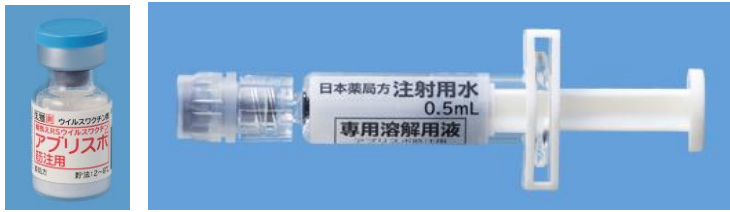



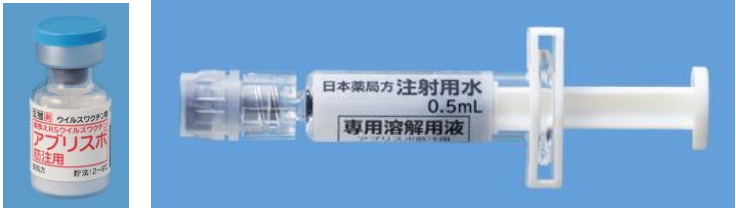

# 薬剂委员会结果报告

2026年5月13日 開催

➤ 薬剂マスタ登録:5月21日予定

# 採用申請医薬品

商品名	アブリスボ筋注用(MI:妊婦)		
成分名	RSV-A 融合前F タンパク質 0.06mg RSV-B 融合前F タンパク質 0.06mg	薬価	薬価基準未収載
メーカー	製造販売元:ファイザー株式会社 提携:あすか製薬株式会社		
効能・効果	妊婦への能動免疫による新生児及び乳児におけるRS ウイルスを原因とする下気道疾患の予防		
用法・用量	〈妊婦への能動免疫による新生児及び乳児におけるRS ウイルスを原因とする下気道疾患の予防〉 抗原製剤を専用溶解用液全量で溶解後、妊娠24～36 週の妊婦に、1 回0.5mL を筋肉内に接種する。		
分類	ウイルスワクチン類	保管条件	冷所保存
製剤写真	 <p>バイアル シリンジ入り 溶解液</p>		
	本体写真		PTP・包装写真
使用成績調査等対象品目	特定使用成績調査	流通備考	アレックスビー筋注用 仮採用取り下げ
特記事項	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 肝機能障害時の注意事項:接種要注意者である。</li> <li>✓ 腎機能障害時の注意事項:接種要注意者である。</li> <li>✓ 調剤・調製に関する注意事項:添付文章14. 適用上の注意を参照(末尾参照)</li> <li>✓ レセプト上の注意事項:本剤は保険給付の対象とならない</li> <li>✓ その他:なし</li> </ul>		

商品名	アブリスボ筋注用(OA:高齢者)		
成分名	RSV-A 融合前F タンパク質 0.06mg	薬価	薬価基準未収載
メーカー	RSV-B 融合前F タンパク質 0.06mg 製造販売元:ファイザー株式会社 提携:あすか製薬株式会社		
効能・効果	60歳以上の者におけるRSウイルスによる感染症の予防		
用法・用量	〈60歳以上の者におけるRSウイルスによる感染症の予防〉 抗原製剤を専用溶解用液全量で溶解後、1回0.5mLを筋肉内に接種する。		
分類	ウイルスワクチン類	保管条件	貯法:2~8℃
製剤写真			
	バイアル シリンジ入り 溶解液 本体写真		PTP・包装写真
使用成績調査 等対象品目	特定使用成績調査(C3671019)	流通 備考	アレックスビー筋注用 仮採用取り下げ
特記事項	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 肝機能障害時の注意事項:接種要注意者である</li> <li>✓ 腎機能障害時の注意事項:接種要注意者である</li> <li>✓ 調剤・調製に関する注意事項:添付文書14. 適用上の注意を参照(末尾参照)</li> <li>✓ レセプト上の注意事項:本剤は保険給付の対象とならない</li> <li>✓ その他:なし</li> </ul>		

