黒部市民病院 薬剤科

医薬品プロファイル

本様式は当院の医薬品情報管理、採用薬の審議等に用いる資料となります。当院で医薬品の宣伝活動を行う場合、ヒアリング実施後薬剤科長の許可を得てから実施下さい。本様式はヒアリング実施前までに提出をお願いいたします。なお、記載内容については客観的なデータ等を元に記載下さい。

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| |  |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | --- | | 記入者： |  | | | | | 会社名： |  | | | | | 連絡先： | Tel |  | Mail |  | | 記入日 |  | | | | | | | |
| 【医薬品基本情報】 | | | |
| **販売名(一般名)** |  | | |
| **製造販売業者/販売業者** |  | **製造販売承認年月日** |  |
| **薬価基準収載医薬品コード** |  | **薬価基準収載年月日** |  |
| **YJコード** |  | **販売開始年月日** |  |
| **薬価(1日薬価)** |  | | |
| **薬価算定方式** |  | | |
| **補正加算** | □画期性加算 □有用性加算(I) □有用性加算(II) □該当なし | | |
| **加算の詳細** |  | | |
| **希少疾病用医薬品** | □該当あり □該当なし | | |
| **国内予測投与患者数** |  | | |
| **海外での販売状況** |  | | |
| **院外処方の制限** |  | **処方日数制限(解除日)** |  |
| **医師/施設要件** |  | **PMSに係る契約の予定** | □あり □なし |
| **流通管理品** |  | **DPC包括算定** |  |
| **規格・包装** |  | **貯法** |  |
| **効能又は効果** |  | | |
| **用法用量** |  | | |
| **製品の特長** |  | | |
| **既存治療薬との相違点(対象患者、臨床効果も含めて)** |  | | |
| **費用対効果評価** |  | | |
| **ガイドライン等の位置づけ** |  | | |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 【RMP】 | | |
| **重要な特定されたリスク** |  | |
| **重要な潜在的リスク** |  | |
| **重要な不足情報** |  | |
| 【調剤】 | | 文献 |
| **無包装の安定性(内・外)** |  |  |
| **分割後の安定性(内)** |  |  |
| **粉砕後の安定性(内)** |  |  |
| **簡易懸濁の可否(内)** |  |  |
| **配合変化(外・注)** |  |  |
| **フィルター使用の可否・吸着の有無(注)** |  |  |
| **外袋開封後の安定性(注)** |  |  |
| **溶解後の安定性(注)** |  |  |
| **室温状態の安定性(冷所品)** |  |  |
| **保管・投与時の遮光の必要性(内・注)** |  |  |
| **比重 (注射抗がん剤)** |  |  |
| 【薬物動態】 | | 文献 |
| **バイオアベイラビリティ** |  |  |
| **分布容積** |  |  |
| **蛋白結合率** |  |  |
| **主な代謝酵素** |  |  |
| **排泄経路**  **(腎排泄の場合は尿中未変化体排泄率も記載)** |  |  |
| 【その他】 | | 文献 |
| **自動車運転の可否** |  |  |
| **手術前の休薬の有無及び休薬期間** |  |  |
| **血管外漏出時の組織障害性及び対応方法** |  |  |

【薬剤科記入欄】

ヒアリング実施日：

備考：

|  |
| --- |
|  |