

医薬品・医療機器等安全性情報

No.349

ダイジェスト

平成29年（2017年）12月
厚生労働省医薬・生活衛生局

医薬品・医療機器等安全性情報No.349が発行されました。その概要は以下のとおりです。詳細は次の雑誌に掲載される予定ですので、関連症例等についてはこれらをご参照下さい。

日本医師会雑誌（2月号）（1, 2, 3のみ） 日本病院薬剤師会雑誌（2月号）
日本薬剤師会雑誌（2月号）（1, 2, 3, 5のみ） 診療と新薬（2月号）

なお、医薬品医療機器総合機構ホームページ（<http://www.pmda.go.jp/>）又は厚生労働省ホームページ（<http://www.mhlw.go.jp/>）からも入手可能です。

1. 抗インフルエンザウイルス薬の安全性について

平成29年11月9日開催の平成29年度第8回薬事・食品衛生審議会医薬品等安全対策部会安全対策調査会で報告された、オセルタミビルリン酸塩等の抗インフルエンザ薬投与後の異常行動発現に係る報告状況及び当該調査会での指摘を踏まえ注意喚起を行った、異常行動に関連する具体的な安全対策について紹介します。

2. 平成28年シーズンのインフルエンザワクチン接種後の副反応疑い報告について

平成28年シーズンのインフルエンザワクチンの副反応疑い報告状況について、その概要を紹介します。本報告状況は平成29年8月28日に開催された第29回厚生科学審議会予防接種・ワクチン分科会副反応検討部会及び平成29年度第5回薬事・食品衛生審議会医薬品等安全対策部会安全対策調査会（合同開催）で審議されたものです。

3. 重要な副作用等に関する情報

平成29年11月28日に改訂を指導した医薬品の使用上の注意のうち重要な副作用等について、改訂内容等とともに改訂の根拠となった症例の概要等に関する情報を紹介します。

4. 使用上の注意の改訂について（その290）

次の医薬品について「使用上の注意」の改訂内容等を記載します。
クロザピン 他2件

5. 市販直後調査の対象品目一覧

平成29年11月末日現在、市販直後調査の対象品目を紹介します。