

令和 7 年 9 月 30 日

関係各位

薬 剤 部 長

医薬品情報第 5 号(令和 7 年度)

令和7年9月10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。新規採用医薬品は3品目、新規診療科限定医薬品は6品目、新規院外登録医薬品は6品目、削除医薬品は8品目、後発医薬品への切り替えは2品目です。

☆ [新規試用採用医薬品]

No	申 請 者	薬 品 名 (一 般 名)	薬 価	薬 効	長期 投与	会 社 名
1	制野医長 (小児集中治療科)	エスクレ注腸用キット「500」 (抱水クロラル)	¥576.1/筒	催眠・鎮静・ 抗けいれん剤	非該当	久光
2	塩澤医師 (脳血管内科部門)	プラリアHI皮下注60mg シリンジ0.5mL (デノスマブ遺伝子組み換え)	¥24,939.0/筒	ヒト型抗RANKLモノ クローナル抗体 製剤	非該当	第一三共
3	中蔵副薬剤部長 (薬剤部)	ビタジェクト注キット (高カロリー輸液用 総合ビタミン剤7)	¥560.0/	高カロリー輸 液用総合 ビタミン剤	非該当	テルモ

※1 はエスクレ坐剤 250 mgなくなり次第、2 はプラリア皮下注 60 mgシリンジなくなり次第、3 はオツカ MV 注なくなり次第切り替え採用。

☆ [新規診療科限定採用医薬品]

No	申 請 者	薬 品 名 (一 般 名)	薬 価	薬 効	長期 投与	会 社 名
1	制野医長 (小児集中治療科)	イーケブラ点滴静注500mg (レベチラセタム)	¥1,271.0/瓶	抗てんかん剤	非該当	ユーシービー ージャパン
2	落合医師 (脳神経外科)	ミダフレッサ静注0.1% (ミダゾラム)	¥3,184.0/瓶	抗けいれん剤	非該当	アルフレッ サファーマ

3	吉原部長 (腎臓・高血圧 内科)	ミッドペリックL400腹膜透析 液2L(排液バッグ付) (腹膜透析液9-5)	¥1,244.0/袋	腹膜透析液	可	テルモ
4		レギュニールLCa4.25腹膜透析 液UVツインバッグ2L (腹膜透析液9-6)	¥1,989.0/袋		可	ヴァンティ ブ
5	大郷部長 (肺循環科)	エアウィン皮下注用45mg (ソタテルセプト)	¥1,082,630/ 瓶	アクチビンシ グナル伝達 阻害剤	非該当	MSD
6		エアウィン皮下注用60mg (ソタテルセプト)	¥1,441,667/ 瓶		非該当	

※1 は小児集中治療科限定採用(4歳未満の患者のみ)。2 は脳神経外科を追加。3, 4 は腎臓高血圧内科限定。

5, 6 は、肺循環科、小児循環器内科限定採用とする。

☆ [新規院外登録医薬品]

No	申請者	薬品名 (一般名)	薬価	薬効	長期 投与	会社名
1	佐田医長 (呼吸器科)	ラスビック錠 75mg (ラスクフロキサシン塩酸塩)	¥277.9/錠	ニューキノロン 系経口抗菌剤	可	杏林
2	中岡研究所 副所長 (肺循環科)	リンヴォック錠 15mg (ウパタシチニブ)	¥4,325.8/錠	ヤヌスキナーゼ (JAK)阻害剤	可	アッヴィ
3	白石医長 (小児循環器 内科・新生児 科)	イノソリッド配合経腸用 半固形剤 (経腸栄養剤)	¥14.4/10g	たん白アミノ酸 製剤	不可	イーエヌ 大塚製薬
4	吉原部長 (腎臓・高血 圧内科)	レギュニールLCa4.25 腹膜透析 液UVツインバッグ2L (腹膜透析液)	¥1,989.0/袋	腹膜透析液	可	ヴァンティ ブ
5		ミッドペリックL400 腹膜透析 液1L(排液バッグ付き) (腹膜透析液5-5)	¥1,590.0/袋	腹膜透析液	可	テルモ
6		ジントス錠 50mg (ヒスチジン亜鉛水和物)	¥232.9/錠	低亜鉛血症 治療剤	不可	ノーベル ファーマ

