

# iyaku Search

－ 添付文書 －

# iyakuSearch とは？

- 国内外の医薬品情報に関するデータベースポータル
- 「医薬文献情報・学会演題情報」「添付文書情報」の検索が可能
- 2004年（平成16年）にサービス開始
- どなたでも無料でご利用いただける ⇒ **iyakuSearch**
- ログイン（有料）を行うことで詳細検索が可能 ⇒ **iyakuSearch Plus**
- JAPIC維持会員（製薬企業、卸、医療機器企業、医療機関、大学、医薬品関連団体等の400以上の機関）は会員特典として iyakuSearch Plus を利用可能

**より検索しやすいシステムへとリニューアル！**

# 従来のiyakuSearchのTOP画面

iyakuSearch  
医薬品情報データベース



大 中 小

Free

[医薬文献情報](#)
[学会演題情報](#)
[医療用医薬品添付文書情報](#)
[一般用医薬品添付文書情報](#)

[日本の新薬](#)
[学会開催情報](#)
[医薬品類似名称検索](#)
[効能効果の対応標準病名](#)

iyakuSearchはJAPICが提供する国内外の医薬品情報に関するデータベースです。  
 「[医薬文献情報](#)」「[学会演題情報](#)」「[医療用医薬品添付文書情報](#)」「[一般用医薬品添付文書情報](#)」「[日本の新薬](#)」  
 「[学会開催情報](#)」「[医薬品類似名称検索](#)」「[効能効果の対応標準病名](#)」は、どなたでも無料で検索することができます。  
 利用者登録またはご契約により、Plus Servicesをご利用いただけるようになります。詳しくはこちら

Plus Services

[医薬文献情報プラス](#)
[学会演題情報プラス](#)
[JAPIC Daily Mail DB](#)
[Where](#)

**i ご案内・お知らせ** [<ご利用方法>](#) [<JAPIC維持会員機関リスト>](#)

2024/07/11(木) 医療用添付文書情報データベースの更新作業を行いました。  
22件が追加・更新され、総収録件数は12,185件です。

2024/07/04(木) 学会演題情報データベースの更新作業を行いました。  
7,102件が追加され、総収録件数は1,728,853件です。

2024/07/04(木) 医薬文献情報データベースの更新作業を行いました。  
1,111件が追加され、総収録件数は609,416件です。

2024/07/04(木) 医療用添付文書情報データベースの更新作業を行いました。  
800件が追加・更新され、総収録件数は12,184件です。

2024/06/27(木) 医療用添付文書情報データベースの更新作業を行いました。  
85件が追加・更新され、総収録件数は12,185件です。

**！ご利用上の注意！**  
 本データベースは利用者個人あるいはJAPIC会員がご自身の調査研究の目的にのみご利用いただけます。  
 自動的または組織的なダウンロードは禁じます。また、許可なく第三者への情報提供等、商業目的利用を禁じます。  
 関連データをご希望の場合はこちらまでお問合せください。

Plus Services

ID、パスワードをお持ちの方 [▶ ログイン](#)  
 ID、パスワードをまだお持ちではない方 [▶ 利用者登録](#)

COPYRIGHT (C) 2004 JAPIC PHARMACEUTICAL INFORMATION CENTER. ALL RIGHTS RESERVED. 一般財団法人 日本医薬情報センター

こちらの画面から「医薬文献情報・学会演題情報」、  
「添付文書情報」等、検索したい項目を選択

「医療用医薬品添付文書情報」と「一般用医薬品添付文書情報」を選択すると、薬効分類、医薬品名、会社名での検索が可能ですが…

## 医療用医薬品添付文書情報

医療文献・学会演題 添付文書

医薬品名・会社名を入力してください。 [\[- iyakuSearchの使い方 -\]](#)

文書区分:  医療用  一般用  すべて

薬効分類:  [選択](#)

医薬品名:

会社名:

[検索](#) [リセット](#)

\* 医薬品名は一般名/有効成分名あるいは販売名を入力して下さい。  
 \* 会社名は製造販売会社・販売会社・発売会社のいずれかを入力して下さい。  
 \* 会社名は株式会社等の法人表記を省いて入力して下さい。  
 \* 一部の要指導医薬品・医薬部外品も収録しています。

