

岡山労災病院 DIニュース4月号





院内新規採用薬

薬品名	効能·効果
イノソリッド配合経腸用半固形剤(用時購入)	一般に、手術後患者の栄養保持に用いることができるが、 特に長期にわたり、経口的食事摂取が困難な場合の経管 栄養補給に使用する。
フェンタニル注射液 0.25mg「テルモ」 (用時購入)	①全身麻酔、全身麻酔における鎮痛②局所麻酔における鎮 痛の補助③激しい疼痛(術後疼痛、癌性疼痛など)に対する 鎮痛
メグルダーゼ静注用 1000(用時購入)	メトトレキサート・ロイコボリン救援療法によるメトトレキサー ト排泄遅延時の解毒

「院外専用」採用薬・・・・なし

後発品への変更

先発品名	後発品名	効能・効果
アバプロ錠 100mg(院内・院 外)・200mg(院外)	イルベサルタン錠 100mg・200mg「DSPB」	高血圧症
アボルブカプセル 0.5mg(院 内・院外)	デュタステリドカプセル 0.5mgAV「武田テバ」	前立腺肥大症
アラミスト点鼻液 27.5 μ g56 噴霧用(院内・院外)・120 噴霧 用(院外)	フルチカゾンフランカルボン酸エステル点 鼻液 27.5 μg「武田テバ」56 噴霧用・120 噴霧用	アレルギー性鼻炎
ケアラム錠(院外)	イグラチモド錠 25mg「あゆみ」	関節リウマチ

※院外は「先発品」と「後発品」の両方処方できます

医薬品の供給について

①販売中止

薬品名	採用区分	理由	予定時期	経過措置満了	代替薬
アモキサンカプセル25mg	院外	出荷停止後の再開見込み が立たない	2025年2月		なし
キシロカイン液「4%」20mL	院内	包装規格一部集約	2025年5月頃	_	キシロカイン液「4%」100mL
ジソピラミドリン酸塩徐放錠 150mg「トーワ」	院外	需要状況	2025年9月	2026年3月31日	リスモダンR錠150mg
テトラビック皮下注シリンジ	院内		2025年7月	_	クイントバック水性懸濁注射用 (5種混合ワクチン)
メコバラミン注射液500μg 「トーワ」	院内	原材料価格の高騰	2025年8月	2026年3月31日	メコバラミン注500μg「NP」

②出荷停止

薬品名	採用区分	理由	予定時期	再開予定時期	代替薬
ミオコールスプレー0.3mg	院内・院外	噴霧不良の懸念がある部 品破損	2025年3月	未定	なし

③限定出荷

薬品名	採用区分	理由	開始時期	再開予定時期	代替薬
アドエア100ディスカス60吸入用	院外	アルミ包装生産の遅れ	2025年2月	未定	アドエア100ディスカス28吸入用
エンレスト錠100mg	院内・院外	需要増加	2025年3月3日	2025年4月1日	なし
エンレスト錠200mg	院外	需要増加	2025年3月3日	2025年4月1日	なし
セルセプトカプセル250	院内(患者限 定)・院外 (患者限定)	他社製品の影響	2025年2月	未定	セルセプトカプセル250(英字標 記カプセル)
ハイカムチン注射用1.1mg	院内	輸入遅延	2025年2月	未定	なし

④供給再開

薬品名	採用区分	再開時期
アイピーディカプセル50	院外	2025年2月21日
ガーダシル水性懸濁筋注シリン ジ	院内	2025年2月3日

2025年3月末で経過措置満了の医薬品について

経過措置満了の薬品名	採用区分	代替薬・販売名変更後の薬品名
10%アプレゾリン散「SUN」	院外	削除 (GEなし)
-メントール「ホエイ」	院外	-メントール「ケンエー」
アカルボースOD錠50mg・100mg「NIG」	院外	アカルボース錠50mg・100mg「NIG」(普
フガルが 入ODwoomig · Toomig · Twia]	アルフト	通錠)
アナストロゾール錠1mg「日医工」	院内・院外	アナストロゾール錠1mg「DSEP」
アプレース錠100mg	院外	削除(GEなし)
イトリゾール内用液1%	院外	イトラコナゾール内用液1%「VTRS」
イノレット30R注	院外	削除
カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム散	[空内。[空A]	アドナ散10%
10%「日医工」	アンド アンド	

