

第 405 回 薬事委員会報告

2023年5月16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10品目の薬剤が承認されました。

- | | | | |
|---|---|----------|------|
| 1 | ダーブロック錠4mg
【組成】 1錠中 ダプロデュスタット 4mg
【効能・効果】 腎性貧血
★ ノルモナル錠15mgを第404回薬事委員会で削除済み | 協和キリン | 腎臓内科 |
| 2 | バキロビッドパック300
【組成】 1シート（1日分）中 ニルマトレルビル錠 2錠 リトナビル錠 2錠
【効能・効果】 SARS-CoV-2による感染症
★ 無償提供から一般流通品への切り替え | ファイザー | 薬剤部 |
| 3 | バキロビッドパック600
【組成】 1シート（1日分）中 ニルマトレルビル錠 4錠 リトナビル錠 2錠
【効能・効果】 SARS-CoV-2による感染症
★ 無償提供品から一般流通品への切り替え | ファイザー | 薬剤部 |
| 4 | ゾコーバ錠125mg
【組成】 1錠中 エンシトレルビル フマル酸152.3mg（エンシトレルビルとして125mg）
【効能・効果】 SARS-CoV-2による感染症
★ 無償提供品から一般流通品への切り替え | 塩野義製薬 | 薬剤部 |
| 5 | カルボプラチン注射液50mg、450mg「NK」
【組成】 1バイアル中 カルボプラチン 50mg、450mg
【効能・効果】 添付文書参照
★ カルボプラチン注射液50mg、450mg「日医工」を削除 | 日本化薬 | 薬剤部 |
| 6 | カルバゾクロムスルホン酸Na錠30mg「トーフ」
【組成】 1錠中 日局 カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム水和物 30mg
【効能・効果】 添付文書参照
★ カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠30mg「日医工」は削除 | 東和薬品 | 薬剤部 |
| 7 | フルマゼニル静注液0.5mg「SW」
【組成】 1アンプル中 フルマゼニル 0.5mg
【効能・効果】 ベンゾジアゼピン系薬剤による鎮静の解除及び呼吸抑制の改善
★ フルマゼニル静注液0.5mg「サワイ」は削除 | 沢井製薬 | 薬剤部 |
| 8 | シアノコバラミン注射液1000µg「トーフ」
【組成】 1管中 日局 シアノコバラミン 1000µg
【効能・効果】 添付文書参照
★ フレスミンS注射液1000µgを第404回薬事委員会で削除済み | 東和薬品 | 薬剤部 |
| 9 | エネーボ配合経腸用液
【組成】 添付文書参照
【効能・効果】 一般に、手術後患者の栄養保持に用いることができるが、特に長期にわたり、経口的食事摂取が困難な場合の経管栄養補給に使用する。
★ エンシュアリキッドは削除 エネーボ配合経腸溶液は小児科限定から全科使用可能とする | アボットジャパン | 薬剤部 |

【2】仮採用薬品に関するお知らせ

■ 仮採用薬品として以下1製剤1品目の薬剤が承認されました。

- | | | | |
|---|---|---------|-------|
| 1 | イジド点滴静注25mg
【組成】 1バイアル（1.25mL）中 トレメリムマブ（遺伝子組換え）25mg
【効能・効果】 ○切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌 ○切除不能な肝細胞癌
★ 本採用時に削除品目は決める | アストラゼネカ | 呼吸器内科 |
|---|---|---------|-------|

【3】必要時薬品に関するお知らせ

■ 必要時薬品として以下3製剤3品目の薬剤が承認されました。

- | | | | |
|---|--|----------|-------|
| 1 | アジロピ皮下注225mgオートインジェクター
【組成】 1オートインジェクター1.5mL中 フレマネズマブ（遺伝子組換え）225mg
【効能・効果】 片頭痛発作の発症抑制
★ アモキシサンカプセル10mgを第404回薬事委員会で削除済み アジロピ皮下注225mgシリンジは削除 | 大塚製薬 | 脳神経内科 |
| 2 | 献血ヴェノグロブリンIH5%静注10g/200mL
【組成】 1瓶中 人免疫グロブリンG 10000mg
【効能・効果】 添付文書参照
★ 献血ヴェノグロブリンIH10%製剤の供給困難に対応するための一時購入 2024年3月で経過措置終了予定品（6本納入のみ） | 日本血液製剤機構 | 小児科 |
| 3 | ソタロール塩酸塩錠40mg「TE」
【組成】 1錠中 ソタロール塩酸塩40mg
【効能・効果】 生命に危険のある下記の再発性不整脈で他の抗不整脈薬が無効か、又は使用できない場合 心室頻拍、心室細動
★ ソタロール錠40mgは削除 | トーアエイヨー | 薬剤部 |

