

# 医薬品・医療機器等 安全性情報

Pharmaceuticals  
and  
Medical Devices  
Safety Information

No. **364**

## 目次

1. アベマシクリブによる間質性肺疾患について	3
2. 抗コリン薬の禁忌「緑内障」等の見直しについて	8
3. 重要な副作用等に関する情報	12
1 アベマシクリブ	12
2 ニボルマブ（遺伝子組換え）	13
3 バロキサビルマルボキシル	16
4. 使用上の注意の改訂について（その304）	
① エレトリプタン臭化水素酸塩	
② ゾルミトリプタン	
③ ナラトリプタン塩酸塩	
④ リザトリプタン安息香酸塩 他（6件）	18
5. 市販直後調査の対象品目一覧	21

この医薬品・医療機器等安全性情報は、厚生労働省において収集された副作用等の情報を基に、医薬品・医療機器等のより安全な使用に役立てていただくために、医療関係者に対して情報提供されるものです。医薬品・医療機器等安全性情報は、独立行政法人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。

配信一覧はコチラ



PMDAメディアナビでどこよりも早く安全性情報を入手  
できます。

厚生労働省、PMDAからの安全性に関する必須情報をメールで配信  
しています。登録いただくと、本情報も発表当日に入手可能です。



登録は  
コチラ



令和元年（2019年）7月  
厚生労働省医薬・生活衛生局

### ●連絡先

☎100-8916 東京都千代田区霞が関1-2-2

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課

☎

03-3595-2435（直通）

03-5253-1111（内線）2755, 2754, 2756

（Fax）03-3508-4364

【情報の概要】

No.	医薬品等	対策	情報の概要	頁
1	アベマシクリブによる間質性肺疾患について	㊦ ㊧ ㊨	平成30年11月30日の発売開始以降、市販直後調査中の令和元年5月14日までの間に、アベマシクリブ使用患者において間質性肺疾患の重篤な症例が14例報告され、このうち3例は、死亡に至った症例として報告されました。 このことから、令和元年5月17日、厚生労働省は、製造販売業者に対して、使用上の注意の改訂および安全性速報による注意喚起を行うよう指示しましたので、その内容等について紹介します。	3
2	抗コリン薬の禁忌「緑内障」等の見直しについて	㊦	今般、各種教科書ガイドライン、関係学会の見解等に基づき、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で抗コリン薬の禁忌「緑内障」等の見直しの検討を行いました。 その結果、令和元年6月18日、厚生労働省は、製造販売業者に対して、使用上の注意の記載を見直すよう指示しましたので、その内容等について紹介します。	8
3	アベマシクリブ他（2件）	㊦ ㊨	令和元年5月17日及び令和元年6月4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。	12
4	①エレトリプタン臭化水素酸塩 ②ゾルミトリプタン ③ナラトリプタン塩酸塩 ④リザトリプタン安息香酸塩 他（6件）	㊦	使用上の注意の改訂について（その304）	18
5	市販直後調査の対象品目一覧		令和元年5月末日現在、市販直後調査の対象品目を紹介します。	21

㊦：緊急安全性情報の配布 ㊧：安全性速報の配布 ㊨：使用上の注意の改訂 ㊩：症例の紹介

**厚生労働大臣への副作用等報告は、医薬関係者の業務です。**

医師、歯科医師、薬剤師等の医薬関係者は、医薬品、医療機器や再生医療等製品による副作用、感染症、不具合を知ったときは、直接又は当該医薬品等の製造販売業者を通じて厚生労働大臣へ報告してください。

なお、薬局及び医薬品の販売の従事者も医薬関係者として、副作用等を報告することが求められています。

# 1

## アベマシクリブによる 間質性肺疾患について

成分名 販売名（会社名）	成分名	販売名（会社名）
	アベマシクリブ	ベージニオ錠50mg, 同錠100mg及び同錠150mg（日本イーライリリー株式会社）
薬効分類等	その他の腫瘍用薬	
効能又は効果	ホルモン受容体陽性かつHER2陰性の手術不能又は再発乳癌	

### 1. はじめに

アベマシクリブ（以下「本剤」という。）は、平成30年9月に「ホルモン受容体陽性かつHER2陰性の手術不能又は再発乳癌」の効能・効果で承認されており、製造販売業者の推定では、販売開始（平成30年11月30日）から令和元年5月14日までの間に約2,000人の患者に使用されています。

令和元年5月17日、厚生労働省は、製造販売業者に対して、使用上の注意の改訂および安全性速報（ブルーレター）<sup>1)</sup>の配布を行うよう指示しましたので、その内容等について紹介します。

### 2. 経緯

本剤による間質性肺疾患（以下「ILD」という。）については、平成30年11月の販売開始時より「重要な基本的注意」及び「重大な副作用」の項にて注意喚起がなされておりました。また、平成30年11月から令和元年5月までの期間は、市販直後調査の期間でした。

市販直後調査は、販売を開始した後の6箇月間、医療機関に対し確実な情報提供、注意喚起等を行い、適正使用に関する理解を促すとともに、副作用等の情報を迅速に収集し、必要な安全対策を実施し、副作用等の被害を最小限にすることを主な目的としています<sup>2)</sup>。

その市販直後調査の期間であって、重大な副作用等に注意喚起がなされているにもかかわらず、重篤な間質性肺疾患を発現した国内症例が14例報告され、うち3例が死亡に至った症例でした。そのため、添付文書を改訂する必要があるかどうか調査・検討を行った結果、以下の理由により、緊急案件として、添付文書を改訂する必要があると判断しました。

- ・販売開始から短期間に重篤なILDに係る副作用報告が集積し、特に令和元年4月末から、死亡例を含むILDに係る副作用報告数が増加してきていること。

- ・重篤例14例のうち4例は、本剤との因果関係が否定できず、また、死亡3例のうち1例は本剤による重篤なILDと死亡との因果関係が否定できないこと。
- ・平成30年9月の承認当初から、添付文書の「重要な基本的注意」及び「重大な副作用」の項にてILDに係る注意喚起がなされていたが、重篤例のうち1例は、発熱を含む感冒様症状を呈しているにもかかわらず本剤が継続投与され、重篤なILDを発現していること。

