

薬事委員会記録

日 時：平成 25 年 12 月 6 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、安田(満)、市川、木村(豪)、杉山、畠山、木村(暁)、金森、久保田、兼村、吉田、長瀬、竹中、倉坪、岡安、安田(浩)、小森、西垣

代理出席者：柴田〔1 内〕、松橋〔2 外〕、熊田〔医療安全、看護〕

委任状提出：中山、加納、荒木、酒々井

欠席者：豊木、林、森田、富松、堀川、紀ノ定、折居

記録の承認

平成 25 年 9 月 5 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

12 品目（アコファイド錠 100mg、エリキュース錠 2.5mg、アリクストラ皮下注 7.5mg、トレシーバ注フレックスタッチ 300 単位、アービタックス注射液 100mg、ルネスタ錠 1mg、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、オムニパーク 240 注シリンジ 100mL、カーボスター透析剤・L、ニトログリセリン注 25mg/50mL シリンジ「テルモ」）の採用を承認した。

2. 医薬品の継続試用について

4 品目（アポカイン皮下注 30mg、プラリア皮下注 60mg シリンジ、ジプレキサ筋注用 10mg、モビプレップ配合内用剤）の継続試用を承認した。

3. 医薬品の新規試用について

7 品目（ウルティブロ吸入用カプセル、ビソノテープ 4mg、モルペス細粒 2% 0.5g/包、アロキシ点滴静注バッグ 0.75mg/50mL、ボンビバ静注 1mg シリンジ、ルセンティス硝子体内注射液 2.3mg/0.23mL、ボルベン輸液 6%）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、7 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

7 品目（カルスロット錠 20mg、コディオ配合錠 EX、ティーエスワン配合顆粒 T20・同 T25、ボノテオ錠 1mg、エスポー注射液 1500 シリンジ、エポジン皮下注シリンジ 12000 国際単位）の採用中止を承認した。

5. 医薬品の院外採用について

15 品目（イルトラ配合錠 LD・同 HD、ウリアデック錠 20mg・同 40mg、ウルティブロ吸入用カプセル、ビソノテープ 4mg・同 8mg、フルティフォーム 50 エアゾール 56 吸入用・同 125 エアゾール、レルベア 100 エリプタ 14 吸入用・同 200 エリプタ、メトグルコ錠 500mg、リキスミア皮下注 300μg、ルナベル配合錠 ULD、オレンシア皮下注 125mg シリンジ 1mL）の院外採用を承認した。

6. 医薬品の製剤変更について

3 品目（ドプスカプセル 100mg、ノボラピッド注フレックスペン 300 単位、ダンスール錠 200mg）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

14品目(サムスカ錠7.5mg、フィズリン錠30mg、エポプロステノール静注用0.5mg「ACT」、テネリア錠20mg、ニュートライド錠25mg、リキスミア皮下注300 μ g、ノーモサング点滴静注250mg、パージェタ点滴静注420mg/14mL、オレンシア皮下注125mg シリンジ1mL、ムコスタ点眼液UD2%、マクサルトRPD錠10mg、レグテクト錠333mg、フェニルアラニン除去ミルク配合散「雪印」、ペンタサ坐剤1g)の緊急購入の登録が報告された。

その他

1. 医薬品申請書の様式の一部変更について

新規薬品採用申請書と緊急購入薬品申請書の様式の一部変更について報告された。

2. 医療監視の結果について

平成25年11月14日に行われた医療監視の結果について報告された。

次回薬事委員会の開催日時は、平成26年3月6日(木)とした。