

薬事委員会記録

日 時：2021年3月4日(木) 16時00分

場 所：医学部1階 小会議室

出席者：鈴木、白上、大野、諏訪、吉倉、今井、田中、西堀、周、飯沼、加藤、武内、安藤、吉田(学)、中村、吉田(省)、境、酒々井、笹井、塚田、佐野、早野、畠山、太田、安田(浩)、飯原、小林、小森

委任状提出：田辺、安田(満)

欠席者：池田、坂井、早崎、江頭、澤田、杉山、堀、出田、長瀬、青木、清水、堀川、二村

記録の承認

2020年12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

10品目(エンレスト錠 100mg、ロケルマ懸濁用散分包 5g、ブコラム口腔用液 2.5mg、ブコラム口腔用液 5mg、リティンパ耳科用液 250 μ g、ダラザレックス点滴静注 100mg・同 400mg、フェインジェクト静注 500mg、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、)の採用を承認した。

3. 医薬品の継続試用について

5品目(オンジェンティス錠 25mg、ダーブロック錠 2mg、デエビゴ錠 5mg、PA・ヨード点眼・洗顔液、ルムジェブ注ミリオペン HD)の継続試用を承認した。

4. 医薬品の新規試用について

1品目(キンダリー透析剤 AF5 号)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に基づき、全て承認した。

5. 緊急購入医薬品からの採用について

1品目(キシロカイン点眼液 4%)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に基づき、承認した。

6. 医薬品の製剤変更について

3品目(イグザレルト OD 錠 10mg・同 15mg、テリボン皮下注 28.2 μ g オートインジェクター)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に基づき、承認した。

7. 医薬品の採用中止について

4品目(ガナトン錠 50mg、アクプラ静注用 10mg・同 50mg、AK-ソリタ透析剤・DL)の採用中止を承認した。

8. 供給停止後発品の対応について

①医薬品の採用変更について

小林化工等の後発品の供給停止に伴い、10品目(アトルバスタチン錠 10mg「日医工」、アムロジピン OD 錠 5mg「明治」、アンブロキシソール徐放 OD 錠 45mg「ニプロ」、クラリシッド錠 200mg、グリメピリド錠 1mg「三和」、セレスタミン配合錠、ゾビラックス錠 200mg、アシクロビル点滴静注液 250mg「トーワ」、モンテルカストチュアブル錠 5mg「三和」、グラニセトロン点滴静注バッグ 3mg/100mL「HK」)の採用変更を報告した。

②医薬品の採用中止について

小林化工等の後発品の供給停止に伴い、2品目（エパルレスタット錠 50mg「EK」、リルマザホン塩酸塩錠 1mg「MEEK」）の採用中止を報告した。

9. 薬事委員会 WG での決定事項

①院外医薬品の院外採用について

18品目（イグザレト OD 錠 10mg・同 15mg、エベレンゾ錠 20mg・同 50mg・同 100mg、ジセレカ錠 100mg・同 200mg、ゼジューラカプセル 100mg、リベルサス錠 3mg・同 7mg・同 14mg、テリルジー200 エリプタ 30 吸入用、ブコラム口腔用液 2.5mg・同 5mg・同 7.5mg・同 10mg、イスパロクト静注用 3000、レパーサ皮下注 140mg ペン）の院外採用を報告した。

②院外医薬品の院外採用中止について

12品目（アマリール 1mg 錠・同 3mg、イグザレト錠 10mg・同 15mg、ダオニール錠 1.25mg、ポリスチレンスルホン酸 Ca 顆粒 89.29%分包 5.6g「三和」、ラクツロース・シロップ 60%「コーワ」、アズマネックスツイストヘラー200 μ g60 吸入、アディノベイト静注用キット 2000、アドベイト静注 1000・同 2000、イロクテイ静注用 2000）の院外採用中止を報告した。

③院内医薬品の緊急購入登録について

15品目（スマイラフ錠 100mg、ゼジューラカプセル 100mg、ツムラ猪苓湯エキス顆粒、ビラフトビカプセル 50mg・同 75mg、メクトビ錠 15mg、エクラープラスター20 μ g/cm²、ビレーズトリエアロスフィア 56 吸入、ヘパリン Z 軟膏 500 単位/g、メプチンキッドエア5 μ g 吸入、リグロス歯科用液キット 600 μ g、イデルビオン静注用 2000、乾燥 HB グロブリン筋注用 1000 単位「ニチヤク」、ゾルトファイ配合注フレックスタッチ、モルヒネ塩酸塩注射液 200mg「第一三共」）の緊急購入の登録を報告した。

10. 医薬品の販売中止について

7品目（エホチール錠 5mg、ダオニール錠 1.25mg、トラネキサム酸細粒 50%「ツルハラ」、バファリン配合錠 A330、ナシビン点鼻・点眼液 0.05%、ポステリザン F 坐薬、スプレキユア MP 皮下注用 1.8mg）の販売中止を報告した。

11. 医薬品の販売中止に伴う製剤変更について

8品目（テルギン G ドライシロップ 0.1%、テルバンス DS20%、アドベイト静注 1000・同 2000、注射用ソル・メルコート 40・同 125・同 500、ニューモバックス NP）の販売中止に伴う製剤変更を報告した。

12. 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

2021 年 3 月に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を実施した。皮膚科にて C 評価の項目があったが、今後、改善対策を行うことを報告した。

13. フォーミュラリーの運用について

プロトンポンプインヒビターについて、ランソプラゾール OD 錠 15mg「トワ」・同 30mg、ラベプラゾール Na 塩錠 10mg「明治」を推奨薬とした院内ルールおよびフローチャートを提案した。本ルールに従って医薬品を使用した場合、最大で 1350 万円/年の医薬品費削減効果が得られることを説明した。今後、各診療科の意見を確認したうえで次の薬事委員会で本案の承認を得ることとした。

次回薬事委員会の開催日時は、2021 年 6 月 3 日(木)とした。