

令和 4 年 9 月 27 日

関係各位

薬 剤 部 長

医薬品情報第 5 号（令和 4 年度）

令和4年9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3品目、新規採用医薬品は5品目、削除医薬品は3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	ミネプロOD錠 2.5 mg	¥91.6/錠	エサキセレン	選択的ミネラルコルチコイド受容体ブロッカー	可	第一三共
2	ベクルリー点滴静注用 100mg	¥63,342/瓶	レムデシビル	抗ウイルス剤	非該当	ギリアド
3	ラゲブリオカプセル 200mg	¥2,357.8/CP	モルスピラビル	抗ウイルス剤	非該当	MSD

〔新規採用対象医薬品〕

No	薬品名	薬価	一般名	薬効	長期投与	会社名
1	オンダンセトロン注4mgシリンジ「マルイシ」	¥3,486/筒	オンダンセトロン塩酸塩水和物	5-HT3拮抗型制吐剤	非該当	丸石
2	ノバルジン錠25mg	¥230.4/錠	酢酸亜鉛水和物	低亜鉛血症治療剤 ウィルソン病治療剤	可	ノーベルファーマ
3	オンデキサ静注用200mg	¥338,671/瓶	アンデキサネットアルファ	直接作用型第 Xa 阻害剤中和剤	非該当	アクリン
4	大塚蒸留水100mL	¥134/瓶	注射用水	注射剤の溶解希釈剤	非該当	大塚製薬工場
5	ピヴラツ点滴静注液150mg	¥80,596/瓶	グラゾセンタンナトリウム	エンドセリン受容体拮抗剤	非該当	イドルシアファーマシューティカルズジャパン

〔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	ミネプロ OD 錠 1.25mg	¥47.8/錠	エサキセレン製剤	選択的ミネラルコルチコイド受容体ブロッカー	可	第一三共
2	ミネプロ OD 錠 2.5mg	¥91.6/錠	エサキセレン製剤	選択的ミネラルコルチコイド受容体ブロッカー	可	第一三共
3	ミネプロ OD 錠 5mg	¥137.4/錠	エサキセレン製剤	選択的ミネラルコルチコイド受容体ブロッカー	可	第一三共

[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	ヘパリン類似物質	ヘパリン類似物質ローション 0.3%「ニプロ」	ニプロ	¥3.7/g	ヒルドイドローション 0.3%	¥20.1/g
2	ラメルテオン	ラメルテオン錠 8mg「武田テバ」	武田・テバ	¥27.90/錠	ロゼレム錠 8mg	¥85.9/錠
3	オメガー3 脂肪酸エチル粒状カプセル 2g「武田テバ」	オメガー3 脂肪酸エチル	武田・テバ	¥98.2/包	ロトリガ粒状カプセル 2g	¥219.4/包

☆削除対象医薬品について

No	薬品名	薬効	同効薬	理由
1	ルリッド錠 150	酸安定性・持続型マクロライド系抗生剤	ジスロマック錠 250 mg クラリスロマシン錠 200 mg 「タカタ」	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9月30日までに薬剤部薬務(内線 40139)までご連絡下さい

☆削除医薬品について

No	薬品名	薬効	同効薬	理由
1	イオウ・カンフルローション「東豊」	皮膚軟化剤	なし	処方実績が少なく、最終在庫が期限切れとなるため。
2	KCL 補正液 1mEq/mL	補正用電解質液	KCl 注 20mEq キット「テルモ」	キット製剤の処方が主であるため。
3	アスパラカルウム注 10mEq	K アスパルテート製剤	塩化カルウム	キット製剤の処方が主であるため。

