医薬品・医療機器等安全性情報

No.341
ダイジェスト

平成29年（2017年）3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.341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、関連在庫等についてはこちらをご参照下さい。

日本医師会雑誌（5月号）（1、2のみ）
日本病院薬剤師会雑誌（4月号）
日本薬剤師会雑誌（4月号）（1、2、4のみ）
診療と薬（4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。

4. 市販直後調査の対象品目一覧
平成28年1月末日現在、市販直後調査の対象品目を紹介します。

参考資料：「急性腎障害」の用語について
従来、添付文書で使用してきた「急性腎不全」という用語を、最新の知見に基づき、「急性腎障害」に変更することとしましたので、その内容について紹介します。

1. レブラミド・ボマリスト適正管理手順（RevMate）の改訂について
平成29年2月15日付けで、レナリドミド水和物等の適正管理手順であるRevMateの改訂を行ったので、その内容について紹介します。

2. 医薬品・医療機器等安全性情報報告制度の実態把握に関する研究について
平成26年度より3年間行っていた、医薬品・医療機器等安全性情報報告制度の実態調査に関する研究の成果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282）
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。
①ヒドロキシジン塩酸塩
②ヒドロキシジンパモ酸塩 他