

**外国での新たな措置の報告状況**  
(平成16年8月1日～11月30日)

	医薬品名 (一般名)	報告内容(疑われる副作用等)	措置国
1	カプトプリル	米国におけるカプトプリル製剤の使用上の注意改訂。重大な副作用に腸管浮腫が追記された。	米国
2	カプトプリル	米国におけるカプトプリル製剤の使用上の注意改訂。重大な副作用に腸管浮腫が追記された。	米国
3	インスリン グラルギン (遺伝子組換え)	インスリングラルギンバイアル製剤の自主回収を米国及びペルトリコの卸、病院及び調剤薬局を対象に行う事を決定した。回収を行う事由は、製造工程中の無菌性の確実性が十分では無かった可能性があるために、予防措置として実施するもの。	米国
4	カプトプリル	米国におけるカプトプリル製剤の使用上の注意改訂。重大な副作用に腸管浮腫が追記された。	米国
5	カプトプリル	米国におけるカプトプリル製剤の使用上の注意改訂。重大な副作用に腸管浮腫が追記された。	米国
6	デキサメタゾン	米国で『警告』の項が改訂された。 [警告] 全身:コルチコステロイド療法を受けている患者において、まれな事例としてアナフィラキシー様反応が発現している。 内分泌:コルチコステロイドの投与中止後にコルチコステロイド不足を起こす可能性のある可逆性の視床下部・下垂体・副腎(HPA)系の抑制を引き起こすことがある。	米国
7	乾燥スルホ化人免疫グロブリン	血液媒介による変異型クロイツフェルトヤコブ病(vCJD)感染の危険性を減らすための追加措置がなされた。輸血の経験のあるドナーが献血から除外されることとなった。	英国
8	人全血液	輸血を介したvCJD伝播の可能性がある2例目の症例が報告されたため、供血者の除外基準が拡大される。輸血の経験のあるドナーが献血から除外されることとなった。	英国
9	塩酸モルヒネ	「警告」で麻痺を含む重篤な神經機能障害を招くこともある肉芽腫などの炎症性腫瘍は、Infumorphを含むopioid鎮痛剤の髄腔内留置カテーテルを介した持続注入を受けている患者で発生すると報告されていることが追記された。	米国
10	デキサメタゾン	デキサメタゾン錠の米国添付文書の「警告」が改訂され、アナフィラキシー反応の注意事項が新規に追記された。	米国

	医薬品名 (一般名)	報告内容(疑われる副作用等)	措置国
11	ノルエチステロン・エチニルエストラジオール	ノルエチステロン/エチニルエストラジオールのCCDS(Company Core Data Sheet)が改訂された。改訂内容は記載整備が主である。 [禁忌]の高血圧の項に収縮期、拡張期の言葉を入れ、定義を明確にした。など	米国
12	硫酸モルヒネ	「警告」で麻痺を含む重篤な神経機能障害を招くこともある肉芽腫などの炎症性腫瘍は、Infumorphを含むopioid鎮痛剤の髄腔内留置カテーテルを介した持続注入を受けている患者で発生すると報告されていることが追記された。	米国
13	アスピリン	クロピドグレルとアスピリンの併用で出血リスクが上昇する。クロピドグレルへのアスピリンの追加投与で声明を脅かす出血リスクが1.3%から2.6%に上昇した。処方者に対し、クロピドグレルに伴う出血リスクを認識しておかなければならぬ。	オーストラリア
14	カペシタビン	CALGB(Cancer and leukemia groupe B)試験の本剤投与群において2例の死亡例が報告され、プロトコールが変更された。	米国
15	リスペリドン	スペインにおいて、リスペリドン投与による脳虚血症状のリスク上昇に関する情報がDDL(Dear Doctor Letter)にて配布された。	スペイン
16	塩酸ゲムシタビン	CDSが改訂され、Undesirable Effects, Postmarketing dataとして、「血管障害」「重篤な皮膚障害」が追記された。	米国
17	パンコマイシン検出試薬	パンコマイシン耐性菌(VRSA)がニューヨークで検出され、正確なMICが測定できなかったことからカスタマーレターで顧客に情報周知された。	米国
18	乾燥濃縮人アンチトロンビン3	輸血を介してのvCJD伝播を防ぐための新たな血液ドナー排除基準を公表した。	英国
19	フェニルプロパノールアミン配合剤	脳障害(出血性脳卒中など)のリスクにより、phenylpropanolamine (PPA)を含有する感冒薬の販売を禁止、韓国FDAは製薬企業75社により製造されているPPAを含有する167製品について廃止を指示した。	韓国
20	パブロン鼻炎カプセルL	脳障害(出血性脳卒中など)のリスクにより、phenylpropanolamine (PPA)を含有する感冒薬の販売を禁止、韓国FDAは製薬企業75社により製造されているPPAを含有する167製品について廃止を指示した。	韓国
21	プロピオン酸フルチカゾン	ディスカス製剤で、不良品(必要用量が放出されない)が見つかり回収された。	オーストラリア

