

鎮痛・鎮痙・收れん・消炎薬(パップ剤を含む)

製品群No. 57

ワークシートNo.37

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)	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				
「マレイン酸クロルフェニラミン」	外用がないのでボララミン錠2mgを使用	抗ヒスタミン作用	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 再生不良性貧血・無顆粒球症(頻度不明)	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 ショック(頻度不明)	5%以上又は頻度不明(顔静、神経過敏、頭痛、焦燥感、複視、眼気、不眠、めまい、耳鳴、前庭障害、多幸感、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、尿閉等低血压、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)・Al-Pの上昇等)、寒寒、発汗異常、疲労感、胸痛、月経異常、0.1%未満(血小板減少)、自動車0.1%未満(血小板減少)、自動車の運転等危険を伴う機械の操作	本剤の成分又は類似化合物に対し過敏症の既往歴、蝶形紅斑(増悪)、前立腺肥大等下部尿路に閉塞性疾患、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があらわれるおそれ)	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)	使用量に上限があるもの	過量使用・誤用のおそれ	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、皮膚うっかり症、薬疹)、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。

鎮痛・鎮痺・収れん・消炎薬(パップ剤を含む)

製品群No. 57

ワークシートNo.37

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	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	
鎮痺成分	クロタミトン オイラックス	本剤は抗ヒスタミン作用を示さないこと、またヒトの皮膚感覚のうちそう痒感を抑制するが、他の皮膚感覚には影響を与えないことなどから、抗ヒスタミン剤、局所麻酔剤とは作用機序を異にすると考えられる。一般には、皮膚に軽いしやく熱感を与え、温覚に対するこの刺激が競合的にそう痒感を消失させるといわれている。	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)	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

鎮痛・鎮痺・收れん・消炎薬(パップ剤を含む)

製品群No. 57

ワークシートNo.37

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		
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	過度禁忌	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	
殺菌成分	イソプロピルメチルフェノール	フェノールで代用	併用禁忌(他の併用により重大な問題が発生するおそれ)	薬理・毒性にに基づくもの	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	用法用量 効能効果

鎮痛・鎮痺・収れん・消炎薬(パップ剤を含む)

製品群No. 57

ワークシートNo.37

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			
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	過剰投与(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			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	薬理に基づく習慣性	適応対象の症状の悪化につながるおそれ	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		
殺菌成分	塩化ベンザルコニウム 0.1w/v%デアミトール水	・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期待できない。イオン界面活性剤であるので、表面張力を低下させ、清浄作用、乳化作用等を示す。 ・作用機序は、陰電荷を帯びる細菌に陽電荷を帯びる塩化ベンザルコニウムが菌体表面に吸着・蓄積され、菌体たん白を変性させ殺菌作用をあらわす。				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の部位(粘膜、陰部等)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、調製後滅菌処理すること。 ・絶対投与しないこと。洗闇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。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(刺激性がある)。 ・炎症または易刺激性の部位(粘膜、陰部等)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。	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(手術野)の皮膚の消毒: 手術前手皮膚面を塩化ベンザルコニウム0.1%溶液で約5分間洗い、その後塩化ベンザルコニウム0.2%溶液を塗布する。 ③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: 塩化ベンザルコニウム0.01~0.025%溶液を用いる。 ④感染皮膚面の消毒: 塩化ベンザルコニウム0.01%溶液を用いる。 ⑤医療用具の消毒: 塩化ベンザルコニウム0.1%溶液に10分間浸漬するか、または厳密に消毒する際は、器具を予め2%次酸ナトリウム水溶液で洗い、その後塩化ベンザルコニウム0.1%溶液中で15分間煮沸する。 ⑥手術室・病室・家具・器具・物品などの消毒: 塩化ベンザルコニウム0.05~0.1%溶液を布片で塗布・清拭するか、または噴霧する。 ⑦履洗浄: 塩化ベンザルコニウム0.02~0.05%溶液を用いる。 ⑧結膜囊の洗浄・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の部位(粘膜、陰部等)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。
かゆみ・虫さされ用薬												
抗ヒスタミン成分	塩酸イソチベントラゼリーゼリ一状軟膏	アンダントルゼリー作用及び抗アレルギー作用を有する。毛細血管浸出抑制作用を有する。			0.1%~5%未満(過敏症) (しみる、びりびり感、ひりひり感、疼痛等の刺激感) 0.1%未満(熱感、灼熱感)	0.1%~5%未満(過敏症)			炎症症状が強い浸出性的皮膚炎の場合には、適切な外用剤の使用によりその炎症が軽減後もかゆみが残る場合に使用		通常、症状により適量を1日数回患部に塗布する。	皮膚うっず症、じんま疹様苔癬、小児ストローフルス、虫さされ、痒疹、神経皮膚炎、湿疹、多形滲出性紅斑・湿瘡、葉疹・日焼けに伴ううそう痒

