

医薬品・医療機器等安全性情報

No.357

ダイジェスト

平成30年（2018年）10月
[厚生労働省医薬・生活衛生局]

4. 市販直後調査の対象品目一覧

平成30年8月末日現在、市販直後調査の対象品目を紹介します。

医薬品・医療機器等安全性情報No.357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（12月号）（1, 2のみ）

日本病院薬剤師会雑誌（11月号）

日本薬剤師会雑誌（11月号）（1, 2, 4のみ）

診療と新薬（10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. 重篤副作用疾患別対応マニュアル改定事業について (その2)

厚生労働省では、平成17年度から平成22年度にかけて「重篤副作用疾患別対応マニュアル」を作成しており、平成28年度からは、初版作成後の知見等を踏まえた改定を進めているところです。本号では、平成29年度の改訂作業の進捗状況について紹介します。

2. 医薬品副作用被害救済制度の概要と制度への協力のお願いについて

医薬品副作用被害救済制度について、平成29年度の一般国民における認知率が低いことから、本制度の周知のため、その概要について紹介します。

3. 使用上の注意の改訂について（その297）

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。

アマンタジン塩酸塩 他13件