

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 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			
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	
血行促進成分	酢酸トコフェロール	外用しないので、ユベラ錠を有し、末梢血行を促す。腹安定化作用あり。	微小循環系の賦活作用を有し、末梢血行を促す。腹安定化作用あり。		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)				使用量に上限があるものによる健康被害のおそれ	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。	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(1)通常、トウガラシチキンギとして、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)漢方トウガラシチキンギ	1.ビタミンE欠乏症の予防及び治療 2.末梢循環障害(間歇性跛行等)、動脈硬化皮膚刺激剤として下記に用いる。 ①筋肉痛、凍瘡、凍傷(第1度)
	トウガラシ	トウガラシチキンギを使用			頻度不明(刺激感、疼痛)		び爛、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。眼又は眼の周囲に使用しない			
	ニコチン酸ベニジル	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											
ワセリン	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發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(尋常性魚鱗症、毛孔性苔癬、单纯性粒糠疹)	
	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(接触皮膚炎)							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	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	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
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、温氣によって酸敗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	プロペト: 領度不明(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があらわれた場合には、使用を中止すること。 ・ときに、美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: 眼科用軟膏基材、一般軟膏基剤として調剤に用いる。また、皮膚保護剤としても用いる。下界との接触及び水分の蒸散を遮断できるため、創傷面及び肉が面の保護や手足のひび、あかぎれにそのまま薄く塗布する。
鎮 痒 成 分	塩酸ジフェンヒドラミン	外用はなしジフェニドラミンはあり→レスタンミニーワーク軟膏	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、腫脹、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。			領度不明(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: 眼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。	尋麻疹、湿疹、小児ストロフルス、皮膚そう痒症、虫さされ

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 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)	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
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チ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)					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。 混後、皮膚そつ痒症、神経皮膚炎

化膿性疾患用薬

製品群No. 56

ワークシートNo.36

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	
抗菌成分 (セルフア 剤)	スルファメトキサゾール	外用がないので類薬のスルフィソキサゾール点眼(サイアジン)で代用	抗菌作用:グラム陽性菌、陰性菌に広く作用。抗菌力はスルファチアゾール、スルファジアジンとほぼ同じ。			頻度不明(刺激感、眼瞼線の発赤、結膜充血)	頻度不明(過敏症)	サルファ剤過敏症の既往歴	・薬物過敏症			まれに全身使用と同じ副作用があらわれることがあるので、長期連用は避ける事。		
	スルファンミシン	医療用医薬品としてなし												
	スルファジアシン	テラジアバスター	スルファジアシンは、皮膚の細菌感染の原因となるブドウ球菌(MIC: 3 μg/mL), 大腸菌(MIC: 3 μg/mL)等に抗菌力を示す。			頻度不明(菌交代現象、その他: 内服、注射等全身投与の場合と同様な副作用)	頻度不明(過敏症)	サルファ剤過敏症の既往歴	・薬物過敏症の既往歴	・疾病の治療上必要な最小限の期間の投与にとどめること。(耐性菌の発現等を防ぐため)	眼科用として使用しないこと。	・長期使用は避けること。(内服、注射等全身投与の場合と同様な副作用発現)。	通常、症状により適量を1回～数回直接受部に塗布または無菌ガーゼにのばして貼付する。	適応菌種 本剤に感性のブドウ球菌属、大腸菌 適応症 表在性皮膚感染症、深在性皮膚感染症、外傷・熱傷および手術創等の二次感染、びらん・潰瘍の二次感染
	ホモスルファミン	配合剤のみ												

化膿性疾患用薬

製品群No. 56

ワークシートNo.36

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)	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
殺菌成分	サリチル酸	サリチル酸	角質溶解作用 細胞間基質を溶解し、膚層の剥離を促進して角質増殖皮膚を軟化させる作用がある。 防腐作用、微生物(白せん菌類など)に対して抗菌性があり、その防腐力、石炭酸に匹敵する。	重篤な副作用のおそれ 併用禁忌(他の薬理作用と併用により重大な問題が発生するおそれ)	重篤ではないが、注意すべき副作用のおそれ 薬理・毒性に基づくものによるもの	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	用法用量	効能効果

化膿性疾患用薬

製品群No. 56

ワークシートNo.36

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)	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	
殺菌成分	塩酸クロルヘキシン	グルコン酸塩として5%ヒビデン液	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、一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。	ショック(0.1%未満)	0.1%未満(過敏症)		・クロルヘキシン製剤過敏症の既往歴 ・喘息等のアレルギー疾患の既往歴、家族歴 ・神経及び中枢神経に対して直接作用した場合は、難聴、神經障害を来すことがある。 ・腫、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(腫、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。 ・眼			・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。				本品は下記の濃度(グルコン酸クロルヘキシンとして)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) 汚染時:0.5%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) (C 5%エタノール溶液) ③皮膚の創傷剖位の消毒 0.05%水溶液 (本剤の100倍希釈) (C 0.5%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 0.05%水溶液(本剤の100倍希釈) (0.05%水溶液)
抗ヒスタミン成分	塩酸ジフェニヒドラミン	外用はなしジフェニドラミンはあり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:眼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。	尋麻疹、湿疹、小児ストロフルス、皮膚そう痒症、虫さされ	

