

2005.2.4 山口大学病院 DIセンター  
( 22-2668 )

## ケテック錠300mg の安全性情報

### ケテック®錠300mg (一般名: テリスロマイシン) ケトライド系経口抗菌剤

ケテック錠による意識消失の副作用については、平成16年11月4日に添付文書改訂を行い、注意喚起したが、2004年12月末の時点で新たに8例(累計15例)の意識消失が報告された。新たな報告例中に2例(累計4例)の自動車事故例が含まれていたことから、下記の事項に注意すること。

1. 自動車の運転等危険を伴う機械の操作はさせないこと。
  - ・本剤投与により、意識消失、視調節障害、霧視等があらわれることあり。
2. 患者等に対し、十分に説明すること。
  - ・意識消失等の重大な副作用が発現する可能性があることを十分に説明すること。
  - ・症状があらわれた場合には、直ちに投与を中止し、医師の診察を受けるよう指導すること。

## エグザール® 効能・効果 追加のお知らせ

### エグザール®注射用10mg (一般名: 硫酸ビンブラスチン) 抗悪性腫瘍剤

【効能・効果】再発又は難治性の胚細胞腫瘍(精巣腫瘍、卵巣腫瘍、性腺外腫瘍)の自覚的並びに他覚的症状の緩解

【用法・用量】・確立された標準的な他の抗腫瘍剤との併用療法(VEIP療法)を行う。  
・1日量0.11mg/kgを1日1回2日間静注し、19~26日間休薬する。  
(これを1コースとし、投与を繰り返す。)

## キュバール® 小児用法・用量 追加のお知らせ

### キュバール®100エアゾール (一般名: プロピオン酸ベクメゾール) 吸入ステロイド喘息治療剤

【小児用法・用量】1回50µgを1日2回吸入 (1日最大投与量: 200µg)  
他のプロピオン酸ベクメゾール吸入剤の半量

Drug Safety Update No.136 より使用上の注意改訂のお知らせ

改訂内容の重要度 : 最重要 : 重要 無印: その他

| 成分名(薬品名)                    | 主な改訂内容                                                                                                                                   |
|-----------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| プレドニゾン<br>(プレドニゾン錠、プレドニゾン錠) | 重大な副作用: 腱断裂...異常が認められた場合には減量するなど適切な処置。                                                                                                   |
| 以外                          | その他の副作用: ケツシグ 症候群様症状、創傷治癒障害、皮膚・結合組織の菲薄化・脆弱化<br>妊・産・授乳婦等への投与: 動物試験(マウス、ウサギ、ハムスター)で催奇形性作用報告あり。<br>その他の注意: 本剤投与中に、腸管囊胞様気腫症、縦隔気腫が発現したとの報告あり。 |
| ミズルピソ (プレドニソン錠)             | 重大な副作用: 消化管潰瘍、消化管出血、消化管穿孔、膵炎、高血糖<br>重篤な皮膚障害...発熱、紅斑、そう痒感、眼充血、口内炎等があらわれた場合には投与中止、適切な処置。<br>糖尿病...異常が認められた場合には投与を中止するなど適切な処置。              |

|                                                                                                                                                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>塩酸エトピシ<br/>(ファルピシ注)</p>                                                                                                                             | <p>重大な副作用：骨髄抑制...高度な骨髄抑制により致命的な感染症（敗血症）や消化管出血があらわれることあり。異常が認められた場合には投与中止、適切な処置。<br/>肝・胆道障害...（肝動脈内投与）造影剤等により薬剤の分布領域をよく確認し、異常が認められた場合には投与中止、適切な処置。<br/>胃潰瘍、十二指腸潰瘍（肝動脈内投与）</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| <p>以外</p>                                                                                                                                              | <p>重要な基本的注意：本剤と他の抗悪性腫瘍剤を併用した患者に、二次性白血病、骨髄異形成症候群（MDS）が発生することがあるので注意すること。<br/>併用注意：シメジソン...臨床症状・措置方法：シメジソンが本剤のAUCを増加させる。<br/>機序・危険因子：シメジソンが本剤の代謝酵素であるP-450を阻害する。<br/>その他の副作用：蕁麻疹、消化管出血、肝動脈内投与時の発赤、紅斑、びらん、潰瘍等の皮膚障害、皮膚壊死、ほてり、静脈内投与による血管痛、静脈炎、血栓<br/>適用上の注意＜肝動脈内投与时＞：<br/>・肝動脈内投与において、本剤が標的とする部位以外へ流入することにより、胃潰瘍、十二指腸潰瘍があらわれることあり。造影剤等により肝-膵の先端位置、薬剤の分布領域をよく確認し、肝-膵の逸脱・移動、注入速度等に随時注意すること。<br/>なお、このような症状があらわれた場合には投与中止、適切な処置。<br/>・肝動脈内投与により疼痛、発赤、紅斑、びらん、潰瘍等の皮膚障害があらわれ、皮膚壊死に至ることあり。このような症状があらわれた場合には投与中止、適切な処置。</p> |
| <p>乾燥滅活化人免疫グロブリン<br/>(献血ヘモコン-I)<br/>pH4処理酸性人免疫グロブリン<br/>(ホリガロコンN)<br/>ホリフェンコリコル処理人免疫グロブリン<br/>(献血グロブリン-IHヨトミ)<br/>乾燥ホリフェンコリコル処理人免疫グロブリン(献血グロブリン-I)</p> | <p>重大な副作用：血栓塞栓症...大量投与例で、血液粘度の上昇等により血栓塞栓症があらわれることあり。中枢神経症状（めまい、意識障害、四肢麻痺等）、胸痛、突然の呼吸困難、息切れ、下肢の疼痛・浮腫等の症状が認められた場合には、投与中止、適切な処置。<br/>なお、血栓塞栓症の危険性の高い患者においては、適宜減量し、できるだけゆっくりと投与することが望ましい。<br/>心不全...主として川崎病への大量投与例で、循環血漿（血液）量過多により心不全を発症又は悪化させることあり。呼吸困難、心雑音、心機能低下、浮腫、尿量減少等が認められた場合には、投与中止、適切な処置。なお、心機能の低下している患者においては、適宜減量し、できるだけゆっくりと投与することが望ましい。</p>                                                                                                                                                              |
| <p>以外</p>                                                                                                                                              | <p>重大な副作用：急性腎不全...危険性の高い患者においては、適宜減量し、できるだけゆっくりと投与することが望ましい。<br/>その他の副作用：(献血ヘモコン-I)白血球減少、好酸球増多、胸痛、体温低下、血圧低下<br/>(献血グロブリン-IHヨトミ)徐脈、低酸素血症<br/>(献血グロブリン-I)めまい、胸部圧迫感、動悸、結膜充血、体温低下<br/>高齢者への投与：(献血ヘモコン-I、ホリガロコンN)一般的に高齢者では脳・心臓血管障害又はその既往歴のある患者がみられ、血栓塞栓症を起こすおそれがあるので、患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。</p>                                                                                                                                                                                                                     |
| <p>プロポフォール<br/>(デリアン注・キット)</p>                                                                                                                         | <p>その他の注意：集中治療における人工呼吸中の鎮静の目的で、本剤の投与を受けた重篤な患者において、組織への酸素供給管理が不十分であったことが原因と考えられる代謝性アシドーシス、横紋筋融解症、高K血症、心不全が極めてまれに発現し、数例が死亡に至ったという報告あり（外国、因果関係不明）。</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| <p>メキサム酸（ホントールcap・シロップ）</p>                                                                                                                            | <p>重大な副作用：無顆粒球症、間質性腎炎、アフリキシン様症状（喉頭浮腫等）<br/>劇症肝炎、肝機能障害、黄疸...異常が認められた場合には投与中止、適切な処置。<br/>消化性潰瘍、大腸炎...消化管出血（吐血、下血、血便等）があらわれることあり。<br/>過量投与：本剤の過量投与により、痙攣、急性腎不全などが報告されている。過量投与が判明した場合は、胃洗浄、活性炭の投与を施すなど、症状に応じて適切な処置を行うこと。</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
| <p>ラパロスト（キラタン点眼液）</p>                                                                                                                                  | <p>その他の副作用：眼瞼浮腫、接触性皮膚炎</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| <p>アミノフィリン（ネオフィリン注）<br/>コリンテオフィリン（テオコリン散）</p>                                                                                                          | <p>その他の副作用：好酸球増多、鼻出血、しびれ（口、舌周囲）</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| <p>塩酸リドカイン（抗不整脈用注射剤）<br/>(リドカインK、キノカイン注)</p>                                                                                                           | <p>禁忌：アミド型局所麻酔薬過敏症<br/>相互作用：主として肝代謝酵素CYP3A4で代謝される。<br/>併用注意：アプロレパル、硫酸アザパレル（リドカインのAUCが上昇）<br/>その他の注意：本剤の投与により、新生児にメヘグロビン血症があらわれたとの報告あり。</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |

|                                                                                       |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |                   |  |                   |            |   |          |         |   |          |       |   |         |
|---------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|--|-------------------|------------|---|----------|---------|---|----------|-------|---|---------|
| <p>カプトプリル (カプトリル錠・Rcap)<br/>塩酸テモカプリル (エースコル錠)</p>                                     | <p>重大な副作用：血管浮腫...腹痛を伴う腸管の血管浮腫があらわれることあり。異常が認められた場合には、直ちに投与中止、適切な処置。</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                   |  |                   |            |   |          |         |   |          |       |   |         |
| <p>L-カルボシステイン<br/>(ムコダイン錠・細粒・シロップ)</p>                                                | <p>その他の副作用：浮腫、発熱、呼吸困難</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |                   |  |                   |            |   |          |         |   |          |       |   |         |
| <p>テオフィリン<br/>(テオトル錠 100mg、200mg)</p>                                                 | <p>用法・用量に関連する使用上の注意 (100mg のみ)：本剤投与中は、臨床症状等の観察や血中濃度のモニタリングを行うなど慎重に投与すること。特に、乳幼児、発熱している小児、てんかん及び痙攣の既往歴のある小児等に投与する場合には、通常よりも低用量 (ガイドライン参照) からの投与開始を考慮すること。<br/>日本小児アレルギー学会：小児気管支喘息治療・管理ガイドライン 2002<br/>小児気管支喘息治療・管理ガイドライン 2002 における 1 回投与量の目安</p> <table border="1"> <tr> <td colspan="2">年 齢</td> <td>：テオフィリン 1 回投与量の目安</td> </tr> <tr> <td>6 か月～1 歳未満</td> <td>：</td> <td>3～4mg/kg</td> </tr> <tr> <td>1～2 歳未満</td> <td>：</td> <td>4～5mg/kg</td> </tr> <tr> <td>2 歳以上</td> <td>：</td> <td>5 mg/kg</td> </tr> </table> <p>その他の副作用：好酸球増多、鼻出血、しびれ (口、舌周囲)</p> | 年 齢               |  | ：テオフィリン 1 回投与量の目安 | 6 か月～1 歳未満 | ： | 3～4mg/kg | 1～2 歳未満 | ： | 4～5mg/kg | 2 歳以上 | ： | 5 mg/kg |
| 年 齢                                                                                   |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | ：テオフィリン 1 回投与量の目安 |  |                   |            |   |          |         |   |          |       |   |         |
| 6 か月～1 歳未満                                                                            | ：                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 3～4mg/kg          |  |                   |            |   |          |         |   |          |       |   |         |
| 1～2 歳未満                                                                               | ：                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 4～5mg/kg          |  |                   |            |   |          |         |   |          |       |   |         |
| 2 歳以上                                                                                 | ：                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 5 mg/kg           |  |                   |            |   |          |         |   |          |       |   |         |
| <p>テオフィリン (テオトル DS)</p>                                                               | <p>用法・用量に関連する使用上の注意：本剤投与中は、臨床症状等の観察や血中濃度のモニタリングを行うなど慎重に投与すること。特に、乳幼児、発熱している小児、てんかん及び痙攣の既往歴のある小児等に投与する場合には、通常 (8mg/kg/回) よりも低用量 (ガイドライン参照) からの投与開始を考慮すること。<br/>日本小児アレルギー学会：小児気管支喘息治療・管理ガイドライン 2002<br/>小児気管支喘息治療・管理ガイドライン 2002 における 1 回投与量の目安</p> <table border="1"> <tr> <td colspan="2">年 齢</td> <td>：テオフィリン 1 回投与量の目安</td> </tr> <tr> <td>6 か月～1 歳未満</td> <td>：</td> <td>3～4mg/kg</td> </tr> <tr> <td>1～2 歳未満</td> <td>：</td> <td>4～5mg/kg</td> </tr> <tr> <td>2 歳以上</td> <td>：</td> <td>5mg/kg</td> </tr> </table> <p>その他の副作用：好酸球増多、鼻出血、しびれ (口、舌周囲)</p> | 年 齢               |  | ：テオフィリン 1 回投与量の目安 | 6 か月～1 歳未満 | ： | 3～4mg/kg | 1～2 歳未満 | ： | 4～5mg/kg | 2 歳以上 | ： | 5mg/kg  |
| 年 齢                                                                                   |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | ：テオフィリン 1 回投与量の目安 |  |                   |            |   |          |         |   |          |       |   |         |
| 6 か月～1 歳未満                                                                            | ：                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 3～4mg/kg          |  |                   |            |   |          |         |   |          |       |   |         |
| 1～2 歳未満                                                                               | ：                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 4～5mg/kg          |  |                   |            |   |          |         |   |          |       |   |         |
| 2 歳以上                                                                                 | ：                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 5mg/kg            |  |                   |            |   |          |         |   |          |       |   |         |
| <p>テオフィリン<br/>(エニフィリン錠 200mg、400mg)</p>                                               | <p>その他の副作用：好酸球増多、鼻出血、しびれ (口、舌周囲)<br/>小児等への投与：低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対する安全性は確立していない。</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |                   |  |                   |            |   |          |         |   |          |       |   |         |
| <p>コル酸プレドニゾロナトリウム<br/>(水溶性プレドニ注 10mg、20mg、50mg)</p>                                   | <p>重要な基本的注意：本剤の長期あるいは大量投与中の患者、又は投与中止後 6 か月以内の患者では、免疫機能が低下していることがあり、生ワクチンの接種により、ワクチン由来の感染を増強又は持続させるおそれがあるので、これらの患者には生ワクチンを摂取しないこと。<br/>重大な副作用：ショック...呼吸困難、全身潮紅、血管浮腫、蕁麻疹等の症状があらわれた場合には投与中止、適切な処置。<br/>その他の副作用：クッシング症候群様症状、創傷治癒障害、皮膚・結合組織の菲薄化・脆弱化<br/>妊・産・授乳婦等への投与：動物試験 (ラット、マウス、ハムスター) で催奇形性作用報告あり。<br/>その他の注意：プレドニゾロ経口製剤投与中に、腸管嚢胞様気腫症、縦隔気腫が発現したとの報告あり。</p>                                                                                                                                                                                                                               |                   |  |                   |            |   |          |         |   |          |       |   |         |
| <p>ヘタメタゾン<br/>(リンデロン錠・散・坐剤)<br/>リン酸ヘタメタゾンナトリウム<br/>(リンデロン注 2mg、4mg、20mg、ステロネマ注腸剤)</p> | <p>重大な副作用：消化管潰瘍、消化管穿孔...異常が認められた場合には投与中止等、適切な処置。<br/>(リンデロン注 20mg 以外) 血栓症...異常が認められた場合には投与中止等適切な処置。<br/>(リンデロン注 2mg、4mg のみ) 喘息発作の増悪<br/>(リン酸ヘタメタゾンナトリウムのみ) ショック (ステロネマ注腸剤以外) アナフィラキシー様症状があらわれることあり。呼吸困難、全身潮紅、血管浮腫、蕁麻疹等の症状があらわれた場合には投与中止、適切な処置。<br/>重要な基本的注意：本剤の長期あるいは大量投与中の患者、又は投与中止後 6 か月以内の患者では、免疫機能が低下していることがあり、生ワクチンの接種により、ワクチン由来の感染を増強又は持続させるおそれがあるので、これらの患者には生ワクチンを摂取しないこと。<br/>その他の副作用：クッシング症候群様症状、創傷治癒障害、皮膚・結合組織の菲薄化・脆弱化 (リンデロン注 20mg 以外) シャッキリ<br/>その他の注意：(リンデロン注 20mg 以外) プレドニゾロ経口製剤投与中に、腸管嚢胞様気腫症、縦隔気腫が発現したとの報告あり。</p>                                                        |                   |  |                   |            |   |          |         |   |          |       |   |         |

|                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
|-------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>体スファミド<sup>®</sup>（注射用体スファミド<sup>®</sup>）</p>            | <p>警告：本剤を含むがん化学療法は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること。適応患者の選択にあたっては、各併用薬剤の添付文書を参照して十分注意すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。</p> <p>効能・効果に関連する使用上の注意：本剤を再発又は難治性の胚細胞腫瘍に投与する場合には、他の抗悪性腫瘍剤と併用することが必要。〔本剤単独投与での有効性は確立していない。精巣腫瘍に対し本剤を単独投与した場合、奏効率が低く効果持続期間が短いとの報告あり。〕</p> <p>用法・用量に関連する使用上の注意：<br/>         出血性膀胱炎等の泌尿器系障害の防止のため、下記の処置を行うこと。<br/>         ・投与1時間前から頻回かつ大量の経口水分摂取を行い、投与終了翌日まで1日尿量3000mLを確保。<br/>         ・投与終了直後から2000~3000mLの輸液を行うとともにM<sub>2</sub>を併用すること。<br/>         ・必要に応じてD-マンニトール等の利尿剤を投与すること。<br/>         再発又は難治性の肝細胞腫瘍に対して確立された標準的な他の抗悪性腫瘍剤との併用療法〔VeIP療法（硫酸ビソプラズン、体スファミド<sup>®</sup>、シプロラチン併用療法）〕においては、原則として3週間を1クールとし、各クルの1~5日に本剤を投与。なお、併用薬剤の添付文書も参照すること。</p> <p>重要な基本的注意：本剤を他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合には、副作用の発現頻度が高くなり、程度も重くなるおそれがあるため、十分に患者の状態を観察しながら投与すること。</p> <p>適用上の注意：＜投与時＞ポリカーボネート製の三方活栓や延長チューブ等を経由して使用した場合、コネクタ部分にひび割れが発生し、血液及び薬液漏れ、空気混入等の可能性があるので注意すること。</p> |
| <p>硫酸ビソプラズン<br/>（1g<sup>®</sup> 注射用）</p>                    | <p>警告：本剤を含むがん化学療法は、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで実施すること。適応患者の選択にあたっては、十分注意すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。</p> <p>用法・用量に関連する使用上の注意：再発又は難治性の肝細胞腫瘍に対して確立された標準的な他の抗悪性腫瘍剤との併用療法〔VeIP療法（硫酸ビソプラズン、体スファミド<sup>®</sup>、シプロラチン併用療法）〕においては、併用薬剤の添付文書も参照すること。</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| <p>塩酸セリジオン<sup>®</sup>（ジルテック錠）</p>                          | <p>その他の副作用：振戦、抑うつ、口内炎、腹部膨満感、房室ブロック、期外収縮、頻脈、発作性上室性頻拍、心房細動、蕁麻疹、多形紅斑、血尿、月経異常、関節痛、手足のこわばり、嗅覚異常、鼻出血、脱毛、咳嗽</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| <p>塩酸セフカペン<sup>®</sup>ホキシル<br/>（フロモックス錠・小児用細粒）</p>          | <p>重大な副作用：紅皮症（剥脱性皮膚炎）<br/>         好酸球性肺炎…発熱、咳嗽、呼吸困難等の症状があらわれた場合には投与中止、速やかに胸部X線検査、血液検査等を実施し、副腎皮質ホルモン剤の投与等適切な処置。</p> <p>その他の副作用：関節痛、筋肉痛、心悸亢進</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| <p>塩酸テルビナフィン<sup>®</sup>（ラミシール錠）</p>                        | <p>重大な副作用：ショック、アナフィラキシー様症状…呼吸困難、全身潮紅、血管浮腫、蕁麻疹等の症状が認められた場合には投与を中止、適切な処置。</p> <p>その他の副作用：味覚消失</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| <p>抗ヒト胸腺細胞<math>\alpha</math>免疫グロブリン<br/>（リンフォグロブリン注射液）</p> | <p>重大な副作用：肺水腫</p> <p>併用注意：他の免疫抑制剤…臨床症状・措置方法：リンパ腫があらわれることあり。</p> <p>その他の注意：本剤を投与した患者において、急性白血病へ移行したとの報告あり。</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| <p>イオキニール（尿路・血管・CT用）<br/>（オムニパーク）</p>                       | <p>原則禁忌：<br/>         ・気管支喘息〔副作用の発現頻度が高いとの報告あり。〕<br/>         ・褐色細胞腫及びその疑い〔血圧上昇、頻脈、不整脈等の発作が起こるおそれがあるので造影検査は避けること。やむを得ず造影検査を実施する場合には静脈確保の上、メシル酸フェントラン等の遮断薬及び塩酸プロプラノロール等の遮断薬の十分な量を用意するなど、これらの発作に対処できるよう十分な準備を行い、慎重に投与すること。〕</p> <p>重大な副作用：意識障害、失神…検査終了後も意識レベル等の観察を十分に行い、必要に応じ適切な処置。<br/>         麻痺…必要に応じ適切な処置。</p> <p>その他の副作用：眠気（傾眠）、健忘、脱力感、下痢、口渇、関節痛、発汗、冷汗</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |

塩酸ロピネ  
(塩酸ロピネ注射液 10mg、  
50mg)

警告：本剤の硬膜外及びくも膜下投与は、これらの投与法に習熟した医師のみにより、本剤の投与が適切と判断される患者についてのみ実施すること。

禁忌：<硬膜外・くも膜下投与>

- ・注射部位又はその周辺に炎症〔化膿性髄膜炎症状を起こすことあり。〕
- ・敗血症〔敗血症性の髄膜炎を生じるおそれあり。〕

<くも膜下投与>

- ・中枢神経系疾患（髄膜炎、灰白脊髄炎、脊髄癆等）
- ・脊髄・脊椎に結核、脊椎炎及び転移性腫瘍等の活動性疾患〔くも膜下投与により症状が悪化するおそれあり。〕

用法・用量に関連する使用上の注意：200mg（4%製剤）は硬膜外・くも膜下投与には使用しないこと。

<硬膜外投与>

- ・北<sup>®</sup>オピ<sup>®</sup>系鎮痛薬を使用していない患者に対しては、初回投与時には、24時間以内の総投与量が10mgを越えないこと。
- ・硬膜外投与で十分な鎮痛効果が得られず、更に追加投与が必要な場合には、患者の状態（呼吸抑制等）を観察しながら慎重に投与すること。

<くも膜下投与>

- ・患者の状態（呼吸抑制等）を観察しながら慎重に投与すること。
- ・原則として追加投与や持続投与は行わないが、他の方法で鎮痛効果が得られない場合には、患者の状態を観察しながら、安全性上問題がないと判断できる場合のみ、その実施を考慮すること。

慎重投与：<硬膜外・くも膜下投与>

- ・血液凝固障害又は抗凝血剤投与中〔出血しやすく、血腫形成や脊髄への障害を起こすことあり。〕
- ・脊柱に著明な変形〔脊髄や神経根の損傷のおそれあり。〕

<硬膜外投与>

- ・中枢神経系疾患（髄膜炎、灰白脊髄炎、脊髄癆等）
- ・脊髄・脊椎に結核、脊椎炎及び転移性腫瘍等の活動性疾患〔硬膜外投与により病状が悪化するおそれあり。〕

重要な基本的注意：<硬膜外・くも膜下投与>

- ・本剤の使用に際しては、初回投与あるいは導入時から、鎮痛状態が安定し、安全性上問題ないと判断できるまでは、必ず気道確保、呼吸管理等の蘇生設備の完備された場所で、厳重な管理の下に使用すること。
- ・重篤な呼吸抑制が投与から数時間以上経過した後に発現することがあるので、十分に注意すること。
- ・硬膜外腔内・くも膜下腔内留置カテーテルを介した投与により肉芽腫等の腫瘍が生じることがあるので、十分に注意すること。

その他の副作用：肉芽腫等の腫瘍、尿閉

適用上の注意：

<硬膜外投与时>

調製時：5~10mLの生食等に希釈し投与すること。持続投与する場合には、生食等に希釈し投与すること。

投与时：1) 注射針又はカテーテル先端が、血管又はくも膜下腔に入っていないことを確かめること。

2) 試験的に注入（test dose）し、注射針又はカテーテルが適切に留置されていることを確認すること。

<くも膜下投与时>

調製時：生食等に希釈し投与すること。なお、本剤と混合又は希釈する液の種類及び比重により鎮痛効果の持続時間、鎮痛領域（分節性）に違いが生じる可能性があるため、疼痛の種類、患者の状態に応じて適切な希釈液を選択すること。

投与时：1) 髄液の漏出を最小に防ぐために、脊髄くも膜下麻酔針は、できるだけ細いものを用いること（脊髄くも膜下腔穿刺により脊髄麻酔後頭痛が、また、まれに一過性の外転神経麻痺等があらわれることあり。なお、このような症状があらわれた場合には輸液投与を行うなど適切な処置。）

2) まれに脊髄神経障害があらわれることがあるため、穿刺に際して患者が放散痛を訴えた場合、脳脊髄液が出にくい場合又は血液混入を認めた場合には、本剤を注入しないこと。

|                              |                                                                                                                                                               |
|------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ゲルゴソ(遺伝子組換え)<br>(注射用ゲルゴソG・ホ) | 重要な基本的注意：<br>・消化管のX線及び内視鏡検査の前処置に本剤を使用した場合、投与直後だけでなく、検査終了後にも血圧低下があらわれることあり。<br>検査終了後も十分に観察、症状があらわれた場合には適切な処置。<br>・本剤投与後に二次的な低血糖が起こることあり。<br>その他の副作用：蕁麻疹、高血圧、眠気 |
|------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

< 別紙 >

1. 新規常備医薬品 (合計 22 品目)

| 商品名                                       | 剤形 | 規格               | 薬価                   | 会社名            | 成分・薬効                                                                                                                                                        |
|-------------------------------------------|----|------------------|----------------------|----------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| アイ-コール                                    | 注  | 100mg            | 91,880               | 日本化薬           | Cisplatin<br>抗悪性腫瘍剤 (肝細胞癌治療薬)<br>肝動注用シスプラチン製剤 (世界初)<br>用時溶解型粉末製剤 (100mg/v)<br>高濃度、低容量の薬液調製可能<br>【発売: 2004.7.12】                                              |
| イマゼニル <sup>(123I)</sup><br>(イマゾジアン®<br>注) | 注  | 167MBq<br>222MBq | 3,363<br>(10MBq<br>) | 日本<br>メジファジックス | Iomazenil<br>放射性診断薬 (脳疾患診断薬)<br>中枢性イマゾジアゼピン受容体の脳内分布の画像化に使用<br>てんかん焦点の特定に有用<br>【発売: 2004.6.28】                                                                |
| ビスタ                                       | 錠  | 60mg             | 159.3                | 中外             | Raloxifene<br>骨粗鬆症治療剤 (閉経後骨粗鬆症)<br>選択的エストロゲン受容体モジュレーター<br>1日1回、食事や時間に関係なく服用可能<br>【発売: 2004.5.12】                                                             |
| ルガラン                                      | 注  | 1,250U           | 1,571                | 日本ルガラン         | Danaparoid<br>血液凝固阻止剤<br>凝固第Ⅰa因子に対する作用選択性大 出血のリスクが小さい<br>アンチトロンビン製剤との相乗効果が期待できる<br>ワシヨット静注可能<br>【発売: 2000.12.20】                                             |
| ガチフロ 0.3%<br>点眼液                          | 点眼 | 5mL              | 692<br>(5mL)         | 千寿製薬           | Gatifloxacin<br>ニューキノロン系抗生物質点眼剤<br>広域の抗菌スペクトルと強力な抗菌力<br>耐性菌発現しにくい<br>眼組織移行性良好<br>【発売: 2004.9.7】                                                              |
| グルファスト                                    | 錠  | 10mg             | 60.5                 | キッセイ           | Mitiglinide calcium hydrate<br>インスリン分泌促進薬<br>イソニルグルコ酸誘導体 (SU 構造を有さない)<br>速効、短時間作用型<br>SU 受容体結合時間短い<br>(膵細胞刺激時間が短い)<br>二次無効をきたしにくいことが期待される<br>【発売: 2004.5.11】 |
| コリマイン T 眼<br>軟膏                           | 軟膏 | 3g               | 34.3<br>(1g)         | 日本点眼薬<br>研究所   | Colistin methanesulfonate・tetracycline HCl<br>ポリマイシン系複合抗生物質<br>眼科領域感染症の治療及び術後<br>感染予防に使用<br>グラム陰性菌感染に有効<br>【発売: 1988.10】                                     |
| コルチン                                      | 錠  | 0.5mg            | 9.2                  | 塩野義            | Colchicine<br>痛風発作予防薬<br>コルチン(三菱ケルファーマ)が販売中止により常備削除<br>引き続き緊急購入薬として<br>処方されている<br>【発売: 1964.11】                                                              |