# ＜参考＞アブリスボ筋注用 14.適用上の注意

## 14.1 薬剤調製時の注意

14.1.1 バイアルに添付された専用溶解用液以外は使用しないこと。

14.1.2 添付の専用溶解用液が充填されたシリンジに注射針を装着し、抗原製剤を含むバイアルに専用溶解用液全量を加えた後、プランジャーロッドを押し込んだ空のシリンジ及び注射針を装着したまま、ゆっくりと円を描くように回して完全に溶解すること。振り混ぜないこと。

14.1.3 溶解後速やかに溶液全量を装着したままのシリンジに抜き取ること。

14.1.4 筋肉内接種用の注射針に交換する。調製に用いた注射針は筋肉内接種に用いないこと。

## 14.2 薬剤接種時の注意

14.2.1 シリンジに抜き取った溶液は全量(0.5mL)接種すること。

14.2.2 調製後はすぐに使用すること。すぐに使用できない場合は、15～30℃で保存し、調製後4時間以内に使用する。調製後の液は凍結しないこと。

14.2.3 使用前に粒子状物質や色調の変化がないことを目視で確認し、異常が認められた場合には使用しないこと。調製後の液は無色澄明である。

14.2.4 本剤を他のワクチンと混合して接種しないこと。

14.2.5 通常、上腕三角筋に筋肉内接種すること。静脈内、皮内、皮下への接種は行わないこと。



14.2.6 組織・神経等への影響を避けるため下記の点に注意すること。

(1) 針長は筋肉内接種に足る長さで、神経、血管、骨等の筋肉下組織に到達しないよう、各被接種者に対して適切な針長を決定すること。


(2) 神経走行部位を避けること。

(3) 注射針を刺入したとき、激痛の訴えや血液の逆流をみた場合は直ちに針を抜き、部位を変えて注射すること。


# 採用申請医薬品

商品名	ビレーズトリエアロスフィア120吸入		
成分名	ブデソニド/グリコピロニウム臭化物/ホルモテロールフマル酸塩水和物	薬価	8,771.9円/キット
メーカー	アストラゼネカ株式会社		
効能・効果	慢性閉塞性肺疾患(慢性気管支炎、肺気腫)の諸症状の緩和		
用法・用量	1回2吸入(ブデソニド320 $\mu$ g、グリコピロニウム14.4 $\mu$ g、ホルモテロールフマル酸塩9.6 $\mu$ g)を1日2回吸入		
分類	COPD治療配合剤	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	代替削除薬:オンブレス吸入用カプセル150 $\mu$ g
特記事項	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 肝機能障害時の注意事項:重度の肝機能障害 ブデソニド、ホルモテロールが肝臓で代謝のため血中濃度が上昇する可能性がある</li> <li>✓ 腎機能障害時の注意事項:eGFR&lt;30mL/min/1.73m<sup>2</sup>の患者又は透析を必要とする末期腎不全の患者 グリコピロニウムが腎排泄のため血中濃度が上昇する可能性あり</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>		

# 採用申請医薬品

商品名	ロコイド軟膏0.1% 5g・500g		
成分名	ヒドロコルチゾン酪酸エステル	薬価	14.9円/g
メーカー	鳥居薬品株式会社		
効能・効果	湿疹・皮膚炎群、痒疹群、乾癬、掌蹠膿疱症		
用法・用量	通常1日1～数回適量を塗布する。なお、症状により適宜増減する。		
分類	外用副腎皮質ホルモン剤 普通薬	保管条件	室温保存
製剤写真			
	本体写真		
使用成績調査等対象品目	なし	流通備考	代替削除薬:アルクロメタゾンプロピオン酸エステル軟膏0.1%「イワキ」
特記事項	<ul style="list-style-type: none"> <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:</li> <li>✓ レセプト上の注意事項:なし</li> <li>✓ その他:なし</li> </ul>		


