

ユルトミス®点滴静注300mg、ユルトミス®HI点滴静注300mg/3mL及び1100mg/11mL 非典型溶血性尿毒症症候群に関する特定使用成績調査  
重篤副作用ラインリスト

このWebサイト上の情報は、対象医薬品の使用に伴って観察された副作用の可能性のある事象ですが、これらは必ずしも対象医薬品の使用と因果関係を有するものではありません。

これらの情報は、対象医薬品またはその活性物質がここに掲げる事象をもたらすものであること、またはそれらが安全に使用することのできないものであることを意味するものではありません。対象医薬品のベネフィット及びリスクは、全ての利用可能なデータを詳細に検討し科学的に評価することによってのみ結論づけられるものです。

また、こうした情報の提供は、規制当局や製薬企業が医薬品及びその活性物質の安全性を検討するために使用する情報を、医療関係者に広く公開し、安全性の検討についての透明性を確保することを目的としています。

なお、これらの情報は、今後の調査により予告なしに変更される可能性があります。

連番	性別	投与開始時年齢	合併症	重篤な副作用			
				PT 日本語	投与開始から 発現までの日数	転帰	因果関係
1	女性	30歳代	高血圧、左室肥大、急性心不全、高尿酸血症、急性腎障害、慢性腎臓病、腎性貧血	発熱	96	回復	あり
2	女性	10歳未満	心不全、尿蛋白	注入に伴う反応	1	軽快	あり
3	男性	10歳代	なし	サルモネラ菌性胃腸炎	259	回復	あり
				サルモネラ性菌血症	259	回復	あり
4	女性	80歳代	高血圧、排尿困難、脳梗塞、胃食道逆流性疾患	状態悪化	8	死亡	あり
				非定型溶血性尿毒症症候群	8	死亡	あり

※ 今後の調査により内容が変更となる場合があります。