

ジャカビ錠 特定使用成績調査 (真性多血症, CINC424B1401) の中間集計結果

最新情報に基づき、薬剤を適正かつ安全にご使用いただくために、ジャカビ錠 特定使用成績調査（真性多血症, CINC424B1401）の中間集計結果を、ノバルティスファーマ株式会社 医療関係者向け情報サイト（DR's Net）に掲載致しました。

<留意点>

- 2015年9月～2024年2月の間で収集された情報です
- 中間の結果であるため、今後、結果は更新されます
- 安全性情報を掲載しています

2023年8月改訂（第2版）※ 抜粋

【効能又は効果】

真性多血症（既存治療が効果不十分又は不適當な場合に限り）

【用法及び用量】

通常、成人にはルキシソリチニブとして1回10mgを開始用量とし、1日2回、12時間毎を目安に経口投与する。患者の状態により適宜増減するが、1回25mg1日2回を超えないこと。

※本剤の使用に際しては、最新の添付文書をご参照ください。

当該安全性定期報告の調査単位期間終了日：2024 年 2 月 22 日

結果の概要

製造販売後調査の標題	ジャカビ錠 特定使用成績調査（真性多血症）（CINC424B1401）
調査の課題及び目的	真性多血症（既存治療が効果不十分又は不適当な場合に限る）患者を対象に、ジャカビ錠を使用実態下で長期投与したときの安全性及び有効性を検討する。
調査デザイン	多施設共同，中央登録方式，非対照，全例調査方式の特定使用成績調査（観察期間 3 年間）
主な調査項目	全体の副作用発現割合，重点調査項目*の有害事象発現割合。 *重点調査項目：骨髄抑制，感染症，結核，肝機能障害患者における使用，腎機能障害患者における使用，肝機能障害，出血性事象，心不全，間質性肺疾患，及び悪性腫瘍（二次発がん）
結果	<p>当該調査開始日（2015 年 9 月 24 日）からデータカットオフ日（2024 年 2 月 22 日）までに 1,868 例が登録され，568 例の調査票データが固定された。転院症例を紐づけ後の症例数は 563 例であり，このうち本剤の使用歴ありの症例 7 例及び適応外使用 6 例を除外した 550 例を安全性解析対象症例とした（添付資料_Table F00）。</p> <p>本剤投与開始時点の年齢の平均値（標準偏差）は 68.8（11.08）歳，中央値（範囲）は 71.0 歳（27 歳～93 歳）であり，65 歳以上が 70.18%（386 例）であった。男性は 46.91%（258 例）であった（添付資料_Table T102_安全性）。</p> <p>本剤の投与期間の中央値（範囲）は 1,091.0 日（1 日～1,092 日），1 日投与量の平均値（標準偏差）は 15.5（7.79）mg であった（添付資料_Table T103）。</p> <p>有害事象の発現割合は 66.73%（367 例）であった。主な有害事象（5%以上）は，貧血が 21.45%（118 例），肝機能異常が 10.73%（59 例），真性多血症が 10.55%（58 例），及び血小板数減少が 6.73%（37 例）であった（添付資料_Table T104）。</p> <p>副作用の発現割合は 51.27%（282 例）であった。主な副作用（5%以上）は，貧血が 20.18%（111 例），肝機能異常が 8.73%（48 例），及び血小板数減少が 6.00%（33 例）であった（添付資料_Table T104_副作用）。</p> <p>重点調査項目の副作用発現割合は 42.73%（235 例）であった。重点調査項目の事象ごとの副作用の発現割合は，骨髄抑制が 27.64%（152 例），感染症が 9.27%（51 例），結核が 0.18%（1 例），肝機能障害が 13.45%（74 例），出血性事象が 5.64%（31 例），心不全が 1.27%（7 例），間質性肺疾患が 0.36%（2 例），及び悪性腫瘍（二次発がん）が 1.09%（6 例）であった（添付資料_Table T115）。肝機能障害を有する症例 40 例での副作用発現割合は 50.00%（20 例），腎機能障害を有する症例 25 例での副作用発現割合は 64.00%（16 例）であった（添付資料_Table T113_肝機能障害，Table T113_腎機能障害）。</p>
結論	本調査の結果から，データカットオフ日までに，承認時と比較し主な副作用に大きな違いは無く，使用実態下で新たな安全性への懸念は認められなかった。今後も本剤の安全性情報を収集し，新たな懸念事項が認められた場合には適切な措置を講じることとする。
備考	添付資料：解析結果

別紙様式12 sup: 重点調査項目の各リスクの定義

重点調査項目	定義	定義の詳細
重要な特定されたリスク		
骨髄抑制	造血障害による赤血球減少症 (SMQ) 造血障害による白血球減少症 (SMQ) 造血障害による血小板減少症 (SMQ) 造血障害による2種以上の血球減少症 (SMQ)	SMQ(Narrow)
感染症	感染症および寄生虫症 (SOC) 尿培養陽性 (PT) 亜硝酸塩尿症 (PT) ヘルペス後神経痛 (PT) 小水疱性皮疹 (PT) 三叉神経痛 (PT)	
結核	結核感染 (HLT) マイコバクテリア同定検査および血清学的検査 (HLT)	
肝機能障害患者における使用	肝臓関連臨床検査、徴候および症状 (SMQ) 肝および肝胆道系障害 (HLGT)	SMQ(Narrow)
腎機能障害患者における使用	腎不全および腎機能障害 (HLT) 腎不全合併症 (HLT) 腎治療手技 (HLT)	
肝機能障害	薬剤に関連する肝障害—包括的検索 (SMQ)	
出血性事象	出血 (SMQ)	SMQ(Narrow)
間質性肺疾患	間質性肺疾患 (SMQ)	SMQ(Narrow)
心不全	心不全 (SMQ)	SMQ(Narrow)
重要な潜在的リスク		
悪性腫瘍 (二次発がん)	悪性腫瘍 (SMQ) *	

MedDRA/J version 26.1

「肝機能障害患者における使用」は、定義欄に該当する事象の合併症を有する患者で発現した副作用とする。

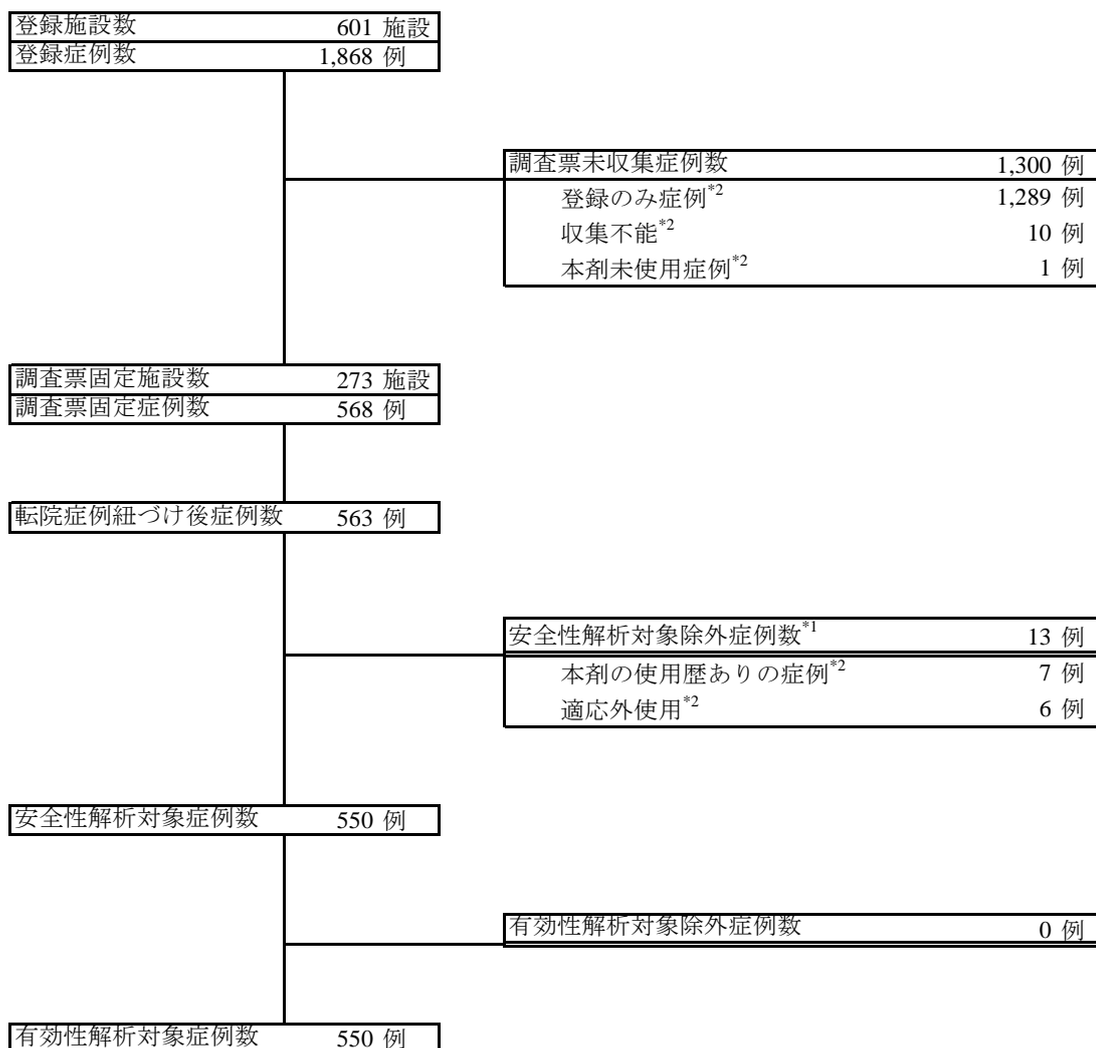
「腎機能障害患者における使用」は、定義欄に該当する事象の合併症を有する患者で発現した副作用とする。

*本調査では、白血病への転化は「原疾患の憎悪」として取り扱うこととした。

製品名	ジャカピ®錠
適応症	真性多血症
Surveillance No.	JAK-2-02
対応報告等名	第12回安全性定期報告
使用データベース	2024年4月16日移管データ
解析結果管理表作成日	2024/4/24

ファイル名：CINC424B1401_SAD_PSR12_V1.0		帳票名	参照した統計解析計画書版数	注釈記載欄(対応照会事項番号等)	納品日 *納品回数に応じて納品日記入欄を追記する				
ブック名 (拡張子も明示)	シート名				初回	2回目		3回目	
					日付	日付	再納品理由	日付	再納品理由
	F00	症例構成図	14		2024/4/23				
	T102 安全性	患者背景要因(安全性解析対象症例)	14		2024/4/23				
			14		2024/4/23				
	T103 安全性	本剤の投与状況(安全性解析対象症例)	14		2024/4/23				
			14		2024/4/23				
	T104	有害事象発現状況	14		2024/4/23				
	T104 副作用	副作用発現状況	14		2024/4/23				
	T113 肝機能障害	肝機能障害の有無別の副作用発現状況	14		2024/4/23				
	T113 腎機能障害	腎機能障害の有無別の副作用発現状況	14		2024/4/23				
	T115	重点調査項目(副作用)発現状況	14		2024/4/23				
	L01	患者背景一覧表	14		2024/4/23				
	L02	有害事象一覧表(安全性解析対象症例)	14		2024/4/23				
	L02 除外	有害事象一覧表(安全性解析対象除外症例)	14		2024/4/23				
	L02 分冊除外	有害事象一覧表(分冊除外症例)	14		2024/4/23				
	L02 副作用	副作用一覧表	14		2024/4/23				
	L02 重点調査項目	重点調査項目一覧表	14		2024/4/23				

NCC : CINC424B1401 調査番号 : JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 症例構成図



*1 前分冊に1つでも未固定の調査票がある場合、未固定以降の分冊のデータは解析から除外する(紙症例)

*2 除外理由は重複集計とした

NCC : CINC424B1401 調査番号 : JAK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 患者背景要因
 安全性解析対象症例

	患者背景要因	症例数(%)
安全性解析対象症例		550 --
性別	男	258 (46.91)
	女	292 (53.09)
妊娠 (分母は女性)	無	291 (99.66)
	有	0 (0.00)
	不明・未記載	1 (0.34)
授乳 (分母は女性)	無	291 (99.66)
	有	0 (0.00)
	不明・未記載	1 (0.34)
年齢①(歳)	15歳未満	0 (0.00)
	15歳以上65歳未満	147 (26.73)
	65歳以上	386 (70.18)
	不明・未記載	17 (3.09)
年齢②(歳)	18歳未満	0 (0.00)
	18歳以上	533 (96.91)
	不明・未記載	17 (3.09)
年齢(歳)	症例数	533
	平均値(標準偏差)	68.8 (11.08)
	中央値	71.0
	最小値 - 最大値	27 - 93
受診区分	外来	480 (87.27)
	入院	70 (12.73)
罹病期間	1年未満	131 (23.82)
	1年以上3年未満	72 (13.09)
	3年以上5年未満	73 (13.27)
	5年以上10年未満	111 (20.18)
	10年以上	90 (16.36)
	不明・未記載	73 (13.27)
罹病期間(年)	症例数	477
	平均値(標準偏差)	5.426 (5.5007)
	中央値	4.003
	最小値 - 最大値	0.00 - 25.66
本剤の使用理由	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	550 (100.00)
	その他	0 (0.00)
アレルギー歴	無	487 (88.55)
	有	27 (4.91)
	不明・未記載	36 (6.55)
医薬品副作用歴	無	459 (83.45)
	有	59 (10.73)
	不明・未記載	32 (5.82)
Janusキナーゼ(JAK)変異の有無	無	52 (9.45)
	有	398 (72.36)
	未測定	100 (18.18)
投与開始時の血小板数	10 万/mm ³ 以上	504 (91.64)
	10 万/mm ³ 未満	17 (3.09)
	不明・未記載	29 (5.27)
投与開始時の血小板数②	10 万/mm ³ 未満	17 (3.09)
	10 万/mm ³ 以上20 万/mm ³ 未満	47 (8.55)
	20 万/mm ³ 以上	457 (83.09)
	不明・未記載	29 (5.27)
ECOG Performance Status	0	359 (65.27)
	1	148 (26.91)
	2	29 (5.27)
	3	8 (1.45)
	4	6 (1.09)
既往歴の有無	無	341 (62.00)
	有	209 (38.00)
肝機能障害の有無	無	546 (99.27)
	有	4 (0.73)
腎機能障害の有無	無	549 (99.82)
	有	1 (0.18)
皮膚癌の有無	無	549 (99.82)
	有	1 (0.18)
血栓塞栓症の有無	無	470 (85.45)
	有	80 (14.55)

NCC : CINC424B1401 調査番号 : JAK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 患者背景要因
 安全性解析対象症例

	患者背景要因	症例数(%)
安全性解析対象症例		550 --
合併症の有無	無	227 (41.27)
	有	323 (58.73)
肝機能障害の有無	無	510 (92.73)
	有	40 (7.27)
腎機能障害の有無	無	525 (95.45)
	有	25 (4.55)
皮膚癌の有無	無	547 (99.45)
	有	3 (0.55)
血栓塞栓症の有無	無	507 (92.18)
	有	43 (7.82)
B型肝炎ウイルス検査	実施	465 (84.55)
	未実施	85 (15.45)
HBs抗原	陽性	10 (1.82)
	陰性	453 (82.36)
	未測定	87 (15.82)
HBc抗原	陽性	3 (0.55)
	陰性	75 (13.64)
	未測定	471 (85.64)
	不明・未記載	1 (0.18)
HBe抗原	陽性	0 (0.00)
	陰性	56 (10.18)
	未測定	494 (89.82)
HBs抗体	陽性	52 (9.45)
	陰性	253 (46.00)
	未測定	245 (44.55)
HBc抗体	陽性	58 (10.55)
	陰性	236 (42.91)
	未測定	256 (46.55)
HBe抗体	陽性	7 (1.27)
	陰性	41 (7.45)
	未測定	502 (91.27)
HBV-DNA定量	陽性	5 (0.91)
	陰性	64 (11.64)
	未測定	327 (59.45)
	不明・未記載	154 (28.00)
前治療薬の有無	無	181 (32.91)
	有	369 (67.09)
原疾患の治療薬	無	193 (35.09)
	有	357 (64.91)
有害事象の原因として疑われる薬剤	無	526 (95.64)
	有	24 (4.36)
日和見感染症予防薬	無	546 (99.27)
	有	4 (0.73)
造血成長因子	無	550 (100.00)
	有	0 (0.00)
CYP3A4を阻害する薬剤	無	547 (99.45)
	有	3 (0.55)

NCC : CINC424B1401 調査番号 : JAK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 本剤の投与状況
 安全性解析対象症例

本剤の投与状況		症例数(%)
安全性解析対象症例		550 --
初回1日投与量①(mg)	20 mg未満	358 (65.09)
	20 mg以上50 mg以下	192 (34.91)
	50 mg超	0 (0.00)
初回1日投与量②(mg)	10 mg未満	54 (9.82)
	10 mg以上20 mg未満	304 (55.27)
	20 mg以上30 mg未満	182 (33.09)
	30 mg以上40 mg未満	8 (1.45)
	40 mg以上50 mg以下	2 (0.36)
	50 mg超	0 (0.00)
初回1日投与量(mg)	症例数	550
	平均値 (標準偏差)	13.2 (5.87)
	中央値	10.0
	最小値 - 最大値	3 - 40
平均1日投与量①(mg)	20 mg未満	402 (73.09)
	20 mg以上50 mg以下	147 (26.73)
	50 mg超	0 (0.00)
	不明・未記載	1 (0.18)
平均1日投与量②(mg)	10 mg未満	110 (20.00)
	10 mg以上20 mg未満	292 (53.09)
	20 mg以上30 mg未満	116 (21.09)
	30 mg以上40 mg未満	27 (4.91)
	40 mg以上50 mg以下	4 (0.73)
	50 mg超	0 (0.00)
	不明・未記載	1 (0.18)
平均1日投与量(mg)	症例数	549
	平均値 (標準偏差)	15.5 (7.79)
	中央値	13.4
	最小値 - 最大値	3 - 48
投与開始時の血小板数(10万/mm ³ 未満) 初回1日投与量②(mg)	10 mg未満	3 (0.55)
	10 mg以上20 mg未満	11 (2.00)
	20 mg以上30 mg未満	3 (0.55)
	30 mg以上40 mg未満	0 (0.00)
	40 mg以上50 mg以下	0 (0.00)
	50 mg超	0 (0.00)
投与開始時の血小板数(10万/mm ³ 以上) 初回1日投与量②(mg)	10 mg未満	49 (8.91)
	10 mg以上20 mg未満	277 (50.36)
	20 mg以上30 mg未満	168 (30.55)
	30 mg以上40 mg未満	8 (1.45)
	40 mg以上50 mg以下	2 (0.36)
	50 mg超	0 (0.00)
本剤の投与期間	投与開始～14日目	10 (1.82)
	15日目～90日目	64 (11.64)
	91日目～180日目	24 (4.36)
	181日目～364日目	43 (7.82)
	365日目～728日目	39 (7.09)
	729日目～1,092日目	370 (67.27)
	症例数	550
本剤の投与期間	平均値 (標準偏差)	782.1 (421.00)
	中央値	1,091.0
	最小値 - 最大値	1 - 1,092

NCC : CINC424B1401 調査番号 : JAK-2-02

ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)

有害事象発現状況

安全性解析対象症例

	有害事象	重篤な有害事象
調査症例数	550	550
発現症例数	367	134
発現件数	941	241
発現症例率	66.73	24.36
有害事象の種類	有害事象の種類別発現症例数(%)	
感染症および寄生虫症	78 (14.18)	34 (6.18)
虫垂炎	1 (0.18)	1 (0.18)
菌血症	1 (0.18)	1 (0.18)
気管支肺炎アスペルギルス症	1 (0.18)	1 (0.18)
蜂巣炎	1 (0.18)	1 (0.18)
膀胱炎	2 (0.36)	0 (0.00)
憩室炎	2 (0.36)	0 (0.00)
胃腸炎	3 (0.55)	2 (0.36)
歯肉炎	1 (0.18)	0 (0.00)
B型肝炎	1 (0.18)	0 (0.00)
単純ヘルペス	1 (0.18)	0 (0.00)
帯状疱疹	20 (3.64)	6 (1.09)
麦粒腫	1 (0.18)	0 (0.00)
感染	1 (0.18)	0 (0.00)
インフルエンザ	4 (0.73)	1 (0.18)
肝臓傷	1 (0.18)	1 (0.18)
髄膜炎	1 (0.18)	1 (0.18)
上咽頭炎	8 (1.45)	0 (0.00)
口腔カンジダ症	2 (0.36)	0 (0.00)
骨髄炎	1 (0.18)	1 (0.18)
外耳炎	1 (0.18)	0 (0.00)
爪囲炎	1 (0.18)	0 (0.00)
骨盤臓傷	1 (0.18)	1 (0.18)
咽頭炎	1 (0.18)	0 (0.00)
肺炎	12 (2.18)	7 (1.27)
誤嚥性肺炎	1 (0.18)	1 (0.18)
肺炎球菌性肺炎	1 (0.18)	1 (0.18)
肺結核	1 (0.18)	0 (0.00)
腎盂腎炎	1 (0.18)	1 (0.18)
敗血症	3 (0.55)	3 (0.55)
副鼻腔炎	2 (0.36)	0 (0.00)
皮膚感染	2 (0.36)	1 (0.18)
足部白癬	1 (0.18)	0 (0.00)
歯膿瘍	1 (0.18)	0 (0.00)
結核性胸膜炎	1 (0.18)	1 (0.18)
尿路感染	4 (0.73)	2 (0.36)
水痘	1 (0.18)	1 (0.18)
ウイルス性上気道感染	1 (0.18)	0 (0.00)
肛門膿瘍	1 (0.18)	0 (0.00)
中咽頭カンジダ症	1 (0.18)	0 (0.00)
ブドウ球菌性菌血症	1 (0.18)	1 (0.18)
細菌性関節炎	1 (0.18)	1 (0.18)
細菌性敗血症	1 (0.18)	1 (0.18)
ブドウ球菌感染	1 (0.18)	1 (0.18)
感染性腸炎	2 (0.36)	1 (0.18)
細菌性肺炎	3 (0.55)	2 (0.36)
口腔ヘルペス	4 (0.73)	0 (0.00)
感染性皮膚膿腫	1 (0.18)	0 (0.00)
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)	95 (17.27)	46 (8.36)
急性白血病	7 (1.27)	7 (1.27)
急性リンパ性白血病	1 (0.18)	1 (0.18)
急性単球性白血病	1 (0.18)	1 (0.18)
乳癌	2 (0.36)	2 (0.36)
カルチノイド腫瘍	1 (0.18)	0 (0.00)
結腸癌	3 (0.55)	3 (0.55)
平滑筋肉腫	1 (0.18)	1 (0.18)
白血病	2 (0.36)	2 (0.36)
悪性黒色腫	1 (0.18)	1 (0.18)
骨髄線維症	9 (1.64)	1 (0.18)
食道癌	1 (0.18)	1 (0.18)
腺癌	1 (0.18)	1 (0.18)
真性多血症	58 (10.55)	16 (2.91)
小細胞肺癌	1 (0.18)	1 (0.18)
皮膚有棘細胞癌	2 (0.36)	2 (0.36)
子宮癌	1 (0.18)	1 (0.18)
肺の悪性新生物	2 (0.36)	1 (0.18)
非小細胞肺癌	1 (0.18)	1 (0.18)
脂腺癌	1 (0.18)	1 (0.18)
原発不明の悪性新生物	1 (0.18)	1 (0.18)
肝癌	1 (0.18)	1 (0.18)
肝細胞癌	1 (0.18)	1 (0.18)
急性骨髄性白血病への転化	1 (0.18)	1 (0.18)
血液およびリンパ系障害	145 (26.36)	19 (3.45)
貧血	118 (21.45)	12 (2.18)
溶血	1 (0.18)	0 (0.00)
脾機能亢進	1 (0.18)	0 (0.00)
鉄欠乏性貧血	1 (0.18)	0 (0.00)
白血球増加症	1 (0.18)	1 (0.18)
リンパ球減少症	1 (0.18)	0 (0.00)
骨髄抑制	14 (2.55)	1 (0.18)
汎血球減少症	1 (0.18)	0 (0.00)
脾臓梗塞	2 (0.36)	2 (0.36)
脾静脈血栓症	1 (0.18)	1 (0.18)
脾腫	5 (0.91)	0 (0.00)
血小板減少症	2 (0.36)	1 (0.18)
血小板増加症	1 (0.18)	0 (0.00)
腎性貧血	1 (0.18)	1 (0.18)
出血性素因	2 (0.36)	0 (0.00)
血球減少症	3 (0.55)	1 (0.18)
凝因因子欠乏症	1 (0.18)	1 (0.18)
免疫系障害	1 (0.18)	1 (0.18)
造影剤アレルギー	1 (0.18)	1 (0.18)

NCC : CINC424B1401 調査番号 : JAK-2-02

ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)

有害事象発現状況

安全性解析対象症例

	有害事象	重篤な有害事象
調査症例数	550	550
発現症例数	367	134
発現件数	941	241
発現症例率	66.73	24.36
有害事象の種類	有害事象の種類別発現症例数(%)	
代謝および栄養障害	19 (3.45)	2 (0.36)
脱水	1 (0.18)	0 (0.00)
高血糖	1 (0.18)	0 (0.00)
高カリウム血症	4 (0.73)	2 (0.36)
高マグネシウム血症	1 (0.18)	0 (0.00)
高尿酸血症	7 (1.27)	0 (0.00)
脂質異常症	1 (0.18)	0 (0.00)
食欲減退	2 (0.36)	0 (0.00)
高脂血症	2 (0.36)	0 (0.00)
2型糖尿病	1 (0.18)	0 (0.00)
神経系障害	33 (6.00)	14 (2.55)
意識変容状態	1 (0.18)	1 (0.18)
大脳動脈血栓症	1 (0.18)	1 (0.18)
脳出血	1 (0.18)	1 (0.18)
脳梗塞	7 (1.27)	6 (1.09)
脳虚血	1 (0.18)	1 (0.18)
浮動性めまい	9 (1.64)	1 (0.18)
体位性めまい	1 (0.18)	0 (0.00)
頭部不快感	2 (0.36)	0 (0.00)
頭痛	5 (0.91)	0 (0.00)
片頭痛	1 (0.18)	0 (0.00)
末梢性ニューロパシー	1 (0.18)	0 (0.00)
失神	1 (0.18)	0 (0.00)
認知障害	1 (0.18)	1 (0.18)
視床出血	1 (0.18)	1 (0.18)
味覚障害	1 (0.18)	0 (0.00)
微小脳梗塞	1 (0.18)	1 (0.18)
眼障害	6 (1.09)	2 (0.36)
白内障	2 (0.36)	1 (0.18)
霰粒腫	1 (0.18)	0 (0.00)
眼瞼下垂	1 (0.18)	0 (0.00)
緑内障	1 (0.18)	1 (0.18)
光視症	1 (0.18)	0 (0.00)
霧視	1 (0.18)	0 (0.00)
視力障害	1 (0.18)	0 (0.00)
耳および迷路障害	6 (1.09)	1 (0.18)
耳出血	1 (0.18)	0 (0.00)
耳鳴	3 (0.55)	1 (0.18)
頭位性回転性めまい	2 (0.36)	0 (0.00)
心臓障害	19 (3.45)	14 (2.55)
心房細動	1 (0.18)	1 (0.18)
心不全	11 (2.00)	9 (1.64)
うっ血性心不全	3 (0.55)	2 (0.36)
心拡大	1 (0.18)	0 (0.00)
心筋症	1 (0.18)	0 (0.00)
心筋梗塞	1 (0.18)	1 (0.18)
心筋虚血	1 (0.18)	0 (0.00)
プリンメタル狭心症	1 (0.18)	1 (0.18)
心室性期外収縮	1 (0.18)	0 (0.00)
血管障害	13 (2.36)	6 (1.09)
大動脈解離	1 (0.18)	1 (0.18)
拡張期高血圧	1 (0.18)	0 (0.00)
高血圧	3 (0.55)	1 (0.18)
血栓症	1 (0.18)	1 (0.18)
静脈瘤	1 (0.18)	1 (0.18)
深部静脈血栓症	2 (0.36)	0 (0.00)
出血	3 (0.55)	2 (0.36)
ほてり	1 (0.18)	0 (0.00)
大動脈破裂	1 (0.18)	1 (0.18)
呼吸器、胸郭および縦隔障害	23 (4.18)	8 (1.45)
喘息	2 (0.36)	0 (0.00)
慢性気管支炎	1 (0.18)	0 (0.00)
慢性閉塞性肺疾患	2 (0.36)	1 (0.18)
呼吸困難	3 (0.55)	2 (0.36)
鼻出血	2 (0.36)	1 (0.18)
血胸	1 (0.18)	1 (0.18)
間質性肺疾患	2 (0.36)	1 (0.18)
喉頭出血	1 (0.18)	0 (0.00)
胸水	1 (0.18)	0 (0.00)
胸膜炎	1 (0.18)	1 (0.18)
肺胞出血	2 (0.36)	1 (0.18)
肺動脈血栓症	1 (0.18)	0 (0.00)
肺塞栓症	1 (0.18)	0 (0.00)
上気道の炎症	4 (0.73)	0 (0.00)
口腔咽頭痛	1 (0.18)	0 (0.00)

NCC : CINC424B1401 調査番号 : JAK-2-02

ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)

有害事象発現状況

安全性解析対象症例

	有害事象	重篤な有害事象
調査症例数	550	550
発現症例数	367	134
発現件数	941	241
発現症例率	66.73	24.36
有害事象の種類	有害事象の種類別発現症例数(%)	
胃腸障害	38 (6.91)	11 (2.00)
腹部不快感	1 (0.18)	0 (0.00)
腹痛	1 (0.18)	0 (0.00)
上腹部痛	2 (0.36)	0 (0.00)
腹水	1 (0.18)	1 (0.18)
虚血性大腸炎	1 (0.18)	1 (0.18)
便秘	3 (0.55)	0 (0.00)
下痢	5 (0.91)	2 (0.36)
出血性腸憩室	2 (0.36)	1 (0.18)
十二指腸ポリープ	1 (0.18)	0 (0.00)
嚥下障害	1 (0.18)	0 (0.00)
胃出血	1 (0.18)	0 (0.00)
胃潰瘍	1 (0.18)	0 (0.00)
出血性胃潰瘍	1 (0.18)	0 (0.00)
胃腸出血	1 (0.18)	0 (0.00)
歯肉痛	1 (0.18)	0 (0.00)
血便排泄	1 (0.18)	0 (0.00)
イレウス	1 (0.18)	1 (0.18)
メレナ	1 (0.18)	0 (0.00)
腸間膜静脈血栓症	1 (0.18)	1 (0.18)
悪心	3 (0.55)	0 (0.00)
食道静脈瘤出血	3 (0.55)	3 (0.55)
口内炎	2 (0.36)	0 (0.00)
上部消化管出血	2 (0.36)	2 (0.36)
胃静脈瘤	1 (0.18)	0 (0.00)
大腸ポリープ	1 (0.18)	0 (0.00)
心窩部不快感	1 (0.18)	0 (0.00)
痔出血	1 (0.18)	0 (0.00)
胃静脈瘤出血	1 (0.18)	1 (0.18)
胃粘膜病変	1 (0.18)	0 (0.00)
口腔粘膜のあれ	1 (0.18)	0 (0.00)
肝胆道系障害	89 (16.18)	9 (1.64)
急性胆管炎	1 (0.18)	1 (0.18)
胆嚢炎	1 (0.18)	1 (0.18)
急性胆嚢炎	1 (0.18)	1 (0.18)
肝硬変	1 (0.18)	0 (0.00)
肝不全	1 (0.18)	1 (0.18)
肝機能異常	59 (10.73)	3 (0.55)
脂肪肝	2 (0.36)	0 (0.00)
肝障害	25 (4.55)	3 (0.55)
皮膚および皮下組織障害	18 (3.27)	3 (0.55)
薬疹	1 (0.18)	1 (0.18)
湿疹	2 (0.36)	0 (0.00)
紅斑	1 (0.18)	0 (0.00)
皮下出血	1 (0.18)	1 (0.18)
多汗症	1 (0.18)	0 (0.00)
爪変色	1 (0.18)	0 (0.00)
皮膚疼痛	1 (0.18)	0 (0.00)
類天疱瘡	1 (0.18)	0 (0.00)
そう痒症	4 (0.73)	1 (0.18)
紫斑	1 (0.18)	0 (0.00)
発疹	6 (1.09)	1 (0.18)
皮膚潰瘍	1 (0.18)	0 (0.00)
蕁麻疹	1 (0.18)	0 (0.00)
顔面播種状粟粒性狼瘡	1 (0.18)	0 (0.00)
筋骨格系および結合組織障害	15 (2.73)	2 (0.36)
関節痛	2 (0.36)	0 (0.00)
背部痛	2 (0.36)	1 (0.18)
腰部脊柱管狭窄症	1 (0.18)	0 (0.00)
筋内出血	1 (0.18)	0 (0.00)
筋痙攣	2 (0.36)	0 (0.00)
筋肉痛	3 (0.55)	0 (0.00)
変形性関節症	1 (0.18)	0 (0.00)
四肢痛	2 (0.36)	0 (0.00)
変形性脊椎症	2 (0.36)	0 (0.00)
軟部組織出血	1 (0.18)	0 (0.00)
筋肉内血腫	1 (0.18)	1 (0.18)
脊柱管狭窄症	1 (0.18)	0 (0.00)
腎および尿路障害	29 (5.27)	6 (1.09)
血尿	2 (0.36)	0 (0.00)
腎結石症	1 (0.18)	0 (0.00)
頻尿	1 (0.18)	0 (0.00)
腎障害	3 (0.55)	1 (0.18)
腎不全	1 (0.18)	1 (0.18)
腎機能障害	18 (3.27)	2 (0.36)
慢性腎臓病	3 (0.55)	1 (0.18)
急性腎障害	1 (0.18)	1 (0.18)
生殖系および乳房障害	3 (0.55)	2 (0.36)
前立腺炎	1 (0.18)	0 (0.00)
子宮脱	1 (0.18)	1 (0.18)
重度月経出血	1 (0.18)	1 (0.18)
一般・全身障害および投与部位の状態	32 (5.82)	6 (1.09)
無力症	1 (0.18)	0 (0.00)
胸部不快感	1 (0.18)	0 (0.00)
胸痛	1 (0.18)	0 (0.00)
不快感	1 (0.18)	0 (0.00)
疲労	1 (0.18)	0 (0.00)
異常感	1 (0.18)	0 (0.00)
熱感	1 (0.18)	1 (0.18)
ヘルニア	1 (0.18)	1 (0.18)
倦怠感	10 (1.82)	1 (0.18)
浮腫	1 (0.18)	0 (0.00)
末梢性浮腫	7 (1.27)	0 (0.00)
疼痛	1 (0.18)	0 (0.00)
先行疾患の改善	1 (0.18)	0 (0.00)
発熱	5 (0.91)	4 (0.73)
治療用製品効果不十分	4 (0.73)	0 (0.00)

NCC : CINC424B1401 調査番号 : JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象発現状況
 安全性解析対象症例

	有害事象	重篤な有害事象
調査症例数	550	550
発現症例数	367	134
発現件数	941	241
発現症例率	66.73	24.36
有害事象の種類	有害事象の種類別発現症例数(%)	
臨床検査	113 (20.55)	15 (2.73)
アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	8 (1.45)	0 (0.00)
アミラーゼ増加	2 (0.36)	0 (0.00)
アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	9 (1.64)	2 (0.36)
血中非抱合ビリルビン増加	1 (0.18)	0 (0.00)
血中コレステロール増加	1 (0.18)	0 (0.00)
血中クレアチニンホスホキナーゼ異常	1 (0.18)	0 (0.00)
血中クレアチニンホスホキナーゼ増加	3 (0.55)	1 (0.18)
血中クレアチニン増加	8 (1.45)	0 (0.00)
血中乳酸脱水素酵素増加	6 (1.09)	0 (0.00)
血圧上昇	2 (0.36)	0 (0.00)
血中尿素増加	3 (0.55)	0 (0.00)
血中尿酸増加	1 (0.18)	1 (0.18)
C-反応性蛋白増加	2 (0.36)	1 (0.18)
好酸球数増加	2 (0.36)	0 (0.00)
γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加	4 (0.73)	0 (0.00)
糸球体濾過率減少	1 (0.18)	0 (0.00)
ヘマトクリット減少	2 (0.36)	0 (0.00)
ヘマトクリット増加	1 (0.18)	0 (0.00)
ヘモグロビン減少	11 (2.00)	2 (0.36)
ヘモグロビン増加	1 (0.18)	0 (0.00)
低比重リポ蛋白増加	2 (0.36)	0 (0.00)
リンパ球数減少	6 (1.09)	2 (0.36)
好中球数減少	2 (0.36)	1 (0.18)
血小板数減少	37 (6.73)	6 (1.09)
赤血球数減少	3 (0.55)	1 (0.18)
体重増加	1 (0.18)	0 (0.00)
白血球数減少	8 (1.45)	1 (0.18)
白血球数増加	15 (2.73)	2 (0.36)
血小板数増加	23 (4.18)	1 (0.18)
全血球数増加	1 (0.18)	0 (0.00)
血中アルカリホスファターゼ増加	3 (0.55)	0 (0.00)
肝酵素上昇	3 (0.55)	0 (0.00)
アスベルギルス検査陽性	1 (0.18)	0 (0.00)
傷害、中毒および処置合併症	22 (4.00)	15 (2.73)
硬膜外血腫	2 (0.36)	2 (0.36)
転倒	4 (0.73)	0 (0.00)
大腿骨頸部骨折	2 (0.36)	2 (0.36)
大腿骨骨折	1 (0.18)	1 (0.18)
骨折	1 (0.18)	1 (0.18)
橈骨骨折	1 (0.18)	1 (0.18)
肋骨骨折	1 (0.18)	0 (0.00)
脊椎圧迫骨折	1 (0.18)	1 (0.18)
皮下血腫	5 (0.91)	1 (0.18)
硬膜下血腫	1 (0.18)	1 (0.18)
頸椎骨折	1 (0.18)	1 (0.18)
腰椎骨折	1 (0.18)	0 (0.00)
挫傷	3 (0.55)	1 (0.18)
処置後出血	2 (0.36)	2 (0.36)
シャント狭窄	1 (0.18)	0 (0.00)
筋挫傷	1 (0.18)	1 (0.18)
製品の問題	1 (0.18)	1 (0.18)
医療機器破損	1 (0.18)	1 (0.18)

同一症例に同一事象(PT)が複数回発現した場合は1件とカウントした

MedDRA/J version 26.1

NCC : CINC424B1401 調査番号 : JAK-2-02

ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)

副作用発現状況

安全性解析対象症例

	副作用	重篤な副作用
調査症例数	550	550
発現症例数	282	67
発現件数	554	100
発現症例率	51.27	12.18
副作用の種類	副作用の種類別発現症例数(%)	
感染症および寄生虫症	51 (9.27)	21 (3.82)
気管支肺炎	1 (0.18)	1 (0.18)
膀胱炎	1 (0.18)	0 (0.00)
憩室炎	1 (0.18)	0 (0.00)
胃腸炎	1 (0.18)	0 (0.00)
B型肝炎	1 (0.18)	0 (0.00)
単純ヘルペス	1 (0.18)	0 (0.00)
帯状疱疹	19 (3.45)	5 (0.91)
インフルエンザ	2 (0.36)	0 (0.00)
肝臓病	1 (0.18)	1 (0.18)
上咽頭炎	3 (0.55)	0 (0.00)
口腔カンジダ症	1 (0.18)	0 (0.00)
咽頭炎	1 (0.18)	0 (0.00)
肺炎	6 (1.09)	3 (0.55)
誤嚥性肺炎	1 (0.18)	1 (0.18)
肺炎球菌性肺炎	1 (0.18)	1 (0.18)
肺結核	1 (0.18)	0 (0.00)
腎盂腎炎	1 (0.18)	1 (0.18)
敗血症	2 (0.36)	2 (0.36)
皮膚感染	1 (0.18)	0 (0.00)
尿路感染	2 (0.36)	2 (0.36)
水痘	1 (0.18)	1 (0.18)
ウイルス性上気道感染	1 (0.18)	0 (0.00)
肛門腫瘍	1 (0.18)	0 (0.00)
中咽頭カンジダ症	1 (0.18)	0 (0.00)
ブドウ球菌性菌血症	1 (0.18)	1 (0.18)
細菌性敗血症	1 (0.18)	1 (0.18)
ブドウ球菌感染	1 (0.18)	1 (0.18)
細菌性肺炎	3 (0.55)	2 (0.36)
口腔ヘルペス	4 (0.73)	0 (0.00)
感染性皮膚病	1 (0.18)	0 (0.00)
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)	23 (4.18)	9 (1.64)
急性白血病	1 (0.18)	1 (0.18)
乳癌	1 (0.18)	1 (0.18)
カルチノイド腫瘍	1 (0.18)	0 (0.00)
平滑筋肉腫	1 (0.18)	1 (0.18)
骨髄線維症	3 (0.55)	1 (0.18)
真性多血症	13 (2.36)	2 (0.36)
小細胞肺癌	1 (0.18)	1 (0.18)
肺の悪性新生物	1 (0.18)	1 (0.18)
原因不明の悪性新生物	1 (0.18)	1 (0.18)
血液およびリンパ系障害	129 (23.45)	15 (2.73)
貧血	111 (20.18)	11 (2.00)
リンパ球減少症	1 (0.18)	0 (0.00)
骨髄抑制	13 (2.36)	1 (0.18)
汎血球減少症	1 (0.18)	0 (0.00)
脾臓梗塞	1 (0.18)	1 (0.18)
脾腫	2 (0.36)	0 (0.00)
血小板減少症	2 (0.36)	1 (0.18)
血小板増加症	1 (0.18)	0 (0.00)
腎性貧血	1 (0.18)	1 (0.18)
出血性素因	2 (0.36)	0 (0.00)
血球減少症	2 (0.36)	0 (0.00)
代謝および栄養障害	8 (1.45)	0 (0.00)
高血糖	1 (0.18)	0 (0.00)
高カリウム血症	1 (0.18)	0 (0.00)
高尿酸血症	2 (0.36)	0 (0.00)
脂質異常症	1 (0.18)	0 (0.00)
食欲減退	1 (0.18)	0 (0.00)
高脂血症	1 (0.18)	0 (0.00)
2型糖尿病	1 (0.18)	0 (0.00)
神経系障害	17 (3.09)	5 (0.91)
大動脈血管塞栓症	1 (0.18)	1 (0.18)
脳梗塞	2 (0.36)	2 (0.36)
浮動性めまい	6 (1.09)	1 (0.18)
頭部不快感	2 (0.36)	0 (0.00)
頭痛	4 (0.73)	0 (0.00)
末梢性ニューロパシー	1 (0.18)	0 (0.00)
失神	1 (0.18)	0 (0.00)
認知障害	1 (0.18)	1 (0.18)
味覚障害	1 (0.18)	0 (0.00)
眼障害	3 (0.55)	1 (0.18)
霰粒腫	1 (0.18)	0 (0.00)
緑内障	1 (0.18)	1 (0.18)
光視症	1 (0.18)	0 (0.00)
耳および迷路障害	2 (0.36)	1 (0.18)
耳鳴	2 (0.36)	1 (0.18)
心臓障害	7 (1.27)	5 (0.91)
心不全	6 (1.09)	4 (0.73)
うっ血性心不全	1 (0.18)	1 (0.18)
心拡大	1 (0.18)	0 (0.00)
心室性期外収縮	1 (0.18)	0 (0.00)
血管障害	6 (1.09)	3 (0.55)
大動脈解離	1 (0.18)	1 (0.18)
拡張期高血圧	1 (0.18)	0 (0.00)
高血圧	2 (0.36)	1 (0.18)
血栓症	1 (0.18)	1 (0.18)
静脈瘤	1 (0.18)	1 (0.18)
ほてり	1 (0.18)	0 (0.00)
呼吸器、胸部および縦隔障害	11 (2.00)	2 (0.36)
慢性気管支炎	1 (0.18)	0 (0.00)
呼吸困難	1 (0.18)	0 (0.00)
鼻出血	2 (0.36)	1 (0.18)
間質性肺疾患	2 (0.36)	1 (0.18)
胸水	1 (0.18)	0 (0.00)
肺出血	1 (0.18)	0 (0.00)
肺動脈血栓症	1 (0.18)	0 (0.00)
上気道の炎症	3 (0.55)	0 (0.00)

NCC : CINC424B1401 調査番号 : JAK-2-02

ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)

副作用発現状況

安全性解析対象症例

	副作用	重篤な副作用
調査症例数	550	550
発現症例数	282	67
発現件数	554	100
発現症例率	51.27	12.18
副作用の種類	副作用の種類別発現症例数(%)	
胃腸障害	18 (3.27)	2 (0.36)
腹部不快感	1 (0.18)	0 (0.00)
上腹部痛	2 (0.36)	0 (0.00)
腹水	1 (0.18)	1 (0.18)
便秘	3 (0.55)	0 (0.00)
下痢	2 (0.36)	0 (0.00)
出血性胃潰瘍	1 (0.18)	0 (0.00)
歯肉痛	1 (0.18)	0 (0.00)
悪心	2 (0.36)	0 (0.00)
口内炎	2 (0.36)	0 (0.00)
上部消化管出血	1 (0.18)	1 (0.18)
大腸ポリープ	1 (0.18)	0 (0.00)
痔出血	1 (0.18)	0 (0.00)
胃粘膜病変	1 (0.18)	0 (0.00)
口腔粘膜のあれ	1 (0.18)	0 (0.00)
肝臓障害	62 (11.27)	5 (0.91)
急性胆管炎	1 (0.18)	1 (0.18)
胆嚢炎	1 (0.18)	1 (0.18)
肝不全	1 (0.18)	1 (0.18)
肝機能異常	48 (8.73)	2 (0.36)
肝障害	12 (2.18)	1 (0.18)
皮膚および皮下組織障害	7 (1.27)	0 (0.00)
湿疹	2 (0.36)	0 (0.00)
紅斑	1 (0.18)	0 (0.00)
多汗症	1 (0.18)	0 (0.00)
爪変色	1 (0.18)	0 (0.00)
皮膚疼痛	1 (0.18)	0 (0.00)
紫斑	1 (0.18)	0 (0.00)
発疹	1 (0.18)	0 (0.00)
蕁麻疹	1 (0.18)	0 (0.00)
顔面播種状粟粒性狼瘡	1 (0.18)	0 (0.00)
筋骨格系および結合組織障害	7 (1.27)	2 (0.36)
背部痛	1 (0.18)	1 (0.18)
筋肉内出血	1 (0.18)	0 (0.00)
筋痙攣	2 (0.36)	0 (0.00)
筋肉痛	2 (0.36)	0 (0.00)
四肢痛	1 (0.18)	0 (0.00)
筋肉内血腫	1 (0.18)	1 (0.18)
腎および尿路障害	18 (3.27)	2 (0.36)
血尿	2 (0.36)	0 (0.00)
頻尿	1 (0.18)	0 (0.00)
腎障害	1 (0.18)	0 (0.00)
腎機能障害	13 (2.36)	2 (0.36)
慢性腎臓病	1 (0.18)	0 (0.00)
一般・全身障害および投与部位の状態	26 (4.73)	3 (0.55)
無力症	1 (0.18)	0 (0.00)
胸部不快感	1 (0.18)	0 (0.00)
疲労	1 (0.18)	0 (0.00)
異常感	1 (0.18)	0 (0.00)
倦怠感	8 (1.45)	1 (0.18)
浮腫	1 (0.18)	0 (0.00)
末梢性浮腫	6 (1.09)	0 (0.00)
先行疾患の改善	1 (0.18)	0 (0.00)
発熱	3 (0.55)	2 (0.36)
治療用製品効果不十分	4 (0.73)	0 (0.00)
臨床検査	85 (15.45)	12 (2.18)
アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	6 (1.09)	0 (0.00)
アミラーゼ増加	2 (0.36)	0 (0.00)
アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	7 (1.27)	2 (0.36)
血中クレアチンホスホキナーゼ異常	1 (0.18)	0 (0.00)
血中クレアチンホスホキナーゼ増加	3 (0.55)	1 (0.18)
血中クレアチニン増加	6 (1.09)	0 (0.00)
血中乳酸脱水素酵素増加	3 (0.55)	0 (0.00)
血圧上昇	2 (0.36)	0 (0.00)
血中尿素増加	1 (0.18)	0 (0.00)
血中尿酸増加	1 (0.18)	1 (0.18)
C-反応性蛋白増加	1 (0.18)	1 (0.18)
好酸球数増加	2 (0.36)	0 (0.00)
γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加	2 (0.36)	0 (0.00)
糸球体濾過率減少	1 (0.18)	0 (0.00)
ヘマトクリット減少	2 (0.36)	0 (0.00)
ヘモグロビン減少	10 (1.82)	2 (0.36)
リンパ球数減少	3 (0.55)	1 (0.18)
好中球数減少	1 (0.18)	1 (0.18)
血小板数減少	33 (6.00)	4 (0.73)
赤血球数減少	3 (0.55)	1 (0.18)
体重増加	1 (0.18)	0 (0.00)
白血球数減少	7 (1.27)	1 (0.18)
白血球数増加	4 (0.73)	1 (0.18)
血小板数増加	7 (1.27)	0 (0.00)
全血球数増加	1 (0.18)	0 (0.00)
血中アルカリホスファターゼ増加	1 (0.18)	0 (0.00)
肝酵素上昇	3 (0.55)	0 (0.00)
アスパルギン酸検査陽性	1 (0.18)	0 (0.00)
傷害、中毒および処置合併症	7 (1.27)	4 (0.73)
硬膜外血腫	1 (0.18)	1 (0.18)
転倒	1 (0.18)	0 (0.00)
皮下血腫	3 (0.55)	0 (0.00)
硬膜下血腫	1 (0.18)	1 (0.18)
挫傷	1 (0.18)	0 (0.00)
処置後出血	2 (0.36)	2 (0.36)
シャント狭窄	1 (0.18)	0 (0.00)

同一症例に同一事象(PT)が複数回発現した場合は1件とカウントした

MedDRA/J version 26.1

NCC : CINC424B1401 調査番号 : JAK-2-02

ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)

肝機能障害の有無別の副作用発現状況

安全性解析対象症例

	肝機能障害有		肝機能障害無	
	副作用	重篤な副作用	副作用	重篤な副作用
調査症例数	40	40	510	510
副作用の発現症例数	20	5	262	62
副作用の発現件数	51	9	503	91
副作用の発現症例率	50.00	12.50	51.37	12.16
副作用の種類				
感染症および寄生虫症	3 (7.50)	2 (5.00)	48 (9.41)	19 (3.73)
気管支肺炎アスペルギルス症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
膀胱炎	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
憩室炎	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
胃腸炎	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
B型肝炎	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
単純ヘルペス	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
帯状疱疹	2 (5.00)	1 (2.50)	17 (3.33)	4 (0.78)
インフルエンザ	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.39)	0 (0.00)
肝膿瘍	1 (2.50)	1 (2.50)	0 (0.00)	0 (0.00)
上咽頭炎	0 (0.00)	0 (0.00)	3 (0.59)	0 (0.00)
口腔カンジダ症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
咽頭炎	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
肺炎	0 (0.00)	0 (0.00)	6 (1.18)	3 (0.59)
誤嚥性肺炎	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
肺炎球菌性肺炎	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
肺結核	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
腎盂腎炎	1 (2.50)	1 (2.50)	0 (0.00)	0 (0.00)
敗血症	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.39)	2 (0.39)
皮膚感染	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
尿路感染	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.39)	2 (0.39)
水痘	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
ウイルス性上気道感染	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
肛門膿瘍	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
中咽頭カンジダ症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
ブドウ球菌性菌血症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
細菌性敗血症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
ブドウ球菌感染	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
細菌性肺炎	0 (0.00)	0 (0.00)	3 (0.59)	2 (0.39)
口腔ヘルペス	0 (0.00)	0 (0.00)	4 (0.78)	0 (0.00)
感染性皮膚膿腫	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
良性、悪性および詳細不明の新生物 (嚢胞およびボリープを含む)	1 (2.50)	0 (0.00)	22 (4.31)	9 (1.76)
急性白血病	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
乳癌	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
カルチノイド腫瘍	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
平滑筋肉腫	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
骨髄線維症	0 (0.00)	0 (0.00)	3 (0.59)	1 (0.20)
真性多血症	1 (2.50)	0 (0.00)	12 (2.35)	2 (0.39)
小細胞肺癌	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
肺の悪性新生物	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
原発巣不明の悪性新生物	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
血液およびリンパ系障害	12 (30.00)	1 (2.50)	117 (22.94)	14 (2.75)
貧血	10 (25.00)	1 (2.50)	101 (19.80)	10 (1.96)
リンパ球減少症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
骨髄抑制	1 (2.50)	0 (0.00)	12 (2.35)	1 (0.20)
汎血球減少症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
脾臓梗塞	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
脾腫	2 (5.00)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
血小板減少症	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.39)	1 (0.20)
血小板増加症	1 (2.50)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
腎性貧血	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
出血性素因	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.39)	0 (0.00)
血球減少症	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.39)	0 (0.00)
代謝および栄養障害	1 (2.50)	0 (0.00)	7 (1.37)	0 (0.00)
高血糖	1 (2.50)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
高カリウム血症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
高尿酸血症	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.39)	0 (0.00)
脂質異常症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
食欲減退	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
高脂血症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
2型糖尿病	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
神経系障害	0 (0.00)	0 (0.00)	17 (3.33)	5 (0.98)
大脳動脈血栓症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
脳梗塞	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.39)	2 (0.39)
浮動性めまい	0 (0.00)	0 (0.00)	6 (1.18)	1 (0.20)
頭部不快感	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.39)	0 (0.00)
頭痛	0 (0.00)	0 (0.00)	4 (0.78)	0 (0.00)
末梢性ニューロパチー	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
失神	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
認知障害	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
味覚障害	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
眼障害	0 (0.00)	0 (0.00)	3 (0.59)	1 (0.20)
霰粒腫	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
緑内障	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
光視症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
耳および迷路障害	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.39)	1 (0.20)
耳鳴	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.39)	1 (0.20)
心臓障害	0 (0.00)	0 (0.00)	7 (1.37)	5 (0.98)
心不全	0 (0.00)	0 (0.00)	6 (1.18)	4 (0.78)
うつ血性心不全	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
心拡大	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
心室性期外収縮	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)

NCC : CINC424B1401 調査番号 : JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 肝機能障害の有無別の副作用発現状況
 安全性解析対象症例

	肝機能障害有		肝機能障害無	
	副作用	重篤な副作用	副作用	重篤な副作用
調査症例数	40	40	510	510
副作用の発現症例数	20	5	262	62
副作用の発現件数	51	9	503	91
副作用の発現症例率	50.00	12.50	51.37	12.16
副作用の種類				
血管障害	0 (0.00)	0 (0.00)	6 (1.18)	3 (0.59)
大動脈解離	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
拡張期高血圧	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
高血圧	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.39)	1 (0.20)
血栓症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
静脈瘤	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
ほてり	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
呼吸器、胸部および縦隔障害	0 (0.00)	0 (0.00)	11 (2.16)	2 (0.39)
慢性気管支炎	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
呼吸困難	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
鼻出血	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.39)	1 (0.20)
間質性肺疾患	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.39)	1 (0.20)
胸水	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
肺動脈出血	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
肺動脈血栓症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
上気道の炎症	0 (0.00)	0 (0.00)	3 (0.59)	0 (0.00)
胃腸障害	2 (5.00)	0 (0.00)	16 (3.14)	2 (0.39)
腹部不快感	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
上腹部痛	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.39)	0 (0.00)
腹水	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
便秘	1 (2.50)	0 (0.00)	2 (0.39)	0 (0.00)
下痢	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.39)	0 (0.00)
出血性胃潰瘍	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
歯肉痛	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
悪心	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.39)	0 (0.00)
口内炎	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.39)	0 (0.00)
上部消化管出血	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
大腸ポリープ	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
痔出血	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
胃粘膜病変	1 (2.50)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
口腔粘膜のあれ	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
肝胆道系障害	8 (20.00)	0 (0.00)	54 (10.59)	5 (0.98)
急性胆管炎	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
胆嚢炎	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
肝不全	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
肝機能異常	6 (15.00)	0 (0.00)	42 (8.24)	2 (0.39)
肝障害	2 (5.00)	0 (0.00)	10 (1.96)	1 (0.20)
皮膚および皮下組織障害	2 (5.00)	0 (0.00)	5 (0.98)	0 (0.00)
湿疹	1 (2.50)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
紅斑	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
多汗症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
爪変色	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
皮膚痒痛	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
紫斑	1 (2.50)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
発疹	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
蕁麻疹	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
顔面播種状粟粒性狼瘡	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
筋骨格系および結合組織障害	1 (2.50)	0 (0.00)	6 (1.18)	2 (0.39)
背部痛	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
筋肉内出血	1 (2.50)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
筋痙縮	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.39)	0 (0.00)
筋肉痛	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.39)	0 (0.00)
四肢痛	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
筋肉内血腫	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
腎および尿路障害	3 (7.50)	1 (2.50)	15 (2.94)	1 (0.20)
血尿	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.39)	0 (0.00)
頻尿	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
腎障害	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
腎機能障害	3 (7.50)	1 (2.50)	10 (1.96)	1 (0.20)
慢性腎臓病	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
一般・全身障害および投与部位の状態	1 (2.50)	1 (2.50)	25 (4.90)	2 (0.39)
無力症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
胸部不快感	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
疲労	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
異常感	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
倦怠感	0 (0.00)	0 (0.00)	8 (1.57)	1 (0.20)
浮腫	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
末梢性浮腫	0 (0.00)	0 (0.00)	6 (1.18)	0 (0.00)
先行疾患の改善	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
発熱	1 (2.50)	1 (2.50)	2 (0.39)	1 (0.20)
治療用製品効果不十分	0 (0.00)	0 (0.00)	4 (0.78)	0 (0.00)

NCC : CINC424B1401 調査番号 : JAK-2-02

ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)

肝機能障害の有無別の副作用発現状況

安全性解析対象症例

	肝機能障害有		肝機能障害無	
	副作用	重篤な副作用	副作用	重篤な副作用
調査症例数	40	40	510	510
副作用の発現症例数	20	5	262	62
副作用の発現件数	51	9	503	91
副作用の発現症例率	50.00	12.50	51.37	12.16
副作用の種類				
臨床検査	9 (22.50)	1 (2.50)	76 (14.90)	11 (2.16)
アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	0 (0.00)	0 (0.00)	6 (1.18)	0 (0.00)
アミラーゼ増加	1 (2.50)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	0 (0.00)	0 (0.00)	7 (1.37)	2 (0.39)
血中クレアチンホスホキナーゼ異常	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
血中クレアチンホスホキナーゼ増加	0 (0.00)	0 (0.00)	3 (0.59)	1 (0.20)
血中クレアチニン増加	0 (0.00)	0 (0.00)	6 (1.18)	0 (0.00)
血中乳酸脱水素酵素増加	1 (2.50)	0 (0.00)	2 (0.39)	0 (0.00)
血圧上昇	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.39)	0 (0.00)
血中尿素増加	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
血中尿酸増加	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
C-反応性蛋白増加	1 (2.50)	1 (2.50)	0 (0.00)	0 (0.00)
好酸球数増加	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.39)	0 (0.00)
γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.39)	0 (0.00)
糸球体濾過率減少	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
ヘマトクリット減少	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.39)	0 (0.00)
ヘモグロビン減少	0 (0.00)	0 (0.00)	10 (1.96)	2 (0.39)
リンパ球数減少	0 (0.00)	0 (0.00)	3 (0.59)	1 (0.20)
好中球数減少	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
血小板数減少	6 (15.00)	0 (0.00)	27 (5.29)	4 (0.78)
赤血球数減少	0 (0.00)	0 (0.00)	3 (0.59)	1 (0.20)
体重増加	1 (2.50)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
白血球数減少	1 (2.50)	0 (0.00)	6 (1.18)	1 (0.20)
白血球数増加	1 (2.50)	1 (2.50)	3 (0.59)	0 (0.00)
血小板数増加	0 (0.00)	0 (0.00)	7 (1.37)	0 (0.00)
全血球数増加	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
血中アルカリホスファターゼ増加	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
肝酵素上昇	0 (0.00)	0 (0.00)	3 (0.59)	0 (0.00)
アスペルギルス検査陽性	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
傷害、中毒および処置合併症	2 (5.00)	1 (2.50)	5 (0.98)	3 (0.59)
硬膜外血腫	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
転倒	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
皮下血腫	0 (0.00)	0 (0.00)	3 (0.59)	0 (0.00)
硬膜下血腫	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	1 (0.20)
挫傷	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.20)	0 (0.00)
処置後出血	1 (2.50)	1 (2.50)	1 (0.20)	1 (0.20)
シヤント狭窄	1 (2.50)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)

同一症例に同一事象(PT)が複数回発現した場合は1件とカウントした
肝機能障害の合併症が不明・未記載の場合は集計に含めない

MedDRA/J version 26.1

NCC : CINC424B1401 調査番号 : JAK-2-02

ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)

腎機能障害の有無別の副作用発現状況

安全性解析対象症例

	腎機能障害有		腎機能障害無	
	副作用	重篤な副作用	副作用	重篤な副作用
調査症例数	25	25	525	525
副作用の発現症例数	16	8	266	59
副作用の発現件数	40	13	514	87
副作用の発現症例率	64.00	32.00	50.67	11.24
副作用の種類				
感染症および寄生虫症	2 (8.00)	2 (8.00)	49 (9.33)	19 (3.62)
気管支肺炎アスペルギルス症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
膀胱炎	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
憩室炎	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
胃腸炎	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
B型肝炎	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
単純ヘルペス	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
帯状疱疹	0 (0.00)	0 (0.00)	19 (3.62)	5 (0.95)
インフルエンザ	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.38)	0 (0.00)
肝膿瘍	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
上咽頭炎	0 (0.00)	0 (0.00)	3 (0.57)	0 (0.00)
口腔カンジダ症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
咽頭炎	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
肺炎	1 (4.00)	1 (4.00)	5 (0.95)	2 (0.38)
誤嚥性肺炎	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
肺炎球菌性肺炎	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
肺結核	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
腎盂腎炎	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
敗血症	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.38)	2 (0.38)
皮膚感染	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
尿路感染	1 (4.00)	1 (4.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
水痘	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
ウイルス性上気道感染	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
肛門膿瘍	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
中咽頭カンジダ症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
ブドウ球菌性菌血症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
細菌性敗血症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
ブドウ球菌感染	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
細菌性肺炎	0 (0.00)	0 (0.00)	3 (0.57)	2 (0.38)
口腔ヘルペス	0 (0.00)	0 (0.00)	4 (0.76)	0 (0.00)
感染性皮膚膿腫	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
良性、悪性および詳細不明の新生物 (嚢胞およびボリープを含む)	1 (4.00)	0 (0.00)	22 (4.19)	9 (1.71)
急性白血病	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
乳癌	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
カルチノイド腫瘍	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
平滑筋肉腫	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
骨髄線維症	0 (0.00)	0 (0.00)	3 (0.57)	1 (0.19)
真性多血症	1 (4.00)	0 (0.00)	12 (2.29)	2 (0.38)
小細胞肺癌	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
肺の悪性新生物	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
原発巣不明の悪性新生物	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
血液およびリンパ系障害	10 (40.00)	3 (12.00)	119 (22.67)	12 (2.29)
貧血	10 (40.00)	3 (12.00)	101 (19.24)	8 (1.52)
リンパ球減少症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
骨髄抑制	0 (0.00)	0 (0.00)	13 (2.48)	1 (0.19)
汎血球減少症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
脾臓梗塞	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
脾腫	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.38)	0 (0.00)
血小板減少症	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.38)	1 (0.19)
血小板増加症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
腎性貧血	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
出血性素因	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.38)	0 (0.00)
血球減少症	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.38)	0 (0.00)
代謝および栄養障害	1 (4.00)	0 (0.00)	7 (1.33)	0 (0.00)
高血糖	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
高カリウム血症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
高尿酸血症	1 (4.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
脂質異常症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
食欲減退	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
高脂血症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
2型糖尿病	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
神経系障害	1 (4.00)	1 (4.00)	16 (3.05)	4 (0.76)
大脳動脈塞栓症	1 (4.00)	1 (4.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
脳梗塞	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.38)	2 (0.38)
浮動性めまい	0 (0.00)	0 (0.00)	6 (1.14)	1 (0.19)
頭部不快感	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.38)	0 (0.00)
頭痛	0 (0.00)	0 (0.00)	4 (0.76)	0 (0.00)
末梢性ニューロパシー	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
失神	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
認知障害	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
味覚障害	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
眼障害	0 (0.00)	0 (0.00)	3 (0.57)	1 (0.19)
霰粒腫	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
緑内障	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
光視症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
耳および迷路障害	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.38)	1 (0.19)
耳鳴	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.38)	1 (0.19)
心臓障害	0 (0.00)	0 (0.00)	7 (1.33)	5 (0.95)
心不全	0 (0.00)	0 (0.00)	6 (1.14)	4 (0.76)
うっ血性心不全	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
心拡大	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
心室性期外収縮	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)

NCC : CINC424B1401 調査番号 : JAK-2-02

ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)

腎機能障害の有無別の副作用発現状況

安全性解析対象症例

	腎機能障害有		腎機能障害無	
	副作用	重篤な副作用	副作用	重篤な副作用
調査症例数	25	25	525	525
副作用の発現症例数	16	8	266	59
副作用の発現件数	40	13	514	87
副作用の発現症例率	64.00	32.00	50.67	11.24
副作用の種類				
血管障害	0 (0.00)	0 (0.00)	6 (1.14)	3 (0.57)
大動脈解離	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
拡張期高血圧	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
高血圧	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.38)	1 (0.19)
血栓症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
静脈瘤	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
ほてり	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
呼吸器、胸部および縦隔障害	1 (4.00)	0 (0.00)	10 (1.90)	2 (0.38)
慢性気管支炎	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
呼吸困難	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
鼻出血	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.38)	1 (0.19)
間質性肺疾患	1 (4.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
胸水	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
肺動脈出血	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
肺動脈血栓症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
上気道の炎症	0 (0.00)	0 (0.00)	3 (0.57)	0 (0.00)
胃腸障害	0 (0.00)	0 (0.00)	18 (3.43)	2 (0.38)
腹部不快感	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
上腹部痛	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.38)	0 (0.00)
腹水	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
便秘	0 (0.00)	0 (0.00)	3 (0.57)	0 (0.00)
下痢	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.38)	0 (0.00)
出血性胃潰瘍	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
歯肉痛	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
悪心	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.38)	0 (0.00)
口内炎	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.38)	0 (0.00)
上部消化管出血	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
大腸ポリープ	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
痔出血	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
胃粘膜病変	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
口腔粘膜のあれ	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
肝胆道系障害	3 (12.00)	1 (4.00)	59 (11.24)	4 (0.76)
急性胆管炎	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
胆嚢炎	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
肝不全	1 (4.00)	1 (4.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
肝機能異常	2 (8.00)	0 (0.00)	46 (8.76)	2 (0.38)
肝障害	0 (0.00)	0 (0.00)	12 (2.29)	1 (0.19)
皮膚および皮下組織障害	1 (4.00)	0 (0.00)	6 (1.14)	0 (0.00)
湿疹	1 (4.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
紅斑	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
多汗症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
爪変色	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
皮膚痒痛	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
紫斑	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
発疹	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
蕁麻疹	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
顔面播種状粟粒性狼瘡	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
筋骨格系および結合組織障害	0 (0.00)	0 (0.00)	7 (1.33)	2 (0.38)
背部痛	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
筋肉内出血	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
筋痙攣	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.38)	0 (0.00)
筋肉痛	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.38)	0 (0.00)
四肢痛	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
筋肉内血腫	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
腎および尿路障害	4 (16.00)	1 (4.00)	14 (2.67)	1 (0.19)
血尿	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.38)	0 (0.00)
頻尿	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
腎障害	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
腎機能障害	3 (12.00)	1 (4.00)	10 (1.90)	1 (0.19)
慢性腎臓病	1 (4.00)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
一般・全身障害および投与部位の状態	3 (12.00)	2 (8.00)	23 (4.38)	1 (0.19)
無力症	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
胸部不快感	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
疲労	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
異常感	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
倦怠感	0 (0.00)	0 (0.00)	8 (1.52)	1 (0.19)
浮腫	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
末梢性浮腫	1 (4.00)	0 (0.00)	5 (0.95)	0 (0.00)
先行疾患の改善	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
発熱	2 (8.00)	2 (8.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
治療用製品効果不十分	0 (0.00)	0 (0.00)	4 (0.76)	0 (0.00)

NCC : CINC424B1401 調査番号 : JAK-2-02

ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)

