**医薬品情報調査資料　記入様式（内服薬・外用薬）　提出日( )**

別添1-1

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 1 | 商品名（一般名） |  |
| 2 | 製薬会社名　Tel　情報作成者 |  |
| 3 | 薬価収載年月 |  | 4 | 薬価 |  |
| 5 | 厚生労働省コード |  | 6 | ＹＪコード |  |
| 7 | レセプト電算コード |  | 8 | 統一商品コード |  |
| 9 | 規制区分 | 普通薬　劇薬　毒薬　麻薬　向精神薬（１種 ２種 ３種）　特定生物 |
| 10 | 長期投与の可否 | □可：　　年　　月　　日まで不可　　　　□不可（　　　日可）（不可の理由：　　　） |
| 11 | 作用機序と特徴 |  |
| 12 | 二重盲検比較試験 | ・対照薬剤（　　　　　　　　　　　　　　）　・プラセボ | 資料(No.　)　無出典 |
| 13 | 同種同効薬 |  | 資料(No.　)　無出典 |
| 14 | 用法用量とその根拠 |  | 資料(No.　)　無出典 |
| 15 | 最大投与量 | １回量 |  | １日量 |  | 日数 |  | 資料(No.　)　無出典 |
| その他 |  |
| 16 | 小児用量 |  | 資料(No.　)　無出典 |
| 17 | 小児最大投与量 | １回量 |  | １日量 |  | 日数 |  | 資料(No.　)　無出典 |
| その他 |  |
| 18 | 高齢者用量 |  | 資料(No.　)　無出典 |
| 19 | 体内薬物動態 | 詳細記載項目１参照 | 資料(No.　)　無出典 |
| 20 | 腎機能障害時の投与量・注意事項 | □通常量使用可□減量が必要（　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　） | 資料(No.　)　無出典 |
| 透析除去率 |
| 21 | 肝機能障害時の投与量・注意事項 | □通常量使用可□減量が必要（　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　） | 資料(No.　)　無出典 |
| 22 | 妊婦への投与 | □可　□条件付可（　　　　　　　　　　　）□不可　□不明 | 資料(No.　)　無出典 |
| 23 | 授乳婦への投与 | □可　□条件付可（　　　　　　　　　　　）□不可　□不明 | 資料(No.　)　無出典 |
| 24 | 錠剤粉砕・脱カプセルの可否 | □可　　　　光（　　　　）温度（　　　　）含量90％以上保たれる日数（　　　　） | 資料(No.　)　無出典 |
| □条件付可　 |
| □否（理由　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　） |
| 25 | 錠剤の割線の有無 | □有　　　□無　　　 |  |
| 26 | 錠剤・カプセル剤の重量 | 　　　　　ｇ±　　ｇ/個またはCap |  |
| 27 | 配合変化（散薬・水薬・軟膏 クリームの場合） |  | 資料(No.　)　無出典 |
| 28 | 脱シート | 安定な期間：　　　　　日 | 資料(No.　)　無出典 |
| 29 | 半錠分割 | 安定な期間：　　　　　日 | 資料(No.　)　無出典 |
| 30 | 簡易懸濁の可否 | □可　温度（　　）℃　　時間（　　）分経管チューブ：（　　　　）ｆr以上を使用注意事項： | 資料(No.　)　無出典 |
| □否　（理由：　　　　　　　　　　　　　　　　　　） |
| 31 | 保管に関する注意（温度、遮光等） |  | 資料(No.　)　無出典 |
| 32 | 服用時間（食前・食後等）による吸収の差 | □差がある　　□差がない吸収差の程度：最適な服用時間帯： | 資料(No.　)　無出典 |
| 33 | 飲み忘れ時の対処法 | □忘れた分は服用しない（とばす）□気付いた時すぐ服用次回が（　　）時間以内では１回分とばすこと□その日の服用量（１日量）は、その日に服用すること□その他（　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　） | 資料(No.　)　無出典 |
| 34 | 服用中止時の注意点 |  | 資料(No.　)　無出典 |
| 35 | 過量投与時の対処法 |  | 資料(No.　)　無出典 |
| 36 | 併用禁忌薬剤・理由 |  | 資料(No.　)　無出典 |
| 37 | 併用禁忌以外で特に注意が必要な相互作用 | 注意事項：　　　　　　　　回避方法： | 資料(No.　)　無出典 |
| 38 | 嗜好品・飲食物との相互作用 | 詳細記載項目2参照 | 資料(No.　)　無出典 |
| 39 | 服薬指導時に注意すべき事項 |  | 資料(No.　)　無出典 |
| 40 | 添加物等による過敏症 | 原因物質（　　　　　　　　　　　　　　 　　　　　　　　　　）症状（　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　）作用機序・対応( ) | 資料(No.　)　無出典 |
| 41 | 催吐性ﾘｽｸ分類（抗がん剤の場合） |  | 資料(No.　)　無出典 |
| 42 | その他取扱い上の注意 |  | 資料(No.　)　無出典 |

**[詳細記載項目１] 体内薬物動態**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 1 | 代謝物の活性の有無 | □有　 □無 |
| 2 | 条件（投与量・対象者・回数・例数等） |  |
| 3 | Ｔmax  |  |
| 4 | Ｔ1/2  |  |
| 5 | Ｃmax  |  |
| 6 | ＡＵＣ  |  |
| 7 | 作用発現時間 |  |
| 8 | 作用持続時間 |  |
| 9 | バイオアベイラビリティ |  |
| 10 | 分布容積及び組織移行性 |  |
| 11 | 有効血中濃度 |  |
| 12 | 中毒症状発現血中濃度 |  |
| 13 | 血漿蛋白結合率 |  |
| 14 | 吸収部位 |  |
| 15 | pKa |  |
| 16 | 吸収に影響を与える要因 |  |
| 17 | 投与量と血中濃度の関係（線形型薬物または非線形型薬物） |  |
| 18 | 血液脳関門通過性 |  |
| 19 | 代謝部位・分子種 |  |
| 20 | 排泄（部位・時間・％等） |  |
| 21 | 尿中未変化体排泄率 |  |
| 22 | 分配係数 |  |

**[詳細記載項目２] 嗜好品・飲食物との相互作用**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 23 | アルコール | 効果 | □増強 □減弱□問題なし □不明作用機序( ) | 副作用 | □増強 □減弱□問題なし □不明作用機序( ) |
| 24 | グレープフルーツジュース | 効果 | □増強 □減弱□問題なし □不明作用機序( ) | 副作用 | □増強 □減弱□問題なし □不明作用機序( ) |
| 25 | セントジョーンズワート | 効果 | □増強 □減弱□問題なし □不明作用機序( ) | 副作用 | □増強 □減弱□問題なし □不明作用機序( ) |
| 26 | 牛乳 | 効果 | □増強 □減弱□問題なし □不明作用機序( ) | 副作用 | □増強 □減弱□問題なし □不明作用機序( ) |
| 27 | 納豆・クロレラ | 効果 | □増強 □減弱□問題なし □不明作用機序( ) | 副作用 | □増強 □減弱□問題なし □不明作用機序( ) |
| 28 | タバコ | 効果 | □増強 □減弱□問題なし □不明作用機序( ) | 副作用 | □増強 □減弱□問題なし □不明作用機序( ) |
| 29 | 緑茶 | 効果 | □増強 □減弱□問題なし □不明作用機序( ) | 副作用 | □増強 □減弱□問題なし □不明作用機序( ) |
| 30 | その他（　　　　　　　） | 効果 | □増強 □減弱□問題なし □不明作用機序( ) | 副作用 | □増強 □減弱□問題なし □不明作用機序( ) |