



新規採用常備医薬品等のお知らせ

令和2年5月21日に開催された薬事委員会において、別紙のとおり、新規採用医薬品、削除医薬品の各品目が承認されました。

令和2年6月16日（火）からオーダー開始しました。

「ネリゾナユニバーサルクリーム」オーダー再開のお知らせ

DI Express2019年12月号でお知らせしましたように、外用合成副腎皮質ホルモン剤「ネリゾナユニバーサルクリーム0.1%」において、海外製造所からの出荷が遅延し国内で当該製品が欠品することとなったため、2019年12月3日からオーダーを一時停止していました。

この度、出荷調整が解除され本薬剤の出荷が再開したため、6月16日よりオーダー再開しました。

「フラビタン錠5 mg」オーダー一時中止のお知らせ

補酵素型ビタミンB2製剤「フラビタン錠5 mg」において、原薬製造会社の業務改善命令の行政処分の影響で原薬供給が滞っており、供給が一時停止となりました。これに伴い、在庫がなくなり次第オーダー一時停止します。

なお、当院で使用可能な代替薬を以下に示しますのでご検討ください。

また、安定供給の目途が判明次第お知らせします。

<当院採用の代替薬>

・リボフラビン酪酸エステル錠20 mg「ツルハラ」

「エンブレル皮下注射用セット」販売中止のお知らせ

関節リウマチ・若年性特発性関節炎治療剤「エンブレル皮下注用25 mg」（※臨時採用医薬品）の調製セット「エンブレル皮下注射用セット」の販売が中止となりました。これに伴い、6月16日にオーダー停止します。「エンブレル皮下注射用セット」の代替品を以下に示しますのでご検討下さい。

☆在宅自己注射として院外処方する場合は「エンブレル皮下注射用セット」の代替品<調製用注射針、シリンジ、投与用注射針、アルコール綿>を外来・病棟でお渡しください。

エンブレル皮下注用25 mgと大塚蒸留水20 mLは院外処方でもオーダーとなります。

「抗血小板薬・抗凝血薬等の術前の取り扱い」改訂のお知らせ

DI資料「抗血小板薬・抗凝血薬等の術前の取り扱い」を改訂しました。新たに採用となった薬剤や糖尿病薬を追加していますので、日々の業務にご活用ください。

電子カルテトップ画面→総合医療情報システム→業務関連マニュアル→部門関連 薬剤部→「抗血小板薬・抗凝血薬等の術前の取り扱い」から確認可能です。

「ソフラチュール貼付剤10 cm」自主回収のお知らせ

化膿性疾患用剤フラジオマイシン硫酸塩貼付剤「ソフラチュール貼付剤10 cm」において、一部の製品で「シール不良」が発生し、製品品質を担保できない可能性があることから、自主回収となりました。

当院において対象ロット番号の製品はすでに使用済みですが、本件による健康被害の生じる可能性は極めて低く、現在までに本件に関する健康被害の報告はありません。

「ロミプレート皮下注250 μ g調製用」出荷調整のお知らせ

造血刺激因子製剤「ロミプレート皮下注250 μ g調製用」（※臨時採用医薬品）において、想定を上回る需要増加に伴い安定供給が困難な状況となったため、製薬企業より出荷を調整するとの報告がありました。

そのため、6/17より、「ロミプレート皮下注250 μ g調製用」は現在使用している患者に限定して処方可能とします。なお、新規患者には代替薬を以下に示しますのでご検討ください。

供給再開時期につきましては、判明次第お知らせします。

<当院採用の代替薬>

レボレード錠12.5mg

「デュピクセント皮下注 300 mg シリンジ」

添付文書封入違いに関するお知らせ

アトピー性皮膚炎・気管支喘息・慢性副鼻腔炎治療剤「デュピクセント皮下注300 mgシリンジ」の一部ロットにおいて、有効期間の記載を「36箇月」とすべきところ「24箇月」と記載された添付文書が封入されているとの報告がありました。

実際の有効期間は「36箇月」であり、製品に関しては、原材料、最終製品の全ての規格に適合したものであり、有効性、安全性に問題はございません。

禁忌改訂のお知らせ

◎ウプトラビ錠0.4 mg(一般名:セレキシパグ) <肺動脈性肺高血圧症治療剤
(選択的プロスタサイクリン受容体作動薬)> ※臨時採用医薬品

※下記項目が削除されました

【禁忌】クロピドグレル含有製剤を投与中の患者

効能・効果、用法用量追加のお知らせ

◎アーリーダ錠60 mg(一般名:アパルタミド) <前立腺癌治療剤>

【効能・効果】遠隔転移を有する前立腺癌

【用法・用量】成人にはアパルタミドとして1日1回240 mgを経口投与する。なお、患者の状態により適宜減量する。

◎オフエブカプセル100 mg、150 mg(一般名:ニンテダニブエタンスルホン酸塩)

<抗線維化剤(チロシンキナーゼ阻害剤)>

【効能・効果】進行性線維化を伴う間質性肺炎

【用法・用量】成人にはニンテダニブとして1回150 mgを1日2回、朝・夕食後に経口投与する。なお、患者の状態によりニンテダニブとして1回100 mgの1日2回投与へ減量する。

