

# 検索・操作ガイド

SAFE-DIの様々な検索方法をメニュー毎にご紹介!!

# 目次

## 1. 添付文書情報

1-1. 添付文書情報検索.....	1
1-2. Weekly（改訂情報）.....	5
1-3. Weekly 履歴検索.....	7
1-4. 添付文書情報（OTC）検索.....	9

## 2. 医薬品検索

2-1. 医薬品検索.....	12
-----------------	----

## 3. 後発品情報

3-1. 後発品検索.....	18
3-2. 後発品関連資料.....	23

## 4. コード検索

4-1. 医薬品コード検索.....	26
4-2. 薬剤識別コード検索.....	28

## 5. 相互作用・検査

5-1. 相互作用マトリックス.....	33
5-2. 検査が必要な医薬品データベース.....	36

## 6. データライブラリ/Q&A

6-1. Q&A・データライブラリ検索.....	38
--------------------------	----

## 7. クリップング

7-1. 採用薬登録.....	40
-----------------	----

## 8. 厚労省関連情報

8-1. 厚労省関連情報検索.....	44
---------------------	----

# 1

## 添付文書情報

1 - 1. 添付文書情報検索	1
1 - 2. Weekly (改訂情報)	5
1 - 3. Weekly 履歴検索	7
1 - 4. 添付文書情報 (OTC) 検索	9

# 1-1. 添付文書情報検索

※ 添付文書情報を項目ごとに検索できます。

全文を表示する詳細や PDF、改訂前後を比較する改訂対比、項目を選択して表示・CSV 出力する機能など、目的に応じて活用できます。

表示方法：詳細表示、PDF 表示、コンパクト表示、ハイライト表示、改訂表示、項目選択

## 【検索画面】

調べたい検索項目もしくは全文に検索したいキーワードを入力して検索してください。

検索画面の項目名をクリックすると項目の説明を表示します。

初期表示の検索項目は 9 項目ですが、[その他の検索条件]をクリックすると詳細な項目の検索ができます。

・ 一般名処方マスタ (名称) の入力補助機能は、先頭の「【般】」を入力しなくても候補が表示されます。  
例) 「レボ」を入力すると「【般】レボロキサシン錠 250mg」等を表示

・ 「参照」をクリックすると分類の一覧を表示します。  
▶をクリックすると項目が展開し、キーワードを選べます。また、検索して選ぶこともできます。  
注) 「薬効分類コード」と「拡張薬効分類コード」は、必ず参照からキーワードを選んでください。(表示した専用コードが必要です。)

・ 2019 年 4 月の添付文書記載要領改訂に伴い、次の項目は検索範囲が変更されています。  
・原則禁忌 (特定の背景を有する患者、併用注意、禁忌)  
・慎重投与 (特定の背景を有する患者に関する注意)  
・使用上の注意 ・高齢者への投与  
・妊産婦への投与 ・小児等への投与  
※画面にある項目ごとの説明リンクをご確認ください。

・ 項目内の「AND・OR・NOT 検索」の方法 (Google の AND・OR・NOT 検索に準拠)

種類	キーワードのつなぎ方	例
<b>AND 検索</b> (入力したキーワードが全て含まれている検索)	A A_ B B スペース	運転 注意 自動車運転等の注意等の記載に関する改訂がある情報の検索
<b>OR 検索</b> (入力したいいずれかのキーワードが含まれている検索)	A A_ OR_ B B スペース+OR+スペース	不整脈 OR 狭心症 不整脈もしくは狭心症がある検索
	A A   B B パイプ	不整脈 狭心症
<b>NOT 検索</b> (入力したキーワードを含まない検索)	A A_ - B B スペース+マイナス	第一三共 -Eスファ 第一三共Eスファを含まない第一三共のみの検索

【一覧画面】

検索結果を一覧（医薬品名、一般名、規格単位、会社名）で表示します。

画面上部で表示件数を変更できます。（50、100、200 件）

添付文書情報検索結果一覧						
4件ヒットしました（1～4件目を表示）						
<input type="checkbox"/> 全てチェック <input checked="" type="checkbox"/> チェックした医薬品を						
<input type="checkbox"/> 詳細表示 <input checked="" type="checkbox"/> コンパクト表示 <input type="checkbox"/> ハイライト表示 <input type="checkbox"/> 改訂対比 <input type="checkbox"/> 項目選択 <input type="button" value="検索画面に戻る"/>						
No.	医薬品名	一般名	様式	規格単位	会社名	リンク
<input type="checkbox"/> 1	クラビット点滴静注/シグ500mg/100mL クラビット点滴静注500mg/20mL	レボフロキサシ水和物		500mg100mL1キット 500mg20mL1瓶	(製販) 第一三共	履歴検索    ハイライト    改訂対比
<input type="checkbox"/> 2	クラビット点滴液0.5%	レボフロキサシ水和物	新	0.5%1mL	(製販) 参天製薬	履歴検索    ハイライト    改訂対比
<input type="checkbox"/> 3	クラビット点滴液1.5%	レボフロキサシ水和物		1.5%1mL	(製販) 参天製薬	履歴検索    ハイライト    改訂対比
<input type="checkbox"/> 4	クラビット錠250mg クラビット錠500mg クラビット錠10%	レボフロキサシ水和物		250mg1錠(レボフロキサシとして) 500mg1錠(レボフロキサシとして) 100mg1g(レボフロキサシとして)	(製販) 第一三共	履歴検索    ハイライト    改訂対比

- 添付文書情報を表示させるには、医薬品名をクリックしてください。
- 複数の添付文書情報を表示させる場合は、該当医薬品にチェックを付け、一覧表の上部の各種ボタンをクリックしてください。  
 [詳細表示]    [コンパクト表示]    [ハイライト表示]  
 [改訂表示]    [項目選択]

- 添付文書の記載要領が新様式の場合、「新」を表示します。

【詳細画面】

添付文書情報の全文を表示します。

- 表示方法を変更できます。（「PDF」「コンパクト表示」「ハイライト表示」「項目選択」）
- 関連する他コンテンツにリンクできます。（履歴検索、検査が必要な医薬品検索、後発品検索、医薬品コード検索）
- 緊急安全性情報や安全性速報、安全性情報があった医薬品は、それぞれの厚労省関連情報を確認できます。

添付文書情報の項目名の列を表示・非表示できます。

添付文書記載要領の様式を確認できます。

サイドメニューを開く

表示切替

詳細   
  コンパクト   
  ハイライト   
  改訂

項目選択

[1] エビリファイ

PDF (537KB)

その他の検索

[履歴検索](#) | 
 [検査検索](#) | 
 [医薬品検索](#) | 
 [後発品検索](#) | 
 [コード検索](#)

[医薬品](#) | 
 [医療機器等安全性情報](#)

目次

警告

禁忌 (次の患者には投与しないこと)

組成・性状

1. 組成

2. 性状

効能・効果

用法・用量

使用上の注意

1. 慎重投与 (次の患者には慎重に投与すること)

2. 重要な基本的注意

3. 相互作用

1) 併用禁忌 (併用しないこと)

2) 併用注意 (併用に注意すること)

4. 副作用

1) 副作用発現状況の概要

2) 重篤な副作用

3) その他の副作用

5. 高齢者への投与

1) その他の注意

薬物動態

臨床成績

薬効薬理

有効成分に関する理化学的知見

取扱い上の注意

包装

主要文献及び文献請求先

製造業者又は輸入販売業者の氏名又は名称及び住所

薬価

### 添付文書情報検索詳細

[旧様式]

2015年5月改訂 (第6版)

2015年2月改訂 (第5版)

貯法 室温保存 (吸湿性を有するためブリスター包装のまま保存すること)  
 使用期限 製造後3年 (外箱等に表示)  
 注意 自動分包機には適さない (通常の錠剤に比べてやわらかい)

抗精神病薬

アリピプラゾール口腔内崩壊錠

医薬品名	剤形	会社名	商品番号
エビリファイOD錠3mg	劇薬	22400AMX00030	
ABILIFY OD tablets	処方箋医薬品	2012年4月 (薬価基準収載年月)	
	注意 - 医師等の処方箋により使用すること	2012年5月 (販売開始年月)	
		2013年6月 (効能又は効果追加承認年月)	
		2002年7月 (国際誕生年月)	
エビリファイOD錠6mg	劇薬	22400AMX00031	
ABILIFY OD tablets	処方箋医薬品	2012年4月 (薬価基準収載年月)	
	注意 - 医師等の処方箋により使用すること	2012年5月 (販売開始年月)	
		2013年6月 (効能又は効果追加承認年月)	
		2002年7月 (国際誕生年月)	
エビリファイOD錠12mg	劇薬	22400AMX00032	
ABILIFY OD tablets	処方箋医薬品	2012年4月 (薬価基準収載年月)	
	注意 - 医師等の処方箋により使用すること	2012年5月 (販売開始年月)	

2. 重要な基本的注意

1) 眠気、注意力・集中力・反射運動能力等の低下が起こることがあるので、本剤投与中の患者には自動車の運転等危険を伴う機械の操作に従事させないよう注意すること。

2) 統合失調症の場合、興奮、敵意、誇大性等の精神症状が悪化することがあるので、観察を十分に行い、必要に応じて投与を中止し、適切な処置を行うこと。前治療薬からの切り替えの際には前治療薬の用量を徐々に減らしつつ、本剤の投与を開始する場合は、投与開始後、観察を十分に行い、注意すること。

3) 急性に不安、焦燥、興奮の症状を呈している患者に対し、本剤投与にて十分な効果が得られない場合は、適切な処置を行うこと。

改訂箇所は、背景薄赤色の下線で表します。

Copyright © SAFE-DI, All rights reserved.

2

【コンパクト表示】

約 40 項目を表形式で見やすく表示します。

対象項目（医薬品名、一般名、改訂年月、警告、禁忌、原則禁忌、組成、性状、効能・効果、用法・用量、効能・用法、使用区分、慎重投与（特定の背景を有する患者に関する注意）、重要な基本的注意、併用禁忌、併用注意、副作用、高齢者への投与、妊婦、産婦、授乳婦への投与、小児等への投与、臨床検査結果に及ぼす影響、過量投与、その他の注意、薬物動態、臨床成績、薬効薬理、理化学的知見、取扱上の注意、貯法、承認条件、包装、主要文献、長期投与、その他項目、製造業者又は輸入販売業者）

≡ サイドメニューを開く

表示切替  
 詳細 | **コンパクト** | ハイライト | 改訂

項目選択  
 [4] クラビット  
 PDF (642KB)  
 その他の検索  
 風評検索 | 検査検索 | 医薬品検索 | 医薬品検索 | コード検索  
**医薬品・医療機器等安全性情報**

添付文書情報検索詳細

[4] 旧様式

医薬品名	クラビット錠250mg クラビット錠500mg クラビット細粒10%								
総称名	日本薬局方 レボフロキサシ錠日本薬局方 レボフロキサシ錠日本薬局方 レボフロキサシ細粒								
改訂年月	2019年1月改訂（第13版）； 2018年5月改訂								
禁忌	1. 本剤の成分又はオフロキサシンに対し過敏症の既往歴のある患者 2. 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人（「妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項参照） 3. 小児等（「小児等への投与」及び「その他の注意」の項参照）  ただし、妊婦又は妊娠している可能性のある婦人及び小児等に対しては、炭疽等の重篤な疾患に限り、治療上の有益性を考慮して投与すること。								
組成	クラビット錠250mg 1錠中に次の成分を含有 <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse; margin-top: 5px;"> <thead> <tr> <th>販売名</th> <th>有効成分</th> <th>添加物</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>クラビット錠250mg</td> <td>レボフロキサシン水和物（日局） 256.2mg（レボフロキサシンとして250mg）</td> <td>結晶セルロース、カルメロース、ヒドロキシプロピルセルロース、フマル酸ステアリルナトリウム、ヒプロメロース、酸化チタン、タルク、マクロゴール6000、黄色三二酸化鉄、カルナウハロウ</td> </tr> </tbody> </table>			販売名	有効成分	添加物	クラビット錠250mg	レボフロキサシン水和物（日局） 256.2mg（レボフロキサシンとして250mg）	結晶セルロース、カルメロース、ヒドロキシプロピルセルロース、フマル酸ステアリルナトリウム、ヒプロメロース、酸化チタン、タルク、マクロゴール6000、黄色三二酸化鉄、カルナウハロウ
販売名	有効成分	添加物							
クラビット錠250mg	レボフロキサシン水和物（日局） 256.2mg（レボフロキサシンとして250mg）	結晶セルロース、カルメロース、ヒドロキシプロピルセルロース、フマル酸ステアリルナトリウム、ヒプロメロース、酸化チタン、タルク、マクロゴール6000、黄色三二酸化鉄、カルナウハロウ							

【ハイライト表示】

添付文書情報の中で特に重要と思われる 17 項目を表形式で表示します。（コンパクト表示と同様の表示形式）

対象項目（医薬品名、一般名、改訂年月、警告、禁忌、原則禁忌、効能・効果、用法・用量、効能・用法、慎重投与（特定の背景を有する患者に関する注意）、併用禁忌、重大な副作用、高齢者への投与、妊婦、産婦、授乳婦への投与、小児等への投与、貯法、製造業者又は輸入販売業者）

【PDF 表示】

添付文書と同様の表示形式です。（印刷に適しています。）

●● 2019年11月改訂（第13版）  
●● 2018年12月改訂

広範囲経口抗菌剤  
【処方せん医薬品】

日本薬局方 レボフロキサシ錠  
**クラビット錠 250mg**  
**クラビット錠 500mg**

日本薬局方 レボフロキサシ細粒  
**クラビット細粒 10%**  
CRAVIT® TABLETS, FINE GRANULES

日本標準薬品分類番号	87.6.2.1
製薬会社	錠250mg   錠500mg
承認番号	Z01WA03M04AN Z01WA03M04BP
薬価収載	2009年6月   2009年6月
薬価適用	2009年7月   2009年7月
特許追加	2011年7月   2011年7月
特許満了	1999年10月

【禁忌】（次の患者には投与しないこと）

1. 本剤の成分又はオフロキサシンに対し過敏症の既往歴のある患者
2. 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人（妊婦、産婦、授乳婦等への投与）の項参照）
3. 小児等（小児等への投与）及び「その他の注意」の項参照）

ただし、妊婦又は妊娠している可能性のある婦人及び小児等に対しては、炭疽等の重篤な疾患に限り、治療上の有益性を考慮して投与すること。

【効能・効果】

本剤は細菌のフラクトリブ素、レンテリブ素、糖タンパク質、核酸、RNAポリメラーゼ、DNAポリメラーゼ、RNAポリメラーゼ、エンテロキナーゼ、セプタチン、プロテアーゼ、モルガニー、プロピニジン、ペニシリン、コリン、インフルエンザ、結核菌、アスピルター、シジミ科、アシカ科、野馬科、カンロバクター、ペプトストレプトコッカス、アクチノ、Q10リッチア（シラネア・ブネチ）、トコマクサリア（クラビア・トコマクス）、肺炎球菌（肺炎球菌）、ニューモコッカス、肺炎球菌（マイコプラズマ・ニューモコッカス）

【用法・用量】

通常、成人にはレボフロキサシンとして1錠500mg（錠250mg：2錠、もしくは細粒10%：5g）を1日1回経口投与する。なお、疾患・症状に応じて適宜減量する。

小児等への投与については、レボフロキサシンとして1回...

## 【改訂対比表示】

添付文書の改訂がある場合、改訂の前後を左右で比較して確認できるように表示します。

※医薬品の添付文書記載要領が旧様式から新様式になるときは、改訂前後の比較表示ではなく「記載要領が変更されたため、新しい添付文書の内容をご確認ください。」と表示されます（旧様式同士、新様式同士の改訂は、比較表示されます）。

	改訂後	改訂前
改訂年月	2019年1月（第13版）	2018年5月（第12版）
慎重投与	1. 高度の腎機能障害のある患者【高い血中濃度の持続が認められている（「用法・用量に関連する使用上の注意」、「薬物動態」の項参照）。】 2. てんかん等の痙攣性疾患又はこれらの既往歴のある患者【痙攣を起こすことがある。】 3. キノロン系抗菌薬に対し過敏症の既往歴のある患者 4. 重篤な心疾患（不整脈、虚血性心疾患等）のある患者【QT延長を起こすことがある。】 5. 重症筋無力症の患者【症状を悪化させることがある。】 6. 大動脈瘤又は大動脈解離を合併している患者、大動脈瘤又は大動脈解離の既往、重症若しくはリスク因子（マルファン症候群等）を有する患者【海外の医学研究において、フルオ	1. 高度の腎機能障害のある患者【高い血中濃度の持続が認められている（「用法・用量に関連する使用上の注意」、「薬物動態」の項参照）。】 2. てんかん等の痙攣性疾患又はこれらの既往歴のある患者【痙攣を起こすことがある。】 3. キノロン系抗菌薬に対し過敏症の既往歴のある患者 4. 重篤な心疾患（不整脈、虚血性心疾患等）のある患者【QT延長を起こすことがある。】 5. 重症筋無力症の患者【症状を悪化させることがある。】 6. 高齢者（「高齢者への投与」の項参照）

## 【項目選択】

必要な項目だけを表示・出力できます。

選択した項目を「コンパクト表示」や「詳細表示」で表示できます。また、CSV やテキストでデータを出力できます。（CSV で出力して Excel 等で加工できます。）

※CSV、テキスト出力は、2019年4月の添付文書記載要領改訂に伴い、新旧両様式の混在に対応しますが、当面の間、CSV出力は「CSV（旧形式）」「CSV（新形式）」を選択できます。

