



## 新規採用常備医薬品等のお知らせ

令和 3 年 1 月 7 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 3 年 2 月 2 日 (火) からオーダ開始します。

## 小林化工株式会社の製品一時出荷停止に関するお知らせ

経口抗真菌剤『イトラコナゾール錠50「MEEK」』（※当院非採用）に本来含まれるべきではないベンゾジアゼピン系睡眠剤リルマザホン塩酸塩水和物が混入し、健康被害が生じた件につきまして、小林化工株式会社が販売する全製品の出荷が停止となりました。

現在、出荷停止となった当院採用薬においては、在庫で対応しており、代替薬を検討しています。代替薬が決定次第、連絡いたします。

### 【該当する当院採用薬】

- ・オランザピン錠10 mg「EE」
- ・クロピドグレル錠75 mg「EE」
- ・テルビナフィン塩酸塩クリーム1%「MEEK」
- ・リスペリドン錠0.5「MEEK」 ※院外専用医薬品
- ・リスペリドン錠1「MEEK」
- ・リスペリドン錠2「MEEK」 ※院外専用医薬品
- ・リスペリドン錠3「MEEK」 ※院外専用医薬品
- ・リスペリドン内用液1 mg/mL「MEEK」(0.5 mg/包、1 mg/包)

## オーダ名変更のお知らせ

オーダ変更日	変更前	変更後
2020. 12. 18	バレリンシロップ 5 %	→ バルプロ酸ナトリウムシロップ 5 %「DSP」
2020. 12. 22	リカバリンカプセル 250 mg	→ トラネキサム酸カプセル 250 mg「旭化成」
2020. 12. 22	イリノテカン塩酸塩点滴静注液 40 mg「タイホウ」	→ イリノテカン塩酸塩点滴静注液 40 mg「SUN」
2020. 12. 22	イリノテカン塩酸塩点滴静注液 100 mg「タイホウ」	→ イリノテカン塩酸塩点滴静注液 100 mg「SUN」
2020. 12. 25	ソルベガ軟膏 0.05 % 5 g	→ クロベタゾールプロピオン酸エステル軟膏 0.05 %「久光」5 g

## 効能・効果、用法・用量追加・改訂のお知らせ

※追加・改訂部抜粋

### ◎オルミエント錠 2 mg、4 mg(一般名:パリシチニブ)＜ヤヌスキナーゼ(JAK)阻害剤＞

【効能・効果】アトピー性皮膚炎

【用法・用量】※用法用量は従来と同じ

### ◎カボメティクス錠 20 mg、60 mg(一般名:カボザンチニブリンゴ酸塩)＜抗悪性腫瘍剤(キナーゼ阻害剤)＞※臨時採用薬

【効能・効果】がん化学療法後に増悪した切除不能な肝細胞癌

【用法・用量】※用法用量は従来と同じ

### ◎ソマチュリン皮下注 90 mg、120 mg(一般名:ランレオチド酢酸塩)＜持続性ソマトスタチンアナログ徐放性製剤＞

※臨時採用薬

【効能・効果】甲状腺刺激ホルモン産生下垂体腫瘍

【用法・用量】成人にはランレオチドとして 90 mg を 4 週毎に 3 ヶ月間、深部皮下に注射する。その後は患者の病態に応じて 60 mg、90 mg 又は 120 mg を 4 週毎に投与する。

### ◎ダラザレックス点滴静注 100 mg、400 mg(一般名:ダラツムマブ(遺伝子組換え))＜抗悪性腫瘍剤(ヒト型抗 CD38 モノクローナル抗体)＞

【用法・用量】初回は分割投与(ダラツムマブ(遺伝子組換え)として、1 回 8 mg/kg を 1 日目及び 2 日目に投与することもできる。

### ◎テセントリク点滴静注 1200 mg(一般名:アテゾリズマブ(遺伝子組換え))＜抗悪性腫瘍剤(抗 PD-L1 ヒト化モノクローナル抗体)＞

【用法・用量】＜化学療法未治療の PD-L1 陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌＞

成人にはアテゾリズマブ(遺伝子組換え)として 1 回 1200 mg を 60 分かけて 3 週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば、2 回目以降の投与時間は 30 分間まで短縮できる。

### ◎ビムパット錠 50 mg、100 mg、ドライシロップ 10%、点滴静注 100 mg(一般名:ラコサミド)＜抗てんかん剤＞

【効能・効果】他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者の強直間代発作に対する抗てんかん薬との併用療法