◎イクスタンジ錠40 mg(一般名:エンザルタミド) <前立腺癌治療剤>

【効能・効果】遠隔転移を有する前立腺癌

【用法・用量】成人にはエンザルタミドとして160 mgを1日1回経口投与する。

◎ヒュミラ皮下注ペン40 mg/0.4 mL(一般名:アダリムマブ(遺伝子組換え))

<ヒト型抗ヒトTNF α モノクローナル抗体>

※下線部追加

【効能・効果】化膿性汗腺炎

【用法・用量】成人にはアダリムマブ(遺伝子組換え)として初回に160 mgを、初回投与2週間後に80 mgを皮下注射する。初回投与4週間後以降は、40 mgを毎週1回又は80 mgを2週に1回、皮下注射する。

◎プレベナー13水性懸濁注0.5 mL(一般名:沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体))

<細菌ワクチン類>

※下線部追加

【効能・効果】高齢者又は肺炎球菌による疾患に罹患するリスクが高いと考えられる者

【用法・用量】高齢者又は肺炎球菌による疾患に罹患するリスクが高いと考えられる者：肺炎球菌による感染症の予防

1回0.5 mLを筋肉内に注射する。

小児：肺炎球菌による侵襲性感染症の予防

・初回免疫：通常、1回0.5 mLずつを3回、いずれも27日間以上の間隔で皮下に注射する。

・追加免疫：通常、1回0.5 mLを1回、皮下に注射する。ただし、3回目接種から60日間以上の間隔をおく。

☆Drug Safety Update No. 289 より使用上の注意改訂のお知らせ

改訂内容の重要度 ★：最重要 ※：重要

| 成分名（薬品名） | 主な改訂内容 |
|--|---|
| インスリン ヒト（遺伝子組換え） インスリン アスパルト（遺伝子組換え） インスリン グラレギン（遺伝子組換え） インスリン グラレギン（遺伝子組換え）[インスリン グラレギン後続1] インスリン グルリジン（遺伝子組換え） インスリン デグアルテク（遺伝子組換え） インスリン デグアルテク（遺伝子組換え）・インスリン アスパルト（遺伝子組換え） インスリン デグアルテク（遺伝子組換え）・リラゲルチド（遺伝子組換え） インスリン デテミル（遺伝子組換え） インスリン リスプロ（遺伝子組換え） 該当薬剤多いため薬品名省略 | <p>※重要な基本的注意：追記</p> <p>○ハ イル製剤・カートリッジ製剤・プレフィルド製剤各種</p> <p>同一箇所への繰り返し投与により、注射箇所¹に皮膚アモイト²ーシス又はリポ³ジストロフィー⁴があらわれることがあるので、定期的に注射箇所を観察するとともに、以下の点を患者に指導すること。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・本剤の注射箇所は、少なくとも前回の注射箇所から2～3 cm 離すこと。 ・注射箇所の腫瘍や硬結が認められた場合には、当該箇所への投与を避けること。 <p>皮膚アモイト²ーシス又はリポ³ジストロフィー⁴があらわれた箇所¹に本剤を投与した場合、本剤の吸収が妨げられ十分な血糖コントロールが得られなくなることがある。血糖コントロールの不良が認められた場合には、注射箇所の腫瘍や硬結の有無を確認し、注射箇所の変更とともに投与量の調整を行うなどの適切な処置を行うこと。血糖コントロールの不良に伴い、過度に増量されたインスリン製剤が正常な箇所¹に投与されたことにより、低血糖に至った例が報告されている。</p> <p>○ハ イル製剤各種</p> <p>インスリン含有単位(UNITS)と液量の単位(mL)を混同することにより、誤ったインスリン量を投与する可能性がある。本剤を調製又は投与する場合は、「単位」もしくは「UNITS」の目盛が表示されているインスリンハ イル専用の注射器を用いること。</p> |
| アパ ¹ ルタミト ² （ア-リーダ ³ 錠） | <p>※重要な基本的注意：追記</p> <p>中毒性表皮壊死融解症（Toxic Epidermal Necrolysis：TEN）、多形紅斑等の重度の皮膚障害があらわれることがあるので、皮疹発現時には早期に皮膚科医に相談し、本剤の休薬又は投与中止を考慮すること。また、皮膚の異常が認められた場合には、速やかに医療機関を受診するよう、患者に指導すること。</p> <p>※重大な副作用：下線部改訂</p> <p>重度の皮膚障害： <u>中毒性表皮壊死融解症（Toxic Epidermal Necrolysis：TEN）、多形紅斑等の重度の皮膚障害</u>があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止するなど、適切な処置を行うこと。</p> |
| フルベ ¹ ストラント（フェソロテックス筋注） | <p>※重大な副作用：追記</p> <p>注射部位の壊死、潰瘍： 注射部位に壊死、潰瘍があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。</p> |

※DSU について：最重要、重要の情報を掲載しています。その他詳細情報については、医薬品・医療機器情報提供ホームページ（<http://www.pmda.go.jp/>）で確認可能。

