

No.	一般名	販売名	国内反応報告数	期間分類	副作用発生の割合 (%)	出陣数(a)	確定使用患者数 (A)	報告割合 (1/12万人)	副作用発生の状況																																
									あり												なし						不明														
									国内反応発生の結果												なし		不明		国内反応発生の結果												なし		不明		
									計	うち 死亡	陰性	うち 死亡	陽性	うち 死亡	不明	うち 死亡	なし	うち 死亡	不明	うち 死亡	国内反応発生の結果	なし	不明	うち 死亡	陰性	うち 死亡	陽性	うち 死亡	不明	うち 死亡	国内反応発生の結果	なし	不明	うち 死亡	陰性	うち 死亡	陽性	うち 死亡	不明	うち 死亡	国内反応発生の結果

* 期間1:平成11年10月1日～平成12年9月30日
 期間2:平成12年10月1日～平成13年9月30日
 期間3:平成13年10月1日～平成14年9月30日
 期間4:平成14年10月1日～平成15年9月30日
 期間5:平成15年10月1日～平成16年9月30日
 期間6:平成16年10月1日～平成17年9月30日
 期間7:平成17年10月1日～平成18年9月30日
 期間8:平成18年10月1日～平成19年9月30日
 期間9:平成19年10月1日～平成20年9月30日

† 確定使用患者数÷出陣数×(平均投与量×平均投与日数)

‡ 報告割合=報告数÷確定使用患者数 (A)

No	一般名	販売名	度内反応報告例有無	期間分類	度内反応発症時の出荷量(割合)	出荷数量(kg)	規定使用患者数(人)	報告割合(10万人)	度内反応発症状況																							
									あり												なし											
									度内反応発症時の結果						度内反応発症時の結果						度内反応発症時の結果						度内反応発症時の結果					
									計	うち死亡	陽性	うち死亡	陽性	うち死亡	不明	うち死亡	なし	不明	うち死亡	陽性	うち死亡	陽性	うち死亡	不明	うち死亡	なし	不明	うち死亡	陽性	うち死亡	陽性	うち死亡
F-1	バンコマイシン塩酸塩	塩酸バンコマイシン点眼薬注射液0.5g(1支) 塩酸バンコマイシン点眼薬注射液0.5g(マルチ) 塩酸バンコマイシン点眼薬注射液0.5g(MEER) バンコマイシン塩酸塩点眼薬注射液0.5g(マルチ) バンコマイシン点眼薬注射液0.5g、キット0.5g	○	期間1	-	2,912,650	206,061	1.44	3																							
				期間2	-	2,776,260	198,233	1.01	2																							
				期間3	-	2,791,847	198,920	1.51	3																							
				期間4	-	2,969,957	203,653	1.96	4																							
				期間5	-	2,191,807	149,642	1.34	2																							
				期間6	-	2,112,481	141,971	1.52	5	1																						
				期間7	-	2,189,695	143,421	1.39	2																							
				期間8	-	1,961,040	125,954	1.59	2																							
				期間9	-	2,017,030	127,308	0.79	1																							
F-2	テイコブラニン	注射剤クオシッド	○	期間1	14,922	12,986	9,276	21.66	2	1	0	1	0																			
				期間2	17,833	112,960	80,486	0.60																								
				期間3	117,382	126,842	90,601	2.21	2	2	0	2	0																			
				期間4	195,618	150,446	107,461	0.93																								
				期間5	111,585	176,448	121,749	0.82	1																							
				期間6	115,649	194,240	138,743	2.16	3																							
				期間7	65,193	196,476	140,340	2.14	3	1																						
				期間8	84,474	183,140	130,814	1.53																								
				期間9	46,140	177,744	126,712	3.16	4																							

・ 期間1: 平成11年10月1日～平成12年9月30日
 期間2: 平成12年10月1日～平成13年9月30日
 期間3: 平成13年10月1日～平成14年9月30日
 期間4: 平成14年10月1日～平成15年9月30日
 期間5: 平成15年10月1日～平成16年9月30日
 期間6: 平成16年10月1日～平成17年9月30日
 期間7: 平成17年10月1日～平成18年9月30日
 期間8: 平成18年10月1日～平成19年9月30日
 期間9: 平成19年10月1日～平成20年9月30日

↑規定使用患者数=出荷数量÷(平均投与量×平均投与日数)

↓報告割合=報告数÷規定使用患者数(人)

