

日薬連発第 536 号
2026 年 7 月 24 日

加盟団体 殿

日本製薬団体連合会
安全性委員会
委員長 井上 学

重篤副作用疾患別対応マニュアル案の確認作業について（依頼）＜その 2＞

謹啓 時下ますますご清栄のこととお喜び申し上げます。
日頃は当連合会の活動につきまして格別のご配慮を賜り、厚く御礼申し上げます。

標記の件につきましては日薬連発第 464 号にて確認依頼をお願いしておりましたが、厚生労働省医薬局医薬安全対策課より同マニュアルの「参考 1 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第 68 条の 10 に基づく副作用報告件数（医薬品別）」に対する確認依頼を受けました。つきましては、ご多忙のところ恐縮ですが、貴団体加盟各社への依頼をお願いいたします。

参考 1 に掲載されている医薬品をお持ちの企業におかれましては間違いのないかご確認をお願いいたします。事実誤認等がございましたら、別添様式のエクセルファイルにご記入の上、2026 年 8 月 3 日(月) 13 時までに安全性委員会事務局 sa-info@fpmaj.gr.jp 宛に E-mail でご連絡ください。なお、修正事項がない場合には連絡不要です。

謹白

記

【今回の確認対象マニュアル案：参考 1】添付の PDF file をご覧ください

- うっ血性心不全
- 小児の急性脳症
- 薬物性肝障害
- スティーヴンス・ジョンソン症候群
- 中毒性表皮壊死症
- 薬剤性過敏症症候群

以上