

収集期間：1979年04月(上市)～2019年12月  
 収集数：12例/15件

チオデロンカプセル5mg収集副作用集計表（事象単位）

副作用名	収集件数			
	総数	重篤	非重篤	情報なし*
【血液およびリンパ系障害】	1			
好酸球増加症	1	1	0	0
【心臓障害】	1			
心不全	1	0	0	1
【内分泌障害】	1			
偽アルドステロン症	1	0	1	0
【肝胆道系障害】	1			
肝臓紫斑病	1	0	1	0
【臨床検査】	2			
血中ブドウ糖増加	1	0	1	0
体重減少	1	0	0	1
【代謝および栄養障害】	1			
低血糖	1	0	0	1
【筋骨格系および結合組織障害】	2			
骨壊死	1	0	0	1
横紋筋融解症	1	0	0	1
【良性、悪性および詳細不明の新生物 (嚢胞およびポリープを含む)】	2			
肝癌	2	0	1	1
【生殖系および乳房障害】	1			
女性化乳房	1	0	0	1
【呼吸器、胸郭および縦隔障害】	2			
発声障害	2	0	2	0
【皮膚および皮下組織障害】	1			
中毒性皮疹	1	1	0	0
	15	2	6	7

MedDRA ver. 23.0J

集計対象：チオデロンカプセル5mg

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。