

鎮うん薬(乗物酔防止薬、つわり用薬を含む)

製品群No.6

ワークシートNo.5

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					
		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	薬理・毒性に 基づくもの によるもの	特異体质・ア レルギー等 によるもの	特異体质・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	用用量	効能効果					
抗 ヒ ス タ ミ ン 成 分	塩酸ジフェニ ドール 錠	セファドール 錠	椎骨脛底動 脈の循環改 善、前庭神經 路の調整作 用、眼振抑制 作用					0.1~5%未 満(浮動感、 不安定感、頭 痛・頭重感 等、発疹・尋 麻疹等、口 渴、食欲不 振、胃・腹部 不快感、胸や け・恶心・嘔 吐、胃痛等、 頻眠、動悸、 頭面熱感、口 内違和感)、 0.1%未満 [(幻覚、散漫 等、肝機能異 常(GOT、 GPT、Al-Pの 上昇等)、排 尿困難)、 頻度不明(錯 乱)		重篤な腎機能障 害(副作用発現)、本 剤に過敏症の既 往歴	緑内障、薬疹、尋麻 (副作用発現)、本 剤に過敏症の既 往歴	難聴症(他の 薬物の過 量投与にもと づく中毒・腸 閉塞・脳腫瘍 等)を不顕性 化				1回25~50mg、1日3回経 口投与。 高齢者では減量。	内耳障害にも とづくめまい
	塩酸メクリジ ン																
	サリチル酸ジ フェンヒドラミ ン	ペナ錠、サリ チル酸塩が ないので、 塩酸ジフェン ヒドラミンを 使用 サリチル酸ジ フェンヒドラミ ンを 使用	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、眠 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)	緑内障(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 婦又は妊娠してい 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。	尋麻疹、皮膚 疾患に伴うそう 痒(湿疹、皮膚 炎)、枯草熱、 アレルギー性 鼻炎、血管連 動性鼻炎、急 性鼻炎、春季 力タルに伴うそ う痒	
	ジメンヒドリ ナート	ドラマミン	迷路機能亢 進を抑制し、 めまい症状を 緩和。また嘔 吐中枢抑制 作用を示し、 鎮吐作用を 有する。キサ ンチン構造あり。	モノアミン酸化 酵素阻害剤 (抗コリン作用 が持続・増強)	中枢神経抑制剤・アルコー ル(相互に作用増強)、第6脳 神経障害を起こすおそれ のあるアミノ糖系抗生物質(難 聴の不可逆状態化)			0.1~5%未満 (胸やけ、胃 痛等)、 頻度不明(眠 気、頭痛、手 足のしびれ、 手指の震戦、 めまい、目の かすみ、ふら ふら感、不 眠、知覚異常 等、口渴、疲 労感) 自動車の運 転等危険を 伴う機械の 操作	頻度不明(過 敏症)	モノアミン酸化酵 素阻害剤を使用中 (抗コリン作用持 続・増強)、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	てんかん、甲状腺 機能亢進症又は急 性腎炎、麻酔施行 前、妊娠又は妊娠 している可能性の ある婦人、高齢者、 小児	構成成分の テオフィリン 系薬剤の副 作用(小児)、 アミノ糖系抗 生物質の耳 障害症状を 不顕性化	1日200mg			1回50mg(1錠)を1日3~ 4回経口投与。 予防のためには、その30 分~1時間前に1回50~ 100mg(1~2錠)を経口投 与する。 高齢者では減量。	動搖病、メニ エール症候 群、放射線宿 醉に伴う恶心・ 嘔吐、眩晕、手 術後の悪心・ 嘔吐

鎮うん薬(乗物酔防止薬、つわり用薬を含む)

製品群No.6

ワークシートNo.5

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)	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 2mg	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) 頻度不明(鎮静、神經過敏、頭痛、焦燥感、嘔吐、眠気、不眠、めまい、耳鳴、前庭障害、多汗症、情緒不安、ヒステリーや振戦、神經炎、協調異常、感覺異常、瞼視、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、気管分泌液の粘性化、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、脇痛、月経異常、0.1%未満(血小板減少)、眠気を催すことがあるので自動車の運転等危険を伴う機械の操作	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(産褥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、妊娠又は妊娠している可能性のある婦人					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。

鎮うん薬(乗物酔防止薬、つわり用薬を含む)

