

データベースの概要

患者属性に対する注意情報に関するデータベースです。

患者属性に応じた投与制限のチェックや患者さんへの服薬指導にご利用いただくことが可能です。

本データベースは、医療用医薬品の添付文書に記載されている全ての小児・高齢者・妊婦・授乳婦・性別に対する注意喚起の情報を網羅しています。

データベースの特徴

6段階のレベル分け

添付文書の小児・高齢者・妊婦・授乳婦・性別に対する注意喚起の情報を以下の6段階のレベルに区分しているため、選択したレベルの範囲でチェックを行うことが可能です。

高	レベル	添付文書の記載表現
	禁止	禁忌、禁止、投与しない、投与を避ける など
	原則禁止	原則禁忌、原則として禁止、原則として投与しない など
	相対禁止	有益性が危険性を上回る場合にのみ投与 など
	希望禁止	投与しないことが望ましい など
	慎重投与	慎重投与、慎重に投与する など
	注意	注意、留意 など
低		

詳細な年齢区分に対応

添付文書に細かい年齢区分の記載がある場合に、患者さんの該当年齢に応じたチェックを行うことが可能です。

例

「新生児」「6カ月未満の乳児」「6カ月以上2歳未満」「小児」の年齢に該当する患者さんに『ロベミンカプセル1mg』が処方された場合に、該当するレベルでのチェックがかかります。

『ロベミンカプセル1mg』の添付文書（抜粋）

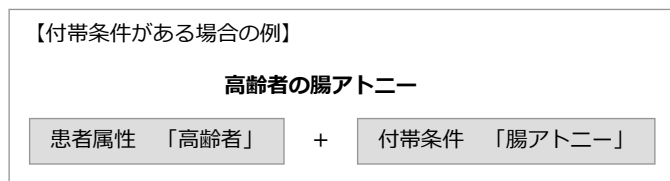
<p>【禁忌】</p> <p>低出生体重児、新生児及び6カ月未満の乳児 [外国で、過量投与により、呼吸抑制、全身性痙攣、昏睡等の重篤な副作用の報告がある。]</p>
<p>【原則禁忌】</p> <p>6カ月以上2歳未満の乳幼児</p>
<p>【小児等への投与】</p> <p>小児等に対する安全性は確立していないので、投与しないことが望ましい。</p>

『ロベミンカプセル1mg』のデータ（概略）

レベル	患者属性	
禁止	新生児 6カ月未満の乳児	禁止
原則禁止	6カ月以上2歳未満	原則禁止
希望禁止	小児 (0～15歳未満)	希望禁止

付帯条件のある患者属性に対応

小児、妊婦、高齢者などの「患者属性」に疾患などの「付帯条件」がある場合、投与制限の対象は付帯条件をもつ場合に限られます。このような付帯条件の有無を区別してチェックを行うことが可能です。



例

全ての高齢者が禁忌の対象である『メタクト配合錠LD』の場合と、「腸アトニー」の高齢者のみが禁忌の対象である『ポラキス錠1』の場合を区別してチェックを行うことが可能です。

『メタクト配合錠LD』の添付文書（抜粋）

【禁忌】
高齢者 [乳酸アシドーシスを起こしやすい。]

『メタクト配合錠LD』のデータ（概略）

レベル	患者属性
禁止	高齢者

禁止

『ポラキス錠1』の添付文書（抜粋）

【禁忌】
 衰弱患者又は**高齢者の腸アトニー**、重症筋無力症の患者[抗コリン作用により、症状を悪化させるおそれがある。]

『ポラキス錠1』のデータ（概略）

レベル	患者属性
禁止	高齢者の腸アトニー

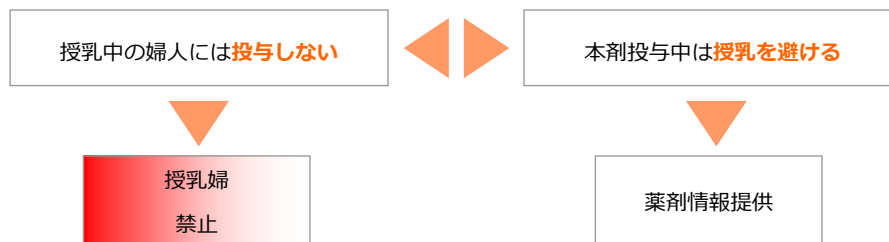
禁止*

衰弱患者又は高齢者の腸アトニー、重症筋無力症の患者[抗コリン作用により、症状を悪化させるおそれがある。]

