

収集期間：2014年12月(上市)～2019年12月  
 収集数：10例/21件

オキサリプラチン点滴静注液「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*
【血液およびリンパ系障害】	1			
好中球減少症	1	1	0	0
【胃腸障害】	4			
腹痛	2	0	2	0
悪心	2	0	2	0
【免疫系障害】	1			
過敏症	1	1	0	0
【臨床検査】	4			
血小板数減少	4	2	2	0
【代謝および栄養障害】	1			
食欲減退	1	1	0	0
【神経系障害】	1			
末梢性ニューロパチー	1	0	0	1
【呼吸器、胸郭および縦隔障害】	2			
呼吸困難	1	1	0	0
間質性肺疾患	1	0	0	1
【皮膚および皮下組織障害】	7			
紅斑	6	0	5	1
そう痒症	1	0	0	1
	21	6	11	4

MedDRA ver. 23.0J

集計対象：オキサリプラチン点滴静注液50mg, 100mg, 200mg「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。