

## 殺菌消毒薬(特殊絆創膏を含む)

製品群No. 54

ワークシートNo.34

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 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	適応対象の症状の判別(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
殺菌消毒成分	アクリノール液	アクリノール 性、陰性菌に 有効で、特に 連鎖球菌、 ウェルシュ 菌、ブドウ球 菌、淋菌に対 し、静菌及び 殺菌作用が ある。作用機 序は、生体で アクリジニウ ムイオンとな り細胞の呼吸 酵素を阻害す るといわれて いる。	グラム陽 性、陰性菌に 有効で、特に 連鎖球菌、 ウェルシュ 菌、ブドウ球 菌、淋菌に対 し、静菌及び 殺菌作用が ある。作用機 序は、生体で アクリジニウ ムイオンとな り細胞の呼吸 酵素を阻害す るといわれて いる。	併用禁忌(他 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 特異体质ア 基づくもの によるもの	薬理・毒性に 特異体质ア 基づくもの によるもの	頻度不明(塗 布部の疼痛、 発赤、腫脹等 潰瘍、壞死)	頻度不明(過 敏症)	操作皮膚及び粘 膜(刺激)	・大量服用時に は、恶心、嘔吐、 腹痛、下痢、肝 機能障害、外用 にのみ使用し、 内服しないこと	0.05~0.2w/v%の液として 使用する。	化膿局所の消 毒、泌尿器・産 婦人科術中術 後、化膿性疾 患(せつ、よう、 扁桃炎、副鼻 腔炎、中耳炎)
殺菌消毒成分	エタノール	消毒用エタ ノール<ヤ クハン>、 OTCとして 使用されて いるのは「消 毒用エタ ノール」と同 じ濃度	本剤は、使用 濃度において 栄養型細菌 (グラム陽性 菌、グラム陰 性菌)、酵母 菌、ウイルス 等には有効で あるが、芽胞 (炭疽菌、破 傷風菌等)及 び一部のウ イルスに対する 殺菌効果は 期待できない。 エタノールの殺 菌力上の最適濃 度については、 その試験 方法により一 定しないが、 通常70%と称 してよく、この 濃度において は皮膚に対し て抗酸及び 揮発性も適度 で、表皮を損 傷することも なく、無害で ある。	本剤は、使用 濃度において 栄養型細菌 (グラム陽性 菌、グラム陰 性菌)、酵母 菌、ウイルス 等には有効で あるが、芽胞 (炭疽菌、破 傷風菌等)及 び一部のウ イルスに対する 殺菌効果は 期待できない。 エタノールの殺 菌力上の最適濃 度については、 その試験 方法により一 定しないが、 通常70%と称 してよく、この 濃度において は皮膚に対し て抗酸及び 揮発性も適度 で、表皮を損 傷することも なく、無害で ある。	頻度不明(刺 激症状)	頻度不明(過 敏症)	操作皮膚及び粘 膜(刺激)	・經口投与しない こと、過量投 与・全身の熱感 覚・嗅覚機能 の低下、顔面紅 潮、発汗、悪心、 嘔吐、急性胃 炎、マロリーウィ ス症候群、口 渴、利尿、痛覚 閾値の上昇、呼 吸促進、心悸亢 進、血圧下降、 多汗感、頭痛、 身体失調、歩行 困難、急性アル コール性ミオバ チー、記憶障害、 感情不安定、代 謝性アシドーシ ス、低血糖、体 温低下、脱水、 失禁、肝機能障 害、呼吸抑制、 昏睡(エタノール の血中濃度が0.4 ~0.5%で呼吸停 止が起こる)、催 眠剤との同時服 用や頭部外傷の 合併にも注意す る。	同一部位に 反復使用す る場合には、 脱脂等による 皮膚荒れを 起こすことが ある。・広範 囲又は長期 間使用した 場合には、蒸 気の吸入に 注意する	本品をそのまま消毒部位 に塗布する。	手術・皮膚の消 毒・手術部 (手術野)の 皮膚の消毒・ 医療用具の消 毒		

