2021年11月12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12製剤13品目の薬剤が承認されました。

1 ゼビュディ点滴静注液500mg

グラクソ・スミスクライン

感染症科

【組成】 1バイアル (8mL) 中 ソトロビマブ (遺伝子組換え) 500mg 【効能・効果】 SARS-CoV-2による感染症

2 **フォシーガ錠10mg**

アストラゼネカ

腎臓内科

【組成】 1錠中 ダパグリフロジン 10mg(ダパグリフロジンプロピレングリコール水和物として12.3mg)

【効能・効果】2型糖尿病、1型糖尿病、慢性心不全 ただし、慢性心不全の標準的な治療を受けている患者に限る。慢性腎臓病 ただし、 末期腎不全又は透析施行中の患者を除く。

★ 第391回薬事委員会でペルサンチンLカプセル150mgが削除済み。

3 **テネリアOD錠20mg**

第一三共

糖尿病•内分泌内科

【組成】 1錠中 テネリグリプチン臭化水素酸塩水和物31mg(テネリグリプチンとして20mg)

【効能·効果】 2型糖尿病

★ テネリア錠20mgは削除。

4 カンレノ酸カリウム静注用100mg「サワイ」

沢井製薬

薬剤部

【組成】 1バイアル中 日局カンレノ酸カリウム 100mg

【効能・効果】経口抗アルドステロン薬の服用困難な下記症状(高アルドステロン症によると考えられる)の改善

原発性アルドステロン症、心性浮腫(うっ血性心不全)、肝性浮腫、開心術及び開腹術時における水分・電解質代謝異常

★ 院内採用薬ソルダクトン静注用100mgの供給停止 切り替えは困難なため一時購入で対応

5 **アテノロール錠25mg「日新**」

日新製薬

薬剤部

【組成】 1錠中 日本薬局方アテノロール25mg

【効能·効果】本態性高血圧症(軽症~中等症)、狭心症、頻脈性不整脈(洞性頻脈、期外収縮)

★ アテノロール錠25mg「NikP」は削除。

6 トレアキシン点滴静注液100mg/4mL

シンバイオ製薬

薬剤部

【組成】 1バイアル中(4mL) ベンダムスチン塩酸塩水和物 104.6mg(ベンダムスチン塩酸塩として100mgに相当) 【効能・効果】 低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫及びマントル細胞リンパ腫、再発又は難治性のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫、慢性リンパ性白血病、腫瘍特異的T細胞輸注療法の前処置

★ トレアキシン点滴静注用25mg、100mgは削除。

7 オーラ注歯科用カートリッジ1.8mL

昭和薬品化工

薬剤部

【組成】 1管 (1.8mL) 中 (日局) リドカイン 36mg (リドカイン塩酸塩として)

【効能・効果】歯科領域における浸潤麻酔又は伝達麻酔

★ 歯科用キシロカインカートリッジの供給困難による不足分を一時購入で対応。

8 バンコマイシン塩酸塩散0.5g「明治」

Meiji Seikaファルマ

薬剤部

【組成】 1バイアル中 日局バンコマイシン塩酸塩0.5g(力価)

【効能·効果】 添付文書参照

★ バンコマイシン塩酸塩散0.5g「MEEK」は削除。

9 バンコマイシン塩酸塩点滴静注用0.5g「明治」

Meiji Seikaファルマ

薬剤部

【組成】 1バイアル中 日局バンコマイシン塩酸塩 0.5g(力価)

【効能·効果】 添付文書参照

★ バンコマイシン塩酸塩点滴静注用0.5g「MEEK」は削除。

10 メロペネム点滴静注用0.5g「NP」

ニプロ

薬剤部

【組成】 1バイアル中 日本薬局方 メロペネム水和物 0.5g(力価)

【効能·効果】添付文書参照

★ メロペネム点滴静注用0.5g「ファイザー」は削除。

11 セファゾリンナトリウム注射用1g「日医工」

日医工

薬剤部

【組成】 1バイアル中 セファゾリンナトリウム 1g(カ価)

【効能·効果】添付文書参照

★ セファゾリンNa注射用1g「タイヨー」は削除

12 **エルネオパNF1号輸液(1500mL袋)**

大塚製薬工場

消化器外科

【組成】 添付文書参照

【効能・効果】 経口・経腸管栄養補給が不能又は不十分で、経中心静脈栄養に頼らざるを得ない場合の水分、電解質、カロリー、アミノ酸、ビタミン、亜鉛、鉄、銅、マンガン及びヨウ素の補給

★ カナマイシンシロップ5%は削除。

13 **エルネオパNF2号輸液(1500mL袋)**

大塚製薬工場

消化器外科

【組成】 添付文書参照

【効能・効果】 経口・経腸管栄養補給が不能又は不十分で、経中心静脈栄養に頼らざるを得ない場合の水分、電解質、カロリー、アミノ酸、ビタミン、亜鉛、鉄、銅、マンガン及びヨウ素の補給

