

薬事委員会決定事項

薬事委員会 書記
薬剤部 小泉 祐一、木村 初

2021年10月22日の薬事委員会で以下の薬剤について決定いたしました。他の事柄についてもあわせてご報告いたします。

① 新規採用医薬品

リクシアナ OD錠 15mg (循環器内科) 【院外限定】

薬効： 経口 FXa 阻害剤

申請理由： 心房細動患者で出血リスクの高い症例で 15mg を使用する頻度が増加するため。

採用中止薬剤： なし

ベリキューボ錠 2.5mg、5mg (循環器内科) 【院外限定】

薬効： 慢性心不全治療剤/可溶性グアニル酸シクラーゼ (sGC) 刺激剤

申請理由： 既存治療を行っている慢性心不全患者に追加投与することで心血管イベントを有意に抑制することが示されたため。

採用中止薬剤： なし

カボメティクス錠 20mg (泌尿器科) 【院外限定】

薬効： 抗悪性腫瘍剤/キナーゼ阻害剤

申請理由： ①TKI 使用後、免疫チェックポイント阻害薬での副作用症例に単剤で使用。
②オプジーボ+カボメティクス併用療法が腎細胞がんで新たに承認取得された。

採用中止薬剤： なし

② 使用成績調査について

1. 調査区分：使用成績調査
2. 医薬品名：ハイヤスタ錠 10mg
3. 調査目的：再発または難治性の成人 T 細胞白血病リンパ腫 (ATL) 患者の使用実態下における安全性情報として 本剤投与時の「骨髄抑制」、「間質性肺疾患」、「感染症」、「不整脈 (QT 間隔延長を含む)」の発現状況について検討する。
4. 調査予定期間：契約締結日から 2026 年 3 月 31 日
登録期間：契約締結日から 2025 年 3 月 31 日
観察期間：本剤投与開始後最大 36 週間 (投与 12 週後および 36 週後の 2 分冊)
5. 予定症例数：全例
6. 調査責任医師：麥谷 安津子
調査分担医師：白神 大志、森口 慎