<別紙>新規採用医薬品・削除薬品等一覧

【1】新規採用依頼医薬品

①常備医薬品(合計10品目)

2020年6月16日オーダ開始予定

| 採用区分 | 商品名 | 剤形 | 規格 | 区分 | 薬価 | 会社名 | 成分・薬効 |
|------|---------------------|----|-----------------|-----------|-----------|----------|--|
| 1 | アルケラン 421 | 注 | 50mg | 毒 ハイスク | 7,545.0 | アスペンジャパン | Melphalan 造血幹細胞移植前処置剤(アルキル化剤) ★白血病、悪性リンパ腫、多発性骨髄腫などに対する造血幹細胞移植の前処置として使用される ★本剤の効果や副作用のプロファイルは確立しており、造血幹細胞移植を行うにあたって必要不可欠な薬剤である ★比較的安価であり、経済的にも優れている ※使用患者数が多いため、臨時採用から常備へ 【発売:2001/6/1】 |
| 1 | エヘンゾ 399 | 錠 | 20mg | 劇 | 375.4 | アステラス製薬 | Roxadustat 腎性貧血治療薬(HIF-PH阻害薬) ★本剤は可逆的なHIF-PH阻害薬 ★HIF- α の分解を妨げることによってHIF経路が活性化され、エリスロポエチンが増加することにより、赤血球形成が促進される ★赤血球造血刺激因子製剤(ESA)未治療あるいはESA治療中の日本人血液透析患者及び日本人腹膜透析患者において貧血改善維持効果を示した ★週3回の経口投与 【発売:2019/11/20】 |
| 1 | | | 50mg | | 793.9 | | |
| 1 | ギヤハロン髄注 124 | 注 | 0.2% 5mL | 劇 | 23,172.0 | 第一三共 | Baclofen 抗痙縮剤 ★既存治療で効果不十分な重度の痙性麻痺に対して、優れた痙縮改善効果を示す ★本剤専用のポンプシステムを用いて作用部位である脊髄(GABAB受容体)へ直接投与することにより、長期間にわたり痙縮改善効果を持続する ★痙縮の改善に伴い、疼痛、締め付け感を軽減し、日常生活動作(ADL)を改善する ★通常 2-3 カ月に 1 回薬液を補充することで作用が持続し、体外からプログラムを用いることで容易に用量調節することが可能 ※使用患者数が多いため、臨時採用から常備へ 【発売:2005/12/12】 |
| 1 | キリアテル脳内留置用剤 421 | 外用 | 7.7mg | 劇 ハイスク | 163,892.3 | イーザイ | Carmustine 抗悪性腫瘍剤(悪性神経膠腫治療剤) ★本剤は、ニトロウレア系アルキル化剤であるカルムスチン(BCNU)を生体内分解性ポリマー基材に含んだ、唯一の脳内留置用の徐放性製剤 ★悪性神経膠腫の摘出術後に本剤を留置することで、手術後の標準療法(放射線療法、化学療法など)開始までの治療空白期の治療が可能となる ※使用患者数が多いため、臨時採用から常備へ 【発売:2013/1/9】 |
| 1 | タペンタ 821 | 錠 | 25mg | 劇 麻 | 110.7 | ムンディファーマ | Tapentadol Hydrochloride 持続性癌疼痛治療剤 ★タペンタール塩酸塩の徐放錠 ★オピオイドによく見られる副作用(便秘・悪心・嘔吐・傾眠)について、オキシコドン群と比較して発現率が低いことが示された ★神経障害性疼痛にも一定のエビデンスが存在するため、骨転移痛、がんの神経浸潤、胸壁の痛みなどへのアプローチが考えられる ★作用機序が従来のオピオイドと異なるため、従来のオピオイドからの切り替え、または併用等の使用も考えられ、また、リカ、タージェ等が使えない腎障害例でも鎮痛補助薬的な使用が考えられる 【発売:2014/8/18】 |
| 1 | パッチテストパネル(S) 729 | 外用 | - | - | 15769.9 | 佐藤製薬 | アレルギー性皮膚疾患検査薬 ★接触皮膚炎の原因検索にはパッチテストが最も有効であり、本剤が標準貼付薬である ★ジャパニース・スタンダード・アルケランに対応する21種類のアルケランを含む計22種類が配置されている ★接触皮膚炎をきたしやすい物質を一度に貼付することができ、原因検索に有用である 【発売:2015/5/29】 |
| 1 | プレバミス 625 | 注 | 240mg | 劇 | 18,228.0 | MSD | Letermovir 抗ウイルス剤(抗サイトメガロウイルス化学療法剤) ★同種造血幹細胞移植(HSCT)患者におけるCMV感染症の発症抑制に適応を有する薬剤 ★世界初のCMVターミネーゼ阻害剤(ヒトには存在しないCMVターミネーゼ複合体を阻害) ★同種造血幹細胞移植後のサイトメガロウイルス感染症は移植関連死亡につながる重要な合併症であり、この発症を抑制することで移植成績の改善が期待される ★希少疾病用医薬品 ※同成分:プレバミス錠240mgの採用あり ※使用患者数が多いため、臨時採用から常備へ 【発売:2018/5/28】 |
| 1 | ブロメリン軟膏 395 | 外用 | 20g (5万単位/g) | - | 21.6/g | マルホ | Bromelain Ointment 壊死組織除去剤 ★褥瘡や熱傷面の壊死組織・膿苔を分解・除去することにより、治癒を促進する ★基剤は洗浄が容易な水溶性のマクロゴール ※使用患者数が多いため、臨時採用から常備へ 【発売:1974/1/28】 |

