令和　　年　　月　　日

**新規薬品登録時資料（内服）**

|  |  |
| --- | --- |
| 薬品名および規格（複数規格ある場合は、本紙を規格別に複数枚作成） | オーダーコード（薬剤部記入欄） |
| 　 |  |
| 日本標準商品分類番号 | 剤形 | 薬価 | オーダー開始予定日（薬剤部記入欄） |
|   | 　 | 　円 |  |
| 採用薬品　（薬剤部記入欄） | 特別指定医薬品（薬剤部記入欄） |
| 第（　　　　）回　薬事委員会で承認 | （診療科） |
| 手術前の休薬：　[ ] 必要（手術前　　日間休薬すべき）　[ ] 不要造影剤検査前の休薬：[ ] 必要（処置前後　　日間休薬すべき）　[ ] 不要 |

1.「併用禁忌」　添付文書に記載がある場合、対象となる商品名を列記してください。

|  |
| --- |
| 　 |

2.　基本情報

|  |  |
| --- | --- |
| 先発　後発区分 | [ ] 　先発　　[ ] 　後発 |
| ハイリスク薬 | [ ] 　ハイリスク薬に分類される　　[ ] 　ハイリスク薬に分類されない |
| 規制区分 | [ ] 　毒薬　　[ ] 　劇薬　　[ ] 　麻薬　　[ ] 　向精神薬　　[ ] 　普通薬 |
| 貯法 | [ ] 　遮光　　[ ] 　防湿　　[ ] 　冷所　　[ ] 　室温　　[ ] 　その他（　　　　） |
| 錠剤およびCap等粉砕の可否 | [ ] 　可　　　[ ] 　不適（条件付き可）　　[ ] 　不可 |
| 条件 | 　 |
| 理由 | 　 |
| 錠剤およびCap等一包化の可否 | [ ] 　可　　　[ ] 　不適（条件付き可）　　[ ] 　不可 |
| 条件 | 　 |
| 理由 | 　 |
| 錠剤およびCap等簡易懸濁法の可否 | [ ] 　可　　　[ ] 　不適（条件付き可）　　[ ] 　不可 |
| 条件 | 　 |
| 理由 | 　 |
| 割線の有無 | [ ] 　なし　　[ ] 　1/2　　　[ ] 　1/4 |
| 長期投与 | 　　　日分まで投与可（令和　年　月　日から投薬制限解除予定）　　[ ] 　制限なし |
| 過敏症 | [ ] 　キシロカイン系　　[ ] 　ヨード系　　[ ] 　ペニシリン系　　[ ] 　ピリン系 |
| 妊産婦・授乳婦への投薬について | [ ] 　催奇形性（[ ] ヒト　[ ] 動物）　[ ] 　胎児毒性（[ ] ヒト　[ ] 動物）　[ ] 　母乳移行（[ ] ヒト　[ ] 動物）　[ ] 　その他（　　　　）　 |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 会社名 | 　 | 作成者名 | 　 |