

使い方ガイド

SAFE-DI 活用術を図解でわかりやすくご紹介!!

目次

1. 添付文書情報・改訂情報について

1-1. 添付文書の改訂箇所を確認したい.....	1
1-2. 添付文書情報を調べたい.....	7
1-3. 変更した包装を確認したい.....	9
1-4. 一般用医薬品の添付文書情報を調べたい.....	12

2. 薬価・コード等について

2-1. 薬価を調べたい.....	16
2-2. 品名変更品や経過措置満了日を調べたい.....	20
2-3. 医薬品のコードについて調べたい.....	23
2-4. 錠剤等の識別コードを調べたい.....	25
2-5. 併売品の包装の違いを調べたい.....	30
2-6. 薬価未収載品を調べたい.....	32

3. 後発品について

3-1. 後発品を調べたい.....	35
3-2. 同成分・同規格で適応症の異なる医薬品を一覧で確認したい.....	39
3-3. 添加物や外観、包装の違いについて調べたい.....	41

4. 医薬品の相互作用について

4-1. 相互作用を調べたい.....	45
---------------------	----

5. クリップングについて

5-1. 医療機関報を印刷したい.....	49
-----------------------	----

6. 厚労省関連情報について

6-1. 厚労省から発表された情報を確認したい	54
-------------------------------	----

7. 医薬品関連の Q&A について

7-1. 医薬品関連の質問とその回答を調べたい	60
-------------------------------	----

8. 疾患ガイドシリーズについて

8-1. 各疾患の基礎知識、診断法、治療法を確認したい	64
-----------------------------------	----

9. 医薬品の比較表について

9-1. 薬効群ごとの効能・効果、副作用等を比較したものを確認したい	67
------------------------------------------	----

10. 薬価収載前の新薬について

10-1. 薬価収載予定の新医薬品を調べたい	70
------------------------------	----

1

添付文書情報・改訂情報について



1 - 1. 添付文書の改訂箇所を確認したい	1
1 - 2. 添付文書情報を調べたい	7
1 - 3. 変更した包装を確認したい	9
1 - 4. 一般用医薬品の添付文書情報を調べたい	12

1 - 1. 添付文書の改訂箇所を確認したい

添付文書の改訂箇所を確認する方法は、以下の方法があります。

- i. [最近、改訂のあった品目を確認したい場合](#) 【Weekly（改訂情報）】
- ii. [過去の改訂を確認したい場合](#) 【Weekly履歴検索】
- iii. [改訂前と改訂後を比べたい場合](#) 【添付文書情報の「改訂対比」機能】

i. 最近、改訂のあった品目を確認したい場合 【Weekly（改訂情報）】

Weekly（改訂情報）は、添付文書改訂や剤形・包装変更等の情報を掲載しています。（週1回更新）
製薬会社からのお知らせ文書を1週間分まとめています。

メインメニューから「Weekly（改訂情報）」を選びます。



次の画面では「添付文書改訂」や「新発売」等の項目毎に、医薬品名を表示します。

掲載一覧	
添付文書改訂 ▾ <input type="checkbox"/> 全てチェック	チェックした医薬品を <input type="button" value="詳細表示"/>
■ 承認事項一部変更	
<input type="checkbox"/> キロサイドN注400mg,1g	日本新薬
<input type="checkbox"/> ドネバジル塩酸塩細粒0.5%,錠3mg,5mg,10mg,OD錠3mg,5mg,10mg「アメル」	共和薬品
<input type="checkbox"/> ドネバジル塩酸塩錠3mg,5mg,10mg,OD錠3mg,5mg,10mg,OD錠3mg,5mg,10mg,OD錠3mg,5mg,10mg「タナベ」	ニプロ
<input type="checkbox"/> ドネバジル塩酸塩錠3mg,5mg,10mg,OD錠3mg,5mg,10mg,OD錠3mg,5mg,10mg「タナベ」	ニプロES
<input type="checkbox"/> ドネバジル塩酸塩錠3mg,5mg,10mg,OD錠3mg,5mg,10mg「オーハラ」	錠,OD錠:大原 OD錠:日本ジェネリック(大原)
<input type="checkbox"/> ユルトミリス点滴静注300mg,HI点滴静注300mg/3mL,1100mg/11mL	アレクシオン
■ 薬生安	
<input type="checkbox"/> アムバロ配合錠「タナベ」	ニプロES
<input type="checkbox"/> アムバロ配合錠「ニプロ」	ニプロ
<input type="checkbox"/> イルベサルタン錠50mg,100mg,200mg「ニプロ」	ニプロ
<input type="checkbox"/> オルメサルタン錠5mg,10mg,20mg,40mg,OD錠5mg,10mg,20mg,40mg「ニプロ」	ニプロ
<input type="checkbox"/> カムシア配合錠LD,HD「ニプロ」	ニプロ
<input type="checkbox"/> カンデサルタン錠2mg,4mg,8mg,12mg「タナベ」	ニプロES
<input type="checkbox"/> カンデサルタン錠2mg,4mg,8mg,12mg「ニプロ」	ニプロ
<input type="checkbox"/> シルムロ配合錠LD,HD「ニプロ」	ニプロ
<input type="checkbox"/> デモカプリル塩酸塩錠1mg,2mg,4mg「NP」	ニプロ
<input type="checkbox"/> デモカプリル塩酸塩錠1mg,2mg,4mg「タナベ」	ニプロES

改訂情報を表示します。

改訂箇所を緑色で表示しているため、一目で改訂箇所がわかります。

また、この画面から更に添付文書情報や、改訂の履歴を見る事ができます。

Weekly (改訂情報) 詳細

2023/06/08掲載 1695号 閉じる

説明を全て表示

- 緑文字の部分が追加改訂部分です。
承認事項一部変更、薬生安、事務連絡部分は緑色の下線部で表記しています。自主改訂部分は緑色の斜体字で表記しています。
- 「効能又は効果」、「用法及び用量」は原則全文を記載し、それ以外は追加改訂部分のみ記載しています。

医薬品名	キロサイドN注400mg,1g
会社名	日本新薬
一般名	シタラビン
薬効分類	急性白血病・悪性リンパ腫治療剤
掲載区分	添付文書改訂
改訂理由	2023.5.25承認、自主改訂
改訂年月	2023年05月

履歴検索
添付文書

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。

履歴検索/添付文書検索/
メーカーお知らせ文書のリンク

4.効能又は効果

- シタラビン大量療法
 - 急性白血病（急性骨髄性白血病、急性リンパ性白血病）における下記療法
 - ・再発又は難治例に対する寛解導入療法（サルベージ療法）
 - ・地回め療法
 - 再発又は難治性の悪性リンパ腫
- ただし、急性リンパ性白血病及び悪性リンパ腫については他の抗腫瘍剤と併用する場合に限る。
- 腫瘍特異的T細胞輸注療法の前処置

6.用法及び用量

<シタラビン大量療法>

(1)急性骨髄性白血病

再発又は難治例に対する寛解導入療法（サルベージ療法）

通常、成人には、シタラビンとして1回2g/m²を5%ブドウ糖液あるいは生理食塩液に混合して300～500mLとし、12時間毎に3時間かけて点滴で最大6日間連日静脈内投与する。

小児に投与する場合には、シタラビンとして1回3g/m²を12時間毎に3時間かけて点滴で3日間連日静脈内投与する。

※ご注意 会社名の表記について

Weekly (改訂情報) の会社の表示は「販売会社（製造会社）」になっています。

（製造会社と販売会社が同一の場合は、販売会社のみ記載）

Weekly (改訂情報) 「製造・販売中止」の「販売会社」と「製造販売会社」で併売している医薬品で、一方が販売を中止し、一方は販売を継続する事があります。

例：

医薬品名	アルガトロバン注射液10mg「SNJ」
会社名	武田（シオノ）
一般名	アルガトロバン水和物
薬効分類	選択的抗トロンピン剤
掲載区分	製造・販売中止

履歴検索
添付文書

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。

販売会社（製造会社）

武田は在庫消尽次第販売中止。（扶桑は販売継続）
【中止】全包装
 (20mL) 10A
 中止予定時期：21.3月

武田が販売しているアルガトロバン注射液 10mg「SN」の全包装が販売中止で、扶桑は販売継続となります。（併売している場合は会社が販売を継続する場合、お知らせ文書にその旨の記載があるもののみ併記します。）

ii. 過去の改訂を確認したい場合 【Weekly 履歴検索】

Weekly（改訂情報）の過去の情報を検索します。

Weekly（改訂情報）では掲載していない後発品の情報も検索できます。〔週 1 回更新〕

メインメニューから「Weekly 履歴検索」を選びます。



次に検索画面を表示します。（例：医薬品で検索）

下図の例では

- (1) 「医薬品名」を入力。
- (2) 「検索」をクリック。

The screenshot shows the 'Weekly 履歴検索' search form. The '医薬品名' field contains the text 'フロモックス' and is highlighted with a red rectangular box. A red arrow points from a red box containing the text '(1) 検索条件の入力' to this field. At the bottom of the form, the '検索' button is highlighted with a red rectangular box, with a red arrow pointing from a red box containing the text '(2) 検索をクリック' to it. The form includes various search criteria such as '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', '薬効分類コード', '拡張薬効分類コード', '全文検索', '掲載区分', '改訂理由', 'Web掲載日', '号数', '号数(通番)', and '表示順'.

検索結果の件数と表示パターンを選択し、検索結果のリストを表示します。
 医薬品名と共に、掲載年月や改訂理由等を確認できます。

改訂箇所や添付文書情報を確認する場合は、「医薬品名」・「詳細表示」・「添付文書表示」をクリックすると表示します。

Weekly 履歴検索結果一覧

50件ヒットしました (1 ~ 50件目を表示) 50 ごとに表示

全てチェック チェックした医薬品を

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	フロモックス錠75mg,100mg	塩野義	セフカペン ピボキシル塩酸塩水和物	包装表示等変更		35	9	1643	2022/05/19	添付文書
<input type="checkbox"/> 2	フロモックス錠75mg,100mg,小児用細粒100mg	塩野義	セフカペン ピボキシル塩酸塩水和物	添付文書改訂	薬食安	33	33	1571	2020/11/26	添付文書
<input type="checkbox"/> 3	フロモックス錠75mg,100mg,小児用細粒100mg	塩野義	セフカペン ピボキシル塩酸塩水和物	添付文書改訂	薬食安	32	3	1492	2019/04/11	添付文書
<input type="checkbox"/> 4	フロモックス錠100mg	塩野義	セフカペン ピボキシル塩酸塩水和物	製造・販売中止		31	15	1456	2018/07/12	添付文書
<input type="checkbox"/> 5	フロモックス錠75mg,100mg,小児用細粒100mg	塩野義	セフカペン ピボキシル塩酸塩水和物	添付文書改訂	薬食安・自主改訂	31	10	1451	2018/06/07	添付文書
<input type="checkbox"/> 6	フロモックス錠75mg,100mg	塩野義	セフカペン ピボキシル塩酸塩水和物	包装表示等変更		30	13	1406	2017/06/29	添付文書
<input type="checkbox"/> 7	フロモックス小児用細粒100mg	塩野義	セフカペン ピボキシル塩酸塩水和物	包装表示等変更		30	6	1399	2017/05/11	添付文書
<input type="checkbox"/> 8	フロモックス錠75mg,100mg	塩野義	セフカペン ピボキシル塩酸塩水和物	添付文書改訂	自主改訂	28	29	1325	2015/10/29	添付文書
<input type="checkbox"/> 9	フロモックス錠75mg,100mg	塩野義	セフカペン ピボキシル塩酸塩水和物	添付文書改訂	自主改訂	28	29	1325	2015/10/29	添付文書
<input type="checkbox"/> 10	フロモックス錠75mg,100mg	塩野義	セフカペン ピボキシル塩酸塩水和物	包装表示等変更		28	25	1321	2015/10/01	添付文書
<input type="checkbox"/> 11	フロモックス錠75mg,100mg	塩野義	セフカペン ピボキシル塩酸塩水和物	包装表示等変更		27	17	1264	2014/07/24	添付文書
<input type="checkbox"/> 12	フロモックス小児用細粒100mg	塩野義	セフカペン ピボキシル塩酸塩水和物	添付文書改訂	薬食安	25	6	1156	2012/05/10	添付文書

(1) 改訂箇所や添付文書情報を確認する時はここをクリック

(2) 改訂した年月や改訂の理由等を表示します

iii. 改訂前と改訂後を比べたい場合 【添付文書情報の「改訂対比」機能】

添付文書情報の「改訂対比」機能で、改訂箇所を見比べることができます。

メインメニューから「添付文書情報検索」を選びます。



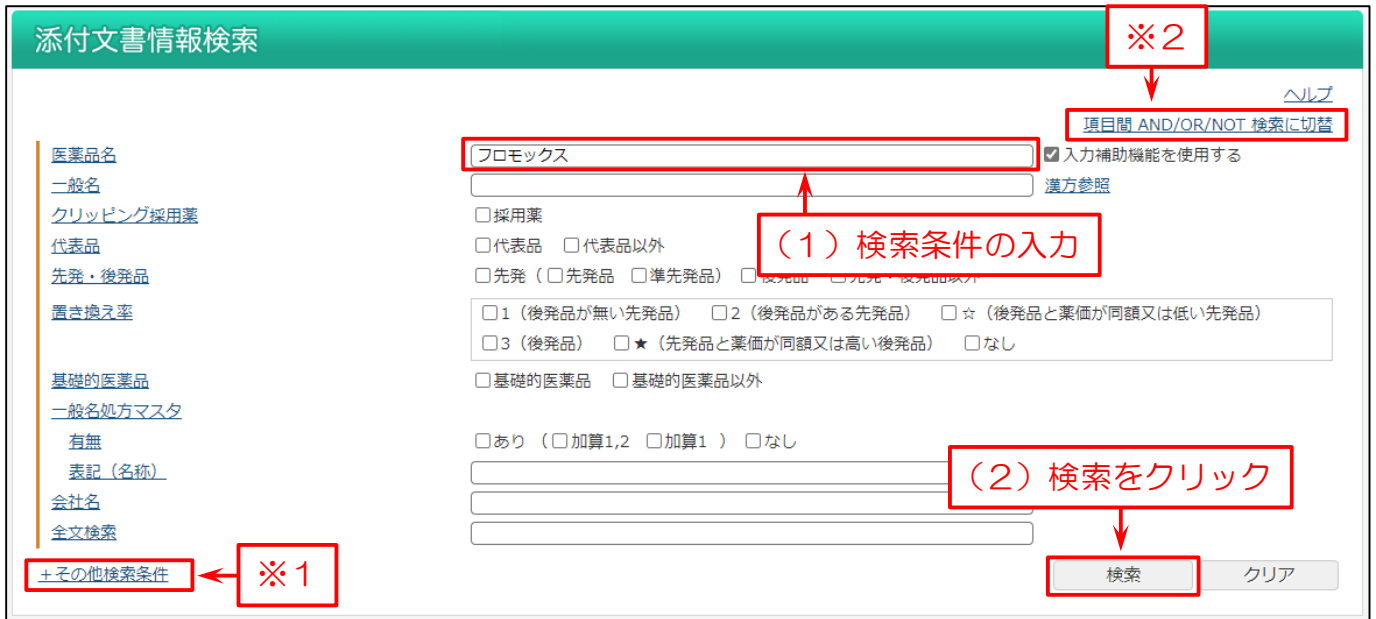
次に検索画面を表示します。下図の例では

(1) 簡易版の検索画面で「医薬品名」を入力。

(2) 「検索」をクリック。

※ 1 「+その他検索条件」をクリックして展開すると、より詳細な検索条件を入力できます。

※ 2 「項目間 AND/OR/NOT 検索に切替」をクリックすると、各項目間の条件を詳細に絞り込む AND 検索・OR 検索・NOT 検索をすることができます。



検索結果のリストを表示します。この画面で

(1) 医薬品名の横にあるチェックボックスにチェックを付けるか、「全てチェック」ボタンをクリック。

(2) 「改訂対比」ボタン、またはリンクをクリック。



詳細画面で改訂対比を表示します。右側が改訂前、左側が改訂後になります。

改訂箇所を青色で表示しますので、一目で改訂箇所がわかります。

医薬品名	フロモックス錠75mg フロモックス錠100mg	
一般名	セフカペンピボキシル塩酸塩水和物	
会社名	塩野義製薬（製販）	
	改訂後	改訂前
改訂年月	2022年4月（第2版）	
9.特定の背景を有する者に関する注意	<p>9.1 合併症・既往歴等のある患者</p> <p>9.1.1 セフェム系抗生物質に対し過敏症の既往歴のある患者（ただし、本剤に対し過敏症の既往歴のある患者には投与しないこと） 治療上やむを得ないと判断される場合を除き、投与しない。〔2.参照〕</p> <p>9.1.2 ペニシリン系抗生物質に対し過敏症の既往歴のある患者</p> <p>9.1.3 本人又は両親、兄弟に気管支喘息、発疹、蕁麻疹等のアレルギー症状を起こしやすい体質を有する患者</p> <p>9.1.4 経口摂取の不良な患者又は非経口栄養の患者、全身状態の悪い患者 観察を十分に行うこと。ビタミンK欠乏症状があらわれることがある。</p> <p>9.2 腎機能障害患者</p> <p>9.2.1 腎不全又は高度の腎障害（クレアチニンクリアランス40mL/min以下）のある患者 投与量を減らすか、投与間隔をあけて使用すること。血中濃度が持続する。〔16.6.1参照〕</p>	<p>9.1 合併症・既往歴等のある患者</p> <p>9.1.1 セフェム系抗生物質に対し過敏症の既往歴のある患者（ただし、本剤に対し過敏症の既往歴のある患者には投与しないこと） 治療上やむを得ないと判断される場合を除き、投与しない。〔2.参照〕</p> <p>9.1.2 ペニシリン系抗生物質に対し過敏症の既往歴のある患者</p> <p>9.1.3 本人又は両親、兄弟に気管支喘息、発疹、蕁麻疹等のアレルギー症状を起こしやすい体質を有する患者</p> <p>9.1.4 経口摂取の不良な患者又は非経口栄養の患者、全身状態の悪い患者 観察を十分に行うこと。ビタミンK欠乏症状があらわれることがある。</p> <p>9.2 腎機能障害患者</p> <p>9.2.1 腎不全又は高度の腎障害（クレアチニンクリアランス40mL/min）のある患者 投与量を減らすか、投与間隔をあけて使用すること。血中濃度が持続する。〔16.6.1参照〕</p>

1-2. 添付文書情報を調べたい

添付文書情報を確認する場合は、添付文書情報検索で検索します。

メインメニューから「添付文書情報検索」を選びます。



次に検索画面を表示します。（例：医薬品名で検索）

下図の例では

(1) 検索画面で「医薬品名」を入力。

(2) 「検索」をクリック。

※ 1 「+その他検索条件」をクリックして展開すると、より詳細な検索条件を入力できます。

※ 2 「項目間 AND/OR/NOT 検索に切替」をクリックすると、各項目間の条件を詳細に絞り込む AND 検索・OR 検索・NOT 検索をすることができます。