化膿性疾患用薬

製品群No. 56

ワークシートNo.36

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)	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
投 薬 成 分		日本薬局方 イオウ	表面でも徐々に硫化水素やボリチオン酸等にペンタチオンとなり抗菌作用を現すので、寄生虫性皮膚疾患に奏効する。また皮膚角化に關係があるといわれる-SH基を-S-S-に変えることによつて角質軟化作用。	イオウは皮膚表面でも徐々に硫化水素やボリチオン酸等にペンタチオンとなり抗菌作用を現すので、寄生虫性皮膚疾患に奏効する。また皮膚角化に關係があるといわれる-SH基を-S-S-に変えることによつて角質軟化作用。	皮膚炎等)、頻度不明(-長期・大量使用又は高濃度の使用で皮膚炎)	頻度不明(過敏症)	本剤に対し過敏症の既往歴のある患者(症状悪化)	患部が化膿しているなど腫瘍、びらんが著しい場合には、あらかじめ適切な処置を行った後使用すること。	眼には使用しないこと。 ・長期・大量使用又は高濃度の使用で皮膚炎、長期間使用しても症状の改善が認められない場合には、改めて診断し適切な治療を行なうことが望ましい。	通常、3~10%の軟膏、懸滴液又はローションとして1日1~2回適量を患部に塗布する。	赤潮、汗疱状白瘡、小水泡性斑状白瘡、頭部浅在性白瘡、黃疸、乾癬、ざ瘡、脂漏、慢性湿疹
	インプロビル フェノールを メチルフェ ノール	フェノールを 使用	本剤は、使用濃度においてグラム陽性菌、グラム陰性菌、結核菌には有効であるが、芽胞(炭疽菌、破傷風菌等)及び大部分のウイルスに対する効果は期待できない。			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。 ・眼に入らないように注意すること。 ・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的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。 ・外用のみ使用すること。 ・密封容器、ギブス包帯、パックに使用すると刺激症状及び吸収され、中毒症状があら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。	・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) 下記疾患の鎮痒 ・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)	効能・効果 用法・用量(本品希釈倍数) ・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) 下記疾患の鎮痒 ・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)

化膿性疾患用薬

製品群No. 56

ワークシートNo.36

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(適応対象の症状の判別につながるおそれ)	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		
エタノール	消毒用エタノール<ヤクハン>	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定しないが、通常70%を称してよく、この濃度においては皮膚に対して拡散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)	頻度不明(過敏症)	搔撫皮膚及び粘膜(刺激)		・経口投与しないこと。 ・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、蒸氣の吸入に注意する。		本品をそのまま消毒部位に塗布する。	手術・皮膚の消毒 手術部位(手術野)の皮膚の消毒 医療用具の消毒
殺菌成分	レゾルシン	レゾルシン「純生」	レゾルシンは、石炭酸と同じく殺菌作用があるが、作用の強さは石炭酸の1/3である。局所的にタンパク凝固作用を有し、また角質溶解作用も有する。		・頻度不明(胃腸障害:恶心等、めまい、痺れん等、腎障害、メトヘモグロビン血症、粘液水腫等長期連用・大量使用・経皮吸収によりこのような中毒症状があらわれることがある) ・頻度不明(真菌性・細菌性感染症)	頻度不明(過敏症)	・本剤に対し過敏症の既往歴のある患者 ・皮膚結核、真菌性皮膚疾患、単純性疱疹、種痘疹、水痘の患者(症状悪化) ・乳幼児(経皮吸収による副作用発現)		・眼及び眼の周囲には使用しないこと。 ・皮膚が徐々にはく離するよう使用回数を制限すること。 ・毛髪に使用する際は、毛髪の石けん分を洗い落としてから使用すること。	長期連用・大量使用:経皮吸収により、頻脈等、胃腸障害:恶心等、めまい、痺れん等、腎障害:メトヘモグロビン血症、粘液水腫等の中毒症状があらわれることがある	2~5%の軟膏、水溶液又はローションとして、適量を1日1~2回塗布する。	殺菌、鎮痒、表皮はく離、角質溶解剤として、次の疾患に用いる。 脂漏、脂漏性湿疹、被髪部乾癬、尋常性ざ瘡、班糠性脱毛症

