## 南加賀地区版腎機能別薬剤投与量一覧 (2022年6月 南加賀地区薬薬連携推進チーム作成)

- 上京市馬をセンター、小松市馬奈田、予取に含め続き やわたがずのルセンターの日用車のうち、赤付文書、管機的ではなり、20mL/mic表達としているとなる場合を組織のでもおり有機関から 文は最近とのでいるとなる場合を組織のでもおり有機関から ・海が大きの物質器はなってのし、mic表達、音楽を書き物の機能はなった。そのし、mic. 重度(または重要な)智能能理ない。20mL/mic表達とした ・受力機能についてはまたのがようを、一般では、同じないのは、単版(または重要な)智能能理をはない。20mL/mic表達とした ・受力機能についてはまたのがようを、一般では、同じないのは、単版(または重要な)智能能理をはない。20mL/mic表達とした ・受力機能についていているのがようを、一般である。 この(ローステン・フリアランス) Costellor Gauerout 展生 (L.min) の(ローステン・フリアランス) (日本のような) Costellor Gauerout 展生 (L.min) の(ローステン・フリアランス) (日本のような) Costellor Gauerout 展生 (L.min) の(ローステン・フリアランス) (日本のような) (日本のような)

					Cer (mL/min)家於	たはeGFR (mL/分/1.	73m²)				海折果者への	日本腎臓病薬物療法学会
薬効	分類	一般名	主な商品名	>90 80 70	50 50	40		30 2	20	10	透析患者への 投与について 添付文書に記載あり	日本腎臓病薬物療法学会 腎機能低下時に最も注意が必要な薬剤投与量一覧 (2020年改訂3版および2021年改定34版) (一般社団法人日本腎臓病薬物療法学会)より一部引用
	セフェム系	セフジニル	セフゾン <sup>®</sup> カブセル	1 100mg, 1 E						投与量を減量し、 で使用すること を受けていない	1回100mg, 1日1回の投与が 望ましい	
	ニューキノロン系	ガレノキサシン シタフロキサシン	ジェニナック <sup>®</sup> 錠 グレースピット <sup>®</sup> 錠	1回400mg, 1E 1回50mg, 1日2回又は1回100mg, 1B 効果不十分例には1回100mg, 1B:	1 🖾 50 mg.	1818		書(Cor < 30)	を受けていない の場合1回200mg 1日1回 明確な記載なし		透析患者: 1回50mgまたは100mg を適3回透析後	
抗菌薬		レボフロキサシン	クラピット*錠	1@500mg, 1B1@			日1回500mg,1日1回 日日以降1回250mg,1日	318	初日1日 3日日以	500mg, 1日1日  跨1回250mg, 2日に1日		選託書: 初日1回500mg, 1日1回, 3日目以降1回250mg, 2 日11日回
	ST合剤	スルファメトキサゾール・ トリメトプリム製剤	パクタ"配合錠	(T)一般感染症: 1回2錠 1日2回 ②ニューモシスチス肺炎の治療及び発症抑制(1)治療に用いる場 ③ニューモシスチス肺炎の治療及び発症抑制(2)発症抑制(円い	合: 1日量9~12錠を3~4 る場合: 1日1回1~2錠を3	回に分割し投与 連日又は週3投与		通常の1/2量	ŧ	投与しないことが望ましい		
	抗結核薬	イソニアジド	イスコチン『錠	1日量200~500mg(4~10mg/kg 2~5錠)を1~3 回に分けて、毎日又 必要な場合には、1日量1000mgまで増量可能		1回300mg 投与	F間隔1~2日	1@300mg.	股与間隔2日	1回200~300mg. 按与関隔2~3日		(維給療佐)或所患者-
					①華純總統	事:1回200mg 1日59	1			1 E 200mg 1 E 2 E		(単純疱疹)透析患者: 1回200mを1日1~2回 (適血幹細胞移植における単純ヘルペスウイルス 脱染症
		アシクロビル	ゾビラックス 『錠	②造血幹細胞移植におけ 1回200mg, 1日5回	染症(単純疱疹)の発 りより施行後35日まで打	度抑制: 8.5		添付文書に	は明確な記載なし		感染症 (単純疱疹)の角症抑制)透析患者: 1回200mgを1日1~2回 (遺血幹細胞移植における単純ヘルペスウイル2 感染症	
				3	(帯状疱疹:1回800mg,1	B50		18	]800mg, 1日3[ji	1回800mg 1日2回		<ul> <li>感染症 (単純癌等)の発症抑制)非透析患者でCer &lt; 10 1回200mg, 1日2回 (帯状疱疹)透析患者:</li> </ul>
	() 単純南奈 : 1間500mg : 1目26 ②塩血溶解物料における場合 (別500mg 127風血溶解板 1間500mg 127風血溶解板				5染症(単純疱疹)の発症所 り施行後35日末で発与	08(:			1回500mg,	818		(帝状态等) 近析态者: (単純癌等) 透析患者: 1回250mgを適3回透析後
	抗ヘルペス ウイルス薬	パラシクロビル	バルトレックス"錠	③帯状疱疹, ④水痘: 1回1000mg, 1日3回		1@1000mg	1.1日2回	1 2 1000=	ng. 1810	1@500mg, 1日1@	* 透析日は透析後に投与 と記載あり	(茶状疱疹)透析患者: 体重60kg以上で非高齢者では1回500mgを過3度 透析後。 それ以外の症例には他系を選択
抗ウイルス薬				(気性器へル 山内解析を必用を使り	ペスの再発抑制: 1回500 4リンパ球数100/mm <sup>2</sup> 以上	mg. 1818	201	1回250mg, 1日1 HV感染症の患者	回 (CD4リンパ球)	数100/mm <sup>3</sup> 以上)には	と記載あり	<b>ナれ似かの影響には気命を選択</b>
						/ Icia rapoung r ca						
		ファムシクロビル	ファムビル*錠	<ul> <li>①単純疱疹・1回250mg, 1日3回 再発性の場合は1回1000mg, 1日2回の投与も可(Cer &lt; 60)</li> <li>②帯状疱疹・1回500mg, 1日3回</li> </ul>	では1回500mg 1日2回) 1回500mg	1 D 2 M		1日2回 500mg 華田 ng 1日1回		@250mg 1 日1 回	* 透析直後IC250mg を扱与する	
	除るシフルエンザ			①治療:1回75mg.1		TOTAL	183001	1@75mg				Cer < 10: 治療:1回75mg芒単回投与 予防:或析):初回75mg,2回の透析後に75mg (非
	抗インフルエンザ ウイルス薬	オセルタミビル	タミフル カブセル	②予防:成人1回75mg.11				1 @75mg.		推奨用量は 確立していない		2回) 予防(末期腎不全):初回75mg, 7日目に75mg道 加 (計2回)
	SRAS-CoV2 治療薬	ニルマトレルビル/ リトナビル	バキロピッド*バック	ニルマトレルビルとして1回300mg及びリトナビルとして1回100mgを 飼時に1日2回、5日間投与	ニルマトレルビルとして1 を開時に1日2回、5日間	ign150mg及びリトナビ 投与(コルヒチンを投与	ルとして1回100mg 中の場合は禁忌)	עב)	権受用量に ヒチンを投与中	はなし の場合は禁忌)		
				①カンジダ底: 1回50~100mg, 1日1回 ②クリプトコッカス症 1回50~200mg, 1日1回 重応又共開始性真関感免疫の場合は1日量として400mg床で増量可								
抗真菌薬	トリアゾール系	フルコナゾール	ジフルカン <sup>®</sup> カプセル	重産又は難治性真態感染症の場合は1日並として400mg末で増置可 ③造血幹細胞移植患者における尿在性真態症の予防:1回400mg.1日1 ④カンジダ属に起因する粧炎及び外腺粧炎:1回150mg.1日1回				通常用量の半量			透析後に通常用量	
424		ジフェニドール	セファドール『錠	<ul><li>④カンジダ属に超回する歴長及び外原歴長:1回150mg,1日1回</li><li>1回1~2歳:11</li></ul>	B3[0]				禁恶			
			01/1 / M	①展館リウマチ、リウマチ熱、変形性展節症、強直性脊椎炎、関節周囲炎、結合	織炎 明後疼痛 歯痛 症形	R性神経痛 開節痛						
		アスピリン		護痛症 筋肉痛、捻挫痛、打撲痛、歯肌による痛み、間痛、月経痛 1回 0.5~1.5±1日1~4.5±径10投み、ただし上記の最素量までとする ②急性上気温炎による解熱・鎮痛(急性気管支炎を伴う急性上気温炎を含む) 1回0.5~1.5±2頓用、ただし原則として192回までとし、1日最大4.5±2個度と		禁忌						
				①下記の疾患並以に症状の鎮痛 頭痛 耳痛 症候性神経痛 膝痛症 筋肉痛 打撲痛 捻挫痛 月経集 分約		<b>禁</b> 息						
		7セトアミノフェン	カロナール*錠	変形性関節症 1回300~1000mgを投与し、投与関隔は4~6時間以上、1日総量として400		胃障害や出血症例などはNSADaより安全。 連続投与により総合体が無数に縁肝循環するため、トラフ値は 上昇する。また、AUCも約18指維加するため核用量から (Eur J Cin Pharmacol 38:291-297,1989)						
		インドメタシン ファルネシル製剤	インフリー『カブセル	②急性上無道炎による頻熱・鎮痛(急性気管支炎を伴う急性上無道炎を含む 1回300~500mgを頓用、原則として1日2回までとし1日最大1500mgを限度 1回200mg、1日2回		(Eur J C	Sin Pharmacol 禁忌					
		エトドラク	ハイペン『錠	1回200mg, 1日2回朝・夕食後					禁恶			
		ザルトプロフェン	ソレトン"錠	1回80mg 1日3回 頓用の場合は1回80~160mgを授与	<b>林</b> 恭							
				①下記の疾患ならびに症状の鎮痛・消炎 関節リウマ子、変形性関節症、変態性脊椎症、腰痛症、腱鞘炎、延胃除症移 肝臓器炎症・歯疾、手切さいに注動後の疼痛 1日量75~100mgとし原則として3回に分け投与、頓用する場合には1回25	内炎症, 月経困難症, 1	剪肤炎.						
