

関係各位

薬 剤 部 長

医薬品情報第 9 号（令和 3 年度）

令和4年1月12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1品目、新規採用医薬品は4品目、削除医薬品は8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	アジョビ皮下注 225mg シリンジ	¥41,356.0/筒	フレマネズマブ (遺伝子組み換え)	ヒト化抗CGRP モノクローナル抗体	非該当	大塚製薬

〔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	エムガルティ皮下注 120mg オートインジェクター	¥45,165.0/筒	ガルカネズマブ (遺伝子組み換え)	ヒト抗 CGRP モノクローナル抗体	非該当	リリー=第一三共
2	アイモビーグ皮下注 70mg ペン	¥41,356.0/筒	エレスマブ (遺伝子組み換え)	ヒト抗 CGRP 受容体 モノクローナル抗体	非該当	アムジェン
3	エルデカルシトールカプセル 0.75μg「トローワ」	¥29.6/CP	エルデカルシトール	活性型ビタミン D3 製剤	可	東和
4	ジフェニドール塩酸塩錠 25mg「タイヨー」	¥5.7/錠	ジフェニドール塩酸塩	抗めまい剤	可	武田=テバ [*]

*3,4 は、院内の在庫消尽後に採用メーカー切替え。

〔新規診療科限定医薬品〕

No	薬 品 名	薬価	一 般 名	薬 効	長期投与	会社名
1	サムチレール内用懸濁液 15%	¥1,759.6/包	アトバコン	ニューモシスチス肺炎 治療薬	可	G.S.K

※重症心不全・移植部、腎臓高血圧内科限定

〔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	モルヒネ塩酸塩注射液 200mg「タケダ」	¥5,065.0/筒	モルヒネ塩酸塩	モルヒネ系製剤	非該当	武田

☆削除対象医薬品について

No	薬 品 名	薬 効	同効薬	理由
1	ベリプラストP組織接着用 3mL	フィブリノゲン加第Ⅷ因子	ベリプラストP組織接着用 5mL	使用頻度が少ないため。
2	ロプレソール散 5%(院内製剤)	選択的β1遮断剤	ロプレソール錠 20mg、 ロプレソールSR錠 120mg	使用頻度が少ないため。

*上記削除対象医薬品について異議がございましたら、令和 4 年 2 月 2 日までに薬剤部薬務(内線 40133)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	理由	在庫数 (2022.1 時点)
1	ベクロニウム静注 4mg「F」	非脱分極性麻酔用 筋弛緩剤	ロクロニウム臭化物静注液 50mg	製造販売中止。最終在 庫が 2 月に期限切れと なるため。	150 管 (2022.2 期限)
2	アジャストAコーワ錠 40mg	緩下剤	センノシド錠 12mg、 ラキソベロン錠 2.5mg、 ピコスルファートナトリウム内用液	処方実績が少ないた め。	778 錠 (2022.2 期限)
3	イミグラン注 3mg	片頭痛治療剤	イミグラン点鼻液、 レルパックス錠 20mg	製造販売中止のため。	なし
4	ロプレソール錠 40mg	心選択性βブロッカー	ロプレソール錠 20mg、 ロプレソール SR 錠 120mg	供給が一時的に停止。 処方実績が少ないた め、採用医薬品の整 理。	14 錠
5	エルデカルシトールカプセル 0.75μg「サワイ」	活性型ビタミン D3 製剤	エルデカルシトールカプセル 0.75μg「トーフ」	供給が不安定なため、 採用メーカー変更。	1,982CP
6	ジフェニドール塩酸塩錠 25mg「日医工」	抗めまい剤	ジフェニドール塩酸塩錠 25mg 「タイヨー」	製造販売中止のため、 採用メーカー変更。	406 錠
7	ボプスカイン 0.5%注 50mg/10mL	長時間作用型局所麻酔剤	アナペイン注 2mg,10mg	処方実績が少ないた め。	5 管 (2022.2 期限)
8	オムニパーク 300 注シリンジ 150mL(放射線部限定)	非イオン性造影剤	オムニパーク 350 注シリンジ等	放射線部より不要との こと。	なし

＊在庫の使用促進にご協力をお願い致します。2,4 については、引き続き院外処方が可能です。

5,6 は、院内の在庫消尽後マスタを停止。7 は、麻酔科限定へ採用区分を変更。

[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	ソタロール塩酸塩	ソタロール塩酸塩錠 80mg「TE」	トーアエイヨー	¥117.6/錠	ソタコール錠 80mg	¥235.0/錠

[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	サムチレール内用懸濁液 15%	¥1,759.6/包	アトバコン	ニューモシスチス 肺炎治療薬	可	G.S.K
2	インチュニブ錠 1mg	¥410.7/錠	グアンファシン塩酸塩	注意欠陥/多動性 障害治療薬	可	塩野義
3	インチュニブ錠 3mg	¥543.0/錠			可	

☆Drug Information News(357 号、2022.1 号)

