

令和2年度 第4回 薬事委員会報告

開催日: 令和2年7月21日(火)

I. 新規採用申請医薬品

No.	医薬品名	分類番号	規格	薬価(円)	審議結果
	(会社名)	申請医師			
1	インスリン リスプロBS注ソロスター HU「サノフィ」	2492 抗糖尿病薬	300単位1キット	1,258/キット	新規採用
	サノフィ	糖尿病代謝内科:大原			
2	ベクティビックス点滴静注400mg	4291 抗悪性腫瘍剤	400mg20mL1瓶	301,476/瓶	新規採用
	武田	薬剤部:大塚			

(審議内容)

- 1 **インスリン リスプロBS注ソロスター HU「サノフィ」**
 - ・超速効型インスリン製剤のバイオ後続品。既に発売されている超速効型インスリン製剤のヒューマログと同じアミノ酸配列を有し、臨床試験でもヒューマログと血糖降下作用の非劣性が証明されている。バイオ後続品のため薬価も低く、院内で採用・使用することで病院収益に貢献できると考え申請をお願いしたい。
 - 以上の理由により申請され、**新規採用**が承認された。削除品目としてヒューマログ注カート300単位が提案され、併せて承認された。
- 2 **ベクティビックス点滴静注400mg**
 - ・当院では100mg/5mL製剤のみが採用されているが、400mg/20mL製剤の規格追加をお願いしたい。例えば400mg使用する場合は、100mg製剤を4V使用するより安価となり調製時間の短縮が図れるため。
 - 以上の理由により申請され、**新規採用(規格追加)**が承認された。

II. 患者限定申請医薬品

No.	医薬品名	分類番号	規格	薬価(円)	審議結果
	(会社名)	申請医師			
1	ルムジェブ注100単位/mL	2492 抗糖尿病剤	100単位1mLバイアル	277/mL	限定採用
	リリー	糖尿病代謝内科:大原			
2	ゼプリオン水懸筋注100mgシリンジ	1179 持続性抗精神病剤	100mg1キット	46,848/キット	限定採用
	ヤンセン	精神科:石黒			
3	ノウリアスト錠20mg	1169 アドレニンA2受容体拮抗薬	20mg1錠	796.9/錠	限定採用
	協和キリン	脳神経内科:古本			
4	カプトリル錠12.5mg	2144 レニン・アンジオテンシン系降圧剤	12.5mg1錠	13.10/錠	限定採用
	第一三共エスファ	糖尿病代謝内科:島田 循環器内科:高見			
5	セララ錠25mg	2149 選択的アルドステロンブロッカー	25mg1錠	42.30/錠	限定採用
	ファイザー	循環器内科:高見			
6	フォルテオ皮下注キット600µg	2439 骨粗鬆症治療剤	600µg1キット	36,555/キット	限定採用
	リリー	整形外科:阿部			
7	レルミナ錠40mg	2499 GnRHアンタゴニスト	40mg1錠	911.50/錠	限定採用
	あすか製薬	産婦人科:岡嶋			
8	プロピタン錠50mg	1179 プチフェン系統合失調症治療剤	50mg1錠	13.3/錠	限定採用
	サンノーバ	精神科:海宝			
9	ソタコール錠40mg	2129 不整脈治療剤	40mg1錠	131.70/錠	限定採用
	アスペン	外科:福富			
10	プロゲステンデポー筋注125mg	2477 持続性黄体ホルモン製剤	125mg1管	126/管	限定採用
	富士製薬	産婦人科:廣岡			
11	ラスリテック点滴静注用7.5mg	3959 がん化学療法用尿酸分解酵素製剤	7.5mg1瓶	52,019/瓶	限定採用
	サノフィ	総合内科:上原			
12	ボマリстокプセル4mg	4291 抗造血器悪性腫瘍剤	4mg1カプセル	61,669.3/カプセル	限定採用
	セルジーン	内科:後藤			
13	ゼプリオン水懸筋注150mgシリンジ	1179 持効性抗精神病剤	150mg1キット	61,493/キット	限定採用
	日本新薬	精神科:石黒			
14	ヒューマログ注100単位/mL	2492 抗糖尿病剤	100単位1mLバイアル	277/mL	限定採用
	リリー	糖尿病代謝内科:大原			
15	レクサプロ錠10mg	1179 選択的セロトニン再取り込み阻害剤	10mg1錠	193.50/錠	限定採用
	持田製薬	呼吸器内科:江渡 呼吸器内科:安田			