その上で、ILDに関連した死亡例を含む重篤例が集積していることを周知するとともに、重篤な転帰を防ぐために、早期発見及び早期治療に努めるべく、①本剤投与にあたっては初期症状（呼吸困難、咳嗽、発熱等）の確認、胸部X線検査の実施等、患者の状態を十分に観察すること、②異常が認められた場合には、本剤の投与を中止し、必要に応じて胸部CT、血清マーカー等の検査を実施するとともに、適切な処置を行うことなどの対応を周知徹底する必要があると判断しました。

以上より、厚生労働省は、その緊急性を考慮し、本剤の製造販売業者に対して令和元年5月17日付で使用上の注意を改訂し、警告欄に必要な注意事項を追記するとともに、医療関係者等に迅速に注意喚起の内容を伝達するため安全性速報（ブルーレター）<sup>1)</sup>の配布を行うよう指示しました。

### 3. 国内で報告された本剤による間質性肺疾患症例について

以下に、重篤な間質性肺疾患症例2例の経過を紹介します。

#### 症例1 間質性肺疾患

No.	患者		1日投与量 投与期間	副作用
	性・年齢	使用理由 (合併症)		経過及び処置
1	女 50代	右乳癌 (先天性聴覚障害(発話障害あり)、頭痛)	300mg 33日間	<p>間質性肺疾患 既往歴：喫煙歴なし，放射線治療歴なし，アレルギー歴なし 初診時：右乳癌(StageIV:T4cN3M1, 遠隔転移部位:骨, 肺, 胸膜, 対側乳房) 前治療歴：一次治療 フルベストラント 二次治療 エキセメスタン+エベロリムス 三次治療 エキセメスタン+パルボシクリブ 四次治療 フルベストラント+パルボシクリブ</p> <p>投与開始日 徐々に腫瘍マーカーが増加傾向であったため本剤+フルベストラント投与開始（呼吸器症状なし） 本剤投与開始前の最後のPET/CT検査（投与開始231日前）および胸部X線検査（投与開始91日前）では、いずれも間質性肺疾患を疑う所見なし</p> <p>投与33日後 (投与中止日) 投与中止翌日 食欲不振で終日入眠 投与中止2日後 終日入眠，21:00まで家族と通常のコミュニケーションあり，発熱の有無は不明</p> <p>投与中止3日後 朝7時頃，自室で悶絶していたため救急搬送（JCS III-200, SpO2 64%, BP160/80mmHg, 体温38.0℃） 搬送中に徐々に血圧低下 病院到着時，除脳硬直あり，右共同偏視あり，対光反射なし 気管挿管，人工呼吸開始 胸部X線検査：右中肺野，両側下肺野に浸潤影あり 造影CT検査：両側下肺野に浸潤影あり，その周囲にすりガラス様陰影あり</p>

喀痰培養 陰性, 血液培養 陰性, インフルエンザ検査 陰性  
 KL-6 1425U/mL, SP-D 556ng/mL  
 間質性肺炎, 急性呼吸窮迫症候群 (ARDS), 呼吸不全による低酸素脳症 (脳死状態) と診断  
 間質性肺炎に対し, ステロイドパルス (メチルプレドニゾン) 投与開始  
 低酸素脳症に対し, 濃グリセリン・果糖の投与開始  
 投与中止4日後 脳脊髄液の細胞診 陰性, JCS III-300  
 投与中止5日後 ステロイドパルス (メチルプレドニゾン) 投与終了  
 投与中止10日後 間質性肺炎及び低酸素脳症により死亡  
 剖検の実施なし

臨床検査値

	投与14日前	投与開始日	投与14日後	投与28日後	中止3日後	中止4日後
LDH (IU/L)	216	217	—	238	613	618
CRP (mg/dL)	0.08	0.33	—	0.10	13.45	8.51
WBC (/uL)	3600	3400	—	4100	10900	5700
Neut (%)	59.7	57.3	—	68.9	94.2	91.7
PT-INR	0.89	0.94	—	0.96	1.12	1.22
ALT (IU/L)	—	—	—	13	—	—
FDP (ug/ml)	—	—	—	—	20.1	123.0
CA15-3 (U/ml)	36.6	—	32.2	—	—	—

併用薬：フルベストラント, デノスマブ (遺伝子組換え), オキシコドン塩酸塩水和物, ロキソプロフェンナトリウム水和物, アムロジピンベシル酸塩, センノシド, エソメプラゾールマグネシウム水和物, 乳酸カルシウム水和物

症例2 間質性肺疾患

No.	患者		1日投与量 投与期間	副作用
	性・年齢	使用理由 (合併症)		経過及び処置
2	女 70代	右乳癌(腹膜播種あり) (高血圧)	300mg 13日間 ↓ 中止 ↓ 200mg 59日間 ↓ 中止	<p>間質性肺疾患            既往歴：喫煙歴なし, アレルギー歴不明            初診時：術前化学療法 (詳細不明) の後, 右乳癌 (Stage IIB) に対し温存乳房手術            温存乳房に対し右乳房放射線治療 (胸部60Gy)            転移病変に対し腰椎切除術, 子宮卵巣摘出術施行            前治療歴：一次治療 アナストロゾール                              二次治療 カベシタピン                              三次治療 フルベストラント                              四次治療 エリブリンメシル酸塩                              五次治療 ベバシズマブ (遺伝子組換え)                              六次治療 レトロゾール+パルボシクリブ</p> <p>投与開始7日前 CT検査で肺野に異常所見なし, 呼吸器症状なし            投与開始日 乳癌 (胸膜播種あり) に対し, 本剤+レトロゾール投与開始            投与14日後 Cr上昇, 高Ca血症のため本剤投与中止            (投与中止日)            投与中止11日後 Cr上昇, 高Ca血症回復後, 本剤+レトロゾール投与再開            (再投与開始日)            再投与26日後 CT検査で肺野に間質影等の所見なし, 胸膜播種は縮小, 呼吸器症状なし            再投与72日後 38.5℃の発熱            再投与79日後 再度38度台の発熱を認めるも解熱し, 経過観察, 呼吸器症状なし            再投与85日後 朝から呼吸苦あり, 夕方より呼吸苦が増悪したため, 夜に救急外来受診 (37℃, PaO2 58.3mmHg)            (再投与中止日)            CT検査：両肺上葉, 下葉, 右肺中葉にすりガラス様陰影あり            喀痰培養 陰性, マイコプラズマ抗原検査 陰性            間質性肺炎の診断で入院, 本剤投与中止, 酸素吸入 (リザーバーマスク 10 L/分) 開始            ステロイドパルス (メチルプレドニゾン) 1000mg/日を3日間実施            タゾバクタム・ピペラシリン水和物 4.5g×3/日を5日間投与</p>