腎機能障害の有無別の副作用発現状況

安全性解析対象症例

	腎機能障害有		腎機能障害無	
	副作用	重篤な副作用	副作用	重篤な副作用
調査症例数	25	25	525	525
副作用の発現症例数	16	8	266	59
副作用の発現件数	40	13	514	87
副作用の発現症例率	64.00	32.00	50.67	11.24
副作用の種類				
臨床検査	6 (24.00)	2 (8.00)	79 (15.05)	10 (1.90)
アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	0 (0.00)	0 (0.00)	6 (1.14)	0 (0.00)
アミラーゼ増加	1 (4.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	1 (4.00)	0 (0.00)	6 (1.14)	2 (0.38)
血中クレアチンホスホキナーゼ異常	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
血中クレアチンホスホキナーゼ増加	0 (0.00)	0 (0.00)	3 (0.57)	1 (0.19)
血中クレアチニン増加	2 (8.00)	0 (0.00)	4 (0.76)	0 (0.00)
血中乳酸脱水素酵素増加	1 (4.00)	0 (0.00)	2 (0.38)	0 (0.00)
血圧上昇	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.38)	0 (0.00)
血中尿素増加	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
血中尿酸増加	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
C-反応性蛋白増加	1 (4.00)	1 (4.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
好酸球数増加	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.38)	0 (0.00)
γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.38)	0 (0.00)
糸球体濾過率減少	1 (4.00)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
ヘマトクリット減少	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.38)	0 (0.00)
ヘモグロビン減少	0 (0.00)	0 (0.00)	10 (1.90)	2 (0.38)
リンパ球数減少	0 (0.00)	0 (0.00)	3 (0.57)	1 (0.19)
好中球数減少	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
血小板数減少	4 (16.00)	1 (4.00)	29 (5.52)	3 (0.57)
赤血球数減少	0 (0.00)	0 (0.00)	3 (0.57)	1 (0.19)
体重増加	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
白血球数減少	0 (0.00)	0 (0.00)	7 (1.33)	1 (0.19)
白血球数増加	1 (4.00)	1 (4.00)	3 (0.57)	0 (0.00)
血小板数増加	0 (0.00)	0 (0.00)	7 (1.33)	0 (0.00)
全血球数増加	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
血中アルカリホスファターゼ増加	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
肝酵素上昇	0 (0.00)	0 (0.00)	3 (0.57)	0 (0.00)
アスペルギルス検査陽性	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
傷害、中毒および処置合併症	1 (4.00)	0 (0.00)	6 (1.14)	4 (0.76)
硬膜外血腫	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
転倒	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
皮下血腫	0 (0.00)	0 (0.00)	3 (0.57)	0 (0.00)
硬膜下血腫	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	1 (0.19)
挫傷	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.19)	0 (0.00)
処置後出血	0 (0.00)	0 (0.00)	2 (0.38)	2 (0.38)
シヤント狭窄	1 (4.00)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)

同一症例に同一事象(PT)が複数回発現した場合は1件とカウントした
腎機能障害の合併症が不明・未記載の場合は集計に含めない

MedDRA/J version 26.1

NCC : CINC424B1401 調査番号 : JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目(副作用)発現状況
 安全性解析対象症例

	副作用	重篤な副作用	中止に至った副作用	投与量変更又は休薬に至った副作用
調査症例数	550	550	550	550
副作用の発現症例数	235	56	28	133
副作用の発現件数	369	71	32	166
副作用の発現症例率	42.73	10.18	5.09	24.18
副作用の種類	副作用の種類別発現症例数(%)			
骨髄抑制	152 (27.64)	17 (3.09)	10 (1.82)	106 (19.27)
貧血	111 (20.18)	11 (2.00)	8 (1.45)	73 (13.27)
ヘマトクリット減少	2 (0.36)	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.18)
ヘモグロビン減少	10 (1.82)	2 (0.36)	1 (0.18)	4 (0.73)
リンパ球数減少	3 (0.55)	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)
リンパ球減少症	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
骨髄抑制	13 (2.36)	1 (0.18)	1 (0.18)	6 (1.09)
好中球数減少	1 (0.18)	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)
汎血球減少症	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.18)
血小板数減少	33 (6.00)	4 (0.73)	2 (0.36)	24 (4.36)
赤血球数減少	3 (0.55)	1 (0.18)	0 (0.00)	3 (0.55)
血小板減少症	2 (0.36)	1 (0.18)	0 (0.00)	2 (0.36)
白血球数減少	7 (1.27)	1 (0.18)	0 (0.00)	4 (0.73)
血球減少症	2 (0.36)	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.18)
感染症	51 (9.27)	21 (3.82)	3 (0.55)	12 (2.18)
気管支肺アスペルギルス症	1 (0.18)	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)
膀胱炎	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
憩室炎	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
胃腸炎	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
B型肝炎	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
単純ヘルペス	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.18)
帯状疱疹	19 (3.45)	5 (0.91)	0 (0.00)	5 (0.91)
インフルエンザ	2 (0.36)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
肝膿瘍	1 (0.18)	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)
上咽頭炎	3 (0.55)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
口腔カンジダ症	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
咽頭炎	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
肺炎	6 (1.09)	3 (0.55)	1 (0.18)	1 (0.18)
誤嚥性肺炎	1 (0.18)	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)
肺炎球菌性肺炎	1 (0.18)	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)
肺結核	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
腎盂腎炎	1 (0.18)	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)
敗血症	2 (0.36)	2 (0.36)	0 (0.00)	2 (0.36)
皮膚感染	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
尿路感染	2 (0.36)	2 (0.36)	0 (0.00)	0 (0.00)
水痘	1 (0.18)	1 (0.18)	1 (0.18)	0 (0.00)
ウイルス性上気道感染	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.18)
肛門膿瘍	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
中咽頭カンジダ症	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
ブドウ球菌性菌血症	1 (0.18)	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)
細菌性敗血症	1 (0.18)	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)
ブドウ球菌感染	1 (0.18)	1 (0.18)	1 (0.18)	0 (0.00)
細菌性肺炎	3 (0.55)	2 (0.36)	0 (0.00)	1 (0.18)
口腔ヘルペス	4 (0.73)	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.18)
感染性皮膚囊腫	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
結核	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
肺結核	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
肝機能障害	74 (13.45)	7 (1.27)	6 (1.09)	21 (3.82)
アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	6 (1.09)	0 (0.00)	1 (0.18)	1 (0.18)
腹水	1 (0.18)	1 (0.18)	0 (0.00)	1 (0.18)
アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	7 (1.27)	2 (0.36)	2 (0.36)	1 (0.18)
γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加	2 (0.36)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
肝不全	1 (0.18)	1 (0.18)	1 (0.18)	0 (0.00)
肝機能異常	48 (8.73)	2 (0.36)	2 (0.36)	16 (2.91)
肝障害	12 (2.18)	1 (0.18)	1 (0.18)	2 (0.36)
血中アルカリホスファターゼ増加	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.18)
肝酵素上昇	3 (0.55)	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.18)

NCC : CINC424B1401 調査番号 : JAK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目(副作用)発現状況
 安全性解析対象症例

	副作用	重篤な副作用	中止に至った副作用	投与量変更又は休薬に至った副作用
調査症例数	550	550	550	550
副作用の発現症例数	235	56	28	133
副作用の発現件数	369	71	32	166
副作用の発現症例率	42.73	10.18	5.09	24.18
副作用の種類	副作用の種類別発現症例数(%)			
出血性事象	31 (5.64)	9 (1.64)	4 (0.73)	14 (2.55)
鼻出血	2 (0.36)	1 (0.18)	1 (0.18)	1 (0.18)
硬膜外血腫	1 (0.18)	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)
出血性胃潰瘍	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.18)
ヘマトクリット減少	2 (0.36)	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.18)
血尿	2 (0.36)	0 (0.00)	1 (0.18)	1 (0.18)
ヘモグロビン減少	10 (1.82)	2 (0.36)	1 (0.18)	4 (0.73)
筋肉内出血	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
肺出血	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.18)
紫斑	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
赤血球数減少	3 (0.55)	1 (0.18)	0 (0.00)	3 (0.55)
皮下血腫	3 (0.55)	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.18)
硬膜下血腫	1 (0.18)	1 (0.18)	0 (0.00)	1 (0.18)
上部消化管出血	1 (0.18)	1 (0.18)	0 (0.00)	1 (0.18)
挫傷	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.18)
処置後出血	2 (0.36)	2 (0.36)	1 (0.18)	1 (0.18)
痔出血	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
筋肉内血腫	1 (0.18)	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)
出血性素因	2 (0.36)	0 (0.00)	0 (0.00)	1 (0.18)
心不全	7 (1.27)	5 (0.91)	3 (0.55)	2 (0.36)
心不全	6 (1.09)	4 (0.73)	3 (0.55)	2 (0.36)
うっ血性心不全	1 (0.18)	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)
間質性肺疾患	2 (0.36)	1 (0.18)	1 (0.18)	0 (0.00)
間質性肺疾患	2 (0.36)	1 (0.18)	1 (0.18)	0 (0.00)
悪性腫瘍(二次発がん)	6 (1.09)	5 (0.91)	3 (0.55)	0 (0.00)
乳癌	1 (0.18)	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)
カルチノイド腫瘍	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)	0 (0.00)
平滑筋肉腫	1 (0.18)	1 (0.18)	1 (0.18)	0 (0.00)
小細胞肺癌	1 (0.18)	1 (0.18)	1 (0.18)	0 (0.00)
肺の悪性新生物	1 (0.18)	1 (0.18)	0 (0.00)	0 (0.00)
原発巣不明の悪性新生物	1 (0.18)	1 (0.18)	1 (0.18)	0 (0.00)

同一症例に同一事象(PT)が複数回発現した場合は1件とカウントした

MedDRA/J version 26.1

NCC : CIN424B1401 調査番号 : JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 患者背景一覧表
 安全性解析対象症例

連番	施設名	性別	妊娠 (女性のみ)	授乳 (女性のみ)	年齢 (歳)	受診 区分	曝病期間 (年)	本剤の使用理由	アレルギー歴	医薬品副作用 歴	Janusキナーゼ (JAK)変異の 有無
001		女	無	無	80	外来	3.70	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	無
002		女	無	無	37	外来	0.16	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	有
003		女	無	無	31	外来	4.69	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	有
004		男	無	無	85	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
005		女	無	無	56	外来	2.94	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
006		女	無	無	62	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
007		女	無	無	69	外来	9.87	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
008		女	無	無	50	入院		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
009		女	無	無	72	入院	10.41	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
010		男	無	無	71	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
011		女	無	無	61	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	未測定
012		女	無	無	48	外来	10.60	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
013		女	無	無	68	入院	10.68	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	有
014		女	無	無	45	外来	0.25	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
015		女	無	無	43	外来	3.01	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
016		女	無	無	79	外来	5.32	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
017		男	無	無	75	外来	3.46	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
018		男	無	無	57	外来	6.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
019		男	無	無	67	入院		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
020		男	無	無	72	外来	1.85	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
021		男	無	無	74	外来	7.04	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
022		女	無	無	47	外来	0.72	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
023		女	無	無	85	外来	8.75	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
024		男	無	無	72	外来	11.94	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
025		男	無	無	80	外来	0.43	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
026		女	無	無	70	入院	19.32	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
027		男	無	無	77	入院	0.93	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
028		男	無	無	76	外来	6.56	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
029		女	無	無	55	外来	8.03	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
030		男	無	無	71	外来	0.09	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
031		女	無	無	77	外来	0.12	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
032		女	無	無	71	外来	13.67	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
033		女	無	無	81	外来	2.48	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
034		男	無	無	74	外来	7.83	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
035		女	無	無	78	外来	1.09	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
036		男	無	無	48	外来	2.65	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
037		男	無	無	72	外来	21.86	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
038		女	無	無	67	外来	15.92	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
039		男	無	無	75	外来	4.48	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
040		女	無	無	34	入院	1.02	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	有	無	有
041		男	無	無	80	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
042		女	無	無	71	外来	6.18	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
043		女	無	無	68	外来	0.04	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
044		女	無	無	66	外来	3.83	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
045		男	無	無	63	外来	4.41	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
046		女	無	無	66	入院	11.52	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	有
047		男	無	無	73	外来	9.95	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	有	無	有
048		女	無	無	81	入院	8.21	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
049		女	無	無	61	入院	8.46	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
050		女	無	無	58	外来	6.20	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
051		男	無	無	79	外来	8.91	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	有	有	未測定
052		女	無	無	67	外来	3.47	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
053		男	無	無	82	外来	5.68	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
054		女	無	無	71	外来	7.26	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
055		男	無	無	27	外来	4.06	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
056		女	無	無	74	入院	0.04	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
057		男	無	無	44	外来	0.02	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
058		男	無	無	53	外来	4.99	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	有	有	有
059		女	無	無	66	外来	4.40	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	有	無	有
060		女	無	無	86	入院	15.23	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
061		男	無	無	77	外来	7.11	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
062		男	無	無	47	外来	0.04	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
063		女	無	無	74	外来	15.31	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	有
064		男	無	無	58	外来	0.07	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	有	有	有

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 患者背景一覧表
 安全性解析対象症例

連番	施設名	前治療の有無					併用薬の有無					副作用の有無	中止の有無	最終評価時		有効性 採否	患者登録番号
		有無	原疾患の 治療薬	有害事象の原因 として疑わ れる薬剤	日和見感染 因子防薬	造血成長因 子	CYP3A4を阻 害する薬剤	有無	原疾患の 治療薬	有害事象の原因 として疑わ れる薬剤	日和見感染 因子防薬			造血成長因 子	CYP3A4を阻 害する薬剤		
001		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有				
002		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有				
003		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有				
004		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
005		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
006		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有				
007		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有				
008		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有				
009		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
010		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
011		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
012		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
013		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
014		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
015		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
016		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
017		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
018		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
019		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
020		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
021		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
022		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
023		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
024		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
025		有	有	有	無	無	有	有	有	無	無	無	有	有			
026		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
027		有	有	有	無	無	有	有	有	無	無	無	有	有			
028		有	有	無	無	無	有	有	有	無	無	無	有	有			
029		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無			
030		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
031		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
032		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
033		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
034		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有			
035		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
036		無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
037		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
038		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
039		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
040		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無			
041		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
042		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
043		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有			
044		無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
045		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
046		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
047		有	有	有	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
048		有	有	有	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
049		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
050		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
051		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
052		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
053		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
054		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
055		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
056		無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
057		無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
058		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
059		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
060		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
061		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
062		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
063		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			
064		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有			

NCC : CIN424B1401 調査番号 : JAK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 患者背景一覧表
 安全性解析対象症例

連番	施設名	性別	妊娠 (女性のみ)	授乳 (女性のみ)	年齢 (歳)	受診 区分	罹病期間 (年)	本剤の使用理由	アレルギー歴	医薬品副作用 歴	Janusキナーゼ (JAK)薬員の 有無
065		男			68	外来	1.59	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
066		男			58	外来	0.32	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	有	無	有
067		女	無	無	80	外来	0.08	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
068		男			54	外来	0.04	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	有
069		女	無	無	67	外来	0.08	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	無	有
070		女	無	無	68	外来	0.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	無
071		男			72	外来	0.04	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
072		男			47	外来	3.10	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
073		女	無	無	74	外来	5.35	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
074		女	無	無	82	外来	1.82	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
075		女	無	無	76	外来	7.79	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	有
076		男			80	入院	12.16	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
077		女	無	無	80	入院	25.66	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	有
078		男			67	外来	5.27	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
079		女	無	無	56	外来	9.12	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
080		女	無	無	72	外来	14.87	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
081		男			75	入院	5.51	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	無
082		女	無	無	75	外来	0.96	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
083		男			68	外来	7.18	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
084		女	無	無	77	外来	17.13	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
085		男			48	外来	16.72	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
086		女	無	無	75	入院	6.74	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
087		女	無	無	78	外来	7.79	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	有
088		男			67	外来	0.12	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	有
089		女	無	無	81	入院	9.62	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
090		女	無	無	73	外来	0.20	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	有
091		女	無	無	60	外来	13.08	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
092		女	無	無	73	外来	22.22	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	有
093		女	無	無	77	外来	13.91	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
094		男			63	外来	8.62	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
095		男			75	外来	3.23	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
096		女	無	無	74	外来	5.46	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
097		男			70	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	有
098		男			67	外来	0.04	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
099		男			69	外来	6.42	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
100		女	無	無	74	外来	2.94	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	未測定
101		男			58	外来	3.83	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
102		女	無	無	80	入院	0.07	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
103		男			72	入院	4.12	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	有
104		男			80	外来	2.18	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
105		女	無	無	67	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
106		男			34	外来	23.09	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
107		男			53	入院	1.87	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
108		女	無	無	71	外来	10.28	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	未測定
109		男			65	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
110		男			70	外来	4.92	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
111		女	無	無	74	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
112		女	無	無	90	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
113		女	無	無	66	入院	12.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
114		女	無	無	67	入院	3.08	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	無
115		男			69	外来	6.06	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
116		男			67	外来	1.77	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	有	無	有
117		男			69	外来	2.35	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	無
118		男			71	外来	2.73	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
119		女	無	無	67	外来	12.49	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	無
120		女	無	無	72	入院		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
121		男			49	入院	0.08	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
122		女	無	無	78	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
123		女	無	無	76	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
124		女	無	無	69	外来	0.23	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
125		女	無	無	71	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
126		男			75	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
127		女	無	無	49	外来	0.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
128		男			44	外来	0.08	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	無

NCC : CINC424B1401 調査番号 : 1AK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(高性多血症)
 患者背景一覧表
 安全性解析対象症例

連番	施設名	投与開始時の血小板数 10 ³ /mm ³	ECOG Performance Status	既往歴				合併症				B型肝炎ウイルス検査									
				有無	肝機能障害	腎機能障害	皮膚病	血栓症	有無	肝機能障害	腎機能障害	皮膚病	血栓症	実施/未実施	HBs抗原	HBc抗原	HBs抗体	HBc抗体	HBs抗体	HBV-DNA定量	
065		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	有	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
066		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	未実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
067		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
068		0	右	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
069		不明・未記載	0	右	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
070		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
071		以上	0	右	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
072		以上	2	右	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
073		以上	1	無	無	無	無	無	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
074		以上	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
075		以上	1	右	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定	未測定
076		以上	1	右	無	無	無	無	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定	未測定
077		以上	2	無	無	無	無	有	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
078		以上	0	右	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陽性	陽性	陰性	陰性	未測定
079		以上	1	右	無	無	無	無	有	無	無	有	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陽性	未測定	陰性	未測定
080		以上	1	無	無	無	無	有	無	無	無	有	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
081		以上	0	無	無	無	無	有	無	有	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定	未測定
082		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
083		以上	1	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
084		以上	0	右	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定
085		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
086		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定	未測定
087		以上	1	右	無	無	無	無	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
088		以上	0	右	無	無	無	無	有	有	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定
089		以上	1	無	無	無	無	無	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定	未測定
090		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陽性	陽性	未測定	陰性	未測定
091		以上	1	右	無	無	無	無	有	無	無	有	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定
092		以上	1	右	無	無	無	無	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定	未測定
093		以上	0	右	無	無	無	無	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定	未測定
094		以上	0	右	有	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定	未測定
095		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陽性	陽性	未測定	陰性	未測定
096		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陽性	陽性	未測定	陰性	未測定
097		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陽性	陽性	未測定	陰性	未測定
098		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定
099		以上	0	右	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定	未測定
100		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定	未測定
101		以上	0	右	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陽性	未測定	陰性	陽性	陽性	陽性	陽性	陽性
102		以上	2	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性
103		未測定	2	右	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陽性	陽性	陰性	陰性	陰性
104		以上	2	右	無	無	無	無	有	有	無	有	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定	未測定
105		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
106		未測定	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定	未測定
107		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定	未測定
108		以上	0	右	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
109		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
110		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
111		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	有	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定	未測定
112		以上	1	右	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
113		以上	1	無	無	無	無	無	有	有	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
114		以上	3	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
115		以上	0	右	無	無	無	無	有	無	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陽性	陽性	陰性	陰性	陰性
116		以上	0	右	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性
117		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	未測定	未測定
118		以上	0	右	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性
119		以上	1	右	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
120		以上	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	未測定	未測定
121		以上	1	右	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定	未測定
122		以上	0	右	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	未測定	未測定	陰性	未測定	未測定	未測定
123		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定	未測定
124		以上	1	無	無	無	無	有	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
125		不明・未記載	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	未測定	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定
126		不明・未記載	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定	未測定
127		以上	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定	未測定
128		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定	未測定

NCC : CINC424B1401 調査番号 : 1AK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 患者背景一覧表
 安全性解析対象症例

連番	施設名	前治療の有無					併用薬の有無					副作用の有無	中止の有無	最終評価時		有効性 採否	患者登録番号
		有無	原疾患の 治療薬	有害事象の原因 として疑わ れる薬剤	日和見感染 因子防薬	造血成長因 子	CYP3A4を阻 害する薬剤	有無	原疾患の 治療薬	有害事象の原因 として疑わ れる薬剤	日和見感染 因子防薬			造血成長因 子	CYP3A4を阻 害する薬剤		
065		有	有	無	無	無	有	有	有	無	無	有	無				
066		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
067		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
068		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
069		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
070		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
071		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
072		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
073		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
074		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
075		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
076		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
077		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
078		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
079		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
080		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
081		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
082		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
083		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
084		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
085		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
086		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
087		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
088		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
089		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
090		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
091		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
092		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
093		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
094		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
095		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
096		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
097		無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
098		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
099		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
100		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
101		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
102		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
103		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
104		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
105		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
106		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
107		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
108		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
109		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
110		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
111		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
112		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
113		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
114		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
115		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
116		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
117		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
118		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
119		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
120		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
121		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
122		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
123		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
124		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
125		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
126		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無				
127		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
128		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				

NCC : CIN424B1401 調査番号 : JAK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 患者背景一覧表
 安全性解析対象症例

連番	施設名	性別	妊娠 (女性のみに)	授乳 (女性のみに)	年齢 (歳)	受診 区分	曝露期間 (年)	本剤の使用理由	アレルギー歴	医薬品副作用 歴	Janusキナーゼ (JAK)変異の 有無
129		女	無	無	62	外来	1.32	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	不明・未記載	有
130		男	無	無	78	入院	3.36	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
131		男	無	無	84	外来	3.52	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
132		男	無	無	45	外来	3.52	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
133		女	無	無	70	外来	12.45	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
134		女	無	無	45	外来	3.98	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
135		男	無	無	66	外来	10.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
136		女	無	無	71	外来	5.87	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
137		女	無	無	79	外来	7.02	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
138		女	無	無	74	外来	3.98	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
139		女	無	無	46	外来	0.39	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
140		女	無	無	70	外来	4.35	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
141		男	無	無	74	外来	7.59	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
142		女	無	無	73	外来	3.11	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
143		男	無	無	60	外来	17.81	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
144		女	無	無	78	外来	6.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	有	有	有
145		女	無	無	79	外来	8.34	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
146		女	無	無	69	入院	3.39	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
147		女	無	無	71	入院	17.56	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
148		女	無	無	61	外来	3.39	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
149		男	無	無	80	外来	3.39	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
150		女	無	無	62	外来	3.39	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
151		女	無	無	73	外来	0.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
152		女	無	無	73	外来	3.39	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
153		男	無	無	82	外来	3.35	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
154		男	無	無	82	外来	5.87	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
155		女	無	無	60	外来	3.45	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
156		女	無	無	70	外来	15.51	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
157		男	無	無	68	外来	3.04	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
158		男	無	無	69	外来	6.58	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
159		女	無	無	53	入院	18.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	無
160		女	無	無	70	外来	0.77	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
161		女	無	無	72	外来	9.70	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
162		男	無	無	47	外来	6.74	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
163		男	無	無	64	外来	10.29	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
164		男	無	無	67	入院	16.42	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
165		女	無	無	68	入院	14.04	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
166		男	無	無	61	外来	0.18	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
167		男	無	無	81	入院	3.39	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
168		男	無	無	79	外来	10.36	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
169		女	無	無	90	外来	5.86	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
170		男	無	無	87	入院	1.73	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
171		女	無	無	71	外来	6.97	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	未測定
172		男	無	無	67	外来	5.38	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	未測定
173		男	無	無	66	外来	9.55	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
174		女	無	無	77	外来	8.44	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
175		女	無	無	49	外来	15.29	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
176		女	無	無	62	外来	0.11	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
177		男	無	無	76	外来	11.52	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
178		男	無	無	86	外来	1.23	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
179		男	無	無	78	外来	5.50	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
180		女	無	無	72	外来	5.56	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
181		女	無	無	55	外来	0.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
182		女	無	無	74	外来	14.95	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
183		男	無	無	66	外来	7.12	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	有	有	未測定
184		女	無	無	78	外来	5.32	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
185		女	無	無	58	外来	1.79	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
186		男	無	無	81	外来	4.88	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
187		女	無	無	75	外来	2.02	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
188		女	無	無	87	外来	8.02	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
189		男	無	無	73	外来	3.39	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
190		女	無	無	72	入院	12.40	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
191		男	無	無	44	外来	7.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
192		女	無	無	90	外来	3.62	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定

NCC : CINC424B1401 調査番号 : 1AK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(高性多血症)
 患者背景一覧表
 安全性解析対象症例

連番	施設名	投与開始時の血小板数 10 ³ /mm ³	ECOG Performance Status	既往歴				合併症				B型肝炎ウイルス検査								
				有無	肝機能障害	腎機能障害	皮膚病	血栓症	有無	肝機能障害	腎機能障害	皮膚病	血栓症	実施/未実施	HBs抗原	HBc抗体	HBs抗体	HBc抗体	HBV-DNA定量	
129		以上	0	右	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
130		未測定	1	右	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陰性	未測定	陰性
131		以上	1	右	無	無	無	無	有	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
132		以上	0	右	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
133		以上	0	無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
134		不明・未記載	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
135		以上	0	右	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
136		不明・未記載	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定
137		以上	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	未測定	未測定
138		以上	1	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	未測定	未測定
139		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陽性	未測定	陰性	陽性	陽性	陽性
140		以上	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定
141		以上	1	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陽性	未測定
142		以上	0	右	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定
143		以上	1	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	未測定	未測定
144		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	未測定	未測定
145		以上	0	右	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定
146		未測定	2	右	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定
147		以上	2	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定
148		不明・未記載	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性
149		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	未測定
150		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	未測定	未測定
151		不明・未記載	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	未測定	未測定
152		不明・未記載	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性
153		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	未測定	未測定
154		以上	1	右	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定
155		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	未測定
156		以上	1	右	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	陰性
157		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定
158		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	有	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陽性	陽性	未測定
159		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定
160		以上	1	無	無	無	無	無	有	無	無	無	有	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	未測定	未測定
161		未測定	0	右	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定
162		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性
163		以上	1	右	無	無	無	無	有	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
164		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	未測定	陰性	未測定	未測定
165		以上	1	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定
166		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性
167		以上	1	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陽性	陰性	陰性
168		以上	1	右	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定
169		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
170		以上	3	右	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
171		以上	1	右	無	無	無	無	有	有	有	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陽性	陽性	未測定
172		以上	0	右	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陽性	陰性
173		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定
174		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	陽性	陽性	未測定	陰性
175		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陽性	陽性	陰性
176		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定
177		以上	0	右	無	無	無	無	有	無	無	無	有	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定
178		以上	1	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
179		以上	0	右	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定
180		不明・未記載	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
181		以上	0	右	無	無	無	無	有	無	無	無	有	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定
182		以上	0	右	無	無	無	無	有	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
183		以上	0	右	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
184		以上	1	無	無	無	無	無	有	無	無	無	有	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
185		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
186		以上	0	右	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	陽性	未測定
187		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
188		以上	0	右	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陽性	未測定	未測定	陽性	未測定	未測定
189		以上	1	右	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	未測定	未測定
190		以上	1	右	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	未測定	未測定
191		以上	0	右	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	未測定	未測定
192		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定

NCC : CINC424B1401 調査番号 : 1AK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 患者背景一覧表
 安全性解析対象症例

連番	施設名	前治療の有無					併用薬の有無					副作用の有無	中止の有無	最終評価時		有効性採否	患者登録番号
		有無	原疾患の治療薬	有害事象の原因として疑われる薬剤	日和見感染因子防薬	造血成長因子	CYP3A4を阻害する薬剤	有無	原疾患の治療薬	有害事象の原因として疑われる薬剤	日和見感染因子防薬			造血成長因子	CYP3A4を阻害する薬剤		
129		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
130		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有				
131		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無				
132		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無				
133		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無				
134		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無				
135		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
136		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
137		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無				
138		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無				
139		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
140		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
141		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
142		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
143		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
144		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
145		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無				
146		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
147		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
148		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
149		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
150		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
151		無	無	無	無	無	無	無	有	有	無	無	無				
152		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
153		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
154		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
155		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
156		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
157		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
158		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
159		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
160		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
161		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
162		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
163		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
164		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
165		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
166		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
167		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無				
168		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
169		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
170		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
171		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
172		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
173		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
174		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
175		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
176		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
177		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
178		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
179		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無				
180		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
181		有	有	有	無	無	無	有	有	有	無	無	有				
182		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
183		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
184		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
185		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
186		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
187		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
188		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
189		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
190		無	無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
191		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
192		無	無	無	無	無	無	有	有	有	無	無	有				

NCC : CIN424B1401 調査番号 : JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 患者背景一覧表
 安全性解析対象症例

連番	施設名	性別	妊娠 (女性のみ)	授乳 (女性のみ)	年齢 (歳)	受診 区分	曝病期間 (年)	本剤の使用理由	アレルギー歴	医薬品副作用 歴	Janusキナーゼ (JAK)変異の 有無
193		男			70	外来	5.58	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
194		女	無	無	73	外来	12.01	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
195		女	無	無	78	外来	0.57	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
196		女	無	無	63	外来	0.12	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
197		男			69	外来	1.65	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
198		女	無	無	78	外来	4.60	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	有
199		男			68	外来	3.83	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
200		男			65	外来	0.16	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
201		男			75	外来	5.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
202		男			73	外来	4.50	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
203		男			67	外来	6.95	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	未測定
204		男			74	外来	14.38	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	無
205		女	無	無	72	外来	8.76	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	有	有	有
206		女	無	無	74	外来	6.71	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
207		男			83	外来	6.21	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
208		女	無	無	50	外来	0.85	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
209		女	無	無	50	外来	0.55	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	未測定
210		男			75	外来	0.41	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
211		女	無	無	74	外来	0.40	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
212		女	無	無	68	外来	0.85	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	有
213		男			44	外来	1.03	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	有
214		男			52	外来	3.48	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	有
215		男			48	外来	2.87	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	無
216		女	無	無	68	外来	19.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
217		女	無	無	67	外来	11.64	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
218		男			80	外来	0.02	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
219		男			53	外来	3.38	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	未測定
220		男			70	入院	0.25	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	有	有	有
221		男			67	入院	0.01	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	有
222		女	無	無	68	外来	0.85	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
223		女	無	無	67	外来	2.13	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
224		女	無	無	83	外来	1.06	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
225		男			49	外来	5.01	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	有
226		男			74	外来	0.85	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	有
227		男			75	外来	0.85	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	有
228		男			60	外来	0.43	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
229		女	無	無	70	外来	2.15	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	有	無	有
230		女	無	無	81	入院	3.67	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	有
231		女	無	無	74	入院	1.25	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
232		女	無	無	72	外来	0.85	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	有
233		女	無	無	67	外来	0.85	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
234		女	無	無	82	外来	0.85	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
235		女	無	無	80	外来	1.90	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
236		男			83	外来	8.74	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	有
237		男			73	外来	19.68	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
238		女	無	無	71	外来	11.09	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
239		男			65	外来	0.80	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
240		女	無	無	71	外来	9.96	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	有
241		女	無	無	43	入院	2.47	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
242		女	無	無	68	外来	11.48	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	無
243		女	無	無	84	外来	0.05	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	有	無	未測定
244		女	無	無	78	入院	0.85	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
245		女	無	無	75	外来	0.85	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	有
246		女	無	無	67	外来	12.06	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
247		女	無	無	78	外来	12.15	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
248		男			74	外来	5.68	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
249		女	無	無	64	外来	4.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
250		女	無	無	70	外来	0.08	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
251		男			77	外来	2.42	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
252		女	無	無	70	外来	0.85	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
253		女	無	無	72	外来	0.42	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
254		男			78	入院	3.99	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
255		男			73	外来	0.54	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
256		女	無	無	77	外来	0.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	無

NCC : CINC424B1401 調査番号 : 1AK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 患者背景一覧表
 安全性解析対象症例

連番	施設名	前治療の有無					併用薬の有無					副作用の有無	中止の有無	最終評価時		有効性採否	患者登録番号
		有無	原疾患の治療薬	有害事象の原因として疑われる薬剤	日和見感染予防薬	造血成長因子	CYP3A4を阻害する薬剤	有無	原疾患の治療薬	有害事象の原因として疑われる薬剤	日和見感染予防薬			造血成長因子	CYP3A4を阻害する薬剤		
193		有	有	無	無	無	無	有	有	有	無	無	有	有			
194		有	有	有	無	無	無	有	有	有	無	無	無	有			
195		有	有	無	無	無	無	有	有	有	無	無	無	有			
196		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無			
197		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無			
198		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無			
199		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無			
200		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無			
201		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有			
202		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
203		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
204		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
205		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有	無			
206		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有	有			
207		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
208		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
209		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有	有			
210		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
211		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
212		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
213		無	無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
214		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
215		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
216		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
217		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無			
218		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
219		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
220		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
221		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
222		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
223		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
224		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
225		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
226		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
227		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
228		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
229		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
230		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
231		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
232		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
233		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
234		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
235		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
236		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
237		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無			
238		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
239		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
240		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
241		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
242		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
243		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有			
244		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
245		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
246		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
247		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
248		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有			
249		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有	有			
250		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
251		有	有	有	無	無	無	有	有	有	無	無	有	無			
252		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
253		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有			
254		有	有	無	有	無	無	有	有	無	無	無	有	有			
255		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
256		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			

NCC : CIN424B1401 調査番号 : JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 患者背景一覧表
 安全性解析対象症例

連番	施設名	性別	妊娠 (女性のみ)	授乳 (女性のみ)	年齢 (歳)	受診 区分	罹病期間 (年)	本剤の使用理由	アレルギー歴	医薬品副作用 歴	Janusキナーゼ (JAK)変異の 有無
257		男			84	外来	3.99	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
258		女	無	無	80	外来	3.33	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	無
259		男			81	外来	0.18	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
260		男			54	外来	0.04	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
261		女	無	無	76	外来	3.35	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	有	有	未測定
262		男			75	外来	7.41	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
263		男			74	外来	0.93	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	無
264		女	無	無	81	外来	0.85	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
265		女	無	無	73	外来	8.74	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	無
266		女	無	無	75	外来	6.35	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
267		女	無	無	68	外来	0.41	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
268		女	無	無	87	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
269		女	無	無	67	入院	5.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	有	無	有
270		男			82	入院	10.46	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
271		男			62	外来	0.02	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
272		女	無	無	73	外来	0.04	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
273		女	無	無	63	外来	3.81	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
274		男			55	外来	0.36	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
275		男			55	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
276		男			74	入院	9.21	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	有
277		女	無	無	59	外来	3.30	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
278		男			81	外来	0.50	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
279		女	無	無	69	外来	0.33	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
280		女	無	無	63	外来	0.93	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
281		女	無	無	80	外来	3.23	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
282		女	無	無	66	外来	0.22	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
283		女	無	無	82	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	有
284		女	無	無	81	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
285		女	無	無	42	外来	5.85	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
286		男			46	外来	1.90	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
287		女	無	無	65	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	無
288		女	無	無	87	外来	0.35	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
289		女	無	無	68	外来	12.36	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	有	有	未測定
290		男			80	外来	0.14	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
291		男			52	外来	7.51	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	無
292		女	無	無	84	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
293		女	無	無	63	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
294		女	無	無	66	外来	2.83	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
295		男			76	外来	1.08	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
296		男			77	外来	0.08	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
297		男			55	外来	1.97	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
298		女	無	無	58	外来	0.01	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
299		男			76	外来	0.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	無
300		女	無	無	74	外来	18.72	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
301		女	無	無	75	外来	11.93	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
302		女	無	無	83	外来	8.81	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
303		男			65	外来	2.14	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
304		女	無	無	83	入院	10.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	有
305		女	無	無	72	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
306		男			71	入院	0.91	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	無
307		女	無	無	63	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
308		女	無	無	48	外来	2.67	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	有
309		男			80	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	未測定
310		男			67	外来	1.45	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	無
311		男			86	外来	0.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
312		男			73	外来	0.01	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	無
313		男			72	外来	2.33	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
314		男			73	入院	3.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
315		男			76	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
316		女	無	無	72	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
317		女	無	無	49	外来	5.46	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
318		男			62	外来	4.82	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
319		女	無	無	78	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	無
320		男			68	入院		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	未測定

NCC : CINC424B1401 調査番号 : 1AK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(高性多血症)
 患者背景一覧表
 安全性解析対象症例

連番	施設名	投与開始時の血小板数 10 ³ /mm ³	ECOG Performance Status	既往歴				合併症				B型肝炎ウイルス検査								
				有無	肝機能障害	腎機能障害	皮膚病	血栓症	有無	肝機能障害	腎機能障害	皮膚病	血栓症	実施/未実施	HBs抗原	HBc抗原	HBs抗体	HBc抗体	HBs抗体	HBV-DNA定量
257		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
258		以上	1	有	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
259		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
260		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
261		以上	0	有	無	無	無	無	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
262		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
263		未測	1	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
264		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
265		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
266		以上	0	有	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
267		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陽性	未測定	陰性
268		以上	1	有	無	無	無	無	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
269		以上	1	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
270		以上	2	有	無	無	無	無	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	未測定	未測定	陰性
271		以上	2	有	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
272		以上	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
273		以上	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
274		不明・未記載	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
275		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
276		以上	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
277		以上	1	有	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
278		不明・未記載	2	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
279		以上	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性
280		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
281		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
282		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
283		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
284		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
285		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性
286		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
287		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陽性	未測定	陰性
288		以上	0	有	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性
289		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
290		以上	1	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
291		以上	0	有	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
292		以上	0	有	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
293		以上	0	有	無	無	無	有	無	無	無	有	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
294		以上	0	有	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
295		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
296		以上	0	有	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陽性	陽性	未測定	未測定
297		以上	0	無	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
298		以上	1	有	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	陰性
299		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
300		以上	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
301		以上	0	有	無	無	無	有	有	有	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陽性	未測定	未測定
302		以上	2	無	無	無	無	有	無	無	無	有	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	未測定	未測定	未測定
303		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
304		以上	2	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
305		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
306		以上	4	無	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	陰性	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
307		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	未測定
308		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
309		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陽性	陽性	未測定	未測定
310		以上	0	無	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
311		以上	1	無	無	無	無	有	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
312		以上	0	有	無	無	無	無	有	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
313		以上	1	有	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
314		以上	1	有	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
315		以上	0	無	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陽性	未測定	陰性	陰性	陽性	陽性	陰性
316		以上	0	無	無	無	無	有	有	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
317		不明・未記載	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	未測定
318		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
319		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
320		不明・未記載	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定

NCC : CINC424B1401 調査番号 : IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 患者背景一覧表
 安全性解析対象症例

連番	施設名	前治療の有無					併用薬の有無					副作用の有無	中止の有無	最終評価時		有効性採否	患者登録番号
		有無	原疾患の治療薬	有害事象の原因として疑われる薬剤	日和見感染因子防薬	造血成長因子	CYP3A4を阻害する薬剤	有無	原疾患の治療薬	有害事象の原因として疑われる薬剤	日和見感染因子防薬			造血成長因子	CYP3A4を阻害する薬剤		
257		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有				
258		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有				
259		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有				
260		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有				
261		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
262		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
263		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
264		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
265		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
266		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
267		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
268		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
269		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
270		無	無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
271		無	無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
272		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
273		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
274		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
275		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
276		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
277		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
278		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
279		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
280		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
281		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
282		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
283		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
284		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
285		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
286		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
287		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
288		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
289		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
290		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
291		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
292		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
293		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
294		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
295		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
296		無	無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
297		無	無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
298		無	無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
299		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	有	有				
300		無	無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
301		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
302		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
303		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
304		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
305		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
306		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
307		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
308		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
309		無	無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
310		無	無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
311		無	無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
312		無	無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
313		無	無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
314		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
315		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
316		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
317		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
318		無	無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
319		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
320		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				

NCC : CIN424B1401 調査番号 : JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 患者背景一覧表
 安全性解析対象症例

連番	施設名	性別	妊娠 (女性のみ)	授乳 (女性のみ)	年齢 (歳)	受診 区分	曝露期間 (年)	本剤の使用理由	アレルギー歴	医薬品副作用 歴	Janusキナーゼ (JAK)薬員の 有無
321		女	無	無	80	外来	9.59	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	無
322		女	無	無	73	外来	12.65	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	有	不明・未記載	有
323		男	無	無	64	外来	5.54	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	未測定
324		女	無	無	72	入院		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
325		女	無	無	82	入院	9.74	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
326		女	無	無	70	外来	4.67	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	有	無	有
327		男	無	無	78	外来	4.95	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
328		女	無	無	61	外来	4.23	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	未測定
329		男	無	無	74	外来	4.60	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
330		男	無	無	74	外来	15.55	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
331		女	無	無	69	外来	4.64	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
332		男	無	無	62	外来	11.57	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	有	有
333		女	無	無	71	外来	7.20	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
334		男	無	無	67	外来	2.16	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
335		男	無	無	71	外来	0.12	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
336		女	無	無	69	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
337		女	無	無	73	外来	1.79	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
338		男	無	無	67	外来	0.29	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	無
339		男	無	無	62	外来	0.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	無
340		女	無	無	89	外来	2.35	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	無
341		男	無	無	76	外来	0.09	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	無
342		女	無	無	86	外来	0.06	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	不明・未記載	不明・未記載	有
343		男	無	無	63	外来	1.45	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
344		男	無	無	64	外来	4.23	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
345		女	無	無	54	外来	0.64	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
346		男	無	無	54	外来	9.88	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
347		女	無	無	68	外来	17.47	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
348		男	無	無	71	外来	11.38	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
349		女	無	無	74	外来	0.15	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
350		女	無	無	68	外来	2.08	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
351		女	無	無	61	外来	0.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
352		女	無	無	72	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
353		男	無	無	74	外来	0.08	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
354		男	無	無		外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
355		男	無	無		外来	0.07	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
356		男	無	無	72	外来	0.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
357		男	無	無	59	外来	0.17	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
358		男	無	無	68	入院	10.17	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
359		女	無	無	57	外来	5.47	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
360		男	無	無	65	入院	4.14	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
361		女	無	無	55	外来	5.88	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
362		女	不明・未記載	不明・未記載	75	外来	3.80	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	不明・未記載	不明・未記載	有
363		女	無	無	73	外来	13.55	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	未測定
364		男	無	無	67	入院	4.45	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
365		女	無	無	79	外来	23.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
366		男	無	無	81	入院	0.33	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
367		男	無	無	75	外来	10.58	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
368		男	無	無	77	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
369		男	無	無		外来	0.79	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
370		男	無	無	68	外来	0.22	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
371		男	無	無	71	入院	13.34	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
372		男	無	無	55	外来	0.81	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	無
373		男	無	無	73	外来	1.29	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	無
374		女	無	無	74	外来	1.56	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	無
375		女	無	無	77	外来	0.87	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	無
376		男	無	無	63	外来	0.19	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
377		男	無	無	65	外来	0.38	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
378		女	無	無	59	入院		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	不明・未記載	不明・未記載	有
379		女	無	無	56	外来	12.81	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
380		男	無	無	62	外来	1.95	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
381		女	無	無	66	外来	0.01	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
382		男	無	無	71	外来	4.66	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
383		男	無	無	55	外来	0.46	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有
384		女	無	無	72	外来	12.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合)	無	無	有

NCC : CINC424B1401 調査番号 : 1AK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(高性多血症)
 患者背景一覧表
 安全性解析対象症例

連番	施設名	投与開始時の血小板数 10 ³ /mm ³	ECOG Performance Status	既往歴				合併症				B型肝炎ウイルス検査									
				有無	肝機能障害	腎機能障害	皮膚病	血栓症	有無	肝機能障害	腎機能障害	皮膚病	血栓症	実施/未実施	HBs抗原	HBc抗原	HBs抗体	HBc抗体	HBV-DNA定量		
321		以上	1	有	無	無	無	無	有	無	無	無	有	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
322		以上	3	有	無	無	無	無	有	有	有	有	有	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
323		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	未測定	陰性	未測定	未測定	未測定
324		以上	4	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
325		未測定	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
326		以上	0	有	無	無	無	有	有	無	無	無	有	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
327		以上	1	有	無	無	無	無	有	有	無	無	有	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
328		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
329		以上	1	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陽性	陰性	陰性	陰性
330		以上	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
331		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
332		以上	0	無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
333		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陽性	未測定	陰性
334		以上	1	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
335		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
336		以上	2	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
337		以上	0	有	無	無	無	有	無	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	未測定
338		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
339		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
340		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
341		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
342		以上	0	有	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
343		以上	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	陽性	陰性	未測定
344		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
345		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
346		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
347		以上	0	有	無	無	無	有	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
348		以上	0	有	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
349		以上	0	有	無	無	無	有	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
350		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
351		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
352		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陽性	陰性	未測定	陰性
353		以上	1	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
354		以上	0	無	無	無	無	無	有	有	有	有	有	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
355		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
356		以上	0	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
357		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
358		不明・未記載	1	無	無	無	無	無	有	無	無	無	有	実施	陰性	陰性	未測定	陽性	陽性	未測定	陰性
359		以上	1	有	無	無	無	有	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
360		以上	4	有	無	無	無	無	有	無	無	無	有	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
361		以上	0	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
362		以上	0	有	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
363		以上	0	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陽性	陰性	未測定	不明・未記載
364		以上	1	有	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
365		以上	2	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	不明・未記載
366		以上	0	有	無	無	無	有	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陽性	陰性	陰性
367		以上	0	有	無	無	無	有	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
368		不明・未記載	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
369		以上	0	無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	陰性
370		以上	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
371		以上	1	有	無	無	無	無	有	無	無	有	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	陽性	未測定	不明・未記載
372		以上	0	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
373		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	有	実施	陰性	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
374		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	有	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
375		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
376		以上	0	有	無	無	無	有	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陽性	陽性	未測定	陰性
377		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	有	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
378		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	有	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	未測定
379		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
380		以上	1	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
381		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
382		以上	1	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
383		以上	0	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
384		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載

NCC : CINC424B1401 調査番号 : IAK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 患者背景一覧表
 安全性解析対象症例

連番	施設名	前治療の有無					併用薬の有無					副作用の有無	中止の有無	最終評価時		有効性採否	患者登録番号
		有無	原疾患の治療薬	有害事象の原因として疑われる薬剤	日和見感染因子防薬	造血成長因子	CYP3A4を阻害する薬剤	有無	原疾患の治療薬	有害事象の原因として疑われる薬剤	日和見感染因子防薬			造血成長因子	CYP3A4を阻害する薬剤		
321		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有	有			
322		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有	有			
323		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有			
324		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
325		有	有	無	有	無	無	有	有	無	無	無	有	有			
326		有	無	有	無	無	無	有	有	有	無	無	無	有	有		
327		有	有	無	無	無	無	有	有	有	無	無	無	有	有		
328		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有		
329		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有		
330		無	無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有		
331		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有		
332		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有		
333		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
334		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有		
335		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有		
336		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有		
337		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
338		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有		
339		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
340		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
341		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
342		有	無	有	無	無	無	有	無	有	無	無	無	有	有		
343		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有		
344		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
345		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
346		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
347		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
348		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有		
349		無	無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有		
350		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
351		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
352		有	有	有	無	無	無	有	有	有	無	無	無	有	有		
353		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
354		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
355		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
356		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
357		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
358		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
359		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
360		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有		
361		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有		
362		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
363		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
364		有	有	無	無	無	無	有	有	有	無	無	無	有	有		
365		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有		
366		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有		
367		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有		
368		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
369		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
370		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
371		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
372		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
373		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
374		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
375		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有		
376		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
377		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
378		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
379		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有		
380		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
381		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有		
382		無	無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有		
383		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有		
384		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有	有		

NCC : CIN424B1401 調査番号 : JAK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 患者背景一覧表
 安全性解析対象症例

連番	施設名	性別	妊娠 (女性のみ)	授乳 (女性のみ)	年齢 (歳)	受診 区分	入院期間 (年)	本剤の使用理由	アレルギー歴	医薬品副作用 歴	Janusキナーゼ (JAK)変異の 有無
385		女	無	無	44	外来	4.10	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
386		男	無	無	71	入院	7.34	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	有
387		女	無	無	88	外来	5.66	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	有
388		女	無	無	80	外来	9.50	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	有
389		男	無	無	83	外来	13.30	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	未測定
390		男	無	無	68	外来	3.37	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
391		女	無	無	69	入院	24.85	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
392		女	無	無	65	外来	7.93	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
393		男	無	無	80	外来	0.39	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	有	無	有
394		男	無	無	70	入院	24.77	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
395		男	無	無	44	外来	0.07	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
396		男	無	無	56	外来	0.04	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
397		男	無	無	56	外来	4.66	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	有	有	有
398		女	無	無	47	外来	4.47	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	未測定
399		女	無	無	91	外来	5.55	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
400		女	無	無	58	外来	2.14	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
401		女	無	無	68	外来	2.36	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
402		男	無	無	50	外来	0.98	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	有
403		女	無	無	78	外来	4.26	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
404		女	無	無	69	外来	13.48	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
405		女	無	無	81	外来	2.48	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
406		女	無	無	72	外来	0.04	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
407		男	無	無	68	外来	13.16	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
408		男	無	無	80	入院	12.35	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
409		男	無	無	31	外来	0.19	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
410		女	無	無	72	入院	20.04	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
411		男	無	無	63	外来	2.15	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
412		男	無	無	59	外来	2.38	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
413		女	無	無	43	外来	4.30	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
414		女	無	無	68	外来	1.57	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
415		女	無	無	68	外来	0.08	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
416		女	無	無	62	外来	3.81	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
417		男	無	無	72	外来	10.50	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
418		男	無	無	80	外来	1.45	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
419		男	無	無	71	外来	17.13	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
420		男	無	無	37	外来	3.54	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
421		女	無	無	79	入院	1.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	無
422		男	無	無	61	外来	6.09	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
423		女	無	無	79	外来	2.46	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
424		女	無	無	59	外来	4.73	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	有	有	有
425		女	無	無	78	外来	17.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
426		女	無	無	86	外来	9.91	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
427		女	無	無	67	外来	9.55	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
428		男	無	無	72	外来	2.88	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
429		女	無	無	72	外来	1.53	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
430		男	無	無	69	外来	0.25	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
431		女	無	無	63	外来	11.18	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
432		女	無	無	77	外来	1.67	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
433		女	無	無	54	外来	8.45	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
434		男	無	無	58	外来	22.02	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
435		男	無	無	78	外来	17.57	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
436		女	無	無	65	外来	0.39	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
437		女	無	無	64	外来	0.51	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
438		女	無	無	70	外来	0.62	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
439		女	無	無	84	外来	2.71	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
440		男	無	無	66	外来	7.60	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
441		女	無	無	61	外来	7.60	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
442		女	無	無	78	外来	1.53	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	未測定
443		男	無	無	65	外来	6.50	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
444		女	無	無	72	外来	0.11	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
445		女	無	無	66	外来	19.35	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
446		男	無	無	43	外来	1.27	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
447		男	無	無	69	外来	2.25	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	有
448		女	無	無	69	外来	2.25	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	有

NCC : CINC424B1401 調査番号 : 1AK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(高性多血症)
 患者背景一覧表
 安全性解析対象症例

連番	施設名	投与開始時の血小板数 10 ³ /mm ³	ECOG Performance Status	既往歴				合併症				B型肝炎ウイルス検査									
				有無	肝機能障害	腎機能障害	皮膚病	血拴塞症	有無	肝機能障害	腎機能障害	皮膚病	血拴塞症	実施/未実施	HBs抗原	HBe抗原	HBs抗体	HBc抗体	HBs抗体	HBV-DNA定量	
																					有無
385		以上	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
386		以上	4	有	無	無	無	有	有	無	有	無	有	実施	陰性	明・未記	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
387		以上	1	右	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	未測定	未測定	不明・未記載
388		以上	1	右	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定
389		以上	0	右	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	未測定	未測定	未測定
390		以上	0	右	無	無	無	右	右	無	右	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
391		以上	0	右	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
392		以上	0	右	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
393		以上	0	右	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
394		以上	1	無	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
395		以上	0	無	無	無	無	右	右	無	右	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
396		以上	0	無	無	無	無	右	右	無	右	無	右	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
397		未測	1	右	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
398		以上	0	右	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
399		以上	0	無	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
400		以上	0	無	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
401		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
402		以上	1	無	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
403		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
404		不明・未記載	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
405		以上	4	無	無	無	無	右	右	無	右	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
406		不明・未記載	3	無	無	無	無	右	右	無	右	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
407		以上	0	右	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陰性	未測定	未測定	不明・未記載
408		未測	2	無	無	無	無	右	右	無	右	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
409		不明・未記載	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
410		以上	2	無	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
411		以上	0	無	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
412		不明・未記載	0	無	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
413		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
414		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
415		以上	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	陰性
416		以上	1	無	無	無	無	右	右	無	右	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
417		以上	0	無	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
418		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
419		以上	1	右	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	未測定
420		以上	0	無	無	無	無	右	右	有	右	有	有	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
421		以上	0	無	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
422		以上	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
423		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
424		以上	0	右	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
425		以上	0	右	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
426		不明・未記載	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
427		以上	2	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
428		不明・未記載	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
429		以上	0	右	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
430		以上	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
431		以上	0	右	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
432		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
433		以上	0	無	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
434		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
435		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
436		以上	0	右	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
437		以上	1	右	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	不明・未記載
438		以上	0	右	無	無	無	右	右	無	右	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
439		以上	0	無	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
440		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載
441		以上	0	右	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	不明・未記載
442		以上	0	右	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
443		以上	0	右	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性
444		以上	0	右	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
445		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定
446		以上	0	右	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
447		以上	1	無	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
448		以上	1	無	無	無	無	右	右	無	右	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定

NCC : CINC424B1401 調査番号 : 1AK-2-02
 ジャカヒ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 患者背景一覧表
 安全性解析対象症例

連番	施設名	前治療の有無					併用薬の有無					副作用の有無	中止の有無	最終評価時		有効性採否	患者登録番号
		有無	原疾患の治療薬	有害事象の原因として疑われる薬剤	日和見感染因子	造血成長因子	CYP3A4を阻害する薬剤	有無	原疾患の治療薬	有害事象の原因として疑われる薬剤	日和見感染因子			造血成長因子	CYP3A4を阻害する薬剤		
385		有	有	無	無	無	無	有	無	無	有	無	無	無			
386		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
387		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
388		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有	有			
389		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有			
390		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無			
391		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	無			
392		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有	有			
393		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無			
394		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
395		無	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	無	無			
396		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無			
397		無	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	無	無			
398		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
399		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無			
400		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無			
401		有	無	有	無	無	無	有	無	有	無	無	無	無			
402		有	無	有	無	無	無	有	無	有	無	無	無	有			
403		有	有	無	無	無	無	有	有	有	無	無	無	有			
404		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
405		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
406		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
407		無	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	無	有			
408		無	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	無	有			
409		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無			
410		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
411		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
412		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
413		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
414		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
415		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無			
416		無	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
417		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
418		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
419		有	有	無	無	無	無	有	有	無	有	無	有	無			
420		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
421		無	無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
422		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
423		有	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	無	有			
424		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
425		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
426		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
427		有	無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
428		無	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	無	無			
429		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
430		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
431		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	無			
432		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無			
433		有	有	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	有			
434		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
435		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
436		無	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	無	有			
437		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
438		無	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	無	無			
439		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無			
440		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有			
441		無	無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	無			
442		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
443		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
444		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無			
445		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無			
446		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
447		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	有			
448		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	無			

NCC : CIN424B1401 調査番号 : JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 患者背景一覧表
 安全性解析対象症例

連番	施設名	性別	妊娠 (女性のみに)	授乳 (女性のみに)	年齢 (歳)	受診 区分	曝病期間 (年)	本剤の使用理由	アレルギー歴	医薬品副作用 歴	Janusキナーゼ (JAK)変異の 有無
449		女	無	無	62	外来	13.86	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
450		男	無	無	79	外来	15.56	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
451		男	無	無	62	外来	0.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
452		女	無	無	71	外来	0.02	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
453		男	無	無	61	外来	6.76	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
454		女	無	無	53	外来	10.64	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
455		女	無	無	90	外来	5.80	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
456		男	無	無	59	外来	0.21	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
457		男	無	無	70	入院	5.46	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
458		男	無	無	78	外来	3.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
459		男	無	無	78	外来	2.69	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
460		男	無	無	75	外来	0.22	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
461		女	無	無	79	外来	0.21	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
462		女	無	無	77	入院	9.46	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
463		女	無	無	77	入院	9.46	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
464		男	無	無	76	外来	4.17	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	有	有	未測定
465		女	無	無	78	外来	7.71	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	有
466		女	無	無	78	外来	4.10	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
467		女	無	無	81	入院	1.37	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
468		男	無	無	66	外来	6.47	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
469		女	無	無	74	外来	2.17	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
470		男	無	無	63	外来	0.37	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	有	無	有
471		女	無	無	70	外来	0.16	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
472		女	無	無	84	入院	0.84	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
473		男	無	無	56	外来	0.16	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	無
474		女	無	無	86	外来	5.12	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
475		男	無	無	70	外来	6.03	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	有
476		女	無	無	70	外来	9.45	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
477		女	無	無	85	外来	6.46	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
478		男	無	無	68	外来	0.35	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
479		男	無	無	79	外来	16.74	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
480		女	無	無	72	外来	5.52	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
481		女	無	無	72	外来	15.76	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
482		女	無	無	68	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	未測定
483		男	無	無	55	入院		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	無
484		男	無	無	79	外来	7.27	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
485		女	無	無	52	外来	0.70	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	無
486		男	無	無	56	外来	5.38	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
487		男	無	無	59	外来	2.57	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
488		男	無	無	65	外来	0.23	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
489		女	無	無	63	外来	15.58	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
490		男	無	無	81	外来	6.77	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
491		男	無	無	82	外来	0.06	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
492		女	無	無	57	外来	0.04	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
493		女	無	無	80	外来	10.16	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	無
494		女	無	無	73	外来	7.57	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	無
495		男	無	無	63	外来	4.96	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
496		女	無	無	64	外来	6.66	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
497		男	無	無	67	外来	1.04	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	無
498		女	無	無	72	外来	10.29	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
499		女	無	無	69	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
500		男	無	無	69	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
501		男	無	無	66	外来	2.09	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	有
502		女	無	無	78	外来	0.24	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
503		男	無	無	62	外来	4.85	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
504		男	無	無	67	外来	6.35	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
505		女	無	無	74	外来	13.18	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
506		女	無	無	76	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
507		女	無	無	68	外来	9.16	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	有
508		女	無	無	47	外来	7.83	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
509		男	無	無	77	外来	2.14	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
510		男	無	無	77	外来	0.18	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
511		女	無	無	78	外来	0.16	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
512		男	無	無	81	外来	3.29	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有

NCC : CINC424B1401 調査番号 : 1AK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(高性多血症)
 患者背景一覧表
 安全性解析対象症例

連番	施設名	投与開始時の血小板数 10 ³ /mm ³	ECOG Performance Status	既往歴				合併症				B型肝炎ウイルス検査										
				有無	肝機能障害	腎機能障害	皮膚病	血栓症	有無	肝機能障害	腎機能障害	皮膚病	血栓症	実施/未実施	HBs抗原	HBc抗原	HBs抗体	HBc抗体	HBV-DNA定量			
449		以上	1	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定		
450		不明・未記載	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定		
451		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定		
452		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	陰性	不明	未記載		
453		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
454		以上	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	不明	未記載	
455		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	不明	未記載	
456		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	未測定	未測定	
457		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
458		以上	2	有	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
459		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	不明	未記載	
460		以上	0	有	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
461		以上	0	有	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
462		以上	1	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	不明	未記載	
463		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
464		以上	0	有	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
465		以上	0	有	無	無	無	有	有	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	不明	未記載	
466		以上	1	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載
467		以上	1	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	不明	未記載	
468		以上	0	有	有	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
469		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定	未測定	
470		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
471		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	不明	未記載	
472		以上	2	無	無	無	無	有	無	無	有	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	不明	未記載	
473		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
474		以上	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	未測定	未測定	陰性	未測定	不明	未記載	
475		以上	0	有	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
476		以上	0	無	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
477		以上	0	有	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
478		以上	0	無	無	無	無	有	有	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	不明	未記載	
479		未測定	1	無	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	不明	未記載
480		以上	1	無	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
481		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
482		以上	0	有	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	不明	未記載	
483		以上	2	有	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
484		以上	1	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
485		以上	0	有	無	無	無	有	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	不明	未記載	
486		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定	未測定	
487		以上	0	有	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	不明	未記載
488		以上	0	有	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	不明	未記載	
489		不明・未記載	1	有	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	陰性	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
490		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
491		以上	1	無	無	無	無	有	有	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	未測定	未測定	
492		以上	0	有	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	未測定	
493		以上	2	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
494		以上	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	不明	未記載	
495		以上	0	有	無	無	無	無	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	不明	未記載	
496		以上	0	無	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
497		以上	0	有	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
498		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
499		以上	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
500		以上	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	不明	未記載	
501		以上	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
502		以上	0	有	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
503		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	不明	未記載	
504		以上	0	有	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
505		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	不明	未記載	
506		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	不明	未記載	
507		以上	2	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
508		以上	0	有	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明	未記載	
509		以上	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	不明	未記載	
510		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	不明	未記載	
511		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	不明	未記載	
512		以上	0	有	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明	未記載	

NCC : CINC424B1401 調査番号 : 1AK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 患者背景一覧表
 安全性解析対象症例

連番	施設名	前治療の有無					併用薬の有無					副作用の有無	中止の有無	最終評価時		有効性採否	患者登録番号
		有無	原疾患の治療薬	有害事象の原因として疑われる薬剤	日和見感染因子防薬	造血成長因子	CYP3A4を阻害する薬剤	有無	原疾患の治療薬	有害事象の原因として疑われる薬剤	日和見感染因子防薬			造血成長因子	CYP3A4を阻害する薬剤		
449		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	無				
450		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	無				
451		無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	無				
452		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	右				
453		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
454		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
455		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	無				
456		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	右				
457		有	有	無	無	無	有	有	有	無	無	無	無				
458		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
459		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
460		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	右				
461		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
462		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
463		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
464		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
465		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	右				
466		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
467		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
468		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	無				
469		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無				
470		有	有	無	無	無	有	有	無	有	無	無	右				
471		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
472		無	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
473		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
474		有	有	無	無	無	有	有	無	無	無	無	無				
475		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
476		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
477		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
478		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
479		有	無	有	無	無	無	有	無	無	無	無	無				
480		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
481		無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無	無				
482		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無				
483		有	有	無	無	無	無	有	有	有	有	無	有				
484		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
485		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無				
486		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無				
487		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
488		有	有	無	無	無	無	有	無	有	無	無	無				
489		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
490		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
491		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
492		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
493		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
494		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
495		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無				
496		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
497		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
498		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
499		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無				
500		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
501		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無				
502		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	右				
503		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無				
504		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
505		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無				
506		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無				
507		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無				
508		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
509		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
510		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
511		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
512		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無				

NCC : CIN424B1401 調査番号 : JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 患者背景一覧表
 安全性解析対象症例

連番	施設名	性別	妊娠 (女性のみ)	授乳 (女性のみ)	年齢 (歳)	受診 区分	発病期間 (年)	本剤の使用理由	アレルギー歴	医薬品副作用 歴	Janusキナーゼ (JAK)薬員の 有無
513		男			53	外来	0.18	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	未測定
514		男			80	外来	0.06	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
515		男			71	外来	0.02	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	有	有	有
516		女	無	無	75	外来	0.04	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	無	有
517		女	無	無	78	外来	0.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
518		男			64	外来	5.97	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
519		女	無	無	78	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
520		男			48	外来	0.25	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
521		女	無	無	88	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
522		女	無	無	76	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
523		女	無	無	71	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	有
524		女	無	無	71	入院	23.10	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	有	無	有
525		女	無	無	53	外来	0.80	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
526		男			93	外来	8.00	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	有
527		女	無	無	59	外来	4.91	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	有
528		男			41	外来	7.68	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	有
529		男			66	外来	2.49	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	無
530		女	無	無	58	入院	0.03	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	有
531		女	無	無	69	外来	18.83	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
532		男			74	外来	4.96	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
533		女	無	無	64	外来	12.43	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
534		男			65	外来	6.70	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
535		男			73	外来	1.20	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
536		男			85	入院	7.50	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	有
537		男			60	外来	0.43	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
538		男			86	外来	5.93	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
539		女	無	無	82	外来	4.80	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
540		男			66	外来	0.08	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
541		女	無	無	58	外来	1.56	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
542		男			69	外来	2.76	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	不明・未記載	有
543		男			49	外来	0.10	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
544		男			59	外来	0.04	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
545		女	無	無	37	入院	1.68	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	有	有
546		男			79	外来	0.21	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	無
547		男			72	外来	13.91	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
548		男			75	外来	0.06	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	無	無	有
549		女	無	無	61	外来		真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	有	無	未測定
550		男			75	外来	4.69	真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適当な場合)	不明・未記載	有	有

NCC : CINC424B1401 調査番号 : 1AK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 患者背景一覧表
 安全性解析対象症例

連番	施設名	投与開始時の血小板数 10 ³ /mm ³	ECOG Performance Status	既往歴				合併症				B型肝炎ウイルス検査								
				有無	肝機能障害	腎機能障害	皮膚病	血栓症	有無	肝機能障害	腎機能障害	皮膚病	血栓症	実施/未実施	HBs抗原	HBc抗原	HBs抗体	HBc抗体	HBs抗体	HBV-DNA定量
513		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
514		以上	1	無	無	無	無	有	無	有	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載	不明・未記載
515		以上	0	有	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陽性	未測定	不明・未記載	不明・未記載
516		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載	不明・未記載
517		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載	不明・未記載
518		以上	0	無	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
519		以上	1	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	未測定	不明・未記載	不明・未記載
520		不明・未記載	0	有	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	未測定
521		以上	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載	不明・未記載
522		以上	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載	不明・未記載
523		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	陰性
524		以上	1	無	無	無	無	有	無	無	無	有	実施	陰性	未測定	陰性	陰性	陽性	未測定	不明・未記載
525		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
526		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載	不明・未記載
527		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載	不明・未記載
528		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
529		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
530		以上	1	有	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
531		以上	0	有	無	有	無	有	無	無	有	無	実施	陰性	未測定	未測定	陽性	陽性	未測定	不明・未記載
532		以上	4	有	無	無	無	有	無	無	有	無	実施	陰性	陰性	陰性	未測定	未測定	不明・未記載	不明・未記載
533		以上	0	有	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
534		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載	不明・未記載
535		以上	1	有	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陽性	未測定	不明・未記載	不明・未記載
536		以上	3	有	無	無	無	有	有	有	無	無	実施	陰性	陰性	未測定	陰性	未測定	不明・未記載	不明・未記載
537		不明・未記載	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	陰性	未測定	不明・未記載
538		不明・未記載	0	有	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陽性	未測定	陰性	未測定	未測定	陽性	陰性
539		以上	0	有	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陽性	陰性	未測定	陰性
540		以上	1	無	無	無	無	有	無	無	有	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載	不明・未記載
541		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	未測定	不明・未記載	不明・未記載
542		以上	0	有	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陽性	未測定	陰性
543		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	陰性	陰性	陰性	未測定	未測定
544		以上	0	無	無	無	無	有	無	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
545		以上	1	有	無	無	無	有	有	無	無	有	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載	不明・未記載
546		以上	0	有	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載	不明・未記載
547		未測定	1	有	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載
548		以上	0	無	無	無	無	無	無	無	無	無	実施	陰性	陰性	未測定	陽性	陽性	未測定	不明・未記載
549		以上	1	無	無	無	無	無	無	無	無	無	未実施	未測定	未測定	未測定	未測定	未測定	不明・未記載	不明・未記載
550		以上	0	有	無	無	無	有	有	無	無	無	実施	陰性	未測定	未測定	陰性	陰性	未測定	不明・未記載

NCC : CINC424B1401 調査番号 : IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 患者背景一覧表
 安全性解析対象症例

連番	施設名	前治療薬の有無					併用薬の有無					副作用の有無	中止の有無	最終評価時		有効性採否	患者登録番号
		有無	原疾患の治療薬	有害事象の原因として疑われる薬剤	日和見感染症予防薬	造血成長因子	CYP3A4を阻害する薬剤	有無	原疾患の治療薬	有害事象の原因として疑われる薬剤	日和見感染症予防薬			造血成長因子	CYP3A4を阻害する薬剤		
513		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
514		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
515		無	無	無	無	無	有	無	無	無	有	無	有				
516		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				
517		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
518		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有				
519		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	有	有				
520		無	無	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
521		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
522		無	無	無	無	無	無	有	有	有	無	無	有				
523		有	有	無	無	無	無	有	有	有	無	無	有				
524		有	有	無	無	無	無	有	有	有	無	無	有				
525		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
526		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
527		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
528		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
529		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
530		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
531		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無				
532		有	有	有	無	無	無	有	有	有	無	無	無				
533		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無				
534		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無				
535		有	有	無	無	無	無	有	有	有	無	無	無				
536		有	有	有	無	無	無	有	有	有	無	無	無				
537		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
538		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	有				
539		有	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	無				
540		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
541		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
542		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無				
543		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無				
544		無	無	無	無	無	無	有	無	無	無	無	有				
545		有	無	有	無	無	無	有	無	有	無	無	有				
546		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
547		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無				
548		無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	無	有				
549		有	有	無	無	無	無	有	有	無	無	無	無				
550		有	有	無	無	無	無	無	無	無	無	有	無				

