

事務連絡  
令和7年1月24日

地区薬剤師会 ご担当者 様

公益社団法人 東京都薬剤師会

日本薬剤師会を通じモディオダール適正使用委員会より「モディオダール調剤前の処方箋発行医師の検索及び確認について」協力依頼の連絡が参りました。

恐れ入りますが、貴会会員にご周知をお願いいたします。

なお、参考としてモディオダールを含む適正使用のために特別な流通体制が設けられている医薬品について添付しておりますので必要に応じてご活用ください。



日 薬 情 発 第 173 号  
令 和 7 年 1 月 21 日

都道府県薬剤師会担当役員殿

日 本 薬 剤 師 会  
副 会 長 川 上 純 一

モディオダール調剤前の処方箋発行医師の検索および確認についてのご協力をお願い

平素より、本会会務に格別のご高配を賜り厚く御礼申し上げます。

標記について、モディオダール適正使用委員会より会員への周知依頼がありましたので、お知らせいたします。

モディオダール錠（製造販売：アルフレッサファーマ）の投与については、令和2年3月9日付日薬情発第153号にてお知らせのとおり、本剤の適正使用推進策について十分に理解し、あらかじめ登録された医師・薬剤師のいる登録医療機関・薬局のもとでのみ行うとともに、それら薬局においては、調剤前に当該医師・医療機関を確認した上で調剤を行うこととしています。

今般、一部の薬局において、調剤前の処方箋発行医師の検索および確認が実施されず、未登録医師の処方箋で調剤が行われていた事例が確認されたとのことです。登録薬局においては、調剤の都度、処方医師が登録医療機関の登録医師であることを確認したうえで交付することが求められており、調剤時の医師検索および確認は本剤の適正使用確保の点で非常に重要なものとなります。

つきましては、モディオダール適正使用に係る運用手順の徹底について、貴会会員にご周知くださるようお願い申し上げます。

○モディオダールの適正使用について（モディオダール適正使用委員会）

<https://www.modiodal-tekiseishiyou.jp/modiodal/>

○モディオダール適正使用運用手順（アルフレッサファーマ）

<https://www.modiodal-tekiseishiyou.jp/assets/pdf/operationmanual.pdf>

2025年1月15日

公益社団法人日本薬剤師会 御中

モディオダール適正使用委員会



モディオダール調剤前の処方箋発行医師の検索についてのご協力をお願い

謹啓 時下、ますますご清祥のこととお慶び申し上げます。

平素は、モディオダール適正使用推進策にご協力を賜り厚く御礼申し上げます。

モディオダール（製造販売元 アルフレッサ ファーマ株式会社）は適応症である「ナルコレプシー、特発性過眠症、OSAS」に伴う日中の過度の眠気の診断・治療に精通し、薬物依存を含む本剤のリスクを十分に管理できる医師をあらかじめ登録し、また、本剤の購入・調剤に際して薬物依存を含む本剤のリスクを十分に管理できる医師・医療機関及び薬局・調剤責任者についてあらかじめ登録し、登録医師・登録医療機関及び登録調剤責任者の在籍する登録薬局のみが処方・調剤ができるようにすることで適正な使用及び流通を確保しております。

そのため、調剤前の処方箋発行医師の検索は未登録医師からの処方を検知し、その調剤を未然に防ぐために、モディオダールの流通管理において非常に重要なものとなっております。

昨年、「未登録医師からの処方箋でモディオダールの調剤が行われている」と匿名の通報が複数回ございました。

調査の結果、複数の薬局において調剤前の処方箋発行医師の検索が実施されておらず、そのため未登録医師からの処方箋で調剤が行われていたことが判明いたしました。

各薬局には登録薬局申請時に「調剤の都度、処方医師が登録医療機関の登録医師であることを Website で確認したうえで、薬剤を交付する」ことを誓約いただいております。

また、医師の異動などにより登録状況に変更が生じることもありますので、過去に検索確認を行ったことのある場合でも、調剤の都度、処方医師の検索を実施し登録状況を確認いただくこともお願いしております。

