

鎮咳去痰薬

製品群No. 26

ワークシートNo.20

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	用法用量	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			
鎮咳成分	クエン酸チベジン(ヒベンズ酸チベジンと同じ)	アスベリン錠	延髄の中枢を抑制し咳の感受性を低下させることにより鎮咳作用を示すとともに、気管支腺分泌を亢進し気道粘膜線毛上皮運動を亢進することにより去痰作用を示す。			頻度不明(咳嗽、腹痛、嘔吐)	頻度不明(発疹、呼吸困難等を伴うアナフィラキシー様症状)	0.1~5%未満(眠気、不眠、眩暈、食欲不振、便秘、口渇、胃部不快感、膨満感、軟便、下痢、悪心)、頻度不明(腹痛、興奮)	0.1~5%未満(過敏症)		本剤の成分に対し過敏症の既往歴	高齢者、妊婦又は妊娠している可能性のある婦人			「過量投与」眠気、眩暈、興奮、不安、見当識障害、意識障害、精神錯乱等があらわれることがある。			通常成人には、ヒベンズ酸チベジンとして1日66.5~132.9mg(クエン酸チベジン63~120mg相当量)を3回に分けて経口投与する。小児には、ヒベンズ酸チベジンとして1日1歳未満5.54~22.1mg(同5~20mg相当量)、1歳以上3歳未満11.1~27.7mg(同10~25mg相当量)、3歳以上6歳未満16.6~44.3mg(同15~40mg相当量)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。一般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。	下気疾患に伴う咳嗽及び喀痰排出困難、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
	臭化水素酸デキストロメトルファン	メジコン錠15mg	臭化水素酸デキストロメトルファンは、延髄にある中枢に直接作用し、咳反射を抑制することにより鎮咳作用を示す。	MAO阻害剤(度量、反射亢進、異常高熱、昏睡等を発症)		呼吸抑制(0.1%未満)		5%以上又は頻度不明(眠気)、0.1%~5%未満(頭痛、めまい、悪心、嘔吐、食欲不振、便秘、腹痛)、0.1%未満(不快、不眠等、口渇、おくび等)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)		本剤の成分に対し過敏症、MAO阻害剤投与中(臨床症状として度量、反射亢進、異常高熱、昏睡等を発症)	高齢者、妊婦又は妊娠している可能性のある婦人、低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児					通常、成人には臭化水素酸デキストロメトルファンとして1回15~30mg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。高齢者では減量するなど注意が必要	下気疾患に伴う咳嗽、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)、気管支造影術及び気管支鏡検査時の咳嗽	
	ノスカピン	ナルコチン錠30	咳中枢を抑制し、速効性の鎮咳作用を示す非麻薬性の鎮咳薬である。鎮けい作用及び軽度の気管支拡張作用を有し、けいれん性の咳に効果的である。気道分泌を抑制しないので、痰の排出を妨げることが少ない。一方、呼吸中枢刺激作用を有するが、鎮痛、鎮静作用はなく、耐性の発現や依存性もない。					0.5~5%未満(眠気、頭痛、頭重、悪心、食欲不振、便秘)				高齢者					ノスカピンとして、通常成人1回10~30mgを1日3~4回経口投与する。なお、年齢・症状により適宜増減する。一般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。	下気疾患に伴う咳嗽、感冒、気管支炎、喘息、喘息性(様)気管支炎、急性気管支炎、慢性気管支炎、気管支拡張症、肺炎、肺結核、肺癌、肺化膿症、胸膜炎、上気道炎(咽喉頭炎、鼻カタル)	

