

第 389 回 薬事委員会報告

2020年9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 6製剤6品目の薬剤が承認されました。

- 1 **テルリジー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】添付文書参照
【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（吸入ステロイド剤、長時間作用性吸入抗コリン剤及び長時間作用性吸入β2刺激剤の併用が必要な場合）
★ アドエア500ディスカスを院外使用薬品へ変更。
- 2 **ビムパット点滴静注100mg（第一三共）** 脳神経内科
【組成】1バイアル中 ラコサミド100mg/10mL
【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）
★ ビムパット点滴静注200mgは削除。
- 3 **デカドロン錠4mg（日医工）** 薬剤部
【組成】1錠中 デキサメタゾン 4mg
【効能・効果】添付文書参照
- 4 **ファンギゾンシロップ100mg/mL（クリニジェン）** 薬剤部
【組成】1mL中 アムホテリシンB100mg（力価）
【効能・効果】消化管におけるカンジダ異常増殖
★ ハリゾンシロップ100mg/mLの回収による切り替え、ハリゾンシロップ100mg/mLは削除。
- 5 **モキシフロキサシン点眼液0.5%「ニトー」（日東メディック）** 薬剤部
【組成】1mL中 モキシフロキサシン塩酸塩5.45mg（モキシフロキサシンとして5mg）
【効能・効果】添付文書参照
★ ベガモックス点眼液0.5%は削除。
- 6 **リスペリドン内用液1mg/mL「ヨシトミ」0.5mg 包装（田辺三菱製薬）** 薬剤部 医療安全管理委員会
【組成】0.5mL中 日局 リスペリドン 0.5mg
【効能・効果】統合失調症 小児期の自閉スペクトラム症に伴う易刺激性
★ 院内採用薬を1mL包装から0.5mg 包装へ変更。

【2】必要時薬品に関するお知らせ

- 必要時薬品として、以下2製剤2品目の薬剤が承認されました。

- 1 **チラーチンS静注液200μg（武田薬品工業）** 救急科
【組成】1管中 レボチロキシナトリウムとして200μg/1mL
【効能・効果】粘液水腫性昏睡 甲状腺機能低下症（ただし、レボチロキシナトリウム経口製剤による治療が適さない場合に限る）
- 2 **ノクサフィル点滴静注300mg（MSD）** 感染症科
【組成】1バイアル中 ポサコナゾール300mg/16.7mL
【効能・効果】
造血幹細胞移植患者又は好中球減少が予測される血液悪性腫瘍患者における深在性真菌症の予防
フサリウム症、ムーコル症、コクシジオイデス症、クロモプラストミコーシス、菌腫の真菌症の治療

【3】仮採用薬品に関するお知らせ

- 仮採用薬品として、以下2製剤3品目の薬剤が承認されました。

- 1 **ルムジェブ注ミリオペン、100単位/mL（日本イーライリリー）** 糖尿病・内分泌内科
【組成】添付文書参照 インスリン リスプロ（遺伝子組換え）
【効能・効果】インスリン療法が適応となる糖尿病
- 2 **プロウベス腔用剤10mg（フェリング・ファーマ）** 産婦人科
【組成】1個中 ジノプロストン10mg
【効能・効果】妊娠37週以降の子宮頸管熟化不全における熟化の促進

【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9製剤11品目の薬剤が承認されました。

- 1 **ルムジエブ注ミリオペンHD（日本イーライリリー）** 糖尿病・内分泌内科
【組成】 添付文書参照 インスリン リスプロ（遺伝子組換え）
【効能・効果】 インスリン療法が適応となる糖尿病
- 2 **コレクチム軟膏0.5%（鳥居薬品）** 皮膚科
【組成】 1g中 デルゴシチニブ5mg
【効能・効果】 アトピー性皮膚炎
- 3 **エクフィナ錠50mg（イーザイ）** 脳神経内科
【組成】 1錠中 サフィナミドメシル酸塩65.88mg（サフィナミドとして50mg）
【効能・効果】 レボドパ含有製剤で治療中のパーキンソン病におけるwearing off現象の改善
- 4 **デエビゴ錠2.5mg、5mg（イーザイ）** 脳神経内科
【組成】 1錠中 レンボレキサント2.5mg、5mg
【効能・効果】 不眠症
- 5 **メラトベル顆粒小児用0.2%（ノーベルファーマ）** 小児科
【組成】 1g中 メラトニン2mg
【効能・効果】 小児期の神経発達症に伴う入眠困難の改善
- 6 **ディナゲスト錠0.5mg（持田製薬）** 産婦人科
【組成】 1錠中 ジエノゲスト 0.5mg
【効能・効果】 月経困難症
- 7 **テリボン皮下注28.2μgオートインジェクター（旭化成ファーマ）** 代謝内科
【組成】 1オートインジェクター（0.2g）中 テリパラチド酢酸塩30.3μg（テリパラチドとして28.2μg）
【効能・効果】 骨折の危険性の高い骨粗鬆症
- 8 **レギュニール LCa 1.5腹膜透析液 1000mL 1500mL（バクスター）** 腎臓内科
【組成】 添付文書参照
【効能・効果】 慢性腎不全患者における腹膜透析（高マグネシウム血症の改善が不十分な場合で、かつカルシウム製剤や活性型ビタミンD製剤の投与により高カルシウム血症をきたすおそれのある場合に用いる）
- 9 **エクストラニール腹膜透析液 1500mL（バクスター）** 腎臓内科
【組成】 添付文書参照
【効能・効果】 慢性腎不全患者における腹膜透析

【5】 患者限定薬品に関するお知らせ

- 1 **ソマチリン皮下注60mg、90mg、120mg（帝人ファーマ）** 糖尿病・内分泌内科
【組成】 添付文書参照 ランレオチド酢酸塩
【効能・効果】 先端巨大症・下垂体性巨人症 瘰癧・消化管神経内分泌腫瘍（120mgのみ）
★ 患者限定薬品として承認

■ 以下5製剤8品目の薬剤を5件の患者限定で使用したことが承認されました。

- 1 **ニンラーロカプセル2.3mg、3mg、4mg（武田薬品工業）**
- 2 **エムプリシティ点滴静注用300mg、400mg（プリストル・マイヤーズ スクイブ）**
- 3 **ステラーラ点滴静注130mg（田辺三菱製薬）**
- 4 **タブロスミニ点眼液0.0015%（参天製薬）**
- 5 **コソプトミニ配合点眼液（参天製薬）**

【6】 販売元変更等の変更

- 1 **プロスタット錠25mg** 削除

【7】 その他

1 薬事委員会における申請科について

院内の調整が必要な薬剤の薬事委員会への申請は、関連した委員会と薬剤部で申請するものとする。

2 薬事委員会における配布資料について

薬事委員会の事前配布資料は議題、申請書、添付文書、議題に付随した資料に変更します。製品情報概要、インタビューフォーム、使用上の注意の解説、適正使用ガイドは電子カルテでファイル参照とする。