



薬剤部DI室(2274) No. 343

◎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	3
2) 登録削除院外処方専用医薬品	3
3) 投薬日数制限解除	3
4) 使用期限変更	3
3-2 最近のお知らせ	3
4 添付文書改訂情報	4

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

薬品名	一般名	薬効等	開始日
ヴィーンF輸液		酢酸リンゲル液	令和6年1月16日(火)
カルボプラチン点滴静注液 150mg「NK」	カルボプラチン	抗悪性腫瘍剤	
カルボプラチン点滴静注液 450mg「NK」	カルボプラチン	抗悪性腫瘍剤	
マンニトールS注射液	D-マンニトール/ D-ソルビトール	脳圧降下・浸透圧利尿剤	
クロベタゾールプロピオン酸エステル 軟膏0.05%「MYK」 100g	クロベタゾールプロピオン酸 エステル	副腎皮質ホルモン外用剤	令和6年1月19日(金)
ビソプロロールフマル酸塩錠 0.625mg「DSEP」	ビソプロロールフマル酸塩	選択的 β_1 アンタゴニスト	令和6年1月20日(土)
ビソプロロールフマル酸塩錠 2.5mg「DSEP」	ビソプロロールフマル酸塩	選択的 β_1 アンタゴニスト	令和6年1月24日(水)

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：CoMedix → 文書管理 → 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
※ サムスカ顆粒1%	サムタス点滴静注用8mgの採用による中止	令和5年12月27日(水)
20%マンニトール注射液「YD」 300mL	マンニトールS注射液の採用による中止	令和6年1月15日(月)
カルボプラチン点滴静注液150mg 「サンド」	カルボプラチン点滴静注液150mg「NK」用の採用による中止	
カルボプラチン点滴静注液450mg 「サンド」	カルボプラチン点滴静注液450mg「NK」の採用による中止	
ソリューゲンF注	ヴィーンF輸液の採用による中止	
グリジール軟膏0.05% 100g	クロベタゾールプロピオン酸エステル軟膏0.05% 「MYK」 100gの採用による中止	令和6年1月18日(木)
※ メインテート錠0.625mg	ビソプロロールフマル酸塩錠0.625mg「DSEP」 の採用による中止	令和6年1月19日(金)
※ メインテート錠2.5mg	ビソプロロールフマル酸塩錠2.5mg「DSEP」の 採用による中止	令和6年1月23日(火)

※印の薬品については、院外処方が可能です。

2-2 販売中止による取扱い中止

薬品名	備考	中止日
イソジンゲル10% 20g	販売中止のため	令和6年1月17日(水)

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

薬品名	一般名	薬効等	開始日
テゼスパイア皮下注210mgペン	テゼベルマブ (遺伝子組換え)	ヒト抗TSLPモノクローナル抗体	令和5年12月26日(火)
ミチーガ皮下注用60mgシリンジ	ネモリズマブ (遺伝子組換え)	ヒト化抗ヒトIL-31受容体A モノクローナル抗体	
デュピクセント皮下注200mg シリンジ	デュピルマブ (遺伝子組換え)	ヒト型抗ヒトIL-4/13受容体 モノクローナル抗体	令和6年1月6日(土)
パルモディアXR錠 0.2mg/0.4mg	ペマフィブラート	高脂血症治療剤	令和6年1月11日(木)

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

- ・ 疑義照会の詳細(2023年11月分) 令和6年12月25日
- ・ 「サムスカ顆粒1%」の取扱い中止について 令和5年12月27日
- ・ 「オメプラゾール注用20mg(オメプラール)」の一時取扱い中止について 令和5年12月27日
- ・ 院内副作用報告(スルバシリン静注用) 令和6年12月28日
- ・ 「シナール配合錠」のオーダマスタの再開について 令和6年1月9日
- ・ 「シムレクト静注用20mg」のオーダ登録名称の変更について 令和6年1月9日
- ・ 「ジクロフェナクNaゲル1%「NIG」50g」の取扱い中止及び代替薬緊急採用について 令和6年1月9日
- ・ 「ヴィーンF輸液」取扱い開始及び「ソリューゲンF注」取扱い中止について 令和6年1月15日
- ・ 「カルボプラチン点滴静注液「NK」(150mg/450mg)」取扱い開始及び「カルボプラチン点滴静注液「サンド」(150mg/450mg)」の取扱い中止について 令和6年1月15日
- ・ 「マンニトールS注射液」取扱い開始及び「20%マンニトール注射液「YD」」取扱い中止について 令和6年1月15日
- ・ 「タケプロン静注用30mg」の一時取扱い中止について 令和6年1月17日
- ・ 「イソジンゲル10% 20g」の取扱い中止について 令和6年1月17日
- ・ 「クロバタゾールプロピオン酸エステル軟膏0.05%「MYK」」の取扱い開始及び「グリジール軟膏0.05%」の取扱い中止について 令和6年1月18日
- ・ 「デクスメドミジン静注用200μg/50mLシリンジ「ニプロ」」の一時取扱い中止について 令和6年1月19日
- ・ 「ビソプロロールフマル酸塩錠0.625mg「DSEP」」の取扱い開始及び「メインテート錠0.625mg」の取扱い中止について 令和6年1月19日
- ・ 「ビソプロロールフマル酸塩錠2.5mg「DSEP」」の取扱い開始及び「メインテート錠2.5mg」の取扱い中止について 令和6年1月23日
- ・ 「アイソボリン点滴静注用25mg/100mg」取扱い開始および「ロイコボリン注3mg」一時取扱い中止について 令和6年1月25日

4 添付文書改訂情報

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：CoMedix → 文書管理 → 薬剤部 → DI室 → 添付文書の改訂情報

薬品名	成分名
グラセプターカプセル0.5mg/1mg	タクロリムス水和物
ジェノロピンTC注用12mg	ソマトロピン(遺伝子組換え)
ジェノロピンゴークイック注用5.3mg/12mg	ソマトロピン(遺伝子組換え)
プログラフカプセル0.5mg/1mg	タクロリムス水和物
プログラフ注射液2mg	タクロリムス水和物
プログラフ顆粒0.2mg/1mg	タクロリムス水和物
リツキサン点滴静注100mg/500mg	リツキシマブ(遺伝子組換え)
レキサルティOD錠0.5mg/1mg/2mg	ブレクスピプラゾール
レキサルティ錠1mg/2mg	ブレクスピプラゾール
レボレード錠12.5mg/25mg	エルトロンボバグ オラミン