経過措置満了の薬品名	採用区分	代替薬・販売名変更後の薬品名
######################################		乾燥まむしウマ抗毒素注射用6000単位
乾燥まむし抗毒素「KMB」 	院内	「KMB」(名称変更)
クレメジンカプセル200mg	院外	削除(GEなし)
クロモグリク酸Na点鼻液2%「トーワ」	院内・院外	削除(代替同成分なし)
コレミナール錠4mg	院外	削除(代替同成分なし)
コロネル錠500mg	院内・院外	ポリフル錠500mg
シプロフロキサシン点滴静注200mg/100mL 「明治」	院内	シプロフロキサシン点滴静注液200mg 「NP」又は400mg「ニプロ」 (200mg「NP」はいずれの卸も取り寄せ対 応。400mg「ニプロ」の在庫はある。採用 継続の必要性も含め検討必要)
ジメリン錠250mg	院外	削除(GEなし)
シュアポスト錠0.25mg	院外	レパグリニド錠0.25mg「サワイ」
シンメトレル細粒10%	院外	アマンタジン塩酸塩細粒10%「サワイ」
スベニールディスポ関節注25mg	院内	アルツディスポ関節注25mg
スルピリン注射液250mg「日医工」	院内	削除(代替同成分なし)
タペンタ錠25mg・100mg	院内・院外	削除(代替なし)
チアプリド錠25mg「日医工」	院内・院外	チアプリド錠25mg「NIG」(共同購入)
デカドロンエリキシル0.01%	院内・院外	デキサメタゾンエリキシル0.01%「日新」 (共同購入)
デトルシトールカプセル2mg・4mg	院外	削除(GEなし)
ドレニゾンテープ4μg/cm2	院外	削除(GEなし)
ナーブロック筋注2500単位	院内	削除
ネリゾナソリューション0.1%	院外	削除(GEなし)
ノボラピッド注イノレット	院外	削除
バイエッタ皮下注5μg・10μgペン300	院外	削除
バイシリンG顆粒40万単位	院外	削除(GEなし)
パキシル錠5mg・10mg	院外	パロキセチン錠5mg・10mg「サワイ」(共 同購入)
ビソルボン吸入液0.2%	院外	ブロムヘキシン塩酸塩吸入液0.2%「タイョー」
フェルビナクパップ140mg「ラクール」	院外	セルタッチパップ140(先発のみ)
フェロン注射用300万	院内	削除
ブロニカ錠80	院外	削除(GEなし)
	院内・院外	
ベハイド錠4mg	(どちらも	削除
	患者限定)	
ベプレオ注射用5mg	院内	削除(GEなし)
ミリステープ5mg	院外	削除(GEなし)
ムコサール錠15mg	陰内,陰从	アンブロキソール錠15mg「トーワ」

経過措置満了の薬品名	採用区分	代替薬・販売名変更後の薬品名
ユーパスタコーワ軟膏	院外	ユーパスタ軟膏(名称変更)
ユニフィルLA200mg	院外	テオフィリン徐放U錠200mg「トーワ」
ユニフィルLA400mg	院内・院外	テオフィリン徐放U錠400mg「トーワ」
リキスミア皮下注300	院外	削除
リクラスト点滴静注液5mg(瓶)	院内	リクラスト点滴静注液5mg(袋)
レキサルティ錠1mg	院外	レキサルティOD錠1mg
レキサルティ錠2mg	院内・院外	レキサルティOD錠2mg
レベミル注イノレット	院外	削除

使用上注意の改訂(DSU医薬品安全対策情報より、重要以上で主なもの)

