



薬食安発 0401 第 4 号
薬食審査発 0401 第 11 号
平成 27 年 4 月 1 日

日本一般用医薬品連合会長 殿

厚生労働省医薬食品局安全対策課長



厚生労働省医薬食品局審査管理課長



かぜ薬等の添付文書等に記載する使用上の注意の一部改正について

標記について、別添写しのとおり各都道府県衛生主管部（局）長あてに通知しましたので、貴会会員に対して周知徹底されますよう御協力をお願いします。



薬食安発 0401 第 2 号
薬食審査発 0401 第 9 号
平成 27 年 4 月 1 日

各都道府県衛生主管部（局）長 殿

厚生労働省医薬食品局安全対策課長
（公印省略）

厚生労働省医薬食品局審査管理課長
（公印省略）

かぜ薬等の添付文書等に記載する使用上の注意の一部改正について

一般用医薬品のうち、かぜ薬等の添付文書等に記載する使用上の注意については、平成 23 年 10 月 14 日付け薬食安発 1014 第 4 号・薬食審査発 1014 第 5 号厚生労働省医薬食品局安全対策課長・審査管理課長連名通知により示しましたが、この度、下記のとおり一部改正し、別添のとおりとしましたので、貴管下関係業者等に対し周知徹底をお願いします。

記

1. 改正の趣旨

平成 27 年 3 月 25 日付け薬食発 0325 第 28 号厚生労働省医薬食品局長通知によりかぜ薬の製造販売承認基準が改正されたこと、平成 27 年 3 月 25 日付け薬食発 0325 第 30 号厚生労働省医薬食品局長通知により解熱鎮痛薬の製造販売承認基準が改正されたこと、平成 27 年 3 月 25 日付け薬食発 0325 第 26 号厚生労働省医薬食品局長通知により鎮咳去痰薬の製造販売承認基準が改正されたこと、及び平成 27 年 3 月 25 日付け薬食発 0325 第 23 号厚生労働省医

薬食品局長通知により鼻炎用内服薬の製造販売承認基準が改正されたことなどから、所要の改正を行うものであること。

2. 改正内容

- (1) 製造販売承認基準の改正に伴い必要な見直しを行ったこと。
- (2) これまでの間に発出された使用上の注意の改訂に関する通知等を反映したこと。
- (3) その他所要の見直しを行ったこと。

3. 適用時期等

今後作成する添付文書等については原則として本通知の改正事項を記載し、既に作成されている添付文書等については平成29年3月末日までに改めること。

以上

(別添)

かぜ薬等の添付文書等に記載する使用上の注意について

I. 製造販売承認基準の制定されている 15 薬効群の使用上の注意.....1

1. かぜ薬

I. かぜ薬 (生薬のみからなる製剤を除く)

II. かぜ薬 (生薬のみからなる製剤)

2. 解熱鎮痛薬

3. 鎮咳去痰薬

4. 胃腸薬

I. 制酸薬を主体とする製剤

II. 健胃薬を主体とする製剤

III. 消化薬を主体とする製剤

IV. 整腸薬を主体とする製剤

V. 止瀉薬を主体とする製剤

VI. 鎮痛鎮痙薬を主体とする製剤

5. 瀉下薬

I. 瀉下薬 (ヒマシ油及びマルツエキスを除く)

II. 瀉下薬 (ヒマシ油)

III. 瀉下薬 (マルツエキス)

6. 鎮暈薬

7. 眼科用薬

I. 一般点眼薬

II. 抗菌性点眼薬

III. 人工涙液

IV. コンタクトレンズ装着液

V. 洗眼薬

8. ビタミン主薬製剤

I. ビタミンA主薬製剤

II. ビタミンD主薬製剤

III. ビタミンE主薬製剤

IV. ビタミンB₁主薬製剤

V. ビタミンB₂主薬製剤

VI. ビタミンB₆主薬製剤

VII. ビタミンC主薬製剤

VIII. ビタミンAD主薬製剤

IX. ビタミンB₂B₆主薬製剤

X. ビタミンEC主薬製剤

XI. ビタミンB₁B₆B₁₂主薬製剤

9. 浣腸薬

- I. 液剤（成型）
 - II. 液剤（希釈型）
 - III. グリセリン坐薬
 - IV. ビサコジル坐薬
- 10. 駆虫薬
 - 11. 鼻炎用点鼻薬
 - 12. 鼻炎用内服薬
 - 13. 外用痔疾用薬
 - 14. みずむし・たむし用薬
 - 15. 鎮痒消炎薬

II. 製造販売承認基準の制定されていない21薬効群の使用上の注意.....132

- 1. 鎮静薬（生薬のみからなる製剤）
- 2. 眠気防止薬（カフェイン主薬製剤）
- 3. 小児五疳薬
- 4. 含そう薬
- 5. 強心薬（六神丸，感応丸）
- 6. 血清高コレステロール改善薬
- 7. 貧血用薬
- 8. アレルギー用薬
- 9. 口腔咽喉薬（トローチ剤）
- 10. 歯科口腔用薬（歯肉炎，歯槽膿漏等の効能を有する内服剤）
 - 11. 歯痛・歯槽膿漏薬（外用液剤，パスタ剤，クリーム剤）
 - 12. 内服痔疾用薬
 - 13. 殺菌消毒薬
 - I. 殺菌消毒薬（液剤，軟膏剤，パウダー）
 - II. 殺菌消毒薬（特殊絆創膏〔液剤〕）
 - III. 殺菌消毒薬（特殊絆創膏〔貼付剤〕）
 - IV. 創傷面・口腔内に用いない殺菌消毒薬
 - 14. 化膿性皮膚疾患用薬（液剤，軟膏剤）
 - 15. 鎮痛消炎薬（塗布剤，貼付剤，エアゾール剤）
 - 16. しもやけ・あかぎれ用薬（軟膏剤，硬膏剤）
 - 17. うおのめ・いぼ・たこ用薬（液剤，軟膏剤，硬膏剤）
 - 18. 婦人薬
 - 19. ビタミン含有保健薬（A・D含有製剤を除く）
 - 20. カルシウム主薬製剤
 - 21. 生薬主薬保健薬（ニンジン主薬製剤）

I. 製造販売承認基準の制定されている 15 薬効群の使用上の注意

1. かぜ薬.....	3
I. かぜ薬（生薬のみからなる製剤を除く）.....	3
II. かぜ薬（生薬のみからなる製剤）.....	11
2. 解熱鎮痛薬.....	14
3. 鎮咳去痰薬.....	20
4. 胃腸薬.....	27
I. 制酸薬を主体とする製剤.....	27
II. 健胃薬を主体とする製剤.....	32
III. 消化薬を主体とする製剤.....	37
IV. 整腸薬を主体とする製剤.....	42
V. 止瀉薬を主体とする製剤.....	46
VI. 鎮痛鎮痙薬を主体とする製剤.....	52
5. 瀉下薬.....	58
I. 瀉下薬（ヒマシ油及びマルツエキスを除く）.....	58
II. 瀉下薬（ヒマシ油）.....	62
III. 瀉下薬（マルツエキス）.....	64
6. 鎮暈薬.....	66
7. 眼科用薬.....	71
I. 一般点眼薬.....	71
II. 抗菌性点眼薬.....	73
III. 人工涙液.....	75
IV. コンタクトレンズ装着液.....	77
V. 洗眼薬.....	79
8. ビタミン主薬製剤.....	81
I. ビタミンA主薬製剤.....	81
II. ビタミンD主薬製剤.....	83
III. ビタミンE主薬製剤.....	85
IV. ビタミンB ₁ 主薬製剤.....	87
V. ビタミンB ₂ 主薬製剤.....	89
VI. ビタミンB ₆ 主薬製剤.....	91
VII. ビタミンC主薬製剤.....	93
VIII. ビタミンAD主薬製剤.....	95
IX. ビタミンB ₂ B ₆ 主薬製剤.....	97
X. ビタミンEC主薬製剤.....	99
XI. ビタミンB ₁ B ₆ B ₁₂ 主薬製剤.....	101
9. 浣腸薬.....	103
I. 液剤（成型）.....	103
II. 液剤（希釈型）.....	105
III. グリセリン坐薬.....	107

IV. ビサコジル坐薬	109
10. 駆虫薬	111
11. 鼻炎用点鼻薬	115
12. 鼻炎用内服薬	117
13. 外用痔疾用薬	123
14. みずむし・たむし用薬	129
15. 鎮痒消炎薬	132

1. かぜ薬

I. かぜ薬（生薬のみからなる製剤を除く）

【添付文書等に記載すべき事項】

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・事故が起こりやすくなる）

1. 次の人は服用しないこと

- (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) 本剤又は他のかぜ薬，解熱鎮痛薬を服用してぜんそくを起こしたことがある人。
- (3) 15歳未満の小児。

〔アスピリン，アスピリンアルミニウム，イブプロフェン，サザピリン又はプロメタジンメチレンニサリチル酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

(4) 出産予定日12週以内の妊婦。

〔アスピリン，アスピリンアルミニウム又はイブプロフェンを含有する製剤に記載すること。〕

2. 本剤を服用している間は，次のいずれの医薬品も使用しないこと

他のかぜ薬，解熱鎮痛薬，鎮静薬，鎮咳去痰薬，抗ヒスタミン剤を含有する内服薬等（鼻炎用内服薬，乗物酔い薬，アレルギー用薬等），胃腸鎮痛鎮痙薬¹⁾

〔¹⁾は，抗ヒスタミン剤，コデインリン酸塩水和物又はジヒドロコデインリン酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

3. 服用後，乗物又は機械類の運転操作をしないこと

（眠気等があらわれることがある。）¹⁾

（眠気や目のかすみ，異常なまぶしさ等の症状があらわれることがある。）²⁾

〔¹⁾は，抗ヒスタミン剤，コデインリン酸塩水和物又はジヒドロコデインリン酸塩を含有し，ペラドンナ総アルカロイド又はヨウ化イソプロパミドを含有しない製剤に，

²⁾は，抗ヒスタミン剤，コデインリン酸塩水和物又はジヒドロコデインリン酸塩を含有し，ペラドンナ総アルカロイド又はヨウ化イソプロパミドを含有する製剤に記載すること。〕

4. 授乳中の方は本剤を服用しないか，本剤を服用する場合は授乳を避けること

〔ジフェンヒドラミン塩酸塩，ジフェンヒドラミンサリチル酸塩，タンニン酸ジフェンヒドラミン，コデインリン酸塩水和物又はジヒドロコデインリン酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

5. 服用前後は飲酒しないこと

6. 長期連用しないこと

6'. 5日間を超えて服用しないこと

〔イブプロフェンを含有する製剤は、6に代え6'を記載すること。〕

相談すること

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師又は歯科医師の治療を受けている人。

(2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。

(3) 授乳中の人。

〔トリプロリジン塩酸塩水和物、ペントキシベリンクエン酸塩、クレマスチンフマル酸塩、メキタジン、*dl*-メチルエフェドリン塩酸塩、*dl*-メチルエフェドリンサッカリン塩、アスピリン、アスピリンアルミニウム又はイブプロフェンを含有する製剤に記載すること。

また、安息香酸ナトリウムカフェイン、カフェイン水和物又は無水カフェインを無水カフェインとして1回分量100mg以上を含有する製剤に記載すること。

ただし、「してはいけないこと」の4. を記載した製剤にあつては記載しない。〕

(4) 水痘（水ぼうそう）若しくはインフルエンザにかかっている又はその疑いのある乳・幼・小児（15歳未満）。

〔サリチルアミド又はエテンザミドを含有する製剤に記載すること。

ただし、「してはいけないこと」の1.（3）を記載した製剤にあつては記載しない。

また、大人専用の製剤であつて小児の用法のない場合で、かつ、「小児は使用しないで下さい。」という旨の記載がある場合は記載しなくてもよい。〕

(5) 高齢者。

〔*dl*-メチルエフェドリン塩酸塩、*dl*-メチルエフェドリンサッカリン塩又はマオウを含有する製剤に記載すること。

また、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に記載すること。〕

(6) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

(7) 次の症状のある人。

高熱、むくみ¹⁾、排尿困難²⁾

¹⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に、

²⁾ は、抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。〕

(8) 次の診断を受けた人。

甲状腺機能障害¹⁾、糖尿病¹⁾、心臓病^{1) 2) 3) 4) 10)}、高血圧^{1) 2)}、肝臓病^{3) 4) 5) 8)}、腎臓病^{2) 3) 4)}、胃・十二指腸潰瘍^{3) 6)}、緑内障⁷⁾、全身性エリテマトーデス⁴⁾、混合性結合組織病⁴⁾、血栓のある人（脳血栓、心筋梗塞、血栓性静脈炎）

9), 血栓症を起こすおそれのある人⁹⁾

- [¹⁾ は、dl-メチルエフェドリン塩酸塩、dl-メチルエフェドリンサッカリン塩又はマオウを含有する製剤に、
²⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に、
³⁾ は、アスピリン、アスピリンアルミニウム、アセトアミノフェン又はエテンザミドを含有する製剤に、
⁴⁾ は、イブプロフェンを含有する製剤に、
⁵⁾ は、小柴胡湯を含有する製剤に、
⁶⁾ は、サリチルアミドを含有する製剤に、
⁷⁾ は、抗ヒスタミン剤又はペントキシベリンクエン酸塩を含有する製剤に、
⁸⁾ は、L-カルボシステインを含有する製剤に、
⁹⁾ は、トラネキサム酸を含有する製剤に、
¹⁰⁾ は、ベラドンナ総アルカロイド又はヨウ化イソプロパミドを含有する製剤に記載すること。]

(9) 次の病気にかかったことのある人。

胃・十二指腸潰瘍、潰瘍性大腸炎、クローン病

[イブプロフェンを含有する製剤に記載すること。]

(10) インターフェロン製剤で治療を受けている人。

[小柴胡湯を含有する製剤に記載すること。]

2. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮膚	発疹・発赤、かゆみ、青あざができる ^{1) 2)}
消化器	吐き気・嘔吐、食欲不振、胃部不快感 ²⁾ 、胃痛 ²⁾ 、口内炎 ²⁾ 、胸やけ ^{1) 2)} 、胃もたれ ^{1) 2)} 、胃腸出血 ^{1) 2)} 、腹痛 ^{1) 2)} 、下痢 ^{1) 2)} 、血便 ^{1) 2)}
精神神経系	めまい、興奮 ⁷⁾ 、けいれん ⁷⁾ 、頭痛 ⁸⁾
循環器	動悸 ²⁾
呼吸器	息切れ ^{2) 3)} 、息苦しさ ³⁾
泌尿器	排尿困難 ⁴⁾ 、頻尿 ⁵⁾ 、排尿痛 ⁵⁾ 、血尿 ⁵⁾ 、残尿感 ⁵⁾
その他	目のかすみ ²⁾ 、耳なり ²⁾ 、むくみ ²⁾ 、鼻血 ^{1) 2)} 、歯ぐきの出血 ^{1) 2)} 、出血が止まりにくい ^{1) 2)} 、出血 ^{1) 2)} 、発熱 ¹⁾ 、のどの痛み ¹⁾ 、背中痛み ^{1) 2)} 、過度の体温低下 ⁶⁾ 、からだのだるい ²⁾ 、顔のほてり ⁸⁾ 、異常なまぶしさ ⁸⁾

[¹⁾ は、アスピリン又はアスピリンアルミニウムを含有する製剤に、

²⁾ は、イブプロフェンを含有する製剤に、

³⁾ は、デキストロメトルフアン臭化水素酸塩水和物又はデキストロメトルフアン・フェノールフタリン塩を含有する製剤に、

⁴⁾ は、抗ヒスタミン剤を含有する製剤に、

- 5) は、小柴胡湯又は柴胡桂枝湯を含有する製剤に、
 6) は、アスピリン、アスピリンアルミニウム、イブプロフェン、イソプロピルアンチピリン、エテンザミド、サリチルアミド、アセトアミノフェンを含有する製剤に、
 7) は、クレマスチンフマル酸塩を含有する製剤に、
 8) は、ベラドンナ総アルカロイド又はヨウ化イソプロパミドを含有する製剤に記載すること。

ただし、「青あざができる、鼻血、歯ぐきの出血、出血が止まりにくい、出血」については、「相談すること」の2.に「血小板減少」を記載した製剤にあっては記載しない。]

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
ショック (アナフィラキシー)	服用後すぐに、皮膚のかゆみ、じんましん、声のかすれ、くしゃみ、のどのかゆみ、息苦しさ、動悸、意識の混濁等があらわれる。
皮膚粘膜眼症候群 (ステイブンス・ジョンソン症候群)、 中毒性表皮壊死融解症、急性汎発性発疹性膿疱症 ¹⁾	高熱、目の充血、目やに、唇のただれ、のどの痛み、皮膚の広範囲の発疹・発赤、赤くなった皮膚上に小さなブツブツ (小膿疱) が出る、全身がだるい、食欲がない等が持続したり、急激に悪化する。
肝機能障害 ^{2) 3) 4) 8) 9)}	発熱、かゆみ、発疹、黄疸 (皮膚や白目が黄色くなる)、褐色尿、全身のだるさ、食欲不振等があらわれる。
腎障害 ^{2) 4)}	発熱、発疹、尿量の減少、全身のむくみ、全身のだるさ、関節痛 (節々が痛む)、下痢等があらわれる。
無菌性髄膜炎 ⁴⁾	首すじのつっぱりを伴った激しい頭痛、発熱、吐き気・嘔吐等があらわれる。(このような症状は、特に全身性エリテマトーデス又は混合性結合組織病の治療を受けている人で多く報告されている。)
間質性肺炎	階段を上ったり、少し無理をしたりすると息切れがする・息苦しくなる、空せき、発熱等がみられ、これらが急にあらわれたり、持続したりする。
偽アルドステロン症、 ミオパチー ⁵⁾	手足のだるさ、しびれ、つっぱり感やこわばりに加えて、脱力感、筋肉痛があらわれ、徐々に強くなる。
ぜんそく	息をするときゼーゼー、ヒューヒューと鳴る、息苦しい等があらわれる。
再生不良性貧血 ^{4) 6) 7)}	青あざ、鼻血、歯ぐきの出血、発熱、皮膚や粘膜が青白くみえる、疲労感、動悸、息切れ、気分が悪くなりくらくとする、血尿等があらわれる。
無顆粒球症 ^{4) 7)}	突然の高熱、さむけ、のどの痛み等があらわれる。
血小板減少 ⁹⁾	血液中の成分である血小板の数が減ることにより、鼻血、歯ぐきからの出血、青あざ等の出血症状があらわれる。

[¹⁾ の「急性汎発性発疹性膿疱症」と、症状中の「赤くなった皮膚上に小さなブツブツ (小膿疱) が出る、全身がだるい、食欲がない」はアセトアミノフェンを含有する製

剤のみに、

- 2) は、アセトアミノフェンを含有する製剤に、
- 3) は、アスピリン、アスピリンアルミニウム、小柴胡湯、柴胡桂枝湯、葛根湯、葛根湯加桔梗、麦門冬湯又は小青竜湯を含有する製剤に、
- 4) は、イブプロフェンを含有する製剤に、
- 5) は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に、
- 6) は、アスピリン又はアスピリンアルミニウムを含有する製剤に、
- 7) は、*dl*- (*d*-) クロルフェニラミンマレイン酸塩を含有する製剤に、
- 8) は、*L*-カルボシステイン又はクレマスチンフマル酸塩を含有する製剤に、
- 9) は、メキタジンを含有する製剤に記載すること。]

3. 服用後、次の症状があらわれることがあるので、このような症状の持続又は増強が見られた場合には、服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

便秘^{1) 2) 4)}、口のかわき³⁾、眠気^{1) 3)}、目のかすみ⁴⁾

- (1) は、コデインリン酸塩水和物又はジヒドロコデインリン酸塩を含有する製剤に、
- 2) は、イブプロフェンを含有する製剤に、
- 3) は、抗ヒスタミン剤を含有する製剤に、
- 4) は、ベラドンナ総アルカロイド又はヨウ化イソプロパミドを含有する製剤に記載すること。

ただし、「目のかすみ」については、「相談すること」の2.に記載した製剤にあっては記載しない。]

4. 5～6回服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。]

- (1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。

[小児の用法及び用量がある場合に記載すること。]

- (2) [小児の用法がある場合、剤形により、次に該当する場合には、そのいずれかを記載すること。]

- 1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。

[5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡錠を除く）・丸剤・軟カプセル剤の場合に記載すること。]

- 2) 2歳未満の乳幼児には、医師の診療を受けさせることを優先し、止むを得ない場合にのみ服用させること。

[2歳未満の乳幼児の用法を有する製剤に記載すること。]

[成分及び分量に関連する注意として、成分及び分量の項目に続けて以下を記載すること。]

本剤の服用により、糖尿病の検査値に影響を及ぼすことがある。

[1日最大配合量がオンジとして1g以上又はセネガとして1.2g以上(エキス剤については原生薬に換算してオンジ1g又はセネガ1.2g以上)含有する製剤に記載すること。]

保管及び取扱い上の注意

(1) 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること。

[() 内は必要とする場合に記載すること。]

(2) 小児の手の届かない所に保管すること。

(3) 他の容器に入れ替えないこと(誤用の原因になったり品質が変わる。)

[容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。]

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は服用しないこと

(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) 本剤又は他のかぜ薬、解熱鎮痛薬を服用してぜんそくを起こしたことがある人。

(3) 15歳未満の小児。

[アスピリン、アスピリンアルミニウム、イブプロフェン、サザピリン又はプロメタジンメチレンニサリチル酸塩を含有する製剤に記載すること。]

(4) 出産予定日12週以内の妊婦。

[アスピリン、アスピリンアルミニウム又はイブプロフェンを含有する製剤に記載すること。]

2. 服用後、乗物又は機械類の運転操作をしないこと

[抗ヒスタミン剤、コデインリン酸塩水和物又はジヒドロコデインリン酸塩を含有する製剤に記載すること。]

3. 授乳中の人は本剤を服用しないか、本剤を服用する場合は授乳を避けること

[ジフェンヒドラミン塩酸塩、ジフェンヒドラミンサリチル酸塩、タンニン酸ジフェンヒドラミン、コデインリン酸塩水和物又はジヒドロコデインリン酸塩を含有する製剤に記載すること。]

4. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師又は歯科医師の治療を受けている人。

(2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。

(3) 授乳中の人。

[トリプロリジン塩酸塩水和物、ペントキシベリンクエン酸塩、クレマスチンフマル酸塩、メキタジン、*dl*-メチルエフェドリン塩酸塩、*dl*-メチルエフェドリンサッカリン塩、アスピリン、アスピリンアルミニウム又はイブプロフェンを含有する製剤に記載すること。]

また、安息香酸ナトリウムカフェイン、カフェイン水和物又は無水カフェインを無水カフェインとして1回分量100mg以上を含有する製剤に記載すること。

ただし、3. を記載した製剤にあっては記載しない。]

- (4) 水痘(水ぼうそう)若しくはインフルエンザにかかっている又はその疑いのある乳・幼・小児(15歳未満)。

[サリチルアミド又はエテンザミドを含有する製剤に記載すること。

ただし、「してはいけないこと」の1.(3)を記載した製剤にあっては記載しない。また、大人専用の製剤であって小児の用法のない場合で、かつ、「小児は使用しないで下さい。」という旨の記載がある場合は記載しなくてもよい。]

- (5) 高齢者。

[dl-メチルエフェドリン塩酸塩、dl-メチルエフェドリンサッカリン塩又はマオウを含有する製剤に記載すること。

また、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること。]

- (6) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

- (7) 次の症状のある人。

高熱、むくみ¹⁾、排尿困難²⁾

[¹⁾は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に、

²⁾は、抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。]

- (8) 次の診断を受けた人。

甲状腺機能障害¹⁾、糖尿病¹⁾、心臓病^{1) 2) 3) 4) 10)}、高血圧^{1) 2)}、肝臓病^{3) 4) 5) 8)}、腎臓病^{2) 3) 4)}、胃・十二指腸潰瘍^{3) 6)}、緑内障⁷⁾、全身性エリテマトーデス⁴⁾、混合性結合組織病⁴⁾、血栓のある人(脳血栓、心筋梗塞、血栓性静脈炎)⁹⁾、血栓症を起こすおそれのある人⁹⁾

[¹⁾は、dl-メチルエフェドリン塩酸塩、dl-メチルエフェドリンサッカリン塩又はマオウを含有する製剤に、

²⁾は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に、

³⁾は、アスピリン、アスピリンアルミニウム、アセトアミノフェン又はエテンザミドを含有する製剤に、

⁴⁾は、イブプロフェンを含有する製剤に、

⁵⁾は、小柴胡湯を含有する製剤に、

⁶⁾は、サリチルアミドを含有する製剤に、

⁷⁾は、抗ヒスタミン剤又はペントキシベリンクエン酸塩を含有する製剤に、

⁸⁾は、L-カルボシステインを含有する製剤に、

⁹⁾は、トラネキサム酸を含有する製剤に、

¹⁰⁾は、ベラドンナ総アルカロイド又はヨウ化イソプロパミドを含有する製剤に記載すること。]

- (9) 次の病気にかかったことのある人。

胃・十二指腸潰瘍、潰瘍性大腸炎、クローン病

- [イブプロフェンを含有する製剤に記載すること.]
- (10) インターフェロン製剤で治療を受けている人.
- [小柴胡湯を含有する製剤に記載すること.]
- 4'. 服用が適さない場合があるので、服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
[4. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には4'. を記載すること.]
5. 2歳未満の乳幼児には、医師の診療を受けさせることを優先し、止むを得ない場合にのみ服用させること
[2歳未満の乳幼児の用法を有する製剤に記載すること.]
6. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと
7. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
[() 内は必要とする場合に記載すること.]

II. かぜ薬（生薬のみからなる製剤）

【添付文書等に記載すべき事項】

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る）

1. 本剤を服用している間は、次のいずれの医薬品も使用しないこと
他のかぜ薬、解熱鎮痛薬、鎮咳去痰薬
2. 長期連用しないこと
〔1日最大配合量が甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に記載すること。〕

相談すること

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師の治療を受けている人。
 - (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。
 - (3) 高齢者
〔マオウを含有する製剤に記載すること。
また、1日最大配合量が甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に記載すること。〕
 - (4) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
 - (5) 次の症状のある人。
高熱、むくみ¹⁾
〔¹⁾は、1日最大配合量が甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に記載すること。〕
 - (6) 次の診断を受けた人。
甲状腺機能障害¹⁾、糖尿病¹⁾、心臓病^{1) 2)}、高血圧^{1) 2)}、腎臓病²⁾
〔¹⁾は、マオウを含有する製剤に、
²⁾は、1日最大配合量が甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に記載すること。〕
2. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤、かゆみ
消化器	吐き気・嘔吐、食欲不振

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
偽アルドステロン症、 ミオパチー	手足のだるさ、しびれ、つっぱり感やこわばりに加えて、 脱力感、筋肉痛があらわれ、徐々に強くなる。

{1日最大配合量が甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること。}

3. 5～6回服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

{用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下に記載すること。}

- (1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。
{小児の用法及び用量がある場合に記載すること。}
- (2) [小児の用法がある場合、剤形により、次に該当する場合には、そのいずれかを記載すること。]
 - 1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。
{5歳未満の幼児の用法がある錠剤(発泡錠を除く)・丸剤の場合に記載すること。}
 - 2) 2歳未満の乳幼児には、医師の診療を受けさせることを優先し、止むを得ない場合にのみ服用させること。
{2歳未満の乳幼児の用法を有する製剤に記載すること。}

{成分及び分量に関連する注意として、成分及び分量の項目に続けて以下に記載すること。}

本剤の服用により、糖尿病の検査値に影響を及ぼすことがある。

{1日最大配合量がオンジとして1g以上又はセネガとして1.2g以上(エキス剤については原生薬に換算してオンジ1g又はセネガ1.2g以上)含有する製剤に記載すること。}

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること。
{()内は必要とする場合に記載すること。}
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと(誤用の原因になったり品質が変わる。).
{容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。}

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師の治療を受けている人。
- (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。
- (3) 高齢者

{マオウを含有する製剤に記載すること。

また、1日最大配合量が甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること。}

(4) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

(5) 次の症状のある人。

高熱、むくみ¹⁾

[¹⁾は、1日最大配合量が甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること。]

(6) 次の診断を受けた人。

甲状腺機能障害¹⁾、糖尿病¹⁾、心臓病¹⁾ ²⁾、高血圧¹⁾ ²⁾、腎臓病²⁾

[¹⁾は、マオウを含有する製剤に、

²⁾は、1日最大配合量が甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること。]

1'. 服用が適さない場合があるので、服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[1. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には1'. を記載すること。]

2. 2歳未満の乳幼児には、医師の診療を受けさせることを優先し、止むを得ない場合にのみ服用させること

[2歳未満の乳幼児の用法を有する製剤に記載すること。]

3. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと

4. 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること

[()内は必要とする場合に記載すること。]

2. 解熱鎮痛薬

【添付文書等に記載すべき事項】

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・事故が起こりやすくなる)

1. 次の人は服用しないこと

- (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、かぜ薬を服用してぜんそくを起こしたことがある人。
- (3) 15歳未満の小児。

[アスピリン、アスピリンアルミニウム、イブプロフェン、サザピリン又はサリチル酸ナトリウムを含有する製剤に記載すること.]

(4) 出産予定日12週以内の妊婦。

[アスピリン、アスピリンアルミニウム又はイブプロフェンを含有する製剤に記載すること.]

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こと

他の解熱鎮痛薬、かぜ薬、鎮静薬、乗物酔い薬¹⁾

[¹⁾は、プロモバレリル尿素又はアリルイソプロピルアセチル尿素を含有する製剤に記載すること.]

3. 服用後、乗物又は機械類の運転操作をしないこと

(眠気等があらわれることがある.)

[プロモバレリル尿素又はアリルイソプロピルアセチル尿素を含有する製剤に記載すること.]

4. 服用前後は飲酒しないこと

5. 長期連用しないこと

相談すること

1. 次の人は服用前に医師、歯科医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師又は歯科医師の治療を受けている人。
- (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。
- (3) 授乳中の人。

[アスピリン、アスピリンアルミニウム又はイブプロフェンを含有する製剤に記載すること.]

また、安息香酸ナトリウムカフェイン、カフェイン水和物又は無水カフェインを無水カフェインとして1回分量100mg以上を含有する製剤に記載すること.]

(4) 水痘(水ぼうそう)若しくはインフルエンザにかかっている又はその疑いのある乳・幼・小児(15歳未満)。

[サリチルアミド又はエテンザミドを含有する製剤に記載すること.]

ただし、「してはいけないこと」の1. (3) を記載した製剤にあつては記載しない。また、大人専用の製剤であつて小児の用法のない場合で、かつ、「小児は使用しないで下さい。」という旨の記載がある場合は記載しなくてもよい。]

(5) 高齢者。

(6) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

(7) 次の症状のある人。

むくみ

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること。]

(8) 次の診断を受けた人。

高血圧¹⁾、心臓病^{1) 2) 3)}、腎臓病^{1) 2) 3)}、肝臓病^{2) 3)}、胃・十二指腸潰瘍^{2) 4)}、全身性エリテマトーデス³⁾、混合性結合組織病³⁾、血栓のある人(脳血栓、心筋梗塞、血栓性静脈炎)⁵⁾、血栓症を起こすおそれのある人⁵⁾

[¹⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に、

²⁾ は、アスピリン、アスピリンアルミニウム、アセトアミノフェン又はエテンザミドを含有する製剤に、

³⁾ は、イブプロフェンを含有する製剤に、

⁴⁾ は、サリチルアミドを含有する製剤に、

⁵⁾ は、トラネキサム酸を含有する製剤に記載すること。]

(9) 次の病気にかかったことのある人。

胃・十二指腸潰瘍、潰瘍性大腸炎、クローン病

[イブプロフェンを含有する製剤に記載すること。]

2. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤、かゆみ、青あざができる ^{1) 2)}
消化器	吐き気・嘔吐、食欲不振、胃部不快感 ²⁾ 、胃痛 ²⁾ 、口内炎 ²⁾ 、胸やけ ^{1) 2)} 、胃もたれ ^{1) 2)} 、胃腸出血 ^{1) 2)} 、腹痛 ^{1) 2)} 、下痢 ^{1) 2)} 、血便 ^{1) 2)}
精神神経系	めまい
循環器	動悸 ²⁾
呼吸器	息切れ ²⁾
その他	目のかすみ ²⁾ 、耳なり ²⁾ 、むくみ ²⁾ 、鼻血 ^{1) 2)} 、歯ぐきの出血 ^{1) 2)} 、出血が止まりにくい ^{1) 2)} 、出血 ^{1) 2)} 、発熱 ¹⁾ 、のどの痛み ¹⁾ 、背中痛み ^{1) 2)} 、過度の体温低下 ³⁾ 、からだのだるい ²⁾

[¹⁾ は、アスピリン又はアスピリンアルミニウムを含有する製剤に、

²⁾ は、イブプロフェンを含有する製剤に、

3) は、アスピリン、アスピリンアルミニウム、アセトアミノフェン、イブプロフェン、イソプロピルアンチピリン、エテンザミド、サリチルアミド又はサリチル酸ナトリウムを含有する製剤に記載すること。]

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
ショック (アナフィラキシー)	服用後すぐに、皮膚のかゆみ、じんましん、声のかすれ、くしゃみ、のどのかゆみ、息苦しさ、動悸、意識の混濁等があらわれる。
皮膚粘膜眼症候群 (ステイブンス-ジョンソン症候群)、 中毒性表皮壊死融解症、急性汎発性発疹性膿疱症 ¹⁾	高熱、目の充血、目やに、唇のただれ、のどの痛み、皮膚の広範囲の発疹・発赤、赤くなった皮膚上に小さなブツブツ (小膿疱) が出る、全身がだるい、食欲がない等が持続したり、急激に悪化する。
肝機能障害 ^{2) 3) 4)}	発熱、かゆみ、発疹、黄疸 (皮膚や白目が黄色くなる)、褐色尿、全身のだるさ、食欲不振等があらわれる。
腎障害 ^{3) 4)}	発熱、発疹、尿量の減少、全身のむくみ、全身のだるさ、関節痛 (節々が痛む)、下痢等があらわれる。
無菌性髄膜炎 ⁴⁾	首すじのつっぱりを伴った激しい頭痛、発熱、吐き気・嘔吐等があらわれる。(このような症状は、特に全身性エリテマトーデス又は混合性結合組織病の治療を受けている人で多く報告されている。)
間質性肺炎 ³⁾	階段を上ったり、少し無理をしたりすると息切れがする・息苦しくなる、空せき、発熱等がみられ、これらが急にあらわれたり、持続したりする。
偽アルドステロン症、 ミオパチー ⁵⁾	手足のだるさ、しびれ、つっぱり感やこわばりに加えて、脱力感、筋肉痛があらわれ、徐々に強くなる。
ぜんそく	息をするときゼーゼー、ヒューヒューと鳴る、息苦しい等があらわれる。
再生不良性貧血 ^{2) 4)}	青あざ、鼻血、歯ぐきの出血、発熱、皮膚や粘膜が青白くみえる、疲労感、動悸、息切れ、気分が悪くなりくらっとする、血尿等があらわれる。
無顆粒球症 ⁴⁾	突然の高熱、さむけ、のどの痛み等があらわれる。

(¹⁾ の「急性汎発性発疹性膿疱症」と、症状中の「赤くなった皮膚上に小さなブツブツ (小膿疱) が出る、全身がだるい、食欲がない」はアセトアミノフェンを含有する製剤のみに、

²⁾ は、アスピリン又はアスピリンアルミニウムを含有する製剤に、

³⁾ は、アセトアミノフェンを含有する製剤に、

⁴⁾ は、イブプロフェンを含有する製剤に、

⁵⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上 (エキス剤については原生薬に換算して1g以上) 含有する製剤に記載すること。]

3. 服用後、次の症状があらわれることがあるので、このような症状の持続又は増強が見られた場合には、服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相

談すること

便秘¹⁾, 眠気²⁾

¹⁾ は、イブプロフェンを含有する製剤に、

²⁾ は、プロモバレリル尿素又はアリルイソプロピルアセチル尿素を含有する製剤に記載すること。]

4. 5～6回服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し、この文書を持って医師、歯科医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
[用法及び用量が1日2回服用のイブプロフェンを含有する製剤は、「5～6回」を「3～4回」と記載すること。]

[用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。]

- (1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。
[小児の用法及び用量がある場合に記載すること。]
- (2) [小児の用法がある場合、剤形により、次に該当する場合には、そのいずれかを記載すること。]
- 1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。
[5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡錠を除く）・丸剤・軟カプセル剤の場合に記載すること。]
- 2) 1歳未満の乳児には、医師の診療を受けさせることを優先し、止むを得ない場合にのみ服用させること。
[カプセル剤及び錠剤（発泡錠を除く）・丸剤以外の製剤の場合に記載すること。]

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。
[()内は必要とする場合に記載すること。]
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。
[容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。]

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は服用しないこと

- (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、かぜ薬を服用してぜんそくを起こしたことがある人。
- (3) 15歳未満の小児。
[アスピリン、アスピリンアルミニウム、イブプロフェン、サザピリン又はサリチル酸ナトリウムを含有する製剤に記載すること。]
- (4) 出産予定日12週以内の妊婦。

[アスピリン、アスピリンアルミニウム又はイブプロフェンを含有する製剤に記載すること。]

2. 服用後、乗物又は機械類の運転操作をしないこと

[プロモバレリル尿素又はアリルイソプロピルアセチル尿素を含有する製剤に記載すること。]

3. 次の人は服用前に医師、歯科医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師又は歯科医師の治療を受けている人。

(2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。

(3) 授乳中の人。

[アスピリン、アスピリンアルミニウム又はイブプロフェンを含有する製剤に記載すること。

また、安息香酸ナトリウムカフェイン、カフェイン水和物又は無水カフェインを無水カフェインとして1回分量100mg以上を含有する製剤に記載すること。]

(4) 水痘(水ぼうそう)若しくはインフルエンザにかかっている又はその疑いのある乳・幼・小児(15歳未満)。

[サリチルアミド又はエテンザミドを含有する製剤に記載すること。

ただし、「してはいけないこと」の1.(3)に記載した製剤にあっては記載しない。また、大人専用の製剤であって小児の用法のない場合で、かつ、「小児は使用しないで下さい。」という旨の記載がある場合は記載しなくてもよい。]

(5) 高齢者。

(6) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

(7) 次の症状のある人。

むくみ

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること。]

(8) 次の診断を受けた人。

高血圧¹⁾、心臓病^{1) 2) 3)}、腎臓病^{1) 2) 3)}、肝臓病^{2) 3)}、胃・十二指腸潰瘍²⁾、⁴⁾、全身性エリテマトーデス³⁾、混合性結合組織病³⁾、血栓のある人(脳血栓、心筋梗塞、血栓性静脈炎)⁵⁾、血栓症を起こすおそれのある人⁵⁾

(¹⁾は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に、

²⁾は、アスピリン、アスピリンアルミニウム、アセトアミノフェン又はエテンザミドを含有する製剤に、

³⁾は、イブプロフェンを含有する製剤に、

⁴⁾は、サリチルアミドを含有する製剤に、

⁵⁾は、トラネキサム酸を含有する製剤に記載すること。]

(9) 次の病気にかかったことのある人。

胃・十二指腸潰瘍、潰瘍性大腸炎、クローン病

[イブプロフェンを含有する製剤に記載すること。]

3'. 服用が適さない場合があるので、服用前に医師、歯科医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[3. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には3' . を記載すること.]

4. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと

5. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること

[() 内は必要とする場合に記載すること.]

