



薬剤部DI室(2274) No. 240

◎本情報は以下のURLでも参照できます。

<http://www.med.osaka-cu.ac.jp/hosp/yakuzai/>

## 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 .....	3
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
5) 販売元変更 .....	3
3-2 最近のお知らせ .....	4
4 添付文書改訂情報 .....	4
5 薬剤情報提供 .....	6

## 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
生理食塩液「ヒカリ」250mL	塩化ナトリウム		平成27年6月11日(木)
タケキャブ錠10mg/20mg	ボノプラザンフマル酸塩	カリウムイオン競合型アシッドブロッカー ープロトンポンプインヒビターー	平成27年7月1日(水)
パリエット錠5mg	ラベプラゾールナトリウム	プロトンポンプ阻害剤	
ベルソムラ錠20mg	エフィナコナゾール	スボレキサント	
メチレンブルー静注50mg 「第一三共」	メチルチオニウム塩化物 水和物	メトヘモグロビン血症治療剤	
ジェイゾフトOD錠25mg	塩酸セルトラリン	選択的セロトニン 再取り込み阻害剤	未定
ミレーナ52mg	レボノルゲストレル	子宮内黄体ホルモン放出システム	

## 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
※ カイトリル細粒0.4%(2mg/包)	年度末中止薬品のため	平成27年5月29日(金)
※ ノイチーム顆粒10%	ザイティガ錠250mgの採用に伴う中止	平成27年6月2日(火)
※ デタントールR錠3mg	年度末中止薬品のため	平成27年6月5日(金)
大塚生食注250mL	生理食塩液「ヒカリ」250mLの採用に伴う中止	平成27年6月10日(水)
献血ヴェノグロブリンIH5%静注 0.5g/10mL	献血ヴェノグロブリンIH5%静注10g/200mLの 採用に伴う中止	平成27年6月18日(木)
※ ポルトラック原末(6g/包)	スンベプラカプセル100mgの採用に伴う中止	平成27年6月23日(火)
ノバミン筋注5mg/1mL	年度末中止薬品のため	平成27年6月23日(火)
メチレンブルー注(院内製剤)	メチレンブルー静注50mg「第一三共」の採用に 伴う中止	平成27年6月30日(火)
コントミン筋注25mg/5mL	ベルソムラ錠20mgの採用に伴う中止	未定
※ ジェイゾフト錠25mg	ジェイゾフトOD錠25mgの採用に伴う中止	

※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

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
MS冷シップ「タイホウ」 5枚／袋(200g)	1枚:40g	サリチル酸メチル	鎮痛・消炎冷感パップ剤
エクリラ400μ gジェヌエア 30吸入用	1吸入:400 μ g	アクリジニウム臭化物	COPD治療剤
オプスミット錠10mg	1T:10mg	マシテンタン	エンドセリン受容体拮抗薬
ザファテック錠50mg／100mg	1T:50mg／100mg	トラクラピチンコハク酸塩	持続性選択的DPP-4阻害剤 －2型糖尿病治療剤－
ソバルディ錠400mg	1T:400mg	ソホスフビル	抗ウイルス剤
ノピコールカプセル2.5μ g	1CP:2.5 μ g	ナルフラフィン塩酸塩	経口そう痒症改善剤
ビデュリオン皮下注用2mgペン	1本:2mg	エキセナチド	GLP-1受容体作動薬 －2型糖尿病治療剤－
マイスタン錠10mg	1T:10mg	クロハザム	抗てんかん剤
ワントラム錠100mg	1T:100mg	トラマトール塩酸塩	持続性がん疼痛・慢性疼痛治療剤

##### 2) 登録削除院外処方専用医薬品

薬品名	備考	中止日
チラーヂン末(乾燥甲状腺末)	販売中止のため	平成27年6月30日(火)

##### 3) 投薬日数制限解除

該当なし

##### 4) 使用期限変更

該当なし

##### 5) 販売元変更

アリクストラ皮下注1.5mg  
アルケラン錠2mg  
アルケラン静注用50mg  
イムラン錠50mg  
トランデート錠50mg

グラクソ・スミスクライン(株) → アスペンジャパン(株) 平成27年7月1日

### 3-2 最近のお知らせ

- ・ 医薬品・医療機器等安全性情報No. 323
平成27年5月27日
- ・ 「注射用オノアクト50mg」オーダマスタ登録名称変更のお知らせ
平成27年5月28日
- ・ 「カイトリル細粒0.4%」取扱い中止について
平成27年5月29日
- ・ 「ノイチーム顆粒10%」取扱い中止について
平成27年6月2日
- ・ 「デタントールR錠3mg」取扱い中止について
平成27年6月5日
- ・ 一般財団法人化学及血清療法研究所において製造販売された血液製剤の出荷差し止めについて
平成27年6月8日
- ・ 「生理食塩液「ヒカリ」250mL」取扱い開始及び「大塚生食注250mL」の取扱い中止について
平成27年6月8日
- ・ 武田薬品工業（株）への厚生労働省からの行政処分について
平成27年6月12日
- ・ 「献血ヴェノグロブリンーIH5%静注0.5g/10mL」取扱い中止について
平成27年6月18日
- ・ 「ノバミン筋注5mg/1mL」取扱い中止について
平成27年6月23日
- ・ 「ポルトラック原末」取扱い中止について
平成27年6月23日

