

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12月24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

デエビゴ錠 5mg (総合診療センター)

薬効： 不眠症治療薬

申請理由： ベルソムラと比較し、相互作用による禁忌が少なく、一包化や簡易懸濁も可能であり使用しやすい。

採用中止薬剤： ユーロジン 2mg

ノクサフィル錠 100mg (血液疾患センター)

薬効： 深在性真菌症治療剤

申請理由： 他抗真菌薬が無効でムーコル症を疑う症例で使用したいため。

採用中止薬剤： イトリゾールカプセル 50

ユルトミリス HI 点滴静注 300mg/3mL (血液疾患センター)

薬効： 抗補体 (C5) モノクローナル抗体製剤

申請理由： 既存の300mg製剤では点滴時間が長い、HI製剤では点滴時間が短縮され、外来での患者負担が軽減されるため。

採用中止薬剤： ユルトミリス点滴静注 300mg

パドセブ点滴静注用 30 mg (泌尿器科)

薬効： 抗悪性腫瘍剤/抗 Nectin-4 抗体微小管阻害薬複合体

申請理由： 尿路上皮がんで白金製剤、免疫チェックポイント阻害薬による効果不十分例で使用できる新たな薬剤であるため。

採用中止薬剤： ミルセラ注シリンジ 12.5 μ g

バベンチオ点滴静注 200mg (泌尿器科)

薬効： 抗悪性腫瘍剤 ヒト型抗ヒト PD-L1 モノクローナル抗体

申請理由： 尿路上皮がんにおける一次治療継続困難症例での二次治療として投与したため。

採用中止薬剤： ネオキシテープ 73.5mg

オブジーボ点滴静注 120mg (外科センター)

薬効： 抗悪性腫瘍剤/ヒト型抗ヒト PD-C8

申請理由： 胃がんの一次治療で化学療法併用での使用が可能となり、360mg (120mg \times 3) で投与するため。

採用中止薬剤： オブジーボ点滴静注 20mg、100mg

② 使用成績調査について

1. 調査区分：一般使用成績調査
2. 医薬品名：パドセブ点滴静注用 30 mg
3. 調査目的：承認条件に基づき、がん化学療法後に増悪した根治切除不能な尿路上皮癌患者における本剤の使用実態下での副作用について、その発現状況や発現時期、処置及び転帰を把握する。
4. 調査予定期間：2021年11月30日～2024年5月31日（目標症例300例の実施期間：販売開始日から2年6カ月〔予定〕）（販売開始日から全例調査の承認条件解除まで）
登録期間：2021年11月30日～2022年11月29日（目標症例300例の登録期間：販売開始日から1年間〔予定〕）（販売開始日から全例調査の承認条件解除まで）
観察期間：48週間
5. 予定症例数：全例
6. 調査責任医師：播本幸司
調査分担医師：播本幸司、仲谷達也、西川慶一郎、西川徳彰、岡崎祐樹、加島秀泰、津田壮太郎、瀧上夏未

1. 調査区分：特定使用成績調査（急性骨髄性白血病を対象とした全例調査）
2. 医薬品名：ベネクレクスタ錠
3. 調査目的：国内の急性骨髄性白血病（以下、AML）患者での本剤の使用実態下における Grade3 以上の好中球減少症の有害事象/副作用発現状況を調査する。併せて、その他の安全性、および有効性データを収集、把握する。
4. 調査予定期間：2021年3月23日～2023年4月30日
登録期間：2021年3月23日～2021年5月13日
観察期間：本剤投与開始から52週間
5. 予定症例数：全例(1症例あたり2調査票)
6. 調査責任医師：血液内科 麥谷安津子
調査分担医師：白神大志、森口慎

③ 服薬情報提供書（トレーシングレポート）について

乳腺外科専用のトレーシングレポートの使用を開始。

送信先:府中病院 (FAX番号:0725-40-2109)					
<input type="checkbox"/> イブランス		<input type="checkbox"/> ベージニオ		報告日: 年 月 日	
服薬情報提供書（トレーシングレポート）					
担当医	科 先生	保険薬局 名称・所在地			
患者ID:		電話番号:			
患者名:		FAX番号:			
		担当薬剤師名: 印			
この情報を伝えることに対して患者の同意を					
<input type="checkbox"/> 得た。					
<input type="checkbox"/> 得ていないが、治療上重要だと思われるので報告いたします。					
処方箋発行日: 年 月 日		聞きとり日: 年 月 日			
副作用モニタリング（有害事象共通用語基準v5.0）					
症状	発現時期	0	1	2	3
発熱		なし	37.5-39℃	39-40℃	>40℃
呼吸困難		なし	中等度の労作に伴う息切れ	極めて軽度の労作に伴う息切れ	安静時の息切れ
咳嗽		なし	市販の医薬品を要する	身の回り以外の日常生活動作の制限	身の回りの日常生活動作の制限
倦怠感		なし	だるさがある	身の回り以外の日常生活動作を制限するだるさ	身の回りの日常生活動作を制限するだるさ
下痢		なし	普段より1~3回/日多い	普段より4~6回/日多い	普段より7回/日以上多い
悪心		なし	吐き気はあったが食事摂取量は変わらず	吐き気で食事が減った	吐き気で食事が摂れない
口腔粘膜炎		なし	軽度の痛み治療を要さない	痛みを認め食事に工夫を要する	痛みが強く食事が摂れない
アドヒアランス <input type="checkbox"/> 良好 <input type="checkbox"/> 不良()					
※色がついている部分に該当した場合、患者さんに病院へのご相談を促して下さい。 そのうえでFAX対応をお願い致します。 府中病院: 電話番号 0725-43-1234 (平日9時~17時 化学療法室、土・日・祝 総合診療外来)					
副作用に関する具体的な内容					
返 信 欄					
<input type="checkbox"/> 報告内容を受信し、処方医へ報告します					
<input type="checkbox"/> その他					
担当薬剤師名:					

※この情報伝達は疑義照会ではありません

④ ベニジピン塩酸塩錠 4mg について

11月29日に起こった大阪市此花区での物流センター火災の影響で、大原薬品工業のベニジピン塩酸塩錠 4mg が供給不可となりました。他メーカーでの供給も不可の状態となり、他のCa拮抗剤への変更をお願いいたします。