

## 2024年度 第8回薬事委員会 WG 記録（案）

日 時：2024年12月2日(月) 17時30分

場 所：薬剤部・カンファレンス室

出席者：安田、白上、金森、吉倉、松本

代理出席者：牧山[がんセンター]

欠席者：早崎、柴田

薬局等出席者：野村[V-drug]、丹羽、北川[薬剤部]

### 記録の承認

2024年10月8日開催の薬事委員会 WG の記録が承認された。

### 協議事項

#### 1. 院外処方新規申請品目の採用可否について

新たに申請された4品目(ジintas錠 50mg、ルプキネスカプセル 7.9mg、フリユザクラカプセル 1mg・同 5mg)について協議の結果、採用を承認した。上記品目の採用に伴い、同効薬のノベルジン錠 50mg を採用中止とした。

#### 2. 院外処方剤型変更品目について

ハイゼントラ 20%皮下注 1g/5mL・同 2g/10mL・同 4g/20mL からハイゼントラ 20%皮下注 1g/5mL シリンジ・同 2g/10mL シリンジ・同 4g/20mL シリンジへ剤型変更申請され、協議のうえ承認した。

#### 3. 院内緊急購入新規申請品目の使用適否について

院内で使用する薬剤として新たに申請された5品目(タバリス錠 100mg、レズロック錠 200mg、テッペーザ点滴静注用 500mg、パドセブ点滴静注用 20mg、オンキャスパ点滴静注用 3750)および、院内・院外で使用する薬剤として新たに申請された4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、アドトラーザ皮下注 300mg ペン、イデルビオン静注用 3500)の計9品目について、使用用途や必要性について確認した。

次回薬事委員会 WG の開催日を、2025年1月6日(月)とした。