検索結果のリストを表示します。

この画面で

- (1) 医薬品名の横にあるチェックボックスにチェックを付けるか、「全てチェック」ボタンをクリック。
- (2) 「詳細表示」や「コンパクト表示」、「ハイライト表示」をクリック。または、チェックを付けずに「履歴検索」や「ハイライト」、「改訂対比」をクリック。

(2) 詳細表示やコンパクト表示、ハイライト表示をクリック

(1) チェックを付ける

またはここをクリック

No.	医薬品名	一般名	様式	規格単位	会社名	リンク
<input type="checkbox"/> 1	フロモックス小児用細粒100mg	セフカペンピボキシル塩酸塩水和物	新	100mg1g	(製販) 塩野義製薬	履歴検索 ハイライト 改訂対比
<input type="checkbox"/> 2	フロモックス錠75mg フロモックス錠100mg	セフカペンピボキシル塩酸塩水和物	新	75mg1錠 100mg1錠	(製販) 塩野義製薬	履歴検索 ハイライト 改訂対比

「詳細表示」を選んだ場合は、下図の様な画面を表示します。

「改訂年月」を確認できます。

添付文書情報の改訂月を確認出来ます

PDF形式で添付文書情報を確認出来ます

2022年4月改訂 (第2版)
2022年1月改訂 (第1版)

貯法: 室温保存
有効期間: 3年

2. 禁忌 (次の患者には投与しないこと)
本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者 [9.1.1参照]

また「PDF」を表示した場合は、下図の様な画面を表示します。

※改訂日が記載されています。

*2022年4月改訂 (第2版)
2022年1月改訂 (第1版)

日本標準商品分類番号: 876132

貯法: 室温保存
有効期間: 3年

日本薬局方 セフカペン ピボキシル塩酸塩錠

処方箋医薬品^注

	75mg	100mg
承認番号	20900AMZ00334000	20900AMZ00335000
販売開始	1997年6月	1997年6月

フロモックス[®]錠75mg
フロモックス[®]錠100mg
FLOMOX[®] Tablets

注) 注意-医師等の処方箋により使用すること

2. 禁忌 (次の患者には投与しないこと) 5. 効能・効果に関する注意

1 - 3. 変更した包装を確認したい

医薬品の包装の変更を確認するには、以下の方法があります。

- i. [最近、包装変更のあった品目を確認したい場合](#) 【Weekly（改訂情報）】
- ii. [今までの包装変更を確認したい場合](#) 【Weekly履歴検索】

i. 最近、包装変更のあった品目を確認したい場合 【Weekly（改訂情報）】

メインメニューから「Weekly（改訂情報）」を選びます。



次に表示する画面で、下へスクロールして「包装表示等変更」の項目を表示します。

確認したい医薬品名をクリックします。

包装表示等変更	チェックした医薬品を	詳細表示
<input type="checkbox"/> アダリムマブBS皮下注20mgシリンジ0.4mL,40mgシリンジ0.8mL,40mgペン0.8mL「FKB」	ヴィアトリス (FKB)	
<input type="checkbox"/> アデラビン9号注1mL,2mL	ヴィアトリス	
<input type="checkbox"/> アリドプラソールOD錠24mg「トーワ」	東和薬品	
<input type="checkbox"/> アンヒバ半割小児用50mg,100mg,200mg	トリス	
<input type="checkbox"/> インフリキシマブBS点滴静注用100mg「NK」		
<input type="checkbox"/> エクザール注射用10mg	日本化薬	
<input type="checkbox"/> エソメプラソールカプセル20mg「サワイ」	沢井	
<input type="checkbox"/> オノンカプセル112.5mg	小野	
<input type="checkbox"/> オリブ油「ヨシダ」	吉田製薬	

確認したい医薬品名をクリック

この画面で包装変更の詳細を確認できます。

Weekly（改訂情報）詳細

2023/06/08掲載 1695号 閉じる

医薬品名 エクザール注射用10mg	<input type="button" value="履歴検索"/> <input type="button" value="添付文書"/>		メーカーからのお知らせ文書が 確認出来ます
会社名 日本化薬			
一般名 ピンプラスチン硫酸塩			
薬効分類 抗悪性腫瘍剤			
掲載区分 包装表示等変更			

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。

【個箱】
サイズ、デザインを変更し、英文販売名を削除。
側面・下部：緩衝材追加。

【元梱】
サイズ、語数（100→150）を変更。

【Lot.】
1V：130750,23.6月

包装変更の詳細が確認出来ます

ii. 今までの包装変更を確認したい場合 【Weekly 履歴検索】

Weekly（改訂情報）の過去の情報を検索します。

Weekly（改訂情報）では掲載していない後発品の情報も検索できます。〔週 1 回更新〕

メインメニューから「Weekly 履歴検索」を選びます。



次に検索画面を表示します。

下図の例では

- (1) 「医薬品名」を入力。
- (2) 「掲載区分」の「包装表示等変更」を選択。
- (3) 「検索」をクリック。

このスクリーンショットは、「Weekly 履歴検索」の検索画面を示しています。画面には様々な検索条件の入力欄とチェックボックスがあります。

- 「医薬品名」欄には「メトグルコ」が入力されており、この欄が赤い枠で囲まれ、赤い矢印が「(1) 検索条件の入力」という注釈を指しています。
- 「掲載区分」欄の「包装表示等変更」がチェックされており、この欄が赤い枠で囲まれ、赤い矢印が「(2) 包装表示等変更を選択」という注釈を指しています。
- 画面下部には「検索」と「クリア」のボタンがあり、「検索」ボタンが赤い枠で囲まれ、赤い矢印が「(3) 検索をクリック」という注釈を指しています。

 画面左側には「医薬品名」「一般名」「クリッピング採用薬」などの検索条件のカテゴリが並び、右側には「ヘルプ」のリンクがあります。

検索結果のリストを表示します。

検索した医薬品で、包装変更品の掲載年月を確認できます。

「医薬品名」をクリックすると包装変更の詳細を確認できます。

Weekly 履歴検索結果一覧										
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	メトグルコ錠250mg,500mg	大日本住友	メトホルミン塩酸塩	包装表示等変更		33	8	1546	2020/05/28	添付文書
<input type="checkbox"/> 2	メトグルコ錠250mg,500mg	大日本住友	メトホルミン塩酸塩	包装表示等変更		32	48	1537	2020/03/12	添付文書
<input type="checkbox"/> 3	メトグルコ錠250mg,500mg	大日本住友	メトホルミン塩酸塩	包装表示等変更		29	41	1385	2017/01/26	添付文書
<input type="checkbox"/> 4	メトグルコ錠500mg			包装表示等変更		27	36	1283	2014/12/11	添付文書
<input type="checkbox"/> 5	メトグルコ錠250mg			包装表示等変更		26	9	1207	2013/05/30	添付文書
<input type="checkbox"/> 6	メトグルコ錠250mg	大日本住友	メトホルミン塩酸塩	包装表示等変更		24	46	1136	2011/12/01	添付文書

包装表示変更を掲載した年月等を確認できます

1-4. 一般用医薬品の添付文書情報を調べたい

一般用医薬品の添付文書情報を確認する場合は、添付文書情報（OTC）検索で検索します。

メインメニューから「添付文書情報（OTC）検索」を選びます。



次に検索画面を表示します。（例：医薬品名で検索）

下図の例では

- (1) 検索画面で「医薬品名」を入力。
- (2) 「検索」をクリック。

※「+色・剤形等」「+添付文書内容」「+医薬品区分等」をクリックして展開すると、より詳細な検索条件を入力できます。

The screenshot shows the search interface for '添付文書情報 (OTC) 検索'. On the left, there are expandable search criteria: '+色・剤形等', '+添付文書内容', and '+医薬品区分等', which are highlighted with a red box and a red asterisk. The main search area includes fields for '製品名 / 販売名' (containing 'ロキソニン'), '成分名', 'スイッチ成分番号' (with a '参照' link), '会社名', '全文検索', 'リスク分類' (with radio buttons for '一類', '二類', 'すべて', '三類'), and 'スイッチ' (with a radio button for 'スイッチを絞り込み'). At the bottom right, there are '検索' and 'クリア' buttons. A red box highlights the '検索' button with a callout '(2) 検索をクリック'. Another red box highlights the '製品名 / 販売名' input field with a callout '(1) 検索条件の入力'.

検索結果のリストを表示します。

この画面で

(1) 医薬品名の横にあるチェックボックスにチェックを付けるか、「全てチェック」ボタンをクリック。

(2) 「詳細表示」または医薬品名をクリックして詳細画面を表示。

※検索結果一覧を印刷する場合は、「印刷」をクリック。

「PDF」をクリックしてPDFを表示。

「スイッチ」をクリックしてスイッチ成分名を表示。

リスク分類「第一類」・「第二類」・「第三類」を表示。

添付文書情報 (OTC) 検索結果一覧						
10件ヒットしました (1 ~ 10件目を表示) 50 件ごとに表示						
<input type="checkbox"/> 全てチェック		← チェックした医薬品を		← 詳細表示	印刷	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"/>	ロキソニンS	一般用医薬品 解熱鎮痛薬	錠 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)	(製販) 第一三共ヘルスケア	
<input type="checkbox"/>	ロキソニンSクイック	一般用医薬品 精神神経用薬	錠 白 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) / メタケイ酸アルミン酸マグネシウム 100mg	(製販) 第一三共ヘルスケア	
<input type="checkbox"/>	ロキソニンSゲル	一般用医薬品 解熱鎮痛薬	錠 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)	(製販) 第一三共ヘルスケア	

(1) チェックを付ける

(2) 詳細表示または医薬品名をクリック

詳細表示を選んだ場合は、下図の様な画面を表示します。

添付文書情報 (OTC) 検索詳細	
[1] ロキソニンS	
PDF (923KB) おくすり説明書	
スイッチ	
製品名	ロキソニンS
製造販売元	第一三共ヘルスケア
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
	内用 / 錠
	極薄紅
規格	1錠中

「PDF」「おくすり説明書」を表示します

スイッチ成分表を表示します

「PDF」を表示した場合は、下図の様に表示します。

*:2022年10月
(使用上の注意改訂)
12

使用前にこの説明文書を必ずお読み下さい。
また、必要な時に読めるよう大切に保管して下さい。

解熱鎮痛薬

第1類医薬品 日本薬局方 **ロキソプロフェンナトリウム錠**
痛みに速く効く

頭痛・生理痛 **ロキソニンS**

「ロキソニンS」は、速効性とすぐれた効き目が特徴の解熱鎮痛薬です。

ロキソニンSの特徴

- **痛みに速く効く特徴をもつ解熱鎮痛成分を含有しています。**
解熱鎮痛成分〔ロキソプロフェンナトリウム水和物〕が、痛みや熱の原因物質（プロスタグランジン）をすばやくおさえ、すぐれた鎮痛効果・解熱効果を発揮します。
- **胃への負担が少ないプロドラッグ製剤*です。**
からだにやさしいプロドラッグ製剤で、胃への負担を軽減しています。
*プロドラッグ製剤とは、成分が体内で吸収されてから活性型に変化し、効果を発揮する仕組みの製剤です。
- **眠くなる成分（鎮静催眠成分）を含みません。** ● **1回1錠でよく効きます。**
- **のみやすい小型錠です。**

「おくすり説明文書」を表示した場合は、下図の様に表示します。

印刷 閉じる

おくすり説明文書

第1類医薬品

ご使用前には必ず添付文書をお読みください

製品名	ロキソニンS
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）
効能・効果	頭痛・月経痛（生理痛）・歯痛・抜歯後の疼痛・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・外傷痛の頭痛、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 服用間隔4時間以上
使用上の注意	<p>■してはいけないこと (守らないと現在の症状が悪化したり、副作用が起こりやすくなります)</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 次の人は服用しないで下さい。 <ul style="list-style-type: none"> (1) 本剤又は本剤の成分によりアレルギー症状を起こしたことがある人 (2) 本剤又は他の解熱鎮痛薬、かぜ薬を服用してせんそくを起こしたことがある人 (3) 15歳未満の小児 (4) 医療機関で次の治療を受けている人 胃・十二指腸潰瘍、肝臓病、腎臓病、心臓病 (5) 医師から赤血球数が少ない（貧血）、血小板数が少ない（血が止まりにくい、血が出やすい）、白血球数が少ない等の血液異常（血液の病気）を指摘されている人 (6) 出産予定日12週以内の妊婦 2. 本剤を服用している間は、次のいずれの医薬品も服用しないで下さい。 他の解熱鎮痛薬、かぜ薬、鎮静薬 3. 服用前後は飲酒しないで下さい。 4. 長期連続して服用しないで下さい。 (3～5日間服用しても痛み等の症状が繰り返される場合には、服用を中止し、医師の診療を受けて下さい)
備考	

(注意事項)

- ・この文書は、お客様が医薬品を選択・購入する際に必要な情報です。
- ・ご使用後、体調に変化(副作用など)があった場合には使用を中止し、すぐに購入された店舗の薬剤師等にご相談ください。
- ・この文書の「使用上の注意」は、添付文書の「してはいけないこと」を記載しています。

(2) 印刷をクリック

(1) 備考欄にテキスト入力

Copyright © SAFE-DI, All rights reserved.

14

「スイッチ」を表示した場合は、下図の様に表示します。

※改訂日が記載されています。

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
ロキソプロフェンナトリウム水和物	内用（錠）	2010	1986	表示

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
採	ロキソニン錠60mg	60mg1錠	10.10	第一三共	ロキソプロフェンナトリウム水和物錠	先発○	薬効	添付文書
採	ロキソプロフェンNa錠60mg「KO」	60mg1錠	9.80	寿	ロキソプロフェンナトリウム水和物錠	後発品	薬効	添付文書
採	ロキソプロフェンNa錠60mg「NPI」	60mg1錠	9.80	日本薬工	ロキソプロフェンナトリウム水和物錠	後発品	薬効	添付文書
採	ロキソプロフェンNa錠60mg「OHA」	60mg1錠	9.80	大原=旭化成ファーマ	ロキソプロフェンナトリウム水和物錠	後発品	薬効	添付文書
採	ロキソプロフェンNa錠60mg「TCK」	60mg1錠	7.90	辰巳=ジーシー昭和薬品	ロキソプロフェンナトリウム水和物錠	後発品	薬効	添付文書
採	ロキソプロフェンNa錠60mg「YD」	60mg1錠	9.80	陽進堂=共創未来ファーマ	ロキソプロフェンナトリウム水和物錠	後発品	薬効	添付文書
採	ロキソプロフェンNa錠60mg「あずか」	60mg1錠	9.80	あずか製薬=武田	ロキソプロフェンナトリウム水和物錠	後発品	薬効	添付文書
採	ロキソプロフェンNa錠60mg「アメル」	60mg1錠	9.80	共和薬品	ロキソプロフェンナトリウム水和物錠	後発品	薬効	添付文書
採	ロキソプロフェンNa錠60mg「サワイ」	60mg1錠	7.90	メディサ=沢井	ロキソプロフェンナトリウム水和物錠	後発品	薬効	添付文書
採	ロキソプロフェンNa錠60mg「ツルハラ」	60mg1錠	7.90	鶴原	ロキソプロフェンナトリウム水和物錠	後発品	薬効	添付文書

薬効分類 閉じる

非ステロイド性消炎鎮痛薬-内用(プロピオン酸系)

薬効分類を表示

添付文書情報検索詳細を表示

検索結果一覧を印刷した場合は下図のように出力されます。

【検索条件】 [製品名 / 販売名]ロキソニンS
 【検索日時】 2023/06/15 14:06:07

10件ヒットしました（1～10件目を表示） 50 件ごとに表示

SAFE-DI 一般用医薬品添付文書情報 禁無断掲載

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
1	PDF ロキソニンS 局	スイッチ 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）	（製販）第一三共ヘルスケア
2	PDF ロキソニンSクイック	スイッチ 一般用医薬品 精神神経用薬 解熱鎮痛薬	錠 白 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） / メタケイ酸アルミン酸マグネシウム 100mg	（製販）第一三共ヘルスケア
3	PDF ロキソニンSゲル	スイッチ 一般用医薬品 外用薬	ゲル 無～微黄透明 100g中	ロキソプロフェンナトリウム水和物 1.13g（無水物として1g）	（製販）第一三共ヘルスケア

2

薬価・コード等について



2-1. 薬価を調べたい	16
2-2. 品名変更品や経過措置満了日を調べたい	20
2-3. 医薬品のコードについて調べたい	23
2-4. 錠剤等の識別コードを調べたい	25
2-5. 併売品の包装の違いを調べたい	30
2-6. 薬価未収載品を調べたい	32

2-1. 薬価を調べたい

商品名や一般名などから薬価、後発品、規制区分、処方せん医薬品、経過措置日などを調べる事ができます。

メインメニューから「医薬品検索」を選びます。

医薬品情報	
・ 薬価収載・経過措置一覧	2023/06/15
・ 薬価収載関連情報一覧	2023/05/24
・ 医薬品検索	2023/06/01

← [ここをクリック](#)

次に検索画面を表示します。

下図の例では

- (1) 検索画面で「医薬品名」を入力。
- (2) 「検索」をクリック。

医薬品検索
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

基礎的医薬品

一般名処方マスタ

有無

表記(名称)

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

会社名

厚労省コード

YJコード

アダラート
 入力補助機能を使用する

漢方参照

採用薬

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 [2023年4月以降後発品除外225品目](#)

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

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

統一名収載選択

規格単位

薬効分類コード

拡張薬効分類コード

生物由来

規制区分

投与期間制限

新医薬品解除予定月

薬価収載日

経過措置選択

経過措置満了日

未収載品選択

投与区分

表示順

統一名収載品目のみ 銘柄別収載品目のみ

必ず参照から薬効分類コードを選んでください 参照

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

特生物 生物

向精神薬 麻薬 毒薬 劇薬 覚醒剤・覚醒剤原料

処方箋医薬品 局方品

向精神薬 (14日 30日 90日)

麻薬 (14日 30日) 新医薬品 (14日 その他)

YYYY/MM/DD ~ YYYY/MM/DD

経過措置満了医薬品を除く 過去の経過措置満了医薬品を含む

薬価収載品のみ 未収載品を含む 未収載品のみ

内用 注射 外用 歯科用

1.投与区分 2.一般名 3.規格単位 4.医薬品名

1.投与区分 2.一般名 3.規格単位 4.先発・後発 5.薬価 6.医薬品名

1.投与区分 2.医薬品名 3.規格単位

1.投与区分 2.薬効分類コード

1.投与区分 2.YJコード 3.医薬品名

(2) 検索をクリック

→

検索

Copyright © SAFE-DI, All rights reserved.

