Orange Bool range Boo 保険薬局版 本薬剤師会 企画編 2010年4月版

薬価基準全面改正対応 後発医薬品調剤加算 後発医薬品情報提供料



内用薬の成分別・製剤別品質再評価情報検索・備蓄医薬品一覧作成支援システム (医療用医薬品品質情報集№1~29収載の局外規第三部・溶出曲線測定例・物理化学的性質を収録・検索可) 内用固形製剤(後発医薬品)の「生物学的同等性資料」検索・印刷システム 外用薬の成分別・製剤別検索・備蓄医薬品一覧作成支援システム

対応



「オレンジブック」と呼ばれるものは2種類あります。その一つは本書「オレンジブック保険薬 局版」であり、もう一つは、「医療用医薬品品質情報集:日本版オレンジブック」として厚生労働 省から提供されているものです。後者は、各製品の溶出試験に基づく再評価結果とその溶出のグ ラフ等を併せて収載した大変精緻なものですが、その成分等は公示順であり、保険薬局の日常業 務の中では、やや利用しにくい面があります。

そこで日本薬剤師会では、会員からの要望もあり、「日本版オレンジブック」から主要部分を抜き出すとともに、薬価基準も併記し、先発医薬品と後発医薬品の位置関係が明瞭になるように編集したものを、この程、「オレンジブック保険薬局版2010年4月版」として作成しました。本書では、薬価基準収載品目(内用薬・外用薬)を一般名50音順に配列し、後発医薬品・一般名・剤形・ 規格・製剤特性・品質情報・薬価の情報を収録しています。これらの情報は各保険薬局にとって 必須のものであり、後発医薬品の使用や、一般名記載の処方せん調剤の際に十分対応しうる内容 であると自負しています。

また、本書では、後発医薬品を取り巻く状況や過去の経緯をご理解いただけるよう、「薬価基準 と後発医薬品」と「後発医薬品とその発生」について簡単にとりまとめました。「後発」や「代替」 という言葉は、各人により受け取り方は様々なようですが、この経緯からご理解いただけるもの と思います。

また、付属の CD-ROM には、医療用医薬品品質情報集 No.1~29収載の局外規第三部・溶出曲 線測定例・物理化学的性質を収録し、検索ができるようになっているほか、これらのデータは刊 行毎に更新されておりますので、是非、最新版をご活用下さいますようお願いいたします。

最後に、薬価基準部分の作表にご助力をいただきました日本版オレンジブック研究会の方々に お礼申し上げると共に、本書を出版された薬事日報社に謝意を表します。

平成22年3月

社団法人 日本薬剤師会 会長 児 玉 孝

序		i
-1 ⁻		1
<u>уградите и при страните и при с</u>		•••••• V
本書の使用にあたって	••••••	····· vii
後発医薬品に係る調剤報酬点数		······ xii
薬価基準と後発医薬品・・・・・		······ xxiii
後発医薬品とその発生・・・・・		xiv
販売名索引	黄色ページ	販売名索引 1
一般名索引	黄色ページ	一般名索引 1
内用薬·····		1
外用薬・・・・・		203
メーカーリスト・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		277
オレンジブック保険薬局版2010年4月版	付録CD-ROM取扱説明 ······	283

凡例

- 1.本書は、平成22年4月実施の調剤報酬「後発医薬品調剤体制加算」「後発医薬品調剤加算」 「後発医薬品情報提供料」に対応しています。平成22年3月5日厚生労働省告示第70号による 薬価基準改正(平成22年4月1日実施)に対応・準拠して改訂しております。
- 2. 医薬品リストに収載の医薬品は、厚生労働省告示の薬価基準収載品目です(経過措置品目を 除く:平成22年3月5日現在)。なお、厚生労働省が示した診療報酬において加算等の算定対象 となる後発医薬品*¹には局方品、生薬および漢方製剤は含まれていないため、本書でも割愛しま した(銘柄収載局方品を除く)。
- 3. 医薬品リストは内用薬と外用薬に分けて収載しています(歯科用薬剤を除く)。医薬品リスト の配列は、一般名の50音順です。なお、配合剤は販売名索引より検索してください。
- 4. 医薬品リスト [製剤特性] 欄は、内用固形製剤のうち「普通」は普通製剤、「腸溶」は腸溶製剤、「徐放」は徐放製剤を表示しています。また、本書では「口腔」は、口腔内崩壊錠、口腔内 速溶錠、口腔粘膜貼付錠、舌下錠等の製剤を表示しています。
- 5. 医薬品リスト [後発品] 欄の「○」は、厚生労働省が示した平成22年度診療報酬において加 算等の算定対象となる後発医薬品(平成22年3月5日現在)を表示しています。
- 6. 医薬品リスト [品質情報] 欄に公 (「公示」の略):厚生労働省が、品質再評価結果により 「医療用医薬品品質情報集」(日本版オレンジブック)*2№ 1~30に収載した品目(平成22年3 月12日現在)に加えて、「医療用医薬品再評価結果 平成20年度(その1)」(平成20年5月26 日 薬食発第0526014号厚生労働省医薬食品局長通知)、「医療用医薬品再評価結果平成20年度 (その2)」(平成20年11月17日 薬食発第1117005号厚生労働省医薬食品局長通知)及び「医療 用医薬品再評価結果 平成21年度(その1)について」(平成21年7月17日 薬食発0717第12号厚 生労働省医薬食品局長通知) で品質再評価結果が公示された品目。

[品質情報]欄に承(「承認」の略):品質再評価結果公示後に公的溶出試験規格を設定して承認された品目(平成21年7月2日現在)。

「公示」も「承認」も同じ公的溶出試験規格を設定しており、それに適合する。

- 7. 医薬品リスト [備蓄] 欄には、各保険薬局の備蓄品目にチェック印を記入できます。
- 8. 販売名索引と一般名索引が付いています。
- 9. 付録(CD-ROM)には、内用薬の成分別・製剤別品質再評価情報検索・備蓄医薬品一覧作成支援システム(医療用医薬品品質情報集No.1~29収載の日本薬局方外医薬品規格第三部・溶出曲線測定例・物理化学的性質を収録・検索可)、内用固形製剤(後発医薬品)の「生物学的同等性資料」検索・印刷システム、外用薬の成分別・製剤別検索・備蓄医薬品一覧作成支援システムを搭載しています。使用方法・動作環境等は、巻末の「オレンジブック保険薬局版2010年4月版付録CD-ROM取扱説明」(p.283)を参照してください。

① オリジナルの「備蓄医薬品一覧」作成機能

内用薬・外用薬の両方について、「後発医薬品情報提供料」算定要件である「備蓄医薬品一

覧」をオリジナルに、簡単に作成するため、備蓄医薬品一覧作成支援システムを搭載しており ます。

また、先発医薬品との単位当たりの薬価差額を追加表示しております。備蓄医薬品リストは、 更新毎に上書きされ、備蓄一覧がCSVファイルとしても保存可能となり、Windows Vista にも対応しております。CD-ROMは、局方改正に伴う新一般名、会社名、薬効番号(3桁)でも検索できます。「備蓄モード」搭載で備蓄品のみの表示も可能になっております。

成分別・製剤別の品質再評価結果情報を収録・検索

「医療用医薬品品質情報集」(日本版オレンジブック) № 1~29に収載された「溶出曲線測定 例」、「物理化学的性質」、「日本薬局方外医薬品規格第三部」の PDF ファイルを収録し、成分 別・製剤別に検索可能になっております。

- *1)診療報酬における後発医薬品使用環境整備の対象となる後発品;先発医薬品の特許が切れた後に、先 発医薬品と成分や規格等が同一であるとして、臨床試験などを省略して承認される、いわゆるジェネ リック医薬品
- *2)内用固形製剤のうち品質再評価が終了するなど、溶出性に係る品質が適当であることを確認している 品目を取りまとめたもの

参考資料

- 1 日本公定書協会 編:「医療用医薬品品質情報集No.1~29(1999~2008)」、薬事日報社
- 2 日本版オレンジブック研究会:「オレンジブック総合版'09」調査結果
- 3 厚生労働省医薬食品局審查管理課:医療用医薬品品質情報集(平成22年2月版)

