

ユルトミリス®点滴静注300mg、ユルトミリス®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
副作用の発現状況

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。

副作用の種類	本剤投与症例		
	副作用	重篤な副作用	非重篤な副作用
	例数 (%)	例数 (%)	例数 (%)
安全性解析対象例数	10		
発現例数	2 (20.0)	2 (20.0)	1 (10.0)
感染症および寄生虫症	1 (10.0)	1 (10.0)	0 (0.0)
サルモネラ菌性胃腸炎	1 (10.0)	1 (10.0)	0 (0.0)
サルモネラ性菌血症	1 (10.0)	1 (10.0)	0 (0.0)
一般・全身障害および投与部位の状態	1 (10.0)	1 (10.0)	1 (10.0)
倦怠感	1 (10.0)	0 (0.0)	1 (10.0)
※発熱	1 (10.0)	1 (10.0)	1 (10.0)

※1 今後の調査により内容が変更となる場合があります。

※2 各副作用の種類の「副作用」「重篤な副作用」「非重篤な副作用」の「例数」については、それぞれを計算しております。

※3 上記の※2により「副作用」の「例数」が「重篤な副作用」と「非重篤な副作用」の和とならない副作用に「※」を付しております。