

副作用別報告件数一覧表

Meiji Seika ファルマ株式会社

クエチアピン錠12.5mg・25mg・50mg・100mg・200mg「明治」

集計期間: 販売開始(2012年12月)～2024年10月現在

器官別大分類(SOC)	副作用名(PT)	報告件数
心臓障害	心停止	1
	心不全	1
	心肺停止	2
	トルサード ド ポアント	1
	心室性頻脈	1
先天性、家族性および遺伝性障害	彎足	1
	トゥレット病	1
	心室中隔欠損症	1
内分泌障害	高プロラクチン血症	1
	抗利尿ホルモン不適合分泌	2
眼障害	網膜静脈閉塞	1
胃腸障害	胃石	1
	嚥下障害	4
	イレウス	2
	麻痺性イレウス	1
	急性膵炎	1
	腸の軸捻転	1
	機械的イレウス	1

副作用別報告件数一覧表

Meiji Seika ファルマ株式会社

クエチアピン錠12.5mg・25mg・50mg・100mg・200mg「明治」

集計期間: 販売開始(2012年12月)～2024年10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	状態悪化	1
	死亡	1
	薬物相互作用	4
	新生児薬物離脱症候群	1
	低体温	2
	発熱	1
	突然死	1
肝胆道系障害	黄疸	1
感染症および寄生虫症	脳炎	1
	肺炎	3
	誤嚥性肺炎	1
傷害、中毒および処置合併症	異物誤嚥	1
	企図的過量投与	12
	過量投与	5
	中毒	1
	各種物質毒性	2
臨床検査	血中カフェイン増加	1
	血中クレアチンホスホキナーゼ増加	1
	血中ブドウ糖増加	1
	心電図QT延長	2

副作用別報告件数一覧表

Meiji Seika ファルマ株式会社

クエチアピン錠12.5mg・25mg・50mg・100mg・200mg「明治」

集計期間: 販売開始(2012年12月)～2024年10月現在

器官別大分類(SOC)	副作用名(PT)	報告件数
代謝および栄養障害	糖尿病	1
	糖尿病性ケトアシドーシス	5
	糖尿病性ケトーシス	1
	高アンモニア血症	1
	高血糖	3
	低血糖	2
	低ナトリウム血症	1
	食欲亢進	1
	多飲症	2
	高血糖性高浸透圧性非ケトン性症候群	2
	劇症1型糖尿病	1
筋骨格系および結合組織障害	コンパートメント症候群	1
	横紋筋融解症	6
	斜頸	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)	子宮癌	1

副作用別報告件数一覧表

Meiji Seika ファルマ株式会社

クエチアピン錠12.5mg・25mg・50mg・100mg・200mg「明治」

集計期間: 販売開始(2012年12月)～2024年10月現在

器官別大分類(SOC)	副作用名(PT)	報告件数
神経系障害	意識変容状態	1
	意識レベルの低下	3
	ジストニア	1
	脳症	1
	錐体外路障害	1
	精神的機能障害	1
	悪性症候群	13
	パーキンソニズム	2
	痙攣発作	5
	セロトニン症候群	2
	傾眠	1
	認知障害	1
	低酸素性虚血性脳症	1
	若年性ミオクロニーてんかん	1
妊娠、産褥および周産期の状態	新生児黄疸	1
	周産期心筋症	1
	低出生体重児	1

副作用別報告件数一覧表

Meiji Seika ファルマ株式会社

クエチアピン錠12.5mg・25mg・50mg・100mg・200mg「明治」

集計期間: 販売開始(2012年12月)～2024年10月現在

器官別大分類(SOC)	副作用名(PT)	報告件数
精神障害	不安	1
	自殺既遂	2
	譫妄	1
	妄想	2
	幻覚	1
	幻聴	1
	故意の自傷行為	2
	自殺念慮	2
	自殺企図	8
腎および尿路障害	出血性膀胱炎	1
	多尿	1
	尿閉	2
	腎機能障害	1
生殖系および乳房障害	持続勃起症	1
呼吸器、胸郭および縦隔障害	気管支閉塞	1
	肺塞栓症	2
	呼吸抑制	1
	新生児一過性頻呼吸	1
	新生児呼吸障害	1
	乳児無呼吸	1

副作用別報告件数一覧表

Meiji Seika ファルマ株式会社

クエチアピン錠12.5mg・25mg・50mg・100mg・200mg「明治」

集計期間: 販売開始(2012年12月)～2024年10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	好酸球増加と全身症状を伴う薬物反応	1
外科および内科処置	救急治療	1
血管障害	低血圧	1
	ショック	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。