【用法・用量】※用法用量は従来と同じ

### ◎フォシーガ錠 5 mg(一般名:ダパグリフロジン)＜選択的 SGLT2 阻害剤＞

【効能・効果】慢性心不全

【用法・用量】成人にはダパグリフロジンとして 10 mg を 1 日 1 回経口投与する。

### ◎リツキシサン点滴静注 100 mg、500 mg(一般名:リツキシマブ(遺伝子組換え))＜抗 CD20 モノクローナル抗体＞

【用法・用量】＜効能共通＞本剤は用時生理食塩液又は 5 %ブドウ糖注射液にて 1~4 mg/mL に希釈調製し使用する。

### ◎リムパーザ錠 100 mg、150 mg(一般名:オラパリブ)＜抗悪性腫瘍剤(ポリアデノシン 5'ニリン酸リボースポリメラーゼ(PARP)阻害剤)＞

【効能・効果】相同組換え修復欠損を有する卵巣癌におけるベバシズマブ(遺伝子組換え)を含む初回化学療法後の維持療法

【用法・用量】ベバシズマブ(遺伝子組換え)との併用において、成人にはオラパリブとして 1 回 300 mg を 1 日 2 回、経口投与する。患者の状態により適宜減量する。

【効能・効果】○BRCA 遺伝子変異陽性の遠隔転移を有する去勢抵抗性前立腺癌

○BRCA 遺伝子変異陽性の治癒切除不能な膵癌における白金系抗悪性腫瘍剤を含む化学療法後の維持療法

【用法・用量】※用法用量は従来と同じ

### ◎ルミセフ皮下注210 mgシリンジ(一般名:プロダルマブ(遺伝子組換え))＜ヒト型抗ヒトIL-17受容体Aモノクローナル抗体製剤＞

【効能・効果】強直性脊椎炎、X 線基準を満たさない体軸性脊椎関節炎

【用法・用量】※用法用量は従来と同じ

## 適正使用のお願い

### ◎アトニン-O 注5単位(一般名:オキシトシン)＜オキシトシン製剤＞

### ◎プロスタルモン-F 注射液 1000(一般名:ジノプロスト)＜プロスタグランジン F<sub>2α</sub>製剤＞

公益財団法人日本医療機能評価機構から公表された「第10回 産科医療補償制度 再発防止に関する報告書 ～産科医療の質の向上に向けて～」において、子宮収縮薬使用事例(2009年～2014年の集計結果)は257件(オキシトシン220件、プロスタグランジンF<sub>2α</sub>32件、プロスタグランジンE<sub>2</sub> 57件:重複あり)みられましたが、これらの中に、子宮収縮薬の使用についての説明と同意及び分娩監視装置による胎児心拍数モニターが十分でない事例が報告されています。

本剤を含む子宮収縮薬の使用にあたっては、添付文書「警告」及び「重要な基本的注意」の項のとおり、下記の事項に十分に留意するようお願いいたします。

- ・ 本剤を用いた治療の必要性及び危険性を十分説明し、同意を得てからご使用ください。
- ・ 本剤投与中は、トイレ歩行時等、医師が必要と認めた場合に一時的に分娩監視装置を外すことを除き分娩監視装置を用いて連続的にモニタリングを行い、異常が認められた場合には、適切な処置を行ってください。

### ◎レルミナ錠 40 mg(一般名:レルゴリクス)＜GnRH アンタゴニスト＞※院外専用医薬品

レルミナ錠 40 mg(一般名:レルゴリクス)が投与された症例のうち粘膜下筋腫を有する患者において、重度の不正出血を発現した症例が報告されており、輸血や止血剤が必要となったり、止血のために緊急の子宮全摘出術に至ったという報告があります。

一度に大量の出血は投与開始から概ね3週間後～3ヵ月後にみられたと報告されています。また不正出血の量は、少量であったり、月経と同じ程度であったり、多めであったりと個人差があります。原因は、エストロゲンが低下し筋腫の縮小や壊死を起こすことによると考えられていますが、明確ではありません。

患者さんご自身にも注意いただくために、患者向け資料「レルミナ錠を服用される方へ」を、粘膜下筋腫を有する患者さんへお渡しいただくとともに、一度に大量の出血が認められた場合には、速やかに医療機関に連絡するよう指導してください。

## 医薬品・医療機器等安全性情報 No. 379

### ★インスリン注射器の使用徹底に関する PMDA 医療安全情報の改訂について

インスリンバイアル製剤取扱い時にインスリン注射器を使用しなかったことによる医療事故事例が繰り返し報告されていることから、令和2年5月にインスリンバイアル製剤の添付文書の改訂が行われた。

今般、令和2年11月、インスリン注射器の使用徹底のため、PMDA医療安全情報No. 23を改訂したので、その内容について紹介する。

医薬品・医療機器等安全性情報は、医薬品医療機器情報提供ホームページ(<http://www.pmda.go.jp/>)又は厚生労働省ホームページ(<http://www.mhlw.go.jp/>)から確認可能。

