# 新規採用·削除医薬品等通知

## 新規採用医薬品通知

(薬品名)	メラトベル錠小児用 1mg
(英名)	Melatonin
(規格•含有量)	1 錠中 メラトニン 1mg を含有
(一般名)	メラトニン
(メーカー名)	ノーベルファーマ
【薬価収載日】	2025 年 5 月
【薬価】	1 錠 103.90 円
【薬効コード】	1190
【薬効分類名】	メラトニン受容体作動性入眠改善剤
【効能·効果】	小児期の神経発達症に伴う入眠困難の改善
【用法・用量】	通常、小児にはメラトニンとして1日1回 1mg を就寝前に経口投与する。なお、症状により適宜増減するが、
	1 日 1 回 4mg を超えないこと。

(薬品名)	セムブリックス錠 20mg 劇	
(英名)	Asciminib Hydrochloride	
(規格・含有量)	1 錠中 アシミニブとして 20mg(アシミニブ塩酸塩 21.620mg)を含有	
(一般名)	アシミニブ塩酸塩	
(メーカー名)	ノバルティスファーマ	
【薬価収載日】	2022 年 5 月	
【薬価】	1 錠 5,564.50 円	
【薬効コード】	4291	
【薬効分類名】	抗悪性腫瘍剤/チロシンキナーゼインヒビター(ABL ミリストイルポケット結合型阻害剤)	
【効能·効果】	慢性骨髓性白血病	
【用法・用量】	通常、成人にはアシミニブとして1回80mgを1日1回、空腹時に経口投与する。なお、患者の状態により適	
	宜減量する。	

(薬品名)	ウェリレグ錠 40mg 劇 市販直後調査 2025 年 8 月~2026 年 2 月	
(英名)	Belzutifan	
(規格・含有量)	1 錠中 ベルズチファン 40mg を含有	
(一般名)	ベルズチファン	
(メーカー名)	MSD	
【薬価収載日】	2025 年 8 月	
【薬価】	1 錠 21,916.80 円	
【薬効コード】	4291	
【薬効分類名】	抗悪性腫瘍剤 HIF-2α 阻害剤	
【効能·効果】	○フォン・ヒッペル・リンドウ病関連腫瘍	
	〇がん化学療法後に増悪した根治切除不能又は転移性の腎細胞癌	
【用法·用量】	通常、成人には、ベルズチファンとして、1 日 1 回 120mg を経口投与する。なお、患者の状態により適宜減量	
	する。	

	・ ウゴービ皮下注 0.25mg ペン 1.0MD		
	ウゴービ皮下注 0.5mg ペン 2.0MD		
(薬品名)	ウゴービ皮下注 1.0mg ペン 4.0MD 劇 糖尿病内分泌内科・循環器内科限定		
	ウゴービ皮下注 1.7mg ペン 6.8MD ※複数回使用製剤(4 回投与分)		
	ウゴービ皮下注 2.4mg ペン 9.6MD		
(英名)	Semaglutide (Genetical Recombination)		
(規格・含有量)	1 キット中 それぞれセマグルチド(遺伝子組換え)1.02mg/2.01mg/4.02mg/6.81mg/9.60mgを含有		
(一般名)	セマグルチド(遺伝子組換え)		
(メーカー名)	ノボ ノルディスク ファーマ		
【薬価収載日】	2025 年 5 月 1 キット 6,049 円(0.25mg)/ 10.590 円(0.5mg)/ 19,051 円(1.0mg)/ 30,194 円(1.7mg)/ 40,861 (2.4mg)		
【薬価】			
【薬効コード】	2499		
【薬効分類名】	肥満症治療剤 持続性 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/㎡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/㎡以上		
【用法·用量】	通常、成人には、セマグルチド(遺伝子組換え)として 0.25mg から投与を開始し、週 1 回皮下注射する。その		
	後は4週間の間隔で、週1回0.5mg、1.0mg、1.7mg及び2.4mgの順に増量し、以降は2.4mgを週1回皮下		
	注射する。なお、患者の状態に応じて適宜減量する。		

