

変更前 (第 2-2 版)

変更案

サリドマイド製剤安全管理手順

サレド[®] カプセル

TERMS (Thalidomide Education and Risk Management System)

藤本製薬株式会社

2008年10月16日 初 版 作成

2010年05月25日 第2-2版 改訂

サリドマイド製剤安全管理手順

サレド[®] カプセル

TERMS (Thalidomide Education and Risk Management System)

藤本製薬株式会社

2008年10月16日 初 版 作成

2010年 月 日 第3版 改訂 (月 日実施)

版数に関する記載変更
【記載整備】

変更前 (第2-2版)

変更案

目次		目次	
1. 背景	1	1. 背景	1
2. 目的	1	2. 目的	1
3. 用語の定義	2	3. 用語の定義	2
4. 関連組織	3	4. 関連組織	3
4.1. 医療機関	3	4.1. 医療機関	3
4.2. 特約店	3	4.2. 特約店	3
4.3. TERMS 委員会	3	4.3. TERMS 委員会	3
4.4. 第三者評価機関	3	4.4. 第三者評価機関	3
4.5. 組織図	3	4.5. 組織図	3
5. 情報提供及び教育	4	5. 情報提供及び教育	4
5.1. 対象者	4	5.1. 対象者	4
5.2. 実施方法	4	5.2. 実施方法	4
5.3. 理解度確認	8	5.3. 理解度確認	8
6. 登録	8	6. 登録	8
6.1. 登録対象者	8	6.1. 登録対象者	8
6.2. 登録条件	8	6.2. 登録要件	8
6.3. 登録手順	9	6.3. 登録手順	9
6.3.1. 登録申請	9	6.3.1. 登録申請	9
6.3.2. 登録通知	9	6.3.2. 登録通知	10
6.3.3. 登録の申請方法及び通知方法	10		
6.4. 登録情報	10	6.4. 登録情報	10
6.5. 登録申請内容の確認	11	6.5. 登録申請内容の確認	11
6.6. 登録情報の変更	11	6.6. 登録情報の変更	11
7. 中央一元管理	12	7. 中央一元管理	12
7.1. 流通	12	7.1. 流通	12
7.2. 処方	13	7.2. 処方	13
7.3. 調剤	13	7.3. 調剤	13
7.4. 処方及び調剤までの流れ	14	7.4. 処方及び調剤までの流れ	14
8. 薬剤管理及び妊娠回避の徹底等	15	8. 薬剤管理及び妊娠回避の徹底等	15
8.1. 薬剤管理	15	8.1. 薬剤管理	15
8.1.1. 保管場所	15	8.1.1. 保管場所	15
8.1.2. 数量管理	15	8.1.2. 数量管理	15
8.1.2.1. 医療機関及び特約店の数量管理	15	8.1.2.1. 医療機関及び特約店の数量管理	15
8.1.2.2. 患者の数量管理	15	8.1.2.2. 患者の数量管理	15
8.1.2.3. 入院中の数量管理	15	8.1.2.3. 入院中の数量管理	15
8.1.3. カプセルシート	15	8.1.3. カプセルシート	15

「6.3.3.登録の申請方法及び通知方法」を削除し、その内容を「6.3.1.登録申請、6.3.2.登録通知」に追記

記載整備

頁のずれ

変更前 (第 2-2 版)

変更案

8.1.4. 薬剤の返却.....	16	8.1.4. 薬剤の返却.....	16
8.1.4.1. 患者又は薬剤管理者から医療機関への返却.....	16	8.1.4.1. 患者又は薬剤管理者から医療機関への返却.....	16
8.1.4.2. 医療機関から藤本製薬株式会社への返却.....	16	8.1.4.2. 医療機関から藤本製薬株式会社への返却.....	16
8.1.5. 薬剤の廃棄.....	16	8.1.5. 薬剤の廃棄.....	16
8.1.6. 薬剤紛失時の対応.....	16	8.1.6. 薬剤紛失時の対応.....	16
8.1.6.1. 医療機関又は特約店における紛失.....	16	8.1.6.1. 医療機関又は特約店における紛失.....	16
8.1.6.2. 患者による紛失.....	16	8.1.6.2. 患者による紛失.....	16
8.2. 妊娠回避の徹底.....	17	8.2. 妊娠回避の徹底.....	17
8.2.1. 対象者.....	17	8.2.1. 対象者.....	17
8.2.2. 妊娠回避の期間.....	17	8.2.2. 妊娠回避の期間.....	17
8.2.3. 妊娠回避の方法.....	17	8.2.3. 妊娠回避の方法.....	17
8.3. 妊娠検査.....	18	8.3. 妊娠検査.....	18
8.4. 禁止事項.....	18	8.4. 禁止事項.....	18
8.4.1. 禁止項目及び禁止期間.....	18	8.4.1. 禁止項目及び禁止期間.....	18
8.4.2. 禁止項目の遵守状況確認.....	19	8.4.2. 禁止項目の遵守状況確認.....	19
8.5. 流通管理.....	19	8.5. 逸脱時の対応.....	19
8.6. 逸脱時の対応.....	19	8.6. 遵守状況の定期確認.....	19
9. 評価及び改善.....	20	9. 評価及び改善.....	20
9.1. 評価.....	20	9.1. 評価.....	20
9.1.1. TERMS 委員会による評価.....	20	9.1.1. TERMS 委員会による評価.....	20
9.1.2. 第三者評価機関による評価.....	21	9.1.2. 第三者評価機関による評価.....	21
9.2. 改善.....	21	9.2. 改善.....	21
10. その他.....	22	10. その他.....	22
10.1. 情報の公開.....	22	10.1. 情報の公開.....	22
10.1.1. 本手順の公開.....	22	10.1.1. 本手順の公開.....	22
10.1.2. 遵守状況等の公開.....	22	10.1.2. 遵守状況等の公開.....	22
10.2. 行政への報告.....	22	10.2. 行政への報告.....	22
10.2.1. 定期報告.....	22	10.2.1. 定期報告.....	22
10.2.2. 緊急報告.....	23	10.2.2. 緊急報告.....	23
10.2.3. 追跡調査報告.....	23	10.2.3. 追跡調査報告.....	23
10.3. 記録の保存.....	23	10.3. 記録の保存.....	23
10.4. 情報の管理及び個人情報の保護.....	23	10.4. 情報の管理及び個人情報の保護.....	23
10.4.1. 情報の管理.....	23	10.4.1. 情報の管理.....	23
10.4.2. 個人情報の保護.....	24	10.4.2. 個人情報の保護.....	24
10.5. 適応外使用.....	24	10.5. 適応外使用.....	24
10.6. 主な様式.....	24	10.6. 主な様式.....	24

「8.5.流通管理」を削除し、
その内容を「7.1.流通」に追記

「8.6.遵守状況の定期確認」の追加
【指示事項(1)による変更】

変更前 (第 2-2 版)

変更案

1. 背景

サリドマイドは、1950 年代後半に催眠鎮静薬としてドイツで開発された薬剤であり、本邦においても催眠鎮静薬や胃腸薬として広く使用され、また、つわり止めとしても処方された。しかし、サリドマイドを妊娠中に服用した場合、胎児への重大な障害や死産を引き起こすことが明らかとなり、販売の中止と回収が行われた。

このように、サリドマイドは医薬品市場から撤退したにもかかわらず、その後も薬効の研究は続けられ、1999 年に多発性骨髄腫に対する有効性が米国で報告される等、その開発が国際的に続けられている。2008 年 9 月現在、米国、オーストラリア、ニュージーランド、EU 等で厳格な安全管理のもとでの使用を条件に承認されている。

本邦では、2000 年ごろよりサリドマイドの個人輸入量が増加傾向にあり、関係学会によって安全管理のためのガイドラインが作成され、その周知徹底が図られている。なお、本邦の多発性骨髄腫患者約 14,000 人のうち 800 人程度の患者が個人輸入薬により治療を受けていると推定されている (サリドマイドの輸入量から算出)。また、薬監証明を受けて個人輸入を行っている病院等の施設は、2007 年度において 300 施設弱である。

このような状況のもと、藤本製薬株式会社は、サリドマイド製剤 (**サリド[®]カプセル**) の製造販売にあたり、本邦の医療現場にあった安全管理手順が必要と考え、関係者の意見を伺いながら、情報提供及び教育、登録、中央一元管理、評価を重要な構成要素とする本手順を作成した。

なお、製造販売後の対象施設は、約 800 施設を予定としている (日本血液学会研修施設の約 500 施設及び藤本製薬株式会社マーケティング調査より算出)。

2. 目的

本手順は、藤本製薬株式会社が製造販売承認を受けたサリドマイド製剤 (**サリド[®]カプセル** ; 以下、「本剤」という) を厳格に管理し、併せてこの厳格な管理を基盤とした本剤の適正な使用を推進し、本剤の胎児への曝露を防止することを目的とする。

1. 背景

サリドマイドは、1950 年代後半に催眠鎮静薬としてドイツで開発された薬剤であり、本邦においても催眠鎮静薬や胃腸薬として広く使用され、また、つわり止めとしても処方された。しかし、サリドマイドを妊娠中に服用した場合、胎児への重大な障害や死産を引き起こすことが明らかとなり、販売の中止と回収が行われた。

このように、サリドマイドは医薬品市場から撤退したにもかかわらず、その後も薬効の研究は続けられ、1999 年に多発性骨髄腫に対する有効性が米国で報告される等、その開発が国際的に続けられている。2008 年 9 月現在、米国、オーストラリア、ニュージーランド、EU 等で厳格な安全管理のもとでの使用を条件に承認されている。

本邦では、2000 年ごろよりサリドマイドの個人輸入量が増加傾向にあり、関係学会によって安全管理のためのガイドラインが作成され、その周知徹底が図られている。なお、本邦の多発性骨髄腫患者約 14,000 人のうち 800 人程度の患者が個人輸入薬により治療を受けていると推定されている (サリドマイドの輸入量から算出)。また、薬監証明を受けて個人輸入を行っている病院等の施設は、2007 年度において 300 施設弱である。

このような状況のもと、藤本製薬株式会社は、サリドマイド製剤 (**サリド[®]カプセル**) の製造販売にあたり、本邦の医療現場にあった安全管理手順が必要と考え、関係者の意見を伺いながら、情報提供及び教育、登録、中央一元管理、評価を重要な構成要素とする本手順を作成した。

なお、製造販売後の対象施設は、約 800 施設を予定としている (日本血液学会研修施設の約 500 施設及び藤本製薬株式会社マーケティング調査より算出)。

2. 目的

本手順は、藤本製薬株式会社が製造販売承認を受けたサリドマイド製剤 (**サリド[®]カプセル** ; 以下、「本剤」という) を厳格に管理し、併せてこの厳格な管理を基盤とした本剤の適正な使用を推進し、本剤の胎児への曝露を防止することを目的とする。

変更前 (第 2-2 版)

変更案

3. 用語の定義

【処方医師】
医療機関にて本剤を処方する医師。

【産科婦人科医師】
処方医師と連携し、避妊方法等の説明や必要に応じた対応を行う産科婦人科医師。

【責任薬剤師】
医療機関にて本剤の管理上の責任を担う薬剤師。

【患者】
本剤にて治療を受ける患者 (妊娠検査の結果が陽性であった等の理由で、本剤による治療を受けることができなかった患者を含む)。
なお、本手順では処方医師が、患者を以下の 3 つの患者群 (A~C) に分ける。
A: 男性患者
B: 女性患者 B
自然閉経した女性 (45 歳以上で 1 年間以上月経がない) 子宮又は両側卵巣を摘出した女性
C: 女性患者 C
女性患者 B に該当しない場合で、処方医師が本剤の服用による治療方法が適切と判断した女性

【薬剤管理者】
患者の薬剤管理を行い、患者以外の者の誤飲防止や不要になった薬剤の返却を徹底するため等に選定される患者の身近な者。

【パートナー】
配偶者を含む、患者との性交渉の可能性がある者。

【特約店】
本剤の流通に関わる卸売一般販売業者。

【特約店責任薬剤師】
特約店にて本剤の管理上の責任を担う薬剤師。本剤を取り扱う施設ごとに登録する。

【MR】
藤本製薬株式会社の本剤に関わる医薬情報担当者。

【中央一元管理】
本剤の厳格な管理と適正な使用を推進するため、本手順に関わる全ての情報を一元的 (藤本製薬株式会社内の 1 箇所) に管理すること。

3. 用語の定義

【処方医師】
医療機関にて本剤を処方する医師。

【産科婦人科医師】
処方医師と連携し、避妊方法等の説明や必要に応じた対応を行う産科婦人科医師。

【責任薬剤師】
医療機関にて本剤の管理上の責任を担う薬剤師。

【患者】
本剤にて治療を受ける患者 (妊娠検査の結果が陽性であった等の理由で、本剤による治療を受けることができなかった患者を含む)。
なお、本手順では処方医師が、患者を以下の 3 つの患者群 (A~C) に分ける。
A: 男性患者
B: 女性患者 B
自然閉経した女性 (45 歳以上で 1 年間以上月経がない) 子宮又は両側卵巣を摘出した女性
C: 女性患者 C
女性患者 B に該当しない場合で、処方医師が本剤の服用による治療方法が適切と判断した女性

【薬剤管理者】
患者の薬剤管理を行い、患者以外の者の誤飲防止や不要になった薬剤の返却を徹底するため等に選定される患者の身近な者 **又は医療関係者。**

【パートナー】
配偶者を含む、患者との性交渉の可能性がある者。

【特約店】
本剤の流通に関わる卸売販売業者。

【特約店責任薬剤師】
特約店にて本剤の管理上の責任を担う薬剤師。本剤を取り扱う施設ごとに登録する。

【MR】
藤本製薬株式会社の本剤に関わる医薬情報担当者。

【中央一元管理】
本剤の厳格な管理と適正な使用を推進するため、本手順に関わる全ての情報を一元的 (藤本製薬株式会社 TERMS 管理センター) に管理すること。

薬剤管理者の定義の変更
【指示事項 (4) による変更】

「一般」の削除
【既に了承された変更】

所在の明確化

変更前 (第 2-2 版)

変更案

4. 関連組織

本手順に関わる者を必要最小限にすることで、盗難及び紛失等の事故発生の可能性を最小化し、適正な使用の推進につなげる。

4.1. 医療機関

本剤を用いる治療は、専門性の高い医師が常勤しており、設備が整った施設において実施する必要があることから、原則として、日本血液学会研修施設とする。

ただし、日本血液学会研修施設以外で本剤承認時に個人輸入のサリドマイド製剤で治療をしている施設にあっては、院内に調剤所を有し、かつ以下の条件のいずれかを満たすことを TERMS 委員会が評価し、藤本製薬株式会社が妥当であると確認した施設を含むものとする。

- ・日本血液学会認定血液専門医が本剤を処方する施設
- ・サリドマイドによる多発性骨髄腫に関する臨床試験の経験を有する医師が本剤を処方する施設
- ・日本血液学会研修施設との連携を図ることが可能な医師が本剤を処方する施設

本剤の処方、全て院内処方とする。

4.2. 特約店

本剤の流通は、譲受・譲渡及び保管等について厳重な薬剤管理を求めることから、麻薬卸売業の免許を有する特約店とする。

4.3. TERMS 委員会

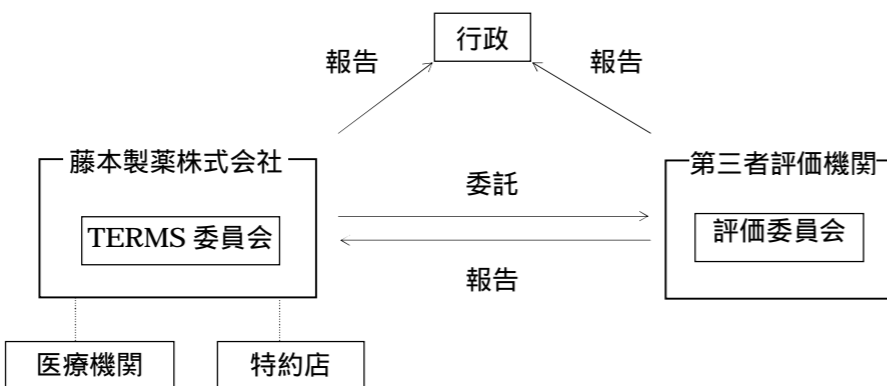
本手順の遵守状況等を評価する委員会で、藤本製薬株式会社の社内に設置する。委員は社外の者から選定する。

4.4. 第三者評価機関

第三者的に本手順の遵守状況等を独自に調査及び評価する機関で、藤本製薬株式会社から独立している。

4.5. 組織図

本手順の関連組織を以下に示す



4. 関連組織

本手順に関わる者を必要最小限にすることで、盗難及び紛失等の事故発生の可能性を最小化し、適正な使用の推進につなげる。

施設要件の見直し
【指示事項(3)による変更】

4.1. 医療機関

本剤を使用する医療機関は、以下の全てを満たすものとする。

- 1) 本剤投与に関して、緊急時に十分対応できる設備を有する医療機関
- 2) 本剤を院内にて調剤することが可能である医療機関

4.2. 特約店

本剤の流通は、譲受・譲渡及び保管等について厳重な薬剤管理を求めることから、麻薬卸売業の免許を有する特約店とする。

4.3. TERMS 委員会

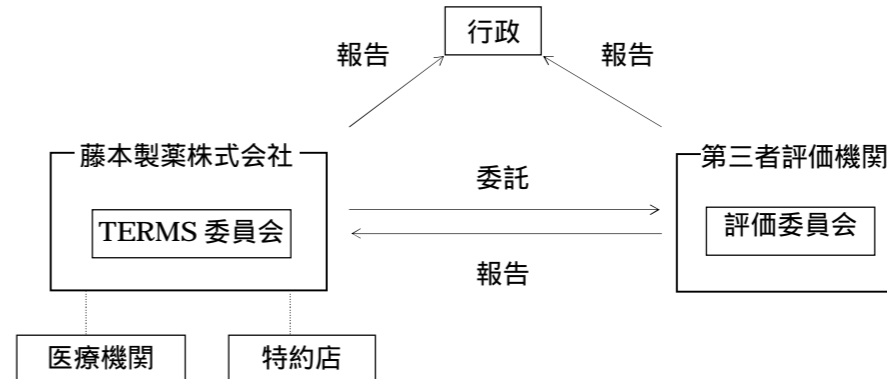
本手順の遵守状況等を評価する委員会で、藤本製薬株式会社の社内に設置する。委員は社外の者から選定する。

4.4. 第三者評価機関

第三者的に本手順の遵守状況等を独自に調査及び評価する機関で、藤本製薬株式会社から独立している。

4.5. 組織図

本手順の関連組織を以下に示す。



変更前 (第 2-2 版)

変更案

5. 情報提供及び教育
本手順に関わる者は、本剤の胎児への曝露を防止するために、本手順に関する情報提供及び教育 (以下、「情報提供等」という) を受け、本剤が有する催奇形性及び本剤の胎児への曝露を回避する方法等を理解する必要がある。

5.1. 対象者

情報提供等の対象者は、以下のとおりとする。

- 5- 処方医師
- 5- 責任薬剤師
- 5- 患者、薬剤管理者及びパートナー
- 5- 特約店責任薬剤師
- 5- 産科婦人科医師
- 5- 本手順に関わる看護師
- 5- 本手順に関わる薬剤師
- 5- 本手順に関わる特約店従業員
- 5- MR
- 5- 本手順に関わる藤本製薬株式会社従業員

5.2. 実施方法

情報提供等に用いる資料は、藤本製薬株式会社が作成する。

資料内容は、本手順の遵守状況、サリドマイドに関して今後得られる科学的知見、第三者評価機関の評価及び提言等を踏まえ、必要に応じて改訂することがある。

5- ~ 5- の「対象者ごとの提供資料及び実施者の一覧表」及び「提供資料の内容」を以下に示す。

5. 情報提供及び教育
本手順に関わる者は、本剤の胎児への曝露を防止するために、本手順に関する情報提供及び教育 (以下、「情報提供等」という) を受け、本剤が有する催奇形性及び本剤の胎児への曝露を回避する方法等を理解する必要がある。

5.1. 対象者

情報提供等の対象者は、以下のとおりとする。

- 5- 処方医師
- 5- 責任薬剤師
- 5- 患者、薬剤管理者及びパートナー
- 5- 特約店責任薬剤師
- 5- 産科婦人科医師
- 5- 本手順に関わる看護師
- 5- 本手順に関わる薬剤師
- 5- 本手順に関わる特約店従業員
- 5- MR
- 5- 本手順に関わる藤本製薬株式会社従業員

5.2. 実施方法

情報提供等に用いる資料は、藤本製薬株式会社が作成する。

資料内容は、本手順の遵守状況、サリドマイドに関して今後得られる科学的知見、第三者評価機関の評価及び提言等を踏まえ、必要に応じて改訂することがある。

5- ~ 5- の「対象者ごとの提供資料及び実施者の一覧表」及び「提供資料の内容」を以下に示す。

変更前（第2-2版）

変更案

・対象者ごとの提供資料及び実施者の一覧表

情報提供等を受ける対象者	5- 処方 医師	5- 責任 薬剤師	5- 患者、 薬剤管理者 及び パートナー	5- 特約店 責任 薬剤師	5- 産科婦人科 医師
情報提供等を行う実施者	MR	MR	処方医師が患者、 薬剤管理者へ 患者又は薬剤 管理者が パートナーへ	MR	MR
実施時期	登録 申請前	登録 申請前	登録 申請前	登録 申請前	処方医師の 登録前
提供資料	処方医師用冊子				
	責任薬剤師用冊子				
	患者用冊子				
	特約店責任薬剤師用冊子				
	本手順の説明用冊子				
	添付文書				
	サリドマイド被害説明用冊子				
	教育補助ビデオ（VHS・DVD）				
	避妊方法解説書				
	緊急避妊方法解説書				

- 5- MR が処方医師へ登録申請前に情報提供を実施する。
- 5- MR が責任薬剤師へ登録申請前に情報提供を実施する。
- 5- 処方医師が患者及び薬剤管理者へ登録申請前に教育を実施する。パートナーへの教育は、患者又は薬剤管理者から行う。
その際、処方医師が患者を以下の3つの患者群(A~C)のいずれに属するか判断し、患者群に応じた教育を行う。
A：男性患者
B：女性患者B
C：女性患者C
- 5- MR が特約店責任薬剤師へ登録申請前に情報提供を実施する。
- 5- MR が処方医師から紹介された産科婦人科医師へ処方医師の登録前に情報提供を実施する。

・対象者ごとの提供資料及び実施者の一覧表

情報提供等を受ける対象者	5- 処方 医師	5- 責任 薬剤師	5- 患者、 薬剤管理者 及び パートナー	5- 特約店 責任 薬剤師	5- 産科婦人科 医師
情報提供等を行う実施者	MR	MR	処方医師が患者、 薬剤管理者へ 患者又は薬剤 管理者が パートナーへ	MR	MR
実施時期	登録 申請前	登録 申請前	登録 申請前	登録 申請前	処方医師の 登録前
提供資料	処方医師用冊子				
	責任薬剤師用冊子				
	患者用冊子				
	特約店責任薬剤師用冊子				
	本手順の説明用冊子				
	添付文書				
	サリドマイド被害説明用冊子				
	教育補助ビデオ（VHS・DVD）				
	避妊方法解説書				
	緊急避妊方法解説書			(女性患者 Bを除く)	

- 5- MR が処方医師へ登録申請前に情報提供を実施する。
- 5- MR が責任薬剤師へ登録申請前に情報提供を実施する。
- 5- 処方医師が患者及び薬剤管理者へ登録申請前に教育を実施する。ただし、薬剤管理者の都合により患者登録前の教育ができず、薬剤管理者から本手順の遵守に同意が得られない場合は、患者登録後 4 週を目処に薬剤管理者への教育を実施し選定する。パートナーへの教育は、患者又は薬剤管理者から行う。
その際、処方医師が患者を以下の3つの患者群(A~C)のいずれに属するか判断し、患者群に応じた教育を行う。
A：男性患者
B：女性患者B
C：女性患者C
- 5- MR が特約店責任薬剤師へ登録申請前に情報提供を実施する。
- 5- MR が処方医師から紹介された産科婦人科医師へ処方医師の登録前に情報提供を実施する。

既に了承された変更

患者の登録要件の変更
【指示事項（4）による変更】

変更前 (第 2-2 版)

変更案

情報提供等を受ける対象者	5- 看護師	5- 薬剤師	5- 特約店従業員	5- MR	5- 藤本製薬株式会社 従業員
情報提供等を行う実施者	処方医師 又は MR	責任 薬剤師 又は MR	特約店 責任薬剤師 又は MR	藤本製薬株式会社の MR 教育担当者	
実施時期	本剤に 関わる前	本剤に 関わる前	本剤に 関わる前	本剤に関わる前 及び定期的	
提 供 資 料	処方医師用冊子				
	責任薬剤師用冊子				
	患者用冊子				
	特約店責任薬剤師用冊子				
	本手順の説明用冊子				
	添付文書				
	サリドマイド被害説明用冊子				
	教育補助ビデオ (VHS・DVD)				
	避妊方法解説書				
	緊急避妊方法解説書				

