

解熱鎮痛薬

製品群No. 3

ワークシートNo.2

リスクの程度 の評価	A 薬理作用	B 相互作用	C 重篤な副作用のおそれ	C' 重篤ではないが、注意すべき副作用のおそれ	D 滥用のおそれ	E 患者背景(既往歴、治療状況等) (重篤な副作用につながるおそれ)	F 効能・効果(症状の悪化につながるおそれ)	G 使用方法(誤使用のおそれ)	H スイッチ化等に伴う使用環境の変化						
評価の視点	薬理作用	相互作用	重篤な副作用のおそれ	重篤ではないが、注意すべき副作用のおそれ	薬理に基づく習慣性	適応禁忌	慎重投与 (投与により障害の再発・悪化のおそれ)	症状の悪化 につながるおそれ	適応対象の症状の判別に注意を要する(適応を誤るおそれ)	使用方法(誤使用のおそれ)	スイッチ化等に伴う使用環境の変化				
解熱 鎮痛成分	アスピリン 岩城、バイ アスピリン	中中枢性的解熱鎮痛作用、抗リウマチ作用	クマリン系抗凝血薬(出血傾向の可能性)、血小板凝集抑制作用薬・血栓溶解薬(出血傾向の可能性)、糖尿病用薬(低血糖の可能性)、メトレキサート(汎血減少の可能性)、バルブロ酸ナトリウム(振せんの可能性)、フェニトイン(総フェニトイン濃度は低下しても非結合型フェニトイン濃度は低下しない)、アセタゾラミド(倦怠、錯乱等代謝性アシドーシスの可能性)、副腎皮質ホルモン(サリチル酸中毒の可能性)、リチウム(リチウム中毒の可能性)、チアジド系利尿薬(チアジド系利尿薬の効果減弱)、β遮断薬(β遮断薬の作用减弱)、ニトログリセリン(ニトログリセリンの作用の减弱)、尿排泄促進薬(尿排泄促進薬の作用减弱)、乳酸ナトリウム(本剤の作用减弱)、非ステロイド性解熱鎮痛消炎薬(出血及び腎機能低下)、他の消炎鎮痛薬	頻度不明(喘息発作の誘発、肝障害、黄疸、出血、再生不良性貧血)	頻度不明(ショック、アナフィラキシー様症状、SJ症候群、Lyell症候群)	頻度不明(耳鳴、難聴、めまい、頭痛、興奮、食欲不振)、過敏症	本剤又はサリチル酸系劇剤過敏症 既往歴、消化性潰瘍、重篤な血液障害、重篤な肝障害、胃痛、恶心、嘔吐、消化管出血、肝障害、腎障害、重篤な心障害、アスピリン喘息又は既往歴、出血傾向、出産予定期12週以内、15歳未満の水痘又はインフルエンザの患者	感染症の不顕性化	原因療法でなく対症療法	1日4.5gまで	過量により重度の過呼吸、呼吸性アルカローリズム、代謝性アルカローシス、痙攣、昏睡、呼吸不全等	既往疾患に用いる場合:長期服用原則回避、慢性疾患に長期投与する場合は定期的な臨床検査(尿、血液、肝機能など)、不妊?	適応(1):通常、成人にはアスピリンとして、1回0.5~1.5g、1日1.0~4.5gを経口投与する。なお、年齢、疾患、症状により適宜増減する。ただし、上記の最高量までとする。適応(2):通常、成人にはアスピリンとして、1回0.5~1.5gを頓服する。なお、年齢、症状により適宜増減する。ただし、原則として1日2回までとし、1日最大4.5gを限度とする。また、空腹時の投与は避けさせが望ましい。高齢者は少量から	(1)慢性関節リウマチ、リウマチ熱、変形性関節症、強直性脊椎炎、関節周囲炎、結合織炎、術後疼痛、筋肉痛、關節痛、腰痛、筋膜炎、打撲痛、痛み、頭痛、月經痛。(2)下記疾患の解熱・鎮痛:気道炎(急性気管支炎を伴う急性上気道炎を含む)	