1. 本書出版の趣旨

後発医薬品調剤体制加算は、後発医薬品(ジェネリック医薬品)の使用促進の観点から、厚生 労働大臣の定める施設基準の1つとして、調剤基本料の加算項目として設けられているものです。 平成20年度調剤報酬改定において新設され、当初は、後発医薬品が含まれている処方せん枚数の 割合に基づく基準(30%以上)とされていましたが、「平成24年度までに、後発医薬品の数量 シェアを30%(現状から倍増)以上」という政府目標を踏まえ、平成22年4月からは、その指標 に合わせたものとなるよう、調剤した後発医薬品の数量割合に応じた段階的な評価(3区分)の 仕組みとして導入されています。

後発医薬品調剤加算は、医薬品の種類(内服薬、屯服薬、注射薬、外用薬)にかかわらず、診 療報酬上の後発医薬品に該当する医薬品を調剤した場合に算定するもので、①あらかじめ処方せ んに後発医薬品名で記載されていた場合、②医薬品名が一般名により処方せんに記載されていた 場合(いわゆる一般名処方)、③後発医薬品への変更が可能な処方せんを受け付けた場合のいずれ であっても、結果的に後発医薬品を調剤した際に算定できます。

また、後発医薬品情報提供料は、処方せんに医薬品名が一般名にて記載された場合(いわゆる 一般名処方)あるいは後発医薬品への変更が可能な処方せんの場合が対象で、以下に示す医薬品 の情報を文書又はこれに準ずるものにより患者へ提供し、かつ、患者の同意を得て、後発医薬品 を調剤した場合に算定できます。ただし、処方せんによる指示に基づき後発医薬品を調剤した場 合は算定できません。

- ア 一般名
- イ剤形
- ウ 規格
- エ 内服薬にあっては、製剤の特性(普通製剤、腸溶性製剤、徐放性製剤等)
- オ 備蓄医薬品の一覧とその性質に関する情報(医薬品の溶出性等)
- カ 先発医薬品との薬剤料の差に係る情報
- キ 保険薬局の名称並びに保険薬局又は保険薬剤師の連絡先等

そこで、薬局のそれら実務を支援するため、一般名(成分名)ごとに調剤報酬上の医薬品リストを作成し、必要な情報を盛り込み、書籍としました。併せて、薬局独自に、備蓄医薬品一覧を 作成できるようなシステム・情報を収録したCD-ROMを付録としました。

2. 本書について

1) 品質再評価

医療用医薬品の内用固形製剤について、その品質を確保するため、平成10年度から溶出性が

適当であるかどうか確認をするとともに、適当と認められた医薬品については、溶出試験規格 を承認事項として設定するという品質再評価が開始されました。

品質再評価結果を「医療用医薬品品質情報集」(日本版オレンジブック)で公表すると共に、 公的溶出試験法も公表(日本薬局方外医薬品規格第三部)することにより、追試等を行うこと が出来るようになっています。

品質再評価は、内用固形製剤のうち、平成7年4月以前申請の医薬品が対象となっています。 なお、平成7年4月以降の申請品目には溶出規格の設定が求められており、後発医薬品につい ても同様の規格設定が不可欠となっています。

2) 品質再評価の対象医薬品

「医療用医薬品の品質に係る再評価の実施等について」(平成10年7月15日付 医素発第634号)におい て、「品質再評価の対象医薬品は、医療用医薬品の内用固形製剤とする。ただし、原則として以 下の内用固形製剤を除く。1.日本薬局方収載製剤 2.日本抗生物質医薬品基準収載製剤の うち、溶出試験が設定されているもの 3.その他溶出試験の設定を必要としないもの」とさ れています。

造影剤、消化酵素製剤、制酸剤、生薬・エキス製剤等、溶出試験法以外の製剤試験により適切 な品質管理が行われている医薬品については、溶出試験による相対比較と溶出試験規格を設定 する、品質再評価の対象とはされていません。

3)本書と「医療用医薬品品質情報集」(日本版オレンジブック)

厚生労働省では、品質再評価結果を「医療用医薬品品質情報集」(日本版オレンジブック)として、平成11年から、順次公表しています。公的溶出試験方法とその結果を公表し、品質保証の手段の1つとするものです。No.30(平成22年2月版)(平成22年3月12日発出)、No.31(平成22年3月版)(平成22年3月版)(平成22年3月31日発出)まで公表されております。

「医療用医薬品品質情報集」(日本版オレンジブック)は、品質再評価結果であり、通知毎に 発行されるため一覧性がなく、品質再評価結果後に承認された医薬品については収載されませ ん。これらを補うため、本書では、品質再評価結果公示後に公的溶出試験規格を設定して承認 された品目についても収載し、一覧性を図りました。

本書作成にあたり、日本版オレンジブック研究会では、情報内容の信頼性を確保するため、 品質再評価の対象品目について、公的溶出試験規格の有無を該当会社に対し、調査・確認を行い ました。後発医薬品に関する品質再評価結果の全ての情報を集合させ、保険薬局向けに企画編 集したものが「オレンジブック保険薬局版」です。

「医療用医薬品品質情報集」(日本版オレンジブック) No. 1~29に掲載の「日本薬局方外医薬 品規格第三部」「溶出曲線測定例」「物理化学的性質」については、付録CD-ROMに収録・検索 可能としました。

なお、調剤報酬算定を考慮し、外用薬についても本書には収載しました。

4)内用固形製剤(後発医薬品)の生物学的同等性資料(添付文書情報から作成)が検索・印刷 可能になりました。

付録CD-ROMにおいて、新たに、内用薬に関して、個々のジェネリック医薬品について生物 学的同等性資料が検索可能となり、個別のジェネリック医薬品についての薬物動態パラメータ (AUC、Cmax、Tmax、T_{1/2})と薬物動態グラフ(当該医薬品の添付文書情報から作成)が検 索可能となり、印刷も簡単にできるようになりました。(BE欄に●がついているものが、該当し ます。実際には、添付文書上で、前記の薬物動態パラメータと薬物動態グラフが収載されてい る、内用固形製剤(後発医薬品)が収録対象となっております。ただし、添付文書の参考情報 として動物(主にイヌ)による生物学的同等性のデータについては収録対象外としておりま す。発行時点で、収録されなかったものについても、可能な限り逐次データ整備を行い、本書 で従来から稼働しているインターネットによるデータ更新システム等を活用して、次改訂版発 行迄の間、フォローする予定です。)

3. 本書の構成と利用について

1)調剤報酬について

後発医薬品に係る調剤報酬点数等について解説しました。

2) 販売名並びに一般名索引

販売名と一般名の両方で検索できるようにしました。

3) 医薬品リスト

一般名50音配列とし、品目ごとに一般名、剤形、製剤特性、規格単位、後発品、品質情報、 販売名、製造販売(販売業者)(平成22年3月5日確認現在)、単位薬価、1日薬価(最小、最大)の 項目に関する情報を一覧できるようにしました。

なお、「備蓄」欄は、本書のコピーを薬剤師が作成した文書として活用される場合に自薬局の 備蓄の有無を記載する欄として利用いただけるようにしました。

① 「後発品」欄

厚生労働省が公開している平成22年度診療報酬において加算等の算定対象となる後発 医薬品(平成22年3月5日現在)に〇印を付しております。

② 「品質情報」欄

「品質情報」欄に公(「公示」の略):厚生労働省が、品質再評価結果により「医療用医薬品品質情報集」(日本版オレンジブック) No. 1~30に収載した品目(平成22年3月12日現在)に加えて、「医療用医薬品再評価結果 平成20年度(その1)」(平成20年5月26日薬食発第0526014号厚生労働省医薬食品局長通知)、「医療用医薬品再評価結果平成20年度(その2)」(平成20年11月17日薬食発第1117005号厚生労働省医薬食品局長通知)及び「医療用医薬品再評価結果 平成21年度(その1)について」(平成21年7月17日薬食発 0717第12号厚生労働省医薬食品局長通知)で品質再評価結果が公示された品目。