- 5- 処方医師又は MR が本手順に関わる看護師へ本剤の処方等に関わる前に情報提供を実施する。
- 5- 責任薬剤師又は MR が本手順に関わる薬剤師へ本剤の調剤等に関わる前に情報提供を実施する。
- 5- 特約店責任薬剤師又は MR が本手順に関わる特約店従業員へ本剤に関わる前に情報提供を実施する。
- 5- 藤本製薬株式会社の MR 教育担当者が MR へ本剤に関わる前及び定期的に教育を実施する。
- 5- 藤本製薬株式会社の MR 教育担当者が本手順に関わる藤本製薬株式会社従業員へ本剤に関わる前及び定期的に教育を実施する。

情報提供等を受ける対象者	5- 看護師	5- 薬剤師	5- 特約店従業員	5- MR	5- 藤本製薬株式会社 従業員
情報提供等を行う実施者	処方医師 又は MR	責任 薬剤師 又は MR	特約店 責任薬剤師 又は MR	藤本製薬株式会社の MR 教育担当者	
実施時期	本剤に 関わる前	本剤に 関わる前	本剤に 関わる前	本剤に関わる前 及び定期的	
提 供 資 料	処方医師用冊子				
	責任薬剤師用冊子				
	患者用冊子				
	特約店責任薬剤師用冊子				
	本手順の説明用冊子				
	添付文書				
	サリドマイド被害説明用冊子				
	教育補助ビデオ (VHS・DVD)				
	避妊方法解説書				
	緊急避妊方法解説書				

- 5- 処方医師又は MR が本手順に関わる看護師へ本剤の処方等に関わる前に情報提供を実施する。
- 5- 責任薬剤師又は MR が本手順に関わる薬剤師へ本剤の調剤等に関わる前に情報提供を実施する。
- 5- 特約店責任薬剤師又は MR が本手順に関わる特約店従業員へ本剤に関わる前に情報提供を実施する。
- 5- 藤本製薬株式会社の MR 教育担当者が MR へ本剤に関わる前及び定期的に教育を実施する。
- 5- 藤本製薬株式会社の MR 教育担当者が本手順に関わる藤本製薬株式会社従業員へ本剤に関わる前及び定期的に教育を実施する。

変更前 (第 2-2 版)

変更案

・提供資料の内容		・提供資料の内容	
提供資料	主な内容	提供資料	主な内容
処方医師用冊子	<ul style="list-style-type: none"> ・本剤がサリドマイドを主成分としていること ・本剤の催奇形性 ・本剤の胎児への曝露を回避するために守っていただくこと ・処方医師登録までの流れ及び登録される情報 ・患者の登録方法 ・毎回の処方方法 ・処方中止時及び処方中止後の対応方法 ・第三者評価機関の調査 	処方医師用冊子	<ul style="list-style-type: none"> ・本剤がサリドマイドを主成分としていること ・本剤の催奇形性 ・本剤の胎児への曝露を回避するために守っていただくこと ・処方医師登録までの流れ及び登録される情報 ・患者の登録方法 ・毎回の処方方法 ・処方中止時及び処方中止後の対応方法 ・第三者評価機関の調査
責任薬剤師用冊子	<ul style="list-style-type: none"> ・本剤がサリドマイドを主成分としていること ・本剤の催奇形性 ・本剤の胎児への曝露を回避するために守っていただくこと ・責任薬剤師登録までの流れ及び登録される情報 ・毎回の調剤方法 ・薬剤管理方法 ・本剤の納入方法 ・第三者評価機関の調査 	責任薬剤師用冊子	<ul style="list-style-type: none"> ・本剤がサリドマイドを主成分としていること ・本剤の催奇形性 ・本剤の胎児への曝露を回避するために守っていただくこと ・責任薬剤師登録までの流れ及び登録される情報 ・毎回の調剤方法 ・薬剤管理方法 ・本剤の納入方法 ・第三者評価機関の調査
患者用冊子	<ul style="list-style-type: none"> ・本剤がサリドマイドを主成分としていること ・本剤に関する「使用上の注意」 ・本剤の有効性及び安全性 ・本剤の催奇形性 ・本剤の胎児への曝露を回避するために守っていただくこと ・患者登録までの流れ及び登録される情報 ・処方及び調剤の受け方 ・服用方法 ・薬剤管理方法 ・第三者評価機関の調査 	患者用冊子	<ul style="list-style-type: none"> ・本剤がサリドマイドを主成分としていること ・本剤に関する「使用上の注意」 ・本剤の有効性及び安全性 ・本剤の催奇形性 ・本剤の胎児への曝露を回避するために守っていただくこと ・患者登録までの流れ及び登録される情報 ・処方及び調剤の受け方 ・服用方法 ・薬剤管理方法 ・第三者評価機関の調査
特約店責任薬剤師用冊子	<ul style="list-style-type: none"> ・本剤がサリドマイドを主成分としていること ・本剤の催奇形性 ・本剤の胎児への曝露を回避するために守っていただくこと ・特約店責任薬剤師登録までの流れ及び登録される情報 ・本剤の流通方法 ・薬剤管理方法 	特約店責任薬剤師用冊子	<ul style="list-style-type: none"> ・本剤がサリドマイドを主成分としていること ・本剤の催奇形性 ・本剤の胎児への曝露を回避するために守っていただくこと ・特約店責任薬剤師登録までの流れ及び登録される情報 ・本剤の流通方法 ・薬剤管理方法
本手順の説明用冊子	<ul style="list-style-type: none"> ・本手順の説明 	本手順の説明用冊子	<ul style="list-style-type: none"> ・本手順の説明
添付文書	<ul style="list-style-type: none"> ・本剤がサリドマイドを主成分としていること ・本剤に関する「使用上の注意」 ・本剤の有効性及び安全性 	添付文書	<ul style="list-style-type: none"> ・本剤がサリドマイドを主成分としていること ・本剤に関する「使用上の注意」 ・本剤の有効性及び安全性
サリドマイド被害説明用冊子	<ul style="list-style-type: none"> ・サリドマイド被害の歴史 	サリドマイド被害説明用冊子	<ul style="list-style-type: none"> ・サリドマイド被害の歴史
教育補助ビデオ (VHS・DVD)	<ul style="list-style-type: none"> ・サリドマイド被害の再発を防止するために 	教育補助ビデオ (VHS・DVD)	<ul style="list-style-type: none"> ・サリドマイド被害の再発を防止するために
避妊方法解説書	<ul style="list-style-type: none"> ・避妊方法 	避妊方法解説書	<ul style="list-style-type: none"> ・避妊方法
緊急避妊方法解説書	<ul style="list-style-type: none"> ・緊急避妊方法 	緊急避妊方法解説書	<ul style="list-style-type: none"> ・緊急避妊方法

変更前 (第 2-2 版)

変更案

5.3.理解度確認

処方医師、責任薬剤師、患者及び特約店責任薬剤師への情報提供等の実施者は、実施後に理解度確認票 (別添 様式 9) を用いてその対象者の理解度確認を行う。対象者が全問正解するまで繰り返し行う。

患者は、薬剤管理者と協力し回答することができる。

5.3.理解度確認

処方医師、責任薬剤師、患者及び特約店責任薬剤師への情報提供等の実施者は、実施後に理解度確認票 (別添 様式 9) を用いてその対象者の理解度確認を行う。対象者が全問正解するまで繰り返し行う。

なお、患者は薬剤管理者と協力し回答することができる。また、患者の病状により患者本人の署名が困難な場合は、薬剤管理者の署名を可能とする。

患者署名等に関する記載の追加
【指示事項 (6) による変更】

6. 登録

藤本製薬株式会社は、本剤を厳格に管理し、併せてこの厳格な管理を基盤とした本剤の適正な使用を推進するため、本剤を使用又は服用する者にとっては、本手順の内容を理解し、同意した処方医師 (産科婦人科医師の情報を含む) 責任薬剤師、患者 (薬剤管理者の情報を含む) 及び特約店責任薬剤師のみを登録することとし、併せてこの登録情報をもとに中央一元管理を行う。

なお、本手順を確実にを行うにあたり個人を特定する必要があるため、これら対象者の個人情報も予め登録する。

6. 登録

藤本製薬株式会社は、本剤を厳格に管理し、併せてこの厳格な管理を基盤とした本剤の適正な使用を推進するため、本剤を使用又は服用する者にとっては、本手順の内容を理解し、同意した処方医師 (産科婦人科医師の情報を含む) 責任薬剤師、患者 (薬剤管理者の情報を含む) 及び特約店責任薬剤師のみを登録することとし、併せてこの登録情報をもとに中央一元管理を行う。

なお、本手順を確実にを行うにあたり個人を特定する必要があるため、これら対象者の個人情報も予め登録する。

6.1.登録対象者

登録対象者は、以下のとおりとする。

- 6- 処方医師 (産科婦人科医師の情報を含む)
- 6- 責任薬剤師
- 6- 患者 (薬剤管理者の情報を含む)
- 6- 特約店責任薬剤師

6.1.登録対象者

登録対象者は、以下のとおりとする。

- 6- 処方医師 (産科婦人科医師の情報を含む)
- 6- 責任薬剤師
- 6- 患者 (薬剤管理者の情報を含む)
- 6- 特約店責任薬剤師

記載整備

6.2.登録条件

登録対象者の登録条件は、以下のとおりとする。

- 6- 処方医師

【共通】

- ・サリドマイドの催奇形性及び本手順に関する情報提供を受け、理解度が確認されている
- ・本手順の内容に同意が得られている (別添 様式 1)
- ・産科婦人科医師と連携を図ることに同意が得られている (別添 様式 2)
- ・研修医ではない

【日本血液学会研修施設の医師の場合】

以下のいずれかに該当する医師である。

- ・日本血液学会認定血液専門医である
- ・院内の日本血液学会認定血液専門医に指導を受けている

6.2.登録要件

- 6- 処方医師

登録要件は、以下の 1) ~ 5) の全てを満たすものとする。

- 1) サリドマイドの催奇形性及び本手順に関する情報提供を受け、理解度が確認されている
- 2) 本手順の遵守に同意が得られている (別添 様式 1)
- 3) 産科婦人科医師と連携を図ることに同意が得られている (別添 様式 2)
- 4) 研修医ではない (ただし、日本血液学会認定血液専門医は除く)
- 5) 次のいずれかに該当する
 - ・日本血液学会認定血液専門医
 - ・日本血液学会認定血液専門医と連携が可能である医師
 - ・過去に TERMS に登録の上、本剤の処方経験を有する医師

医師要件の見直し
【指示事項 (3) による変更】

変更前 (第 2-2 版)

変更案

<p>【日本血液学会研修施設以外の施設の医師の場合】 以下のいずれかに該当することを TERMS 委員会が評価し、藤本製薬株式会社が妥当であると確認した医師である。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・日本血液学会認定血液専門医である ・院内の日本血液学会認定血液専門医に指導を受けている ・サリドマイドによる多発性骨髄腫に関する臨床試験の経験を有する ・日本血液学会研修施設との連携を図ることが可能である <p>6- 責任薬剤師</p> <ul style="list-style-type: none"> ・サリドマイドの催奇形性及び本手順に関する情報提供を受け、理解度が確認されている ・本手順の内容に同意が得られている (別添 様式 3) <p>6- 患者 (認知症等の患者であって、以下の手順を薬剤管理者が理解し代行できる場合を含む)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・サリドマイドの催奇形性及び本手順に関する教育を受け、理解度が確認されている ・本手順の内容に同意が得られている (別添 様式 4~6) ・薬剤管理者より本手順の内容に同意が得られている (別添 様式 7) ・女性患者 C は、本剤服用開始予定日の 4 週間前及び 2 週間前の妊娠検査が陰性であること、又は同意日の 4 週間前から性交渉をしていないことの確認がされている <p>6- 特約店責任薬剤師</p> <ul style="list-style-type: none"> ・サリドマイドの催奇形性及び本手順に関する情報提供を受け、理解度が確認されている ・本手順の内容に同意が得られている (別添 様式 8) <p>6.3.登録手順 6.3.1.登録申請 登録対象者は、登録条件を満たした上で、登録申請書 (別添 様式 10~13) を用いて藤本製薬株式会社あてに申請を行う。 ただし、患者の登録申請は、本剤服用開始予定日の 1 週間前までを目処に処方医師が実</p>	<p>・上記以外にあっては、TERMS 委員会にて評価し、藤本製薬株式会社が登録して差し支えないと判断した医師</p> <p>6- 責任薬剤師 登録要件は、以下の 1)、2)の全てを満たすものとする。</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) サリドマイドの催奇形性及び本手順に関する情報提供を受け、理解度が確認されている 2) 本手順の遵守に同意が得られている (別添 様式 3) <p>6- 患者 (認知症等の患者であって、以下の手順を薬剤管理者が理解し代行できる場合を含む) 登録要件は、以下の 1)~3)の全てを満たすものとする。ただし、女性患者 C は 4)も満たす。</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) サリドマイドの催奇形性及び本手順に関する教育を受け、理解する 2) 本手順の遵守に同意が得られている (別添 様式 4~6) 3) 原則として、薬剤管理者より本手順の遵守に同意が得られている (別添 様式 7)ただし、薬剤管理者の都合により患者登録前の教育ができず、薬剤管理者から本手順の遵守に同意が得られない場合は、患者登録後 4 週を目処に薬剤管理者への教育を実施し選定する 4) 女性患者 C は、本剤服用開始予定日の 4 週間前及び 2 週間前の妊娠検査が陰性であること、又は同意日の 4 週間前から性交渉をしていないことの確認がされている <p>6- 特約店責任薬剤師 登録要件は、以下の 1)、2)の全てを満たすものとする。</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) サリドマイドの催奇形性及び本手順に関する情報提供を受け、理解度が確認されている 2) 本手順の遵守に同意が得られている (別添 様式 8) <p>6.3.登録手順 6.3.1.登録申請 登録対象者は、登録要件を満たした上で、登録申請書 (別添 様式 10~13) を用いて郵送、MR による搬送又は FAX 等により藤本製薬株式会社あてに申請する。ただし、患者の登録申請は、本剤服用開始予定日の 1 週間前までを目処に処方医師が実施する。</p>
---	--

記載整備

患者の登録要件の変更
【指示事項 (4) による変更】

記載整備

「6.3.3.登録の申請方法及び通知方法」の内容を追記

変更前 (第 2-2 版)

変更案

施する。

6.3.2.登録通知

登録申請を受けた藤本製薬株式会社は、申請内容を確認後に登録を行い、申請者に登録番号等を記載した登録通知書 (別添 様式 14~17) を発行する。その際、患者に対しては、処方医師を通じて登録通知書とともに登録番号等を記載した登録カード (別添 様式 18) を発行する。登録カードには、本剤を服用中であること等も記載し、他の診療科や医療機関を受診される際、院外薬局において本剤以外の調剤を受ける際に活用していただくよう、申請者に依頼する。

なお、処方医師及び患者の登録通知書は責任薬剤師にも提供する。

登録対象者は、登録通知書を藤本製薬株式会社から受け取った後、本剤の使用又は服用を開始する。

6.3.3.登録の申請方法及び通知方法

処方医師、責任薬剤師及び特約店責任薬剤師の登録申請書及び登録通知書は、郵送、MR による搬送又は FAX 等により行う。登録通知を FAX 等により行う場合、MR は登録通知書の原本を後日搬送する。

患者 (薬剤管理者を含む) の個人情報が含まれる登録申請書及び登録通知書は、郵送又は MR による搬送とする。

6.4.登録情報

藤本製薬株式会社が登録する情報は、以下のとおりとする。

6- 処方医師

処方医師の氏名・医籍登録番号、
施設名・所属・日本血液学会研修施設の確認結果・郵便番号・施設所在地・
電話番号・FAX 番号、
登録申請日・登録日・登録番号、
専門医であることの確認結果、
専門医に指導を受けていることの確認結果及び指導を受けている専門医の氏名、
臨床試験の経験を有することの確認結果、
日本血液学会研修施設との連携が可能であることの確認結果、
研修医ではないことの確認結果、
産科婦人科医師の氏名・施設名・施設所在地・電話番号

FAX 等により申請する場合、登録申請書の原本は後日郵送又は MR により藤本製薬株式会社あてに搬送する。患者 (薬剤管理者を含む) の登録申請書の取扱いについては、個人情報が含まれるため特に配慮して行う。

なお、患者の病状により患者本人の署名又は同意等が困難な場合は、代筆又は代諾を可能とする。

患者署名等の代筆又は代諾に関する記載の追加
【指示事項 (6) による変更】

6.3.2.登録通知

登録申請を受けた藤本製薬株式会社は、申請内容を確認後に登録を行い、申請者に登録番号等を記載した登録通知書 (別添 様式 14~17) を発行する。その際、患者に対しては、処方医師を通じて登録通知書とともに登録番号等を記載した登録カード (別添 様式 18) を発行する。登録カードには、本剤を服用中であること等も記載し、他の診療科や医療機関を受診される際、院外薬局において本剤以外の調剤を受ける際に提示していただくよう、申請者に依頼する。

【既に了承された変更】

登録対象者への登録通知は、郵送、MR による搬送又は FAX 等により行う。FAX 等により通知する場合、登録通知書の原本は後日郵送又は MR により搬送する。患者 (薬剤管理者を含む) の登録通知書の取扱いについては、個人情報が含まれるため特に配慮して行う。

なお、処方医師及び患者の登録通知書は責任薬剤師にも提供する。

登録対象者は、登録通知書を藤本製薬株式会社から受け取った後、本剤の使用又は服用を開始する。

「6.3.3.登録の申請方法及び通知方法」を
削除し、その内容を「6.3.1.登録申請、
6.3.2.登録通知」に追記

6.4.登録情報

藤本製薬株式会社が登録する情報は、以下のとおりとする。

6- 処方医師

処方医師の氏名、医籍登録番号、施設名、所属、郵便番号、施設所在地、電話番号、
FAX 番号、施設の情報、登録申請日、登録日、登録番号、医師の登録要件、
産科婦人科医師の氏名・施設名・施設所在地・電話番号

記載整備
(別表参照)

変更前 (第 2-2 版)

変更案

6- 責任薬剤師

責任薬剤師の氏名・薬剤師名簿登録番号、
施設名・所属・郵便番号・施設所在地・電話番号・FAX 番号、
登録申請日・登録日・登録番号、
保管場所の確認結果

6- 患者

患者の氏名・郵便番号・住所・電話番号・生年月日、
患者群、疾患名、
本剤服用開始予定日の 4 週間前及び 2 週間前の妊娠検査が陰性であること、又は
同意日の 4 週間前から性交渉をしていないことの確認結果 (女性患者 C のみ)、
登録申請日・登録日・登録番号、
第三者評価機関への電話調査の可否・調査通知の郵送可否、
処方医師の氏名・施設名・登録番号、
薬剤管理者の氏名・郵便番号・住所・電話番号・生年月日・患者との続柄

6- 特約店責任薬剤師

特約店責任薬剤師の氏名・薬剤師名簿登録番号、
施設名・所属・麻薬卸売業者免許番号・郵便番号・施設所在地・電話番号・
FAX 番号、
登録申請日・登録日・登録番号、
保管場所の確認結果

6.5.登録申請内容の確認

藤本製薬株式会社は、登録申請内容に以下の点がみられた場合は、それらの改善を確認した上で登録する。

- ・登録申請内容に不備や虚偽等がみられた場合
- ・登録条件を満たしていない場合

6.6.登録情報の変更

登録対象者は、登録情報の変更が生じた場合、登録情報変更申請書 (別添 様式 19) を用いて藤本製薬株式会社あてに速やかに変更申請を行う。

ただし、患者に関する変更申請は処方医師が行う。

変更申請を受けた藤本製薬株式会社は、変更申請内容を確認後、登録情報の変更を行い、登録情報変更通知書 (別添 様式 20) を発行する。

なお、藤本製薬株式会社は MR 等を通じ、産科婦人科医師の氏名・施設名・施設所在地・電話番号等に変更がないことを定期的に確認する。

記載整備
(別表参照)

記載整備
(別表参照)

記載整備
(別表参照)

記載整備

6- 責任薬剤師

責任薬剤師の氏名、薬剤師名簿登録番号、施設名、所属、郵便番号、施設所在地、
電話番号、FAX 番号、登録申請日、登録日、登録番号、
責任薬剤師の登録要件、保管場所の情報

6- 患者

患者の氏名、郵便番号、住所、電話番号、生年月日、患者群、疾患名、
患者の登録要件、登録申請日、登録日、登録番号、
服用開始前の妊娠検査の結果又は性交渉に関する確認結果 (女性患者 C のみ)、
第三者評価機関への電話調査の可否、調査通知の郵送可否、
処方医師の氏名・施設名・登録番号、
薬剤管理者の氏名・郵便番号・住所・電話番号・生年月日・患者との続柄

6- 特約店責任薬剤師

特約店責任薬剤師の氏名、薬剤師名簿登録番号、社名、事業所名、
麻薬卸売業者免許番号、郵便番号、施設所在地、電話番号、FAX 番号、
登録申請日、登録日、登録番号、特約店責任薬剤師の登録要件、
保管場所の情報

6.5.登録申請内容の確認

藤本製薬株式会社は、登録申請内容に以下の点がみられた場合は、それらの改善を確認した上で登録する。

- ・登録申請内容に不備や虚偽等がみられた場合
- ・登録要件を満たしていない場合

6.6.登録情報の変更

登録対象者は、登録情報の変更が生じた場合、登録情報変更申請書 (別添 様式 19) を用いて藤本製薬株式会社あてに速やかに変更申請を行う。

ただし、患者に関する変更申請は処方医師が行う。

変更申請を受けた藤本製薬株式会社は、変更申請内容を確認後、登録情報の変更を行い、登録情報変更通知書 (別添 様式 20) を発行する。

なお、藤本製薬株式会社は MR 等を通じ、産科婦人科医師の氏名・施設名・施設所在地・電話番号等に変更がないことを定期的に確認する。

【既に了承された変更】

変更前 (第 2-2 版)

7. 中央一元管理

藤本製薬株式会社は、本剤の厳格な管理と適正な使用を推進するため、本手順に関わる全ての情報を一元的に管理する。

さらに、本剤の流通、処方及び調剤に関わる手順の遵守状況等の適否を同一基準にてリアルタイムに判断し、必要に応じて本剤の使用の中止等、適切な対応を依頼する。

7.1. 流通

【藤本製薬株式会社から特約店への出荷】

本剤の特約店への出荷は、藤本製薬株式会社に登録されている特約店責任薬剤師が所属する施設とする。

藤本製薬株式会社は、譲受・譲渡、入出庫数量、在庫数量等を管理項目とし、特約店からの発注数量が適切であることを確認の上、出荷する。数量的な異常がみられた場合は、特約店と連絡・確認の上、適切に対応する。

特約店間での本剤の譲受・譲渡は行わない。

【特約店から医療機関への納品】

本剤の医療機関への納品は、藤本製薬株式会社に登録されている特約店責任薬剤師が所属する施設とする。

特約店責任薬剤師は、医療機関の処方医師及び責任薬剤師が登録済であること、患者の登録状況及び医療機関からの発注数量が適切であることを藤本製薬株式会社に確認の上、納品する。

藤本製薬株式会社は、譲受・譲渡、入出庫数量、在庫数量等を管理項目とし、数量的な異常がみられた場合は、医療機関と連絡・確認の上、適切に対応する。

診察前調査票の廃止及び
FAX 回数の合理化による変更

7. 中央一元管理

藤本製薬株式会社は、本剤の厳格な管理と適正な使用を推進するため、本手順に関わる全ての情報を一元的に管理する。

さらに、本剤の流通、処方及び調剤に関わる手順の遵守状況等の適否を同一基準にて判断し、必要に応じて本剤の使用の中止等、適切な対応を依頼する。

「8.5.流通管理」の内容を追記

7.1. 流通

本剤の流通は、使用量に応じた適正な在庫量となるよう流通量を調整するとともに、薬剤の譲受・譲渡の際は、譲受書 (別添 様式 33)・譲渡書 (別添 様式 34) を交わす。

特約店及び藤本製薬株式会社の出荷担当部門は、不要な在庫を制限するために、月間使用予定数量の 2 倍を目処に納入制限を行う。

【藤本製薬株式会社から特約店への出荷】

本剤の特約店への出荷は、藤本製薬株式会社に登録されている特約店責任薬剤師が所属する施設とする。

藤本製薬株式会社は、譲受・譲渡、入出庫数量、在庫数量等を管理項目とし、特約店からの発注数量が適切であることを確認の上、出荷する。数量的な異常がみられた場合は、特約店と連絡・確認の上、適切に対応する。

特約店間での本剤の譲受・譲渡は行わない。

【特約店から医療機関への納品】

本剤の医療機関への納品は、藤本製薬株式会社に登録されている特約店責任薬剤師が所属する施設とする。

特約店責任薬剤師は、医療機関の処方医師及び責任薬剤師が登録済であること、患者の登録状況及び医療機関からの発注数量が適切であることを藤本製薬株式会社に確認の上、納品する。

