事 務 連 絡 令和 6 年 4 月 9 日

一般社団法人日本病院薬剤師会 御中

厚生労働省医薬局医薬安全対策課

「使用上の注意」の改訂について

医薬品の安全対策については、平素から格別の御高配を賜り厚く御礼申し上げます。 今般、別添のとおり、日本製薬団体連合会安全性委員会委員長宛て通知しましたのでお 知らせします。



医薬安発 0409 第 1 号 令 和 6 年 4 月 9 日

日本製薬団体連合会 安全性委員会委員長 殿

厚生労働省医薬局医薬安全対策課長 (公印省略)

「使用上の注意」の改訂について

令和5年度第16回薬事・食品衛生審議会薬事分科会医薬品等安全対策部会安全対策調査会(令和6年3月26日開催)における審議結果等を踏まえ、医薬品の「使用上の注意」の改訂が必要と考えますので、下記のとおり必要な措置を講ずるよう貴会会員に周知徹底方お願い申し上げます。

記

別紙1から別紙3のとおり、速やかに使用上の注意を改訂し、医薬関係者等への情報提供等の必要な措置を講ずること。

また、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律 (昭和35年法律第145号。以下「法」という。)第68条の2の3第1項に規定 する届出が必要な医薬品の注意事項等情報を改訂する場合については、法第68条 の2の4第2項に基づき独立行政法人医薬品医療機器総合機構宛て届出を行うこ と。

別紙1

【薬効分類】212 不整脈用剤

【医薬品名】ビソプロロールフマル酸塩

【措置内容】以下のように使用上の注意を改めること。

【「医療用医薬品の電子化された添付文書の記載要領について」(令和3年6月11日付け薬生発0611第1号局長通知) に基づく改訂 (新記載要領)】

下線は変更箇所

現行	改訂案
2. 禁忌 (次の患者には投与しないこと)	2. 禁忌 (次の患者には投与しないこと)
<u>妊婦又は妊娠している可能性のある女性</u>	(削除)
9. 特定の背景を有する患者に関する注意	9. 特定の背景を有する患者に関する注意
9.5 妊婦	9.5 妊婦
妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないこと。動	妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、治療上の有益性が
物実験(ラット、ウサギ)で胎児毒性(致死、発育抑制)及び新	<u>危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。投与に際</u>
生児毒性(発育毒性等)が報告されている。	しては、母体及び胎児の状態を十分に観察すること。また、出生
	後も新生児の状態を十分に観察し、新生児の低血糖、徐脈、哺乳
	不良等の異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。
	妊婦にβ遮断薬を投与した場合に、胎児の発育不全、新生児の低
	血糖、徐脈、哺乳不良等が認められたとの報告がある。また、動
	物実験(ラット、ウサギ)で胎児毒性(致死、発育抑制)及び新

生児毒性(発育毒性等)が報告されている <u>(安全域^{注)}:ラット胎</u>
<u>児で58倍、ウサギ胎児で39倍、ラット新生児で19倍)</u> 。
注)本剤の最大臨床用量の5 mgと動物試験における体表面積換算
した無毒性量(体表面積換算に基づくヒト等価用量)との比較に
<u>よる。</u>

別紙2

【薬効分類】214 血圧降下剤

【医薬品名】ビソプロロール

【措置内容】以下のように使用上の注意を改めること。

【「医療用医薬品の電子化された添付文書の記載要領について」(令和3年6月11日付け薬生発0611第1号局長通知) に基づく改訂 (新記載要領)】

下線は変更箇所

現行	改訂案
2. 禁忌 (次の患者には投与しないこと)	2. 禁忌 (次の患者には投与しないこと)
妊婦又は妊娠している可能性のある女性	(削除)
9. 特定の背景を有する患者に関する注意	9. 特定の背景を有する患者に関する注意
9.5 妊婦	9.5 妊婦
<u>妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないこと。</u> 動	<u>妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、治療上の有益性が</u>
物実験(ラット)で胎児毒性(致死、発育抑制)及び新生児毒性	<u>危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。投与に際</u>
(発育毒性等) が報告されている。	しては、母体及び胎児の状態を十分に観察すること。また、出生
	後も新生児の状態を十分に観察し、新生児の低血糖、徐脈、哺乳
	不良等の異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。
	妊婦にβ遮断薬を投与した場合に、胎児の発育不全、新生児の低
	<u>血糖、徐脈、哺乳不良等が認められたとの報告がある。また、</u> 動
	物実験(ラット <u>、ウサギ</u>)で胎児毒性(致死、発育抑制)及び新

生児毒性(発育毒性等)が報告されている <u>(安全域^{注)}:ラット胎</u>
児で58倍、ウサギ胎児で39倍、ラット新生児で19倍)。
注) ビソプロロールフマル酸塩の最大臨床用量の5mgと動物試験
における体表面積換算した無毒性量(体表面積換算に基づくヒト
等価用量)との比較による。

別紙3

【薬効分類】214 血圧降下剤

【医薬品名】カルベジロール

【措置内容】以下のように使用上の注意を改めること。

【「医療用医薬品の電子化された添付文書の記載要領について」(令和3年6月11日付け薬生発0611第1号局長通知) に基づく改訂 (新記載要領)】

下線は変更箇所

現行	改訂案
2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)	2. 禁忌 (次の患者には投与しないこと)
妊婦又は妊娠している可能性のある女性	(削除)
9. 特定の背景を有する患者に関する注意	9. 特定の背景を有する患者に関する注意
9.5 妊婦	9.5 妊婦
<u>妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないこと。</u> ラ	妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、治療上の有益性が
ットにおける妊娠前及び妊娠初期投与試験において、臨床用量の	<u>危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。投与に際</u>
約 <u>900</u> 倍(300mg/kg)で黄体数の減少及び骨格異常(13肋骨の短	しては、母体及び胎児の状態を十分に観察すること。また、出生
小)の増加が報告されている。	後も新生児の状態を十分に観察し、新生児の低血糖、徐脈、哺乳
	不良等の異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。
	妊婦にβ遮断薬を投与した場合に、胎児の発育不全、新生児の低
	血糖、徐脈、哺乳不良等が認められたとの報告がある。また、ラ
	ットにおける妊娠前及び妊娠初期投与試験において、 <u>体表面積換</u>

<u>算で</u> 臨床用量の約 <u>150</u> 倍(300mg/kg)で黄体数の減少及び骨格異
常(13肋骨の短小)の増加が報告されている。