(審議内容)

1 ルムジェブ注100単位/mL

・持続インスリンポンプ使用中の1型患者。食後著明な高血糖を認めており、血糖改善目的に採用をお願いしたい。
以上の理由により申請され、**患者限定使用**として報告された。

2 ゼプリオン水懸筋注100mgシリンジ

・注射剤の使用により、社会内で安定して生活してきた経緯があるため採用をお願いしたい。
以上の理由により申請され、**患者限定使用**として報告された。

3 ノウリアスト錠20mg

・持参薬継続のため。
以上の理由により申請され、**患者限定使用**として報告された。

4 カプトリル錠12.5mg

・カプトリル負荷試験(原発性アルドステロン症のスクリーニング)に必要なため。
以上の理由により申請され、**患者限定使用**として報告された。

5 セララ錠25mg

・持参薬継続のため。
以上の理由により申請され、**患者限定使用**として報告された。

6 フォルテオ皮下注キット600 μ g

・持参薬継続のため。
以上の理由により申請され、**患者限定使用**として報告された。

7 レルミナ錠40mg

・肺梗塞治療中でクロピドグレル、イグザレルト内服中のため大量性器出血が止まらない状況である。偽閉経療法で止血を図りたいが、院内で使用できるGnRH製剤ではフレアアップ現象が危惧されるため本剤を使用したい。
・過多月経・貧血あるが、ワーファリン、バイアスピリン内服中で出血をコントロール出来ないため、GnRHアンタゴニストにて止血を図りたい。
以上の理由により申請され、**患者限定使用**として報告された。

8 プロピタン錠50mg

・統合失調症で長期にわたりプロピタンを内服して落ち着いているため、治療継続で使用したい。
以上の理由により申請され、**患者限定使用**として報告された。

9 ソタコール錠40mg

・重篤な不整脈コントロール目的。
以上の理由により申請され、**患者限定使用**として報告された。

10 プロゲストンデポー筋注125mg

・切迫早産に対する頸管長短縮を抑制するため。
以上の理由により申請され、**患者限定使用**として報告された。

11 ラスリテック点滴静注用7.5mg

・悪性リンパ腫の患者で、腫瘍量が多く腫瘍崩壊症候群を発症する懸念があるため。
以上の理由により申請され、**患者限定使用**として報告された。

12 ポマリストカプセル4mg

・治療抵抗性となった多発性骨髄腫に有用な薬剤であるため。
以上の理由により申請され、**患者限定使用**として報告された。

13 ゼプリオン水懸筋注150mgシリンジ

・双極性障害を本剤にて治療中。入院中も含め、今後の治療を安定して継続し、速やかな身体疾患の治療と早期退院を目指すため必要と考える。
以上の理由により申請され、**患者限定使用**として報告された。

14 ヒューマログ注100単位/mL

・持続インスリンポンプを導入する患者へ使用したい。
以上の理由により申請され、**患者限定使用**として報告された。

15 レクサプロ錠10mg

- ・持参薬継続のため。
- 以上の理由により申請され、**患者限定使用**として報告された。

Ⅲ. 新規院外登録申請医薬品

No.	医薬品名	分類番号	規格	薬価(円)	審議結果
	(会社名)	申請医師			
1	ディナゲスト錠0.5mg 持田製薬	2499 月経困難症治療剤 産婦人科:片山	0.5mg1錠	166.50/錠	院外登録
2	ミネプロ錠2.5mg 第一三共	2478 選択的ミネラルコルチコイド受容体ブロッカー 循環器内科:高見	2.5mg1錠	91.60/錠	院外登録
3	デュファストン錠5mg マイランEPD	2478 レト・プロゲステロン製剤 産婦人科:片山	5mg1錠	33.80/錠	院外登録
4	ツムラ小半夏茯苓湯エキス顆粒 ツムラ	2499 漢方製剤 産婦人科:片山	1g	10.80/g	院外登録

