

2026年5月14日

ポマリストカプセル 1mg・2mg・3mg・4mg 副作用発現状況

(集計対象期間：2024年8月1日～2026年3月31日)

拝啓 平素は格別のご高配を賜り厚く御礼申し上げます。

この度、ポマリストカプセル 1mg・2mg・3mg・4mg の副作用発現状況をまとめましたので、ご報告いたします（下表）。

今後とも、本剤の「効能・効果」、「用法・用量」、「使用上の注意」等をご確認いただき、本剤を適正にご使用いただきますようお願い申し上げます。

また、本剤にかかわる副作用情報の収集にご協力賜りますようお願い申し上げます。

なお、別資料として公開しておりますポマリストカプセル 1mg・2mg・3mg・4mg 副作用発現状況 集計対象期間：2015年5月21日～2024年7月31日に記載している事象であっても、本資料の集計対象期間中に続報を入手した場合は、改めて本資料にて事象数を計上しておりますため重複して計上する可能性がございます。

敬具

ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社

表 ポマリストにかかわる副作用の発現状況

副作用の分類	重篤	非重篤	総計
感染症および寄生虫症	67	19	82
COVID-19	2	5	7
COVID-19肺炎	2	0	2
JCウイルス感染	1	0	1
RSウイルス感染	1	0	1
RSウイルス肺炎	1	0	1
α溶血性レンサ球菌感染	1	0	1
インフルエンザ	0	3	3
インフルエンザ性肺炎	1	0	1
コロナウイルス感染	1	3	4
サイトメガロウイルス感染	2	0	2
サイトメガロウイルス性脈絡網膜炎	3	0	3
シュードモナス感染	1	0	1
ブドウ球菌性肺炎	1	0	1

副作用の分類	重篤	非重篤	総計
リステリア症	1	0	1
レジオネラ菌性肺炎	1	0	1
レンサ球菌性敗血症	1	0	1
レンサ球菌性肺炎	1	0	1
胃腸炎	0	1	1
感染	1	5	6
感染性腸炎	1	0	1
急性腎盂腎炎	2	0	2
菌血症	3	0	3
骨髄炎	1	0	1
細菌性関節炎	1	0	1
細菌性肺炎	2	0	2
上咽頭炎	0	4	4
上気道感染	0	1	1
進行性多巣性白質脳症	9	0	9
帯状疱疹	1	1	2
中毒性ショック症候群	1	0	1
尿路性敗血症	1	0	1
播種性ノカルジア症	1	0	1
播種性帯状疱疹	1	0	1
敗血症	1	0	1
敗血症性ショック	2	0	2
肺炎	25	0	25
蜂巣炎	1	0	1
良性、悪性および詳細不明の新生物(嚢胞およびポリープを含む)	273	3	275
悪性新生物進行	13	0	13
胃癌	1	0	1
奇形腫	0	1	1
形質細胞性骨髄腫	229	0	229
形質細胞性白血病	1	0	1
骨転移	4	0	4
再発形質細胞性骨髄腫	21	0	21

副作用の分類	重篤	非重篤	総計
脂肪肉腫	1	0	1
治療抵抗性形質細胞性骨髄腫	1	0	1
髄膜転移	1	0	1
大顆粒性リンパ球増多症	1	0	1
単一血球系統の異形成を伴う骨髄異形成症候群	1	0	1
直腸癌	1	0	1
転移	1	0	1
皮膚の新生物	0	1	1
微小残存病変	0	1	1
末梢血管系転移	1	0	1
卵巣新生物	1	0	1
膀胱癌	1	0	1
血液およびリンパ系障害	28	10	33
リンパ球減少症	0	4	4
リンパ節症	0	1	1
血球減少症	4	0	4
血小板減少症	7	0	7
好中球減少症	7	0	7
骨髄抑制	2	0	2
白血球減少症	1	0	1
発熱性好中球減少症	7	0	7
汎血球減少症	1	0	1
貧血	2	8	10
免疫系障害	3	4	7
サイトカイン放出症候群	3	0	3
過敏症	0	1	1
薬物過敏症	0	3	3
内分泌障害	2	0	2
甲状腺機能低下症	1	0	1
甲状腺機能亢進症	1	0	1
代謝および栄養障害	3	0	3
マラスムス	1	0	1
腫瘍崩壊症候群	1	0	1

