

医師・薬剤師の皆様へ

市販直後調査

2018年05月～2018年11月

オルケディア錠 1 mg・2 mg

—「市販直後調査」副作用収集状況のご報告—

(収集期間:2018年05月22日～2018年06月21日)

2018年07月

協和発酵キリン株式会社
医薬品等安全管理責任者

謹啓

時下ますますご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素は格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

二次性副甲状腺機能亢進症治療薬である「オルケディア錠 1 mg・2 mg」の市販直後調査につきまして、多大なご協力を賜りまして誠にありがとうございます。

2018年05月22日から開始いたしました本剤の市販直後調査は、2018年06月21日で1ヵ月が経過いたしました。今回、当該期間中に収集した安全性情報を「市販直後調査」の中間報告(1ヵ月時点)としてご報告させていただきます。

なお、「市販直後調査」は販売開始から6ヵ月間と定められており、2018年11月21日までを予定しております。引き続き、弊社の医薬情報担当者(MR)による定期的な本剤の適正使用のための情報提供と副作用情報の収集を行ってまいりますので、ご理解並びにご協力賜われますようお願い申し上げます。

謹白

1. 「市販直後調査」中間報告(1ヵ月時点)の概要

対象医薬品	オルケディア錠 1 mg・2 mg
収集期間	2018年05月22日～2018年06月21日
調査実施医療機関数	1637施設(病院 549施設、診療所 1088施設)
副作用収集症例数	10例10件

2. 副作用の種類別発現件数一覧

「市販直後調査」の当該期間中に収集した副作用は10例10件でした。このうち重篤な副作用は「心房細動」1例1件でした(表1)。

なお、以下の副作用一覧は、2018年06月21日時点の集計で調査継続中の症例を含んでおり、今後の調査結果により情報(副作用名、重篤性、件数等)が変更になる場合がございます。

表1. 副作用一覧

副作用の種類		発現件数		
器官別大分類	副作用名(PT)	重篤	非重篤	合計
心臓障害	* 心房細動	1	-	1
胃腸障害	悪心	-	3	3
	嘔吐	-	2	2
皮膚および皮下組織障害	そう痒症	-	3	3
臨床検査	* 血中副甲状腺ホルモン増加	-	1	1
	合計	1	9	10

MedDRA/J (Ver.21.0)に基づき記載

*:「使用上の注意」から予測できない未知の副作用

以上