

新規採用・削除医薬品等通知

新規採用医薬品通知

(薬品名)	ブリービアクト静注 25mg	市販直後調査 2025 年 4 月～2025 年 10 月
(英名)	Brivaracetam	
(規格・含有量)	1 瓶(2.5mL)中 ブリーバラセタム 25mg を含有	
(一般名)	ブリーバラセタム	
(メーカー名)	ユーシービージャパン	
【薬価収載日】	2025 年 3 月	
【薬価】	1 瓶 2,450 円	
【薬効コード】	1139	
【薬効分類名】	抗てんかん剤	
【効能・効果】	一時的に経口投与ができない患者における、下記の治療に対するブリーバラセタム経口製剤の代替療法 てんかん患者の部分発作(二次性全般化発作を含む)	
【用法・用量】	ブリーバラセタムの経口投与から本剤に切り替える場合： 通常、ブリーバラセタム経口投与と同じ 1 日用量及び投与回数にて、1 回量を 2 分から 15 分かけて静脈内投与する。 ブリーバラセタムの経口投与に先立ち本剤を投与する場合： 通常、成人にはブリーバラセタムとして 1 日 50mg を 1 日 2 回に分け、1 回量を 2 分から 15 分かけて静脈内投与する。 いずれの場合においても、症状により適宜増減できるが、1 日最高投与量は 200mg とする。	

(薬品名)	ライブリバント点滴静注 350mg	劇・生物	市販直後調査 2025 年 5 月～2025 年 11 月																																
(英名)	Amivantamab (Genetical Recombination)																																		
(規格・含有量)	1 瓶(7mL)中 アミバンタマブ(遺伝子組換え)350mg を含有																																		
(一般名)	アミバンタマブ(遺伝子組換え)																																		
(メーカー名)	ヤンセン																																		
【薬価収載日】	2024 年 11 月																																		
【薬価】	1 瓶 160,014 円																																		
【薬効コード】	4291																																		
【薬効分類名】	抗悪性腫瘍剤 抗ヒト EGFR 及び抗ヒト MET ヒト二重特異性モノクローナル抗体																																		
【効能・効果】	○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																																		
【用法・用量】	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には A 法、EGFR 遺伝子変異(エクソン 20 挿入変異を除く)陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌には A 法又は B 法を使用する。 A 法:カルボプラチン及びペメトレキセドナトリウムとの併用において、3 週間を 1 サイクルとし、通常、成人にはアミバンタマブ(遺伝子組換え)として以下の用法及び用量で点滴静注する。なお、患者の状態により適宜減量する。 <table border="1"> <thead> <tr> <th>体重</th><th>サイクル</th><th>投与日</th><th>用量</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="5">80kg 未満</td><td rowspan="3">1 サイクル目</td><td>1 日目</td><td>350mg</td></tr> <tr> <td>2 日目</td><td>1,050mg</td></tr> <tr> <td>8 日目、15 日目</td><td>1,400mg</td></tr> <tr> <td>2 サイクル目</td><td>1 日目</td><td>1,400mg</td></tr> <tr> <td>3 サイクル目以降</td><td>1 日目</td><td>1,750mg</td></tr> <tr> <td rowspan="5">80kg 以上</td><td rowspan="3">1 サイクル目</td><td>1 日目</td><td>350mg</td></tr> <tr> <td>2 日目</td><td>1,400mg</td></tr> <tr> <td>8 日目、15 日目</td><td>1,750mg</td></tr> <tr> <td>2 サイクル目</td><td>1 日目</td><td>1,750mg</td></tr> <tr> <td>3 サイクル目以降</td><td>1 日目</td><td>2,100mg</td></tr> </tbody> </table>			体重	サイクル	投与日	用量	80kg 未満	1 サイクル目	1 日目	350mg	2 日目	1,050mg	8 日目、15 日目	1,400mg	2 サイクル目	1 日目	1,400mg	3 サイクル目以降	1 日目	1,750mg	80kg 以上	1 サイクル目	1 日目	350mg	2 日目	1,400mg	8 日目、15 日目	1,750mg	2 サイクル目	1 日目	1,750mg	3 サイクル目以降	1 日目	2,100mg
体重	サイクル	投与日	用量																																
80kg 未満	1 サイクル目	1 日目	350mg																																
		2 日目	1,050mg																																
		8 日目、15 日目	1,400mg																																
	2 サイクル目	1 日目	1,400mg																																
	3 サイクル目以降	1 日目	1,750mg																																
80kg 以上	1 サイクル目	1 日目	350mg																																
		2 日目	1,400mg																																
		8 日目、15 日目	1,750mg																																
	2 サイクル目	1 日目	1,750mg																																
	3 サイクル目以降	1 日目	2,100mg																																

