



薬剤部DI室(2274) No. 363

◎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	3
----------------------------	---

2-2 販売中止による取扱い中止	3
------------------------	---

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	4
2) 登録削除院外処方専用医薬品	4
3) 投薬日数制限解除	4
4) 使用期限変更	4

3-2 最近のお知らせ	4
-------------------	---

4 添付文書改訂情報	5
------------------	---

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
ベバシズマブBS点滴静注 100mg「CTNK」	ベバシズマブ (遺伝子組換え) [ベバシズマブ後続4]	抗悪性腫瘍剤／ 抗VEGFヒト化モノクローナル抗体	令和7年7月2日(水)
ベバシズマブBS点滴静注 400mg「CTNK」	ベバシズマブ (遺伝子組換え) [ベバシズマブ後続4]	抗悪性腫瘍剤／ 抗VEGFヒト化モノクローナル抗体	
ボルヒール組織接着用1mL		血漿分画製剤(生体組織接着剤)	令和7年10月6日(月)
アイリーア8mg硝子体内注射用 キット114. 3mg/mL	アフリベルセプト (遺伝子組換え)	眼科用VEGF阻害剤	令和7年10月7日(火)
ウスデキマブBS皮下注45mg シリンジ「F」	ウスデキマブ (遺伝子組換え) [ウスデキマブ後続1]	ヒト型抗ヒトIL-12/23p40モノクローナル抗体製剤	
エパデールEMカプセル2g	イコサペント酸エチル	EPA製剤	
テビムブラ点滴静注100mg	チスレリズマブ (遺伝子組換え)	抗悪性腫瘍剤／ ヒト化抗ヒトPD-1モノクローナル抗体	
ドキシソルビン塩酸塩注射用 10mg「NK」	ドキシソルビン塩酸塩	抗悪性腫瘍剤	
ドキシソルビン塩酸塩注射用 50mg「NK」	ドキシソルビン塩酸塩	抗悪性腫瘍剤	
バピースモ硝子体内注射用 キット120mg/mL	ファリシマブ (遺伝子組換え)	眼科用VEGF/Ang-2阻害剤・ 抗VEGF/抗Ang-2ヒト化二重特異性モノクローナル抗体	
プラリアHI皮下注60mgシリンジ 0. 5mL	デノスマブ (遺伝子組換え)	ヒト型抗RANKLモノクローナル 抗体製剤	
ブリービアクト静注25mg	ブリーバラセタム	抗てんかん剤	
ランマークHI皮下注120mg シリンジ1. 0mL	デノスマブ (遺伝子組換え)	ヒト型抗RANKLモノクローナル 抗体製剤	
アキュミン静注	フルシクロビン(¹⁸ F)	放射性医薬品/悪性腫瘍診断薬	未定
アンブロキソール塩酸塩内用液 0. 75%「タイヨー」	アンブロキソール塩酸塩	気道潤滑去痰剤	
イノソリッド配合経腸用半固形剤		たん白アミノ酸製剤	
クロベタゾン酪酸エステル軟膏 0. 05%「イワキ」	クロベタゾン酪酸エステル	副腎皮質ホルモン外用剤	
ドルモロール配合点眼液 「ニットー」	ドルゾラミド塩酸塩／ チモロールマレイン酸塩	炭酸脱水酵素阻害剤/β-遮断剤配合剤 緑内障・高眼圧症治療剤	
ラゲブリオ錠400mg	モルヌピラビル	抗ウイルス剤	