再投与中止2日後 KL-6 2979 U/mL,  $\beta$ -D-グルカン <6.0 pg/mL, SP-D 955.9 ng/mL  
 再投与中止3日後 経口ステロイド（プレドニゾロン）60mg/日の投与開始  
 再投与中止10～12日後 経口ステロイド（プレドニゾロン）40mg/日に減量  
 再投与中止20日後 経口ステロイド（プレドニゾロン）30mg/日に減量, 酸素吸入中止  
 再投与中止28日後 経口ステロイド（プレドニゾロン）25mg/日に減量  
 再投与中止33日後 経口ステロイド（プレドニゾロン）20mg/日に減量  
 CT検査ですりガラス様陰影はほぼ改善, 間質性肺炎は回復

#### 臨床検査値

	再投与中止 4日後	再投与中止 6日後	再投与中止 9日後	再投与中止 13日後	再投与中止 16日後	再投与中止 20日後
WBC (/uL)	8140	7090	6290	9750	8290	8190
Neut (/uL)	6950	5790	4480	7250	6070	5880
CRP (mg/dL)	2.0	1.1	0.32	0.09	0.05	1.52
LDH (IU/L)	478	358	368	305	314	286

併用薬：レトゾール, ファモチジン, 牛車腎気丸, 汎夏瀉心湯, プレガバリン, フロセミド錠, ポラプレジック

## 4. 重篤な間質性肺疾患に対する注意喚起について

以上を踏まえ、安全性速報において、次の点を医療関係者に注意喚起しています。

1. 本剤の投与にあたっては、間質性肺疾患の初期症状（呼吸困難、咳嗽、発熱等）を確認し、胸部X線検査の実施等、患者の状態を十分に観察すること。
2. 異常が認められた場合には、本剤の投与を中止し、必要に応じて、胸部CT、血清マーカー等の検査を実施するとともに、適切な処置を行ってください。
3. 患者又は家族に対して、間質性肺疾患の初期症状（呼吸困難、咳嗽、発熱等）が発現した場合には、速やかに医師・薬剤師にご連絡いただくよう指導ください。

また、同じく安全性速報において、次の点を患者の皆様にご注意喚起しています。

1. 本剤の服用中に、間質性肺疾患があらわれることがあります。
2. 次のような症状が急に出現したり、持続する場合には、すぐに医師又は薬剤師にご連絡ください。  
 階段を登ったり、少し無理をしたりすると息切れがする・息苦しくなる  
 空咳が出る  
 発熱する 等

## 5. おわりに

今回の添付文書の改訂内容は本誌p.12の「3. 重要な副作用等に関する情報」に掲載していますので、ご参照ください。

本剤の使用にあたっては、間質性肺疾患の早期発見、早期治療に努めていただき、引き続き、適正使用へのご協力をお願いします。

なお、製造販売業者に対しては、間質性肺疾患発現状況の公表や医療現場への情報提供の継続等をお願いしています。本剤の間質性肺疾患に関する情報や資材は、企業ホームページ<sup>3)</sup>をご参照ください。

## 〈参考文献〉

- 1) 安全性速報(ブルーレター)：ベージニオ錠 50mg,100mg,150mgによる重篤な間質性肺疾患について  
<http://www.pmda.go.jp/files/000229598.pdf>  
乳癌治療薬「ベージニオ錠」を服用される患者様とご家族の皆様へ  
<http://www.pmda.go.jp/files/000229599.pdf>  
PMDA調査報告書  
<http://www.pmda.go.jp/files/000229604.pdf>
  
- 2) 市販直後調査に関する情報  
<http://www.pmda.go.jp/review-services/drug-reviews/review-information/p-drugs/0006.html>
  
- 3) ベージニオ錠 製品情報 (日本イーライリリー株式会社ホームページ)  
<https://www.lillymedical.jp/jp/ja/oncology/verzenio/index.aspx>

# 2

## 抗コリン薬の禁忌 「緑内障」等の見直しについて

### 1. はじめに

抗コリン作用を有する薬剤（以下「抗コリン薬」という。）は、抗ヒスタミン剤、抗不安剤、催眠鎮静剤、総合感冒剤、気管支拡張剤、抗パーキンソン剤など、様々な効果を持つ薬剤として、医療現場で幅広く使用されています。

抗コリン薬は、ムスカリン性アセチルコリン受容体M<sub>3</sub>を遮断することにより、瞳孔括約筋が弛緩して散瞳を生じることが知られており、散瞳による相対的瞳孔ブロックにより、隅角閉塞を引き起こす可能性があるため、抗コリン作用による緑内障の悪化又は急性緑内障発作の発症を未然に防止する目的から、添付文書の「禁忌」の項に「緑内障の患者」を記載し、当該患者には使用しないよう注意喚起を図ってきました。

今般、令和元年5月31日に開催された令和元年度第3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（以下「安全対策調査会」という。）での検討を踏まえて、抗コリン薬の添付文書の改訂がなされましたので、その内容を紹介します。

### 2. 経緯

緑内障は、視神経と視野に特徴的変化を有し、通常、眼圧を十分に下降させることにより視神経障害を改善もしくは抑制しうる眼の機能的構造的異常を特徴とする疾患であり、隅角所見により「開放隅角緑内障」と「閉塞隅角緑内障」に大別されます。このうち、抗コリン作用により緑内障の悪化又は急性緑内障発作の発症が生じうるのは「閉塞隅角緑内障」のみと考えられており、「開放隅角緑内障」については、国内外のいずれの教科書やガイドライン等においても、抗コリン作用によりこれらの事象が生じる旨の記載はないとの公益財団法人日本眼科学会の見解を踏まえ、「禁忌」の項の緑内障患者に係る注意喚起の改訂を検討しました。