「品質情報」欄に 承 (「承認」の略):品質再評価結果公示後に公的溶出試験規格を設定して承認された品目。「公示」も「承認」も同じ公的溶出試験規格を設定しており、それ に適合する。平成7年4月以降に製造承認が申請された内用固形製剤で、いわゆる先発医 薬品との同等性が確認されたものです。平成7年4月以降に申請された後発医薬品の内用 固形製剤については、原則として製造承認申請時に溶出試験規格の設定が義務づけられて おり、審査にあたっても、生物学的同等性の他、溶出試験規格も設定したうえで承認され ています(平成21年7月2日現在)。

4) 付録(CD-ROM)

付録(CD-ROM)には、内用薬の成分別・製剤別品質再評価情報検索・備蓄医薬品一覧作成支援システム(医療用医薬品品質情報集No. 1~29収載の局外規第三部・溶出曲線測定例・物理化学的性質を収録・検索可)、内用固形製剤(後発医薬品)の「生物学的同等性資料」検索・印刷システム、外用薬の成分別・製剤別検索・備蓄医薬品一覧作成支援システムを搭載しています。Windows Vistaにも対応しております。使用方法は、p.283を参照してください。

オリジナルの「備蓄医薬品一覧」作成機能(内用薬・外用薬)

外用薬についても今回から、CD-ROMデータに組み込み、検索可能とし、備蓄医薬品一覧 作成支援システムにより、内用薬と同様に薬局オリジナルの備蓄医薬品一覧を作成可能にな りました。

内用薬・外用薬の両方について、「後発医薬品情報提供料」算定要件である「備蓄医薬品一 覧」をオリジナルに、簡単に作成するため、備蓄医薬品一覧作成支援システムを搭載してお ります。

また、先発医薬品との単位当たりの薬価差額を追加表示しております。備蓄医薬品リスト は、更新毎に上書きされ、備蓄一覧がCSVファイルとしても保存可能となり、Windows Vista にも対応しております。CD-ROMは、局方改正に伴う新一般名、会社名、薬効番号(3桁の み)でも検索できます。「備蓄モード」搭載で備蓄品のみの表示も可能になっております。

成分別・製剤別の品質再評価結果情報を収録・検索(内用固形製剤)

「医療用医薬品品質情報集」(日本版オレンジブック) № 1~29に収載された「溶出曲線測 定例」、「物理化学的性質」、「日本薬局方外医薬品規格第三部」の PDF ファイルを収録し、成 分別・製剤別に検索可能になっております。

1.「溶出曲線測定例」(オレンジブックNo.1~29に収載)

溶出試験結果とヒトにおけるバイオアベイラビリティとの間には必ずしも相関性はあり ません。溶出試験は、医薬品の製剤的品質を一定水準に保持し、生物学的非同等性を防ぐ ための試験として位置づけられます。

しかしながら、pH で溶出性が大きく変動するものでは、溶出試験の結果から臨床上有用 な情報が得られるケースもあります。例えば、溶出試験は、pH1.2、4.0、6.8で測定されて いますが、酸性が弱くなるほど溶出性が大幅に低下する製剤では、高齢者に多く見られる 無酸症患者やプロトンポンプ阻害剤または H₂受容体拮抗剤服用者(胃内 pH が7.0を超え る場合もある)では、薬の吸収が低下することが予測されます。また、pH4.0(食後の胃内 pH に近い)において、pH1.2よりも大きく溶出性が低下する場合には、食事の影響で吸収 が抑制される恐れもあります。

2.「物理化学的性質」(オレンジブックNo.1~29に収載)

調剤業務に役立つ水への溶解性や光に対する安定性等の情報が得られます。

3.「日本薬局方外医薬品規格第三部」(オレンジブック№ 1~29に収載) 公的溶出試験法です。第三者が、いつでも追試し、品質を評価できます。 なお、CD-ROMの検索結果画面上では、「本」では見られない、品質再評価進捗状況をス テップで表す「ステップ欄」と溶出試験の標準製剤を示す「標準欄」並びに「規格欄」を設 けました。

ステップ欄:品質再評価の手順は、以下の5ステップに分類されます。

- 1:品質再評価候補の選択
- 2:予試験が指示されたもの
- 3:品質再評価指定が行われたもの
- 4:公的溶出試験案が通知されたもの
- 5:品質再評価結果公表(公的溶出試験が設定されたもの)
- 標準欄:溶出試験の標準製剤には標準欄に「*」あるいは「+」が記載されています。た だし、品質再評価終了後に標準製剤が承認整理される等により、「*」あるいは「+」が ない場合もあります。*:臨床試験を実施した先発医薬品。+:先発医薬品と生物学的 同等性が確認されている剤形違い・含量違い品で、適当な溶出試験が設定されているも の。なお、独自に用量設定試験を行った製剤が複数ある場合は、標準製剤を示す*ある いは+の後に a、b…と付しています。
- 規格欄:公的溶出試験に適合するものに「公的」と表示。ステップ1~4の場合、それぞ れのステップに移行した年月を元号により表示。CD-ROMでは、「規格欄」と区別する意 味で、本での「規格単位」を「含量」と表記しております。
- ③ 内用固形製剤(後発医薬品)の生物学的同等性資料(添付文書情報から作成)が検索・ 印刷可能になりました。

付録CD-ROMにおいて、新たに、内用薬に関して、個々のジェネリック医薬品について生 物学的同等性資料が検索可能となり、個別のジェネリック医薬品についての薬物動態パラ メータ(AUC、Cmax、Tmax、T_{1/2})と薬物動態グラフ(当該医薬品の添付文書情報から作 成)が検索可能となり、印刷も簡単にできるようになりました。(BE欄に●がついているも のが、該当します。実際には、添付文書上で、前記の薬物動態パラメータと薬物動態のグラ フが収載されている、内用固形製剤(後発医薬品)が収録対象となっております。ただし、 添付文書の参考情報として動物(主にイヌ)による生物学的同等性のデータについては収録 対象外としております。発行時点で、収録されなかったものについても、可能な限り逐次デー タ整備を行い、本書で従来から稼働しているインターネットによるデータ更新システム等を 活用して、次改訂版発行迄の間、フォローする予定です。)

