和薬品]

☒

【貯法】遮光

【先発品】ミノマイシン錠50mg

【効】表在性皮膚感染症，深在性皮膚感染症，リンパ管・リンパ節炎，慢性膿皮症，外傷・熱傷及び手術創等の二次感染，乳腺炎，骨髄炎，咽頭・喉頭炎，扁桃炎（扁桃周囲炎を含む），急性気管支炎，肺炎，肺膿瘍，慢性呼吸器病変の二次感染，膀胱炎，腎盂腎炎，前立腺炎（急性症，慢性症），精巣上体炎（副睾丸炎），尿道炎，淋菌感染症，梅毒，腹膜炎，感染性腸炎，外陰炎，細菌性腔炎，子宮内感染，涙嚢炎，麦粒腫，外耳炎，中耳炎，副鼻腔炎，化膿性唾液腺炎，歯周組織炎，歯冠周囲炎，上顎洞炎，顎炎，炭疽，つつが虫病，オウム病。〈適応菌種〉ミノサイクリンに感性的のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌，腸球菌属，淋菌，炭疽菌，大腸菌，赤痢菌，シトロバクター属，クレブシエラ属，

エンテロバクター属，プロテウス属，モルガネラ・モルガニー，プロビデンスシア属，緑膿菌，梅毒トレポネーマ，リケッチア属（オリエンチア・ツツガムシ），クラミジア属，肺炎マイコプラズマ（マイコプラズマ・ニューモニエ）

【用】(内) 初回量を100～200mgとし，以後12時間ごとあるいは24時間ごとに100mg

【禁】テトラサイクリン系薬剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。胎児に一過性の骨発育不全，歯牙の着色・エナメル質形成不全。動物：胎仔毒性。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

.....
(ミノサイクリン塩酸塩)

▶**ミノマイシン顆粒2% (採用)**

Minomycin 20mg/g [ファイザー]

☒

【貯法】遮光

【効】表在性皮膚感染症，深在性皮膚感染症，リンパ管・リンパ節炎，慢性膿皮症，骨髄炎，咽頭・喉頭炎，扁桃炎，急性気管支炎，肺炎，慢性呼吸器病変の二次感染，涙嚢炎，麦粒腫，中耳炎，副鼻腔炎，化膿性唾液腺炎，歯周組織炎，感染性口内炎，猩紅熱，炭疽，つつが虫病，オウム病。〈適応菌種〉ミノサイクリンに感性的のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌，腸球菌属，炭疽菌，大腸菌，シトロバクター属，クレブシエラ属，エンテロバクター属，リケッチア属（オリエンチア・ツツガムシ），クラミジア属，肺炎マイコプラズマ（マイコプラズマ・ニューモニエ）

【用】(内) 小児：2～4mg（本剤0.1～

0.2g) /kgを1日量として、12あるいは24時間ごとに粉末のまま、用時水を加えてシロップ状にして用いることもできる

【禁】テトラサイクリン系薬剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。胎児に一過性の骨発育不全、歯牙の着色・エナメル質形成不全。動物：胎仔毒性。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

616. 主として抗酸菌に作用するもの

6161. ストレプトマイシン系抗生物質製剤

(ストレプトマイシン硫酸塩)

▶ **硫酸ストレプトマイシン注射用1g「明治」(採用)**

Streptomycin sulfate 1g/瓶

[Meiji Seika]

【効】①肺結核及びその他の結核症。②マイコバクテリウム・アビウムコンプレックス (MAC) 症を含む非結核性抗酸菌症。③感染性心内膜炎 (ベンジルペニシリン又はアンピシリンと併用の場合に限る)、ペスト、野兔病、ウイルス病。〈適応菌種〉ストレプトマイシンに感性のマイコバクテリウム属、ペスト菌、野兔病菌、ウイルスレプトスピラ

【用】(注) ①1日1gを筋注。週2～3日、あるいははじめの1～3か月は毎日、その後週2日。必要に応じて局所に投与。高齢者 (60歳以上) には1回0.5～0.75gとし、小児あるいは体重の著しく少ないものにあつては、適宜減量。他の抗結核薬と併用。②1日0.75～1gを週2回又は週3回筋注。適宜減

量。③1日1～2gを1～2回に分割し筋注。〈注射液の調製法〉1バイアルに注射用水又は生理食塩液3～5mLを加える。本剤は用時溶解し、溶解後は速やかに使用

【禁】本剤の成分並びにアミノグリコシド系抗生物質又はバシトラシンに対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。新生児に第8脳神経障害のおそれ。授乳婦：授乳禁止希望、ヒト母乳中へ移行

6162. サイクロセリン製剤

(サイクロセリン)

▶ **サイクロセリンカプセル250mg「明治」(採用)**

Cycloserine 250mg/Cap [Meiji Seika]

【効】肺結核及びその他の結核症。〈適応菌種〉本剤に感性の結核菌

【用】(内) 1回250mgを1日2回。原則として他の抗結核薬と併用

【禁】てんかん等の精神障害

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。安全性未確立。授乳婦：授乳禁止希望、ヒト母乳中へ移行

6164. リファンピシン製剤

(リファンピシン)

▶ **リファジンカプセル150mg (院外専)**

Rifadin 150mg/Cap [第一三共]

▶ **リファンピシンカプセル150mg「サンド」(採用) (後)**

Rifampicin 150mg/Cap [サンド]

[先発品] リファジンカプセル150mg

【効】①肺結核及びその他の結核症。②マイコバクテリウム・アビウムコンプ

61. 抗生物質製剤

61

レックス (MAC) 症を含む非結核性抗酸菌症. ③ハンセン病. 〈適応菌種〉本剤に感性のマイコバクテリウム属

【用】(内) ①1回450mgを1日1回毎日. 感性併用剤のある場合は週2日投与でもよい. 朝食前空腹時. 他の抗結核剤との併用が望ましい. ②1回450mgを1日1回毎日. 朝食前空腹時. 1日600mgまで. ③1回600mgを1か月に1~2回又は1回450mgを1日1回毎日. 朝食前空腹時. 他の抗ハンセン病剤と併用すること

【禁】胆道閉塞症又は重篤な肝障害. ルラシドン塩酸塩, タダラフィル (アドシルカ), マシテンタン, ペマフィブラート, チカグレロル, ロルラチニブ, ポリコナゾール, ホスアンブレナビルカルシウム水和物, アタザナビル硫酸塩, リルピピリン塩酸塩, リルピピリン塩酸塩・テノホビル ジソプロキシルフマル酸塩・エムトリシタピン, リルピピリン塩酸塩・テノホビル アラフェナミドフマル酸塩・エムトリシタピン, ドルテグラビルナトリウム・リルピピリン塩酸塩, エルビテグラビル・コビススタット・エムトリシタピン・テノホビル ジソプロキシルフマル酸塩, エルビテグラビル・コビススタット・エムトリシタピン・テノホビル アラフェナミドフマル酸塩, ドラビリン, ダクラタスビル塩酸塩, アスナプレビル, ソホスブビル, レジパスビル アセトン付加物・ソホスブビル, ソホスブビル・ベルパタスビル, グレカプレビル水和物・ピブレンタスビル, テノホビル アラフェナミドフマル酸塩, ビクテグラビルナトリウム・エムトリシタピン・テノホビル アラフェナミドフマル酸塩, エルバスビル, グラゾプレビル水和物, アメナ

メビル, アルテメテル・ルメファントリン又はプラジカンテルを投与中. 本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 投与禁止希望. 動物: 催奇形作用. 授乳婦: 有益性と危険性より判断, ヒト母乳中へ移行

6169. その他の主として抗酸菌に作用するもの

(カナマイシン硫酸塩)

▶硫酸カナマイシン注射液 1000mg「明治」(採用)

Kanamycin sulfate 1g4mL/管

(Meiji Seika)

【効】①表在性皮膚感染症, 深在性皮膚感染症, リンパ管・リンパ節炎, 外傷・熱傷及び手術創等の二次感染, 乳腺炎, 骨髄炎, 扁桃炎, 急性気管支炎, 肺炎, 慢性呼吸器病変の二次感染, 膀胱炎, 腎盂腎炎, 淋菌感染症, 子宮付属器炎, 中耳炎, 百日咳. ②肺結核及びその他の結核症. 〈適応菌種〉カナマイシンに感性のブドウ球菌属, 肺炎球菌, 淋菌, 結核菌, 大腸菌, クレブシエラ属, プロテウス属, モルガネラ・モルガニー, インフルエンザ菌, 緑膿菌, 百日咳菌

【用】(注) ①1日1~2g. 小児: 1日30~50mg/kgを1~2回に分割し筋注. 必要に応じて局所に. ②1日2gを朝夕1gずつ2回筋注し, 週2日使用するか, 1日1gずつ週3日使用. 必要に応じて局所に. 高齢者 (60歳以上): 1回0.5~0.75g. 小児あるいは体重の著しく少ないものにあつては適宜減量. 他の抗結核薬と併用

【禁】本剤の成分並びにアミノグリコシド系抗生物質又はバシトラシンに対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。新生児に第8脳神経障害のおそれ。授乳婦：授乳禁止希望，ヒト母乳中へ移行

617. 主としてカビに作用するもの

6173. アムホテリシンB製剤

(アムホテリシンB)

▶ファンギゾンシロップ

100mg/mL (採用)

劇

Fungizone (100mg/mL) 24mL/瓶

[クリニジェン]

【貯法】遮光

【効】消化管におけるカンジダ異常増殖

【用】(内) 小児：1回50～100mg (本剤として0.5～1mL)を1日2～4回食後

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止

6179. その他の主としてカビに作用するもの

(ポサコナゾール)

▶ノクサフィル錠100mg (採用)

劇

Noxafil 100mg/錠

[MSD]

【効】造血幹細胞移植患者又は好中球減少が予測される血液悪性腫瘍患者における深在性真菌症の予防，次記の真菌症の治療：侵襲性アスペルギルス症，フサリウム症，ムーコル症，コクシジオイデス症，クロモプラストミコーシス，菌腫

【用】(内) 初日は1回300mgを1日2回，2日目以降は300mgを1日1回

【禁】エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリ

ン，ジヒドロエルゴタミン，メチルエルゴメトリン，エルゴメトリン，シンバスタチン，アトルバスタチン，ピモジド，キニジン，ベネトクラクス [再発又は難治性の慢性リンパ性白血病 (小リンパ球性リンパ腫を含む) の用量漸増期]，ルラシドン塩酸塩を投与中，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。妊娠可能な女性に対しては，本剤投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊を行うよう指導。動物で分娩障害，出生児数の減少，生存率低下，催奇形性，吸収胚の増加及び胎児数の減少。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。動物で乳汁移行

(ポリコナゾール)

▶ブイフェンド錠50mg (院外専)

劇

Vfend 50mg/錠

[ファイザー]

劇

【効】①次記の重症又は難治性真菌感染症：侵襲性アスペルギルス症，肺アスペルギローマ，慢性壊死性肺アスペルギルス症，カンジダ血症，食道カンジダ症，カンジダ腹膜炎，気管支・肺カンジダ症，クリプトコックス髄膜炎，肺クリプトコックス症，フサリウム症，スケドスポリウム症。②造血幹細胞移植患者における深在性真菌症の予防

【用】(内) 成人体重40kg以上：初日は1回300mgを1日2回，2日目以降は1回150mg又は1回200mgを1日2回食間。初日投与量の上限は1回400mg 1日2回，2日目以降投与量の上限は1回300mg 1日2回まで。成人体重40kg未満：初日は1回150mgを1日2回，2日目以降は1回100mgを1

61. 抗生物質製剤

61 日2回食間。2日目以降の投与量を1回150mg1日2回まで増量可。小児（2歳以上12歳未満及び12歳以上で体重50kg未満）：ポリコナゾール注射剤による投与後、1回9mg/kgを1日2回食間に経口投与。患者の状態に応じて、又は効果不十分の場合には1mg/kgずつ増量し、忍容性が不十分の場合には1mg/kgずつ減量する（最大投与量として350mgを用いた場合は50mgずつ減量する）。1回350mg1日2回を上限。小児（12歳以上で体重50kg以上）：ポリコナゾール注射剤による投与後、1回200mgを1日2回食間に経口投与。患者の状態に応じて、又は効果不十分の場合には1回300mg1日2回まで増量可

【警告】1.1 本剤による治療にあたっては、感染症の治療に十分な知識と経験を持つ医師又はその指導のもとで、重症又は難治性の真菌感染症患者を対象に行うこと。

1.2 重篤な肝障害があらわれることがあるので、投与にあたっては、観察を十分に行い、肝機能検査を定期的に行うこと。異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。[8.2 参照]、[11.1.3 参照]

1.3 羞明、霧視、視覚障害等の症状があらわれ、本剤投与中止後も症状が持続することがある。本剤投与中及び投与中止後もこれらの症状が回復するまでは、自動車の運転等危険を伴う機械の操作には従事させないように十分注意すること。[8.5 参照]、[11.2 参照]

【禁】次を投与中：リファンピシン、リファブチン、エファビレンツ、リトナビル、ロピナビル・リトナビル、カルバマゼピン、バルビタール、フェノバ

ルビタール、ピモジド、キニジン、イバブラジン、麦角アルカロイド（エルゴタミン・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、ジヒドロエルゴタミン、エルゴメトリン、メチルエルゴメトリン）、トリアゾラム、チカグレロル、アスナプレビル、ロミタピド、プロナンセリン、スボレキサント、リバーロキサパン、リオシグアト、アゼルニジピン、オルメサルタン、メドキシミル・アゼルニジピン、ベネトクラクス（再発又は難治性の慢性リンパ性白血病（小リンパ球性リンパ腫を含む）の用量漸増期）、アナモレリン。本剤の成分に対して過敏症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：催奇形性（口蓋裂、水腎症/尿管水腫）、胎児毒性（胎児死亡率増加、骨格変異等）。授乳婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳禁止

.....
(ポリコナゾール)

▶ **ポリコナゾール錠50mg「トーワ」(採用)** 後 ㊞

Voriconazole 50mg/錠 [東和薬品]



【先発品】ブイフェンド錠50mg

【効】①次記の重症又は難治性真菌感染症：侵襲性アスペルギルス症、肺アスペルギローマ、慢性壊死性肺アスペルギルス症、カンジダ血症、食道カンジダ症、カンジダ腹膜炎、気管支・肺カンジダ症、クリプトコックス髄膜炎、肺クリプトコックス症、フサリウム症、スケドスポリウム症。②造血幹細胞移植患者における深在性真菌症の予防

【用】(内) 成人体重40kg以上：初日は1回300mgを1日2回、2日目以降は1回150

mg又は1回200mgを1日2回食間。初日投与量の上限は1回400mg1日2回、2日目以降投与量の上限は1回300mg1日2回まで。成人体重40kg未満：初日は1回150mgを1日2回、2日目以降は1回100mgを1日2回食間。2日目以降の投与量を1回150mg1日2回まで増量可。小児（2歳以上12歳未満及び12歳以上で体重50kg未満）：ポリコナゾール注射剤による投与後、1回9mg/kgを1日2回食間に経口投与。患者の状態に応じて、又は効果不十分の場合には1mg/kgずつ増量し、忍容性が不十分の場合には1mg/kgずつ減量する（最大投与量として350mgを用いた場合は50mgずつ減量する）。1回350mg1日2回を上限。小児（12歳以上で体重50kg以上）：ポリコナゾール注射剤による投与後、1回200mgを1日2回食間に経口投与。患者の状態に応じて、又は効果不十分の場合には1回300mg1日2回まで増量可

【警告】1. 本剤による治療にあたっては、感染症の治療に十分な知識と経験を持つ医師又はその指導のもとで、重症又は難治性の真菌感染症患者を対象に行うこと。

2. 重篤な肝障害があらわれることがあるので、投与にあたっては、観察を十分に行い、肝機能検査を定期的に行うこと。異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。（「副作用」の項参照）

3. 羞明、霧視、視覚障害等の症状があらわれ、本剤投与中止後も症状が持続することがある。本剤投与中及び投与中止後もこれらの症状が回復するまでは、自動車の運転等危険を伴う機械の操作には従事させないように十分注意すること。（「重要な基本的注意」、「副作用」の項参照）

【禁】次を投与中：リファンピシン、リファブチン、エファビレンツ、リトナビル、カルバマゼピン、長時間作用型バルビツール酸誘導体、ピモジド、キニジン硫酸塩水和物、イブプラジン塩酸塩、麦角アルカロイド（エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩、エルゴメトリンマレイン酸塩、メチルエルゴメトリンマレイン酸塩）、トリアゾラム、チカグレロル、アスナブレピル、ロミタピドメシル酸塩、プロナンセリン、スポレキサント、リバーロキサバン、リオシグアト、アゼルニジピン、オルメサルタン メドキシミル・アゼルニジピン、ベネトクラクス（再発又は難治性の慢性リンパ性白血病（小リンパ球性リンパ腫を含む）の用量漸増期）、アナモレリン塩酸塩。本剤の成分に対して過敏症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：催奇形性（口蓋裂、水腎症/尿管水腫）、胎児毒性（胎児死亡率増加、骨格変異等）。授乳婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳禁止

.....
(ポリコナゾール)

▶ **ブイフェンド[®]200mg静注用（採用）** (製)

Vfend 200mg/瓶

[ファイザー]

~~×~~

【効】①次記の重症又は難治性真菌感染症：侵襲性アスペルギルス症、肺アスペルギローマ、慢性壊死性肺アスペルギルス症、カンジダ血症、カンジダ腹膜炎、気管支・肺カンジダ症、クリプトコックス髄膜炎、肺クリプトコックス症、フサリウム症、スケドスポリウ

61. 抗生物質製剤

61 ム症。②造血幹細胞移植患者における深在性真菌症の予防

【用】(注) 初日は1回6mg/kgを1日2回, 2日目以降は1回3mg/kg又は1回4mg/kgを1日2回点滴静注。〈点滴静注溶液の調製法〉注射用水19mLに溶解し, 必要量の溶解液を配合変化がないことが確認されている輸液に加えて希釈して用いる。小児(2歳以上12歳未満及び12歳以上で体重50kg未満): 初日は1回9mg/kgを1日2回, 2日目以降は1回8mg/kgを1日2回点滴静注。効果不十分の場合1mg/kgずつ増量, 忍容性が不十分の場合1mg/kgずつ減量。小児(12歳以上で体重50kg以上): 初日は1回6mg/kgを1日2回, 2日目以降は1回4mg/kgを1日2回点滴静注

【警告】1.1 本剤による治療にあたっては, 感染症の治療に十分な知識と経験を持つ医師又はその指導のもとで, 重症又は難治性の真菌感染症患者を対象に行うこと。

1.2 重篤な肝障害があらわれることがあるので, 投与にあたっては, 観察を十分に行い, 肝機能検査を定期的に行うこと。異常が認められた場合には投与を中止し, 適切な処置を行うこと。[8.2 参照], [11.1.3 参照]

1.3 羞明, 霧視, 視覚障害等の症状があらわれ, 本剤投与中止後も症状が持続することがある。本剤投与中及び投与中止後もこれらの症状が回復するまでは, 自動車の運転等危険を伴う機械の操作には従事させないように十分注意すること。[8.5 参照], [11.2 参照]

【禁】次を投与中: リファンピシン, リファブチン, エファビレンツ, リトナビル, ロピナビル・リトナビル, カル

バマゼピン, バルビタール, フェノバルビタール, ピモジド, キニジン, イバブラジン, 麦角アルカロイド(エルゴタミン・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン, ジヒドロエルゴタミン, エルゴメトリン, メチルエルゴメトリン), トリアゾラム, チカグレロル, アスナプレビル, ロミタピド, プロナンセリン, スポレキサント, リパーロキサパン, リオシグアト, アゼルニジピン, オルメサルタン メドキシミル・アゼルニジピン, ベネトクラクス(再発又は難治性の慢性リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫を含む)の用量漸増期), アナモレリン。本剤の成分に対して過敏症, 妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦: 投与禁止。動物で催奇形性作用。授乳婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立。授乳禁止

.....
(ミカファンギンナトリウム)

▶ **ミカファンギンNa点滴静注**
50mg「ニプロ」(採用) (後) (劇)

Micafungin Na 50mg/瓶 [ニプロ]

【先発品】ファンガード点滴用50mg

【効】①アスペルギルス属及びカンジダ属による次記感染症: 真菌血症, 呼吸器真菌症, 消化管真菌症。②造血幹細胞移植患者におけるアスペルギルス症及びカンジダ症の予防

【用】(注) ①アスペルギルス症: 50~150mgを1日1回点滴静注。重症又は難治性アスペルギルス症には, 1日300mgまで。小児: 1~3mg/kgを1日1回点滴静注。重症又は難治性アスペルギルス症には, 1日6mg/kgまで。カンジダ症: 50mgを1日1回点滴静注。重症又は難治性カンジダ症には, 1日300mgまで。小児: 1mg/kgを1日1回点滴静

注. 重症又は難治性カンジダ症には、1日6mg/kgまで。②成人：50mgを1日1回点滴静注。小児：1mg/kgを1日1回点滴静注。

点滴静注に際しては、生理食塩液、ブドウ糖注射液又は補液に溶解。溶解にあたっては、注射用水を使用しないこと。（溶液が等張とならないため。）成人：75mg以下では30分以上、75mgを超えて投与する場合は1時間以上かけて。小児：1時間以上かけて

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。安全性未確立。授乳婦：授乳禁止。動物で乳汁移行

619. その他の抗生物質製剤（複合抗生物質製剤を含む。）

6199. 他に分類されない抗生物質製剤

（リファキシミン）

▶ **リフキシマ錠200mg（院外専）**

Rifxima 200mg/錠 [あすか]

【効】肝性脳症における高アンモニア血症の改善

【用】(内) 1回400mgを1日3回食後

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎盤通過性及び胎児の骨格異常。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。動物：乳汁中へ移行

▶ **ボノサップパック400（院外専）**

Vonosap 1シート [武田]

1シート（1日分）中：	
タケキャブ錠20mg	2錠
アモリンカプセル250	6カプセル

[クラリス錠200 2錠]

【効】胃潰瘍・十二指腸潰瘍・胃MALTリンパ腫・特発性血小板減少性紫斑病・早期胃癌に対する内視鏡的治療後胃におけるヘリコバクター・ピロリ感染症、ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎。（適応菌種）アモキシシリン、クラリスロマイシンに感性のヘリコバクター・ピロリ

【用】(内) ボノプラザンとして1回20mg、アモキシシリン水和物として1回750mg及びクラリスロマイシンとして1回200mgの3剤を同時に1日2回、7日間投与。クラリスロマイシンは適宜増量可。1回400mg、1日2回まで

【禁】タケキャブ、アモキシシリン及びクラリスの成分に対する過敏症、アタザナビル硫酸塩、リルピピリン塩酸塩、ピモジド、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩、タダラフィル〔アドシルカ〕、アスナブレビル、スポレキサント、ロミタピドメシル酸塩、チカグレロル、ダクラタスビル塩酸塩・アスナブレビル・ベクラブビル塩酸塩、イブルチニブ、イブララジン塩酸塩、ベネトクラクス（再発又は難治性の慢性リンパ性白血病（小リンパ球性リンパ腫を含む）の用量漸増期）、ルラシドン塩酸塩、アナモレリン塩酸塩を投与中、肝臓又は腎臓に障害のある患者でコルヒチンを投与中、伝染性単核症、高度の腎障害

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎児体重及び胎盤重量の低値、外表異常（肛門狭窄及び尾の異常）、並びに内臓異常（膜性部心室中隔欠損及び鎖骨下動脈起始異常）、胎児毒性（心血管系の異常、口蓋裂、発

61. 抗生物質製剤

61 育遅延等), 胎児に心血管系異常並びに口蓋裂, 低体重. 授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行, 動物: 乳汁中へ移行

▶ポノピオンパック (院外専)

Vonopion 1シート (武田)

1シート (1日分) 中:

タケキャブ錠20mg	2錠
アモリンカプセル250	6カプセル
フラジール内服錠250mg	2錠

【効】胃潰瘍・十二指腸潰瘍・胃MALTリンパ腫・特発性血小板減少性紫斑病・早期胃癌に対する内視鏡的治療後胃におけるヘリコバクター・ピロリ感染症, ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎. 〈適応菌種〉アモキシシリン, メトロニダゾールに感性のヘリコバクター・ピロリ

【用】(内) プロトンポンプインヒビター, アモキシシリン水和物及びクラリスロマイシンの3剤投与によるヘリコバクター・ピロリの除菌治療が不成功の場合, ポノプラザンとして1回20mg, アモキシシリン水和物として1回750mg及びメトロニダゾールとして1回250mgの3剤を同時に1日2回, 7日間投与

【禁】タケキャブ, アモキシシリン及びフラジールの成分に対する過敏症. アタザナビル硫酸塩, リルピピリン塩酸塩を投与中. 伝染性単核症. 高度の腎障害. 脳, 脊髄に器質的疾患. 妊娠3か月以内

【妊婦】妊婦: 妊娠3か月以内は投与禁止, 有益性と危険性より判断, 安全性未確立, 胎児へ移行. 動物: 胎児体重及び胎盤重量の低値, 外表異常 (肛門狭窄及び尾の異常), 並びに内臓異常 (膜性部心室中隔欠損及び鎖骨下動脈

起始異常). 授乳婦: 授乳禁止, 母乳中へ移行, 動物: 乳汁中へ移行

▶ラベキュアパック400 (院外専)

Rabecure pack 1シート [エーザイ]

1シート (1日分) 中:

パリエット錠10mg (一般名: ラベプラゾールナトリウム)	2錠
サワシリン錠250 (一般名: アモキシシリン水和物)	6錠
クラリス錠200 (一般名: クラリスロマイシン)	2錠

【効】胃潰瘍・十二指腸潰瘍・胃MALTリンパ腫・特発性血小板減少性紫斑病・早期胃癌に対する内視鏡的治療後胃におけるヘリコバクター・ピロリ感染症, ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎. 〈適応菌種〉アモキシシリン, クラリスロマイシンに感性のヘリコバクター・ピロリ

【用】(内) ラベプラゾールナトリウムとして1回10mg, アモキシシリン水和物として1回750mg及びクラリスロマイシンとして1回200mgの3剤を同時に1日2回, 7日間投与. クラリスロマイシンは, 適宜増量可. 但し, 1回400mg1日2回まで

【禁】パリエット, サワシリン及びクラリスの成分に対し過敏症, アタザナビル硫酸塩, リルピピリン塩酸塩, ピモジド, エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン, ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩, タダラフィル [アドシルカ], アスナプレビル, ダクラタスビル塩酸塩・アスナプレビル・ベクラブビル塩酸塩, スボレキサント, ロミタピドメシル酸塩, チカグレロル, イブルチニブ, イバブラジン塩酸塩, ベネトクラ

クス（再発又は難治性の慢性リンパ性白血球病（小リンパ球性リンパ腫を含む）の用量漸増期）、ルラシドン塩酸塩、アナモレリン塩酸塩を投与中、肝臓又は腎臓に障害のある患者で、コルヒチンを投与中、伝染性単核症、高度の腎障害

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。〔パリエット〕動物：胎児毒性（化骨遅延、体重の低下、化骨遅延）、雌で栄養状態の悪化。〔サワシリン〕安全性未確立。〔クラリス〕動物：胎児毒性（心血管系の異常、口蓋裂、発育遅延等）、胎児に心血管系異常、口蓋裂、低体重の胎児。授乳婦：投与禁止希望。授乳禁止。〔パリエット〕動物：乳汁中へ移行。〔サワシリン〕母乳中へ移行。〔クラリス〕ヒト母乳中へ移行。授乳禁止。動物：乳汁中濃度は、血中濃度の約2.5倍で推移

▶ラベファインパック（院外専）

Rabefine pack 1シート 【エーザイ】

1シート（1日分）中：
 パリエット錠10mg（1錠中ラベプラゾールナトリウムとして10mg） 2錠
 サワシリン錠250（1錠中アモキシシリン水和物として250mg） 6錠
 フラジール内服錠250mg（1錠中メトロニダゾールとして250mg） 2錠

【効】胃潰瘍・十二指腸潰瘍・胃MALTリンパ腫・特発性血小板減少性紫斑病・早期胃癌に対する内視鏡的治療後胃におけるヘリコバクター・ピロリ感染症、ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎。〈適応菌種〉アモキシシリン、メトロニダゾールに感性のヘリコバクター・ピロリ

【用】(内) プロトンポンプインヒビター、アモキシシリン水和物及びクラ

リスロマイシンの3剤投与によるヘリコバクター・ピロリの除菌治療が不成功の場合：ラベプラゾールナトリウムとして1回10mg、アモキシシリン水和物として1回750mg及びメトロニダゾールとして1回250mgの3剤を同時に1日2回、7日間投与

【禁】パリエット、サワシリン及びフラジールの成分に対し過敏症。アタザナビル硫酸塩、リルピピリン塩酸塩投与中。伝染性単核症。高度の腎障害。脳、脊髄に器質的疾患。妊娠3か月以内の婦人

【妊婦】妊婦：胎児に対する安全性未確立、有益性と危険性より判断、特に妊娠3か月以内は投与禁止。〔パリエット〕動物で胎児毒性。〔サワシリン〕安全性未確立。〔フラジール〕胎児に対する安全性未確立、有益性と危険性より判断、特に妊娠3か月以内は投与禁止。胎盤関門を通過して胎児へ移行。授乳婦：授乳禁止。〔パリエット〕動物で乳汁中へ移行。〔サワシリン、フラジール〕母乳中へ移行

62. 化学療法剤

62. 化学療法剤

62

621. サルファ剤

6219. その他のサルファ剤

(サラゾスルファピリジン)

▶アザルフィジンEN錠250mg (採用)

Azulfidine EN 250mg/錠 [あゆみ]

【効】関節リウマチ

【用】(内) 消炎鎮痛剤などで十分な効果が得られない場合に使用。1日投与量1gを朝食及び夕食後の2回に分割

【禁】サルファ剤又はサリチル酸製剤に対し過敏症、新生児、低出生体重児

【妊婦】妊婦：投与禁止希望、胎盤通過により新生児に高ビリルビン血症。類薬：催奇形作用。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行、乳児に血便又は血性下痢

(サラゾスルファピリジン)

▶サラゾピリン錠500mg (採用)

Salazopyrin 500mg/錠 [ファイザー]

【効】潰瘍性大腸炎、限局性腸炎、非特異性大腸炎

【用】(内) 1日2～4gを4～6回に分割。初回毎日8gを用いても差しつかえない。この場合3週間を過ぎれば次第に減量し、1日1.5～2gを用いる。ステロイド療法を長期間継続した症例については、サラゾピリン2gを併用しながら、徐々にステロイドを減量することが必要

【禁】サルファ剤又はサリチル酸製剤に対し過敏症、新生児、低出生体重児

【妊婦】妊婦：投与禁止希望、胎盤通過により新生児に高ビリルビン血症。類薬：催奇形作用。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行、乳児に血便又は血性下痢

622. 抗結核剤

6221. パラアミノサリチル系製剤

(パラアミノサリチル酸カルシウム水和物)

▶ニッパスカルシウム顆粒100% (採用)

Nippas calcium 顆粒 [田辺三菱]

【貯法】遮光

【効】肺結核及びその他の結核症。〈適応菌種〉パラアミノサリチル酸に感性の結核菌

【用】(内) 1日量10～15gを2～3回に分割。他の抗結核薬と併用することが望ましい

【禁】高カルシウム血症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。アミノサリチル酸製剤とイソニアジドを併用投与で奇形児の出現率が高い。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

6222. イソニアジド系製剤

(イソニアジド)

▶イスコチン錠100mg (採用)

Iscotin 100mg/錠 [第一三共]

【貯法】遮光

【効】肺結核及びその他の結核症。〈適応菌種〉本剤に感性の結核菌

【用】(内) 1日量200～500mg (4～10mg/kg) を1～3回に分割し、毎日又は週2日。1日量1gまで、13歳未満は20mg/kgまで増量可。他の抗結核薬と併用することが望ましい

【禁】重篤な肝障害

【妊婦】妊婦：投与禁止希望。アミノサリチル酸製剤との併用で奇形児の出現率上昇。動物：胎児の発育障害作用。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

6223. ピラジナミド製剤

(ピラジナミド)

▶ **ピラマイド原末 (採用)**

Pyramide 末 [アルフレッサ]

【効】肺結核及びその他の結核症。〈適応菌種〉本剤に感性の結核菌

【用】(内) 1日量1.5～2.0gを1～3回に分割。他の抗結核薬と併用

【禁】肝障害

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

6224. エチオナミド製剤

(エチオナミド)

▶ **ツベルミン錠100mg (院外専)**

Tubermin 100mg/錠 [Meiji Seika]

【効】肺結核及びその他の結核症。〈適応菌種〉本剤に感性の結核菌

【用】(内) 最初1日0.3g，以後漸次増量して0.5～0.7gを1～3回に分割。原則として他の抗結核薬と併用

【妊婦】妊婦：原則投与禁止，特に必要とする場合には，慎重に投与。奇形児の出産

6225. エタンブトール製剤

(エタンブトール塩酸塩)

▶ **エサンブトール錠250mg (採用)**

Esanbutol 250mg/錠 [サンド]

【効】①肺結核及びその他の結核症。②マイコバクテリウム・アビウムコンプレックス (MAC) 症を含む非結核性抗酸菌症。〈適応菌種〉本剤に感性のマイコバクテリウム属

【用】(内) ①1日量0.75～1gを1～2回に分割。他の抗結核薬と併用することが望ましい。②0.5～0.75gを1日1回。1日量として1gまで

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

【投与制限日数】30日

624. 合成抗菌剤

6241. ピリドンカルボン酸系製剤

(塩酸シプロフロキサシン)

▶ **シプロキサ錠200mg (採用)**

Ciproxan 200mg/錠 [バイエル]

【貯法】遮光

【効】①表在性皮膚感染症，深在性皮膚感染症，リンパ管・リンパ節炎，慢性膿皮症，外傷・熱傷及び手術創等の二次感染，乳腺炎，肛門周囲膿瘍，咽頭・喉頭炎，扁桃炎，急性気管支炎，肺炎，慢性呼吸器病変の二次感染，膀胱炎，腎盂腎炎，前立腺炎 (急性症，慢性症)，精巣上体炎 (副睾丸炎)，尿道炎，胆嚢炎，胆管炎，感染性腸炎，バルトリン腺炎，子宮内感染，子宮付属器炎，涙嚢炎，麦粒腫，瞼板腺炎，中耳炎，副鼻腔炎。②炭疽。〈適応菌種〉シプロフロキサシンに感性のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌，腸球菌属，淋菌，炭疽菌，大腸菌，赤痢菌，シトロバクター属，クレブシエラ属，エンテロバクター属，セラチア属，プロテウス属，モルガネラ・モルガニー，プロビデンシア属，インフルエンザ菌，緑膿菌，アシネトバクター属，レジオネラ属，ペプトストレプトコッカス属

【用】(内) ①1回100～200mgを1日2～3

62. 化学療法剤

回、②1回400mgを1日2回

62

【禁】本剤の成分に対し過敏症、ケトプロフェン（皮膚外用剤を除く）投与中、チザニジン塩酸塩投与中、ロミタピドメシル酸塩を投与中、妊婦又は妊娠している可能性、小児等（妊婦又は妊娠している可能性のある婦人及び小児等に対しては、炭疽に限り、治療上の有益性を考慮して投与）

【妊婦】妊婦：投与禁止，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

.....
(シタフロキサシン水和物)

▶ グレースビット錠50mg (採用)

Gracevit 50mg/錠 [第一三共]

【効】①咽頭・喉頭炎，扁桃炎（扁桃周囲炎，扁桃周囲膿瘍を含む），急性気管支炎，肺炎，慢性呼吸器病変の二次感染。②膀胱炎，腎盂腎炎，尿道炎。③子宮頸管炎。④中耳炎，副鼻腔炎。⑤歯周組織炎，歯冠周囲炎，顎炎。〈適応菌種〉本剤に感性のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌，腸球菌属，モラクセラ（ブランハメラ）・カタラーリス，大腸菌，シトロバクター属，クレブシエラ属，エンテロバクター属，セラチア属，プロテウス属，モルガネラ・モルガニー，インフルエンザ菌，緑膿菌，レジオネラ・ニューモフィラ，ペプトストレプトコッカス属，プレボテラ属，ポルフィロモナス属，フソバクテリウム属，トラコーマクラミジア（クラミジア・トラコマティス），肺炎クラミジア（クラミジア・ニューモニエ），肺炎マイコプラズマ（マイコプラズマ・ニューモニエ）

【用】(内) 1回50mgを1日2回又は1回100mgを1日1回，1回100mgを1日2回まで

【禁】本剤の成分又は他のキノロン系抗菌薬に対し過敏症，妊婦又は妊娠している可能性，小児等

【妊婦】妊婦：投与禁止，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

.....
(トスフロキサシントシル酸塩水和物)

▶ オゼックス錠150 (採用)

Ozex 150mg/錠

[富士フィルム富山化学]