## 4 添付文書改訂情報

I. 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
イリボーOD錠2.5μg/5μg	ラモセトロン塩酸塩
イリボー錠2.5μg/5μg	ラモセトロン塩酸塩
サインバルタカプセル20mg/30mg	デュロキセチン塩酸塩
ジフルカンカプセル100mg	フルコナゾール
シムジア皮下注200mgシリンジ	セルトリズマブ ペゴル(遺伝子組換え)
タリオン錠10mg/OD錠10mg	ベボタスチンベシル酸塩
ノイチーム錠90mg/顆粒10%	リゾチーム塩酸塩
ペグイントロン皮下注用 50μg/0.5mL用、100μg/0.5mL用	ペグインターフェロン アルファ-2b(遺伝子組換え)
リツキサン注10mg/mL	リツキシマブ(遺伝子組換え)
レフトーゼ錠50mg/シロップ0.5%	リゾチーム塩酸塩
レミッチカプセル2.5μg	ナルフラフィン塩酸塩

### II. 使用上の注意の改訂

※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	重要度*
ザーコリカプセル(ファイザー=メルクセローノ)	クリゾチニブ	副
アートセレブ脳脊髄手術用洗浄灌流液 (大塚製薬工場)	アートセレブ	その他

\*重要度：最重要、重要な改訂は項目を表示  
(慎重-慎重投与、相互-相互作用、副-副作用、注意-重要な基本的注意・その他の注意)  
最重要、重要以外の改訂は「その他」と表示

薬品名	成分名	重要度*
アムロジピンOD錠2.5mg・5mg「EMEC」 (エルメッドエーザイ)	アムロジピンベシル酸塩	その他
アムロジピン錠2.5mg・5mg「NP」(ニプロ)	アムロジピンベシル酸塩	その他
アムロジン錠2.5mg・5mg, OD錠2.5mg・5mg・10mg(大日本住友製薬)	アムロジピンベシル酸塩	その他
イリボーOD錠(アステラス製薬)	ラモセトロン塩酸塩(女性の用法・用量を有する製剤)	その他
イリボー錠(アステラス製薬)	ラモセトロン塩酸塩(女性の用法・用量を有する製剤)	その他
エビリファイOD錠(大塚製薬)	アリピプラゾール(経口剤)	その他
エビリファイ錠・散(大塚製薬)	アリピプラゾール(経口剤)	その他
エビリファイ内用液(大塚製薬)	アリピプラゾール(経口剤)	その他
カデュエット配合錠(ファイザー)	アムロジピンベシル酸塩・ $\square$ トルバスタチンカルシウム水和物	その他
カルベニン点滴用(第一三共)	パニペネム・ベタミプロン	その他
キプレス細粒(杏林製薬)	モンテルカストナトリウム(細粒剤)	その他
グラクティブ錠(小野薬品)	シタグリブチンリン酸塩水和物	その他
クラブモックス小児用配合ドライシロップ (グラクソ・スミスクライン)	クラブラン酸カリウム・アモキシシリン水和物( $\square$ ドライシロップ剤)	その他
コートリル錠(ファイザー)	ヒドロコルチゾン	その他
ザーコリカプセル(ファイザー=メルクセローノ)	クリゾチニブ	その他
サインバルタカプセル (塩野義製薬=日本イーライリリー)	デュロキセチン塩酸塩	その他
サクシゾン注射用300mg(大正薬品工業=テバ製薬)	ヒドロコルチゾンコハク酸エステルナトリウム	その他
ザクラス配合錠LD・HD(武田薬品)	アジルサルタン・アムロジピンベシル酸塩	その他
ジフルカンカプセル(ファイザー)	フルコナゾール(カンジダ属に起因する膣炎及び外陰膣炎の効能を有する製剤)	その他
シムジア皮下注シリンジ (ユースービージャパン=アステラス製薬)	セルトリズマブペゴル(遺伝子組換え)	その他
シムレクト静注用(ノバルティスファーマ)	バシリキシマブ(遺伝子組換え)(20mg)	その他
ジャスビア錠(MSD)	シタグリブチンリン酸塩水和物	その他
シングレア細粒(MSD)	モンテルカストナトリウム(細粒剤)	その他
セフトアジジム静注用「日医工」(日医工)	セフトアジジム水和物	その他
セフメタゾン静注用(第一三共)	セフメタゾールナトリウム	その他
ソル・コーテフ注射用100mg(ファイザー)	ヒドロコルチゾンコハク酸エステルナトリウム	その他
ソル・メドロール静注用 40mg・125mg・500mg・1000mg(ファイザー)	メチルプレドニゾロンコハク酸エステルナトリウム	その他
タリオンOD錠(田辺三菱製薬)	ベポタスチンベシル酸塩(OD錠) (小児の用法・用量を有する製剤)	その他
タリオン錠(田辺三菱製薬)	ベポタスチンベシル酸塩(普通錠) (小児の用法・用量を有する製剤)	その他
チエナム点滴静注用(MSD)	イミペネム水和物・シラスタチンナトリウム	その他
トリーセル点滴静注液(ファイザー)	テムシロリムス	その他

