

(3) 薬事委員会

平成21年 4月16日

ア 報告事項

- (ア) 整理終了品目
カフェルゴット錠
- (イ) 緊急購入医薬品
献血用ベニロン-I、オキノーム散 0.5%

イ 協議事項

- (ア) 新規採用医薬品申請
ゾシン静注用4.5、ツムラ五苓散エキス顆粒、ビーフリード輸液500mL

ウ その他

- (ア) ロイコボリン錠からユーゼル錠への切り替えについて
- (イ) ネスプ静注用シリソジの材質変更について
- (ウ) 使用期限切れ間近の医薬品について
- (エ) パナルジン錠適正使用について
- (オ) 院外処方限定医薬品について

平成21年 5月14日

ア 報告事項

- (ア) 整理終了品目
アミノフリー、ジスロン錠

イ 協議事項

- (ア) 新規採用医薬品申請
ソリタT顆粒2号、アタラックス錠10mg
- (イ) 新規宣伝許可申請
エクセイド懸濁用錠125mg・500mg、リカルボン錠1mg

ウ その他

- (ア) アクトス錠の効能・効果追加について
- (イ) アタラックス-P注射液による注射部位の壊死・皮膚潰瘍等について
- (ウ) ニフレック及びガスマチン錠の効能効果追加について
- (エ) 使用上の注意改訂のお知らせ
- (オ) 医療事故防止等による名称変更について

平成21年 6月11日

ア 報告事項

- (ア) 緊急購入医薬品
ペグイントロン皮下注用100μg、レベトルカプセル200mg

イ 協議事項

- (ア) 新規採用医薬品申請
エイゾプト懸濁性点眼液1%、アイオピジンUD点眼液1%、サプラット血液ろ過用補充液BS
- (イ) 新規宣伝許可申請
マイスリー錠、エカード配合錠、コディオ配合錠

ウ その他

- (ア) 使用上の注意改訂のお知らせ
- (イ) インターフェロン製剤の削除について

平成21年 7月 9日

ア 報告事項

- (ア) 整理終了品目
リドカイン注 0.5%

イ 協議事項

- (ア) 新規宣伝許可申請
アバプロ錠 100mg

ウ その他

- (ア) エスポー24000 の剤型変更について
- (イ) スミルスチックの規格変更について
- (ウ) ボトックス注 100 からボトックス注 50 への切り替えについて
- (エ) クラビット錠の規格変更について
- (オ) 使用期限切れ間近の医薬品について
- (カ) 使用上の注意改訂のお知らせ
- (キ) アダラートカプセルの適正使用について

平成21年 8月 13日

ア 報告事項

- (ア) 整理終了品目
アダラートカプセル 10mg
- (イ) 緊急購入医薬品
スミフェロン DS600

イ 協議事項

- (ア) 新規採用医薬品申請
塩酸コカイン、沈降炭酸カルシウム錠 500mg、ビジクリア錠
- ウ その他
 - (ア) デポ・メドロール水懸注からケナコルト-A 筋注用関節腔内用水懸注への変更について
 - (イ) 重要な副作用等に関する情報
 - (ウ) 使用上の注意改訂のお知らせ
 - (エ) ジェネリック医薬品の導入について

平成21年 9月 10日

ア 報告事項

- (ア) 整理終了品目
サンディミュンカプセル 50mg
- (イ) 緊急購入医薬品
ヒトCRH注「ミツビシ」

イ 協議事項

- (ア) 新規宣伝許可申請
トラクリア錠 62.5mg、ノルバスクOD錠 5mg、ジスロマックSR成人用ドライシロップ 2g

ウ その他

- (ア) 安全性情報【プロタミンによるショックの発現について】
- (イ) アミノトリパからネオパレンへの切り替えについて
- (ウ) 使用上の注意改訂のお知らせ
- (エ) 院外処方限定医薬品について
- (オ) 使用期限切れ間近の医薬品について
- (カ) 2009年度季節性インフルエンザワクチン製造株のお知らせ
- (キ) 肺炎球菌ワクチン「ニューモバックスNP」品薄について
- (ケ) ジェネリック医薬品への切り替えについて