3. 鎮咳去痰薬

(第1類医薬品には「登録販売者」は記載しないこと)

【添付文書等に記載すべき事項】

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・事故が起こりやすくなる)

1. 次の人は服用しないこと

(1) 本剤又は本剤の成分、鶏卵によりアレルギー症状を起こしたことがある人。

[リゾチーム塩酸塩、デキストロメトルファン臭化水素酸塩水和物、デキストロメトルファン・フェノールフタリン塩、ブロムヘキシン塩酸塩、L-カルボシステイン、アミノフィリン水和物、テオフィリン、クエン酸チペピジン、チペピジンヒベンズ酸塩又はクレマスチンフマル酸塩を含有する製剤に記載すること。

ただし、「鶏卵」はリゾチーム塩酸塩を含有する製剤にのみ記載すること。]

(2) 15歳未満の小児。

[プロメタジン塩酸塩又はプロメタジンメチレンニサリチル酸塩を含有する製剤に記載すること。]

2. 本剤を服用している間は、次のいずれの医薬品も使用しないこと

他の鎮咳去痰薬、かぜ薬、鎮静薬、抗ヒスタミン剤を含有する内服薬等（鼻炎用内服薬、乗物酔い薬、アレルギー用薬等）

3. 服用後、乗物又は機械類の運転操作をしないこと

(眠気等があらわれることがある。)

[抗ヒスタミン剤、コデインリン酸塩水和物又はジヒドロコデインリン酸塩を含有する製剤に記載すること。]

4. 授乳中の人には本剤を服用しないか、本剤を服用する場合は授乳を避けること

[アミノフィリン水和物、テオフィリン、ジフェンヒドラミン塩酸塩、ジフェンヒドラミンサリチル酸塩、タンニン酸ジフェンヒドラミン、コデインリン酸塩水和物又はジヒドロコデインリン酸塩を含有する製剤に記載すること。]

5. 過量服用・長期連用しないこと

[コデインリン酸塩水和物又はジヒドロコデインリン酸塩を含有する製剤に記載すること。]

5' . 長期連用しないこと

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤で、漢方生薬製剤以外の製剤に記載すること。

ただし、「してはいけないこと」の5. を記載した製剤にあっては記載しない。]

5'' . 短期間の服用にとどめ、連用しないこと

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤で、短期服用に限られる漢方生薬製剤に記載すること。

ただし、「してはいけないこと」の5. を記載した製剤にあつては記載しない。]

相談すること

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師の治療を受けている人。
- (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。
- (3) 授乳中の人。

[dl-メチルエフェドリン塩酸塩, l-メチルエフェドリン塩酸塩, トリプロリジン塩酸塩水和物, ペントキシベリンクエン酸塩又はクレマスチンフマル酸塩を含有する製剤に記載すること。

また, 安息香酸ナトリウムカフェイン, カフェイン水和物又は無水カフェインを無水カフェインとして1回分量100mg以上を含有する製剤に記載すること。

ただし, 「してはいけないこと」の4. を記載した製剤にあつては記載しない。]

- (4) 乳児(乳児において, 本剤に含まれるリゾチーム塩酸塩を初めて服用した時に, ショック(アナフィラキシー)があらわれたとの報告がある。)

[リゾチーム塩酸塩を含有する3歳未満の用法がある場合に記載すること。]

- (5) 発熱している小児。

[テオフィリン, アミノフィリン水和物を含有する製剤(小児の用法・用量を有する製剤)の場合に記載すること。]

- (6) けいれんを起こしたことがある小児。

[テオフィリン, アミノフィリン水和物を含有する製剤(小児の用法・用量を有する製剤)の場合に記載すること。]

- (7) 高齢者。

[トリメトキノール塩酸塩水和物, メトキシフェナミン塩酸塩, dl-メチルエフェドリン塩酸塩, l-メチルエフェドリン塩酸塩又はマオウを含有する製剤に記載すること。

また, グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること。]

- (8) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

- (9) 次の症状のある人。

高熱, むくみ¹⁾, 排尿困難²⁾

[¹⁾は, グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に,

²⁾は, 抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。]

- (10) 次の診断を受けた人。

心臓病^{1) 2)}, 高血圧^{1) 2)}, 糖尿病¹⁾, 腎臓病²⁾, 緑内障³⁾, 肝臓病⁴⁾, 甲状腺機能障害^{1) 5)}, てんかん⁵⁾, 血栓のある人(脳血栓, 心筋梗塞, 血栓性静脈炎)

6) 血栓症を起こすおそれのある人⁶⁾

- [¹⁾ は、トリメトキノール塩酸塩水和物、メトキシフェナミン塩酸塩、dl-メチルエフェドリン塩酸塩、l-メチルエフェドリン塩酸塩又はマオウを含有する製剤に、
- ²⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に、
- ³⁾ は、抗ヒスタミン剤又はペントキシベリンクエン酸塩を含有する製剤に、
- ⁴⁾ は、L-カルボシステインを含有する製剤に、
- ⁵⁾ は、ジプロフィリンを含有する製剤に、
- ⁶⁾ は、トラネキサム酸を含有する製剤に記載すること。]

2. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤、かゆみ
消化器	吐き気・嘔吐、食欲不振、胃腸出血 ¹⁾
精神神経系	めまい、意識の低下 ¹⁾ 、興奮 ⁵⁾ 、けいれん ¹⁾ ⁵⁾
循環器	動悸 ²⁾
呼吸器	息苦しさ ³⁾ 、息切れ ³⁾ 、呼吸が荒い ¹⁾
泌尿器	排尿困難 ⁴⁾
その他	貧血 ¹⁾ 、からだがだるい ¹⁾

- [¹⁾ は、アミノフィリン水和物又はテオフィリンを含有する製剤に、
- ²⁾ は、アミノフィリン水和物、ジプロフィリン、テオフィリン又はプロキシフィリンを含有する製剤に、
- ³⁾ は、デキストロメトルファン臭化水素酸塩水和物又はデキストロメトルファン・フェノールフタリン塩を含有する製剤に、
- ⁴⁾ は、抗ヒスタミン剤を含有する製剤に、
- ⁵⁾ は、クレマスチンフマル酸塩を含有する製剤に記載すること。]

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
ショック (アナフィラキシー) 1) 2) 8)	服用後すぐに、皮膚のかゆみ、じんましん、声のかすれ、くしゃみ、のどのかゆみ、息苦しさ、動悸、意識の混濁等があらわれる。
アナフィラキシー様症状 ³⁾	服用後すぐに、皮膚のかゆみ、じんましん、声のかすれ、くしゃみ、のどのかゆみ、息苦しさ等があらわれる。
皮膚粘膜眼症候群(ステーブンス・ジョンソン症候群)、 中毒性表皮壊死融解症 ^{1) 8)}	高熱、目の充血、目やに、唇のただれ、のどの痛み、皮膚の広範囲の発疹・発赤等が持続したり、急激に悪化する。
肝機能障害 ^{4) 8) 9)}	発熱、かゆみ、発疹、黄疸(皮膚や白目が黄色くなる)。

	褐色尿, 全身のだるさ, 食欲不振等があらわれる.
偽アルドステロン症, ミオパチー ⁵⁾	手足のだるさ, しびれ, つっぱり感やこわばりに加えて, 脱力感, 筋肉痛があらわれ, 徐々に強くなる.
横紋筋融解症 ⁴⁾	手足・肩・腰等の筋肉が痛む, 手足がしびれる, 力が入らない, こわばる, 全身のだるい, 赤褐色尿等があらわれる.
再生不良性貧血 ⁶⁾	青あざ, 鼻血, 歯ぐきの出血, 発熱, 皮膚や粘膜が青白くみえる, 疲労感, 動悸, 息切れ, 気分が悪くなりくらくとする, 血尿等があらわれる.
無顆粒球症 ⁶⁾	突然の高熱, さむけ, のどの痛み等があらわれる.
悪性症候群 ⁷⁾	高熱, 発汗, ぼやっとする, 手足の震え, 身体のこわばり, 話しづらい, よだれが出る, 飲み込みにくい, 脈が速くなる, 呼吸数増加, 血圧上昇等があらわれる.

[¹⁾ は, リゾチーム塩酸塩を含有する製剤に,

²⁾ は, デキストロメトर्फアン臭化水素酸塩水和物, デキストロメトर्फアン・フェノールフタリン塩, ブロムヘキシシン塩酸塩, アミノフィリン水和物又はテオフィリンを含有する製剤に,

³⁾ は, クエン酸チペピジン又はチペピジンヒベンズ酸塩を含有する製剤に,

⁴⁾ は, アミノフィリン水和物又はテオフィリンを含有する製剤に,

⁵⁾ は, グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に,

⁶⁾ は, *dI-* (*d-*) クロロフェニラミンマレイン酸塩を含有する製剤に,

⁷⁾ は, プロメタジン塩酸塩を含有する製剤に,

⁸⁾ は, L-カルボシステインを含有する製剤に,

⁹⁾ は, クレマスチンフマル酸塩を含有する製剤に記載すること.

ただし, アナフィラキシー様症状については, ショック(アナフィラキシー)を記載した製剤にあつては記載しない.]

3. 服用後, 次の症状があらわれることがあるので, このような症状の持続又は増強が見られた場合には, 服用を中止し, この文書を持って医師, 薬剤師又は登録販売者に相談すること

便秘¹⁾, 口のかわき²⁾, 眠気^{1) 2)}

[¹⁾ は, コデインリン酸塩水和物又はジヒドロコデインリン酸塩を含有する製剤に,

²⁾ は, 抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること.]

4. 5~6回服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し, この文書を持って医師, 薬剤師又は登録販売者に相談すること

5. 長期連用する場合には, 医師, 薬剤師又は登録販売者に相談すること

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤で, 短期服用に限られる漢方生薬製剤以外の漢方生薬製剤に記載すること.]

〔用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。〕

(1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。

〔小児の用法及び用量がある場合に記載すること。〕

(2) 〔小児の用法がある場合、剤形により、次に該当する場合には、そのいずれかを記載すること。〕

1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。

〔5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡錠を除く）・丸剤・軟カプセル剤の場合に記載すること。〕

2) 2歳未満の乳幼児には、医師の診療を受けさせることを優先し、止むを得ない場合にのみ服用させること。

〔2歳未満の乳幼児の用法を有する製剤に記載すること。〕

〔成分及び分量に関連する注意として、成分及び分量の項目に続けて以下を記載すること。〕

本剤の服用により、糖尿病の検査値に影響を及ぼすことがある。

〔1日最大配合量がオンジとして1g以上又はセネガとして1.2g以上（エキス剤については原生薬に換算してオンジ1g又はセネガ1.2g以上）含有する製剤に記載すること。〕

保管及び取扱い上の注意

(1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。

〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

(2) 小児の手の届かない所に保管すること。

(3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。〕

〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は服用しないこと

(1) 本剤又は本剤の成分、鶏卵によりアレルギー症状を起こしたことがある人。

〔リゾチーム塩酸塩、デキストロメトルファン臭化水素酸塩水和物、デキストロメトルファン・フェノールフタリン塩、ブロムヘキシン塩酸塩、L-カルボシステイン、アミノフィリン水和物、テオフィリン、クエン酸チペピジン、チペピジンヒベンズ酸塩又はクレマスチンフマル酸塩を含有する製剤に記載すること。

ただし、「鶏卵」はリゾチーム塩酸塩を含有する製剤にのみ記載すること。〕

(2) 15歳未満の小児。

〔プロメタジン塩酸塩又はプロメタジンメチレンニサリチル酸塩を含有する製剤に記

載すること。]

2. 服用後、乗物又は機械類の運転操作をしないこと

[抗ヒスタミン剤、コデインリン酸塩水和物又はジヒドロコデインリン酸塩を含有する製剤に記載すること。]

3. 授乳中の人には本剤を服用しないか、本剤を服用する場合は授乳を避けること

[アミノフィリン水和物、テオフィリン、ジフェンヒドラミン塩酸塩、ジフェンヒドラミンサリチル酸塩、タンニン酸ジフェンヒドラミン、コデインリン酸塩水和物又はジヒドロコデインリン酸塩を含有する製剤に記載すること。]

4. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師の治療を受けている人。

(2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。

(3) 授乳中の人。

[*dl*-メチルエフェドリン塩酸塩、*l*-メチルエフェドリン塩酸塩、トリプロリジン塩酸塩水和物、ペントキシベリンクエン酸塩又はクレマスチンフマル酸塩を含有する製剤に記載すること。

また、安息香酸ナトリウムカフェイン、カフェイン水和物又は無水カフェインを無水カフェインとして1回分量100mg以上を含有する製剤に記載すること。

ただし、3. を記載した製剤にあつては記載しない。]

(4) 乳児。

[リゾチーム塩酸塩を含有する3歳未満の用法がある場合に記載すること。]

(5) 発熱している小児。

[テオフィリン、アミノフィリン水和物を含有する製剤（小児の用法・用量を有する製剤）の場合に記載すること。]

(6) けいれんを起こしたことがある小児。

[テオフィリン、アミノフィリン水和物を含有する製剤（小児の用法・用量を有する製剤）の場合に記載すること。]

(7) 高齢者。

[トリメトキノール塩酸塩水和物、メトキシフェナミン塩酸塩、*dl*-メチルエフェドリン塩酸塩、*l*-メチルエフェドリン塩酸塩又はマオウを含有する製剤に記載すること。

また、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に記載すること。]

(8) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

(9) 次の症状のある人。

高熱、むくみ¹⁾、排尿困難²⁾

[¹⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に、

²⁾ は、抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。]

(10) 次の診断を受けた人。

心臓病¹⁾ ²⁾、高血圧¹⁾ ²⁾、糖尿病¹⁾、腎臓病²⁾、緑内障³⁾、肝臓病⁴⁾、甲状腺機能障害¹⁾ ⁵⁾、てんかん⁵⁾、血栓のある人（脳血栓、心筋梗塞、血栓性静脈炎）

- 6), 血栓症を起こすおそれのある人⁶⁾
- [¹⁾ は, トリメトキノール塩酸塩水和物, メトキシフェナミン塩酸塩, *dl*-メチルエフェドリン塩酸塩, *l*-メチルエフェドリン塩酸塩又はマオウを含有する製剤に,
- ²⁾ は, グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に,
- ³⁾ は, 抗ヒスタミン剤又はペントキシベリンクエン酸塩を含有する製剤に,
- ⁴⁾ は, *L*-カルボシステインを含有する製剤に,
- ⁵⁾ は, ジプロフィリンを含有する製剤に,
- ⁶⁾ は, トラネキサム酸を含有する製剤に記載すること.]
- 4'. 服用が適さない場合があるので, 服用前に医師, 薬剤師又は登録販売者に相談すること
[4. の項目の記載に際し, 十分な記載スペースがない場合には4'. を記載すること.]
5. 2歳未満の乳幼児には, 医師の診療を受けさせることを優先し, 止むを得ない場合にのみ服用させること
[2歳未満の乳幼児の用法を有する製剤に記載すること.]
6. 服用に際しては, 説明文書をよく読むこと
7. 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること
[()内は必要とする場合に記載すること.]

4. 胃腸薬

I. 制酸薬を主体とする製剤

【添付文書等に記載すべき事項】

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る)

1. 次の人は服用しないこと

透析療法を受けている人。

[乾燥水酸化アルミニウムゲル、水酸化アルミニウムゲル、ケイ酸アルミン酸マグネシウム、天然ケイ酸アルミニウム、合成ケイ酸アルミニウム、合成ヒドロタルサイト、水酸化アルミナマグネシウム、水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート、ヒドロキシナフトエ酸アルミニウム又はアルジオキサを含有する製剤に記載すること。]

2. 本剤を服用している間は、次の医薬品を服用しないこと

胃腸鎮痛鎮痙薬

[ロートエキスを含有する製剤に記載すること。]

3. 授乳中の方は本剤を服用しないか、本剤を服用する場合は授乳を避けること

(母乳に移行して乳児の脈が速くなることがある。)

[ロートエキスを含有する製剤に記載すること。]

4. 長期連用しないこと

[乾燥水酸化アルミニウムゲル、水酸化アルミニウムゲル、ケイ酸アルミン酸マグネシウム、天然ケイ酸アルミニウム、合成ケイ酸アルミニウム、合成ヒドロタルサイト、水酸化アルミナマグネシウム、水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート、ヒドロキシナフトエ酸アルミニウム又はアルジオキサを含有する製剤に記載すること。

また、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること。]

相談すること

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師の治療を受けている人。

(2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。

[ベタネコール塩化物、ウルソデオキシコール酸又はロートエキスを含有する製剤に記載すること.]

(3) 高齢者。

[ロートエキスを含有する製剤に記載すること.]

また、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること.]

(4) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

[ロートエキス、でんぶん消化酵素、たん白消化酵素、脂肪消化酵素又は繊維素消化酵素を含有する製剤に記載すること.]

(5) 次の症状のある人。

むくみ¹⁾、排尿困難²⁾

¹⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に、

²⁾ は、ロートエキスを含有する製剤に記載すること.]

(6) 次の診断を受けた人。

腎臓病、高血圧¹⁾、心臓病^{1) 2) 3)}、緑内障²⁾、甲状腺機能障害^{3) 4)}、ぜんそく³⁾、胃・十二指腸潰瘍³⁾、てんかん³⁾

¹⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に、

²⁾ は、ロートエキスを含有する製剤に、

³⁾ は、ベタネコール塩化物を含有する製剤に、

⁴⁾ は、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物、沈降炭酸カルシウム、無水リン酸水素カルシウム、リン酸水素カルシウム水和物及び乳酸カルシウム水和物を含有する製剤に記載すること.]

2. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤 ¹⁾ 、かゆみ ¹⁾
消化器	腹痛 ²⁾ 、下痢 ²⁾
呼吸器	息苦しさ ²⁾
その他	発汗 ²⁾ 、唾液の増加 ²⁾

¹⁾ は、ロートエキス、でんぶん消化酵素、たん白消化酵素、脂肪消化酵素又は繊維素消化酵素を含有する製剤に、

²⁾ は、ベタネコール塩化物を含有する製剤に記載すること.]

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
偽アルドステロン症、 ミオパチー	手足のだるさ、しびれ、つっぱり感やこわばりに加えて、脱力感、筋肉痛があらわれ、徐々に強くなる。

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること。]

3. 服用後、次の症状があらわれることがあるので、このような症状の持続又は増強が見られた場合には、服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

口のかわき¹⁾、便秘²⁾、下痢²⁾

¹⁾は、ロートエキスを含有する製剤に記載すること。

²⁾は、必要に応じて記載すること。

ただし、「下痢」については、「相談すること」の2.に記載した製剤にあつては記載しない。]

4. 2週間位服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤は、「2週間位」を「5～6日間」と記載すること。]

その他の注意

母乳が出にくくなることがある。

[ロートエキスを含有する製剤に記載すること。]

[用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。]

- (1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。

[小児の用法及び用量がある場合に記載すること。]

- (2) [小児の用法がある場合、剤形により、次に該当する場合には、そのいずれかを記載すること。]

- 1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。

[5歳未満の幼児の用法がある錠剤(発泡錠を除く)・丸剤の場合に記載すること。]

- 2) 1歳未満の乳児には、医師の診療を受けさせることを優先し、止むを得ない場合にのみ服用させること。

[カプセル剤及び錠剤(発泡錠を除く)・丸剤以外の製剤の場合に記載すること。]

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること。

[()内は必要とする場合に記載すること。]

(2) 小児の手の届かない所に保管すること。

(3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。

〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は服用しないこと

透析療法を受けている人。

〔乾燥水酸化アルミニウムゲル，水酸化アルミニウムゲル，ケイ酸アルミン酸マグネシウム，天然ケイ酸アルミニウム，合成ケイ酸アルミニウム，合成ヒドロタルサイト，水酸化アルミナマグネシウム，水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物，水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル，水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物，メタケイ酸アルミン酸マグネシウム，ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート，ヒドロキシナフトエ酸アルミニウム又はアルジオキサを含有する製剤に記載すること。〕

2. 授乳中の方は本剤を服用しないか，本剤を服用する場合は授乳を避けること

〔ロートエキスを含有する製剤に記載すること。〕

3. 次の人は服用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師の治療を受けている人。

(2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。

〔ベタネコール塩化物，ウルソデオキシコール酸又はロートエキスを含有する製剤に記載すること。〕

(3) 高齢者。

〔ロートエキスを含有する製剤に記載すること。〕

また，グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に記載すること。〕

(4) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

〔ロートエキス，でんぷん消化酵素，たん白消化酵素，脂肪消化酵素又は繊維素消化酵素を含有する製剤に記載すること。〕

(5) 次の症状のある人。

むくみ¹⁾，排尿困難²⁾

〔¹⁾は，グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に，

〔²⁾は，ロートエキスを含有する製剤に記載すること。〕

(6) 次の診断を受けた人。

腎臓病¹⁾，高血圧¹⁾，心臓病^{1) 2) 3)}，緑内障²⁾，甲状腺機能障害^{3) 4)}，ぜんそく³⁾，胃・十二指腸潰瘍³⁾，てんかん³⁾

〔¹⁾は，グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上

又は甘草として1 g以上（エキス剤については原生薬に換算して1 g以上）含有する製剤に、

2) は、ロートエキスを含有する製剤に、

3) は、ベタネコール塩化物を含有する製剤に、

4) は、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物、沈降炭酸カルシウム、無水リン酸水素カルシウム、リン酸水素カルシウム水和物及び乳酸カルシウム水和物を含有する製剤に記載すること。]

3'. 服用が適さない場合があるので、服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔3. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には3' を記載すること。〕

4. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと

5. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること

〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

II. 健胃薬を主体とする製剤

【添付文書等に記載すべき事項】

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る)

1. 次の人は服用しないこと

透析療法を受けている人。

[乾燥水酸化アルミニウムゲル、水酸化アルミニウムゲル、ケイ酸アルミン酸マグネシウム、天然ケイ酸アルミニウム、合成ケイ酸アルミニウム、合成ヒドロタルサイト、水酸化アルミナマグネシウム、水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート、ヒドロキシナフトエ酸アルミニウム又はアルジオキサを含有する製剤に記載すること。]

2. 本剤を服用している間は、次の医薬品を服用しないこと

胃腸鎮痛鎮痙薬

[ロートエキスを含有する製剤に記載すること。]

3. 授乳中の方は本剤を服用しないか、本剤を服用する場合は授乳を避けること

(母乳に移行して乳児の脈が速くなることがある。)

[ロートエキスを含有する製剤に記載すること。]

4. 長期連用しないこと

[乾燥水酸化アルミニウムゲル、水酸化アルミニウムゲル、ケイ酸アルミン酸マグネシウム、天然ケイ酸アルミニウム、合成ケイ酸アルミニウム、合成ヒドロタルサイト、水酸化アルミナマグネシウム、水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート、ヒドロキシナフトエ酸アルミニウム又はアルジオキサを含有する製剤に記載すること。]

また、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤で、漢方生薬製剤以外の製剤に記載すること。]

4'. 短期間の服用にとどめ、連用しないこと

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤で、短期服用に限られる漢方生薬製剤に記載すること。]

相談すること

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師の治療を受けている人。

(2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。

[ベタネコール塩化物、ウルソデオキシコール酸又はロートエキスを含有する製剤に記載すること.]

(3) 高齢者。

[ロートエキスを含有する製剤に記載すること。

また、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること.]

(4) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

[ロートエキス、でんぷん消化酵素、たん白消化酵素、脂肪消化酵素又は繊維素消化酵素を含有する製剤に記載すること.]

(5) 次の症状のある人。

むくみ¹⁾、排尿困難²⁾

[¹⁾は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に、

²⁾は、ロートエキスを含有する製剤に記載すること.]

(6) 次の診断を受けた人。

高血圧¹⁾、腎臓病¹⁾ ²⁾、心臓病¹⁾ ³⁾ ⁴⁾、緑内障³⁾、甲状腺機能障害⁴⁾ ⁵⁾、ぜんそく⁴⁾、胃・十二指腸潰瘍⁴⁾、てんかん⁴⁾

[¹⁾は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に、

²⁾は、乾燥水酸化アルミニウムゲル、水酸化アルミニウムゲル、ケイ酸アルミン酸マグネシウム、天然ケイ酸アルミニウム、合成ケイ酸アルミニウム、合成ヒドロタルサイト、水酸化アルミナマグネシウム、水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート、ヒドロキシナフトエ酸アルミニウム又はアルジオキサを含有する製剤に、

³⁾は、ロートエキスを含有する製剤に、

⁴⁾は、ベタネコール塩化物を含有する製剤に、

⁵⁾は、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物、沈降炭酸カルシウム、無水リン酸水素カルシウム、リン酸水素カルシウム水和物及び乳酸カルシウム水和物を含有する製剤に記載すること.]

2. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止

し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤 ¹⁾ 、かゆみ ¹⁾
消化器	腹痛 ²⁾ 、下痢 ²⁾
呼吸器	息苦しさ ²⁾
その他	発汗 ²⁾ 、唾液の増加 ²⁾

[¹⁾ は、ロートエキス、でんぷん消化酵素、たん白消化酵素、脂肪消化酵素又は繊維素消化酵素を含有する製剤に、

²⁾ は、ベタネコール塩化物を含有する製剤に記載すること。]

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
偽アルドステロン症、 ミオパチー	手足のだるさ、しびれ、つっぱり感やこわばりに加えて、脱力感、筋肉痛があらわれ、徐々に強くなる。

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること。]

3. 服用後、次の症状があらわれることがあるので、このような症状の持続又は増強が見られた場合には、服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

口のかわき¹⁾、便秘²⁾、下痢²⁾

[¹⁾ は、ロートエキスを含有する製剤に記載すること。

²⁾ は、制酸剤を含有する製剤に必要な応じて記載すること。

ただし、「下痢」については、「相談すること」の2.に記載した製剤にあつては記載しない。]

4. 2週間位服用しても症状がよくなりなない場合は服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤で、漢方生薬製剤以外の製剤は、「2週間位」を「5～6日間」と記載すること。また、酵母・生菌製剤及び生薬のみよりなる製剤は、「2週間位」を「1ヵ月位」と改めてもよい。]

5. 長期連用する場合には医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤で、短期服用に限られる漢方生薬製剤以外の漢方生薬製剤に記載すること。]

その他の注意

母乳が出にくくなることもある。

[ロートエキスを含有する製剤に記載すること.]

[用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること.]

- (1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。
[小児の用法及び用量がある場合に記載すること.]
- (2) [小児の用法がある場合、剤形により、次に該当する場合には、そのいずれかを記載すること.]
 - 1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。
[5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡錠を除く）・丸剤の場合に記載すること.]
 - 2) 1歳未満の乳児には、医師の診療を受けさせることを優先し、やむを得ない場合にのみ服用させること。
[カプセル剤及び錠剤（発泡錠を除く）・丸剤以外の製剤の場合に記載すること.]

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。
[() 内は必要とする場合に記載すること.]
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる.）。
[容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい.]

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は服用しないこと

透析療法を受けている人。

[乾燥水酸化アルミニウムゲル、水酸化アルミニウムゲル、ケイ酸アルミン酸マグネシウム、天然ケイ酸アルミニウム、合成ケイ酸アルミニウム、合成ヒドロタルサイト、水酸化アルミナマグネシウム、水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート、ヒドロキシナフトエ酸アルミニウム又はアルジオキサを含有する製剤に記載すること.]

2. 授乳中の方は本剤を服用しないか、本剤を服用する場合は授乳を避けること

[ロートエキスを含有する製剤に記載すること.]

3. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師の治療を受けている人。
- (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。

[ベタネコール塩化物、ウルソデオキシコール酸又はロートエキスを含有する製剤に記載すること.]

- (3) 高齢者。

[ロートエキスを含有する製剤に記載すること.]

また、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に記載すること.]

(4) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

[ロートエキス，でんぷん消化酵素，たん白消化酵素，脂肪消化酵素又は繊維素消化酵素を含有する製剤に記載すること.]

(5) 次の症状のある人。

むくみ¹⁾，排尿困難²⁾

[¹⁾ は，グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に，

²⁾ は，ロートエキスを含有する製剤に記載すること.]

(6) 次の診断を受けた人。

高血圧¹⁾，腎臓病^{1) 2)}，心臓病^{1) 3) 4)}，緑内障³⁾，甲状腺機能障害^{4) 5)}，ぜんそく⁴⁾，胃・十二指腸潰瘍⁴⁾，てんかん⁴⁾

[¹⁾ は，グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に，

²⁾ は，乾燥水酸化アルミニウムゲル，水酸化アルミニウムゲル，ケイ酸アルミン酸マグネシウム，天然ケイ酸アルミニウム，合成ケイ酸アルミニウム，合成ヒドロタルサイト，水酸化アルミナマグネシウム，水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物，水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル，水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物，メタケイ酸アルミン酸マグネシウム，ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート，ヒドロキシナフトエ酸アルミニウム又はアルジオキサを含有する製剤に，

³⁾ は，ロートエキスを含有する製剤に，

⁴⁾ は，ベタネコール塩化物を含有する製剤に，

⁵⁾ は，水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物，沈降炭酸カルシウム，無水リン酸水素カルシウム，リン酸水素カルシウム水和物及び乳酸カルシウム水和物を含有する製剤に記載すること.]

3'. 服用が適さない場合があるので，服用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

[3. の項目の記載に際し，十分な記載スペースがない場合には3'. を記載すること.]

4. 服用に際しては，説明文書をよく読むこと

5. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること

[() 内は必要とする場合に記載すること.]

Ⅲ. 消化薬を主体とする製剤

【添付文書等に記載すべき事項】

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る)

1. 次の人は服用しないこと

透析療法を受けている人.

[乾燥水酸化アルミニウムゲル, 水酸化アルミニウムゲル, ケイ酸アルミン酸マグネシウム, 天然ケイ酸アルミニウム, 合成ケイ酸アルミニウム, 合成ヒドロタルサイト, 水酸化アルミナマグネシウム, 水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物, 水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル, 水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物, メタケイ酸アルミン酸マグネシウム, ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート, ヒドロキシナフトエ酸アルミニウム又はアルジオキサを含有する製剤に記載すること.]

2. 本剤を服用している間は, 次の医薬品を服用しないこと

胃腸鎮痛鎮痙薬

[ロートエキスを含有する製剤に記載すること.]

3. 授乳中の人は本剤を服用しないか, 本剤を服用する場合は授乳を避けること

(母乳に移行して乳児の脈が速くなることがある.)

[ロートエキスを含有する製剤に記載すること.]

4. 長期連用しないこと

[乾燥水酸化アルミニウムゲル, 水酸化アルミニウムゲル, ケイ酸アルミン酸マグネシウム, 天然ケイ酸アルミニウム, 合成ケイ酸アルミニウム, 合成ヒドロタルサイト, 水酸化アルミナマグネシウム, 水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物, 水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル, 水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物, メタケイ酸アルミン酸マグネシウム, ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート, ヒドロキシナフトエ酸アルミニウム又はアルジオキサを含有する製剤に記載すること.]

また, グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること.]

相談すること

1. 次の人は服用前に医師, 薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師の治療を受けている人.

(2) 妊婦又は妊娠していると思われる人.

[デヒドロコール酸, ベタネコール塩化物, ウルソデオキシコール酸又はロートエキス]

を含有する製剤に記載すること.)

(3) 高齢者.

[ロートエキスを含有する製剤に記載すること.

また、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること.]

(4) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人.

[ロートエキス, でんぷん消化酵素, たん白消化酵素, 脂肪消化酵素又は繊維素消化酵素を含有する製剤に記載すること.]

(5) 次の症状のある人.

むくみ¹⁾, 排尿困難²⁾

¹⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に,

²⁾ は、ロートエキスを含有する製剤に記載すること.]

(6) 次の診断を受けた人.

高血圧¹⁾, 腎臓病^{1) 2)}, 心臓病^{1) 3) 4)}, 緑内障³⁾, 甲状腺機能障害^{4) 5)}, ぜんそく⁴⁾, 胃・十二指腸潰瘍⁴⁾, てんかん⁴⁾

¹⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に,

²⁾ は、乾燥水酸化アルミニウムゲル, 水酸化アルミニウムゲル, ケイ酸アルミン酸マグネシウム, 天然ケイ酸アルミニウム, 合成ケイ酸アルミニウム, 合成ヒドロタルサイト, 水酸化アルミナマグネシウム, 水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物, 水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル, 水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物, メタケイ酸アルミン酸マグネシウム, ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート, ヒドロキシナフトエ酸アルミニウム又はアルジオキサを含有する製剤に,

³⁾ は、ロートエキスを含有する製剤に,

⁴⁾ は、ベタネコール塩化物を含有する製剤に,

⁵⁾ は、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物, 沈降炭酸カルシウム, 無水リン酸水素カルシウム, リン酸水素カルシウム水和物及び乳酸カルシウム水和物を含有する製剤に記載すること.]

2. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤 ¹⁾ , かゆみ ¹⁾
消化器	腹痛 ²⁾ , 下痢 ²⁾
呼吸器	息苦しさ ²⁾

その他	発汗 ²⁾ , 唾液の増加 ²⁾
-----	----------------------------------------

〔¹⁾ は、ロートエキス, でんぷん消化酵素, たん白消化酵素, 脂肪消化酵素又は繊維素消化酵素を含有する製剤に,

²⁾ は, ベタネコール塩化物を含有する製剤に記載すること。〕

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
偽アルドステロン症, ミオパチー	手足のだるさ, しびれ, つっぱり感やこわばりに加えて, 脱力感, 筋肉痛があらわれ, 徐々に強くなる。

〔グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること。〕

3. 服用後, 次の症状があらわれることがあるので, このような症状の持続又は増強が見られた場合には, 服用を中止し, この文書を持って医師, 薬剤師又は登録販売者に相談すること

口のかわき¹⁾, 便秘²⁾, 下痢²⁾

〔¹⁾ は, ロートエキスを含有する製剤に記載すること。

²⁾ は, 制酸剤を含有する製剤に必要な応じて記載すること。

ただし, 「下痢」については, 「相談すること」の2. に記載した製剤にあつては記載しない。〕

4. 2週間位服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し, この文書を持って医師, 薬剤師又は登録販売者に相談すること

〔グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤は, 「2週間位」を「5~6日間」と記載すること。〕

その他の注意

母乳が出にくくなることがある。

〔ロートエキスを含有する製剤に記載すること。〕

〔用法及び用量に関連する注意として, 用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。〕

- (1) 小児に服用させる場合には, 保護者の指導監督のもとに服用させること。

〔小児の用法及び用量がある場合に記載すること。〕

- (2) 〔小児の用法がある場合, 剤形により, 次に該当する場合には, そのいずれかを記載すること。〕

- 1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には, 薬剤がのどにつかえることのないよう, よく注意すること。

〔5歳未満の幼児の用法がある錠剤(発泡錠を除く)・丸剤の場合に記載すること。〕

- 2) 1歳未満の乳児には, 医師の診療を受けさせることを優先し, やむを得ない場

合にのみ服用させること。

[カプセル剤及び錠剤（発泡錠を除く）・丸剤以外の製剤の場合に記載すること.]

保管及び取扱い上の注意

(1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。

〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

(2) 小児の手の届かない所に保管すること。

(3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。

〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は服用しないこと

透析療法を受けている人。

〔乾燥水酸化アルミニウムゲル，水酸化アルミニウムゲル，ケイ酸アルミン酸マグネシウム，天然ケイ酸アルミニウム，合成ケイ酸アルミニウム，合成ヒドロタルサイト，水酸化アルミナマグネシウム，水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物，水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル，水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物，メタケイ酸アルミン酸マグネシウム，ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート，ヒドロキシナフトエ酸アルミニウム又はアルジオキサを含有する製剤に記載すること。〕

2. 授乳中の人は本剤を服用しないか，本剤を服用する場合は授乳を避けること

〔ロートエキスを含有する製剤に記載すること。〕

3. 次の人は服用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師の治療を受けている人。

(2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。

〔デヒドロコール酸，ベタネコール塩化物，ウルソデオキシコール酸又はロートエキスを含有する製剤に記載すること。〕

(3) 高齢者。

〔ロートエキスを含有する製剤に記載すること。〕

また，グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に記載すること。〕

(4) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

〔ロートエキス，でんぷん消化酵素，たん白消化酵素，脂肪消化酵素又は繊維素消化酵素を含有する製剤に記載すること。〕

(5) 次の症状のある人。

むくみ¹⁾，排尿困難²⁾

〔¹⁾は，グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）

含有する製剤に、

2) は、ロートエキスを含有する製剤に記載すること。]

(6) 次の診断を受けた人。

高血圧¹⁾、腎臓病^{1) 2)}、心臓病^{1) 3) 4)}、緑内障³⁾、甲状腺機能障害^{4) 5)}、ぜんそく⁴⁾、胃・十二指腸潰瘍⁴⁾、てんかん⁴⁾

[¹⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)

含有する製剤に、

2) は、乾燥水酸化アルミニウムゲル、水酸化アルミニウムゲル、ケイ酸アルミン酸マグネシウム、天然ケイ酸アルミニウム、合成ケイ酸アルミニウム、合成ヒドロタルサイト、水酸化アルミナマグネシウム、水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート、ヒドロキシナフトエ酸アルミニウム又はアルジオキサを含有する製剤に、

3) は、ロートエキスを含有する製剤に、

4) は、ベタネコール塩化物を含有する製剤に、

5) は、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物、沈降炭酸カルシウム、無水リン酸水素カルシウム、リン酸水素カルシウム水和物及び乳酸カルシウム水和物を含有する製剤に記載すること。]

3'. 服用が適さない場合があるので、服用時に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[3. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には3'. を記載すること。]

4. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと

5. 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること

[()内は必要とする場合に記載すること。]

IV. 整腸薬を主体とする製剤

【添付文書等に記載すべき事項】

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る)

1. 次の人は服用しないこと

透析療法を受けている人。

[乾燥水酸化アルミニウムゲル、水酸化アルミニウムゲル、ケイ酸アルミン酸マグネシウム、天然ケイ酸アルミニウム、合成ケイ酸アルミニウム、合成ヒドロタルサイト、水酸化アルミナマグネシウム、水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート又はヒドロキシナフトエ酸アルミニウムを含有する製剤に記載すること。]

2. 本剤を服用している間は、次の医薬品を服用しないこと

胃腸鎮痛鎮痙薬

[ロートエキスを含有する製剤に記載すること。]

3. 授乳中の人には本剤を服用しないか、本剤を服用する場合は授乳を避けること

(母乳に移行して乳児の脈が速くなることがある。)

[ロートエキスを含有する製剤に記載すること。]

4. 長期連用しないこと

[乾燥水酸化アルミニウムゲル、水酸化アルミニウムゲル、ケイ酸アルミン酸マグネシウム、天然ケイ酸アルミニウム、合成ケイ酸アルミニウム、合成ヒドロタルサイト、水酸化アルミナマグネシウム、水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート又はヒドロキシナフトエ酸アルミニウムを含有する製剤に記載すること。]

相談すること

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師の治療を受けている人。

(2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。

[デヒドロコール酸、ベタネコール塩化物、ウルソデオキシコール酸又はロートエキスを含有する製剤に記載すること。]

(3) 高齢者。

[ロートエキスを含有する製剤に記載すること。]

(4) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

[ロートエキス, でんぷん消化酵素, たん白消化酵素, 脂肪消化酵素又は繊維素消化酵素を含有する製剤に記載すること.]

(5) 次の症状のある人。

排尿困難

[ロートエキスを含有する製剤に記載すること.]

(6) 次の診断を受けた人。

緑内障¹⁾, 心臓病^{1) 2)}, 甲状腺機能障害^{2) 3)}, ぜんそく²⁾, 胃・十二指腸潰瘍²⁾, てんかん²⁾, 腎臓病⁴⁾

[¹⁾ は, ロートエキスを含有する製剤に,

²⁾ は, ベタネコール塩化物を含有する製剤に,

³⁾ は, 水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物, 沈降炭酸カルシウム, 無水リン酸水素カルシウム, リン酸水素カルシウム水和物及び乳酸カルシウム水和物を含有する製剤に,

⁴⁾ は, 乾燥水酸化アルミニウムゲル, 水酸化アルミニウムゲル, ケイ酸アルミン酸マグネシウム, 天然ケイ酸アルミニウム, 合成ケイ酸アルミニウム, 合成ヒドロタルサイト, 水酸化アルミナマグネシウム, 水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物, 水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル, 水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物, メタケイ酸アルミン酸マグネシウム, ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート又はヒドロキシナフトエ酸アルミニウムを含有する製剤に記載すること.]

2. 服用後, 次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので, 直ちに服用を中止し, この文書を持って医師, 薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤 ¹⁾ , かゆみ ¹⁾
消化器	腹痛 ²⁾ , 下痢 ²⁾
呼吸器	息苦しさ ²⁾
その他	発汗 ²⁾ , 唾液の増加 ²⁾

[¹⁾ は, ロートエキス, でんぷん消化酵素, たん白消化酵素, 脂肪消化酵素又は繊維素消化酵素を含有する製剤に,

²⁾ は, ベタネコール塩化物を含有する製剤に記載すること.]

3. 服用後, 次の症状があらわれることがあるので, このような症状の持続又は増強が見られた場合には, 服用を中止し, この文書を持って医師, 薬剤師又は登録販売者に相談すること

口のかわき¹⁾, 便秘²⁾, 下痢²⁾

[¹⁾ は, ロートエキスを含有する製剤に記載すること。

²⁾ は, 制酸剤を含有する製剤に必要な応じて記載すること。

ただし, 「下痢」については, 「相談すること」の2.に記載した製剤にあっては記載し

ない。]

4. 2週間位服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

〔酵母・生菌製剤及び生薬のみよりなる製剤は、「2週間位」を「1ヵ月位」と改めてもよい。〕

その他の注意

母乳が出にくくなることがある。

〔ロートエキスを含有する製剤に記載すること。〕

〔用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。〕

- (1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。

〔小児の用法及び用量がある場合に記載すること。〕

- (2) 〔小児の用法がある場合、剤形により、次に該当する場合には、そのいずれかを記載すること。〕

- 1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。

〔5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡錠を除く）・丸剤の場合に記載すること。〕

- 2) 1歳未満の乳児には、医師の診療を受けさせることを優先し、やむを得ない場合にのみ服用させること。

〔カプセル剤及び錠剤（発泡錠を除く）・丸剤以外の製剤の場合に記載すること。

ただし、酵母・生菌製剤及び生薬のみよりなる製剤の場合は記載しなくてもよい。〕

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。

〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。

- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。〕

〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は服用しないこと

透析療法を受けている人。

〔乾燥水酸化アルミニウムゲル、水酸化アルミニウムゲル、ケイ酸アルミン酸マグネシウム、天然ケイ酸アルミニウム、合成ケイ酸アルミニウム、合成ヒドロタルサイト、水酸化アルミナマグネシウム、水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物、メタケイ酸アルミン酸マグネ

シウム、ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート又はヒドロキシナフトエ酸アルミニウムを含有する製剤に記載すること。]

2. 授乳中の人には本剤を服用しないか、本剤を服用する場合は授乳を避けること
〔ロートエキスを含有する製剤に記載すること。〕
3. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師の治療を受けている人。
 - (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。
〔デヒドロコール酸、ベタネコール塩化物、ウルソデオキシコール酸又はロートエキスを含有する製剤に記載すること。〕
 - (3) 高齢者。
〔ロートエキスを含有する製剤に記載すること。〕
 - (4) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
〔ロートエキス、でんぷん消化酵素、たん白消化酵素、脂肪消化酵素又は繊維素消化酵素を含有する製剤に記載すること。〕
 - (5) 次の症状のある人。
排尿困難
〔ロートエキスを含有する製剤に記載すること。〕
 - (6) 次の診断を受けた人。
緑内障¹⁾、心臓病^{1) 2)}、甲状腺機能障害^{2) 3)}、ぜんそく²⁾、胃・十二指腸潰瘍²⁾、てんかん²⁾、腎臓病⁴⁾
 - ¹⁾ は、ロートエキスを含有する製剤に、
 - ²⁾ は、ベタネコール塩化物を含有する製剤に、
 - ³⁾ は、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物、沈降炭酸カルシウム、無水リン酸水素カルシウム、リン酸水素カルシウム水和物及び乳酸カルシウム水和物を含有する製剤に、
 - ⁴⁾ は、乾燥水酸化アルミニウムゲル、水酸化アルミニウムゲル、ケイ酸アルミン酸マグネシウム、天然ケイ酸アルミニウム、合成ケイ酸アルミニウム、合成ヒドロタルサイト、水酸化アルミナマグネシウム、水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート又はヒドロキシナフトエ酸アルミニウムを含有する製剤に記載すること。〕
- 3'. 服用が適さない場合があるので、服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔3. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には3'. を記載すること。〕
4. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと
5. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

V. 止瀉薬を主体とする製剤

【添付文書等に記載すべき事項】

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・事故が起こりやすくなる)

1. 次の人は服用しないこと

(1) 本剤又は本剤の成分，牛乳によりアレルギー症状を起こしたことがある人。

[タンニン酸アルブミンを含有する製剤に記載すること.]

