

医薬品・医療機器等安全性情報

No.369

ダイジェスト

令和2年(2020年)1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.369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(3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(3月号)(1, 2, 3, 5のみ) 診療と新薬(1月号)

なお、医薬品医療機器総合機構ホームページ(<https://www.pmda.go.jp/>)又は厚生労働省ホームページ(<https://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

令和元年10月29日開催の安全対策調査会で報告された、抗インフルエンザウイルス薬投与後の異常行動発現に係る報告状況等について紹介します。

2. 平成30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30年シーズンのインフルエンザワクチンによる副反応疑い報告状況について、その概要を紹介します。

本報告状況は令和元年8月30日に開催された合同会議で審議されたものです。

3. 重要な副作用等に関する情報

令和元年12月3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309)

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。

メカセルミン(遺伝子組換え) 他3件

5. 市販直後調査の対象品目一覧

令和元年11月末日現在、市販直後調査の対象品目を紹介します。