

2022 年度第 4 回薬事委員会記録

日 時：2023 年 3 月 2 日(木) 16 時 00 分

場 所：手術棟 会議室 3

出席者：鈴木、白上、金森、加藤(丈)、吉倉、早崎、江頭、周、大井、田辺、武内、安藤、馬場、
二村、境、酒々井、松本、佐野、早野、安田、飯原、小森

代理出席者：二村〔消化器外科〕、山田〔泌尿器〕、中村(博)〔輸血〕、大岩〔高次〕

委任状提出：加藤(博)

欠席者：浅野、加藤(貴)、岩井、澤田、大橋、堀、渡辺、長瀬、三輪、矢部、清水、堀川、塚田、
坪井、丹羽

オブザーバー：岡田

記録の承認

2022 年 12 月 1 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

1 品目 (サムタス点滴静注用 8mg) の採用を承認した。

3. 医薬品の継続試用について

4 品目 (ニトログリセリン静注 1mg/2mL「TE」、ピヴラツ点滴静注液 150mg、レボセチリ
ジン塩酸塩 DS0.5%「タカタ」、アネレム静注用 50mg) 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 (ヨウ化カリウム丸 50mg「日医工」、ジーラスタ皮下注 3.6mg ボディーポッド、アイ
モビーグ皮下注 70mg ペン、ベオーバ錠 50mg、イソビスト注 240) 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. 医薬品の製剤変更について

1 品目 (リクラスト点滴静注液 5mg (バッグ製品)) 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。

6. 医薬品の採用中止について

7 品目 (ウリトス OD 錠 0.1mg、コメリアンコーワ錠 50mg、ピコスルファート Na 錠 2.5mg
「サワイ」、レクチゾール錠 25mg、ドボネックス軟膏 50 μ g/g、ハイパジールコーワ点眼液
0.25%、エリスロシン点滴静注用 500mg) の採用中止を承認した。

7. 薬事委員会 WG での決定事項

① 院外医薬品の採用について

15 品目 (リンヴォック錠 45mg、ビンマックカプセル 61mg、リバゼブ配合錠 LD、リバゼ
ブ配合錠 HD、リフヌア錠 45mg、メトジェクト皮下注 10mg シリンジ 0.20mL、エディロー
ル錠 0.5 μ g・同 0.75 μ g、ピルシカイニド塩酸塩カプセル 25mg「DSEP」、グラアルファ配
合点眼液、ジクアス LX 点眼液 3% 5mL、コセンティクス皮下注 300mg ペン、ガラントー
ゼ顆粒 50%、フィンテプラ内用液 2.2mg/mL、ゾコーバ錠 125mg) の院外採用を報告した。

② 院外医薬品の再採用について

過去に採用となっていた 1 品目 (ウブレチド点眼液 1%) について、院外処方として再採
用することを報告した。

③ 院外医薬品の採用中止について

7 品目（エディロールカプセル 0.5 μ g・同 0.75 μ g、キョウニン水「マルイシ」、アイドロイチン 1%点眼液、ジクアス点眼液 3%、ケブザラ皮下注 150mg シリンジ、シムジア皮下注 200mg シリンジ）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

21 品目（エジュラント錠 25mg、セムブリックス錠 20mg・同 40mg、ハイヤスタ錠 10mg、ボカブリア錠 30mg、ボカブリア水懸筋注 400mg・同 600mg、リカムビス水懸筋注 600mg・同 900mg、ビンマックカプセル 61mg、アムヴトラ皮下注 25mg シリンジ、テゼスパイア皮下注 210mg シリンジ、メトジェクト皮下注 10mg シリンジ 0.20mL、ゼジューラ錠 100mg、デュロキセチン OD 錠 30mg「ニプロ」、コセルゴカプセル 10mg・同 25mg、ソーティクツ錠 6mg、ミチーガ皮下注用 60mg シリンジ、ガラントーゼ顆粒 50%、トピナ細粒 10%）の緊急購入の登録を報告した。

8. 医薬品の販売中止に伴う製剤変更について

5 品目（アロチノロール塩酸塩錠 10mg「日医工」、フルコナゾールカプセル 100mg「日医工」、リマプロストアルファデクス錠 5 μ g「F」、クロモグリク酸 Na 吸入液 1%「アメル」、HCG モチダ注射用 5 千単位）の販売中止に伴う製剤変更を報告した。

9. 名称変更医薬品について

1 品目（セファクロル細粒小児用 10%「サワイ」）の名称変更医薬品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、6 品目（サムスカ OD 錠 7.5mg・同 15mg、ネキシウムカプセル 20mg、レクサプロ錠 10mg、ボンビバ静注 1mg シリンジ、トレアキシ点静注液 100mg/4mL）の後発品への切り替えを報告した。

11. 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

2023 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。西 8 階、血液浄化部にて C 評価の項目があったが、業務上は安全に対応できており、必要に応じて業務手順書を改訂して対応することとした。薬剤部でも C 評価の項目があり、システム移行に伴い実施できていないが、早急に対応することとした。

12. 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

プロトコルに基づく薬物治療管理（PBPM）について、退院処方の一包化指示、不適切な 1 回量オーダーの変更、患者ニーズに応じた調剤指示内容の追加および変更、フリーコメント指示の適切な投与指示への変更、注射オーダーにおける実施場所の変更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、2023 年 6 月 1 日（木）とした。