|                  |     |                    |                            |                     |                                                                                                                                                                    |
|------------------|-----|--------------------|----------------------------|---------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| セレベント50ファイ<br>スス | 吸入  | 50 µg<br>/1ファイリスター | 4,431.7<br>(60ファイリス<br>ター) | ゲラクスミスクライ           | Salmeterol<br>気管支拡張剤<br>長時間作用型 <sub>2</sub> 刺激剤<br>1回の吸入で12時間作用持続<br>中等症の喘息で第一選択薬に上がっている<br>COPDに対し、優れた効果を示す<br>【発売：2004.6.25】                                     |
| テラマイシン<br>軟膏     | 軟膏  | 25g                | 12.5<br>(1g)               | ファイザー               | Oxytetracycline・polymyxinB<br>複合抗生物質製剤<br>口腔術後創腔の二次感染予防に使用<br>【発売：1956.11】                                                                                         |
| ノビア              | Cap | 100mg              | 126.8                      | 大日本製薬               | Ritonavir<br>抗ウイルス化学療法剤（抗HIV薬）<br>HIVプロテアーゼ阻害剤<br>1日2回食後服用<br>テノビルまたはエファビレンツとの併用により血中濃<br>度の低下を防ぐ<br>【発売：1999.9.17】                                                |
| ノギテカン            | 注   | 1.1mg/V            | 10,585                     | 日本化薬                | Nogitecan<br>抗悪性腫瘍剤（タイプII酪氨酸キナーゼ阻害剤）<br>小細胞肺癌のセカンドライン治療として有効性が認<br>められている<br>脳転移への効果が期待できる<br>【発売：2003.3.1】                                                        |
| アデフォビル           | 錠   | 10mg               | 1,334.0                    | ゲラクスミスクライ           | Adefovir pivoxil<br>抗ウイルス化学療法剤（B型肝炎治療薬）<br>逆転写酵素阻害剤<br>ラミブジンとの併用療法により、ラミブジン耐性B<br>型肝炎慢性肝炎に有効<br>ラミブジン耐性症例のラミブジン中止による劇症<br>化の危険性低減<br>【発売：2004.12.10】               |
| ピラミペキール          | 錠   | 0.125mg<br>0.5mg   | 59.1<br>204.5              | 日本<br>ペーリガインゲル<br>ム | Pramipexole Hydrochloride Hydrate<br>パーキンソン病治療薬<br>選択的ドーパミンD <sub>2</sub> 受容体作動薬<br>非麦角系の構造<br>麦角系特有の副作用（胸膜炎、<br>胸水、肺線維症等）が少ない<br>【発売：2004.1.15】                   |
| テノフォビル           | 錠   | 300mg              | 2,111.9                    | 鳥居                  | Tenofovir desoproxil fumarate<br>抗ウイルス化学療法剤（抗HIV薬）<br>新規の核酸系逆転写酵素阻害薬<br>（アデニンヌクレオチド誘導体）<br>1日1回1錠投与可能<br>乳酸アシドーシス等の副作用が少ない<br>【発売：2004.4.12】                       |
| デクスメトミジン         | 注   | 200 µg/V           | 5,478                      | 丸石                  | Dexmedetomidine<br><sub>2</sub> 作動性鎮静剤<br>（人工呼吸中及び抜管後の鎮静）<br>鎮痛作用あり<br>オピオイド鎮痛剤減量可能<br>呼吸抑制の誘発なし<br>挿管中から抜管後まで継続使用可能、再挿<br>管によるリスク減<br>鎮静中でも覚醒容易<br>【発売：2004.5.20】 |



|           |     |              |         |       |                                                                                                                                         |
|-----------|-----|--------------|---------|-------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| マカルト RPD  | 錠   | 10mg         | 1,035.2 | エーザイ  | Rizatriptan benzoate<br>5-HT <sub>1B/1D</sub> 受容体作動型片頭痛治療薬<br>RPD 錠（口内崩壊錠）<br>優れた頭痛消失効果<br>（トリプタン製剤 6 剤で最も優れた効果が得られた）<br>【発売：2003.9.24】 |
| ランタス      | 注   | 300U/3m<br>L | 1,940   | アベントス | インスリン（血糖降下剤）<br>持効型溶解インスリンアナログ製剤<br>基礎インスリン補充製剤<br>1 日 1 回注射で 24hr 作用安定<br>無色透明製剤、混和不要<br>注射針は BD マイクロファイナース<br>【発売：2003.12.12】         |
| オプティペン 01 | 器具  | -            | 2,500   |       | ランタス注射カート専用ペン型インスリン注入器                                                                                                                  |
| レイタツ      | Cap | 150mg        | 591.5   | ブリストル | Atazanabir<br>抗ウイルス化学療法剤（抗 HIV 薬）<br>新規の HIV プロテアーゼ阻害剤<br>1 日 1 回投与可能<br>脂質代謝の副作用少ない<br>【発売：2004.1.6】                                   |

2. 剤形・規格追加医薬品（合計9品目）

| 商品名                        | 剤形 | 規格             | 薬価                   | 会社名             | 成分・薬効                                                                                                                    |
|----------------------------|----|----------------|----------------------|-----------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| イパノ0.3%<br>シリンジ            | 注  | 150mg/<br>50mL | 1,858                | 協和発酵            | Dopamine<br>強心剤（カコルミン製剤）<br>プレフィルトシリンジ製剤<br>調製不要、異物汚染軽減<br>【発売：2002.12.13】                                               |
| レビビル                       | 錠  | 300mg          | 1,938.7              | ゲラクソミスクライン      | Lamivudine<br>抗ウイルス化学療法剤（抗HIV薬）<br>逆転写酵素阻害剤<br>1日1回処方可能<br>【発売：2003.10.8】                                                |
| イオハール180                   | 注  | 10mL/V         | 1,056                | 第一製薬            | Iohexol<br>非イオン性造影剤<br>低濃度 中枢神経への影響小<br>水頭症診断時に使用<br>【発売：1987.10.8】                                                      |
| キシロカイン<br>ホリアンブ0.5%        | 注  | 0.5%5mL/<br>A  | 64                   | アストラセカ          | Lidocaine<br>局所麻酔剤<br>浸潤、伝達、硬膜外麻酔に使用<br>保存剤無添加<br>プラスチックアンブール製剤<br>【発売：2001.8.24】                                        |
| ホルバット<br>30ミックス<br>フレックスパン | 注  | 300U/3m<br>L   | 2,454                | ホルルディスク<br>ファーム | 二相性インスリンアナログ製剤（血糖降下剤）<br>超速効型と中間型の混合製剤<br>（超速効型：中間型＝3:7）<br>食直前投与<br>プレフィルト製剤<br>【発売：2003.12.19】                         |
| ホルリンR<br>フレックスパン           | 注  | 300U/3m<br>L   | 2,396                | ホルルディスク<br>ファーム | ヒトインスリン製剤（血糖降下剤）<br>インスリンカートリッジが注入器にセットされたプレフィルト製剤<br>カートリッジ交換不要<br>単位調整が簡便<br>視力障害患者にも比較的 safely に使用可能<br>【発売：2003.7.4】 |
| ヘパリンラストP<br>コンビセット         | 外用 | 1mL<br>3mL     | 18,308.4<br>52,298.9 | アベンシス           | 生理的組織接着剤（フィブリン接着剤）<br>血液凝固第Ⅲ因子高濃度含有<br>滅菌済みのキット製剤<br>調製簡便、調製時間短縮<br>【発売：2003.12.16】                                      |
| プロトピック軟膏<br>0.03%<br>小児用   | 軟膏 | 5g             | 149.0g<br>(1g)       | 藤沢薬品            | Tacrolimus<br>アトピー性皮膚炎治療剤<br>小児アトピー性皮膚炎の全身諸症状<br>（掻痒感、皮疹）に有効<br>【発売：2003.12.12】                                          |

### 3. 切り替え医薬品（合計 8 品目）

| 商品名         | 剤形 | 規格          | 薬価                | 会社名           | 成分・薬効                                                                                                            | 切り替え薬              |
|-------------|----|-------------|-------------------|---------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|
| ウルソ         | 錠  | 50mg        | 9.3               | 三菱<br>ウエルファーマ | Ursodeoxycholic Acid<br>利胆剤<br>(名称変更による切り替え)<br>【発売：2004.7】                                                      | ウルソ錠<br>50mg       |
| エトコト        | 外用 | 300 枚/<br>箱 | -                 | ハクゾウ<br>メディカル | Ethanol<br>殺菌消毒綿<br>詰め替え作業不要<br>エトコトより安価<br>エトコト : 1.1 円/1 枚<br>エトコト E : 0.9 円/1 枚<br>【発売：2003.10】               | エトコト               |
| リドカイン K     | 注  | 1%200m<br>L | 666               | 塩野義           | Lidocaine<br>抗不整脈薬<br>塩酸リドカイン注射液を生食に希釈したキット<br>製剤<br>調製不要、異物汚染軽減<br>高濃度(10%)製剤による医療事<br>故が防止できる<br>【発売：1999.7.8】 | リドカイン<br>10%10mL/A |
| サバット BS     | 注  | 2,020m<br>L | 1,351             | 扶桑            | ろ過型人工腎臓用補液<br>A 液と B 液の浸透圧比等張<br>隔壁未開通で投与された場合の危険<br>性低減<br>【発売：2004.7.9】                                        | サバット B             |
| プリミドン錠      | 錠  | 250mg       | 12.4              | 大日本製<br>薬     | Primidone<br>抗てんかん薬<br>(名称変更による切り替え)<br>【発売：2004.】                                                               | マイソリン錠             |
| プリミドン細<br>粒 | 細粒 | 99.5%       | 36.9<br>(1g)      |               |                                                                                                                  | マイソリン細粒            |
| プレマリン       | 錠  | 0.625mg     | 13.5              | ワイス           | Conjugated Estrogens<br>女性ホルモン剤<br>(販売元変更により他社商品に切り替え)<br>【発売：1999.8】                                            | プレマリン<br>(旭化成ファーマ) |
| メイクト MS     | 細粒 | 100mg/g     | 318.<br>5<br>(1g) | 明治            | Cefditoren<br>セフェム系抗生物質<br>加インフル-製剤<br>牛乳アレルギー-患者への投与可能<br>【発売：2004.8.3】                                         | メイクト細粒             |