☆ [削除医薬品について]

No	薬品名 (一般名)	薬価	薬効	削除理由
1	ヒューマログミックス 50 注 ミリオペン (インスリンリスプロ 混合製剤 50)	¥1190.0/筒	抗糖尿病剤	期限が切迫。処方実績が少ないためインスリン製剤を整理。

2	プラノバル配合錠 (ノルゲストレル・エチニルエ ストラジオール)	¥13.2/錠	黄体・卵胞ホル モン配合剤	2024 年度の処方実績なし。 期限が切迫しているため採用 医薬品を整理。
3	オキサロール軟膏 25 μ g (マキサカルシトール製剤)	¥50.2/g	尋常性乾癬等 角化症治療剤	期限切れ廃棄となったため採 用医薬品を整理。在庫は置か ず、必要時患者限定で対応す ることとする。
4	ブロメライン軟膏 (ブロメライン)	¥16.6/g	壊死組織除去剤	2024 年度の処方実績がなく期 限切れ廃棄となるため。在庫 は置かず、褥瘡治療で必要と なれば患者限定で対応する。
5	テルモ生食 1 L (生理食塩液)	¥356.0/袋	血液代用剤	生理食塩液 1.5L が試用採用と なったため、採用区分をカテ 室限定で使用可とする。(カテ オーダーのみ可とする)。
6	エスクレ坐剤「250」 (抱水クロラル)	¥92.2/個	催眠・鎮静・ 抗けいれん剤	エスクレ注腸用キット「500」 へ切り替えのため。
7	プラリア皮下注 60mg シリンジ (デノスマブ遺伝子組み換え)	¥24,939.0/ 筒	ヒト型抗 RANKL モノク ローナル抗体製剤	プラリア HI 皮下注 60mg シリ ンジへ切り替えのため。
8	オーツカMV注 (高カロリー輸液用総合ビタミ ン剤 2))	¥521.0/管	経中心静脈栄養 輸液用総合ビタ ミン剤	ビタジェクト注キットへ切り 替えのため。

※1～4, 6 は引き続き院外処方可能。

☆[削除対象医薬品について]

No	薬 品 名 (一 般 名)	薬価	薬 効	削 徐 理 由
1	デルモベートスカルプ ローション (クロベタリールプロピオン酸エステル)	¥14.4/g	外用合成副腎皮 質ホルモン剤	製造販売中止。処方頻度も少 ないため採用薬を整理。
2	ヒルトニン 2mg 注射液 (プロチレリン酒石酸塩 水和物)	¥3,330.0/ 管	遷延性意識障害 治療剤	期限切迫で使用頻度が少ない ため採用薬を整理。
3	シクレスト舌下錠 5mg (アセナピンマレイン酸塩)	¥199.6/錠	抗精神病剤	期限切迫で使用頻度が少ない ため採用薬を整理。
4	調剤用パンビタン末 (複合ビタミン剤)	¥6.5/g	複合ビタミン剤	処方実績が少なく、限定出荷 が続き調達が困難なため。必 要患者のみ限定採用で他薬へ 切り替えて対応する。

5	10%サリチル酸ワセリン軟膏 「東豊」 (サリチル酸ワセリン)	¥43.1/10g	寄生性皮膚 疾患剤	供給停止。再開見込みがなく、処方実績も少ないため採用薬を整理。
---	---------------------------------------	-----------	--------------	---------------------------------

☆ [後発医薬品への切り替え]

No	医薬品名 (一般名)	薬効	切り替え予定の後発医薬品	切り替えによる 購入費用削減効果 (2024年度実績で算出)
1	サムスカOD錠 15mg (トルバプタン) 薬価:¥1,206.7/錠	V2-受容体 拮抗薬	トルバプタンOD錠 15mg 「オーカ」 薬価:¥538.2	薬価ベースで ¥8,623,650 の削減効果
2	サムスカ顆粒 1% (トルバプタン) 薬価:¥1257.6/g		トルバプタン顆粒 1% 「サリ」 薬価:¥522.8/g	薬価ベースで ¥477,620 の削減効果