\*重要度：最重要、重要な改訂は項目を表示  
( 慎重-慎重投与、相互-相互作用、副-副作用、注意-重要な基本的注意・その他の注意 )  
最重要、重要以外の改訂は「その他」と表示

薬品名	成分名	重要度*
ノルバスク錠5mg, OD錠2.5mg・5mg・10mg(ファイザー)	アムロジピンベシル酸塩	その他
ノルバスク錠5mg, OD錠2.5mg・5mg・10mg(ファイザー)	アムロジピンベシル酸塩	その他
バイエッタ皮下注ペン(アストラゼネカ)	エキセナチド(5 $\mu$ g・10 $\mu$ g)	その他
バナンドライシロップ (第一三共=グラクソ・スミスクライン)	セフボドキシムプロキセチル	その他
バナシ錠(第一三共=グラクソ・スミスクライン)	セフボドキシムプロキセチル	その他
バラシクロビル錠「科研」(シオノケミカル=科研製薬)	バラシクロビル塩酸塩(ジェネリック製品)	その他
バラシクロビル粒状錠「モチダ」(持田製薬)	バラシクロビル塩酸塩(ジェネリック製品)	その他
ビデュリオン皮下注用(アストラゼネカ)	エキセナチド(2mg)	その他
ペグイントロン皮下注用(MSD)	ペグインターフェロンアルファ $\alpha$ -2b(遺伝子組換え)	その他
ミカムロ配合錠AP・BP (日本ベーリンガーインゲルハイム=アステラス製薬)	テルミサルタン・アムロジピンベシル酸塩	その他
メドロール錠(ファイザー)	メチルプレドニゾロン	その他
ユニシア配合錠LD・HD(武田薬品)	カンデサルタンシレキセチル・アムロジピンベシル酸塩	その他
リツキサン注(全薬工業=中外製薬)	リツキシマブ(遺伝子組換え)	その他
レミッチカプセル(東レ=鳥居薬品)	ナルフラフィン塩酸塩(レミッチ)	その他

\*重要度：最重要、重要な改訂は項目を表示  
(慎重-慎重投与、相互-相互作用、副-副作用、注意-重要な基本的注意・その他の注意)  
最重要、重要以外の改訂は「その他」と表示

## 5 薬剤情報提供

新規採用薬の薬剤情報を下記の内容で提供します。

薬品名	薬の作用	注意事項
ジェイゾフトOD錠25mg	ゆううつな気分や不安をやわらげるお薬です。	急な発熱、発汗、筋肉がこわばる、発疹、皮膚や白目が黄色くなる、むくみのない短期間での体重増加、皮膚が斑に赤くなる、息苦しさ、動悸、口内がある、吐き気、けいれん等がみられたらご連絡ください。エフビー、ピモジド(オーバーラップ)とは同時に服用できません。
タケキャブ錠10mg/20mg	このお薬は胃酸の分泌を強力におさえて、胃・十二指腸潰瘍や逆流性食道炎の症状を改善します。	腹痛、頻回の下痢等がみられたらご連絡ください。アタザナビル硫酸塩、リルピピリンとは同時に服用できません。
パリエット錠5mg	このお薬は胃酸の分泌を強力におさえて、胃・十二指腸潰瘍や逆流性食道炎の症状を改善します。	蕁麻疹、動悸、のどの痛み、皮膚や白目が黄色くなる、貧血、皮膚が熱い・斑に赤くなる、発熱、水膨れができる、口内がある、から咳、筋肉が痛む、赤い尿ができる、手足がむくむ等がみられたらご連絡下さい。アタザナビル硫酸塩、リルピピリンとは同時に服用できません。
ベルソムラ錠20mg	ねつきを良くするお薬です	イトラコザール、クラリスロマイシン、リナピル、サキナピル、ネルフィナピル、インジナピル、テラプレビル、ホリコザールとは同時に使用できません。