No.	一般名	販売名	薬内反応発症期間	期間分類	皮膚反応発症時の薬剤の出荷量(処方)	出荷数量(g)	推定使用患者数† (人)	報告割合‡ (/10万人)	薬内反応発症状況																							
									あり												なし											
									皮膚反応発症時の結果						なし						あり						なし					
									計	うち死亡	陽性	うち死亡	陽性	不明	うち死亡	陰性	うち死亡	不明	うち死亡	陰性	うち死亡	不明	うち死亡	陰性	うち死亡	不明	うち死亡	陰性	うち死亡	不明	うち死亡	陰性
H-1	ラクトビオン酸エリスロマイシン	注射用エリスロシン		期間1	-	133,845	12,747	0.00																								
				期間2	-	136,840	13,032	0.00																								
				期間3	-	125,985	11,999	0.00																								
				期間4	-	127,055	12,100	0.00																								
				期間5	-	105,140	10,913	0.00																								
				期間6	-	98,110	9,344	0.00																								
				期間7	-	84,455	8,043	0.00																								
				期間8	-	74,860	7,139	0.00																								
				期間9	-	69,795	4,742	0.00																								
H-2	塩化カルシウム配合エリスロマイシン (家庭用製剤)			期間1	-	19,040	7,000	0.00																								
				期間2	-	31,640	11,300	0.00																								
				期間3	-	23,196	8,300	0.00																								
				期間4	-	19,330	7,000	0.00																								
				期間5	-	23,159	8,300	0.00																								
				期間6	-	19,282	6,900	0.00																								
				期間7	-	19,004	6,800	0.00																								
				期間8	-	-	-	-																								
				期間9	-	-	-	-																								

* 期間1: 平成11年10月1日～平成12年9月30日
 期間2: 平成12年10月1日～平成13年9月30日
 期間3: 平成13年10月1日～平成14年9月30日
 期間4: 平成14年10月1日～平成15年9月30日
 期間5: 平成15年10月1日～平成16年9月30日
 期間6: 平成16年10月1日～平成17年9月30日
 期間7: 平成17年10月1日～平成18年9月30日
 期間8: 平成18年10月1日～平成19年9月30日
 期間9: 平成19年10月1日～平成20年9月30日
 †推定使用患者数=出荷数量÷(平均投与量×平均投与日数)
 ‡報告割合=報告数÷推定使用患者数(人)

No.	一般名	販売名	薬内反応用製剤有無	期間分類	皮膚反応の発現の出発量(部分)	出荷数量(t)	推定使用患者数 ¹⁾ (人)	報告割合 ²⁾ (/10万人)	皮膚反応発症状況																																			
									あり												なし												不明											
									皮膚反応発症時の結果						なし						不明						皮膚反応発症時の結果						なし						不明					
									計	うち死亡	陽性	うち死亡	陽性	うち死亡	不明	うち死亡	なし	うち死亡	不明	うち死亡	陽性	うち死亡	陽性	うち死亡	不明	うち死亡	なし	うち死亡	不明	うち死亡	陽性	うち死亡	陽性	うち死亡	不明	うち死亡								
※1	セフトキシムナトリウム	エボセリン坐剤125、250	○	期間1	-	66,601	28,564	0.00																																				
				期間2	-	66,770	27,821	0.00																																				
				期間3	-	57,486	23,953	0.00																																				
				期間4	-	60,240	25,100	0.00																																				
				期間5	-	56,941	23,664	0.00																																				
				期間6	-	52,659	21,942	0.00																																				
				期間7	-	41,233	17,181	0.00																																				
				期間8	-	35,160	14,551	0.00																																				
				期間9	-	32,853	13,689	0.00																																				
※2	サラノスルファピリジン	サラゾピリン坐剤	○	期間1	-	523,250	18,688	0.80																																				
				期間2	-	558,650	19,952	0.00																																				
				期間3	-	624,850	22,316	0.00																																				
				期間4	-	665,200	23,757	0.00																																				
				期間5	-	627,659	22,416	0.00																																				
				期間6	-	654,258	23,356	0.00																																				
				期間7	-	660,500	23,589	0.00																																				
				期間8	-	716,800	25,800	0.00																																				
				期間9	-	792,400	28,307	0.00																																				

* 期間1:平成11年10月1日～平成12年9月30日
 期間2:平成12年10月1日～平成13年9月30日
 期間3:平成13年10月1日～平成14年9月30日
 期間4:平成14年10月1日～平成15年9月30日
 期間5:平成15年10月1日～平成16年9月30日
 期間6:平成16年10月1日～平成17年9月30日
 期間7:平成17年10月1日～平成18年9月30日
 期間8:平成18年10月1日～平成19年9月30日
 期間9:平成19年10月1日～平成20年9月30日

†推定使用患者数=出荷数量×(平均投与量×平均投与日数)

‡報告割合=報告数÷推定使用患者数(人)