

医薬品に係る安全管理のための体制の確保に係る措置

① 医薬品の使用に係る安全な管理のための責任者の配置状況	(有)・無
② 従業者に対する医薬品の安全使用のための研修の実施状況	年 2回
<ul style="list-style-type: none"> 研修の主な内容 : <ul style="list-style-type: none"> 医療安全研修会 「処方間違いの実例と考察－疑義解釈から」 (全職員を対象) N S T研修会 「医薬品相互作用と配合変化」 (全職員を対象) 	
<p>③ 医薬品の安全使用のための業務に関する手順書の作成及び当該手順書に基づく業務の実施状況</p> <ul style="list-style-type: none"> 手順書の作成 (有)・無) 業務の主な内容 : <ul style="list-style-type: none"> 秋田大学医学部附属病院「医薬品の安全使用のための業務手順書」、医薬品安全管理手順書及び各業務に対しての手順書に従い、調剤室・麻薬管理・管理室・製剤室・試験室・D I 室・臨床薬剤・治験・安全管理において、業務を遂行している。 医薬品の安全使用のためのチェックリストに基づき各部署において年1回点検している。 	
④ 医薬品の安全使用のために必要となる情報の収集その他の医薬品の安全使用を目的とした改善の方策の実施状況	
<ul style="list-style-type: none"> 医薬品に係る情報の収集の整備 (有)・無) その他の改善の方策の主な内容 : <ul style="list-style-type: none"> 院内(他部門、他職種)からの問い合わせ等の内容の記録、保管。 医薬品の副作用・有害事象報告の義務化。 採用薬品のマスター更新管理。 「薬品情報」の定期的な発行。 	

医療機器に係る安全管理のための体制の確保に係る措置

① 医療機器の安全使用のための責任者の配置状況	(<input checked="" type="radio"/> 有)・無
② 従業者に対する医療機器の安全使用のための研修の実施状況	年26回
<ul style="list-style-type: none"> • 研修の主な内容 : <ul style="list-style-type: none"> ・人工心肺装置及び補助人工装置の安全使用に関する研修 ・人工呼吸器の安全使用に関する研修 ・閉鎖式保育器の安全使用に関する研修 ・診療用高エネルギー放射線発生装置の安全使用に関する研修 ・診療用粒子線照射装置の安全使用に関する研修 ・新しい医療機器導入時の研修 ・血液浄化装置の安全使用に関する研修 ・除細動装置の安全使用に関する研修 	
③ 医療機器の保守点検に関する計画の策定及び保守点検の実施状況	
<ul style="list-style-type: none"> • 計画の策定 (<input checked="" type="radio"/> 有) • 保守点検の主な内容 : <ul style="list-style-type: none"> ・機種別に作成した点検表を使用し日常点検を行い点検の状況の記録を保管している。 ・機種別に作成した定期点検計画書を使用し定期点検を行い、点検の状況の記録を保管している。 ・外部委託により保守点検を行う場合も、点検の実施状況等の記録を保管し、管理状況を把握している。 	
④ 医療機器の安全使用のために必要となる情報の収集その他の医療機器の安全使用を目的とした改善の方策の実施状況	
<ul style="list-style-type: none"> • 医療機器に係る情報の収集の整備 (<input checked="" type="radio"/> 有) • その他の改善の方策の主な内容 : <ul style="list-style-type: none"> ・医療機器の安全使用に関連する勉強会等に参加している。 	