		ジクロフェナクナトリウム	ポルタレン"錠	1日至/5~100mgとし原用として3回に分け枚子、規用する場合には1回25 ②急性上気道炎による解除・鏡痛(急性気管支炎を伴う急性上気道炎を含む 1回量25~50mgを頓用、ただし原則として1日2回までとし1日最大100mgを				禁忌				
		ジクロフェナクナドリウム 全剤	ボルタレン*サボ	1回25~50mgを1日1~2回。直腸内に挿入 低体温によるショックを起こすことがあるので、高齢者に投与する場合には5	少量から投与を開始すること	Ł			禁恶			
		スリンダク	クリノリル <sup>®</sup> 錠	1回150mg 1日2回(朝夕)に分けて、食直後に投与				禁忌				
	NSAIDa	セレコキシブ	セレコックス "錠	①制節リウマ子症状の消失・鏡痛 1回100~200mg、日呂間勤・夕食後 ②変形性関節症、腰痛症、周関節周囲炎、頭肩腕症候群、腰・腱鞘炎症状の 1回100mg、日呂間動・夕食後				禁忌				
			ED2//A R	②手術後、外傷後並びに抜曲後の消炎・鏡痛 初回のみ400mg2回目以際は1回200mgとして1日2回校与、なお投与間 鏡用の場合は初回のみ400mg必要に応じて以降は200mgを時間以上发								
				①各科領域の手術後並びに外傷後の競痛・消炎、下記疾患の競痛・消炎 関節炎、腫瘍症、難胃肺症候群、骨盤内炎症、軟度迫損痛、乳房うっ様、系 影寒丸炎,斯境耐炎症、智密関衝炎、狭衡後の競痛・消炎 (2010年、1920年、1920年、1921年)	F状疱疹, 多形渗出性紅斑.	. 膀胱炎.						
鉄塩果		チアラミド	ソランタール"錠	1回100mg、1日3回 ②急性上気道炎の解熱・鎮痛 1回100mg観用、原刺として1日2回までとし、1日300mgを限度とする				禁恶				
		ナブロキセン	ナイキサン"錠	1日量300~600mgを2~3回に分け投与、痛風発作には初回400~600mg 頓用する場合及び外傷後並びに衝後初回には300mg投与				禁恶				
		フルルピプロフェン	フロベン*錠	1回1錠(40mg),1日3回食後 額用の場合には1回1~2錠(40~80mg)				禁忌				
			ポンタール*	①手術後及び外権後の炎症及び腫瘍の緩解 下記病患の消炎、鎮痛、解熱 支部性側面症、膜痛症、症候性神経症、腫瘍(他剤が無効な場合)、副鼻影 1回500mg、その後(も時間部に1回250mg	· 克炎、月経痛、分娩後疼痛、	6痛	-		禁忌			
		メフェナム酸	ポンタール <sup>®</sup> カブセル	1回500mg、その後 6 時間等に1回250mg ②右記疾患の解熱・鎮痛: 急性上気道炎(急性気管支炎を伴う急性上気道が 1回500mgを頓用、ただし原則1日2回までとし1日最大1500mgを環度とする			茶思					
		メロキシカム	モービック「錠	1回10mg, 1日1回食後,1日最高用量は15mg					禁恶			
		ロキソプロフェン	ロキソニン (袋	①下記病患並びに症状の消炎・鎮痛 関節リウマ子、変形性関節症、腰痛症、肩関節周囲炎、頸肩腕症候群、歯痛 1回60mg、1日3回、緩用の場合は1回60~120mg		(歯後の鏡痛・消炎		禁忌				
				②急性上気道炎による解熱・鏡痛(急性気管支炎を伴う急性上気道炎を食む 1回60mgを観用。ただし原則として1日2回までとし1日最大180mgを損度と「	7) \$*6							
		ロルノキシカム	ロルカム*錠	①下記疾患並びに症状の消炎・鎮痛 関節リウマチ・変熱性関節症、腰痛症、疑肩腕症候肝、肩関節周囲炎 1回4mg、1日3回食後に投与、1日18mgを規度とする					禁忌			
				②手術後、外傷後及び疾患後の消炎・鎮痛 1回8mg機用、ただし1回量は2mgまで1日量は24mgまで、投与期間は3日1	までを限度とする	MAR - 17	B388 4 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	開始里	Diame.			