	医薬品名 (一般名)	報告内容(疑われる副作用等)	措置国
22	パンコマイシン検出試薬	パンコマイシン耐性菌(VRSA)がニューヨークで検出され、正確なMICが測定できなかつたことからカスタマーレターで顧客に情報周知された。	米国
23	ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリ	EMEAのCHMP「静注用ヒト免疫グロブリン製剤(IVIg)のCORE SPC」が更新され、安全性に関わるいくつかの項目が記載されている。 ・初回投与中および投与後1時間は監視すること。など	英国
24	硫酸アバカビル	米国の添付文書の改訂、(Boxed Warningに過敏症に関する記載の追記)	米国
25	パンコマイシン検出試薬	パンコマイシン耐性菌(VRSA)がニューヨークで検出され、当キットではパンコマイシン耐性黄色ブドウ球菌が検出されないことが判明した。顧客に対し注意喚起がなされた。	米国
26	エストロゲン[結合型]	WHI(Women's Health Initiative)のエストロゲン単独投与試験結果(2004年4月JAMAに公表)及びエストロゲン単独投与におけるWHIMS試験結果(2004年6月JAMAに公表)に基づき、プレマリン錠の添付文書の改訂を実施した。Boxed Warningの項に以下を追記した。  1.「エストロゲンはプログesteroneの併用の有無に係らず、痴呆の予防目的で使用してはならない。」 2.「WHI試験の結果、閉経後の女性(50~79歳)に対し6.8年間のエストロゲン単独投与により、プラセボと比較し、脳卒中及び深部静脈血栓症発現のリスク上昇が報告された。」	米国
27	メサラジン	CCDSの改訂が行われた。  Special warnings and special precautions for useの項に、次の2点が追加記載された。 1)「NSAIDsやアザチオプリンのような腎障害を起こすとされる薬剤との併用により、腎障害のリスクが上昇する可能性がある」 2)「アザチオプリンまたは6-メルカプトプリンを服用している患者にメサラジンを併用すると、血液疾患のリスクを上昇させる恐れがある」	デンマーク
28	塩酸ピオグリタゾン	米国で、クラスIIのうつ血性心不全の患者は少用量から開始するよう使用上の注意に記載された。	米国

