

収集期間：2014年6月(上市)～2019年12月  
 収集数：4例/6件

ゾレドロン酸点滴静注液4mg/100mLバッグ「日医工」収集副作用集計表（事象単位）

副作用名	収集事象数			
	総数	重篤	非重篤	情報なし*
【先天性、家族性および遺伝性障害】	1			
ファンコニー症候群	1	1	0	0
【胃腸障害】	2			
悪心	1	0	1	0
嘔吐	1	0	1	0
【臨床検査】	1			
血中ブドウ糖減少	1	0	0	1
【筋骨格系および結合組織障害】	1			
顎骨壊死	1	1	0	0
【血管障害】	1			
低血圧	1	0	1	0
	6	2	3	1

MedDRA ver. 23.0J

集計対象：ゾレドロン酸点滴静注液4mg/100mLバッグ「日医工」  
 副作用名：【MedDRA:SOC名】及びMedDRA:pt名で集計。

\*(重篤性)情報なし：以下の事象の集計数を記載。  
 1) 医療機関による重篤性情報が得られなかった事象  
 2) 医療機関による重篤性が「不明」とされた事象  
 3) 収集時期が古く、データベースの移行等で重篤性データが散逸した事象

※ 有害事象の情報を提供していただいた医療機関及び日医工（株）等の製造販売元、両者がともに「因果関係なし」とした事象は集計対象外とした。