(審議内容)

1 ディナゲスト錠0.5mg

・現在ディナゲスト錠1mgは子宮内膜症、子宮腺筋症に伴う疼痛の改善に効能効果が認められているが、今回の0.5mg錠は月経困難症が適応となった。器質的疾患をもたない患者の機能性月経困難症の治療選択肢が増える。また、1mg2錠分2の際に見られる血清中エストラジオール濃度低下を0.5mg2錠分2では来たしづらい。
以上の理由により申請され、**新規院外登録**として報告された。

2 ミネプロ錠25mg

・ミネラルコルチコイド受容体(MR)ブロッカーは治療抵抗性高血圧や心筋梗塞や心不全合併の高血圧、原発性アルドステロン症の治療に対して有用であり投与が推奨されている。本剤は既存のMRブロッカーと異なり非ステロイド骨格を有する新しいタイプで、選択性のより高いMRブロッカーであり、より安全性が高く良好な降圧が得られることが期待されるため採用をお願いしたい。
以上の理由により申請され、**新規院外登録**として報告された。

3 デュファストン錠5mg

・更年期障害に対するホルモン補充療法では、エストロゲン製剤に加え子宮を有する場合、子宮内膜保護目的にプロゲステロン製剤の併用が必要である。現在当院採用では、子宮内膜増殖症抑制効果は強いものの、乳房への影響も強く乳房痛、緊満はよく経験される。本剤は他薬剤と同等の子宮内膜増殖症抑制効果を持ち、乳房への影響が少なく、浸潤性乳癌に対する影響も少ないため、治療の選択肢として採用を希望する。
以上の理由により申請され、**新規院外登録**として報告された。

4 ツムラ小半夏茯苓湯エキス顆粒

・妊娠悪阻に対する治療はビタミンを含む補液、制吐剤に加え漢方薬も使用される。本剤は軽～中等症の妊娠悪阻に頻用され、外来での処方に適している。半夏厚朴湯や人参湯の他にも患者の状態に応じた複数選択肢があることが望ましい。
以上の理由により申請され、**新規院外登録**として報告された。

Ⅳ. 新規採用検査試薬

No.	一般名	使用目的	規格等
	(会社名)	申請者	
1	Loopamp新型コロナウイルス2019検体試薬キット 栄研化学	鼻咽頭拭い液又は喀痰から抽出されたSARS-CoV-2RNAの検出 臨床検査科:林	48回
2	Loopampインフルエンザウイルス用抽出試薬 栄研化学	咽頭拭い液又は鼻腔拭い液に含まれる新型コロナウイルスからのRNA抽出 臨床検査科:林	48回

(審議内容)

1 Loopamp新型コロナウイルス2019検体試薬キット

・術前のスクリーニング検査として新型コロナウイルス感染状況を確認するため、LAMP法による核酸増幅検査を院内実施するため。※6月下旬より院内測定を開始する
以上の申請理由により審議がなされ、新規採用が事後承認された。

2 Loopampインフルエンザウイルス用抽出試薬

- ・新型コロナウイルスをLAMP法にて測定する際、RNAの抽出試薬として本製品を使用する。
- ※6月下旬より院内検査を開始する
以上の申請理由により審議がなされ、新規採用が事後承認された。

V. 令和2年6月25日 抗生物質小委員会報告

- ・5月分のカルバペネム系抗生物質（14例：4月より3例減）
- ・5月分の抗MRSA薬（5例：4月より5例減）
- ・継続投与 バンコマイシン3例、チエナム1例
- ・ICTラウンド5回報告資料通り

VI. 令和2年6月1日～令和2年6月30日の医薬品情報提供

- ① Drug Information（毎週金曜日）4回発行
- ② 医薬品切り替えのお知らせ 16回発行
- ③ 医薬品・医療機器等安全性情報373号

VII. 期限切迫医薬品について

前回の薬事委員会報告後に使用された期限切れ半年以内の薬剤使用金額合計は91,673円であった旨、報告された。

VIII. その他

① 医薬品販売中止情報

・オキシフル液3%（院内採用）

メーカーより販売中止の連絡があった旨、報告された。経過措置期間満了は2021年3月末日の予定。代替品として共同入札品のうち、金額、流通面を考慮して健栄製薬のオキシドール「ケンエー」を採用したい旨、提案され承認された。