	医薬品名 (一般名)	報告内容(疑われる副作用等)	措置国
30	プロポフォール	<p>米国にて承認申請中であるディプリフューザー TCI (Target Controlled Infusion)機能の精度に関する安全性に懸念を記したFDAによるletter(指摘事項)を入手。TCIは予測血中濃度が目標値に到達するよう投与速度を計算しこれに従って投与されるが、その計算値が概して過剰、時に過少となる。その結果、本剤が過剰に投与された場合は低血圧や覚醒遅延、過少に投与された場合は術中覚醒など重篤な有害事象を引き起こし、これらは海外の市販後調査で裏付けられている。</p> <p>予測血中濃度を正確に目標値まで到達させるようディプリフューザーTCI機能のデザインを変更する必要がある。</p>	米国
31	リスペリドン	オーストリアにおいて、リスペリドンの使用に伴う脳血管リスク上昇の報告に基づき添付文書が改訂され、DDL配布によって伝達が行われた。	オーストラリア
32	メトレキサート	<p>NPSA(National Patients Safety Agency)から、Methotrexate経口剤による有害作用の低減のために、Patient safety alert(別添)が出された。英国のイングランドおよびウェールズのNHS acute trust, primary care organizations および local health boardsは、2005年3月までに次の措置をとるように通達した。</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 地域に必要な措置についての合意</li> <li>2. 治療前および治療中に患者向け情報を提供</li> <li>3. 処方用および調剤用のソフトウェアプログラムを更新</li> <li>4. 購入の見直し</li> </ol>	英国
33	ビーズカラム遠心凝集法血液型判定用抗体	本品の構成試薬「抗e血液型判定用抗体」でe抗体陰性検体を測定した場合、疑陽性を起こすことが判明し、米国で回収された。	米国
34	塩酸テルビナフィン	塩酸テルビナフィン錠の発売以後(国際誕生日:1990年)、2004年3月5日までに本剤との関連性は不明ながら合計106例の亜急性皮膚エリテマトーデス(Subacute cutaneous lupus erythematosus)若しくは全身性エリテマトーデス(Systemic lupus erythematosus)が報告され、2000年11月より、慎重なモニタリングを継続していた。今般、CCDSが改定され、皮膚エリテマトーデス、全身エリテマトーデスが追加された。	スイス
35	GOT, GPT測定試薬	特定ロットで試薬層の欠落により測定値が実際の値より低くなることが判明し、是正措置がとられた。	米国
36	ヒト绒毛性ゴナドトロビン測定試薬	特定ロットでキャリブレーションエラーが発生したため回収した。	米国

	医薬品名 (一般名)	報告内容(疑われる副作用等)	措置国
37	ビタミンB12測定試薬	特定ロットで経時的に検量線の形状が変化し測定値が低くなることが判明し、顧客へカスタマーレターが配布された。	米国
38	アミノ酸・糖・電解質(3-1)	韓国食品医薬品安全庁(KFDA)による卸在庫医薬品の抜き取り調査が行われ、 (1)本剤の特定ロットで変色及び沈殿物が確認されたことから、当該ロットの輸入量及び取引先別販売現況の報告及び即時回収とその結果報告 (2)本剤の特定ロットの純度試験において不適合(隔壁1(糖・電解質部分)の薬液中にアミノ酸の混入が認められた)とされ、2004年10月4日までに自主回収の指示がなされた。	韓国
39	メシル酸ドキサツシン	企業中核データシート(CCDS)におけるPDE-5阻害剤との併用に関する注意が追記された。	米国
40	クエン酸シルデナフィル	企業中核データシート(CCDS)における $\alpha$ 遮断薬との併用に関する注意が追記された。	米国
41	フェンタニル	安定性モニタリング試験の結果、エタノール含量が規格値を下回っているロットを回収した。	英国
42	塩酸プロプラノロール	塩酸プロプラノロール徐放カプセルの添付文書においてアナフィラキシー症状、SJS、TENなどの皮膚症状が追記された。	米国
43	HBs抗原測定試薬	一部の検体の測定値に顕著な違いがあることが判明し、当該ロットを出荷停止するとともにカスタマーレターを配布した。	米国
44	インフリキシマブ(遺伝子組換え)	米国の添付文書において、白血球減少、血小板減少などの血液系事象および中枢神経系事象について警告欄に記載された。	米国
45	塩酸メトホルミン	「警告」欄に「乳酸アシドーシス」が追記された。	米国
46	ニコチン酸	溶出の不良を理由として回収された。	米国
47	エポエチン $\alpha$ (遺伝子組換え)	EPOGEN(Epoetin alfa)の添付文書が改訂され、「警告」に血栓症、「使用上の注意」に発作、血栓症、腫瘍増殖因子の可能性について追記された。(化学療法を施行された転移がん患者を対象としてプロスペクティブ調査でのデータに基づくもの)	米国