鎮咳去痰薬

製品群No. 26

ワークシートNo.20

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 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) (重篤な副作用につながるおそれ)	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	効果効果	
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 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	
鎮咳成分	リン酸ジヒドロコデイン	リン酸ジヒドロコデイン 100%「タナベ」	モルヒネと極めて類似した化学構造と薬理作用を有するが、作用の強さはモルヒネとコデインの中間に位置し、鎮咳作用量や鎮痛作用はコデインより強い。コデインと同様、主として鎮咳の目的で使用される。	中枢神経抑制剤・三環系抗うつ剤・吸入麻酔剤・MAO阻害剤・β遮断剤・アルコール(呼吸抑制、低血圧及び顕著な鎮静又は昏睡)、クマリン系抗凝血剤(抗凝血作用が増強)、抗コリン作用薬(麻痺性イレウスに至る重篤な便秘又は尿貯留が起こるおそれ)	薬物依存(頻度不明)、呼吸抑制(頻度不明)、錯乱(頻度不明)、無気肺・気管支虚脱・喉頭浮腫(頻度不明)、炎症性腸疾患の患者に投与した場合 麻酔性イレウス・中毒性巨大結腸(頻度不明)	頻度不明(不整脈、血圧変動、顔面潮紅、眩暈、視調節障害、発汗、悪心、嘔吐、便秘、排尿障害)、自動車運転等危険を伴う機械の操作	頻度不明(過敏症)		重篤な呼吸抑制(増強)、気管支喘息発作中(気道分泌を妨げる)、重篤な肝障害(昏睡に陥ることがある)、慢性肺疾患に続発する心不全(呼吸抑制や循環不全を増強)、痙攣状態(脊髄の刺激効果)、急性アルコール中毒(呼吸抑制を増強)、アヘンアルカロイドに対し過敏症、出血性大腸炎(症状の悪化、治療期間の延長をきたすおそれ)、細菌性下痢(治療期間の延長をきたすおそれ)	細菌性下痢		過量で呼吸抑制、意識不明、痙攣、錯乱、血圧低下、重篤な脱力感、重篤なめまい、嗜眠、心拍数の減少、神経過敏、皮膚治癒等を起こすことがある。	適量により薬物依存。連用中における投与量の急激な減少ないし投与の中止で退薬症候。	通常成人には、1回10mg、1日30mgを経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。一般に、生理機能の低下している高齢者・新生児・乳児では、呼吸抑制の感受性が高いため、低用量から投与を開始するなど患者の状態を観察しながら、慎重に投与すること。	各種呼吸器疾患における鎮咳・鎮痛・疼痛時における鎮痛・激しい下痢症状の改善
	リン酸ジメシルファン	アストミン錠	鎮咳作用リン酸ジメシルファンは、延髄の中枢に直接作用して鎮咳作用をあらわす。非麻薬性・身体依存性及び精神依存性は認められず、非麻薬性であることが証明されている。腸管輸送能の抑制作用:リン酸コデイン投与時にみられるような腸管輸送能の抑制作用(便秘作用)を示さない。			0.1~5%未満(めまい、眩暈、頭痛、頭重、口渇、食欲不振、悪心、嘔吐、下痢等)、0.1%未満(脱力感、倦怠感、頻脈、動悸、顔面潮紅)	頻度不明(過敏症)		糖尿病又はその疑い、薬物過敏症、妊婦又は妊娠している可能性のある婦人、高齢者				成人(15才以上)には1回1~2錠(リン酸ジメシルファンとして10~20mg)を1日3回経口投与する。但し、年齢、症状により適宜増減する。高齢者では減量するなど注意すること。	下痢疾患に伴う鎮咳・上気道炎、肺炎、急性気管支炎、肺結核、肺炎、慢性気管支炎	
気管支拡張成分	塩酸トリメタキノール	イブリン錠	気管支拡張作用:気管支β2受容体の選択性:気管支β2受容体に対し作用選択性の高いことが認められている。抗アレルギー作用	カテコールアミン製剤(不整脈、場合によっては心停止)、キサンチン誘導体・ステロイド剤・利尿剤(血清カリウム値が低下)	β2刺激剤により重篤な血圧低下	0.1~5%未満(心悸亢進、頭痛、悪心、食欲不振、口渇)、0.1%未満(血圧変動、胸部圧迫感、振戦、眩暈、熱感)	5%以上又は頻度不明(過敏症)		甲状腺機能亢進症、高血圧症、心疾患、糖尿病、高齢者、妊婦又は妊娠している可能性のある婦人、授乳中の婦人、小児等、重症喘息(血清カリウムの低下)			過度に使用を続けた場合、不整脈、場合によっては心停止を起すおそれがあり	通常成人には塩酸トリメタキノールとして1回2~4mg、1日2~3回経口投与する。年齢・症状により適宜増減する。一般に高齢者では生理機能が低下しているため減量するなど注意すること。	下痢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、塵肺症	