(2) 透析療法を受けている人。

[乾燥水酸化アルミニウムゲル，水酸化アルミニウムゲル，ケイ酸アルミン酸マグネシウム，天然ケイ酸アルミニウム，合成ケイ酸アルミニウム，合成ヒドロタルサイト，水酸化アルミナマグネシウム，水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物，水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル，水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物，メタケイ酸アルミン酸マグネシウム，ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート又はヒドロキシナフトエ酸アルミニウムを含有する製剤に記載すること.]

2. 本剤を服用している間は，次の医薬品を服用しないこと

胃腸鎮痛鎮痙薬，ロートエキスを含有する他の胃腸薬，乗物酔い薬

[ロートエキスを含有する製剤に記載すること.]

3. 服用後，乗物又は機械類の運転操作をしないこと

(目のかすみ，異常なまぶしさ等の症状があらわれることがある.)

[ロートエキスを含有する製剤に記載すること.]

4. 授乳中の人又は本剤を服用しないか，本剤を服用する場合は授乳を避けること

(母乳に移行して乳児の脈が速くなることがある.)

[ロートエキスを含有する製剤に記載すること.]

5. 服用前後は飲酒しないこと

[ビスマス塩類を含有する製剤に記載すること.]

6. 長期連用しないこと

[乾燥水酸化アルミニウムゲル，水酸化アルミニウムゲル，ケイ酸アルミン酸マグネシウム，天然ケイ酸アルミニウム，合成ケイ酸アルミニウム，合成ヒドロタルサイト，水酸化アルミナマグネシウム，水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物，水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル，水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物，メタケイ酸アルミン酸マグネシウム，ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート又はヒドロキシナフトエ酸アルミニウムを含有する製剤に記載すること.]

また、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤で、漢方生薬製剤以外の製剤に記載すること。）

6'. 短期間の服用にとどめ、連用しないこと

〔グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤で、短期服用に限られる漢方生薬製剤に記載すること。〕

7. 1週間以上継続して服用しないこと

〔ビスマス塩類を含有する製剤に記載すること。〕

相談すること

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師の治療を受けている人。
- (2) 発熱を伴う下痢のある人、血便のある人又は粘液便の続く人。
- (3) 急性の激しい下痢又は腹痛・腹部膨満・はきけ等の症状を伴う下痢のある人。
（本剤で無理に下痢をとめるとかえって病気を悪化させることがある。）
〔収れん剤を主体とする止瀉薬に記載すること。〕
- (4) 妊婦又は妊娠していると思われる人。
〔ビスマス塩類、ベタネコール塩化物、ウルソデオキシコール酸又はロートエキスを含有する製剤に記載すること。〕
- (5) 小児。
〔ビスマス塩類を含有する製剤で、小児の用法及び用量がある場合に記載すること。〕
- (6) 高齢者。
- (7) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
〔ロートエキス、でんぷん消化酵素、たん白消化酵素、脂肪消化酵素又は繊維素消化酵素を含有する製剤に記載すること。〕
- (8) 次の症状のある人。

むくみ¹⁾、排尿困難²⁾

(¹⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に、

²⁾ は、ロートエキスを含有する製剤に記載すること。〕

(9) 次の診断を受けた人。

高血圧¹⁾、心臓病^{1) 2) 3)}、腎臓病^{1) 4)}、胃・十二指腸潰瘍^{3) 5)}、緑内障²⁾、甲状腺機能障害^{3) 6)}、ぜんそく³⁾、てんかん³⁾

(¹⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に、

²⁾ は、ロートエキスを含有する製剤に、

- 3) は、ベタネコール塩化物を含有する製剤に、
- 4) は、乾燥水酸化アルミニウムゲル、水酸化アルミニウムゲル、ケイ酸アルミン酸マグネシウム、天然ケイ酸アルミニウム、合成ケイ酸アルミニウム、合成ヒドロタルサイト、水酸化アルミナマグネシウム、水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート又はヒドロキシナフトエ酸アルミニウムを含有する製剤に、
- 5) は、ビスマス塩類を含有する製剤に、
- 6) は、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物、沈降炭酸カルシウム、無水リン酸水素カルシウム、リン酸水素カルシウム水和物及び乳酸カルシウム水和物を含有する製剤に記載すること。]

2. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること。

関係部位	症 状
皮膚	発疹・発赤 ¹⁾ 、かゆみ ¹⁾
消化器	食欲不振 ²⁾ 、胃部不快感 ²⁾ 、腹痛 ³⁾ 、下痢 ³⁾
精神神経系	頭痛 ⁴⁾
呼吸器	息苦しさ ³⁾
泌尿器	排尿困難 ⁴⁾
その他	顔のほてり ⁴⁾ 、異常なまぶしさ ⁴⁾ 、発汗 ³⁾ 、唾液の増加 ³⁾

- [¹⁾ は、ロートエキス、でんぷん消化酵素、たん白消化酵素、脂肪消化酵素又は繊維素消化酵素を含有する製剤に、
- ²⁾ は、グアヤコール又はクレオソートを含有する製剤に、
- ³⁾ は、ベタネコール塩化物を含有する製剤に、
- ⁴⁾ は、ロートエキスを含有する製剤に記載すること。]

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
ショック (アナフィラキシー) ¹⁾	服用後すぐに、皮膚のかゆみ、じんましん、声のかすれ、くしゃみ、のどのかゆみ、息苦しさ、動悸、意識の混濁等があらわれる。
偽アルドステロン症、 ミオパチー ²⁾	手足のだるさ、しびれ、つっぱり感やこわばりに加えて、脱力感、筋肉痛があらわれ、徐々に強くなる。

- [¹⁾ は、タンニン酸アルブミンを含有する製剤に、
- ²⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること。]

3. 服用後、次の症状があらわれることがあるので、このような症状の持続又は増強が見られた場合には、服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相

談すること

口のかわき¹⁾、便秘²⁾、下痢²⁾、目のかすみ¹⁾

[¹⁾は、ロートエキスを含有する製剤に記載すること。

²⁾は、制酸剤を含有する製剤に必要な応じて記載すること。

ただし、「下痢」については、「相談すること」の2.に記載した製剤にあつては記載しない。]

4. 5～6日間服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔ビスマス塩類を含有する製剤は、「5～6日間」を「5～6回」と記載すること。〕
5. 長期連用する場合には医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤で、短期服用に限られる漢方生薬製剤以外の漢方生薬製剤に記載すること。〕

その他の注意

母乳が出にくくなることがある。

〔ロートエキスを含有する製剤に記載すること。〕

〔用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。〕

(1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。

〔小児の用法及び用量がある場合に記載すること。〕

(2) 〔小児の用法がある場合、剤形により、次に該当する場合には、そのいずれかを記載すること。〕

1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。

〔5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡錠を除く）・丸剤の場合に記載すること。〕

2) 1歳未満の乳児には、医師の診療を受けさせることを優先し、やむを得ない場合にのみ服用させること。

〔カプセル剤及び錠剤（発泡錠を除く）・丸剤以外の製剤の場合に記載すること。〕

保管及び取扱い上の注意

(1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。

〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

(2) 小児の手の届かない所に保管すること。

(3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。〕

〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は服用しないこと

(1) 本剤又は本剤の成分、牛乳によりアレルギー症状を起こしたことがある人。

〔タンニン酸アルブミンを含有する製剤に記載すること。〕

(2) 透析療法を受けている人。

〔乾燥水酸化アルミニウムゲル、水酸化アルミニウムゲル、ケイ酸アルミン酸マグネシウム、天然ケイ酸アルミニウム、合成ケイ酸アルミニウム、合成ヒドロタルサイト、水酸化アルミナマグネシウム、水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート又はヒドロキシナフトエ酸アルミニウムを含有する製剤に記載すること。〕

2. 服用後、乗物又は機械類の運転操作をしないこと

〔ロートエキスを含有する製剤に記載すること。〕

3. 授乳中の人は本剤を服用しないか、本剤を服用する場合は授乳を避けること

〔ロートエキスを含有する製剤に記載すること。〕

4. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師の治療を受けている人。

(2) 発熱を伴う下痢のある人、血便のある人又は粘液便の続く人。

(3) 急性の激しい下痢又は腹痛・腹部膨満・はきけ等の症状を伴う下痢のある人。

〔収れん剤を主体とする止瀉薬に記載すること。〕

(4) 妊婦又は妊娠していると思われる人。

〔ビスマス塩類、ベタネコール塩化物、ウルソデオキシコール酸又はロートエキスを含有する製剤に記載すること。〕

(5) 小児。

〔ビスマス塩類を含有する製剤で、小児の用法及び用量がある場合に記載すること。〕

(6) 高齢者。

(7) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

〔ロートエキス、でんぷん消化酵素、たん白消化酵素、脂肪消化酵素又は繊維素消化酵素を含有する製剤に記載すること。〕

(8) 次の症状のある人。

むくみ¹⁾、排尿困難²⁾

¹⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に、

²⁾ は、ロートエキスを含有する製剤に記載すること。〕

(9) 次の診断を受けた人。

高血圧¹⁾、心臓病¹⁾ ²⁾ ³⁾、腎臓病¹⁾ ⁴⁾、胃・十二指腸潰瘍³⁾ ⁵⁾、緑内障²⁾、甲状腺機能障害³⁾ ⁶⁾、ぜんそく³⁾、てんかん³⁾、

〔¹⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又

は甘草として1 g以上(エキス剤については原生薬に換算して1 g以上)含有する製剤に,

2) は, ロートエキスを含有する製剤に,

3) は, ベタネコール塩化物を含有する製剤に,

4) は, 乾燥水酸化アルミニウムゲル, 水酸化アルミニウムゲル, ケイ酸アルミン酸マグネシウム, 天然ケイ酸アルミニウム, 合成ケイ酸アルミニウム, 合成ヒドロタルサイト, 水酸化アルミナマグネシウム, 水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物, 水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル, 水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物, メタケイ酸アルミン酸マグネシウム, ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート又はヒドロキシナフトエ酸アルミニウムを含有する製剤に,

5) は, ビスマス塩類を含有する製剤に,

6) は, 水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物, 沈降炭酸カルシウム, 無水リン酸水素カルシウム, リン酸水素カルシウム水和物及び乳酸カルシウム水和物を含有する製剤に記載すること.]

4'. 服用が適さない場合があるので, 服用前に医師, 薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔4. の項目の記載に際し, 十分な記載スペースがない場合には4'. を記載すること.〕

5. 服用に際しては, 説明文書をよく読むこと

6. 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること

〔()内は必要とする場合に記載すること.〕

VI. 鎮痛鎮痙薬を主体とする製剤

【添付文書等に記載すべき事項】

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・事故が起こりやすくなる)

1. 次の人は服用しないこと

(1) 6歳未満の乳幼児。

[アミノ安息香酸エチルを含有する製剤に記載すること.]

(2) 透析療法を受けている人。

[乾燥水酸化アルミニウムゲル，水酸化アルミニウムゲル，ケイ酸アルミン酸マグネシウム，天然ケイ酸アルミニウム，合成ケイ酸アルミニウム，合成ヒドロタルサイト，水酸化アルミナマグネシウム，水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物，水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル，水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物，メタケイ酸アルミン酸マグネシウム，ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート又はヒドロキシナフトエ酸アルミニウムを含有する製剤に記載すること.]

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こと

他の胃腸鎮痛鎮痙薬，ロートエキスを含有する他の胃腸薬，乗物酔い薬¹⁾

[¹⁾は、副交感神経遮断剤を含有する製剤に記載すること.]

3. 服用後、乗物又は機械類の運転操作をしないこと

(眠気や目のかすみ、異常なまぶしさ等の症状があらわれることがある.)

[副交感神経遮断剤を含有する製剤に記載すること.]

ただし、スコポラミン臭化水素酸塩水和物又はメチルオクタトロピン臭化物を含有しない製剤については、「眠気や」を記載しない.]

4. 授乳中の人は本剤を服用しないか、本剤を服用する場合は授乳を避けること

(母乳に移行して乳児の脈が速くなることがある.)

[ロートエキスを含有する製剤に記載すること.]

5. 長期連用しないこと

[乾燥水酸化アルミニウムゲル，水酸化アルミニウムゲル，ケイ酸アルミン酸マグネシウム，天然ケイ酸アルミニウム，合成ケイ酸アルミニウム，合成ヒドロタルサイト，水酸化アルミナマグネシウム，水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物，水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル，水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物，メタケイ酸アルミン酸マグネシウム，ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート又はヒドロキシナフトエ酸アルミニウムを含有する製剤に記載すること.]

また、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上

又は甘草として1 g以上(エキス剤については原生薬に換算して1 g以上)含有する製剤で、漢方生薬製剤以外の製剤に記載すること。]

5'. 短期間の服用にとどめ、連用しないこと

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40 mg以上又は甘草として1 g以上(エキス剤については原生薬に換算して1 g以上)含有する製剤で、短期服用に限られる漢方生薬製剤に記載すること。]

相談すること

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師の治療を受けている人.
- (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人.
- (3) 授乳中の人.

[メチルオクタトロピン臭化物, ジサイクロミン塩酸塩又はメチキセン塩酸塩を含有する製剤に記載すること. ただし, 「してはいけないこと」の4. を記載した製剤にあつては記載しない.]

(4) 高齢者.

[副交感神経遮断剤を含有する製剤に記載すること.]

また, グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40 mg以上又は甘草として1 g以上(エキス剤については原生薬に換算して1 g以上)含有する製剤に記載すること。]

(5) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人.

(6) 次の症状のある人.

むくみ¹⁾, 排尿困難²⁾

(¹⁾ は, グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40 mg以上又は甘草として1 g以上(エキス剤については原生薬に換算して1 g以上)含有する製剤に,

(²⁾ は, 副交感神経遮断剤を含有する製剤に記載すること。]

(7) 次の診断を受けた人.

心臓病¹⁾ ²⁾ ³⁾, 高血圧¹⁾, 腎臓病¹⁾ ⁴⁾, 緑内障²⁾ ⁵⁾, 甲状腺機能障害³⁾ ⁶⁾, ぜんそく³⁾, 胃・十二指腸潰瘍³⁾, てんかん³⁾

(¹⁾ は, グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40 mg以上又は甘草として1 g以上(エキス剤については原生薬に換算して1 g以上)含有する製剤に,

(²⁾ は, 副交感神経遮断剤を含有する製剤に,

(³⁾ は, ベタネコール塩化物を含有する製剤に,

(⁴⁾ は, 乾燥水酸化アルミニウムゲル, 水酸化アルミニウムゲル, ケイ酸アルミン酸マグネシウム, 天然ケイ酸アルミニウム, 合成ケイ酸アルミニウム, 合成ヒドロタルサイト, 水酸化アルミナマグネシウム, 水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物, 水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル, 水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成

物、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート又はヒドロキシナフトエ酸アルミニウムを含有する製剤に、

- 5) は、パパベリン塩酸塩を含有する製剤に、
6) は、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物、沈降炭酸カルシウム、無水リン酸水素カルシウム、リン酸水素カルシウム水和物及び乳酸カルシウム水和物を含有する製剤に記載すること。]

2. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤、かゆみ
消化器	腹痛 ¹⁾ 、下痢 ¹⁾
精神神経系	頭痛 ²⁾ 、考えがまとまらない ³⁾ 、集中力の低下 ³⁾
呼吸器	息苦しさ ¹⁾
泌尿器	排尿困難 ²⁾
その他	顔のほてり ²⁾ 、異常なまぶしさ ²⁾ 、発汗 ¹⁾ 、唾液の増加 ¹⁾

- [¹⁾ は、ベタネコール塩化物を含有する製剤に、
²⁾ は、副交感神経遮断剤を含有する製剤に、
³⁾ は、メチキセン塩酸塩を含有する製剤に記載すること。]

まれに下記のような重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
偽アルドステロン症、 ミオパチー	手足のだるさ、しびれ、つっぱり感やこわばりに加えて、脱力感、筋肉痛があらわれ、徐々に強くなる。

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に記載すること。]

3. 服用後、次の症状があらわれることがあるので、このような症状の持続又は増強が見られた場合には、服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

口のかわき^{1) 2)}、便秘^{1) 2) 3)}、下痢^{2) 3)}、眠気⁴⁾、目のかすみ⁴⁾

- [¹⁾ は、副交感神経遮断剤又はパパベリン塩酸塩を含有する製剤に、
²⁾ は、アミノ安息香酸エチルを含有する製剤に、
³⁾ は、制酸剤を含有する製剤に必要な応じて、
⁴⁾ は、副交感神経遮断剤を含有する製剤に記載すること。

ただし、「下痢」については、「相談すること」の2.に記載した製剤にあつては記載しない。「眠気」については、スコポラミン臭化水素酸塩水和物又はメチルオクタトロピン臭化物を含有しない製剤にあつては記載しない。]

4. 5～6回服用しても症状がよくならない場合は服用を中止し、この文書を持って医師、

薬剤師又は登録販売者に相談すること

5. 長期連用する場合には医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

〔グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤で、短期服用に限られる漢方生薬製剤以外の漢方生薬製剤に記載すること。〕

その他の注意

母乳が出にくくなることがある。

〔ロートエキスを含有する製剤に記載すること。〕

〔用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。〕

(1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。

〔小児の用法及び用量がある場合に記載すること。〕

(2) 〔小児の用法がある場合、剤形により、次に該当する場合には、そのいずれかを記載すること。〕

1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。

〔5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡錠を除く）・丸剤の場合に記載すること。〕

2) 1歳未満の乳児には、医師の診療を受けさせることを優先し、やむを得ない場合にのみ服用させること。

〔カプセル剤及び錠剤（発泡錠を除く）・丸剤以外の製剤の場合に記載すること。〕

保管及び取扱い上の注意

(1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。

〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

(2) 小児の手の届かない所に保管すること。

(3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。

〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は服用しないこと

(1) 6歳未満の乳幼児。

〔アミノ安息香酸エチルを含有する製剤に記載すること。〕

(2) 透析療法を受けている人。

〔乾燥水酸化アルミニウムゲル、水酸化アルミニウムゲル、ケイ酸アルミン酸マグネシウム、天然ケイ酸アルミニウム、合成ケイ酸アルミニウム、合成ヒドロタルサイト、水酸化アルミナマグネシウム、水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル、水酸化アルミニウム

ム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物，メタケイ酸アルミン酸マグネシウム，ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート又はヒドロキシナフトエ酸アルミニウムを含有する製剤に記載すること。]

2. 服用後，乗物又は機械類の運転操作をしないこと

[副交感神経遮断剤を含有する製剤に記載すること。]

3. 授乳中の人又は本剤を服用しないか，本剤を服用する場合は授乳を避けること

[ロートエキスを含有する製剤に記載すること。]

4. 次の人は服用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師の治療を受けている人。

(2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。

(3) 授乳中の人。

[メチルオクタトロピン臭化物，ジサイクロミン塩酸塩又はメチキセン塩酸塩を含有する製剤に記載すること。ただし，3.に記載した製剤にあつては記載しない。]

(4) 高齢者。

[副交感神経遮断剤を含有する製剤に記載すること。]

また，グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に記載すること。]

(5) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

(6) 次の症状のある人。

むくみ¹⁾，排尿困難²⁾

[¹⁾は，グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に，

²⁾は，副交感神経遮断剤を含有する製剤に記載すること。]

(7) 次の診断を受けた人。

心臓病¹⁾ ²⁾ ³⁾，高血圧¹⁾，腎臓病¹⁾ ⁴⁾，緑内障²⁾ ⁵⁾，甲状腺機能障害³⁾ ⁶⁾，ぜんそく³⁾，胃・十二指腸潰瘍³⁾，てんかん³⁾

[¹⁾は，グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に，

²⁾は，副交感神経遮断剤を含有する製剤に，

³⁾は，ベタネコール塩化物を含有する製剤に，

⁴⁾は，乾燥水酸化アルミニウムゲル，水酸化アルミニウムゲル，ケイ酸アルミン酸マグネシウム，天然ケイ酸アルミニウム，合成ケイ酸アルミニウム，合成ヒドロタルサイト，水酸化アルミナマグネシウム，水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物，水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル，水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物，メタケイ酸アルミン酸マグネシウム，ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート又はヒドロキシナフトエ酸アルミニウムを含有する製剤に，

⁵⁾は，パパベリン塩酸塩を含有する製剤に，

6) は、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物，沈降炭酸カルシウム，無水リン酸水素カルシウム，リン酸水素カルシウム水和物及び乳酸カルシウム水和物を含有する製剤に記載すること。]

- 4'. 服用が適さない場合があるので，服用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔4. の項目の記載に際し，十分な記載スペースがない場合には4'. を記載すること。〕
5. 服用に際しては，説明文書をよく読むこと
6. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

5. 瀉下薬

I. 瀉下薬（ヒマシ油及びマルツエキスを除く）

【添付文書等に記載すべき事項】

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る）

1. 本剤を服用している間は，次の医薬品を服用しないこと
他の瀉下薬（下剤）
2. 授乳中の人には本剤を服用しないか，本剤を服用する場合は授乳を避けること
〔センノシド，センナ，ダイオウ又はカサンスラノールを含有する製剤に記載すること。〕
3. 長期連用しないこと
〔グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤で，漢方生薬製剤以外の製剤に記載すること。〕
- 3'. 短期間の服用にとどめ，連用しないこと
〔グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤で，短期服用に限られる漢方生薬製剤に記載すること。〕
4. 大量に服用しないこと
〔刺激性下剤を含有する製剤に記載すること。〕

相談すること

1. 次の人は服用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師の治療を受けている人。
 - (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。
 - (3) 高齢者。
〔グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に記載すること。〕
 - (4) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
〔センノシド，センナ又はダイオウを含有する製剤に記載すること。〕
 - (5) 次の症状のある人。
はげしい腹痛，吐き気・嘔吐，むくみ¹⁾
〔¹⁾は，グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）

含有する製剤に記載すること。]

(6) 次の診断を受けた人。

高血圧¹⁾、心臓病^{1) 2)}、腎臓病^{1) 2) 3)}

[¹⁾は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に、

²⁾は、硫酸ナトリウムを含有する製剤に、

³⁾は、マグネシウム塩類を含有する製剤に記載すること。]

2. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤 ¹⁾ 、かゆみ ¹⁾
消化器	はげしい腹痛、吐き気・嘔吐
精神神経系	強い眠気 ²⁾ 、意識がうすれる ²⁾
循環器	立ちくらみ ²⁾ 、脈が遅くなる ²⁾
呼吸器	息苦しい ²⁾
その他	筋力の低下 ²⁾ 、口のかわき ²⁾

[¹⁾は、センノシド、センナ又はダイオウを含有する製剤に、

²⁾は、酸化マグネシウムを含有する製剤に記載すること。]

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
偽アルドステロン症、 ミオパチー	手足のだるさ、しびれ、つっぱり感やこわばりに加えて、脱力感、筋肉痛があらわれ、徐々に強くなる。

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること。]

3. 服用後、次の症状があらわれることがあるので、このような症状の持続又は増強が見られた場合には、服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

下痢

4. 1週間位服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[製剤により「1週間位」を「5～6回」又は「5～6日」等と改めてもよい。]

5. 長期連用する場合には医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤で、短期服用に限られる漢方生薬製剤以外の漢方生薬製剤に記載すること。]

[用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。]

- (1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。
[小児の用法及び用量がある場合に記載すること。]
- (2) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。
[5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡錠を除く）・丸剤の場合に記載すること。]

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。
[()内は必要とする場合に記載すること。]
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。
[容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。]

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 授乳中の人又は本剤を服用しないか、本剤を服用する場合は授乳を避けること
[センノシド、センナ、ダイオウ又はカサンスラノールを含有する製剤に記載すること。]
2. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師の治療を受けている人。
 - (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。
 - (3) 高齢者。
[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に記載すること。]
 - (4) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
[センノシド、センナ又はダイオウを含有する製剤に記載すること。]
 - (5) 次の症状のある人。
はげしい腹痛、吐き気・嘔吐、むくみ¹⁾
[¹⁾は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に記載すること。]
 - (6) 次の診断を受けた人。
高血圧¹⁾、心臓病^{1) 2)}、腎臓病^{1) 2) 3)}
[¹⁾は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に、
²⁾は、硫酸ナトリウムを含有する製剤に、
³⁾は、マグネシウム塩類を含有する製剤に記載すること。]

- 2'. 服用が適さない場合があるので、服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔2. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には2'. を記載すること.〕
3. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと
4. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること.〕

II. 瀉下薬（ヒマシ油）

【添付文書等に記載すべき事項】

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る）

1. 次の人は服用しないこと

- （1）はげしい腹痛又は吐き気・嘔吐のある人.
- （2）妊婦又は妊娠していると思われる人.
- （3）3歳未満の乳幼児.
- （4）防虫剤（ナフタリン等），殺そ剤（猫イラズ等）等の薬剤を誤って服用した人.
（このような場合は，直ちに医師の治療を受けること.）

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こと

駆虫薬，他の瀉下薬（下剤）

3. 授乳中の人は本剤を服用しないか，本剤を服用する場合は授乳を避けること

4. 連用しないこと

相談すること

1. 次の人は服用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

- （1）医師の治療を受けている人.
- （2）薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人.

2. 服用後，次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので，直ちに服用を中止し，この文書を持って医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤，かゆみ
消化器	はげしい腹痛，吐き気・嘔吐

3. 服用後，次の症状があらわれることがあるので，このような症状の持続又は増強が見られた場合には，服用を中止し，この文書を持って医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

下痢

〔用法及び用量に関連する注意として，用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること.〕

- （1）小児に服用させる場合には，保護者の指導監督のもとに服用させること.

〔小児の用法及び用量がある場合に記載すること.〕

- （2）就寝前の服用を避けること.

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。
〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は服用しないこと
 - (1) はげしい腹痛又は吐き気・嘔吐のある人。
 - (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。
 - (3) 3歳未満の乳幼児。
 - (4) 防虫剤（ナフタリン等）、殺そ剤（猫イラズ等）等の薬剤を誤って服用した人。
2. 授乳中の方は本剤を服用しないか、本剤を服用する場合は授乳を避けること
3. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師の治療を受けている人。
 - (2) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
- 3'. 服用が適さない場合があるので、服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔3. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には3'. を記載すること。〕
4. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと
5. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

Ⅲ. 瀉下薬（マルツエキス）

【添付文書等に記載すべき事項】

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る）
本剤を服用している間は，次の医薬品を服用しないこと
他の瀉下薬（下剤）

相談すること

1. 次の人は服用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - （1）医師の治療を受けている乳幼児.
 - （2）1ヵ月未満の乳児（新生児）.
 - （3）次の症状のある乳幼児.
はげしい腹痛，嘔吐
2. 服用後，次の症状があらわれることがあるので，このような症状の持続又は増強が見られた場合には，服用を中止し，この文書を持って医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること
下痢
3. 1週間位服用しても症状がよくなる場合は，服用を中止し，この文書を持って医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること
4. 便通不足は，母乳不足又は調整乳希釈方法の誤りにより起こることがあるので，このような場合には医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

〔用法及び用量に関連する注意として，用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること.〕
保護者の指導監督のもとに服用させること.

保管及び取扱い上の注意

- （1）直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること.
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること.〕
- （2）小児の手の届かない所に保管すること.
- （3）他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる.）.
〔容器等の個々に至適表示がなされていて，誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい.〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は服用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師の治療を受けている乳幼児.

(2) 1ヵ月未満の乳児 (新生児).

(3) 次の症状のある乳幼児.

はげしい腹痛, 嘔吐

1'. 服用が適さない場合があるので, 服用前に医師, 薬剤師又は登録販売者に相談すること

[1. の項目の記載に際し, 十分な記載スペースがない場合には1'. を記載すること.]

2. 服用に際しては, 説明文書をよく読むこと

3. 直射日光の当たらない (湿気の少ない) 涼しい所に (密栓して) 保管すること

[() 内は必要とする場合に記載すること.]

6. 鎮量薬

(第1類医薬品には「登録販売者」は記載しないこと)

【添付文書等に記載すべき事項】

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・事故が起こりやすくなる)

1. 次の人は服用しないこと

(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。

[アミノフィリン水和物又はテオフィリンを含有する製剤に記載すること。]

(2) 6歳未満の乳幼児。

[アミノ安息香酸エチルを含有する製剤に記載すること。]

(3) 15歳未満の小児。

[プロメタジン塩酸塩又はプロメタジンメチレン二サリチル酸塩を含有する製剤に記載すること。]

ただし、(3)を記載した製剤にあつては、(2)を記載しない。]

2. 本剤を服用している間は、次のいずれの医薬品も使用しないこと

他の乗物酔い薬、かぜ薬、解熱鎮痛薬、鎮静薬、鎮咳去痰薬、胃腸鎮痛鎮痙薬¹⁾、抗ヒスタミン剤を含有する内服薬等(鼻炎用内服薬、アレルギー用薬等)

[¹⁾は、副交感神経遮断剤を含有する製剤に記載すること。]

3. 服用後、乗物又は機械類の運転操作をしないこと

(眠気等があらわれることがある。)¹⁾

(眠気や目のかすみ、異常なまぶしさ等の症状があらわれることがある。)²⁾

[¹⁾は、副交感神経遮断剤を含有しない製剤に、

²⁾は、副交感神経遮断剤を含有する製剤に記載すること。]

4. 授乳中の人は本剤を服用しないか、本剤を服用する場合は授乳を避けること

(母乳に移行して乳児の脈が速くなることもある。)

[アミノフィリン水和物、テオフィリン、ジフェンヒドラミン塩酸塩、ジフェンヒドラミンサリチル酸塩、タンニン酸ジフェンヒドラミン、ジメンヒドリナート又はロートエキス含有する製剤に記載すること。

ただし、()内はロートエキス含有する製剤にのみ記載すること。]

5. 服用前後は飲酒しないこと

[プロモバレリル尿素を含有する製剤に記載すること。]

相談すること

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師の治療を受けている人。

- (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。
 (3) 授乳中の人。
 [メチキセン塩酸塩、ジサイクロミン塩酸塩又はメチルオクタトロピン臭化物を含有する製剤に記載すること。
 ただし、「してはいけないこと」の4. を記載した製剤にあつては記載しない。]
- (4) 発熱している小児。
 [テオフィリン又はアミノフィリン水和物を含有する製剤（小児の用法・用量を有する製剤）に記載すること。]
- (5) けいれんを起こしたことがある小児。
 [テオフィリン又はアミノフィリン水和物を含有する製剤（小児の用法・用量を有する製剤）に記載すること。]
- (6) 高齢者。
 [副交感神経遮断剤を含有する製剤に記載すること。]
- (7) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
 (8) 次の症状のある人。
 排尿困難
 [抗ヒスタミン剤、ジフェニドール塩酸塩又は副交感神経遮断剤を含有する製剤に記載すること。]
- (9) 次の診断を受けた人。
 緑内障¹⁾ ²⁾, 心臓病²⁾, てんかん³⁾, 甲状腺機能障害³⁾
 [¹⁾ は、抗ヒスタミン剤、ジフェニドール塩酸塩又はパンパベリン塩酸塩を含有する製剤に、
²⁾ は、副交感神経遮断剤を含有する製剤に、
³⁾ は、ジプロフィリンを含有する製剤に記載すること。]

2. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること。

関係部位	症 状
皮膚	発疹・発赤, かゆみ
消化器	胃腸出血 ¹⁾
精神神経系	頭痛 ²⁾ ³⁾ , 考えがまとまらない ⁴⁾ , 浮動感 ³⁾ , 不安定感 ³⁾ , 意識の低下 ¹⁾ , 集中力の低下 ⁴⁾ , けいれん ¹⁾
循環器	動悸 ⁵⁾
呼吸器	呼吸が荒い ¹⁾
泌尿器	排尿困難 ²⁾ ³⁾ ⁶⁾
その他	顔のほてり ²⁾ , 異常なまぶしさ ²⁾ ³⁾ , 貧血 ¹⁾ , からだがだるい ¹⁾

- [¹⁾ は、アミノフィリン水和物又はテオフィリンを含有する製剤に、
²⁾ は、副交感神経遮断剤を含有する製剤に、
³⁾ は、ジフェニドール塩酸塩を含有する製剤に、
⁴⁾ は、メチキセン塩酸塩を含有する製剤に、
⁵⁾ は、アミノフィリン水和物、ジプロフィリン又はテオフィリンを含有する製剤に、

6) は、抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。]

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
ショック (アナフィラキシー) ¹⁾	服用後すぐに、皮膚のかゆみ、じんましん、声のかすれ、くしゃみ、のどのかゆみ、息苦しさ、動悸、意識の混濁等があらわれる。
肝機能障害 ¹⁾	発熱、かゆみ、発疹、黄疸（皮膚や白目が黄色くなる）、褐色尿、全身のだるさ、食欲不振等があらわれる。
横紋筋融解症 ¹⁾	手足・肩・腰等の筋肉が痛む、手足がしびれる、力が入らない、こわばる、全身のだるい、赤褐色尿等があらわれる。
再生不良性貧血 ²⁾	青あざ、鼻血、歯ぐきの出血、発熱、皮膚や粘膜が青白くみえる、疲労感、動悸、息切れ、気分が悪くなりくらっとする、血尿等があらわれる。
無顆粒球症 ²⁾	突然の高熱、さむけ、のどの痛み等があらわれる。
悪性症候群 ³⁾	高熱、発汗、ぼやっとする、手足の震え、身体のこわばり、話しづらい、よだれが出る、飲み込みにくい、脈が速くなる、呼吸数増加、血圧上昇等があらわれる。

[¹⁾ は、アミノフィリン水和物又はテオフィリンを含有する製剤に、

²⁾ は、*dl*- (*d*-) クロルフェニラミンマレイン酸塩を含有する製剤に、

³⁾ は、プロメタジン塩酸塩を含有する製剤に記載すること。]

3. 服用後、次の症状があらわれることがあるので、このような症状の持続又は増強が見られた場合には、服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

口のかわき^{1) 2) 3)}、便秘^{1) 2)}、下痢¹⁾、眠気、目のかすみ⁴⁾

[¹⁾ は、アミノ安息香酸エチル又はピペリジルアセチルアミノ安息香酸エチルを含有する製剤に、

²⁾ は、副交感神経遮断剤又はパパベリン塩酸塩を含有する製剤に、

³⁾ は、抗ヒスタミン剤又はジフェニドール塩酸塩を含有する製剤に、

⁴⁾ は、副交感神経遮断剤を含有する製剤に記載すること。]

その他の注意

母乳が出にくくなることもある。

[ロートエキスを含有する製剤に記載すること。]

[用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下に記載すること。]

(1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。

[小児の用法及び用量がある場合に記載すること。]

(2) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。

[5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡錠を除く）・丸剤の場合に記載すること。]

(3) 内服にのみ使用すること。

[アンプル剤の場合に記載すること.]

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。
〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は服用しないこと

- (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。
〔アミノフィリン水和物又はテオフィリンを含有する製剤に記載すること。〕
- (2) 6歳未満の乳幼児。
〔アミノ安息香酸エチルを含有する製剤に記載すること。〕
- (3) 15歳未満の小児。
〔プロメタジン塩酸塩又はプロメタジンメチレン二サリチル酸塩を含有する製剤に記載すること。
ただし、(3) を記載した製剤にあつては、(2) を記載しない。〕

2. 服用後、乗物又は機械類の運転操作をしないこと

3. 授乳中の方は本剤を服用しないか、本剤を服用する場合は授乳を避けること

〔アミノフィリン水和物、テオフィリン、ジフェンヒドラミン塩酸塩、ジフェンヒドラミンサリチル酸塩、タンニン酸ジフェンヒドラミン、ジメンヒドリナート又はロートエキスを含有する製剤に記載すること。〕

4. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師の治療を受けている人。
- (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。
- (3) 授乳中の人。
〔メチキセン塩酸塩、ジサイクロミン塩酸塩又はメチルオクタトロピン臭化物を含有する製剤に記載すること。
ただし、3. を記載した製剤にあつては記載しない。〕
- (4) 発熱している小児。
〔テオフィリン又はアミノフィリン水和物を含有する製剤（小児の用法・用量を有する製剤）に記載すること。〕
- (5) けいれんを起こしたことがある小児。
〔テオフィリン又はアミノフィリン水和物を含有する製剤（小児の用法・用量を有する製剤）に記載すること。〕
- (6) 高齢者。
〔副交感神経遮断剤を含有する製剤に記載すること。〕

(7) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

(8) 次の症状のある人。

排尿困難

[抗ヒスタミン剤, ジフェニドール塩酸塩又は副交感神経遮断剤を含有する製剤に記載すること.]

(9) 次の診断を受けた人。

緑内障¹⁾ 2), 心臓病²⁾, てんかん³⁾, 甲状腺機能障害³⁾

¹⁾ は, 抗ヒスタミン剤, ジフェニドール塩酸塩又はパパベリン塩酸塩を含有する製剤に,

²⁾ は, 副交感神経遮断剤を含有する製剤に,

³⁾ は, ジプロフィリンを含有する製剤に記載すること.]

4'. 服用が適さない場合があるので, 服用前に医師, 薬剤師又は登録販売者に相談すること

[4. の項目の記載に際し, 十分な記載スペースがない場合には4'. を記載すること.]

5. 服用に際しては, 説明文書をよく読むこと

6. 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること

[()内は必要とする場合に記載すること.]

7. 眼科用薬

I. 一般点眼薬

【添付文書等に記載すべき事項】

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る)

次の人は使用しないこと

本剤又は本剤の成分、鶏卵によりアレルギー症状を起こしたことがある人。

〔リゾチーム塩酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

相談すること

1. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師の治療を受けている人。

(2) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

(3) 次の症状のある人。

はげしい目の痛み

(4) 次の診断を受けた人。

緑内障

2. 使用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに使用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤, かゆみ
目	充血, かゆみ, はれ

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
ショック (アナフィラキシー)	使用後すぐに、皮膚のかゆみ、じんましん、声のかすれ、くしゃみ、のどのかゆみ、息苦しさ、動悸、意識の混濁等があらわれる。

〔リゾチーム塩酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

3. 次の場合は使用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 目のかすみが改善されない場合。

(2) 2週間位使用しても症状がよくなる場合。

〔充血除去成分を含有する製剤は、「2週間位」を「5～6日間」と記載すること。〕

〔用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。〕

(1) 過度に使用すると、異常なまぶしさを感じたり、かえって充血を招くことがある。

〔充血除去成分を含有する製剤に記載すること。〕

- (2) 小児に使用させる場合には、保護者の指導監督のもとに使用させること。
- (3) 容器の先をまぶた、まつ毛に触れさせないこと。また、混濁したものは使用しないこと。
- (4) ソフトコンタクトレンズを装着したまま使用しないこと。
- (5) 点眼用にのみ使用すること。

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。
〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕
- (4) 他の人と共用しないこと。

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は使用しないこと

本剤又は本剤の成分、鶏卵によりアレルギー症状を起こしたことがある人。

〔リゾチーム塩酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

2. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師の治療を受けている人。
- (2) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
- (3) 次の症状のある人。
はげしい目の痛み
- (4) 次の診断を受けた人。

緑内障

2'. 使用が適さない場合があるので、使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

〔2. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には2' を記載すること。〕

3. 使用に際しては、説明文書をよく読むこと

4. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること

〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

II. 抗菌性点眼薬

【添付文書等に記載すべき事項】

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る)

1. 次の人は使用しないこと

本剤又は本剤の成分、鶏卵によりアレルギー症状を起こしたことがある人。

[リゾチーム塩酸塩を含有する製剤に記載すること.]

2. 長期連用しないこと

相談すること

1. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師の治療を受けている人。

(2) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

(3) 次の症状のある人。

はげしい目の痛み

(4) 次の診断を受けた人。

緑内障

[充血除去成分を含有する製剤に記載すること.]

2. 使用后、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに使用を中止し、

この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤, かゆみ
目	充血, かゆみ, はれ

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
ショック (アナフィラキシー)	使用后すぐに、皮膚のかゆみ、じんましん、声のかすれ、くしゃみ、のどのかゆみ、息苦しさ、動悸、意識の混濁等があらわれる。

[リゾチーム塩酸塩を含有する製剤に記載すること.]

3. 3～4日間使用しても症状がよくなる場合は使用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること.]

(1) 過度に使用すると、異常なまぶしさを感じたり、かえって充血を招くことがある。

[充血除去成分を含有する製剤に記載すること.]

