

医薬品・医療機器等安全性情報

No.346

ダイジェスト

平成29年（2017年）9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.346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（11月号）（1、2のみ）

日本病院薬剤師会雑誌（10月号）

日本薬剤師会雑誌（10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. ジェネリック医薬品品質情報検討会について

厚生労働省では、後発医薬品の品質に対する更なる信頼性の確保のため、平成20年度から国立医薬品食品衛生研究所にジェネリック医薬品品質情報検討会を設置しており、その内容について紹介します。

2. 「マイ医薬品集作成サービス」の活用のお願い

PMDAでは、PMDAメディナビにご登録いただいている方がご利用いただける登録・利用無料の追加機能である、「マイ医薬品集作成サービス」を提供しています。今号では医療関係者向けに、マイ医薬品集の作成（医薬品の登録）方法、知って得する便利機能等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287）

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。

リオシグアト 他4件

4. 市販直後調査の対象品目一覧

平成29年7月末日現在、市販直後調査の対象品目を紹介します。