1. DRUG SAFETY UPDATE(No.305)

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						
ブロナンセリン（経口剤） / ロナセン錠	〔禁忌〕 一部改訂 アゾール系抗真菌剤（イトラコナゾール、ボリコナゾール、ミコナゾール（経口剤、口腔用剤、注射剤）、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、<u>ポサコナゾール</u>）、<u>HIV プロテアーゼ阻害剤（リトナビル、ロピナビル・リトナビル配合剤、ネルフィナビル、ダルナビル、アタザナビル、ホスアンプレナビル）</u>、コビススタットを含む製剤を投与中の患者 〔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>CYP3A4を強く阻害する薬剤〔アゾール系抗真菌剤（イトラコナゾール、ボリコナゾール、ミコナゾール（経口剤、口腔用剤、注射剤）、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、<u>ポサコナゾール</u>）、HIVプロテアーゼ阻害剤（リトナビル、ロピナビル・リトナビル配合剤、ネルフィナビル、ダルナビル、アタザナビル、ホスアンプレナビル）、コビススタットを含む製剤〕</td><td>本剤の血中濃度が上昇し、作用が増強するおそれがある。</td><td>本剤の主要代謝酵素であるCYP3A4を阻害するため、経口クリアランスが減少する可能性がある。外国において、ケトコナゾール（経口剤：国内未発売）との併用により本剤のAUCが17倍、Cmaxが13倍に増加したとの報告がある。</td></tr></table> 〔重大な副作用〕 一部改訂 悪性症候群： 無動緘黙、強度の筋強剛、嚥下困難、頻脈、血圧の変動、発汗等が発現し、それに引き続き発熱がみられる場合は、投与を中止し、体冷却、水分補給等の全身管理とともに適切な処置を行うこと。本症発症時には、白血球の増加や血清 CK の上昇がみられることが多く、また、ミオグロビン尿を伴う腎機能の低下がみられることがある。なお、高熱が持続し、意識障害、呼吸困難、循環虚脱、脱水症状、急性腎障害へと移行し、死亡することがある。	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	CYP3A4を強く阻害する薬剤〔アゾール系抗真菌剤（イトラコナゾール、ボリコナゾール、ミコナゾール（経口剤、口腔用剤、注射剤）、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、 <u>ポサコナゾール</u> ）、HIVプロテアーゼ阻害剤（リトナビル、ロピナビル・リトナビル配合剤、ネルフィナビル、ダルナビル、アタザナビル、ホスアンプレナビル）、コビススタットを含む製剤〕	本剤の血中濃度が上昇し、作用が増強するおそれがある。	本剤の主要代謝酵素であるCYP3A4を阻害するため、経口クリアランスが減少する可能性がある。外国において、ケトコナゾール（経口剤：国内未発売）との併用により本剤のAUCが17倍、Cmaxが13倍に増加したとの報告がある。
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子					
CYP3A4を強く阻害する薬剤〔アゾール系抗真菌剤（イトラコナゾール、ボリコナゾール、ミコナゾール（経口剤、口腔用剤、注射剤）、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、 <u>ポサコナゾール</u> ）、HIVプロテアーゼ阻害剤（リトナビル、ロピナビル・リトナビル配合剤、ネルフィナビル、ダルナビル、アタザナビル、ホスアンプレナビル）、コビススタットを含む製剤〕	本剤の血中濃度が上昇し、作用が増強するおそれがある。	本剤の主要代謝酵素であるCYP3A4を阻害するため、経口クリアランスが減少する可能性がある。外国において、ケトコナゾール（経口剤：国内未発売）との併用により本剤のAUCが17倍、Cmaxが13倍に増加したとの報告がある。					

一般名/採用薬品	改訂箇所・内容						
スボレキサント/ ベルソムラ錠	〔禁忌〕 一部改訂 CYP3A を強く阻害する薬剤（イトラコナゾール、<u>ボサコナゾール</u>、<u>ポリコナゾール</u>、クラリスロマイシン、リトナビル、ネルフィナビル）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>CYP3Aを強く阻害する薬剤（イトラコナゾール、<u>ボサコナゾール</u>、<u>ポリコナゾール</u>、クラリスロマイシン、リトナビル、ネルフィナビル）</td><td>本剤の作用を著しく増強させるおそれがあるため、併用しないこと。</td><td>スボレキサントの代謝酵素であるCYP3Aを強く阻害し、スボレキサントの血漿中濃度を顕著に上昇させる。</td></tr></table>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	CYP3Aを強く阻害する薬剤（イトラコナゾール、 <u>ボサコナゾール</u> 、 <u>ポリコナゾール</u> 、クラリスロマイシン、リトナビル、ネルフィナビル）	本剤の作用を著しく増強させるおそれがあるため、併用しないこと。	スボレキサントの代謝酵素であるCYP3Aを強く阻害し、スボレキサントの血漿中濃度を顕著に上昇させる。
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子					
CYP3Aを強く阻害する薬剤（イトラコナゾール、 <u>ボサコナゾール</u> 、 <u>ポリコナゾール</u> 、クラリスロマイシン、リトナビル、ネルフィナビル）	本剤の作用を著しく増強させるおそれがあるため、併用しないこと。	スボレキサントの代謝酵素であるCYP3Aを強く阻害し、スボレキサントの血漿中濃度を顕著に上昇させる。					
コロナウイルス修飾ウリジン RNA ワクチン（SARS-CoV-2） /コミナティ筋注	〔重要な基本的注意〕 一部改訂 ショック、アナフィラキシーがあらわれることがあるため、接種前に過敏症の既往歴等に関する問診を十分に行い、接種後一定時間、被接種者の状態を観察することが望ましい。<u>また、本剤接種後にショック、アナフィラキシーが認められた被接種者に対しては、以降の本剤の接種を行わないこと。</u> <u>心筋炎、心膜炎があらわれることがあるため、被接種者又はその保護者に対しては、心筋炎、心膜炎が疑われる症状（胸痛、動悸、むくみ、呼吸困難、頻呼吸等）が認められた場合には、速やかに医師の診察を受けるよう事前に知らせること。</u> 〔重大な副反応〕 一部改訂 ショック、アナフィラキシー 削除 本剤接種後にショック、アナフィラキシーが認められた被接種者に対しては、以降の本剤の接種を行わないこと。 追記 <u>心筋炎、心膜炎</u>						

