

(傍線の部分は改正部分)

項目等	新	旧
<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 1. かぜ薬のIの<u>してはいけないこと</u>の項の1</p>	<p>(1) 及び (2) (3) 15歳未満の小児。 〔<u>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</u>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。 〔<u>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</u>を含有する製剤に記載すること。〕</p>	<p>(略) (3) 15歳未満の小児。 〔<u>アスピリン、アスピリンアルミニウム、サザピリン又は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。〕 (4) 出産予定日12週以内の妊婦。 〔<u>アスピリン又はアスピリンアルミニウム</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 1. かぜ薬のIの<u>してはいけないこと</u>の項の2</p>	<p>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）、<u>胃腸鎮痛鎮痙薬¹⁾</u> 〔¹⁾は、<u>ベラドンナ総アルカロイド又は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>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）</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 1. かぜ薬のIの<u>してはいけないこと</u>の項の3</p>	<p>(眠気等があらわれることがある。) ¹⁾ (<u>眠気や目のかすみ、異常なまぶしさ等の症状</u>があらわれることがある。) ²⁾ 〔¹⁾は、<u>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</u>を含有し、<u>ベラドンナ総アルカロイド又はヨウ化イソプロパミド</u>を含有しない製剤に、 ²⁾は、<u>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</u>を含有し、<u>ベラドンナ総アルカロイド又は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>(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。〕</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 1. かぜ薬のIの<u>してはいけないこと</u>の項の6</p>	<p>6. 長期連用しないこと 6'. <u>5日間を超えて服用しないこと</u> 〔<u>イブプロフェン</u>を含有する製剤は、6に代え6'を記載すること。〕</p>	<p>6. 長期連用しないこと</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 1. かぜ薬のIの<u>相談すること</u>の項の1</p>	<p>(1) 及び (2) (3) 授乳中の人。 〔<u>トリプロリジン塩酸塩水和物、ペントキシベリリンクエン酸塩、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</u>を含有</p>	<p>(略) (3) 授乳中の人。 〔<u>トリプロリジン塩酸塩水和物、ペントキシベリリンクエン酸塩、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、アスピリン又はアスピリンアルミニウム</u>を含有する製剤に記載すること。</p>

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，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。

[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ア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ア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 (スティーブンス・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。

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)}	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⁾	<u>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。</u>

- (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。]

<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<u>相談すること</u>の項の3</p>	<p>載すること。]</p> <p>便秘¹⁾²⁾⁴⁾、口のかわき³⁾、眠気¹⁾³⁾、<u>目のかすみ⁴⁾</u></p> <p>(¹⁾は、<u>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、</u></p> <p>²⁾は、<u>イブプロフェンを含有する製剤に、</u></p> <p>³⁾は、<u>抗ヒスタミン剤を含有する製剤に、</u></p> <p>⁴⁾は、<u>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。</u></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、<u>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、</u></p> <p>²⁾は、<u>抗ヒスタミン剤を含有する製剤に記載すること。</u>]</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、<u>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。</u></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、<u>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。</u></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。</p> <p>[<u>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。</u>]</p> <p>(4) 出産予定日12週以内の妊婦。</p> <p>[<u>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。</u>]</p>	<p>(略)</p> <p>(3) 15歳未満の小児。</p> <p>[<u>アスピリン、アスピリンアルミニウム、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。</u>]</p> <p>(4) 出産予定日12週以内の妊婦。</p> <p>[<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。</u>]</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。</p> <p>[<u>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>クレマスチンマル酸塩</u>、<u>メキタジン</u>、<u>dI-メチルエフェドリン塩酸塩</u>、<u>dI-メチルエフェドリン</u>、<u>サッカリン塩</u>、<u>アスピリン</u>、<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。</u></p> <p>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</p>	<p>(略)</p> <p>(3) 授乳中の人。</p> <p>[<u>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>dI-メチルエフェドリン塩酸塩</u>、<u>dI-メチルエフェドリン</u>、<u>サッカリン塩</u>、<u>アスピリン</u>又は<u>アスピリンアルミニウム</u>を含有する製剤に記載すること。</u></p> <p>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。</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。

[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。

[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。]
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)} 、全身性エリテマトーデス ³⁾ 、 <u>混合性結合組織病³⁾</u> 、 <u>血栓のある人(脳血栓、心筋梗塞、血栓性静脈炎)⁵⁾</u> 、 <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。 <u>胃・十二指腸潰瘍</u> 、 <u>潰瘍性大腸炎</u> 、 <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。]	(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。]

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 ^{1) 2)} 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 ¹⁾ 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。
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

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)}	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 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 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 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。