17

検索結果一覧を表示します。

一覧表で薬価等の情報を確認できます。

医薬品検索結果一覧

3件ヒットしました (1~3件目を表示) 50 件ごとに表示

「添加物・外觀・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 非先発 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

1 後発品がない 2 薬価が同額又は重い後発品

BS: パイオシミラー

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	取載日 経過日	リンク
<input type="checkbox"/> 1	アダラートCR錠10mg 2171014G3022	ニフェジピン徐放錠(2) 同成分 同区分 同剤形 同規格 同薬効	10mg1錠	バイエル	9.80	劇処 先発○		あり* 加算1,2 2	1998/06/12 -	履歴検索 添付文書 コード検索
<input type="checkbox"/> 2	アダラートCR錠20mg 2171014G4029	ニフェジピン徐放錠(2) 同成分 同区分 同剤形 同規格 同薬効	20mg1錠	バイエル	16.80	劇処 先発○		あり* 加算1,2 2	1998/06/12 -	履歴検索 添付文書 コード検索
<input type="checkbox"/> 3	アダラートCR錠40mg 2171014G5025	ニフェジピン徐放錠(2) 同成分 同区分 同剤形 同規格 同薬効	40mg1錠	バイエル	31.60	劇処 先発○		あり* 加算1,2 2	1998/06/12 -	履歴検索 添付文書 コード検索

薬価等の情報が一覧で確認できます

この画面から Weekly 履歴検索結果一覧を表示する「履歴検索」、添付文書情報を表示する「添付文書」、医薬品コード検索結果一覧を表示する「コード検索」のリンクがあります。

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	取載日 経過日	リンク
ニフェジピン徐放錠(2) 同成分 同区分 同剤形 同規格 同薬効	10mg1錠			劇処		あり* 加算1,2 2	1998/06/12 -	履歴検索 添付文書 コード検索
ニフェジピン徐放錠(2) 同成分 同区分 同剤形 同規格 同薬効	20mg1錠	バイエル	16.80	劇処 先発○		あり* 加算1,2 2	1998/06/12 -	履歴検索 添付文書 コード検索
ニフェジピン徐放錠(2) 同成分 同区分 同剤形 同規格 同薬効	40mg1錠	バイエル		先発○		2	1998/06/12 -	履歴検索 添付文書 コード検索

同区分/同剤形/同規格を表示する

履歴検索/添付文書情報/コード検索

また、一般名の  マークをクリックすると検索画面のボックスに入力され、一般名で検索することができます。

[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](#)

[基礎的医薬品](#)

[一般名処方マスタ](#)

[有無](#)

[表記\(名称\)](#)

[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](#)

[会社名](#)

[厚労省コード](#)

[YJコード](#)

[統一名収載選択](#)

[規格単位](#)

[薬効分類コード](#)

[拡張薬効分類コード](#)

[生物由来](#)

採用薬

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 [2023年4月以降後発品除外225品目](#)

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

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

統一名収載品目のみ 銘柄別収載品目のみ

必ず参照から薬効分類コードを選んでください [参照](#)

入力補助機能を使用する
[漢方参照](#)

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	取載日 経過日	リンク
ニフェジピン徐放錠(2) <small>同成分 同区分 同剤形 同規格 同薬効</small>	10mg1錠	バイエル	9.80	劇処 先発○		あり* 加算1,2 2	1998/06/12 -	薬価検索 添付文書 コード検索
ニフェジピン徐放錠(2) <small>同成分 同区分 同剤形 同規格 同薬効</small>	20mg1錠	バイエル	31.60	劇処 先発○		あり* 加算1,2 2	1998/06/12 -	薬価検索 添付文書 コード検索
ニフェジピン徐放錠(2) <small>同成分 同区分 同剤形 同規格 同薬効</small>	40mg1錠	バイエル	31.60	劇処 先発○		あり* 加算1,2 2	1998/06/12 -	薬価検索 添付文書 コード検索

一般名/規格単位/会社名のボタン () をクリックすると、医薬品検索画面に入力されます

2-2. 品名変更品や経過措置満了日を調べたい

品名変更となった医薬品やその医薬品の経過措置満了日などを調べる事ができます。

メインメニューから「医薬品検索」を選びます。

医薬品情報	
・薬価収載・経過措置一覧	2023/06/15
・薬価収載関連情報一覧	2023/05/24
・医薬品検索	2023/06/01

← **ここをクリック**

次に検索画面を表示します。

下図の例では

- (1) 検索画面で「一般名」を入力。
 - (2) 「経過措置選択」で「過去の経過措置満了医薬品を含む」にチェックを付ける。
 - (3) 「検索」をクリック。
- (参考) 「投与期間制限」(向精神薬や新医薬品) にチェックを入れて検索すると、投薬期間制限のある医薬品の投与日数や解除日の確認ができます。

医薬品検索
ヘルプ

(1) 検索条件の入力

入力補助機能を使用する

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

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

会社名

厚労省コード

YJコード

プロマゼパム坐剤
漢方参照

採用薬
 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
2023年4月以降後発品除外226品目

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

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

(3) 検索をクリック

検索

クリア

統一名収載選択 統一名収載品目のみ 銘柄別収載品目のみ

規格単位

薬効分類コード 参照

拡張薬効分類コード 参照

生物由来 特生物 生物

規制区分

向精神薬
 麻薬
 毒薬

処方箋医薬品
 局方品

投与期間制限

向精神薬 (14日 30日 90日)

麻薬 (14日 30日)
 新医薬品 (14日 その他)

新医薬品解除予定月

薬価収載日 ~

経過措置選択

経過措置満了医薬品を除く
 過去の経過措置満了医薬品を含む

経過措置満了日

未収載品選択

薬価収載品のみ
 未収載品を含む

投与区分

内用
 注射
 外用
 歯科用

表示順

1.投与区分 2.一般名 3.規格単位 4.医薬品名

1.投与区分 2.一般名 3.規格単位 4.先発・後発 5.薬価 6.医薬品名

1.投与区分 2.医薬品名 3.規格単位

1.投与区分 2.薬効分類コード

1.投与区分 2.YJコード 3.医薬品名

(2) 過去の経過措置満了医薬品を含むにチェック

(参考) 投薬期間制限を選べます

検索

クリア

Copyright © SAFE-DI, All rights reserved.

21

検索結果一覧を表示します。

- (1) 経過措置満了日が赤文字で表示され、経過措置満了日を確認できます。
- (2) 一般名・規格単位・会社名を比べることで品名変更を確認できます。
- (参考) 向精神薬や新医薬品の「投与期間制限」の確認ができます。

医薬品検索結果一覧

3件ヒットしました (1 ~ 3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 4 後発品と薬価が同額又は高い後発品

全てチェック
 チェックした医薬品を

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	取載日 経過日	リンク
□1	セニラン坐剤3 1124700J1028	プロマゼパム坐剤 同成分 同区分 同剤形 同規格 同薬効	3mg1個	サンド	79.50	向 第三種 (14)		なし -	1987/03/12 2010/06/30	履歴検索 添付文書 コード検索
□2	セニラン坐剤3mg 1124700J1036	プロマゼパム坐剤 同成分 同区分 同剤形 同規格 同薬効	3mg1個	サンド	79.50	向 第三種 (14) 先発品		なし -	2009/09/25 2020/09/30	履歴検索 添付文書 コード検索
□3	プロマゼパム坐剤3mg「サンド」 1124700J1044	プロマゼパム坐剤 同成分 同区分 同剤形 同規格 同薬効	3mg1個	サンド	79.50	向 第三種 (14) 先発品		なし 1	2019/12/13 -	履歴検索 添付文書 コード検索

2-3. 医薬品のコードについて調べたい

商品名から HOT 番号・JAN コード・薬価基準収載医薬品コード(厚労省コード)・個別 12 桁コード(YJ コード)・レセプト電算処理システムコードが検索できます。また各種コードから商品名も検索できます。

メインメニューから「医薬品コード検索」を選びます。



次に検索画面を表示します。

下図の例では

- (1) 検索画面で「医薬品名」を入力。
- (2) 「検索」をクリック。

このスクリーンショットは、「医薬品コード検索」の検索画面を示しています。左側には検索条件のカテゴリがリストアップされており、右側には各条件の入力欄があります。

- 「医薬品名」欄には「アダラート」が入力されており、赤い矢印とラベル「(1) 検索条件の入力」が示されています。
- 「検索」ボタンは赤い矢印とラベル「(2) 検索をクリック」で強調されています。
- その他の検索条件には「採用薬」(採用薬)、先発品/後発品に関する条件、規制区分、基本的な医薬品属性、オーソライズド/ジェネリック/バイオシミラー/ハイリスク薬に関する条件、HOT番号、厚労省コード、YJコード、JANコード、レセプト電算処理システムコード、薬価収載日、検索対象(経過措置満了医薬品、中止品、販売状況不明品)などがあります。

検索結果を表示します。

この画面で、コードを確認することができます。

また、「医薬品検索」や「Weekly 履歴検索」、「添付文書情報検索」へリンクしています。

医薬品コード検索結果一覧

【ご利用上の注意】
 中止予定日に表示されている日付からおおよそ10年経過した包装単位の情報については、データの更新が停止している場合があります。
 中止予定日の欄に古い日付が入っている包装単位の情報のお取り扱いには十分ご注意ください。

[医薬品検索/履歴検索/添付文書へリンクします](#)

5件ヒットしました (1 ~ 5件目を表示) 50件ごとに表示 ※販売状況不明の製品は、販売中止を確認出来ないままSAFE-DI上更新を停止した製品です。

全てチェック チェックした医薬品を

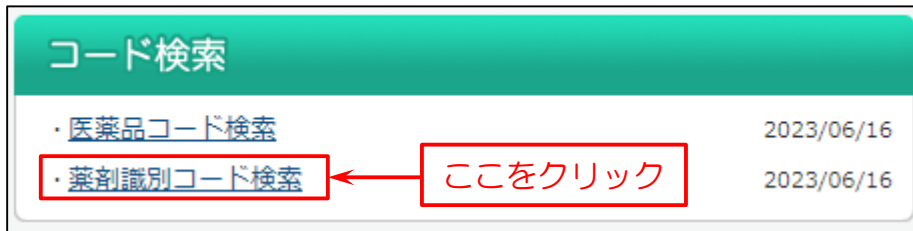
No.	医薬品名 会社名	規格単位 包装	規制区分	薬価	販売開始予定日	中止予定日	HOT番号	調剤包装単位	厚労省コード	レセ電算(1)	リンク
							JANコード	販売包装単位	YJコード	レセ電算(2)	
□1	アダラートCR錠10mg (製造) バイエル薬品 (販売) バイエル薬品	10mg/錠 PTP 10錠×10	劇処	9.80			1032154010101	04987341302610	2171014G3022	610421320	医薬品検索 履歴検索 添付文書
							4987341102616	14987341102613	2171014G3022		
□2	アダラートCR錠20mg (製造) バイエル薬品 (販売) バイエル薬品	20mg/錠 PTP 10錠×10	劇処	16.80			1032161010203	04987341303778	2171014G4029	610421321	医薬品検索 履歴検索 添付文書
							4987341103774	14987341103771	2171014G4029		
□3	アダラートCR錠20mg (製造) バイエル薬品 (販売) バイエル薬品	20mg/錠 バラ 500錠×1瓶	劇処				987341303808	04987341303808	2171014G4029	610421321	医薬品検索 履歴検索 添付文書
							987341103801	2171014G4029			
□4	アダラートCR錠40mg (製造) バイエル薬品 (販売) バイエル薬品	40mg/錠 PTP 10錠×10	劇処	31.60			1032178010401	04987341307844	2171014G5025	610421322	医薬品検索 履歴検索 添付文書
							4987341107840	14987341107847	2171014G5025		
□5	アダラートCR錠40mg (製造) バイエル薬品 (販売) バイエル薬品	40mg/錠 バラ 500錠×1瓶	劇処	31.60			1032178010601	04987341307875	2171014G5025	610421322	医薬品検索 履歴検索 添付文書
							4987341107871	14987341107878	2171014G5025		

各種コードの情報が一覧で確認できます

2-4. 錠剤等の識別コードを調べたい

持参薬を識別コード等から検索できます。

メインメニューから「薬剤識別コード検索」を選びます。



次に検索画面を表示します。

下図の例では

- (1) 検索画面で「識別コード（本体）」に入力。
- (2) 「検索条件を追加」をクリックします。

薬剤識別コード検索

ヘルプ

識別コード（本体） 248

識別コード（包装）

マーク 参照 クリア

剤形 参照

色

本体識別コード

割線

医薬品名 入力補助機能を使用する

一般名 逆方参照

会社名

クリッピング採用薬 採用薬

検索条件を追加 クリア

検索条件は登録されていません。

検索 全条件を削除 選択中の医薬品をクリア

- (1) 検索条件が追加されます。複数の医薬品を調べる場合は、上記の(1)、(2)を繰り返して検索条件を追加します。
- (2) 「検索」をクリックします。

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 参照 クリア

剤形 参照

色

本体識別コード

割線

医薬品名 入力補助機能を使用する

一般名 運方参照

会社名

クリッピング採用薬 採用薬

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
条件1	本体 : 248								<input type="button"/> 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

検索 全条件を削除 選択中の医薬品をクリア

(1) 検索条件が追加されます

(2) 検索をクリック

- (1) 医薬品名をクリックすると、錠剤や包装の画像や識別コード、効能・効果、用法・用量等を確認できます。
- (2) 検索条件に該当する医薬品の一覧を表示します。ここで識別コード等を確認できます。
- (3) 検索した医薬品の同成分・同区分・同剤形・同規格・同薬効を確認できます。

薬剤識別コード検索結果一覧										
条件1										
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	
6件ヒットしました (1 ~ 6件目を表示) 50 件ごとに表示										
追加	先発○ 探	アリセプトD錠5mg トネベシル塩酸塩口腔内崩壊錠 5mg1錠(PTP14錠)	エーザイ 本体: E248 5 包装: E248	表裏 裏表	アリセプトD錠5mg	表裏	表裏	表裏	アリセプトD錠5mg	旧包装
追加	後発品 探	アロプリノール錠100mg「サワイ」 アロプリノール100mg錠 100mg1錠(PTP10錠)	沢井製薬 本体: SW-248 包装: SW-248	表裏	アロプリノール錠100mg	表裏	表裏	表裏		
追加	後発品	オキシブチオン塩酸塩錠1mg「テバ」 オキシブチオン塩酸塩錠1mg錠 1mg1錠(PTP10錠)	武田薬品工業 本体: 248 包装: TYK248	表裏	オキシブチオン塩酸塩錠1mg	表裏	表裏	表裏		

薬剤識別コード検索詳細											
持参薬鑑別報告書作成											
医薬品名	アリセプトD錠5mg			追加	添付文書	先発・後発品	先発○ (後発品がある先発品)				
一般名	トネベシル塩酸塩口腔内崩壊錠					適応症の違い	なし				
規格単位	5mg1錠					生物由来					
会社名	エーザイ					投与期間制限					
薬価	125.40					新医薬品解除予定月					
採用薬	採用薬					解除後制限					
投与区分	内用					薬価収載日	2004/06/25				
規制区分	承認					経過措置満了日					
向精神薬分類						厚労省コード	1190012F4025				
代表品区分	代表品					YJコード	1190012F4025				
画像	本体		包装		旧本体		旧包装				
剤形の大きさ	長さ(直径・長径):8.0mm,厚さ:3.3mm,重量・質量:168mg ※2022/11の添付文書より										
識別コード(本体)	E248 5					旧コード(本体)	E248:5				
識別コード(包装)	E248					旧コード(包装)					
色	白			剤形	口腔内崩壊錠			割線	無		
主な拡張薬効分類	コリンエステラーゼ阻害薬-内用(ヒペリジン系) アルツハイマー型認知症改善薬-内用(コリンエステラーゼ阻害薬)										
効能・効果	アルツハイマー型認知症及びレビー小体型認知症における認知症状の進行抑制										
用法・用量	<p><アルツハイマー型認知症における認知症状の進行抑制> 通常、成人にはトネベシル塩酸塩として1日1回3mgから開始し、1~2週間後に5mgに増量し、経口投与する。高度のアルツハイマー型認知症患者には、5mgで4週間以上経過後、10mgに増量する。なお、症状により適宜減量する。</p> <p><レビー小体型認知症における認知症状の進行抑制> 通常、成人にはトネベシル塩酸塩として1日1回3mgから開始し、1~2週間後に5mgに増量し、経口投与する。5mgで4週間以上経過後、10mgに増量する。なお、症状により5mgまで減量できる。</p> <p>投与開始12週間後までを目安に、認知機能検査、患者及び家族・介護者から自覚症状の聴取等による有効性評価を行い、認知機能、精神症状・行動障害、日常生活動作等を総合的に評価してベネフィットがリスクを上回ると判断できない場合は、投与を中止すること。また、投与継続の可否を判断すること。</p>										
	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	後発品	薬効	添付文書	追加		
探	アリセプト細粒0.5%	0.5%1g	123.40	エーザイ	トネベシル塩酸塩細粒	先発○	薬効	添付文書	追加		
探	トネベシル塩酸塩細粒0.5%「アメ儿」	0.5%1g	58.50	共和薬品	トネベシル塩酸塩細粒	後発品	薬効	添付文書	追加		
探	トネベシル塩酸塩細粒0.5%「サワイ」	0.5%1g	50.80	沢井	トネベシル塩酸塩細粒	後発品	薬効	添付文書	追加		
探	トネベシル塩酸塩細粒0.5%「日医工」	0.5%1g	50.80	日医工	トネベシル塩酸塩細粒	後発品	薬効	添付文書	追加		
探	アリセプトドライシロップ1%	1%1g	303.00	エーザイ	トネベシル塩酸塩シロップ用	先発品	薬効	添付文書	追加		

検索した医薬品の鑑別報告書を印刷できます。

- (1) 鑑別報告書を作成する医薬品の横にある「追加」をクリックします。
- (2) 「持参薬鑑別報告書作成」をクリックします。

◆一覧画面から作成する場合

薬剤識別コード検索結果一覧

条件1 持参薬鑑別報告書作成 選択中の医薬品をクリア 検索画面に戻る

識別コード	マーク	剤形	色	医薬品名	一般名	会社名	本体鑑別	割線	採用薬
本体：248									
6件ヒットしました (1 ~ 6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									
先発後採用薬	医薬品名 一般名 規格	会社名 識別コード	新本体						
追加	先発○ アリスепトD錠5mg ドネペシル塩酸塩口腔内崩壊錠 5mg1錠(PTP14錠)	エーザイ 本体：E248 5 包装：E248							
	後発品 アロプリノール錠100mg「サワイ」	沢井製薬							

