



## 医薬品の情報提供について(MR 活動)

### 訪問活動

医薬品情報活動は、「Dr. JOY」もしくはメールにて薬剤科長へご相談ください。当院の薬剤師からの相談・問い合わせに対しては、随時対応をお願いします。

### 訪問について

コロナ禍であることを鑑みて長時間の待合は避けていただきます。原則として、予約制といたしますので、面会日時についてご相談ください。

### 情報提供の内容

新薬情報、重要な添付文書改定、治療上有効な情報、名称や剤形変更など診療及び医療安全面で必要な情報をお願いします。

### 情報提供の方法

- ・ダイレクトメール（郵送）
- ・メールおよび添付ファイル
- ・訪問（原則として、対面が必要な場合に限らせていただきます）  
面会は、薬剤部 1F とします
- ・WEB 面談（事前に日程調整を致します）  
ZOOM 推奨 18:00 以降の設定になります

### 緊急時の情報提供

医薬品の回収、供給停止等で緊急性のある情報は、迅速な対応をお願いします。その際も、必ず連絡の上ご訪問ください。

### 製造販売後調査(副作用調査)

製造販売後調査（副作用調査）の契約、変更、終了等は、当院の様式に基づいて手続きを行いますので、薬剤科長へご相談ください。必要時に関連書類一式を電子ファイルでお渡しいたします。

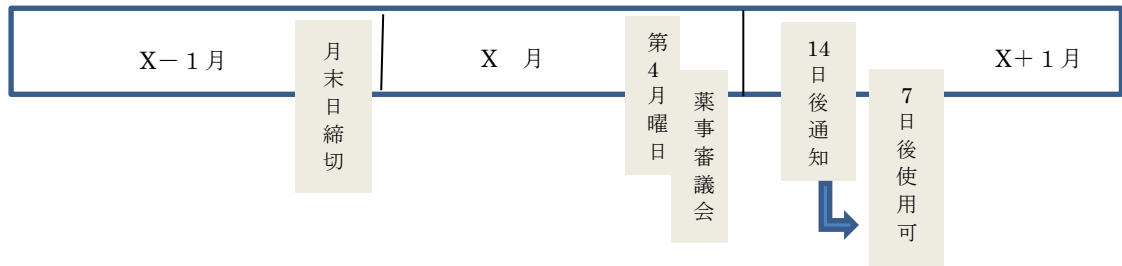
### 新薬の PR 許可

医師への PR は、必ず薬剤科長の承認を得てください。  
PR は、原則として製造承認取得後といたします。  
PR 対象薬剤の製品情報等、関連資材を薬剤部へも提供いただきます。



## 医薬品の採用・取消について

薬事審議会の審査をもって決定いたします。  
毎月月末までに申請された薬剤について、翌月の審議会で検討いたします。  
審議結果は、審議後14日を目途に、関連者（医師、卸業者、三浦半島保険薬局会）へ通知し、採用薬品については、その1週間後に処方可能となります。個別の問い合わせには対応いたしません。



## Q&A よくある質問

- Q 1) 医師へ新薬の情報提供をしたいのですが…  
製品概要を提示し、薬剤科長よりPR承認を得たうえで行ってください。医師より要望があった場合も、報告をお願いします。
- Q 2) 薬事委員会結果を知りたいのですが…  
審議結果は、審議後14日程度で医師、卸業者、三浦半島保険薬局会へ通知していただきますのでご確認ください。また、使用開始日を目途に、「採用医薬品一覧」をご覧ください。個別にはお答え致しません。
- Q 3) 後発医薬品の情報提供をしたいのですが…  
先発医薬品に対して有効性、安全性等が担保される後発医薬品に限定して情報提供をお願いします。
- Q 4) 2年前の製造販売後調査の終了報告書が欲しいのですが…  
当院では、調査開始時に一式をお渡ししますので、紛失されないよう気を付けてください。ご相談いただければ再送付いたします。
- Q 5) 医師から情報提供を求められましたが…  
必要な情報を医師へ提供してください。管理上必要な内容は、必ず薬剤部へ報告をお願いします。
- Q 6) 採用医薬品を教えてください  
病院のホームページ薬剤部の「採用医薬品一覧」をご確認ください。

公益社団法人地域医療振興協会  
横須賀市立市民病院  
薬剤部科長 伊藤 卓也  
E-mail:takuyait@jadecom.jp  
2026年4月現在