## 「ザバクサ配合点滴静注用」自主回収及びオーダ一時停止のお知らせ

β-ラクタマーゼ阻害剤配合抗生物質製剤「ザバクサ配合点滴静注用」につきまして、製造工場からの出荷試験において、一部のロットで無菌試験の規格に適合しない結果が確認されました。現在、原因究明のための調査が行われていますが、原因の特定に至っていないことから、使用期限内の製品すべてが自主回収となり、出荷も停止となりました。これに伴い12月17日から処方オーダを一時停止致しました。

当該薬剤の代替薬には、目的菌種と目的感染症に対応した適切な抗菌薬をご選択ください。当院において対象の製品はすでに使用済みですが、現在までに本件に起因すると考えられる有効性の欠如及び健康被害の報告はありません。

## 警告・禁忌追加・改訂のお知らせ

※追加・改訂部抜粋

### ◎フォシーガ錠5 mg(一般名:ダパグリフロジン)＜選択的SGLT2阻害剤＞

【禁忌】重症感染症、手術前後、重篤な外傷のある患者 [糖尿病を有する患者ではインスリン注射による血糖管理が望まれるので本剤の投与は適さない。]

### ◎フロリードゲル経口用2 % (一般名:ミコナゾール)＜口腔・食道カンジダ症治療剤＞

【禁忌】ワルファリンカリウム、ピモジド、キニジン、トリアゾラム、シンバスタチン、アゼルニジピン、オルメサルタン メドキシミル・アゼルニジピン、ニソルジピン、ブロナンセリン、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩、リパーロキサバン、アスナプレビル、ロミタピドメシル酸塩、ルラシドン塩酸塩を投与中の患者

### ◎ルミセフ皮下注210 mgシリンジ(一般名:プロダルマブ(遺伝子組換え))＜ヒト型抗ヒトIL-17受容体Aモノクローナル抗体製剤＞

【警告】1.1 「…本剤についての十分な知識と適応疾患の治療に十分な知識・経験をもつ医師のもとで…」  
1.3 本剤の治療を開始する前に、適応疾患の既存治療の適用を十分に勘案すること。

### ◎レペタン注0.2 mg(一般名:ブプレノルフィン塩酸塩)＜鎮痛剤＞

【禁忌】ナルメフェン塩酸塩水和物を投与中の患者又は投与中止後1週間以内の患者

## 「テオフィリン徐放ドライシロップ小児用20 %「日医工」」 自主回収及びオーダ停止のお知らせ

キサンチン系気管支拡張剤「テオフィリン徐放ドライシロップ小児用20 %「日医工」」につきまして、各包装容量における偏析（上部に粒子径の大きいもの、下部に粒子径の小さいものが集まること）により、長期安定性試験での定量試験が承認規格に適合しない結果となりました。そのため、すべての製品が自主回収となり、出荷停止となりました。これに伴い12月23日から処方オーダを停止致しました。

本剤は販売中止予定でもあったため、「テオフィリンドライシロップ20 %「タカタ」」に採用を切替え、12月23日よりオーダ開始致しました。

なお、現在までに本件に起因すると考えられる有効性の欠如及び健康被害の報告はありません。

## 取り違え注意のお願い

関連製薬会社より、以下の薬効類似による取り違えの注意喚起情報が発出されました

「サイレース（一般名：フルニトラゼパム）；注：麻酔導入剤、錠：不眠症治療薬」と「セレネース（一般名：ハロペリドール）：抗精神病剤」において、両剤の販売名の類似による取り違え（誤処方・誤調剤・誤投与）事例が従前より報告されております。特に、「サイレース」と同一成分・同一剤型・同一規格製品である「ロヒプノール」（製造販売元：エーザイ株式会社）の販売中止（2018年2月）以降、「サイレース」と「セレネース」の販売名の類似による取り違え事例が4件報告され、報告の増加傾向が見られました。「サイレース」と「セレネース」を処方または調剤いただく際には、薬剤の販売名を確認するようお願いいたします。