化膿性疾患用薬

製品群No. 56

ワークシートNo.36

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)	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
	イプロフェンピコノール	ペシカム軟膏・クリーム	抗炎症・鎮痛作用を有し、抗炎症作用は、血管透過性亢進の抑制、白血球遊走抑制、プロスタグランジン類の生成阻害、血小板凝集抑制、肉芽増殖抑制等の機序に基づくと考えられてい	重篤な副作用のおそれ 併用禁忌(他の薬剤との併用により重大な問題が発生するおそれ)	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	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) ・眼科用として角膜、結膜に使用しないこと。 ・クリーム剤では、石鹼で洗顔後使用し、膿泡の多発した重症例には他の適切な治療を行うことが望ましい。	スイッチ化等に伴う使用環境の変化	用法用量	①軟膏及びクリーム：本品の適量を1日数回患部に塗布する。 ②軟膏及びクリーム：本品の適量を1日1～2回患部に貼布する。 ③クリーム：本品の適量を1日数回石鹼で洗顔後、患部に塗布する。 ④軟膏及びクリーム：常状態 ⑤クリーム：尋常性ざ瘡
	グリチルレチン酸	デルマクリン軟膏	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。	重篤な副作用のおそれ 併用禁忌(他の薬剤との併用により重大な問題が発生するおそれ)	重篤ではないが、注意すべき副作用のおそれ 薬理・毒性に基づくものによるもの	重篤ではないが、注意すべき副作用のおそれ 薬理・毒性に基づくものによるもの	本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者	高齢者	・眼科用として使用しないこと。	眼科用として使用しないこと。	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、皮膚そ痒症、神經皮膚炎	
※殺菌成分、角質軟化成分	イオウ	日本薬局方イオウ	イオウは皮膚表面でも徐々に硫化水素やポリチオニ酸特にベンタチオノンとなり抗菌作用を現すので、寄生虫性皮膚疾患に奏効する。また皮膚角化に關係があるといわれる-SH基をS-Sに変えることによって角質軟化作用を呈する。	重篤な副作用のおそれ 併用禁忌(他の薬剤との併用により重大な問題が発生するおそれ)	重篤ではないが、注意すべき副作用のおそれ 薬理・毒性に基づくものによるもの	重篤ではないが、注意すべき副作用のおそれ 薬理・毒性に基づくものによるもの	本剤に対し過敏症の既往歴のある患者(症状悪化)	患部が化膿しているなど湿疹、びらんが著しい場合には、あらかじめ適切な処置を行った後使用すること。	眼には使用しないこと。 ・長期・大量使用又は高濃度の使用で皮膚炎・長期間使用しても症状の改善が認められない場合には、改めて診断し適切な治療を行なうことが望ましい。	・長期・大量使用又は高濃度の使用で皮膚炎・長期間使用しても症状の改善が認められない場合には、改めて診断し適切な治療を行なうことが望ましい。	通常、3～10%の軟膏、懐液又はローションして1日1～2回適量を患部に塗布する。	疥癬、汗疱状白癬、小水泡性斑状白癬、頭廻、頭部浅在性白癬、黃疸、乾癬、ざ瘡、脂漏、慢性湿疹	

化膿性疾患用薬

製品群No. 56

ワークシートNo.36

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	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			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
※角質軟化成分	サリチル酸	サリチル酸 角質溶解作用・細胞間基質を溶解し膚の剥離を促進して角質増殖皮膚を軟化させる作用がある。防腐作用:微生物(白せん菌類など)に対して抗菌性があり、その防腐力、石灰酸に匹敵する。										1.通常サリチル酸として、5%~10%の絆創膏を用い、2~5日目ごとに取りかえる。 2.次の濃度の軟膏剤又は液剤とし、1日1~2回塗布または散布する。小児:サリチル酸として0.1~3%、成人:サリチル酸として2~10%
※殺菌成分、角質軟化成分	レゾルシン	レゾルシン「純生」 レゾルシンは、石炭酸と同じく殺菌作用があるが、作用の強さは石炭酸の1/3である。局所的にタンパク凝固作用を有し、また角質溶解作用も有する。										1.殺菌、鎮痒、脂肪腫の角質剥離。 2.乾癬、白癬(頭部浅在性白癬、小水泡性斑状白癬、汗疱状白癬、頑癬)、銀風、紅色粒腫症、紅色陰斑、角化症(尋常性魚鱗症、先天性魚鱗症、毛孔性苔癬、先天性手足足底角化症(膝)、ダリエー病、遠山連鎖状粗粒疹)、湿疹(角化を伴う)、口唇皮膚炎、掌蹠膚症、ヘラバチ性皮膚炎、ざ瘡、せつ、腋臭症、多汗症、その他角化性の皮膚疾患

※ にきび治療薬