鎮咳去痰薬

製品群No. 26

ワークシートNo.20

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	用法用量	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)
		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		使用量にも 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			
気管支拡張成分	d1-塩酸メチルエフェドリン	d1-塩酸メチルエフェドリン散	アドレナリン作動性の気管支拡張作用と中枢性鎮咳作用を示す。	カテコールアミン製剤(不整脈、場合によっては心停止を起こす)	MAO阻害剤・甲状腺製剤(作用が増強)、キサンチン誘導体・ステロイド剤・利尿剤(血清カリウム値が低下)	β2刺激剤により重篤な血清カリウム値の低下	頻度不明(熱感)、0.1～5%未満(心悸亢進、顔面蒼白等、頭痛、不眠、めまい、眠気、神経過敏、疲労等、悪心、食欲不振、腹部膨満感等、口渇)	頻度不明(過敏症)、	カテコールアミン製剤を投与中(不整脈、場合によっては心停止を起こすおそれ)	甲状腺機能亢進症、高血圧症、心疾患、糖尿病、高齢者、妊婦又は妊娠している可能性のある婦人、授乳中の婦人、小児等、重症喘息(血清カリウム低下)			過度に使用を続けた場合、不整脈、場合によっては心停止を起こすおそれがある					カテコールアミン製剤として、通常成人1回25～50mgを1日3回経口投与する。 なお、年齢、症状により適宜増減する。一般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。	下記疾患に伴う咳嗽 気管支喘息、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) 蕁麻疹、湿疹
	ジプロフィリン	ネオフィリンM末	緩和な強心・利尿作用: 気管支拡張作用: 作用機序: fosfodiesterase阻害による細胞内c-AMPの増加、アデニン受容体拮抗、細胞内Ca ²⁺ の分布調節等の説がある。	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)		頻度不明(頭痛、不眠、心悸亢進、悪心・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回に分けて経口投与する。	気管支喘息、喘息性(様)気管支炎、うつ血性心不全	

鎮咳去痰薬

製品群No. 26

ワークシートNo.20

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	用法用量	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 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				
気管支 拡張成分	テオフィリン 錠100mg/ テオドール 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、気道の粘液線毛輸送の促進、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刺激剤の副作用を増強)、ハロタン(不整脈等の副作用を増強)、塩酸ケタミン(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・エネキサシン・ピペド酸三水合物・塩酸シプロフロキサシン・フルピロキサシン・トシル酸トスフロキサシン・メシル酸バズフロキサシン・プルピロキサシン・エリスロマイシン・クラリスロマイシン・ロキサシロマイシン・チアベンダゾール・塩酸チクロピジン・塩酸ベラパミル・塩酸ジルチアゼム・マレイン酸フルボキサミン・フルコナゾール・ジスフィラム(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・インターフェロン・イブuprofen・シクロスポリン・アロプリノール(テオフィリンの中毒症状)、ザフィルカスト(テオフィリンの中毒症状)、リファンピシン、フェニバルピタール、ランソプラゾール、リトナビル(テオフィリンの効果は減弱)、フェニトイン・カルバマゼピン(テオフィリン及び相手薬の効果が減弱)、ジピリダモール(ジピリダモールの作用を減弱)、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増強(副作用発現))、タバコ(テオフィリンの中毒症状)、セイヨウトギリソウ含有食品(血中濃度が低下)	痙攣・意識障害、急性脳症、横紋肌融解症、消化管出血、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	0.1~596未満(頭痛、不眠、めまい、振戦、動悸、不整脈(心室性期外収縮等)、悪心、嘔吐、食欲不振、腹痛、腹部膨満感、下痢、消化不良(胸やけ等)、血清尿酸値上昇、CK(CPK)上昇、蛋白尿、ALT(GPT)、ALP、LDHの上昇、貧血)、0.1%未満(しびれ、不随意運動、筋緊張亢進、頻脈、顔面潮紅、顔面蒼白、しゃっくり、AST(GOT)の上昇、けん怠感、むくみ、胸痛)、頻度不明(神経過敏、不安、耳鳴、頻尿、γ-GTPの上昇、関節痛、四肢痛、発汗、低カリウム血症)	0.19%未満(過敏症)		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	でんかん、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、妊婦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(特に悪心、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、横紋肌融解症等の中毒症状が現れやすくなる。			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、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。	気管支喘息、喘息性(様)気管支炎、慢性気管支炎、肺炎	
去たん成分	グアイフェネシン	フストジル末/フストジル錠(共通の添付文書)なお、フストジル錠は後発医薬品	鎮咳作用、気管腺分泌促進作用				頻度不明(食欲不振、悪心)、0.1~5%未満(胃部不快感)			高齢者									グアイフェネシンとして、通常成人1日300~900mgを分割経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。一般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。	下記疾患に伴う咳嗽及び咯痰排出困難感、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)
	グアヤコールスルホン酸カリウム		なし																	