・ドネペジル塩酸塩OD錠3mg/5mg（院内採用）

メーカーより販売中止の連絡があった旨、報告された。代替品として共同入札品のうち、金額、流通面を考慮して東和薬品のドネペジル塩酸塩OD錠3mg/5mg「トーフ」を採用したい旨、提案され承認された。

② 医薬品供給情報

・エリスロマイシン錠200mg「サワイ」(患者限定品)

規格に適合した原薬の確保ができず安定供給に支障をきたすことが判明し、出荷調整の後、在庫がなくなり次第供給を一時停止するとの連絡があった旨、報告された。また、類似品としてエリスロシン錠200mgの案内があった旨、併せて報告された。両剤は効能効果が一部異なっている。

・ロミプレート皮下注250 μ g調製用(院内採用)

想定を上回る需要増加に伴い、安定供給が困難な状況となり出荷調整を行うこととなったとの連絡があった旨、報告された。なお、2022年以降の出荷調整解除を見込んでいるとのこと。

・クインタマイシン酸エステル注射液、ホスホマイシンNa静注用2g「NP」出荷調整解除

昨年発生したセファゾリンナトリウム「日医工」出荷停止の影響を受け出荷調整を行っていたが、安定供給を行うための体制が整ったため出荷調整を解除するとの連絡があった旨、報告された。なお、ニプロ社の製品としてはセフメタゾールNa静注用1g、セフォチアム塩酸塩静注用1g、ワイスター配合静注用1gが現在も出荷調整を行っており、これらの在庫状況については週2回電子カルテHP上にアップしている。

・タゾピペ配合静注用4.5「ファイザー」の供給について

原薬製造所での事故のため供給が停止することを受け、現在は明治製薬ファルマ社の製品を購入し使用しているが、ファイザーより製品の供給再開の連絡があった旨、報告された。1バイアルあたりの薬価ではファイザー社製品の方が約300円安いと、安定供給の確認を行った上でファイザー社製品へ戻したい旨、提案され承認された。

・ミルトン450mL採用削除について

新型コロナウイルス感染症の影響で450mL製品は例年の出荷量を大きく上回る需要があり、当面の間、品薄の状態が予測されるため、1000mLまたは3000mL製品への代替納品への協力依頼の連絡があった旨、報告された。使用病棟およびICT等で協議の結果、テキサント消毒液6%で代替可能とのことで、現在在庫終了次第採用削除としたい旨、提案され承認された。

・ゾルミトリプタンOD錠2.5mg「ファイザー」(院内採用)

原薬の納品遅延の影響で品薄状態となっているため出荷調整を行うと共に、在庫がなくなり次第、供給を一時停止するとの連絡があった旨、報告された。供給再開時期については未定。今後は共同入札品目で購入が可能なゾルミトリプタンOD錠2.5mg「トーフ」に切り替えたい旨、提案され承認された。

・ヤーズ配合錠(院内採用)

新型コロナウイルスの影響によって海外生産拠点での生産遅延を生じたことにより、6月末入荷予定の一部包装単位に関して入荷が遅延しており、製品を出荷することができない状態であるとの連絡があった旨、報告された。なお、次回の製品入荷は7月末頃の見込みとのこと。

③ 医薬品販売名変更情報

・バイステージ注 → イオパミドール注「FF」:5規格(院内採用品)

新販売名品発売日は2020年8月1日、旧販売名品の経過措置満了日は、2021年3月末日まで。

④ 令和2年6月の後発医薬品使用状況について(令和2年6月30日時点)

令和2年6月の後発医薬品比率(数量割合)は97.3%であり、後発医薬品使用体制加算1の算定条件である数量ベース85%以上を維持していることが報告された。また、カットオフ値は62.8%であり、50%以上を維持していることが報告された。

⑤ 院内感染等対策委員会より確認依頼のあった「抗菌薬適正使用のための指針」の一部改訂について、改定案の内容で承認された。

次回開催予定日 令和2年9月15日(火) 16:00から
(8月は休会予定)