

アパルタミドの「使用上の注意」の改訂について

一般名 販売名	一般名	販売名（承認取得者）
	アパルタミド	アーリーダ錠 60mg（ヤンセンファーマ株式会社）
販売開始年月	2019年5月	
効能・効果	○遠隔転移を有しない去勢抵抗性前立腺癌 ○遠隔転移を有する前立腺癌	
改訂の概要	1. 「重要な基本的注意」の項の重度の皮膚障害に関する記載に「薬剤性過敏症症候群」を追記する。 2. 「副作用」の「重大な副作用」の項に「薬剤性過敏症症候群」を追記する。	
改訂の理由及び調査の結果	薬剤性過敏症症候群の症例を評価した。症例の因果関係評価及び使用上の注意の改訂要否について、専門委員の意見も聴取した結果、本剤と薬剤性過敏症症候群との因果関係の否定できない症例が集積したことから、使用上の注意を改訂することが適切と判断した。	
参考：「薬剤性過敏症症候群」症例*の集積状況【転帰死亡症例】	国内症例	海外症例
	4例（うち、医薬品と事象との因果関係が否定できない症例2例） 【死亡1例（うち、医薬品と事象による死亡との因果関係が否定できない症例0例）】	29例（うち、医薬品と事象との因果関係が否定できない症例2例） 【死亡0例】

*：医薬品医療機器総合機構における副作用等報告データベースに登録された症例

本調査に関する専門協議の専門委員は、本品目についての専門委員からの申し出等に基づき、「医薬品医療機器総合機構における専門協議等の実施に関する達」（平成20年12月25日付 20達第8号）の規定により、指名した。