アセトアミノフェン	カルナール	視床下部の体温中枢に作用し、熱放散を増大させ解熱作用を示す。また、体温中枢に作用しているプロスタグランジン合成阻害はアスピリンと同程度とされているが、末梢におけるプロスタグランジンの阻害はアスピリンに比べて極めて弱い	リチウム製剤(類薬でリチウム中毒の発現の可能性)、チアジド系利尿薬(チアジド系利尿薬の作用の减弱の可能性)、アルコール(アルコール多飲常用者肝不全)、他の消炎鎮痛薬	頻度不明(喘息発作の誘発、肝障害、黄疸)	頻度不明(ショック、アナフィラキシー様症状、SJ症候群、Lyell症候群)	0.1~5% (恶心、嘔吐、食欲不振)、過度の体温下降、虚脱、四肢冷却、0.1%未満(血液障害)	頻度不明(子アノーゼ、過敏症)	消化性潰瘍、重篤な血液障害、重篤な肝障害、重篤な腎障害、本剤過敏症 既往歴、アスピリン喘息又は既往歴	適応禁忌の既往歴または重篤でない場合、出血傾向、過敏症既往歴、気管支喘息、小儿、高齢者、妊娠又は妊娠の可能性、消耗性疾患、感染症合併者	感染症の不顕性化	原因療法でなく対症療法	急性疾患の場合:1日最大1.5gまで	過量により肝、腎、心筋の壊死 炎、長期服用原則回避、フェナセチンの長期大量による間質性腎炎、血色素異常の発現、腫瘍発生の可能性、不妊?	効能・効果(1)通常、成人にはアセトアミノフェンとして1回0.3~0.5g、1日0.9~1.5g(錠200: 4.5~7.5錠、錠300: 3: ~5錠)を経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。効能・効果(2)の場合通常、成人にはアセトアミノフェンとして、1回0.3~0.5gを頓服する。なお、年齢、症状により適宜増減する。ただし、原則として1日2回までとし、1日最大1.5g(錠200: 7.5錠、錠300: 5錠)を限度とする。また、空腹時の投与は避けさせが望ましい。高齢者では少量化から	1.頭痛、耳痛、症候性神経痛、腰痛症、筋肉痛、打撲痛、月經痛、分娩後痛、がんによる疼痛、歯科治療後の疼痛 2.下記疾患の解熱・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)
イソプロピルアンチビリン	ヨンビリン	アンチビリン、アミノビリンと同様な解熱鎮痛作用。中枢性的作用。		0.1%未満(黄疸、再生不良性貧血、無顆粒細胞症)	0.1%未満(ショック、SJ症候群・Lyell症候群)	0.1%未満(肝機能検査異常、腎障害、貧血、血小板減少)、0.1~5%未満(胃痛、食欲不振、恶心、嘔吐、下痢、頭痛)	0.1~5%未満(過敏症)、本剤又はピラゾロン系過敏症既往歴	本人又は家族のアレルギー体質、肝障害、腎障害、高齢者、血小板減少症、0.1~5%未満(胃痛、食欲不振、恶心、嘔吐、下痢、頭痛)	調剤薬で上級設定なし			長期服用原則回避、不妊?	解熱鎮痛薬の調剤。高齢者では減量	解熱鎮痛薬の調剤	