※付録CD-ROMデータ及び備蓄医薬品一覧(内用薬)中の後発品欄の記号について

付録CD-ROMデータ及び備蓄医薬品一覧(内用薬)中の後発品欄の表示については、次のとおり区別 して表示しております(平成22年3月5日確認現在)。

- 先発品と同一の効能効果、用法用量をもつもの。
- 先発品と効能効果・用法用量のいずれか、又は両方について適応相違があるもの。

 一般名 239 その他の消 アカメガシワ: 396 糖尿病用剤 アカルボース 										r 3	
一般名	剤形	製剤 特性	規格単位	後発 品	品質 情報	備蓄	販売名	製造販売(販売業者)	単位薬価	1日 最小	薬価 最大
239 その他の アカメガシ	の消化器官用	薬									
)))/)/)/	ノエ イ ス 錠剤	普通	135mg1錠				マロゲン錠135mg	日本新薬	6. 40		38.40
396 糖尿病) アカルボー	刊利 日利 -ス										
	錠剤	普通	50mg1錠		公		グルコバイ錠50mg	バイエル	25. 40	76. 20	152.40
				0			アカルボース錠50mg「タ イヨー」	大洋薬品	17.90	53. 70	107. 40
				0	承		アカルボース錠50mg「サ ワイ」	沢井製薬	17. 50	52. 50	105.00
				0	承		アカルボース錠50mg「マ イラン」	マイラン製薬	17. 50	52. 50	105. 00
				0	承		 アカルボース錠50mg 「NS」	日新製薬	17.00	51.00	102.00
				0	承		アカルボース錠 50mg 「JG」	日本ジェネリック	17.00	51.00	102.00
				0	承		アカルボース錠50mg「日 医工」	日医工	17.00	51.00	102.00
				0	承		アカルボース錠50mg 「BMD」	ビオメディクス	17.00	51.00	102.00
				0	承		アカルボース錠 50mg 「YD」	陽進堂	15. 30	45. 90	91.80
			100mg1錠		公		グルコバイ錠100mg	バイエル	45. 00	67.50	135.00
一般名 斉 239 その他の消化 アカメガシワエ・				0	承		アカルボース錠100mg	日本ジェネリック	31.60	47.40	94. 80
				0			・00」 アカルボース錠100mg「タ イヨー」	大洋薬品	31.60	47. 40	94. 80
				0	承		アカルボース錠100mg「サ ワイ」	沢井製薬	30. 90	46. 35	92. 70
				0	承		アカルボース錠100mg「マ イラン」	マイラン製薬	30. 90	46. 35	92. 70
				0	承		アカルボース錠100mg 「日医工」	日医工	30. 20	45. 30	90.60
				0	承		アカルボース錠100mg 「NS」	日新製薬	29. 10	43. 65	87. 30
				0	承		アカルボース錠100mg 「BMD」	ビオメディクス	28. 30	42. 45	84. 90
				0	承		アカルボース錠100mg 「YD」	陽進堂	27. 10	40. 65	81. 30
		口腔	50mg1錠	0			アカルボース OD 錠50mg 「タイヨー」	大洋薬品	17.90	53. 70	107. 40
			100mg1錠	0			アカルボース OD 錠100 mg「タイヨー」	大洋薬品	31.60	47. 40	94. 80
114 解熱鎮約 アクタリッ	甬消炎剤 ▶										
	錠剤	普通	100mg1錠		公		モーバー錠100mg	田辺三菱製薬(興 和)	80. 00		240. 00
					公		オークル錠100mg	日本新薬	79. 40		238. 20
				0			アクタリット錠100mg「サワ イ」	メディサ 新 薬(沢 井)	47.80		143. 40
				0			アクタリット錠100mg「マイ ラン」	マイラン製薬	43. 10		129. 30
				0			アクタリット錠100「TCK」	辰巳化学(辰巳,日 本ジェネリック)	43. 10		129. 30
				0			アクタリット錠100mg「タイ ヨー」	大洋薬品	38. 70		116.10
				0			アクタリット 錠 100mg 「TOA」	東亜薬品(大正薬 品)	34. 30		102.90

625 抗ウイルス剤

アシクロビル

顆粒剤 普通

40%1g	公	ゾビラックス顆粒40%	グラクソ・スミスクラ イン	405. 40 1, 013. 50 4, 054. 00
	2 公	グロスパール顆粒40%	高田製薬(高田,和 光堂)	167. 50 418. 75 1, 675. 00

一般名 剤形 製剤 規格	後発 品質 単位 品 情報 備蓄 「	販売名 製造販売(販売業者)	単位薬価 最小 最大
----------------------	-----------------------	----------------	---------------

625 抗ウイルス剤 **アシクロビル**

顆粒剤	普通	40%1g	0	公	ビクロックス顆粒40%	小林化工(小林化 工,明治製菓)	163. 70 409. 25 1, 637. 00
			0	公	ベルクスロン顆粒40%	東和薬品	135. 50 338. 75 1, 355. 00
錠剤		_	0	公	アシクロビン顆粒40%	日医工(日医工,日 本ケミファ)	117. 70 294. 25 1, 177. 00
		-	0	公	アシロベック顆粒40%	沢井製薬	106. 20 265. 50 1,062.00
		_	0	公	アクチオス顆粒40%	大洋薬品	59.80 149.50 598.00
		_	0	公	ゾビスタット顆粒40%	長生堂(長生堂,田 辺製薬販売,マイラ ン製薬)	59. 80 149. 50 598. 00
錠剤 普通		-	0	承	ビゾクロス顆粒40%	大正薬品	59.80 149.50 598.00
			0	承	ビルヘキサル顆粒40%	サンド	59.80 149.50 598.00
錠剤	普通	200mg1錠 _		公	ゾビラックス錠200	グラクソ・スミスクラ イン	265. 40 1, 327. 00 5, 308. 00
			0	公	アシロミン錠200	メディサ新薬(日医 エ)	93.00 465.00 1,860.00
		_	0	公	ビクロックス錠200	小林化工(小林化 工,明治製菓)	84. 30 421. 50 1, 686. 00
		_	0	公	アシクロビン錠200	日医工(日医工,日 本ケミファ)	79. 70 398. 50 1, 594. 00
錠剂		_	0	公	アシクロビル錠200mg「マ イラン」	マイラン製薬	70.00 350.00 1,400.00
		_	0	公	アシロベック錠200	沢井製薬	68. 30 341. 50 1, 366. 00
		_	0	公	ベルクスロン錠200	東和薬品	68. 30 341. 50 1, 366. 00
		-	0	公	クロベート錠200	ポーラファルマ	58.00 290.00 1,160.00
		-	0	公	ゾビクロビル錠200	日本薬工	58.00 290.00 1,160.00
		_	0	公	ビルヘキサル錠200mg	サンド(サンド,日本 ジェネリック,富士 製薬)	58.00 290.00 1,160.00
		_	0	公	アイラックス錠200mg	辰巳化学	32. 70 163. 50 654. 00
		_	0	公	アクチオス錠200	大洋薬品	32. 70 163. 50 654. 00
		_	0	公	アシクロビル錠200mg「タ ナベ」	長生堂(田辺製薬 販売)	32. 70 163. 50 654. 00
		_	0	公	ビゾクロス錠200	大正薬品	32. 70 163. 50 654. 00
			0	公	ファルラックス錠200	キョーリンリメディオ	32. 70 163. 50 654. 00
		400mg1錠 _		公	ゾビラックス錠400	グラクソ・スミスクラ イン	403. 90 1, 009. 75 4, 039. 00
		_	0	公	ビクロックス錠400	小林化工(小林化 工,明治製菓)	132. 10 330. 25 1, 321. 00
		_	0	公	アシクロビル錠400mg「マ イラン」	マイラン製薬	115. 50 288. 75 1, 155. 00
		-	0	公	アシクロビン錠400	日医工	110. 50 276. 25 1, 105. 00
		_	0	公	アシロミン錠400	メディサ新薬(化研 生薬)	110. 50 276. 25 1, 105. 00
		-	0	<u>公</u>	ベルクスロン錠400	東和薬品	110. 50 276. 25 1, 105. 00
		-	0	公	アシロベック錠400	沢井製薬	91. 30 228. 25 913. 00
		-	0	公	クロベート錠400	ボーラファルマ	80.80 202.00 808.00
		-	0		<u> ソビクロビル錠400</u>		80.80 202.00 808.00
			0	公	ビルヘキサル錠400mg	サンド(サンド,日本 ジェネリック,富士 製薬)	80.80 202.00 808.00
		-	0	公	ゾビアトロン錠400	鶴原製薬	60. 10 150. 25 601. 00
		-	0	公	アイラックス錠400mg	辰巳化学	56.10 140.25 561.00
		-	0	公	アクチオス錠400	大洋薬品	56.10 140.25 561.00
		-	0	公	アシクロビル 錠400mg「タ ナベ」	長生堂(田辺製薬 販売)	56. 10 140. 25 561. 00

オレンジブック保険薬局版2010年4月版

付録 CD-ROM 取扱説明

※文書内の画面、操作に関しましては、Microsoft[®] Windows[®] XP を例に解説しております。Windows[®] の操作方法に関しましては、ご利用中のコンピュータの取扱説明書をご参照下さい。

1 インストール

※「オレンジブック総合版'05・オレンジブック保険薬局版'05」以降の古いバージョンが既にインス トールされている場合は、上書きインストールされます。(データは引き継がれます。)

※「オレンジブック総合版'04・オレンジブック保険薬局版'04」が既にインストールされている場合 は、先にアンインストールを行って下さい。なお、アンインストールを行うと登録されていたデータ (備蓄一覧登録済リスト、保険薬局名・連絡先登録)は消えてしまいます。あらかじめご了承下さい。

- ※「オレンジブック保険薬局版2010年4月版」は「オレンジブック総合版・オレンジブック保険薬局 版」という名称でシステムにインストールされます。
- (1) CD-ROMをPCに挿入します。
- (2) 自動的にインストーラーが起動します。インス トーラーが起動しない場合は、マイコンピュータ から CD-ROM を 開き、CD-ROM 内にある [Install.exe] をダブルクリックして、実行して下 さい。