## 殺菌消毒薬(特殊絆創膏を含む)

製品群No. 54

ワークシートNo.34

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	用法用量	効能効果	
		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)			
評価の視点		併用禁忌(他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					使用量に上限があるもの 過量使用・誤使用のおそれ	長期使用による健康被害のおそれ	スイッチ化等に伴う使用環境の変化	
殺菌消毒成分	塩化ベンザルコニウム 0.1w/v%アミトール水	・本剤は使用濃度において、栄養型細菌(グラム陽性菌、グラム陰性菌)、真菌等には有効であるが、結核菌及び大部分のウイルスに対する殺菌効果は					頻度不明(過敏症)	粘膜、創傷面または炎症部位に長期間または広範囲に使用しないこと			・原液は皮膚、粘膜に付着及び眼に入らないように注意する(刺激性がある)。・炎症または易刺激性的部位(粘膜、陰股部等)への使用: 正常の部位への使用より低濃度とすることが望ましい。また、使用後は滅菌精製水で水洗する。・深い創傷または眼に使用する希釈水溶液は、調整後滅菌処理すること。・絞り投与しないこと。・洗浄には使用しないこと。・密封包装、ギブス包帯、パックに使用すると刺激症状があらわれることがあるので、使用しないことが望ましい。	・粘膜、創傷面または炎症部位に長期間または広範囲に使用しないこと(全身吸収による筋脱力を起こすおそれがある)。	効能・効果・用法・用量 (塩化ベンザルコニウム濃度) ①手指・皮膚の消毒: 通常石けんで十分に洗浄し、水で石けん分を十分に洗い落とした後、塩化ベンザルコニウム0.05~0.1%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。 ②手術部位 ③結膜瞼の洗浄・消毒: 塩化ベンザルコニウム0.01~0.05%溶液を用いる。 ・炎症または易刺激性的部位(粘膜、陰股部等)への使用: 正常の部位への使用より低濃度とすることが望ましい。

## 殺菌消毒薬(特殊絆創膏を含む)

製品群No. 54

ワークシートNo.34

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)			I 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		
		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・毒性にに基づくものによるもの	特異体質・アレルギー等によるもの	薬理・毒性にに基づくものによるもの	特異体質・アレルギー等によるもの	使用量に上限があるもの	過量使用・誤使用の誤るおそれ	長期使用による健康被害のおそれ	用法用量	効能効果		
殺菌消毒成分	塩化ペニセトイウム	ハイアミン液:塩化ペニセトイウム10w/v%	芽胞のない細菌、真菌類に広く抗菌性を有し、グラム陽性菌には陰性菌よりも低濃度で効果を示す。一方、結核菌及び大部分のウイルスに対する殺菌効果は期待できない。					頻度不明(過敏症)					(1)通常石けんで十分に洗浄し、水で石けん分を十分に洗い落した後、塩化ペニセトイウム0.05~0.1%溶液(本剤の100~200倍希釈液)に浸して洗い、滅菌液(又は炎症部位に長期間は広範囲に使用する)で拭する。手洗の場合には、5~10分間ラブシングする。(2)手術前局所皮膚面を塩化ペニセトイウム0.1%溶液(本剤の100倍希釈液)で約5分間洗い、その後塩化ペニセトイウムの2%溶液(本剤の50倍希釈液)を塗布する。(3)塩化ペニセトイウム0.01~0.025%溶液(本剤の400~1,000倍希釈液)を用いる。(4)塩化ペニセトイウム0.01%溶液(本剤の1,000倍希釈液)を用いる。(5)塩化ペニセトイウム0.025%溶液(本剤の400倍希釈液)を用いる。(6)塩化ペニセトイウム0.02%溶液(本剤の500倍希釈液)を用いる。(7)塩化ペニセトイウム0.1%溶液(本剤の100倍希釈液)に10分間浸漬するか、または厳密に消毒する際に、器具を予め2%次亜塩素酸ナトリウム水溶液で洗い、その後塩化ペニセトイウム0.1%溶液(本剤の100倍希釈液)中で15分間煮沸する。(8)塩化ペニセトイウム0.05~0.2%溶液(本剤の50~200倍希釈液)を布片で塗布・清拭するか、または噴	
殺菌消毒成分	オキシドール	オキシドール	殺菌消毒作用:使用濃度において栄養型細菌に対して殺菌作用を示すが、その作用は緩和で持続性がない。発泡による機械的清浄化作用がある。	空気嚢栓	連用:口腔粘膜刺激	瘻孔、挫創等本剤を使用した際に体内にしみ込むおそれのある部位				易刺激性の部位に使用する場合には、正常の部位に使用する場合よりも低濃度とする。深い創傷に使用する場合の希釈液としては注射用水か滅菌精製水を用い、水道水や精製水を用いない。外用にのみ使用し、内服しないこと	長期間又は広範囲に使用しないこと		(1)原液のまあるいは2~3倍希釈して塗布・洗浄する。(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、アルコールで希釈する)希釈して洗浄、噴霧、含嗽に用いる。(3)原液又は2倍希釈して洗浄・拭拭する。(4)10倍希釈して洗口する。	(1)創傷・潰瘍の殺菌・消毒。(2)外耳・中耳の炎症、鼻炎、咽喉頭炎、扁桃炎等の粘膜の炎症。(3)口腔粘膜の消毒、歯窩(うか)及び根管の清掃・消毒。(4)口腔内炎の洗口