\* CSV（旧形式）：出力項目名は2019年3月（記載要領改訂）以前の形で出力されます。

\* CSV（新形式）：新旧両様式に対応するため、出力項目名の変更や、様式の区分が追加されています。

## ■データ提供

- 添付文書情報：一般財団法人医薬情報センター（JAPIC）
- 拡張薬効分類：有限会社 T 辞書企画

## 1 - 2. Weekly (改訂情報)

※ 添付文書の改訂情報だけでなく、剤形・包装変更など、製薬会社からのお知らせ文書の内容をコンパクトにまとめ、一週間分を掲載しています。

施設採用薬に絞り込んで表示できます。

情報内容：添付文書改訂、新発売、製造・販売中止、回収、剤形変更、包装表示変更、その他の連絡

### 【一覧画面】

一週間分の添付文書改訂情報や、剤形・包装変更などがあつた医薬品名をカテゴリ別に表示しています。

医薬品名をクリックすると詳細画面を表示します。

複数の情報を表示させるには該当医薬品にチェックを付け一覧表の上部の「詳細表示」ボタンをクリックしてください。

または、各掲載区分のアイコンをクリックするとその掲載区分の情報が全て表示されます。

採用薬を登録している場合は、画面上部で採用薬の絞り込みができます。  
また、複数の採用薬グループを登録している場合は、グループ毎に絞り込みができます。

**Weekly (改訂情報)**

2013/09/09更新 1218号 採用薬で絞り込み (5件の採用薬の更新情報があります)  院内採用薬  院外採用薬

添付文書改訂	新発売	製造・販売中止	回収	剤形等変更	包装表示等変更	その他の連絡
12	1	4	3	4	15	1

TOPICS

**承認事項一部変更**

イナビル吸入粉末剤20mg	第一三共
効能・効果：A型又はB型インフルエンザウイルス感染症の予防 を追加。	
テネリア錠20mg	田辺三菱
効能・効果：2型糖尿病 に変更。	

掲載一覧

添付文書改訂  全てチェック チェックした医薬品を

**承認事項一部変更**

<input type="checkbox"/> アイスフラット懸濁内服用	長生堂
<input type="checkbox"/> イナビル吸入粉末剤20mg	第一三共
<input type="checkbox"/> テネリア錠20mg	田辺三菱

**薬食安**

<input type="checkbox"/> ドネベジル塩酸塩錠3mg,5mg,OD錠3mg,5mg [DSP]	大日本住友
<input type="checkbox"/> ホグリボース錠0.2mg,0.3mg [ファイザー]	ファイザー

**事務連絡**

<input type="checkbox"/> IFNαモチダ250,500,1000	持田
--	----

---

回 収  全てチェック チェックした医薬品を

<input type="checkbox"/> ドネベジル塩酸塩OD錠5mg [アメル]	共和薬品
---	------


その他の連絡  全てチェック チェックした医薬品を

- ・ 会社名は販売会社を、( )内は製造会社を示します。



【詳細画面】

Weekly（改訂情報）の内容を表示します。

医薬品名	イナビル吸入粉末剤20mg	履歴検索	
会社名	第一三共	添付文書	
一般名	アシクロビル	販売会社からのお知らせです。 会社名の( )内は製造会社です。	
薬効分類	抗ウイルス化学療法剤		
掲載区分	添付文書改訂		
改訂理由	2013.12.20承認、自主改訂		
改訂年月	2013年12月		

**【警告】**  
2. インフルエンザウイルス感染症の予防の基本はワクチンによる予防であり、本剤の

**【効能又は効果】**  
 A型又はB型インフルエンザウイルス感染症の治療及**びその予防**

お知らせ文書を PDF で表示します。

緑色の斜体字は、自主改訂を表します。

緑色の下線部は、承認事項一部変更、薬食安、事務連絡を表します。

医薬品名	コンブラピン配合錠	履歴検索
会社名	サノフィ	添付文書
一般名	クロピドグレル硫酸塩	販売会社からのお知らせです。 会社名の( )内は製造会社です。
薬効分類	抗血栓薬	
掲載区分	剤形等変更	

**【錠剤】**  
 印字：識別コード (saCA) →コンブラピン

現行品	変更品
	

**【Lot.】**  
 P100,500 : 未定

# 1 - 3. Weekly 履歴検索

※ 添付文書改訂や削形・包装変更などの Weekly（改訂情報）情報を検索できます。

## 【検索画面】

調べたい検索項目もしくは全文に検索したいキーワードを入力して検索してください。  
 検索画面の項目名をクリックすると項目の説明を表示します。

・「参照」をクリックすると分類の一覧を表示します。  
 ▶をクリックすると項目が展開し、キーワードを選べます。または、検索して選ぶこともできます。  
 注) 「薬効分類コード」と「拡張薬効分類コード」は必ず参照からキーワードを選んでください。(表示した専用コードが必要です。)

- 掲載区分は、下記の7つの情報を検索できます。  
 [添付文書改訂] [新発売] [製造・販売中止] [回収] [削形変更] [包装表示変更] [その他の連絡]
- 改訂理由は、添付文書改訂時に反映される下記6項目を検索できます。  
 [承認事項一部変更]  
 [薬生安] (厚生労働省医薬・生活衛生局安全対策課長通知) [事務連絡] (厚生労働省医薬・生活衛生局安全対策課事務連絡)  
 [再審査結果] (新医薬品等の再審査結果) [再評価結果] (新医薬品等の再評価結果)  
 [自主改訂] (上記項目と併せて記載される場合もあります。)

項目内の「AND・OR・NOT 検索」の方法 (GoogleのAND・OR・NOT 検索に準拠)

種類	キーワードのつなぎ方	例
<b>AND 検索</b> (入力したキーワードが全て含まれている検索)	A A _ B B スペース	<b>運転 注意</b> 自動車運転等の注意等の記載に関する改訂がある情報の検索
<b>OR 検索</b> (入力したいいずれかのキーワードが含まれている検索)	A A _OR_ B B スペース+OR+スペース	<b>不整脈 OR 狭心症</b> 不整脈もしくは狭心症がある検索
	A A   B B パイプ	<b>不整脈 狭心症</b>
<b>NOT 検索</b> (入力したキーワードを含まない検索)	A A _ - B B スペース+マイナス	<b>第一三共 -エスファ</b> 第一三共エスファを含まない第一三共のみの検索

【一覧画面】

検索結果を一覧（医薬品名、一般名、掲載区分、改訂理由、Weekly 掲載情報（Vol、No、号数）、掲載日）で表示します。

画面上部で表示件数を変更できます。（50、100、200 件）

Weekly 履歴検索結果一覧										
10件ヒットしました (1 ~ 10件目を表示)										
<input type="checkbox"/> 全てチェック <input checked="" type="checkbox"/> チェックした医薬品 <input type="button" value="詳細表示"/> <input type="button" value="添付文書表示"/> <input type="button" value="検索画面に戻る"/>										
50 件ごとに表示										
No.	医薬品名	会社名	一般名	掲載区分	改訂理由	Vol.	No.	号数	掲載日	リンク
<input type="checkbox"/> 1	クラビット錠10%,錠250mg,500mg	第一三共	レボフロキサシン水和物	添付文書改訂	承認事項一部変更	24	28	1118	2011/07/29	<a href="#">添付文書</a>
<input type="checkbox"/> 2	ゲムシタピン点滴静注用200mg,1g「NK」	日本化薬	ゲムシタピン塩酸塩	添付文書改訂	承認事項一部変更・自主改訂	24	28	1118	2011/07/29	<a href="#">添付文書</a>
<input type="checkbox"/> 3	ゲムシタピン点滴静注用200mg,1g「サンド」	サンド	ゲムシタピン塩酸塩	添付文書改訂	承認事項一部変更・自主改訂	24	28	1118	2011/07/29	<a href="#">添付文書</a>
<input type="checkbox"/> 4	ゲムシタピン点滴静注用200mg,1g「ヤクルト」	ヤクルト (高田)	ゲムシタピン塩酸塩	添付文書改訂	承認事項一部変更・自主改訂	24	28	1118	2011/07/29	<a href="#">添付文書</a>

- 添付文書情報を確認する場合は、該当医薬品の右の「添付文書」をクリックしてください。
- 複数表示させるには該当医薬品にチェックを付け一覧表の上部の「添付文書情表示」ボタンをクリックしてください。

- Weekly（改訂情報）の情報を表示させるには、医薬品名をクリックしてください。
- 複数の Weekly（改訂情報）の情報を表示させる場合は、該当医薬品にチェックを付け、一覧表の上部の[詳細表示]ボタンをクリックしてください。

【詳細画面】

Weekly（改訂情報）の内容を表示します。

医薬品名	イナビル吸入粉末剤20mg	履歴検索	
会社名	第一三共	添付文書	
一般名	アシクロビル	販売会社からのお知らせです。会社名の( )内は製造会社です。	
薬効分類	抗ウイルス化学療法剤		
掲載区分	添付文書改訂		
改訂理由	2013.12.20承認、自主改訂		
改訂年月	2013年12月		

お知らせ文書を PDF で表示します。

【警告】

2.インフルエンザウイルス感染症の予防の基本はワクチンによる予防であり、本剤の

緑色の斜体字は、自主改訂を表します。

【効能又は効果】

A型又はB型インフルエンザウイルス感染症の治療及びその予防

緑色の下線部は、承認事項一部変更、薬食安、事務連絡を表します。

医薬品名	コンプラビン配合錠	履歴検索	
会社名	サノフィ	添付文書	
一般名	クロピドグレル硫酸塩	販売会社からのお知らせです。会社名の( )内は製造会社です。	
薬効分類	抗血栓薬		
掲載区分	剤形等変更		
【錠剤】			
印字：識別コード (saCA) →コンプラビン			
現行品	変更品		
【Lot.】			
P100,500：未定			

■データ提供

- 拡張薬効分類：有限会社 T 辞書企画)

## 1-4. 添付文書情報 (OTC) 検索

※ 一般用添付文書情報の検索や、一般用医薬品の販売制度に対応したリスク分類・スイッチ OTC の検索により、添付文書情報の確認ができます。

また、スイッチ OTC もしくは要指導医薬品の場合は、同成分の医療用医薬品を確認できます。

表示形式：テキスト表示、PDF 表示、おくすり説明文書、同成分医療用医薬品一覧

### 【検索画面】

調べたい検索項目もしくは全文に検索したいキーワードを入力して検索してください。

検索画面の項目名をクリックすると項目の説明を表示します。

初期表示の検索項目は 7 項目ですが、[その他の検索条件]をクリックすると詳細な項目の検索ができます。

添付文書情報 (OTC) 検索

製品名 / 販売名

成分名

スイッチ成分コード  参照

会社名

全文検索

リスク分類  一类  二类   三类

スイッチ  スイッチを絞り込み

- +色・剤形等
- +添付文書内容
- +医薬品区分等

・「参照」をクリックすると分類の一覧を表示します。  
 ▶をクリックすると項目が展開し、キーワードを選べます。  
 または、検索して選ぶこともできます。  
 注)「薬効分類コード」と「拡張薬効分類コード」は必ず参照からキーワードを選んでください。  
 (表示した専用コードが必要です。)

・ 項目内の「AND・OR・NOT 検索」の方法 (Google の AND・OR・NOT 検索に準拠)

種類	キーワードのつなぎ方		例
<b>AND 検索</b> (入力したキーワードが全て含まれている検索)	A A <input type="text"/> B B スペース	<span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">運転 注意</span>	自動車運転等の注意等の記載に関する改訂がある情報の検索
<b>OR 検索</b> (入力したいいずれかのキーワードが含まれている検索)	A A <input type="text"/> OR <input type="text"/> B B スペース+OR+スペース	<span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">不整脈 OR 狭心症</span>	不整脈もしくは狭心症がある検索
	A A   B B パイプ	<span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">不整脈 狭心症</span>	
<b>NOT 検索</b> (入力したキーワードを含まない検索)	A A <input type="text"/> - B B スペース+マイナス	<span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">第一三共 -エスファ</span>	第一三共エスファを含まない第一三共のみの検索

【一覧画面】

検索結果を一覧（製品名/販売名、リスク分類、医薬品区分、薬効大分類、薬効小分類、スイッチ、剤形、色、規格、成分分量、会社名）で表示します。

- PDFを確認する場合は、「PDF」アイコンをクリックしてください。
- スイッチ OTC もしくは要指導医薬品の場合は、「スイッチ」アイコンをクリックして同成分の医療用医薬品を確認できます。

添付文書情報 (OTC) 検索結果一覧					
4件ヒットしました (1 ~ 4件目を表示) <span>50</span> 件ごとに表示					
<input type="checkbox"/> 全てチェック <input checked="" type="checkbox"/> チェックした医薬品を <input type="button" value="詳細表示"/> <input type="button" value="印刷"/> <input type="button" value="検索画面に戻る"/>					
No.	製品名 / 販売名	医薬品区分 大分類 小分類 等	剤形 色 規格	成分分量	会社名
<input type="checkbox"/> 1	<a href="#">イブ</a>	一般用医薬品 精神神経用薬 解熱鎮痛薬	フィルムコーティング錠 白~微黄白 2錠中	イブプロフェン 150mg	(製版) エスエス製薬
<input type="checkbox"/> 2	<a href="#">イブA錠</a>	一般用医薬品 精神神経用薬 解熱鎮痛薬	フィルムコーティング錠 白 2錠中	イブプロフェン 150mg / アリルイソプロピルアセチル尿素 60mg / 無水カフェイン 80mg	(製版) エスエス製薬
<input type="checkbox"/> 3	<a href="#">イブクイック頭痛薬</a>	一般用医薬品 精神神経用薬 解熱鎮痛薬	錠 2錠中	イブプロフェン 150mg / 酸化マグネシウム 100mg / アリルイソプロピルアセチル尿素 60mg / 無水カフェイン 80mg	(製版) エスエス製薬
<input type="checkbox"/> 4	<a href="#">ロキソニンS</a>	一般用医薬品 精神神経用薬 解熱鎮痛薬	錠 極薄紅 1錠中	ロキソプロフェンナトリウム水和物 68.1mg (無水物として60mg)	(製版) 第一三共ヘルスケア

- 画面上部で表示件数を変更できます。(50、100、200 件)
- 添付文書情報を表示させるには、医薬品名をクリックしてください。複数表示させるには該当医薬品にチェックを付け一覧表の上部の[詳細表示]ボタンをクリックしてください。

【詳細画面】

一般用添付文書情報を表示します。

表示方法を変更できます。(「PDF」「おくすり説明書」「スイッチ (同成分の医療用医薬品) 」)

添付文書情報の項目名の列を表示・非表示できます。

添付文書情報 (OTC) 検索詳細	
[4] <a href="#">ロキソニンS</a>	
<a href="#">PDF (813KB)</a>	
<a href="#">おくすり説明書</a>	
<a href="#">スイッチ</a>	
製品名	ロキソニンS
製造販売元	第一三共ヘルスケア
販売会社	
製造元	
医薬品区分	一般用医薬品
分類	精神神経用薬 / 解熱鎮痛薬
リスク分類	一类
スイッチ	スイッチ
規制区分	局
剤形	内用 / 錠
色	極薄紅
規格	1錠中
成分分量	ロキソプロフェンナトリウム水和物 68.1mg (無水物として60mg)
成分に関する注意	錠剤により添加物による赤い斑点がみられることがあります。
添加物	ヒドロキシプロピルセルロース, ステアリン酸マグネシウム, 乳糖水和物, 三酸化鉄
効能・効果	頭痛・月経痛(生理痛)・歯痛・拔牙後の疼痛・咽喉痛・腰痛・関節痛・神経痛・筋肉痛・肩こり痛・耳痛・打撲痛・骨折痛・捻挫痛・外傷痛の鎮痛, 悪寒・発熱時の解熱
用法・用量	15才以上1回1錠1日2回まで。 なるべく空腹時を避ける 再度症状があらわれた場合には3回目を服用できる

【PDF 表示】

添付文書と同様の表示形式です。(印刷に適しています。)



【スイッチ医療用医薬品】

スイッチ OTC もしくは要指導医薬品の場合、含まれている成分と同成分の医療用医薬品のリストを表示し、医療用添付文書情報を確認することができます。

添付文書情報 (OTC) 検索詳細

スイッチ「ロキソニンS」の医療用医薬品

スイッチ成分名	投与	承認年	医療用承認年	医療用医薬品
ロキソプロフェナトリウム水合物	内用（錠）	2010	1986	<a href="#">表示</a>

注）スイッチ成分（スイッチ直後品目・スイッチOTC）は、1980年以降の承認医薬品成分（厚労省資料より）

採	医薬品名	規格単位	薬価	会社名	一般名	先後発	薬効	添付文書
内	ロキソニン錠60mg	60mg1錠	17.50	第一三共	ロキソプロフェナトリウム水合物錠	先発○	薬効	添付文書
	ウナステン錠60mg	60mg1錠	9.60	マイラン=ファイザー	ロキソプロフェナトリウム水合物錠	後発品	薬効	添付文書
	オキミナス錠60mg	60mg1錠	7.80	日本薬工=ケムファ	ロキソプロフェナトリウム水合物錠	後発品	薬効	添付文書
	コバロキニン錠60mg	60mg1錠	5.60	小林化工	ロキソプロフェナトリウム60mg錠	後発品	薬効	添付文書
	サンロキニン錠60mg	60mg1錠	7.80	三恵	ロキソプロフェナトリウム水合物錠	後発品	薬効	添付文書
	スリノフェン錠60mg	60mg1錠	9.60	あすか製薬=武田	ロキソプロフェナトリウム水合物錠	後発品	薬効	添付文書

添加物：ヒドロキシプロピルセルロース、ステアリン酸マグネシウム、乳糖水和物、三酸化鉄

効能・効果：頭痛・月経痛（生理痛）、歯痛、拔牙後の疼痛、咽喉痛、腰痛、関節痛、神経痛、筋肉痛、肩こり痛、耳痛、打撲痛、骨折痛、捻挫痛、外傷痛の鎮痛、悪寒、発熱時の解熱

用法・用量：15才以上1回1錠1日2回まで。  
なるべく空腹時を避ける  
再度症状があらわれた場合には3回目を服用できる

「表示」をクリックして、医療用医薬品を表示します。

・「薬効」「添付文書」をクリックして、医療用の薬効や添付文書情報を確認できます。

■データ提供

- 添付文書情報：一般財団法人医薬情報センター（JAPIC）
- 拡張薬効分類：有限会社 T 辞書企画）

---

---

# 2

## 医薬品情報

---

---

2 - 1. 医薬品検索

12

---

## 2-1. 医薬品検索

※ 商品名や一般名、一般名処方マスタの名称などから規制区分、処方せん医薬品、薬価、後発品、経過措置日などを一覧で確認できます。  
 同成分、同成分の同区分(投与区分)、同剤形、同規格、同薬効の医薬品も確認できます。  
 結果一覧のデータは Excel でダウンロードできます。