## 院内のヒヤリハット・インシデント報告より

持参薬を使用する際に、隔日又は曜日指定内服指示の薬剤を誤服用してしまった事例が複数報告されています。

薬剤の配薬等の際には、内服指示の確認の徹底を再度よろしくお願い致します。

## 販売名変更のお知らせ

※在庫がなくなり次第、変更します。

変更前		変更後	旧販売名製品の 経過措置満了日
イリノテカン塩酸塩点滴静注液 40 mg「タイホウ」	→	イリノテカン塩酸塩点滴静注液 40 mg「SUN」	2021年3月31日
イリノテカン塩酸塩点滴静注液 100 mg「タイホウ」	→	イリノテカン塩酸塩点滴静注液 100 mg「SUN」	2021年3月31日
オイパロミン 300 注シリンジ 100 mL	→	イオパミドール 300 注シリンジ 100 mL「F」	2021年9月30日 (見込み)
オイパロミン 370 注シリンジ 100 mL	→	イオパミドール 370 注シリンジ 100 mL「F」	2021年9月30日 (見込み)
カリーユニ点眼液 0.005 %	→	ピレノキシン懸濁性点眼液 0.005 %「参天」	2021年9月30日 (見込み)
コアヒビター注射用 50 mg	→	ナファモスタットメシル酸塩注射用 50 mg「AY」	2021年9月30日 (見込み)
ソフティア点眼液 0.02 %	→	シアノコバラミン点眼液 0.02 %「センジュ」	2021年9月30日 (見込み)
パラセタ坐剤 100	→	アセトアミノフェン坐剤小児用 100 mg「シオエ」	2021年9月30日 (見込み)
パラセタ坐剤 200	→	アセトアミノフェン坐剤小児用 200 mg「シオエ」	2021年9月30日 (見込み)
ピリヴィジェン 10 %点滴静注 20 g/200 mL	→	ピリヴィジェン 10%静注 20 g/200 mL	2021年3月31日 (予定)
ポピロンガーグル 7 %	→	ポピドンヨードガーグル液 7 %「シオエ」	2021年9月30日 (見込み)
マグコロールP (50 g 分包品)	→	マグコロール散 68 %分包 50 g	2021年9月30日 (見込み)
モビコール配合内用剤	→	モビコール配合内用剤 LD	2021年9月30日 (見込み)

## 販売中止のお知らせ

◎グロウジェクトBC注射用8 mg(一般名:ソマトロピン(遺伝子組換え))<遺伝子組換え天然型ヒト成長ホルモン製剤>

※臨時採用医薬品

販売中止時期: 2021年11月頃

経過措置期間満了日: 2021年3月末日

◎注射用ソル・メルコート40、125、500、1000(一般名:メチルプレドニゾンコハク酸エステルナトリウム)<副腎皮質ホルモン剤>

経過措置期間満了時期(予定): 2022年3月31日

◎テオフィリン徐放ドライシロップ小児用20%「日医工」(一般名:テオフィリン)<キサンチン系気管支拡張剤>

販売中止時期: 2020年12月上旬頃

経過措置期間満了日: 2022年3月31日(予定)

◎パッチテスト試薬<アレルギー性皮膚疾患の検査薬>

※17品目販売中止(パッチテスト試薬(軟膏)ウルシオールならびにパッチテスト試薬金属の品目については継続販売)

経過措置期間満了日: 2022年3月31日(予定)

◎ピソルボン細粒2%(一般名:ブロムヘキシン塩酸塩)<気道粘液溶解剤>

経過措置期間満了時期(予定): 2021年3月末日

※在庫状況により販売中止時期が変動することがあります。

☆Drug Safety Update No. 295 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
クロピドグレル硫酸塩（プロバックス錠、クロピドグレル錠「EE」） プラスグレル塩酸塩（エフイェント錠）	※用法及び用量に関連する注意：一部改訂 （経皮的冠動脈形成術(PCI)が適用される虚血性心疾患） <u>抗血小板薬二剤併用療法期間は、アスピリン（81～100 mg/日）と併用すること。抗血小板薬二剤併用療法期間終了後の投与方法については、国内外の最新のガイドライン等を参考にすること。</u>

