

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

2022年6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

バビースモ硝子体内注射液（アイセンター）【院外限定】

薬効： 眼科用 VEGF/Ang-2 阻害剤

抗 VEGF/抗 Ang-2 ヒト化二重特異性モノクローナル抗体

申請理由： VEGF-A と血管の不安定化に関わる Ang-2 を同時に阻害し、血管安定化に寄与し、効果改善が期待できる薬剤である。

採用中止薬剤： なし

モイゼルト軟膏 0.3%、1%（皮膚科）【院外限定】

薬効： アトピー性皮膚炎治療剤

申請理由： ステロイド長期外用による皮膚の菲薄化等の副作用軽減を図るため、ステロイドの代わりに維持期に使用したい。

採用中止薬剤： なし

② 剤形変更

オゼンピック皮下注 SD の製造中止のため、以下対応をお願いします。

中止薬： オゼンピック皮下注 0.25mgSD、0.5mgSD、1.0mgSD

代替薬： オゼンピック皮下注 2mg

③ トリノシン腸溶錠 20mg について

原薬製造会社に対する業務改善命令の行政処分による影響を受け、原薬入手量が不十分な状況が続く、トリノシン腸溶錠 20mg の販売中止が決定したため、以下対応をお願いします。

中止薬： トリノシン腸溶錠 20mg

代替薬： アデホスコーワ腸溶錠 20

④ 近畿厚生局より、保険調剤薬局へ指摘された不適切な処方例

2019年9月、以下5項目について医師への問い合わせなしに返答を行う権限を頂いている。

- ・PPI の 56 日分を超えての処方
- ・添付文書上 1 日 1 回服用薬剤（Ca 拮抗剤、ACE-I、ARB）の 1 日 2 回以上の処方
- ・ビタミン剤、ガスモチンの長期投与
- ・漢方薬、エパデール、ロトリガ、ナウゼリンの食後処方
- ・ザイザルの用法

今回、抗アレルギー剤（オキサトミド錠、オロパタジン錠）の 1 日 2 回朝及び就寝前以外の用法に関し指摘されている。

⑤ 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：再発又は難治性の末梢性 T 細胞リンパ腫（PTCL）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 2025 年 3 月 31 日
登録期間：契約締結日から 2024 年 3 月 31 日
観察期間：本調査の観察期間は本剤投与後 24 週間とし本剤投与 8 週後及び 24 週後に調査票を作成する。
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：原田 尚憲、白神 大志、喜澤 佑介、向井 大貴、芝野 郁美

⑥ 有害事象調査について

1. 調査区分：有害事象調査
2. 医薬品名：パドセブ点滴静注用 30 mg
3. 調査目的：安全管理情報の収集
4. 調査予定期間：契約締結日から 6 か月間
5. 予定症例数：1 例
6. 調査実施医師：播本幸司

⑦ アブラキサン点滴静注用 100mg について

2021 年 8 月にアブラキサン点滴静注用 100mg に関し、供給制限の報告をさせていただいておりました。この度、出荷解除の連絡が入りましたのでご報告致します。他のレジメンへの変更等でご協力いただき、ありがとうございました。