

【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3製剤3品目の薬剤が承認されました。

- | | | | |
|---|--|---------------|-------|
| 1 | フィコンパ点滴静注用2mg | エーザイ | 脳神経内科 |
| | 【組成】 1バイアル中 ベランパネル水和物2.16mg (ベランパネルとして2.08mg) 抗てんかん剤 | | |
| | 【効能・効果】 添付文書参照 | | |
| | ★ スミフェロン注DS600万IU院外使用薬品へ区分変更 | | |
| 2 | ダルテパリンNa静注5000単位/5mL「サワイ」 | 沢井製薬 | 薬剤部 |
| | 【組成】 1バイアル(5mL)中 ダルテパリンナトリウム 5,000低分子ヘパリン国際単位 血液凝固阻止剤 | | |
| | 【効能・効果】 ○血液体外循環時の灌流血液の凝固防止 (血液透析) ○汎発性血管内血液凝固症 (DIC) | | |
| | ★ フラグミン静注は削除 | | |
| 3 | カナグルOD錠100mg | 田辺三菱製薬 | 薬剤部 |
| | 【組成】 1錠中 カナグリフロジン水和物102mg (カナグリフロジンとして100mg) SGLT2阻害剤 | | |
| | 【効能・効果】 ○2型糖尿病○2型糖尿病を合併する慢性腎臓病 ただし、末期腎不全又は透析施行中の患者を除く。 | | |
| | ★ カナグル錠100mgは削除 | | |

【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 | ピロイ点滴静注用100mg | アステラス製薬 | 腫瘍内科 |
| | 【組成】 1バイアル中 ゾルベツキシマブ (遺伝子組換え) 105mg 抗悪性腫瘍剤 抗CLDN18.2モノクローナル抗体 | | |
| | 【効能・効果】 CLDN18.2陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌 | | |
| | ★ 削除品目は本採用時に検討 | | |

【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5品目の薬剤が承認されました。

- | | | | |
|---|---|---------------|-------|
| 1 | ベイフォーラス筋注50mg、100mgシリンジ | サノフィ | 小児科 |
| | 【組成】 1シリンジ中 ニルセビマブ (遺伝子組換え) 50mg、10mg 抗RSウイルスヒトモノクローナル抗体製剤 | | |
| | 【効能・効果】 添付文書参照 | | |
| | ★ セレネース内用液を院外使用薬品へ区分変更、メトレプレチン皮下注用11.25mg「シオノギ」を患者限定採用薬品へ変更 | | |
| 2 | イルミア皮下注100mgシリンジ | サンファーマ | 皮膚科 |
| | 【組成】 1シリンジ中 チルドラクシマブ (遺伝子組換え) 100mg ヒト化抗ヒトIL-23p19モノクローナル抗体製剤 | | |
| | 【効能・効果】 既存治療で効果不十分な尋常性乾癬 | | |
| | ★ 5-FU軟膏協和を院外使用薬品へ区分変更 | | |
| 3 | アブリスボ筋注用 | ファイザー | 感染管理部 |
| | 【組成】 専用溶解用液で溶解後0.5mL中 RSV-A融合前Fタンパク質 0.06mg RSV-B融合前Fタンパク質 0.06mg ウイルスワクチン類 | | |
| | 【効能・効果】 ○妊婦への能動免疫による新生児及び乳児におけるRSウイルスを原因とする下気道疾患の予防 ○60歳以上の者におけるRSウイルスによる感染症の予防 | | |
| | ★ ゴナールF皮下注用75は削除 | | |
| 4 | 親水ワセリン | 丸石製薬 | 薬剤部 |
| | 【組成】 100g中 サラシミツロウ 8g ステアリルアルコール 3g コレステロール 3g 白色ワセリン 適量 軟膏基剤 | | |
| | 【効能・効果】 軟膏基剤として調剤に用いる。また、皮膚保護剤として用いる。 | | |
| | ★ 親水ワセリン「ホエイ」は削除 | | |

