

第 297 回薬事委員会報告

日 時 令和5年 4月 5日 (水) 15:00~15:25

場 所 病院会議室 A

出席者 升谷、高松、平井、堀、小松、是永、塩出、神村、兼重

欠席者 川浪、瀬戸上

議 事

I. 医薬品新規採用の適否について

	適否	採用 医 薬 品	削 除 医 薬 品
1	適	マンジャロ皮下注 2.5mg アテオス	マリゼブ錠 25mg
2	適	テゼスパイア皮下注 210mg シリンジ	ユニフィル LA 錠 200 mg
3	適	スキリージ皮下注 360mg オートドザー	ラコールNF配合経腸用液 (抹茶)
4	適	スキリージ点滴静注 600mg	ハーボニー配合錠
5	適	ポライビー点滴静注用 30mg	ダラザレックス点滴静注 100mg
6	適	ポライビー点滴静注用 140mg	ダラザレックス点滴静注 400mg
7	適	ダラキューロ配合皮下注 1800mg	ラストット S カプセル 25mg
8	適	イオプロミド 370 注シリンジ 50mL 「BYL」	イオパミロン注 370シリンジ 65mL
9	適	イオプロミド 370 注シリンジ 100mL 「BYL」	イオパミロン注 370シリンジ 100mL

削除医薬品が先発品の場合は、削除決定後自動的に院外専用医薬品となる。

II. 後発医薬品 (GE) の切替採用申請

	適否	AG/BS	製 品 名	削 除 医 薬 品
1	適	AG	アジルサルタン錠 10mg 「武田テバ」	アジルバ錠 10 mg
2	適	AG	アジルサルタン錠 20mg 「武田テバ」	アジルバ錠 20 mg
3	適	AG	アジルサルタン錠 40mg 「武田テバ」	アジルバ錠 40 mg

※6月発売予定 後発品は小児適応ないが、過去1年の使用実績より小児への使用経験なし。小児への使用に関する注意喚起はシステムで対応予定

III. 試薬・製剤原料等購入申請

該当なし

IV. 新規院内特殊製剤

該当なし

V. 臨時購入医薬品 (院内専用 患者限定)

新規購入品目 令和5年1月7日~令和5年3月3日

	製 品 名	申 請 科	申 請 理 由
1	ワゴスチグミン注 0.5mg	救命センター	麻痺性イレウス
2	テプミトコ錠 250mg	呼吸器内科	左上葉肺腺癌
3	ロズリートレカプセル 100mg, 200mg	呼吸器内科	ROS1 融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌
4	トービー吸入液 300mg	呼吸器・乳腺・小児外科	嚢胞性線維症
5	ラパリムス錠 1mg	呼吸器・乳腺・小児外科	リンパ脈管筋腫症
6	サルプレップ配合内用液	消化器内科	潰瘍性大腸炎疑い
7	リーバクト配合経口ゼリー	消化器内科	非代償性肝硬変
8	ボックスゴゴ皮下注用 0.4mg	小児科	軟骨無形成症
9	アジョビ皮下注 225mg オートインジェクター	脳神経内科	片頭痛
10	テクフィデラカプセル 240mg	脳神経内科	多発性硬化症
11	プレドニゾロンクリーム 0.5% 「テイコク」	皮膚科	尋常性乾癬

VI. 院外専用医薬品の追加承認（令和5年3月3日時点）

ツートラム錠 25mg	マンジャロ皮下注 2.5mg アテオス	マンジャロ皮下注 5mg アテオス
マンジャロ皮下注 7.5mg アテオス	マンジャロ皮下注 10mg アテオス	マンジャロ皮下注 12.5mg アテオス
マンジャロ皮下注 15mg アテオス	リンヴォック錠 45mg	

VII. 販売名変更のご案内

		旧販売名	一般名	メーカー	新販売名	販売名変更時期	経過措置期間（予定）
1	常備	ジフェニドール錠 25 mg 「タイヨー」	ジフェニドール塩酸塩	日医工	ジフェニドール錠 25 mg 「NIG」	-	2023年9月30日
2	常備	HMG筋注用 150 単位 「あすか」	ヒト下垂体性性腺刺激 ホルモン剤	あすか製薬	HMG注用 150 単位 「あすか」	-	2023年3月31日

VIII. 販売中止に伴う切替採用申請および販売中止  
（販売中止に伴う切替採用申請）

	適否	採用医薬品	削除候補採用薬	販売中止時期	経過措置期間
1	適	シスプラチン注 10 mg 「マルコ」	シスプラチン注 10 mg 「日医工」	2024年3月31日	-
2	適	シスプラチン注 50 mg 「マルコ」	シスプラチン注 50 mg 「日医工」	2024年3月31日	-
3	適	アザルフィジン EN 腸溶錠 250 mg	サラゾスルファピリジン腸溶錠 250 mg 「日医工」	-	-
4	適	グリセリン 「マルイシ」	グリセリン 「NikP」	-	-
5	適	注射用フサン 10mg	ナファモスタットメシル酸塩酸注射用 10mg 「MEEK」	-	-
6	適	注射用フサン 50 mg	ナファモスタットメシル酸塩酸注射用 50mg 「MEEK」	-	-
7	適	重質酸化マグネシウム 「ケンエー」	酸化マグネシウム 「NikP」	2023年3月31日	-
8	適	グラニセトロン静注液 3mg シリンジ 「サワイ」	グラニセトロン静注液 3 mg シリンジ 「NK」	2024年3月31日	-