藤本製薬株式会社は、譲受・譲渡、入出庫数量、在庫数量等を管理項目とし、数量的な異常がみられた場合は、医療機関と連絡・確認の上、適切に対応する。

診察前調査票の廃止による削除
【指示事項(1)による変更】

FAX回数の合理化
【指示事項(2)による変更】

変更前 (第2-2版)

7.2.処方 (括弧内の7- ~7- は、「7.4.処方及び調剤までの流れ」の図中番号を示す)

本剤の処方は、藤本製薬株式会社に登録されている処方医師による院内処方とする。

患者は、診察日の前日までに毎回、診察前調査票 (別添 様式 21~23) を用いて自己評価を実施し (7-)、藤本製薬株式会社へ FAX する (7-)。診察前調査票は処方医師及び責任薬剤師等に見せずに FAX する。なお、前日までに FAX できなかった場合は、当日の診察前でもよい。

処方医師は、処方前に毎回、遵守状況等確認票 (A) (別添 様式 24~26) を用いて患者の遵守状況等の確認及び服用に関する同意を取得し (7-)、その確認結果及び処方する本剤の数量を藤本製薬株式会社へ FAX する (7-)。

藤本製薬株式会社は、内容を確認し、問題がなかった場合は、遵守状況等確認票 (B) (別添 様式 27、28) を処方医師へ FAX する。問題があった場合は、処方医師へ連絡し適切な対応を依頼する。

処方医師は、藤本製薬株式会社より遵守状況等確認票 (B) を入手後に処方を行う (7- 、7-)。

処方までの流れを 7.4. に示す。

本剤の1回の処方量は12週間分を超えないものとする。

7.3.調剤 (括弧内の7- ~7- は、「7.4.処方及び調剤までの流れ」の図中番号を示す)

本剤の調剤は、藤本製薬株式会社に登録されている責任薬剤師又は情報提供を受けた薬剤師 (以下、「責任薬剤師等」という) が実施する。

責任薬剤師等は、調剤前に毎回、患者が持参した遵守状況等確認票 (B) (7-) を用いて患者の遵守状況等の確認を行い (7-)、その確認結果及び調剤する本剤の数量を藤本製薬株式会社へ FAX する (7-)。

藤本製薬株式会社は、内容を確認し、問題がなかった場合は、遵守状況等確認票 (C) (別添 様式 29) を責任薬剤師等へ FAX する。問題があった場合は、責任薬剤師等へ連絡し適切な対応を依頼する。

責任薬剤師等は、藤本製薬株式会社より遵守状況等確認票 (C) を入手後に調剤を行う (7- 、7-)。

調剤までの流れを 7.4. に示す。

7.2.処方 (括弧内の7- ~7- は、「7.4.処方及び調剤までの流れ」の図中番号を示す)

本剤の処方は、藤本製薬株式会社に登録されている処方医師による院内処方とする。

処方医師は、処方前に遵守状況等確認票 (別添 様式 24~26) の確認事項を患者と相互確認 (初回処方時及び入院患者は確認不要) し、本剤の処方数量等を記入した上で、薬剤部 (科) へ提出する (7- 、7- 、7-)。

処方までの流れを 7.4. に示す。

本剤の1回の処方量は12週間分を超えないものとする。

7.3.調剤 (括弧内の7- ~7- は、「7.4.処方及び調剤までの流れ」の図中番号を示す)

本剤の調剤は、藤本製薬株式会社に登録されている責任薬剤師又は情報提供を受けた薬剤師 (以下、「責任薬剤師等」という) が実施する。

責任薬剤師等は、受領した遵守状況等確認票の確認事項を調剤前に患者と相互確認 (初回処方時及び入院患者は確認不要) し、処方医師の記入した患者登録番号、処方数量等を確認する (7- 、7-)。なお、内容に疑義がある場合は、処方医師へ照会する (7-)。

責任薬剤師等は、確認した遵守状況等確認票を藤本製薬株式会社へ FAX する (7-)。

藤本製薬株式会社は、受信した遵守状況等確認票を確認し、問題がなかった場合は、遵守状況等確認結果 (別添 様式 29) を責任薬剤師等へ FAX する。問題があった場合は、責任薬剤師等へ連絡し、処方医師を含め院内での対応を依頼する。

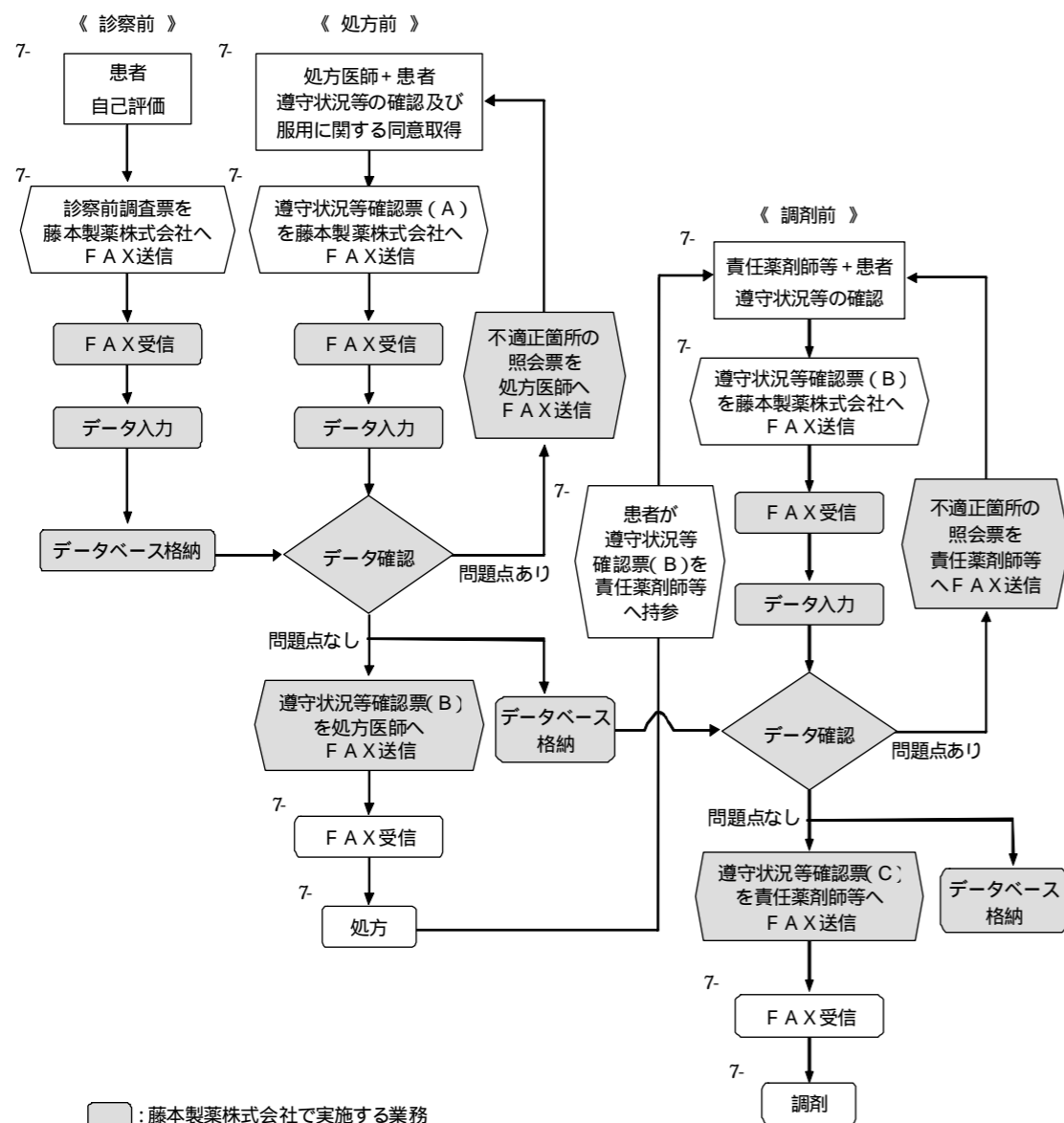
責任薬剤師等は、藤本製薬株式会社より遵守状況等確認結果を入手後に調剤を行う (7- 、7-)。

調剤までの流れを 7.4. に示す。

FAX回数の合理化
【指示事項(2)による変更】

変更前 (第 2-2 版)

7.4.処方及び調剤までの流れ
処方及び調剤までの流れを以下に示す。



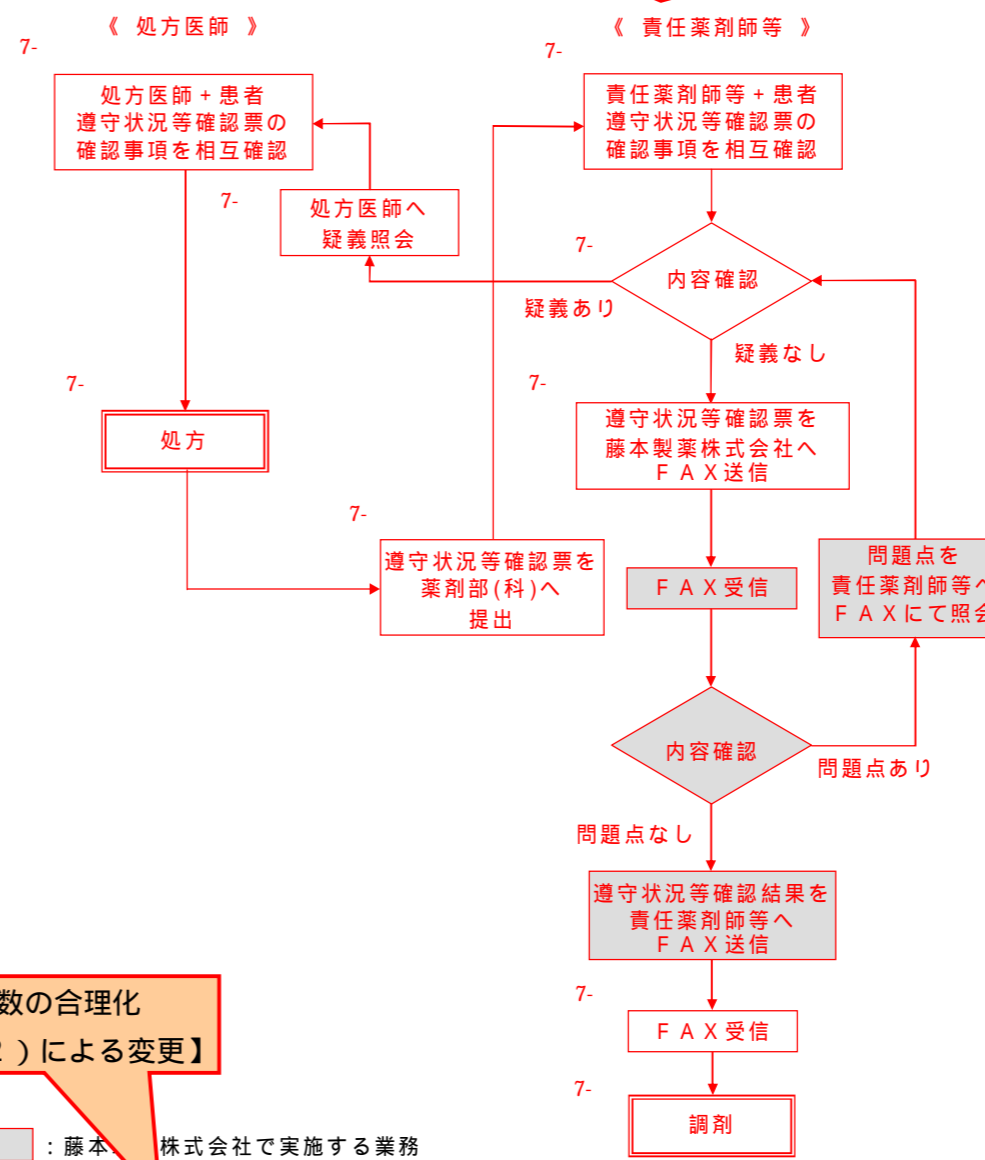
■ : 藤本製薬株式会社で実施する業務

- 7- 7- 患者は、診察日の前日までに毎回、診察前調査票を記入し、藤本製薬株式会社へ FAX する。診察前調査票は処方医師及び責任薬剤師等に見せずに FAX する。
- 7- 処方医師及び患者は、毎回の処方前に遵守状況等確認票 (A) を記入する。
- 7- 処方医師は、遵守状況等確認票 (A) を藤本製薬株式会社へ FAX する。
- 7- 7- 処方医師は、遵守状況等確認票 (B) を入手後に処方する。
- 7- 患者は、遵守状況等確認票 (B) を調剤所に持参し、責任薬剤師等に提出する。
- 7- 責任薬剤師等及び患者は、毎回の調剤前に遵守状況等確認票 (B) を記入する。
- 7- 責任薬剤師等は、遵守状況等確認票 (B) を藤本製薬株式会社へ FAX する。
- 7- 7- 責任薬剤師等は、遵守状況等確認票 (C) を入手後に調剤する。

変更案

7.4.処方及び調剤までの流れ
処方及び調剤までの流れを以下に示す。

診察前調査票の廃止及び FAX 回数の合理化
【指示事項 (1) (2) による変更】



FAX 回数の合理化
【指示事項 (2) による変更】

■ : 藤本製薬株式会社で実施する業務

- 7- 7- 処方医師は、遵守状況等確認票の確認事項を患者と相互確認の後、本剤の処方数量等を記入し、処方を行う。
- 7- 遵守状況等確認票を薬剤部 (科) へ提出する。
- 7- 7- 責任薬剤師等は、遵守状況等確認票の確認事項を患者と相互確認の後、処方医師の記入した内容を確認する。
- 7- 責任薬剤師等は、遵守状況等確認票の記載内容に疑義がある場合は、処方医師へ照会する。
- 7- 責任薬剤師等は、遵守状況等確認票を藤本製薬株式会社へ FAX する。
- 7- 7- 責任薬剤師等は、遵守状況等確認結果を入手後に調剤する。

変更前 (第 2-2 版)

変更案

8. 薬剤管理及び妊娠回避の徹底等
本手順に関わる者は、本剤の胎児への曝露を防止するために、薬剤管理及び妊娠回避等を徹底する。本剤は薬事法の毒薬に指定されている。

8.1. 薬剤管理

8.1.1. 保管場所

本剤の保管場所は、以下のとおりとする。

- ・医療機関：人の出入りが制限された施設可能な場所
- ・患者：他の薬や飲食物と区別された子供の手の届かない専用の場所
- ・特約店：人の出入りが制限された施設可能な場所

8.1.2. 数量管理

8.1.2.1. 医療機関及び特約店の数量管理

医療機関及び特約店における本剤の数量管理は、本剤専用の出納表 (別添 様式 35、36) を用いて行う。責任薬剤師及び特約店責任薬剤師は、本剤専用の出納表により薬剤の出納管理を行い、月ごとの出納を 1 箇月に 1 回の頻度で藤本製薬株式会社へ報告する。

藤本製薬株式会社は、医療機関及び特約店からの情報をもとに、本剤の調剤情報及び流通情報等との整合性を確認する。

8.1.2.2. 患者の数量管理

患者は、本剤とともに交付される専用のカプセルシートを用いて調剤された本剤の数量管理を行う。

患者は、カプセルシートの服用状況記入欄に、毎回の服用状況を記入する。本剤を服用した場合は、服用数量を記入し、本剤を服用しなかった場合は、未服用薬をカプセルシートに残した状態で、未服用の理由等を記入する。

患者は、本剤の処方を受けるための診察時ごとにカプセルシートを持参し、服用状況を処方医師及び責任薬剤師等へ報告する。

8.1.2.3. 入院中の数量管理

患者が入院した場合、医師、薬剤師等の医療従事者又はその他適切に薬剤管理を行うことのできる者が、処方医師及び責任薬剤師等と協力して、カプセルシートを用いて調剤された本剤の数量管理を行う。

8.1.3. カプセルシート

責任薬剤師等は、専用のカプセルシートを使用して本剤を調剤する。カプセルシートは、MR が直接医療機関へ提供する。

患者は、服用状況を記入したカプセルシートを、次回の本剤の処方を受けるための診察時に持参する。未服用薬は、カプセルシートに残した状態で持参する。

8. 薬剤管理及び妊娠回避の徹底等

本手順に関わる者は、本剤の胎児への曝露を防止するために、薬剤管理及び妊娠回避等を徹底する。本剤は薬事法の毒薬に指定されている。

8.1. 薬剤管理

8.1.1. 保管場所

本剤の保管場所は、以下のとおりとする。

- ・医療機関：人の出入りが制限された施設可能な場所
- ・患者：他の薬や飲食物と区別された子供の手の届かない専用の場所
- ・特約店：人の出入りが制限された施設可能な場所

8.1.2. 数量管理

8.1.2.1. 医療機関及び特約店の数量管理

医療機関及び特約店における本剤の数量管理は、本剤専用の出納表 (別添 様式 35、36) を用いて行う。責任薬剤師及び特約店責任薬剤師は、本剤専用の出納表により薬剤の出納管理を行い、月ごとの出納を 1 箇月に 1 回の頻度で藤本製薬株式会社へ報告する。

ただし、1 箇月間の出納表に受入れ及び払い出しがない場合は報告を不要とする。

藤本製薬株式会社は、医療機関及び特約店からの情報をもとに、本剤の調剤情報及び流通情報等との整合性を確認する。処方期間の延長に伴う実状に合わせた見直し

8.1.2.2. 患者の数量管理

患者は、本剤とともに交付される専用のカプセルシートを用いて調剤された本剤の数量管理を行う。

患者は、カプセルシートの服用状況記入欄に、毎回の服用状況を記入する。本剤を服用した場合は、服用数量を記入し、本剤を服用しなかった場合は、未服用薬をカプセルシートに残した状態で、未服用の理由等を記入する。

患者は、本剤の処方を受けるための診察時ごとにカプセルシートを持参し、服用状況を処方医師及び責任薬剤師等へ報告する。

8.1.2.3. 入院中の数量管理

患者が入院した場合、医師、薬剤師等の医療従事者又はその他適切に薬剤管理を行うことのできる者が、処方医師及び責任薬剤師等と協力して、カプセルシートを用いて調剤された本剤の数量管理を行う。

8.1.3. カプセルシート

責任薬剤師等は、専用のカプセルシートを使用して本剤を調剤する。カプセルシートは、MR が直接医療機関へ提供する。

患者は、服用状況を記入したカプセルシートを、次回の本剤の処方を受けるための診察時に持参する。未服用薬は、カプセルシートに残した状態で持参する。

変更前 (第 2-2 版)

変更案

患者は、処方及び調剤ごとに、持参したカプセルシートを処方医師及び責任薬剤師等に提示し、服用状況及び未服用薬の数量を報告する。未服用薬がある場合、処方医師及び責任薬剤師等は、必要数量から未服用薬数量を差し引いて処方及び調剤する。

8.1.4. 薬剤の返却

8.1.4.1. 患者又は薬剤管理者から医療機関への返却

本剤の服用中止等の理由で不要薬が発生した場合は、患者又は薬剤管理者は不要薬を調剤元の医療機関の責任薬剤師等へ返却する。

返却を受けた責任薬剤師等は、不要薬受領書 (別添 様式 37) を患者又は薬剤管理者へ交付する。

8.1.4.2. 医療機関から藤本製薬株式会社への返却

責任薬剤師等が患者又は薬剤管理者から不要薬を預かった場合、又は医療機関で不要薬が発生した場合、責任薬剤師は、不要薬受領書の写し及び譲渡書 (別添 様式 34) を添えて MR へ提出する。MR は藤本製薬株式会社へ速やかに郵送又は搬送する。

藤本製薬株式会社は、MR から不要薬受領書の写し及び譲渡書と不要薬を受け取り、内容確認後、譲受書 (別添 様式 33) を責任薬剤師へ提出する。

8.1.5. 薬剤の廃棄

藤本製薬株式会社は、MR が受領した不要薬を、社内の廃棄担当部門において廃棄する。その際、廃棄担当部門の責任者が立会う。

8.1.6. 薬剤紛失時の対応

8.1.6.1. 医療機関又は特約店における紛失

医療機関又は特約店において本剤を紛失した場合は、責任薬剤師等又は特約店責任薬剤師が、紛失等の届出書 (別添 様式 38) を藤本製薬株式会社へ FAX する。

医療機関及び藤本製薬株式会社、又は特約店及び藤本製薬株式会社は、本剤の紛失による影響を検討し、適切に対応する。

8.1.6.2. 患者による紛失

患者が本剤を紛失した場合は、患者又は薬剤管理者が、調剤元の医療機関の責任薬剤師等へ報告する。報告を受けた責任薬剤師等は、患者及び薬剤管理者に対して紛失した本剤の再調査を実施するよう指導し、責任薬剤師等は、紛失等の届出書を藤本製薬株式会社へ FAX する。

責任薬剤師等より紛失等の届出書を入手した藤本製薬株式会社は、本剤の紛失の状況に応じて適切な対応を検討する。

患者は、処方及び調剤ごとに、持参したカプセルシートを処方医師及び責任薬剤師等に提示し、服用状況及び未服用薬の数量を報告する。未服用薬がある場合、処方医師及び責任薬剤師等は、必要数量から未服用薬数量を差し引いて処方及び調剤する。

8.1.4. 薬剤の返却

8.1.4.1. 患者又は薬剤管理者から医療機関への返却

本剤の服用中止等の理由で不要薬が発生した場合は、患者又は薬剤管理者は不要薬を調剤元の医療機関の責任薬剤師等へ返却する。

返却を受けた責任薬剤師等は、不要薬受領書 (別添 様式 37) を患者又は薬剤管理者へ交付する。

8.1.4.2. 医療機関から藤本製薬株式会社への返却

責任薬剤師等が患者又は薬剤管理者から不要薬を預かった場合、又は医療機関で不要薬が発生した場合、責任薬剤師は、不要薬受領書の写し及び譲渡書を添えて MR へ提出する。MR は藤本製薬株式会社へ速やかに郵送又は搬送する。

藤本製薬株式会社は、MR から不要薬受領書の写し及び譲渡書と不要薬を受け取り、内容確認後、譲受書を責任薬剤師へ提出する。

「7.1.流通」に前述のため削除

8.1.5. 薬剤の廃棄

藤本製薬株式会社は、MR が受領した不要薬を、社内の廃棄担当部門において廃棄する。その際、廃棄担当部門の責任者が立会う。

「7.1.流通」に前述のため削除

8.1.6. 薬剤紛失時の対応

8.1.6.1. 医療機関又は特約店における紛失

医療機関又は特約店において本剤を紛失した場合は、責任薬剤師等又は特約店責任薬剤師が、紛失等の届出書 (別添 様式 38) を藤本製薬株式会社へ FAX する。

医療機関及び藤本製薬株式会社、又は特約店及び藤本製薬株式会社は、本剤の紛失による影響を検討し、適切に対応する。

8.1.6.2. 患者による紛失

患者が本剤を紛失した場合は、患者又は薬剤管理者が、調剤元の医療機関の責任薬剤師等へ報告する。報告を受けた責任薬剤師等は、患者及び薬剤管理者に対して紛失した本剤の再調査を実施するよう指導し、責任薬剤師等は、紛失等の届出書を藤本製薬株式会社へ FAX する。

責任薬剤師等より紛失等の届出書を入手した藤本製薬株式会社は、本剤の紛失の状況に応じて適切な対応を検討する。

変更前 (第 2-2 版)

