

関係各位

薬局だより

薬剤部 医薬品情報管理

定例薬事委員会において新規採用薬品等を下記のように決定いたしました。

1) 新規採用薬品

・診療科限定新規採用薬品: 下記の通り

依頼科	薬品名	成分	メーカー	用法用量	適応症
呼吸器内科	ライブリバント点滴静注 350mg (薬価: 160,014/瓶)	(1バイアル7mL 中) アミバンタマブ(遺 伝子組換え) 350mg	ヤンセン	カルボプラチン及びペトレキセドナトリ ウムとの併用において、3週間を1サイク ルとし、通常、成人にはアミバンタマブ (遺伝子組換え)として以下の用法及び 用量で点滴静注する。なお、患者の状 態により適宜減量する。	EGFR遺伝子エクソン20挿 入変異陽性の切除不能 な進行・再発の非小細胞 肺癌
血液・腫瘍内 科	ピキセオス配合静注用 (薬価: 877,877/瓶)	1バイアル中 ダウノルピシン塩 酸塩47mg(ダウ ノルピシンとして 44mg)、シタラピン 100mg	日本新薬	1)寛解導入療法 通常、寛解導入療法として、本剤100ユ ニット(ダウノルピシン/シタラピンとして 44mg/100mg)/m ² (体表面積)を1日1 回、90分かけて、最大2サイクルまで投 与する。 1サイクル目として本剤を1、3、5日目に 点滴静注する。1サイクル目に寛解に到 達しなかった患者で、本剤への忍容性 が良好な場合、1サイクル目の投与開始 から2～5週間後に、2サイクル目として 本剤を1、3日目に点滴静注する。 (2)地固め療法 通常、地固め療法として、本剤65ユニ ット(ダウノルピシン/シタラピンとして 29mg/65mg)/m ² (体表面積)を1日1回、 90分かけて、最大2サイクルまで投与す る。 最後の寛解導入療法開始から5～8週 間後に、1サイクル目として本剤を1、3 日目に点滴静注する。1サイクル目の投 与開始後に病態が進行していない患者 で、本剤への忍容性が良好な場合、1サ イクル目の地固め療法開始から5～8週 間後に、2サイクル目として本剤を1、3 日目に点滴静注する。 本剤の用量単位である1ユニットには、 ダウノルピシン0.44mg及びシタラピン 1mgが含まれる。	高リスク急性骨髄性白血 病

依頼科	薬品名	成分	メーカー	用法用量	適応症
循環器内科	エゼロス配合錠HD「サワイ」 (薬価:37.70/錠)	エゼチミブ 10mg 日局ロスタスタチンカルシウム 5.2mg (ロスタスタチンとして5mg)	沢井	通常、成人には1日1回1錠(エゼチミブ/ロスタスタチンとして10mg/5mg)を食後に経口投与する。	高コレステロール血症、 家族性高コレステロール血症
乳腺外科	トロデルピ点滴静注用 200mg (薬価:187,195/瓶)	1バイアル中 サシツズマブ ゴビテカン(遺伝子組換え)200mg	ギリアド	通常、成人には、サシツズマブ ゴビテカン(遺伝子組換え)として1回10mg/kg(体重)を、21日間を1サイクルとし、各サイクルの1日目及び8日目に点滴静注する。投与時間は3時間とし、初回投与の忍容性が良好であれば、2回目以降は1~2時間に短縮できる。なお、患者の状態により適宜減量する。	化学療法歴のあるホルモン受容体陰性かつHER2陰性の手術不能又は再発乳癌
小児科	ラリキシンドライシロップ 小児用20% (薬価:38.10/g)	日局 セファレキシン 1g中200mg(力価)	富士フイルム富山化学	通常、幼小児に対しては、体重kgあたりセファレキシンとして1日25~50mg(力価)を分割して6時間毎に経口投与する。 重症の場合や分離菌の感受性が比較的低い症例に対しては、体重kg当りセファレキシンとして1日50~100mg(力価)を分割して6時間毎に経口投与する。 なお、年齢、体重、症状により適宜増減する。	<適応菌種> 本剤に感性のブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌、腸球菌属、大腸菌、クレブシエラ属、インフルエンザ菌 <適応症> 各種感染症
糖尿病・内分泌内科	アウイクリ注フレックス タッチ 総量300単位 (薬価:2,081/キット)	1筒(0.43mL)中 インスリン イコデク(遺伝子組換え) 300単位	ノボルディスクファーマ	通常、成人では、1週間に1回皮下注射する。初期は通常1回30~140単位とし、患者の状態に応じて適宜増減する。他のインスリン製剤を併用することがあるが、他のインスリン製剤の投与量を含めた維持量は、通常1週間あたり30~560単位である。但し、必要により上記用量を超えて使用することがある。	インスリン療法が適応となる糖尿病

2) 診療科限定追加依頼薬品:下記の通り

依頼科	薬品名	成分	メーカー	用法用量	適応症
新生児集中治療部	ソリタ-T配合顆粒3号 (薬価:33.90/4g1包)	1包(4.0g)中:塩化ナトリウム58mg、塩化カリウム149mg、無水リン酸二水素ナトリウム60mg、クエン酸ナトリウム水和物196mg、炭酸マグネシウム14mg	エイワイファーマ=陽進堂	本剤1包(4.0g)を用時100mLの水又は微温湯に攪拌溶解する。通常成人1回100mLを1日数回患者の口渇に応じて経口投与する。小児には1回20~100mLを1日8~10回(2~3時間毎)経口投与する。 なお、年齢、症状により適宜増減する。	軽症又は中等症の脱水症及び手術後の回復期における電解質の補給・維持

