

この度は、「第 101 回 薬剤師国家試験 回数別既出問題集〔改訂版〕」をご購入いただき、誠に有難うございます。  
 本書について、以下のとおり補足及び訂正させていただきます。  
 ご迷惑をお掛け致しまして申し訳ございませんが、何卒宜しく願い申し上げます。

薬学ゼミナール編集 第 101 回 薬剤師国家試験 回数別既出問題集〔改訂版〕 補足及び訂正一覧表

	訂正前	訂正後
P101 問 89 解説	<u>(表差し替え)</u>	下記参照
P386 問 252 解説 1 行目	<u>WHO 方式がん性疼痛治療法における鎮痛薬の使用法は、「鎮痛薬使用の 5 原則」に基づき、「WHO 三段階除痛ラダー」に従ってその効力の順に選択する。</u>	削除
P414 問 269 解説 3 行目	……多環芳香族炭化水素は核内受容体 AhR と複合体を形成……	……多環芳香族炭化水素は AhR と複合体を形成……
P414 問 269 解説 図	CYP1A1 遺伝子	CYP1A2 遺伝子
P434 問 280 問題 3	……オピオイド導入に適する。	……オピオイド導入に適さない。
P434 問 280 解説 3	<u>フェンタニル貼付剤は、他のオピオイド鎮痛薬から切り替えて使用する場合に限り使用できる。</u>	<u>フェンタニル貼付剤にはオピオイド鎮痛薬未使用の患者に使用できる製剤がある。なお、製剤によっては他のオピオイド鎮痛薬からの切り替えでのみ使用可能な場合もある。</u>
P489 問 316 解説 5	……らい性結節性紅斑とされている。	……らい性結節性紅斑等とされている。

P101 差し替え

〈調剤録の記入事項〉

	薬剤師法	健康保険法
患者の氏名及び年齢*	○	○
薬名及び分量	○	○
調剤並びに情報の提供及び指導を行った年月日*	○	○
調剤量	○	○
調剤並びに情報の提供及び指導を行った薬剤師の氏名*	○	○
情報の提供及び指導の内容の要点*	○	○
処方箋の発行年月日	○	○
処方箋を交付した医師等の氏名	○	○
処方医の住所又は勤務する病院等の名称及び所在地	○	○
処方医の同意を得て処方箋に記載された医薬品を変更して調剤した場合は、その変更内容	○	○
処方医に疑わしい点を確認した場合には、その回答内容	○	○
患者の被保険者証記号番号、保険者名、生年月日及び被保険者・被扶養者の別		○
処方箋に記載してある用量、既調剤量及び使用期間		○
調剤した薬剤及び調剤等についての請求項目、請求点数及び患者負担金額		○

なお、薬剤師法に基づく調剤録は、当該処方箋が調剤済みになった場合には、\*の内容を記入することで足りる

下表は、2022年4月の麻薬及び向精神薬取締法改正に伴う追補となります。

	訂正前	訂正後
P89 問 75 解説 4	……都道府県知事へ共同申請をして許可を得た場合には、在庫不足で調剤できない場合に限り、当該共同申請をした麻薬小売業者間で麻薬の譲渡・譲受が可能となる。	……、都道府県知事へ共同申請をして許可を得た場合であって、①麻薬の在庫不足のために調剤できない場合で、当該不足分を補足する場合、または②麻薬卸売業者から譲り受けて90日を経過した麻薬の場合に、譲受・譲渡が可能になる。

下表は、2022年4月の調剤報酬改定に伴う追補となります。

	訂正前	訂正後
P215 問 148 解説 4 表下	※最初に分割調剤を行った保険薬局とは別の保険薬局に処方箋を持参した場合には、所定の調剤基本料(9～42点)が算定される。	※最初に分割調剤を行った保険薬局とは別の保険薬局に処方箋を持参した場合には、所定の調剤基本料(7～42点)が算定される。

下記は2024年4月1日から食品衛生基準行政が厚生労働省から消費者庁に移管されたことに伴う追補訂正となります。

	訂正前	訂正後
P94 問 84 解説 1	……薬事・ <u>食品衛生審議会</u> ……	……薬事審議会……

下記は2024年3月31日に肺炎球菌ワクチンの高齢者に対する定期予防接種の経過措置が終了したこと、2024年10月1日に定期予防接種で使用する肺炎球菌ワクチンが変更されたことに伴う追補訂正となります。