## 殺菌消毒薬(特殊絆創膏を含む)

製品群No. 54

ワークシートNo.34

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 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)	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	J	
殺菌成分	クレゾール	クレゾール石ケン液「ヤクハシ」: クレゾール石けん液を使用した	薬理作用や毒性はクレゾールとほぼ同様で、その殺菌力は使用した原料によって多少異なる。本剤は使用濃度において抗酸菌を含む通常の細菌には有効であるが、芽胞および大部分のウイルスに対する殺菌効果はほとんど期待できない。	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	頗度不明(過敏症)	損傷皮膚	・過量投与(10mL未満服用時) 息心、嘔吐、下痢、口腔・食道・胃粘膜の腐食に伴う灼熱感と疼痛、粘膜白色変性、咽頭・喉頭浮腫、上気道の狭窄、頭痛、めまい。(16mL以上服用時) 吐血、食道潰瘍、下血、血便、筋肉経性痙攣、反射消失、せん妄、異食、不穏、瞳孔縮小、体温低下、代謝性アシドーシス、メタヘモグロビン血症、貧血、溶血、血圧低下、チアノーゼ、心筋炎、不整脈、ショック、呼吸麻痺、肺水腫、昏睡、心停止、肝障害、腎障害(急性尿細管壊死による)。皮膚に付着した場合、白色または茶褐色の化膿熱傷を認める。・経口投与しないこと、眼に入らないようすること、希釈する水にアルカリ土金属塩、重金属塩、第二鐵塩、酸類が存在する場合、変化があることがある。常水で希釈すると次第に混濁して沈殿を生ずることがあるが、このような場合は上澄み液を使用。	・長期間又は広範囲に使用しないこと	①クレゾールとして0.5~1%(クレゾール石ケン液として1~2%) ②クレゾールとして1.5%(クレゾール石ケン液として3%) ③クレゾールとして0.1%(クレゾール石ケン液として0.2%) 炎症又は易刺激性の部位に使用する場合には、正常の部位に使用するよりも低濃度とする	①手指・皮膚の消毒 手術部位(手術野)の皮膚の消毒 医療用具の消毒 手術室・病室・家具・器具などの消毒 ②排泄物の消毒 ③壁の洗浄

