

事 務 連 絡 平成 31 年 2 月 20 日

都 道 府 県 各 保健所設置市 特 別 区

衛生主管部(局) 御中

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課

「「医薬品開発と適正な情報提供のための薬物相互作用ガイドライン」 の一部訂正について」の正誤表の差し替えについて

平成31年2月8日付け厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課事務連絡「「医薬品開発と適正な情報提供のための薬物相互作用ガイドライン」の一部訂正について」の別紙の正誤表の記載の一部に誤りがありましたので、差し替え方宜しくお願いいたします。

訂正後通知別添と訂正前通知別添の正誤表

(下線部が訂正箇所)

該当	該当箇所	訂正後	訂正前
2	目次	9.関連する <u>ガイドライン等</u>	9. 関連する <u>指針及びガイドライン</u>
10	4.2 被験薬が薬物代 謝酵素を阻害する可 能性の検討	7.8項及び 11.3項の表 1-4 参照	7.8 項及び 11.2 項の表 1-4 参照
15	7.3 試験デザイン	登録前に医療用医薬品、一般用医薬品、医薬部外品、健康食品(サプリメント等)、タバコ又はアルコールを摂取した被験者は、薬物代謝酵素及びトランスポーターの活性が影響を受けている可能性があることから、臨床薬物相互作用試験の対象から除外することを考慮すべきである。	登録前に医療用医薬品、一般用医薬品、医薬部外品、、健康食品(サプリメント等)、タバコ又はアルコールを摂取した被験者は、薬物代謝酵素及びトランスポーターの活性が影響を受けている可能性があることから、臨床薬物相互作用試験の対象から除外することを考慮すべきである。
24	その他の通知等 (薬物動態関連)	昭和63年3月11日付 薬審1第5号 徐 放性製剤(経口投与製剤)の設計及び評価 に関するガイドライン <u>について</u>	昭和63年3月11日付 薬審1第5号 徐放 性製剤(経口投与製剤)の設計及び評価に関 するガイドライン
38	図 2-5 の b)	$C_{max}+$ $(k_a \times 用量× (F_a F_g/Q_h)$	$C_{max}+(k_a$ $+$ 用量× (F_aF_g/Q_h)