				①神経除害性疼痛 開助量:1875mg.1日2回 維持量:18150mg.1日2回 最高於年量:18300mg.1日2回		開始量:1回25mg, 1日1回 維持量:1回50mg, 1日2回 最高投与量:1回10	日3回又は1回75mg  日3回又は1回75mg    0mg   日3回又は1回	開始量: 1回25mg, 1 又は1回50n 維持量: 1回75mg, 1 最高投与量:	日1回	開始量:1回25mg, 1日1 維持量:1回25~50mg, 日1回 最高投与量:1回75mg, 1	* 透析後の補充用量 開始量:25~50mg 維持量:50~75mg 最高發与量:100~	
		プレガバリン	リリカ"錠					1回150mg. 又は1回75m	1日1回 ng. 1日2回	BIB	150mg	
	神経障害性 疼痛緩和薬			②翰維斯森底IC样3序稿 開始室:1回75mg, IB2回 維持室:1回75mg, IB2回 最高投与量:1回25mg, IB2回		1日1回 維持量:1回50mg.	日3回叉  ま1回75mg  日3回叉  ま1回75mg	開始量: 1回25mg, 1 又は1回50n 維持量: 1回75mg, 1 最高投与量:	日1回 権	始量:1回25mg,1日1回 特量:1回25~50mg,1日1回 高投与量:1回50~75mg,1日1	* 透析後の補充用量 開始量: 25~50mg 維持量: 50~75mg 最高役与量: 75~	
						最高投与量:1回75	mg. 1 🖽 3 🖺	1回100~12 回 又は1回75n	15mg, 181 ng, 1828		数例収分量:75~ 100mg	
		ミロガバリン	タリージェ <sup>®</sup> 錠	初期用量:1回5mg,1日2回 有効用量の最低用量:1回10mg,1日2回 有効用量の推奨用量:1回15mg,1日2回			低用量:1回5mg,1日 受用量:1回7.5mg,1		nnm州重:1回2 有効用量の最份 有効用量の推り	5mg.1日1回 :用量:1回5mg.1日1回 :用量:1回7.5mg.1日1回	* 透析患者の投与量は Cer < 30と同用量とする	
	セロトニン・ドバミン 遮断薬(SDA)	パリベリドン	インヴェガ*錠	1回6mg、1日1回新食後 年齢、成状により日12mgを 耐力ない場所で発質地減する からでは日間はこの様でも からで1日度としての様でも 1日1回新食後に2mgから開始し、1日用量と がで1日度としての様で対象	して6mgを超えないこと			禁忌				
	和新集(dDA)			ル、恒星は3日間以上の関略を あけて1日星として3mgずつ行う こと								
			*********	①うつ病・うつ状態、糖尿病性神経障害に伴う疼痛 1回40mg、1日1回動食後 1日20mgより開始し、1週間以上の関隔を空けて1日用量として20mgずつ坊	曽量、効果不十分な場合にi	は、1日60mg末で増量	可能					
抗精神病薬	SNRI	デュロキセチン	サインバルタ <sup>®</sup> カブセル	②線維筋痛症に伴う序痛、慢性腰痛症に伴う序痛、変形性関節症に伴う序痛 1回80mg、1日1回動食後 投与は1日20mgより開始し、1週間以上の間隔を空けて1日用量として20mg	i				禁恶			
				i .						1	i e	

				T.									15 ≦ Cer < 60: 常用量の50-75%
	気分安定薬	炭酸リチウム	リーマス*錠	1日400〜600mg上り開始し、1日2〜3間に分割終日改与 以後3日な1〜1通衛等に、1日通常1200 mg までの治療室に維増 改書が分られたならば成だを検察しながら。 維持度1日高深の0〜800〜8両01〜13日分解経口投与に推減									
片頭痛 慢性頭痛治療薬	トリプタン系薬	ナラトリブタン	アマージ*盤	維持豊1日通常200~800 mgの1~3回分割総口投与仁地滅 1回2.5mg。関痛時 効果が不十分な場合には、適加投与することができるが前回の投与から4時間			**	燕			通新条者: 常用量の25~50%、通新日は通新後に授与 1回800mg。通3回通新後など		
慢性環痛治療薬 廃薬および類似薬	.,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	トラマドール・ アセトアミノフェン配合錠	トラムセット* 配合錠	① 非が人性慢性疼痛 1回1錠、1日4回投与、投与関係は4時間以上立けること、1回2錠、1日8錠を総			×						
無無のみび現状果		トラマドール	ワントラム*錠	②接触後の疼痛 1回2錠投与、適加投与する場合には投与関展を4時間以上空け1回2錠、1日8 1回100~300mg、1日1回、1日・		īŁ .			n	i ii.			
		セチリジン	ワントラム"縦 ジルテック <sup>®</sup> 縦	1回10mg 1日1回飲夜前 最高用量は1日20mg	SOURCE SHOWING	185mg, 181	回就疫前	10	77 5mg 2日に1回就寝前	-	禁忌		
抗アレルギー薬	HI 受容体 拮抗薬	レポセチリジン	ザイザル*錠	1回5mg, 1日1回就夜前 最高投与量は1日10mg 1回2.5mg, 1日1回		1 [0]2.5mg, 2	BICI (II)	1	国2.5mgを過に2回 (3~4日に1回)		禁忌		
		アナグリブチン	スイニー*錠	1回100mg, 1日2回朝夕, 効果不十分な場	合には1回200mgまで5	世 三 可能			1回100mg (男性:2.4 (女性:2.0	1810 (Cr)			
							B18					*******	
		アログリブチン	ネシーナ"錠	1 (8 25mg, 1 日 1 (8)		1回12.5mg, 1 (男性:1.4 < i (女性:1.2 < i	Cr ≦ 2.4) Cr ≦ 2.0)		1回6.25mg (男性:2.4 · (女性:2.0 ·		Br-100	※ 透析患者の投与量は Cer < 30と同用量とする	
		オマリグリブチン	マリゼブ 錠	1回25mg (通問	1210				※eGFR < 30 : 1回 (男性:1.9 < Cr) (女性:1.4 < Cr)				
	DDP-4阻害薬	サキサグリブチン	オングリザ <sup>®</sup> 錠	1@5mg, 181@				1国2.5mg, 1目 (男性:1.4 < (女性:1.2 <				* 透析患者の投与量は Cer < 50と同用量とする	
		シタグリブチン	グラクティブ『錠	1回50mg 1日1回 効果不十分な場合には1回100mg 1日1回まで増量可能		1回25mg 1日1回 1回50mg 1日1回 (男性:1.5 < Cr (女性:1.3 < Cr	日末で増量可能 日末で増量可能 2.5)		1回12.5mg, 1 1回25mg, 1日 (男性: 2.5 < ) (女性: 2.0 < )	日1回 11回来で増加 Cr)	可能		
		トレラグリプチン	ザファテック"錠	1回100mg, 1週間に1回		1回50mg, 1週間 (男性:1.4 < Cr (女性:1.2 < Cr	IC1 (II)		1回25mg, 1进 (男性:2.4 <) (女性:2.0 <)	間に1回		透析患者の投与量は Cer < 30と同用量とする	
		ピルダグリブチン	エクア*錠	1周50mg, 1日2周朝夕 患者の状態に応じて50mgを1日1周朝に投与可能		(812-12-01)		50ms. 1 🖽 1 🖾	など情報に投与	ur,		* 透析患者の投与量は Cer < 50と同用量とする	
	ピグアナイド類	外ホルミン	メトグルコ*錠	参布の状態に応じて50mgを1日1回駅に放与可能 1日500 mg を分2~3に分割して食直筋又は食後に放与 維持量は1日750~1500mg 最大1日2250mg	45 ≦ eGFR < 最大1日1500	60: 30≦	eGFR < 45 : t1 B 750mg			退			
	C2771198	グリクラジド	グリミクロン (袋	維持並は10750~1500mg。最大102250mg 1日40mgより開始し、1日1~2回(朝または朝夕)食料 維持重は通常1日40~120mgであるが、160mgを担		lmg 最大	c1 B750mg			18		透析患者に禁忌	
	SUM	グリメビリド		1日0.5~1mgより開始し、1日1~2回動または朝夕。 維持量は通常1日1~4mg、1日最高校与量は5mg						恩			透析患者: 禁忌
		99AE9F	アマリール*錠			ルウレア剤又は				-			
	TZD誘導体	ピオグリタゾン	アクトス "錠	①食事療法、運動療法のみの場合及び食事療法、運動 α・ガルコンダーで開答物情しなはグラケイト系統 旧当6~30mg、日日回路資料または効果を収集び ②食事療法、運動療法に加えてインスリル業料を使用す (日) 10mg、日日 回路食業所とは対象後、日本日 (日) 10mg、日日 回路食業所とは対象後、日本日	を使用する場合:   受与 ,   日45mgを上限と   る場合:	***************************************			**	1.8			