## 一般用医薬品添付文書情報

医療文献・学会演題 添付文書

医薬品名・会社名を入力してください。 [\[- iyakuSearchの使い方 -\]](#)

文書区分:  医療用  一般用  すべて

医薬品区分:  [選択](#)

リスク区分:   医薬部外品をのぞく

薬効分類:  [選択](#)

医薬品名:

会社名:

[検索](#) [リセット](#)

\* 医薬品名は一般名/有効成分名あるいは販売名を入力して下さい。  
 \* 会社名は製造販売会社・販売会社・発売会社のいずれかを入力して下さい。  
 \* 会社名は株式会社等の法人表記を省いて入力して下さい。  
 \* 一部の要指導医薬品・医薬部外品も収録しています。

すべて（医療用・一般用医薬品添付文書情報）

医療文献・学会演題 添付文書

医薬品名・会社名を入力してください。 [\[- iyakuSearchの使い方 -\]](#)

文書区分:  医療用  一般用  すべて

医薬品名:

会社名:

[検索](#) [リセット](#)

\* 医薬品名は一般名/有効成分名あるいは販売名を入力して下さい。  
 \* 会社名は製造販売会社・販売会社・発売会社のいずれかを入力して下さい。  
 \* 会社名は株式会社等の法人表記を省いて入力して下さい。  
 \* 一部の要指導医薬品・医薬部外品も収録しています。

# リニューアルした iyakuSearch のTOP画面

「医薬文献・学会演題」と「添付文書」のタブで切り替え可能



# リニューアルしたiyakuSearchの添付文書情報は全文/項目ごとに検索が可能に！！

## 医療用医薬品添付文書情報

検索項目: [カスタマイズ](#) [すべて表示](#) [初期状態に戻す](#)

製品名  サジェスト

一般名  サジェスト

薬効分類  「参照」から選択してください。 [参照](#)

会社名  サジェスト

全文から検索

YJコード

作成又は改訂年月

## 一般用医薬品添付文書情報

製品名  サジェスト

成分名  サジェスト

会社名  サジェスト

薬効分類  「参照」から選択してください。 [参照](#)

リスク区分  選択してください

全文から検索

## すべて (医療用・一般用医薬品添付文書情報)

製品名  サジェスト

一般名  サジェスト

会社名  サジェスト

添加物

全文から検索

スマートフォンからも利用可能！

### 検索機能の充実化

- ・添付文書の**全文**からの検索
- ・右記の**項目ごと**に検索語を入力して検索も可能
- ・入力補助のための**サジェスト機能**付
- ・右記の検索項目を**必要な項目だけ**に絞って表示させることも可能

### 結果表示の充実化

- ・電子添文&インタビューフォームを参照可能
- ・検索語を**ハイライト表示**
- ・複数製品の同じ項目を**比較表示**可能
- ・**剤形写真**の表示有
- ・検索結果詳細の**CSVダウンロード**

※一部、Plusユーザ限定のサービスです

製品名	禁忌	その他の注意
一般名	効能又は効果（関連注意）	薬物動態（血中濃度、吸収、分布、代謝、排泄）
薬効分類	組成・性状（添加物、剤形、割線、色、識別コード）	特定の背景を有する患者
会社名	用法及び用量（関連注意）	薬物相互作用
YJコード	重要な基本的注意	臨床成績（有効性及び安全性に関する試験、製造販売後調査）
作成又は改訂年月	特定の背景を有する患者に関する注意	薬効薬理（作用機序）
貯法	相互作用	有効成分に関する理化学的知見
規制区分	副作用	取扱い上の注意
欧文商品名	臨床検査結果に及ぼす影響	承認条件
診療報酬における後発医薬品	過量投与	包装
警告	適用上の注意	保険給付上の注意

## 医療用医薬品での検索

検索例①：医療用医薬品で臨床試験で「急性心筋梗塞における冠動脈血栓の溶解」の記述がある医薬品を検索したい

16.7 薬物相互作用 ?

16.8 その他 ?

