

「使用上の注意の改訂指示」反映状況について

機能概要

- 本情報は、厚生労働省から発出された「使用上の注意の改訂指示」を基に、医薬品医療機器総合機構で抽出した品目について、掲載中の添付文書情報への反映状況等を表示しております。
なお、改訂指示対象か否かについては、添付文書情報の作成元である製造販売業者に確認しております。
- 表示される情報は、**2003年10月29日**以降に発出された「使用上の注意の改訂指示」が対象になっております。

【表示方法1】改訂指示反映前

- 添付文書情報・検索結果の表示

検索結果

検索の結果1件の医薬品が見つかりました。
そのうち、1件目～11件目を表示しています。

販売名の一覧

サンプル錠50mg
改訂指示対象確認中

製造販売元/〇〇〇〇株式会社
更新日:2019年01月29日

- 添付文書情報・左フレームの表示

サンプル錠50mg

改訂指示対象確認中

・ [平成31年2月5日](#)
[事務連絡 別紙4](#)

表示	状態説明
改訂指示対象確認中	現在製造販売業者で改訂指示対象に該当するか確認中です。 閲覧の際はご注意ください。
改訂指示反映確認中	既に改訂指示が出されておりますが、製造販売業者で現在反映状況を確認中です。
改訂指示未反映	既に改訂指示が出されておりますが、まだ改訂がなされておられません。

【表示方法2】改訂指示反映後

- 添付文書情報・下フレームの表示

改訂指示反映履歴

[平成31年2月5日 事務連絡 別紙4](#)

- 使用上の注意の改訂指示が反映されている品目は、添付文書情報の下フレームに「改訂指示反映履歴」が表示されます。改訂指示の内容は「[使用上の注意の改訂指示](#)」ページでご確認下さい。