本年もよろしくお願ひ致します



## ＜別紙＞新規採用医薬品・削除医薬品等一覧

## 【1】新規採用依頼医薬品

## ①常備医薬品(合計8品目)

2021年2月2日オーダー開始予定

採用区分	商品名	剤形	規格	区分	薬価	会社名	成分・薬効
1	アボネックス筋注用シリンジ 639	注	30 $\mu$ g	劇	40611.0	ハイオンジェンジャパン	Interferon Beta-1a(Genetical Recombination) 多発性硬化症治療薬(遺伝子組換え型インターフェロン $\beta$ -1a製剤) ★現在常備採用されているペン型製剤に切り替えての採用申請 ★薬価:(シリンジ製剤)40611円 (ペン型製剤)39749円 ※使用量が多いため、臨時採用から常備へ 【発売:2006/11/8】
1	イブランス 429	錠	25mg	劇 ハイリスク	5,679.7	ファイザー	palbociclib 抗悪性腫瘍剤(CDK 4/6阻害剤) ★ホルモン受容体陽性かつHER2陰性の手術不能または再発乳癌 ★現在常備採用されているカプセル製剤に切り替えての採用申請 ★食事の有無に関係なく投与可能 ★カプセル剤と同薬価 【発売:2020/7/28】
1	125mg		22,978.1				
1	エナジア吸入用カプセル 229	外用	中用量 (インダカテロール150 $\mu$ g グリコピロニウム50 $\mu$ g モメタゾンフランカルボン酸エステル80 $\mu$ g)	-	291.9	ノバルティスファーマ	Indacaterol Acetate/Glycopyrronium Bromide/Mometasone Furoate 気管支喘息治療剤(吸入ステロイド剤(ICS)+長時間作用性 $\beta$ 2刺激剤(LABA)+長時間作用性抗コリン剤(LAMA)) ★中用量または高用量のICS/LABA併用療法でコントロール不十分な喘息患者に対して、気管支拡張作用を有するLAMAの追加が国内の喘息予防・管理ガイドラインで推奨されている ★現在は、ICS/LABAにLAMA単剤を追加することで治療をしているが、2つ以上の異なる吸入デバイスが必要になり、異なる吸入デバイスの吸入手技獲得の難しさ、吸入回数の間違い、吸入アドヒアランス低下が問題となっている ★喘息に対するトリプル吸入製剤が発売されたことで、患者さんは一つの吸入デバイスの吸入手技を獲得すれば良く、吸入手技やアドヒアランスが改善されることが期待される ※高用量が院外専用医薬品として申請あり 【発売:2020/8/26】
1	ジセラカ 399	錠	100mg	劇	2550.9	エーザイ	Filgotinib Maleate 抗リウマチ薬(ヤススキナーゼ(JAK)阻害剤) ★本剤はin vitroでの検討において他のJAK阻害薬と比較してJAK1を強く阻害することが報告されている ★肝代謝であるため、腎機能障害のある症例に対しても比較的安全に使用可能である 【発売:2020/11/18】
1	ゼルフォーム 332	外用	No.12 (20 $\times$ 60 $\times$ 7mm)	-	184.3	ファイザー	Absorbable gelatin sponge 止血剤(滅菌吸収性ゼラチン製剤) ★外科的手術あるいは創傷時の毛細管細静脈からの出血を迅速かつ有効に止血することができる ★局所に貼付した本品は抗原性をもつことなく、組織に吸収されるので摘除の必要がない ※供給制限中 【発売:1960/4】
1	ダラザレックス点滴静注 429	注	400mg	劇 ハイリスク	187970.0	ヤンセンファーマ	Daratumumab(Genetical Recombination) 多発性骨髄腫治療剤(ヒト型抗CD38モノクローナル抗体) ★従来の治療薬とは異なる機序で作用し、他剤と併用することで高い治療効果を発揮することが報告されている ★これまで再発難治性の多発性骨髄腫に対してのみ保険収載されていたが、最近新規の多発性骨髄腫に対しても保険収載され、今後使用頻度が増加することが予測される ※常備としてダラザレックス点滴静注100mgの採用あり ※臨時採用薬として購入歴あり 【発売:2017/11/22】
1	フェインジェト静注 322	注	500mg	-	6078.0	ゼリア新薬工業	Ferric carboxymaltose 鉄欠乏性貧血治療剤 ★本剤は一度に500mgの鉄を補うことができ、週1回の投与で間隔で最大計3回で治療が終了する薬剤である ★現在、貧血があり手術を控えている患者には、フェジンを使用しているが、フェジンによる貧血治療では頻回投与が必要なためクリニックに何度も通う場合もあるため、本剤を投与することで患者の来院負担が少なくなる ★術前の貧血管理が適正に行われることにより、手術中の輸血や術後合併症のリスク低減にもつながる ★過多月経や手術での出血量が多い患者に対して、高用量の鉄を投与することができるため、早期の患者QOL改善に寄与することができる 【発売:2020/9/1】

