

薬事委員会記録

日 時：2020年12月3日(木) 16時00分

場 所：医学部1階 小会議室

出席者：鈴木、大野、諏訪、吉倉、池田、今井、菊野、田中、江頭、川瀬、周、飯沼、杉山、堀、
出田、安藤、吉田(学)、中村、吉田(省)、安田(満)、境、酒々井、塚田、佐野、早野、
畠山、太田、安田(浩)、飯原、小林、小森

委任状提出：白上、加藤、田辺、清水

欠席者：坂井、西堀、武内、長瀬、青木、堀川、二村、笹井

記録の承認

2020年9月3日開催の薬事委員会の記録が承認された。

議 題

1. 医薬品の採用品目数について

現在の採用品目数と本会終了後の採用品目数について確認した。

2. 医薬品の採用について

トリンテリックス錠 10mg の採用を承認した。

3. 医薬品の継続試用について

8品目（リティンパ耳科用 250 μ g セット、ダラザレックス点滴静注用 100mg・同 400mg、
エンレスト錠 100mg、ルムジェブ注ミリオペン HD、オンジェンティス錠 25mg、PA・ヨー
ド点眼・洗眼液 20mL、ロケルマ懸濁用散分包 5g）の継続試用を承認した。

4. 医薬品の新規試用について

7品目（ダーブロック錠 2mg、フェインジェクト静注 500mg、ブコラム口腔用液 2.5mg・同
5mg、デエビゴ錠 5mg、ヘパリン Na 透析用カテーテルロック用 1,000 単位/mL シリンジ 5mL
「ニプロ」、ヘパリン Na ロック用 100 単位/mL シリンジ「オーツカ」10mL）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。

5. 緊急購入医薬品からの採用について

2品目（タグリッソ錠 40mg・同 80mg）について報告し、緊急購入医薬品からの採用の承認
可否の投票を実施した結果、承認された。

6. 医薬品の製剤変更について

2品目（アイリーア硝子体内注射キット 40mg/mL、デュピクセント皮下注 300mg ペン）に
ついて報告し、製剤変更の承認可否の投票を実施した結果、承認された。

7. 医薬品の採用中止について

8品目（アイピーディドライシロップ 5%、アイピーディカプセル 100、トフラニール錠
10mg・同 25mg、ブイフェンドドライシロップ 2800mg、メキタジン錠 3mg「日医工」、メロ
キシカム錠 10mg「EMEC」、アドエア 500 ディスカス 60 吸入用）の採用中止を承認した。

8. 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

13品目（メサラジン注腸 1g「ケンエー」、エンレスト錠 200mg、ダーブロック錠 2mg・同
4mg、ラスビック錠 75mg、アテキュラ吸入用カプセル高用量、エナジア吸入用カプセル中
用量・高用量、フォシーガ錠 10mg、ルムジェブ注ミリオペン、メーゼント錠 0.25mg・同
2mg、バクスミー点鼻粉末剤 3mg）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

10 品目（オゼックス錠 150、カプトプリル-R カプセル 18.75mg、カプトプリル錠 12.5mg、タリビッド錠、チバセン錠 5mg、ノボラピッド 70 ミックス注フレックスペン、フェロミア錠 50mg、プレドネマ注腸 20mg、ヒューマログミックス 25 注ミリオペン、ベタフェロン皮下注用 960 万国単位）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

8 品目（サークリサ点滴静注 100mg・同 500mg、ニトロロ持続静注液 6mg、メーゼント錠 0.25mg・同 2mg、エンスプリング皮下注 120mg、ロズリートレクカプセル 100mg、パミドロン酸二 Na 点滴静注用 15mg「サワイ」）の緊急購入の登録を報告した。

④新規品目（医療材料）追加について

12 品目（エクストラフローHME、エクストラモイスト HME、フリーハンズ HME フロー、フリーハンズ HME モイスト、マイクロン HME、ルナ HME、エクストラベース、オプティダーム（円形、楕円形）、スタビリベース、スタビリベースオプティダーム、フレキシダーム（円形、楕円形）、ルナアドヒープ）の新規品目追加を報告した。

9. 医薬品の販売中止について

5 品目（クロルマジノン酢酸エステル錠 25mg「NSKK」、ジスロマック SR 成人用ドライシロップ 2g、インタール細粒 10%、インタール点眼液 2%、インタール点鼻液 2%）の販売中止を報告した。

1 0. 医薬品の販売中止に伴う製剤変更について

4 品目（マルファ配合内用液、ビソルボン細粒 2%、イトラコナゾール錠 50mg「MEEK」、バラシクロビル錠 500mg「ファイザー」）の販売中止に伴う製剤変更を報告した。

1 1. オキシコンチン TR 錠の慢性疼痛における運用について

オキシコンチン TR 錠の慢性疼痛の適応追加に伴う、院内の新規運用について報告した。

1 2. 低血糖時ブドウ糖の運用について

低血糖時用のブドウ糖の院内新規運用について、報告した。

1 3. フォーミュラリーの運用について

H₁ 受容体拮抗薬フォーミュラリーに関する変更点について、後発品へ切り替えとなったザイザル錠 5mg のレボセチリジン塩酸塩錠 5mg「ニプロ」への変更、本薬事委員会で採用中止となったメキタジン錠 3mg「日医工」を削除することを報告した。

1 4. 病院医薬品集冊子版廃止に関する調査結果について

病院医薬品集冊子版廃止に関する調査結果を報告し、冊子版廃止について問題ないとの意見が大半であったことから、今後オンラインの医薬品情報のみで運用していくことに決定した。

次回薬事委員会の開催日時は、2021 年 3 月 4 日(木)とした。