【効】①表在性皮膚感染症，深在性皮膚感染症，リンパ管・リンパ節炎，慢性膿皮症，ざ瘡（化膿性炎症を伴うもの）。外傷・熱傷及び手術創等の二次感染，乳腺炎，肛門周囲膿瘍，咽頭・喉頭炎，扁桃炎（扁桃周囲膿瘍を含む），急性気管支炎，肺炎，慢性呼吸器病変の二次感染。膀胱炎，腎盂腎炎，前立腺炎（急性症，慢性症），精巣上体炎（副睾丸炎），尿道炎，胆嚢炎，胆管炎，感染性腸炎，コレラ，バルトリン腺炎，子宮内感染，子宮付属器炎。涙嚢炎，麦粒腫，睑板腺炎。外耳炎，中耳炎，副鼻腔炎，化膿性唾液腺炎。歯周組織炎，歯冠周囲炎，顎炎，炭疽。②骨髄炎，関節炎。③腸チフス，パラチフス。〈適応菌種〉トスフロキサシンに感性のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌（ペニシリン耐性肺炎球菌を含む），腸球菌属，淋菌，モラクセラ（ブランハメラ）・カタラーリス，炭疽菌，大腸菌，赤痢菌，サルモネラ属，チフス菌，パラチフス菌，シトロバクター属，クレブシエラ属，エンテロバクター属，セラチア属，プロテウス属，モルガネラ・モルガニー，プロビデンシア属，コレラ菌，インフルエンザ菌，緑膿菌，パークホルデリア・セパシア，ステノトロ

ホモナス（ザントモナス）・マルトフィリア，アシネトバクター属，ペプトストレプトコッカス属，バクテロイデス属，プレボテラ属，アクネ菌，トラコーマクラミジア（クラミジア・トラコマティス）

【用】(内) ①1日300～450mgを2～3回に分割して，②1日450mgを3回に分割して，③1日600mgを4回に分割して14日間，③を除く，重症又は効果不十分と思われる症例には1日600mg

【禁】(効能共通) 本剤の成分に対し過敏症，炭疽，コレラ以外) 妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止，安全性未確立，授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

(ノルフロキサシン)

▶ 小児用バクシダール錠50mg (採用)

Baccidal 50mg/錠 [杏林]

【貯法】遮光

【効】表在性皮膚感染症，慢性膿皮症，咽頭・喉頭炎，扁桃炎，急性気管支炎，膀胱炎，腎盂腎炎，感染性腸炎，腸チフス，パラチフス，炭疽，野兔病。(適応菌種) 本剤に感性のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌，腸球菌属，炭疽菌，大腸菌，赤痢菌，サルモネラ属，チフス菌，パラチフス菌，シトロバクター属，クレブシエラ属，エンテロバクター属，プロテウス属，モルガネラ・モルガニー，インフルエンザ菌，緑膿菌，野兔病菌，カンピロバクター属

【用】(内) 他の抗菌剤が無効と判断される症例に対してのみ投与，1日6～12mg/kgを3回に分割，投与期間はできるだけ短期間（原則として7日以内）

にとどめる，腸チフス・パラチフスの場合：1日15～18mg/kgを3回に分けて，14日間投与

【禁】本剤の成分に対し過敏症，フェンブフェン・フルビプロフェンアキセチル・フルビプロフェン等のフェニル酢酸系又はプロピオン酸系非ステロイド性消炎鎮痛剤投与中，妊婦又は妊娠している可能性（但し，炭疽及び野兔病に限り，治療上の有益性を考慮して投与），乳児等

【妊婦】妊婦：投与禁止，炭疽及び野兔病に限り，治療上の有益性を考慮して投与，安全性未確立，授乳婦：授乳禁止，安全性未確立

(メシル酸ガレノキサシン水和物)

▶ ジェニナック錠200mg (採用)

Geninax 200mg/錠 [アステラス]



【効】咽頭・喉頭炎，扁桃炎（扁桃周囲炎，扁桃周囲膿瘍を含む），急性気管支炎，肺炎，慢性呼吸器病変の二次感染，中耳炎，副鼻腔炎，肺炎球菌には多剤耐性肺炎球菌を含む。(適応菌種) ガレノキサシンに感性のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌（ペニシリン耐性肺炎球菌を含む），モラクセラ（ブランハメラ）・カタラーリス，大腸菌，クレブシエラ属，エンテロバクター属，インフルエンザ菌，レジオネラ・ニューモフィラ，肺炎クラミジア（クラミジア・ニューモニエ），肺炎マイコプラズマ（マイコプラズマ・ニューモニエ）

【用】(内) 1回400mgを1日1回

【禁】本剤の成分又は他のキノロン系抗菌剤に対し過敏症，妊婦又は妊娠している可能性，小児等

【妊婦】妊婦：投与禁止，安全性未確

62. 化学療法剤

立。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

62

.....
(モキシフロキサシン塩酸塩)

▶アベロックス錠400mg (採用)

劇

Avelox 400mg/錠 [バイエル]



【効】①表在性皮膚感染症，深在性皮膚感染症。②外傷・熱傷及び手術創等の二次感染。③咽頭・喉頭炎，扁桃炎，急性気管支炎，肺炎，慢性呼吸器病変の二次感染。④副鼻腔炎。〈適応菌種〉モキシフロキサシンに感性のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌，モラクセラ（ブランハメラ）・カタラーリス，大腸菌，クレブシエラ属，エンテロバクター属，プロテウス属，インフルエンザ菌，レジオネラ・ニューモフィラ，アクネ菌，肺炎クラミジア（クラミジア・ニューモニエ），肺炎マイコプラズマ（マイコプラズマ・ニューモニエ）

【用】(内) 1回400mgを1日1回

【禁】本剤の成分又は他のキノロン系抗菌剤に対し過敏症，重度の肝障害，QT延長（先天性QT延長症候群等），低カリウム血症，クラス1A（キニジン，プロカインアミド等）又はクラス3（アミオダロン，ソタロール等）の抗不整脈薬投与中，妊婦又は妊娠している可能性，小児等

【妊婦】妊婦：投与禁止，安全性未確立。動物で流産。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

.....
(レボフロキサシン水和物)

▶クラビット錠500mg (院外専)

Cravit 500mg/錠 [第一三共]



▶レボフロキサシン錠500mg 「DSEP」(採用) (後)

Levofloxacin 500mg/錠

[第一三共エスファ]



【先発品】クラビット錠500mg

【効】表在性皮膚感染症，深在性皮膚感染症，リンパ管・リンパ節炎，慢性膿皮症，ざ瘡（化膿性炎症を伴うもの），外傷・熱傷及び手術創等の二次感染，乳腺炎，肛門周囲膿瘍，咽頭・喉頭炎，扁桃炎（扁桃周囲炎，扁桃周囲膿瘍を含む），急性気管支炎，肺炎，慢性呼吸器病変の二次感染，膀胱炎，腎盂腎炎，前立腺炎（急性症，慢性症），精巣上体炎（副睾丸炎），尿道炎，子宮頸管炎，胆嚢炎，胆管炎，感染性腸炎，腸チフス，パラチフス，コレラ，バルトリン腺炎，子宮内感染，子宮付属器炎，涙嚢炎，麦粒腫，瞼板腺炎，外耳炎，中耳炎，副鼻腔炎，化膿性唾液腺炎，歯周組織炎，歯冠周囲炎，顎炎，炭疽，ブルセラ症，ペスト，野兔病，肺結核及びその他の結核症，Q熱。〈適応菌種〉本剤に感性のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌，腸球菌属，淋菌，モラクセラ（ブランハメラ）・カタラーリス，炭疽菌，結核菌，大腸菌，赤痢菌，サルモネラ属，チフス菌，パラチフス菌，シトロバクター属，クレブシエラ属，エンテロバクター属，セラチア属，プロテウス属，モルガネラ・モルガニー，プロピデンシア属，ペスト菌，コレラ菌，インフルエンザ菌，緑膿菌，アシネトバクター属，レジオネラ属，ブルセラ属，野兔病菌，カンピロバクター属，ペプトストレプトコッカス属，アクネ菌，Q熱リケッチア（コクシエラ・ブルネティ），トラコーマクラミ

ジア（クラミジア・トラコマティス）、肺炎クラミジア（クラミジア・ニューモニエ）、肺炎マイコプラズマ（マイコプラズマ・ニューモニエ）

【用】(内) 1回500mg1日1回。肺結核及びその他の結核症は、原則として他の抗結核薬と併用。腸チフス、パラチフス：1回500mg1日1回，14日間

【禁】本剤の成分又はオフロキサシンに対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性、小児等。（ただし妊婦又は妊娠している可能性および小児等に対しては、炭疽等の重篤な疾患に限り、治療上の有益性を考慮して投与すること）

【妊婦】妊婦：投与禁止，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，オフロキサシンでヒト母乳中へ移行

.....
(レボフロキサシン水和物)

▶レボフロキサシン点滴静注
バッグ500mg/100mL「DSEP」
(採用) ②

Levofloxacin 500mg100mL/袋

〔第一三共エスファ〕



【先発品】クラビット点滴静注バッグ
500mg/100mL

【効】外傷・熱傷及び手術創等の二次感染，肺炎，慢性呼吸器病変の二次感染，膀胱炎，腎盂腎炎，前立腺炎（急性症，慢性症），精巣上体炎（副睾丸炎），腹膜炎，胆嚢炎，胆管炎，腸チフス，パラチフス，子宮内感染，子宮付属器炎，炭疽，ブルセラ症，ペスト，野兔病，Q熱，〈適応菌種〉レボフロキサシンに感性のブドウ球菌属，レンサ球菌属，肺炎球菌，腸球菌属，モラクセラ（ブランハメラ）・カタラーリス，炭疽菌，大腸菌，チフス菌，パラチフス菌，シトロバクター

属，クレブシエラ属，エンテロバクター属，セラチア属，プロテウス属，モルガネラ・モルガニー，プロピデンシア属，ペスト菌，インフルエンザ菌，緑膿菌，アシネトバクター属，レジオネラ属，ブルセラ属，野兔病菌，ペプトストレプトコッカス属，プレボテラ属，Q熱リケッチア（コクシエラ・ブルネティ），トラコーマクラミジア（クラミジア・トラコマティス），肺炎クラミジア（クラミジア・ニューモニエ），肺炎マイコプラズマ（マイコプラズマ・ニューモニエ）

【用】(注) 1回500mgを1日1回，約60分間かけて点滴静注

【禁】本剤の成分又はオフロキサシンに対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性のある婦人及び小児等に対しては、炭疽等の重篤な疾患に限り、治療上の有益性を考慮して投与

【妊婦】妊婦：投与禁止，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，オフロキサシンでヒト母乳中へ移行

625. 抗ウイルス剤

(アシクロビル)

▶アシクロビル点滴静注用250mg
「サワイ」(採用) ②

Aciclovir 250mg/瓶

〔沢井〕



【先発品】ゾピラックス点滴静注用250

【効】①単純ヘルペスウイルス及び水痘・带状疱疹ウイルスに起因する次記感染症：免疫機能の低下した患者（悪性腫瘍・自己免疫疾患など）に発症した単純疱疹・水痘・带状疱疹，脳炎・髄膜炎。②新生児単純ヘルペスウイルス感染症

62. 化学療法剤

62

【用】(注) ①1回5mg/kgを1日3回, 8時間毎に1時間以上かけて, 7日間点滴静注。脳炎・髄膜炎においては, 投与期間の延長もしくは増量可。1回10mg/kgまで。小児: 1回5mg/kgを1日3回, 8時間毎に1時間以上かけて, 7日間点滴静注。1回20mg/kgまで。脳炎・髄膜炎においては, 投与期間の延長も可。②新生児: 1回10mg/kgを1日3回, 8時間毎に1時間以上かけて, 10日間点滴静注。投与期間の延長もしくは増量可。1回20mg/kgまで。

〈注射液の調製法〉1バイアル(アシクロビル250mgを含有)を注射用水又は生理食塩液10mLに溶解し, 投与量に相当する量を1バイアル当たり100mL以上の補液で希釈する(用時調製)

【禁】本剤の成分あるいはバラシクロビル塩酸塩に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断。動物: 大量投与で胎仔に頭部及び尾の異常。授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

(アメナメビル)

▶**アメナリーフ錠200mg (採用)**

Amenalief 200mg/錠 [マルホ]

【効】帯状疱疹

【用】(内) 1回400mgを1日1回食後

【禁】本剤の成分に対し過敏症, リファンピシンを投与中

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立, 動物で胎盤移行。授乳婦: 授乳禁止, 動物で乳汁中へ移行

(エルバスビル)

▶**エレルサ錠50mg (院外専)**

Erelsa 50mg/錠 [MSD]

【効】セログループ1 (ジェノタイプ1)

のC型慢性肝炎又はC型代償性肝硬変におけるウイルス血症の改善

【用】(内) 50mgを1日1回。本剤はグラゾプレビルと併用し, 投与期間は12週間

【警告】本剤は, ウイルス性肝疾患の治療に十分な知識・経験を持つ医師のもとで, 本剤の投与が適切と判断される患者に対してのみ投与すること

【禁】本剤の成分に対し過敏症, 次記の薬剤を投与中: リファンピシン, カルバマゼピン, フェニトイン, ホスフェニトイン, フェノバルビタール, リファブチン, セイヨウオトギリソウ (St. John's Wort: セント・ジョーンズ・ワート) 含有食品, エファビレンツ

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断。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。動物: 乳汁中へ移行

(エンテカビル水和物)

▶**バラクルード錠0.5mg (院外専)**

Ⓢ

Baraclude 0.5mg/錠

[ブリistol・マイヤーズ]

【貯法】遮光

【効】B型肝炎ウイルスの増殖を伴い肝機能の異常が確認されたB型慢性肝炎患者におけるB型肝炎ウイルスの増殖抑制

【用】(内) 空腹時(食後2時間以降かつ次の食事の2時間以上前)に0.5mgを1日1回。ラミブジン不応(ラミブジン投与中にB型肝炎ウイルス血症が認められる又はラミブジン耐性変異ウイルスを有するなど)患者には1mgを1日1回

【警告】本剤を含むB型肝炎に対する治療を終了した患者で、肝炎の急性増悪が報告されている。

そのため、B型肝炎に対する治療を終了する場合には、投与終了後少なくとも数ヶ月間は患者の臨床症状と臨床検査値の観察を十分に行うこと。経過に応じて、B型肝炎に対する再治療が必要となることもある

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。動物：胚・胎児毒性。妊娠の可能性のある婦人：避妊するよう指導、胎児の発育に影響を及ぼすおそれ、新生児のHBV感染を防止するため適切な処置を行うこと。授乳婦：授乳中止、動物で乳汁移行

.....
(オセルタミビルリン酸塩)

▶タミフルカプセル75 (採用)

Tamiflu 75mg/Cap (中外)

【効】A型又はB型インフルエンザウイルス感染症及びその予防

【用】(内) ①治療に用いる場合：成人及び体重37.5kg以上の小児には1回75mgを1日2回、5日間。②予防に用いる場合：(1)成人：1回75mgを1日1回、7～10日間。(2)体重37.5kg以上の小児：1回75mgを1日1回、10日間

【警告】1. 本剤の使用にあたっては、本剤の必要性を慎重に検討すること。

2. インフルエンザウイルス感染症の予防の基本はワクチン予防であり、本剤の予防使用はワクチン予防に置き換わるものではない

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物で胎盤を通過。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。ヒト母乳中へ移行

.....
(オセルタミビルリン酸塩)

▶タミフルドライシロップ3% (採用)

Tamiflu 30mg/g (中外)

【貯法】開栓後4週間以上保存する場合は、冷蔵庫又は冷所(10℃以下)

【効】A型又はB型インフルエンザウイルス感染症及びその予防

【用】(内) ①治療に用いる場合：(1)成人：1回75mgを1日2回、5日間、用時懸濁して。(2)幼小児：1回2mg/kg(ドライシロップ剤として66.7mg/kg)を1日2回、5日間、用時懸濁して、1回75mgまで。新生児、乳児：1回3mg/kg(ドライシロップ剤として100mg/kg)を1日2回、5日間、用時懸濁して、1回75mgまで。②予防に用いる場合：(1)成人：1回75mgを1日1回、7～10日間、用時懸濁して。(2)幼小児：1回2mg/kg(ドライシロップ剤として66.7mg/kg)を1日1回、10日間、用時懸濁して。1回75mgまで

【警告】1. 本剤の使用にあたっては、本剤の必要性を慎重に検討すること。

2. インフルエンザウイルス感染症の予防の基本はワクチン予防であり、本剤の予防使用はワクチン予防に置き換わるものではない

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物で胎盤を通過。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。ヒト母乳中へ移行

.....

62. 化学療法剤

(ガンシクロビル)

▶ **デノシン点滴静注用500mg (採用)** 毒

Denosine 500mg/瓶 (田辺三菱)



【効】次記におけるサイトメガロウイルス感染症：①後天性免疫不全症候群。②臓器移植（造血幹細胞移植も含む）。③悪性腫瘍

【用】(注) 初期治療は、1回5mg/kgを1日2回、12時間毎に1時間以上かけて点滴静注。維持治療は、後天性免疫不全症候群の患者又は免疫抑制剤投与中の患者で、再発の可能性が高い場合は必要に応じて維持治療に移行することとし、1日6mg/kgを週に5日又は1日5mgを週に7日、1時間以上かけて点滴静注。維持治療中又は投与終了後、サイトメガロウイルス感染症の再発が認められる患者においては再投与として初期治療の用法・用量にて投与可。腎機能障害のある患者に対しては、腎機能障害の程度に応じて減量。

〈注射液の調製法〉1バイアル（ガンシクロビル500mgを含有）を注射用水10mLに溶解し、投与量に相当する量を1バイアル当たり100mLの補液で希釈。希釈後の補液のガンシクロビル濃度は10mg/mLを超えない

【警告】1.1 本剤の投与により、重篤な白血球減少、好中球減少、貧血、血小板減少、汎血球減少、再生不良性貧血及び骨髄抑制があらわれるので、頻回に血液学的検査を行うなど、患者の状態を十分に観察し、慎重に投与すること。[7.3 参照]、[8.2 参照]、[9.1.1 参照]、[9.1.2 参照]、[11.1.1 参照]、[11.1.2 参照]

1.2 動物実験において一時的又は

不可逆的な精子形成機能障害を起こすこと及び妊孕性低下が報告されていること、また、ヒトにおいて精子形成機能障害を起こすおそれがあることを患者に説明し慎重に投与すること。[9.4 参照]、[15.2.3 参照] 1.3 動物実験において、催奇形性、変異原性及び発がん性のあることが報告されていることを患者に説明し慎重に投与すること。[9.4 参照]、[9.5 参照]、[9.6 参照]、[15.2.1 参照]、[15.2.2 参照]

【禁】好中球数500/mm³未満又は血小板数25000/mm³未満等、著しい骨髄抑制が認められる、ガンシクロビル、バルガンシクロビル又は本剤の成分、ガンシクロビル、バルガンシクロビルと化学構造が類似する化合物（アシクロビル、バラシクロビル等）に対する過敏症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠可能性のある女性は投与期間中、有効な避妊を行わせる。動物：妊孕性低下、催奇形作用（外形異常等）、授乳婦：授乳禁止、安全性未確立

.....
(グラゾプレビル水和物)

▶ **グラジナ錠50mg (院外専)**

Grazyna 50mg/錠 (MSD)

【効】セログループ1（ジェノタイプ1）のC型慢性肝炎又はC型代償性肝硬変におけるウイルス血症の改善

【用】(内) 100mgを1日1回。本剤はエルバスビルと併用し、投与期間は12週間

【警告】本剤は、ウイルス性肝疾患の治療に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤の投与が適切と判断される患者に対してのみ投与すること

【禁】本剤の成分に対し過敏症、中等度

又は重度 (Child-Pugh分類B又はC)の肝機能障害, 次記の薬剤を投与中: シクロスポリン, アタザナビル, ダルナビル, ロピナビル・リトナビル, サキナビル, カルバマゼピン, フェニトイン, ホスフェニトイン, フェノバルビタール, リファブチン, セイヨウオトギリソウ (St. John's Wort: セント・ジョーンズ・ワート) 含有食品, エファビレンツ, リファンピシン

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 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. 動物: 乳汁中へ移行

(ザナミビル水和物)

▶ リレンザ (採用)

Relenza (5mg/プリスター) 4プリスター/枚 [グラクソ・スミスクライン]

【効】A型又はB型インフルエンザウイルス感染症の治療及びその予防

【用】(外) ①治療に用いる場合: 成人及び小児には, 1回10mg (5mgプリスターを2プリスター)を1日2回, 5日間, 専用の吸入器を用いて吸入. ②予防に用いる場合: 成人及び小児には, 1回10mg (5mgプリスターを2プリスター)を1日1回, 10日間, 専用の吸入器を用いて吸入

【警告】1.1 本剤を治療に用いる場合は, 本剤の必要性を慎重に検討すること.

1.2 インフルエンザウイルス感染症の予防の基本はワクチンによる予防であり, 本剤の予防使用はワクチンによる予防に置き換わるものではない

【禁】本剤の成分に対して過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 動物で胎盤を通

過, 授乳婦: 授乳禁止, 安全性未確立. 動物で乳汁移行

(ソトロビマブ (遺伝子組換え))

▶ ゼビュディ点滴静注液500mg (採用)

(生)

Xevudy for intravenous injection
500mg8mL/瓶

[グラクソ・スミスクライン]

【貯法】2~8°C

1バイアル (8mL) 中

ソトロビマブ (遺伝子組換え) 500mg

【効】SARS-CoV-2による感染症

【用】(注) 成人及び12歳以上かつ体重40kg以上の小児には, 500mgを単回点滴静注

【禁】本剤の成分に対し重篤な過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断. ヒトIgGは胎盤を通過. 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. ヒトIgGは母乳中へ移行

(ソホスブビル)

▶ ソバルディ錠400mg (採用)

Sovaldi 400mg/錠 [ギリアド]

【効】次のいずれかのC型慢性肝炎又はC型代償性肝硬変におけるウイルス血症の改善: (1) セログループ2 (ジェノタイプ2) の患者. (2) セログループ1 (ジェノタイプ1) 又はセログループ2 (ジェノタイプ2) のいずれにも該当しない患者

【用】(内)(1) リバビリンとの併用において, 400mgを1日1回, 12週間. (2) リバビリンとの併用において, 400mgを1日1回, 24週間

【警告】本剤は, ウイルス性肝疾患の治療に十分な知識・経験を持つ医師のもとで, 本剤の投与が適切と判断

62. 化学療法剤

される患者に対してのみ投与すること

62 【禁】本剤の成分に対し過敏症、重度の腎機能障害（eGFR<30mL/分/1.73m²）又は透析を必要とする腎不全、次の薬剤を投与中：カルバマゼピン、フェニトイン、リファンピシン、セイヨウオトギリソウ（セント・ジョーンズ・ワート）含有食品

【妊婦】妊婦：投与禁止（妊娠検査を実施すること）。動物：リバビリンで催奇形性及び胚・胎児致死作用。授乳婦：投与禁止、授乳禁止。動物：GS-331007の乳汁中へ移行

（テノホビルアラフェナミドフマル酸塩）

▶**ベムリディ錠25mg（採用）** (劇) Vemlidy 25mg/錠 [ギリアド]

【効】B型肝炎ウイルスの増殖を伴い肝機能の異常が確認されたB型慢性肝疾患におけるB型肝炎ウイルスの増殖抑制

【用】(内) 1回25mgを1日1回

【警告】B型肝炎に対する治療を終了した患者で、肝炎の重度の急性増悪が報告されている。そのため、B型肝炎に対する治療を終了する場合には、投与終了後少なくとも数ヵ月間は患者の臨床症状と臨床検査値の観察を十分に行うこと。経過に応じて、B型肝炎に対する再治療が必要となることもある

【禁】本剤の成分に対し過敏症、次の薬剤を投与中の患者：リファンピシン、セイヨウオトギリソウ（セント・ジョーンズ・ワート）含有食品（「相互作用」の項参照）

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：授乳禁

止、動物：乳汁中へ移行

（バラシクロビル塩酸塩）

▶**バラシクロビル顆粒50%**
「SPKK」(採用) (後)

Valaciclovir 500mg/g

〔サンドファーマ〕



【先発品】バルトレックス顆粒50%

【効】①単純疱疹。②造血幹細胞移植における単純ヘルペスウイルス感染症（単純疱疹）の発症抑制。③带状疱疹。④水痘。⑤性器ヘルペスの再発抑制

【用】(内) ①1回500mgを1日2回。②1回500mgを1日2回造血幹細胞移植施行7日前より施行後35日まで。③④1回1000mgを1日3回。⑤1回500mgを1日1回。HIV感染症の患者（CD4リンパ球数100/mm³以上）には1回500mgを1日2回。小児：①10kg未満は1回25mg/kgを1日3回、10kg以上は1回25mg/kgを1日2回。1回500mgまで。②10kg未満は1回25mg/kgを1日3回、10kg以上は1回25mg/kgを1日2回造血幹細胞移植施行7日前より施行後35日まで。1回500mgまで。③④1回25mg/kgを1日3回。1回1000mgまで。⑤40kg以上は1回500mgを1日1回、HIV感染症の患者（CD4リンパ球数100/mm³以上）には1回500mgを1日2回

【禁】本剤の成分あるいはアシクロビルに対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：大量投与で胎児に頭部及び尾の異常。性器ヘルペス再発抑制療法中に妊娠し、その後も本療法を続けた場合の安全性未確立。授乳婦：慎重投与、ヒト母乳中へ移行

(バラシクロビル塩酸塩)

▶**バルトレックス錠500 (院外専)**

Valtrex 500mg/錠

[グラクソ・スミスクライン]



【効】①単純疱疹. ②造血幹細胞移植における単純ヘルペスウイルス感染症(単純疱疹)の発症抑制. ③带状疱疹. ④性器ヘルペスの再発抑制. ⑤水痘

【用】(内) ①1回500mgを1日2回. ②1回500mgを1日2回造血幹細胞移植施行7日前より施行後35日まで. ③1回1000mgを1日3回. ④1回500mgを1日1回. HIV感染症の患者(CD4リンパ球数100/mm³以上)には1回500mgを1日2回. ⑤1回1000mgを1日3回. 小児:いずれも体重40kg以上①1回500mgを1日2回. ②1回500mgを1日2回. 造血幹細胞移植施行7日前より施行後35日まで. ③⑤1回1000mgを1日3回. ④1回500mgを1日1回. HIV感染症の患者(CD4リンパ球数100/mm³以上)には1回500mgを1日2回

【禁】本剤の成分あるいはアシクロビルに対し過敏症

【妊婦】妊婦:有益性と危険性より判断. 動物:大量投与で胎児に頭部及び尾の異常. 性器ヘルペス再発抑制療法中に妊娠し,その後も本療法を続けた場合の安全性未確立. 授乳婦:慎重投与,ヒト母乳中へ移行

.....

(バラシクロビル塩酸塩)

▶**バラシクロビル錠500mg「杏林」(採用) 後**

Valaciclovir 500mg/錠

[杏林]



[先発品]バルトレックス錠500

【効】①単純疱疹. ②造血幹細胞移植における単純ヘルペスウイルス感染症(単純疱疹)の発症抑制. ③带状疱疹. ④水痘. ⑤性器ヘルペスの再発抑制

【用】(内) 成人又は体重40kg以上の小児: ①1回500mgを1日2回. ②1回500mgを1日2回造血幹細胞移植施行7日前より施行後35日まで. ③④1回1000mgを1日3回. ⑤1回500mgを1日1回. HIV感染症の患者(CD4リンパ球数100/mm³以上)には1回500mgを1日2回

【禁】本剤の成分あるいはアシクロビルに対し過敏症

【妊婦】妊婦:有益性と危険性より判断. 動物:大量投与で胎児に頭部及び尾の異常. 性器ヘルペス再発抑制療法中に妊娠し,その後も本療法を続けた場合の安全性未確立. 授乳婦:慎重投与,本剤投与後,活性代謝物のアシクロビルがヒト母乳中へ移行

.....

(パリピズマブ(遺伝子組換え))

▶**シナジス筋注液50mg (採用) ㊦**

Synagis 50mg0.5mL/瓶

[アストラゼネカ]

[貯法]2~8℃

▶**シナジス筋注液100mg (採用) ㊦**

Synagis 100mg1.0mL/瓶

[貯法]2~8℃

【効】次記の新生児,乳児及び幼児におけるRSウイルス(Respiratory Syncytial Virus)感染による重篤な下気道疾患の発症抑制. RSウイルス感染流行初期において,①在胎期間28週以下の早産で,12か月齢以下の新生児及び乳児. ②在胎期間29週~35週の早産で,6か月齢以下の新生児及び乳児. ③過去6か月以内に気管支肺異形

62. 化学療法剤

成症 (BPD) の治療を受けた24か月齢以下の新生児、乳児及び幼児。④24か月齢以下の血行動態に異常のある先天性心疾患 (CHD) の新生児、乳児及び幼児。⑤24か月齢以下の免疫不全を伴う新生児、乳児および幼児。⑥24か月齢以下のダウン症候群の新生児、乳児および幼児

【用】(注) 15mg/kgをRSウイルス流行期を通して月1回筋注。注射量が1mLを超える場合分割して投与

【禁】本剤の成分に対して過敏症

.....
(ピダラビン)

▶アラセナーA軟膏3% (採用)

Arasena-A (30mg/g) 2g/本 [持田]

【効】帯状疱疹、単純疱疹

【用】(外) 適量を1日1~4回、塗布又は貼布

【禁】本剤の成分に対して過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。動物：催奇形作用

.....
(ファミシクロビル)

▶ファミビル錠250mg (院外専)

Famvir 250mg/錠 [マルホ]



【効】①単純疱疹。②帯状疱疹

【用】(内) ①1回250mgを1日3回。再発性の場合は、1回1000mgを2回経口投与することもできる。②1回500mgを1日3回

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

(ペラミビル水和物)

▶ラピアクタ点滴静注液バッグ
300mg (採用)

Rapiacta 300mg60mL/袋 (ペラミビルとして) [塩野義]

【効】A型又はB型インフルエンザウイルス感染症

【用】(注) 300mgを15分以上かけて単回点滴静注。合併症等により重症化するおそれのある患者には、1日1回600mgを15分以上かけて単回点滴静注、症状に応じて連日反復投与可。適宜減量。小児：1日1回10mg/kgを15分以上かけて単回点滴静注。症状に応じて連日反復投与可。1回量として600mgまで

【警告】1. 本剤の投与にあたっては、本剤の必要性を慎重に検討すること。〔効能・効果に関連する使用上の注意〕の項参照

2. 本剤の予防投与における有効性及び安全性は確立していない

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎盤通過性、流産及び早産。授乳婦：授乳禁止。動物：乳汁中へ移行

.....
(ラニナミビルオクタン酸エステル水和物)

▶イナビル吸入粉末剤20mg (採用)

Inavir 20mg/キット [第一三共]

【効】A型又はB型インフルエンザウイルス感染症の治療及びその予防

【用】(外)〔治療に用いる場合〕40mgを単回吸入。小児：10歳未満の場合20mgを単回吸入、10歳以上40mgを単回吸入。〔予防に用いる場合〕成人：40mgを単回吸入。また、20mgを1日1回、2日間吸入。小児：10歳未満の場合20mg

を単回吸入，10歳以上40mgを単回吸入，また，20mgを1日1回，2日間吸入

【警告】1.1 本剤の使用にあたっては，本剤の必要性を慎重に検討すること。[5.1 参照]，[5.2 参照]，[5.3 参照]，[5.4 参照]

1.2 インフルエンザウイルス感染症の予防の基本はワクチンによる予防であり，本剤の予防使用はワクチンによる予防に置き換わるものではない

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎盤を通過。授乳婦：治療上の有益性及び母乳栄養の有用性を考慮し，授乳の継続または中止を検討すること。動物：乳汁移行

.....
(ラミブジン)

▶ゼフィックス錠100 (採用) (劇)

Zefix 100mg/錠

[グラクソ・スミスクライン]

【効】B型肝炎ウイルスの増殖を伴い肝機能の異常が確認されたB型慢性肝疾患におけるB型肝炎ウイルスの増殖抑制

【用】(内) 1回100mgを1日1回

【警告】本剤の投与終了後，ウイルス再増殖に伴い，肝機能の悪化もしくは肝炎の重症化が認められることがある。そのため，本剤の投与を終了する場合には，投与終了後少なくとも4か月間は原則として2週間ごとに患者の臨床症状と臨床検査値(HBV-DNA，ALT及び必要に応じ総ビリルビン)を観察し，その後も観察を続けること。

特に，免疫応答の強い患者(黄疸の既往のある患者，重度の急性増悪の既往のある患者，等)あるいは非代

償性肝疾患の患者(組織学的に進展し，肝予備能が少ない患者を含む)では，投与終了後に肝炎が重症化することがあり，投与終了後の経過観察をより慎重に行う必要がある。この様な患者では本剤の投与終了が困難となり，長期にわたる治療が必要になる場合がある。[7.3 参照][8.1 参照][8.2 参照][9.3.1 参照][17.1.1 参照]

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：妊娠3か月以内は投与禁止希望，それ以外有益性と危険性より判断，胎盤通過性，新生児の血清中濃度は分娩時の母親及び臍帯血と同じ。動物：胎児毒性(早期胚致死作用)。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。ヒト乳汁中に排泄

.....
(ラルテグラビルカリウム)

▶アイセントレス錠400mg (採用) (劇)

Isentress 400mg/錠 [MSD]

(ハイリスク)

【効】HIV感染症

【用】(内) 400mgを1日2回。食事の有無にかかわらず投与可。必ず他の抗HIV薬と併用すること

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：胎盤移行，過剰肋骨。授乳婦：授乳を避けさせること。動物で乳汁移行

.....
(レムデシビル注射液)

▶ベクルリー点滴静注用100mg (採用)

Veklury 100mg/瓶

[ギリアド・サイエンシズ]

62. 化学療法剤

【効】SARS-CoV-2による感染症

【用】(注) 成人及び体重40kg以上の小児には、投与初日に200mgを、投与2日目以降は100mgを1日1回点滴静注。体重3.5kg以上40kg未満の小児には、投与初日に5mg/kgを、投与2日目以降は2.5mg/kgを1日1回点滴静注。総投与期間は10日まで

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物で黄体数・胚着床数・生存胚数の減少。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。動物でレムデシビル及びその代謝物が乳汁中へ移行

▶ ツルバダ配合錠 (採用) (劇)

Truvada 1錠

[ギリアド・サイエンシズ]

ハイリスク

1錠中：

エムトリシタピン	200mg
テノホビルジソプロキシルフマル酸塩	300mg
(テノホビルジソプロキシルとして)	
245mg)	

【効】HIV-1感染症

【用】(内) 1回1錠 (エムトリシタピンとして200mg及びテノホビルジソプロキシルフマル酸塩として300mgを含有)を1日1回、他の抗HIV薬と併用

【警告】B型慢性肝炎を合併している患者では、本剤の投与中止により、B型慢性肝炎が再燃するおそれがあるので、本剤の投与を中断する場合には十分注意すること。特に非代償性の場合、重症化するおそれがあるので注意すること

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判

断、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止、エムトリシタピン及びテノホビルのヒト乳汁中へ移行、動物でテノホビルの乳汁移行。HIV感染女性患者は、乳児のHIV感染を避けるため、乳児に母乳を与えないことが望ましい

▶ ハーボニー配合錠 (採用)

Harvoni 1錠

[ギリアド]

1錠中：

レジバズビル	90mg
ソホスブビル	400mg

【効】セログループ1 (ジェノタイプ1) 又はセログループ2 (ジェノタイプ2) のC型慢性肝炎又はC型代償性肝硬変におけるウイルス血症の改善

【用】(内) 1日1回1錠 (レジバズビルとして90mg及びソホスブビルとして400mg) を12週間

【警告】本剤は、ウイルス性肝疾患の治療に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤の投与が適切と判断される患者に対してのみ投与すること

【禁】本剤の成分に対し過敏症、重度の腎機能障害 (eGFR<30mL/分/1.73m²) 又は透析を必要とする腎不全、次の薬剤を投与中：カルバマゼピン、フェニトイン、リファンピシン、セイヨウオトギリソウ (セント・ジョーンズ・ワート) 含有食品

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁中へ移行

▶ マヴィレット配合錠 (院外専)

Maviret 1錠

[アッヴィ]

1錠中：

グレカプレビル水和物	100mg
ピブレントスビル	40mg

【効】C型慢性肝炎又はC型代償性肝硬変におけるウイルス血症の改善

【用】(内) ①セログループ1 (ジェノタイプ1) 又はセログループ2 (ジェノタイプ2) のC型慢性肝炎の場合：成人及び12歳以上の小児に1回3錠を1日1回食後、投与期間は8週間。C型慢性肝炎に対する前治療歴に応じて投与期間は12週間とすることができる。②セログループ1 (ジェノタイプ1) 又はセログループ2 (ジェノタイプ2) のC型代償性肝硬変、セログループ1 (ジェノタイプ1) 又はセログループ2 (ジェノタイプ2) のいずれにも該当しないC型慢性肝炎又はC型代償性肝硬変の場合：成人及び12歳以上の小児に1回3錠を1日1回食後、投与期間は12週間

【警告】本剤は、ウイルス性肝疾患の治療に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤の投与が適切と判断される患者に対してのみ投与すること

【禁】本剤の成分に対して過敏症、重度の肝機能障害、アタザナビル硫酸塩、アトルバスタチンカルシウム水和物、リファンピシンを投与中

【妊婦】妊娠：有益性と危険性より判断。安全性未確立。授乳婦：授乳禁止。動物で乳汁移行

▶ロナプリーブ注射液セット300 (採用) (生)

Ronapreve injection set 各300mg
2.5mL/瓶 (中外)
【貯法】2～8℃

1バイアル (2.5mL) 中
カシリビマブ (遺伝子組換え) 300mg
イムデビマブ (遺伝子組換え) 300mg

▶ロナプリーブ注射液セット 1332 (採用) (生)

Ronapreve injection set 各1332mg
11.1mL/瓶
【貯法】2～8℃

1バイアル (11.1mL) 中
カシリビマブ (遺伝子組換え) 1332mg
イムデビマブ (遺伝子組換え) 1332mg

【効】SARS-CoV-2による感染症及びその発症抑制

【用】(注) 成人及び12歳以上かつ体重40kg以上の小児には、カシリビマブ (遺伝子組換え) 及びイムデビマブ (遺伝子組換え) としてそれぞれ600mgを併用により単回点滴静注又は単回皮下注