☆新規検査用試薬

D1000 Screen Tape、D1000 試薬キット、High Sensitivity D1000 Screen Tape、High Sensitivity D1000 試薬キット、Genomic DNA、Genomic DNA 試薬キット、20029229 TruSight Cardio-Enrichment Oligos only (8 Enrichment Reactions)、20025523 IlluminaR DNA Prep with Enrichment, (S) Tagmenatation (16 Samples)、20025523 IlluminaR DNA Prep with Enrichment, (S) Tagmenatation (16 Samples)、20027213 IDT for Illumina DNA/RNA UD Indexes Set A, Tagmenatation (96 Indexes 96 Samples)、MS-102-2002 MiSeq Reagent Kit v2 (300 Cycles)、Agencourt CleanSEQ、滅菌水、NGS ライブラリー定量(LQ)キット

☆Drug Information News(365号、2022.9月号)

1. DRUG SAFETY UPDATE(No.310)

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															
<p>エスゾピクロン /エスゾピクロン錠「ニプロ」</p>	<p>[重大な副作用]一部改訂 精神症状、意識障害:悪夢(異常な夢)、意識レベルの低下、興奮(激越)、錯乱(錯乱状態)、幻覚、攻撃性、せん妄、異常行動等があらわれることがある。 一過性前向き健忘、もうろう状態、<u>睡眠随伴症状(夢遊症状等)</u>:本剤を投与する場合には少量から開始するなど、慎重に投与すること。なお、十分に覚醒しないまま、車の運転、食事等を行い、その出来事を記憶していないとの報告がある。</p>															
<p>ゾルピデム酒石酸塩 /ゾルピデム酒石酸塩 OD 錠「サワイ」</p>	<p>[禁忌] 追記 本剤により睡眠随伴症状(夢遊症状等)として異常行動を発現したことがある患者[<u>重篤な自傷・他傷行為、事故等に至る睡眠随伴症状を発現するおそれがある。</u>] [重大な副作用] 一部改訂 精神症状、意識障害:せん妄、錯乱、幻覚、興奮、脱抑制、意識レベルの低下等の精神症状及び意識障害があらわれることがある。 一過性前向き健忘、もうろう状態、<u>睡眠随伴症状(夢遊症状等)</u>:服薬後は直ぐ就寝させ、睡眠中に起こさないように注意すること。なお、十分に覚醒しないまま、車の運転、食事等を行い、その出来事を記憶していないとの報告がある。また、死亡を含む重篤な自傷・他傷行為、事故等の報告もある。</p>															
<p>トリアゾラム /トリアゾラム錠「EMEC」</p>	<p>[禁忌] 一部改訂 次の薬剤を投与中の患者:イトラコナゾール、ポサコナゾール、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、ポリコナゾール、ミコナゾール、HIVプロテアーゼ阻害剤(アタザナビル硫酸塩、ダルナビルエタノール付加物、ホスアンブレナビルカルシウム水和物、リトナビル、ロピナビル・リトナビル)、ニルマトレルビル・リトナビル、コビススタット含有製剤、エファビレンツ [禁忌] 追記 本剤により睡眠随伴症状(夢遊症状等)として異常行動を発現したことがある患者[<u>重篤な自傷・他傷行為、事故等に至る睡眠随伴症状を発現するおそれがある。</u>] [併用禁忌] 一部改訂</p> <table border="1"> <thead> <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> </thead> <tbody> <tr> <td>イトラコナゾール、ポサコナゾール、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、ポリコナゾール、ミコナゾール</td> <td rowspan="3">本剤の血中濃度が上昇し、作用の増強及び作用時間の延長が起こるおそれがある。</td> <td rowspan="3">本剤とこれらの薬剤の代謝酵素が同じ(CYP3A4)であるため、本剤の代謝が阻害される。</td> </tr> <tr> <td>HIVプロテアーゼ阻害剤(アタザナビル硫酸塩、ダルナビルエタノール付加物、ホスアンブレナビルカルシウム水和物、リトナビル、ロピナビル・リトナビル)</td> </tr> <tr> <td>エファビレンツ</td> </tr> </tbody> </table> <p>[併用禁忌] 追記</p> <table border="1"> <thead> <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> </thead> <tbody> <tr> <td>ニルマトレルビル・リトナビル</td> <td rowspan="2">本剤の血中濃度が上昇し、作用の増強及び作用時間の延長が起こるおそれがある。</td> <td rowspan="2">本剤とこれらの薬剤の代謝酵素が同じ(CYP3A4)であるため、本剤の代謝が阻害される。</td> </tr> <tr> <td>コビススタット含有製剤</td> </tr> </tbody> </table> <p>[併用禁忌] 削除 インジナビル、テラプレビル [重大な副作用] 一部改訂 精神症状:刺激興奮、錯乱、攻撃性、幻覚、妄想、激越等があらわれることがある。 一過性前向き健忘、もうろう状態、<u>睡眠随伴症状(夢遊症状等)</u>:本剤を投与する場合には少量から開始するなど、慎重に行うこと。なお、十分に覚醒しないまま、車の運転、食事等を行い、その出来事を記憶していないとの報告がある。</p>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	イトラコナゾール、ポサコナゾール、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、ポリコナゾール、ミコナゾール	本剤の血中濃度が上昇し、作用の増強及び作用時間の延長が起こるおそれがある。	本剤とこれらの薬剤の代謝酵素が同じ(CYP3A4)であるため、本剤の代謝が阻害される。	HIVプロテアーゼ阻害剤(アタザナビル硫酸塩、ダルナビルエタノール付加物、ホスアンブレナビルカルシウム水和物、リトナビル、ロピナビル・リトナビル)	エファビレンツ	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	ニルマトレルビル・リトナビル	本剤の血中濃度が上昇し、作用の増強及び作用時間の延長が起こるおそれがある。	本剤とこれらの薬剤の代謝酵素が同じ(CYP3A4)であるため、本剤の代謝が阻害される。	コビススタット含有製剤
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子														
イトラコナゾール、ポサコナゾール、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、ポリコナゾール、ミコナゾール	本剤の血中濃度が上昇し、作用の増強及び作用時間の延長が起こるおそれがある。	本剤とこれらの薬剤の代謝酵素が同じ(CYP3A4)であるため、本剤の代謝が阻害される。														
HIVプロテアーゼ阻害剤(アタザナビル硫酸塩、ダルナビルエタノール付加物、ホスアンブレナビルカルシウム水和物、リトナビル、ロピナビル・リトナビル)																
エファビレンツ																
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子														
ニルマトレルビル・リトナビル	本剤の血中濃度が上昇し、作用の増強及び作用時間の延長が起こるおそれがある。	本剤とこれらの薬剤の代謝酵素が同じ(CYP3A4)であるため、本剤の代謝が阻害される。														
コビススタット含有製剤																
<p>イオパミドール /イオパミドール注「F」、イ</p>	<p>[重大な副作用] 追記 (効能共通) アレルギー反応に伴う急性冠症候群</p>															