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害			
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)		
001	女	80		感染症および寄 生虫症	10021881	肺炎	10035664	肺炎	10035664	重篤	関連なし	2018/08/26	503	本剤投与中止。 併用薬等の変更 (セフトジジ ム)、薬物療法 以外の処置	5	死亡	2018/09/01	7	原疾患/合併症		1										
002	男	85		血液およびリン パ系障害	10005329	骨髄抑制	10028584	骨髄抑制	10028584	非重篤	関連あり	2018/01/05	577	本剤投与量の変 更	1	軽快	2018/01/25	21			1										
003	女	62		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/09/01	184		1	回復	2017/12/01	92			1										
004	女	69		臨床検査	10022891	ヘモグロビン減 少	10018884	Hb減少	10019171	非重篤	関連あり	2016/09/16	47		3	回復	2017/02/20	158			1		1								
005	女	50		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血増悪	10002036	非重篤	関連あり	2016/03/02	28	本剤の一時休業	2	軽快	2016/03/16	15	併用薬(ハイドレ ア)		1										
005	女	50		血液およびリン パ系障害	10005329	出血性素因	10062713	出血傾向	10005134	非重篤	関連あり	2016/07/27	175	併用薬等の変更 (ハイドレア中 止)	1	軽快	2016/08/31	36	併用薬(ハイドレ ア(内)ヒドロキ シカルバミド)			1									
005	女	50		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2018/09/12	952	本剤投与量の変 更	不明・未記載	未回復	2019/02/20	162	原疾患/合併症												
005	女	50		血液およびリン パ系障害	10005329	脾腫	10041660	脾腫大	10041637	非重篤	関連なし	2018/09/12	952	本剤投与量の変 更	不明・未記載	未回復	2019/02/20	162	原疾患/合併症												
006	女	72		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2015/12/24	39	本剤投与量の変 更	2	未回復	2018/03/29	827			1										
006	女	72		腎および尿路障 害	10038359	血尿	10018867	血尿	10018867	非重篤	関連あり	2017/01/06	418	本剤の一時休 業。本剤投与中 止	2	未回復	2017/12/07	336	その他(腎う嚢発 症 2017.12.7)			1									
007	男	71		肝胆道系障害	10019805	肝不全	10019663	肝不全	10019663	重篤	関連あり	2018/12/11	1031	本剤投与中止	5	死亡	2018/12/18	8	その他(術後の影 響)			1									
007	男	71		腎および尿路障 害	10038359	腎不全	10038435	腎不全	10038435	重篤	関連なし	2018/12/11	1031	本剤投与中止	5	死亡	2018/12/18	8	原疾患/合併症												

NCC-CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
001								██████	503	1	
002								██████	1092		
003								██████	1092		
004								██████	1058		
005								██████	1079		
005								██████	1079		
005								██████	1079		
005								██████	1079		
006								██████	585	-546	
006								██████	585	-167	
007								██████	1023	7	
007								██████	1023	7	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害				
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)			
008	女	48		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(嚢胞およ びボリーブを含 む)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連あり	2017/02/03	14	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	2017/03/25	51	原疾患/合併症													
008	女	48		血液およびリン パ系障害	10005329	汎血球減少症	10033661	汎血球減少症	10033661	非重篤	関連あり	2017/03/25	64	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	2017/07/21	119	原疾患/合併症		1											
008	女	48		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(嚢胞およ びボリーブを含 む)	10029104	骨髄線維症	10028537	真性多血症後骨 髄線維症	10074691	非重篤	関連なし	2017/06/16	147		不明・未記載	未回復	2018/05/25	344	原疾患/合併症													
008	女	48		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(嚢胞およ びボリーブを含 む)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連あり	2017/09/26	249	本剤投与量の変 更	不明・未記載	回復	2017/11/10	46	原疾患/合併症													
009	女	45		神経系障害	10029205	頭痛	10019211	頭痛	10019211	非重篤	関連あり	2016/07/25	133	本剤投与量の変 更	2	軽快	2016/08/03	10														
009	女	45		臨床検査	10022891	アラニンアミノ トランスフェ ラーゼ増加	10001551	G P T 増加	10018644	非重篤	関連あり	2016/08/03	142		1	軽快	2016/10/12	71														
010	女	43		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(嚢胞およ びボリーブを含 む)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2017/12/06	371	本剤投与量の変 更	不明・未記載	回復	2018/03/07	92	原疾患/合併症													
010	女	43		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2018/03/07	462	本剤投与量の変 更	1	回復	2018/07/24	140														
011	女	79		神経系障害	10029205	脳虚血	10008120	脳血管虚血	10055750	重篤	関連なし	2016/03/22	160	併用薬等の変更 (プラビックス (内)(クロビド グルル硫酸 塩)、入院/入院 期間の延長	4	軽快	2016/05/24	64	原疾患/合併症													

NCC-CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
008								██████	490	-476	
008								██████	490	-426	
008								██████	490	-343	
008								██████	490	-241	
009								██████	1092		
009								██████	1092		
010								██████	1092		
010								██████	1092		
011								██████	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害										
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)									
012	男	75		臨床検査	10022891	血小板数増加	10051608	血小板増加	10035547	非重篤	関連なし	2015/11/10	36	本剤投与量の変更	1	軽快	2015/12/08	29	原疾患/合併症																			
012	男	75		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2015/11/10	36	本剤投与量の変更	1	軽快	2015/12/08	29	原疾患/合併症																			
012	男	75		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連なし	2016/02/02	120	本剤投与量の変更	1	未回復	2016/04/05	64	原疾患/合併症																			
013	男	67		心臓障害	10007541	心筋虚血	10028600	虚血性心疾患	10023024	非重篤	関連なし	2017/11/13	34	併用薬等の変更(イソソルビド(内)(イソソルビド))	不明・未記載	未回復	2021/02/01	1177	原疾患/合併症																			
013	男	67		感染症および寄生虫症	10021881	带状疱疹	10019974	带状疱疹	10019974	非重篤	関連あり	2017/11/23	44	本剤の一時休薬、併用薬等の変更(ファムビル(内)(ファムシクロビル))	1	回復	2017/11/30	8	原疾患/合併症																			
013	男	67		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2018/01/12	94	本剤投与量の変更	2	回復	2020/02/06	756	原疾患/合併症																			
014	男	74		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2015/12/15	57	本剤投与量の変更	1	未回復	2018/11/30	1082	原疾患/合併症																			
014	男	74		代謝および栄養障害	10027433	高血糖	10020635	高血糖	10020635	非重篤	関連あり	2015/12/15	57	本剤投与量の変更、併用薬等の変更(テネリア)	1	未回復	2018/11/30	1082	原疾患/合併症																			
014	男	74		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2016/05/31	225		1	回復	2017/04/18	323	原疾患/合併症																			
014	男	74		皮膚および皮下組織障害	10040785	紫斑	10037549	紫斑	10037549	非重篤	関連あり	2016/07/26	281		1	軽快	2016/09/20	57	原疾患/合併症																			
014	男	74		血液およびリンパ系障害	10005329	脾腫	10041660	脾腫大	10041637	非重篤	関連あり	2017/01/20	459	本剤投与量の変更	不明・未記載	不明・未記載	2017/05/20	121	原疾患/合併症																			
014	男	74		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2018/04/13	907	併用薬等の変更(ハイドレア)	不明・未記載	回復	2019/02/13	307	原疾患/合併症																			

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
012									■■■■	1092	
012									■■■■	1092	
012									■■■■	1092	
013									■■■■	1082	
013									■■■■	1082	
013									■■■■	1082	
014									■■■■	1091	
014									■■■■	1091	
014									■■■■	1091	
014									■■■■	1091	
014									■■■■	1091	
014									■■■■	1091	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の回数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の回数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目								合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害										
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)												
015	女	47		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/04/11	92		1	回復	2019/02/12	673			1																		
016	女	85		血液およびリン パ系障害	10005329	血球減少症	10066274	血球減少症	10066274	非重篤	関連あり	2016/05/11	55	本剤投与量の変更	1	回復	2016/05/27	17	その他(過剰服 用)		1																		
016	女	85		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血増悪	10002036	非重篤	関連あり	2016/10/12	209	本剤投与量の変更	1	軽快	2017/01/18	99			1																		
016	女	85		感染症および寄 生虫症	10021881	ブドウ球菌感染	10058080	メチシリン耐性 黄色ブドウ球菌 感染	10027508	重篤	関連あり	2017/01/26	315	本剤投与中止、 併用薬等の変更 (バンコマイシ ン)、入院/入院 期間の延長	3	回復	2017/03/06	40				1																	
016	女	85		血管障害	10047065	深部静脈血栓症	10051055	下肢深部静脈血 栓症	10065052	非重篤	関連なし	2017/01/26	315	本剤投与中止、 併用薬等の変更 (リクシアナ)	2	軽快	2017/02/20	26					原疾患/合併症																
017	男	80		血液およびリン パ系障害	10005329	血小板減少症	10043554	血小板減少症	10043554	重篤	関連あり	2015/11/25	7	本剤の一時休薬	3	回復	2015/12/16	22	併用薬(ハイドレ ア)		1																		
017	男	80		臨床検査	10022891	血中乳酸脱水素 酵素増加	10005630	L D H増加	10024051	非重篤	関連あり	2015/12/28	40	本剤投与中止	1	回復	2016/04/25	120																					
018	男	77		胃腸障害	10017947	出血性腸憩室	10013560	出血性結腸憩室	10055782	重篤	関連なし	2016/04/24	24		2	回復	2016/05/02	9	併用薬(バイアス ピリン)				1																
018	男	77		耳および迷路障 害	10013993	耳鳴	10043882	耳鳴	10043882	非重篤	関連なし	2016/04/25	25		1	回復	2016/05/02	8					原疾患/合併症																
018	男	77		神経系障害	10029205	脳梗塞	10008118	脳梗塞	10008118	重篤	関連なし	2017/12/20	629	本剤投与量の変更、 併用薬等の変更 (バイアス ピリン)	3	軽快	2017/12/28	9					原疾患/合併症																
018	男	77		感染症および寄 生虫症	10021881	憩室炎	10013538	腸憩室炎	10013540	非重篤	関連なし	2018/02/16	687		1	回復	2018/02/18	3	併用薬(バイアス ピリン)				1																

NCC-CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
015									1092		
016									327	-272	
016									327	-118	
016									327	-12	
016									327	-12	
017									20	-33	
017									20	1	
018									1092		
018									1092		
018									1092		
018									1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害									
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)								
019	男	76		臨床検査	10022891	アミラーゼ増加	10002016	血清アミラーゼ 増加	10040139	非重篤	関連あり	2017/05/19	22	本剤投与量の変更	3	軽快	2017/11/10	176																			
019	男	76		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/06/16	50	併用薬等の変更 (クエン酸第一 鉄ナトリウム (内)(クエン酸 第一鉄ナトリウ ム))	1	軽快	2017/11/10	148							1												
019	男	76		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/07/14	78	本剤投与量の変更	2	軽快	2017/11/10	120							1												
019	男	76		臨床検査	10022891	肝酵素上昇	10060795	肝酵素上昇	10060795	非重篤	関連あり	2018/05/11	379		1	回復	2018/07/13	64																			
020	女	81		神経系障害	10029205	浮動性めまい	10013573	ふらふら感	10042651	非重篤	関連あり	2018/04/27	134	本剤投与量の変更	1	回復	2018/05/25	29																			
020	女	81		感染症および寄 生虫症	10021881	骨盤膿瘍	10034236	骨盤膿瘍	10034236	重篤	関連なし	2018/09/18	278	入院/入院期間 の延長	3	軽快	2018/09/28	11	その他(2018年9 月腹痛あり。CT にて骨盤内膿瘍 を認め治療目的 に入院。内視鏡 手術施行し経過 良好にて退院と なる。)																		
021	男	74		腎および尿路障 害	10038359	腎機能障害	10062237	腎機能悪化	10038453	非重篤	関連あり	2019/05/13	427		1	軽快	2019/08/07	87																			
022	女	78		臨床検査	10022891	血中クレアチン ホスホキナーゼ 増加	10005470	C K増加	10009219	重篤	関連あり	2016/08/18	71		3	回復	2016/08/25	8																			
022	女	78		臨床検査	10022891	白血球数増加	10047943	白血球数増加	10047943	非重篤	関連なし	2017/01/04	210	併用薬等の変更 (ハイドレア)	不明・未記載	軽快	2017/11/09	310	原疾患/合併症																		
022	女	78		感染症および寄 生虫症	10021881	細菌性敗血症	10053840	グラム陰性菌性 敗血症	10082456	重篤	関連あり	2017/10/28	507	入院/入院期間 の延長	3	回復	2017/11/09	13	その他(不詳)																		
022	女	78		感染症および寄 生虫症	10021881	細菌性敗血症	10053840	グラム陰性菌性 敗血症	10082456	重篤	関連あり	2019/01/30	966	入院/入院期間 の延長	3	回復	2019/02/19	21	その他(不詳)																		
022	女	78		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2019/04/09	1035	本剤投与量の変更	3	軽快	2019/07/23	106																			

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
019									■■■■	1092	
019									■■■■	1092	
019									■■■■	1092	
019									■■■■	1092	
020									■■■■	1092	
020									■■■■	1092	
021									■■■■	1092	
022									■■■■	1056	
022									■■■■	1056	
022									■■■■	1056	
022									■■■■	1056	
022									■■■■	1056	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害									
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)								
023	男	75		臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	****/*/**	-	本剤投与量の変更	1	未回復	2020/12/08	-	原疾患/合併症	1																	
023	男	75		血液およびリン パ系障害	10005329	脾腫	10041660	脾腫大	10041637	非重篤	関連なし	****/*/**	-	本剤投与量の変更	1	回復	2020/06/22	-	原疾患/合併症																		
024	男	80		胃腸障害	10017947	嚥下障害	10013950	嚥下障害	10013950	非重篤	関連なし	2016/09/29	253	本剤投与中止	2	不明・未記載	2016/12/09	72	その他(高齢のため 2016年9月29 日以降来院して いないため転帰 の判定ができな い。)																		
025	女	71		血液およびリン パ系障害	10005329	出血性素因	10062713	出血傾向	10005134	非重篤	関連あり	2017/07/10	459	本剤の一時休業	2	回復	2017/07/18	9																			
025	女	71		傷害、中毒および 処置合併症	10022117	処置後出血	10051077	術後出血	10054709	重篤	関連あり	2017/07/10	459	本剤の一時休業、 本剤投与中止	3	回復	2017/07/18	9																			
026	女	68		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/06/01	99	本剤投与量の変更	1	回復	2016/08/17	78																			
026	女	68		臨床検査	10022891	ヘモグロビン減 少	10018884	ヘモグロビン減 少	10018884	非重篤	関連あり	2016/10/05	225		1	回復	2017/02/08	127																			
027	男	63		呼吸器、胸郭お よび縦隔障害	10038738	胸膜炎	10035618	胸膜炎	10035618	重篤	関連なし	2019/02/06	1037	本剤投与中止、 入院/入院期間 の延長	3	回復	2019/03/04	27	その他(原因不 明。)																		
028	女	66		感染症および寄 生虫症	10021881	腎盂腎炎	10037596	腎盂腎炎	10037596	重篤	関連あり	2018/04/15	556	併用薬等の変更 (MEPM)	4	回復	2018/04/27	13																			
028	女	66		感染症および寄 生虫症	10021881	肝膿瘍	10024652	肝膿瘍	10024652	重篤	関連あり	2019/05/23	959		5	死亡	2019/06/24	33																			
029	女	81		呼吸器、胸郭お よび縦隔障害	10038738	咽頭出血	10034827	咽頭出血	10034827	非重篤	関連なし	2016/01/22	4		1	回復	2016/01/25	4	併用薬(バイアス ピリン(内)(アス ピリン))																		
030	女	61		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2017/12/07	80		2	軽快	2018/02/07	63	原疾患/合併症																		

NCC - CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
023									1092		
023									1092		
024									252	2	
025									463	-4	
025									463	-4	
026									1067		
026									1067		
027									1036	1	
028									958	-402	
028									958	2	
029									1092		
030									373		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害					
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)				
031	女	58	臨床検査	10022891	体重増加	10047899	体重増加	10047899	10047899	非重篤	関連あり	2016/04/11	190		不明・未記載	未回復	2019/03/28	1082													1		
031	女	58	感染症および寄 生虫症	10021881	帯状疱疹	10019974	帯状疱疹	10019974	10019974	非重篤	関連あり	2016/05/01	210	併用薬等の変更 (バラシクロピ ル塩酸塩(内) バラシクロピ ル塩酸塩)	不明・未記載	軽快	2016/06/06	37												1			
032	男	79	肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	10019674	非重篤	関連あり	2015/10/22	7		1	未回復	2018/09/20	1065													1		
032	男	79	血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	10002034	非重篤	関連あり	2016/01/18	95	本剤投与量の変 更	2	軽快	2016/04/18	92													1		
033	女	67	血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	10002034	非重篤	関連あり	2016/03/05	1	本剤の一時休業	3	回復	2016/03/15	11													1		
033	女	67	血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	10002034	非重篤	関連あり	2016/06/10	98		2	回復	2016/09/02	85													1		
034	男	82	血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	10002034	非重篤	関連あり	2017/04/04	218		3	軽快	2018/05/14	406													1		
034	男	82	良性、悪性および詳細不明の新 生物(嚢胞およびボリープを含む)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	10036057	非重篤	関連あり	2017/10/02	399	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	2018/02/21	143															
034	男	82	神経系障害	10029205	脳梗塞	10008118	脳梗塞	10008118	10008118	重篤	関連あり	2018/02/21	541	本剤投与中止	2	軽快	2018/03/15	23															
035	女	71	一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	末梢性浮腫	10030124	下肢浮腫	10030109	10030109	非重篤	関連あり	2016/01/16	90	併用薬等の変更 (ファンククス (内)(フロセミ ド))	1	回復	2016/01/28	13															
035	女	71	肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	10019674	非重篤	関連なし	2016/02/29	134		1	回復	2016/04/18	50															
035	女	71	肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	10019674	非重篤	関連あり	2016/11/28	407	本剤投与量の変 更	2	軽快	2016/12/26	29															
035	女	71	血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	10002034	非重篤	関連あり	2018/07/09	995	本剤投与量の変 更	1	回復	2018/10/15	99															

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
031									1092		
031									1092		
032									1092		
032									1092		
033									1000		
033									1000		
034									541	-323	
034									541	-142	
034									541	1	
035									1092		
035									1092		
035									1092		
035									1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害		
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)	
036	男	27		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	重篤	関連なし	2017/02/04	407	本剤投与量の変 更、本剤投与中 止、併用薬等 の変更(ハイドレ ア(内)セドロ キンカルバミ ド)	不明・未記載	未回復	2017/06/24	141	原疾患/合併症											
037	女	74		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連あり	2016/07/30	45	本剤投与量の変 更、併用薬等 の変更(プレドニ ン)	不明・未記載	回復	2016/08/11	13	原疾患/合併症											
037	女	74		血液およびリン パ系障害	10005329	腎性貧血	10058116	腎性貧血	10058116	重篤	関連あり	2016/08/11	57	併用薬等の変更 (エリスロポエ チン)	3	軽快	2016/12/14	126	原疾患/合併症											
037	女	74		感染症および寄 生虫症	10021881	気管支肺炎ス ペルギルス症	10006473	肺炎スペルギ ルス症	10059259	重篤	関連あり	2016/08/20	66	併用薬等の変更 (ファンガード)	3	軽快	2016/09/26	38	原疾患/合併症			1								
037	女	74		感染症および寄 生虫症	10021881	口腔カンジダ 症	10030963	口腔カンジダ 症	10030962	非重篤	関連なし	2016/09/02	79	併用薬等の変更 (フロリド)	1	軽快	2016/09/06	5	原疾患/合併症			1								
038	男	44		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2016/08/26	15	本剤投与量の変 更、併用薬等 の変更(ウルフ、 グリチロン)	2	回復	2016/10/30	66	その他(サブリメ ント)				1							
038	男	44		腎および尿路障 害	10038359	腎機能障害	10062237	腎機能障害	10062237	非重篤	関連あり	2018/03/22	588	本剤投与量の変 更	1	回復	2018/05/11	51												
038	男	44		傷害、中毒およ び処置合併症	10022117	転倒	10016173	転倒	10016173	非重篤	関連なし	2019/01/18	890		不明・未記載	回復	2019/01/18	1	その他(偶発的な ものであり、薬 剤関連ではない)											
038	男	44		傷害、中毒およ び処置合併症	10022117	脊椎圧迫骨折	10041541	腰椎圧迫骨折	10077526	重篤	関連なし	2019/01/25	897	入院/入院期間 の延長	不明・未記載	回復	2019/05/01	97	その他(転倒)											

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
036									505	-98	
037									44	-6	
037									44	7	
037									44	16	
037									44	29	
038									1092		
038									1092		
038									1092		
038									1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
有害事象一覧表
安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害															
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)														
039	男	53		皮膚および皮下 組織障害	10040785	発疹	10037844	顔面発疹	10058694	非重篤	関連あり	2016/02/16	14	併用薬等の変更 (ビブラマイシ ン投与)	1	回復	2016/04/06	51																									
039	男	53		皮膚および皮下 組織障害	10040785	紅斑	10015150	紅斑	10015150	非重篤	関連あり	2016/05/02	90	併用薬等の変更 (ビブラマイシ ン 断続的投 与)	2	軽快	2016/08/15	106																									
039	男	53		胃腸障害	10017947	心窩部不快感	10053155	心窩部不快感	10053155	非重篤	関連なし	2016/05/02	90	併用薬等の変更 (H2 Blocker投 与、 ビブラマ インソン中止)	1	軽快	2016/05/23	22	併用薬(ビブラ マイシン)																								
039	男	53		感染症および寄 生虫症	10021881	上咽頭炎	10028810	感冒	10010106	非重篤	関連あり	2016/10/20	261	併用薬等の変更 (コロナール クラリチン レ ボフロキサシ ン カルボシステ インネオマレ ルミンTR)	1	回復	2016/11/21	33	原疾患/合併症		1																						
039	男	53		呼吸器、胸郭お よび縦隔障害	10038738	上気道の炎症	10049590	上気道の炎症	10049590	非重篤	関連あり	2016/10/20	261	併用薬等の変更 (コロナール クラリチン レ ボフロキサシ ン カルボシステ インネオマレ ルミンTR)	1	回復	2016/11/21	33	原疾患/合併症																								
039	男	53		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連なし	2016/10/31	272	併用薬等の変更 (抗菌薬中止し アレルギー薬で 対応)	1	軽快	2016/11/21	22	その他(不明 ウ イルス感染?)		1																						
039	男	53		筋骨格系および 結合組織障害	10028395	腰部脊柱管狭窄 症	10025005	腰部脊柱管狭窄 症	10025005	非重篤	関連なし	2017/02/15	379	併用薬等の変更 (ハイベン ノ イロピドス レバミピド ス ミルスタック)	1	軽快	2017/03/23	37	その他(不明)																								
039	男	53		筋骨格系および 結合組織障害	10028395	関節痛	10003239	関節痛	10003239	非重篤	関連なし	2017/03/23	415		1	軽快	2017/06/26	96	その他(打撲後 (整形外科受 診。画像検査に て筋肉内出血等 認めず。))																								
039	男	53		傷害、中毒およ び処置合併症	10022117	挫傷	10050584	大腿部の挫傷	10010875	非重篤	関連なし	2017/03/23	415		1	軽快	2017/06/26	96	その他(打撲後 (整形外科受 診。画像検査に て筋肉内出血等 認めず。))		1																						
039	男	53		筋骨格系および 結合組織障害	10028395	四肢痛	10033425	大腿痛	10048973	非重篤	関連なし	2017/03/23	415		1	軽快	2017/06/26	96	その他(打撲後 (整形外科受 診。画像検査に て筋肉内出血等 認めず。))																								
039	男	53		胃腸障害	10017947	下痢	10012735	下痢	10012735	非重篤	関連あり	2017/06/24	508		1	回復	2017/06/30	7	その他(感染性だ と思われるが原 因菌等は不明。)																								
039	男	53		感染症および寄 生虫症	10021881	胃腸炎	10017888	感染性胃腸炎	10073717	非重篤	関連あり	2017/06/24	508		1	回復	2017/06/30	7	その他(感染性だ と思われるが原 因菌等は不明。)		1																						

NCC - CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
039									■■■■	1092	
039									■■■■	1092	
039									■■■■	1092	
039									■■■■	1092	
039									■■■■	1092	
039									■■■■	1092	
039									■■■■	1092	
039									■■■■	1092	
039									■■■■	1092	
039									■■■■	1092	
039									■■■■	1092	
039									■■■■	1092	
039									■■■■	1092	
039									■■■■	1092	

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目								合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害	
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)			
039	男	53		感染症および寄 生虫症	10021881	ウイルス性上気 道感染	10047482	ウイルス性上気 道感染	10047482	非重篤	関連あり	2017/12/04	671	本剤投与量の変 更	1	回復	2017/12/26**	-	その他(ウイルス 感染(不明))		1									
039	男	53		感染症および寄 生虫症	10021881	ウイルス性上気 道感染	10047482	ウイルス性上気 道感染	10047482	非重篤	関連あり	2018/01/04	702	本剤投与量の変 更	1	軽快	2018/02/05	33	その他(ウイルス 感染(易感染性 のためと判断し ジャカビ減量))		1									
039	男	53		感染症および寄 生虫症	10021881	インフルエンザ	10022000	インフルエンザ	10022000	非重篤	関連あり	2018/03/13	770	併用薬等の変更 (コナール イナビ ル)	2	軽快	2018/03/26	14			1									
039	男	53		皮膚および皮下 組織障害	10040785	蕁麻疹	10046735	蕁麻疹	10046735	非重篤	関連あり	2018/05/30	848	併用薬等の変更 (タリオン)	2	回復	2018/07/18	50												
039	男	53		皮膚および皮下 組織障害	10040785	顔面播種状粟粒 性狼瘡	10056301	顔面播種状粟粒 性狼瘡	10056301	非重篤	関連あり	2018/05/30	848	併用薬等の変更 (ピプラマイシ ン)	2	回復	2018/12/10	195												

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
039									■■■■	1092	
039									■■■■	1092	
039									■■■■	1092	
039									■■■■	1092	
039									■■■■	1092	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目								合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害						
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)								
040	男	66		一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	倦怠感	10025482	倦怠感	10025482	非重篤	関連あり	2017/02/08	253		1	軽快	2017/03/08	29	原疾患/合併症																
040	男	66		筋骨格系および 結合組織障害	10028395	脊柱管狭窄症	10082214	脊柱管狭窄症	10082214	非重篤	関連なし	2018/05/19	718	併用薬等の変更 (トラムセツト ナウゼリンOD)	2	軽快	2018/07/17	60	その他(加齢)																
040	男	66		感染症および寄 生虫症	10021881	帯状疱疹	10019974	帯状疱疹	10019974	非重篤	関連あり	2018/10/20	872	併用薬等の変更 (抗ウイルス剤 (他院処方のため 不明))	不明・未記載	回復	2018/11/06	18	その他(不明)		1														
040	男	66		感染症および寄 生虫症	10021881	インフルエンザ	10022000	インフルエンザ	10022000	非重篤	関連あり	2019/01/14	958	併用薬等の変更 (ゾフルーザ (他院処方))	不明・未記載	回復	2019/01/22	9	その他(不明)		1														
040	男	66		胃腸障害	10017947	大腸ポリープ	10051589	大腸ポリープ	10051589	非重篤	関連あり	2019/03/06	1009	併用薬等の変更 (プラザキサ) 薬物療法以外の 処置	3	回復	2019/03/19	14	その他(不明)																

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
040									■■■■	1092	
040									■■■■	1092	
040									■■■■	1092	
040									■■■■	1092	
040									■■■■	1092	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目								合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害			
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)					
041	女	86		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2016/07/05	20	本剤投与量の変更	1	回復	2016/08/12	39	原疾患/合併症		1											
041	女	86		臨床検査	10022891	肝酵素上昇	10060795	肝酵素上昇	10060795	非重篤	関連あり	2016/07/05	20	本剤投与量の変更	1	回復	2016/08/12	39	原疾患/合併症		1											
041	女	86		胃腸障害	10017947	下痢	10012735	下痢	10012735	重篤	関連なし	2016/09/05	82	併用薬等の変更 (ゾラセト)、 薬物療法以外の 処置、入院/入 院期間の延長	2	回復	2016/09/14	10	原疾患/合併症、 その他(感染性胃 腸炎の疑い)													
041	女	86		血液およびリン パ系障害	10005329	脾臓梗塞	10041648	脾臓梗塞	10041648	重篤	関連あり	2016/09/05	82	併用薬等の変更 (バイアスピリ ン再開)、入院/ 入院期間の延長	2	軽快	2016/09/16	12	原疾患/合併症、 その他(アスピリ ンを中止してい たため。)													
041	女	86		感染症および寄 生虫症	10021881	胃腸炎	10017888	感染性胃腸炎	10073717	重篤	関連なし	2016/09/05	82	併用薬等の変更 (ゾラセト)、 薬物療法以外の 処置、入院/入 院期間の延長	2	回復	2016/09/14	10	原疾患/合併症、 その他(感染性胃 腸炎の疑い)		1											
041	女	86		感染症および寄 生虫症	10021881	ブドウ球菌性菌 血症	10051017	青色ブドウ球菌 性菌血症	10058863	重篤	関連あり	2017/06/20	370	併用薬等の変更 (バンコマイシ ン)、入院/入院 期間の延長	3	回復	2017/07/24	35	その他(感染巣不 明)		1											
041	女	86		一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	発熱	10037660	発熱	10037660	非重篤	関連あり	2017/10/06	478	併用薬等の変更 (レボフロキサ ン、セフトリ アキソン)	3	回復	2017/10/20	15	その他(不明)													
041	女	86		傷害、中毒およ び処置合併症	10022117	転倒	10016173	転倒	10016173	非重篤	関連なし	2018/01/05	569	併用薬等の変更 (セレコック ス)、入院/入院 期間の延長	3	軽快	2018/01/26	22	その他(家庭内で 転倒)													
041	女	86		傷害、中毒およ び処置合併症	10022117	腰椎骨折	10049947	第2腰椎骨折	10049958	非重篤	関連なし	2018/01/05	569	併用薬等の変更 (セレコック ス)、入院/入院 期間の延長	3	軽快	2018/01/26	22	その他(家庭内で 転倒)													
041	女	86		神経系障害	10029205	浮動性めまい	10013573	ふらふら感	10042651	非重篤	関連なし	2018/07/27	772	併用薬等の変更 (ゾラセト、メリ スロン、メチコ パール)	2	軽快	2019/07/26	365	その他(加齢によ る筋力低下)													

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
041									■■■■	1092	
041									■■■■	1092	
041									■■■■	1092	
041									■■■■	1092	
041									■■■■	1092	
041									■■■■	1092	
041									■■■■	1092	
041									■■■■	1092	
041									■■■■	1092	
041									■■■■	1092	
041									■■■■	1092	

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目								合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)		
042	男	77		感染症および寄 生虫症	10021881	帯状疱疹	10019974	帯状疱疹	10019974	非重篤	関連あり	2018/04/16	451	本剤投与量の変更、併用薬等の変更(ファムビル、リリカノイロトロピン)	2	回復	2018/11/07	206									1		
042	男	77		神経系障害	10029205	頭痛	10019211	頭痛	10019211	非重篤	関連なし	2019/07/20	911		1	回復	2019/08/31	43											
042	男	77		眼障害	10015919	白内障	10007739	白内障	10007739	非重篤	関連なし	2020/02/06	1112	併用薬等の変更(カリーユニ点眼液)	2	未回復	2020/02/06	1											
043	男	47		肝胆道系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害	10024670	非重篤	関連あり	2016/08/12	21		1	軽快	2016/08/26	15									1		
043	男	47		肝胆道系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害	10024670	非重篤	関連なし	2016/09/23	63	薬物療法以外の処置	1	回復	2017/04/28	218	その他(飲酒)								1		
044	女	74		神経系障害	10029205	体位性めまい	10013578	体位性めまい	10013578	非重篤	関連なし	2017/04/15	81	併用薬等の変更(メリスロン)	1	軽快	2017/08/30	138	その他(原因不明)										
044	女	74		眼障害	10015919	眼瞼下垂	10015995	眼瞼下垂	10015995	非重篤	関連なし	2018/01/17	358	薬物療法以外の処置、入院/入院期間の延長	2	回復	2018/02/19	34	原疾患/合併症										
044	女	74		眼障害	10015919	眼瞼下垂	10015995	眼瞼下垂	10015995	非重篤	関連なし	2019/03/11	776	薬物療法以外の処置、入院/入院期間の延長	2	回復	2019/06/03	85	原疾患/合併症										
044	女	74		代謝および栄養障害	10027433	高脂血症	10062060	高脂血症	10062060	非重篤	関連あり	2019/09/18	967	併用薬等の変更(アトルバスタテン)	2	回復	2019/10/30	43											

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
042									■■■■	1092	
042									■■■■	1092	
042									■■■■	1092	
043									■■■■	1092	
043									■■■■	1092	
044									■■■■	1092	
044									■■■■	1092	
044									■■■■	1092	
044									■■■■	1092	

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害			
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)		
045	男	58		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2017/06/12	92	本剤の一時休業、併用薬等の変更(ウルソ)	2	軽快	2019/03/18	645			1										
045	男	58		傷害、中毒および処置合併症	10022117	大腿骨頸部骨折	10016450	大腿骨頸部骨折	10016450	重篤	関連なし	2017/09/19	191	併用薬等の変更(トリガーポイント注射(他院にて入院・手術施行))、薬物療法以外の処置、入院入院期間の延長	3	軽快	2018/05/14	238	その他(転倒)												
046	男	68		神経系障害	10029205	味覚障害	10082490	味覚障害	10082490	非重篤	関連あり	2017/05/**	-	本剤の一時休業	1	未回復	2019/07/23	-	その他(不明)												
046	男	68		神経系障害	10029205	味覚障害	10082490	味覚障害	10082490	非重篤	関連あり	2017/05/**	-		1	未回復	2020/06/16	-	その他(不明)												
046	男	68		神経系障害	10029205	頭部不快感	10019194	頭重	10049121	非重篤	関連あり	2017/07/31	78	本剤投与量の変更	1	軽快	2018/06/11	316	原疾患/合併症												
046	男	68		臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連なし	2019/06/25	772	本剤投与量の変更、併用薬等の変更(ハイドレア)	1	回復	2019/07/23	29	併用薬(ハイドレア)	1											
046	男	68		代謝および栄養障害	10027433	2型糖尿病	10067585	2型糖尿病	10067585	非重篤	関連あり	2019/07/23	800	薬物療法以外の処置	1	未回復	2020/06/16	330	原疾患/合併症												
046	男	68		臨床検査	10022891	低比重リポ蛋白増加	10024910	L D L コレステロール増加	10024055	非重篤	関連なし	2019/09/17	856	併用薬等の変更(ビタバスタチン)	2	回復	2020/06/16	274	原疾患/合併症												
046	男	68		腎および尿路障害	10038359	血尿	10018867	血尿	10018867	非重篤	関連あり	2019/11/19	919		1	回復	2020/01/07	50	その他(不明)			1									
047	男	58		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2017/04/21	14	併用薬等の変更(ウルソデオキシコール酸)	1	軽快	2020/05/29	1135	その他(飲酒)			1									

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
045								■■■■	1085		
045								■■■■	1085		
046								■■■■	770		
046								■■■■	770		
046								■■■■	770		
046								■■■■	770		
046								■■■■	770		
046								■■■■	770		
047								■■■■	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害		
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)	
048	女	80		代謝および栄養 障害	10027433	食欲減退	10061428	食欲低下	10003025	非重篤	関連あり	2017/12/20	245	併用薬等の変更 (ナウゼリンO D (内)(ドンベ リドン) ラン ソプラゾール)	不明・未記載	不明・未記載	2018/07/25	218	その他(原発不明 がん)											
048	女	80		筋骨格系および 結合組織障害	10028395	背部痛	10003988	腰痛	10024891	重篤	関連あり	2017/12/20	245	併用薬等の変更 (MSコンチン ロキソプロフェ ン)	不明・未記載	不明・未記載	2018/07/25	218	その他(原発不明 がん)											
048	女	80		一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	倦怠感	10025482	倦怠感	10025482	非重篤	関連あり	2017/12/20	245		不明・未記載	不明・未記載	2018/07/25	218	その他(原発不明 がん)											
048	女	80		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物 (糞地およ びネリープを含 む)	10029104	原発巣不明の悪 性新生物	10073059	原発巣不明の悪 性新生物	10073059	重篤	関連あり	2017/12/28	253	本剤投与中止	不明・未記載	不明・未記載	2018/07/25	210	その他(PETにて 病変を認めた。 本人・家族とも 浸襲的検査は望 まず緩和ケアを 希望。病理学的 診断はなく原因 不明のまま転院 となった。以降 来院なし。)											1
049	男	54		神経系障害	10029205	浮動性めまい	10013573	ふらふら感	10042651	非重篤	関連あり	2017/07/12	1		不明・未記載	軽快	2018/03/14	246												
049	男	54		神経系障害	10029205	頭部不快感	10019194	頭重	10049121	非重篤	関連あり	2017/07/12	1		不明・未記載	軽快	2018/03/14	246												

NCC - CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
048									272	-27	
048									272	-27	
048									272	-27	
048									272	-19	
049									190	-189	
049									190	-189	

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害				
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)			
050	女	67		感染症および寄 生虫症	10021881	虫垂炎	10003011	虫垂炎	10003011	重篤	関連なし	2018/06/29	218	本剤の一時休薬	3	軽快	2018/07/23	25	原疾患/合併症		1											
050	女	67		筋骨格系および 結合組織障害	10028395	変形性関節症	10031161	変形性膝関節症	10048794	非重篤	関連なし	2018/06/30	219	併用薬等の変更 (ロキソニン、 ノイロトロピ ン)	1	軽快	2018/08/10	42	その他(加齢によ るもの)													
050	女	67		胃腸障害	10017947	腹痛	10000081	腹痛	10000081	非重篤	関連なし	2018/12/15	387	薬物療法以外の 処置	3	回復	2019/09/06	266	原疾患/合併症													
050	女	67		代謝および栄養 障害	10027433	高脂血症	10062060	高脂血症	10062060	非重篤	関連なし	2020/05/22	911	併用薬等の変更 (ロスバスタチ ンカルシウム (内)(ロスバス タチンカルシウ ム))	2	回復	2020/08/21	92	その他(不明)													
051	女	68		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2016/03/09	29	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	2016/04/06	29	原疾患/合併症													
051	女	68		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2016/07/13	155	本剤投与中止	不明・未記載	軽快	2016/09/07	57	原疾患/合併症													
052	男	72		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2016/01/06	1	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	2016/03/22	77	原疾患/合併症													
052	男	72		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連なし	2016/02/10	36		1	軽快	2016/06/15	127	原疾患/合併症			1										
053	男	47		臨床検査	10022891	ヘモグロビン減 少	10018884	Hb減少	10019171	非重篤	関連なし	2018/03/13	511	本剤投与量の変 更	不明・未記載	回復	2019/10/18	585	原疾患/合併症		1		1									
053	男	47		腎および尿路障 害	10038359	腎機能障害	10062237	腎機能悪化	10038453	非重篤	関連あり	2018/11/21	764		1	回復	2019/03/13	113														
053	男	47		肝胆道系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害	10024670	非重篤	関連あり	2019/07/10	995		1	回復	2019/10/30	113					1									

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
050								■■■■	1084		
050								■■■■	1084		
050								■■■■	1084		
050								■■■■	1084		
051								■■■■	155	-126	
051								■■■■	155	1	
052								■■■■	77	-76	
052								■■■■	77	-41	
053								■■■■	1031		
053								■■■■	1031		
053								■■■■	1031		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目								合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害				
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)						
054	女	74		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/01/25	85	本剤投与量の 変更	2	軽快	2017/04/05	71	原疾患/合併症											1			
054	女	74		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連あり	2017/02/16	107	本剤投与量の 変更	不明・未記載	軽快	2017/04/05	49															
054	女	74		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/07/12	253		1	回復	2017/11/01	113													1		
054	女	74		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2018/06/27	603	本剤投与量の 変更	不明・未記載	回復	2018/10/24	120														1	
054	女	74		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2019/04/17	897	本剤投与中止	1	軽快	2019/07/28	103														1	
055	女	76		胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2016/02/01	56	本剤投与量の 変更	1	回復	2017/09/06	584	原疾患/合併症													1	
055	女	76		傷害、中毒およ び処置合併症	10022117	大腿骨頸部骨折	10016450	大腿骨頸部骨折	10016450	重篤	関連なし	2016/11/30	359	薬物療法以外 の処置、入院/ 入院期間の延長	3	軽快	2017/01/31	63	原疾患/合併症														
055	女	76		感染症および寄 生虫症	10021881	B型肝炎	10019731	B型肝炎	10019731	非重篤	関連あり	2018/02/28	814	併用薬等の 変更(バラク ルード)	不明・未記載	軽快	2019/10/16	596														1	

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
054								■■■■	897	-812	
054								■■■■	897	-790	
054								■■■■	897	-644	
054								■■■■	897	-294	
054								■■■■	897	1	
055								■■■■	1092		
055								■■■■	1092		
055								■■■■	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害			
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)		
056	男	80		臨床検査	10022891	ヘモグロビン減 少	10018884	ヘモグロビン減 少	10018884	重篤	関連あり	2016/02/09	21		3	未回復	2018/06/14	857	原疾患/合併症	1	1										
056	男	80		感染症および寄 生虫症	10021881	敗血症	10040047	敗血症	10040047	重篤	関連あり	2018/02/07	750	本剤の一時休 業、併用薬等の 変更(ゾシク (注)(タンバク タムナトリウ ム・ビベラシリ ンナト))、入院/ 入院期間の延長	4	回復	2018/03/28	50	原疾患/合併症	1											
056	男	80		臨床検査	10022891	血中クレアチニ ン増加	10005483	クレアチニン増 加	10011368	非重篤	関連なし	2018/02/08	751		2	未回復	2018/06/14	127	原疾患/合併症												
056	男	80		肝胆道系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害	10024670	重篤	関連なし	2018/02/08	751		3	回復	2018/03/01	22	原疾患/合併症			1									
056	男	80		肝胆道系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害	10024670	非重篤	関連なし	2018/05/08	840		2	未回復	2018/06/14	38	原疾患/合併症			1									
056	男	80		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)	10029104	急性骨髄性白血 病への転化	10079107	急性骨髄性白血 病への転化	10079107	重篤	関連なし	2018/05/22	854		5	死亡	2018/06/14	24	原疾患/合併症												
056	男	80		一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	発熱	10037660	発熱	10037660	重篤	関連なし	2018/06/02	865	入院/入院期間 の延長	2	未回復	2018/06/14	13	原疾患/合併症												
056	男	80		呼吸器、胸郭お よび縦隔障害	10038738	呼吸困難	10013968	呼吸困難	10013968	重篤	関連なし	2018/06/08	871	入院/入院期間 の延長	3	未回復	2018/06/14	7	原疾患/合併症												
057	女	80		呼吸器、胸郭お よび縦隔障害	10038738	鼻出血	10015090	鼻出血	10015090	非重篤	関連あり	2016/05/0*	-	本剤投与中止	2	回復	2016/05/31	-	原疾患/合併症			1									

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
056								■■■■	850	-850	
056								■■■■	850	-121	
056								■■■■	850	-120	
056								■■■■	850	-120	
056								■■■■	850	-31	
056								■■■■	850	-17	
056								■■■■	850	-6	
056								■■■■	850	1	
057								■■■■	13		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害				
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)			
058	女	56		臨床検査	10022891	血小板数増加	10051608	血小板増加	10035547	非重篤	関連あり	2017/01/17	13		1	軽快	2017/05/16	120	原疾患/合併症													
058	女	56		感染症および寄 生虫症	10021881	咽頭炎	10034835	咽頭炎	10034835	非重篤	関連あり	2017/02**	-	併用薬等の変更 (クラリスロマイ シン(内)(ク ラリスロマイシ ン))	2	回復	2017/05/16	-							1							
058	女	56		臨床検査	10022891	アラニンアミノ トランスフェ ラーゼ増加	10001551	A L T 増加	10001845	非重篤	関連なし	2017/02/28	55		1	回復	2017/04/11	43	併用薬(クラリス ロマイシン(内) (クラリスロマイ シン))							1						
058	女	56		臨床検査	10022891	アスパラギン酸 アミノトランス フェラーゼ増加	10003481	A S T 増加	10003544	非重篤	関連なし	2017/02/28	55		1	回復	2017/04/11	43	併用薬(クラリス ロマイシン(内) (クラリスロマイ シン))							1						
058	女	56		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)	10029104	乳癌	10006187	乳癌	10006187	重篤	関連あり	2019/02/28	785	併用薬等の変更 (ドセタキセ ル、シクロホス ファミド、エビ ルピシン)、薬 物療法以外の処 置、入院/入院 期間の延長	3	軽快	2019/09/11	196	その他(遺伝的要 因の可能性あり (本人の同意が 得られず 遺伝子 検査は未検))							1						
058	女	56		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連なし	2019/06/15	892		2	軽快	2019/10/11	119	併用薬(ドセタキ セル、シクロホ スファミド)						1							
058	女	56		臨床検査	10022891	好中球数減少	10029366	好中球数減少	10029366	非重篤	関連なし	2019/08/16	954	併用薬等の変更 (フィルグラス テム)	4	回復	2019/09/10	26	併用薬(エビルピ シン)							1						
058	女	56		臨床検査	10022891	白血球数減少	10047942	白血球減少	10049182	非重篤	関連なし	2019/08/16	954		4	回復	2019/09/09	25	併用薬(エビルピ シン)							1						
058	女	56		心臓障害	10007541	心筋症	10007636	心筋症	10007636	非重篤	関連なし	2019/09/20	989	併用薬等の変更 (ピソプロロー ル、ベニジビ ン)	2	軽快	2019/09/27	8	併用薬(エビルピ シン)													

NCC：CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
058									■■■■	1092	
058									■■■■	1092	
058									■■■■	1092	
058									■■■■	1092	
058									■■■■	1092	
058									■■■■	1092	
058									■■■■	1092	
058									■■■■	1092	
058									■■■■	1092	

NCC：CINC424B1401 調査番号：JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害				
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)			
059	女	72		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2018/01/07	82		3	未回復	2021/09/23	1356	原疾患/合併症	1												
059	女	72		臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2018/01/17	92		1	未回復	2021/09/23	1346	原疾患/合併症	1												
059	女	72		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2019/08/28	680		1	回復	2021/01/13	505	原疾患/合併症			1										
060	男	75		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/07/22	71	本剤投与量の変更	1	未回復	2019/06/10	1054	原疾患/合併症	1												1
060	男	75		感染症および寄生虫症	10021881	尿路感染	10046571	尿路感染	10046571	重篤	関連あり	2017/03/28	320	併用薬等の変更(CTRX (3/28/14/12まで他医に入院)、入院/入院期間の延長)	3	軽快	2017/04/12	16	原疾患/合併症			1										1
060	男	75		呼吸器、胸部および縦隔障害	10038738	間質性肺炎	10022611	間質性肺炎	10022617	非重篤	関連あり	2018/06/19	768		不明・未記載	未回復	2020/09/15	820						1								1
061	女	75		臨床検査	10022891	ヘモグロビン減少	10018884	Hb減少	10019171	非重篤	関連あり	2017/07/04	419	本剤投与量の変更	1	回復	2017/08/02	30				1										
062	男	68		感染症および寄生虫症	10021881	外耳炎	10033072	右側外耳炎	10039158	非重篤	関連なし	2016/07/04	83	併用薬等の変更(ロセフィン)	1	軽快	2016/07/25	22	原疾患/合併症			1										
062	男	68		臨床検査	10022891	ヘモグロビン減少	10018884	ヘモグロビン減少	10018884	重篤	関連あり	2016/09/15	156	本剤投与中止	4	未回復	2016/09/18	4	原疾患/合併症	1			1									
062	男	68		臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	重篤	関連あり	2016/09/15	156	本剤投与中止	4	未回復	2016/09/18	4	原疾患/合併症	1												
062	男	68		感染症および寄生虫症	10021881	誤嚥性肺炎	10035669	誤嚥性肺炎	10035669	重篤	関連あり	2016/09/17	158	入院/入院期間の延長	5	未回復	2016/09/18	2	原疾患/合併症			1										
062	男	68		良性、悪性および詳細不明の新生物(嚢胞およびホリープを含む)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	重篤	関連なし	2016/09/17	158	本剤投与中止	5	死亡	2016/09/18	2	原疾患/合併症													

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
059									1092		
059									1092		
059									1092		
060									1092		
060									1092		
060									1092		
061									896		
062									158	-75	
062									158	-2	
062									158	-2	
062									158	1	
062									158	1	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害						
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)					
063	女	77	臨床検査	10022891	ヘモグロビン減 少	10018884	10018884	Hb減少	10019171	非重篤	関連あり	2017/05/15	36		2	回復	2017/10/02	141	併用薬(ハイドレ ア)	1	1													
063	女	77	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)	10029104	真性多血症	10036057	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2017/07/10	92	本剤投与中止	不明・未記載	未回復	2018/05/14	309	原疾患/合併症															
064	女	75	神経系障害	10029205	認知障害	10057668	10057668	認知衰退	10009843	重篤	関連あり	2019/04/19	781	本剤投与中止	不明・未記載	未回復	2019/07/24	97	その他(高齢のため)															
065	女	78	腎および尿路障 害	10038359	腎障害	10038428	10038428	腎障害	10038428	非重篤	関連あり	2016/04/21	17	本剤投与中止	2	軽快	2016/05/26	36	原疾患/合併症															
066	男	67	腎および尿路障 害	10038359	腎機能障害	10062237	10062237	腎機能低下	10017474	非重篤	関連あり	2016/08/18	101	本剤の一時休 薬、本剤投与中 止	2	未回復	2018/10/01	775	原疾患/合併症						1	1								
067	女	81	腎および尿路障 害	10038359	腎機能障害	10062237	10062237	腎機能低下	10017474	非重篤	関連あり	2016/02/18	22	本剤投与量の変 更	1	軽快	2016/03/17	29																
067	女	81	腎および尿路障 害	10038359	腎機能障害	10062237	10062237	腎機能低下	10017474	非重篤	関連あり	2016/08/30	216	本剤投与量の変 更	1	軽快	2016/10/25	57																
067	女	81	腎および尿路障 害	10038359	腎機能障害	10062237	10062237	腎機能低下	10017474	非重篤	関連あり	2017/08/01	552	本剤投与量の変 更	2	軽快	2020/02/18	932																
068	女	73	臨床検査	10022891	白血球数減少	10047942	10047942	白血球減少	10049182	非重篤	関連あり	2017/04/25	29	本剤の一時休 薬	1	回復	2017/04/28	4						1										
068	女	73	臨床検査	10022891	血中クレアチン ホスホキナーゼ 異常	10005468	10005468	クレアチンホス ホキナーゼ異常	10067941	非重篤	関連あり	2017/06/06	71		1	軽快	2019/10/30	877																
069	女	60	胃腸障害	10017947	上腹部痛	10000087	10000087	上腹部痛	10000087	非重篤	関連あり	2017/05/11	2		1	回復	2017/05/24	14	原疾患/合併症															

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
063								■■■■	92	-56	
063								■■■■	92	1	
064								■■■■	786	-5	
065								■■■■	22	-5	
066								■■■■	270	-231	
067								■■■■	1092		
067								■■■■	1092		
067								■■■■	1092		
068								■■■■	1090		
068								■■■■	1090		
069								■■■■	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害		
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)	
070	女	73		血液およびリン ハ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/03/17	155		2	回復	2016/04/14	29	併用薬(フェソロ デックス筋注、 ランマーク、セ ファゾリンナト リウム)	1										
070	女	73		血液およびリン ハ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/07/06	266		2	回復	2016/09/07	64	併用薬(フェソロ デックス(注)(フ ルベスタタン ト))	1										
070	女	73		血液およびリン ハ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/08/04	295		2	回復	2016/09/08	36	併用薬(フェソロ デックス・ラン マーク)、その他 (減量は2016年7 月の時点でされ ているので、8月 の時点では減量 せずとも9月には 回復した。)	1										
070	女	73		血液およびリン ハ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/11/09	392		2	回復	2017/01/11	64	併用薬(フェソロ デックス・ラン マーク)	1										
070	女	73		血液およびリン ハ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連なし	2017/02/08	483		2	回復	2017/03/08	29	併用薬(エステー アワン)、その他 (2017年1月より 乳がんに対して ティーエスワン 開始されたた め、ジャカビは 中止していた。)	1										
071	女	77		傷害、中毒およ び処置合併症	10022117	硬膜外血腫	10015769	硬膜外血腫	10015769	重篤	関連なし	2016/06/20	42	本剤投与中止	5	死亡	2016/06/22	3	その他(外傷で他 院救急入院にて 加療。詳細不 明。)	1										

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
070									729	-874	
070									729	-763	
070									729	-734	
070									729	-637	
070									729	-546	
071									42	1	

NCC : CINC424B1401 調査番号 : JAK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害	
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)
072	男	75		臨床検査	10022891	アスパラギン酸 アミノトランス フェラーゼ増加	10003481	A S T 増加	10003544	非重篤	関連あり	2016/05/30	92		1	軽快	2016/08/15	78									1		
072	男	75		感染症および寄 生虫症	10021881	口腔ヘルペス	10067152	口唇ヘルペス	10019942	非重篤	関連あり	2016/07/09	132	本剤投与量の変 更	2	軽快	2016/07/25	17										1	
072	男	75		臨床検査	10022891	アスパラギン酸 アミノトランス フェラーゼ増加	10003481	A S T 増加	10003544	非重篤	関連あり	2017/01/16	323		1	軽快	2019/01/28	743									1		
073	女	74		臨床検査	10022891	アラニンアミノ トランスフェ ラーゼ増加	10001551	A L T 増加	10001845	非重篤	関連あり	2017/09/28	197		1	未回復	2020/05/14	960											1
073	女	74		臨床検査	10022891	アスパラギン酸 アミノトランス フェラーゼ増加	10003481	A S T 増加	10003544	非重篤	関連あり	2018/03/29	379		1	軽快	2018/07/05	99										1	
074	男	69		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2018/04/16	307	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	2018/10/01	169											1
074	男	69		臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2018/09/30	474	本剤投与量の変 更	1	軽快	2018/11/19	51									1		
075	女	74		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)	10029104	結腸癌	10009944	大腸癌	10059140	重篤	関連なし	2019/06/14	466	入院/入院期間 の延長	3	回復	2020/09/29	474										1	
075	女	74		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)	10029104	結腸癌	10009944	大腸癌	10059140	重篤	関連なし	2020/11/04	975	併用薬等の変 更(SFUレボホリ ナー)	不明・未記載	未回復	2021/03/19	136										1	
076	男	58		臨床検査	10022891	血中クレアチン ホスホキナーゼ 増加	10005470	C K 増加	10009219	非重篤	関連あり	2016/05/10	98		2	未回復	2020/04/20	1442											

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
072									■■■■	1092	
072									■■■■	1092	
072									■■■■	1092	
073									■■■■	1092	
073									■■■■	1092	
074									■■■■	883	
074									■■■■	883	
075									■■■■	1092	
075									■■■■	1092	
076									■■■■	1092	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害					
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)				
077	女	80		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)	10029104	白血病	10024288	白血病	10024288	重篤	関連なし	2016/09/05	8	本剤投与中止、 併用薬等の変更 (エトボシド)	不明・未記載	死亡	2016/09/30	26	原疾患/合併症														
078	男	72		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	重篤	関連あり	2017/04/23	4	入院/入院期間 の延長	3	軽快	2017/06/19	58	原疾患/合併症														
078	男	72		臨床検査	10022891	リンパ球数減少	10025256	リンパ球数減少	10025256	重篤	関連あり	2017/04/23	4	入院/入院期間 の延長	2	未回復	2018/03/25	337	原疾患/合併症														
078	男	72		臨床検査	10022891	好中球数減少	10029366	好中球数減少	10029366	重篤	関連あり	2017/04/23	4	入院/入院期間 の延長	4	未回復	2018/03/25	337	原疾患/合併症														
078	男	72		臨床検査	10022891	白血球数減少	10047942	白血球減少	10049182	重篤	関連あり	2017/04/23	4	入院/入院期間 の延長	4	未回復	2018/03/25	337	原疾患/合併症														
078	男	72		一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	発熱	10037660	発熱	10037660	重篤	関連なし	2017/05/02	13	入院/入院期間 の延長	3	回復	2017/06/09	39	原疾患/合併症														
078	男	72		胃腸障害	10017947	血便排泄	10018836	血便	10005873	非重篤	関連なし	2017/05/03	14		1	回復	2017/06/09	38	原疾患/合併症														
078	男	72		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)	10029104	急性白血病	10000830	急性白血病	10000830	重篤	関連なし	2017/06/01	43	本剤投与中止、 入院/入院期間 の延長	5	死亡	2018/03/25	298	原疾患/合併症														
079	男	80		傷害、中毒およ び処置合併症	10022117	筋挫傷	10070757	筋挫傷	10070757	重篤	関連なし	2016/11/28	308		3	軽快	2017/02/27	92	その他(歩行しす きたため。)														
080	女	67		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)	10029104	カルチノイド腫 瘍	10007275	カルチノイド腫 瘍	10007275	非重篤	関連あり	2017/02/22	351		不明・未記載	回復	2017/02/22	1	その他(原因不 明)														

NCC - CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
077								■■■■	15	-7	
078								■■■■	54	-50	
078								■■■■	54	-50	
078								■■■■	54	-50	
078								■■■■	54	-50	
078								■■■■	54	-41	
078								■■■■	54	-40	
078								■■■■	54	-11	
079								■■■■	1092		
080								■■■■	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害			
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)		
081	男	34		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(嚢胞およ びボリーブを含 む)	10029104	急性リンパ性白 血病	10000846	急性リンパ性白 血病	10000846	重篤	関連なし	2016/08/02	29	併用薬等の変更 (メソトレキ セート、プレド ニゾロン)	5	死亡	2016/08/26	25	原疾患/合併症												
081	男	34		感染症および寄 生虫症	10021881	皮膚感染	10040872	皮膚感染	10040872	重篤	関連なし	2016/08/07	34	入院/入院期間 の延長	3	未回復	2016/08/26	20	原疾患/合併症		1										
081	男	34		神経系障害	10029205	脳梗塞	10008118	脳梗塞	10008118	重篤	関連なし	2016/08/21	48	入院/入院期間 の延長	3	後遺症有	2016/08/26	6	原疾患/合併症												
082	男	65		代謝および栄養 障害	10027433	高尿酸血症	10020903	高尿酸血症	10020903	非重篤	関連なし	2019/01/09	820		1	回復	2020/01/08	365	原疾患/合併症												
083	男	70		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(嚢胞およ びボリーブを含 む)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連あり	2020/01/08	1065	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	2020/03/04	57	原疾患/合併症												
084	女	74		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(嚢胞およ びボリーブを含 む)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連あり	2016/10/05	76	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	2017/06/29	268	原疾患/合併症												
084	女	74		眼障害	10015919	緑内障	10018304	緑内障	10018304	重篤	関連あり	2017/02/09	203	入院/入院期間 の延長	3	軽快	2017/08/08	181	その他(原発性の 可能性もあり。)												
084	女	74		感染症および寄 生虫症	10021881	肺結核	10037440	肺結核	10037440	非重篤	関連あり	2019/02/05	929	併用薬等の変更 (リファンピシ ン、イソエチ ン、エブトー ル、ビドキサ ール)	不明・未記載	回復	2019/11/05	274	原疾患/合併症		1	1									
084	女	74		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2019/03/04	956		1	回復	2019/04/01	29	原疾患/合併症					1							
085	女	90		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/09/19	120		2	軽快	2017/10/17	29	原疾患/合併症		1										
086	女	66		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/03/15	63		2	未回復	2019/05/21	1163	原疾患/合併症		1										

NCC : CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
081								■■■■	45	-16	
081								■■■■	45	-11	
081								■■■■	45	4	
082								■■■■	1092		
083								■■■■	1092		
084								■■■■	1092		
084								■■■■	1092		
084								■■■■	1092		
084								■■■■	1092		
085								■■■■	1092		
086								■■■■	1092		

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害				
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)			
087	男	69		一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	胸痛	10008479	胸痛	10008479	非重篤	関連なし	2017/03/23	253		1	回復	2017/04/20	29	原疾患/合併症													
087	男	69		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連なし	2018/07/05	722	併用薬等の変更 (健康食品)	3	回復	2018/08/09	36	併用薬(健康食 品)		1											
088	男	67		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	重篤	関連あり	2016/09/06	78		3	軽快	2016/09/27	22			1											
088	男	67		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	重篤	関連あり	2017/04/25	309	併用薬等の変更 (赤血球輸血)	3	軽快	2017/07/19	86			1											
088	男	67		胃腸障害	10017947	出血性腸憩室	10013560	腸憩室出血	10078611	非重篤	関連なし	2017/07/14	389	併用薬等の変更 (赤血球輸血)	2	軽快	2017/09/08	57	原疾患/合併症			1										
088	男	67		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2018/06/11	721	併用薬等の変更 (赤血球輸血)	3	未回復	2019/07/29	414	原疾患/合併症, 併用薬(バイアス ピリン、ワー ファリン)		1											
089	男	69		呼吸器、胸部お よび縦隔障害	10038738	上気道の炎症	10049590	上気道の炎症	10049590	非重篤	関連あり	2017/03/30	74	併用薬等の変更 (市販の感冒薬)	1	回復	2017/04/24	26	原疾患/合併症													
089	男	69		肝胆道系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害	10024670	非重篤	関連なし	2017/04/10	85		1	回復	2017/05/08	29	併用薬(市販/感 冒薬)			1										
089	男	69		肝胆道系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害	10024670	非重篤	関連なし	2017/12/04	323		1	軽快	2018/05/14	162	併用薬(ユリー フ)			1										
090	男	71		皮膚および皮下 組織障害	10040785	そう痒症	10037087	そう痒	10023084	非重篤	関連なし	2021/05/17	274	本剤投与量の変 更	1	軽快	2021/06/28	43	原疾患/合併症													

NCC : CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
087									■■■■	1092	
087									■■■■	1092	
088									■■■■	1092	
088									■■■■	1092	
088									■■■■	1092	
088									■■■■	1092	
089									■■■■	1092	
089									■■■■	1092	
089									■■■■	1092	
090									■■■■	1092	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害										
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)									
091	女	67		臨床検査	10022891	血圧上昇	10005750	血圧上昇	10005750	非重篤	関連あり	2016/04/18	22	併用薬等の変更 (ヘルベツサー 増量)	2	軽快	2016/06/27	71																				
091	女	67		胃腸障害	10017947	歯肉痛	10018286	歯肉痛	10018286	非重篤	関連あり	2016/06/27	92		1	軽快	2016/07/25	29	その他(疲れたと きに時々痛む。 歯科受診したが 異常なし。)																			
091	女	67		筋骨格系および 結合組織障害	10028395	四肢痛	10033425	足部痛	10033429	非重篤	関連あり	2016/07/25	120		1	回復	2016/09/26	64	その他(XP異常 なし。一時的な 歩行異常等によ るもの。)																			
091	女	67		呼吸器、胸郭お よび縦隔障害	10038738	喘息	10003553	喘息発作	10003566	非重篤	関連なし	2016/08/31	157	併用薬等の変更 (プレドニン、 メプチンエ アー)	2	軽快	2017/02/17	171	原疾患/合併症																			
091	女	67		感染症および寄 生虫症	10021881	中咽頭カンジダ 症	10050346	咽頭カンジダ 症	10049651	非重篤	関連あり	2016/10/24	211	併用薬等の変更 (フロリードゲ ル経口用)	不明・未記載	軽快	2017/01/26	95	併用薬(レルベア 200mg吸入、メプチ ンエアール10μg吸 入、プレドニン 錠)	1																		
091	女	67		胃腸障害	10017947	上腹部痛	10000087	心窩部痛	10015026	非重篤	関連あり	2016/11/20	238		2	軽快	2017/11/21	367																				
091	女	67		筋骨格系および 結合組織障害	10028395	筋肉痛	10028411	筋肉痛	10028411	非重篤	関連なし	2016/12/19	267	本剤投与量の変 更	1	軽快	2017/04/17	120	その他(偶発症)																			
091	女	67		感染症および寄 生虫症	10021881	インフルエンザ	10022000	インフルエンザ	10022000	非重篤	関連なし	2017/02/17	327	併用薬等の変更 (タミフル)	1	回復	2017/02/21	5	その他(同居の家 族より感染)	1																		
091	女	67		一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	末梢性浮腫	10030124	下腿浮腫	10078346	非重篤	関連なし	2017/05/16	415	薬物療法以外の 処置	2	軽快	2017/05/25	10	原疾患/合併症																			
091	女	67		筋骨格系および 結合組織障害	10028395	筋痙攣	10028334	こむら返り	10011296	非重篤	関連あり	2017/07/**	-	併用薬等の変更 (ツムラ68号薬 甘草湯)	2	軽快	2017/09/25	-																				
091	女	67		一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	異常感	10016322	違和感	10016366	非重篤	関連あり	2017/07/10	470	本剤投与量の変 更、併用薬等 の変更(ボララ ミン錠)	2	軽快	2017/11/20	134	原疾患/合併症																			
091	女	67		胃腸障害	10017947	口腔粘膜のあれ	10084009	口内のあれ	10039236	非重篤	関連あり	2017/07/31	491	併用薬等の変更 (フロリードゲ ル)	2	軽快	2017/08/28	29																				
091	女	67		皮膚および皮下 組織障害	10040785	爪変色	10028692	爪変色	10028692	非重篤	関連あり	2017/11/**	-	不明・未記載	不明・未記載	未回復	2018/04/04	-																				
091	女	67		皮膚および皮下 組織障害	10040785	爪変色	10028692	爪変色	10028692	非重篤	関連あり	2017/11/**	-	不明・未記載	不明・未記載	軽快	2019/04/17	-																				
091	女	67		眼障害	10015919	霰粒腫	10008388	霰粒腫	10008388	非重篤	関連あり	2017/12/11	624		1	軽快	2018/07/17	219																				
091	女	67		傷害、中毒およ び処置合併症	10022117	転倒	10016173	転倒	10016173	非重篤	関連なし	2018/03/25	728		2	回復	2018/03/25	1	その他(過失)																			
091	女	67		傷害、中毒およ び処置合併症	10022117	肋骨骨折	10039117	第4肋骨骨折	10050143	非重篤	関連なし	2018/03/25	728	併用薬等の変更 (ロキソプロ フェン)	2	回復	2018/05/02	39	その他(転倒によ る)																			
091	女	67		感染症および寄 生虫症	10021881	口腔カンジダ症	10030963	口腔カンジダ 症	10030962	非重篤	関連あり	2018/06/23	818	併用薬等の変更 (ファンギゾン シロップ、フロ リードゲル)	2	回復	2018/09/06	76	原疾患/合併症	1																		
091	女	67		感染症および寄 生虫症	10021881	口腔ヘルペス	10067152	口唇単純ヘルペ ス	10082141	非重篤	関連あり	2018/11/21	969	併用薬等の変更 (アラセファ)	2	軽快	2018/11/28	8	原疾患/合併症	1																		
091	女	67		感染症および寄 生虫症	10021881	上咽頭炎	10028810	感冒	10010106	非重篤	関連あり	2019/01/25	1034	併用薬等の変更 (葛根湯エキ ス、プレドニ ン、メジコン)	2	回復	2019/02/13	20																				

NCC: CI
ジャカビ
有害事象
安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明:未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
091									1092		
091									1092		
091									1092		
091									1092		
091									1092		
091									1092		
091									1092		
091									1092		
091									1092		
091									1092		
091									1092		
091									1092		
091									1092		
091									1092		
091									1092		
091									1092		
091									1092		
091									1092		
091									1092		
091									1092		
091									1092		
091									1092		
091									1092		
091									1092		
091									1092		
091									1092		
091									1092		
091									1092		
091									1092		
091									1092		

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目								合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害				
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)						
091	女	67		感染症および寄 生虫症	10021881	口腔カンジダ症	10030963	口腔カンジダ	10030962	非重篤	関連あり	2019/02/06	1046	併用薬等の変更 (ファンギゾン シロップ)	2	回復	2019/02/27	22	原疾患/合併症		1												