【警告】〈SARS-CoV-2による感染症の発症抑制〉SARS-CoV-2による感染症の予防の基本はワクチンによる予防であり、本剤はワクチンに置き換わるものではない

【禁】本剤の成分に対し重篤な過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。ヒトIgGは胎盤を通過。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。ヒトIgGは母乳中へ移行

629. その他の化学療法剤

(イトラコナゾール)

▶イトラコナゾール内用液1% 「ファイザー」(採用) (後)

Itraconazole 10mg/mL [ファイザー]
【先発品】イトリゾール内用液1%

【効】①真菌感染症：真菌血症、呼吸器真菌症、消化器真菌症、尿路真菌症、真菌髄膜炎、口腔咽頭カンジダ症、食

62. 化学療法剤

道カンジダ症, プラストミセス症, ヒストプラスマ症. 〈適応菌種〉アスペルギルス属, カンジダ属, クリプトコックス属, プラストミセス属, ヒストプラスマ属. ②真菌感染が疑われる発熱性好中球減少症. ③好中球減少が予測される血液悪性腫瘍又は造血幹細胞移植患者における深在性真菌症の予防

【用】(内) ①真菌血症, 呼吸器真菌症, 消化器真菌症, 尿路真菌症, 真菌髄膜炎, プラストミセス症, ヒストプラスマ症: 200mg (本剤として20mL) を1日1回空腹時, 1回200mg (本剤として20mL) まで, 1日400mg (本剤として40mL) まで, 口腔咽頭カンジダ症, 食道カンジダ症: 200mg (本剤として20mL) を1日1回空腹時. ②イトラコナゾール注射剤からの切り替え投与として, 200mg (本剤として20mL) を1日1回空腹時, 1回200mg (本剤として20mL) まで, 1日400mg (本剤として40mL) まで. ③200mg (本剤として20mL) を1日1回空腹時, 1回200mg (本剤として20mL) まで, 1日400mg (本剤として40mL) まで

【禁】ピモジド, キニジン, ペプリジル, トリアゾラム, シンバスタチン, アゼルニジピン, ニソルジピン, エルゴタミン, ジヒドロエルゴタミン, エルゴメトリン, メチルエルゴメトリン, バルデナフィル, エプレレノン, プロナンセリン, シルデナフィル (レバチオ), タダラフィル (アドシルカ), スボレキサント, イブルチニブ, チカグレロル, ロミタピド, イバブラジン, ベネトクラクス (再発又は難治性の慢性リンパ性白血病 (小リンパ球性リンパ腫を含む) の用量漸増期), ルラシドン塩酸塩, アナモレリ

ン塩酸塩, アリスキレン, ダビガトラン, リバーロキサパン, リオシグアトを投与中, 肝臓又は腎臓に障害のある患者で, コルヒチンを投与中, 本剤の成分に対して過敏症, 重篤な肝疾患及び既往歴, 妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦: 投与禁止. 妊娠する可能性のある女性には, 投与中及び投与終了後一定期間は, 適切な避妊を行うよう指導. 動物: 催奇形性. 授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

……………
(イトラコナゾール)

▶イトリゾールカプセル50 (採用)

Itrazole 50mg/Cap [ヤンセン]

【効】①内臓真菌症 (深在性真菌症): 真菌血症, 呼吸器真菌症, 消化器真菌症, 尿路真菌症, 真菌髄膜炎. ②深在性皮膚真菌症: スポトリコーシス, クロモミコーシス. ③表在性皮膚真菌症 (爪白癬以外): 白癬 (体部白癬, 股部白癬, 手白癬, 足白癬, 頭部白癬, ケルスス禿瘡, 白癬性毛瘡), カンジダ症 (口腔カンジダ症, 皮膚カンジダ症, 爪カンジダ症, カンジダ性爪囲爪炎, カンジダ性毛瘡, 慢性皮膚粘膜カンジダ症), 癬風, マラセチア毛包炎. ④爪白癬. 〈適応菌種〉皮膚糸状菌 (トリコフィトン属, ミクロスポルム属, エピデルモフィトン属), カンジダ属, マラセチア属, アスペルギルス属, クリプトコックス属, スポトリックス属, ホンセカエア属

【用】(内) ①100~200mgを1日1回食直後, イトラコナゾール注射剤からの切り替えの場合, 1回200mgを1日2回 (1日用量400mg) 食直後. ②100~200mgを1日1回食直後, 1日200mgまで. ③50

～100mgを1日1回食直後、爪カンジダ症及びカンジダ性爪囲爪炎に対しては、100mgを1日1回食直後、1日200mgまで、④（パルス療法）1回200mgを1日2回（1日量400mg）食直後に1週間、その後3週間休薬、これを1サイクルとし、3サイクル繰り返す

【禁】ピモジド、キニジン、ペプリジル、トリアゾラム、シンバスタチン、アゼルニジピン、アゼルニジピン・オルメサルタン メドキシミル、ニソルジピン、エルゴタミン・カフェイン・イソプロピルアンチピリン、ジヒドロエルゴタミン、エルゴメトリン、メチルエルゴメトリン、バルデナフィル、エブレレノン、プロナンセリン、シルデナフィル（レバチオ）、タダラフィル（アドシルカ）、スボレキサント、イブルチニブ、チカグレロル、ロミタピド、イバブラジン、ベネトクラクス（再発又は難治性の慢性リンパ性白血病（小リンパ球性リンパ腫を含む）の用量漸増期）、ルラシドン塩酸塩、アナモレリン塩酸塩、アリスキレン、ダビガトラン、リバーロキサパン、リオシグアトを投与中、本剤の成分に対し過敏症、重篤な肝疾患及び既往歴、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠する可能性のある女性には、投与中及び投与終了後一定期間は、適切な避妊を行うよう指導。動物：催奇形性。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

.....
(イミキモド)

▶ベセルナクリーム5% (院外専)

Beselna 12.5mg/包 (250mg) (持田)

〔貯法〕禁凍結，25℃以下

【効】①尖圭コンジローマ（外性器又は肛門周囲に限る）。②日光角化症（顔

面又は禿頭部に限る）

【用】(外) ①疣贅部位に適量を1日1回、週3回、就寝前に塗布。塗布後はそのままの状態を保ち、起床後に塗布した薬剤を石鹸を用い、水又は温水で洗い流す。②治療部位に適量を1日1回、週3回、就寝前に塗布。塗布後はそのままの状態を保ち、起床後に塗布した薬剤を石鹸を用い、水又は温水で洗い流す。4週間塗布後、4週間休薬し、病変が消失した場合は終了とし、効果不十分の場合はさらに4週間塗布

【禁】本剤の成分に対し過敏症、尿道・腔内・子宮頸部・直腸及び肛門内

【妊婦】妊婦：有益性及危険性より判断，安全性未確立。動物で胎児体重減少傾向及び骨化遅延

.....

(エフィナコナゾール)

▶クレナフィン爪外用液10% (院外専)

Clenafin 10%3.56g (4mL) 1本 [科研]

【効】爪白癬（適応菌種）皮膚糸状菌（トリコフィトン属）

【用】(外) 1日1回罹患爪全体に塗布

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性及危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：有益性及危険性より判断，安全性未確立。動物：乳汁中へ移行

.....

(テルピナフィン塩酸塩)

▶ラミシール錠125mg (採用)

Lamisil 125mg/錠 [サンファーマ]



〔貯法〕遮光

【効】皮膚糸状菌（トリコフィトン属，ミクロスポルム属，エピデルモフィトン属），カンジダ属，スポロトリックス属，ホンセカエア属による次記感染

62. 化学療法剤

62

症、但し外用抗真菌剤では治療困難な患者に限る。①深在性皮膚真菌症：白癬性肉芽腫、スポロトリコーシス、クロモミコーシス。②表在性皮膚真菌症：1) 白癬：爪白癬、手・足白癬(角質増殖型の患者及び趾間型で角化・浸軟の強い患者)、生毛部白癬(感染の部位及び範囲より外用抗真菌剤を適用できない患者)、頭部白癬、ケルスス禿瘡、白癬性毛瘡、生毛部急性深在性白癬、硬毛部急性深在性白癬。2) カンジダ症：爪カンジダ症

【用】(内) 125mgを1日1回食後

【警告】重篤な肝障害(肝不全、肝炎、胆汁うっ滞、黄疸等)及び汎血球減少、無顆粒球症、血小板減少があらわれることがあり、死亡に至った例も報告されている。本剤を使用する場合には、投与前に肝機能検査及び血液検査を行い、本剤の投与中は随伴症状に注意し、定期的に肝機能検査及び血液検査を行うなど観察を十分に行うこと。

本剤の投与開始にあたっては、添付文書を熟読すること

【禁】重篤な肝障害、汎血球減少、無顆粒球症、血小板減少等の血液障害、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。動物：大量投与で母獣の摂餌量の減少、体重増加の抑制。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁移行

.....
(フルコナゾール)

▶ **ジフルカンカプセル100mg (採用)**

Diflucan 100mg/Cap [ファイザー]

【効】①カンジダ属及びクリプトコッカス属による次記感染症：真菌血症、呼

吸器真菌症、消化管真菌症、尿路真菌症、真菌髄膜炎。②造血幹細胞移植患者における深在性真菌症の予防。③カンジダ属に起因する腔炎及び外陰腔炎
【用】(内) ①カンジダ症：50～100mgを1日1回、小児：3mg/kgを1日1回。クリプトコッカス症：50～200mgを1日1回。重症又は難治性真菌感染症の場合、1日400mgまで、小児：3～6mg/kgを1日1回、重症又は難治性真菌感染症の場合には、1日量として12mg/kgまで。②400mgを1日1回、小児：12mg/kgを1日1回。1日量として400mgまで。新生児：生後14日まで；小児と同じ用量を72時間毎。生後15日以降；小児と同じ用量を48時間毎。③150mgを1回

【禁】次に投与中：トリアゾラム、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、ジヒドロエルゴタミン、キニジン、ピモジド、アスナプレビル、ダクラタスビル・アスナプレビル・ベクラブビル、アゼルニジピン、オルメサルタン メドキシミル・アゼルニジピン、ロミタピド、プロナンセリン。本剤に対して過敏症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止、催奇形性。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

.....
(ホスフルコナゾール)

▶ **プロジフ静注液200 (採用)**

Prodif 200mg 2.5mL/瓶 [ファイザー]

【貯法】2～8℃

【効】カンジダ属及びクリプトコッカス属による次記感染症：真菌血症、呼吸器真菌症、真菌腹膜炎、消化管真菌症、尿路真菌症、真菌髄膜炎

【用】(注) ①カンジダ症：ホスフルコナゾール 63.1～126.1mg (フルコナ

ゾールとして50～100mg)を維持用量として1日1回静注。初日、2日目は維持用量の倍量として、ホスフルコナゾール126.1～252.3mg(フルコナゾールとして100～200mg)。②クリプトコッカス症：ホスフルコナゾール63.1～252.3mg(フルコナゾールとして50～200mg)を維持用量として1日1回静注。初日、2日目は維持用量の倍量として、ホスフルコナゾール126.1～504.5mg(フルコナゾールとして100～400mg)。重症又は難治性真菌感染症の場合、ホスフルコナゾール504.5mg(フルコナゾールとして400mg)まで維持用量を増量可。初日、2日目は維持用量の倍量として、ホスフルコナゾール1009mg(フルコナゾールとして800mg)まで投与可

【禁】次を投与中：トリアゾラム、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、ジヒドロエルゴタミン、キニジン、ピモジド、アスナプレビル、ダクラタスビル・アスナプレビル・ベクラブビル、アゼルニジピン、オルメサルタン メドキシミル・アゼルニジピン、ロミタピド、プロナンセリン投与中、本剤の成分又はフルコナゾールに対して過敏症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止、催奇形性。動物で着床前胚死亡率及び着床後胚死亡率の上昇、分娩障害、催奇形性。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

.....
(ホスラブコナゾールL-リシンエタノール付加物)

▶ネイリンカプセル100mg (院外専)

Nailin 100mg/Cap (佐藤製薬)

【効】爪白癬。〈適応菌種〉皮膚糸状菌

(トリコフィトン属)

【用】(内) 1日1回1カプセルを12週間

【禁】本剤の成分に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠可能な婦人に対しては、本剤投与中及び投与終了後3か月間は適切な避妊を行うよう指導。動物で胎盤通過。授乳婦：授乳禁止。動物で乳汁排泄

.....
(ミコナゾール)

▶フロリードゲル経口用2% (採用)

Florid (20mg/g) 5g/本 (持田)

【効】①カンジダ属による次の感染症：口腔カンジダ症。②カンジダ属による次の感染症：食道カンジダ症

【用】(内) ①1日200～400mg(本剤として10～20g)を4回(毎食後及び就寝前)に分割し、口腔内にまんべんなく塗布。病巣が広範囲に存在する場合、口腔内にできるだけ長く含んだ後、嚥下する。②1日200～400mg(本剤として10～20g)を4回(毎食後及び就寝前)に分割し、口腔内に含んだ後、少量ずつ嚥下する

【禁】本剤の成分に対し過敏症。ワルファリンカリウム、ピモジド、キニジン硫酸塩水和物、トリアゾラム、シンバスタチン、アゼルニジピン、オルメサルタン メドキシミル・アゼルニジピン、ニソルジピン、プロナンセリン、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩、リバーロキサバン、アスナプレビル、ロミタピドメシル酸塩、ルラシドン塩酸塩を投与中、妊婦又は妊娠している可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止、安全性未確

62. 化学療法剤

立. 動物：静脈投与で流産動物数の増加及び死亡・吸収胚数の増加. 授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

(ルリコナゾール)

▶ルコナック爪外用液5% (院外専)

Luconac 3.5g/4mL [佐藤製薬]

【効】爪白癬〈適応菌種〉皮膚糸状菌〈トリコフィトン属〉

【用】(外) 1日1回罹患爪全体に塗布

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立. 授乳婦：有益性と危険性より判断. 安全性未確立. 動物：乳汁中へ移行

▶ダイフェン配合顆粒 (採用)

Daiphen (400mg+80mg) /g [鶴原]

1g中：

スルファメトキサゾール	400mg
トリメトプリム	80mg

【効】〔一般感染症〕①肺炎，慢性呼吸器病変の二次感染. ②複雑性膀胱炎，腎盂腎炎. ③感染性腸炎，腸チフス，パラチフス. 〈適応菌種〉スルファメトキサゾール/トリメトプリムに感性の腸球菌属，大腸菌，赤痢菌，チフス菌，パラチフス菌，シトロバクター属，クレブシエラ属，エンテロバクター属，プロテウス属，モルガネラ・モルガニー，プロビデンシア・レットゲリ，インフルエンザ菌

〔ニューモシスチス肺炎の治療及び発症抑制〕④ニューモシスチス肺炎，ニューモシスチス肺炎の発症抑制. 〈適応菌種〉ニューモシスチス・イロベチー

【用】(内)〔一般感染症〕①～③1日量4錠 (顆粒の場合は4g) を2回に分割.

〔ニューモシスチス肺炎の治療及び発症抑制〕④治療に用いる場合：1日量9～12錠 (顆粒の場合は9～12g) を3～4回に分割. 小児：トリメトプリムとして1日量15～20mg/kgを3～4回に分割. 発症抑制に用いる場合：1日1回1～2錠 (顆粒の場合は1～2g) を連日又は週3日. 小児：トリメトプリムとして1日量4～8mg/kgを2回に分割し，連日又は週3日

【警告】血液障害，ショック等の重篤な副作用が起こることがあるので，他剤が無効又は使用できない場合にのみ投与を考慮すること

【禁】本剤の成分又はサルファ剤に対し過敏症. 妊婦又は妊娠している可能性. 低出生体重児，新生児，グルコース-6-リン酸脱水素酵素 (G-6-PD) 欠乏患者

【妊婦】妊婦：投与禁止. 妊娠中の投与で児に先天異常. 動物：催奇形作用 (骨格異常・内臓異常・外形異常，口蓋裂). 授乳婦：授乳禁止，母乳を通じて薬物が移行，低出生体重児，新生児に高ビリルビン血症

▶ダイフェン配合錠 (採用)

Daiphen (400mg+80mg) /錠 [鶴原]

1錠中：

スルファメトキサゾール	400mg
トリメトプリム	80mg

【効】〔一般感染症〕①肺炎，慢性呼吸器病変の二次感染. ②複雑性膀胱炎，腎盂腎炎. ③感染性腸炎，腸チフス，パラチフス. 〈適応菌種〉スルファメトキサゾール/トリメトプリムに感性の腸球菌属，大腸菌，赤痢菌，チフス菌，パラチフス菌，シトロバクター属，クレブシエラ属，エンテロバクター属，プロテウス属，モルガネラ・

モルガニー、プロピデンシア・レット
ゲリ、インフルエンザ菌

〔ニューモシスチス肺炎の治療及び発症抑制〕④ニューモシスチス肺炎、ニューモシスチス肺炎の発症抑制。
〈適応菌種〉ニューモシスチス・イロベチー

【用】(内)〔一般感染症〕①～③1日量4錠(顆粒の場合は4g)を2回に分割。
〔ニューモシスチス肺炎の治療及び発症抑制〕④治療に用いる場合：1日量9～12錠(顆粒の場合は9～12g)を3～4回に分割。小児：トリメトプリムとして1日量15～20mg/kgを3～4回に分割。発症抑制に用いる場合：1日1回1～2錠(顆粒の場合は1～2g)を連日又は週3日。小児：トリメトプリムとして1日量4～8mg/kgを2回に分割し、連日又は週3日

【警告】血液障害、ショック等の重篤な副作用が起ることがあるので、他剤が無効又は使用できない場合にのみ投与を考慮すること

【禁】本剤の成分又はサルファ剤に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性、低出生体重児、新生児、グルコース-6-リン酸脱水素酵素(G-6-PD)欠乏患者

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠中の投与で児に先天異常、動物：催奇形作用(骨格異常・内臓異常・外形異常、口蓋裂)。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行、低出生体重児、新生児に高ビリルビン血症

▶バクタ配合顆粒(院外専)

Baktar 1g/包 [塩野義]
1g中：
スルファメトキサゾール 400mg
トリメトプリム 80mg

【効】〔一般感染症〕①肺炎、慢性呼吸器病変の二次感染。②複雑性膀胱炎、腎盂腎炎。③感染性腸炎、腸チフス、パラチフス。〈適応菌種〉スルファメトキサゾール/トリメトプリムに感性の腸球菌属、大腸菌、赤痢菌、チフス菌、パラチフス菌、シトロバクター属、クレブシエラ属、エンテロバクター属、プロテウス属、モルガネラ・モルガニー、プロピデンシア・レットゲリ、インフルエンザ菌

〔ニューモシスチス肺炎の治療及び発症抑制〕④ニューモシスチス肺炎、ニューモシスチス肺炎の発症抑制。
〈適応菌種〉ニューモシスチス・イロベチー

【用】(内)〔一般感染症〕①～③1日量4錠(ミニ配合錠の場合は16錠、顆粒の場合は4g)を2回に分割。〔ニューモシスチス肺炎の治療及び発症抑制〕④治療に用いる場合：1日量9～12錠(ミニ配合錠の場合は36～48錠、顆粒の場合は9～12g)を3～4回に分割。小児：トリメトプリムとして1日量15～20mg/kgを3～4回に分割。発症抑制に用いる場合：1日1回1～2錠(ミニ配合錠の場合は4～8錠、顆粒の場合は1～2g)を連日又は週3日。小児：トリメトプリムとして1日量4～8mg/kgを2回に分割し、連日又は週3日

【警告】血液障害、ショック等の重篤な副作用が起ることがあるので、他剤が無効又は使用できない場合にのみ投与を考慮すること

【禁】本剤の成分又はサルファ剤に対し過敏症、妊婦又は妊娠している可能性、低出生体重児、新生児、グルコース-6-リン酸脱水素酵素(G-6-PD)欠乏患者

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠中の投与

62. 化学療法剤

62

で児に先天異常，動物：催奇形作用
(外形異常・骨格異常・内臓異常，口
蓋裂)．授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳
中へ移行，低出生体重児，新生児に高
ビリルビン血症
.....

63. 生物学的製剤

631. ワクチン類

6311. 細菌ワクチン類

(乾燥BCGワクチン)

▶乾燥BCGワクチン(経皮用・1人用)(処置) (劇)生

Freeze-dried BCG vaccine 12mg/管
(日本ビーシージー)

【貯法】10℃以下

【効】結核予防

【用】(注) 溶剤を加え上腕外側のほぼ中央部に滴下塗布，経皮用接種針(管針)を使用，添付の溶剤を加えて80mg/mLの濃度の均一な懸濁液とし，接種部位の皮膚を緊張させ，懸濁液を塗った後，9本針植付けの管針を接種皮膚面に対してほぼ垂直に保ち，これを強く圧して行う。接種数は2箇所とし，管針の円跡は相互に接するものとする

【禁】明らかな発熱，重篤な急性疾患，本剤の成分によってアナフィラキシー，結核その他の疾病の予防接種・外傷等によるケロイド，免疫機能異常，免疫抑制をきたす治療中，結核の既往，予防接種を行うことが不適当な状態

【妊婦】妊婦：接種しないことを原則とし，有益性と危険性より判断，安全性未確立

(乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体))

▶アクトヒブ(処置) (劇)生

ActHIB 瓶(溶解液付) [サノフィ]

【貯法】遮光，2～8℃

【効】インフルエンザ菌b型による感染症の予防

【用】(注) 本剤を添付溶剤0.5mLで溶解し，その全量を1回分とする。初回免

疫：4～8週間の間隔で3回皮下注。医師が必要と認めた場合3週間の間隔で接種可能。追加免疫：初回免疫後1年の間隔において1回皮下注

【禁】明らかな発熱，重篤な急性疾患，本剤の成分又は破傷風トキソイドによってアナフィラキシー，予防接種を行うことが不適当な状態

(沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体))

▶プレベナー13水性懸濁注(処置) (劇)生

Prevenar 0.5mL/筒 [ファイザー]

【貯法】2～8℃

1シリンジ(0.5mL)中：

ポリサッカライド血清型1	2.2μg
ポリサッカライド血清型3	2.2μg
ポリサッカライド血清型4	2.2μg
ポリサッカライド血清型5	2.2μg
ポリサッカライド血清型6A	2.2μg
ポリサッカライド血清型6B	4.4μg
ポリサッカライド血清型7F	2.2μg
ポリサッカライド血清型9V	2.2μg
ポリサッカライド血清型14	2.2μg
ポリサッカライド血清型18C	2.2μg
ポリサッカライド血清型19A	2.2μg
ポリサッカライド血清型19F	2.2μg
ポリサッカライド血清型23F	2.2μg
CRM197	約34μg (たん白質量として)

【効】①高齢者又は肺炎球菌による疾患に罹患するリスクが高いと考えられる者：肺炎球菌(血清型1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19A, 19F及び23F)による感染症の予防。

②小児：肺炎球菌(血清型1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19A, 19F及び23F)による侵襲性感染症の予防

63. 生物学的製剤

【用】(注) ①高齢者又は肺炎球菌による疾患に罹患するリスクが高いと考えられる者：1回0.5mLを筋注。②小児：初回免疫：1回0.5mLずつを3回、いずれも27日間以上の間隔で皮下注。追加免疫：1回0.5mLを1回、皮下注。但し、3回目接種から60日間以上の間隔をおく

【禁】本剤の成分又はジフテリアトキソイドによってアナフィラキシー、明らかな発熱、重篤な急性疾患にかかっている、予防接種を行うことが不適当な状態

(肺炎球菌ワクチン)

▶ **ニューモバックスNPシリンジ**
(処置) (劇生)

Pneumovax NP 0.5mL/筒 (MSD)

【貯法】2～8℃、禁凍結

【効】投与対象：2歳以上で肺炎球菌による重篤疾患に罹患する危険が高い次のような個人及び患者。①脾摘患者における肺炎球菌による感染症の発症予防。②肺炎球菌による感染症の予防：1) 鎌状赤血球疾患、あるいはその他の原因で脾機能不全である患者、2) 心・呼吸器慢性疾患、腎不全、肝機能障害、糖尿病、慢性髄液漏等の基礎疾患のある患者、3) 高齢者、4) 免疫抑制作用を有する治療が予定されている者で治療開始まで少なくとも14日以上余裕のある患者

【用】(注) 1回0.5mLを筋注又は皮下注

【禁】2歳未満、明らかな発熱、重篤な急性疾患、本剤の成分によってアナフィラキシー、予防接種を行うことが不適当な状態

【妊婦】妊婦：予防接種上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ接種

6313. ウイルスワクチン類

(インフルエンザHAワクチン)

▶ **インフルエンザHAワクチン**
「第一三共」1mL (処置) (劇生)

Influenza HA vaccine 1mL/瓶

(第一三共)

【貯法】10℃以下、禁凍結

A型株
A/広東-茂南/SWL1536/2019 (H1N1)
A/香港/2671/2019 (H3N2)
B型株
B/プーケット/3073/2013 (山形系統)
B/ビクトリア/705/2018 (ビクトリア系統)
各株のHA含量(相当値)は、1株当たり30μg以上

【効】インフルエンザの予防

【用】(注) 1歳以上3歳未満は0.25mLを皮下に、3歳以上13歳未満は0.5mLを皮下におよそ2～4週間の間隔をおいて2回注射。13歳以上は0.5mLを皮下に、1回又はおよそ1～4週間の間隔をおいて2回注射

【禁】明らかな発熱、重篤な急性疾患、本剤の成分によってアナフィラキシー、予防接種を行うことが不適当な状態

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断

(インフルエンザHAワクチン)

▶ **フルービックHAシリンジ** (処置) (劇生)

Flubik HA 0.5mL/筒

(阪大微生物病研究会)

【貯法】10℃以下、禁凍結

A型株

A/広東-茂南/SWL1536/2019
(H1N1)

A/香港/2671/2019 (H3N2)

B型株

B/プーケット/3073/2013 (山形系
系統)

B/ビクトリア/705/2018 (ビクトリ
ア系統)

各株のHA含量(相当値)は、1株当
たり15 μ g以上

【効】インフルエンザの予防

【用】(注) 6か月以上3歳未満のもの
には0.25mLを皮下に、3歳以上13歳未満
のものには0.5mLを皮下におよそ2~4
週間の間隔を置いて2回注射、13歳以
上のものについては、0.5mLを皮下
に、1回又はおよそ1~4週間の間隔を
おいて2回注射

【禁】明らかな発熱、重篤な急性疾患、
本剤の成分によってアナフィラキ
シー、予防接種を行うことが不適当な
状態

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断
.....

(乾燥弱毒生おたふくかぜワクチン)

▶ **乾燥弱毒生おたふくかぜワ
クチン「タケダ」(処置)** (劇)生

Freeze-dried live attenuated mumps
vaccine 瓶 (溶解液付) (武田)

【貯法】5 $^{\circ}$ C以下

【効】おたふくかぜの予防

【用】(注) 添付溶剤0.7mLで溶解し、1
回0.5mL皮下注

【禁】明らかな発熱、重篤な急性疾患、
本剤の成分によってアナフィラキ
シー、免疫機能異常、免疫抑制を来す
治療中、妊婦、予防接種を行うことが
不適当な状態
.....

(乾燥弱毒生水痘ワクチン)

▶ **乾燥弱毒生水痘ワクチン「ビ
ケン」(処置)** (劇)生

Freeze-dried live attenuated varicella
vaccine 瓶 (溶解液付) (田辺三菱)

【貯法】5 $^{\circ}$ C以下

【効】水痘及び50歳以上の者に対する帯
状疱疹の予防

【用】(注) 添付溶剤0.7mLで溶解し、1
回0.5mL皮下注

【禁】<効能共通> 明らかな発熱、重篤
な急性疾患、本剤の成分によってアナ
フィラキシー、妊娠していることが明
らか、予防接種を行うことが不適当な
状態、<帯状疱疹の予防> 明らかに免
疫機能に異常のある疾患を有する者及
び免疫抑制をきたす治療を受けている
者
.....

(乾燥弱毒生風しんワクチン)

▶ **乾燥弱毒生風しんワクチン
「タケダ」(処置)** (劇)生

Freeze-dried live attenuated rubella
vaccine 瓶 (溶解液付) (武田)

【貯法】遮光、5 $^{\circ}$ C以下

【効】風しんの予防

【用】(注) 添付の溶剤0.7mLで溶解し、
その0.5mLを1回皮下注

【禁】明らかな発熱、重篤な急性疾患、
本剤の成分によってアナフィラキ
シー、免疫機能異常、免疫抑制をきた
す治療中、妊婦、予防接種を行うこと
が不適当な状態
.....

(乾燥弱毒生麻しんワクチン)

▶ **乾燥弱毒生麻しんワクチン
「タケダ」(処置)** (劇)生

Dried live attenuated measles
vaccine 瓶 (溶解液付) (武田)

【貯法】遮光、5 $^{\circ}$ C以下

63. 生物学的製剤

【効】麻しんの予防

【用】(注) 添付の溶剤0.7mLで溶解し、その0.5mLを1回皮下注

【禁】明らかな発熱、重篤な急性疾患、本剤の成分によってアナフィラキシー、免疫機能異常、免疫抑制をきたす治療中、妊婦、予防接種を行うことが不適当な状態

(組換え沈降2価ヒトパピローマウイルス様粒子ワクチン)

▶**サーバリックス (処置)** (劇)生

Cervarix 0.5mL/筒

[グラクソ・スミスクライン]

【貯法】遮光，2～8℃，禁凍結

0.5mL中：

ヒトパピローマウイルス16型L1たん

白質ウイルス様粒子 20 μ g

ヒトパピローマウイルス18型L1たん

白質ウイルス様粒子 20 μ g

【効】ヒトパピローマウイルス (HPV) 16型及び18型感染に起因する子宮頸癌 (扁平上皮細胞癌，腺癌) 及びその前駆病変 (子宮頸部上皮内腫瘍 (CIN) 2及び3) の予防

【用】(注) 10歳以上の女性に，1回0.5mLを0・1・6か月後に3回，上腕の三角筋部に筋肉内接種

【禁】明らかな発熱，重篤な急性疾患，本剤の成分に対して過敏症，予防接種を行うことが不適当な状態

【妊婦】妊婦：妊娠終了まで延期希望，有効性及び安全性未確立。授乳婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。動物：乳汁中へ移行

(組換え沈降B型肝炎ワクチン (酵母由来))

▶**ビームゲン注0.25mL (処置)** (劇)

Bimmugen 5 μ g0.25mL/瓶

[KMバイオロジクス]

【貯法】10℃以下，禁凍結

▶**ビームゲン注0.5mL (処置)** (劇)

Bimmugen 10 μ g0.5mL/瓶

【貯法】10℃以下，禁凍結

▶**ヘプタバックス-II水性懸濁注シリンジ0.25mL (処置)** (劇)

Heptavax 0.25mL/筒 [MSD]

【貯法】2～8℃，禁凍結

▶**ヘプタバックス-II水性懸濁注シリンジ0.5mL (処置)** (劇)

Heptavax 0.5mL/筒

【貯法】2～8℃，禁凍結

【効】①B型肝炎の予防。②B型肝炎ウイルス母子感染の予防 (抗HBs人免疫グロブリンとの併用)。③HBs抗原陽性でかつHBe抗原陽性の血液による汚染事故後のB型肝炎発症予防 (抗HBs人免疫グロブリンとの併用)

【用】(注) ①0.5mLずつを4週間隔で2回，更に，初回注射の20～24週後に1回0.5mLを皮下注又は筋注。10歳未満の者には，0.25mLずつを同様の投与間隔で皮下注。②0.25mLを1回，生後12時間以内を目安に皮下注。更に，0.25mLずつを初回注射の1か月後及び6か月後の2回，同様の用法で注射。③0.5mLを1回，事故発生後7日以内に皮下注又は筋注。更に0.5mLずつを初回注射の1か月後及び3～6か月後の2回，同様の用法で注射。10歳未満の者には，0.25mLずつを同様の投与間隔で皮下注。①②③但し，能動的HBs抗体が獲得されていない場合には追加注射

【禁】明らかな発熱，重篤な急性疾患，本剤の成分によってアナフィラキシー，予防接種を行うことが不適当な状態

【妊婦】妊婦：接種しないことを原則とし，有益性と危険性より判断，安全性

未確立

(組換え沈降4価ヒトパピローマウイルス様粒子ワクチン (酵母由来))

▶ **ガーダシル水性懸濁筋注シリ
ンジ (処置)** (製) (生)

Gardasil 0.5mL/筒 [MSD]

〔貯法〕2～8℃, 禁凍結

0.5mL中:

ヒトパピローマウイルス6型L1たん 白質ウイルス様粒子	20μg
ヒトパピローマウイルス11型L1た ん白質ウイルス様粒子	40μg
ヒトパピローマウイルス16型L1た ん白質ウイルス様粒子	40μg
ヒトパピローマウイルス18型L1た ん白質ウイルス様粒子	20μg

【効】ヒトパピローマウイルス6, 11, 16及び18型の感染に起因する次記の疾患の予防: ①子宮頸癌 (扁平上皮細胞癌及び腺癌) 及びその前駆病変 (子宮頸部上皮内腫瘍 (CIN) 1, 2及び3並びに上皮内腺癌 (AIS)). ②外陰上皮内腫瘍 (VIN) 1, 2及び3並びに腔上皮内腫瘍 (VaIN) 1, 2及び3. ③肛門癌 (扁平上皮癌) 及びその前駆病変 (肛門上皮内腫瘍 (AIN) 1, 2及び3). ④尖圭コンジローマ

【用】(注) 9歳以上に1回0.5mLを合計3回筋注。2回目は初回接種の2か月後, 3回目は6か月後に同様の用法で接種

【禁】明らかな発熱, 重篤な急性疾患, 本剤の成分に対して過敏症, 予防接種を行うことが不適当な状態

【妊婦】妊婦: 接種禁止, 有益性と危険性より判断。授乳婦: 予防接種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

(経口弱毒生ヒト rotaウイルスワクチン)

▶ **ロタリックス内用液 (処置)** (製) (生)

Rotarix 1.5mL/本

〔グラクソ・スミスクライン〕

〔貯法〕遮光, 禁凍結, 2～8℃

【効】ロタウイルスによる胃腸炎の予防
【用】(内) 乳児に, 4週間以上の間隔をおいて2回経口接種し, 接種量は毎回1.5mL

【禁】明らかな発熱, 重篤な急性疾患, 本剤の接種後に本剤又は本剤の成分によって過敏症を呈したことがある, 腸重積症の発症を高める可能性のある未治療の先天性消化管障害 (メッケル憩室等) を有する, 腸重積症の既往, 重症複合型免疫不全 (SCID) を有する, 上記に掲げる者のほか, 予防接種を行うことが不適当な状態にある者

(日本脳炎ワクチン)

▶ **ジェービックV (処置)** (製) (生)

Jebik V 0.5mL/瓶 [田辺三菱]

〔貯法〕10℃以下

【効】日本脳炎の予防

【用】(注) 添付の溶剤 (注射用水) 0.7mLで溶解。初回免疫: 0.5mLずつを2回, 1～4週間の間隔で皮下注。3歳未満の者には, 0.25mLずつを同様の用法で注射。追加免疫: 初回免疫後おおむね1年を経過した時期に, 0.5mLを1回皮下注。3歳未満の者には, 0.25mLを同様の用法で注射

【禁】明らかな発熱, 重篤な急性疾患, 本剤の成分によってアナフィラキシー, 予防接種を行うことが不適当な状態

【妊婦】妊婦: 接種しないことを原則とし, 有益性と危険性より判断, 安全性

63. 生物学的製剤

未確立

(不活化ポリオワクチン)

▶イモバックスポリオ皮下注

(処置)

劇生

Imovax polio 0.5mL/筒 [サノフィ]

[貯法] 遮光, 2~8°C, 禁凍結

1シリンジ中:

不活化ポリオウイルス1型 40DU

不活化ポリオウイルス2型 8DU

不活化ポリオウイルス3型 32DU

(DU: D抗原単位)

【効】急性灰白髄炎の予防

【用】(注) 接種免疫: 1回0.5mLずつを3回, いずれも3週間以上の間隔で皮下注. 追加免疫: 初回免疫後6か月以上の間隔において, 1回0.5mLを皮下注

【禁】明らかな発熱, 重篤な急性疾患, 本剤の成分によってアナフィラキシー, 予防接種を行うことが不適当な状態

632. 毒素及びトキソイド類

6322. トキソイド類

(沈降破傷風トキソイド)

▶沈降破傷風トキソイド「生研」

(処置)

劇生

Adsorbed tetanus toxoid 0.5mL/瓶

(田辺三菱)

[貯法] 遮光, 10°C以下, 禁凍結

【効】破傷風の予防

【用】(注) ①初回免疫: 1回0.5mLずつを2回, 3~8週間の間隔で皮下注又は筋注. ②追加免疫: 第1回の追加免疫には, 初回免疫後6か月以上の間隔において, (標準として初回免疫終了後12か月から18か月までの間に) 0.5mLを1回皮下注又は筋注. 初回免疫のとき副反応の強かった者には適宜減量.

