

		医薬品名 (一般名)	措置概要	措置国
504	G-07000505	メトトレキサート	中国SFDAはメトトレキサート製剤が投与されていた白血病患者に発現した脚の痛みを含む副作用について、ビンクリスチンが混入していたことがその原因であるとして、製造元から同製剤の製造承認を取消した。	中国
505	G-07000506	エポエチン ベータ(遺伝子組換え)	米FDAは医療従事者に対し、癌患者を対象とした2つの試験において、赤血球造血刺激因子製剤(ESA)の投与を受けた癌患者の死亡率が上昇し、腫瘍進行までの時間が短縮することを示す追加的な所見が得られた旨通知した。	米国
506	G-07000507	アレンドロン酸ナトリウム水和物	米FDAは、ビスホスフォネート製剤を服用している患者における、重度の、時には障害をきたす骨痛、関節痛および／または筋肉痛(筋骨格痛)の可能性について、医療専門家および患者に対して通知した。	米国
507	G-07000508	アレンドロン酸ナトリウム水和物	米FDAは、ビスホスフォネート製剤を服用している患者における、重度の、時には障害をきたす骨痛、関節痛および／または筋肉痛(筋骨格痛)の可能性について、医療専門家および患者に対して通知した。	米国
508	G-07000509	リセドロン酸ナトリウム水和物	米FDAは、ビスホスフォネート製剤を服用している患者における、重度の、そして時には障害をきたす骨痛、関節痛および／または筋肉痛(筋骨格痛)の可能性について、医療専門家および患者に対して通知した。	米国
509	G-07000510	シンバスタチン	英MHRAのDrug Safety Update(2008年1月)にスタチン製剤(主にアトルバスタチンとシンバスタチン)の薬物相互作用に関する最新情報が公表された。強力なCYP3A4阻害剤の薬剤と併用する場合の用量制限に関する詳細が記載されている。	英国
510	G-07000511	プラバスタチンナトリウム	英MHRAのDrug Safety Update(2008年1月)にスタチン製剤の薬物相互作用に関する最新情報が公表された。コレステラミン及びcolestipolはプラバスタチンの血漿中濃度を低下させる旨の記載がある。	英国
511	G-07000512	リセドロン酸ナトリウム水和物	米FDAは、ビスホスフォネート製剤を服用している患者における、重度の、そして時には障害をきたす骨痛、関節痛および／または筋肉痛(筋骨格痛)の可能性について、医療専門家および患者に対して通知した。	米国
512	G-07000513	インガドロン酸二ナトリウム	米FDAは、ビスホスフォネート製剤を服用している患者における、重度の、そして時には障害をきたす骨痛、関節痛および／または筋肉痛(筋骨格痛)の可能性について、医療専門家および患者に対して通知した。	米国
513	G-07000514	一般用医薬品 かぜ薬	米FDAは2歳未満の小児におけるOTCの鎮咳、感冒薬の安全性に関する情報の再評価が終了した事を消費者と医療専門家に通知した。また、重篤かつ潜在的に生命に関わる副作用が起こりうるため、この年齢群においてこれらの薬剤を治療に用いないことを勧告した。	米国
514	G-07000515	ヘパリンナトリウム	米FDAと製造元は消費者、医薬品卸売業者や医薬品販売会社に対して、腹痛、血圧低下、灼熱感、胸痛、下痢、眩暈、薬剤無効性などの有害事象が増加したためその対策として、ヘパリンナトリウム注射剤1000ユニット/mL 10mL・30mLバイアルの一部ロットを自主回収することを通知した。	米国
515	G-07000516	ヘパリンナトリウム	製造元とFDAは、ヘパリンナトリウム注射液1000units/mL(10mLおよび30mLバイアル)に関連する腹痛、呼吸困難または感覚鈍麻などの有害事象報告が増加したため、これらのロットのヘパリンを自主回収することを医療従事者に通知した。	米国
516	G-07000517	ヘパリンナトリウム	米FDAと製造元は、パリンナトリウム注射剤1000ユニット/mL 10mL・30mLバイアルの一部ロットにおいて、腹痛、血圧低下、灼熱感、胸痛、下痢、眩暈、薬剤無効性などの有害事象が増加したため自主回収を通知した。	米国
517	G-07000518	ヘパリンナトリウム	製造元はヘパリンおよび生理食塩液充填済みフラッシュシリンジの一部ロットにおいてセラチア菌汚染があり、患者が感染したため全ロットを米国国内全域で回収した。	米国
518	G-07000519	ヘパリンナトリウム	製造元はヘパリンおよび生理食塩液充填済みフラッシュシリンジの一部ロットにおいてセラチア菌汚染があり、患者が感染したため全ロットを米国国内全域で回収した。	米国
519	G-07000520	ヘパリンナトリウム	製造元と米FDAは、ヘパリンナトリウム注射液1000units/mL(10mLおよび30mLバイアル)に関連する腹痛、呼吸困難または感覚鈍麻などの有害事象報告が増加したため、これらのロットのヘパリンを自主回収することを医療従事者に通知した。	米国
520	G-07000521	生理食塩液	製造元は生理食塩液充填済みフラッシュシリンジの一部ロットにおいてセラチア菌汚染があり、患者が感染したため全ロットを米国国内全域で回収した。	米国
521	G-07000522	ヘパリンナトリウム	製造元とFDAは、ヘパリンナトリウム注射液1000units/mL(10mLおよび30mLバイアル)に関連する腹痛、呼吸困難または感覚鈍麻などの有害事象報告が増加したため、これらのロットのヘパリンを自主回収することを医療従事者に通知した。	米国