製品群No.6

ワークシートNo.5

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	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)	スイッチ化等に伴う使用環境の変化	用法用量	効能効果	
副交感神経遮断成分	東化水素酸スコボラミン	ハイスクローリング、經口剤が無いので注射を使用	軽度の眩暈、唾液分泌抑制、脳波覚醒反応抑制、自発的会話や動作の抑制	バルビツール酸誘導体(併用により相加的に作用増強)		頻度不明(頻視、眼瞼節障害、口渴、恶心、嘔吐、眠気、頭痛、めまい、心悸亢進、脱力感、倦怠感、顔面潮紅)、自動車の運転等危険を伴う機械の操作	頻度不明(過敏症)	線内障(症状悪化)、前立腺肥大による排尿障害(症状悪化)、重篤な心疾患(症状悪化)、麻痺性イレウス(症状悪化)、本剤成分過敏症(症状悪化)、喘息(気管分泌量の減少)、肝炎(肝障害時に代謝されにくくなる)	前立腺肥大、うつ血性心不全、不整脈、潰瘍性大腸炎、甲状腺機能亢進症、高温環境、てんかん、高齢者、妊婦または妊娠している可能性のある婦人、小児			過量投与:呼吸中枢抑制		1回0.25~0.5mg皮下注	麻酔の前投薬、特発性及び脳炎後バキンソニズム
ロートエキス	ロートエキス散「ホエイ」	副交感神経抑制作用:アセチルコリンのムスカリニン作用と競合的に拮抗。胃酸又はペプシンの分泌を抑制。		三環系抗うつ剤・フェノチアジン系薬剤・モノアミン酸化酵素阻害剤・抗ヒスタミン剤・イソニシアド(抗コリン作用の增强)		頻度不明(視調節障害・散瞳・差明・めまい・霧視・調節障害等・口渴・恶心・嘔吐・便秘等・排尿障害・頭痛・頭重感・めまい等・顔面潮紅)、自動車の運転等危険を伴う機械の操作	頻度不明(過敏症)	線内障(症状悪化)、前立腺肥大による排尿障害(症状悪化)、重篤な心疾患(症状悪化)、麻痺性イレウス(症状悪化)	前立腺肥大、うつ血性心不全、不整脈、潰瘍性大腸炎、甲状腺機能亢進症、高温環境、高齢者、妊婦または妊娠している可能性のある婦人、授乳婦					ロートエキスとして、1日20~90mg(本剤:0.2~0.9g)を2~3回に分割経口投与。	胃酸過多、胃炎・胃・十二指腸潰瘍・痙攣性便秘における分泌・運動亢進並びに疼痛
中核神経興奮成分	ジプロフィリンM末	緩和な強心・利尿作用、気管支拡張作用:作用機序:フォスマフォジエステラーゼ阻害による細胞内のAMPの増加、アデノシン受容体拮抗、細胞内Ca ²⁺ の分布調節等の脱がある。		他のキサンチン系薬剤・中枢神経興奮薬(過度の中核神経刺激作用)		頻度不明(頭痛、不眠、心悸亢進、恶心・嘔吐、食欲不振、腹痛、下痢)		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	てんかん、甲状腺機能亢進症、急性腎炎、高齢者、小児、妊婦又は妊娠している可能性のある婦人					通常成人は、ジプロフィリンとして1日300~600mgを2~3回に分割経口投与する。	気管支喘息、喘息性(様)気管支炎、うつ血性心不全

鎮うん薬(乗物酔防止薬、つわり用薬を含む)