以後の追加免疫のときの接種量もこれに準ずる

【禁】明らかな発熱, 重篤な急性疾患, 本剤の成分によってアナフィラキシー, 予防接種を行うことが不適当な状態

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断. 新生児破傷風の予防: 予診等を慎重に行い妊娠20~36週頃に, 0.5mLずつ2回3~8週間の間隔で皮下注又は筋注希望

633. 抗毒素類及び抗レプトスピ ラ血清類

6331. 抗毒素類

(乾燥まむしウマ抗毒素)

▶乾燥まむしウマ抗毒素注射用

6000単位「KMB」(処置)

劇生

Freeze-dried mamushi antivenom 各6,000単位入/瓶 (溶解液付)

(Meiji Seika)

[貯法] 遮光, 10°C以下, 禁凍結

【効】まむし咬傷の治療

【用】(注) 添付の溶剤 (注射用水) 20mLで完全に溶解して使用. なるべく早期に約6,000単位 (約20mL) を咬傷局所を避けた筋注 (皮下注) 又は静注するか, あるいは生理食塩液等で希釈して点滴静注. 症状が軽減しないときは2~3時間後に3,000~6,000単位 (10~20mL) を追加注射

634. 血液製剤類

6343. 血漿分画製剤

(乾燥抗HBs人免疫グロブリン)

▶乾燥HBグロブリン筋注用200

単位「ニチャク」(採用)

特生

Dried HB globulin 200単位/瓶 (溶解

液1mL付) (武田)

〔貯法〕10℃以下，禁凍結

▶ **乾燥HBグロブリン筋注用1000単位「ニチャク」(採用)** (特生)

Dried HB globulin 1,000単位/瓶 (溶解液5mL付)

〔貯法〕10℃以下，禁凍結

【効】①HBs抗原陽性血液の汚染事故後のB型肝炎発症予防. ②新生児のB型肝炎予防 (原則として，沈降B型肝炎ワクチンとの併用)

【用】(注) 本剤1瓶を添付の溶解液 (注射用水) 1瓶 (200単位製剤は1mL, 1,000単位製剤は5mL) で溶解して筋注. ①事故発生後7日以内 (48時間以内が望ましい) に1回5～10mLを筋注. 必要に応じて増量するか又は同量を繰り返す. 小児: 0.16～0.24mL/kg. ②初回は生後5日以内 (生後12時間以内が望ましい) に0.5～1.0mLを筋注, 追加は0.16～0.24mL/kg

【禁】本剤の成分に対しショックの既往歴, HBs抗原陽性者

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. ヒトパルボウイルスB19の感染の可能性を否定できない. 感染した場合, 胎児への障害 (流産, 胎児水腫, 胎児死亡)

.....
(乾燥抗D (Rho) 人免疫グロブリン)

▶ **抗D人免疫グロブリン筋注用1000倍「JB」(採用)** (特生)

Anti-D human immunoglobulin 1,000倍/瓶 (溶解液付)

(日本血液製剤)

〔貯法〕禁凍結, 10℃以下

【効】D (Rho) 陰性で以前にD (Rho) 因子で感作を受けていない女性に対し, 次記の場合に投与することにより, D (Rho) 因子による感作を抑制

する. ①分娩後, 流産後, 人工妊娠中絶後, 異所性妊娠後, 妊娠中の検査・処置後 (羊水穿刺, 胎位外回転術等) 又は腹部打撲後等のD (Rho) 感作の可能性がある場合. ②妊娠28週前後

【用】(注) 本剤は, 1瓶を添付の溶解液 (注射用水) 2mLに溶解し, 次記のとおり投与. ①72時間以内に本剤1瓶を筋注. ②本剤1瓶を筋注

【禁】D (Rho) 陽性の新生児及び妊産婦, 本剤の成分に対しショックの既往歴

【妊婦】妊婦: ヒトパルボウイルスB19の感染の可能性を否定できない. 感染した場合, 胎児への障害 (流産, 胎児水腫, 胎児死亡) が起こる可能性

.....
(乾燥スルホ化人免疫グロブリン)

▶ **献血ベニロン-I静注用2500mg (採用)** (特生)

Venilon-I 2.5g/瓶 (溶解液付) [帝人]

〔貯法〕禁凍結

【効】①低又は無ガンマグロブリン血症. ②重症感染症における抗生物質との併用. ③特発性血小板減少性紫斑病 (他剤が無効で著明な出血傾向があり, 外科的処置又は出産等一時的止血管理を必要とする場合). ④川崎病の急性期 (重症であり, 冠動脈障害の発生の危険がある場合). ⑤ギラン・バレー症候群 (急性増悪期で歩行困難な重症例). ⑥好酸球性多発血管炎性肉芽腫症における神経障害の改善 (ステロイド剤が効果不十分な場合に限る). ⑦慢性炎症性脱髄性多発根神経炎 (多巣性運動ニューロパチーを含む) の筋力低下の改善. ⑧視神経炎の急性期 (ステロイド剤が効果不十分な場合)

【用】(注) 添付の注射用水に溶解し,

63. 生物学的製剤

直接静注する場合、極めて緩徐に、①1回200～600mg/kgを3～4週間隔で点滴静注又は直接静注。②1回2500～5000mgを、小児：1回50～150mg/kgを点滴静注又は直接静注。③1日200～400mg/kgを点滴静注又は直接静注。5日間投与しても症状の改善が認められない場合は以降の投与を中止。④1日200mg/kgを5日間点滴静注又は直接静注、若しくは2000mg/kgを1回点滴静注。年齢及び症状に応じて5日間投与の場合は適宜増減、1回投与の場合は適宜減量。⑤1日400mg/kgを5日間点滴静注又は直接静注。⑥1日400mg/kgを5日間点滴静注。⑦1日400mg/kgを5日間連日点滴静注。年齢及び症状に応じて適宜減量。⑧1日400mg/kgを5日間連日点滴静注

【禁】本剤の成分に対しショックの既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。ヒトパルボウイルスB19の感染の可能性を否定できない。感染した場合、胎児への障害（流産、胎児水腫、胎児死亡）

（乾燥濃縮人アンチトロンビンIII）

▶ **ノイアート静注用1500単位**
（採用） **（特生）**

Neuart 1500単位/瓶（溶解液30mL付）

（日本血液製剤）

【貯法】禁凍結

【効】①先天性アンチトロンビンIII欠乏に基づく血栓形成傾向。②アンチトロンビンIII低下を伴う汎発性血管内凝固症候群（DIC）

【用】（注）添付の注射用水で溶解し、緩徐に静注もしくは点滴静注。①1日1000～3000単位又は20～60単位/kg。②アンチトロンビンIIIが正常の

70%以下に低下した場合は、ヘパリンの持続点滴静注のもとに1日1500単位又は30単位/kg。産科的、外科的DICなどで緊急処置の場合は1日1回40～60単位/kg

【禁】本剤の成分に対しショックの既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。ヒトパルボウイルスB19の感染の可能性を否定できない。感染した場合、胎児への障害（流産、胎児水腫、胎児死亡）

（乾燥濃縮人血液凝固第VIII因子）

▶ **コンファクトF注射用500** **（採用）** **（特生）**

Confact F 500単位/瓶（溶解液付）

（KMバイオロジクス）

【貯法】10℃以下、禁凍結

1V中：	
血液凝固第VIII因子（F VIII：C）	
として	500単位
von Willebrand因子（RCof）として	1200単位

【効】①血液凝固第VIII因子欠乏患者に対し、血漿中の血液凝固第VIII因子を補い、その出血傾向を抑制する。②フォンビルブランド病患者に対し、血漿中のフォンビルブランド因子を補い、その出血傾向を抑制する

【用】（注）250国際単位あたり添付の溶剤（注射用水）10mLで溶解し、緩徐に静注又は点滴静注。1分間に5mLをこえる注射速度は避ける。血友病A：1回に血液凝固第VIII因子活性（F VIII：C）で250～2,000国際単位を投与。フォンビルブランド病：1回にリストセチンコファクター活性（RCof）で750～6,000国際単位を投与

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判

断，安全性未確立。ヒトパルボウイルスB19の感染の可能性を否定できない。感染した場合，胎児への障害（流産，胎児水腫，胎児死亡）

（乾燥濃縮人プロトロンビン複合体）

▶**ケイセントラ静注用500**（採用）〔特生〕

Kcentra 500I.U./瓶（溶解液付）
〔CSLベ어링〕

〔貯法〕25℃以下，禁凍結

▶**ケイセントラ静注用1000**（採用）〔特生〕

Kcentra 1000I.U./瓶（溶解液付）
〔貯法〕25℃以下，禁凍結

【効】ビタミンK拮抗薬投与中の患者における，急性重篤出血時，又は重大な出血が予想される緊急を要する手術・処置の施行時の出血傾向の抑制

【用】（注）血液凝固第IX因子として，次記の投与量を単回静脈内投与。投与前のプロトロンビン時間-国際標準比（PT-INR）が2～4までの場合，体重100kg以下で25IU/kg，体重100kg以上で2500IU。投与前のプロトロンビン時間-国際標準比（PT-INR）が4～6までの場合，体重100kg以下で35IU/kg，体重100kg以上で3500IU。投与前のプロトロンビン時間-国際標準比（PT-INR）が6以上の場合，体重100kg以下で50IU/kg，体重100kg以上で5000IU

【禁】播種性血管内凝固（DIC）状態

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。ヒトパルボウイルスB19の感染の可能性を否定できない。感染した場合には胎児への障害（流産，胎児水腫，胎児死亡）が起こる可能性

（乾燥人フィブリノゲン）

▶**フィブリノゲンHT静注用1g**
「JB」(採用)〔特生〕

Fibrinogen HT 1g/瓶（溶解液付）
〔日本血液製剤〕

〔貯法〕禁凍結，10℃以下

【効】先天性低フィブリノゲン血症の出血傾向

【用】（注）1回3g注射用水に溶解し，静注

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。ヒトパルボウイルスB19の感染の可能性を否定できない。感染した場合，胎児への障害（流産，胎児水腫，胎児死亡）

（人血清アルブミン）

▶**アルブミナー5%静注**
12.5g/250mL（採用）〔特生〕

Albuminar 12.5g250mL/瓶
〔CSLベ어링〕

〔貯法〕遮光，禁凍結，30℃以下

【効】アルブミンの喪失（熱傷，ネフローゼ症候群など）及びアルブミン合成低下（肝硬変症など）による低アルブミン血症，出血性ショック

【用】（注）1回5～12.5g（本剤として100～250mL）を緩徐に静注又は点滴静注

【禁】本剤の成分に対しショックの既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。ヒトパルボウイルスB19の感染の可能性を否定できない。感染した場合，胎児への障害（流産，胎児水腫，胎児死亡）

63. 生物学的製剤

(人血清アルブミン)

▶ **アルブミナー 25% 静注**
12.5g/50mL (採用) (特生)Albuminar 12.5g/50mL/瓶
〔CSLベ어링〕

〔貯法〕遮光，禁凍結，30℃以下

▶ **献血アルブミン25%静注**
5g/20mL「ベネシス」(採用)

Albumin 5g/20mL/瓶 〔日本血液製剤〕

〔貯法〕禁凍結

【効】アルブミンの喪失（熱傷，ネフローゼ症候群など）及びアルブミン合成低下（肝硬変症など）による低アルブミン血症，出血性ショック

【用】(注) 1回5～12.5g（本剤として20～50mL）を緩徐に静注又は点滴静注

【禁】本剤の成分に対しショックの既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．ヒトパルボウイルスB19の感染の可能性を否定できない．感染した場合，胎児への障害（流産，胎児水腫，胎児死亡）

(人ハプトグロビン)

▶ **ハプトグロビン静注2000単位**
「JB」(採用) (特生)Haptoglobin 2,000単位/100mL/瓶
〔日本血液製剤〕

〔貯法〕10℃以下，禁凍結

【効】熱傷・火傷，輸血，体外循環下開心術などの溶血反応に伴うヘモグロビン血症，ヘモグロビン尿症の治療

【用】(注) 1回4000単位を緩徐に点滴静注するか，体外循環時に使用する場合は灌流液中に投与．(参考) 小児：1回2000単位を目安とする

【禁】本剤の成分に対しショックの既往

歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．ヒトパルボウイルスB19の感染の可能性を否定できない．感染した場合，胎児への障害（流産，胎児水腫，胎児死亡）

(人免疫グロブリン)

▶ **グロブリン筋注450mg/3mL**
「JB」(採用) (特生)

Globulin 450mg/3mL/瓶〔日本血液製剤〕

〔貯法〕禁凍結，10℃以下

【効】①無又は低ガンマグロブリン血症．②次記のウイルス性疾患の予防及び症状の軽減：麻疹，A型肝炎，ポリオ

【用】(注) ①毎月1回100～300mg/kgを筋注．②1回15～50mg/kgを筋注

【禁】本剤の成分に対しショックの既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．ヒトパルボウイルスB19の感染の可能性を否定できない．感染した場合，胎児への障害（流産，胎児水腫，胎児死亡）

(ポリエチレングリコール処理抗破傷風人免疫グロブリン)

▶ **テタノブリンIH静注250単位**
(採用) (特生)Tetanobulin IH 250IU.3.4mL/瓶
〔日本血液製剤〕

〔貯法〕禁凍結，10℃以下

【効】破傷風の発症予防並びに発症後の症状軽減のための治療に用いる

【用】(注) 点滴注射するか，又は直接静注．直接静注する場合，極めて徐々に行う．破傷風の発症を予防：250IU.を投与．重症の外傷例には1500IU.を投与．広汎な第II度熱傷などの場

合は適宜反復投与。破傷風の治療：軽～中等症例は、1500～3000I.U.，重症例では3000～4500I.U.を投与

【禁】本剤の成分に対しショックの既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。ヒトパルボウイルスB19の感染の可能性を否定できない。感染した場合，胎児への障害（流産，胎児水腫，胎児死亡）

.....
(ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリン)

**▶ 献血ヴェノグロブリンIH10%
静注5g/50mL (採用) (特生)**

Kenketsu venoglobulin IH 5g50mL/
瓶 [日本血液製剤]

【貯法】禁凍結，10℃以下

【効】①低並びに無ガンマグロブリン血症。②重症感染症における抗生物質との併用。③特発性血小板減少性紫斑病（他剤が無効で，著明な出血傾向があり，外科的処置又は出産等一時的止血管理を必要とする場合）。④川崎病の急性期（重症であり，冠動脈障害の発生の危険がある場合）。⑤多発性筋炎・皮膚筋炎における筋力低下の改善（ステロイド剤が効果不十分な場合に限る）。⑥慢性炎症性脱髄性多発根神経炎（多巣性運動ニューロパチーを含む）の筋力低下の改善。⑦慢性炎症性脱髄性多発根神経炎（多巣性運動ニューロパチーを含む）の運動機能低下の進行抑制（筋力低下の改善が認められた場合）。⑧全身型重症筋無力症（ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る）。⑨天疱瘡（ステロイド剤の効果不十分な場合）。⑩血清IgG2値の低下を伴う，肺炎球菌又はインフルエ

ンザ菌を起炎菌とする急性中耳炎，急性気管支炎又は肺炎の発症抑制（ワクチン接種による予防及び他の適切な治療を行っても十分な効果が得られず，発症を繰り返す場合に限る）。⑪水疱性類天疱瘡（ステロイド剤の効果不十分な場合）。⑫ギラン・バレー症候群（急性増悪期で歩行困難な重症例）。⑬抗ドナー抗体陽性腎移植における術前脱感作

【用】(注) ①1回200～600mg (2～6mL) /kgを3～4週間隔で点滴静注又は直接静注。②成人に対しては，1回2,500～5,000mg (25～50mL)，小児に対しては，1回100～150mg (1～1.5mL) /kgを点滴静注又は直接静注。症状によって適宜増量。③1日200～400mg (2～4mL) /kgを点滴静注又は直接静注。なお，5日間使用しても症状に改善が認められない場合，以降の投与中止。④1日400mg (4mL) /kgを5日間点滴静注又は直接静注，若しくは人免疫グロブリンGとして2,000mg (20mL) /kgを1回点滴静注。年齢及び症状に応じて適宜減量。⑤1日400mg (4mL) /kgを5日間点滴静注。⑥1日400mg (4mL) /kgを5日間連日点滴静注又は直接静注。年齢及び症状に応じて適宜減量。⑦「1,000mg (10mL) /kgを1日」又は「500mg (5mL) /kgを2日間連日」を3週間隔で点滴静注。⑧1日400mg (4mL) /kgを5日間点滴静注。⑨1日400mg (4mL) /kgを5日間連日点滴静注。年齢及び症状に応じて適宜減量。⑩初回は300mg (3mL) /kg，2回目以降は200mg (2mL) /kgを投与。投与間隔は，通常，4週間。⑪⑫1日400mg (4mL) /kgを5日間連日点滴静注。⑬1日あたり1,000mg (10mL) /kgを点滴静注。年齢及び状態に応じて適宜減量。総投与量

63. 生物学的製剤

は4,000mg (40mL) /kgを超えない

【警告】抗ドナー抗体陽性腎移植における術前脱感作に用いる場合は、腎移植患者の管理に精通している医師又はその指導のもとで行うこと

【禁】本剤の成分に対しショックの既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

6349. その他の血液製剤類

(アンチトロンビンガンマ (遺伝子組換え))

▶ **アコアラン静注用1800 (採用)** (特)

Acoalan 1800IU/瓶 (溶解液付) (協和キリン)

【効】①先天性アンチトロンビン欠乏に基づく血栓形成傾向。②アンチトロンビン低下を伴う播種性血管内凝固症候群 (DIC)

【用】(注) 本剤を添付の注射用水で溶解し、緩徐に静注もしくは点滴静注。

①1日1回24～72国際単位/kg。②1日1回36国際単位/kg。1日量として72国際単位/kgまで

【禁】本剤の成分に対しショックの既往歴

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：腔からの出血，子宮内の血液貯留，流産，胎児の発育遅延，着床後死亡率の増加及び生存胎児数の減少。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。動物：乳汁中へ移行

▶ **タコシール組織接着用シート (処置)** (特)

Tachosil 9.5cm×4.8cm/枚

(CSLベーリング)

【貯法】遮光

1cm ² 中：	
ヒトフィブリノゲン	5.5mg
トロンビン画分	2.0I.U.

【効】肝臓外科，肺外科，心臓血管外科，産婦人科及び泌尿器外科領域における手術時の組織の接着・閉鎖（但し，縫合あるいは接合した組織から血液，体液又は体内ガスの漏出をきたし，他に適切な処置法のない場合に限る。）

【用】(外) 接着・閉鎖部位の血液，体液をできるだけ取り除き，本剤を適切な大きさにし，乾燥状態のままあるいは生理食塩液でわずかに濡らし，その活性成分固着面を接着・閉鎖部位に貼付し，3～5分間圧迫

【禁】本剤の成分又はウマ血液を原料とする製剤（乾燥まむしウマ抗毒素等）に対し過敏症。次記の製剤による治療を受けている患者：凝固促進剤（臓器抽出製剤，蛇毒製剤），抗線溶剤

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。本剤の使用によりヒトパルボウイルスB19の感染を起こす可能性。感染した場合には胎児への障害（流産，胎児水腫，胎児死亡）が起こる可能性

▶ **ベリプラストPコンビセット組 織接着用 (処置)** (特)

Beriplast P 1mL2キット1組 (CSLベーリング)

【貯法】2～8℃，禁凍結

バイアル1 (フィブリノゲン末)	
フィブリノゲン	80mg/V
ヒト血液凝固第XIII因子	60倍/V
バイアル2 (アプロチニン液)	
アプロチニン液	1000KIE/V

バイアル3 (トロンビン末)
トロンビン 300単位/V
バイアル4 (塩化カルシウム液)
塩化カルシウム水和物 5.88mg/V

▶**ベリプラストPコンビセット組
織接着用 (処置)** (特生)

Beriplast P 3mL2キット1組

〔貯法〕2～8℃, 禁凍結

バイアル1 (フィブリノゲン末)
フィブリノゲン 240mg/V
ヒト血液凝固第XIII因子 180倍/V
バイアル2 (アプロチニン液)
アプロチニン液 3000KIE/V
バイアル3 (トロンビン末)
トロンビン 900単位/V
バイアル4 (塩化カルシウム液)
塩化カルシウム水和物 17.64mg/V

▶**ベリプラストPコンビセット組
織接着用 (処置)** (特生)

Beriplast P 5mL2キット1組

〔貯法〕2～8℃, 禁凍結

バイアル1 (フィブリノゲン末)
フィブリノゲン 400mg/V
ヒト血液凝固第XIII因子 300倍/V
バイアル2 (アプロチニン液)
アプロチニン液 5000KIE/V
バイアル3 (トロンビン末)
トロンビン 1500単位/V
バイアル4 (塩化カルシウム液)
塩化カルシウム水和物 29.40mg/V

【効】組織の接着・閉鎖 (但し、縫合あるいは接合した組織から血液、体液又は体内ガスの漏出を来し、他に適切な処置法のない場合に限る)

【用】(外) 用法: フィブリノゲン末 (バイアル1) をアプロチニン液 (バイアル2) 全量で溶解し、A液とする。トロンビン末 (バイアル3) を、アプロチニン液量と同量の塩化カルシウム液 (バイアル4) で溶解し、B液とす

る。接着・閉鎖部位にA液, B液を重層又は混合して適用。用量: 10cm²あたりA液B液各々1mLを適用

【禁】本剤の成分又は牛肺を原料とする製剤 (アプロチニン等) に対し過敏症、次記の薬剤による治療中: 凝固促進剤 (蛇毒製剤)、抗線溶剤

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断、安全性未確立。ヒトパルボウイルスB19の感染の可能性を否定できない。感染した場合、胎児への障害 (流産、胎児水腫、胎児死亡) が起こる可能性

▶**ボルヒール組織接着用 (処置)** (特生)

Bolheal 1mL4瓶1組

(KMバイオロジクス)

〔貯法〕10℃以下, 禁凍結

1mL製剤中:
バイアル1 (フィブリノゲン凍結乾燥粉末):
人フィブリノゲン 80mg
人血液凝固第XIII因子 75単位
バイアル2 (フィブリノゲン溶解液):
局外規アプロチニン液
1000KIE/1.0mL
バイアル3 (トロンビン凍結乾燥粉末):
トロンビン 250単位
バイアル4 (トロンビン溶解液):
塩化カルシウム水和物 5.9mg/1.0mL

▶**ボルヒール組織接着用 (処置)** (特生)

Bolheal 3mL4瓶1組

〔貯法〕10℃以下, 禁凍結

3mL製剤中:
バイアル1 (フィブリノゲン凍結乾燥粉末):

63. 生物学的製剤

人フィブリノゲン	240mg
人血液凝固第XIII因子	225単位
バイアル2 (フィブリノゲン溶解液):	
局外規アプロチニン液	
	3000KIE/3.0mL
バイアル3 (トロンビン凍結乾燥粉末):	
トロンビン	750単位
バイアル4 (トロンビン溶解液):	
塩化カルシウム水和物	17.7mg/3.0mL

【効】組織の接着・閉鎖 (但し、縫合あるいは接合した組織から血液、体液又は体内ガスの漏出を来し、他に適切な処置法のない場合に限る)

【用】(外) フィブリノゲン凍結乾燥粉末 (バイアル1) をフィブリノゲン溶解液 (バイアル2) 全量で溶解し、A液とする。トロンビン凍結乾燥粉末 (バイアル3) をトロンビン溶解液 (バイアル4) 全量で溶解し、B液とする。溶解した両液の等容量を接着・閉鎖部位に重層又は混合して適用。10cm²あたりA液B液各々1mLを適用

【禁】本剤の成分又は牛肺を原料とする製剤 (アプロチニン等) に対し過敏症、次記の薬剤による治療中: 凝固促進剤 (蛇毒製剤)、抗線溶剤

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断、安全性未確立。ヒトパルポウイルスB19の感染の可能性を否定できない。感染した場合、胎児への障害 (流産、胎児水腫、胎児死亡) が起こる可能性

636. 混合生物学的製剤

6361. ワクチン・トキソイド混合製剤

(沈降ジフテリア破傷風混合トキソイド)

▶DTビック (処置) (劇生)

0.1mL/瓶 (田辺三菱)

【貯法】10°C以下、禁凍結

0.1mL中:
ジフテリアトキソイド 5Lf以下 (7I.U.以上)
破傷風トキソイド 1Lf以下 (4I.U.以上)

【効】ジフテリア及び破傷風の予防

【用】(注) ①初回免疫: 1回0.5mLずつを2回、3~8週間隔で皮下注。10歳以上には、第1回量0.1mL皮下注。②追加免疫: 初回免疫後6か月以上の間隔で (標準: 初回免疫終了後12~18か月の間) 0.5mLを1回皮下注、10歳以上0.1mL以下を皮下注

【禁】明らかな発熱、重篤な急性疾患、本剤の成分によってアナフィラキシーを呈したことがある、予防接種を行うことが不適当な状態

(沈降精製百日せきジフテリア破傷風不活化ポリオ混合ワクチン)

▶クアトロバック皮下注シリンジ (処置) (劇生)

Quattrovac 0.5mL/筒

(KMバイオロジクス)

【貯法】10°C以下、禁凍結

0.5mL中:
百日せき菌防御抗原 4単位以上
ジフテリアトキソイド 16.7Lf以下
破傷風トキソイド 6.7Lf以下
不活化ポリオウイルス1型 (Sabin株) 1.5DU

不活化ポリオウイルス2型 (Sabin株) 50DU
 不活化ポリオウイルス3型 (Sabin株) 50DU
 DU: D抗原単位

▶ **テトラビック皮下注シリンジ**
 (処置) (劇)生

Tetrabik 0.5mL/筒 (田辺三菱)

(貯法) 10℃以下, 禁凍結

0.5mL中:
 百日せき菌の防御抗原 4単位以上
 ジフテリアトキソイド 15Lf以下
 破傷風トキソイド 2.5Lf以下
 不活化ポリオウイルス1型 (Sabin株) 1.5DU
 不活化ポリオウイルス2型 (Sabin株) 50DU
 不活化ポリオウイルス3型 (Sabin株) 50DU
 DU: D抗原単位

【効】百日せき, ジフテリア, 破傷風及び急性灰白髄炎の予防

【用】(注) 初回免疫: 小児に, 1回0.5mLずつを3回, いずれも3週間以上の間隔で皮下注. 追加免疫: 小児に, 初回免疫後6か月以上の間隔をおいで, 0.5mLを1回皮下注

【禁】明らかな発熱, 重篤な急性疾患, 本剤の成分によってアナフィラキシー, 予防接種を行うことが不適当な状態

6369. その他の混合生物学的製剤

(乾燥弱毒生麻疹風しん混合ワクチン)

▶ **乾燥弱毒生麻疹風しん混合ワクチン「タケダ」**(処置) (劇)生

Freeze-dried live attenuated measles and rubella combined vaccine 0.5mL/

瓶 (溶解液付) (武田)

(貯法) 遮光, 5℃以下

0.5mL中:
 弱毒生麻疹ウイルス (シュワルツFF-8株) 5000FFU以上
 弱毒生風しんウイルス (TO-336株) 1000FFU以上

【効】麻疹及び風しんの予防

【用】(注) 添付の溶剤0.7mLで溶解し, 0.5mLを1回皮下注

【禁】明らかな発熱, 重篤な急性疾患, 本剤の成分によるアナフィラキシーの既往歴, 明らかに免疫機能に異常のある疾患を有する者及び免疫抑制をきたす治療を受けている者, 妊娠, 予防接種を行うことが不適当な状態

639. その他の生物学的製剤

6391. 結核菌含有及び抗アレールギーの物質製剤

(乾燥BCG膀胱内用 (日本株))

▶ **イムノブラダール膀胱注用80mg**
 (採用) (劇)生

Immunobladder 80mg/瓶 (溶解液付) (日本化薬)

(ハイスク)

(貯法) 禁凍結, 10℃以下

【効】表在性膀胱癌, 膀胱上皮内癌

【用】(外) ①薬剤の調製: 本品1本 (80mg) に添付の溶剤 (生理食塩液) 2mLを加え40mg/mLの懸濁液とする. これに生理食塩液39mLを更に加えて均等なBCG希釈液を調製する. ②投与方法: 尿道カテーテルを膀胱内に無菌条件下で挿入し, 残尿を排出した後, 80mgのBCGを含有している希釈液を同カテーテルより膀胱内にできるだけゆっくりと注入し, 原則として2時間膀胱内に保持するようにつとめる. こ

63. 生物学的製剤

れを週1回8週間繰り返す

【警告】1.1 本剤の臨床試験において、カテーテル挿入等により外傷を生じた後のBCG投与による播種性BCG感染に起因したと考えられる死亡例が認められており、米国においても同様の症例が報告されている。したがって、経尿道的膀胱腫瘍切除術(TURBT)、生検及びカテーテル挿入により外傷を生じた直後は本剤を投与すべきではなく、外傷の治癒の状態を観察しながら、7日から14日間間隔をあけて投与すること。また、本剤の投与は緊急時に十分措置できる医療施設及び膀胱癌の治療に十分な経験を持つ医師のもとで、本剤の投与が適切と判断される症例についてのみ投与すること。[14.2.1 参照]

1.2 本剤の臨床試験において、咳嗽及び皮疹等を伴ったアナフィラキシーに起因したと考えられる死亡例が認められているので、このような症状があらわれた場合は本剤の投与を中止し、直ちに抗ヒスタミン剤又はステロイド剤の投与とともに抗結核剤による治療が必要である。

1.3 本剤は生菌製剤であり、米国において院内感染の報告があるので、十分に注意し適切に取扱うこと

【禁】AIDS、白血病、悪性リンパ腫等併発疾患により免疫抑制状態及び先天性又は後天性免疫不全、HIVキャリア、活動性の結核症が明白、熱性疾患、尿路感染症又は肉眼的血尿が存在、妊婦又は妊娠している可能性、BCG全身性過敏症反応の既往、免疫抑制剤及び免疫抑制量の副腎皮質ステロイド剤を投与中、抗癌療法(例えば細胞傷害性薬剤療法、放射線照射)中

【妊婦】妊婦：投与禁止。妊娠する可能性のある場合は、治療中避妊させること。膀胱内注入は妊娠維持に問題あり好ましくない。授乳婦：母体に対する本剤の重要性を考慮に入れて授乳禁止又は本剤の投与を禁止するかを決定

6393. 精製ツベルクリン

(精製ツベルクリン)

▶ **一般診断用精製ツベルクリン**
(PPD) 1人用 (処置) 劇生

Purified tuberculin 0.25 μ g/瓶 (溶解液付) [日本ビーシージー]

【貯法】10°C以下

【効】結核の診断に用いる

【用】(注) ①添付の溶解液の全量を吸い上げ、標準品0.25 μ g相当量入りの本剤に注入して溶解し、0.5 μ g相当量/mLの精製ツベルクリン溶液をつくる。②精製ツベルクリン溶液0.1mLを前膊(前腕)屈側のほぼ中央部又は上膊(上腕)屈側の中央からやや下部の皮内に注射し、注射後およそ48時間後に判読する

【禁】ツベルクリン反応検査においてツベルクリン反応が水ほう、壊死等の非常に強い反応を示したことのある者、前記に掲げる者のほか、ツベルクリン反応検査を行うことが不適当な状態にある者

6399. 他に分類されない生物学的製剤

(インターフェロンアルファ (NA-MALWA))

▶ **スミフェロン注DS300万IU**
(採用) 劇生

Sumiferon 300万I.U.1mL/筒

〔大日本住友〕

ハイリスク

【貯法】禁凍結，10℃以下

▶スミフェロン注DS600万IU

【採用】

劇生

Sumiferon 600万I.U.1mL/筒

ハイリスク

【貯法】禁凍結，10℃以下

【効】①腎癌，多発性骨髄腫，ヘアリー細胞白血病。②慢性骨髄性白血病。③HBe抗原陽性でかつDNAポリメラーゼ陽性のB型慢性活動性肝炎のウイルス血症の改善。④C型慢性肝炎におけるウイルス血症の改善（血中HCV RNA量が高い場合を除く）。⑤C型代償性肝硬変におけるウイルス血症の改善（セログループ1の血中HCV RNA量が高い場合を除く）。⑥（スミフェロン注バイアル300万IU・注DS300万IUのみ）亜急性硬化性全脳炎におけるイノシン プラノベクスとの併用による臨床症状の進展抑制。⑦（スミフェロン注バイアル300万IU・注DS300万IUのみ）HTLV-I脊髄症（HAM）

【用】（注）①②1日1回300万～600万I.U.を皮下注又は筋注。③1日1回300万～600万I.U.を皮下注又は筋注。④HCV RNAが陽性であることを確認したうえで，1日1回300万～900万I.U.を連日又は週3回皮下注又は筋注。⑤HCV RNAが陽性であることを確認したうえで，1日1回600万I.U.で開始，2週間まで連日，その後1日1回300万～600万I.U.を週3回皮下又は筋注。⑥イノシン プラノベクスと併用し，1日1回100万～300万I.U.を週1～3回髄腔内（脳室内を含む）に投与。⑦1日1回300万I.U.を皮下注又は筋注

【警告】本剤の投与により間質性肺

炎，自殺企図があらわれることがあるので，患者に対し副作用発現の可能性について十分説明すること。
[11.1.1 参照]，[11.1.2 参照]

【禁】本剤の成分又は他のインターフェロン製剤に対し過敏症，ワクチン等生物学的製剤に対し過敏症，小柴胡湯投与中，自己免疫性肝炎

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。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。動物で乳汁移行

64. 寄生動物用薬

64. 寄生動物用薬

641. 抗原虫剤

6419. その他の抗原虫剤

(メトロニダゾール)

▶ アナメトロ点滴静注液500mg (採用)

Anaemetro 500mg/100mL/瓶

[ファイザー]

【効】①嫌気性菌感染症：敗血症、深在性皮膚感染症、外傷・熱傷及び手術創等の二次感染、骨髄炎、肺炎、肺膿瘍、膿胸、骨盤内炎症性疾患、腹膜炎、腹腔内膿瘍、胆嚢炎、肝膿瘍、化膿性髄膜炎、脳膿瘍。〈適応菌種〉本剤に感性のペプトストレプトコッカス属、バクテロイデス属、プレボテラ属、ボルフィロモナス属、フソバクテリウム属、クロストリジウム属、ユーバクテリウム属②感染性腸炎（偽膜性大腸炎を含む）。〈適応菌種〉本剤に感性のクロストリジウム・ディフィシル③アメーバ赤痢

【用】(注) 成人にはメトロニダゾールとして、1回500mgを1日3回、20分以上かけて点滴静注。難治性又は重症感染症には症状に応じて、1回500mgを1日4回投与

【禁】本剤の成分に対し過敏症、脳、脊髄に器質的疾患のある患者（化膿性髄膜炎及び脳膿瘍の患者を除く）、妊娠3か月以内（有益性が危険性を上回ると判断される疾患の場合は除く）

【妊婦】妊婦：妊娠3か月以内、有益性が危険性を上回ると判断される疾患の場合を除き投与禁止、経口投与で胎盤を通過。安全性未確立。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

(メトロニダゾール)

▶ フラジール内服錠250mg (採用)

Flagyl 250mg/錠

[塩野義]

【効】①トリコモナス症（腔トリコモナスによる感染症）。②嫌気性菌感染症：深在性皮膚感染症、外傷・熱傷及び手術創等の二次感染、骨髄炎、肺炎、肺膿瘍、骨盤内炎症性疾患、腹膜炎、腹腔内膿瘍、肝膿瘍、脳膿瘍。〈適応菌種〉本剤に感性のペプトストレプトコッカス属、バクテロイデス属、プレボテラ属、ボルフィロモナス属、フソバクテリウム属、クロストリジウム属、ユーバクテリウム属。③感染性腸炎（偽膜性大腸炎を含む）。〈適応菌種〉本剤に感性のクロストリジウム・ディフィシル。④細菌性陰症。〈適応菌種〉本剤に感性のペプトストレプトコッカス属、バクテロイデス・フラジリス、プレボテラ・ビビア、モビルンカス属、ガードネラ・バジナリス。⑤ヘリコバクター・ピロリ感染症：胃潰瘍・十二指腸潰瘍・胃MALTリンパ腫・特発性血小板減少性紫斑病・早期胃癌に対する内視鏡的治療後胃におけるヘリコバクター・ピロリ感染症、ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎。⑥アメーバ赤痢。⑦ランブル鞭毛虫感染症

【用】(内) ①クールとして、1回250mgを1日2回、10日間。②1回500mgを1日3回又は4回。③1回250mgを1日4回又は1回500mgを1日3回、10～14日間。④1回250mgを1日3回又は1回500mgを1日2回7日間。⑤アモキシシリン水和物、クラリスロマイシン及びプロトンポンプインヒビター併用によるヘリコバクター・ピロリの除菌治療が不成功の場合：メトロニダゾールとして1回250

〔佐藤製薬〕

mg, アモキシシリン水和物として1回750mg及びプロトンポンプインヒビターの3剤を同時に1日2回, 7日間. ⑥1回500mgを1日3回10日間. 症状に応じて1回750mgを1日3回. ⑦1回250mgを1日3回5~7日間

【禁】既往に本剤の成分に対する過敏症, 脳・脊髄に器質的疾患(脳膿瘍の患者を除く), 妊娠3か月以内(有益性が危険性を上回ると判断される疾患の場合は除く)

【妊婦】妊婦: 妊娠3か月以内, 有益性が危険性を上回ると判断される疾患の場合を除き投与禁止, 経口投与で胎盤を通過, 安全性未確立. 授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

642. 駆虫剤

6429. その他の駆虫剤

(イベルメクチン)

▶ ストロメクトール錠3mg (採用) (劇)

Stromectol 3mg/錠 [マルホ]

【効】①腸管糞線虫症. ②疥癬

【用】(内) ①約200 μ g/kgを2週間間隔で2回. ②約200 μ g/kgを1回. (体重毎の1回当たりの投与量) 15-24kg: 1錠, 25-35kg: 2錠, 36-50kg: 3錠, 51-65kg: 4錠, 66-79kg: 5錠, 80kg以上: 約200 μ g/kg

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 動物で催奇形性. 授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

(ピランテルパモ酸塩)

▶ コンバントリンドライシロップ100mg (採用)

Combantrin 100mg/包 (1g)

【貯法】遮光

【効】回虫, 鉤虫, 蟯虫, 東洋毛様線虫の駆除

【用】(内) 小児: 10mg/kgを1回. 食事に関係なく投与可, また下剤を使用する必要はない. 投与は1回のみ. 体重換算による服用量の概算は10kg: 100mg, 20kg: 200mg, 30kg: 300mg, 40kg: 400mg, 50kg以上: 500mg

【禁】本剤の成分に対し過敏症, ピペラジン系駆虫薬投与中

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立

..... (フェノトリン)

▶ スミスリンローション5% (院外専)

Sumithrin 50mg/g [クラシエ]

【効】疥癬

【用】(外) 1週間隔で, 1回1本(30g)を頸部以下(頸部から足底まで)の皮膚に塗布し, 塗布後12時間以上経過した後に入浴, シャワー等で洗浄, 除去する

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 授乳婦: 授乳禁止

.....

