2025年7月薬事審議会結果

新規採用薬は薬事審議委員会開催の翌月1日(休日の場合は休み明け)より、処方可能となります。切替え、削除薬は、院内在庫がなくなり次第随時となります。

1. 新規採用医薬品

採用区分	医薬品名/薬効	備考
特定患者	ハイゼントラ 20%皮下注 1g/5mL / 血漿	
	分画製剤(皮下注用人免疫グロブリン製剤)	
特定患者	ハイゼントラ 20%皮下注 2g/10mL / 血	
	漿分画製剤(皮下注用人免疫グロブリン製	
	剤)	
特定患者	ハイゼントラ 20%皮下注 4g/20mL / 血	
	漿分画製剤(皮下注用人免疫グロブリン製	
	剤)	
院外採用	アイベータ配合点眼液 $/$ $\alpha2$ 作動薬 $/\beta$ 遮	
	断薬配合剤 緑内障·高眼圧症治療剤	
院外採用	グラアルファ配合点眼液 / Rho キナー	
	ゼ阻害薬/α2 作動薬配合剤緑内障・高眼圧	
	症治療剤	
採用	ウエルアップハンドローション 1% / 速	
	乾性擦式手指消毒剤	
採用	イオプロミド 370 注シリンジ 100mL「BYL」	イオパミロン注 370 シリンジ
	/ 非イオン性尿路・血管造影剤	(100mL)は販売中止のため採用
		中止
特定患者	イノソリッド配合経腸用半固形剤 / たん	ラコール NF 配合経腸用半固形
	白アミノ酸製剤	剤は採用中止
用時購入	ハイキュービア10%皮下注セット5g/50mL /	
	ボルヒアルロニダーゼ アルファ (遺伝子組	
	換え)製剤	
用時購入	ハイキュービア 10%皮下注セット 10g/100mL	
	/ ボルヒアルロニダーゼ アルファ (遺伝子	
	組換え)製剤	
用時購入	ハイキュービア 10%皮下注セット 20g/200mL	
	/ ボルヒアルロニダーゼ アルファ (遺伝子	
	組換え)製剤	

2. 後発品変更医薬品

【新規採用】 後発医薬品名	【切替え】 先発医薬品名
なし	

3. 採用区分変更医薬品

医薬品名	採用区分(変更前→変更後)
イミグラン点鼻液 20	採用→院外採用

4. 規格追加・規格変更・名称変更採用医薬品

規格追加・変更・名称変更医薬品名	備考
ランマーク HI 皮下注 120mg シリンジ 1.0mL	ランマーク皮下注 120mg からの切替
カルケンス錠 100mg	カプセルからの切替
レキサルティ OD 錠 0.5mg	院外採用、規格追加、適応追加のため
アフィニト―ル分散錠 2mg	特定患者、規格追加
アフィニトール分散錠 3mg	特定患者、規格追加
メトグルコ錠 500mg	院外採用、規格追加
ペリンドプリルエルブミン錠 2mg「サワイ」	コバシル錠 2mg 販売中止のため切替
重質酸化マグネシウム「ケンエー」	「JG」販売中止のため切替
タムスロシン塩酸塩 OD 錠 0.2mg「明治」	タムスロシン塩酸塩カプセル O.2mg「NIG」販
	売中止のため切替
ベバシズマブ BS 点滴静注 100mg「CTNK」	「第一三共」販売中止のため切替
ベバシズマブ BS 点滴静注 400mg「CTNK」	「第一三共」販売中止のため切替

5. 採用中止医薬品

医薬品名	中止前採用区分	備考
イオパミロン注 370 シリンジ(100mL)	採用	販売中止、イオプロミド 370
		注シリンジ 100mL「BYL」へ変
		更
ラコール NF 配合経腸用半固形剤	特定患者	イノソリッド配合経腸用半固
		形剤へ変更
ランマーク皮下注 120mg	採用	ランマーク HI 皮下注 120mg シ
		リンジ 1. 0mL へ変更
カルケンスカプセル 100mg	用時購入	錠剤へ変更
コバシル錠 2mg	特定患者	販売中止、後発品へ変更
酸化マグネシウム「JG」	採用	「ケンエー」へ変更
タムスロシン塩酸塩カプセル 0.2mg	採用	タムスロシン塩酸塩 OD 錠
rnigj		0.2mg「明治」へ変更
ベバシズマブ BS 点滴静注 100mg「第一三	採用	「CTNK」へ変更
共」		

ベバシズマブ BS 点滴静注 400mg 「第一三	採用	「CTNK」へ変更
共」		
スルピリン注 250mg「NP」	採用	販売中止
デルモベート軟膏 0.05%	院外採用	販売中止、後発品で対応

6. 臨時採用

医薬品名	備考(分類)
なし	

7. 院内製剤

院内製剤名	採用/削除	備考(分類)
なし		

8. その他

1) フォーミュラリ作成小委員会より

2021 年 11 月の薬事審議会で承認された気管支喘息吸入薬 (吸入ステロイド+長時間作用性 β 2 刺激薬) について、委員会で見直しを行いましたが、変更なしとなりました。

- ・第一選択薬: レルベア 100 エリプタ 30 吸入用
- 9. 次回薬事審議会は、2025年9月17日(水)、場所は研修棟3F講義室の予定です。