●お願い

Microsoft[®] Windows Vista[®]をお使いの場合 は、必ず、インストール後に初めてご使用になる前 に、タイトル画面の右上にある「インターネットに よるデータ更新」を実施してからご利用願います。

また、本製品のインターネット更新を過去にご



利用いただいている場合、必ず、インストール後に初めてご使用になる前に、タイトル画面の右上にあ る「インターネットによるデータ更新」を実施してからご利用願います。

まず初めに、オレンジブック保険薬局版2010年4月版システムインストールと Adobe 社製 Adobe[®] Reader[®]インストールする為のメニューが表示されます。

Adobe 社製 Adobe[®] Reader[®]とは本システムで使用する PDF を表示する為に必要なソフトです。ご 使用になるパソコンにインストールしていない場合は、ここで Adobe[®] Reader[®]のインストールを行っ て下さい。インストール終了後、再度 (1) からやり直して下さい。

オレンジブック保険薬局版2010年4月版システムインストールを選択すると (3) へ進みます。

●オレンジブック保険薬局版2010年4月版システムの動作環境 ハードウエア Celeron 500 MHz 以上の PC/AT 互換機 ハードディスク 500MB以上の空き容量を推奨(使用時) 256MB以上 メモリー 対応OS Microsoft[®] Windows[®] 98 日本語版 Microsoft[®] Windows[®] Millennium Edition 日本語版(Windows[®] Me) Microsoft[®] Windows[®] 2000 日本語版 Microsoft[®] Windows[®] XP 日本語版(32bit 版のみ対応) Microsoft[®] Windows Vista[®] 日本語版(32bit 版のみ対応) いずれも Microsoft[®] Internet Explorer 5 以上がインストールされていること ディスプレイ 1024×768ピクセル以上(推奨)フルカラー表示が可能なグラフィックカード その他 CD-ROM ドライブ(インストール時) プリンタ A4サイズの用紙が印刷可能なプリンタ(印刷実行時)

上記条件をご確認後、インストールを行って下さい。

● Microsoft[®] Windows Vista[®] をお使いの場合の注意事項

Microsoft[®] Windows Vista[®]では、セキュリティ機能が強化されている為、お使いのコンピュー ターの設定によっては、以下の警告メッセージが表示される場合があります。本ソフトウェアを実行す る為には、以下の操作を行う必要があります。

なお、これらのウィンドウの意味、操作に関しましては、ご利用中のコンピュータの取扱説明書をご 参照下さい。

- ・右のウィンドウが表示された場合は「実行」をクリック して下さい。
- 「キャンセル」をクリックした場合は、本ソフトウェアは
 正常に動作しません。
- ※本ソフトウェアは、デジタル署名は行っておりませんが、 動作に問題はありません。
- ・右のウィンドウが表示された場合は「許可 (A)」をク リックして下さい。
- ・「キャンセル」をクリックした場合は、本ソフトウェアは 正常に動作しません。





● Microsoft[®] Windows Vista[®] をお使いで、過去に本ソフトウェアを利用したことがある場合の注意 事項

インストール後、最初の検索時に、右のような エラーメッセージが表示される場合があります。 この場合は、以下のいずれかの方法を行ってく ださい。

■方法1 (推奨)

トップページの「インターネットによるデータ 更新」を実行してください。また、右のウィンド ウが表示されているときに「はい」をクリックし ても、実行することができます。

データ読る	۶込みエラー
⚠	データ読み込み時にエラーが発生しました。 データが古い可能性がありますので、以下のいずれかの方法をお試しください。
	■方法1(推進) トラブページの「インターネットによるデータ更新」を実行してください。 にこのウィンドウの「ばい」をクリックしても、実行できます)
	■方法2 ※Windows Vistal)頃をご利用の方のみ エクスフローラーを利用して、「C VILererVIログインユーザーをJIVApp DataVI.ocalW VistualStoreProgram FilesVIXUJI、NPP OVOY range Book Vidata」フォルダ内の、 「data」で始まる、すべてのファイルを削取してください。
	なお、詳細に聞しましては、本ソフトウェアの取扱説明書をご参照ください。
	インターネットによるデータ更新を実行しますか? 方法1(推奨)を実施する場合は「はい」を、方法2を実施するには「いいえ」を選択してください.

■方法2

エクスプローラーを利用して、「C:¥Users¥[ログインユーザー名]¥AppData¥Local¥Virtual-Store¥Program Files¥YAKUJI_NIPPO¥OrangeBook¥data」フォルダ内の、「data」で始まる、す べてのファイル(合計10個)を削除してください。

なお、上記フォルダが閲覧できない場合は、以下の操作を行って下さい。

- 1 スタートメニューから「コンピュータ」を開 きます。
- 2 [Alt] キーを押下します。
- 3 「ツール (T)」の中の「フォルダオプション (O)」を選択します。



- 4 「表示」タブをクリックします。
- 5 下部の詳細設定にある「すべてのファイルとフォルダ を表示する」をクリックして、ONにします。
- 6 「OK」ボタンを押下します。

※作業終了後は、元の設定(隠しファイルおよび隠しフォ ルダを表示しない)に戻すことをお勧めいたします。
※詳しい操作方法については、ご利用中のコンピュータの 取扱説明書をご参照下さい。

フォルダの表示	「1338年」」 このフォルダに使用している表	示方法 (単純表示やアイコンなど)
100	2200種(10)オルダタイ(12) フォルダに適用(1)	加州90ことかできます。 フォルダをリセット(R)
詳細設定		
941 512 ▼ 542 ▼ 754 ▼ 754 ▼ 754 ▼ 754 ▼ 754 ▼ 754	2000年2023 2000年2021年1月1日の月日を選択 プス中を表示する テーシュンタンドやで開発フォル ルとフォルの表示 オペてのファイルとフォルがを表示 注してアイルとフォルがを表示 見しアイルおよび思し、フォルがあ 水とフスのかっての道目の説を明を 次のビンドにファイル サイズ情報 ミューペインでフレビューのひいド ビューマインプリをとき	はる (クラシック フォルダのみ) する する たまたしない たっプアップで表示する と表示する にを表示する

- (3) 暫くすると、インストーラーのタイト ル画面が表示されますので、インストー ラーの画面に従って、インストールを進 めて下さい。
- (4) インストールに必要な設定と、ファイ ルの転送が開始されます。所要時間はマ シンの性能により異なります。



- (5) 全ての作業が完了すると、インストールの完了画面が表示されますので、「完了」をクリックして下さい。
- (6) マシンによっては、再起動が求められ る事がありますので、その場合はマシン の再起動を行って下さい。



※注意事項

- ・本ソフトウェアをインストールする際は、必ず管理者権限を持つユーザーで行って下さい。
- ・本ソフトウェアは、画面の DPI 設定は96DPI(標準設定)であることを前提としております。
- ・本ソフトウェアは、コントロールパネル内「プログラム(アプリケーション)の追加と削除」により 削除できます。
- ・本ソフトウェアの追補・メンテナンスサービス等は行いません。本書の改訂時に新たに最新版を添付 する予定です。
- ・本書並びに本システムに収録されているデータに関しては、正確かつ最新であることを目指し、最善の 努力を払っておりますが、医薬品はその特性上、本書並びに本システムへ収録後、変更等が生じる場合 もあります。最新の製品添付文書等をご覧いただき、適宜ご確認等願います。
- ・本ソフトウェアは、内用薬と外用薬を対象としております。

2 起動方法

(1) Windows のスタートメニューから「すべてのプログラム」-「薬事日報社」-「オレンジブック」-「オレ

ンジブック総合版・オレンジブッ ク保険薬局版」と選択して、ソフ トウェアを起動して下さい。 (デスクトップにも「オレンジ ブック総合版・オレンジブック保 険薬局版」という名前でアイコン が生成されていますので、それを ダブルクリックしても起動する事 が出来ます。)



3 操作方法

(1) タイトル画面

タイトルのすぐ下にある「内用薬版」 「外用薬版」をクリックすることで、どちら を閲覧するか選択することが出来ます。 (カラーで表示されているほうが選択され ています。起動時は「内用薬版」が選択さ れています。)