	連攻型インスリン	ナテグリニド	***	1回15mg, 1日1回朝度期または朝安後に経口投与。 1回90mg, 1日3回毎食直前 効果不十分な例には1回量を120mg末で増量可能	1日30mgを上限とする					8			
糖尿病治療薬	連攻型インスリン 分泌促進薬		ファスティック『錠			1		(選析を	が その要とするような重賞	以首陣書の)	のも思石は禁息)	透析患者に禁忌	
		イブラグリフロジン	スーグラ 能	①芝藤県舎 1回50mg.1日1回航会有又は朝食後 効果不十分な場合には、延老モナが、戦策にながら1回100mg.1日1回 20 新展展 インスリン製料との併削において1回50mg.1日1回前会前又は前食後 効果不十分な場合には、延老モナがに戦略、ながら1回100mg.1日1回に	ない可能性があるた 判断すること	効果が期待できないため投与しないこと			ないこと	進析患者においては効果が期 待できないため投与しないこと と記載あり			
				To 影響暴露					_				
		エンパグリフロジン	ジャディアンス"盤	1回10mg,1日1回朝食前又は朝食後 効果不十分な場合には、経過を十分に観察しながら1回25mg,1日1回にた	空機探視 国10mg 1日1回勢食前又は朝食後 奥不十分な場合には、経過を十分に戦察しながら1回25mg 1日1回に増量可能			効果が期待できないため投与しないこと			SINCE	* 透析患者においては効果が期 待できないため投与しないこと と記載あり	
		エンバダリブロジン	ジャディアンス"縦		継続的にGFR(45: 役与の中止を検討すること								
				②機性心不全 1BIOmg 1日1B耐食料又は朝食後					8	脊機能悪化 与の必要性を	の恐れあり 日判断すること		
	SQLT2阻害薬	カナグリフロジン	カナグル <sup>®</sup> 錠	1回100mg, 1日1回朝食前又は朝食後	ない可能性があるた 判断すること (45 : 計すること		効果が期待できない	いため投与し	give &	* 透析患者においては効果が期待できないため投与しないこと と記載あり			
				(スタリナルでは) やした (スタリナルでは) でした (スタリナルでは) でした (スタリナルでは) でした (スタリナルでは) (スタリカル (スタリカル (スタリカル) (スタリカル (スタリカル (スタリカル) (スタリカル (ス									
				1回5mg,1日1回 効果不十分な場合には、経過を十分に観察しながら1回10mg,1日1回に増量 (2)が禁尿病		効果が期待できない	いため投与し	SINCE	* 透析患者においては効果が期待できないため投与しないこと と記載あり				
				②: 型軸尿病 インスリン製剤との併用において1回5mg, 1日1回 効果不十分な場合には、経過を十分に観察しながら1回10mg, 1日1回に増盟	(45 : 計すること					と記載あり			
		ダバグリフロジン	フォシーガ 錠	③慢性心不全 1回10mg、1日1回 1型糖尿病を合併する患者では糖尿病治療に精通した医師あるいはその指 また、経過を十分に戦策しながらインスリン量を調整した後、10mg/日1回に増 また、経過を十分に戦策しながらインスリン量を調整した後、10mg/日1回に増	#のもとで、適切な対応:	が行える管理下で5mg1日1 RのH版体のエクにかする							
				②慢性腎臓病				eGFR State	< 25 :	するおそれがあること			
				1日1回、1日1回 1型競技を合併する患者では糖尿病治療に精通した医師あるいはその指 開始すること。また、経過を十分に戦解しながらインスリン量を調整した後、10 有効性は確認されていない。	pのもとで、通句な対応 mg1日1回に増量するこ				から、 投与の必要性を慎重に判断すること				
	トホゲリフロジン デベルザ*錠		デベルザ"錠	1回20mg.1日1回朝食前又は朝食後	効果が期待できない。 投与の必要性を	可能性があるため 判断すること		効果が期待できない	いため投与し	give 8	* 透析患者においては効果が期 待できないため投与しないこと と記載あり		
	HMG-CoA 透元酵素阻害薬	ロスパスタチン	クレストール"錠	1回2.5mg, 1日1回より役与を開始、早期にLDL-コレステロール値を低了 投与開始後あるいは増重後、4週以降にLDL-コレステロール値の成下: コントロール不十分な重症例に限り1日最大20mg末で投与可能	Fさせる必要がある場合 が不十分な場合には #	licは5mgより投与可能 難次10mgまで増量可能		1	1回2.5mg, 1日1回より開始し、最高投与は5mg				
300 mag		フェノフィブラート	リビディル <sup>*</sup> 錠	1回106.6mg~160mg, 1日1回食後 最高投与量は1日160mg	1.5 ≦ Cr < 2. 53.3mgから投 投与間隔を延	5の場合は 4与を開始するか。 長して使用		2.5	無思 ≤ Cr または CCr <	40		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
施質異常症 治療薬	フィブラート系薬	ベザフィブラート	ベザトール*錠	Cr < 1.5の場合は1回200mg, 1日2回朝夕食後	1.5 < Cr < 2.0の場合 は 1回200mg 1日1回			2.0	禁忌 3 ≦ Cr (Cerlに関する	記載はなし)			透析患者:禁忌
	選択的PARPα モジュレーター	ベマフィブラート	バルモディア*錠	1回0.1mg, 1日2回朝夕 最大用量は1回0.2mg, 1日2回		著合は低用量から開始 目隔を延長すること		2.5	無忌 ≦ Crまたは CCr < :	40			
	.,			①手術後及び外傷後の炎症及び種類の緩解 右起疾患の消炎、鎮痛、頻熱、変熱性関節症。肺缺炎、多形渗出性紅斑、急 1日600-1,200mg(2~4.7万七川)之2~4個に分割投与									
		ブコローム	パラミデン <sup>®</sup> カブセル	1日600~1,200mg(2~4カブセル)を2~4回に分割投与 ②リウマ子疾患 1日900~1,200mg(3~4カブセル)		-A / D / M = A			**	8			
	尿酸锌浓促進薬			③痛風の高尿酸血症の是正 1日300~900mg(1~3カプセル)									
痛風· 高尿酸血症治療薬		ベンズブロマロン	ユリノーム*錠	①痛風 1日1回25mgまたは50mg投与し、その後維持量として1回50mgを1日1~3回	1投与				*	8			
			-/ **	②高原酸血症を伴う高血圧症 1回50mgを1日1~3回数与									
	選択的尿酸再吸 収阻害薬	ドチヌラド	ユリス"錠	1回0.5mg, 1日1回より開始する その後は血中原検値を確認しながら必要に応じて徐々に増量し、維持量は通 患者の状態に応じて適宜増減するが、最大校与重は1日1回4mg	他前での治療を考慮すること 質近位原面管において作用するため、腎機能障害の程度に応 じて、有効性が成落する可能性がある 特に之便とは無限の参考においては有効性が期待できない ことから、本剤の投与は避けること			『機能障害の程度に応					
	was:			参名の状態に60して適宜増減するが、最大投予量は1日1回4mg	して、有効性が振音を引き起いては有効性が期待できない 特にご使又は無限の患者においては有効性が期待できない ことから、本剤の投与は避けること								
	カルシウム製剤	Caアスパルテート製剤	アスパラ*-Ca錠	1日1.2g(6錠)を2~3回		(前日	禁 の尿量が500mL以下 1時間当たり20m	思 あるいは投与 L以下のある	直前の排尿が 8者)				
B. 247 ***		乳酸カルシウム		181g. 182~	-5(a)				**				
骨・カルシウム 代謝薬				①青龍能在 2.5mgを1日1回,起床時 17.5mgを1月間に1回,起床時 75mgを月1回,起床時									
	BP製剤	リセドロン酸ナトリウム	アクトネル"錠	17.5mgを7月回 日 (18. 3年8年7 75mgを月 1回 日 (18. 3年8年7 ②音ページェット病 17.5mgを1日1回 配 成成時(8週間連日)					*	恩			
<u> </u>				17.5mgを1日1回、起床時(3週間連日) (①男性における夜間多原による夜間須尿 1回50ux 1日1回数席前									透析患者:禁忌
		デスモブレシン	2=115, o = 1 * ##*	1回50µg 1日1回数硬制 ②保浸透圧あるいは保止重の値下に伴う夜保症 1回120µg 1日1回放液制 効果ホー分な場合は、240µgに増量可能				禁忌					
