

薬剤部DI室(2274) No. 290

◎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 ······	2
	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 ••••••••••••••••••••••••••••••••••••	3

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
ケブザラ皮下注200mg オートインジェクター	サリルマブ(遺伝子組換え)	ヒト型抗ヒトIL-6受容体モノクローナル抗体	令和元年8月3日(土)

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:院内情報Webシステム → ライブラリ → 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	
注射用GRF住友100	院内採用薬の適正化による中止	令和元年7月31日(水)	
※ ケブザラ皮下注200mgシリンジ	ケブザラ皮下注200mgオートインジェクターの採用に伴う中止	令和元年8月2日(金)	
イダマイシン静注用5mg	院内採用薬の適正化による中止	令和元年8月2日(金)	
※ フロリードDクリーム1% 10g	モビコール配合内用剤の採用に伴う中止	令和元年8月23日(金)	

[※]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

該当なし

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 規 格 一般 名 薬 効 等			薬効等
業 品 名 5%ヒビテン液 500mL	玩怕 1本(500mL):25g	クロルヘキシシ、ング・ルコン酸塩	衆 XX 寺 殺菌消毒剤
エブランチルカプセル30mg	1CP:30mg	ウラヒ°シ゛ル	排尿障害改善剤/降圧剤
ガスコン錠80mg	1T:80mg (ジメチルポリシロキサンとして)	ジメチコン	消化管内ガス駆除剤
カプレルサ錠100mg	1T:100mg	バンデタニブ	抗悪性腫瘍剤/ チロシンキナーゼ阻害剤
ジセタミン錠25mg	1T:25mg (チアミン塩化物塩酸塩として)	セトチアミン塩酸塩水和物	ビタミンB ₁ 誘導体製剤
ジュンコウ補中益気湯FCエキス錠 3錠/包	18T:4.9g		漢方製剤
スマイラフ錠50mg/100mg	1T:50mg/100mg (ペフィシチニブとして)	ペフィシチニブ臭化水素酸塩	ヤヌスキナーゼ(JAK)阻害剤
ノリトレン錠25mg	1T:25mg (ノルトリプ・チリンとして)	ノルトリプ・チリン塩酸塩	情動調整剤
ヒアルロン酸ナトリウムPF 点眼液0.1%「日点」5mL	1本:5mL	精製とアルロン酸ナトリウム	角結膜上皮障害治療用点眼剤
フルコートスプレー0. 007% (57g/缶)	1本(57g):3.99mg	フルオシノロンアセトニト゛	合成副腎皮質ホルモン噴霧液
ヘモナーゼ配合錠	1T: プロメライン35000プロメライン単位/ トコフェロール酢酸エステル10mg	フ [*] ロメライン/ トコフェロール酢酸エステル	痔疾患《内服》治療剤

薬 品 名	規 格	一般名	薬効等
ミオピン点眼液 5mL	1本:5mL	ネオスチグミンメチル硫酸塩/ 塩化ナトリウム/塩化カルシウム水 和物/炭酸水素ナトリウム/L- アスパラキン酸カリウム	調節機能改善点眼剤
ローズ油 500mL	1本:500mL		矯味矯臭剤
ロキソプロフェンNa外用 ポンプスプレー1%「TCK」100g	1本:100g	ロキソプロフェンナトリウム水和物	経皮吸収型鎮痛/抗炎症剤
高砂サフランM	1g:1g	サフラン	生薬

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

ジェミーナ配合錠 ダフクリア錠200mg

4) 使用期限変更

マヴィレット配合錠 30ヵ月 \rightarrow 36ヵ月 (安定性試験の結果より) サムチレール内用懸濁液15% 24ヵ月 \rightarrow 12ヵ月 (安定性試験の結果より)

ミヤBM錠 4年 \rightarrow 3年 (品質確保のため) ミヤBM細粒 4年 \rightarrow 3年 (品質確保のため)

3-2 最近のお知らせ

•	セフトリアキソン静注用1gのオーダマスタの一時中止について	令和元年7月26日
	「キュビシン静注用350mg」の自主回収について	令和元年7月26日
	「注射用GRF住友100」取扱い中止について	令和元年7月31日
	「インジコカルミン注20mg「第一三共」」のマスタ登録名称の変更について	令和元年8月1日
	「ケブザラ皮下注200mgオートインジェクター」取扱い開始及び「ケブザラ皮下 注200mgシリンジ」の取扱い中止について	令和元年8月2日
•	「イダマイシン静注用5mg」取扱い中止について	令和元年8月2日
•	セフトリアキソン静注用1gのオーダマスタの再開について	令和元年8月6日
	医薬品等安全性情報No. 365	令和元年8月7日
	「セフメタゾールN a 静注用 1 g」のオーダマスタの一時中止について	令和元年8月21日
	「フロリードDクリーム1% 10g」取扱い中止について	令和元年8月23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: 院内情報Webシステム → ライブラリ → 薬剤部 → DI室 → 添付文書の改訂情報

薬品名	成分名
ロンサーフ配合錠T15/T20	トリフルリジン・チピラシル塩酸塩