

回	テ　ー　マ	授　業　の　内　容	予習・復習	到達目標番号*
1	・医薬品情報とは	医薬品情報を活かした医薬品適正使用およびリスクマネージメントについて説明する。(大磯)	教科書 まえがき、第1章	21, 90, 758
2	・医薬品開発の流れ ・医薬品開発制度	医薬品開発の流れおよびそれらに関連する薬事関連制度を説明する。(大磯)	教科書 第2章、第14章、 第16章、第19章、 第20章	38, 39, 82-83, 592, 760, 762, 785, 790, 792
3	・市販後の調査 ・医薬品の市販後調査制度	医薬品開発時の情報とその限界、製造販売後調査(PMS)の意義、安全性情報の収集の制度を説明する。(室)	教科書 第3章、第14章、 第15章、第16章、 第20章	85, 90, 592, 761-762
4	・医薬品情報源の種類と特徴 ・医薬品情報検索・収集法の基礎	医療用および要指導・一般用医薬品の添付文書、インタビューフォーム、安全性情報などの医薬品情報源の分類と特徴について説明する。	教科書 第4章、第5章、 第15章、第16章、 第17章、第18章	759, 765-768, 769-770
5		妊婦への薬物療法の際に必要な情報や、中毒の治療に必要な情報等について説明する。		
6		医薬品情報検索のプロセス、医学・薬学文献データベース等による医薬品情報の検索・収集やシソーラスなど医薬品情報の検索・収集に必要な基本的事項について説明する。(室)		
7	・医薬品情報の評価	一次資料の評価を行うための批判的吟味の指標および評価の観点について説明する。(大磯)	教科書 第6章、第8章、 第9章	763-764, 786, 769-773, 775-776, 784
8				
9				
10	・生物統計の基礎	臨床研究情報を評価する際に必要となる生物統計の基本的事項について説明する。(大磯)	教科書 第6章、第8章、 第9章	775, 778-783, 785, 786, 789, 791, 793
11				
12	・臨床研究デザイン ・薬剤疫学の実践 ・EBM実践の基礎	薬剤疫学研究の臨床研究デザインの種類やその特徴と配慮すべきポイントについて解説する。EBMの考え方、EBM実践のステップならびにEBM実践で用いられる診療ガイドラインやメタアナリシスについて説明する。(室)	教科書 第9章、第10章	105, 775, 777, 785, 787-788, 790, 792,
13	・薬剤経済学の実践	薬剤経済学の考え方、分析手法、費用の種類と分析視点、分析のためのデータ収集・研究デザインについて説明する。(大磯)	教科書 第11章	774, 796
14	・医薬品情報の加工・再構築および提供	病院および薬局における医薬品情報の加工、新たな医薬品情報の再構築および提供の方法について説明する。(室)	教科書 第7章、第12章、 第13章	773, 794-796
15	まとめ	これまでの講義内容を踏まえ、医薬品情報の検索・加工等を実践する。(大磯、室)	これまでの内容を復習しておくこと。	795, 796, 993,
16	定期試験			

注) 上記の第1回～第15回は、授業の概要を示したもので、講義の順番は変更される場合があります。

*到達目標番号と到達目標の対応は、巻末のコアカリSB0番号／項目対応表を参照して下さい。