

薬剂委员会结果报告

2026年3月4日 開催

➤ 薬剂マスタ登録: 3月12日予定

院外採用申請医薬品

商品名	ネフィー点鼻液1mg、2mg		
成分名	アドレナリン	薬価	1mg: 22,975.3円/瓶
メーカー	アルフレッサファーマ株式会社		2mg: 24,672.1円/瓶
効能・効果	蜂毒、食物及び薬物等に起因するアナフィラキシー反応に対する補助治療(アナフィラキシーの既往のある人またはアナフィラキシーを発現する危険性の高い人に限る)		
用法・用量	体重30kg未満の患者には、アドレナリンとして1回1mgを、体重30kg以上の患者には、アドレナリンとして1回2mgを鼻腔内に投与する。		
分類	劇薬	保管条件	室温保存
製剤写真			
	本体写真		PTP・包装写真
使用成績調査等対象品目	一般使用成績調査(26年3月-29年3月) EDC調査/連続調査方式 予定症例100例/予定施設20施設	流通備考	・エス・エム・ディ株式会社を総代理店とした一社流通 ・登録された処方医師の処方箋を受領した薬局にのみ納入
特記事項	<ul style="list-style-type: none"> ✓ 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: 添付文書 14. 適用上の注意 参照 ✓ レセプト上の注意事項: なし ✓ その他: なし 		

院外採用申請医薬品

商品名	ネクセトール錠180mg		
成分名	ベムペド酸	薬価	371.5円/錠
メーカー	大塚製薬株式会社		
効能・効果	高コレステロール血症、家族性高コレステロール血症		
用法・用量	成人にはベムペド酸として180mgを1日1回経口投与する		
分類	普通薬	保管条件	室温保存
製剤写真			
	本体写真		PTP・包装写真
粉碎	不可 不可の場合理由: データなし	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 style="list-style-type: none"> ✓ 肝機能障害時の注意事項: 重度の肝機能障害を対象とした臨床試験は実施していない ✓ 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 		

院外採用申請医薬品

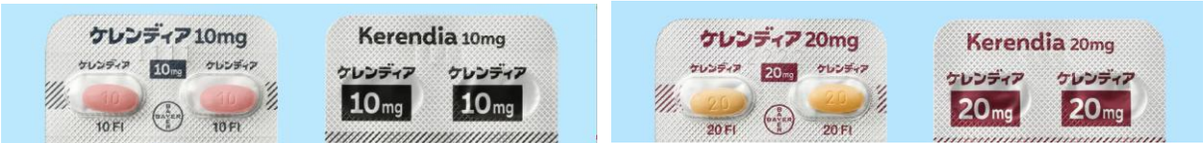
商品名	ゼップバウンド皮下注2.5mg、5mg、7.5mgアテオス		
成分名 メーカー	チルゼパチド 日本イーライリリー株式会社/田辺ファーマ株式会社	薬価	2.5mg:3,067円/キット 5mg:5,797円/キット 7.5mg:7,721円/キット
効能・効果	肥満症		
用法・用量	成人には、チルゼパチドとして週1回2.5mgから開始し、4週間の間隔で2.5mgずつ増量し、週1回10mgを皮下注射する。なお、患者の状態に応じて適宜増減するが、週1回5mgまで減量、又は4週間以上の間隔で2.5mgずつ週1回15mgまで増量できる。		
分類	劇薬	保管条件	2～8℃で保存
製剤写真			
	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

院外採用申請医薬品

特記事項

- ✓ 肝機能障害時の注意事項:肝機能障害患者へのチルゼパチドの使用に制限はない、肥満症の肝機能障害患者を対象とした十分な使用成績がないため、投与いただく際は慎重な経過観察実施
- ✓ 腎機能障害時の注意事項:肥満症の腎機能障害患者及び透析患者を対象とした十分な使用成績がないため、投与いただく際は慎重な経過観察を実施
- ✓ 調剤・調製に関する注意事項:なし
- ✓ レセプト上の注意事項:最適使用推進ガイドライン対象品目
投与開始6か月前より、2か月に1回以上の管理栄養士による指導が必須
投与中も同様に2か月に1回の栄養指導が必要
- ✓ その他:なし