17. 臨床成績 ?

17.1 有効性及び安全性に関する試験 ? 急性心筋梗塞における冠動脈血栓の溶解

17.2 製造販売後調査等 ?

17.3 その他 ?

18. 薬効薬理 ?

18.1 作用機序 ?



製品：

検索結果：3件 (1~3件表示)  1 /1ページ

No.	製品名	一般名	規格単位	薬価	会社名	電子添文	インタビューフォーム
<input checked="" type="checkbox"/> 1	アクチバシン注600万 アクチバシン注1200万 アクチバシン注2400万	アルテプラゼ（遺伝子組換え）	600万国際単位1瓶（溶解液付） 1,200万国際単位1瓶（溶解液付） 2,400万国際単位1瓶（溶解液付）	36569円/瓶 77757円/瓶 157831円/瓶	協和キリン	<input type="button" value="PDF"/>	<input type="button" value="PDF"/>
<input checked="" type="checkbox"/> 2	クリアクター静注用40万 クリアクター静注用80万	モンテプラゼ（遺伝子組換え）	40万国際単位1瓶 80万国際単位1瓶	39407円/瓶 67357円/瓶	エーザイ	<input type="button" value="PDF"/>	
<input checked="" type="checkbox"/> 3	グルトバ注600万 グルトバ注1200万 グルトバ注2400万	アルテプラゼ（遺伝子組換え）	600万国際単位1瓶（溶解液付） 1,200万国際単位1瓶（溶解液付） 2,400万国際単位1瓶（溶解液付）	37435円/瓶 81414円/瓶 150139円/瓶	田辺三菱製薬	<input type="button" value="PDF"/>	<input type="button" value="PDF"/>

医療用タブを選択し、検索語句を入力

詳細を表示させたい医薬品の番号を選択し、詳細表示を選択すると、複数の医薬品の詳細を一度に表示可能に。

（検索例の場合、検索結果3件を詳細表示させると、1~3件の内容の詳細をスクロールして一気に参照可能）

複数の医薬品のCSVダウンロードも可能

電子添文やインタビューフォームが参照可能

詳細結果は次のページ⇒

# 医療用医薬品での検索

## 添付文書情報 詳細表示（医療用医薬品）

表示項目: **カスタマイズ** 検索語ハイライト ON CSVダウンロード

項目を隠す 表示項目

[検索語へジャンプ](#)

001/001件

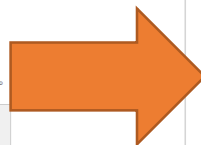
アクチバシン注600万/アクチバシン注1200万/アクチバシン注2400万（アルテプラゼ（遺伝子組換え））※

※「医薬文献・学会演題」の検索画面に遷移して検索項目に「一般名」が追加されます。

会社名	電子添文	インタビューフォーム
製造販売元：協和キリン	<a href="#">PDF</a>	<a href="#">PDF</a>

作成又は改訂年月

2020年9月改訂(第1版)



### 17.臨床成績

#### 17.1 有効性及び安全性に関する試験

<虚血性脳血管障害急性期に伴う機能障害の改善（発症後4.5時間以内）>

##### 17.1.1 国内第III相試験

本剤の第III相試験はオープン試験により検討され、海外での使用経験と同程度の有用性が確認されている。発症3時間以内の虚血性脳血管障害急性期患者103例を対象に、本剤0.6mg（34.8万国際単位（IU））/kgを静脈内投与した際の発症3ヵ月後の機能予後良好率（modified Rankin Scale 0又は1まで改善した割合）は36.9%（38/103例）であった<sup>6)</sup>。副作用発現頻度は、48.5%（50/103例）であった。主な副作用は、出血性脳梗塞31.1%（32/103例）及び皮下出血11.7%（12/103例）であった。