オパミドール注シリンジ「F」	
イオヘキソール /イオヘキソール注「F」、イ オヘキソール注シリンジ「F」	〔重大な副作用〕 追記 〈効能共通〉 アレルギー反応に伴う急性冠症候群
イオメプロール /イオメロン注	〔重大な副作用〕 追記 〈効能共通〉 アレルギー反応に伴う急性冠症候群
レノグラスチム /ノイトロジン注	〔禁忌〕 一部改訂 骨髄中の芽球が十分減少していない骨髄性白血病患者及び末梢血液中に芽球の認められる骨髄性白血病患者（再発又は難治性の急性骨髄性白血病に対する抗悪性腫瘍剤との併用療法として投与する場合を除く） 〔重要な基本的注意〕 追記 〈再発又は難治性の急性骨髄性白血病に対する抗悪性腫瘍剤との併用療法〉 芽球の増加を促進させることがあるので、定期的に血液検査及び骨髄検査を行い、芽球の増加が認められた場合には本剤の投与を中止すること。 本剤を使用する際には、関連文献（「医療上の必要性の高い未承認薬・適応外薬検討会議 公知申請への該当性に係る報告書：フィルグラスチム（遺伝子組換え）及びレノグラスチム（遺伝子組換え）（再発又は難治性の急性骨髄性白血病に対する抗悪性腫瘍剤との併用療法）」等）を熟読すること。
カナグリフロジン水和物 /カナグル錠	〔重要な基本的注意〕 一部改訂 血糖コントロール改善を目的として使用する場合は、本剤投与中は、血糖を定期的に検査し、薬剤の効果を確かめ、本剤を3ヵ月投与しても効果が不十分な場合には他の治療法への変更を考慮すること。 本剤投与により、血清クレアチニンの上昇又はeGFRの低下がみられることがあるので、腎機能を定期的に検査すること。腎機能障害患者においては経過を十分に観察し、腎機能障害の悪化に注意すること。 〔重要な基本的注意〕 追記 血糖コントロール改善を目的として使用している患者においては、継続的にeGFRが45 mL/min/1.73m ² 未満に低下した場合は投与の中止を検討すること。