ホルモン製剤		,	ミニリンメルト <sup>®</sup> 錠 ヤーズ <sup>®</sup> 配合錠	効果不十分な場合は、240mは「増重可能 ③中枢性尿筋症 「別の・120点を1日1~3回移口投与 「別な今重は240mまでとし、1日投与重は720mまで				***					
	郷惣ホルモン・黄 体ホルモン配合剤	ドロスピレノン・ エチニルエストラジオー		1回校与量は240mgまでとし、1日授与量は720mgまで 1日1錠を毎日一定の時刻に定められた順に使って28日間連続校与 28日間を枝与、風隅とし、出血が終わっているか続いているかにかかわらず、29	user.		**	8					
			. A NEW	28日間を投与1周期とし、出血が終わっているか続いているかにかかわらず、29 ①制節リウマチ、アトビー性皮膚炎 60 ≤ «GFR: 1回 4mg、1日1回	ニューリタの角類の製	E列を改与し、以後問様に繰り 30 ≦ eGFR < 60 : 1回2mg 1日1回	/ nB 7		eGFR				透析患者:禁忌
	JAK阻害薬	果 パリシチニブ	オルミエント"錠	②SARS-CoV-2による修改 レムデシビルとの併用において1回4mg、1日1回 総役与期間は14日間		182mg 1818		治療上の有益 ると判断され	を性が危険性を上回 れる場合には、1回		禁忌		
抗リウマチ薬								Zmg 281	い回ぐ仮与可能				Cor < 60:無思
	免疫調整薬	ブシラミン	リマチル*錠	年8. 年4. 8 音性、不用に対するなわずにあた。また効果の 得られた後には1日量100~300mgの範囲で投与 1日最大用量は300mgとする	頭100m。  日知徳太孝 中本・成者・高州・西州・中本・成本・ 神本・成者・高州・西州・西州・西州・西州・西州・西州・西州・西州・西州・西州・西州・西州・西州								Cor < 60: 新参 通析患者: 1回100mc进3回, 透析後
		メトレキサート	リウマトレックス <sup>®</sup> カブセル	適応症などをもとに投与量を決定する(添付文書参照)	k忌 密時禁忌と記	戦あり)				30 ≦ Cer < 60 : 業級を併用し、1週間2~4mgで開始し、慎重に漸 増			
<u> </u>				① 事分接症性心房細胞患者における虚血性脳卒中及び 全身性高栓症の発症抑制: 1回5mg, 1日2回		80歳以上、{ 2つに FJ-年	本重60kg以下, 1.5 ≦ 前当する患者: 1回2.5				無思		Cor < 30 及び通析患者:禁忌
	アピキサバン エリキュース*錠 (学幹価血栓液栓症(深幹幹紙血栓症及び卵血栓液栓症)の治療及び再発別制:  国  のmg. 1日2周, 7日間を3乗、1回3mg. 1日2周								#	1.8.			
				①非分標症性心房細胞患者における虚血性原卒中及び全身性素栓症の発症 ②静脈血栓薬栓症(深熱静脈血栓症及び排血栓塞栓症)の治療及び再発同制 体重6044以下: 1部0-ms. 1日1回 (併用薬などに応じて30mgに減量の場合も)	(78):			立し	性及び安全性は確 て い、投与する場合は 10mg 1日1回				
	Xe阻害薬	エドキサバン	リクシアナ <sup>®</sup> 袋	体重60kg超:1回60mg 日1回(併用薬などに応じて30mgに減量の場合も ()の適応で使用する場合、出血リスクが高い高齢の患者では、 年齢、患者の状態に応じて1日1回15mgに減量できる	(p4)	1 🗐 30mg. 1	d18	①の 会. ii 上を	10mg (日1回 適応で使用する場 高齢の患者(80歳以 日安)では1日1回 よご選挙を書慮		禁忌		透析患者:禁忌
抗血栓薬				(3)下枝菱形外科手術施行患者における静脈血栓塞栓症の発症抑制 1回30mg, 1日1回		1@15mg.1		iom	が上級至を可用	恩			
		リバーロキサバン	メガザレルト <sup>の</sup> 位	①非分揀症性心房細勤患者における虚血性脳卒中及び全身性密栓症の角症 1回15mg、1日1回食後	(18)	1 🖺 10mg, 1 🗎	日日食後	適否を慎重! 1回10mg, 1	に判断した上で、 日1回食後		禁忌	]	

	②静脈血栓高栓症(深部静脈血栓症及び膝血栓高栓症)の治療及び再発抑制 発症後の初期>週間は1回15mg,1日2回,その後1回15mg,1日1回食後		禁	A	7					
経口トロンピン 直接阻害 ダビガトラン ブラザキサ <sup>®</sup> カプセル	発症後の初期3週間は1回15mg,1日2回、その後1回15mg,1日1回食後 1回150mg,1日2回 なお必要に応じて1回110mg,1日2回校与へ減量する	1回110mg 1日2回投与へ減量を考慮	**		* 送析患者:禁忌					
クマリン系集 ワルファリン ワーファリン 錠	血液凝固能機査(プロトロンビン時間及びトロンボテスト)の検査値に基づいて投与量を決定す 初回投与量は、通常1~5mg1日1回	6	*	B						
	①病血圧症・腎実質性高血圧症:1回5-10mg.1日1回 ただし、重症高血圧症・腎障害を伴う病血圧症又は腎実質性高血圧症の患者では2.5mgから殺与を	用始することが望ましい	Cer ≤ 30 又は3 ≤ Cr の 窓I / 比較点類隔をの	場合は投与量を半量にするか、 はすなど慎重に投与						
	(2) 型糖尿病に伴う糖尿病性腎症:1回5mg,1日1回 (①実血圧症									
エナラブリル レニベース*錠	「明5-10mg, 1日1回 ただに関す 保管管理系血圧企文は悪性高血圧の患者では25mgから投与を開始することが ②慢性心不全(検症・中等症) ジャシリス製剤、刺尿剤をご使用し、同5-10mg, 1日1回 たたに関連者を行う必要えばは解析的2キの色素では2.5mg(初回量)から投与を開始するこ		Cor ≦ 30 又は3 ≦ Cr d 若しくは投与間隔をの	9場合は投与量を減量するか。 ばすなど慎重に投与						
ACE贈客楽 カプトリル カプトリル*錠 降圧楽	1日37.5mg~75mgを1日3周に分割校与 最高校与量は1日150mg家でとする	与量を減量するか。 ばずなど慎重に投与	* アクリロニトリルメタリル スルホン酸ナトリウム膜 (ANS9)を用いた透析患者に禁 思							
テモカブリル エースコール *錠	1回2~4mg 1日1回 ただし、1日1回1mgから投予を開始し、必要に応じ4mg家で漸次増									
ベリンドプリルエルブミン コパシル*錠	1周2~4mg, 1日1周 1日最大量は8mg		Cer ≤ 30 又は3 ≤ Cr の: 若しくは投与間隔をの	場合は投与量を減量するか、 ばすなど慎重に投与						
選択的ミネラル コルチコイド 受容体プロッカー		) 回校与から開始 じて校与開始から4週間以降を目安に 回へ増重。最高校与重は1回5mg、1日1回	eGFR ·	30 :						
エブレレハン セララ『袋	(日本日氏を 1回200mg 日日日 対象アーナウに着なけ、回100mg 日日   田田東で増重可能 2分割のセット 1回25mg 日日   田田東の大学を提出し、血液体度などに応じて、 分外側から小型間が上が見ない。日の第一項 第一回、「田田東の大学を開発します。」「田田・田東	1回25mg 2日に1回から校与を開始。 改与開始から4週間以降を目安に	放思 禁:							
X使特性利尿薬 スピロノラクトン アルダクトン*錠	役与開始から4週間以降を目安に1回50mg 1日1回へ増置 1日50~100mgを分割役与 添付文書上、無原または急性質障害。	1回25mg.1日1回へ増量可能								
トリクロルメチアジド フルイトラン「彼	1日2~8元子1~2回に分割終口投与	から投与を開始して徐々に増量すること 後常、他の降圧剤と併用すること								
サイアザイド 利尿薬		日本が必要しています。 日本の投与を開始して徐々に増重すること 日本、他の降圧剤と使用すること								
	添付文書上、無原または急性質障害の 1回2mg、1日1回前会験 ただし少量から終与を開始して徐々に	寺は旅忌、重篤な腎障害時は慎重投与								
サイアザイ類似	添付文書上,無原または急性質障害。 1回15mg 1日1-2回(動食後又は動 添付文書上,無原または急性質論者。	<ul><li>寺は禁忌, 重第な智障害時は慎重投与</li><li>・昼食後) 投与</li></ul>								
利尿薬 トリバミド ノルモナール・彼	即何又書上、無米またに必復有障害 ① 株内値 1日250~1,000mgを分割投与	9は旅愁、星馬な質障害時は慎星孩子								
京旅駅大路京 旧覧画 アセケノウミド ダイアモックス・版	②てんかく物の形式 なから 機で動 1月302 へ 702 の 7		30 S Cur + 40 1間122-226me, 1日2間 1S S Cur + 40 1間12me, 1日 - 7間 Cur + 15 1間12me, 1日1間 漫傳費 1間12me, 2日1間							
