

薬事委員会決定事項

薬事委員会 書記  
薬剤部 木村 初、富士谷 昌典

2024年6月28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 新規採用候補医薬品

エストラーナテープ 0.72mg (婦人科)

薬効： 経皮吸収型エストラジオール製剤  
申請理由： ホルモン補充療法において経口より経皮の方が血栓リスク等が低下する  
採用中止薬剤： プレマリン錠 0.625mg 【院外限定へ】

ビロイ点滴静注用 100 mg (外科センター)

薬効： 抗悪性腫瘍剤/抗 CLDN18.2 モノクローナル抗体  
申請理由： CLDN18.2 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃がんを効能・効果とする  
新有効成分含有医薬品  
採用中止薬剤： ユーエフティ E 配合顆粒 T200 【院外限定へ】

オンジェンティス錠 25mg (脳神経内科) 【院外限定】

薬効： 末梢 COMT 阻害剤  
申請理由： 1日1回服用の COMT 阻害剤であり類薬は存在しないため  
採用中止薬剤： なし

アリドネパッチ 27.5mg/アリドネパッチ 55mg (脳神経内科) 【院外限定】

薬効： アルツハイマー型認知症治療剤  
申請理由： 高度のアルツハイマー型認知症に適応があり、嚥下機能低下などの症例に有用  
採用中止薬剤： なし

② 使用成績調査について

1. 調査区分： 特定使用成績調査
2. 医薬品名： フォゼベル錠
3. 調査目的： 血液透析施行中の高リン血症患者を対象に、フォゼベル錠（以下本剤）を長期使用した際の使用実態下における安全性および有効性について確認することを目的とする。
4. 調査予定期間： 契約締結日から 2028年2月末日※登録期間は契約締結日から 2026年2月
5. 予定症例数： 4例
6. 調査責任医師： 西川 慶一郎  
調査分担医師： 播本 幸司、西川 徳彰、岡村 太裕、津田 壮太郎、鶴島 宏裕、  
南 景太、藤田 晃輝