7. 治療を主目的としない医薬品

71. 調剤用薬

711. 賦形剤

7111. 乳糖類

(乳糖水和物)

▶乳糖「ホエイ」(採用)

Lactose hydrate EFC (倍散用結晶)
〔ファイザー〕

【効】賦形剤として調剤に用いる

712. 軟膏基剤

7121. 油脂性基剤

(オリブ油)

▶オリブ油「ヨシダ」(処置)

Olive oil (滅菌済) 5mL (吉田)

▶オリブ油「ヨシダ」(処置)

Olive oil (滅菌済) 60mL

【効】軟膏, 硬膏, リニメント剤などの基剤として調剤に用いる

(オリブ油)

▶オリブ油シオエ (処置)

Olive oil 500mL (日本新薬)

〔貯法〕火気を避ける

【効】軟膏剤, 硬膏剤, リニメント剤などの基剤として調剤に用いる. 皮膚・粘膜の保護剤として用いる

(単軟膏)

▶単軟膏 (採用)

Simple ointment g (健栄)

100g中:
ミツロウ 33g
ダイズ油 適量

【効】軟膏基剤として調剤に, また, 皮膚保護剤として用いる

(白色ワセリン)

▶プロペト (採用)

Propeto 100g/本, (g) (丸石)
〔貯法〕遮光

【効】眼科用軟膏基剤, 一般軟膏基剤として調剤に用いる. また, 皮膚保護剤として用いる

7122. 乳剤性基剤

(吸水クリーム)

▶吸水クリーム「ニッコー」(採用)

Absorptive cream g (丸石)

100g中:
白色ワセリン 40g
セタノール 10g
サラシミツロウ 5g
セスキオレイン酸ソルビタン 5g
ラウロマクロゴール 0.5g
パラオキシ安息香酸メチル 0.1g
パラオキシ安息香酸プロピル 0.1g
精製水 適量

【効】軟膏基剤として調剤に用いる. また, 皮膚保護剤として用いる

7123. 水溶性基剤

(マクロゴール)

▶マクロゴール軟膏「ヨシダ」(採用)

Macrogol 500g/本 (吉田)

1000g中:
マクロゴール400 440g
マクロゴール400 560g

【効】軟膏基剤として調剤に用いる. ま

た、皮膚保護剤として用いる

7129. その他の軟膏基剤

▶ プラスチックベース (採用)

Plastibase g (大正製薬)

1g中：	
流動パラフィン	950mg
ポリエチレン	50mg

【効】軟膏基剤として用いる

713. 溶解剤

7131. 精製水類

(注射用水)

▶ 大塚蒸留水 (採用)

Water for injection 20mL/管
(大塚製薬工場)

▶ 大塚蒸留水 (採用)

Water for injection 100mL/本

▶ 大塚蒸留水 (処置)

Water for injection 500mL/本

▶ 注射用水 (処置)

Water for injection 1L/本 (光)
【効】注射剤の溶解希釈剤，注射剤の製剤

7139. その他の溶解剤

(プロピレングリコール)

▶ プロピレングリコール (処置)

Propylene glycol mL (丸石)
〔貯法〕火気を避ける

【効】注射剤，内用剤などの溶解補助剤，軟膏基剤として調剤に用いる

714. 矯味，矯臭，着色剤

7142. シロップ製剤

(単シロップ)

▶ 単シロップシオエ (採用)

Simple syrup mL (日本新薬)

【効】矯味の目的で調剤に用いる

7149. その他の矯味，矯臭，着色剤

(ハッカ水)

▶ ハッカ水「ケンエー」(処置)

Mentha water 500mL/本 (健栄)

【効】水剤 (含嗽剤，吸入剤を含む) の矯味，矯臭の目的で調剤に用いる

(ハッカ油)

▶ ハッカ油「コザカイ・M」(処置)

Mentha oil 20mL/瓶 (小堺)

〔貯法〕遮光

【効】芳香・矯臭・矯味の目的で調剤に用いる。また，ハッカ水の調剤に用いる

719. その他の調剤用薬

(塩化ナトリウム)

▶ 塩化ナトリウム「オーツカ」(採用)

Sodium chloride 末 (大塚製薬工場)

【効】① (内) 食塩喪失時の補給。② (注) [0.4%注射液] 注射剤の溶解希釈剤。〔生理食塩液〕細胞外液欠乏時，ナトリウム欠乏時，クロール欠乏時，注射剤の溶解希釈剤。〔10%注射液〕ナトリウム欠乏時の電解質補給。〔1M，2.5M注射液〕電解質補液の電解質補正。③ (外) 皮膚・創傷面・粘

71. 調剤用薬

膜の洗浄・湿布，含嗽・噴霧吸入剤として気管支粘膜洗浄・喀痰排出促進。

④（その他）医療用器具の洗浄

【用】①（内）1回1～2gをそのまま，又は水に溶かして投与。②（注）〔0.4%注射液〕適量を取り，注射用医薬品の希釈，溶解に用いる。〔生理食塩液〕
1) 20～1,000mLを皮下，静注又は点滴静注。2) 適量を取り，注射用医薬品の希釈，溶解に用いる。〔10%注射液〕電解質補給の目的で，輸液剤などに添加して必要量を静注又は点滴静注。〔1M，2.5M注射液〕電解質補液の電解質の補正として体内の水分，電解質の不足に応じて電解質補液に添加して用いる。③（外）(1) 等張液として皮膚，創傷面，粘膜の洗浄，湿布に用いる。(2) 等張液として含嗽，噴霧吸入に用いる。④（その他）生理食塩液として医療用器具の洗浄に用いる

.....

72. 診断用薬（体外診断用医薬品を除く.）

721. X線造影剤

7211. ヨウ素化合物製剤

（アミドトリゾ酸ナトリウムメグルミン）

▶ **ガストログラフィン経口・注腸用（処置）**

Gastrografin 100mL/瓶（I：370mg/mL）
〔バイエル〕

1瓶（100mL）中：
アミドトリゾ酸 59.73g
メグルミン 15.924g
水酸化ナトリウム 629mg

【効】①消化管撮影：次記の場合における消化管造影（狭窄の疑いのあるとき、急性出血、穿孔の恐れのあるとき（消化器潰瘍、憩室）、その他、外科手術を要する急性症状時、胃及び腸切除後（穿孔の危険、縫合不全）、内視鏡検査法実施前の異物及び腫瘍の造影、胃・腸瘻孔の造影）、②コンピューター断層撮影における上部消化管造影

【用】（内）①1回60mL（レリーフ造影には、10～30mL）、②30～50倍量の水で希釈し、250～300mL。（注腸）3～4倍量の水で希釈し、最高500mLを注腸投与

【禁】ヨード又はヨード造影剤に過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

（ヨード化ケシ油脂肪酸エチルエステル）

▶ **リピオドール480注10mL（処置）**

Lipiodol 10mL/管（I：480mg/mL）
〔ゲルベ〕

〔貯法〕遮光

1管中：
ヨード化ケシ油脂肪酸エチルエステル 10mL
ヨウ素量として4.8g（38w/w%）

【効】①リンパ系撮影、②子宮卵管撮影、③医薬品又は医療機器の調製

【用】（注）①皮膚直下の末梢リンパ管内に注入。用量はヨード化ケシ油脂肪酸エチルエステルとして上腕片側5～6mL、下肢片側10mLである。注入速度は0.3～0.5mL/分程度が望ましい。②用時医師が定める。ヨード化ケシ油脂肪酸エチルエステルとして5～8mLを200mmHg以下の圧で注入することが原則。③適量とり、医薬品又は医療機器の調製に用いる

【警告】1. ショック等の重篤な副作用があらわれることがある。

2. 医薬品又は医療機器の調製標的とする部位以外への流入により、重篤な胃穿孔、消化管出血、胃・十二指腸潰瘍、脳塞栓、肺塞栓、急性呼吸窮迫症候群、脊髓梗塞等が起こるおそれがあるため、投与に際しては標的とする部位以外への流入に注意するとともに、投与後は患者の状態を十分に観察すること。

3. 注射用エピルピシン塩酸塩の調製

本剤は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法及び肝細胞癌に対する局所療法（経皮的エタノール注入療法、ラジオ波熱凝固療法、マイクロ波凝固療法、肝動脈塞栓療法・肝動脈化学塞栓療法、放射線療法等）に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤が適切と判断される症例にのみ使用すること。適応患者の選択にあたっては、併用薬剤の添付文書を参照して十分

72. 診断用薬（体外診断用医薬品を除く。）

注意すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。

4. ヒストアクリルの調製

(1) 胃静脈瘤の塞栓療法は、緊急時に十分対応できる医療施設において、胃静脈瘤の内視鏡治療に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること。

(2) 胃静脈瘤の塞栓療法後に、壊死/潰瘍による出血、菌血症、発熱、慢性的癒痕食道狭窄がまれに起こることがある

【禁】本剤の成分又はヨウ素に対し過敏症、重篤な甲状腺疾患、妊婦又は妊娠している可能性（子宮卵管撮影）

【妊婦】妊婦：投与禁止（本剤投与の際にはX線照射を伴う。子宮卵管撮影）。安全性未確立。有益性と危険性より判断（リンパ系撮影）。子宮卵管撮影後の妊娠例で新生児に甲状腺機能低下症、甲状腺腫

7212. バリウム塩製剤

（硫酸バリウム）

▶エネマスター注腸散（処置）

（後）

Enemaster 98.1%400g/袋（伏見）

【効】消化管（大腸）撮影

【用】（外）本剤の適量に適量の水を加えて適当な濃度とし、その適量を注腸。次記量を標準とする：硫酸バリウム濃度 20～130w/v%，用量 200～2000mL

【禁】消化管の穿孔又はその疑い、消化管に急性出血、消化管の閉塞又はその疑い、全身衰弱の強い患者、硫酸バリ

ウム製剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦：本剤投与の際にはX線照射を伴うので、有益性と危険性より判断、安全性未確立

（硫酸バリウム）

▶バリコンミール（処置）

Baricon meal 99%400g/本（堀井）

【効】食道・胃・十二指腸二重造影撮影

【用】（内）本剤100gに対し水18～26mLを加えて200～240w/v%の濃度の懸濁液とし、その適量を経口投与。次の量を標準とする。食道（二重造影）：硫酸バリウム濃度200～240w/v%（用量30～50mL）。胃・十二指腸（二重造影）：硫酸バリウム濃度200～240w/v%（用量200～230mL）

【禁】消化管穿孔又はその疑い、消化管急性出血、消化管の閉塞又はその疑い、全身衰弱の強い患者、硫酸バリウム製剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦：本剤投与の際にはX線照射を伴うので、有益性と危険性より判断、安全性未確立

7213. 造影補助剤

▶バロス発泡顆粒-S（処置）（後）

Baros 4g/包（堀井）

1g中：	
炭酸水素ナトリウム	460mg
酒石酸	420mg

【効】胃及び十二指腸の透視・撮影の造影補助

【用】（内）透視開始に際して、造影剤投与開始直前あるいは投与開始後、年齢、胃内容積の個人差、造影の体位に応じて、約100～400mLの炭酸ガスの発生量に相当する量を、少量の水又は、造影剤と共に投与

【禁】消化管穿孔又はその疑い，消化管に急性出血

【妊婦】妊婦：本剤投与の際にはX線照射を伴うので，有益性と危険性より判断，安全性未確立

7214. 配合製剤

(アミドトリゾ酸ナトリウムメグルミン)

▶ウログラフィン注60% (処置)

Urografin 60%20mL/管 (I: 292mg/mL) [バイエル]

▶ウログラフィン注60% (処置)

Urografin 60%100mL/瓶 (I: 292mg/mL)

1mL中：

アミドトリゾ酸	471.78mg
メグルミン	125.46mg
水酸化ナトリウム	5.03mg

【効】①逆行性尿路撮影。②内視鏡的逆行性膵胆管撮影。③経皮経肝胆道撮影。④関節撮影

【用】(注) 1回次記量を使用。①20～150mL (原液又は2～4倍希釈)。②20～40mL。③20～60mL。④1～10mL

【警告】1.1 ショック等の重篤な副作用があらわれることがある。[8.1 参照]，[8.2 参照]，[8.3 参照]，[9.1.8 参照]，[9.1.9 参照]，[11.1.1 参照]，[11.1.2 参照]

1.2 本剤を脳・脊髓腔内に投与すると重篤な副作用が発現するおそれがあるので，脳槽・脊髓造影には使用しないこと。[14.2.1 参照]

【禁】ヨード又はヨード造影剤に過敏症，重篤な甲状腺疾患

【妊婦】妊婦：本剤投与の際にはX線照射を伴うので，有益性と危険性より判断，安全性未確立

7219. その他のX線造影剤

(イオトロクス酸メグルミン)

▶ピリスコピン点滴静注50 (処置)

Biliscopin 100mL/瓶 (I: 50mg/mL)

[バイエル]

1mL中：

イオトロクス酸	79.83mg
メグルミン	25.63mg

【効】胆嚢・胆管撮影

【用】(注) 本剤100mLを30～60分にわたり点滴静注

【警告】1.1 ショック等の重篤な副作用があらわれることがある。[8.1 参照]，[8.2 参照]，[8.3 参照]，[9.1.7 参照]，[9.1.8 参照]，[11.1.1 参照]，[11.1.2 参照]

1.2 本剤を脳・脊髓腔内に投与すると重篤な副作用が発現するおそれがあるので，脳槽・脊髓造影には使用しないこと。[14.2.1 参照]

【禁】ヨード又はヨード造影剤に過敏症，重篤な甲状腺疾患

【妊婦】妊婦：本剤投与の際にはX線照射を伴うので，有益性と危険性より判断，安全性未確立

(イオトロラン)

▶イソビスト注240 (処置)

Isovist 10mL/瓶 [バイエル]

【貯法】遮光

【効】①脊髓撮影。②コンピューター断層撮影における脳室，脳槽，脊髓造影。③関節撮影

【用】(注) ①撮影部位，穿刺部位に応じて次記の濃度，用量を使用。撮影部位：腰部，穿刺部位：腰椎，濃度190～240mgI/mL，用量6～10mL。撮影部

72. 診断用薬（体外診断用医薬品を除く。）

位：胸部，穿刺部位：腰椎，濃度240mgI/mL，用量6～10mL。撮影部位：頸部，穿刺部位：腰椎又は頸椎，濃度240mgI/mL，用量6～10mL。②撮影部位，穿刺部位に応じて次記の濃度，用量を使用。撮影部位：脳室・脳槽・脊髄，穿刺部位：腰椎，濃度240mgI/mL，用量6～10mL。③1回1～10mLを関節腔内に注入

【警告】ショック等の重篤な副作用があらわれることがある

【禁】（脊髓撮影，コンピューター断層撮影における脳室，脳槽，脊髓造影）ヨード又はヨード造影剤に過敏症，重篤な甲状腺疾患，痙攣・てんかん及びその素質。〔関節撮影〕ヨード又はヨード造影剤に過敏症，重篤な甲状腺疾患

【妊婦】妊婦：本剤投与の際にはX線照射を伴うので，有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：一時的に授乳禁止，動物で乳汁移行

（イオパミドール）

▶イオパミドール370注100mL

【F】（処置）後

Iopamidol 75.52%100mL/筒（I：370mg/mL）
〔富士製薬〕

〔貯法〕遮光

〔先発品〕イオパミロン注370

【効】①血管心臓撮影（肺動脈撮影を含む）。②大動脈撮影。③選択的血管撮影。④四肢血管撮影。⑤デジタルX線撮影法による静脈性血管撮影。⑥デジタルX線撮影法による動脈性血管撮影。⑦コンピューター断層撮影における造影。⑧静脈性尿路撮影

【用】（注）1回次記量を使用。①④20～50mL。②⑤30～50mL。③5～40mL。⑥③～30mL。⑦100mL。⑧20～

100mL。⑥原液又は生理食塩液で2～4倍希釈。⑦⑧50mL以上は点滴静注

【警告】1. ショック等の重篤な副作用があらわれることがある。

2. 本剤は尿路・血管造影剤であり，特に高濃度製剤（370mgI/mL）については脳・脊髓腔内に投与すると重篤な副作用が発現するおそれがあるので，脳槽・脊髓造影には使用しないこと

【禁】ヨード又はヨード造影剤に過敏症，重篤な甲状腺疾患

【妊婦】妊婦：本剤投与の際にはX線照射を伴うので，有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：一時的に授乳禁止，動物で乳汁移行

（イオパミドール）

▶イオパミロン注300（処置）

Iopamiron 12.25g20mL/瓶（I：300mg/mL）
〔バイエル〕

▶イオパミロン注300（処置）

Iopamiron 30.62g50mL/瓶（I：300mg/mL）

▶イオパミロン注300（処置）

Iopamiron 61.24g100mL/瓶（I：300mg/mL）

【効】①脳血管撮影。②大動脈撮影。③選択的血管撮影。④四肢血管撮影。⑤デジタルX線撮影法による静脈性血管撮影。⑥デジタルX線撮影法による動脈性血管撮影。⑦コンピューター断層撮影における造影。⑧静脈性尿路撮影。⑨逆行性尿路撮影

【用】（注）1回次記量を使用。①6～13mL。②⑤30～50mL。③5～40mL。④20～50mL。⑥③～30mL。⑦100mL。⑧40～100mL。⑨5～200mL。⑥⑨原液又は生理食塩液で2～4倍希釈。⑦50mL以上は点滴静注。胸・腹部を高速

らせんコンピューター断層撮影する場合は、対象部位により投与速度を調節。投与量は肝臓領域を除く胸・腹部の場合は100mLまで、肝臓領域の場合は150mLまで投与することができる。

⑧50mL以上は点滴静注

【警告】1.1 ショック等の重篤な副作用があらわれることがある。[8.1 参照]、[8.2 参照]、[8.3 参照]、[8.4 参照]、[8.5 参照]、[9.1.8 参照]、[9.1.9 参照]、[11.1.1 参照]、[11.1.2 参照]

1.2 本剤は尿路・血管造影剤であり、特に高濃度製剤(370mgI/mL)については脳・脊髄腔内に投与すると重篤な副作用が発現するおそれがあるので、脳槽・脊髄造影には使用しないこと。[14.2.1 参照]

【禁】ヨード又はヨード造影剤に過敏症、重篤な甲状腺疾患

【妊婦】妊婦：本剤投与の際にはX線照射を伴うので、有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：一時的に授乳禁止、動物で乳汁移行

.....
(イオパミドール)

**▶イオパミロン注370シリンジ
(処置)**

Iopamiron 75.52g/100mL/筒 (I: 370 mg/mL) [バイエル]

【効】①血管心臓撮影(肺動脈撮影を含む)、②大動脈撮影、③選択的血管撮影、④四肢血管撮影、⑤デジタルX線撮影法による静脈性血管撮影、⑥デジタルX線撮影法による動脈性血管撮影、⑦コンピューター断層撮影における造影、⑧静脈性尿路撮影

【用】(注)1回次記量を使用。①④20～50mL、②⑤30～50mL、③5～40mL、⑥③～30mL、⑦100mL、⑧20～

100mL

【警告】1.1 ショック等の重篤な副作用があらわれることがある。[8.1 参照]、[8.2 参照]、[8.3 参照]、[8.4 参照]、[8.5 参照]、[9.1.8 参照]、[9.1.9 参照]、[11.1.1 参照]、[11.1.2 参照]

1.2 本剤は尿路・血管造影剤であり、特に高濃度製剤(370mgI/mL)については脳・脊髄腔内に投与すると重篤な副作用が発現するおそれがあるので、脳槽・脊髄造影には使用しないこと。[14.2.1 参照]

【禁】ヨード又はヨード造影剤に過敏症、重篤な甲状腺疾患

【妊婦】妊婦：本剤投与の際にはX線照射を伴うので、有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：一時的に授乳禁止、動物で乳汁移行

.....
(イオパミドール)

**▶イオパミドール370注シリンジ
100mL「F」(処置) 後**

Iopamidol 75.52%100mL/筒 (I: 370mg/mL) [富士製薬]

【貯法】遮光

【先発品】イオパミロン注370シリンジ

【効】①血管心臓撮影(肺動脈撮影を含む)、②大動脈撮影、③選択的血管撮影、④四肢血管撮影、⑤デジタルX線撮影法による静脈性血管撮影、⑥デジタルX線撮影法による動脈性血管撮影、⑦コンピューター断層撮影における造影、⑧静脈性尿路撮影

【用】(注)1回次記量を使用。①④20～50mL、②⑤30～50mL、③5～40mL、⑥③～30mL、⑦100mL、⑧20～100mL

【警告】1. ショック等の重篤な副作用があらわれることがある。

72. 診断用薬（体外診断用医薬品を除く。）

2. 本剤は尿路・血管用造影剤であり、特に高濃度製剤（370mgI/mL）については脳・脊髄腔内に投与すると重篤な副作用が発現するおそれがあるので、脳槽・脊髄造影には使用しないこと

【禁】ヨード又はヨード造影剤に過敏症、重篤な甲状腺疾患

【妊婦】妊婦：本剤投与の際にはX線照射を伴うので、有益性と危険性より判断、安全性未確立。授乳婦：一時的に授乳禁止、動物で乳汁移行

.....
(イオヘキソール)

▶オムニパーク240注10mL (処置)

Omnipaque 5.177g10mL/瓶 (I : 240mg/mL) [GEヘルスケア]

【効】①コンピューター断層撮影による脳槽造影。②コンピューター断層撮影による脊髄造影。③頸部脊髄造影。④頸部脊髄造影。⑤胸部脊髄造影。⑥腰部脊髄造影

【用】(注) 1回、撮影の種類、穿刺部位に応じて次記の量を使用。①腰椎5～10mL (ヨード含有量：1,200～2,400mg)。②④⑤⑥腰椎8～12mL (ヨード含有量：1,920～2,880mg)。③外側頸椎8～10mL (ヨード含有量：1,920～2,400mg)

【警告】ショック等の重篤な副作用があらわれることがある

【禁】既往歴を含め、痙攣、てんかんおよびその素質。ヨード又はヨード造影剤に過敏症、重篤な甲状腺疾患

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立、本剤投与の際にはX線照射をとまなう。授乳婦：投与後48時間授乳禁止、動物で乳汁移行

(イオヘキソール)

▶オムニパーク350注100mL (処置)

Omnipaque 75.49g100mL/瓶 (I : 350mg/mL) [GEヘルスケア]

【効】①血管心臓撮影 (肺動脈撮影を含む)。②大動脈撮影。③選択的血管撮影。④四肢血管撮影。⑤デジタルX線撮影法による静脈性血管撮影。⑥コンピューター断層撮影における造影。⑦静脈性尿路撮影。⑧小児血管心臓撮影 (肺動脈撮影を含む)

【用】(注) 1回、次記の量を使用。①心腔内撮影：20～40mL。冠状動脈撮影：3～8mL。肺動脈撮影：20～40mL。②30～50mL。③5～50mL。④10～50mL。⑤20～50mL。⑥40～100mL。50mL以上投与するときは通常点滴とする。⑦40mL。⑧心腔内・肺動脈・上行大動脈撮影：0.5～2.0mL/kg。冠状動脈撮影：2.0～4.0mL

【警告】1. ショック等の重篤な副作用があらわれることがある。
2. 本剤は尿路・血管用造影剤であり、特に高濃度製剤（350mgI/mL：オムニパーク350注）については、脳・脊髄腔内に投与すると重篤な副作用が発現するおそれがあるので、脳槽・脊髄造影には使用しないこと

【禁】ヨード又はヨード造影剤に過敏症、重篤な甲状腺疾患

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立、本剤投与の際にはX線照射をとまなう。授乳婦：投与後48時間授乳禁止、動物で乳汁移行

.....
(イオヘキソール)

▶オムニパーク300注シリンジ100mL (処置)

Omnipaque 64.71g100mL/筒 (I : 300

mg/mL) [GEヘルスケア]

【効】①脳血管撮影。②選択的血管撮影。③四肢血管撮影。④デジタルX線撮影法による動脈性血管撮影。⑤デジタルX線撮影法による静脈性血管撮影。⑥コンピューター断層撮影における造影。⑦静脈性尿路撮影

【用】(注)1回,次記の量を使用。①5～15mL。②5～50mL。③10～50mL。④1.5～50mL。⑤20～50mL。⑥40～100mL(高速ラセンコンピューター断層撮影で腹部の撮影を行う場合,150mLまで投与可能)。⑦50～100mL

【警告】1. ショック等の重篤な副作用があらわれることがある。

2. 本剤は尿路・血管・CT用造影剤であり,特に高濃度製剤(350mg I/mL:オムニパーク350注シリンジ)については,脳・脊髓腔内に投与すると重篤な副作用が発現するおそれがあるので,脳槽・脊髓造影には使用しないこと

【禁】ヨード又はヨード造影剤に過敏症,重篤な甲状腺疾患

【妊婦】妊婦:有益性と危険性より判断,安全性未確立,本剤投与の際にはX線照射をとまなう。授乳婦:投与後48時間授乳禁止,動物で乳汁移行

(イオヘキソール)

▶イオヘキソール300注シリンジ 100mL「F」(処置)

Iohexol 64.71%100mL/筒 (I:300mg/mL) [富士製薬]

【効】①脳血管撮影。②選択的血管撮影。③四肢血管撮影。④デジタルX線撮影法による動脈性血管撮影。⑤デジタルX線撮影法による静脈性血管撮影。⑥コンピューター断層撮影における造影。⑦静脈性尿路撮影

【用】(注)1回,次記の量を使用。①5～15mL。②5～50mL。③10～50mL。④1.5～50mL。⑤20～50mL。⑥40～100mL(高速ラセンコンピューター断層撮影で腹部の撮影を行う場合,150mLまで投与可能)。⑦50～100mL

【警告】1. ショック等の重篤な副作用があらわれることがある。

2. 本剤は尿路・CT用造影剤であり,特に高濃度製剤(350mg I/mL:イオヘキソール350注シリンジ「F」)については,脳・脊髓腔内に投与すると重篤な副作用が発現するおそれがあるので,脳槽・脊髓造影には使用しないこと

【禁】ヨード又はヨード造影剤に過敏症,重篤な甲状腺疾患

【妊婦】妊婦:有益性と危険性より判断,安全性未確立,本剤投与の際にはX線照射をとまなう。授乳婦:投与後48時間授乳禁止,動物で乳汁移行

(イオメプロール)

▶イオメロン300注50mL (処置)

Iomeron 30.62g50mL/瓶 (I:300mg/mL) [エーザイ]

【貯法】遮光

【効】①脳血管撮影。②胸部血管撮影。③腹部血管撮影。④四肢血管撮影。⑤デジタルX線撮影法による静脈性血管撮影。⑥デジタルX線撮影法による動脈性血管撮影。⑦コンピューター断層撮影における造影。⑧静脈性尿路撮影

【用】(注)1回次記量を使用。複数回投与する場合は総量250mLまで。①5～15mL。②5～50mL。③5～60mL。④10～80mL。⑤10～50mL。⑥3～40mL。⑦⑧40～100mL(適宜点滴静注)

【警告】1. ショック等の重篤な副作用

72. 診断用薬（体外診断用医薬品を除く。）

用が現れることがある。

2. 本剤を脳・脊髄腔内に投与すると重篤な副作用が発現するおそれがあるので、脳槽・脊髄造影には使用しないこと

【禁】ヨード又はヨード造影剤に過敏症、重篤な甲状腺疾患

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立、本剤投与の際にはX線照射を伴う。授乳婦：一時的に授乳禁止、動物で乳汁移行

（イオメプロール）

▶ **イオメロン350注シリンジ75mL**
（処置）

Iomeron 71.44%75mL/筒（I：350mg/
mL） [エーザイ]

〔貯法〕遮光

▶ **イオメロン350注シリンジ**
135mL（処置）

Iomeron 71.44%135mL/筒（I：350mg/
mL）

〔貯法〕遮光

【効】①コンピューター断層撮影における造影。②静脈性尿路撮影。③心臓血管撮影。④胸部血管撮影。⑤腹部血管撮影。⑥四肢血管撮影。⑦デジタルX線撮影法による静脈性血管撮影。⑧デジタルX線撮影法による動脈性血管撮影

【用】（注）1回次記量を使用。複数回投与する場合は総量250mLまで。①40～100mL。肝臓領域のダイナミックコンピューター断層撮影における造影の場合には、1.8mL/kgを静脈内投与可（最大投与量は135mL）。②30～100mL。③心腔内撮影：20～50mL。冠状動脈撮影：3～10mL。④5～50mL。⑤5～60mL。⑥10～80mL。⑦10～50mL。⑧3～40mL

【警告】1. ショック等の重篤な副作用が現れることがある。

2. 本剤を脳・脊髄腔内に投与すると重篤な副作用が発現するおそれがあるので、脳槽・脊髄造影には使用しないこと

【禁】ヨード又はヨード造影剤に過敏症、重篤な甲状腺疾患

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立、本剤投与の際にはX線照射を伴う。授乳婦：一時的に授乳禁止、動物で乳汁移行

722. 機能検査用試薬

7223. 内分泌機能検査用試薬

（L-アルギニン塩酸塩）

▶ **アルギニン点滴静注30g「AY」**
（処置）

Arginine 30g300mL/袋 [陽進堂]

【効】下垂体機能検査に使用。正常反応は個々の施設で設定されるべきであるが、通常正常人では注射開始後60～120分でピークに達し、ラジオイムノアッセイによる血中成長ホルモン値は10ng/mLになる。しかし、前値が低値でかつ最高値が5ng/mLをこえない場合には再度本試験を行って判定することが望ましい

【用】（注）被検者を、12時間～14時間空腹にし、30分間安静にさせた後に、5mL（L-アルギニン塩酸塩0.5g相当量）/kgの割合の量〔例えば、体重50kgの人は250mL（L-アルギニン塩酸塩25g相当量）、60kgの人は300mL（L-アルギニン塩酸塩30g相当量）を使用〕を、静脈内に、約30分間にて、持続点滴。血漿成長ホルモン測定用の採血は、点滴開始前、開始後30分、60分、90分、120分、150分にわたり分離し、

その血漿中の成長ホルモンの測定を行う

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，安全性未確立

.....
(ゴナドレリン酢酸塩)

▶ **LH-RH注0.1mg「タナベ」(採用)**

LH-RH 0.1mg1mL/管 [ニプロES]

【効】下垂体LH分泌機能検査．正常反応は個々の施設によって設定されるべきであるが，通常，正常人では投与後30分で血中LH値がピークに達し，ラジオイムノアッセイによる血中のそれは30mIU/mL以上になる．しかし，投与後30分の血中LH値だけで十分な判定ができないと考えられる場合は，投与後経時的に測定し，判定することが望ましい．なお，判定に当たっては，次の点を考慮することが望ましい，

(1) 皮下・筋肉内注射時の血中LH反応は，静脈内注射時のそれより低いと考えられる．(2) 排卵期の女性は投与前血中レベル及び投与後の血中LH反応が高く，小児では低い

【用】(注) 1回1管を静脈内，皮下注又は筋注．静注の場合は，生理食塩液，ブドウ糖注射液あるいは，注射用水5～10mLに混じて，徐々に注射

【妊婦】妊婦：投与禁止希望．動物：流産，分娩遅延

.....
(コルチコレリン (ヒト))

▶ **ヒトCRH静注用100μg「タナベ」(採用)**

HCRH 100μg/瓶 (溶解液付)

[田辺三菱]

【効】視床下部・下垂体・副腎皮質系ホルモン分泌機能検査．〈判定基準〉血

中ACTH値及び血中コルチゾール値から判定を行う．血中ACTH値は測定方法，試験実施時刻等により異なるので正常反応は個々の施設において設定されるべきであるが，通常，正常人では，午前9時ごろ試験を行った場合，ラジオイムノアッセイ法による測定にて投与前15pg/mL程度で投与後30分に最高濃度に達し投与前値の3倍程度となる．しかし投与後30分の血中ACTH値だけでは十分な判定ができないと考えられる場合は，投与後経時的に測定し，判定することが望ましい．血中コルチゾール値は測定方法，試験実施時刻等により異なるので正常反応は個々の施設において設定されるべきであるが，通常，正常人では，午前9時ごろ試験を行った場合，ラジオイムノアッセイ法による測定にて投与前10μg/dL程度で投与後60分に最高濃度に達し投与前値の2倍程度となる．しかし投与後60分の血中コルチゾール値だけでは十分な判定ができないと考えられる場合は，投与後経時的に測定し，判定することが望ましい

【用】(注) 本剤を生理食塩液1mLに溶解し，成人には100μgを，小児には1.5μg/kgを早朝空腹時，静脈内に30秒程度かけて徐々に注射

【妊婦】妊婦・授乳婦：投与禁止希望，安全性未確立

.....
(プララルモレリン塩酸塩)

▶ **注射用GHRP科研100 (採用)**

GHRP 100μg/瓶 (溶解液付) [科研]

[貯法] 禁凍結，10℃以下の暗所

【効】成長ホルモン分泌不全症の診断

【用】(注) 投与直前に生理食塩液10mLで溶解し，4～18歳未満：2μg/kg (体重50kg以上は100μg)，18歳以上：100

72. 診断用薬（体外診断用医薬品を除く。）

μgを空腹時緩徐に静注。

〈判定方法〉血中成長ホルモン値は測定法等により異なるので、正常反応は個々の施設において設定されるべきであるが、通常、本剤投与後15分から60分までに血中成長ホルモン値が最高濃度に達する。重症成長ホルモン分泌不全症患者では、本剤投与後の成長ホルモン最高血中濃度は15ng/mL（遺伝子組換え型の成長ホルモンを標準品とした場合は9ng/mL）以下となる。しかし、本試験での血中成長ホルモン値が15ng/mL（遺伝子組換え型の成長ホルモンを標準品とした場合は9ng/mL）を超えても、他の所見から重症成長ホルモン分泌不全症が疑われる場合は、他の刺激試験を考慮すること。採血は、投与前、投与後15分、30分、45分、60分に行い、その血清中の成長ホルモンの濃度を測定する

【禁】妊婦、妊娠可能性

【妊婦】妊婦：投与禁止，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁中へ移行

.....
(プロチレリン)

▶ **TRH注0.5mg「タナベ」(採用)**

TRH 0.5mg1mL/管 [ニプロES]

【貯法】冷所

【効】①下垂体TSH分泌機能検査：正常反応は個々の施設によって設定されるべきであるが、通常、正常人では投与後30分で血中TSH値がピークに達し、ラジオイムノアッセイによる血中のそれは10μU/mL以上になる。しかし、投与後30分の血中TSH値だけで十分な判定ができないと考えられる場合は、投与後経時的に測定し、判定することが望ましい。なお、皮下注時の血中TSH反応は、静注時のそれより

低いと考えられるので判定に当たってはこの点を考慮することが望ましい

②下垂体プロラクチン分泌機能検査：正常反応は個々の施設によって設定されるべきであるが、通常、正常人では投与後15～30分までに血中プロラクチン値がピークに達し、ラジオイムノアッセイによる血中のそれは20ng/mL以上になる。しかし、投与後30分までの血中プロラクチン値だけで十分な判定ができないと考えられる場合は、投与後経時的に測定し、判定することが望ましい

【用】(注) ①1回0.5mgを皮下注又は静注。静注の場合は、生理食塩液、ブドウ糖注射液あるいは注射用水5～10mLに混じて、徐々に。②1回0.1～0.5mgを生理食塩液、ブドウ糖注射液あるいは注射用水5～10mLに混じて、徐々に静注

.....
(プロチレリン酒石酸塩水和物)

▶ **プロチレリン酒石酸塩注0.5mg「NP」(採用) 後**

Protirelin tartrate 0.732mg (プロチレリンとして0.5mg) 1mL/管 [ニプロ]
【先発品】ヒルトニン0.5mg注射液

【効】①次記疾患に伴う昏睡・半昏睡を除く遷延性意識障害：頭部外傷，クモ膜下出血（但し，意識障害固定期間3週以内）。②脊髄小脳変性症における運動失調の改善。③下垂体TSH分泌機能検査。(1)採血時間：本剤注射前と注射後30分に採血するが、必要に応じて、更に経時的に採血。(2)測定方法：TSH測定キットを使用し、ラジオイムノアッセイ法により測定。(3)正常範囲：血中TSHの正常範囲はラジオイムノアッセイの操作法及び判定基準により若干異なるので、施設ごと

に設定すべきであるが、通常、正常人では本剤投与後30分でピークに達し、血中TSH値は $10\mu\text{U}/\text{mL}$ 以上になる。また、投与前の血中TSH値は $5\mu\text{U}/\text{mL}$ 以下である