# お知らせ

No.1499

商品名	含量	内 容
	薬価	
	会社名	
	分類番号	
JZOLOFT OD TABLETS 25MG  (劇) ジェイゾロフトOD錠25mg	1T:25mg (セルトラリンとして)	禁忌: 1. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者 2. MAO阻害剤を投与中あるいは投与中止後14日間以内の患者 3. ピモシドを投与中の患者  【併用禁忌】 MAO阻害剤[セレギリン塩酸塩(エフピーー)]: 発汗、不穏、全身痙攣、異常高熱、昏睡等の症状があらわれることがある。なお、MAO阻害剤の投与を受けた患者に本剤を投与する場合、また本剤投与後にMAO阻害剤を投与する場合には、14日間以上の間隔をおくこと。 ピモシド(オーラップ): ピモシドとの併用により、ピモシドのAUC及びCmaxがそれぞれ1.4倍増加したとの報告がある。 ピモシドはQT延長を引き起こすことがあるので本剤と併用しないこと。
1T:101.30円	効能: うつ病・うつ状態、パニック障害、外傷後ストレス障害  用法: 通常、成人にはセルトラリンとして1日25mgを初期用量とし、1日100mgまで漸増し、1日1回経口投与する。なお、年齢、症状により1日100mgを超えない範囲で適宜増減する。	
ファイザー	重副: セロトニン症候群、悪性症候群、痙攣、昏睡、肝機能障害、抗利尿ホルモン不適合分泌症候群(SIADH)、中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis:TEN)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)、アナフィラキシー、QT延長、心室頻拍(torsades de pointesを含む)	
871179	備考: 授乳中止 本剤の採用に伴い、ジェイゾロフト錠25mgを在庫なくなり次第取扱い中止とします。 本剤の取扱い開始日は未定です。	
塩酸セルトラリン		
BELSOMRA TABLETS 20MG  ベルソムラ錠20mg	1T:20mg	禁忌: 1. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者 2. CYP3Aを強く阻害する薬剤(イトラコナゾール、クラリスロマイシン、リトナビル、サキナビル、ネルフィナビル、インジナビル、テラプレビル、ホリコナゾール)を投与中の患者  【併用禁忌】 CYP3Aを強く阻害する薬剤[イトラコナゾール(イトリゾール)、クラリスロマイシン(クラリシット)、リトナビル(ノービア)、サキナビル(インビラーゼ)、ネルフィナビル(ビラセプト)、インジナビル(クリキシバン)、テラプレビル(テラピック)、ホリコナゾール(ブイフェント)]: 本剤の作用を著しく増強させるおそれがあるため、併用しないこと。
1T:107.90円	効能: 不眠症  用法: 通常、成人にはスボレキサントとして1日1回20mgを、高齢者には1日1回15mgを就寝直前に経口投与する。	
MSD	備考: 授乳中止 2015年11月末日までは1回14日分の処方限度 本剤の採用に伴い、コンミン筋注25mg/5mLを在庫なくなり次第取扱い中止とします。	
87119		
スボレキサント		

上記薬品は平成27年7月1日(水)より取扱います。

薬 剤 部

商品名	含量	内 容
	薬価	
	会社名	
	分類番号	
TAKECAB TABLETS 10MG/20MG  タケキャブ錠10mg/20mg	1T: 10mg/20mg (ボノプラザンとして)	<p>禁忌: 1. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者 2. アタザナビル硫酸塩、リルビリン塩酸塩を投与中の患者</p> <p>【併用禁忌】 <b>アタザナビル硫酸塩(レイアツツ):</b> アタザナビル硫酸塩の作用を減弱するおそれがある。 <b>リルビリン塩酸塩(エジュラント):</b> リルビリン塩酸塩の作用を減弱するおそれがある。</p> <p>効能: ○胃潰瘍、十二指腸潰瘍、逆流性食道炎、低用量アスピリン投与時における胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制、非ステロイド性抗炎症薬投与時における胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制</p> <p>○下記におけるヘリコバクター・ピロリの除菌の補助 胃潰瘍、十二指腸潰瘍、胃MALTリンパ腫、特発性血小板減少性紫斑病、早期胃癌に対する内視鏡的治療後胃、ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎</p>
	<p>用法: ○胃潰瘍、十二指腸潰瘍の場合 通常、成人にはボノプラザンとして1回20mgを1日1回経口投与する。なお、通常、胃潰瘍では8週間まで、十二指腸潰瘍では6週間までの投与とする。</p> <p>○逆流性食道炎の場合 通常、成人にはボノプラザンとして1回20mgを1日1回経口投与する。なお、通常4週間までの投与とし、効果不十分の場合は8週間まで投与することができる。 さらに、再発・再燃を繰り返す逆流性食道炎の維持療法においては、1回10mgを1日1回経口投与するが、効果不十分の場合は、1回20mgを1日1回経口投与することができる。</p> <p>○低用量アスピリン投与時における胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制の場合 通常、成人にはボノプラザンとして1回10mgを1日1回経口投与する。</p> <p>○非ステロイド性抗炎症薬投与時における胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制の場合 通常、成人にはボノプラザンとして1回10mgを1日1回経口投与する。</p> <p>○ヘリコバクター・ピロリの除菌の補助の場合 通常、成人にはボノプラザンとして1回20mg、アモキシシリン水和物として1回750mg(力価)及びクラリスロマイシンとして1回200mg(力価)の3剤を同時に1日2回、7日間経口投与する。なお、クラリスロマイシンは、必要に応じて適宜増量することができる。ただし、1回400mg(力価)1日2回を上限とする。 プロトンポンプインヒビター、アモキシシリン水和物及びクラリスロマイシンの3剤投与によるヘリコバクター・ピロリの除菌治療が不成功の場合は、これに代わる治療として、通常、成人にはボノプラザンとして1回20mg、アモキシシリン水和物として1回750mg(力価)及び外ロニダゾールとして1回250mgの3剤を同時に1日2回、7日間経口投与する。</p>	
	<p>&lt;10mg&gt; 1T:160.10円</p> <p>&lt;20mg&gt; 1T:240.20円</p>	<p>重副: 偽膜性大腸炎等の血便を伴う重篤な大腸炎</p>
	武田	
	872329	備考: 授乳中止 2016年2月末日までは1回14日分の処方限度
ボノプラザンマル酸塩		