| | | | | | | | |
|---|--------------------|----|--------|---|----------|----------|--|
| 1 | リテイン®耳科用セット 132 | 外用 | 250 µg | - | 32,628.8 | ノーヘルファーマ | Trafermin(genetical recombination) 鼓膜穿孔治療剤 ★本剤は表皮形成などを促す作用を持つ塩基性線維芽細胞増殖因子製剤のトラフェルミンを主成分とする凍結乾燥品と、添付溶解液及び鼓膜用セラチンスポンジで構成される ★自家移植片を必要としないため、治療を低侵襲に行え、処置が簡便であることから、外来で行うことも可能 【発売:2019/12/9】 |
|---|--------------------|----|--------|---|----------|----------|--|

②救急用医薬品(合計1品目)

| 採用区分 | 商品名 | 剤形 | 規格 | 区分 | 薬価 | 会社名 | 成分・薬効 |
|------|--------------------|----|----------|----|-----------|--------|---|
| 2 | アドヘイト静注用キット 634 | 注 | 2000国際単位 | 生 | 142,397.0 | 武田薬品工業 | ruriotocog alfa(genetical recombination) 遺伝子組換え型血液凝固第Ⅷ因子製剤 ★血友病A患者の緊急的な出血時に止血目的で使用 ★従来のハイアル製剤からキット製剤への剤型変更 【発売:2019/12/3】 |

③製剤原料用医薬品(合計1品目)

| 採用区分 | 商品名 | 剤形 | 規格 | 区分 | 薬価 | 会社名 | 成分・薬効 |
|------|----------------|----|------|----|--------|------|---|
| 3 | マクロール軟膏 712 | 外用 | 500g | - | 2.74/g | 日興製薬 | Macrogol Ointment 水溶性軟膏基材 ★カヘキサー軟膏(院内製剤)を製剤するために使用 【発売:1998/4/1】 |

④自由診療医薬品(合計2品目)

| 採用区分 | 商品名 | 剤形 | 規格 | 区分 | 薬価 | 会社名 | 成分・薬効 |
|------|-------------------------------|----|-----|----|----|--------|--|
| 4 | 沈降ジフテリア破傷風混合トキソイド「タケダ」 632 | 注 | 1mL | 劇 | - | 武田薬品工業 | ADSORED DIPHTHERIA-TETANUS COMBINED TOXOID ワクチン・トキソイド混合製剤(沈降ジフテリア破傷風混合トキソイド) ★ジフテリア、破傷風の予防 ※採用区分の区分け変更に伴い、臨時採用医薬品から自由診療医薬品へ 【発売:1976/11/24】 |
| 4 | ミールビック 636 | 注 | - | 劇 | - | 田辺三菱製薬 | Freeze-dried Live Attenuated Measles,Rubella Combined Vaccine ウイルスワクチン類混合製剤(乾燥弱毒生麻疹しん混合ワクチン) ★麻疹・風疹予防 ※採用区分の区分け変更に伴い、臨時採用医薬品から自由診療医薬品へ 【発売:2005/12/26】 |

⑥臨時採用医薬品(合計7品目)

| 採用区分 | 商品名 | 剤形 | 規格 | 区分 | 薬価 | 会社名 | 成分・薬効 |
|------|--------------------|----|----------------------------------|------------|-----------|-----------|---|
| 6 | エプゾム配合 625 | 錠 | ラミブジン 300mg アバカビル 600mg | 劇 | 2,973.9 | ヴァイプヘルスケア | Lamivudine/Abacavir Sulfate 抗ウイルス化学療法剤(抗HIV薬) ★ヌクレオシド系逆転写酵素阻害剤であるラミブジンとアバカビル硫酸塩の2剤を配合する抗HIV薬 ★1日1回1錠投与 【発売:2005/1/7】 |
| 6 | エシユラント 625 | 錠 | 25mg | 劇 | 2,147.8 | ヤンセンファーマ | Rilpivirine Hydrochloride 抗ウイルス化学療法剤(抗HIV薬) ★1日1回1錠投与の非核酸系逆転写酵素阻害剤 【発売:2012/6/8】 |
| 6 | コロネル細粒83.3% 239 | 散 | 1.2g/包 | - | 22.8/g | アステラス製薬 | Polycarbophil Calcium 過敏性腸症候群治療剤 ★コロネル錠を分割・破砕することが不可能なため ※同成分薬:コロネル錠500mgの採用あり ※緊急購入歴あり 【発売:2000/10/18】 |
| 6 | ジフォルタ 625 | 注 | 20mg | 劇 ハイリスク | 91,292.0 | ムンディファーマ | Pralatrexate 抗悪性腫瘍剤(葉酸代謝拮抗薬) ★還元型葉酸キャリアー-1(RFC-1)を介して速やかに細胞内に取りこまれ、長く滞留するよう改良された葉酸代謝拮抗剤 ★ジヒドロ葉酸還元酵素を競合的に阻害することにより、腫瘍細胞のDNA合成を阻害し、腫瘍の増殖を抑制する。 ※緊急購入歴あり 【発売:2017/8/30】 |
| 6 | ヘムライヴ®皮下注 625 | 注 | 105mg | 生 | 981,775.0 | 中外製薬 | Emicizumab(Genetical Recombination) 血液凝固第Ⅷ因子機能代替製剤 ★国内で創製されたバイスペシフィック抗体であり、FIXaとFXの双方に結合することで、FⅧの補因子機能を代替し、その下流の血液凝固反応を促進する ★週1回の皮下投与で治療が可能 ★皮下注製剤のため、血管確保の困難な患者に対しても使用可能 ※緊急購入歴あり 【発売:2018/5/22】 |

