

未承認新規・適応外等医薬品評価委員会で承認された使用方法に関する 情報公開文書

当院の未承認新規・適応外等医薬品評価委員会で下記使用方法が承認されました。患者の皆様（もしくはそのご家族）から同意をいただくことに代えて、病院ホームページにて情報を公開することにより、治療を実施いたしております。なお、本件について同意できない場合でも、診療において不利益を被ることは一切ありません。

内容に関して拒否される場合やご質問がある場合には、下記の問い合わせ先までご連絡ください。

実施内容	緊急挿管時等の安全な呼吸状態の確立のためのエスラックス静注またはロクロニウム静注の添付文書で定められた用量を超えた使用
使用目的・理由	気管挿管等を行う場合に筋肉を弛緩させるために使用します。このお薬は筋肉を弛緩させる効果を速く得ることができるので、緊急時における気管挿管等が行いやすくなり、呼吸状態を安定に保つことができます。緊急時に早急な筋弛緩状態を得るために添付文書で定められた量よりも高用量を使用する場合があります。
実施期間	2024年12月1日 ～ 本適応外医薬品使用について見直しを行うところまで
対象診療科	麻酔科
リスクと回避手段	適切なモニタリングを行い、エスラックス静注またはロクロニウム静注による呼吸抑制を予防します。また、効きすぎた場合には、拮抗薬を使用して効果を減弱させます。なお、当院でのこの適応外使用に伴う重大な有害事象は2024年10月までの期間において報告はありません。今後、重大な有害事象の報告があった場合には情報公開いたします。
責任の所在・制限	申請科診療科長
問い合わせ先	医療の質向上・安全推進センター内 未承認新規・適応外等医薬品評価委員会事務局 電話番号：0285-44-2111（代表） または、主治医に直接お申し出ください。
委員会承認日	2022年4月28日

最終更新日時：2024.11.1