

Drug Information News

薬発 R4-9

令和 5 年 2 月 25 日

薬剤科 医薬品情報室

〔I〕 第 445 回薬事委員会において、下記の事項が決定しましたのでお知らせいたします。

※原則 3 月 1 日より処方可能となります。

1. 新規採用医薬品

剤形	採用区分	薬品名	規格	薬効	メーカー	備考
内服	院内外用	エシタロプラム OD 錠 10mg 「DSEP」 (エシタロプラムシュウ酸塩)	10mg/錠	SSRI	第一三共エスファ	レクサプロ錠 10mg から切り替え
		エソメプラゾールカプセル 20mg 「ニプロ」 (エソメプラゾール)	20mg/カプセル	PPI	ニプロ	ネキシウムカプセル 20mg から切り替え
		重質酸化マグネシウム 「ケンエー」 (酸化マグネシウム)	0.5g/包	制酸剤、緩下剤	健栄薬品	重カマ「ヨシダ」から切り替え
		ドキサゾシン錠 0.5mg 「サワイ」 (ドキサゾシンメシル酸塩)	0.5mg/錠	血圧降下剤	沢井	ドキサゾシン錠 0.5mg 「タナベ」から切り替え
		ドキサゾシン錠 2mg 「サワイ」 (ドキサゾシンメシル酸塩)	2mg/錠	血圧降下剤	沢井	ドキサゾシン錠 2mg 「タナベ」から切り替え
		ファモチジン散 2% 「トーワ」 (ファモチジン)	2%/g	H ₂ 受容体拮抗剤	東和薬品	ファモチジン散 2% 「オーハラ」から切り替え
		フルコナゾールカプセル 100mg 「JG」 (フルコナゾール)	100mg/カプセル	深在性真菌症治療剤	日本ジェネリック	フルコナゾールカプセル 100mg 「日医工」から切り替え
		メサラジン徐放錠 500mg 「トーワ」 (メサラジン徐放錠)	500mg/錠	潰瘍性大腸炎・クローン病治療剤	東和薬品	メサラジン錠 500mg 「サワイ」から切り替え
	院外専用	エシタロプラム OD 錠 20mg 「DSEP」 (エシタロプラムシュウ酸塩)	20mg/錠	SSRI	第一三共エスファ	レクサプロ錠 20mg から切り替え
		ツムラ黄連解毒湯エキス顆粒 (黄連解毒湯エキス)	2.5g/包	漢方製剤	ツムラ	
		ノベルジン顆粒 5% (酢酸亜鉛水和物)	5%/g	低亜鉛血症治療剤	ノーベル	
		リバゼブ配合錠 HD (ピタバスタチン・エゼチミブ)	ピタバスタチン 4mg・エゼチミブ 10mg/錠	HMG-CoA 還元酵素阻害剤、小腸コレステロールトランスポーター阻害剤配合剤	興和薬品	

剤形	採用区分	薬品名	規格	薬効	メーカー	備考
注射	院内専用	アロカリス点滴静注 235mg (ホスネツピタント塩化物塩酸塩)	235mg10mL/瓶	選択的NK1受容体拮抗型制吐剤	大鵬薬品	プロイメンド点滴静注用 150mg から切り替え
	用時購入	テゼスパイア皮下注 210mg シリンジ (テゼペルマブ)	210mg1.91mL/筒	ヒト抗TSLPモノクローナル抗体	アストラゼネカ	
		ラニビズマブBS硝子体内注射用キット 10mg/mL「センジュ」 (ラニビズマブ)	0.5mg0.05mL/筒	眼科用VEGF阻害剤	千寿	ルセンティス硝子体内注射液 10mg/mL から切り替え

2. 採用中止医薬品

剤形	薬品名	備考
内服	重カマ「ヨシダ」	重質酸化マグネシウム「ケンエー」へ切り替え
	ドキサゾシン錠 0.5mg「タナベ」	ドキサゾシン錠 0.5mg「サワイ」へ切り替え
	ドキサゾシン錠 2mg「タナベ」	ドキサゾシン錠 2mg「サワイ」へ切り替え
	ネキシウムカプセル 20mg	エソメプラゾールカプセル 20mg「ニプロ」へ切り替え
	ファモチジン散 2%「オーハラ」	ファモチジン散 2%「トーワ」へ切り替え
	フルコナゾールカプセル 100mg「日医工」	フルコナゾールカプセル 100mg「JG」へ切り替え
	メサラジン錠 500mg「サワイ」	メサラジン徐放錠 500mg「トーワ」へ切り替え
	レクサプロ錠 10mg	エシタロプラム OD 錠 10mg「DSEP」へ切り替え
	レクサプロ錠 20mg	エシタロプラム OD 錠 20mg「DSEP」へ切り替え
	エンシュア・リキッド (バニラ味)	製造販売中止
	エンシュア・リキッド (コーヒー味)	製造販売中止
	外用	アレルギースクラッチエキス「トリイ」ラッカセイ
アレルギースクラッチエキス「トリイ」アーモンド		製造販売中止
注射	プロイメンド点滴静注用 150mg	アロカリス点滴静注 235mgへ変更
	ルセンティス硝子体内注射液 10mg/mL	ラニビズマブBS硝子体内注射用キット 10mg/mL「センジュ」へ切り替え

3. その他

- ・ズーム（白癬菌検出用試薬）の採用について

これまで院内製剤（20%KOH液）を使用していたが、白癬菌検出用試薬が市販されたため。