

副作用別報告件数一覧表

Meiji Seika ファルマ株式会社

メロペネム点滴静注用0.25g・0.5g・1g「明治」
メロペネム点滴静注用バッグ0.5g・1g「明治」

集計期間: 販売開始(2009年11月)～2025年1月現在

器官別大分類(SOC)	副作用名(PT)	報告件数
血液およびリンパ系障害	無顆粒球症	3
	播種性血管内凝固	2
	発熱性好中球減少症	1
	溶血性貧血	1
	好中球減少症	1
	血小板減少症	1
	免疫性血小板減少症	1
心臓障害	頻脈	1
眼障害	散瞳	1
胃腸障害	下痢	3
	出血性腸炎	2
	吸収不良	1
	直腸出血	1
	胃腸粘膜障害	1
	蛋白漏出性胃腸症	1
	細菌叢異常	1

副作用別報告件数一覧表

Meiji Seika ファルマ株式会社

メロペネム点滴静注用0.25g・0.5g・1g「明治」
メロペネム点滴静注用バッグ0.5g・1g「明治」

集計期間:販売開始(2009年11月)～2025年1月現在

器官別大分類(SOC)	副作用名(PT)	報告件数
一般・全身障害および投与部位の状態	死亡	6
	高体温症	1
	発熱	1
肝胆道系障害	肝機能異常	6
	劇症肝炎	2
	肝障害	1
	薬物性肝障害	1
	出血性胆嚢炎	1
免疫系障害	アナフィラキシー反応	2
	アナフィラキシーショック	4
	アナフィラキシー様反応	1
	過敏症	1
	血球貪食性リンパ組織球症	2

副作用別報告件数一覧表

Meiji Seika ファルマ株式会社

メロペネム点滴静注用0.25g・0.5g・1g「明治」
メロペネム点滴静注用バッグ0.5g・1g「明治」

集計期間: 販売開始(2009年11月)～2025年1月現在

器官別大分類(SOC)	副作用名(PT)	報告件数
感染症および寄生虫症	気管支肺アスペルギルス症	1
	クロストリジウム・ディフィシレ大腸炎	3
	脳炎	1
	真菌血症	1
	ブドウ球菌性胃腸炎	2
	感染	1
	肝膿瘍	2
	髄膜炎	1
	偽膜性大腸炎	7
	敗血症性ショック	3
	重感染	1
	全身性カンジダ	2
	ステノトロフォモナス感染	1
	クロストリジウム・ディフィシレ感染	2
	ブドウ球菌性敗血症	1
	膀胱カンジダ症	1
	感染性脊椎炎	1
	医療機器関連感染	1
	カンジダ感染	2
	クロストリジウム性敗血症	1
敗血症性肺塞栓症	1	

副作用別報告件数一覧表

Meiji Seika ファルマ株式会社

メロペネム点滴静注用0.25g・0.5g・1g「明治」
メロペネム点滴静注用バッグ0.5g・1g「明治」

集計期間:販売開始(2009年11月)～2025年1月現在

器官別大分類(SOC)	副作用名(PT)	報告件数
臨床検査	アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	2
	アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	2
	血中クレアチンホスホキナーゼ増加	2
	血中カリウム増加	2
	好中球数減少	5
	血小板数減少	6
	白血球数減少	1
良性、悪性および詳細不明の新生物 (嚢胞およびポリープを含む)	食道癌	1
	腫瘍性塞栓症	1
神経系障害	脳出血	1
	てんかん	1
	白質脳症	1
	痙攣発作	2
	非感染性髄膜炎	1
精神障害	譫妄	1

副作用別報告件数一覧表

Meiji Seika ファルマ株式会社

メロペネム点滴静注用0.25g・0.5g・1g「明治」
メロペネム点滴静注用バッグ0.5g・1g「明治」

集計期間: 販売開始(2009年11月)～2025年1月現在

器官別大分類(SOC)	副作用名(PT)	報告件数
腎および尿路障害	急性糸球体腎炎	1
	血尿	1
	中毒性腎症	1
	ネフローゼ症候群	1
	腎障害	2
	尿細管間質性腎炎	7
	腎機能障害	3
	急性腎障害	6
呼吸器、胸郭および縦隔障害	好酸球性肺炎	1
	間質性肺疾患	1
	呼吸停止	1
	呼吸不全	2
	びまん性肺胞障害	2

副作用別報告件数一覧表

Meiji Seika ファルマ株式会社

メロペネム点滴静注用0.25g・0.5g・1g「明治」 メロペネム点滴静注用バッグ0.5g・1g「明治」

集計期間: 販売開始(2009年11月)～2025年1月現在

器官別大分類(SOC)	副作用名(PT)	報告件数
皮膚および皮下組織障害	薬疹	3
	紅斑	1
	多形紅斑	1
	線状IgA病	1
	類天疱瘡	1
	そう痒症	1
	発疹	3
	スティーヴンス・ジョンソン症候群	4
	中毒性表皮壊死融解症	5
	急性汎発性発疹性膿疱症	1
	中毒性皮疹	1
	好酸球増加と全身症状を伴う薬物反応	2
血管障害	循環虚脱	1
	壊死性血管炎	1
	大静脈血栓症	1

【一覧表をご参照いただくときの注意事項】

- ・本一覧表は、独立行政法人医薬品医療機器総合機構(PMDA)へ医薬品副作用症例報告を行った副作用件数の集計結果を示しています。
- ・副作用名はICH国際医薬用語集日本語版(MedDRA/J)の基本語(PT: Preferred Terms)に読み替えて記載しています。
- ・詳細調査中の症例も含まれており、今後の調査等により、内容が変更される場合があります。
- ・販売開始年月が規格により異なる場合は、最初に発売された規格の年月を記載しています。