*全ての高齢者が対象ではない場合、チェック結果の「禁止」の表示とともに添付文書の該当箇所の情報が表示されるため、投与適否の判断が可能です。

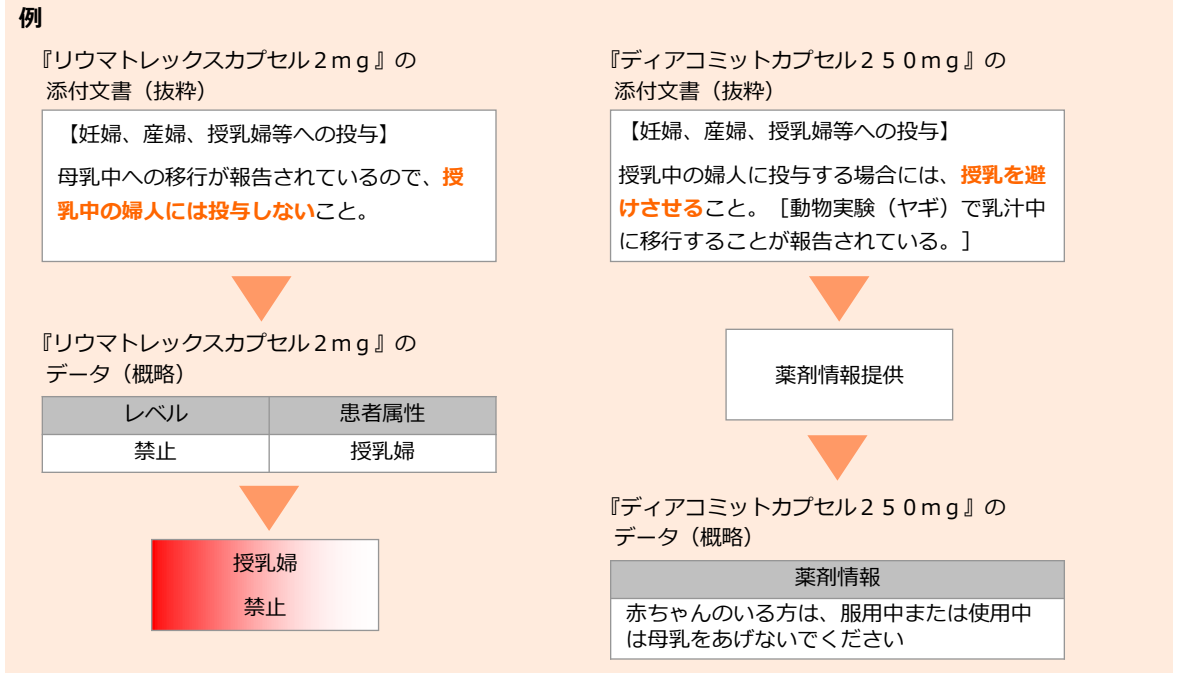
異なる患者属性の記載に対応

添付文書における授乳婦に対する注意喚起の記載は、以下の2種類に大別されます。



「授乳中の婦人には投与しない」は“授乳婦への投与は禁止”である旨の記載ですが、「本剤の服用中は授乳を避ける」は“授乳婦への投与は可能であるが授乳を禁止”する旨の記載であり、意味が異なるため、これらの情報を区別しています。

※いずれの記載においてもチェックを行うことが可能です。



データベースの機能

患者属性とのチェックによる注意喚起

小児・高齢者・妊婦・授乳婦・性別とのチェック

患者属性として年齢・妊婦・授乳婦・性別を登録しておくことで、処方薬に対する注意喚起情報の確認を行うことが可能です。

例

■小児

患者情報として予め年齢を登録しておく、「小児」に対して「原則禁忌」の『インテバンSP25』が処方された場合に、「原則禁止」のチェックがかります。

『インテバンSP25』の添付文書（抜粋）

【原則禁忌】

小児〔他剤が無効又は使用できない関節リウマチに対して投与する場合には慎重に投与すること〕

『インテバンSP25』のデータ（概略）

レベル	患者属性
原則禁止	小児

原則禁止

例

■妊婦

患者情報として予め「妊婦」を登録しておく、「妊婦」に対し「禁忌」の『ユニシア配合錠LD』が処方された場合に、「禁忌」のチェックがかります。

『ユニシア配合錠LD』の添付文書（抜粋）

【禁忌】
妊婦又は妊娠している可能性のある婦人

『ユニシア配合錠LD』のデータ（概略）

レベル	患者属性
禁忌	妊婦

禁忌

例

■女性

患者情報として予め「性別」を登録しておく、「女性」に対し「慎重投与」の『ベグイントロン皮下注用50 μ g/0.5mL用』が処方された場合に、「慎重投与」のチェックがかります。

『ベグイントロン皮下注用50 μ g/0.5mL用』の添付文書（抜粋）

【慎重投与】
C型慢性肝炎及びC型代償性肝硬変の場合、投与開始前のヘモグロビン濃度が14g/dL未満、好中球数2,000/mm³未満あるいは血小板数120,000/mm³未満の患者及び女性〔減量を要する頻度が高くなる傾向が認められている。〕

『ベグイントロン皮下注用50 μ g/0.5mL用』のデータ（概略）

レベル	患者属性
慎重投与	女

慎重投与