### 【検索画面】

調べたい検索項目に検索したいキーワードを入力して検索してください。  
 検索画面の項目名をクリックすると項目の説明を表示します。

・ 一般名処方マスタの加算対象(加算1,2または加算1)の有無を検索できます。

・ 一般名処方マスタ(名称)の入力補助機能は、先頭の「【般】」を入力しなくても候補が表示されます。  
 例)「レボ」を入力すると、「【般】レボフロキサシン錠250mg」等が表示されます。

・ 「参照」をクリックすると分類の一覧を表示します。  
 ▶をクリックすると項目が展開し、キーワードを選べます。または、検索して選ぶこともできます。  
 注)「薬効分類コード」と「拡張薬効分類コード」は必ず参照からキーワードを選んでください。(表示した専用コードが必要です。)

経過措置満了した医薬品を検索する場合は、「過去の経過措置満了医薬品を含む」にチェックを付けてください。

未収載品目を検索する場合は、「未収載品目を含む」または「未収載品目のみ」にチェックを付けてください。

### ・ 項目内の「AND・OR・NOT 検索」の方法 (GoogleのAND・OR・NOT 検索に準拠)

種類	キーワードのつなぎ方	例
<b>AND 検索</b> (入力したキーワードが全て含まれている検索)	A A_ B B スペース	運転 注意 自動車運転等の注意等の記載に関する改訂がある情報の検索
<b>OR 検索</b> (入力したいいずれかのキーワードが含まれている検索)	A A_ OR_ B B スペース+OR+スペース	不整脈 OR 狭心症 不整脈もしくは狭心症がある検索
	A A   B B パイプ	不整脈 狭心症
<b>NOT 検索</b> (入力したキーワードを含まない検索)	A A_ - B B スペース+マイナス	第一三共 -エスファ 第一三共エスファを含まない第一三共のみの検索



【一覧画面】

検索結果を一覧（医薬品名、一般名、規格単位、会社名、薬価、規制区分、生物由来、先発・後発、一般名処方マスタ、置き換え率、薬価収載日、経過措置日、投薬制限期間、投与区分、統一名収載品目、厚労省コードなど）で表示します。

Excelダウンロード

画面上部で表示件数を変更できます。（50、100、200 件）

医薬品検索結果一覧

34件ヒットしました（1～34件目を表示） 50 件ごとに表示

「添加物・外観・包装単位違いを表示」は「同区分・同剤形・同規格」から作成できます。

先発○ 同薬効の後発品がある先発品 準先発 先発品 同薬効の後発品がない先発品 後発品 後発品 ★ 後発品除外品目

1 後発品がない先発品 2 後発品がある先発品 3 後発品と薬価が同額又は低い先発品 3 後発品 ★ 先発品と薬価が同額又は高い後発品

AG：オーソライズド・ジェネリック BS：バイオシミラー

全てチェック チェックした医薬品を Excelダウンロード 詳細表示

No.	医薬品名 厚労省コード	一般名	規格単位	会社名	薬価	規制・局 先発・後発品	AG・BS ハイリスク薬	一般名処方マスタ 置き換え率	収載日 経過日	リンク
<input type="checkbox"/> 1	クラビット錠250mg 6241013	レボフロキサシン水和物錠 同成分 同区分 同剤形 同規格 同薬効	1mg1錠(レボフロキサシンとして)	第一三共	207.00	処方 先発○	AG ハイリスク薬	あり 加算1,2 2	2009/06/19 -	履歴検索 添付文書 コード検索
<input type="checkbox"/> 2	レボフロキサシン錠250mg [CEO] 6241013F2039	レボフロキサシン水和物錠 同成分 同区分 同剤形 同規格 同薬効	250mg1錠(レボフロキサシンとして)	セオリア=武田	65.80	処方 後発品	AG ハイリスク薬	あり 加算1,2 3	2014/12/12 -	履歴検索 添付文書 コード検索

- ・ 医薬品情報を表示させるには、医薬品名をクリックしてください。 → 【詳細画面へ】
- ・ 複数表示させるには該当医薬品にチェックを付け一覧表の上部の[詳細表示]ボタンをクリックしてください。
- ・ 一覧画面の情報を Excel でダウンロードする場合は、該当医薬品にチェックを付け一覧表の上部の[Excel ダウンロード]ボタンをクリックしてください。

- ・ 一般名、規格単位、会社名欄の🔍をクリックすると、検索画面の各項目をクリックした内容が入力されます。「カプセル」や「錠」などの文字を削除して、同成分の医薬品に絞り込み検索ができます。また、規格単位・会社名を利用することにより、名称変更品を調べることもできます。（名称変更前の医薬品が既に経過措置満了を過ぎている場合は、検索画面の「経過措置選択」で「過去の経過措置満了医薬品を含む」にチェックを付け検索をしてください。）

- ・ [同成分][同区分][同剤形][同規格][同薬効]ボタンをクリックすると、それぞれの医薬品リストを表示します。  
同成分：同成分の医薬品  
同区分：同成分で同一投与区分の医薬品  
同剤形：同区分の内、同一剤形の医薬品  
同規格：同剤形の内、同一規格の医薬品  
同薬効：同薬効（同一拡張薬効、同一拡張薬効コード）の医薬品

オーソライズド・ジェネリック（AG）は、株式会社メディコードの商品マスタに準拠しています。以下の判定基準となりますので、ご理解の上ご利用ください。

【株式会社メディコードの AG 判断基準】（下記のいずれかを満たすこと）

- ・ 製薬会社 HP にて、明確に AG の表現がある場合
- ・ インタビューフォームの「開発の経緯」に AG の記述がある場合

- ・ 先発・後発について（厚生労働省「使用薬剤の薬価（薬価基準）に収載されている医薬品について」に準拠しています。）

先発○	同薬効の後発品がある先発品
先発品	同薬効の後発品がない先発品
準先発	昭和 42 年以前に承認・薬価収載された医薬品のうち、価格差のある後発医薬品があるものについては、「準先発品」として、先発品に準じた扱いとしています（内用薬及び外用薬に限る。）
後発品	後発品
★	後発品除外品目（後発医薬品として承認された医薬品であっても、先発医薬品と同額又は薬価が高い後発品であり、診療報酬における加算等の算定対象外）

- 置き換え率について（厚生労働省「使用薬剤の薬価（薬価基準）[各先発医薬品の後発医薬品の有無に関する情報]」に  
 記載されている医薬品について）に準拠しています。）

1	後発医薬品がない先発医薬品（後発医薬品の上市前の先発医薬品等）
2	後発医薬品がある先発医薬品（先発医薬品と後発医薬品で剤形や規格が同一でない場合等を含む。 ただし、全ての後発医薬品が経過措置として使用期限を定められている場合を除きます。）
☆	後発医薬品と薬価が同額又は低い先発医薬品
3	後発品
★	先発医薬品と薬価が同額又は高い後発医薬品

- 一般名処方マスタについて（厚生労働省「処方せんに記載する一般名処方の標準的な記載（一般名処方マスタ）」につい  
て）に準拠しています。）

例) Excel ダウンロード

	A	B	C	D	E	F	G	H	I	J	K	L	M	N	O	P	Q	R	S	T
1	採用薬	厚労省コード	投与	医薬品名	一般名	規格単位	会社名	新薬価	旧薬価	規制区	生物由来	先発・後発	後向精神	投与期	薬価取載日	経過措置日	置き	一般名処	一般名処	一般名処
2	採	6241013F2020	内	クラビット錠250mg	レボフロ250mg	錠第一三共		207.00	208.60	処局		先発			2009/06/19		2	あり	【般】レボフロ加算12	
3	採	6241013F2039	内	レボフロキサシン錠250mg	「CE」レボフロ250mg	錠セオリア		65.80	67.10	処局		後発品			2014/12/12		3	あり	【般】レボフロ加算12	
4	採	6241013F2047	内	レボフロキサシン錠250mg	「Ch」レボフロ250mg	錠長生堂=日		65.80	67.10	処局		後発品			2014/12/12		3	あり	【般】レボフロ加算12	
5	採	6241013F2055	内	レボフロキサシン錠250mg	「D」レボフロ250mg	錠第一三共エ		65.80	67.10	処局		後発品			2014/12/12		3	あり	【般】レボフロ加算12	
6	採	6241013F2063	内	レボフロキサシン錠250mg	「F」レボフロ250mg	錠富士製薬		65.80	67.10	処局		後発品			2014/12/12		3	あり	【般】レボフロ加算12	
7	採	6241013F2080	内	レボフロキサシン錠250mg	「TC」レボフロ250mg	錠辰巳=フエ		46.60	67.10	処局		後発品			2014/12/12		3	あり	【般】レボフロ加算12	
8	採	6241013F2101	内	レボフロキサシン錠250mg	「ZE」レボフロ250mg	錠全星		65.80	67.10	処局		後発品			2014/12/12		3	あり	【般】レボフロ加算12	
9	採	6241013F2144	内	レボフロキサシン錠250mg	「オ」レボフロ250mg	錠大原		65.80	67.10	処局		後発品			2014/12/12		3	あり	【般】レボフロ加算12	
10	採	6241013F2179	内	レボフロキサシン錠250mg	「ケ」レボフロ250mg	錠大興=ケミ		65.80	67.10	処局		後発品			2014/12/12		3	あり	【般】レボフロ加算12	
11	採	6241013F2187	内	レボフロキサシン錠250mg	「サ」レボフロ250mg	錠佐藤製薬		65.80	67.10	処局		後発品			2014/12/12	2021/03/31	3	あり	【般】レボフロ加算12	
12	採	6241013F2209	内	レボフロキサシン錠250mg	「サ」レボフロ250mg	錠沢井		65.80	67.10	処局		後発品			2014/12/12		3	あり	【般】レボフロ加算12	

【同成分・同区分・同剤形・同規格・同薬効画面】

一覧画面の[同成分][同区分][同剤形][同区分][同薬効]をクリックすると、それぞれに該当する医薬品を表示します。

医薬品検索結果一覧 (同規格)

31件ヒットしました (1 ~ 31件目を表示)

表示順 [1.投与区分 2.一般名 3.規格単位 4.医薬品名]

(添加物・外観・包装単位一覧はリンク先「添付文書」のある医薬品のみが対象です。)

先発品 同薬効の後発品がある先発品 後発品 後発品と薬価が同額又は低額

1. 後発品がない先発品 2. 後発品がある先発品 ☆ 後発品と薬価が同額又は低額

全てチェック    チェックした医薬品を    Excelダウンロード    詳細表示    添加物・外観・包装単位違いを表示

No.	医薬品名 厚労省コード	一般名	規格単位	会社名	薬価	規制・局 先発・後発品	AG・B ハイリスク	加算1,2 3	備考	添付文書 コード検索
<input type="checkbox"/> 1	レボフロキサシン錠250mg [MEEK] 6241013F2012	レボフロキサシン 250mg錠	250mg1錠(レボフロキサシンとして)	小林化工	42.30	処 後発品	AG ハイリスク薬	加算1,2 3	-	添付文書 コード検索
<input type="checkbox"/> 2	レボフロキサシン錠250mg [SUN] 6241013F2012	レボフロキサシン 250mg錠	250mg1錠(レボフロキサシンとして)	サンファーム	42.30	処 後発品	AG ハイリスク薬	あり 加算1,2 3	-	添付文書 コード検索
<input type="checkbox"/> 3	レボフロキサシン錠250mg [YDJ] 6241013F2012	レボフロキサシン 250mg錠	250mg1錠(レボフロキサシンとして)	賜進堂	42.30	処 後発品	AG ハイリスク薬	あり 加算1,2 3	-	添付文書 コード検索

[添加物・外観・包装単位一覧]を表示する場合は、該当医薬品にチェックを付け一覧表の上部の[添加物・外観・包装単位違い表示]ボタンをクリックしてください。

- ・ 一般名処方マスタの「あり」をクリックすると、「一般名処方の標準的な記載」を表示します。  
※「あり\*」の場合、備考の内容があることを表します。
- ・ 一般名処方マスタ外「あり」の場合、下の行に加算対象（加算 1,2 または加算 1）が表示されます。

- ・ 表示順を変更することができます。

【添加物・外観・包装単位違い表示】

[同成分][同区分][同剤形][同区分][同薬効]画面において、任意の医薬品にチェックを付け一覧表の上部の[添加物・外観・包装単位違い表示]ボタンをクリックすると、添加物をマトリクスで表示し、割線の有無、色、包装を表示します。

添加物・外観・包装の違い一覧

先発品 同薬効の後発品がある先発品 準先発品 準先発品 先発品 同薬効の後発品がない先発品 後発品 後発品 後発品除外品目
閉じる

1 後発品がない先発品 2 後発品がある先発品 3 後発品と薬価が同額又は低い先発品 4 後発品 5 先発品と薬価が同額又は高い後発品

ニカルジピン塩酸塩錠  
適応症の違い：無し

チェックした添加物のみ表示  
全ての添加物を表示

先後発	一般処 置換率	医薬品名	会社名	ステアリン酸マグネシウム ※1	タルク	トウモロコシ澱粉	ヒドロキシプロピルセルロース ※2	酸化チタン	カルメロースカルシウム ※3	乳糖水和物	白糖 ※4	ポリオキシエチレン(POE)ポリオキシエチレン ※5	ポリオキシエチレン(POE)ポリオキシプロピルグリセリール	乳糖	炭酸カルシウム ※6	シメチルポリシロキサン	シメチルポリシロキサン・二酸化ケイ素 ※7	マクロゴール6000	二酸化ケイ素	無水ケイ酸	非表示(添加物あり)	割線	色	包装
				<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>				
先発	あり 2	ペルジピン錠10mg	アステラス	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	5	無	白	10mg/錠 PTP 10錠×10
後発	あり 3	ニカルジピン塩酸塩錠10mg「イセイ」	コーアイセイ	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	4	-		10mg/錠 PTP 10錠×10
後発	あり 3	ニカルジピン塩酸塩錠10mg「TC K」	辰巳	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	4	無	白	10mg/錠 PTP 10錠×10

※1：ステアリン酸マグネシウム には ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸Mg を含む  
 ※2：ヒドロキシプロピルセルロース には ヒドロキシプロピルセルロース、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース を含む

- ・「添加物・外観・包装の違い一覧」の添加物は添付文書情報を基に作成しています。
- ・添付文書情報がない医薬品は一覧表に反映しません。
- ・添付文書による添加物名の表記のゆれを統一し、統一した添加物名に含まれる成分を脚注に表示しています。
- ・表中の「非公開成分」とは、その医薬品の添付文書において具体的な成分名が伏せられた添加物があることを示します。その医薬品の添付文書に記載された添加物（SAFE-DI 添加物比較の表中で ■ がついた添加物）以外に数字の数だけ添加物が添加されています。
- ・[同成分][同区分][同剤形][同区分][同薬効]画面の「添付文書」へのリンクがある医薬品のみ「添加物・外観・包装の違い一覧」に反映いたします。
- ・添加物名が 25 文字以上の場合、添加物の列は 20 文字まで表示し、脚注に正式名を表示しています。
- ・添加物の列は、添加物のチェックを外して[チェックした添加物のみ表示]をクリックすると、チェックを外した添加物の列が非表示になります。また、「非表示添加物あり」列が表示され、薬品ごとに非表示になった添加物の数が表示されます。（初期表示は全ての添加物を表示します）
- ・添加物を非表示にしているとき[全ての添加物を表示]をクリックすると、全ての添加物が再表示されます。（チェックボックスの状態は、非表示の時の状態が保持されます）

【詳細画面】

一覧画面の医薬品名をクリックすると、医薬品の詳細情報を表示します。

(複数詳細を表示させる場合は、該当医薬品にチェックを付け一覧表の上部の[詳細表示]ボタンをクリックしてください。)

医薬品検索詳細
閉じる

医薬品名	クラビット錠250mg	先発・後発品	先発○ (後発品がある先発品)
一般名	レボフロキサシン水和物錠	置き換え率	2 (後発品がある先発品)
規格単位	250mg1錠(レボフロキサシンとして)	一般名処方マスタ	【般】レボフロキサシン錠250mg 加算1,2
会社名	第一三共	生物由来	
薬価	207.00	投与期間制限	
採用薬		新医薬品解除予定月	
投与区分	内	解除後制限	
規制区分	処	薬価収載日	2009/06/19
向精神薬分類		経過措置満了日	
統一名収載		厚労省コード	6241013F2020
適応症の造い	なし	YJコード	6241013F2020
オーソライズド・ジェネリック(AG)		バイオシミラー(BS)	
ハイリスク薬	○		

本体





表 裏

包装



[同成分]  
[同区分] (投与区分)  
[同剤形]  
[同規格]  
[同薬効]  
の各ボタンをクリックすると  
それぞれの医薬品リスト  
を表示します。

薬効B7分類: 化学療法剤-合成抗菌剤-ピリドンカルボン酸系製剤

主な拡張薬効分類: 合成抗菌薬-内用(ニューキノロン系)

同成分
同区分
同剤形
同規格
同薬効

採	医薬品名	規格単位	薬価	会社名	一般名	先後発	薬効	添
同一規格等表示	クラビット細粒10%	100mg1g(レボフロキサシンとして)	90.80	第一三共	レボフロキサシン水和物細粒(2)	先発○	薬効	添付文書
	クラビット錠250mg	250mg1錠(レボフロキサシンとして)	207.00	第一三共	レボフロキサシン水和物錠	先発○	薬効	添付文書
	クラビット錠500mg	500mg1錠(レボフロキサシンとして)	355.10	第一三共	レボフロキサシン水和物錠	先発○	薬効	添付文書
	レボフロキサシンOD錠250mg「トーフ」	250mg1錠(レボフロキサシンとして)	65.80	東和薬品	レボフロキサシン水和物口腔内崩壊錠	後発品	薬効	添付文書

