# 薬剤委員会結果報告

2025年9月3日 開催

➤ 薬剤マスタ登録:9月11日予定

商品名	イノソリッド配合経腸用半固形剤			
成分名メーカー	各種栄養素配合 株式会社大塚製薬工場	薬価	432円/袋	
<i></i>				
効能・効果	一般に手術後患者の栄養保持に用いる事ができるが、特に長期にわたり、経口的食事摂取が困難な場合の経管栄養 補給に使用する			
用法•用量	通常成人標準量として1日900~1,500g(900~1,500kcal)を胃瘻より胃内に1日数回に分けて投与する。投与時間は100g当たり2~4分(300g当たり6~12分)とし1回の最大投与量は600gとする。また初めて投与する場合は、投与後によく観察を行い臨床症状に注意しながら増量して数日で標準量に達するようにする。なお年齢、体重、症状及び栄養状態により投与量、投与時間を適宜増減する			
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	
使用成績調査 等対象品目	なし	流通 備考	・代替削除品:ラコールNF配合経腸用半固形剤	
特記事項	✓ 肝機能障害時の注意事項:高度の肝障害時にはたんぱく代謝が十分に行われないおそれがある ✓ 腎機能障害時の注意事項:高度の腎障害時には血中に尿素等が滞留するおそれがある ✓ 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:なし			

商品名	パルモディアXR錠0.2mg				
1	ペマフィブラート 興和株式会社	薬価	60.0円/錠		
効能•効果	高脂血症(家族性を含む)				
用法•用量	1回0.2mgを1日1回経口投与。1回0.4mgを1	日1回まで増量	量できる		
分類	普通薬	保管条件	室温保存		
製剤写真	extended to the second of the		NUMERO NU		
	本体写真		PTP•包装写真		
ା <b>አ</b> ⁄ብ⁄ບ	不可 不可である理由:徐放性製剤であるため	分包	可		
使用成績調査 等対象品目	なし	流通 備考	・代替削除品:パルモディア錠0.1mg		

- ✓ 肝機能障害時の注意事項:
  - ・重篤な肝障害、Child-Pugh 分類B又はCの肝硬変のある患者あるいは胆道閉塞のある患者は禁忌
  - ・肝障害のある患者(Child-Pugh分類Aの肝硬変のある患者等)又は肝障害の既往歴のある患者は本剤 投与の適否及び本剤の増量の必要性を慎重に判断すること
  - ・肝障害のある患者(Child-Pugh分類Aの肝硬変のある患者等)では本剤の血漿中濃度が上昇する おそれがある
- ✓ 腎機能障害時の注意事項:
  - •eGFRが30mL/min/1.73m2未満の患者へ投与する場合は、1日1回0.2mg/を1日1回までとする
  - ・腎機能に関する臨床検査値に異常が認められる患者は、本剤とHMG-CoA還元酵素阻害薬を併用する場合には、治療上やむを得ないと判断される場合にのみ併用すること。急激な腎機能悪化を伴う横紋筋融解症があらわれやすい。やむを得ず併用する場合には、定期的に腎機能検査等を実施し、自覚症状(筋肉痛、脱力感)の発現、CK上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇並びに血清クレアチニン上昇等の腎機能の悪化を認めた場合は直ちに本剤の投与を中止すること
- ✓ 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

商品名	サンピロ点眼液2%		
成分名メーカー	ピロカルピン塩酸塩 参天製薬株式会社	薬価	114.5円/本
効能•効果	緑内障、診断または治療を目的とする縮瞳		
用法・用量	通常1日3~5回、1回1~2滴宛点眼する		
分類	劇薬	保管条件	室温保存
製剤写真	2%  BYTHOMEN  BY		報内環治療術説例  * サンビロ 点服液2%  ととこのほとか類似点態液  Senl.×10率
	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	・代替削除品:サンピロ点眼液3%
	<ul><li>✓ 肝機能障害時の注意事項:なし</li><li>✓ 腎機能障害時の注意事項:なし</li></ul>		
特記事項	<ul><li>✓ 調剤・調製に関する注意事項:なし</li><li>✓ レセプト上の注意事項:なし</li><li>✓ その他:なし</li></ul>		