	医薬品名 (一般名)	報告内容(疑われる副作用等)	措置国
48	酢酸メドロキシプロゲステロン	錠剤からの溶出の問題のため回収された。	米国
49	メトレキサート	メトレキサートについて、連日服用等の誤用による副作用の発現を防止するため、スペインのAEMPS(英名: Spanish Medicinal and Health Product Agency)より医療関係者宛に「INFORMATIVE NOTE」が出された。	スペイン
50	酢酸メドロキシプロゲステロン	企業中核データシート(CCDS)における、酢酸メドロキシプロゲステロン(MPA)筋注用懸濁注射剤使用での骨塩密度(BMD)減少の注意喚起がなされた。	米国
51	コハク酸メチルプレドニゾロンナトリウム	企業中核データシート(CCDS)において、受傷後8時間以内の急性脊髄損傷患者(運動機能障害及び感覚機能障害を有する場合)の用法・用量が変更された。	米国
52	人血清アルブミン	vCJD感染因子の混入が疑われる血漿分画製剤を投与された患者に対して、伝播リスクに関して医師から通知されることになった。	英国
53	酢酸メドロキシプロゲステロン	企業中核データシート(CCDS)における、酢酸メドロキシプロゲステロン(MPA)筋注用懸濁注射剤使用での骨塩密度(BMD)減少の注意喚起がなされた。	米国
54	グルコース測定試薬	血液検体の採取において抗凝固剤としてフッ化ナトリウム及びシウ酸カリウムを使用した場合、冷蔵保存で0.8%/月の割合で測定値が低下する現象が認められ、回収された。	米国
55	グルコース測定試薬	血液検体の採取において抗凝固剤としてフッ化ナトリウム及びシウ酸カリウムを使用した場合、冷蔵保存で0.9%/月の割合で測定値が低下する現象が認められ、回収された。	米国
56	パミドロン酸二ナトリウム	パミドロン酸二ナトリウムの米国添付文書において、Precautionの項に頸の骨壊死に関する記載が追記され、ドクターレターが出された。	米国
57	ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリ	オランダのCommittee of the Health Council of the Netherlandsは、血液製剤にパルボウイルスB19の試験を導入することについての見解を表明した。	オランダ

	医薬品名 (一般名)	報告内容(疑われる副作用等)	措置国
58	乾燥スルホ化人免疫グロブリン	オランダ健康審議会委員会による血液製剤のパルボウイルスB19の安全性に関する見解が表明された。	オランダ
59	カルシポトリオール	原料のひとつであるmacrogol-2-stearyl etherの酸性値が高かったため、PGエーテル類の生成割合が通常よりも高くなり、このことは、これらのバッチにおけるPGエーテル類が現在規格内にあっても、使用期限内に規格外になる可能性が考えられたために、予防的に回収された。	アイルランド
60	Mycobacterium avium DNA検出試薬	特定ロットでバックグラウンドが高くなる可能性があることが判明した。製造工程でろ過工程を追加した。	米国
61	クラミジアコラコマチス検出のコントロール	特定ロットでバックグラウンドが高くなる可能性があることが判明した。製造工程でろ過工程を追加した。	米国
62	HCV-RNA測定試薬	特定ロットで、出荷後次第に測定値が高値に乖離する傾向を示した。誤った測定結果を誘発する可能性があることが判明した。製造工程でろ過工程を追加した。	米国
63	HCV-RNA測定試薬	特定ロットで、出荷後次第に測定値が高値に乖離する傾向を示した。誤った測定結果を誘発する可能性があることが判明した。製造工程でろ過工程を追加した。	米国
64	ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリ	献血後にvCJDを発症した人の血液に由来する血漿分画製剤の投与を受けたことのある人を対象とした、vCJD伝播リスクを減らすための追加的措置がなされた。 ①血友病患者、②原発性免疫不全症、③大量の特定血漿製剤の輸血受けた患者 に対して対策が必要とされた。	英国
65	酢酸メドロキシプロゲステロン	オーストラリアの酢酸メドロキシプロゲステロン(MPA)の添付文書が改訂された。 (1)禁忌 血栓性静脈炎、血栓性または血栓塞栓性障害、脳卒中またはその既往歴のある患者 (2)使用上の注意 乳癌と診断された人々において、死亡率が上昇し得る。	オーストラリア

