

薬事委員会記録

日 時：2022年6月2日(木) 16時00分

場 所：医学部1階 小会議室

出席者：鈴木、金森、浅野、加藤、早崎、大橋、飯沼、大井、堀、武内、渡辺、安藤、中村、吉田(省)、馬場、大野、境、酒々井、佐野、早野、安田、飯原、丹羽、小森

代理出席者：大塚〔NICU〕

委任状提出：白上、諏訪、田辺

欠席者：吉倉、奥村、江頭、澤田、周、加藤、長瀬、吉田(明)、矢部、清水、二村、塚田、

オブザーバー：坪井、岡田

記録の承認

2022年3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

5品目（イベニティ皮下注 105mg シリンジ、エムガルティ皮下注 120mg オートインジェクター、アロンアルファ A「三共」、エドルミズ錠 50mg、デエビゴ錠 2.5mg）の採用を承認した。

3. 医薬品の継続試用について

3品目（ベリキューボ錠 2.5mg、ツイミーグ錠 500mg、バクタミニ配合錠）の継続試用を承認した。

4. 医薬品の新規試用について

5品目（ニトログリセリン静注 1mg/2mL「TE」、ヒスロン錠 5、ピヴラッツ点滴静注液 150mg、バビースモ硝子体内注射液 120mg/mL、オムニパーク 300 注シリンジ 100mL）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. 緊急購入からの採用医薬品について

2品目（オフェブカプセル 100mg・同 150mg）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. 採用変更医薬品(後発品→先発品)について

3品目（デモゾロミド錠 20mg「NK」・同 100mg、ロペラミド塩酸塩カプセル 1mg「サワイ」）について報告した。

7. 医薬品の採用中止について

9品目（ガスロン N 錠 2mg、コデインリン酸塩水和物「タケダ」原末、ディアコミットドライシロップ分包 250mg、トピナ錠 25mg、ピレスパ錠 200mg、イオメロン 300 注シリンジ 100mL、エスポー皮下用 24000 シリンジ、エンブレル皮下注 25mg シリンジ 0.5mL、ベオビュ硝子体内注射用キット 120mg/mL）の採用中止を承認した。

8. 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

2品目（オゼンピック皮下注 2mg、サルタノールインヘラー 100 μ g）の院外採用を報告した。

② 院外医薬品の院外採用について

1品目（リザベン細粒 10%）の院外再採用を報告した。

③ 院外医薬品の院外採用中止について

1 品目（アテキユラ吸入用カプセル高用量）の院外採用中止を報告した。

④院内医薬品の緊急購入登録について

8 品目（ルマケラス錠 120mg、サルブタモール錠 2mg「日医工」、ジセレカ錠 200mg、オザグレル Na 点滴静注液 40mg「ケミファ」、ピヴラツツ点滴静注液 150mg、ユルトミリス HI 点滴静注 300mg/3mL・同 1100mg/11mL、カイトリル注 1mg）の緊急購入の登録を報告した。

9. 院外採用中止薬品（2 年以上処方が無い医薬品）について

37 品目（塩酸バンコマイシン散 0.5g、ガスコンドロップ内用液 2%、カレトラ配合錠、クエストラン粉末 44.4%、グラマリール細粒 10%、ティーエスワン配合顆粒 T20・同 T25、ハーボニー配合錠、ビクシリン S 配合錠、ビジンプロ錠 15mg・同 45mg、ビリアード錠 300mg、フルダラ錠 10mg、ポルトラック原末、ポンタールシロップ 3.25%、メレックス錠 1mg、モービック錠 5mg、ラベファインパック、ルーラン錠 16mg、レキップ錠 2mg、レスタス錠 2mg、レダマイシンカプセル 150mg、レバトールカプセル 200mg、インタールエアロゾル 1mg、インテバン軟膏 1%、カチリ「ホエイ」、グラッシュビスタ外用液剤 0.03%5mL、ステリクロン W 液 0.05%、ゼポラスパップ 40mg、デルマクリン A 軟膏 1%、パンドル軟膏 0.1%、ビスダーム軟膏 0.1%、ブロメライン軟膏 5 万単位/g、リズモン TG 点眼液 0.25%、ロナセンテープ 30mg、ジェノトロピン TC 注用 12mg、スミフェロン注 DS300 万 IU）の販売中止を報告した。

1 0. 医薬品の販売中止について

6 品目（フレスミン S 注射液 1000 μ g、バイナス錠 75mg、トランコロン錠 7.5mg、ネリプロクト坐剤・同坐剤、ビデュリオン皮下注用 2mg ペン）の販売中止を報告した。

1 1. 後発医薬品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、1 品目の後発品への切り替えを報告した。

1 2. 院内特殊製剤の調製状況及び使用状況について

2021 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。

1 3. フォーミュラリーの運用について

睡眠導入剤について、デエビゴ錠 2.5mg・同 5mg、ベルソムラ錠 15mg 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。当フォーミュラリーについては医療安全および精神科と協議をし、安全使用の観点から作成されたことを説明し、承認された。

1 4. 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 10 月 1 日から運用開始している、プロトコルに基づく薬物治療管理（PBPM）について、B 型肝炎の検査オーダーに関する運用方法の変更について提案し、承認された。

次回薬事委員会の開催日時は、2022 年 9 月 1 日(木)とした。