(2) 「持参薬鑑別報告書作成」をクリック

(1) 作成する医薬品を「追加」します

◆詳細画面から作成する場合

薬剤識別コード検索詳細

持参薬鑑別報告書作成

医薬品名	アリスепトD錠5mg	追加 添付文書	先発・後発品	先発○ (後発品がある先発品)	
一般名	ドネペシル塩酸塩口腔内崩壊錠		適応症の違い	なし	
規格単位	5mg1錠		生物由来		
会社名	エーザイ		投与期間制限		
薬価	125.40		新医薬品解除予定月		
採用薬	採用薬		解除後制限		
投与区分	内用		薬価収載日	2004/06/25	
規制区分	劇処		経過措置満了日		
向精神薬分類			厚労省コード	1190012F4025	
代表品区分	代表品		YJコード	1190012F4025	
画像	<div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div style="text-align: center;"> <p>本体</p> <p>表 裏</p> </div> <div style="text-align: center;"> <p>包装</p> </div> <div style="text-align: center;"> <p>旧本体</p> <p>表 裏</p> </div> <div style="text-align: center;"> <p>旧包装</p> </div> </div>				
剤形の大きさ	長さ(直径・長径):8.0mm, 厚さ:3.3mm, 重量・質量:168mg ※2022/11の添付文書より				
識別コード(本体)	E248 5		旧コード(本体)	E248:5	
識別コード(包装)	E248		旧コード(包装)	-	
色	白	剤形	口腔内崩壊錠	割線	無

持参薬鑑別報告書印刷の画面になります。

(1) 「印刷画面」をクリックします。「簡易印刷」・「画像無し印刷」もできます。

※印刷から除外する医薬品がある場合は、「削除」をクリックします。

薬剤識別コード検索詳細

持参薬鑑別報告書

※簡易印刷：同成分・同薬効のノ規格【会社名】を表示しません
※画像無し印刷：上記に加え、本体ノ包装画像を表示しません

◆アリセプトD錠5mg (5mg1錠) 探 先発 (後発有)

会社名 エーザイ
一般名 ドネベジル塩酸塩口腔内崩壊錠
主な拡張薬効分類 コリンエステラーゼ阻害薬-内用(ピペリジン系)
アルツハイマー型認知症改善薬-内用(コリンエステラーゼ阻害薬)

識別コード 本体 ⓔ248 5 旧本体 ⓔ248:5
包装 ⓔ248

本体 ⓔ248 5 ⓔ248 5 表 裏
包装 アリセプトD錠5mg

印刷画面へ 簡易印刷 画像無し印刷 閉じる

削除

(1) 「印刷画面へ」をクリックします
簡易印刷・画像無しも選択可能です

※印刷しない場合は「削除」をクリック

持参薬鑑別報告書印刷のプレビュー画面になります。

(1) タイトルを変更できます。また変更したタイトルを初期にしたい場合、「タイトルを保存」をクリックします。(最大 20 文字)

(2) 患者さんの氏名や、鑑別報告書の作成日、担当者の氏名を入力できます。

(3) 服用間隔 (朝/昼/夕/就寝前) や、服用の継続/中止のチェックを入力できます。

(4) 「印刷」をクリックすると「持参薬鑑別報告書」を印刷します。

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
・持参薬鑑別報告書をPDFなどで保存し、持
(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：2023年06月26日
担当者：神田 花子

◆アリセプトD錠5mg (5mg1錠) 探 先発 (後発有)

会社名 エーザイ
一般名 ドネベジル塩酸塩口腔内崩壊錠
主な拡張薬効分類 コリンエステラーゼ阻害薬-内用(ピペリジン系)
アルツハイマー型認知症改善薬-内用(コリンエステラーゼ阻害薬)

識別コード 本体 ⓔ248 5 旧本体 ⓔ248:5
包装 ⓔ248

本体 ⓔ248 5 ⓔ248 5 表 裏
包装 アリセプトD錠5mg

起床	朝	1	昼	1	夕	1	就寝	持参数	<input type="checkbox"/> 継続	<input type="checkbox"/> 中止	<input type="checkbox"/> 変更
----	---	---	---	---	---	---	----	-----	-----------------------------	-----------------------------	-----------------------------

(1) タイトルを変更できます

(2) 患者さんの氏名や作成日、担当者を入力できます

(3) 服用間隔や服用の継続・中止を入力できます

2-5. 併売品の包装の違いを調べたい

メインメニューから「薬剤識別コード検索」を選びます。



次に検索画面を表示します。

下図の例では

- (1) 検索条件の「医薬品名」に調べたい併売品名「ピラノア錠」を入力。
- (2) 「検索条件を追加」をクリックします。

薬剤識別コード検索

識別コード (本体)

識別コード (包装)

マーク 参照 クリア

剤形 参照

色

本体識別コード 選択なし

割線 選択なし

医薬品名 入力補助機能を使用する

一般名 漢方参照

会社名

クリッピング採用薬 採用薬

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
検索条件は登録されていません。									

検索 全条件を削除 選択中の医薬品をクリア

- (1) 検索条件を追加します。複数の医薬品を調べる場合は、上記の(1)、(2)を繰り返して検索条件を追加します。
- (2) 「検索」をクリックします。

薬剤識別コード検索

識別コード (本体)

識別コード (包装)

マーク 参照 クリア

剤形 参照

色

本体識別コード 選択なし▼

割線 選択なし▼

医薬品名 入力補助機能を使用する

一般名 漢方参照

会社名

クリッピング採用薬

ヘルプ

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
条件1				ピラノア錠					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

(1) 検索条件が追加されます

(2) 検索をクリック

- (1) 併売の場合は、同じ医薬品名・規格の情報が並んでいます。
- (2) 会社名が「大鵬薬品工業」と「Meiji Seika ファルマ」になっており、併売と確認できます。
- (3) 画像から包装の違いを確認できます。

薬剤識別コード検索結果一覧

条件1
持参薬鑑別報告書作成
選択中の医薬品をクリア
検索画面に戻る

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
4件ヒットしました (1 ~ 4件目を表示) 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"/> 連先発 <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 type="checkbox"/> 後発品 <input checked="" type="checkbox"/> 後発品除外品 <input type="checkbox"/>									
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	ピラノア錠20mg ピラスチン錠 20mg1錠(PTP14錠)	大鵬薬品工業 本体: TC 11 包装: TC11							
追加	ピラノア錠20mg ピラスチン錠 20mg1錠(PTP10錠)	Meiji Seika ファルマ 本体: TC 11 包装: meiji:TC11							

(1) 医薬品名・規格が同じ

(2) 会社名の確認

(3) 画像の確認

2-6. 薬価未収載品を調べたい

薬価未収載品の医薬品を検索できます。

メインメニューから「医薬品検索」を選びます。

医薬品情報	
・薬価収載・経過措置一覧	2023/06/15
・薬価収載関連情報一覧	2023/05/24
・ 医薬品検索	2023/06/01

← **ここをクリック**

次に検索画面を表示します。下図の例では、薬価未収載品の毛髪用剤を検索します。

- (1) 「拡張薬効分類コード」の「参照」をクリックし、「拡張薬効分類一覧」画面を表示します。
 - (2) 「拡張薬効分類一覧」画面の「毛髪用剤」をクリックすると、入力項目に「E0709|毛髪用剤」が入力されます。
 - (3) 「未収載品選択」で「未収載品を含む」もしくは「未収載品のみ」をクリック。
 - (4) 「検索」をクリック。
- (参考) 直接、医薬品名等を入力して、検索することもできます。

医薬品検索

医薬品名 入力補助機能を使用する

一般名 薬方参照

クリッピング採用薬 採用薬

代表品 代表品 代表品以外

先発・後発品 先発 (先発品 後発品)

置き換え率 1 (後発品が無い先発品) 3 (後発品)

基礎的医薬品 基礎的医薬品 非基礎的医薬品

一般名処方マスタ 有無

表記 (名称)

オーソライズド・ジェネリック (AG) AG AG以外

バイオシミラー (BS) BS BS以外

ハイブリッド ハイブリッド

会社名

厚労省

YJコード

統一名称選択 統一名称収載品目のみ

規格単位

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

拡張薬効分類コード

生物由来 特生物 生物

規制区分 向精神薬 麻薬 毒薬 劇薬 覚醒剤・覚醒剤原料 処方箋医薬品 局方品

投与期間制限 向精神薬 (14日 30日 90日) 麻薬 (14日 30日) 新医薬品 (14日 その他)

新医薬品解除予定月

薬価収載日 YYY/MM/DD ~ YYY/MM/DD

経過措置選択 経過措置満了医薬品を除く 過去の経過措置

経過措置満了日

未収載品選択 薬価収載品のみ 未収載品を含む 未収載品のみ

投与区分 内用 注射 外用 歯科用

表示順 1.投与区分 2.一般名 3.規格単位 4.医薬品名 1.投与区分 2.一般名 3.規格単位 4.先発・後発 5.薬価 6.医薬品名 1.投与区分 2.医薬品名 3.規格単位 1.投与区分 2.薬効分類コード 1.投与区分 2.YJコード 3.医薬品名

拡張薬効分類一覧 (閉じる)

拡張薬効分類名

自動的に画面は閉じませんが、薬効名をクリックすると検索画面に入力されます。

- ▶ 神経系作用薬
- ▶ 感覚器用薬
- ▶ 循環器官用薬
- ▶ 呼吸器官用剤
- ▶ 消化器官用薬
- ▶ 泌尿生殖器官・皮膚科用薬
- ▽ 外皮用薬
 - ▶ 外用殺菌消毒薬
 - ▶ 外用消毒用剤
 - ▶ 外用用鎮痛・消炎剤
 - ▶ 皮膚軟化剤
 - ▶ 毛髪用剤
 - ▶ 外用表面麻酔
 - ▶ 腐食剤

検索結果一覧を表示します。「デュタステリドカプセル」などが表示されます。

医薬品検索結果一覧

46件ヒットしました (1 ~ 46件目を表示) 件ごとに表示

「添加物・外觀・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 差先発 進先発 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 5 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
検索画面に戻る

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・肩 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	取載日 経過日	リンク
<input type="checkbox"/> 1	セファランテン末1% 2900001A2036	セファランテン末 同成分 同区分 同剤形 同規格 同薬効	1%1g	メディサ=化研生薬	49.60			なし	2001/09/07	履歴検索 添付文書 コード検索
<input type="checkbox"/> 2	セファランテン錠1mg 2900001F1029	セファランテン錠 同成分 同区分 同剤形 同規格 同薬効	1mg1錠	メディサ=化研生薬	6.90			なし	-	履歴検索 添付文書 コード検索
<input type="checkbox"/> 3	ザガーロカプセル0.1mg 未取載	デュタステリドカプセル 同成分 同区分 同剤形 同規格 同薬効	0.1mg1カプセル	GSK	未取載	劇処		なし	-	履歴検索 添付文書 コード検索
<input type="checkbox"/> 4	デュタステリドカプセル0.1mgZA「イフキ」 未取載	デュタステリドカプセル 同成分 同区分 同剤形 同規格 同薬効	0.1mg1カプセル	岩城	未取載	劇処		なし	-	履歴検索 添付文書 コード検索
<input type="checkbox"/> 5	デュタステリドカプセル0.1mgZA「トール」 未取載	デュタステリドカプセル 同成分 同区分 同剤形 同規格 同薬効	0.1mg1カプセル	東和薬品	未取載	劇処		なし	-	履歴検索 添付文書 コード検索
<input type="checkbox"/> 6	ザガーロカプセル0.5mg 未取載	デュタステリドカプセル 同成分 同区分 同剤形 同規格 同薬効	0.5mg1カプセル	GSK	未取載	劇処		なし	-	履歴検索 添付文書 コード検索

3

後発品について



3-1. 後発品を調べたい	35
3-2. 同成分・同規格で適応症の異なる医薬品を一覧で確認したい	39
3-3. 添加物や外観、包装の違いについて調べたい	41

3-1. 後発品を調べたい

処方箋に記載された複数の医薬品に関して、薬価や適応症の違いの有無の差を確認しながら、後発品の検索ができます。

- | | |
|-------------------------------------------------|----------------|
| i. 後発品を検索したい場合 | 【後発品検索】 |
| ii. 後発品を確認する場合 | 【後発品検索結果一覧】 |
| iii. 後発品の薬価を確認する場合 | 【薬価比較】 |
| iv. 同一規格の医薬品で適応症に違いがある品目を確認する場合 | 【同規格適応違いの検索結果】 |
| v. 包装単位等を確認する場合 | 【同規格包装の検索結果】 |

i. 後発品を検索したい場合【後発品検索】

メインメニューから「後発品検索」を選びます。

後発品情報	
・後発品検索	2023/06/16
・後発品リスト	2023/06/16
・後発品関連資料	2023/06/16

※ 上記の「後発品検索」リンクに赤い矢印と「ここをクリック」という注釈が追加されています。

次に検索画面を表示します。

下図の例では

- (1) 「医薬品名」を入力。
- (2) 「医薬品名検索」をクリック。
- (3) 医薬品名の検索結果「医薬品名検索一覧」を表示します。
- (4) 調べたい医薬品（商品名）をクリック。
- (5) 「後発品検索」をクリック。

後発品検索
ヘルプ

※2023年6月15日に告示された品目の適応症の違いは現在更新作業中です。

医薬品名 入力補助機能を使用する

一般名 漢方参照

クリッピング採用薬 採用薬

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

<input type="checkbox"/> 1 (後発品が無い先発品)	<input type="checkbox"/> 2 (後発品がある先発品)
<input type="checkbox"/> ☆ (後発品と薬価が同額又は低い先発品)	<input type="checkbox"/> 3 (後発品)
<input type="checkbox"/> ★ (先発品と薬価が同額又は高い後発品)	<input type="checkbox"/> なし

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

有無 あり (加算1,2 加算1) なし

表記 (名称)

オーソライズド・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

適応症の違い 有り

新規参入予定後発品 添加物比較
期間限定 (後発品薬価収載まで)

(1) 医薬品名を入力

(2) 医薬品名検索をクリック

医薬品名検索

2023年4月以降後発品除外226品目 同成分・同規格で適応症の異なる医薬品

先発品 医薬品の後発品がある先発品 準先発品 先発品 医薬品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 5 先発品と薬価が同額又は高い後発品

医薬品名検索一覧
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	薬価	経過措置日	先後発	一般処置換率	適応違い
<input checked="" type="checkbox"/> トラクラリア小児用分散錠32mg	ボセンタン水和物分散錠 32mg1錠 ヤンセン	4,576.20	先発品	なし 1	
<input checked="" type="checkbox"/> トラクラリア錠62.5mg	ボセンタン水和物錠 62.5mg1錠 ヤンセン	3,396.20	先発品	あり 加算1,2 2	有り

(3) 医薬品名検索一覧を表示

(4) 医薬品名をクリックすると、
「医薬品名選択ボックス」に医薬品名がセットされます

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)	トラクラリア錠62.5mg	ヤンセン	(2)		クリア
(3)			(4)		クリア
(5)			(6)		クリア
(7)			(8)		クリア
(9)			(10)		クリア

(5) 後発品検索をクリック

後発品検索

ii. 後発品を確認する場合【後発品検索結果一覧】

検索結果一覧画面で「先発・後発」、「後発品の有無」や「同一規格の医薬品で適応症に違いがある品目」、「薬価」等を確認できます。

同区分、同剤形・同一規格の後発品がある場合は、後発有無に「あり」を表示します。

「あり」をクリックすると、画面下部に「検索結果」を表示します。

後発品検索結果一覧

「添加物・外觀・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。

※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

選択	一般名 医薬品名	規格単位	会社名	薬価	先発	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	
									同区分	同剤形	同規格					
<input type="checkbox"/>	ボセンタン水和物錠 トラクリア錠62.5mg	62.5mg1錠	ヤンセン	3,396.20	先発		あり 加算1,2 2			あり	あり	あり	比較	有り	有り	履歴検索 添付文書

同規格の検索結果

7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・外觀・包装単位違いは添文欄が○のみ対象)

選択	厚労省コード	一般名	医薬品名	規格単位	会社名	薬価	規制	先発	AG・BS ハイリスク薬	一般処 置換率	経過措置日	添文
<input type="checkbox"/>	2190026F1022	ボセンタン水和物錠	トラクリア錠62.5mg	62.5mg1錠	ヤンセン	3,396.20	劇処	先発		あり 加算1,2 2		○
<input type="checkbox"/>	2190026F1014	ボセンタン62.5mg錠	トラクリア錠62.5mg	62.5mg1錠	ヤンセン	3,396.20	劇処	先発		あり 加算1,2 2		○
<input type="checkbox"/>	2190026F1014	ボセンタン62.5mg錠	ボセンタン錠62.5mg「JG」	62.5mg1錠	長生堂=日本ジェネリック	602.50	劇処	後発品		あり 加算1,2 3		○
<input type="checkbox"/>	2190026F1014	ボセンタン62.5mg錠	ボセンタン錠62.5mg「VTRS」	62.5mg1錠	マイランEPD=ヴィアトリス	602.50	劇処	後発品		あり 加算1,2 3		○

後発有無の同規格「あり」をクリックすると
同規格の検索結果を表示します

iii. 後発品の薬価を確認する場合【薬価比較】

薬価比較の「比較」をクリックすると、画面下部に先発品と後発品の「薬価比較」を表示します。

また、「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、「合計薬価」や先発品と後発品の「薬価比較」が表示されます。

後発品検索結果一覧

「添加物・外觀・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。

※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

選択	一般名 医薬品名	規格単位	会社名	薬価	先発	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	
									同区分	同剤形	同規格					
<input type="checkbox"/>	ボセンタン水和物錠 トラクリア錠62.5mg	62.5mg1錠	ヤンセン	3,396.20	先発		あり 加算1,2 2			あり	あり	あり	比較	有り	有り	履歴検索 添付文書

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。

1日投与数入力				投与日数入力				計算実行			
一般名	医薬品名	規格単位	会社名	先発	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	
ボセンタン水和物錠	トラクリア錠62.5mg	62.5mg1錠	ヤンセン	先発	あり 加算1,2		3,396.20	23,773.40		有り	
	ボセンタン錠62.5mg	62.5mg1錠	ヤンセン	後発品	あり 加算1,2		720.70	5,044.90	18,728.50	有り	
	ボセンタン錠62.5mg「DSEP」	62.5mg1錠	第一三共エスファ	後発品	加算1,2 3		602.50	4,217.50	19,555.90	有り	
	ボセンタン錠62.5mg「JG」	62.5mg1錠	長生堂=日本ジェネリック	後発品	あり 加算1,2 3		602.50	4,217.50	19,555.90	有り	

「比較」をクリックすると薬価比較を表示します
投与日数での比較も行えます

iv. 同一規格の医薬品で適応症に違いがある品目を確認する場合【同規格適応違いの検索結果】

同一規格の医薬品で適応症に違いがある場合は、適応違い有無に「有り」を表示します。

「有り」をクリックすると、画面下部に「同規格適応違いの検索結果」を表示します。（異なる箇所は赤字になります）

また、一覧内に Weekly 履歴検索結果一覧を表示する「履歴検索」、添付文書情報を表示する「添付文書」、該当医薬品の包装単位等を確認できる「包装」のリンクがあります。

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。

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 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

※AG：オンライズド・ジェネリック BS：バイオシミュラ

□全てチェック チェックした医薬品を 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 適応違い表示 検索画面に戻る

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	
									同区分	同剤形	同規格					
<input type="checkbox"/>	ポセentan水和物錠 トラクラリア錠62.5mg	62.5mg1錠	ヤンセン	3,396.20	先発品		あり 加算1,2 2			あり	あり	あり	比較	有り	有り	履歴検索 添付文書

