

2025 年度 第 3 回薬事委員会 WG 記録

日 時：2025 年 8 月 4 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、柴田、松本

代理出席者：坊本[産婦人科]

薬局等出席者：丹羽、北川 [薬剤部]

記録の承認

2025 年 6 月 2 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 2 品目(メラトベル錠小児用 1mg・同 2mg)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、ベンザリン錠 5 を採用中止とした。

2. 院外採用規格追加品目について

ヒルドイドローション 0.3%について、ボトルタイプが新たに発売されたため、患者の利便性向上が見込まれるため、現在採用中の規格(25g/本・50g/本)に加えて他規格(150g/本)も院外処方可能とすることを承認した。

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 8 品目(アムノレイク錠 2mg、液状フェノール「タイセイ」、無水エタノール「ヨシダ」、ウステキヌマブ BS 皮下注 45mg シリンジ、ポリミキシシン B 硫酸塩散 50 万単位「ファイザー」、ハイキュービア 10% 皮下注セット 5g/50mL・同 10g/100mL・同 20g/200mL) 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 9 品目(エザルミア錠 50mg・同 100mg、カムザイオスカプセル 1mg・同 2.5mg・同 5mg、ビンゼレックス皮下注 320mg オートインジェクター、パリンジック皮下注 2.5mg・同 10mg・同 20mg)の計 17 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 9 月 1 日(月)とした。