また、「狭隅角緑内障」と記載された添付文書について、国内のガイドラインでの記載状況に倣い、添付文書で使用する用語の見直しを検討しました。



### 3. 安全対策調査会での検討内容について

#### (1) 禁忌「緑内障」を「閉塞隅角緑内障」に変更することについて

今回、抗コリン薬の緑内障に関する各種教科書やガイドライン等の記載状況を確認した結果は、以下のとおりでした。

- 薬理学の国際的な教科書である「Goodman & Gilman's The Pharmacological Basis of Therapeutics, 13th Edition Chapter 9」では、「全身性に作用するムスカリン受容体拮抗薬は、閉塞隅角緑内障の患者において眼内圧が危険なほどに上昇することもあるが、閉塞隅角緑内障になりやすい患者以外ではほとんど眼内圧に影響しない。前房が狭小で、虹彩が線維柱帯への房水の流動を妨げると眼圧の上昇が起こる。この種の薬剤は、閉塞隅角緑内障になりやすい患者において気付かないまま発作を起こすかもしれない。開放隅角緑内障の患者では、急性の眼圧上昇は通常では認められない。開放隅角緑内障の患者では、アトロピンのような薬剤は一般に安全に使用できる。緑内障を適切に加療されている場合、更に安全に使用できる。」と記載されている。
- 欧州緑内障学会の「Terminology and guidelines for glaucoma, 4th Edition」では、「隅角にも作用する全身投与薬において、開放隅角緑内障の患者への投与が禁止されている薬はない。」と記載されている。
- 国内の主な診療ガイドラインでは、一部、現行の添付文書にならい、緑内障の患者が禁忌とされているが、抗コリン薬の投与は、開放隅角緑内障の患者では特段問題ない旨記載されている。
- 平成22年以降に製造販売承認された抗コリン作用が主作用であると考えられているCOPD又は過活動膀胱等を効能効果として持つ新有効成分含有医薬品（計7成分）において、「緑内障の患者」を「禁忌」にした成分はなく、「閉塞隅角緑内障の患者」又は「狭隅角緑内障の患者」が「禁忌」として設定されている。

また、当該改訂にあたって、公益財団法人日本眼科学会に専門的見地から緑内障に関する見解を確認した結果は、以下のとおりでした。

- Shaffer分類（表1）でGrade 3以上の開放隅角でありながら急性緑内障発作を起こすという状況は基本的にはない。
- ただし、開放隅角緑内障の患者のうち、狭隅角眼の患者（Shaffer分類でGrade 1～2）については、抗コリン薬を投与した場合に隅角閉塞が起き、急性緑内障発作が生じる可能性は否定できない。

表1. Shaffer分類による隅角の広さとその臨床的意義

	角度	Grade	臨床的意義
広隅角	20～45	3～4	隅角閉塞は起こり得ない
狭隅角軽度	20	2	隅角閉塞は起こる可能性がある
狭隅角極度	10	1	隅角閉塞がおそらく起こる
閉塞隅角	0	0	隅角閉塞が生じている

これらの結果を踏まえ、安全対策調査会は、抗コリン薬（眼局所製剤及び禁忌の設定理由が抗コリン作用ではないと考えられる薬剤は除く。）の添付文書において禁忌とされている「緑内障」を「閉塞隅角緑内障」に改訂して差し支えないと判断しました。ただし、開放隅角緑内障の患者に抗コリン薬を投

与した場合における急性緑内障発作のリスクを完全に否定できないことから、「開放隅角緑内障の患者」については、「慎重投与」の項に追記する必要があると判断しました（表2）。

## （2）「狭隅角緑内障」の用語の見直しについて

これまで、狭隅角緑内障と閉塞隅角緑内障という病名は同一視され、混在して使用されてきました。しかし、狭隅角緑内障という病名は、閉塞隅角がある緑内障であるのか、閉塞隅角がない緑内障であるのか曖昧であるため、緑内障診療ガイドライン第2版（2006年）において、「狭隅角は隅角が狭いという状態を表現するに過ぎず、隅角閉塞機序が存在することを意味しない。狭隅角の原発開放隅角緑内障はありうるので、狭隅角緑内障の用語は用いるべきではない。」と記載し、日本緑内障学会から、狭隅角緑内障という診断名は閉塞隅角緑内障に対する診断名として用いることは適切ではないと提言されました。

これを受け、安全対策調査会は、添付文書内の「狭隅角緑内障」の用語は「閉塞隅角緑内障」へ変更して差し支えないと判断しました（表2）。

表2. 新旧対照表

### ○禁忌「緑内障」について

下線部変更，取消線部削除

改訂前	改訂後
【禁忌】 緑内障の患者 [略]	【禁忌】 閉塞隅角緑内障の患者 [抗コリン作用により眼圧が上昇し，症状を悪化させることがある。]
【禁忌】 緑内障のある患者 [略]	
【慎重投与】 (新設)	【慎重投与】 開放隅角緑内障の患者 [抗コリン作用により眼圧が上昇し，症状を悪化させることがある。]

改訂前	改訂後
【禁忌】 緑内障，尿貯留傾向のある患者 [略]	【禁忌】 閉塞隅角緑内障の患者 [抗コリン作用により眼圧が上昇し，症状を悪化させることがある。]  尿貯留傾向のある患者 [抗コリン作用により，尿閉を悪化させるおそれがある。]
【慎重投与】 (新設)	【慎重投与】 開放隅角緑内障の患者 [抗コリン作用により眼圧が上昇し，症状を悪化させることがある。]

### ○狭隅角緑内障の読み替えについて

改訂前	改訂後
【禁忌】 狭隅角緑内障の患者 [略]	【禁忌】 閉塞隅角緑内障の患者 [抗コリン作用により眼圧が上昇し，症状を悪化させることがある。]

改定前	改定後
【禁忌】 急性狭隅角緑内障の患者 [略]	【禁忌】 急性閉塞隅角緑内障の患者 [抗コリン作用により眼圧が上昇し、症状を悪化させることがある。]
【禁忌】 急性狭隅角緑内障のある患者 [略]	

改訂前	改訂後
【慎重投与】 閉塞隅角ないし狭隅角緑内障の患者 [略]	【慎重投与】 閉塞隅角緑内障の患者 [抗コリン作用により眼圧が上昇し、症状を悪化させることがある。]

## 4. 一般用医薬品の取扱いについて

一般用医薬品においても、かぜ薬、鼻炎用内服薬、胃腸薬、鎮痛薬など、抗コリン作用を有する成分が配合されています。そのため、添付文書の「使用上の注意」の「相談すること」の項に「緑内障」が記載されているものについて、緑内障患者から相談を受けた際は、今般の医療用医薬品に関する改訂の趣旨を踏まえて、緑内障の病型を可能な限り確認するとともに、確認が取れない場合や緑内障の病型が不明である場合は医師に相談するようご指導ください。