| | | | | | | | |
|---|---------------------|---|---------|------------|-----------|------------|---|
| 6 | ルセテイス硝子体内注射液 625 | 注 | 10mg/mL | 劇 | 160,698.0 | ノバルティスファーマ | Ranibizumab(Genetical Recombination) 眼科用VEGF阻害剤 ★未熟児網膜症に対するVEGF阻害剤による治療として国内で認可されているのは本剤のみである ★硝子体中のVEGF濃度を下げることで病的血管新生を抑え、未熟児網膜症の活動を抑制する ※同成分薬:ルセテイス硝子体内注射用キット10mg/mLの採用あり ※緊急購入歴あり 【発売:2009/3/13】 |
| 6 | ロープレナ 429 | 錠 | 100mg | 劇 ハイリスク | 26,441.8 | ファイザー | Lorlatinib 抗悪性腫瘍剤(チロシンキナーゼ阻害剤) ★アレクサなどのALK阻害剤に抵抗性の症例に有効とされている ★奏効率(ORP)33% ※緊急購入歴あり 【発売:2018/11/20】 |

⑦院外専用医薬品(合計7品目)

| 採用区分 | 商品名 | 剤形 | 規格 | 区分 | 薬価 | 会社名 | 成分・薬効 |
|------|-------------------------------------|-----|--------|----|---------|--------------|--|
| 7 | アマンタジン塩酸塩「日医工」 116 117 625 | 錠 | 100mg | - | 6.0 | 日医工 | Amantadine Hydrochloride 精神活動改善・パーキンソン症候群治療剤、抗A型インフルエンザウイルス剤 ★キャハロン髄注0.2% 5mL採用にあたって、常備医薬品から院外専用医薬品に変更する 【発売:2011/6/24】 |
| 7 | オテスラ 399 | 錠 | 30mg | 劇 | 990.0 | セルジーン | Apremilast 乾癬治療剤(PDE4阻害剤) ★ハッチェストパネル(S)採用にあたって、常備医薬品から院外専用医薬品に変更する 【発売:2017/3/1】 |
| 7 | タングナ 429 | cap | 200mg | 劇 | 4,815.9 | ノバルティスファーマ | Nilotinib Hydrochloride Hydrate 抗悪性腫瘍剤(チロシンキナーゼインヒター) ★アルケラン静注用50mg採用にあたって、常備医薬品から院外専用医薬品に変更する 【発売:2009/3/13】 |
| 7 | タムス0.1% 871 | 点眼 | 5mL/本 | 劇 | 9,785.3 | 千寿製薬 | Tacrolimus Hydrate 春季カタル治療剤 ★春季カタルの第一選択薬 ※使用患者数が多いため、臨時採用から院外専用医薬品へ 【発売:2008/5/20】 |
| 7 | テルモベークリーム0.05% 441 | 外用 | 5g/本 | 劇 | 21.8/g | グラクソ・スミスクライン | Clobetasol Propionate 外用合成副腎皮質ホルモン剤 ★プロマイン軟膏採用にあたって、常備医薬品から院外専用医薬品に変更する 【発売:1979/4/19】 |
| 7 | ミッドベリック135腹膜透析液/1L(排液用バッグ付) 342 | 注 | 135/1L | - | 1,429.0 | テルモ | 腹膜透析用剤 ★エヘレンゾ錠20mg採用にあたって、常備医薬品から院外専用医薬品に変更する 【発売:2001/7/17】 |
| 7 | ミッドベリック250腹膜透析液/2L 342 | 注 | 250/2L | - | 972.0 | テルモ | 腹膜透析用剤 ★エヘレンゾ錠50mg採用にあたって、常備医薬品から院外専用医薬品に変更する 【発売:2001/7/17】 |