薬品名	改訂箇所	改訂内容
トルリシティ皮下 注アテオス	重大な副作用 (追記)	肝機能障害
テセントリク点滴 静注、バベンチオ 点滴静注	重大な副作用 (追記)	免疫性血小板減少症
タフィンラーカプ セル、メキニスト	重大な基本的 注意(追記)	好中球減少症、白血球減少症があらわれることがあるので、本剤投与中は定期的に血液検査を実施するなど観察を十分に行うこと。
錠	重大な副作用 (追記)	好中球減少症、白血球減少症

承認情報

薬品名	承認内容
トレムフィア皮下注100 mgシ リンジ	中等症から重症の潰瘍性大腸炎の維持療法(既存治療で効果不十分な場合に限る)を効能・効果とする新効能・新用量医薬品
リツキサン点滴静注100 mg・500 mg	ネフローゼ症候群(頻回再発型あるいはステロイド依存性)を効能・効果とする新 効能・新用量医薬品
プレバイミス錠240 mg	①臓器移植におけるサイトメガロウイルス感染症の発症抑制を効能・効果とし、 小児用量を追加する新用量・剤形追加に係る医薬品②同種造血幹細胞移植に おけるサイトメガロウイルス感染症の発症抑制を効能・効果とし、小児用量を追 加する新用量・剤形追加に係る医薬品【希少疾病用医薬品(②のみ)】
デュピクセント皮下注300 mg シリンジ・ペン	慢性閉塞性肺疾患(既存治療で効果不十分な患者に限る)を効能・効果とする新効能・新用量医薬品
オテズラ錠10 mg・20 mg・30 mg	局所療法で効果不十分な掌蹠膿疱症を効能・効果とする新効能医薬品
ベネクレクスタ錠10 mg・50 mg・100 mg	再発又は難治性のマントル細胞リンパ腫を効能・効果とする新効能・新用量医薬 品【希少疾病用医薬品】
イミフィンジ点滴静注120 mg・500 mg	限局型小細胞肺癌における根治的化学放射線療法後の維持療法を効能・効果とする新効能・新用量医薬品【希少疾病用医薬品】
ライブリバント点滴静注350 mg	EGFR遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌を効能・効果とする新効能・新用量医薬品

以上

2025年4月 DI室



岡山労災病院 D I ニュース 5 月号



院内新規採用薬

薬品名	効能·効果
アウィクリ注フレックスタッチ総量 300 単位 (用時購入)	インスリン療法が適応となる糖尿病
マンジャロ皮下注 2.5mg・5mg アテオス (用時購入)	2 型糖尿病
ラスビック点滴静注キット 150mg (用時購入)	肺炎、肺膿瘍、慢性呼吸器病変の二次感染

「院外専用」採用薬

薬品名	効能·効果
アリッサ配合錠	月経困難症
ゼップバウンド皮下注 2.5mg・ 5mg・7.5mg・10mg・12.5mg・15mg アテオス	肥満症。ただし、高血圧、脂質異常症又は 2 型糖尿病のいずれかを有し、食事療法・運動療法を行っても十分な効果が得られず、以下に該当する場合に限る。
マンジャロ皮下注 7.5mg・10mg・ 12.5mg・15mg アテオス	2型糖尿病

採用中止薬

薬品名	効能•効果	理由
レベミル注フレックスペン (院外は処方できます)	インスリン療法が適応 となる糖尿病	アウィクリ注フレックスタッチ総量 300 単位 採用時の削除薬
シプロフロキサシン点滴静注 200mg/100mL「明治」	敗血症、肺炎 等	ラスビック点滴静注キット 150mg 採用時の 削除薬
PPSB-HT静注用 500 単位「タ ケダ」	血液凝固第IX因子欠 乏患者の出血傾向を 抑制する	オンデキサ静注用 200mg を採用したため 在庫消尽後削除