しかしながら、ごく少数の薬局においてですが、調剤前の処方箋発行医師の検索が実施されず、そのため未登録医師の処方箋で調剤が行われていたという事実を重く受け止め、2024年11月11日開催の第13回モディオダール適正使用委員会において、貴会の会員である薬剤師の方々に本件について周知いただけるよう協力を依頼することといたしました。

以上をご理解いただき、貴会の会員である薬剤師の方々にも「モディオダール調剤前の処方箋発行医師の検索の実施」について周知いただけますようよろしくお願い申し上げます。

今後とも引き続きモディオダール適正使用推進にご理解とご協力を賜りますよう、よろしくお願い申し上げます。

謹白

【参考】適正使用のために特別な管理等を要する汎用医薬品の例

(令和6年7月現在)

法律で規制されている医薬品		
<ul style="list-style-type: none"> <li>・麻薬であるため、麻薬小売業者の免許を取得した薬局と麻薬卸売業者間で譲受証、譲渡証の交付が必要。</li> <li>・「慢性疼痛」に処方されている場合、薬局において、処方箋と併せて、確認書(有効期間あり)の確認または処方医が講習を修了した医師であることを確認する。確認できない場合は調剤を拒むこと。</li> </ul>		
製品名(会社名)	薬効(一般名)	管理を要する理由
デュロテップ MT パッチ 2.1mg・4.2mg・8.4mg・12.6mg・16.8mg ワンデュロパッチ 0.84mg・1.7mg・3.4mg・5mg・6.7mg (ヤンセン) ※後発医薬品複数あり	持続性疼痛治療薬 (フェンタニル) ㊟㊿	<ul style="list-style-type: none"> <li>・初回発注時に事前説明が必要。</li> <li>・デュロテップ・ワンデュロ流通管理窓口 TEL:0120-588-717(平日 9:00-19:00/土曜日 9:00-15:00(日曜日・祝日を除く))</li> <li>・デュロテップ MT パッチ、ワンデュロパッチ適正流通管理システムアドレス <a href="https://www.drt-odr.jp">https://www.drt-odr.jp</a></li> <li>・フェントステープ適正使用管理窓口: TEL:0120-290-078、e-mail:fentos@e-medinfo.com(平日 9:00~19:00/土曜日 9:00~15:00(日・祝 休))</li> <li>・麻薬の取扱いについては 106 頁参照。</li> </ul>
フェントステープ 0.5mg・1mg・2mg・4mg・6mg・8mg (久光製薬=協和キリン) ※後発医薬品複数あり	持続性疼痛治療薬 (フェンタニルクエン酸塩) ㊟㊿	<ul style="list-style-type: none"> <li>・処方「処方可能医師」として登録された医師に限定。</li> <li>・調剤は「調剤責任薬剤師」として登録された薬剤師のいる薬局に限定、処方医が処方可能医師であることを必ず確認(<a href="https://e-medinfo.com/e-teiyaku/">https://e-medinfo.com/e-teiyaku/</a>)。</li> <li>・メサペイン錠流通管理窓口:0120-030-642(受付時間:月~金 9:00~21:00(土日、祝日を除く))</li> </ul>
メサペイン錠 5mg・10mg (帝國製薬=テルモ=塩野義)	癌疼痛治療薬 (メサドン塩酸塩) ㊟㊿	<ul style="list-style-type: none"> <li>・処方箋と共に「確認書」を受け、双方の内容が一致している場合のみ調剤可。調剤後、「確認書」は薬局で保管。</li> <li>※癌性疼痛への処方時には確認書の交付は不要</li> <li>・オキシコンチン TR 錠 流通管理窓口 TEL:0120-070-649(受付時間:平日 9:00~20:00、土曜 9:00~17:30、日曜・祝日・当窓口休日を除く)</li> </ul>
オキシコンチン TR 錠 5mg・10mg・20mg・40mg (シオノギファーマ=塩野義) ※後発医薬品あり	癌疼痛治療薬/慢性疼痛治療薬 (オキシコドン塩酸塩) ㊟㊿	
・覚醒剤原料であるため、薬局開設者と卸売業者(覚醒剤原料取扱者)間で譲受証、譲渡証の交付が必要		
エフピーOD 錠 2.5 (エフピー) ※後発医薬品複数あり	パーキンソン病治療薬 (セレギリン塩酸塩) ㊟	<ul style="list-style-type: none"> <li>・初回発注時に事前説明が必要。</li> <li>・覚醒剤原料の取扱いについては 119 頁参照。</li> </ul>