リスクの程度の評価	A 薬理作用	B 相互作用	C 重篤な副作用のおそれ	D 濫用のおそれ	E 患者背景(既往歴、治療状況等)(重篤な副作用につながるおそれ)	F 効能・効果(症状の悪化につながるおそれ)	G 使用方法(誤使用のおそれ)	H スイッチ等に伴う使用環境の変化	I								
評価の視点	薬理作用	相互作用	重篤な副作用のおそれ	重篤ではないが、注意すべき副作用のおそれ	薬理・毒性に特異体質・アレルギー等によるもの	薬理・毒性に特異体質・アレルギー等によるもの	適応禁忌	横重投与(投与により障害の再発・悪化のおそれ)	症状の悪化につながるおそれ	適応対象の症状の判別に注意を要する(適応を誤るおそれ)	使用方法(誤使用のおそれ)	スイッチ等に伴う使用環境の変化	I				
		併用禁忌(他の併用により重大な問題が発生するおそれ)	併用注意								使用量に上適量使用・誤使用のおそれ	長期使用による健康被害のおそれ	用法用量	機能効果			
解熱鎮痛成分	イブプロフェン	フルフェン	アスピリンの10倍以上の抗炎症作用、鎮痛作用、解熱作用	ジドブシン(出血傾向の可能性)、クマリン系抗凝血薬(出血傾向の可能性)、アスピリン製剤(アスピリンの血小板凝集抑制作用を减弱)、リチウム(リチウム中毒の可能性)、チアジド系利尿薬(チアジド系利尿薬の効果減弱)、タクロリムス(急性腎不全)、ニューキノロン系抗菌薬(類薬で痙攣)、メトレキサート(メトレキサートの作用增强)、コレステラミン(本剤血中濃度の低下)、他の消炎鎮痛薬	頻度不明(消化性潰瘍、胃腸出血、潰瘍性大腸炎、急性腎不全、本剤過敏症)、チアジド系利尿薬(特異性腎不全)、新生不良性貧血、溶血性貧血、無顆粒球症、血小板減少)	頻度不明(ショック、Sjögren症候群、Lyell症候群、無菌性腎臓炎(特にSLE,MCTDの患者))	0.1~5%未満(過敏症(発疹、紫斑、喘息発作の誘発))	0.1~5%未満(過敏症(発疹、紫斑、喘息発作の誘発))	消化性潰瘍、重篤な血液障害、重篤な肝障害、重篤な腎障害、重篤な心障害、重篤な高血圧、本剤過敏症既往歴、アスピリンジドブシン投与中、15歳未満の水痘又はインフルエンザの患者	適応禁忌の既往歴または重篤でない場合、出血傾向、過敏症既往歴、気管支喘息、SLE、MCTD、潰瘍性大腸炎、クローン氏病、高齢者、小児、授乳婦、妊娠又は妊娠の可能性、消耗性疾患、感染症合併者	感染症の不顕性化	原因療法でなく対症療法	1日600mgまで	急性疾患に用いる場合:長期服用原則回避、慢性疾患に長期投与する場合は定期的な臨床検査(尿、血液、肝機能など)、不妊?	適応1:1日量600mgを3回に分けて経口投与する。ウマチ、関節炎、小児は、5~7歳、1日量200~300mg、8~10歳、1日量300~400mg、11~15歳、1日量400~600mgを3回に分けて経口投与する。小児は、5~7歳、1日量200~300mg、8~10歳、1日量300~400mg、11~15歳、1日量400~600mgを3回に分けて経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。また、空腹時の投与は避けられる(結節性紅斑、ことが望ましい。適応2:多形発赤性紅斑、遠心性環状紅斑)。手術後300mg、8~10歳、1日量200mgを1回投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。ただし、原則として1日2回までとし、1日最大600mgを限度とする。また、空腹時の投与は避けられることが望ましい。適応3:1回量200mgを1回投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。ただし、原則として1日2回までとし、1日最大600mgを限度とする。また、空腹時の投与は避けられることが望ましい。		
鎮静催眠成分	エテンザミド	エテンザミド岩城	鎮痛解熱作用。抗ヒアルロニダーゼ作用、抗渗出性作用。	クマリン系抗凝血薬(出血傾向の可能性)、リチウム(リチウム中毒の可能性)、チアジド系利尿薬(チアジド系利尿薬の効果減弱)、他の消炎鎮痛薬			5%以上又は頻度不明(耳鳴、難聴、めまい、血小板機能低下(出血時間延長)、食欲不振、胸焼け、胃痛、恶心、嘔吐)、0.1~5%未満(消化管潰瘍の悪化)、過度の体温下降、虚脱、四肢冷却)	5%以上又は頻度不明(耳鳴、難聴、めまい、血小板機能低下(出血時間延長)、食欲不振、胸焼け、胃痛、恶心、嘔吐)、0.1~5%未満(消化管潰瘍の悪化)、過度の体温下降、虚脱、四肢冷却)	消化性潰瘍、重篤な血液障害、重篤な肝障害、重篤な腎障害、重篤な心障害、本剤過敏症既往歴、アスピリン喘息又は妊娠の可能性、15歳未満の水痘又はインフルエンザの患者	適応禁忌の既往歴または重篤でない場合、出血傾向、過敏症既往歴、気管支喘息、高齢者、小児、妊娠又は妊娠の可能性、消耗性疾患、感染症合併者	感染症の不顕性化	原因療法でなく対症療法	調剤薬で上限設定なし	長期・大量投与で過呼吸、貧血、腎障害、肝障害	急性疾患・長期服用原則回避、不妊?	解熱鎮痛薬の調剤、高齢者は少量から	解熱鎮痛薬の調剤
	アリレイソブロビルアセチル尿素	なし															