一般名/採用薬品	改訂箇所・内容						
バルプロ酸ナトリウム/ バルプロ酸 Na シロップ「フジナ ガ」、バルプロ酸ナトリウム細粒 「EMEC」、バルプロ酸ナトリウム徐 放錠 A「トーワ」	〔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>カルバペネム系抗生物質（パニペネム・ベタミ ブロン、メロペネム水和物、イミペネム水和 物・シラスタチン、<u>レバクタム水和物・イミ ペネム水和物・シラスタチン</u>、ピアペネム、ド リベネム水和物、テビペネムビボキシル）</td><td>てんかんの発作が再 発することがある。</td><td>バルプロ酸の血 中濃度が低下す る。</td></tr></table>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	カルバペネム系抗生物質（パニペネム・ベタミ ブロン、メロペネム水和物、イミペネム水和 物・シラスタチン、 <u>レバクタム水和物・イミ ペネム水和物・シラスタチン</u> 、ピアペネム、ド リベネム水和物、テビペネムビボキシル）	てんかんの発作が再 発することがある。	バルプロ酸の血 中濃度が低下す る。
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子					
カルバペネム系抗生物質（パニペネム・ベタミ ブロン、メロペネム水和物、イミペネム水和 物・シラスタチン、 <u>レバクタム水和物・イミ ペネム水和物・シラスタチン</u> 、ピアペネム、ド リベネム水和物、テビペネムビボキシル）	てんかんの発作が再 発することがある。	バルプロ酸の血 中濃度が低下す る。					
エンパグリフロジン/ ジャディアンス錠	〔禁忌〕 一部改訂 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。〕						
キンダリー2E/ キンダリー透析剤 2E	〔重要な基本的注意〕 削除 本剤は炭酸水素ナトリウムを含む製剤であるので、次 のような場合に使用する。 1) 酢酸濃度の高い透析液では、代謝性アシドーシスの 改善が不十分な場合 2) 酢酸濃度の高い透析液では、不均衡症候群、血圧低 下等のため、血液透析療法の持続又は管理の困難な場 合 3) 酢酸濃度の高い透析液では、十分な除水（体重維 持）ができない場合						
キンダリーAF2 号/ キンダリー透析剤 AF2 号	〔重要な基本的注意〕 削除 本剤は炭酸水素ナトリウムを含む製剤であるので、次 のような場合に使用する。 1) 酢酸濃度の高い透析液では、代謝性アシドーシスの 改善が不十分な場合 2) 酢酸濃度の高い透析液では、不均衡症候群、血圧低 下等のため、血液透析療法の持続又は管理の困難な場 合 3) 酢酸濃度の高い透析液では、十分な除水（体重維 持）ができない場合						
カシリビマブ（遺伝子組換え）・イ ムデビマブ（遺伝子組換え）/ ロナプリーブ注射液セット	〔警告〕 新設 〈SARS-CoV-2 による感染症の発症抑制〉 SARS-CoV-2 による感染症の予防の基本はワクチンによ る予防であり、本剤はワクチンに置き換わるものでは ない。						

☆その他

①医薬品の供給について

	医薬品名	現状	対応
出荷 停止	ジフェニドール塩酸塩錠 25mg「日医工」	製造委託先が、製造工程違反等の行政処分により業務停止となり、供給が停止。	今後、供給が可能な他社製品へ切替え予定。
出荷 調整	ムコサールドライシロップ 15%	後発他社の出荷調整の影響を受けて、供給が不安定になり出荷調整。	適宜、在庫確保に努める。
	トラニラストカプセル 100mg 「タイヨー」	出荷調整継続中。当院は、月100CP/箱が1箱の供給が続く見込み。	可能な限り他薬への変更検討を依頼。
出荷 再開	レバチオ錠 20mg	1月より出荷調整解除となり、安定供給可能となる。	特になし。