事前に登録を要し、医療機関・薬局等を限定する特別な流通管理体制が設けられている医薬品		
※必要事項が確認できない場合に調剤を拒むことは「正当な理由」に当たるものと解されます		
製品名(会社名)	薬効(一般名)	管理を要する理由
ビバンセカプセル 20mg・30mg (武田)	小児期における注意欠陥/多動性障害(AD/HD)治療薬 (リスデキサンフェタミンメシル酸塩) ㊟㊿	<ul style="list-style-type: none"> <li>・事前に ADHD 適正流通管理システム(*1)への申請・登録を要し、医師、医療機関、薬局を限定。</li> <li>・薬剤師は、患者カード、処方箋等の情報を、管理システム上の情報と突合した上で、調剤する内容を管理システムに入力し薬剤を交付。</li> <li>※薬局間での譲受・譲渡はできません。</li> </ul>
コンサータ錠 18mg・27mg・36mg (ヤンセン)	注意欠陥/多動性障害(AD/HD)治療薬 (メチルフェニデート塩酸塩) ㊟㊿1	<ul style="list-style-type: none"> <li>・事前に ADHD 適正流通管理システム(*1)への申請・登録を要し、医師、医療機関、薬局を限定。</li> <li>・薬剤師の調剤責任者の登録には e ラーニング受講が必須。</li> <li>・登録薬局及び薬剤師、患者カード、処方箋発行医師及び医療機関を確認し、管理システム上の情報と突合した上で薬剤を交付。</li> <li>※原則、原本受領時は毎回確認が必要。FAXで応需した場合、調剤前に確認し、原本受領時には再度の確認が必要。</li> <li>※薬局間での譲受・譲渡はできません。</li> </ul>

\*1 ADHD 適正流通管理システム:0120-532-221(受付時間 月~金 9:00~20:00、土 9:00~16:00、日祝 休み、<https://www.adhd-vcdfs.jp/>)