仮採用申請医薬品

商品名	ケレンディア錠10mg、20mg		
成分名	フィネレノン	薬価	10mg: 143.9円/錠
メーカー	バイエル薬品株式会社		20mg: 205.8円/錠
効能・効果	<p>○2型糖尿病を合併する慢性腎臓病 ただし、末期腎不全又は透析施行中の患者を除く。</p> <p>○慢性心不全 ただし、慢性心不全の標準的な治療を受けている患者に限る。</p>		
用法・用量	<p>〈2型糖尿病を合併する慢性腎臓病〉 成人にはフィネレノンとして以下の用量を1日1回経口投与する。eGFRが$60\text{mL}/\text{min}/1.73\text{m}^2$以上: 20mg eGFRが$60\text{mL}/\text{min}/1.73\text{m}^2$未満: 10mgから投与を開始し、血清カリウム値、eGFRに応じて、投与開始から4週間後を目安に20mgへ増量する。</p> <p>〈慢性心不全〉 成人にはフィネレノンとして以下の用量を1日1回経口投与する。 eGFRが$60\text{mL}/\text{min}/1.73\text{m}^2$以上: 20mgから投与を開始し、血清カリウム値、eGFRに応じて、投与開始から4週間後を目安に40mgへ増量する。 eGFRが$25\text{mL}/\text{min}/1.73\text{m}^2$以上$60\text{mL}/\text{min}/1.73\text{m}^2$未満: 10mgから投与を開始し、血清カリウム値、eGFRに応じて、投与開始から4週間後を目安に20mgへ増量する。</p>		
分類	普通薬	保管条件	室温保存
製剤写真			
	本体写真		
		PTP・包装写真	

仮採用申請医薬品

粉砕	不可 不可の場合理由:光で分解	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	<p>✓肝機能障害時の注意事項:中等度～重度の肝機能障害のある患者さんでは本剤の血中濃度が上昇し、それに伴って血清カリウム値が上昇するおそれがある</p> <ul style="list-style-type: none"> ・重度(Child-Pugh分類C)の肝機能障害がある患者さんには投与しない(投与禁忌) ・中等度の肝機能障害(Child-Pugh分類B)のある患者さんに投与する際には、状態に応じてより頻回に血清カリウム値を測定する <p>✓腎機能障害時の注意事項: 【2型糖尿病を合併する慢性腎臓病】 末期腎不全又は透析施行中の患者さんには投与しない。 本剤投与によりeGFRが低下することがあることから、eGFRが25mL/min/1.73m²未満の患者さんには投与の適否を慎重に判断する。また、本剤投与中に末期腎不全又は透析に至った場合は投与を中止する。</p> <p>【慢性心不全】 本剤投与開始時に重度の腎機能障害(eGFR25mL/min/1.73m²未満)のある患者は禁忌。</p> <p>✓調剤・調製に関する注意事項:飲み忘れた際は、気がついた時に、1回分を服用。2回分を一度に飲まない。服用する時間帯や食事のタイミングの制限はなし</p> <p>✓レセプト上の注意事項:【慢性心不全】投与開始にあたっては、左室駆出率の計測年月日及び左室駆出率の値を診療報酬明細書の摘要欄に記載すること。(留意事項通知書参照)</p> <p>✓その他:10mg錠と20mg錠の生物学的同等性は示されていないため、20mg又は40mgを投与する際には10mg錠を使用しないこと。(IF P13参照)</p>		

仮採用申請医薬品

商品名	アクラシノン注射用20mg		
成分名	アクラルビシン塩酸塩	薬価	2,136円/バイアル
メーカー	アステラス製薬株式会社		
効能・効果	胃癌、肺癌、乳癌、卵巣癌、悪性リンパ腫、急性白血病の自覚的ならびに他覚的症状の寛解および改善		
用法・用量	<p>〈固形癌及び悪性リンパ腫〉</p> <p>①アクラルビシン塩酸塩として1日量40～50mg(力価)(0.8～1.0mg(力価)/kg)を1週間に2回、1、2日連日または1、4日に静脈内へワンショット投与または点滴投与する。</p> <p>②アクラルビシン塩酸塩として1日量20mg(力価)(0.4mg(力価)/kg)を7日間連日静脈内へワンショット投与または点滴投与後、7日間休薬し、これを反復する。</p> <p>〈急性白血病〉</p> <p>アクラルビシン塩酸塩として1日量20mg(力価)(0.4mg(力価)/kg)を10～15日間連日静脈内へワンショットまたは点滴投与する。</p>		
分類	劇薬	保管条件	室温保存
製剤写真			
	本体写真		PTP・包装写真
使用成績調査等対象品目	なし	流通備考	なし

仮採用申請医薬品

特記事項

- ✓ 肝機能障害時の注意事項: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:副作用が強くあらわれるおそれがある。
- ✓ 調剤・調製に関する注意事項:本剤は溶解時のpHが高いと濁りを生じることがあるので、pH7以上の注射剤との配合は避けること。
- ✓ レセプト上の注意事項:なし
- ✓ 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) イーフエンバツカル錠	【販売中止】 採算が見込めないため 在庫消尽時期:2026年11月	・my webへ掲載済(代替薬は資料に掲載)
(院外) レリフェン錠 400mg	【販売中止】 採算が見込めないため 在庫消尽時期:2026年6月ごろ	・my webへ掲載済(代替薬は資料に掲載)