

収集期間：2019年06月(上市)～2019年06月
収集数：0例/0件

ゲフィチニブ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*
【】	0			
	0			
	0			

MedDRA ver. 22.1J

集計対象：ゲフィチニブ錠250mg「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。

※ ゲフィチニブ錠250mg「日医工」の副作用情報収集症例数は0件です。