

第 299 回薬事委員会報告

日 時 令和5年 8月 2日 (水) 15:00～15:35
場 所 病院会議室A
出席者 升谷、高松、川浪、堀、瀬戸上、小松、是永、塩出、神村、兼重
欠席者 平井

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	クレセンバ点滴静注用 200 mg	カンサイダス点滴静注用50mg
2	適	クレセンバカプセル 100 mg	カンサイダス点滴静注用 70 mg
3	適	メンクアッドフィ筋注	メナクトラ筋注
4	適	イジュド点滴静注 300mg	プロテカジンOD錠10mg
5	適	リベルサス錠 3mg	ザファテック錠100mg
6	適	リベルサス錠 7mg	ジャスビア錠25mg
7	適	エンタイビオ皮下注 108mg ペン	ペンタサ顆粒94%2000mg分包品
8	適	リンヴオック錠 45mg	プレドネマ注腸20mg
9	適	オンボー点滴静注 300mg	エクセラーゼ配合錠
10	適	オンボー皮下注 100mg オートインジェクター	ピペラシリンナトリウム点滴静注用バッグ 2 g 「NP」
11	適	イノラス配合経腸用液コーヒーフレーバー125mL アルミパウチ	エンシュア・Hストロベリー味
12	適	オムニパーク 350 注シリンジ70mL	イオパミロン注370 シリンジ65mL
13	適	タケキャブ OD 錠 10mg	タケキャブ錠 10mg
14	適	タケキャブ OD 錠 20mg	タケキャブ錠 20mg

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	-	エブレノン錠 25mg 「杏林」	セララ錠 25mg
2	適	AG	フルチカゾンフランカルボン酸エステル点鼻液 27.5 μ g 「武田テバ」 56 噴霧用	アラミスト点鼻液 27.5 μ g56 噴霧用

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5月13日～令和5年7月7日

	製 品 名	申 請 科	申 請 理 由
1	注射用レザフィリン 100mg	呼吸器・乳腺・小児外科	早期肺癌
2	ロズリートレクカプセル 200mg	呼吸器内科	左上葉非小細胞肺癌
3	トービイ吸入液 300mg	耳鼻咽喉科	嚢胞性肺線維症
4	プルモザイム吸入液 2.5mg	耳鼻咽喉科	嚢胞性肺線維症
5	ニュープロパッチ 2.25mg	循環器内科	パーキンソン病
6	イムノマックス- γ 注 50	消化器外科	慢性肉芽腫症
7	エプクルーサ配合錠	消化器内科	C 型慢性肝炎

8	ジセレカ錠200mg	消化器内科	潰瘍性大腸炎
9	リーバクト配合顆粒4.15 g /包	消化器内科	低アルブミン血症を呈する非代償性肝硬変症
10	エブリスディドライシロップ60mg	小児科	脊髄性筋萎縮症Ⅰ型
11	インライタ錠5mg	腎泌尿器外科	転移性腎癌
12	バイシリンG顆粒40万単位	総合診療部	リウマチ熱
13	ミラベックスLA錠0.375mg	総合診療部	パーキンソン病
14	エストラナテープ0.72mg	内分泌・糖尿病内科	更年期障害
15	ミオカーム内服液33.3%	内分泌・糖尿病内科	進行性ミオクロースス癲癇
16	ルムジェブ注ミリオペン300単位/3mL/キット	内分泌・糖尿病内科	Ⅱ型糖尿病
17	ルムジェブ注ミリオペンHD300単位/3mL/キット	内分泌・糖尿病内科	Ⅰ型糖尿病
18	ヴィアレブ配合持続皮下注	脳神経内科	パーキンソン病
19	ソマトロピンBS皮下注5mg「サンド」シュアパル	薬剤部	ノルディトロピンフレックスプロ注供給停止に ともなう代替
20	ソマトロピンBS皮下注10mg「サンド」シュアパル		

VI. 院外専用医薬品の追加承認（令和5年7月7日時点）

アポハイドローション20%	アムノレイク 2mg	アリドネパッチ 27.5 mg
アリドネパッチ 55 mg	イノラス配合経腸用液 紅茶フレーバー	エクロックゲル5%
エスカゾール錠200mg	ザイティガ錠500mg	ジェセリ錠40 mg
ノベルジン顆粒5%	ラジカット内用懸濁液2.1%	