【用】(注) ①疾患に応じて、次記の用量を1日1回10日間静注又は点滴静注。静注の場合、生理食塩液、ブドウ糖注射液又は注射用水5～10mLに希釈し、徐々に。頭部外傷：1回0.732～2.92mg（プロチレリンとして0.5～2mg）。クモ膜下出血（意識障害固定期間3週以内）：1回2.92mg（プロチレリンとして2mg）。②1日1回0.732～2.92mg（プロチレリンとして0.5～2mg）を筋注又は静注するが、重症例には2.92mg（プロチレリンとして2mg）。2～3週間連日注射した後、2～3週間の休薬期間をおく。以後、これを反復するか、週2～3回の間欠注射を行う。静注の場合、生理食塩液、ブドウ糖注射液又は注射用水5～10mLに希釈し、徐々に。③1回0.732mg（プロチレリンとして0.5mg）を静注又は皮下注。静注の場合、生理食塩液あるいは注射用水5～10mLに希釈し、徐々に注射

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

7224. 肝機能検査用試薬

(インドシアニングリーン)

▶ **ジアグノグリーン注射用25mg** (処置)

Diagnogreen 25mg/瓶（溶解液付）

〔第一三共〕

【効】①肝機能検査（血漿消失率，血中停滯率及び肝血流量測定）：肝疾患の診断，予後治癒の判定。②循環機能検査（心拍出量測定，平均循環時間又は

異常血流量測定）：心臓血管系疾患の診断。③血管及び組織の血流評価。④次の疾患におけるセンチネルリンパ節の同定：乳癌，悪性黒色腫

【用】(注) ①血漿消失率測定及び血中停滯率測定の場合：0.5mg/kgに相当する量を注射用水で5mg/mL程度に希釈し，肘静脈より30秒以内に症状に注意しながら徐々に静注。肝血流量測定の場合：25mgをできるだけ少量の注射用水に溶かした後，生理食塩液で2.5～5mg/mLの濃度に希釈し，3mgに相当する前記溶液を静注。その後引き続き0.27～0.49mg/分の割合で約50分間採血が終るまで一定速度で点滴静注。②目的に応じて心腔内より末梢静脈に至る種々の血管部位に溶液を注入するが通常前腕静脈から行う。1人当たり1回量は5～10mg，すなわち1～2mL程度。

小児：体重に応じて減量。（添付文書の「本検査の原理及び測定法」の項参照）。③25mgを5mLの注射用水で溶解し，0.04～0.3mg/kgを静注。脳神経外科手術時における脳血管の造影の場合，25mgを5mLの注射用水で溶解し，0.1～0.3mg/kgを静注④乳癌のセンチネルリンパ節の同定：25mgを5mLの注射用水で溶解し，5mL以下を悪性腫瘍近傍又は乳輪部の皮下に分割投与。悪性黒色腫のセンチネルリンパ節の同定：25mgを5mLの注射用水で溶解し，1mLを悪性腫瘍近傍の皮内数箇所分割投与

【禁】本剤の成分に対し過敏症，ヨード過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：授乳禁止，安全性未確立

72. 診断用薬（体外診断用医薬品を除く。）

7225. 腎機能検査用試薬

(インジゴカルミン)

▶インジゴカルミン注20mg 「AFP」(処置)

Indigocarmine 20mg5mL/管

[アルフレッサ]

【効】①腎機能検査（分腎機能測定による）。②次の疾患におけるセンチネルリンパ節の同定：乳癌，悪性黒色腫

【用】(注) ①20～40mg（5～10mL）を静注した後，膀胱鏡で初排泄時間を調べる。〈参考〉健康成人の初排泄時間は3～5分で，遅くとも10分以内であれば機能異常ではない。腎機能障害がある場合，初排泄時間は遅延する。

[注] 色素初排泄時間の他に，色素が尿中排泄最高濃度に達する時間（正常5～7分），排泄持続時間（正常90分）を調べる場合もある。②乳癌のセンチネルリンパ節の同定：20mg（5mL）以下を悪性腫瘍近傍又は乳輪部の皮下に適宜分割して投与。悪性黒色腫のセンチネルリンパ節の同定：4～12mg（1～3mL）を悪性腫瘍近傍の皮内数箇所適宜分割して投与

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。授乳婦：診断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

7229. その他の機能検査用試薬

(エドロホニウム塩化物)

▶アンチレクス静注10mg (採用)

劇

Antirex 10mg1mL/管

[杏林]

【効】①重症筋無力症の診断。②筋弛緩剤投与後の遷延性呼吸抑制の作用機序

の鑑別診断

【用】(注) ①1回10mgを静注。その際，まず初めに2mgを15～30秒かけて注射し，45秒後に反応をみた上で必要に応じて残りの8mgを注射。②5～10mgを30～40秒かけて静注。筋弛緩状態が改善されれば非脱分極性ブロック，筋弛緩状態が増強されれば脱分極性ブロックと判定する。必要があれば5～10分以内に同量を反復投与

【禁】消化管又は尿路の器質的閉塞

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確定

……………
(グルカゴン)

▶グルカゴンGノボ注射用1mg (採用)

劇

Glucagon G novo 1mg/瓶（溶解液付）
[EA]

☞

【貯法】禁凍結，15℃以下，遮光

【効】①消化管のX線及び内視鏡検査の前処置。②低血糖時の救急処置。③成長ホルモン分泌機能検査。④肝型糖原病検査。⑤胃の内視鏡的治療の前処置

【用】(注) ①1mgを1mLの注射用水に溶解し，0.5～1mgを筋注又は静注。②1mgを1mLの注射用水に溶解し，筋注又は静注。③1mgを1mLの注射用水に溶解し，0.03mg/kgを空腹時に皮下注。最大投与量1mg。〔判定基準〕血中hGH値は，測定方法，患者の状態等の関連で異なるため，明確に規定しえないが，通常，正常人では，本剤投与後60～180分でピークに達し，10ng/mL以上を示す。血中hGH値が5ng/mL以下の場合hGH分泌不全とする。なお，本剤投与後60分以降は30分毎に180分まで測定し，判定することが望ましい。④1mgを生理食塩液20mLに溶か

し、3分かけて静注。小児：1mgを1mLの注射用水に溶解し、0.03mg/kgを筋注。1mgまで。〔判定基準〕正常反応は個々の施設で設定されるべきであるが、通常、正常小児では、本剤筋注後30～60分で血糖はピークに達し、前値より25mg/dL以上上昇する。正常成人では、本剤の静注後15～30分でピークに達し、前値より30～60mg/dL上昇する。しかし、投与後の血糖のピーク値だけでは十分な判定ができないと考えられる場合は、投与後15～30分毎に測定し、判定することが望ましい。⑤1mgを1mLの注射用水に溶解し、筋注又は静注。内視鏡的治療中に消化管運動が再開し、治療に困難を来した場合又はその可能性がある場合、1mgを追加投与。本剤の作用発現時間は、筋注の場合約5分、静注の場合1分以内であり、作用持続時間については、筋注の場合約25分間、静注の場合15～20分間である

【禁】褐色細胞腫及びその疑い、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止希望、安全性未確立。動物：胎児の眼球異常

729. その他の診断用薬（体外診断用医薬品を除く。）

（アミノレブリン酸塩酸塩）

▶アラグリオ顆粒剤分包1.5g（採用）

Alaglio 1.5g/包 〔SBI〕

〔貯法〕遮光

【効】経尿道的膀胱腫瘍切除術時における筋層非浸潤性膀胱癌の可視化

【用】（内）20mg/kgを膀胱鏡挿入3時間前（範囲：2～4時間前）に水に溶解して投与

【禁】本剤又はポルフィリンに対し過敏症、ポルフィリン症、光線過敏症を起こす薬剤：テトラサイクリン系抗生物質、スルホンアミド系製剤、ニューキノロン系抗菌剤、ヒペリシン（セイヨウオトギリソウ抽出物）等、セイヨウオトギリソウ（St.John's Wort, セント・ジョーンズ・ワート）含有食品を投与中、妊婦又は妊娠している可能性のある婦人

【妊婦】妊婦：投与禁止。動物：胎児の発育遅延、胎児毒性。授乳婦：投与後24時間は授乳禁止

（アレルゲンパッチテスト試薬）

▶パッチテストパネル（S）（処置）

Patch test panel (S) 2枚/組

〔佐藤製薬〕

〔貯法〕2～8℃

【効】アレルギー性皮膚疾患のアレルゲンの確認

【用】（外）本剤を皮膚面に貼付する。貼付2日後に本剤を剥がし、剥がしてから30分から1時間後及び1日又は2日後に反応を以下の基準により判定する。なお、必要に応じて剥がしてから3～5日後にも同様に判定する。－：反応なし、＋？：紅斑のみ、＋：紅斑＋浸潤、丘疹、++：紅斑＋浸潤＋丘疹＋小水疱、+++：大水疱、IR：刺激反応

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立

（インドシアニングリーン）

▶オフサグリーン静注用25mg（処置）

Ophthagreen 25mg/瓶（溶解液付）

〔参天〕

72. 診断用薬（体外診断用医薬品を除く。）

【効】網脈絡膜血管の造影

【用】(注) 25mgを注射用蒸留水2mLに溶解し、肘静脈より速やかに静注

【禁】本剤成分・ヨード過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，安全性未確立

.....
(塩化マンガン四水和物)

▶ **ボースデル内用液10 (処置)**

Bothdel 10mg250mL/袋 (マンガンとして) [Meiji Seika]

【効】磁気共鳴胆道膵管撮影における消化管陰性造影

【用】(内) マンガンとして10mg (1袋250mL) を経口投与

【禁】消化管の穿孔又はその疑い，本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立，動物で妊娠早期の全胚・胎児死亡，出生児体重の増加抑制．授乳婦：投与後48時間は授乳禁止，動物で乳汁移行

.....
(ガドキセト酸ナトリウム)

▶ **EOB・プリモビスト注シリンジ (処置)**

EOB・Primovist 1814.30mg10mL/筒

[バイエル]

【効】磁気共鳴コンピューター断層撮影における肝腫瘍の造影

【用】(注) 0.1mL/kgを静注

【警告】重篤な腎障害のある患者では，ガドリニウム造影剤による腎性全身性線維症の発現のリスクが上昇することが報告されているので，腎障害のある患者又は腎機能が低下しているおそれのある患者では，十分留意すること。[9.2.1 参照]，[9.2.2 参照]，[11.1.2 参照]

【禁】本剤の成分又はガドリニウム系造影剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：投与後24時間は授乳禁止，動物で乳汁移行

.....
(ガドテリドール)

▶ **プロハンス静注シリンジ13mL (処置)**

ProHance 3630.90mg13mL/筒

[エーザイ]

【効】磁気共鳴コンピューター断層撮影における次記造影：脳・脊髄造影，躯幹部・四肢造影

【用】(注) 0.2mL/kgを静注，腎臓を対象とする場合には0.1mL/kgを静注．転移性脳腫瘍が疑われる患者：0.2mL/kg初回投与後，腫瘍が検出されないか，造影効果不十分であった場合には初回投与後30分以内に0.2mL/kgを追加可

【警告】1. 本剤を脳・脊髄腔内に投与すると重篤な副作用が発現するおそれがあるので，脳・脊髄腔内には投与しないこと。

2. 重篤な腎障害のある患者では，ガドリニウム造影剤による腎性全身性線維症の発現のリスクが上昇することが報告されているので，腎障害のある患者又は腎機能が低下しているおそれのある患者では，十分留意すること。

〔「慎重投与」，「重要な基本的注意」の項参照〕

【禁】本剤投与により重篤な副作用，本剤成分又はガドリニウム系造影剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立．授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

（ガドテル酸メグルミン）

▶ **マグネスコープ静注38%シリンジ15mL（処置）**

Magnescape 5.65g/15mL/筒（37.695%）
〔ゲルベ〕

【効】磁気共鳴コンピューター断層撮影における次の造影：脳・脊髓造影，躯幹部・四肢造影

【用】（注）0.2mL/kg 静注，腎臓を対象とする場合には0.1mL/kg，必要に応じて0.2mL/kgまで

【警告】1. 本剤を髄腔内に投与すると重篤な副作用を発現するおそれがあるので，髄腔内には投与しないこと。

2. 重篤な腎障害のある患者では，ガドリニウム造影剤による腎性全身性線維症の発現のリスクが上昇することが報告されているので，腎障害のある患者又は腎機能が低下しているおそれのある患者では，十分留意すること。（「慎重投与」6.，「重要な基本的注意」3.，4.の項参照）

【禁】本剤成分・ガドリニウム系造影剤過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。授乳婦：投与後48時間授乳禁止，動物で乳汁中へ移行

（ガドブトロール）

▶ **ガドビスト静注1.0mol/Lシリンジ7.5mL（処置）**

Gadovist 60.47%7.5mL/筒〔バイエル〕

【効】磁気共鳴コンピューター断層撮影における次記造影：脳・脊髓造影，躯幹部・四肢造影

【用】（注）0.1mL/kgを静注

【警告】1.1 本剤を髄腔内に投与すると重篤な副作用を発現するおそれがあるので，髄腔内には投与しない

こと。〔14.1.1 参照〕

1.2 重篤な腎障害のある患者では，ガドリニウム造影剤による腎性全身性線維症の発現のリスクが上昇することが報告されているので，腎障害のある患者又は腎機能が低下しているおそれのある患者では，十分留意すること。〔9.2.1 参照〕，〔9.2.2 参照〕，〔9.2.3 参照〕，〔11.1.3 参照〕

【禁】本剤の成分又はガドリニウム造影剤に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。動物：軽度な骨変異の増加，流産及び早産の軽度増加，胎児に軽度な骨変異の増加。授乳婦：投与後24時間は授乳禁止，動物で乳汁移行

（デンブン部分加水分解物）

▶ **トレーランG液75g（処置）**

Trelan G 75g/225mL/瓶（ブドウ糖として）〔陽進堂〕

【効】糖尿病診断時の糖負荷試験に用いる

【用】（内）ブドウ糖として，1回50g，75g，又は100g。小児：1.75g/kg

（尿素（13C））

▶ **ユービット錠100mg（処置）**

Ubit 100mg/錠〔大塚〕

【効】ヘリコバクター・ピロリの感染診断

【用】（内）100mgを空腹時，判定基準は添付文書参照

【妊婦】妊婦・授乳婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

72. 診断用薬（体外診断用医薬品を除く。）

（フルオレセインナトリウム）

▶フルオレサイト静注500mg（処置）（後）

Fluorescite 500mg5mL/瓶

〔ノバルティス〕

【効】ぶどう膜・網膜・視神経等の疾患の診断

【用】（注）200～500mgを肘静脈に注射

【警告】ショック等の重篤な副作用があらわれることがある

【禁】本剤に対し過敏症、全身衰弱、重篤な糖尿病・心疾患・脳血流障害、妊婦又は妊娠している可能性、肝硬変

【妊婦】妊婦：投与禁止、安全性未確立、授乳婦：検査後の授乳禁止希望、ヒト母乳中へ移行

（フルオレセインナトリウム）

▶フローレス眼検査用試験紙0.7mg（処置）（後）

Fluores 0.7mg/枚

〔あゆみ〕

【効】外眼部・前眼部及び涙器疾患の検査・眼圧測定・ハードコンタクトレンズ装着検査等

【用】（外）1眼に1枚の試験紙、滅菌食塩水1滴を試験紙の薬剤含有部に滴下し、これを結膜嚢に接触し、薬物を移行

（ペルフルブタン）

▶ソナゾイド注射用16μL（処置）

Sonazoid 16μL/瓶（溶解液付）〔GE〕

【効】超音波検査における次記造影：肝腫瘍性病変、乳房腫瘍性病変

【用】（注）16μL（1バイアル）を添付の注射用水2mLで懸濁し、1回懸濁液として0.015mL/kgを静注

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立、授乳婦：授乳禁

止、安全性未確立

73. 公衆衛生用薬

732. 防疫用殺菌消毒剤

7321. アルコール及びアルデヒド
製剤

(フタラール)

▶フタラール消毒液0.55%「ケン
エー」(処置) (劇)

Phtharal 0.55%5L/本 [健栄]

〔貯法〕遮光

【効】医療器具の化学的殺菌・消毒

【用】(外) 1. 調製法：本剤は原液のまま使用すること

2. 使用方法：(1) 医療器具等は本剤に浸漬させる前に水又は酵素洗浄剤を用いてじゅうぶんに洗浄する。(2) 器具等の消毒には、本剤に5分以上浸漬させる。(3) 浸漬後、取り出した器具等は、水又は滅菌水でじゅうぶんにすすぎ、本剤を除去する。(4) 細孔を有する等構造の複雑な器具類は、内孔部への注入等の操作により、本剤とじゅうぶんに接触させること。またすすぎの際、内孔部への水の注入等の操作により、本剤をじゅうぶんに除去すること

.....

74. 体外診断用医薬品

74. 体外診断用医薬品

742. 血液検査用試薬

7429. その他の血液検査用試薬

(クエン酸ナトリウム)

▶血沈用チトラート「ハラサワ」 液 (処置)

3.8%/管 (0.5mL) [岩城]

【効】赤血球沈降速度測定時の血液凝固防止

【用】1. あらかじめ本液0.4mLを正確に採取した赤沈用注射器で採血し、全量を2mLとする。次に少量の空気を吸収し、上下に軽く転倒して本液と血液をよく混和した後、これを乾燥した小試験管に気泡のできないように入れる。

2. 赤血球沈用ピペットに、この混合液を吸引して0目盛まで満たし、固定台に垂直に立て、1時間、2時間(24時間)後の血漿柱の高さをmmで読む。(この際、ピペットは十分清浄にし、乾燥、放冷し、水分又は異物が除去されたものを使用する。)

.....

79. その他の治療を主目的としない医薬品

799. 他に分類されない治療を主目的としない医薬品

(アデノシン)

▶アデノスキャン注60mg (処置)

Adenoscan 60mg20mL/瓶 [第一三共]

【効】十分に運動負荷をかけられない患者において心筋血流シンチグラフィによる心臓疾患の診断を行う場合の負荷誘導

【用】(注) 1分間当たり120 μ g/kgを6分間持続静脈内投与 (アデノシン総投与量0.72mg/kg)

【警告】1. 本剤投与により下記の副作用等が発現するおそれがあるので、蘇生処置ができる準備をしておくこと。負荷試験中(本剤投与開始から心筋シンチグラフィ施行終了時まで)は血圧及び心電図の継続した監視を行い、注意深く患者を観察すること。また、検査の継続が困難と判断した場合には検査を中断し、本剤投与中であれば直ちに投与を中止すること。

(1) 致死的心停止, 心室頻拍, 心室細動, 非致死性心筋梗塞を発現することがある。特に不安定狭心症患者では、その危険性が增大するおそれがあるので、薬物治療によっても安定化しない不安定狭心症の患者には投与しないこと。

(2) 房室ブロックが発現することがある。特に房室ブロックを有している患者では、症状が増悪するおそれがある。

(3) 過度の血圧低下を起こすことがある。特に交感神経機能異常, 狭窄性心臓弁疾患, 心膜炎や心膜滲出,

脳血流不全を伴う狭窄性頸動脈疾患, 未処置の循環血流量減少等の患者では症状が増悪するおそれがある。

(4) 呼吸困難が発現することがある。特に慢性閉塞性肺疾患(肺気腫, 慢性気管支炎等)のある患者ではその危険性が增大するおそれがあり、負荷試験後の回復期間も含め、注意深く観察すること。

2. 喘息等の気管支攣縮性肺疾患のある患者, その既往のある患者あるいはその疑いのある患者に本剤が投与された場合, 呼吸停止を含む重篤な呼吸障害を発症することがあるので、これらの疾患に関する病歴調査を必ず行い、疑わしい場合は本剤を投与しないこと

【禁】薬物治療によっても安定化しない不安定狭心症, II度又はIII度房室ブロック(人工ペースメーカーが装着されている患者を除く), 洞不全症候群又は症候性の著しい洞性徐脈(人工ペースメーカーが装着されている患者を除く), QT延長症候群, 高度低血圧, 代償不全状態にある心不全, 喘息等の気管支攣縮性肺疾患, その既往あるいはその疑い, アデノシンに対し過敏症

【妊婦】妊婦: 本剤の負荷心筋シンチグラフィによる診断の有益性と危険性より判断, 安全性未確立

(シアノアクリレート)

▶アロンアルファA「三共」(処置)

Aron alpha A 0.5g/管 [第一三共]

【貯法】10℃以下, 遮光

【効】生体組織(皮膚, 血管, 臓器など)の創傷癒合

79. その他の治療を主目的としない医薬品

【用】(外) 癒合部に適量を塗布

(ニコチン)

▶**ニコチネルTTS10 (採用)**

Nicotinell (17.5mg) 10cm²/枚

[グラクソ・スミスクライン]

▶**ニコチネルTTS20 (採用)**

Nicotinell (35mg) 20cm²/枚

▶**ニコチネルTTS30 (採用)**

Nicotinell (52.5mg) 30cm²/枚

【効】循環器疾患、呼吸器疾患、消化器疾患、代謝性疾患等の基礎疾患を持ち、医師により禁煙が必要と診断された禁煙意志の強い喫煙者が、医師の指導の下に行う禁煙の補助

79 【用】(外) ニコチネルTTS10 (ニコチンとして17.5mg含有)、ニコチネルTTS20 (ニコチンとして35mg含有)又はニコチネルTTS30 (ニコチンとして52.5mg含有)を1日1回1枚、24時間貼付。最初の4週間はニコチネルTTS30から貼付し、次の2週間はニコチネルTTS20を貼付し、最後の2週間はニコチネルTTS10を貼付。最初の4週間に減量の必要が生じた場合、ニコチネルTTS20を貼付。10週間を超えて継続投与しない

【禁】非喫煙者、妊婦又は妊娠している可能性、授乳婦、不安定狭心症、急性期心筋梗塞(発症後3か月以内)、重篤な不整脈又は経皮的冠動脈形成術直後、冠動脈バイパス術直後、脳血管障害回復初期、本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：投与禁止、動物で催奇形作用(四肢の骨格異常)、胎児死亡増加、胎児体重減少、胚の発育遅延、着床遅延、分娩開始遅延、出生児発育遅延、出生児の行動異常等。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

(バレニクリン酒石酸塩)

▶**チャンピックス錠0.5mg (採用)**

Champix 0.5mg/錠 [ファイザー]

✕

▶**チャンピックス錠1mg (院外専)**

Champix 1mg/錠

✕

【効】ニコチン依存症の喫煙者に対する禁煙の補助

【用】(内) 第1～3日目は0.5mgを1日1回食後、第4～7日目は0.5mgを1日2回朝夕食後、第8日目以降は1mgを1日2回朝夕食後。投与期間は12週間

【禁】本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、安全性未確立。動物で出生児に体重及び受胎能の低下と聴覚性驚愕反応の亢進、胎児の体重低下。授乳婦：授乳禁止、動物で乳汁中へ移行

(プロナーゼ)

▶**プロナーゼMS (処置)**

Pronase MS 20000単位0.5g/包 [科研]

【効】胃内視鏡検査における胃内粘液の溶解除去

【用】(内) 検査15～30分前に、20,000単位を炭酸水素ナトリウム1gとともに約50～80mLの水に溶かし、経口投与

【禁】胃内出血、本剤の成分に対し過敏症

▶**ニフレック配合内用剤 (処置)**

Niflec 137.155g/袋 [EA]

1袋(137.155g)中：

塩化ナトリウム	2.93g
塩化カリウム	1.485g
炭酸水素ナトリウム	3.37g

無水硫酸ナトリウム 11.37g

【効】①大腸内視鏡検査，バリウム注腸X線造影検査における腸管内容物の排除。②大腸手術時の前処置における腸管内容物の排除

【用】(内) 本品1袋を水に溶解して約2Lとし，溶解液とする。1回溶解液2～4Lを約1L/時で投与。但し，排泄液が透明になった時点で投与を終了。4Lまで。①1) 大腸内視鏡検査前処置。a) 検査当日に投与する場合：当日の朝食は絶食（水分摂取のみ可），検査開始予定時間の約4時間前より投与開始。b) 検査前日に投与する場合：前日の夕食後は絶食（水分摂取のみ可），夕食後約1時間以上経過した後投与開始。前日の朝・昼食は残渣の少ないもの，夕食は固形物の入っていない液状食。2) バリウム注腸X線造影検査前処置：検査当日の朝は絶食（水分摂取のみ可），検査開始予定時間の約6時間前から投与開始。溶解液の投与開始時にモサプリドクエン酸塩として20mgを溶解液（約180mL）で投与。溶解液投与終了後，モサプリドクエン酸塩として20mgを少量の水で投与。②手術前日の昼食後は絶食（水分摂取のみ可），昼食後約3時間以上経過した後投与開始

【警告】1. 本剤の投与により，腸管内圧上昇による腸管穿孔を起こすことがあるので，排便，腹痛等の状況を確認しながら，慎重に投与するとともに，腹痛等の消化器症状が現れた場合は投与を中断し，腹部の診察や画像検査（単純X線，超音波，CT等）を行い，投与継続の可否について慎重に検討すること。特に，腸閉塞を疑う患者には問診，触診，直腸診，画像検査等により腸閉塞で

ないことを確認した後に投与するとともに，腸管狭窄，高度な便秘，腸管憩室のある患者では注意すること。

2. 本剤の投与により，ショック，アナフィラキシー等が現れるおそれがあるので，自宅での服用に際し，特に副作用発現時の対応について，患者に説明すること

【禁】胃腸管閉塞症・腸閉塞の疑い，腸管穿孔，中毒性巨大結腸症

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立

.....

8. 麻薬

81. アルカロイド系麻薬（天然麻薬）

811. あへんアルカロイド系麻薬

8114. モルヒネ系製剤

（モルヒネ塩酸塩水和物）

▶ アンペック注200mg（採用）Anpec 200mg5mL/管 〔大日本住友〕

❌

〔貯法〕遮光

【効】激しい疼痛時における鎮痛・鎮静，激しい咳嗽発作における鎮咳，激しい下痢症状の改善及び手術後等の腸管蠕動運動の抑制，麻酔前投薬，麻酔補助，中等度から高度の疼痛を伴う各種癌における鎮痛

【用】（注）1回5～10mgを皮下注。麻酔の補助として，静注することもある。中等度から高度の疼痛を伴う各種癌における鎮痛において持続点滴静注又は持続皮下注する場合，1回50～200mg

【禁】重篤な呼吸抑制，気管支喘息発作中，重篤な肝障害，慢性肺疾患に続発する心不全，痙攣状態（てんかん重積症，破傷風，ストリキニーネ中毒），急性アルコール中毒，本剤の成分およびアヘンアルカロイドに対し過敏症，出血性大腸炎，ナルメフェン塩酸塩水和物を投与中又は投与中止後1週間以内

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。分娩前の投与で，新生児に退薬症候（多動，神経過敏，不眠，振戦等），分娩時の投与で，新生児に呼吸抑制。動物：胎児奇形。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

【投与制限日数】30日

（モルヒネ塩酸塩水和物）

▶ アンペック坐剤10mg（採用）Anpec 10mg/個 〔大日本住友〕

❌

〔貯法〕禁冷凍

▶ アンペック坐剤30mg（採用）Anpec 30mg/個 〔大日本住友〕

❌

〔貯法〕禁冷凍

【効】激しい疼痛を伴う各種癌における鎮痛

【用】（外）1日20～120mgを2～4回に分割し直腸内に，初めてモルヒネ製剤として本剤を投与する場合，1回10mgより開始することが望ましい

【禁】重篤な呼吸抑制，気管支喘息発作中，重篤な肝障害，慢性肺疾患に続発する心不全，痙攣状態（てんかん重積症，破傷風，ストリキニーネ中毒），急性アルコール中毒，本剤の成分及びアヘンアルカロイドに対し過敏症，ナルメフェン塩酸塩水和物を投与中又は投与中止後1週間以内

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。分娩前の投与で，新生児に退薬症候（多動，神経過敏，不眠，振戦等），分娩時の投与で，新生児に呼吸抑制。動物：胎児奇形（脳脱，軸骨格癒合）。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

【投与制限日数】30日

(モルヒネ塩酸塩水和物)

▶ **オプソ内服液5mg (採用)** (劇麻)

Opso 5mg2.5mL/包 [大日本住友]

▶ **オプソ内服液10mg (採用)** (劇麻)

Opso 10mg5mL/包



【効】中等度から高度の疼痛を伴う各種癌における鎮痛

【用】(内) 1日30～120mgを1日6回に分割

【禁】重篤な呼吸抑制, 気管支喘息発作中, 重篤な肝障害, 慢性肺疾患に続発する心不全, 痙攣状態 (てんかん重積症, 破傷風, ストリキニーネ中毒), 急性アルコール中毒, 本剤の成分及びアヘンアルカロイドに対し過敏症, 出血性大腸炎, ナルメフェン塩酸塩水和物を投与中又は投与中止後1週間以内

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断. 分娩前の投与で, 新生児に退薬症候 (多動, 神経過敏, 不眠, 振戦等), 分娩時の投与で, 新生児に呼吸抑制. 動物: 胎児奇形 (脳脱, 軸骨格癒合). 授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

【投与制限日数】30日

(モルヒネ塩酸塩水和物)

▶ **モルヒネ塩酸塩錠10mg「DSP」(採用)** (劇麻)

Morphine hydrochloride hydrate 10mg/錠 [大日本住友]



【貯法】遮光

【効】①激しい疼痛時における鎮痛・鎮静. ②激しい咳嗽発作における鎮咳. ③激しい下痢症状の改善及び手術後等の腸管蠕動運動の抑制

【用】(内) 1回5～10mg, 1日15mg

【禁】重篤な呼吸抑制, 気管支喘息発作中, 重篤な肝障害, 慢性肺疾患に続発する心不全, 痙攣状態 (てんかん重積症, 破傷風, ストリキニーネ中毒), 急性アルコール中毒, 本剤の成分およびアヘンアルカロイドに対し過敏症, 出血性大腸炎, ナルメフェン塩酸塩水和物を投与中又は投与中止後1週間以内

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断. 分娩前の投与で, 新生児に退薬症候 (多動, 神経過敏, 不眠, 振戦等). 分娩時の投与で, 新生児に呼吸抑制. 動物: 胎児奇形 (脳脱, 軸骨格癒合). 授乳婦: 授乳禁止, ヒト母乳中へ移行

【投与制限日数】30日

(モルヒネ塩酸塩水和物)

▶ **モルヒネ塩酸塩注射液10mg「シオノギ」(採用)** (劇麻)

Morphine hydrochloride 10mg1mL/菅 [塩野義]



【貯法】遮光

▶ **モルヒネ塩酸塩注射液50mg「シオノギ」(採用)** (劇麻)

Morphine hydrochloride 50mg5mL/菅



【貯法】遮光

【効】①皮下及び静脈内投与の場合: 1) 激しい疼痛時における鎮痛・鎮静. 2) 激しい咳嗽発作における鎮咳. 3) 激しい下痢症状の改善及び手術後等の腸管蠕動運動の抑制. 4) 麻酔前投薬, 麻酔補助. 5) 中等度から高度の疼痛を伴う各種癌における鎮痛. ②硬膜外及び③クモ膜下投与の場合: 1) 激しい疼痛時における鎮痛. 2) 中等度から高度の疼痛を伴う各種癌における鎮

81. アルカロイド系麻薬（天然麻薬）

痛

【用】(注) ①1回5～10mgを皮下注。麻酔の補助として、静注することもある。中等度から高度の疼痛を伴う各種癌における鎮痛において持続点滴静注又は持続皮下注する場合、1回50～200mg。②1回2～6mgを硬膜外腔に注入。硬膜外腔に持続注入する場合、1日量として2～10mg。③1回0.1～0.5mgをクモ膜下腔に注入

【警告】本剤の硬膜外及びくも膜下投与は、これらの投与法に習熟した医師のみにより、本剤の投与が適切と判断される患者についてのみ実施すること

【禁】[皮下、静脈内、硬膜外及びくも膜下投与共通] 重篤な呼吸抑制、気管支喘息発作中、重篤な肝障害、慢性肺疾患に続発する心不全、痙攣状態（てんかん重積症、破傷風、ストリキニーネ中毒）、急性アルコール中毒、アヘンアルカロイドに対し過敏症、出血性大腸炎、ナルメフェン塩酸塩水和物を投与中又は投与中止後1週間以内。[硬膜外、クモ膜下投与の場合] 注射部位又はその周辺に炎症、敗血症。[クモ膜下投与の場合] 中枢神経系疾患（髄膜炎、灰白脊髄炎、脊髄瘍等）、脊髄・脊椎に結核、脊椎炎及び転移性腫瘍等の活動性疾患

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。分娩前の投与で、新生児に退薬症候（多動、神経過敏、不眠、振戦等）、分娩時の投与で、新生児に呼吸抑制。動物：催奇形性作用。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

【投与制限日数】30日

(モルヒネ硫酸塩水和物)

▶ **MSコンチン錠10mg** (採用)

劇麻

MS contin 10mg/錠

[塩野義]

~~×~~

▶ **MSコンチン錠30mg** (採用)

劇麻

MS contin 30mg/錠

~~×~~

[貯法] 遮光

【効】激しい疼痛を伴う各種癌における鎮痛

【用】(内) 1日20～120mgを2回に分割。初回量は10mgとすることが望ましい

【禁】重篤な呼吸抑制、気管支喘息発作中、重篤な肝障害、慢性肺疾患に続発する心不全、痙攣状態（てんかん重積症、破傷風、ストリキニーネ中毒）、急性アルコール中毒、アヘンアルカロイドに対し過敏症、出血性大腸炎、ナルメフェン塩酸塩水和物を投与中又は投与中止後1週間以内

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。分娩前の投与で、新生児に退薬症候（多動、神経過敏、不眠、振戦等）、分娩時の投与で、新生児に呼吸抑制。動物：大量投与で胎児催奇形性作用。授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

【投与制限日数】30日

8119. その他のあへんアルカロイド系麻薬

(オキシコドン塩酸塩水和物)

▶ **オキシコドン徐放錠5mgNX**

「第一三共」(採用) 後 劇麻

Oxycodone 5mg/錠

[第一三共]

~~×~~

81. アルカロイド系麻薬（天然麻薬）

〔先発品〕オキシコンチンTR錠5mg

▶ **オキシコドン徐放錠10mgNX**
「第一三共」(採用) 後 劇麻

Oxycodone 10mg/錠

✕

〔先発品〕オキシコンチンTR錠10mg

▶ **オキシコドン徐放錠20mgNX**
「第一三共」(採用) 後 劇麻

Oxycodone 20mg/錠

✕

〔先発品〕オキシコンチンTR錠20mg

▶ **オキシコドン徐放錠40mgNX**
「第一三共」(採用) 後 劇麻

Oxycodone 40mg/錠

✕

〔先発品〕オキシコンチンTR錠40mg

【効】中等度から高度の疼痛を伴う各種癌における鎮痛

【用】(内) 1日10～80mgを2回に分割

【禁】重篤な呼吸抑制・慢性閉塞性肺疾患、気管支喘息発作中、慢性肺疾患に続発する心不全、痙攣状態（てんかん重積症、破傷風、ストリキニーネ中毒）、麻痺性イレウス、急性アルコール中毒、本剤の成分（オキシコドン、ナロキソン等）又はアヘンアルカロイドに対し過敏症、出血性大腸炎、ナルメフェン塩酸塩水和物を投与中又は投与中止後1週間以内

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、分娩前の投与で、出産後新生児に退薬症候（多動、神経過敏、不眠、振戦等）、分娩時の投与で、新生児に呼吸抑制、動物：類葉（モルヒネ）で催奇形作用、授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

【投与制限日数】30日

.....

（オキシコドン塩酸塩水和物）

▶ **オキシコドン注射液10mg「第一三共」(採用)** 後 劇麻

Oxycodone 10mg1mL/管 〔第一三共〕

✕

〔貯法〕遮光

〔先発品〕オキファスト注10mg

【効】中等度から高度の疼痛を伴う各種癌における鎮痛

【用】(注) 1日7.5～250mgを持続静注又は持続皮下注

【禁】重篤な呼吸抑制、重篤な慢性閉塞性肺疾患、気管支喘息発作中、慢性肺疾患に続発する心不全、痙攣状態（てんかん重積症、破傷風、ストリキニーネ中毒）にある患者、麻痺性イレウス、急性アルコール中毒、アヘンアルカロイドに対し過敏症、出血性大腸炎、ナルメフェン塩酸塩水和物を投与中又は投与中止後1週間以内

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、分娩前の投与で、出産後新生児に退薬症候（多動、神経過敏、不眠、振戦等）、分娩時の投与で、新生児に呼吸抑制、動物：類葉（モルヒネ）で催奇形作用、授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

【投与制限日数】14日

.....