**事前に登録を要し、医療機関・薬局等を限定する特別な流通管理体制が設けられている医薬品**

※必要事項が確認できない場合に調剤を拒むことは「正当な理由」に当たるものと解されます

製品名(会社名)	薬効(一般名)	管理を要する理由
リタリン錠 10mg (ノバルティス)	ナルコレプシー治療薬 (メチルフェニデート塩酸塩)㊟㊠1	<ul style="list-style-type: none"> <li>事前にリタリン流通管理委員会への申請・登録を要し、医師、医療機関、薬局を限定。</li> <li>薬剤師の調剤責任者の登録にはeラーニング受講が必須。</li> <li>薬局は調剤の都度、処方医師が登録医療機関の登録医師であることを確認。確認できない場合は調剤を断り、処方医師にその旨を連絡。</li> <li>問合せ <a href="https://www.ritalin-ryutsukanri.jp/">https://www.ritalin-ryutsukanri.jp/</a></li> <li>※薬局間での譲受・譲渡はできません。</li> </ul>
クロザリル錠 25mg・100mg (ノバルティス)	治療抵抗性統合失調症治療薬 (クロザピン)㊟	<ul style="list-style-type: none"> <li>事前に患者モニタリングサービス(CPMS)への登録を要し、医師、医療機関、薬局、患者を限定。</li> <li>処方箋と併せてクロザリル血液検査確認書の確認や処方可能、処方量・日数の確認が必要(web上のCPMSデータベースにて照会)(CPMSセンター:0120-977-327)。</li> </ul>
ノルspanテープ 5mg・10mg・20mg (ムンディファーマ)	持続性疼痛治療薬 (ブプレノルフィン)㊟㊠2	<ul style="list-style-type: none"> <li>事前に施設登録(医療機関、処方医師、薬局)を要する。</li> <li>処方元医師がeラーニング受講済み医師であることが確認できない場合、調剤は行わず、処方元医師に疑義照会すると共に流通管理窓口に連絡。</li> <li>ノルspanテープ流通管理窓口:0120-086808(受付時間 9:00~17:00(月~金)、土日祝祭日を除く)</li> <li>ノルspanテープ適正使用WEBサイト <a href="https://norspan.jp/">https://norspan.jp/</a></li> </ul>
アシテアダニ舌下錠 100単位(IR)・300単位 (IR) (塩野義)	ダニ抗原によるアレルギー性鼻炎に対する減感作療法(アレルギー免疫療法)薬 (ヤケヒョウヒダニエキス原末・コナヒョウヒダニエキス原末)	<ul style="list-style-type: none"> <li>処方医が「アシテア登録医師」であることを確認した上で調剤を行うとともに、患者のアシテア患者携帯カードを確認し、服薬指導用資材等を用いて患者に服薬指導を行う。</li> <li>アシテア登録医師確認窓口コールセンター:0120-310-530(受付時間 9:00~19:00(月~金)、9:00~17:30(土)、日祝除く)、確認用ウェブサイト URL:<a href="http://www.shionogi.co.jp/med/p.actair/pharma_check/">http://www.shionogi.co.jp/med/p.actair/pharma_check/</a></li> </ul>
シダキュアスギ花粉舌下錠 2,000JAU・5,000JAU (鳥居薬品)	スギ花粉症の減感作療法(アレルギー免疫療法)薬 (スギ花粉エキス原末)	<ul style="list-style-type: none"> <li>処方医が「鳥居薬品舌下免疫療法薬 受講修了登録医師」であることを確認(医師名、受講修了医師番号、医療機関名)。確認できない場合は調剤を行わず、疑義照会を行い、併せて下記確認窓口に連絡。</li> <li>『患者携帯カード』の携帯及び記載内容(患者情報、かかりつけ医療機関)を確認。</li> <li>『服薬指導チェックシート』等を用いて、理解度を確認しつつ服薬指導を行う。</li> <li>鳥居薬品 舌下免疫療法薬 登録医師確認窓口 コールセンター:0120-893-146(受付時間 月~金 9:00~19:00、土 9:00~17:30、日・祝日を除く)、確認用サイト URL:<a href="https://confirm.alg-immunotherapy.jp/">https://confirm.alg-immunotherapy.jp/</a></li> </ul>
ミティキュアダニ舌下錠 3,000JAU・10,000JAU (鳥居薬品)	ダニアレルギーの減感作療法(アレルギー免疫療法)薬 (コナヒョウヒダニ抽出エキス・ヤケヒョウヒダニ抽出エキス)	<ul style="list-style-type: none"> <li>シダキュアと同様に対応。</li> <li>鳥居薬品 舌下免疫療法薬 登録医師確認窓口 コールセンター:0120-893-146(受付時間 月~金 9:00~19:00、土 9:00~17:30 日・祝日を除く)、確認用サイト URL:<a href="https://confirm.alg-immunotherapy.jp/">https://confirm.alg-immunotherapy.jp/</a></li> </ul>
サブリル散分包 500mg (サノフィ=アルフレッサファーマ)	抗てんかん薬 (ビガバトリン)㊟	<ul style="list-style-type: none"> <li>処方医、眼科医及び薬剤師は講習を受講し、サブリル処方登録システム(Sabril Registration System for Prescription:SRSP)に登録。</li> <li>調剤前にSRSPに登録された医師が発行した処方箋であること及び登録された眼科医により眼科検査が適切に実施されていることを確認。</li> <li>サブリル適正使用窓口 SRSP センター TEL:0120-325-302、FAX:0120-864-275(受付時間 月~金 9:00~18:00(土日、祝祭日を除く))</li> <li>※一人の患者に対し、処方医(2名以上)、眼科医(1名以上)、薬剤師(2名以上)の登録が必要</li> </ul>

