



薬剤部DI室(2274) No. 307

◎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	2
3) 投薬日数制限解除	2
4) 使用期限変更	2
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
20%マンニトール注射液「YD」 300mL(プラスチックバッグ)	D-マンニトール	脳圧降下・浸透圧利尿剤	令和3年1月14日(木)
アルファカルシドールカプセル 1 μ g「トーフ」	アルファカルシドール	活性型ビタミンD ₃ 製剤	

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
※ アドエア500ディスカス 28吸入用	アテキュラ吸入用カプセル高用量の採用に伴う中止	令和3年1月5日(火)
※ アロチノロール塩酸塩錠10mg「DSP」	エンレスト錠100mgの採用に伴う中止	
※ ミネプロ錠1.25mg	薬事委員会の決定による中止	
※ コララン錠2.5mg	薬事委員会の決定による中止	
20%マンニトール注射液「YD」300mL (ポリプロピレン製ボトル容器)	20%マンニトール注射液「YD」300mL(プラスチックバッグ)の採用に伴う中止	令和3年1月13日(水)
アルファカルシドールカプセル 1 μ g「EE」	アルファカルシドールカプセル1 μ g「トーフ」の採用に伴う中止	
献血ポリグロビンN10%静注5g/50mL	ピリヴィジェン10%点滴静注10g/100mLの採用に伴う中止	令和3年1月19日(火)
ブレオ注射用5mg	院内採用薬の適正化による中止	令和3年1月21日(木)

※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

該当なし

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

該当なし

4) 使用期限変更

該当なし

3-2 最近のお知らせ

- ・ 「アムロジピンOD錠2.5mg「NS」」 取扱い開始及び「アムロジピンOD錠2.5mg「EMEC」」 の取扱い中止について 令和2年12月25日
- ・ 「イソコロナールRカプセル20mg (ニトールR)」 オーダマスタ登録名称変更のお知らせ 令和2年12月25日
- ・ 「モビコール配合内用剤」 オーダマスタ登録名称変更のお知らせ 令和2年12月28日
- ・ 疑義照会の詳細 (令和2年11月分) 令和2年12月28日
- ・ 「プラナルカストドライシロップ10%「AFP」」 取扱い開始及び「プラナルカストDS10%「EK」」 の取扱い中止について 令和3年1月4日
- ・ 「ミネプロ錠1.25mg」 取扱い中止について 令和3年1月5日
- ・ 「アドエア500ディスクス 28吸入用」 取扱い中止について 令和3年1月5日
- ・ 「アロチノロール塩酸塩錠10mg」 取扱い中止について 令和3年1月5日
- ・ 「コララン錠2.5mg」 取扱い中止について 令和3年1月5日
- ・ 医薬品・医療機器等安全性情報No. 379 令和3年1月8日
- ・ 「バンコマイシン塩酸塩点滴静注用0.5g「MEEK」」 の取り扱い一時中止及び代替薬緊急採用について 令和3年1月12日
- ・ 「20%マンニトール注射液「YD」300mL (プラスチックバッグ)」 取扱い開始及び「マンニトール注射液「YD」20%300mL (ポリプロピレン製ボトル容器)」 の取扱い中止について 令和3年1月13日
- ・ 「メソトレキセート点滴静注液1000mg」 の一時供給中止について 令和3年1月13日
- ・ 「アルファカルシドールカプセル1μg [トーワ]」 取扱い開始及び「アルファカルシドールカプセル1μg「EE」」 の取扱い中止について 令和3年1月13日
- ・ 「献血ポリグロビンN10%静注5g/50mL」 取扱い中止について 令和3年1月19日
- ・ 「ブレオ注射用5mg」 取扱い中止について 令和3年1月21日
- ・ 院内副作用報告「ヒュミラ」 令和3年1月22日
- ・ 「サラゾスルファピリジン腸溶錠500mg「テバ」」 の販売中止及び「サラゾスルファピリジン腸溶錠500mg「武田テバ」」 の緊急採用について 令和3年1月22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
ソマチュリン皮下注120mg	ランレオチド酢酸塩
テセントリク点滴静注1200mg	アテゾリズマブ (遺伝子組換え)
リツキサン点滴静注100mg/500mg	リツキシマブ (遺伝子組換え)
リムパーザ錠100mg/150mg	オラパリブ
レミフェンタニル静注用2mg「第一三共」	レミフェンタニル塩酸塩