鎮咳去痰薬

製品群No. 26

ワークシートNo.20

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	用法用量	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	用法用量	効能効果
		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			
去 たん 成分	塩酸プロムヘ キシム	ピソルボン 錠	漿液性分泌 増加作用: 酸性糖蛋白 溶解・低分子 化作用: 肺表面活性 物質の分泌 促進作用: 線毛運動亢 進作用:			アナフィラキ シー様症状 (頻度不明)	0.1~5%未 満(悪心、食 欲不振、胃部 不快感、腹 痛、頭痛)、 0.1%未満 (血痰)	頻度不明(過 敏症)		本剤の成分に対し 過敏症の既往歴	高齢者、妊婦又は 妊娠している可能 性のある婦人、低 出生体重児、新生 児、乳児、幼児又 は小児						通常成人には1回1錠(塩 酸プロムヘキシムとして 4mg)を1日3回経口投与 する。 なお、年齢、症状により適 宜増減する。一般に高齢 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。	急性気管支 炎、慢性気管 支炎、肺結核、 塵肺症、手術 後
消 炎 群 薬	塩化リゾチー ム	レフトーゼ錠	抗炎症作用: 瘢痕形成・組 織修復作用: 膿粘液の分 解と排出作 用: 出血抑制作 用			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)	0.1~5%未 満(下痢、胃 部不快感、悪 心・嘔吐、食 欲不振)、 0.1%未満(口 内炎等)、頻 度不明肝機 能障害 (AST(GOT)、 ALT(GPT)、 Al-P、γ- GTP、LDHの 上昇等、めま い)	0.1%未満(過 敏症)		本剤の成分過敏 症の既往歴、卵白 アレルギー(アナ フィラキシー・ショッ クを含む過敏症 状)	アトピー性皮膚炎、 気管支喘息、薬剤 アレルギー、食物ア レルギー等のアレ ルギー性素因、両親、 兄弟等がアレ ルギー症状の既往 歴、高齢者					作用機序は 解明されてい ない点も多 く、用量・効 果の関係も 必ずしも明 かにされてい ないので、漫 然と投与しな い。	1.慢性副鼻腔炎の腫脹の 融解、痰の切れが悪く、喀 出回数が多い気管支炎、 気管支喘息、気管支拡張 症の喀痰排出困難、小 手術時の術中術後出血の 場合、通常、成人は1日塩化 リゾチームとして、60~ 270mg(力価)を3回に分けて 経口投与する。2.歯槽膿 漏症(炎症型)腫脹の融解 の場合、通常、成人は1日 塩化リゾチームとして、180 ~270mg(力価)を3回に分 けて経口投与する。高齢 者減量	1.慢性副鼻腔 炎の腫脹の融 解、痰の切れ が悪く、喀出 回数が多い気 管支炎、気管 支喘息、気管 支拡張症の喀 痰排出困難、 小手術時の術 中術後出血(歯 科、泌尿器科 領域)の場合 2.歯槽膿漏症 (炎症型)腫脹 の融解の場合

鎮咳去痰薬

製品群No. 26

ワークシートNo.20

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	用法用量	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 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		
抗 ヒス タミ ン 成分	α-マレイン酸 クロルフェニ ラミン	ホララミン錠 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)、ドロキドンバ、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、複視、 眠気、不眠、 めまい、耳 鳴、前庭障 害、多幸症、 情緒不安、ヒ ステリー、振 戦、神経炎、 協調異常、感 覚異常、霧 視、口渇、胸 やけ、食欲不 振、悪心、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、 喘鳴、鼻閉、 溶血性貧血、 肝機能障害 (AST(GOT)・ ALT(GPT)・ Al-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 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、 緑内障(緑内障の 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(催 眠等の重篤な反応 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					α-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、薬 疹)、アレルギー 性鼻炎、 血管運動性鼻 炎、感冒等上 気道炎に伴うく しゃみ・鼻汁・ 咳漱。