パプルシン 病抗薬 トルイプタン サムスが (())	第十万年 上東京たけ会社管理等 「ループ14回車や砂の円間まで改善すりからかまりに対ける場合では、 「ループ14回車や砂の円間まで改善すりからかまりに対ける場合では、 「一型14回車では、100円	z.  日 回 z.  日 回 n.  日 日	愛できるが、最高用量は1日60mg 減量を考慮	#8						
ジンピラミド依款製剤 リスモダン『内臓	1回150mg, 1日2回	1回150mg 1日2回 場合 (添付文書に仕本所仕主に開催を改せられた)。命中英國制 場合することが多めので、後述性条例のサイエ連続ないと定義が								
NAデヤンネル 運動業(1-8件) シベンパン ンベノール <sup>*</sup> 製	300maより扱うをはじた、効果が不十分な場合には450maまで増進し (ボイズ部に立物度と最もないがは、新仕管理からの第三より終 物に適性を多まくす例不必要者では、急激に血中温度が上昇するが	透析患者に禁忌	30 ≦ Cr < 60 1間50mg 1日 - 2回 10 ≦ Cr < 30 1回50mg 1日 1回 Cr < 10 1間50mg 1日 1回							
私不登談裏 Maデキネル連款票 (クラス 1 c 計)	1回50ms 自日記 東京の本人自日記 東京の本人自日記 中心場合には1日225mg本で開発可能 (本行文書)に対明的の書字はないが「開始影響のみる参布に対し	1日25mgから投与を開始するなど、患者の状態を観察しながら 慎重に投与すること	30 ≦ Cer < 60 1開記のmg. IEI1間 10 ≤ Cer < 30 1開記mg. IEI1間 Cer < 15 連続患者 1開記mg. 2日に間							
フレカイニド タンボコール *錠	援照性不整新(条件性心房細数・結散・心室性) 1回50mg,1日2回から開始し、効果が不十分な場合は1回100mg,1日2回まで増量可能 1日20mmから砂ちた開始し、効果が不十分な場合は1回100mg,1日2回まで増量可能	1.2 ≦ Cr < 2.3 の場合:通常		日2回を超えないことが望ましい						
クラス正群 ソタロール ソタコール 賞	1日80mgから校与を開始し、効果が不十分な場合は 1日320mgまで南地し、1日2間に分けて校与	1.2 ≦ Cr < 2.3 の場合: 通常 2.3 ≦ Cr < 3.4 の場合: 通常 3.4 ≦ Cr < 5.7 の場合: 通常	EØ1/2 EØ1/4	禁忌						
消化管運動機能 改善業 健胃薬 S-M配合数	①智洁痛 十二階級清痛:	1.3g, 1日3回毎食後	T	1	透析患者に禁忌					
シメデジン 9ガタル*智 地震管路 高抗素	1日800-12日2日間から後上と対抗医療 日800-12日2日間が高度上と対抗医療 日800-12日2日間であります。 上海内・東京山・内内・東京山・大田・大田・大田・大田・大田・大田・ 上海内・東京山・大田・大田・大田・大田・大田・大田・ 日第00-12日2日間の東京上が開発 プロロのは、日本日間の東京上が展開 日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本	1回200mg, 1日3回	1開200mg, 1日2	18200m 1818	: 選析日は選析後に 放与と記載あり	透射患者:旧200mg、1日1回。通畅日は通新後に が与				
/////////////////////////////////////	(日常森泉 - 上海県高県 中心部湾泉 上部代告型血 運行を重要、(1972年 1972年	1   10mg, 1   12   18   18   20mg, 1   18   18	1   10   10 mg, 1   1   120 mg, 2 -	11回 -3日に1回	1周20mg, 透 析像 1周10mg, 1 日1周	透析書者: I間10mg, 1日1間または1間20mg 遡3 間透析後				
防御器子増強業 スクラルファート 水和物細粒 90%	19	1~1.2g 1 H3回			進析患者に禁忌					
コランチル・配合製絵	18	※ 透析患者に禁忌								
マーロックス。 長周用配合額数	1日1.6g~4.8gを数回に分割し、本品1gに対し用		进析患者に禁忌							
ポウカルボワイル コロネル・編載 83.3% BOの市像果 メサラジン ペンタサ・版	1日東15~30gを3間に分けて、食物に水ととむに抱ち ①清報性大陽炎 1別500m。1日脳食飲 預期期には必要に応じて1日間の役与とすることができる、1日2250mgと上限とする 流動側には、必要に応じて1日(4000mgを2間に分けて役与することができる。	A))								
	②クローン病 「図500mg~1,000mg」(日3回食後									
・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	(T)大編X線検査前毎原 際部外科手術時における前処置の場合	Daを3~4回に分割投与			透析患者に禁忌					
下荊 経口陽管洗浄薬 クエン衛マグネシウム教 マグコロール 数 685分告	議議会所、長年12回日、金倉別から上に (日本一日本上巻年7年間の)・1・日間日は日日存 2・温泉の資産業を開催しませます。 2・温泉の資産業を開催しませます。 日日は1日により、日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本日本	<b>禁忌(添付文書には習</b> 質	書のある患者と記載あり)							
	1				透析後に10meを					
アダポビル ビボキシル ヘブセグ袋	1 (810mg, 1 (81))	1 10mg, 2 H C 1	1@10mg, 3日IC1@	推奨用量なし	透析後に10mgを 週に1回					
アデホビル ビボキシル ヘブセッ 鞍	1周10mg, 1日1周 1周0.5mg, 1日1周宣復時時(全後2時間以降かつ次の食事の2時間以上前)	1回10mg, 2日に1回 1回0.5mg, 2日に1回立腹時 ラミブジン不応患者1回1mg, 2日に1回立腹時	1回10mg, 3日に1回 1回0.5mg, 3日に1回立数対 ラミブジン不応患者1回1mg, 3日に1	1回0.5mg 7日に1回空腹時						
アサルビル ビボキンル ヘブセケツ管 エンヤがだル パワクルーギー管	1 🖺 1 0mg, 1 🖽 1 🖺	1回0.5mg, 2日IC1回空腹時	1回0.5mg, 3日121回空教明	1回0.5mg 7日に回空腹時 7日に回空腹時 ラミブジン不応患者 1回1mg 7日に回 変数時 校手開始時にCer 計15 あることを確認する	* 連絡を表現を表現を表現を表現を表現を表現を表現を表現を表現を表現を表現を表現を表現を					
アデホビル ビポキシル ヘブセツ音 エンテカビル パラクルーデ電	1回のmg 1日1回空間時間(後後の特別版かっ次の食者の内側側は上前) 9元プルンボルバスアンル格本化に密封系かられる他が開発される対 労工プルンボルスアンル格本化に密封系かられる他が開発される対 労工プルが開発業分々れる名者するなど、自衛には「同mg 1日1回が複雑される	1回0.5mg, 2日IC1回空腹時	1回0.5mg, 3日121回空教明	1回0.5mg 7日に1回立腹時 7日に1回立腹時 9ミブジン不応患者 1回1mg 7日に1回 立腹時	* 改为					
アダポビル ビボキシル ヘフセツ管 エンテだビル パラウルード 個 エンテだ ル パラウルード 個 おの形式 カラボ マハボビル ヘムリディ管 カウモ マハボビル ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1期のmg 1日1日 1間のmg 1日1日ご園園寺(後後の際知路から次の倉事の内側加上前) 9本プジンボのウェブンを出ったで記するかられるのは間からたびは ウェブン・総性変換ライムスを有するなど、参加には、1回 mg 1日1回が複数やれる 1目が5mg 1日1回	1回0.5mg, 2日に1回立腹時 ウミブジン不応患者1回1mg,2日に1回立腹時	1回0.5mg, 3日に日空意味 ラミブジン不応患者1回1mg, 3日に1	1回0.5mg 7日に回立腹時 9足ブジケル応患者 1回1mg 7日に回 立腹時 投与側距時にひっと15 あたとを機能する 投与機にCoっと15 上た場合は投ケの中止を 表慮	通利息者の紹介要は の一個記念を の一個記念を 通利日は遺析像に限与 で、同意と 通利日は遺析像に限与 で、同意と で、ので、ので、ので、ので、ので、ので、ので、ので、ので、ので、ので、ので、ので					

1	治療薬											orn	/ 55		_	Г	
		レジパスピル・ ソホスプビル配合剤 リパピリン	ハーボニー・配合錠	### LT/	NAME AND DESCRIPTIONS OF THE PARTY.	1回1錠、1日1回12週間投与 与量を決定する(添付文書参照)					eGFR < 30 禁患						