(薬品名)	ビンゼレックス皮下注 160mg オートインジェクター 生物・劇	
(英名)	Bimekizumab(Genetical Recombination)	
(規格•含有量)	1 キット中 ビメキズマブ(遺伝子組換え)160mg を含有	
(一般名)	ビメキズマブ(遺伝子組換え)	
(メーカー名) ユーシービージャパン 【薬価収載日】 2022 年 4 月		
		【薬価】 1キット 156,820円
【薬効コード】	3999	
【薬効分類名】	ヒト化抗ヒト IL-17A/IL-17F モノクローナル抗体製剤	
【効能·効果】	既存治療で効果不十分な下記疾患	
	〇尋常性乾癬、膿疱性乾癬、乾癬性紅皮症	
	〇乾癬性関節炎	
〇強直性脊椎炎、X 線基準を満たさない体軸性脊椎関節炎		
	化膿性汗腺炎	
【用法·用量】	〈尋常性乾癬、膿疱性乾癬、乾癬性紅皮症〉	
	通常、成人にはビメキズマブ(遺伝子組換え)として、1 回 320mg を初回から 16 週までは 4 週間隔で皮下注	
	射し、以降は8週間隔で皮下注射する。	
	なお、患者の状態に応じて 16 週以降も 4 週間隔で皮下注射できる。	
	〈乾癬性関節炎〉	
	通常、成人にはビメキズマブ(遺伝子組換え)として、1 回 160mg を 4 週間隔で皮下注射する。	
	〈強直性脊椎炎、X 線基準を満たさない体軸性脊椎関節炎〉	
	通常、成人にはビメキズマブ(遺伝子組換え)として、1 回 160mg を 4 週間隔で皮下注射する。	
	〈化膿性汗腺炎〉	
	通常、成人にはビメキズマブ(遺伝子組換え)として、1 回 320mg を初回から 16 週までは 2 週間隔で皮下注	
	射し、以降は4週間隔で皮下注射する。	
	なお、投与間隔は患者の状態に応じて適宜2週間隔又は4週間隔を選択することができる。	

(薬品名)	ベルスピティ錠 2mg 劇 市販直後調査 2025 年 9 月~2026 年 3 月		
(英名)	Etrasimod L-Arginine		
(規格・含有量)	1 錠中 エトラシモドとして 2mg(エトラシモド L-アルギニンとして 2.762mg)を含有		
(一般名)	エトラシモド L-アルギニン		
(メーカー名)	ファイザー		
【薬価収載日】	2025 年 8 月		
【薬価】	1 錠 4,792.80 円		
【薬効コード】	2399		
【薬効分類名】	スフィンゴシン 1-リン酸受容体(S1P <sub>1,4,5</sub> )調節薬		
【効能·効果】	中等症から重症の潰瘍性大腸炎の治療(既存治療で効果不十分な場合に限る)		
【用法·用量】	通常、成人にはエトラシモドとして 2mg を 1 日 1 回経口投与する。		

#### 削除医薬品通知

メレックス錠 1mg 12/2 削除 フルダラ錠 10mg 12/2 削除 カボメティクス錠 60mg 12/2 削除 ウゴービ皮下注 0.25mg ペン 1.0MD 在庫消尽後削除 ウゴービ皮下注 0.5mg ペン 2.0MD 在庫消尽後削除 在庫消尽後削除 ウゴービ皮下注 1.0mg ペン 4.0MD ウゴービ皮下注 1.7mg ペン 6.8MD 在庫消尽後削除 ウゴービ皮下注 2.4mg ペン 9.6MD 在庫消尽後削除 トプシムスプレー0.0143% 在庫消尽後削除 ガストローム顆粒 66.7% 在庫消尽後削除

# 後発医薬品採用通知

変更後  ■ 12月2日より変更		変更後	変更前
		12月2日より変更	
		エフィナコナゾール爪外用液 10%「科研」4mL	クレナフィン爪外用液 10%

#### **削形変更医薬品通知**

変更後		変更前
	12月2日より変更	
	カナリア配合 OD 錠	カナリア配合錠

#### 規格変更医薬品通知

変更後	変更前
● 12月2日より変更	
アポハイドローション 20% 18mL	アポハイドローション 20% 4.5mL
献血アルブミン 25%静注 25g/100mL「KMB」	献血アルブミン 20%静注 10g/50mL「タケダ」

## 規格追加医薬品通知

トラディアンス配合錠 BP

12/2 採用

#### 販売中止による薬品変更通知

変更後	変更前
● 在庫消尽後変更	
アシクロビル DS80%「サワイ」	アシクロビル DS80%「NK」
スタラシドカプセル 50 (※規格違い)	スタラシドカプセル 100
チクロピジン塩酸塩錠 100mg「トーワ」	チクロピジン塩酸塩錠 100mg「サワイ」
クロベタゾールプロピオン酸エステルクリーム 0.05%「MYK」	デルモベートクリーム 0.05%
クロベタゾールプロピオン酸エステル軟膏 0.05%「イワキ」	デルモベート軟膏 0.05%
クロベタゾールプロピオン酸エステルローション 0.05%「イワキ」	デルモベートスカルプローション 0.05%
ホスアプレピタント点滴静注用 150mg「NK」	プロイメンド点滴静注用 150mg

## 出荷停止・供給不足により今後欠品となる薬品

インタール吸入液 1%

ケフラール細粒小児用 100mg

ケフレックスカプセル 250mg

デノシン点滴静注用 500mg

#### 販売中止のお知らせ

レパーサ皮下注 420mg オートミニドーザー

在庫消尽後、オーダ停止。2026年3月末経過措置終了予定。