☆その他

① 医薬品の供給について

出荷状況	医薬品名	現状・理由	対応
出荷調整 解除	リュープリン製剤	2020年6月より出荷調整対応となっていたが、安定供給の体制が整い出荷調整解除となる。	限定医薬品であり、必要に応じて購入。
限定出荷	アロプリノール錠 100 mg 「杏林」	安定供給体制が整うまでの間、出荷調整が継続となる予定。	在庫の確保に努め、院内の安定供給に努める。
	SPトローチ 0.25 mg「明治」	コロナ渦での需要増大により一時的に、出荷調整。当院の場合も割り当て出荷状態。	在庫の確保に努め、院内の安定供給に努める。
	カロナール錠 200、 カロナール細粒 20%	コロナ渦での需要増大により一時的に、出荷調整。当院の場合も割り当て出荷状態。	在庫の確保を図り、院内の安定供給に努める。
	ジフェニドール塩酸塩錠 25 mg「タイヨー」	供給能力を上回る需要増加により、安定供給を行うために出荷調整となる。	在庫の確保を図り、院内の安定供給に努める。
	セファゾリンナトリウム注射用 1g「日医工」	セファゾリン Na 注射用 1g「NP」の出荷調整に伴い、安定供給を行うために出荷調整となる。	在庫の確保を図り、院内の安定供給に努める。
	トリヘキシフェニジル塩酸塩錠 2 mg「タイヨー」	他社製品の出荷調整等の影響により、安定供給を図るため限定出荷となる。	在庫の確保を図り、院内の安定供給に努める。

限定出荷	ポンタールシロップ 3.25%	外来での使用のみ。現在使用患者なし。 限定出荷対応中、院外薬局での流通に遅延の可能性あり	院外処方に関して製薬会社を通じて注意喚起。
	メロペネム点滴静注用 0.25g / 0.5g「NP」	他社製品の出荷停止の影響により、安定供給を図るため限定出荷となる。	在庫の確保を図り、院内の安定供給に努める。
	ロキソプロフェン錠 60mg 「EMEC」	コロナ渦での需要増大により一時的に、出荷調整。当院の場合も割り当て出荷状態。	在庫の確保に努め、院内の安定供給に努める。
出荷停止	エリスパン錠 0.25mg	外来での使用のみ。現在使用患者なし。	販売中止に伴い院外マスタ停止予定。
	セファクロルカプセル 250mg 「サワイ」	セファクロルカプセル 250mg「サワイ」在庫消尽後に、セファクロルカプセル 250mg「SW」へ販売変更。	セファクロルカプセル 250mg「SW」への切替え準備。
	タフマック®E 配合カプセル	『タフマック®E 配合カプセル』の成分の1つである医療用セルロシン A.P.の製造販売が終了されるため、販売継続することが困難となるため販売中止となる。	在庫が消尽次第、削除予定。

② SARS-CoV-2 による感染症治療薬について

以上