NCC: CI
ジャカビ
有害事象
安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
091									■■■■■	1092	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカピ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害					
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)				
092	女	72		心臓障害	10007541	うっ血性心不全	10007559	うっ血性心不全	10007559	重篤	関連なし	2016/06/12	128	本剤投与中止	5	死亡	2017/08/14	429	原疾患/合併症												1		
093	男	49		一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	倦怠感	10025482	倦怠感	10025482	非重篤	関連なし	2017/07/03	132		2	未回復	2018/09/10	435	原疾患/合併症														
093	男	49		筋骨格系および 結合組織障害	10028395	筋肉痛	10028411	筋肉痛	10028411	非重篤	関連あり	2017/07/03	132		2	軽快	2017/10/02	92															
093	男	49		一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	不快感	10013082	圧迫感	10040003	非重篤	関連なし	2018/02/19	363	本剤投与量の変更	3	未回復	2018/09/10	204	原疾患/合併症														
093	男	49		血液およびリン パ系障害	10005329	脾腫	10041660	脾腫大	10041637	非重篤	関連なし	2018/02/19	363	本剤投与量の変更	3	未回復	2018/09/10	204	原疾患/合併症														
094	女	71		臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2016/04/08	29	本剤投与量の変更	2	未回復	2019/04/12	1100													1		
095	女	49		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/09/14	638		2	軽快	2017/12/07	85													1		
095	女	49		肝胆道系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害	10024670	非重篤	関連あり	2017/12/07	722		1	回復	2018/01/25	50														1	
096	女	62		肝胆道系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害	10024670	非重篤	関連あり	2017/10/31	323		1	軽快	2017/12/26	57														1	

NCC : CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
092									556	-428	
093									503	-434	
093									503	-434	
093									503	-203	
093									503	-203	
094									1092		
095									1092		
095									1092		
096									1092		

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害									
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)								
097	男	78		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(囊胞およ びポリープを含 む)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2015/11/13	25	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	2015/11/26	14	原疾患/合併症																		
097	男	78		傷害、中毒およ び処置合併症	10022117	挫傷	10050584	頭部挫傷	10006503	非重篤	関連あり	2015/11/26	38	本剤の一時休 薬、薬物療法以 外の処置	不明・未記載	軽快	2015/12/01	6	その他(転倒し、 頭部強打により 皮下血腫形成)															1			
097	男	78		傷害、中毒およ び処置合併症	10022117	転倒	10016173	転倒	10016173	非重篤	関連あり	2015/11/26	38	本剤の一時休 薬、薬物療法以 外の処置	不明・未記載	軽快	2015/12/01	6	その他(転倒し、 頭部強打により 皮下血腫形成)																	1	
097	男	78		傷害、中毒およ び処置合併症	10022117	皮下血腫	10042345	皮下血腫	10042345	非重篤	関連あり	2015/11/26	38	本剤の一時休 薬、薬物療法以 外の処置	不明・未記載	軽快	2015/12/01	6	その他(転倒し、 頭部強打により 皮下血腫形成)																	1	
097	男	78		傷害、中毒およ び処置合併症	10022117	硬膜下血腫	10042361	慢性硬膜下血腫	10049162	重篤	関連あり	2016/02/25	129	本剤の一時休 薬、薬物療法以 外の処置	不明・未記載	軽快	2016/04/04	40	その他(2015年 11/26の転倒、頭 部打撲による慢 性硬膜下血腫)																	1	
097	男	78		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連なし	2017/11/29	772	本剤投与中止	4	未回復	2018/02/16	80	原疾患/合併症																	1	
097	男	78		臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連なし	2017/11/29	772	本剤投与中止	3	未回復	2018/02/16	80	原疾患/合併症																		1
097	男	78		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(囊胞およ びポリープを含 む)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	重篤	関連なし	2017/12/08	781	併用薬等の変更 (ヘパトレア (内)(ヒドロキ シカルバミド))	5	死亡	2018/02/16	71	原疾患/合併症																		

NCC：CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
097									760	-747	
097									760	-734	
097									760	-734	
097									760	-734	
097									760	-643	
097									760	1	
097									760	1	
097									760	10	

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目								合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害								
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)										
098	男	84		血液およびリンパ系障害	10005329	血小板減少症	10043554	血小板減少症	10043554	非重篤	関連あり	2016/05/12	22	本剤投与量の変更	1	回復	2016/06/14	34	原疾患/合併症	1																	
098	男	84		臨床検査	10022891	肝酵素上昇	10060795	胆道系酵素上昇	10057877	非重篤	関連あり	2016/05/26	36		1	未回復	2017/02/16	267	原疾患/合併症		1																
098	男	84		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/06/09	50	本剤投与中止	2	未回復	2017/02/16	253	原疾患/合併症	1																	
098	男	84		感染症および寄生虫症	10021881	肺炎	10035664	肺炎	10035664	非重篤	関連あり	2016/06/09	50	本剤投与中止、併用薬等の変更(アペロックス(内)(モキシフロキサシム塩酸塩))	2	軽快	2016/06/14	6	原疾患/合併症		1																
099	男	66		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2017/07/24	330	本剤投与量の変更	1	軽快	2018/04/16	267				1															
100	女	46		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/05/23	96	本剤投与量の変更	1	回復	2017/07/12	51				1															
101	女	70		臨床検査	10022891	アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	10001551	A L T 増加	10001845	非重篤	関連あり	2015/11/04	8	本剤投与中止	2	回復	2015/11/25	22	原疾患/合併症				1														
101	女	70		臨床検査	10022891	アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	10003481	A S T 増加	10003544	非重篤	関連あり	2015/11/04	8	本剤投与中止	2	回復	2015/11/25	22	原疾患/合併症				1														
102	男	74		臨床検査	10022891	血中乳酸脱水素酵素増加	10005630	L D H 増加	10024051	非重篤	関連なし	2016/02/16	70	本剤投与量の変更	2	軽快	2016/07/06	142	原疾患/合併症																		
102	男	74		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/03/29	112		1	軽快	2016/11/16	233				1															
102	男	74		臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2017/01/25	414		1	未回復	2018/11/15	660				1															
102	男	74		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/11/20	713	本剤投与量の変更	1	軽快	2018/03/12	113				1															
102	男	74		臨床検査	10022891	リンパ球数減少	10025256	リンパ球数減少	10025256	非重篤	関連あり	2018/08/23	989		3	未回復	2018/11/15	85				1															
102	男	74		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2018/09/20	1017	本剤投与中止	2	軽快	2018/11/15	57				1															

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
098									50	-28	
098									50	-14	
098									50	1	
098									50	1	
099									1092		
100									1092		
101									7	2	
101									7	2	
102									1017	-947	
102									1017	-905	
102									1017	-603	
102									1017	-304	
102									1017	-28	
102									1017	1	

NCC：CINC424B1401 調査番号：JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害					
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)				
103	女	73		臨床検査	10022891	白血球数増加	10047943	白血球増加	10049183	非重篤	関連なし	2017/06/01	7	本剤投与量の変更	不明・未記載	回復	2017/07/24	54	原疾患/合併症														
103	女	73		臨床検査	10022891	血小板数増加	10051608	血小板増加	10035547	非重篤	関連なし	2017/06/12	18	本剤投与量の変更	2	回復	2017/09/20	101	原疾患/合併症														
103	女	73		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/09/20	118	本剤投与量の変更	1	軽快	2017/12/21	93		1													
103	女	73		臨床検査	10022891	血小板数増加	10051608	血小板増加	10035547	非重篤	関連なし	2017/10/19	147	本剤投与量の変更	不明・未記載	軽快	2017/12/21	64	原疾患/合併症														
103	女	73		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2018/03/22	301		1	未回復	2020/08/20	883		1													
103	女	73		感染症および寄 生虫症	10021881	帯状疱疹	10019974	帯状疱疹	10019974	非重篤	関連あり	2019/06/06	742	併用薬等の変更 (他院にて処方 され詳細不明)	2	軽快	2019/08/01	57				1											
104	男	60		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2018/01/31	50		2	軽快	2018/10/03	246															
104	男	60		臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2018/06/06	176		1	軽快	2018/12/25	203															
104	男	60		胃腸障害	10017947	胃静脈瘤	10051012	胃静脈瘤	10051012	非重篤	関連なし	2019/11/13	701	薬物療法以外の 処置	3	軽快	2019/11/25	13	原疾患/合併症														
104	男	60		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連なし	2019/11/14	702	併用薬等の変更 (クエン酸第一 鉄ナトリウム錠 50mg「サワ イ」)	3	未回復	2020/12/10	393	その他(胃静脈 瘤)														
105	女	78		臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2018/03/05	28	本剤投与量の変更	1	回復	2018/04/02	29															
105	女	78		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2018/04/02	56	本剤投与量の変更	1	未回復	2021/08/09	1226															
106	女	69		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(糞地およ びネリープを含 む)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2016/10/22	9	本剤投与中止、 併用薬等の変更 (ビダーザ)	不明・未記載	未回復	2016/11/08	18	原疾患/合併症														
106	女	69		神経系障害	10029205	脳出血	10008111	脳内出血	10022737	重篤	関連なし	2016/11/08	26		5	死亡	2016/11/08	1	原疾患/合併症														
107	女	71		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/08/01	18	本剤投与量の変更、 薬物療法以 外の処置	3	軽快	2016/08/14	14															

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
103								■■■■	1092		
103								■■■■	1092		
103								■■■■	1092		
103								■■■■	1092		
103								■■■■	1092		
103								■■■■	1092		
104								■■■■	1092		
104								■■■■	1092		
104								■■■■	1092		
105								■■■■	1071		
105								■■■■	1071		
106								■■■■	11	-2	
106								■■■■	11	16	
107								■■■■	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現ま での日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰ま での日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目								合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害			
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)					
108	男	80		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/04/25	141	本剤の一時休業	2	回復	2016/05/23	29													1	
109	男	82		腎および尿路障害	10038359	頻尿	10036018	頻尿	10036018	非重篤	関連あり	2015/11/23	4	本剤の一時休業、本剤投与中止	2	回復	2016/02/19	89		原疾患/合併症												
110	女	70		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/04/20	127	本剤投与量の変更	2	軽快	2016/05/18	29													1	
110	女	70		臨床検査	10022891	血小板数増加	10051608	血小板数増加	10051608	非重篤	関連なし	2017/01/18	400	本剤投与量の変更	1	回復	2017/02/15	29		原疾患/合併症												
110	女	70		血管障害	10047065	拡張期高血圧	10012758	拡張期高血圧	10012758	非重篤	関連あり	2017/02/15	428		3	回復	2017/07/12	148														
110	女	70		心臓障害	10007541	心室性期外収縮	10047289	心室性二段脈	10050779	非重篤	関連あり	2017/02/15	428		2	未回復	2019/01/10	695														
110	女	70		傷害、中毒および処置合併症	10022117	大腿骨骨折	10016454	大腿骨転子部骨折	10068399	重篤	関連なし	2017/12/03	719	入院/入院期間の延長	4	軽快	2018/03/14	102		その他(転倒)												
110	女	70		心臓障害	10007541	心不全	10007554	心不全	10007554	重篤	関連あり	2018/03/12	818	併用薬等の変更(ルブラック(内)(トラセミド)等)、入院/入院期間の延長	3	軽快	2018/03/14	3					1									
110	女	70		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2018/10/11	1031		2	未回復	2019/01/10	92		原疾患/合併症											1	
110	女	70		臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2018/11/15	1066	本剤投与量の変更	2	未回復	2019/01/10	57		原疾患/合併症、併用薬(トラセミド)											1	
110	女	70		臨床検査	10022891	リンパ球数減少	10025256	リンパ球数減少	10025256	非重篤	関連あり	2018/12/06	1087		2	未回復	2019/01/10	36		原疾患/合併症											1	
111	男	68		感染症および寄生虫症	10021881	口腔ヘルペス	10067152	口唇ヘルペス	10019942	非重篤	関連あり	2018/02/02	71	併用薬等の変更(ビダラビン(外)(ビダラビン))	2	回復	2018/03/15	42		原疾患/合併症											1	
111	男	68		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2018/06/07	196		1	回復	2019/01/17	225													1	
111	男	68		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連なし	2018/07/12	231		1	回復	2019/01/17	190		その他(不明)				1								
111	男	68		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2020/07/09	959	本剤投与量の変更	1	回復	2020/12/17	162													1	
111	男	68		臨床検査	10022891	血小板数増加	10051608	血小板増加	10035547	非重篤	関連なし	2020/12/17	1120	本剤投与量の変更	1	不明・未記載	2020/12/17	1		原疾患/合併症												

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
108									232	-119	
109									54	-60	
110									1092		
110									1092		
110									1092		
110									1092		
110									1092		
110									1092		
110									1092		
110									1092		
110									1092		
111									1073	-1021	
111									1073	-896	
111									1073	-861	
111									1073	-133	
111									1073	29	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢(歳)	安全性解析期間外	SOC名	SOCコード	PT名	PTコード	LLT名	LLTコード	重篤度	本剤との因果関係	発現日	発現までの日数(日)	処置	グレード分類(CTCAE)	転帰	転帰日	転帰までの日数(日)	本剤以外の要因	重点調査項目						合併症 肝機能障害	合併症 腎機能障害					
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障害	出血性事象	心不全			間質性肺疾患	悪性腫瘍(二次発がん)			
112	男	69	臨床検査	10022891	血中クレアチニン増加	10005483	クレアチニン増加	10011368	10011368	非重篤	関連あり	2016/10/27	15		1	未回復	2019/11/19	1119	原疾患/合併症												1	
112	男	69	腎および尿路障害	10038359	腎機能障害	10062237	腎機能障害	10062237	10062237	非重篤	関連あり	2016/10/27	15		1	未回復	2019/11/19	1119	原疾患/合併症												1	
112	男	69	血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	10002034	非重篤	関連あり	2016/12/08	57	本剤投与量の変更	2	回復	2017/04/20	134						1							1	
112	男	69	臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	10035545	非重篤	関連あり	2016/12/08	57	本剤投与量の変更	1	回復	2019/11/19	1077							1						1	
113	女	53	臨床検査	10022891	血小板数増加	10051608	血小板増加	10035547	10035547	非重篤	関連なし	2015/10/20	11	本剤投与中止 不明・未記載		軽快	2016/01/14	87	原疾患/合併症													
113	女	53	肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	10019674	非重篤	関連あり	2015/11/05	27	本剤の一時休薬	3	軽快	2015/11/17	13	原疾患/合併症							1						
114	女	72	肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	10019674	非重篤	関連あり	2016/02/19	7		1	未回復	2019/03/02	1108														1
114	女	72	呼吸器、胸郭および縦隔障害	10038738	慢性気管支炎	10006458	慢性気管支炎	10006458	10006458	非重篤	関連あり	2017/02/10	364	併用薬等の変更(ムコダイン(内)(カルボシステイン))	1	回復	2017/08/03	175														
114	女	72	胃腸障害	10017947	便秘	10010774	便秘	10010774	10010774	非重篤	関連あり	2017/06/08	482	併用薬等の変更(マダミット)	1	回復	2017/08/03	57														
114	女	72	呼吸器、胸郭および縦隔障害	10038738	上気道の炎症	10049590	上気道の急性炎症	10049620	10049620	非重篤	関連あり	2017/09/11	577	併用薬等の変更(PLG、ロネソニン、ムコスタ)	1	回復	2017/09/18	8														
114	女	72	感染症および寄生虫症	10021881	肛門膿瘍	10048946	肛門周囲膿瘍	10034447	10034447	非重篤	関連あり	2017/11/15	642	薬物療法以外の処置	1	回復	2018/01/19	66														1
115	男	47	血管障害	10047065	高血圧	10020772	高血圧増悪	10020773	10020773	重篤	関連あり	2016/07/07	113		3	軽快	2017/02/23	232														

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
112									1092		
112									1092		
112									1092		
112									1092		
113									56	-56	
113									56	-40	
114									1092		
114									1092		
114									1092		
114									1092		
114									1092		
115									1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害					
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)				
116	男	64		心臓障害	10007541	プリンツメタル 狭心症	10036759	冠拳縮性狭心症	10051633	重篤	関連なし	2017/06/15	22	併用薬等の変更 (ベニジピン)	2	軽快	2017/06/20	6	原疾患/合併症														
116	男	64		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/08/24	92	薬物療法以外の 処置	3	未回復	2020/09/01	1105			1												
116	男	64		感染症および寄 生虫症	10021881	帯状疱疹	10019974	帯状疱疹	10019974	非重篤	関連あり	2018/07/19	421		2	回復	2018/08/02	15				1											
116	男	64		一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	ヘルニア	10019909	ヘルニア	10019909	重篤	関連なし	2018/12/12	567		4	回復	2018/12/15	4	原疾患/合併症														
116	男	64		感染症および寄 生虫症	10021881	感染性肺炎	10058839	感染性肺炎	10058839	重篤	関連なし	2019/08/18	816	併用薬等の変更 (セフトリアキ ソンNa (注) (セフトリアキ ソンナトリウム 水和物)、テイ コブラニン)	3	回復	2019/08/30	13	その他(細菌感染 による事象)				1										
116	男	64		感染症および寄 生虫症	10021881	蜂巣炎	10007882	下肢蜂巣炎	10007912	重篤	関連なし	2019/12/02	922	併用薬等の変更 (タゾピベ配合 静注)	3	回復	2019/12/18	17	その他(細菌感染 による事象)				1										
117	男	67		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連なし	2016/01/20	73	本剤投与量の変 更	2	未回復	2016/03/17	58	原疾患/合併症				1										
117	男	67		胃腸障害	10017947	食道静脈瘤出血	10030210	食道静脈瘤破裂	10058122	重篤	関連なし	2016/02/18	102	本剤投与中止	1	軽快	2016/03/10	22	原疾患/合併症							1							

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
116									1092		
116									1092		
116									1092		
116									1092		
116									1092		
116									1092		
117									108	-35	
117									108	-6	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目								合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害					
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)							
118	女	68		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/03/06	77	本剤の一時休業、併用薬等の変更(赤血球輸血2単位)	3	軽快	2017/06/22	109													1			
118	女	68		肝胆道系障害	10019805	胆嚢炎	10008612	胆嚢炎	10008612	重篤	関連あり	2017/03/23	94	併用薬等の変更(CTRX、SBT/CPZ)、薬物療法以外の処置、入院/入院期間の延長	3	回復	2017/04/23	32	原疾患/合併症															
118	女	68		肝胆道系障害	10019805	胆嚢炎	10008612	胆嚢炎	10008612	重篤	関連なし	2017/05/07	139	併用薬等の変更(MEPM、CMZ)、入院/入院期間の延長	3	回復	2017/05/20	14	原疾患/合併症															
118	女	68		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/10/23	308		2	軽快	2018/08/13	295														1		
119	男	81		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2018/04/06	444	併用薬等の変更(サイメリン(注)(ラニムスチン))	不明・未記載	回復	2018/10/04	182	原疾患/合併症															

NCC - CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
118									953		
118									953		
118									953		
118									953		
119									1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害								
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)							
120	男	79		心臓障害	10007541	心拡大	10007632	心拡大	10007632	非重篤	関連あり	2015/12/09	43	併用薬等の変更 (フロセミド)	2	軽快	2017/03/29	477	原疾患/合併症																	
120	男	79		呼吸器、胸郭お よび縦隔障害	10038738	胸水	10035598	胸水	10035598	非重篤	関連あり	2015/12/09	43	併用薬等の変更 (フロセミド)	2	回復	2015/12/24	16	原疾患/合併症																	
120	男	79		一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	末梢性浮腫	10030124	下腿浮腫	10078346	非重篤	関連あり	2015/12/09	43	併用薬等の変更 (フロセミド)	1	回復	2016/01/06	29	原疾患/合併症																	
120	男	79		臨床検査	10022891	血圧上昇	10005750	血圧上昇	10005750	非重篤	関連あり	2015/12/24	58		2	回復	2017/02/24	429	原疾患/合併症																	
120	男	79		心臓障害	10007541	心不全	10007554	心不全増悪	10007557	重篤	関連あり	2016/06/15	232	本剤投与中止、 併用薬等の変更 (フロセミド、 スピロノラクト ン、)	3	軽快	2016/07/16	32	原疾患/合併症				1													
121	男	87		肝胆道系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害	10024670	非重篤	関連あり	2016/01/21	14		1	回復	2016/04/01	72	原疾患/合併症																	
121	男	87		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/07/07	547	本剤投与量の変 更	1	軽快	2017/12/15	162							1											
121	男	87		一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	末梢性浮腫	10030124	下腿浮腫	10078346	非重篤	関連あり	2018/02/16	771	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	2018/03/30	43	原疾患/合併症																	
121	男	87		胃腸障害	10017947	腹水	10003445	腹水	10003445	重篤	関連あり	2018/12/02	1060	本剤投与量の変 更	不明・未記載	回復	2019/02/15	76	原疾患/合併症																	
122	女	71		肝胆道系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害	10024670	非重篤	関連あり	2015/11/19	28	本剤の一時休業	1	軽快	2015/12/04	16																		
122	女	71		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2015/12/25	64		1	回復	2017/12/11	718																		
122	女	71		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血増悪	10002036	非重篤	関連あり	2015/12/25	64	本剤投与量の変 更	2	回復	2016/04/06	104																		
122	女	71		血液およびリン パ系障害	10005329	血小板増加症	10043563	血小板増加症	10043563	非重篤	関連あり	2016/01/26	96	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	2016/04/06	72	原疾患/合併症																	
122	女	71		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血増悪	10002036	非重篤	関連あり	2016/05/09	200	本剤投与量の変 更	2	回復	2016/06/06	29																		

NCC : CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
120								■■■■	232	-189	
120								■■■■	232	-189	
120								■■■■	232	-189	
120								■■■■	232	-174	
120								■■■■	232	1	
121								■■■■	1092		
121								■■■■	1092		
121								■■■■	1092		
121								■■■■	1092		
122								■■■■	1077		
122								■■■■	1077		
122								■■■■	1077		
122								■■■■	1077		
122								■■■■	1077		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢(歳)	安全性解析期間外	SOC名	SOCコード	PT名	PTコード	LLT名	LLTコード	重篤度	本剤との因果関係	発現日	発現までの日数(日)	処置	グレード分類(CTCAE)	転帰	転帰日	転帰までの日数(日)	本剤以外の要因	重点調査項目								合併症 肝機能障害	合併症 腎機能障害					
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障害	出血性事象	心不全	間質性肺疾患	悪性腫瘍(二次発がん)							
123	男	67		胃腸障害	10017947	出血性胃潰瘍	10017826	出血性胃潰瘍	10017826	非重篤	関連あり	2016/01/25	92	本剤投与量の変更	2	軽快	2016/03/03	39	原疾患/合併症															
123	男	67		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)	10029104	食道癌	10030155	食道癌	10030155	重篤	関連なし	2016/03/24	151	薬物療法以外の処置	不明・未記載	回復	2016/05/24	62	その他(内視鏡的に全病変治癒切除→手術日：2016年5月24日)															
124	男	66		臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2016/01/25	68	本剤投与量の変更	不明・未記載	回復	2016/02/18	25	原疾患/合併症															
125	女	77		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/03/28	99	本剤投与量の変更	不明・未記載	軽快	2016/05/29	63																
125	女	77		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/09/12	267	本剤投与量の変更、本剤の一時休業	不明・未記載	軽快	2016/10/10	29																
125	女	77		一般・全身障害および投与部位の状態	10018065	無力症	10003549	無力症	10003549	非重篤	関連あり	2017/01/12	389	本剤投与量の変更	1	軽快	2017/01/29	18	原疾患/合併症															
125	女	77		肝胆道系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害	10024670	非重篤	関連あり	2017/10/02	652		1	未回復	2019/01/21	477	原疾患/合併症															
126	女	49		臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2016/02/04	50	本剤投与量の変更	不明・未記載	軽快	2016/02/18	15																
126	女	49		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2016/02/18	64	本剤投与量の変更	2	軽快	2016/04/21	64																
126	女	49		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2016/09/08	267	本剤投与量の変更	1	軽快	2016/10/08	31																
127	女	62		臨床検査	10022891	白血球数減少	10047942	白血球減少	10049182	非重篤	関連あり	2016/06/06	22	本剤投与量の変更	不明・未記載	軽快	2016/09/15	102																
127	女	62		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2016/06/20	36		2	未回復	2019/05/24	1069	原疾患/合併症															
127	女	62		臨床検査	10022891	赤血球数減少	10038153	赤血球減少	10050782	非重篤	関連あり	2016/08/25	102	本剤の一時休業	不明・未記載	軽快	2016/09/15	22																
127	女	62		臨床検査	10022891	赤血球数減少	10038153	赤血球減少	10050782	非重篤	関連あり	2016/10/07	145	本剤投与量の変更	不明・未記載	回復	2016/11/04	29																

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
123									■■■■	1092	
123									■■■■	1092	
124									■■■■	1092	
125									■■■■	1049	
125									■■■■	1049	
125									■■■■	1049	
125									■■■■	1049	
126									■■■■	1088	
126									■■■■	1088	
126									■■■■	1088	
127									■■■■	1072	
127									■■■■	1072	
127									■■■■	1072	
127									■■■■	1072	

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目								合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害		
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)				
128	男	76		筋骨格系および 結合組織障害	10028395	軟部組織出血	10051297	軟部組織出血	10051297	非重篤	関連なし	2017/02/09	246		1	軽快	2017/03/30	50	原疾患/合併症。 併用薬(ワーファ リン バファリ ン)		1										
128	男	76		一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	治療用製品効果 不十分	10082200	薬効不十分	10013682	非重篤	関連あり	2017/02/16	253	併用薬等の変更 (ハイドレア)	不明・未記載	軽快	2017/07/20	155	原疾患/合併症												
129	女	72		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(嚢胞およ びボリーブを含 む)	10029104	平滑筋肉腫	10024189	平滑筋肉腫	10024189	重篤	関連あり	2016/12/05	29	本剤投与中止	2	後遺症有	2017/05/23	170	その他(本剤投与 開始後より腹部 に腫瘍を触知す るようになり、 精査を薦めたが 本人が拒否して いたため腫瘍が 増大。2017年4月 18日にCT施行。 後腹膜に巨大な 腫瘍を認め手術 予定となったが 疼痛が増強し緊 急入院となり、5 月23日に腫瘍摘 出術を施行し た。因果関係不 明のため入院後 本剤投与中止と した。)											1	
130	女	55		胃腸障害	10017947	痔出血	10054787	痔出血	10054787	非重篤	関連あり	2017/05/03	129		1	回復	2017/06/01	30	併用薬(コンプラ ビン配合薬)		1										
131	女	74		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/09/05	99	本剤投与量の変 更	2	軽快	2017/11/28	85			1										
131	女	74		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	重篤	関連なし	2017/11/28	183		1	未回復	2018/01/15	49	原疾患/合併症				1								
131	女	74		腎および尿路障 害	10038359	急性腎障害	10069339	急性腎不全	10001041	重篤	関連なし	2017/12/19	204		1	未回復	2018/01/12	25	原疾患/合併症												

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
128									1092		
128									1092		
129									192	-163	
130									1092		
131									204	-105	
131									204	-21	
131									204	1	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害														
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)													
132	男	66		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2016/10/25	71		1	軽快	2019/09/24	1065	原疾患/合併症																			1				
132	男	66		臨床検査	10022891	血中乳酸脱氢酶 酵素増加	10005630	L D H増加	10024051	非重篤	関連あり	2016/10/25	71		1	軽快	2019/09/24	1065	原疾患/合併症																			1				
132	男	66		生殖系および乳 房障害	10038604	前立腺炎	10036978	急性前立腺炎	10001021	非重篤	関連なし	2018/08/15	730	併用薬等の変更 (ケフアルール (内)(セフアク ロール))	2	軽快	2018/08/28	14	その他(偶発的事 象)																			1				
133	女	78		感染症および寄 生虫症	10021881	口腔ヘルペス	10067152	口唇ヘルペス	10019942	非重篤	関連あり	2016/02/10	29		1	回復	2016/02/24	15																					1			
133	女	78		血液およびリン パ系障害	10005329	骨髄抑制	10028584	骨髄抑制	10028584	非重篤	関連あり	2016/02/24	43	本剤投与量の変 更	1	回復	2016/03/09	15																					1			
134	男	81		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2018/03/08	301	本剤の一時休業	2	回復	2018/07/12	127																					1			
134	男	81		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2018/11/01	539	本剤投与量の変 更	1	回復	2019/02/21	113																					1			
135	女	75		臨床検査	10022891	アスパラギン酸 アミノトランス フェラーゼ増加	10003481	A S T増加	10003544	重篤	関連あり	2015/11/30	29		3	軽快	2018/11/29	1096																					1			
135	女	75		臨床検査	10022891	アラニンアミ トランスフェ ラーゼ増加	10001551	A L T増加	10001845	非重篤	関連あり	2016/01/18	78		2	回復	2018/11/29	1047																						1		
135	女	75		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/03/14	134	本剤投与量の変 更	1	回復	2016/05/09	57																						1		
135	女	75		胃腸障害	10017947	メラナ	10027141	メラナ	10027141	非重篤	関連なし	2017/02/13	470		1	回復	2017/09/11	211	その他(CFにて上 行結腸に憩室の 多発あり、憩室 からの出血の可 能性が考えられ る)																						1	
136	男	73		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/04/13	112	本剤投与量の変 更	1	未回復	2019/01/17	1010																						1		
136	男	73		神経系障害	10029205	末梢性ニューロ パチー	10029331	末梢性ニューロ パチー	10029331	非重篤	関連あり	2017/02/15	420	併用薬等の変更 (牛車腎気丸)	1	回復	2017/06/21	127																								

NCC：CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
132									■■■■	1092	
132									■■■■	1092	
132									■■■■	1092	
133									■■■■	1092	
133									■■■■	1092	
134									■■■■	1058	
134									■■■■	1058	
135									■■■■	1092	
135									■■■■	1092	
135									■■■■	1092	
135									■■■■	1092	
136									■■■■	1092	
136									■■■■	1092	

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害				
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)			
137	女	72		一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	疼痛	10033371	疼痛	10033371	非重篤	関連なし	2015/11/09	15	本剤の一時休 業、併用薬等 の変更(ハイドレ ア、イントロン A)	2	軽快	2016/03/01	114	原疾患/合併症													
137	女	72		生薬系および乳 房障害	10038604	子宮脱	10046814	子宮脱	10046814	重篤	関連なし	2016/**/**	-	薬物療法以外の 処置、入院/入 院期間の延長	不明・未記載	回復	2018/08/07	-	その他(因果関係 のない合併症)													
137	女	72		傷害、中毒およ び処置合併症	10022117	挫傷	10050584	挫傷	10050584	重篤	関連なし	2016/01/13	80	薬物療法以外の 処置、入院/入 院期間の延長	3	回復	2016/03/19	67	原疾患/合併症			1										
137	女	72		血管障害	10047065	出血	10055798	出血	10055798	重篤	関連なし	2016/01/13	80	薬物療法以外の 処置、入院/入 院期間の延長	3	回復	2016/03/19	67	原疾患/合併症				1									
137	女	72		臨床検査	10022891	血中アルカリホ スファターゼ増 加	10059570	A.L.P増加	10001771	非重篤	関連あり	2017/01/12	445	本剤投与量の変 更、併用薬等 の変更(ウルソ)	2	軽快	2017/04/13	92				1										
137	女	72		皮膚および皮下 組織障害	10040785	類天疱瘡	10034277	水疱性類天疱瘡	10006567	非重篤	関連なし	2017/07/13	627	本剤の一時休 業、併用薬等 の変更(ビダラビ ン軟膏、バルト レックス、ミノ マイシン、ニコ チン酸アミド軟 膏、アンテ ベート軟膏、プ ロベト)	2	軽快	2017/09/01	51	原疾患/合併症													
137	女	72		臨床検査	10022891	血中アルカリホ スファターゼ増 加	10059570	A.L.P増加	10001771	非重篤	関連あり	2018/06/14	963		1	未回復	2018/11/08	148				1										
137	女	72		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2018/06/14	963		2	回復	2018/11/08	148					1									

NCC- CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
137									■■■■	1007	
137									■■■■	1007	
137									■■■■	1007	
137									■■■■	1007	
137									■■■■	1007	
137									■■■■	1007	
137									■■■■	1007	
137									■■■■	1007	
137									■■■■	1007	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患		
138	女	90		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2017/06/29	29		1	回復	2018/08/09	407								1		
138	女	90		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2018/05/17	351		2	軽快	2018/06/28	43	その他(ハイドレ アによるもの)		1							

NCC : CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
138									447	-18	
138									447	-96	

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目						合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全		
139	男	70		心臓障害	10007541	うっ血性心不全	10007559	うっ血性心不全	10007559	非重篤	関連なし	2017/07/15	46	併用薬等の変更 (ランックス)	2	軽快	2017/09/06	54	原疾患/合併症					1			
139	男	70		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2017/07/26	57	本剤投与量の変更	2	軽快	2017/09/06	43	原疾患/合併症								
139	男	70		臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2017/11/08	162	本剤投与量の変更	2	軽快	2017/11/22	15		1							
139	男	70		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2017/11/09	163	本剤投与量の変更	2	軽快	2018/01/17	70	原疾患/合併症								
139	男	70		感染症および寄生虫症	10021881	細菌性肺炎	10060946	細菌性肺炎	10060946	重篤	関連あり	2018/04/06	311	本剤の一時休業、併用薬等の変更(セフトリアキソン、ミノサイクリン、アジスロマイシン)。入院/入院期間の延長	3	軽快	2018/04/13	8			1						
139	男	70		皮膚および皮下組織障害	10040785	発疹	10037844	全身性皮疹	10037858	非重篤	関連なし	2018/04/09	314	併用薬等の変更(ヘパリン、アンテベート)	2	軽快	2018/04/13	5	併用薬(ミノサイクリン、セフトリアキソン)								
139	男	70		血管障害	10047065	大動脈解離	10002895	B型大動脈解離	10077125	重篤	関連あり	2018/06/26	392	併用薬等の変更(ニカルジピン、ニフェジピン)。入院/入院期間の延長	3	軽快	2018/07/17	22									
139	男	70		臨床検査	10022891	血中クレアチニン増加	10005483	クレアチニン増加	10011368	非重篤	関連あり	2018/08/22	449	本剤投与量の変更	2	不明・未記載	2019/05/16	268									
139	男	70		臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2018/09/19	477	本剤投与量の変更	1	回復	2019/01/30	134					1				
139	男	70		臨床検査	10022891	血中尿酸増加	10005861	尿酸高値	10050450	重篤	関連あり	2018/10/17	505		4	軽快	2018/11/14	29									
139	男	70		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2018/12/12	561	本剤投与量の変更	2	軽快	2018/12/26	15	原疾患/合併症								
139	男	70		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2019/01/30	610	本剤投与量の変更	2	軽快	2019/03/27	57	原疾患/合併症								
139	男	70		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血増悪	10002036	重篤	関連あり	2019/04/10	680	併用薬等の変更(照射赤血球濃厚液-LR(注)(人赤血球濃厚液(放射線照射))	3	未回復	2019/05/16	37					1				

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
139									654	-663	
139									654	-652	
139									654	-547	
139									654	-546	
139									654	-398	
139									654	-395	
139									654	-317	
139									654	-260	
139									654	-232	
139									654	-204	
139									654	-148	
139									654	-99	
139									654	-29	

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害			
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)		
139	男	70		呼吸器、胸部お よび縦隔障害	10038738	呼吸困難	10013968	呼吸困難	10013968	重篤	関連なし	2019/04/18	688	本剤投与中止、 併用薬等の変更 (ハイドロレア (内)(ヒドロキ シカルヘミ ド)、アジスロ マイシン)	3	未回復	2019/05/17	30	原疾患/合併症												
139	男	70		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(糞便およ びポリープを含 む)	10029104	急性白血病	10000830	急性白血病	10000830	重篤	関連なし	2019/05/18	718		5	死亡	2019/05/22	5	原疾患/合併症												

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
139									654	-21	
139									654	10	

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害							
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)						
140	女	73	眼障害	10015919	白内障	10007739	白内障増悪	10007742	重篤	関連なし	2017/10/23	127	薬物療法以外の 処置、入院/入 院期間の延長	3	軽快	2018/06/04	225	原疾患/合併症																	
140	女	73	代謝および栄養 障害	10027433	高マグネシウム 血症	10020669	高マグネシウム 血症	10020669	非重篤	関連なし	2019/10/18	852	併用薬等の変更 (マグミット)	1	回復	2019/12/20	64	併用薬(マグミッ ト)																	
141	女	78	感染症および寄 生虫症	10021881	水痘	10046980	水痘	10046980	重篤	関連あり	2016/05/22	83	本剤投与中止、 入院/入院期間 の延長	3	回復	2016/06/14	24								1										
142	女	63	臨床検査	10022891	ヘモグロビン減 少	10018884	Hb減少	10019171	非重篤	関連あり	2018/10/04	85	本剤投与量の変 更	1	回復	2018/11/29	57								1										
143	男	69	傷害、中毒およ び処置合併症	10022117	皮下血腫	10042345	皮下血腫	10042345	非重篤	関連なし	2018/06/22	358		2	回復	2018/07/12	21	その他(動脈性の 出血であり、薬 剤の関与は否定 的である)																	
143	男	69	傷害、中毒およ び処置合併症	10022117	皮下血腫	10042345	皮下血腫	10042345	非重篤	関連なし	2019/06/14	715		不明・未記載	軽快	2019/07/19	36	その他(打撲に伴 う血管損傷によ るものである)																	
143	男	69	肝胆道系障害	10019805	急性胆嚢炎	10008614	急性胆嚢炎	10008614	重篤	関連なし	2019/08/04	766	本剤の一時休 業、薬物療法以 外の処置、入院 /入院期間の延 長	4	回復	2019/08/30	27	その他(胆石症に よる急性胆のう 炎を発症。他院 にて胆嚢摘出術 が施行された。)																	
144	女	78	感染症および寄 生虫症	10021881	帯状疱疹	10019974	帯状疱疹	10019974	非重篤	関連あり	2017/07/15	30	本剤の一時休業	不明・未記載	回復	2017/07/31	17	原疾患/合併症							1										
145	男	68	良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(嚢胞およ びネバリーブを含 む)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	重篤	関連なし	****/**/*	-	本剤投与中止	5	死亡	2016/03/19	-	原疾患/合併症																	
145	男	68	臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	重篤	関連なし	2016/02/06	4	本剤投与中止	5	死亡	2016/03/19	43	原疾患/合併症							1										
146	男	75	神経系障害	10029205	浮動性めまい	10013573	めまい感	10018263	非重篤	関連あり	2017/02/03	4		1	回復	2017/02/10	8																		
146	男	75	神経系障害	10029205	浮動性めまい	10013573	ふらふら感	10042651	非重篤	関連あり	2017/03/28	57	本剤投与中止	1	未回復	2017/06/20	85																		

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
140								■■■■	1092		
140								■■■■	1092		
141								■■■■	85	-2	
142								■■■■	1092		
143								■■■■	936		
143								■■■■	936		
143								■■■■	936		
144								■■■■	1090		
145								■■■■	15		
145								■■■■	15	-11	
146								■■■■	141	-137	
146								■■■■	141	-84	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害								
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)							
147	男	73		神経系障害	10029205	大脳動脈塞栓症	10008088	大脳塞栓症	10008108	重篤	関連あり	2016/10/10	299	併用薬等の変更 (ノバスタン (注)(アルガト ロバン水和 物)、シロスタ ゾール)、入院/ 入院期間の延長	2	回復	2016/11/02	24														1				
147	男	73		感染症および寄 生虫症	10021881	敗血症	10040047	敗血症	10040047	重篤	関連なし	2016/11/06	326	併用薬等の変更 (セフトリアキ ソンナトリウム 水和物(注)(セ フトリアキソン ナトリウム水和 物))、入院/入院 期間の延長	4	回復	2016/11/25	20	その他(加齢によ る免疫力低下の ためと推定)													1				
148	男	74		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)	10029104	脾腫	10033609	脾腫	10033609	重篤	関連なし	2018/07/31	967	本剤投与中止	5	死亡	2018/08/20	21	その他(ジャカビ 投与とは無関係 に脾臓がん発症)													1				
149	女	72		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	重篤	関連あり	2017/09/05	85	本剤投与量の変 更	3	軽快	2017/09/19	15															1			
150	女	74		臨床検査	10022891	血中クレアチニ ン増加	10005483	クレアチニン増 加	10011368	非重篤	関連あり	2018/05/08	421	本剤投与量の変 更	2	未回復	2020/02/25	659																		
150	女	74		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血増悪	10002036	非重篤	関連あり	2018/05/22	435	本剤投与量の変 更	3	軽快	2019/04/02	316																1		
151	女	50		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連あり	2016/11/24	85	併用薬等の変更 (ハイドレア)	1	回復	2017/01/26	64	原疾患/合併症																	
152	男	75		筋骨格系および 結合組織障害	10028395	変形性脊椎症	10041591	変形性脊椎症	10041591	非重篤	関連なし	2017/01/15	399		1	軽快	2017/02/07	24	その他(関連無い 疾患の発症)																	
153	女	68		肝胆道系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害	10024670	非重篤	関連あり	2017/03/13	7		1	未回復	2020/09/16	1284																	1	

NCC : CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
147								■■■■	967	-668	
147								■■■■	967	-641	
148								■■■■	983	-16	
149								■■■■	1092		
150								■■■■	1079	-658	
150								■■■■	1079	-644	
151								■■■■	112	-27	
152								■■■■	1092		
153								■■■■	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害							
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)						
154	女	67		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/05/12	85	本剤投与量の変 更	2	回復	2016/08/04	85			1														
155	男	80		眼障害	10015919	光視症	10034962	眼のちらつき	10016753	非重篤	関連あり	2017/09/05	1		不明・未記載	軽快	2017/10/03	29																	
155	男	80		眼障害	10015919	視力障害	10047571	視覚異常	10000186	非重篤	関連なし	2019/10/31	787		不明・未記載	回復	2020/04/16	169	併用薬(HU)																
155	男	80		眼障害	10015919	霧視	10047513	かすみ目	10060816	非重篤	関連なし	2019/10/31	787		不明・未記載	回復	2020/04/16	169	併用薬(HU)																
156	男	53		代謝および栄養 障害	10027433	高尿酸血症	10020903	高尿酸血症	10020903	非重篤	関連なし	2019/04/12	652	併用薬等の変更 (フェブリック (内)(フェブキ ノスタット))	3	回復	2019/08/09	120	その他(生活習慣 (飲酒))																
156	男	53		腎および尿路障 害	10038359	腎障害	10038428	腎障害	10038428	非重篤	関連なし	2019/06/14	715		2	軽快	2019/08/09	57	その他(生活数値 に起因した高尿 酸血症(有害事 象)が原因であり、 高尿酸血症 の治療によって 軽快した)																
157	男	67		血液およびリン パ系障害	10005329	骨髄抑制	10028584	骨髄抑制	10028584	非重篤	関連あり	2017/02/02	14		2	未回復	2020/04/02	1156	併用薬(ハイドレ ア(内)(ヒドロキ シカルバミド))		1														
157	男	67		感染症および寄 生虫症	10021881	皮膚感染	10040872	皮膚感染	10040872	非重篤	関連あり	2017/04/20	91	薬物療法以外の 処置	1	軽快	2018/01/11	267																	
157	男	67		感染症および寄 生虫症	10021881	感染性皮膚真菌	10071367	感染性粉瘤	10059788	非重篤	関連あり	2017/04/20	91	薬物療法以外の 処置	1	軽快	2018/01/11	267																	
157	男	67		臨床検査	10022891	血中クレアチニ ン増加	10005483	クレアチニン増 加	10011368	非重篤	関連あり	2017/04/27	98		1	未回復	2020/04/02	1072																	
157	男	67		代謝および栄養 障害	10027433	高カリウム血症	10020646	高カリウム血症	10020646	非重篤	関連なし	2017/04/27	98	併用薬等の変更 (アーガメイト (内)(ボリスチ レンスルホン酸 カルシウム))	3	軽快	2017/06/21	56	原疾患/合併症																
157	男	67		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)	10029104	骨髄線維症	10028537	骨髄線維症	10028537	非重篤	関連あり	2018/10/17	636		不明・未記載	未回復	2020/04/02	534	その他(自然経過 による線維化が あると思われる)																

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
154								■■■■	1092		
155								■■■■	1092		
155								■■■■	1092		
155								■■■■	1092		
156								■■■■	834	-182	
156								■■■■	834	-119	
157								■■■■	1092		
157								■■■■	1092		
157								■■■■	1092		
157								■■■■	1092		
157								■■■■	1092		
157								■■■■	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害									
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)								
158	女	83		神経系障害	10029205	失神	10042772	失神発作	10042771	非重篤	関連あり	2017/06/20	223	本剤投与中止	2	不明・未記載	2017/08/03	45																			
159	男	60		血液およびリン パ系障害	10005329	白血球増加症	10024378	白血球増加症	10024378	重篤	関連なし	2016/09/09	25	併用薬等の変更 (ハイドロコル チゾール)	3	軽快	2017/06/16	281	原疾患/合併症																		
159	男	60		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2017/10/13	424		1	回復	2018/08/17	309							1												
160	女	70		感染症および寄 生虫症	10021881	帯状疱疹	10019974	帯状疱疹	10019974	非重篤	関連あり	2018/01/12	263		2	回復	2018/05/22	131							1												
161	男	83		胃腸障害	10017947	胃粘膜病変	10061164	急性胃粘膜病変	10000753	非重篤	関連あり	2016/04/29	72		2	回復	2016/05/10	12	併用薬(バイアス ピリン)															1			
161	男	83		臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2016/06/27	131	本剤の一時休業	1	回復	2016/08/22	57							1									1			
161	男	83		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)	10029104	脂腺癌	10068784	脂腺癌	10068784	重篤	関連なし	2017/08/15	545	薬物療法以外の 処置、入院入 院期間の延長	3	軽快	2017/09/24	41	その他(偶発症、 不明)															1			
161	男	83		肝胆道系障害	10019805	肝硬変	10019641	肝硬変	10019641	非重篤	関連なし	2018/03/08	750	併用薬等の変更 (フロセמיד)	2	未回復	2019/03/05	363	原疾患/合併症							1									1		
161	男	83		感染症および寄 生虫症	10021881	帯状疱疹	10019974	帯状疱疹	10019974	重篤	関連あり	2018/11/28	1015	併用薬等の変更 (アザピリン、 コナール、 トラムセツ ト、ビダラビ ン)	3	軽快	2018/12/07	10																	1		
162	男	73		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/04/07	15		2	回復	2016/05/26	50																		1	
162	男	73		臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2016/04/07	15		2	回復	2016/04/21	15																			1
162	男	73		心臓障害	10007541	心不全	10007554	心不全	10007554	重篤	関連なし	2016/04/10	18	本剤投与中止、 併用薬等の変更 (アズセמיד、 アズセמיד、 スベロフラ クソン錠、バイ アスピリン錠、 メイシアート 錠、フロセミド 注射液)	3	軽快	2016/05/02	23	原疾患/合併症																		

NCC：CI
 ジャカピ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
158									266	-43	
159									1092		
159									1092		
160									1092		
161									1064		
161									1064		
161									1064		
161									1064		
161									1064		
161									1064		
162									18	-3	
162									18	-3	
162									18	1	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目								合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害									
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)											
163	男	65		感染症および寄 生虫症	10021881	帯状疱疹	10019974	帯状疱疹	10019974	非重篤	関連あり	2020/01/06	918	本剤投与量の変 更	1	回復	2020/**/*	-														1						
164	女	43		臨床検査	10022891	血小板数増加	10051608	血小板増加	10035547	非重篤	関連あり	2016/02/26	17		不明・未記載	軽快	2016/04/08	43																				
164	女	43		臨床検査	10022891	白血球数増加	10047943	白血球増加	10049183	非重篤	関連あり	2016/02/26	17	本剤投与量の変 更	1	回復	2016/03/15	19	原疾患/合併症																			
164	女	43		感染症および寄 生虫症	10021881	上咽頭炎	10028810	感冒	10010106	非重篤	関連なし	2016/03/11	31		1	回復	2016/03/16	6																		1		
164	女	43		感染症および寄 生虫症	10021881	帯状疱疹	10019974	帯状疱疹	10019974	非重篤	関連あり	2018/10/21	985	併用薬等の変更 (アメナリーフ)	2	回復	2018/11/05	16	原疾患/合併症																		1	
165	女	68		感染症および寄 生虫症	10021881	上咽頭炎	10028810	感冒症状	10009867	非重篤	関連なし	2016/04/22	17		1	回復	2016/04/27	6	その他(家族から の感染)																		1	
165	女	68		胃腸障害	10017947	下痢	10012735	下痢	10012735	非重篤	関連なし	2016/04/22	17		1	回復	2016/04/27	6	その他(家族から の感染)																			
165	女	68		臨床検査	10022891	白血球数減少	10047942	白血球減少	10049182	非重篤	関連あり	2016/04/22	17		2	回復	2016/05/06	15																			1	
165	女	68		一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	倦怠感	10025482	倦怠感	10025482	非重篤	関連あり	2016/08/05	122		1	回復	2016/08/19	15																				
165	女	68		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連なし	2018/06/29	815	本剤投与量の変 更	2	未回復	2019/11/07	497	原疾患/合併症																		1	
166	女	84		神経系障害	10029205	頭痛	10019211	頭痛	10019211	非重篤	関連あり	2016/11/03	2		1	回復	2016/11/05	3																				
167	女	75		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2017/03/23	14	併用薬等の変更 (グリチルチン内 服)	1	回復	2017/05/25	64																				1
167	女	75		感染症および寄 生虫症	10021881	肺炎	10035664	肺炎	10035664	非重篤	関連あり	2017/09/21	196	併用薬等の変更 (ジェニナック 内服)	1	回復	2017/11/14	55																				1
167	女	75		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(嚢胞およ びキリンフォーム を含む)	10029104	急性単球性白血 病	10000871	急性単球性白血 病	10000871	重篤	関連なし	2017/10/29	234	本剤投与中止、 併用薬等の変更 (シタラピジン、 アクトラルゼシ ン)、入院/入院 期間の延長	4	回復	2018/07/06	251	原疾患/合併症																			
168	男	78		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	重篤	関連あり	2016/07/15	43	併用薬等の変更 (濃厚赤血球 濃液)	3	未回復	2017/07/14	365																				1

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
163									1092		
164									1092		
164									1092		
164									1092		
164									1092		
165									1092		
165									1092		
165									1092		
165									1092		
165									1092		
166									232	-230	
167									250	-236	
167									250	-54	
167									250	-16	
168									407		

NCC：CINC424B1401 調査番号：JAK-2-02
 ジャカピ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢(歳)	安全性解析期間外	SOC名	SOCコード	PT名	PTコード	LLT名	LLTコード	重篤度	本剤との因果関係	発現日	発現までの日数(日)	処置	グレード分類(CTCAE)	転帰	転帰日	転帰までの日数(日)	本剤以外の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障害	合併症 腎機能障害
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障害	出血性事象	心不全	間質性肺疾患		
169	男	74		一般・全身障害および投与部位の状態	10018065	治療用製品効果不十分	10082200	薬効不十分	10013682	非重篤	関連あり	2016/07/15	36	本剤投与中止	不明・未記載	未回復	2016/07/15	1										
170	女	64		心臓障害	10007541	心不全	10007554	心不全	10007554	非重篤	関連あり	2016/04/25	22	本剤投与中止	2	軽快	2016/06/27	64	原疾患/合併症					1				
171	男	77		感染症および寄生虫症	10021881	肺炎	10035664	肺炎	10035664	重篤	関連あり	2018/01/12	89		4	軽快	2018/01/26	15	原疾患/合併症		1							
171	男	77		胃腸障害	10017947	胃出血	10017788	胃出血	10017788	非重篤	関連なし	2018/01/22	99		1	軽快	2018/01/23	2	併用薬(アスピリン(PS)(アスピリン))				1					
172	女	72		胃腸障害	10017947	イレウス	10021328	イレウス	10021328	重篤	関連なし	2016/07/22	257		3	回復	2016/08/04	14	その他(偶発症)									
172	女	72		感染症および寄生虫症	10021881	尿路感染	10046571	尿路感染	10046571	重篤	関連あり	2016/07/22	257		3	回復	2016/08/04	14	原疾患/合併症		1							
172	女	72		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/09/14	311	本剤投与量の変更	2	回復	2017/12/06	449			1							
172	女	72		感染症および寄生虫症	10021881	肺炎	10035664	肺炎	10035664	重篤	関連あり	2017/03/30	508	併用薬等の変更(注)(タゾバクタムナトリウム・ピベラジリナト))	3	回復	2017/04/19	21				1						
172	女	72		血液およびリンパ系障害	10005329	血球減少症	10066274	血球減少症	10066274	非重篤	関連あり	2017/06/21	591		2	軽快	2017/12/06	169			1							
172	女	72		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2017/11/08	731		1	未回復	2018/06/06	211						1				
172	女	72		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)	10029104	結腸癌	10009944	大腸癌	10059140	重篤	関連なし	2018/02/07	822	本剤投与中止	5	死亡	2018/06/08	122										

NCC - CI
 ジャカピ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
169								██████	35	2	
170								██████	22	1	
171								██████	1092		
171								██████	1092		
172								██████	936	-679	
172								██████	936	-679	
172								██████	936	-625	
172								██████	936	-428	
172								██████	936	-345	
172								██████	936	-205	
172								██████	936	-114	

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目								合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害							
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)									
173	男	78		感染症および寄 生虫症	10021881	肺炎	10035664	肺炎	10035664	重篤	関連あり	2016/05/26	38	併用薬等の変更 (マキシシーム (注)(セフェビ ム塩酸塩水和 物)), 入院/入院 期間の延長	4	回復	2016/05/50	5	原疾患/合併症		1													1		
173	男	78		感染症および寄 生虫症	10021881	肺炎	10035664	肺炎	10035664	重篤	関連あり	2016/07/12	85	併用薬等の変更 (マキシシーム (注)(セフェビ ム塩酸塩水和 物)), 入院/入院 期間の延長	4	回復	2016/07/19	8	原疾患/合併症		1													1		
173	男	78		感染症および寄 生虫症	10021881	肺炎	10035664	肺炎	10035664	重篤	関連あり	2016/09/01	136	入院/入院期間 の延長	3	回復	2016/09/27	27	原疾患/合併症		1													1		
173	男	78		感染症および寄 生虫症	10021881	肺炎	10035664	肺炎	10035664	重篤	関連あり	2016/10/11	176	併用薬等の変更 (ロセフィン (注)(セフトリ アゾンナトリ ウム水和物)), 入院/入院期間 の延長	4	回復	2016/10/17	7	原疾患/合併症		1													1		
173	男	78		一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	発熱	10037660	発熱	10037660	重篤	関連あり	2016/11/15	211	本剤投与量の変 更、併用薬等の変 更(アベロニク タス(内)(モキ シフロキサシ ン塩酸塩)), 入院/ 入院期間の延長	3	回復	2016/11/22	8	原疾患/合併症															1		
173	男	78		感染症および寄 生虫症	10021881	肺炎	10035664	肺炎	10035664	重篤	関連あり	2017/05/15	392	併用薬等の変更 (チエナム(注) (イミペネム水 和物・シラス チンナトリウ ム)), 入院/入院 期間の延長	4	回復	2017/05/26	12	原疾患/合併症		1													1		
173	男	78		感染症および寄 生虫症	10021881	肺炎	10035664	肺炎	10035664	重篤	関連あり	2017/10/31	561	併用薬等の変更 (ゾシン)), 入院/ 入院期間の延長	4	回復	2017/11/29	30	原疾患/合併症		1														1	
173	男	78		感染症および寄 生虫症	10021881	肺炎	10035664	肺炎	10035664	重篤	関連あり	2017/12/15	606	併用薬等の変更 (フィニパク ス(注)(ドリベ ナム水和物))	3	回復	2018/01/04	21	原疾患/合併症		1													1		
173	男	78		感染症および寄 生虫症	10021881	肺炎	10035664	肺炎	10035664	重篤	関連あり	2018/02/15	668	併用薬等の変更 (マキシシーム (注)(セフェビ ム塩酸塩水和 物)), 入院/入院 期間の延長	1	回復	2018/03/15	29	原疾患/合併症		1													1		

NCC : CI
 ジャカピ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
173									728	-690	
173									728	-643	
173									728	-592	
173									728	-552	
173									728	-517	
173									728	-336	
173									728	-167	
173									728	-122	
173									728	-60	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害						
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)					
174	男	73		感染症および寄 生虫症	10021881	肺炎球菌性肺炎	10035728	肺炎球菌性肺炎	10035728	重篤	関連あり	2017/04/18	343	併用薬等の変更 (タゾバクタム/ ピペラシリン、ア モキシシリン)	3	回復	2017/04/27	10			1													
174	男	73		感染症および寄 生虫症	10021881	上咽頭炎	10028810	感冒	10010106	非重篤	関連あり	2017/09/29	507		1	回復	2017/09/30	2	その他(風邪のため)		1													
174	男	73		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)	10029104	小細胞肺癌	10041067	小細胞肺癌	10041067	重篤	関連あり	2018/10/18	891	本剤投与中止	5	死亡	2019/04/08	173	その他(喫煙歴)							1								
175	女	77		臨床検査	10022891	アラニンアミノ トランスフェ ラーゼ増加	10001551	A L T 増加	10001845	非重篤	関連なし	2016/09/16	24		1	軽快	2017/02/17	155	その他(アルコー ル飲酒による影 響。)							1								
175	女	77		臨床検査	10022891	アスパラギン酸 アミノトランス フェラーゼ増加	10003481	A S T 増加	10003544	非重篤	関連なし	2016/09/16	24		1	回復	2017/02/17	155	その他(アルコー ルによるASTの 上昇であり薬剤 は因果関係なし。)															
175	女	77		呼吸器、胸郭お よび縦隔障害	10038738	上気道の炎症	10049590	上気道の急性炎 症	10049620	非重篤	関連なし	2017/04/17	237	併用薬等の変更 (リカバリン、 レボフロキサシ ン)	1	軽快	2017/04/28	12	原疾患/合併症															
175	女	77		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)	10029104	肺の悪性新生物	10058467	肺癌	10025044	非重篤	関連なし	2019/04/12	962	薬物療法以外の 処置	2	回復	2019/07/26	106	原疾患/合併症							1								
176	男	84		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/02/15	68		1	回復	2016/06/06	113								1								
176	男	84		臨床検査	10022891	血小板数増加	10051608	血小板増加	10035547	非重篤	関連あり	2016/02/15	68	本剤投与中止	2	軽快	2016/06/06	113	原疾患/合併症															
176	男	84		一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	倦怠感	10025482	倦怠感	10025482	非重篤	関連あり	2016/03/14	96		1	回復	2016/05/09	57																
177	女	80		胃腸障害	10017947	悪心	10028813	嘔気	10037730	非重篤	関連あり	2016/03/02	29	本剤投与中止	2	回復	2016/04/27	57																

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
174									512	-590	
174									512	-426	
174									512	-42	
175									1092		
175									1092		
175									1092		
175									1092		
176									151	-83	
176									151	-83	
176									151	-55	
177									57	-28	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目								合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害										
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)												
178	男	81		一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	治療用製品効果 不十分	10082200	薬効不十分	10013682	非重篤	関連あり	2015/12/16	29	本剤投与中止	不明・未記載	回復	2016/06/03	171	その他(ジャカビ 中止後、ハイド レアを再度開始 し63現在病状は 安定している。)																				
179	男	54		皮膚および皮下 組織障害	10040785	皮下出血	10018999	皮下出血	10018999	重篤	関連なし	2017/03/16	42		3	回復	2017/05/09	55	原疾患/合併症																		1		
179	男	54		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	重篤	関連なし	2017/03/18	44	併用薬等の変更 (濃厚赤血球 (注)(入赤血球 濃厚液))	3	軽快	2017/04/18	32	その他(皮下出血 によるものと考え る)																	1			
179	男	54		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/07/18	166		1	軽快	2017/09/12	57																				1	
180	男	74		心臓障害	10007541	うっ血性心不全	10007559	うっ血性心不全	10007559	重篤	関連あり	2016/05/06	107		不明・未記載	回復	2016/05/14	9	原疾患/合併症。 その他(呼吸器疾 患からのPH ₂ 塩分 摂取過多の可能 性を疑う)																			1	
180	男	74		呼吸器、胸郭お よび縦隔障害	10038738	慢性閉塞性肺炎 患	10009033	慢性閉塞性肺炎 患増悪	10077773	重篤	関連なし	2016/11/15	300	併用薬等の変更 (プレドニ (内)(プレドニ ゾン)、シン グレア錠 10mg、テオ フィリン徐放 錠)、薬物療法 以外の処置	3	回復	2016/12/15	31	原疾患/合併症																				
181	女	68		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2016/11/03	130	本剤投与中止	1	回復	2016/12/22	50																					1
182	女	87		胃腸障害	10017947	悪心	10028813	悪心	10028813	非重篤	関連あり	2016/05/18	9	本剤投与中止	2	回復	2016/05/24	7																					

NCC : CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
178								■■■■	29	1	
179								■■■■	194	-152	
179								■■■■	194	-150	
179								■■■■	194	-28	
180								■■■■	1092		
180								■■■■	1092		
181								■■■■	130	1	
182								■■■■	14	-5	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目								合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害							
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)									
183	女	67		感染症および寄 生虫症	10021881	細菌性肺炎	10060946	細菌性肺炎	10060946	重篤	関連あり	2017/06/11	342	併用薬等の変更 (レボフロキサ シン水和物(内) (レボフロキサ シン水和物)、 ロキソプロフェ ン、メロペネ ム)、入院/入院 期間の延長	3	回復	2017/06/26	16																	1	
183	女	67		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2018/06/12	708	本剤投与量の変 更	2	軽快	2018/08/07	57	原疾患/合併症																1	
183	女	67		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連なし	2018/08/07	764		2	未回復	2019/08/13	372	原疾患/合併症																1	
183	女	67		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連なし	2019/07/23	1114		3	未回復	2020/02/18	211	原疾患/合併症																1	
184	男	82		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2016/01/04	32	本剤投与中止	1	軽快	2016/01/21	18	併用薬(メロペ ン注)(メロペネ ム水和物)																1	
184	男	82		感染症および寄 生虫症	10021881	尿路感染	10046571	尿路感染	10046571	非重篤	関連なし	2016/01/04	32	併用薬等の変更 (メロペン(注) (メロペネム水 和物))	不明・未記載	軽快	2016/01/21	18	原疾患/合併症															1		
185	男	62		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/05/17	120	本剤投与量の変 更	1	軽快	2017/01/05	234																	1	
186	男	55		感染症および寄 生虫症	10021881	上咽頭炎	10028810	感冒	10010106	非重篤	関連なし	2017/08/23	223	本剤投与量の変 更	1	回復	2017/09/12	21	その他(偶発的)																1	
187	男	55		胃腸障害	10017947	便秘	10010774	便秘	10010774	非重篤	関連あり	2017/07/16	72	併用薬等の変更 (マグミット錠)	1	軽快	2019/09/14	791																		
187	男	55		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能異常	10019670	非重篤	関連あり	2017/11/08	187		1	回復	2019/09/14	676																	1	
187	男	55		傷害、中毒およ び処置合併症	10022117	皮下血腫	10042345	皮下血腫	10042345	非重篤	関連あり	2017/11/08	187	併用薬等の変更 (バイアスピリ ンの中止)	2	回復	2018/01/06	60																	1	

NCC - CI
 ジャカピ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
183									1092		
183									1092		
183									1092		
184									32	1	
184									32	1	
185									1091		
186									1092		
187									1092		
187									1092		
187									1092		

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の回数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の回数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目								合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害				
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)						
188	男	74		臨床検査	10022891	血小板数増加	10051608	血小板増加	10035547	非重篤	関連なし	2016/08/20	10	併用薬等の変更 (ハイドロキ シカルバミド)	2	回復	2016/09/06	18	原疾患/合併症														
189	女	59		感染症および寄 生虫症	10021881	憩室炎	10013538	結腸憩室炎	10072620	非重篤	関連あり	2016/03/25	38	併用薬等の変更 (セフトラジム 水和物(注)(セ フトラジム水和 物)), 入院/入院 期間の延長	不明・未記載	回復	2016/04/04	11	原疾患/合併症		1												
190	男	81		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(糞地およ び尿リークを含 む)	10029104	骨髄線維症	10028537	真性多血症後骨 髄線維症	10074691	非重篤	関連なし	2019/03/28	746		2	未回復	2019/04/16	20	原疾患/合併症														

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
188									■■■■■	1092	
189									■■■■■	190	
190									■■■■■	841	

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目								合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害									
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)											
191	女	82		胃腸障害	10017947	口内炎	10042128	口内炎	10042128	非重篤	関連あり	2016/04/02	28	併用薬等の変更 (デキサメ タゾン)	2	回復	2016/08/06	127																				
191	女	82		代謝および栄養 障害	10027433	高カリウム血症	10020646	高カリウム血症	10020646	非重篤	関連あり	2016/05/28	84	本剤投与量の変更、 併用薬等の変更 (ケイキサ レート(内)、ボ リスチレンスル ホン酸ナトリウ ム)	2	回復	2016/08/06	71																				
191	女	82		筋骨格系および 結合組織障害	10028395	筋肉痛	10028411	筋肉痛	10028411	非重篤	関連あり	2016/06/11	98	本剤投与量の変更、 併用薬等の変更 (カロナール(内)、アセト アミノフェン)	2	回復	2016/08/06	57																				
191	女	82		臨床検査	10022891	血中クレアチニ ン増加	10005483	クレアチニン増 加	10011368	非重篤	関連あり	2016/07/09	126	本剤投与中止	1	回復	2017/03/25	260																				
192	女	81		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/06/23	98	本剤投与中止	1	回復	2016/08/18	57																				
193	女	65		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/08/25	249	本剤投与量の変更	1	軽快	2018/03/16	204																				

NCC：CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
191									126	-98	
191									126	-42	
191									126	-28	
191									126	1	
192									98	1	
193									1092		

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目								合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害								
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)										
194	女	68		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/03/30	84	本剤投与量の変更	2	回復	2016/07/13	106		1																	
194	女	68		良性、悪性および詳細不明の新生物(嚢胞およびボリーブを含む)	10029104	乳癌	10006187	乳癌	10006187	重篤	関連なし	2016/04/13	98	本剤の一時休業、併用薬等の変更(ドセタキセル水和物(注)(ドセタキセル水和物)、パクリタキセル)、薬物療法以外の処置、入院/入院期間の延長	5	死亡	2018/03/30	717	その他(内服開始3か月で発症しており、直接の因果関係はないと考えます。)													1					
195	男	80		肝胆道系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害	10024670	重篤	関連あり	2016/09/13	8	本剤投与中止、併用薬等の変更(ウルソ、強力ミノファーマン)、入院/入院期間の延長	3	回復	2016/09/26	14																			
196	男	52		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2017/02/02	43	本剤投与量の変更	2	軽快	2018/05/18	471																			
196	男	52		良性、悪性および詳細不明の新生物(嚢胞およびボリーブを含む)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2017/11/09	323	本剤投与量の変更	1	回復	2018/04/06	149	原疾患/合併症																		
197	女	84		良性、悪性および詳細不明の新生物(嚢胞およびボリーブを含む)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	重篤	関連なし	2016/08/23	63	本剤投与量の変更	不明・未記載	未回復	2017/05/19	270	原疾患/合併症																		

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
194								■■■■	546	-594	
194								■■■■	546	-580	
195								■■■■	8	1	
196								■■■■	505	-462	
196								■■■■	505	-182	
197								■■■■	310	-247	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害					
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)				
198	女	63		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(嚢胞およ びボリーブを含 む)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	重篤	関連なし	2016/04/22	15	本剤投与量の変 更	不明・未記載	未回復	2019/06/21	1156	原疾患/合併症														
198	女	63		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/07/15	99	本剤投与量の変 更	2	回復	2016/09/05	53							1								
199	女	66		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(嚢胞およ びボリーブを含 む)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	重篤	関連なし	2016/12/06	211	本剤投与量の変 更	不明・未記載	未回復	2019/07/30	967	原疾患/合併症														
200	男	76		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(嚢胞およ びボリーブを含 む)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	重篤	関連なし	2016/08/23	43	本剤投与量の変 更	不明・未記載	未回復	2017/10/24	428	原疾患/合併症														
200	男	76		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(嚢胞およ びボリーブを含 む)	10029104	急性白血病	10000830	急性白血病	10000830	重篤	関連あり	2017/08/21	406	本剤投与中止、 入院/入院期間 の延長	不明・未記載	未回復	2017/10/24	65															
201	男	77		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(嚢胞およ びボリーブを含 む)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	重篤	関連なし	2017/10/31	267	本剤投与量の変 更	不明・未記載	未回復	2020/03/17	869	原疾患/合併症														
201	男	77		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2018/04/03	421	本剤投与量の変 更	1	未回復	2020/03/17	715							1								
202	男	55		臨床検査	10022891	白血球数増加	10047943	白血球増加	10049183	非重篤	関連なし	2018/10/09	820	併用薬等の変更 (ハイドレア)	不明・未記載	未回復	2019/09/10	337	原疾患/合併症														
203	女	74		呼吸器、胸部お よび縦隔障害	10038738	間質性肺疾患	10022611	間質性肺炎	10022617	重篤	関連あり	2018/09/21	941	本剤投与中止、 入院/入院期間 の延長	5	死亡	2018/10/02	12	原疾患/合併症							1							

