

平成18年7月6日

平成18年度第1回薬事・食品衛生審議会  
医薬品等安全対策部会  
議事次第

- 1 医薬品等の市販後安全対策について
  - (1) 平成17年度の安全対策について（まとめ）
  - (2) 医薬品等の使用上の注意の改訂について
  - (3) ゲフィチニブ検討会における検討結果に基づく対応について
- 2 医薬品等の副作用等報告の状況について
- 3 医薬品の感染症定期報告の状況について
- 4 医薬品等の回収報告の状況について
- 5 一般用医薬品の市販後調査結果等について
- 6 その他

## 配布資料一覧

- 資料No. 1-1 平成17年度の安全対策について（まとめ）
- 資料No. 1-2 医薬品等の使用上の注意の改訂について
- 資料No. 1-3 ゲフィチニブ検討会における検討結果に基づく対応について
- 資料No. 2-1 薬事法第77条の4の4の規定に基づく薬事・食品衛生審議会への副作用・感染症等報告について
- 資料No. 2-2 国内副作用報告の状況（医療用医薬品）
- 資料No. 2-3 国内副作用報告の状況（一般用医薬品）
- 資料No. 2-4 国内感染症報告の状況
- 資料No. 2-5 外国における新たな措置の報告状況
- 資料No. 2-6 研究報告の報告状況
- 資料No. 3-1 感染症定期報告の状況
- 資料No. 3-2 報告文献別一覧表
- 資料No. 4-1 医薬品等の回収報告の状況について
- 資料No. 4-2 平成17年度医薬品等自主回収一覧
- 資料No. 5-1 一般用医薬品の市販後調査結果等について
- 資料No. 5-2 ミノキシジル含有製剤の再審査結果報告書