（販売中止）

	区分	製品名	販売中止時期（経過措置期間）	同効採用薬
1	院外	フラビタン点眼液 0.05%	2023年3月31日	該当なし

IX. 供給遅延・供給停止等のお知らせ

（供給遅延・供給停止等に伴う切替採用申請）

ドキサゾシン錠 1 mg 「タナベ」 → ドキサゾシン錠 1 mg 「ファイザー」  
ドキサゾシン錠 2 mg 「タナベ」 → ドキサゾシン錠 2 mg 「ファイザー」

（供給遅延・供給停止）（資料1）

X. 副作用報告

2023年1月～2月の副作用報告件数は22件であり、そのうち非重篤なものは16件、重篤なものは6件（下記記載）であった。  
医薬品副作用被害救済制度の承認件数は0件であった。

情報収集日	年齢	性別	被疑薬	症状	転帰	報告者	PMDA 副作用報告
2023/1/13	74	女性	セフトリアキソンナトリウム	肝・胆障害	回復*	薬剤師	未
2023/1/18	33	女性	リトドリン塩酸塩点滴静注	皮膚症状	回復*	薬剤師	未
2023/1/24	57	男性	トリプタノール錠	精神障害（せん妄）	回復*	薬剤師	未
2023/1/24	38	女性	マグセント注	血液障害	軽快*	薬剤師	未
2023/2/13	36	女性	リトドリン塩酸塩点滴静注液	血液障害	回復*	薬剤師	未
2023/2/24	74	女性	ネオーラル、プレドニン	精神障害（抑うつ）	軽快*	薬剤師	未

\*医療用語では明確な定義はないが、広辞苑によれば回復は健康状態に戻ることを、軽快は病気が少しよくなることを意味する。

XI. その他

1. 使用量低頻度医薬品の院内削除について  
 (削除医薬品)  
 カンサイダス点滴静注用 50 mg/V、カンサイダス点滴静注用 70 mg/V  
 ※感染制御部了承済み

2. 一部適応削除に伴う代替採用

区分	代替採用薬	薬効	現行品名
1 常備	イソピスト注 240 10mL	直接胆管胆道・唾液腺造影剤	ウログラフィン注 60% 20mL

削除となる適応：逆行性尿路撮影、関節撮影

3. 適応外・禁忌医薬品使用に係る申請

申請科	薬品名	使用目的	倫理委員会審議の必要性
適応外 小児科	クロピドグレル錠 25 mg 「SANIK」	川崎病	なし

4. 薬事ニュース No. 99 (資料2)

5. 後発医薬品使用体制加算について

2022年4月以降の後発医薬品の割合は90%以上、カットオフ値50%以上である。  
 後発医薬品使用体制加算1 (47点：入院期間中1回に限り、入院初日に算定) の取得継続が可能となった。今後も、現状を維持すべく後発医薬品の使用を推進していく。

	12月	1月	2月
全医薬品の規格単位数 (①)	579,267	535,501	535,732
後発医薬品あり先発医薬品及び後発医薬品の規格単位数 (②)	323,746	298,031	291,102
後発医薬品の規格単位数 (③)	299,113	275,009	268,248
カットオフ値の割合 (②/①)	55.89%	55.65%	54.34%
後発医薬品の割合 (③/②)	92.39%	92.28%	92.15%

6. 新型コロナウイルス感染症治療薬の使用状況 (2023年3月15日時点)

【適応外使用】 (倫理委員会承認済み)

医薬品名	症例数	前委員会の報告数
オルベスコ吸入 200 μg	3	3
プラケニル錠 200mg	3	3

【特例承認】

医薬品名	症例数	前委員会の報告数
ゼビュディ点滴静注液 500mg	21	21
ベクルリー点滴静注用 100mg	330	316(+14)
ロナプリーブ点滴静注セット	5	5
ラゲブリオカプセル 200mg	92	77(+15)
パキロビットパック	43	41(+2)
エバシエルド筋注セット	60	41(+19)

【正式承認】

医薬品名	症例数	前委員会の報告数
オルミエント錠 2mg・4mg	98	95(+3)

【緊急承認】

医薬品名	症例数	前委員会の報告数
ゾコーバ錠 125 mg	4	3(+1)

7. その他

※2023年3月20日現在の総採用品目数は2544品目であり、うち後発医薬品は631品目（24.8%）である。

次回薬事委員会は、令和5年6月7日（水）15時より病院会議室Aで行う。