鎮痛・鎮痺・収れん・消炎薬(パップ剤を含む)

製品群No. 57

ワークシートNo.37

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	過敏禁忌	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)	スイッチ等に伴う使用環境の変化			
抗ヒスタミン成分	塩酸ジフェンヒドラミン	外用はない ジフェンヒドラミンはあり →レスタミン コーウ軟膏	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・ア基づくものによるもの	薬理・毒性に特異体質・ア基づくものによるもの	薬理に基づく習慣性	過敏禁忌	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)	使用量に上過量使用・誤使用があるものによる健康被害のおそれ			
抗ヒスタミン成分	ジフェンヒドラミン	レスタミン コーウ軟膏	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)				炎症症状が強い漫出性の皮膚炎:適切な外用剤の使用でその炎症が絶減後もかゆみが残る場合に使用する。			
抗ヒスタミン成分	d-マレイン酸クロルフェニラミン	外用がないのでボラミン錠2mg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)、ドロキシドバ、ノルエピネフリン(血圧の異常上昇)	痙攣・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・神経過敏、頭痛・焦燥感、癲癇、複視、眼瞼下垂、不眠、めまい、耳鳴、前庭障害、多幸感、情緒不安、ヒステリック、振戄、神経炎、協調異常、感覺異常、精神錯乱、嘔吐、口渴、洟やけ、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、喘鳴、鼻閉、溶血性貧血、肝機能障害(ALT(GOT)・AST(GPT)・ALP(Al-P)の上昇等)、悪寒、発汗異常、疲労感、胸痛、月経異常、	5%以上又は頻度不明(過敏症)	本剤の成分又は類似化合物にに対する過敏症の既往歴、線虫感染(増悪)、前立腺肥大等下部尿路に閉塞性疾患(増悪)、低出生体重児・新生児(腎臓等の重篤な疾患があらわれれるおそれ)	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、妊娠又は妊娠している可能性のある婦人			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。	じん麻疹、湿疹、小児ストロブルス、皮膚そう痒症、虫さされ

鎮痛・鎮痺・収れん・消炎薬(パップ剤を含む)

製品群No. 57

ワークシートNo.37

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
鎮痺成分	クロタミン オイラックス	本剤は抗ヒスタミン作用を示さないこと、またヒトの皮膚感覚のうちそう痒感を抑制するが、他の皮膚感覚には影響を与えないことなどから、抗ヒスタミン剤、局所麻酔剤とは作用機序を異にすると考えられる。一般には、皮膚に軽いしやく然感を与え、温覚に対するこの刺激が競合的にそう痒感を消失させるといわれている。	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 0.1%未満(血小板減少)、自動車の運転等危険を伴う機械の操作	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	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	湿疹、尋常疣、神經皮膚炎、皮膚そう痒症、小児ストロブルス
局所刺激成分	アミノ安息香酸エチル アミノ安息香酸エチル軟膏「マルイシ」					過敏症	本剤に対し過敏症の既往歴			限には使用しないこと。		適宜患部に使用する。	下記疾患における鎮痛・鎮痺、外傷、熱傷、日焼け、皮膚潰瘍、そう痒症、痔疾