(2) 小児に使用させる場合には、保護者の指導監督のもとに使用させること。

- (3) 容器の先をまぶた、まつ毛に触れさせないこと。また、混濁したものは使用しないこと。
- (4) ソフトコンタクトレンズを装着したまま使用しないこと。
- (5) 点眼用にのみ使用すること。

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。
〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕
- (4) 他の人と共用しないこと。

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は使用しないこと
本剤又は本剤の成分、鶏卵によりアレルギー症状を起こしたことがある人。
〔リゾチーム塩酸塩を含有する製剤に記載すること。〕
2. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師の治療を受けている人。
 - (2) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
 - (3) 次の症状のある人。
はげしい目の痛み
 - (4) 次の診断を受けた人。
緑内障
〔充血除去成分を含有する製剤に記載すること。〕
- 2'. 使用が適さない場合があるので、使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔2. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には2'. を記載すること。〕
3. 使用に際しては、説明文書をよく読むこと
4. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

Ⅲ. 人工涙液

【添付文書等に記載すべき事項】

相談すること

1. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師の治療を受けている人.
- (2) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人.
- (3) 次の症状のある人.
はげしい目の痛み
- (4) 次の診断を受けた人.
緑内障

2. 使用后、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに使用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤, かゆみ
目	充血, かゆみ, はれ

3. 次の場合は使用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 目のかすみが改善されない場合.
- (2) 2週間位使用しても症状がよくなる場合.

[用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること.]

- (1) 小児に使用させる場合には、保護者の指導監督のもとに使用させること.
- (2) 容器の先をまぶた、まつ毛に触れさせないこと。また、混濁したものは使用しないこと.
- (3) ソフトコンタクトレンズを装着したまま使用しないこと.
[ソフトコンタクトレンズについての効能・効果がない製剤に記載すること.]
- (4) 点眼用にのみ使用すること.

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること.
[()内は必要とする場合に記載すること.]
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること.
- (3) 他の容器に入れ替えないこと(誤用の原因になったり品質が変わる.).
[容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい.]
- (4) 他の人と共用しないこと.

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師の治療を受けている人.
- (2) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人.
- (3) 次の症状のある人.
はげしい目の痛み
- (4) 次の診断を受けた人.

緑内障

1'. 使用が適さない場合があるので、使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[1. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には1'. を記載すること.]

2. 使用に際しては、説明文書をよく読むこと

3. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること

[() 内は必要とする場合に記載すること.]

IV. コンタクトレンズ装着液

【添付文書等に記載すべき事項】

相談すること

1. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師の治療を受けている人.
- (2) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人.
- (3) 次の症状のある人.
はげしい目の痛み

2. 使用后、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに使用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤, かゆみ
目	充血, かゆみ, はれ

[用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること.]

- (1) 小児に使用させる場合には、保護者の指導監督のもとに使用させること.
- (2) 容器の先をコンタクトレンズ、指に触れさせないこと。また、混濁したものは使用しないこと.
- (3) コンタクトレンズを装着したまま使用しないこと.
- (4) ハードコンタクトレンズを装着するときのみ使用すること.
[ソフトコンタクトレンズについての効能・効果がない製剤に記載すること.]

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること.
[()内は必要とする場合に記載すること.]
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること.
- (3) 他の容器に入れ替えないこと(誤用の原因になったり品質が変わる.).
[容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい.]
- (4) 他の人と共用しないこと.

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師の治療を受けている人.
- (2) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人.
- (3) 次の症状のある人.
はげしい目の痛み

- 1'. 使用が適さない場合があるので、使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔1. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には1' を記載すること.〕
2. 使用に際しては、説明文書をよく読むこと
3. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること.〕

V. 洗眼薬

【添付文書等に記載すべき事項】

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る)

次の人は使用しないこと

本剤又は本剤の成分、鶏卵によりアレルギー症状を起こしたことがある人。

[リゾチーム塩酸塩を含有する製剤に記載すること.]

相談すること

1. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師の治療を受けている人。
- (2) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
- (3) 次の症状のある人。

はげしい目の痛み

2. 使用后、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに使用を中止し、

この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤, かゆみ
目	充血, かゆみ, はれ

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
ショック (アナフィラキシー)	使用后すぐに、皮膚のかゆみ, じんましん, 声のかすれ, くしゃみ, のどのかゆみ, 息苦しさ, 動悸, 意識の混濁等があらわれる。

[リゾチーム塩酸塩を含有する製剤に記載すること.]

[用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること.]

- (1) 小児に使用させる場合には、保護者の指導監督のもとに使用させること。
- (2) コンタクトレンズを装着したまま使用しないこと。
- (3) 洗眼カップは使用前後に水道水で十分に洗浄すること。
- (4) 混濁したものは使用しないこと。
- (5) 洗眼用にのみ使用すること。

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること。
〔()内は必要とする場合に記載すること。〕
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと(誤用の原因になったり品質が変わる。).

[容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい.]

(4) 洗眼カップは他の人と共用しないこと.

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は使用しないこと

本剤又は本剤の成分、鶏卵によりアレルギー症状を起こしたことがある人.

[リゾチーム塩酸塩を含有する製剤に記載すること.]

2. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師の治療を受けている人.

(2) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人.

(3) 次の症状のある人.

はげしい目の痛み

2'. 使用が適さない場合があるので、使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[2. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には2'. を記載すること.]

3. 使用に際しては、説明文書をよく読むこと

4. 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること

[()内は必要とする場合に記載すること.]

8. ビタミン主薬製剤

I. ビタミンA主薬製剤

【添付文書等に記載すべき事項】

相談すること

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師の治療を受けている人。
 - (2) 妊娠3ヵ月以内の妊婦、妊娠していると思われる人又は妊娠を希望する人。
(妊娠3ヵ月前から妊娠3ヵ月までの間にビタミンAを1日10,000国際単位以上摂取した妊婦から生まれた児に先天異常の割合が上昇したとの報告がある.)
 - (3) 1歳未満の乳児。
〔1歳未満の用法がある場合に記載すること.〕
2. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	かゆみ
消化器	吐き気・嘔吐

3. 1ヵ月位服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

〔用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること.〕

- (1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。
〔小児の用法及び用量がある場合に記載すること.〕
- (2) 〔小児の用法がある場合、剤形により、次に該当する場合には、そのいずれかを記載すること.〕
 - 1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。
〔5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡錠を除く）・丸剤・軟カプセル剤の場合に記載すること.〕
 - 2) 乳幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。
〔3歳未満の乳幼児の用法があるチュアブル錠又はゼリー状ドロップ剤の場合に記載すること.〕
- (3) 必ずかんで服用すること。
〔ゼリー状ドロップ剤の場合に記載すること.〕
- (4) 内服にのみ使用すること。
〔アンプル剤の場合に記載すること.〕

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。
〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師の治療を受けている人。
 - (2) 妊娠3ヵ月以内の妊婦、妊娠していると思われる人又は妊娠を希望する人。
 - (3) 1歳未満の乳児。
〔1歳未満の用法がある場合に記載すること。〕
- 1'. 服用が適さない場合があるので、服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔1. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には1' を記載すること。〕
2. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと
3. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

II. ビタミンD主薬製剤

【添付文書等に記載すべき事項】

相談すること

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師の治療を受けている人.
- (2) 1歳未満の乳児.

[1歳未満の用法がある場合に記載すること.]

2. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
消化器	吐き気・嘔吐

3. 服用後、次の症状があらわれることがあるので、このような症状の持続又は増強が見られた場合には、服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

下痢

4. 1ヵ月位服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること.]

(1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること.

[小児の用法及び用量がある場合に記載すること.]

(2) [小児の用法がある場合、剤形により、次に該当する場合には、そのいずれかを記載すること.]

1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること.

[5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡錠を除く）・丸剤・軟カプセル剤の場合に記載すること.]

2) 乳幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること.

[3歳未満の乳幼児の用法があるチュアブル錠又はゼリー状ドロップ剤の場合に記載すること.]

(3) 必ずかんで服用すること.

[ゼリー状ドロップ剤の場合に記載すること.]

(4) 内服にのみ使用すること.

[アンプル剤の場合に記載すること.]

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。
〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

- 1. 次の人は服用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師の治療を受けている人。
 - (2) 1歳未満の乳児。
〔1歳未満の用法がある場合に記載すること。〕
- 1'. 服用が適さない場合があるので，服用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔1. の項目の記載に際し，十分な記載スペースがない場合には1' を記載すること。〕
- 2. 服用に際しては，説明文書をよく読むこと
- 3. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

Ⅲ. ビタミンE主薬製剤

【添付文書等に記載すべき事項】

相談すること

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師の治療を受けている人.
 - (2) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人.
2. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤, かゆみ
消化器	胃部不快感

3. 服用後、次の症状があらわれることがあるので、このような症状の持続又は増強が見られた場合には、服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
便秘, 下痢
4. 1ヵ月位服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
5. 服用後、生理が予定より早くきたり、経血量がやや多くなったりすることがある。出血が長く続く場合は、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること.]

- (1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。
[小児の用法及び用量がある場合に記載すること.]
- (2) [小児の用法がある場合、剤形により、次に該当する場合には、そのいずれかを記載すること.]
 - 1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。
[5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡錠を除く）・丸剤・軟カプセル剤の場合に記載すること.]
 - 2) 乳幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。
[3歳未満の乳幼児の用法があるチュアブル錠又はゼリー状ドロップ剤の場合に記載すること.]
- (3) 必ずかんで服用すること。

[ゼリー状ドロップ剤の場合に記載すること.]

(4) 内服にのみ使用すること.

[アンプル剤の場合に記載すること.]

保管及び取扱い上の注意

(1) 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること.

[()内は必要とする場合に記載すること.]

(2) 小児の手の届かない所に保管すること.

(3) 他の容器に入れ替えないこと(誤用の原因になったり品質が変わる.).

[容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい.]

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師の治療を受けている人.

(2) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人.

1'. 服用が適さない場合があるので、服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[1. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には1'. を記載すること.]

2. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと

3. 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること

[()内は必要とする場合に記載すること.]

IV. ビタミンB₁主薬製剤

【添付文書等に記載すべき事項】

相談すること

1. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹 ¹⁾
消化器	吐き気・嘔吐 ²⁾ 、口内炎 ³⁾

¹⁾ は、シコチアミンを含有する製剤に、

²⁾ は、チアミンの塩類並びにチアミンジスルフィド及びその塩類を除くビタミンB₁を含有する製剤に、

³⁾ は、フルスルチアミン及びその塩類を含有する製剤に記載すること。]

2. 服用後、次の症状があらわれることがあるので、このような症状の持続又は増強が見られた場合には、服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

軟便、下痢

[チアミンの塩類並びにチアミンジスルフィド及びその塩類を除くビタミンB₁を含有する製剤に記載すること。]

3. 1ヵ月位服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。]

- (1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。

[小児の用法及び用量がある場合に記載すること。]

- (2) [小児の用法がある場合、剤形により、次に該当する場合には、そのいずれかを記載すること。]

- 1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。

[5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡錠を除く）・丸剤・軟カプセル剤の場合に記載すること。]

- 2) 乳幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。

[3歳未満の乳幼児の用法があるチュアブル錠又はゼリー状ドロップ剤の場合に記載すること。]

- (3) 必ずかんで服用すること。

[ゼリー状ドロップ剤の場合に記載すること。]

- (4) 内服にのみ使用すること。

[アンプル剤の場合に記載すること.]

保管及び取扱い上の注意

(1) 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること.

[()内は必要とする場合に記載すること.]

(2) 小児の手の届かない所に保管すること.

(3) 他の容器に入れ替えないこと(誤用の原因になったり品質が変わる.).

[容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい.]

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと

2. 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること

[()内は必要とする場合に記載すること.]

V. ビタミンB₂主薬製剤

【添付文書等に記載すべき事項】

相談すること

1. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
消化器	胃部不快感, 胃部膨満感, 食欲不振, 吐き気・嘔吐

〔リボフラビン酪酸エステルを含有する製剤に記載すること。〕

2. 服用後、次の症状があらわれることがあるので、このような症状の持続又は増強が見られた場合には、服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

下痢

〔リボフラビン酪酸エステルを含有する製剤に記載すること。〕

3. 1ヵ月位服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

〔用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。〕

- (1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。
〔小児の用法及び用量がある場合に記載すること。〕
- (2) 〔小児の用法がある場合、剤形により、次に該当する場合には、そのいずれかを記載すること。〕
 - 1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。
〔5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡錠を除く）・丸剤・軟カプセル剤の場合に記載すること。〕
 - 2) 乳幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。
〔3歳未満の乳幼児の用法があるチュアブル錠又はゼリー状ドロップ剤の場合に記載すること。〕
- (3) 必ずかんで服用すること。
〔ゼリー状ドロップ剤の場合に記載すること。〕
- (4) 内服にのみ使用すること。
〔アンプル剤の場合に記載すること。〕

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

(2) 小児の手の届かない所に保管すること。

(3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる.）。

〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと

2. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること

〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

VI. ビタミンB₆主薬製剤

【添付文書等に記載すべき事項】

相談すること

1. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
消化器	吐き気・嘔吐，食欲不振，腹部膨満感

〔ピリドキサルリン酸エステル水和物を含有する製剤に記載すること。〕

2. 1ヵ月位服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

〔用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。〕

- (1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。
〔小児の用法及び用量がある場合に記載すること。〕
- (2) 〔小児の用法がある場合、剤形により、次に該当する場合には、そのいずれかを記載すること。〕
 - 1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。
〔5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡錠を除く）・丸剤・軟カプセル剤の場合に記載すること。〕
 - 2) 乳幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。
〔3歳未満の乳幼児の用法があるチュアブル錠又はゼリー状ドロップ剤の場合に記載すること。〕
- (3) 必ずかんで服用すること。
〔ゼリー状ドロップ剤の場合に記載すること。〕
- (4) 内服にのみ使用すること。
〔アンプル剤の場合に記載すること。〕

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。
〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと
2. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

VII. ビタミンC主薬製剤

【添付文書等に記載すべき事項】

相談すること

1. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症状
消化器	吐き気・嘔吐

2. 服用後、次の症状があらわれることがあるので、このような症状の持続又は増強が見られた場合には、服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

下痢

3. 1ヵ月位服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し、この文書を持って医師、歯科医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

(用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。)

- (1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。
〔小児の用法及び用量がある場合に記載すること。〕
- (2) 〔小児の用法がある場合、剤形により、次に該当する場合には、そのいずれかを記載すること〕
 - 1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。
〔5歳未満の幼児の用法がある錠剤(発泡錠を除く)・丸剤・軟カプセル剤の場合に記載すること。〕
 - 2) 乳幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。
〔3歳未満の乳幼児の用法があるチュアブル錠又はゼリー状ドロップ剤の場合に記載すること。〕
- (3) 必ずかんで服用すること。
〔ゼリー状ドロップ剤の場合に記載すること。〕
- (4) 内服にのみ使用すること。
〔アンプル剤の場合に記載すること。〕

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること。
〔()内は必要とする場合に記載すること。〕
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと(誤用の原因になったり品質が変わる。).

[容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい.]

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと
2. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること.]

VIII. ビタミンAD 主薬製剤

【添付文書等に記載すべき事項】

相談すること

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師の治療を受けている人.
 - (2) 妊娠3ヵ月以内の妊婦、妊娠していると思われる人又は妊娠を希望する人.
(妊娠3ヵ月前から妊娠3ヵ月までの間にビタミンAを1日10,000国際単位以上摂取した妊婦から生まれた児に先天異常の割合が上昇したとの報告がある.)
 - (3) 1歳未満の乳児.
{1歳未満の用法がある場合に記載すること.}

2. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	かゆみ
消化器	吐き気・嘔吐

3. 服用後、次の症状があらわれることがあるので、このような症状の持続又は増強が見られた場合には、服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
下痢

4. 1ヵ月位服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること.]

- (1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること.
{小児の用法及び用量がある場合に記載すること.}
- (2) {小児の用法がある場合、剤形により、次に該当する場合には、そのいずれかを記載すること.}
 - 1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること.
{5歳未満の幼児の用法がある錠剤(発泡錠を除く)・丸剤・軟カプセル剤の場合に記載すること.}
 - 2) 乳幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること.
{3歳未満の乳幼児の用法があるチュアブル錠又はゼリー状ドロップ剤の場合に記載すること.}
- (3) 必ずかんで服用すること.

〔ゼリー状ドロップ剤の場合に記載すること。〕

(4) 内服にのみ使用すること。

〔アンプル剤の場合に記載すること。〕

保管及び取扱い上の注意

(1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。

〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

(2) 小児の手の届かない所に保管すること。

(3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。

〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師の治療を受けている人。

(2) 妊娠3ヵ月以内の妊婦、妊娠していると思われる人又は妊娠を希望する人。

(3) 1歳未満の乳児。

〔1歳未満の用法がある場合に記載すること。〕

1'. 服用が適さない場合があるので、服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

〔1. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には1'. を記載すること。〕

2. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと

3. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること

〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

IX. ビタミンB₂B₆主薬製剤

【添付文書等に記載すべき事項】

相談すること

1. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
消化器	吐き気・嘔吐 ^{1) 2)} 、食欲不振 ^{1) 2)} 、胃部不快感 ¹⁾ 、胃部膨満感 ¹⁾ 、腹部膨満感 ²⁾

[¹⁾ は、リボフラビン酪酸エステルを含有する製剤に、

²⁾ は、ピリドキサルリン酸エステル水和物を含有する製剤に記載すること.]

2. 服用後、次の症状があらわれることがあるので、このような症状の持続又は増強が見られた場合には、服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

下痢

[リボフラビン酪酸エステルを含有する製剤に記載すること.]

3. 1ヵ月位服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること.]

- (1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。

[小児の用法及び用量がある場合に記載すること.]

- (2) [小児の用法がある場合、剤形により、次に該当する場合には、そのいずれかを記載すること.]

- 1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。

[5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡錠を除く）・丸剤・軟カプセル剤の場合に記載すること.]

- 2) 乳幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。

[3歳未満の乳幼児の用法があるチュアブル錠又はゼリー状ドロップ剤の場合に記載すること.]

- (3) 必ずかんで服用すること。

[ゼリー状ドロップ剤の場合に記載すること.]

- (4) 内服にのみ使用すること。

[アンプル剤の場合に記載すること.]

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に、（密栓して）保管すること。
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。
〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

- 1. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと
- 2. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

X. ビタミンEC主薬製剤

【添付文書等に記載すべき事項】

相談すること

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師の治療を受けている人.
 - (2) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人.
2. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤, かゆみ
消化器	吐き気・嘔吐, 胃部不快感

3. 服用後、次の症状があらわれることがあるので、このような症状の持続又は増強が見られた場合には、服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
便秘, 下痢
4. 1ヵ月位服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し、この文書を持って医師、歯科医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
5. 服用後、生理が予定より早くきたり、経血量がやや多くなったりすることがある。出血が長く続く場合は、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること.]

- (1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。
[小児の用法及び用量がある場合に記載すること.]
- (2) [小児の用法がある場合、剤形により、次に該当する場合には、そのいずれかを記載すること.]
 - 1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。
[5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡錠を除く）・丸剤・軟カプセル剤の場合に記載すること.]
 - 2) 乳幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。
[3歳未満の乳幼児の用法があるチュアブル錠又はゼリー状ドロップ剤の場合に記載すること.]
- (3) 必ずかんで服用すること。
[ゼリー状ドロップ剤の場合に記載すること.]

(4) 内服にのみ使用すること。

[アンプル剤の場合に記載すること.]

保管及び取扱い上の注意

(1) 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること。

[()内は必要とする場合に記載すること.]

(2) 小児の手の届かない所に保管すること。

(3) 他の容器に入れ替えないこと(誤用の原因になったり品質が変わる.)。

[容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい.]

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師の治療を受けている人。

(2) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

1'. 服用が適さない場合があるので、服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[1. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には1'. を記載すること.]

2. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと

3. 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること

[()内は必要とする場合に記載すること.]

XI. ビタミンB₁B₆B₁₂主薬製剤

【添付文書等に記載すべき事項】

相談すること

1. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹 ¹⁾
消化器	吐き気・嘔吐 ^{2) 4)} 、口内炎 ³⁾ 、食欲不振 ⁴⁾ 、腹部膨満感 ⁴⁾

[¹⁾ は、シコチアミンを含有する製剤に、

²⁾ は、チアミンの塩類並びにチアミンジスルフィド及びその塩類を除くビタミンB₁を含有する製剤に、

³⁾ は、フルスルチアミン及びその塩類を含有する製剤に、

⁴⁾ は、ピリドキサールリン酸エステル水和物を含有する製剤に記載すること.]

2. 服用後、次の症状があらわれることがあるので、このような症状の持続又は増強が見られた場合には、服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

軟便、下痢

[チアミンの塩類並びにチアミンジスルフィド及びその塩類を除くビタミンB₁を含有する製剤に記載すること.]

3. 1ヵ月位服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること.]

(1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。

[小児の用法及び用量がある場合に記載すること.]

(2) [小児の用法がある場合、剤形により、次に該当する場合には、そのいずれかを記載すること.]

- 1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。

[5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡錠を除く）・丸剤・軟カプセル剤の場合に記載すること.]

- 2) 乳幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。

[3歳未満の乳幼児の用法があるチュアブル錠又はゼリー状ドロップ剤の場合に記載すること.]

(3) 必ずかんで服用すること。

[ゼリー状ドロップ剤の場合に記載すること.]

(4) 内服にのみ使用すること.

[アンプル剤の場合に記載すること.]

保管及び取扱い上の注意

(1) 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること.

[()内は必要とする場合に記載すること.]

(2) 小児の手の届かない所に保管すること.

(3) 他の容器に入れ替えないこと(誤用の原因になったり品質が変わる.).

[容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれがない場合には記載しなくてもよい.]

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと

2. 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること

[()内は必要とする場合に記載すること.]

9. 浣腸薬

I. 液剤（成型）

【添付文書等に記載すべき事項】

してはいけないこと

連用しないこと

（常用すると、効果が減弱し（いわゆる“なれ”が生じ）薬剤にたよりがちになる。）

相談すること

1. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師の治療を受けている人.
- (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人.
（流産の危険性があるので使用しないことが望ましい。）
- (3) 1歳未満の乳児.
〔1歳未満の用法がある場合に記載すること。〕
- (4) 高齢者.
- (5) 次の症状のある人.
はげしい腹痛、吐き気・嘔吐、痔出血
- (6) 次の診断を受けた人.
心臓病

2. 2～3回使用しても排便がない場合は使用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

その他の注意

次の症状があらわれることがある

立ちくらみ、肛門部の熱感、不快感

〔用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。〕

- (1) 本剤使用後は、便意が強まるまで、しばらくがまんすること.
（使用後、すぐに排便を試みると薬剤のみ排出され、効果がみられないことがある。）
- (2) 小児に使用させる場合には、保護者の指導監督のもとに使用させること.
〔小児の用法及び用量がある場合に記載すること。〕
- (3) 特に乳幼児の場合には、安易な使用を避け、浣腸にたよりすぎないように注意すること.
〔乳幼児の用法及び用量がある場合に記載すること。〕
- (4) 浣腸にのみ使用すること.

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。
〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師の治療を受けている人。
 - (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。
 - (3) 1歳未満の乳児。
〔1歳未満の用法がある場合に記載すること。〕
 - (4) 高齢者。
 - (5) 次の症状のある人。
はげしい腹痛，吐き気・嘔吐，痔出血
 - (6) 次の診断を受けた人。
心臓病
- 1'. 使用が適さない場合があるので、使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔1. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には1'. を記載すること。〕
2. 使用に際しては、説明文書をよく読むこと
3. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

II. 液剤（希釈型）

【添付文書等に記載すべき事項】

してはいけないこと

連用しないこと

（常用すると、効果が減弱し（いわゆる“なれ”が生じ）薬剤にたよりがちになる。）

相談すること

1. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師の治療を受けている人。
- (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。
（流産の危険性があるので使用しないことが望ましい。）
- (3) 1歳未満の乳児。
〔1歳未満の用法がある場合に記載すること。〕
- (4) 高齢者。
- (5) 次の症状のある人。
はげしい腹痛、吐き気・嘔吐、痔出血
- (6) 次の診断を受けた人。
心臓病

2. 2～3回使用しても排便がない場合は使用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

その他の注意

次の症状があらわれることがある

立ちくらみ、肛門部の熱感、不快感

〔用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。〕

- (1) 定められた濃度に希釈して、よくかき混ぜること。
- (2) 本剤使用後は、便意が強まるまで、しばらくがまんすること。
（使用後、すぐに排便を試みると薬剤のみ排出され、効果がみられないことがある。）
- (3) 小児に使用させる場合には、保護者の指導監督のもとに使用させること。
〔小児の用法及び用量がある場合に記載すること。〕
- (4) 特に乳幼児の場合には、安易な使用を避け、浣腸にたよりすぎないように注意すること。
〔乳幼児の用法及び用量がある場合に記載すること。〕
- (5) 浣腸にのみ使用すること。

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。

- 〔()内は必要とする場合に記載すること。〕
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
 - (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）
〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕
 - (4) 希釈するための容器は清潔なものを使用すること。
 - (5) 使用残液は捨てること。

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師の治療を受けている人。
 - (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。
 - (3) 1歳未満の乳児。
〔1歳未満の用法がある場合に記載すること。〕
 - (4) 高齢者。
 - (5) 次の症状のある人。
はげしい腹痛、吐き気・嘔吐、痔出血
 - (6) 次の診断を受けた人。
心臓病
- 1'. 使用が適さない場合があるので、使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔1. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には1'. を記載すること。〕
2. 使用に際しては、説明文書をよく読むこと
3. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔()内は必要とする場合に記載すること。〕

Ⅲ. グリセリン坐薬

【添付文書等に記載すべき事項】

してはいけないこと

連用しないこと

(常用すると、効果が減弱し(いわゆる“なれ”が生じ)薬剤にたよりがちになる。)

相談すること

1. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師の治療を受けている人。
- (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。
(流産の危険性があるので使用しないことが望ましい。)
- (3) 高齢者。
- (4) 次の症状のある人。
はげしい腹痛、吐き気・嘔吐、痔出血
- (5) 次の診断を受けた人。
心臓病

2. 2～3回使用しても排便がない場合は使用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

その他の注意

次の症状があらわれることがある

立ちくらみ、肛門部の刺激感、腹部不快感

[用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。]

- (1) 本剤使用後は、便意が強まるまで、しばらくがまんすること。
(使用後、すぐに排便を試みると薬剤のみ排出され、効果がみられないことがある。)
- (2) 小児に使用させる場合には、保護者の指導監督のもとに使用させること。
[小児の用法及び用量がある場合に記載すること。]
- (3) 特に幼児の場合には、安易な使用を避け、浣腸にたよりすぎないように注意すること。
[幼児の用法及び用量がある場合に記載すること。]
- (4) 本剤が軟らかい場合には、しばらく冷やした後に使用すること。また、硬すぎる場合には、軟らかくなった後に使用すること。
- (5) 肛門にのみ使用すること。

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること。
[()内は必要とする場合に記載すること。]

(2) 小児の手の届かない所に保管すること。

(3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる.）。

〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は使用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師の治療を受けている人。

(2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。

(3) 高齢者。

(4) 次の症状のある人。

はげしい腹痛，吐き気・嘔吐，痔出血

(5) 次の診断を受けた人。

心臓病

1'. 使用が適さない場合があるので，使用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

〔1. の項目の記載に際し，十分な記載スペースがない場合には1' を記載すること。〕

2. 使用に際しては，説明文書をよく読むこと

3. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること

〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

IV. ビサコジル坐薬

【添付文書等に記載すべき事項】

してはいけないこと

連用しないこと

(常用すると、効果が減弱し(いわゆる“なれ”が生じ)薬剤にたよりがちになる。)

相談すること

1. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師の治療を受けている人。
- (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。
(流産の危険性があるので使用しないことが望ましい。)
- (3) 次の症状のある人。
はげしい腹痛、吐き気・嘔吐

2. 2～3回使用しても排便がない場合は使用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

その他の注意

次の症状があらわれることがある

肛門部の刺激感、腹部不快感、腹痛

[用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。]

- (1) 本剤使用後は、便意が強まるまで、しばらくがまんすること。
(使用後、すぐに排便を試みると薬剤のみ排出され、効果がみられないことがある。)
- (2) 小児に使用させる場合には、保護者の指導監督のもとに使用させること。
[小児の用法及び用量がある場合に記載すること。]
- (3) 特に幼児の場合には、安易な使用を避け、浣腸にたよりすぎないように注意すること。
[幼児の用法及び用量がある場合に記載すること。]
- (4) 本剤が軟らかい場合には、しばらく冷やした後を使用すること。また、硬すぎる場合には、軟らかくなった後に使用すること。
- (5) 肛門にのみ使用すること。

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること。
[()内は必要とする場合に記載すること。]
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと(誤用の原因になったり品質が変わる。):
[容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくて

もよい.]

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師の治療を受けている人.
- (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人.
- (3) 次の症状のある人.

はげしい腹痛、吐き気・嘔吐

1'. 使用が適さない場合があるので、使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[1. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には1' を記載すること.]

2. 使用に際しては、説明文書をよく読むこと

3. 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること

[()内は必要とする場合に記載すること.]

10. 駆虫薬

【添付文書等に記載すべき事項】

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る。)

1. 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こと
他の駆虫薬、ヒマシ油¹⁾、瀉下薬（下剤）²⁾
(¹⁾は、瀉下成分を含有しない製剤に、
²⁾は、瀉下成分を含有する製剤に記載すること。]
2. 授乳中の方は本剤を服用しないか、本剤を服用する場合は授乳を避けること
(センナ又はダイオウを含有する製剤に記載すること。)
3. ○○以上続けて服用しないこと
なお、再度駆虫を必要とする場合は、1ヵ月以上の間隔をおくこと。
(○○は承認内容により、回数又は日数を記載すること。)

相談すること

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師の治療を受けている人。
 - (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。
 - (3) 1歳未満の乳児。
(1歳未満の用法がある場合に記載すること。)
 - (4) 高齢者。
(グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること。)
 - (5) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
 - (6) 次の症状のある人。
けいれん¹⁾、むくみ²⁾、はげしい腹痛³⁾
(¹⁾は、ピペラジン類を含有する製剤に、
²⁾は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に、
³⁾は、センナを含有する製剤に記載すること。)]
 - (7) 次の診断を受けた人。
肝臓病¹⁾ ²⁾、腎臓病²⁾ ³⁾、貧血²⁾、著しい栄養障害²⁾、高血圧³⁾、心臓病³⁾
(¹⁾は、サントニンを含有する製剤に、
²⁾は、ピペラジン類を含有する製剤に、
³⁾は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上

又は甘草として1 g以上（エキス剤については原生薬に換算して1 g以上）含有する製剤に記載すること。）

2. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤，かゆみ
消化器	胃痛，腹痛，吐き気・嘔吐，食欲不振 ^{1) 2)}
精神神経系	頭痛，めまい，けいれん ¹⁾
その他	倦怠感 ^{1) 2)}

¹⁾ は、ピペラジン類を含有する製剤に、

²⁾ は、パモ酸ピルビニウムを含有する製剤に記載すること。）

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
偽アルドステロン症， ミオパチー	手足のだるさ，しびれ，つっぱり感やこわばりに加えて，脱力感，筋肉痛があらわれ，徐々に強くなる。

〔グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40 mg以上又は甘草として1 g以上（エキス剤については原生薬に換算して1 g以上）含有する製剤に記載すること。〕

3. 服用後、次の症状があらわれることがあるので、このような症状の持続又は増強が見られた場合には、服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

口のかわき¹⁾，便秘²⁾，下痢²⁾，眠気²⁾

¹⁾ は、サントニン，カイニン酸又はマクリを含有する製剤に、

²⁾ は、ピペラジン類を含有する製剤に記載すること。）

4. 服用しても効果がみられない場合は服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

その他の注意

一時的に物が黄色く見えたり、耳なりがあらわれることがあるが、これらの症状が翌朝まで持続した場合には、翌朝分の服用を中止すること

〔サントニンを含有する製剤に記載すること。〕

〔用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下に記載すること。〕

(1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。

〔小児の用法及び用量がある場合に記載すること。〕

(2) 〔小児の用法がある場合、剤形により、次に該当する場合には、そのいずれかを記載すること。〕

- 1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。
〔5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡錠を除く）・丸剤の場合に記載すること。〕
- 2) 幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。
〔3歳未満の用法及び用量を有する丸剤の場合に記載すること。〕
- (3) 便秘性の人には本剤服用後、虫を排泄するため、適宜瀉下薬を用いること。
〔瀉下成分を含有しない製剤に記載すること。〕
- (4) よく振ってから服用すること。
〔パモ酸ピルベニウムを含有する液剤に記載すること。〕
- (5) 歯に色がつかないように、かまずにそのまま服用すること。
〔パモ酸ピルベニウムを含有する液剤以外の製剤に記載すること。〕

〔成分及び分量に関連する注意として、成分及び分量の項目に続けて以下を記載すること。〕

本剤服用後に尿又は便が赤く着色することがある。

〔パモ酸ピルベニウムを含有する液剤以外の製剤に記載すること。〕

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと。
〔誤用の原因になったり品質が変わる。〕
〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕
- (4) 手指、衣服についた場合は、直ちに石けん又は洗剤でよく洗浄すること。
〔パモ酸ピルベニウムを含有する液剤に記載すること。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 授乳中の人には本剤を服用しないか、本剤を服用する場合は授乳を避けること。
〔センナ又はダイオウを含有する製剤に記載すること。〕
2. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師の治療を受けている人。
 - (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。
 - (3) 1歳未満の乳児。
〔1歳未満の用法がある場合に記載すること。〕
 - (4) 高齢者。
〔グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に記載すること。〕

(5) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

(6) 次の症状のある人。

けいれん¹⁾、むくみ²⁾、はげしい腹痛³⁾

[¹⁾ は、ピペラジン類を含有する製剤に、

²⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上
又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）
含有する製剤に、

³⁾ は、センナを含有する製剤に記載すること。]

(7) 次の診断を受けた人。

肝臓病^{1) 2)}、腎臓病^{2) 3)}、貧血²⁾、著しい栄養障害²⁾、高血圧³⁾、心臓病³⁾

[¹⁾ は、サントニンを含有する製剤に、

²⁾ は、ピペラジン類を含有する製剤に、

³⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上
又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）
含有する製剤に記載すること。]

2'. 服用が適さない場合があるので、服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[2. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には2'. を記載すること。]

3. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと

4. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること

[() 内は必要とする場合に記載すること。]

1 1. 鼻炎用点鼻薬

【添付文書等に記載すべき事項】

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る)

1. 次の人は使用しないこと

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。

〔リドカイン、リドカイン塩酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

2. 授乳中の人は本剤を使用しないか、本剤を使用する場合は授乳を避けること

〔ジフェンヒドラミン塩酸塩又はジフェンヒドラミンを含有する製剤に記載すること。〕

3. 長期連用しないこと

相談すること

1. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師の治療を受けている人。
- (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。
- (3) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
- (4) 次の診断を受けた人。

高血圧、心臓病、糖尿病、甲状腺機能障害、緑内障

2. 使用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに使用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤、かゆみ
鼻	はれ、刺激感

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
ショック (アナフィラキシー)	使用後すぐに、皮膚のかゆみ、じんましん、声のかすれ、くしゃみ、のどのかゆみ、息苦しさ、動悸、意識の混濁等があらわれる。

〔リドカイン、リドカイン塩酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

3. 3日間位使用しても症状がよくなる場合は使用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

〔用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下に記載すること。〕

- (1) 過度に使用すると、かえって鼻づまりを起こすことがある。
- (2) 小児に使用させる場合には、保護者の指導監督のもとに使用させること。

[小児の用法及び用量がある場合に記載すること.]

(3) 点鼻用にのみ使用すること.

保管及び取扱い上の注意

(1) 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること.

[()内は必要とする場合に記載すること.]

(2) 小児の手の届かない所に保管すること.

(3) 他の容器に入れ替えないこと(誤用の原因になったり品質が変わる.).

[容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい.]

(4) 他の人と共用しないこと.

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は使用しないこと

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.

[リドカイン, リドカイン塩酸塩を含有する製剤に記載すること.]

2. 授乳中の方は本剤を使用しないか, 本剤を使用する場合は授乳を避けること

[ジフェンヒドラミン塩酸塩又はジフェンヒドラミンを含有する製剤に記載すること.]

3. 次の人は使用前に医師, 薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師の治療を受けている人.

(2) 妊婦又は妊娠していると思われる人.

(3) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人.

(4) 次の診断を受けた人.

高血圧, 心臓病, 糖尿病, 甲状腺機能障害, 緑内障

3'. 使用が適さない場合があるので, 使用前に医師, 薬剤師又は登録販売者に相談すること

[3. の項目の記載に際し, 十分な記載スペースがない場合には3'. を記載すること.]

4. 使用に際しては, 説明文書をよく読むこと

5. 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること

[()内は必要とする場合に記載すること.]

12. 鼻炎用内服薬

【添付文書等に記載すべき事項】

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・事故が起こりやすくなる)

1. 次の人は服用しないこと

(1) 本剤又は本剤の成分、鶏卵によりアレルギー症状を起こしたことがある人。

〔リゾチーム塩酸塩、メキタジン、クロルフェニラミンマレイン酸塩・ベラドンナ総アルカロイド・プソイドエフェドリン塩酸塩・カフェイン又はクロルフェニラミンマレイン酸塩・ベラドンナ総アルカロイド・プソイドエフェドリン硫酸塩・カフェインを含有する製剤に記載すること。〕

ただし、「鶏卵」はリゾチーム塩酸塩を含有する製剤にのみ記載すること。〕

(2) 15歳未満の小児。

〔プロメタジン塩酸塩又はプロメタジンメチレンニサリチル酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

(3) 次の症状のある人。

前立腺肥大による排尿困難

〔プソイドエフェドリン塩酸塩又はプソイドエフェドリン硫酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

(4) 次の診断を受けた人。

高血圧、心臓病、甲状腺機能障害、糖尿病

〔プソイドエフェドリン塩酸塩又はプソイドエフェドリン硫酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

2. 本剤を服用している間は、次のいずれの医薬品も使用しないこと

他の鼻炎用内服薬、抗ヒスタミン剤を含有する内服薬等（かぜ薬、鎮咳去痰薬、乗物酔い薬、アレルギー用薬等）、胃腸鎮痛鎮痙薬¹⁾

〔¹⁾は、副交感神経遮断剤を含有する製剤に記載すること。〕

3. 服用後、乗物又は機械類の運転操作をしないこと

(眠気等があらわれることがある。) ¹⁾

(眠気や目のかすみ、異常なまぶしさ等の症状があらわれることがある。) ²⁾

〔¹⁾は、副交感神経遮断剤を含有しない製剤に、

²⁾は、副交感神経遮断剤を含有する製剤に記載すること。〕

4. 授乳中の方は本剤を服用しないか、本剤を服用する場合は授乳を避けること

(母乳に移行して乳児の脈が速くなることもある。)

〔ジフェンヒドラミン塩酸塩、ジフェンヒドラミンサリチル酸塩、タンニン酸ジフェンヒドラミン又はロートエキスを含有する製剤に記載すること。〕

ただし、()内はロートエキスを含有する製剤にのみ記載すること。〕

5. 長期連用しないこと

相談すること

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師の治療を受けている人.
- (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人.
- (3) 授乳中の人.

[メキタジン, *dl*-メチルエフェドリン塩酸塩, *l*-メチルエフェドリン塩酸塩, トリプロリジン塩酸塩水和物, プソイドエフェドリン塩酸塩又はプソイドエフェドリン硫酸塩を含有する製剤に記載すること.

また, 安息香酸ナトリウムカフェイン, 無水カフェイン又はカフェイン水和物を無水カフェインとして1回分量100mg以上を含有する製剤に記載すること.

ただし, 「してはいけないこと」の4. を記載した製剤にあつては記載しない.]

- (4) 乳児 (乳児において, 本剤に含まれるリゾチーム塩酸塩を初めて服用した時に, ショック (アナフィラキシー) があらわれたとの報告がある.) .

[リゾチーム塩酸塩を含有する3歳未満の用法がある場合に記載すること.]

- (5) 高齢者.
- (6) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人.
- (7) かぜ薬, 鎮咳去痰薬, 鼻炎用内服薬等により, 不眠, めまい, 脱力感, 震え, 動悸を起こしたことがある人.

[プソイドエフェドリン塩酸塩又はプソイドエフェドリン硫酸塩を含有する製剤に記載すること.]

- (8) 次の症状のある人.

高熱, 排尿困難, むくみ¹⁾, 血液凝固異常 (出血傾向)²⁾

[¹⁾ は, グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上 (エキス剤については原生薬に換算して1g以上) 含有する製剤に,

²⁾ は, プロメラインを含有する製剤に記載すること.]

- (9) 次の診断を受けた人.

緑内障, 糖尿病¹⁾, 甲状腺機能障害¹⁾, 心臓病^{1) 2) 3)}, 高血圧^{1) 2)}, 腎臓病^{2) 5)}, 肝臓病⁴⁾

[¹⁾ は, フェニレフリン塩酸塩, *dl*-メチルエフェドリン塩酸塩, *l*-メチルエフェドリン塩酸塩又はメトキシフェナミン塩酸塩を含有する製剤に,

²⁾ は, グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上 (エキス剤については原生薬に換算して1g以上) 含有する製剤に,

³⁾ は, 副交感神経遮断剤を含有する製剤に,

⁴⁾ は, プロメラインを含有する製剤に,

⁵⁾ は, プソイドエフェドリン塩酸塩又はプソイドエフェドリン硫酸塩を含有する製剤に記載すること.