変更案

<p>8.2.妊娠回避の徹底</p> <p>8.2.1.対象者</p> <p>妊娠回避を徹底すべき対象者は、以下のとおりとする。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・女性患者 C 及び男性パートナー ・男性患者 <p>8.2.2.妊娠回避の期間</p> <p>妊娠回避を徹底する期間は、以下のとおりとする。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・女性患者 C 及び男性パートナー： 本剤服用開始 4 週間前から本剤服用中止 8 週間後まで ・男性患者： 本剤服用開始時から本剤服用中止 8 週間後まで <p>8.2.3.妊娠回避の方法</p> <p>性交渉を行わないことが、確実な妊娠回避の方法である。</p> <p>性交渉を行う場合は、以下の避妊方法を実施する。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・女性患者 C 及び男性パートナー： 男女それぞれが以下の避妊方法を 1 種類以上実施し、男女合わせて 2 種類以上を組み合わせる。 ・男性患者： コンドームを使用する。なお、効果的な妊娠回避を行うため、女性パートナーも以下の避妊方法を実施することを推奨する。 <p>【男性】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・コンドーム <p>【女性】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・子宮内避妊具 (IUD) ・経口避妊薬 (ピル) ・卵管結紮術 <p>避妊に失敗した場合は、直ちに処方医師と相談する。女性患者 C は、直ちに本剤の服用を一時中止する。</p> <p>なお、緊急避妊も避妊失敗時の選択肢の一つであり、以下の方法が知られている。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・性交渉後 72 時間以内に 1 回目、さらにその 12 時間後に 2 回目のホルモン剤 (中用量経口避妊薬) を服用する ・性交渉後 120 時間以内に銅付加子宮内避妊具 (IUD) を挿入する <p>産科婦人科医師は緊急避妊を行った場合、処置 2 週間後、3 週間後及び 4 週間後に妊娠検査を実施する。</p>	<p>8.2.妊娠回避の徹底</p> <p>8.2.1.対象者</p> <p>妊娠回避を徹底すべき対象者は、以下のとおりとする。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・女性患者 C 及び男性パートナー ・男性患者 <p>8.2.2.妊娠回避の期間</p> <p>妊娠回避を徹底する期間は、以下のとおりとする。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・女性患者 C 及び男性パートナー： 本剤服用開始 4 週間前から本剤服用中止 4 週間後まで ・男性患者： 本剤服用開始時から本剤服用中止 4 週間後まで <p>8.2.3.妊娠回避の方法</p> <p>性交渉を行わないことが、確実な妊娠回避の方法である。</p> <p>性交渉を行う場合は、以下の避妊方法を実施する。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・女性患者 C 及び男性パートナー： 男女それぞれが以下の避妊方法を 1 種類以上実施し、男女合わせて 2 種類以上を組み合わせる。 ・男性患者： コンドームを使用する。なお、効果的な妊娠回避を行うため、女性パートナーも以下の避妊方法を実施することを推奨する。 <p>【男性】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・コンドーム <p>【女性】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・子宮内避妊具 (IUD) ・経口避妊薬 (ピル) ・卵管結紮術 <p>避妊に失敗した場合は、直ちに処方医師と相談する。女性患者 C は、直ちに本剤の服用を一時中止する。</p> <p>なお、緊急避妊も避妊失敗時の選択肢の一つであり、以下の方法が知られている。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・性交渉後 72 時間以内に 1 回目、さらにその 12 時間後に 2 回目のホルモン剤 (中用量経口避妊薬) を服用する ・性交渉後 120 時間以内に銅付加子宮内避妊具 (IUD) を挿入する <p>産科婦人科医師は緊急避妊を行った場合、処置 2 週間後、3 週間後及び 4 週間後に妊娠検査を実施する。</p>
---	---

禁止期間変更に伴う変更
【指示事項 (5) による変更】

現在、緊急避妊薬が承認申請中のため削除

変更前 (第 2-2 版)

なお、緊急避妊は確実な避妊を保証するものではない。また、日本では緊急避妊を目的とした薬剤や器具は承認されていない。

8.3.妊娠検査

女性患者 C は、以下の時期に医療機関にて妊娠検査 (尿検査: 50 IU/L の感度以上) を実施し、処方医師は検査結果が陰性であることを確認した上で処方する。また、妊娠リスクを回避するため、処方時に限らず、診察の機会をとらえ、間隔が 4 週間を超えないよう妊娠検査を実施する。検査結果が擬陽性の場合、体外診断用医薬品の添付文書に従い再検査をする。

- ・本剤服用開始 4 週間前 } 同意日の 4 週間前から性交渉をしていないことが
- ・本剤服用開始 2 週間前 } 確認された場合は、不要
- ・初回処方を含め本剤処方前 24 時間以内 (処方ごと)
- ・本剤服用中止時
- ・本剤服用中止 4 週間後
- ・本剤服用中止 8 週間後

本剤の服用中止後においても検査結果が陰性であることを処方医師は確認する。また、責任薬剤師等は、検査結果が陰性であったことを患者に確認した上で調剤する。検査結果が陽性であった場合は、本剤の服用を禁止する。

8.4.禁止事項

8.4.1.禁止項目及び禁止期間

禁止項目及び禁止期間は、以下のとおりとする。

【男性患者】

- ・本剤の共有、譲渡及び廃棄
- ・献血
- ・コンドームを使用しない性交渉:

本剤服用開始時から本剤服用中止 8 週間後まで

- ・精子、精液の提供 : 本剤服用開始時から本剤服用中止 8 週間後まで
- ・妊婦との性交渉 : 本剤服用開始時から本剤服用中止 8 週間後まで

【女性患者】

- ・本剤の共有、譲渡及び廃棄
- ・献血
- ・授乳: 本剤服用開始時から本剤服用中止 8 週間後まで
- ・女性患者 C においては避妊を実施しない性交渉:

本剤服用開始 4 週間前から本剤服用中止 8 週間後まで

変更案

なお、緊急避妊は確実な避妊を保証するものではない。

【既に了承された変更】

8.3.妊娠検査

女性患者 C は、以下の時期に医療機関にて妊娠検査 (尿検査: 25 IU/L の感度以上) を実施し、処方医師は検査結果が陰性であることを確認した上で処方する。また、妊娠リスクを回避するため、処方時に限らず、診察の機会をとらえ、間隔が 4 週間を超えないよう妊娠検査を実施する。検査結果が擬陽性の場合、体外診断用医薬品の添付文書に従い再検査をする。

- ・本剤服用開始 4 週間前 } 同意日の 4 週間前から性交渉をしていないことが
- ・本剤服用開始 2 週間前 } 確認された場合は、不要
- ・初回処方を含め本剤処方前 24 時間以内 (処方ごと)
- ・本剤服用中止時
- ・本剤服用中止 4 週間後

禁止期間変更に伴う削除

【指示事項 (5) による変更】

用語の統一

本剤の服用中止後においても検査結果が陰性であることを処方医師は確認する。また、責任薬剤師等は、検査結果が陰性であったことを患者に確認した上で調剤する。検査結果が陰性でなかった場合は、本剤の服用を禁止する。

8.4.禁止事項

8.4.1.禁止項目及び禁止期間

禁止項目及び禁止期間は、以下のとおりとする。

【男性患者】

- ・本剤の共有、譲渡及び廃棄
- ・献血
- ・コンドームを使用しない性交渉:

本剤服用開始時から本剤服用中止 4 週間後まで

- ・精子、精液の提供 : 本剤服用開始時から本剤服用中止 4 週間後まで
- ・妊婦との性交渉 : 本剤服用開始時から本剤服用中止 4 週間後まで

【女性患者】

- ・本剤の共有、譲渡及び廃棄
- ・献血
- ・女性患者 C においては授乳:

女性患者 B の禁止項目から「授乳」を削除
【既に了承された変更】

本剤服用開始時から本剤服用中止 4 週間後まで

- ・女性患者 C においては避妊を実施しない性交渉:

本剤服用開始 4 週間前から本剤服用中止 4 週間後まで

禁止期間の変更

【指示事項 (5) による変更】

変更前 (第 2-2 版)

F A X 回数の合理化による変更
【指示事項 (2) による変更】

変更案

8.4.2. 禁止項目の遵守状況確認

【本剤服用開始時から本剤服用中止時まで】(「7.2.処方」及び「7.3.調剤」の重複記載)
処方医師及び責任薬剤師等は、遵守状況等確認票 (A) 及び (B) を用いて患者の禁止項目の遵守状況を確認し、その結果を藤本製薬株式会社へ FAX する。

藤本製薬株式会社は、禁止項目が遵守されていることをリアルタイムで確認し、問題がなければ遵守状況等確認票 (B) 及び (C) を処方医師及び責任薬剤師等に FAX する。

【本剤服用中止から本剤服用中止 8 週間後まで】

処方医師は、遵守状況等確認票 (中止後確認) (別添 様式 30 ~ 32) を用いて患者の禁止項目の遵守状況を確認し、その結果を藤本製薬株式会社へ FAX する。

藤本製薬株式会社は、禁止項目が遵守されていることをリアルタイムで確認し、確認結果を処方医師に FAX する。

8.5. 流通管理

本剤の流通は、使用量に応じた適正な在庫量となるよう流通量を調整するとともに、薬剤の譲受・譲渡の際は、譲受書・譲渡書を交わす。

特約店及び藤本製薬株式会社の出荷担当部門は、不要な在庫を制限するために、月間使用予定数量の 2 倍を目処に納入制限を行う。

8.6. 逸脱時の対応

全ての登録対象者に対して以下の対応を行う。

【本手順に対する軽微な逸脱】

対象者に対して注意喚起を行うとともに、必要に応じて再度情報提供又は教育を行い、本剤の適切な安全管理の実施への協力を依頼する。なお、繰り返し逸脱が見受けられる場合においては、TERMS 委員会において、登録の取消しも含め、対応について検討を行う。(複数回の紛失等)

【本手順に対する重大な逸脱】

本剤の胎児への曝露に直接影響を及ぼすような重大な逸脱があった場合においては、患者の治療状況については処方医師と相談しつつ、本剤の使用又は服用の一時停止を検討する。

その後、TERMS 委員会において、登録の取消しも含め、対応について検討を行う。

8.4.2. 禁止項目の遵守状況確認

【本剤服用開始時から本剤服用中止時まで】

処方医師及び責任薬剤師等は、遵守状況等確認票を用いて患者の禁止項目の遵守状況を確認する(詳細は 7.2.及び 7.3.を参照)

男性患者の中止後
確認方法の変更

禁止期間変更に伴う変更
【指示事項 (5) による変更】

削除し本文に記載

不要な患者群の明記及び
様式 31 の削除
【既に了承された変更】

【本剤服用中止から本剤服用中止 4 週間後まで】(女性患者 B を除く)

・男性患者の場合

責任薬剤師等は、男性患者が本剤の服用を中止する場合に、中止後確認調査票(別添 様式 30)を患者に渡し、4 週間後に禁止項目の遵守状況を記載の上、所定の封筒に入れ、藤本製薬株式会社へ郵送するよう依頼する。

・女性患者 C の場合

処方医師は、中止後確認調査票(別添 様式 32)を用いて患者の禁止項目の遵守状況を確認する。責任薬剤師等は、その結果を藤本製薬株式会社へ FAX する。

藤本製薬株式会社は、禁止項目が遵守されていることを確認し、確認結果を責任薬剤師等に FAX する。

F A X 送信者の
1 本化による変更

「8.5.流通管理」を「7.1.流通」に移動
【記載整備】

服用中止から 4 週間の
遵守状況を確認しているのを削除

8.5. 逸脱時の対応

全ての登録対象者に対して以下の対応を行う。

【本手順に対する軽微な逸脱】

対象者に対して注意喚起を行うとともに、必要に応じて再度情報提供又は教育を行い、本剤の適切な安全管理の実施への協力を依頼する。なお、繰り返し逸脱が見受けられる場合においては、TERMS 委員会において、登録の取消しも含め、対応について検討を行う。(複数回の紛失等)

【本手順に対する重大な逸脱】

本剤の胎児への曝露に直接影響を及ぼすような重大な逸脱があった場合においては、患者の治療状況については処方医師と相談しつつ、本剤の使用又は服用の一時停止を検討する。

その後、TERMS 委員会において、登録の取消しも含め、対応について検討を行う。

患者から直接情報を得る方法の追加
【指示事項 (1) による変更】

8.6. 遵守状況の定期確認

患者は、患者群ごとのリスクに応じ、避妊に関する状況及び本剤の保管状況等について、定期確認調査票(別添 様式 39 ~ 41)を用いて以下の頻度で定期的に自己評価を実施し、責任薬剤師等を通じて藤本製薬株式会社へ提出するか、又は藤本製薬株式会社へ直接郵送する(初回調剤時及び入院中を除く)。

変更前 (第 2-2 版)

変更案

9. 評価及び改善

本手順の遵守状況等及び医療現場への順応状況等を評価し、改善すべき点が認められた場合は、行政へ報告し、指示に従い本手順を改訂することがある。

9.1. 評価

本手順の遵守状況等の評価は、TERMS 委員会及び第三者評価機関にて行うものとする。

9.1.1. TERMS 委員会による評価

藤本製薬株式会社は、本手順の遵守状況等を評価するために、委員長及び委員として、本手順の遵守状況等を評価するために必要な知識及び経験を有する社外の者から構成される TERMS 委員会を社内に設置する。

委員の構成については、以下のとおり。

- ・ 弁護士
- ・ 多発性骨髄腫治療の有識者
- ・ 産婦人科医療の有識者
- ・ 病院薬剤師経験のある薬剤師
- ・ その他

TERMS 委員会は定期的 (3 箇月を目処に 1 回) に開催し、その都度、**評価検討結果報告書**を作成し、行政への報告書の一部とする。なお、委員長が必要と認める場合は、随時開催する。

TERMS 委員会は、以下の本手順の遵守状況等を評価・検討する。

- ・ 関連組織 (本剤を取り扱う医療機関の妥当性を含む)
- ・ 情報提供及び教育
- ・ 登録 (登録及び登録取消しの適否を含む)
- ・ 中央一元管理
- ・ 薬剤管理及び妊娠回避の徹底等
- ・ 本手順を運用する上で判断に困難が伴う事例
- ・ その他の事項
(情報の公開、行政への報告、記録の保存、情報の管理及び個人情報の保護、適応外使用、様式等)

- ・ 男性患者: 8 週ごと
- ・ 女性患者 B: 24 週ごと
- ・ 女性患者 C: 4 週ごと

9. 評価及び改善

本手順の遵守状況等及び医療現場への順応状況等を評価し、改善すべき点が認められた場合は、行政へ報告し、指示に従い本手順を改訂することがある。

9.1. 評価

本手順の遵守状況等の評価は、TERMS 委員会及び第三者評価機関にて行うものとする。

9.1.1. TERMS 委員会による評価

藤本製薬株式会社は、本手順の遵守状況等を評価するために、委員長及び委員として、本手順の遵守状況等を評価するために必要な知識及び経験を有する社外の者から構成される TERMS 委員会を社内に設置する。

委員の構成については、以下のとおり。

- ・ 弁護士
- ・ 多発性骨髄腫治療の有識者
- ・ 産婦人科医療の有識者
- ・ 病院薬剤師経験のある薬剤師
- ・ その他

TERMS 委員会は定期的 (3 箇月を目処に 1 回) に開催し、その都度、**議事録**を作成し、行政への報告書の一部とする。なお、委員長が必要と認める場合は、随時開催する。

TERMS 委員会は、以下の本手順の遵守状況等を評価・検討する。

- ・ 関連組織 (本剤を取り扱う医療機関の妥当性を含む)
- ・ 情報提供及び教育
- ・ 登録 (登録及び登録取消しの適否を含む)
- ・ 中央一元管理
- ・ 薬剤管理及び妊娠回避の徹底等
- ・ 本手順を運用する上で判断に困難が伴う事例
- ・ その他の事項
(情報の公開、行政への報告、記録の保存、情報の管理及び個人情報の保護、適応外使用、様式等)

記載整備

変更前 (第 2-2 版)

変更案

「改善のための提言」については
重複記載のため削除して記載整備

9.1.2. 第三者評価機関による評価

藤本製薬株式会社は、本手順の遵守状況等を第三者的に評価し、改善のための提言を
求めるために、第三者評価機関に本手順の遵守状況等の評価を委託する。

第三者評価機関は、処方医師、責任薬剤師及び患者への調査を行い、調査結果を藤本
製薬株式会社から別途入手する登録 (調査及び評価に必要な項目のみ) 処方、調剤、流
通及び薬剤管理等の情報、TERMS 委員会における評価・検討結果の状況とともに評価
し、必要な改善点について提言する。

第三者評価機関は、以下の選定条件を全て満たすものとする。

- ・ 調査及び集計・解析が可能である
- ・ 医薬品情報 (薬理作用等) の知識を有する
- ・ 公正・中立な立場で評価が可能である
- ・ 医学・薬学の有識者 (骨髄腫治療及び産婦人科医療の分野を含む) 人文・社会科
学の有識者、患者及び薬害被害者の意見を反映できる者等から構成される評価委
員会を有する

第三者評価機関は、評価委員会の評価結果をその都度、藤本製薬株式会社及び行政へ
文書にて報告する。

9.2. 改善

TERMS 委員会及び第三者評価機関による評価の結果、改善すべき点が認められた場合は、
行政へ報告し、指示に従うものとする。

なお、本手順の改訂後は、速やかに本手順に関わる者に対し情報提供を行うものとする。

9.1.2. 第三者評価機関による評価

藤本製薬株式会社は、第三者評価機関に対し本手順の遵守状況等の第三者的な評価を
委託する。

第三者評価機関は、処方医師、責任薬剤師及び患者への調査を行い、調査結果を藤本
製薬株式会社から別途入手する登録 (調査及び評価に必要な項目のみ) 処方、調剤、流
通及び薬剤管理等の情報、TERMS 委員会における評価・検討結果の状況とともに評価
し、必要な改善点について提言する。

第三者評価機関は、以下の選定条件を全て満たすものとする。

- 1) 調査及び集計・解析が可能である
- 2) 医薬品情報 (薬理作用等) の知識を有する
- 3) 公正・中立な立場で評価が可能である
- 4) 医学・薬学の有識者 (骨髄腫治療及び産婦人科医療の分野を含む) 人文・社会
科学の有識者、患者及び薬害被害者の意見を反映できる者等から構成される評価
委員会を有する

第三者評価機関は、評価委員会の評価結果をその都度、藤本製薬株式会社及び行政へ
文書にて報告する。

9.2. 改善

TERMS 委員会及び第三者評価機関による評価の結果、改善すべき点が認められた場合は、
行政へ報告し、指示に従うものとする。

なお、本手順の改訂後は、速やかに本手順に関わる者に対し情報提供を行うものとする。

記載変更

変更前 (第 2-2 版)

変更案

<p>10. その他</p> <p>10.1.情報の公開</p> <p>10.1.1.本手順の公開</p> <p>本手順は、藤本製薬株式会社のホームページにて公開する。</p> <p>10.1.2.遵守状況等の公開</p> <p>本手順の遵守状況等は、藤本製薬株式会社のホームページにて公開する。 公開する内容は、以下のとおりとする。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・登録状況 (医療機関数、登録処方医師数、登録患者数等) ・遵守状況 (不遵守発生件数等) ・問題事例の発生状況 (妊娠件数、紛失件数等) <p>10.2.行政への報告</p> <p>藤本製薬株式会社は、本手順の遵守状況等を行政へ報告する。なお、薬事法に基づく副作用情報等報告は、本手順とは別に行うものとする。</p> <p>10.2.1.定期報告</p> <p>藤本製薬株式会社は、本手順の遵守状況等を 3 箇月に 1 回、行政へ報告する。報告内容は、以下を含むものとする。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・報告対象期間 ・登録状況 ・処方及び調剤状況 ・薬剤管理状況 ・不要薬回収及び廃棄状況 ・紛失等の発生状況 ・登録取消し対象者発生状況 ・胎児への曝露の疑い発生状況 ・TERMS 委員会の報告書 ・TERMS 委員会による適応外使用の検討結果 ・第三者評価機関の報告書 ・第三者評価機関による調査の問題事例に対する調査結果 ・第三者評価機関の調査結果と藤本製薬株式会社のデータの不整合状況 ・TERMS 委員会及び第三者評価機関からの提言への検討結果 ・報告対象期間内の変更事項一覧

<p>10. その他</p> <p>10.1.情報の公開</p> <p>10.1.1.本手順の公開</p> <p>本手順は、藤本製薬株式会社のホームページにて公開する。</p> <p>10.1.2.遵守状況等の公開</p> <p>本手順の遵守状況等は、藤本製薬株式会社のホームページにて公開する。 公開する内容は、以下のとおりとする。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・登録状況 (医療機関数、登録処方医師数、登録患者数等) ・遵守状況 (不遵守発生件数等) ・問題事例の発生状況 (妊娠件数、紛失件数等) <p>10.2.行政への報告</p> <p>藤本製薬株式会社は、本手順の遵守状況等を行政へ報告する。なお、薬事法に基づく副作用情報等報告は、本手順とは別に行うものとする。</p> <p>10.2.1.定期報告</p> <p>藤本製薬株式会社は、本手順の遵守状況等を 3 箇月に 1 回、行政へ報告する。報告内容は、以下を含むものとする。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・報告対象期間 ・登録状況 ・処方及び調剤状況 ・薬剤管理状況 ・不要薬回収及び廃棄状況 ・紛失等の発生状況 ・登録取消し対象者発生状況 ・胎児への曝露の疑い発生状況 ・TERMS 委員会の報告書 ・TERMS 委員会による適応外使用の検討結果 ・第三者評価機関の報告書 ・第三者評価機関による調査の問題事例に対する調査結果 ・第三者評価機関の調査結果と藤本製薬株式会社のデータの不整合状況 ・TERMS 委員会及び第三者評価機関からの提言への検討結果 ・報告対象期間内の変更事項一覧

変更前（第 2-2 版）

変更案

10.2.2.緊急報告

以下の場合、藤本製薬株式会社は速やかに行政へ報告する。

- ・女性患者が妊娠した又は妊娠検査結果が陽性の場合
- ・男性患者のパートナーが妊娠した又は妊娠検査結果が陽性の場合
- ・妊婦が誤飲した場合

10.2.3.追跡調査報告

藤本製薬株式会社は、緊急報告を行った場合は、追跡調査を実施し行政へ報告する。

妊娠が確認された場合及び妊婦が誤飲した場合は、処方医師を通じて出産までの間、1箇月に1回程度の頻度で追跡調査を行い、結果を報告する。

処方医師の移動又は患者の転院等により、処方医師を通じた追跡調査が困難となった場合は、直接患者、薬剤管理者又はパートナーへ連絡し、追跡調査を行うことがある。

10.3.記録の保存

本手順に関する記録の保存期間は、以下のとおりとする。

患者は、記録の保存を必須としない。

【医療機関】

カルテの保存期間に準じる。

【特約店】

5年間とする。

【藤本製薬株式会社】

全ての記録を製造販売期間中、永久保存する。製造販売終了後は、10年間保存とする。

10.4.情報の管理及び個人情報の保護

10.4.1.情報の管理

藤本製薬株式会社は、中央一元管理した情報を本手順の範囲内のみを使用し、他の目的には使用しない。

ただし、行政より情報提供を求められた場合、及び第三者評価機関より確認が必要な情報提供を求められた場合はこの限りではない。

また、藤本製薬株式会社は、本手順により得られた情報を厳重に管理し、関係者以外へ流出しないよう必要な措置を講じる。

10.2.2.緊急報告

以下の場合、藤本製薬株式会社は速やかに行政へ報告する。

- ・女性患者が妊娠した又は妊娠検査結果が陽性の場合
- ・男性患者のパートナーが妊娠した又は妊娠検査結果が陽性の場合
- ・妊婦が誤飲した場合

10.2.3.追跡調査報告

藤本製薬株式会社は、緊急報告を行った場合は、追跡調査を実施し行政へ報告する。

妊娠が確認された場合及び妊婦が誤飲した場合は、処方医師を通じて出産までの間、1箇月に1回程度の頻度で追跡調査を行い、結果を報告する。

処方医師の移動又は患者の転院等により、処方医師を通じた追跡調査が困難となった場合は、直接患者、薬剤管理者又はパートナーへ連絡し、追跡調査を行うことがある。

10.3.記録の保存

本手順に関する記録の保存期間は、以下のとおりとする。

患者は、記録の保存を必須としない。

【医療機関】

カルテの保存期間に準じる。

【特約店】

5年間とする。

【藤本製薬株式会社】

全ての記録を製造販売期間中、永久保存する。製造販売終了後は、10年間保存とする。

10.4.情報の管理及び個人情報の保護

10.4.1.情報の管理

藤本製薬株式会社は、中央一元管理した情報を本手順の範囲内のみを使用し、他の目的には使用しない。

ただし、行政より情報提供を求められた場合、及び第三者評価機関より確認が必要な情報提供を求められた場合はこの限りではない。

また、藤本製薬株式会社は、本手順により得られた情報を厳重に管理し、関係者以外へ流出しないよう必要な措置を講じる。

変更前 (第 2-2 版)

変更案

10.4.2.個人情報の保護

藤本製薬株式会社は、自らが定める「個人情報保護基本規定」に従い、個人情報保護を徹底する。個人情報、本手順の運営・管理を行う以外には利用しない。

ただし、以下のいずれかに該当する場合は、第三者へ開示することがある。

- ・開示することに同意をいただいた場合
- ・個人が識別できない状態で開示する場合
- ・あらかじめ藤本製薬株式会社との間で秘密保持契約を締結している企業及び業務委託先等に利用目的を遂行するため必要な限度において開示する場合
- ・法令により又は裁判所、警察等の公的機関から開示を求められた場合

また、個人情報を取り扱う際は、取扱者を限定する等、不正利用されないように厳重に管理を行う。外部からの不正アクセス又はデータの外部流出、紛失、破壊、改ざん等が起らないように適切かつ合理的なレベルの安全対策を実施する。

10.5.適応外使用

原則として本剤は、適応外使用には提供しない。

ただし、医師主導治験又は臨床研究として医療機関が本剤の使用を認めた場合にあっては、TERMS 委員会が評価し、藤本製薬株式会社が妥当であると確認した場合は提供する。

10.6.主な様式

- 様式1. サリドマイド製剤に関する同意書〔処方医師〕
- 様式2. 連携に関する同意書〔産科婦人科医師〕
- 様式3. サリドマイド製剤に関する同意書〔責任薬剤師〕
- 様式4. サリドマイド製剤安全管理手順に関する同意書〔男性患者〕
- 様式5. サリドマイド製剤安全管理手順に関する同意書〔女性患者 B〕
- 様式6. サリドマイド製剤安全管理手順に関する同意書〔女性患者 C〕
- 様式7. サリドマイド製剤安全管理手順に関する同意書〔薬剤管理者〕
- 様式8. サリドマイド製剤に関する同意書〔特約店責任薬剤師〕
- 様式9. 理解度確認票
- 様式10. 登録申請書 (処方医師)
- 様式11. 登録申請書 (責任薬剤師)
- 様式12. 登録申請書 (患者)
- 様式13. 登録申請書 (特約店責任薬剤師)

