

関係各位

薬 剤 部 長

医薬品情報第6号（令和2年度）

令和2年10月14日に開催された薬事委員会において、次の事項が承認されましたのでお知らせいたします。新規試用採用医薬品は5品目、新規採用医薬品は2品目、削除医薬品は5品目です。

〔新規試用採用対象医薬品〕

No	薬 品 名	薬価	一 般 名	薬 効	長期投与	会社名
1	ダーブロック錠 2mg・4mg	¥185.8/錠(2mg) ¥327.4/錠(4mg)	ダプロデュスタット	造血薬 (HIF-PH 阻害薬)	否	協和キリン
2	バフセオ錠 150mg・300mg	¥213.5/錠(150mg) ¥376.2/錠(300mg)	バダデュスタット	造血薬 (HIF-PH 阻害薬)	否	田辺三菱
3	ピュレル アドバンスドジェル 1890mL	薬価未収載	—	手指殺菌・消毒剤	非該当	テルモ

〔新規採用医薬品〕

No	薬 品 名	薬価	一 般 名	薬 効	長期投与	会社名
1	ルパフィン錠 10 mg	¥64.3/錠	ルバタジンフマル酸塩	抗ヒスタミン薬	可	田辺三菱
2	エナラート細粒1%	¥70.6/g	エナラプリルマレイン酸塩	ACE 阻害薬	可	共和薬品

*2 はエナラプリルマレイン酸塩細粒 1%へ名称変更済み

〔新規診療科限定採用医薬品（麻酔科限定）〕

No	薬 品 名	薬価	一 般 名	薬 効	長期投与	会社名
1	レミフェンタニル静注用 5mg 「第一三共」	¥2,521/V	レミフェンタニル 塩酸塩	麻薬性鎮痛薬	非該当	丸石製薬

〔新規医師限定採用医薬品〕

No	薬 品 名	薬価	一 般 名	薬 効	長期投与	会社名
1	ボトックス注用 50 単位・100 単位	¥38,199/50 単位 ¥68,579/100 単位	A 型ボツリヌス毒素	骨格筋弛緩薬	非該当	グラクソ・ スミスクライン

〔新規限定採用医薬品〕

No	薬 品 名	薬価	一 般 名	薬 効	長期投与	会社名
1	クリアナール錠 200 mg	¥10.1/錠	フドステイン	去痰剤	可	田辺三菱
2	ジャドニユ顆粒分包 90 mg	¥1460.4/包	デフェラシロクス	金属解毒薬	可	ノバルティス
3	ベムリディ錠 25 mg	¥968.4/錠	テノホビル アラフェナミドフマル酸塩	B 型肝炎治療薬	可	ギリアド・サイエンズ

☆削除対象医薬品について

No	薬品名	薬効	同効薬	理由
1	インヒベース錠 0.5 mg	ACE 阻害薬	その他の ACE 阻害薬	採用薬品の整理
2	パーロデル錠 2.5 mg	ドパミン受容体作動薬	その他のドパミン受容体作動薬	採用薬品の整理
3	ノイエルカプセル 200 mg	防御因子増強薬	ウルグートカプセル 200mg レバミピド錠 100mg など	2021.1～5 出荷停止予定 処方歴少ないため
4	アシンノン錠 150mg	H2 受容体拮抗薬	ファモチジン錠、タガメット錠	採用薬整理

＊上記削除対象医薬品について異議がございましたら、10 月 28 日までに薬剤部薬務(内線 40141)までご連絡下さい。

☆削除医薬品について

No	削除医薬品	薬効	同効薬	在庫数 (2020.10 時点)
1	ベンズプロマロン錠 50mg	痛風治療薬 (尿酸排泄薬)	ユリス錠	784 錠
2	アーガメイトゼリー	高 K 血症治療薬	ロケルマ懸濁用散分包、 カリメート経口液・散	460 個
3	ビデュリオン皮下注用 2 mg	糖尿病用薬 (GLP-1 受容体作動薬)	オゼンピック皮下注、 トルシシティ皮下注	8 本
4	アミカシン硫酸塩注射液 100 mg「サワイ」	アミノグリコシド系抗菌薬	アミカシン硫酸塩注射液 200mg「サワイ」	24A
5	ケルロング錠 5 mg	β 遮断薬	その他の β 遮断薬	100 錠

＊在庫の使用促進にご協力をお願い致します。 1,2,3,5 は引き続き院外処方可能です。

[後発医薬品への切り替えについて]

No	成分名	切り替え後採用後発医薬品			旧採用医薬品	
		商品名	会社名	薬価	商品名	薬価
1	エゼチミブ	エゼチミブ錠 10mg「DSEP」	第一三共	¥63.1/錠	ゼチーア錠 10mg	¥173/錠
2	レバグリニド	レバグリニド錠 0.25mg「サワイ」	沢井製薬	¥12.9/錠	シュアポスト錠 0.25mg	¥34/錠
3	シベンゾリンコハク酸塩	シベンゾリンコハク酸塩錠 50mg 「トーフ」	東和薬品	¥15.2/錠	シベノール錠 50mg	¥29.1/錠
4		シベンゾリンコハク酸塩錠 100mg「トーフ」		¥25/錠	シベノール 100mg	¥47.7/錠
5	ミカファンギン Na	ミカファンギン Na 点滴静注 50mg「ニプロ」	ニプロ	¥2,316/V	ファンガード点滴用 50mg	¥4,738/V

