

第10回日本医薬品安全性学会学術大会  
採択演題一覧

受付番号	グループ	演題番号	演題名
1	1	P-1	バンコマイシンによる好中球減少がみられたものの周術期再投与が可能であった症例
2	1	P-2	ヨード造影剤によるアナフィラキシーショックの既往患者に対し前投薬を行いCAG/PCIが施行可能となった1例
3	2	P-9	パーキンソン病患者におけるサフィナミドの有用性評価
4	2	P-10	自発的副作用モニターにおける副作用発現重複評価ツール(POLSET)解析の有用性の検討
5	1	P-3	セフォパラゾンによる薬剤熱の検討
6	1	P-4	回復期リハビリテーション病棟における多職種連携による向精神薬調整について
7	5	P-26	麻薬減失事故の発生原因分類と再発防止対策についての研究
8	5	P-30	睡眠薬の適正使用に対する当院の取り組みと薬剤師の関わり
9	2	P-11	9価HPVワクチンの接種状況調査
10	6	P-33	医療ビッグデータを用いたバイオシミュレーションのシェア率と先行生物学的製剤からの切り替え率に関する検討
11	1	P-5	N-methyl-tetrazole thiol基を有するセフェム系抗菌薬の投与後にビタミンK欠乏性出血症が発現した1例
12	2	P-12	医薬品副作用データベース(JADER)を用いたサラゾスルファピリジンとメサラジンの有害事象関連性の比較
13	3	P-13	大規模副作用データベースを用いた抗悪性腫瘍薬が誘発する味覚・嗅覚障害に関する網羅的解析
14	3	P-14	FDA有害事象報告システム(FAERS)を用いた抗悪性腫瘍薬誘発性口内炎の解析
15	3	P-15	医薬品副作用データベースJADERを用いた痙攣を誘発する抗菌薬の網羅的解析と発症時期に関する検討
16	3	P-16	医薬品副作用データベース(JADER)を用いた薬剤性せん妄の発現時期についての検討
17	5	P-27	部門内の安全意識を高めることでヒヤリハット発生抑制を得た一方法
18	5	P-31	入院時の持参薬における処方複雑性の年齢階層別解析
19	6	P-37	Diclofenac の胃粘膜障害リスク低減を指向した alkalizer 含有徐放化ゲル製剤の開発
20	3	P-17	医薬品副作用被害救済制度救済事例からみた漢方薬による重篤な副作用の変化
21	3	P-18	関節リウマチ患者に対するメトトレキサート併用の有無によるJAK阻害薬の有効性及び安全性の検討
22	4	P-19	無床診療所での関節リウマチ治療におけるJAK阻害薬と生物学的製剤の有効性及び安全性の比較
23	5	P-32	腎機能低下時の薬剤の適正使用に関する調査研究
24	5	P-28	オナセムノゲンアパルボベク投与における安全性を重視した運用方法の構築
25	5	P-29	注射用抗がん薬投与患者におけるHBV再活性化予防に向けた取り組み
26	6	P-35	メチシリン耐性ブドウ球菌によるカテーテル関連血流感染症に対してテイコプラニン皮下投与で対応した一例
27	6	P-36	小児症例に対するシスタチンCを用いたバンコマイシン投与量設定の有用性
28	6	P-38	院外処方箋における包括的事前合意プロトコル改訂とその後の効果
29	1	P-6	薬局薬剤師のフィジカルアセスメント、処方提案がS-1による手足症候群の改善に貢献したと考えられる一例
30	4	P-20	大阪ファルマプラン副作用委員会2022-2023のまとめ
31	4	P-21	FAERSを用いたインクレチン関連薬と骨折リスク軽減との関連性の検討
32	2	P-7	プレガバリン服用による全身性の薬疹および肝障害が疑われた1症例
33	6	P-34	生成AIにおける医薬品情報抽出のための中間プロンプトのフォーマットと評価
34	4	P-22	不眠時指示変更による睡眠薬使用状況調査
35	2	P-8	電気けいれん療法由来のタコツボ型心筋症を発症したがmECTを再開し寛解にいたったうつ病男性患者の一例
36	6	P-39	がん細胞添加培養モデルを用いた正常細胞中の異常細胞検出方法に関する検討
37	4	P-23	抗悪性腫瘍薬と非抗悪性腫瘍薬におけるDrug Safety Communicationsの特徴と意義
38	4	P-24	大規模副作用データベースを用いたレベチラセタム誘発性の易怒性、攻撃性副作用の調査研究
39	4	P-25	全身作用型ジクロフェナク経皮吸収型製剤の使用状況調査