

2025 年度 第 1 回薬事委員会 WG 記録

日 時：2025 年 4 月 7 日(月) 17 時 00 分
場 所：病院・多目的ホール
出 席 者：安田、白上、金森、吉倉、加藤[3 内科]、早崎
欠 席 者：松本、柴田
薬局等出席者：野村[V-drug]、木野村、丹羽、北川[薬剤部]

記録の承認

2025 年 3 月 3 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

昨年度の薬事委員会 WG および薬事委員会本会での協議・報告により院外処方可能品目数は、2,386 品目から 2,421 品目（35 品目増）となったことを報告した。今後とも採用中止薬品を選定し、適正化を行うことを確認した。

2. 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 8 品目(ゼポジアカプセルスターターパック、ゼポジアカプセル 0.92mg、ゼップバウンド皮下注 2.5mg アテオス・同 5mg・同 7.5mg・同 10mg・同 12.5mg・同 15mg)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、同効薬のペンタサ錠 500mg、ステロネマ注腸 3mg を採用中止とした。

3. 患者限定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 4 品目(ブルキンザカプセル 80mg、クアルソディ髄注 100mg、ナノゾラ皮下注 30mg オートインジェクター、ダトロウェイ点滴静注用 100mg)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 5 月 12 日(月)とした。