商品名	マドパー配合錠L50		
成分名 メーカー	レボドパ・ベンセラジド塩酸塩 太陽ファルマ株式会社	薬価	11.60円/錠
効能•効果	パーキンソン病・パーキンソン症候群		
用法•用量	・レボドパ未投与例の場合:初回1日量2~6錠を1~3回に分けて食後に経口投与し、2~3日毎に1日量2~4錠ずつ 漸増し、維持量として1日6~12錠を経口投与する ・レボドパ投与例の場合:初回1日量は投与中のレボドパ量の約1/5に相当するレボドパ量(本剤2錠中レボドパ100mg 含有)に切り換え、1~3回に分けて食後に経口投与し、漸増もしくは漸減し、維持量として1日量6~12錠を経口投与 する。なお年齢、症状により適宜増減する		
分類	普通薬	保管条件	室温保存
製剤写真	TYP 50		TP 50
	本体写真		PTP·包装写真
粉砕	不可 不可の場合理由:吸湿性があるため	分包	可
使用成績調査 等対象品目	なし	流通 備考	なし
特記事項	<ul> <li>✓ 肝機能障害時の注意事項:なし</li> <li>✓ 腎機能障害時の注意事項:なし</li> <li>✓ 調剤・調製に関する注意事項:アルカリ性薬剤との調剤(一包化)により着色変化を起こすことがある</li> <li>✓ レセプト上の注意事項:なし</li> <li>✓ その他:なし</li> </ul>		

商品名	ランプレンカプセル 50mg			
成分名 メ <b>ー</b> カー	クロファジミン ノバルティスファーマ株式会社	薬価	168.6円/カプセル	
効能•効果	適応菌種:本剤に感性のらい菌 適応症:ハンセン病			
用法•用量		病(多菌型):50mgを1日1回または200~300mgを週2~3回に分割して食直後に経口投与 病(らい性結節性紅斑):100mgを1日1回、食直後に経口投与		
分類	普通薬	保管条件	室温保存	
製剤写真		※ サンド社のロゴがノバルティスに変更になっ		
	本体写真	PTP•包装写真		
粉砕	不可 理由:軟カプセル剤であるため	分包可		
使用成績調査 等対象品目	なし	流通 備考	なし	

- ✓ 肝機能障害時の注意事項:なし
- ✓ 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:本剤はチョコレート様の外観でバニラのにおいがするので、小児の手の届かない所に保管するよう患者に説明すること
- ✓ レセプト上の注意事項:令和3年9月に社会保険診療報酬支払基金の「第25次審査情報提供事例」で「Mycobacterium abscessus症」に対して処方した場合、審査上認められている
- ✓ その他:なし

商品名	エピデュオゲル		
成分名 メーカー	アダパレン、過酸化ベンゾイル マルホ株式会社 提携:ガルデルマ	薬価	1,483.5円/本
効能•効果	尋常性ざ瘡		
用法•用量	1日1回洗顔後、患部に適量を塗布する		
分類	劇薬	保管条件	室温保存
製剤写真	*** *** *** *** *** *** *** *** *** **		神殿性で創造機関 *maruho *ma
<b>体田式续到</b> 木	本体写真		
使用成績調査 等対象品目	なし	流通 備考	なし
特記事項	<ul><li>✓ 肝機能障害時の注意事項:なし</li><li>✓ 腎機能障害時の注意事項:なし</li><li>✓ 調剤・調製に関する注意事項:なし</li><li>✓ レセプト上の注意事項:なし</li><li>✓ その他:なし</li></ul>		