B 法：ラゼルチニブメシル酸塩との併用において、4 週間を 1 サイクルとし、通常、成人にはアミバンタマブ（遺伝子組換え）として以下の用法及び用量で点滴静注する。なお、患者の状態により適宜減量する。			
体重	サイクル	投与日	用量
80kg 未満	1 サイクル目	1 日目	350mg
		2 日目	700mg
		8 日目、15 日目、 22 日目	1,050mg
	2 サイクル目以降	1 日目、15 日目	1,050mg
80kg 以上	1 サイクル目	1 日目	350mg
		2 日目	1,050mg
		8 日目、15 日目、 22 日目	1,400mg
	2 サイクル目以降	1 日目、15 日目	1,400mg

(薬品名)	ゼップバウンド皮下注 2.5mg アテオス ゼップバウンド皮下注 5mg アテオス ゼップバウンド皮下注 7.5mg アテオス ゼップバウンド皮下注 10mg アテオス	劇 市販直後調査 2025 年 4 月～2025 年 10 月
(英名)	Tirzepatid	
(規格・含有量)	1 キット中 それぞれチルゼパチド 2.5mg/5mg/7.5mg/10mg を含有	
(一般名)	チルゼパチド	
(メーカー名)	日本イーライリリー	
【薬価収載日】	2025 年 3 月	
【薬価】	それぞれ 1 キット 3,067 円/5,797 円/7,721 円/8,999 円	
【薬効コード】	2499	
【薬効分類名】	肥満症治療剤 持続性 GIP/GLP-1 受容体作動薬	
【効能・効果】	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。 ・BMI が 27kg/m² 以上であり、2 つ以上の肥満に関連する健康障害を有する ・BMI が 35kg/m² 以上	
【用法・用量】	通常、成人には、チルゼパチドとして週 1 回 2.5mg から開始し、4 週間の間隔で 2.5mg ずつ増量し、週 1 回 10mg を皮下注射する。 なお、患者の状態に応じて適宜増減するが、週 1 回 5mg まで減量、又は 4 週間以上の間隔で 2.5mg ずつ週 1 回 15mg まで増量できる。	

(薬品名)	ラズクルーズ錠 80mg ラズクルーズ錠 240mg 市販直後調査 2025 年 5 月～2025 年 11 月
(英名)	Lazertinib Mesilate Hydrate
(規格・含有量)	1 錠中 それぞれラゼルチニブとして 80mg/240mg を含有
(一般名)	ラゼルチニブメシル酸塩水和物
(メーカー名)	ヤンセン
【薬価収載日】	2025 年 5 月
【薬価】	それぞれ 1 錠 4,403.30 円/12,354.70 円
【薬効コード】	4291
【薬効分類名】	抗悪性腫瘍剤 チロシンキナーゼ阻害剤
【効能・効果】	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
【用法・用量】	アミバンタマブ(遺伝子組換え)との併用において、通常、成人にはラゼルチニブとして 240mg を 1 日 1 回経口投与する。なお、患者の状態により適宜減量する。

詳細は添付文書等をご参照ください。

削除医薬品通知

プロマゼパム坐剤 3mg「サンド」	8/1 削除
フルコートクリーム 0.025%	8/1 削除
ネオフィリン錠 100mg	8/1 削除
イレッサ錠 250	8/1 削除
イスコチン注 100mg	8/1 削除
フルカリック 2 号輸液 1,003mL	在庫消尽後削除

規格追加医薬品採用通知

プレドニゾン錠 2.5mg「NP」	8/1 採用
-------------------	--------

後発医薬品採用通知

変更後	変更前
● <u>9/2 変更</u> ロクロニウム臭化物静注液 50mg/5.0mL「マルイシ」 ロピバカイン塩酸塩 0.75%注 75mg/10mL「テルモ」	エスラックス静注 50mg/5.0mL アナペイン注 7.5mg/mL

剤形変更医薬品採用通知

変更後	変更前
● <u>8/1 変更</u> ランマーク HI 皮下注 120mg シリンジ 1.0mL プラリア HI 皮下注 60mg シリンジ 0.5mL	ランマーク皮下注 120mg プラリア皮下注 60mg シリンジ

出荷停止により今後欠品となる薬品

沈降破傷風トキソイド「生研」

供給不足により今後欠品の恐れがある薬品

ケフレックスカプセル 250mg

販売中止のお知らせ

トプシムスプレー0.0143%

在庫消尽後、オーダー停止。2026 年 3 月末経過措置終了予定。

リスモダン P 静注 50mg

在庫消尽後、オーダー停止。製剤使用期限 2025 年 11 月末。

適応追加通知

アネレム静注用 50mg	【効能・効果】 ○全身麻酔の導入及び維持 ○消化器内視鏡診療時の鎮静 【用法・用量】 〈消化器内視鏡診療時の鎮静〉 通常、成人には、レミマゾラムとして 3mg を、15 秒以上かけて静脈内投与する。効果が不十分な場合は、少なくとも 2 分以上の間隔を空けて、1mg ずつ 15 秒以上かけて静脈内投与する。なお、患者の年齢、体重等を考慮し、適切な鎮静深度が得られるよう、投与量を適宜減量する。 〈他.〉省略
---------------------	--