

関係各位

薬 剤 部 長

医薬品情報第 11 号（令和 3 年度）

令和4年3月9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2品目、削除医薬品は1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	ロナセンテープ 20mg	¥267.3/枚	プロナンセリン	抗精神病薬	可	大日本住友

[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	リクシアナ OD 錠 15mg	¥224.7/錠	エドキサバントシル酸塩水和物	経口 FXa 阻害剤	可	第一三共
2	クロルヘキシジングルコン酸塩エタノール消毒液 1%「東豊」	薬価未記載	クロルヘキシジングルコン酸塩エタノール	外用殺菌皮膚消毒剤	不可	吉田製薬

[新規診療科限定採用医薬品]

No	薬品名	薬価	一般名	薬効	長期投与	会社名
1	ミダフレッサ静注 0.1%	¥3,392.0/瓶	ミダゾラム	抗けいれん剤	非該当	アルフレッサファーマ

*脳神経内科・脳血管内科限定

[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	アミノレバン EN 配合散 (フルーツ味)	¥82.4/10g	肝不全用成分栄養剤(1)	肝不全用経口栄養剤	可	大塚製薬
2	コンファクト F 注射用 1000 単位	¥65,228.0/瓶	乾燥濃縮人血液凝固第Ⅷ因子	血漿分画製剤	非該当	日本血液製剤機構

[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	デュロキセチン塩酸塩	デュロキセチン OD 錠 20mg「ニプロ」	ニプロ	¥46.7/錠	サインバルタカプセル 20mg	¥140.6/CP
2	ソリフェナシンコハク酸塩	ソリフェナシンコハク酸塩 OD 錠 2.5mg「ニプロ」	ニプロ	¥38.2/錠	ベシケア OD 錠 2.5mg	¥98.7/錠
3	クラリスロマイシン	クラリスロマイシンDS小児用 10%「タカタ」	高田製薬	¥36.1/g	クラリシッド・ドライシロップ小児用 10%	¥67.4/g

☆削除対象医薬品について

No	薬品名	薬効	同効薬	理由
1	ベクロニウム静注用 10mg「F」	非脱分極性麻酔用筋弛緩剤	ロクロニウム臭化水素酸塩水和物	製造販売中止予定のため。
2	ガバペン錠 200mg	抗てんかん剤	イーケブラ、ラミクタール 他	処方実績が少なく、最終在庫が期限切れとなるため。

* 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 3 月 31 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 (2022.3 時点)
1	ヒューマリンN注 100 単位/mL	抗糖尿病剤	なし	処方実績がなく、期限切れのため。	1 本

[新規採用検査試薬]

No	品名	用途	会社名
1	10%中性緩衝ホルマリン液組織固定用	遺伝子検査に病理組織を用いる場合の病理組織固定目的。	富士フィルム和光純薬株式会社
2	COL3A1 monoclonal antibody, clone FH-7A	大動脈瘤・大動脈解離の成因精査目的。	Abnova
3	イアトロ LD-IF	LD の常用基準法に関しての、現行の JFCC 標準化対応試薬の販売中止に伴う切替えが必要。	LSI メディエンス
4	イアトロ ALP-IF	ALP の常用基準法に関しての、現行の JFCC 標準化対応試薬の販売中止に伴う切替えが必要。	
5	ヘキサメイト TM P-FDP hs II	FDP 測定に使用する試薬。現行試薬(ヘキサメイト P-FDP NII)の販売中止に伴う切り替えが必要。	ロシュ・ダイアグノスティクス
6	ヘキサメイト TM P-FDP hs II キャリブレーター	ヘキサメイト TM P-FDP hs II に用いるキャリブレーターであり、現行品の販売中止に伴い、切り替えが必要。	

☆期限切迫医薬品について

☆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	ウロナーゼ静注用 6 万単位	原薬の調達が困難な状況と、原薬の規格不適合で安定供給が困難となり出荷停止。	関連部署へ事前に連絡済。代替品はなし。院内の在庫消尽後、マスタを停止。
	セフジレンピボキシル小児用細粒 10%「サワイ」	製造販売中止予定。当院採用のバラ 100g 包装は、メーカーの在庫が 2022 年 8 月頃に消尽予定。	後発他社はすべて出荷調整中のため切り替えは不可。沢井製薬が新たに発売するセフジレンピボキシル小児用細粒 10%「SW」へ切替えて対応する。
	セパミット-R細粒 10%	昨年度から、出荷停止中。	10mg/包は、在庫消尽し、マスタ一時停止中(院外は稼働)。15mg/包の在庫も消尽したため、マスタ停止。他の Ca 拮抗薬で代替えを依頼する。
出荷調整	オゼンピック皮下注 S.D (0.25mg,0.5mg,1mg)	海外の製造委託先で、FDA 査察により、GMP上の指摘	1mg は、市場ではすでに欠品となっている状況。今後、供給再開が

		を受け、製造と輸出が停止。再稼働時期は未定。	見込めない場合は、院内の在庫消尽後、マスタを停止する。
	クリンダマイシンリン酸エステル注射液 300mg「NP」	先発品ダラシン S 注射液が出荷保留となっている影響で、本剤も需要過多となり出荷調整中。毎月、割り当て分のみ購入可能。	処方量が極端に増加した場合は、在庫が消尽する可能性もある。適宜、在庫確保に努める。
出荷再開	ビソプロロールフマル酸塩錠 0.625mg「トローワ」	出荷再開となっていたが、不安定であったため、「日医工」へ切替えて対応中。	月 80 箱(100 錠包装)の供給が可能となったため、「トローワ」へ再度切替え予定。
	ザバクサ配合点滴静注用	一部ロットで無菌試験の規格に適合しない結果が確認され自主回収。出荷停止中。	4 月中旬から出荷再開予定。(前倒しとなり 3 月末出荷再開)

②パキロビッドパックの使用について

厚生労働省から特例承認を受けた国内 2 例目の内服 SARS-CoV2 感染症治療薬である。当院でも、感染対策室指導の元、使用を開始する。

③ウリナスタチン膈坐剤の処方変更について

既に承認されている特殊院内製剤である。使用している基剤「ホスコ-S55」が製造販売中止となり、代替品が「ハードファットS-55」(医薬品添加物)となるため、処方を変更する。

レシピ変更を受けて、「ホスコ-S55」は削除とする。

④院外登録マスタの名称変更と停止について

・名称変更

エナラプリル M 錠(2.5mg),(5mg)「EMEC」→エナラプリルマレイン酸塩錠(2.5mg),(5mg)「EMEC」へ
 プロチゾラム M 錠 0.25mg「EMEC」→プロチゾラム錠 0.25mg「EMEC」へ
 オメプラゾール錠「トローワ」20mg→オメプラゾール錠 20mg「トローワ」

・マスタ停止(経過措置終了に伴い、3 月 31 日付けで停止)

ナウゼリン細粒 1%, ジアスターゼ, コナン錠 10mg, バファリン配合錠 A330mg