2024/12/04

I. 仮購入審議薬品: 下記 6 品目の採用を承認 (原則 2024/12/16 より処方可)

商品名(メーカー名)	申請科	審議結果	備考
抗悪性腫瘍剤/キナーゼ阻害剤	大腸肛門外科	院外専用	
フリュザクラカプセル 5mg(武田薬品工業)	八加加工「リクトイイ	がかせん	
抗悪性腫瘍剤 / 抗 BCMA/CD3 二重特異性抗体	│ │ 血液内科	共通	 レジメン審査委員会で審査後使用開始
エルレフィオ皮下注 44mg/76mg(ファイザー)	皿/文/ 7个	共坦	レンパン帝国安員云で帝国後使用用炉
筋萎縮性側索硬化症用剤/メコバラミン製剤	脳神経内科	共通	
ロゼバラミン筋注用 25mg(エーザイ)	加入中華八八十	共进	
アルツハイマー型認知症治療剤/ドネペジル経皮吸収型製剤	 脳神経内科	共通	
アリドネパッチ 27.5mg(興和)	から イヤル主 アソイオ	八世	
抗悪性腫瘍剤/抗 TROP-2 抗体トポイソメラーゼ I 阻害剤複合体	乳腺外科	共通	11/29 臨時小委員会にて承認、レジメン審査委員会
トロデルビ点滴静注用 200mg(ギリアドサイエンシズ)			で審査後に使用開始
シデロフォアセファロスポリン系抗生物質製剤	感染症内科	患者限定	12/3 臨時小委員会にて承認
フェトロージャ点滴静注用 1g(塩野義)	您未业内件	忠日限化	12/3 咖吋小女貝太に(承認

- Ⅲ. 区分変更審議薬品 該当無し
- Ⅲ. 規格追加に関する審議薬品 該当無し
- Ⅳ. その他報告事項
- 1) 先発品から後発品への変更
 - ・レミケード静注用 100mg→インフリキシマブ BS 点滴静注用 100mg「NK」
 - ・ヒュミラ皮下注 40mg/80mg→アダリムマブ BS 皮下注 40mg/80mg「CTNK」(一部適応の無い疾患があり、ヒュミラは患者限定で残す)
 - ・エクア錠 50mg→ビルダグリプチン錠 50mg ※メーカーは薬価収載後に検討
 - ・ハラヴェン注 1mg→エリブリン注 1mg ※メーカーは薬価収載後に検討
 - ·アナペイン 0.75%注→ロピバカイン 0.75%注「テルモ」
 - ・イグザレルト錠 10mg/15mg→リバーロキサバン錠 10mg/15mg「バイエル」(小児への適応無し。先発品を残すかは引き続き検討)

- 2) 削除検討薬
 - ・リバスチグミンパッチ 4.5mg、9mg、13.5mg、18mg (院外専用→削除)
 - ・テガフール 20mg・ギラメシル・オテラシル配合顆粒、テガフール 25mg・ギラメシル・オテラシル配合顆粒(院外専用→削除)
 - ・/ボラピッド注イノレット、イ/レット 30R 注、レベミル注イ/レット (院外専用→削除) ※製造中止に伴い・
- 3) 供給停止に伴う臨時採用に関する報告 該当無し
- 3) 限定患者に対する区分変更: 院外限定→院内共通へ(報告)
 - ・レボレード錠 12.5mg
 - ・ニュープロパッチ 9mg
 - ・トレリーフ OD 錠 25mg
 - ・ラジカット内用懸濁液 2.1%35mL
 - ・レンビマカプセル 10mg/4 mg