同規格適応違いの検索結果

7件ヒットしました

一般名 医薬品名	規格単位 薬価	会社名	先後発 経過措置日	AG・BS ハイリスク薬	一般処 置換率	適応症	固有の適応症	リンク
ポセentan水和物錠 トラクラリア錠62.5mg	62.5mg1錠 3,396.20	ヤンセン	先発品		あり 加算1,2 2	・肺動脈性肺高血圧症（WHO機能分類クラスII、III及びIV） ・全身性強皮症における手指潰瘍の発症抑制（ただし手指潰瘍を現在有している、または手指潰瘍の既往歴のある場合に限り）	・全身性強皮症における手指潰瘍の発症抑制（ただし手指潰瘍を現在有している、または手指潰瘍の既往歴のある場合に限り）	履歴検索 添付文書 包装
ポセentan錠62.5mg	62.5mg1錠 720.70	ファイザー	後発品		あり 加算1,2	・肺動脈性肺高血圧症（WHO機能分類クラスII、III及びIV）		履歴検索 添付文書 包装
ポセentan錠62.5mg	62.5mg1錠 602.50	長生堂＝ロネン エネリック	後発品		加算1,2 3	・肺動脈性肺高血圧症（WHO機能分類クラスII、III及びIV）		履歴検索 添付文書 包装

適応相違の「有り」をクリックすると
同一規格の適応症の異なる医薬品を表示します

v. 包装単位等を確認する場合【同規格包装の検索結果】

同規格包装比較の「有り」をクリックすると「同規格包装の検索結果」を表示し、同一規格の医薬品の包装単位等を確認することができます。

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。

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 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

※AG：オンライズド・ジェネリック BS：バイオシミュラ

□全てチェック チェックした医薬品を 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 適応違い表示 検索画面に戻る

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	
									同区分	同剤形	同規格					
<input type="checkbox"/>	ポセentan水和物錠 トラクラリア錠62.5mg	62.5mg1錠	ヤンセン	3,396.20	先発品		あり 加算1,2 2			あり	あり	あり	比較	有り	有り	履歴検索 添付文書

同規格包装の検索結果

6件ヒットしました

医薬品名	規格単位 包装	会社名	後発品	一般処 置換率	薬価	包装薬価	各種コード 添付文書情報
トラクラリア錠62.5mg	62.5mg/錠 PTP 10錠×6	(製造) ヤンセンファーマ (販売) ヤンセンファーマ	先発品	あり 加算1,2 2	3,396.20	203,772.00	コード表示 改訂履歴 添付文書
ポセentan錠62.5mg「DSEP」	62.5mg/錠 PTP 10錠×6	(製造) (販売)					コード表示 改訂履歴 添付文書
ポセentan錠62.5mg「JG」	62.5mg/錠 PTP 10錠×2	(製造) (販売)					コード表示 改訂履歴 添付文書
ポセentan錠62.5mg「VTRS」	62.5mg/錠 PTP 10錠×6	(製造) マイランEPD (販売) ヴィアトリス製薬	後発品	あり 加算1,2 3	602.50	36,150.00	コード表示 改訂履歴 添付文書

同規格包装比較の「有り」をクリックすると
同一規格の医薬品の包装単位を表示します

3-2. 同成分・同規格で適応症の異なる医薬品を一覧で確認したい

同成分・同規格で適応症の異なる医薬品を一覧で確認することができます。

メインメニューから「後発品検索」を選びます。



次に検索画面を表示します。

画面下部の「同成分・同規格で適応症の異なる医薬品」をクリックします。

後発品検索

ヘルプ

医薬品名 入力補助機能を使用する

一般名 漢方参照

クリッピング採用薬 採用薬

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

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

有無 あり (加算1,2 加算1) なし

表記 (名称)

オーソライズド・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

適応症の違い 有り

医薬品名検索 クリア

2023年4月以降後発品除外225品目

「同成分・同規格で適応症の異なる医薬品」をクリック

同成分・同規格で適応症の異なる医薬品

適応症の異なる医薬品一覧画面を表示します。

投与区分（内用薬、注射薬、外用薬、歯科用薬）ごとに表示します。

適応症の異なる医薬品一覧

同成分・同規格で適応症の異なる医薬品を掲載しています。
 なお、結晶形又は水和物/無水物の違いにより一般的名称が異なる場合でも、原則として同一の有効成分として扱われます。
 例) フェブキシスタット/フェブキシスタット水和物
 (参考: 異なる結晶形等を有する医療用医薬品の取扱いについて (平成23年6月16日付薬食審査発0616第1号))
 最終確認は添付文書の原文をご確認ください。

閉じる

内用 | 注射 | 外用 | 歯科用
投与区分をクリック

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)
アセトアミノフェン 1g					
	アセトアミノフェン「JG」原末	長生堂=日本ジェネリック		7.50	・下記の疾患並びに症状の鎮痛 頭痛、耳痛、症候性神経痛、腰痛症、筋肉痛、打撲痛、捻挫痛、月経痛、分娩後痛、がんによる疼痛、歯痛、歯科治療後の疼痛、 変形性関節症 ・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) ・小児科領域における解熱・鎮痛
	アセトアミノフェン<ハチ>	東洋製化=健栄=丸石		7.30	
	アセトアミノフェン「VTRS」原末	マイランEPD=ヴィアトリス			
	アセトアミノフェン「ヨシダ」	吉田製薬		8.60	
	ピレチノール	岩城		7.30	
	カロナール原末	あゆみ製薬		7.30	・ 各種疾患及び症状における鎮痛 ・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) ・小児科領域における解熱・鎮痛
アセトアミノフェン200mg錠 200mg1錠					
後発品	アセトアミノフェン錠200mg「JG」	長生堂=日本ジェネリック		5.90	・下記の疾患並びに症状の鎮痛 頭痛、耳痛、症候性神経痛、腰痛症、筋肉痛、打撲痛、捻挫痛、月経痛、分娩後痛、がんによる疼痛、歯痛、歯科治療後の疼痛、 変形性関節症 ・下記疾患の解熱・鎮痛
後発品	アセトアミノフェン錠200mg「NPJ」	ニプロ			
後発品	アセトアミノフェン錠200mg「TCK」	辰巳			
後発品	アセトアミノフェン錠200mg「タカタ」	高田			

3-3. 添加物や外観、包装の違いについて調べたい

同一規格の先発品と後発品の医薬品で、添加物や外観、包装の違いを一覧で確認することができます。

まず、メインメニューから「後発品検索」を選びます。

後発品情報	
・ 後発品検索	2023/06/16
・ 後発品リスト	2023/06/16
・ 後発品関連資料	2023/06/16

※ 上記の「後発品検索」リンクは、赤い枠と矢印で「ここをクリック」として強調されています。

次に検索画面を表示します。

下図の例では

- (1) 「医薬品名」を入力。
- (2) 「医薬品名検索」をクリック。
- (3) 医薬品名の検索結果「医薬品名検索一覧」を表示します。
- (4) 調べたい医薬品（商品名）をクリック。
- (5) 「後発品検索」をクリック。

後発品検索

新規参入予定後発品 添加物比較
期間限定（後発品薬価収載まで）

※2023年6月15日に告示された品目の適応症の違いは現在更新作業中です。

ヘルプ

医薬品名

一般名

クリッピング採用薬 採用薬

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

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

有無 あり（ 加算1,2 加算1） なし

表記（名称）

オーソライズド・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

適応症の違い 有り

入力補助機能を使用する

処方参照

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

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

有り

医薬品名検索

クリア

2023年4月以降後発品除外226品目 同成分・同規格で適応症の異なる医薬品

先発品
同薬効の後発品がある先発品
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

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

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	薬価	経過措置日	先後発	一般処置換率	適応違い
<input checked="" type="checkbox"/> トラクラリア小児用分散錠32mg	ボセentan水和物分散錠	32mg1錠 ヤンセン	4,576.20	先発品	なし 1
<input checked="" type="checkbox"/> トラクラリア錠62.5mg	ボセentan水和物錠	62.5mg1錠 ヤンセン	3,396.20	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)	<input checked="" type="checkbox"/> トラクラリア錠62.5mg	ヤンセン	(2)		
(3)			(4)		
(5)			(6)		
(7)			(8)		
(9)			(10)		

後発品検索

全てクリア

Copyright © SAFE-DI, All rights reserved.

42

後発品検索結果一覧を表示します。

- (1) 検索結果一覧画面で、添加物や外観、包装の違いを調べたい医薬品の、同規格後発有無の「有り」をクリック。「有り」をクリックすると画面下部に「同規格の検索結果」を表示します。
- (2) 同一規格の医薬品の中から添加物や外観、包装の違いを調べたい医薬品の選択列のチェックボックスにチェックを付けます。(全てチェックにチェックを入れると、全品目の選択が可能です)
- (3) 「添加物・外観・包装単位の違い表示」をクリック。

後発品検索結果一覧

「添加物・外観・包装単位違いを表示」は (1) 後発有無の同規格「あり」をクリックすると同規格の検索結果を表示します

全てチェック
 調べたい医薬品を
 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
 適応違い表示

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	
									同区分	同剤形	同規格					
<input type="checkbox"/>	ポセ									あり	あり	あり	比較	有り	有り	随時検査 添付文書

(2) 調べたい医薬品にチェックを付けます

同規格の検索結果

1件ヒットしました

全てチェック
 調べたい医薬品を

 添加物・外観・包装単位違いを表示 (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	一般名	医薬品名	規格単位	会社名	薬価	規制	先後発	AG・BS ハイリスク薬	一般処 置換率	経過措置日	添文
<input checked="" type="checkbox"/>	2190026F1022	ポセentan水合物錠	トラクリア錠62.5mg	62.5mg1錠								○
<input checked="" type="checkbox"/>	2190026F1014	ポセentan錠62.5mg錠	ポセentan錠62.5mg「DSEP」	62.5mg1錠							3	○
<input checked="" type="checkbox"/>	2190026F1014	ポセentan錠62.5mg錠	ポセentan錠62.5mg「JG」	62.5mg1錠	長生堂=日本ジェネリック	602.50	劇処	後発品			あり 加算1,2 3	○
<input checked="" type="checkbox"/>	2190026F1014	ポセentan錠62.5mg錠	ポセentan錠62.5mg「VTRS」	62.5mg1錠	マイランEPD=ヴィアトリス	602.50	劇処	後発品			あり 加算1,2 3	○

(3) 「添加物・外観・包装単位違いを表示」をクリックします

同一規格の医薬品の添加物・外観・包装の違いの一覧を表示します。

添加物・外観・包装の違い一覧

全てチェック

ポセentan水合物錠
適応症の違い：有り

先後発	一般処 置換率	医薬品名	会社名	カルホキシメチルスターチナトリウム ※1	ステアリン酸マグネシウム ※2	トクモロシチン	ポビドン	アルファ化テンン	タルク	ヒプロメロース ※3	酸化チタン	トリアセチン	三二酸化鉄 ※4	エチルセルロース ※5	グリセリン 脂肪酸エステル	クロスカゼイン	乳糖 ※6	結晶セルロース	カルナウハロウ	マクロゴール6000	ラウリル硫酸ナトリウム	部分アルファ化テンン	割線	色	包装 ※：未発売、注：発売中止予定			
先〇	あり 2	トラクリア錠62.5mg	ヤンセン	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	無	橙白	62.5mg/錠 PTP 10錠×6
後発	あり 3	ポセentan錠62.5mg「JG」	長生堂=日本ジェネリック	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	無	橙白	62.5mg/錠 PTP 10錠×2
後発	あり 3	ポセentan錠62.5mg「サワイ」	沢井	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	無	橙白	62.5mg/錠 PTP 10錠×6
後発	あり 3	ポセentan錠62.5mg「VTRS」	マイランEPD=ヴィアトリス	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	無	白～灰白	62.5mg/錠 PTP 10錠×6
後発	あり 3	ポセentan錠62.5mg「DSEP」	第一三共エスファ	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	有	白	62.5mg/錠 PTP 10錠×6
後発	あり 3	ポセentan錠62.5mg「モチダ」	持田販売=持田	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	有	白	62.5mg/錠 PTP 10錠×6注

※1：カルホキシメチルスターチナトリウム には カルホキシメチルスターチナトリウム、カルホキシメチルスターチNa、デンプングリコール酸ナトリウム、デンプングリコール酸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：ヒプロメロース には ヒプロメロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース を含む
 ※4：三二酸化鉄 には 三二酸化鉄、黄色三二酸化鉄 を含む
 ※5：エチルセルロース には エチルセルロース、エチルセルロース水分散液 を含む
 ※6：乳糖 には 乳糖、乳糖水和物 を含む

※添加物名の上にあるチェックボックスを外し、「チェックした添加物のみ表示」をクリックすると、チェックした添加物のみ表示に変更することができます。非表示した添加物がある場合、最右列（黄緑色）に「非表示添加物あり」列が追加され、非表示にしている添加物含有数が医薬品ごとに表示されます。非表示の添加物が含まれない場合は、「-」で表示されます。

添加物・外観・包装の違い一覧																		
<input type="checkbox"/> 先発品 <input checked="" 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 type="checkbox"/> 後発品 <input checked="" type="checkbox"/> 後発品除外品目 <input type="button" value="閉じる"/>																		
<input checked="" type="checkbox"/> 全てチェック <input type="checkbox"/> 後発品がない先発品 <input type="checkbox"/> 後発品がある先発品 <input type="checkbox"/> 後発品と薬価が同額又は低い先発品 <input type="checkbox"/> 後発品 <input checked="" type="checkbox"/> 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 <input checked="" type="checkbox"/> カルボキシメチルスターチナトリウム ※1 <input checked="" type="checkbox"/> ステアリン酸マグネシウム ※2 <input checked="" type="checkbox"/> トウモロコシ澱粉 <input checked="" type="checkbox"/> ポビドン <input checked="" type="checkbox"/> アルファトウモロコシ澱粉 <input checked="" type="checkbox"/> タルク <input checked="" type="checkbox"/> ヒドロメロース ※3 <input checked="" type="checkbox"/> 酸化チタン <input checked="" type="checkbox"/> トリアセチン <input checked="" type="checkbox"/> 三酸化鉄 ※4 <input checked="" type="checkbox"/> エチルセルロース ※5 <input checked="" type="checkbox"/> クリセリンモノステアレート <input checked="" type="checkbox"/> クロスポビドン <input checked="" type="checkbox"/> 乳糖 ※6 <input checked="" type="checkbox"/> 結晶セルロース <input checked="" type="checkbox"/> カルナウバロウ <input type="checkbox"/> 非表示添加物あり <input type="checkbox"/> チェックした添加物のみ表示 <input type="checkbox"/> 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								割線	色	包装 ※：未発売、注：発売中止予定					
先○	あり 2	トラクリア錠62.5mg	ヤンセン	<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"/>	-	無	橙白	62.5mg/錠 PTP 10錠×6
後発	あり 3	ポセentan錠62.5mg「JG」	長生堂=日本シエリック	<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"/>	-	無	橙白	62.5mg/錠 PTP 10錠×2
後発	あり 3	ポセentan錠62.5mg「サワイ」	沢井	<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"/>	1	無	橙白	62.5mg/錠 PTP 10錠×6
後発	あり 3	ポセentan錠62.5mg「VTRS」	マイランEPD=ヴィアトリス	<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"/>	2	無	白~灰白	62.5mg/錠 PTP 10錠×6
後発	あり 3	ポセentan錠62.5mg「DSEP」	第一三共エスファ	<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"/>	-	有	白	62.5mg/錠 PTP 10錠×6
後発	あり 3	ポセentan錠62.5mg「モチダ」	持田販売=持田	<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"/>	-	有	白	62.5mg/錠 PTP 10錠×6 ^注

※1：カルボキシメチルスターチナトリウム には カルボキシメチルスターチナトリウム、カルボキシメチルスターチNa、デンプングリコール酸ナトリウム、デンプングリコール酸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：ヒドロメロース には ヒドロメロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース を含む
 ※4：三酸化鉄 には 三酸化鉄、黄色三酸化鉄 を含む
 ※5：エチルセルロース には エチルセルロース、エチルセルロース水分散液 を含む
 ※6：乳糖 には 乳糖、乳糖水和物 を含む

4

医薬品の相互作用について



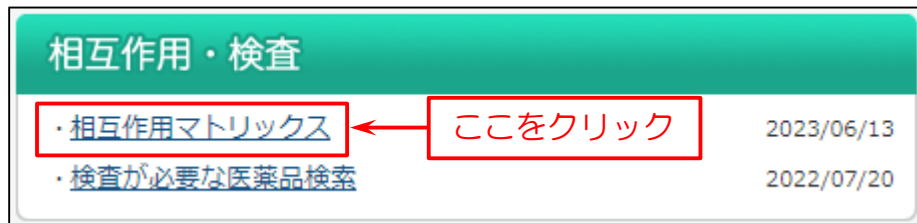
4 - 1. 相互作用を調べたい

45

4-1. 相互作用を調べたい

医薬品名を入力することにより、相互作用（併用禁忌・併用注意）をマトリクス（表）形式で表示します。
同時に最大 20 剤まで検索可能です。

メインメニューから「相互作用マトリクス」を選びます。



次に検索画面を表示します。

下図の例では

- (1) 「医薬品名」を入力。
- (2) 「検索」をクリック。
- (3) 「マトリクス」を表示します。

検索した医薬品の相互作用情報

No.	医薬品名	医薬品数	番号	[1]	[2]	[3]	併用禁忌	併用注意
1	ハルシオン	2	[1]		2		90	4,133
2	イトリゾール	2	[2]	2		2	189	3,614
3	アダラート	3	[3]		3			4,376

※代表品とは、先発品や、先発品の該当されない一般名に関しては汎用と思われる商品（メーカー）を示しています。
また、先発品以外でもその規格しか存在しない商品も示しています。

入力した医薬品名（横）に対して、併用禁忌・併用注意に該当する、医薬品名の添付文書情報が何件あるかを表します。

入力した医薬品に対して、併用禁忌・注意に該当する医薬品の添付文書が何件あるか表しています
 (数字をクリックすると相互作用の理由が表示します)

No.	医薬品名	医薬品数	番号	[1] [2] [3]			検索した医薬品の相互作用情報	
							併用禁忌	併用注意
1	ハルシオン	2	[1]		2		90	4,133
2	イトリゾール	2	[2]	2		2	189	3,614
3	アダラート	3	[3]		3			4,376

例として「イトリゾール」を挙げます。

例：イトリゾール
 イトリゾール [2] とハルシオン [1] が交差するマスには「併用禁忌 (2)」と表示しています。
 これは、ハルシオンと併用禁忌であると記載があるイトリゾールの添付文書情報が2件（カプセル50、内用液1%）あることを表しています。
 同様に、イトリゾール [2] とアダラート [3] が交差するマスには「併用注意 (2)」と表示しています。
 アダラートと併用注意であると記載があるイトリゾールの添付文書が2件（カプセル50、内用液1%）あることを表しています。