★ イントラリポス輸液20%(250mL袋)は削除。

【2】 仮採用薬品からの申請のお知らせ

1 ベオビュ硝子体内注射用キット120mg/mL

ノバルティスファーマ

眼科

【組成】 1キット(0.165mL)中 ブロルシズマブ(遺伝子組換え)19.8mg、1回の投与量である0.05mL中 ブロルシズマブ(遺子組換え)6ma

【効能・効果】中心窩下脈絡膜新生血管を伴う加齢黄斑変性

★ 必要時薬品として承認。

2 ルムジェブ注100単位/mL

日本イーライリリー

糖尿病•内分泌内科

【組成】 1バイアル中インスリン リスプロ (遺伝子組換え) 1000単位

【効能・効果】 インスリン療法が適応となる糖尿病

★ 新規採用薬品として承認。ノボラピッド注ペンフィルは院外使用薬品へ変更。

3 ルムジェブ注ミリオペン

日本イーライリリー

糖尿病 内分泌内科

【組成】 1キット中 インスリン リスプロ (遺伝子組換え) 300単位

【効能・効果】 インスリン療法が適応となる糖尿病

★ 新規採用薬品として承認。ヒューマリンR注ミリオペンは院外使用薬品へ変更。

【3】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4品目の薬剤が承認されました。

1 ヌーカラ皮下注100mgペン

グラクソ・スミスクライン

呼吸器内科

【組成】 1ペン (1mL) 中 メポリズマブ (遺伝子組換え) 100mg

【効能・効果】 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難治の患者に限る)、既存治療で効果不十分な好酸球性多発血管炎性肉芽腫症

★ ヌーカラ皮下注用100mgは患者限定採用薬品へ変更。

2 ルセンティス硝子体内注射用キット10mg/mL

ノバルティスファーマ

眼科

【組成】 1キット (0.165mL) 中 ラニビズマブ (遺伝子組換え) 1.65mg、1回の投与量である0.05mL中 ラニビズマブ (遺伝子組換え) 0.5mg

【効能・効果】 中心窩下脈絡膜新生血管を伴う加齢黄斑変性症、網膜静脈閉塞症に伴う黄斑浮腫、病的近視における脈絡膜新生血管、糖尿病黄斑浮腫

★ ルセンティス硝子体内注射液は削除。

3 アイリーア硝子体内注射用キット40mg/mL

参天製薬

眼科

【組成】 1シリンジ(0.165mL)中 アフリベルセプト(遺伝子組換え)6.6mg、1回の投与量(0.05mL)中 アフリベルセプト(遺伝子組換え)2mg

【効能・効果】 中心窩下脈絡膜新生血管を伴う加齢黄斑変性、網膜静脈閉塞症に伴う黄斑浮腫、病的近視における脈絡膜新生血管、 糖尿病黄斑浮腫、血管新生緑内障

★ アイリーア硝子体内注射液は削除。

4 ルムジェブ注ミリオペンHD

日本イーライリリー

糖尿病•内分泌内科

【組成】 1キット中 インスリン リスプロ (遺伝子組換え) 300単位

【効能・効果】インスリン療法が適応となる糖尿病

★ 第392回薬事委員会でノボラピッド70ミックスフレックスペンが削除済み。使用科は糖尿病・内分泌内科と小児科限定とする。

【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4製剤4品目の薬剤が承認されました。

1 テネリアOD錠40mg

第一三共

糖尿病·内分泌内科

【組成】 1錠中 テネリグリプチン臭化水素酸塩水和物62mg(テネリグリプチンとして40mg)

【効能・効果】 2型糖尿病

2 スーグラ錠25mg

アステラス製薬

糖尿病•内分泌内科

【組成】 1錠中 イプラグリフロジン L-プロリン 32.15mg (イプラグリフロジンとして25mg)

【効能・効果】 2型糖尿病、1型糖尿病

3 アテノロール錠50mg「日新」

日新製薬

薬剤部

【組成】 1錠中 日本薬局方アテノロール50mg

【効能·効果】本態性高血圧症(軽症~中等症)、狭心症、頻脈性不整脈(洞性頻脈、期外収縮)

★ アテノロール錠50mg「NikP」は削除。

4 ベクロメタゾン鼻用パウダー25μg「トーワ」

東和薬品

薬剤部

【組成】 1容器(0.9087g)中 日局ベクロメタゾンプロピオン酸エステル 1.5mg 1回噴霧中 日局ベクロメタゾンプロピオン酸エステル 25μg

【効能・効果】アレルギー性鼻炎、血管運動性鼻炎

【5】 販売元などの変更

1 ユリノーム錠25mg

鳥居薬品→トーアエイヨー

2 ユリノーム錠50mg (院外)

鳥居薬品→トーアエイヨー

3 イトリゾール注1% [200mg]

販売中止 削除

4 ホストイン静注750mg

エーザイ→ノーベルファーマ

5 トライコア錠53.3mg

帝人ファーマ→あすか製薬

6 トブラシン点眼液0.3%

7 アスピリン「ヨシダ」

8 プロウペス膣用剤10mg

9 セロケン錠20mg

供給停止 削除 包装規格変更 500g→100g フェリング・ファーマ→富士製薬工業 アストラゼネカ→太陽ファルマ

【6】医薬品の整理検討

1. 第395回薬事委員会と診療会議における確認が終了しましたので、下記の通り整理検討を行います。

正式名称	薬効	結果
ペリアクチン錠4mg	抗アレルギー剤	院外使用薬品へ変更

以上