■データ提供

- ・ 医薬品情報 : 株式会社医薬情報研究所
- ・ 拡張薬効分類 : 有限会社 T 辞書企画
- ・ AG、BS、ハイリスク薬 : 株式会社メディコード

3

後発品情報

3 - 1. 後発品検索	18
3 - 2. 後発品関連資料	23

## 3-1. 後発品検索

- ※ 処方された複数の医薬品を同時に、適応症の違いを確認しながら、後発品の検索ができます。  
同一成分の同成分、同一投与（同区分）、同剤形、同規格、同薬効の後発品の確認、適応症の確認、包装の確認、薬価比較の確認など
- ※ 「先発品と後発品で適応症が異なる医薬品」の一覧リストを表示します。 → (A)
- ※ 医薬品の「添加物・外観・包装単位違い表示」一覧リストも作成できます。 → (B)

### 【検索画面】

調べたい検索項目に検索したいキーワードを入力して検索してください。

検索画面の項目名をクリックすると項目の説明を表示します。

**後発品検索**

医薬品名 (1)   入力補助機能を使用する ヘルプ

二般名

クリッピング採用薬  院内採用薬  院外採用薬  自動連携品

代表品  代表品  代表品以外

先発・後発品  先発 (  先発品  準先発品 )  後発品  先発・後発品以外

置き換え率  1 (後発品が無い先発品)  2 (後発品がある先発品)  ☆ (後発品と薬価が同額又は低い先発品)  
 3 (後発品)  ★ (先発品と薬価が同額又は高い後発品)  なし

オンライズド・ジェネリック(AG)  AG  AG以外

バイオシミラー(BS)  BS  BS以外

ハイリスク薬  ハイリスク薬  ハイリスク薬以外

基礎的医薬品  基礎的医薬品  基礎的医薬品以外

一般名処方マスタ  あり (  加算1,2  加算1 )  なし

有無  あり (  加算1,2  加算1 )  なし

表記 (名称)

適応症の違い  有り

(2)

2020年4月以降後発品除外72品目 先発品と後発品で適応症が異なる医薬品

(A) 「先発品と後発品で適応症が異なる医薬品」をクリックすると、新しいウィンドウで適応症の異なる医薬品の一覧リストを表示します。

先発品  同薬効の後発品がある先発品  準先発  先発品  同薬効の後発品がない先発品  後発品  後発品  後発品除外品目

1 後発品がない先発品 2 後発品がある先発品 3 後発品と薬価が同額又は低い先発品 4 後発品  先発品と薬価が同額又は高い後発品

**医薬品名検索一覧** (医薬品名をクリックし、下の医薬品名選択ボックスにセットしてください)

医薬品名	一般名	規格単位	会社名	薬価	経過措置日	先後発	一般処置換率	適応違い
<input checked="" type="checkbox"/> アーチスト錠1.25mg (3)	カルベジロール錠	1.25mg1錠	第一三共	12.30		先発○	あり 加算1,2 2	
<input checked="" type="checkbox"/> アーチスト錠10mg	カルベジロール錠	10mg1錠	第一三共	37.20		先発○	あり 加算1,2 2	
<input checked="" type="checkbox"/> アーチスト錠2.5mg	カルベジロール錠	2.5mg1錠	第一三共	20.40		先発○	あり 加算1,2 2	

**医薬品名選択ボックス** (検索したい医薬品名が決定しましたら、後発品検索ボタンをクリックしてください)

No.	医薬品名	会社名	No.	医薬品名	会社名
(1)	アーチスト錠1.25mg	第一三共	(2)	アダラートCR錠10mg	バイエル
(3)	アモリン細粒10%	武田テバ薬品=武田	(4)	アリセプト錠10mg	エーザイ
(5)	オロパタン塩酸塩錠2.5mg「サワイ」	沢井	(6)	ロキソニンパップ100mg	リードケミカル=第一三共
(7)			(8)		
(9)			(10)		

(5)

### 検索方法

- (1) 処方された複数の医薬品や後発品を調べたい医薬品などを入力します。
- (2) 「医薬品名検索」ボタンをクリックし、検索結果が「医薬品名検索一覧」に表示します。
- (3) 該当の医薬品名をクリックし、(4) 「医薬品名選択ボックス」にセットします。  
検索する医薬品が複数ある場合、(1) ~ (3) を繰り返し 10 剤までセット可能です。
- (5) 「後発品検索」ボタンをクリックし、後発品検索結果一覧を表示します。

【一覧画面】

検索結果を一覧（医薬品名、一般名、規格単位、会社名）で表示します。

後発品検索結果一覧															
「添加物・外観・包装単位違いを表示」は「後発有無」のボタンから作成できます。															
<input type="checkbox"/> 全てチェック <input checked="" type="checkbox"/> チェックした医薬品を <span style="margin-left: 20px;"> <input type="button" value="同成分表示"/> <input type="button" value="同区分表示"/> <input type="button" value="同剤形表示"/> <input type="button" value="同規格表示"/> <input type="button" value="同薬効表示"/> <input type="button" value="適応違い表示"/> </span> <span style="float: right;"><input type="button" value="検索画面に戻る"/></span>															
選択	一般名 医薬品名	規格単位	会社名	薬価	先後発	AG・BS ハイリスク薬	一般処 置換率	経過措置日	後発有無			薬価比較	適応相違	同規格 包装比較	リンク
<input type="checkbox"/>	カルベジローレル錠 アーチスト錠1.2 5mg	1.25mg1錠	第一三共	12.30	先発○		あり 加算1,2 2		あり	あり	あり	比較		有り	履歴検索 添付文書
<input type="checkbox"/>	ニフェジピン徐放錠 (2) アダラートCR錠 10mg	10mg1錠	バイエル	13.50	先発○		あり* 加算1,2 2			あり	あり	あり	比較	有り	履歴検索 添付文書
<input type="checkbox"/>	アモキシシリン100 mg細粒 アモリン細粒1 0%	100mg1g	武田テ/薬 品=武田	7.30	後発品		あり 加算1,2 3		あり	あり	あり	比較	有り	有り	履歴検索 添付文書
<input type="checkbox"/>	ドネペシル塩酸塩錠 アリセプト錠10 mg	10mg1錠	エーザイ	419.60	先発○		あり 加算1,2 2		あり	あり	あり	比較		有り	履歴検索 添付文書
<input type="checkbox"/>	オロパタジン塩酸塩錠 オロパタジン塩 酸塩錠2.5mg「サ ワイ」	2.5mg1錠	沢井	11.00	後発品		あり 加算1,2 3		あり	あり	あり	比較		有り	履歴検索 添付文書
<input type="checkbox"/>	ロキソプロフェンナ トリウム水和物貼付 剤(1) ロキソニンパ ップ100mg	10cm×14c m1枚	リードケミ カル=第一三 共	31.20	先発○		あり 加算1,2 2		あり	あり	あり	比較		有り	履歴検索 添付文書
<input type="checkbox"/>	タモキシフェンク エン酸塩10mg錠 タモキシフェ ン錠10mg「DSEP」	10mg1錠	第一三共エ スファ	27.90	後	AG ハイリスク薬	あり 加算1,2 3		あり	あり	あり	比較		有り	履歴検索 添付文書

① 先発・後発について（厚生労働省「使用薬剤の薬価（薬価基準）に収載されている医薬品について」に準拠しています。）

先発○	同薬効の後発品がある先発品
先発品	同薬効の後発品がない先発品
準先発	昭和 42 年以前に承認・薬価収載された医薬品のうち、価格差のある後発医薬品があるものについては、「準先発品」として、先発品に準じた扱いとしています（内用薬及び外用薬に限る。）
後発品	後発品
★	後発品除外品目（後発医薬品として承認された医薬品であっても、先発医薬品と同額又は薬価が高い後発品であり、診療報酬における加算等の算定対象外）

② 「あり」をクリックすると、一般名処方マスタの名称が表示されます。「あり\*」の場合は、備考の内容があることを表します。なお、加算区分は「あり」の下に表示されます。

後発品検索結果一覧															
「添加物・外観・包装単位違いを表示」															
<input type="checkbox"/> 全てチェック <input checked="" type="checkbox"/> チェックした医薬品を <span style="margin-left: 20px;"> <input type="button" value="同成分表示"/> <input type="button" value="同区分表示"/> <input type="button" value="同剤形表示"/> <input type="button" value="同規格表示"/> <input type="button" value="同薬効表示"/> <input type="button" value="適応違い表示"/> </span> <span style="float: right;"><input type="button" value="検索画面に戻る"/></span>															
選択	一般名 医薬品名	規格単位	会社名	薬価	先後発	AG・BS ハイリスク薬	一般処 置換率	経過措置日	後発有無			薬価比較	適応相違	同規格 包装比較	リンク
<input type="checkbox"/>	カルベジローレル錠 アーチスト錠1.2 5mg	1.25mg1錠	第一三共	12.30	先発○		あり 加算1,2 2		あり	あり	あり	比較		有り	履歴検索 添付文書
<input type="checkbox"/>	ニフェジピン徐放錠 (2) アダラートCR錠 10mg	10mg1錠	バイエル	13.50	先発○		あり* 加算1,2 2			あり	あり	あり	比較	有り	履歴検索 添付文書

アダラートCR錠10mg の一般名処方の標準的な記載  
【般】ニフェジピン徐放錠10mg(24時間持続)  
備考：先発品はアダラートCR錠10mg

③ 置き換え率について（厚生労働省「使用薬剤の薬価（薬価基準）[各先発医薬品の後発医薬品の有無に関する情報]に収載されている医薬品について」に準拠しています。）

1	後発医薬品がない先発医薬品（後発医薬品の上市前の先発医薬品等）
2	後発医薬品がある先発医薬品（先発医薬品と後発医薬品で剤形や規格が同一でない場合等を含む。ただし、全ての後発医薬品が経過措置として使用期限を定められている場合を除きます。）
☆	後発医薬品と薬価が同額又は低い先発医薬品
3	後発品
★	先発医薬品と薬価が同額又は高い後発医薬品



④ 「後発有無」の[区分|剤形|規格]の[あり]ボタンをクリックすると、同成分・同剤形・同規格の医薬品を一覧で表示します。先発・後発が一目でわかります。

※ [区分|剤形|規格]の[あり]ボタンの下に「本剤のみ」メッセージが記載されている場合、それぞれのボタンに対する医薬品はその医薬品のみで、他の後発品はありません。

※ [区分|剤形|規格]ボタンが押せない場合、それぞれのボタンに対する後発品はありません。

同規格の検索結果

9件ヒットしました

全てチェック    チェックした医薬品を      (添加物・外観・包装違い一覧は添文欄が○のみ対象)

選択	厚労省コード	区分	一般名	医薬品名	規格単位	会社名	薬価	規制	先後発	一般処置換率	経過措置日	添文
<input type="checkbox"/>	2149032F1021	内	カルベジロール錠	アーチスト錠10mg	10mg1錠	第一三共	62.40	処	先発○	あり 2		○
<input type="checkbox"/>	2149032F1137	内	カルベジロール錠	カルベジロール錠10mg	10mg1錠	日本ジェネリック	22.90	処	後発品	あり 3		○
<input type="checkbox"/>	2149032F1145	内	カルベジロール錠	カルベジロール錠10mg	10mg1錠	辰巳=ニプロ	22.90	処	後発品	あり 3		○
<input type="checkbox"/>	2149032F1080	内	カルベジロール錠	カルベジロール錠10mg	10mg1錠	共和薬品	22.90	処	後発品	あり 3		○
<input type="checkbox"/>	2149032F1099	内	カルベジロール錠	カルベジロール錠10mg	10mg1錠	共和薬品	22.90	処	後発品	あり 3		○
<input type="checkbox"/>	2149032F1102	内	カルベジロール錠	カルベジロール錠10mg	10mg1錠	沢井	22.90	処	後発品	あり 3		○
<input type="checkbox"/>	2149032F1153	内	カルベジロール錠	カルベジロール錠10mg	10mg1錠	田辺三菱=田辺販売	22.90	処	後発品	あり 3		○
<input type="checkbox"/>	2149032F1129	内	カルベジロール錠	カルベジロール錠10mg	10mg1錠	テバ(製薬)	22.90	処	後発品	あり 3		○
<input type="checkbox"/>	2149032F1110	内	カルベジロール錠	カルベジロール錠10mg「ファイザー」	10mg1錠	ファイザー	22.90	処	後発品	あり 3		○

(B)「添加物・外観・包装単位違い」一覧リストを表示する場合は、任意の医薬品にチェックを付け一覧表の上部の[添加物・外観・包装単位違いを表示]ボタンをクリックしてください。(添文欄の○が付いている医薬品が対象)

⑤ 「薬価比較」の「比較」をクリックすると、「1 日投与数」と「投与日数」を入力して「計算実行」をクリックすると、先発品と後発品の「薬価比較」を表示します。

薬価比較

・投与数/日 と 投与日数 を入力し、計算実行ボタンを押してください。

・薬価比較は、同一規格に先発品がない場合は、後発品の中で一番高い薬価から比較しております。

一般名	1 日投与数入力	投与日数入力	計算実行							
カルベジロール錠	<input type="text" value=""/>	<input type="text" value=""/>	<input type="button" value=""/>							
区分	医薬品名	規格単位	会社名	先後発	一般処置換率	経過措置日	薬価	合計薬価	薬価比較	包装データ
内	アーチスト錠10mg	10mg1錠	第一三共	先発○	あり 3		56.90	56.90		有り
内	カルベジロール錠10mg「JG」	10mg1錠	日本ジェネリック	後発品	あり 3		22.90	22.90	34.00	有り
内	カルベジロール錠10mg「TCK」	10mg1錠	辰巳=ニプロ	後発品	あり 3		22.90	22.90	34.00	有り
内	カルベジロール錠10mg「アメル」	10mg1錠	共和薬品	後発品	あり 3		22.90	22.90	34.00	有り
内	カルベジロール錠10mg「サファイ」	10mg1錠	沢井	後発品	あり 3		22.90	22.90	34.00	有り
内	カルベジロール錠10mg「タナベ」	10mg1錠	田辺三菱=田辺販売	後発品	あり 3		22.90	22.90	34.00	有り
内	カルベジロール錠10mg「テバ」	10mg1錠	テバ(製薬)	後発品	あり 3		22.90	22.90	34.00	有り
内	カルベジロール錠10mg「トーフ」	10mg1錠	東和薬品	後発品	あり 3		22.90	22.90	34.00	有り
内	カルベジロール錠10mg「ファイザー」	10mg1錠	ファイザー	後発品	あり 3		22.90	22.90	34.00	有り

⑥ 「適応相違」の「有り」をクリックすると、同規格の医薬品で適応症に違いがある医薬品のリストと適応症を表示します。

同規格適応相違の検索結果

9件ヒットしました

区分	一般名 医薬品名	規格単位 薬価	会社名	先後発 経過措置日	適応症	固有の適応症	リンク
内	カルベジロール錠 アーチスト錠10mg	10mg1錠 62.40	第一三共	先発○	・本態性高血圧症(軽症~中等症) ・腎実質性高血圧症 ・狭心症 ・次の状態で、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、利尿薬、ジギタリス製剤等の基礎治療を受けている患者 ・虚血性心疾患または拡張型心筋症に基づく慢性心不全	・次の状態で、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、利尿薬、ジギタリス製剤等の基礎治療を受けている患者 虚血性心疾患または拡張型心筋症に基づく慢性心不全	<a href="#">履歴検索 添付文書 包装</a>
内	カルベジロール錠 カルベジロール錠10mg 「サファイ」	10mg1錠 26.80	沢井	後発品	・本態性高血圧症(軽症~中等症) ・腎実質性高血圧症 ・狭心症 ・次の状態で、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、利尿薬、ジギタリス製剤等の基礎治療を受けている患者 ・虚血性心疾患または拡張型心筋症に基づく慢性心不全	・次の状態で、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、利尿薬、ジギタリス製剤等の基礎治療を受けている患者 虚血性心疾患または拡張型心筋症に基づく慢性心不全	<a href="#">履歴検索 添付文書 包装</a>
内	カルベジロール錠 カルベジロール錠10mg 「アメル」	10mg1錠 26.80	共和薬品=興和ジェネリック	後発品	・本態性高血圧症(軽症~中等症) ・腎実質性高血圧症 ・狭心症		<a href="#">履歴検索 添付文書 包装</a>
内	カルベジロール錠 カルベジロール錠10mg 「タナベ」	10mg1錠 26.80	田辺三菱=田辺販売	後発品	・本態性高血圧症(軽症~中等症) ・腎実質性高血圧症 ・狭心症		<a href="#">履歴検索 添付文書 包装</a>

⑦ 「同規格包装比較」の「有り」をクリックすると、同規格の医薬品の包装単位等を確認できます。最小包装品などをチェックできます。

同規格の検索結果

10件ヒットしました

全てチェック    チェックした医薬品を      (添加物・外観・包装違い一覧は添文欄が○のみ対象)

選択	厚労省コード	区分	一般名	医薬品名	規格単位	会社名	薬価	規制	先後発	一般処置換率	経過措置日	添文
<input type="checkbox"/>	2149032F1021	内	カルベジロール錠	アーチスト錠10mg	10mg1錠	第一三共	37.20	処	先発○	あり 加算1,2 2		○
<input type="checkbox"/>	2149032F1013	内	カルベジロール10mg錠	カルベジロール錠10mg「JG」	10mg1錠	日本ジェネリック	16.20	処	後発品	あり 加算1,2 3		○
<input type="checkbox"/>	2149032F1013	内	カルベジロール10mg錠	カルベジロール錠10mg「Me」	10mg1錠	MeijiSeika=Meファルマ	16.20	処	後発品	あり 加算1,2 3		○

- ⑧ 任意の医薬品にチェックを付け一覧表の上部の[同成分表示][同区分表示][同剤形表示][同規格表示][同薬効表示]ボタンをクリックすると、チェックを付けた医薬品のそれぞれのリストを表示します。
- ⑨ オーソライズド・ジェネリック（AG）は、株式会社メディコードの商品マスタに準拠しています。以下の判定基準となりますので、ご理解の上ご利用ください。  
【株式会社メディコードの AG 判断基準】（下記のいずれかを満たすこと）
  - 製薬会社 HP にて、明確に AG の表現がある場合
  - インタビューフォームの「開発の経緯」に AG の記述がある場合

【先発品と後発品で適応症が異なる医薬品】 ← (A)

