

副作用別報告件数一覧表

Meiji Seika ファルマ株式会社

テイコプラニン点滴静注用200mg・400mg「明治」

集計期間: 販売開始(2013年6月)～2024年10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	血小板減少症	1
一般・全身障害および投与部位の状態	死亡	1
	発熱	1
感染症および寄生虫症	重複感染	1
臨床検査	血中非結合ビリルビン増加	1
	血小板数減少	1
	便潜血陽性	1
血管障害	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。