4 . 削除医薬品（合計 18 品目）

| 商品名                   | 剤形 | 規格         | 削除理由                                                               |
|-----------------------|----|------------|--------------------------------------------------------------------|
| イジソグシユガ -<br>< 院内製剤 > | 軟膏 | -          | 原料である白糖（粗目）の製造中止のため                                                |
| ウリソソ錠                 | 錠  | 50mg       | ウリ錠と切り替えのため                                                        |
| エソコト                  | 外用 | 300 枚/1 箱  | エソコトソコトと切り替えのため                                                    |
| キソコソ                  | 注  | 10%10mL/A  | キソコソ K と切り替えのため                                                    |
| コソコソ（三菱ウエルファーマ）       | 錠  | 0.5mg      | 販売中止のため                                                            |
| ソソソソ B                | 注  | 2,020mL/V  | ソソソソ BS と切り替えのため                                                   |
| ソソソソ眼軟膏               | 軟膏 | 3.5g       | 販売中止のため                                                            |
| トソソソ注                 | 注  | 60mg/V     | 販売元変更により、継続的な医薬品情報の提供が見込めなくなったため<br>販売元変更：塩野義 ジェイトル株式会社            |
| トソソソ注小児用              | 注  | 10mg/V     | 販売元変更により、継続的な医薬品情報の提供が見込めなくなったため<br>販売元変更：塩野義 ジェイトル株式会社            |
| トソソ                   | 錠  | 0.4mg      | トソソ錠と切り替えのため                                                       |
| ソソソソ                  | 注  | 40mg/2mL/A | 販売元変更により、継続的な医薬品情報の提供が見込めなくなったため<br>販売元変更：三菱ウエルファーマ<br>日本医薬品工業株式会社 |
| ソソソソ（旭化成ファーマ）         | 錠  | 0.625mg    | ソソソソ錠（ソソ）に切り替えのため                                                  |
| ソソソソソソ                | ソソ | 0.2%20mL   | 販売中止のため                                                            |
| ソソソソソ                 | 外用 | 1mL<br>3mL | ソソソソソ P ソソソソと切り替えのため                                               |
| ソソソソ錠                 | 錠  | 250mg      | ソソソソ錠と切り替えのため                                                      |
| ソソソソ細粒                | 細粒 | 995mg/g    | ソソソソ細粒と切り替えのため                                                     |
| ソソソソ細粒                | 細粒 | 10%        | ソソソソ MS 細粒と切り替えのため                                                 |

## 第三世代セフェム系

セフジトレンピボキシル cefditoren pivoxil (CDTR-PI)

**メイアクト** Meiact 明治製菓

コード 薬価

錠: 100mg [メイア 01] 84.5

MS 小児用細粒: 100mg/g [メイア 04] 318.5

【用】錠 1回 100mg を 1日 3回 最高 1回 200mg [小児用細粒] 1回 3mg/kg を 1日 3回

【禁】本剤成分によるショックの既往 牛乳アレルギー (錠剤のみ)

【原禁】本剤成分又はセフェム系抗生物質過敏症

【重大な副作用】ショック アナフィラキシー様症状 血便を伴う重篤な大腸炎 皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群) 中毒性表皮壊死症 (Lyell 症候群) 間質性肺炎 PIE 症候群 肝機能障害 重篤な腎障害 無顆粒球症 溶血性貧血

【備考】吸湿性 (+) MS 小児用細粒: カゼインフリー (牛乳アレルギー患者へも投与可)

## 抗ウイルス剤

アデホビルピボキシル adefovir pivoxil

**ヘプセラ** Hepsera GSK

コード 薬価

錠 (劇): 10mg [ヘフセ 01] 1334

【効】ラミブジン投与中に、B型肝炎ウイルスの持続的な再増殖を伴う肝機能の異常が確認された患者に

おける、B型慢性肝炎及びB型肝硬変における、ラミブジンとの併用によるウイルスマーカー及び肝機能の改善

【用】1回 10mg を 1日 1回 (ラミブジン 1回 100mg、1日 1回と併用)

【警】本剤投与終了後、ウイルス再増殖に伴い、肝機能悪化もしくは肝炎の重症化が認められることあり (投与終了後少なくとも4ヵ月間は原則として2週間毎に患者の臨床症状とHBV-DNA、ALT及び必要に応じ総ビリルビンを観察し、その後も観察を継続 免疫応答の強い患者あるいは非代償性肝疾患患者では、投与終了後に肝炎が重症化することあり)

【禁】本剤成分過敏症

【重大な副作用】腎機能障害 乳酸アシドーシス及び脂肪沈着による重度の肝腫大 (脂肪肝)

【備考】逆転写酵素阻害剤 ラミブジン耐性 B型肝炎に有効

## 抗HIV剤

硫酸アタザナビル Atazanavir Sulfate

**レイアタツツ** Reyataz プリストル

コード 薬価

Cap (劇): 150mg [レイア 01] 591.5

【効】HIV-1感染症

【用】400mg を 1日 1回 食事中又は食直後 必ず他の

抗HIV薬と併用 中等度の肝障害患者: 300mg を 1日1回が推奨

**【禁】本剤成分過敏症 重度の肝障害 リファンピシン 塩酸イリノテカン ミダゾラム トリアゾラム 塩酸ベプリジル 酒石酸エルゴタミン メシル酸ジヒドロエルゴタミン マレイン酸エルゴメトリン マレイン酸メチルエルゴメトリン シサプリド ピモジド シンバスタチン インジナビル プロトンポンプ阻害剤**

**【原禁】妊娠又はその可能性のある婦人**

**【重大な副作用】重度の肝機能障害 肝炎 糖尿病 糖尿病の悪化及び高血糖 出血傾向**

**【備考】HIV プロテアーゼ阻害剤**

### 抗HIV剤

フマル酸テノホビル ジソプロキシル

Tenofovir disoproxil fumarate

**ビリアード** Viread

鳥居  
薬価

錠(劇):300mg

コード  
[ビリア01] 2111.9

**【効】HIV-1 感染症**

**【用】1回 300mg を 1日1回 必ず他の抗HIV薬と併用**

**【禁】本剤成分過敏症**

**【重大な副作用】腎不全又は重度の腎機能障害 膵炎 乳酸アシドーシス**

**【備考】核酸系逆転写酵素阻害薬(アデニンヌクレオチド誘**

導体)

### 抗HIV剤

ラミブジン lamivudine(3TC)

**エピビル** Epivir

GSK  
薬価

コード

錠(劇):150mg

[Eビ01] 1015.8

錠(劇):300mg

[Eビ02] 1938.7

**【効】HIV 感染症における、他の抗 HIV 薬との併用療法**

**【用】他の抗 HIV 薬と併用して、1日 300mg を 1~2 回に分服 適宜増減**

**【警】膵炎を発症する可能性のある小児患者には他に十分な効果の認められる治療法がない場合にのみ使用 膵炎を疑わせる症状が現れた場合は直ちに中止**

**【禁】本剤成分過敏症**

**【重大な副作用】赤芽球癆 汎血球減少 貧血 白血球減少 好中球減少 血小板減少 膵炎 乳酸アシドーシス 脂肪沈着による重度の肝腫大(脂肪肝) 横紋筋融解症 ニューロパシー 錯乱 痙攣 心不全**

**【備考】逆転写酵素阻害剤**

### 抗 HIV 剤

リトナビル Ritonavir  
**ノービア** Norvir  
 コード 大日本  
 ヲト Cap〔劇〕:100mg [ノア 01] 薬価  
 126.8

【効】次の疾患におけるヌクレオシド系 HIV 逆転写酵素阻害剤との併用療法：後天性免疫不全症候群(エイズ)、治療前の CD4 リンパ球数が 500/mm<sup>3</sup> 以下の症候性及び無症候性 HIV 感染症

【用】1回 600mg を 1日 2回食後(5日目以降) 投与  
 初日：1回 300mg を 1日 2回 2,3日目：1回 400mg  
 を 1日 2回 4日目：1回 500mg を 1日 2回

【禁】本剤成分過敏症 硫酸キニジン 塩酸ペプリジル 酢酸フレカイニド 塩酸プロパフェノン 塩酸アミオダロン ピモジド ピロキシカム アンピロキシカム 酒石酸エルゴタミン メシル酸ジヒドロエルゴタミン シサプリド テルフェナジン アステミゾール リファブチン ジアゼパム クロラゼブ酸ニカリウム エスタゾラム フルラゼパム 塩酸フルラゼパム トリアゾラム ミダゾラム

【重大な副作用】錯乱 痙攣発作 脱水 高血糖 糖尿病 肝炎 肝不全 過敏症 出血傾向

【備考】HIV プロテアーゼ阻害剤

### その他の抗腫瘍剤

シスプラチン cisplatin

## アイエーコール

動注用〔毒〕:100mg/V

日本化薬  
 コード 薬価  
 [アイ 62] 91880

【効】肝細胞癌

【用】100mg あたり 70mL の生食で溶解 1日 1回 65mg/m<sup>2</sup> を 20～40分 で肝動脈内投与し 4～6週間 休薬 <腎毒性を軽減のための処置> 投与前 1,000～2,000 mL の適当な輸液を 4時間以上かけて投与 投与時から投与終了後、1,500～3,000mL の輸液を 6時間以上かけて投与 尿量確保に注意し、必要に応じてマンニトール及びフロセミド等の利尿剤を投与

【警】緊急時に十分に措置できる医療施設及び癌化学療法・肝動注化学療法に十分な経験を持つ医師のもとで、本剤投与が適切と判断される症例のみに投与すること

【禁】重篤な腎障害 本剤又は他の白金含有薬剤過敏症 妊娠又はその可能性のある婦人

【原禁】高度肝機能低下(肝障害度C等)

【重大な副作用】急性腎不全 汎血球減少症等の骨髄抑制 劇症肝炎 肝機能障害 黄疸 心筋梗塞 狭心症 うっ血性心不全 不整脈 肺結核 聴覚障害 ショック アナフィラキシー反応 乳頭浮腫 球後視神経炎 皮質盲 脳梗塞 溶血性尿毒症症候群 溶血性貧血 間質性肺炎 抗利尿ホルモン不適合分泌症候群 消化管出血 消化管潰瘍 消化