検索画面の「先発品と後発品で適応症が異なる医薬品」ボタンをクリックすると適応症の異なる医薬品の一覧を表示します。

適応症の異なる医薬品一覧						
先発品と後発品で適応症が異なる主な医薬品						
<input type="button" value="閉じる"/>						
内用   注射   外用   歯科用						
先発品 同薬効の後発品がある先発品 準先発 準先発 先発品 同薬効の後発品がない先発品 後発品 後発品 ★ 後発品除外品目						
1 後発品がない先発品 2 後発品がある先発品 ☆ 後発品と薬価が同額又は低い先発品 3 後発品 ★ 先発品と薬価が同額又は高い後発品						
一般名						
先後発	医薬品名	会社名	経過措置日	薬価	適応症 (赤色下線：適応症の異なる部分)	
アスピリン 10g						
	アスピリン	山善		35.60	・慢性関節リウマチ、リウマチ熱、変形性関節症、強直性脊椎炎、関節周囲炎、結合織炎、術後疼痛、歯痛、症候性神経痛、関節痛、腰痛症、筋肉痛、捻挫痛、打撲痛、痛風による痛み、頭痛、月経痛 ・下記疾患の解熱・鎮痛 急性上気道炎(急性気管支炎を伴う急性上気道炎を含む) ・川崎病(川崎病による心血管後遺症を含む)	
	アスピリン「ホエイ」	マイラン=ファイザー				
	アスピリン「ヨシダ」	吉田製薬				
	アスピリン「日医工」	日医工				
	アスピリン原末「マルイシ」	丸石		35.60	・慢性関節リウマチ、リウマチ熱、変形性関節症、強直性脊椎炎、関節周囲炎、結合織炎、術後疼痛、歯痛、症候性神経痛、関節痛、腰痛症、筋肉痛、捻挫痛、打撲痛、痛風による痛み、頭痛、月経痛 ・下記疾患の解熱・鎮痛 急性上気道炎(急性気管支炎を伴う急性上気道炎を含む)	
	「純生」アスピリン	小堺=日興製薬販売				
	アスピリン「ケンエー」	健栄				

【添加物・外観・包装単位違い表示】 ← (B)

- ④ の「同区分」「同剤形」「同規格」の検索結果画面において、任意の医薬品にチェックを付け一覧表の上部の[添加物・外観・包装単位違いを表示]ボタンをクリックすると添加物をマトリックスで表示し、割線の有無、色、包装を表示します。

添加物・外観・包装の違い一覧																							
先発品 同薬効の後発品がある先発品 準先発 準先発 先発品 同薬効の後発品がない先発品 後発品 後発品 ★ 後発品除外品目																							
<input type="button" value="閉じる"/>																							
1 後発品がない先発品 2 後発品がある先発品 ☆ 後発品と薬価が同額又は低い先発品 3 後発品 ★ 先発品と薬価が同額又は高い後発品																							
<input checked="" type="checkbox"/> 全てチェック																							
カルベジロール錠 適応症の違い：無し																							
先後発	一般処 置換率	医薬品名	会社名	カルナウバロワ	クロスカルメロースナトリウム ※1	ステアリン酸マグネシウム ※2	トウモロコシ澱粉	ヒドロキシプロピルセルロース	ヒドロキシプロピルセルロース	プロピレングリコール	三酸化鉄 ※3	二酸化ケイ素 ※4	軽質無水ケイ酸	ジメチルシリシロキサン	乳糖 ※5	Dマニトール	尿酸水素ナトリウム	非表示添加物あり	チェックした添加物のみ表示 全ての添加物を表示				
				割線	色	包装 ※：未発売、注：発売中止予定																	
先○	あり 2	アーチスト錠1.25mg	第一三共	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	2	有	黄	1.25mg/錠 PTP 10錠×10
後発	あり 3	カルベジロール錠1.25mg「ザワイ」	沢井	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	2	有	黄	1.25mg/錠 PTP 10錠×10
後発	あり 3	カルベジロール錠1.25mg「アメル」	共和薬品	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	1	有	黄	1.25mg/錠 PTP 10錠×10

※1：クロスカルメロースナトリウム には クロスカルメロースナトリウム、クロスカルメロースNa を含む  
 ※2：ステアリン酸マグネシウム には ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸Mg を含む  
 ※3：三酸化鉄 には 三酸化鉄、黄色三酸化鉄 を含む  
 ※4：二酸化ケイ素 には 二酸化ケイ素、含水二酸化ケイ素 を含む  
 ※5：乳糖 には 乳糖、乳糖水和物 を含む

- ・「添加物・外観・包装の違い一覧」の添加物は添付文書情報を基に作成しています。
- ・添付文書情報がない医薬品は一覧表に反映しません。
- ・添付文書による添加物名の表記のゆれを統一し、統一した添加物名に含まれる成分を脚注に表示しています。
- ・表中の「非公開成分」とは、その医薬品の添付文書において具体的な成分名が伏せられた添加物があることを示します。その医薬品の添付文書に記載された添加物（SAFE-DI 添加物比較の表中で ■ がついた添加物）

以外に数字の数だけ添加物が追加されています。

- ・ [同区分][同剤形][同規格]画面の「添付文書」へのリンクがある医薬品のみ「添加物・外観・包装の違い一覧」に反映いたします。
- ・ 添加物名が 25 文字以上の場合、添加物の列は 20 文字まで表示し、脚注に正式名を表示しています。
- ・ 添加物の列は、添加物のチェックを外して[チェックした添加物のみ表示]をクリックすると、チェックを外した添加物の列が非表示になります。また、「非表示添加物あり」列が表示され、薬品ごとに非表示になった添加物の数が表示されます。（初期表示は全ての添加物を表示します）
- ・ 添加物を非表示にしているとき[全ての添加物を表示]をクリックすると、全ての添加物が再表示されます。（チェックボックスの状態は、非表示の時の状態が保持されます）
- ・ 包装の未発売、発売中止については、下記のように表示します。

状態	表示例	備考
未発売	25mg/錠 PTP 10 錠×600 <sup>※</sup>	発売日が未来日の場合、上付き文字で「※」を付けます
発売中止予定	25mg/錠 PTP 10 錠×600 <sup>注</sup>	発売中止日が未来日の場合、上付き文字で「注」を付けます
発売中止		発売中止の包装は表示しません。 なお、すべての包装が発売中止になった場合は「（情報なし）」を表示します

#### ■データ提供

- ・ 医薬品情報 : 株式会社医薬情報研究所
- ・ 拡張薬効分類 : 有限会社 T 辞書企画
- ・ 添付文書情報 : 一般財団法人医薬情報センター（JAPIC）
- ・ 医薬品コード情報 : 株式会社メディコード

## 3-2. 後発品関連資料

※ 施設採用薬に関連した「先発品・後発品資料」や「同成分の医薬品資料」などの後発品関連資料を作成できます。

● 採用薬内の先発品・後発品資料

- 後発品がある先発品リスト  後発品が無い先発品リスト  後発品リスト  先発品・後発品以外の医薬品リスト

● 採用薬内の置き換え率資料

- 後発品がある先発品リスト  後発品が無い先発品リスト  後発品リスト  
 後発品と薬価が同等又は低い先発品リスト  先発品と薬価が同等又は高い後発品リスト  
 先発品・後発品以外の医薬品リスト

● 採用薬に関する同成分の医薬品資料

- 同一規格医薬品リスト  同一剤形医薬品リスト  同一投与医薬品リスト

※ 採用薬を登録しているユーザ様が利用できるコンテンツです。

### 【検索画面】

作成したい資料にチェックを付けて検索してください。

検索画面の項目名をクリックすると項目の説明を表示します。

後発品関連資料 ヘルプ

<p><b>検索対象</b></p> <div style="border: 1px solid #ccc; padding: 5px; margin-bottom: 5px;">採用薬内の先発品・後発品資料</div> <ul style="list-style-type: none"> <li><input checked="" type="radio"/> 後発品がある先発品リスト</li> <li><input type="radio"/> 後発品が無い先発品リスト</li> <li><input type="radio"/> 後発品リスト</li> <li><input type="radio"/> 先発品・後発品以外の医薬品リスト</li> </ul>	<p><b>採用薬内の置き換え率資料</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><input type="radio"/> 後発品がある先発品リスト (2)</li> <li><input type="radio"/> 後発品が無い先発品リスト (1)</li> <li><input type="radio"/> 後発品リスト (3)</li> <li><input type="radio"/> 後発品と薬価が同額又は低い先発品リスト (☆)</li> <li><input type="radio"/> 先発品と薬価が同額又は高い後発品リスト (★)</li> <li><input type="radio"/> 先発品・後発品以外の医薬品リスト</li> </ul>	<p><b>採用薬に関連する同成分の医薬品資料</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><input type="radio"/> 同一規格医薬品リスト</li> <li><input type="radio"/> 同一剤形医薬品リスト</li> <li><input type="radio"/> 同一投与医薬品リスト</li> </ul>
--	---	--

**クリッピング採用薬**    院内採用薬    院外採用薬    自動連携品

※下記の条件は、採用薬のみに適用されます。(同一規格、剤形、投与医薬品には適用されません。)

**基礎的医薬品**    基礎的医薬品    基礎的医薬品以外

**一般名処方マスタ**    あり (  加算1,2    加算1 )    なし

**適応症の違い**    有り    無し

◆ 採用薬内の先発品・後発品資料（採用薬を下記種類に分類します。）

後発品がある先発品リスト

登録した採用薬の内、同一剤形・規格の後発医薬品が**ある**先発医薬品のリストを作成します。

後発品が無い先発品リスト

登録した採用薬の内、同一剤形・規格の後発医薬品が**ない**先発医薬品のリストを作成します。

後発品リスト

診療報酬において加算等の算定対象となる後発医薬品のリストを作成します。

先発品・後発品以外の医薬品リスト

先発・後発でない医薬品のリストを作成します。

（昭和 42 年以前に承認・薬価収載された医薬品や局方品、漢方製剤など）

※ 厚生労働省発表の「薬価基準収載品目リスト及び後発医薬品に関する情報について」の先発品・後発品に準拠

◆採用薬内の置き換え率資料（採用薬を置き換え率も元に下記種類に分類します。）

- 後発品がある先発リスト（2）  
登録した採用薬の内、置き換え率リストの分類が「2」の医薬品リストを作成します。
- 後発品が無い先発品リスト（1）  
登録した採用薬の内、置き換え率リストの分類が「1」の医薬品リストを作成します。
- 後発品リスト（3）  
登録した採用薬の内、置き換え率リストの分類が「3」の医薬品リストを作成します。
- 後発品と薬価が同等又は低い先発品リスト（☆）  
登録した採用薬の内、置き換え率リストの分類が「☆」の医薬品リストを作成します。
- 後発品と薬価が同等又は低い先発品リスト（★）  
登録した採用薬の内、置き換え率リストの分類が「★」の医薬品リストを作成します。
- 先発品・後発品以外の医薬品リスト  
登録した採用薬の内、置き換え率リストの区分が空白の医薬品リストを作成します。

※ 厚生労働省発表の「薬価基準収載品目リスト及び後発医薬品に関する情報について」の「その他（各先発医薬品の後発医薬品の有無に関する情報）」の置き換え率リストに準拠

◆採用薬に関連する同成分の医薬品資料（採用薬と同成分のリスト作成をします。）

- 同一規格医薬品リスト  
採用薬と同成分の同区分（投与区分）・同一剤形・同一規格の医薬品のリストを作成します。
- 同一剤形医薬品リスト  
採用薬と同成分の同区分（投与区分）・同一剤形の医薬品のリストを作成します。
- 同一投与医薬品リスト  
採用薬と同成分の同区分（投与区分）（内・注・外・歯）の医薬品のリストを作成します。

・先発・後発について（厚生労働省「使用薬剤の薬価（薬価基準）に収載されている医薬品について」に準拠しています。）

先発○	同薬効の後発品がある先発品
先発品	同薬効の後発品がない先発品
準先発	昭和42年以前に承認・薬価収載された医薬品のうち、価格差のある後発医薬品があるものについては、「準先発品」として、先発品に準じた扱いとしています（内用薬及び外用薬に限る。）
後発品	後発品
★	後発品除外品目（後発医薬品として承認された医薬品であっても、先発医薬品と同額又は薬価が高い後発品であり、診療報酬における加算等の算定対象外）
先発○	同薬効の後発品がある先発品

・置き換え率について（厚生労働省「使用薬剤の薬価（薬価基準）[各先発医薬品の後発医薬品の有無に関する情報]に収載されている医薬品について」に準拠しています。）

1	後発医薬品がない先発医薬品（後発医薬品の上市前の先発医薬品等）
2	後発医薬品がある先発医薬品（先発医薬品と後発医薬品で剤形や規格が同一でない場合等を含む。ただし、全ての後発医薬品が経過措置として使用期限が定められている場合を除きます。）
☆	後発医薬品と薬価が同額又は低い先発医薬品
3	後発品
★	先発医薬品と薬価が同額又は高い後発医薬品
	後発医薬品がない先発医薬品（後発医薬品の上市前の先発医薬品等）

◆「適応症の違い」の有無について

同一成分で同規格の医薬品のうち、先発品と後発品で適応症の相違の有無を検索できます。

先発品と適応症が異なるものを検索するには「有り」を、先発品と適応症が同じものを検索するには「無し」を指定します。

※適応症の違いの有無の条件は、採用薬のみに適用されます。（同一規格、剤形、投与医薬品には適用されません。）

【後発品関連資料画面】

検索画面の下部に後発品関連資料のデータが表示されます。

厚生労働省コード、HOT 番号、レセプト処理コード、一般名、医薬品名、規格単位、会社名、規制区分、薬価、先後発、採用薬情報、経過措置日）、一般名処方マスタ、置き換え率、適応相違（適応症の違いの有無）などを表示します。

Excelダウンロード

810件ヒットしました（1～50件目を表示） [50] 件ごとに表示 Excelダウンロード

≪ ≫ 1 2 3 4 5 6 ≫

先発品 同薬効の後発品がある先発品 準先発 準先発 先発品 同薬効の後発品がない先発品 後発品 後発品 ★ 後発品除外品目

1 後発品がない先発品 2 後発品がある先発品 ☆ 後発品と薬価が同額又は低い先発品 3 後発品 ☆ 先発品と薬価が同額又は高い後発品

No.	厚生労働省コード HOT9 レセ電算(1)	一般名 医薬品名	規格単位	会社名	規制区分	薬価	先後発	一般処 置換率	適応相違	採	経過措置日
1	4419002Q1095 109363603 620008735	d-ケトルフェニラミンマレイン酸塩シロップ Ⓢ パララミンシロップ0.04%	0.04%10mL	高田		16.70	準先発	あり* 加算1,2 -		採	
2	3969003F2022 108747502 613960082	アカルボース錠 Ⓢ グルコバイ錠100mg	100mg1錠	バイエル	旭	30.90	先発品	あり* 加算1,2 2		採	
3	1149031F1030 101050301 611140861	アクタリット錠 Ⓢ オークル錠100mg	100mg1錠	日本新薬	旭	56.00	先発品	あり* 加算1,2 2		採	
4	2329122D1414 104590103 620459001	アズレンスルホン酸ナトリウム水和物・L-グル タミン顆粒 Ⓢ マーズレンS配合顆粒	1g	寿=EAファーマ		13.40	準先発	あり* 加算1,2 -		採	
5	2323001F1225 104279501 620004435	アズレンスルホン酸ナトリウム水和物錠 Ⓢ アズノール錠2mg	2mg1錠	日本新薬		5.90	準先発	あり* 加算1,2 -		採	

■データ提供

- 先発・後発品情報 : 厚生労働省
- 医薬品情報 : 株式会社医薬情報研究所

4

コード検索

4 - 1. 医薬品コード検索	26
4 - 2. 薬剤識別コード検索	28

## 4-1. 医薬品コード検索

- ※ HOT 番号・JANコード・厚労省コード・YJコード・調剤包装単位コード・販売包装単位コード・レセプト電算処理システムコードを検索できます。
- ※ 製造中止・販売中止・経過措置日も確認できます。

### 【検索画面】

調べたい検索項目に検索したいキーワードを入力して検索してください。

検索画面の項目名をクリックすると項目の説明を表示します。

医薬品コード検索
ヘルプ

**クリッピング採用薬**

**医薬品名**

**一般名**

**会社名**

**先発・後発品**

**置き換え薬**

**規制区分**

**基礎的医薬品**

**一般名処方マスタ**

**オーソライズド・ジェネリック(AG)**

**バイオシミラー(BS)**

**ハイリスク薬**

**HOT番号**

**厚労省コード**

**YJコード**

**JANコード**

**調剤包装単位コード**

**販売包装単位コード**

**レセプト電算処理システムコード(1)**

**レセプト電算処理システムコード(2)**

**薬価収載日**

**検索対象**

院内採用薬    院外採用薬

1 (後発品が無い先発品)    2 (後発品がある先発品)    ☆ (後発品と薬価が同額又は低い先発品)

3 (後発品)    ★ (先発品と薬価が同額又は高い後発品)    なし

向精神薬    麻薬    毒薬    劇薬    覚醒剤    覚醒剤原料

習慣性医薬品    血液製剤    日本薬局方    生物由来製品    処方箋医薬品

基礎的医薬品    基礎的医薬品以外

あり (  加算1,2    加算1 )    なし

AG    AG以外

BS    BS以外

ハイリスク薬    ハイリスク薬以外

YYYY/MM/DD   ~   YYYY/MM/DD

経過措置満了医薬品を除く + 中止品を除く

経過措置満了医薬品を除く + 中止品を含む

過去の経過措置満了医薬品を含む + 中止品を含む

入力補助機能を使用する

[漢方参照](#)

先発 (  先発品    準先発品 )    後発品    先発・後発品以外

販売予定および販売中止予定一覧

オーソライズド・ジェネリック (AG) は、株式会社メディコードの商品マスタに準拠しています。以下の判定基準となりますので、ご理解の上ご利用ください。

【株式会社メディコードの AG 判断基準】  
(下記のいずれかを満たすこと)

- 製薬会社 HPにて、明確にAGの表現がある場合
- インタビューフォームの「開発の経緯」にAGの記述がある場合

経過措置期間満了や中止品の医薬品を検索する場合は、チェックを付けて検索してください。

新規薬価収載された医薬品の各種コードを調べる場合は、その薬価収載日を指定すると、収載された複数の医薬品のコードが検索できます。

・ 項目内の「AND・OR・NOT 検索」の方法 (Google の AND・OR・NOT 検索に準拠)

種類	キーワードのつなぎ方		例
<b>AND 検索</b> (入力したキーワードが全て含まれている検索)	A A <input type="checkbox"/> B B スペース	<input type="button" value="運転"/> <input type="button" value="注意"/>	自動車運転等の注意等の記載に関する改訂がある情報の検索
<b>OR 検索</b> (入力したいいずれかのキーワードが含まれている検索)	A A <input type="checkbox"/> OR <input type="checkbox"/> B B スペース+OR+スペース	<input type="button" value="不整脈"/> OR <input type="button" value="狭心症"/>	不整脈もしくは狭心症がある検索
	A A   B B パイプ	<input type="button" value="不整脈 狭心症"/>	
<b>NOT 検索</b> (入力したキーワードを含まない検索)	A A <input type="checkbox"/> - B B スペース+マイナス	<input type="button" value="第一三共"/> - <input type="button" value="エスファ"/>	第一三共エスファを含まない第一三共のみの検索

Copyright © SAFE-DI, All rights reserved.