商品名	ドボベットゲル			
	カルシポトリオール水和物/ベタメタゾンジ プロピオン酸エステル レオファーマ株式会社	薬価	2,311.5円/本	
効能•効果	尋常性乾癬			
用法•用量	通常1日1回患部に適量塗布する			
分類	劇薬	保管条件	室温保存	
製剤写真	THE COLOR OF THE C			
		本体写真•包装写	体与具•包装与具 	
使用成績調査 等対象品目	なし	流通 備考	なし	
特記事項	<ul> <li>✓ 肝機能障害時の注意事項:なし</li> <li>✓ 腎機能障害時の注意事項:血清カルシウム値を上昇させる可能性がある</li> <li>✓ 調剤・調製に関する注意事項:なし</li> <li>✓ レセプト上の注意事項:なし</li> <li>✓ その他:なし</li> </ul>			

商品名	ドボベットフォーム			
成分名メーカー	カルシポトリオール水和物/ベタメタゾン ジプロピオン酸エステル レオファーマ株式会社	薬価	9,246円/本	
効能•効果	尋常性乾癬			
用法•用量	通常1日1回患部に適量塗布する			
分類	劇薬	保管条件	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	<ul> <li>✓ 肝機能障害時の注意事項:なし</li> <li>✓ 腎機能障害時の注意事項:血清カルシウム値を上昇させる可能性がある</li> <li>✓ 調剤・調製に関する注意事項:なし</li> <li>✓ レセプト上の注意事項:なし</li> <li>✓ その他:なし</li> </ul>			

商品名	カナグルOD錠100mg			
成分名メーカー	カナグリフロジン水和物口腔内崩壊錠 /田辺三菱製薬株式会社	薬価	139.3円/錠	
効能•効果	2型糖尿病、2型糖尿病を合併する慢性腎腫	臓病 ただし、末期腎不全又は透析施行中の患者を除く		
用法•用量	通常成人には100mgを1日1回朝食前又は朝食後に経口投与する			
分類	普通薬	保管条件 室温保存		
製剤写真	カナグル のD OD		72-71-0D 100mg 相反病用薬 72-71-0D 100mg 100-0D 100mg 100	
	本体写真		PTP·包装写真	
│ <b>★</b> /┯} <i>Ы</i> /╚	不可 不可の場合理由:OD錠であるため	分包	可	
使用成績調査 等対象品目	なし	流通 備考	なし	

- ✓ 肝機能障害時の注意事項:なし
- ✓ 腎機能障害時の注意事項:高度腎機能障害患者又は透析中の末期腎不全患者に対し、「2型糖尿病」の場合血糖コントロール改善を目的に投与しないこと。「2型糖尿病を合併する慢性腎臓病」の場合eGFRが 30mL/min/1.73m2 未満の患者では新規に投与しないこと。また本剤投与中にeGFRが30mL/min/1.73m2 未満に低下した場合は、投与継続の必要性を慎重に判断すること。本剤の腎保護作用が十分に得られない可能性がある。また本剤投与中にeGFRが低下することがあり、腎機能障害が悪化するおそれがある。中等度腎機能障害患者に対し、「2型糖尿病」の場合投与の必要性を慎重に判断すること。

- ✓ 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

商品名	テネリアOD錠 20mg			
成分名メーカー	テネリグリプチン臭化水素酸塩水和物 田辺三菱製薬株式会社	薬価	98.3円/錠	
効能•効果	2型糖尿病			
│ <b>                                     </b>	テネリグリプチンとして20mgを1日1回経口投与する。なお効果不十分な場合には、経過を十分に観察しな がら40mg1E 1回に増量することができる			
分類	普通薬	保管条件	室温保存	
製剤写真	テネリア op20 ラネリア op20		デネリアのD 20 mg  「D 20 mg	
	本体写真		PTP•包装写真	
大分かり	不可 不可の場合理由:OD錠であるため	分包	可	
使用成績調査 等対象品目	なし	流通 備考	なし	
特記事項	<ul><li>✓ 肝機能障害時の注意事項:なし</li><li>✓ 腎機能障害時の注意事項:なし</li><li>✓ 調剤・調製に関する注意事項:なし</li><li>✓ レセプト上の注意事項:なし</li><li>✓ その他:なし</li></ul>			

