

第 385 回 薬事委員会報告

2019年11月8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8製剤9品目の薬剤が承認されました。

- 1 オペガンハイ0.85眼粘弾剤1% (参天製薬)** 薬剤部
【組成】 1筒 (0.85mL) 中 日局 精製ヒアルロン酸ナトリウム8.5mg
【効能・効果】 白内障手術・眼内レンズ挿入術・全層角膜移植術における手術補助
★ 供給停止による代替薬申請。プロビスコ0.85眼粘弾剤1%は削除。
- 2 フェンタニル注射液0.1mg「テルモ」、0.5mg「テルモ」(テルモ)** 薬剤部
【組成】 日局 フェンタニルエン酸塩 (フェンタニルとして) 0.157mg (0.1mg)、0.785mg (0.5mg) /2m L、10m L
【効能・効果】 添付文書参照
★ フェンタニル注射液0.1mg「ヤンセン」、0.5mg「ヤンセン」は削除。
- 3 リーバクト配合顆粒 (E Aファーマ)** 薬剤部
【組成】 1包 (4.15g) 中 L-イソロイシン 952mg、L-ロイシン 1904mg、L-バリン 1144mg
【効能・効果】 添付文書参照
★ 供給困難による代替薬申請。リックル配合顆粒は削除。
- 4 トコフェロールニコチン酸エステルカプセル100mg「トーワ」(東和薬品)** 薬剤部
【組成】 日局 トコフェロールニコチン酸エステル 100mg/カプセル
【効能・効果】 添付文書参照
★ 販売中止による代替薬申請。トコフェロールニコチン酸エステルカプセル100mg「N P」は削除。
- 5 コビデカレノン顆粒1%「ツルハラ」(鶴原製薬)** 薬剤部
【組成】 1g中コビデカレノン10mg
【効能・効果】 基礎治療施行中の軽度及び中等度のうつ血性心不全症状
★ 販売中止による代替薬申請。ノイキノン顆粒は削除。
- 6 酸化マグネシウム「JG」0.5g/P (日本ジェネリック)** 薬剤部
【組成】 0.5g中酸化マグネシウム 0.5g
【効能・効果】 添付文書参照
★ 分包品販売中止による代替薬申請。重カマ「ヨシダ」0.5g/Pは削除。
- 7 炭酸水素ナトリウム「ケンエー」(健栄製薬)** 薬剤部
【組成】 1g中 日局炭酸水素ナトリウム 1g
【効能・効果】 添付文書参照
★ 分包品販売中止による代替薬申請。炭酸水素ナトリウム「ヨシダ」は削除。
- 8 乳酸カルシウム<ハチ> (丸石製薬)** 薬剤部
【組成】 1g中 日局乳酸カルシウム水和物1g
【効能・効果】 添付文書参照
★ 分包品販売中止による代替薬申請。乳酸カルシウム「ヨシダ」は削除。

【2】必要時薬品に関するお知らせ

- 必要時薬品として、以下1品目の薬剤が承認されました。

- 1 ゾスバタ錠40mg (アステラス製薬)** 血液内科
【組成】 ギルテリチニブマ酸塩 44.2mg (ギルテリチニブとして40mg) /錠
【効能・効果】 添付文書参照
★ アセトアミノフェン原末「ファイザー」は削除。

【3】患者限定薬品に関するお知らせ

- 患者限定薬品として、以下1品目の薬剤が承認されました。

- 1 ヘルニコア椎間板注用1.25単位 (科研製薬)** 整形外科

【組成】 コンドリアーゼ 1.25単位/1mL

【効能・効果】 保存療法で十分な改善が得られない後縦靭帯下脱出型の腰椎椎間板ヘルニア

【4】 院外使用薬品の件

■ 院外使用薬品として、以下5製剤7品目の薬剤が承認されました。

1 ミケルナ配合点眼液（大塚製薬）

眼科

【組成】 1mL中 カルテオロール塩酸塩20mg、ラタプロスト50μg

【効能・効果】 緑内障、高眼圧症

2 ゾルトファイ配合注フレックスタッチ（ノボルディスクファーマ）

糖尿病・内分泌内科

【組成】 インスリン デグルデク（遺伝子組換え）300単位 リラグルチド（遺伝子組換え）10.8mg

【効能・効果】 インスリン療法が適応となる2型糖尿病

3 テリルジー100エリプタ30吸入用（グラクソ・スミスクライン）

呼吸器内科

【組成】 フルチカゾンフランカルボン酸エステル100μg、ウメクリジニウム臭化物74.2μg（ウメクリジニウムとして62.5μg）、ピランテロールトリフェニル酢酸塩40μg（ピランテロールとして25μg）/1プリスター

【効能・効果】 慢性閉塞性肺疾患（慢性気管支炎・肺気腫）の諸症状の緩解

4 メソトレキセート錠2.5mg（ファイザー）

血液内科

【組成】 日局 メソトレキサート 2.5mg/錠

【効能・効果】 添付文書参照

5 酸化マグネシウム「JG」0.33g、0.67g、1g（日本ジェネリック）

薬剤部

【組成】 酸化マグネシウム

【効能・効果】 添付文書参照

【5】 患者限定使用薬品の件

1 ダラザレックス点滴静注100mg、500mg（ヤンセンファーマ）

血液内科

2 エムプリシディ点滴静注用300mg、400mg（プリストル・マイヤーズ スクイブ）

血液内科

以上2製剤4品目の薬剤を2件の患者限定で使用したことを承認した。

【6】 販売元変更、販売名称等の変更

1 セパゾン錠1, 2

第一三共→アルフレッサファーマ

2 セパゾン散1%

第一三共→アルフレッサファーマ

3 クレキササン皮下注キット2000IU

科研製薬→サノフィ

4 ビリアード錠300mg

鳥居薬品→ギリアド・サイエンシズ

5 ツルバタ配合錠

鳥居薬品→ギリアド・サイエンシズ

6 スタビルド配合錠

鳥居薬品→ギリアド・サイエンシズ

7 ゲンボイヤ配合錠

鳥居薬品→ギリアド・サイエンシズ

8 デシコビ配合錠LT、HT

鳥居薬品→ギリアド・サイエンシズ

9 アレベール吸入用溶解液0.125%

100m l →500m l

10 マクジェン硝子体内注射用キット

販売中止

11 ビラセプト錠250mg

販売中止

12 コムブレラ配合錠

販売中止

13 ユベラ顆粒20%

販売中止

14 ダクルインザ錠60mg

販売中止

15 スンペブラカプセル100mg

販売中止

16 ロンミールカプセル200mg

販売中止

17 リフラップ軟膏5%

販売中止

18 MMD散1.3g/P

販売中止

19 プリンペラン注射液10mg

アステラス製薬→日医工