ただし、「してはいけないこと」の1.の(4)に「高血圧, 心臓病, 甲状腺機能障害, 糖尿病」を記載した製剤にあっては「高血圧, 心臓病, 甲状腺機能障害, 糖尿病」を記載しない。]

- (10) モノアミン酸化酵素阻害剤(セレギリン塩酸塩等)で治療を受けている人。
[プソイドエフェドリン塩酸塩又はプソイドエフェドリン硫酸塩を含有する製剤に記載すること。]

2. 服用後, 次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので, 直ちに服用を中止し, この文書を持って医師, 薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮膚	発疹・発赤, かゆみ
消化器	吐き気・嘔吐, 食欲不振
精神神経系	めまい ¹⁾ , 不眠 ¹⁾ , 神経過敏 ¹⁾ , 頭痛 ²⁾ , けいれん ¹⁾
泌尿器	排尿困難
その他	顔のほてり ²⁾ , 異常なまぶしさ ²⁾

[¹⁾は, プソイドエフェドリン塩酸塩又はプソイドエフェドリン硫酸塩を含有する製剤に,

²⁾は, 副交感神経遮断剤を含有する製剤に記載すること。]

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
ショック (アナフィラキシー) 1) 2) 6)	服用後すぐに, 皮膚のかゆみ, じんましん, 声のかすれ, くしゃみ, のどのかゆみ, 息苦しさ, 動悸, 意識の混濁等があらわれる。
皮膚粘膜眼症候群(ステイブンス-ジョンソン症候群), 中毒性表皮壊死融解症 ¹⁾	高熱, 目の充血, 目やに, 唇のただれ, のどの痛み, 皮膚の広範囲の発疹・発赤等が持続したり, 急激に悪化する。
肝機能障害 ⁶⁾	発熱, かゆみ, 発疹, 黄疸(皮膚や白目が黄色くなる), 褐色尿, 全身のだるさ, 食欲不振等があらわれる。
偽アルドステロン症, ミオパチー ³⁾	手足のだるさ, しびれ, つっぱり感やこわばりに加えて, 脱力感, 筋肉痛があらわれ, 徐々に強くなる。
再生不良性貧血 ⁴⁾	青あざ, 鼻血, 歯ぐきの出血, 発熱, 皮膚や粘膜が青白くみえる, 疲労感, 動悸, 息切れ, 気分が悪くなりくらくとする, 血尿等があらわれる。
無顆粒球症 ⁴⁾	突然の高熱, さむけ, のどの痛み等があらわれる。
悪性症候群 ⁵⁾	高熱, 発汗, ぼやっとする, 手足の震え, 身体のこわばり, 話しづらい, よだれが出る, 飲み込みにくい, 脈が速くなる, 呼吸数増加, 血圧上昇等があらわれる。
血小板減少 ⁶⁾	血液中の成分である血小板の数が減ることにより, 鼻血, 歯ぐきからの出血, 青あざ等の出血症状があらわれる。

[¹⁾は, リゾチーム塩酸塩を含有する製剤に,

²⁾は, クロルフェニラミンマレイン酸塩・ベラドンナ総アルカロイド・プソイドエフェドリン塩酸塩・カフェイン又はクロルフェニラミンマレイン酸塩・ベラド

シナ総アルカロイド・プソイドエフェドリン硫酸塩・カフェインを含有する製剤に、

- 3) は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に、
- 4) は、dl-（d-）クロルフェニラミンマレイン酸塩を含有する製剤に、
- 5) は、プロメタジン塩酸塩を含有する製剤に、
- 6) は、メキタジンを含有する製剤に記載すること。]

3. 服用後、次の症状があらわれることがあるので、このような症状の持続又は増強が見られた場合には、服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

口のかわき、眠気、便秘¹⁾、目のかすみ¹⁾

〔¹⁾は、副交感神経遮断剤を含有する製剤に記載すること。〕

4. 5～6日間服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

その他の注意

母乳が出にくくなることがある。

〔ロートエキスを含有する製剤に記載すること。〕

〔用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。〕

- (1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。

〔小児の用法及び用量がある場合に記載すること。〕

- (2) 〔小児の用法がある場合、剤形により、次に該当する場合には、そのいずれかを記載すること。〕

- 1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。

〔5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡錠を除く）・丸剤・軟カプセル剤の場合に記載すること。〕

- 2) 2歳未満の乳幼児には、医師の診療を受けさせることを優先し、止むを得ない場合にのみ服用させること。

〔2歳未満の乳幼児の用法を有する製剤に記載すること。〕

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。

〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。

- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。〕

〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は服用しないこと

(1) 本剤又は本剤の成分、鶏卵によりアレルギー症状を起こしたことがある人。

〔リゾチーム塩酸塩、メキタジン、クロルフェニラミンマレイン酸塩・ベラドンナ総アルカロイド・プソイドエフェドリン塩酸塩・カフェイン又はクロルフェニラミンマレイン酸塩・ベラドンナ総アルカロイド・プソイドエフェドリン硫酸塩・カフェインを含有する製剤に記載すること。〕

ただし、「鶏卵」はリゾチーム塩酸塩を含有する製剤にのみ記載すること。〕

(2) 15歳未満の小児。

〔プロメタジン塩酸塩又はプロメタジンメチレンニサリチル酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

(3) 次の症状のある人。

前立腺肥大による排尿困難

〔プソイドエフェドリン塩酸塩又はプソイドエフェドリン硫酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

(4) 次の診断を受けた人。

高血圧、心臓病、甲状腺機能障害、糖尿病

〔プソイドエフェドリン塩酸塩又はプソイドエフェドリン硫酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

2. 服用後、乗物又は機械類の運転操作をしないこと

3. 授乳中の人には本剤を服用しないか、本剤を服用する場合は授乳を避けること

〔ジフェンヒドラミン塩酸塩、ジフェンヒドラミンサリチル酸塩、タンニン酸ジフェンヒドラミン又はロートエキスを含有する製剤に記載すること。〕

4. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師の治療を受けている人。

(2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。

(3) 授乳中の人。

〔メキタジン、*dl*-メチルエフェドリン塩酸塩、*l*-メチルエフェドリン塩酸塩、トリプロリジン塩酸塩水和物、プソイドエフェドリン塩酸塩又はプソイドエフェドリン硫酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

また、安息香酸ナトリウムカフェイン、無水カフェイン又はカフェイン水和物を無水カフェインとして1回分量100mg以上を含有する製剤に記載すること。

ただし、「してはいけないこと」の4. を記載した製剤にあっては記載しない。〕

(4) 乳児。

〔リゾチーム塩酸塩を含有する3歳未満の用法がある場合に記載すること。〕

(5) 高齢者。

(6) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

(7) かぜ薬、鎮咳去痰薬、鼻炎用内服薬等により、不眠、めまい、脱力感、震え、動

悸を起こしたことがある人。

〔プソイドエフェドリン塩酸塩又はプソイドエフェドリン硫酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

(8) 次の症状のある人。

高熱，排尿困難，むくみ¹⁾，血液凝固異常（出血傾向）²⁾

¹⁾ は，グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に，

²⁾ は，プロメラインを含有する製剤に記載すること。〕

(9) 次の診断を受けた人。

緑内障，糖尿病¹⁾，甲状腺機能障害¹⁾，心臓病^{1) 2) 3)}，高血圧^{1) 2)}，腎臓病^{2) 5)}，肝臓病⁴⁾

¹⁾ は，フェニレフリン塩酸塩，*dl*-メチルエフェドリン塩酸塩，*l*-メチルエフェドリン塩酸塩又はメトキシフェナミン塩酸塩を含有する製剤に，

²⁾ は，グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に，

³⁾ は，副交感神経遮断剤を含有する製剤に，

⁴⁾ は，プロメラインを含有する製剤に，

⁵⁾ は，プソイドエフェドリン塩酸塩又はプソイドエフェドリン硫酸塩を含有する製剤に記載すること。

ただし，1. の(4)に「高血圧，心臓病，甲状腺機能障害，糖尿病」を記載した製剤にあつては「高血圧，心臓病，甲状腺機能障害，糖尿病」を記載しない。〕

(10) モノアミン酸化酵素阻害剤（セレギリン塩酸塩等）で治療を受けている人。

〔プソイドエフェドリン塩酸塩又はプソイドエフェドリン硫酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

4'. 服用が適さない場合があるので，服用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

〔4.の項目の記載に際し，十分な記載スペースがない場合には4'.を記載すること。〕

5. 2歳未満の乳幼児には，医師の診療を受けさせることを優先し，やむを得ない場合にのみ服用させること

〔2歳未満の乳幼児の用法を有する製剤に記載すること。〕

6. 服用に際しては，説明文書をよく読むこと

7. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること

〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

13. 外用痔疾用薬

【添付文書等に記載すべき事項】

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・事故が起こりやすくなる)

1. 次の人は使用しないこと

- (1) 本剤又は本剤の成分、鶏卵によりアレルギー症状を起こしたことがある人。
〔リゾチーム塩酸塩、アミノ安息香酸エチル、ジブカイン、ジブカイン塩酸塩、リドカイン、リドカイン塩酸塩、塩酸パラブチルアミノ安息香酸ジエチルアミノエチルを含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に記載すること。
ただし、「鶏卵」はリゾチーム塩酸塩を含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合にのみ記載すること。〕
- (2) 患部が化膿している人。
〔副腎皮質ホルモンを含有する製剤に記載すること。〕

2. 本剤を使用している間は、次のいずれの医薬品も使用しないこと

- 抗ヒスタミン剤を含有する内服薬等（かぜ薬、鎮咳去痰薬、鼻炎用内服薬、乗物酔い薬、アレルギー用薬等）
〔抗ヒスタミン剤を含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に記載すること。〕

3. 使用後、乗物又は機械類の運転操作をしないこと

- (眠気等があらわれることがある)¹⁾
(目のかすみ、異常なまぶしさ等の症状があらわれることがある)²⁾
(眠気や目のかすみ、異常なまぶしさ等の症状があらわれることがある)³⁾
〔抗ヒスタミン剤又はロートエキスを含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に記載すること。
1) は、抗ヒスタミン剤を含有し、ロートエキスを含有しない製剤に、
2) は、ロートエキスを含有し、抗ヒスタミン剤を含有しない製剤に、
3) は、抗ヒスタミン剤及びロートエキスを含有する製剤に記載すること。〕

4. 授乳中の人は本剤を使用しないか、本剤を使用する場合は授乳を避けること

- (母乳に移行して乳児の脈が速くなることもある。)
〔ジフェンヒドラミン塩酸塩、ジフェンヒドラミン又はロートエキスを含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に記載すること。
ただし、() 内はロートエキスを含有する製剤にのみ記載すること。〕

5. 長期連用しないこと

- 〔副腎皮質ホルモンを含有する製剤に記載すること。
また、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以

上又は甘草として1 g 以上（エキス剤については原生薬に換算して1 g 以上）含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に記載すること。]

相談すること

1. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師の治療を受けている人。

(2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。

[坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に記載すること。また、副腎皮質ホルモンを含有する製剤に記載すること。]

(3) 授乳中の人。

[*dl*-メチルエフェドリン塩酸塩を含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に記載すること。ただし、「してはいけないこと」の4. を記載した製剤にあつては記載しない。]

(4) 高齢者。

[*dl*-メチルエフェドリン塩酸塩又はロートエキスを含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に記載すること。

また、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40 mg 以上又は甘草として1 g 以上（エキス剤については原生薬に換算して1 g 以上）含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に記載すること。]

(5) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

(6) 次の症状のある人。

むくみ¹⁾、排尿困難²⁾

¹⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40 mg 以上又は甘草として1 g 以上（エキス剤については原生薬に換算して1 g 以上）含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に、

²⁾ は、ロートエキス又は抗ヒスタミン剤を含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に記載すること。]

(7) 次の診断を受けた人。

緑内障^{1) 2)}、腎臓病³⁾、高血圧^{3) 4)}、心臓病^{1) 3) 4)}、糖尿病⁴⁾、甲状腺機能障害⁴⁾

¹⁾ は、ロートエキスを含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に、

²⁾ は、抗ヒスタミン剤を含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に、

³⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40 mg 以上又は甘草として1 g 以上（エキス剤については原生薬に換算して1 g 以上）含有する坐剤（軟カプセル剤を含む。）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に、

⁴⁾ は、*dl*-メチルエフェドリン塩酸塩を含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に記載すること。]

2. 使用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに使用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤、かゆみ、はれ、かぶれ ¹⁾ 、乾燥感 ¹⁾ 、熱感 ¹⁾ 、ヒリヒリ感 ¹⁾
泌尿器	排尿困難 ²⁾
その他	刺激感、化膿 ³⁾ 、異常なまぶしさ ⁴⁾

(¹⁾ は、クロタミトン含有する製剤に、

²⁾ は、ロートエキス又は抗ヒスタミン剤含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に、

³⁾ は、副腎皮質ホルモン含有する製剤に、

⁴⁾ は、ロートエキス含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に記載すること。]

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
ショック (アナフィラキシー) ¹⁾	使用後すぐに、皮膚のかゆみ、じんましん、声のかすれ、くしゃみ、のどのかゆみ、息苦しさ、動悸、意識の混濁等があらわれる。
偽アルドステロン症、 ミオパチー ²⁾	手足のだるさ、しびれ、つっぱり感やこわばりに加えて、脱力感、筋肉痛があらわれ、徐々に強くなる。
再生不良性貧血 ³⁾	青あざ、鼻血、歯ぐきの出血、発熱、皮膚や粘膜が青白くみえる、疲労感、動悸、息切れ、気分が悪くなりくらっとする、血尿等があらわれる。
無顆粒球症 ³⁾	突然の高熱、さむけ、のどの痛み等があらわれる。

(¹⁾ は、リゾチーム塩酸塩、アミノ安息香酸エチル、ジブカイン塩酸塩、ジブカイン、リドカイン塩酸塩、リドカイン又は塩酸パラブチルアミノ安息香酸ジエチルアミノエチル含有する坐剤（軟カプセルを含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に、

²⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に、

³⁾ は、dl- (d-) クロルフエニラミンマレイン酸塩含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に記載すること。]

3. 使用後、次の症状があらわれることがあるので、このような症状の持続又は増強が見られた場合には、使用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

口のかわき¹⁾ ²⁾、目のかすみ¹⁾、眠気²⁾

(¹⁾ は、ロートエキス含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に、

²⁾ は、抗ヒスタミン剤含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に記載すること。]

4. 10日間位使用しても症状がよくなる場合は使用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

その他の注意

母乳が出にくくなることがある。

〔ロートエキスを含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に記載すること。〕

〔用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下に記載すること。〕

- (1) 小児に使用させる場合には、保護者の指導監督のもとに使用させること。

〔小児の用法及び用量がある場合に記載すること。〕

- (2) 目に入らないように注意すること。万一、目に入った場合には、すぐに水又はぬるま湯で洗うこと。なお、症状が重い場合には、眼科医の診療を受けること。

〔エアゾール剤の場合に記載すること。〕

- (3) 本剤が軟らかい場合には、しばらく冷やした後を使用すること。また、硬すぎる場合には、軟らかくなった後に使用すること。

〔坐剤（軟カプセル剤を除く）の場合に記載すること。〕

- (4) 肛門にのみ使用すること。

〔坐剤の場合に記載すること。〕

- (5) 肛門部にのみ使用すること。

〔液剤、軟膏剤又はエアゾール剤の場合に記載すること。〕

- (6) 使用前によく振とうすること。

〔必要な場合に記載すること。〕

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。

〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。

- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。〕

〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は使用しないこと

- (1) 本剤又は本剤の成分、鶏卵によりアレルギー症状を起こしたことがある人。

〔リゾチーム塩酸塩、アミノ安息香酸エチル、ジブカイン、ジブカイン塩酸塩、リドカイン、リドカイン塩酸塩、塩酸パラブチルアミノ安息香酸ジエチルアミノエチルを含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に記載すること。

ただし、「鶏卵」はリゾチーム塩酸塩を含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入

の用法をもつ軟膏剤の場合にのみ記載すること。]

(2) 患部が化膿している人。

[副腎皮質ホルモンを含有する製剤に記載すること。]

2. 使用後、乗物又は機械類の運転操作をしないこと

[抗ヒスタミン剤又はロートエキスを含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に記載すること。]

3. 授乳中の人には本剤を使用しないか、本剤を使用する場合は授乳を避けること

[ジフェンヒドラミン塩酸塩、ジフェンヒドラミン又はロートエキスを含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に記載すること。]

4. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師の治療を受けている人。

(2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。

[坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に記載すること。また、副腎皮質ホルモンを含有する製剤に記載すること。]

(3) 授乳中の人。

[*d*l-メチルエフェドリン塩酸塩を含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に記載すること。ただし、3. を記載した製剤にあつては記載しない。]

(4) 高齢者。

[*d*l-メチルエフェドリン塩酸塩又はロートエキスを含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に記載すること。

また、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に記載すること。]

(5) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

(6) 次の症状のある人。

むくみ¹⁾、排尿困難²⁾

[¹⁾は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に、

²⁾は、ロートエキス又は抗ヒスタミン剤を含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に記載すること。]

(7) 次の診断を受けた人。

緑内障^{1) 2)}、腎臓病³⁾、高血圧^{3) 4)}、心臓病^{1) 3) 4)}、糖尿病⁴⁾、甲状腺機能障害⁴⁾

[¹⁾は、ロートエキスを含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に、

²⁾は、抗ヒスタミン剤を含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に、

³⁾は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）

含有する坐剤（軟カプセル剤を含む。）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に、
4) は、*dl*-メチルエフェドリン塩酸塩を含有する坐剤（軟カプセル剤を含む）又は注入の用法をもつ軟膏剤の場合に記載すること。）

- 4'. 使用が適さない場合があるので、使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔4. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には4'. を記載すること。〕
5. 使用に際しては、説明文書をよく読むこと
6. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕
7. 火気に近づけないこと
〔引火性液剤又はエアゾール剤の場合に記載すること。〕

14. みずむし・たむし用薬

【添付文書等に記載すべき事項】

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る)

1. 次の人は使用しないこと

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。
〔ヨードチンキを含有する製剤に記載すること。〕

2. 次の部位には使用しないこと

- (1) 目や目の周囲、粘膜（例えば、口腔、鼻腔、膣等）、陰のう、外陰部等。
- (2) 湿疹。
- (3) 湿潤、ただれ、亀裂や外傷のひどい患部。
〔外用液剤、軟膏剤又はエアゾール剤の場合に記載すること。〕

相談すること

1. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師の治療を受けている人。
- (2) 乳幼児。
- (3) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
- (4) 患部が顔面又は広範囲の人。
- (5) 患部が化膿している人。
- (6) 「湿疹」か「みずむし、いんきんたむし、ぜにたむし」かがはっきりしない人。
(陰のうにかゆみ・ただれ等の症状がある場合は、湿疹等他の原因による場合が多い。)

2. 使用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに使用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤、かゆみ、かぶれ、はれ、刺激感、熱感 ¹⁾ ²⁾ 、疼痛 ¹⁾ 、落屑 ³⁾ 、ただれ ⁴⁾ 、乾燥・つっぱり感 ⁵⁾ 、水疱 ⁶⁾ 、乾燥感 ²⁾ 、ヒリヒリ感 ²⁾

¹⁾ は、エコナゾール硝酸塩又はクロトリマゾールを含有する製剤に、

²⁾ は、クロタミトンを含有する製剤に、

³⁾ は、ミコナゾール硝酸塩又はチオコナゾールを含有する製剤に、

⁴⁾ は、エキサラミド、クロトリマゾール、エコナゾール硝酸塩、ミコナゾール硝酸塩、チオコナゾール、シクロピロクスオラミン又はトルシクラートを含有する製剤に、

⁵⁾ は、ミコナゾール硝酸塩、チオコナゾール又はトルシクラートを含有する製剤に、

⁶⁾ は、エコナゾール硝酸塩、ミコナゾール硝酸塩、チオコナゾール又はトルシクラート

トを含有する製剤に記載すること。

ただし、「乾燥・つっぱり感」を記載した製剤にあつては「乾燥感」は記載しない。]

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
アナフィラキシー様 症状	使用後すぐに、皮膚のかゆみ、じんましん、声のかすれ、くしゃみ、のどのかゆみ、息苦しさ等があらわれる。

[ヨードチンキを含有する製剤に記載すること。]

3. 2週間位使用しても症状がよくなる場合は使用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。]

- (1) 患部やその周囲が汚れたまま使用しないこと。
- (2) 目に入らないように注意すること。万一、目に入った場合には、すぐに水又はぬるま湯で洗い、直ちに眼科医の診療を受けること。
- (3) 小児に使用させる場合には、保護者の指導監督のもとに使用させること。
- (4) 外用にのみ使用すること。
- (5) 使用前によく振とうすること。
[必要な場合に記載すること。]
- (6) 患部まで〇〇cmの距離で噴霧すること。
[エアゾール剤の場合に当該製品の至適な距離を記載すること。]
- (7) 同じ箇所連続して〇〇秒以上噴霧しないこと。
[エアゾール剤の場合に当該製品の至適な時間を3秒を超えない範囲で記載すること。]

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること。
[()内は必要とする場合に記載すること。]
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと(誤用の原因になったり品質が変わる。).
[容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。]

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は使用しないこと
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。
[ヨードチンキを含有する製剤に記載すること。]
2. 次の部位には使用しないこと
 - (1) 目や目の周囲、粘膜(例えば、口腔、鼻腔、膣等)、陰のう、外陰部等。

- (2) 湿疹.
- (3) 湿潤, ただれ, 亀裂や外傷のひどい患部.
〔外用液剤, 軟膏剤又はエアゾール剤の場合に記載すること.〕
- 3. 次の人は使用前に医師, 薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師の治療を受けている人.
 - (2) 乳幼児.
 - (3) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人.
 - (4) 患部が顔面又は広範囲の人.
 - (5) 患部が化膿している人.
 - (6) 「湿疹」か「みずむし, いんきんたむし, ぜにたむし」かがはっきりしない人.
- 3'. 使用が適さない場合があるので, 使用前に医師, 薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔3. の項目の記載に際し, 十分な記載スペースがない場合には3'. を記載すること.〕
- 4. 使用に際しては, 説明文書をよく読むこと
- 5. 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること
〔()内は必要とする場合に記載すること.〕
- 6. 火気に近づけないこと
〔引火性液剤又はエアゾール剤の場合に記載すること.〕

15. 鎮痒消炎薬

【添付文書等に記載すべき事項】

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る)

1. 次の部位には使用しないこと

(1) 水痘(水ぼうそう)、みずむし・たむし等又は化膿している患部。

[副腎皮質ホルモンを含有する製剤に記載すること.]

(2) 目の周囲、粘膜等

[エアゾール剤の場合に記載すること.]

2. 顔面には、広範囲に使用しないこと

[副腎皮質ホルモンを含有する製剤に記載すること.]

3. 長期連用しないこと

[副腎皮質ホルモンを含有する製剤に記載すること.]

相談すること

1. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師の治療を受けている人。

(2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。

[副腎皮質ホルモンを含有する製剤に記載すること.]

(3) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

(4) 患部が広範囲の人。

[副腎皮質ホルモンを含有する製剤に記載すること.]

(5) 湿潤やただれのひどい人。

2. 使用后、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに使用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤、かゆみ、はれ ¹⁾ 、かぶれ ²⁾ 、乾燥感 ²⁾ 、刺激感 ²⁾ 、熱感 ²⁾ 、ヒリヒリ感 ²⁾
皮 膚 (患部)	みずむし・たむし等の白癬 ³⁾ 、にきび ³⁾ 、化膿症状 ³⁾ 、持続的な刺激感 ³⁾

¹⁾ は、抗ヒスタミン剤を含有する製剤に、

²⁾ は、クロタミトンを含有する製剤に、

³⁾ は、副腎皮質ホルモンを含有する製剤に記載すること.]

3. 5～6日間使用しても症状がよくなる場合は使用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること.]

- (1) 小児に使用させる場合には、保護者の指導監督のもとに使用させること。
- (2) 目に入らないように注意すること。万一、目に入った場合には、すぐに水又はぬるま湯で洗うこと。なお、症状が重い場合には、眼科医の診療を受けること。
- (3) 外用にのみ使用すること。
- (4) 使用前によく振とうすること。
[必要な場合に記載すること.]
- (5) 患部まで〇〇cmの距離で噴霧すること。
[エアゾール剤の場合に当該製品の至適な距離を記載すること.]
- (6) 同じ箇所に連続して〇秒以上噴霧しないこと。
[エアゾール剤の場合に当該製品の至適な時間を3秒を超えない範囲で記載すること.]

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること。
[()内は必要とする場合に記載すること.]
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと(誤用の原因になったり品質が変わる.)。
[容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい.]

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の部位には使用しないこと
 - (1) 水痘(水ぼうそう)、みずむし・たむし等又は化膿している患部。
[副腎皮質ホルモンを含有する製剤に記載すること.]
 - (2) 目の周囲、粘膜等。
[エアゾール剤の場合に記載すること.]
2. 顔面には、広範囲に使用しないこと
[副腎皮質ホルモンを含有する製剤に記載すること.]
3. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師の治療を受けている人。
 - (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。
[副腎皮質ホルモンを含有する製剤に記載すること.]
 - (3) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
 - (4) 患部が広範囲の人。
[副腎皮質ホルモンを含有する製剤に記載すること.]
 - (5) 湿潤やただれのひどい人。

- 3'. 使用が適さない場合があるので、使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔3. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には3'. を記載すること.〕
4. 使用に際しては、説明文書をよく読むこと
5. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること.〕
6. 火気に近づけないこと
〔引火性液剤又はエアゾール剤の場合に記載すること.〕

II. 製造販売承認基準の制定されていない21薬効群の使用上の注意

1. 鎮静薬（生薬のみからなる製剤）	136
2. 眠気防止薬（カフェイン主薬製剤）	139
3. 小児五疳薬	141
4. 含そう薬	143
5. 強心薬（六神丸，感応丸）	146
6. 血清高コレステロール改善薬	148
7. 貧血用薬	149
8. アレルギー用薬	151
9. 口腔咽喉薬（トローチ剤）	155
10. 歯科口腔用薬（歯肉炎，歯槽膿漏等の効能を有する内服剤）	158
11. 歯痛・歯槽膿漏薬（外用液剤，パスタ剤，クリーム剤）	160
12. 内服痔疾用薬	162
13. 殺菌消毒薬	167
I. 殺菌消毒薬（液剤，軟膏剤，パウダー）	167
II. 殺菌消毒薬（特殊絆創膏〔液剤〕）	169
III. 殺菌消毒薬（特殊絆創膏〔貼付剤〕）	171
IV. 創傷面・口腔内に用いない殺菌消毒薬	172
14. 化膿性皮膚疾患用薬（液剤，軟膏剤）	174
15. 鎮痛消炎薬（塗布剤，貼付剤，エアゾール剤）	176
16. しもやけ・あかぎれ用薬（軟膏剤，硬膏剤）	179
17. うおのめ・いぼ・たこ用薬（液剤，軟膏剤，硬膏剤）	181
18. 婦人薬	183
19. ビタミン含有保健薬（A・D含有製剤を除く）	186
20. カルシウム主薬製剤	188
21. 生薬主薬保健薬（ニンジン主薬製剤）	190

1. 鎮静薬（生薬のみからなる製剤）

【添付文書等に記載すべき事項】

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る）

1. 本剤を服用している間は，次の医薬品を服用しないこと
他の鎮静薬

2. 長期連用しないこと

相談すること

1. 次の人は服用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師の治療を受けている人.
- (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人.
- (3) 高齢者.

〔グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に記載すること.〕

- (4) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人.
- (5) 次の症状のある人.

むくみ

〔グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に記載すること.〕

- (6) 次の診断を受けた人.

心臓病，高血圧，腎臓病

〔グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に記載すること.〕

2. 服用後，次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので，直ちに服用を中止し，この文書を持って医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤，かゆみ
消化器	吐き気・嘔吐，食欲不振

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
偽アルドステロン症， ミオパチー	手足のだるさ，しびれ，つっぱり感やこわばりに加えて， 脱力感，筋肉痛があらわれ，徐々に強くなる。

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること.]

3. 5～6日間服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること.]

- (1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。
[小児の用法及び用量がある場合に記載すること.]
- (2) [小児の用法がある場合、剤形により、次に該当する場合には、そのいずれかを記載すること.]
 - 1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。
[5歳未満の幼児の用法がある錠剤(発泡錠を除く)・丸剤の場合に記載すること.]
 - 2) 1歳未満の乳児には、医師の診療を受けさせることを優先し、やむを得ない場合にのみ服用させること。
[カプセル剤及び錠剤(発泡錠を除く)・丸剤以外の製剤の場合に記載すること.]

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること。
[()内は必要とする場合に記載すること.]
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと(誤用の原因になったり品質が変わる.).
[容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい.]

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師の治療を受けている人。
- (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。
- (3) 高齢者。

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること.]

- (4) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
- (5) 次の症状のある人。

むくみ

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製

剤に記載すること.]

(6) 次の診断を受けた人.

心臓病, 高血圧, 腎臓病

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること.]

- 1'. 服用が適さない場合があるので, 服用前に医師, 薬剤師又は登録販売者に相談すること
[1. の項目の記載に際し, 十分な記載スペースがない場合には1'. を記載すること.]
2. 服用に際しては, 説明文書をよく読むこと
3. 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること
[()内は必要とする場合に記載すること.]

2. 眠気防止薬（カフェイン主薬製剤）

【添付文書等に記載すべき事項】

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る）

1. 次の人は服用しないこと
 - （1）次の症状のある人。
胃酸過多
 - （2）次の診断を受けた人。
心臓病、胃潰瘍
2. 本剤を服用している間は、次の医薬品を服用しないこと
他の眠気防止薬
3. コーヒーやお茶等のカフェインを含有する飲料と同時に服用しないこと
4. 短期間の服用にとどめ、連用しないこと

相談すること

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - （1）医師の治療を受けている人。
 - （2）妊婦又は妊娠していると思われる人。
〔安息香酸ナトリウムカフェイン、カフェイン水和物又は無水カフェインを無水カフェインとして1回分量100mg以上を含有する製剤に記載すること。〕
 - （3）授乳中の人。
〔安息香酸ナトリウムカフェイン、カフェイン水和物又は無水カフェインを無水カフェインとして1回分量100mg以上を含有する製剤に記載すること。〕
2. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
消化器	食欲不振、吐き気・嘔吐
精神神経系	ふるえ、めまい、不安、不眠、頭痛
循環器	動悸

〔用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下に記載すること。〕

- （1）服用間隔は4時間以上とすること。
〔各社の承認の範囲で適宜時間を設定すること。〕
- （1）' 1日2回以上の服用は避けること。
〔1日1回の用法及び用量の承認の場合は（1）の代わりに記載のこと。〕

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。
〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は服用しないこと
 - (1) 次の症状のある人。
胃酸過多
 - (2) 次の診断を受けた人。
心臓病、胃潰瘍
2. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師の治療を受けている人。
 - (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。
〔安息香酸ナトリウムカフェイン、カフェイン水和物又は無水カフェインを無水カフェインとして1回分量100mg以上を含有する製剤に記載すること。〕
 - (3) 授乳中の人。
〔安息香酸ナトリウムカフェイン、カフェイン水和物又は無水カフェインを無水カフェインとして1回分量100mg以上を含有する製剤に記載すること。〕
- 2'. 服用が適さない場合があるので、服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔2. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には2'. を記載すること。〕
3. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと
4. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

3. 小児五疳薬

【添付文書等に記載すべき事項】

相談すること

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
〔ダイオウを含有する製剤に記載すること。〕
 - (2) 次の症状のある人。
はげしい下痢、高熱
2. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤、かゆみ
消化器	腹痛

〔ダイオウを含有する製剤に記載すること。〕

3. 5～6回服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔ただし、小児五疳、小児虫気等の神経過敏症状、食欲不振、胃腸虚弱、虚弱体質等の効能については、効能を明示して「5～6回」を「1ヵ月間」と併記してもよい。〕

〔用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。〕
小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。
〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
〔ダイオウを含有する製剤に記載すること。〕
 - (2) 次の症状のある人。
はげしい下痢、高熱

- 1'. 服用が適さない場合があるので、服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔1. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には1' . を記載すること.〕
2. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと
3. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること.〕

4. 含そう薬

【添付文書等に記載すべき事項】

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る)

次の人は使用しないこと

- (1) 本剤又は本剤の成分、クロルヘキシジングルコン酸塩によりアレルギー症状を起こしたことがある人。

[ポビドンヨード、ヨウ素、ヨウ化カリウム又はクロルヘキシジングルコン酸塩を含有する製剤に記載すること。

ただし、「クロルヘキシジングルコン酸塩」はクロルヘキシジングルコン酸塩を含有する製剤にのみ記載すること。]

- (2) 口の中に傷やひどいただれのある人。

[クロルヘキシジングルコン酸塩を含有する製剤に記載すること。]

相談すること

1. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

[ポビドンヨード、ヨウ素、ヨウ化カリウム又はクロルヘキシジングルコン酸塩を含有する製剤に記載すること。]

- (2) 次の症状のある人。

口内のひどいただれ

[ただし、「してはいけないこと」項の(2)を記載した製剤にあつては記載しない。]

2. 使用后、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに使用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮膚	発疹・発赤 ¹⁾ 2), かゆみ ¹⁾ 2)
口	あれ ¹⁾ , しみる ¹⁾ , 灼熱感 ¹⁾ , 刺激感
消化器	吐き気 ¹⁾
その他	不快感 ¹⁾

¹⁾ は、ポビドンヨード、ヨウ素又はヨウ化カリウムを含有する製剤に、

²⁾ は、クロルヘキシジングルコン酸塩を含有する製剤に記載すること。]

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
ショック (アナフィラキシー) ¹⁾	使用后すぐに、皮膚のかゆみ、じんましん、声のかすれ、くしゃみ、のどのかゆみ、息苦しさ、動悸、意識の混濁等があらわれる。
アナフィラキシー様症状 ²⁾	使用后すぐに、皮膚のかゆみ、じんましん、声のかすれ、くしゃみ、のどのかゆみ、息苦しさ等があらわれる。

- [¹) は、ポビドンヨード又はクロルヘキシジングルコン酸塩を含有する製剤に、
²) は、ヨウ素又はヨウ化カリウムを含有する製剤に記載すること。
ただし、1) を記載した製剤については、2) を記載しない。]

3. 5～6日間使用しても症状がよくなる場合は使用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下に記載すること。]

- (1) 小児に使用させる場合には、保護者の指導監督のもとに使用させること。
(2) うがい用에만使用すること。

[成分及び分量に関連する注意として、成分及び分量の項目に続けて以下に記載すること。]

本剤の使用により、銀を含有する歯科材料（義歯等）が変色することがある。

[ポビドンヨードを含有する製剤に記載すること。]

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。

〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。

- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。]

〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は使用しないこと

- (1) 本剤又は本剤の成分、クロルヘキシジングルコン酸塩によりアレルギー症状を起こしたことがある人。

〔ポビドンヨード、ヨウ素、ヨウ化カリウム又はクロルヘキシジングルコン酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

ただし、「クロルヘキシジングルコン酸塩」はクロルヘキシジングルコン酸塩を含有する製剤にのみ記載すること。]

- (2) 口の中に傷やひどいただれのある人。

〔クロルヘキシジングルコン酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

2. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

〔ポビドンヨード、ヨウ素、ヨウ化カリウム又はクロルヘキシジングルコン酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

- (2) 次の症状のある人。

口内のひどいただれ

〔ただし、1. の（2）に記載した製剤にあつては記載しない。〕

- 2'. 使用が適さない場合があるので、使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔2. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には2'. を記載すること.〕
3. 使用に際しては、説明文書をよく読むこと
4. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること.〕

5. 強心薬（六神丸，感応丸）

【添付文書等に記載すべき事項】

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る）
本剤を服用している間は，次の医薬品を服用しないこと
他の強心薬

相談すること

1. 次の人は服用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - （1）医師の治療を受けている人.
 - （2）妊婦又は妊娠していると思われる人.
2. 服用後，次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので，直ちに服用を中止し，この文書を持って医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
消化器	吐き気・嘔吐

〔センソを含有する製剤に記載すること.〕

3. 5～6日間服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し，この文書を持って医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔ただし，センソを含有しない製剤の小児五疳，消化不良，胃腸虚弱等の効能については，効能を明示して「5～6日間」を「1ヵ月間」と併記してもよい.〕

〔用法及び用量に関連する注意として，用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること.〕

- （1）かまずに服用すること.
〔センソを含有する製剤に記載すること. ただし，散剤，液剤は除く〕
- （2）小児に服用させる場合には，保護者の指導監督のもとに服用させること.
〔小児の用法及び用量がある場合に記載すること.〕

保管及び取扱い上の注意

- （1）直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること.
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること.〕
- （2）小児の手の届かない所に保管すること.
- （3）他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる.）.
〔容器等の個々に至適表示がなされていて，誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい.〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は服用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師の治療を受けている人.
 - (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人.
- 1'. 服用が適さない場合があるので，服用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔1. の項目の記載に際し，十分な記載スペースがない場合には1' . を記載すること.〕
2. 服用に際しては，説明文書をよく読むこと
3. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること.〕

6. 血清高コレステロール改善薬

【添付文書等に記載すべき事項】

相談すること

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師の治療を受けている人.
 - (2) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人.
2. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤, かゆみ
消化器	吐き気, 胃部不快感, 胸やけ

3. 服用後、次の症状があらわれることがあるので、このような症状の持続又は増強が見られた場合には、服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

下痢

4. しばらく服用しても症状がよくならない場合は服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない (湿気の少ない) 涼しい所に (密栓して) 保管すること。
〔 () 内は必要とする場合に記載すること.〕
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること.
- (3) 他の容器に入れ替えないこと (誤用の原因になったり品質が変わる.).
〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい.〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師の治療を受けている人.
 - (2) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人.
- 1'. 服用が適さない場合があるので、服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔1. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には1' . を記載すること.〕
2. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと
3. 直射日光の当たらない (湿気の少ない) 涼しい所に (密栓して) 保管すること
〔 () 内は必要とする場合に記載すること.〕

7. 貧血用薬

【添付文書等に記載すべき事項】

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る)
本剤を服用している間は、次の医薬品を服用しないこと
他の貧血用薬

相談すること

- 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - 医師の治療を受けている人。
 - 妊婦又は妊娠していると思われる人。
 - 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
- 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤, かゆみ
消化器	吐き気・嘔吐, 食欲不振, 胃部不快感, 腹痛

- 服用後、次の症状があらわれることがあるので、このような症状の持続又は増強が見られた場合には、服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
便秘, 下痢
- 2週間位服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。]

- 服用の前後30分はお茶・コーヒー等を飲まないこと。
[鉄又は鉄化合物を含有する製剤に記載すること。]
- 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。
[小児の用法及び用量がある場合に記載すること。]
- [小児の用法がある場合、剤形により、次に該当する場合には、そのいずれかを記載すること。]
 - 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。
[5歳未満の幼児の用法がある錠剤・丸剤の場合に記載すること。]
 - 1歳未満の乳児には、医師の診療を受けさせることを優先し、やむを得ない場合にのみ服用させること。

[カプセル剤及び錠剤・丸剤以外の製剤の場合に記載すること.]

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること。
[()内は必要とする場合に記載すること.]
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと(誤用の原因になったり品質が変わる.)。
[容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい.]

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師の治療を受けている人。
 - (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。
 - (3) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
- 1'. 服用が適さない場合があるので、服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
[1. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には1'. を記載すること.]
2. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと
3. 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること
[()内は必要とする場合に記載すること.]

8. アレルギー用薬

【添付文書等に記載すべき事項】

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・事故が起こりやすくなる)

1. 本剤を服用している間は、次のいずれの医薬品も使用しないこと
他のアレルギー用薬、抗ヒスタミン剤を含有する内服薬等（かぜ薬、鎮咳去痰薬、鼻炎用内服薬、乗物酔い薬等）
2. 服用後、乗物又は機械類の運転操作をしないこと
(眠気等があらわれることがある.)
[抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること.]
3. 授乳中の人には本剤を服用しないか、本剤を服用する場合は授乳を避けること
[ジフェンヒドラミン塩酸塩又はジフェンヒドラミンサリチル酸塩を含有する製剤に記載すること.]
4. 長期連用しないこと

相談すること

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師の治療を受けている人.
 - (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人.
 - (3) 授乳中の人.
[メチルエフェドリン塩類又はトリプロリジン塩酸塩を含有する製剤に記載すること、ただし、「してはいけないこと」の3. を記載した製剤にあつては記載しない.]
 - (4) 高齢者.
[メチルエフェドリン塩類を含有する製剤に記載すること。また、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること.]
 - (5) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人.
 - (6) 次の症状のある人.
むくみ¹⁾、排尿困難²⁾
[¹⁾は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に、
²⁾は、抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること.]
 - (7) 次の診断を受けた人.
心臓病^{1) 2)}、高血圧^{1) 2)}、糖尿病¹⁾、甲状腺機能障害¹⁾、腎臓病²⁾、緑内障³⁾
[¹⁾は、交感神経興奮剤を含有する製剤に、

²⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に、

³⁾ は、抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。]

2. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤, かゆみ
消化器	吐き気・嘔吐, 食欲不振
泌尿器	排尿困難 ¹⁾

¹⁾ は、抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。]

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
偽アルドステロン症, ミオパチー ¹⁾	手足のだるさ, しびれ, つっぱり感やこわばりに加えて, 脱力感, 筋肉痛があらわれ, 徐々に強くなる。
再生不良性貧血 ²⁾	青あざ, 鼻血, 歯ぐきの出血, 発熱, 皮膚や粘膜が青白くみえる, 疲労感, 動悸, 息切れ, 気分が悪くなりくらくとする, 血尿等があらわれる。
無顆粒球症 ²⁾	突然の高熱, さむけ, のどの痛み等があらわれる。

¹⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に、

²⁾ は、dl-(d-)クロルフェニラミンマレイン酸塩を含有する製剤に記載すること。]

3. 服用後、次の症状があらわれることがあるので、このような症状の持続又は増強が見られた場合には、服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

口のかわき, 眠気¹⁾

¹⁾ は、抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。]

4. 5～6日間服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。]

(1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。

[小児の用法及び用量がある場合に記載すること。]

(2) [小児の用法がある場合、剤形により、次に該当する場合には、そのいずれかを記載すること。]

1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。

- [5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡錠を除く）・丸剤の場合に記載すること.]
- 2) 1歳未満の乳児には、医師の診療を受けさせることを優先し、やむを得ない場合にのみ服用させること。
- [カプセル剤及び錠剤（発泡錠を除く）・丸剤以外の製剤の場合に記載すること.]

