

薬事委員会決定事項

薬事委員会 書記
薬剤部 富士谷 昌典

2025 年 9 月 26 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 新規薬剤採用候補薬剤

ウゴービ皮下注 0. 2 5 m g ペン 1. 0 MD 【院外限定】（糖尿病内科）

ウゴービ皮下注 0. 5 m g ペン 2. 0 MD 【院外限定】

ウゴービ皮下注 1. 0 m g ペン 4. 0 MD 【院外限定】

ウゴービ皮下注 1. 7 m g ペン 6. 8 MD 【院外限定】

ウゴービ皮下注 2. 4 m g ペン 9. 6 MD 【院外限定】

薬効： 肥満症治療剤 持続性 GLP-1 受容体作動薬

申請理由： MD 製剤は 1 本で 4 回使用可能であり、SD 製剤に比べて患者の保管や持ち帰りの負担が軽減でき、針が細いため注射時の痛みの軽減になる

採用中止薬剤： なし

② 後発品医薬品について

後発品が年に 2 回、発売されるため、継続的な後発品の変更が必要

先発名	薬価	後発名	薬価
アレジオン点眼液 0.05%	1,001/本	エピナスチン塩酸塩点眼液 0.05% 「わかもと」	403/本
アイファガン点眼液 0.1%	1,344.5/本	ブリモニジン酒石酸塩点眼液 0.1% 「わかもと」	457/本
チモプトール XE 点眼液 0.5%	1,845/本	チモロール XE 点眼液 0.5% 「TS」	364/本
ヒアレイン点眼液 0.1%	223.6/本	ヒアルロン酸ナトリウム PF 点眼液 0.1% 「日点」	176.6/本
クラビット点眼液 1.5%	266/本	レボフロキサシン点眼液 1.5% 「わかもと」	92.5/本
アクトス錠 30mg	45.8	ピオグリタゾン錠 30mg 「武田テバ」	21
クラリス錠 200	24.9	クラリスロマイシン 200mg 「大正」	25.3

③ 副作用調査について

1. 調査区分：副作用・感染症調査

2. 医薬品名：スルピリド錠 50mg 「サリ」

3. 調査目的：製造販売後における前号医薬品の副作用・感染症情報の収集

4. 実施症例数：1 症例

5. 調査担当：薬剤部 有田 久美子