事前に登録を要し、医療機関・薬局等を限定する特別な流通管理体制が設けられている医薬品		
※必要事項が確認できない場合に調剤を拒むことは「正当な理由」に当たるものと解されます		
製品名(会社名)	薬効(一般名)	管理を要する理由
モディオダール錠 100mg (アルフレッサファーマ=田辺三菱)	下記疾患に伴う日中の過度の眠気 ・ナルコレプシー ・特発性過眠症 ・持続陽圧呼吸 (CPAP) 療法等による気道閉塞に対する治療を実施中の閉塞性睡眠時無呼吸症候群 (モダフィニル) ㉔㉕	<ul style="list-style-type: none"> <li>・本剤を取り扱う医師、薬剤師(調剤責任者)、医療機関及び薬局(以下「医師等」という。)は、Website を介した登録センターへの登録が必要。</li> <li>・処方箋を受取った登録薬局は、調剤の都度、処方医師が登録医療機関の登録医師であることを登録センター(Website)で確認したうえで薬剤を交付。</li> <li>・モディオダール適正使用委員会 Website URL <a href="https://www.modiodal-tekiseishiyou.jp">https://www.modiodal-tekiseishiyou.jp</a></li> <li>・モディオダール適正委員会事務局: 〒540-8575 大阪市中央区石町 2-2-9 アルフレッサファーマ株式会社内</li> </ul>
サチュロ錠 100mg (ヤンセン)	結核化学療法薬 (ベダキリン) ㉔	<ul style="list-style-type: none"> <li>・全例調査のため処方医師、患者を限定(登録必須)</li> <li>・院外薬局は、サチュロ適格性確認システムサイトで発番された患者番号を特約店に告げ、サチュロ錠を注文する。なお、院外薬局名及び管理薬剤師名のシステムへの登録は、ヤンセンファーマにより行われる。</li> <li>・院外薬局は、処方箋とサチュロカードにて適格性確認済みであることを確認後に、薬剤を交付し、服薬指導を行う。</li> <li>・サチュロ適格性確認委員会: RA-JANJP-JanssenBeda@ITS.JNJ.com</li> </ul>
デルティバ錠 50mg (大塚)	結核化学療法薬 (デラマニド) ㉔	<ul style="list-style-type: none"> <li>・全例調査のため処方医師、患者を限定(登録必須)</li> <li>・院外薬局は、適格性確認システムで発番された患者番号を卸に告げ薬剤を注文する。なお、院外薬局名及び管理薬剤師名のシステムへの登録は、大塚製薬により行われる。</li> <li>・院外薬局は、処方箋とデルティバカードにて適格性確認済みであることを確認後に、薬剤を交付し、服薬指導を行う。</li> <li>・大塚製薬株式会社 医薬情報センター TEL:0120-189-840、FAX:03-6717-1414</li> <li>※サチュロ錠とデルティバ錠を併用する場合はいずれかへの登録で可</li> </ul>

処方箋を受けた際に登録を要する医薬品		
製品名(会社名)	薬効(一般名)	管理を要する理由
イムセラカプセル 0.5mg (田辺三菱)	多発性硬化症治療薬 (フィンゴリモド塩酸塩) ㉔	<ul style="list-style-type: none"> <li>・医療施設の登録には eラーニングの受講が必須。</li> <li>・「イムセラカード」(カード)または「MS MY KARTE」(手帳)を持っているかどうか、処方箋とカードまたは手帳の発行医療施設名が一致するかを確認。</li> <li>・イムセラ管理センター:0120-696-717</li> <li>・初回投与又は 2 週間を超える休薬後の再投与かどうか、医師への疑義照会を行う。</li> </ul>
ジレニアカプセル 0.5mg (ノバルティス)	多発性硬化症治療薬 (フィンゴリモド塩酸塩) ㉔	<ul style="list-style-type: none"> <li>・医療施設の登録には eラーニングの受講が必須。</li> <li>・初回発注時は MR による事前説明が必要。</li> <li>・処方箋応需時にジレニア・カードまたはジレニアダイアリーを確認。確認できないときはジレニア薬剤交付確認センター(0120-700-985)に処方情報を確認。</li> </ul>
エピペン注射液 0.15mg・0.3mg (ヴィアトリス)	アナフィラキシー補助治療薬(アドレナリン) ㉔	<ul style="list-style-type: none"> <li>・処方医師が Web 講習を受けた登録医か確認。</li> <li>・エピペンカスタマーサポートセンター TEL:0120-303-347(受付時間 9:00~18:00(月~土)、日祝日・休業日を除く)</li> </ul>