

薬事委員会記録

日 時：2019年6月6日(木) 16時00分

場 所：医学部1階 小会議室

出席者：鈴木、白木、諏訪、吉倉、池田、坂井、山口(和)、早崎、田中、川瀬、周、加藤(卓)、中島(美)、加藤(博)、田辺、武内、北川、吉田(省)、堀川、境、笹井、佐野、山口(昇)、太田、安田、小森、小林、山内

代理出席者：渡邊[二内]、笹井[小児科]

委任状提出：西堀、荒木、馬場

欠席者：江頭、白上、野田、長瀬、吉田(学)、青木、大野、二村、酒々井、塚田

記録の承認

2019年3月7日開催の薬事委員会の記録を承認した。

議 題

1. 医薬品の採用について

6品目(エフィエント錠 3.75mg・同 OD 錠 20mg、パルモディア錠 0.1mg、エイベリス点眼液 0.002%、レキサルティ錠 1mg、アレロック顆粒 0.5%)の採用を承認した。

2. 医薬品の継続試用について

6品目(バクトロバン鼻腔用軟膏 2%、ビムパットドライシロップ 10%、ビプレッソ徐放錠 50mg、ビムパット点滴静注 200mg、シベクトロ点滴静注用 200mg、アノーロエリプタ 30 吸入用)の継続試用を承認した。また、ナルベイン注 20mg については使用患者が少ないことから中止とした。

3. 医薬品の新規試用について

7品目(エリキュース錠 5mg、ジャディアンズ錠 10mg、ルセフィ錠 2.5mg、ゴナックス皮下注用 240mg、イフェクサーSR カプセル 37.5mg、フェントステープ 0.5mg、オラビ錠口腔用 50mg)について、申請診療科および薬剤部より説明され、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。

4. 医薬品の製剤変更について

2品目(デクスメデトミジン静注液 200μg/50mL シリンジ「ニプロ」、シダキュアスギ花粉舌下錠 2,000JAU)について、申請診療科および薬剤部より説明され、製剤変更の承認可否の投票を実施した結果、承認された。

5. 医薬品の採用中止について

7品目(アカルボース錠 50mg「ファイザー」、アズクレニンS配合顆粒、サイトテック錠 200μg、スターシス錠 90mg、セパゾン錠 2mg、セレネース錠 0.75mg、マイコスポールクリーム 1%)の採用中止を承認した。

6. 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

12品目(アーリーダ錠 60mg、エプクルーサ配合錠、シダキュアスギ花粉舌下錠 5,000JAU、ビクトルビ配合錠、ミネプロ錠 1.25mg・同 2.5mg、レミニール OD 錠 12mg、ロソーゼット配合錠 LD・同 HD、シンポニー皮下注 50mg オートインジェクター、トルツ皮下注 80mg オートインジェクター)の院外採用を報告した。

②医薬品の院外採用中止について

7 品目（アクトス錠 30mg、アリセプト D 錠 3mg、グルコバイ錠 100mg、ゲンボイヤ配合剤、シダトレンスギ花粉舌下液 2,000JAU/mL パック、プロスタール 25mg、ローコール錠 30mg）の院外採用中止を報告した。

③緊急購入医薬品の登録について

12 品目（グラクティブ錠 25mg、クラバモックス小児用配合ドライシロップ、ジアドニュ顆粒分包 360mg、チノカプセル 125mg、チョコラ A 末 1 万単位/g、ニンラーロカプセル 2.3mg・同 3mg・同 4mg、ビクトルビ配合錠、ミラペックス LA 錠 1.5mg、イベニティ皮下注 105mg シリンジ、ケブザラ皮下注 150mg シリンジ）の緊急購入の登録を報告した。

7. 医薬品の販売中止について

3 品目（インプロメン錠 3mg・同細粒 1%、ミロル点眼液 0.5%）の販売中止を報告した。

8. 後発品の切替について

医薬品購入額節減と診療報酬額増加を目的として、後発品への更なる切り替えを進めることを説明し、8 品目の後発品への切り替えを報告した。

9. フォーミュラリーの運用について

インフリキシマブ製剤の運用に関して再度確認した。また、G-CSF 製剤について、病院推奨薬としてフィルグラスチム BS 注 75μg シリンジ・同 150μg シリンジ・同 300μg シリンジを設定することを提案し、承認された。

10. 院外処方箋の事前合意に基づく疑義照会の簡略化について

岐阜県薬剤師会から依頼のあった院外処方箋における事前合意プロトコルに基づく変更調剤および運用フローについて説明を行い、承認された。

11. 保険薬局からの変更調剤結果の対応について

医事課の業務改善のため、2 回目以降に変更調剤の内容に変更が無ければ、保険薬局からの情報提供を不要とすることを提案し、承認された。

12. 院内特殊製剤の調製状況及び使用状況について

2018 年度の院内特殊製剤の調製状況及び使用状況について報告した。また、原材料の販売中止に伴い、ミラクリッド膣坐剤の調製中止を報告した。

次回薬事委員会の開催日時は、2019 年 9 月 5 日(木)とした。