##### 17.1.2 海外二重盲検試験

米国において、発症3時間以内の虚血性脳血管障害急性期患者624例を対象に、本剤投与群として312例、プラセボ投与群として312例の二重盲検試験（Part1、Part2）が実施され、有用性が確認されている。Part2試験（本剤投与群：168例、プラセボ投与群：165例）において、本剤0.9mg/kgを静脈内投与した際の発症3ヵ月後の機能予後良好率（modified Rankin Scale 0又は1まで改善した割合）は、本剤投与群で39%、プラセボ投与群で26%であった<sup>7)</sup>。Part1とPart2を合計した症候性頭蓋内出血発現率は、投与後36時間以内では、本剤投与群6.4%（20/312例）、プラセボ投与群0.6%（2/312例）であった。投与後36時間後から発症3ヵ月後までは、本剤投与群1.3%（4/312例）、プラセボ投与群0.6%（2/312例）であった。また、発症3ヵ月後の死亡率は、本剤投与群17.3%（54/312例）、プラセボ投与群20.5%（64/312例）であった。

<急性心筋梗塞における冠動脈血栓の溶解（発症後6時間以内）>

##### 17.1.3 国内第III相試験

本剤の第III相試験は二重盲検比較試験により検討され、その有用性が確認されている。発症6時間以内に冠動脈造影が施行され、ニトログリセリンあるいは硝酸イソソルビドを冠動脈内投与した後も責任冠動脈の完全閉塞あるいはdelay3の造影遅延を伴う99%の閉塞が確認された急性心筋梗塞患者82例を対象に、本剤29万～43.5万IU/kgを静脈内投与した。その結果、冠血流の改善度、再開通率、全般改善度、安全度、有用度は以下のとおりであった<sup>8)</sup>。

「**検索語へジャンプ**」を選択することで、**一気に目的の項目へ!**

**検索語がハイライト表示**  
(ハイライト表示OFFも可能)

# 医療用医薬品での検索

## 検索例②：医療用医薬品で「禁忌」「相互作用」「承認条件」の項目がある医薬品を検索したい

項目の有無 ?

- |                      |  |                  |  |
|----------------------|--|------------------|--|
| 1. 警告                | <input type="radio"/> 項目あり <input type="radio"/> 項目なし            | 10. 相互作用         | <input checked="" type="radio"/> 項目あり <input type="radio"/> 項目なし |
| 2. 禁忌                | <input checked="" type="radio"/> 項目あり <input type="radio"/> 項目なし | 10.1 併用禁忌        | <input type="radio"/> 項目あり <input type="radio"/> 項目なし            |
| 8. 重要な基本的注意          | <input type="radio"/> 項目あり <input type="radio"/> 項目なし            | 10.2 併用注意        | <input type="radio"/> 項目あり <input type="radio"/> 項目なし            |
| 9. 特定の背景を有する患者に関する注意 | <input type="radio"/> 項目あり <input type="radio"/> 項目なし            | 11. 副作用          | <input type="radio"/> 項目あり <input type="radio"/> 項目なし            |
| 9.1 合併症・既往歴等のある患者    | <input type="radio"/> 項目あり <input type="radio"/> 項目なし            | 11.1 重大な副作用      | <input type="radio"/> 項目あり <input type="radio"/> 項目なし            |
| 9.2 腎機能障害患者          | <input type="radio"/> 項目あり <input type="radio"/> 項目なし            | 11.2 その他の副作用     | <input type="radio"/> 項目あり <input type="radio"/> 項目なし            |
| 9.3 肝機能障害患者          | <input type="radio"/> 項目あり <input type="radio"/> 項目なし            | 12. 臨床検査結果に及ぼす影響 | <input type="radio"/> 項目あり <input type="radio"/> 項目なし            |
| 9.4 生殖能を有する者         | <input type="radio"/> 項目あり <input type="radio"/> 項目なし            | 13. 過量投与         | <input type="radio"/> 項目あり <input type="radio"/> 項目なし            |
| 9.5 妊婦               | <input type="radio"/> 項目あり <input type="radio"/> 項目なし            | 14. 適用上の注意       | <input type="radio"/> 項目あり <input type="radio"/> 項目なし            |
| 9.6 授乳婦              | <input type="radio"/> 項目あり <input type="radio"/> 項目なし            | 15. その他の注意       | <input type="radio"/> 項目あり <input type="radio"/> 項目なし            |
| 9.7 小児等              | <input type="radio"/> 項目あり <input type="radio"/> 項目なし            | 20. 取扱い上の注意      | <input type="radio"/> 項目あり <input type="radio"/> 項目なし            |
| 9.8 高齢者              | <input type="radio"/> 項目あり <input type="radio"/> 項目なし            | 21. 承認条件         | <input checked="" type="radio"/> 項目あり <input type="radio"/> 項目なし |
|                      |  | 25. 保険給付上の注意     | <input type="radio"/> 項目あり <input type="radio"/> 項目なし            |