〔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、<u>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。</u>]</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、<u>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。</u>]</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>便秘¹⁾、眠気²⁾</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。 [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。 [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。]</p> <p>(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⁾</p> <p>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。]</p> <p>(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。]</p> <p>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。]</p> <p>(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)}</p> <p>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。]</p> <p>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「<u>してはいけないこと</u>」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。 〔<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>(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。 〔<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>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「<u>相談すること</u>」の項の1</p>	<p>(1) 及び(2)。 (3) 授乳中の人。 〔<u>dI-メチルエフェドリン塩酸塩</u>、<u>I-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、<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 (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>dI-メチルエフェドリン塩酸塩</u>、<u>I-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。 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>dI-メチルエフェドリン塩酸塩</u>、<u>I-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、<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>dI-メチルエフェドリン塩酸塩</u>、<u>I-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葉 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, <u>ジプロフィリン</u>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葉 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>ジプロフィリン</u>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) 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

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、息苦しき等があらわれる。			み、のどのかゆみ、息苦しき等があらわれる。
	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。			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。			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。			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。			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。			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。			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			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>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、<u>リゾチーム塩酸塩</u>を含有する製 剤に、 2) は、<u>デキストロメトर्फアン臭化水 素酸塩水和物</u>，<u>デキストロメト ルファン・フェノールフタリン塩</u>， <u>プロムヘキシシン塩酸塩</u>，<u>アミノフ ィリン水和物又はテオフィリン</u>を 含有する製剤に、 3) は、<u>クエン酸チペピジン又はチペピ ジンヒベンズ酸塩</u>を含有する製剤 に、 4) は、<u>アミノフィリン水和物又はテオ フィリン</u>を含有する製剤に、 5) は、<u>グリチルリチン酸等</u>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、<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、 7) は、<u>プロメタジン塩酸塩</u>を含有する 製剤に、 8) は、<u>L-カルボシステイン</u>を含有する 製剤に、 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。</u>〕</p>	<p>〔1) は、<u>リゾチーム塩酸塩</u>を含有する製 剤に、 2) は、<u>デキストロメトर्फアン臭化水 素酸塩水和物</u>，<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又はテオフィ リン</u>を含有する製剤に、 3) は、<u>クエン酸チペピジン又はチペピ ジンヒベンズ酸塩</u>を含有する製剤 に、 4) は、<u>アミノフィリン水和物又はテオ フィリン</u>を含有する製剤に、 5) は、<u>グリチルリチン酸等</u>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、<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、 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 び用量に關連 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) (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)</p>	<p>(略) (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。〕 (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、デキストロメトルフアン臭化水素酸塩水和物、<u>デキストロメトルフアン・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、デキストロメトルフ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ルフアン</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>d1-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、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。]</p> <p>(4) から(6)まで (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、<u>d1-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。]</p> <p>(8) 及び(9) (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(脳血栓、心筋梗塞、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、トリメトキノール塩酸塩水和</p>	<p>(略)</p> <p>(3) 授乳中の人。 [<u>d1-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、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。]</p> <p>(略)</p> <p>(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、<u>d1-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。]</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、トリメトキノール塩酸塩水和</p>

	<p>物、メトキシフェナミン塩酸塩、<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4.0mg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 [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、メトキシフェナミン塩酸塩、<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4.0mg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 [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 6. 鎮暈薬の<u>してはいけないこと</u>の項の1</p>	<p>(1) 及び (2) (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ニ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っては、(2)を記載しない。]</p>	<p>(略) (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ジ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 6. 鎮暈薬の【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) 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。 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) (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ジ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 12. 鼻炎用内服薬の<u>してはいけないこ</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。 [リゾチーム塩酸塩、<u>メキタジン</u>、<u>クロルフェニラミンマレイン酸塩</u>・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>・</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、<u>クロルフェニラミンマレイン酸塩</u>・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</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ニ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 [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。]</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 [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。]</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。]</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。]</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) (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。]</p> <p>(4) から (6) まで (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。]</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) (3) 授乳中の人。 [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っては記載しない。]</p> <p>(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。]</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、*d*-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。]

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、*d*-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。]

(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。
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。
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。
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硫酸塩</u>・カフェインを含有する製剤に、</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、<i>dl-</i> (<i>d-</i>) 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>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、<i>dl-</i> (<i>d-</i>) 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。</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>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。</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>・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。</p> <p>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。</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ニサリチル酸塩</u>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。</p> <p>前立腺肥大による排尿困難</p> <p>[<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。</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>・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。</p> <p>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。</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>(3) 次の症状のある人。</p> <p>前立腺肥大による排尿困難</p> <p>[<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>メキタジン</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を含有する製剤に記載すること。</u></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>(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を含有する製剤に記載すること。]</u></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 [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>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を含有する製剤に記載すること。]</u></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 [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>