商品名	ビルダグリプチン錠 50mg「日新」				
成分名メーカー	ビルダグリプチン 日新製薬株式会社	薬価	18.4円/錠		
効能・効果	2型糖尿病				
用法・用量	ビルダグリプチンとして50mgを1日2回朝、夕に経口投与する。なお患者の状態に応じて50mgを1日1 回朝に投与することができる。				
分類	普通薬	保管条件	室温保存		
製剤写真	#S。 デル・デ クリ・ディン SO  (5.5 41次)		ビルタウリフラン 18		
	本体写真		PTP•包装写真		
粉砕	可	分包	可		
使用成績調査 等対象品目	なし	流通 備考	なし		

- ✓ 肝機能障害時の注意事項:重度の肝機能障害のある患者には、肝機能障害が悪化するおそれがある ため投与しないこと。肝機能障害のある患者(重度の肝機能障害のある患者を除く)には、肝機能障 害が悪化するおそれがある
- ✓ 腎機能障害時の注意事項:中等度以上の腎機能障害のある患者又は透析中の末期腎不全患者には 用法及び用量の調節を行うこと
- ✓ 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

商品名	フロリネフ錠 0.1mg				
163 НН ГН					
成分名メーカー	フルドロコルチゾン酢酸エステル 製造販売:サンドファーマ株式会社 販売:サンド株式会社	薬価	207.5円/錠		
効能•効果	塩喪失型先天性副腎皮質過形成症、塩喪	失型慢性副腎皮	足質機能不全(アジソン病)		
HIVE   HI <del>=</del>	通常1日0.02~0.1mgを2~3回に分けて経口投与する。なお新生児、乳児に対しては0.025~0.05mgより 投与を開始 することとし、年齢、症状により適宜増減する				
分類	劇薬	保管条件	遮光•室温保存		
製剤写真					
	本体写真	包装写真			
粉砕	可(※ 遮光条件下)	分包	可		
使用成績調査 等対象品目	なし	流通 備考	なし		
特記事項	<ul> <li>✓ 肝機能障害時の注意事項:肝硬変の 肝疾患患者では血中半減期の延長か</li> <li>✓ 腎機能障害時の注意事項:腎不全の</li> <li>✓ 調剤・調製に関する注意事項:なし</li> <li>✓ レセプト上の注意事項:なし</li> <li>✓ その他:なし</li> </ul>	いみられ、副作用			

商品名	マドパ―配合錠L50		
成分名 メ <b>ー</b> カー	レボドパ・ベンセラジド塩酸塩 太陽ファルマ株式会社	薬価	11.60円/錠
効能•効果	パーキンソン病・パーキンソン症候群		
用法•用量	・レボドパ未投与例の場合:初回1日量2~6錠を1~3回に分けて食後に経口投与し、2~3日毎に1日量2~4錠ずつ 漸増し、維持量として1日6~12錠を経口投与する ・レボドパ投与例の場合:初回1日量は投与中のレボドパ量の約1/5に相当するレボドパ量(本剤2錠中レボドパ100mg 含有)に切り換え、1~3回に分けて食後に経口投与し、漸増もしくは漸減し、維持量として1日量6~12錠を経口投与 する。なお年齢、症状により適宜増減する		
分類	普通薬	保管条件	室温保存
製剤写真	TYP 50		₩ YKI(-\text{Result 5.0}  75 (Section 1.5)  75 (Section 1.5)
	本体写真		PTP・包装写真
粉砕	不可 不可の場合理由:吸湿性があるため	分包	可
使用成績調査 等対象品目	なし	流通 備考	なし
特記事項	<ul> <li>✓ 肝機能障害時の注意事項:なし</li> <li>✓ 腎機能障害時の注意事項:なし</li> <li>✓ 調剤・調製に関する注意事項:アルカリ性薬剤との調剤(一包化)により着色変化を起こすことがある</li> <li>✓ レセプト上の注意事項:なし</li> <li>✓ その他:なし</li> </ul>		

