

日薬連発第 370 号
2025 年 5 月 21 日

加盟団体 殿

日本製薬団体連合会

「使用上の注意」の改訂について

標記について、令和 7 年 5 月 20 日付け事務連絡にて厚生労働省 医薬局 医薬安全対策課より通知がありました。

つきましては、本件につき貴会会員に周知徹底いただきたく、ご配慮の程よろしくお願ひ申しあげます。

事務連絡
令和7年5月20日

日本製薬団体連合会 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

再生医療等製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、別添写しのとおり、一般社団法人再生医療イノベーションフォーラム代表理事会长宛て通知しましたのでお知らせします。

別添

医薬安発 0520 第 2 号
令和 7 年 5 月 20 日

一般社団法人再生医療イノベーションフォーラム
代表理事長 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

再生医療等製品の品質、有効性及び安全性に関する情報の収集、調査、検討等を踏まえ、再生医療等製品の「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再生医療等製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

【再生医療等製品名】オナセムノゲン アベパルボベク

【措置内容】以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行	改訂案
重要な基本的注意 (新設)	重要な基本的注意 <u>Infusion reaction</u> があらわれることがあるので、本品の投与は <u>Infusion reaction</u> に備えて緊急時に十分な対応のできる準備を行 った上で開始すること。
不具合・副作用 重大な副作用 (新設)	不具合・副作用 重大な副作用 <u>Infusion reaction</u> <u>過敏症及びアナフィラキシーを含む Infusion reaction</u> （発疹、尋 麻疹、潮紅、嘔吐、頻脈、発熱等）があらわれることがある。 <u>Infusion reaction</u> があらわれた場合には、適切な処置を行うこと。