製品群No.6

ワークシートNo.5

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・毒性に基づくもの によるもの	薬理・毒性に基づくもの によるもの								
中 枢 神 經 興 奮 成 分	テオフィリン テオドール 錠100mg/ 錠200mg	テオフィリン は、気管支拡張、肺血管拡張、呼吸中枢刺激、気道の粘液腺水輸送能の促進、横隔膜の収縮力増強、肥満細胞からの化学伝達物質(気管支収縮因子)の遊離抑制等の作用により、気管支喘息、慢性気管支炎、肺気腫等の閉塞性肺疾患の諸症状を改善する。	他のキサンチン系薬剤・中枢神経興奮薬(過度の中枢神経刺激作用)、交感神経刺激剤(β刺激剤の副作用症状を増強)、ハロタン(不整脈等の副作用が増強)、塩酸カタニン(痙攣)、シメチジン・塩酸メキシレチン・塩酸プロパフェノン・塩酸アミオダロン・エーキサン・ビペミド酸三水和物・塩酸シプロフロキサシン・ノルフルコキサントン・トルコキサシン・メシル酸バズフロキサシン・フルリプロキサシン・エリスロマイシン・クラリソスマイシン・ロキシスマイシン・チアベンドゾール・塩酸チクロビジン・塩酸ベラパミル・塩酸ジルチアゼム・マレイイン酸フルボキサミン・フルコナゾール・ジスルフラム(テオフィリンの中毒症状)、アシクロビル・塩酸バラシクロビル・インターフェロニ・イブリラボン・シクロスボリン・アロブリノール(テオフィリンの中毒症状)、ザフルカスト(テオフィリンの中毒症状)、リファンビン・エバカルビタール・ランソブランゾール・リトナビル(テオフィリンの効果が減弱)、エニトイ・カルバマゼピン(テオフィリン及び相手薬の効果が減弱)、ジビリダモール(ジビリダモールの作用を减弱)、ラマトロバン(ラマトロバンの血中濃度が上昇)、リルゾール(リルゾールの作用を增强(副作用発現))、タバコ(テオフィリンの中毒症状)、セイヨウオトギリソウ含有食品(血中濃度が低下)	痙攣・意識障害・急性脳梗塞・横隔膜筋弛緩症・消化器出血・赤芽球病・肝機能障害・黄疸・頻呼吸・高血糖症	アナフィラキシーショック 0.1~55%未満(過敏症)	0.1%未満(過敏症)	本剤又は他のキサンチン系薬剤に対する重篤な副作用の既往歴	てんかん、甲状腺機能亢進症、急性腎炎、うつ血性心不全、肝障害、高齢者、妊娠又は妊娠している可能性のある婦人、産婦、授乳婦、小児、乳幼児、低出生体重児、新生児			過量投与によるテオフィリン血中濃度の上昇に伴い、消化器症状(特に恶心、嘔吐)や精神神経症状(頭痛、不眠、不安、興奮、痙攣、せん妄、意識障害、昏睡等)、心・血管症状(頻脈、心室頻拍、心房細動、血圧低下等)、低カリウム血症その他の電解質異常、呼吸促進、様式筋弛緩症等の中毒症状が発現しやすくなる。		テオドール錠100mg: 通常、テオフィリンとして、成人1回200mg(本剤2錠)を、小児1回100~200mg(本剤1~2錠)を、1日2回、朝及び就寝前に経口投与する。また、気管支喘息については、テオフィリンとして成人1回400mg(本剤4錠)を、1日1回就寝前に経口投与することもできる。 テオドール錠200mg: 通常、テオフィリンとして、成人1回200mg(本剤1錠)を、1日2回、朝及び就寝前に経口投与する。また、気管支喘息については、テオフィリンとして成人1回400mg(本剤2錠)を、1日1回就寝前に経口投与することもできる。
無水カフェイ ン	無水カフェイ ン「エビス」	大脳皮質を中心とした神経系を興奮、脳幹網様体の賦活系により知覚が敏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、その抵抗性を増して脳血流量を減少する。	キサンチン系薬剤・中中枢神經興奮薬(過度の中中枢神經刺激作用)、MAO阻害剤(頻脈、血圧上昇等)、シメチジン(過度の中中枢神經刺激作用)				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(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連用を避けること。	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)		

その他の精神神経用薬

製品群No. 8

ワークシートNo.6

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(該使用のおそれ)	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(該使用のおそれ)				
メカルバ モール	ロバキシン 顆粒	骨格筋弛緩 作用	中枢神經抑制薬、アルコー ル・MAO阻害薬(相互に作用 を増強)、塩酸トルベリゾン (眼の調節障害)		0.1~5%未 満(眠気、め まい、ふらつ き、運動失 調、頭痛、頭 重感、恶心、 嘔吐、食欲不 振、胸焼け、 胃のもたれ、 背部不快感、 下痢、便 秘)、0.1%未 満(霧視)、眠 気、注意力・ 集中力・反応 運動能力等 の低下が起 ることがあ るので、自動 車の運転等 危険を伴う機 械の操作に 従事させな い。	本剤及び類似化 合物(カルバミン酸 クロルフェネシン 等)過敏症既往歴	肝障害、腎障害、 高齢者、妊婦、産 婦、授乳婦、小児			小児では1日 摂量が体重1 kg当たり60 mgを超えない。		1日1.5~2.25g、3回分服。 適宜増減。小児には1日摂 量が体重1kg当たり60mg を超えない。	運動器疾患に 伴う有痛性痙 縮	
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 薬の効果减弱)、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(過 敏症(発疹、 浮腫、喘息発 作等))	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 な心管支喘息、 本剤過敏症 既往歴、アスピリ ン喘息又は既往 歴、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、氣 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
無水カフェイ ン	無水カフェイ ン「エビス」	大脳皮質を 中心に中枢 神經系を興 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・中枢神經 興奮薬(過度の中枢神經刺 激作用)、MAO阻害剤(頻 脈、血圧上昇等)、シメチジ ン(過度の中枢神經刺激作 用)		頻度不明(大 量投与: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)、精神神經症 状(振せん、痙 攣、昏睡、虚脱、 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 連用を避 けること。	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)	

