

厚労省関連検索 操作方法

※ [緊急安全性情報][安全性速報][医薬品・医療機器等安全性情報][使用上の注意の改訂指示]の情報を検索できます。

【検索画面】

調べたい検索項目もしくは全文に検索したいキーワードを入力して検索してください。

検索画面の項目名をクリックすると項目の説明を表示します。

厚労省関連情報検索

タイトル

全文検索

掲載日(配布月) ~

医薬品名 入力補助機能を使用する

一般名 [漢方参照](#)

規格単位

会社名

検索対象

緊急安全性情報 安全性速報

医薬品・医療機器等安全性情報 使用上の注意の改訂指示

[ヘルプ](#)

検索 クリア

検索結果

緊急安全性情報	2件	安全性速報	2件
医薬品・医療機器等安全性情報	251件	使用上の注意の改訂指示	26件

カテゴリ（コンテンツ）で絞り込んで検索ができます。

検索結果のリンクをクリックすると、一覧画面が表示されます。

【一覧画面】

検索結果を一覧（カテゴリ、分類、タイトル、ファイル名、掲載日）で表示します。

カテゴリと掲載日は昇順・降順の並び替えができます。

画面上部で表示件数を変更できます。（50、100、200 件）

医薬品・医療機器等安全性情報検索結果一覧			
タイトル	掲載日	改訂指示日	関連医薬品
平成25年シーズンのインフルエンザワクチン接種後の副反応報告について	2014/11/25		一覧
PMDAの患者副作用報告システムの活用について	2014/11/11		-

【内容】

緊急安全性情報、安全性速報、[医薬品・医療機器等安全性情報、使用上の注意の改訂指示]の内容を表示します。

3

平成25年シーズンのインフルエンザワクチン接種後の副反応報告について

1. はじめに

本稿では平成25年10月から平成26年7月末まで（以下「平成25年シーズン」という。）に報告されたインフルエンザワクチン接種後の副反応報告の状況について紹介します。

医療機関において、インフルエンザワクチンによる副反応報告基準に該当する副反応を診断した場合は、因果関係の有無に関わらず、医療機関から厚生労働省に報告することとされており、医療機関から報告された副反応については、製造販売業者からの報告と合わせて、随時、医薬品医療機器総合機構（以下「PMDA」という。）において集計・評価し、死亡症例を含む重篤症例等については専門家の意見も聴取して因果関係評価や、安全対策の必要性についての検討等を行っています。

これらの副反応報告については、定期的に薬事・食品衛生審議会医薬品等安全対策部会安全対策調査会及び厚生科学審議会予防接種・ワクチン分科会副反応検討部会（以下「合同検討会」という。）で調査審議が行われ、安全対策の必要性について検討されています¹⁾。

2. インフルエンザワクチンの副反応報告状況（平成25年シーズン）

(1) 副反応報告数・頻度