# 院外採用申請医薬品

商品名	スピジア点鼻液5mg・7.5mg・10mg		
成分名 メーカー	ジアゼパム ヴィアトリス製薬合同会社	薬価	8336.5円/5mg1瓶、9337.6円/7.5mg1瓶 10120.0円/10mg1瓶
効能・効果	てんかん重積状態		
用法・用量	成人及び2歳以上の小児にはジアゼパムとして、患者の年齢及び体重を考慮し、5～20mgを1回鼻腔内に投与する。効果不十分は場合には4時間以上あけて2回目の投与ができる。ただし、6歳未満の小児の1回量は15mgを超えないこと。		
分類	抗けいれん剤 第3種向精神薬	保管条件	室温保存
製剤写真	 <p>スピジア®点鼻液5mg    スピジア®点鼻液7.5mg    スピジア®点鼻液10mg</p>		
	本体・包装写真		
使用成績調査 等対象品目	なし	流通 備考	メディセオ1社流通品目
特記事項	<ul style="list-style-type: none"><li>・肝機能障害時の注意事項：排泄が遅延するおそれがある</li><li>・腎機能障害時の注意事項：排泄が遅延するおそれがある</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：2026年10月まで14日処方制限</li><li>・その他：保護者(家族)又はそれに代わる適切な者が投与する場合は患者向け説明文書を用いて指導し、理解したことを確認すること。その他：教職員等による投与は条件付きで可(2026年4月16日こども家庭庁および文部科学省通知発出)</li></ul>		



# 院外採用申請医薬品

商品名	イセルティ錠100mg		
成分名 メーカー	リンザゴリクスコリン キッセイ薬品工業株式会社	薬価	429.1円/錠
効能・効果	子宮筋腫に基づく下記諸症状の改善 過多月経、下腹痛、腰痛、貧血		
用法・用量	通常、成人にはリンザゴリクスとして200mgを1日1回経口投与する。初回投与は月経周期1～5日目に行う。		
分類	GnRHアンタゴニスト <b>劇薬</b>	保管条件	室温保存
製剤写真			
	本体写真	PTP・包装写真	
粉碎	可 不可の場合理由:	分包	可 不可の場合理由:
使用成績調査 等対象品目	市販直後調査	流通 備考	特になし
特記事項	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 肝機能障害時の注意事項: 重度の肝障害(Child-Pugh分類C)のある患者は、本剤を減量するとともに患者の状態を慎重に観察し、副作用の発現に十分注意すること。</li> <li>✓ 腎機能障害時の注意事項: 重度の腎障害のある患者及び末期腎不全患者は、本剤の減量を考慮するとともに、患者の状態を慎重に観察し、副作用の発現に十分注意すること。</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>		

# 仮採用申請医薬品

商品名	エキシデンサー皮下注100mgペン		
成分名 メーカー	デペモキマブ(遺伝子組み換え) グラクソ・スミスクライン株式会社	薬価	1,143,284円/1キット
効能・効果	気管支喘息(既存治療によっても喘息症状をコントロールできない重症又は難治の患者に限る) 鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎(既存治療で効果不十分な患者に限る)		
用法・用量	〈気管支喘息〉成人及び12歳以上の小児には1回100mgを26週間ごとに皮下注射する。 〈鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎〉成人には1回100mgを26週間ごとに皮下注射する。		
分類	ヒト化抗IL-5モノクローナル抗体 劇薬	保管条件	冷所保存
製剤写真			 <p>パッケージ外観</p>
	本体写真		PTP・包装写真
使用成績調査 等対象品目	市販直後調査対象	流通 備考	なし
特記事項	<ul style="list-style-type: none"> <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:投与前に室温で最低30分放置する。開封後8時間以内に投与する。</li> <li>✓ レセプト上の注意事項:なし</li> <li>✓ その他:在宅自己注射対象外</li> </ul>		

