

## 薬事委員会記録

日時：平成 29 年 12 月 7 日(木) 16 時 00 分  
場所：医学部 1 階 小会議室  
出席者：伊藤、諏訪、村瀬、早崎、田中、川瀬、西堀、安田(満)、中島、島山、五島、北川、荒木、吉田、馬場、大野、鈴木、酒々井、笹井、塚田、玉井、安田(浩)、小森  
代理出席者：松本[1 内]、北田[総診]、中山[脳外]、太田[事務部]  
委任状提出：加藤、田辺、白上、久保田  
欠席者：山口(和)、加納、長瀬、紀ノ定、堀川

### 記録の承認

平成 29 年 9 月 7 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  
6 品目（ビムパット錠 50mg・同 100mg、リクラスト点滴静注液、ロコアテープ、エビリファイ持続性水懸筋注用 400mg、ザイザルシロップ 0.05%）の採用を承認した。
2. 医薬品の継続試用について  
6 品目（シダトレンスギ花粉舌下液 200JAU/mL ボトル・同 2,000JAU/mL ボトル、ナルサス錠 2mg・同 6mg、ナルラピド錠 1mg、オプチレイ 350 注シリンジ 135mL）の継続試用を承認した。
3. 医薬品の新規試用について  
8 品目（レナデックス錠 4mg、シュアポスト錠 0.5mg、プラケニル錠 200mg、ケイセントラ静注用 500・同 1000、ラミクタール錠 100mg、エルカルチン FF 内用液 10%、リンゼス錠 0.25mg）について、申請診療科および薬剤部より説明され、ケイセントラ静注用 2 品目以外の 6 品目について新規試用の承認可否の投票を実施した結果、全て承認された。  
ケイセントラ静注用 2 品目については、使用例数が限られることから、緊急購入で対応することとした。
4. 医薬品の採用中止について  
6 品目（ヒベルナ糖衣錠 25mg、プリジスタナイーブ錠 800mg、スピール膏 M、アポカイン皮下注 30mg、バイエッタ皮下注 5 $\mu$ g ペン 300・同 10 $\mu$ g ペン 300）の採用中止を承認した。

### 報告事項

1. 院外採用医薬品に関する薬事委員会 WG での決定事項
  - ①医薬品の院外採用について  
7 品目（イニシンク配合錠、カナリア配合錠、オルミエント錠 4mg、アメナリーフ錠 200mg、タフィンラーカプセル 50mg、メキニスト錠 0.5mg、ヘパリン類似物質外用泡状スプレー-0.3%「日本臓器」）の院外採用を報告した。
  - ②医薬品の採用中止について（同効薬の見直しに伴う中止）  
ゾビラックス錠 400mg の院外採用中止を報告した。
  - ③製剤変更医薬品の登録について  
2 品目（ヒルドイドソフト軟膏 0.3%、ヒルドイドクリーム 0.3%）の製剤変更を報告した。
  - ④緊急購入医薬品の登録について  
救急で治療が必要な医薬品 6 品目（アメパロモカプセル 250mg、ヨンデリス点滴静注用

0.25mg・同 1mg、ケイセントラ静注用 500・同 1000、オキファスト注 50mg)、継続投与が必要な医薬品 1 品目 (エビリファイ散 1%)、計 7 品目の緊急購入の登録を報告した。

2. 販売中止医薬品について

10 品目 (トクレススパンスールカプセル 30mg、バロジェクトゾル 100、フォリスチム注 50・同 75、サーカネッテン配合錠、テラジアパスタ 5%、プレラン 1mg 錠、フォリスチム注 600IU カートリッジ、ポステリザン軟膏、ホモクロミン錠 10mg) の販売中止を報告した。

3. 剤型変更医薬品について

リクシアナ OD 錠 30mg の剤型変更を報告した。

4. 同効薬の販売中止に伴う銘柄変更について

ブチルスコポラミン臭化物錠 10mg「YD」からブスコパン錠 10mg への変更について承認した。

その他

1. 医薬品の安全使用のための業務手順書の改訂について

医薬品の安全使用のための業務手順書について、偽造医薬品への対策、規制医薬品の保管管理および注射薬の混合調製に関する改訂箇所について説明し、承認された。

次回薬事委員会の開催日時は、平成 30 年 3 月 8 日(木)とした。