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。
〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 服用後、乗物又は機械類の運転操作をしないこと
〔抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。〕
2. 授乳中の人には本剤を服用しないか、本剤を服用する場合は授乳を避けること
〔ジフェンヒドラミン塩酸塩又はジフェンヒドラミンサリチル酸塩を含有する製剤に記載すること。〕
3. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師の治療を受けている人。
 - (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。
 - (3) 授乳中の人。
〔メチルエフェドリン塩類又はトリプロリジン塩酸塩を含有する製剤に記載すること。ただし、「してはいけないこと」の2. を記載した製剤にあっては記載しない。〕
 - (4) 高齢者。
〔メチルエフェドリン塩類を含有する製剤に記載すること。また、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に記載すること。〕
 - (5) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
 - (6) 次の症状のある人:
むくみ¹⁾、排尿困難²⁾
〔¹⁾は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に、
²⁾は、抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。〕
 - (7) 次の診断を受けた人。
心臓病¹⁾ ²⁾、高血圧¹⁾ ²⁾、糖尿病¹⁾、甲状腺機能障害¹⁾、腎臓病²⁾、緑内障³⁾
〔¹⁾は、交感神経興奮剤を含有する製剤に、
²⁾は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以

上又は甘草として1 g以上（エキス剤については原生薬に換算して1 g以上）含有する製剤に、

³⁾ は、抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること.]

- 3'. 服用が適さない場合があるので、服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔3. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には3' を記載すること.〕
4. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと
5. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること.〕

9. 口腔咽喉薬（トローチ剤）

【添付文書等に記載すべき事項】

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・事故が起こりやすくなる）

1. 次の人は使用しないこと

本剤又は本剤の成分，鶏卵によりアレルギー症状を起こしたことがある人。
〔リゾチーム塩酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

2. 本剤を使用している間は，次のいずれの医薬品も使用しないこと

抗ヒスタミン剤を含有する内服薬等（かぜ薬，鎮咳去痰薬，鼻炎用内服薬，乗物酔い薬，アレルギー用薬，他の口腔咽喉薬（トローチ剤）等）
〔抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。〕

3. 使用後，乗物又は機械類の運転操作をしないこと

（眠気等があらわれることがある。）
〔抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。〕

4. 授乳中の方は本剤を使用しないか，本剤を使用する場合は授乳を避けること

〔ジフェンヒドラミン塩酸塩又はジフェンヒドラミンサリチル酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

相談すること

1. 次の人は使用前に医師，歯科医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師又は歯科医師の治療を受けている人。
- (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。
〔抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。〕
- (3) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
- (4) 次の症状のある人。

排尿困難

〔抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。〕

- (5) 次の診断を受けた人。

緑内障

〔抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。〕

2. 使用後，次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので，直ちに使用を中止し，この文書を持って医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤，かゆみ
消化器	吐き気・嘔吐 ¹⁾ ，食欲不振 ¹⁾

泌尿器	排尿困難 ²⁾
-----	--------------------

[¹⁾は、リゾチーム塩酸塩を含有する製剤に、

²⁾は、抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。]

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
ショック (アナフィラキシー) ¹⁾	使用後すぐに、皮膚のかゆみ、じんましん、声のかすれ、くしゃみ、のどのかゆみ、息苦しさ、動悸、意識の混濁等があらわれる。
皮膚粘膜眼症候群(スティーブンス・ジョンソン症候群)、 中毒性表皮壊死融解症 ¹⁾	高熱、目の充血、目やに、唇のただれ、のどの痛み、皮膚の広範囲の発疹・発赤等が持続したり、急激に悪化する。
再生不良性貧血 ²⁾	青あざ、鼻血、歯ぐきの出血、発熱、皮膚や粘膜が青白くみえる、疲労感、動悸、息切れ、気分が悪くなりくらっとする、血尿等があらわれる。
無顆粒球症 ²⁾	突然の高熱、さむけ、のどの痛み等があらわれる。

[¹⁾は、リゾチーム塩酸塩を含有する製剤に、

²⁾は、dl-(d-)クロルフェニラミンマレイン酸塩を含有する製剤に記載すること。]

3. 使用後、次の症状があらわれることがあるので、このような症状の持続又は増強が見られた場合には、使用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

口のかわき、眠気

[抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。]

4. 5～6日間使用しても症状がよくなる場合は使用を中止し、この文書を持って医師、歯科医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下に記載すること。]

(1) 小児に使用させる場合には、保護者の指導監督のもとに使用させること。

[小児の用法及び用量がある場合に記載すること。]

(2) かみ砕いたり、のみ込んだりしないこと。

保管及び取扱い上の注意

(1) 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること。

[()内は必要とする場合に記載すること。]

(2) 小児の手の届かない所に保管すること。

(3) 他の容器に入れ替えないこと(誤用の原因になったり品質が変わる。)

[容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。]

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は使用しないこと
本剤又は本剤の成分、鶏卵によりアレルギー症状を起こしたことがある人。
〔リゾチーム塩酸塩を含有する製剤に記載すること。〕
2. 使用後、乗物又は機械類の運転操作をしないこと
〔抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。〕
3. 授乳中の人には本剤を使用しないか、本剤を使用する場合は授乳を避けること
〔ジフェンヒドラミン塩酸塩又はジフェンヒドラミンサリチル酸塩を含有する製剤に記載すること。〕
4. 次の人は使用前に医師、歯科医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師又は歯科医師の治療を受けている人。
 - (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。
〔抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。〕
 - (3) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
 - (4) 次の症状のある人。
排尿困難
〔抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。〕
 - (5) 次の診断を受けた人。
緑内障
〔抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。〕
- 4'. 使用が適さない場合があるので、使用前に医師、歯科医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔4. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には4'. を記載すること。〕
5. 使用に際しては、説明文書をよく読むこと
6. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

10. 歯科口腔用薬（歯肉炎、歯槽膿漏等の効能を有する内服剤）

【添付文書等に記載すべき事項】

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る）

次の人は服用しないこと

本剤又は本剤の成分、鶏卵によりアレルギー症状を起こしたことがある人。

〔リゾチーム塩酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

相談すること

1. 次の人は服用前に医師、歯科医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師又は歯科医師の治療を受けている人。

(2) 乳児（乳児において、本剤に含まれるリゾチーム塩酸塩を初めて服用した時に、ショック（アナフィラキシー）があらわれたとの報告がある。）。

〔リゾチーム塩酸塩を含有する3歳未満の用法がある場合に記載すること。〕

(3) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

2. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤、かゆみ
消化器	吐き気・嘔吐 ¹⁾ 、食欲不振 ¹⁾

¹⁾ は、リゾチーム塩酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
ショック (アナフィラキシー)	服用後すぐに、皮膚のかゆみ、じんましん、声のかすれ、くしゃみ、のどのかゆみ、息苦しさ、動悸、意識の混濁等があらわれる。
皮膚粘膜眼症候群（ステーブンス・ジョンソン症候群）、 中毒性表皮壊死融解症	高熱、目の充血、目やに、唇のただれ、のどの痛み、皮膚の広範囲の発疹・発赤等が持続したり、急激に悪化する。

〔リゾチーム塩酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

3. 1ヵ月位服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し、この文書を持って医師、歯科医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

〔用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。〕

(1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。

〔小児の用法及び用量がある場合に記載すること。〕

(2) 〔小児の用法がある場合、剤形により、次に該当する場合には、そのいずれかを記

載すること。]

- 1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。

[5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡錠を除く）・丸剤の場合に記載すること。]

- 2) 1歳未満の乳児には、医師の診療を受けさせることを優先し、やむを得ない場合にのみ服用させること。

[カプセル剤及び錠剤（発泡錠を除く）・丸剤以外の製剤の場合に記載すること。]

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。

[()内は必要とする場合に記載すること。]

- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。

- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。).

[容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。]

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は服用しないこと

本剤又は本剤の成分、鶏卵によりアレルギー症状を起こしたことがある人。

[リゾチム塩酸塩を含有する製剤に記載すること。]

2. 次の人は服用前に医師、歯科医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師又は歯科医師の治療を受けている人。

- (2) 乳児。

[リゾチム塩酸塩を含有する3歳未満の用法がある場合に記載すること。]

- (3) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

- 2'. 服用が適さない場合があるので、服用前に医師、歯科医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[2.の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には2'.を記載すること。]

3. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと

4. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること

[()内は必要とする場合に記載すること。]

1.1. 歯痛・歯槽膿漏薬（外用液剤，パスタ剤，クリーム剤）

【添付文書等に記載すべき事項】

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る）

次の人は使用しないこと

- （1）本剤又は本剤の成分，クロルヘキシジングルコン酸塩によりアレルギー症状を起こしたことがある人。

〔クロルヘキシジングルコン酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

- （2）口の中に傷やひどいただれのある人。

〔クロルヘキシジングルコン酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

相談すること

1. 次の人は使用前に医師，歯科医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

- （1）医師又は歯科医師の治療を受けている人。

- （2）薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

2. 使用後，次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので，直ちに使用を中止し，この文書を持って医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤，かゆみ

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
ショック (アナフィラキシー)	使用後すぐに，皮膚のかゆみ，じんましん，声のかすれ，くしゃみ，のどのかゆみ，息苦しさ，動悸，意識の混濁等があらわれる。

〔クロルヘキシジングルコン酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

3. 5～6回使用しても症状がよくなる場合は使用を中止し，この文書を持って医師，歯科医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

〔パスタ剤又はクリーム剤で歯槽膿漏の場合は，「5～6回」を「しばらく」と改めてもよい。〕

〔用法及び用量に関連する注意として，用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。〕

- （1）小児に使用させる場合には，保護者の指導監督のもとに使用させること。

〔小児の用法及び用量がある場合に記載すること。〕

- （2）歯科用にのみ使用すること。

〔外用液剤，パスタ剤又はクリーム剤の場合に記載すること。〕

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。
〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は使用しないこと
 - (1) 本剤又は本剤の成分、クロルヘキシジングルコン酸塩によりアレルギー症状を起こしたことがある人。
〔クロルヘキシジングルコン酸塩を含有する製剤に記載すること。〕
 - (2) 口の中に傷やひどいただれのある人。
〔クロルヘキシジングルコン酸塩を含有する製剤に記載すること。〕
2. 次の人は使用前に医師、歯科医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師又は歯科医師の治療を受けている人。
 - (2) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
- 2'. 使用が適さない場合があるので、使用前に医師、歯科医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔2. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には2'. を記載すること。〕
3. 使用に際しては、説明文書をよく読むこと
4. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕
5. 火気に近づけないこと
〔引火性液剤の場合に記載すること。〕

12. 内服痔疾用薬

【添付文書等に記載すべき事項】

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・事故が起こりやすくなる)

1. 次の人は服用しないこと

本剤又は本剤の成分、鶏卵によりアレルギー症状を起こしたことがある人。

[リゾチーム塩酸塩を含有する製剤に記載すること.]

2. 本剤を服用している間は、次のいずれの医薬品も使用しないこと

抗ヒスタミン剤を含有する内服薬等(かぜ薬、鎮咳去痰薬、鼻炎用内服薬、乗物酔い薬、アレルギー用薬、他の内服痔疾用薬等)

[抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること.]

3. 服用後、乗物又は機械類の運転操作をしないこと

(眠気等があらわれることがある.)

[抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること.]

4. 授乳中の方は本剤を服用しないか、本剤を服用する場合は授乳を避けること

[センノシド、センナ、ダイオウ、ジフェンヒドรามミン塩酸塩又はジフェンヒドรามミンサリチル酸塩を含有する製剤に記載すること.]

5. 長期連用しないこと

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤で、漢方生薬製剤以外の製剤に記載すること.]

5'. 短期間の服用にとどめ、連用しないこと

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤で、短期服用に限られる漢方生薬製剤に記載すること.]

相談すること

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師の治療を受けている人。

(2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。

(3) 乳児(乳児において、本剤に含まれるリゾチーム塩酸塩を初めて服用した時に、ショック(アナフィラキシー)があらわれたとの報告がある.)。

[リゾチーム塩酸塩を含有する3歳未満の用法がある場合に記載すること.]

(4) 高齢者。

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること。]

(5) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

(6) 次の症状のある人。

下痢¹⁾, むくみ²⁾, 血液凝固異常(出血傾向)³⁾, 排尿困難⁴⁾

[¹⁾は、緩下作用のある成分を含有する製剤に,

²⁾は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に,

³⁾は、プロメラインを含有する製剤に,

⁴⁾は、抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。]

(7) 次の診断を受けた人。

高血圧¹⁾, 心臓病¹⁾, 腎臓病¹⁾, 肝臓病²⁾, 緑内障³⁾

[¹⁾は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に,

²⁾は、プロメラインを含有する製剤に,

³⁾は、抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。]

2. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮膚	発疹・発赤, かゆみ
消化器	食欲不振, 吐き気・嘔吐, 口内炎様の症状 ¹⁾ , 腹部膨満感 ¹⁾ , 腹痛 ²⁾
泌尿器	排尿困難 ³⁾

[¹⁾は、動物静脈血管叢壁エキスを含有する製剤に,

²⁾は、ダイオウを含有する製剤に,

³⁾は、抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。]

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
ショック (アナフィラキシー) ¹⁾	服用後すぐに、皮膚のかゆみ, じんましん, 声のかすれ, くしゃみ, のどのかゆみ, 息苦しさ, 動悸, 意識の混濁等があらわれる。
皮膚粘膜眼症候群(スティーブンス・ジョンソン症候群), 中毒性表皮壊死融解症 ¹⁾	高熱, 目の充血, 目やに, 唇のただれ, のどの痛み, 皮膚の広範囲の発疹・発赤等が持続したり, 急激に悪化する。
偽アルドステロン症, ミオパチー ²⁾	手足のだるさ, しびれ, つっぱり感やこわばりに加えて, 脱力感, 筋肉痛があらわれ, 徐々に強くなる。
再生不良性貧血 ³⁾	青あざ, 鼻血, 歯ぐきの出血, 発熱, 皮膚や粘膜が青白くみえる, 疲労感, 動悸, 息切れ, 気分が悪くなりくら

	つとする、血尿等があらわれる。
無顆粒球症 ³⁾	突然の高熱、さむけ、のどの痛み等があらわれる。

[¹⁾は、リゾチーム塩酸塩を含有する製剤に、

²⁾は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に、

³⁾は、dl- (d-) クロルフェニラミンマレイン酸塩を含有する製剤に記載すること。]

3. 服用後、次の症状があらわれることがあるので、このような症状の持続又は増強が見られた場合には、服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

軟便¹⁾、下痢、口のかわき²⁾、眠気²⁾

[¹⁾は、動物静脈血管叢壁エキスを含有する製剤に、

²⁾は、抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。]

4. 1ヵ月位服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤で、漢方生薬以外の製剤は、「1ヵ月位」を「5～6日間」と記載すること。]

5. 長期連用する場合には、医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤で、短期服用に限られる漢方生薬製剤以外の漢方生薬製剤に記載すること。]

[用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。]

(1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。

[小児の用法及び用量がある場合に記載すること。]

(2) [小児の用法がある場合、剤形により、次に該当する場合には、そのいずれかを記載すること。ただし、舌下錠の場合は除く。]

1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。

[5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡錠を除く）・丸剤の場合に記載すること。]

2) 1歳未満の乳児には、医師の診療を受けさせることを優先し、やむを得ない場合にのみ服用させること。

[カプセル剤及び錠剤（発泡錠を除く）・丸剤以外の製剤の場合に記載すること。]

(3) かみ砕いたり、のみ込んだりしないこと。

(効果が低減する。)

[舌下錠の場合に記載すること。]

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。
〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は服用しないこと

本剤又は本剤の成分、鶏卵によりアレルギー症状を起こしたことがある人。

〔リゾチーム塩酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

2. 服用後、乗物又は機械類の運転操作をしないこと

〔抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。〕

3. 授乳中の人又は本剤を服用しないか、本剤を服用する場合は授乳を避けること

〔センノシド、センナ、ダイオウ、ジフェンヒドラミン塩酸塩又はジフェンヒドラミンサリチル酸塩を含有する製剤に記載すること。〕

4. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師の治療を受けている人。

(2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。

(3) 乳児。

〔リゾチーム塩酸塩を含有する3歳未満の用法がある場合に記載すること。〕

(4) 高齢者。

〔グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に記載すること。〕

(5) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

(6) 次の症状のある人。

下痢¹⁾、むくみ²⁾、血液凝固異常（出血傾向）³⁾、排尿困難⁴⁾

¹⁾ は、緩下作用のある成分を含有する製剤に、

²⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に、

³⁾ は、プロメラインを含有する製剤に、

⁴⁾ は、抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。〕

(7) 次の診断を受けた人。

高血圧¹⁾、心臓病¹⁾、腎臓病¹⁾、肝臓病²⁾、緑内障³⁾

¹⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に、

- 2) は、プロメラインを含有する製剤に、
3) は、抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。]
- 4'. 服用が適さない場合があるので、服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔4. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には4'. を記載すること。〕
5. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと
6. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

13. 殺菌消毒薬

I. 殺菌消毒薬（液剤，軟膏剤，パウダー）

【添付文書等に記載すべき事項】

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る）

次の人は使用しないこと

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。

〔ポビドンヨード，ヨウ素又はヨウ化カリウムを含有する製剤に記載すること。〕

相談すること

1. 次の人は使用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師の治療を受けている人。
- (2) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
- (3) 患部が広範囲の人。
- (4) 深い傷やひどいやけどの人。

2. 使用后，次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので，直ちに使用を中止し，この文書を持って医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤，かゆみ，はれ ¹⁾

〔¹⁾ は，抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。〕

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
ショック (アナフィラキシー) ¹⁾	使用后すぐに，皮膚のかゆみ，じんましん，声のかすれ，くしゃみ，のどのかゆみ，息苦しさ，動悸，意識の混濁等があらわれる。
アナフィラキシー様症 状 ²⁾	使用后すぐに，皮膚のかゆみ，じんましん，声のかすれ，くしゃみ，のどのかゆみ，息苦しさ等があらわれる。

〔¹⁾ は，ポビドンヨードを含有する製剤に，

²⁾ は，ヨウ素又はヨウ化カリウムを含有する製剤に記載すること；

ただし，1) を記載した製剤については，2) を記載しない。〕

3. 5～6日間使用しても症状がよくなる場合は使用を中止し，この文書を持って医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

〔治療を目的としない手指消毒剤については記載しなくてもよい。〕

〔用法及び用量に関連する注意として，用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。〕

(1) 小児に使用させる場合には，保護者の指導監督のもとに使用させること。

- (2) 目に入らないように注意すること。万一、目に入った場合には、すぐに水又はぬるま湯で洗うこと。
なお、症状が重い場合には、眼科医の診療を受けること。
- (3) 外用にのみ使用すること。

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。
〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は使用しないこと
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。
〔ポビドンヨード、ヨウ素又はヨウ化カリウムを含有する製剤に記載すること。〕
2. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師の治療を受けている人。
 - (2) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
 - (3) 患部が広範囲の人。
 - (4) 深い傷やひどいやけどの人。
- 2'. 使用が適さない場合があるので、使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔2. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には2'. を記載すること。〕
3. 使用に際しては、説明文書をよく読むこと
4. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕
5. 火気に近づけないこと
〔引火性液剤の場合に記載すること。〕

II. 殺菌消毒薬（特殊絆創膏〔液剤〕）

【添付文書等に記載すべき事項】

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る）
次の部位には使用しないこと
ただれ，化膿している患部.

相談すること

1. 次の人は使用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること
薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人.
2. 使用后，次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので，直ちに使用を中止し，この文書を持って医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤，かゆみ，はれ ¹⁾

〔¹⁾は，抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること.〕

〔用法及び用量に関連する注意として，用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること.〕

- (1) 目に入らないように注意すること. 万一，目に入った場合には，すぐに水又はぬるま湯で洗い，直ちに眼科医の診療を受けること.
- (2) 小児に使用させる場合には，保護者の指導監督のもとに使用させること.
- (3) 外用にのみ使用すること.

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること.
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること.〕
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること.
- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる.）.
〔容器等の個々に至適表示がなされていて，誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい.〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の部位には使用しないこと
ただれ，化膿している患部.
2. 次の人は使用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること
薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人.
- 2'. 使用が適さない場合があるので，使用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔2. の項目の記載に際し，十分な記載スペースがない場合には2'. を記載すること.〕

3. 使用に際しては、説明文書をよく読むこと
4. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕
5. 火気に近づけないこと
〔引火性液剤の場合に記載すること。〕

Ⅲ. 殺菌消毒薬（特殊絆創膏〔貼付剤〕）

【添付文書等に記載すべき事項】

相談すること

1. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
2. 使用后、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに使用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤、かゆみ、はれ ¹⁾

〔¹⁾は、抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。〕

〔用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。〕

- (1) 小児に使用させる場合には、保護者の指導監督のもとに使用させること。
- (2) 患部を清潔にし、ガーゼ部分を汚さないように注意して使用すること。
- (3) 粘着面を患部に貼らないこと。

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
- 1'. 使用が適さない場合があるので、使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔1. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には1'. を記載すること。〕
2. 使用に際しては、説明文書をよく読むこと
3. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

IV. 創傷面・口腔内に用いない殺菌消毒薬

【添付文書等に記載すべき事項】

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る)

1. 次の人は使用しないこと

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。

〔ポビドンヨードを含有する製剤に記載すること。〕

2. 次の部位には使用しないこと

(1) 損傷のある皮膚。

(2) 目の周囲, 粘膜等。

相談すること

1. 次の人は使用前に医師, 薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師の治療を受けている人。

(2) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

2. 使用后, 次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので, 直ちに使用を中止し, この文書を持って医師, 薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤, かゆみ

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
ショック (アナフィラキシー)	使用后すぐに, 皮膚のかゆみ, じんましん, 声のかすれ, くしゃみ, のどのかゆみ, 息苦しさ, 動悸, 意識の混濁等があらわれる。

〔ポビドンヨードを含有する製剤に記載すること。〕

〔用法及び用量に関連する注意として, 用法及び用量の項目に続けて以下に記載すること。〕

(1) 小児に使用させる場合には, 保護者の指導監督のもとに使用させること。

(2) 目に入らないように注意すること。万一, 目に入った場合には, すぐに水又はぬるま湯で洗うこと。

なお, 症状が重い場合には, 眼科医の診療を受けること。

(3) 外用にのみ使用すること。

保管及び取扱い上の注意

(1) 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること。

〔()内は必要とする場合に記載すること。〕

(2) 小児の手の届かない所に保管すること。

(3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。

〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は使用しないこと

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。

〔ポビドンヨードを含有する製剤に記載すること。〕

2. 次の部位には使用しないこと

(1) 損傷のある皮膚。

(2) 目の周囲、粘膜等。

3. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 医師の治療を受けている人。

(2) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

3'. 使用が適さない場合があるので、使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

〔3. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には3'. を記載すること。〕

4. 使用に際しては、説明文書をよく読むこと

5. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること

〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

6. 火気に近づけないこと

〔引火性液剤の場合に記載すること。〕

1 4. 化膿性皮膚疾患用薬（液剤，軟膏剤）

【添付文書等に記載すべき事項】

相談すること

1. 次の人は使用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師の治療を受けている人.
- (2) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人.
- (3) 患部が広範囲の人.
- (4) 湿潤やただれのひどい人.
- (5) 深い傷やひどいやけどの人.

2. 使用后，次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので，直ちに使用を中止し，この文書を持って医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤，かゆみ，はれ ¹⁾

〔¹⁾は，抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること.〕

3. 5～6日間使用しても症状がよくなる場合は使用を中止し，この文書を持って医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

〔用法及び用量に関連する注意として，用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること.〕

- (1) 小児に使用させる場合には，保護者の指導監督のもとに使用させること.
- (2) 目に入らないように注意すること. 万一，目に入った場合には，すぐに水又はぬるま湯で洗うこと.
なお，症状が重い場合には，眼科医の診療を受けること.
- (3) 外用にのみ使用すること.
- (4) 使用前によく振とうすること.

〔液剤で必要な場合に記載すること.〕

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること.
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること.〕
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること.
- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる.）.
〔容器等の個々に至適表示がなされていて，誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい.〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は使用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師の治療を受けている人.
 - (2) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人.
 - (3) 患部が広範囲の人.
 - (4) 湿潤やただれのひどい人.
 - (5) 深い傷やひどいやけどの人.
- 1'. 使用が適さない場合があるので、使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔1. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には1'. を記載すること.〕
 2. 使用に際しては、説明文書をよく読むこと
 3. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること.〕
 4. 火気に近づけないこと
〔引火性液剤の場合に記載すること.〕

15. 鎮痛消炎薬（塗布剤，貼付剤，エアゾール剤）

【添付文書等に記載すべき事項】

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る）

1. 次の人は使用しないこと

（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。

〔インドメタシンを含有する製剤に記載すること。〕

（2）ぜんそくを起こしたことがある人。

〔インドメタシンを含有する製剤に記載すること。〕

2. 次の部位には使用しないこと

（1）目の周囲，粘膜等。

（2）湿疹，かぶれ，傷口。

（3）みずむし・たむし等又は化膿している患部。

〔インドメタシンを含有する製剤に記載すること。〕

3. 長期連用しないこと

〔インドメタシンを含有する製剤に記載すること。〕

相談すること

1. 次の人は使用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

（1）医師の治療を受けている人。

〔インドメタシンを含有する製剤に記載すること。〕

（2）妊婦又は妊娠していると思われる人。

〔インドメタシンを含有する製剤に記載すること。〕

（3）薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

2. 使用后，次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので，直ちに使用を中止し，この文書を持って医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤，かゆみ，はれ ¹⁾ ³⁾ ，痛み ²⁾ ，ヒリヒリ感 ³⁾ ，熱感 ³⁾ ，乾燥感 ³⁾

¹⁾ は，抗ヒスタミン剤を含有する製剤に，

²⁾ は，トウガラシ，カプサイシン又はニコチン酸ベンジル等を主剤とし温感・刺激を目的とする製剤に，

³⁾ は，インドメタシンを含有する製剤に記載すること。〕

3. 5～6日間使用しても症状がよくなる場合は使用を中止し，この文書を持って医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

[用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること.]

(1) (11歳以上の)小児に使用させる場合には、保護者の指導監督のもとに使用させること。

[()内は、インドメタシンを含有する製剤に記載すること.]

(2) 11歳未満の小児に使用させないこと。

[インドメタシンを含有する製剤に記載すること。ただし、用法及び用量に記載があれば、重複して記載する必要はない.]

(3) 目に入らないように注意すること。万一、目に入った場合には、すぐに水又はぬるま湯で洗うこと。なお、症状が重い場合には、眼科医の診療を受けること。

[塗布剤又はエアゾール剤の場合に記載すること.]

(4) 顔に向けて噴霧しないこと。

[インドメタシンを含有するエアゾール剤又は噴霧剤の場合に記載すること.]

(5) 大量・広範囲には使用しないこと。

[エアゾール剤の場合に記載すること.]

(6) 外用にのみ使用すること。

[塗布剤の場合に記載すること.]

(6)' 外用にのみ使用し、吸入しないこと。(まれに、)吸入によりめまい、吐き気等の症状を起こすことがあるので、できるだけ吸入しないよう、また周囲の人にも十分注意して使用すること。

[エアゾール剤の場合に記載すること。ただし ()内は必要とする場合に記載すること.]

(7) 貼った患部をコタツや電気毛布等で温めないこと。

[トウガラシ、カプサイシン又はニコチン酸ベンジル等を主剤とし温感・刺激を目的とする貼付剤の場合に記載すること.]

(8) 使用前によく振とうすること。

[必要な場合に記載すること.]

(9) 患部まで〇〇cmの距離で噴霧すること。

[エアゾール剤の場合に当該製品の至適な距離を記載すること.]

(10) 同じ箇所に連続して〇秒以上噴霧しないこと。

[エアゾール剤の場合に当該製品の至適な時間を3秒を超えない範囲で記載すること.]

(11) 1週間あたり50g (又は50mL)を超えて使用しないこと。

[インドメタシンを含有する塗布剤又はエアゾール剤の場合に記載すること.]

(12) 皮膚の弱い人は、使用前に腕の内側の皮膚の弱い箇所に、1~2cm角の小片を目安として半日以上貼り、発疹・発赤、かゆみ、かぶれ等の症状が起きないことを確かめてから使用すること。

[インドメタシンを含有する貼付剤の場合に記載すること.]

(13) 連続して2週間以上使用しないこと。

[インドメタシンを含有する貼付剤の場合に記載すること.]

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。
〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は使用しないこと
 - (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。
〔インドメタシンを含有する製剤に記載すること。〕
 - (2) ぜんそくを起こしたことがある人。
〔インドメタシンを含有する製剤に記載すること。〕
2. 次の部位には使用しないこと
 - (1) 目の周囲，粘膜等。
 - (2) 湿疹，かぶれ，傷口。
 - (3) みずむし・たむし等又は化膿している患部。
〔インドメタシンを含有する製剤に記載すること。〕
3. 次の人は使用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 医師の治療を受けている人。
〔インドメタシンを含有する製剤に記載すること。〕
 - (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。
〔インドメタシンを含有する製剤に記載すること。〕
 - (3) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
- 3'. 使用が適さない場合があるので，使用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔3. の項目の記載に際し，十分な記載スペースがない場合には3' を記載すること。〕
4. 使用に際しては，説明文書をよく読むこと
5. 使用に際しては，本人及び周囲の人にも吸入しないよう注意すること
〔エアゾール剤の場合に記載すること。〕
6. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕
7. 火気に近づけないこと
〔引火性液剤又はエアゾール剤の場合に記載すること。〕

16. しもやけ・あかぎれ用薬（軟膏剤，硬膏剤）

【添付文書等に記載すべき事項】

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る）

1. 次の部位には使用しないこと

水痘（水ぼうそう），みずむし・たむし等又は化膿している患部。

〔副腎皮質ホルモンを含有する製剤に記載すること。〕

2. 顔面には，広範囲に使用しないこと

〔副腎皮質ホルモンを含有する製剤に記載すること。〕

3. 長期連用しないこと

〔副腎皮質ホルモンを含有する製剤に記載すること。〕

相談すること

1. 次の人は使用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

（1）妊婦又は妊娠していると思われる人。

〔副腎皮質ホルモンを含有する製剤に記載すること。〕

（2）薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

（3）患部が広範囲の人。

〔副腎皮質ホルモンを含有する製剤に記載すること。〕

（4）湿潤やただれのひどい人。

2. 使用后，次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので，直ちに使用を中止し，この文書を持って医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤，かゆみ，はれ ¹⁾
皮膚（患部）	みずむし・たむし等の白癬 ²⁾ ，にきび ²⁾ ， 化膿症状 ²⁾ ，持続的な刺激感 ²⁾

¹⁾ は，抗ヒスタミン剤を含有する製剤に，

²⁾ は，副腎皮質ホルモンを含有する製剤に記載すること。〕

〔用法及び用量に関連する注意として，用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。〕

（1）小児に使用させる場合には，保護者の指導監督のもとに使用させること。

（2）目に入らないように注意すること。万一，目に入った場合には，すぐに水又はぬるま湯で洗うこと。

なお，症状が重い場合には，眼科医の診療を受けること。

〔軟膏剤の場合に記載すること。〕

（3）外用にのみ使用すること。

[軟膏剤の場合に記載すること.]

保管及び取扱い上の注意

(1) 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること。

[()内は必要とする場合に記載すること.]

(2) 小児の手の届かない所に保管すること。

(3) 他の容器に入れ替えないこと(誤用の原因になったり品質が変わる.)。

[容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい.]

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の部位には使用しないこと

水痘(水ぼうそう)、みずむし・たむし等又は化膿している患部。

[副腎皮質ホルモンを含有する製剤に記載すること.]

2. 顔面には、広範囲に使用しないこと

[副腎皮質ホルモンを含有する製剤に記載すること.]

3. 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

(1) 妊婦又は妊娠していると思われる人。

[副腎皮質ホルモンを含有する製剤に記載すること.]

(2) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

(3) 患部が広範囲の人。

[副腎皮質ホルモンを含有する製剤に記載すること.]

(4) 湿潤やただれのひどい人。

3'. 使用が適さない場合があるので、使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[3. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には3'. を記載すること.]

4. 使用に際しては、説明文書をよく読むこと

5. 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること

[()内は必要とする場合に記載すること.]

17. うおのめ・いぼ・たこ用薬（液剤，軟膏剤，硬膏剤）

【添付文書等に記載すべき事項】

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る）

次の部位には使用しないこと

- (1) 目の周囲，粘膜，やわらかい皮膚面（首の回り等），顔面等.
- (2) 炎症又は傷のある患部.

相談すること

1. 次の人は使用前に医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 乳幼児.
- (2) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人.

2. 使用後，次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので，直ちに使用を中止し，この文書を持って医師，薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤，かゆみ，はれ ¹⁾

〔¹⁾は，抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。〕

〔用法及び用量に関連する注意として，用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。〕

(1) 目に入らないように注意すること。万一，目に入った場合には，すぐに水又はぬるま湯で洗い，直ちに眼科医の診療を受けること。

〔液剤又は軟膏剤の場合に記載すること。〕

(2) 小児に使用させる場合には，保護者の指導監督のもとに使用させること。

(3) 外用にのみ使用すること。

〔液剤又は軟膏剤の場合に記載すること。〕

(4) 患部の周りの皮膚につかないよう，よく注意して使用すること。

保管及び取扱い上の注意

(1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。

〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

(2) 小児の手の届かない所に保管すること。

(3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。〕

〔容器等の個々に至適表示がなされていて，誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の部位には使用しないこと

- (1) 目の周囲, 粘膜, やわらかい皮膚面 (首の回り等), 顔面等.
- (2) 炎症又は傷のある患部.
- 2. 次の人は使用前に医師, 薬剤師又は登録販売者に相談すること
 - (1) 乳幼児.
 - (2) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人.
- 2'. 使用が適さない場合があるので, 使用前に医師, 薬剤師又は登録販売者に相談すること
[2. の項目の記載に際し, 十分な記載スペースがない場合には2'. を記載すること.]
- 3. 使用に際しては, 説明文書をよく読むこと
- 4. 直射日光の当たらない (湿気の少ない) 涼しい所に (密栓して) 保管すること
[() 内は必要とする場合に記載すること.]
- 5. 火気に近づけないこと
[引火性液剤の場合に記載すること.]

18. 婦人薬

【添付文書等に記載すべき事項】

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る)

1. 授乳中の方は本剤を服用しないか、本剤を服用する場合は授乳を避けること

[ダイオウを含有する製剤に記載すること.]

2. 長期連用しないこと

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤で、漢方生薬製剤以外の製剤に記載すること.]

- 2'. 短期間の服用にとどめ、連用しないこと

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤で、短期服用に限られる漢方生薬製剤に記載すること.]

相談すること

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師の治療を受けている人.
- (2) 妊婦又は妊娠していると思われる人.

[ダイオウを含有する製剤に記載すること.]

- (3) 高齢者.

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること.]

- (4) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人.

- (5) 次の症状のある人.

むくみ

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること.]

- (6) 次の診断を受けた人.

心臓病, 高血圧, 腎臓病

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること.]

2. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
皮 膚	発疹・発赤, かゆみ
消化器	吐き気, 食欲不振

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
偽アルドステロン症, ミオパチー	手足のだるさ, しびれ, つっぱり感やこわばりに加えて, 脱力感, 筋肉痛があらわれ, 徐々に強くなる。

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること。]

3. しばらく服用しても症状がよくならない場合は服用を中止し, この文書を持って医師, 薬剤師又は登録販売者に相談すること

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤で, 漢方生薬以外の製剤は, 「しばらく」を「5~6日間」と記載すること。]

4. 長期連用する場合には, 医師, 薬剤師又は登録販売者に相談すること

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤で, 短期服用に限られる漢方生薬製剤以外の漢方生薬製剤に記載すること。]

[用法及び用量に関連する注意として, 用法及び用量の項目に続けて以下に記載すること。]

小児に服用させる場合には, 保護者の指導監督のもとに服用させること。

[小児の用法及び用量がある場合に記載すること。]

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること。

[()内は必要とする場合に記載すること。]

- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。

- (3) 他の容器に入れ替えないこと(誤用の原因になったり品質が変わる。)

[容器等の個々に至適表示がなされていて, 誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。]

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 授乳中の人には本剤を服用しないか, 本剤を服用する場合は授乳を避けること

[ダイオウを含有する製剤に記載すること。]

2. 次の人は服用前に医師, 薬剤師又は登録販売者に相談すること

- (1) 医師の治療を受けている人。

(2) 妊婦又は妊娠していると思われる人。

[ダイオウを含有する製剤に記載すること.]

(3) 高齢者。

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること.]

(4) 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。

(5) 次の症状のある人。

むくみ

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること.]

(6) 次の診断を受けた人。

心臓病, 高血圧, 腎臓病

[グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること.]

2'. 服用が適さない場合があるので、服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[2. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には2'. を記載すること.]

3. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと

4. 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること

[()内は必要とする場合に記載すること.]

19. ビタミン含有保健薬（A・D含有製剤を除く）

【添付文書等に記載すべき事項】

相談すること

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
1歳未満の乳児。
〔1歳未満の用法がある場合に記載すること。〕
2. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
〇〇	〇〇〇
〇〇〇	〇〇

〔〇は各製剤により報告されている副作用を記載すること。〕

3. しばらく服用しても症状がよくなる場合は服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

〔用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。〕

- (1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。
〔小児の用法及び用量がある場合に記載すること。〕
- (2) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。
〔5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡錠を除く）・丸剤・軟カプセル剤の場合に記載すること。〕
- (3) 内服にのみ使用すること。
〔アンプル剤の場合に記載すること。〕

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる.）。
〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
1歳未満の乳児。

[1歳未満の用法がある場合に記載すること.]

1'. 服用が適さない場合があるので、服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

[1. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には1'. を記載すること.]

2. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと

3. 直射日光の当たらない(湿気の少ない)涼しい所に(密栓して)保管すること

[()内は必要とする場合に記載すること.]