【4】患者限定採用薬品に関するお知らせ

■ 患者限定採用薬品として以下1製剤1品目の薬剤が承認されました。

- | | | | |
|---|--|---------------------|-----|
| 1 | 小児用ヌーカラ皮下注40mgシリンジ | グラクソ・スミスクライン | 小児科 |
| | 【組成】 1シリンジ (0.4mL) 中 メボリズムブ (遺伝子組換え) 40mg | | |
| | 【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) | | |
| | ★ ヌーカラ皮下注100mgは削除 | | |

【5】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10品目の薬剤が承認されました。

- | | | | |
|---|--|-------------------|-----------|
| 1 | テピミトコ錠250mg | メルクバイオファーマ | 呼吸器内科 |
| | 【組成】 1錠剤中 テボチニブ塩酸塩水和物250mg | | |
| | 【効能・効果】 MET遺伝子エクソン14スキッピング変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌 | | |
| 2 | ブリピナ点眼液0.5mg/mL | 日新製薬 | 脳神経内科 |
| | 【組成】 1mL中 日本薬局方ナファゾリン硝酸塩0.5mg (0.05w/v%) | | |
| | 【効能・効果】 表在性充血 (原因療法と併用) | | |
| 3 | ラジカット内用懸濁液2.1% | 田辺三菱製薬 | 脳神経内科 |
| | 【組成】 1mL中 日局 エダラボン 21mg | | |
| | 【効能・効果】 筋萎縮性側索硬化症 (ALS) における機能障害の進行抑制 | | |
| | ★ ラジカット点滴静注バッグ30mgは患者限定採用薬品に変更 | | |
| 4 | レボセチリジン塩酸塩DS0.5%「タカタ」 | 高田製薬 | 小児科 |
| | 【組成】 1g中 レボセチリジン塩酸塩 5mg | | |
| | 【効能・効果】 添付文書参照 | | |
| 5 | マンジャロ皮下注2.5mg、5mgアテオス | 田辺三菱 | 糖尿病・内分泌内科 |
| | 【組成】 1キット中 チルゼパチド2.5mg | | |
| | 【効能・効果】 2型糖尿病 | | |
| 6 | アドナ散10% | ニプロESファーマ | 薬剤部 |
| | 【組成】 1g中 日局 カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム水和物 100mg | | |
| | 【効能・効果】 添付文書参照 | | |
| | ★ カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム散10%「日医工」は削除 | | |
| 7 | アドナ錠10mg | ニプロESファーマ | 薬剤部 |
| | 【組成】 1錠中 日局 カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム水和物 10mg | | |
| | 【効能・効果】 添付文書参照 | | |
| | ★カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠10mg「日医工」は削除 | | |
| 8 | セフジニル細粒小児用10%「SW」 | 沢井製薬 | 薬剤部 |
| | 【組成】 1g中 日局セフジニル 100mg (力価) | | |
| | 【効能・効果】 添付文書参照 | | |
| | ★セフジニル細粒小児用10%「サワイ」は削除 | | |
| 9 | イノラス配合経腸用液 | 大塚製薬 | 薬剤部 |
| | 【組成】 添付文書参照 | | |
| | 【効能・効果】 一般に、手術後患者の栄養保持に用いることができるが、特に長期にわたり、経口的食事摂取が困難な場合の経管栄養補給に使用する | | |

【6】販売元などの変更

- | | | |
|---|----------------------|---------------|
| 1 | コントミン糖衣錠12.5mg、25mg | 削除 |
| 2 | イソミタル原末 (院外) | 削除 |
| 3 | ファリーダックカプセル10mg、15mg | 削除 |
| 4 | アドフィードパップ40mg | 6枚×50包→7枚×50包 |
| 5 | イソジゲル | 20g→90g |

【7】その他

1. 後発医薬品への切り替えに関するお知らせ

■ 以下2製剤3品目の薬剤を後発医薬品へ切り替えることが承認されました。

- 1 **ガスター注射液20mg→ファモチジン注射液20mg「トーワ」 (東和薬品)**
- 2 **ネキシウムカプセル10mg→エソメプラゾールカプセル10mg「ニプロ」 (ニプロ)**
- 3 **ネキシウムカプセル20mg→エソメプラゾールカプセル20mg「ニプロ」 (ニプロ)**

2. 第404回の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
バルクス注5μg	プロスタグランジンE1製剤	削除
動注用アイエーコル100mg	シスプラチン製剤	必要時購入薬品へ変更