解熱鎮痛薬

製品群No. 3

ワークシートNo.2

リスクの程度の評価	A 薬理作用	B 相互作用	C 重篤な副作用のおそれ	D 重篤ではないが、注意すべき副作用のおそれ	E 患者背景(既往歴、治療状況等)(重篤な副作用につながるおそれ)	F 効能・効果(症状の悪化につながるおそれ)	G 使用方法(誤使用のおそれ)	H スイッチ化等に伴う使用環境の変化	I					
評価の視点	薬理作用	相互作用	重篤な副作用のおそれ	重篤ではないが、注意すべき副作用のおそれ	薬理に基づく習慣性	適応禁忌	慎重投与(投与により障害の再発・悪化のおそれ)	症状の悪化	適応対象の症状の判別に注意を要する(適応を誤るおそれ)	使用方法(誤使用のおそれ)	スイッチ化等に伴う使用環境の変化	用法用量	効能効果	
鎮静催眠成分	プロムタリル尿素	プロパリン	催眠・鎮静作用		頻度不明:依存性	頻度不明(恶心、嘔吐、下痢、頭痛、めまい、ふらつき、知覚異常、難聴、興奮、運動失調、抑うつ、構音障害、発熱)、本剤過敏症、自動車等の運転注意(眠気)	頻度不明(過敏症)	あり	肝障害、腎障害、高齢者、虚弱者、呼吸機能低下者、小児、妊娠又は妊娠の可能性		過量投与で急性中毒症として中枢神経症状(四肢の不全麻痺、深部反射消失、呼吸抑制等)、覚醒後に幻視、全身痙攣发作、神經炎、神経痛等	適用で薬物依存(大量・連用中の急激な減量または中止で発断症)	不眠症:1日1回0.5~0.8g、就寝前または就寝時経口投与。不安緊張状態の鎮静:1日0.6~1.0g、3回分服。適宜増減。高齢者では少量から	不眠症、不安緊張状態の鎮静
制酸成分	合成ケイ酸アルミニウム	アルミワイスルミニウム		デトラサイクリン系抗生物質、ニューキノロン系抗菌薬(抗生素の効果の減弱)、他の併用薬剤(他の併用薬剤の吸收・排泄に影響)		頻度不明(便秘、長期投与:アルミニウム脳症、アルミニウム骨症)	透析療法中	腎障害、便秘、リン酸塩低下			長期投与時:アルミニウム脳症、アルミニウム骨症			
	合成ヒドロタルサイト	サモールN	制酸作用、抗ペプシン作用、抗潰瘍作用	デトラサイクリン系抗生物質、ニューキノロン系抗菌薬(抗生素の効果の減弱)、他の併用薬剤(他の併用薬剤の吸收・排泄に影響)、大量の牛乳、カルシウム製剤(ミルク・アルカリ症候群)		頻度不明(長期投与時:アルミニウム脳症、アルミニウム骨症)	透析療法中	腎障害、心障害、下痢、高マグネシウム血症、リン酸塩の欠乏者、高齢者			長期投与時:アルミニウム脳症、アルミニウム骨症、長期大量投与時:高マグネシウム血症	1回0.5~1.0g、3~4回分服。胃潰瘍、十二指腸潰瘍、胃酸过多、急性胃炎、慢性胃炎における制酸		
	メタケイ酸アルミニン酸マグネシウム	メタスタミン	制酸作用、抗潰瘍作用	デトラサイクリン系抗生物質、ニューキノロン系抗菌薬(抗生素の効果の減弱)		頻度不明(恶心、嘔吐、便秘、下痢、口渴、長期大量投与:高マグネシウム血症、長期投与:アルミニウム脳症、アルミニウム骨症)	かゆみ	透析療法中	腎障害、心障害、高マグネシウム血症、リン酸塩低下者、高齢者		長期投与時:アルミニウム脳症、アルミニウム骨症、長期大量投与時:高マグネシウム血症	1日1.5~4g、3~4回分服。適宜増減。高齢者では減量	次の疾患における制酸作用と症候の改善:胃・十二指腸潰瘍、胃炎、上部消化管機能異常	
その他の成分	無水カフェイン	無水カフェイン「エビス」	大脳皮質を中心の中枢神経興奮薬(過度の中枢神経刺激作用)、MAO阻害剤(頻脈、血圧上昇等)、シメチジン(過度の中枢神経刺激作用)					胃潰瘍又はその既往歴、心疾患、経内障、高齢者、妊娠又は妊娠している可能性のある婦人及び授乳婦		[大量・過量投与]消化器症状(恶心、嘔吐等)、循環器症状(不整脈、血圧上昇等)、精神神経症状(震せん、痙攣、昏睡、虚脱、眩晕、不眠、不安)、呼吸器症状(呼吸促進、呼吸麻痺等)、瞳孔散大などの増悪を起こすことがある。	妊娠又は妊娠している可能性のある婦人及び授乳婦には長期に亘り投与すること。	通常成人1回0.1~0.3gを1日2~3回経口投与する。なお、年齢、体重により適宜増減する。一般的に高齢者では生理機能が低下しているので減量するなど注意すること。	ねむけ、倦怠感、血管拡張性及び脳圧亢進性頭痛(片頭痛、高血圧性頭痛、カフェイン禁断性頭痛など)	