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	アディノバ付静注用キット 634	注	2000	生	196,673.0	武田薬品工業	Rurioctocog Alfa Pegol (Genetical Recombination) ヘク化遺伝子組換え血液凝固第VIII因子製剤 ★遺伝子組換え血液凝固第VIII因子製剤「アディノバ」をもとにPEGを共有結合した半減期延長型製剤である ★本製品は、薬剤、溶解液及び溶解器を組み合わせて一体化しており、より簡便な溶解操作が可能である ※同成分薬:アディノバ付静注用キット3000が臨時採用薬として採用あり ※緊急購入薬として使用歴あり 【発売:2018/6/18】
6	アドセリス点滴静注用 429	注	50mg	劇 ハイリスク	474,325.0	武田薬品工業	Brentuximab Vedotin(Genetical Recombination) 抗悪性腫瘍剤(微小管阻害薬結合抗CD30モノクローナル抗体) ★細胞表面マーカーCD30を標的とする新規の抗体薬物複合体 ★本剤はCD30陽性の腫瘍細胞のCD30に結合し、複合体(フレンツキシマブヘドチンCD30複合体)として選択的に細胞内へ取り込まれた後、抗チューブリン薬であるMMAEを放出することで腫瘍増殖抑制作用を示す ※緊急購入薬として使用歴あり 【発売:2014/4/17】
6	オルプロロクス静注用 634	注	4000	生	833,329.0	サファイ	Eftrenonacog Alfa(Genetical Recombination) 遺伝子組換え血液凝固第IX因子Fc領域融合タンパク質製剤 ★長時間作用の遺伝子組換え血液凝固第IX因子製剤 ★週1回又は投与間隔を個別化した定期補充療法において有効であり、出血時補充療法と比較して、83~87%の年間出血回数減少が認められた ※同成分薬:オルプロロクス静注用3000が臨時採用薬として採用あり ※緊急購入薬として使用歴あり 【発売:2018/5/30】
6	クロザリル錠 117	錠	25mg	劇	89.3	ノバルティスファーマ	Clozapine 治療抵抗性統合失調症治療薬 ★2種類以上の抗精神病薬を十分な量、十分な投与期間で治療したにもかかわらず、効果が得られない反応性不良又は耐容性不良の治療抵抗性統合失調症に治療効果を示す ★ドパミンD2受容体に対する親和性が極めて低く、セロトニン5-HT2A受容体、ドパミンD4受容体に対して高い親和性を示す ※同成分薬:クロザリル錠100mgが臨時採用薬として採用あり ※緊急購入薬として購入歴あり 【発売:2009/7/29】
6	ストレンゾック皮下注 395	注	28mg/0.7mL	劇	313,369.0	アレクシオンファーマ 合同会社	Asfotase Alfa (Genetical Recombination) 低ホスファターゼ症(HPP)治療剤 ★アスホターゼアルファが欠損している骨の組織非特異型アルカリホスファターゼを補充することによって、骨石灰化を阻害する無機ヒロリン酸が分解されるとともに生成したリン酸がカルシウムと結合し、ハイドロキシアパタイト結晶の生成と骨の石灰化が促進されて、正常な骨格形成が促される ★自己注射可能 ★希少疾病用医薬品 【発売:2015/8/31】
6	プロコム口腔用液 113	外用	2.5mg	向	1,125.8	武田薬品工業	Midazolam 抗けいれん剤 ★小児けいれん重積治療ガイドライン2017において、日本での病院初期治療に位置づけられている。英国のNICEガイドラインでは、病院前治療及び病院初期治療に位置づけられている ★重大な副作用としては呼吸抑制(無呼吸、呼吸困難、呼吸停止等)が発現するおそれがある ★本剤は、国内初のミダゾラム類粘膜投与のプレフィルドシリンジで、医療従事者/介護者による投与が可能である ※緊急購入薬としてプロコム口腔用液5mgの使用歴あり 【発売:2020/12/10】
6	ヘムライプ皮下注 634	注	150mg	生	1,344,343.0	中外製薬	Emicizumab(Genetical Recombination) 血液凝固第VIII因子機能代替製剤 ★国内で創製されたハイセシフィック抗体 ★週1回を4回皮下投与後は、週1回・2週に1回・4週に1回の3種類の投与間隔から選択が可能である ※同成分薬:ヘムライプ皮下注60mg・105mgが臨時採用薬として採用あり ※緊急購入薬として購入歴あり 【発売:2018/5/22】

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	アテキア吸入用カプセル 229	外用	中用量 (インダカテロール150μg モメタゾンフランカルボン酸エステル160μg)	-	173.1	ノバルティスファーマ	Indacaterol Acetate/Mometasone Furoate 気管支喘息治療剤(吸入ステロイド剤(ICS)+長時間作用性β2刺激剤(LABA)) ★喘息の管理で使用頻度の高いICS+LABAの中用量の製剤である ★喘息に対するトリプル吸入製剤(エナジア)への治療ステップアップ前の薬剤であり、この薬剤があることで、トリプル吸入製剤(エナジア、ICS+LABA+LAMA)への治療のステップアップやトリプル吸入製剤(エナジア、ICS+LABA+LAMA)からの治療のステップダウンに使用でき、患者の状態に合わせて治療の変更が容易になる 【発売:2020/8/26】