10.4.2.個人情報の保護

藤本製薬株式会社は、自らが定める「個人情報保護基本規定」に従い、個人情報保護を徹底する。個人情報、本手順の運営・管理を行う以外には利用しない。

ただし、以下のいずれかに該当する場合は、第三者へ開示することがある。

- ・開示することに同意をいただいた場合
- ・個人が識別できない状態で開示する場合
- ・あらかじめ藤本製薬株式会社との間で秘密保持契約を締結している企業及び業務委託先等に利用目的を遂行するため必要な限度において開示する場合
- ・法令により又は裁判所、警察等の公的機関から開示を求められた場合

また、個人情報を取り扱う際は、取扱者を限定する等、不正利用されないように厳重に管理を行う。外部からの不正アクセス又はデータの外部流出、紛失、破壊、改ざん等が起らないように適切かつ合理的なレベルの安全対策を実施する。

10.5.適応外使用

原則として本剤は、適応外使用には提供しない。

ただし、医師主導治験又は臨床研究として医療機関が本剤の使用を認めた場合にあっては、TERMS 委員会が評価し、藤本製薬株式会社が妥当であると確認した場合は提供する。

10.6.主な様式

【既に了承された変更】

本手順で使用する主な様式を以下に示す。

なお、本手順の基本的変更を伴わない様式の部分的な修正変更は、適宜 TERMS 委員会の評価を得て藤本製薬株式会社が変更することができる。変更した結果は、速やかに行政及び第三者評価機関に報告する。

様式名の変更

- 様式1. サリドマイド製剤安全管理手順に関する同意書〔処方医師〕
- 様式2. 連携に関する同意書〔産科婦人科〕
- 様式3. サリドマイド製剤安全管理手順に関する同意書〔責任薬剤師〕
- 様式4. サリドマイド製剤安全管理手順に関する同意書〔男性患者〕
- 様式5. サリドマイド製剤安全管理手順に関する同意書〔女性患者 B〕
- 様式6. サリドマイド製剤安全管理手順に関する同意書〔女性患者 C〕
- 様式7. サリドマイド製剤安全管理手順に関する同意書〔薬剤管理者〕
- 様式8. サリドマイド製剤安全管理手順に関する同意書〔特約店責任薬剤師〕
- 様式9. 理解度確認票
- 様式10. 登録申請書 (処方医師)
- 様式11. 登録申請書 (責任薬剤師)
- 様式12. 登録申請書 (患者)
- 様式13. 登録申請書 (特約店責任薬剤師)

様式名の変更

様式名の変更

変更前 (第 2-2 版)

変更案

<p>様式14. 登録通知書 (処方医師) 様式15. 登録通知書 (責任薬剤師) 様式16. 登録通知書 (患者) 様式17. 登録通知書 (特約店責任薬剤師) 様式18. 登録カード 様式19. 登録情報変更申請書 様式20. 登録情報変更通知書 様式21. 診察前調査票〔男性患者〕 様式22. 診察前調査票〔女性患者 B〕 様式23. 診察前調査票〔女性患者 C〕 様式24. 遵守状況等確認票 (A)〔男性患者〕 様式25. 遵守状況等確認票 (A)〔女性患者 B〕 様式26. 遵守状況等確認票 (A)〔女性患者 C〕 様式27. 遵守状況等確認票 (B)〔男性患者〕〔女性患者 B〕 様式28. 遵守状況等確認票 (B)〔女性患者 C〕 様式29. 遵守状況等確認票 (C) 様式30. 遵守状況等確認票 (中止後確認)〔男性患者〕 様式31. 遵守状況等確認票 (中止後確認)〔女性患者 B〕 様式32. 遵守状況等確認票 (中止後確認)〔女性患者 C〕 様式33. サリドマイド製剤譲受書 様式34. サリドマイド製剤譲渡書 様式35. サリドマイド製剤出納表 (責任薬剤師) 様式36. サリドマイド製剤出納表 (特約店責任薬剤師) 様式37. サリドマイド製剤不要薬受領書 様式38. サリドマイド製剤紛失等の届出書</p>	<p>様式14. 登録通知書 (処方医師) 様式15. 登録通知書 (責任薬剤師) 様式16. 登録通知書 (患者) 様式17. 登録通知書 (特約店責任薬剤師) 様式18. 登録カード 様式19. 登録情報変更申請書 様式20. 登録情報変更通知書 様式21. 診察前調査票〔男性患者〕 様式22. 診察前調査票〔女性患者 B〕 様式23. 診察前調査票〔女性患者 C〕 様式24. 遵守状況等確認票〔男性患者〕 様式25. 遵守状況等確認票〔女性患者 B〕 様式26. 遵守状況等確認票〔女性患者 C〕 様式27. 遵守状況等確認票 (B)〔男性患者〕〔女性患者 B〕 様式28. 遵守状況等確認票 (B)〔女性患者 C〕 様式29. 遵守状況等確認結果 様式30. 中止後確認調査票〔男性患者〕 様式31. 中止後確認調査票〔女性患者 C〕 様式32. サリドマイド製剤譲受書 様式33. サリドマイド製剤譲渡書 様式34. サリドマイド製剤出納表 (責任薬剤師) 様式35. サリドマイド製剤出納表 (特約店責任薬剤師) 様式36. サリドマイド製剤不要薬受領書 様式37. サリドマイド製剤紛失等の届出書 様式39. 定期確認調査票〔男性患者〕 様式40. 定期確認調査票〔女性患者 B〕 様式41. 定期確認調査票〔女性患者 C〕</p>
---	---

女性患者 B の禁止項目からの
「授乳」の削除による廃止
【既に了承された変更】

診察前調査票の廃止
【指示事項 (1) による変更】

様式 21 ~ 23 は欠番

F A X 回数の合理化による変更
【指示事項 (2) による変更】

F A X 回数の合理化による廃止
【指示事項 (2) による変更】

様式 27 ~ 28 は欠番

F A X 回数の合理化による変更
【指示事項 (2) による変更】

様式名の変更

様式名の変更

患者から直接情報を得る様式の追加
【指示事項 (1) による変更】

変更前 (第 2-2 版)

変更案

藤本製薬株式会社
TERMS 管理センター へ

処方医師

サリドマイド製剤に関する同意書

サリドマイド製剤（サレド[®]カプセル）を使用するにあたり、「サリドマイド製剤安全管理手順」（TERMS[®]）の内容に同意します。

同意日： _____ 年 _____ 月 _____ 日

施設名： _____

所属： _____

処方医師名： _____

藤本製薬株式会社
TERMS 管理センター へ

処方医師

様式名の変更

サリドマイド製剤安全管理手順に関する同意書

サリドマイド製剤（サレド[®]カプセル）を使用するにあたり、「サリドマイド製剤安全管理手順」（TERMS[®]）の遵守に同意します。

記載整備

同意日： _____ 年 _____ 月 _____ 日

施設名： _____

所属： _____

処方医師署名： _____

記載整備

連携に関する同意書(産科婦人科**医師**)

「サリドマイド製剤安全管理手順」(TERMS®)について、医薬情報担当者より情報提供を受け理解しました。

処方医師 [施設名: _____ 医師名: _____]

上記処方医師と連携することに同意します。

同意日: _____ 年 _____ 月 _____ 日

施設名: _____

所在地: _____

電話番号: _____

所属: _____

所属長: _____

私が不在等の場合は、以下の医師が対応します。

施設名: _____ 所在地: _____

電話番号: _____

医師名: _____ 本人同意の署名又は捺印: _____

施設名: _____ 所在地: _____

電話番号: _____

医師名: _____ 本人同意の署名又は捺印: _____

様式名変更による
「医師」の削除

連携に関する同意書(産科婦人科)

「サリドマイド製剤安全管理手順」(TERMS®)について、医薬情報担当者より情報提供を受け理解しました。

記載整備による削除

[施設名: _____ 医師名: _____]

上記医師より依頼があった場合は、当科の医師が対応します。

記載整備

同意日: _____ 年 _____ 月 _____ 日

記載整備

施設名・科: _____

所在地: _____

記載整備による「所属」、
「所属長」の削除

電話番号: _____

記載整備

医師署名: _____

記載整備による削除

藤本製薬株式会社
TERMS 管理センター へ

責任薬剤師

サリドマイド製剤に関する同意書

サリドマイド製剤（サレド[®]カプセル）を使用するにあたり、「サリドマイド製剤安全管理手順」（TERMS[®]）の内容に同意します。

同意日： _____ 年 _____ 月 _____ 日

施設名： _____

所属： _____

責任薬剤師名： _____

藤本製薬株式会社
TERMS 管理センター へ

責任薬剤師

様式名の変更

サリドマイド製剤安全管理手順に関する同意書

サリドマイド製剤（サレド[®]カプセル）を使用するにあたり、「サリドマイド製剤安全管理手順」（TERMS[®]）の遵守に同意します。

記載整備

同意日： _____ 年 _____ 月 _____ 日

施設名： _____

所属： _____

責任薬剤師署名： _____

記載整備

男性患者

サリドマイド製剤安全管理手順に関する同意書

サリドマイド製剤(サレド[®]カプセル) (以下本剤) に関する以下の内容につき同意します。
(同意項目に☑を記入)

- 本剤は、胎児に障害を起こす可能性があることを理解しました。
- 妊娠回避の必要性を理解しました。定められた期間中は性交渉をしないか、性交渉を行う場合にはコンドームを使用します。また、パートナーも同時に避妊することが望ましいことも理解しました。妊婦との性交渉はしません。
コンドームを使用せずに性交渉した、使用したが失敗した、又は失敗した可能性がある場合は、直ちに処方医師へ連絡します。
万が一、パートナーが妊娠した場合は、産科婦人科医師のカウンセリングを受け、追跡調査に協力します。また、必要に応じて、パートナーの情報を藤本製薬株式会社に提供することを承諾します。
- 妊娠回避の不徹底、又は妊婦との性交渉によって胎児への障害等の重篤な副作用が生じた場合は、私自身にも責任があることを理解しました。
- 定められた期間中は精子・精液を提供しません。
- 処方された本剤は私の治療のためだけのものであることを理解しました。私および薬剤管理者は、本剤を他の人と共有したり、他の人へ譲ったりしません。
- 本剤は、子供の手の届かない専用の場所で、他の薬や飲食物と区別して保管します。
- 本剤を紛失した場合は、本剤を受け取った薬剤部(科)へ直ちに連絡し薬剤師の指示に従います。
- 本剤を服用する必要がなくなった場合、残った薬は廃棄せず受け取った薬剤部(科)へ持参します。その際、返金がないことを承諾します。
- 本剤を不適切に扱い、万が一、事故が発生した場合は、私および薬剤管理者にも責任があることを理解しました。
- 私の氏名、住所、電話番号、生年月日等が藤本製薬株式会社に登録されることを承諾します。
- 安全管理手順から逸脱した場合、その内容によっては、本剤服用の一時停止、又は本剤での治療が中止されることを承諾します。
- 定期的に行われるアンケート調査に協力します。

【患者記入欄】

同意日： 年 月 日

本剤使用目的
の疾患名：

氏名：

【処方医師記入欄】

処方医師名：

注) この用紙は、藤本製薬株式会社 TERMS 管理センターへ郵送又は MR へお渡してください。

男性患者

サリドマイド製剤安全管理手順に関する同意書

サリドマイド製剤(サレド[®]カプセル) (以下本剤) に関する以下の内容につき同意します。
(同意項目に☑を記入)

- 本剤は、胎児に障害を起こす可能性があることを理解しました。
- 妊娠回避の必要性を理解しました。定められた期間中は性交渉をしないか、性交渉を行う場合にはコンドームを使用します。また、パートナーも同時に避妊することが望ましいことも理解しました。妊婦との性交渉はしません。
コンドームを使用せずに性交渉した、使用したが失敗した、又は失敗した可能性がある場合は、直ちに処方医師へ連絡します。
万が一、パートナーが妊娠した場合は、産科婦人科を受診し、追跡調査に協力します。また、必要に応じて、パートナーの情報を藤本製薬株式会社に提供することを承諾します。
- 妊娠回避の不徹底、又は妊婦との性交渉によって胎児への障害等の重篤な副作用が生じた場合は、私自身にも責任があることを理解しました。
- 定められた期間中は精子・精液を提供しません。
- 処方された本剤は私の治療のためだけのものであることを理解しました。私および薬剤管理者は、本剤を他の人と共有したり、他の人へ譲ったりしません。
- 本剤は、子供の手の届かない専用の場所で、他の薬や飲食物と区別して保管します。
- 本剤を紛失した場合は、本剤を受け取った薬剤部(科)へ直ちに連絡し薬剤師の指示に従います。
- 本剤を服用する必要がなくなった場合、残った薬は廃棄せず受け取った薬剤部(科)へ持参します。その際、返金がないことを承諾します。
- 本剤を不適切に扱い、万が一、事故が発生した場合は、私および薬剤管理者にも責任があることを理解しました。
- 私の氏名、住所、電話番号、生年月日等が藤本製薬株式会社に登録されることを承諾します。また、その内容によっては、本剤服用の一時停止、又は本剤での治療が中止されることを承諾します。
- 定期的に行われるアンケート調査に協力します。

記載整備

患者登録申請書と重複するため
「本剤使用目的の疾患名」を削除
【指示事項(6)による変更】

【患者記入欄】

同意日： 年 月 日

患者署名：

患者本人の署名を基本としますが、本人の署名又は同意が病状等で困難な場合に限り代筆者又は代諾者の署名をお願いします。

代筆者又は代諾者氏名： (続柄)

【処方医師記入欄】

処方医師名：

患者署名等の代筆又は代諾に関する
記載の追加
【指示事項(6)による変更】

藤本製薬株式会社 TERMS 管理センターへ郵送又は MR へお渡してください。

女性患者 B

サリドマイド製剤安全管理手順に関する同意書

サリドマイド製剤(サレド[®]カプセル) (以下本剤) に関する以下の内容につき同意します。
(同意項目に☑を記入)

- 本剤は、胎児に障害を起こす可能性があることを理解しました。
- 定められた期間中は授乳をしません。
- 処方された本剤は私の治療のためだけのものであることを理解しました。私および薬剤管理者は、本剤を他の人と共有したり、他の人へ譲ったりしません。
- 本剤は、子供の手の届かない専用の場所で、他の薬や飲食物と区別して保管します。
- 本剤を紛失した場合は、本剤を受け取った薬剤部(科)へ直ちに連絡し薬剤師の指示に従います。
- 本剤を服用する必要がなくなった場合、残った薬は廃棄せず受け取った薬剤部(科)へ持参します。その際、返金がないことを承諾します。
- 本剤を不適切に扱い、万が一、事故が発生した場合は、私および薬剤管理者にも責任があることを理解しました。
- 私の氏名、住所、電話番号、生年月日等が藤本製薬株式会社に登録されることを承諾します。
- 安全管理手順から逸脱した場合、その内容によっては、本剤服用の一時停止、又は本剤での治療が中止されることを承諾します。
- 定期的に行われるアンケート調査に協力します。

【患者記入欄】

同意日： 年 月 日

本剤使用目的
の疾患名：

氏名：

【処方医師記入欄】

処方医師名：

注) この用紙は、藤本製薬株式会社 TERMS 管理センターへ郵送又は MR へお渡してください。

女性患者 B

サリドマイド製剤安全管理手順に関する同意書

サリドマイド製剤(サレド[®]カプセル) (以下本剤) に関する以下の内容につき同意します。
(同意項目に☑を記入)

削除
【既に了承された変更】

- 本剤は、胎児に障害を起こす可能性があることを理解しました。
- 処方された本剤は私の治療のためだけのものであることを理解しました。私および薬剤管理者は、本剤を他の人と共有したり、他の人へ譲ったりしません。
- 本剤は、子供の手の届かない専用の場所で、他の薬や飲食物と区別して保管します。
- 本剤を紛失した場合は、本剤を受け取った薬剤部(科)へ直ちに連絡し薬剤師の指示に従います。
- 本剤を服用する必要がなくなった場合、残った薬は廃棄せず受け取った薬剤部(科)へ持参します。その際、返金がないことを承諾します。
- 本剤を不適切に扱い、万が一、事故が発生した場合は、私および薬剤管理者にも責任があることを理解しました。
- 私の氏名、住所、電話番号、生年月日等が藤本製薬株式会社に登録されることを承諾します。
- 安全管理手順から逸脱した場合、その内容によっては、本剤服用の一時停止、又は本剤での治療が中止されることを承諾します。
- 定期的に行われるアンケート調査に協力します。

患者登録申請書と重複するため
「本剤使用目的の疾患名」を削除
【指示事項(6)による変更】

【患者記入欄】

同意日： 年 月 日

患者署名：

患者本人の署名を基本としますが、本人の署名又は同意が病状等で困難な場合に限り代筆者又は代諾者の署名をお願いします。

代筆者又は代諾者氏名： (続柄)

【処方医師記入欄】

処方医師名：

患者署名等の代筆又は代諾に関する
記載の追加
【指示事項(6)による変更】

注) この用紙は、藤本製薬株式会社 TERMS 管理センターへ郵送又は MR へお渡してください。

サリドマイド製剤安全管理手順に関する同意書

サリドマイド製剤(サレド[®]カプセル) (以下本剤) に関する以下の内容につき同意します。
(同意項目に☑を記入)

- 本剤は、胎児に障害を起こす可能性があることを理解しました。
- 妊娠検査において陽性反応がでるまで、性交渉を行った日より 4 週間程度かかることがあることを理解しました。
- 同意日以降は、定められた期間中において性交渉を行わないか、パートナーとともに規定された避妊方法を実施します。
- ※ 服用開始日において妊娠していないことを確実にするため、以下のいずれかを実施します。
 - 同意日及び同意日の 2 週間後、4 週間後(初回処方前 24 時間以内)、に妊娠検査を受け陰性を確認後、服用を開始します。
 - 同意日の 4 週間以上前から性交渉を行っておりませんので、初回処方前 24 時間以内の妊娠検査で陰性を確認後、服用を開始します。
- 所定の時期に妊娠検査を受けます。
- 避妊を実施せずに性交渉した、避妊に失敗した、又は避妊に失敗した可能性がある場合は、直ちに本剤の服用を一時中止し、処方医師へ連絡します。
万が一、妊娠した場合は、産科婦人科医師のカウンセリングを受け、追跡調査に協力します。
また、必要に応じて、パートナーの情報を藤本製薬株式会社に提供することを承諾します。
- 妊娠回避の不徹底によって胎児への障害等の重篤な副作用が生じた場合は、私自身にも責任があることを理解しました。
- 定められた期間中は授乳をしません。
- 処方された本剤は私の治療のためだけのものであることを理解しました。私および薬剤管理者は、本剤を他の人と共有したり、他の人へ譲ったりしません。
- 本剤は、子供の手の届かない専用の場所で、他の薬や飲食物と区別して保管します。
- 本剤を紛失した場合は、本剤を受け取った薬剤部(科)へ直ちに連絡し薬剤師の指示に従います。
- 本剤を服用する必要がなくなった場合、残った薬は廃棄せず受け取った薬剤部(科)へ持参します。その際、返金がないことを承諾します。
- 本剤を不適切に扱い、万が一、事故が発生した場合は、私および薬剤管理者にも責任があることを理解しました。
- 私の氏名、住所、電話番号、生年月日等が藤本製薬株式会社に登録されることを承諾します。
- 安全管理手順から逸脱した場合、その内容によっては、本剤服用の一時停止、又は本剤での治療が中止されることを承諾します。
- 定期的に行われるアンケート調査に協力します。

【患者記入欄】	同意日： 年 月 日
	本剤使用目的 の疾患名：
	氏名：
【処方医師記入欄】	処方医師名：

注) この用紙は、藤本製薬株式会社 TERMS 管理センターへ郵送又は MR へお渡してください。

サリドマイド製剤安全管理手順に関する同意書

サリドマイド製剤(サレド[®]カプセル) (以下本剤) に関する以下の内容につき同意します。
(同意項目に☑を記入)

- 本剤は、胎児に障害を起こす可能性があることを理解しました。
 - 妊娠検査において陽性反応がでるまで、性交渉を行った日より 4 週間程度かかることがあることを理解しました。
 - 同意日以降は、定められた期間中において性交渉を行わないか、パートナーとともに規定された避妊方法を実施します。
 - ※ 服用開始日において妊娠していないことを確実にするため、以下のいずれかを実施します。
 - 同意日及び同意日の 2 週間後、4 週間後(初回処方前 24 時間以内)、に妊娠検査を受け陰性を確認後、服用を開始します。
 - 同意日の 4 週間以上前から性交渉を行っておりませんので、初回処方前 24 時間以内の妊娠検査で陰性を確認後、服用を開始します。
 - 所定の時期に妊娠検査を受けます。
 - 避妊を実施せずに性交渉した、避妊に失敗した、又は避妊に失敗した可能性がある場合は、直ちに本剤の服用を一時中止し、処方医師へ連絡します。
万が一、妊娠した場合は、産科婦人科を受診し、追跡調査に協力します。
また、必要に応じて、パートナーの情報を藤本製薬株式会社に提供することを承諾します。
 - 妊娠回避の不徹底によって胎児への障害等の重篤な副作用が生じた場合は、私自身にも責任があることを理解しました。
 - 定められた期間中は授乳をしません。
 - 処方された本剤は私の治療のためだけのものであることを理解しました。私および薬剤管理者は、本剤を他の人と共有したり、他の人へ譲ったりしません。
 - 本剤は、子供の手の届かない専用の場所で、他の薬や飲食物と区別して保管します。
 - 本剤を紛失した場合は、本剤を受け取った薬剤部(科)へ直ちに連絡し薬剤師の指示に従います。
 - 本剤を服用する必要がなくなった場合、残った薬は廃棄せず受け取った薬剤部(科)へ持参します。その際、返金がないことを承諾します。
- 事故が発生した場合は、私および薬剤管理者にも責任があることを理解しました。
- 私の氏名、住所、電話番号、生年月日等が藤本製薬株式会社に登録されることを承諾します。
- 安全管理手順から逸脱した場合、その内容によっては、本剤服用の一時停止、又は本剤での治療が中止されることを承諾します。
- 定期的に行われるアンケート調査に協力します。

【患者記入欄】	同意日： 年 月 日
	患者署名：
	患者本人の署名を基本としますが、本人の署名又は同意が病状等で困難な場合に限り代筆者又は代諾者の署名をお願いします。
	患者署名等の代筆又は代諾に関する 記載の追加 【指示事項(6)による変更】
	代筆者又は代諾者氏名： (続柄)
【処方医師記入欄】	処方医師名：

注) この用紙は、藤本製薬株式会社 TERMS 管理センターへ郵送又は MR へお渡してください。

藤本製薬株式会社
TERMS 管理センター あて

薬剤管理者

サリドマイド製剤安全管理手順に関する同意書

サリドマイド製剤(サレド[®]カプセル) (以下本剤) に関する以下の内容につき同意します。
(同意項目に☑を記入)

- 本剤は、胎児に障害を起こす可能性があることを理解しました。
- 処方された本剤は患者の治療のためだけのものであることを理解しました。私および患者は、本剤を他の人と共有したり、他の人へ譲ったりしません。
- 本剤は、子供の手の届かない専用の場所で、他の薬や飲食物と区別して保管します。
- 本剤を紛失した場合は、本剤を受け取った薬剤部(科)へ直ちに連絡し薬剤師の指示に従います。
- 本剤を服用する必要がなくなった場合、残った薬は廃棄せず受け取った薬剤部(科)へ持参します。その際、返金がないことを承諾します。
- 本剤を不適切に扱い、万が一、事故が発生した場合は、私および患者にも責任があることを理解しました。
- 私の氏名、住所、電話番号、生年月日等が藤本製薬株式会社に登録されることを承諾します。
- 安全管理手順から逸脱した場合、その内容によっては、本剤服用の一時停止、又は本剤での治療が中止されることを承諾します。
- 定期的に行われるアンケート調査に協力します。

【薬剤管理者記入欄】

同意日： 年 月 日

氏名： _____

【処方医師記入欄】

処方医師名： _____

注) この用紙は、藤本製薬株式会社 TERMS 管理センターへ郵送又は MR へお渡してください。

藤本製薬株式会社
TERMS 管理センター あて

薬剤管理者

サリドマイド製剤安全管理手順に関する同意書

サリドマイド製剤(サレド[®]カプセル) (以下本剤) に関する以下の内容につき同意します。
(同意項目に☑を記入)

