2024年4月薬事委員会結果

2024/4/24

I. 仮購入審議薬品:下記2品目の採用を承認 (原則2024/5/6より処方可)

| 商 品 名(メーカー名) | 申請科 | 審議結果 | 備考 |
|--|-------|------|--------------|
| 沈降 15 価肺炎球菌結合型ワクチン バクニュバンス水性懸濁注シリンジ(MSD) | 感染症内科 | 共通 | 成人の任意接種用(自費) |
| 経口血小板破壊抑制薬/脾臓チロシンキナーゼ阻害薬 タバリス錠 100mg/タバリス錠 150mg (キッセイ薬品工業) | 血液内科 | 院外専用 | 院外専用薬、患者限定 |

Ⅱ. 規格追加審議薬品:下記5品目の追加採用を承認

| 商 品 名(メーカー名) | 申請科 | 既採用規格 | 審議結果 | 備考 |
|---|-------------|--------------------------|----------------------------|--|
| 長時間作用型ヒト成長ホルモンアナログ製剤 ソグルーヤ皮下注 15mg (ノボノルディスクファーマ) | 小児科 | 5mg: 共通 | 15mg(追加) 院外専用 | 「骨端線閉鎖を伴わない成長ホルモン分泌不全性 低身長症」のみ 15 mg規格追加承認を受け申請。患 者限定。(2024/2/29 小委員会にて承認) |
| 長時間作用型ヒト成長ホルモンアナログ製剤 ソグルーヤ皮下注 10mg (ノボノルディスクファーマ) | 脳神経外科 | 5mg : 共通 | 10mg(追加) 院外専用 | 成人成長ホルモン分泌不全に対し使用中患者の増 量に伴う規格追加。患者限定。 |
| 抗悪性腫瘍剤 フェスゴ配合皮下注 MA (中外製薬) | 乳腺内分泌 外科 | IN:共通 | MA(追加) 共通 | レジメン登録 |
| 抗造血器悪性腫瘍剤 ポマリストカプセル 3mg (ブリストルマイヤ 一) | 血液内科 | 1mg, 2mg, 4mg : 院内 | 3 mg(追加) 院内専用 | 投与量増減に伴う規格追加 |
| 生理食塩液 生理食塩液「ヒカリ」(250mL ソフトバッグ) (光製薬) | 薬剤科 | 「 大 塚 」 250mL : 共通 | 「ヒカリ」 250mL : レジメン限定 | レジメン登録 シスプラチン投与時の輸液として限定使用 |

Ⅲ. 科限定追加;下記1品目の限定診療科追加を承認

| 商品名 | 申請科 | 限定診療科 | | |
|-------------------|--------|---------------------------------|--|--|
| フェインジェクト静注 500【科】 | 大腸肛門外科 | 産婦人科、消化器内科、胃食道外科、 <u>大腸肛門外科</u> | | |

Ⅳ. その他報告事項

- 1) 切替薬品
 - ・メンクアッドフィ筋注(4 価髄膜炎ワクチン(ジフテリアトキソイド結合体)) 既採用のメナクトラ筋注供給停止に伴い後継品のメンクアッドフィ筋注へ切替
- 2) 限定患者に対する区分変更:院外専用→共通へ(該当患者退院後は院外専用へ切替)ガバペン錠200mgデフェラシロクス顆粒分包90mg プリモボラン錠5mg レンビマカプセル10mg レンビマカプセル4mg 【中間型】/ボリンN注フレックスペン(300単位/3mL)ネオーラルカプセル10mg アトロベント吸入