[新規採用検査試薬]

No	品名	用途	会社名
1	ルミパルス HBsAg-HQ 免疫反応カートリッジ	B 型肝炎ウイルス表面抗原キット	富士レビオ
2	ルミパルス HBsAg-HQ 用標準用液		
3	ルミパルス SARS-CoV-2Ag 免疫反応 カートリッジ	SARS コロナウイルス抗原キット	
4	LP コントロール SARS-CoV-2Ag		
5	標準 SARS-CoV-2Ag セット		
6	鼻咽頭ぬぐい液用処理液セット		
7	エスプライン インフルエンザ A&B-N (100 テスト/箱・10 テスト/箱)	インフルエンザウイルスキット	

[新規院外登録医薬品]

No	薬品名	薬価	一般名	薬効	長期投与	会社名
1	ダーブロック錠 1・6 mg	¥105.4/錠(1mg) ¥456.1/錠(6 mg)	ダプロデュスタット	造血薬 (HIF-PH 阻害薬)	否	協和キリン
2	ミルラクト細粒 50%	¥61.7/g	β-ガラクトシダーゼ	止瀉薬・整腸薬	可	高田製薬
3	カルボシステイン DS50% 「トーフ」	¥9.9/g	L-カルボシステイン	去痰薬	可	東和薬品

☆Drug Information News(342 号、2020.10 号)

1. DRUG SAFETY UPDATE(No.292)

2. その他 重要な添付文書改訂情報

一般名/採用薬品	改訂箇所・内容
リスペリドン リスペリドン錠「MEEK」 リスペリドン内用液「MEEK」	[重要な基本的注意] 一部改訂 <u>統合失調症の患者においては、興奮、誇大性、敵意等の陽性症状を悪化させる可能性がある</u>ので観察を十分に行い、悪化がみられた場合には他の治療法に切り替えるなど適切な処置を行うこと。 追記 <u>小児期の自閉スペクトラム症に伴う易刺激性に対して本剤を投与する場合は、定期的に安全性及び有効性を評価し、漫然と長期にわたり投与しないこと。</u>
デキサメタゾンリン酸エステルナトリウム デキサート注射液	[禁忌] 追記 <u>次の薬剤を投与中の患者：デスモプレシン酢酸塩水和物（男性における夜間多尿による夜間頻尿）</u> <u>〈本剤全身投与の患者〉</u> <u>ダクラタスビル塩酸塩、アスナプレビル</u> <u>〈本剤全身投与の患者（ただし単回投与の場合を除く）〉</u> <u>リルピビリン塩酸塩、リルピビリン塩酸塩・テノホビルアラフェナミドフマル酸塩・エムトリシタビン、ドルテグラビルナトリウム・リルピビリン塩酸塩</u>