- 本剤は、胎児に障害を起こす可能性があることを理解しました。
- 処方された本剤は患者の治療のためだけのものであることを理解しました。私および患者は、本剤を他の人と共有したり、他の人へ譲ったりしません。
- 本剤は、子供の手の届かない専用の場所で、他の薬や飲食物と区別して保管します。
- 本剤を紛失した場合は、本剤を受け取った薬剤部(科)へ直ちに連絡し薬剤師の指示に従います。
- 本剤を服用する必要がなくなった場合、残った薬は廃棄せず受け取った薬剤部(科)へ持参します。その際、返金がないことを承諾します。
- 本剤を不適切に扱い、万が一、事故が発生した場合は、私および患者にも責任があることを理解しました。
- 私の氏名、住所、電話番号、生年月日等が藤本製薬株式会社に登録されることを承諾します。
- 安全管理手順から逸脱した場合、その内容によっては、本剤服用の一時停止、又は本剤での治療が中止されることを承諾します。
- 定期的に行われるアンケート調査に協力します。

【薬剤管理者記入欄】

同意日： 年 月 日

記載整備

署名： _____

【処方医師記入欄】

処方医師名： _____

注) この用紙は、藤本製薬株式会社 TERMS 管理センターへ郵送又は MR へお渡してください。

藤本製薬株式会社
TERMS 管理センター へ

特約店責任薬剤師

サリドマイド製剤に関する同意書

サリドマイド製剤（**サレド[®]カプセル**）を使用するにあたり、「サリドマイド製剤安全管理手順」（TERMS[®]）の**内容**に同意します。

同意日： _____ 年 ____ 月 ____ 日

施設名： _____

所属： _____

特約店
責任薬剤師名： _____

藤本製薬株式会社
TERMS 管理センター へ

特約店責任薬剤師

様式名の変更

サリドマイド製剤**安全管理手順**に関する同意書

サリドマイド製剤（**サレド[®]カプセル**）を使用するにあたり、「サリドマイド製剤安全管理手順」（TERMS[®]）の**遵守**に同意します。

記載整備

【既に了承された変更】

同意日： _____ 年 ____ 月 ____ 日

社 名： _____

事業所名： _____

特約店
責任薬剤師署名： _____

記載整備

理解度確認票

この確認票は、サリドマイド製剤(**サレド[®]カプセル**)による治療を受けるための説明(教育)の実施後、**または服用期間中に薬剤管理者が変更になった場合**、患者さん自身と薬剤管理者の方にお守りいただく事柄などについて、十分理解**していただけたこと**を確認するためのものです。

以下の質問で『正しい』と思われるもの**すべてに☑**でお答えください。(複数回答可)

※**大変重要なこと**ですので、薬剤管理者の方と協力して全問正解するまでお答えください。

質問 1.~3. 回答対象者：患者群 A・B・C の患者さん

1. サリドマイドは 1960 年(昭和 35 年)頃に日本のみならず世界中で重大な副作用被害をひきおこしました。その副作用被害とはどのようなものでしたか？

- 服用した患者さん自身が薬の副作用で亡くなりました。
- 服用した妊婦から障害を持つ子供が産まれたり、死産があった。

2. 自宅でサリドマイド製剤をどのように保管しますか？

- 薬箱に他の薬と一緒にに入れて**保管する**。
- 他の人が誤って服用しないように保管する。
- 子供の手の届かない、専用の場所で保管する。

3. もし、サリドマイド製剤が残ってしまった場合どうしますか？

- 同じ病気の人を知っている**のでその人に譲り渡す。
- 必ず調剤を受けている薬剤部(科)に持参する。
- 必要になったときのために**とっておく。

理解度確認票

記載整備による削除

この確認票は、サリドマイド製剤(**サレド[®]カプセル**)による治療を受けるための説明(教育)の実施後、患者さん**ご**自身と薬剤管理者の方にお守りいただく事柄などについて、十分理解**されたか**を確認するためのものです。**大変重要なこと**ですので、**全問正解**するまでお答えください(薬剤管理者の方と協力していただくことも可能です)。

なお、医療従事者の方にも同じ内容を、確認のために質問させていただいています。ご協力お願いいたします。

対象者として医療従事者を追加し変更

以下の質問で『正しい』と思われるものに☑でお答えください。

記載整備による削除

記載整備による削除

対象者として医療従事者を追加し変更

質問 1.~3. 回答対象者：患者さん**及び医療従事者の方**

1. サリドマイドは 1960 年(昭和 35 年)頃に日本のみならず世界中で重大な副作用被害をひきおこしました。その副作用被害とはどのようなものでしたか？

不明瞭な質問の削除

- 服用した妊婦から障害を持つ子供が産まれたり、死産があった。

2. 自宅でサリドマイド製剤をどのように保管しますか？

質問の明瞭化

- 薬箱に他の薬と一緒にに入れて**保管してはいけない**。
- 他の人が誤って服用しないように保管する。
- 子供の手の届かない、専用の場所で保管する。

3. もし、サリドマイド製剤が残ってしまった場合どうしますか？

質問の明瞭化

- 他の人に譲り渡してはいけない**。

不明瞭な質問の削除

- 必ず**調剤を受けている薬剤部(科)に持参する。

藤本製薬控

質問4. 回答対象者：患者群A・Cの患者さん

4. サリドマイド製剤による治療を受けるためには、妊娠回避を徹底するために守らなければならないことがあります。それは何ですか？

《 患者群Aの患者さん 回答欄 》

- 最も確実な妊娠回避の方法は、性交渉を行わないことである。
- 性交渉する場合には、コンドームを使用する。
- 生殖能力のない場合（精管結紮や無精子症など）は、コンドームを使用する必要はない。
- パートナーも必ず事前に避妊の処置（ピルの服用を含む）を受けなければならない。
- 避妊に失敗したかもしれないと思ったら、直ちに処方医師に連絡する。

《 患者群Cの患者さん 回答欄 》

- 最も確実な妊娠回避の方法は、性交渉を行わないことである。
- 性交渉する場合には、女性だけが避妊を徹底する。
- 性交渉をしない場合にも必ず事前に避妊の処置（ピルの服用を含む）を受けなければならない。
- 性交渉をしなければ、毎回の妊娠検査は受けなくてよい。
- 避妊に失敗したかもしれないと思ったらサリドマイド製剤の服用を中止し、直ちに処方医師に連絡する。

記入日 年 月 日

署名欄

Red box for signature

注) この用紙は、藤本製薬株式会社 TERMS 管理センターへ郵送又はMRへお渡しください。

質問4. 回答対象者：患者群A・Cの患者さん及び医療従事者の方

4. サリドマイド製剤による治療を受けるためには、妊娠回避を徹底しなければならないことがあります。それ

《 患者群Aの患者さん及び医療従事者の方 回答欄 》

- 最も確実な妊娠回避の方法は、性交渉を行わないこと
- 性交渉する場合には、コンドームを使用する。ただし、妊婦と性交渉をしてはならない。
- 生殖能力のない場合（精管結紮や無精子症など）でも、コンドームを使用しなければならない。
- 確実に妊娠を回避するため、パートナーも避妊方法を実施することが望ましい。
- 避妊に失敗したかもしれないと

《 患者群Cの患者さん及び医療従事者の方 回答欄 》

- 最も確実な妊娠回避の方法は、性交渉を行
- 性交渉する場合には、女性のみならず男性も避妊を徹底する。
- 性交渉がなくても、毎回の妊娠検査は受けなければならない。
- 避妊に失敗したかもしれないと思ったらサリドマイド製剤の服用を中止し、直ちに処方医師に連絡する。

記入日 年 月 日

(患者 ・ 薬剤管理者 ・ 医師 ・ 薬剤師)

署名

Red box for signature

注) この用紙は、藤本製薬株式会社 TERMS 管理センターへ郵送又はMRへお渡しください。

藤本製薬株式会社
TERMS 管理センター あて

登録申請書（処方医師）

		登録申請日	年	月	日
施設名	<input type="checkbox"/> 日本血液学会研修施設 <input type="checkbox"/> 日本血液学会研修施設以外 <small>個人輸入でサリドマイド製剤を取扱っていた医療機関で院内に調剤所を有する施設</small>				
	〒				
所在地	TEL : () - FAX : () -				
	氏名				
処方医師	<input type="checkbox"/> 姓と名の間は、1マス空けてください。 <input type="checkbox"/> お名前を登録しますので、漢字は大きくはっきりとご記入ください。				
	所属				
	医籍登録番号				
	確認項目	<input type="checkbox"/> 教育補助ビデオを視聴した <input type="checkbox"/> 研修医ではない			
	【日本血液学会研修施設の医師】 <input type="checkbox"/> 日本血液学会認定血液専門医である <small>注1)</small> <input type="checkbox"/> 院内の日本血液学会認定血液専門医に指導を受けている <small>注1)</small> 指導医師名： _____ 【日本血液学会研修施設以外の施設の医師】 <input type="checkbox"/> 日本血液学会認定血液専門医である <small>注2)</small> <input type="checkbox"/> 院内の日本血液学会認定血液専門医に指導を受けている <small>注2)</small> 指導医師名： _____ <input type="checkbox"/> サリドマイドによる多発性骨髄腫に関する臨床試験の経験を有する <small>注3)</small> <input type="checkbox"/> 日本血液学会研修施設との連携を図ることが可能である <small>注4)</small>				

注1) 日本血液学会研修施設の証明書(写)及び日本血液学会認定血液専門医の証明書(写)が必要です。
 注2) サリドマイド製剤の薬監証明(写)及び日本血液学会認定血液専門医の証明書(写)が必要です。
 注3) サリドマイド製剤の薬監証明(写)及び臨床論文などの(写)が必要です。
 注4) サリドマイド製剤の薬監証明(写)及び日本血液学会研修施設との連携を証明する文書(契約書など)の(写)が必要です。

藤本製薬株式会社
TERMS 管理センター あて

登録申請書（処方医師）

		登録申請日	年	月	日
施設名	<div style="border: 1px solid red; padding: 2px; display: inline-block;">指示事項（3）による変更</div> 以下の全てを満たす <input type="checkbox"/> 本剤投与に関して、緊急時に十分対応できる設備を有する <input type="checkbox"/> 本剤を院内にて調剤することが可能である				
	〒				
所在地	TEL : () - FAX : () -				
	氏名				
処方医師	<input type="checkbox"/> 姓と名の間は、1マス空けてください。 <input type="checkbox"/> お名前を登録しますので、漢字は大きくはっきりとご記入ください。				
	所属	<div style="border: 1px solid red; padding: 2px; display: inline-block;">指示事項（3）に伴い、「確認項目」を削除し 【登録要件の確認】にまとめて記載</div>			
	医籍登録番号				
	【登録要件の確認】 以下の全てを満たす <input type="checkbox"/> サリドマイドの催奇形性及び本手順に関する情報提供を受け、理解している <input type="checkbox"/> 本手順の遵守に同意する <input type="checkbox"/> 産科婦人科医師と連携を図ることに同意が得られている <input type="checkbox"/> 研修医ではない（ただし、日本血液学会認定血液専門医は除く） <input type="checkbox"/> 次のいずれかに該当する <input type="checkbox"/> 日本血液学会認定血液専門医である <small>注1)</small> <input type="checkbox"/> 日本血液学会認定血液専門医と連携が可能である <small>注2)</small> <input type="checkbox"/> 過去に TERMS に登録の上、本剤の処方経験を有する <input type="checkbox"/> 上記以外である <small>注3)</small>				

注1) 日本血液学会認定血液専門医の証明書(写)が必要です。
 注2) 日本血液学会認定血液専門医の証明書(写)及び連携を証明する文書又は文書(写)が必要です。
 注3) TERMS 委員会の評価が必要です。

藤本製薬株式会社
TERMS 管理センター へ

登録申請書（責任薬剤師）

	登録申請日	年	月	日
施設名				
所在地	〒			
	TEL : () - FAX : () -			
責任薬剤師	氏名	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
	・姓と名の間は、1マス空けてください。 ・お名前を登録しますので、漢字は大きくはっきりとご記入ください。			
	所属			
	薬剤師名簿登録番号			
確認項目	<input type="checkbox"/> 教育補助ビデオを視聴した			
保管場所の設置状況	<input type="checkbox"/> 人の出入りが制限された施設可能な場所にて薬剤管理が可能である			

藤本製薬株式会社
TERMS 管理センター へ

登録申請書（責任薬剤師）

	登録申請日	年	月	日
施設名				
所在地	〒			
	TEL : () - FAX : () -			
責任薬剤師	氏名	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
	・姓と名の間は、1マス空けてください。 ・お名前を登録しますので、漢字は大きくはっきりとご記入ください。			
	所属			
	薬剤師名簿登録番号			
確認項目	<input type="checkbox"/> サリドマイドの催奇形性及び本手順に関する情報提供を受け、理解している <input type="checkbox"/> 本手順の遵守に同意する			
保管場所の設置状況	<input type="checkbox"/> 人の出入りが制限された施設可能な場所にて薬剤管理が可能である			

確認項目の明確化

登録申請書（患者）その2
— 患者及び患者関係者 —

薬剤管理者

氏名	<input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/>								
・姓と名の間は、1マス空けてください。 ・お名前を登録しますので、漢字は大きくはっきりとご記入ください。									
住所	〒 <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="checkbox"/> 患者と同じ住所								
	TEL : (<input type="text"/>) <input type="text"/> - <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/>								
生年月日				続柄					
明・大・昭・平 年 月 日									
確認項目	<input type="checkbox"/> 教育補助ビデオを視聴した								

確認項目（第三者評価機関の調査）

患者さんから電話をし、調査を受けることが可能ですか	<input type="checkbox"/> できる <input type="checkbox"/> できない → <table border="1" style="display: inline-table; vertical-align: middle;"> <tr> <td>理由：</td> </tr> </table>	理由：
理由：		
電話調査ができない場合は記入調査となります。		
調査時期の通知を患者さん宅に郵送してもよろしいですか	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ → 「いいえ」の場合は処方医師から調査時期の連絡を受けることとなります。	

注) この用紙は、藤本製薬株式会社 TERMS 管理センターへ郵送又は MR へお渡してください。

登録申請書（患者）その2
— 患者及び患者関係者 —

薬剤管理者

氏名	<input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/>								
・姓と名の間は、1マス空けてください。 ・お名前を登録しますので、漢字は大きくはっきりとご記入ください。									
住所	〒 <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="checkbox"/> 患者と同じ住所								
	TEL : (<input type="text"/>) <input type="text"/> - <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/>								
生年月日				続柄	生年 確認項目の明確化				
明・大・昭・平 年 月 日									
確認項目	<input type="checkbox"/> サリドマイドの催奇形性及び本手順に関する教育を受け、理解度を確認した <input type="checkbox"/> 本手順の遵守に同意した								

確認項目（第三者評価機関の調査）

患者さんから電話をし、調査を受けることが可能ですか	<input type="checkbox"/> できる <input type="checkbox"/> できない → <table border="1" style="display: inline-table; vertical-align: middle;"> <tr> <td>理由：</td> </tr> </table>	理由：
理由：		
電話調査ができない場合は記入調査となります。		
調査時期の通知を患者さん宅に郵送してもよろしいですか	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ → 「いいえ」の場合は処方医師から調査時期の連絡を受けることとなります。	

注) この用紙は、藤本製薬株式会社 TERMS 管理センターへ郵送又は MR へお渡してください。

藤本製薬株式会社
TERMS 管理センター へ

登録申請書（特約店責任薬剤師）

		登録申請日	年	月	日
施設名					
	麻薬卸売業者 免許番号				
所在地	〒				
	TEL : () -		FAX : () -		
特約店 責任薬剤師	氏名	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
	・姓と名の間は、1マス空けてください。 ・お名前を登録しますので、漢字は大きくはっきりとご記入ください。				
	所属				
	薬剤師名簿 登録番号				
確認項目	<input type="checkbox"/> 教育補助ビデオを視聴した				
保管場所の 設置状況	<input type="checkbox"/> 人の出入りが制限された施設可能な場所にて薬剤管理が可能である				

藤本製薬株式会社
TERMS 管理センター へ

登録申請書（特約店責任薬剤師）

		登録申請日	年	月	日
社名	【既に了承された変更】				
	事業所名				
所在地	〒				
	TEL : () -		FAX : () -		
特約店 責任薬剤師	氏名	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
	「所属」の削除 【既に了承された変更】				
	・姓と名の間は、1マス空けてください。 ・お名前を登録しますので、漢字は大きくはっきりとご記入ください。				
	薬剤師名簿 登録番号				
確認項目	<input type="checkbox"/> サリドマイドの催奇形性及び本手順に関する情報提供を受け、理解している <input type="checkbox"/> 本手順の遵守に同意する				
保管場所の 設置状況	<input type="checkbox"/> 人の出入りが制限された施設可能な場所にて薬剤管理が可能である				

処方医師

登録通知書（処方医師）

	登録日	年	月	日
施設名	<input type="checkbox"/> 日本血液学会研修施設 <input type="checkbox"/> 日本血液学会研修施設以外 <small>個人輸入でサリドマイド製剤を取扱っていた医療機関で院内に調剤所を有する施設</small>			
所在地	〒			
	TEL : () - FAX : () -			
処方医師	氏名	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
	登録番号	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
	所属	<input type="text"/>		
	医籍登録番号	<input type="text"/>		
	確認項目	<input type="checkbox"/> 教育補助ビデオを視聴した <input type="checkbox"/> 研修医ではない		
	【日本血液学会研修施設の医師】 <input type="checkbox"/> 日本血液学会認定血液専門医である <input type="checkbox"/> 院内の日本血液学会認定血液専門医に指導を受けている 指導医師名：			
	【日本血液学会研修施設以外の施設の医師】 <input type="checkbox"/> 日本血液学会認定血液専門医である <input type="checkbox"/> 院内の日本血液学会認定血液専門医に指導を受けている 指導医師名：			
	<input type="checkbox"/> サリドマイドによる多発性骨髄腫に関する臨床試験の経験を有する <input type="checkbox"/> 日本血液学会研修施設との連携を図ることが可能である			
産科婦人科 医師	施設名： _____ 医師名： _____			

処方医師

登録通知書（処方医師）

	登録日	年	月	日
施設名	<input type="checkbox"/> 日本血液学会研修施設 <input type="checkbox"/> 日本血液学会研修施設以外 <small>個人輸入でサリドマイド製剤を取扱っていた医療機関で院内に調剤所を有する施設</small>			
所在地	〒			
	TEL : () - FAX : () -			
処方医師	氏名	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
	登録番号	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
	所属	<input type="text"/>		
連携する 産科婦人科 医師	施設名： _____ 医師名： _____			

登録要件に関する確認
結果の削除

「医籍登録番号」の削除

登録要件に関する
確認結果の削除

責任薬剤師

登録通知書（責任薬剤師）

	登録日	年	月	日
施設名				
所在地	〒			
	TEL : () - FAX : () -			
責任薬剤師	氏名	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
	登録番号	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
	所属			
	薬剤師名簿登録番号			
	確認項目	<input type="checkbox"/> 教育補助ビデオを視聴した		
保管場所の設置状況	<input type="checkbox"/> 人の出入りが制限された施設可能な場所にて薬剤管理が可能である			

責任薬剤師

登録通知書（責任薬剤師）

	登録日	年	月	日
施設名				
所在地	〒			
	TEL : () - FAX : () -			
責任薬剤師	氏名	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
		<div style="border: 2px solid yellow; padding: 5px; display: inline-block;">「薬剤師名簿登録番号」、 「保管場所の設置状況」の削除</div> <div style="border: 2px solid yellow; padding: 5px; display: inline-block; margin-left: 20px;">登録要件に関する 確認結果の削除</div>		
	所属			

施設名：

登録番号：

処方医師名： _____

登録通知書（患者） その1

		登録日	年	月	日
患者	氏名	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
	登録番号	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
	住所	〒 <input type="text"/>			
		TEL：(<input type="text"/>) - <input type="text"/>			
	患者群	<input type="checkbox"/> A：男性患者			
		<input type="checkbox"/> B：女性患者B 自然閉経した女性(45歳以上で1年間以上月経がない)、子宮又は両側卵巣を摘出した女性			
<input type="checkbox"/> C：女性患者C 女性患者Bに該当せず、本剤の服用による治療方法が適切と判断した女性					
生年月日	明・大・昭・平	年	月	日	
疾患名	<input type="checkbox"/> 多発性骨髄腫 <input type="checkbox"/> その他 (<input type="text"/>)				
確認項目	<input type="checkbox"/> ：教育補助ビデオを視聴した				
	<input type="checkbox"/> ：理解度確認票を全問正解した				
	<input type="checkbox"/> 女性患者C				
	<input type="checkbox"/> ：服用開始予定4週間前及び2週間前の妊娠検査が陰性であった、又は同意日の4週間前から性交渉をしていないことを確認した				

施設名：

登録番号：

処方医師名： _____

2頁を1頁にまとめたため「その1」を削除

登録通知書（患者）

		登録日	年	月	日	
患者	氏名	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	
	登録番号	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	
	住所	〒 <input type="text"/>				
		TEL：(<input type="text"/>) - <input type="text"/>				
	患者群	通知方法の要約				
	生年月日	明・大・昭・平	月	日	登録要件に関する確認結果の削除	
疾患名	<input type="checkbox"/> 多発性骨髄腫 <input type="checkbox"/> その他 (<input type="text"/>)					
薬剤管理者	氏名	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	
	住所	〒 <input type="text"/> <input type="checkbox"/> 患者と同じ住所				
		TEL：(<input type="text"/>) - <input type="text"/>				
	生年月日	明・大・昭・平			年	月
続柄	<input type="text"/>					
備考	記載項目の追加					

登録通知書（患者） **その2**

— 患者及び患者関係者 —

薬剤管理者

氏名	<input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/>							
住所	〒							<input type="checkbox"/> 患者と同じ住所
	TEL: () -							
生年月日						続柄		
明・大・昭・平	年	月	日					
確認項目	<input type="checkbox"/> 教育補助ビデオを視聴した							

確認項目（第三者評価機関の調査）

患者さんから電話をし、調査を受けることが可能ですか	<input type="checkbox"/> できる <input type="checkbox"/> できない → { 理由： 電話調査ができない場合は記入調査となります。
調査時期の通知を患者さん宅に郵送してもよろしいですか	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ → 「いいえ」の場合は処方医師から調査時期の連絡を受けることとなります。

2頁を1頁にまとめたため
「その2」を削除

特約店責任薬剤師

登録通知書（特約店責任薬剤師）

		登録日	年	月	日
施設名					
	麻薬卸売業者 免許番号				
所在地	〒				
	TEL : () -		FAX : () -		
特約店 責任薬剤師	氏名	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
	登録番号	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
	所属				
	薬剤師名簿 登録番号				
	確認項目	<input type="checkbox"/> 教育補助ビデオを視聴した			
保管場所の 設置状況	<input type="checkbox"/> 人の出入りが制限された施設可能な場所にて薬剤管理が可能である				

特約店責任薬剤師

登録通知書（特約店責任薬剤師）

		登録日	年	月	日
社名	【既に了承された変更】				
	事業所名	「麻薬卸売業者免許番号」の 削除			
所在地	〒				
	TEL : () -		FAX : () -		
特約店 責任薬剤師	氏名	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
	登録番号	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
		「薬剤師名簿登録番号」、 「保管場所の設置状況」の削除		登録要件に関する 確認結果の削除	
		【既に了承された変更】			

登録カード (患者用のみ)

表面

患者登録カード

このカードは TERMS®に登録されている方にお渡し
しています。登録番号が必要なときにご利用ください。

他の診療科や医療機関を受診する際、院外薬局に
おいてサリドマイド製剤(サルド®)以外の調剤を
受ける際には、裏面をご提示ください。


医療機関： _____
氏 名： _____
登録番号： _____

裏面

◆医師または薬剤師さんへ◆

この患者さんはサリドマイド製剤(サルド®)を服用中
です。本製剤は特別な管理が必要です。併用注意、その他
の詳しい情報につきましては、サルド®の添付文書
又は藤本製薬のホームページ等でご確認いただくか、下記
までお問い合わせください。

このカードは患者さんにとって大切なものです。
拾得された方は下記までご連絡くださいますよう
お願いいたします。

 藤本製薬株式会社 TERMS管理センター
大阪府松原市西野々2-2-10 ☎ 0120-001-468

《キャッシュカードサイズ》

登録カード (患者用)

「患者用のみ」を
「患者用」に変更

表面

患者登録カード

このカードは TERMS®に登録されている方にお渡し
しています。登録番号が必要なときにご利用ください。

他の診療科や医療機関を受診する際、院外薬局に
おいてサリドマイド製剤(サルド®)以外の調剤を
受ける際には、裏面をご提示ください。


医療機関： _____
氏 名： _____
登録番号： _____

裏面

◆医師または薬剤師さんへ◆

この患者さんはサリドマイド製剤(サルド®)を服用中
です。本製剤は特別な管理が必要です。併用注意、その他
の詳しい情報につきましては、サルド®の添付文書
又は藤本製薬のホームページ等でご確認いただくか、下記
までお問い合わせください。