医薬品の供給について

①販売中止

薬品名	採用区分	理由	予定時期	経過措置満了	代替薬
ポビドンヨードゲル10%	院内・院外	安定供給体制の構築並び	2025年11月	_	ポビドンヨードゲル10%「ケン
「VTRS」	PTPY PTPY	に生産効率の改善	2025年11月	_	エー」

②出荷停止

薬品名	採用区分	理由	予定時期	再開予定時期	代替薬
ストラテラカプセル10mg・	院内院外	ニトロソアミン類の混入	2025年7月	未定	検討中
25mg	(患者限定)	リスクに対する自主点検	2023年7月		[[元]] 个
ストラテラカプセル40mg	院外	ニトロソアミン類の混入	2025年4月	未定	検討中
A F J J J J J J E N 40IIIg	アルフト	リスクに対する自主点検	2025-4月		快前中
エルカトニン注40単位「TBP」	院内	原薬の入手が困難	2025年6月	未定	検討中
注射用サイメリン50mg	院内	原薬と製剤の製造中止	2025年12月	未定	なし

③限定出荷 なし

④供給再開

薬品名	採用区分	再開時期
リスモダンカプセル50mg	院内・院外	2025年4月7日
リスモダンカプセル100mg	院外	2025年4月7日

お知らせ

【 ミオコールスプレー0.3mg の出荷停止及び在庫について 】

出荷前の一部製品に噴霧不良の懸念がある部品破損が確認され、現在出荷停止となっています。 ミオコールスプレーの4月11日時点での院内の在庫は6本(救急外来・RI室・ICU・5Fグリーン病棟・内視 鏡室・薬剤部の各1本ずつ)です。今後状況によっては、定数在庫を救急外来・薬剤部のみにすることも 考えています。

在庫消尽時にはニトロペン舌下錠での対応をお願いします。

【 ジゴキシン錠 0.25mg「AFP」(院内・院外)の自主回収について 】

有効期間5年として出荷したロットの安定性モニタリング(5年目)において、溶出試験が承認規格に適合しない結果が得られました。使用期限内に溶出性が承認規格を逸脱する可能性が否定できない有効期間 5 年のロットについて、自主回収となりました。 溶出性が遅いことにより有効成分の体内の吸収に遅れが生じる可能性は考えられますが、含量は規格値内であることから、有効性、安全性への影響は極めて低く、重篤な健康被害が発生するおそれはないとのことです。これまでに本件に起因する健康被害の報告はありません。

院内に該当ロットはありませんでした。

【 ブロムヘキシン塩酸塩注射液 4mg「タイヨー」(院内)の自主回収について 】

製造プロセスの適格性再評価を行った際、アンプル充填工程の初期区分の一部製品において、有効成分の含量が規格下限を下回る事象が認められました。これまで出荷した製品においても同じ事象が発生している可能性が否定できないため、2025 年 3 月3 日までに出荷された使用期限内のすべての製品について自主回収となりました。今回の事象によって重篤な健康被害が発生するおそれはないとのことです。また、現在までに本件に起因すると考えられる健康被害の報告はありません。院内に該当ロットがありましたが回収済みです。

【 沈降破傷風トキソイド「生研」(院内)の自主回収について 】

安定性モニタリング試験の結果、保存剤として添加しているチメロサールの濃度が承認規格を下回っていることが確認されたため、自主回収となりました。製造工程の無菌性は適切に管理されており、製品の無菌性は保証されていること、また、チメロサール含量の規格値との差異は僅かであることから、有効性及び安全性への影響はないと考えられています。現在までに、本件に起因すると考えられる健康被害は報告されていません。

院内に該当ロットはありませんでした。

使用上注意の改訂(DSU医薬品安全対策情報より、重要以上で主なもの)