※適応症が先発と後発で異なる。サムスカ OD 錠、顆粒のみが適応症となる抗利尿ホルモン不適合分泌症候群 (SIADH) による低 Na 血症の改善、常染色体優性多発のう胞腎の進行抑制に限ってのみ院内は患者限定採用として残す。
変更先の後発メーカーは、安価に納入が可能かつ安定的に供給が可能なメーカーを選定基準とした。

☆Drug Information News (400 号. 2025. 8 月号, 401 号. 2025. 9 月号)

(1) DRUG SAFETY UP DATE (No. 337, No. 338)

(2) その他

①No. 337 重要な添付文書改訂情報

一般名/採用薬品	改訂箇所・内容		
デスモプレシン酢酸 塩水和物/デスモプ レシン点鼻スプレー 「フェリング」	[11.1 重大な副作用] 追記 <u>アナフィラキシー</u>		
チアマゾール/メル カゾール錠	[11.1 重大な副作用] 追記 <u>急性膵炎：上腹部痛、背部痛、発熱、嘔吐等の症状、膵酵素異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。</u>		
オメプラゾールナト リウム/オメプラゾ ール注射用「日医 工」	[2. 禁忌] 一部改訂 リルピピリン塩酸塩を投与中の患者 [10.1 併用禁忌] 削除		
	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
	アタザナビル 硫酸塩	アタザナビル硫酸塩の作用を減弱するおそれがある。	本剤の胃酸分泌抑制作用によりアタザナビル硫酸塩の溶解性が低下し、アタザナビルの血中濃度が低下することがある。

②No. 338 重要な添付文書改訂情報

一般名/採用薬品	改訂箇所・内容
セマグルチド（遺伝子組換え） /ウゴービ皮下注SD オゼンピック皮下注 リベルサス錠	〔11.1 重大な副作用〕 追記 <u>イレウス：腸閉塞を含むイレウスを起こすおそれがある。高度の便秘、腹部膨満、持続する腹痛、嘔吐等の異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。</u>
チルゼパチド /ゼップバウンド皮下注アテオス、 マンジャロ皮下注アテオス	〔11.1 重大な副作用〕 追記 <u>イレウス：腸閉塞を含むイレウスを起こすおそれがある。高度の便秘、腹部膨満、持続する腹痛、嘔吐等の異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。</u>
インスリングルルギン（遺伝子組換え）・ リキシセナチド /ソリクア配合注ソロスター	〔11.1 重大な副作用〕 追記 <u>イレウス：腸閉塞を含むイレウスを起こすおそれがある。高度の便秘、腹部膨満、持続する腹痛、嘔吐等の異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。</u>
インコボツリヌストキシンA /ゼオマイン筋注用	〔2. 禁忌〕 一部改訂 <u>〈効能共通〉</u> 全身性の神経筋接合部の障害をもつ患者（重症筋無力症、ランバート・イートン筋無力症候群等）〔本剤は筋弛緩作用を有するため、病態を悪化させる可能性がある。〕 <u>〈上肢痙縮、下肢痙縮〉</u> 筋委縮性側索硬化症患者〔本剤は筋弛緩作用を有するため、病態を悪化させる可能性がある。〕 〔8. 重要な基本的注意〕 一部改訂 <u>〈効能共通〉</u> 本剤の投与に際しては、患者又はそれに代わる適切な者に、次の事項について文書を用いてよく説明し、文書による同意を得た後、使用すること。・本剤の投与は対症療法であり、その効果は<u>上肢痙縮および下肢痙縮</u>では通常 12-16 週、<u>慢性流涎では通常 16 週</u>で消失し、投与を繰り返す必要がある。 ・本剤投与により、投与部位以外の筋に対する影響と考えられる会話困難、嚥下障害および誤嚥性肺炎等があらわれることがある。本剤投与開始から 16 週までに会話困難、嚥下障害および呼吸困難等の体調の変化が生じた場合、直ちに医師の診察を受けること。