	〔併用禁忌〕新設 <table><tr><th>薬剤名等</th><th>臨床症状・措置方法</th><th>機序・危険因子</th></tr><tr><td>デスモプレシン酢酸塩水和物 （男性における夜間多尿による夜間頻尿） 〔2.4参照〕</td><td>低ナトリウム血症が発現するおそれがある。</td><td>機序不明</td></tr><tr><td>〔本剤全身投与の患者〕 ダクラタシル塩酸塩、アスナブレビル 〔本剤全身投与の患者（ただし単回投与の場合を除く）〕 リルビリン塩酸塩、リルビリン塩酸塩・テノホビルアラフェナミドフマル酸塩・エムトリシタビン、ドルテグラビルナトリウム・リルビリン塩酸塩 〔2.4参照〕</td><td>これらの薬剤の血中濃度を低下させ、作用を減弱させるおそれがある。</td><td>本剤のCYP3A4誘導作用により、これらの薬剤の代謝が促進される可能性がある。</td></tr></table>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	デスモプレシン酢酸塩水和物 （男性における夜間多尿による夜間頻尿） 〔2.4参照〕	低ナトリウム血症が発現するおそれがある。	機序不明	〔本剤全身投与の患者〕 ダクラタシル塩酸塩、アスナブレビル 〔本剤全身投与の患者（ただし単回投与の場合を除く）〕 リルビリン塩酸塩、リルビリン塩酸塩・テノホビルアラフェナミドフマル酸塩・エムトリシタビン、ドルテグラビルナトリウム・リルビリン塩酸塩 〔2.4参照〕	これらの薬剤の血中濃度を低下させ、作用を減弱させるおそれがある。	本剤のCYP3A4誘導作用により、これらの薬剤の代謝が促進される可能性がある。
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子								
デスモプレシン酢酸塩水和物 （男性における夜間多尿による夜間頻尿） 〔2.4参照〕	低ナトリウム血症が発現するおそれがある。	機序不明								
〔本剤全身投与の患者〕 ダクラタシル塩酸塩、アスナブレビル 〔本剤全身投与の患者（ただし単回投与の場合を除く）〕 リルビリン塩酸塩、リルビリン塩酸塩・テノホビルアラフェナミドフマル酸塩・エムトリシタビン、ドルテグラビルナトリウム・リルビリン塩酸塩 〔2.4参照〕	これらの薬剤の血中濃度を低下させ、作用を減弱させるおそれがある。	本剤のCYP3A4誘導作用により、これらの薬剤の代謝が促進される可能性がある。								
メチルエルゴメトリンマレイン酸塩 メチルエルゴメトリンマレイン酸塩錠「F」 メチルエルゴメトリンマレイン酸塩注「F」	〔禁忌〕一部改訂 HIV プロテアーゼ阻害剤（リトナビル、ネルフィナビルメシル酸塩、アタザナビル硫酸塩、ホスアンブレナビルカルシウム水和物、ダルナビルエタノール付加物）、エファビレンツ、アゾール系抗真菌薬（イトラコナゾール、ボリコナゾール、<u>ポサコナゾール</u>）、コビシスタット含有製剤、レテルモビル、5-HT 受容体作動薬（スマトリプタン、ゾルミトリプタン、エレクトリプタン臭化水素酸塩、リザトリプタン安息香酸塩、ナラトリプタン塩酸塩）、エルゴタミン酒石酸塩を投与中の患者 〔併用禁忌〕一部改訂 <table><tr><th>薬剤名等</th><th>臨床症状・措置方法</th><th>機序・危険因子</th></tr><tr><td>HIVプロテアーゼ阻害剤（リトナビル、ネルフィナビルメシル酸塩、アタザナビル硫酸塩、ホスアンブレナビルカルシウム水和物、ダルナビルエタノール付加物）、エファビレンツ、アゾール系抗真菌薬（イトラコナゾール、ボリコナゾール、<u>ポサコナゾール</u>）、コビシスタット含有製剤（エルビテグラビル・コビシスタット・エムトリシタビン・テノホビルジソプロキシルフマル酸塩） 〔2.6参照〕</td><td>本剤の血中濃度が上昇し、血管収縮等の重篤な副作用を起こすおそれがある。</td><td>本剤での報告はないが、CYP3A4の競合阻害により、本剤の代謝が阻害されるおそれがある。</td></tr></table> 削除 インジナビル	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	HIVプロテアーゼ阻害剤（リトナビル、ネルフィナビルメシル酸塩、アタザナビル硫酸塩、ホスアンブレナビルカルシウム水和物、ダルナビルエタノール付加物）、エファビレンツ、アゾール系抗真菌薬（イトラコナゾール、ボリコナゾール、 <u>ポサコナゾール</u> ）、コビシスタット含有製剤（エルビテグラビル・コビシスタット・エムトリシタビン・テノホビルジソプロキシルフマル酸塩） 〔2.6参照〕	本剤の血中濃度が上昇し、血管収縮等の重篤な副作用を起こすおそれがある。	本剤での報告はないが、CYP3A4の競合阻害により、本剤の代謝が阻害されるおそれがある。			
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子								
HIVプロテアーゼ阻害剤（リトナビル、ネルフィナビルメシル酸塩、アタザナビル硫酸塩、ホスアンブレナビルカルシウム水和物、ダルナビルエタノール付加物）、エファビレンツ、アゾール系抗真菌薬（イトラコナゾール、ボリコナゾール、 <u>ポサコナゾール</u> ）、コビシスタット含有製剤（エルビテグラビル・コビシスタット・エムトリシタビン・テノホビルジソプロキシルフマル酸塩） 〔2.6参照〕	本剤の血中濃度が上昇し、血管収縮等の重篤な副作用を起こすおそれがある。	本剤での報告はないが、CYP3A4の競合阻害により、本剤の代謝が阻害されるおそれがある。								

☆期限切迫医薬品

☆その他

1. 採用メーカー切り替え

・カーミパック生理食塩液 L

川澄製薬工業→テルモへ採用メーカー変更(成分くり評価のため)

2. 医薬品の出荷調整・販売中止について

- ・プレセデックス静注液 200 μ g「マルイシ」

→「ファイザー」へ変更(丸石製薬販売中止のため)、薬剤部内在庫なくなり次第切り替え予定

- ・アシンノン錠 150mg

→原薬に管理指標を超えた NDMA が含有されている可能性があり処方オーダー停止していたが、安定供給となっているため院内・院外処方オーダー再開

3. 医薬品の自主回収について

- ・メトホルミン塩酸塩錠 500mgMT「トーワ」・「日医工」

→自主回収について、薬剤部連絡第 53 号にて院内周知済み