3) 患者限定新規採用薬品:下記の通り

依頼科	薬品名	成分	メーカー	用法用量	適応症
感染症内科	フェトロージャ点滴静注用1g (薬価:20,203/瓶)	1瓶:セフィデロコルトシル酸塩硫酸塩水和物(1瓶中セフィデロコルとして1g)	塩野義	通常、成人には、セフィデロコルとして1回2gを8時間ごとに3時間かけて点滴静注する。なお、腎機能に応じて適宜増減する。	<p><適応菌種> セフィデロコルに感性の大腸菌、シトロバクター属、肺炎桿菌、クレブシエラ属、エンテロバクター属、セラチア・マルセスセンス、プロテウス属、モルガネラ・モルガニー、緑膿菌、パークホルデリア属、ステプトロホモナス・マルトフィリア、アシネトバクター属 ただし、カルバペネム系抗菌薬に耐性を示す菌株に限る。 <適応症> 各種感染症</p>
血液・腫瘍内科	レプロジル皮下注用 25mg/75mg (薬価:25mg:184,552/瓶、75mg:551,000/瓶)	25mg1バイアル中の分量:ルスパテルセプト(遺伝子組換え)37.5mg 75mg1バイアル中の分量:ルスパテルセプト(遺伝子組換え)87.5mg	BMS	通常、成人にはルスパテルセプト(遺伝子組換え)として1回1.0mg/kgを3週間間隔で皮下投与する。なお、患者の状態により適宜増減するが、1回1.75mg/kgを超えないこと。	骨髄異形成症候群に伴う貧血
新生児集中治療部	バリキサドライシロップ 5000mg (薬価:47,590/瓶)	1瓶、12.0g中:バルガンシクロビルとして5.00g	田辺三菱	<p><症候性先天性サイトメガロウイルス感染症> 通常、新生児及び乳児にはバルガンシクロビルとして1回16mg/kgを1日2回、経口投与する。 ※その他は添付文書参照。</p>	<p><製剤共通> ○下記におけるサイトメガロウイルス感染症 ○後天性免疫不全症候群 ○臓器移植(造血幹細胞移植も含む) ○悪性腫瘍 ○臓器移植(造血幹細胞移植を除く)におけるサイトメガロウイルス感染症の発症抑制 <ドライシロップ> ○症候性先天性サイトメガロウイルス感染症</p>
脳神経内科	アムヴトラ皮下注25mgシリンジ (薬価:7,810,923/筒)	1シリンジ(0.5mL)中:ブトリシランナトリウム26.5mg(ブトリシランとして25mg)	Alnylam	通常、成人にはブトリシランとして25mgを3か月に1回皮下投与する。	トランスサイレチン型家族性アミロイドポリニューロパチー

4) 診療科限定再審議薬品(本採用結果)

- ・モイゼルト軟膏1%10g:診療科限定のままで(小児科)
- ・ベイフォータス筋注50mg/100mgシリンジ:診療科限定のままで(新生児集中治療部、小児科)
- ・アブリスボ筋注用:診療科限定のままで(小児科)
- ・ロナセンテープ20mg/40mg:診療科限定のままで(精神科)
- ・ピロイ点滴静注用100mg:診療科限定のままで(消化器・胆管膵外科)
- ・ポートルーザ点滴静注液800mg:診療科限定のままで(呼吸器内科)
- ・アーウィナーゼ筋注用診療科限定のままで(血液・腫瘍内科)

5) 販売/供給中止・回収・限定出荷等に伴う変更 (在庫なくなり次第変更予定)

① 販売中止に伴う変更

(変更前薬品名)		(変更後薬品名)
【患者限定】プリンブラミド懸濁性点眼液1%「センジュ」	→	【患者限定】プリンブラミド懸濁性点眼液1%「サンド」
メナテレノンカプセル15mg「科研」	→	ナテレノンカプセル15mg「YD」
セパミット-Rカプセル10	→	セパミット-R細粒2%(0.5g/包)

② 供給困難に伴う変更

(変更前薬品名)		(変更後薬品名)
テオドール錠100mg	→	テオフィリン徐放錠100mg「サワイ」

③ 出荷停止に伴う変更

(変更前薬品名)		(変更後薬品名)
乾燥弱毒生麻しん風しん混合ワクチン「タケダ」	→	ミールビックorはしか風しん混合生ワクチン「第一三共」

④ 販売移管に伴う変更

(変更前薬品名)		(変更後薬品名)
ドブタミン持続静注150mg「KKC」	→	ドブタミン持続静注150mg「テルモ」

6) 削除薬品(在庫なくなり次第削除予定)

【患者限定】ロソーゼット配合錠HD	:	【科限定】エゼロス配合錠HD「JG」採用のため削除
【科限定】ヒューマログミックス50注ミリオペン	:	【科限定】アウィクリ注フレックスタッチ 総量300単位採用のため削除
ヒドロコルチゾンリン酸エステルNa静注液100mg「AFP」	:	販売中止のため削除

7) 採用区分/剤型変更等(在庫なくなり次第変更予定)

① 剤形変更/剤型追加/規格変更/規格追加

(1)規格追加

フェンタニル注射液0.25mg「テルモ」 : フェンタニル注射液0.5mg「テルモ」に追加

② 採用区分変更

(1)全科採用→【患者限定】へ変更

リン酸コデイン散1%「ホエイ」

9) 後発品への変更(在庫なくなり次第変更予定)

① 先発→後発

エクア錠50mg →ビルダグリプチン錠50mg「トーフ」