

I. 仮購入審議薬品（原則 2025/6/9 より処方可）

商 品 名(メーカー名)	申請科	審議結果	備 考
ヒト型抗ヒト IL-1 β モノクローナル抗体 イラリス皮下注射液 150mg(ノバルティスファーマ)	総合内科	共通 (注射薬)	要時購入、冷所管理 ※5/14 小委員会で承認、5/26 より使用開始 ※診療報酬明細書に記載事項あり
抗悪性腫瘍剤/ヒト型抗 EGFR モノクローナル抗体 ポートラーザ点滴静注 800mg(日本化薬)	腫瘍内科	共通 (注射薬)	要時購入薬、冷所管理 レジメン登録申請
光線力学診断用剤 アラグリオ内用剤 1.5g(日本化薬)	泌尿器科	院内専用	※DPC 包括内
持続型赤血球造血刺激因子製剤 ミルセラ皮下注シリンジ 200 μ g(中外製薬)	腎臓内科	共通 (注射薬)	患者限定、冷所管理
抗悪性腫瘍剤/FLT3 阻害剤 ヴァンフリタ錠 17.7mg/26.5mg(第一三共)	血液内科	備考参照	17.7mg: 共通、26.5mg: 院外専用 ※診療報酬明細書に記載事項あり
ヤヌスキナーゼ/アクチビン A 受容体 1 型阻害剤 オムジャラ錠 100/150/200mg(GSK)	血液内科	院外専用	患者限定 ※処方日数制限あり(2025 年 8 月まで)

II. 区分変更等（様式 4）に関する検討

該当無し

III. 後発品等切替に関する検討

- ・ アクアチムクリーム 1% → ナジフロキサシンクリーム 1%
- ・ メトリジン錠 2mg → ミドドリン塩酸塩錠 2mg
- ・ プラケニル錠 200mg → ヒドキシクロロキン硫酸塩錠 200mg
- ・ プログラフカプセル 0.5mg/1mg → タクロリムス錠 0.5mg/1.0mg
- ・ レミッチ OD 錠 2.5 μ g → ナルフラフィン塩酸塩 OD 錠 2.5 μ g

- ・デノシン点滴静注用 500mg → ガンシクロビル点滴静注用 500mg

IV. 削除検討薬

- ・ジオトリフ錠 20mg、30mg、40mg (共通→院外)
- ・ソランタール錠 100mg (共通→院外)
- ・ピマリシン点眼液 5%、眼軟膏 1% (共通→院外)

V. その他の検討事項

該当なし

VI. 報告事項

1) 区分変更等（様式 4）に関する報告

- ・ミッドペリック L250 2500mL バッグ無し（規格追加、科限定、院外専用）
テルモシステム使用の腹膜透析患者が増加し処方する必要あり。
- ・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（規格変更）
アイリーア 8mg 硝子体内注射液 → アイリーア 8mg 硝子体内注射用キット（規格変更）
薬剤費の削減、利便性向上につながるため

2) 供給停止に伴う臨時採用に関する報告

該当無し

3) 限定患者に対する区分変更：院外限定→院内共通へ

- ・ブリモボラン錠 5mg
- ・トルリシティ皮下注 0.75mg アテオス
- ・レボレード錠 12.5mg × 2
- ・ザイティガ錠 250mg
- ・アザルフィジン EN 錠 250mg