## 5. おわりに

眼科で緑内障の治療を受けている患者でも、どの病型の緑内障であるのか知らない場合もあり、患者自身がどの病型の緑内障であるのか知ることが大切です。医療関係者の皆様におかれましては、今回の改訂の趣旨をご理解いただくとともに、患者がどの病型の緑内障であるのか適切に情報提供を行うこと、また、抗コリン薬の投与を検討される際は患者がどの病型の緑内障であるのか十分に確認した上で、投与の可否を判断いただくようお願いいたします。引き続き、抗コリン薬の適正使用に御協力をお願いいたします。

### 【参考】

- ・令和元年度第3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（令和元年5月31日開催）資料2  
[https://www.mhlw.go.jp/stf/shingi2/0000183979\\_00004.html](https://www.mhlw.go.jp/stf/shingi2/0000183979_00004.html)
- ・抗コリン作用を有する薬剤における禁忌「緑内障」等に係る添付文書の「使用上の注意」の改訂について（令和元年6月18日付け薬生安発0618第2号）  
<https://www.mhlw.go.jp/content/000518489.pdf>
- ・日本緑内障学会編. 緑内障診療ガイドライン（第4版）2018

# 3

## 重要な副作用等に関する情報

令和元年5月17日及び令和元年6月4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。

### 1 アベマシクリブ

販売名（会社名）	ベージニオ錠50mg, 同錠100mg, 同錠150mg（日本イーライリリー株式会社）
薬効分類等	その他の腫瘍用薬
効能又は効果	ホルモン受容体陽性かつHER2陰性の手術不能又は再発乳癌

#### 《使用上の注意（下線部追加改訂部分）》

（改定前）

【警告】（新設）

【慎重投与】（新設）

[重要な  
基本的注意]

間質性肺疾患があらわれることがあるので、本剤の投与にあたっては、初期症状（呼吸困難、咳嗽、発熱等）の確認及び胸部X線検査の実施等、患者の状態を十分に観察すること。また、必要に応じて、胸部CT、血清マーカー等の検査を実施すること。

[副作用  
（重大な副作用）]

間質性肺疾患：間質性肺疾患があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には、本剤を中止するなど、適切に処置を行うこと。

（改定後）

【警告】

間質性肺疾患があらわれ、死亡に至った症例も報告されているので、初期症状（呼吸困難、咳嗽、発熱等）の確認及び胸部X線検査の実施等、患者の状態を十分に観察すること。異常が認められた場合には、本剤の投与を中止し、必要に応じて、胸部CT、血清マーカー等の検査を実施するとともに、適切な処置を行うこと。

【慎重投与】

間質性肺疾患のある患者又はその既往歴のある患者〔間質性肺疾患が増悪するおそれがある。〕

[重要な  
基本的注意]

間質性肺疾患があらわれることがあるので、本剤の投与にあたっては、初期症状（呼吸困難、咳嗽、発熱等）の確認及び胸部X線検査の実施等、患者の状態を十分に観察すること。また、患者に副作用について説明するとともに、間質性肺疾患の初期症状が発現した場合には、速やかに医療機関を受診するよう説明すること。

[副作用  
（重大な副作用）]

間質性肺疾患：間質性肺疾患があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には、本剤を中止し、必要に応じて、胸部CT、血清マーカー等の検査を実施するとともに、適切な処置を行うこと。

〈参 考〉 直近約6ヶ月（平成30年11月～令和元年5月）の副作用報告であって、因果関係が否定できないもの。

間質性肺疾患症例 4例（うち死亡1例）

企業が推計した過去1年間の推定使用患者数：約2千人

販売開始：平成30年11月

症例の概要 本誌p.4の「1. アベマシクリブによる間質性肺疾患について」の症例の概要を参照

## 2 ニボルマブ（遺伝子組換え）

販売名（会社名）	オプジーボ点滴静注20mg, 同点滴静注100mg, 同点滴静注240mg（小野薬品工業株式会社）
薬効分類等	その他の腫瘍用薬
効能又は効果	悪性黒色腫 切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌 根治切除不能又は転移性の腎細胞癌 再発又は難治性の古典的ホジキンリンパ腫 再発又は遠隔転移を有する頭頸部癌 がん化学療法後に増悪した治癒切除不能な進行・再発の胃癌 がん化学療法後に増悪した切除不能な進行・再発の悪性胸膜中皮腫

《使用上の注意（下線部追加改訂部分）》

（旧記載要領）

〔慎重投与〕 結核の感染又は既往を有する患者  
（新設）

〔副作用  
（重大な副作用）〕 結核：結核を発症することがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止するなど、適切な処置を行うこと。  
（新設）

