

RevMate®実施状況確認調査 項目一覧（医師）

項目	項目No	適正管理手順	確認内容
手順理解	D-1	3.	タブレット端末の不具合発生時など、システム障害時のFAX対応フローについて
登録基準	D-2	6.1.	日本血液学会認定血液専門医の在籍状況、または医師の特例申請承認について
登録基準	D-3	6.1.	RevMate®に登録された医師と実際に在籍している医師の確認
登録基準	D-4	6.1. 7.4.1.	産婦人科医との連携状況について。 院内に産婦人科が無い場合は、院外の産婦人科医との連携状況について
手順理解	D-5	7.3.1	薬剤管理者の設置状況について
継続研修	D-6	10.1.	年1回を目途とした定期的な研修（e-Learning）の受講について
手順理解	D-7	11.	患者及び薬剤管理者からの同意書の取得状況について
手順理解	D-8	11.	患者及び薬剤管理者への遵守状況の確認について
手順理解	D-9	11.1.1	患者区分（A男性・B女性・C女性）について
手順理解	D-10	13.5.	C女性患者に対する妊娠反応検査の実施状況、手順の理解について
手順理解	D-11	14.	「レブメイト®定期確認票（様式27）」について
緊急対応	D-12	17.	製造販売業者に対して緊急報告する必要性がある事象について
手順理解	D-13	20.	患者及び薬剤管理者の同意書の保存について

RevMate[®]実施状況確認調査 項目一覧（薬剤師）

項目	項目No	適正管理手順	確認内容
保管	P-1	3.	貸与されたタブレットの保管状況について（台数確認・使用状況確認）
手順理解	P-2	3.	タブレット端末の不具合発生時など、システム障害時のFAX対応フローについて
登録基準	P-3	6.2.	RevMate [®] に登録された責任薬剤師と実際に在籍している責任薬剤師の確認
継続研修	P-4	10.1.	年1回を目途とした定期的な研修（e-Learning）の受講について
手順理解	P-5	11.	患者及び薬剤管理者からの同意書の取得状況について
手順理解	P-6	11.	患者及び薬剤管理者への遵守状況の確認について
手順理解	P-7	11.1.1	患者区分（A男性・B女性・C女性）について
手順理解	P-8	13.5.	C女性患者に対する妊娠反応検査の実施状況、手順の理解について
手順理解	P-9	12.5. 12.6.	治療が終了した患者から不要なレナリドミド、ポマリドミドの返却があった場合の手順について
手順理解	P-10	14.	「レブメイト [®] 定期確認票（様式27）」を用いたRevMateに関する遵守状況の確認について
緊急対応	P-11	17.	製造販売業者に対して緊急報告する必要がある事象について
手順理解	P-12	20	患者及び薬剤管理者の同意書の保存について

RevMate®実施状況確認調査 項目一覧（看護師）

項目	項目No	適正管理手順	確認内容
継続研修	N-1	10.1.	年1回を目途とした定期的な研修（e-Learning）の受講について
手順理解	N-2	12.2.	RevMate®で規程される薬剤の管理について （RevMate®の手順に関わる薬剤師、病棟看護師等の医療関係者又はその他適切に薬剤の管理を行うことのできる者が、処方医師及び責任薬剤師と協力し、他の薬剤とは別に特別な薬剤としての管理を行う必要があることの理解について）
緊急対応	N-3	17.	製造販売業者に対して緊急報告する必要性がある事象について

RevMate®は米国Celgene Corporation（Bristol-Myers Squibbの関係会社）の登録商標です。