		INE IS	レベトール* カブセル								<b>林</b> 思						****
		トピラマート	トピナ"錠	1回50mg, 1日1回又は2回で開 以後、1週間以上開けて漸増し、 1日2回に分けて投与 最高投与量は1日600mgまでと	1日量200~400mgを する		クリアランスが修下することがあるので、Cer < 70の場合には、投与量を半量にするなど慎重に投与すること								透析日には補充投与 (血液透析により除去	を考慮 される)	透析患者:半量に減量 透析日は1日量を2分割にし透析前と透析後に投 与
抗てんかん薬		ラコサミド	ピムバット*錠	1B100mg;	リ投与を開始し、その後1	週間以上の間隔をあり	ナで増量し、 今、最高投与量は1日40					最高用量は	1 El 300mg		* 1日用量に加えて透射 大で1 回用量の半量の 与を考慮	後に最	
			C20171 R	推押用重21 1回500mg, 1日2回				1							大で! 国用量の半量6 与を考慮	通加投	
		レベチラセタム	イーケブラ"錠	最高投与量: 1回1500mg, 1日2回	1回: 最度	1日2回	1回250mg, 1日2 最高投与量:1回	1回250mg, 1日2回 最高校与量:1回750mg, 1日2回 最高校与量:1回750mg, 1日2回					* 透析後に250~500 追加投与	mgØ	通析患者: IB500mg, 1日1回. 最高投与量は1回1000mg, 1日1回 透析後に必要量の進加投与		
片頭痛·侵性頭痛 治療薬	トリプタン系薬	リザトリプタン	マクサルト°錠	1回10mgを片頭傷の頭傷 なお、効果が不十分な場合 1日の総役与量を20mg以	発現時に投与 には、適加投与すること もしまる	ができるが、前回の投	与から2時間以上あける	Z.Ł		•					透析患者に禁!	Ł.	
		TEMPS (17 + またい (14 + 17 + 17 + 17 + 17 + 17 + 17 + 17 +															
	ドバミン遊離 促進薬	アマンタジン	シン外レル*錠	(2)パーキンソン・症候群 初期量1日100mgを1~2回に分 1週間後に維持量として1日20 2回に分割 最大1日300mgを3回に分割可	PM. Img&		18100mg, 1819		100	100mg 2日に1回	1回100mg.	3日に1日	8	委役与量なし	* 選析患者に禁!		Cor < 15:1回50~100mg,7日每
	14.35.96			③A型インフルエンザウイルス感 1日100msを1~2回に分割											透析患者に無	•	透析患者: 禁忌
				ただし、 高齢者及び腎障害の は 投与量の上限を1日100mgとす	る患者で												
				①パーキンソン病 1回0.125mg, 1日2回からは													
			ピ・シフロール *錠	1回0.125mg, 1日2回からは 1.5~4.5mg)を定めるが、1日 1日量1.5mg未満:1日2回朝	じめ、1週間毎に適宜増! 量は4.5mgを超えないこ 夕食後、1.5mg以上の場	量を行い、維持量(標準 と  合:毎食後投与とする	1日堂	1回0.125mg, 1日2回	からはじめ、1日	量は2.25mgを超え	ないこと	1日	1.125mg, 11 #1#1.5mg8	31回からはじめ、 超えないこと			
バーキンソン病 治療薬	ドバミン受容体 刺激薬	ブラミベキソール		②中等度から高度の特殊性レス 1回0.25mg.1日1回就寝2~	ストレスレッグス症候群 I時間前、1日0.125mgよ	り開始し、増量は1週間	以上の関係をあけて行い	い、1日0.75mgを超えなし	C.E			投与の	有益性など	判断し慎重に投与			
治療薬	31338			1日量0.375mgを1日1回 以後経過を観察しながら 維持量(標準1日量1.5~	食後からはじめ、2週目に 、1週間毎に1日量として	11日量を0.75mgとし、 0.75mgずつ増量し、		治療開始1週1 与し 増量が必要な	した 別は0.375mgを開 場合には患者の	状態							
			ミラベックス*LA錠	維持量(標準1日量1.5~ 1日量は4.5mgを超えなし		866			場合には患者の 化器症状、血圧 しながら慎重に1 「つ激増	週間	(ピ・5	禁! ンフロール <sup>®</sup> st	を慎重に	(用)	透析患者に禁	B	
				Out days and the Walter	han danielas	P/1-B 4-2/2 1-00		最大1日量は2									
				①パーキンソン病(Yahr重症! 1日量100mg、1日1回の投 1日900mgを超えないことと	する												
	ノルアドレナリン前 駆物質	ドロキシドバ	ドプス <sup>®</sup> 錠	②シャイドレーガー症候群、家 1日量200~300mgを2~38 1日900mgを超えないことと	族性アミロイドボリニュー IIに分けて投与より始め する	-ロバチーにおける起立 、数日から1週間毎に1	性信息圧、失神、たちくら 日童100mgずつ増量。最	みの改善 適投与量を定め維持量と	する(標準維持)	量は1日300~600m	ng 1日3回分1	割投与)			重篤な末梢血管( (糖尿病性壊疽等) 血液透析患者に	何変 のある 食品	
				③起立性低血圧を伴う血液透 1回量200~400mgを透析 1回量は400mgを超えない。	析患者におけるめまい。 開始30分から1時間前に こととする	・ふらつき・たちくらみ、皇 授与	巻怠感. 阪力感症状の改	*									
	レストレスレッグ症 候群治療薬	ガパベンチン エナカルビル	レグナイト*錠	1回 1回300mg 600mg 増登! 1日1日 患者の状態	とし、最大用量は1日1回 上際しては副作用発現に を十分に観察しながら値	600mgとする		18300mg 1818				無					
柱間知存事	候群治療薬 NMDA受容体 アンタゴニスト	エナカルビル	メマリー"錠	グ算機			章し、維持章とし1回20m					持量は1回					
54.00 AVE.90	アンタゴニスト	イモダフェナシン	クリトス (錠		1回5mg, 1日1回から開始し、1週間に5mg ザン増重し、維持量とし1回20mg, 1日1回を役与 1回0.1mg, 1日2回前・夕食後 最大1回0.2mg, 1日0.4mgをで確定できる						1回0.1mg, 1日2回朝·夕食検						
	類尿·過活動 膀胱治療薬	ソリフェナシン	ペシケア"錠	1回5mg 1日1回 最高投与量は10mg			i開始し、増量の際しては	t副作用の発現に注意		1回2.5mg, 1日1回から開始 最高投与量は5mg							
治尿器 生殖器用剂		フェソテロジン	トピエース <sup>®</sup> 錠		1回4m 最高投	g 1日1回 (与は1回8mg 1日1回			1回4mg, 1日1日 8mgへの増登は行わない								
	排尿障害 治療薬	タダラフィル	ザルティア*錠		1 🛭 5 mg, 1 🖽		1回2.5mg, 1日1回から開始を考慮 7為の約1時間前に投与				業長 1回25mg 1日1回を開始用量と1.1日の発点は1回とする						透析患者:禁忌
	PDE-5 阻害業	シルデナフィルアプレミラスト	バイアグラ <sup>®</sup> 袋 オテズラ <sup>®</sup> 袋			の約1時間制に放子 ハては添付文書を参照 90mg、1日2回朝夕に投与				1回25mg, 1日1回を開始用量とし1日の校与は1回とする 校与関係は24時間以上とする 1回30mg, 1日1回など減量を考慮 1日1回校与とする場合。校与開始時は朝の用量のみ校与							
皮膚科用剤	角化症· 乾癬治療薬			新婦漁入量川 / 1日40~50m/かつ-2回じ分けて9~4週間から													
		エトレチナート	チガソン <sup>®</sup> カブセル	その後、症状に応じて克解維持量として1日10~30mgを1~3回 に分けて役与						かぶ は智障害時禁忌と	記載あり)						Cer < 60: 蒙悉
中毒治療薬	鉄過制症 治療薬	デフェラシロウス	ジャドニュ <sup>®</sup> 顆粒		回12mg/kg 1日1回 8者の状態により適宜増						禁忌						
<b>44400</b>	ニコチン依存性治 療薬	バレニクリン	チャンピックス <sup>®</sup> 錠	第1~3日目は1回0.5mg 1日 第4~7日目は1回0.5mg 1日 第8日目以降は1回1mg 1日2	国食後  2回朝夕食後  回朝夕食後し、本剤のと	父与期間は12週間とす	õ			ŧσ	1回0.5mg, 1日1回で投与を開始し、 その後必要に応じ、最大1回0.5mg, 1日2回に増量すること						
		カベシタビン	ゼローダ"錠		体表面積および投与		投与量を決定する(添付)	文書参照)				# :	B.				
