

収集期間：2019年06月(上市)～2019年12月
収集数：2例/2件

カペシタビン錠収集副作用集計表（事象単位）

副作用名	収集事象数			
	総数	重篤	非重篤	情報なし*
【肝胆道系障害】	1			
	1	0	1	0
【神経系障害】	1			
	1	0	0	1
	2	0	1	1

MedDRA ver. 23.0J

集計対象：カペシタビン錠300mg「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。