

(3) 薬事委員会

平成20年 5月 9日

ア 報告事項

(ア) 整理終了品目

フェルティノームP注、ドオルトン錠、ヒューマリンN注、ノボリンR注フレックスペン

(イ) 緊急購入医薬品

エレンタール、カソデックス錠 80mg、メトピロンカプセル 250mg、リスパダール内用液 1mg/mL

イ 協議事項

(ア) 新規採用医薬品申請

セレコックス錠 100mg

ウ その他

(ア) 薬事委員会の概要について

(イ) 院外処方専用医薬品の取り扱いについて

(ウ) アドフィードパップ 40mg の材質変更について

(エ) タキソール注 30mg, 100mg の採用復活について

(オ) デスモプレシン・スプレー10 協和の「警告」の新設について

(カ) 使用上の注意改訂のお知らせ

(キ) 受託研究審議について

平成20年 6月 13日

ア 報告事項

(ア) 緊急購入医薬品

オダイン錠 125mg、ハイスコ 0.5mg/1mL

イ 協議事項

(ア) 新規宣伝許可申請

フルタイド 100 ディスカス、フルタイド 200 ディスカス、セレベント 50 ディスカス、アドエア 100 ディスカス、アドエア 250 ディスカス、アドエア 500 ディスカス

ウ その他

(ア) アリクストラ皮下注の効能・効果改訂について

(イ) ラックビー微粒からラックビー微粒Nへの変更について

(ウ) 使用上の注意改訂のお知らせ

平成20年 7月 11日

ア 報告事項

(ア) 緊急購入医薬品

アリクストラ皮下注 1.5mg、ネオパレン2号、生食注シリンジ「NP」20mL

イ 協議事項

(ア) 新規宣伝許可申請

ロキソニンテープ 50mg・100mg、ヒューマログミックス 50 注ミリオペン

ウ その他

(ア) ヒューマログミックス 50 注のキット製剤から「ミリオペン」への切り替えについ

て

- (イ) テグレトール錠・細粒の重大な副作用の一部改訂について
- (ウ) 使用上の注意改訂のお知らせ
- (エ) 使用期限切れ間近の医薬品について

平成20年 8月 8日

ア 報告事項

- (ア) 整理終了品目
マーカイン注 0.25%20mL

イ 協議事項

- (ア) 新規宣伝許可申請
オルベスコ 50・100・200 μ g インヘラー、ビーフリード輸液

ウ その他

- (ア) 2%リドカイン注射液 20mL の切り替えについて
- (イ) 麻しんワクチンの削除について
- (ウ) スピリーバ吸入用カプセル 18 μ g の重大な副作用の一部改訂について
- (エ) 使用上の注意改訂のお知らせ
- (オ) 2008年度インフルエンザワクチン製造株のお知らせ
- (カ) 医療事故防止等による名称変更について

平成20年 9月 12日

ア 報告事項

- (ア) 整理終了品目
レダマイシンカプセル
- (イ) 緊急購入医薬品
ボトックス注 100

イ その他

- (ア) ARB および ACE 阻害薬の妊婦への投与禁忌について
- (イ) スロンノン HI 注の効能・効果の追加について
- (ウ) レニベース錠の重大な副作用新設について
- (エ) ボルタレンゲル 1%の取扱い上の注意新設について
- (オ) 使用上の注意改訂のお知らせ
- (カ) 輸血用血液製剤への新バーコード表示及び製剤ラベル等の仕様変更のお知らせについて

平成20年 10月 10日

ア 報告事項

- (ア) 緊急購入医薬品
オペプリムカプセル 500mg

イ 協議事項

- (ア) 新規採用医薬品申請
オキサロール注 2.5 μ g
- (イ) 新規宣伝許可申請
ナゾネックス点鼻用 50 μ g56 噴霧用

ウ その他

- (ア) 使用上の注意改訂のお知らせ
- (イ) 使用期限切れ間近の医薬品について

平成20年11月14日

ア 報告事項

- (ア) 緊急購入医薬品
フロジン外用液 5%

イ 協議事項

- (ア) 新規宣伝許可申請
ゾシン静注用 2.25・4.5、デュロテップ MT パッチ 4.2mg・8.4mg・16.8mg

ウ その他

- (ア) カバサール錠の用法用量の改訂について
- (イ) リウマトレックスカプセルの効能・効果及び用法・用量の改訂について
- (ウ) 「注射用メソトレキセート 5mg」の一時供給停止について
- (エ) ヘパリン Na 透析用シリンジの削除について
- (オ) デュロテップパッチ供給停止に伴うデュロテップ MT パッチへの切り替えについて
- (カ) 酸化マグネシウム製剤における高マグネシウム血症について
- (キ) 使用上の注意改訂のお知らせ
- (ク) インスリン製剤等の適正使用のお願い

平成20年12月12日

ア 報告事項

- (ア) 整理終了品目
オキサロール注 10 μ g
- (イ) 緊急購入医薬品
ケナコルト-A 筋注用関節腔内用水懸注 40mg/1mL、キンダリー液・AF-3 号、バラクルード錠 0.5mg

イ 協議事項

- (ア) 新規宣伝許可申請
アクトヒブ

ウ その他

- (ア) タミフルの適正使用について
- (イ) フルタイド 200 ロタディスクとセレベント 50 ロタディスクの剤型変更について
- (ウ) インスリン製剤の販売名変更について
- (エ) メルカゾール錠の適正使用のお願い
- (オ) 使用上の注意改訂のお知らせ

平成21年 1月 9日

ア 報告事項

- (ア) 緊急購入医薬品
ベナンボックス 300、ヒューマログミックス 25 注ミリオペン

イ 協議事項

- (ア) 新規採用医薬品申請
レグパラ錠 25mg

- (イ) 新規宣伝許可申請
カーボスター透析剤・L、M、P

ウ その他

- (ア) フロモックス小児用細粒の効能・効果改訂について
- (イ) 使用上の注意改訂のお知らせ

平成21年 2月13日

ア 報告事項

- (ア) 整理終了品目
ボルタレン SR カプセル 37.5mg

- (イ) 緊急購入医薬品
ブロバリン末

イ 協議事項

- (ア) 新規採用医薬品申請
アクトヒブ

ウ その他

- (ア) アクトス錠の効能・効果追加について
- (イ) 使用上の注意改訂のお知らせ
- (ウ) 医療事故防止等による名称変更について
- (エ) 処方箋の記載事項等に係る改善依頼について

平成21年 3月13日

ア その他

- (ア) ケナコルト-A 筋注用 40mg の自主回収及び供給停止について
- (イ) ジスロン錠の販売中止について
- (ウ) エフピー錠製造中止に伴うエフピーOD錠の採用について
- (エ) ユリーフカプセル（院外限定）の剤型変更について
- (オ) ノルバスク錠の高血圧症に対する用法用量追加について
- (カ) 使用上の注意改訂のお知らせ