（新記載要領）

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.1 合併症・既往歴等のある患者  
（新設）

11. 副作用 結核  
11.1 重大な副作用  
（新設）

〈参 考〉 直近約2年11ヶ月（平成28年4月～平成31年2月）の副作用報告であって、因果関係が否定できないもの。

結核関連症例 6例（うち死亡0例）

企業が推計した過去1年間の推定使用患者数：約1万7千人

販売開始：平成26年9月

症例の概要

No.	患者		1日投与量 投与期間	副作用
	性・ 年齢	使用理由 (合併症)		経過及び処置
1	男 70代	非小細胞肺癌 (鼠径ヘルニア、 肺気腫、 左副腎転移、 リンパ節転移、 飲酒・喫 煙歴あり)	3 mg/kg 2週ごとに 15回 ↓ 中止 ↓ 3 mg/kg 2週ごとに 31回	<p>発疹、肺結核</p> <p>投与開始日 切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌（組織型：腺癌，治療部位：右上葉，stage4，TNM分類：T3bN2M1b（転移臓器名：左副腎），EGFR遺伝子変異：陰性）に対し，本剤（3 mg/kg/日）を投与。結核の既往歴なし。PS：1-2</p> <p>投与196日後 本剤15回目投与。</p> <p>投与197日後 (最終中止日) 湿性咳嗽，発熱，膿性痰が出現し，結核の疑いで来院。喀痰のチール・ネルゼン染色：(+)，PCR検査：(+)を認め，肺結核と診断した。治療のため入院。入院時の喀痰培養検査で結核菌を蛍光法で検出し，細菌学的にも診断は確定（判定週：4週）。本剤は中止。</p> <p>中止6日後 イソニアジド，リファンピシン，エタンブトール塩酸塩，ピラジナミドの4剤併用療法を実施。抗結核薬投与時，低アルブミン血症，貧血，リンパ球減少症を呈していた。</p> <p>中止16日後 腋窩温で38℃以上の発熱があった。基礎脈拍数：98に対し，脈拍数：114と頻脈を呈していた。右肺中央および下部に新たな陰影を認めた。リンパ球数増加はみられなかった。陰影は細菌性肺炎と診断され，アンピシリンナトリウム・スルバクタムナトリウムが処方された。</p> <p>日付不明 発熱の改善がみられなかったため，薬剤誘発性の発熱の可能性を考慮し，アンピシリンナトリウム・スルバクタムナトリウムの投与を中止。</p> <p>中止20日後 発熱の改善がみられなかったため，薬剤誘発性の発熱の可能性を考慮し，ピラジナミドの投与を中止。</p> <p>中止22日後 発熱の改善がみられなかったため，薬剤誘発性の発熱の可能性を考慮し，リファンピシンの投与を中止し，抗結核菌治療としてモキシフロキサシン塩酸塩の投与を追加。</p> <p>日付不明 発熱は持続し，肺陰影は増大。</p> <p>中止28日後 プレドニゾロン（30mg/日）の投与を開始。発熱は速やかに改善した。モキシフロキサシン塩酸塩の投与を中止し，リファンピシンの投与を開始。</p> <p>中止33日後 喀痰塗抹標本染色：(-)，喀痰培養検査：(-)</p> <p>中止46日後 KL-6：411U/mL。以上の臨床経過に基づき，発熱と陰影はParadoxical Response (PR)を示唆するものと判断。</p> <p>日付不明 結核菌治療休薬インターバル中に，結核菌に対する薬剤感受性試験が実施され，レボフロキサシン水和物以外の全ての薬剤に感受性を有することが判明。4剤併用療法を2ヶ月間再開。</p> <p>日付不明 抗結核菌治療開始から3ヶ月後，結核菌の喀痰培養検査：(-)。右肺中央および下部の肺陰影は消退。プレドニゾロン（5 mg/日）の投与を終了。</p> <p>中止116日後 (再投与開始日) 臓器機能良好でPS：1であったこと，過去に本剤の奏効を認めていたこと，患者が本剤再投与を切望したことから，キャンサーボードの承認を得て，切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌に対し，本剤（3 mg/kg/日）を再開。</p> <p>日付不明 長期間結核菌治療計画としてイソニアジドとリファンピシンの2剤併用療法を7ヶ月間実施。</p> <p>日付不明 抗結核菌治療導入から1年後，抗結核菌治療は中止。</p> <p>再投与329日後 陰影は改善。</p> <p>再投与401日後 本剤46回目投与。結核菌感染の再発なし。非小細胞肺癌は部分奏効 (PR) を維持していた。</p>
併用薬：不明				

症例の概要

No.	患者		1日投与量 投与期間	副作用
	性・ 年齢	使用理由 (合併症)		経過及び処置
2	男 50代	古典的ホジキンリンパ腫 (肺気腫, 陳旧性肺結核, 結核性リンパ節炎, 喫煙歴 あり)	3 mg/kg 2週ごとに 5回 ↓ 中止 ↓ 3 mg/kg 2週ごとに 3回	<p>悪性新生物進行, 甲状腺炎, 結核, 意識変容状態</p> <p>投与開始日 再発又は難治性の古典的ホジキンリンパ腫(Ann Arbor分類: III期)に対し, 本剤(3 mg/kg/日)を投与。PS: 1</p> <p>投与85日後 本剤5回目投与。</p> <p>投与88日後 38℃の発熱, 肝胆道系酵素の上昇を認めた。胆嚢炎を疑い, 腹部CTを施行。診断の結果, 胆嚢炎や胆管炎を疑う所見は指摘できなかった。</p> <p>投与92日後 抗酸菌検査を実施。大腰筋膿瘍を穿刺し, 塗抹標本で抗酸菌を認めたため, 結核性大腰筋膿瘍と診断。チール・ネルゼン染色:(+) G1, 培養検査:(-) (判定週: 8週)。本剤は休薬。</p> <p>中止2日後 抗酸菌検査を実施した。チール・ネルゼン染色:(-), PCR検査:(-), 培養検査:(-) (判定週: 8週)</p> <p>中止3日後 イソニアジド(300mg/日), リファンピシン(600mg/日), ピラジナミド(1.5g/日), エタンブトール塩酸塩(1,000mg/日)の投与を開始。</p> <p>中止8日後 胸部CTを施行し, 陳旧性肺結核と診断。増悪した結核病巣はみられなかった。</p> <p>日付不明 徐々に解熱し, 回復。</p> <p>中止83日後 本剤6回目投与。 (再投与開始日)</p> <p>再投与29日後 本剤8回目投与。 (最終投与日)</p> <p>再投与終了2日後 結核性大腰筋膿瘍は軽快。</p> <p>再投与終了50日後 ピラジナミド(1.5g/日), エタンブトール塩酸塩(1,000mg/日)の投与を終了。</p> <p>再投与終了59日後 イソニアジド(300mg/日), リファンピシン(600mg/日)の投与を終了。肺結核の再燃はなかった。</p>
併用薬: 不明				

### 3 バロキサビルマルボキシシル

販売名（会社名）	ゾフルーザ錠10mg, 同20mg, 同顆粒2%分包（塩野義製薬）
薬効分類等	抗ウイルス剤
効能又は効果	A型又はB型インフルエンザウイルス感染症

《使用上の注意（下線部追加改訂部分）》

（旧記載要領）

[副作用  
(重大な副作用)]  
(新設) ショック，アナフィラキシー：ショック，アナフィラキシーがあらわれることがあるので，異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。

（新記載要領）

[副作用  
(重大な副作用)]  
(新設) ショック，アナフィラキシー

〈参 考〉 直近約3年（平成28年4月～平成31年3月）の副作用報告であって，因果関係が否定できないもの。

ショック・アナフィラキシー関連症例 16例（うち死亡0例）

企業が推計した過去1年間の推定使用患者数：約780万人

販売開始：平成30年3月

症例の概要（アナフィラキシーショック）

No.	患者		1日投与量 投与期間	副作用
	性・年齢	使用理由 (合併症)		経過及び処置
1	女 40代	インフルエンザ (なし)	40mg 1回	<p>アナフィラキシーショック</p> <p>投与開始日 A型インフルエンザ感染症を発症。 (投与終了日) 帰宅後に本剤40mg/日投与。</p> <p>30分後 嘔吐が発現。</p> <p>45分後 顔・上肢・胸部の発赤を伴った痒み出現。涙がうるんだよう で嘔声もみられた。</p> <p>約3時間後 医療機関再受診。意識清明:上肢血圧, 普段96/mmHg前後の ところが80/mmHgに低下, 呼吸促進はなかった。皮疹・血 圧よりアナフィラキシーショックと診断し, 抗ヒスタミン剤 と補液を使用し治療。(アナフィラキシーショックが発現。)</p> <p>約5時間後 皮疹が自制内となり, 血圧も92まで回復し, 入院ができない 事情もあり, 平常に行動できる状態となったので帰宅。</p> <p>投与終了1日後 電話にて改善継続を確認。 (アナフィラキシーショック回復)</p> <p>投与終了4日後 診察終了。</p>
臨床検査値：－				
併用薬：なし				



