

収集期間：2013年6月(上市)～2019年12月  
収集数：0例/0件

### イリノテカン塩酸塩点滴静注液収集副作用集計表（事象単位）

| 副作用名 | 収集事象数 |    |     |       |
|------|-------|----|-----|-------|
|      | 総数    | 重篤 | 非重篤 | 情報なし* |
| 【】   | 0     |    |     |       |
|      | 0     |    |     |       |
|      | 0     |    |     |       |

MedDRA ver. 23.0J

集計対象：イリノテカン塩酸塩点滴静注液40mg, 100mg「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。

※ イリノテカン塩酸塩点滴静注液40mg, 100mg「日医工」の副作用情報収集症例数は0件です。