薬品名	改訂箇所	改訂内容
イクスタンジ錠	禁忌 (一部改訂)	ドラビリン、エンシトレルビルフマル酸、レナカパビルナトリウム、ニ ルマトレルビル・リトナビルを投与中の患者
パキロビッド パック 300・600	併用禁忌 (一部改訂)	フェニトイン、ホスフェニトインナトリウム水和物、フェノバルビタール、メペンゾラート臭化物・フェノバルビタール、リファンピシン、エンザルタミド、セイヨウオトギリソウ(St.John's Wort、セント・ジョーンズ・ワート)含有食品

以上

2025年5月 DI室



岡山労災病院 D I ニュース 6 月号



薬品名	
モビプレップ配合内用剤	大腸内視鏡検査、大腸手術時の前処置における腸管内容物の排除

「院外専用」採用薬

院内新規採用薬

薬品名	効能・効果
オラビ錠口腔用 50mg	カンジダ属による口腔咽頭カンジダ症
クービビック錠 25mg・50mg	不眠症
コムレクス耳科用液 1.5%	外耳炎、中耳炎
ツムラ苓桂朮甘湯エキス顆粒 (医療用)	めまい、ふらつきがあり、または動悸があり尿量が減少するものの次 の諸症:神経質、ノイローゼ、めまい、動悸、息切れ、頭痛

後発品への変更

先発品名	後発品名	効能・効果
アイファガン点眼液 0.1% (院内・院外)	ブリモニジン酒石酸塩点眼液 0.1%「SEC」	緑内障、高眼圧症
アボルブ <u>カプセル</u> 0.5mg (院内・院外)	デュタステリド <u>錠</u> 0.5mgAV 「DSEP」(「武田テバ」販売中止の ためメーカー変更)	前立腺肥大症
エビプロスタット配合錠 DB (院内・院外)	エルサメット S 配合錠	前立腺肥大に伴う排尿困難、残尿 及び残尿感、頻尿
ザイザル錠 5mg (院内・院外)	レボセチリジン塩酸塩錠 5mg「武田テバ」	アレルギー性鼻炎、蕁麻疹、湿疹・ 皮膚炎、痒疹、皮膚そう痒症
ザルティア錠 5mg(院外)	タダラフィル錠 5mgZA「シオエ」	前立腺肥大症に伴う排尿障害
ムコスタ点眼液 UD2% <u>(0.35mL/本)</u> (院内・院外)	レバミピド懸濁性点眼液 2%「参 天」(5mL/本)	ドライアイ

※院外は「先発品」と「後発品」の両方処方できます

医薬品の供給について

①販売中止 なし

②出荷停止

薬品名	採用区分	理由	予定時期	再開予定時期	代替薬
MS冷シップ「タカミツ」	院内・院外	製造上のトラブル	2025年4月	未定	MS冷シップ「タイホウ」
ケナコルトA筋注用関節腔内用水	院内	新製造ラインの適格性評	2025年7月	未定	なし
懸注40mg/1mL	PTY	価に関連した調査	2025年7月		/4 C
ハイカムチン注射用1.1mg	院内	製造に関する逸脱	2025年5月初旬	未定	なし
ラクリミン点眼液0.05%	院外	震災後の生産数量の減少	2025年6月末	未定	なし

③限定出荷

薬品名	採用区分	理由	開始時期	再開予定時期	代替薬
ケナコルトA皮内用関節腔内用水	院内	新製造ラインの適格性評	2025年4月	未定	なし
懸注50mg/5mL	PTF1	価に関連した調査	2025年4月		/4 C
ニゾラールクリーム	院内・院外	他社製品の影響	2025年4月	未定	
ミコブティンカプセル150mg	院内(用時)・ 院外	品質試験の不適合	2025年4月25日	2025年6月上旬	なし

④供給再開

薬品名	採用区分	再開時期
ソル・コーテフ注射用100mg (一時的)	院内	2025年4月9日~6月下旬頃
アーテン錠・アーテン散1%	院外	2025年4月23日
アザシチジン注射用100mg・	院内	2025年4月14日
150mg「NK」	PTY	2025平4月14日
フリュザクラカプセル1mg・	院外	2025年5月上旬~中旬
5mg	アルグト	2025年5万工町~中町
マキュエイド眼注用40mg	院内	2025年4月下旬