No.	医薬品名	医薬品数	番号	[1] [2] [3]			検索した医薬品の相互作用情報	
							併用禁忌	併用注意
1	ハルシオン	2	[1]		2		90	4,133
2	イトリゾール	2	[2]	2		2	189	3,614
3	アダラート	3	[3]		3			4,376

「イトリゾール」の併用禁忌（2）をクリックすると相互作用検索結果一覧を表示します。

No.	医薬品名	医薬品数	番号	[1]	[2]	[3]	検索した医薬品の相互作用情報	
							併用禁忌	併用注意
1	ハルシオン	2	[1]		2		90	4,133
2	イトリゾール	2	[2]	2		2	189	3,614
3	アダラート	3	[3]		3			4,376

相互作用検索結果一覧

入力した医薬品名 [2]イトリゾール × [1]ハルシオン **併用禁忌**

2件ヒットしました (1 ~ 2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○	イトリゾールカプセル50	イトラコナゾールカプセル	50mg1カプセル	ヤンセン	トリアゾラムの血中濃度上昇、作用の増強、作用時間の延長があらわれることがある
2	先発○	イトリゾール内服用液1%	イトラコナゾール液	1%1mL	ヤンセン	トリアゾラムの血中濃度上昇、作用の増強、作用時間の延長があらわれることがある

⇒ サイドメニューを隠す

表示切替

[詳細](#) | [コンパクト](#) | [ハイライト](#) | [改訂](#)

項目選択

[1] イトリゾール

PDE (729KB)

その他の検索

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

[医薬品・医療機関等安全性情報](#)

目次

[2.禁忌 \(次の患者には投与しないこと\)](#)

[3.組成・性状](#)

3.1 組成

3.2 製剤の性状

[4.効能又は効果](#)

[5.効能又は効果に関連する注意](#)

[6.用法及び用量](#)

[7.用法及び用量に関連する注意](#)

[8.重要な基本的注意](#)

[9.特定の背景を有する患者に関する注意](#)

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.2 腎機能障害患者

9.3 肝機能障害患者

9.4 生殖能を有する者

9.5 妊婦

9.6 授乳婦

9.7 小児等

9.8 高齢者

[10.相互作用](#)

[10.1 併用禁忌 \(併用しないこと\)](#)

[10.2 併用注意 \(併用に注意すること\)](#)

10.1 併用禁忌 (併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ピモジド オーラップ キニン ^{文献4)} ペプリジル ^{文献6)} ペプリコール [2.1参照]	これらの薬剤の血中濃度上昇により、QT延長が発現する可能性がある。	本剤のCYP3A4に対する阻害作用により、これらの薬剤の代謝が阻害される。
トリアゾラム ^{文献7)} ハルシオン [2.1参照]	トリアゾラムの血中濃度上昇、作用の増強、作用時間の延長があらわれることがある。	本剤のCYP3A4に対する阻害作用により、これらの薬剤の代謝が阻害される。
シンバスタチン ^{文献8)} リボバス [2.1参照]	シンバスタチンの血中濃度上昇により、横紋筋融解症があらわれやすくなる。	本剤のCYP3A4に対する阻害作用により、これらの薬剤の代謝が阻害される。
アゼルニジピン カルブロク アゼルニジピン・オルメサルタン メド キソミル レザルタス配合錠 ニソルジピン ^{文献9)} [2.1参照]	これらの薬剤の血中濃度を上昇させることがある。	本剤のCYP3A4に対する阻害作用により、これらの薬剤の代謝が阻害される。
エルゴタミン・カフェイン・イソプロピルアンチピリン クリアミン配合錠	これらの薬剤の血中濃度上昇により、血管収縮等の副作用が発現するおそれがある。	本剤のCYP3A4に対する阻害作用により、これらの薬剤の代謝が阻害される。

下記は各項目の説明です。

医薬品数：

入力した医薬品名（横）に対し、医薬品が何件あるかを表します。

数字をクリックすると、「医薬品検索結果一覧」を確認できます。

No.	医薬品名	医薬品数	番号	[1]	[2]	[3]	検索した医薬品の相互作用情報	
							併用禁忌	併用注意
1	ハルシオン	2	[1]		2		90	4,133
2	イトリゾール	2	[2]	2		2	189	3,614
3	アダラート	3	[3]		3			4,376

併用禁忌と併用注意

入力した医薬品に対して、併用禁忌・注意に該当する医薬品の添付文書が何件あるかを表しています（数字をクリックすると相互作用の理由が表示します）

No.	医薬品名	医薬品数	番号	[1]	[2]	[3]	検索した医薬品の相互作用情報	
							併用禁忌	併用注意
1	ハルシオン	2	[1]		2		90	4,133
2	イトリゾール	2	[2]	2		2	189	3,614
3	アダラート	3	[3]		3			4,376

併用禁忌	入力した医薬品名に対し、併用禁忌の記載がある他の添付文書が何件あるかを表しています。数字をクリックすると「相互作用検索薬効別結果一覧」を表示します。
併用注意	入力した医薬品名に対し、併用注意の記載がある他の添付文書が何件あるかを表しています。数字をクリックすると「相互作用検索薬効別結果一覧」を表示します。

5

クリッピングについて



5 - 1. 医療機関報を印刷したい

49

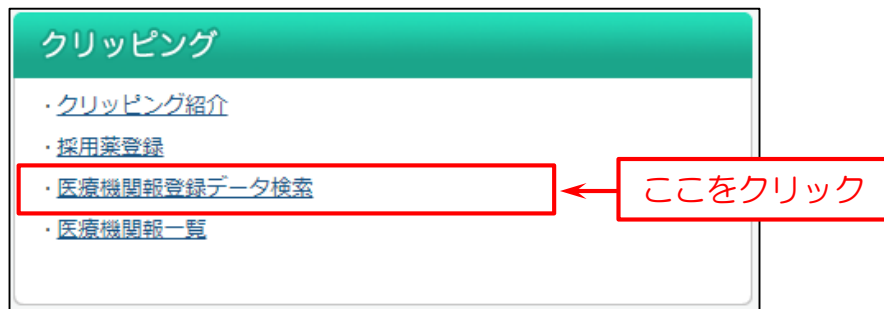
5-1. 医療機関報を印刷したい

登録している採用薬に対し、Weekly 改訂情報（添付文書改訂、剤形・包装の変更情報など）を利用して施設オリジナルの文書（SAFE-DI では「医療機関報」と呼ぶ）を作成することが可能です。

作成した医療機関報は、SAFE-DI サーバー上に保存され随時、編集や Word 出力ができます。また出力した Word データは、Word 上でも自由に加工していただけます。

i. 医療機関報を作成する【医療機関報データ登録】

メインメニューから「クリッピング」-「医療機関報登録データ検索」を選びます。



次に検索画面を表示します。

下図の例では

- (1) 「号数（通番）」を入力。 ※初期値は最新号が指定されています。
- (2) 「検索」をクリック。

医療機関報登録データ検索

[ヘルプ](#)

検索範囲

期間 (Web掲載日) ~

号数 (通番) ~

掲載区分

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

新発売(未採用)を含む

改訂理由

承認事項一部変更 薬生安 (旧薬食安) 事務連絡

再審査結果 再評価結果 自主改訂

掲載名

医薬品名

入力補助機能を使用する

一般名

[漢方参照](#)

クリッピング採用薬

採用薬

会社名

YJコード

全文検索

表示順

1 昇順 降順

2 昇順 降順

3 昇順 降順

* 期間または号数は必ず入力してください。(指定できる検索範囲は3ヶ月または15号以内です)

(1) 号数を入力

(2) 検索をクリック

検索

該当の記事が表示されます。

- (1) 医療機関報へ掲載する品目をチェックする。(チェックを外すと掲載対象外となります。)
 - ※ 1 「全てチェック」にチェックを入れると、表示されている品目に一括でチェックを入れることができます。
- (2) データ名を入力。
- (3) 「保存」をクリック。

医療機関報登録データ検索結果一覧

11件ヒットしました

全てチェック ※ 1 閉じる

	号数	掲載区分	改訂理由	掲載名	会社名	一般名	リンク
<input checked="" type="checkbox"/>	1702	添付文書改訂	薬生安・自主改訂	アトーゼット配合錠LD,HD	オルガノン, バイエル (オルガノン)	エゼチミブ アトルバスタチンカルシウム水和物	添付文書 Weekly履歴
<input checked="" type="checkbox"/>	1702	添		アトルバスタチン錠5mg,10mg,OD錠5mg,10mg	東和薬品	アトルバスタチンカルシウム水和物	添付文書 Weekly履歴
<input checked="" type="checkbox"/>	1702	添		スタチン錠5mg,10mg「ケミファ」	ケミファ, 日本薬工 (ケミファ)	アトルバスタチンカルシウム水和物	添付文書 Weekly履歴
<input checked="" type="checkbox"/>	1702	添付文書改訂	薬生安・自主改訂	アマルエット配合錠1番,2番,3番,4番「トーワ」	東和薬品	アムロジピンベシル酸塩・アトルバスタチンカルシウム水和物	添付文書 Weekly履歴
<input checked="" type="checkbox"/>	1702	包装表示等変更		アタラックス-P注射液 (50mg/ml)	ファイザー	ヒドロキシジン塩酸塩	添付文書 Weekly履歴
<input checked="" type="checkbox"/>	1702	その他の連絡		アゼルニジピン錠8mg,16mg「ケミファ」	日本薬工 (ケミファ)	アゼルニジピン	添付文書 Weekly履歴
<input checked="" type="checkbox"/>	1702	その他の連絡		アムロジピンOD錠2.5mg「アメル」	共和薬品		添付文書 Weekly履歴
<input checked="" type="checkbox"/>	1702	その他の連絡		アレンドロン酸錠35mg「DK」	日本薬工 (大興)	アレンドロン酸水和物	添付文書
<input checked="" type="checkbox"/>	1702	その他の連絡		アロプリノール錠50mg「アメル」	共和薬品	アロプリノール	添付文書
<input checked="" type="checkbox"/>	1702	その他の連絡		イルアミクス配合錠HD「ケミファ」	日本薬工 (ケミファ)	イルベサルタン・アムロジピンベシル酸塩	添付文書 Weekly履歴

選択したWeeklyに名前を付けて保存

データ名 1702号

保存

編集画面が開きます。

- (1) 編集したい医薬品名をクリック。(青帯がかかります)
- (2) 下段の編集エリアで編集を行う。
本文の他に、掲載名・医薬品名・会社名の編集が可能です。
- (3) 本文保存をクリック。
作成したデータは SAFE-DI サーバーへ保存されます。
- (4) 必要に応じて出力設定を行う。※ 1
- (5) Word 出力する。(段組みあり、段組みなしから選択可能) ※ 2

医療機関報登録データ編集

並び順 (1) Web掲載日 (2) 掲載区分 (3) 掲載名 (4) 会社名 (5) 一般名 (6) 改訂理由

削除	掲載日	掲載区分	掲載名	会社名	一般名	改訂理由
削除	2023/07/27	添付文書改訂	アトーゼット配合錠LD,HD	オルガノン, バイエル (オルガノン)	エゼチミブ アトルバスタチンカルシウム水和物	薬生安・自主改訂
削除	2023/07/27	添付文書改訂	アトルバスタチン錠5mg,10mg,OD錠5mg,10mg「トーフ」	東和薬品	アトルバスタチンカルシウム水和物	薬生安・自主改訂
削除	2023/07/27	添付文書改訂	アトルバスタチン錠5mg,10mg「ケミファ」	ケミファ, 日本薬工 (ケミファ)	アトルバスタチンカルシウム水和物	薬生安・自主改訂
削除	2023/07/27	添付文書改訂	アマルエット配合錠1番,2番,3番,4番「トーフ」	東和薬品	バシラ酸塩・アト...	
削除	2023/07/27	包装表示等変更	アタラックス-P注射液 (50mg/ml)	フア...	...	

Word出力 (段組みなし)
Word出力 (段組みあり)
出力項目設定

医薬品詳細情報

WEB掲載日	2023/07/27	掲載区分	添付文書改訂
掲載名	アトーゼット配合錠LD,HD <small>(Weekly履歴)</small>	医薬品名	アトーゼット配合錠LD アトーゼット配合錠HD
一般名	エゼチミブ アトルバスタチンカルシウム水和物 <small>(Weekly履歴)</small>	掲載分類名	小腸コレステロールトランスポーター阻害剤 HMG-CoA還元酵素阻害剤配合剤
会社名	オルガノン, バイエル(オルガノン)	改訂理由	薬生安・自主改訂
改訂日	2023/07	YJコード	2189101F1020 2189101F2026 (添付文書)

ユーザ強調 太字 斜体 下線 | 書式を解除

2023.7.20付薬生安0720第1号、自主改訂

9.特定の背景を有する患者に関する注意

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.1.3 **重症筋無力症又はその既往歴のある患者**
重症筋無力症(眼筋型、全身型)が悪化又は再発することがある。(11.1.9参照)

11.副作用

11.1 重大な副作用

11.1.9 **重症筋無力症**(頻度不明)
重症筋無力症(眼筋型、全身型)が発症又は悪化することがある。(9.1.3参照)

本文保存
編集キャンセル
初期状態に戻す

- (3) 本文保存ボタンをクリック
 - ・「編集キャンセル」ボタン ⇒編集前の状態に戻す
 - ・「初期状態の戻す」ボタン ⇒初期状態 (編集を行っていないWeekly 情報) に戻す

※ 1 【出力項目設定】 出力項目を任意に設定できます。

- (1) 出力項目の設定。(チェック ON の項目が出力)
- (2) ①~④の項目を必要に応じて変更。
- (3) 「更新」ボタンをクリック。

出力項目設定		更新	キャンセル
出力項目の設定	<input type="checkbox"/> 掲載名 <input checked="" type="checkbox"/> 医薬品名 <input checked="" type="checkbox"/> 一般名 <input checked="" type="checkbox"/> 会社名 <input checked="" type="checkbox"/> 改訂理由 <input checked="" type="checkbox"/> 掲載区分 <input checked="" type="checkbox"/> 掲載分類名 <input checked="" type="checkbox"/> 本文		
① タイトル	○○病院		
② 発行部署	薬剤部		
③ コメント	Weekly1902号		
④ 資料提供メッセージの表示	<input checked="" type="checkbox"/> 資料提供文を表示する		



○○病院 Weekly1902号		薬剤部 資料提供-SAFE-DI Weekly	
医薬品名 アトゼット配合錠 LD アトゼット配合錠 HD 一般名 エゼチミブ アトルバスタチンカルシウム水和物 会社名 オルガノン、バイエル(オルガノン) 掲載分類名 小腸コレステロールトランスポーター阻害剤 HMG-CoA 還元酵素阻害剤配合剤 掲載区分 添付文書改訂 改訂理由 薬生安・自主改訂 2023.7.20 付薬生安 0720 第 1 号、自主改訂 9 特定の背景を有する患者に関する注意 9.1 合併症・既往歴等のある患者 9.1.3 重症筋無力症又はその既往歴のある患者 重症筋無力症(眼筋型、全身型)が悪化又は再発	HIV プロテアーゼ阻害剤ロビナビル・リトナビル・リトナビル<削除>、メシル酸ネルフィナビル> 等 ニルマトレルビル(ロビナビル)	ロビナビル・リトナビルとの併用により本剤の AUC が 5.88 倍<削除>、メシル酸ネルフィナビルとの併用によりアトルバスタチンの AUC が約 1.7 倍>に上昇するとの報告がある 併用により本剤の血中濃度が上昇するとの報告がある	機序:これらの薬剤による CYP3A4 の阻害が考えられている 機序:本剤の代謝を部分的に阻害す

※ 2 Word 出力のイメージ

「Word 出力 (段組みなし)」

○○病院 Weekly1902号	薬剤部 資料提供-SAFE-DI Weekly
医薬品名 アトゼット配合錠 LD アトゼット配合錠 HD 一般名 エゼチミブ アトルバスタチンカルシウム水和物 会社名 オルガノン、バイエル(オルガノン) 掲載分類名 小腸コレステロールトランスポーター阻害剤 HMG-CoA 還元酵素阻害剤配合剤 掲載区分 添付文書改訂 改訂理由 薬生安・自主改訂 2023.7.20 付薬生安 0720 第 1 号、自主改訂 9 特定の背景を有する患者に関する注意 9.1 合併症・既往歴等のある患者 9.1.3 重症筋無力症又はその既往歴のある患者 重症筋無力症(眼筋型、全身型)が悪化又は再発	

「Word 出力 (段組みあり)」

○○病院 Weekly1902号	薬剤部 資料提供-SAFE-DI Weekly		
医薬品名 アトゼット配合錠 LD アトゼット配合錠 HD 一般名 エゼチミブ アトルバスタチンカルシウム水和物 会社名 オルガノン、バイエル(オルガノン) 掲載分類名 小腸コレステロールトランスポーター阻害剤 HMG-CoA 還元酵素阻害剤配合剤 掲載区分 添付文書改訂 改訂理由 薬生安・自主改訂 2023.7.20 付薬生安 0720 第 1 号、自主改訂 9 特定の背景を有する患者に関する注意 9.1 合併症・既往歴等のある患者 9.1.3 重症筋無力症又はその既往歴のある患者 重症筋無力症(眼筋型、全身型)が悪化又は再発	HIV プロテアーゼ阻害剤ロビナビル・リトナビル・リトナビル<削除>、メシル酸ネルフィナビル> 等 ニルマトレルビル(ロビナビル)	ロビナビル・リトナビルとの併用により本剤の AUC が 5.88 倍<削除>、メシル酸ネルフィナビルとの併用によりアトルバスタチンの AUC が約 1.7 倍>に上昇するとの報告がある 併用により本剤の血中濃度が上昇するとの報告がある	機序:これらの薬剤による CYP3A4 の阻害が考えられている 機序:本剤の代謝を部分的に阻害す

ii. 過去に作成した医療機関報の編集や Word 出力したい【医療機関報一覧】

メインメニューから「クリッピング」-「医療機関報一覧」を選びます。



過去に作成した医療機関報が一覧で表示します。

- ・編集や内容を確認する場合 ⇒ (1) 編集画面へ遷移します
- ・Word 出力する場合 ⇒ (2) Word 出力します
- ・削除する場合 ⇒ (3) 削除します



6

厚労省関連情報について



6-1. 厚労省から発表された情報を確認したい

54

6-1. 厚労省から発表された情報を確認したい

厚生労働省から発表のあった「緊急安全性情報」や「使用上の注意の改訂指示」等の情報をご覧頂けます。

- i. [緊急安全性情報](#)
- ii. [安全性速報](#)
- iii. [医薬品・医療機器等安全性情報](#)
- iv. [使用上の注意の改訂指示](#)
- v. [厚労省関連情報検索](#)

メインメニューの「厚労省関連情報」から各サービスを選びます。

厚労省関連情報	
・ 緊急安全性情報	2007/03/22
・ 安全性速報	2021/06/02
・ 医薬品・医療機器等安全性情報	2023/05/19
・ 使用上の注意の改訂指示	2023/06/13
・ 厚労省関連情報検索	

それぞれご覧になるサービスをクリック

i. 緊急安全性情報

1996年3月以降の緊急安全性情報を掲載しています。

タイトルをクリックすると、緊急安全性情報を表示します。

緊急安全性情報			
1996年3月以降の緊急安全性情報がご覧頂けます。 ただし、(97/3)人乾燥硬膜の使用中止について (97/8)CPI社製ペースメーカーにおけるペースング不全について (97/8)抗菌処理カテーテルを使用した際に発生したアナフィラキシー・ショックについては掲載していません。 なお、弊社が模擬的に作成したものでありますので、「医薬品医療機器情報提供ホームページ」の原文をご確認ください。 >>厚生労働省関連の検索はこちら			
配布月	タイトル	会社名	関連医薬品
2007/03	タミフル服用後の異常行動について	中外製薬株式会社	一覧
2004/03	インスリン自己注射用注入器 オプテベン®プロ1の使用に伴う過量投与の防止について	アベンティスファーマ株式会社	一覧
2003/09	経口膈管洗浄剤（ニフレック®）による膈管穿孔及び膈膜瘻について 経口膈管洗浄剤による膈管穿孔及び膈膜瘻について		一覧
2003/03	ガチフロ錠100mg投与による低血糖及び高血糖について	杏林製薬株式会社 大日本製薬株式会社	一覧
2002/11	抗精神病薬 セロクエル錠（ファルピクエチアピン）投与中の血糖値上昇による糖尿病性ケトアシドーシス及び糖尿病性昏睡についての緊急安全性情報の発出について	アストラゼネカ株式会社 （販売：藤沢薬品工業株式会社）	一覧
2002/10	ラジカット注30mg（エダラボン）投与中又は投与後の急性腎不全について	三菱ウェルファーマ株式会社	一覧
2002/10	イレッサ®錠（ケフィチニブ）による急性肺腫瘍、間質性肺炎について	アストラゼネカ株式会社	一覧

関連医薬品一覧にリンクします

緊急情報

2007年3月
No.06-01

緊急安全性情報

タミフル服用後の異常行動について

抗インフルエンザウイルス剤、タミフルカプセル75、タミフルドライシロップ3%につきましては、今年2月に入り、タミフルを服用したとみられる10代のインフルエンザ患者様が、自宅で療養中、自宅マンションから転落死するという痛ましい事例があったことから、2月28日、厚生労働省は、医療関係者に注意喚起を行ったところです。弊社におきましても、インフルエンザ治療開始後の注意事項についてご説明いただくようお願いして参りました。

Copyright © SAFE-DI, All rights reserved.

