

品目	規格・単位	薬価	薬価基準収載医薬品コード	一般名	会社名*1	効能・効果	用法・用量*2	分類	規制	発売予定
<内用薬> イムセラカプセル0.5mg シレニアカプセル0.5mg	0.5mg 1カプセル 0.5mg 1カプセル	8,172.00 8,172.00	3999029M1029 3999029M1037	フィンゴリト [®] 塩酸塩	田辺三菱 ハルティス	多発性硬化症の再発予防及び身体的障害の進行抑制	成人にはフィンゴリト [®] として1日1回0.5mgを経口投与する。	3999	劇 処方	11月28日 11月28日
テラビック錠250mg	250mg 1錠	1,422.10	6250035F1020	テラ [®] レビル	田辺三菱	セロ [®] グループ1(ジエタゾ [®] I (1a)又はII (1b))のC型慢性肝炎における次のいずれかのウイルス血症の改善 1. 血中HCV RNA量が高値の未治療患者 2. インターフェロン製剤の単独療法、又はリビ [®] リンとの併用療法で無効又は再燃となった患者	成人には、テラ [®] レビルとして1回750mgを1日3回食後経口投与し、投与期間は12週間とする。 本剤は、ヘク [®] インターフェロンアルファ2b(遺伝子組換え)及びリビ [®] リンと併用すること。	625	劇 処方	11月28日
<注射薬> イラリス皮下注用150mg	150mg 1瓶	1,435,880.00	3999434D1022	カキヌマ [®] (遺伝子組換え)	ハルティス	以下のクリ [®] リン関連周期性症候群 ・家族性寒冷自己炎症症候群 ・マックス・ウェル [®] 症候群 ・新生児期発症多臓器系炎症性疾患	詳細は添付文書をご覧ください。	3999	生物 劇 処方	12月7日
テリボン皮下注用56.5μg	56.5μg 1瓶	12,971.00	2439401D1028	テリ [®] ラチ [®] 酢酸塩	旭化成ファーマ	骨折の危険性の高い骨粗鬆症	成人には、テリ [®] ラチ [®] として56.5μgを1週間に1回皮下注射する。 なお、本剤の投与は72週間までとすること。	2439	処方	11月25日
フェソロデックス筋注 250mg	250mg5mL 1筒	50,313.00	4291421G1020	フル [®] ストラト	アストラ [®] セカ	閉経後乳癌	成人には本剤2筒(フル [®] ストラトとして500mg含有)を、初回、2週後、4週後、その後4週ごとに1回、左右の臀部に1筒ずつ筋肉内投与する。	4291	劇 処方	11月25日
プロイメンド点滴静注用 150mg	150mg 1瓶	14,919.00	2391405D1020	ホス [®] ア [®] レ [®] ビ [®] タント メ [®] グルミン	小野	抗悪性腫瘍剤(シス [®] プラチン等)投与に伴う消化器症状(悪心、嘔吐)(遅発期を含む)	他の制吐剤との併用において、成人にはホス [®] ア [®] レ [®] ビ [®] タントとして150mgを抗悪性腫瘍剤投与1日目に1回、点滴静注する。	2391	処方	12月9日
ホストイン静注750mg	750mg10mL 1瓶	6,299.00	1132401A1020	ホストフェニトインナトリウム水和物	ノー [®] バルファーマ =エザイ	・てんかん重積状態 ・脳外科手術又は意識障害(頭部外傷等)時のてんかん発作の発現抑制 ・フェニトインを経口投与しているてんかん患者における一時的な代替療法	詳細は添付文書をご覧ください。	1132	劇 処方	2012年 1月中旬
<外用薬> タコシール組織接着用シート タコシール組織接着用シート タコシール組織接着用シート	3.0cm×2.5cm 1枚 4.8cm×4.8cm 1枚 9.5cm×4.8cm 1枚	11,296.90 31,936.50 60,091.80	7990713X1024 7990713X2020 7990713X3027	ヒトフィブリンゲノトロン [®] 画分	CSL [®] ベ [®] リング	肝臓外科、肺外科、心臓血管外科、産婦人科及び泌尿器外科領域における手術時の組織の接着・閉鎖(ただし、縫合あるいは接合した組織から血液、体液又は体内ガスの漏出をきたし、他に適切な処置法のない場合に限る。)	接着・閉鎖部位の血液、体液をできるだけ取り除き、本剤を適切な大きさにし、乾燥状態のままあるいは生理食塩液でわずかに濡らし、その活性成分固着面を接着・閉鎖部位に貼付し、通常3~5分間圧迫する。	799	特生物 処方	2012年 1月
ムコスタ点眼液UD2%	2%0.35mL 1本	27.10	1319760Q1029	レ [®] ビ [®] ト [®]	大塚	ドライアイ	1回1滴、1日4回点眼する。	1319	-	2012年 1月5日

*1 会社名中、2社以上の表記については、前社が製造販売承認取得会社、後社は販売会社であることを示します(従来のハイフン表記は平成17年4月の改正薬事法施行を機に廃止しました)。

*2 一部省略してありますので詳細は添付文書等をご確認下さい。