お知らせ

【 ルセンティス硝子体内注射用キット 10mg/mL の品質情報 】

プレフィルドシリンジの標線位置が異なるものが、海外において5件報告されています。報告されたシリンジでは投与量を調整するための標線位置が本来の位置よりもルアーロック側に近くなっていました。報告されたロットは日本へは出荷されていませんが、同じ種類のシリンジは日本で出荷済みのものにも使用されていました。標線位置がずれているものを使用した場合、製品の過少投与となり、次の投与が予定より早期に必要になることによる患者の負担増加又は効果減少により、患者に潜在的リスクをもたらす可能性があると考えられています。今回の症例を検討した結果、標線位置のずれによる効果の減少に関連した有害事象は確認されていません。

承認情報

薬品名	承認内容
タグリッソ錠40 mg・80 mg	EGFR遺伝子変異陽性の切除不能な局所進行の非小細胞肺癌における 根治的化学放射線療法後の維持療法を効能・効果とする新効能医薬品
キイトルーダ点滴静注100 mg	切除不能な進行・再発の悪性胸膜中皮腫を効能・効果とする新効能医薬 品
セムブリックス錠20 mg・ 40 mg	慢性骨髄性白血病を効能・効果とする新効能・新用量医薬品
ライブリバント点滴静注 350 mg	EGFR遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌を効能・効果とする新用量医薬品

以上

2025年6月 DI室



岡山労災病院 D I ニュース 7 月号



院内新規採用薬

薬品名	効能・効果
アイリーア 8mg 硝子体内注射用キット 114.3mg/mL(用時購入)	中心窩下脈絡膜新生血管を伴う加齢黄斑変性、糖尿病黄 斑浮腫
イムデトラ点滴静注用 1mg・10mg (用時購入)	がん化学療法後に増悪した小細胞肺癌
バビースモ硝子体内注射用キット 120mg/mL (用時購入)	①中心窩下脈絡膜新生血管を伴う加齢黄斑変性②糖尿病 黄斑浮腫③網膜静脈閉塞症に伴う黄斑浮腫④脈絡膜新生 血管を伴う網膜色素線条
フェスゴ配合皮下注 IN・MA	①HER2 陽性の乳癌②がん化学療法後に増悪した HER2 陽性の治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌
ライブリバント点滴静注 350mg (用時購入)	EGFR 遺伝子エクソン 20 挿入変異陽性の切除不能な進行・ 再発の非小細胞肺癌、EGFR 遺伝子変異陽性の切除不能 な進行・再発の非小細胞肺癌
ラズクルーズ錠 80mg・240mg (用時購入)	EGFR 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞 肺癌
ランマーク HI 皮下注 120mg シリンジ 1.0mL	①多発性骨髄腫による骨病変及び固形癌骨転移による骨病変②骨巨細胞腫

「院外専用」採用薬・・・・なし

採用中止薬

薬品名	効能・効果	理由
アイリーア 8mg 硝子体内注射 液 114.3mg/mL(バイアル)	加齡黄斑変性、糖尿病 黄斑浮腫	アイリーア 8mg 硝子体内注射用キット 114.3mg/mL 採用時の削除薬
バビースモ硝子体内注射液 120mg/mL(バイアル)	中心窩下脈絡膜新生 血管を伴う加齢黄斑変 性 等	バビースモ硝子体内注射用キット 120mg/mL採用時の削除薬
ランマーク皮下注 120mg(バイ アル)	多発性骨髄腫による骨 病変及び固形癌骨転 移による骨病変 等	ランマーク HI 皮下注 120mg シリンジ 1.0mL 採用時の削除薬