（オキシコドン塩酸塩水和物）

▶ **オキシコンチンTR錠5mg (採用)** 劇麻

Oxycontin TR 5mg/錠 〔塩野義〕

✕

【効】①中等度から高度の疼痛を伴う各種癌における鎮痛。②非オピオイド鎮痛薬又は他のオピオイド鎮痛薬で治療困難な中等度から高度の慢性疼痛における鎮痛

【用】(内) ①1日10～80mgを2回に分

81

81. アルカロイド系麻薬（天然麻薬）

割。②1日10～60mgを2回に分割

【警告】慢性疼痛に対しては、本剤は、慢性疼痛の診断、治療に精通した医師のみが処方・使用するとともに、本剤のリスク等についても十分に管理・説明できる医師・医療機関・管理薬剤師のいる薬局のもとのみ用いること。また、それら薬局においては、調剤前に当該医師・医療機関を確認した上で調剤を行うこと

【禁】重篤な呼吸抑制・慢性閉塞性肺疾患、気管支喘息発作中、慢性肺疾患に続発する心不全、痙攣状態（てんかん重積症、破傷風、ストリキニーネ中毒）、麻痺性イレウス、急性アルコール中毒、アヘンアルカロイドに対し過敏症、出血性大腸炎、ナルメフェン塩酸塩水和物を投与中又は投与中止後1週間以内

81

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、分娩前の投与で、出産後新生児に退薬症候（多動、神経過敏、不眠、振戦等）、分娩時の投与で、新生児に呼吸抑制、動物：類薬（モルヒネ）で催奇形作用、授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

【投与制限日数】30日

.....
(オキシコドン塩酸塩水和物)

▶オキノーム散2.5mg（採用） (劇) (麻)
Oxinorm 2.5mg/0.5g/包 [塩野義]

☒

〔貯法〕遮光

▶オキノーム散5mg（採用） (劇) (麻)
Oxinorm 5mg/包 (1g)

☒

〔貯法〕遮光

▶オキノーム散20mg（採用） (劇) (麻)
Oxinorm 20mg/包 (1g)

☒

〔貯法〕遮光

【効】中等度から高度の疼痛を伴う各種癌における鎮痛

【用】(内) 1日10～80mgを4回に分割

【禁】重篤な呼吸抑制、重篤な慢性閉塞性肺疾患、気管支喘息発作中、慢性肺疾患に続発する心不全、痙攣状態（てんかん重積症、破傷風、ストリキニーネ中毒）、麻痺性イレウス、急性アルコール中毒、アヘンアルカロイドに対し過敏症、出血性大腸炎、ナルメフェン塩酸塩水和物を投与中又は投与中止後1週間以内

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、分娩前の投与で、出産後新生児に退薬症候（多動、神経過敏、不眠、振戦等）、分娩時の投与で、新生児に呼吸抑制、動物：類薬（モルヒネ）で催奇形作用、授乳婦：授乳禁止、ヒト母乳中へ移行

【投与制限日数】30日

.....

(ヒドロモルフォン塩酸塩)

▶ナルサス錠2mg（採用） (劇) (麻)
Narusus 2mg/錠 [第一三共]

☒

▶ナルサス錠6mg（採用） (劇) (麻)
Narusus 6mg/錠

☒

【効】中等度から高度の疼痛を伴う各種癌における鎮痛

【用】(内) 1日4～24mg

【禁】重篤な呼吸抑制、気管支喘息発作中、慢性肺疾患に続発する心不全、痙攣状態（てんかん重積症、破傷風、ストリキニーネ中毒）、麻痺性イレウス、急性アルコール中毒、本剤の成分及びアヘンアルカロイドに対し過敏症、出血性大腸炎、ナルメフェン塩酸

塩水和物を投与中又は投与中止後1週間以内

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。分娩前の投与で出産後新生児に退薬症候（多動，神経過敏，不眠，振戦等），分娩時の投与で新生児に呼吸抑制。動物：胎児奇形（頭蓋奇形，軟部組織奇形，骨格変異），出生児の体重及び生存率の低下。授乳婦：授乳しないことが望ましい，ヒト母乳中へ移行

【投与制限日数】30日

.....
(ヒドロモルフォン塩酸塩)

▶ナルラピド錠1mg (採用) (劇)麻

Narurapid 1mg/錠 [第一三共]

⚠

【効】中等度から高度の疼痛を伴う各種癌における鎮痛

【用】(内) 1日4～24mgを4～6回に分割

【禁】重篤な呼吸抑制，気管支喘息発作中，慢性肺疾患に続発する心不全，痙攣状態（てんかん重積症，破傷風，ストリキニーネ中毒），麻痺性イレウス，急性アルコール中毒，本剤の成分及びアヘンアルカロイドに対し過敏症，出血性大腸炎，ナルメフェン塩酸塩水和物を投与中又は投与中止後1週間以内

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。分娩前の投与で出産後新生児に退薬症候（多動，神経過敏，不眠，振戦等），分娩時の投与で新生児に呼吸抑制。動物：胎児奇形（頭蓋奇形，軟部組織奇形，骨格変異），出生児の体重及び生存率の低下。授乳婦：授乳しないことが望ましい，ヒト母乳中へ移行

【投与制限日数】14日

82. 非アルカロイド系麻薬

82. 非アルカロイド系麻薬

821. 合成麻薬

8219. その他の合成麻薬

(タペンタドール塩酸塩)

▶タペンタ錠25mg (採用) (劇)麻

Tapenta 25mg/錠 [ムンディ]



▶タペンタ錠100mg (採用) (劇)麻

Tapenta 100mg/錠



【効】中等度から高度の疼痛を伴う各種癌における鎮痛

【用】(内) 1日50～400mgを2回に分割

【禁】重篤な呼吸抑制, 重篤な慢性閉塞性肺疾患, 気管支喘息発作中, 麻痺性イレウス, アルコール・睡眠剤・中枢性鎮痛剤・又は向精神薬による急性中毒患者, モノアミン酸化酵素 (MAO) 阻害剤 (セレギリン塩酸塩, ラサギリンメシル酸塩, サフィナミドメシル酸塩) を投与中又は投与中止後14日以内, ナルメフェン塩酸塩を投与中の患者又は投与中止後1週間以内, 出血性大腸炎, 本剤の成分に対し過敏症

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断. 分娩前に投与した場合, 出産後新生児に退薬症候 (多動, 神経過敏, 不眠, 振戦等), 分娩時の投与により新生児に呼吸抑制. 動物: 発育遅延, 胎児毒性. 授乳婦: 授乳禁止, 動物: 乳汁中へ移行

【投与制限日数】30日

(フェンタニルクエン酸塩)

▶アブストラル舌下錠100μg (採用) (劇)麻

Abstral 100μg/錠 [協和キリン]



▶アブストラル舌下錠200μg (採用) (劇)麻

Abstral 200μg/錠



【効】強オピオイド鎮痛剤を定時投与中の癌患者における突出痛の鎮痛

【用】(内) 1回の突出痛に対して, フェンタニルとして100μgを開始用量として舌下投与. 用量調節期に, 1回100μg, 200μg, 300μg, 400μg, 600μg, 800μgの順に一段階ずつ調節し, 至適用量を決定. 用量調節期に1回の突出痛に対して1回100～600μgのいずれかの用量で十分な鎮痛効果が得られない場合には, 投与から30分後以降に同一用量までの本剤を1回のみ追加投与可. 至適用量決定後の維持期には, 1回の突出痛に対して至適用量を1回投与することとし, 1回用量の上限は800μg. 用量調節期の追加投与を除き, 前回の投与から2時間以上の投与間隔をあげ, 1日あたり4回以下の突出痛に対する投与にとどめること

【警告】小児が誤って口に入れた場合, 過量投与となり死に至るおそれがあることを患者等に説明し, 必ず本剤を小児の手の届かないところに保管するよう指導すること

【禁】本剤の成分に対し過敏症, ナルメフェン塩酸塩水和物を投与中又は投与中止後1週間以内

【妊婦】妊婦: 有益性と危険性より判断, 安全性未確立. 動物: 胚・胎児死亡率の高値傾向. 授乳婦: 授乳禁止, ヒトで母乳中へ移行

【投与制限日数】14日

(フェンタニルエン酸塩)

▶フェンタニル注射液0.1mg「**テルモ**」(採用)後(劇)麻

Fentanyl 0.1mg 2mL/管 (テルモ)



【先発品】フェンタニル注射液0.1mg

「第一三共」

【効】①全身麻酔，全身麻酔における鎮痛。②局所麻酔における鎮痛の補助。③激しい疼痛(術後疼痛，癌性疼痛など)に対する鎮痛

【用】(注) ① [バランス麻酔に用いる場合] 麻酔導入時：1.5～8 μ g/kg (本剤として0.03～0.16mL/kg) を緩徐に静注するか，又はブドウ糖液などに希釈して点滴静注。麻酔維持：ブドウ糖液などに希釈して，次記1)又は2)により投与。1) 間欠投与：25～50 μ g (本剤として0.5～1mL) ずつ静注。2) 持続投与：0.5～5 μ g/kg/時 (本剤として0.01～0.1mL/kg/時) で点滴静注。[大量フェンタニル麻酔に用いる場合] 麻酔導入時：20～150 μ g/kg (本剤として0.4～3mL/kg) を緩徐に静注するか，又はブドウ糖液などに希釈して点滴静注。麻酔維持：必要に応じて，ブドウ糖液などに希釈して，20～40 μ g/kg/時 (本剤として0.4～0.8mL/kg/時) の速さで点滴静注。小児：[バランス麻酔又は大量フェンタニル麻酔に用いる場合] 麻酔導入時：1～5 μ g/kg (本剤として0.02～0.1mL/kg) を緩徐に静注するか，又はブドウ糖液などに希釈して点滴静注。大量フェンタニル麻酔に用いる場合は，100 μ g/kg (本剤として2mL/kg) まで投与可。麻酔維持：1～5 μ g/kg (本剤として0.02～0.1mL/kg) ずつ間欠的に静注するか，又はブドウ糖液などに希釈して点滴静注。②1～3 μ g/kg (本剤

として0.02～0.06mL/kg) を静注。③ [静脈内投与の場合] 術後疼痛：1～2 μ g/kg (本剤として0.02～0.04mL/kg) を緩徐に静注後，1～2 μ g/kg/時 (本剤として0.02～0.04mL/kg/時) の速さで点滴静注。癌性疼痛：1日0.1～0.3mg (本剤として2～6mL) から点滴静注を開始。患者の症状に応じて適宜増量。[硬膜外投与の場合] 単回投与法：1回25～100 μ g (本剤として0.5～2mL) を硬膜外腔に注入。持続注入法：25～100 μ g/時 (本剤として0.5～2mL/時) の速さで硬膜外腔に持続注入。[くも膜下投与の場合] 単回投与法：1回5～25 μ g (本剤として0.1～0.5mL) をくも膜下腔に注入

【警告】本剤の硬膜外及びくも膜下投与は，これらの投与法に習熟した医師のみにより，本剤の投与が適切と判断される患者についてのみ実施すること

【禁】[硬膜外・くも膜下投与] 注射部位又はその周辺に炎症，敗血症。[くも膜下投与] 中枢神経系疾患(髄膜炎，灰白脊髄炎，脊髄瘍等)，脊髄・脊椎に結核，脊椎炎及び転移性腫瘍等の活動性疾患。[静脈内・硬膜外・くも膜下投与] 筋弛緩剤の使用が禁忌，本剤の成分に対し過敏症，頭部外傷，脳腫瘍等による昏睡状態のような呼吸抑制を起こしやすい患者，痙攣発作の既往歴，喘息，ナルメフェン塩酸塩水和物を投与中又は投与中止後1週間以内

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。胎盤を通過するため，分娩時の投与により新生児に呼吸抑制。分娩時を含む妊娠中の投与により胎児に徐脈。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

82. 非アルカロイド系麻薬

【投与制限日数】30日

.....
(フェンタニルクエン酸塩)

▶フェンタニルクエン酸塩1日用
テープ1mg「テイコク」(採用)

後 劇麻

Fentanyl citrate 1mg/枚 [帝國]

✕

【先発品】フェントステープ1mg

▶フェンタニルクエン酸塩1日用
テープ2mg「テイコク」(採用)

後 劇麻

Fentanyl citrate 2mg/枚

✕

【先発品】フェントステープ2mg

▶フェンタニルクエン酸塩1日用
テープ4mg「テイコク」(採用)

後 劇麻

Fentanyl citrate 4mg/枚

✕

【先発品】フェントステープ4mg

▶フェンタニルクエン酸塩1日用
テープ8mg「テイコク」(院外
専) 後 劇麻

Fentanyl citrate 8mg/枚

✕

【先発品】フェントステープ8mg

【効】非オピオイド鎮痛剤及び弱オピオイド鎮痛剤で治療困難な次記疾患における鎮痛：中等度から高度の疼痛を伴う各種癌

【用】(外) 胸部、腹部、上腕部、大腿部等に貼付し、1日(約24時間)毎に貼り替えて使用。初回貼付用量は本剤貼付前に使用していたオピオイド鎮痛剤の治療有無により、次記のとおり選択。その後は適宜増減。貼付前にオピオイド鎮痛剤を使用していない場合、0.5mgより開始。他のオピオイド鎮痛剤から切り替えて使用する場合、用

法・用量を勘案して、1mg、2mg、4mg、6mgのいずれかの用量を選択

【警告】本剤貼付部位の温度が上昇するとフェンタニルの吸収量が増加し、過量投与になり、死に至るおそれがある。本剤貼付中は、外部熱源への接触、熱い温度での入浴等を避けること。発熱時には患者の状態を十分に観察し、副作用の発現に注意すること。〔重要な基本的注意〕の項参照

【禁】本剤の成分に対し過敏症、ナルメフェン塩酸塩水和物を投与中の患者又は投与中止後1週間以内

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断、フェンタニルクエン酸塩注射液において、分娩時の投与により新生児に呼吸抑制、分娩時を含む妊娠中の投与により胎児に徐脈、新生児に退薬症候。動物：胎児死亡。授乳婦：授乳禁止、母乳中へ移行

【投与制限日数】30日

.....

(フェンタニルクエン酸塩)

▶フェントステープ0.5mg (採用、院外専) 劇麻

Fentos 0.5mg/枚 [久光]

✕

▶フェントステープ8mg (院外専) 劇麻

Fentos 8mg/枚

✕

【備】フェントステープ0.5mgを慢性疼痛に対して使用する場合は院外専用薬として扱う

【効】〈成人〉非オピオイド鎮痛剤及び弱オピオイド鎮痛剤で治療困難な次記疾患における鎮痛(但し、慢性疼痛は他のオピオイド鎮痛剤から切り替えて使用する場合に限る。)：中等度から高

度の疼痛を伴う各種癌，中等度から高度の慢性疼痛，〈小児〉非オピオイド鎮痛剤で治療困難な下記における鎮痛（ただし，他のオピオイド鎮痛剤から切り替えて使用する場合に限る。）：中等度から高度の疼痛を伴う各種癌

【用】(外) 成人：胸部，腹部，上腕部，大腿部等に貼付し，1日（約24時間）毎に貼り替えて使用。初回貼付用量は本剤貼付前のオピオイド鎮痛剤の治療有無により，次記のとおり選択。その後の貼付用量は患者の症状や状態により適宜増減。〈がん疼痛〉貼付前にオピオイド鎮痛剤を使用していない場合，0.5mgより開始。他のオピオイド鎮痛剤から切り替えて使用する場合，貼付前に使用していたオピオイド鎮痛剤の用法及び用量を勘案して，0.5mg，1mg，2mg，4mg，6mgのいずれかの用量を選択。〈慢性疼痛〉他のオピオイド鎮痛剤から本剤に切り替えて使用。貼付前に使用していたオピオイド鎮痛剤の用法及び用量を勘案して，0.5mg，1mg，2mg，4mg，6mgのいずれかの用量を選択。小児：〈がん疼痛〉他のオピオイド鎮痛剤から切り替えて使用。2歳以上に対し胸部，腹部，上腕部，大腿部等に貼付し，1日（約24時間）毎に貼り替えて使用。初回貼付用量は貼付前に使用していたオピオイド鎮痛剤の用法及び用量を勘案して，6歳以上の場合，0.5mg，1mg，2mg，4mg，6mgのいずれかの用量を選択，2歳以上6歳未満の場合，0.5mg，1mg，2mgのいずれかの用量を選択。その後の貼付用量は患者の症状や状態により適宜増減

【警告】本剤貼付部位の温度が上昇するとフェンタニルの吸収量が増加し，過量投与になり，死に至るおそ

れがある。本剤貼付中は，外部熱源への接触，熱い温度での入浴等を避けること。発熱時には患者の状態を十分に観察し，副作用の発現に注意すること。〔重要な基本的注意〕の項参照

【禁】本剤の成分に対し過敏症，ナルメフェン塩酸塩水和物を投与中又は投与中止後1週間以内

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，フェンタニルクエン酸塩注射液において，分娩時の投与により新生児に呼吸抑制，分娩時を含む妊娠中の投与により胎児に徐脈，新生児に退薬症候，動物：胎児死亡，授乳婦：授乳禁止，母乳中へ移行

【投与制限日数】30日

.....
(メサドン塩酸塩)

▶ **メサペイン錠5mg (採用)** (劇麻) 82
Methapain 5mg/錠 [テルモ]

✕

【貯法】遮光

【効】他の強オピオイド鎮痛剤で治療困難な次記疾患における鎮痛：中等度から高度の疼痛を伴う各種癌

【用】(内) 他の強オピオイド鎮痛剤から切り替えて使用。初回投与量は本剤投与前に使用していた強オピオイド鎮痛剤の用法・用量を勘案して，1回5～15mgを1日3回

【警告】1. 本剤の投与は，がん性疼痛の治療に精通し，本剤のリスク等について十分な知識を持つ医師のもとで，適切と判断される症例についてのみ行うこと。

2. QT延長や心室頻拍 (Torsades de pointesを含む)，呼吸抑制等があらわれ，死亡に至る例が報告されている。重篤な副作用により，致命

82. 非アルカロイド系麻薬

的な経過をたどることがあるので、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。【禁忌】、「慎重投与」、「重要な基本的注意」、「重大な副作用」の項参照)

3. 本剤投与開始時及び増量時には、特に患者の状態を十分に観察し、副作用の発現に注意すること。本剤の薬物動態は個人差が大きく、さらに呼吸抑制は鎮痛効果よりも遅れて発現することがある。また、他のオピオイド鎮痛剤に対する耐性を有する患者では、本剤に対する交差耐性が不完全であるため、過量投与となることがある。(「用法及び用量に関連する使用上の注意」、「重要な基本的注意」、「重大な副作用」、「過量投与」の項参照)

82 【禁】重篤な呼吸抑制，重篤な慢性閉塞性肺疾患，気管支喘息発作中，麻痺性イレウス，急性アルコール中毒，本剤の成分に対し過敏症，出血性大腸炎，ナルメフェン塩酸塩水和物を投与中又は投与中止後1週間以内

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断。動物：母動物の死亡，死産，胎児の体重減少，催奇形作用（骨化異常，外脳，頭蓋裂，脊髄のねじれ等），分娩前に投与した場合，出産後新生児に退薬症候（多動，神経過敏，不眠，振戦等），分娩時の投与により，新生児に呼吸抑制。授乳婦：授乳禁止，ヒト母乳中へ移行

【投与制限日数】14日

.....
(レミフェンタニル塩酸塩)

▶レミフェンタニル静注用2mg

【第一三共】(採用) (後) (劇)麻

Remifentanil 2mg/瓶 (第一三共)



【先発品】アルチバ静注用2mg

【効】成人：全身麻酔の導入及び維持における鎮痛。小児：全身麻酔の維持における鎮痛

【用】(注) 他の全身麻酔剤を必ず併用し，次記用量を用いる。①麻酔導入：0.5 μ g/kg/分で持続静注。ダブルルーメンチューブの使用，挿管困難等，気管挿管時に強い刺激が予想される場合，1.0 μ g/kg/分。持続静注開始前に1.0 μ g/kgを30～60秒かけて単回静注できる。気管挿管を本剤の投与開始から10分以上経過した後に行う場合には単回静注の必要はない。②麻酔維持：0.25 μ g/kg/分で持続静注。全身状態を観察しながら，2～5分間隔で25～100%の範囲で加速又は25～50%の範囲で減速できるが，最大でも2.0 μ g/kg/分を超えない。浅麻酔時には，0.5～1.0 μ g/kgを2～5分間隔で追加単回静注できる。1歳以上の小児では他の全身麻酔剤を必ず併用し，次記用量を用いる：0.25 μ g/kg/分の速さで持続静脈内投与。投与速度については，患者の全身状態を観察しながら，2～5分間隔で25～100%の範囲で加速又は25～50%の範囲で減速できるが，最大でも1.3 μ g/kg/分を超えない。浅麻酔時には，1.0 μ g/kgを2～5分間隔で追加単回静脈内投与することができる

【警告】本剤は添加物としてグリシンを含むため，硬膜外及びくも膜下への投与は行わないこと

【禁】本剤の成分又はフェンタニル系化合物に対し過敏症，ナルメフェン塩酸塩を投与中の患者又は投与中止後1週間以内

【妊婦】妊婦：有益性と危険性より判断，安全性未確立。胎盤を通過するた

め，分娩時の投与により新生児に呼吸抑制があらわれることがある。授乳婦：授乳禁止，動物で乳汁移行

.....

9. その他

99. その他

▶10%ハイポアルコール (処置)

Hypoalcohol 10%500mL/本 (吉田)

1000mL中:

チオ硫酸ナトリウム水和物	100g
エタノール	400mL
炭酸ナトリウム水和物	微量
精製水	適量

【効】ヨード脱色剤

【用】(外) 付着したヨードチンキなどの色落しに、本品の適量を脱脂綿等に含ませて拭取るように用いる

▶HCGテストパック・プラス
OBC (処置)

1キット (三和化学)

【効】(使用目的) 尿中ヒト絨毛性ゴナドトロピン (hCG) の検出 (妊娠診断の補助)

▶N-マルチスティックスSG-L
(処置)

100枚/缶 (SIEMENS)

▶ウロラプスティックス (処置)

100枚/缶

【効】(使用目的) エームス尿検査試験紙 (ウロビリノーゲン, 潜血 (A), たん白質, ケトン体, pH, ブドウ糖)

▶エムニケーター (処置)

30本/キット (アリーア)

【効】(使用目的) 羊水のpH検査

▶グルテストNeoセンサー (処置)

30枚/箱 (三和化学)

【効】(使用目的) 全血中のグルコースの測定

▶シッカロール140g (処置)

Cinal 140g/個

【貯法】遮光

1g中:

アスコルビン酸	200mg
パントテン酸カルシウム	3mg

【効】本剤に含まれるビタミン類の需要が増大し、食事からの摂取が不十分な際の補給 (消耗性疾患, 妊産婦, 授乳婦等), 炎症後の色素沈着. 効果がないうちに月余にわたって漫然と使用すべきでない

【用】(内) 1回1~3gを1日1~3回

▶ピュアラビング (処置)

83%250mL (杏林)

100mL中:

エタノール	83mL
-------	------

【効】手指・皮膚の殺菌・消毒

【用】適量を消毒部位に塗布または塗擦する

▶メディセーフフィットチップ
(処置)

30個/箱 (テルモ)

【効】(使用目的) 全血中のグルコースの測定

▶中性緩衝ホルマリン水20 (処置)

(35.0~38.0%100mL) 500mL/本 (健栄)

100mL中:

ホルマリン (ホルムアルデヒド)	35.0~38.0%	20mL
------------------	------------	------

リン酸二水素ナトリウム	0.4g
無水リン酸一水素ナトリウム	0.65g
精製水	適量

(ホルムアルデヒド7.8%, メタノール1.6%含有)

【効】(使用目的) 病理組織保存固定液

.....

付 録

約束処方	付1
すい臓ホルモン剤	付2
混合ビタミン剤成分組成一覧表	付4
小児薬用量	付6
副腎皮質ホルモン剤用法・用量一覧〔注射剤〕	付12
麻薬施用要覧	付18
エフピーOD錠2.5mg（覚せい剤原料）取扱い要領	付34
メーカー電話番号一覧	付38

約束処方

Dia 己（止瀉剤）：院外処方のみ

タンナルビン	2.0g
アドソルビン	2.0g
ビオスミン	1.0g
<hr/>	
分3	5.0g

新 Dia 己（止瀉剤）

タンナルビン	2.0g
アドソルビン	2.0g
ミヤ BM	1.0g
<hr/>	
分3	5.0g

すい臓ホルモン剤

分類	薬品名 英名	一般名	単位
① 超速攻型	インスリンリスプロ BS 注 ソロスター HU 「サノフィ」	インスリン リスプロ (遺伝子組換え)	300 単位 /3mL・キット
② 速攻型	ヒューマリン R 注 100 単位 /mL Ⓢ Humulin R	ヒトインスリン (遺伝子組換え)	1000 単位 /10mL・V
③ 混合型	ノボラピッド 30 ミックス注フレック スペン Ⓢ NovoRapid 30 Mix Flex Pen	二相性プロタミン結晶性インスリン アナログ (アスパルト) 水性懸濁 (遺伝子組換え)	300 単位 /3mL・筒
④ 持効型	インスリン グラルギン BS 注 ミリオペン 「リリー」	インスリン グラルギン (遺伝子組換え)	300 単位 /3mL・キット
	トレシーバ注 フレックスタッチ	インスリン デグルデグ (遺伝子組換え)	300 単位 /3mL・筒
⑤ 配合溶解	ライゾデグ配合注 フレックスタッチ	インスリン デグルデグ (遺伝子組換え)	300 単位 /3mL・筒
		インスリン アスパルト (遺伝子組換え)	

効：インスリン療法が適応となる糖尿病

用法・用量	作用時間 (hr)			メーカー名
	発現	最大	持続	
1 回 2 ～ 20 単位 毎食直前 維持量：1 日 4 ～ 100 単位 (皮下注)	< 0.25	0.5 ～ 1.5	3 ～ 5	サノフィ
初期量：1 回 4 ～ 20 単位 毎食前 維持量：1 日 4 ～ 100 単位 糖尿病昏睡：(皮下・筋・静注，持続静注) (皮下注)	0.5 ～ 1	1 ～ 3	5 ～ 7	イーライ リリー
初期 1 回 4 ～ 20 単位 1 日 1 ～ 2 回朝食直前と 夕食直前 維持量：1 日 4 ～ 80 単位 (1 日 1 回るとき朝食直前) (皮下注)	10 ～ 20 (分)	1 ～ 4	約 24	ノボ・ノ ルディス ク
初期量：1 日 1 回 4 ～ 20 単位 毎日定時 維持量：1 日 4 ～ 80 単位 (皮下注)	1 ～ 2	明らかな ピーク なし	約 24	イーライ リリー
初期量：1 回 4 ～ 20 単位 毎日定時 維持量：1 日 4 ～ 80 単位 (皮下注)	該当なし (定常状 態)	明らかな ピーク なし	> 42	ノボ・ノ ルディス ク
初期量：1 回 4 ～ 20 単位 ：1 日 1 ～ 2 回 朝食直前と夕食直前 (1 日 1 回るとき 主たる食事の直前) 維持量：1 日 4 ～ 80 単位	10 ～ 20 (分)	1 ～ 3	> 42	ノボ・ノ ルディス ク

混合ビタミン剤成分組成一覧表

		V. A (I.U.)	V. B ₁ (mg)	V. B ₂ (mg)	V. B ₆ (mg)	V. B ₁₂ (μg)	ニコチン 酸アミド (mg)
シナール Cinal	配合 顆粒 1g/包						
パンビタン Panvitan	調剤用 末 1g	2,500	1	1.5	1	1	10
ビタメジン Vitamedin	配合 カプセル B25 1cap		25		25	250	
	静注用 1瓶		100		100	1,000	
マルチミン Multamin	注射用 1瓶		5	5	5	10	40

パントテン 酸 Ca (mg)	V. C (mg)	V. D ₂ (I.U.)	V. D ₃ (I.U.)	V. E (mg)	葉酸 (mg)	V. H (μg)	V. K ₂ (mg)
3	200						
5	37.5	200		1	0.5		
パンテノ ール 15	100		400	15	0.4	100	2

小児薬用量

	新生児	6ヵ月	1歳	3歳	7.5歳	12歳
成人量に対する割合	1/20～1/10	1/5	1/4	1/3	1/2	2/3

(Von Harnack の表)

1 解熱・鎮痛剤 (小児科領域 最大用量 1回 500 mg、1日 1500 mg)

1 回 投 与 量 (目安)

薬品名	5 kg	10 kg	20 kg	30 kg
アルビニー坐剤 100 (100 mg / 個)	0.5 個	1～1.5 個		
アセトアミノフェン坐剤 小児用 200 mg 「シオエ」 (200 mg / 個)			1～1.5 個	1.5～2 個

標準量 10～15 mg / kg / 回、4～6 時間以上あけて 1 日総量 60 mg / kg 限度 (成人量を超えない)

薬品名	5 kg	10 kg	20 kg	30 kg
カロナール (mg)	50～75	100～150	200～300	300～450

標準量 10～15 mg / kg / 回、4～6 時間以上あけて 1 日総量 60 mg / kg 限度 (成人量を超えない)

2 鎮咳・去痰剤及び気管支拡張剤

薬品名	1 日 量					備考	
アスベリンシロップ 0.5% (mL)	1歳未満	1歳以上 3歳未満	3歳以上 6歳未満	成人		1～2 mg / kg 分3 (最大 120 mg / 日)	
	1～4	2～5	3～8	12～24			
デキストロメトルファン 臭化水素酸塩散 10% 「日医工」 (mg)	½	1	3	7½	12	成人	1～1.5 mg / kg 分3 (最大 60 mg / 日)
	10	15	20	30	45	15～120	
メジコン配合シロップ (mL)	3ヵ月～7歳		8～14歳		成人		0.3～0.4 mL / kg 分3 (最大 24 mL / 日)
	3～8		9～16		18～24		
カルボシステイン シロップ小児用 5% (mL)	0.6 mL / kg 分3						(最大 30 mL / 日)
テオドール錠 100 mg (100 mg / 錠)	6ヵ月～1歳未満	1歳～15歳			成人		
	6 mg / kg 分2	8～10 mg / kg 分2			1日4錠 分1～2		
プロカテロール塩酸塩 シロップ 5 µg/mL (mL)	6歳未満		6歳以上		成人		(最大 20 mL / 日)
	1回 0.25 mL / kg 1日2～3回		1回 5 mL 1日1～2回		1回 10 mL 1日1～2回		
メブテンドライシロップ 0.005% (µg)	6歳未満		6歳以上		成人		(最大 100 µg / 日)
	1回 1.25 µg / kg 1日2～3回		1回 25 µg 1日1～2回		1回 50 µg 1日1～2回		
ベネトリン吸入液 0.5% (1回) (mL)	10 kg	10～20 kg	20～30 kg	成人			
	0.1	0.2	0.3	0.3～0.5			
メブチン吸入液ユニット 0.5 mL (1回) (mL)	10 kg	10～20 kg	20～30 kg	成人			
	0.1	0.2	0.3	0.3～0.5			

3 抗生物質使用方法（経口剤のみ）

薬品名	1 日 量						細菌性腸炎
	上気道炎 扁桃炎	気管支炎	中耳炎	尿路感染症			
クラリス D.S. 小児用 10%	10~15mg/kg 分2~3 1日400mgを上限			—			左記用法・用量
ジスロマック 細粒小児用 10%	10mg/kg 分1 3日間 1日500mgを超えない			—			—
サワシリン 細粒 10%	20~40mg/kg 分3~4 1日90mg/kgを超えない(成人:1日1000mg)						—
クラバモックス小児用配合 D.S.	6~10kg 2包	11~16kg 4包	17~23kg 6包	24~30kg 8包	31~36kg 10包	37~39kg 12包	—
<0.505g/包>分2(12時間毎)食直前							
L-ケフレックス小児用顆粒	25~50mg/kg 朝夕食後 重症:50~100mg/kg 朝夕食後 1日2000mgを超えない						—
パナン 5% D.S.	6~13.5mg/kg 分2~3(成人:1日400mgまで) 1日400mgを超えない						—
メイアクト MS小児用細粒 10%	9~18mg/kg 分3食後 1日600mgを超えないこと						—
ファロム D.S.小児用 10%	15~30mg/kg 分3 1日900mgを超えない						—
ホスミシン D.S. 400	—	—	40~120mg/kg 分3~4 1日3000mgを超えない (成人:1日2000~3000mg)				—
ミノマイシン 顆粒 2%	2~4mg/kg 分1~2(成人:1日200mg)						—

4 消化器官用剤

薬品名	1 日 量								
	6~12月	2年	4年	6年	8年	10年	14年	成人	
鎮吐剤	プリンペランシロップ 0.1% (0.5~0.7mL/kg/日, 分2~3)	6	8	10	12	14	16	10~30	
	ナウゼリン坐剤 (mg)	3歳未満 1回10mg 3歳以上 1回30mg 1日2~3回						成人 1回60mg 1日2回	
鎮痙剤	ブスコパン錠 (10mg/錠) 分3~5	3年		7½年	12年	成人			
		10mg		20mg	30mg	30~100mg			
止瀉剤	ロートエキス散 (100mg/g) 分2~3	½年	1年	3年	7½年	12年	成人		
		6mg	7mg	10mg	15mg	20mg	20mg~90mg		
下剤	ミヤBM細粒 (g) (0.05~0.1g/kg/日, 分3, 最大3g/日)	新生児	½年	1年	3年	7½年	12年	成人	
		0.1	0.3	0.35	0.5	0.75	1.0	1.5~3	
下剤	ピコスルファートナトリウム内服液 (滴) (mg)	6ヵ月以下	7~12ヵ月	1~3歳	4~6歳	7~15歳	成人		
		2	3	6	7	10	10~15		

(mg)は1回量

5 抗ヒスタミン剤・抗アレルギー剤

薬品名	1日量				
ベリアクチン 散 1% (10 mg/g) 0.2～0.3 mg/ kg/日 分1～3 (禁忌：新生児 ・低出生体重 児)	½年	1年	3年	7½年	12年
	2 mg	3 mg	4 mg	6 mg	8 mg
ベリアクチン シロップ 0.04% (0.4 mg/mL) 0.5～0.75mL/ kg/日 分1～3 (禁忌：新生児 ・低出生体重 児)		2～3年	4～6年	7～9年	10～12年
		3mL/回 1日1～3回	4mL/回 1日1～3回	5mL/回 1日1～3回	6.5mL/回 1日1～3回
ザイザル シロップ 0.05% (0.5 mg/mL)	6ヵ月以上1歳未満 2.5mL (1日1回)	1歳以上7歳未満 5mL (分2)	7歳以上15歳未満 10mL (分2)		
アレジオンドラ イシロップ 1% (10 mg/g) 1日1回 ① 0.25～0.5 mg /kg 分1 ② 0.5 mg/kg 分1 (最大20 mg/日)		3歳以上～7歳未満 (14 kg以上24 kg未満)	7歳以上 (24 kg以上)		
	①アレルギー性鼻炎	5～10 mg	10～20 mg		
	②皮膚疾患	10 mg	20 mg		
アレロック顆粒 0.5% (2.5 mg/0.5g (包))		2歳以上～7歳未満	7歳以上		
		5 mg 分2	10 mg 分2		

副腎皮質ホルモン剤用法・用量一覧〔注射剤〕

用法	用 量				
	水 溶 性 プ レ ド ニ ン 10 mg・5.0 mg	オルガドロン 注射液 3.6 mg (デキサメタ ゾンとして)	リノロサル 注 射 液 4mg (0.4%)	ケナコルトA 筋 節 腔 内 用 水懸注40mg/1mL	ケナコルトA 皮 節 腔 内 用 水懸注50mg/5mL
静 脈 内 注 射	1回 10～50mg ³⁾	1回 2～8mg ¹⁾ (1.65～6.6mg)	1回 2～8mg		
	3～6時間毎				
点 滴 静 脈 内 注 射	1回 20～100mg	1回 2～10mg ^{1),2)} (1.65～8.3mg)	1回 2～10mg		
	1日1～2回				
筋 肉 内 注 射	1回 10～50mg	1回 2～8mg (1.65～6.6mg)	1回 2～8mg	1回 20～80mg	
	3～6時間毎			1～2週間おき	
関 節 腔 内 注 射 (投与間隔2週間以上)	1回 4～30mg	1回0.8～5mg (0.66～4.1mg)	1回 1～5mg	1回 2～40mg	1回 2～40mg
軟 組 織 内 注 射 (投与間隔2週間以上)	1回 4～30mg	1回2～6mg (1.65～5.0mg)	1回 1～5mg	1回 2～40mg	1回 2～40mg
腱 鞘 内 注 射 (投与間隔2週間以上)	1回 4～30mg	1回0.8～2.5mg (0.66～2.1mg)	1回 1～5mg	1回 2～40mg	1回 2～40mg

※・急性循環不全

出血性ショック：1回125～2000mg

感染性ショック：1回1000mg、改善しない時1000mg追加

腎臓移植に伴う免疫反応の抑制

1日40～1000mg

気管支喘息（500製剤は除く）

初回40～125mg、後症状に応じ40～80mg4～6時間毎に追加

小児：1.0～1.5mg/kg、後症状に応じ1.0～1.5mg/kg4～6時間毎に追加

・受傷後8時間以内の急性脊髄損傷患者における神経機能障害の改善（点滴）

30mg/kgを15分間かけて、後45分間休薬し5.4mg/kg/時間を23時間

再発又は難治性の悪性リンパ腫に対する他の抗悪性腫瘍剤との併用

250～500mg1日1回5日間、これを1コースとして3～4週ごと

・ネフローゼ症候群：成人1日500～1000mg、小児1日30mg/kg（最大1000mg）

・多発性硬化症の急性増悪：成人1日500～1000mg

・治療抵抗性の急性増悪

・治療抵抗性のワナ性疾患

成人1日500～1000mg、小児1日30mg/kg（最大1000mg）

用 量					
デ ボ ・ メ ド ロール 水 懸 注 4.0 mg	リンデロン注	水溶性ハイ ドロコト ン注射液100mg	ソル・メド ロール静注用 40mg,125mg,500 mg	リメタゾン 静注2.5mg	ヒドロコルチ ゾンコハク酸 エステルNa 注射液300mg 「武田テバ」
			※	1回1管 (デキサメタ ゾンとして2.5mg) 2週に1回	
		1回2～20mL (ヒドロコルチ ゾンとして 100～1000mg) 1日1回～数回			1回50～100mg 1日1～4回 緊急時1回 100～200mg
1回 40～120mg	1回 0.2～1mL				
1～2週間間隔	3～4時間毎				
1回 4～40mg	1回 0.1～1.5mL				1回 5～25mg
1回 4～40mg	1回 0.1～1.5mL				1回 12.5～25mg
1回 4～40mg	1回 0.1～1.5mL				