含嗽薬

製品群No. 27

ワークシートNo.21

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 蓋用のおそれ	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
	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	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			
殺菌消毒成分	塩化セテル ピリジ	スプロール・ ローチ うがい薬が なく、トロー チの添付文書 を用いた	口中で頻繁に 遭遇する病原 細菌である溶 血性連鎖球菌 や黄色ブドウ 球菌またカン ジダ等の真菌 に対する強力な殺菌作用を示す				0.1%未満(口 腔、咽頭の刺 激感)	5%以上又は 頻度不明(過 敏症)							口腔内で唾液に より徐々に溶か しながら用いる もので噛み砕いたり、 呑み込んだり しない。(トローチ としての注意)			通常成人1回1錠を1日3~ 4回かまずに口中で徐々に 溶解して使用する。 なお、症状により適宜増減 する。	咽頭炎、扁桃 炎、口内炎
	塩化デカリニ ウム	SPTローチ 明治 うがい薬が なく、トロー チの添付文 書を用いた	塩化デカリニ ウムは、グラム 陽性菌、真菌 などに抗菌 作用を示す					5%以上又は 頻度不明(過 敏症)							口腔内で唾液に より徐々に溶か しながら用いる もので噛み砕いたり、 呑み込んだり しない。(トローチ としての注意)			塩化デカリニウムとして、 通常1回0.25mg(本剤1錠) を1日6回投与し、口中で 徐々に溶解させる。 なお、症状により適宜増減 する。	咽頭炎、扁桃 炎、口内炎、抜 歯創を含む口 腔創傷の感染 予防
	塩化ベンゼ ニウム	ネオステリン グリーン	陽イオン界面 活性剤で、芽 胞のない細菌 、カビ類に 広く抗菌性を 有し、低濃度 で強い殺菌効 果を示す。し かも、毒性が 少なく、刺激 作用を有する。				0.1~5%(刺 激感)	過敏症							口腔創傷の場合 で、血餅の形成 が阻害されると 思われる時期に は、はげしい洗 口を避けさせる 含嗽用だけに使 用させる。用時 希釈。			①塩化ベンゼニウムとし て、0.004%(50倍希釈)溶 液として洗口する。 ②塩化ベンゼニウムとし て、0.01~0.02%(10~20倍 希釈)溶液として洗浄す る。	①口腔内の消 毒 ②抜歯創の感 染予防
	チモール	チモール「ホ エイ」 うがい薬とし てはなし 後発品なし																	保存剤として 調剤に用い る。
	ホピドヨード	イソジンガー グル	抗殺菌作用、 抗ウイルス作 用を有する			ショック、アナ フィラキシー 様症状(0.1% 未満)	0.1~5%未 満 (口腔、咽頭 の刺激感、悪 心) 0.1%未満 (口腔粘膜び らん、口中の あれ、不快 感)	0.1%未満 (過敏症)		本剤又はヨウ素に 対し過敏症の既往 歴	甲状腺機能に異常				口腔創傷の場合 で、血餅の形成 が阻害されると 思われる時期に は、はげしい洗 口を避けさせる。 含嗽用だけに使 用させる。眼に 入らないように。			用時15~30倍(本剤2~4 mlを約60mlの水)に希釈 し、1日数回含嗽する。	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

含嗽薬

製品群No. 27

ワークシートNo.21

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	用法用量	効能効果
		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)	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)			
抗炎症成分	グリチルリチン酸二カリウム	ノイホルミチン点眼、含そうは無いため	抗アレルギー作用、角膜上皮再生促進作用を有する											点眼用のみ使用(点眼としての注意)		通常、1回2~3滴を1日5~6回点眼する。なお、症状により適宜増減する。	アレルギー性結膜炎
清涼化成分	ローメントール	ローメントール「ミヤザワ」 うがい薬なし後発品なし	矯味矯臭剤														芳香・矯臭・矯味の目的で調剤に用いる。