リスクの程度の評価	A 薬理作用	B 相互作用	C 重篤な副作用のおそれ	C' 重篤ではないが、注意すべき副作用のおそれ	D 滥用のおそれ	E 患者背景(既往歴、治療状況等)(重篤な副作用につながるおそれ)	F 効能・効果(症状の悪化につながるおそれ)	G 使用方法(誤使用のおそれ)	H スイッチ化等に伴う使用環境の変化				
評価の視点	薬理作用	相互作用	重篤な副作用のおそれ	重篤ではないが、注意すべき副作用のおそれ	薬理に基づく習慣性	適応禁忌	慎重投与(投与により障害の再発・悪化のおそれ)	症状の悪化につながるおそれ	適応対象の症状の判別に注意を要する(適応を誤るおそれ)	使用方法(誤使用のおそれ)	スイッチ化等に伴う使用環境の変化	用法用量	効能効果
塩酸ジフェンヒドラミン	ペナジン 抗ヒスタミン作用 H1受容体に対しヒスタミンと競合的に拮抗することにより作用をあらわす。 ヒスタミン遊離抑制作用:	アルコール・中枢神経抑制剤・MAO阻害剤(中枢神経抑制作用が増強)、抗コリン作用を有する薬剤(抗コリン作用が増強)	頻度不明(口渴、恶心、嘔吐、下痢、めまい、倦怠感、神経過敏、頭痛、眼気) 自動車の運転等危険を伴う機械の操作	頻度不明(過敏症)	禁内産(悪化)、前立腺肥大等下部尿路に閉塞性疾患(悪化)	授乳中の婦人、未熟児、新生児、妊娠又は妊娠している可能性のある婦人、高齢者							塩酸ジフェンヒドラミンとして、通常成人1回30～50mg(3～5錠)を1日2～3回経口投与する。 なお、年齢、症状により適宜増減する。