55

ii. 安全性速報

2011年10月以降の安全性速報がご覧頂けます。

「安全性速報」は、緊急安全性情報に準じ、一般的な使用上の注意の改訂情報よりも迅速な安全対策措置をとる場合に発行されます。

安全性速報			
2011年10月以降の安全性速報がご覧頂けます。 「医薬品医療機器情報提供ホームページ」の原文をご確認ください。 「安全性速報」は、緊急安全性情報に準じ、一般的な使用上の注意の改訂情報よりも迅速な安全対策措置をとる場合に発行されます。 作成や配布の基準については、 こちら をご覧ください。			
>> 厚生労働省関連の検索はこちら			
配布月	タイトル	会社名	関連医薬品
2021/06	ジョイクル関節注30mgによるショック、アナフィラキシーについて 「ジョイクル関節注30mg」を投与される患者様とご家族の皆様へ (報道発表資料) 関節機能改善剤「ジョイクル関節注30mg」投与患者におけるショック、アナフィラキシーに関する注意喚起について (別添1：添付情報) (別添2：フルレター) (別添3：令和3年5月17日付通知「医薬品の「使用上の注意」の改訂及び安全性速報の配布等について」)	生化学工業株式会社	一覧
2019/05	ベーシニオ錠 50mg、100mg、150mgによる重篤な間質性肺疾患について 乳癌治療薬「ベーシニオ錠」を服用される患者様とご家族の皆様へ (報道発表資料) 抗悪性腫瘍剤「ベーシニオ錠」投与患者における間質性肺疾患に関する注意喚起について (別添1：添付情報) (別添2：フルレター) (別添3：令和元年5月17日付通知「医薬品の「使用上の注意」の改訂及び安全性速報の配布等について」)	日本イーライリリー株式会社	一覧
	ラミクタール錠 小児用2mg、同錠小児用5mg、同錠25mg及び同錠100mgによる重篤な皮膚障害について がん治療薬、双極性障害治療薬「ラミクタール錠」を服用される患者様とご家族の皆様へ		

関連医薬品一覧にリンクします

(別添2)

重
要

安全性速報

ジョイクル®関節注30mgによる ショック、アナフィラキシーについて

2021年6月
21-01号

2021年3月23日の製造販売承認取得以降、5月28日までの間に、本剤使用患者において重篤なショック、アナフィラキシーの症例が10例報告されています(推定使用患者数 約5,500人[※])。このうち1例は、因果関係は不明ですが、死亡に至った症例として報告されています。このため、本剤の「使用上の注意」の「警告」を新設し、「重要な基本的注意」及び「重大な副作用」を改訂することと致しました。

iii. 医薬品・医療機器等安全性情報

厚生労働省が発表した、「医薬品・医療機器等安全性情報」を掲載しています。

指示があった医薬品名を基に、関連する医薬品の一覧表も表示しています。

医薬品・医療機器等安全性情報			
<p>厚生労働省より発表された「医薬品・医療機器等安全性情報」を掲載します。</p> <p>また、指示があった医薬品名を基に、主な販売名（商品名）の一覧表（薬効分類等、一般名、商品名、規格、メーカー）が表示できます。</p> <p>使用上の注意の改訂指示 スケジュールについて</p> <p style="text-align: right;">>> 厚生労働省関連の検索はこちら</p>			
表示対象 2023年			
発表日	号数	タイトル	関連医薬品
2023/05/18	401	<p>1. レニン-アンジオテンシン系阻害作用を有する医薬品の使用上の注意の改訂について</p> <p>2. 病院及び薬局における医薬品安全性情報の入手・伝達・活用状況等に関する調査結果と望まれる方向について</p> <p>3. 重要な副作用等に関する情報</p> <p>01. ○アンジオテンシン変換酵素阻害剤 ①アラセプリル、②イミダプリル塩酸塩、③エナラプリルメジレート、④エナラプリルメジレート水和物、⑤カandesサルタンシレキセチル、⑥カandesサルタンシレキセチル水和物、⑦ロサルタンカリウム、⑧アシルサルタン・アムロジピンベシル酸塩、⑨イルベサルタン・アムロジピンベシル酸塩、⑩イルベサルタン・トリクロルメチアジド、⑪オルメサルタンメドキシミル・アゼルニジピン、⑫カンデサルタンシレキセチル・アムロジピンベシル酸塩、⑬カンデサルタンシレキセチル・ヒドロクロロチアジド、⑭テルミサルタン・アムロジピンベシル酸塩、⑮テルミサルタン・アムロジピンベシル酸塩・ヒドロクロロチアジド、他 ○直接的レニン阻害剤 ①アリスキレンファミル酸塩</p> <p>02. アンジオテンシン受容体ネプリライシン阻害剤 ①サクビトリアルバルサルタンナトリウム水和物</p> <p>03. メサラジン</p> <p>04. 酢酸亜鉛水和物</p>	<p>二覧</p> <p>二覧</p> <p>二覧</p> <p>二覧</p>

関連医薬品一覧にリンクします

1

レニン-アンジオテンシン系阻害作用を有する 医薬品の使用上の注意の改訂について

1. はじめに

レニン-アンジオテンシン系阻害作用を有する医薬品（以下「RA系阻害剤」という。）には、アンジオテンシン変換酵素阻害剤（以下「ACE阻害剤」という。）、アンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤（以下「ARB」という。）、アンジオテンシン受容体ネプリライシン阻害剤及び直接的レニン阻害剤があり、高血圧症、慢性心不全等の治療に広く使用されています。

iv. 使用上の注意の改訂指示

厚生労働省が発表した、「使用上の注意の改訂指示」の情報を掲載しています。
 指示があった医薬品名を基に、関連する医薬品の一覧表も表示しています。

使用上の注意の改訂指示

厚生労働省より発表された「使用上の注意の改訂指示」を掲載します。
 また、指示があった医薬品名を基に、主な販売名（商品名）の一覧表（薬効分類等、一般名、商品名、規格、メーカー）が表示できます。
[使用上の注意の改訂指示 スケジュールについて](#)

[>>厚生労働省関連の検索はこちら](#)

表示対象 2023年

掲載日	タイトル	種別	医薬品名	PDF	調査結果概要	関連医薬品
2023/06/13	令和5年6月13日指示分	【医薬品名】	イピリムマブ（遺伝子組換え）	PDF	報告書	二覧
		【医薬品名】	ニボルマブ（遺伝子組換え）	PDF	報告書	二覧
2023/05/30	令和5年5月19日指示分	【医薬品名】	乾燥ヘモフィルスb型ワクチン（破傷風トキソイド結合体）	PDF	-	二覧
2023/05/09	令和5年5月1日指示分		アシルサルタン アシルサルタン・アムロジピンベシル酸塩 アラセプリル アリスキレンフマル酸塩 イミダプリル塩酸塩 イルベサルタン イルベサルタン・アムロジピンベシル酸塩 イルベサルタン・トリクロルメチアジド エナラプリルマレイン酸塩 オルメサルタンメドキシミル オルメサルタンメドキシミル・アゼルニジピン カプトプリル カンデサルタンシレキセテル カンデサルタンシレキセテル・アムロジピンベシル酸塩 カンデサルタンシレキセテル・ヒドロクロロチアジド ニモカプリル塩酸塩			
		【医薬品名】		PDF	報告書	二覧

本文 PDF、調査結果概要の報告書、
 関連医薬品一覧にリンクします

使用上の注意の改訂指示詳細

[戻る](#)

[429 その他の腫瘍用薬]

01. 【医薬品名】 イピリムマブ（遺伝子組換え）

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

【「医療用医薬品の電子化された添付文書の記載要領について」（令和3年6月11日付け薬生発0611第1号局長通知）に基づく改訂（新記載要領）】

太文字は変更箇所

現行	改訂案
11. 副作用	11. 副作用
11.1 重大な副作用 (新設)	11.1 重大な副作用 髄膜炎

PDF 報告書
 薬剤名

v. 厚労省関連情報検索

「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」から関連情報が検索されます。

厚労省関連情報検索

[タイトル](#)

[全文検索](#)

[掲載日\(配布月\)](#)

[医薬品名](#)

[一般名](#)

[規格単位](#)

[会社名](#)

[検索対象](#)

YYYY/MM/DD
~
YYYY/MM/DD

緊急安全性情報
 医薬品・医療機器等安全性情報

安全性速報
 使用上の注意の改訂指示

入力補助機能を使用する
[差方参照](#)

(1) 検索結果の入力

(2) チェックを入れる

(4) 検索結果を表示

(3) 検索をクリック

検索

クリア

検索結果

緊急安全性情報	30件	安全性速報	17件
医薬品・医療機器等安全性情報	2,154件	使用上の注意の改訂指示	2,366件

「関連医薬品」一覧

関連医薬品

ベージニオ錠 50mg、100mg、150mgによる重篤な間質性肺疾患について
乳癌治療薬「ベージニオ錠」を服用される患者様とご家族の皆様へ 閉じる

【医療用】

一般名	医薬品名	規格単位	会社名
アヘマシクリブ錠	ベージニオ錠100mg	100mg1錠	リリー
アヘマシクリブ錠	ベージニオ錠150mg	150mg1錠	リリー
アヘマシクリブ錠	ベージニオ錠50mg	50mg1錠	リリー

Copyright © SAFE-DI, All rights reserved.

59

7

医薬品関連の Q&A について



7-1. 医薬品関連の質問とその回答を調べたい

60

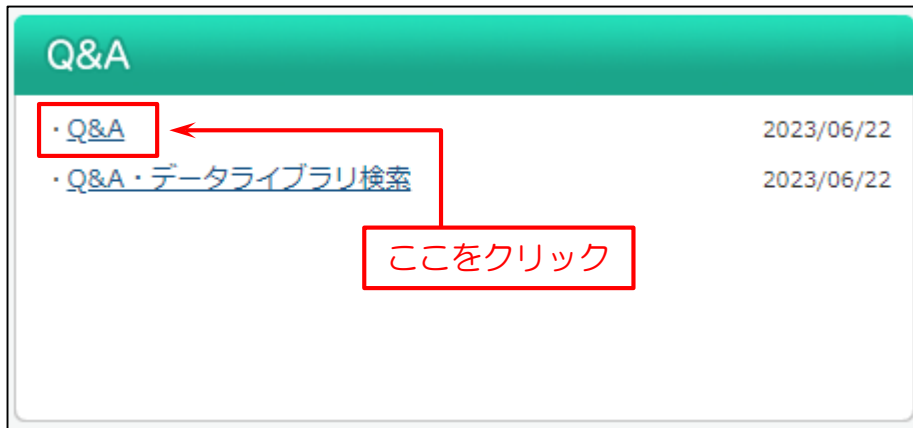
7-1. 医薬品関連の質問とその回答を調べたい

よくお問い合わせを受ける医薬品関連の質問や重要と思われる情報を Q&A 形式で掲載しています。また、キーワードで検索する事もできます。

- i. [Q&A の新着情報を確認したい場合](#)
- ii. [過去の Q&A を確認したい場合](#)

i. Q&A の新着情報を確認したい場合

メインメニューの「Q&A」を選びます。



新しい Q&A や更新した Q&A をまとめて掲載しています。

分類名や新着 Q&A のタイトルをクリックすると、内容が確認できます。

Q&A

・こちらのページは、よくお問い合わせを受ける質問や、重要と思われる情報を項目別のQ&A形式にわかりやすくまとめたものです。
 ・Q&Aを分類別に分けて表示させる [分類別 Q & A] と、新たに掲載したQ&Aの [新着 Q & A] があります。

[>> Q&A・データライブラリ検索はこちら](#)

分類別 Q&A

分類名		
臨床と治療(0)	医薬品(63)	調・製剤(0)
消毒・殺菌(3)	副作用・中毒・相互作用(1)	検査・試薬・医療機器(20)
農薬・動物薬(0)	化粧品(0)	治療材料・医療用具(3)
食品(2)	保険(7)	行政・法規(2)
用語(0)	その他(0)	

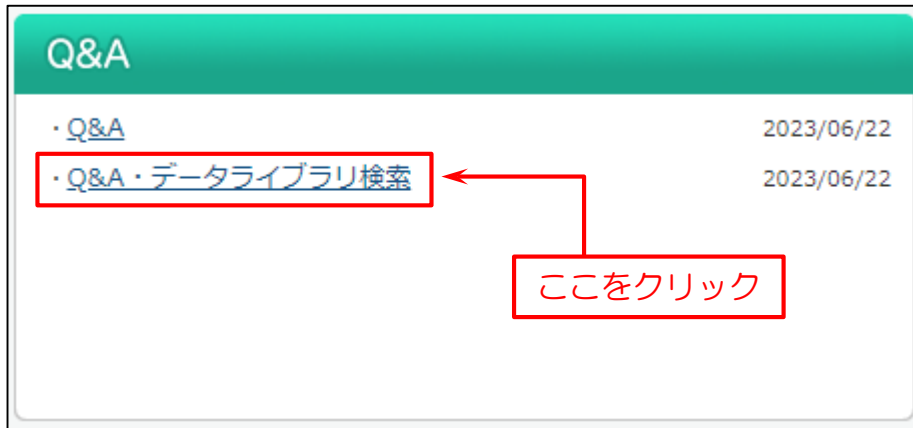
新着 Q&A

掲載日	タイトル	分類
2023/06/22	改訂11 主な水分・電解質補給飲料 (2023年6月版)	医薬品 / 食品
2023/06/06	改訂11 感染症による出席停止期間～保育所及び学校（幼稚園含む）において～ (2023年6月版)	行政・法規

(検索対象は前月までに「新着」に掲載された Q&A です。)

ii. 過去の Q&A を確認したい場合

メインメニューの「Q&A・データベース検索」を選びます。



検索画面を表示します。

- (1) 検索条件を入力。
- (2) 「検索実行」をクリック。
- (3) 検索結果の「一覧表示」をクリック。

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

<input type="checkbox"/> 疾患ガイド	Q&A、疾患ガイドシリーズ、薬効シリーズなど 分類で絞り込む場合はチェックを入れます	
<input type="checkbox"/> 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

検索結果一覧を表示します。

タイトルをクリックすると、内容が確認できます。

Q&A・データライブラリ検索結果一覧				
6件ヒットしました (1~6件目を表示) 50 件ごとに表示 ※確認テストの 問題 / 解答 の行は件数に含まれません				
				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	花粉症治療に使用される主な点眼薬・眼軟膏 (2023年3月版)		2023/03/15
Q&A	医薬品	花粉症治療に使用される主な点眼薬 (2023年2月版)		2023/02/10
薬効シリーズ	免疫・アレルギー性疾患治療薬	花粉症治療に使用される薬剤	疾患・薬剤等の解説 (A4サイズ1ページ)	2023/02/24
薬効シリーズ	免疫・アレルギー性疾患治療薬	花粉症治療に使用される薬剤	薬剤一覧表 (点眼薬・点眼薬) 一覧表 (A4サイズ1ページ)	2023/02/24
薬効シリーズ	免疫・アレルギー性疾患治療薬	花粉症治療に使用される薬剤	薬剤一覧表 (内用薬・貼付薬) 一覧表 (A3サイズ1ページ)	2023/02/24
薬効シリーズ	免疫・アレルギー性疾患治療薬	花粉症治療に使用される薬剤	薬剤一覧表 5分割 (A4サイズ5ページ)	2023/02/24
薬効シリーズ	免疫・アレルギー性疾患治療薬	花粉症治療に使用される薬剤	問題 解答	2023/02/24



■花粉症治療に使用される主な点眼薬・眼軟膏(2023年3月版)															
(分類別一般名五十音順)															
分類	一般名	後発品 の 有 無 (◇) 同成分含有OTC点眼薬	商品名 販売会社名 ()内は代表的な製情報問い合わせ先 販売会社と同一の場合は省略	添加		pH	浸透圧比	効能・効果 (◆)	1 回 滴 数 ・ 用 量	1 日 回 数	小児等 への 投 与 幼児以下 ・幼児 6歳未満 ・6歳未満の幼児 乳児以下 ・乳児 ・新生児 ・低出生体重児				
				ベンザル 塩化物 コニウム	防腐剤 (保存剤) ※										
第2世代抗ヒスタミン	エピナスチン塩酸塩	無	アレジオン	点眼液0.05%	[1]	6.7~7.3	0.9~1.1	A	1	4	0.05%製剤 幼児以下: 安全性未確立 〔低出生体重児・新生児〕 使用経験がない 〔乳児・幼児〕 使用経験が少ない				
				LX点眼液0.1%*2	なし							1	2		
	後 エピナスチン塩酸塩	有	点眼液0.05%「GO」 江州(大興)	[1]	6.7~7.3				0.9~1.1	A		1	4	0.05%製剤 12歳未満: 臨床試験未実施	
				点眼液0.05%「SN」 辰巳											問
				点眼液0.05%「TS」 テイカ製薬、日本ジェネリック											[1]
				点眼液0.05%「杏林」 杏林(キョーリンリメディオ)											問
				点眼液0.05%「サワイ」 沢井											[1]
				点眼液0.05%「センジュ」 武田(千寿)											[1]
				点眼液0.05%「トーフ」 東和薬品											[1]
				点眼液0.05%「日新」 日新製薬											[1]
				点眼液0.05%「日点」 フェルゼン、ロートニッテン											[1]
				点眼液0.05%「ニットー」 日東メディック											[1]
				点眼液0.05%「ニプロ」 ニプロ											有/問
				点眼液0.05%「わかもと」 わかもと											[1]
				オロバタジン											無