NCC : CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
198								■■■■	1092		
198								■■■■	1092		
199								■■■■	1092		
200								■■■■	406	-363	
200								■■■■	406	1	
201								■■■■	1092		
201								■■■■	1092		
202								■■■■	1092		
203								■■■■	941	1	

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害			
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)		
204	女	75		筋骨格系および 結合組織障害	10028395	筋肉内出血	10028309	筋肉内出血	10028309	非重篤	関連あり	2016/06/04	16		2	軽快	2016/07/16	43					1						1		
204	女	75		傷害、中毒およ び処置合併症	10022117	骨折	10017076	骨折	10017076	重篤	関連なし	2018/05/16	727	入院/入院期間 の延長	3	回復	2018/10/05	143	その他(本人の不 注意により、つ まづき転倒し た。大腿頸部骨 折を発生し、術 式は不明だが、 手術を施行。そ の後、経過良好 である。)									1			
204	女	75		血管障害	10047065	深部静脈血栓症	10051055	深部静脈血栓症	10051055	非重篤	関連なし	2018/05/29	740	併用薬等の変更 (イグザレルト (内)(リハート キサパン))	2	軽快	2018/08/31	95	原疾患/合併症										1		
205	女	83		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2015/12/22	36	薬物療法以外の 処置	2	軽快	***/*/*/**	-	原疾患/合併症					1							
205	女	83		心臓障害	10007541	心不全	10007554	心不全	10007554	重篤	関連あり	2015/12/28	42		不明・未記載	回復	2016/01/15	19	原疾患/合併症												
206	女	83		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連あり	2016/08/02	35	本剤投与量の変 更、本剤投与中 止	不明・未記載	回復	2017/01/05	157	原疾患/合併症												
207	女	72		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/06/08	87		1	回復	2020/04/17	1045													

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
204									1092		
204									1092		
204									1092		
205									43	-28	
205									43	-22	
206									78	-43	
207									1092		

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害				
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)			
208	女	63		感染症および寄 生虫症	10021881	肺炎	10035664	肺炎	10035664	非重篤	関連あり	2016/11/16	20	本剤の一時休 業、併用薬等 の変更(ロセフ イン(注)(セフ トリアキソンナ トリウム水和物))	2	回復	2016/11/28	13											1			
208	女	63		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2016/12/02	36		1	回復	2017/05/12	162														
208	女	63		感染症および寄 生虫症	10021881	膀胱炎	10011781	膀胱炎	10011781	非重篤	関連あり	2017/12/13	412	併用薬等の変更 (グレースピッ ト(内)(シタフ ロキサシン水和 物))	2	回復	2017/12/18	6											1			
209	男	86		臨床検査	10022891	ヘモグロビン減 少	10018884	ヘモグロビン低 値	10018889	非重篤	関連あり	2018/03/07	462	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	2018/05/09	64												1		
210	男	73		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	重篤	関連あり	2017/08/10	78	本剤投与中止、 入院/入院期間 の延長	5	死亡	2018/10/01	418														
211	女	49		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2018/03/05	288		1	軽快	2018/07/30	148														
212	男	62		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2017/06/29	15	本剤投与中止	不明・未記載	未回復	2017/08/31	64														
212	男	62		血液およびリン パ系障害	10005329	骨髄抑制	10028584	骨髄抑制	10028584	非重篤	関連あり	2017/07/27	43		2	回復	2017/09/28	64												1		

NCC : CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
208									1082		
208									1082		
208									1082		
209									932		
210									194	-200	
211									1092		
212									77	-62	
212									77	-34	

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害			
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)		
213	女	80		臨床検査	10022891	血小板数増加	10051608	血小板増加	10035547	非重篤	関連あり	2017/02/01	28	本剤投与中止	不明・未記載	回復	2017/03/01	29	原疾患/合併症												
213	女	80		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連あり	2017/02/01	28	本剤投与中止	不明・未記載	軽快	2017/03/29	57													
213	女	80		臨床検査	10022891	白血球数増加	10047943	白血球増加	10049183	非重篤	関連あり	2017/02/01	28	本剤投与中止	不明・未記載	軽快	2017/03/29	57	原疾患/合併症												

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
213									28	1	
213									28	1	
213									28	1	

NCC: CIN424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカピ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢(歳)	安全性解析期間外	SOC名	SOCコード	PT名	PTコード	LLT名	LLTコード	重篤度	本剤との因果関係	発現日	発現までの日数(日)	処置	グレード分類(CTCAE)	転帰	転帰日	転帰までの日数(日)	本剤以外の要因	重点調査項目						合併症 肝機能障害	合併症 腎機能障害		
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障害	出血性事象	心不全			間質性肺疾患	悪性腫瘍(二次発がん)
214	女	73		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2017/02/03	16	本剤投与量の変更	1	回復	2017/05/26	113					1					1	1
214	女	73		臨床検査	10022891	アミラーゼ増加	10002016	血清アミラーゼ増加	10040139	非重篤	関連あり	2017/02/03	16	本剤投与量の変更	4	回復	2017/05/26	113									1	1	
214	女	73		腎および尿路障害	10038359	腎機能障害	10062237	腎機能低下	10017474	重篤	関連あり	2017/03/03	44	本剤投与量の変更、本剤の一時休業、薬物療法以外の処置、入院/入院期間の延長	4	軽快	2018/01/30	334		原疾患/合併症							1	1	
214	女	73		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血増悪	10002036	非重篤	関連あり	2017/04/21	93	本剤投与量の変更	3	回復	2017/08/18	120		原疾患/合併症	1						1	1	
214	女	73		胃腸障害	10017947	悪心	10028813	悪心	10028813	非重篤	関連なし	2017/09/15	240		2	回復	2018/01/30	138		その他(AEの腎機能低下によるもの)						1	1		
214	女	73		代謝および栄養障害	10027433	食欲減退	10061428	食欲不振	10054792	非重篤	関連なし	2017/09/15	240		2	回復	2018/01/30	138		その他(AEの腎機能低下によるもの)						1	1		
214	女	73		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連あり	2017/12/01	317	本剤投与量の変更	2	回復	2018/07/06	218		原疾患/合併症						1	1		
214	女	73		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血増悪	10002036	非重篤	関連なし	2018/01/30	377	併用薬等の変更(ネスブ注射液)	3	回復	2018/03/12	42		その他(AEの腎機能低下によるもの血液透析によるもの)	1					1	1		
214	女	73		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2018/04/20	457		1	軽快	2019/01/25	281							1	1			
214	女	73		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血増悪	10002036	非重篤	関連あり	2018/07/06	534	本剤投与量の変更	2	回復	2018/12/10	158			1		1			1	1		
214	女	73		傷害、中毒および処置合併症	10022117	シャント狭窄	10059053	シャント狭窄	10059053	非重篤	関連あり	2018/10/03	623	薬物療法以外の処置	3	回復	2018/10/16	14		その他(シャントにかかる動脈血圧処置はシャントPTA)						1	1		
214	女	73		一般・全身障害および投与部位の状態	10018065	倦怠感	10025482	倦怠感	10025482	非重篤	関連なし	2018/10/04	624		1	回復	2018/10/09	6		その他(AEの発熱のため)						1	1		
214	女	73		一般・全身障害および投与部位の状態	10018065	発熱	10037660	発熱	10037660	重篤	関連あり	2018/10/04	624	併用薬等の変更(ペナン(内)セフポドキシムフロキセチル)、カロナール錠、アセチオ静注液、メロベネム点滴静注)、入院/入院期間の延長	2	回復	2018/10/12	9		併用薬(シャント狭窄検査に使用したオムニバク)、その他(発熱源の特定ができなかった。感染症の可能性あり。)						1	1		
214	女	73		臨床検査	10022891	C-反応性蛋白増加	10006825	CRP増加	10011418	重篤	関連あり	2018/10/05	625	併用薬等の変更(メロベネム(注)(メロベネム水和物))、入院/入院期間の延長	2	回復	2018/10/19	15		その他(原因特定できず、感染症として対処。)						1	1		

NCC: CI
 ジャカピ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
214									██████	954	
214									██████	954	
214									██████	954	
214									██████	954	
214									██████	954	
214									██████	954	
214									██████	954	
214									██████	954	
214									██████	954	
214									██████	954	
214									██████	954	
214									██████	954	
214									██████	954	
214									██████	954	
214									██████	954	
214									██████	954	
214									██████	954	
214									██████	954	
214									██████	954	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害			
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)		
214	女	73		皮膚および皮下 組織障害	10040785	発疹	10037844	発疹	10037844	非重篤	関連なし	2018/10/05	625	併用薬等の変更 (バンナ錠の中 止)	2	回復	2018/10/11	7	併用薬(バンナ 内)(セフボドキ シム、プロキセ チル)、オムニ パーク)											1	1
214	女	73		臨床検査	10022891	白血球数増加	10047943	白血球増加	10049183	重篤	関連あり	2018/10/05	625	併用薬等の変更 (メロベネム (注)(メロベネ ム水和物)、入 院/入院期間の 延長)	2	回復	2018/10/29	25	その他(原因特 定できず、感染 症として対処。)										1	1	
214	女	73		一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	熱感	10016334	熱感	10016334	重篤	関連なし	2019/01/16	728	併用薬等の変更 (ソルコテフ 注射用、カロ ナール錠、プレ ドニゾロン錠、 マイザークリー ム)	3	回復	2019/01/25	10	併用薬(シャント 狭窄検査に使用 したオムニパー ク注 (2019.1.16 投与))										1	1	
214	女	73		皮膚および皮下 組織障害	10040785	そう痒症	10037087	そう痒	10023084	重篤	関連なし	2019/01/16	728	併用薬等の変更 (ソルコテフ 注射用、カロ ナール錠、プレ ドニゾロン錠、 マイザークリー ム)	3	回復	2019/01/25	10	併用薬(シャント 狭窄検査に使用 したオムニパー ク注 (2019.1.16 投与))										1	1	
214	女	73		一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	発熱	10037660	発熱	10037660	重篤	関連なし	2019/01/16	728	併用薬等の変更 (ソルコテフ 注射用、カロ ナール錠、プレ ドニゾロン錠、 マイザークリー ム)	3	回復	2019/01/25	10	併用薬(シャント 狭窄検査に使用 したオムニパー ク注 (2019.1.16 投与))										1	1	
214	女	73		皮膚および皮下 組織障害	10040785	発疹	10037844	発疹	10037844	重篤	関連なし	2019/01/16	728	併用薬等の変更 (ソルコテフ 注射用、カロ ナール錠、プレ ドニゾロン錠、 マイザークリー ム)	3	回復	2019/01/25	10	併用薬(シャント 狭窄検査に使用 したオムニパー ク注 (2019.1.16 投与))										1	1	
214	女	73		傷害、中毒およ び処置合併症	10022117	シャント狭窄	10059053	シャント狭窄	10059053	非重篤	関連あり	2019/01/16	728	薬物療法以外の 処置	3	回復	2019/01/29	14	その他(シャント にかかる動脈血 圧処置は、シャ ントPTA)										1	1	
214	女	73		免疫系障害	10021428	造影剤アレルギー	10066973	造影剤アレルギー	10066973	重篤	関連なし	2019/01/16	728	併用薬等の変更 (ソルコテフ 注射用、カロ ナール錠、プレ ドニゾロン錠、 マイザークリー ム)	3	回復	2019/01/25	10	併用薬(シャント 狭窄検査に使用 したオムニパー ク注 (2019.1.16 投与))										1	1	
214	女	73		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血増悪	10002036	非重篤	関連あり	2019/02/22	765	本剤の一時休業	3	回復	2019/09/20	211										1	1		
214	女	73		臨床検査	10022891	血小板数増加	10051608	血小板数増加	10051608	非重篤	関連なし	2019/05/13	845	本剤投与量の変 更	3	回復	2020/01/24	257	原疾患/合併症										1	1	

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
214									■■■■	954	
214									■■■■	954	
214									■■■■	954	
214									■■■■	954	
214									■■■■	954	
214									■■■■	954	
214									■■■■	954	
214									■■■■	954	
214									■■■■	954	
214									■■■■	954	

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害		
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)	
215	男	64		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2017/10/25	218	本剤投与量の変更	1	回復	2017/11/01	8			1									

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
215									■■■■■	1092	

NCC：CINC424B1401 調査番号：JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害			
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)		
216	女	82		血液およびリン パ系障害	10005329	骨髄抑制	10028584	骨髄抑制	10028584	非重篤	関連あり	2017/02/20	15	併用薬等の変更 (照射濃厚血小 板-L.R(注) (人血小板濃厚 液(放射線照 射)))	4	軽快	2017/07/03	134		1											
216	女	82		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	重篤	関連なし	2017/02/20	15		5	死亡	2017/08/09	171	原疾患/合併症												
216	女	82		感染症および寄 生虫症	10021881	感染	10021789	感染	10021789	非重篤	関連なし	2017/05/06	90	併用薬等の変更 (セフェピム塩 酸塩水和物(注) (セフェピム塩 酸塩水和物))	2	軽快	2017/05/11	6	原疾患/合併症	1											
216	女	82		血管障害	10047065	出血	10055798	出血	10055798	非重篤	関連なし	2017/05/07	91	併用薬等の変更 (照射濃厚血小 板-L.R(注) (人血小板濃厚 液(放射線照 射)))	1	軽快	2017/05/15	9	原疾患/合併症			1									
216	女	82		耳および迷路障 害	10013993	頭位性回転性め まい	10047348	良性発作性頭位 性回転性めまい	10004436	非重篤	関連なし	2017/05/15	99		2	軽快	2017/05/16	2	原疾患/合併症												
216	女	82		呼吸器、胸郭お よび縦隔障害	10038738	肺出血	10037313	肺出血	10037313	重篤	関連なし	2017/06/14	129	併用薬等の変更 (メチルブレド ニゾロンコハク 酸エステルナト (注)(メチルブ レドニゾロンコ ハク酸エステル ナト))	4	未回復	2017/08/09	57	原疾患/合併症			1									
216	女	82		筋骨格系および 結合組織障害	10028395	変形性脊椎症	10041591	変形性脊椎症	10041591	非重篤	関連なし	2017/06/25	140	併用薬等の変更 (ケトプロフェ ン(外)(ケトブ ロフェン)、ロ キソプロフェ ン、カロナー ル)	2	軽快	2017/06/30	6	その他(高齢によ るもの)												
216	女	82		代謝および栄養 障害	10027433	脱水	10012174	脱水	10012174	非重篤	関連なし	2017/06/26	141		3	未回復	2017/08/09	45	その他(腎機能低 下によるもの)												
216	女	82		腎および尿路障 害	10038359	腎機能障害	10062237	腎機能低下	10017474	非重篤	関連なし	2017/06/26	141		2	軽快	2017/06/29	4	その他(脱水)												
216	女	82		心臓障害	10007541	心不全	10007554	心不全	10007554	重篤	関連なし	2017/08/04	180	併用薬等の変更 (ランシックス、 モルヒネ)	5	死亡	2017/08/09	6	原疾患/合併症			1									
216	女	82		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連なし	2017/08/06	182		1	未回復	2017/08/09	4	原疾患/合併症			1									

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
216									184	-169	
216									184	-169	
216									184	-94	
216									184	-93	
216									184	-85	
216									184	-55	
216									184	-44	
216									184	-43	
216									184	-43	
216									184	-4	
216									184	-2	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害				
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)			
217	女	70		一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	末梢性浮腫	10030124	四肢浮腫	10055917	非重篤	関連あり	2017/07/24	36	本剤の一時休 業、併用薬等 の変更(ルブラ ック(内)(トラセ ミド))	2	軽快	2017/09/21	60	併用薬(アグリ リン)													
217	女	70		感染症および寄 生虫症	10021881	副鼻腔炎	10040753	副鼻腔炎	10040753	非重篤	関連なし	2017/10/05	109	併用薬等の変更 (ベストロン、 リンデロン、ボ スミン、ジェニ ナック、アンブ ロキシゾール、ト ランサミン)	2	軽快	2017/10/09	5	原疾患/合併症		1											
217	女	70		血液およびリン パ系障害	10005329	骨髄抑制	10028584	骨髄抑制	10028584	非重篤	関連あり	2017/10/26	130		2	軽快	2017/12/21	57	併用薬(ハイドレ ア(内)(ヒドロキ シカルバミド))		1											
217	女	70		心臓障害	10007541	心不全	10007554	心不全	10007554	重篤	関連あり	2017/11/27	162	併用薬等の変更 (メインテー ト、ヒドロクロ ロチアジド、ル ブラック)、入 院/入院期間の 延長	3	軽快	2017/12/03	7	併用薬(アグリ リン)				1									
217	女	70		腎および尿路障 害	10038359	腎機能障害	10062237	腎機能低下	10017474	非重篤	関連あり	2017/11/30	165		1	回復	2017/12/18	19	併用薬(ルブラ ック、ヒドロクロ ロチアジド)													
217	女	70		代謝および栄養 障害	10027433	高尿酸血症	10020903	高尿酸血症	10020903	非重篤	関連あり	2017/11/30	165	併用薬等の変更 (フェブリク (内)(フェブキ ソスタット))	1	軽快	2017/12/11	12	併用薬(アグリ リン)													
217	女	70		心臓障害	10007541	心不全	10007554	心不全増悪	10007557	重篤	関連あり	2017/12/25	190	本剤の一時休 業、本剤投与中 止、入院/入院 期間の延長	2	軽快	2018/06/06	164	併用薬(アグリ リン)				1									
217	女	70		神経系障害	10029205	脳梗塞	10008118	脳梗塞	10008118	非重篤	関連なし	2018/01/22	218	併用薬等の変更 (シロスタグ ール(内)(シロス タゾール))	1	軽快	2018/03/05	43	原疾患/合併症													

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
217									167	-154	
217									167	-81	
217									167	-60	
217									167	-28	
217									167	-25	
217									167	-25	
217									167	1	
217									167	29	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害		
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)	
218	男	78		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2018/04/16	57	併用薬等の変更 (ハイドレ ア(内)(ヒドロキ シカルバミド))	3	未回復	2019/03/22	341	併用薬(ハイドレ ア(内)(ヒドロキ シカルバミド))	1									1	
218	男	78		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	重篤	関連なし	2018/07/02	134	本剤投与量の変 更	不明・未記載	未回復	2019/03/22	264	原疾患/合併症										1	
218	男	78		臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2019/02/04	351	薬物療法以外の 処置	4	未回復	2019/03/22	47	原疾患/合併症, 併用薬(ハイドレ ア(内)(ヒドロキ シカルバミド))	1								1		
218	男	78		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2019/03/07	382		3	未回復	2019/03/22	16	原疾患/合併症			1							1	
219	女	61		臨床検査	10022891	血小板数増加	10051608	血小板増加	10035547	非重篤	関連なし	2019/12/20	998	本剤投与量の変 更	2	回復	2020/05/13	146	原疾患/合併症											
220	男	74		臨床検査	10022891	血中クレアチニ ン増加	10005483	クレアチニン増 加	10011368	非重篤	関連なし	2017/04/28	43	本剤投与量の変 更	1	不明・未記載	2017/06/24	58	その他(不明)											
220	男	74		胃腸障害	10017947	口内炎	10042128	口内炎	10042128	非重篤	関連あり	2017/05/26	71	本剤投与中止	1	回復	2017/07/07	43												
221	女	69		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/04/07	84	本剤投与量の変 更	2	回復	2016/10/27	204				1								
221	女	69		血液およびリン パ系障害	10005329	骨髄抑制	10028584	骨髄抑制	10028584	非重篤	関連あり	2016/04/07	84	本剤投与量の変 更	2	回復	2018/01/25	659				1								
221	女	69		皮膚および皮下 組織障害	10040785	そう痒症	10037087	そう痒	10023084	非重篤	関連なし	2016/05/19	126	併用薬等の変更 (サイザル錠 5mg/日追加)	2	回復	2016/10/27	162	原疾患/合併症											
221	女	69		皮膚および皮下 組織障害	10040785	発疹	10037844	皮疹	10040841	非重篤	関連なし	2016/05/19	126		不明・未記載	回復	2016/10/27	162	原疾患/合併症											

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
218								■■■■	397	-340	
218								■■■■	397	-263	
218								■■■■	397	-46	
218								■■■■	397	-15	
219								■■■■	1092		
220								■■■■	71	-28	
220								■■■■	71	1	
221								■■■■	1092		
221								■■■■	1092		
221								■■■■	1092		
221								■■■■	1092		

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現ま での日 数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰ま での日 数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害									
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)								
222	男	62		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/03/30	53	本剤投与量の変更	1	軽快	2018/11/07	953		1													1				
222	男	62		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2016/08/03	179		1	軽快	2016/08/25	23															1				
222	男	62		感染症および寄生虫症	10021881	感染性腸炎	10058839	感染性腸炎	10058839	非重篤	関連なし	2016/08/24	200	併用薬等の変更(クラビット、アセトアミノフェン、ロベラミド)	2	軽快	2016/08/31	8	その他(何らかの感染による)		1												1				
222	男	62		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連なし	2016/10/05	242		1	軽快	2017/03/01	148	その他(飲酒)															1			
222	男	62		腎および尿路障害	10038359	腎機能障害	10062237	腎機能悪化	10038453	非重篤	関連あり	2017/09/27	599	本剤投与量の変更	1	軽快	2018/03/28	183																1			
223	女	71		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/06/09	113	本剤投与量の変更	2	軽快	2016/07/07	29																	1		
223	女	71		筋骨格系および結合組織障害	10028395	筋痙攣	10028334	こむら返り	10011296	非重篤	関連あり	2017/07/20	519	併用薬等の変更(ツムラ芍薬甘草湯エキス顆粒)	2	軽快	2017/12/21	155																			
224	男	67		臨床検査	10022891	アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	10001551	ALT増加	10001845	非重篤	関連あり	2016/02/08	22		1	回復	2016/04/11	64																	1		
224	男	67		臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2016/02/08	22		2	回復	2016/04/11	64																	1		
225	男	71		肝胆道系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害	10024670	非重篤	関連なし	2017/11/01	717		1	軽快	2019/01/30	456	その他(飲酒)																	1	
226	女	69		肝胆道系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害	10024670	非重篤	関連あり	2015/11/16	29	併用薬等の変更(ウルソ処方)	1	軽快	2017/10/10	695																		1	
226	女	69		肝胆道系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害	10024670	非重篤	関連あり	2017/11/07	751	併用薬等の変更(ウルソ投与)	1	未回復	2019/06/04	575																	1		
226	女	69		良性、悪性および詳細不明の新生物(嚢胞およびホリブを含む)	10029104	子宮嚢	10046766	子宮嚢	10046766	重篤	関連なし	2017/12/04	778	本剤投与中止	4	軽快	2019/07/02	576	その他(特異性)																1		
227	女	73		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2015/12/28	42		1	回復	2016/12/20	359																	1		
227	女	73		臨床検査	10022891	白血球数増加	10047943	白血球増加	10049183	非重篤	関連あり	2016/03/22	127		1	未回復	2018/11/27	981	原疾患/合併症																		

NCC - CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
222								■■■■	1092		
222								■■■■	1092		
222								■■■■	1092		
222								■■■■	1092		
222								■■■■	1092		
223								■■■■	1092		
223								■■■■	1092		
224								■■■■	36	-14	
224								■■■■	36	-14	
225								■■■■	1092		
226								■■■■	863	-834	
226								■■■■	863	-112	
226								■■■■	863	-85	
227								■■■■	1092		
227								■■■■	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカピ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害									
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)								
228	男	67	臨床検査	10022891	ヘマトクリット 増加	10018840	ヘマトクリット 高値	10018839	非重篤	関連なし	2018/12/26	980	本剤投与量の変更	1	回復	2019/02/20	57	原疾患/合併症																			
228	男	67	臨床検査	10022891	ヘモグロビン増 加	10018888	ヘモグロビン高 値	10018887	非重篤	関連なし	2018/12/26	980	本剤投与量の変更	1	回復	2019/02/20	57	原疾患/合併症																			
229	男	62	血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/05/10	119		1	回復	2016/08/09	92																				
230	女	89	肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2015/11/26	29		1	軽快	2016/05/12	169																				
230	女	89	臨床検査	10022891	血小板数増加	10051608	血小板増加	10035547	非重篤	関連あり	2015/11/26	29		1	回復	2018/08/14	993	原疾患/合併症																			
231	男	76	感染症および寄 生虫症	10021881	細菌性肺炎	10060946	細菌性肺炎	10060946	非重篤	関連あり	2016/09/25	133	併用薬等の変更 (レボフロキサ シン錠)	2	回復	2016/09/29	5																				
232	女	86	肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2016/09/15	92		1	回復	2017/02/23	162																				
233	男	64	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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2016/08/23	203	本剤投与量の変 更	不明・未記載	未回復	2016/08/24	2	原疾患/合併症																			
233	男	64	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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2016/08/24	204	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	2017/02/22	183	原疾患/合併症																			
234	女	68	臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2015/12/30	35	本剤投与量の変 更、併用薬等 の変更(30mgから 10mgへ)	1	回復	2016/01/20	22	原疾患/合併症																			
234	女	68	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)	10029104	骨髄線維症	10028537	骨髄線維症	10028537	非重篤	関連なし	2017/09/07	652		1	未回復	2019/01/08	489	原疾患/合併症																			
234	女	68	臨床検査	10022891	白血球数増加	10047943	白血球増加	10049183	非重篤	関連なし	2018/03/08	834	本剤投与量の変 更	2	未回復	2019/01/08	307	原疾患/合併症																			

NCC - CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
228								■■■■	1092		
228								■■■■	1092		
229								■■■■	426	-307	
230								■■■■	1092		
230								■■■■	1092		
231								■■■■	1092		
232								■■■■	337	-245	
233								■■■■	785	-582	
233								■■■■	785	-581	
234								■■■■	1092		
234								■■■■	1092		
234								■■■■	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：JAK-2-02
 ジャカピ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目								合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害																			
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)																					
235	男	71	血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	10002034	非重篤	関連あり	2016/03/01	121	本剤投与量の変 更	1	回復	2016/05/10	71																							1							
235	男	71	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)	10029104	骨髄線維症	10028537	真性多血症後骨 髄線維症	10074691	10074691	非重篤	関連なし	2016/03/01	121		5	未回復	2018/11/06	981		原疾患/合併症																												
235	男	71	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)	10029104	骨髄線維症	10028537	真性多血症後骨 髄線維症	10074691	10074691	非重篤	関連なし	2017/01/24	450	本剤投与量の変 更	1	未回復		-		原疾患/合併症																												
235	男	71	血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	10002034	非重篤	関連あり	2017/04/04	520	本剤投与量の変 更	1	回復	2020/06/13	1167																											1			
236	女	74	臨床検査	10022891	血小板数増加	10051608	血小板増加	10035547	10035547	非重篤	関連あり	2016/06/17	19		1	回復	2016/07/12	26		原疾患/合併症																												
236	女	74	傷害、中毒およ び処置合併症	10022117	皮下血腫	10042345	皮下血腫	10042345	10042345	非重篤	関連あり	2016/06/17	19	併用薬等の変更 (バイアスピリ ン中止)	1	回復	2016/07/12	26		併用薬(バイアス ピリン)																										1		
236	女	74	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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	10036057	非重篤	関連なし	2018/11/05	890	本剤投与量の変 更	1	不明・未記載	2019/05/27	204		原疾患/合併症																												

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
235									■■■■	1092	
235									■■■■	1092	
235									■■■■	1092	
235									■■■■	1092	
236									■■■■	1092	
236									■■■■	1092	
236									■■■■	1092	

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現ま での日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰ま での日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害												
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)											
237	女	68		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2016/07/04	69		1	回復	2017/05/27	328																						
237	女	68		感染症および寄 生虫症	10021881	単純ヘルペス	10019948	単純ヘルペス	10019948	非重篤	関連あり	2016/07/04	69	本剤投与量の変更、併用薬等の変更(バルトレックス内服ゾピラックス軟膏を使用)	2	回復	2016/07/12	9																						
237	女	68		筋骨格系および 結合組織障害	10028395	関節痛	10003239	関節痛	10003239	非重篤	関連なし	2016/09/05	132	併用薬等の変更(鎮痛薬を追加)、薬物療法以外の処置	2	軽快	2017/05/24	262	その他(不明)																					
237	女	68		一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	浮腫	10030095	浮腫	10030095	非重篤	関連あり	2016/09/05	132	併用薬等の変更(アシックスを追加)	1	軽快	2016/09/28	24																						
237	女	68		感染症および寄 生虫症	10021881	単純ヘルペス	10019948	単純ヘルペス	10019948	非重篤	関連あり	2017/03/05	313	併用薬等の変更(バルトレックス内服)	2	回復	2017/03/15	11																						
238	女	61		胃腸障害	10017947	下痢	10012735	下痢	10012735	非重篤	関連あり	2016/06/13	1	併用薬等の変更(止痢薬を処方)	1	軽快	2016/12/12	183																						
238	女	61		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2016/06/27	15		1	未回復	2017/12/18	540																						
238	女	61		臨床検査	10022891	血小板減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2016/07/11	29	本剤の一時休薬	2	回復	2016/07/19	9																						
238	女	61		代謝および栄養 障害	10027433	脂質異常症	10058108	脂質異常症	10058108	非重篤	関連あり	2017/02/13	246	併用薬等の変更(ロトリガを処方)	1	未回復	2017/07/03	141	原疾患/合併症																					
239	女	72		感染症および寄 生虫症	10021881	带状疱疹	10019974	带状疱疹	10019974	重篤	関連あり	2016/09/10	304	併用薬等の変更(アシクロビル(注)(アシクロビル))	3	回復	2016/10/06	27	併用薬(ハイドレア(内)(ヒドロキシカルバミド))																					
239	女	72		神経系障害	10029205	脳梗塞	10008118	脳梗塞	10008118	重篤	関連なし	2018/01/13	794	本剤投与量の変更、入院/入院期間の延長	3	軽快	2018/01/21	9	原疾患/合併症																					

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
237									■■■■	1092	
237									■■■■	1092	
237									■■■■	1092	
237									■■■■	1092	
238									■■■■	1085	
238									■■■■	1085	
238									■■■■	1085	
239									■■■■	1092	
239									■■■■	1092	

NCC：CINC424B1401 調査番号：JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害					
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)				
240	男	74		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/03/22	71	本剤投与量の変更、 本剤の一時 休業	1	回復	2016/07/05	106			1												
240	男	74		肝臓系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2016/03/22	71	本剤投与量の変更、 本剤の一時 休業	1	回復	2016/07/05	106				1											
240	男	74		感染症および寄 生虫症	10021881	帯状疱疹	10019974	帯状疱疹	10019974	非重篤	関連あり	2016/09/21	254	併用薬等の変更 (バクトレック ス内服)	1	軽快	2016/10/11	21	その他(不明)			1											
240	男	74		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/10/11	274	本剤投与量の変更	1	回復	2016/12/20	71				1											
241	男			血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/03/03	57	本剤投与量の変更	1	回復	2016/11/04	247											1			1	
241	男			皮膚および皮下 組織障害	10040785	湿疹	10014184	湿疹	10014184	非重篤	関連あり	2016/03/03	57	本剤投与量の変更	2	軽快	2016/07/14	134											1			1	
241	男			腎および尿路障 害	10038359	腎機能障害	10062237	慢性腎機能障害	10009122	非重篤	関連なし	2016/12/21	350		2	未回復	2018/09/17	636											1			1	
241	男			血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血増悪	10002036	非重篤	関連なし	2017/06/20	531	本剤の一時休業	1	回復	2017/08/28	70											1			1	
241	男			肝臓系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害増悪	10048369	非重篤	関連なし	2018/05/07	852		2	未回復	2018/10/05	152											1			1	
242	男			血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/05/19	127	本剤投与量の変更	1	回復	2016/11/29	195											1				
242	男			感染症および寄 生虫症	10021881	結核性胸膜炎	10045104	結核性胸膜炎	10045104	重篤	関連なし	2016/06/06	-	不明・未記載		回復	2016/07/19	-											1		1		
243	男	59		感染症および寄 生虫症	10021881	帯状疱疹	10019974	帯状疱疹	10019974	重篤	関連あり	2017/12/19	523	入院/入院期間 の延長	3	回復	2018/01/17	30											1				
243	男	59		感染症および寄 生虫症	10021881	上咽頭炎	10028810	感冒	10010106	非重篤	関連なし	2018/02/04	570	併用薬等の変更 (クラリス、フ スコデ、PL)	2	軽快	2018/02/21	18											1				
244	男	68		心臓障害	10007541	心筋梗塞	10028596	心筋梗塞	10028596	重篤	関連なし	2016/09/13	37	本剤投与中止。 薬物療法以外の 処置、入院/入 院期間の延長	4	回復	2016/09/17	5															

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
240									1016		
240									1016		
240									1016		
240									1016		
241									729	-946	
241									729	-946	
241									729	-653	
241									729	-472	
241									729	-151	
242									412	-285	
242									412		
243									1092		
243									1092		
244									36	2	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患		
245	女	57	臨床検査	10022891	γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加	10017693	γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加	10017668	非重篤	関連なし	2016/03/11	57	1	未回復	2016/07/15	127	その他(食餌性的ものと考えます)	1										
245	女	57	臨床検査	10022891	γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加	10017693	γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加	10017668	非重篤	関連なし	2016/03/16	62	1	未回復	2016/10/14	213	その他(食餌性)	1										
246	男	65	血液およびリンパ系障害	10005329	溶血	10018910	溶血	10018910	非重篤	関連なし	2015/10/11	5	1	回復	2015/10/28	18	原疾患/合併症											
246	男	65	臨床検査	10022891	血中非結合ビリルビン増加	10005370	間接ビリルビン増加	10021709	非重篤	関連なし	2015/10/11	5	1	回復	2015/10/28	18	原疾患/合併症	1										
246	男	65	臨床検査	10022891	血中尿素増加	10005851	BUN増加	10006576	非重篤	関連なし	2015/10/13	7	1	不明・未記載	2016/06/14	246	原疾患/合併症											
246	男	65	良性、悪性および詳細不明の新生物(糞潜および尿潜を含む)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2015/10/13	7	1	不明・未記載	2016/06/14	246	原疾患/合併症											
246	男	65	一般・全身障害および投与部位の状態	10018065	先行疾患の改善	10036495	先行疾患の改善	10036495	非重篤	関連あり	2015/11/27	52	薬物療法以外の処置	不明・未記載	軽快	2015/11/27	1	併用薬(レバチオ(N)(シルデナフィルクエン酸塩))										

NCC - CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
245									245		
245									245		
246									288	-283	
246									288	-283	
246									288	-281	
246									288	-281	
246									288	-236	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害					
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)				
247	女	55		感染症および寄 生虫症	10021881	麦粒腫	10020377	麦粒腫	10020377	非重篤	関連なし	2016/06/16	24	併用薬等の変更 (セフトキシム200他点眼薬)	2	回復	2016/07/28	43	その他(偶発性)		1												
247	女	55		感染症および寄 生虫症	10021881	副鼻腔炎	10040753	副鼻腔炎	10040753	非重篤	関連なし	2016/06/20	28	併用薬等の変更 (AMPC1g×2分 割、カルボシ ス テイン500×3、 フェキソフェナ ジン60×2)	2	回復	2016/07/28	39	その他(偶発性)		1												
247	女	55		臨床検査	10022891	血小板数増加	10051608	血小板増加	10035547	非重篤	関連なし	2016/06/21	29	本剤投与量の変 更	2	回復	2016/07/28	38	原疾患/合併症														
247	女	55		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/09/08	108		1	未回復	2019/06/06	1002	併用薬(ハイドレ ア)		1												
247	女	55		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(糞便およ びボリーブを含 む)	10029104	骨髄線維症	10028537	真性多血症後骨 髄線維症	10074691	重篤	関連あり	2016/09/08	108		1	未回復	2019/06/06	1002	原疾患/合併症														
248	女	75		感染症および寄 生虫症	10021881	肺炎	10035664	肺炎	10035664	重篤	関連なし	2016/05/19	161	本剤の一時休 薬、入院/入院 期間の延長	2	回復	2016/05/26	8	その他(細菌性肺 炎(肺炎球菌感 染))		1												
249	女	73		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/10/18	48		1	未回復	2018/03/13	512			1												

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由							患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例			
247								■■■■	1092	
247								■■■■	1092	
247								■■■■	1092	
247								■■■■	1092	
247								■■■■	1092	
248								■■■■	1071	
249								■■■■	517	-469

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカピ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の回数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の回数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害	
																				骨髓抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)
250	男	67		傷害、中毒および 処置合併症	10022117	皮下血腫	10042345	皮下血腫	10042345	重篤	関連なし	2015/12/20	4	併用薬等の変更 (アドナ、トラ ンサン投与)	2	軽快	2015/12/29	10	原疾患/合併症								1		
250	男	67		血管障害	10047065	出血	10055798	出血	10055798	重篤	関連なし	2016/01/13	28	本剤の一時休 業、併用薬等 の変更(RCC、 PC、FFP投与ア ドナ、トラネキ サム投与トラ マル投与)	3	軽快	2016/02/09	28	原疾患/合併症								1		
250	男	67		血液およびリン パ系障害	10005329	凝固因子欠乏症	10067787	凝固因子欠乏症	10067787	重篤	関連なし	2016/01/19	34	併用薬等の変更 (輸血)	1	未回復	2017/01/04	352	原疾患/合併症								1		
250	男	67		呼吸器、胸郭お よび縦隔障害	10038738	慢性閉塞性肺炎 患	10009033	C O P D	10010952	非重篤	関連なし	2016/01/20	35	併用薬等の変更 (クリアナー ル、クラリス投 与スピリーバ吸 入)	1	軽快	2016/02/09	21	その他(喫煙)										
250	男	67		筋骨格系および 結合組織障害	10028395	筋肉内血腫	10055890	筋肉内血腫	10055890	重篤	関連あり	2016/02/15	61	併用薬等の変更 (FFP、血小板輸 血アドナ、トラ ンサン投与)	2	未回復	2017/02/18	370	原疾患/合併症								1		
250	男	67		腎および尿路障 害	10038359	腎機能障害	10062237	腎機能悪化	10038453	重篤	関連あり	2016/05/06	142	薬物療法以外の 処置	4	未回復	2017/02/18	289	原疾患/合併症										
250	男	67		感染症および寄 生虫症	10021881	肺炎	10035664	肺炎	10035664	重篤	関連なし	2016/08/12	240	本剤の一時休 業、併用薬等 の変更(CTXMINO 投与)	3	軽快	2016/09/30	50	原疾患/合併症							1			
250	男	67		呼吸器、胸郭お よび縦隔障害	10038738	血胸	10019027	胸腔内出血	10035601	重篤	関連なし	2016/12/09	359	本剤投与中止、 併用薬等の変更 (凝固因子、血 小板の補充止血 剤増量)	4	未回復	2017/02/18	72	原疾患/合併症								1		

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
250								■■■■	176	-359	
250								■■■■	176	-335	
250								■■■■	176	-329	
250								■■■■	176	-328	
250								■■■■	176	-302	
250								■■■■	176	-221	
250								■■■■	176	-123	
250								■■■■	176	-4	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害						
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)					
251	女	79		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/08/01	57		3	未回復	2017/10/17	443	原疾患/合併症	1														
251	女	79		神経系障害	10029205	浮動性めまい	10013573	めまい感	10018263	非重篤	関連なし	2017/06/20	380	併用薬等の変更 (アムロジピン 5mgを2.5mgに 減量)	2	回復	2017/09/19	92	併用薬(アムロジ ピン)															
252	男	81		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	重篤	関連あり	2016/09/12	5	本剤投与量の変 更	2	軽快	2016/09/21	10		1														
253	男	75		心臓障害	10007541	心不全	10007554	心不全	10007554	重篤	関連なし	2016/04/28	104	本剤投与中止、 入院/入院期間 の延長	2	回復	2017/08/19	479	原疾患/合併症			1												
254	男			臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2018/07/11	666	本剤の一時休薬	3	回復	2018/08/08	29		1														
254	男			血液およびリン パ系障害	10005329	骨髄抑制	10028584	骨髄抑制	10028584	非重篤	関連あり	2019/01/09	848	本剤の一時休薬	3	回復	2019/02/06	29		1														
254	男			臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2019/01/09	848	本剤の一時休薬	3	回復	2019/02/06	29		1														
254	男			血液およびリン パ系障害	10005329	骨髄抑制	10028584	骨髄抑制	10028584	非重篤	関連あり	2019/05/01	960	本剤の一時休薬	3	軽快	2019/05/15	15		1														
254	男			臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2019/05/01	960	本剤の一時休薬	3	軽快	2019/05/15	15		1														
254	男			傷害、中毒およ び処置合併症	10022117	処置後出血	10051077	処置後出血	10051077	重篤	関連あり	2019/06/22	1012	併用薬等の変更 (血小板輸血 止血剤投与)	3	回復	2019/07/10	19	その他(不明)		1													
255	男	68		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(嚢胞およ びボリアーを含 む)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	重篤	関連あり	2018/05/24	715	本剤投与量の変 更	4	未回復	2019/01/17	239	原疾患/合併症															
255	男	68		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2018/09/13	827	本剤投与量の変 更	4	未回復	2019/01/17	127	原疾患/合併症	1														

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
251								■■■■	499	-442	
251								■■■■	499	-119	
252								■■■■	1092		
253								■■■■	113	-9	
254								■■■■	926		
254								■■■■	926		
254								■■■■	926		
254								■■■■	926		
254								■■■■	926		
254								■■■■	926		
255								■■■■	953	-238	
255								■■■■	953	-126	

NCC：CINC424B1401 調査番号：JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢(歳)	安全性解析期間外	SOC名	SOCコード	PT名	PTコード	LLT名	LLTコード	重篤度	本剤との因果関係	発現日	発現までの日数(日)	処置	グレード分類(CTCAE)	転帰	転帰日	転帰までの日数(日)	本剤以外の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障害	合併症 腎機能障害						
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障害	出血性事象	心不全	間質性肺疾患			悪性腫瘍(二次発がん)					
256	男	71		肝胆道系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害	10024670	非重篤	関連なし	2016/03/18	47		1	未回復	2018/11/11	969	原疾患/合併症					1										
256	男	71		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)	10029104	皮膚有棘細胞癌	10041834	有棘細胞癌	10059813	重篤	関連なし	2018/10/26	999	本剤投与量の変更、本剤投与中止	5	死亡	2018/11/12	18	原疾患/合併症							1								
257	男	55		肝胆道系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害	10024670	非重篤	関連なし	2016/12/16	78	本剤の一時休薬	1	回復	2017/01/13	29	原疾患/合併症					1										
258	男	65		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/09/01	106	本剤投与量の変更	1	回復	2016/10/06	36							1									
259	女	59		臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	重篤	関連あり	2016/03/28	27	本剤の一時休薬	3	軽快	2016/04/07	11							1									
260	女	56		一般・全身障害および投与部位の状態	10018065	倦怠感	10025482	倦怠感	10025482	非重篤	関連あり	2016/02/15	27		1	軽快	2016/06/13	120	原疾患/合併症															
260	女	56		皮膚および皮下組織障害	10040785	皮膚疼痛	10033474	皮膚疼痛	10033474	非重篤	関連あり	2017/03/11	-	併用薬等の変更(リリカ投与)	2	軽快	2018/01/15	-																
260	女	56		皮膚および皮下組織障害	10040785	皮膚疼痛	10033474	皮膚疼痛	10033474	非重篤	関連あり	2018/02/19	762	本剤投与量の変更	2	軽快	2018/08/29	192																
260	女	56		神経系障害	10029205	浮動性めまい	10013573	めまい感	10018263	非重篤	関連あり	2018/08/08	932	本剤の一時休薬、併用薬等の変更(ベタヒステチン錠投与)	1	回復	2018/10/31	85																
260	女	56		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)	10029104	骨髄線維症	10028537	骨髄線維症	10028537	非重篤	関連あり	2018/11/09	1025	本剤投与中止	不明・未記載	未回復	2019/04/17	160	原疾患/合併症															
261	男	62		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2017/08/30	442		不明・未記載	軽快	2018/11/12	440	原疾患/合併症															

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
256								■■■■	1013	-966	
256								■■■■	1013	-14	
257								■■■■	621	-570	
258								■■■■	1092		
259								■■■■	1090		
260								■■■■	995	-1017	
260								■■■■	995		
260								■■■■	995	-282	
260								■■■■	995	-112	
260								■■■■	995	-19	
261								■■■■	1092		

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
262								■■■■	471	-457	
262								■■■■	471	-404	
262								■■■■	471	-404	
263								■■■■	28	2	
264								■■■■	28	-6	
265								■■■■	1092		
266								■■■■	64	-59	
266								■■■■	64	-42	
267								■■■■	225	1	

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害											
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)										
268	女	80		一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	倦怠感	10025482	倦怠感	10025482	重篤	関連あり	2016/02/05	1	本剤投与中止	2	回復	2016/05/31	117																					
268	女	80		神経系障害	10029205	浮動性めまい	10013573	ふらふら感	10042651	重篤	関連あり	2016/02/05	1	本剤投与中止	2	回復	2016/05/31	117																					
268	女	80		耳および迷路障 害	10013993	耳鳴	10043882	耳鳴	10043882	重篤	関連あり	2016/02/05	1	本剤投与中止、 併用薬等の変更 (ハイドレア cap500mg追加)	2	回復	2016/03/31	56																					
268	女	80		臨床検査	10022891	アスパラギン酸 アミノトランス フェラーゼ増加	10003481	GOT増加	10018624	重篤	関連あり	2016/03/03	28	本剤投与中止	2	回復	2016/04/14	43																					
268	女	80		臨床検査	10022891	血小板数増加	10051608	血小板増加	10035547	重篤	関連なし	2016/03/03	28	本剤投与中止、 併用薬等の変更 (ハイドレア cap500mg追加)	2	軽快	2016/04/14	43	原疾患/合併症																				
268	女	80		臨床検査	10022891	白血球数増加	10047943	白血球増加	10049183	重篤	関連なし	2016/03/03	28	本剤投与中止、 併用薬等の変更 (ハイドレア cap500mg追加)	2	軽快	2016/04/14	43	原疾患/合併症																				
268	女	80		血管障害	10047065	血栓症	10043607	凝固血液	10009667	重篤	関連あり	2016/03/17	42	本剤投与中止	2	回復	2016/03/31	15																					
268	女	80		血管障害	10047065	静脈瘤	10046996	下肢静脈瘤	10047013	重篤	関連あり	2016/03/17	42	本剤投与中止	2	回復	2016/03/31	15																					
269	男	83		感染症および寄 生虫症	10021881	肺炎	10035664	肺感染	10061229	非重篤	関連なし	2016/03/20	45		3	軽快	2016/03/29	10	その他																				
269	男	83		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)	10029104	肺の悪性新生物	10058467	肺癌	10025044	重篤	関連あり	2016/06/14	131		5	死亡	2016/12/08	178																					
269	男	83		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/09/16	225	本剤投与中止	2	未回復	2016/10/18	33	原疾患/合併症																				
269	男	83		血液およびリン パ系障害	10005329	骨髄抑制	10028584	骨髄抑制	10028584	非重篤	関連あり	2016/09/16	225	本剤投与中止	2	未回復	2016/10/18	33	原疾患/合併症																				

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
268								■■■■	56	-55	
268								■■■■	56	-55	
268								■■■■	56	-55	
268								■■■■	56	-28	
268								■■■■	56	-28	
268								■■■■	56	-28	
268								■■■■	56	-14	
268								■■■■	56	-14	
269								■■■■	226	-181	
269								■■■■	226	-95	
269								■■■■	226	-1	
269								■■■■	226	-1	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害									
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)								
270	女	65		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/01/25	99		1	回復	2019/01/08	714		1																	
270	女	65		臨床検査	10022891	アラニンアミノ トランスフェ ラーゼ増加	10001551	A L T 増加	10001845	非重篤	関連あり	2017/03/22	155	本剤投与量の変更	1	回復	2017/04/26	36	原疾患/合併症		1																
270	女	65		臨床検査	10022891	アスパラギン酸 アミノトランス フェラーゼ増加	10003481	A S T 増加	10003544	非重篤	関連あり	2017/03/22	155	本剤投与量の変更	1	回復	2017/04/26	36	原疾患/合併症		1																
270	女	65		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2017/11/08	386		1	回復	2018/04/04	148			1																
270	女	65		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2018/11/28	771		1	未回復	2019/01/08	42			1																
271	男	70		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/05/10	265	本剤投与量の変更	2	軽快	2017/07/05	57			1																
271	男	70		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/06/07	293	本剤の一時休業	3	軽快	2017/07/05	29			1																
271	男	70		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/11/08	447		2	未回復	2019/10/16	708			1																
272	男	44		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(嚢胞およ びボリーブを含 む)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2017/04/03	215	本剤投与量の変更	1	回復	2017/07/04	93	原疾患/合併症																		
272	男	44		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(嚢胞およ びボリーブを含 む)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2018/03/26	572	本剤投与量の変更	1	回復	2019/06/07	439	原疾患/合併症																		
273	男			肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連なし	2018/10/02	776		1	未回復	2019/08/20	323	その他(脂肪肝の 疑いあり。)																		

NCC : CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
270								■■■■	807	-714	
270								■■■■	807	-658	
270								■■■■	807	-658	
270								■■■■	807	-427	
270								■■■■	807	-42	
271								■■■■	1065		
271								■■■■	1065		
271								■■■■	1065		
272								■■■■	1092		
272								■■■■	1092		
273								■■■■	1002		

NCC: CIN424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害						
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)					
274	男	56		腎および尿路障 害	10038359	腎機能障害	10062237	腎機能障害	10062237	非重篤	関連なし	2015/12/21	76	本剤投与量の変更	2	回復	2016/02/03	45	原疾患/合併症														1	
274	男	56		肝胆系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連なし	2016/01/06	92	本剤投与量の変更	2	回復	2016/03/08	63	原疾患/合併症			1											1	
274	男	56		感染症および寄 生虫症	10021881	菌血症	10003997	菌血症	10003997	重篤	関連なし	2017/01/17	469	本剤の一時休 業、入院/入院 期間の延長	3	回復	2017/03/24	67	その他(感染源不 明)			1										1		
274	男	56		神経系障害	10029205	意識変容状態	10001854	意識障害	10010770	重篤	関連なし	2017/01/17	469	本剤の一時休 業、入院/入院 期間の延長	3	回復	2017/01/21	5	その他(菌血症)													1		
274	男	56		感染症および寄 生虫症	10021881	髄膜炎	10027199	髄膜炎	10027199	重篤	関連なし	2017/01/17	469	併用薬等の変更 (セフェミムの 投与開始)	3	回復	2017/02/27	42	その他(菌血症)			1										1		
274	男	56		感染症および寄 生虫症	10021881	細菌性関節炎	10053555	化膿性関節炎、 下肢	10037642	重篤	関連なし	2017/01/21	473	薬物療法以外の 処置	3	軽快	2017/02/27	38	その他(ペイカー のう腫破裂の疑 い)			1										1		
274	男	56		感染症および寄 生虫症	10021881	骨髄炎	10031252	化膿性脊椎炎	10087853	重篤	関連なし	2017/01/27	479	薬物療法以外の 処置	3	回復	2017/03/21	54	その他(不明)			1										1		
274	男	56		皮膚および皮下 組織障害	10040785	薬疹	10013687	薬疹	10013687	重篤	関連なし	2017/01/29	481	併用薬等の変更 (130にバンコマ イシンへ変更)	2	軽快	2017/02/02	5	併用薬(セフェビ ム)												1			
274	男	56		腎および尿路障 害	10038359	慢性腎臓病	10064848	慢性腎不全	10038444	重篤	関連なし	2017/02/02	485	併用薬等の変更 (23よりキュービ ンへ変更)	3	軽快	2017/02/13	12	併用薬(バンコマ イシン)												1			
274	男	56		血液およびリン パ系障害	10005329	血球減少症	10066274	血球減少症	10066274	重篤	関連なし	2017/02/08	491	併用薬等の変更 (輸血)	2	回復	2017/02/22	15	その他(菌血症)			1										1		
274	男	56		製剤の問題	10077536	医療機器破損	10012575	医療機器破損	10012575	重篤	関連なし	2017/11/15	771	本剤の一時休業	3	軽快	2017/12/08	24	その他(椎後方 固定後ロッド破 損)												1			
274	男	56		胃腸障害	10017947	下痢	10012735	下痢	10012735	重篤	関連なし	2018/01/05	822	本剤投与中止	3	未回復	2018/01/21	17	その他(下腸間膜 静脈血栓)												1			
274	男	56		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	重篤	関連なし	2018/01/16	833	本剤投与中止	5	死亡	2018/01/21	6	原疾患/合併症												1			
274	男	56		感染症および寄 生虫症	10021881	インフルエンザ	10022000	B型インフルエ ンザウイルス感 染	10022003	重篤	関連なし	2018/01/17	834	本剤投与中止	3	未回復	2018/01/21	5	その他(血栓によ る全身状態悪化 による易感染)			1									1			
274	男	56		胃腸障害	10017947	腸間膜静脈血栓 症	10027402	腸間膜静脈血栓 症	10027402	重篤	関連なし	2018/01/17	834	本剤投与中止	5	死亡	2018/01/21	5	原疾患/合併症													1		
274	男	56		血液およびリン パ系障害	10005329	脾静脈血栓症	10041659	脾静脈血栓症	10041659	重篤	関連なし	2018/01/17	834	本剤投与中止	5	死亡	2018/01/21	5	原疾患/合併症													1		

NCC : CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
274								■■■■	617	-757	
274								■■■■	617	-741	
274								■■■■	617	-364	
274								■■■■	617	-364	
274								■■■■	617	-364	
274								■■■■	617	-360	
274								■■■■	617	-354	
274								■■■■	617	-352	
274								■■■■	617	-348	
274								■■■■	617	-342	
274								■■■■	617	-62	
274								■■■■	617	-11	
274								■■■■	617	1	
274								■■■■	617	2	
274								■■■■	617	2	
274								■■■■	617	2	

NCC : CINC424B1401 調査番号 : JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患		
275	女			肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2016/02/05	30	本剤の一時休薬	1	回復	2016/04/12	68			1							
276	女			感染症および寄 生虫症	10021881	尿路感染	10046571	尿路感染	10046571	非重篤	関連なし	2018/01/16	736	併用薬等の変更 (抗生剤追加)	1	回復	2018/02/18	34	その他(不明)		1							
277	女			肝胆道系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害	10024670	非重篤	関連なし	2016/09/27	211		1	軽快	2016/11/22	57	併用薬(メパロチ ン)		1							
278	男	50		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能異常	10019670	非重篤	関連あり	2016/10/20	58	本剤投与量の変 更	3	回復	2016/12/08	50	併用薬(セレコキ シブ、ボソプラ ザン、デュロキ セチン、イソニ アジド)		1							
278	男	50		血液およびリン ハ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/12/08	107	本剤投与量の変 更	2	回復	2017/03/02	85			1							
278	男	50		心臓障害	10007541	心不全	10007554	心不全	10007554	重篤	関連なし	2017/03/31	220	本剤投与中止	4	軽快	2017/09/25	179	原疾患/合併症				1					
279	女	78		臨床検査	10022891	γ-グルタミル トランスフェ ラーゼ増加	10017693	γ-グルタミル トランスフェ ラーゼ増加	10017668	非重篤	関連あり	2016/04/20	57		1	回復	2016/11/02	197				1						
279	女	78		血液およびリン ハ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/05/18	85	本剤投与中止	2	回復	2016/08/14	89				1						
279	女	78		血液およびリン ハ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血増悪	10002036	非重篤	関連あり	2016/06/15	113	本剤投与中止	2	回復	2016/08/14	61				1						
279	女	78		臨床検査	10022891	血中アルカリホ スファターゼ増 加	10059570	A L P 増加	10001771	非重篤	関連なし	2016/08/10	169		1	回復	2016/11/30	113	その他(以前より 時々高値にな る。たとえば 2012年12月10日 512IU)			1						
279	女	78		皮膚および皮下 組織障害	10040785	皮膚潰瘍	10040943	皮膚潰瘍	10040943	非重篤	関連なし	2017/07/12	505	併用薬等の変更 (ハイドレア中 止)	2	回復	2017/10/02	83	併用薬(ハイドレ ア)									
280	女			血液およびリン ハ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/08/04	78	本剤投与量の変 更	3	軽快	2016/12/15	134				1						
280	女			血液およびリン ハ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/06/07	385	本剤投与量の変 更	2	軽快	2018/01/04	212				1						
281	男	68		血液およびリン ハ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/01/26	274	本剤投与量の変 更	1	回復	2017/02/24	30				1						

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
275								■■■■	1065		
276								■■■■	973		
277								■■■■	1092		
278								■■■■	219	-161	
278								■■■■	219	-112	
278								■■■■	219	2	
279								■■■■	483	-803	
279								■■■■	483	-775	
279								■■■■	483	-747	
279								■■■■	483	-691	
279								■■■■	483	-355	
280								■■■■	540	-462	
280								■■■■	540	-155	
281								■■■■	869		

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害									
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)								
282	男	80		肝胆道系障害	10019805	急性胆管炎	10008605	急性胆管炎	10008605	重篤	関連あり	2016/10/27	8	薬物療法以外の 処置	3	回復	2016/11/04	9	併用薬(ハイドレ ア)																		
282	男	80		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	重篤	関連あり	2016/10/27	8	薬物療法以外の 処置	3	回復	2016/11/04	9	併用薬(ハイドレ ア)		1																
282	男	80		胃腸障害	10017947	上部消化管出血	10046274	上部消化管出血	10046274	重篤	関連あり	2016/11/02	14	本剤投与量の変更、薬物療法以 外の処置	3	回復	2016/11/21	20	併用薬(ハイドレ ア)		1																
282	男	80		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	重篤	関連あり	2016/11/03	15	本剤投与量の変更、薬物療法以 外の処置	3	軽快	2016/11/21	19	併用薬(ハイドレ ア)		1																
282	男	80		臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	重篤	関連あり	2016/11/14	26	本剤投与中止、 薬物療法以外の 処置	3	軽快	2016/12/16	33	併用薬(ハイドレ ア)		1																
283	男	63		代謝および栄養 障害	10027433	高カリウム血症	10020646	高カリウム血症	10020646	重篤	関連なし	2016/02/08	15	併用薬等の変更 (カリウム内 服追加)	3	軽快	2016/02/22	15	原疾患/合併症																		
283	男	63		肝胆道系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害	10024670	非重篤	関連なし	2016/03/22	58		1	回復	2016/04/08	18	その他(飲酒)		1																
284	男	59		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(嚢胞およ びボリーブを含 む)	10029104	肝細胞癌	10073071	肝細胞癌	10073071	重篤	関連なし	2016/01/08	58	本剤の一時休業	3	軽快	2016/07/20	195	原疾患/合併症		1					1											
284	男	59		肝胆道系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害	10024670	非重篤	関連なし	2016/05/19	190		2	未回復	2017/02/21	279	原疾患/合併症		1																
285	女			血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/07/19	65	本剤投与量の変 更	2	回復	2017/01/19	185			1																
286	男	62		神経系障害	10029205	頭痛	10019211	頭痛	10019211	非重篤	関連あり	2016/04/06	15	併用薬等の変更 (アセトアミノ フェン300mg頓 用)	1	回復	2016/05/11	36																			
286	男	62		皮膚および皮下 組織障害	10040785	多汗症	10020642	発汗	10042670	非重篤	関連あり	2016/04/06	15		1	回復	2016/05/11	36																			
286	男	62		血管障害	10047065	ほてり	10060800	ほてり	10060800	非重篤	関連あり	2016/04/06	15		1	回復	2016/05/11	36																			
286	男	62		神経系障害	10029205	頭痛	10019211	頭痛	10019211	非重篤	関連あり	2016/11/16	239	併用薬等の変更 (アセトアミノ フェン300mg頓 用)	1	回復	2017/03/08	113																			

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
282								■■■■	29	-21	
282								■■■■	29	-21	
282								■■■■	29	-15	
282								■■■■	29	-14	
282								■■■■	29	-3	
283								■■■■	159	-144	
283								■■■■	159	-101	
284								■■■■	468	-410	
284								■■■■	468	-278	
285								■■■■	1092		
286								■■■■	1092		
286								■■■■	1092		
286								■■■■	1092		
286								■■■■	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害			
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)		
287	男	80		臨床検査	10022891	アスベルギルス 検査陽性	10070448	アスベルギルス 検査陽性	10070448	非重篤	関連あり	2016/06/09	218		1	回復	2017/05/11	337													
287	男	80		感染症および寄 生虫症	10021881	帯状疱疹	10019974	帯状疱疹	10019974	重篤	関連あり	2018/06/07	946	入院/入院期間 の延長	3	軽快	2018/06/23	17						1							
288	男	71		臨床検査	10022891	血中クレアチニ ン増加	10005483	クレアチニン増 加	10011368	非重篤	関連あり	2016/08/23	22		3	未回復	2019/09/27	1131	原疾患/合併症												1
288	男	71		臨床検査	10022891	糸球体濾過半減 少	10018358	GFR減少	10018214	非重篤	関連あり	2016/08/23	22		1	未回復	2019/09/27	1131	原疾患/合併症												1
288	男	71		腎および尿路障 害	10038359	慢性腎臓病	10064848	慢性腎不全増悪	10038445	非重篤	関連あり	2016/08/23	22		1	未回復	2019/09/27	1131	原疾患/合併症												1
288	男	71		臨床検査	10022891	血中乳酸脱水素 酵素増加	10005630	L D H増加	10024051	非重篤	関連あり	2016/10/11	71		1	軽快	2017/08/01	295	原疾患/合併症												1
288	男	71		臨床検査	10022891	アスパラギン酸 アミノトランス フェラーゼ増加	10003481	A S T増加	10003544	非重篤	関連あり	2016/10/17	77		1	回復	2017/02/07	114	原疾患/合併症					1							1
289	男	37		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2015/12/16	22		1	軽快	2016/04/21	128													1
289	男	37		臨床検査	10022891	血小板数増加	10051608	血小板増加	10035547	非重篤	関連なし	2016/03/16	113	本剤投与量の変更、併用薬等 の変更(ハイドレ ア500mg開始本 剤20mg→10mg)	1	軽快	2016/06/16	93	原疾患/合併症												
289	男	37		臨床検査	10022891	白血球数増加	10047943	白血球増加	10049183	非重篤	関連なし	2016/03/16	113	本剤投与量の変更、併用薬等 の変更(ハイドレ ア500mg開始本 剤20mg→10mg)	1	軽快	2016/06/16	93	原疾患/合併症												
290	男	61		肝胆道系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害	10024670	非重篤	関連あり	2016/11/24	141	本剤の一時休業	1	軽快	2016/12/14	21													1
290	男	61		肝胆道系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害	10024670	非重篤	関連あり	2019/04/24	1022	本剤投与量の変 更	1	回復	2019/05/29	36													1
291	女	79		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2017/03/14	29		1	回復	2018/04/10	393													1

NCC：CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由							患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例			
287								■■■■	1092	
287								■■■■	1092	
288								■■■■	1092	
288								■■■■	1092	
288								■■■■	1092	
288								■■■■	1092	
288								■■■■	1092	
289								■■■■	1092	
289								■■■■	1092	
289								■■■■	1092	
290								■■■■	1073	
290								■■■■	1073	
291								■■■■	1092	

NCC：CINC424B1401 調査番号：JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目										合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害					
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)									
292	女	59		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物（囊胞およ びボリーブを含 む）	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2017/03/07	57	本剤投与量の 変更	不明・未記載	軽快	2017/06/15	101	原疾患/合併症																	
292	女	59		皮膚および皮下 組織障害	10040785	発疹	10037844	皮疹	10040841	非重篤	関連なし	2017/11/14	309	併用薬等の変更 (ザイザル処法)	2	回復	2018/02/13	92	その他(不明)																	
292	女	59		呼吸器、胸郭お よび縦隔障害	10038738	喘息	10003553	喘息	10003553	非重篤	関連なし	2018/02/13	400	併用薬等の変更 (シシグレ アタラックス P) 開始)	2	軽快	2019/01/15	337	その他(不明)																	
292	女	59		耳および迷路障 害	10013993	頭位性回転性め まい	10047348	頭位性回転性め まい	10047348	非重篤	関連なし	2018/04/24	470		1	軽快	2019/01/15	267	その他(不明)																	
292	女	59		神経系障害	10029205	片頭痛	10027599	片頭痛増悪	10027600	非重篤	関連なし	2018/08/08	576	併用薬等の変更 (テラナス開始)	2	軽快	2019/01/15	161	その他(ジャカビ 開始前より症状 あり。)																	
293	女	78		胃腸障害	10017947	腹部不快感	10000059	腹部不快感	10000059	非重篤	関連あり	2016/03/01	8	本剤投与中止	2	回復	2016/04/05	36																		
294	女	86		心臓障害	10007541	心不全	10007554	心不全	10007554	重篤	関連なし	2016/05/05	22	入院/入院期間 の延長	5	死亡	2016/05/06	2	原疾患/合併症																	
294	女	86		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物（囊胞およ びボリーブを含 む）	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	重篤	関連なし	2016/05/05	22	本剤投与中止	5	死亡	2016/05/06	2	原疾患/合併症																	

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
292									1092		
292									1092		
292									1092		
292									1092		
292									1092		
293									36	-28	
294									18	5	
294									18	5	

NCC：CINC424B1401 調査番号：JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害																			
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)																		
295	男	72		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2017/03/28	15		1	回復	2018/04/10	379	原疾患/合併症																							1					
295	男	72		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/05/09	57		1	回復	2018/04/10	337	原疾患/合併症																							1					
295	男	72		感染症および寄生虫症	10021881	带状疱疹	10019974	带状疱疹	10019974	非重篤	関連あり	2017/06/08	87	併用薬等の変更 (バルトレック ス、ロキソニ ン、アラセナA 軟膏処方)	2	回復	2017/07/19	42																									1				
295	男	72		感染症および寄生虫症	10021881	足部白癬	10043873	足部白癬	10043873	非重篤	関連なし	2017/07/19	128	併用薬等の変更 (アスタットク リーム1%処方)	1	軽快	2017/10/03	77																										1			
296	女			良性、悪性および詳細不明の新生物(糞虫およびボリープを含む)	10029104	急性白血病	10000830	急性白血病	10000830	重篤	関連なし	2016/10/12	22	本剤投与中止、 併用薬等の変更 (ダウノマイシ ンネキロサイ ド)、入院/入院 期間の延長	不明・未記載	軽快	2016/11/02	22																													
297	女	77		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/03/14	92	本剤投与量の変 更	2	回復	2017/04/11	29																										1			
297	女	77		臨床検査	10022891	全血球数増加	10052239	全血球数増加	10052239	非重篤	関連あり	2017/12/26	379	本剤投与量の変 更	1	軽快	2018/01/30	36																													
298	男	58		血管障害	10047065	大動脈破裂	10060874	腹部大動脈破裂	10070432	重篤	関連なし	2017/07/31	314	本剤投与中止	5	死亡	2017/07/31	1																												1	

NCC : CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
295									1092		
295									1092		
295									1092		
295									1092		
296									22	1	
297									1092		
297									1092		
298									314	1	

NCC：CINC424B1401 調査番号：JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目								合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害	
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)			
299	男	78		代謝および栄養 障害	10027433	高尿酸血症	10020903	高尿酸血症	10020903	非重篤	関連なし	2016/01/18	1		1	軽快	2016/07/25	190	原疾患/合併症											1
299	男	78		臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2016/02/10	24	本剤投与量の変更	1	回復	2016/02/24	15			1									1
299	男	78		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	重篤	関連あり	2016/03/14	57	薬物療法以外の 処置	3	未回復	2019/02/04	1058			1									1
299	男	78		臨床検査	10022891	リンパ球数減少	10025256	リンパ球数減少	10025256	重篤	関連なし	2016/04/04	78		3	軽快	2016/07/25	113	原疾患/合併症		1									1
299	男	78		代謝および栄養 障害	10027433	高尿酸血症	10020903	高尿酸血症	10020903	非重篤	関連なし	2016/09/05	232	併用薬等の変更 (フェブリク内 服)	1	軽快	2016/10/31	57	原疾患/合併症											1
299	男	78		臨床検査	10022891	リンパ球数減少	10025256	リンパ球数減少	10025256	重篤	関連なし	2016/09/05	232		3	軽快	2017/01/23	141	原疾患/合併症		1									1
299	男	78		代謝および栄養 障害	10027433	高カリウム血症	10020646	高カリウム血症	10020646	重篤	関連なし	2016/09/12	239	併用薬等の変更 (アーグメイト 内服)	3	軽快	2016/09/26	15	原疾患/合併症											1
299	男	78		臨床検査	10022891	リンパ球数減少	10025256	リンパ球数減少	10025256	重篤	関連なし	2017/03/06	414		3	軽快	2018/01/22	323	原疾患/合併症		1									1
299	男	78		代謝および栄養 障害	10027433	高尿酸血症	10020903	高尿酸血症	10020903	非重篤	関連なし	2017/11/16	669	薬物療法以外の 処置	1	回復	2017/12/11	26	その他(尿管結 石)											1
299	男	78		腎および尿路障 害	10038359	腎機能障害	10062237	腎機能悪化	10038453	非重篤	関連なし	2017/11/16	669	薬物療法以外の 処置	1	回復	2017/12/11	26	その他(尿管結 石)											1
299	男	78		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2018/01/22	736		1	未回復	2019/02/04	379	原疾患/合併症											1
299	男	78		臨床検査	10022891	血中尿酸増加	10005851	BUN増加	10006576	非重篤	関連なし	2018/03/12	785		1	軽快	2018/08/15	157	原疾患/合併症											1
299	男	78		臨床検査	10022891	リンパ球数減少	10025256	リンパ球数減少	10025256	重篤	関連なし	2018/04/23	827		3	軽快	2019/02/04	288	原疾患/合併症		1									1
300	女	65		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2016/08/24	63		1	回復	2016/10/19	57	原疾患/合併症						1					
300	女	65		臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2016/08/24	63	本剤投与量の変更	1	回復	2016/09/21	29			1									1
300	女	65		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/09/21	91	本剤投与量の変更	2	回復	2018/03/28	554			1									1