「成分別・製剤別の品質再評価情報検 索・備蓄医薬品一覧作成支援システム」を クリックすると「(2)一覧表画面」を表示 します。



「オレンジブック備蓄一覧リスト」をクリックすると「(8) 備蓄一覧画面」を表示します。

「保険薬局名・連絡先登録」をクリックすると「(9) 基本情報登録画面」を表示します。 (こちらの機能は、内用薬・外用薬の区別はありません。)

「インターネットによるデータ更新」をクリックすると「(10) データ更新画面」を表示します。 (こちらの機能は、内用薬・外用薬の区別はありません。)

●お願い

Microsoft[®] Windows Vista[®]をお使いの場合は、必ず、インストール後に初めてご使用になる前に、 タイトル画面の右上にある「インターネットによるデータ更新」を実施してからご利用願います。

また、本製品のインターネット更新を過去にご利用いただいている場合、必ず、インストール後に初 めてご使用になる前に、タイトル画面の右上にある「インターネットによるデータ更新」を実施して からご利用願います。

(2) 一覧表画面

まず、「手順1 検索区分を選択して下 さい。」で何を検索するかを指定します。 その後、「手順2 キーワードがあれ ば入力して下さい。」で検索を行いたい キーワードを入力します。

最後に検索ボタンをクリックすれば、 実際に検索が実行されます。

「備蓄が有る物のみ」を ON にすると、 備蓄として指定された製品が存在する物 のみが検索対象となります。

- オレンジブック保持	8.88.H	102010	5年4月版			_		
用薬版	オレ	ノン	ジブック保険薬局版201C)年4月版			X==-K	戻る
	i v				(8)	s — 11	一括印刷	する
検索区分を	潮訳し	して下さ	い まほど キーワードが	あれば入力して下さい			2111111	
一般名 C 新一般名	CB	売名 ((新売券) C 会社名 キーワード			D 傳華訪報	5物のみ 🛛 😽	**
五十音順相	金索	-	→ 厳名/ 販売名	MRE	\$6001511L	氟酯甲位	ステップ	BE
			アカメガンウエキス	12.FI	普通	135mg1程		
7 1 0	Ι	7	アカルボース	1231	012	SCmg142 100mr142	5	٠
5 4 2	7	7	アウタリット	段利	普通	100mg182	5	
ナ シ ス	ŧ	2		10001		40%1g		
9 チッ	7	٢	Di Anif a	82月 1		400mg182		
7 2 7	*	1	177004	清朝 トラビロッフ*	0.0	800mg12 8%1mL	1	
1 2 7	~	*				30741g		
7 2 4	×	Ŧ		5872R1		100mg1g 250mg182		
<u>ا</u> ۲		-	アジスロマイシン水和物	カ7*26月 トライ30+7*	行後族文	600mg1世 100mg1为7°世紀		
5 1 1	V		2774 P .80	10000	41.0	2g1.85.		-
	_	_	NUMBER OF A DESCRIPTION	101001		le		-
_			PAINONETOFT AND AVE TO	段刺	8.8	182	,	
塩酸塩]			レーアスパラギン酸カルシウム	総刺	普通	182	5	٠
順いで一般名をチェッ	2時の	み)	アスピリン	線則	第18	100mg182		٠
11 211 211	911	717	アスピリン・ダイアルミネート	82.R1	普通	330mg1#2	5	٠
6 26 46	56	_	アスピリン・ダイアルミネート	82,91	普通	\$1mg1#E	5	٠
	211		アスペルギルスオリーゼ産生満化酵素	数束目	普通	18		
				689081		0.4%1+		

「五十音順検索」では、一般名・販売名 の頭文字で絞り込みを行う事が出来ます。絞り込みを解除するには「検索」をクリックして下さい。

「薬効番号(3桁)」にチェックを入れ、「キーワード」に薬効番号(3桁)を入力し、「検索」をク リックすると、当該薬効番号(3桁のみ)に該当する一般名の一覧表画面が表示されます。

一般名/販売名をクリックすると「(3) 詳細画面」が表示されます。

ー番右の列の「BE」欄にある「●」をクリックすると「(5) 生物学的同等性データー覧画面」が表示 されます。(「BE」欄は内用薬版のみに存在し、外用薬版にはありません。)

「一括印刷する」をクリックすると、現在登録されている全ての備蓄薬のリストが一般名単位で印刷さ れます。

(2010年4月実施の薬価改正に対応していますので、備蓄薬リストの薬価関連情報が更新されます。)

画面右上の「メニューに戻る」をクリックすると、タイトル画面に戻ります。

(3) 詳細画面

選択された一般名に対応する詳細画面 を表示します。

画面上部の「局外規第三部」「溶出挙動」「物理化学的性質」の3カ所は、対応 するPDFファイルが存在する場合は 「PDF」というボタンが表示されます。 これをクリックすると、システムにインス トールされている Adobe Reader が自 動的に起動し、ファイルが表示されます。 (「局外規第三部」「溶出挙動」「物理化学

D ata	秋示	- オレ	ンジラッ	り解決	業局版2010年4月版	_		_		_	_					X
(TF	内用	薬胤	E)	オレ	ノンジブック保	険薬局	版2010)年4月	版			C	閉し	رة ز		
CIER ARE - 14/2014/04/14/24/24/2004/04/14/2 C P R R R C C P R C C C C R R C C C C R R C C C C R R C C C C R R C C C C R R C C C C R R C C C C R R C C C C R R C C C C R R C C C C R R C C C C R R C C C C R R C C C C R R C C C C C R R C C C C R R C C C C R R C C C C R R C C C C R R C C C C R R C C C C C R R C C C C C R R C C C C C R R C C C C C R R C C C C C R R C C C C C C R R C C C C C C R R C C C C C C C R R C C C C C C C C R R C C C C C C C C C R R C C C C C C C C C C C R R R C C C C C C C C C C C C C C C C	a :	5														
R 12	19		東効分	S.	- 10 6	一般名 割影 製剂特性 局外現第三部 溶出學動 物理化学的性质									Image: Constraint of the	
625	1	男素効分類 初ウイルス別 初期 ステ 世界 報酬 ステ 世界			アシクロビル	ビル酸化物		御道	∆ PDF	PDF	☆ PDF		簡約前 総約 ゼリー 決列 トラインロッ	7*		
	RE	制则 特性	ステ	e *	販売名		会社名	含葉	単位梁価	1日藥価 (最小)	1日業価 (最大)	住死	聚档	2 ****	16-35	П
1912	192	8 3	5	×	ジビラックス開発会40%	グラクソ・スパ	ミスクライン(株)	409	1e 405.40	1,013.50	4,054,00		公約	公示	1	Π
101	192	불권	5		アクチオス酸約40%	大洋業品	工業(株)	409	1e 59.80	149.50	598.00	0	公約	公示	F	11
101	192	首連	5		ジビスタット酸粒40%	長生堂時	厳(特)	409	1e 59:00	149.50	598.00	0	公約	公示	R	11
1110	192	普通			ビジクロス酸粒40%	大正藥品	工業(株)	409	le 59.90	149.50	598.00	0	公約	承12	7	Ш
The state	192	普通			ビルヘキサル酸粒40%6	サンド(株)		409	1¢ 59.80	149.50	598.00	0	公约	承認	P	Γ
No.	陳	普通	5		アシロペッジ開始40%	沢井勘築	(株)	409	1e 105:20	265.50	1,062.00	0	公約	公示	F	
1914	192	설계	5		アシクロビノ積極40%	日医工(株	6	409	le 117.70	294.25	1,177.00	0	公約	公示	1	11
101	192	설권	5		ペルクスロン/数約240%6	東和第品	(時)	409	1e 13550	338.75	1,355.00	0	公約	公示	1	
100	PR2	普通	5		ビクロックス酸粒40%	小耕化工	(株)	409	1e 163.70	409.25	1,637.00	0	公約	公示	4	11
1910	192	普通	5		グロスパール開発240%	(第四数)第	(株)	409	1¢ 16750	418.75	1,675.00	0	公约	公示	П	1
iî.	剤	普通	5	x	ジビラックス線200	グラクソ・ス3	ミスクライン(株)	200mg1	265.40	1,327.00	5,308.00		公約	公示		1
楦	剤	普通	5		アイラックス線200mg	原巴化学	(務)	200mg1	iž 32.70	163.50	654.00	0	公約	公示		
锭	\$1	성경	5		アクチオス総200	大洋薬品	工業(株)	200mg1	12 32.70	163.50	684.00	0	公約	公示		
12	91	83	5		アウチダス線200	シオノケミカ	16(#4)	200me1	12 32.70	163.50	654.00	0	公約	公示	Г	