後発品への変更

先発品名	後発品名	効能・効果
グルファスト錠 10mg(院内・院 外)	ミチグリニド Ca・OD 錠 10mg「三和」	2 型糖尿病
セララ錠 25mg(院外)・50mg (院内・院外)	エプレレノン錠 25mg「杏林」・50mg「杏林」	高血圧症 等
ピレスパ錠(院内用時・院外)	ピルフェニドン錠 200mg「日医工」	特発性肺線維症
ベプリコール錠 50mg(院外)	ベプリジル塩酸塩錠 50mg「TE」	持続性心房細動·頻脈性 不整脈(心室性) 等
メトグルコ錠 250mg(院内・院 外)・500mg(院外)	メトホルミン塩酸塩錠 250mgMT「DSPB」・ 500mgMT「DSPB」	2型糖尿病 等

[※]院外は「先発品」と「後発品」の両方処方できます

医薬品の供給について

①販売中止

薬品名	採用区分	理由	予定時期	再開予定時期	代替薬
ジクロフェナクNaゲル1%	院内・院外	諸般の事情	2025年10月		ジクロフェナクNaゲル
「日本臓器」	元 7 元 7	治放り事 情	2025年10月		1%「ラクール」
ラコールNF配合経腸用半固形	院外	諸般の事情	2025年11月		イノソリッド配合経腸用
剤	アルグト	超級の事情	2025年11月	_	半固形剤
ランドセン細粒0.1%	院内・院外	諸般の事情	2026年1月	_	リボトリール細粒0.1%

②出荷停止

薬品名	採用区分	理由	予定時期	再開予定時期	代替薬
イルソグラジンマレイン酸塩 錠2mg「NIG」	院内・院外	原薬の製造中止	2025年9月	I 2026年3月	イルソグラジンマレイン 酸塩錠2mg「日医工」
セパゾン錠1mg	院外	原薬入荷遅延	2025年5月	未定	なし

③限定出荷

薬品名	採用区分	理由	開始時期	再開予定時期	代替薬	備考
シムビコートタービュヘイ ラー60吸入	院内・院外	他社製品の影響	2025年5月7日	未定	なし	
セパゾン錠2mg	院内 (患者限定)	原薬入荷遅延	2025年5月	未定	なし	
ミオコールスプレー0.3mg	院内・院外	噴霧不良の懸念 がある部品破損	2025年4月16日	I	ニトロペン舌下錠0.3mg	出荷停止 →限定出 荷

④供給再開

薬品名	採用区分	再開時期	
カデックス軟膏0.9%	院内・院外	2025年3月27日	
シングレア錠10mg・OD錠	院外	2025年5月初旬	
10mg	アルグト	2025年5月初旬	
ポプスカイン0.5%	院内	2025年6月3日	
50mg/10mL	アルトリ	2025年6月3日	

使用上注意の改訂(DSU医薬品安全対策情報より、重要以上で主なもの)