項目の有無にチェックを入れることで、項目のあり/なしの検索が可能



# 医療用医薬品の複数の製品を項目ごとに比較表示可能

検索例③：ベバシズマブ（遺伝子組換え）の効能効果を見比べたい

医療用 一般用 すべて

…クリックするとヘルプページが開きます。

検索する 入力内容をすべてリセット

検索項目: カスタマイズ すべて表示 初期状態に戻す

製品名 ?

一般名 ? ベバシズマブ サジェスト ON

薬効分類 ?

ベバシズマブ (遺伝子組換え) 参照

会社名 ?

全文から検索 ?

製品: すべて選択 すべて解除

詳細表示 比較表示 カスタマイズ

一般名：ベバシズマブを入力  
サジェスト機能の入力補助有  
(サジェストはOFFも可能)

検索結果：5件 (1～5件表示) 50件表示 1 /1ページ

No.	製品名	一般名	規格単位	薬価	会社名	電子添文	インタビューフォーム
1	アバスチン点滴静注用100mg/4mL アバスチン点滴静注用400mg/16mL	ベバシズマブ (遺伝子組換え)	100mg4mL1瓶 400mg16mL1瓶	30428円/瓶 114527円/瓶	中外製薬	PDF	PDF
2	ベバシズマブBS点滴静注100mg「C FNK」 ベバシズマブBS点滴静注400mg「C FNK」	ベバシズマブ (遺伝子組換え)	100mg4mL1瓶 400mg16mL1瓶	11184円/瓶 42262円/瓶	日本化薬	PDF	
3	ベバシズマブBS点滴静注100mg「第一三共」 ベバシズマブBS点滴静注400mg「第一三共」	ベバシズマブ (遺伝子組換え)	100mg4mL1瓶 400mg16mL1瓶	11184円/瓶 42262円/瓶	第一三共	PDF	