	医薬品名 (一般名)	報告内容(疑われる副作用等)	措置国
66	塩酸シプロフロキサシン	シプロフロキサシンの添付文書において下記の点が改訂された。1. WARNINGS(警告)の欄に、今回新たにPeripheral Neuropathy(末梢神経障害)の項目が記載された。Tendon Effects(腱に対する影響)の項目が追加された。	米国
67	酢酸メドロキシプログステロン	オーストラリアの酢酸メドロキシプログステロン(MPA)の添付文書が改訂された。 (1)禁忌 血栓性静脈炎、血栓性または血栓塞栓性障害、脳卒中またはその既往歴のある患者 (2)使用上の注意 乳癌と診断された人々において、死亡率が上昇し得る。	オーストラリア
68	乾燥濃縮人血液凝固第8因子	英保健省は9月21日、血液製剤の原料にvCJD発症者の血液が含まれていたとして、血友病患者など血液製剤使用者に対し注意を促す通達文を送った。	英国
69	薬剤感受性試薬	パンコマイシン耐性黄色ブドウ球菌が薬剤感受性試験において耐性の結果が得られないことが確認され、FDAはVRSAの検出の信頼性が確認されている方法で検査を実施するよう勧告した。	米国
70	レボノルゲストレル・エチニルエストラジオ	抗てんかん薬「lamotrigine」と「levonorgestrel(LNG)・ethinylestradiol(EE)」を含有する経口避妊剤の併用により、主にlamotrigineとlevonorgestrelの血中濃度に減少が認められること、また、少数ではあるがてんかん発作および予定外妊娠や破綻出血の症例報告があることがLamictalに関するドクターレターとしてカナダ規制当局より公表された。	カナダ
71	GPT測定試薬	測定値が低値に出る。試薬層のコーティングによって安定化を図った。	ドイツ
72	薬剤感受性試薬	パンコマイシン耐性黄色ブドウ球菌が薬剤感受性試験において耐性の結果が得られないことが確認され、FDAはVRSAの検出の信頼性が確認されている方法で検査を実施するよう勧告した。	米国
73	薬剤感受性試薬	パンコマイシン耐性黄色ブドウ球菌が薬剤感受性試験において耐性の結果が得られないことが確認され、FDAはVRSAの検出の信頼性が確認されている方法で検査を実施するよう勧告した。	米国
74	薬剤感受性試薬	パンコマイシン耐性黄色ブドウ球菌が薬剤感受性試験において耐性の結果が得られないことが確認され、FDAはVRSAの検出の信頼性が確認されている方法で検査を実施するよう勧告した。	米国

	医薬品名 (一般名)	報告内容(疑われる副作用等)	措置国
75	薬剤感受性試薬	パンコマイシン耐性黄色ブドウ球菌が薬剤感受性試験において耐性の結果が得られないことが確認され、FDAはVRSAの検出の信頼性が確認されている方法で検査を実施するよう勧告した。	米国
76	ピラジナミド	米国で重篤及び致死的な肝炎の症例報告に続き、フランス規制当局(AFSSAPS)はインフリキシマブ投薬患者に対する潜伏結核治療にリファンピシンとピラジナミドの併用について改訂勧告を行った。	フランス
77	塩酸シプロフロキサシン	WARNINGSの項に、末梢性ニューロパシーが追加された。	米国
78	シプロフロキサシン	WARNINGSの項に、末梢性ニューロパシーが追加された。	米国
79	レボノルゲスト렐・エチニルエストラジオ	抗てんかん薬「lamotrigine」と「levonorgestrel(LNG)・ethinylestradiol(EE)」を含有する経口避妊剤の併用により、主にlamotrigineとlevonorgestrelの血中濃度に減少が認められること、また、少数ではあるがてんかん発作および予定外妊娠や破綻出血の症例報告があることがLamictalに関するドクターレターとしてカナダ規制当局より公表された。	カナダ
80	レボノルゲスト렐・エチニルエストラジオ	抗てんかん薬「lamotrigine」と「levonorgestrel(LNG)・ethinylestradiol(EE)」を含有する経口避妊剤の併用により、主にlamotrigineとlevonorgestrelの血中濃度に減少が認められること、また、少数ではあるがてんかん発作および予定外妊娠や破綻出血の症例報告があることがLamictalに関するドクターレターとしてカナダ規制当局より公表された。	カナダ
81	薬剤感受性試薬	パンコマイシン耐性黄色ブドウ球菌が薬剤感受性試験において耐性の結果が得られないことが確認され、FDAはVRSAの検出の信頼性が確認されている方法で検査を実施するよう勧告した。	米国
82	臭化イプラトロピウム	消費者向け販売促進用ラベル広告を審査した結果、不正表示が認められたため販促物の頒布を直ちに中止することを求めた。	米国

