

薬事委員会記録

日 時：平成 25 年 9 月 5 日(木) 16 時 00 分

場 所：医学部 1 階 小会議室

出席者：伊藤、大野、諏訪、村瀬、大島、川瀬、青木、加納、安田、市川、木村(豪)、松本、森田、木村(暁)、金森、兼村、吉田、長瀬、荒木、村上、紀ノ定、竹中、折居、玉井、倉坪、北市、岡安、安田(浩)、西垣

代理出席者：荒木[1 内]、松橋[2 外]

委任状提出：中山、林、久保田、酒々井

欠席者：豊木、畠山、富松、堀川

記録の承認

平成 25 年 6 月 6 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

4 品目（ベネット錠 75mg、トビエース錠 4mg、ジフルカンドライシロップ 350mg、トポテシン点滴静注 100mg）の採用を承認した。

2. 医薬品の継続試用について

10 品目（アリクストラ皮下注 7.5mg、エリキュース錠 2.5mg、トレシーバ注フレックスタッチ 300 単位、ジプレキサ筋注用 10mg、インダシン静注用 1mg、サーファクテン気管注入用 120mg、フェントステープ 2mg、アポカイン皮下注 30mg、オムニパーク 240 注シリンジ 100mL、ニトログリセリン注 25mg/50mL シリンジ「テルモ」）の継続試用を承認した。

3. 医薬品の新規試用について

6 品目（アコファイド錠 100mg、アービタックス注射液 100mg、プラリア皮下注 60mg シリンジ、ルネスタ錠 1mg、モビプレップ配合内用剤、カーボスター透析剤・L）について、申請診療科および薬剤部より説明された後、新規試用の承認可否について投票を実施した。その結果、6 品目について原案通り全て承認された。

4. 医薬品の採用中止について

6 品目（エリスパン錠 0.25mg、リポバス錠 5mg、サイビスクディスポ関節注 2mL、プロイメンド点滴静注用 150mg、静注用マグネゾール 20mL、ラステット注 100mg/5mL）の採用中止を承認した。

5. 医薬品の院外採用について

18 品目（スタリビルド配合錠、リーバクト配合経口ゼリー、コージネイト FS バイオセット注 2000、アバプロ錠 200mg、ミカムロ配合錠 BP、オングリザ錠 2.5mg・同 5mg、リオベル配合錠 LD、ビデュリオン皮下注用 2mg、スチバーガ錠 40mg、エンブレル皮下注 50mg ペン 1.0mL、コタロー梔子柏皮湯エキス細粒、ルリコン軟膏 1%、ネオキシテープ 73.5mg、イーケプラドライシロップ 50%、エディロールカプセル 0.5μg、ゼルヤンツ錠 5mg、アコファイド錠 100mg、ペンタサ坐剤 1g）の院外採用を承認した。

6. 医薬品の製剤変更について

5 品目（ティーエスワン配合カプセル T20・同 T25、リバロ錠 1mg・同 2mg、5-FU 注 250 協和）の製剤変更を承認した。

報告事項

緊急購入医薬品の登録について

4 品目（アドシルカ錠 20mg、スチバーガ錠 40mg、フェアストン錠 40mg、アクテムラ皮下注 162mg シリンジ）の緊急購入の登録が報告された。

その他

院内特殊製剤の調製状況及び使用状況について

平成 24 年 4 月から 1 年間の院内特殊製剤の調製状況及び使用状況について報告された。

医薬品安全使用に関する検討会

医薬品安全使用に関する業務手順書に基づいた業務実施状況について

- ・平成 25 年 6 月に行われた医薬品安全使用に関する業務手順書に基づいた業務実施状況の評価について報告された。
- ・休日の抗がん剤無菌調製の薬剤部での実施について：休日の注射オーダーに対応するための体制整備に向けたシステム改修が行われた後に完全実施することとした。なお、それまでの期間は個別にマニュアルで対応することが報告がされた（10 月より）。

次回薬事委員会の開催日時は、平成 25 年 12 月 5 日（木）とした。