	追記 <u>〈慢性流涎〉</u> <u>本剤の投与により口内乾燥があらわれることがあるため、患者又は介護者に対し本剤投与中は口腔内を清潔に保つように指導すること。</u> <u>慢性流涎患者では嚥下機能が低下していることから、本剤投与後は嚥下障害および誤嚥性肺炎の発現に留意すること。本剤投与後にこれらの事象が発現した際には、本剤の効果が消失すると想定されるまでの期間は再投与を控えるとともに、再投与の可否は患者の状態を踏まえて慎重に検討すること。</u> 〔11.1 重大な副作用〕 追記 <u>嚥下障害：嚥下障害、誤嚥性肺炎があらわれることがある。</u>						
ランソプラゾール /タケプロン静注用、 ランソプラゾール OD錠「トワ」	〔2. 禁忌〕 一部改訂 リルピビリン塩酸塩を投与中の患者 〔10.1 併用禁忌〕 削除 <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>アタザナビル硫酸塩</td><td>アタザナビル硫酸塩の作用を減弱するおそれがある。</td><td>本剤の胃酸分泌抑制作用によりアタザナビル硫酸塩の溶解性が低下し、アタザナビルの血中濃度が低下する可能性がある。</td></tr></table>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	アタザナビル硫酸塩	アタザナビル硫酸塩の作用を減弱するおそれがある。	本剤の胃酸分泌抑制作用によりアタザナビル硫酸塩の溶解性が低下し、アタザナビルの血中濃度が低下する可能性がある。
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子					
アタザナビル硫酸塩	アタザナビル硫酸塩の作用を減弱するおそれがある。	本剤の胃酸分泌抑制作用によりアタザナビル硫酸塩の溶解性が低下し、アタザナビルの血中濃度が低下する可能性がある。					
アスピリン・ランソプラゾール /タケルダ配合錠	〔2. 禁忌〕 一部改訂 リルピビリン塩酸塩を投与中の患者 〔10.1 併用禁忌〕 削除 <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>アタザナビル硫酸塩</td><td>アタザナビル硫酸塩の作用を減弱するおそれがある。</td><td>本剤の胃酸分泌抑制作用によりアタザナビル硫酸塩の溶解性が低下し、アタザナビルの血中濃度が低下する可能性がある。</td></tr></table>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	アタザナビル硫酸塩	アタザナビル硫酸塩の作用を減弱するおそれがある。	本剤の胃酸分泌抑制作用によりアタザナビル硫酸塩の溶解性が低下し、アタザナビルの血中濃度が低下する可能性がある。
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子					
アタザナビル硫酸塩	アタザナビル硫酸塩の作用を減弱するおそれがある。	本剤の胃酸分泌抑制作用によりアタザナビル硫酸塩の溶解性が低下し、アタザナビルの血中濃度が低下する可能性がある。					
アンデキサネットアルファ（遺伝子組換え） /オンデキサ静注用	〔11.1 重大な副作用〕 一部改訂 血栓塞栓症：虚血性脳卒中、脳卒中、心筋梗塞、肺塞栓症、脳梗塞、塞栓性脳卒中、心房血栓症、深部静脈血栓症、脳虚血、急性心筋梗塞、頸静脈血栓症、一過性脳虚血発作、腸骨動脈閉塞等の血栓塞栓症があらわれることがある。						
ダルベポエチンアルファ（遺伝子組換え） /ダルベポエチンアルファ注シリンジ「KKF」	〔8. 重要な基本的注意〕 追記 <u>〈ベルズチファン投与に伴う貧血〉</u> <u>ショック等の反応を予測するため十分な問診をすること。投与に際しては、必ずショック等に対する救急処置のとれる準備をしておくこと。また、投与開始から投与終了後まで、患者を安静な状態に保たせ、十分な観察を行うこと。特に、投与開始直後は注意深く観察すること。なお、投与開始時には、本剤の少量を皮内に注入し、異常反応の発現しないことを確認後、全量を投与することが望ましい。</u>						

	本剤投与中はヘモグロビン濃度を定期的に観察し、十分な貧血改善効果（ヘモグロビン濃度で 10g/dL 以上）を認めた場合は、投与を中止すること。 本剤投与により血圧上昇を認める場合があり、また、高血圧性脳症が報告されているので、血圧、ヘモグロビン濃度等の推移に十分注意しながら投与すること。
--	--