	医薬品名 (一般名)	報告内容(疑われる副作用等)	措置国
83	血糖測定試験紙	<p>ラベル表示でコントロールテストの許容範囲の誤りが発見された。本件に鑑し以下の是正措置を取ることを検討中である。また、本件に関する報告書をFDAに提出した(2004年10月6日付)。</p> <p>1) 本ラベル表記の誤りに関するカスタマーレターをウェブ上に掲載するとともに、本件に関する説明、ならびに当該ロット発見時の対応法を記載した通知を直接郵送する。</p> <p>2) カスタマーサービス対応用のQ&amp;Aを作成する。</p> <p>3) 出荷した最初の2業者に連絡し、販売先を最終消費者(末端ユーザー)まで特定する。</p> <p>4) 上記2業者へ該当ロットの返却を要請する。</p> <p>5) 該当ロットの販売状況により、末端ユーザーへ追加の通知を出す必要性を判断する。</p> <p>6) 本件の発生原因調査を完了する。</p>	米国
84	メルカプトプリン	添付文書の警告(骨髓抑制)に「患者が臨床的あるいは臨床検査的に重篤な毒性のエビデンス、特に骨髓抑制を示した場合は、TPMT試験を検討するべきである。」との内容が追加記載された。	米国
85	レボノルゲスト렐・エチニルエストラジオ	抗てんかん薬「lamotrigine」と「levonorgestrel(LNG)・ethynodiol(EE)」を含有する経口避妊剤の併用により、主にlamotrigineとlevonorgestrelの血中濃度に減少が認められること、また、少數ではあるがてんかん発作および予定外妊娠や破綻出血の症例報告があることがLamictalに関するドクターレターとしてカナダ規制当局より公表された。	カナダ
86	塩化タリウム(201Tl)	塩化タリウムの使用上の注意に次の文章が追記された。 「警告」:心血管への薬剤負荷は、心筋梗塞、不整脈、血圧低下、気管支収縮、脳血管発作といった重篤な有害事象と関連するかもしれない。運動負荷のかわりに薬剤負荷を行う場合は、負荷用薬剤の「使用上の注意」等の指示に従って使用すること。「副作用」:有害事象で重篤なものうち幾つかはタリウム薬剤負荷が施行された場合でもみられる。	米国
87	ゾマトロピン(遺伝子組換え)	<p>組換えゾマトロピン製剤のUSPIにおいて、次の改訂が行なわれた。</p> <p>(1) 禁忌欄に下記患者が追加された。</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ゾマトロピンまたは添加物に対する過敏症を有する患者</li> <li>・糖尿病性増殖性網膜症または糖尿病性非増殖性網膜症を有する患者</li> <li>・プラダーウィリー症候群の患者のうち、高度な肥満または重篤な呼吸器障害のある患者</li> </ul> <p>(2) 警告欄に「プラダーウィリー症候群の患者のうち、高度な肥満または重篤な呼吸器障害のある患者」に対する注意が追加された。</p> <p>(3) その他、使用上の注意欄に頭蓋内圧亢進、シトクロームP450 3A4での相互作用、及び有害事象欄に成人の成長ホルモン欠損症患者でのデータが追加された。</p>	米国