管穿孔 急性膵炎 高血糖 糖尿病の悪化 横紋筋融解症

【備考】肝動注用 用時溶解型粉末製剤

## その他の抗腫瘍剤

塩酸ノギテカン nogitecan hydrochloride

**ハイカムチン** Hycamtin 日本化薬

注(劇):1.1mg/V コード 薬価  
[ハイカ 64] 10585

【効】小細胞肺癌

【用】1日1回、1.0mg/m<sup>2</sup>を5日間連日点滴静注(100mLの生食に混和し、30分かける) 少なくとも16日間休薬

【警】骨髄抑制性が強いいため、緊急時に十分対応できる医療施設及び癌化学療法に十分な経験を持つ医師のもとで、本剤投与が適切と判断される症例についてのみ投与 使用にあたっては添付文書を熟読

【禁】重篤な骨髄抑制 重篤な感染症の合併 妊娠又はその可能性のある婦人 授乳婦 本剤成分過敏症

【重大な副作用】骨髄抑制 消化管出血

【備考】 型ホ イメラセ 阻害剤

## 女性ホルモン剤

結合型エストロゲン estrogens, conjugated

**プレマリン** Premarin ワイス

錠: 0.625mg コード 薬価  
[フレマ 01] 13.5

【効】更年期障害 卵巣欠落症状 卵巣機能不全症 膣炎(老人,小児及び非特異性) 機能性子宮出血

【用】1日0.625~1.25mg 機能性子宮出血又は膣炎:  
1日0.625~3.75mg

【禁】エストロゲン依存性腫瘍(例えば乳癌,性器癌)及びその疑い 血栓性静脈炎、肺塞栓症又はその既往 本剤成分過敏症 妊娠又はその可能性のある婦人 動脈性血栓塞栓疾患又はその既往

【重大な副作用】血栓症 血栓塞栓症

【備考】卵胞ホルモン

## 利胆剤

ウルソデスオキシコール酸 ursodesoxycholic acid

**ウルソ** Urso 三菱ウェルファーマ

錠: 100mg コード 薬価  
[ウルソ 03] 15  
錠: 50mg [ウルソ 04] 9.3  
顆粒: 50mg/g [ウルソ 01] 9.3

【効】(1)胆道(胆管・胆のう)系疾患及び胆汁うっ滞を伴う肝疾患における利胆 慢性肝疾患における肝機能の改善 小腸切除後遺症・炎症性小腸疾患における消化不良 (2)外殻石灰化を認めないコレステロ



ール系胆石の溶解 (3)[錠剤のみ] 原発性胆汁性  
肝硬変における肝機能の改善

【用】(1)1回 50 mg を1日3回 (2)1日 600 mg を3回  
に分服 (3)1日 600 mg を3回に分服 1日最大投  
与量 900 mg

【禁】完全胆道閉塞 劇症肝炎

【重大な副作用】間質性肺炎

### 糖尿病治療剤 経口血糖降下剤

ミチグリニドカルシウム水和物

Mitiglinide Calcium Hydrate

**グルファスト** Glufast

キッセイ

コード 薬価

錠: 10mg [カル701] 60.5

【効】2型糖尿病における食後血糖推移の改善(た  
だし、食事療法・運動療法を行っている患者で十分な  
効果が得られない場合に限る)

【用】1回 10mg を1日3回毎食直前

【禁】重症ケトーシス 糖尿病性昏睡または前昏睡 1  
型糖尿病 重症感染症 手術前後 重篤な外傷  
本剤成分過敏症 妊娠又はその可能性のある婦  
人

【重大な副作用】心筋梗塞 低血糖 肝機能障害 黄  
疸

【備考】ベンゾリコハク酸誘導体(SU 構造無し) SU 受容

体結合時間短い 速効、短時間作用型

### 痛風治療剤

コルヒチン colchicine

**コルヒチン** Colchicine

塩野義

コード 薬価

錠(劇): 0.5mg [コルビ02] 9.2

【効】痛風発作の緩解及び予防

【用】1日 3~4 mg を6~8回に分服 発病予防: 1日  
0.5~1 mg 発作予感時: 1回 0.5 mg

【禁】本剤成分過敏症 妊娠又はその可能性のある  
婦人

【重大な副作用】再生不良性貧血 顆粒球減少 白血  
球減少 血小板減少 横紋筋融解症 ミオパチー  
末梢神経障害

【備考】白血球、好中球の作用抑制

### その他の代謝性医薬品

塩酸ラロキシフェン raloxifene hydrochloride

**エビスタ** Evista

中外

コード 薬価

錠: 60mg [エビスタ01] 159.3

【効】閉経後骨粗鬆症

【用】1日1回 60mg

【禁】静脈血栓塞栓症(深部静脈血栓症、肺塞栓症、

網膜静脈血栓症等) 長期不動状態(術後回復期、長期安静期等) 抗リン脂質抗体症候群 妊娠又はその可能性のある婦人 授乳婦 本剤成分過敏症

【重大な副作用】静脈血栓塞栓症

【備考】選択的エストロゲン受容体モジュレーター 食事、時間に関係なく服用可能

### 抗凝血剤

ダナパロイドナトリウム Danaparoid Sodium

|                      |                   |
|----------------------|-------------------|
| <b>オルガラン</b> Orgaran | 日本オルガノン<br>コード 薬価 |
| 注: 1,250U/A          | [オルカ61] 1571      |

【効】汎発性血管内血液凝固症(DIC)

【用】1回 1,250U を 12 時間毎に静注

【原禁】出血患者(血友病 血小板減少性紫斑病 消化管潰瘍 脳内出血) 血液透析が必要な患者 重篤な肝障害 本剤又は亜硫酸塩過敏症 出血する可能性が高い患者 妊娠又はその可能性のある婦人 ヘパリン起因性血小板減少症(HIT)の既往歴のある患者でヘパリン抗体と本剤との交差反応性のある患者 脳、脊椎、眼科手術または頭部外傷後日の浅い患者

【重大な副作用】アナフィラキシー様症状 血小板減少症

【備考】凝固第 a 因子に対する作用選択性大(出血のリスク小) ワンショット静注可

### 催眠鎮静剤 その他の催眠鎮静剤

デクスメドトミジン dexmedetomidine hydrochloride

|                         |          |
|-------------------------|----------|
| <b>プレセデックス</b> Precedex | 丸石<br>薬価 |
| 注(劇): 200 µg/V          | コード 5478 |
|                         | [フレ61]   |

【効】集中治療下で管理し、早期抜管が可能な患者での人工呼吸中及び抜管後における鎮静

【用】6 µg/kg/時で 10 分間静注(初期負荷投与) 0.2 ~ 0.7 µg/kg/時で持続注入(維持投与) 投与は 24 時間を超えないこと

【警】低血圧、高血圧、徐脈、心室細動等が現れ、心停止にいたるおそれもあるため、全身状態を注意深く継続的に監視できる設備を有し、緊急時に十分な措置が可能な施設で、本剤の薬理作用を正しく理解し、集中治療における患者管理に熟練した医師のみが使用すること 迷走神経の緊張が亢進しているか、通常の用法・用量以外の方法で本剤を投与した場合に重篤な徐脈、洞停止等が現れたとの報告あり

【禁】本剤成分過敏症

【重大な副作用】低血圧 高血圧 徐脈 心室細動 心停止 洞停止 低酸素症 無呼吸 呼吸困難

【備考】鎮痛作用あり 鎮静中でも覚醒容易 2 作動  
性鎮静剤

### 解熱鎮痛薬 片頭痛治療剤

安息香酸リザトリプタン Rizatriptan Benzoate  
**マクスルトRPD** MaxaltRPD エーザイ  
錠(劇):10mg コード 薬価  
[マクサ 01] 1035.2

【効】片頭痛

【用】1 回 10mg を片頭痛の頭痛発現時に経口投与  
効果不十分な場合: 前回の投与から 2 時間以上あ  
けること 1 日総投与量: 20mg 以内

【禁】本剤成分過敏症 心筋梗塞既往 虚血性心疾  
患又はその症状・兆候 異型狭心症(冠動脈攣縮)  
脳血管障害 一過性脳虚血発作 末梢血管障害  
コントロールされていない高血圧症 重度の肝機能  
障害 血液透析 エルゴタミン、エルゴタミン誘導体  
含有製剤 他の 5-HT<sub>1B/1D</sub> 受容体作動薬 MAO 阻  
害剤投与中あるいは中止 2 週間以内 プロプラノ  
ール

【重大な副作用】アナフィラキシーショック アナフィラ  
キシー様症状 不整脈 狭心症あるいは心筋梗塞  
を含む虚血性心疾患様症状 てんかん様発作 血  
管浮腫 中毒性表皮壊死症 呼吸困難 失神

【備考】5-HT<sub>1B/1D</sub> 受容体作動型 口腔内崩壊錠

### 抗てんかん剤

プリミドン primidone

**プリミドン** Primidone

大日本  
薬価

錠: 250mg

コード  
[プリミ 01]

12.4

細粒: 995mg/g

[プリミ 02]

36.9

【効】強直間代発作 焦点発作 精神運動発作 小型  
(運動)発作

【用】<成人> 治療初期 3 日間は 1 日 250mg 就寝前,  
以後 3 日ごとに 250mg ずつ増量し,症状によって発  
作の消長を考慮して 1 日量 1500mg まで漸増し,2 ~  
3 回に分服 1 日 2000mg まで増量可 <小児> 治  
療初期 3 日間は 1 日 125mg を就寝前服用,以後 3  
~ 4 日ごとに 125mg ずつ増量して標準投与量(15 ~  
6 歳: 750 ~ 1000mg, 5 ~ 3 歳: 500 ~ 750mg, 2 歳以下:  
250 ~ 500mg) まで漸増し,2 ~ 3 回に分服 症状によ  
っては発作の消長を考慮して更に増量可

