

医薬品・医療機器等安全性情報

No.317

ダイジェスト

平成26年(2014年)10月
[厚生労働省医薬食品局]

医薬品・医療機器等安全性情報No.317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ますので、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, 3のみ)

日本薬剤師会雑誌(12月号)

日本病院薬剤師会雑誌(12月号)

診療と新薬(11月号)

なお、医薬品医療機器情報提供ホームページ(<http://www.info.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. 医療機関における携帯電話等の使用に関する指針について

電波環境協議会により策定された「医療機関における携帯電話等の使用に関する指針」について、その概要を紹介します。

2. 医薬品・医療機器等安全性情報報告制度の報告窓口の変更について

平成26年11月25日より、医薬品・医療機器等安全性情報報告制度の報告窓口が医薬品医療機器総合機構(PMDA)安全第一部安全性情報課に変わります。

3. 重要な副作用等に関する情報

平成26年9月16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。

① イマチニブメシル酸塩

② プレガバリン

4. 市販直後調査の対象品目一覧

平成26年10月1日現在、市販直後調査の対象品目を紹介します。