## 殺菌消毒薬(特殊絆創膏を含む)

製品群No. 54

ワークシートNo.34

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 過剰のおそれ	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	用法用量	効能効果						
殺 菌 消 毒 成 分	塩酸クロルヘ キシジン	グルコン酸 塩として:5% ヒビテン液	抗菌作用(in vitro試験)、 広範囲の微 生物に作用 し、グラム陽 性菌には低 濃度でも迅速 な殺菌作用を 示す。・グラム 陰性菌には比 較的低 濃度で殺菌 作用を示す が、グラム陽 性菌に比べ 抗菌力に幅 がみられる。 芽胞形成菌 の芽胞には 効力を示さ ない。・結核菌 に対して水溶 液では静菌 作用を示し、 アルコール溶 液では迅速な 殺菌作用を 示す。・真菌 類の多くに抗 菌力を示す が、全般的に 細菌類よりも 抗菌力は弱 い。・ウイルス に対する効力 は確定してい ない。	作用機序:作 用機序は十 分には解明さ れていない が、比較的低 濃度では細 菌の細胞膜 に障害を与 え、細胞質成 分の不可逆 的漏出や酵 素阻害を起 こし、比較的高 濃度では細 胞内の蛋白	併用禁忌(他 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	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	本品は下記の濃度(グ ルコン酸クロルヘキシジンと して)に希釈し、水溶液又 はエタノール液として使 用する。 効能・効果 用 法・用量:①手指・皮膚の 消毒 0.1~0.5%水溶液 (本剤の50倍~10倍希釈) (通常時:0.196水溶液(30 秒以上) 汚染時:0.56水 溶液(30秒以上)) ②手 術部位(手術野)の皮膚の 消毒 0.1~0.5%水溶液 (本剤の50倍~10倍希釈) 又は0.5%エタノール溶液 (本剤の10倍希釈)(0.5% エタノール溶液) ③皮膚 の創傷部位の消毒 0.0596水溶液(本剤の100 倍希釈)(0.0596水溶液) ④医療用具の消毒 0.1~ 0.5%水溶液(本剤の50倍 ~10倍希釈)又は0.5%エ タノール溶液(本剤の10倍 希釈)(通常時:0.1%水溶 液(10~30分)汚染時: 0.5%水溶液(30分以上) 緊急時:0.5%エタノール溶 液(2分以上) )⑤手術室・ 病室・家具・器具・物品等 の消毒 0.0596水溶液(本 剤の100倍希釈)(0.0596 水溶液)

## 殺菌消毒薬(特殊絆創膏を含む)

製品群No. 54

ワークシートNo.34

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)	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
殺菌消毒成分	ボビドンヨード	イソジン塗ラブ(75mg/mL)液剤	抗殺菌作用、抗ウイルス作用を有する										
砂金消毒成分		イソジン液(100mg/mL)液剤	抗殺菌作用、抗ウイルス作用を有する										

## 殺菌消毒薬(特殊絆創膏を含む)

製品群No. 54

ワークシートNo.34

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	過剰禁忌	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		
殺 菌 消 毒 成 分	マーキュロク ロム	純生」マー キュロ液	本薬は水溶 液中でHgイオ ンを解離して いる。皮膚、 粘膜に塗布す ると、この イオンが細菌 のSH基を有 する酵素と結 合して、これ を不活性化さ せることによ り、消毒効果 をあらわす。 ぶどう球菌、 連鎖球菌、肺 炎球菌、淋菌 などの細菌に 対し静菌作用 をあらわす が、細菌の芽 胞(炭疽菌、 破傷風菌など) に対する 効果は期待 出来ない。			ショック (0.1%未満)	頻度不明(腎 障害、骨髓抑 制)	頻度不明(過 敏症)	本剤又は他の水 銀製剤に対し過敏 症の既往歴、臍帯 ヘルニヤの小児、 粘膜面、口に触れ る可能性のある部 位(乳頭等)の消 毒			外用にのみ使用 すること、眼に入 らないようにする こと。使用量はで きるだけ必要最 少量にとどめるこ と。深い創傷に 使用する場合の 希釈液としては、 注射用水か滅菌 水を用い、水道 水や精製水を使 用しない希釈す る。水にアルカリ土 金属、重金属、 第二鉄塩、酸 類、ヨウ素等が 存在する場合、 変色することが あるので注意。	長期間・広範 囲に使用で 水銀中毒を 起こすことあ り	皮膚表面の一般消毒に は、2%液を、創傷・潰瘍 の殺菌・消毒には0.2~2% 液を用いる。いずれも症 状に応じて1日1~数回患 部に適用する。	皮膚表面の一 般消毒、創傷・ 潰瘍の殺菌・ 消毒
	ヨウ化カリウ ム	内服のみ													