【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7製剤14品目の薬剤が承認されました。

- | | | | |
|---|--|--------------------|----------------|
| 1 | ヒューマトローブ注射用12mg | 日本イーライリリー | 小児科 |
| | 【組成】 1筒中 ソマトロピン (遺伝子組換え) 注) 6.56mg 遺伝子組換えヒト成長ホルモン製剤 | | |
| | 【効能・効果】 添付文書参照 | | |
| 2 | アポハイドローション20% | 久光製薬 | 小児科 |
| | 【組成】 1g中 オキシブチニン塩酸塩 200mg 原発性手掌多汗症治療剤 | | |
| | 【効能・効果】 原発性手掌多汗症 | | |
| 3 | メトジェクト皮下注7.5mg、10mg、12.5mg、15mgペン | エーザイ | 膠原病内科 |
| | 【組成】 ペン1本中 メトトレキサート7.5mg、10mg、12.5mg、15mg 抗リウマチ剤 | | |
| | 【効能・効果】 関節リウマチ | | |
| 4 | エンタイビオ皮下注108mgペン | 武田薬品工業 | 消化器内科 |
| | 【組成】 1キット0.68mL中 ベドリスマブ (遺伝子組換え) 108mg ヒト化抗ヒトα4β7インテグリンモノクローナル抗体製剤 | | |
| | 【効能・効果】 ○中等症から重症の潰瘍性大腸炎/活動期クローン病の維持療法 (既存治療で効果不十分な場合に限り) | | |
| 5 | ウゴービ皮下注0.25mg、0.5mg、1.0mg、1.7mg、2.4mg SD | ノボルディスクファーマ | 代謝内科 糖尿病・内分泌内科 |
| | 【組成】 1筒中 セマグルチド (遺伝子組換え) 0.25mg、0.5mg、1.0mg、1.7mg、2.4mg 持続性GLP-1受容体作動薬 | | |
| | 【効能・効果】 肥満症 ※詳細は添付文書参照 | | |
| 6 | アルメタ軟膏 | 塩野義製薬 | 薬剤部 |
| | 【組成】 1g中 アルコメタゾンプロピオン酸エステル1mg 皮膚外用合成副腎皮質ホルモン剤 | | |
| | 【効能・効果】 添付文書参照 | | |
| 7 | ウプトラビ錠0.2mg | 日本新薬 | 循環器内科 |
| | 【組成】 1錠中 セレキシバゴ0.2mg 選択的プロスタサイクリン受容体 (IP受容体) 作動薬 | | |
| | 【効能・効果】 ○肺動脈性肺高血圧症○外科的治療不適応又は外科的治療後に残存・再発した慢性血栓塞栓性肺高血圧症 | | |

【5】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4製剤6品目の薬剤が承認されました。

| | | | |
|---|--|-------------------------------------|-------|
| 1 | アレックスビー筋注用 【組成】 専用溶解用液で溶解後0.5mL中RSウイルスPreF3抗原120µg 【効能・効果】 RSウイルスによる感染症の予防 | グラクソ・スミスクライン ウイルスワクチン類 | 感染管理部 |
| 2 | レプロシル皮下注用25mg、75mg 【組成】 1バイアル中 ルスパテルセプト（遺伝子組換え）37.5mg、87.5mg 【効能・効果】 骨髄異形成症候群に伴う貧血 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ 赤血球成熟促進薬 | 血液内科 |
| 3 | アガルシダーゼ ベータBS点滴静注5mg、35mg「JCR」 【組成】 1バイアル中 アガルシダーゼ ベータ（遺伝子組換え）5.0mg、35.0mg 【効能・効果】 ファブリー病 | 住友ファーマ 遺伝子組換えファブリー病治療剤 | 代謝内科 |
| 4 | アラグリオ内用剤1.5g 【組成】 1バイアル中アミノレプリン酸塩酸塩1.5g 【効能・効果】 経尿道的膀胱腫瘍切除術時における筋層非浸潤性膀胱癌の可視化 | 日本化薬 光線力学診断用剤 | 薬剤部 |