7	エクロクケル5% 125	外用	20g/本	-	243.7/g	科研製薬	Sofpironium Bromide 原発性腋窩多汗症治療剤 ★これまでは、多汗症に対する外用薬として塩化アルミニウム溶液(院内製剤;保険適用外)しかなかった ★本剤は多汗症に対して保険適用になった初めての外用薬であり、発汗に関与する神経を直接阻害する作用を有する ★本薬剤は、特に夏季に腋窩多汗症の症状が増悪する患者に対して高い有効性を発揮すると期待される 【発売:2020/11/26】
7	エナジア吸入用カプセル 229	外用	高用量 (インダカテロール150μg グリコピロニウム50μg モメタゾンフランカルボン酸エステル160μg)	-	333.4	ノバルティスファーマ	Indacaterol Acetate/Glycopyrronium Bromide/Mometasone Furoate 気管支喘息治療剤(吸入ステロイド剤(ICS)+長時間作用性β2刺激剤(LABA)+長時間作用性抗コリン剤(LAMA)) ★中用量との違いは、含有されているICSの用量の違いである(中用量:モメタゾン80μg、高用量:モメタゾン160μg) ※中用量が常備医薬品として申請あり 【発売2020/8/26】
7	グリゾール スカルブローション 0.05% 264	外用	10g/本	劇	10.2/g	佐藤製薬	Clobetasol Propionate 外用合成副腎皮質ホルモン剤 ★エクロクケル5%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:1992/9/1】
7	シーブリー吸入用カプセル 225	外用	50μg	-	185.5	ノバルティスファーマ	Glycopyrronium Bromide 長時間作用性吸入気管支拡張剤 ★エナジア吸入用カプセル中用量採用にあたって、常備医薬品から院外専用医薬品に変更する 【発売:2012/11/22】
7	ゼンジュラ 429	cap	100mg	劇 ハイリスク	10,370.2	武田薬品工業	Niraparib Tosilate Hydrate 抗悪性腫瘍剤(ポリ(ADP-リナーゼ)5'ニリン酸リボースホリメラーゼ(PARP)阻害剤) ★卵巣癌における初回化学療法後の維持療法、白金系抗悪性腫瘍薬感受性の再発卵巣癌における維持療法、白金系抗悪性腫瘍薬感受性の相同組み換え欠損を有する再発卵巣癌に適応を有する ★BRCAの遺伝子変異によらず使用が可能であるPARP阻害薬である ★再発卵巣癌の治療として使用可能な唯一のPARP阻害薬である 【発売:2020/11/20】
7	フォシーガ 396	錠	10mg	ハイリスク	290.5	アストラゼネカ	Dapagliflozin Propylene Glycolate Hydrate 糖尿病治療薬(選択的SGLT2阻害剤) ★新たに慢性心不全(糖尿病の有無に関わらず)の適応を取得した ★心血管死、心不全による入院・緊急受診の発現の抑制が期待できる慢性心不全の適応を持つ唯一のSGLT2阻害剤である ★慢性心不全における用法及び用量は10mgを1日1回経口投与 ※同成分薬:フォシーガ錠5mgの採用あり 【発売:2014/5/23】

【2】新薬申請時に挙げられた削除可能医薬品(合計8品目)

採用区分	商品名	剤形	規格	区分	削除理由
1	70%イソプロピルアルコール	外用	500mL	-	ダラサレックス点滴静注400mg採用の場合、削除
7	クラリシット	錠	200mg	-	アテキュア吸入用カプセル中用量採用の場合、削除 ※後発品(クラリスロマイシン錠200mg「マイリン」)が常備薬として採用あり
7	クラビット	錠	500mg	-	エナジア吸入用カプセル高用量採用の場合、削除 ※後発品(レボフロキサシン錠500mg「DSEP」)が常備薬として採用あり
7	ユニール	錠	4mg	劇	フォシーガ錠10mg採用の場合、削除 ※後発品(ベンジピン塩酸塩錠4mg「OME」)が常備薬として採用あり
1	ジクロフェナクナトリウム坐剤「ゼリア」	外用	12.5mg	劇	フェインジェト静注500mg採用の場合、削除
1	スポンゼル	外用	70×100mm	-	ゼルフォーム採用の場合、削除 ※他規格のスポンゼル(2.5cm×5cm)の採用あり
1	パフアリ配合錠A330	錠	-	-	ジゼルカ錠100mg採用の場合、削除
7	ミマイシン	錠	50mg	-	ゼンジュラカプセル100mg採用の場合、削除 ※後発品(ミサイクリン塩酸塩錠50mg「日医工」)が常備薬として採用あり

※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14品目)