このカードは患者さんにとって大切なものです。
拾得された方は下記までご連絡くださいますよう
お願いいたします。

 藤本製薬株式会社 TERMS管理センター
大阪府松原市西野々2-2-10 ☎ 0120-001-468

《キャッシュカードサイズ》

登録情報変更申請書

申請日： _____ 年 _____ 月 _____ 日

申請者氏名： _____

施設名： _____

申請者登録番号

処方医師登録番号（変更対象者が患者の場合は処方医師が申請者となります。）

--	--	--	--	--	--	--	--

責任薬剤師登録番号

--	--	--	--	--	--	--	--

特約店責任薬剤師登録番号

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

※変更対象者が患者の場合、患者氏名・登録番号を下記にご記入ください。

患者氏名： _____

患者登録番号：

--	--	--	--	--	--	--	--

変更内容

【変更前】	【変更後】

登録情報変更申請書

申請日： _____ 年 _____ 月 _____ 日

申請者氏名： _____

施設名又は社名及び事業所名： _____

【既に了承された変更】

申請者登録番号

処方医師登録番号（変更対象者が患者の場合は処方医師が申請者となります。）

--	--	--	--	--	--	--	--

責任薬剤師登録番号

--	--	--	--	--	--	--	--

特約店責任薬剤師登録番号

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

※変更対象者が患者の場合、患者氏名・登録番号を下記にご記入ください。

患者氏名： _____

患者登録番号：

--	--	--	--	--	--	--	--

変更内容

【変更前】	【変更後】

登録情報変更通知書

通知日： _____ 年 _____ 月 _____ 日

申請者氏名： _____

施設名： _____

申請者登録番号

処方医師登録番号

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

責任薬剤師登録番号

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

特約店責任薬剤師登録番号

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

患者氏名： _____

患者登録番号：

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

変更内容

【変更前】	【変更後】

登録情報変更通知書

通知日： _____ 年 _____ 月 _____ 日

申請者氏名： _____

施設名又は社名及び事業所名： _____

【既に了承された変更】

申請者登録番号

処方医師登録番号

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

責任薬剤師登録番号

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

特約店責任薬剤師登録番号

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

個人情報のため「患者氏名」を削除

患者登録番号

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

変更内容

【変更前】	【変更後】

男性患者

診察前調査票

登録番号									記入日	年	月	日
									生年月日	明・大・昭・平	年	月

◆以下の設問について、当該調査票の **前回提出から今回提出まで** の状況についてお答えください。

チェックは該当する に のようにペンにて記入し、間違っ場合には を記入してください。

1. サリドマイド製剤(サレド[®]カプセル)の管理状況についてお聞きします。

1-① カプセルシートから取出し別の容器で保管したことがありましたか。	<input type="checkbox"/> あった	<input type="checkbox"/> なかった
1-② 専用の場所に保管せずに放置したことがありましたか。	<input type="checkbox"/> あった	<input type="checkbox"/> なかった
1-③ 子供の手の届くような場所に保管したことがありましたか。	<input type="checkbox"/> あった	<input type="checkbox"/> なかった
1-④ 紛失しましたか。	<input type="checkbox"/> 紛失した	<input type="checkbox"/> 紛失しなかった
1-⑤ 他人に譲渡しましたか。	<input type="checkbox"/> 譲渡した	<input type="checkbox"/> 譲渡しなかった
1-⑥ 廃棄しましたか。	<input type="checkbox"/> 廃棄した	<input type="checkbox"/> 廃棄しなかった
一つでも『あった』あるいは『した』とお答えになった場合、その経緯や理由等を【6.自由記入欄】へご記入ください。		

2. 服用状況についてお聞きします。

2-① 飲み忘れがありましたか。	<input type="checkbox"/> 飲み忘れあり	<input type="checkbox"/> 飲み忘れなし
⇒『飲み忘れあり』とお答えになった場合、カプセルシートにお薬を残した状態で受診時にご持参ください。		
2-② カプセルシートへの服用状況の記入もれがありましたか。	<input type="checkbox"/> 記入もれあり	<input type="checkbox"/> 記入もれなし
⇒『記入もれあり』とお答えになった場合、記入もれを記載してから受診してください。		

※カプセルシートは空であっても受診ごとに必ず持参し、処方医師、薬剤師へご提示ください。

3. 性交渉についてお聞きします。

3-① コンドームを使用せずに性交渉を行いましたか。	<input type="checkbox"/> 行った	<input type="checkbox"/> 行っていない
3-② 妊婦と性交渉を行いましたか。	<input type="checkbox"/> 行った	<input type="checkbox"/> 行っていない
一つでも『行った』とお答えになった場合、そのことを処方医師へ連絡されましたか。 <input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ		
⇒『いいえ』とお答えになった場合、直ちに処方医師へご連絡ください。		

4. パートナーについて以下に該当することがありましたか。

4-① パートナーはいますが妊娠はしていません。または、パートナーはいません。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ
『いいえ』とお答えになった場合、そのことを処方医師へ連絡されましたか。 <input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ		
⇒『いいえ』とお答えになった場合、直ちに処方医師へご連絡ください。		

5. あなたの薬剤管理者についてお聞きします。

5-① 薬剤管理者の変更がありましたか。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ
⇒『はい』とお答えになった場合、処方医師まで薬剤管理者が変更になったことを伝えてください。		

6. 自由記入欄

お困りのこと(薬を管理する上での不都合等)、ご意見、ご要望等をご自由にご記入ください。

〔記入欄〕

この用紙は、医師又は薬剤師には見せずに、診察日の前日までに下記へ FAX してください。

前日までに FAX できなかった場合は、当日の診察までに FAX してください。

FAX：0120-007-121 (藤本製薬株式会社 TERMS 管理センター)

この書類が誤送信されてきた場合はお手数をお掛けしますが速やかに破棄してください。

指示事項(1)により廃止

女性患者B

診察前調査票

登録番号							記入日	年	月	日
							生年月日	明・大・昭・平	年	月

◆以下の設問について、当該調査票の **前回提出から今回提出まで** の状況についてお答えください。

チェックは該当する に のようにペンにて記入し、間違った場合には を記入してください。

1. サリドマイド製剤(サルド[®]カプセル)の管理状況についてお聞きます。

1-①カプセルシートから取出し別の容器で保管したことがありますか。	<input type="checkbox"/> あった	<input type="checkbox"/> なかった
1-②専用の場所に保管せずに放置したことがありますか	<input type="checkbox"/> あった	<input type="checkbox"/> なかった
1-③子供の手の届くような場所に保管したことがありますか。	<input type="checkbox"/> あった	<input type="checkbox"/> なかった
1-④紛失しましたか。	<input type="checkbox"/> 紛失した	<input type="checkbox"/> 紛失しなかった
1-⑤他人に譲渡しましたか。	<input type="checkbox"/> 譲渡した	<input type="checkbox"/> 譲渡しなかった
1-⑥廃棄しましたか。	<input type="checkbox"/> 廃棄した	<input type="checkbox"/> 廃棄しなかった
一つでも『あった』あるいは『した』とお答えになった場合は、その経緯や理由等を【4.自由記入欄】へご記入ください。		

2. 服用状況についてお聞きます。

2-① 飲み忘れがありましたか。	<input type="checkbox"/> 飲み忘れあり	<input type="checkbox"/> 飲み忘れなし
⇒『飲み忘れあり』とお答えになった場合、カプセルシートにお薬を残した状態で受診時にご持参ください。		
2-② カプセルシートへの服用状況の記入もれがありましたか。	<input type="checkbox"/> 記入もれあり	<input type="checkbox"/> 記入もれなし
⇒『記入もれあり』とお答えになった場合、記入もれを記載してから受診してください。		

※カプセルシートは空であっても受診ごとに必ず持参し、処方医師、薬剤師へご提示ください。

3. あなたの薬剤管理者についてお聞きます。

3-① 薬剤管理者の変更がありましたか。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ
⇒『はい』とお答えになった場合、処方医師まで薬剤管理者が変更になったことを伝えてください。		

4. 自由記入欄

お困りのこと(薬を管理する上での不都合等)、ご意見、ご要望等をご自由にご記入ください。

〔記入欄〕

この用紙は、医師又は薬剤師には見せずに、診察日の前日までに下記へ FAX してください。
 前日までに FAX できなかった場合は、当日の診察までに FAX してください。
 FAX：0120-007-121(藤本製薬株式会社 TERMS 管理センター)

この書類が誤送信されてきた場合はお手数をお掛けしますが速やかに破棄してください。

指示事項(1)により廃止

女性患者C

診察前調査票

登録番号							記入日	年	月	日
							生年月日	明・大・昭・平	年	月

◆以下の設問について、当該調査票の **前回提出から今回提出まで** の状況についてお答えください。

チェックは該当する に のようにペンにて記入し、間違った場合には を記入してください。

1. サリドマイド製剤(**サルト[®]カプセル**)の管理状況についてお聞きします。

1-① カプセルシートから取出し別の容器で保管したことがありましたか。	<input type="checkbox"/> あった	<input type="checkbox"/> なかった
1-② 専用の場所に保管せずに放置したことがありましたか。	<input type="checkbox"/> あった	<input type="checkbox"/> なかった
1-③ 子供の手の届くような場所に保管したことがありましたか。	<input type="checkbox"/> あった	<input type="checkbox"/> なかった
1-④ 紛失しましたか。	<input type="checkbox"/> 紛失した	<input type="checkbox"/> 紛失しなかった
1-⑤ 他人に譲渡しましたか。	<input type="checkbox"/> 譲渡した	<input type="checkbox"/> 譲渡しなかった
1-⑥ 廃棄しましたか。	<input type="checkbox"/> 廃棄した	<input type="checkbox"/> 廃棄しなかった
一つでも『あった』あるいは『した』とお答えになった場合、その経緯や理由を【5.自由記入欄】へご記入ください。		

2. 服用状況についてお聞きします。

2-① 飲み忘れがありましたか。	<input type="checkbox"/> 飲み忘れあり	<input type="checkbox"/> 飲み忘れなし
⇒『飲み忘れあり』とお答えになった場合、カプセルシートにお薬を残した状態で受診時にご持参ください。		
2-② カプセルシートへの服用状況の記入もれがありましたか。	<input type="checkbox"/> 記入もれあり	<input type="checkbox"/> 記入もれなし
⇒『記入もれあり』とお答えになった場合、記入もれを記載してから受診してください。		

※カプセルシートは空であっても受診ごとに必ず持参し、処方医師、薬剤師へご提示ください。

3. 性交渉について以下に該当することがありましたか。

3-① 性交渉を行わなかった。または、規定された避妊方法を実施しました。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ
『いいえ』とお答えになった場合、そのことを処方医師へ連絡されましたか。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ
⇒『いいえ』とお答えになった場合は、直ちに処方医師へご連絡ください。		

4. あなたの薬剤管理者についてお聞きします。

4-① 薬剤管理者の変更がありましたか。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ
⇒『はい』とお答えになった場合、処方医師まで薬剤管理者が変更になったことを伝えてください。		

5. 自由記入欄

お困りのこと(薬を管理する上での不都合等)、ご意見、ご要望等をご自由にご記入ください。

〔記入欄〕

この用紙は、医師又は薬剤師には見せずに、診察日の前日までに下記へ FAX してください。
 前日までに FAX できなかった場合は、当日の診察までに FAX してください。
 FAX：0120-007-121(藤本製薬株式会社 TERMS 管理センター)

この書類が誤送信されてきた場合はお手数をお掛けしますが速やかに破棄してください。

指示事項(1)により廃止

遵守状況等確認票(A)

藤本製薬控
男性患者

チェックは該当する に のようにペンにて記入し、間違った場合には を記入してください。

注意事項

	医師	患者
1	<input type="checkbox"/> 説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ
2	<input type="checkbox"/> 説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ
3	<input type="checkbox"/> 説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ
4	<input type="checkbox"/> 説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ

確認事項

	医師	患者
5 妊婦	<input type="checkbox"/> なかった <input type="checkbox"/> あった	<input type="checkbox"/> なかった <input type="checkbox"/> あった
6 妊娠回避	<input type="checkbox"/> 行っていない <input type="checkbox"/> 行った	<input type="checkbox"/> 行っていない <input type="checkbox"/> 行った
7 妊娠	<input type="checkbox"/> 妊娠していない <input type="checkbox"/> 妊娠した	<input type="checkbox"/> 妊娠していない <input type="checkbox"/> 妊娠した
8 精子精液	<input type="checkbox"/> 行っていない <input type="checkbox"/> 行った	<input type="checkbox"/> 行っていない <input type="checkbox"/> 行った
9 共有譲渡廃棄	<input type="checkbox"/> 行っていない <input type="checkbox"/> 行った	<input type="checkbox"/> 行っていない <input type="checkbox"/> 行った
10 関係者	<input type="checkbox"/> 変更なし <input type="checkbox"/> 変更あり	<input type="checkbox"/> 変更なし <input type="checkbox"/> 変更あり

【処方医師記入欄】
上記の事項等を確認しました

記入日 2 0 年 月 日

処方医師 署名

処方医師 登録番号

サレド^{カプセル}100

未服用薬数量	Cap	紛失数量*	Cap
必要数量	Cap/日 × 日	今回処方数量	Cap

サレド^{カプセル}50

未服用薬数量	Cap	紛失数量*	Cap
必要数量	Cap/日 × 日	今回処方数量	Cap

※ 紛失があった場合、薬剤部(科)にて紛失届を作成してください

【患者さん記入欄】

治療に関する同意説明の内容を理解し、同意いたします。上記の事項等を確認しました。

患者署名

患者 登録番号

FAX : 0120-007-121

遵守状況等確認票

男性患者

チェックは、該当する に のように記入し、間違った場合は を記入してください。

確認事項(初回処方時及び入院中は確認不要です)	処方医師記入欄	患者記入欄
①催奇形性のリスクと妊娠回避の必要性を説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	<input type="checkbox"/> 受けた <input type="checkbox"/> 受けていない
②避妊失敗時の対応方法について説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	<input type="checkbox"/> 受けた <input type="checkbox"/> 受けていない
③精子・精液の提供禁止について説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	<input type="checkbox"/> 受けた <input type="checkbox"/> 受けていない
④薬剤管理者変更について確認した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	<input type="checkbox"/> 変更なし <input type="checkbox"/> 変更あり

記入日 20 年 月 日

処方医師 登録番号

処方 医師名

FAX回数の合理化

【指示事項(2)による変更】

患者 登録番号

外来 入院

サレド^{カプセル}100

$$\text{投与量} \times \text{日数} - \text{未服用薬数量} = \text{処方数量}$$

サレド^{カプセル}50

$$\text{投与量} \times \text{日数} - \text{未服用薬数量} = \text{処方数量}$$

薬剤師確認

確認済

確認済

薬剤の紛失

なし あり

↓

*紛失届を作成してください

処方医師 コメント

休薬 中止

確認事項(初回処方時及び入院中は確認不要です)	薬剤師記入欄	患者記入欄
⑤家庭内での本剤の管理・保管について説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	<input type="checkbox"/> 受けた <input type="checkbox"/> 受けていない
⑥本剤の共有・譲渡・廃棄の禁止について説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	<input type="checkbox"/> 受けた <input type="checkbox"/> 受けていない
⑦カプセルシートを毎回持参することを説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	<input type="checkbox"/> 受けた <input type="checkbox"/> 受けていない
⑧不要薬の調剤元への返却について説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	<input type="checkbox"/> 受けた <input type="checkbox"/> 受けていない

記入日 20 年 月 日

責任薬剤師 登録番号

担当 薬剤師名

注意事項

1	本剤の主成分であるサリドマイドは胎児の発育に影響するため、定められた期間中は妊娠回避が必要なことを知っていますか。
2	本剤治療中は性交渉を避けるか、性交渉をする場合にはコンドームを使用しなければならないこと、また、本剤による治療を中止しても、その後 8 週間は妊娠回避を続けなければならないことを知っていますか。
3	パートナーが、妊娠するかもしれない場合は直ちに処方医師に連絡することを知っていますか。
4	本剤治療中および中止後 8 週間は精子・精液の提供ができないことを知っていますか。

確認事項（確認期間：前回診察日～今回診察日）

5	（初回処方時不要）（2 回目処方時の確認期間：本剤服用開始時～今回診察日） 確認期間中に妊娠している女性と性交渉がありましたか。
6	（初回処方時不要）（2 回目処方時の確認期間：本剤服用開始時～今回診察日） コンドームを使用せずに性交渉を行いましたか。
7	（初回処方時不要） パートナーが、確認期間中に妊娠しましたか。
8	（初回処方時不要）（2 回目処方時の確認期間：本剤服用開始時～今回診察日） 確認期間中に精子・精液を提供しましたか。
9	（初回処方時不要） 確認期間中に本剤を他人と共有した、譲った、または廃棄しましたか。 （不要になった本剤は捨てずに薬剤師に届けてください。）
10	薬剤管理者を変更しましたか。 （変更になる予定がある場合には、処方医師に申し出てその指示に従ってください。）

様式の 1 本化による変更
【指示事項（2）による変更】

遵守状況等確認票(A)

藤本製薬控

女性患者 B

チェックは該当する に のようにペンにて記入し、間違っ場合には を記入してください。

注意事項

	医師	患者
1	<input type="checkbox"/> 説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ
2	<input type="checkbox"/> 説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ

確認事項

	医師	患者
3 授乳	<input type="checkbox"/> 行っていない <input type="checkbox"/> 行った	<input type="checkbox"/> 行っていない <input type="checkbox"/> 行った
4 共有 譲渡 廃棄	<input type="checkbox"/> 行っていない <input type="checkbox"/> 行った	<input type="checkbox"/> 行っていない <input type="checkbox"/> 行った
5 関係者	<input type="checkbox"/> 変更なし <input type="checkbox"/> 変更あり	<input type="checkbox"/> 変更なし <input type="checkbox"/> 変更あり

【処方医師記入欄】
上記の事項等を確認しました

記入日 2 0 年 月 日

処方医師署名

処方医師登録番号

サレド[®]カプセル100	未服用薬数量	Cap	紛失数量*	Cap
	必要数量	Cap/日 × 日	今回処方数量	Cap
サレド[®]カプセル50	未服用薬数量	Cap	紛失数量*	Cap
	必要数量	Cap/日 × 日	今回処方数量	Cap

※ 紛失があった場合、薬剤部(科)にて紛失届を作成してください

【患者さん記入欄】
治療に関する同意説明の内容を理解し、同意いたします。上記の事項等を確認しました。

患者署名

患者登録番号

注) 薬剤部(科): この用紙を切り離して、お預かりください。後日 MR が回収させていただきます。

FAX : 0 1 2 0 - 0 0 7 - 1 2 1

遵守状況等確認票

女性患者 B

チェックは、該当する に のように記入し、間違っ場合は を記入してください。

確認事項(初回処方時及び入院中は確認不要です)	処方医師記入欄	患者記入欄
①催奇形性のリスクと妊娠回避の必要性を説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	<input type="checkbox"/> 受けた <input type="checkbox"/> 受けていない
②薬剤管理者変更について確認した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	<input type="checkbox"/> 変更なし <input type="checkbox"/> 変更あり

記入日 20 年 月 日

処方医師登録番号

処方医師名

FAX 回数の合理化
【指示事項(2)による変更】

患者登録番号

外来 入院

サレド[®]カプセル100

投与量 Cap/日 × 日数 日 - 未服用薬数量 Cap = 処方数量 Cap

サレド[®]カプセル50

投与量 Cap/日 × 日数 日 - 未服用薬数量 Cap = 処方数量 Cap

処方医師コメント

休薬 中止

薬剤師確認

確認済

確認済

薬剤の紛失

なし あり

↓

*紛失届を作成してください

確認事項(初回処方時及び入院中は確認不要です)	薬剤師記入欄	患者記入欄
③家庭内での本剤の管理・保管について説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	<input type="checkbox"/> 受けた <input type="checkbox"/> 受けていない
④本剤の共有・譲渡・廃棄の禁止について説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	<input type="checkbox"/> 受けた <input type="checkbox"/> 受けていない
⑤カプセルシートを毎回持参することを説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	<input type="checkbox"/> 受けた <input type="checkbox"/> 受けていない
⑥不要薬の調剤元への返却について説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	<input type="checkbox"/> 受けた <input type="checkbox"/> 受けていない

記入日 20 年 月 日

責任薬剤師登録番号

担当薬剤師名

この用紙が誤送信されてきた場合は、お手数をお掛けしますが上記 FAX 番号に転送の上、速やかに破棄してください。

注意事項

1	本剤の主成分であるサリドマイドは胎児の発育に影響することを知っていますか。
2	本剤治療中および中止後 8 週間は授乳ができないことを知っていますか。

確認事項（確認期間：前回診察日～今回診察日）

3	（初回処方時不要）（2 回目処方時の確認期間：本剤服用開始時～今回診察日） 確認期間中に授乳をしましたか。
4	（初回処方時不要） 確認期間中に本剤を他人と共有した、譲った、または廃棄しましたか。 （不要になった本剤は捨てずに薬剤師に届けてください。）
5	薬剤管理者を変更しましたか。 （変更になる予定がある場合には、処方医師に申し出てその指示に従ってください。）

様式の 1 本化による変更
【指示事項（2）による変更】

遵守状況等確認票(A)

藤本製薬控

女性患者 C

チェックは該当する に のようにペンにて記入し、間違っただけの場合は を記入してください。

注意事項

確認事項

医師		患者	
1	<input type="checkbox"/> 説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	
2	<input type="checkbox"/> 説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	
3	<input type="checkbox"/> 説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	
4	<input type="checkbox"/> 説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	
5	<input type="checkbox"/> 説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	
6	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	6 妊娠 回避
7	<input type="checkbox"/> 陰性だった <input type="checkbox"/> 陰性でなかった	<input type="checkbox"/> 陰性だった <input type="checkbox"/> 陰性でなかった	7 妊娠
8	<input type="checkbox"/> 行っていない <input type="checkbox"/> 行った	<input type="checkbox"/> 行っていない <input type="checkbox"/> 行った	8 授乳
9	<input type="checkbox"/> 行っていない <input type="checkbox"/> 行った	<input type="checkbox"/> 行っていない <input type="checkbox"/> 行った	9 共有 譲渡 廃棄
10	<input type="checkbox"/> 変更なし <input type="checkbox"/> 変更あり	<input type="checkbox"/> 変更なし <input type="checkbox"/> 変更あり	10 関係者

【処方医師記入欄】
上記の事項等を確認しました

記入日 2 0 年 月 日

処方医師 署名

処方医師 登録番号

サレド^{カプセル}100

未服用薬数量	Cap	紛失数量*	Cap
必要数量	Cap/日 × 日	今回処方数量	Cap

サレド^{カプセル}50

未服用薬数量	Cap	紛失数量*	Cap
必要数量	Cap/日 × 日	今回処方数量	Cap

※ 紛失があった場合、薬剤部(科)にて紛失届を作成してください

【患者さん記入欄】
治療に関する同意説明の内容を理解し、同意いたします。上記の事項等を確認しました。

患者署名

患者 登録番号

注) 薬剤部(科): この用紙を切り離して、お預かりください。後日 MR が回収させていただきます。

FAX : 0120-007-121

遵守状況等確認票

女性患者 C

チェックは、該当する に のように記入し、間違っただけの場合は を記入してください。

確認事項(初回処方時及び入院中は確認不要です)	処方医師記入欄	患者記入欄
①催奇形性のリスクと妊娠回避の必要性を説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	<input type="checkbox"/> 受けた <input type="checkbox"/> 受けていない
②4週毎の妊娠検査について説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	<input type="checkbox"/> 受けた <input type="checkbox"/> 受けていない
③避妊失敗時の対応方法について説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	<input type="checkbox"/> 受けた <input type="checkbox"/> 受けていない
④薬剤管理者変更について確認した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	<input type="checkbox"/> 変更なし <input type="checkbox"/> 変更あり

記入日 20 年 月 日

処方医師 登録番号

処方医師 名

FAX回数の合理化

【指示事項(2)による変更】

患者 登録番号

外来 入院

妊娠検査結果 陰性 陰性でない

投与量 日数 未服用薬数量 処方数量

サレド^{カプセル}100 Cap/日 × 日 - Cap = Cap

投与量 日数 未服用薬数量 処方数量

サレド^{カプセル}50 Cap/日 × 日 - Cap = Cap

処方医師 休薬 中止

処方医師 コメント

薬剤師確認

確認済

確認済

確認済

薬剤の紛失

なし あり

↓

*紛失届を作成してください

確認事項(初回処方時及び入院中は確認不要です)	薬剤師記入欄	患者記入欄
⑤家庭内での本剤の管理・保管について説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	<input type="checkbox"/> 受けた <input type="checkbox"/> 受けていない
⑥本剤の共有・譲渡・廃棄の禁止について説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	<input type="checkbox"/> 受けた <input type="checkbox"/> 受けていない
⑦カプセルシートを毎回持参することを説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	<input type="checkbox"/> 受けた <input type="checkbox"/> 受けていない
⑧不要薬の調剤元への返却について説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	<input type="checkbox"/> 受けた <input type="checkbox"/> 受けていない

記入日 20 年 月 日

責任薬剤師 登録番号

担当 薬剤師名

この用紙が誤送信されてきた場合は、お手数をお掛けしますが上記 FAX 番号に転送の上、速やかに破棄してください。

注意事項

1	本剤の主成分であるサリドマイドは胎児の発育に影響するため、定められた期間中に妊娠回避が必要なことを知っていますか。
2	本剤治療中は異性との性交渉を避けるか、性交渉をする場合には安全管理手順に規定された1種類ずつの避妊方法を男女がそれぞれ同時に実施しなければならないこと、また、本剤による治療を中止しても、その後8週間は妊娠回避を続けなければならないことを知っていますか。
3	治療期間中は4週間を超えない間隔で、治療中止後は4週間後と8週間後に妊娠検査を受けなければならないことを知っていますか。
4	妊娠するかもしれない場合は直ちに本剤の服用は中止し、処方医師に連絡することを知っていますか。
5	本剤治療中および中止後8週間は授乳ができないことを知っていますか。

確認事項（確認期間：前回診察日～今回診察日）

6	確認期間中に性交渉を行わなかった。または規定された避妊方法を実施しましたか。
7	本日病院内で行った妊娠検査の結果は、陰性でしたか。（尿検査：50 IU/L の感度以上）
8	（初回処方時不要）（2回目処方時の確認期間：本剤服用開始時～今回診察日） 確認期間中に授乳をしましたか。
9	（初回処方時不要） 確認期間中に本剤を他人と共有した、譲った、または廃棄しましたか。 （不要になった本剤は捨てずに薬剤師に届けてください。）
10	薬剤管理者を変更しましたか。 （変更になる予定がある場合には、処方医師に申し出てその指示に従ってください。）

様式の1本化による変更
【指示事項（2）による変更】

FAX : 0120-007-121

男性患者

遵守状況等確認票(B)

女性患者 B

処方 下記処方内容につき受理いたしました。		記入日	2	0	年	月	日
患者登録番号		処方医師登録番号		処方医師			
サレド [®] カプセル100	必要数量	Cap/日×	日	未服用薬数量	Cap	今回処方数量	Cap
サレド [®] カプセル50	必要数量	Cap/日×	日	未服用薬数量	Cap	今回処方数量	Cap
						紛失数量	Cap

注意事項

確認事項

	薬剤師	患者
1	<input type="checkbox"/> 説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ
2	<input type="checkbox"/> 説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ
3	<input type="checkbox"/> 説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ

	薬剤師	患者
4	<input type="checkbox"/> 問題なし <input type="checkbox"/> 問題があったので 指導を行った	<input type="checkbox"/> 保管していた <input type="checkbox"/> 問題があったので説 明を受けて理解した
5	<input type="checkbox"/> 紛失なし <input type="checkbox"/> 紛失あり	<input type="checkbox"/> 紛失なし <input type="checkbox"/> 紛失あり
6	<input type="checkbox"/> 問題なし <input type="checkbox"/> 問題があったので 指導を行った	<input type="checkbox"/> 理解している <input type="checkbox"/> 問題があったので説 明を受けて理解した

チェックは該当する に のように
ペンにて記入し、間違った場合には を
記入してください。

FAX 回数の合理化による廃止
【指示事項(2)による変更】

【薬剤師記入欄】 上記の事項等を確認しました		記入日	2	0	年	月	日
		薬剤師署名					
サレド [®] カプセル100	新規必要数量	Cap	未服用薬数量	Cap			
サレド [®] カプセル50	新規必要数量	Cap	未服用薬数量	Cap			
		責任薬剤師登録番号					
【患者さん記入欄】 上記の事項等を確認しました							
患者署名	裏面にご記入ください			患者登録番号			

様式 27.