副作用の分類	重篤	非重篤	総計
低ナトリウム血症	1	0	1
精神障害	0	2	2
気分動揺	0	1	1
不安	0	1	1
神経系障害	13	17	29
意識レベルの低下	1	0	1
運動失調	0	1	1
運動障害	0	1	1
感覚障害	0	1	1
感覚鈍麻	0	1	1
記憶障害	0	1	1
傾眠	0	1	1
刺激無反応	1	0	1
振戦	0	1	1
精神的機能障害	1	0	1
舌下神経障害	0	1	1
単麻痺	1	0	1
認知症	1	0	1
認知障害	0	7	7
脳梗塞	5	0	5
浮動性めまい	0	2	2
片麻痺	1	0	1
末梢性ニューロパチー	1	0	1
迷走神経障害	1	0	1
両麻痺	1	0	1
眼障害	5	0	5
白内障	4	0	4
網膜動脈閉塞	1	0	1
網膜剥離	1	0	1
心臓障害	3	0	3
三尖弁閉鎖不全症	1	0	1
心停止	1	0	1
心不全	1	0	1

副作用の分類	重篤	非重篤	総計
血管障害	3	2	5
血管壁肥厚	0	1	1
深部静脈血栓症	1	0	1
低血圧	1	1	2
末梢静脈血栓症	1	0	1
呼吸器、胸郭および縦隔障害	5	2	7
急性呼吸窮迫症候群	1	0	1
胸水	0	1	1
呼吸不全	1	0	1
口腔咽頭痛	1	0	1
肺塞栓症	2	0	2
鼻漏	0	1	1
胃腸障害	6	19	25
イレウス	1	0	1
悪心	1	3	4
下痢	1	2	3
口唇炎	1	0	1
腸炎	1	0	1
吐き戻し	0	1	1
便秘	1	0	1
嘔吐	0	2	2
嚥下障害	0	9	9
肛門失禁	0	1	1
肛門直腸障害	0	2	2
肝胆道系障害	4	4	8
肝機能異常	0	1	1
肝障害	3	2	5
脂肪肝	0	1	1
胆石症	1	0	1
皮膚および皮下組織障害	5	31	36
スティーヴンス・ジョンソン症候群	2	0	2
そう痒症	0	1	1
紅斑	0	1	1

副作用の分類	重篤	非重篤	総計
紅斑性皮疹	1	0	1
発疹	2	23	25
皮膚腫瘍	0	1	1
薬疹	0	7	7
蕁麻疹	0	1	1
筋骨格系および結合組織障害	8	7	14
顎骨壊死	5	0	5
関節炎	0	1	1
筋力低下	0	2	2
骨痛	1	0	1
骨病変	0	1	1
骨溶解	0	2	2
軟骨石灰化症	0	1	1
病的骨折	2	0	2
腎および尿路障害	6	5	11
急性腎障害	1	0	1
神経因性膀胱	1	0	1
腎機能障害	3	0	3
腎障害	1	1	2
尿管瘤	0	1	1
尿失禁	0	1	1
尿閉	1	0	1
膀胱障害	0	2	2
生殖系および乳房障害	2	3	4
月経困難症	0	1	1
月経遅延	0	1	1
子宮嚢胞	0	1	1
前立腺障害	1	0	1
不規則月経	0	1	1
無月経	0	2	2
卵巣機能不全	1	0	1
一般・全身障害および投与部位の状態	293	95	387
異常感	0	1	1