症例の概要 (アナフィラキシー様症状)

No.	患者		1日投与量 投与期間	副作用															
	性・年齢	使用理由 (合併症)		経過及び処置															
2	女 20代	インフルエンザ (なし)	40mg 1回	<p>アナフィラキシー様症状</p> <p>時期不明 A型インフルエンザ感染症を発症。                      投与開始日 近医にてインフルエンザと診断。                      (投与終了日) 本剤40mg/日投与。呼吸困難感, 全身の掻痒感が発症。嘔気, 嘔吐, 腹痛あり。(アナフィラキシー様症状が発現。)呼吸困難感は軽減するも, 眼瞼浮腫, 全身掻痒感継続するため, 救急搬送。</p> <p>約1時間後 搬送時: 意識清明                      体温 (36.6度), 血圧 (収縮期92/mmHg, 拡張期53/mmHg), 循環不全なし, SpO2 95% (room air), 心拍数74, 咽頭発赤あり。喉頭浮腫・腫脹は認めず。呼吸困難なし。眼瞼浮腫, 嘔気, 嘔吐, 腹痛, 膨隆疹 (腹部, 背部, 下腿) を認める。呼吸音: 清, 気道狭窄なし。心音: 清, 心雑音なし。腹部: 平坦, 軟, 圧痛なし。下痢なし。                      アナフィラキシー疑いにて点滴治療開始。                      主管: 生食注500mL持続点滴開始。                      側管より以下の薬剤を点滴投与。                      生食注100mL, ファモチジン注20mg, d-クロルフェニラミンマレイン酸塩注, ベタメタゾン吉草酸エステルナトリウム注 2mg。セカンドアタックの可能性も考慮し, 経過観察目的で入院。                      本剤投与後1時間以内に嘔吐をしていることから, ザナミビル水和物の吸入を実施するも, 嘔気が強く吸入困難であったため断念。他剤によるインフルエンザ治療を実施せず。                      当日中に症状回復。                      投与終了1日後 退院。(アナフィラキシー様症状は回復。)</p>															
<p><b>臨床検査値</b></p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>投与開始日 (搬送時)</th> <th>投与終了1日後</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>白血球 (/<math>\mu</math>L)</td> <td>6500</td> <td>5600</td> </tr> <tr> <td>ヘモグロビン (g/dL)</td> <td>17.0</td> <td>13.7</td> </tr> <tr> <td>好中球 (%)</td> <td>92.3</td> <td>89.6</td> </tr> <tr> <td>CRP (mg/dL)</td> <td>1.39</td> <td>3.00</td> </tr> </tbody> </table> <p>併用薬: なし</p>						投与開始日 (搬送時)	投与終了1日後	白血球 (/ $\mu$ L)	6500	5600	ヘモグロビン (g/dL)	17.0	13.7	好中球 (%)	92.3	89.6	CRP (mg/dL)	1.39	3.00
	投与開始日 (搬送時)	投与終了1日後																	
白血球 (/ $\mu$ L)	6500	5600																	
ヘモグロビン (g/dL)	17.0	13.7																	
好中球 (%)	92.3	89.6																	
CRP (mg/dL)	1.39	3.00																	

# 4

## 使用上の注意の改訂について (その304)

令和元年6月4日に改訂を指導した医薬品の使用上の注意について、改訂内容、主な該当販売名等をお知らせします。

### 1 血管収縮剤

- ① エレトリプタン臭化水素酸塩
- ② ゴルミトリプタン
- ③ ナラトリプタン塩酸塩
- ④ リザトリプタン安息香酸塩

【販売名】 ①レルパックス錠20mg（ファイザー株式会社）他  
②ゾーミッグ錠2.5mg，同RM錠2.5mg（沢井製薬株式会社）他  
③アマージ錠2.5mg（グラクソ・スミスクライン株式会社）  
④マクサルト錠10mg，同RPD錠10mg（杏林製薬株式会社）他

（旧記載要領）

【重要な  
基本的注意】  
（新設）

本剤を含むトリプタン系薬剤により、頭痛が悪化することがあるので、頭痛の改善を認めない場合には、「薬剤の使用過多による頭痛」の可能性を考慮し、投与を中止するなど、適切な処置を行うこと。

【副作用  
（重大な副作用）】  
（新設）

薬剤の使用過多による頭痛：薬剤の使用過多による頭痛があらわれることがあるので、異常が認められた場合には投与を中止するなど、適切な処置を行うこと。

### 2 血管収縮剤

- ① スマトリプタン
- ② スマトリプタンコハク酸塩（経口剤）
- ③ スマトリプタンコハク酸塩（注射剤）（アンプル）

【販売名】 ①イミグラン点鼻液20（グラクソ・スミスクライン株式会社）  
②イミグラン錠50（グラクソ・スミスクライン株式会社）他  
③イミグラン（グラクソ・スミスクライン株式会社）他

（旧記載要領）

【重要な  
基本的注意】  
（新設）

本剤を含むトリプタン系薬剤により、頭痛が悪化することがあるので、頭痛の改善を認めない場合には、「薬剤の使用過多による頭痛」の可能性を考慮し、投与を中止するなど、適切な処置を行うこと。

【副作用  
（重大な副作用）】  
（新設）

薬剤の使用過多による頭痛があらわれることがあるので、異常が認められた場合には投与を中止するなど、適切な処置を行うこと。

---

### 3 血管収縮剤 スマトリプタンコハク酸塩（注射剤）（キット）

[販売名]	イミグランキット皮下注3mg（グラクソ・スミスクライン株式会社）他
(旧記載要領)	
[重要な基本的注意] (新設)	<u>本剤を含むトリプタン系薬剤により、頭痛が悪化することがあるので、頭痛の改善を認めない場合には、「薬剤の使用過多による頭痛」の可能性を考慮し、投与を中止するなど、適切な処置を行うこと。</u>
[副作用] (重大な副作用) (新設)	<u>薬剤の使用過多による頭痛があらわれることがあるので、異常が認められた場合には投与を中止するなど、適切な処置を行うこと。</u>