その他の精神神経用薬

製品群No. 8

ワークシートNo.6

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	機里投与 (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	用法用量	効能効果
酢酸トコフェロール	ユペラジン	微小循環系の賦活作用を有し、末梢血行を促す。膜安定化作用を有し、血管壁の透過性や血管抵抗性を改善する。抗酸化作用を有し、過酸化脂質の生成を抑制する。内分泌系の賦活作用を有し、内分泌代謝を異常			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。	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。なお、年齢、症状により適宜増減する。	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、血栓性靜脈炎、性網膜症、凍瘡、四肢冷感症 3.過酸化脂質の増加防止
ジベンゾイルチアミン	ジベンゾイルチアミン	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。トランスケトラーゼの補酵素として五炭糖リン酸回路での糖代謝や核酸代謝にも関与			頻度不明(過敏症)				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(神経痛、筋肉痛、関節痛、末梢神経炎、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。	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。	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、妊娠婦、授乳婦、はげしい肉体労働時) 3.ウェルニッケ病 4.脚気衝心 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場合神経痛、筋肉痛、関節痛、末梢神經炎、末梢神經麻痺、心筋代謝障害 (5.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。)	
コンドロイチン硫酸ナトリウム	経口剤ないので、コンドロン注を使用	蜗牛有毛細胞障害の抑制、結合繊維コラーゲン維持の再生促進	頻度不明(ショック)		0.1~5%未満(注射局所の疼痛:注射での副作用)	0.1~5%未満(過敏症)	本剤過敏症既往歴	薬物過敏症、高齢者			1回200~300mg、1日1回静注または筋注。高齢者は減量	進行する感音性難聴、症候性神経痛、腰痛症、閉節周囲炎

ヒスタミンH2受容体拮抗剤含有薬

製品群No. 9

ワークシートNo.7

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)	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	
		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	特異体质・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	特異体质・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	長期使用による健康被害のおそれ		
H2ブロッカー	塩酸ラニチジン サンタック錠 胃酸分泌抑制作用H2受容体拮抗薬			・肝機能障害(AST・ALT・γ-GTPの上昇)・黄疸・横紋筋融解症・意識障害・痙攣・ミオクロース・間質性腎炎・再生不良性貧血・汎血球減少・無顆粒球症・血小板減少(頻度不明)・房室ブロック等の心ブロック(類薬による副作用頻度不明)	ショック・アナフィラキシー(特発性・Sjögren症候群・Lyell症候群(頻度不明))・0.1%未満(過敏症)	本剤の成分に対して過敏症の既往歴・高齢者・妊娠又は妊娠している可能性のある婦人・授乳婦・小児等、急性ポルフィリン症の悪化(国外)	胃障害、肝障害、薬物過敏症の既往歴、高齢者、妊娠又は妊娠している可能性のある婦人、授乳婦、小児等、急性ポルフィリン症の悪化(国外)	胃癌の症状を隠蔽。	国外で1日6gまでの過量投与の報告があるが、特に重大な影響はみられなかった。	治療にあたっては経過を十分に観察し、病状に応じ治療上必要な最小限の使用にとどめ、本剤で効果がみられない場合には他の療法に切りかえること。	1.通常、成人には、塩酸ラニチジンをラニチジンとして回150mgを1日2回(朝食後、就寝前)経口投与する。また、1回300mgを1日1回(就寝前)経口投与することもできる。なお、症状により適宜増減する。上部消化管出血(消化性潰瘍、急性ストレス潰瘍、急性胃粘膜病変による) 2.急性胃炎・慢性胃炎の急性増悪期の胃粘膜病変(びらん、出血、発赤、浮腫)の改善 3.麻酔前投薬