眠気防止薬

製品群No.5

ワークシートNo.4

リスクの程度の評価	A 薬理作用	B 相互作用	C 重篤な副作用のおそれ	C' 重篤ではないが、注意すべき副作用のおそれ	D 滥用のおそれ	E 患者背景(既往歴、治療状況等)(重篤な副作用につながるおそれ)	F 効能・効果(症状の悪化につながるおそれ)	G 使用方法(誤使用のおそれ)	H スイッチ化等に伴う使用環境の変化	I		
評価の視点	薬理作用	相互作用	重篤な副作用のおそれ	重篤ではないが、注意すべき副作用のおそれ	薬理に基づく習慣性	適応禁忌	慎重投与(投与により障害の再発・悪化のおそれ)	症状の悪化につながるおそれ	使用方法(誤使用のおそれ)	スイッチ化等に伴う使用環境の変化	J	
中枢神経興奮成分	カフェイン純正	大脳皮質を中心の中権神経系を興奮、脳幹網様体の賦活系の刺激により知覚が鋭敏となり精神機能を亢進する。また、脳細動脈に直接作用して脳血管を収縮させ、その抵抗性を増加して脳血流量を減少する。	キサンチン系薬剤・中権神経興奮薬(過度の中権神経刺激作用)、MAO阻害剤(頻脈、血圧上昇等)、シメチジン(過度の中権神経刺激作用)	頻度不明(大脳皮質・振せん、不整脈、虚脱、めまい、不眠、不安、瞳孔散大)			胃潰瘍又はその既往歴、心疾患、線内障、高齢者、妊娠又は妊娠している可能性のある婦人及び授乳婦		[大量・過量投与]消化器症状(恶心、嘔吐等)、循環器症状(不整脈、血圧上昇等)、精神神経症状(振せん、痙攣、昏睡、虚脱、眩暈、不眠、不安)、呼吸器症状(呼吸促進、呼吸麻痺等)、瞳孔散大などの増悪を起こすことがある。	妊娠又は妊娠している可能性のある婦人及び授乳婦には長期適用を避けすること。	通常成人1回0.1～0.3gを1日2～3回経口投与する。なお、年齢、体重により適宜増減する。一般的に高齢者では生理機能が低下しているので減量するなど注意すること。	ねむけ、優惑感、血管拡張性及び脳圧亢進性頭痛(片頭痛、高血圧性頭痛、カフェイン禁断性頭痛など)
	無水カフェイン「エビス」	大脳皮質を中心の中権神経系を興奮、脳幹網様体の賦活系の刺激により知覚が鋭敏となり精神機能を亢進する。また、脳細動脈に直接作用して脳血管を収縮させ、その抵抗性を増加して脳血流量を減少する。	キサンチン系薬剤・中権神経興奮薬(過度の中権神経刺激作用)、MAO阻害剤(頻脈、血圧上昇等)、シメチジン(過度の中権神経刺激作用)	頻度不明(大脳皮質・振せん、不整脈、虚脱、めまい、不眠、不安、瞳孔散大)			胃潰瘍又はその既往歴、心疾患、線内障、高齢者、妊娠又は妊娠している可能性のある婦人及び授乳婦		[大量・過量投与]消化器症状(恶心、嘔吐等)、循環器症状(不整脈、血圧上昇等)、精神神経症状(振せん、痙攣、昏睡、虚脱、眩暈、不眠、不安)、呼吸器症状(呼吸促進、呼吸麻痺等)、瞳孔散大などの増悪を起こすことがある。	妊娠又は妊娠している可能性のある婦人及び授乳婦には長期適用を避けすること。	通常成人1回0.1～0.3gを1日2～3回経口投与する。なお、年齢、体重により適宜増減する。一般的に高齢者では生理機能が低下しているので減量するなど注意すること。	ねむけ、倦怠感、血管拡張性及び脳圧亢進性頭痛(片頭痛、高血圧性頭痛、カフェイン禁断性頭痛など)

眠気防止薬

製品群No. 5

ワークシートNo.4

リスクの程度の評価	A 薬理作用	B 相互作用	C 重篤な副作用のおそれ	D' 重篤ではないが、注意すべき副作用のおそれ	E 患者背景(既往歴、治療状況等)(重篤な副作用につながるおそれ)	F 効能・効果(症状の悪化につながるおそれ)	G 使用方法(誤使用のおそれ)	H スイッチ化等に伴う使用環境の変化	I 用法用量	J 効能効果		
評価の視点	薬理作用	相互作用	重篤な副作用のおそれ	重篤ではないが、注意すべき副作用のおそれ	薬理に基づく習慣性	適応禁忌	慎重投与(投与により障害の再発・悪化のおそれ)	症状の悪化につながるおそれ	適応対象の症状の判別に注意を要する(適応を誤るおそれ)	使用方法(誤使用のおそれ)	スイッチ化等に伴う使用環境の変化	
ビタミン成分	ビタミンB1 塩酸チアミン 塩酸チアミン 散1%「ホエイ」	塩酸チアミン散0.1%「ホエイ」/塩酸チアミン散1%「ホエイ」	ビタミンB1はATP存在下にthiamine diphosphateに変換し、生理作用を現す。ビルビン酸の脱炭酸反応やTCAサイクル内のαケトグルタル酸の脱炭酸反応に関与。トランスクトローゼの補酵素として五炭糖リノ酸回路での糖代謝や核酸代謝にも関与	頻度不明(過敏症)							通常、成人には塩酸チアミンとして、1回1~10mgを1日1~3回経口投与する。 塩酸チアミン散0.1%「ホエイ」: 1回1~10g、1日1~3回経口投与 塩酸チアミン散1%「ホエイ」: 1回0.1~1g、1日1~3回経口投与 なお、年齢、症状により適宜増減する。	I. ビタミンB1欠乏症の予防及び治療 2. ビタミンB1の需要量が増大し、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、はげしい肉体労働時等) 3. ウエルニッケ病 4. 脚氣衝心 5. 下記疾患のうち、ビタミンB1の欠乏または代謝障害が関与すると推定される疾患(神經痛、筋肉痛、關節痛、末梢神經炎、末梢神經麻痺、心筋代謝障害)では、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。