【6】販売元などの変更

| | | | |
|----|--------------------------------------|-----------------|---------------------|
| 1 | ハイアラージン外用液2%（院外） | 削除 | 販売中止 |
| 2 | ハイアラージン軟膏2%（院外） | 削除 | 販売中止 |
| 3 | コレミナル錠4mg（院外） | 削除 | 販売中止 |
| 4 | コレミナル細粒1%（院外） | 削除 | 販売中止 |
| 5 | バイシリンG顆粒40万単位（院外） | 削除 | 販売中止 |
| 6 | ラジレス錠150mg | 削除 | 供給停止 |
| 7 | バイエッタ皮下注5µg、10µg（院外）ペン300 | 削除 | 販売中止 |
| 8 | スルピリド細粒10%「アメル」（院外） | 削除 | 供給停止 |
| 9 | ネリゾナソリューション0.1%（院外） | 削除 | 販売中止 |
| 10 | ガランターゼ散50% | 包装規格変更 | |
| 11 | ゾコーバ錠125mg | 包装規格変更 | |
| 12 | テトラミド錠10mg | 第一三共→オルガノン | 販売提携終了 2024年8月1日 |
| 13 | カーミバック生理食塩液L | テルモ→S Bカワズミ | 販売終了 2024年8月頃 |
| 14 | コレバイン錠500mg（院外） | 田辺三菱→富士製薬工業 | 製造販売承認承継 2024年7月31日 |
| 15 | コレバインミニ83%（院外） | 田辺三菱→富士製薬工業 | 製造販売承認承継 2024年7月31日 |
| 16 | マクサルトルPD錠10mg（院外） | エーザイ→オルガノン | 販売移管 2024年7月16日 |
| 17 | テネリアOD錠20mg、40mg（院外） | 第一三共→田辺三菱 | 販売提携終了 2024年9月2日 |
| 18 | ケルロング錠5mg（院外）、10mg（院外） | クリニジェン→チェブラファーマ | 販売移管 2024年9月17日 |
| 19 | パナルジン錠100mg | クリニジェン→チェブラファーマ | 販売移管 2024年9月17日 |
| 20 | ファンギゾンシロップ100mg/mL | クリニジェン→チェブラファーマ | 販売移管 2024年9月17日 |
| 21 | ボラキス錠1（院外）、2（院外）、3（院外） | クリニジェン→チェブラファーマ | 販売移管 2024年9月17日 |
| 22 | パナルジン錠100mg | クリニジェン→チェブラファーマ | 販売移管 2024年9月17日 |
| 23 | ファンギゾンシロップ100mg/mL | クリニジェン→チェブラファーマ | 販売移管 2024年9月17日 |
| 24 | リスベリドン内用液1mg/mL「ヨシトミ」0.5mL、1.0mL（院外） | 田辺三菱→キョーリンメディオ | 販売移管 2024年9月末頃 |
| 25 | ペリオクリン歯科用軟膏 | 包装規格変更 | |

【7】その他

1. 医薬品マスタ登録について

オンボア皮下注100mgオートインジェクター（自己注射が可能となったため）
ナノパスニードルⅡ Jr34G（3mm）
ネリゾナ軟膏10g（ネリゾナ軟膏5g包装販売中止のため）
人工鼻の備品
上記処方マスタへの登録を行いました。

2. 第411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 |
|---------------------|-----------|------------|
| アレバール吸入用溶解液0.125% | 呼吸器官用吸入剤 | 削除 |
| ベンタサ注腸1g | 潰瘍性大腸炎治療剤 | 必要時購入薬品へ変更 |
| テリバラチドBS皮下注キット600µg | 骨粗鬆症治療剤 | 必要時購入薬品へ変更 |

以上