

副作用別報告件数一覧表

Meiji Seika ファルマ株式会社

レベチラセタム錠250mg・500mg「明治」 レベチラセタムドライシロップ50%「明治」

集計期間: 販売開始(2021年12月)～2024年7月現在

器官別大分類(SOC)	副作用名(PT)	報告件数
胃腸障害	嚥下障害	1
一般・全身障害および投与部位の状態	死亡	1
肝胆道系障害	肝不全	1
臨床検査	薬物濃度増加	1
	肝酵素上昇	1
神経系障害	健忘	1
	てんかん	3
	意識消失	1
	眼振	1
	認知障害	1
妊娠、産褥および周産期の状態	流産	1
精神障害	無感情	1
	精神症状	1
	精神病症状	1
腎および尿路障害	腎機能障害	1
呼吸器、胸郭および縦隔障害	呼吸抑制	3
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	2

【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。