上記薬品は平成27年7月1日(水)より取扱います。

薬 剤 部



商品名	含量	内 容
	薬価	
	会社名	
	分類番号	
PARIET		禁忌: 1. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者 2. アタザナビル硫酸塩、リルビリン塩酸塩を投与中の患者
パリエット錠5mg	1T:5mg	【併用禁忌】 <b>アタザナビル硫酸塩(レイアツツ):</b> アタザナビルの作用が減弱するおそれがある。 <b>リルビリン塩酸塩(エジュラント):</b> リルビリン塩酸塩の作用を減弱するおそれがある。
	1T:70.50円	効能: 胃潰瘍、十二指腸潰瘍、吻合部潰瘍、逆流性食道炎、Zollinger-Ellison症候群、非びらん性胃食道逆流症、低用量アスピリン投与時における胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制  下記におけるヘリコバクター・ピロリの除菌の補助 胃潰瘍、十二指腸潰瘍、胃MALTリンパ腫、特発性血小板減少性紫斑病、早期胃癌に対する内視鏡的治療後胃、ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎  用法: <b>胃潰瘍、十二指腸潰瘍、吻合部潰瘍、Zollinger-Ellison症候群</b> 通常、成人にはラベプラザールナトリウムとして1回10mgを1日1回経口投与するが、病状により1回20mgを1日1回経口投与することができる。なお、通常、胃潰瘍、吻合部潰瘍では8週間まで、十二指腸潰瘍では6週間までの投与とする。  <b>逆流性食道炎</b> 逆流性食道炎の治療においては、通常、成人にはラベプラザールナトリウムとして1回10mgを1日1回経口投与するが、病状により1回20mgを1日1回経口投与することができる。なお、通常、8週間までの投与とする。また、プロトンポンプインヒビターによる治療で効果不十分な場合、1回10mg又は1回20mgを1日2回、さらに8週間経口投与することができる。ただし、1回20mg1日2回投与は重度の粘膜傷害を有する場合に限る。 再発・再燃を繰り返す逆流性食道炎の維持療法においては、通常、成人にはラベプラザールナトリウムとして1回10mgを1日1回経口投与する。  <b>非びらん性胃食道逆流症</b> 通常、成人にはラベプラザールナトリウムとして1回10mgを1日1回経口投与する。なお、通常、4週間までの投与とする。  <b>低用量アスピリン投与時における胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制</b> 通常、成人にはラベプラザールナトリウムとして1回5mgを1日1回経口投与するが、効果不十分な場合は1回10mgを1日1回経口投与することができる。  <b>ヘリコバクター・ピロリの除菌の補助</b> 通常、成人にはラベプラザールナトリウムとして1回10mg、アモキシシリン水和物として1回750mg(力価)及びクラリスロマイシンとして1回200mg(力価)の3剤を同時に1日2回、7日間経口投与する。 なお、クラリスロマイシンは、必要に応じて適宜増量することができる。ただし、1回400mg(力価)1日2回を上限とする。 プロトンポンプインヒビター、アモキシシリン水和物及びクラリスロマイシンの3剤投与によるヘリコバクター・ピロリの除菌治療が不成功の場合は、これに代わる治療として、通常、成人にはラベプラザールナトリウムとして1回10mg、アモキシシリン水和物として1回750mg(力価)及びメロニダゾールとして1回250mgの3剤を同時に1日2回、7日間経口投与する。
	エーザイ	重副: ショック、アナフィラキシー、汎血球減少、無顆粒球症、血小板減少、溶血性貧血、劇症肝炎、肝機能障害、黄疸、間質性肺炎、中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)、多形紅斑、急性腎不全、間質性腎炎、低ナトリウム血症、横紋筋融解症  (類薬) 視力障害、錯乱状態
	872329	備考: 授乳中止
ラベプラザールナトリウム		