鎮痛・鎮痺・収れん・消炎薬(パップ剤を含む)

製品群No. 57

ワークシートNo.37

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 薬用のおそれ	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	適応対象の 症状の判別 に注意を要する(適応を 誤認するおそれ)	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	J		
局所麻酔成分	塩酸ジブカイ ン	ペルカミン、 表面麻酔類似と考 え使用	感觉・求心神 経椎の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 薬理作用に 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	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。	適応量に上 限があるもの の誤用	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	使用に際し、目的濃度の 水性注射液または水性液 として使用する。 ただし、年齢、病 状、部位、組織、症 状、体質に より適宜増減す る。 仙骨麻酔:0.05~0.1%注 射液にエビネフリンを添 加したものを用い、通常成 人10~30mgを使用する。 伝達麻酔(基準最高用量: 1回40mg):0.05~0.1%注 射液にエビネフリンを添 加したものを用い、通常成 人3~40mgを使用する。 浸潤麻酔(基準最高用量: 1回40mg):0.05~0.1%注 射液にエビネフリンを添 加したものを用い、通常成 人1~40mgを使用する。 表面麻酔:耳鼻咽喉科領 域の粘膜麻酔には、1~ 2%液にエビネフリンを添 加したものを用い、噴霧ま たは塗布する。眼科領域 の麻酔には、0.05~0.1% 液にエビネフリンを添 加したものを用い、通常成 人は1~5滴を点眼する。 尿道粘膜麻酔には、0.1% 液にエビネフリンを添 加したものを用い、通常成 人男子10~20mg、女子3~ 7mgを使用する。膀胱粘 膜麻酔には、0.025~ 0.05%液にエビネフリンを添 加したものを用い、通常成 人10~20mgを使用す る。・局所鎮痛には、0.025~ 0.05%液を用い、適量を 使用する。 歯科領域麻酔:0.1%注 射液にエビネフリンを添 加したものを用い、伝達麻酔・ 浸潤麻酔には通常成 人1~2mgを使用する。	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

鎮痛・鎮痺・収れん・消炎薬(パップ剤を含む)

製品群No. 57

ワークシートNo.37

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 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			
局所麻酔成分		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			使用量に上適量使用・誤使 用があるもの	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	効能効果	
リドカイン	キシロカイン液(4%)・塩酸リドカイン表面麻酔に類似のため使用	神経膜のナトリウムチャネルをブロックし、神經における活動電位の伝導を可逆的に抑制し、知覚神經及び運動神經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(頭気、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薬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。妊娠又は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、体質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

鎮痛・鎮痺・収れん・消炎薬(パップ剤を含む)

製品群No. 57

ワークシートNo.37

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
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-ラント、肉芽腫抑制-ラント、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。	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	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、皮膚そら瘡症、神経皮膚炎
抗炎症成分	サリチル酸メチル	サリチル酸メチル「ミヤザワ」				大量使用:頭痛、恶心・嘔吐、食欲不振、頻脈	過敏症		本剤に対し過敏症の既往歴		眼には使用しない	大量使用による頭痛、恶心・嘔吐、食欲不振、頻脈		5%又はそれ以上の濃度の液剤、軟膏剤又はリニメント剤として皮膚局所に塗布する	下記における鎮痛・消炎・関節痛、筋肉痛、打撲、捻挫

鎮痛・鎮痺・収れん・消炎薬(パップ剤を含む)

