

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 [®] ル [®] 1(ジ [®] ェ [®] ノ [®] イ [®] 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 [®] グ [®] インターフェ [®] ロンアル [®] ファー2b(遺伝子組換え)及びリ [®] バ [®] ピ [®] 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 [®] オ [®] 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 [®] ズ [®] 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 [®] バ [®] ラ [®] チ [®] 酢酸塩	旭化成 [®] ファ [®] マ	骨折の危険性の高い骨粗鬆症	成人には、テリ [®] バ [®] 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 [®] バ [®] ストラ [®] ント	ア [®] ストラ [®] レ [®] 初	閉経後乳癌	成人には本剤2筒(フル [®] バ [®] ストラ [®] ントとして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 [®] フ [®] レ [®] ビ [®] タ [®] ント メ [®] グ [®] ル [®] ミン	小野	抗悪性腫瘍剤(シス [®] 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 [®] フ [®] 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 [®] ナ [®] トリ [®] ウム 水和物	ノ [®] バ [®] ル [®] ファ [®] 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 [®] 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 [®] ノ [®] ゲン [®] ・ ト [®] ロ [®] ビ [®] ン [®] 画 [®] 分	CSL [®] バ [®] ー [®] 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 [®] バ [®] ミ [®] 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。