



薬剤部DI室(2274) No. 284

◎本情報は以下のURLでも参照できます。

<http://www.med.osaka-cu.ac.jp/pharmacy/>

掲載内容(目次)

1 新規採用医薬品	
薬事委員会の決定による医薬品採用の開始	2
2 取扱い中止医薬品	
2-1 薬事委員会の決定による取扱い中止	2
2-2 販売中止による取扱い中止	2
3 今月のトピックス	
3-1 医薬品に関する事項	
1) 新規登録院外処方専用医薬品	2
2) 登録削除院外処方専用医薬品	2
3) 投薬日数制限解除	2
4) 使用期限変更	2
3-2 最近のお知らせ	2
4 添付文書改訂情報	3

1 新規採用医薬品

薬事委員会の決定による医薬品採用の開始

該当なし

2 取扱い中止医薬品

取扱い中止予定薬品の詳細については、随時、医療情報端末に掲載しています。

掲載場所：院内情報Webシステム → ライブラリ → 薬剤部 → DI室

2-1 薬事委員会の決定による取扱い中止

薬品名	備考	中止日
※ ツムラ通導散エキス顆粒	年度末中止薬品のため	平成31年2月21日(木)

2-2 販売中止による取扱い中止

該当なし

3 今月のトピックス

3-1 医薬品に関する事項

1) 新規登録院外処方専用医薬品

該当なし

2) 登録削除院外処方専用医薬品

該当なし

3) 投薬日数制限解除

該当なし

4) 使用期限変更

該当なし

3-2 最近のお知らせ

- ・ 持参薬報告におけるビグアナイド系糖尿病薬のハイリスク薬コメント追加について 平成31年2月1日
- ・ 疑義照会内容の詳細（平成30年12月分） 平成31年2月1日
- ・ 医薬品等安全性情報No. 360 平成31年2月7日
- ・ 「プログラフ注射液2mg/0.4mL」の自主回収について 平成31年2月14日
- ・ 「ツムラ通導散エキス顆粒」取扱い中止について 平成31年2月21日

4 添付文書改訂情報

I. 下記の薬品の「効能・効果」、「用法・用量」が追加されました。

※詳細については医療情報端末に掲載しています。

掲載場所:院内情報Webシステム → ライブラリ → 薬剤部 → DI室 → 添付文書の改訂情報

薬品名	成分名
キイトルーダ点滴静注100mg	ペムブロリズマブ(遺伝子組換え)
ジカディアカプセル150mg	セリチニブ
タウリン散98%「大正」	タウリン
テモダールカプセル20mg/100mg	テモゾロミド
テモダール点滴静注用100mg	テモゾロミド
ヒュミラ皮下注シリンジ40mg/0.4mL・80mg/0.8mL	アダリムマブ(遺伝子組換え)
ヒュミラ皮下注ペン40mg/0.4mL・80mg/0.8mL	アダリムマブ(遺伝子組換え)
レバトールカプセル200mg	リバビリン