

医薬品・医療機器等安全性情報

No.351

ダイジェスト

平成30年（2018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.351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（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） 診療と新薬（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。

1. 医療情報データベース「MID-NET」について

厚生労働省とPMDAは、400万人を超える規模の医療情報（電子カルテ、レセプトなど）を収集し、副作用の解析といった医薬品の安全対策などに活用される「MID-NET」の構築を進めてきました。

今般、平成30年度にMID-NETが本格運用されるため、MID-NETの仕組みや、試行的利活用事例などについてご紹介します。

2. 重要な副作用等に関する情報

平成30年2月13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。

3. 使用上の注意の改訂について（その292）

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。
サンシシ 他6件

4. 市販直後調査の対象品目一覧

平成30年1月末日現在、市販直後調査の対象品目を紹介します。