上記薬品は平成27年7月1日(水)より取扱います。

薬 剤 部

商品名	含量	内 容
	薬価	
	会社名	
	分類番号	
MIRENA ミレーナ52mg	1個:52mg	禁忌: 1. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある女性 2. 性器癌及びその疑いのある患者 3. 黄体ホルモン依存性腫瘍及びその疑いのある患者 4. 診断の確定していない異常性器出血のある患者 5. 先天性、後天性の子宮の形態異常(子宮腔の変形を来しているような子宮筋腫を含む)又は著しい位置異常のある女性 6. 性器感染症(カンジダ症を除く)のある患者 7. 過去3ヵ月以内に性感染症(細菌性膣炎、カンジダ症、再発性ヘルペスウイルス感染、B型肝炎、サイトメガロウイルス感染を除く)の既往歴のある女性 8. 頸管炎又は膣炎の患者 9. 再発性又は現在PIDの患者 10. 過去3ヵ月以内に分娩後子宮内膜炎又は感染性流産の既往歴のある女性 11. 子宮外妊娠の既往歴のある女性 12. 本剤又は子宮内避妊用具(IUD)装着時又は頸管拡張時に失神、徐脈等の迷走神経反射を起こしたことのある女性 13. 重篤な肝障害又は肝腫瘍の患者 14. 妊婦又は妊娠している可能性のある女性
	1個:26984.30円	効能: 避妊 過多月経 月経困難症  用法: 本剤1個を子宮腔内に装着する。
	バイエル	重副: 骨盤内炎症性疾患(PID)、子宮外妊娠、穿孔、卵巣嚢胞破裂
	872549	備考: 授乳中止 本剤の取扱い、産婦人科医(母体保護法指定医又は日本産科婦人科学会認定医)が行うこと。 本剤を「避妊」の目的で使用した場合には、保険給付の対象とはなりません。 本剤の取扱い開始日は未定です。
レボノルゲストレル		
METHYLENE BLUE INTRAVENOUS INJECTION “DAIICHI SANKYO”  (劇) メチレンブルー静注50mg 「第一三共」	1A(10mL):50mg	禁忌: 1. 本剤の成分、フェニチン系化合物及びその類似化合物に対し過敏症の既往歴のある患者 2. グルコース-6-リン酸脱水素酵素欠損症と判明している患者 3. NADPH還元酵素欠損症と判明している患者 4. 塩素酸塩によるメヘモグロビン血症患者 5. シアン化合物中毒の解毒剤として投与した亜硝酸化合物によるメヘモグロビン血症患者
	1A:120382.00円	効能: 中毒性メヘモグロビン血症  用法: 通常、生後3ヵ月を過ぎた乳幼児、小児及び成人には、メチルチオニウム塩化物水和物として1回1～2mg/kgを5分以上かけて静脈内投与する。投与1時間以内に症状が改善しない場合は、必要に応じ、同量を繰り返し投与できるが、累積投与量は最大7mg/kgまでとする。 通常、新生児及び生後3ヵ月以下の乳児には、メチルチオニウム塩化物水和物として1回0.3～0.5mg/kgを5分以上かけて静脈内投与する。投与1時間以内に症状が改善しない場合は、必要に応じ、同量を繰り返し投与できる。
	第一三共	重副: ショック、アナフィラキシー、メヘモグロビン血症の増悪、溶血性貧血、腎不全
	873929	備考: 授乳中止 本剤の採用に伴い、メチレンブルー注(院内製剤)を在庫なくなり次第取扱い中止とします。
メチルチオニウム塩化物水和物		

上記薬品は平成27年7月1日(水)より取扱います。

薬 剤 部

## 院外処方専用医薬品のお知らせ

下記の薬品を新規登録しましたのでご連絡致します。

No.458

薬品名	規格	内容
MYSTAN マイスタン錠10mg	1T:10mg	<b>【禁忌】</b> 1. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者 2. 急性狭隅角緑内障の患者 3. 重症筋無力症の患者  <b>【効能・効果】</b> 他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかんの下記発作型における抗てんかん薬との併用 部分発作 単純部分発作、複雑部分発作、二次性全般化強直間代発作 全般発作 強直間代発作、強直発作、非定型欠神発作、ミオクローン発作、脱力発作
	薬価(円)	<b>【用法・用量】</b> 通常、成人にはクロバザムとして1日10mgの経口投与より開始し、症状に応じて徐々に増量する。維持量は1日10～30mgを1～3回に分割経口投与する。 なお、症状により適宜増減する(最高1日量は40mgまでとする)。 小児に対しては、通常クロバザムとして1日0.2mg/kgの経口投与より開始し、症状に応じて徐々に増量する。維持量は1日0.2～0.8mg/kgを1～3回に分割経口投与する。 なお、症状により適宜増減する(最高1日量は1.0mg/kgまでとする)。
	1T:43.20円	<b>【重副】</b> 依存性、呼吸抑制、中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis:TEN)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)
	薬効分類	<b>【備考】</b> 授乳中止 1回90日分の処方を限度
クロバザム	871139	<b>【会社名】</b> 大日本住友