ヒスタミンH2受容体拮抗剤含有薬

製品群No. 9

ワークシートNo.7

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 運用のお 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
H ₂ ブロッカー	タガメット錠	胃酸分泌抑 制作用H ₂ 受 容体拮抗薬	肝葉物代謝酵素P-450の活 性低下により代謝、排泄が 遅延する薬剤・プロカインア ミド・エリスロマイシンこれらの 医薬品の血中濃度を高め る)	黄疸・間質性 腎炎・急性腎 不全・尿路ブ ロック等の心 生不良性黃 疸・汎血球減 少・無顆粒球 症・血小板減 少(0.196未 満)、AST (GOT)上昇 (0.97%)、 ALT(GPT)上 昇(1.04%)、 意識障害・痙 攣(頻度不 明)	ショック・アナ フィラキシー 様症状・Su症 候群・Lyell症 候群(0.1% 未満)	0.1~5%未満 (便祕・女性 0.1%未満 (BUN上昇・ 一過性的クレ アチニン上 昇・乳汁分 泌・帶下増 加・勃起障 害・可逆性的 錯乱状態・痙 攣・頭痛・め まい・四肢の しびれ・こわ ばり感・眼 気・ヒボコンド リー様症状・ 無気力感・う つ状態・幻 覚・頻脈・徐 脈・動悸・腹 部膨満感・下 痢・発熱・全 身熱感・排尿 困難・筋肉 痛・皮炎・脱 毛)	シメチジンに対し 過敏症の既往歴	腎障害・肝障害、 薬物過敏症の既往 歴、高齢者、妊娠 又は妊娠している 可能性のある婦 人、授乳婦、小児 等	胃癌の症状 を悪化	(症状・徵候)外 国において、シメ チジン20gから 40gを投与後に 意識喪失等の重 篤な中枢神経症 状が発現した症 例、及び40g以 上のシメチジンを単 回経口服用した 成人での死亡症 例の報告があ る。日本では1回 50錠(10g)、外國 では100錠(20g) までの過量投与 の報告がある が、特に重大な 影響はみられな かった。	治療にあたつ ては経過を十 分に観察し、病 状に応じて治療上必 要最小限の使 用にとどめ、本剤で効 果がみられない場合に は他の療法に 切りかえること。 1.成人にはシメチジンとし て1日800mgを2回(朝食後 及び就寝前)に分割して経 口投与する。また、1日量 を4回(毎食後及び就 寝前)に分割して投与す ることもできる。なお、年齢・症 状により適宜増減する。 2.成人にはシメチジンとし て1日800mgを2回(朝食後 及び就寝前)に分割して経 口投与する。また、1日量 を4回(毎食後及び就 寝前)に分割して投与す ることもできる。なお、年齢・症 状により適宜増減する。 3.成人にはシメチジンとし て1日400mgを2回(朝食後 及び就寝前)に分割して経 口投与する。また、1日量 を1回(就寝前)投与す ることもできる。なお、年齢・症 状により適宜増減する。 4.高齢者には投与量を 減ずるか投与間隔をあ けて使用する。クレアチニン クリアランス(mL/min)に対 するタガメット投与量は0 ~4mL/min: 1回200mg1日1 回(24時間間隔)、5~ 29mL/min: 1回200mg1日2 回(12時間間隔)、30~ 49mL/min: 1回200mg1日3 回(8時間間隔)、 50mL/min以上: 1回 200mg1日4回(6時間間 隔) 血液透析患者には、透析 後に投与。腹膜透析では ほとんど除去されない(約 5%以下)	1.胃潰瘍、十二指腸潰瘍 2.吻合部潰 瘍、Zollinger-Ellison症候群、 逆流性食道 炎、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) 3.急性胃炎、 慢性胃炎の急 性増悪期の胃 粘膜病変(びら ん、出血、発 赤、浮腫)の改 善