平成21年10月 8日

ア 報告事項

- (ア) 緊急購入医薬品
レダマイシンカプセル 150mg、ツインライン

イ 協議事項

- (ア) 新規採用医薬品申請
アナペイン注 2mg/mL、アトワゴリバース静注シリンジ 3mL
- (イ) 新規宣伝許可申請
ミコンビ配合錠 AP・BP、ラジレス錠 150mg

ウ その他

- (ア) ソリナーゼ注射用 520万の販売中止について
- (イ) サクシン注射液の販売名変更について
- (ウ) 新型インフルエンザ（A/H1N1）ワクチンに係る名称の取り扱いについて
- (エ) ディプリバン注、ガスター注、ATP 注のジェネリック医薬品への変更について
- (オ) アミノトリパからネオパレンへの切り替えについて

平成21年11月12日

ア 協議事項

- (ア) 新規採用医薬品申請
オプソ内服液 10mg
- (ア) 新規宣伝許可申請
レメロン錠 15mg、アラセナ A点滴静注用 300mg、ミオコール静注

イ その他

- (ア) マスクュラックス注使用期限切れについて
- (イ) エピネフリン注シリンジの販売名変更について
- (ウ) メプチンエアーの新剤型への変更について
- (エ) ニューモバックスNP接種上の注意改訂について
- (オ) 麻薬取り扱いに関して
- (カ) ジェネリック医薬品への切り替えについて
- (キ) 使用上の注意改訂のお知らせ
- (ク) 注射用カリウム製剤の取り扱い一覧表について
- (ケ) カルバペネム系抗菌剤使用の届出制の導入について（予告）

平成21年12月10日

ア 報告事項

(ア) 整理終了品目

　　アイピー・ディーカプセル 100mg

イ 協議事項

(ア) 新規採用医薬品申請

　　アーガメイト 20%ゼリー25g

(イ) 新規宣伝許可申請

　　抗 HBs 人免疫グロブリン「日赤」、日赤ポリグロビンN 注 5%、ゼペリン点眼液 0.1%

ウ その他

(ア) コアテック注使用期限切れについて

(イ) 効能・効果追加について

(ウ) 使用上の注意改訂のお知らせ

平成22年 1月14日

ア 協議事項

(ア) 新規宣伝許可申請

　　グラクティップ錠

イ その他

(ア) 救急室の定数薬について

(イ) プロポフォール注の規格について

(ウ) 副作用報告のお願いについて

(エ) 効能・効果追加について

(オ) 使用上の注意改訂のお知らせ

平成22年 2月10日

ア 協議事項

(ア) 新規採用医薬品申請

　　オムニスキャン静注 32%シリンジ 10mL, 15mL

イ その他

(ア) 救急室の定数薬について

(イ) 使用期限切れ間近の医薬品について

(ウ) 血小板製剤及び成分採血由来血漿製剤の販売名変更について

(エ) タミフルの予防投与に関する一部変更について

(オ) 効能・効果追加について

(カ) デュロテップパ MT パッチの効能・効果追加に関わる留意事項について

(キ) 注射用抗生物質製剤等によるショック等に対する安全対策について

(ク) 使用上の注意改訂のお知らせ

(ケ) 処方箋の書き方の変更について

(コ) ジェネリック医薬品への切り替えについて

平成22年 3月11日

ア 協議事項

(ア) 新規採用医薬品申請

　　ミケラン LA 点眼液 2%、アドエア 500 ディスカス 28 吸入用

(イ) 新規宣伝許可申請

　　イメントカプセル、ユリーフ錠

イ その他

- (ア) サブラッド血液ろ過用補充液 BSGへの変更について
- (イ) エブランチルカプセルの規格変更について
- (ウ) ウブレチド錠の用法用量改訂について
- (エ) 使用期限切れ間近の医薬品について
- (オ) 精神科開設に伴う薬剤の採用について
- (カ) ジェネリック医薬品への切り替えについて