採用区分	商品名	剤形	規格	区分	削除理由
1	アボネックス筋注用ペン	注	30μg	劇	アボネックス筋注用シリンジ30μg採用のため、削除(2021年2月2日に削除)
7	アムロシリンOD錠	錠	5mg	劇	エンレスト錠50mg採用のため、削除(2021年2月2日に削除) ※後発品(アムロシリンOD錠5mg「サワイ」)が常備薬として採用あり
1	イソフルラン吸入麻酔液「ファイザー」	外用	-	劇	アネレム静注用50mg採用のため、削除(2021年2月2日に削除)
1	イブランス	cap	25mg	劇	イブランス錠25mg採用のため、削除(2021年2月2日に削除)
1			125mg	ハイリスク	
1	グリゾール スカルブローション 0.05%	外用	5g/本	劇	エクロクケル5%採用のため、区分7へ移行(2021年2月2日に移行)
1	ゲムシタピン点滴静注用「ホスピール」	注	1g	劇 ハイリスク	エンハーツ点滴静注用100mg採用のため、削除(2021年2月2日に削除)

1	シーブリー吸入用カプセル	外用	50μg	-	エナリア吸入用カプセル中用量採用のため、区分7へ移行(2021年2月2日に移行)
1	注射用フィルテン	注	1mg	劇 ハイリスク	ダラザレックス点滴静注100mg採用のため、削除(2021年2月2日に削除)
7	テルキム錠	錠	1mg	劇	コロクテム軟膏0.5%採用のため、削除(2021年2月2日に削除)
7	ハイエッタ皮下注ペン	注	5μg	劇 ハイリスク	オゼンピック皮下注0.5mgSD採用のため、削除(2021年2月2日に削除)
7	ピデュリオン皮下注用ペン	注	2mg	劇 ハイリスク	オゼンピック皮下注1.0mgSD採用のため、削除(2021年2月2日に削除)
1	ヘルサンチン-Lカプセル	cap	150mg	-	ダーブロック錠4mg採用のため、削除(2021年2月2日に削除)
9	レキニール HCa 2.5 腹膜透析液UVツインパック	注	1.5L	-	使用しなくなったため削除(2021年2月2日に削除)

#### 【4】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8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	アディバート静注用キット634	注	2000	生	196,673.0	武田薬品工業	※臨時採用医薬品(区分⑥)にて申請あり
9	アドセリス点滴静注用429	注	50mg	劇 ハイリスク	474,325.0	武田薬品工業	※臨時採用医薬品(区分⑥)にて申請あり
9	アルケラン421	錠	2mg	毒 ハイリスク	170.0	アスペンジャパン	Melphalan 抗悪性腫瘍剤(多発性骨髄腫治療薬) ★非移植適応の多発性骨髄腫に対して、D-MPB療法が1stラインのレジメンとして保険承認されている ★初回治療導入を入院下で行う必要あり ※院外専用医薬品として採用あり 【発売:1979/5/15】
9	オルプロクシ静注用634	注	4000	生	833,329.0	サノフィ	※臨時採用医薬品(区分⑥)にて申請あり
9	クロザリル錠117	錠	25mg	劇	89.3	ノ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
9	コハールトリ静注用634	注	2000	生	162,541.0	ハイエル薬品	Octocog Beta(Genetical Recombination) 遺伝子組換え型血液凝固第Ⅷ因子製剤 ★本剤は、コージネイトFSと同じアミノ酸配列を有する非修飾、完全長の遺伝子組換え型Ⅷ血液凝固第Ⅷ因子(rFⅧ)製剤 ★プレフィル・シリンジで溶解操作が簡便である ※同成分薬:コハールトリ静注用1000が臨時採用薬として採用あり 【発売:2016/6/29】
9	プロラム口腔用液269	外用	5mg	-	1,977.8	武田薬品工業	※臨時採用医薬品(区分⑥)にてプロラム口腔用液2.5mgにて申請あり
9	ヘムライブラ皮下注634	注	150mg	生	1,344,343.0	中外製薬	※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薬の採用

現在

代替薬(正式採用)

テオフィリン徐放ドライシロップ小児用20%「日医工」(29.9円/g) → テオフィリンドライシロップ20%「タカタ」(29.9円/g) ※2020年12月23日切替え済み

沈降ジフテリア破傷風混合トキソイド「タケダ」(薬価未収載) → DTビック(薬価未収載) ※2021年2月1日切替え予定

##### 3)安定供給のための採用切替え

現在

切替薬(正式採用)

サーバリックス(薬価未収載) → ガーダシル水性懸濁筋注シリンジ(薬価未収載) ※2021年2月1日切替え予定

※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・特生生物由来製品、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:製剤原料用医薬品、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)