

# 苫小牧市立病院

## 副作用情報取扱手順

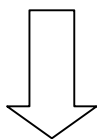
### 医薬品の副作用(疑い含)症例発生

日常診療時及び製造販売後調査以外に適応  
(製造販売後調査時は調査範囲内で対応)

#### 医師から薬剤部へ

医師が薬剤部に連絡  
(医師の報告書作成)

医師 薬剤部(事務局)  
(発生報告)

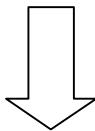


・副作用・感染症報告書(新様式)

#### 製薬企業へ連絡

薬剤部(事務局)で医師より報告を受け  
製薬企業へ連絡

薬剤部(事務局) メーカー  
(文書・口頭)



・調査依頼書

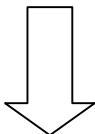
メーカー 病院  
調査依頼書提出

#### 調査依頼・契約

製薬企業より病院(医師)へ

・取扱規程遵守  
・承認通知  
・契約書

(メーカーの情報収集)



・調査報告書

メーカー 厚生省  
発症例の公的な評価を受ける  
(既知・未知・重篤度等分析し評価)  
(15日・30日・定期報告)

#### 治験審査委員会

委員会報告・院内周知(薬剤部情報)

#### 厚生労働省

