薬価基準単位 錠

HOT9 113247201 販売名 アマリール1mg錠

薬価コード 3961008F1020	製造サノフィ・アベンティス
YJコード 3961008F1020	製造販売」
レセコード 610443002	販売」サノフィ・アベンティス
収載区分 銘柄	発売
銘柄区分 銘柄	輸入_
後発区分 先発	局方名 グリメピリド錠
	一般名グリメピリド
剤形区分 錠	一般名_英_ Glimepiride
単味・配合区分 単味	
告示名称 アマリール1	mg錠
画面表示用薬品名 糖尿病用剤	アマリール1mg錠
処方せん印字用薬品名 アマリール1	mg錠
レセプト請求用薬品名 アマリール1	
販売名(英名) Amaryl	1118 %
先発医薬品ブランド名 アマリール	
先発医薬品販売名 アマリール錠1	mα
九元区采吅灰九石 / 1/ // // // // // // // // // // // /	ilig
局方品 ● 毒薬	特定生物由来
処方せん医薬品 ● 劇薬 ●	生物由来 「向I」 「覚醒剤原料
放射性医薬品	向Ⅱ
	向Ⅲ
ブランド名の有無有	規格数字 1
ブランド名 アマリー	ル 規格単位 mg
ブランド名略称_3文字_ アマリ	屋号
名称_前修飾1_	名称_後修飾1_
名称_前修飾2_	名称_後修飾2_
名称_前修飾3_	名称_後修飾3_
入力用略名 アマリ	名称に使用されている剤形名 錠
標準マスタ単位_処方単位_錠	

<mark>HOT9 113247201 販売名</mark>アマリール1mg錠

承認·許可番号 22100AMX02339

薬価基準収載年月 2010年5月

販売開始年月 2010年6月

標榜薬効スルホニルウレア系経口血糖降下剤

日本標準商品分類番号1 873961

薬効コード1_3桁_ 396 薬効名1_3桁_ 糖尿病用剤

薬効コード1_4桁_ 3961 薬効名1_4桁_ スルフォニル尿素系製剤

日本標準商品分類番号2

薬効コード2_3桁_ 薬効名2_3桁_

薬効コード2_4桁_ 薬効名2_4桁_

日本標準商品分類番号3

割線の数 1

薬効コード3_3桁_ 薬効名3_3桁_

薬効コード3_4桁_ 薬効名3_4桁_

色調 淡紅 識別コード 本体 NMK NMK

コーティング 裸錠

割線の有無 有識別コード_包装 NMK1 1mg

新薬投与制限有無経過措置有無

新薬投与制限年月 経過措置年月日

投与日数制限 名称変更経過措置有無

名称変更経過措置年月日

製剤基本単位

調剤包装単位係数

HOT9 113247201 販売名 アマリール		ハイリスク医薬品該当性有
警告欄有無 有 警告欄記述	重篤かつ遷延性の低血糖症を起こすこと 特に留意すること。	がある。用法及び用量、使用上の注意に
緊急安全性情報 緊急安全性情報発出有無 緊急安全性情報発出回数		
緊急安全速報 緊急安全速報発出有無 緊急安全速報発出回数	緊急安全速報発出年 緊急安全速報発出年	
添付文書改訂指示 厚労省による添付文書改 厚労省による添付文書改 厚労省による添付文書改	打通知発番	

HOT9 113247201

販売名 アマリール1mg錠

禁忌の有無 有

- 禁忌患者 1. 重症ケトーシス、糖尿病性昏睡又は前昏睡、インスリン依存型糖尿病(若年型糖尿病、ブリットル 型糖尿病等)の患者[インスリンの適用である。]
 - 2. 重篤な肝又は腎機能障害のある患者[低血糖を起こすおそれがある。]
 - 3. 重症感染症、手術前後、重篤な外傷のある患者[インスリンの適用である。]
 - 4. 下痢、嘔吐等の胃腸障害のある患者[低血糖を起こすおそれがある。]
 - 5. 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人「「6.妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項参照]
 - 6. 本剤の成分又はスルホンアミド系薬剤に対し過敏症の既往歴のある患者