眠気防止薬

製品群No.5

ワークシートNo.4

リスクの程度の評価	A 薬理作用	B 相互作用	C 重篤な副作用のおそれ	C' 重篤ではないが、注意すべき副作用のおそれ	D 慎用のおそれ	E 患者背景(既往歴、治療状況等)(重篤な副作用につながるおそれ)	F 効能・効果(症状の悪化につながるおそれ)	G 使用方法(誤使用のおそれ)	H スイッチ化等に伴う使用環境の変化	I		
評価の観点	薬理作用	相互作用	重篤な副作用のおそれ	重篤ではないが、注意すべき副作用のおそれ	薬理に基づく習慣性	適応禁忌	慎重投与(投与により障害の再発・悪化のおそれ)	適応対象の症状の判別に注意を要する(適応を誤るおそれ)	使用方法(誤使用のおそれ)	スイッチ化等に伴う使用環境の変化	用法用量	効能効果
ビタミン成分	ビタミンB2 ハイポン錠 20mg	コレステロール上昇抑制作用 家児に醋酸リボフラビンを投与すると、ラノリン一錠実油投与による血清コレステロール値の上昇を抑制した。	併用禁忌(他の薬との併用により重大な問題が発生するおそれ)	併用注意	薬理・毒性に基づくもの 特異体質・アレルギー等によるもの	薬理・毒性に基づくもの 特異体質・アレルギー等によるもの	0.1~5%未満(下痢、恶心、嘔吐、胃膨満、腹部膨満)、0.1%未満(胃不快感、食欲不振)			高コレステロール血症及びビタミンB2の欠乏又は代謝障害が関与すると推定される場合の適応に対して、効果がないのに月余にわたって漫然と使用しないこと。	高コレステロール血症及びビタミンB2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、口唇炎、舌炎、脂漏性湿疹、結膜炎、びまん性表層角膜炎	・高コレステロール血症 ・ビタミンB2欠乏症の予防及び治療。 ・下記疾患のうち、ビタミンB2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、口唇炎、舌炎、脂漏性湿疹、結膜炎、びまん性表層角膜炎 ・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、妊娠婦、授乳婦、はげしい肉体労働時等)、 高コレステロール血症及びビタミンB2の欠乏又は代謝障害が関与すると推定される場合の適応に対して、効果がないのに月余にわたって漫然と使用しないこと。

眠気防止薬

製品群No. 5

ワークシートNo.4

リスクの程度の評価	A 楽理作用	B 相互作用	C 重篤な副作用のおそれ	C' 重篤ではないが、注意すべき副作用のおそれ	D 滥用のおそれ	E 患者背景(既往歴、治療状況等)(重篤な副作用につながるおそれ)	F 効能・効果(症状の悪化につながるおそれ)	G 使用方法(誤使用のおそれ)	H スイッチ化等に伴う使用環境の変化	I	J		
評価の視点	楽理作用	相互作用	重篤な副作用のおそれ	重篤ではないが、注意すべき副作用のおそれ	楽理に基づく習慣性	適応禁忌	慎重投与(投与により障害の再発・悪化のおそれ)	症状の悪化につながるおそれ	適応対象の症状の判別に注意を要する(適応を誤るおそれ)	使用方法(誤使用のおそれ)	スイッチ化等に伴う使用環境の変化	用法用量	効能効果
ビタミン成分	ビタミンB6 アテロキシン錠	体内でリノ酸 ビリドキサールとなり、細胞・ミトコンドリア内におけるB6酵素群の補酵素として生体のたん白質・アミノ酸代謝の中心的役割を果たす。γ-アミノ酸の生成や各種のアミン類(アドレナリン、ノルアドレナリン、5-ヒドロキシトリプタミン等)の生成に不可欠である。脂質代謝との関係も認められている。	レボドバ(レボドバ的作用を減弱)	頻度不明(長期・大量投与:手足のしびれ、知覚異常等)	頻度不明(光線過敏症)	高齢者、妊娠、産婦、授乳婦等、新生児、乳幼児、小児等	高齢者、妊娠、産婦、授乳婦等、新生児、乳幼児、小児等	長期・大量投与で手足のしびれ、知覚異常	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疾患(口角炎、口腫脹、舌炎、急・慢性湿疹、脂漏性湿疹、接触皮膚炎、末梢神経炎、放射線障害)では、効果がいいのに月余にわたって漫然と服用すべきでない。 長期・大量投与で手足のしびれ、知覚異常	塩酸ビリドキシンとして、通常成人1日10~100mgを経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。 さきわめてまれであるが、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。依存症に大量を用いる必要のある場合は観察を十分に行ながり投与すること。特に新生児、乳幼児への投与は少量から徐々に増量し、症状に適合した投与量に到達させること。高齢者では減量。	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。例えばインニアジド、サイクロセリン、ベニシラミン) 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、妊娠婦、授乳婦など) ビタミンB6依存症(ビタミンB6反応性貧血、ビタミンB6依存性痙攣、アミノ酸代謝異常など) 下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(口角炎、口腫脹、舌炎、急・慢性湿疹、脂漏性湿疹、接触皮膚炎、末梢神経炎、放射線障害(宿醉))		