副作用の分類	重篤	非重篤	総計
医薬品副作用	0	2	2
既曝露薬物に対する反応なし	0	1	1
倦怠感	1	5	6
口渇	1	0	1
死亡	75	0	75
治療ノンレスポonder	171	0	171
治療効果減弱	2	1	3
治療非遵守	0	12	12
治療用製品効果不十分	1	0	1
疾患	0	1	1
疾患進行	0	1	1
状態悪化	3	2	5
製品不耐性	0	1	1
穿刺部位反応	0	1	1
全身健康状態悪化	2	2	4
全身性浮腫	0	1	1
体調不良	3	14	17
発熱	3	9	12
疲労	0	2	2
浮腫	1	0	1
副作用	0	8	8
歩行障害	0	2	2
薬効欠如	22	0	22
薬剤耐性	0	1	1
有害事象	6	33	39
疼痛	3	1	4
臨床検査	17	61	74
C-反応性蛋白増加	0	11	11
サーファクタントプロテイン増加	0	4	4
ヘモグロビン減少	4	1	5
ホルモン値異常	0	1	1
モノクローナル免疫グロブリン増加	0	3	3
リンパ球数減少	2	0	2

副作用の分類	重篤	非重篤	総計
肝機能検査異常	1	0	1
軽鎖分析値異常	0	1	1
軽鎖分析値増加	0	3	3
血圧上昇	0	1	1
血圧低下	1	1	2
血小板数減少	7	5	12
血小板数増加	0	1	1
血中カリウム減少	1	1	2
血中カルシウム増加	1	0	1
血中クレアチンホスホキナーゼ増加	0	1	1
血中クロール減少	0	1	1
血中リン減少	0	1	1
血中乳酸脱水素酵素増加	0	1	1
血中免疫グロブリンA増加	0	1	1
血中免疫グロブリンG増加	0	1	1
好酸球数増加	0	2	2
好中球数異常	1	0	1
好中球数減少	5	17	22
好中球数増加	0	1	1
酸素飽和度低下	0	2	2
全血球数異常	0	1	1
全血球数減少	1	8	9
体重増加	1	1	2
脳性ナトリウム利尿ペプチド増加	0	1	1
白血球数減少	5	3	8
臨床検査異常	0	1	1
腓酵素増加	0	1	1
傷害、中毒および処置合併症	15	99	114
シャント閉塞	1	0	1
過誤による製品投与欠落	0	16	16
回避された製品処方過誤	0	1	1
各種物質毒性	1	16	17
顎の骨折	1	0	1

副作用の分類	重篤	非重篤	総計
企図的製品使用の問題	0	1	1
偶発的過量投与	0	3	3
偶発的製品曝露	0	5	5
血液幹細胞採取不十分	0	1	1
誤った製品の適用	0	1	1
硬膜下血腫	1	0	1
骨折	5	0	5
上腕骨骨折	1	0	1
職業性製品曝露	0	1	1
製品の誤った廃棄	0	4	4
製品交付過誤	0	1	1
製品使用の問題	0	1	1
製品使用過程における誤った技法	0	3	3
製品処方過誤	0	1	1
製品投与の欠落の問題	0	8	8
製品保管過誤	0	16	16
足骨折	1	0	1
大腿骨頸部骨折	1	0	1
注入に伴う反応	0	3	3
適応外使用	0	9	9
転倒	3	1	4
投薬過誤につながる状況または情報	0	11	11
熱中症	1	0	1
脳挫傷	1	0	1
非定型大腿骨骨折	1	0	1
品質に問題のある製品の投与	0	1	1
品質不良製品の適用	0	1	1
不適切な製品適用計画	0	5	5
外科および内科処置	132	1	132
治療中断	0	1	1
入院	132	0	132
社会環境	0	4	4
日常生活における個人の自立の喪失	0	1	1

副作用の分類	重篤	非重篤	総計
閉経	0	2	2
薬剤の費用負担不能	0	1	1
製品の問題	0	6	6
製品物性の問題	0	5	5
製品容器の問題	0	1	1
総計(件数)	930	441	1,371
総計(症例数)	681	324	941

- ・ 集計期間：2024年8月1日～2026年3月31日。
- ・ 表中の副作用名は、報告された副作用名を MedDRA/J 28.1 の基本語に読み替えています。
- ・ 「副作用の分類」（グレー箇所）は症例数、各副作用名は件数で表示しています。
- ・ 1 症例に同一副作用が複数回発現した場合でも 1 件としています。
- ・ 本集計には、調査が完了していない情報も含まれており、今後の調査により、副作用名、重篤性、因果関係等が変更となる場合があります。

以上