

薬事委員会記録

日 時：2021年9月2日(木) 16時00分

場 所：医学部1階 小会議室

出席者：鈴木、白上、金森、諏訪、吉倉、浅野、加藤、西堀、周、中村、清水、吉田(省)、大野、境、酒々井、塚田、安田(浩)、飯原、小森

代理出席者：杉山〔麻酔科〕

委任状提出：大井、加藤、安藤(知)、佐野、早野、岡田

欠席者：浅野、奥村、早崎、岩井、江頭、澤田、飯沼、堀、武内、出田、長瀬、吉田(明)、矢部、堀川、安田(満)、二村、笹井、畠山、小林

記録の承認

2021年6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

6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、フォシーガ錠 10mg、PA・ヨード点眼・洗顔液、ルムジェブ注ミリオペン HD）の採用を承認した。

3. 医薬品の継続試用について

3品目（エムガルティ皮下注 120mg オートインジェクター、ケフレックスカプセル 250mg、ベオビュ硝子体内注射用キット 120mg/mL）の継続試用を承認した。

4. 医薬品の新規試用について

3品目（エドルミズ錠 50mg、ジクトルテープ 75mg、フィアスプ注フレックスタッチ）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（タダラフィル錠 20mgAD「TE」）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. 医薬品の採用中止について

6品目（シダキュアスギ花粉舌下錠 2,000JAU、レバチオ錠 20mg、ロサルヒド配合錠 LD「モチダ」、サンピロ点眼液 1%、注射用サイメリン 50mg、サイレース静注 2mg）の採用中止を承認した。

7. 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

17品目（イムセラカプセル 0.5mg、スマイラフ錠 50mg、ツートラム錠 50mg、ビオプテン顆粒 10%、プロスター錠 25mg、マサーレッド錠 12.5mg・同 25mg、レンビマカプセル 10mg、エクロックゲル 5%、コレクチム軟膏 0.25%、ジムソ膀胱内注入液 50%、ゼビアックス油性クリーム 2%、ドボベットフォーム、バクスマー一点鼻粉末剤 3mg、インスリンアスパルト BS 注ソロスターNR「サノフィ」、ヌーカラ皮下注 100mg ペン、ヒュミラ皮下注ペン 80mg/0.8mL）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

13品目（アンブラグ錠 100mg、サイレース錠 2mg、ダルメートカプセル 15mg、ツムラ当帰飲子エキス顆粒、メプチン錠 50 μ g、ゲンタシン軟膏 0.1%、スレンジム軟膏 1%、ホ

クナリンテープ 0.5mg・同 1mg・同 2mg、ボンアルファクリーム 2 μ g/g、コパキソン皮下注シリンジ 20mg シリンジ、ヒューマリン N 注ミリオペン) 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

12 品目 (カルケンスカプセル 100mg、スマイラフ錠 50mg、ツートラム錠 50mg、ジムソ膀胱内注入液 50%、バクスマー一点鼻粉末剤 3mg、イルミア皮下注 100mg シリンジ、エムガルティ皮下注 120mg オートインジェクター、コセンティクス皮下注 150mg ペン、ダラキューロ配合皮下注、ヒュミラ皮下注ペン 80mg/0.8mL・同 30mg、ポライビー点滴静注用 140mg) の緊急購入の登録を報告した。

④院外医療材料の院外採用について

1 品目 (ラリチューブ) の院外採用を報告した。

8. 医薬品の販売中止について

7 品目 (エレルサ錠 50mg、グラジナ錠 50mg、コカイン塩酸塩「タケダ」原末、ザンタック錠 75mg・同 150mg、ロートエキス散「ニッコー」、ピバレフリン点眼液 0.04%) の販売中止を報告した。

9. 医薬品の販売中止に伴う製剤変更について

1 品目 (シプロフロキサシン DU 点滴静注 300mg/250mL「明治」) の販売中止に伴う製剤変更を報告した。

10. 後発医薬品への切り替えについて

医薬品購入額削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、6 品目 (エスゾピクロン錠 1mg「サワイ」、ソリフェナシンコハク酸塩 OD 錠 2.5mg「ニプロ」、インスリン アスパルト BS 注ソロスター NR「サノフィ」、パロノセトロン点滴静注バッグ 0.75mg/50mL「タイホウ」、ペメトレキセド点滴静注液 100mg「NK」・同 500mg) の後発品への切り替えを報告した。

11. 後発医薬品の追加剤形の採用について

1 品目 (ペメトレキセド点滴静注液 800mg「NK」) の後発医薬品切り替えに伴う剤形追加を報告した。

12. 院内特殊製剤の調製状況及び使用状況について

2020 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。

13. 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

2021 年 7 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。C 評価の項目はなかった。

14. 薬剤師による処方代行オーダープロトコル運用について

2021 年度第 1 回薬事委員会で承認されたプロトコルに基づく薬物治療管理 (PBPM) について、運用方法および 2021 年 10 月 1 日から運用開始することを報告した。

15. 医薬品の安全使用のための業務手順書の改訂について

入院患者への医薬品使用について、予定入院の場合は入院センターを經由し、入院センターで確認された患者情報を活用すること、可能な限り実際の持参薬を含め、患者のすべての使用薬剤を確認することを追加した旨を説明し、承認された。

次回薬事委員会の開催日時は、2021 年 12 月 2 日(木)とした。