的性質」の3カ所は内用薬版のみに存在し、外用薬版にはありません。)

画面上部右にある「剤形別絞り込み表示」で希望の剤形を選択すると、現在一覧表に表示されている 内容から指定された剤形のみに絞り込んだ一覧表が表示されます。絞り込みを解除する場合は「全て」 を選択して下さい。

ー覧表にある「備蓄」は、現在備蓄リストに登録されている薬品を選択する事が出来ます。ON/OFFを 変更した後は、画面右上の「登録する」をクリックすることにより、システムに始めて登録されます。 登録した備蓄リストは、一般的な表計算ソフトで開き、編集することが出来ます。

■ Microsoft[®] Windows Vista[®]の場合

「C:¥Users¥[ログインユーザー名]¥AppData¥Local¥VirtualStore¥Program Files¥YAKUJI_ NIPPO¥OrangeBook¥data」に、「Bichiku.csv」(内用薬版)、「BichikuEx.csv」(外用薬版)とい う名前で保存されますので、任意のフォルダにコピーをしてから、ご利用下さい。 なお、上記フォルダが閲覧できない場合は、以下の操作を行って下さい。

- スタートメニューから「コンピュータ」を開き ます。
- 2 [Alt] キーを押下します。
- 3 「ツール(T)」の中の「フォルダオプション (O)」を選択します。
- 4 「表示」タブをクリックします。
- 5 下部の詳細設定にある「すべてのファイルとフォルダを 表示する」をクリックして、ONにします。
- 6 「OK」ボタンを押下します。

※作業終了後は、元の設定(隠しファイルおよび隠しフォル ダを表示しない)に戻すことをお勧めいたします。

※詳しい操作方法については、ご利用中のコンピュータの取 扱説明書をご参照下さい。

■ Microsoft[®] Windows Vista[®]以外の場合

本システムがインストールされたフォルダの下の「data」フォルダに、「Bichiku.csv」(内用薬版)、「BichikuEx.csv」(外用薬版)という名前で保存されますので、任意のフォルダにコピーをしてから、ご利用下さい。(通常は、「C:¥Program Files¥YAKUJI_NIPPO¥OrangeBook¥data」に保存されています)

なお、このファイルを編集しても、本システムの備蓄リスト情報は書き換わりません。また、本ファイ



フォルダ オプション	
全般表示検索	
- フォルダの表示 このフォルダに使用している表示方法(目転表示やアイエルなど) をの種類のフォルダダイでに適用することができます。 フォルダに適用(L) フォルダをりせっド(R)	
詳細設定	
CONTRETABLE CONTRETAS.	
既定储(c戻す(D)]
OK 本ャンセル 通用(A))

ルは、備蓄リストを更新する度に上書きをしますので、ご注意下さい。

画面右上の「印刷する」は、現在表示している一覧表から、備蓄リストに登録されている物のみを印刷 する機能です。このメニューをクリックすると、印刷のプロパティが表示されますので、印刷に使用する プリンタを選択して下さい。

画面右上の「閉じる」をクリックすると、現在表示されている画面を閉じて、一覧画面に戻ります。

(4) 備蓄医薬品一覧印刷

備蓄医薬品一覧印刷には、「(2)一覧表画面」の一括印刷ボタンを押す場合と「(3)詳細画面」の印刷 ボタンを押す場合の2通りあります。

「(2) 一覧表画面」の一括印刷ボタンを押した場合、備蓄されているすべての医薬品を一般名単位で出 力します。

「(3) 詳細画面」の印刷ボタンを押した場合、該当の一般名のみ出力します。

レイアウト例 (内用薬版)

備蓄医薬品一覧【内用薬】

一般名 アシクロビル

剤形	製剤 特性	ステ ップ	標準	販売名	会社名	含量	単位薬価	1日薬価 (最小)	1日薬価 (最大)	後発 品	規格	公示 承認	単位当り 薬価差
顆粒剤	普通	5	*	ソビラックス顆粒40%	ヴラクン・スミスクライン(株)	40%1g	405.40	1,013.50	4,054.00		公的	公示	
顆粒剤	普通	5		アクチオス顆粒40%	大洋薬品工業(株)	40%1g	59.80	149.50	598.00	0	公的	公示	345.60
顆粒剤	普通	5		ソビスタット顆粒40%	長生堂製薬(株)	40%1g	59.80	149.50	598.00	0	公的	公示	345.60
顆粒剤	普通			ビン゙クロス顆粒40%	大正薬品工業(株)	40%1g	59.80	149.50	598.00	0	公的	承認	345.60
顆粒剤	普通			ヒルヘキサル顆粒40%	サント"(株)	40%1g	59.80	149.50	598.00	0	公的	承認	345.60
顆粒剤	普通	5		アシロベック顆粒40%	沢井製薬(株)	40%1g	106.20	265.50	1,062.00	0	公的	公示	299.20
顆粒剤	普通	5		アシクロヒン顆粒40%	日医工(株)	40%1g	117.70	294.25	1,177.00	0	公的	公示	287.70
顆粒剤	普通	5		ベルクスロン顆粒40%	東和薬品(株)	40%1g	135.50	338.75	1,355.00	0	公的	公示	269.90
顆粒剤	普通	5		ビクロックス顆粒40%	小林化工(株)	40%1g	163.70	409.25	1,637.00	0	公的	公示	241.70

ページ 1 / 1

「(9) 基本情報登録画面」で登録された情報が印刷されます。



(5) 生物学的同等性データー覧画面

この画面は、内用薬版のみ表示され ます。外用薬版ではこの画面は表示さ れません。

今回から新たに、内用薬に関して、 個々のジェネリック医薬品について生 物学的同等性資料が検索可能となり、 個別のジェネリック医薬品についての 薬物動態パラメータ(AUC、Cmax、 Tmax、T_{1/2})と薬物動態グラフ(当 該医薬品の添付文書情報から作成)が 検索可能となり、印刷も簡単にできる ようになりました。(BE 欄に●がつ いているものが、該当します。実際に は、添付文書上で、当該データが収載

	22	シブック	ア保険薬	局版2C	10年4月	汳		メニューに戻る	5 0	5
東始書号 東効分類 114 解热描編表示明		- 2Jot	102 45 10 123 11		5 数和特性 普通	100mg112	现格琳(<u>¢.</u>		
顺亮名	-M	投与業	AUC W62	区分	AUC	Cmax	Tmax	11/2	1744	Ē
クタリット線100「TCK」	20	罐	0-+6hr (Jertal-36))建建制制 (建建制制	3.71±0.52 3.88±0.53	255±063 268±048	0.88±0.17 0.85±0.17	0.05±0.16 0.94±0.13	٠	F
クタリット貸100mg「TOA」	19	182	0→12hr (ng=hatesL)	油林取用 標準取用	4,048 ± 607 4,167 ± 782	2,697 ± 724 2,531 ± 751	0.8±0.5 1.1±0.7	12±01 17±16	٠	1
クタリット貸100mg「サワイ」	20	112	0-+6hr (agr-hatel.)	液体影响 標準影响	387±0.52 399±0.55	232±0.71 248±0.60	12±05 11±06	09±01 09±02	٠	1
ンシリット線100mg「タイヨー」	24	罐	0→6hz (µg-hateaL))持续款(約) (数:率款(約)	37±06 38±06	22±07 22±09	13±07 13±07	0.9±0.1 0.9±0.1	٠	1
クタリット線100mg「マイラン」	30	182	0-+6hr (hg=hatesL)	油快数闭1 使准数闭1	3548±553	2373±638	0.8±0.5	0.95±0.12	٠	1

