



福岡医発第911号（地）
令和3年6月22日

各医師会長 殿

福岡県医師会
会長 松田 峻一良
(公印省略)

医薬品の「使用上の注意」の改訂及び安全性速報の配布等について

ジョイクル関節注30mgによるショック、アナフィラキシーについては、令和3年6月2日付（法安38）Fにて日本医師会より本会及び各郡市区医師会医療安全担当理事宛にご連絡いただいたところですが、今般、厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課より日本医師会を通じて、本剤に係る医薬品の「使用上の注意」の改訂及び安全性速報の配布等について日本製薬団体連合会安全性委員会委員長宛に通知を発出した旨の情報提供がありました。

つきましては、貴会におかれましても本件についてご了知いただくとともに、貴会会員への周知方ご高配賜りますようお願い申し上げます。

なお、当該通知については、下記URL（厚生労働省ホームページ）にも掲載されておりますことを申し添えます。

記

- ・ 医薬品の「使用上の注意」の改訂及び安全性速報の配布等について
(令和3年6月1日付厚生労働省医薬生活衛生局医薬安全対策課長通知)
<https://www.mhlw.go.jp/content/11125000/000787428.pdf>

以上

小郡三井医師会より

医療安全管理担当理事 田中英二
会長 島田昇二郎

(法安 42)

令和 3 年 6 月 10 日

都道府県医師会
担当理事 殿

日本医師会
常任理事 城守 国斗
(公 印 省 略)

医薬品の「使用上の注意」の改訂及び安全性速報の配布等について

ジョイクル関節注 30mg によるショック、アナフィラキシーにつきましては、令和 3 年 6 月 2 日付（法安 38）F をもって、貴会宛にお送り申し上げたところです。

今般、別添のとおり、厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課より本会に対し、本剤に係る医薬品の「使用上の注意」の改訂及び安全性速報の配布等について、日本製薬団体連合会安全性委員会委員長宛てに通知を発出した旨、情報提供がありました。

つきましては、貴会におかれましても本件についてご了知のうえ、管下会員への周知方よろしくお願い申し上げます。

なお、当該通知につきましては、下記 URL のとおり厚生労働省ホームページに掲載されておりますことを申し添えます。

記

- ・ 医薬品の「使用上の注意」の改訂及び安全性速報の配布等について
(令和 3 年 6 月 1 日付厚生労働省医薬生活衛生局医薬安全対策課長通知)
<https://www.mhlw.go.jp/content/11125000/000787428.pdf>

以上

事 務 連 絡
令和 3 年 6 月 1 日

公益社団法人日本医師会 御中

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課

医薬品の「使用上の注意」の改訂及び安全性速報の配布等について

医薬品の安全対策については、日頃より御尽力いただいているところであります。

今般、別添のとおり、日本製薬団体連合会安全性委員会委員長あて通知したのでお知らせします。

薬生安発 0601 第 1 号
令和 3 年 6 月 1 日

日本製薬団体連合会
安全性委員会委員長 殿

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課長

医薬品の「使用上の注意」の改訂及び安全性速報の配布等について

医薬品の使用上の注意事項については、各種情報、資料を基に評価・検討を行い、整備を図っているところです。

今般、ジクロフェナクエタルヒアルロン酸ナトリウム（販売名：ジョイクル関節注 30mg）について、「使用上の注意」の改訂、安全性速報及び国民（患者）向け情報の配布が必要と考えますので、速やかに必要な措置を講じるよう関係業者に対して周知徹底方お願い申し上げます。

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第 52 条の 2 第 1 項の規定に基づき、独立行政法人医薬品医療機器総合機構に改訂後の添付文書等記載事項の届出を行うよう、関係業者に対して併せて周知方お願い申し上げます。

なお、本件については、別途、生化学工業株式会社宛て連絡することとしていますので、念のため申し添えます。

別紙

【薬効分類】 3 9 9 関節機能改善剤

【医薬品名】 ジクロフェナクエタルヒアルロン酸ナトリウム

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

【「医療用医薬品の添付文書等の記載要領について」（平成 29 年 6 月 8 日付け薬生発 0608 第 1 号局長通知）に基づく改訂（新記載要領）】

下線は変更箇所

現行	改訂案
(新規)	1. 警告 <u>1.1本剤投与により重篤なショック、アナフィラキシーが発現することがあるので、本剤は、緊急時に十分な対応のできる準備をした上で投与し、投与後も十分な観察を行うこと。[8.1、11.1.1参照]</u>
8. 重要な基本的注意 (新規) 8.1～8.3（略）	8. 重要な基本的注意 8.1 <u>本剤投与により重篤なショック、アナフィラキシーが発現することがあるので、投与に際しては、緊急処置を取れる準備をすること。投与中及び投与後は患者の状態を十分に観察すること。</u> <u>また、ショック、アナフィラキシーが発現する可能性があること、及びその徴候や症状について患者又は家族等に十分に説明し、異常が認められた場合には、速やかに医療機関を受診するよう、患者等を指導すること。[1.、11.1.1参照]</u>

	8.2～8.4 (略)
11. 副作用 11.1 重大な副作用 11.1.1 ショック、アナフィラキシー (0.4%)	11. 副作用 11.1 重大な副作用 11.1.1 ショック、アナフィラキシー (0.4%) <u>[1.、8.1参照]</u>