NCC: CI
 ジャカピ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
299								■■■■	1072		
299								■■■■	1072		
299								■■■■	1072		
299								■■■■	1072		
299								■■■■	1072		
299								■■■■	1072		
299								■■■■	1072		
299								■■■■	1072		
299								■■■■	1072		
299								■■■■	1072		
299								■■■■	1072		
299								■■■■	1072		
299								■■■■	1072		
300								■■■■	1092		
300								■■■■	1092		
300								■■■■	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目								合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害						
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)								
301	女	64		臨床検査	10022891	血中コレステ ロール増加	10005425	コレステロール 高値	10008661	非重篤	関連なし	2017/12/21	365		2	回復	2018/03/15	85	その他(不明)																
301	女	64		臨床検査	10022891	血中コレステ ロール増加	10005425	コレステロール 高値	10008661	非重篤	関連なし	2019/03/25	824		2	回復	2019/06/17	85	その他(不明)																
302	女	70		胃腸障害	10017947	上部消化管出血	10046274	上部消化管出血	10046274	重篤	関連なし	2017/03/10	38	本剤の一時休 薬、薬物療法以 外の処置、入院 /入院期間の延 長	3	軽快	2017/03/23	14	原疾患/合併症																
302	女	70		胃腸障害	10017947	十二指腸ポリ プ	10013833	十二指腸ポリ プ	10013833	非重篤	関連なし	2017/03/14	42		1	軽快	2017/03/16	3	その他(原因不 明)																
302	女	70		感染症および寄 生虫症	10021881	瓜膜炎	10034016	瓜膜炎	10034016	非重篤	関連なし	2019/07/**	-	薬物療法以外の 処置	2	回復	2019/10/30	-	その他(不明)																
303	女	84		感染症および寄 生虫症	10021881	敗血症	10040047	敗血症	10040047	重篤	関連あり	2018/07/12	592	本剤投与量の変 更	4	回復	2018/08/30	50	その他(抗菌)																
304	女	61		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2016/06/22	14	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	2016/07/06	15	原疾患/合併症																
304	女	61		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/10/05	119	本剤投与量の変 更	2	回復	2016/12/07	64																	
304	女	61		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2019/07/01	1118	本剤投与量の変 更	不明・未記載	回復	2019/07/29	29	原疾患/合併症																
305	女	78		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/09/20	168	本剤投与量の変 更	2	回復	2017/10/18	29	原疾患/合併症																
305	女	78		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2017/09/20	168	本剤投与量の変 更	3	軽快	2018/06/20	274																	
305	女	78		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2017/11/01	210	本剤の一時休 薬、本剤投与中 止、併用薬等の 変更	不明・未記載	未回復	2018/06/20	232	原疾患/合併症																

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
301								■■■■	1092		
301								■■■■	1092		
302								■■■■	1085		
302								■■■■	1085		
302								■■■■	1085		
303								■■■■	1092		
304								■■■■	1067		
304								■■■■	1067		
304								■■■■	1067		
305								■■■■	279	-210	
305								■■■■	279	-210	
305								■■■■	279	-168	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害						
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)					
306	女	66		神経系障害	10029205	頭痛	10019211	頭痛	10019211	非重篤	関連あり	2017/02/28	7		1	回復	2017/03/21	22																
306	女	66		臨床検査	10022891	血小板数増加	10051608	血小板増加	10035547	非重篤	関連なし	2017/03/21	28	併用薬等の変更 (マブリンの併 用)	不明・未記載	回復	2018/02/06	323	原疾患/合併症															
306	女	66		臨床検査	10022891	ヘマトクリット 減少	10018838	ヘマトクリット 減少	10018838	非重篤	関連あり	2017/05/30	98	本剤投与量の変 更	不明・未記載	回復	2017/08/15	78			1													
306	女	66		臨床検査	10022891	白血球数減少	10047942	白血球減少	10049182	非重篤	関連あり	2018/06/05	469	本剤投与量の変 更	1	回復	2018/07/03	29			1													
306	女	66		臨床検査	10022891	γ-グルタミル トランスフェ ラーゼ増加	10017693	γ-グルタミル トランスフェ ラーゼ増加	10017668	非重篤	関連あり	2018/07/03	497		1	回復	2018/07/31	29						1										
306	女	66		臨床検査	10022891	白血球数減少	10047942	白血球減少	10049182	非重篤	関連あり	2018/12/18	665	本剤投与量の変 更	1	回復	2019/01/29	43			1													
306	女	66		臨床検査	10022891	好酸球数増加	10014945	好酸球数増加	10014945	非重篤	関連あり	2019/01/29	707		1	回復	2019/11/19	295																
306	女	66		臨床検査	10022891	好酸球数増加	10014945	好酸球数増加	10014945	非重篤	関連あり	2020/01/07	1050		1	未回復	2020/03/03	57																
307	男	43		肝臓系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害増悪	10048369	非重篤	関連あり	2016/01/19	64		2	軽快	2016/02/12	25	原疾患/合併症、 併用薬(アムロジ ン)															
307	男	43		血液およびリン パ系障害	10005329	脾腫	10041660	脾腫大	10041637	非重篤	関連あり	2016/04/11	147	本剤投与量の変 更	1	軽快	2016/05/31	51	原疾患/合併症															
307	男	43		肝臓系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害増悪	10048369	非重篤	関連なし	2016/10/25	344		1	軽快	2016/12/20	57	併用薬(クラリス ス)、その他(ア ルコール)															
307	男	43		感染症および寄 生虫症	10021881	上咽頭炎	10028810	感冒	10010106	非重篤	関連なし	2016/11/18	368	併用薬等の変更 (クラリス (近 医で))	1	回復	2016/11/24	7	その他(偶発的)															
307	男	43		呼吸器、胸部お よび縦隔障害	10038738	口腔咽頭痛	10068319	咽頭痛	10074930	非重篤	関連なし	2016/11/18	368	併用薬等の変更 (クラリス (近 医で))	1	回復	2016/11/24	7	その他(感冒)															
307	男	43		筋骨格系および 結合組織障害	10028395	背部痛	10003988	腰痛	10024891	非重篤	関連なし	2018/06/17	944		1	軽快	2018/09/25	101	その他(ぎっくり 腰)															
307	男	43		胃腸障害	10017947	胃潰瘍	10017822	胃潰瘍	10017822	非重篤	関連なし	2018/09/06	1025		1	回復	2018/11/27	83	併用薬(NSAID)															
308	女	69		感染症および寄 生虫症	10021881	膀胱炎	10011781	膀胱炎	10011781	非重篤	関連なし	2017/08/30	631		1	回復	2017/10/04	36	原疾患/合併症、 その他(偶発的な もの)															

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
306									■■■■	1092	
306									■■■■	1092	
306									■■■■	1092	
306									■■■■	1092	
306									■■■■	1092	
306									■■■■	1092	
306									■■■■	1092	
306									■■■■	1092	
307									■■■■	1092	
307									■■■■	1092	
307									■■■■	1092	
307									■■■■	1092	
307									■■■■	1092	
307									■■■■	1092	
307									■■■■	1092	
307									■■■■	1092	
308									■■■■	1092	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害				
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)			
309	男	62		感染症および寄 生虫症	10021881	帯状疱疹	10019974	帯状疱疹	10019974	非重篤	関連あり	2017/02/06	7	本剤投与量の変更、 併用薬等の変更(ファムビ ルで5日間内服)	2	回復	2017/02/14	9												1		
309	男	62		血液およびリン パ系障害	10005329	リンパ球減少症	10025327	リンパ球減少症	10025327	非重篤	関連あり	2019/01/29	729		1	未回復	2020/02/04	372	併用薬(フェブリ ク)											1		
310	女	71		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/07/26	71	本剤投与量の変更	3	軽快	2017/11/06	104													1	
310	女	71		臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2017/07/26	71	本剤投与量の変更	2	軽快	2017/11/06	104													1	
310	女	71		臨床検査	10022891	白血球数減少	10047942	白血球減少	10049182	非重篤	関連あり	2017/07/26	71	本剤投与量の変更	2	軽快	2017/11/06	104													1	
311	女	90		傷害、中毒およ び処置合併症	10022117	頰椎骨折	10049946	第2頰椎骨折	10049951	重篤	関連なし	2019/02/05	674	入院/入院期間 の延長	不明・未記載	回復	2019/03/09	33	その他(転倒によ る)													
312	男	59		臨床検査	10022891	ヘマトクリット 減少	10018838	ヘマトクリット 値低下	10018843	非重篤	関連あり	2019/10/04	876		1	未回復	2020/05/15	225													1	
312	男	59		臨床検査	10022891	ヘモグロビン減 少	10018884	Hb減少	10019171	非重篤	関連あり	2019/10/04	876		1	未回復	2020/05/15	225													1	
313	男	70		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(嚢胞およ びボリーブを含 む)	10029104	急性白血病	10000830	急性白血病	10000830	重篤	関連なし	2017/02/14	85		5	死亡	2017/02/14	1	原疾患/合併症													
313	男	70		肝胆道系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害	10024670	重篤	関連なし	2017/02/14	85		5	死亡	2017/02/14	1	原疾患/合併症、 併用薬(ハイドレ ア)												1	
313	男	70		血液およびリン パ系障害	10005329	骨髄抑制	10028584	骨髄抑制	10028584	非重篤	関連なし	2017/02/14	85		3	未回復	2017/02/14	1	原疾患/合併症、 併用薬(ハイドレ ア)												1	
314	男	78		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2019/09/05	939	本剤の一時休薬	1	回復	2019/12/05	92													1	
315	男	75		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/08/02	50	本剤投与量の変更	1	回復	2017/11/22	113													1	

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
309									1092		
309									1092		
310									314	-243	
310									314	-243	
310									314	-243	
311									1092		
312									1092		
312									1092		
313									85	1	
313									85	1	
313									85	1	
314									1002		
315									968		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害							
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)						
316	女	79		血液およびリンパ系障害	1005329	骨髄抑制	10028584	骨髄抑制	10028584	非重篤	関連あり	2017/10/07	113		1	回復	2018/02/17	134		1															
316	女	79		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2018/09/14	455	本剤投与量の変更	1	未回復	2020/12/22	831																	
316	女	79		神経系障害	10029205	脳梗塞	10008118	脳梗塞	10008118	重篤	関連なし	2019/12/11	908	入院/入院期間の延長	3	軽快	2019/12/23	13																	
317	女	77		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2016/04/04	48	本剤投与量の変更	1	回復	2016/04/18	15																	
317	女	77		一般・全身障害および投与部位の状態	10018065	疲労	10016256	易疲労感	10016259	非重篤	関連あり	2016/08/09	175	本剤投与量の変更	1	回復	2016/11/29	113																	
317	女	77		呼吸器、胸郭および縦隔障害	10038738	肺動脈血栓症	10037340	肺動脈血栓症	10037340	非重篤	関連あり	2016/08/31	197		1	軽快	2016/09/07	8																	
317	女	77		臨床検査	10022891	血小板数増加	10051608	血小板数増加	10051608	非重篤	関連あり	2017/02/28	378	本剤投与量の変更	1	軽快	2019/04/09	771																	
318	女	78		皮膚および皮下組織障害	10040785	発疹	10037844	発疹	10037844	非重篤	関連なし	2016/07/21	29	本剤投与量の変更	1	回復	2016/08/18	29																	
318	女	78		神経系障害	10029205	浮動性めまい	10013573	ふらふら感	10042651	非重篤	関連あり	2016/07/21	29	本剤投与量の変更	1	軽快	2016/08/18	29																	
318	女	78		臨床検査	10022891	血中乳酸脱水素酵素増加	10005630	L D H増加	10024051	非重篤	関連なし	2016/08/18	57		1	軽快	2017/01/12	148																	
318	女	78		臨床検査	10022891	好酸球数増加	10014945	好酸球数増加	10014945	非重篤	関連あり	2016/09/20	90		1	未回復	2017/04/18	211																	
318	女	78		臨床検査	10022891	白血球数増加	10047943	白血球増加	10049183	非重篤	関連なし	2016/10/18	118		1	軽快	2017/01/12	87																	
318	女	78		臨床検査	10022891	血中アルカリホスファターゼ増加	10059570	A L P増加	10001771	非重篤	関連なし	2016/12/15	176	本剤投与量の変更	1	軽快	2017/01/12	29																	
319	女	78		腎および尿路障害	10038359	腎機能障害	10062237	腎機能悪化	10038453	非重篤	関連あり	2017/08/09	57	本剤投与量の変更	1	回復	2017/09/06	29																	

NCC : CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
316									■■■■	1092	
316									■■■■	1092	
316									■■■■	1092	
317									■■■■	1092	
317									■■■■	1092	
317									■■■■	1092	
317									■■■■	1092	
318									■■■■	1037	
318									■■■■	1037	
318									■■■■	1037	
318									■■■■	1037	
318									■■■■	1037	
318									■■■■	1037	
319									■■■■	1092	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害								
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)							
320	女	81		神経系障害	10029205	浮動性めまい	10013573	めまい感	10018263	非重篤	関連なし	2017/07/12	21	併用薬等の変更 (メリスロン)	1	回復	2017/07/19	8	その他(偶発的事 象)																	
320	女	81		腎および尿路障 害	10038359	腎機能障害	10062237	腎機能悪化	10038453	非重篤	関連あり	2017/08/02	42	本剤投与量の変 更	1	回復	2018/01/17	169																		
320	女	81		臨床検査	10022891	紙比重リポ蛋白 増加	10024910	L.D.Lコレステ ロール増加	10024055	非重篤	関連なし	2018/01/17	210	併用薬等の変更 (ロスバスタチ ン2019/2/13~)	2	回復	2019/03/13	421	原疾患/合併症																	
321	女	74		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)	10029104	急性白血病	10000830	急性白血病	10000830	重篤	関連なし	2017/12/21	253	本剤投与中止、 併用薬等の変更 (アタランソン シタラビン)	5	死亡	2018/03/10	80	原疾患/合併症																	
321	女	74		感染症および寄 生虫症	10021881	肺炎	10035664	肺炎	10035664	重篤	関連なし	2017/12/21	253	本剤投与中止、 併用薬等の変更 (メロベネム テイコプラネ ン)	5	死亡	2018/03/10	80	原疾患/合併症			1														
322	男	63		血管障害	10047065	高血圧	10020772	高血圧	10020772	非重篤	関連あり	2017/09/01	8	併用薬等の変更 (アムロジピン 5mg内服コン ロール良好)	2	軽快	2020/10/28	1154	原疾患/合併症																	
322	男	63		耳および迷路障 害	10013993	耳鳴	10043882	耳鳴	10043882	非重篤	関連あり	2017/09/01	8		1	軽快	2018/06/13	286																		
323	女	70		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/10/16	99	本剤の一時休業	1	回復	2017/12/18	64																		
323	女	70		臨床検査	10022891	血小板数増加	10051608	血小板増加	10035547	非重篤	関連なし	2017/11/20	134		1	軽快	2018/04/16	148	原疾患/合併症																	
323	女	70		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2018/04/16	281	本剤投与中止	1	回復	2018/06/11	57																		

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
320								■■■■	1092		
320								■■■■	1092		
320								■■■■	1092		
321								■■■■	295	-42	
321								■■■■	295	-42	
322								■■■■	1092		
322								■■■■	1092		
323								■■■■	245	-209	
323								■■■■	245	-174	
323								■■■■	245	-27	

NCC：CINC424B1401 調査番号：JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害									
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)								
324	女	84		神経系障害	10029205	脳梗塞	10008118	脳梗塞	10008118	重篤	関連あり	2018/02/04	118	本剤の一時休 業、入院/入院 期間の延長	4	回復	2018/03/23	48	原疾患/合併症																		
324	女	84		呼吸器、胸郭お よび縦隔障害	10038738	鼻出血	10015090	鼻出血	10015090	重篤	関連あり	2018/02/04	118	本剤の一時休 業、薬物療法以 外の処置	4	軽快	2018/02/23	20	原疾患/合併症																1		
324	女	84		臨床検査	10022891	赤血球数減少	10038153	赤血球数減少	10050782	重篤	関連あり	2018/02/04	118	本剤の一時休 業、薬物療法以 外の処置	4	軽快	2018/03/23	48	原疾患/合併症																1		
325	男	70		臨床検査	10022891	γ-グルタミル トランスフェ ラーゼ増加	10017693	γ-グルタミル トランスフェ ラーゼ増加	10017668	非重篤	関連なし	2017/07/13	92		1	未回復	2020/08/13	1128	原疾患/合併症																	1	
325	男	70		肝胆道系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害増悪	10048369	非重篤	関連なし	2017/07/13	92		1	未回復	2020/08/13	1128	原疾患/合併症																	1	
325	男	70		胃腸障害	10017947	胃腸出血	10017955	消化管出血	10018991	非重篤	関連なし	2019/04/11	729		1	未回復	2020/11/14	584	その他(原因不 明)																	1	
325	男	70		血液およびリン パ系障害	10005329	鉄欠乏性貧血	10022972	鉄欠乏性貧血	10022972	非重篤	関連なし	2019/04/11	729		1	未回復	2020/08/13	491	その他(消化管出 血部位不明)																	1	
326	女	70		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連なし	2017/05/18	71		1	回復	2020/07/02	1142	原疾患/合併症																	1	
326	女	70		血液およびリン パ系障害	10005329	脾機能亢進	10020769	脾機能亢進	10020769	非重篤	関連なし	2017/05/18	71		1	未回復	2020/07/02	1142	原疾患/合併症																	1	
327	女	85		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連なし	2017/04/20	1		1	回復	2018/04/19	365	原疾患/合併症																	1	
327	女	85		臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2017/05/25	36	本剤投与量の変 更	1	回復	2017/06/29	36	原疾患/合併症																	1	
327	女	85		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/06/29	71		1	未回復	2020/08/27	1156	原疾患/合併症																	1	
327	女	85		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(糞便およ び尿リザーブを 含む)	10029104	骨髄線維症	10028537	骨髄線維症	10028537	非重篤	関連なし	2017/08/24	127		1	未回復	2020/08/27	1100	原疾患/合併症																	1	
327	女	85		臨床検査	10022891	リンパ球数減少	10025256	リンパ球数減少	10025256	非重篤	関連なし	2019/07/11	813		1	軽快	2020/10/08	456	原疾患/合併症																		1

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
324									■■■■	1033	
324									■■■■	1033	
324									■■■■	1033	
325									■■■■	1092	
325									■■■■	1092	
325									■■■■	1092	
325									■■■■	1092	
326									■■■■	1092	
326									■■■■	1092	
327									■■■■	1092	
327									■■■■	1092	
327									■■■■	1092	
327									■■■■	1092	
327									■■■■	1092	

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢(歳)	安全性解析期間外	SOC名	SOCコード	PT名	PTコード	LLT名	LLTコード	重篤度	本剤との因果関係	発現日	発現までの日数(日)	処置	グレード分類(CTCAE)	転帰	転帰日	転帰までの日数(日)	本剤以外の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障害	合併症 腎機能障害			
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障害	出血性事象	心不全	間質性肺疾患			悪性腫瘍(二次発がん)		
328	男	79	血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	10002034	重篤	関連あり	2016/06/10	22		3	軽快	2016/12/09	183		1											1
328	男	79	臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035528	10035545	重篤	関連あり	2016/06/10	22		3	未回復	2019/03/01	995	原疾患/合併症	1										1	
328	男	79	胃腸障害	10017947	食道静脈瘤出血	10030210	食道静脈瘤出血	10030210	10030210	重篤	関連なし	2016/11/15	180	本剤投与量の変更, 薬物療法以外の処置, 入院/入院期間の延長	3	回復	2017/02/06	84	原疾患/合併症, 併用薬(パファリン配合錠A81)		1	1								1	
328	男	79	腎および尿路障害	10038359	腎機能障害	10062237	腎機能低下	10017474	10017474	非重篤	関連なし	2017/10/05	504		2	未回復	2019/03/01	513	原疾患/合併症											1	
329	女	68	血管障害	10047065	高血圧	10020772	高血圧	10020772	10020772	非重篤	関連なし	2016/10/14	9	本剤投与中止	3	回復	2016/10/19	6	その他(精神的なもの)												
330	男	55	感染症および寄生虫症	10021881	胃腸炎	10017888	胃腸炎	10017888	10017888	重篤	関連なし	2017/04/16	39	入院/入院期間の延長	3	回復	2017/05/09	24	原疾患/合併症		1										
330	男	55	神経系障害	10029205	微小脳梗塞	10083668	微小脳梗塞	10083668	10083668	重篤	関連なし	2017/04/16	39	併用薬等の変更(バイアスピリン開始), 入院/入院期間の延長	2	後遺症有	2018/01/11	271	原疾患/合併症												
330	男	55	腎および尿路障害	10038359	腎障害	10038428	腎障害	10038428	10038428	重篤	関連なし	2017/04/19	42	入院/入院期間の延長	3	回復	2017/04/24	6	原疾患/合併症												
330	男	55	臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035528	10035545	重篤	関連なし	2017/08/26	171	本剤投与中止	3	回復	2017/10/14	50	併用薬(ハイドレア)		1										
331	女	52	良性、悪性および詳細不明の新生物(嚢胞およびボリーブを含む)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	10036057	非重篤	関連なし	2018/07/22	458	本剤投与量の変更	不明・未記載	軽快	2019/03/03	225	原疾患/合併症												

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
328									1016	-994	
328									1016	-994	
328									1016	-836	
328									1016	-512	
329									9	1	
330									177	-138	
330									177	-138	
330									177	-135	
330									177	-6	
331									791	-333	

NCC：CINC424B1401 調査番号：JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目								合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害						
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)								
332	男	63		心臓障害	10007541	心房細動	10003658	発作性心房細動	10003661	重篤	関連なし	2017/08/18	134	併用薬等の変更 (リクシアナ 60mg内服追加)	2	回復	2017/09/22	36	原疾患/合併症																
332	男	63		神経系障害	10029205	視床出血	10058939	視床出血	10058939	重篤	関連なし	2018/02/24	324	併用薬等の変更 (降圧薬にて保 存的加療)	2	軽快	2018/03/19	24	併用薬(リクシア ナ)、その他(高 血圧)		1														
332	男	63		感染症および寄 生虫症	10021881	帯状疱疹	10019974	帯状疱疹	10019974	重篤	関連なし	2019/06/06	791		3	回復	2019/07/19	44	原疾患/合併症		1														
333	女	63		血液およびリン パ系障害	10005329	骨髄抑制	10028584	骨髄抑制	10028584	非重篤	関連あり	2019/07/03	575		2	軽快	2020/11/27	514	原疾患/合併症		1														
333	女	63		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)	10029104	骨髄線維症	10028537	骨髄線維症	10028537	非重篤	関連なし	2019/11/27	722		1	未回復	2021/02/26	458	原疾患/合併症																
333	女	63		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)	10029104	骨髄線維症	10028537	真性多血症後骨 髄線維症	10074691	非重篤	関連なし	2019/11/27	722		2	未回復	2020/11/27	367	原疾患/合併症																
333	女	63		傷害、中毒およ び処置合併症	10022117	橈骨骨折	10037802	橈骨骨折	10037802	重篤	関連なし	2020/02/14	801	薬物療法以外の 処置、入院/入 院期間の延長	3	回復	2020/02/28	15	その他(凍結した 路面で転倒した ことによる外傷)																

NCC : CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
332									■■■■	1092	
332									■■■■	1092	
332									■■■■	1092	
333									■■■■	1092	
333									■■■■	1092	
333									■■■■	1092	
333									■■■■	1092	

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
334									1092		
334									1092		
334									1092		
334									1092		
334									1092		
335									1092		
335									1092		
335									1092		
335									1092		
335									1092		
335									1092		
335									1092		
335									1092		
336									716	-176	
336									716	1	
336									716	22	

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の 日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目									合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)			
337	男	69		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)	10029104	非小細胞肺癌	10061873	非小細胞肺癌	10061873	重篤	関連なし	2018/09/22	-	本剤の一時休 薬、薬物療法以 外の処置	不明・未記載	不明・未記載	2019/06/18	-	その他(肺癌は ジャカビ投与と 関係なく発症)								1			
338	男	66	臨床検査		10022891	血小板数増加	10051608	血小板増加	10035547	非重篤	関連なし	2017/05/12	22		1	回復	2017/06/09	29	原疾患/合併症											
338	男	66	臨床検査		10022891	赤血球数減少	10038153	赤血球減少	10050782	非重篤	関連あり	2017/10/18	181	本剤投与量の変 更	1	回復	2017/11/22	36					1							
339	女	78	血液およびリン パ系障害		10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/07/20	84	本剤投与量の変 更	2	回復	2017/09/14	57					1							
340	女	74	血液およびリン パ系障害		10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	重篤	関連あり	2017/07/13	43		2	軽快	2020/06/12	1066					1							
340	女	74	臨床検査		10022891	血中尿素増加	10005851	BUN増加	10006576	非重篤	関連あり	2017/12/11	194		2	未回復	2020/06/12	915												
340	女	74	腎および尿路障 害		10038359	腎機能障害	10062237	腎機能障害	10062237	非重篤	関連あり	2018/08/03	429	本剤投与量の変 更	3	未回復	2020/06/12	680												
340	女	74	臨床検査		10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2020/01/31	975	本剤投与量の変 更	3	軽快	2020/06/12	134					1							
341	女	76		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)	10029104	皮膚有棘細胞癌	10041834	顔面有棘細胞癌	10083550	重篤	関連なし	2017/07/31	235	薬物療法以外の 処置	不明・未記載	回復	2017/09/29	61	その他(不明)							1				
341	女	76	臨床検査		10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2019/10/15	1041	本剤投与量の変 更	1	未回復	2020/01/07	85					1							

NCC : CI
 ジャカピ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
337								■■■■	987		
338								■■■■	306	-292	
338								■■■■	306	-133	
339								■■■■	1092		
340								■■■■	1092		
340								■■■■	1092		
340								■■■■	1092		
341								■■■■	1092		
341								■■■■	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害						
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)					
342	女	68		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2017/04/14	17		2	回復	2017/05/25	42	原疾患/合併症															
342	女	68		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2018/01/11	289	本剤投与量の変 更	2	未回復	2020/03/19	799	原疾患/合併症															
342	女	68		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2020/03/19	1087	本剤投与量の変 更	2	未回復	2020/05/15	58	原疾患/合併症															
343	男	77		臨床検査	10022891	ヘモグロビン減 少	10018884	Hb減少	10019171	非重篤	関連あり	2018/03/28	560	本剤投与量の変 更	1	回復	2018/07/18	113																
343	男	77		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2018/11/07	784	本剤投与量の変 更	不明・未記載	回復	2018/12/26	50																
344	男	81		代謝および栄養 障害	10027433	高尿酸血症	10020903	高尿酸血症	10020903	非重篤	関連なし	2019/01/31	617		3	不明・未記載	2019/01/31	1	原疾患/合併症															
345	男	53		一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	倦怠感	10025482	倦怠感	10025482	非重篤	関連あり	2017/12/19	218		1	軽快	2018/02/13	57																
345	男	53		腎および尿路障 害	10038359	腎結石症	10029148	腎結石	10007020	非重篤	関連なし	2018/07/03	414	併用薬等の変更 (トラムセット 追加)	2	軽快	2019/04/23	295	原疾患/合併症															
345	男	53		感染症および寄 生虫症	10021881	帯状疱疹	10019974	帯状疱疹	10019974	非重篤	関連あり	2019/05/31	746		1	回復	2019/11/05	159																

NCC : CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
342									■■■■	1092	
342									■■■■	1092	
342									■■■■	1092	
343									■■■■	1092	
343									■■■■	1092	
344									■■■■	567	17
345									■■■■	1092	
345									■■■■	1092	
345									■■■■	1092	

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の回数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の回数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害					
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)				
346	男	80		一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	末梢性浮腫	10030124	下肢浮腫	10030109	非重篤	関連あり	2017/05/09	15	本剤投与量の変更、併用薬等の変更(フロセミド)	2	軽快	2017/09/05	120															1
346	男	80		代謝および栄養 障害	10027433	高尿酸血症	10020903	高尿酸血症	10020903	非重篤	関連あり	2017/06/20	57	併用薬等の変更(フェブリック)	2	回復	2017/07/18	29															1
346	男	80		呼吸器、胸郭お よび縦隔障害	10038738	肺塞栓症	10037377	肺塞栓症	10037377	非重篤	関連なし	2017/08/22	120	本剤投与量の変更、併用薬等の変更(ワーファリン)	2	軽快	2017/10/27	67	原疾患/合併症													1	
346	男	80		腎および尿路障 害	10038359	慢性腎臓病	10064848	慢性腎臓病	10064848	非重篤	関連なし	2018/05/08	379	併用薬等の変更(フロセミド)	2	未回復	2020/1/17	925	原疾患/合併症													1	
347	男	71		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(嚢胞およ びホリープを含 む)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2019/04/26	890	本剤投与中止	不明・未記載	未回復	2019/05/24	29	原疾患/合併症														
347	男	71		臨床検査	10022891	リンパ球数減少	10025256	リンパ球数低値	10025259	非重篤	関連なし	2019/04/27	891		2	軽快	2019/04/30	4	原疾患/合併症														1
347	男	71		代謝および栄養 障害	10027433	高尿酸血症	10020903	高尿酸血症	10020903	非重篤	関連なし	2019/04/30	894	併用薬等の変更(フェブリック内服追加)	4	軽快	2019/05/24	25	原疾患/合併症														
347	男	71		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連なし	2019/05/10	904	薬物療法以外の処置	3	軽快	2019/05/20	11	原疾患/合併症														1
348	女	75		血液およびリン パ系障害	10005329	骨髄抑制	10028584	骨髄抑制	10028584	非重篤	関連あり	2017/03/28	44	本剤投与量の変更	1	回復	2017/04/25	29															1
348	女	75		血液およびリン パ系障害	10005329	骨髄抑制	10028584	骨髄抑制	10028584	非重篤	関連あり	2017/05/24	101	本剤投与量の変更	2	回復	2017/08/08	77															1
349	男	64		臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2018/12/20	197	本剤の一時休業	2	回復	2019/01/24	36															1

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
346								■■■■	1092		
346								■■■■	1092		
346								■■■■	1092		
346								■■■■	1092		
347								■■■■	890	1	
347								■■■■	890	2	
347								■■■■	890	5	
347								■■■■	890	15	
348								■■■■	1079		
348								■■■■	1079		
349								■■■■	330	-167	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカピ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現ま での日 数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰ま での日 数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目								合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害						
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)								
350	男	48		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物（嚢胞およ びボリーブを含 む）	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2018/11/01	1	本剤投与量の変 更、併用薬等の変 更(ハイドレ ア併用)	2	回復	2019/11/30	395	原疾患/合併症																
350	男	48		臨床検査	10022891	血中クレアチン ホスホキナーゼ 増加	10005470	C K増加	10009219	非重篤	関連あり	2019/11/25	390	本剤の一時休業	4	軽快	2021/07/19	603																	
350	男	48		肝胆道系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害	10024670	非重篤	関連なし	2019/11/25	390		1	回復	2021/12/13	750	その他(不明)																
351	女	71		肝胆道系障害	10019805	肝機能異常	10019670	肝機能障害	10019674	非重篤	関連あり	2018/07/13	85		1	未回復	2021/07/09	1093																	
352	女	71		臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2017/01/23	56	本剤投与量の変 更	2	軽快	2017/03/02	39	原疾患/合併症																
352	女	71		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2017/01/27	60	本剤投与量の変 更	2	軽快	2017/04/07	71	原疾患/合併症																
352	女	71		呼吸器、胸郭お よび縦隔障害	10038738	肺出血	10037313	肺出血	10037313	非重篤	関連あり	2017/02/28	92	本剤の一時休業	2	軽快	2017/03/08	9																	
352	女	71		一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	末梢性浮腫	10030124	下肢浮腫	10030109	非重篤	関連あり	2017/05/23	176		2	軽快	2017/06/03	12																	
352	女	71		心臓障害	10007541	心不全	10007554	心不全	10007554	非重篤	関連あり	2017/05/27	180	本剤の一時休業	2	回復	2017/06/10	15																	
352	女	71		一般・全身障害 および投与部位 の状態	10018065	胸部不快感	10008469	胸部圧迫感	10008487	非重篤	関連あり	2017/06/16	200	本剤の一時休業	2	回復	2017/06/27	12																	
352	女	71		感染症および寄 生虫症	10021881	帯状疱疹	10019974	帯状疱疹	10019974	重篤	関連あり	2017/07/25	239		4	軽快	2018/02/23	214	原疾患/合併症																
352	女	71		耳および迷路障 害	10013993	耳出血	10014009	耳出血	10014009	非重篤	関連なし	2018/10/16	687	本剤の一時休業	2	軽快	2018/10/25	10	原疾患/合併症																
352	女	71		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物（嚢胞およ びボリーブを含 む）	10029104	結腸癌	10009944	横行結腸癌	10007118	重篤	関連なし	2018/11/19	721	本剤の一時休業	4	未回復	2019/05/15	178	原疾患/合併症																
353	女	53		肝胆道系障害	10019805	脂肪肝	10019708	脂肪肝	10019708	非重篤	関連なし	2016/06/02	1	薬物療法以外の 処置	1	軽快	2017/09/01	457	その他(脂肪肝)																
353	女	53		肝胆道系障害	10019805	肝障害	10024670	肝障害	10024670	非重篤	関連なし	2016/06/02	1	薬物療法以外の 処置	1	軽快	2017/09/01	457	その他(脂肪肝)																

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
350									1086		
350									1086		
350									1086		
351									1092		
352									667	-687	
352									667	-683	
352									667	-651	
352									667	-567	
352									667	-563	
352									667	-543	
352									667	-504	
352									667	-56	
352									667	-22	
353									1092		
353									1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢(歳)	安全性解析期間外	SOC名	SOCコード	PT名	PTコード	LLT名	LLTコード	重篤度	本剤との因果関係	発現日	発現までの日数(日)	処置	グレード分類(CTCAE)	転帰	転帰日	転帰までの日数(日)	本剤以外の要因	重点調査項目								合併症 肝機能障害	合併症 腎機能障害				
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障害	出血性事象	心不全	間質性肺疾患	悪性腫瘍(二次発がん)						
354	男	93		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)	10029104	肝癌	10073069	肝癌	10073069	重篤	関連なし	2017/08/10	392	本剤投与中止	5	死亡	2017/08/10	1	原疾患/合併症												1		
355	男	41		血液およびリンパ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連あり	2016/03/02	85	本剤投与量の変更	1	回復	2016/04/27	57													1		
355	男	41		一般・全身障害および投与部位の状態	10018065	治療用製品効果不十分	10082200	薬効不十分	10013682	非重篤	関連あり	2018/02/21	806	本剤投与量の変更	不明・未記載	軽快	2018/09/19	211	原疾患/合併症														
355	男	41		傷害、中毒および処置合併症	10022117	硬膜外血腫	10015769	硬膜外血腫	10015769	重篤	関連あり	2018/08/09	975	入院/入院期間の延長	2	回復	2018/11/15	99														1	
356	男	66		臨床検査	10022891	血小板数減少	10035528	血小板減少	10035545	非重篤	関連あり	2016/11/04	15	本剤投与量の変更	1	回復	2016/11/18	15														1	
356	男	66		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連あり	2016/11/18	29	本剤投与量の変更	不明・未記載	回復	2017/05/17	181	原疾患/合併症														
356	男	66		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)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連あり	2017/10/25	370	本剤投与量の変更	不明・未記載	不明・未記載	2017/10/25	1	原疾患/合併症														
356	男	66		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)	10029104	白血病	10024288	白血病	10024288	重篤	関連なし	2018/05/23	580	本剤投与中止	不明・未記載	未回復	2018/10/20	151	原疾患/合併症														

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
354								■■■■	392	1	
355								■■■■	1092		
355								■■■■	1092		
355								■■■■	1092		
356								■■■■	580	-565	
356								■■■■	580	-551	
356								■■■■	580	-210	
356								■■■■	580	1	

NCC：CINC424B1401 調査番号：JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	安全性 解析期間外	SOC名	SOC コード	PT名	PT コード	LLT名	LLT コード	重篤度	本剤との因果 関係	発現日	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰日	転帰まで の日数 (日)	本剤以外 の要因	重点調査項目							合併症 肝機能障 害	合併症 腎機能障 害				
																				骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患			悪性腫瘍 (二次発がん)			
357	女	69		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(嚢胞およ びボリーブを含 む)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	重篤	関連なし	2017/01/19	354	併用薬等の変更 (ハイドレア錠 処方)	不明・未記載	軽快	2017/02/09	22	原疾患/合併症													
357	女	69		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(嚢胞およ びボリーブを含 む)	10029104	悪性黒色腫	10025650	悪性黒色腫増悪	10048434	重篤	関連なし	2017/08/03	550	併用薬等の変更 (ハイドレア中 止)、入院/入院 期間の延長	2	軽快	2018/02/05	187	原疾患/合併症							1						
358	男	74		血液およびリン パ系障害	10005329	貧血	10002034	貧血	10002034	非重篤	関連なし	2017/04/04	50	本剤投与量の変 更	1	回復	2017/08/15	134	併用薬(ハイドレ ア)							1						
359	女	64		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(嚢胞およ びボリーブを含 む)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2018/03/14	162	本剤投与量の変 更	1	軽快	2018/05/02	50	原疾患/合併症													
359	女	64		臨床検査	10022891	白血球数増加	10047943	WBC増加	10056739	非重篤	関連なし	2018/03/14	162	本剤投与量の変 更	1	軽快	2018/05/02	50	原疾患/合併症													
359	女	64		良性、悪性およ び詳細不明の新 生物(嚢胞およ びボリーブを含 む)	10029104	真性多血症	10036057	真性多血症	10036057	非重篤	関連なし	2018/07/25	295	本剤投与量の変 更	1	軽快	2018/09/19	57	原疾患/合併症													
360	男	85		臨床検査	10022891	白血球数増加	10047943	白血球増加	10049183	非重篤	関連なし	2019/05/01	126	本剤投与量の変 更	不明・未記載	未回復	2019/05/12	12	原疾患/合併症								1					
361	男	60		胃腸障害	10017947	虚血性大腸炎	10009895	虚血性腸炎	10057287	重篤	関連なし	2018/12/15	619	入院/入院期間 の延長	不明・未記載	回復	2018/12/21	7	原疾患/合併症													

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
357									1092		
357									1092		
358									1092		
359									421	-259	
359									421	-259	
359									421	-126	
360									137	-11	
361									1092		

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
362									1092		
362									1092		
362									1092		
362									1092		
363									3	-2	
364									1092		
364									1092		
365									995		
365									995		
366									1092		
367									1092		

MedDRAJ version 26.1

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象除外症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
001	男	50	肝機能異常	非重篤	関連なし	78		1	回復	485				1				
002	女	75	骨髄線維症	非重篤	関連なし	-		2	不明・未記載	-								
002	女	75	血小板数減少	重篤	関連あり	28	本剤の一時休 薬、入院/入院 期間の延長	3	回復	29	1							
002	女	75	脾臓出血	重篤	関連なし	32	本剤の一時休 薬、入院/入院 期間の延長	3	回復	20		1						
002	女	75	血小板数減少	非重篤	関連あり	218	本剤投与量の変 更	2	回復	64	1							
002	女	75	虚血性大腸炎	重篤	関連なし	297	本剤の一時休 薬、入院/入院 期間の延長	3	回復	16								
002	女	75	血小板数減少	非重篤	関連あり	659	本剤投与量の変 更	2	未回復	134	1							
002	女	75	急性白血病	重篤	関連あり	726	本剤投与中止	5	死亡	67								
003	男	74	脾臓梗塞	非重篤	関連なし	-		不明・未記載	軽快	-								

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由							患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数	
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例				適応外使用
001							1	■■■■	1092		
002								1	■■■■	754	
002								1	■■■■	754	-764
002								1	■■■■	754	-760
002								1	■■■■	754	-574
002								1	■■■■	754	-495
002								1	■■■■	754	-133
002								1	■■■■	754	-66
003								1	■■■■	135	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象除外症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
004	女	65	真性多血症	非重篤	関連なし	812	本剤投与量の変 更	1	未回復	230								
004	女	65	真性多血症	重篤	関連なし	1042	薬物療法以外の 処置、入院/入 院期間の延長	2	未回復	66								
004	女	65	貧血	非重篤	関連なし	1043	薬物療法以外の 処置	2	未回復	65	1							
005	女	63	血小板数増加	非重篤	関連なし	225	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	36								
005	女	63	真性多血症	非重篤	関連なし	225	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	36								
006	女	67	頭痛	非重篤	関連あり	8	併用薬等の変更 (カロナール 400mg頓服)	1	未回復	9								
006	女	67	体重減少	非重篤	関連あり	8		1	未回復	9								

NCC : CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由							患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例			
004						1		1092		
004						1		1092		
004						1		1092		
005						1		652	-427	
005						1		652	-427	
006							1	16	-8	
006							1	16	-8	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 安全性解析対象除外症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
007	女	78	肝障害	非重篤	関連あり	15	本剤投与量の変更	1	回復	113				1				
007	女	78	腹水	重篤	関連なし	760	併用薬等の変更 (オキサリプラ チン+テイエ スリン)	4	不明・未記載	138				1				
007	女	78	胃癌	重篤	関連なし	760	併用薬等の変更 (オキサリプラ チン+テイエ スリン)	4	未回復	138								1
007	女	78	肝転移	重篤	関連なし	760	併用薬等の変更 (オキサリプラ チン+テイエ スリン)	4	不明・未記載	138								1
007	女	78	腹膜転移	重篤	関連なし	760	併用薬等の変更 (オキサリプラ チン+テイエ スリン)	4	不明・未記載	138								1
007	女	78	腹膜転移	重篤	関連なし	760	併用薬等の変更 (オキサリプラ チン+テイエ スリン)	4	不明・未記載	138								1
007	女	78	肝障害	非重篤	関連あり	790		1	回復	57				1				

NCC: CI
 ジャカビ
 有害事象
 安全性解

連番	安全性除外理由							患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例			
007							1	██████	834	-19
007							1	██████	834	-74
007							1	██████	834	-74
007							1	██████	834	-74
007							1	██████	834	-74
007							1	██████	834	-74
007							1	██████	834	-44

MedDRAJ version 26.1

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 有害事象一覧表
 調査票固定症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目												
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)					
該当症例なし																							

NCC- CI
 ジャカビ
 有害事象
 調査票

連番	安全性除外理由							患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例			
該当症例										

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
001	男	85	骨髄抑制	非重篤	関連あり	577	本剤投与量の変 更	1	軽快	21	1						
002	女	62	貧血	非重篤	関連あり	184		1	回復	92	1						
003	女	69	ヘモグロビン減 少	非重篤	関連あり	47		3	回復	158	1			1			
004	女	50	貧血	非重篤	関連あり	28	本剤の一時休業	2	軽快	15	1						
004	女	50	出血性素因	非重篤	関連あり	175	併用薬等の変更 (ハイドレア中 止)	1	軽快	36				1			
005	女	72	貧血	非重篤	関連あり	39	本剤投与量の変 更	2	未回復	827	1						
005	女	72	血尿	非重篤	関連あり	418	本剤の一時休 業、本剤投与中 止	2	未回復	336				1			
006	男	71	肝不全	重篤	関連あり	1031	本剤投与中止	5	死亡	8			1				
007	女	48	真性多血症	非重篤	関連あり	14	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	51							
007	女	48	汎血球減少症	非重篤	関連あり	64	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	119	1						
007	女	48	真性多血症	非重篤	関連あり	249	本剤投与量の変 更	不明・未記載	回復	46							
008	女	45	頭痛	非重篤	関連あり	133	本剤投与量の変 更	2	軽快	10							
008	女	45	アラニンアミノ トランスフェ ラーゼ増加	非重篤	関連あり	142		1	軽快	71			1				
009	女	43	貧血	非重篤	関連あり	462	本剤投与量の変 更	1	回復	140	1						

NCC-CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由							患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例			
001								1092		
002								1092		
003								1058		
004								1079		
004								1079		
005								585	-546	
005								585	-167	
006								1023	7	
007								490	-476	
007								490	-426	
007								490	-241	
008								1092		
008								1092		
009								1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
010	男	67	帯状疱疹	非重篤	関連あり	44	本剤の一時休 業、併用薬等 の変更(ファムビ ル(内)(ファム シクロビル))	1	回復	8		1					
010	男	67	貧血	非重篤	関連あり	94	本剤投与量の変 更	2	回復	756	1						
011	男	74	貧血	非重篤	関連あり	57	本剤投与量の変 更	1	未回復	1082	1						
011	男	74	高血糖	非重篤	関連あり	57	本剤投与量の変 更、併用薬等 の変更(アネリア)	1	未回復	1082							
011	男	74	肝機能異常	非重篤	関連あり	225		1	回復	323		1					
011	男	74	紫斑	非重篤	関連あり	281		1	軽快	57			1				
011	男	74	脾腫	非重篤	関連あり	459	本剤投与量の変 更	不明・未記載	不明・未記載	121							
012	女	47	貧血	非重篤	関連あり	92		1	回復	673	1						
013	女	85	血球減少症	非重篤	関連あり	55	本剤投与量の変 更	1	回復	17	1						
013	女	85	貧血	非重篤	関連あり	209	本剤投与量の変 更	1	軽快	99	1						
013	女	85	ブドウ球菌感染	重篤	関連あり	315	本剤投与中止、 併用薬等の変更 (バンコマイシ ン)、入院/入院 期間の延長	3	回復	40		1					
014	男	80	血小板減少症	重篤	関連あり	7	本剤の一時休 業	3	回復	22	1						
014	男	80	血中乳酸脱水素 酵素増加	非重篤	関連あり	40	本剤投与中止	1	回復	120							

NCC-CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由							患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例			
010								1082		
010								1082		
011								1091		
011								1091		
011								1091		
011								1091		
011								1091		
012								1092		
013								327	-272	
013								327	-118	
013								327	-12	
014								20	-33	
014								20	1	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
015	男	76	アミラーゼ増加	非重篤	関連あり	22	本剤投与量の変更	3	軽快	176							
015	男	76	貧血	非重篤	関連あり	50	併用薬等の変更 (クエン酸第一 鉄ナトリウム (内)(クエン酸 第一鉄ナトリウ ム))	1	軽快	148	1						
015	男	76	貧血	非重篤	関連あり	78	本剤投与量の変更	2	軽快	120	1						
015	男	76	肝酵素上昇	非重篤	関連あり	379		1	回復	64		1					
016	女	81	浮動性めまい	非重篤	関連あり	134	本剤投与量の変更	1	回復	29							
017	男	74	腎機能障害	非重篤	関連あり	427		1	軽快	87							
018	女	78	血中クレアチン ホスホキナーゼ 増加	重篤	関連あり	71		3	回復	8							
018	女	78	細菌性敗血症	重篤	関連あり	507	入院/入院期間 の延長	3	回復	13		1					
018	女	78	細菌性敗血症	重篤	関連あり	966	入院/入院期間 の延長	3	回復	21		1					
018	女	78	貧血	非重篤	関連あり	1035	本剤投与量の変更	3	軽快	106	1						
019	男	75	血小板数減少	非重篤	関連あり	-	本剤投与量の変更	1	未回復	-	1						
020	女	71	出血性素因	非重篤	関連あり	459	本剤の一時的薬	2	回復	9				1			
020	女	71	処置後出血	重篤	関連あり	459	本剤の一時的薬、 本剤投与中止	3	回復	9				1			
021	女	68	貧血	非重篤	関連あり	99	本剤投与量の変更	1	回復	78	1						
021	女	68	ヘモグロビン減 少	非重篤	関連あり	225		1	回復	127	1					1	

NCC: CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
015									1092		
015									1092		
015									1092		
015									1092		
016									1092		
017									1092		
018									1056		
018									1056		
018									1056		
018									1056		
019									1092		
020									463	-4	
020									463	-4	
021									1067		
021									1067		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
022	女	66	腎盂腎炎	重篤	関連あり	556	併用薬等の変更 (MEPM)	4	回復	13		1					
022	女	66	肝腫瘍	重篤	関連あり	959		5	死亡	33		1					
023	女	61	肝機能異常	非重篤	関連あり	80		2	軽快	63			1				
024	女	58	体重増加	非重篤	関連あり	190		不明・未記載	未回復	1082							
024	女	58	帯状疱疹	非重篤	関連あり	210	併用薬等の変更 (バラシクロピ ル塩酸塩(内) (バラシクロピ ル塩酸塩))	不明・未記載	軽快	37		1					
025	男	79	肝機能異常	非重篤	関連あり	7		1	未回復	1065				1			
025	男	79	貧血	非重篤	関連あり	95	本剤投与量の変 更	2	軽快	92	1						
026	女	67	貧血	非重篤	関連あり	1	本剤の一時休業	3	回復	11	1						
026	女	67	貧血	非重篤	関連あり	98		2	回復	85	1						
027	男	82	貧血	非重篤	関連あり	218		3	軽快	406	1						
027	男	82	真性多血症	非重篤	関連あり	399	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	143							
027	男	82	脳梗塞	重篤	関連あり	541	本剤投与中止	2	軽快	23							
028	女	71	末梢性浮腫	非重篤	関連あり	90	併用薬等の変更 (ラシックス (内)(フロセミ ド))	1	回復	13							
028	女	71	肝機能異常	非重篤	関連あり	407	本剤投与量の変 更	2	軽快	29			1				
028	女	71	貧血	非重篤	関連あり	995	本剤投与量の変 更	1	回復	99	1						

NCC: CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
022								■■■■	958	-402	
022								■■■■	958	2	
023								■■■■	373		
024								■■■■	1092		
024								■■■■	1092		
025								■■■■	1092		
025								■■■■	1092		
026								■■■■	1000		
026								■■■■	1000		
027								■■■■	541	-323	
027								■■■■	541	-142	
027								■■■■	541	1	
028								■■■■	1092		
028								■■■■	1092		
028								■■■■	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
029	女	74	真性多血症	非重篤	関連あり	45	本剤投与量の変更、併用薬等の変更(プレドニン)	不明・未記載	回復	13								
029	女	74	腎性贫血	重篤	関連あり	57	併用薬等の変更(エリスロポエチン)	3	軽快	126								
029	女	74	気管支肺アスペルギルス症	重篤	関連あり	66	併用薬等の変更(ファンガード)	3	軽快	38		1						
030	男	44	肝機能異常	非重篤	関連あり	15	本剤投与量の変更、併用薬等の変更(ウルソ、グリチロン)	2	回復	66			1					
030	男	44	腎機能障害	非重篤	関連あり	588	本剤投与量の変更	1	回復	51								

NCC : CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
029									44	-6	
029									44	7	
029									44	16	
030									1092		
030									1092		

NCC-CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
031	男	53	発疹	非重篤	関連あり	14	併用薬等の変更 (ピプラマイシ ン投与)	1	回復	51							
031	男	53	紅斑	非重篤	関連あり	90	併用薬等の変更 (ピプラマイシ ン 断続的投 与)	2	軽快	106							
031	男	53	上咽頭炎	非重篤	関連あり	261	併用薬等の変更 (カロナール クラリチン レ ボフロキサシン カルボシステイ ンネオマレルミ ンTR)	1	回復	33		1					
031	男	53	上気道の炎症	非重篤	関連あり	261	併用薬等の変更 (カロナール クラリチン レ ボフロキサシン カルボシステイ ンネオマレルミ ンTR)	1	回復	33							
031	男	53	下痢	非重篤	関連あり	508		1	回復	7							
031	男	53	胃腸炎	非重篤	関連あり	508		1	回復	7		1					
031	男	53	ウイルス性上気 道感染	非重篤	関連あり	671	本剤投与量の変 更	1	回復	-		1					
031	男	53	ウイルス性上気 道感染	非重篤	関連あり	702	本剤投与量の変 更	1	軽快	33		1					
031	男	53	インフルエンザ	非重篤	関連あり	770	併用薬等の変更 (オファメ イナビル)	2	軽快	14		1					
031	男	53	蕁麻疹	非重篤	関連あり	848	併用薬等の変更 (タリオン)	2	回復	50							
031	男	53	顔面播種状粟粒 性狼瘡	非重篤	関連あり	848	併用薬等の変更 (ピプラマイシ ン)	2	回復	195							

NCC : CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
031									■■■■	1092	
031									■■■■	1092	
031									■■■■	1092	
031									■■■■	1092	
031									■■■■	1092	
031									■■■■	1092	
031									■■■■	1092	
031									■■■■	1092	
031									■■■■	1092	
031									■■■■	1092	
031									■■■■	1092	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
032	男	66	倦怠感	非重篤	関連あり	253		1	軽快	29								
032	男	66	帯状疱疹	非重篤	関連あり	872	併用薬等の変更 (抗ウイルス剤 (他院処方のため不明))	不明・未記載	回復	18		1						
032	男	66	インフルエンザ	非重篤	関連あり	958	併用薬等の変更 (ゾフルーザ (他院処方))	不明・未記載	回復	9		1						
032	男	66	大腸ポリープ	非重篤	関連あり	1009	併用薬等の変更 (プラザキサ) 薬物療法以外の 処置	3	回復	14								
033	女	86	肝機能異常	非重篤	関連あり	20	本剤投与量の変 更	1	回復	39			1					
033	女	86	肝酵素上昇	非重篤	関連あり	20	本剤投与量の変 更	1	回復	39			1					
033	女	86	脾臓梗塞	重篤	関連あり	82	併用薬等の変更 (バイアスピリ ン再開)、入院/ 入院期間の延長	2	軽快	12								
033	女	86	ブドウ球菌性菌 血症	重篤	関連あり	370	併用薬等の変更 (バンコマイシ ン)、入院入院 期間の延長	3	回復	35		1						
033	女	86	発熱	非重篤	関連あり	478	併用薬等の変更 (レボフロキサ シン、セフト リアキソン)	3	回復	15								

NCC - CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
032									■■■■	1092	
032									■■■■	1092	
032									■■■■	1092	
032									■■■■	1092	
033									■■■■	1092	
033									■■■■	1092	
033									■■■■	1092	
033									■■■■	1092	
033									■■■■	1092	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
034	男	77	帯状疱疹	非重篤	関連あり	451	本剤投与量の変更、併用薬等の変更(ファムビル、リリカ、ノイロトロピン)	2	回復	206		1					
035	男	47	肝障害	非重篤	関連あり	21		1	軽快	15			1				
036	女	74	高脂血症	非重篤	関連あり	967	併用薬等の変更(アトルバスタチン)	2	回復	43							
037	男	58	肝機能異常	非重篤	関連あり	92	本剤の一時的休業、併用薬等の変更(ワルン)	2	軽快	645			1				
038	男	68	味覚障害	非重篤	関連あり	-	本剤の一時的休業	1	未回復	-							
038	男	68	味覚障害	非重篤	関連あり	-		1	未回復	-							
038	男	68	頭部不快感	非重篤	関連あり	78	本剤投与量の変更	1	軽快	316							
038	男	68	2型糖尿病	非重篤	関連あり	800	薬物療法以外の処置	1	未回復	330							
038	男	68	血尿	非重篤	関連あり	919		1	回復	50				1			
039	男	58	肝機能異常	非重篤	関連あり	14	併用薬等の変更(ウルソデオキシコール酸)	1	軽快	1135			1				

NCC : CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
034										1092	
035										1092	
036										1092	
037										1085	
038										770	
038										770	
038										770	
038										770	
038										770	
039										1092	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
040	女	80	食欲減退	非重篤	関連あり	245	併用薬等の変更 (ナウゼリンO D (内)(ドンベ リドン) ラン ソプラゾール)	不明・未記載	不明・未記載	218							
040	女	80	背部痛	重篤	関連あり	245	併用薬等の変更 (MSロキソプロフェ ン)	不明・未記載	不明・未記載	218							
040	女	80	倦怠感	非重篤	関連あり	245		不明・未記載	不明・未記載	218							
040	女	80	原発巣不明の悪 性新生物	重篤	関連あり	253	本剤投与中止	不明・未記載	不明・未記載	210							1
041	男	54	浮動性めまい	非重篤	関連あり	1		不明・未記載	軽快	246							
041	男	54	頭部不快感	非重篤	関連あり	1		不明・未記載	軽快	246							
042	男	47	腎機能障害	非重篤	関連あり	764		1	回復	113							
042	男	47	肝障害	非重篤	関連あり	995		1	回復	113							1

NCC - CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
040									272	-27	
040									272	-27	
040									272	-27	
040									272	-19	
041									190	-189	
041									190	-189	
042									1031		
042									1031		

NCC-CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
043	女	74	貧血	非重篤	関連あり	85	本剤投与量の変更	2	軽快	71	1							
043	女	74	真性多血症	非重篤	関連あり	107	本剤投与量の変更	不明・未記載	軽快	49								
043	女	74	貧血	非重篤	関連あり	253		1	回復	113	1							
043	女	74	貧血	非重篤	関連あり	603	本剤投与量の変更	不明・未記載	回復	120	1							
043	女	74	貧血	非重篤	関連あり	897	本剤投与中止	1	軽快	103	1							
044	女	76	肝機能異常	非重篤	関連あり	56	本剤投与量の変更	1	回復	584			1					
044	女	76	B型肝炎	非重篤	関連あり	814	併用薬等の変更 (バラクルード)	不明・未記載	軽快	596		1						
045	男	80	ヘモグロビン減少	重篤	関連あり	21		3	未回復	857	1						1	
045	男	80	敗血症	重篤	関連あり	750	本剤の一時休 薬、併用薬等 の変更(ゾシン (注)(タゾバク タムナトリウ ム・ピペラシリ ンナド))、入院 入院期間の延長	4	回復	50		1						
046	女	80	鼻出血	非重篤	関連あり	-	本剤投与中止	2	回復	-								1

NCC : CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
043									897	-812	
043									897	-790	
043									897	-644	
043									897	-294	
043									897	1	
044									1092		
044									1092		
045									850	-850	
045									850	-121	
046									13		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
047	女	56	血小板数増加	非重篤	関連あり	13		1	軽快	120							
047	女	56	咽頭炎	非重篤	関連あり	-	併用薬等の変更 (クラリスロマイ シン(内)(ク ラリスロマイシ ン))	2	回復	-		1					
047	女	56	乳糖	重篤	関連あり	785	併用薬等の変更 (トセタキセ ル、シクロホス ファミド、エビ ルピシン)、薬 物療法以外の処 置、入院/入院 期間の延長	3	軽快	196							1
048	女	72	貧血	非重篤	関連あり	82		3	未回復	1356	1						
048	女	72	血小板数減少	非重篤	関連あり	92		1	未回復	1346	1						
048	女	72	肝機能異常	非重篤	関連あり	680		1	回復	505			1				
049	男	75	貧血	非重篤	関連あり	71	本剤投与量の変 更	1	未回復	1054	1						
049	男	75	尿路感染	重篤	関連あり	320	併用薬等の変更 (CTRX (3/28/12まで 他医に入院)、入院/入 院期間の延長	3	軽快	16		1					
049	男	75	間質性肺炎患	非重篤	関連あり	768		不明・未記載	未回復	820							1
050	女	75	ヘモグロビン減 少	非重篤	関連あり	419	本剤投与量の変 更	1	回復	30	1			1			

NCC: CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
047									■■■■	1092	
047									■■■■	1092	
047									■■■■	1092	
048									■■■■	1092	
048									■■■■	1092	
048									■■■■	1092	
049									■■■■	1092	
049									■■■■	1092	
049									■■■■	1092	
050									■■■■	896	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
051	男	68	ヘモグロビン減少	重篤	関連あり	156	本剤投与中止	4	未回復	4	1							1
051	男	68	血小板数減少	重篤	関連あり	156	本剤投与中止	4	未回復	4	1							
051	男	68	誤嚥性肺炎	重篤	関連あり	158	入院/入院期間 の延長	5	未回復	2		1						
052	女	77	ヘモグロビン減少	非重篤	関連あり	36		2	回復	141	1							1
053	女	75	認知障害	重篤	関連あり	781	本剤投与中止	不明・未記載	未回復	97								
054	女	78	腎障害	非重篤	関連あり	17	本剤投与中止	2	軽快	36								
055	男	67	腎機能障害	非重篤	関連あり	101	本剤の一時休 薬、本剤投与中 止	2	未回復	775								
056	女	81	腎機能障害	非重篤	関連あり	22	本剤投与量の変 更	1	軽快	29								
056	女	81	腎機能障害	非重篤	関連あり	216	本剤投与量の変 更	1	軽快	57								
056	女	81	腎機能障害	非重篤	関連あり	552	本剤投与量の変 更	2	軽快	932								
057	女	73	白血球数減少	非重篤	関連あり	29	本剤の一時休薬	1	回復	4	1							
057	女	73	血中クレアチン ホスホキナーゼ 異常	非重篤	関連あり	71		1	軽快	877								
058	女	60	上腹部痛	非重篤	関連あり	2		1	回復	14								

NCC - CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
051								■■■■	158	-2	
051								■■■■	158	-2	
051								■■■■	158	1	
052								■■■■	92	-56	
053								■■■■	786	-5	
054								■■■■	22	-5	
055								■■■■	270	-231	
056								■■■■	1092		
056								■■■■	1092		
056								■■■■	1092		
057								■■■■	1090		
057								■■■■	1090		
058								■■■■	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
059	女	73	貧血	非重篤	関連あり	155		2	回復	29	1							
059	女	73	貧血	非重篤	関連あり	266		2	回復	64	1							
059	女	73	貧血	非重篤	関連あり	295		2	回復	36	1							
059	女	73	貧血	非重篤	関連あり	392		2	回復	64	1							
060	男	75	アスパラギン酸 アミノトランス フェラーゼ増加	非重篤	関連あり	92		1	軽快	78								1
060	男	75	口腔ヘルペス	非重篤	関連あり	132	本剤投与量の変 更	2	軽快	17			1					
060	男	75	アスパラギン酸 アミノトランス フェラーゼ増加	非重篤	関連あり	323		1	軽快	743								1
061	女	74	アラニンアミノ トランスフェ ラーゼ増加	非重篤	関連あり	197		1	未回復	960								1
061	女	74	アスパラギン酸 アミノトランス フェラーゼ増加	非重篤	関連あり	379		1	軽快	99								1
062	男	69	血小板数減少	非重篤	関連あり	474	本剤投与量の変 更	1	軽快	51			1					

NCC: CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
059									729	-874	
059									729	-763	
059									729	-734	
059									729	-637	
060									1092		
060									1092		
060									1092		
061									1092		
061									1092		
062									883		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
063	男	58	血中クレアチン ホスホキナーゼ 増加	非重篤	関連あり	98		2	未回復	1442								
064	男	72	貧血	重篤	関連あり	4	入院/入院期間 の延長	3	軽快	58	1							
064	男	72	リンパ球数減少	重篤	関連あり	4	入院/入院期間 の延長	2	未回復	337	1							
064	男	72	好中球数減少	重篤	関連あり	4	入院/入院期間 の延長	4	未回復	337	1							
064	男	72	白血球数減少	重篤	関連あり	4	入院/入院期間 の延長	4	未回復	337	1							
065	女	67	カルチノイド腫 瘍	非重篤	関連あり	351		不明・未記載	回復	1								1
066	男	70	真性多血症	非重篤	関連あり	1065	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	57								
067	女	74	真性多血症	非重篤	関連あり	76	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	268								
067	女	74	緑内障	重篤	関連あり	203	入院/入院期間 の延長	3	軽快	181								
067	女	74	肺結核	非重篤	関連あり	929	併用薬等の変更 (リファンピシ ン、イソロチ ン、モブトー ル、ピドキサ ール)	不明・未記載	回復	274		1	1					
067	女	74	肝機能異常	非重篤	関連あり	956		1	回復	29								1

NCC : CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
063									1092		
064									54	-50	
064									54	-50	
064									54	-50	
064									54	-50	
065									1092		
066									1092		
067									1092		
067									1092		
067									1092		
067									1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目								
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)	
068	女	90	貧血	非重篤	関連あり	120		2	軽快	29	1								
069	女	66	貧血	非重篤	関連あり	63		2	未回復	1163	1								
070	男	67	貧血	重篤	関連あり	78		3	軽快	22	1								
070	男	67	貧血	重篤	関連あり	309	併用薬等の変更 (赤血球輸血)	3	軽快	86	1								
070	男	67	貧血	非重篤	関連あり	721	併用薬等の変更 (赤血球輸血)	3	未回復	414	1								
071	男	69	上気道の炎症	非重篤	関連あり	74	併用薬等の変更 (市販の感冒薬)	1	回復	26									

NCC : CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
068									■■■■	1092	
069									■■■■	1092	
070									■■■■	1092	
070									■■■■	1092	
070									■■■■	1092	
071									■■■■	1092	

NCC-CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
072	女	67	血圧上昇	非重篤	関連あり	22	併用薬等の変更 (ヘルベッサ [®] (増量))	2	軽快	71							
072	女	67	歯肉痛	非重篤	関連あり	92		1	軽快	29							
072	女	67	四肢痛	非重篤	関連あり	120		1	回復	64							
072	女	67	中咽頭カンジダ 症	非重篤	関連あり	211	併用薬等の変更 (フロリードゲ ル経口用)	不明・未記載	軽快	95		1					
072	女	67	上腹部痛	非重篤	関連あり	238		2	軽快	367							
072	女	67	筋痙攣	非重篤	関連あり	-	併用薬等の変更 (ツムラ68芍薬 甘草湯)	2	軽快	-							
072	女	67	異常感	非重篤	関連あり	470	本剤投与量の変 更、併用薬等 の変更(ボラミ ン錠)	2	軽快	134							
072	女	67	口腔粘膜のあれ	非重篤	関連あり	491	併用薬等の変更 (フロリードゲ ル)	2	軽快	29							
072	女	67	爪変色	非重篤	関連あり	-		不明・未記載	未回復	-							
072	女	67	爪変色	非重篤	関連あり	-		不明・未記載	軽快	-							
072	女	67	霰粒腫	非重篤	関連あり	624		1	軽快	219							
072	女	67	口腔カンジダ症	非重篤	関連あり	818	併用薬等の変更 (ファンギゾン シロップ、フロ リードゲル)	2	回復	76		1					
072	女	67	口腔ヘルペス	非重篤	関連あり	969	併用薬等の変更 (アセサ)	2	軽快	8		1					
072	女	67	上咽頭炎	非重篤	関連あり	1034	併用薬等の変更 (麩根湯エキ ス、プレドニ ン、メジコン)	2	回復	20		1					
072	女	67	口腔カンジダ症	非重篤	関連あり	1046	併用薬等の変更 (ファンギゾン シロップ)	2	回復	22		1					

NCC : CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
072									■■■■	1092	
072									■■■■	1092	
072									■■■■	1092	
072									■■■■	1092	
072									■■■■	1092	
072									■■■■	1092	
072									■■■■	1092	
072									■■■■	1092	
072									■■■■	1092	
072									■■■■	1092	
072									■■■■	1092	
072									■■■■	1092	
072									■■■■	1092	
072									■■■■	1092	
072									■■■■	1092	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
073	男	49	筋肉痛	非重篤	関連あり	132		2	軽快	92							
074	女	71	血小板数減少	非重篤	関連あり	29	本剤投与量の変 更	2	未回復	1100	1						
075	女	49	貧血	非重篤	関連あり	638		2	軽快	85	1						
075	女	49	肝障害	非重篤	関連あり	722		1	回復	50		1					
076	女	62	肝障害	非重篤	関連あり	323		1	軽快	57		1					
077	男	78	挫傷	非重篤	関連あり	38	本剤の一時休 薬、薬物療法以 外の処置	不明・未記載	軽快	6				1			
077	男	78	転倒	非重篤	関連あり	38	本剤の一時休 薬、薬物療法以 外の処置	不明・未記載	軽快	6							
077	男	78	皮下血腫	非重篤	関連あり	38	本剤の一時休 薬、薬物療法以 外の処置	不明・未記載	軽快	6				1			
077	男	78	硬膜下血腫	重篤	関連あり	129	本剤の一時休 薬、薬物療法以 外の処置	不明・未記載	軽快	40				1			
078	男	84	血小板減少症	非重篤	関連あり	22	本剤投与量の変 更	1	回復	34	1						
078	男	84	肝酵素上昇	非重篤	関連あり	36		1	未回復	267			1				
078	男	84	貧血	非重篤	関連あり	50	本剤投与中止	2	未回復	253	1						
078	男	84	肺炎	非重篤	関連あり	50	本剤投与中止、 併用薬等の変更 (アベロックス (内)セキシフ ロキサシン塩酸 塩)	2	軽快	6			1				
079	男	66	肝機能異常	非重篤	関連あり	330	本剤投与量の変 更	1	軽快	267			1				