20. カルシウム主薬製剤

【添付文書等に記載すべき事項】

相談すること

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
医師の治療を受けている人。
2. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
〇〇	〇〇〇
〇〇〇	〇〇

〔〇は各製剤により報告されている副作用を記載すること。〕

3. 服用後、次の症状があらわれることがあるので、このような症状の持続又は増強が見られた場合には、服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
便秘
4. 長期連用する場合には、医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

〔用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。〕

- (1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。
〔小児の用法及び用量がある場合に記載すること。〕
- (2) 〔小児の用法がある場合、剤形により、次に該当する場合には、そのいずれかを記載すること。〕
 - 1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。
〔5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡錠を除く）・丸剤の場合に記載すること。〕
 - 2) 乳幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。
〔3歳未満の乳幼児の用法があるチュアブル錠の場合に記載すること。〕

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる。）。
〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 次の人は服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
医師の治療を受けている人。
- 1'. 服用が適さない場合があるので、服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること
〔1. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には1'. を記載すること。〕
2. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと
3. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

2 1. 生薬主薬保健薬（ニンジン主薬製剤）

【添付文書等に記載すべき事項】

相談すること

1. 服用後、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに服用を中止し、この文書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

関係部位	症 状
〇〇	〇〇〇
〇〇〇	〇〇

〔〇は各製剤により報告されている副作用を記載すること。〕

2. 長期連用する場合には、医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること

〔用法及び用量に関連する注意として、用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。〕

- (1) 小児に服用させる場合には、保護者の指導監督のもとに服用させること。
〔小児の用法及び用量がある場合に記載すること。〕
- (2) 3歳以上の幼児に服用させる場合には、薬剤がのどにつかえることのないよう、よく注意すること。
〔5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡錠を除く）・丸剤の場合に記載すること。〕
- (3) 内服にのみ使用すること。
〔アンプル剤の場合に記載すること。〕

保管及び取扱い上の注意

- (1) 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること。
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕
- (2) 小児の手の届かない所に保管すること。
- (3) 他の容器に入れ替えないこと（誤用の原因になったり品質が変わる.）。
〔容器等の個々に至適表示がなされていて、誤用のおそれのない場合には記載しなくてもよい。〕

【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】

注意

1. 服用に際しては、説明文書をよく読むこと
2. 直射日光の当たらない（湿気の少ない）涼しい所に（密栓して）保管すること
〔（ ）内は必要とする場合に記載すること。〕

する製剤に記載すること。
また、安息香酸ナトリウムカフェイン、
カフェイン水和物又は無水カフェインを
無水カフェインとして1回分量100mg
以上を含有する製剤に記載すること。
ただし、「してはいけないこと」の4.
に記載した製剤にあっては記載しな
い。]

(4) から (7) まで

(8) 次の診断を受けた人。

甲状腺機能障害¹⁾、糖尿病¹⁾、心臓
病^{1) 2) 3) 4) 10)}、高血圧^{1) 2)}、肝
臓病^{3) 4) 5) 8)}、腎臓病^{2) 3) 4)}、
胃・十二指腸潰瘍^{3) 6)}、緑内障⁷⁾、
全身性エリテマトーデス⁴⁾、混合性
結合組織病⁴⁾、血栓のある人(脳血
栓、心筋梗塞、血栓性静脈炎)⁹⁾、
血栓症を起こすおそれのある人⁹⁾

[¹⁾ は、dl-メチルエフェドリン塩酸
塩、dl-メチルエフェドリンサッ
カリウム塩又はマオウを含有する製
剤に、

²⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大
配合量がグリチルリチン酸として
40mg以上又は甘草として1g
以上(エキス剤については原生薬
に換算して1g以上)含有する製
剤に、

³⁾ は、アスピリン、アスピリンアルミ
ニウム、アセトアミノフェン又は
エテンザミドを含有する製剤に、

⁴⁾ は、イブプロフェンを含有する製剤
に、

⁵⁾ は、小柴胡湯を含有する製剤に、

⁶⁾ は、サリチルアミドを含有する製剤
に、

⁷⁾ は、抗ヒスタミン剤又はペントキシ
ベリンクエン酸塩を含有する製剤
に、

⁸⁾ は、L-カルボシステインを含有する
製剤に、

⁹⁾ は、トラネキサム酸を含有する製剤
に、

¹⁰⁾ は、ベラドンナ総アルカロイド又は
ヨウ化イソプロパミドを含有する
製剤に記載すること。]

(9) 次の病気にかかったことのある人。

胃・十二指腸潰瘍、潰瘍性大腸炎、
クローン病

[イブプロフェンを含有する製剤に記載す
ること。]

(10) インターフェロン製剤で治療を受け
ている人。

また、安息香酸ナトリウムカフェイン、
カフェイン水和物又は無水カフェインを
無水カフェインとして1回分量100mg
以上を含有する製剤に記載すること。
ただし、「してはいけないこと」の4.
に記載した製剤にあっては記載しな
い。]

(略)

(8) 次の診断を受けた人。

甲状腺機能障害¹⁾、糖尿病¹⁾、心臓
病^{1) 2) 3)}、高血圧^{1) 2)}、肝臓病³⁾
⁴⁾、腎臓病^{2) 3)}、胃・十二指腸潰瘍
^{3) 5)}、緑内障⁶⁾

[¹⁾ は、dl-メチルエフェドリン塩酸

塩、dl-メチルエフェドリンサッ
カリウム塩又はマオウを含有する製
剤に、

²⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大
配合量がグリチルリチン酸として
40mg以上又は甘草として1g
以上(エキス剤については原生薬
に換算して1g以上)含有する製
剤に、

³⁾ は、アスピリン、アスピリンアルミ
ニウム、アセトアミノフェン又は
エテンザミドを含有する製剤に、

⁴⁾ は、小柴胡湯を含有する製剤に、

⁵⁾ は、サリチルアミドを含有する製剤
に、

⁶⁾ は、抗ヒスタミン剤又はペントキシ
ベリンクエン酸塩を含有する製剤
に記載すること。]

(9) インターフェロン製剤で治療を受けて
いる人。

製造販売承認
基準の制定さ
れている薬効
群の使用上の
注意

1. かぜ薬の
Iの相談する
ことの項の2

[小柴胡湯を含有する製剤に記載すること。]

関係部位	症状
皮膚	発疹・発赤, かゆみ, 青あざ ができる ^{1) 2)}
消化器	吐き気・嘔吐, 食欲不振, 胃 部不快感 ²⁾ , 胃痛 ²⁾ , 口内 炎 ²⁾ , 胸やけ ^{1) 2)} , 胃もた れ ^{1) 2)} , 胃腸出血 ^{1) 2)} , 腹 痛 ^{1) 2)} , 下痢 ^{1) 2)} , 血便 ^{1) 2)}
精神 神経系	めまい, 興奮 ⁷⁾ , けいれん ⁷⁾ , 頭痛 ⁸⁾
循環 器	動悸 ²⁾
呼吸 器	息切れ ^{2) 3)} , 息苦しさ ³⁾
泌尿 器	排尿困難 ⁴⁾ , 頻尿 ⁵⁾ , 排尿 痛 ⁵⁾ , 血尿 ⁵⁾ , 残尿感 ⁵⁾
その他	目のかすみ ²⁾ , 耳なり ²⁾ , むくみ ²⁾ , 鼻血 ^{1) 2)} , 歯ぐ きの出血 ^{1) 2)} , 出血が止ま りにくい ^{1) 2)} , 出血 ^{1) 2)} , 発熱 ¹⁾ , のどの痛み ¹⁾ , 背 中の痛み ^{1) 2)} , 過度の体温 低下 ⁶⁾ , からだがだるい ²⁾ , 顔のほてり ⁸⁾ , 異常な まぶしさ ⁸⁾

- ¹⁾ は, アスピリン又はアスピリンアルミニウムを含有する製剤に,
²⁾ は, イブプロフェンを含有する製剤に,
³⁾ は, デキストロメトルファン臭化水素酸塩水和物又はデキストロメトルファン・フェノールフタリン塩を含有する製剤に,
⁴⁾ は, 抗ヒスタミン剤を含有する製剤に,
⁵⁾ は, 小柴胡湯又は柴胡桂枝湯を含有する製剤に,
⁶⁾ は, アスピリン, アスピリンアルミニウム, イブプロフェン, イソプロピルアンチピリン, エテンザミド, サリチルアミド, アセトアミノフェンを含有する製剤に,
⁷⁾ は, クレマスチンフマル酸塩を含有する製剤に,
⁸⁾ は, ベラドンナ総アルカロイド又はヨウ化イソプロバミドを含有する製剤に記載すること。

[小柴胡湯を含有する製剤に記載すること。]

関係部位	症状
皮膚	発疹・発赤, かゆみ, 青あざ ができる ¹⁾
消化器	吐き気・嘔吐, 食欲不振, 胸 やけ ¹⁾ , 胃もたれ ¹⁾ , 腹痛 ¹⁾ , 下痢 ¹⁾ , 血便 ¹⁾ , 胃腸 出血 ¹⁾
精神 神経系	めまい
呼吸 器	息切れ ²⁾ , 息苦しさ ²⁾
泌尿 器	排尿困難 ³⁾ , 頻尿 ⁴⁾ , 排尿 痛 ⁴⁾ , 血尿 ⁴⁾ , 残尿感 ⁴⁾
その他	鼻血 ¹⁾ , 歯ぐきの出血 ¹⁾ , 出血が止まりにくい ¹⁾ , 出 血 ¹⁾ , 発熱 ¹⁾ , のどの痛み ¹⁾ , 背中の痛み ¹⁾ , 過度の 体温低下 ⁵⁾

- ¹⁾ は, アスピリン, アスピリンアルミニウムを含有する製剤に,
²⁾ は, デキストロメトルファン臭化水素酸塩水和物又はフェノールフタリン酸デキストロメトルファンを含有する製剤に,
³⁾ は, 抗ヒスタミン剤を含有する製剤に,
⁴⁾ は, 小柴胡湯又は柴胡桂枝湯を含有する製剤に,
⁵⁾ は, アスピリン, アスピリンアルミニウム, エテンザミド, サリチルアミド, サリチル酸ナトリウム, アセトアミノフェンを含有する製剤に記載すること。]

ただし、「青あざができる、鼻血、歯ぐきの出血、出血が止まりにくい、出血」については、「相談すること」の2.に「血小板減少」を記載した製剤にあっては記載しない。」

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
ショック (アナフィラキシー)	服用後すぐに、皮膚のかゆみ、じんましん、声のかすれ、くしゃみ、のどのかゆみ、息苦しさ、動悸、意識の混濁等があらわれる。
皮膚粘膜眼症候群 (ステイブンス・ジョンソン症候群)、中毒性表皮壊死融解症、急性汎発性発疹性膿疱症 ¹⁾	高熱、目の充血、目やに、唇のただれ、のどの痛み、皮膚の広範囲の発疹・発赤、赤くなった皮膚上に小さなブツツ (小膿疱) が出る、全身がだるい、食欲がない等が持続したり、急激に悪化する。
肝機能障害 ^{2) 3) 4) 8) 9)}	発熱、かゆみ、発疹、黄疸 (皮膚や白目が黄色くなる)、褐色尿、全身のだるさ、食欲不振等があらわれる。
腎障害 ^{2) 4)}	発熱、発疹、尿量の減少、全身のむくみ、全身のだるさ、関節痛 (節々が痛む)、下痢等があらわれる。
無菌性髄膜炎 ⁴⁾	首すじのつっぱりを伴った激しい頭痛、発熱、吐き気・嘔吐等があらわれる。(このような症状は、特に全身性エリテマトーデス又は混合性結合組織病の治療を受けている人で多く報告されている。)
間質性肺炎	階段を上ったり、少し無理をしたりすると息切れがする・息苦しくなる、空せき、発熱等がみられ、これらが急にあらわれたり、持続したりする。

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症 状
ショック (アナフィラキシー)	服用後すぐに、皮膚のかゆみ、じんましん、声のかすれ、くしゃみ、のどのかゆみ、息苦しさ、動悸、意識の混濁等があらわれる。
皮膚粘膜眼症候群 (ステイブンス・ジョンソン症候群)、中毒性表皮壊死融解症、急性汎発性発疹性膿疱症 ¹⁾	高熱、目の充血、目やに、唇のただれ、のどの痛み、皮膚の広範囲の発疹・発赤、赤くなった皮膚上に小さなブツツ (小膿疱) が出る、全身がだるい、食欲がない等が持続したり、急激に悪化する。
肝機能障害 ^{2) 3)}	発熱、かゆみ、発疹、黄疸 (皮膚や白目が黄色くなる)、褐色尿、全身のだるさ、食欲不振等があらわれる。
腎障害 ²⁾	発熱、発疹、全身のむくみ、全身のだるさ、関節痛 (節々が痛む)、下痢等があらわれる。
間質性肺炎	階段を上ったり、少し無理をしたりすると息切れがする・息苦しくなる、空せき、発熱等がみられ、これらが急にあらわれたり、持続したりする。

偽アルドステロン症, ミオパチー ⁵⁾	手足のだるさ、しびれ、つっぱり感やこわばりに加えて、脱力感、筋肉痛があらわれ、徐々に強くなる。
ぜんそく	息をするときゼーゼー、ヒューヒューと鳴る、息苦しい等があらわれる。
再生不良性貧血 ^{4), 6)} 7)	青あざ、鼻血、歯ぐきの出血、発熱、皮膚や粘膜が青白くみえる、疲労感、動悸、息切れ、気分が悪くなりくらくらとする、血尿等があらわれる。
無顆粒球症 ^{4) 7)}	突然の高熱、さむけ、のどの痛み等があらわれる。
血小板減少 ⁹⁾	血液中の成分である血小板の数が減ることにより、鼻血、歯ぐきからの出血、青あざ等の出血症状があらわれる。

[¹⁾の「急性汎発性発疹性膿疱症」と、症状中の「赤くなった皮膚上に小さなブツブツ（小膿疱）が出る、全身がだるい、食欲がない」はアセトアミノフェンを含有する製剤のみに、

- ²⁾は、アセトアミノフェンを含有する製剤に、
- ³⁾は、アスピリン、アスピリンアルミニウム、小柴胡湯、柴胡桂枝湯、葛根湯、葛根湯加桔梗、麦門冬湯又は小青竜湯を含有する製剤に、
- ⁴⁾は、イブプロフェンを含有する製剤に、
- ⁵⁾は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に、
- ⁶⁾は、アスピリン又はアスピリンアルミニウムを含有する製剤に、
- ⁷⁾は、dl- (d-) クロルフェニラミンマレイン酸塩を含有する製剤に、
- ⁸⁾は、L-カルボシステイン又はクレマスチンフマル酸塩を含有する製剤に、
- ⁹⁾は、メキタジンを含有する製剤に記

偽アルドステロン症, ミオパチー ⁴⁾	手足のだるさ、しびれ、つっぱり感やこわばりに加えて、脱力感、筋肉痛があらわれ、徐々に強くなる。
ぜんそく	息をするときゼーゼー、ヒューヒューと鳴る、息苦しい等があらわれる。
再生不良性貧血 ^{5), 6)}	青あざ、鼻血、歯ぐきの出血、発熱、皮膚や粘膜が青白くみえる、疲労感、動悸、息切れ、気分が悪くなりくらくらとする、血尿等があらわれる。
無顆粒球症 ⁶⁾	突然の高熱、さむけ、のどの痛み等があらわれる。

[¹⁾の「急性汎発性発疹性膿疱症」と、症状中の「赤くなった皮膚上に小さなブツブツ（小膿疱）が出る、全身がだるい、食欲がない」はアセトアミノフェンを含有する製剤のみに、

- ²⁾は、アセトアミノフェンを含有する製剤に、
- ³⁾は、アスピリン、アスピリンアルミニウム、小柴胡湯、柴胡桂枝湯、葛根湯、麦門冬湯又は小青竜湯を含有する製剤に、
- ⁴⁾は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に、
- ⁵⁾は、アスピリン、アスピリンアルミニウムを含有する製剤に、
- ⁶⁾は、dl- (d-) クロルフェニラミンマレイン酸塩を含有する製剤に記載すること。]

	載すること。]	
<p>製造販売承認基準の制定されている薬効群の使用上の注意</p> <p>1. かぜ薬のIの相談することの項の3</p>	<p>便秘¹⁾ 2) 4), 口のかわき³⁾, 眠気¹⁾ 3), 目のかすみ⁴⁾</p> <p>[¹⁾は, コデインリン酸塩水和物又はジヒドロコデインリン酸塩を含有する製剤に,</p> <p>²⁾は, <u>イブプロフェン</u>を含有する製剤に,</p> <p>³⁾は, 抗ヒスタミン剤を含有する製剤に,</p> <p>⁴⁾は, <u>ペラドンナ総アルカロイド</u>又は<u>ヨウ化イソプロパミド</u>を含有する製剤に記載すること。</p> <p>ただし, 「目のかすみ」については, 「相談すること」の2.に記載した製剤にあつては記載しない。]</p>	<p>便秘¹⁾, 口のかわき²⁾, 眠気¹⁾ 2)</p> <p>[¹⁾は, コデインリン酸塩水和物又はジヒドロコデインリン酸塩を含有する製剤に,</p> <p>²⁾は, 抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。]</p>
<p>製造販売承認基準の制定されている薬効群の使用上の注意</p> <p>1. かぜ薬のIの【用法及び用量に関連する注意として, 用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。]</p>	<p>(1)</p> <p>(2) [小児の用法がある場合, 剤形により, 次に該当する場合には, そのいずれかを記載すること。]</p> <p>1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には, 薬剤がのどにつかえることのないよう, よく注意すること。</p> <p>[5歳未満の幼児の用法がある錠剤(発泡錠を除く)・丸剤・軟カプセル剤の場合に記載すること。]</p> <p>2)</p>	<p>(略)</p> <p>(2) [小児の用法がある場合, 剤形により, 次に該当する場合には, そのいずれかを記載すること。]</p> <p>1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には, 薬剤がのどにつかえることのないよう, よく注意すること。</p> <p>[5歳未満の幼児の用法がある錠剤(発泡錠を除く)・丸剤の場合に記載すること。]</p> <p>(略)</p>
<p>製造販売承認基準の制定されている薬効群の使用上の注意</p> <p>1. かぜ薬のIの【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】の項の1</p>	<p>(1) 及び (2)</p> <p>(3) 15歳未満の小児。 [アスピリン, アスピリンアルミニウム, <u>イブプロフェン</u>, サザピリン又は<u>プロメタジンメチレンニサリチル酸塩</u>を含有する製剤に記載すること。]</p> <p>(4) 出産予定日12週以内の妊婦。 [アスピリン, アスピリンアルミニウム又は<u>イブプロフェン</u>を含有する製剤に記載すること。]</p>	<p>(略)</p> <p>(3) 15歳未満の小児。 [アスピリン, アスピリンアルミニウム, サザピリン又は<u>プロメタジンメチレンニサリチル酸塩</u>を含有する製剤に記載すること。]</p> <p>(4) 出産予定日12週以内の妊婦。 [アスピリン又はアスピリンアルミニウムを含有する製剤に記載すること。]</p>
<p>製造販売承認基準の制定されている薬効群の使用上の注意</p> <p>1. かぜ薬のIの【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】の項の4</p>	<p>(1) 及び (2)</p> <p>(3) 授乳中の人。 [トリプロリジン塩酸塩水和物, ペントキシベリンクエン酸塩, <u>クレマスチンファル酸塩</u>, <u>メキタジン</u>, <u>dl-メチルエフェドリン塩酸塩</u>, <u>dl-メチルエフェドリン</u> <u>サッカリン塩</u>, アスピリン, <u>アスピリンアルミニウム</u>又は<u>イブプロフェン</u>を含有する製剤に記載すること。</p> <p>また, 安息香酸ナトリウムカフェイン, カフェイン水和物又は無水カフェインを無水カフェインとして1回分量100mg</p>	<p>(略)</p> <p>(3) 授乳中の人。 [トリプロリジン塩酸塩水和物, ペントキシベリンクエン酸塩, <u>dl-メチルエフェドリン塩酸塩</u>, <u>dl-メチルエフェドリン</u> <u>サッカリン塩</u>, アスピリン又はアスピリンアルミニウムを含有する製剤に記載すること。</p> <p>また, 安息香酸ナトリウムカフェイン, カフェイン水和物又は無水カフェインを無水カフェインとして1回分量100mg以上を含有する製剤に記載すること。</p>

g以上を含有する製剤に記載すること。
ただし、3. を記載した製剤にあつては
記載しない。]

(4) から (7) まで

(8) 次の診断を受けた人。

甲状腺機能障害¹⁾、糖尿病¹⁾、心臓
病^{1) 2) 3) 4) 10)}、高血圧^{1) 2)}、肝
臓病^{3) 4) 5) 8)}、腎臓病^{2) 3) 4)}、
胃・十二指腸潰瘍^{3) 6)}、緑内障⁷⁾、
全身性エリテマトーデス⁴⁾、混合性
結合組織病⁴⁾、血栓のある人(脳血
栓、心筋梗塞、血栓性静脈炎)⁹⁾、
血栓症を起こすおそれのある人⁹⁾

- (¹⁾ は、dl-メチルエフェドリン塩酸
塩、dl-メチルエフェドリンサッ
カリン塩又はマオウを含有する製
剤に、
- ²⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大
配合量がグリチルリチン酸として
40mg以上又は甘草として1g
以上(エキス剤については原生薬
に換算して1g以上)含有する製
剤に、
- ³⁾ は、アスピリン、アスピリンアルミ
ニウム、アセトアミノフェン又は
エテンザミドを含有する製剤に、
- ⁴⁾ は、イブプロフェンを含有する製剤
に、
- ⁵⁾ は、小柴胡湯を含有する製剤に、
- ⁶⁾ は、サリチルアミドを含有する製剤
に、
- ⁷⁾ は、抗ヒスタミン剤又はペントキシ
ベリンクエン酸塩を含有する製剤
に、
- ⁸⁾ は、L-カルボシステインを含有する
製剤に、
- ⁹⁾ は、トラネキサム酸を含有する製剤
に、
- ¹⁰⁾ は、ベラドンナ総アルカロイド又は
ヨウ化イソプロパミドを含有する
製剤に記載すること。]

(9) 次の病気にかかったことのある人。

胃・十二指腸潰瘍、潰瘍性大腸炎、
クローン病

[イブプロフェンを含有する製剤に記載す
ること。]

(10) インターフェロン製剤で治療を受け
ている人。

[小柴胡湯を含有する製剤に記載するこ
と。]

4' . 服用が適さない場合があるので、服用
前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談す
ること

ただし、3. を記載した製剤にあつては
記載しない。]

(略)

(8) 次の診断を受けた人。

甲状腺機能障害¹⁾、糖尿病¹⁾、心臓
病^{1) 2) 3)}、高血圧^{1) 2)}、肝臓病³⁾
⁴⁾、腎臓病^{2) 3)}、胃・十二指腸潰瘍
^{3) 5)}、緑内障⁶⁾

- (¹⁾ は、dl-メチルエフェドリン塩酸
塩、dl-メチルエフェドリンサッ
カリン塩又はマオウを含有する製
剤に、
- ²⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大
配合量がグリチルリチン酸として
40mg以上又は甘草として1g
以上(エキス剤については原生薬
に換算して1g以上)含有する製
剤に、
- ³⁾ は、アスピリン、アスピリンアルミ
ニウム、アセトアミノフェン又は
エテンザミドを含有する製剤に、
- ⁴⁾ は、小柴胡湯を含有する製剤に、
- ⁵⁾ は、サリチルアミドを含有する製剤
に、
- ⁶⁾ は、抗ヒスタミン剤又はペントキシ
ベリンクエン酸塩を含有する製剤
に記載すること。]

(9) インターフェロン製剤で治療を受け
ている人。

[小柴胡湯を含有する製剤に記載するこ
と。]

4' . 服用が適さない場合があるので、服用
前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談す
ること

	[4. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には4' . を記載すること.]	[4. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には4' . を記載すること.]
製造販売承認基準の制定されている薬効群の使用上の注意 2. 解熱鎮痛薬の <u>してはいけないこと</u> の項の1	(1) 及び (2) (3) 15歳未満の小児。 [アスピリン, アスピリンアルミニウム, <u>イブプロフェン</u> , サザピリン又はサリチル酸ナトリウムを含有する製剤に記載すること.] (4) 出産予定日12週以内の妊婦。 [アスピリン, <u>アスピリンアルミニウム</u> 又は <u>イブプロフェン</u> を含有する製剤に記載すること.]	(略) (3) 15歳未満の小児。 [アスピリン, アスピリンアルミニウム, サザピリン又はサリチル酸ナトリウムを含有する製剤に記載すること.] (4) 出産予定日12週以内の妊婦。 [アスピリン <u>又は</u> アスピリンアルミニウムを含有する製剤に記載すること.]
製造販売承認基準の制定されている薬効群の使用上の注意 2. 解熱鎮痛薬の <u>相談すること</u> の項の1	(1) 及び (2) (3) 授乳中の人。 [アスピリン, <u>アスピリンアルミニウム</u> 又は <u>イブプロフェン</u> を含有する製剤に記載すること。 また、安息香酸ナトリウムカフェイン、カフェイン水和物又は無水カフェインを無水カフェインとして1回分量100mg以上を含有する製剤に記載すること.] (4) から (7) まで (8) 次の診断を受けた人。 高血圧 ¹⁾ , 心臓病 ^{1) 2) 3)} , 腎臓病 ^{1) 2) 3)} , 肝臓病 ^{2) 3)} , 胃・十二指腸潰瘍 ^{2) 4)} , <u>全身性エリテマトーデス³⁾, 混合性結合組織病³⁾, 血栓のある人 (脳血栓, 心筋梗塞, <u>血栓性静脈炎</u>)⁵⁾, <u>血栓症を起こすおそれのある人⁵⁾</u> 〔¹⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上 (エキス剤については原生薬に換算して1g以上) 含有する製剤に, ²⁾ は、アスピリン, アスピリンアルミニウム, アセトアミノフェン又はエテンザミドを含有する製剤に, ³⁾ は、<u>イブプロフェン</u>を含有する製剤に, ⁴⁾ は、サリチルアミドを含有する製剤に, ⁵⁾ は、<u>トラネキサム酸</u>を含有する製剤に記載すること。〕 (9) 次の病気にかかったことのある人。 胃・十二指腸潰瘍, 潰瘍性大腸炎, <u>クローン病</u> 〔<u>イブプロフェン</u>を含有する製剤に記載すること。〕</u>	(略) (3) 授乳中の人。 [アスピリン <u>又は</u> アスピリンアルミニウムを含有する製剤に記載すること。 また、安息香酸ナトリウムカフェイン、カフェイン水和物又は無水カフェインを無水カフェインとして1回分量100mg以上を含有する製剤に記載すること。] (略) (8) 次の診断を受けた人。 高血圧 ¹⁾ , 心臓病 ^{1) 2)} , 腎臓病 ^{1) 2)} , 肝臓病 ²⁾ , 胃・十二指腸潰瘍 ^{2) 3)} 〔 ¹⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上 (エキス剤については原生薬に換算して1g以上) 含有する製剤に, ²⁾ は、アスピリン, アスピリンアルミニウム, アセトアミノフェン又はエテンザミドを含有する製剤に, ³⁾ は、サリチルアミドを含有する製剤に記載すること。〕

製造販売承認基準の制定されている薬効群の使用上の注意

2. 解熱鎮痛薬の相談することの項の2

関係部位	症状
皮膚	発疹・発赤，かゆみ，青あざができる ¹⁾ 2)
消化器	吐き気・嘔吐，食欲不振，胃部不快感 ²⁾ ，胃痛 ²⁾ ，口内炎 ²⁾ ，胸やけ ¹⁾ 2)，胃もたれ ¹⁾ 2)，胃腸出血 ¹⁾ 2)，腹痛 ¹⁾ 2)，下痢 ¹⁾ 2)，血便 ¹⁾ 2)
精神神経系	めまい
循環器	動悸 ²⁾
呼吸器	息切れ ²⁾
その他	目のかすみ ²⁾ ，耳なり ²⁾ ，むくみ ²⁾ ，鼻血 ¹⁾ 2)，歯ぐきの出血 ¹⁾ 2)，出血が止まりにくい ¹⁾ 2)，出血 ¹⁾ 2)，発熱 ¹⁾ ，のどの痛み ¹⁾ ，背中の痛み ¹⁾ 2)，過度の体温低下 ³⁾ ，からだがだるい ²⁾

¹⁾ は，アスピリン又はアスピリンアルミニウムを含有する製剤に，

²⁾ は，イブプロフェンを含有する製剤に，

³⁾ は，アスピリン，アスピリンアルミニウム，アセトアミノフェン，イブプロフェン，イソプロピルアンチピリン，エテンザミド，サリチルアミド又はサリチル酸ナトリウムを含有する製剤に記載すること。]

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症状
ショック (アナフィラキシー)	服用後すぐに，皮膚のかゆみ，じんましん，声のかすれ，くしゃみ，のどのかゆみ，息苦しさ，動悸，意識の混濁等があらわれる。
皮膚粘膜眼症候群 (スティーブンス・ジョンソン症候群)，中毒	高熱，目の充血，目やに，唇のただれ，のどの痛み，皮膚の広範囲の発疹・発赤，赤くなった皮膚上に小さなブ

関係部位	症状
皮膚	発疹・発赤，かゆみ，青あざができる ¹⁾
消化器	吐き気・嘔吐，食欲不振，胸やけ ¹⁾ ，胃もたれ ¹⁾ ，腹痛 ¹⁾ ，下痢 ¹⁾ ，血便 ¹⁾ ，胃腸出血 ¹⁾
精神神経系	めまい
その他	鼻血 ¹⁾ ，歯ぐきの出血 ¹⁾ ，出血が止まりにくい ¹⁾ ，出血 ¹⁾ ，発熱 ¹⁾ ，のどの痛み ¹⁾ ，背中の痛み ¹⁾ ，過度の体温低下 ²⁾

¹⁾ は，アスピリン，アスピリンアルミニウムを含有する製剤に，

²⁾ は，アスピリン，アスピリンアルミニウム，エテンザミド，サリチルアミド，サリチル酸ナトリウム，アセトアミノフェンを含有する製剤に記載すること。]

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症状
ショック (アナフィラキシー)	服用後すぐに，皮膚のかゆみ，じんましん，声のかすれ，くしゃみ，のどのかゆみ，息苦しさ，動悸，意識の混濁等があらわれる。
皮膚粘膜眼症候群 (スティーブンス・ジョンソン症候群)，中毒	高熱，目の充血，目やに，唇のただれ，のどの痛み，皮膚の広範囲の発疹・発赤，赤くなった皮膚上に小さなブ

	性表皮壊死融解症，急性汎発性発疹性膿疱症 ¹⁾	ツブツ（小膿疱）が出る，全身がだるい，食欲がない等が持続したり，急激に悪化する。		性表皮壊死融解症，急性汎発性発疹性膿疱症 ¹⁾	ツブツ（小膿疱）が出る，全身がだるい，食欲がない等が持続したり，急激に悪化する。
	肝機能障害 ^{2) 3) 4)}	発熱，かゆみ，発疹，黄疸（皮膚や白目が黄色くなる），褐色尿，全身のだるさ，食欲不振等があらわれる。		肝機能障害 ^{2) 3)}	発熱，かゆみ，発疹，黄疸（皮膚や白目が黄色くなる），褐色尿，全身のだるさ，食欲不振等があらわれる。
	腎障害 ^{3) 4)}	発熱，発疹，尿量の減少，全身のむくみ，全身のだるさ，関節痛（節々が痛む），下痢等があらわれる。		腎障害 ²⁾	発熱，発疹，全身のむくみ，全身のだるさ，関節痛（節々が痛む），下痢等があらわれる。
	無菌性髄膜炎 ⁴⁾	首すじのつっぱりを伴った激しい頭痛，発熱，吐き気・嘔吐等があらわれる。（このような症状は，特に全身性エリテマトーデス又は混合性結合組織病の治療を受けている人で多く報告されている。）			
	間質性肺炎 ³⁾	階段を上ったり，少し無理をしたりすると息切れがする・息苦しくなる，空せき，発熱等がみられ，これらが急にあらわれたり，持続したりする。		間質性肺炎 ²⁾	階段を上ったり，少し無理をしたりすると息切れがする・息苦しくなる，空せき，発熱等がみられ，これらが急にあらわれたり，持続したりする。
	偽アルドステロン症，ミオパチー ⁵⁾	手足のだるさ，しびれ，つっぱり感やこわばりに加えて，脱力感，筋肉痛があらわれ，徐々に強くなる。		偽アルドステロン症，ミオパチー ⁴⁾	手足のだるさ，しびれ，つっぱり感やこわばりに加えて，脱力感，筋肉痛があらわれ，徐々に強くなる。
	ぜんそく	息をするときゼーゼー，ヒューヒューと鳴る，息苦しい等があらわれる。		ぜんそく	息をするときゼーゼー，ヒューヒューと鳴る，息苦しい等があらわれる。
	再生不良性貧血 ^{2) 4)}	青あざ，鼻血，歯ぐきの出血，発熱，皮膚や粘膜が青白くみえる，疲労感，動悸，息切れ，気分が悪くなりくらくらとする，血尿等があらわれる。		再生不良性貧血 ³⁾	青あざ，鼻血，歯ぐきの出血，発熱，皮膚や粘膜が青白くみえる，疲労感，動悸，息切れ，気分が悪くなりくらくらとする，血尿等があらわれる。
	無顆粒球症 ⁴⁾	突然の高熱，さむけ，のどの痛み等があらわれる。			
	〔 ¹⁾ の「急性汎発性発疹性膿疱症」と、症状中の「赤くなった皮膚上に小			〔 ¹⁾ の「急性汎発性発疹性膿疱症」と、症状中の「赤くなった皮膚上に小	

	<p>さなブツブツ（小膿疱）が出る，全身がだるい，食欲がない」はアセトアミノフェンを含有する製剤のみに，</p> <p>2) は，<u>アスピリン又はアスピリンアルミニウムを含有する製剤に，</u></p> <p>3) は，<u>アセトアミノフェンを含有する製剤に，</u></p> <p>4) は，<u>イブプロフェンを含有する製剤に，</u></p> <p>5) は，グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に記載すること。]</p>	<p>さなブツブツ（小膿疱）が出る，全身がだるい，食欲がない」はアセトアミノフェンを含有する製剤のみに，</p> <p>2) は，<u>アセトアミノフェンを含有する製剤に，</u></p> <p>3) は，<u>アスピリン，アスピリンアルミニウムを含有する製剤に，</u></p> <p>4) は，グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に記載すること。]</p>
<p>製造販売承認基準の制定されている薬効群の使用上の注意</p> <p>2. 解熱鎮痛薬の<u>相談すること</u>の項の3</p>	<p><u>便秘¹⁾，眠気²⁾</u></p> <p>(¹⁾ は，<u>イブプロフェンを含有する製剤に，</u></p> <p>(²⁾ は，<u>プロモバレリル尿素又はアリルイソプロピルアセチル尿素を含有する製剤に記載すること。</u>]</p>	<p>眠気</p> <p>[プロモバレリル尿素又はアリルイソプロピルアセチル尿素を含有する製剤に記載すること。]</p>
<p>製造販売承認基準の制定されている薬効群の使用上の注意</p> <p>2. 解熱鎮痛薬の<u>相談すること</u>の項の4</p>	<p>[<u>用法及び用量が1日2回服用のイブプロフェンを含有する製剤は，「5～6回」を「3～4回」と記載すること。</u>]</p>	<p>(新規)</p>
<p>製造販売承認基準の制定されている薬効群の使用上の注意</p> <p>2. 解熱鎮痛薬の【用法及び用量に関連する注意として，用法及び用量の項目に続けて以下を記載すること。]</p>	<p>(1)</p> <p>(2) [小児の用法がある場合，剤形により，次に該当する場合には，そのいずれかを記載すること。]</p> <p>1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には，薬剤がのどにつかえることのないよう，よく注意すること。</p> <p>[5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡錠を除く）・丸剤・軟カプセル剤の場合に記載すること。]</p> <p>2)</p>	<p>(略)</p> <p>(2) [小児の用法がある場合，剤形により，次に該当する場合には，そのいずれかを記載すること。]</p> <p>1) 3歳以上の幼児に服用させる場合には，薬剤がのどにつかえることのないよう，よく注意すること。</p> <p>[5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡錠を除く）・丸剤の場合に記載すること。]</p> <p>(略)</p>
<p>製造販売承認基準の制定されている薬効群の使用上の注意</p> <p>2. 解熱鎮痛薬の【外部の</p>	<p>(1) 及び (2)</p> <p>(3) 15歳未満の小児。</p> <p>[アスピリン，アスピリンアルミニウム，<u>イブプロフェン</u>，サザピリン又はサリチル酸ナトリウムを含有する製剤に記載すること。]</p> <p>(4) 出産予定日12週以内の妊婦。</p>	<p>(略)</p> <p>(3) 15歳未満の小児。</p> <p>[アスピリン，アスピリンアルミニウム，サザピリン又はサリチル酸ナトリウムを含有する製剤に記載すること。]</p> <p>(4) 出産予定日12週以内の妊婦。</p>

<p>容器又は外部の被包に記載すべき事項】の項の1</p>	<p>〔アスピリン、アスピリンアルミニウム又はイブプロフェンを含有する製剤に記載すること。〕</p>	<p>〔アスピリン又はアスピリンアルミニウムを含有する製剤に記載すること。〕</p>
<p>製造販売承認基準の制定されている薬効群の使用上の注意 2. 解熱鎮痛薬の【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】の項の3</p>	<p>(1) 及び (2) (3) 授乳中の人。 〔アスピリン、アスピリンアルミニウム又はイブプロフェンを含有する製剤に記載すること。〕 また、安息香酸ナトリウムカフェイン、カフェイン水和物又は無水カフェインを無水カフェインとして1回分量100mg以上を含有する製剤に記載すること。〕 (4) から (7) まで (8) 次の診断を受けた人。 高血圧¹⁾、心臓病^{1) 2) 3)}、腎臓病^{1) 2) 3)}、肝臓病^{2) 3)}、胃・十二指腸潰瘍^{2) 4)}、全身性エリテマトーデス³⁾、混合性結合組織病³⁾、血栓のある人(脳血栓、心筋梗塞、血栓性静脈炎)⁵⁾、血栓症を起こすおそれのある人⁵⁾ 〔¹⁾は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に、 ²⁾は、アスピリン、アスピリンアルミニウム、アセトアミノフェン又はエテンザミドを含有する製剤に、 ³⁾は、イブプロフェンを含有する製剤に、 ⁴⁾は、サリチルアミドを含有する製剤に、 ⁵⁾は、トラネキサム酸を含有する製剤に記載すること。〕 (9) 次の病気にかかったことのある人。 胃・十二指腸潰瘍、潰瘍性大腸炎、クローン病 〔イブプロフェンを含有する製剤に記載すること。〕 3' . 服用が適さない場合があるので、服用前に医師、歯科医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること 〔3. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には3' . を記載すること。〕</p>	<p>(略) (3) 授乳中の人。 〔アスピリン又はアスピリンアルミニウムを含有する製剤に記載すること。〕 また、安息香酸ナトリウムカフェイン、カフェイン水和物又は無水カフェインを無水カフェインとして1回分量100mg以上を含有する製剤に記載すること。〕 (略) (8) 次の診断を受けた人。 高血圧¹⁾、心臓病^{1) 2)}、腎臓病^{1) 2)}、肝臓病²⁾、胃・十二指腸潰瘍^{2) 3)} 〔¹⁾は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に、 ²⁾は、アスピリン、アスピリンアルミニウム、アセトアミノフェン又はエテンザミドを含有する製剤に、 ³⁾は、サリチルアミドを含有する製剤に記載すること。〕 3' . 服用が適さない場合があるので、服用前に医師、歯科医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること 〔3. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には3' . を記載すること。〕</p>

<p>製造販売承認基準の制定されている薬効群の使用上の注意</p> <p>3. 鎮咳去痰薬の「してはいけないこと」の項の1</p>	<p>(1) 本剤又は本剤の成分、鶏卵によりアレルギー症状を起こしたことがある人。 〔リゾチーム塩酸塩、デキストロメトर्फアン臭化水素酸塩水和物、<u>デキストロメトर्फアン・フェノールフタリン塩</u>、<u>ブロムヘキシソリン塩酸塩</u>、<u>L-カルボシステイン</u>、<u>アミノフィリン水和物</u>、<u>テオフィリン</u>、<u>クエン酸チペピジン</u>、<u>チペピジンヒベンズ酸塩</u>又は<u>クレマスチンフマル酸塩</u>を含有する製剤に記載すること。 ただし、「鶏卵」はリゾチーム塩酸塩を含有する製剤にのみ記載すること。〕</p> <p>(2) 15歳未満の小児。 〔プロメタジン塩酸塩又は<u>プロメタジンメチレンジサリチル酸塩</u>を含有する製剤に記載すること。〕</p>	<p>(1) 本剤又は本剤の成分、鶏卵によりアレルギー症状を起こしたことがある人。 〔リゾチーム塩酸塩、デキストロメトर्फアン臭化水素酸塩水和物、<u>フェノールフタリン酸デキストロメトर्फアン</u>、<u>アミノフィリン水和物</u>、<u>テオフィリン</u>、<u>クエン酸チペピジン</u>又は<u>チペピジンヒベンズ酸塩</u>を含有する製剤に記載すること。 ただし、「鶏卵」はリゾチーム塩酸塩を含有する製剤にのみ記載すること。〕</p> <p>(2) 15歳未満の小児。 〔プロメタジン塩酸塩又は<u>プロメタジンメチレンジサリチル酸塩</u>を含有する製剤に記載すること。〕</p>
<p>製造販売承認基準の制定されている薬効群の使用上の注意</p> <p>3. 鎮咳去痰薬の「相談すること」の項の1</p>	<p>(1) 及び (2) .</p> <p>(3) 授乳中の人。 〔<u>dl-メチルエフェドリン塩酸塩</u>、<u>l-メチルエフェドリン塩酸塩</u>、<u>トリプロリジン塩酸塩水和物</u>、<u>ペントキシペリクエン酸塩</u>又は<u>クレマスチンフマル酸塩</u>を含有する製剤に記載すること。 また、<u>安息香酸ナトリウムカフェイン</u>、<u>カフェイン水和物</u>又は<u>無水カフェイン</u>を無水カフェインとして1回分量100mg以上を含有する製剤に記載すること。 ただし、「してはいけないこと」の4. を記載した製剤にあつては記載しない。〕</p> <p>(4) から (6) まで</p> <p>(7) 高齢者。 〔<u>トリメトキノール塩酸塩水和物</u>、<u>メトキシフェナミン塩酸塩</u>、<u>dl-メチルエフェドリン塩酸塩</u>、<u>l-メチルエフェドリン塩酸塩</u>又は<u>マオウ</u>を含有する製剤に記載すること。 また、<u>グリチルリチン酸</u>等を1日最大配合量が<u>グリチルリチン酸</u>として40mg以上又は<u>甘草</u>として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に記載すること。〕</p> <p>(8) 及び (9)</p> <p>(10) 次の診断を受けた人。 心臓病^{1) 2)}、高血圧^{1) 2)}、糖尿病¹⁾、腎臓病²⁾、緑内障³⁾、<u>肝臓病</u>⁴⁾、<u>甲状腺機能障害</u>^{1) 5)}、<u>てんかん</u>⁵⁾、<u>血栓のある人</u>（<u>脳血栓</u>、<u>心筋梗塞</u>、<u>血栓性静脈炎</u>）⁶⁾、<u>血栓症を起こすおそれのある人</u>⁶⁾</p> <p>〔¹⁾ は、<u>トリメトキノール塩酸塩水和物</u>、<u>メトキシフェナミン塩酸塩</u>、</p>	<p>(略)</p> <p>(3) 授乳中の人。 〔<u>dl-メチルエフェドリン塩酸塩</u>、<u>l-塩酸メチルエフェドリン</u>、<u>トリプロリジン塩酸塩水和物</u>又は<u>ペントキシペリクエン酸塩</u>を含有する製剤に記載すること。 また、<u>安息香酸ナトリウムカフェイン</u>、<u>カフェイン水和物</u>又は<u>無水カフェイン</u>を無水カフェインとして1回分量100mg以上を含有する製剤に記載すること。 ただし、「してはいけないこと」の4. を記載した製剤にあつては記載しない。〕</p> <p>(略)</p> <p>(7) 高齢者。 〔<u>トリメトキノール塩酸塩水和物</u>、<u>メトキシフェナミン塩酸塩</u>、<u>dl-メチルエフェドリン塩酸塩</u>、<u>l-塩酸メチルエフェドリン</u>又は<u>マオウ</u>を含有する製剤に記載すること。 また、<u>グリチルリチン酸</u>等を1日最大配合量が<u>グリチルリチン酸</u>として40mg以上又は<u>甘草</u>として1g以上（エキス剤については原生薬に換算して1g以上）含有する製剤に記載すること。〕</p> <p>(略)</p> <p>(10) 次の診断を受けた人。 心臓病^{1) 2)}、高血圧^{1) 2)}、糖尿病¹⁾、腎臓病²⁾、緑内障³⁾、<u>甲状腺機能障害</u>^{1) 4)}、<u>てんかん</u>⁴⁾</p> <p>〔¹⁾ は、<u>トリメトキノール塩酸塩水和物</u>、<u>メトキシフェナミン塩酸塩</u>、</p>

