

グリメピリド、ピオグリタゾン塩酸塩・グリメピリドの 「使用上の注意」の改訂について

成分名 該当商品名	成分名	該当商品名（承認取得者）
	① グリメピリド ② ピオグリタゾン塩酸塩・グリメピリド	① アマリール錠 0.5mg、同錠 1mg、同錠 3mg（サノフィ株式会社）他 ② ソニアス配合錠 LD、同配合錠 HD（武田薬品工業株式会社）
効能・効果	① 2 型糖尿病（ただし、食事療法・運動療法のみで十分な効果が得られない場合に限る。） ② 2 型糖尿病 ただし、ピオグリタゾン塩酸塩及びグリメピリドの併用による治療が適切と判断される場合に限る。	
改訂の概要	「重大な副作用」の「溶血性貧血、無顆粒球症、汎血球減少」の項に「血小板減少」を追記する。	
改訂の理由及び調査の結果	国内症例が集積したことから、専門委員の意見も踏まえた調査の結果、改訂することが適切と判断した。	
直近 3 年度の国内副作用症例の集積状況 【転帰死亡症例】	血小板減少関連症例 4 例 （うち、因果関係が否定できない症例 1 例） 【死亡 0 例】	