【2】新薬申請時に挙げられた削除可能医薬品(合計5品目)

| 採用区分 | 商品名 | 剤形 | 規格 | 区分 | 削除理由 |
|------|--------------|-----|-------|------------|--------------------------|
| 1 | MSコンチン | 錠 | 30mg | 麻劇 | タベンタ錠25mg採用の場合、削除 |
| 7 | セフゾン | cap | 100mg | - | タムス点眼液0.1%採用の場合、削除 |
| 1 | タイロゲン筋注用 | 注 | 0.9mg | - | リテインパ耳科用250μgセット採用の場合、削除 |
| 1 | マグネヒスト静注シリンジ | 注 | 10mL | - | キリアテル脳内留置用剤7.7mg採用の場合、削除 |
| 1 | ロイスチン | 注 | 8mg | 劇 ハイリスク | プレバリス点滴静注240mg採用の場合、削除 |

※削除可能医薬品は、次回薬事委員会までに全診療科に確認を行い、診療、治療上問題のない場合、次回薬事委員会の承認を経て、削除します。
ただし、治療に問題のある場合は、削除可能医薬品の変更等の手続きが必要となります。

【3】削除医薬品(合計16品目)

| 採用区分 | 商品名 | 剤形 | 規格 | 区分 | 削除理由 |
|------|----------------|----|-------|----|---|
| 9 | アセチルピラマイシン | 錠 | 200mg | - | 使用しなくなったため削除(2020年6月16日に削除) |
| 1 | アドベイト静注用 | 注 | 2000 | 生 | アドベイト静注用キット2000採用のため、削除(2020年6月16日に削除) |
| 1 | アナフラニール | 注 | 25mg | 劇 | トリンテリックス錠20mg採用のため、削除(2020年6月16日に削除) |
| 1 | アベロックス | 錠 | 400mg | 劇 | ラズビック錠75mg採用のため、削除(2020年6月16日に削除) |
| 1 | アマンタジン塩酸塩「日医工」 | 錠 | 100mg | - | キャハロン髄注0.2% 5mL採用のため、区分7へ移行(2020年6月16日に移行) |
| 1 | エジユラト | 錠 | 25mg | 劇 | ドウベイト配合錠採用のため、削除(2020年6月16日に削除、臨時採用医薬品として改めて採用) |
| 1 | エプソム配合 | 錠 | - | 劇 | ビクタビ配合錠採用のため、削除(2020年6月16日に削除、臨時採用医薬品として改めて採用) |
| 1 | オテスラ | 錠 | 30mg | 劇 | ハッチェストパネル(S)採用のため、区分7へ移行(2020年6月16日に移行) |
| 1 | ソバルティ | 錠 | 400mg | - | ザバクサ配合点滴静注用採用のため、削除(2020年6月16日に削除) |

| | | | | | |
|---|-----------------------------|-----|--------|------------|---|
| 1 | タンクナ | cap | 200mg | 劇 ハイリスク | アルケラン静注用50mg採用のため、区分7へ移行(2020年6月16日に移行) |
| 1 | デルモベートクリーム0.05% | 外用 | 5g/本 | 劇 | プロメライン軟膏5万単位/g採用のため、区分7へ移行(2020年6月16日に移行) |
| 1 | バルコーゼ | 顆粒 | 75% | - | イクフィ錠50mg採用のため、削除(2020年6月16日に削除) |
| 1 | ハロマンズ | 注 | 50mg | 劇 | トリンテックス錠10mg採用のため、削除(2020年6月16日に削除) |
| 1 | ミッドヘリック135腹膜透析液/1L(排液用バック付) | 注 | 135/1L | - | エペレンゾ錠20mg採用のため、区分7へ移行(2020年6月16日に移行) |
| 1 | ミッドヘリック250腹膜透析液/2L | 注 | 250/2L | - | エペレンゾ錠50mg採用のため、区分7へ移行(2020年6月16日に移行) |
| 1 | ミブレス | 錠 | 0.5mg | - | ブリリタ錠90mg採用のため、削除(2020年6月16日に削除) |

【4】アルブミン製剤の供給確保のための採用追加について(合計2品目)※準備ができ次第、使用開始予定

| | 商品名 | 企業 | 薬価 | 備考 |
|-----|----------------------------------|-----------|-------|------------------|
| 現採用 | アルブミンベレーリング20%静注 10.0g/50mL | CSLベレーリング | 3504円 | 米、ドイツ、オーストリア:非献血 |
| ★追加 | 献血アルブミン20%静注 10g/50mL「JB」 | 日本血液製剤機構 | 4055円 | 日本:献血 |
| 現採用 | アルブミンナー5%静注 12.5g/250mL | CSLベレーリング | 4019円 | ドイツ:献血 米:非献血 |
| ★追加 | 献血アルブミン5%静注 12.5g/250mL「ニチャク」 | 日本製薬 | 4486円 | 日本:献血 |