比較したい医薬品の番号を選択  
「比較表示」を選択

検索結果比較は次のページ⇒

# 医療用医薬品の複数の製品を項目ごとに比較表示可能

製品名	PDF	PDF	PDF
	ペバシズマブBS点滴静注100mg「第一三共」	ペバシズマブBS点滴静注100mg「日医工」	アバスチン点滴静注用100mg/4mL
効能又は効果	<ul style="list-style-type: none"> <li>○扁平上皮癌を除く切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌</li> <li>○手術不能又は再発乳癌</li> <li>○悪性神経膠腫</li> <li>○卵巣癌</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>○扁平上皮癌を除く切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌</li> <li>○手術不能又は再発乳癌</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>○扁平上皮癌を除く切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌</li> <li>○手術不能又は再発乳癌</li> <li>○悪性神経膠腫</li> <li>○卵巣癌</li> <li>○進行又は再発の子宮頸癌</li> <li>○切除不能な肝細胞癌</li> </ul>
5. 効能又は効果に関連する注意	<p>&lt; 治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌及び扁平上皮癌を除く切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌 &gt;</p> <p>5.1 術後補助療法において、本剤の有効性及び安全性は確認されていない。</p> <p>5.2 「17.臨床成績」の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した上で、適応患者の選択を行うこと。[17.1.2、17.1.3参照]</p> <p>&lt; 手術不能又は再発乳癌 &gt;</p> <p>5.3 術後薬物療法において、本剤の有効性及び安全性は確認されていない。</p> <p>5.4 延命効果は示されていない。[17.1.4参照]</p> <p>5.5 「17.臨床成績」の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した上で、HER2及びホルモン受容体の発現状況等を踏まえて本剤投与の必要性を検討し、適応患者の選択を行うこと。[17.1.4参照]</p> <p>&lt; 悪性神経膠腫 &gt;</p> <p>5.6 「17.臨床成績」の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した上で、治療歴、病理組織型等を踏まえて適応患者の選択を行うこと。[17.1.5参照]</p> <p>&lt; 卵巣癌 &gt;</p> <p>5.7 FIGO StageIII以上の卵巣癌患者に投与すること。</p> <p>5.8 「17.臨床成績」の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した上で、適応患者の選</p>	<p>&lt; 治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌及び扁平上皮癌を除く切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌 &gt;</p> <p>5.1 術後補助療法において、本剤の有効性及び安全性は確認されていない。</p> <p>5.2 「17.臨床成績」の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した上で、適応患者の選択を行うこと。[17.1.2、17.1.3参照]</p> <p>&lt; 手術不能又は再発乳癌 &gt;</p> <p>5.3 術後薬物療法において、本剤の有効性及び安全性は確認されていない。</p> <p>5.4 延命効果は示されていない。[17.1.4参照]</p> <p>5.5 「17.臨床成績」の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した上で、HER2及びホルモン受容体の発現状況等を踏まえて本剤投与の必要性を検討し、適応患者の選択を行うこと。[17.1.4参照]</p>	<p>&lt; 治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌及び扁平上皮癌を除く切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌 &gt;</p> <p>5.1 術後補助療法において、本剤の有効性及び安全性は確認されていない。</p> <p>5.2 「17.臨床成績」の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した上で、適応患者の選択を行うこと。[17.1.1-17.1.11参照]</p> <p>&lt; 手術不能又は再発乳癌 &gt;</p> <p>5.3 術後薬物療法において、本剤の有効性及び安全性は確認されていない。</p> <p>5.4 延命効果は示されていない。[17.1.13参照]</p> <p>5.5 「17.臨床成績」の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した上で、HER2及びホルモン受容体の発現状況等を踏まえて本剤投与の必要性を検討し、適応患者の選択を行うこと。[17.1.12、17.1.13参照]</p> <p>&lt; 悪性神経膠腫 &gt;</p> <p>5.6 「17.臨床成績」の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した上で、治療歴、病理組織型等を踏まえて適応患者の選択を行うこと。[17.1.14、17.1.15参照]</p> <p>&lt; 卵巣癌 &gt;</p> <p>5.7 FIGO StageIII以上の卵巣癌患者に投与すること。</p> <p>5.8 「17.臨床成績」の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した上で、適応患者の選</p>

• 複数製品の同じ項目が横一列に表示

• 一度に5規格まで比較表示可能

• 比較表示項目をカスタマイズ可能

• CSVダウンロード可能

# 医療用医薬品での検索

「**検索項目**」、「**詳細表示項目**」、「**CSVダウンロード項目**」、「**比較表示項目**」をカスタマイズ可能  
使用頻度の高い項目のみを表示させることが可能  
ニーズに合わせて、より使いやすく！

## 項目をカスタマイズ

カスタマイズしたいタブで項目を選択し、「適用する」ボタンを押してください。



こちらで検索項目をカスタマイズできます。詳しい使い方は[ヘルプページ](#)をご覧ください。

項目：    詳細表示項目・CSVダウンロード項目・比較表示項目にも表示項目を反映する

この項目はデフォルトで選択されています。

製品名	一般名	薬効分類	会社名
全文から検索			
<input checked="" type="checkbox"/> YJコード	<input checked="" type="checkbox"/> 作成又は改訂年月	<input type="checkbox"/> 日本標準商品分類番号	<input checked="" type="checkbox"/> 貯法
<input checked="" type="checkbox"/> 規制区分	<input checked="" type="checkbox"/> 欧文商標名	<input checked="" type="checkbox"/> 診療報酬における後発医薬品	
<input checked="" type="checkbox"/> 1 監生	<input checked="" type="checkbox"/> っ 禁己		

## 検索機能の充実化

- ・添付文書の**全文**からの検索
- ・右記の**項目ごと**に検索語を入力して検索も可能
- ・入力補助のための**サジェスト機能**付
- ・年齢制限の記載有無での検索も可能

