

HOT9

113247201

販売名 アマリール1mg錠

薬価コード 3961008F1020

YJコード 3961008F1020

レセコード 610443002

製造 サノフィ・アベンティス

製造販売

販売 サノフィ・アベンティス

発売

輸入

収載区分 銘柄

銘柄区分 銘柄

後発区分 先発

剤形区分 錠

単味・配合区分 単味

局方名 グリメピリド錠

一般名 グリメピリド

一般名_英 Glimepiride

告示名称 アマリール1mg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1mg錠

レセプト請求用薬品名 アマリール1mg錠

販売名(英名) Amaryl

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1mg

局方品



毒薬



特定生物由来



麻薬



覚醒剤



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

薬価基準単位 錠

HOT9 113247201 販売名 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

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

割線の数 1

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

調剤包装単位係数

HOT9 113247201

販売名 アマリール1mg錠

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がある。用法及び用量、使用上の注意に特に留意すること。

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年月日1

緊急安全性情報発出回数

緊急安全性情報発出年月日2

緊急安全速報

緊急安全速報発出有無

緊急安全速報発出年月日1

緊急安全速報発出回数

緊急安全速報発出年月日2

添付文書改訂指示

厚労省による添付文書改訂通知の有無

厚労省による添付文書改訂通知発番

厚労省による添付文書改訂通知年月日

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

併用禁忌の有無 無

併用禁忌薬

併用禁忌薬コード

HOT9 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

HOT9 113247201

販売名 アマリール1mg錠

適応症による用量の違いの有無	無	制限量の有無	有	適宜増減の有無	有
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	

初期量	0. 5mg～1mg／日	初期量(製剤量1)	0. 5	初期量(製剤量2)	1
維持量	1mg～4mg	維持量(製剤量1)	1	維持量(製剤量2)	4
常用量		常用量(製剤量1)		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 6mg

制限量(製剤量) 6

投与量の減量条件内容

休薬期間の有無 無 休薬期間(記述)

HOT9 113247201

販売名 アマリール1mg錠

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)

慎重投与

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

妊婦

注意有無

投与可否 不可

投与可否(記述)

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

授乳婦

注意有無

投与可否

投与可否(記述)

注意

注意(記述)

投与しないことが望ましい

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

HOT9 113247201

販売名 アマリール1mg錠

小児

注意有無

投与可否

注意

用量

制限用量の有無

開始用量

用法(記述)

投与可否(記述) 使用経験がない(9歳未満)

注意(記述)

用量(記述)

制限用量

開始用量(製剤量)

制限用量(製剤量)

用法コード

乳児

注意有無

投与可否

注意

用量

制限用量の有無

開始用量

用法(記述)

投与可否(記述) 使用経験がない

注意(記述)

用量(記述)

制限用量

開始用量(製剤量)

制限用量(製剤量)

用法コード

HOT9 113247201

販売名 アマリール1mg錠

複数規格の有無 有 他の規格 0. 5mg, 3mg

複数剤形の有無 無 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

年月日2

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