されている、内用固形製剤が収録対象となっております。ただし、添付文書の参考情報として動物(主にイ ヌ)による生物学的同等性のデータについては収録対象外としております。発行時点で、収録されなかったものに ついても、可能な限り逐次データ整備を行い、本書で従来から稼働しているインターネットによるデータ更新シス テム等を活用して、次改訂版発行迄の間は、適宜フォローする予定です。)

生物学的同等性データー覧画面は、選択された一般名に対する、生物学的同等性データの一覧を閲覧す ることが出来ます。

一番右の列の「詳細」欄にある「●」をクリックすると「(6) 生物学的同等性データ詳細画面」が表示されます。

(6) 生物学的同等性データ詳細画面

この画面は、内用薬版のみ表示され ます。外用薬版ではこの画面は表示さ れません。

選択された製品に対する、生物学的 同等性データの詳細を閲覧・印刷する ことが出来ます。

「印刷する」をクリックすると、現 在表示されている生物学的同等性デー 夕の詳細が印刷されます。

内用薬	返っオレ	シジブック保	途 薬局版201	0年4月版	M	೮ ನಂ
		1.001			EP H	1 5 5 (
■ 薬物番号:114 ■ 成分名: アク	i フタリット					
■ 成分賞名: Art ■ 販売名: アクタ	twit ジット紹100FTC	KJ [金姓名:原巴北革(原巴。)	日本ジェネリック)]			
生物学的	同等性資料					
n 鼓	20					
投与量	182					
東初動態 パラメータ		1	障バラメータ		参考パラメータ	
		AUC 0-+6hr(µg-hrtnL)	Cmax	Tmax	T10	
	液铁数符	3.71±0.52	2.55±0.63	0.83±0.17	0.85±0.16	
	標準設計	3.88±0.53	2.63±0.48	0.85±0.17	0.94±0.13	
●#79転巻グラフ	µg/mL 3.0- 魚類 2.5- アク 2.0- ジ 2.0- ジ 1.5- ト 湯 1.0-	Me al	ロット統1000「TCK」 新聞(統定新、100mg) n本S.D., n=20			
	- 1.0	V V				

(7) 生物学的同等性データ詳細印刷

「(6) 生物学的同等性データ詳細画面」で表示されている生物学的同等性データの詳細が印刷されます。

レイアウト例



(8) 備蓄一覧画面

現在登録されている備蓄の一覧画 面を表示します。

画面上部右にある「薬効番号絞り 込み表示」で希望の薬効番号を選択 すると、現在一覧表に表示されてい る内容から指定された薬効番号のみ に絞り込んだ一覧表が表示されま す。絞り込みを解除する場合は「全 て」を選択して下さい。

ー覧表の右にある「詳細」をク リックすると、画面上部の緑色の詳 細表示エリアに、当該薬品の詳細情 報が表示されます。

1.51 28 19		1.助分	RI	- & 6	N 15	創新特性 局外	机第三部 :	8 ± 4 m 1	1理化学的	• *	8 35 6 7 500 514 525	1893.	み表示
ME	制用	ステ	C 7	販売名	一般名	31	単位聚価	1日豪編 (最小)	1日業価 (最大)	体现	兼档	公正	1744
錠剤	普通	5	x	グルコバイ線50mg	アカルボース	50me182	25.40	76.20	152.40		公約	公示	111e
錠剤	普通	5	ж	グルコジイ線100mg	アカルボース	100mg112	45:00	67.50	135.00		公約	公示	1118
錠剤	성권			ジスロマック線250mg	アジスロマイシン水和物	250mg182	30410		608.20				IFie
織則	**			ジスロマック約2600mg	アジスロマイシン水和物	600mg122	827.70		827.70				1116
7'とに削	普通			ジスロマックカナセル小児用100mg	アジスロマイシン水和物	100mg127°tt4-	237.90						1Fid
酸粒刷	首通	5	х	ジビラックス酸粒40%	アシクロビル	40%7 e	405.40	1,013.50	4,054,00		公約	公示	IT18
RRADEL	首通	5		アクチオス開始40%	アシクロビル	40N7 e	59:30	149.50	598.00	0	公約	公示	1718
酸硷剂	普通	5		プピスタット戦戦440%	アシクロビル	40N7 e	59:30	149.50	598.00	0	公約	公示	DF68
	普通			ビジウロス開発240%	アシクロビル	40N7¢	59:30	149.50	598.00	0	公约	承認	1118
教授の原則	普通			ビルヘキサル酸粒40%	アシクロビル	40N7 e	59:30	149.50	598.00	0	公約	承認	1148
	普通	5		アシロペック教授40%	アシクロビル	40%7∉	105:20	265.50	1,062.00	0	公約	公示	IFIE
教会会	普通	5		アシクロビノ積極40%	アシクロビル	40N7 e	117.70	294.25	1,177.00	0	公約	公示	2116
戦闘に立ち	普通	5		ペルクスロン類粒40%	アシクロビル	40%7 e	13550	330.75	1,355.00	0	公約	公司	1968
	05-18	5		ビクロックス開始40%6	アシクロビル	4087e	163.70	409.25	1,607.00	0	公約	公示	1118

また、「局外規第三部」「溶出挙動」「物理化学的性質」の3カ所は、対応する PDF ファイルが存在す る場合は「PDF」というボタンが表示されます。これをクリックすると、システムにインストールされて いる Adobe Reader が自動的に起動し、ファイルが表示されます。

(「局外規第三部」「溶出挙動」「物理化学的性質」の3カ所は内用薬のみに存在し、外用薬にはありません。)

(9) 基本情報登録画面

ここでは、印刷に使用する薬局名 等の基本情報を登録する事が出来ま す。

必要事項を入力したら、最後に画 面中央下の「登録する」をクリック して下さい。

画面右上の「メニューに戻る」を クリックすると、タイトル画面に戻 ります。

なお、この画面は、内用薬版・外 用薬版の区別はありません。いずれ も同じ情報が使用されます。

ナレンションフィックパラ	PP 英尼斯2010年4日版	
10000000	「映楽局版2010年4月版	X-1-LKO
	保険薬局名·連絡先登録	- 1 - 1
	保険無局名等 第20ファーマシー	
	用在地 國家聯合()()()()()()()()()()()()()()()()()()()	
	電話書号 (85-10000-10000)	

(10) データ更新画面

ここでは、インターネット上から最新版のデータをダウ ンロードする事が出来ます。

更新の確認				
Ð	データの内容が更新されます。 インターネット経由でデータを更新します。よろしいですか? 6通信環境により数分から十数分程度かかります)			
	はい公			

「はい (Y)」をクリックするとダウンロードが開始され ます。

なお、データ更新は、内用薬版・外用薬版の区別はありません。1回の操作で両方のデータが更新され ます。

※注意事項

- ・本機能を利用するには、インターネット接続環境が必要です。
- ・通信環境により数分から数十分程度かかる場合があります。
- ・通信をする為に必要な環境構築費用、及び通信費等はご利用者様のご負担となります。
- ・インターネットによるデータ更新は、次改訂版発行迄の期間に、1~2回程度予定しており、厚生労 働省が発出する「医療用医薬品品質情報集 平成22年2月版」(平成22年3月12日発出)等、本書 CD-ROMへの収録が編集時間等の都合により間に合わなかった情報(局外規第三部、溶出曲線測定 例、物理化学的性質)等、その他について、適宜、必要に応じてメンテナンス・フォローを行わせて いただく予定です。
- ・インターネットによるデータ更新機能は、次改訂版(「2010年8月版」を発行予定です)発行迄の間に限り機能いたします。次改訂版発行以降のインターネットによるデータ更新機能は、次改訂版に添付のCD-ROMをインストールした環境下においてのみ可能となります。

著作権

- Microsoft、Windows は、米国 Microsoft Corp. の登録商標です。
- Internet Explorer、Microsoft Internet Explorer logo[®]は、米国 Microsoft 社の登録商標です。
- Adobe Reader[®]は Adobe Systems Incorporated(アドビシステムズ社)の商標です。

その他記載されている会社名、製品名は各社の商標または登録商標です。