禁忌病名コード

并	用多	禁忌	の本	打	無	無

併用禁忌薬

併用禁忌薬コード

НОТ9	113247201

_{販売名} アマリール1mg錠

適応症の数	1
適応症1	2型糖尿病(ただし、食事療法・運動療法のみで十分な効果が得られない場合に限る。)
適応症1コード	
適応症2	
適応症2コード	
適応症3	
適応症3コード	
適応症4	
適応症4コード	
適応症5	
適応症5コード	
適応症6	
適応症6コード	
適応症7	
適応症7コード	
適応症8	
適応症8コード	
適応症9	
適応症9コード	
適応症10	
適応症10コード	

НОТ9 113247201 販売名 アマリール1mg錠 制限量の有無 適宜増減の有無 適応症による用量の違いの有無 有 有 無 年齢による用量の違いの有無 有 制限量条件有無 無 投与量の減量条件の有無 0.5mg~1mg/日 初期量(製剤量1) 0. 5 初期量(製剤量2) 1 初期量 維持量(製剤量2) 維持量(製剤量1) 4 1mg~4mg 維持量 常用量(製剤量1) 常用量 常用量(製剤量2) 用法(記述) 1日1~2回 朝夕食前または食後に経口投与 用法コード1 用法コード2 制限量(製剤量) 6 6mg 制限量 投与量の減量条件内容 休薬期間の有無 無 休薬期間(記述)

	T.T.	0.770	110045001								
		OT9 主々	113247201	~ <i>於</i> 学							
		売名	アマリール1m	9							
高齢者											
注意有無	有										
投与可否_	可	投	与可否(記述)								
注意_			注意(記述)	慎重招	步与						
用量_			用量(記述)								
制限用量の	有無		制限用量			制	川限用量(製剤量)			
開始	用量			開始月	月量(製剤	量)					
用法(記	述)						用	法コード			
 妊婦											
注意有無											
投与可否	<u></u>	可	投与可否(記述)							
注意			注意(記述)							
用量			用量(記述)							
		r	制限	用量			生117日.1	田島/制文	[皇)		
制限用量				日日 』	よい田 目が生	李 目)	市引火人	用量(製剤]里/		
	始用量	İ		用列	始用量(製	削重)					
用法(記述)							用法コ	ード		
授乳婦											
注意有知			机上二子	(≥ 714)							
投与可	雪 _		投与可否		投 <i>与</i> .1 >	/ _{21/1} ~ 1	こが望まし	l _e)			
注意	ţ			(記述)	シスプレ	дv ·С	-147至よし	v ·			
用量	<u>.</u>		用量	(記述)							
制限用量	量の有情	無	制阻	見用量			制限	·用量(製産	剤量)		
ß	見始用 :	量		開	始用量(製剤量)				
用法	:(記述)						用法=	ュード		

	НОТ9	113247201					
	販売名	アマリール1mg	g錠				
小児							
注意有無		机片司不((4. 17≑)	士 田 奴 睦 スジチン」、(0 告 七)本)		
投与可否_				使用経験がない(9成木個)		
注意_		注意((記述)				
用量_		用量((記述)				
制限用量の	有無	制限	用量		制限用	量(製剤量)	
開始	用量		開	始用量(製剤量)			
用法(記	述)					用法コード	
到 년						_	
乳児 注意有無							
注意有無		投与可否	(記述)	使用経験がない	\		
注意有無投与可否_			(記述)	使用経験がない	`		
注意有無 投与可否_ 注意_		注意	(記述)	使用経験がない	`		
注意有無投与可否_		注意用量	(記述)	使用経験がない			
注意有無 投与可否_ 注意_		注意用量	(記述)	使用経験がない]量(製剤量)	
注意有無 投与可否_ 注意_ 用量_ 制限用量 <i>0</i>		注意用量	(記述)	使用経験がない]量(製剤量)	
注意有無 投与可否_ 注意_ 用量_ 制限用量 <i>0</i>)有無	注意用量	(記述)			月量(製剤量) 用法コード	

 HOT9 販売名
 113247201

 販売名
 アマリール1mg錠

 複数規格の有無
 有
 他の剤形

 名称類似医薬品の有無
 有
 ハイリスク薬との名称類似該当性

 後発品選択に伴うエラー等の有無
 有

 名称類似医薬品名
 アルマール、アルマトール

 PMDA「医療安全情報」の有無

 回数
 年月日1

医療機能評価機構「医療安全情報」の有無

回数 年月日1 年月日2

医療機能評価事故報告書掲載有無 掲載回数

薬局ヒヤリ・ハット報告書掲載有無掲載回数