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
ベバシズマブBS点滴静注100mg 「第一三共」	ベバシズマブBS点滴静注100mg「CTNK」の採用による中止	令和7年7月1日(火)
ベバシズマブBS点滴静注400mg 「第一三共」	ベバシズマブBS点滴静注400mg「CTNK」の採用による中止	
※ ケタスカプセル10mg	薬事委員会の決定による中止	令和7年9月9日(火)
※ アフィニートル錠5mg	薬事委員会の決定による中止	令和7年9月16日(火)
ペリプラストPコンビセット組織接着用 1mL	ボルヒール組織接着用1mLの採用による中止	令和7年10月5日(日)
アイリーア8mg硝子体内注射液 114.3mg/mL	アイリーア8mg硝子体内注射用キット114.3mg/mLの採用による中止	令和7年10月6日(月)
ドキシソルビン塩酸塩注射液10mg 「サンド」	ドキシソルビン塩酸塩注射液10mg「NK」の採用による中止	
ドキシソルビン塩酸塩注射液50mg 「サンド」	ドキシソルビン塩酸塩注射液50mg「NK」の採用による中止	
バビースモ硝子体内注射液 120mg/mL	バビースモ硝子体内注射用キット120mg/mLの採用による中止	
プラリア皮下注60mgシリンジ	プラリアHI皮下注60mgシリンジ0.5mLの採用による中止	
ランマーク皮下注120mg	ランマークHI皮下注120mgシリンジ1.0mLの採用による中止	未定
アンブロキソール塩酸塩内用液0.75% 「杏林」	アンブロキソール塩酸塩内用液0.75%「タイヨー」の採用による中止	
※ ガスロンN・OD錠4mg	テビムブラ点滴静注100mgの採用による中止	
※ キンダベート軟膏0.05%	クロベタゾン酪酸エステル軟膏0.05%「イワキ」の採用による中止	
ドルモロール配合点眼液「センジュ」	ドルモロール配合点眼液「ニットー」の採用による中止	
※ マイザークリーム0.05% 5g	ウステキヌマブBS皮下注45mgシリンジ「F」の採用による中止	
※ ラゲブリオカプセル200mg	ラゲブリオ錠400mgの採用による中止	
※ ラコールNF配合経腸用半固形	イノソリッド配合経腸用半固形剤の採用による中止	
※ ラミクタール錠100mg	ブリエビアクト静注25mgの採用による中止	
リスモダンP静注50mg	エパデールEMカプセル2gの採用による中止	

※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

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

薬品名	一般名	薬効等	開始日
カルケンス錠100mg	アカラブルチニブ マレイン酸塩水和物	抗悪性腫瘍剤 (ブルトン型チロシンキナーゼ阻害剤)	令和7年9月2日(火)
ザーコリカプセル200mg	クリゾチニブ	抗悪性腫瘍剤/ チロシンキナーゼ阻害剤	令和7年9月11日(木)
ブロメライン軟膏5万単位/g	ブロメライン	壊死組織除去剤	
ラズクルーズ錠 80mg/240mg	ラゼルチニブメシル酸塩 水和物	抗悪性腫瘍剤/ チロシンキナーゼ阻害剤	
エフィナコナゾール爪外用液10% 「科研」3.56g	エフィナコナゾール	爪白癬治療剤	令和7年9月17日(水)
ヴァイトラックビ カプセル25mg・100mg/ 内用液20mg/mL	ラロトレクチニブ硫酸塩	抗悪性腫瘍剤/ トロポミオシン受容体キナーゼ阻害剤	令和7年9月19日(金)
ウェリレグ錠40mg	ベルズチファン	抗悪性腫瘍剤/ HIF-2 α 阻害剤	
ボックスゾゴ皮下注用 0.4mg/0.56mg/1.2mg	ボソリチド(遺伝子組換え)	軟骨無形成症治療薬	令和7年9月20日(土)

2) 登録削除院外処方専用医薬品

薬品名	備考	中止日
ミルラクト細粒50%(1g/包)	販売中止のため	令和7年9月25日(木)

3) 投薬日数制限解除

なし

4) 使用期限変更

アラベル内用剤1.5g

3年 → 4年

3-2 最近のお知らせ

- ・「セバゾン錠1mg」の一時取扱い中止について 令和7年8月27日
- ・「セバゾン錠1mg」の一時取扱い中止について(訂正) 令和7年8月27日
- ・医薬品・医療機器等安全性情報No. 422 令和7年9月1日
- ・疑義照会の詳細(2025年7月分) 令和7年9月5日
- ・「ケタスカプセル10mg」の取扱い中止について 令和7年9月9日
- ・「プリンゾラミド懸濁性点眼液1%「ニットー」」の薬品コードの変更について 令和7年9月12日
- ・院内副作用報告(カドサイラ点滴静注用) 令和7年9月12日
- ・「クロモグリク酸Na吸入液1%「サワイ」」の自主回収および出荷停止について 令和7年9月12日
- ・「アフィニトール錠5mg」の取扱い中止について 令和7年9月16日
- ・「リンデロン懸濁注」の一時取扱い中止について 令和7年9月18日
- ・令和7年度医薬品安全管理研修(動画配信)の開催について 令和7年9月19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
エンハーツ点滴静注用100mg	トラスツズマブ デルクステカン(遺伝子組換え)
カルケンス錠100mg	アカラブルチニブマレイン 酸塩水和物
ドブテレット錠20mg	アバトロンボパグマレイン酸塩
ルマケラス錠120mg	ソトラシブ