

I. 仮購入審議薬品：下記 6 品目の採用について、審議の結果、出席委員全員の賛成により承認された（原則 2026/7/6 より処方可）

商 品 名（メーカー名）	申請科	審議結果	備 考
pH 依存的結合性ヒト化抗補体 (C5) モノクローナル抗体 ピアスカイ注 340mg (中外製薬)	血液内科	注射	※患者限定薬・血液内科限定 ※冷所管理
抗 FcRn モノクローナル抗体製剤 リスティーゴ皮下注 280mg (ユーシービージャパン)	脳神経内科	注射＋院外	※患者限定薬 ※冷所管理 ※在宅自己注射可能→院外処方マスタ必要
微小管障害薬結合ヒト化抗 BCMA モノクローナル抗体 ブーレンレップ点滴静注 70mg/100mg (グラクソ・スミスクライン)	血液内科	注射	※要事購入薬 ※冷所管理 ※レジメン審査委員会の承認が必要
解毒剤 / 注射用グルカルピダーゼ (遺伝子組換え) 製剤 メグルダーゼ静注 1000 (大原薬品工業)	血液内科	注射	※要事購入薬・患者限定薬 ※冷所管理 ※6/11 臨時小委員会開催
ヒト抗 I 型インターフェロン受容体 1 モノクローナル抗体 サフネロー皮下注 300mg 点滴 (アストラゼネカ)	総合内科	注射	※要事購入薬・患者限定薬 ※冷所管理 ※5/29 臨時小委員会開催
抗悪性腫瘍剤/RET 受容体型チロシンキナーゼ阻害剤 レットヴィモカプセル 40mg/80mg (日本イーライリリー)	腫瘍内科	院外	※患者限定薬 ※6/19 臨時小委員会開催

II. 再購入（様式 3）および区分変更等（様式 4）に関する検討：下記 1 品目の採用について、審議の結果出席委員全員の賛成により承認された

薬剤名	診療科	申請内容	採用区分	備考
柴苓湯	大腸肛門外科	区分変更（院外→共通）	共通	

Ⅲ．後発品等切替に関する検討：該当なし

Ⅳ．削除検討薬：下記 2 品目について、出席委員全員の賛成のもと採用削除を承認（院内在庫がある薬剤は在庫消尽次第削除）

- ・デスフェール注射用 500mg （共通→削除）
- ・イムセラカプセル 0.5mg （共通→院外専用・一般名マスタ追加）

※検討中であったギリアデル脳内留置用剤 7.7mg は、削除せず要事購入薬品として採用を残す

Ⅴ．報告事項

下記 1) ～3) の 3 項目について、薬事委員会事務局より事後報告し、出席委員全員により了承された

1) 再購入（様式 3）および区分変更等（様式 4）に関する報告：

薬剤名	診療科	申請内容	採用区分	備考
ニコペリック腹膜透析液 1500mL バッグあり	腎臓内科	規格追加	共通・患者限定（処方マスタ）	
ベルソムラ錠 20mg	脳神経内科	規格追加	院外専用・患者限定	
ケトプロフェンパップ 40mg	脳神経内科	規格追加	院外専用・患者限定	
苓桂朮甘湯	小児科	科限定追加	院外専用・科限定	元々は心療内科限定
ベストロン耳鼻科用 1%	皮膚科	規格追加（臨時購入）	検査薬	

2) 供給停止に伴う臨時採用に関する報告：該当なし

3) 限定患者に対する一時的な区分変更：院外限定 → 一時的に院内共通へ

- ・ソグルーヤ皮下注 10mg
- ・トルリシティ 0.75mg アテオス
- ・カムザイオス 2.5mg カプセル
- ・プレマリン錠 0.625mg

- ・コレチメント錠 9mg
- ・スピジア点鼻液 7.5mg

- 4) 医事課返戻報告：該当なし
- 5) 市販後調査報告：該当なし
- 6) 有害事象詳細調査：該当なし
- 7) PMDA 有害事象報告件数

2026/5		該当なし
--------	--	------

副作用救済制度申請 該当なし

8) その他：

→薬事委員会の委員は利益相反の提出が義務となるため、証明書の写しを薬事委員事務局まで提出するよう依頼

★次回開催案内

次回開催日時：2026 年 7 月 22 日（水）16 時～（予定） 場所：G 階 薬剤カンファレンス室（予定）