## 殺菌消毒薬(特殊絆創膏を含む)

製品群No. 54

ワークシートNo.34

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 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)	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
ヨウ素	カテックス軟膏0.9%	本剤は、ヨウ素による殺菌作用並びにカデキソマーが有する滲出液等の吸収効果により潰瘍治癒促進効果を示す。			0.1~1%未満(疼痛、刺激感、皮膚炎(発疹、水疱、発赤など)、搔痒)、新生児に他のヨウ素系製剤を使用し、甲状腺機能低下症を起こしたとの報告、腹内に他のヨウ素系製剤を使用し、血中無機ヨウ素値及び血中総ヨウ素値が上昇したとの報告、本剤はヨウ素含有製剤であるので、多量投与及び長期連用時には甲状腺機能の変動に注意する	ヨウ素過敏症	甲状腺機能に異常、重症の熱傷、腎不全、新生児、妊婦又は妊娠している可能性のある婦人及び授乳中の婦人(長期-広範囲)		外用のみに使用し、経口投与しない。眼科用に使用しない。	妊婦又は妊娠している可能性のある婦人及び授乳中の婦人には長期にわたる広範囲の使用を避ける。	潰瘍面を清拭後、通常1日1回、患部に約3mmの厚さに塗布する。(直径4cmあたり3gを目安に塗布する。) 滲出液の量が多い場合は、1日2回投与する。	銹瘍、皮膚潰瘍(熱傷潰瘍、下腿潰瘍)
ヨウ素	ブレボダインソリューション 有効ヨウ素 1g/100mL	・使用濃度において、栄養型細菌(グラム陽性菌、グラム陰性菌)、結核菌、真菌、一部のウイルスに有效である。 ・細菌、真菌に対する殺菌効果、結核菌に対する効果が認められる。		アナフィラキシー様症状(0.1%未満)	0.1%未満(疼痛、灼熱感、皮膚変色、接触皮膚炎、血中甲状腺ホルモン値(T3、T4値等)の上界あるいは低下などの甲状腺機能異常)	妊娠中及び授乳中の婦人への長期にわたる広範囲の投与	本剤またはヨウ素に対し過敏症の既往歴、甲状腺機能に異常、重症の熱傷、新生児、腹内投与、妊婦の腹内長期投与(新生児に一過性の甲状腺機能低下)	眼に入らないよう注意。外用のみに使用する。	妊娠中及び授乳中の婦人の長期にわたる広範囲の投与で先天性甲状腺機能低下症の乳児、溶液の大量かつ長時間の接触によって皮膚変色、接触皮膚炎	1.本剤を塗布する。2.本剤を患部に塗布する。	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	
組織修復成分	アラントイン	配合剤のみ										