商品名	リベルサス錠3mg		
	<b>セマグルチド</b> ノボ ノルディスク ファーマ株式会社/MSD株式会社	薬価 139.6円/錠	
効能•効果	2型糖尿病		
/ 13 / <del></del>	1日1回7mg維持用量として経口投与。1日1回3mgから開始し4週間以上投与した後、7mgへ増量する。なお患者の 状態に応じて適宜増減するが、7mgを4週間以上投与しても効果不十分な場合には、1日1回14mgに増量することが できる		
分類	劇楽	保管条件 室温保存	
製剤写真	З	アンルサス Rybelsus 3 mg	
	本体写真	PTP·包装写真	
│ ጟ፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟	不可 不可の場合理由:吸湿性があるため	不可 分包 不可の場合理由:吸湿性が強く光に不安定なため	
使用成績調査等 対象品目	なし	流通 備考	

- ✓ 肝機能障害時の注意事項:なし
- ✓ 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:本剤は吸湿性が強く、PTP シートで防湿しているため、原則として ミシン目以外の場所で切り離さないこと。やむを得ず切り離す場合には、PTP シートのポケット部分を 破損しないようにすること
- ✓ レセプト上の注意事項:他の経口血糖降下薬を投与していない患者に投与する場合は、必要とした 理由を診療報酬明細書に記載すること。
- ✓ その他:なし

商品名	レキサルティOD錠0.5mg			
成分名 メーカー	ブレクスピプラゾール 大塚製薬株式会社	薬価	128.7円/錠	
効能・効果	・統合失調症 ・うつ病・うつ状態(既存治療で十分な効果が認められない場合に限る) ・アルツハイマー型認知症に伴う焦燥感、易刺激性、興奮に起因する、過活動又は攻撃的言動			
用法・用量	・統合失調症:1日1回1mgから投与を開始した後、4日以上の間隔をあけて増量し、1日1回2mgを経口投与・うつ病・うつ状態(既存治療で十分な効果が認められない場合に限る):1日1回1mgを経口投与。なお忍容性に問題がなく、効果不十分時、1日量2mgに増量可・アルツハイマー型認知症に伴う焦燥感、易刺激性、興奮に起因する、過活動又は攻撃的言動:1日1回0.5mgから投与を開始した後、1週間以上の間隔をあけて増量し、1日1回1mgを経口投与。忍容性に問題がなく、効果不十分時、1日1回2mgに増量可。増量は1週間以上の間隔をあけて行うこと			
分類	劇薬	保管条件	室温保存	
製剤写真	しキサルディ のD 0.5	レキサルティのDECS STIR  レキサルティのD はまりにするの  ARTHR ODD GENERAL STATE ODD SET OF STATE ODD SET ODD SET OF STATE ODD SET ODD SET OF STATE ODD SET OF STATE ODD SET OF STATE ODD SET OF STATE ODD SET ODD SET OF STATE ODD SET ODD SET OF STATE ODD SET OF STATE ODD SET ODD SET OD SET OD SET ODD SET OD SET OD		
	本体写真		PTP·包装写真	
粉砕	不可 不可である理由:OD錠であるため	分包	可	
使用成績調査等 対象品目	なし	流通 備考	なし	

- ✓ 肝機能障害時の注意事項:中等度から重度の肝機能障害(Child-Pugh分類B又はC)のある患者は、 減量又は投与間隔の延長等を考慮。本剤のクリアランスが低下し、血中濃度が上昇するおそれがある
- ✓ 腎機能障害時の注意事項: 重度の腎機能障害(クレアチニンクリアランス30mL/min未満) のある患者は 減量又は投与間隔の延長等を考慮。本剤のクリアランスが低下し、血中濃度が上昇するおそれがある
- ✓ 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:なし