眠気防止薬

製品群No. 5

ワークシートNo.4

リスクの程度の評価	A 薬理作用	B 相互作用	C 重篤な副作用のおそれ	C' 重篤ではないが、注意すべき副作用のおそれ	D 滥用のおそれ	E 患者背景(既往歴、治療状況等)(重篤な副作用につながるおそれ)	F 効能・効果(症状の悪化につながるおそれ)	G 使用方法(誤使用のおそれ)	H スイッチ化等に伴う使用環境の変化	I	J	
評価の視点	薬理作用	相互作用	重篤な副作用のおそれ	重篤ではないが、注意すべき副作用のおそれ	薬理に基づく習慣性	適応禁忌	慎重投与(投与により障害の再発・悪化のおそれ)	適応対象の症状の判別に注意を要する(適応を誤るおそれ)	使用方法(誤使用のおそれ)	スイッチ化等に伴う使用環境の変化	用法用量	効能効果
ビタミン成分	ビタミンB12 メチコバール錠250μg /メチコバール錠 500μg メチコバールは、生体内補酵素型ビタミンB12の1種であり、ホモシステインからメチオニンを合成するメチオニン合成酵素の補酵素として働き、メチル基転位反応に重要な役割を果たす。神経細胞内小器官へよく移行し、核酸・蛋白合成を促進する作用。軸索内輸送、軸索再生の促進する作用。髓鞘形成(リン脂質合成)の促進する作用。シナプス伝達の遅延、神経伝達物質の減少を回復する作用を有する。	メコバラミン は、生体内補酵素型ビタミンB12の1種であり、ホモシステインからメチオニンを合成するメチオニン合成酵素の補酵素として働き、メチル基転位反応に重要な役割を果たす。神経細胞内小器官へよく移行し、核酸・蛋白合成を促進する作用。軸索内輸送、軸索再生の促進する作用。髓鞘形成(リン脂質合成)の促進する作用。シナプス伝達の遅延、神経伝達物質の減少を回復する作用を有する。	併用禁忌(他の剤との併用により重大な問題が発生するおそれ)	併用注意 薬理・毒性に基づくもの 特異体質・アレルギー等によるもの	薬理・毒性に基づくもの 特異体質・アレルギー等によるもの	0.1～5%末満(食欲不振、恶心、嘔吐、下痢) 0.1%未満(過敏症)	水銀及びその化合物を取り扱う職業従事者(長期大量)			水銀及びその化合物を取り扱う職業従事者に長期にわたる大量投与は避けることが望ましい。本剤投与で効果が認められない場合、月余にわたりて漫然と使用すべきではない。	錠250μg 通常、成人は1日6錠(メコバラミンとして1日1,500μg)を3回に分けて経口投与する。 ただし、年齢及び症状により適宜増減する。 錠500μg 通常、成人は1日3錠(メコバラミンとして1日1,500μg)を3回に分けて経口投与する。 ただし、年齢及び症状により適宜増減する。	未梢性神経障害