NCC : CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
073								■■■■	503	-434	
074								■■■■	1092		
075								■■■■	1092		
075								■■■■	1092		
076								■■■■	1092		
077								■■■■	760	-734	
077								■■■■	760	-734	
077								■■■■	760	-734	
077								■■■■	760	-643	
078								■■■■	50	-28	
078								■■■■	50	-14	
078								■■■■	50	1	
078								■■■■	50	1	
079								■■■■	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
080	女	46	貧血	非重篤	関連あり	96	本剤投与量の変更	1	回復	51	1						
081	女	70	アラニンアミノ トランスフェ ラーゼ増加	非重篤	関連あり	8	本剤投与中止	2	回復	22		1					
081	女	70	アスパラギン酸 アミノトランス フェラーゼ増加	非重篤	関連あり	8	本剤投与中止	2	回復	22		1					
082	男	74	貧血	非重篤	関連あり	112		1	軽快	233	1						
082	男	74	血小板数減少	非重篤	関連あり	414		1	未回復	660	1						
082	男	74	貧血	非重篤	関連あり	713	本剤投与量の変更	1	軽快	113	1						
082	男	74	リンパ球数減少	非重篤	関連あり	989		3	未回復	85	1						
082	男	74	貧血	非重篤	関連あり	1017	本剤投与中止	2	軽快	57	1						
083	女	73	貧血	非重篤	関連あり	118	本剤投与量の変更	1	軽快	93	1						
083	女	73	貧血	非重篤	関連あり	301		1	未回復	883	1						
083	女	73	帯状疱疹	非重篤	関連あり	742	併用薬等の変更 (他院にて処方 され詳細不明)	2	軽快	57			1				
084	男	60	貧血	非重篤	関連あり	50		2	軽快	246	1						
084	男	60	血小板数減少	非重篤	関連あり	176		1	軽快	203	1						
085	女	78	血小板数減少	非重篤	関連あり	28	本剤投与量の変更	1	回復	29	1						
085	女	78	貧血	非重篤	関連あり	56	本剤投与量の変更	1	未回復	1226	1						
086	女	71	貧血	非重篤	関連あり	18	本剤投与量の変更、薬物療法以 外の処置	3	軽快	14	1						
087	男	80	貧血	非重篤	関連あり	141	本剤の一時的薬	2	回復	29	1						

NCC : CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
080									1092		
081									7	2	
081									7	2	
082									1017	-905	
082									1017	-603	
082									1017	-304	
082									1017	-28	
082									1017	1	
083									1092		
083									1092		
083									1092		
084									1092		
084									1092		
085									1071		
085									1071		
086									1092		
087									232	-119	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
088	男	82	頻尿	非重篤	関連あり	4	本剤の一時休 薬、本剤投与中 止	2	回復	89								
089	女	70	貧血	非重篤	関連あり	127	本剤投与量の変 更	2	軽快	29	1							
089	女	70	拡張期高血圧	非重篤	関連あり	428		3	回復	148								
089	女	70	心室性期外収縮	非重篤	関連あり	428	本剤投与量の変 更	2	未回復	695								
089	女	70	心不全	重篤	関連あり	818	併用薬等の変更 (ルフラック (内)(トラセミ ド)等)、入院/入 院期間の延長	3	軽快	3					1			
089	女	70	貧血	非重篤	関連あり	1031		2	未回復	92	1							
089	女	70	血小板数減少	非重篤	関連あり	1066	本剤投与量の変 更	2	未回復	57	1							
089	女	70	リンパ球数減少	非重篤	関連あり	1087		2	未回復	36	1							
090	男	68	口腔ヘルペス	非重篤	関連あり	71	併用薬等の変更 (ビダラペン (外)(ビダラピ ン))	2	回復	42			1					
090	男	68	貧血	非重篤	関連あり	196		1	回復	225	1							
090	男	68	貧血	非重篤	関連あり	959	本剤投与量の変 更	1	回復	162	1							
091	男	69	血中クレアチニ ン増加	非重篤	関連あり	15		1	未回復	1119								
091	男	69	腎機能障害	非重篤	関連あり	15		1	未回復	1119								
091	男	69	貧血	非重篤	関連あり	57	本剤投与量の変 更	2	回復	134	1							
091	男	69	血小板数減少	非重篤	関連あり	57	本剤投与量の変 更	1	回復	1077	1							

NCC : CI
 ジャカピ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
088									54	-60	
089									1092		
089									1092		
089									1092		
089									1092		
089									1092		
089									1092		
089									1092		
090									1073	-1021	
090									1073	-896	
090									1073	-133	
091									1092		
091									1092		
091									1092		
091									1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカピ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の 日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
092	女	53	肝機能異常	非重篤	関連あり	27	本剤の一時休業	3	軽快	13				1			
093	女	72	肝機能異常	非重篤	関連あり	7		1	未回復	1108				1			
093	女	72	慢性気管支炎	非重篤	関連あり	364	併用薬等の変更 (ムコダイン (内)(カルボシ ステイン))	1	回復	175							
093	女	72	便秘	非重篤	関連あり	482	併用薬等の変更 (マグミット)	1	回復	57							
093	女	72	上気道の炎症	非重篤	関連あり	577	併用薬等の変更 (PLG、ロキソ ニン、ムコス タ)	1	回復	8							
093	女	72	肛門腫瘍	非重篤	関連あり	642	薬物療法以外の 処置	1	回復	66		1					
094	男	47	高血圧	重篤	関連あり	113		3	軽快	232							
095	男	64	貧血	非重篤	関連あり	92	薬物療法以外の 処置	3	未回復	1105	1						
095	男	64	帯状疱疹	非重篤	関連あり	421		2	回復	15		1					
096	女	68	貧血	非重篤	関連あり	77	本剤の一時休 業、併用薬等 の変更(赤血球輸 血2単位)	3	軽快	109	1						
096	女	68	胆嚢炎	重篤	関連あり	94	併用薬等の変更 (CTRX、 SBT、CPZ)。薬物 療法以外の処 置、入院/入院 期間の延長	3	回復	32							
096	女	68	貧血	非重篤	関連あり	308		2	軽快	295	1						

NCC: CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
092									56	-40	
093									1092		
093									1092		
093									1092		
093									1092		
093									1092		
094									1092		
095									1092		
095									1092		
096									953		
096									953		
096									953		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカピ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
097	男	79	心拡大	非重篤	関連あり	43	併用薬等の変更 (プロセミド)	2	軽快	477								
097	男	79	胸水	非重篤	関連あり	43	併用薬等の変更 (プロセミド)	2	回復	16								
097	男	79	末梢性浮腫	非重篤	関連あり	43	併用薬等の変更 (プロセミド)	1	回復	29								
097	男	79	血圧上昇	非重篤	関連あり	58		2	回復	429								
097	男	79	心不全	重篤	関連あり	232	本剤投与中止。 併用薬等の変更 (プロセミド、 スピロラクソン、)	3	軽快	32					1			
098	男	87	肝障害	非重篤	関連あり	14		1	回復	72			1					
098	男	87	貧血	非重篤	関連あり	547	本剤投与量の変 更	1	軽快	162	1							
098	男	87	末梢性浮腫	非重篤	関連あり	771	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	43								
098	男	87	腹水	重篤	関連あり	1060	本剤投与量の変 更	不明・未記載	回復	76			1					
099	女	71	肝障害	非重篤	関連あり	28	本剤の一時休薬	1	軽快	16			1					
099	女	71	貧血	非重篤	関連あり	64		1	回復	718	1							
099	女	71	貧血	非重篤	関連あり	64	本剤投与量の変 更	2	回復	104	1							
099	女	71	血小板増加症	非重篤	関連あり	96	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	72								
099	女	71	貧血	非重篤	関連あり	200	本剤投与量の変 更	2	回復	29	1							
100	男	67	出血性胃潰瘍	非重篤	関連あり	92	本剤投与量の変 更	2	軽快	39				1				

NCC: CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
097								■■■■	232	-189	
097								■■■■	232	-189	
097								■■■■	232	-189	
097								■■■■	232	-174	
097								■■■■	232	1	
098								■■■■	1092		
098								■■■■	1092		
098								■■■■	1092		
098								■■■■	1092		
099								■■■■	1077		
099								■■■■	1077		
099								■■■■	1077		
099								■■■■	1077		
099								■■■■	1077		
100								■■■■	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカピ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
101	男	66	血小板数減少	非重篤	関連あり	68	本剤投与量の変 更	不明・未記載	回復	25	1						
102	女	77	貧血	非重篤	関連あり	99	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	63	1						
102	女	77	貧血	非重篤	関連あり	267	本剤投与量の変 更、本剤の一時 休薬	不明・未記載	軽快	29	1						
102	女	77	無力症	非重篤	関連あり	389	本剤投与量の変 更	1	軽快	18							
102	女	77	肝障害	非重篤	関連あり	652		1	未回復	477			1				
103	女	49	血小板数減少	非重篤	関連あり	50	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	15	1						
103	女	49	肝機能異常	非重篤	関連あり	64	本剤投与量の変 更	2	軽快	64			1				
103	女	49	肝機能異常	非重篤	関連あり	267	本剤投与量の変 更	1	軽快	31			1				
104	女	62	白血球数減少	非重篤	関連あり	22	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	102	1						
104	女	62	肝機能異常	非重篤	関連あり	36		2	未回復	1069			1				
104	女	62	赤血球数減少	非重篤	関連あり	102	本剤の一時休薬	不明・未記載	軽快	22	1			1			
104	女	62	赤血球数減少	非重篤	関連あり	145	本剤投与量の変 更	不明・未記載	回復	29	1			1			
105	男	76	治療用製品効果 不十分	非重篤	関連あり	253	併用薬等の変更 (ハイドレラ)	不明・未記載	軽快	155							

NCC-CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
101									■■■■	1092	
102									■■■■	1049	
102									■■■■	1049	
102									■■■■	1049	
102									■■■■	1049	
103									■■■■	1088	
103									■■■■	1088	
103									■■■■	1088	
104									■■■■	1072	
104									■■■■	1072	
104									■■■■	1072	
104									■■■■	1072	
105									■■■■	1092	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目								
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)	
106	女	72	平滑筋肉腫	重篤	関連あり	29	本剤投与中止	2	後遺症有	170									1
107	女	55	痔出血	非重篤	関連あり	129		1	回復	30									1
108	女	74	貧血	非重篤	関連あり	99	本剤投与量の変 更	2	軽快	85	1								
109	男	66	肝機能異常	非重篤	関連あり	71		1	軽快	1065									1
109	男	66	血中乳酸脱酸素 酵素増加	非重篤	関連あり	71		1	軽快	1065									
110	女	78	口腔ヘルペス	非重篤	関連あり	29		1	回復	15									1
110	女	78	骨髄抑制	非重篤	関連あり	43	本剤投与量の変 更	1	回復	15	1								
111	男	81	貧血	非重篤	関連あり	301	本剤の一時休薬	2	回復	127	1								
111	男	81	貧血	非重篤	関連あり	539	本剤投与量の変 更	1	回復	113	1								

NCC: CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
106									192	-163	
107									1092		
108									204	-105	
109									1092		
109									1092		
110									1092		
110									1092		
111									1058		
111									1058		

NCC-CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
112	女	75	アスバラギン酸 アミノトランス フェラーゼ増加	重篤	関連あり	29		3	軽快	1096				1				
112	女	75	アラニンアミノ トランスフェ ラーゼ増加	非重篤	関連あり	78		2	回復	1047				1				
112	女	75	貧血	非重篤	関連あり	134	本剤投与量の変 更	1	回復	57	1							
113	男	73	貧血	非重篤	関連あり	112	本剤投与量の変 更	1	未回復	1010	1							
113	男	73	末梢性ニューロ パチー	非重篤	関連あり	420	併用薬等の変更 (牛車腎気丸)	1	回復	127								
114	女	72	血中アルカリホ スファターゼ増 加	非重篤	関連あり	445	本剤投与量の変 更、併用薬等 の変更(ウルソ)	2	軽快	92				1				
114	女	72	血中アルカリホ スファターゼ増 加	非重篤	関連あり	963		1	未回復	148				1				
114	女	72	貧血	非重篤	関連あり	963		2	回復	148	1							
115	女	90	肝機能異常	非重篤	関連あり	29		1	回復	407				1				
115	女	90	貧血	非重篤	関連あり	351		2	軽快	43	1							

NCC : CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
112									1092		
112									1092		
112									1092		
113									1092		
113									1092		
114									1007		
114									1007		
114									1007		
115									447	-418	
115									447	-96	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
116	男	70	血小板数減少	非重篤	関連あり	162	本剤投与量の変更	2	軽快	15	1							
116	男	70	細菌性肺炎	重篤	関連あり	311	本剤の一時休薬、併用薬等の変更(セフトリアキソン、ミノサイクリン、アシスロマイシン [®])、入院/入院期間の延長	3	軽快	8		1						
116	男	70	大動脈解離	重篤	関連あり	392	併用薬等の変更(ニカルジピン、ニフェジピン)、入院/入院期間の延長	3	軽快	22								
116	男	70	血中クレアチニン増加	非重篤	関連あり	449	本剤投与量の変更	2	不明・未記載	268								
116	男	70	血小板数減少	非重篤	関連あり	477	本剤投与量の変更	1	回復	134	1							
116	男	70	血中尿酸増加	重篤	関連あり	505		4	軽快	29								
116	男	70	貧血	重篤	関連あり	680	併用薬等の変更(照射赤血球濃厚液=IR(注)(人赤血球濃厚液(放射線照射)))	3	未回復	37	1							
117	女	78	水痘	重篤	関連あり	83	本剤投与中止、入院/入院期間の延長	3	回復	24		1						
118	女	63	ヘモグロビン減少	非重篤	関連あり	85	本剤投与量の変更	1	回復	57	1							
119	女	78	帯状疱疹	非重篤	関連あり	30	本剤の一時休薬	不明・未記載	回復	17		1						

NCC: CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
116								■■■■	654	-547	
116								■■■■	654	-398	
116								■■■■	654	-317	
116								■■■■	654	-260	
116								■■■■	654	-232	
116								■■■■	654	-204	
116								■■■■	654	-29	
117								■■■■	85	-2	
118								■■■■	1092		
119								■■■■	1090		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
120	男	75	浮動性めまい	非重篤	関連あり	4		1	回復	8								
120	男	75	浮動性めまい	非重篤	関連あり	57	本剤投与中止	1	未回復	85								
121	男	73	大脳動脈塞栓症	重篤	関連あり	299	併用薬等の変更 (ノバスタン (注)(アルゴト ロバン水和 物)、シロスタ ゾール)、入院/ 入院期間の延長	2	回復	24								
122	女	72	貧血	重篤	関連あり	85	本剤投与量の変 更	3	軽快	15	1							
123	女	74	血中クレアチニ ン増加	非重篤	関連あり	421	本剤投与量の変 更	2	未回復	659								
123	女	74	貧血	非重篤	関連あり	435	本剤投与量の変 更	3	軽快	316	1							
124	女	50	真性多血症	非重篤	関連あり	85	併用薬等の変更 (ハイドレア)	1	回復	64								
125	女	68	肝障害	非重篤	関連あり	7		1	未回復	1284		1						
126	女	67	貧血	非重篤	関連あり	85	本剤投与量の変 更	2	回復	85	1							
127	男	80	光視症	非重篤	関連あり	1		不明・未記載	軽快	29								

NCC : CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
120									141	-137	
120									141	-84	
121									967	-668	
122									1092		
123									1079	-658	
123									1079	-644	
124									112	-27	
125									1092		
126									1092		
127									1092		

NCC-CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
128	男	67	骨髄抑制	非重篤	関連あり	14		2	未回復	1156	1						
128	男	67	皮膚感染	非重篤	関連あり	91	薬物療法以外の 処置	1	軽快	267		1					
128	男	67	感染性皮膚膿腫	非重篤	関連あり	91	薬物療法以外の 処置	1	軽快	267		1					
128	男	67	血中クレアチニ ン増加	非重篤	関連あり	98		1	未回復	1072							
128	男	67	骨髄嚢腫症	非重篤	関連あり	636		不明・未記載	未回復	534							
129	女	83	失神	非重篤	関連あり	223	本剤投与中止	2	不明・未記載	45							
130	男	60	肝機能異常	非重篤	関連あり	424		1	回復	309			1				
131	女	70	帯状疱疹	非重篤	関連あり	263		2	回復	131		1					
132	男	83	胃結膜病変	非重篤	関連あり	72		2	回復	12							
132	男	83	血小板数減少	非重篤	関連あり	131	本剤の一時休業	1	回復	57	1						
132	男	83	帯状疱疹	重篤	関連あり	1015	併用薬等の変更 (フクロビキ、ゾラチ ム、トリスセッ ト、ビダラビ ン)	3	軽快	10		1					
133	男	73	貧血	非重篤	関連あり	15		2	回復	50	1						
133	男	73	血小板数減少	非重篤	関連あり	15		2	回復	15	1						
134	男	65	帯状疱疹	非重篤	関連あり	918	本剤投与量の変 更	1	回復	-		1					

NCC: CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
128									1092		
128									1092		
128									1092		
128									1092		
128									1092		
129									266	-3	
130									1092		
131									1092		
132									1064		
132									1064		
132									1064		
133									18	-3	
133									18	-3	
134									1092		

NCC-CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
135	女	43	血小板数増加	非重篤	関連あり	17		不明・未記載	軽快	43							
135	女	43	白血球数増加	非重篤	関連あり	17	本剤投与量の変更	1	回復	19							
135	女	43	带状疱疹	非重篤	関連あり	985	併用薬等の変更 (アメリナール)	2	回復	16		1					
136	女	68	白血球数減少	非重篤	関連あり	17		2	回復	15	1						
136	女	68	倦怠感	非重篤	関連あり	122		1	回復	15							
137	女	84	頭痛	非重篤	関連あり	2		1	回復	3							
138	女	75	肝機能異常	非重篤	関連あり	14	併用薬等の変更 (グリナロン内 服)	1	回復	64			1				
138	女	75	肺炎	非重篤	関連あり	196	併用薬等の変更 (ジェニナック 内服)	1	回復	55			1				
139	男	78	貧血	重篤	関連あり	43	併用薬等の変更 (濃厚赤血球 (注)(人赤血球 濃厚液))	3	未回復	365	1						
140	男	74	治療用製品効果 不十分	非重篤	関連あり	36	本剤投与中止	不明・未記載	未回復	1							
141	女	64	心不全	非重篤	関連あり	22	本剤投与中止	2	軽快	64					1		
142	男	77	肺炎	重篤	関連あり	89		4	軽快	15			1				

NCC：CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
135									1092		
135									1092		
135									1092		
136									1092		
136									1092		
137									232	-230	
138									250	-236	
138									250	-54	
139									407		
140									35	2	
141									22	1	
142									1092		

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
143	女	72	尿路感染	重篤	関連あり	257		3	回復	14		1					
143	女	72	貧血	非重篤	関連あり	311	本剤投与量の変 更	2	回復	449	1						
143	女	72	肺炎	重篤	関連あり	508	併用薬等の変更 (ゾシン(注)(タ ゾバクナムナト リウム・ピペラ シリンナト))	3	回復	21		1					
143	女	72	血球減少症	非重篤	関連あり	591		2	軽快	169	1						
143	女	72	肝機能異常	非重篤	関連あり	731		1	未回復	211			1				

NCC : CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
143									936	-679	
143									936	-625	
143									936	-428	
143									936	-345	
143									936	-205	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
144	男	78	肺炎	重篤	関連あり	38	併用薬等の変更 (マキシビーム (注)(セフェビ ム塩酸塩水和 物)), 入院/入院 期間の延長	4	回復	5		1					
144	男	78	肺炎	重篤	関連あり	85	併用薬等の変更 (クラビット (注)(レボフロ キサシン水和 物)), 入院/入院 期間の延長	4	回復	8		1					
144	男	78	肺炎	重篤	関連あり	136	入院/入院期間 の延長	3	回復	27		1					
144	男	78	肺炎	重篤	関連あり	176	併用薬等の変更 (ロセフィン (注)(セフトリ アキソンナトリ ウム水和物)), 入院/入院期間 の延長	4	回復	7		1					
144	男	78	発熱	重篤	関連あり	211	本剤投与量の変 更、併用薬等の変 更(アピロク クス(内)(モキ シフロキサシン 塩酸塩)), 入院/ 入院期間の延長	3	回復	8							
144	男	78	肺炎	重篤	関連あり	392	併用薬等の変更 (チエナム(注) (イミベネム水 和物・シラスタ チンナトリウ ム)), 入院/入院 期間の延長	4	回復	12		1					
144	男	78	肺炎	重篤	関連あり	561	併用薬等の変更 (ゾシン), 入院/ 入院期間の延長	4	回復	30		1					
144	男	78	肺炎	重篤	関連あり	606	併用薬等の変更 (フィニバック ス(注)(ドリベ ネム水和物))	3	回復	21		1					
144	男	78	肺炎	重篤	関連あり	668	併用薬等の変更 (マキシビーム (注)(セフェビ ム塩酸塩水和 物)), 入院/入院 期間の延長	1	回復	29		1					

NCC: CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
144								■■■■	728	-690	
144								■■■■	728	-643	
144								■■■■	728	-592	
144								■■■■	728	-552	
144								■■■■	728	-517	
144								■■■■	728	-336	
144								■■■■	728	-167	
144								■■■■	728	-122	
144								■■■■	728	-60	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
145	男	73	肺炎球菌性肺炎	重篤	関連あり	343	併用薬等の変更 (タンパクタム/ ビベラシン、ア モキシシリン)	3	回復	10		1					
145	男	73	上咽頭炎	非重篤	関連あり	507		1	回復	2		1					
145	男	73	小細胞肺癌	重篤	関連あり	891	本剤投与中止	5	死亡	173							1
146	男	84	貧血	非重篤	関連あり	68		1	回復	113	1						
146	男	84	血小板数増加	非重篤	関連あり	68	本剤投与中止	2	軽快	113							
146	男	84	倦怠感	非重篤	関連あり	96		1	回復	57							
147	女	80	悪心	非重篤	関連あり	29	本剤投与中止	2	回復	57							
148	男	81	治療用製品効果 不十分	非重篤	関連あり	29	本剤投与中止	不明・未記載	回復	171							
149	男	54	貧血	非重篤	関連あり	166		1	軽快	57	1						
150	男	74	うっ血性心不全	重篤	関連あり	107		不明・未記載	回復	9							1
151	女	68	肝機能異常	非重篤	関連あり	130	本剤投与中止	1	回復	50			1				
152	女	87	悪心	非重篤	関連あり	9	本剤投与中止	2	回復	7							

NCC: CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
145								██████	512	-590	
145								██████	512	-426	
145								██████	512	-42	
146								██████	151	-83	
146								██████	151	-83	
146								██████	151	-55	
147								██████	57	-28	
148								██████	29	1	
149								██████	194	-28	
150								██████	1092		
151								██████	130	1	
152								██████	14	-5	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカピ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
153	女	67	細菌性肺炎	重篤	関連あり	342	併用薬等の変更 (レボフロキサ シン水和物(内) (レボフロキサ シン水和物)、 ロキソプロフェ ン、メロキシ ム)、入院/入院 期間の延長	3	回復	16		1					
153	女	67	貧血	非重篤	関連あり	708	本剤投与量の変 更	2	軽快	57	1						
154	男	82	肝機能異常	非重篤	関連あり	32	本剤投与中止	1	軽快	18		1					
155	男	62	貧血	非重篤	関連あり	120	本剤投与量の変 更	1	軽快	234	1						
156	男	55	便秘	非重篤	関連あり	72	併用薬等の変更 (マグミット錠)	1	軽快	791							
156	男	55	肝機能異常	非重篤	関連あり	187		1	回復	676			1				
156	男	55	皮下血腫	非重篤	関連あり	187	併用薬等の変更 (バイアスピリ ンの中止)	2	回復	60				1			
157	女	59	憩室炎	非重篤	関連あり	38	併用薬等の変更 (セフトラジム 水和物(注)(セ フトラジム水和 物))、入院/入院 期間の延長	不明・未記載	回復	11		1					

NCC : CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
153								■■■■	1092		
153								■■■■	1092		
154								■■■■	32	1	
155								■■■■	1091		
156								■■■■	1092		
156								■■■■	1092		
156								■■■■	1092		
157								■■■■	190		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
158	女	82	口内炎	非重篤	関連あり	28	併用薬等の変更 (デキササルチン (外)(デキサメ タゾン))	2	回復	127							
158	女	82	高カリウム血症	非重篤	関連あり	84	本剤投与量の変 更、併用薬等 の変更(ケイキサ レート(内)(ポ リスチレンスル ホン酸ナトリウ ム))	2	回復	71							
158	女	82	筋肉痛	非重篤	関連あり	98	本剤投与量の変 更、併用薬等 の変更(コナー ル(内)(アセト アミノフェン))	2	回復	57							
158	女	82	血中クレアチニ ン増加	非重篤	関連あり	126	本剤投与中止	1	回復	260							
159	女	81	貧血	非重篤	関連あり	98	本剤投与中止	1	回復	57	1						
160	女	65	貧血	非重篤	関連あり	249	本剤投与量の変 更	1	軽快	204	1						
161	女	68	貧血	非重篤	関連あり	84	本剤投与量の変 更	2	回復	106	1						
162	男	80	肝障害	重篤	関連あり	8	本剤投与中止、 併用薬等の変更 (ワルフ、強力 ミノブアーダ ン)、入院/入院 期間の延長	3	回復	14		1					
163	男	52	肝機能異常	非重篤	関連あり	43	本剤投与量の変 更	2	軽快	471		1					
164	女	63	貧血	非重篤	関連あり	99	本剤投与量の変 更	2	回復	53	1						

NCC: CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
158								■■■■	126	-98	
158								■■■■	126	-42	
158								■■■■	126	-28	
158								■■■■	126	1	
159								■■■■	98	1	
160								■■■■	1092		
161								■■■■	546	-594	
162								■■■■	8	1	
163								■■■■	505	-462	
164								■■■■	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカピ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
165	男	76	急性白血病	重篤	関連あり	406	本剤投与中止、 入院/入院期間 の延長	不明・未記載	未回復	65								
166	男	77	貧血	非重篤	関連あり	421	本剤投与量の変 更	1	未回復	715	1							
167	女	74	間質性肺疾患	重篤	関連あり	941	本剤投与中止、 入院/入院期間 の延長	5	死亡	12						1		
168	女	75	筋肉内出血	非重篤	関連あり	16		2	軽快	43				1				
169	女	83	貧血	非重篤	関連あり	36	薬物療法以外の 処置	2	軽快	-	1							
169	女	83	心不全	重篤	関連あり	42		不明・未記載	回復	19						1		
170	女	83	真性多血症	非重篤	関連あり	35	本剤投与量の変 更、本剤投与中 止	不明・未記載	回復	157								
171	女	72	貧血	非重篤	関連あり	87		1	回復	1045	1							
172	女	63	肺炎	非重篤	関連あり	20	本剤の一時休 薬、併用薬等 の変更(ロセフイ ン(注)(セフト リアキソンナト リウム水和物))	2	回復	13			1					
172	女	63	肝機能異常	非重篤	関連あり	36		1	回復	162				1				
172	女	63	膀胱炎	非重篤	関連あり	412	併用薬等の変 更(グレースピ ット(内)(シタフ ロキサシン水和 物))	2	回復	6			1					

NCC : CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
165									406	1	
166									1092		
167									941	1	
168									1092		
169									43	-28	
169									43	-22	
170									78	-43	
171									1092		
172									1082		
172									1082		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
173	男	86	ヘモグロビン減 少	非重篤	関連あり	462	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	64	1						1
174	男	73	真性多血症	重篤	関連あり	78	本剤投与中止、 入院入院期間 の延長	5	死亡	418							
175	男	62	骨髄抑制	非重篤	関連あり	43		2	回復	64	1						
176	女	80	血小板数増加	非重篤	関連あり	28	本剤投与中止	不明・未記載	回復	29							
176	女	80	真性多血症	非重篤	関連あり	28	本剤投与中止	不明・未記載	軽快	57							
176	女	80	白血球数増加	非重篤	関連あり	28	本剤投与中止	不明・未記載	軽快	57							

NCC : CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
173									932		
174									194	-200	
175									77	-34	
176									28	1	
176									28	1	
176									28	1	

NCC-CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の 日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
177	女	73	肝機能異常	非重篤	関連あり	16	本剤投与量の変更	1	回復	113				1				
177	女	73	アミラーゼ増加	非重篤	関連あり	16	本剤投与量の変更	4	回復	113								
177	女	73	腎機能障害	重篤	関連あり	44	本剤投与量の変更、本剤の一時休薬、薬物療法以外の処置、入院/入院期間の延長	4	軽快	334								
177	女	73	貧血	非重篤	関連あり	93	本剤投与量の変更	3	回復	120	1							
177	女	73	真性多血症	非重篤	関連あり	317	本剤投与量の変更	2	回復	218								
177	女	73	肝機能異常	非重篤	関連あり	457		1	軽快	281				1				
177	女	73	貧血	非重篤	関連あり	534	本剤投与量の変更	2	回復	158	1							
177	女	73	シャント狭窄	非重篤	関連あり	623	薬物療法以外の処置	3	回復	14								
177	女	73	発熱	重篤	関連あり	624	併用薬等の変更(パナシ(内)(セフホキシムプロキゼチル)、カロナール錠、アセリオ静注液、メロベネム点滴静注)、入院/入院期間の延長	2	回復	9								
177	女	73	C-反応性蛋白増加	重篤	関連あり	625	併用薬等の変更(メロベネム(注)(メロベネム水和物)、入院/入院期間の延長	2	回復	15								
177	女	73	白血球数増加	重篤	関連あり	625	併用薬等の変更(メロベネム(注)(メロベネム水和物)、入院/入院期間の延長	2	回復	25								
177	女	73	シャント狭窄	非重篤	関連あり	728	薬物療法以外の処置	3	回復	14								
177	女	73	貧血	非重篤	関連あり	765	本剤の一時休薬	3	回復	211	1							

NCC - CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
177									██████	954	
177									██████	954	
177									██████	954	
177									██████	954	
177									██████	954	
177									██████	954	
177									██████	954	
177									██████	954	
177									██████	954	
177									██████	954	
177									██████	954	
177									██████	954	
177									██████	954	
177									██████	954	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
178	男	64	肝機能異常	非重篤	関連あり	218	本剤投与量の 変更	1	回復	8				1			
179	女	82	骨髄抑制	非重篤	関連あり	15	併用薬等の変更 (照射濃厚血小 板-LR(注) (人血小板濃厚 液(放射線照 射)))	4	軽快	134	1						
180	女	70	末梢性浮腫	非重篤	関連あり	36	本剤の一時休 薬、併用薬等 の変更(オブラ ック(内)(トラ セミド))	2	軽快	60							
180	女	70	骨髄抑制	非重篤	関連あり	130		2	軽快	57	1						
180	女	70	心不全	重篤	関連あり	162	併用薬等の変更 (メインテー ト、ヒドロク ロチアジド、ル ブラック)、入 院/入院期間の 延長	3	軽快	7					1		
180	女	70	腎機能障害	非重篤	関連あり	165		1	回復	19							
180	女	70	高尿酸血症	非重篤	関連あり	165	併用薬等の変更 (フェブリク (内)(フェブキ ソスタット))	1	軽快	12							
180	女	70	心不全	重篤	関連あり	190	本剤の一時休 薬、本剤投与中 止、入院/入院 期間の延長	2	軽快	164					1		

NCC : CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
178									1092		
179									184	-169	
180									167	-154	
180									167	-60	
180									167	-28	
180									167	-25	
180									167	-25	
180									167	1	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
181	男	78	貧血	非重篤	関連あり	57	併用薬等の変更 (ハイドレア (内)(ヒドロキ シカルバミド))	3	未回復	341	1						
181	男	78	血小板数減少	非重篤	関連あり	351	薬物療法以外の 処置	4	未回復	47	1						
181	男	78	肝機能異常	非重篤	関連あり	382		3	未回復	16			1				
182	男	74	口内炎	非重篤	関連あり	71	本剤投与中止	1	回復	43							
183	女	69	貧血	非重篤	関連あり	84	本剤投与量の変 更	2	回復	204	1						
183	女	69	骨髄抑制	非重篤	関連あり	84	本剤投与量の変 更	2	回復	659	1						
184	男	62	貧血	非重篤	関連あり	53	本剤投与量の変 更	1	軽快	953	1						
184	男	62	肝機能異常	非重篤	関連あり	179		1	軽快	23			1				
184	男	62	腎機能障害	非重篤	関連あり	599	本剤投与量の変 更	1	軽快	183							
185	女	71	貧血	非重篤	関連あり	113	本剤投与量の変 更	2	軽快	29	1						
185	女	71	筋痙攣	非重篤	関連あり	519	併用薬等の変更 (ツムラコ葉甘 草湯エキス類 煎)	2	軽快	155							
186	男	67	アラニンアミノ トランスフェ ラーゼ増加	非重篤	関連あり	22		1	回復	64			1				
186	男	67	血小板数減少	非重篤	関連あり	22		2	回復	64	1						
187	女	69	肝障害	非重篤	関連あり	29	併用薬等の変更 (ウルソ処方)	1	軽快	695			1				
187	女	69	肝障害	非重篤	関連あり	751	併用薬等の変更 (ウルソ投与)	1	未回復	575			1				

NCC - CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
181								■■■■	397	-340	
181								■■■■	397	-46	
181								■■■■	397	-15	
182								■■■■	71	1	
183								■■■■	1092		
183								■■■■	1092		
184								■■■■	1092		
184								■■■■	1092		
184								■■■■	1092		
185								■■■■	1092		
185								■■■■	1092		
186								■■■■	36	-14	
186								■■■■	36	-14	
187								■■■■	863	-834	
187								■■■■	863	-112	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
188	女	73	肝機能異常	非重篤	関連あり	42		1	回復	359							1
188	女	73	白血球数増加	非重篤	関連あり	127		1	未回復	981							
189	男	62	貧血	非重篤	関連あり	119		1	回復	92	1						
190	女	89	肝機能異常	非重篤	関連あり	29		1	軽快	169							1
190	女	89	血小板数増加	非重篤	関連あり	29		1	回復	993							
191	男	76	細菌性肺炎	非重篤	関連あり	133	併用薬等の変更 (レボフロキサ シン錠)	2	回復	5		1					
192	女	86	肝機能異常	非重篤	関連あり	92		1	回復	162							1
193	女	68	血小板数減少	非重篤	関連あり	35	本剤投与量の変 更、併用薬等 の変更(30mgから 10mgへ)	1	回復	22	1						
194	男	71	貧血	非重篤	関連あり	121	本剤投与量の変 更	1	回復	71	1						
194	男	71	貧血	非重篤	関連あり	520	本剤投与量の変 更	1	回復	1167	1						
195	女	74	血小板数増加	非重篤	関連あり	19		1	回復	26							
195	女	74	皮下血腫	非重篤	関連あり	19	併用薬等の変更 (バイアスピリ ン中止)	1	回復	26							1

NCC : CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
188									1092		
188									1092		
189									426	-307	
190									1092		
190									1092		
191									1092		
192									337	-245	
193									1092		
194									1092		
194									1092		
195									1092		
195									1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
196	女	68	肝機能異常	非重篤	関連あり	69		1	回復	328				1			
196	女	68	単純ヘルペス	非重篤	関連あり	69	本剤投与量の変更、併用薬等の変更(バルトレックス内服ゾピラックス軟膏を使用)	2	回復	9		1					
196	女	68	浮腫	非重篤	関連あり	132	併用薬等の変更(アシックスを追加)	1	軽快	24							
196	女	68	単純ヘルペス	非重篤	関連あり	313	併用薬等の変更(バルトレックス内服)	2	回復	11		1					
197	女	61	下痢	非重篤	関連あり	1	併用薬等の変更(止痢薬を処方)	1	軽快	183							
197	女	61	肝機能異常	非重篤	関連あり	15		1	未回復	540				1			
197	女	61	血小板数減少	非重篤	関連あり	29	本剤の一時休薬	2	回復	9	1						
197	女	61	脂質異常症	非重篤	関連あり	246	併用薬等の変更(ロトリガを処方)	1	未回復	141							
198	女	72	帯状疱疹	重篤	関連あり	304	併用薬等の変更(アシクロビル(注)(アシクロビル))	3	回復	27		1					
199	男	74	貧血	非重篤	関連あり	71	本剤投与量の変更、本剤の一時休薬	1	回復	106	1						
199	男	74	肝機能異常	非重篤	関連あり	71	本剤投与量の変更、本剤の一時休薬	1	回復	106				1			
199	男	74	帯状疱疹	非重篤	関連あり	254	併用薬等の変更(バルトレックス内服)	1	軽快	21		1					
199	男	74	貧血	非重篤	関連あり	274	本剤投与量の変更	1	回復	71	1						

NCC - CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
196									■■■■	1092	
196									■■■■	1092	
196									■■■■	1092	
196									■■■■	1092	
197									■■■■	1085	
197									■■■■	1085	
197									■■■■	1085	
197									■■■■	1085	
198									■■■■	1092	
199									■■■■	1016	
199									■■■■	1016	
199									■■■■	1016	
199									■■■■	1016	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
200	男		貧血	非重篤	関連あり	57	本剤投与量の変 更	1	回復	247	1							
200	男		湿疹	非重篤	関連あり	57	本剤投与量の変 更	2	軽快	134								
201	男		貧血	非重篤	関連あり	127	本剤投与量の変 更	1	回復	195	1							
202	男	59	帯状疱疹	重篤	関連あり	523	入院/入院期間 の延長	3	回復	30		1						
203	男	65	先行疾患の改善	非重篤	関連あり	52	薬物療法以外の 処置	不明・未記載	軽快	1								
204	女	55	貧血	非重篤	関連あり	108		1	未回復	1002	1							
204	女	55	骨髄線維症	重篤	関連あり	108		1	未回復	1002								
205	女	73	貧血	非重篤	関連あり	48		1	未回復	512	1							
206	男	67	筋肉内血腫	重篤	関連あり	61	併用薬等の変更 (FFP、血小根輸 血アドナ、トラ ンサミン投与)	2	未回復	370				1				
206	男	67	腎機能障害	重篤	関連あり	142	薬物療法以外の 処置	4	未回復	289								
207	女	79	貧血	非重篤	関連あり	57		3	未回復	443	1							
208	男	81	肝機能異常	重篤	関連あり	5	本剤投与量の変 更	2	軽快	10							1	

NCC : CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
200									729	-946	
200									729	-946	
201									412	-285	
202									1092		
203									288	-236	
204									1092		
204									1092		
205									517	-469	
206									176	-302	
206									176	-221	
207									499	-442	
208									1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目								
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)	
209	男		血小板数減少	非重篤	関連あり	666	本剤の一時休業	3	回復	29	1								
209	男		骨髄抑制	非重篤	関連あり	848	本剤の一時休業	3	回復	29	1								
209	男		血小板数減少	非重篤	関連あり	848	本剤の一時休業	3	回復	29	1								
209	男		骨髄抑制	非重篤	関連あり	960	本剤の一時休業	3	軽快	15	1								
209	男		血小板数減少	非重篤	関連あり	960	本剤の一時休業	3	軽快	15	1								
209	男		処置後出血	重篤	関連あり	1012	併用薬等の変更 (血小板輸血 止血剤投与)	3	回復	19									1
210	男	68	真性多血症	重篤	関連あり	715	本剤投与量の変 更	4	未回復	239									
210	男	68	貧血	非重篤	関連あり	827	本剤投与量の変 更	4	未回復	127	1								
211	男	65	貧血	非重篤	関連あり	106	本剤投与量の変 更	1	回復	36	1								
212	女	59	血小板数減少	重篤	関連あり	27	本剤の一時休業	3	軽快	11	1								

NCC: CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
209									926		
209									926		
209									926		
209									926		
209									926		
209									926		
210									953	-238	
210									953	-126	
211									1092		
212									1090		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
213	女	56	倦怠感	非重篤	関連あり	27		1	軽快	120								
213	女	56	皮膚疼痛	非重篤	関連あり	-	併用薬等の変更 (リリカ投与)	2	軽快	-								
213	女	56	皮膚疼痛	非重篤	関連あり	762	本剤投与量の変 更	2	軽快	192								
213	女	56	浮動性めまい	非重篤	関連あり	932	本剤の一時的休 薬、併用薬等の変 更(ベタヒス チン錠投与)	1	回復	85								
213	女	56	骨髄線維症	非重篤	関連あり	1025	本剤投与中止	不明・未記載	未回復	160								
214	女	66	肝機能異常	非重篤	関連あり	14		1	軽快	458			1					
215	男	55	倦怠感	非重篤	関連あり	22	本剤投与中止	1	回復	29								
216	男	71	貧血	重篤	関連あり	22	本剤投与量の変 更	3	未回復	152	1							
217	女	88	貧血	重篤	関連あり	225	本剤投与中止、 併用薬等の変更 (輸血)、入院入 院期間の延長	2	軽快	64	1							

NCC: CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
213								■■■■	995	-1017	
213								■■■■	995		
213								■■■■	995	-282	
213								■■■■	995	-112	
213								■■■■	995	-19	
214								■■■■	471	-457	
215								■■■■	28	-6	
216								■■■■	64	-42	
217								■■■■	225	1	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカピ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
218	女	80	倦怠感	重篤	関連あり	1	本剤投与中止	2	回復	117								
218	女	80	浮動性めまい	重篤	関連あり	1	本剤投与中止	2	回復	117								
218	女	80	耳鳴	重篤	関連あり	1	本剤投与中止、 併用薬等の変更 (ハイドレア cap500mg追加)	2	回復	56								
218	女	80	アスパラギン酸 アミノトランス フェラーゼ増加	重篤	関連あり	28	本剤投与中止	2	回復	43				1				
218	女	80	血栓症	重篤	関連あり	42	本剤投与中止	2	回復	15								
218	女	80	静脈瘤	重篤	関連あり	42	本剤投与中止	2	回復	15								
219	男	83	肺の悪性新生物	重篤	関連あり	131		5	死亡	178								1
219	男	83	貧血	非重篤	関連あり	225	本剤投与中止	2	未回復	33	1							
219	男	83	骨髄抑制	非重篤	関連あり	225	本剤投与中止	2	未回復	33	1							
220	女	65	貧血	非重篤	関連あり	99		1	回復	714	1							
220	女	65	アラニンアミノ トランスフェ ラーゼ増加	非重篤	関連あり	155	本剤投与量の変 更	1	回復	36				1				
220	女	65	アスパラギン酸 アミノトランス フェラーゼ増加	非重篤	関連あり	155	本剤投与量の変 更	1	回復	36				1				
220	女	65	肝機能異常	非重篤	関連あり	386		1	回復	148				1				
220	女	65	肝機能異常	非重篤	関連あり	771		1	未回復	42				1				

NCC: CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
218								■■■■	56	-55	
218								■■■■	56	-55	
218								■■■■	56	-55	
218								■■■■	56	-28	
218								■■■■	56	-14	
218								■■■■	56	-14	
219								■■■■	226	-95	
219								■■■■	226	-1	
219								■■■■	226	-1	
220								■■■■	807	-714	
220								■■■■	807	-658	
220								■■■■	807	-658	
220								■■■■	807	-427	
220								■■■■	807	-42	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
221	男	70	貧血	非重篤	関連あり	265	本剤投与量の変 更	2	軽快	57	1						
221	男	70	貧血	非重篤	関連あり	293	本剤の一時休業	3	軽快	29	1						
221	男	70	貧血	非重篤	関連あり	447		2	未回復	708	1						
222	女		肝機能異常	非重篤	関連あり	30	本剤の一時休業	1	回復	68		1					
223	男	50	肝機能異常	非重篤	関連あり	58	本剤投与量の変 更	3	回復	50		1					
223	男	50	貧血	非重篤	関連あり	107	本剤投与量の変 更	2	回復	85	1						
224	女	78	γ-グルタミル トランスフェ ラーゼ増加	非重篤	関連あり	57		1	回復	197		1					
224	女	78	貧血	非重篤	関連あり	85	本剤投与中止	2	回復	89	1						
224	女	78	貧血	非重篤	関連あり	113	本剤投与中止	2	回復	61	1						
225	女		貧血	非重篤	関連あり	78	本剤投与量の変 更	3	軽快	134	1						
225	女		貧血	非重篤	関連あり	385	本剤投与量の変 更	2	軽快	212	1						
226	男	68	貧血	非重篤	関連あり	274	本剤投与量の変 更	1	回復	30	1						

NCC: CI
 ジャカピ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
221								■■■■	1065		
221								■■■■	1065		
221								■■■■	1065		
222								■■■■	1065		
223								■■■■	219	-161	
223								■■■■	219	-112	
224								■■■■	483	-803	
224								■■■■	483	-775	
224								■■■■	483	-747	
225								■■■■	540	-462	
225								■■■■	540	-155	
226								■■■■	869		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
227	男	80	急性胆管炎	重篤	関連あり	8	薬物療法以外の 処置	3	回復	9							
227	男	80	肝機能異常	重篤	関連あり	8	薬物療法以外の 処置	3	回復	9			1				
227	男	80	上部消化管出血	重篤	関連あり	14	本剤投与量の変 更。薬物療法以 外の処置	3	回復	20				1			
227	男	80	貧血	重篤	関連あり	15	本剤投与量の変 更。薬物療法以 外の処置	3	軽快	19	1						
227	男	80	血小板数減少	重篤	関連あり	26	本剤投与中止、 薬物療法以外の 処置	3	軽快	33	1						
228	女		貧血	非重篤	関連あり	65	本剤投与量の変 更	2	回復	185	1						
229	男	62	頭痛	非重篤	関連あり	15	併用薬等の変更 (アセトアミノ フェン300mg頓 用)	1	回復	36							
229	男	62	多汗症	非重篤	関連あり	15		1	回復	36							
229	男	62	ほてり	非重篤	関連あり	15		1	回復	36							
229	男	62	頭痛	非重篤	関連あり	239	併用薬等の変更 (アセトアミノ フェン300mg頓 用)	1	回復	113							
230	男	80	アスペルギルス 検査陽性	非重篤	関連あり	218		1	回復	337							
230	男	80	帯状疱疹	重篤	関連あり	946	入院/入院期間 の延長	3	軽快	17			1				

NCC：CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
227								■■■■	29	-21	
227								■■■■	29	-21	
227								■■■■	29	-15	
227								■■■■	29	-14	
227								■■■■	29	-3	
228								■■■■	1092		
229								■■■■	1092		
229								■■■■	1092		
229								■■■■	1092		
229								■■■■	1092		
230								■■■■	1092		
230								■■■■	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
231	男	71	血中クレアチニン増加	非重篤	関連あり	22		3	未回復	1131								
231	男	71	糸球体濾過率減少	非重篤	関連あり	22		1	未回復	1131								
231	男	71	慢性腎臓病	非重篤	関連あり	22		1	未回復	1131								
231	男	71	血中乳酸脱氢酵素増加	非重篤	関連あり	71		1	軽快	295								
231	男	71	アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	非重篤	関連あり	77		1	回復	114			1					
232	男	37	肝機能異常	非重篤	関連あり	22		1	軽快	128							1	
233	男	61	肝障害	非重篤	関連あり	141	本剤の一時休薬	1	軽快	21							1	
233	男	61	肝障害	非重篤	関連あり	1022	本剤投与量の変更	1	回復	36							1	
234	女	79	肝機能異常	非重篤	関連あり	29		1	回復	393							1	
235	女	78	腹部不快感	非重篤	関連あり	8	本剤投与中止	2	回復	36								
236	男	72	肝機能異常	非重篤	関連あり	15		1	回復	379							1	
236	男	72	貧血	非重篤	関連あり	57		1	回復	337		1						
236	男	72	帯状疱疹	非重篤	関連あり	87	併用薬等の変更 (バルトレック ス、ロキソニ ン、アラセナA 軟膏処方)	2	回復	42				1				
237	女	77	貧血	非重篤	関連あり	92	本剤投与量の変更	2	回復	29		1						
237	女	77	全血球数増加	非重篤	関連あり	379	本剤投与量の変更	1	軽快	36								
238	男	78	血小板数減少	非重篤	関連あり	24	本剤投与量の変更	1	回復	15		1						
238	男	78	貧血	重篤	関連あり	57	薬物療法以外の 処置	3	未回復	1058		1						

NCC : CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
231								■■■■	1092		
231								■■■■	1092		
231								■■■■	1092		
231								■■■■	1092		
231								■■■■	1092		
232								■■■■	1092		
233								■■■■	1073		
233								■■■■	1073		
234								■■■■	1092		
235								■■■■	36	-28	
236								■■■■	1092		
236								■■■■	1092		
236								■■■■	1092		
237								■■■■	1092		
237								■■■■	1092		
238								■■■■	1072		
238								■■■■	1072		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
239	女	65	肝機能異常	非重篤	関連あり	63		1	回復	57				1				
239	女	65	血小板数減少	非重篤	関連あり	63	本剤投与量の変更	1	回復	29	1							
239	女	65	貧血	非重篤	関連あり	91	本剤投与量の変更	2	回復	554	1							
240	女	84	敗血症	重篤	関連あり	592	本剤投与量の変更	4	回復	50		1						
241	女	61	貧血	非重篤	関連あり	119	本剤投与量の変更	2	回復	64	1							
242	女	78	貧血	非重篤	関連あり	168	本剤投与量の変更	2	回復	29	1							
242	女	78	肝機能異常	非重篤	関連あり	168	本剤投与量の変更	3	軽快	274				1				
243	女	66	頭痛	非重篤	関連あり	7		1	回復	22								
243	女	66	ヘマトクリット 減少	非重篤	関連あり	98	本剤投与量の変更	不明・未記載	回復	78	1				1			
243	女	66	白血球数減少	非重篤	関連あり	469	本剤投与量の変更	1	回復	29	1							
243	女	66	γ-グルタミル トランスフェ ラーゼ増加	非重篤	関連あり	497		1	回復	29				1				
243	女	66	白血球数減少	非重篤	関連あり	665	本剤投与量の変更	1	回復	43	1							
243	女	66	好酸球数増加	非重篤	関連あり	707		1	回復	295								
243	女	66	好酸球数増加	非重篤	関連あり	1050		1	未回復	57								
244	男	43	肝障害	非重篤	関連あり	64		2	軽快	25				1				
244	男	43	脾腫	非重篤	関連あり	147	本剤投与量の変更	1	軽快	51								
245	男	62	帯状疱疹	非重篤	関連あり	7	本剤投与量の変更、併用薬等の 変更(アムビ ルで5日間内服)	2	回復	9		1						
245	男	62	リンパ球減少症	非重篤	関連あり	729		1	未回復	372	1							

NCC : CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
239									1092		
239									1092		
239									1092		
240									1092		
241									1067		
242									279	-210	
242									279	-210	
243									1092		
243									1092		
243									1092		
243									1092		
243									1092		
243									1092		
243									1092		
244									1092		
244									1092		
245									1092		
245									1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
246	女	71	貧血	非重篤	関連あり	71	本剤投与量の変 更	3	軽快	104	1						
246	女	71	血小板数減少	非重篤	関連あり	71	本剤投与量の変 更	2	軽快	104	1						
246	女	71	白血球数減少	非重篤	関連あり	71	本剤投与量の変 更	2	軽快	104	1						
247	男	59	ヘマトクリット 減少	非重篤	関連あり	876		1	未回復	225	1			1			
247	男	59	ヘモグロビン減 少	非重篤	関連あり	876		1	未回復	225	1			1			
248	男	78	貧血	非重篤	関連あり	939	本剤の一時休薬	1	回復	92	1						
249	男	75	貧血	非重篤	関連あり	50	本剤投与量の変 更	1	回復	113	1						
250	女	79	骨髄抑制	非重篤	関連あり	113		1	回復	134	1						
251	女	77	疲労	非重篤	関連あり	175	本剤投与量の変 更	1	回復	113							
251	女	77	肺動脈血栓症	非重篤	関連あり	197		1	軽快	8							
251	女	77	血小板数増加	非重篤	関連あり	378	本剤投与量の変 更	1	軽快	771							
252	女	78	浮動性めまい	非重篤	関連あり	29	本剤投与量の変 更	1	軽快	29							
252	女	78	好酸球数増加	非重篤	関連あり	90		1	未回復	211							
253	女	78	腎機能障害	非重篤	関連あり	57	本剤投与量の変 更	1	回復	29							
254	女	81	腎機能障害	非重篤	関連あり	42	本剤投与量の変 更	1	回復	169							
255	男	63	高血圧	非重篤	関連あり	8	併用薬等の変更 (アムロジピン 5mg内服コント ロール良好)	2	軽快	1154							
255	男	63	耳鳴	非重篤	関連あり	8		1	軽快	286							

NCC : CI
 ジャカピ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
246								■■■■	314	-243	
246								■■■■	314	-243	
246								■■■■	314	-243	
247								■■■■	1092		
247								■■■■	1092		
248								■■■■	1002		
249								■■■■	968		
250								■■■■	1092		
251								■■■■	1092		
251								■■■■	1092		
251								■■■■	1092		
252								■■■■	1037		
252								■■■■	1037		
253								■■■■	1092		
254								■■■■	1092		
255								■■■■	1092		
255								■■■■	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
256	女	70	貧血	非重篤	関連あり	99	本剤の一時休薬	1	回復	64	1						
256	女	70	貧血	非重篤	関連あり	281	本剤投与中止	1	回復	57	1						
257	女	84	脳梗塞	重篤	関連あり	118	本剤の一時休薬、入院/入院期間の延長	4	回復	48							
257	女	84	鼻出血	重篤	関連あり	118	本剤の一時休薬、薬物療法以外の処置	4	軽快	20							1
257	女	84	赤血球数減少	重篤	関連あり	118	本剤の一時休薬、薬物療法以外の処置	4	軽快	48	1						1
258	女	85	血小板数減少	非重篤	関連あり	36	本剤投与量の変更	1	回復	36	1						
258	女	85	貧血	非重篤	関連あり	71		1	未回復	1156		1					
259	男	79	貧血	重篤	関連あり	22		3	軽快	183		1					
259	男	79	血小板数減少	重篤	関連あり	22		3	未回復	995		1					
260	女	63	骨髄抑制	非重篤	関連あり	575		2	軽快	514		1					
261	男	82	便秘	非重篤	関連あり	22	併用薬等の変更 (プルゼニド)	2	軽快	155							
262	女	64	白血球数減少	非重篤	関連あり	44		1	回復	111		1					
262	女	64	貧血	非重篤	関連あり	79		1	回復	526		1					
262	女	64	血小板数減少	非重篤	関連あり	79	本剤投与量の変更	1	軽快	105		1					
262	女	64	血小板数減少	非重篤	関連あり	253	本剤投与量の変更	2	回復	36		1					
262	女	64	貧血	非重篤	関連あり	837		1	未回復	275		1					
263	男	66	赤血球数減少	非重篤	関連あり	181	本剤投与量の変更	1	回復	36		1					1

NCC：CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
256								■■■■	245	-209	
256								■■■■	245	-27	
257								■■■■	1033		
257								■■■■	1033		
257								■■■■	1033		
258								■■■■	1092		
258								■■■■	1092		
259								■■■■	1016	-994	
259								■■■■	1016	-994	
260								■■■■	1092		
261								■■■■	1092		
262								■■■■	1092		
262								■■■■	1092		
262								■■■■	1092		
262								■■■■	1092		
262								■■■■	1092		
262								■■■■	1092		
263								■■■■	306	-133	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
264	女	78	貧血	非重篤	関連あり	84	本剤投与量の変 更	2	回復	57	1						
265	女	74	貧血	重篤	関連あり	43		2	軽快	1066	1						
265	女	74	血中尿素増加	非重篤	関連あり	194		2	未回復	915							
265	女	74	腎機能障害	非重篤	関連あり	429	本剤投与量の変 更	3	未回復	680							
265	女	74	血小板数減少	非重篤	関連あり	975	本剤投与量の変 更	3	軽快	134	1						
266	女	76	血小板数減少	非重篤	関連あり	1041	本剤投与量の変 更	1	未回復	85	1						
267	男	77	ヘモグロビン減 少	非重篤	関連あり	560	本剤投与量の変 更	1	回復	113	1			1			
267	男	77	貧血	非重篤	関連あり	784	本剤投与量の変 更	不明・未記載	回復	50	1						
268	男	53	倦怠感	非重篤	関連あり	218		1	軽快	57							
268	男	53	带状疱疹	非重篤	関連あり	746		1	回復	159		1					
269	男	80	末梢性浮腫	非重篤	関連あり	15	本剤投与量の変 更、併用薬等 の変更(フロセミ ド)	2	軽快	120							
269	男	80	高尿酸血症	非重篤	関連あり	57	併用薬等の変更 (フェブリク)	2	回復	29							
270	女	75	骨髄抑制	非重篤	関連あり	44	本剤投与量の変 更	1	回復	29	1						
270	女	75	骨髄抑制	非重篤	関連あり	101	本剤投与量の変 更	2	回復	77	1						
271	男	64	血小板数減少	非重篤	関連あり	197	本剤の一時休薬	2	回復	36	1						
272	男	48	血中クレアチン ホスホキナーゼ 増加	非重篤	関連あり	390	本剤の一時休薬	4	軽快	603							
273	女	71	肝機能異常	非重篤	関連あり	85		1	未回復	1093		1					

NCC : CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
264									1092		
265									1092		
265									1092		
265									1092		
265									1092		
266									1092		
267									1092		
267									1092		
268									1092		
268									1092		
269									1092		
269									1092		
270									1079		
270									1079		
271									330	-167	
272									1086		
273									1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
274	女	71	血小板数減少	非重篤	関連あり	56	本剤投与量の変 更	2	軽快	39	1						
274	女	71	貧血	非重篤	関連あり	60	本剤投与量の変 更	2	軽快	71	1						
274	女	71	肺胞出血	非重篤	関連あり	92	本剤の一時的薬	2	軽快	9				1			
274	女	71	末梢性浮腫	非重篤	関連あり	176		2	軽快	12							
274	女	71	心不全	非重篤	関連あり	180	本剤の一時的薬	2	回復	15					1		
274	女	71	胸部不快感	非重篤	関連あり	200	本剤の一時的薬	2	回復	12							
274	女	71	帯状疱疹	重篤	関連あり	239		4	軽快	214			1				
275	男	41	貧血	非重篤	関連あり	85	本剤投与量の変 更	1	回復	57	1						
275	男	41	治療用製品効果 不十分	非重篤	関連あり	806	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	211							
275	男	41	硬膜外血腫	重篤	関連あり	975	入院/入院期間 の延長	2	回復	99				1			
276	男	66	血小板数減少	非重篤	関連あり	15	本剤投与量の変 更	1	回復	15	1						
276	男	66	真性多血症	非重篤	関連あり	29	本剤投与量の変 更	不明・未記載	回復	181							
276	男	66	真性多血症	非重篤	関連あり	370	本剤投与量の変 更	不明・未記載	不明・未記載	1							
277	男	86	貧血	非重篤	関連あり	603	本剤投与量の変 更	2	軽快	57	1						

NCC: CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
274								■■■■	667	-687	
274								■■■■	667	-683	
274								■■■■	667	-651	
274								■■■■	667	-567	
274								■■■■	667	-563	
274								■■■■	667	-543	
274								■■■■	667	-504	
275								■■■■	1092		
275								■■■■	1092		
275								■■■■	1092		
276								■■■■	580	-565	
276								■■■■	580	-551	
276								■■■■	580	-210	
277								■■■■	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 副作用一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目								
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)	
278	男	66	呼吸困難	非重篤	関連あり	1	本剤投与中止	1	回復	5									
279	男	59	貧血	非重篤	関連あり	150	本剤投与量の変 更	1	回復	92	1								
279	男	59	貧血	非重篤	関連あり	584	本剤投与量の変 更	1	回復	71	1								
280	女	37	骨髄抑制	重篤	関連あり	21	本剤の一時的休 薬、入院入院 期間の延長	3	回復	27	1								
281	男	75	湿疹	非重篤	関連あり	230	本剤投与量の変 更	1	回復	71									
282	男	75	貧血	非重篤	関連あり	142	本剤投与量の変 更	2	軽快	64	1								

NCC : CI
 ジャカビ
 副作用一
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
278									3	-2	
279									1092		
279									1092		
280									995		
281									1092		
282									1092		

MedDRA/J version 26.1

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
001	女	80	肺炎	重篤	関連なし	503	本剤投与中止、 併用薬等の変更 (セフトラジ ム)、薬物療法 以外の処置	5	死亡	7		1					
002	男	85	骨髄抑制	非重篤	関連あり	577	本剤投与量の変 更	1	軽快	21	1						
003	女	62	貧血	非重篤	関連あり	184		1	回復	92	1						
004	女	69	ヘモグロビン減 少	非重篤	関連あり	47		3	回復	158	1			1			
005	女	50	貧血	非重篤	関連あり	28	本剤の一時休薬	2	軽快	15	1						
005	女	50	出血性素因	非重篤	関連あり	175	併用薬等の変更 (ハイドレア 中止)	1	軽快	36				1			
006	女	72	貧血	非重篤	関連あり	39	本剤投与量の変 更	2	未回復	827	1						
006	女	72	血尿	非重篤	関連あり	418	本剤の一時休 薬、本剤投与中 止	2	未回復	336				1			
007	男	71	肝不全	重篤	関連あり	1031	本剤投与中止	5	死亡	8						1	
008	女	48	汎血球減少症	非重篤	関連あり	64	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	119	1						
009	女	45	アラニンアミノ トランスフェ ラーゼ増加	非重篤	関連あり	142		1	軽快	71				1			
010	女	43	貧血	非重篤	関連あり	462	本剤投与量の変 更	1	回復	140	1						
011	男	75	貧血	非重篤	関連なし	120	本剤投与量の変 更	1	未回復	64	1						

NCC-CI
 ジャカビ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由							患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例			
001								503	1	
002								1092		
003								1092		
004								1058		
005								1079		
005								1079		
006								585	-546	
006								585	-167	
007								1025	7	
008								490	-426	
009								1092		
010								1092		
011								1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
012	男	67	帯状疱疹	非重篤	関連あり	44	本剤の一時休 業、併用薬等 の変更(ファムビ ル(内)(ファム シクロビル))	1	回復	8		1					
012	男	67	貧血	非重篤	関連あり	94	本剤投与量の変 更	2	回復	756	1						
013	男	74	貧血	非重篤	関連あり	57	本剤投与量の変 更	1	未回復	1082	1						
013	男	74	肝機能異常	非重篤	関連あり	225		1	回復	323			1				
013	男	74	紫斑	非重篤	関連あり	281		1	軽快	57				1			
014	女	47	貧血	非重篤	関連あり	92		1	回復	673	1						
015	女	85	血球減少症	非重篤	関連あり	55	本剤投与量の変 更	1	回復	17	1						
015	女	85	貧血	非重篤	関連あり	209	本剤投与量の変 更	1	軽快	99	1						
015	女	85	ブドウ球菌感染	重篤	関連あり	315	本剤投与中止、 併用薬等の変更 (バンコマイシ ン)、入院/入院 期間の延長	3	回復	40		1					
016	男	80	血小板減少症	重篤	関連あり	7	本剤の一時休業	3	回復	22	1						
017	男	77	出血性肺動脈	重篤	関連なし	24		2	回復	9				1			
017	男	77	憩室炎	非重篤	関連なし	687		1	回復	3		1					

NCC-CI
 ジャカビ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由							患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例			
012								1082		
012								1082		
013								1091		
013								1091		
013								1091		
014								1092		
015								327	-272	
015								327	-118	
015								327	-12	
016								20	-33	
017								1092		
017								1092		

NCC-CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
018	男	76	貧血	非重篤	関連あり	50	併用薬等の変更 (クエン酸第一 鉄ナトリウム (内)(クエン酸 第一鉄ナトリウ ム))	1	軽快	148	1						
018	男	76	貧血	非重篤	関連あり	78	本剤投与量の変 更	2	軽快	120	1						
018	男	76	肝酵素上昇	非重篤	関連あり	379		1	回復	64			1				
019	女	81	骨盤腫瘍	重篤	関連なし	278	入院/入院期間 の延長	3	軽快	11		1					
020	女	78	細菌性敗血症	重篤	関連あり	507	入院/入院期間 の延長	3	回復	13		1					
020	女	78	細菌性敗血症	重篤	関連あり	966	入院/入院期間 の延長	3	回復	21		1					
020	女	78	貧血	非重篤	関連あり	1035	本剤投与量の変 更	3	軽快	106	1						
021	男	75	血小板数減少	非重篤	関連あり	-	本剤投与量の変 更	1	未回復	-	1						
022	女	71	出血性素因	非重篤	関連あり	459	本剤の一時休薬	2	回復	9				1			
022	女	71	処置後出血	重篤	関連あり	459	本剤の一時休 薬、本剤投与中 止	3	回復	9				1			
023	女	68	貧血	非重篤	関連あり	99	本剤投与量の変 更	1	回復	78	1						
023	女	68	ヘモグロビン減 少	非重篤	関連あり	225		1	回復	127	1					1	
024	女	66	腎盂腎炎	重篤	関連あり	556	併用薬等の変更 (MEPM)	4	回復	13		1					
024	女	66	肝腫瘍	重篤	関連あり	959		5	死亡	33		1					

NCC - CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
018									1092		
018									1092		
018									1092		
019									1092		
020									1056		
020									1056		
020									1056		
021									1092		
022									463	-4	
022									463	-4	
023									1067		
023									1067		
024									958	-402	
024									958	2	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
025	女	81	咽頭出血	非重篤	関連なし	4		1	回復	4							1
026	女	61	肝機能異常	非重篤	関連あり	80		2	軽快	63							1
027	女	58	帯状疱疹	非重篤	関連あり	210	併用薬等の変更 (バラシクロピ ル塩酸塩 (内) (バラシクロピ ル塩酸塩))	不明・未記載	軽快	37			1				
028	男	79	肝機能異常	非重篤	関連あり	7		1	未回復	1065							1
028	男	79	貧血	非重篤	関連あり	95	本剤投与量の変 更	2	軽快	92	1						
029	女	67	貧血	非重篤	関連あり	1	本剤の一時的薬	3	回復	11	1						
029	女	67	貧血	非重篤	関連あり	98		2	回復	85	1						
030	男	82	貧血	非重篤	関連あり	218		3	軽快	406	1						
031	女	71	肝機能異常	非重篤	関連なし	134		1	回復	50							1
031	女	71	肝機能異常	非重篤	関連あり	407	本剤投与量の変 更	2	軽快	29							1
031	女	71	貧血	非重篤	関連あり	995	本剤投与量の変 更	1	回復	99	1						
032	女	74	気管支肺アスベ ルギルス症	重篤	関連あり	66	併用薬等の変更 (ファンガード)	3	軽快	38			1				
032	女	74	口腔カンジダ症	非重篤	関連なし	79	併用薬等の変更 (フロリド)	1	軽快	5			1				
033	男	44	肝機能異常	非重篤	関連あり	15	本剤投与量の変 更、併用薬等 の変更(ウルソ、 グリチロン)	2	回復	66							1

NCC : CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
025								■■■■	1092		
026								■■■■	373		
027								■■■■	1092		
028								■■■■	1092		
028								■■■■	1092		
029								■■■■	1000		
029								■■■■	1000		
030								■■■■	541	-323	
031								■■■■	1092		
031								■■■■	1092		
031								■■■■	1092		
032								■■■■	44	16	
032								■■■■	44	29	
033								■■■■	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
034	男	53	上咽頭炎	非重篤	関連あり	261	併用薬等の変更 (カロナール クラリチン レボフロキサシ ン カルボシステイ ンネオマレルミ ンTR)	1	回復	33		1						
034	男	53	肝機能異常	非重篤	関連なし	272	併用薬等の変更 (抗菌薬中止し アレルギー薬で 対応)	1	軽快	22				1				
034	男	53	挫傷	非重篤	関連なし	415		1	軽快	96				1				
034	男	53	胃腸炎	非重篤	関連あり	508		1	回復	7		1						
034	男	53	ウイルス性上気 道感染	非重篤	関連あり	671	本剤投与量の変 更	1	回復	-		1						
034	男	53	ウイルス性上気 道感染	非重篤	関連あり	702	本剤投与量の変 更	1	軽快	33		1						
034	男	53	インフルエンザ	非重篤	関連あり	770	併用薬等の変更 (コナール イナビル)	2	軽快	14		1						

