

薬学生/病院薬剤師

必携

病院薬局研修 ガイドブック

Ver.3

病院薬局実務と実務教育のエキスパートによる実践マニュアル

必携 薬学生・病院薬剤師

病院薬局研修 ガイドブック Ver.3

編：大阪大学病院薬学研究会

ハイサム

- ◎ 文部科学省 改訂薬学教育モデル・コアカリキュラムに対応！
- ◎ 「病棟薬剤業務」の項目を新設！
業務の実際を詳しく解説
- ◎ 病院薬局実務の全般を、総論と7編にわたり系統的に解説
- ◎ 各編は基礎項目と実際業務項目で構成され、学習目的に応じた利用が可能

編：大阪大学病院薬学研究会

定価：本体8,000円+税
(B5判472頁)

病院薬局研修ガイドブック <Ver.3>

I. 総論

- I-1 章 研修にあたって
 - ① 研修の心得と研修項目
 - ② 薬剤師の論理と使命
- I-2 章 病院および病院薬局の組織と機能
 - ① 病院の組織と機能
 - ② 病院薬局の組織と機能
 - ③ 医療安全とリスクマネジメント
- I-3 章 医療関連制度
 - ① 保障・被害救済制度
 - ② 医療給付と診療報酬
 - ③ 薬価基準

II. 調剤編

- II-1 章 調剤の基礎
 - ① 調剤とは
 - ② 処方せん
 - ③ 処方せん監査
 - ④ 医薬品の剤形
- II-2 章 一般調剤業務
 - ① 業務の概要
 - ② 調剤のプロセス
 - ③ 計数調剤の詳細
 - ④ 計量調剤の詳細
 - ⑤ 処置用薬品類の調剤と交付
 - ⑥ 在宅医療用薬剤の調剤と関連器材の交付
 - ⑦ 調剤室での医薬品管理
 - ⑧ リスクマネジメント
- II-3 章 注射調剤業務
 - ① 業務の概要
 - ② 注射剤の計数調剤
 - ③ 注射剤無菌混合調製
 - ④ 抗悪性腫瘍剤の混合調整
 - ⑤ 病棟における注射剤の混合調整
 - ⑥ 調整室・調剤室での注射剤管理
 - ⑦ リスクマネジメント

III. 医薬品管理編

- III-1 章 医薬品管理の基礎
 - ① 病院における医薬品管理
 - ② 卸売業者による医薬品管理 (JGSP)
 - ③ 品質管理と品質試験
 - ④ 化学物質としての医薬品の管理
- III-2 章 医薬品管理業務
 - ① 業務の概要
 - ② 薬剤部外での医薬品管理業務
 - ③ リスクマネジメント
- III-3 章 法律等特別な規制のある医薬品の管理
 - ① 麻薬
 - ② 向精神薬
 - ③ 毒薬・劇薬
 - ④ 生物由来製品・特定生物由来製品 (血液製剤を含む)
 - ⑤ 覚せい剤・覚せい剤原料
 - ⑥ 放射性医薬品
 - ⑦ その他の特別な医薬品

IV. 医薬品情報管理編

- IV-1 章 医薬品情報管理の基礎
 - ① 病院薬剤師と医薬品情報
 - ② 医薬品の添付文書とインタビューフォーム
 - ③ 医薬品情報とその情報源
 - ④ 医薬品の安全性・有効性・品質確保のための制度と医薬品情報
- IV-2 章 医薬品情報管理業務
 - ① 業務の概要
 - ② 情報の収集
 - ③ 情報の整理・保管
 - ④ 情報の加工
 - ⑤ 情報の評価
 - ⑥ 情報の提供
 - ⑦ リスクマネジメント

V. 病棟関連業務編

- V-1 章 薬剤管理指導
 - ① 薬剤管理指導の概要
 - ② 薬剤管理指導の基礎
 - ③ 患者情報の収集と管理
 - ④ 薬剤管理指導の実際
 - ⑤ クリニカルパス
- V-2 章 病棟薬剤業務
 - ① 病棟薬剤業務の概要
 - ② 病棟薬剤業務の実際
- V-3 章 がん化学療法安全管理
 - ① がん化学療法の概要
 - ② 外来がん化学療法
 - ③ 入院がん化学療法
 - ④ 投与時の副作用対策
 - ⑤ リスクマネジメント
- V-4 章 チーム医療への参画
 - ① チーム医療とは
 - ② チーム医療の現状
 - ③ 専門・認定薬剤師制度

VI. 製剤編

- VI-1 章 製剤の基礎
 - ① 院内製剤
 - ② 院内製剤の製造管理と品質管理
 - ③ 日本薬局方通則・製剤総則
 - ④ 医療品添加剤
- VI-2 章 製剤業務
 - ① 業務の概要
 - ② 製剤調整の過程
 - ③ 製剤調整各論
 - ④ リスクマネジメント

VII. 体内薬物モニタリング編

- VII-1 章 体内薬物モニタリングの基礎
 - ① 薬物モニタリングの意義と役割
 - ② TDMの対象薬物
 - ③ 薬物動態とその解析
 - ④ 薬物動態に影響を及ぼす因子と投与計画
 - ⑤ 薬物中毒のモニタリング
- VII-2 章 体内薬物モニタリング業務
 - ① 業務の概要
 - ② 薬物濃度測定
 - ③ 測定結果の解析・評価と報告
 - ④ リスクマネジメント

VIII. 治験管理編

- VIII-1 章 治験管理の基礎
 - ① 医薬品の開発・承認・市販後の調査
 - ② 臨床試験
 - ③ 治験の実施基準
 - ④ 治験関連用語
- VIII-2 章 治験管理業務
 - ① 業務の概要
 - ② 治験業務の諸過程
 - ③ 治験薬の管理・調剤
 - ④ 製造販売後臨床試験
 - ⑤ リスクマネジメント

病院薬局研修ガイドブック <Ver.3>

2016年5月(発行)
B5版

定価
本体 **8,000**円 + 税

ふりがな			
住所	〒 _____		
ふりがな			
会社名	事業所名 部課名		
ふりがな			
氏名			
T E L		F A X	
E-mail		申込数	

●メールアドレスを記入していただくと、ハイサム技研が発行する書籍やセミナーの情報をメールで配信させていただきます。(登録は無料)
 ◎ 書籍送付の際、郵便局の振替用紙と、請求書を同封させていただきます。◎ 送料は別途請求させていただきます。

■お申込み・お問合わせ先

株式会社 **ハイサム技研 書籍部**

〒541-0045 大阪市中央区道修町3-2-5 TEL.06-6228-6061/FAX.06-6228-6062
 URL.http://www.hisamu.jp/Email.osaka@hisamu.jp