【禁】本剤成分又はバルピツール酸系化合物過敏症  
急性間欠性ポルフィリン症

【重大な副作用】皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson  
症候群) 再生不良性貧血

【備考】体内で一部がフェバルピタルに代謝される

抗パーキンソン剤 ドパミン受容体刺激薬

塩酸プラミペキソール水和物

Pramipexole Hydrochloride Hydrate

**ピ・シフロール** Bl・Sifrol

ベーリンガー

コード 薬価

錠〔劇〕:0.125mg

[ピシフ 02] 59.1

錠〔劇〕:0.5mg

[ピシフ 01] 204.5

【効】パーキンソン病

【用】1日量0.25mgから開始 2週目に1日量を0.5mgとし、1週間毎に1日量として0.5mgずつ増量 維持量:標準1日量1.5~4.5mg [1日量1.5mg未満]2回に分割、朝夕食後 [1日量1.5mg以上]3回に分割、毎食後 1日最大量:4.5mg

【警】前兆のない突発的睡眠及び傾眠等が見られることあり 自動車の運転、機械の操作、高所作業等危険を伴う作業に従事させないよう注意

【禁】妊娠又はその可能性のある婦人 本剤成分過敏症

【重大な副作用】突発的睡眠 幻覚 妄想 せん妄 激越 錯乱 悪性症候群

【備考】非麦角系選択的ドパミン D<sub>2</sub>受容体作動薬

## 局所麻酔剤

塩酸リドカイン lidocaine

**キシロカイン** Xylocaine

アストラゼネカ

コード 薬価

注〔劇〕:0.5%3mL/A

[キシロ 63] 97

注〔劇〕:0.5%100mL/V

[キシロ 65] 109/10mL

ホリアンブ〔劇〕:0.5%5mL/A

[キシロ 76] 64

【効】[5mL/A、100mL/V] 硬膜外麻酔 伝達麻酔 浸潤麻酔 [3mL/A] 抗生物質製剤筋注時の疼痛緩和

【用】[5mL/A、100mL/V] 適宜用量決定 最高1回200mg(硬膜外麻酔、伝達麻酔、浸潤麻酔) 詳細は添付文書参照 [3mL/A] 10~15mg(2~3mL)を筋注

【禁】本剤又はアミト<sup>®</sup>型局所麻酔薬過敏症 [5mL/A、100mL/V](硬膜外のみ) 大量出血やショック状態、注射部位又はその周辺に炎症、敗血症の患者次の患者に投与する場合には血管収縮剤(エピネフリン、ノルエピネフリン)を添加しない:血管収縮剤過敏症、高血圧、動脈硬化、心不全、甲状腺機能亢進、糖尿病、血管痙攣、(伝達・浸潤のみ)耳・指趾又は陰茎の麻酔目的

【重大な副作用】ショック 振戦 痙攣 悪性高熱 [5mL/A、100mL/V] 意識障害 異常感覚 知覚・運動障害

【備考】ホリアンブ:プラスチックアンブール製剤、保存剤無添加

## 強心剤 その他の強心剤

塩酸ドパミン dopamine hydrochloride

**イノバン** Inovan

協和発酵

|                         |         |      |
|-------------------------|---------|------|
|                         | コード     | 薬価   |
| 注〔劇〕:100mg/5mL/A        | [イハ 61] | 1243 |
| シリンジ〔劇〕:0.3%,150mL/50mL | [イハ 62] | 1858 |

【効】急性循環不全(心原性ショック,出血性ショック) 次のような急性循環不全状態に使用する: (1)無尿,乏尿や利尿剤で利尿が得られない状態 (2)脈拍数の増加した状態 (3)他の強心・昇圧剤により副作用が認められたり、好ましい反応が得られない状態

【用】1~5 μg/kg/min で点滴静注 最高 20 μg/kg

【禁】褐色細胞腫

【重大な副作用】麻痺性イレウス 四肢冷感等の末梢の虚血

### 不整脈治療薬 Ib群

塩酸リドカイン lidocaine hydrochloride

|                  |          |
|------------------|----------|
| オリベスK OlivesK    | 塩野義      |
|                  | 薬価       |
|                  | コード      |
| 点滴用〔劇〕:1%200mL/V | [オリハ 61] |
|                  | 666      |

【効】期外収縮(心室性,上室性) 発作性頻拍(心室性,上室性) 急性心筋梗塞時及び手術に伴う心室性不整脈の予防

【用】(心電図連続監視下) 1~2mg/min で点滴静注 最高 4mg/min

【禁】重篤な刺激伝導障害(完全房室ブロック等) 本剤成分又はアニリド系局所麻酔薬過敏症

【重大な副作用】刺激伝導系抑制 ショック 悪性高熱

振戦 痙攣 意識障害

【備考】塩酸リドカイン注射液を生食に希釈したキット製剤

### 鎮咳・喘息治療剤 刺激気管支拡張剤

キシナホ酸サルメテロール salmeterol xinafoate

セレベント Serevent GSK

|                  |          |                |
|------------------|----------|----------------|
|                  | コード      | 薬価             |
| ディスク:50μg/1プリストー | [セラハ 42] | 4431.7/60プリストー |

【効】気管支喘息 慢性閉塞性肺疾患(慢性気管支炎、肺気腫)

【用】1回 50 μg を 1日 2回朝・就寝前に吸入 小児: 1回 25 μg を 1日 2回朝・就寝前に吸入、1回 50 μg 1日 2回まで増量可

【禁】本剤成分過敏症

【重大な副作用】重篤な血清K値の低下

【備考】長時間作用型<sub>2</sub>刺激剤 60回分

### 感染症治療剤

ガチフロキサシン Gatifloxacin

ガチフロ Gatiflo 千寿

|            |          |     |
|------------|----------|-----|
|            | コード      | 薬価  |
| 点眼:0.3%5mL | [ガチフ 41] | 692 |

【効】本剤感性菌による次の感染症:(1)眼瞼炎 麦粒腫 涙囊炎 結膜炎 瞼板腺炎 角膜炎(角膜潰瘍を含む) (2)眼科周術期の無菌化療法

【用】(1)1回1滴 1日3回点眼 (2)術前:1回1滴 1日5回点眼 術後:1回1滴 1日3回

【禁】本剤成分またはキノロン系抗菌剤過敏症

【備考】広域の抗菌スペクトルと強力な抗菌力 耐性菌発現しにくい 眼組織移行性良好

## 感染症治療剤

コリスチンメタンサルホン酸ナトリウム・塩酸テトラサイクリン

Colistin Sodium Methanesulfonate Tetracycline Hydrochloride

**コリマイシンT** Colimycin T 日本点眼薬研究所  
コード 薬価  
眼軟膏:3g [コリマ 42] 102.9

【効】コリスチン及びテトラサイクリン感性菌による次の感染症:眼外傷 眼科周術期の無菌化療法 外・前眼部の細菌感染症

【用】1日1~4回点眼

【禁】テトラサイクリン系抗生物質、コリスチン過敏症

【備考】グラム陰性菌感染に有効

## 化膿性疾患外用剤

塩酸オキシテトラサイクリン・硫酸ポリミキシンB

Oxytetracycline Hydrochloride Polymyxin B Sulfate

**テラマイシン** Terramycin ファイザー  
コード 薬価

軟膏:25g [テラマ 42] 312.5

【効】オキシテトラサイクリン/ポリミキシンB感性菌による次の感染症:表在性・深在性皮膚感染症 慢性膿皮症 外傷・熱傷及び手術創等の二次感染 びらん・潰瘍の二次感染

【用】1日1~数回直接患部に塗布又は塗擦、あるいは無菌ガーゼ等にのばして貼付

【禁】テトラサイクリン系抗生物質、ポリミキシンB又はコリスチン過敏症

## その他の外皮用剤

タクロリムス水和物 tacrolimus hydrate

**プロトピック** Protopic 藤沢  
コード 薬価  
軟膏〔劇〕:0.1%5g [プロト 41] 798  
小児用軟膏〔劇〕:0.03%5g [プロト 42] 745

【効】アトピー性皮膚炎

【用】1日1~2回,適量を患部に塗布 1回あたりの塗布量は5gまで

【警】アトピー性皮膚炎の治療法に精通している医師のもとで行うこと マウス塗布癌原生試験において、高い血中濃度に基づくリンパ腫の増加が認められている また、リンパ腫、皮膚癌の発現報告あり(外国、関連性不明) これらの情報を患者又は代諾者に対して説明し、理解したことを確認した上で使用 潰瘍・明らかに局面を形成しているびらん

に使用する場合には、腎障害等の副作用が発現する可能性があるため、改善の確認後本剤を開始

【禁】潰瘍・明らかに局面を形成しているびらんへの使用 高度の腎障害 高カリウム血症 魚鱗癬様紅皮症を呈する疾患(Netherton 症候群) 妊娠又はその可能性のある婦人 本剤成分過敏症患者 PUVA 療法等の紫外線療法を実施中 [0.1%] 小児等 [0.03%] 低出生体重児、新生児、乳児又は2才未満の幼児

【原禁】皮膚感染症

### 血液製剤 フィブリノゲン製剤

フィブリノゲン加第XIII因子 factor with fibrinogen  
ベリプラストP コンビセット

| Beriplast P Combi-Set | ZLBベーリング          |
|-----------------------|-------------------|
|                       | コード 薬価            |
| 液: 1mL 製剤             | [ハリフ 46] 18,308.4 |
| 液: 3mL 製剤             | [ハリフ 47] 52,298.9 |

【効】組織の接着・閉鎖(ただし、縫合あるいは接合した組織から血液、体液又は体内ガスの漏出を来し、他に適切な処置法のない場合に限る)

【用】フィブリノゲン末をアプロチニン液全量で溶解(A液) トロンビン末をアプロチニン液と同量の塩化カルシウム液で溶解(B液) 接着・閉鎖部位に10cm<sup>2</sup>当たりA液B液各々1mLを適用