VII. 販売名変更のご案内
 該当なし

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	アミカシン硫酸塩注射液100mg「SW」	アミカシン硫酸塩注射液100mg「サワイ」	2023年9月	2024年3月
2	適	アシクロビル点滴静注用250mg「サワイ」	アシクロビル点滴静注用250mg「アイロム」	2024年2月	未定
3	適	グラケーカプセル15mg	メナテトレノンカプセル15mg「日医工」	2023年4月	2024年3月
4	適	スピロノラクトン錠25mg「日医工」	スピロノラクトン錠25mg「YD」	在庫なし	2024年3月
5	適	ウルソデオキシコール酸錠100mg「NIG」	ウルソデオキシコール酸錠100mg「ZE」	2023年10月	2024年3月
6	適	エクサシン注射液400	イセパマイシン硫酸塩注射液400mg「日医工」	2023年12月	2025年3月 目安
7	適	デキサメタゾンエリキシル0.01%「日新」	デカドロンエリキシル0.01%	2024年1月	2025年3月 目安
8	適	サラゾピリン錠500mg	サラゾスルファピリジン錠500mg「日医工」	2024年4月	2025年3月 目安
9	適	ミノマイシン錠50mg	ミノサイクリン塩酸塩錠50mg「日医工」	2024年4月	2025年3月 目安
10	適	ミノマイシンカプセル100mg	ミノサイクリン塩酸塩カプセル100mg「日医工」	2024年6月	2025年3月 目安
11	適	スルピリド錠50mg「アメル」	スルピリド錠50mg「NIG」	2023年10月	2025年3月 目安
12	適	ノイトロジン注50μg（溶解液添付なし）	ノイトロジン注50μg（溶解液添付）	2023年3月	2024年3月
13	適	ザルコニン液0.01	エンゼトニン液0.01	2023年3月	2024年3月

〈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	常備	クリンダマイシンゲル1%「クラシエ」	(2023年9月)	アクアチム軟膏1%など

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〉

	区分	切替採用候補薬	メーカー	供給遅延、停止中の採用薬
1	常備	テイコプラニン点滴静注用 200mg「日医工」	日医工	テイコプラニン点滴静注用 400mg「F」
2	常備	塩酸「コザカイ・M」	小堺製薬	塩酸「タイセイ」

〈供給遅延・供給停止〉(資料1)

X. 副作用報告

2023年5月～6月の副作用報告件数は30件であり、そのうち非重篤なものは25件、重篤なものは5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
2023/5/1	98	女性	セフトリアキソン注 レボフロキサシン錠	偽膜性腸炎	軽快*	薬剤師	無
2023/5/18	69	男性	タングナカプセル	急性膵炎	軽快*	薬剤師	未
2023/5/24	74	女性	イオパミロン 370	アナフィラキシー ショック	軽快*	看護師	無
2023/6/12	39	女性	ロキソプロフェン錠/ホスミシンドライシ ロップ/ドンペリドン錠/モサプリドクエ ン酸塩錠/トリメブチンマレイン酸塩錠	中毒性表皮壊死症 (TEN)	死亡	薬剤師	未
2023/6/14	70	女性	ビ・シフロール錠/セレギリン塩酸塩錠	アカシジア	軽快*	薬剤師	無

*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、軽快は病気が少しよくなることを意味する。

XI. その他

1. 適応外・禁忌医薬品使用に係る申請
該当なし

2. 薬事ニュース No. 101 (資料2)

3. 2022年度院内製剤調製実績 (資料3)

4. 低頻度院内製剤の削除 (資料4)

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。

	4月	5月	6月
全医薬品の規格単位数量 (①)	558,097	616,707	534,971
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量 (②)	302,817	331,591	289,616
後発医薬品の規格単位数量 (③)	280,475	302,842	267,138
カットオフ値の割合 (②/①)	54.26%	53.77%	54.14%
後発医薬品の割合 (③/②)	92.62%	91.33%	92.24%

6. その他

※2023年7月18日現在の総採用品目数は2557品目であり、うち後発医薬品は625品目(24.4%)である。

次回薬事委員会は、令和5年10月4日(水)16時より病院会議室Aで行う。