	代謝拮抗薬	テガフール・ギメラシル・ オテラシルカリウム配合	エスワンタイホウ <sup>®</sup> 配合錠	初回投与量を体表的 朝食後及び夕食後 経口投与し、その後	■積に合せて決定する の1日2回、28日間連日 14日間休薬する		原則1段階減量 原則2段階減量			12	禁忌						透析患者:禁忌
		フルダラビン	フルダラ"錠	40mg/m <sup>2</sup> (体表質 5日間連日投与L			体表面積およびCorをもとに 技与量を決定する(添付文書参照)				禁患						
			レブラミド・カブセル	①多発性骨髄腫 デキサメタゾンとの併用におい 21日間連日経口給与した後	で、1回25mg 1日1回 8 7日間休事する	1回10mg 1日1回で開始し、2サイクル終了後 忍容可能な場合は15mgに増量できる				1回15mg, 2日に1回投与					と与 投与)		
抗悪性腫瘍薬				これを1サイクルとして投与を繰り返す													
	サリドマイド 関連薬	レナリドミド		(26番染色体長腕部欠失を伴う 1回10mg, 1日1回を21日間連 これを1サイクルとして投与を8	骨髄異形成症候群 日経口投与した後、7日 別選す	1 (85mg, 1 🖽 1 (8)				1回2.5mg, 1日1日 又は1回5mg, 2日に1回					股与  股与  投与)		
	財連集	5731-21		③再発又は難治性の成人T細 1回25mg, 1日1回を連日経口	自白血病リンパ種 殴与	1回10mg,1日1回で開始し、投与開始56日経過後 忍容可能な場合は15mgに増重できる				1回15mg, 2日に1回投与					と与 投与)		
				「構築文は最初の基準的リン・(第27)選挙リンバ理 リアントマブとの参考では、国際のと、(1911年) リ 11回版画のはウルトルを、7日間か楽者では、1912年) - 11回版画のはウルトルを、7日間か楽者では、1912年) - 12世紀でガルウルに大切でから本で現在と報酬者である。 - 12世紀でガルルに大切でから本で現在と報酬者である。							1回5mg, 1日1回3 (透析日は透析後に	(今 投与)					
肺高血圧症 治療薬	可溶性グアニル 酸シクラーゼ 刺激薬	リオシグアト	アデムバス*錠	1回1mg, 1日3回から開始(患 2週間継続して収縮期血圧が 収縮期血圧が95mmHg来温で	者の状態に応じて1回1m 95mmHg以上で低血圧を で低血圧症状を示さなし	mg. 1日3回より低用量: 定状を示さない場合には い場合は、現行の用量	からの開始も考慮) は、2週間隔で1回用量を を維持するが、低血圧症	0.5mgずつ増量するが、i 状を示す場合には、i回!	ずつ増量するが、最高用量は1回2.5mg 1日3回 <b>禁</b> 息 す事像なには、1回用量を0.5mgずつ減量				* 透析患者に禁!				
				1回12mL(ピラセタムとして4g その後患者の状態に合わせ1 1日3回の割合で3~4日ごと!													
神経難病治療薬	Eオクローヌス 治療薬	ピラセタム	ミオカーム <sup>®</sup> 内服液	その後患者の状態に合わせ1 1日3回の割合で3~4日ごと! 1回15~21mL(ピラセタムとし 最高量は1回21mL(ピラセタム	。 (回3mL(ピラセタムと :増量し、至適用量を決す て5~7g)、1日3回までは xとして7g)、1日3回まで	して1g)すつ まする 単増するが、 とする	40 ≦ Cer 1.25 < Cr; 通常量	< 60 又は ≦ 1.7 の場合 量の1/2	1.7	≦ Cer < 40 又は < Cr ≦ 3 の場合 通常量の1/4			**	B			
				(京の経過数数数円 本部で生活所の場合  現内の双耳性の受性物所変と、1日  開日の内する  お材本・各中の水形になりの大きを変更数するが、最高用量は1日  現24mg							1回4mg支髓於無差上	.1818					
造血薬	HEF-PH阻害集	ダブロデュスタット	ダーブロック"錠								1回4mgを開始用量とし 経口投与 最高用量は1日1回24 載あり						
				②素の経過点性限計学報告ルの対象と基合 「日本の表現所能とし、日前日本の表現を は現ま、表表の成別になって扱う資産機能等するが、最高用度は1日日記4mg 「国立版(場たガリウムとして1300mg)を日前指令後 「国立版(場たガリウムとして1300mg)を日前指令後 東次の情報的第二人の表示を必要表現り								取あり					
		塩化カリウム徐放剤			1回2錠	(塩化カリウムとして)	200mg)を1日2回食後										
	カリウム製剤	グルコン酸カリウム製剤	グルコンサンK錠		1	I回カリウム10mEq相当	量, 1日3~4回			(添付文書	禁忌 (添付文書には前日の屋量が500mL以下あるいは投与重新の様尾が 時間当たり20mL以下の重集な腎機能維害のある患者と記載あり)						
輸液·米费製剂		L-アスパラギン酸 カリウム	アスパラカリウム*錠			1日0.9~2.7gを3回に なお1回3g来で対	の可能 自量可能		競恐 (添付文書には前日の展置が502mL以下あるいは) 時間当たり20mL以下の重萬な脊椎能維管のある			は投与直筋の排尿 ある患者と記載あり	b <sup>6</sup> 1				
	経口アミノ酸製剤		ESポリタミン <sup>®</sup> 製剤			1日2~8度を1~3回	に分割投与				禁忌						
			エンシュア・H								禁忌 (一部の軽編溶液は高度腎障害患者に禁忌)						
		经隔牙费剂	エネーボ <sup>®</sup> ラコール <sup>®</sup> NF イノラス <sup>®</sup> ツインライン <sup>®</sup> NF など			各添付文書を	- 李明				(一郎の経済	場溶液は高	<b>使智律害患</b>	者に禁忌)			
			など														