## 結果表示の充実化

- ・添付文書を参照可能
- ・検索語を**ハイライト表示**
- ・検索結果詳細の**CSVダウンロード**

製品名	効能・効果（関連注意）
成分名	用法・用量（関連注意）
会社名	年齢制限（○才未満は服用しない等）
薬効分類	添加物
リスク区分（第1類、第2類、指定第2類、第3類）	成分・分量に関連する注意
医薬品区分（要指導医薬品、一般用医薬品等）	使用上の注意
剤形	してはいけないこと
規制区分（劇薬、局方品）	相談すること

## 一般用医薬品での検索

検索例：かぜに効く一般用医薬品で2才未満は服用しないと記載のある医薬品を検索したい

3ヵ月未満  
4～6ヵ月未満  
1才未満  
**2才未満**  
3才未満  
4才未満  
5才未満  
6才未満  
7才未満  
8才未満  
9才未満  
10才未満  
11才未満  
12才未満  
13才未満  
14才未満  
15才未満  
16～20才未満  
60才以上

医薬品区分 ? 一般用医薬品

剤形 ? 「参照」から選択してください 参照

規制区分 ? 選択してください

効能・効果 ? かぜ

効能・効果に関連する注意 ?

用法・用量 ?

年齢制限 ?  2才未満  は服用(使用)しない  年齢制限なし

要指導医薬品  
**一般用医薬品**  
配置用医薬品  
一般配置兼用医薬品  
一般用体外診断薬  
指定医薬部外品  
医薬部外品  
防除用医薬部外品

「一般用」の検索画面より、検索したい項目を入力  
「医薬品区分」や「年齢制限」など、細かく検索可能

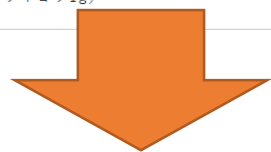
検索結果は次のページ⇒

# 検索結果画面

製品：

検索結果：26件（1～26件表示）  1 /1ページ

No.	製品名	リスク区分 薬効分類	成分・分量	製造販売元 - 販売会社	添付文書
<input checked="" type="checkbox"/> 1	オオクサ葛根湯エキス顆粒EX	第2類医薬品 葛根湯	3包(6g)中 葛根湯エキス(3/4量) 3233mg (カッコン6g, マオウ・タイソウ各3g, ケイヒ・シャクヤク各2.25g, カンゾウ1.5g, ショウキョウ0.75g)	大草薬品 - 日邦薬品工業	<input type="button" value="PDF"/>
<input checked="" type="checkbox"/> 2	オオクサ柴胡桂枝湯エキス顆粒(分包)	第2類医薬品 柴胡桂枝湯	3包(7.5g)中 柴胡桂枝湯エキス(2/3量) 3500mg (サイコ3.33g, ハンゲ2.67g, ケイヒ1.67g, シャクヤク・オウゴン・ニンジン・タイソウ各1.33g, カンゾウ1g, ショウキョウ0.67g)	大草薬品 - 日邦薬品工業	<input type="button" value="PDF"/>
<input checked="" type="checkbox"/> 3	カコナール葛根湯顆粒〈満量処方〉	第2類医薬品 葛根湯	3包(6g)中 葛根湯水製抽出エキス(乾燥) 5.56g (カッコン8g, マオウ・タイソウ各4g, ケイヒ・シャクヤク各3g, カンゾウ2g, ショウキョウ1g)	新生薬品工業・奈 - 第一三共ヘルスケア	<input type="button" value="PDF"/>



001/026件

オオクサ葛根湯エキス顆粒EX

添付文書	
日邦薬品工業(株) <input type="button" value="PDF"/>	
薬効分類	
葛根湯	
医薬品区分	リスク区分
一般用医薬品	第2類医薬品
効能・効果	
体力中等度以上のものの次の諸症：感冒の初期（汗をかいていないもの）、鼻かぜ、鼻炎、頭痛、肩こり、筋肉痛、手や肩の痛み	
用法・用量	
次の量を、食前又は食間に、水又は白湯で服用してください。 ※食前とは食事の30分位前、食間とは食後2～3時間のことです。	
【年齢：1回量：1日服用回数】 成人（15歳以上）：1包：3回 15歳未満7歳以上：2/3包：3回 7歳未満4歳以上：1/2包：3回 4歳未満2歳以上：1/3包：3回 2歳未満：服用しないでください	
年齢制限（用法）	
2才未満は服用しない	