【禁】本剤成分又は牛肺を原料とする製剤(アプロチニン等) 過敏症 凝固促進剤(蛇毒製剤) 抗線溶剤(抗プラスミン剤) アプロチニン製剤

【重大な副作用】ショック

【備考】生理的組織接着剤 血液凝固第 因子高濃度含有 滅菌済キット製剤

### 殺菌消毒剤

エタノール ethanol

エレファコットンエコE Elephacotton EcoE

ハクゾウメディカル  
コード 薬価

300枚/箱

【効】そのまま塗擦、洗浄用として用いる

【用】手指・皮膚の消毒、医療用具の消毒

【備考】調製の手間が省け衛生的

### X線造影剤(ヨード製剤)

イオヘキソール iohexol

オムニパーク Omnipaque

|                   | コード      | 第一薬価  |
|-------------------|----------|-------|
| 注 180: 10mL/V     | [オムニ 77] | 1056  |
| 注 240: 20mL/V     | [オムニ 67] | 2591  |
| 注 240: 100mL/シリンジ | [オムニ 74] | 11593 |
| 注 300: 10mL/V     | [オムニ 65] | 1763  |
| 注 300: 100mL/V    | [オムニ 73] | 13920 |

注 300: 100mL/シリンジ [オムニ 69] 14416  
注 300: 150mL/シリンジ [オムニ 76] 22223  
注 350: 100mL/V [オムニ 64] 15612

**【効】** 180: コンピューター断層撮影による脳槽、脊髄造影、腰部脊髄造影 240・240 シリンジ: 四肢血管撮影、コンピューター断層撮影における造影、静脈性尿路撮影 300(100mL)・300 シリンジ: 脳血管撮影、選択的血管撮影、四肢血管撮影、デジタル X 線撮影法による動脈、静脈性血管撮影、コンピュータ断層撮影における造影、静脈性尿路撮影 350: 血管心臓撮影(肺動脈撮影を含む)、大動脈撮影、選択的血管撮影、四肢血管撮影、デジタル X 線撮影法による静脈性血管撮影、コンピューター断層撮影における造影、静脈性尿路撮影、小児血管心臓撮影(肺動脈撮影を含む) 300(10mL): コンピューター断層撮影による脊髄造影、頸部脊髄撮影

**【警】** ショック等の重篤な副作用あり [180、300(10mL)を除く] 脳槽・脊髄造影には使用しない

**【禁】** ヨード又はヨード造影剤過敏症の既往 重篤な甲状腺疾患 [180、300(10mL)のみ] 既往歴を含め、けいれん、てんかん及びその素質

**【原禁】** 一般状態の極度に悪い患者 気管支喘息 重篤な心障害 重篤な肝障害 重篤な腎障害 急性隣炎 マクログロブリン血症 多発性骨髄腫 テタニー 褐色細胞腫及びその疑い

**【重大な副作用】** ショック アナフィラキシー様症状 瘧

攣発作 麻痺 髄膜炎 [180、300(10mL)を除く] 腎不全 肺水腫 血小板減少 神経系症状 肝機能障害 黄疸 心室細動 冠動脈攣縮 皮膚障害

**【備考】** 水溶性、非イオン性、モノマー型



〔インスリン類〕

| 分類                       | 一般名                                  | 商品名(会社名)                                                                                 | 規格                                                                                                                                                 | 作用発現時間<br>(時間) | 最大作用時間<br>(時間) | 作用持続時間<br>(時間) | 適用                    | 薬価           |
|--------------------------|--------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|----------------|----------------|-----------------------|--------------|
| 超速効型                     | インスリンスプ <sup>®</sup> ロ               | ヒューマログ注カート Humalog<br>(ペン型注射器用) (リ-)                                                     | 水溶性 <sup>劇</sup><br>300U/3mL                                                                                                                       | 0.25<br>以内     | 0.5-<br>1.5    | 3.5-5          | 皮下                    | 1801         |
|                          | インスリンアスパ <sup>®</sup> ルト<br>(遺伝子組換え) | ノボラピッド注 フレックスペン<br>NovoRapid FlexPen (ノボ)                                                | 水溶性 <sup>劇</sup><br>300U/3mL                                                                                                                       | 0.16-<br>0.3   | 1-3            | 3-5            | 皮下                    | 2517         |
| 速効型                      | 中性溶解製剤                               | ヒトインスリン                                                                                  | ヒューマリンR注 Humulin R<br>U-100 (リ-) 1000U/10<br>mL<br>ヒューマカートR注 Humacart R<br>(ペン型注射器用) (リ-) 300U/3mL                                                 | 0.5-1          | 1-3            | 5-7            | 皮下筋静注<br>持続静脈内注<br>皮下 | 4140<br>1731 |
|                          |                                      | 生合成ヒト中性インスリン                                                                             | ノボリンR注100<br>Novolin R 100 (ノボ) 1000U/10<br>mL<br>ノボリンR注 フレックスペン<br>NovolinR FlexPen (ノボ) 300U/3mL<br>ペンフィルR注 Penfill R<br>(ペン型注射器用) (ノボ) 300U/3mL |                |                |                | 0.5                   | 1-3          |
|                          | NPH製剤                                | ヒトイソファンインスリン水性<br>懸濁注                                                                    | ヒューマリンN注 Humulin N<br>U-100 (リ-) 1000U/10<br>mL<br>ヒューマカートN注 Humacart N<br>(ペン型注射器用) (リ-) 300U/3mL                                                 | 1-3            | 8-10           | 18-24          |                       |              |
| 生合成ヒトイソファンインスリン<br>水性懸濁注 |                                      | ノボリンN注 フレックスペン<br>Novolin N FlexPen (ノボ) 300U/3mL<br>ペンフィルN注 Penfill N<br>(ペン型注射器用) (ノボ) | 1.5                                                                                                                                                |                |                |                | 4-12                  | 24           |

| 分類  | 一般名                  | 商品名(会社名)                                                                                                          | 規格                                                             | 作用発現時間(時間)                   | 最大作用時間(時間) | 作用持続時間(時間) | 適用   | 薬価           |
|-----|----------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------|------------------------------|------------|------------|------|--------------|
| 中間型 | NPH混合製剤              | ノボリン10R注 フレックスペン<br>Novolin 10R FlexPen (ホ)<br>ヒトインスリン:ヒトイッフェンインスリン=1:9                                           | 水懸注 <sup>薬</sup><br>300U/3mL                                   | 0.5                          | 2-8        | 24         | 皮下   | 2462         |
|     |                      | ノボリン30R注 100<br>Novolin 30R 100 (ホ)                                                                               | 水懸注 <sup>薬</sup><br>1000U/10mL                                 |                              |            |            |      | 4140         |
|     |                      | ノボリン30R注 フレックスペン<br>Novolin 30R FlexPen (ホ)<br>ペンフィル30R注 Penfill 30R<br>(ペン型注射器用) (ホ)<br>ヒトインスリン:ヒトイッフェンインスリン=3:7 | 水懸注 <sup>薬</sup><br>300U/3mL<br>水懸注 <sup>薬</sup><br>300U/3mL   | 0.5                          | 2-8        | 24         | 皮下   | 2462<br>1731 |
|     | ヒト二相性イッフェンインスリン水性懸濁注 | ノボリン50R注 フレックスペン<br>Novolin 50R FlexPen (ホ)<br>ヒトインスリン:ヒトイッフェンインスリン=5:5                                           | 水懸注 <sup>薬</sup><br>300U/3mL                                   | 0.5                          | 2-8        | 24         | 皮下   | 2462         |
|     |                      | ヒューマリン3/7注 Humulin 3/7<br>U-100 (リ-)<br>ヒューマカート3/7注 Humacart3/7<br>(ペン型注射器用) (リ-)<br>ヒトインスリン:ヒトイッフェンインスリン=3:7     | 水懸注 <sup>薬</sup><br>1000U/10mL<br>水懸注 <sup>薬</sup><br>300U/3mL | 0.5-1                        | 2-12       | 18-24      | 皮下   | 4140<br>1731 |
|     | 二相性製剤                | ノボラピッド 30ミックス注 フレックスペン<br>NovoRapid 30Mix FlexPen (ホ)<br>インスリンアスパルト:ブドウ糖結晶性インスリンアスパルト=3:7                         | 水懸注 <sup>薬</sup><br>300U/3mL                                   | 10~20 min                    | 1~4        | 24         | 皮下   | 2454         |
|     | 型 持続                 | インスリン グラキノン<br>(遺伝子組換え)                                                                                           | ランタス注 カート300 Lantus<br>(ペン型注射器用) (サファイアペンティス)                  | 水溶性 <sup>薬</sup><br>300U/3mL | 1.11       | -          | 22.8 | 皮下           |

統【禁】低血糖症状 本剤成分過敏症

【重大な副作用】低血糖 アナフィラキシーショック 血管神経性浮腫

〔人工腎臓透析液〕

| 商 品 名                                 | 陽イオン mEq / L    |                |                  |                  | 陰イオン mEq / L    |                                  |                               | Glucose<br>mg / L | 浸透圧比    | 薬 価  |
|---------------------------------------|-----------------|----------------|------------------|------------------|-----------------|----------------------------------|-------------------------------|-------------------|---------|------|
|                                       | Na <sup>+</sup> | K <sup>+</sup> | Ca <sup>++</sup> | Mg <sup>++</sup> | CL <sup>-</sup> | CH <sub>3</sub> COO <sup>-</sup> | HCO <sub>3</sub> <sup>-</sup> |                   |         |      |
| サブラット-B S<br>Sublood-BS 扶桑<br>液：A液 B液 | 140             | 2.0            | 3.5              | 1.0              | 111             | 3.5                              | 35                            | 100               | 0.9 ~ 1 | 1351 |

【効】透析型人工腎臓では治療の持続又は管理の困難な慢性腎不全例に対するろ過型又はろ過透析型人工腎臓  
使用時ならびに治療時間の短縮を目的とするろ過透析型人工腎臓使用時の補充液として使用

【用】A液及びB液を混合し、通常1回のろ過型人工腎臓治療では15～20Lを4～7時間で投与  
透析型人工腎臓と併用する場合には、5～10Lを3～5時間で投与