

市販後有害事象集積状況 (1/3)

集計期間：2023年5月16日～2024年8月31日

有害事象の種類		発現件数		
器官別大分類 (SOC)	有害事象名 (PT)	重篤	非重篤	計
生殖系及び乳房障害	膣出血	0	9	9
	子宮内膜肥厚	0	1	1
	子宮出血	1	2	3
	子宮痙攣	0	1	1
血管障害	出血	2	7	9
	低血圧	0	1	1
	血栓症	1	3	4
呼吸器、胸郭および縦隔障害	呼吸困難	0	1	1
胃腸障害	下腹部痛	1	44	45
	腹痛	0	8	8
	悪心	1	8	9
	嘔吐	2	10	12
	下痢	1	2	3
	腹部不快感	0	1	1
皮膚及び皮下組織障害	蕁麻疹	0	2	2
	発疹	0	1	1
	紅斑	0	1	1

市販後有害事象集積状況（2/3）

集計期間：2023年5月16日～2024年8月31日

有害事象の種類		発現件数		
器官別大分類（SOC）	有害事象名（PT）	重篤	非重篤	計
一般・全身障害及び投与部位の状態	発熱	0	6	6
	悪寒	0	4	4
	疼痛	2	0	2
	全身性浮腫	0	1	1
感染症および寄生虫症	子宮内感染	0	1	1
傷害、中毒および処置合併症	人工流産の不成功	11	0	11
	不完全人工流産	4	1	5
神経系障害	振戦	0	2	2
	頭痛	0	1	1
外科および内科処置	真空吸引	7	0	7
	外科手術	6	0	6
	子宮頸管拡張および子宮内容物除去	2	0	2
妊娠、産褥および周産期の状態	稽留受胎産物	1	0	1
	妊娠悪阻	1	0	1
	産褥子宮復古不全	0	2	2
血液およびリンパ系障害	貧血	0	2	2

市販後有害事象集積状況（3/3）

集計期間：2023年5月16日～2024年8月31日

有害事象の種類		発現件数		
器官別大分類（SOC）	有害事象名（PT）	重篤	非重篤	計
精神障害	パニック発作	0	1	1
	過換気	0	1	1
臨床検査	ヒト絨毛性ゴナドトロピン陽性	0	1	1
	体重増加	0	1	1
合計		43	126	169

- 105症例（重篤23、非重篤82）169件の集計結果
- 本剤との因果関係が否定されたものを含む
- 詳細調査中の症例を含むため、有害事象名・件数等は変更となる可能性がある