026/026件

力湧仙  
英名：Rikiyuusen

添付文書	
(株)和漢薬研究所 <input type="button" value="PDF"/>	
薬効分類	
小柴胡湯	
医薬品区分	リスク区分
一般用医薬品	第2類医薬品
効能・効果	
体力中等度で、ときに脇腹（腹）からみぞおちあたりにかけて苦しく、食欲不振や口の苦味があり、舌に白苔がつくものの次の諸症：食欲不振、吐き気、胃炎、胃痛、胃腸虚弱、疲労感、かぜの後期の諸症状	
用法・用量	
次の量を食前又は食後に、温湯又は水にて服用してください。	
【年齢：1回量：1日服用回数】 大人：1包（2.5g）：3回 15才未満～7才以上：2/3量：3回 7才未満～4才以上：1/2量：3回 4才未満～2才以上：1/3量：3回 2才未満：服用しないこと	
年齢制限（用法）	
2才未満は服用しない	

詳細を表示させたい医薬品の番号を選択し、**詳細表示**を選択すると、**複数の医薬品の詳細を一度に表示可能**に。

（検索例の場合、検索結果26件を詳細表示させると、1～26件の内容の詳細をスクロールして一気に参照可能）

検索語句が**ハイライト表示**  
（ハイライト表示OFFも可能）

詳細結果の**CSVダウンロード**  
も可能なので、資料作成にも  
利用可能

# 医療用医薬品と一般用医薬品の両方をまとめて検索

検索例：医療用医薬品と一般用医薬品で「フェキソフェナジン塩酸塩」の成分の医薬品を調べたい

医療用 一般用 **すべて**

…クリックするとヘルプページが開きます。

検索する  入力内容をすべてリセット

製品名  サジェスト ON

一般名  サジェスト ON  
**フェキソフェナジン塩酸塩**

会社名  サジェスト ON

添加物

全文から検索

← 一般名：フェキソフェナジン を入力  
サジェスト機能の入力補助有  
(サジェストはOFFも可能)

No.	製品名	一般名	規格単位	会社名	電子添文	インタビューフォーム
<input type="checkbox"/> 1	アレグラ錠30mg アレグラ錠60mg	フェキソフェナジン塩酸塩	30mg1錠 60mg1錠	サノフィ	<a href="#">PDF</a>	
<input type="checkbox"/> 2	アレグラドライシロップ5%	フェキソフェナジン塩酸塩	5%1g	サノフィ	<a href="#">PDF</a>	
<input type="checkbox"/> 3	ディレグラ配合錠	フェキソフェナジン塩酸塩 塩酸ブソイドエフェドリン	1錠	LTLファーマ	<a href="#">PDF</a>	<a href="#">PDF</a>
<input type="checkbox"/> 4	フェキソフェナジン塩酸塩DS 5%「トーフ」	フェキソフェナジン塩酸塩	5%1g	東和薬品	<a href="#">PDF</a>	<a href="#">PDF</a>
<input type="checkbox"/> 29	<b>OTC</b> アレキラFX鼻炎錠	2錠中 フェキソフェナジン塩酸塩 120mg		奥田製薬	<a href="#">PDF</a>	
<input type="checkbox"/> 30	<b>OTC</b> アレグラFX	2錠中 フェキソフェナジン塩酸塩 120mg		サノフィ - 久光製薬	<a href="#">PDF</a>	
<input type="checkbox"/> 31	<b>OTC</b> アレグラFXジュニア	2錠中 フェキソフェナジン塩酸塩 60mg		サノフィ - 久光製薬	<a href="#">PDF</a>	

• 医療用医薬品と一般用医薬品の両方が一度に検索可能

• 一般用医薬品は製品名の頭にOTCと表記



**iyakuSearch**