

薬剂委员会結果報告

2025年7月2日 開催

➤ 薬剂マスタ登録: 7月10日予定

新規採用申請医薬品(院内採用)

商品名	ランマークHI皮下注120mgシリンジ1.0mL		
成分名 メーカー	デノスマブ(遺伝子組換え) 第一三共株式会社	薬価	44,390円/本
効能・効果	多発性骨髄腫による骨病変及び固形癌骨転移による骨病変、骨巨細胞腫		
用法・用量	・多発性骨髄腫による骨病変及び固形癌骨転移による骨病変 成人には120mgを4週間に1回、皮下投与する ・骨巨細胞腫 120mgを第1、8、15、29日、その後は4週間に1回皮下投与する		
分類	劇薬	保管条件	凍結を避け2～8℃で保存
製剤写真			
	本体写真	包装写真	
使用成績調査 等対象品目	なし	流通 備考	ランマーク皮下注120mgからの切替採用

新規採用申請医薬品(院内採用)

特記事項

- ✓ 肝機能障害時の注意事項:なし
- ✓ 腎機能障害時の注意事項:重度の腎機能障害患者では低カルシウム血症を起こすおそれがある
- ✓ 調剤・調製に関する注意事項:冷蔵保存(2～8℃)下から室温に戻した後、使用すること
- ✓ レセプト上の注意事項:なし
- ✓ その他:本剤による重篤な低カルシウム血症の発現を軽減するため、血清補正カルシウム値が高値でない限り、毎日少なくともカルシウムとして500mg(骨巨細胞腫の場合は600mg)及び天然型ビタミンDとして400IUの投与を行うこと。ただし腎機能障害患者では、ビタミンDの活性化が障害されているため、腎機能障害の程度に応じ、ビタミンDについては活性型ビタミンDを使用するとともに、カルシウムについては投与の必要性を判断し、投与量を適宜調整すること

新規採用申請医薬品(院外採用)

商品名	ゼポジアカプセルスターターパック、ゼポジアカプセル0.92mg				
成分名	オザニモド塩酸塩		薬価	12,313.3円/シート	
メーカー	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社			4,792.80円/カプセル（0.92mg）	
効能・効果	中等症から重症の潰瘍性大腸炎の治療（既存治療で効果不十分な場合に限る）				
用法・用量	通常成人には1～4日目は0.23mg、5～7日目は0.46mg、8日目以降は0.92mgを1日1回経口投与する				
分類	劇薬		保管条件	室温保存	
製剤写真	0.23mg	0.46mg	0.92mg	スターターパック	カプセル0.92mg
					
	本体写真			PTP・包装写真	
粉砕	不可 不可の場合理由：該当データがないため		分包	不可 不可の場合理由：該当データがないため	
使用成績調査 等対象品目	なし		流通 備考	なし	
特記事項	✓ 肝機能障害時の注意事項：重度の肝機能障害（Child-Pugh分類C）は禁忌、軽度又は中等度の肝機能障害（Child-Pugh分類A又はB）は1～4日目：0.23mg、5～7日目：0.46mg服用後、8日目以降は0.92mgを隔日投与 ✓ 腎機能障害時の注意事項：なし ✓ 調剤・調製に関する注意事項：なし ✓ レセプト上の注意事項：なし ✓ その他：なし				

仮採用申請医薬品

商品名	カルケンス錠100mg		
成分名 メーカー	アラカブルチニブマレイン酸塩水和物 アストラゼネカ株式会社	薬価	12921.9円/錠
効能・効果	慢性リンパ性白血病（小リンパ球性リンパ腫を含む）		
用法・用量	成人には1回100mgを1日2回経口投与する。なお患者の状態により適宜減量する		
分類	抗悪性腫瘍剤	保管条件	室温保存
製剤写真			
	本体写真	PTP・包装写真	
粉砕	不可 不可の場合理由：抗悪性腫瘍剤であるため	分包	不可 不可の場合理由：抗悪性腫瘍剤であるため
使用成績調査 等対象品目	なし	流通 備考	なし
特記事項	✓ 肝機能障害時の注意事項：重度の肝機能障害患者（Child-Pugh分類C又は総ビリルビンが基準値上限の3倍以上）可能な限り投与を避けること。やむを得ず投与する場合には、患者の状態をより慎重に観察し、有害事象の発現に十分注意すること。本剤の血中濃度が上昇し、副作用が強くあらわれるおそれがある ✓ 腎機能障害時の注意事項：なし ✓ 調剤・調製に関する注意事項：なし ✓ レセプト上の注意事項：なし ✓ その他：なし		

