

プラノプロフェン点眼液 0.1% 「日新」 の報告副作用に関する資料

日新製薬株式会社
安全管理部

プラノプロフェン点眼液 0.1% 「日新」 の報告副作用につきましては下記の通りです。医薬品の適正使用の資料としてご利用下さい。

販売開始 バルライザー点眼液：2000年7月

⇒バルライザー点眼液 0.1%：2008年12月（販売名変更）

⇒プラノプロフェン点眼液 0.1% 「日新」：2015年1月（販売名変更）

2024年2月末現在

情報入手	性別	年齢	原疾患等	被疑薬	副作用内容	併用被疑薬	転帰
2003年	女性	51歳	アレルギー性結膜炎 急性結膜炎	バルライザー点眼液	結膜充血	なし	未回復
2004年	男性	82歳	アレルギー性結膜炎 両眼内レンズ	バルライザー点眼液	眼瞼炎 結膜充血	なし	軽快
2005年	女性	68歳	結膜炎 白内障 涙液分泌減少症 高血圧	バルライザー点眼液	眼刺激	なし	回復
2005年	女性	70歳	結膜炎 涙液分泌減少症 眼球乾燥症候群 眼瞼皮膚炎	バルライザー点眼液	眼刺激	なし	回復
2005年	女性	73歳	結膜炎 緑内障 涙液分泌減少症 糖尿病 高血圧	バルライザー点眼液	眼刺激	なし	回復

情報入手	性別	年齢	原疾患等	被疑薬	副作用内容	併用被疑薬	転帰
2010年	男性	60歳代	眼瞼炎	バルライザー点眼液 0.1%	目の周りのかゆみ	なし	不明
2012年	男性	57歳	不明	バルライザー点眼液 0.1%	眼刺激	なし	回復
2016年	不明	不明	不明	プラノプロフェン点眼液 0.1%「日新」	目が赤くなって痛い	不明	不明

以上