製品群No. 57

ワークシートNo.37

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 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	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	
殺菌成分	イソプロピルメチルフェノール	フェノールを使用	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	頻度不明(過敏症)	・損傷皮膚及び粘膜(吸収され中毒症状発現)	・原液または濃厚液が皮膚に付着した場合には腐蝕及び吸収され、中毒症状を起こすことがある。・眼に入らないよう注意すること。 ・本剤は必ず希釈し、濃度に注意して使用すること。 ・炎症または易刺激性の部位に使用する場合には、濃度に注意して正常の部位に使用するよりも低濃度とすることが望ましい。 ・外用にのみ使用すること。 ・密封包帯、ギブス包帯、パックに使用する。刺激症状及び吸収され、中毒症状があらわれるおそれがあるので、使用しないこと。 ・長期間または広範囲に使用しないこと。【吸収され、中毒症状を起こすおそれがある。】 ・誤飲を避けるため、保管及び取扱いには十分注意すること。	・長期間に使用しないこと。(吸収され、中毒症状の発現のおそれ。) ・手指・皮膚の消毒:フェノールとして1.5~2%溶液を用いる。(50~67倍) ・医療用具、手術室・病室・家具・器具・物品などの消毒:フェノールとして2~5%溶液を用いる。(20~50倍) ・排泄物の消毒:フェノールとして3~5%溶液を用いる。(20~33倍) 下記疾患の鎮痺・痒疹(小児ストロフルスを含む)、じん麻疹、虫さされ液:フェノールとして1~2%溶液を用いる。(50~100倍) 軟膏:フェノールとして2~5%軟膏を用いる。(20~50倍)		

鎮痛・鎮痙・収れん・消炎薬(パップ剤を含む)

製品群No. 57

ワークシートNo.37

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	使用方法(誤使用のおそれ)						
殺菌成分	塩酸クロルヘキシジン グルコン酸塩として 5%ヒビテイン液	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の低濃度で殺菌作用を示すが、グラム陽性菌に比べて抗菌力に幅がありられる。 ・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。 ・真菌類の多くに抗真菌力を示すが、全般的に細菌類よりも抗真菌力は弱い。 ・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、比較的の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、比較的の高濃度では細胞内の蛋白質や核酸の沈着を起こすことが報告されている。	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 ・アレルギー等によるもの	薬理・毒性に基づくもの ・アレルギー等によるもの	ショック(0.1%未満)	0.1%未満(過敏症)	・クロルヘキシジン製剤過敏症の既往歴 ・脳、脊髄、耳(内耳、中耳、外耳)(神経及び中枢神経に對して直接使用した場合は、難聴、神經障害を来すことがある。) ・膿、膀胱、口腔等の粘膜面(ショック症状の発現が報告されている。) ・産婦人科用(膿・外陰部の消毒等)、泌尿器科用(膀胱・外性器の消毒等)には使用しない。 ・頭	・薬物過敏症の既往歴 ・喘息等のアレルギー疾患の既往歴、家族歴	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)	使用量に上限があるもの 過量使用・誤使用のおそれ	・本剤は必ず希釈し、濃度に注意して使用すること。 ・外用にのみ使用する。 ・眼に入らないように注意する。	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 用法用量 効能効果	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溶液として使用する。 効能・効果 用法・用量 (使用例) 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:0.1%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 0.05%水溶液(本剤の100倍希釈) (0.05%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))

鎮痛・鎮痺・収れん・消炎薬(パップ剤を含む)

製品群No. 57

ワークシートNo.37

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
局所刺激成分	アンモニア 水「エビス」											(①経口 皮アンモニア、 ウイキョウ精の 調剤原料に用 いる。 ②外用 虫され
清涼化成分	カンフル カンフル精	局所刺激作用を有し、皮膚に塗布すると発赤又は冷感を生じる					頻度不明(過敏症)					下記疾患における局所刺激、血行の改善、消炎、鎮痛、筋肉痛、性機能、打撲、捻挫、凍傷(第Ⅰ度)、凍瘡、皮膚うっ痒症
	メントール	内服のみ										