内用痔疾用薬

製品群No. 29

ワークシートNo.22

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	用法用量	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 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	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					
消炎 酵素 成分	塩化リゾチー ム	レプトーゼ錠 抗炎症作用、 癰疽形成・組 織修復作用、 膿粘液の分 解と排出作 用、 出血抑制作 用				ショック、アナ フィラキシー 様症状・SJS症 候群・Lyell 症候群(頻度 不明)	0.1~5%未 満(下痢、胃 部不快感、悪 心・嘔吐、食 欲不振)、 0.1%未満(口 内炎等)、頻 度不明(肝機 能障害 (AST(GOT)、 ALT(GPT)、 Al-P、γ- GTP、LDHの 上昇等、めま い)	0.1%未満(過 敏症)					作用機序は 解明されてい ない点も多 く、用量・効 果の関係も 必ずしも明 らかにされ ていないので、 漫然と投与し ない。	1 慢性副鼻腔 炎の腫脹の 軽減、痰の切れが悪く、喀 出回数の多い気管支炎、 2 慢性副鼻腔 炎の腫脹の 軽減、痰の切れ が悪く、喀出回 数の多い気管 支炎、気管支 喘息、気管支 拡張症の喀痰 排出困難、小 手術時の術中 術後出血の場 合、通常、成人は1日塩化 リゾチームとして、60~ 270mg(力価)を3回に分け て経口投与する。2 歯槽膿 瘍(炎症型)腫脹の軽減 の場合、通常、成人は1日 塩化リゾチームとして、180 ~270mg(力価)を3回に分 けて経口投与する。高齢 者減量	1 慢性副鼻腔 炎の腫脹の 軽減、痰の切れ が悪く、喀出回 数の多い気管 支炎、気管支 喘息、気管支 拡張症の喀痰 排出困難、小 手術時の術中 術後出血(歯 科、泌尿器科 領域)の場合 2 歯槽膿瘍 (炎症型)腫脹 の軽減の場合		
	プロメライン	キモタプS4 万単位 抗炎症作用、 唾液・胆汁等 の粘着性分 泌物の融解と 排出促進を 有する	抗凝血剤(抗凝血作用が増 強)			0.1~5%未 満(下痢、胃 部不快感、悪 心・嘔吐、鼻 出血、血液等 の出血傾向)、0.1%未 満(食欲不振、 便秘等)	0.1~5%未 満(過敏症)						本剤の作用 機序はなお 解明されてい ない点も多 く、また、用 量・効果の関 係も必ずしも 明らかにされ ていない。し たがって、漫 然と投与す べきでない。	通常、成人1日8万~16万 プロメライン単位(本剤2~ 4錠)を2~4回に分けて経 口投与する。 本剤の体内での作用機序 はなお解明されない点も 多く、また用量・効果の関 係も必ずしも明らかにされ ていない。従って、漫然と 投与すべきでない。	手術後及び外 傷後の腫脹の 軽減 痰の切れが悪 く、喀出回数 の多い下 記疾患の 喀痰排出困 難 慢性気管支 炎、気管支 喘息		
正血 成分	カルバソク ロム	アドナ(AC- 17)錠(10mg) /アドナ (AC-17)錠 30mg/アド ナ(AC-17) 散10% 細血管に作 用して、血管 透過性亢進 を抑制し、血 管抵抗値を 増強する。血 液凝固・線溶 系に影響を 与えること なく出血時 間を短縮し、 止血作用を 示す。 血管透過性 抑制作用、 細血管抵抗 値増強作用、 出血時間短 縮作用、血 小板・血液凝 固系に対する 作用、呼吸 系・循環系に 対する作用を 有する。				0.1~5%未 満(食欲不振、 胃部不快感) 0.1%未満(悪 心、嘔吐)	頻度不明(過 敏症)						本剤の成分に 対し過敏症 の既往歴、 高齢者			カルバソク ロムスルホン ナトリウム として、通常 成人1日30~90mg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。 高齢者では減量。	毛細血管抵抗 性の減弱及び 透過性の亢進 による出血 傾向(例えば 紫斑病等) 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 毛細血管抵抗 性の減弱によ る手術中・術 後の異常出血

内用痔疾用薬

製品群No. 29

ワークシートNo.22

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	用法用量	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			
血行改善成分	酢酸トコフェロール	ビタミンE、ユベラ錠					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)										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