

医薬品・医療機器等安全性情報

No.348

ダイジェスト

平成29年（2017年）11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.348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（1月号）（1, 2, 3のみ）

日本病院薬剤師会雑誌（12月号）

日本薬剤師会雑誌（12月号）（1, 2, 3, 5のみ）

診療と新薬（12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

厚生労働省では、平成17年度から平成22年度にかけて「重篤副作用総合対策事業」の一環として、関係学会の専門家等の協力を得て、「重篤副作用疾患別対応マニュアル」を作成しました。各マニュアルについては、作成から10年程度経過していることから、最新の知見を踏まえた改定・更新を5年で実施することとして、平成28年度から開始しましたので、進捗や今後の進め方等について紹介します。

2. 家庭用電気マッサージ器による事故の防止について

今般、家庭用電気マッサージ器の不適切な使用による死亡事故が繰り返し発生していることから、家庭用電気マッサージ器の適正使用のお願いと、製使用中止・回収となった製品の周知のお願い等について紹介します。

3. 重要な副作用等に関する情報

平成29年10月17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289）

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。

レベチラセタム 他8件

5. 市販直後調査の対象品目一覧

平成29年10月末日現在、市販直後調査の対象品目を紹介します。