☆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
出荷停止	フレカイニド酢酸塩錠 50 mg 「VTRS」 ※	製造委託先の製造工程違反が判明し、供給停止。再開時期不透明であり、後発他社も 2 社しかなく切り替えは不可。このため、再開されるまで、院内在庫消尽後は一時的にタンボコール錠 50 mg (先発品) へ変更して対応する。供給が再開した段階で、フレカイニド酢酸塩錠 50mg へ戻す予定とする。
	アシクロビル点滴静注液 250mg 「トワ」	アンプル製造ラインの一時的な稼働停止の影響により供給困難となり、出荷停止。後発他社へ切り替えも不可。在庫消尽時に供給再開されなければ、一時的にマスタを停止して対応。
	マキサカルシトール静注透析用 2.5 μg 「トワ」	アンプル製造ラインの一時的な稼働停止の影響により供給困難となり、出荷停止。当院は、10 箱在庫は確保済。在庫消尽時に、供給再開めどが立たなければ一時的に先発品オキサロール注 2.5 μg へ変更して対応予定。
	10%サリチル酸ワセリン軟膏「東豊」	原薬の調達が困難となり供給停止。2030 年 5 月期限の 500g/個は 2 個確保済。在庫消尽後マスタ停止予定。
製造販売中止	キンダベート軟膏 0.05% ※院外登録医薬品	製造販売中止となるため、今月末でマスタ停止。
	レパーサ皮下注 420mg オートミニドーズ	製造販売中止。薬剤部在庫も消尽したためマスタ停止済(薬剤部連絡第 44 号配信済)
	エボジン注 1500 単位	製造販売中止。2026 年にメーカー在庫消尽予定。
	パロキセチン OD 錠 10mg 「トワ」	製造販売中止。OD 錠は他社製がないため、在庫消尽後、普通錠の後発他社へ切り替え予定。
	セルトラリン OD 錠 25mg 「トワ」	製造販売中止。在庫消尽後、後発他社へ切り替え予

		定。
限 定 出 荷	ソセゴン注射液 15mg	他社同効薬の限定出荷の影響により想定を上回る需要の増加により限定出荷。当院は、50 管×2 箱が月平均の割り当てで購入。引き続き在庫の確保に努める。
	ラシックス注 100mg	他社製品の限定出荷の影響を受けて、大幅な需要増大のため限定出荷となる。可能な限り在庫の確保に努める。
	フロセミド注 20mg 「NIG」	他社製品の限定出荷の影響を受けて、大幅な受領増大により、安定供給が困難となることが見込まれ限定出荷となる。可能な限り在庫確保に努める。
	タンボコール錠 50mg	フレカイニド酢酸塩錠 50mg 「VTRS」の供給停止を受けて切り替えの予定とされていたが限定出荷となる。当院は、100 錠/箱×15 箱在庫は確保済。以降不透明。必要不可欠な薬剤であるため、一時的に診療科限定として対応する予定。
	アジスロマイシン錠 250mg 「DSEP」	切り替え予定とされていたが、大幅な需要増大のため新規契約不可となった。安定供給可能となったのちに切り替える方針とする。それまでは、先発のジスロマック錠 250mg の採用を継続する。
	デュタステリドカプセル 0.5mgAV 「DSEP」	他社製品の限定出荷の影響で、大幅な需要増大により限定出荷となる。可能な限り在庫確保に努める。
限 定 出 荷	ソルデム 1・3A 輸液	他社製品の出荷調整の影響を受けて限定出荷となる。在庫は、今のところ順調に確保できている状況。
	リネゾリド点滴静注液 600mg 「日医工」	想定を上回る需要増大により、安定供給に支障を来す恐れがあるとのことで限定出荷となる。引き続き在庫確保に努める。
限 定 出 荷 解 除	デクスメデトミジン静注シリンジ 200 μ g 「ニプロ」	安定供給が可能となったため、通常出荷へ。
	アスパラカリウム散 50%	
	ミノマイシンカプセル	
	ドグマチール細粒	
	プラシルカスト DS10% 「タカタ」	
	ベリチーム配合顆粒	
	シムビコートタービュヘイラー (院外登録)	
	パルミコート吸入液 0.25 mg (診療科限定)	

以上