

第 382 回 薬事委員会報告

2019年5月10日 決議

【1】新規採用薬品に関するお知らせ

■ 新規採用薬品として以下7件の薬剤が承認されました。

- 1 **レクサプロ錠10mg (田辺三菱製薬)** 心療内科
【組成】 エスタロプラムシュウ酸塩 12.77mg (エスタロプラムとして10mg) /錠
【効能・効果】 うつ病・うつ状態、社会不安障害
★ 院外使用薬品から新規採用薬品へ切り替え、セレネース錠1.5mgを院外使用薬品へ変更。
- 2 **インヴェガ錠3mg (ヤンセンファーマ)** 心療内科
【組成】 パリペリドン3mg/錠
【効能・効果】 統合失調症
★ スルピリド錠100mg「アメル」を院外使用薬品へ変更。
- 3 **ビムバットドライシロップ10%(第一三共)** 小児科
【組成】 ラコサミド100mg/1g中
【効能・効果】 てんかん患者の部分発作(二次性全般化発作を含む)
★ アレルギン散1%を院外使用薬へ変更。
- 4 **ビムバット点滴静注200mg (第一三共)** 神経内科
【組成】 ビムバット点滴静注200mg/20mL
【効能・効果】 一時的に経口投与ができない患者における、下記の治療に対するラコサミド経口製剤の代替療法 てんかん患者の部分発作(二次性全般化発作を含む)
★ アリセプトD3mg、5mg、10mgを削除。
- 5 **ビムバット錠50mg (第一三共)** 薬剤部
【組成】 ラコサミド50mg/錠
【効能・効果】 てんかん患者の部分発作(二次性全般化発作を含む)
★ 必要時薬品から新規採用薬品へ変更。
- 6 **ビームゲン注0.25mL、0.5mL (Meiji Seika ファルマ)** 感染症科
【組成】 組換え沈降B型肝炎ワクチン(酵母由来) : HBs抗原(B型肝炎ウイルス表面抗原) 5µg/0.25mL、10µg/0.5mL
【効能・効果】
B型肝炎の予防
B型肝炎ウイルス母子感染の予防(抗HBs人免疫グロブリンとの併用)
HBs抗原陽性でかつHBe抗原陽性の血液による汚染事故後のB型肝炎発症予防(抗HBs人免疫グロブリンとの併用)
★ヘパタックス-Ⅱ水性懸濁注シリンジの供給停止に伴う代替品。
- 7 **ソル・メドロール静注用40mg、125mg、500mg (ファイザー)** 薬剤部
【組成】 メチルプレドニゾンコハク酸エステルナトリウム(メチルプレドニゾン相当量)53.0mg(40mg)、165.7mg(125mg)、663.0mg(500mg)
【効能・効果】 添付文書参照
★ メチルプレドニゾンコハク酸エステルNa「AFP」40mg、125mg、500mgは削除。添加剤に乳糖が入っているソル・メドロール40mgは名称に「乳糖含有」と明記。

【2】院外使用薬品に関するお知らせ

■ 院外使用薬品として、以下8件の薬剤が承認されました。

- 1 **ジェミーナ配合錠 (あすか製薬)** 産婦人科
【組成】 レボノルゲストレル 0.09mg エチノルエストラジオール(日局) 0.02mg/錠
【効能・効果】 月経困難
★2019年8月末まで最大処方日数30日
- 2 **レルミナ錠40mg (あすか製薬)** 産婦人科

【組成】 レルゴリクス40mg/錠
【効能・効果】 子宮筋腫に基づく下記諸症状の改善 過多月経、下腹痛、腰痛、貧血
★2020年2月末まで最大処方日数14日

3 **ナトリックス錠1（大日本住友製薬）** 代謝内科

【組成】 インダパミド 1mg/錠
【効能・効果】 本態性高血圧症
★ ナトリックス錠2から切り替え

4 **コソプトミニ配合点眼液（参天製薬）** 眼科

【組成】 ドルゾラミド塩酸塩11.13mg【ドルゾラミドとして10mg】チモロールマレイン酸塩6.83mg(チモロールとして5mg)/1mL
【効能・効果】 次の疾患で、他の緑内障治療薬が効果不十分な場合 緑内障、高眼圧症

5 **エイベリス点眼液0.002%（参天製薬）** 眼科

【組成】 オミデネパグ イソプロピル20μg/1mL
【効能・効果】 緑内障、高眼圧症

6 **モビコール配合内用剤（E Aファーマ）** 小児科

【組成】 マクロゴール4000:6.5625g 塩化ナトリウム:0.1754g 炭酸水素ナトリウム:0.0893g 塩化カリウム:0.0251g/包
【効能・効果】 慢性便秘症（器質的疾患による便秘を除く）
★2019年11月末まで最大処方日数14日

7 **ネキシウム懸濁用顆粒分包10mg、20mg（第一三共）** 小児科

【組成】 エソメプラゾール10mg、20mg（エソメプラゾールマグネシウム水和物として11.1mg、22.2mg）/包
【効能・効果】 添付文書参照

8 **ストラテラカプセル25mg、40mg（日本イーライリリー）** 小児科

【組成】 アトモキセチン塩酸塩28.57mg、45.71mg（アトモキセチンとして25mg、40mg）/カプセル
【効能・効果】 注意欠陥／多動性障害（AD/HD）
★ 既存の5mg、10mgに規格追加。

【3】 患者限定購入の件

1 **コンファクトF注射用500（アステラス製薬）** 小児科

【組成】 血液凝固第VIII因子（F VIII：C）として500国際単位 フォンビルブランド因子（RCof）として800単位
【効能・効果】
血液凝固第VIII因子欠乏患者に対し、血漿中の血液凝固第VIII因子を補い、その出血傾向を抑制する。
フォンビルブランド病患者に対し、血漿中のフォンビルブランド因子を補い、その出血傾向を抑制する。
★ 1症例について患者限定使用の申請を受け、準備。

2 **エネーボ配合経腸用液（アボットジャパン）** 呼吸器外科

★ 1症例について患者限定使用の申請を受け、投与終了しました。

【4】 仮採用薬品からの申請の件

1 **パーサビブ静注透析用5mg（小野薬品工業）** 腎臓内科

【組成】 エテルカルセチドとして5mg/2mL
【効能・効果】 血液透析下の二次性副甲状腺機能亢進症
★ 新規採用薬品として承認

2 **ガザイバ点滴静注1000mg（中外製薬）** 血液内科

【組成】 オビヌツズマブ（遺伝子組換え）1000mg/40mL
【効能・効果】 CD20陽性の濾胞性リンパ腫
★ 必要時薬品として承認。

3 **アジレクト錠0.5mg（武田薬品工業）** 神経内科

【組成】 ラサギリンとして0.5mg（ラサギリンメシル酸塩0.78mg）/錠
【効能・効果】 パーキンソン病
★ 新規採用薬品として承認 2019年5月末まで最大処方日数14日