

## 薬事委員会記録

日 時：平成 22 年 9 月 2 日（木） 16 時 00 分

場 所：医学部 1 階 小会議室

出席者：伊藤(善)、永木、大野(康)、山田、山口、豊木、伏見、大江、加納、安田(満)、金子、飯田、畠山、森田、木村、金森、富松、吉田、長瀬、竹中、中口、倉坪、後藤、松浦、安田(浩)

委任状提出：川瀬、青木、高岡、荒木、村上、

欠席者：諏訪、林、齋藤、大塚、紀ノ定、鶴見

### 記録の承認

平成 22 年 6 月 3 日開催の薬事委員会の記録を承認した。

### 協議事項

1. 医薬品の採用について  
カデュエット配合錠以下 12 品目の採用を承認した。
2. 医薬品の継続試用について  
キロサイド N 注以下 6 品目の継続試用を承認した。  
イメンドカプセルについては 3 月の委員会において採用保留となっていたが、今回再度試用薬品とすることを承認した。なお、既に薬剤部より試用報告を提出済である。
3. 医薬品の新規試用について  
フエロン注射用以下 15 品目の新規試用の承認可否について投票を実施した。
4. 医薬品の採用中止について  
アヘンチンキ以下 13 品目の採用中止を承認した。
5. 医薬品の製剤変更について  
スピリーバ吸入用カプセル以下 4 品目の製剤変更を承認した。
6. 医薬品の院外採用について  
エクジェイド懸濁用錠以下 29 品目の院外採用を承認した。

### 報告事項

1. 医薬品の販売中止について  
ソニフィラン筋注用以下 6 品目の販売中止が報告された。
2. 緊急購入医薬品の登録について  
ベクティビックス点滴静注以下 15 品目の緊急購入の登録が報告された。

### その他

1. 薬事委員会規定が一部改正され、医薬品の安全管理を薬事委員会で行うことや、それに基づく医薬品の安全使用のための業務に関する手順書の作成や実施、および治療を目的とする放射性医薬品の導入の際に放射線部運営委員会と協議すること等について再確認した。
2. 強力ネオミノファーゲンシー静注シリンジ 40mL が使用開始から 1 年が経過したため、正式採用に向けて本剤の有効性・安全性についての評価を提出することとした。

次回薬事委員会の開催日時は、平成 22 年 12 月 2 日とした。