26



【一覧画面】

検索結果を一覧（医薬品名、会社名、規格単位、包装、販売開始予定日、中止予定日（製造中止・販売中止・経過措置日）、各種コード）で表示します。

Excelダウンロード

HOT 番号、JAN コード・厚労省コード・YJ コード・調剤包装単位コード・販売包装単位コード・レセプト電算処理システムコード（1・2）

画面上部で表示件数を変更できます。（50、100、200 件）

医薬品コード検索結果一覧											
2件ヒットしました（1～2件目を表示）											
<input type="checkbox"/> 全てチェック <input checked="" type="checkbox"/> チェックした医薬品を <input type="button" value="Excelダウンロード"/> <span style="float: right;"><input type="button" value="検索画面に戻る"/></span>											
No.	医薬品名 会社名	規格単位 包装	薬価	規制区分	販売開始予定日	中止予定日	HOT番号 JANコード	調剤包装単位 販売包装単位	厚労省コード YJコード	レセ電算(1) レセ電算(2)	リンク
<input type="checkbox"/> 1	フェノバルビタール散10% 「ホエイ」 (製造) マイラン製薬 (販売) ファイザー	10%1g バラ 500g×1袋 (缶)	7.30	劇向習局処 第三種			1005653150101 4987114021106	04987114021199 14987114021103	1125003B2015 1125003B2120	611120159 610462033	<a href="#">医薬品検索</a> <a href="#">履歴検索</a> <a href="#">添付文書</a>
<input type="checkbox"/> 2	フェノバルビタール散10% 「ホエイ」 (製造) マイラン製薬 (販売) マイラン製薬	100mg/g バラ 1kg×1缶	7.20	劇向習局処 第三種		(製造) 2003/06	4987202759546	14987202759543	1125003B2015 1125003B2120	611120159 610462033	<a href="#">医薬品検索</a> <a href="#">履歴検索</a> <a href="#">添付文書</a>

・ 医薬品コード情報を Excel でダウンロードする場合は、該当医薬品にチェックを付け、一覧表の上部の[Excel ダウンロード]ボタンをクリックしてください。

例) Excel ダウンロード

	A	B	C	D	E	F	G	H	I	J	K	L	M	N	O	P	Q	R
1	医薬品名	規格単位包装	HOT番	JANコ	調剤包	販売包	厚労省	YJコ	レセ電	レセ電薬価	製造会	販売会	販売予	販売中	規制区分	向精神薬区	分生物由来製品	
2	フェノバルビタール散10%「ホエイ」	10%1gバラ 500g×1	100565	498711	049871	149871	112500	112500	611120	610462	7.3	マイラン	ファイザー		劇向習局処	第三種		
3	フェノバルビタール散10%「ホエイ」	100mg/gバラ 1kg×1缶	498720275954	149872	112500	112500	611120	610462	7.2		マイラン	マイラン製薬		劇向習局処	第三種			

■データ提供

- ・ 医薬品コード情報：株式会社メディコード

## 4-2. 薬剤識別コード検索

※ 患者さんが持参した薬の識別コードから医薬品名を検索でき、医薬品の画像表示で分かりやすく確認できます。持参薬鑑別報告書も作成できます。 (A)

### 【検索画面】

調べたい検索項目に検索したいキーワードを入力して検索してください。

検索画面の項目名をクリックすると項目の説明を表示します。

薬剤識別コード検索
ヘルプ

[識別コード \(本体\)](#)

[識別コード \(包装\)](#)

[マーク](#)

[剤形](#) (1)

[色](#)

[本体識別コード](#)

[割線](#)

[医薬品名](#)

[一般名](#)

[会社名](#)

[クリッピング採用薬](#)

参照 クリア

参照 (2)

選択なし
  選択なし

入力補助機能を使用する
 漢方参照

院内採用薬
  院外採用薬
  自動連携品

検索条件を追加
クリア

	識別コード	マーク	剤形	色	医薬品名	一般名	会社名	本体識別	割線	採用薬	
(3)	条件1				エバステル						削除
	条件2	本体 : 101		白							削除
	条件3	本体 : 35			ハイエル薬品						削除
	条件4	包装 : 50	(5)	カプセル							削除
	条件5	包装 : 855						無	有		削除

条件リンクをクリックすると検索条件を修正できます
(4) 検索 全条件を削除 選択中の医薬品をクリア

**検索方法**

- (1) 識別コードなど検索したいキーワードを入力します。
- (2) [検索条件を追加]ボタンをクリックし、(3)検索条件にセットします。  
複数検索する場合は、(1)~(2)を繰り返し、12条件までセットできます。
- (4) [検索]ボタンをクリックし、検索結果一覧を表示します。
- (5) [条件]リンクをクリックすると、検索条件を変更できます。

【一覧画面】

検索結果を一覧（医薬品名、一般名、規格単位、会社名）で表示します。

画面上部で表示件数を変更できます。（50、100、200 件）

[条件]ボタンをクリックすると、検索画面でセットした検索条件の結果が表示します。

薬剤識別コード検索結果一覧

条件1 条件2 条件3 条件4 条件5 持参薬鑑別報告書作成 選択中

識別コード	マーク	剤形	色	医薬品名	一般名	会社名
8件ヒットしました（1～8件目を表示） 50 件ごとに表示						
先後発 採用薬	医薬品名 一般名 規格	会社名 識別コード	新本体	新包装	旧本体	旧包装
追加	先発○ エバステルOD錠10mg エバステン 10mg1錠(PTP10錠)	大日本住友 製薬 本体：P1 78:10 包装：P17 8				
追加	先発○ エバステルOD錠10mg エバステン 10mg1錠(PTP10錠)	Meiji Seika ファルマ 本体：P1 78:10 包装：P17 8 meiji				
追加	先発○ エバステルOD錠5mg エバステン 5mg1錠(PTP10錠)	大日本住友 製薬 本体：P1 77:5 包装：P17 7				

(A) [追加]した医薬品の「持参薬鑑別報告書」を表示する場合は、[持参薬鑑別報告書作成]ボタンをクリックしてください。

- ・ 識別コードや医薬品の写真から持参薬を確認できます。同じ医薬品でも、併売や包装によって写真が異なる場合は、それぞれ別データとして表示します。
- ・ 医薬品の詳細情報を表示させるには、医薬品名をクリックしてください。

・ 持参薬鑑別報告に追加したい場合、該当医薬品の左にある[追加]ボタンをクリックしてください。

先発・後発について（厚生労働省「使用薬剤の薬価（薬価基準）に収載されている医薬品について」に準拠しています。）

先発○	後発品がある先発品
先発品	後発品がない先発品
準先発	昭和 42 年以前に承認・薬価収載された医薬品のうち、価格差のある後発医薬品があるものについては、「準先発品」として、先発品に準じた扱いとしています（内用薬及び外用薬に限る。）
後発品	後発品
★	後発品除外品目（後発医薬品として承認された医薬品であっても、先発医薬品と同額又は薬価が高い後発品であり、診療報酬における加算等の算定対象外）
空白	先発・後発でない医薬品（昭和 42 年以前に承認・薬価収載された医薬品や局方品、漢方製剤など）

【詳細画面】

医薬品の詳細情報を表示します。

持参薬鑑別報告に追加したい場合、[追加]ボタンをクリックしてください。

- 持参薬鑑別報告書に追加した医薬品の参考品目として、同成分の採用医薬品や先発医薬品などを持参薬鑑別報告書に記載することができます。  
[同成分][同区分][同剤形][同規格][同薬効]で表示する医薬品の右にある[追加]ボタンをクリックしてください。  
4 剤追加できます。
- [適応違い]ボタンをクリックすると、先発品と後発品で適応症が異なる医薬品を確認できます。

《割線欄 "有"》

添付文書・インタビューフォームの両方、またはいずれか一方に割線についての記述がある・・・①

《割線欄 "空欄"》

剤形写真・添付文書における製剤の性状欄の製剤図において割線様模様があるが、添付文書・インタビューフォームのいずれにも割線についての記述がない・・・②

《割線欄 "無"》

添付文書・インタビューフォームのいずれにも割線についての記述がなく、かつ、剤形写真・添付文書における製剤の性状欄の製剤図において明らかに割線が無い、または糖衣錠等で割線が明らかに存在しない・・・④

※ インタビューフォームに「割線入りの素錠ではない」や「割線入りのフィルムコート錠ではない」等の記述がある場合、「空欄」ではなく、「無」と記載・・・③

	錠剤画像	添付文書情報		インタビューフォーム 割線記述	割線表現		備考
		製剤図	割線記述		旧	新	
①	-	-	あり	-	有	有	両方またはいずれか一方に記述あり
			-	あり			
②	線あり	線あり	-	-	無	空欄	表現変更対象
③	線あり	線あり	-	割線入りではない	無	無	
④	線なし	線なし	-	-	無	無	

【持参薬鑑別報告書】

調べた持参薬の情報を連絡するための「持参薬鑑別報告書」です。

持参薬鑑別報告書は、用途に合わせ、3種類の印刷画面（レイアウト）を用意しています。

[印刷画面]：A4用紙に4剤まで印刷できます。

[簡易印刷]：A4用紙に4剤まで印刷できます。ただし、参考品目の医薬品の会社名は印刷されません。

通常の印刷画面において、参考品目の部分の文字が長すぎる場合にお使いください。

[画像無し印刷]：A4用紙に8剤まで印刷できます。ただし、薬剤写真はありません。

患者氏名や担当薬剤師名などを記入できるメモ機能があります。（3行程度）

タイトルを変更できます。また、「タイトルを保存」ボタンを押すと医療機関様ごとに保存されます（全角20文字まで）

タイトルを保存 印刷 閉じる

### 持参薬鑑別報告書

- ・患者氏名、担当者など入力することができます
- ・服用間隔の「用法・用量」に用量を入力や、「継続・中止」のチェックを付けることができます。
- ・持参薬鑑別報告書をPDFなどで保存し、持参薬管理表として活用することができます。

(注) 右端が印刷されない場合は、「ページ設定」で余白を変更してください。詳しくはヘルプをご覧ください。

患者氏名：東京 太郎 作成日：2019年07月05日  
担当者：神田 花子

◆アロプリノール錠100mg「サワイ」 (100mg1錠) 全 後発品

会社名 沢井製薬 本体 包装

一般名 アロプリノール100mg錠 

主な拡張薬効分類 痛風用薬(キサンチンオキシダーゼ阻害薬) 表 裏

識別コード 

本体 SW 248  
包装 SW-248

起床	朝	2	昼	夕	2	就寝	持参数	5	<input type="checkbox"/> 継続	<input type="checkbox"/> 中止	<input checked="" type="checkbox"/> 変更
同区分	アロプリノール錠100mg		/100mg1錠		アルフレッサファーマ		採全	後発品			
同区分	ザイロリック錠100		/100mg1錠		GSK		採全	先発 (後発有)			

◆エバステルOD錠10mg (10mg1錠) 採全 先発 (後発有)

会社名 大日本住友製薬 本体 包装

一般名 エバステン錠(2) 

主な拡張薬効分類 抗ヒスタミン薬-内用(第2世代) 表 裏

識別コード 

本体 178:10  
包装 178

旧包装 10mg 178

起床	朝	1	昼	夕	就寝	持参数	10	<input checked="" type="checkbox"/> 継続	<input type="checkbox"/> 中止	<input type="checkbox"/> 変更	
同区分	エバステンOD錠5mg「アメル」		/5mg1錠		共和薬品		採全	後発品			
同区分	エバステン錠5mg「ファイザー」		/5mg1錠		ファイザー		採全	後発品			

◆オングリザ錠5mg (5mg1錠) 全 先発 (後発無)

会社名 協和キリン 本体 包装

一般名 サキサグリブチン水和物錠 

主な拡張薬効分類 経口血糖降下薬(DPP-4阻害薬) 表 裏

識別コード 

本体 KH 623  
包装 KH623

起床	朝	1	昼	夕	就寝	持参数	5	<input type="checkbox"/> 継続	<input type="checkbox"/> 中止	<input checked="" type="checkbox"/> 変更	
同区分	オングリザ錠2.5mg		/2.5mg1錠		協和キリン		採全	先発 (後発無)			

- ・服用の間隔や用法・用量を記入できます。
- ・持参薬数を記入できます。
- ・持参薬の継続または中止・変更のチェックを入力できます。

- ・採用薬品の場合は、採用薬のグループ名の省略字名（1文字）が表示します。省略字名は、採用薬登録画面で設定できます。また、持参薬鑑別報告書に採用薬の情報を記載したくない場合は、採用薬登録画面の「鑑別報告書」の表示チェックを外してください。

**\* 印刷時の注意点**

「持参薬鑑別報告書」を印刷した時、A4 用紙に納まらない、用紙の上下に印刷される「ページ数」や「URL」「タイトル」を削除したいなどの場合は、ブラウザの設定を変更してください。

例：Internet Explorer8 以上の場合

「ページ設定」で設定の変更ができます。（ページ設定画面：[ファイル]→[ページ設定]もしくはキーボードの[Alt]→[F]→[U]）

**1) A4 用紙に納まらない場合**

「縮小して全体を表示できるようにする。」にチェックを入れる、もしくは、余白の調整を行ってください。

**2) ページ数や URL、タイトルを削除したい場合**

ヘッダーやフッターを「空」にしてください。

---

**■データ提供**

- 識別コード情報、薬剤画像データ：株式会社薬事日報社
- 主な拡張薬効分類：有限会社 T 辞書企画

# 5

## 相互作用・検査

5 - 1. 相互作用マトリックス	33
5 - 2. 検査が必要な医薬品データベース	36

# 5 - 1 . 相互作用マトリックス

※ 医療用医薬品の相互作用（併用禁忌・併用注意）をマトリックス（表形式）で確認できます。  
 機序・危険因子などの相互作用の理由を表示し、添付文書情報の内容も確認できます。

## 【検索画面】

相互作用を調べたい医薬品名を入力して検索してください。

検索画面の項目名をクリックすると項目の説明を表示します。

一般名を含めて検索を行う場合、検索対象にチェックを付けます。

### 相互作用マトリックス ヘルプ

代表品    代表品以外

クリップ採用薬    院内採用薬    院外採用薬

先発・後発品    先発（先発品   準先発品）    後発品    先発・後発品以外

検索対象    検索対象に一般名を含める

検索

クリア

No.	医薬品名
1	<input type="text" value="クラリシッド"/>
2	<input type="text" value="アダラート"/>
3	<input type="text" value="クリアミン"/>
4	<input type="text" value="トリアゾラム"/>

医薬品名を入力します。

## 【相互作用結果画面】

No.	医薬品名	医薬品数	番号	[1]	[2]	[3]	[4]	検索した医薬品の相互作用情報	
								併用禁忌	併用注意
1	<input type="text" value="クラリシッド"/>	3	[1]		3	3	3	29	3,582
2	<input type="text" value="アダラート"/>	7	[2]					2	4,496
3	<input type="text" value="クリアミン"/>	2	[3]	2				226	3,562
4	<input type="text" value="トリアゾラム"/>	18	[4]	18				91	4,042

2020年7月1日現在

- ・ **赤色背景** : 併用禁忌     **黄色背景** : 併用注意
- ・ [医薬品数] の数字は左に入力した医薬品名に該当する医薬品数です。
- ・ [マトリックス（表）] の中の数字は左に入力した医薬品名から見た他の入力した医薬品名（番号）との相互作用がある医薬品数です。  
 例) ①クラリシッドから見て [2]アダラートは併用注意あり、ただし、②アダラートから見て [1]クラリシッドは併用注意なし。  
               [3]クリアミンは併用禁忌あり。  
               [4]トリアゾラムは併用注意あり。
- ・ [マトリックス（表）] の上部④「検索した医薬品の相互作用情報」はすべての医薬品から見た入力した医薬品名との相互作用がある医薬品数です。  
 例) 全医薬品の医薬品から見て [1]クラリシッドと併用禁忌がある医薬品（「オーラップ」や「クリアミン」など）が 29 件あります。



- [クリッピング採用薬]や[先発・後発]などにチェックを付けた場合、( ) にその条件で絞り込んだ件数を表示します。

### 相互作用マトリックス

[ヘルプ](#)

代表品 代表品 代表品以外

**クリッピング採用薬** 院内採用薬 院外採用薬

先発・後発品 先発(先発品 準先発品) 後発品 先発・後発品以外

検索対象 検索対象に一般名を含める

No.	医薬品名	医薬品数	番号	[1]	[2]	[3]	[4]	検索した医薬品の相互作用情報	
								併用禁忌	併用注意
1	クラリシッド	3 (1)	[1]		3 (1)	3 (1)	3 (1)	29 (1)	3,582 (9)
2	アダラート	7 (5)	[2]					2 (0)	4,496 (7)
3	クリアミン	2 (1)	[3]	2 (1)				226 (1)	3,562 (2)
4	トリアゾラム	18 (1)	[4]	18 (1)				91 (0)	4,042 (2)