薬品名	改訂箇所	改訂内容
	重要な基本的 注意(追記)	急性近視、閉塞隅角緑内障、脈絡膜滲出があらわれることがあるので、急激な視力の低下や眼痛等の異常が認められた場合には、直ちに眼科医の診察を受けるよう、患者に指導すること。
ダイアモックス 末・錠・注射用	重大な副作用 (追記)	[急性近視、閉塞隅角緑内障、脈絡膜滲出]薬剤性緑内障の治療に本剤を使用した海外症例において、視力低下、閉塞隅角緑内障の増悪、脈絡膜滲出があらわれたとの報告がある。また、白内障手術前後の眼圧調整等に本剤を使用した海外症例において、急性近視(霧視、視力低下等を含む)、閉塞隅角緑内障、脈絡膜滲出があらわれたとの報告がある。急激な視力の低下や眼痛等の異常が認められた場合には、本剤に起因する可能性も考慮した上で、本剤に起因すると疑われるときは本剤を中止するなど適切な処置を行うこと。
トリクロルメチア ジド錠「NP」、フ ルイトラン錠、 バイカロン錠	臨床使用に 基づく情報 (新設)	他のチアジド系薬剤において、急性近視、閉塞隅角緑内障、脈絡膜滲出があらわれたとの報告がある。
セララ錠	禁忌·併用禁忌 (一部改訂)	イトラコナゾール、ボリコナゾール、ポサコナゾール、リトナビル含 有製剤及びエンシトレルビルフマル酸を投与中の患者
エカード配合錠 HD、ミコンビ配 合錠 AP、コディ 才配合錠 MD・	重要な基本的 注意(追記)	ヒドロクロロチアジドは急性近視、閉塞隅角緑内障、脈絡膜滲出を発現させるおそれがあるので、急激な視力の低下や眼痛等の 異常が認められた場合には、直ちに眼科医の診察を受けるよう、 患者に指導すること。
EX、プレミネント 配合錠 LD・HD	重大な副作用 (一部改訂)	[急性近視、閉塞隅角緑内障、脈絡膜滲出]急性近視(霧視、視力低下等を含む)、閉塞隅角緑内障、脈絡膜滲出があらわれることがある。
アデムパス錠	併用注意 (一部改訂)	[イトラコナゾール、ボリコナゾール]本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。これらの薬剤を投与中の患者に本剤の投与を開始する場合は、1回0.5mg1日3回からの開始も考慮すること。本剤を投与中にこれらの薬剤を開始する場合は、本剤の減量を考慮すること。(併用禁忌からの変更)
ドンペリドン錠 「サワイ」・DS 小 児用「サワイ」、 ナウゼリン錠・ド ライシロップ・坐 剤	妊婦 (一部改訂)	妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。動物実験(ラット)で臨床用量の約 65 倍の投与量(体表面積換算)で骨格、内臓異常等の催奇形作用が報告されている。(禁忌からの変更)
ジカディア錠	禁忌•併用禁忌 (追記)	[ベネトクラクス(再発又は難治性の慢性リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫を含む)、再発又は難治性のマントル細胞リンパ腫の用量漸増期)]腫瘍崩壊症候群の発現が増強されるおそれがある。
ベネクレクスタ 錠	禁忌·併用禁忌 (追記)	セチリニブ

ミチーガ皮下注 用バイアル・シ リンジ	重大な副作用 (追記)	[類天疱瘡]水疱、びらん等があらわれることがある。
ノクサフィル錠・ 点滴静注	禁忌・併用禁忌(追記)	エプレレノン
ブイフェンド錠・ 静注用、ボリコ	禁忌•併用禁忌 (追記)	エプレレノン
ナゾール錠 「DSEP」	併用注意 (追記)	リオシグアト
イトラコナゾー ル内用液 「VTRS」、イトラ コナゾール錠 「日医工」、イト リゾールカプセ ル	併用注意 (追記)	リオシグアト(併用禁忌からの変更)

承認情報

薬品名	承認内容
アネレム静注用50 mg	消化器内視鏡診療時の鎮静を効能・効果とする新効能・新用量・剤形追加・その他に係る医薬品
リアルダ錠1200 mg	潰瘍性大腸炎(重症を除く)を効能・効果とする新用量・剤形追加に係る医薬品
リンヴォック錠15 mg	既存治療で効果不十分な巨細胞性動脈炎を効能・効果とする新効能・新 用量医薬品
トレムフィア皮下注100 mg シリンジ	中等症から重症の活動期クローン病の治療(既存治療で効果不十分な場合に限る)を効能・効果とする新効能・新用量に係る医薬品
ネスプ注射液30 μg・60 μg・120 μgプラシリンジ	ベルズチファン投与に伴う貧血を効能・効果とする新効能・新用量医薬品
オプジーボ点滴静注20 · 100 mg·120 mg·240 mg、 ヤーボイ点滴静注液20 mg·50 mg	切除不能な肝細胞癌を効能・効果とする新効能・新用量医薬品
エルレフィオ皮下注44 mg・76 mg	再発又は難治性の多発性骨髄腫(標準的な治療が困難な場合に限る)を 効能・効果とする新用量医薬品【希少疾病用医薬品】

以上