

【概要】

1. 新規採用薬 : 該当なし
外来限定採用 : フォゼベル
臨時採用(患者限定) : 該当なし
2. 供給
3. 採用変更
4. 添付文書改訂
5. 添付資料

1. 新規採用

①院内採用

該当なし

②外来患者限定採用

高リン血症治療剤

フォゼベル錠 5mg	234.10 円/錠
------------	------------

フォゼベル錠 10mg	345.80 円/錠
-------------	------------

【診療科名】 腎臓内科 【申請医師名】 菊池史

【申請理由】

フォゼベル(一般名:テナパノル塩酸塩)は、Na⁺/H⁺exchanger isoform 3(Na⁺/H⁺交換輸送体 3、以下 NHE3)阻害剤です。NHE3 は、主に腸管上皮細胞の頂端膜に発現する Na⁺/H⁺交換輸送体であり、Na と体液量のバランスの維持において中心的な役割を担っています。一方、食事から吸収したリンは、小腸で傍細胞経路と経細胞経路を介して吸収されますが、ヒトの生理的な腸管内腔リン濃度において、消化管におけるリン吸収は主に傍細胞経路により行われます。フォゼベルは、NHE3 を阻害することで消化管からの Na⁺の吸収を低下させ、腸管上皮細胞内の H⁺濃度を上昇させます。細胞内の pH が低下すると、傍細胞経路からのリンの透過性が低下し、腸管からのリン吸収が低下します。フォゼベルは、既存薬と異なる作用機序を介して腸管からのリン吸収を阻害する高リン血症治療薬である。透析中の慢性腎臓病における高リン血症治療薬として 1 日 2 回食前に服用する。処方数多くなったら、院内・院外採用薬へお願いします。他施設の透析患者も服用すると思います。

【組成】 1 錠中テナパノル塩酸塩 5.32mg(テナパノルとして 5mg)

【効能効果】 透析中の慢性腎臓病患者における高リン血症の改善

③臨時採用(患者限定)

該当なし

2. 供給

●出荷調整

- ・アスパラ CA 錠 200:能登半島地震の影響によるもの。2024/5 下旬を出荷再開時期と想定
- ・イリノテカン塩酸塩点滴静注液 40mg/100mg「SUN」:製造所トラブルに伴う出荷調整。再開未定。
- ・エンシュア・H :工場移転に伴う製造縮小、メロン・黒糖・抹茶のフレーバーが出荷停止。夏再開予定
- ・ツムラ五苓散(TJ-17) :製造承認手続きの遅れが発生したため限定出荷
- ・テルモ糖液 50%200ml :製造縮小の関係で出荷調整

●販売中止

該当なし

3. 採用変更 ※在庫消尽次第切り替え

①内服

該当なし

②注射

【後発から後発へ変更】

- ・ゾレドロン酸点滴静注液 4mg/100mL バッグ「VTRS」 → 「NK」（販売中止に伴う変更）
- ・テルモ糖液 50%200ml → 大塚糖液 50%200ml

③外用

該当なし

④院内採用終了（在庫消尽次第採用終了）

- ・キックリンカプセル 250mg（20.3 円/錠）：同種同効薬多数採用のため
- ・クロピドグレル錠 25 mg「杏林」（10.1 円/錠）：現在、脳神経外科領域での使用がないため

4. 添付文書改訂

デュロテップ MT パッチ 2.1mg,4.2mg,8.4mg,12.6mg,16.8mg（一般名：フェンタニル）

●13.過量投与 追記

13.1 症状 また、フェンタニルの過量投与により白質脳症が認められている。

プラミペキソール塩酸塩錠 0.125mg,0.5mg「JG」（先発名：）

●11.副作用 11.2 その他の副作用 追加

<中等度から高度の特発性レストレスレッグス症候群(下肢静止不能症候群)>

リネゾリド点滴静注 600mg/300mL「HK」（先発名：ザイボックス）

●11.1 重大な副作用 追加

11.1.10 横紋筋融解症(頻度不明)

筋肉痛、脱力感、CK 上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇等があらわれた場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。また、横紋筋融解症による急性腎障害の発症に注意すること。

5. 添付資料

院内採用薬の供給停止・出荷調整薬について(2024年3月23日更新)

医療安全情報 No.208 「2023年に提供した医療安全情報」

医薬品・医療機器等安全性情報 No.408

DSU No.324