クリッピング採用薬にチェックを付けます。

相互作用がある医薬品数と ( ) の採用薬に絞り込んだ医薬品数

### 【相互作用簡易理由画面】

### 相互作用検索結果一覧

入力した医薬品名 [1]クラリシッド × [2]アダラート **併用注意**

1件ヒットしました (1件目を表示) 50 件ごとに表示

先発 同薬効の後発品がある先発品 準先発 準先発 先発品 同薬効の後発品がない先発品 後発品 後発品 後発品除外品目

簡易表示 詳細表示 閉じる

No.	先後発	医薬品名	一般名	規格単位	会社名	簡易理由
1	先発○	<b>クラリシッド錠 200mg</b>	クラリスロマイシン錠	200mg1錠	マイランEPD	カルシウム拮抗剤 (CYP3A4で代謝される薬剤) の血中濃度上昇に伴う作用の増強等の可能性

どの医薬品との相互作用が表示します。

入力した医薬品名から見た相互作用の簡易理由を表示します。

### 【相互作用詳細理由画面】

### 相互作用検索結果一覧

入力した医薬品名 [1]クラリシッド × [2]アダラート **併用注意**

1件ヒットしました (1件目を表示) 50 件ごとに表示

先発 同薬効の後発品がある先発品 準先発 準先発 先発品 同薬効の後発品がない先発品 後発品 後発品 後発品除外品目

簡易表示 **詳細表示** 閉じる

No.	先後発	医薬品名	一般名	詳細理由
1	先発○	<b>クラリシッド錠 200mg</b>	クラリスロマイシン錠	クラリスロマイシンとカルシウム拮抗剤 (CYP3A4で代謝される薬剤) との併用により、カルシウム拮抗剤 (CYP3A4で代謝される薬剤) の血中濃度上昇に伴う作用の増強等の可能性があるため、異常が認められた場合には、投与量の調節や中止等の適切な処置を行うこと。クラリスロマイシンのCYP3A4に対する阻害作用により、カルシウム拮抗剤 (CYP3A4で代謝される薬剤) の代謝が阻害される。

どの医薬品との相互作用が表示します。

入力した医薬品名から見た相互作用の詳細理由を表示します。

先発・後発について（厚生労働省「使用薬剤の薬価（薬価基準）に収載されている医薬品について」に準拠しています。）

先発○	後発品がある先発品
先発品	後発品がない先発品
準先発	昭和 42 年以前に承認・薬価収載された医薬品のうち、価格差のある後発医薬品があるものについては、「準先発品」として、先発品に準じた扱いとしています（内用薬及び外用薬に限る。）
後発品	後発品
★	後発品除外品目（後発医薬品として承認された医薬品であっても、先発医薬品と同額又は薬価が高い後発品であり、診療報酬における加算等の算定対象外）
空白	先発・後発でない医薬品（昭和 42 年以前に承認・薬価収載された医薬品や局方品、漢方製剤など）

【検索した医薬品の相互差表情報】



「検索した医薬品の相互差表情報」は、すべての医薬品から見た入力した医薬品名との相互作用がある医薬品数です。検索した医薬品の相互差表情報の数字をクリックすると「薬効別結果一覧」画面が表示します。薬効別の相互作用の把握ができます。

相互作用検索薬効別結果一覧		
入力した医薬品名 [1]クラリシッド <b>併用禁忌</b> : 29件ヒットしました		
1149	中枢神経系用薬 / 解熱鎮痛消炎剤 / その他	2
1179	中枢神経系用薬 / 精神神経用剤 / その他	7
1190	中枢神経系用薬 / その他の中枢神経系用薬 / その他	3
2189	循環器官用薬 / 高脂血症用剤 / その他	3

相互作用検索結果一覧							
入力した医薬品名 [1]クラリシッド <b>併用禁忌</b> 薬効分類 [1179]中枢神経系用薬 / 精神神経用剤 / その他							
7件ヒットしました (1 ~ 7件目を表示) 50 件ごとに表示							
<input type="checkbox"/> 先発○ <input type="checkbox"/> 同薬効の後発品がある先発品 <input type="checkbox"/> 準先発 <input type="checkbox"/> 準先発 <input type="checkbox"/> 先発品 <input type="checkbox"/> 同薬効の後発品がない先発品 <input type="checkbox"/> 後発品 <input checked="" type="checkbox"/> 後発品除外品目							
簡易表示		詳細表示			閉じる		
				➡ : 入力した医薬品からみた相互作用    ⇐ : 入力した医薬品以外からみた相互作用			
No.	先後発	医薬品名	一般名	規格単位	会社名	方向	簡易理由
1	先発品	オーラップ細粒1%	ピモジド細粒	1%1g	アステラス	➡	ピモジドの血中濃度が上昇、QT延長、心室性不整脈（Torsades de pointesを含む）等の心血管系副作用が報告
						⇐	QT間隔延長、心室性不整脈等の重篤な副作用を起こすおそれ
2	先発品	オーラップ錠1mg	ピモジド錠	1mg1錠	アステラス	➡	ピモジドの血中濃度が上昇、QT延長、心室性不整脈（Torsades de pointesを含む）等の心血管系副作用が報告
						⇐	QT間隔延長、心室性不整脈等の重篤な副作用を起こすおそれ
3	先発品	オーラップ錠3mg	ピモジド錠	3mg1錠	アステラス	➡	ピモジドの血中濃度が上昇、QT延長、心室性不整脈（Torsades de pointesを含む）等の心血管系副作用が報告
						⇐	QT間隔延長、心室性不整脈等の重篤な副作用を起こすおそれ
4	先発品	バルネチール細粒50%	スルトブリド塩酸塩細粒	50%1g	共和薬品	⇐	QT間隔延長、心室性不整脈等の重篤な副作用を起こすおそれ

どの医薬品からみた相互作用の理由を矢印で表します。  
 ➡ 入力した医薬品からみた相互作用  
 ⇐ 入力した医薬品以外から見た相互作用

相互作用の理由を表示します。  
 (簡易理由・詳細理由)

■データ提供

- ・ 相互作用データ：株式会社湯山製作所

## 5-2. 検査が必要な医薬品検索

※ 添付文書に記載されている「検査に関する情報」を簡単な操作で検索できます。

- ・ 医薬品名や薬効分類などから、検査に関する情報を検索
- ・ 投与前、投与後に検査する医薬品の抽出
- ・ 腎機能検査や肝機能検査などを行う医薬品の抽出
- ・ 必ず行う検査のある医薬品を抽出 など

### 【検索画面】

調べたい検索項目もしくは全文に検索したいキーワードを入力して検索してください。

検索画面の項目名をクリックすると項目の説明を表示します。

検査が必要な医薬品検索を利用する場合、検索の注意点の確認に同意してからの利用となります。

検査が必要な医薬品検索
2019年01月現在の添付文書情報に準拠

ヘルプ

医薬品名

一般名

クリッピング採用薬

代表品

先発・後発品

置き換え率

一般名処方マスタ

会社名

投与区分

薬効分類コード

拡張薬効分類コード

検査項目

検査の条件

検査必須

検査内容

詳細

中止記載

項目名

データ更新年月  
(情報取得年月)

表示順

検査の記載のない医薬品

全文検索

入力補助機能を使用する  
 漢方参照  
 採用薬  採用薬2  自動連携品  
 代表品  代表品以外  
 先発 (  先発品  準先発品 )  後発品  先発・後発品以外  
 1 (後発品が無い先発品)  2 (後発品がある先発品)  ☆ (後発品と薬価が同額又は低い先発品)  
 3 (後発品)  ★ (先発品と薬価が同額又は高い後発品)  なし  
 あり (  加算1,2  加算1 )  なし  
 内用  注射  外用  歯科用  
 必ず参照から薬効分類コードを選んでください  
 必ず参照から拡張薬効分類コードを選んでください  
 画像検査  尿検査  血液検査  生化学検査  
 内分泌検査  血中濃度  肝機能検査  腎機能検査  
 循環機能検査  眼科的検査  その他  
 投与前  投与中  投与終了後  
 併用時  診断  
 検査必須  
  
  
 有り  無し  

序文  
警告  
禁忌  
原則禁忌  
効能効果

 下記の年月以降に更新された医薬品に絞り込む  
 下記の年月以降に更新された箇所に「\*」を付ける  
 (YYYYMM) 以降の更新 [最終更新年月: 2019年01月]  
 医薬品名(五十音)順  薬効分類順  
 表示しない  表示する  色を付けて表示する  記載のない医薬品のみ

・ 「参照」をクリックすると分類の一覧を表示します。  
 ▶をクリックすると項目が展開し、キーワードを選べます。または、検索して選ぶこともできます。  
 注) 「薬効分類コード」と「拡張薬効分類コード」は必ず参照からキーワードを選んでください。(表示した専用コードが必要です。)

・ 項目内の「AND・OR・NOT 検索」の方法 (Google の AND・OR・NOT 検索に準拠)

種類	キーワードのつなぎ方	例
<b>AND 検索</b> (入力したキーワードが全て含まれている検索)	A A_ B B スペース	運転 注意 自動車運転等の注意等の記載に関する改訂がある情報の検索
<b>OR 検索</b> (入力したいいずれかのキーワードが含まれている検索)	A A_OR_ B B スペース+OR+スペース	不整脈 OR 狭心症 不整脈もしくは狭心症がある検索
	A A  B B パイプ	不整脈 狭心症
<b>NOT 検索</b> (入力したキーワードを含まない検索)	A A_ - B B スペース+マイナス	第一三共 -エスファ 第一三共エスファを含まない第一三共のみの検索

【簡易表示画面】

検索結果の簡易表示を一覧（医薬品名、一般名、規格単位、会社名、検査についての記載があった添付文書の項目、検査の内容）で表示します。

画面上部で表示件数を変更できます。（50、100、200 件）

検査が必要な医薬品検索結果一覧

15件ヒットしました（1～15件目を表示）

50 件ごとに表示

簡易表示 詳細表示

印刷画面へ

検査の内容の詳細情報を表示します。

印刷対象	医薬品名 一般名 規格単位	会社名	項目名	画像	尿	血液	生化学	内分泌	血中濃度	肝機能	腎機能	循環機能	眼科	その他	リンク
<input type="checkbox"/>	アヘロックス錠400mg モキシフロキサシン塩酸塩錠 400mg1錠	(販売) 富士フィルムファーマ	併用注意 過量投与			○						○			添付文書
<input type="checkbox"/>	オゼックス細粒小児用15% トスフロキサシントシル酸塩水和物細粒 150mg1g	(発売) 大正富山医薬品	用法用量に関連する使用上の注意 併用注意 重大な副作用				○			○	○			○	添付文書
<input type="checkbox"/>	オゼックス錠150 トスフロキサシントシル酸塩水和物錠 150mg1錠	(発売) 大正富山医薬品	用法用量に関連する使用上の注意 併用注意 重大な副作用						○		○			○	添付文書
<input type="checkbox"/>	オゼックス錠75 トスフロキサシントシル酸塩水和物錠 75mg1錠	(発売) 大正富山医薬品	用法用量に関連する使用上の注意 併用注意 重大な副作用			○	○			○	○			○	添付文書
<input type="checkbox"/>	ジェニナック錠200mg メシル酸カレノキサシン水和物錠 200mg1錠	(発売) アステラス製薬	慎重投与 併用注意						○			○			添付文書
<input type="checkbox"/>	シプロキサシン錠100mg 塩酸シプロフロキサシン錠 100mg1錠	(製販) バイエル薬品	併用注意 過量投与			○	○		○		○				添付文書
<input type="checkbox"/>	シプロキサシン錠200mg 塩酸シプロフロキサシン錠 200mg1錠	(製販) バイエル薬品	併用注意 過量投与			○	○		○		○				添付文書

簡易画面を印刷する場合、該当医薬品にチェックを付け、一覧表の上部の[印刷画面へ]ボタンをクリックしてください。

【詳細画面】

検索結果の詳細表示を一覧（医薬品名、一般名、規格単位、会社名、検査の条件、検査の内容など）で表示します。

画面上部で表示件数を変更できます。（50、100、200 件）

検査が必要な医薬品検索結果一覧

15件ヒットしました（1～15件目を表示）

50 件ごとに表示

簡易表示 詳細表示

印刷画面へ

検査の内容の簡易情報を表示します。

印刷対象	医薬品名 一般名 規格単位	項目名	条件	項目	検査の内容	詳細	中止	リンク
<input type="checkbox"/>	アヘロックス錠400mg モキシフロキサシン塩酸塩錠 400mg1錠 (販売) 富士フィルムファーマ 改訂年月：2012年09月 ★安全性情報	併用注意	併	血	プロトロンビン時間国際標準比(INR)値等を測定	フルファリン併用時(詳細は添付文書を参照)		添付文書
		過量投与	禁	心電図検査	心電図検査	(詳細は添付文書を参照)		
		用法用量に関連する使用上の注意		副作用及び臨床検査	副作用及び臨床検査	灰症の発症及び進展抑制には、薬薬であるシプロフロキサシンについて米国疾病管理センター(CDC)が、60日間の投与を推奨している。なお、長期投与中は、副作用及び臨床検査値の異常変動等の発現に特に注意する		
		併用注意	併	併用薬剤の血中濃度モニタリング	併用薬剤の血中濃度モニタリング	デオフィリン、アミノフィリン、コリンテオフィリン併用時(詳細は添付文書を参照)		
<input type="checkbox"/>	オゼックス細粒小児用15% トスフロキサシントシル酸塩水和物細粒 150mg1g (発売) 大正富山医薬品 改訂年月：2010年08月 ★安全性情報	重大な副作用	併	検査	検査	急性腎不全、間質性腎炎等の重篤な腎障害があらわれることがある	有	添付文書
			併	検査	検査	肝機能障害、黄疸があらわれることがある	有	
			併	血液検査	血液検査	無顆粒球症、血小板減少があらわれることがある。発熱、咽頭痛、皮下・粘膜出血等があらわれた場合	有	

詳細画面を印刷する場合、該当医薬品にチェックを付け、一覧表の上部の[印刷画面へ]ボタンをクリックしてください

■データ提供

- 添付文書情報：一般財団法人医薬情報センター（JAPIC）
- 拡張薬効分類：有限会社 T 辞書企画

6

データライブラリ / Q&A

6-1. Q&A・データライブラリ検索

38

## 6-1. Q&A・データライブラリ検索

※ Q&A やデータライブラリ（疾患ガイドシリーズ、薬効シリーズ、投薬期間制限医薬品シリーズ、新製品情報、クローズアップ情報、オンコロジーシリーズ）の情報を検索できます。

### 【検索画面】

調べたい検索項目もしくは全文に検索したいキーワードを入力して検索してください。

検索画面の項目名をクリックすると項目の説明を表示します

Q&A・データライブラリ検索
ヘルプ

タイトル

全文検索

掲載年月

YYYY/MM ~ YYYY/MM

検索対象

Q&A  

<input type="checkbox"/> 臨床と治療	<input type="checkbox"/> 医薬品	<input type="checkbox"/> 調・製剤
<input type="checkbox"/> 消毒・殺菌	<input type="checkbox"/> 副作用・中毒・相互作用	<input type="checkbox"/> 検査・試薬・医療機器
<input type="checkbox"/> 農薬・動物薬	<input type="checkbox"/> 化粧品	<input type="checkbox"/> 治療材料・医療用具
<input type="checkbox"/> 食品	<input type="checkbox"/> 保険	<input type="checkbox"/> 行政・法規
<input type="checkbox"/> 用語	<input type="checkbox"/> その他	

データライブラリ  
 疾患ガイドシリーズ  
 薬効シリーズ  

<input type="checkbox"/> 神経系治療薬	<input type="checkbox"/> 循環器系治療薬	<input type="checkbox"/> 呼吸器系治療薬
<input type="checkbox"/> 消化器系治療薬	<input type="checkbox"/> 腎・泌尿器系治療薬	<input type="checkbox"/> 血液系治療薬
<input type="checkbox"/> 病原生物に対する治療薬	<input type="checkbox"/> 内分泌・代謝系疾患治療薬	<input type="checkbox"/> 抗悪性腫瘍薬
<input type="checkbox"/> 抗炎症薬・鎮痛薬	<input type="checkbox"/> 免疫・アレルギー性疾患治療薬	<input type="checkbox"/> 皮膚科用薬
<input type="checkbox"/> 眼科・耳鼻咽喉科用薬	<input type="checkbox"/> 輸液・電解質製剤・栄養剤	<input type="checkbox"/> その他

投薬期間制限医薬品シリーズ  
 新製品情報  
 クローズアップ情報  
 オンコロジーシリーズ

カテゴリ（コンテンツ名や分類）で絞り込んで検索ができます。

Copyright © SAFE-DI, All rights reserved.

