

2024 年度第 3 回薬事委員会記録

日 時：2024 年 12 月 5 日(木) 16 時 00 分

場 所：医学部 1 階 小会議室

出席者：鈴木、白上、加藤(丈)、吉倉、柴田、加藤(博)、田辺、中村、馬場、酒々井、松本、中野、飯原、丹羽

代理出席者：志賀〔産婦人科〕、玉木〔経営企画課〕

委任状提出：金森、小椋、田島、中島、清水、二村、塚田、加藤(尚)、小森

欠席者：浅野、小川、江頭、澤田、市來、加藤(大)、大井、堀、渡邊、加賀、長瀬、三輪、高橋、吉田、堀川、久野、山口、安田

記録の承認

2024 年 9 月 5 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. 医薬品の継続試用について

3 品目（フィコンパ点滴静注用 2mg、アロカリス点滴静注 235mg、アイリーア 8mg 硝子体内注射液 114.3mg/mL）の継続試用を承認した。

3. 緊急購入医薬品からの採用について

1 品目（ホスリボン配合顆粒）の緊急購入医薬品からの採用について、薬剤部より説明され、承認可否の投票を実施した結果に基づき、承認した。

4. 医薬品の採用中止について

2 品目（チオラ錠 100、ネオドパゾール配合錠）の採用中止を承認した。

5. 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

5 品目（ジンタス錠 50mg、ルプキネスカプセル 7.9mg、ブイタマークリーム 1%、フリュザクラカプセル 1mg・同 5mg）の院外新規採用を報告した。

② 院外医薬品の剤形変更について

3 品目（ハイゼントラ 20%皮下注 1g/5mL、ハイゼントラ 20%皮下注 2g/10mL、ハイゼントラ 20%皮下注 4g/20mL）の院外剤形変更を報告した。

③ 院外医薬品の採用中止について

ノベルジン錠 50mg の院外採用中止、ドボネックス軟膏 50 μ g/g (30g) の院外包装規格中止を報告した。

④ 院内医薬品の緊急購入登録について

8 品目（ジャイパーカ錠 50mg・同 100mg、タバリス錠 100mg、レズロック錠 200mg、テッペーザ点滴静注用 500mg、アラグリオ内用剤 1.5g、パドセブ点滴静注用 20mg、オンキヤスパー点滴静注用 3750）の緊急購入の登録を報告した。

⑤ 院外医薬品の臨時採用について

6 品目（ジルビスク皮下注 23.0mg シリンジ、ロゼバラミン筋注用 25mg、クロピドグレル錠 25mg「SANIK」、アドトラザ皮下注 300mg ペン、イデルビオン静注用 3500、エブトール 125mg 錠）の院外臨時採用を報告した。また、臨時採用された 6 品目は院内においても緊急購入の登録品目としたことを報告した。

6. 医薬品の販売中止について

23 品目（アドソルビン原末、アレギサール錠 10mg、アセチルスピラマイシン錠 200、スタ

ーシス錠 30mg・同 90mg、セフジトレンピボキシル細粒小児用 10%「トーワ」、メレックス錠 0.5mg・同細粒 0.1%、バファリン配合錠 A81、ビジンプロ錠 15mg・同 45mg、ロカルトロールカプセル 0.25・同 0.5、スポンゼル、デスモプレシン・スプレー10 協和、フルチカゾンプロピオン酸エステル点鼻液 50 μ g「DSP」28 噴霧用、メンタックス外用液 1%・同スプレー1%、クアトロバック皮下注シリンジ、ノバミン筋注 5mg、ヒシファーゲン配合静注シリンジ 40mL、ヒューマトロップ注射用 6mg・同 12mg) の販売中止を報告した。

7. 医薬品の供給問題に伴う製剤変更について

7 品目 (イミダプリル塩酸塩錠 5mg「VTRS」、オメプラゾール注用 20mg「NP」、ソタコール錠 40mg、トアラセット配合錠「VTRS」、プレベナー13 水性懸濁注、マルタミン注射用、ヒシファーゲン配合静注シリンジ 20mL) の供給問題に伴う製剤変更を報告した。

8. 新規採用ワクチンについて

アブリスボ筋注用の運用を報告した。

9. 再生医療等製品について

2 品目 (アベクマ点滴静注、ブレヤンジ静注) の運用を報告した。

10. 当院における医薬品副作用報告事例について

2024 年 9 月から 2024 年 11 月において、当院における医薬品による副作用の報告事例は提出されていないことを報告した。

11. 医薬品の安全使用のための業務手順書の改訂について

入院センターから総合患者サポートセンターへの名称変更および輸液ポンプ取扱説明書の設置方法変更に伴い、業務手順書の改訂を行うことを報告した。

12. フォーミュラリーの一部改訂について

経口ペニシリン系・セファロスポリン系抗菌薬のフォーミュラリー運用規定について、院内採用薬のセフカペンピボキシル塩酸塩錠 100mg「トーワ」、セフジトレンピボキシル細粒小児用 10%「トーワ」が採用中止となったため、変更提案対象薬から削除することを説明し、承認された。

13. 緊急購入薬品の名称変更について

「緊急購入薬品」について、昨今の購入方法状況の変化や、院外での処方患者を限定する運用に対して、名称が適切ではないと考えられるため、「患者限定薬品」の名称に変更し、これに合わせ、各種院内書式の名称についても変更することを説明し、承認された。

次回薬事委員会の開催日時は、2025 年 3 月 6 日(木)とした。