

JAPIC Pharma Report

海外医薬情報 速報

発信元：一般財団法人日本医薬情報センター
事業部門 医薬文献情報担当
〒150-0002 渋谷区渋谷 2-12-15 長井記念館 5F

No. 1435 2024年6月6日発行

ICU 入室患者における Propofol または Midazolam による鎮静後の譫妄リスク：コホート研究
The risk of delirium after sedation with propofol or midazolam in intensive care unit patients
Thomas G. van Gelder (Utrecht University, Utrecht/the Netherlands) , ほか
Br. J. Clin. Pharmacol. 90 (6) 1471–1479 / (2024. 6)

口渇と薬剤 (Tolvaptan など) : WHO のファーマコビジランスデータベース (Vigibase) を用いた研究
Thirst and drugs: A study in the World Health Organization's pharmacovigilance database
Jean-Louis Montastruc (Emeritus Professor of Clinical Pharmacology, Toulouse/France)
Br. J. Clin. Pharmacol. 90 (6) 1525–1528 / (2024. 6)

心的外傷後ストレス障害の治療のための Ketamine の影響：メタアナリシスとシステマティックレビュー
The Impact of Ketamine for Treatment of Post-Traumatic Stress Disorder: A Systematic Review With Meta-Analyses
Dakota J. Sicignano (University of Connecticut School of Pharmacy, Storrs/USA) , ほか
Ann. Pharmacother. 58 (7) 669–677 / (2024. 7)
ketamine 投与群では、口内乾燥、浮動性めまい、霧視が対照群より多く生じた。

Medicines Safety Update (2024.5.23)

Australian Government : Department of Health/Therapeutic Goods Administration (TGA)
抗うつ薬に対する持続性性機能不全に関する警告の更新情報：すべての selective serotonin reuptake inhibitors (SSRI-citalopram, escitalopram, fluoxetine, fluvoxamine, paroxetine, sertraline) および serotonin and norepinephrine reuptake inhibitors (SNRI-desvenlafaxine, duloxetine, venlafaxine) の製品情報 (PI) 文書が、一部の患者において本薬剤中止後に性機能不全が持続するリスクがあることを反映するよう調整された。豪 TGA は、2024 年 4 月までの Adverse Event Management System のデータベースにおいて、SSRI または SNRI による性機能不全について記載された報告 89 件を受領した。これらの報告のうち、4 件は治療が中止された後の持続性性機能不全について記載されていた。持続性性機能不全の症例は世界的にも報告されている。SSRI, SNRI, finasteride および isotretinoin に関する 1 試験では、300

例の症例報告を特定した。すべての SSRI と SNRI の PI では、これらの医薬品使用中の性機能不全のリスクについてすでに警告している。desvenlafaxine, sertraline および venlafaxine の 3 製品は、持続性性機能不全についてすでに警告を記載している。citalopram, duloxetine, escitalopram, fluoxetine, fluvoxamine および paroxetine の 6 製品は、警告（4.4 警告と使用上の注意）の更新が必要とされたことなどについて記載。

Health Product InfoWatch (May 2024/5pp)

(Health Canada, Canada)

New Health Product Safety Information

Product monograph updates

・ Losec (omeprazole) および Losec Mups (omeprazole magnesium) : Losec および Losec Mups のカナダ製品モノグラフの警告および使用上の注意, 副作用 (市販後副作用), 患者医薬品情報の section が, 急性尿細管間質性腎炎のリスクについて更新された。Health Canada は, 製造業者と協力し, カナダで承認されているすべての proton pump inhibitor のカナダ製品モノグラフに, 急性尿細管間質性腎炎のリスクについて同様の情報を含めるよう取り組む予定であることなどについて記載。

・ Vyvanse (lisdexamfetamine dimesylate) : Vyvanse のカナダ製品モノグラフの警告および使用上の注意, 副作用 (市販後副作用) の section が, QTc 延長のリスクについて更新されたことなどについて記載。

編集部注：詳細情報は文献複写サービスをご利用になるか、医薬品情報データベースの iyakuSearch などをご覧ください。尚、より速く情報をお伝えするため、一部電子ジャーナルを利用して採扱を行っております。文献複写サービスは雑誌入手後となりますのでご了承ください。文献複写申込みは JAPIC 附属図書館／文献複写サービスよりお申込みください。

(<https://www.japic.or.jp/service/library/guidance.html>)