1) 抗悪性腫瘍剤（シスプラチンなど）投与に伴う消化器症状（悪心・嘔吐）

1日4～20（3.3～16.5）mg分1～2（最大20（16.5）mgまで）

2) 多発性骨髄腫に対する他の抗悪性腫瘍剤と併用療法

ビンクリスチン硫酸塩、ドキソルビシン塩酸塩との併用で1日40（33）mg、21日～28日を1

クール、第1日目から第4日目、第9日目から第12日目、第17日目から第20日目に投与適宜減す

る

3) 川崎病の急性期：1日2mg/kg（最大60mg）3回に分割

用法	用				
	水溶性 ブレドニン 10mg・50mg	オルガドロン 注射液3.8mg (デキサメタ ゾンとして)	リノロサル 注射液 4mg (0.4%)	ケナコルトA 筋関節腔内用 水懸注40mg/1mL	ケナコルトA 皮関節腔内用 水懸注50mg/5mL
滑液嚢内注入 (投与間隔2週間以上)	1回 4~30mg	1回0.8~5mg (0.66~4.1mg)	1回 1~5mg	1回 2~40mg	1回 2~40mg
硬膜外注射 (投与間隔2週間以上)		1回2~10mg (1.65~8.3mg)	1回 2~10mg		
腹腔内注入		1回2mg (1.65mg)			
脊椎腔内注入	1回5mg 週2~3回		1回1~5mg 週1~3回		
胸腔内注入	1回5~25mg 週1~2回		1回1~5mg 週1~3回		
局所皮内注射	1回 0.1~0.4mg 4mgまで	1回0.05~0.1mg (0.04~0.08mg) 1mg(0.83mg)まで		1回 0.2~1mg宛 10mgまで	
	週1回			週1回	
卵管腔内注入	2~5mg	1回0.4~1mg (0.33~0.83mg)	1回 0.4~1mg		
注腸	2~30mg	1回0.4~6mg (0.33~5.0mg)	1回 0.4~6mg		
結膜下注射	1回 2.5~10mg 液量は0.2~0.5mL	1回0.4~2.5mg (0.33~2.1mg)	1回 0.4~2mg 液量は0.2~0.5mL		
球後注射	1回 5~20mg 液量は0.5~1.0mL	1回1~5mg (0.83~4.1mg)	1回 0.8~4mg 液量は0.5~1.0mL		
ネブライザー (1日1~3回)	1回 2~10mg	1回0.1~2mg (0.08~1.65mg)	1回 0.1~2mg	1回 2~10mg	1回 2~10mg
鼻腔内注入 (1日1~3回)	1回 2~10mg	1回0.1~2mg (0.08~1.65mg)	1回 0.1~2mg	1回 2~10mg	1回 2~10mg
副鼻腔内注入 (1日1~3回)	1回 2~10mg	1回0.1~2mg (0.08~1.65mg)	1回 0.1~2mg	1回 2~10mg	1回 2~10mg
食道注入	1回 2.5~5mg	1回1~2mg (0.83~1.65mg)	1回 1~2mg	1回2mg	1回2mg
鼻甲介内注射	1回 4~30mg	1回0.8~5mg (0.66~4.1mg)	1回 1~5mg	1回 2~40mg	1回 2~40mg
鼻茸内注射	1回 4~30mg	1回0.8~5mg (0.66~4.1mg)	1回 1~5mg	1回 2~40mg	1回 2~40mg

量					
デボール メドロール 水懸注40mg	リンデロン 濁注	水溶性ハ イドロコ ートン 注射液100mg	ソル・メ ドロール 静注用 40mg,125mg,500 mg	リメタ ゾン 静注2.5mg	ヒドロ コルチ ゾン エステルNa 300mg [武田テバ]
1回 4~40mg	1回 0.1~1.5mL				
					1回 12.5~50mg
					1回 10~25mg
1回 2~8mg宛 40mgまで 週1回	必要時、生食 で2~6倍希釈 1回0.1~0.2mL				
1回 40~120mg					1回 50~100mg
1回 2~10mg					1回 10~15mg
1回 2~10mg	1回 1~3mL (1日1~数回)				1回 10~15mg
1回 2~10mg					
					1回25mg
1回 4~40mg	1回 0.1~1.5mL				
1回 4~40mg					

用法	用				
	水溶性 ブレドニン 10mg・50mg	オルガドロン 注射液3.8mg (デキサメタ ゾンとして)	リノロサル 注射液 4mg (0.4%)	ケナコルトA 筋内用 水懸注40mg/1mL	ケナコルトA 皮内用 水懸注50mg/5mL
喉頭・気管注入 (1日1~3回)	1回 2~10mg	1回0.1~2mg (0.08~1.65mg)	1回 0.1~2mg	1回 2~10mg	1回 2~10mg
中耳腔内注入 (1日1~3回)	1回 2~10mg	1回0.1~2mg (0.08~1.65mg)	1回 0.1~2mg	1回 2~10mg	1回 2~10mg
耳管内注入 (1日1~3回)	1回 2~10mg	1回0.1~2mg (0.08~1.65mg)	1回 0.1~2mg	1回 2~10mg	1回 2~10mg
唾液腺管内注入	1回 1~2mg		1回 0.5~1mg		
点眼	1回1.2~5mg/mL 溶液 1~2滴 1日3~8回	0.25~1(0.21~ 0.83)mg/mL溶液 1~2滴 1日3~8回	1回0.25~1mg/ mL溶液 1~2滴 1日3~8回		

量					
デボール 水懸注40mg	リネデロン注 懸濁注	水溶性ハイン ドロコートン 注射液100mg	ソル・メド ロール静注用 40mg,125mg,500 mg	リメタゾン 静注2.5mg	ヒドロコルチ ゾンコハク酸 エステルNa 注射液300mg 「武田テバ」
1回 2~10mg					1回 10~15mg
1回 2~10mg					

麻薬施用要覧

採用麻薬一覧表

内用薬

薬品名・剤形	規格・単位
MS コンチン錠 10 mg	1錠=10 mg
MS コンチン錠 30 mg	1錠=30 mg
オキノーム散 2.5 mg	1包=2.5 mg (0.5g)
オキノーム散 5 mg	1包=5 mg (1g)
オキノーム散 20 mg	1包=20 mg (1g)
オキシコドン徐放錠 5 mg NX「第一三共」	1錠=5 mg
オキシコドン徐放錠 10 mg NX「第一三共」	1錠=10 mg
オキシコドン徐放錠 20 mg NX「第一三共」	1錠=20 mg
オキシコドン徐放錠 40 mg NX「第一三共」	1錠=40 mg
オキシコンチン TR 錠 5 mg (慢性疼痛)	1錠=5 mg
オプソ内服液 5 mg	1包=5 mg (2.5mL)
オプソ内服液 10 mg	1包=10 mg (5mL)
アブストラル舌下錠 100 μ g	1錠=100 μ g
アブストラル舌下錠 200 μ g	1錠=200 μ g
ナルサス錠 2 mg	1錠=2 mg
ナルサス錠 6 mg	1錠=6 mg
ナルラビド錠 1 mg	1錠=1 mg
メサペイン錠 5 mg	1錠=5 mg
タバクタ錠 25 mg	1錠=25 mg
タベンタ錠 100 mg	1錠=100 mg
モルヒネ塩酸塩錠 10 mg「DSP」	1錠=10 mg

外用薬

薬品名・剤形	規格・単位
アンベック坐剤 10 mg	1個=10 mg
アンベック坐剤 30 mg	1個=30 mg
フェントステープ 0.5 mg (慢性疼痛)	1枚=0.5 mg
フェンタニルクエン酸塩 1日用テープ 1 mg「テイコク」	1枚=1 mg
フェンタニルクエン酸塩 1日用テープ 2 mg「テイコク」	1枚=2 mg
フェンタニルクエン酸塩 1日用テープ 4 mg「テイコク」	1枚=4 mg

注射薬

薬品名・剤形	規格・単位
モルヒネ塩酸塩注射液 10 mg「シオノギ」	1A=1mL (10 mg)
モルヒネ塩酸塩注射液 50 mg「シオノギ」	1A=5mL (50 mg)
アンベック注 200 mg	1A=5mL (200 mg)
フェンタニル注射液 0.1 mg「テルモ」	1A=2mL (0.1 mg)
レミフェンタニル静注用 2 mg「第一三共」	1V=2 mg
ケタラル静注用 200 mg	1V=20mL (200 mg)
オキシコドン注射液 10 mg「第一三共」	1A=1mL (10 mg)

処方せんの発行

麻薬処方せん 〈手搬送で取り扱う〉

- ・院外処方せんは一般薬と一緒にオーダー
- ・院内処方せんは麻薬単独のオーダー
(医師のオーダーした端末の近傍のプリンタより出力。登録時即発行)

麻薬のオーダー方法 (オーダー画面にて以下のとおり設定)

〈処方オーダー〉

	処方区分	院内・院外区分
外来 院外	外来	院外
外来 院内	麻薬 (外来)	院内
入院	麻薬 (入院)	院内
退院	麻薬 (退院)	院内

〈注射オーダー〉

	登録方法	院内・院外区分
外来	麻薬入力	設定不要
入院	麻薬入力	設定不要

- ・左頁：麻薬処方せん 診療科→薬剤部
- ・右頁：麻薬施用票 診療科→薬剤部→病棟・外来→薬剤部
受領票 診療科→薬剤部→病棟・外来→薬剤部
→病棟・外来
- ・退院時に入院処方麻薬の残量があれば薬剤部へ返納し、あらためて麻薬処方せんを発行すること。

処方せんタイトル

- ① 外来麻薬処方せん又は入院麻薬処方せん又は退院麻薬処方せんと印字される。
退院の場合は、⑬に退院の文字が印字される。
救急外来は外来麻薬処方せんで診療科が救急外来科となる。

患者属性

- ② 印字される。訂正は不可。

施行者氏名・印

- ⑤ 施行者氏名は印字されるので、施行者印を押印する。施行者印が無い場合はフルネームの署名が必要。

施用者番号	⑥ 印字される。
発行日	⑦ 医師がオーダした日が印字される。訂正は不可。
開始日	⑧ オーダ指示した日付が印字される。訂正は不可。 7日先まで入力可能。システム上、制限がかからない。
処方欄	③ 処方内容の訂正は不可。処方修正はシステム上出来ない。 紙詰まり等の場合も再発行は出来ない。削除し、再オーダする。 * 原則として、1オーダ 1Rp1 薬剤である。 * 注射剤は1オーダ1回分入力とする。 いずれもシステム上の制限はかからないが、麻薬処方せんにエラーコメントが印字される。
エラーコメント	④ 以下のコメントが処方欄の下に印字されている場合は、エラー処方せんとなるので削除し、再オーダして下さい。 また、一旦オーダした場合は薬剤部から払出をしなかった場合でもオーダ削除が必要となります。 * 削除に際しては、内服・外用剤の場合は一般薬の処方オーダと同様に薬剤部での未実施が必要です。注射薬は未実施なしで削除出来ます。 実績入力で中止としても可です。 薬剤部から払出した後使用しなかった場合は、返品となりますので注射剤の場合は実績入力での中止として下さい。 オーダを削除または中止した麻薬処方せんは管理上の観点から大きく×印を付けて薬剤部へ持参して下さい。
	エラーコメント
	「1Rpに複数薬剤存在します」・・・1Rpに複数薬剤入力した場合。
	「Rpが2個以上存在します」・・・1オーダに複数Rp入力した場合。
	「開始日が8日以上先です！7日以内で再オーダして下さい」
	・・・・開始日を8日以上先でオーダした場合。
	「複数回分オーダされています。1回分ずつ再オーダし

て下さい」

- 注射剤で2回分以上オーダした場合。
但し、次の場合は2剤を1Rpに入力して下さい。
(コメントが印字されても処方せんとして有効)
- ・塩酸モルヒネ注 10 mgと 50 mgを混注する場合

- ・投薬日数及び留意事項（救急外来は、救急外来の投与日数に準ずる）

注射剤：原則として1回の施用に対し1処方（一行為一処方）とする。

（朝・夕2回施用する場合は処方せんが2枚必要）

- ・1A、1Vの分注は原則として不可。
- ・麻薬の入っている輸液、シリンジ、インフューザなどへの追加も不可。
- ・複数枚の処方せんによる混注も不可。

内服： 外来・退院 MS コンチン錠、
オプソ内服液等： 30日以内
メサペイン錠は14日以内

入院 7日以内

坐剤・1日貼付剤：外来・退院 30日以内

入院 7日以内

* オーダ上は、内服薬のみ日数制限がかかります。

《処方例》

Rp. モルヒネ 塩酸塩注射液 10 mg 1A (モルヒネ塩酸塩注射液 50 mg、フェン タニル注 0.1 mg、オキシコドン注 10 mg)	必ず1A単位で オーダ
Rp. MS コンチン錠 10 mg 4T 分2 12時間毎 4日分	半錠および粉砕は 不可
Rp. アンベック坐剤 10 mg 12個 1回1個 1日3回	投与総量でオーダ
Rp. フェンタニルクエン酸塩 1日用テープ 1 mg 1回1枚 24時間毎に貼り替え	投与総量でオーダ
Rp. オプソ内服液 5 mg 1包 痛むとき 10回分	1回量でオーダ

交 付

交付日

交付薬剤師
処方全量

麻薬処方せんに基づいて手渡しにより薬剤部で交付する。

- ⑨ 薬剤師が記載する。訂正の場合は薬剤師押印
交付日：麻薬処方せんに基づいて、薬剤部で麻薬を交付した日。
交付は開始日当日まで。
*開始日を過ぎた処方せんは払出すことが出来ない。
- ⑩ 薬剤師が押印（処方せん・施用票）する。
- ⑫ 薬剤師が記入（処方せん・施用票）する。訂正の場合は薬剤師押印

受 領

受領者

- ⑪ 麻薬を受領した者が押印（処方せん・施用票）またはサインする。
入院・注射剤：麻薬受領者（看護部）は麻薬処方せん・施用票の⑪受領者欄にサインまたは押印して、麻薬処方せんの⑩交付薬剤師印と⑫処方全量を確認し、麻薬と「施用票」を受け取る。
退院・救急外来：麻薬受領者（看護部）は麻薬処方せん・施用票の⑪受領者欄にサインまたは押印して、麻薬処方せんの⑩交付薬剤師印と⑫処方全量を確認し、麻薬を受け取る。

保 管

麻薬以外の医薬品と区別して、施錠した堅固な設備に保管する。

施 用

施用量、残量

麻薬施用票

- ⑭⑮ 原則として麻薬施用者が記入する。訂正印も原則として麻薬施用者

〔内服、坐剤、貼付剤〕1回の施用量・施用回数等が変更されても、残量が1回施用量未満となるまで、処方を有効とし継続施用ができる。

《記載例》

施用量	7個
残量	1個

←患者が服用又は使用した個数を記載

〔注射薬〕原則として1回の施用に対し1処方（一行為一処方）とする。

（朝・夕2回施用する場合は処方せんが2枚必要）

- 1Aの分注は原則として不可。
- 麻薬の入っている輸液、シリンジ、インフューザーなどへの追加も不可。
- 複数枚の処方せんによる混注も不可。

施用量：残量の有無、他の薬剤との混注の有無に関わらず全量記載とする。

施用開始時の液量を次の様に記載する。

1) 希釈しないで施用した場合

シリンジ、インフューザーに入れた mL 数

2) 希釈して施用した場合（輸液ボトル、シリンジ、インフューザー共通）

《記載例》 43（3 + 生食 40）mL

↑ ↑ ↑

全量 麻薬量 希釈液量

残量：残量がある場合はその全量 mL 数

《記載例》

（残量なしの場合）

施用量	43(3 + 生食 40)mL
残 量	0 mL

（残量ありの場合）

施用量	43(3 + 生食 40)mL
残 量	20 mL

（混合したが施用を行わなかった場合）

施用量	0 mL	←患者に施用していなければ 0mLと記載する（生食等で 希釈している時も同様であ る）
残 量	43(3 + 生食 40)mL	

- 麻薬（水薬除く）を持参入院した患者の麻薬継続施用は認められるが、その施用状況をカルテ・「患者持参麻薬受領・施用票」に記載する。

[貼付剤] 1枚未満使用時の記録について
《記載例》

Rp. フェントステープ 0.5 mg 3枚
1回 1/2枚 24時間毎に貼り替え

上記処方の場合、

カルテには	使用の都度		1/2枚使用
施用票には	(全て使用の場合)	施用量	1/2 × 3枚
		残量	1/2 × 3枚
	(1回分のみ使用の場合)	施用量	1/2枚
		残量	1/2枚 + 2枚”

施用記録には

時 月日	No.001	No.002	No.003
2/1	9:00 1/2枚 開始 鈴木		
2/2	9:00 1/2枚 終了 田中	9:00 1/2枚 開始 田中	
2/3		9:00 1/2枚 終了 山田	9:00 1/2枚 開始 山田
2/4			9:00 1/2枚 終了 鈴木

[術後の硬膜外麻酔]

施用票に残量・返納年月日を記載する（施用量は麻酔科医師が記載）

施用記録には、終了の記録のみ記載する。

《記載例》

時 月日	9:00	
2/6	終了 残 5mL 鈴木	術後 硬膜外

- ⑳ 施用記録：施用開始・終了日時・看護師名、施用量、中断・再開・中止・終了を記載。
輸液、混注した薬剤の薬品名、mL、全量 mL を施用記録欄に記載する。（別紙参照）

《記載例》（内服、坐剤）

時 月日	23:00	6:00	13:00
2/1	2T 林		
2/2		2T 森	3T 原

（注射）

時 月日	23:00	1:00
2/1	原 50mL 開始	
2/2		原 中止 残 20mL

（貼付剤）

時 月日	No.001	No.002
2/1	9:00 開始 鈴木	
2/4	9:00 終了 田中	9:00 開始 田中
2/7		9:00 終了 山田

- ・外泊の場合、外泊期間中の施用状況は看護師が患者より聞き取り、施用票の施用記録に記載する。
- ・貼ったまま退院した場合には、施用記録にその旨を記載する。

返 納

返納年月日
医師印

返納者
受領者印

- ⑯ 訂正の場合は原則として麻薬施用者押印。
- ⑰ 処方せんを発行した麻薬施用者が押印する。(当該科の麻薬施用者押印可)
- ⑱ 返納者が押印またはサインする。
- ⑲ 返納を受けた薬剤師が押印する。

[内服、坐剤、貼付剤] 残量が1回施用量未満となれば、返納する。

(オプソ内服液)：患者の様態変更等で残量が生じた場合は、残量を注射器で吸い取り返却すること、施用記録、施用量、残量欄にもその旨を記載すること。

[注射薬]

- ・麻薬注射薬を生食等で希釈して使用する場合は、麻薬が入っている生食等は麻薬と見なすので、輸液ボトル、シリンジ、インフューザーは施用が終了した時点で残量があれば、麻薬空アンプルとともに薬剤部へ返却すること。
 - ・残量がない場合は、麻薬空アンプルのみを薬剤部に返却すること。
 - ・返却に際して液漏れを防ぐためキャップは必ず取り付けること。
 - ・注射針、吊り下げ用の袋は必ず取り去ること。
-
- ・施用終了または中止後すみやかに返納すること。
 - ・退院時残量がある場合すみやかに返納し、退院処方処方すること。
(入院処方の退院持ち帰りは、不可)
 - ・入院時に持参した麻薬が不要になったり、外来患者で不要となった麻薬を持参したときは「患者持参麻薬受領・施用票」に必要事項を記載の上、すみやかに薬剤部へ返納する。
 - ・「患者持参麻薬受領・施用票」の2枚目(控)は、病棟・科に渡す。

受領票

紛失時の手順

- ②② 返納を受けた薬剤師が記入、押印する。
- ・麻薬返納の際に受け取った受領票（記入押印済）は「麻薬施用票受領簿」（台紙）に貼付する。
但し、救急外来で施用された麻薬の受領票の管理は救急病棟で行う。

- I. 紛失に気づいたら、直ちに薬剤部麻薬管理者に連絡をする。
- II. 麻薬管理者は、紛失した麻薬の品名・数量・紛失の状況を確認する。
- III. 麻薬管理者は、都道府県知事に速やかに事故届を提出する。
- IV. 盗取された場合には、現場保存に努め、速やかに警察署にも届ける。

破損時の手順

- I. 事故が起こったら、現場保存し、直ちに薬剤部麻薬管理者に連絡する。
- II. 麻薬管理者は、麻薬の品名・数量・事故の状況を確認した上で回収可能な麻薬を回収する。
- III. 回収出来なかった麻薬については麻薬事故届を速やかに都道府県知事に提出する。回収出来た麻薬については必要な場合は、麻薬廃棄届や調剤済麻薬廃棄届を提出する。

保管記録

受払簿がこれに相当し、品名・剤形・規格・濃度別に口座を設けて記載する。

届出の記録

「調剤済麻薬廃棄届」

受払簿の補助簿に受け入れ年月日、麻薬の品名・数量・患者氏名・廃棄年月日、届出年月日を記載し、麻薬管理者と廃棄立会者の記名・押印をする。
提出した調剤済麻薬廃棄届の写しを保管する。

「麻薬廃棄届」

受払簿に麻薬の品名・数量、廃棄年月日、届出年月日を記載し、廃棄立会者の記名・押印又は署名をする。提出した麻薬廃棄届の写しを保管する。

「麻薬事故届」

受払簿の補助簿に受け入れ年月日、麻薬の品名・数量、(患者氏名)、届出年月日を記載する。麻薬受払簿の備考欄に事故届提出の旨を記載し、提出した麻薬事故届の写しを保管する。

「麻薬年間届」

提出した麻薬年間届の写しを保管する。

① 外来麻薬処方せん

601622

患者ID: カナ: 患者氏名: 生年月日: 性別: 科・病棟:		施用者氏名 ⑤ 医師 印
②		施用者番号 ⑥
		発行日 ⑦ 年 月 日
		開始日 ⑧ 年 月 日
		交付日 ⑨ 年 月 日
Rp. フェントステープ 0.5mg 3枚		交付薬剤師 ⑩ 薬剤師 受領者 ⑪ 看護部
1回1枚・24時間毎に貼り替え		処方全量 ⑫ 薬剤師 個・枚 包・ml
③		⑬

④

神戸市西区糀台5丁目7番地の1
西神戸医療センター

薬剤部用

(診療科→薬剤部)

施用者の押印又は署名（フルネーム）が必要です
必ず開始日までに薬剤部で交付を受けて下さい
原則、1オーダー1薬剤のみ有効です。複数薬剤入力時は再オーダーして下さい

処方箋番号 薬剤コード1 患者ID 

（処方せんと麻薬施用票は、切り離さず薬剤部へ）

外来 麻薬 施用票

601622

患者ID： カナ： 患者氏名： 生年月日： 性別： 科・病棟：		施用者氏名	
		施用者番号	
		発行日	年 月 日
		開始日	年 月 日
		交付日	年 月 日
Rp. フェントステープ 0.5mg 3枚		交付薬剤師	受領者
1回1枚・24時間毎に貼り替え		処方全量 個・枚 包・ml	
		施用量 ⑭ 個・枚 包・ml	
		残量 ⑮ 個・枚 包・ml	
		返納 ⑯ 年 月 日	

麻薬施用記録（楷書で明記して下さい）

（施用終了後又は中止後はすみやかに薬剤部へ返納して下さい）

医師印	返納者	受領者印
⑰	⑱	⑲

月日	時						
/							
/							
/				⑳ 看護師			
/							
/							
/							
/							

残量・廃棄処理（薬剤部記入）

返品受入	個・枚 包・ml	記帳年月日	年 月 日	廃棄処理	個・枚 包・ml	廃棄年月日	年 月 日
	個・枚 包・ml	処理年月日	年 月 日		麻薬管理者氏名	印	
残量処理	麻薬管理者氏名			印	立会者氏名	印	
	立会者氏名			印	「廃棄届」 届出年月日 年 月 日		

西神戸医療センター（診療科→薬剤部→診療科→薬剤部）

受領票（診療科→薬剤部→診療科→薬剤部→診療科）

返納年月日	薬剤部受領印	西神戸医療センター
⑳ 年 月 日	㉑	601622

（処方せんと麻薬施用票は切り離さず薬剤部へ）

外来 麻薬 施用票

604831

患者ID:  カナ: 患者氏名: 生年月日: 性別: 科・病棟:	施用者氏名	
	施用者番号	
	発行日	年 月 日
	開始日	年 月 日
	交付日	年 月 日
Rp. モルヒネ塩酸塩注射液50mg「シオノギ」	使用量 単位 3 A	交付薬剤師 受領者
処方全量		15 (m)・瓶
点滴/持続点滴 1回分		施用量 522 (15+507) (m)・瓶
		残量 50 (m)・瓶
		返納 2014 年 10 月 23 日

麻薬施用記録 (横書で明記して下さい)

(施用終了後又は中止後はすみやかに薬剤部に返納して下さい)

時	9:00	12:00	20:00			インフューザー モルヒネ注 15mL ・ ・ ・ 注 5mL * * * 注 2mL 生食 500mL 計 522mL
月日	10/22					
	開始522mL 林		中断150mL 森			
	再開 森	中止残50mL 山田				
/						
/						

残量・廃棄処理 (薬剤部記入)

返品 受人	A 瓶 記帳年月日 年 月 日	廃 棄 処 理	廃棄年月日 ml 年 月 日
残 量 処 理	処理年月日 ml 年 月 日		麻薬管理者氏名 印
	麻薬管理者氏名 印		立会者氏名 印
	立会者氏名 印		「廃棄届」 届出年月日 年 月 日

西神戸医療センター (診療科→薬剤部→診療科→薬剤部)

受領票 (診療科→薬剤部→診療科→薬剤部→診療科)

返納年月日 年 月 日	薬剤部受領印	西神戸医療センター	604831
----------------	--------	-----------	--------

(処方せんと麻薬施用票は切り離さず薬剤部へ)

外来麻薬施用票

604830

患者ID:  カナ: 患者氏名: 生年月日: 性別: 科・病棟:	施用者氏名	
	施用者番号	
	発行日	年 月 日
	開始日	年 月 日
	交付日	年 月 日
Rp. 使用量 単位 モルヒネ塩酸塩注射液10mg 「シオノギ」 2 A モルヒネ塩酸塩注射液50mg 「シオノギ」 4 A 皮下/皮下注射 1 回分		交付薬剤師 受領者
		処方全量 22 (ml)・瓶 施用量 30 (22+生食8) (ml)・瓶 残量 20 (ml)・瓶 返納 2014年10月25日

麻薬施用記録 (楷書で明記して下さい)

(施用終了後又は中止後はすみやかに薬剤部に返納して下さい)

時	9:00	12:00	15:00			インフォーマー
月日	10/22					
	開始30mL 林		中断28mL 森			
	再開 山田					
		中止残20mL 田中				

残量・廃棄処理 (薬剤部記入)

返品 受入	A 瓶	記帳年月日 年 月 日	廃棄 処理 「廃棄届」 届出年月日 年 月 日
残量 処理	ml	処理年月日 年 月 日	
	麻薬管理者氏名 印		
	麻薬管理者氏名 印		
麻薬管理者氏名 印		麻薬管理者氏名 印	麻薬管理者氏名 印

西神戸医療センター (診療科→薬剤部→診療科→薬剤部)
 受領票 (診療科→薬剤部→診療科→薬剤部→診療科)

返納年月日 年 月 日	薬剤部受領印
----------------	--------

西神戸医療センター

604830

(処方せんと麻薬施用票は切り離さず薬剤部へ)

エフピー OD 錠 2.5 mg(覚せい剤原料) 取扱い要領

エフピー OD 錠は、原則として、脳神経内科医、脳神経外科医の処方のみとします

処方せんの発行

外来：一般薬と一緒に通常のオーダー入力のみ（専用処方せんは不要）

（救急外来：エフピー OD 単独のオーダー＋専用処方せん）

入院：エフピー OD 単独のオーダー＋専用処方せん

退院：エフピー OD 単独のオーダー＋専用処方せん

- ・左頁：処方せん 診療科→薬剤部
- ・右頁：施用票 診療科→薬剤部→病棟・外来→薬剤部
受領票 診療科→薬剤部→病棟・外来→薬剤部
→病棟・外来

専用処方せんは、医師がオーダー端末にて「カルテ記載→文書入力→薬剤関連→FP 処方せん提出」にて画面表示されるので、用法・用量・日数を入力し、プリンタより出力する。

医師名は印字されるので、押印が必要。

専用処方せんは印刷後は訂正できない。

投与日数・・・入院は 14 日以内、救急外来は救急外来の投与日数に、退院は外来の投与日数に準じる。

受領

受領者

入院、退院、救急外来については必ず手搬送すること。

数量を確認の上、押印又はサインする。

薬剤師は処方せんを保管する。

入院：エフピー OD 錠と「施用票」を受け取る。

退院・救急外来：エフピー OD 錠（薬袋）を受け取る。

保管

他のものと区別して、鍵のかかる場所に施錠して保管する（麻薬保管庫には一緒に保管できない）

施用

エフピー OD 錠施用票

- ・施用記録：施用日時、施用量、残数、看護師名をその都度記載する。
- ・1 回の施用量・施用回数等が変更されても、残量が 1 回施用量未満となるまで、処方を有効とし、継続する事ができる。残量が 1 回施用量未満となれば返納する。
- ・外泊の場合：外泊期間中の施用状況は看護師が患者より聞き取り、施用票の施用記録に記載する。

医師
施用量、残量

返 納

返納年月日
返納者
受領者
受領票

・持参薬の運用について

他院又は当院外来で交付を受けたエフピー OD 錠の所有権は覚せい剤取締法上患者にあり、譲り受けることはできない。患者又はその家族が管理し継続施用ができる（この場合、記録は不要）

病棟が患者自己管理の補助をする場合、“患者持参エフピー OD 錠管理補助・施用票”に記載の上継続施用ができ、また、退院時に残量がある場合、記録をした上で持ち帰ることができる。施用中止又は終了後は必要事項を記載の上、速やかに薬剤部へ返納する。

押印又はサインする。

処方医師又は看護師が記載する。

・エフピー OD 錠施用票、中止薬は、施用中止又は終了後速やかに薬剤部に返納する。

・退院時残量がある場合、その残りを患者に手渡してもよいが、施用記録の欄に“退院のため___錠手渡す”と記載する。

返納した日を処方医又は看護師が記載する。

返納者が押印又はサインする。

返納を受けた薬剤師が押印又はサインする。

返納を受けた薬剤師が記入、押印又はサインし、返納者に手渡す。

①

退院

処方せん (覚せい剤原料)

No. 01971

患者番号 患者氏名 生年月日 性別 科 病棟	処方医師名	
	交付薬剤師	受領者
	処方全量	個
発行日	年 月 日	
交付日	年 月 日	
Rp.		
エフビーOD錠 2.5mg () 錠		
1日 () 回		
朝 () 錠, 昼 () 錠		
() 日分		

神戸市西区統台5丁目7番地の1

西神戸医療センター

薬剤部用

(診療科→薬剤部)

P13300 ㊞

メーカー電話番号一覧

メーカー名	製品情報センター (くすり相談室)
旭化成ファーマ	0120-114-936
あすか製薬	0120-848-339
アステラス製薬	0120-189-371
アストラゼネカ	0120-189-115
アスペンジャパン	0120-161-576
アヴィ合同	0120-587-874
アボットジャパン	0120-964-930
天藤製薬	0120-932-904
あゆみ製薬	0120-137-413
アルフレッサ	078-904-2182
アルフレッサファーマ	06-6941-0306
アレクシオンファーマ	0120-577-657
EA ファーマ	0120-917-719
岩城製薬	03-3668-1574
エイエムオー・ジャパン	03-5402-8920
エーザイ	0120-419-497
エフピー	0120-545-427
MSD	0120-024-961
LTL ファーマ	0120-303-711
エルメッド	03-3980-6633
大塚製薬	0120-189-840
大塚製薬工場（輸液等）	0120-719-814
大原薬品工業	0120-419-363
オーファンパシフィック	0120-889-009
小野薬品	0120-626-190
カイゲンファーマ	06-6202-8975
化研生薬	0120-391-623
科研製薬	0120-519-874
北里薬品産業	03-5427-3940
キッセイ薬品	0120-007-622
杏林製薬	0120-409-341
共和クリティケア	0120-265-321
共和薬品工業	06-6308-3330
協和発酵キリン	0120-850-150
ギリアド・サイエンシズ	0120-506-295
グラクソ・スミスクライン	0120-561-007
クラシエ薬品	03-5446-3334

メーカー名	製品情報センター (くすり相談室)
クリニジェン	0120-192-109
ケーエスケー	078-871-2332
健栄製薬	06-6231-5626
興和	0120-508-514
小太郎漢方	06-6371-9106
小林化工	0776-73-0911
佐藤製薬	0120-310-656
サノフィ	0120-109-905
沢井製薬	0120-381-999
参天製薬	0120-921-839
サンド	0120-982-001
サンファーマ	0120-22-6880
三和化学	0120-19-8130
CSL ベーリング	0120-534-587
ジェイドルフ製薬	06-7507-2533
J&J	0120-101-110
JCR ファーマ	0797-32-3635
シオエ製薬	06-6470-2102
塩野義製薬	0120-956-734
昭和薬品化工	0120-648-914
スズケン	078-306-5460
ゼリア新薬	03-3661-0277
セルジーン	0120-786-702
千寿製薬	0120-069-618
全薬工業	03-3946-1119
ゾンネボード製薬	0120-042-171
第一三共	0120-189-132
第一三共エスファ	0120-100-601
大正製薬	0120-591-818
大日本住友製薬	0120-034-389
大鵬薬品	0120-20-4527
高田製薬	0120-989-813
武田テバ	0120-923-093
武田薬品	0120-566-587
田辺三菱製薬	0120-753-280
中外製薬	0120-189-706
ツムラ	0120-329-970

メーカー名	製品情報センター (くすり相談室)
鶴原製薬	072-761-1456
帝國製薬	0120-189-567
帝人ファーマ	0120-189-315
テイカ製薬	076-431-1717
テルモ	0120-12-8195
トーアエイヨー	0120-387-999
栃本天海堂	06-6312-8425
鳥居薬品	0120-316-834
日医工	0120-517-215
日機装	03-3443-3751
日東メディック	03-3523-0345
ニプロ	0120-226-898
ニプロ ES ファーマ	0120-226-898
日本アルコン	0120-825-266 078-265-6310
日本イーライリリー	0120-360-605
日本化薬	0120-505-282
日本血液製剤機構	0120-853-560
日本ケミファ	0120-47-9321
日本ジェネリック	0120-893-170
日本新薬	0120-321-372
日本製薬	0120-00-8414
日本臓器製薬	06-6233-6085
日本点眼薬研究所	052-823-9110
日本ビーシージー製造	03-5395-5590
日本ベーリンガーインゲルハイム	0120-189-779
ノーベルファーマ	0120-003-140
ノバルティスファーマ	0120-003-293
ノボノルディスクファーマ	0120-180-363
バイエル薬品	0120-106-398
バイオジェン・ジャパン	0120-560-086
バクスター	03-6204-3700 03-5961-7920
ビオフェルミン製薬	078-332-7210
光製薬	03-3874-9351
久光製薬	0120-381-332
ファイザー	0120-664-467

メーカー名	製品情報センター (くすり相談室)
富士製薬工業	076-478-0032
富士フィルム富山化学	0120-502-620
伏見製薬	03-5328-7801
藤本製薬	0120-225-591
富士薬品	048-644-3247
扶桑薬品	06-6964-2763
ブリストル・マイヤーズ	0120-093-507
堀井薬品	06-6942-3487
マイラン EPD 合同会社	0120-938-837
丸石製薬	0120-014-561
マルホ	0120-12-2834
ミノファージェン製薬	03-5909-2322
ミヤリサン製薬	03-3917-1191
Meiji Seika ファルマ	0120-093-396
メディキット	043-498-1115
メディセオ	078-231-4567
メルクバイオファーマ	0120-870-088
持田製薬	0120-189-522
ヤクルト本社	0120-589-601
山善製薬	06-6231-1821
ヤンセンファーマ	0120-183-275
祐徳薬品	092-271-7702
陽進堂	0120-647-734
吉田製薬	03-3381-2004
吉富薬品	06-6202-8455
わかもと製薬	03-3279-0379

〈MEMO〉

西神戸医療センター医薬品集

第 8 版

令和 3 年 6 月 23 日 印刷

令和 3 年 7 月 5 日 発行

編集兼発行 西神戸医療センター
薬事委員会

編集協力 株式会社デンシヨク

Tel 03-5228-6580

氏 名				
所 属	(TEL. 内線)			
医師又は薬剤師 登 録 番 号	第	号	登録	年 月 日
麻 薬 施 用 者 免 許 証	第	号	登録	年 月 日
	第	号	登録	年 月 日

- 61. 抗生物質製剤
- 62. 化学療法剤
- 63. 生物学的製剤
- 64. 寄生動物用薬
- 71. 調剤用薬
- 72. 診断用薬（体外診断用医薬品を除く.）
- 73. 公衆衛生用薬
- 74. 体外診断用医薬品
- 79. その他の治療を主目的としない医薬品
- 81. アルカロイド系麻薬（天然麻薬）
- 82. 非アルカロイド系麻薬
- 99. その他