注意事項及び確認事項の内容

注意事項

1	本剤の主成分であるサリドマイドは胎児に重大な障害の発生、または死産する危険性があるため、定められた期間中は妊娠回避が必要なことを知っていますか。
2	本剤を共有・譲渡・廃棄できないことを知っていますか。
3	毎回カプセルシートはそのまま持参する必要があることを知っていますか。

確認事項（確認期間：前回診察日～今回診察日）

4	（初回調剤時不要） 他のお薬や飲食物とは別にして、子供の手の届かない専用の場所に保管していましたか。
5	（初回調剤時不要） 確認期間中に本剤の紛失はありましたか。 （紛失した場合は、『サリドマイド製剤（サリド [®] カプセル）紛失等の届出書』を作成してください。）
6	カプセルシートの使用方法について理解していますか。

F A X 回数 の 合理 化 に よ る 廃 止
【 指 示 事 項 （ 2 ） に よ る 変 更 】

FAX : 0120-007-121

女性患者 C

遵守状況等確認票(B)

処方 下記処方内容につき受理いたしました。		記入日	2	0	年	月	日		
患者登録番号		処方医師登録番号							
処方医師									
サレド[®] カプセル 100	必要数量	Cap/日 ×	日	未服用薬数量	Cap	今回処方数量	Cap	紛失数量	Cap
サレド[®] カプセル 50	必要数量	Cap/日 ×	日	未服用薬数量	Cap	今回処方数量	Cap	紛失数量	Cap

注意事項

確認事項

	薬剤師	患者
1	<input type="checkbox"/> 説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ
2	<input type="checkbox"/> 説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ
3	<input type="checkbox"/> 説明した	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ

	薬剤師	患者
4	<input type="checkbox"/> 陰性だった <input type="checkbox"/> 陰性でなかった	<input type="checkbox"/> 陰性だった <input type="checkbox"/> 陰性でなかった
5	<input type="checkbox"/> 問題なし <input type="checkbox"/> 問題があったので 指導を行った	<input type="checkbox"/> 保管していた <input type="checkbox"/> 問題があったので説 明を受けて理解した
6	<input type="checkbox"/> 紛失なし <input type="checkbox"/> 紛失あり	<input type="checkbox"/> 紛失なし <input type="checkbox"/> 紛失あり
7	<input type="checkbox"/> 問題なし <input type="checkbox"/> 問題があったので 指導を行った	<input type="checkbox"/> 理解している <input type="checkbox"/> 問題があったので説 明を受けて理解した

チェックは該当する に のように
ペンにて記入し、間違った場合には を
記入してください。

FAX 回数の合理化による廃止
【指示事項(2)による変更】

【薬剤師記入欄】 上記の事項等を確認しました		記入日	2	0	年	月	日
薬剤師署名							
サレド[®] カプセル 100	新規必要数量	Cap	未服用薬数量	Cap			
サレド[®] カプセル 50	新規必要数量	Cap	未服用薬数量	Cap			
責任薬剤師登録番号							
【患者さん記入欄】 上記の事項等を確認しました							
患者署名	裏面にご記入ください			患者登録番号			

様式 28.

注意事項及び確認事項の内容

注意事項

1	本剤の主成分であるサリドマイドは胎児に重大な障害の発生、または死産する危険性があるため、定められた期間中は妊娠回避が必要なことを知っていますか。
2	本剤を共有・譲渡・廃棄できないことを知っていますか。
3	毎回カプセルシートはそのまま持参する必要があることを知っていますか。

確認事項（確認期間：前回診察日～今回診察日）

4	本日病院内で行った妊娠検査の結果は、陰性でしたか。（尿検査：50 IU/L の感度以上）
5	（初回調剤時不要） 他のお薬や飲食物とは別にして、子供の手の届かない専用の場所に保管していましたか。
6	（初回調剤時不要） 確認期間中に本剤の紛失はありましたか。 （紛失した場合は、『サリドマイド製剤（サリド [®] カプセル）紛失等の届出書』を作成してください。）
7	カプセルシートの使用方法について理解していますか。

F A X 回数の合理化による廃止
【指示事項（2）による変更】

責任薬剤師登録番号

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

様

遵守状況等確認票 (C)

下記調剤の可否は以下のとおりです。

処方医師登録番号									
患者登録番号									
確認日	2	0	年			月			日
サレド[®]カプセル100 調剤カプセル数					Cap				
サレド[®]カプセル50 調剤カプセル数					Cap				
調剤の可否	可		否						

〔調剤可の場合〕

上記調剤の情報を登録しました。

〔調剤否の場合〕

以下の問題点に対応願います。

問題点：

この書類が誤送信されてきた場合はお手数をお掛けしますが速やかに破棄してください。

責任薬剤師登録番号

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

様

遵守状況等確認結果

処方医師登録番号									
患者登録番号									
確認日	20	年			月			日	
サレド[®]カプセル100 調剤カプセル数 (Cap)									
サレド[®]カプセル50 調剤カプセル数 (Cap)									

上記調剤の確認結果は以下のとおりです。

調剤可	調剤不可
-----	------

FAX回数の合理化
【指示事項 (1) 及び (2) による変更】

定期確認調査	不要 ・ 今回必要
--------	-----------

備考	
----	--

この用紙が誤送信されてきた場合はお手数をお掛けしますが下記 FAX 番号に転送の上、速やかに破棄してください。

〒580-0004
大阪府松原市西野々2-2-10
藤本製薬株式会社 TERMS 管理センター
TEL:0120-001-468 FAX:0120-007-121

藤本製薬株式会社
TERMS 管理センター あて

藤本製薬控

遵守状況等確認票(中止後確認)

男性患者

チェックは該当する に のようにペンにて記入し、間違っ場合には を記入してください。

確認事項

	医師	患者
1 妊婦	<input type="checkbox"/> なかった <input type="checkbox"/> あった	<input type="checkbox"/> なかった <input type="checkbox"/> あった
2 妊娠回避	<input type="checkbox"/> 行っていない <input type="checkbox"/> 行った	<input type="checkbox"/> 行っていない <input type="checkbox"/> 行った
3 妊娠	<input type="checkbox"/> 妊娠していない <input type="checkbox"/> 妊娠した	<input type="checkbox"/> 妊娠していない <input type="checkbox"/> 妊娠した
4 精子精液	<input type="checkbox"/> 行っていない <input type="checkbox"/> 行った	<input type="checkbox"/> 行っていない <input type="checkbox"/> 行った

【処方医師記入欄】

上記の事項を確認しました

記入日 2 0 年 月 日

処方医師
署名

処方医師
登録番号

【患者さん記入欄】

上記の事項を確認しました

患者署名

患者
登録番号

注) 薬剤部(科):この用紙を切り離して、お預かりください。後日 MR が回収させていただきます。

男性患者の中止後確認方法の
変更に伴う様式の変更

男性患者

中止後確認調査票

以下の設問について、本剤服用中止後から4週間後まで の状況をお答えください。
チェックは該当する に のようにペンにて記入し、間違っ場合には を記入してください。

なお、あなたの日常生活に当てはまらない質問が含まれていますが、すべての男性患者を対象として確認させていただいておりますのでご了承ください。

記入後、所定の封筒に入れ、郵送してください。

登録番号										記入日	20	年	月	日
------	--	--	--	--	--	--	--	--	--	-----	----	---	---	---

① 性交渉をされましたか。 ⇒「はい」とお答えになった場合のみ、次の①-1～①-3 を回答してください。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ
①-1 規定された避妊方法を行いましたか。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ
①-2 避妊に失敗したかも知れないと思いますか。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ
①-3 妊婦と性交渉をされましたか。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ
② 精子・精液を提供しましたか。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ

ご協力ありがとうございました。

〒580-0004
大阪府松原市西野々2-2-10
藤本製薬株式会社 TERMS 管理センター
TEL : 0120-001-468 FAX : 0120-007-121

服用中止8週間後に遵守状況等の確認を行います。

服用中止後の遵守状況等の確認は、お薬を受け取った病院で行います。

確認事項

1	確認期間中に妊娠している女性と性交渉がありましたか。
2	コンドームを使用せずに性交渉を行いましたか。
3	パートナーが、確認期間中に妊娠しましたか。
4	確認期間中に精子・精液を提供しましたか。

服用中止8週間後の確認期間:服用中止日～今回診察日

男性患者の中止後確認方法の
変更に伴う様式の変更

藤本製薬控

藤本製薬株式会社
TERMS 管理センター あて

遵守状況等確認票(中止後確認)

女性患者 B

チェックは該当する に のようにペンにて記入し、間違った場合には を記入してください。

確認事項

	医師	患者
1	<input type="checkbox"/> 行っていない	<input type="checkbox"/> 行っていない
授乳	行った <input type="checkbox"/>	行った <input type="checkbox"/>

廃止
【既に了承された変更】

【処方医師記入欄】

上記の事項を確認しました

記入日 2 0 年 月 日

処方医師 署名		処方医師 登録番号	
------------	--	--------------	--

【患者さん記入欄】

上記の事項を確認しました

患者署名		患者 登録番号	
------	--	------------	--

注) 薬剤部(科): この用紙を切り離して、お預かりください。後日 MR が回収させていただきます。

服用中止8週間後に遵守状況等の確認を行います。

服用中止後の遵守状況等の確認は、お薬を受け取った病院で行います。

確認事項

1	確認期間中に授乳をしましたか。
---	-----------------

服用中止8週間後の確認期間:服用中止日～今回診察日

廃止
【既に了承された変更】

藤本製薬株式会社
TERMS 管理センター あて

藤本製薬控

遵守状況等確認票(中止後確認)

女性患者 C

チェックは該当する に のようにペンにて記入し、間違っただけの場合は を記入してください。

確認事項

	医師	患者
1 妊娠 回避	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ
2 妊娠	<input type="checkbox"/> 陰性だった <input type="checkbox"/> 陰性でなかった	<input type="checkbox"/> 陰性だった <input type="checkbox"/> 陰性でなかった
3 授乳	<input type="checkbox"/> 行っていない <input type="checkbox"/> 行った	<input type="checkbox"/> 行っていない <input type="checkbox"/> 行った

【処方医師記入欄】

上記の事項を確認しました

記入日 2 0 年 月 日

中止後 4週間後 8週間後

処方医師 署名 _____ 処方医師 登録番号 _____

【患者さん記入欄】

上記の事項を確認しました

患者署名 _____ 患者 登録番号 _____

注) 薬剤部(科):この用紙を切り離して、お預かりください。後日 MR が回収させていただきます。

FAX : 0 1 2 0 - 0 0 7 - 1 2 1

女性患者 C

中止後確認調査票

入院患者も確認が必要です

チェックは、該当する に のように記入し、間違っただけの場合は を記入してください。
なお、患者の日常生活に当てはまらない質問が含まれているかもしれませんが、すべての女性患者 C を対象として確認させていただいておりますのでご了承ください。
ご記入の上、責任薬剤師等へご提出ください。

確認事項	処方医師記入欄
①妊娠検査の結果は陰性でしたか	<input type="checkbox"/> 陰性 <input type="checkbox"/> 陰性でない
②性交渉をされましたか 「はい」の場合は②-1、②-2の質問にお答えください	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ
②-1:規定された避妊方法を実施されましたか	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ
②-2:避妊に失敗したかも知れないと思いますか	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ
③授乳をしましたか	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ

記入日 20 年 月 日

様式名、確認事項の変更に伴う
様式の変更

処方医師 登録番号 _____
処方 医師名 _____

患者 登録番号 _____

FAX送信者の
1本化による追加

責任薬剤師 登録番号 _____
担当薬剤師名 (FAX送信者) _____

この用紙が誤送信されてきた場合は、お手数をお掛けしますが上記 FAX 番号に転送の上、速やかに破棄してください。

服用中止4週間後・8週間後に遵守状況等の確認を行います。

服用中止後の遵守状況等の確認は、お薬を受け取った病院で行います。

確認事項

1	確認期間中に性交渉を行わなかった。または規定された避妊方法を実施しましたか。
2	本日病院内で行った妊娠検査の結果は、陰性でしたか。（尿検査：50 IU/L の感度以上）
3	確認期間中に授乳をしましたか。

服用中止4週間後の確認期間：服用中止日～今回診察日

服用中止8週間後の確認期間：前回診察日～今回診察日

確認事項の変更に伴う
様式の変更

サリドマイド製剤譲受書

譲受年月日： 年 月 日 譲受人

施設所在地：

施設名：

施設責任者氏名：

担当者氏名：

印

印

譲渡人				
品名	容量	個数	数量	備考

サリドマイド製剤譲受書

譲受年月日： 年 月 日 譲受人

施設所在地：

施設名又は社名及び事業所名：

施設責任者氏名：

担当者氏名：

印

印

【既に了承された変更】

譲渡人				
品名	容量	個数	数量	備考

サリドマイド製剤譲渡書

譲渡年月日： 年 月 日

譲渡人

施設所在地：

施設名：

施設責任者氏名：

担当者氏名：

印

印

譲受人					備考
品名	容量	個数	数量	備考	

サリドマイド製剤譲渡書

譲渡年月日： 年 月 日

譲渡人

施設所在地：

施設名又は社名及び事業所名：

施設責任者氏名：

担当者氏名：

印

印

【既に了承された変更】

譲受人					備考
品名	容量	個数	数量	備考	

サリドマイド製剤（サレド[®]カプセル100）出納表（特約店責任薬剤師）

特約店名											
特約店責任薬剤師名		特約店責任薬剤師登録番号									

Lot 番号	本様式は Lot 番号ごとに使用して下さい。				
日付	受入数量	払出数量	在庫数量	払出先（医療機関名）	
年 月 日	Cap	Cap	Cap		
年 月 日	Cap	Cap	Cap		
年 月 日	Cap	Cap	Cap		
年 月 日	Cap	Cap	Cap		
年 月 日	Cap	Cap	Cap		
年 月 日	Cap	Cap	Cap		
年 月 日	Cap	Cap	Cap		
年 月 日	Cap	Cap	Cap		
年 月 日	Cap	Cap	Cap		

注) 同一 Lot の薬剤が在庫数量 0Cap になるまで、1箇月に1回、藤本製薬株式会社 TERMS 管理センター (0120-007-121) へ FAX してください。

サリドマイド製剤（サレド[®]カプセル100）出納表（特約店責任薬剤師）

社名及び事業所名		【既に了承された変更】									
特約店責任薬剤師名		特約店責任薬剤師登録番号									

【既に了承された変更】

【既に了承された変更】

【既に了承された変更】

製造番号	本様式は製造番号ごとに使用して下さい。(包装単位、1箱:28Cap)				
日付	受入数量	払出数量	在庫数量	払出先（医療機関名）	
年 月 日	箱	箱	箱		
年 月 日	箱	箱	箱	【既に了承された変更】	
年 月 日	箱	箱	箱		
年 月 日	箱	箱	箱		
年 月 日	箱	箱	箱		
年 月 日	箱	箱	箱		
年 月 日	箱	箱	箱		
年 月 日	箱	箱	箱		
年 月 日	箱	箱	箱	【既に了承された変更】	
年 月 日	箱	箱	箱	【既に了承された変更】	

注) 同一製造番号の薬剤が在庫数量 0箱になるまで、1箇月に1回、藤本製薬株式会社 TERMS 管理センター (072-339-5885) へ FAX してください。

ただし1箇月間の出納表に受け入れ及び払い出しがない場合は不要です。

処方期間の延長に伴う見直し

記入日 年 月 日

サリドマイド製剤（**サレド[®]カプセル**）不要薬受領書

施設名		
	責任薬剤師登録番号	<input type="text"/>
不要薬返却者	<input type="checkbox"/> 患者本人 <input type="checkbox"/> 薬剤管理者	
	患者登録番号	<input type="text"/>
不要薬受領日	年 月 日	
不要薬数量	サレド[®]カプセル 100	Cap
	サレド[®]カプセル 50	Cap
不要となった理由	<input type="checkbox"/> 本剤服用中止 <input type="checkbox"/> その他 ()	
藤本製薬 MR 不要薬受領者		
藤本製薬 MR 不要薬受領日	年 月 日	

記入日 年 月 日

サリドマイド製剤（**サレド[®]カプセル**）不要薬受領書

施設名		
	責任薬剤師登録番号	<input type="text"/>
不要薬返却者	<input type="checkbox"/> 患者本人 <input type="checkbox"/> 薬剤管理者	
	患者登録番号	<input type="text"/>
不要薬受領日	年 月 日	
不要薬数量	サレド[®]カプセル 100	Cap
	サレド[®]カプセル 50	Cap
不要となった理由	<input type="checkbox"/> 本剤服用中止 <input type="checkbox"/> その他 ()	
藤本製薬 MR 不要薬受領者		
藤本製薬 MR 不要薬受領日	年 月 日	

新様式の追加

【指示事項（1）による変更】

定期確認調査票

男性患者

以下の設問について、前回提出又は初回処方時から今回提出まで の状況をお答えください。
チェックは該当する に のようにペンにて記入し、間違った場合には を記入してください。

なお、あなたの日常生活に当てはまらない質問が含まれているかもしれませんが、すべての男性患者を対象として確認させていただいておりますのでご了承ください。

記入後、所定の封筒に入れ薬剤師にお渡しいただくか、ご自宅から速やかに郵送してください。
ご協力いただけない場合は、サレドカプセルによる治療が継続できない場合もあります。

登録番号										記入日	20	年	月	日
------	--	--	--	--	--	--	--	--	--	-----	----	---	---	---

① 本剤の保管・管理を適正に行いましたか。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ
② 性交渉をされましたか。 ⇒「はい」とお答えになった場合のみ、次の②-1～②-3 を回答してください。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ
②-1 規定された避妊方法を行いましたか。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ
②-2 避妊に失敗したかも知れないと思いますか。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ
②-3 妊婦と性交渉をされましたか。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ
③ 本剤を他人と共有、他人に譲渡あるいは廃棄しましたか。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ
④ 精子・精液を提供しましたか。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ
⑤ 本剤を紛失しましたか。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ
⑥ 処方調剤時にカプセルシートを持参しましたか。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ

【自由記入欄】

お困りのこと（薬を管理する上での不都合等）、ご意見、ご要望等をご自由にご記入ください。

ご協力ありがとうございました。

〒580-0004
大阪府松原市西野々2-2-10
藤本製薬株式会社 TERMS 管理センター
TEL：0120-001-468 FAX：0120-007-121

新様式の追加
【指示事項（1）による変更】

女性患者B

定期確認調査票

以下の設問について、前回提出又は初回処方時から今回提出まで の状況をお答えください。
チェックは該当する に のようにペンにて記入し、間違った場合には を記入してください。

記入後、所定の封筒に入れ薬剤師にお渡しいただくか、ご自宅から速やかに郵送してください。
ご協力いただけない場合は、サレドカプセルによる治療が継続できない場合もあります。

登録番号								記入日	20	年	月	日
------	--	--	--	--	--	--	--	-----	----	---	---	---

① 本剤の保管・管理を適正に行いましたか。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ
② 本剤を他人と共有、他人に譲渡あるいは廃棄しましたか。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ
③ 本剤を紛失しましたか。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ
④ 処方調剤時にカプセルシートを持参しましたか。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ

【自由記入欄】

お困りのこと（薬を管理する上での不都合等）、ご意見、ご要望等をご自由にご記入ください。

ご協力ありがとうございました。

〒580-0004
大阪府松原市西野々2-2-10
藤本製薬株式会社 TERMS 管理センター
TEL：0120-001-468 FAX：0120-007-121

新様式の追加

【指示事項（1）による変更】

定期確認調査票

女性患者C

以下の設問について、前回提出又は初回処方時から今回提出まで の状況をお答えください。
 チェックは該当する に のようにペンにて記入し、間違っただけの場合は を記入してください。

なお、あなたの日常生活に当てはまらない質問が含まれていますが、すべての女性患者Cを対象として確認させていただいておりますのでご了承ください。

記入後、所定の封筒に入れ薬剤師にお渡しいただくか、ご自宅から速やかに郵送してください。
 ご協力いただけない場合は、サレドカプセルによる治療が継続できない場合もあります。

登録番号								記入日	20	年	月	日
------	--	--	--	--	--	--	--	-----	----	---	---	---

① 本剤の保管・管理を適正に行いましたか。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ
② 性交渉をされましたか。 ⇒「はい」とお答えになった場合のみ、次の②-1、②-2を回答してください。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ
②-1 規定された避妊方法を行いましたか。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ
②-2 避妊に失敗したかも知れないと思いますか。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ
③ 本剤を他人と共有、他人に譲渡あるいは廃棄しましたか。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ
④ 授乳しましたか。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ
⑤ 本剤を紛失しましたか。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ
⑥ 処方調剤時にカプセルシートを持参しましたか。	<input type="checkbox"/> はい	<input type="checkbox"/> いいえ

【自由記入欄】

お困りのこと（薬を管理する上での不都合等）、ご意見、ご要望等をご自由にご記入ください。

ご協力ありがとうございました。

〒580-0004
 大阪府松原市西野々2-2-10
 藤本製薬株式会社 TERMS 管理センター
 TEL：0120-001-468 FAX：0120-007-121

「6.4.登録情報」の変更対比表

対象者	変更前	変更後	変更内容
【処方医師】	日本血液学会研修施設の確認結果	施設の情報	確認結果 情報
	専門医であることの確認結果 専門医に指導を受けていることの確認結果及び指導を受けている専門医の氏名 臨床試験の経験を有することの確認結果 日本血液学会研修施設との連携が可能であることの確認結果 研修医ではないことの確認結果	医師の登録要件	登録要件変更による記載整備
【責任薬剤師】	保管場所の確認結果	保管場所の情報	確認結果 情報
		責任薬剤師の登録要件	登録要件の追加
【患者】	本剤服用開始予定日の4週間前及び2週間前の妊娠検査が陰性であること、又は同意日の4週間前から性交渉をしていないことの確認結果（女性患者Cのみ）	服用開始前の妊娠検査の結果又は性交渉に関する確認結果（女性患者Cのみ）	記載内容の要約
		患者の登録要件	登録要件の追加
【特約店責任薬剤師】	施設名・所属	社名・事業所名	記載整備
	保管場所の確認結果	保管場所の情報	確認結果 情報
		特約店責任薬剤師の登録要件	登録要件の追加