	<p><u>dl-メチルエフェドリン塩酸塩</u>, <u>l-メチルエフェドリン塩酸塩</u>又 はマオウを含有する製剤に,</p> <p>2) は, グリチルリチン酸等を1日最大 配合量がグリチルリチン酸として 40mg以上又は甘草として1g 以上 (エキス剤については原生薬 に換算して1g以上) 含有する製 剤に,</p> <p>3) は, 抗ヒスタミン剤又はペントキシ ベリンクエン酸塩を含有する製剤 に,</p> <p>4) は, <u>L-カルボシステイン</u>を含有する 製剤に,</p> <p>5) は, ジプロフィリンを含有する製剤 に,</p> <p>6) は, <u>トラネキサム酸</u>を含有する製剤 に記載すること。]</p>	<p><u>dl-メチルエフェドリン塩酸塩</u>, <u>l-塩酸メチルエフェドリン</u>又は マオウを含有する製剤に,</p> <p>2) は, グリチルリチン酸等を1日最大 配合量がグリチルリチン酸として 40mg以上又は甘草として1g 以上 (エキス剤については原生薬 に換算して1g以上) 含有する製 剤に,</p> <p>3) は, 抗ヒスタミン剤又はペントキシ ベリンクエン酸塩を含有する製剤 に,</p> <p>4) は, ジプロフィリンを含有する製剤 に記載すること。]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

製造販売承認基準の制定されている薬効群の使用上の注意

3. 鎮咳去痰薬の相談することの項の2

関係部位	症状
皮膚	発疹・発赤, かゆみ
消化器	吐き気・嘔吐, 食欲不振, 胃腸出血 ¹⁾
精神神経系	めまい, 意識の低下 ¹⁾ , 興奮 ⁵⁾ , けいれん ¹⁾ ㊟
循環器	動悸 ²⁾
呼吸器	息苦しさ ³⁾ , 息切れ ³⁾ , 呼吸が荒い ¹⁾
泌尿器	排尿困難 ⁴⁾
その他	貧血 ¹⁾ , からだがだるい ¹⁾

- [¹⁾ は, アミノフィリン水和物又はテオフィリンを含有する製剤に,
²⁾ は, アミノフィリン水和物, ジプロフィリン, テオフィリン又はプロキシフィリンを含有する製剤に,
³⁾ は, デキストロメトルファン臭化水素酸塩水和物又はデキストロメトルファン・フェノールフタリン塩を含有する製剤に,
⁴⁾ は, 抗ヒスタミン剤を含有する製剤に,
⁵⁾ は, クレマスチンフマル酸塩を含有する製剤に記載すること。]

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症状
ショック (アナフィラキシー) ^{1) 2) ㊟}	服用後すぐに, 皮膚のかゆみ, じんましん, 声のかすれ, くしゃみ, のどのかゆみ, 息苦しさ, 動悸, 意識の混濁等があらわれる。
アナフィラキシー様症状 ³⁾	服用後すぐに, 皮膚のかゆみ, じんましん, 声のかすれ, くしゃ

関係部位	症状
皮膚	発疹・発赤, かゆみ
消化器	吐き気・嘔吐, 食欲不振, 胃腸出血 ¹⁾
精神神経系	めまい, 意識の低下 ¹⁾ , けいれん ¹⁾
循環器	動悸 ²⁾
呼吸器	息苦しさ ³⁾ , 息切れ ³⁾ , 呼吸が荒い ¹⁾
泌尿器	排尿困難 ⁴⁾
その他	貧血 ¹⁾ , からだがだるい ¹⁾

- [¹⁾ は, アミノフィリン水和物又はテオフィリンを含有する製剤に,
²⁾ は, アミノフィリン水和物, ジプロフィリン, テオフィリン又はプロキシフィリンを含有する製剤に,
³⁾ は, デキストロメトルファン臭化水素酸塩水和物又はフェノールフタリン酸デキストロメトルファンを含有する製剤に,
⁴⁾ は, 抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。]

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けること。

症状の名称	症状
ショック (アナフィラキシー) ^{1) 2)}	服用後すぐに, 皮膚のかゆみ, じんましん, 声のかすれ, くしゃみ, のどのかゆみ, 息苦しさ, 動悸, 意識の混濁等があらわれる。
アナフィラキシー様症状 ³⁾	服用後すぐに, 皮膚のかゆみ, じんましん, 声のかすれ, くしゃ

	み、のどのかゆみ、息苦しさ等があらわれる。		み、のどのかゆみ、息苦しさ等があらわれる。
皮膚粘膜眼症候群（ステイブンス・ジョンソン症候群）、中毒性表皮壊死融解症 ¹⁾ 8)	高熱、目の充血、目やに、唇のただれ、のどの痛み、皮膚の広範囲の発疹・発赤等が持続したり、急激に悪化する。	皮膚粘膜眼症候群（ステイブンス・ジョンソン症候群）、中毒性表皮壊死融解症 ¹⁾	高熱、目の充血、目やに、唇のただれ、のどの痛み、皮膚の広範囲の発疹・発赤等が持続したり、急激に悪化する。
肝機能障害 4) 8) 9)	発熱、かゆみ、発疹、黄疸（皮膚や白目が黄色くなる）、褐色尿、全身のだるさ、食欲不振等があらわれる。	肝機能障害 4)	発熱、かゆみ、発疹、黄疸（皮膚や白目が黄色くなる）、褐色尿、全身のだるさ、食欲不振等があらわれる。
偽アルドステロン症、ミオパチー 5)	手足のだるさ、しびれ、つっぱり感やこわばりに加えて、脱力感、筋肉痛があらわれ、徐々に強くなる。	偽アルドステロン症、ミオパチー 5)	手足のだるさ、しびれ、つっぱり感やこわばりに加えて、脱力感、筋肉痛があらわれ、徐々に強くなる。
横紋筋融解症 ⁴⁾	手足・肩・腰等の筋肉が痛む、手足がしびれる、力が入らない、こわばる、全身がだるい、赤褐色尿等があらわれる。	横紋筋融解症 ⁴⁾	手足・肩・腰等の筋肉が痛む、手足がしびれる、力が入らない、こわばる、全身がだるい、赤褐色尿等があらわれる。
再生不良性貧血 ⁶⁾	青あざ、鼻血、歯ぐきの出血、発熱、皮膚や粘膜が青白くみえる、疲労感、動悸、息切れ、気分が悪くなりくらくらとする、血尿等があらわれる。	再生不良性貧血 ⁶⁾	青あざ、鼻血、歯ぐきの出血、発熱、皮膚や粘膜が青白くみえる、疲労感、動悸、息切れ、気分が悪くなりくらくらとする、血尿等があらわれる。
無顆粒球症 ⁶⁾	突然の高熱、さむけ、のどの痛み等があらわれる。	無顆粒球症 ⁶⁾	突然の高熱、さむけ、のどの痛み等があらわれる。
悪性症候群 7)	高熱、発汗、ぼやっとする、手足の震え、身	悪性症候群 7)	高熱、発汗、ぼやっとする、手足の震え、身

	<p>体のこわばり、話しづ らい、よだれが出る、 飲み込みにくい、脈が 速くなる、呼吸数増 加、血圧上昇等があら われる。</p> <p>(1) は、リゾチーム塩酸塩を含有する製 剤に、</p> <p>2) は、デキストロメトルファン臭化水 素酸塩水和物、<u>デキストロメトル ファン・フェノールフタリン塩</u>、 <u>ブロムヘキシシン塩酸塩</u>、アミノフ ィリン水和物又はテオフィリンを 含有する製剤に、</p> <p>3) は、クエン酸チペピジン又はチペピ ジンヒベンズ酸塩を含有する製剤 に、</p> <p>4) は、アミノフィリン水和物又はテオ フィリンを含有する製剤に、</p> <p>5) は、グリチルリチン酸等を1日最大 配合量がグリチルリチン酸として 40mg以上又は甘草として1g 以上（エキス剤については原生薬 に換算して1g以上）含有する製 剤に、</p> <p>6) は、<u>dl- (d-) クロルフェニラミン マレイン酸塩</u>を含有する製剤に、</p> <p>7) は、<u>プロメタジン塩酸塩</u>を含有する 製剤に、</p> <p>8) は、<u>L-カルボシステイン</u>を含有する 製剤に、</p> <p>9) は、<u>クレマスチンフマル酸塩</u>を含有 する製剤に記載すること。 ただし、<u>アナフィラキシー様症状</u>につ いては、<u>ショック（アナフィラキシー）</u>を 記載した製剤にあっては記載しない。]</p>	<p>体のこわばり、話しづ らい、よだれが出る、 飲み込みにくい、脈が 速くなる、呼吸数増 加、血圧上昇等があら われる。</p> <p>(1) は、リゾチーム塩酸塩を含有する製 剤に、</p> <p>2) は、デキストロメトルファン臭化水 素酸塩水和物、フェノールフタリ ン酸デキストロメトルファン、ア ミノフィリン水和物又はテオフィ リンを含有する製剤に、</p> <p>3) は、クエン酸チペピジン又はチペピ ジンヒベンズ酸塩を含有する製剤 に、</p> <p>4) は、アミノフィリン水和物又はテオ フィリンを含有する製剤に、</p> <p>5) は、グリチルリチン酸等を1日最大 配合量がグリチルリチン酸として 40mg以上又は甘草として1g 以上（エキス剤については原生薬 に換算して1g以上）含有する製 剤に、</p> <p>6) は、<u>dl- (d-) クロルフェニラミン マレイン酸塩</u>を含有する製剤に、</p> <p>7) は、<u>プロメタジン塩酸塩</u>を含有する 製剤に記載すること。]</p>
<p>製造販売承認 基準の制定さ れている薬効 群の使用上の 注意 3. 鎮咳去痰 薬の〔用法及 び用量に関連 する注意とし て、用法及び 用量の項目に 続けて以下を</p>	<p>(1)</p> <p>(2) 〔小児の用法がある場合、剤形によ り、次に該当する場合には、そのいず れかを記載すること。〕</p> <p>1) 3歳以上の幼児に服用させる場合に は、薬剤がのどにつかえることのない よう、よく注意すること。 〔5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡 錠を除く）・丸剤・軟カプセル剤の場合 に記載すること。〕</p> <p>2)</p>	<p>(略)</p> <p>(2) 〔小児の用法がある場合、剤形によ り、次に該当する場合には、そのいず れかを記載すること。〕</p> <p>1) 3歳以上の幼児に服用させる場合に は、薬剤がのどにつかえることのない よう、よく注意すること。 〔5歳未満の幼児の用法がある錠剤（発泡 錠を除く）・丸剤の場合に記載するこ と。〕</p> <p>(略)</p>

<p>記載すること。]</p> <p>製造販売承認基準の制定されている薬効群の使用上の注意</p> <p>3. 鎮咳去痰薬の【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】の項の1</p>	<p>(1) 本剤又は本剤の成分、鶏卵によりアレルギー症状を起こしたことがある人。 [リゾチーム塩酸塩、デキストロメトर्फアン臭化水素酸塩水和物、<u>デキストロメトर्फアン・フェノールフタリン塩</u>、<u>ブロムヘキシシン塩酸塩</u>、<u>L-カルボシステイン</u>、<u>アミノフィリン水和物</u>、<u>テオフィリン</u>、<u>クエン酸チペピジン</u>、<u>チペピジンヒベンズ酸塩</u>又は<u>クレマスチンフマル酸塩</u>を含有する製剤に記載すること。 ただし、「鶏卵」はリゾチーム塩酸塩を含有する製剤にのみ記載すること。]</p> <p>(2) 15歳未満の小児。 [プロメタジン塩酸塩又はプロメタジンメチレンジサリチル酸塩を含有する製剤に記載すること。]</p>	<p>(1) 本剤又は本剤の成分、鶏卵によりアレルギー症状を起こしたことがある人。 [リゾチーム塩酸塩、デキストロメトर्फアン臭化水素酸塩水和物、<u>フェノールフタリン酸デキストロメトर्फアン</u>、<u>アミノフィリン水和物</u>、<u>テオフィリン</u>、<u>クエン酸チペピジン</u>又は<u>チペピジンヒベンズ酸塩</u>を含有する製剤に記載すること。 ただし、「鶏卵」はリゾチーム塩酸塩を含有する製剤にのみ記載すること。]</p> <p>(2) 15歳未満の小児。 [プロメタジン塩酸塩又はプロメタジンメチレンジサリチル酸塩を含有する製剤に記載すること。]</p>
<p>製造販売承認基準の制定されている薬効群の使用上の注意</p> <p>3. 鎮咳去痰薬の【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】の項の4</p>	<p>(1) 及び (2)。 (3) 授乳中の人。 [<u>dl-メチルエフェドリン塩酸塩</u>、<u>l-メチルエフェドリン塩酸塩</u>、<u>トリプロリジン塩酸塩水和物</u>、<u>ペントキシベリンクエン酸塩</u>又は<u>クレマスチンフマル酸塩</u>を含有する製剤に記載すること。 また、安息香酸ナトリウムカフェイン、<u>カフェイン水和物</u>又は<u>無水カフェイン</u>を無水カフェインとして1回分量100mg以上を含有する製剤に記載すること。 ただし、3. を記載した製剤にあっては記載しない。]</p> <p>(4) から (6) まで (7) 高齢者。 [<u>トリメトキノール塩酸塩水和物</u>、<u>メトキシフェナミン塩酸塩</u>、<u>dl-メチルエフェドリン塩酸塩</u>、<u>l-メチルエフェドリン塩酸塩</u>又は<u>マオウ</u>を含有する製剤に記載すること。 また、<u>グリチルリチン酸</u>等を1日最大配合量が<u>グリチルリチン酸</u>として40mg以上又は<u>甘草</u>として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること。]</p> <p>(8) 及び (9) (10) 次の診断を受けた人。 <u>心臓病^{1) 2)}</u>、<u>高血圧^{1) 2)}</u>、<u>糖尿病¹⁾</u>、<u>腎臓病²⁾</u>、<u>緑内障³⁾</u>、<u>肝臓病⁴⁾</u>、<u>甲状腺機能障害^{1) 5)}</u>、<u>てんかん⁵⁾</u>、<u>血栓のある人(脳血栓、心筋梗塞、血栓性静脈炎)⁶⁾</u>、<u>血栓症を起こすおそれのある人⁶⁾</u>。 [¹⁾ は、トリメトキノール塩酸塩水和</p>	<p>(略) (3) 授乳中の人。 [<u>dl-メチルエフェドリン塩酸塩</u>、<u>l-塩酸メチルエフェドリン</u>、<u>トリプロリジン塩酸塩水和物</u>又は<u>ペントキシベリンクエン酸塩</u>を含有する製剤に記載すること。 また、安息香酸ナトリウムカフェイン、<u>カフェイン水和物</u>又は<u>無水カフェイン</u>を無水カフェインとして1回分量100mg以上を含有する製剤に記載すること。 ただし、3. を記載した製剤にあっては記載しない。]</p> <p>(略) (7) 高齢者。 [<u>トリメトキノール塩酸塩水和物</u>、<u>メトキシフェナミン塩酸塩</u>、<u>dl-メチルエフェドリン塩酸塩</u>、<u>l-塩酸メチルエフェドリン</u>又は<u>マオウ</u>を含有する製剤に記載すること。 また、<u>グリチルリチン酸</u>等を1日最大配合量が<u>グリチルリチン酸</u>として40mg以上又は<u>甘草</u>として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に記載すること。]</p> <p>(略) (10) 次の診断を受けた人。 <u>心臓病^{1) 2)}</u>、<u>高血圧^{1) 2)}</u>、<u>糖尿病¹⁾</u>、<u>腎臓病²⁾</u>、<u>緑内障³⁾</u>、<u>甲状腺機能障害^{1) 4)}</u>、<u>てんかん⁴⁾</u>。 [¹⁾ は、トリメトキノール塩酸塩水和</p>

	<p>物、<u>メトキシフェナミン塩酸塩</u>、<u>dl-メチルエフェドリン塩酸塩</u>、<u>l-メチルエフェドリン塩酸塩</u>又はマオウを含有する製剤に、</p> <p>2) は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に、</p> <p>3) は、抗ヒスタミン剤又はペントキシベリンクエン酸塩を含有する製剤に、</p> <p>4) は、<u>L-カルボシステイン</u>を含有する製剤に、</p> <p>5) は、ジプロフィリンを含有する製剤に、</p> <p>6) は、<u>トラネキサム酸</u>を含有する製剤に記載すること。]</p> <p>4' . 服用が適さない場合があるので、服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること</p> <p>[4. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には4' . を記載すること。]</p>	<p>物、<u>メトキシフェナミン塩酸塩</u>、<u>dl-メチルエフェドリン塩酸塩</u>、<u>l-塩酸メチルエフェドリン</u>又はマオウを含有する製剤に、</p> <p>2) は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に、</p> <p>3) は、抗ヒスタミン剤又はペントキシベリンクエン酸塩を含有する製剤に、</p> <p>4) は、ジプロフィリンを含有する製剤に記載すること。]</p> <p>4' . 服用が適さない場合があるので、服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること</p> <p>[4. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には4' . を記載すること。]</p>
<p>製造販売承認基準の制定されている薬効群の使用上の注意</p> <p>6. 鎮量薬の<u>してはいけな</u> <u>いこと</u>の項の1</p>	<p>(1) 及び (2)</p> <p>(3) 15歳未満の小児。</p> <p>[<u>プロメタジン塩酸塩</u>又は<u>プロメタジンメチレンジサリチル酸塩</u>を含有する製剤に記載すること。</p> <p>ただし、(3)を記載した製剤にあっては、(2)を記載しない。]</p>	<p>(略)</p> <p>(3) 15歳未満の小児。</p> <p>[<u>プロメタジン塩酸塩</u>又は<u>プロメタジンメチレンジサリチル酸塩</u>を含有する製剤に記載すること。</p> <p>ただし、(3)を記載した製剤にあっては、(2)を記載しない。]</p>
<p>製造販売承認基準の制定されている薬効群の使用上の注意</p> <p>6. 鎮量薬の【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】の項の4</p>	<p>(1) 及び (2)</p> <p>(3) 15歳未満の小児。</p> <p>[<u>プロメタジン塩酸塩</u>又は<u>プロメタジンメチレンジサリチル酸塩</u>を含有する製剤に記載すること。</p> <p>ただし、(3)を記載した製剤にあっては、(2)を記載しない。]</p>	<p>(略)</p> <p>(3) 15歳未満の小児。</p> <p>[<u>プロメタジン塩酸塩</u>又は<u>プロメタジンメチレンジサリチル酸塩</u>を含有する製剤に記載すること。</p> <p>ただし、(3)を記載した製剤にあっては、(2)を記載しない。]</p>
<p>製造販売承認基準の制定されている薬効群の使用上の注意</p> <p>1.2. 鼻炎用内服薬の<u>してはいけな</u> <u>いこと</u></p>	<p>(1) 本剤又は本剤の成分、鶏卵によりアレルギー症状を起こしたことがある人。</p> <p>[<u>リゾチーム塩酸塩</u>、<u>メキタジン</u>、<u>クロルフェニラミンマレイン酸塩</u>・<u>ベラドンナ総アルカロイド</u>・<u>プソイドエフェドリン塩酸塩</u>・<u>カフェイン</u>又は<u>クロルフェニラミンマレイン酸塩</u>・<u>ベラドンナ総アルカロイド</u>・<u>プソイドエフェドリン硫酸塩</u>・</p>	<p>(1) 本剤又は本剤の成分、鶏卵によりアレルギー症状を起こしたことがある人。</p> <p>[<u>リゾチーム塩酸塩</u>、<u>クロルフェニラミンマレイン酸塩</u>・<u>ベラドンナ総アルカロイド</u>・<u>塩酸プソイドエフェドリン</u>・<u>カフェイン</u>又は<u>クロルフェニラミンマレイン酸塩</u>・<u>ベラドンナ総アルカロイド</u>・<u>硫酸プソイドエフェドリン</u>・<u>カフェイン</u>を含有</p>

<p>との項の1</p>	<p>カフェインを含有する製剤に記載すること。 ただし、「鶏卵」はリゾチーム塩酸塩を含有する製剤にのみ記載すること。]</p> <p>(2) 15歳未満の小児。 [プロメタジン塩酸塩又はプロメタジンメチレン二サリチル酸塩を含有する製剤に記載すること。]</p> <p>(3) 次の症状のある人。 前立腺肥大による排尿困難 [ブソイドエフェドリン塩酸塩又はブソイドエフェドリン硫酸塩を含有する製剤に記載すること。]</p> <p>(4) 次の診断を受けた人。 高血圧、心臓病、甲状腺機能障害、糖尿病 [ブソイドエフェドリン塩酸塩又はブソイドエフェドリン硫酸塩を含有する製剤に記載すること。]</p>	<p>する製剤に記載すること。 ただし、「鶏卵」はリゾチーム塩酸塩を含有する製剤にのみ記載すること。]</p> <p>(2) 15歳未満の小児。 [プロメタジン塩酸塩又はプロメタジンメチレンジサリチル酸塩を含有する製剤に記載すること。]</p> <p>(3) 次の症状のある人。 前立腺肥大による排尿困難 [塩酸ブソイドエフェドリン又は硫酸ブソイドエフェドリンを含有する製剤に記載すること。]</p> <p>(4) 次の診断を受けた人。 高血圧、心臓病、甲状腺機能障害、糖尿病 [塩酸ブソイドエフェドリン又は硫酸ブソイドエフェドリンを含有する製剤に記載すること。]</p>
<p>製造販売承認基準の制定されている薬効群の使用上の注意 12. 鼻炎用内服薬の相談することの項の1</p>	<p>(1) 及び (2)</p> <p>(3) 授乳中の人。 [メキタジン、<u>dl</u>-メチルエフェドリン塩酸塩、<u>l</u>-メチルエフェドリン塩酸塩、トリプロリジン塩酸塩水和物、<u>ブソイドエフェドリン塩酸塩</u>又は<u>ブソイドエフェドリン硫酸塩</u>を含有する製剤に記載すること。 また、安息香酸ナトリウムカフェイン、無水カフェイン又はカフェイン水和物を無水カフェインとして1回分量100mg以上を含有する製剤に記載すること。ただし、「してはいけないこと」の4. を記載した製剤にあつては記載しない。]</p> <p>(4) から (6) まで</p> <p>(7) <u>かぜ薬、鎮咳去痰薬、鼻炎用内服薬等</u>により、<u>不眠、めまい、脱力感、震え、動悸を起こしたことがある人</u>。 [<u>ブソイドエフェドリン塩酸塩</u>又は<u>ブソイドエフェドリン硫酸塩</u>を含有する製剤に記載すること。]</p> <p>(8) 次の症状のある人。 高熱、排尿困難、むくみ¹⁾、血液凝固異常(出血傾向)²⁾ ¹⁾は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に、 ²⁾は、プロメラインを含有する製剤に記載すること。]</p> <p>(9) 次の診断を受けた人。</p>	<p>(略)</p> <p>(3) 授乳中の人。 [<u>dl</u>-メチルエフェドリン塩酸塩、<u>l</u>-塩酸メチルエフェドリン又はトリプロリジン塩酸塩水和物を含有する製剤に記載すること。 また、安息香酸ナトリウムカフェイン、無水カフェイン又はカフェイン水和物を無水カフェインとして1回分量100mg以上を含有する製剤に記載すること。ただし、「してはいけないこと」の4. を記載した製剤にあつては記載しない。]</p> <p>(略)</p> <p>(7) 次の症状のある人。 高熱、排尿困難、むくみ¹⁾、血液凝固異常(出血傾向)²⁾ ¹⁾は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に、 ²⁾は、プロメラインを含有する製剤に記載すること。]</p> <p>(8) 次の診断を受けた人。</p>

緑内障、糖尿病¹⁾、甲状腺機能障害¹⁾、心臓病^{1) 2) 3)}、高血圧^{1) 2)}、腎臓病^{2) 5)}、肝臓病⁴⁾。

- (¹⁾ は、フェニレフリン塩酸塩、dl-メチルエフェドリン塩酸塩、l-メチルエフェドリン塩酸塩又はメトキシフェナミン塩酸塩を含有する製剤に、
- ²⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に、
- ³⁾ は、副交感神経遮断剤を含有する製剤に、
- ⁴⁾ は、プロメラインを含有する製剤に、
- ⁵⁾ は、プソイドエフェドリン塩酸塩又はプソイドエフェドリン硫酸塩を含有する製剤に記載すること。

ただし、「してはいけないこと」の1.の(4)に「高血圧、心臓病、甲状腺機能障害、糖尿病」を記載した製剤にあつては「高血圧、心臓病、甲状腺機能障害、糖尿病」を記載しない。]

(10) モノアミン酸化酵素阻害剤(セレギリン塩酸塩等)で治療を受けている人。

[プソイドエフェドリン塩酸塩又はプソイドエフェドリン硫酸塩を含有する製剤に記載すること。]

緑内障、糖尿病¹⁾、甲状腺機能障害¹⁾、心臓病^{1) 2) 3)}、高血圧^{1) 2)}、腎臓病²⁾、肝臓病⁴⁾。

- (¹⁾ は、フェニレフリン塩酸塩、dl-メチルエフェドリン塩酸塩、l-塩酸メチルエフェドリン又はメトキシフェナミン塩酸塩を含有する製剤に、
- ²⁾ は、グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上(エキス剤については原生薬に換算して1g以上)含有する製剤に、
- ³⁾ は、副交感神経遮断剤を含有する製剤に、
- ⁴⁾ は、プロメラインを含有する製剤に記載すること。

ただし、「してはいけないこと」の1.の(4)に「高血圧、心臓病、甲状腺機能障害、糖尿病」を記載した製剤にあつては「高血圧、心臓病、甲状腺機能障害、糖尿病」を記載しない。]

(9) モノアミン酸化酵素阻害剤(セレギリン塩酸塩等)で治療を受けている人。

[塩酸プソイドエフェドリン又は硫酸プソイドエフェドリンを含有する製剤に記載すること。]

製造販売承認基準の制定されている薬効群の使用上の注意
12. 鼻炎用内服薬の相談することの項の2

関係部位	症状
皮膚	発疹・発赤、かゆみ
消化器	吐き気・嘔吐、食欲不振
精神神経系	めまい ¹⁾ 、不眠 ¹⁾ 、神経過敏 ¹⁾ 、頭痛 ²⁾ 、けいれん ¹⁾
泌尿器	排尿困難
その他	顔のほてり ²⁾ 、異常なまぶしさ ²⁾

- (¹⁾ は、プソイドエフェドリン塩酸塩又はプソイドエフェドリン硫酸塩を含有する製剤に、
- ²⁾ は、副交感神経遮断剤を含有する製剤に記載すること。]

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けるこ

関係部位	症状
皮膚	発疹・発赤、かゆみ
消化器	吐き気・嘔吐、食欲不振
精神神経系	めまい ¹⁾ 、不眠 ¹⁾ 、神経過敏 ¹⁾ 、頭痛 ²⁾
泌尿器	排尿困難
その他	顔のほてり ²⁾ 、異常なまぶしさ ²⁾

- (¹⁾ は、塩酸プソイドエフェドリン又は硫酸プソイドエフェドリンを含有する製剤に、
- ²⁾ は、副交感神経遮断剤を含有する製剤に記載すること。]

まれに下記の重篤な症状が起こることがある。その場合は直ちに医師の診療を受けるこ

と。

症状の名称	症 状
ショック (アナフィ ラキシー) 1) 2) 6)	服用後すぐに、皮膚の かゆみ、じんましん、 声のかすれ、くしゃ み、のどのかゆみ、息 苦しさ、動悸、意識の 混濁等があらわれる。
皮膚粘膜眼 症候群 (ス ーブンス・ジ ョ ソソ症候 群)、中毒 性表皮壊死 融解症 ¹⁾	高熱、目の充血、目や に、唇のただれ、のど の痛み、皮膚の広範囲 の発疹・発赤等が持続 したり、急激に悪化す る。
肝機能障害 6)	発熱、かゆみ、発疹、 黄疸(皮膚や白目が黄 色くなる)、褐色尿、 全身のだるさ、食欲不 振等があらわれる。
偽アルドス テロン症、 ミオパチー 3)	手足のだるさ、しび れ、つっぱり感やこわ ばりに加えて、脱力 感、筋肉痛があらわ れ、徐々に強くなる。
再生不良性 貧血 ⁴⁾	青あざ、鼻血、歯ぐき の出血、発熱、皮膚や 粘膜が青白くみえる、 疲労感、動悸、息切 れ、気分が悪くなりく らっとする、血尿等が あらわれる。
無顆粒球症 4)	突然の高熱、さむけ、 のどの痛み等があらわ れる。
悪性症候群 5)	高熱、発汗、ぼやっと する、手足の震え、身 体のこわばり、話しづ らい、よだれが出る、 飲み込みにくい、脈が 速くなる、呼吸数増 加、血圧上昇等があら われる。
血小板減少 6)	血液中の成分である血 小板の数が減ること により、鼻血、歯ぐき からの出血、青あざ等 の出血症状があらわれ る。

- [1] は、リゾチーム塩酸塩を含有する製
剤に、
2) は、クロルフェニラミンマレイン酸
塩・ベラドンナ総アルカロイド・

と。

症状の名称	症 状
ショック (アナフィ ラキシー) 1) 2)	服用後すぐに、皮膚の かゆみ、じんましん、 声のかすれ、くしゃ み、のどのかゆみ、息 苦しさ、動悸、意識の 混濁等があらわれる。
皮膚粘膜眼 症候群 (ス ーブンス・ジ ョ ソソ症候 群)、中毒 性表皮壊死 融解症 ¹⁾	高熱、目の充血、目や に、唇のただれ、のど の痛み、皮膚の広範囲 の発疹・発赤等が持続 したり、急激に悪化す る。
偽アルドス テロン症、 ミオパチー 3)	手足のだるさ、しび れ、つっぱり感やこわ ばりに加えて、脱力 感、筋肉痛があらわ れ、徐々に強くなる。
再生不良性 貧血 ⁴⁾	青あざ、鼻血、歯ぐき の出血、発熱、皮膚や 粘膜が青白くみえる、 疲労感、動悸、息切 れ、気分が悪くなりく らっとする、血尿等が あらわれる。
無顆粒球症 4)	突然の高熱、さむけ、 のどの痛み等があらわ れる。
悪性症候群 5)	高熱、発汗、ぼやっと する、手足の震え、身 体のこわばり、話しづ らい、よだれが出る、 飲み込みにくい、脈が 速くなる、呼吸数増 加、血圧上昇等があら われる。

- [1] は、リゾチーム塩酸塩を含有する製
剤に、
2) は、クロルフェニラミンマレイン酸
塩・ベラドンナ総アルカロイド・

	<p><u>プソイドエフェドリン塩酸塩</u>・カ フェイン又はクロルフェニラミン マレイン酸塩・ベラドンナ総アル カロイド・<u>プソイドエフェドリン</u> <u>硫酸塩</u>・カフェインを含有する製 剤に、</p> <p>3) は、グリチルリチン酸等を1日最大 配合量がグリチルリチン酸として 40mg以上又は甘草として1g 以上(エキス剤については原生薬 に換算して1g以上)含有する製 剤に、</p> <p>4) は、dl- (d-) クロルフェニラミン マレイン酸塩を含有する製剤に、</p> <p>5) は、プロメタジン塩酸塩を含有する 製剤に、</p> <p>6) は、メキタジンを含有する製剤に記 載すること。]</p>	<p><u>塩酸プソイドエフェドリン</u>・カフ ェイン又はクロルフェニラミンマ レイン酸塩・ベラドンナ総アルカ ロイド・<u>硫酸プソイドエフェドリ ン</u>・カフェインを含有する製剤 に、</p> <p>3) は、グリチルリチン酸等を1日最大 配合量がグリチルリチン酸として 40mg以上又は甘草として1g 以上(エキス剤については原生薬 に換算して1g以上)含有する製 剤に、</p> <p>4) は、dl- (d-) クロルフェニラミン マレイン酸塩を含有する製剤に、</p> <p>5) は、プロメタジン塩酸塩を含有する 製剤に記載すること。]</p>
<p>製造販売承認 基準の制定さ れている薬効 群の使用上の 注意</p> <p>12. 鼻炎用 内服薬の【用 法及び用量に 関連する注意 として、用法 及び用量の項 目に続けて以 下を記載する こと。]</p>	<p>(1)</p> <p>(2) [小児の用法がある場合、剤形によ り、次に該当する場合には、そのい ずれかを記載すること。]</p> <p>1) 3歳以上の幼児に服用させる場合 には、薬剤がのどにつかえること のないよう、よく注意すること。 [5歳未満の幼児の用法がある錠剤(発 泡錠を除く)・丸剤・軟カプセル剤 の場合に記載すること。]</p> <p>2)</p>	<p>(略)</p> <p>(2) [小児の用法がある場合、剤形によ り、次に該当する場合には、そのい ずれかを記載すること。]</p> <p>1) 3歳以上の幼児に服用させる場合 には、薬剤がのどにつかえること のないよう、よく注意すること。 [5歳未満の幼児の用法がある錠剤(発 泡錠を除く)・丸剤の場合に記載す ること。]</p> <p>(略)</p>
<p>製造販売承認 基準の制定さ れている薬効 群の使用上の 注意</p> <p>12. 鼻炎用 内服薬の【外 部の容器又は 外部の被包に 記載すべき事 項】の項の1</p>	<p>(1) 本剤又は本剤の成分、鶏卵によりア レルギー症状を起こしたことがある人。 [リゾチーム塩酸塩、メキタジン、クロ ルフェニラミンマレイン酸塩・ベラ ドンナ総アルカロイド・<u>プソイドエ フェドリン塩酸塩</u>・カフェイン又は クロルフェニラミンマレイン酸塩・ ベラドンナ総アルカロイド・<u>プソ イドエフェドリン硫酸塩</u>・カ フェインを含有する製剤に記載す ること。 ただし、「鶏卵」はリゾチーム塩酸 塩を含有する製剤にのみ記載す ること。]</p> <p>(2) 15歳未満の小児。 [プロメタジン塩酸塩又はプロメタジン メチレン二サリチル酸塩を含有す る製剤に記載すること。]</p> <p>(3) 次の症状のある人。 前立腺肥大による排尿困難 [<u>プソイドエフェドリン塩酸塩</u>又は <u>プソイドエフェドリン硫酸塩</u>を 含有する製剤に記載すること。]</p>	<p>(1) 本剤又は本剤の成分、鶏卵によりア レルギー症状を起こしたことがある人。 [リゾチーム塩酸塩、クロルフェニラ ミンマレイン酸塩・ベラドンナ総 アルカロイド・<u>塩酸プソイドエ フェドリン</u>・カフェイン又はクロ ルフェニラミンマレイン酸塩・ ベラドンナ総アルカロイド・<u>硫 酸プソイドエフェドリン</u>・カ フェインを含有する製剤に記載す ること。 ただし、「鶏卵」はリゾチーム塩酸 塩を含有する製剤にのみ記載す ること。]</p> <p>(2) 15歳未満の小児。 [プロメタジン塩酸塩又はプロメタジン メチレンジサリチル酸塩を含有す る製剤に記載すること。]</p> <p>(3) 次の症状のある人。 前立腺肥大による排尿困難 [<u>塩酸プソイドエフェドリン</u>又は <u>硫酸プソイドエフェドリン</u>を 含有する製剤に記載すること。]</p>

	<p>(4) 次の診断を受けた人。 高血圧, 心臓病, 甲状腺機能障害, 糖尿病 〔<u>プソイドエフェドリン塩酸塩</u>又は<u>プソイドエフェドリン硫酸塩</u>を含有する製剤に記載すること。〕</p>	<p>(4) 次の診断を受けた人。 高血圧, 心臓病, 甲状腺機能障害, 糖尿病 〔<u>塩酸プソイドエフェドリン</u>又は<u>硫酸プソイドエフェドリン</u>を含有する製剤に記載すること。〕</p>
<p>製造販売承認基準の制定されている薬効群の使用上の注意 12. 鼻炎用内服薬の【外部の容器又は外部の被包に記載すべき事項】の項の4</p>	<p>(1) 及び (2) (3) 授乳中の人。 〔<u>メタジン</u>, <u>dl-メチルエフェドリン塩酸塩</u>, <u>l-メチルエフェドリン塩酸塩</u>, <u>トリプロリジン塩酸塩水和物</u>, <u>プソイドエフェドリン塩酸塩</u>又は<u>プソイドエフェドリン硫酸塩</u>を含有する製剤に記載すること。 また, 安息香酸ナトリウムカフェイン, 無水カフェイン又はカフェイン水和物を無水カフェインとして1回分量100mg以上を含有する製剤に記載すること。 ただし, 3. を記載した製剤にあつては記載しない。〕 (4) から (6) まで (7) <u>かぜ薬</u>, <u>鎮咳去痰薬</u>, <u>鼻炎用内服薬等</u>により, <u>不眠</u>, <u>めまい</u>, <u>脱力感</u>, <u>震え</u>, <u>動悸を起こしたことがある人</u>。 〔<u>プソイドエフェドリン塩酸塩</u>又は<u>プソイドエフェドリン硫酸塩</u>を含有する製剤に記載すること。〕 (8) 次の症状のある人。 高熱, 排尿困難, むくみ¹⁾, 血液凝固異常 (出血傾向)²⁾ ¹⁾ は, グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上 (エキス剤については原生薬に換算して1g以上) 含有する製剤に, ²⁾ は, プロメラインを含有する製剤に記載すること。〕 (9) 次の診断を受けた人。 緑内障, 糖尿病¹⁾, 甲状腺機能障害¹⁾, 心臓病^{1) 2) 3)}; 高血圧^{1) 2)}, 腎臓病^{2) 5)}, 肝臓病⁴⁾ ¹⁾ は, <u>フェニレフリン塩酸塩</u>, <u>dl-メチルエフェドリン塩酸塩</u>, <u>l-メチルエフェドリン塩酸塩</u>又は<u>メトキシフェナミン塩酸塩</u>を含有する製剤に, ²⁾ は, グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上 (エキス剤については原生薬に換算して1g以上) 含有する製剤に,</p>	<p>(略) (3) 授乳中の人。 〔<u>dl-メチルエフェドリン塩酸塩</u>, <u>l-塩酸メチルエフェドリン</u>又は<u>トリプロリジン塩酸塩水和物</u>を含有する製剤に記載すること。 また, 安息香酸ナトリウムカフェイン, 無水カフェイン又はカフェイン水和物を無水カフェインとして1回分量100mg以上を含有する製剤に記載すること。 ただし, 3. を記載した製剤にあつては記載しない。〕 (略) (7) 次の症状のある人。 高熱, 排尿困難, むくみ¹⁾, 血液凝固異常 (出血傾向)²⁾ ¹⁾ は, グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上 (エキス剤については原生薬に換算して1g以上) 含有する製剤に, ²⁾ は, プロメラインを含有する製剤に記載すること。〕 (8) 次の診断を受けた人。 緑内障, 糖尿病¹⁾, 甲状腺機能障害¹⁾, 心臓病^{1) 2) 3)}, 高血圧^{1) 2)}, 腎臓病²⁾, 肝臓病⁴⁾ ¹⁾ は, <u>フェニレフリン塩酸塩</u>, <u>dl-メチルエフェドリン塩酸塩</u>, <u>l-塩酸メチルエフェドリン</u>又は<u>メトキシフェナミン塩酸塩</u>を含有する製剤に, ²⁾ は, グリチルリチン酸等を1日最大配合量がグリチルリチン酸として40mg以上又は甘草として1g以上 (エキス剤については原生薬に換算して1g以上) 含有する製剤に,</p>

	<p>3) は、副交感神経遮断剤を含有する製剤に、</p> <p>4) は、プロメラインを含有する製剤に、</p> <p>5) は、<u>プソイドエフェドリン塩酸塩又はプソイドエフェドリン硫酸塩</u>を含有する製剤に記載すること。</p> <p>ただし、1. の(4)に「高血圧、心臓病、甲状腺機能障害、糖尿病」を記載した製剤にあつては「高血圧、心臓病、甲状腺機能障害、糖尿病」を記載しない。]</p> <p>(10) モノアミン酸化酵素阻害剤(セレギリン塩酸塩等)で治療を受けている人。 [<u>プソイドエフェドリン塩酸塩又はプソイドエフェドリン硫酸塩</u>を含有する製剤に記載すること。]</p> <p>4' . 服用が適さない場合があるので、服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること</p> <p>[4. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には4' . を記載すること。]</p>	<p>3) は、副交感神経遮断剤を含有する製剤に、</p> <p>4) は、プロメラインを含有する製剤に記載すること。</p> <p>ただし、1. の(4)に「高血圧、心臓病、甲状腺機能障害、糖尿病」を記載した製剤にあつては「高血圧、心臓病、甲状腺機能障害、糖尿病」を記載しない。]</p> <p>(9) モノアミン酸化酵素阻害剤(セレギリン塩酸塩等)で治療を受けている人。 [<u>塩酸プソイドエフェドリン又は硫酸プソイドエフェドリン</u>を含有する製剤に記載すること。]</p> <p>4' . 服用が適さない場合があるので、服用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談すること</p> <p>[4. の項目の記載に際し、十分な記載スペースがない場合には4' . を記載すること。]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