商品名	ビレーズトリエアロスフィア120吸入		
DV 'TT' <del>/                                </del>	ブデソニド/グリコピロニウム臭化物/ ホルモテロール酸塩水和物製剤 アストラゼネカ株式会社	薬価	8771.9円/本
	慢性閉塞性肺疾患(慢性気管支炎、肺気腫)の諸症状の緩解(吸入ステロイド剤、長時間作用性吸入抗コリン剤及び長時間作用性吸入 β2刺激剤の併用が必要な場合)		
用法•用量	1回2吸入(ブデソニド320μg、グリコピロニウΔ	14.4 μ g、ホルモテロ	コールフマル酸塩9.6 μg) を1日2回吸入投与
分類	普通薬	保管条件	室温保管
製剤写真		,	EREZTEI  EREZTEI  EREZTEI  FORD  TOOL  TOOL
	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	代謝されるため血中濃度が上昇する可能 ✓ 腎機能障害時の注意事項:重度の腎機能	性がある 障害のある患者(e	ブデソニド及びホルモテロールが主に肝臓で GFRが30mL/分/1.73m2未満の患者)又は透析を 非泄されるため血中濃度が上昇する可能性がある

商品名	ベスレミ皮下注 250µgシリンジ			
成分名メーカー	ロペグインターフェロン アルファ-2b ファーマエッセンシアジャパン	薬価	272,587円	
効能·効果	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不	適当な場合に	に限る)	
用法•用量	ロペグインターフェロン アルファ-2b 1回100μg(他の細胞減少療法薬を投与中の場合は50μg)を開始用量とし、2週に1回皮下投与する。 患者の状態により適宜増減するが、増量は50μgずつ行い、1回500μgを超えないこと			
分類	抗悪性腫瘍剤	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	なし	
特記事項	<ul> <li>✓ 肝機能障害時の注意事項:なし</li> <li>✓ 腎機能障害時の注意事項:なし</li> <li>✓ 調剤・調製に関する注意事項:過量投与を防シリンジ内に残った必要投与量を投与するこ</li> <li>✓ レセプト上の注意事項:なし</li> <li>✓ その他:なし</li> </ul>		じめプレフィルドシリンジ内の過量の薬液を廃棄して、	

商品名	ライブリバント点滴静注350mg			
成分名 メーカー	<b>アミバンタマブ</b> ヤンセンファーマ株式会社	薬価	160,014円/バイアル	
	EGFR遺伝子エクソン20挿入変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌 EGFR遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌			
	・EGFR遺伝子エクソン20挿入変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌:カルボプラチン及びペメトレキセドナトリウムとの併用において、3週間を1サイクルとして点滴静注する ・EGFR遺伝子変異(エクソン20挿入変異を除く)陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌:カルボプラチン及びペメトレキセドナトリウムとの併用において、3週間を1サイクルとして点滴静注する、又はラゼルチニブメシル酸塩との併用において、4週間を1サイクルとして点滴静注する			
分類	劇薬	保管条件	2~8℃保存	
製剤写真	The state of the s		TEMARE ライアリバンド の表現は350mg 350mg/7mlxvtry  Segretary Streets  **********************************	
		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	

$\checkmark$	肝機能障害時	寺の注意事	₮項:なし

✓ 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:希釈液には250mLの5%ブドウ糖注射液又は0.9%生理食塩液を 用いる、輸液バッグに加える本剤と同量の希釈液(本剤1バイアルにつき7mL)を抜き取り廃棄する 各バイアルから本剤7mLを抜き取り、輸液バッグに混和する
- ✓ レセプト上の注意事項: EGFR 遺伝子変異 (エクソン20 挿入変異を除く) 陽性を確認した検査の 実施年月日を診療報酬明細書の摘要欄に記載する
- ✓ その他:なし