---

### 4 その他の腫瘍用薬 アベルマブ（遺伝子組換え）

[販売名]	バベンチオ点滴静注200mg（メルクバイオファーマ株式会社）
(新記載要領)	
11. 副作用	<u>膵炎</u>
11.1 重大な副作用 (新設)	

---

### 5 その他の腫瘍用薬 ニボルマブ（遺伝子組換え）

[販売名]	オブジーボ点滴静注20mg, 同点滴静注100mg, 同点滴静注240mg（小野薬品工業株式会社）
(旧記載要領)	
[慎重投与] (新設)	<u>結核の感染又は既往を有する患者</u>
[副作用] (重大な副作用) (新設)	<u>結核：結核を発症することがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止するなど、適切な処置を行うこと。</u>
(新記載要領)	
9. 特定の背景を有する患者に関する注意	<u>結核の感染又は既往を有する患者</u>
9.1 合併症・既往歴等のある患者 (新設)	
11. 副作用	<u>結核</u>
11.1 重大な副作用 (新設)	

---

---

## 6 その他の腫瘍用薬 ペムブロリズマブ（遺伝子組換え）

[販売名] キイトルーダ点滴静注20mg, 同点滴静注100mg (MSD株式会社)

(旧記載要領)

[慎重投与]  
(新設) 結核の感染又は既往を有する患者

[副作用  
(重大な副作用)] 結核：結核を発症することがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には、本剤の投与中止等の適切な処置を行うこと。

---

## 7 抗ウイルス剤 バロキサビルマルボキシル

[販売名] ゴフルーザ錠10mg, 同20mg, 同顆粒2%分包 (塩野義製薬)

(旧記載要領)

[副作用  
(重大な副作用)] ショック, アナフィラキシー：ショック, アナフィラキシーがあらわれることがあるので、異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。  
(新設)

(新記載要領)

11. 副作用

11.1 重大な副作用 ショック, アナフィラキシー  
(新設)

# 5

## 市販直後調査の 対象品目一覧

(令和元年5月末日現在)

◎：令和元年5月1日以降に市販直後調査が開始された品目

	一般名 販売名	製造販売業者名	市販直後調査開始年月日
◎	アパルタミド アーリーダ錠60mg	ヤンセンファーマ（株）	令和元年5月30日
◎	チオテパ リサイオ点滴静注液100mg	大日本住友製薬（株）	令和元年5月28日
◎	リサンキズマブ（遺伝子組換え） スキリージ皮下注75mg, シリンジ0.83mL	アヅヴィ合同会社	令和元年5月24日
◎	フルチカゾンフランカルボン酸エステル／ピランテロール トリフェニル酢酸塩／ウメクリジニウム臭化物 テリルジー100エリプタ14吸入用, 同100エリプタ30吸入用	グラクソ・スミスクライン（株）	令和元年5月22日
◎	エサキセレノン ミネプロ錠1.25mg, 同錠2.5mg, 同錠5mg	第一三共（株）	令和元年5月13日
	ビクテグラビルナトリウム／エムトリシタピン／テノホビル アラフェナミドフマル酸塩 ビクトルビ配合錠	ギリアド・サイエンシズ（株）	平成31年4月8日
	タファミジスメグルミン <sup>*1</sup> ビンダケルカプセル20mg	ファイザー（株）	平成31年3月26日
	ランジオロール塩酸塩 <sup>*2</sup> オノアクト点滴静注用50mg, 同点滴静注用150mg	小野薬品工業（株）	平成31年3月26日
	デュピルマブ（遺伝子組換え） <sup>*3</sup> デュピクセント皮下注300mgシリンジ	サノフィ（株）	平成31年3月26日
	ダパグリフロジンプロピレングリコール <sup>*4</sup> フォシーガ錠5mg, 同錠10mg	アストラゼネカ（株）	平成31年3月26日
	ナルメフェン塩酸塩水和物 セリンクロ錠10mg	大塚製薬（株）	平成31年3月5日
	ロモソズマブ（遺伝子組換え） イベニティ皮下注105mgシリンジ	アステラス・アムジェン・ バイオファーマ（株）	平成31年3月4日
	ダコミチニブ水和物 ビジンプロ錠15mg, 同錠45mg	ファイザー（株）	平成31年3月1日
	レルゴリクス レルミナ錠40mg	武田薬品工業（株）	平成31年3月1日
	ロラゼパム ロラピタ静注2mg	ファイザー（株）	平成31年3月1日

ビニメチニブ メクトビ錠15mg	小野薬品工業（株）	平成31年2月26日
エンコラフェニブ ビラフトビカプセル50mg	小野薬品工業（株）	平成31年2月26日
ソホスブビル／ベルパタスビル エプクルーサ配合錠	ギリアド・サイエンシズ （株）	平成31年2月26日
メチロシン デムサーカプセル250mg	小野薬品工業（株）	平成31年2月26日
ダモクトコグ アルファ ペゴル（遺伝子組換え） ジビー静注用500, 同静注用1000, 同静注用2000, 同静注用3000	バイエル薬品（株）	平成31年2月12日
セクキヌマブ（遺伝子組換え）*5 コセンテックス皮下注150mgシリンジ, 同皮下注150mgペン	ノバルティスファーマ （株）	平成30年12月21日
イプラグリフロジン L-プロリン*4 スーグラ錠25mg, 同錠50mg	アステラス製薬（株）	平成30年12月21日
ドルテグラビルナトリウム／リルピピリン塩酸塩 ジャルカ配合錠	ヴィーブヘルスケア（株）	平成30年12月20日
ギルテリチニブフマル酸塩 ゾスパタ錠40mg	アステラス製薬（株）	平成30年12月3日

- \* 1 トランスサイレチン型心アミロイドーシス（野生型及び変異型）
- \* 2 生命に危険のある下記の不整脈で難治性かつ緊急を要する場合：心室細動，血行動態不安定な心室頻拍
- \* 3 気管支喘息（既存治療によっても喘息症状をコントロールできない重症又は難治の患者に限る）
- \* 4 1型糖尿病
- \* 5 既存治療で効果不十分な強直性脊椎炎