上記薬品は平成27年7月1日(水)より院外処方オーダリングが可能になります。

薬 剤 部

## 院外処方専用医薬品のお知らせ

下記の薬品を新規登録しましたのでご連絡致します。

No.459

薬品名	規格	内容
ONETRAM TABLETS 100MG  (劇) ワントラム錠100mg	1T:100mg	<b>【禁忌】</b> 1. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者 2. アルコール、睡眠剤、鎮痛剤、オピオイド鎮痛剤又は向精神薬による急性中毒患者 3. モノアミン酸化酵素阻害剤を投与中の患者、又は投与中止後14日以内の患者 4. 治療により十分な管理がされていないてんかん患者 5. 高度な腎障害又は高度な肝障害のある患者  <b>【併用禁忌】</b> モノアミン酸化酵素阻害剤 [セレギリン塩酸塩(エフピーー)]: 外国において、セロトニン症候群(錯乱、激越、発熱、発汗、運動失調、反射異常亢進、ミオローヌス、下痢等)を含む中枢神経系(攻撃的行動、固縮、痙攣、昏睡、頭痛)、呼吸器系(呼吸抑制)及び心血管系(低血圧、高血圧)の重篤な副作用が報告されている。モノアミン酸化酵素阻害剤を投与中の患者及び投与中止後14日以内の患者には投与しないこと。また、本剤投与中止後にモノアミン酸化酵素阻害剤の投与を開始する場合には、2～3日間の間隔をあけることが望ましい。
	薬価(円)	<b>【効能・効果】</b> 非オピオイド鎮痛剤で治療困難な下記における鎮痛 疼痛を伴う各種癌 慢性疼痛
	1T:119.10円	<b>【用法・用量】</b> 通常、成人にはトラマトール塩酸塩として100～300mgを1日1回経口投与する。なお、症状に応じて適宜増減する。ただし、1日400mgを超えないこととする。  <b>【重副】</b> ショック、アナフィラキシー、呼吸抑制、痙攣、依存性、意識消失
	薬効分類	<b>【備考】</b> 授乳中止 2016年5月末日までは1回14日分の処方を限度
トラマトール塩酸塩	871149	<b>【会社名】</b> ファイザー
NOPICOR CAPSULES 2.5μ G  (劇) ノピコールカプセル2.5μ g	1CP:2.5 μ g	<b>【禁忌】</b> 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者  <b>【効能・効果】</b> 次の患者におけるそう痒症の改善(既存治療で効果不十分な場合に限る) 血液透析患者、慢性肝疾患患者
	薬価(円)	<b>【用法・用量】</b> 通常、成人には、ナルフラフィン塩酸塩として1日1回2.5 μ gを夕食後又は就寝前に経口投与する。なお、症状に応じて増量することができるが、1日1回5 μ gを限度とする。
	1CP:1795.00円	<b>【重副】</b> 肝機能障害、黄疸
	薬効分類	<b>【備考】</b> 授乳中止 遮光
ナルフラフィン塩酸塩	87119	<b>【会社名】</b> 東レ・メディカル

上記薬品は平成27年7月1日(水)より院外処方オーダリングが可能になります。

薬 剤 部

## 院外処方専用医薬品のお知らせ

下記の薬品を新規登録しましたのでご連絡致します。

No.460

薬品名	規格	内容
OPSUMIT 10MG (劇) オプスミット錠10mg	1T:10mg	<b>【禁忌】</b> 1. 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人 2. 重度の肝障害のある患者 3. 強いCYP3A4誘導剤(リファンピリン、セイヨウトキリソウ含有食品、カルバマゼピン、フェニトイン、フェノバルビタール、リファブチン)を投与中の患者 4. 本剤及び本剤の成分に過敏症の既往歴のある患者  <b>【併用禁忌】</b> 強いCYP3A4誘導剤[リファンピリン(リファジン)、セイヨウトキリソウ(セント・ジョーンズ・ワート)含有食品、カルバマゼピン(テグレトール)、フェニトイン(アレビアチン)、フェノバルビタール(フェノバル)、リファブチン(ミコブチン)]: 本剤の血中濃度が低下し、本剤の効果が減弱するおそれがある。
	薬価(円)	<b>【効能・効果】</b> 肺動脈性肺高血圧症
	1T:14594.00円	<b>【用法・用量】</b> 通常、成人には、マシテンタンとして10mgを1日1回経口投与する。  <b>【重副】</b> 貧血
	薬効分類	<b>【備考】</b> 授乳中止 2016年5月末日までは1回14日分の処方を限度
マシテンタン	87219	<b>【会社名】</b> アケリオン
EKLIRA GENUAIR エクリラ400μgジェヌエア 30吸入用	1吸入:400μg	<b>【禁忌】</b> 1. 閉塞隅角緑内障の患者 2. 前立腺肥大等による排尿障害がある患者 3. 本剤の成分に対して過敏症の既往歴のある患者  <b>【効能・効果】</b> 慢性閉塞性肺疾患(慢性気管支炎、肺気腫)の気道閉塞性障害に基づく諸症状の緩解
	薬価(円)	<b>【用法・用量】</b> 通常、成人には1回1吸入(アクリジニウム臭化物として400μg)を1日2回吸入投与する。
	1個(30吸入):3150.90円	<b>【重副】</b> (類薬) 心房細動
	薬効分類	<b>【備考】</b> 授乳中止 2016年5月末日までは1回15日分の処方を限度
アクリジニウム臭化物	872259	<b>【会社名】</b> 杏林