※本採用追加に伴う削除薬は、販売中止予定であるブララレント皮下注75mgペン、同150mgペン。

【5】報告事項

1)緊急購入薬の薬剤部長承認について

⑨緊急購入医薬品(合計10品目)

| 採用区分 | 商品名 | 剤形 | 規格 | 区分 | 薬価 | 会社名 | 成分・薬効等 |
|------|-----------------------|----|---------|------------|-----------|-----------------|---|
| 9 | クリスピータ皮下注 399 | 注 | 20mg | 劇 | 608,282.0 | 協和キリン | Polycarbophil Calcium ト型抗FGF23モノクローナル抗体 ★世界初の線維芽細胞増殖因子23(FGF23)を標的とするト型 IgG1 モノクローナル抗体 ★本剤は、FGF23 に結合し、その過剰な作用を中和することで、腎臓でのリン再吸収を正常化し、血清リン濃度を上昇させる 【発売:2019/12/6】 |
| 9 | | | 30mg | | 911,812.0 | | |
| 9 | ジフォルタ 614 | 注 | 20mg | 劇 ハイリスク | 91,292.0 | ムンディアファーマ | ※臨時採用医薬品(区分⑥)にて申請あり |
| 9 | デカロン 245 | 錠 | 4mg | - | 31.9 | 日医工 | Dexamethasone 副腎皮質ホルモン製剤 ★テキサメタゾンパルス療法(40mg/day)を行う際、常備薬のデカロン錠0.5mgより本剤の方が、一回に必要とする内服錠数を減らすことができるため、患者負担を軽減できる 【発売:2014/6/20】 |
| 9 | ノボセフンHI静注用シリンジ 634 | 注 | 1mg | 生 | 85,276.0 | ノボルティスク ファーマ | Eptacog Alfa(Activated) (Genetical Recombination) 遺伝子組換え活性化型血液凝固第Ⅶ因子製剤 ★インヒターを保有する血友病患者において、本薬剤を投与することで周術期の止血管理が可能となり、より安全に手術を実施できる 【発売:2015/1/9】 |
| 9 | 5-FU軟膏5%協和 422 | 外用 | 20g/本 | 劇 ハイリスク | 323.5/g | 協和キリン | Fluorouracil 抗腫瘍外用剤(ピリミジン系代謝拮抗剤) ★皮膚悪性腫瘍に対する局所療法剤として有用性が認められている 【発売:1972/12/4】 |
| 9 | ブライアン点滴静注 392 | 注 | 1g | - | 444.0 | 日新製薬 | Calcium Sodium Edetate Hydrate 鉛解毒剤(キレート剤) ★エデト酸カルシウムナトリウム水和物は重金属中毒の解毒に用いられる ★鉛などの重金属は本薬分子内に存在する Ca と置換して水溶性金属キレートを形成して体外へ排出される 【発売:2009/2】 |
| 9 | ヘムライブラ皮下注 634 | 注 | 105mg | 生 | 981,775.0 | 中外製薬 | ※臨時採用医薬品(区分⑥)にて申請あり |
| 9 | モテリゾ 429 | 注 | 20mg | 劇 ハイリスク | 171,219.0 | 協和キリン | Mogamulizumab (Genetical Recombination) 抗悪性腫瘍剤(抗CCR4トヒモノクローナル抗体) ★ADCC 活性により抗腫瘍効果を発揮する ★CCR4 陽性の成人T細胞性白血病に対して、有用性が確認された 【発売:2012/5/29】 |
| 9 | ルセンティス硝子体内注射液 131 | 注 | 10mg/mL | 劇 | 160,698.0 | ハバルティスファーマ | ※臨時採用医薬品(区分⑥)にて申請あり |

※緊急購入医薬品は、薬剤部長が申請者に対しヒアリングを行った上で、薬剤部長が決裁を行うこととされています。ただし、継続して使用する場合は、次回の薬事委員会において、採用区分に沿った正式な申請を行うこととなります。

2) 販売中止に伴う代替医薬品の採用について

| 現在 | | 切替薬 | |
|-----------------------|---|-----------------------|--------------------|
| オキシフル液3%(0.78円/mL) | → | オキシドール「ヨシダ」(0.78円/mL) | ※在庫が無くなり次第、切り替え予定 |
| 大塚生食注250mLプラボトル(159円) | → | 生理食塩液「ヒカリ」250mL(159円) | ※2020年6月30日に切り替え予定 |

3) 病院戦略会議で承認された後発医薬品への入れ替えについて(2020年4月7日より切り替え)

別添資料【別紙1】参照

※取り扱いに注意を要する薬剤について下記区分を記載しています。

麻:麻薬、毒:毒薬、劇:劇薬、向:向精神薬、特生:特定生物由来製品、生:生物由来製品(20年間記録保存が必要な薬剤に限る)、ハイリスク:当院における医療安全上注意を要する薬剤

※採用区分(1:常備医薬品、2:救急用医薬品、3:製剤原料用薬品、4:自由診療医薬品(薬価基準非収載医薬品)、5:再生医療等製品、6:臨時採用医薬品、7:院外専用医薬品、8:臨床研究用医薬品、9:緊急購入医薬品)

後発医薬品への切替え候補一覧

後発医薬品使用体制加算取得を目的とした切替 (+4.69%)

後発医薬品使用体制加算の施設基準には、後発医薬品の数量シェア率とカットオフ値の設定がある。数量シェア率は80%を超えているが、カットオフ値は基準の50%を未達成のため、加算が取得出来ない状況である。カットオフ値向上を目的に、後発医薬品への切替えを行う。