商品名	レケンビ点滴静注 200、500mg		
成分名メーカー	レカネマブ(遺伝子組換え) エーザイ株式会社/バイオジェン株式会社	薬価	200mg: 45,777円/バイアル 500mg:114,443円/バイアル
効能•効果	アルツハイマー病による軽度認知障害及び軸	圣度の認知症	<b>を</b> の進行抑制
用法•用量	通常10mg/kgを、2週間に1回、約1時間かけ <sup>-</sup>	て点滴静注す	<sup>-</sup> る
分類	劇薬	保管条件	2~8℃で保存
製剤写真	THE COMPANY OF THE PROPERTY OF		Land to the control of the control o
	本体写真		
使用成績調査 等対象品目	特定使用成績調査	流通 備考	なし
特記事項	<ul> <li>✓ 肝機能障害時の注意事項:なし</li> <li>✓ 腎機能障害時の注意事項:なし</li> <li>✓ 調剤・調製に関する注意事項:必要量をバイアルから抜き取り、250mL の生理食塩液で希釈すること。 希釈後やむを得ず保存する場合は、2~25°Cで保存し、4 時間以内に使用すること</li> <li>✓ その他:本剤投与によりアミロイド関連画像異常(ARIA)として、ARIA-浮腫/滲出液貯留(ARIA-E)、ARIA-脳微小出血・脳 表へモジデリン沈着症・脳出血(ARIA-H)があらわれることがある</li> </ul>		

	1			
商品名	ロミプレート皮下注250 μ g調製用			
成分名メーカー	ロミプロスチム 協和キリン株式会社	薬価	68,259円/瓶	
効能•効果	慢性特発性血小板減少性紫斑病、再生不良性	性貧血		
用法•用量	・慢性特発性血小板減少性紫斑病:成人及び1歳以上の小児には初回投与量は週1回1μg/kg、最高投与量は週1回 10μg/kg皮下投与 投与量は週1回 10μg/kg皮下投与 ・再生不良性貧血:成人には初回投与量 週1回10μg/kg、最高投与量は週1回 20μg/kg皮下投与			
分類	普通薬	保管条件	2~8℃に保存	
製剤写真	DO THE DESCRIPTION OF THE PROPERTY OF THE PROP			
		•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	<ul> <li>✓ 肝機能障害時の注意事項:なし</li> <li>✓ 腎機能障害時の注意事項:なし</li> <li>✓ 調剤・調製に関する注意事項:注射用水 0.72mLにより溶解し、正確に測りとるために 0.01mL又は 0.1mL目盛り注射器等を用いる。注射用水以外のもので溶解しないこと。1バイアルあたり投与できる最大液量は 0.5mLである。</li> <li>✓ レセプト上の注意事項:なし</li> <li>✓ その他:なし</li> </ul>			

#### 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) エリスロシンW顆粒20%	【出荷停止】 製造委託先工場において製造している製品の供給 に継続的な遅れが生じているため 在庫消尽時期:2025年8月ごろ	関連する診療科へ報告済
(院外) メノエイドコンビ パッチ	【自主回収及び出荷停止】 ・自主回収理由:製剤のフィルムの一部が剥離するという事案が発生したため ・出荷停止理由:本商品を使用したことによる有効性への影響、重篤な健康被害のおそれはないと考えているが、外観が当社の定める規格に適合しておらず、これにより誤使用につながるおそれがあるため	関連する診療科へ報告済
(院外) メキシレチン塩酸塩カプセル 「トーワ」	【販売中止】 採算が見込めないため 在庫消尽時期:2025年6月ごろ	継続処方例について一般名処方への変更 を該当医師に連絡済

#### 検討事項およびその他の報告

#### ①院内採用品の切替について

採用中止医薬品	切替医薬品
フロベン顆粒 8%	フロベン錠40

#### ② 一般名処方の記載変更について

【般】へパリン類似物質外用液0.3% ⇒【般】へパリン類似物質外用液0.3%(乳剤性)

#### ③ 院内採用品の削除について

30

採用削除医薬品	
---------	--

カンデサルタンOD錠 8mg「トーワ」

ブテナフィン塩酸液1%「トーワ」