## 殺菌消毒薬(特殊紺創膏を含む)

製品群No. 54

ワークシートNo.34

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 過剰投与のおそれ	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	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	機能効果					
局所麻酔成分	塩酸ジブカイ ペルカミン 注、表面麻酔類似と考 え使用	感覚・求心神 経緯維のNa+ チャネルを遮 断することに より局所麻酔 作用を発現す る。効力、持 続性、毒性い ずれも最大級 の局所麻酔 薬であるが、 より効力を強 めるために局 所鎮痛以外 の目的にはエ ビネフリンを 添加して用い る。	併用禁忌(他 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 によるもの	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 によるもの	特異体質・ア レルギー等 によるもの	本剤に対し過敏症 の既往歴	本人又は両親、兄 弟に気管支喘息、 発疹、蕁麻疹等の アレルギー反応を 起こしやすい体质。 高齢者。妊娠又は 妊娠している可能 性のある婦人。	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	機能効果
					痙攣、痙攣等 の中毒症状 (頻度不明)	ショック(頻度 不明)	頻度不明(嘔 吐、不安、興 奮、錯視、眩 暈、悉心、嘔 吐等)	頻度不明(過 敏症)									仙骨麻酔、伝 達麻酔、浸潤 麻酔、表面麻 酔、歯科領域 における伝達 麻酔・浸潤麻 酔	

## 殺菌消毒薬(特殊絆創膏を含む)

製品群No. 54

ワークシートNo.34

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 用法用量	J 効能効果			
		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)	
評価の視点		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	特異体质・アレルギー等によるもの	薬理・毒性に基づくもの	特異体质・アレルギー等によるもの	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	
局所麻酔成分	リドカイン 塩酸リドカイン 表面麻酔に類似のため使用 ギンロカイン 塩酸ギンロカイン 表面・浸潤・伝達麻酔効果は、塩酸プロカインよりも強く、作用持続時間は塩酸プロカインよりも長い。	神經膜のナトリウムチャネルをブロックし、神経における活動電位の伝導を可逆的に抑制し、知覚神経及び運動神経を遮断する局所麻酔薬である。表面・浸潤・伝達麻酔効果は、塩酸プロカインよりも強く、作用持続時間は塩酸プロカインよりも長い。	意識障害、振戦、痙攣(頻度不明)	ショック(頻度不明)	頻度不明(喘息、不安、興奮、霧視、眩暈、恶心、嘔吐)	頻度不明(過敏症)	本剤の成分又はアミド型局所麻酔剤に対し過敏症の既往歴。	高齢者又は全身状態が不良、心刺激伝導障害、重症の肝機能障害又は腎機能障害、幼児、妊娠している可能性のある婦人。					過量投与で中毒症状が現れる。症状として中枢神経系(不安、興奮、意識消失、全身痙攣など)、心血管系(血圧低下、徐脈、循環虚脱など)が現れる。 ・眼科(点眼)用として使用しないこと、注射用として使用しない。			塩酸リドカインとして、通常成人では80~200mg(2~5mL)を使用する。 なお、年齢、麻酔領域、部位、組織、体质により適宜増減する。 幼児(特に3歳以下)では低用量から投与を開始。	表面麻酔
血管収縮成分	塩酸ナフソリン 0.05%ブリナン液(チバ)、塩酸ナフソリンの配合剤しかなかったため、硝酸ナフソリンの点鼻薬を用いた	血管平滑筋のα-アドレナリン受容体に直接作用して血管を収縮させる。アドレナリンより強い末梢血管収縮作用を有し、作用持続時間も長い(ウサギ耳部血管)。	MAO阻害薬(急激な血压上昇)	頻度不明(鎮静作用(特に小児)、神経過敏、頭痛、めまい、不眠症、血压上昇、恶心、嘔吐、熱感、刺激痛、乾燥感、嗅覚消失、反応性亢血、長期間投与で顆粒球減少・反応性的低下)	頻度不明(過敏症)	本剤の成分に対し過敏症の既往歴、2歳未満の乳児、児(ショック)、MAO阻害薬の投与を受けている(急激な血压上昇)	冠動脈疾患、高血压症、甲状腺機能亢進症、糖尿病、交感神経作用薬による不眠、めまいなどの既往、妊婦又は妊娠している可能性のある婦人、小児	運動又は頻回使用により反応性的低下や局所粘膜の二次充血を起こすことがあるので、急性充血期に限って使用するか又は適切な休薬期間をおいて使用すること。				眼科用として使用しないこと。過量投与により全身作用として、血压上昇と二次作用として、眼瞼充血がみられる。幼・小児では過量投与により、顆粒な鎮静があらわれ、発汗、徐脈、昏睡等の全身症状があらわれやすい。選用・頻回投与により顆粒球減少、反応性的低下、局所粘膜の二次充血を起こすことがある。	選用・頻回投与により顆粒球減少、反応性的低下、局所粘膜の二次充血を起こすことがある。		通常、成人鼻腔内には、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する。なお、年齢、症状により適宜増減する。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滴の割合で添加する。	上気道の諸疾患の充血、うつ血、上気道粘膜の表面麻酔時における局所麻酔剤の効力持続時間の延長	

