



中外製薬

すべての革新は
患者さんのために



ロシュグループ

体重別投与量早見表



日本標準商品分類番号 87625

抗インフルエンザウイルス剤
処方箋医薬品^{注)}

薬価基準収載

タミフル[®] ドライシロップ3%

Tamiflu[®]

オセルタミビルリン酸塩ドライシロップ

注) 注意—医師等の処方箋により使用すること



【警告】

1. 本剤の使用にあたっては、本剤の必要性を慎重に検討すること（＜効能・効果に関連する使用上の注意＞の項参照）。
2. インフルエンザウイルス感染症の予防の基本はワクチンによる予防であり、本剤の予防使用はワクチンによる予防に置き換わるものではない。

【禁忌（次の患者には投与しないこと）】

本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある者

効能・効果、用法・用量、警告、禁忌を含む使用上の注意、効能・効果に関連する使用上の注意、用法・用量に関連する使用上の注意等は最新の添付文書をご参照ください。

® F. ホフマン・ラ・ロシュ社(スイス)登録商標

製造販売元



中外製薬株式会社

〒103-8324 東京都中央区日本橋室町2-1-1

(資料請求先)メディカルインフォメーション部
タミフル専用ダイヤル TEL_0120-550317

Roche ロシュグループ

2018年8月改訂
TAM0108.05

タミフルドライシロップ3% 体重別投与量早見表



新生児・乳児(1歳未満): 3mg/kg

体重 (kg)	1日投与量(2分服)		5日間投与量
	オセルタミビル (mg)	タミフルドライシロップ (g)	タミフルドライシロップ (g)
2	12	0.4	2.0
2.5	15	0.5	2.5
3	18	0.6	3.0
3.5	21	0.7	3.5
4	24	0.8	4.0
4.5	27	0.9	4.5
5	30	1.0	5.0
5.5	33	1.1	5.5
6	36	1.2	6.0
6.5	39	1.3	6.5
7	42	1.4	7.0
7.5	45	1.5	7.5
8	48	1.6	8.0
8.5	51	1.7	8.5
9	54	1.8	9.0
9.5	57	1.9	9.5
10	60	2.0	10.0
10.5	63	2.1	10.5
11	66	2.2	11.0
11.5	69	2.3	11.5
12	72	2.4	12.0
12.5	75	2.5	12.5
13	78	2.6	13.0



幼小児(1歳以上): 2mg/kg

体重 (kg)	1日投与量(2分服)		5日間投与量
	オセルタミビル (mg)	タミフルドライシロップ (g)	タミフルドライシロップ (g)
9	36	1.20	6.00
10	40	1.33	6.67
11	44	1.47	7.33
12	48	1.60	8.00
13	52	1.73	8.67
14	56	1.87	9.33
15	60	2.00	10.00
16	64	2.13	10.67
17	68	2.27	11.33
18	72	2.40	12.00
19	76	2.53	12.67
20	80	2.67	13.33
21	84	2.80	14.00
22	88	2.93	14.67
23	92	3.07	15.33
24	96	3.20	16.00
25	100	3.33	16.67
26	104	3.47	17.33
27	108	3.60	18.00
28	112	3.73	18.67
29	116	3.87	19.33
30	120	4.00	20.00
31	124	4.13	20.67
32	128	4.27	21.33
33	132	4.40	22.00
34	136	4.53	22.67
35	140	4.67	23.33
36	144	4.80	24.00
37	148	4.93	24.67
37.5	150	5.00	25.00

※日本で承認されたタミフルドライシロップ3%の1回最高用量はオセルタミビルとして75mgです。
通常、オセルタミビルとして以下の1回用量を1日2回、5日間、用時懸濁して経口投与します。
新生児、乳児の場合: 3mg/kg (ドライシロップ剤として100mg/kg)

※日本で承認されたタミフルドライシロップ3%の1回最高用量はオセルタミビルとして75mgです。
通常、オセルタミビルとして以下の1回用量を1日2回、5日間、用時懸濁して経口投与します。
幼小児の場合: 2mg/kg (ドライシロップ剤として66.7mg/kg)