上記薬品は平成27年7月1日(水)より院外処方オーダリングが可能になります。

薬 剤 部

## 院外処方専用医薬品のお知らせ

下記の薬品を新規登録しましたのでご連絡致します。

No.461

薬品名	規格	内容
(劇) ビデュリオン皮下注射 2mgペン	1本:2mg	【禁忌】 1. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者 2. 糖尿病性外アトピー、糖尿病性昏睡又は前昏睡、1型糖尿病の患者 3. 重症感染症、手術等の緊急の場合 4. 透析患者を含む重度腎機能障害のある患者
	薬価(円)	【効能・効果】 2型糖尿病 ただし、食事療法・運動療法に加えてスルホニルウレア剤、ビッグuanid'系薬剤及びチアゾリジン系薬剤(各薬剤単独療法又は併用療法を含む)による治療で十分な効果が得られない場合に限る。
	1本:3586.00円	【用法・用量】 通常、成人には、エキセナチドとして、2mgを週に1回、皮下注射する。  【重副】 低血糖、腎不全、急性膵炎、アナフィラキシー反応、血管浮腫、腸閉塞
	薬効分類	【備考】 授乳中止 遮光、2～8℃で保存
	872499	【会社名】アストラゼネカ
MS REISHIPPU「TAIHO」  MS冷シップ「タイホウ」 5枚／袋(200g)	1枚:40g	【禁忌】 本剤に対して過敏症の既往歴のある患者
	薬価(円)	【効能・効果】 下記における鎮痛・消炎 捻挫、打撲、筋肉痛、関節痛、骨折痛
	1枚:38.40円	【用法・用量】 1. 表面のプラスチック膜をはがして、患部に貼付する。 2. 1日1～2回使用する。
	薬効分類	【備考】 遮光
サリチル酸メチル／dl-カンフル／l-メントール	872649	【会社名】大鵬

上記薬品は平成27年7月1日(水)より院外処方オーダーリングが可能になります。

薬 剤 部

## 院外処方専用医薬品のお知らせ

下記の薬品を新規登録しましたのでご連絡致します。

No.462

薬品名	規格	内容
ZAFATEK TABLETS 50MG/100MG  ザファテック錠 50mg/100mg	1T:50mg/100mg (トラグリプチンとして)	【禁忌】 1. 重症外傷、糖尿病性昏睡又は前昏睡、1型糖尿病の患者 2. 重症感染症、手術前後、重篤な外傷のある患者 3. 高度の腎機能障害患者又は透析中の末期腎不全患者 4. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
	薬価(円)	【効能・効果】 2型糖尿病
	<50mg> 1T:559.20円  <100mg> 1T:1045.10円	【用法・用量】 通常、成人にはトラグリプチンとして100mgを1週間に1回経口投与する。
	薬効分類	【重副】 低血糖  (類薬) 急性膵炎、腸閉塞
		【備考】 授乳中止 2016年5月末日までは1回14日分の処方を限度
トラグリプチンコハク酸塩	873969	【会社名】武田

上記薬品は平成27年7月1日(水)より院外処方オーダリングが可能になります。

薬 剤 部

## 院外処方専用医薬品のお知らせ

下記の薬品を新規登録しましたのでご連絡致します。

No.463

薬品名	規格	内容
SOVALDI TABLETS 400MG  ソバルディ錠400mg	1T:400mg	<p><b>【警告】</b> 本剤は、ウイルス性肝疾患の治療に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤の投与が適切と判断される患者に対してのみ投与すること。</p> <p><b>【禁忌】</b> 1. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者 2. 重度の腎機能障害(eGFR&lt;30mL/分/1.73m<sup>2</sup>)又は透析を必要とする腎不全の患者 3. 次の薬剤を投与中の患者:カルバマゼピン、フェニトイン、リファンピシン、セイウオトキリソウ(セント・ジョーンズ・ワート)含有食品</p> <p><b>【併用禁忌】</b> <b>リファンピシン(リファジン):</b> 本剤の血漿中濃度が低下し、本剤の効果が減弱するおそれがある。 <b>カルバマゼピン(テグレトール)、フェニトイン(アレビアチン):</b> 本剤の血漿中濃度が低下し、本剤の効果が減弱するおそれがある。 <b>セイウオトキリソウ(セント・ジョーンズ・ワート)含有食品:</b> 本剤の血漿中濃度が低下し、本剤の効果が減弱するおそれがある。</p>
	薬価(円)	<p><b>【効能・効果】</b> セログループ2(ジェノタイプ2)のC型慢性肝炎又はC型代償性肝硬変におけるウイルス血症の改善</p>
	1T:61799.30円	<p><b>【用法・用量】</b> リバビリンとの併用において、通常、成人にはソホスブビルとして400mgを1日1回、12週間経口投与する。</p> <p><b>【重副】</b> 貧血</p>
	薬効分類	<p><b>【備考】</b> 授乳中止 1回28日分の処方を限度</p>
	ソホスブビル	87625

上記薬品は平成27年7月1日(水)より院外処方オーダーリングが可能になります。

薬 剤 部