## 殺菌消毒薬(特殊絆創膏を含む)

製品群No. 54

ワークシートNo.34

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						
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		
抗ヒスタミン成分	d-マレイン酸クロルフェニラミン	ボララミン錠 2mg、外用がないため経口剤を使用	抗ヒスタミン作用	中枢神経抑制剤・アルコール・MAO阻害剤・抗コリン作用を有する薬剤(相互に作用を増強)、ドロキンドバ、ノルエビネフリン(血圧の異常上昇)	虚脱・錯乱・再生不良性貧血・無顆粒球症(頻度不明)	ショック(頻度不明)	5%以上又は頻度不明(鎮静、頭痛、焦燥感、複視、眠気、不眠、めまい、耳鳴、前庭障害、多幸症、情緒不安、ヒステリ、振戦、神経炎、協調異常、感覺異常、霧視、口渴、胸やけ、食欲不振、恶心、嘔吐、腹痛、便秘、下痢、頻尿、排尿困難、尿閉等低血圧、心悸亢進、頻脈、期外収縮、鼻及び気道の乾燥、気管分泌液の粘液化、喉鳴、鼻閉、溶血性貧血、肝機能障害(AST(GOT)・ALT(GPT)・AI-Pの上昇等)、悪寒、発汗異常、疲労感、胸痛、月経異常、0.1%未満(血小板減少)、眠気を併せことがあるので自動車の運転等危険を伴う機械的操作	頻度不明(過敏症)	本剤の成分又は類似化合物に対し過敏症の既往歴、線内障(線内障の増悪)、前立腺肥大等下部尿路に閉塞性疾患(症状の増悪)、低出生体重児・新生児(障害等の重篤な反応があらわれるおそれ)	眼内圧亢進、甲状腺機能亢進症、狭窄性消化性潰瘍、幽門十二指腸通過障害、循環器系疾患、高血圧症、高齢者、妊婦又は妊娠している可能性のある婦人	使用量に上限があるもの	過量使用・誤使用のおそれ	長期使用による健康被害のおそれ	d-マレイン酸クロルフェニラミンとして、通常、成人には1回2mgを1日1~4回経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。	じん麻疹、血管運動性浮腫、枯草熱、皮膚疾患に伴うそう痒(湿疹・皮膚炎、皮膚そう痒症、皮膚疹)、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しゃみ・鼻汁・咳嗽。