	訂正前	訂正後
P485 問 314 解説 1	……ただし、65歳の者(2019年度から2023年度までの間に65歳、70歳、75歳、80歳、85歳、90歳、95歳、100歳となる者)等は、定期接種の対象となる。	……ただし、65歳の者及び60～64歳で一定の基礎疾患がある方は、定期接種の対象となる。なお、小児に対する肺炎球菌ワクチンの定期接種では、2024年10月以降、原則として、 <u>沈降20価肺炎球菌結合型ワクチン(PCV20)</u> を使用することとなっている。

下記は2024年12月12日に大麻取締法が大麻草の栽培の規制に関する法律に改正されたことに伴う追補訂正となります。

	訂正前	訂正後
P204 問 143 解説 3	大麻、覚醒剤、麻薬及び向精神薬、あへん並びにけしがらは指定薬物に指定されることはない。	大麻は麻薬及び向精神薬取締法に基づく麻薬に該当する。覚醒剤、麻薬及び向精神薬、あへん並びにけしがらは指定薬物に指定されることはない。
P367 問 238 解説 3	差し替え	大麻は麻薬及び向精神薬取締法における麻薬に位置付けられており、所持・使用・譲渡などが禁止されている。

下記は、2024年10月のヘルシンキ宣言 ヘルシンキ改訂の和訳に伴う追補となります。

	訂正前	訂正後
P219 問 150 表 ニュ ルンベルク綱領	……ヘルシンキ宣言(人間を対象とする 医学研究の倫理的原則)が世界医師会 総会で採択された	……ヘルシンキ宣言が世界医師会総 会で採択された
P219 問 150 表 ヘ ルシンキ宣言	「人間を対象とする医学研究の倫理的 原則」という。……	「人間の参加者を含む医学研究のため の倫理的原則」という。……

下記は、2026年4月10日に第十九改正日本薬局方が告示・施行されたことに伴う追補となります。

	訂正前	訂正後
P261 問 178 解説 3 表 密封容器	吸入エアゾール剤、注射剤*2、腹膜透析 用剤*2	吸入エアゾール剤*3、注射剤*2、腹膜透 析用剤*2
P261 問 178 解説 3 表下 注釈 追加	—	*3 耐圧性の密封容器又は気密容器と 規定されている

下記は、2026年5月～6月の医薬品医療機器等法、保険薬局及び保険薬剤師療養担当規則の改正に伴う追補となります。

	訂正前	訂正後
P477 問 310-311	……下肢のむくみによる不快感を訴え来 局した。仕事で1日中立っていることが多 く、特に夕方に下肢に重みを感じている。	……セルフメディケーションのため、医 薬品を購入しようと来局した。
P477 問 310	……情報をもとに、要指導医薬品である 「赤ぶどう葉乾燥エキス混合物」製剤を販 売することになった。……	……情報をもとに、特定要指導医薬品 以外の要指導医薬品を販売することに なった。……
P479 問 311	要指導医薬品に関する記述のうち、…… 4 特定販売(いわゆるインターネット販売 など)が可能である。	要指導医薬品(特定要指導医薬品を除 く。)に関する記述のうち、…… 4 特定販売(いわゆるインターネット販 売など)はできない。
P480 問 311 解説 4	要指導医薬品を特定販売してはならな い。特定販売とは、その薬局又は店舗に おけるその薬局又は店舗以外の場所に いる者に対して、一般用医薬品及び……	要指導医薬品は特定販売することがで きる。特定販売とは、その薬局又は店舗 におけるその薬局又は店舗以外の場所 にいる者に対して、要指導医薬品(特定 要指導医薬品を除く。)、一般用医薬品及 び……
P486 問 315 選択 肢 1	……基づいた評価を定期的に報告する ……	……基づいた評価を報告する……
P487 問 315 解説 1	感染症定期報告のことである。感染症定 期報告とは、……、その成果を定期的に 厚生労働大臣に報告するものである……	感染症評価報告のことである。感染症 評価定期報告とは、……、その成果を 厚生労働大臣に報告するものである… …
P489 問 316 解説 2	再審査の調査期間は、品目ごとに指定さ れるが、希少疾病用医薬品については最 長10年まで延長できる。	削除
P499 問 322 解説 4	……後発医薬品への変更を認めていると き、患者に対して、後発医薬品に関する 説明を適切に行わなければならない。ま た、この場合においては、後発医薬品を	……後発医薬品又はバイオ後続品へ の変更を認めているとき、患者に対して、 後発医薬品又はバイオ後続品に関する 説明を適切に行わなければならない。ま

	調剤するよう努めなければならない。	た、この場合においては、後発医薬品 <u>又はバイオ後続品</u> を調剤するよう努めな なければならない。
--	-------------------	--