ヒスタミンH2受容体拮抗剤含有薬

製品群No. 9

ワークシートNo.7

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	過誤禁忌	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	J
		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	特異体质・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			使用量に上 限があるもの	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	機能効果
H 2 ブ ロ ッ カ ー	ファモチジン ガスター錠 胃酸分泌抑 制作用H ₂ 受 容体拮抗薬			肝機能障害・ 黄疸・横紋筋 融解症・意識 障害・痙攣・ QT延長・間 質性腎炎・急 性腎不全・間 質性肺炎・再 生不良性貧 血・溶血性貧 血・汎血球減 少・無顆粒球 症・血小板減 少(頻度不明) (不全收縮(類薬) による副作用、頻 度不明)	ショック・アナ フィラキシー 様症状 (0.1%未 満)、Sj症候 群・Lyell症候 群(頻度不明)	0.1~5%未 満(過敏症) 0.1%未満(過 敏症)	本剤の成分に対し て過敏症の既往歴 0.1%未満(過 敏症)	腎障害・肝障害、 心疾患、薬物過敏 症の既往歴、高齢 者、妊娠又は妊娠 している可能性の ある婦人、授乳婦、 低出生体重児・新 生児・乳児・幼児又 は小児	胃癌の症状 を疑惑	国外で1日6gまで の過量投与の報 告があるが、特 に重大な影響は みられなかった。	治療にあたつ ては経過を 十分に観察し、病状に応 じて治療上必 要最小限の 使用にとどめ、本剤で効 果がみられない 場合に他の療法 に切りかえること。	1.通常成人にはファモチ ジンとして1回20mgを1日2回 (朝食後、夕食後または就 寝前)経口投与する。ま た、1回40mgを1日1回(就 寝前)経口投与することも できる。なお、年齢・症狀 により適宜増減する。た だし、上部消化管出血の場 合には通常注射剤で治療 を開始し、内服可能にな った後は経口投与に切りか える。 2.通常成人にはファモチジ ンとして1回10mgを1日2回 (朝食後、夕食後または就 寝前)経口投与する。ま た、1回20mgを1日1回(就 寝前)経口投与することも できる。なお、年齢・症狀 により適宜増減する。 3.腎機能低下患者では血 中濃度半減期が延長し、 血中濃度が増大するの で、腎機能の低下に応じて 次のような方法により投 与量、投与間隔の調節が必 要である。クレアチニン クリアランス(mL/min): Cr > 70 投与法: 1回150mg 1日2回、クレアチニンクリア ランス(mL/min): 70 ≥ Cr ≥ 30投与法: 1回75mg 1日 2回、クレアチニンクリア ランス(mL/min): 30 > Cr 投与法: 1回75mg 1日1回 4.高齢者には減量するか 投与間隔を延長する	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.下記疾患の 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

制酸薬

製品群No. 10

ワークシートNo.8

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	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	
ケイ酸アルミニウムマグネシウム	スピーゲル	酸中和作用、制酸薬		テトラサイクリン系抗生素質・ニューキノロン系抗菌薬(これらの薬剤の効果が減弱)、併用薬剤(併用薬剤の吸収・排泄に影響)		頻度不明(恶心・嘔吐・便秘・下痢・口渴等、かゆみ)	透析療法(長期投与によりアルミニウム脳症、アルミニウム骨症)	腎障害、心機能障害、高マグネシウム血症、リソ酸塩低下、高齢者				長期大量投与により高マグネシウム血症、長期投与でアルミニウム脳症・アルミニウム骨症	通常成人1日1.5~4gを3~4回に分割経口投与する。高齢者では減量。	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)の症状の改善
メタケイ酸アルミニン酸マグネシウム	メタスクミン細粒	制酸作用、抗潰瘍作用		テトラサイクリン系抗生素質・ニューキノロン系抗菌薬(抗菌薬の効果の減弱)		恶心、嘔吐、便秘、下痢、口渴	かゆみ	透析療法中	腎障害、心障害、高マグネシウム血症、リソ酸塩低下者、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。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、上部消化管機能異常	
合成ヒドロタルサイト	サモールN散	制酸作用、抗ペプシン作用、抗潰瘍作用		テトラサイクリン系抗生素質・ニューキノロン系抗菌薬(抗菌薬の効果の減弱)、他の併用薬剤(他の併用薬剤の吸収・排泄に影響)、大量的牛乳、カルシウム製剤(ミルク・アルカリ症候群)	長期投与時:アルミニウム脳症、アルミニウム骨症、	下痢、軟便、食欲不振、口渴	透析療法中	腎障害、心障害、下痢、高マグネシウム血症、リソ酸塩の欠乏者、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回症状が起こりやすい時間に合わせて、食後又は食間(必要な場合は就寝前)に経口投与	胃潰瘍、十二指腸潰瘍、胃酸過多、急性胃炎、慢性胃炎における制酸
酸化マグネシウム	マグラックス錠	胃内で制酸作用。腸内での水分の再吸収に抑制的に働き腸管内容物が膨張し腸管に機械的な刺激を与えて排便を容易にする。		テトラサイクリン系抗生素質・ニューキノロン系抗菌薬・セフジニル(これらの薬剤の吸収を阻害)、高カリウム血症改善イオン交換樹脂製剤(これらの効果が減弱)、活性型ビタミンD3製剤(高マグネシウム血症を発症)、大量的牛乳・カルシウム製剤(milk-alcali syndromeを発症)、ジギタリス製剤・鉄剤等(薬剤の吸収・排泄に影響)		頻度不明(高マグネシウム血症、下痢)		腎障害、心機能障害、下痢、高マグネシウム血症、高齢者				長期・大量投与により胃・腸管内に結石を形成し、腸閉塞を起こしたとの報告。高マグネシウム血症	1.酸化マグネシウムとして、通常成人1日0.5~1.0gを数回に分割経口投与する。 2.酸化マグネシウムとして、通常成人1日2gを食前又は食後の3回に分割経口投与するか、又は就寝前に1回投与する。 3.酸化マグネシウムとして、通常成人1日0.2~0.6gを多量の水とともに経口投与する。 なお、いずれの場合も年齢、症状により適宜増減する。高齢者では減量。	1.下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.尿路結石の発生予防
ジドロキシアルミニウムアミノアセテート(別名:アルミニウムグリシネット)	ダイアルミニート(プロファリン等の配合剤)配合剤のみ													