38

【一覧画面】

検索結果を一覧（カテゴリ、分類、タイトル、ファイル名、掲載日）で表示します。

カテゴリと掲載日は昇順・降順の並び替えができます。

画面上部で表示件数を変更できます。（50、100、200 件）

Q&A・データライブラリ検索結果一覧				
13件ヒットしました（1～13件目を表示） <span>50</span> 件ごとに表示 ※確認テストの問題 / 解答の行は件数に含まません				
検索画面に戻る				
▲ カテゴリ ▼	分類	タイトル	ファイル	▲ 掲載日 ▼
Q&A	医薬品	2020年度インフルエンザHAワクチン製造株-季節性インフルエンザワクチン-		2020/06/15
Q&A	医薬品	インフルエンザ患者に対して注意が必要な主な医薬品（2019年11月版）		2019/11/15
Q&A	医薬品	主な抗インフルエンザウイルス剤（2019年9月版）		2019/09/09
Q&A	医薬品 / 治療材料・医療用具	2019年度インフルエンザHAワクチン接種方法・組成一覧（2019年7月19日版）		2019/07/22
Q&A	検査・試薬・医療機器	主なインフルエンザウイルス迅速診断キット一覧（2019年12月17日版）		2020/01/14
Q&A	検査・試薬・医療機器	主なインフルエンザウイルス迅速診断キット感度・特異性一覧（2019年9月版）		2019/10/01
Q&A	検査・試薬・医療機器	高感度技術を用いたインフルエンザウイルス迅速診断用分析装置の主な製品一覧（2019年9月版）		2019/09/11
疾患ガイドシリーズ		インフルエンザ 改訂第1版		2008/12/12
薬効シリーズ	病原生物に対する治療薬	インフルエンザ治療薬	疾患・薬剤等の解説（A3サイズ1ページ）	2018/10/24
薬効シリーズ	病原生物に対する治療薬	インフルエンザ治療薬	疾患・薬剤等の解説（A4サイズ2ページ）	2018/10/24
薬効シリーズ	病原生物に対する治療薬	インフルエンザ治療薬	薬剤一覧表 一覧表（A3サイズ1ページ）	2018/10/24
薬効シリーズ	病原生物に対する治療薬	インフルエンザ治療薬	薬剤一覧表 4分割（A4サイズ4ページ）	2018/10/24
薬効シリーズ	病原生物に対する治療薬	インフルエンザ治療薬	問題 解答	2018/10/24
新製品情報		2015年 第1回 収載予定医薬品一覧	乳濁細胞培養インフルエンザHAワクチン（プロトタイプ）筋注用【化血研】製造/販売【化血研/未定】	2015/05/12

内容を表示する場合は、タイトルもしくはファイル名をクリックしてください。

【内容】

Q&A やデータライブラリの内容を表示します。

■ 主な抗インフルエンザウイルス剤（2014年12月版）			
（投与経路別）			
投与経路	経 口		
商品名	タミフルカプセル75	タミフルドライシロップ3%	シンメトレル錠50mg、100mg 細粒10%
一般名	オセルタミビルリン酸塩		
販売会社名	中 外		
薬 価(円)	75mg1カプセル 317.90	3%1g 244.00	50mg1錠 28.60 100mg1錠 54.90 10%1g 54.60
薬価収載日	2001年2月2日	2002年4月26日	1975年9月22日
発 売 日	2001年2月2日	2002年7月31日	1998年11月27日（本適応症追加）
使用期限*	7年	7年	3年
作用機序	ノイラミニダーゼ阻害		M <sub>2</sub> チャネル阻害（脱殻阻害）
適 応	A型又はB型インフルエンザウイルス感染症及びその予防		A型インフルエンザウイルス感染症
「予防」に関する 主な注意事項	<ul style="list-style-type: none"> <li>◆ インフルエンザウイルス感染症の予防の基本はワクチンによる予防であり、本剤の予防使用はワクチンによる予防に置き換わるものではない</li> <li>◆ 原則として、インフルエンザウイルス感染症を発症している患者の同居家族又は共同生活者である下記の者を対象とする               <ol style="list-style-type: none"> <li>[1] 高齢者（65歳以上）</li> <li>[2] 慢性呼吸器疾患又は慢性心疾患患者</li> <li>[3] 代謝性疾患患者（糖尿病等）</li> <li>[4] 腎機能障害患者</li> </ol> </li> </ul>		<ul style="list-style-type: none"> <li>◆ ワクチン療法を補完するものであることを考慮し、下記の場合にのみ用いること               <ul style="list-style-type: none"> <li>・ワクチンの入手が困難な場合</li> <li>・ワクチン接種が禁忌の場合</li> <li>・ワクチン接種後抗体を獲得するまでの期間</li> </ul> </li> </ul>
治療 へ 保 険	<成人及び体重37.5kg以上の小児> 1回 75mg 1日 2回	<成人> 1回 75mg 1日 2回  <小児> 1回 2mg/kg 1日 2回	<成人> 1日100mg 1～2回に分割投与 なお、症状、年齢に応じて適宜増減 ただし、高齢者及び腎障害のある患者

7

クリッピング

7 - 1. 採用薬登録

40



## 7-1. 採用薬登録

- ※ クリップングなどで利用する採用薬を登録できます。  
JAN コードや厚労省コード、YJ コード、レセ電算処理コードなど各種医薬品コードをアップロードして一括登録する方法や、医薬品を検索して登録する方法があります。
- ※ 採用薬を複数グループに分けて登録することもできます。（「院内採用薬」や「院外採用薬」など）

### 【初期画面】

採用薬を複数グループに分けて採用薬を登録できます。

グループ名の登録や採用薬の登録、登録済みの採用薬リストのダウンロード、採用薬の削除ができます。

採用薬を登録すると、各コンテンツの採用薬に反映します。

採用薬登録
ヘルプ

基本情報

ユーザーID XXXXXXXX

クリッピング用E-mail 0 XXXXXXXX@safe-di.jp （E-mailの変更はユーザー情報変更で行ってください。） ※このユーザーでは登録情報変更はできません。

採用薬管理

No.	グループ名 (5文字まで)	省略名 (1文字)	鑑別報告書	登録件数	経過措置件数	操作				
1	院内採用薬	2	3	1202	1	5	6	7	8	全クリア
2	院外採用薬	外	<input checked="" type="checkbox"/> 表示	540	0	アップロード	ダウンロード	追加・削除	全クリア	
3			<input type="checkbox"/> 表示	0	0	アップロード	ダウンロード	追加・削除	全クリア	
4			<input type="checkbox"/> 表示	0	0	アップロード	ダウンロード	追加・削除	全クリア	
5			<input type="checkbox"/> 表示	0	0	アップロード	ダウンロード	追加・削除	全クリア	
6			<input type="checkbox"/> 表示	0	0	アップロード	ダウンロード	追加・削除	全クリア	
7			<input type="checkbox"/> 表示	0	0	アップロード	ダウンロード	追加・削除	全クリア	
8			<input type="checkbox"/> 表示	0	0	アップロード	ダウンロード	追加・削除	全クリア	
9			<input type="checkbox"/> 表示	0	0	アップロード	ダウンロード	追加・削除	全クリア	

4 グループ名を保存 ※保存したパソコン以外は再ログイン後にグループ名が反映されます。

- ◎ クリップングメールを受け取る場合、メールアドレスが表示します。  
（メールアドレスの登録・変更はユーザー情報変更で行ってください）
- ① 採用薬のグループ名を登録します。（初期設定は「採用薬」です。）
- ② 採用薬のグループ名を薬剤識別コード検索などで採用薬を表示する際の省略名（1文字）を登録します。
- ③ 薬剤識別コード検索の持参薬鑑別報告書に採用薬の情報を記載したくない場合、表示チェックを外してください。
- ④ ①～③を設定したら[グループ名を保存]ボタンをクリックしてください。  
なお、保存したパソコン以外は再ログイン後にグループ名が反映されます。
- ⑤ 医薬品コードを含むリストをアップロードして採用薬を登録します。
- ⑥ 既に登録した採用薬のリストをダウンロードします。
- ⑦ 医薬品を検索して採用薬の登録・削除をします。
- ⑧ グループ毎に採用薬を全て削除します。

【アップロード】

検医薬品コードを含むリストをアップロードして採用薬を登録します。

医薬品コード：[JAN コード][厚労省コード][YJ コード][レセプト電算処理コード][調剤包装単位コード][販売包装単位コード][HOT 番号]のうちいずれかのコードがあれば登録できます。

- ・ [参照]ボタンで採用薬の医薬品リストを指定します。(CSV ファイルもしくはタブ区切りテキストファイル)
- ・ [アップロード]ボタンをクリックします。

番号	分類	厚労省コード	医薬品名	一般名	規格単位	会社名	薬価	後発	規制区分	経過措置日
1	内用	1124023F1029	コンスタン0.4mg錠	アルプラゾラム錠	0.4mg1錠	武田テバ(薬品=武田)	7.50	先発○	向処	
2	内用	1124026F1022	グランダキシン錠50	トフィソバム錠	50mg1錠	持田	12.90	先発○	処	
3	内用	1124030F1029	ドラル錠15	グアゼバム錠	15mg1錠	久光=田辺三菱	78.30	先発○	向処	
4	内用	1129004Q1031	トリクロリールシロップ10%	トリクロホスナトリウムシロップ	10%1mL	アルフレッサファーマ	10.60		創処	
5	内用	1129007F1026	アモバン錠7.5	ソビクロン錠	7.5mg1錠	サノファイ=日薬工	15.80	先発○	向処	
6	内用	1129008F1039	ゼティール錠5mg	タンドスピロンクエン酸塩錠	5mg1錠	大日本住友	14.30	先発○	創処	
7	内用	1139001B1031	エドレオプチマル散50%	エトスクシミド散	50%1g	エーザイ	37.90	処		
8	内用	1139002C1082	テグレートL細粒50%	カルバマゼピン細粒	50%1g	サンファーマ=田辺三菱	20.70	準先発	処	
9	内用	1139002F2026	テグレートL錠100mg	カルバマゼピン錠	100mg1錠	サンファーマ=田辺三菱	6.00	準先発	処	
10	内用	1129008F1039	デバケン細粒20%	バルプロ酸ナトリウム細粒	20%1g	協和キリン	13.40	先発○	処	

JANコード	厚労省コード	YJコード	レセプトコード1	調剤包装単位コード	販売包装単位コード	HOT番号
4502072021519	2710816Q1051	2710816Q1051	620006552	04502072021816	14502072021516	1830859040101
4548188059251	2710816Q1043	2710816Q1043	680453001	04548188180085	14548188059258	1830972010101
4560127820111	2710803U1036	2710803U1036	680463001	04560127820210	14560127820118	1830613010101
4560128310161	2710818V1020	2710818V1020	689130003	04560128312479	14560128310168	1830170010102
4562216550022	2171022F1401	2171022F1401	621852302	04987081780167	14562216550029	1185232030101
4562216550046	2171022F1401	2171022F1401	621852302	04987081780167	14562216550043	1185232030102
4562216550060	2171022F2408	2171022F2408	621852402	04987081780204	14562216550067	1185249030101
4562216550077	2171022F5253	2171022F5253	622239501	04987081780303	14562216550074	1223958020101
4562216550091	2171022F2408	2171022F2408	621852402	04987081780204	14562216550098	1185249030102
4562216550114	2144008F1188	2144008F1188	621852502	04987081780402	14562216550111	1185256030101

- (1) 「アップロードされた医薬品コードファイル」にアップロードした医薬品リストの先頭 10 件が表示します。医薬品コードの欄をクリックして指定します。
- (2) 「SAFE-DI マスターデータ」に (1) で指定した医薬品コードと同じ医薬品コードの欄をクリックして指定します。
- (3) [一致検査]ボタンをクリックして医薬品コードの検査を行います。

■検査結果 ※件数のリンクをクリックすると検査結果を表示します

・全体の件数

アップロード件数	13
空白行件数	0
・「厚労省コード」と一致検査	
一致件数	10
不一致件数	3
コード不一致件数	2
統一名取載件数	1
経過措置件数	0
YJコード無し件数	0

・一致件数の医薬品集計：9件（YJコードの重複を無くし、現在採用薬ではない医薬品の件数）

[一致医薬品を追加] SAFE-DIマスターデータと一致した医薬品を追加します。

一致検査の結果確認

「列3」と「厚労省コード」を一致検査した結果です。

一致検査の判定結果  一致検査OK  コード不一致  統一名取載  経過措置  YJコードなし

3件ヒットしました（1～3件目を表示） [50] 件ごとに表示

行番号	判定結果	列1	列2	列3	列4	列5	列6	列7	列8	列9	列10	列11
1	コード不一致	番号	分類	厚労省コード(薬価取載医薬品コード)	医薬品名	一般名	規格単位	会社名	薬価	後発	規制区分	経過措置日
12	統一名取載	11	注射	3121400A3015	グラビタン20注射液	チアミン塩化物塩酸注射液	20mg1管	東和薬品	82		処	
13	コード不一致	12	外用		ラボテックラビング	クロルヘキシジングルコン酸塩液	0.2%10mL	日興製薬	-1.00			

[CSVダウンロード]

- (4) 一致検査の結果が表示します。
- (5) [一致医薬品を追加]ボタンで一致件数の医薬品を採用薬に登録します。
- (6) [一致件数]や[不一致件数]をクリックすると該当の医薬品が「一致検査の結果確認」に表示します。
- (7) [CSVダウンロード]で医薬品リストをダウンロードして保存することができます。  
(不一致の医薬品などは「追加・削除」で医薬品名を検索して登録する場合に役立ちます。

【ダウンロード】

既に登録した採用薬リストをダウンロードします。（CSV ファイル）

項目：[投与区分][厚労省コード][医薬品名][一般名][規格単位][会社名][薬価][後発][規制区分]  
[経過措置日][HOT 番号][レセプト電算処理コード][置き換え率][一般名処方マスタ]

## 【追加・削除】

調べたい検索項目に検索したいキーワードを入力して検索してください。

検索画面の項目名をクリックすると項目の説明を表示します。

採用薬登録

採用薬の追加・削除

検索条件

検索対象の医薬品  指定なし  本日更新分  採用薬  非採用薬 (8)

投与区分  内用  注射  外用  歯科用

医薬品名 クラビット  入力補助機能を使用する [漢方参照](#)

二般名

規格単位

会社名

薬効分類コード [必ず参照から薬効分類コードを選んでください](#) [参照](#)

拡張薬効分類コード [必ず参照から拡張薬効分類コードを選んでください](#) [参照](#)

経過措置満了日

(9) 検索 クリア 戻る

検索結果

7件ヒットしました (1~7件目を表示) 50 件ごとに表示

全てチェック

採用	医薬品名	一般名	規格単位	会社名	経過措置満了日
<input type="checkbox"/> 1	クラビット点滴静注500mg/20mL	レボフロキサシ水和物注射液	500mg20mL1瓶	第一三共	
<input type="checkbox"/> 2	クラビット点滴静注バッグ500mg/100mL	レボフロキサシ水和物キット	500mg100mL1キット	第一三共	
<input checked="" type="checkbox"/> 3 +	クラビット点眼液0.5%	レボフロキサシ水和物液	0.5%1mL	参天	
<input type="checkbox"/> 4	クラビット点眼液1.5%	レボフロキサシ水和物液	1.5%1mL	参天	
<input type="checkbox"/> 5	クラビット細粒10%	レボフロキサシ水和物細粒(2)	100mg1g(レボフロキサシンとして)	第一三共	
<input checked="" type="checkbox"/> 6 +	クラビット錠250mg	レボフロキサシ水和物錠	250mg1錠(レボフロキサシンとして)	第一三共	
<input type="checkbox"/> 7	クラビット錠500mg	レボフロキサシ水和物錠	500mg1錠(レボフロキサシンとして)	第一三共	

csvダウンロード 確定

(8) 「検索対象の医薬品」は、「本日更新（追加・削除）した医薬品」「既に登録してある医薬品」「登録していない医薬品」に絞って検索ができます。

(9) 医薬品名などを入力して[検索]ボタンをクリックすると、検索結果が表示します。

(10) 採用する医薬品にチェックを付けて (11) [確定]ボタンをクリックして、採用薬を登録します。  
採用欄に[+]がある医薬品は本日追加した医薬品です。[-]がある医薬品は本日削除した医薬品です。

(12) 「検索対象の医薬品」を「本日更新分」「採用薬」で検索した場合、[csvダウンロード]で医薬品リストをダウンロードできます。

## 【全クリア】

グループ毎に採用薬を全て削除します。

### ■データ提供

- ・ 医薬品情報 : 株式会社医薬情報研究所
- ・ 拡張薬効分類 : 有限会社 T 辞書企画

---

---

# 8

---

---

## 厚労省関連情報

---

---

8 - 1. 厚労省関連情報検索

44

---

## 8-1. 厚労省関連検索

※ [緊急安全性情報][安全性速報][医薬品・医療機器等安全性情報][使用上の注意の改訂指示]の情報を検索できます。

### 【検索画面】

調べたい検索項目もしくは全文に検索したいキーワードを入力して検索してください。

検索画面の項目名をクリックすると項目の説明を表示します。

### 厚労省関連情報検索

[ヘルプ](#)

**タイトル**

**全文検索**

**掲載日(配布月)**  ~

**医薬品名**   入力補助機能を使用する

**一般名**  [漢方参照](#)

**規格単位**

**会社名**

**検索対象**

緊急安全性情報
  安全性速報
  医薬品・医療機器等安全性情報
  使用上の注意の改訂指示

検索結果

緊急安全性情報	2件	安全性速報	2件
医薬品・医療機器等安全性情報	251件	使用上の注意の改訂指示	26件

カテゴリ（コンテンツ）で絞り込んで検索ができます。

検索結果のリンクをクリックすると、一覧画面が表示されます。

### 【一覧画面】

検索結果を一覧（カテゴリ、分類、タイトル、ファイル名、掲載日）で表示します。

カテゴリと掲載日は昇順・降順の並び替えができます。

画面上部で表示件数を変更できます。（50、100、200 件）

医薬品・医療機器等安全性情報検索結果一覧			
2件ヒットしました（1～2件目を表示） <span style="border: 1px solid red; padding: 2px;">50</span> 件ごとに表示 <span style="float: right;">閉じる</span>			
タイトル	掲載日	改訂指示日	関連医薬品
<a href="#">平成25年シーズンのインフルエンザワクチン接種後の副反応報告について</a>	2014/11/25		<a href="#">二覧</a>
<a href="#">PMDAの患者副作用報告システムの活用について</a>	2014/11/11		-

### 【内容】

緊急安全性情報、安全性速報、[医薬品・医療機器等安全性情報、使用上の注意の改訂指示]の内容を表示します。

## 3

### 平成25年シーズンのインフルエンザワクチン接種後の副反応報告について

**1. はじめに**

本稿では平成25年10月から平成26年7月末まで（以下「平成25年シーズン」という。）に報告されたインフルエンザワクチン接種後の副反応報告の状況について紹介します。

医療機関において、インフルエンザワクチンによる副反応報告基準に該当する副反応を診断した場合は、因果関係の有無に関わらず、医療機関から厚生労働省に報告することとされており、医療機関から報告された副反応については、製造販売業者からの報告と合わせて、随時、医薬品医療機器総合機構（以下「PMDA」という。）において集計・評価し、死亡症例を含む重篤症例等については専門家の意見も聴取して因果関係評価や、安全対策の必要性についての検討等を行っています。

これらの副反応報告については、定期的に薬事・食品衛生審議会医薬品等安全対策部会安全対策調査会及び厚生科学審議会予防接種・ワクチン分科会副反応検討部会（以下「合同検討会」という。）で調査審議が行われ、安全対策の必要性について検討されています<sup>1)</sup>。

**2. インフルエンザワクチンの副反応報告状況（平成25年シーズン）**

(1) 副反応報告数・頻度