【切替候補の後発医薬品の選定基準】

【切替候補の後発医薬品の選定基準】

本院で採用している準先発品の中から、以下の基準を基に後発医薬品への切り替えが可能と判断した品目を選定しています。

※「準先発品」とは昭和42年10月1日以前に承認された品目であり、後発医薬品が存在するが、診療報酬計算上の「後発医薬品のある先発医薬品」の扱いにならない品目

- 1) 先発医薬品と同一の適応症を有する後発医薬品
- 2) 後発医薬品の安全性・品質等
 - ・添加物の差において薬の硬さ及び溶解性、血液中での濃度が先発医薬品と同程度
 - ・血中濃度の時間的推移が先発医薬品と同程度（生物学的同等性）
 - ・錠剤の粉碎やカプセル剤開封により患者への服薬が可能
 - ・安定的な供給が先発医薬品と同じく可能（原料の原産国、製品製造の工場が自社または複数あるかなど）

切替候補の後発医薬品に対して切替不可と回答があった診療科へは、後日、不可の理由により後発医薬品への切替に対してご相談させていただくことがあります。

| No | 切替え候補先発医薬品名 | 製薬会社名 |
|----|------------------|-------------------------------|
| 1 | サンコバ点眼液 0.02% | 参天製薬 |
| 2 | 強カボステリザン（軟膏） | マルホ |
| 3 | ヒルドイドソフト軟膏 0.3%※ | マルホ |
| 4 | テグレトール細粒 50% | サンファーマ、ノバルティスファーマ、田辺三菱製薬 |
| 5 | デカドロンエリキシル 0.01% | M S D、日医工、萬有製薬 |
| 6 | メジコン散 10% | シオノギファーマ、塩野義製薬 |
| 7 | セレネース細粒 1% | 大日本住友製薬、大日本製薬 |
| 8 | パントシン散 20% | アルフレッサファーマ、第一三共、第一三共エスファ、第一製薬 |
| 9 | ウルソ錠 100mg | 三菱ウェルファーマ、田辺三菱製薬 |
| 10 | ウルソ錠 50mg | 三菱ウェルファーマ、田辺三菱製薬 |
| 11 | カルナクリン錠 50 | 三和化学研究所 |
| 12 | アドナ錠 10mg | ニプロESファーマ、田辺三菱製薬、田辺製薬 |
| 13 | テグレトール錠 200mg | サンファーマ、ノバルティスファーマ、田辺三菱製薬 |
| 14 | テグレトール錠 100mg | サンファーマ、ノバルティスファーマ、田辺三菱製薬 |
| 15 | セレネース錠 3mg | 大日本住友製薬、大日本製薬 |
| 16 | セレネース錠 1.5mg | 大日本住友製薬、大日本製薬 |
| 17 | セレネース錠 0.75mg | 大日本住友製薬、大日本製薬 |
| 18 | 25mg アリナミンF 糖衣錠 | 武田テバ薬品、武田薬品工業 |
| 19 | ワソラン錠 40mg | アポットジャパン、イーザイ、マイランEPD |
| 20 | ハイボン錠 20mg | ニプロESファーマ、三菱ウェルファーマ、田辺三菱製薬 |
| 21 | マグミット錠 250mg | 丸石 |
| 22 | マグミット錠 330mg | 丸石 |

⇒

| 切替え候補後発医薬品名 | 製薬会社名 |
|------------------------------|----------|
| ソフィア点眼液 0.02% | 千寿製薬 |
| ヘモポリソ軟膏 | ジェイドルフ製薬 |
| ヘパリン類似物質油性クリーム 0.3%「日医工」 | 日医工 |
| カルバマゼピン細粒 50%「フジナガ」 | 第一三共 |
| デキサメタゾンエリキシル 0.01%「日新」 | 日新製薬 |
| デキストロメルファン臭化水素酸塩散 10%「日医工」 | 日医工 |
| ハロペリドール細粒 1%「ヨシトミ」 | 田辺三菱製薬 |
| パンテチン散 20%「テバ」 | 武田テバファーマ |
| ウルソデオキシコール酸錠 100mg「トーワ」 | 東和薬品 |
| ウルソデオキシコール酸錠 50mg「トーワ」 | 東和薬品 |
| カリジノゲナーゼ錠 50単位「サワイ」 | 沢井製薬 |
| カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠 10mg「日医工」 | 日医工 |
| カルバマゼピン錠 200mg「アメル」 | 共和薬品工業 |
| カルバマゼピン錠 100mg「アメル」 | 共和薬品工業 |
| ハロペリドール錠 3mg「アメル」 | 共和薬品工業 |
| ハロペリドール錠 1.5mg「ヨシトミ」 | 田辺三菱製薬 |
| ハロペリドール錠 0.75mg「アメル」 | 共和薬品工業 |
| フルスルチアミン錠 25mg「トーワ」 | 東和薬品 |
| ペラバミル塩酸塩錠 40mg「タイヨー」 | 武田テバファーマ |
| リボフラビン酪酸エステル錠 20mg「ツルハラ」 | 鶴原製薬 |
| 酸化マグネシウム錠250mg「ケンエー」 | 健栄 |
| 酸化マグネシウム錠330mg「ケンエー」 | 健栄 |

※院外専用医薬品へ移行