

# 第 387 回 薬事委員会報告

2020年3月11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製剤品目の薬剤が承認されました。

- ピコプレップ配合内用剤（日本ケミファ）** 消化器内科  
【組成】1包中（16.1g）ピコスルファートナトリウム水和物 10mg 酸化マグネシウム 3.5g 無水クエン酸 12g  
【効能・効果】大腸内視鏡検査及び大腸手術時の前処置における腸管内容物の排除  
★ ザンタック錠は削除。
- サムスカOD錠7.5mg（大塚製薬）** 薬剤部  
【組成】1錠中トルバプタン7.5mg  
【効能・効果】添付文書参照  
★ OD錠へ切り替え。サムスカ錠7.5mgは削除。
- ポプスカイン0.25%注シリンジ25mg/10mL（丸石製薬）** 薬剤部  
【組成】1mL中、レボピバカイン塩酸塩2.82mg（レボピバカインとして2.5mg）  
【効能・効果】術後鎮痛、伝達麻酔  
★ ISO規格製剤への切り替え。
- エンペラシン配合錠（沢井製薬）** 薬剤部  
【組成】1錠中 日局ベタメタゾン0.25mg、日局d-クロルフェニラミンマレイン酸塩2mg  
【効能・効果】蕁麻疹（慢性例を除く）、湿疹・皮膚炎群の急性期及び急性増悪期、薬疹、アレルギー性鼻炎  
★ 使用期限切れ薬剤なので後発医薬品へ切り替え。セレスタミン錠は削除。
- アスコルビン酸注射液500mg「トーフ」（東和薬品）** 薬剤部  
【組成】1管中（2mL）アスコルビン酸500mg  
【効能・効果】添付文書参照  
★ 使用期限切れ薬剤なので後発医薬品へ切り替え。ビタミン注射液500mgは削除。
- チラーチンS散0.01%（武田薬品工業）** 薬剤部  
【組成】1g中 レボチロキシナトリウム100µg  
【効能・効果】乳幼児甲状腺機能低下症  
★ 調剤業務簡素化のため、乳酸カルシウム「ヨンダ」バラ包装は削除。

## 【2】必要時薬品に関するお知らせ

- 必要時薬品として、以下4製剤6品目の薬剤が承認されました。

- プロモクリプチン錠2.5mg「トーフ」（東和薬品）** 薬剤部  
【組成】1錠中 プロモクリプチンメシル酸塩 2.87mg（プロモクリプチンとして2.5mg）  
【効能・効果】添付文書参照  
★ 使用期限切れ薬剤なので必要時薬品として後発医薬品へ切り替え。パーロデル錠は削除。
- ロピニロールOD錠0.25mg、1mg「アメル」（共和薬品工業）** 薬剤部  
【組成】1錠中 ロピニロール塩酸塩0.285mg、1.14mg（ロピニロールとして0.25mg、1mg）  
【効能・効果】パーキンソン病  
★ 使用期限切れ薬剤なので後発医薬品へ切り替え。レキップ錠0.25mg、1mgは削除。
- ロピニロール徐放錠2mg、8mg「共創未来」（共創未来ファーマ）** 薬剤部  
【組成】1錠中 ロピニロール塩酸塩 2.28mg、9.12mg（ロピニロールとして2mg、8mg）  
【効能・効果】パーキンソン病  
★ 使用期限切れ薬剤なので後発医薬品へ切り替え。レキップCR錠2mg、8mgは削除。
- アルベカシン硫酸塩注射液200mg「テバ」（武田テバ）** 薬剤部  
【組成】1アンプル中（4mL）アルベカシン硫酸塩 200mg（力価）  
【効能・効果】  
<適応菌種> アルベカシンに感性のメチシリン耐性黄色ブドウ球菌（MRSA）  
<適応症> 敗血症、肺炎  
★ 販売中止に伴う切り替え。アルベカシン硫酸塩注射液200mg「HK」は削除

【3】 仮採用薬品からの申請に関するお知らせ

■ 以下2品目の薬剤が必要時薬品として承認されました。

1 エンタイビオ点滴静注用300mg (武田薬品工業)

消化器内科

【組成】 1バイアル中 ベドリズマブ (遺伝子組換え) 331.2mg

【効能・効果】

1. 中等症から重症の潰瘍性大腸炎の治療及び維持療法 (既存治療で効果不十分な場合に限る)
2. 中等症から重症の活動期クローン病の治療及び維持療法 (既存治療で効果不十分な場合に限る)

2 デュピクセント皮下注300mgシリンジ (サノフィ)

薬剤部

【組成】 1シリンジ中 (2mL) デュピルマブ (遺伝子組換え) 300mg

【効能・効果】

1. 既存治療で効果不十分なアトピー性皮膚炎
2. 気管支喘息 (既存治療によっても喘息症状をコントロールできない重症又は難治の患者に限る)

【4】 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2製剤3品目の薬剤が承認されました。

1 グロウジェクト皮下注6mg、12mg (JCRファーマ)

小児科

【組成】 1カートリッジ中 (1.5mL) ソマトロピン (遺伝子組換え) 6mg、12mg

【効能・効果】 添付文書参照

2 サムスカOD錠15mg (大塚製薬)

薬剤部

【組成】 1錠中 トルバブタン15mg

【効能・効果】 添付文書参照

★ サムスカ錠15mgは削除。

【5】 患者限定薬品に関するお知らせ

1 ヴァンフリタ錠17.7mg、26.5mg (第一三共)

血液内科

【組成】 1錠中 キザルチニブ塩酸塩20mg、30mg (キザルチニブとして17.7mg、26.5mg)

【効能・効果】 再発又は難治性のFLT3-ITD変異陽性の急性骨髄性白血病

★ 患者限定薬品として承認。

■ 以下2製剤3品目の薬剤を3件の患者限定で使用したことが承認されました。

2 カイプロリス点滴静注用10mg、40mg (小野薬品工業)

血液内科

3 ソリス点滴静注 (アレクシオンファーマ)

神経内科

【6】 販売元変更等の変更

- |                              |                       |
|------------------------------|-----------------------|
| 1 注射用GRF住友50、100             | 削除                    |
| 2 レルミナ錠40mg                  | あすか製薬→武田薬品工業          |
| 3 マリゼブ錠12.5mg、25mg           | MSD→キッセイ薬品工業          |
| 4 ミカムロ配合錠AP、BP               | アステラス→日本ベーリンガーインゲルハイム |
| 5 アプルウェイ錠20mg                | サノフィ→興和               |
| 6 ミニリンメルトOD錠60μg、120μg、240μg | 協和キリン→キッセイ薬品工業        |
| 7 デスマプレシン・スプレー10協和、2.5協和     | 協和キリン→キッセイ薬品工業        |
| 8 デスマプレシン注4協和                | 協和キリン→キッセイ薬品工業        |
| 9 デスマプレシン点鼻液0.01%協和          | 協和キリン→キッセイ薬品工業        |