8

疾患ガイドシリーズについて



8 - 1. 各疾患の基礎知識、診断法、治療法を確認したい 64

8-1. 各疾患の基礎知識、診断法、治療法を確認したい

疾患ガイドシリーズは、各疾患の基礎知識、診断・治療についてまとめています。

メインメニューの「疾患ガイドシリーズ」を選びます。

データライブラリ	
・疾患ガイドシリーズ	2021/07/20
・薬効シリーズ	2023/06/09
・投薬期間制限医薬品シリーズ	2023/06/21
・新製品情報	2023/05/24
・クローズアップ情報	2022/03/16
・オンコロジーシリーズ	2021/12/01

ここをクリック

タイトルや作成年月、掲載日を表示します。タイトルをクリックします。

疾患ガイドシリーズ			
疾患ガイドシリーズは各疾患の基礎知識、診断、治療についてまとめています。 実際の診療の際には、最新の情報をご確認くださいようお願い申し上げます。			
タイトル / ファイル名		検索	>> Q&A・データライブラリ検索はこちら
▲ 掲載日 ▼	▲ タイトル ▼	▲ 作成年月 ▼	確認テスト
2020/07/20	高尿酸血症・痛風 2020年7月16日訂正	2020/06	問題 解答
2020/01/22	パーキンソン病 2020年1月23日訂正	2019/12	問題 解答
2019/11/25	高血圧	2019/10	問題 解答
2019/08/06	COPD(慢性閉塞性肺疾患)	2019/07	問題 解答
2019/03/22	気管支喘息	2019/02	問題 解答
2018/09/03	潰瘍性大腸炎・クローン病	2018/08	問題 解答

タイトルのリンクをクリック

「タイトル名」もしくは「ファイル名」から検索することも出来ます。

疾患ガイドシリーズ (1) 検索条件の入力

疾患ガイドシリーズは各疾患の基礎知識、診断、治療についてまとめています。
実際の診療の際には、最新の情報をご確認くださいませようお願い申し上げます。

タイトル / ファイル名 検索 >>Q&A・データライブラリ検索はこちら

▲ 掲載日 ▼	▲ タイトル ▼	▲ 作成年月 ▼	確認テスト
2019/11/25	高血圧 ← ここをクリック	2019/10	問題 解答

また、「>> Q&A・データライブラリ検索はこちら」をクリックすると、Q&A やデータライブラリを検索することもできます。

疾患ガイドシリーズ

疾患ガイドシリーズは各疾患の基礎知識、診断、治療についてまとめています。
実際の診療の際には、最新の情報をご確認くださいませようお願い申し上げます。

Q&A・データライブラリ検索へ

タイトル / ファイル名 検索 >>Q&A・データライブラリ検索はこちら

検索画面を表示します。

- (1) 「疾患ガイドシリーズ」をチェック。
- (2) 検索条件を入力。
- (3) 「検索」をクリック。

Q&A・データライブラリ検索

[タイトル](#)

[全文検索](#)

[掲載年月](#)

(2) 検索条件の入力

ヘルプ

[検索対象](#)

(3) 検索をクリック

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

(1) 疾患ガイドシリーズをチェック

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

詳しくは医薬品関連のQ&Aについてをご覧ください。

Copyright © SAFE-DI, All rights reserved.

66

9

医薬品の比較表について



9 - 1. 薬効群ごとの効能・効果、副作用等を比較したものを確認したい 67

9-1. 薬効群ごとの効能・効果、副作用等を比較したものを確認したい

薬効群ごとに繁用な医薬品を抜粋し、作成時点での添付文書に準拠して、添付文書の主な項目を一覧表にまとめています。

メインメニューの「薬効シリーズ」を選びます。

データライブラリ

- ・疾患ガイドシリーズ 2021/07/20
- ・**薬効シリーズ** ← **ここをクリック** 2023/06/09
- ・投薬期間制限医薬品シリーズ 2023/06/21
- ・新製品情報 2023/05/24
- ・クローズアップ情報 2022/03/16
- ・オンコロジーシリーズ 2021/12/01

タイトル薬効名や分類名、作成年月などを表示します。ファイルのリンクをクリックします。

薬効シリーズ

作成時点での添付文書に準拠して、効能・効果、用法・用量、禁忌、相互作用、副作用などを一覧表にまとめています。
また、薬剤の作用機序、適応疾患などについて解説しています。
添付文書は頻繁に改訂されていますので、医薬品使用の際は、必ず最新の添付文書をご確認ください。

検索欄: タイトル / ファイル名 検索 >> Q&A・データライブラリ検索はこちら

掲載日	タイトル	分類	作成年月	ファイル	確認テスト
2023/04/21	関節リウマチ治療薬	抗炎症薬・鎮痛薬/免疫・アレルギー性疾患治療薬	2023/04	疾患・薬剤等の解説 (A4サイズ1ページ) 薬剤一覧表 一覧表1 (A4サイズ1ページ) 薬剤一覧表 一覧表2 (A3サイズ1ページ) 薬剤一覧表 一覧表 5分割 (A4サイズ5ページ)	問題 New! 解答 New!
2023/02/24	花粉症治療に使用される薬剤	免疫・アレルギー性疾患治療薬	2023/02	疾患・薬剤等の解説 (A4サイズ1ページ) 薬剤一覧表 (点鼻薬・点眼薬) 一覧表 (A4サイズ1ページ) 薬剤一覧表 (内用薬・貼付薬) 一覧表 (A3サイズ1ページ) 薬剤一覧表 5分割 (A4サイズ5ページ)	問題 解答

「タイトル名」もしくは「ファイル名」から検索することも出来ます。

薬効シリーズ

(1) 検索条件の入力

(2) 検索をクリック

検索欄: タイトル / ファイル名 検索 >> Q&A・データライブラリ検索はこちら

掲載日	タイトル	分類	作成年月	ファイル	確認テスト
2020/05/15	不眠症治療薬			疾患・薬剤等の解説 (A4サイズ1ページ) 薬剤一覧表 一覧表 1/2 (A4サイズ1ページ) 薬剤一覧表 一覧表 2/2 (A3サイズ1ページ) 2020年5月12日訂正 薬剤一覧表 4分割 (A4サイズ4ページ) 2020年5月12日訂正	問題 解答

ここをクリック

薬効シリーズの本文を表示します。

SAFE-DI 薬効シリーズ														不眠症治療薬														禁無断転載
分類	オレキシン受容体拮抗薬			メラトニン受容体作動薬			非ベンゾジアゼピン系睡眠薬						ベンゾジアゼピン系睡眠薬															
	超短時間作用型			短時間作用型			中間作用型			長時間作用型																		
薬価収載年月	2020.4	2014.11	2010.6	2012.4	2000.11	1989.5	1983.2	1990.8	1989.5	1988.8	1984.3	1975.9	1967.7	1999.8														
向精神薬[投薬上限(日)]					第3種 [30]	第3種 [30]	第3種 [30]	第3種 [30]		第3種 [30]	第2種 [30]	第3種 [30]	第3種 [90]	第3種 [30]														
習慣性医薬品																												
商品名 (販売会社名)	デ エ ビ ゴ イ	ペ ル ソ ム ラ	ロ ゼ レ ム	ル ネ ス タ	マ イ ス リ ア	ア モ バ ン	ハ ル シ オ ン	エ バ ミ ー ル	ロ ラ メ ツ ト	リ ス ミ ー	レ ン ド ル ミ ン	サ イ レ ー ス	ユ ー ロ ジ ン	ネ ル ボ ン	ベ ン ザ リ ン	ド ラ ー												
一般名	レンボレキサント	スボレキサント	ラメルテオン	エソゾピクロン	ゾルピデム塩酸塩	ゾピクロン	トリアソラム	ロルメタゼパム	リル塩酸塩水和物	プロチソラム	フルトラゼパム	エスタソラム	ニトラゼパム	クアゼパム														
剤形・規格 (mg)	錠5	錠20	錠8	錠2	錠5	錠7.5	錠0.25	錠1	錠1	錠0.25	錠1	錠1	錠5	錠20														
薬価 [単価]	90.80	109.90	86.20	75.20	33.90	15.80	12.40	18.10 18.70	15.20	21.30	12.00	7.80	9.70	92.60														
その他の剤形・規格 (mg)	錠10	錠15		錠1	錠10	錠10	錠0.125				錠2	錠2	錠10	錠15														

また、「>> Q&A・データライブラリ検索はこちら」をクリックすると、Q&A やデータライブラリを検索することもできます。

薬効シリーズ

作成時点での添付文書に準拠して、効能・効果、用法・用量、禁忌、相互作用、副作用などを一覧表にまとめ、薬剤の作用機序、適応疾患などについて解説しています。
 添付文書は頻りに改訂されていますので、医薬品使用の際は、必ず最新の添付文書をご確認ください。

Q&A・データライブラリ検索へ

タイトル/ファイル名

検索

>> Q&A・データライブラリ検索はこちら

検索画面を表示します。

- (1) 「薬効シリーズ」をチェック。
- (2) 検索条件を入力。
- (3) 「検索」をクリック。

Q&A・データライブラリ検索

タイトル

全文検索

掲載年月

~

(2) 検索条件の入力

(3) 検索をクリック

検索

クリア

Q&A

臨床と治療
 消毒・殺菌
 農業・動物薬
 食品
 用語

医薬品
 副作用・中毒・相互作用
 化粧品
 保険
 その他

調・製剤
 検査・試薬・医療機器
 治療材料・医療用具
 行政・法規

データライブラリ

疾患ガイドシリーズ

薬効シリーズ

神経系治療薬
 消化器系治療薬
 病原生物に対する治療薬
 抗炎症薬・鎮痛薬
 眼科・耳鼻咽喉科用薬

循環器系治療薬
 腎・泌尿器系治療薬
 内分泌・代謝系疾患治療薬
 免疫・アレルギー性疾患治療薬
 輸液・電解質製剤・栄養剤

呼吸器系治療薬
 血液系治療薬
 抗悪性腫瘍薬
 皮膚科用薬
 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

検索

クリア

Copyright © SAFE-DI, All rights reserved.

69

10

薬価収載前の新薬について



10-1. 薬価収載予定の新医薬品を調べたい

70

10-1. 薬価収載予定の新医薬品を調べたい

年4回の薬事・食品衛生審議会承認品目について、薬品情報や特徴を掲載しております。
また、主な類似品・競合品・関連商品との薬価・1日薬価等を表形式にて比較しています。

メインメニューの「新製品情報」を選びます。

データライブラリ

- ・疾患ガイドシリーズ 2021/07/20
- ・薬効シリーズ 2023/06/09
- ・投薬期間制限医薬品シリーズ 2023/06/21
- ・**新製品情報** 2023/05/24
- ・クローズアップ情報 2022/03/16
- ・オンコロジーシリーズ 2021/12/01

ここをクリック

新収載予定の医薬品を一覧表示します。

ファイル名（医薬品名）をクリックします。

新製品情報

薬事・食品衛生審議会 薬事分科会で承認が了承された薬価基準収載予定医薬品に関する、予定される効能・効果、用法・用量、概要、主な類似品などについてまとめています。
新薬の薬価基準収載（年4回）に合わせて掲載しています。
薬事・食品衛生審議会第一・第二部会承認開催日は薬価収載関連情報一覧を参照してください。

>>Q&A・データライブラリ検索はこちら

▲ 掲載日 ▼	▲ タイトル ▼	ファイル	製造販売承認取得	薬価収載日
2023/05/12	2023年 第1回 収載予定医薬品一覧 新製品情報2023 No.1	オファコルカプセル50mg 製造/販売【レクメド】	2023/03/27	2023/05/24
		ドブレレット錠20mg 製造【Swedish Orphan Biovitrum Japan】/販売【旭化成ファーマ】	2023/03/27	2023/05/24
		アポハイドローション20% 製造/販売【久光】	2023/03/27	2023/05/24
		コムレクス耳科用液1.5% 製造【セオリア】/販売【武田】	2023/03/27	2023/05/24
		アトガム点滴静注液250mg 製造/販売【ファイザー】	2023/03/27	2023/05/24
		ウゴーピ皮下注0.25mg,0.5mg,1.0mg,1.7mg,2.4mgSD 製造/販売【ノボ】	2023/03/27	未定
		エムパベリ皮下注1080mg 製造【Swedish Orphan Biovitrum Japan】/販売【旭化成ファーマ】	2023/03/27	未定
		エンタイビオ皮下注108mgペンシリンジ 製造/販売【武田】	2023/03/27	2023/05/24
		オンボー点滴静注300mg,皮下注100mgオートインジェクター・シリンジ 製造【リリー】/販売【持田】	2023/03/27	2023/05/24
		パリンジック皮下注2.5mg,10mg,20mg 製造/販売【BioMarin】	2023/03/27	2023/05/24
		バスレミ皮下注250ug,500ugシリンジ 製造/販売【ファーマエッセンシアジャパン】	2023/03/27	2023/05/24
		リネイルゲル10% 製造/販売【マルホ】	2023/03/27	薬価基準未収載
		ゴビーック水性懸濁注シリンジ 製造【阪大機研】/販売【田辺三菱】	2023/03/27	薬価基準未収載

「タイトル名」もしくは「ファイル名」から検索することも出来ます。

新製品情報

薬事・食品衛生審議会 薬事分科会で承認された新薬の薬価標準収載（年4回）に合わせて掲載しています。
 薬事・食品衛生審議会第一・第二部会承認開付日は薬価収載関連情報一覧をご覧ください。

（1）検索条件の入力
 （2）検索をクリック

タイトル/ファイル名 >>Q&A・データライブラリ検索はこちら

掲載日	タイトル	ファイル	製造販売承認取得	薬価収載日	
2023/05/12	2023年 第1回 収載予定医薬品一覧 新製品情報2023 No.1	オフアコルカプセル50mg		2023/03/27	2023/05/24
		ドブレレット錠20mg	製造【Swedish Orphan Biovitrum Japan】/販売【株式会社ファーマ】	2023/03/27	2023/05/24
		アポハイドローション20%	製造/販売【久光】	2023/03/27	2023/05/24
		コムレクス耳科用液1.5%	製造【セオリア】/販売【武田】	2023/03/27	2023/05/24
		アトガム点滴静注液250mg	製造/販売【ファイザー】	2023/03/27	2023/05/24
		ウゴード皮下注0.25mg,0.5mg,1.0mg,1.7mg,2.4mgSD	製造/販売【ノボ】	2023/03/27	未定
		エムパベリ皮下注1080mg	製造【Swedish Orphan Biovitrum Japan】/販売【旭化成ファーマ】	2023/03/27	未定
		エンタイビオ皮下注108mgペン,シリンジ	製造/販売【武田】	2023/03/27	2023/05/24
		オンボ点滴静注300mg,皮下注100mgオートインジェクター,シリンジ	製造【リリー】/販売【特田】	2023/03/27	2023/05/24
		パリンジック皮下注2.5mg,10mg,20mg	製造/販売【BioMarin】	2023/03/27	2023/05/24
		バスレミ皮下注250ug,500ugシリンジ	製造/販売【ファーマエッセンスアジアパン】	2023/03/27	2023/05/24
		リネイルゲル10%	製造/販売【マルホ】	2023/03/27	薬価基準未収載
		ゴビック水性懸濁注シリンジ	製造【阪大微研】/販売【田辺三菱】	2023/03/27	薬価基準未収載

ここをクリック

医薬品の詳細を PDF で表示します。

薬効分類番号 **399** 先天性胆汁酸代謝異常症治療剤

内服 オファコルカプセル 50mg
 一般名：コール酸

DATA

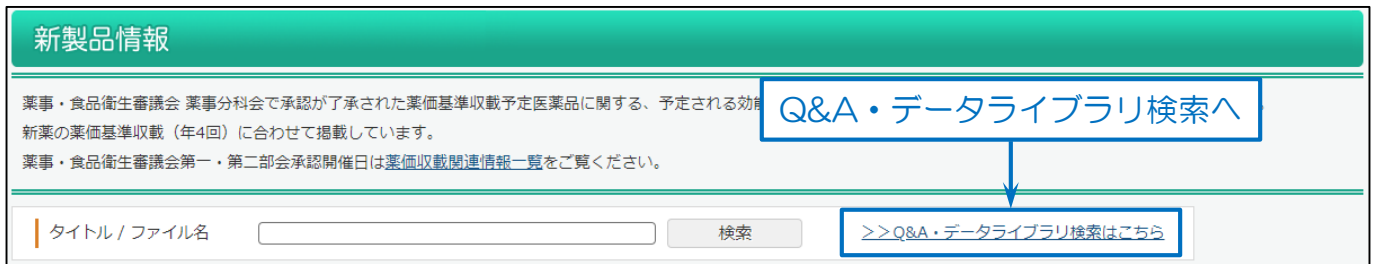
- 製造会社：レクメド
- 販売会社：レクメド
- 発売予定：2023年6月
- 国際誕生：2013年9月 (EU)
- 承認状況(世帯)：5以上の国または地域 (2022年12月現在)
- 承認区分：新有効成分
- 規制区分：処方 (希少疾病用医薬品)

効能・効果
 先天性胆汁酸代謝異常症

用法・用量
 通常、コール酸として1日量5～15 mg/kgを1回又は数回に分けて食事中に経口投与する。なお、患者の状態に応じて適宜増減すること。

概要
 オファコルは、フランス CTRS 社で創製され、レクメドで開発された本邦初の先天性胆汁酸代謝異常症治療剤である。
【薬理作用】
 本剤は、ヒトの胆汁酸の大半を占めるコール酸を有効成分としており、CYP7A1の活性および発現を負のフィードバックにより抑制することで、異常な胆汁酸などの合成を抑制する。また、本来の胆汁酸の作用である胆汁うっ滞の改善作用や、腸内における脂質および脂溶性ビタミンの吸収促進作用を回復させる。これらの作用により、先天性胆汁酸代謝異常症に対する治療効果を示すと考えられる。

また、「>>Q&A・データライブラリ検索はこちら」をクリックすると、Q&A やデータライブラリを検索することもできます。



検索画面を表示します。

- (1) 「新製品情報」をチェック。
- (2) 検索条件を入力。
- (3) 「検索」をクリック。