制酸薬

製品群No. 10

ワークシートNo.8

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	
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				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		
乾燥水酸化アルミニウムゲル	ホエミケル	制酸作用、粘膜保護作用、收敛作用	クエン酸製剤(血中アルミニウム濃度が上昇)、血清カリウム抑制イオン交換樹脂(併用薬剤の効果が減弱) テトラサイクリン系抗生素質・ニューキノロン系抗菌剤・イソニアジド・ジギタリス製剤・フェニトイン・フェニチアジン誘導体・β-遮断剤・非ステロイド系解熱消炎鎮痛剤等(併用薬剤の吸収を遅延又は阻害)、ベニシラミン(併用薬剤の効果が減弱)、ミコフェノール後モフェチル(併用薬剤の作用が減弱)、甲状腺ホルモン剤・胆汁酸製剤(併用薬剤の吸収を遅延又は阻害)・キニシン等(併用薬剤の排泄が遅延)			頻度不明(便祕・恶心・嘔吐等・アルミニウム脳症、アルミニウム骨症)	透析療法(長期投与によりアルミニウム脳症、アルミニウム骨症)	リン酸塩の欠乏、高齢者			アルミニウム脳症・アルミニウム骨症	乾燥水酸化アルミニウムゲルとして1日1~3gを数回に分割経口投与する。
制酸成分	重曹錠 500mg「メルク」	制酸作用。尿酸排泄抑制作用(尿のpHをアルカリ性にする)、尿路結石の予防。	マンデル酸へキサミン(併用薬剤の効果を減弱) 他の併用薬剤(併用薬剤の吸収・排泄に影響)	大量の牛乳・カルシウム製剤[milk-alkali syndrome(高カルシウム血症・高窒素血症・アルカローシス等)]、他の併用薬剤(併用薬剤の吸収・排泄に影響)		頻度不明(浮腫、浮腫・妊娠中毒症等のナトリウム摂取制限(症状悪化))	高ナトリウム血症、浮腫、心機能障害等のナトリウム摂取制限(症状悪化)	重篤な消化性潰瘍、腎障害、心機能障害、肺機能障害、低クロロキナルカローシス等の電解質失調	重篤な消化性潰瘍患者において胃酸の二次的分泌-リバウンド現象-の可能性			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)、尿中リン排泄増加に伴う尿路結石の発生予防
炭酸マグネシウム	「純生」炭マ	制酸作用:効力は酸化マグネシウムの約1/2。溶下作用:硫酸マグネシウムに劣る。 非吸収性であり、アルカローシスを生じない。		テトラサイクリン系抗生素質・ニューキノロン系抗菌剤・エチドロン酸二ナトリウム・セフジニル(これらの薬剤の効果が减弱)、他の併用薬剤(併用薬剤の吸収・排泄に影響)、大量の牛乳・カルシウム製剤[milk-alkali syndrome(高カルシウム血症・高窒素血症・アルカローシス等)]		頻度不明(高マグネシウム血症・下痢)		腎障害、心機能障害、高マグネシウム血症・下痢、高齢者			長期大量投与で高マグネシウム血症	1.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)における制酸作用と症状の改善、アシド-シスの改善、尿酸排泄の促進と痛風発作の予防

