

新規採用医薬品ヒアリング要覧

薬品名	
一般名	
製薬企業名	
剤形	
規格・包装形態	
薬価	
申請科	
適応症	
用法・用量	
薬効薬理	
同種・同効薬	
類似薬との比較 (効果・適応症・薬価等の比較より特徴を記載)	
警告	
併用禁忌の薬剤とその理由	
禁忌となる疾患とその理由 (過敏症、妊婦に関する項目以外)	
リスク管理計画 (RMP) の概要	<p>有 ・ 無 (有の場合は下記に詳細を記載)</p> <p>【安全性検討事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・重要な特定されたリスク</li> </ul> <p>【医薬品安全性監視計画の概要】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・通常の医薬品安全性監視活動</li> <li>・追加の医薬品安全性監視活動 <ul style="list-style-type: none"> <li>市販直後調査</li> <li>使用成績調査 (全例調査)</li> </ul> </li> </ul> <p>【リスク最小化計画の概要】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・通常のリスク最小化活動</li> <li>・追加のリスク最小化活動 <ul style="list-style-type: none"> <li>市販直後調査</li> <li>医療従事者向け資材 (適正使用ガイド) の作成及び提供</li> <li>患者向け資材の作成及び提供</li> </ul> </li> </ul>
その他特記事項 (製品の特長等)	