## しもやけ・あかぎれ用薬

製品群No. 55

ワークシートNo.35

リスクの程度の評価	A 梗理作用	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
血行促進成分	酢酸トコフェロール	外用ないでの、ユベラ錠	微小循環系の賦活作用を有し、末梢血行を促す。膜安定化作用。			0.1~5%未満(便秘、胃部不快感)、0.1%未満(下痢)	0.1%未満(過敏症)					末梢循環障害や過酸化脂質の増加防止の効能に対して、効率性の高いもの	錠剤 通常、成人には1回1~2錠(酢酸トコフェロールとして、50~100mg)を、1日2~3回経口投与する。 外用:一日1~2回塗布する。	I. 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)
	トウガラン	トウガランチンキを使用				頻度不明(刺激感、疼痛)		びらん、創傷皮膚及び粘膜				原液で使用しない、入浴直後の使用は避ける。又は眼の周囲に使用しない。	①通常、トウガランチンキとして、10~40%を添加した液剤、軟膏剤、硬膏剤又はハップ剤を1日1~数回局所に塗布する。 ②通常、1~2回塗布する。	皮膚刺激剤として下記に用いる。 ①筋肉痛、凍瘡(第1筋肉) ②高堂(レバモニスト、ナトリウム)
	ニコチニ酸ベンジル	なし												
角質軟化・皮膚保護成分	オリブ油	皮膚保護・軟膏基剤として												
	グリセリン	調剤用薬として												
	ビタミンA	ザーネ軟膏	モルモットの実験的角化症に対する実験において、表皮の新陳代謝を高め、ケラチン形成を抑制することにより過角化症に効果を発揮することが認められている。			0.1~5%未満(紅斑、搔痒)0.1%未満(発疹)		・皮膚刺激に対する感受性が亢進している患者 ・妊娠または妊娠の可能性がある者			本剤は眼には使用しないこと。		1日2~3回患部に塗擦する	角化性皮膚疾患(尋常性魚鱗病、毛孔性苔癭、単純性乾燥症)
	ワセリン	黄色ワセリン	局方から、黄色であるほか、白色ワセリンと同じ規格である。			頻度不明(接触皮炎)								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。

## しもやけ・あかぎれ用薬

製品群No. 55

ワークシートNo.35

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 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(過応を誤るおそれ)	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	
	白色ワセリン(局方から) プロペト	局方から、中性で、刺激性がほとんどなく寒暖により、粘稠度があまり変わらず、植物性又は動物性油脂のように光、温気によって融解することが少ない安定な優れた軟膏基材である。 ・白色ワセリンは黄色ワセリンをさらに脱色したもので本質的に相違はない。	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	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	プロペト:頻度不明(接触皮膚炎)			プロペト:眼科用の基剤として使用する場合は、調製後滅菌処理すること。 白色ワセリン:吸水性と、皮膚への浸透性が少なく、粘着性が強い。ろう、ステアリルアルコール、ラノリンなどを添加すれば吸水性は増加する。また、発赤、発疹、そう痒感等の過敏症状があらわれた場合には、使用を中止すること。 ・ときに、漂白操作が不完全のため、刺激性が黄色ワセリンより強いことがある。			プロペト: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。白色ワセリン:軟膏基材として用いる。下界との接触及び水分の蒸散を遮断できるため、創傷面及び肉が手足のひび、あかぎれにそのまま薄く塗布する。
副成分	塩酸ジフェンヒドラミン 外用はなし ジフェンヒドラミンはあり 一レスタミン コーワ軟膏	アレルゲンを塗布または皮内注射したときに起こる発赤、膨脹、そういう痒などのアレルギー性皮膚反応は、本剤の1回塗布により著明に抑制される。				頻度不明(過敏症)			炎症症状が強い浸出性の皮膚炎:適切な外用剤の使用でその炎症が軽減後もかゆみが残る場合に使用する。	使用部位:限のまわりに使用しない。		通常、症状により適量を1日数回、患部に塗布または塗擦する。	

## しもやけ・あかぎれ用薬

製品群No. 55

ワークシートNo.35

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(過 敏を誘発するおそれ)	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
抗炎症成分	グリチルレチン酸	テルマクリン軟膏	グリチルレチン酸は急性炎症に対する抗炎症作用(浮腫抑制-ラット、肉芽腫抑制-ラット、抗紅斑-モルモット)を有する。抗炎症作用は主成分であるグリチルレチン酸の化学構造がハイドロコーキゾンの化学構造に類似しているところによると推定される。				5%以上又は頻度不明(過敏症)				眼科用として使用しない		通常、症状により適量を1日数回患部に塗布または塗擦する。	湿疹、皮膚そき病、神經皮膚炎