制酸薬

製品群No. 10

ワークシートNo.8

リスクの程度の評価		A 単理作用	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		単理作用	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	単理に基づく習慣性	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	
制酸成分	沈降炭酸カルシウム	沈降炭酸カルシウム	制酸作用	デトラサイクリン系抗生物質(併用薬剤の効果が减弱)、他の併用薬剤(併用薬剤の吸収・排泄に影響)、牛乳[milk-alkali syndrome(高カルシウム血症・高塩素血症・アルカリローリン等)]、ビタミンD(高カルシウム血症)		5%以上又は頻度不明(高カルシウム血症・アルカリローリン等の電解質失調・腎結石・尿路結石・悪心・嘔吐・便秘・下痢)、0.1%未満(胃酸の反動性分泌)	5%以上又は頻度不明(過敏症)	甲状腺機能低下症又は副甲状腺機能亢進症(症状悪化)	腎障害、心機能障害、肝機能障害、高カルシウム血症、便祕、高齢者	胃酸の反動性分泌			沈降炭酸カルシウムとして、1日1~3gを3~4回に分割経口投与。高齢者では減量。	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、胃酸过多症を含む)の症状の改善
	ロートエキス	ロートエキス散「ホエイ」	副交感神経抑制作用:アセチルコリンのムスカリントン用作用と競合的に拮抗。胃酸又はペプシンの分泌を抑制。	三環系抗うつ剤・フェノチアジン系薬剤・モノアミン酸化酵素阻害剤・抗ヒスタミン剤・イソニアジド(抗コリン作用の増強)		頻度不明(休調障害:散瞳・差明・めまい・霧視・調節障害等、口渴・悪心・嘔吐・便秘等・排尿障害:頭痛・頭重感・めまい等・頻脈等・顔面潮紅)自動車の運転等危険を伴う機械の操作	頻度不明(過敏症)	眼内障(症状悪化)、前立腺肥大による排尿障害(症状悪化)、心不全、不整脈、潰瘍性大腸炎、甲状腺機能亢進症、高温環境、高齢者、妊娠または妊娠している可能性のある婦人、授乳婦	前立腺肥大、うっ血性心不全、不整脈、潰瘍性大腸炎、甲状腺機能亢進症、高齢者、妊娠または妊娠している可能性のある婦人、授乳婦				ロートエキスとして、1日20~90mg(本剤:0.2~0.9g)を2~3回に分割経口投与。	胃酸过多・胃炎・胃・十二指腸潰瘍・痙攣性便祕における分泌・運動亢進並びに疼痛

制酸薬

製品群No. 10

ワークシートNo.8

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)	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	
胃酸分泌抑制成分	塩酸ビレンゼピン ガストロゼビン錠	選択的ムスカリン受容体拮抗薬: 酸分泌抑制作用、抗ガストリン作用	無顆粒球症(頻度不明)	アナフィラキシー様症状(頻度不明)	0.1~5%未満(口渴・便秘・下痢・恶心・嘔吐)、0.1%未満(胸肉痛・脹満感・排尿困難・残尿感・AST(GOT)上昇・ALT(GPT)上昇・心悸亢進・頭重感・たちくらみ・脱力感・嘔声・眼のちらつき・眼の乾燥感に伴う流泪・眼の潤滑障害)自動車の運転等危険を伴う機械的操作	過敏症の既往歴	前立腺肥大、線内障、妊婦又は妊娠している可能性のある婦人、授乳婦、低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児、高齢者						1回1錠(塩酸ビレンゼピン無水物として25mg)を、1日3~4回経口投与。高齢者では減量。	急性胃炎・慢性胃炎の急性増悪期の胃粘膜病変(ひらん、出血、発赤、付着粘液)並びに消化器症状の改善、胃潰瘍・十二指腸潰瘍