仮採用申請医薬品

商品名	ニフレック配合内用剤		
成分名	マクロゴール4000	薬価	741円/袋
メーカー	EAファーマ株式会社		
効能・効果	大腸内視鏡検査、バリウム注腸X線造影検査及び大腸手術時の前処置における腸管内容物の排除		
用法・用量	本品1袋を水に溶解して約2Lとし、溶解液とする。成人には1回溶解液2～4Lを1時間あたり約1Lの速度で経口投与する。ただし排泄液が透明になった時点で投与を終了し、4Lを超えての投与は行わない ＜大腸内視鏡検査前処置＞ ○検査当日に投与する場合：当日の朝食は絶食（水分摂取のみ可）とし、検査開始予定時間の約4時間前から投与を開始 ○検査前日に投与する場合：前日の夕食後は絶食（水分摂取のみ可）とし、夕食後約1時間以上経過した後、投与を開始 ＜バリウム注腸X線造影検査前処置＞ 検査当日の朝は絶食（水分摂取のみ可）とし、検査開始予定時間の約6時間前から投与を開始する。成人には溶解液の投与開始前にモサプリドクエン酸塩として20mgを溶解液（約180ml）で経口投与する。また溶解液投与終了後、モサプリドクエン酸塩として20mgを少量の水で経口投与する ＜大腸手術前処置＞ 手術前日の昼食後は絶食（水分摂取のみ可）とし、昼食後約3時間以上経過した後、投与を開始する		
分類	普通薬	保管条件	室温保存
製剤写真			
	本体写真	包装写真	

仮採用申請医薬品

使用成績調査 等対象品目	なし	流通 備考	なし
特記事項	✓ 肝機能障害時の注意事項:なし ✓ 腎機能障害時の注意事項:まれに嘔吐があらわれることがある ✓ 調剤・調製に関する注意事項:なし ✓ レセプト上の注意事項:なし ✓ その他:本剤投与により腸管内圧上昇による腸管穿孔をおこすことがあるので、排便、腹痛等の状況を 確認しながら慎重に投与すること		

仮採用申請医薬品

商品名	エムラクリーム・パッチ		
成分名	リドカイン・プロピトカイン	薬価	929円/本
メーカー	製造販売元:佐藤製薬株式会社 提携:アストラゼネカ社		474.8円/枚
効能・効果	皮膚レーザー照射療法時の疼痛緩和、注射針・静脈留置針穿刺時の疼痛緩和		
用法・用量	レーザー照射予定部位又は注射針・静脈留置針穿刺予定部位に、クリームの場合10cm ² あたり本剤1gを60分間塗布し、パッチの場合60分間貼付する		
分類	劇薬	保管条件	凍結を避け、室温保存
製剤写真			
	本体写真		包装写真
使用成績調査等対象品目	なし	流通備考	なし
特記事項	✓ 肝機能障害時の注意事項: 重篤な肝障害のある患者では 中毒症状が発現しやすくなる ✓ 腎機能障害時の注意事項: 重篤な腎障害のある患者では中毒症状が発現しやすくなる ✓ 調剤・調製に関する注意事項: なし ✓ レセプト上の注意事項: 【注射針・静脈留置針穿刺時の疼痛緩和】で使用 ➡ 薬剤料は麻酔の部で算定 【皮膚レーザー照射療法時の疼痛緩和】で使用 ➡ 薬剤料は処置の部で算定 ✓ その他: なし		

製造中止・回収・出荷調整等情報

医薬品名	【内容】理由	今後の対応
(院外) フスコデ配合錠	【出荷停止】 供給する製造委託先工場における事象により、出荷遅延や停止が発生する可能性がある。その影響により、製造再開までに時間を要する可能性があるため 在庫消尽時期：2025年6月ごろ	関連する診療科へ報告済
(院外) ポリフル錠500mg	【出荷停止】 供給する製造委託先工場における事象により、出荷遅延や停止が発生する可能性がある。その影響により、製造再開までに時間を要する可能性があるため 在庫消尽時期：2025年6月ごろ	関連する診療科へ報告済
(院外) ガストローム顆粒 66.7%	【販売中止】 採算が見込めないため 在庫消尽時期：2025年10月ごろ	継続処方例について代替薬への変更を該当医師に連絡済

検討事項およびその他の報告

一般名処方薬剤の追加について

下記採用品目について2025年6月13日より一般名処方可能となっているため、一般名処方マスタを作成する

先発品名称	一般名処方時の名称
エクメット配合錠LD	【般】ビルダグリプチン・メトホルミン塩酸塩250mg錠
エクメット配合錠HD	【般】ビルダグリプチン・メトホルミン塩酸塩500mg錠
クレナフィン爪外用液10%	【般】エフィナコナゾール外用液10%
スーテントカプセル 12.5mg	【般】スニチニブカプセル12. 5mg