# 仮採用申請医薬品

商品名	ネフィー点鼻液 1mg・2mg		
成分名	アドレナリン	薬価	22,975.3 円/1mg1瓶
メーカー	アルフレッサ ファーマ株式会社		24,672.1 円/2mg1瓶
効能・効果	蜂毒、食物およ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	アナフィラキシー補助治療剤 <b>劇薬</b>	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)	流通 備考	一社流通
特記事項	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 肝機能障害時の注意事項:設定されていない</li> <li>✓ 腎機能障害時の注意事項:設定されていない</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:教職員等による投与は条件付きで可(2026年4月16日こども家庭庁および文部科学省通知発出)</li> </ul>		

# 仮採用申請医薬品

商品名	ルスミオ皮下注5mg・45mg		
成分名 メーカー	モスnetzマブ(遺伝子組換え) 中外製薬株式会社	薬価	・ルスミオ®皮下注5mg(0.5mL/瓶):266,843円 ・ルスミオ®皮下注45mg(1mL/瓶):2,327,787円
効能・効果	○以下の再発又は難治性の大細胞型B細胞リンパ腫(びまん性大細胞型B細胞リンパ腫、高悪性度B細胞リンパ腫):2次治療より使用可 ○再発又は難治性の濾胞性リンパ腫:3次治療より使用可		
用法・用量	<p>〈再発又は難治性の濾胞性リンパ腫(Grade1~3A)〉:21日間を1サイクルとし、1サイクル目は1日目に5mg、8日目及び15日目に45mg、2サイクル目以降は1日目に45mgを8サイクルまで皮下投与する。8サイクル終了時に、完全奏効が得られた患者は投与を終了し、また、病勢安定又は部分奏効が得られた患者は、計17サイクルまで投与を継続する。</p> <p>〈再発又は難治性の大細胞型B細胞リンパ腫(びまん性大細胞型B細胞リンパ腫、高悪性度B細胞リンパ腫)、再発又は難治性の濾胞性リンパ腫(Grade3B)〉:ポラツズマブ ベドチンとの併用において、21日間を1サイクルとし、1サイクル目は1日目に5mg、8日目及び15日目に45mg、2サイクル目以降は1日目に45mgを8サイクルまで皮下投与する。</p>		
分類	・抗悪性腫瘍剤 <b>劇薬</b> ・抗CD20/CD3ヒト化二重特異性モノクローナル抗体	保管条件	冷所保存
製剤写真	<div style="display: flex; justify-content: space-around; align-items: center;">   </div> <p style="text-align: center;">本体写真</p>		
使用成績調査等 対象品目	市販直後調査(再発又は難治性の濾胞性リンパ腫, 皮下注製剤) 販売開始後より6 カ月	流通 備考	アルフレッサー社流通
特記事項	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 肝機能障害時の注意事項:設定されていない</li> <li>✓ 腎機能障害時の注意事項:設定されていない</li> <li>✓ 調剤・調製に関する注意事項:変色、くもり又は粒子が溶液に認められた場合は使用しないこと。シリンジに移した後は速やかに使用すること。やむを得ず、速やかに使用せずシリンジを保存する場合は、2~8°Cで保存し、24時間以内に使用すること。本剤のバイアルは1回使い切りであり、必要量を抜き取った後は残液を適切に廃棄すること。</li> <li>✓ レセプト上の注意事項:2026年5月8日時点で、「3次治療以降の再発又は難治性の濾胞性リンパ腫」では出来高算定されているが、「再発又は難治性の大細胞型B細胞リンパ腫」は出来高通知待ちの状況</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
(院外) レボセチリジン塩酸塩ドライシロップ 0.5%「日本臓器」	【販売中止】 採算が見込めないため 在庫消尽時期：2026年9月
(院外) マルファ懸濁用配合顆粒	【販売中止】 原薬の入手困難により、製造販売を継続することが困難となったため 在庫消尽時期：2026年6月

# 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	理由
ムコサールドライシロップ 1.5%	アンブロキシソール塩酸塩DS小児用 1.5%「タカタ」	販売中止のため供給可能なメーカーへ変更
ネグミンシュガー軟膏	ユーパスタ軟膏	出荷停止のため供給可能なメーカーへ変更