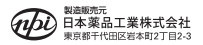
注意事項等情報改訂のお知らせ

2023年7月



HMG-CoA還元酵素阻害剤 -高脂血症治療剤-

日本薬局方 プラバスタチンナトリウム錠

処方箋医薬品

プラバスタチンNa錠5mg「ケミファ」 プラバスタチンNa錠10mg「ケミファ」

Pravastatin Sodium Tablets 5mg • 10mg "Chemiphar"

拝啓 時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素は弊社製品につきまして格別のお引き立てを賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、このたび**令和5年7月20日付厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課長通知**に基づき、標記製品の**注意事項等情報**の記載内容を改訂致しましたので、ご案内申し上げます。

なお、今回の改訂に併せて、医療用医薬品の添付文書に関する記載要領改定に伴い様式を変更致しました。製品のご使用に際しましては、下記の改訂内容をご参照くださいますようお願い申し上げます。 敬具

記

< 1. 改訂内容(2023年7月改訂)>(該当部分のみ抜粋)

下線 部:追記箇所

改訂後(新記載要領)	改訂前(旧記載要領)
9. 特定の背景を有する患者に関する注意	1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)
9.1 合併症・既往歴等のある患者	(1)~(5)省略
9.1.1 ~ 9.1.4 省略	
9.1.5 重症筋無力症又はその既往歴のある患者	
重症筋無力症(眼筋型、全身型)が悪化又	
は再発することがある。	
9.2~9.8 省略	
11. 副作用	4. 副作用
11.1 重大な副作用	(1)重大な副作用(頻度不明)
11.1.1~11.1.8 省略	1)~8)省略
<u>11.1.9 重症筋無力症(頻度不明)</u>	
重症筋無力症(眼筋型、全身型)が発症	
又は悪化することがある。	

<2. 改訂理由>

医薬品医療機器総合機構(以下、「機構」)により、HMG-CoA 還元酵素阻害剤(以下、「スタチン」)の電子添文に重症筋無力症に関する注意喚起を追加することが適切と判断されたことから、「特定の背景を有する患者に関する注意」及び「重大な副作用」の項の記載を改訂しました。

2023年2月、スタチン及び配合剤に対し、欧州添付文書に重症筋無力症、眼筋無力症を追記する欧州 医薬品庁のファーマコビジランス・リスク評価委員会(PRAC)勧告がなされました。これを受け、専 門委員の意見も踏まえた調査の結果、以下の点から機構は電子添文の記載を変更することが適切と判 断しました。

- ・国内副作用症例において、スタチンと重症筋無力症の因果関係が否定できない症例が認められている こと。
- ・公表文献において、スタチンの再投与で重症筋無力症の症状が再発した症例、スタチンの中止で重症 筋無力症の症状が消失した症例等、スタチンと重症筋無力症との因果関係が否定できない症例が報告 されていること。
- ・公表文献において、WHO 個別症例安全性報告グローバルデータベース(VigiBase)において不均衡分析を行い、スタチンの重症筋無力症に関する副作用報告数がデータベース全体から予測される値より統計学的に有意に高かったとの報告があること。また、機構で実施した VigiBase の 2023 年 5 月 23 日時点のデータセットを用いた不均衡分析においても、同様の結果が示されたこと。
- ・国内外のガイドラインで、重症筋無力症において注意を要する薬剤としてスタチンが記載されている こと。

以上

- ●今回の改訂内容につきましては医薬品安全対策情報 (DSU) No.319 (2023 年 8 月発行) に掲載される予定です。
- ●最新の電子添文は独立行政法人医薬品医療機器総合機構ホームページの「医薬品に関する情報(https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html)」及び弊社ホームページの「医療関係者向けサイト(https://www.npi-inc.co.jp/medical/products)」に掲載されます。

また、添付文書閲覧アプリ「添文ナビ®」で下記 GS1 コードを読み取ることによりご覧いただくこともできます。

(01)14987440410015