NCC：CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
034									■■■■	1092	
034									■■■■	1092	
034									■■■■	1092	
034									■■■■	1092	
034									■■■■	1092	
034									■■■■	1092	
034									■■■■	1092	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカピ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
035	男	66	帯状疱疹	非重篤	関連あり	872	併用薬等の変更 (抗ウイルス剤 (他院処方のため不明))	不明・未記載	回復	18		1						
035	男	66	インフルエンザ	非重篤	関連あり	958	併用薬等の変更 (ゾフルーザ (他院処方))	不明・未記載	回復	9		1						
036	女	86	肝機能異常	非重篤	関連あり	20	本剤投与量の変更	1	回復	39			1					
036	女	86	肝酵素上昇	非重篤	関連あり	20	本剤投与量の変更	1	回復	39			1					
036	女	86	胃腸炎	重篤	関連なし	82	併用薬等の変更 (ゾルアセト)、 薬物療法以外の 処置、入院/入 院期間の延長	2	回復	10		1						
036	女	86	ブドウ球菌性菌血症	重篤	関連あり	370	併用薬等の変更 (バンコマイシ ン)、入院/入院 期間の延長	3	回復	35		1						
037	男	77	帯状疱疹	非重篤	関連あり	451	本剤投与量の変更、 併用薬等の変更 (ワテムビル、 リリカノ、 イロトロビン)	2	回復	206		1						
038	男	47	肝障害	非重篤	関連あり	21		1	軽快	15			1					
038	男	47	肝障害	非重篤	関連なし	63	薬物療法以外の 処置	1	回復	218			1					
039	男	58	肝機能異常	非重篤	関連あり	92	本剤の一時休 薬、併用薬等 の変更(ウルソ)	2	軽快	645			1					

NCC: CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
035									■■■■	1092	
035									■■■■	1092	
036									■■■■	1092	
036									■■■■	1092	
036									■■■■	1092	
036									■■■■	1092	
037									■■■■	1092	
038									■■■■	1092	
038									■■■■	1092	
039									■■■■	1085	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
040	男	68	血小板数減少	非重篤	関連なし	772	本剤投与量の変更、併用薬等の変更(ハイドレ ア)	1	回復	29	1							
040	男	68	血尿	非重篤	関連あり	919		1	回復	50		1						
041	男	58	肝機能異常	非重篤	関連あり	14	併用薬等の変更 (ウルソデオキ シコール酸)	1	軽快	1135			1					
042	女	80	原発不明の悪 性新生物	重篤	関連あり	253	本剤投与中止	不明・未記載	不明・未記載	210								1
043	女	67	虫垂炎	重篤	関連なし	218	本剤の一時休薬	3	軽快	25		1						
044	男	72	肝機能異常	非重篤	関連なし	36		1	軽快	127			1					
045	男	47	ヘモグロビン減 少	非重篤	関連なし	511	本剤投与量の変 更	不明・未記載	回復	585	1							1
045	男	47	肝障害	非重篤	関連あり	995		1	回復	113			1					
046	女	74	貧血	非重篤	関連あり	85	本剤投与量の変 更	2	軽快	71	1							
046	女	74	貧血	非重篤	関連あり	253		1	回復	113	1							
046	女	74	貧血	非重篤	関連あり	603	本剤投与量の変 更	不明・未記載	回復	120	1							
046	女	74	貧血	非重篤	関連あり	897	本剤投与中止	1	軽快	103	1							

NCC: CI
 ジャカビ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
040								■■■■	770		
040								■■■■	770		
041								■■■■	1092		
042								■■■■	272	-19	
043								■■■■	1084		
044								■■■■	77	-41	
045								■■■■	1031		
045								■■■■	1031		
046								■■■■	897	-812	
046								■■■■	897	-644	
046								■■■■	897	-294	
046								■■■■	897	1	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
047	女	76	肝機能異常	非重篤	関連あり	56	本剤投与量の変更	1	回復	584				1			
047	女	76	B型肝炎	非重篤	関連あり	814	併用薬等の変更 (バラクルード)	不明・未記載	軽快	596		1					
048	男	80	ヘモグロビン減 少	重篤	関連あり	21		3	未回復	857	1			1			
048	男	80	敗血症	重篤	関連あり	750	本剤の一時休 薬、併用薬等 の変更(ゾシン (注)(タゾバク タムナトリウ ム・ピペラシリ ンナド)), 入院/ 入院期間の延長	4	回復	50		1					
048	男	80	肝障害	重篤	関連なし	751		3	回復	22			1				
048	男	80	肝障害	非重篤	関連なし	840		2	未回復	38			1				
049	女	80	鼻出血	非重篤	関連あり	-	本剤投与中止	2	回復	-					1		

NCC : CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
047									1092		
047									1092		
048									850	-850	
048									850	-121	
048									850	-120	
048									850	-31	
049									13		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
050	女	56	咽頭炎	非重篤	関連あり	-	併用薬等の変更 (クラリスロマイ シン(内)(ク ラリスロマイシ ン))	2	回復	-		1					
050	女	56	アラニンアミノ トランスフェ ラーゼ増加	非重篤	関連なし	55		1	回復	43			1				
050	女	56	アスパラギン酸 アミノトランス フェラーゼ増加	非重篤	関連なし	55		1	回復	43			1				
050	女	56	乳糖	重篤	関連あり	785	併用薬等の変更 (ドセタキセ ル、シクロホス ファミド、エビ ルピシン)、薬 物療法以外の処 置、入院/入院 期間の延長	3	軽快	196							1
050	女	56	貧血	非重篤	関連なし	892		2	軽快	119	1						
050	女	56	好中球数減少	非重篤	関連なし	954	併用薬等の変更 (フィルグラス テム)	4	回復	26	1						
050	女	56	白血球数減少	非重篤	関連なし	954		4	回復	25	1						
051	女	72	貧血	非重篤	関連あり	82		3	未回復	1356	1						
051	女	72	血小板数減少	非重篤	関連あり	92		1	未回復	1346	1						
051	女	72	肝機能異常	非重篤	関連あり	680		1	回復	505			1				

NCC：CI
 ジャカビ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
050									■■■■	1092	
050									■■■■	1092	
050									■■■■	1092	
050									■■■■	1092	
050									■■■■	1092	
050									■■■■	1092	
050									■■■■	1092	
051									■■■■	1092	
051									■■■■	1092	
051									■■■■	1092	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
052	男	75	貧血	非重篤	関連あり	71	本剤投与量の変更	1	未回復	1054	1						
052	男	75	尿路感染	重篤	関連あり	320	併用薬等の変更 (CTX (3/28/12まで 他区に入 院)、入院/入 院期間の延長	3	軽快	16		1					
052	男	75	間質性肺炎患	非重篤	関連あり	768		不明・未記載	未回復	820						1	
053	女	75	ヘモグロビン減 少	非重篤	関連あり	419	本剤投与量の変更	1	回復	30	1			1			
054	男	68	外耳炎	非重篤	関連なし	83	併用薬等の変更 (ロセフィン)	1	軽快	22		1					
054	男	68	ヘモグロビン減 少	重篤	関連あり	156	本剤投与中止	4	未回復	4	1			1			
054	男	68	血小板数減少	重篤	関連あり	156	本剤投与中止	4	未回復	4	1						
054	男	68	誤嚥性肺炎	重篤	関連あり	158	入院/入院期間 の延長	5	未回復	2		1					
055	女	77	ヘモグロビン減 少	非重篤	関連あり	36		2	回復	141	1			1			
056	女	73	白血球数減少	非重篤	関連あり	29	本剤の一時休薬	1	回復	4	1						

NCC : CI
 ジャカビ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
052									■■■■	1092	
052									■■■■	1092	
052									■■■■	1092	
053									■■■■	896	
054									■■■■	158	-75
054									■■■■	158	-2
054									■■■■	158	-2
054									■■■■	158	1
055									■■■■	92	-56
056									■■■■	1090	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目								
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)	
057	女	73	貧血	非重篤	関連あり	155		2	回復	29	1								
057	女	73	貧血	非重篤	関連あり	266		2	回復	64	1								
057	女	73	貧血	非重篤	関連あり	295		2	回復	36	1								
057	女	73	貧血	非重篤	関連あり	392		2	回復	64	1								
057	女	73	貧血	非重篤	関連なし	483		2	回復	29	1								
058	女	77	硬膜外血腫	重篤	関連なし	42	本剤投与中止	5	死亡	3									

NCC: CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
057									729	-874	
057									729	-763	
057									729	-734	
057									729	-637	
057									729	-546	
058									42	1	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
059	男	75	アスパラギン酸 アミノトランス フェラーゼ増加	非重篤	関連あり	92		1	軽快	78				1			
059	男	75	口腔ヘルペス	非重篤	関連あり	132	本剤投与量の変 更	2	軽快	17		1					
059	男	75	アスパラギン酸 アミノトランス フェラーゼ増加	非重篤	関連あり	323		1	軽快	743				1			
060	女	74	アラニンアミノ トランスフェ ラーゼ増加	非重篤	関連あり	197		1	未回復	960				1			
060	女	74	アスパラギン酸 アミノトランス フェラーゼ増加	非重篤	関連あり	379		1	軽快	99				1			
061	男	69	血小板数減少	非重篤	関連あり	474	本剤投与量の変 更	1	軽快	51	1						
062	女	74	結腸癌	重篤	関連なし	466	入院/入院期間 の延長	3	回復	474							1
062	女	74	結腸癌	重篤	関連なし	975	併用薬等の変更 (SFUレボホリ ナート)	不明・未記載	未回復	136							1
063	男	72	貧血	重篤	関連あり	4	入院/入院期間 の延長	3	軽快	58	1						
063	男	72	リンパ球数減少	重篤	関連あり	4	入院/入院期間 の延長	2	未回復	337		1					
063	男	72	好中球数減少	重篤	関連あり	4	入院/入院期間 の延長	4	未回復	337		1					
063	男	72	白血球数減少	重篤	関連あり	4	入院/入院期間 の延長	4	未回復	337		1					
063	男	72	血便排泄	非重篤	関連なし	14		1	回復	38				1			
064	男	80	筋挫傷	重篤	関連なし	308		3	軽快	92				1			

NCC: CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
059									1092		
059									1092		
059									1092		
060									1092		
060									1092		
061									883		
062									1092		
062									1092		
063									54	-50	
063									54	-50	
063									54	-50	
063									54	-50	
063									54	-40	
064									1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
065	女	67	カルチノイド腫 瘍	非重篤	関連あり	351		不明・未記載	回復	1							1
066	男	34	皮膚感染	重篤	関連なし	34	入院/入院期間 の延長	3	未回復	20		1					
067	女	74	肺結核	非重篤	関連あり	929	併用薬等の変更 (リファンピシ ン、イヌコチ ン、エプトー ル、ビドキササ ル)	不明・未記載	回復	274		1	1				
067	女	74	肝機能異常	非重篤	関連あり	956		1	回復	29						1	
068	女	90	貧血	非重篤	関連あり	120		2	軽快	29	1						
069	女	66	貧血	非重篤	関連あり	63		2	未回復	1163	1						
070	男	69	肝機能異常	非重篤	関連なし	722	併用薬等の変更 (健康食品)	3	回復	36						1	
071	男	67	貧血	重篤	関連あり	78		3	軽快	22	1						
071	男	67	貧血	重篤	関連あり	309	併用薬等の変更 (赤血球輸血)	3	軽快	86	1						
071	男	67	出血性腸憩室	非重篤	関連なし	389	併用薬等の変更 (赤血球輸血)	2	軽快	57						1	
071	男	67	貧血	非重篤	関連あり	721	併用薬等の変更 (赤血球輸血)	3	未回復	414	1						
072	男	69	肝障害	非重篤	関連なし	85		1	回復	29					1		
072	男	69	肝障害	非重篤	関連なし	323		1	軽快	162					1		

NCC: CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
065									1092		
066									45	-11	
067									1092		
067									1092		
068									1092		
069									1092		
070									1092		
071									1092		
071									1092		
071									1092		
071									1092		
072									1092		
072									1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカピ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
073	女	67	中咽頭カンジダ 症	非重篤	関連あり	211	併用薬等の変更 (フロリドゲ ル経口用)	不明・未記載	軽快	95		1					
073	女	67	インフルエンザ	非重篤	関連なし	327	併用薬等の変更 (タミフル)	1	回復	5		1					
073	女	67	口腔カンジダ症	非重篤	関連あり	818	併用薬等の変更 (ファンギゾン シロップ、フロ リドゲル)	2	回復	76		1					
073	女	67	口腔ヘルペス	非重篤	関連あり	969	併用薬等の変更 (アラセナ)	2	軽快	8		1					
073	女	67	上咽頭炎	非重篤	関連あり	1034	併用薬等の変更 (葛根湯エキ ス、プレドニ ン、メジコン)	2	回復	20		1					
073	女	67	口腔カンジダ症	非重篤	関連あり	1046	併用薬等の変更 (ファンギゾン シロップ)	2	回復	22		1					
074	女	72	うつ血性心不全	重篤	関連なし	128	本剤投与中止	5	死亡	429						1	
075	女	71	血小板数減少	非重篤	関連あり	29	本剤投与量の変 更	2	未回復	1100	1						
076	女	49	貧血	非重篤	関連あり	638		2	軽快	85	1						
076	女	49	肝障害	非重篤	関連あり	722		1	回復	50			1				
077	女	62	肝障害	非重篤	関連あり	323		1	軽快	57			1				

NCC：CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
073								■■■■	1092		
073								■■■■	1092		
073								■■■■	1092		
073								■■■■	1092		
073								■■■■	1092		
073								■■■■	1092		
074								■■■■	556	-428	
075								■■■■	1092		
076								■■■■	1092		
076								■■■■	1092		
077								■■■■	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
078	男	78	挫傷	非重篤	関連あり	38	本剤の一時休 薬、薬物療法以 外の処置	不明・未記載	軽快	6							1
078	男	78	皮下血腫	非重篤	関連あり	38	本剤の一時休 薬、薬物療法以 外の処置	不明・未記載	軽快	6							1
078	男	78	硬膜下血腫	重篤	関連あり	129	本剤の一時休 薬、薬物療法以 外の処置	不明・未記載	軽快	40							1
078	男	78	貧血	非重篤	関連なし	772	本剤投与中止	4	未回復	80	1						
078	男	78	血小板数減少	非重篤	関連なし	772	本剤投与中止	3	未回復	80	1						
079	男	84	血小板減少症	非重篤	関連あり	22	本剤投与量の変 更	1	回復	34	1						
079	男	84	肝酵素上昇	非重篤	関連あり	36		1	未回復	267			1				
079	男	84	貧血	非重篤	関連あり	50	本剤投与中止	2	未回復	253	1						
079	男	84	肺炎	非重篤	関連あり	50	本剤投与中止、 併用薬等の変更 (アベロックス (内)(モキシフ ロキサシン塩酸 塩))	2	軽快	6			1				
080	男	66	肝機能異常	非重篤	関連あり	330	本剤投与量の変 更	1	軽快	267			1				
081	女	46	貧血	非重篤	関連あり	96	本剤投与量の変 更	1	回復	51	1						
082	女	70	アラニンアミノ トランスフェ ラーゼ増加	非重篤	関連あり	8	本剤投与中止	2	回復	22			1				
082	女	70	アスパラギン酸 アミノトランス フェラーゼ増加	非重篤	関連あり	8	本剤投与中止	2	回復	22			1				

NCC：CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
078								■■■■	760	-734	
078								■■■■	760	-734	
078								■■■■	760	-643	
078								■■■■	760	1	
078								■■■■	760	1	
079								■■■■	50	-28	
079								■■■■	50	-14	
079								■■■■	50	1	
079								■■■■	50	1	
080								■■■■	1092		
081								■■■■	1092		
082								■■■■	7	2	
082								■■■■	7	2	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
083	男	74	貧血	非重篤	関連あり	112		1	軽快	233	1						
083	男	74	血小板数減少	非重篤	関連あり	414		1	未回復	660	1						
083	男	74	貧血	非重篤	関連あり	713	本剤投与量の変 更	1	軽快	113	1						
083	男	74	リンパ球数減少	非重篤	関連あり	989		3	未回復	85	1						
083	男	74	貧血	非重篤	関連あり	1017	本剤投与中止	2	軽快	57	1						
084	女	73	貧血	非重篤	関連あり	118	本剤投与量の変 更	1	軽快	93	1						
084	女	73	貧血	非重篤	関連あり	301		1	未回復	883	1						
084	女	73	帯状疱疹	非重篤	関連あり	742	併用薬等の変更 (他院にて処方 され詳細不明)	2	軽快	57		1					
085	男	60	貧血	非重篤	関連あり	50		2	軽快	246	1						
085	男	60	血小板数減少	非重篤	関連あり	176		1	軽快	203	1						
085	男	60	胃静脈瘤	非重篤	関連なし	701	薬物療法以外の 処置	3	軽快	13			1				
085	男	60	貧血	非重篤	関連なし	702	併用薬等の変更 (クエン酸第一 鉄ナトリウム錠 50mg「サワ イ」)	3	未回復	393	1						
086	女	78	血小板数減少	非重篤	関連あり	28	本剤投与量の変 更	1	回復	29	1						
086	女	78	貧血	非重篤	関連あり	56	本剤投与量の変 更	1	未回復	1226	1						
087	女	69	脳出血	重篤	関連なし	26		5	死亡	1				1			
088	女	71	貧血	非重篤	関連あり	18	本剤投与量の変 更、薬物療法以 外の処置	3	軽快	14	1						
089	男	80	貧血	非重篤	関連あり	141	本剤の一時休業	2	回復	29	1						

NCC: CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
083									1017	-905	
083									1017	-603	
083									1017	-304	
083									1017	-28	
083									1017	1	
084									1092		
084									1092		
084									1092		
085									1092		
085									1092		
085									1092		
086									1071		
086									1071		
087									11	16	
088									1092		
089									232	-119	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
090	女	70	貧血	非重篤	関連あり	127	本剤投与量の変更	2	軽快	29	1						
090	女	70	心不全	重篤	関連あり	818	併用薬等の変更 (ルフラック 内) (トラセミ ド等)、入院/入 院期間の延長	3	軽快	3					1		
090	女	70	貧血	非重篤	関連あり	1031		2	未回復	92	1						
090	女	70	血小板数減少	非重篤	関連あり	1066	本剤投与量の変 更	2	未回復	57	1						
090	女	70	リンパ球数減少	非重篤	関連あり	1087		2	未回復	36	1						
091	男	68	口腔ヘルペス	非重篤	関連あり	71	併用薬等の変更 (ビダラビン 外) (ビダラビ ン)	2	回復	42		1					
091	男	68	貧血	非重篤	関連あり	196		1	回復	225	1						
091	男	68	肝機能異常	非重篤	関連なし	231		1	回復	190						1	
091	男	68	貧血	非重篤	関連あり	959	本剤投与量の変 更	1	回復	162	1						
092	男	69	貧血	非重篤	関連あり	57	本剤投与量の変 更	2	回復	134	1						
092	男	69	血小板数減少	非重篤	関連あり	57	本剤投与量の変 更	1	回復	1077	1						
093	女	53	肝機能異常	非重篤	関連あり	27	本剤の一時休薬	3	軽快	13							1
094	女	72	肝機能異常	非重篤	関連あり	7		1	未回復	1108							1
094	女	72	肛門膿瘍	非重篤	関連あり	642	薬物療法以外の 処置	1	回復	66			1				

NCC: CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
090									1092		
090									1092		
090									1092		
090									1092		
090									1092		
091									1073	-1021	
091									1073	-896	
091									1073	-861	
091									1073	-133	
092									1092		
092									1092		
093									56	-40	
094									1092		
094									1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカピ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
095	男	64	貧血	非重篤	関連あり	92	薬物療法以外の 処置	3	未回復	1105	1						
095	男	64	帯状疱疹	非重篤	関連あり	421		2	回復	15		1					
095	男	64	感染性腸炎	重篤	関連なし	816	併用薬等の変更 (セフトリアキ ソンNa (注) (セフトリアキ ソンナトリウム 水和物)、テイ コプラニン)	3	回復	13		1					
095	男	64	蜂巣炎	重篤	関連なし	922	併用薬等の変更 (タンビペ配合 静注)	3	回復	17		1					
096	男	67	貧血	非重篤	関連なし	73	本剤投与量の変 更	2	未回復	58	1						
096	男	67	食道静脈瘤出血	重篤	関連なし	102	本剤投与中止	1	軽快	22			1	1			
097	女	68	貧血	非重篤	関連あり	77	本剤の一時休 薬、併用薬等 の変更(赤血球輸 血2単位)	3	軽快	109	1						
097	女	68	貧血	非重篤	関連あり	308		2	軽快	295	1						
098	男	79	心不全	重篤	関連あり	232	本剤投与中止。 併用薬等の変更 (フロセミド、 スピロラクト ン、)	3	軽快	32					1		
099	男	87	肝障害	非重篤	関連あり	14		1	回復	72		1					
099	男	87	貧血	非重篤	関連あり	547	本剤投与量の変 更	1	軽快	162	1						
099	男	87	腹水	重篤	関連あり	1060	本剤投与量の変 更	不明・未記載	回復	76			1				

NCC：CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
095								■■■■	1092		
095								■■■■	1092		
095								■■■■	1092		
095								■■■■	1092		
096								■■■■	108	-35	
096								■■■■	108	-6	
097								■■■■	953		
097								■■■■	953		
098								■■■■	232	1	
099								■■■■	1092		
099								■■■■	1092		
099								■■■■	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の 日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の 日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
100	女	71	肝障害	非重篤	関連あり	28	本剤の一時休業	1	軽快	16				1				
100	女	71	貧血	非重篤	関連あり	64		1	回復	718	1							
100	女	71	貧血	非重篤	関連あり	64	本剤投与量の変 更	2	回復	104	1							
100	女	71	貧血	非重篤	関連あり	200	本剤投与量の変 更	2	回復	29	1							
101	男	67	出血性胃潰瘍	非重篤	関連あり	92	本剤投与量の変 更	2	軽快	39				1				
101	男	67	食道癌	重篤	関連なし	151	薬物療法以外の 処置	不明・未記載	回復	62								1
102	男	66	血小板数減少	非重篤	関連あり	68	本剤投与量の変 更	不明・未記載	回復	25	1							
103	女	77	貧血	非重篤	関連あり	99	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	63	1							
103	女	77	貧血	非重篤	関連あり	267	本剤投与量の変 更、本剤の一 時休業	不明・未記載	軽快	29	1							
103	女	77	肝障害	非重篤	関連あり	652		1	未回復	477				1				
104	女	49	血小板数減少	非重篤	関連あり	50	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	15	1							
104	女	49	肝機能異常	非重篤	関連あり	64	本剤投与量の変 更	2	軽快	64				1				
104	女	49	肝機能異常	非重篤	関連あり	267	本剤投与量の変 更	1	軽快	31				1				
105	女	62	白血球数減少	非重篤	関連あり	22	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	102	1							
105	女	62	肝機能異常	非重篤	関連あり	36		2	未回復	1069				1				
105	女	62	赤血球数減少	非重篤	関連あり	102	本剤の一時休業	不明・未記載	軽快	22	1							1
105	女	62	赤血球数減少	非重篤	関連あり	145	本剤投与量の変 更	不明・未記載	回復	29	1							1

NCC：CI
 ジャカビ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
100									■■■■	1077	
100									■■■■	1077	
100									■■■■	1077	
100									■■■■	1077	
101									■■■■	1092	
101									■■■■	1092	
102									■■■■	1092	
103									■■■■	1049	
103									■■■■	1049	
103									■■■■	1049	
104									■■■■	1088	
104									■■■■	1088	
104									■■■■	1088	
105									■■■■	1072	
105									■■■■	1072	
105									■■■■	1072	
105									■■■■	1072	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
106	男	76	軟部組織出血	非重篤	関連なし	246		1	軽快	50							1
107	女	72	平滑筋肉腫	重篤	関連あり	29	本剤投与中止	2	後遺症有	170							1
108	女	55	痔出血	非重篤	関連あり	129		1	回復	30							1
109	女	74	貧血	非重篤	関連あり	99	本剤投与量の変 更	2	軽快	85	1						
109	女	74	肝機能異常	重篤	関連なし	183		1	未回復	49			1				
110	男	66	肝機能異常	非重篤	関連あり	71		1	軽快	1065							1
111	女	78	口腔ヘルペス	非重篤	関連あり	29		1	回復	15		1					
111	女	78	骨髄抑制	非重篤	関連あり	43	本剤投与量の変 更	1	回復	15	1						

NCC-CI
 ジャカビ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
106									1092		
107									192	-163	
108									1092		
109									204	-105	
109									204	-21	
110									1092		
111									1092		
111									1092		

NCC-CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカピ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
112	男	81	貧血	非重篤	関連あり	301	本剤の一時休薬	2	回復	127	1						
112	男	81	貧血	非重篤	関連あり	539	本剤投与量の変 更	1	回復	113	1						
113	女	75	アスパラギン酸 アミノトランス フェラーゼ増加	重篤	関連あり	29		3	軽快	1096		1					
113	女	75	アラニンアミノ トランスフェ ラーゼ増加	非重篤	関連あり	78		2	回復	1047		1					
113	女	75	貧血	非重篤	関連あり	134	本剤投与量の変 更	1	回復	57	1						
113	女	75	メレナ	非重篤	関連なし	470		1	回復	211				1			
114	男	73	貧血	非重篤	関連あり	112	本剤投与量の変 更	1	未回復	1010	1						
115	女	72	挫傷	重篤	関連なし	80	薬物療法以外の 処置、入院/入 院期間の延長	3	回復	67				1			
115	女	72	出血	重篤	関連なし	80	薬物療法以外の 処置、入院/入 院期間の延長	3	回復	67				1			
115	女	72	血中アルカリホ スファターゼ増 加	非重篤	関連あり	445	本剤投与量の変 更、併用薬等 の変更(ウルソ)	2	軽快	92		1					
115	女	72	血中アルカリホ スファターゼ増 加	非重篤	関連あり	963		1	未回復	148		1					
115	女	72	貧血	非重篤	関連あり	963		2	回復	148	1						

NCC-CI
 ジャカビ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
112									■■■■	1058	
112									■■■■	1058	
113									■■■■	1092	
113									■■■■	1092	
113									■■■■	1092	
113									■■■■	1092	
114									■■■■	1092	
115									■■■■	1007	
115									■■■■	1007	
115									■■■■	1007	
115									■■■■	1007	
115									■■■■	1007	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
116	女	90	肝機能異常	非重篤	関連あり	29		1	回復	407				1				
116	女	90	貧血	非重篤	関連あり	351		2	軽快	43	1							
117	男	70	うっ血性心不全	非重篤	関連なし	46	併用薬等の変更 (アシックス)	2	軽快	54					1			
117	男	70	血小板数減少	非重篤	関連あり	162	本剤投与量の変 更	2	軽快	15	1							
117	男	70	細菌性肺炎	重篤	関連あり	311	本剤の一時的休 薬、併用薬等の変 更(セフトリ アキソン、ミノ サイクリン、ア ジスロマイシン [†])、入院入院 期間の延長	3	軽快	8			1					
117	男	70	血小板数減少	非重篤	関連あり	477	本剤投与量の変 更	1	回復	134	1							
117	男	70	貧血	重篤	関連あり	680	併用薬等の変更 (照射赤血球濃 厚液-L R (注) (人赤血球濃厚 液 (放射線照 射)))	3	未回復	37	1							
118	女	78	水痘	重篤	関連あり	83	本剤投与中止、 入院入院期間 の延長	3	回復	24			1					
119	女	63	ヘモグロビン減 少	非重篤	関連あり	85	本剤投与量の変 更	1	回復	57	1			1				

NCC：CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
116									447	-18	
116									447	-96	
117									654	-663	
117									654	-547	
117									654	-398	
117									654	-232	
117									654	-29	
118									85	-2	
119									1092		

NCC-CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
120	男	69	皮下血腫	非重篤	関連なし	358		2	回復	21							1
120	男	69	皮下血腫	非重篤	関連なし	715		不明・未記載	軽快	36							1
121	女	78	帯状疱疹	非重篤	関連あり	30	本剤の一時休薬	不明・未記載	回復	17		1					
122	男	68	血小板数減少	重篤	関連なし	4	本剤投与中止	5	死亡	43	1						
123	男	73	敗血症	重篤	関連なし	326	併用薬等の変更 (セフトリアキ ソンナトリウム 水和物(注)とセ フトリアキソン ナトリウム水和 物)), 入院/入院 期間の延長	4	回復	20		1					
124	男	74	脾腫	重篤	関連なし	967	本剤投与中止	5	死亡	21							1
125	女	72	貧血	重篤	関連あり	85	本剤投与量の変 更	3	軽快	15	1						
126	女	74	貧血	非重篤	関連あり	435	本剤投与量の変 更	3	軽快	316	1						
127	女	68	肝障害	非重篤	関連あり	7		1	未回復	1284		1					
128	女	67	貧血	非重篤	関連あり	85	本剤投与量の変 更	2	回復	85	1						

NCC：CI
 ジャカビ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
120								■■■■	936		
120								■■■■	936		
121								■■■■	1090		
122								■■■■	15	-11	
123								■■■■	967	-641	
124								■■■■	983	-16	
125								■■■■	1092		
126								■■■■	1079	-644	
127								■■■■	1092		
128								■■■■	1092		

NCC-CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
129	男	67	骨髄抑制	非重篤	関連あり	14		2	未回復	1156	1							
129	男	67	皮膚感染	非重篤	関連あり	91	薬物療法以外の 処置	1	軽快	267		1						
129	男	67	感染性皮膚膿腫	非重篤	関連あり	91	薬物療法以外の 処置	1	軽快	267		1						
130	男	60	肝機能異常	非重篤	関連あり	424		1	回復	309			1					
131	女	70	帯状疱疹	非重篤	関連あり	263		2	回復	131		1						
132	男	83	血小板数減少	非重篤	関連あり	131	本剤の一時的薬	1	回復	57	1							
132	男	83	脂腺癌	重篤	関連なし	545	薬物療法以外の 処置, 入院/入 院期間の延長	3	軽快	41							1	
132	男	83	肝硬変	非重篤	関連なし	750	併用薬等の変更 (フロセミド)	2	未回復	363			1					
132	男	83	帯状疱疹	重篤	関連あり	1015	併用薬等の変更 (アセピル、オプテ ム、トラムセツ ト、ビガラビ ン)	3	軽快	10		1						

NCC：CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
129									■■■■	1092	
129									■■■■	1092	
129									■■■■	1092	
130									■■■■	1092	
131									■■■■	1092	
132									■■■■	1064	
132									■■■■	1064	
132									■■■■	1064	
132									■■■■	1064	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカピ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
133	男	73	貧血	非重篤	関連あり	15		2	回復	50	1						
133	男	73	血小板数減少	非重篤	関連あり	15		2	回復	15	1						
133	男	73	心不全	重篤	関連なし	18	本剤投与中止、 併用薬等の変更 (アゾセミド 錠、スピロノラ クトン錠、バイ アスピリン錠、 メイntenテート 錠、フロセミド 注射液)	3	軽快	23					1		
134	男	65	帯状疱疹	非重篤	関連あり	918	本剤投与量の変 更	1	回復	-		1					
135	女	43	上咽頭炎	非重篤	関連なし	31		1	回復	6		1					
135	女	43	帯状疱疹	非重篤	関連あり	985	併用薬等の変更 (アメンナリフ)	2	回復	16		1					
136	女	68	上咽頭炎	非重篤	関連なし	17		1	回復	6		1					
136	女	68	白血球数減少	非重篤	関連あり	17		2	回復	15	1						
136	女	68	貧血	非重篤	関連なし	815	本剤投与量の変 更	2	未回復	497	1						
137	女	75	肝機能異常	非重篤	関連あり	14	併用薬等の変更 (グリチロン内 服)	1	回復	64			1				
137	女	75	肺炎	非重篤	関連あり	196	併用薬等の変更 (ジェニナック 内服)	1	回復	55		1					
138	男	78	貧血	重篤	関連あり	43	併用薬等の変更 (濃厚赤血球 (注)(人赤血球 濃厚液))	3	未回復	365	1						
139	女	64	心不全	非重篤	関連あり	22	本剤投与中止	2	軽快	64					1		

NCC- CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
133								■■■■	18	-3	
133								■■■■	18	-3	
133								■■■■	18	1	
134								■■■■	1092		
135								■■■■	1092		
135								■■■■	1092		
136								■■■■	1092		
136								■■■■	1092		
136								■■■■	1092		
137								■■■■	250	-236	
137								■■■■	250	-54	
138								■■■■	407		
139								■■■■	22	1	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
140	男	77	肺炎	重篤	関連あり	89		4	軽快	15		1					
140	男	77	胃出血	非重篤	関連なし	99		1	軽快	2				1			
141	女	72	尿路感染	重篤	関連あり	257		3	回復	14		1					
141	女	72	貧血	非重篤	関連あり	311	本剤投与量の変更	2	回復	449	1						
141	女	72	肺炎	重篤	関連あり	508	併用薬等の変更 (ゾシシ(注)(タ ゾバクタムナト リウム・ピペラ シリンナト))	3	回復	21		1					
141	女	72	血球減少症	非重篤	関連あり	591		2	軽快	169	1						
141	女	72	肝機能異常	非重篤	関連あり	731		1	未回復	211			1				
141	女	72	結腸癌	重篤	関連なし	822	本剤投与中止	5	死亡	122							1

NCC - CI
 ジャカビ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
140									1092		
140									1092		
141									936	-679	
141									936	-625	
141									936	-428	
141									936	-345	
141									936	-205	
141									936	-114	

NCC: CINC424B1401 調査番号: JAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
142	男	78	肺炎	重篤	関連あり	38	併用薬等の変更 (マキシビーム (注)(セフェビ ム塩酸塩水和 物)), 入院/入院 期間の延長	4	回復	5		1					
142	男	78	肺炎	重篤	関連あり	85	併用薬等の変更 (クラビット (注)(レボフロ キサシン水和 物)), 入院/入院 期間の延長	4	回復	8		1					
142	男	78	肺炎	重篤	関連あり	136	入院/入院期間 の延長	3	回復	27		1					
142	男	78	肺炎	重篤	関連あり	176	併用薬等の変更 (ロセフィン (注)(セフトリ アキソンナトリ ウム水和物)), 入院/入院期間 の延長	4	回復	7		1					
142	男	78	肺炎	重篤	関連あり	392	併用薬等の変更 (チエナム(注) (イミネム水 和物・シラスダ チンナトリウ ム)), 入院/入院 期間の延長	4	回復	12		1					
142	男	78	肺炎	重篤	関連あり	561	併用薬等の変更 (ゾシン), 入院/ 入院期間の延長	4	回復	30		1					
142	男	78	肺炎	重篤	関連あり	606	併用薬等の変更 (アイエック ス(注)(ドリベ ネム水和物))	3	回復	21		1					
142	男	78	肺炎	重篤	関連あり	668	併用薬等の変更 (マキシビーム (注)(セフェビ ム塩酸塩水和 物)), 入院/入院 期間の延長	1	回復	29		1					

NCC: CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
142									728	-690	
142									728	-643	
142									728	-592	
142									728	-552	
142									728	-336	
142									728	-167	
142									728	-122	
142									728	-60	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
143	男	73	肺炎球菌性肺炎	重篤	関連あり	343	併用薬等の変更 (タゾバクタム/ ピペラシリン、ア モキシシリン)	3	回復	10		1					
143	男	73	上咽頭炎	非重篤	関連あり	507		1	回復	2		1					
143	男	73	小細胞肺癌	重篤	関連あり	891	本剤投与中止	5	死亡	173							1
144	女	77	アラニンアミノ トランスフェ ラーゼ増加	非重篤	関連なし	24		1	軽快	155			1				
144	女	77	アスパラギン酸 アミノトランス フェラーゼ増加	非重篤	関連なし	24		1	回復	155			1				
144	女	77	肺の悪性新生物	非重篤	関連なし	962	薬物療法以外の 処置	2	回復	106							1
145	男	84	貧血	非重篤	関連あり	68		1	回復	113	1						
146	男	54	皮下出血	重篤	関連なし	42		3	回復	55				1			
146	男	54	貧血	重篤	関連なし	44	併用薬等の変更 (濃厚赤血球 (注)(人赤血球 濃厚液))	3	軽快	32	1						
146	男	54	貧血	非重篤	関連あり	166		1	軽快	57	1						

NCC: CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
143								■■■■	512	-590	
143								■■■■	512	-426	
143								■■■■	512	-42	
144								■■■■	1092		
144								■■■■	1092		
144								■■■■	1092		
145								■■■■	151	-83	
146								■■■■	194	-152	
146								■■■■	194	-150	
146								■■■■	194	-28	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
147	男	74	うっ血性心不全	重篤	関連あり	107		不明・未記載	回復	9						1	
148	女	68	肝機能異常	非重篤	関連あり	130	本剤投与中止	1	回復	50			1				
149	女	67	細菌性肺炎	重篤	関連あり	342	併用薬等の変更 (レボフロキサ シン水和物(内) レボフロキサ シン水和物)、 ロキソプロフェ ン、メロベネ ム)、入院/入院 期間の延長	3	回復	16		1					
149	女	67	貧血	非重篤	関連あり	708	本剤投与量の変 更	2	軽快	57	1						
149	女	67	肝機能異常	非重篤	関連なし	764		2	未回復	372			1				
149	女	67	貧血	非重篤	関連なし	1114		3	未回復	211	1						
150	男	82	肝機能異常	非重篤	関連あり	32	本剤投与中止	1	軽快	18			1				
150	男	82	尿路感染	非重篤	関連なし	32	併用薬等の変更 (メロベネ(注) (メロベネム水 和物))	不明・未記載	軽快	18		1					
151	男	62	貧血	非重篤	関連あり	120	本剤投与量の変 更	1	軽快	234	1						
152	男	55	上咽頭炎	非重篤	関連なし	223	本剤投与量の変 更	1	回復	21		1					

NCC：CI
 ジャカビ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
147									1092		
148									130	1	
149									1092		
149									1092		
149									1092		
150									32	1	
150									32	1	
151									1091		
152									1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカピ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
153	男	55	肝機能異常	非重篤	関連あり	187		1	回復	676				1				
153	男	55	皮下血腫	非重篤	関連あり	187	併用薬等の変更 (バイアスピ リンの中止)	2	回復	60				1				
154	女	59	憩室炎	非重篤	関連あり	38	併用薬等の変更 (セフトジジム 水和物(注)(セ フトジジム水和 物))、入院/入院 期間の延長	不明・未記載	回復	11		1						
155	女	81	貧血	非重篤	関連あり	98	本剤投与中止	1	回復	57	1							
156	女	65	貧血	非重篤	関連あり	249	本剤投与量の変 更	1	軽快	204	1							
157	女	68	貧血	非重篤	関連あり	84	本剤投与量の変 更	2	回復	106	1							
157	女	68	乳癌	重篤	関連なし	98	本剤の一時休 薬、併用薬等 の変更(ドセタキ セル水和物(注) (ドセタキセル 水和物)、パク リタキセル)、 薬物療法以外の 処置、入院/入 院期間の延長	5	死亡	717								1
158	男	80	肝障害	重篤	関連あり	8	本剤投与中止、 併用薬等の変更 (ウルソ、強力 ミノファージ ン)、入院/入院 期間の延長	3	回復	14		1						

NCC : CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
153									1092		
153									1092		
154									190		
155									98	1	
156									1092		
157									546	-594	
157									546	-580	
158									8	1	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
159	男	52	肝機能異常	非重篤	関連あり	43	本剤投与量の変更	2	軽快	471				1			
160	女	63	貧血	非重篤	関連あり	99	本剤投与量の変更	2	回復	53	1						
161	男	77	貧血	非重篤	関連あり	421	本剤投与量の変更	1	未回復	715	1						
162	女	74	間質性肺疾患	重篤	関連あり	941	本剤投与中止, 入院入院期間 の延長	5	死亡	12					1		
163	女	75	筋肉内出血	非重篤	関連あり	16		2	軽快	43				1			
164	女	83	貧血	非重篤	関連あり	36	薬物療法以外の 処置	2	軽快	-	1						
164	女	83	心不全	重篤	関連あり	42		不明・未記載	回復	19					1		
165	女	72	貧血	非重篤	関連あり	87		1	回復	1045	1						
166	女	63	肺炎	非重篤	関連あり	20	本剤の一時休 薬、併用薬等 の変更(ロセフイ ン(注)(セフト リアキシソナト リウム水和物))	2	回復	13		1					
166	女	63	肝機能異常	非重篤	関連あり	36		1	回復	162			1				
166	女	63	膀胱炎	非重篤	関連あり	412	併用薬等の変更 (グレースピッ ト(内)(シタフ ロキサシン水和 物))	2	回復	6		1					
167	男	86	ヘモグロビン減 少	非重篤	関連あり	462	本剤投与量の変 更	不明・未記載	軽快	64	1				1		
168	男	62	骨髄抑制	非重篤	関連あり	43		2	回復	64	1						

NCC: CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
159								██████	505	-462	
160								██████	1092		
161								██████	1092		
162								██████	941	1	
163								██████	1092		
164								██████	43	-28	
164								██████	43	-22	
165								██████	1092		
166								██████	1082		
166								██████	1082		
167								██████	932		
168								██████	77	-34	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
169	女	73	肝機能異常	非重篤	関連あり	16	本剤投与量の変更	1	回復	113				1			
169	女	73	貧血	非重篤	関連あり	93	本剤投与量の変更	3	回復	120	1						
169	女	73	貧血	非重篤	関連なし	377	併用薬等の変更 (ネスブ注射液)	3	回復	42	1						
169	女	73	肝機能異常	非重篤	関連あり	457		1	軽快	281				1			
169	女	73	貧血	非重篤	関連あり	534	本剤投与量の変更	2	回復	158	1						
169	女	73	貧血	非重篤	関連あり	765	本剤の一時休薬	3	回復	211	1						
170	男	64	肝機能異常	非重篤	関連あり	218	本剤投与量の変更	1	回復	8				1			

NCC : CI
 ジャカビ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
169									■■■■	954	
169									■■■■	954	
169									■■■■	954	
169									■■■■	954	
169									■■■■	954	
169									■■■■	954	
170									■■■■	1092	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
171	女	82	骨髄抑制	非重篤	関連あり	15	併用薬等の変更 (照射濃厚血小 板-L R (注) (人血小板濃厚 液 (放射線照 射)))	4	軽快	134	1						
171	女	82	感染	非重篤	関連なし	90	併用薬等の変更 (セフェビム塩 酸塩水和物 (注) (セフェビム塩 酸塩水和物))	2	軽快	6		1					
171	女	82	出血	非重篤	関連なし	91	併用薬等の変更 (照射濃厚血小 板-L R (注) (人血小板濃厚 液 (放射線照 射)))	1	軽快	9				1			
171	女	82	肺胞出血	重篤	関連なし	129	併用薬等の変更 (メチルプレド ニゾロンコハク 酸エステルナト (注)(メチルプ レドニゾロンコ ハク酸エステル ナト))	4	未回復	57				1			
171	女	82	心不全	重篤	関連なし	180	併用薬等の変更 (フシックス、 メルヒネ)	5	死亡	6					1		
171	女	82	肝機能異常	非重篤	関連なし	182		1	未回復	4			1				

NCC: CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
171									184	-169	
171									184	-94	
171									184	-93	
171									184	-55	
171									184	-4	
171									184	-2	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
172	女	70	副鼻腔炎	非重篤	関連なし	109	併用薬等の変更 (ベストロン、 リンデロン、ボ スミン、ジエニ ナック、アンプ ロキシゾール、ト ランサミン)	2	軽快	5		1					
172	女	70	骨髄抑制	非重篤	関連あり	130		2	軽快	57	1						
172	女	70	心不全	重篤	関連あり	162	併用薬等の変更 (メインテア ト、ヒドロクロ ロキサジド、ル ブラック)、入 院/入院期間の 延長	3	軽快	7				1			
172	女	70	心不全	重篤	関連あり	190	本剤の一時的 薬、本剤投与中 止、入院/入院 期間の延長	2	軽快	164				1			
173	男	78	貧血	非重篤	関連あり	57	併用薬等の変更 (ハイドレア (内)(ヒドロキ シカルバミド))	3	未回復	341	1						
173	男	78	血小板数減少	非重篤	関連あり	351	薬物療法以外の 処置	4	未回復	47	1						
173	男	78	肝機能異常	非重篤	関連あり	382		3	未回復	16			1				

NCC - CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
172								■■■■	167	-81	
172								■■■■	167	-60	
172								■■■■	167	-28	
172								■■■■	167	1	
173								■■■■	397	-340	
173								■■■■	397	-46	
173								■■■■	397	-15	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカピ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
174	女	69	貧血	非重篤	関連あり	84	本剤投与量の変更	2	回復	204	1						
174	女	69	骨髄抑制	非重篤	関連あり	84	本剤投与量の変更	2	回復	659	1						
175	男	62	貧血	非重篤	関連あり	53	本剤投与量の変更	1	軽快	953	1						
175	男	62	肝機能異常	非重篤	関連あり	179	併用薬等の変更	1	軽快	23			1				
175	男	62	感染性肺炎	非重篤	関連なし	200	併用薬等の変更 (クラセプト ラックビエ、ア セトアミノフェ ン ロベラミ ド)	2	軽快	8		1					
175	男	62	肝機能異常	非重篤	関連なし	242		1	軽快	148			1				
176	女	71	貧血	非重篤	関連あり	113	本剤投与量の変更	2	軽快	29	1						
177	男	67	アラニンアミノ トランスフェ ラーゼ増加	非重篤	関連あり	22		1	回復	64			1				
177	男	67	血小板数減少	非重篤	関連あり	22		2	回復	64	1						
178	男	71	肝障害	非重篤	関連なし	717		1	軽快	456			1				
179	女	69	肝障害	非重篤	関連あり	29	併用薬等の変更 (ウルソ処方)	1	軽快	695			1				
179	女	69	肝障害	非重篤	関連あり	751	併用薬等の変更 (ウルソ投与)	1	未回復	575			1				
179	女	69	子宮癌	重篤	関連なし	778	本剤投与中止	4	軽快	576							1
180	女	73	肝機能異常	非重篤	関連あり	42		1	回復	359			1				
181	男	62	貧血	非重篤	関連あり	119		1	回復	92	1						
182	女	89	肝機能異常	非重篤	関連あり	29		1	軽快	169			1				

NCC：CI
 ジャカビ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
174								■■■■	1092		
174								■■■■	1092		
175								■■■■	1092		
175								■■■■	1092		
175								■■■■	1092		
175								■■■■	1092		
175								■■■■	1092		
176								■■■■	1092		
177								■■■■	36	-14	
177								■■■■	36	-14	
178								■■■■	1092		
179								■■■■	863	-834	
179								■■■■	863	-112	
179								■■■■	863	-85	
180								■■■■	1092		
181								■■■■	426	-307	
182								■■■■	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカピ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
183	男	76	細菌性肺炎	非重篤	関連あり	133	併用薬等の変更 (レボフロキサ シン錠)	2	回復	5		1					
184	女	86	肝機能異常	非重篤	関連あり	92		1	回復	162			1				
185	女	68	血小板数減少	非重篤	関連あり	35	本剤投与量の変 更、併用薬等 の変更(30mgから 10mgへ)	1	回復	22	1						
186	男	71	貧血	非重篤	関連あり	121	本剤投与量の変 更	1	回復	71	1						
186	男	71	貧血	非重篤	関連あり	520	本剤投与量の変 更	1	回復	1167	1						
187	女	74	皮下血腫	非重篤	関連あり	19	併用薬等の変更 (バイアスピリ ン中止)	1	回復	26				1			
188	女	68	肝機能異常	非重篤	関連あり	69		1	回復	328			1				
188	女	68	単純ヘルペス	非重篤	関連あり	69	本剤投与量の変 更、併用薬等 の変更(バルト レックス内服ゾ ピラックス軟膏 を使用)	2	回復	9		1					
188	女	68	単純ヘルペス	非重篤	関連あり	313	併用薬等の変更 (バルトレック ス内服)	2	回復	11		1					
189	女	61	肝機能異常	非重篤	関連あり	15		1	未回復	540				1			
189	女	61	血小板数減少	非重篤	関連あり	29	本剤の一時休業	2	回復	9	1						
190	女	72	帯状疱疹	重篤	関連あり	304	併用薬等の変更 (アシクロビル (注)(アシクロ ビル))	3	回復	27		1					

NCC-CI
 ジャカビ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
183								■■■■	1092		
184								■■■■	337	-245	
185								■■■■	1092		
186								■■■■	1092		
186								■■■■	1092		
187								■■■■	1092		
188								■■■■	1092		
188								■■■■	1092		
188								■■■■	1092		
189								■■■■	1085		
189								■■■■	1085		
190								■■■■	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
191	男	74	貧血	非重篤	関連あり	71	本剤投与量の変 更、本剤の一時 休薬	1	回復	106	1						
191	男	74	肝機能異常	非重篤	関連あり	71	本剤投与量の変 更、本剤の一時 休薬	1	回復	106		1					
191	男	74	帯状疱疹	非重篤	関連あり	254	併用薬等の変更 (バルトレック ス内服)	1	軽快	21		1					
191	男	74	貧血	非重篤	関連あり	274	本剤投与量の変 更	1	回復	71	1						
192	男		貧血	非重篤	関連あり	57	本剤投与量の変 更	1	回復	247	1						
192	男		貧血	非重篤	関連なし	531	本剤の一時休薬	1	回復	70	1						
192	男		肝障害	非重篤	関連なし	852		2	未回復	152		1					
193	男		貧血	非重篤	関連あり	127	本剤投与量の変 更	1	回復	195	1						
193	男		結核性胸膜炎	重篤	関連なし	-		不明・未記載	回復	-		1	1				
194	男	59	帯状疱疹	重篤	関連あり	523	入院/入院期間 の延長	3	回復	30		1					
194	男	59	上咽頭炎	非重篤	関連なし	570	併用薬等の変更 (クラリス、フ スコデ、PL)	2	軽快	18		1					
195	女	57	γ-グルタミル トランスフェ ラーゼ増加	非重篤	関連なし	57		1	未回復	127		1					
195	女	57	γ-グルタミル トランスフェ ラーゼ増加	非重篤	関連なし	62		1	未回復	213		1					
196	男	65	血中非結合ビリ ルビン増加	非重篤	関連なし	5		1	回復	18		1					

NCC-CI
 ジャカビ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
191									1016		
191									1016		
191									1016		
191									1016		
192									729	-946	
192									729	-472	
192									729	-151	
193									412	-285	
193									412		
194									1092		
194									1092		
195									245		
195									245		
196									288	-283	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
197	女	55	麦粒腫	非重篤	関連なし	24	併用薬等の変更 (セフトロキシ ム200他点眼薬)	2	回復	43		1					
197	女	55	副鼻腔炎	非重篤	関連なし	28	併用薬等の変更 (AMPC1g×2分 割、カルボシ テイン500×3、 フェキソフェナ ジン60×2)	2	回復	39		1					
197	女	55	貧血	非重篤	関連あり	108		1	未回復	1002	1						
198	女	75	肺炎	重篤	関連なし	161	本剤の一時休 薬、入院/入院 期間の延長	2	回復	8		1					
199	女	73	貧血	非重篤	関連あり	48		1	未回復	512	1						

NCC : CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
197								■■■■	1092		
197								■■■■	1092		
197								■■■■	1092		
198								■■■■	1071		
199								■■■■	517	-469	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
200	男	67	皮下血腫	重篤	関連なし	4	併用薬等の変更 (アドナ、トラ ンサミン投与)	2	軽快	10							1	
200	男	67	出血	重篤	関連なし	28	本剤の一時休 薬、併用薬等 の変更(RCC、 PC、FFP投与ア ドナ、トラネキ サム投与トラ マール投与)	3	軽快	28							1	
200	男	67	凝固因子欠乏症	重篤	関連なし	34	併用薬等の変更 (輸血)	1	未回復	352							1	
200	男	67	筋肉内血腫	重篤	関連あり	61	併用薬等の変更 (FFP、血小板輸 血アドナ、トラ ンサミン投与)	2	未回復	370							1	
200	男	67	肺炎	重篤	関連なし	240	本剤の一時休 薬、併用薬等 の変更(CTXMINO 投与)	3	軽快	50		1						
200	男	67	血胸	重篤	関連なし	359	本剤投与中止、 併用薬等の変更 (凝固因子、血 小板の補充止血 剤増量)	4	未回復	72							1	
201	女	79	貧血	非重篤	関連あり	57		3	未回復	443	1							
202	男	81	肝機能異常	重篤	関連あり	5	本剤投与量の変 更	2	軽快	10			1					
203	男	75	心不全	重篤	関連なし	104	本剤投与中止、 入院入院期間 の延長	2	回復	479					1			

NCC- CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
200								■■■■	176	-359	
200								■■■■	176	-335	
200								■■■■	176	-329	
200								■■■■	176	-302	
200								■■■■	176	-123	
200								■■■■	176	-4	
201								■■■■	499	-442	
202								■■■■	1092		
203								■■■■	113	-9	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
204	男		血小板数減少	非重篤	関連あり	666	本剤の一時休業	3	回復	29	1							
204	男		骨髄抑制	非重篤	関連あり	848	本剤の一時休業	3	回復	29	1							
204	男		血小板数減少	非重篤	関連あり	848	本剤の一時休業	3	回復	29	1							
204	男		骨髄抑制	非重篤	関連あり	960	本剤の一時休業	3	軽快	15	1							
204	男		血小板数減少	非重篤	関連あり	960	本剤の一時休業	3	軽快	15	1							
204	男		処置後出血	重篤	関連あり	1012	併用薬等の変更 (血小板輸血 止血剤投与)	3	回復	19				1				
205	男	68	貧血	非重篤	関連あり	827	本剤投与量の変 更	4	未回復	127	1							
206	男	71	肝障害	非重篤	関連なし	47		1	未回復	969			1					
206	男	71	皮膚有棘細胞癌	重篤	関連なし	999	本剤投与量の変 更。本剤投与中 止	5	死亡	18								1
207	男	55	肝障害	非重篤	関連なし	78	本剤の一時休業	1	回復	29				1				
208	男	65	貧血	非重篤	関連あり	106	本剤投与量の変 更	1	回復	36	1							
209	女	59	血小板数減少	重篤	関連あり	27	本剤の一時休業	3	軽快	11	1							
210	女	66	肝機能異常	非重篤	関連あり	14		1	軽快	458				1				
210	女	66	歯肉炎	非重篤	関連なし	67	併用薬等の変更 (ジェニナック)、薬物療法 以外の処置	2	回復	18			1					
210	女	66	歯膿瘍	非重篤	関連なし	67	併用薬等の変更 (ジェニナック にて治療後抜 歯)	2	回復	18			1					

NCC: CI
 ジャカビ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
204								■■■■	926		
204								■■■■	926		
204								■■■■	926		
204								■■■■	926		
204								■■■■	926		
204								■■■■	926		
205								■■■■	953	-126	
206								■■■■	1013	-966	
206								■■■■	1013	-14	
207								■■■■	621	-570	
208								■■■■	1092		
209								■■■■	1090		
210								■■■■	471	-457	
210								■■■■	471	-404	
210								■■■■	471	-404	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
211	女	72	肺炎	非重篤	関連なし	85	併用薬等の変更 (ジェニナック)	不明・未記載	回復	22		1					
212	男	71	貧血	重篤	関連あり	22	本剤投与量の変 更	3	未回復	152	1						
213	女	88	貧血	重篤	関連あり	225	本剤投与中止, 併用薬等の変更 (輸血), 入院/入 院期間の延長	2	軽快	64	1						
214	女	80	アスパラギン酸 アミノトランス フェラーゼ増加	重篤	関連あり	28	本剤投与中止	2	回復	43			1				
215	男	83	肺炎	非重篤	関連なし	45		3	軽快	10		1					
215	男	83	肺の悪性新生物	重篤	関連あり	131		5	死亡	178							1
215	男	83	貧血	非重篤	関連あり	225	本剤投与中止	2	未回復	33	1						
215	男	83	骨髄抑制	非重篤	関連あり	225	本剤投与中止	2	未回復	33	1						
216	女	65	貧血	非重篤	関連あり	99		1	回復	714	1						
216	女	65	アラニンアミノ トランスフェ ラーゼ増加	非重篤	関連あり	155	本剤投与量の変 更	1	回復	36			1				
216	女	65	アスパラギン酸 アミノトランス フェラーゼ増加	非重篤	関連あり	155	本剤投与量の変 更	1	回復	36			1				
216	女	65	肝機能異常	非重篤	関連あり	386		1	回復	148			1				
216	女	65	肝機能異常	非重篤	関連あり	771		1	未回復	42			1				

NCC：CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
211								■■■■	1092		
212								■■■■	64	-42	
213								■■■■	225	1	
214								■■■■	56	-28	
215								■■■■	226	-181	
215								■■■■	226	-95	
215								■■■■	226	-1	
215								■■■■	226	-1	
216								■■■■	807	-714	
216								■■■■	807	-658	
216								■■■■	807	-658	
216								■■■■	807	-427	
216								■■■■	807	-42	

NCC-CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
217	男	70	貧血	非重篤	関連あり	265	本剤投与量の変更	2	軽快	57	1						
217	男	70	貧血	非重篤	関連あり	293	本剤の一時休業	3	軽快	29	1						
217	男	70	貧血	非重篤	関連あり	447		2	未回復	708	1						
218	男		肝機能異常	非重篤	関連なし	776		1	未回復	323							1
219	男	56	肝機能異常	非重篤	関連なし	92	本剤投与量の変更	2	回復	63							1
219	男	56	菌血症	重篤	関連なし	469	本剤の一時休業、入院/入院期間の延長	3	回復	67							1
219	男	56	髄膜炎	重篤	関連なし	469	併用薬等の変更(セフェビムの投与開始)	3	回復	42							1
219	男	56	細菌性関節炎	重篤	関連なし	473	薬物療法以外の処置	3	軽快	38							1
219	男	56	骨髄炎	重篤	関連なし	479	薬物療法以外の処置	3	回復	54							1
219	男	56	血球減少症	重篤	関連なし	491	併用薬等の変更(輸血)	2	回復	15							1
219	男	56	インフルエンザ	重篤	関連なし	834	本剤投与中止	3	未回復	5							1
220	女		肝機能異常	非重篤	関連あり	30	本剤の一時休業	1	回復	68							1
221	女		尿路感染	非重篤	関連なし	736	併用薬等の変更(抗生剤追加)	1	回復	34							1
222	女		肝障害	非重篤	関連なし	211		1	軽快	57							1

NCC：CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
217								■■■■	1065		
217								■■■■	1065		
217								■■■■	1065		
218								■■■■	1002		
219								■■■■	617	-741	
219								■■■■	617	-364	
219								■■■■	617	-364	
219								■■■■	617	-360	
219								■■■■	617	-354	
219								■■■■	617	-342	
219								■■■■	617	2	
220								■■■■	1065		
221								■■■■	973		
222								■■■■	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
223	男	50	肝機能異常	非重篤	関連あり	58	本剤投与量の変 更	3	回復	50				1				
223	男	50	貧血	非重篤	関連あり	107	本剤投与量の変 更	2	回復	85	1							
223	男	50	心不全	重篤	関連なし	220	本剤投与中止	4	軽快	179						1		
224	女	78	γ-グルタミル トランスフェ ラーゼ増加	非重篤	関連あり	57		1	回復	197				1				
224	女	78	貧血	非重篤	関連あり	85	本剤投与中止	2	回復	89	1							
224	女	78	貧血	非重篤	関連あり	113	本剤投与中止	2	回復	61	1							
224	女	78	血中アルカリホ スファターゼ増 加	非重篤	関連なし	169		1	回復	113				1				
225	女		貧血	非重篤	関連あり	78	本剤投与量の変 更	3	軽快	134	1							
225	女		貧血	非重篤	関連あり	385	本剤投与量の変 更	2	軽快	212	1							
226	男	68	貧血	非重篤	関連あり	274	本剤投与量の変 更	1	回復	30	1							
227	男	80	肝機能異常	重篤	関連あり	8	薬物療法以外の 処置	3	回復	9			1					
227	男	80	上部消化管出血	重篤	関連あり	14	本剤投与量の変 更、薬物療法以 外の処置	3	回復	20					1			
227	男	80	貧血	重篤	関連あり	15	本剤投与量の変 更、薬物療法以 外の処置	3	軽快	19	1							
227	男	80	血小板数減少	重篤	関連あり	26	本剤投与中止、 薬物療法以外の 処置	3	軽快	33	1							

NCC: CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
223								■■■■	219	-161	
223								■■■■	219	-112	
223								■■■■	219	2	
224								■■■■	483	-803	
224								■■■■	483	-775	
224								■■■■	483	-747	
224								■■■■	483	-691	
225								■■■■	540	-462	
225								■■■■	540	-155	
226								■■■■	869		
227								■■■■	29	-21	
227								■■■■	29	-15	
227								■■■■	29	-14	
227								■■■■	29	-3	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカピ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
228	男	63	肝障害	非重篤	関連なし	58		1	回復	18				1				
229	男	59	肝細胞癌	重篤	関連なし	58	本剤の一時休業	3	軽快	195				1				1
229	男	59	肝障害	非重篤	関連なし	190		2	未回復	279				1				
230	女		貧血	非重篤	関連あり	65	本剤投与量の変更	2	回復	185	1							
231	男	80	帯状疱疹	重篤	関連あり	946	入院/入院期間 の延長	3	軽快	17		1						
232	男	71	アスバラギン酸 アミノトランス フェラーゼ増加	非重篤	関連あり	77		1	回復	114				1				
233	男	37	肝機能異常	非重篤	関連あり	22		1	軽快	128				1				
234	男	61	肝障害	非重篤	関連あり	141	本剤の一時休業	1	軽快	21				1				
234	男	61	肝障害	非重篤	関連あり	1022	本剤投与量の変更	1	回復	36				1				
235	女	79	肝機能異常	非重篤	関連あり	29		1	回復	393				1				
236	女	86	心不全	重篤	関連なし	22	入院/入院期間 の延長	5	死亡	2					1			
237	男	72	肝機能異常	非重篤	関連あり	15		1	回復	379				1				
237	男	72	貧血	非重篤	関連あり	57		1	回復	337	1							
237	男	72	帯状疱疹	非重篤	関連あり	87	併用薬等の変更 (バルトレック ス、ロキソニ ン、アラセナA 軟膏処方)	2	回復	42		1						
237	男	72	足部白癬	非重篤	関連なし	128	併用薬等の変更 (アスタック リーム1%処方)	1	軽快	77		1						

NCC : CI
 ジャカビ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
228									159	-101	
229									468	-410	
229									468	-278	
230									1092		
231									1092		
232									1092		
233									1092		
234									1073		
234									1073		
235									1092		
236									18	5	
237									1092		
237									1092		
237									1092		
237									1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
238	女	77	貧血	非重篤	関連あり	92	本剤投与量の変 更	2	回復	29	1						
239	男	58	大動脈破裂	重篤	関連なし	314	本剤投与中止	5	死亡	1		1					
240	男	78	血小板数減少	非重篤	関連あり	24	本剤投与量の変 更	1	回復	15	1						
240	男	78	貧血	重篤	関連あり	57	薬物療法以外の 処置	3	未回復	1058	1						
240	男	78	リンパ球数減少	重篤	関連なし	78		3	軽快	113	1						
240	男	78	リンパ球数減少	重篤	関連なし	232		3	軽快	141	1						
240	男	78	リンパ球数減少	重篤	関連なし	414		3	軽快	323	1						
240	男	78	リンパ球数減少	重篤	関連なし	827		3	軽快	288	1						
241	女	65	肝機能異常	非重篤	関連あり	63		1	回復	57		1					
241	女	65	血小板数減少	非重篤	関連あり	63	本剤投与量の変 更	1	回復	29	1						
241	女	65	貧血	非重篤	関連あり	91	本剤投与量の変 更	2	回復	554	1						
242	女	70	上部消化管出血	重篤	関連なし	38	本剤の一時休 薬、薬物療法以 外の処置、入院 /入院期間の延 長	3	軽快	14		1					
242	女	70	爪囲炎	非重篤	関連なし	-	薬物療法以外の 処置	2	回復	-		1					
243	女	84	敗血症	重篤	関連あり	592	本剤投与量の変 更	4	回復	50		1					
244	女	61	貧血	非重篤	関連あり	119	本剤投与量の変 更	2	回復	64	1						
245	女	78	貧血	非重篤	関連あり	168	本剤投与量の変 更	2	回復	29	1						
245	女	78	肝機能異常	非重篤	関連あり	168	本剤投与量の変 更	3	軽快	274		1					

NCC：CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
238									1092		
239									314	1	
240									1072		
240									1072		
240									1072		
240									1072		
240									1072		
240									1072		
240									1072		
241									1092		
241									1092		
241									1092		
242									1085		
242									1085		
243									1092		
244									1067		
245									279	-210	
245									279	-210	

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
246	女	66	ヘマトクリット 減少	非重篤	関連あり	98	本剤投与量の変 更	不明・未記載	回復	78	1						1
246	女	66	白血球数減少	非重篤	関連あり	469	本剤投与量の変 更	1	回復	29	1						
246	女	66	γ-グロブリン トランスフェ ラゼ増加	非重篤	関連あり	497		1	回復	29			1				
246	女	66	白血球数減少	非重篤	関連あり	665	本剤投与量の変 更	1	回復	43	1						
247	男	43	肝障害	非重篤	関連あり	64		2	軽快	25						1	
247	男	43	肝障害	非重篤	関連なし	344		1	軽快	57						1	
247	男	43	上咽頭炎	非重篤	関連なし	368	併用薬等の変更 (クラリス(近 医で))	1	回復	7			1				
248	女	69	膀胱炎	非重篤	関連なし	631		1	回復	36			1				
249	男	62	帯状疱疹	非重篤	関連あり	7	本剤投与量の変 更、併用薬等 の変更(ファミ ビルで5日間内服)	2	回復	9			1				
249	男	62	リンパ球減少症	非重篤	関連あり	729		1	未回復	372	1						
250	女	71	貧血	非重篤	関連あり	71	本剤投与量の変 更	3	軽快	104	1						
250	女	71	血小板数減少	非重篤	関連あり	71	本剤投与量の変 更	2	軽快	104	1						
250	女	71	白血球数減少	非重篤	関連あり	71	本剤投与量の変 更	2	軽快	104	1						
251	男	59	ヘマトクリット 減少	非重篤	関連あり	876		1	未回復	225	1						1
251	男	59	ヘモグロビン減 少	非重篤	関連あり	876		1	未回復	225	1						1

NCC : CI
 ジャカビ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
246									1092		
246									1092		
246									1092		
246									1092		
247									1092		
247									1092		
247									1092		
248									1092		
249									1092		
249									1092		
250									314	-243	
250									314	-243	
250									314	-243	
251									1092		
251									1092		

NCC：CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
252								■■■■	85	1	
252								■■■■	85	1	
253								■■■■	1002		
254								■■■■	968		
255								■■■■	1092		
256								■■■■	1037		
257								■■■■	295	-42	
258								■■■■	245	-209	
258								■■■■	245	-27	
259								■■■■	1033		
259								■■■■	1033		
260								■■■■	1092		
260								■■■■	1092		
260								■■■■	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカピ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目						
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患
261	女	70	肝機能異常	非重篤	関連なし	71		1	回復	1142				1			
262	女	85	肝機能異常	非重篤	関連なし	1		1	回復	365				1			
262	女	85	血小板数減少	非重篤	関連あり	36	本剤投与量の変 更	1	回復	36	1						
262	女	85	貧血	非重篤	関連あり	71		1	未回復	1156	1						
262	女	85	リンパ球数減少	非重篤	関連なし	813		1	軽快	456	1						
263	男	79	貧血	重篤	関連あり	22		3	軽快	183	1						
263	男	79	血小板数減少	重篤	関連あり	22		3	未回復	995	1						
263	男	79	食道静脈瘤出血	重篤	関連なし	180	本剤投与量の変 更、薬物療法以 外の処置、入院 /入院期間の延 長	3	回復	84		1		1			
264	男	55	胃腸炎	重篤	関連なし	39	入院/入院期間 の延長	3	回復	24		1					
264	男	55	血小板数減少	重篤	関連なし	171	本剤投与中止	3	回復	50	1						
265	男	63	視床出血	重篤	関連なし	324	併用薬等の変更 (降圧薬にて保 存的加療)	2	軽快	24				1			
265	男	63	帯状疱疹	重篤	関連なし	791		3	回復	44		1					
266	女	63	骨髄抑制	非重篤	関連あり	575		2	軽快	514	1						
267	男	82	脂肪肝	非重篤	関連なし	1030		1	未回復	85			1				

NCC：CI
 ジャカビ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名および 記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
261									1092		
262									1092		
262									1092		
262									1092		
262									1092		
263									1016	-994	
263									1016	-994	
263									1016	-836	
264									177	-138	
264									177	-6	
265									1092		
265									1092		
266									1092		
267									1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ®錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
268	女	64	白血球数減少	非重篤	関連あり	44		1	回復	111	1							
268	女	64	貧血	非重篤	関連あり	79		1	回復	526	1							
268	女	64	血小板数減少	非重篤	関連あり	79	本剤投与量の変 更	1	軽快	105	1							
268	女	64	食道静脈瘤出血	重篤	関連なし	129	薬物療法以外の 処置	不明・未記載	回復	6		1	1					
268	女	64	胃静脈瘤出血	重篤	関連なし	129	薬物療法以外の 処置	不明・未記載	回復	6		1	1					
268	女	64	血小板数減少	非重篤	関連あり	253	本剤投与量の変 更	2	回復	36	1							
268	女	64	貧血	非重篤	関連あり	837		1	未回復	275	1							
269	男	69	非小細胞肺癌	重篤	関連なし	-	本剤の一時休 薬、薬物療法以 外の処置	不明・未記載	不明・未記載	-							1	
270	男	66	赤血球数減少	非重篤	関連あり	181	本剤投与量の変 更	1	回復	36	1			1				
271	女	78	貧血	非重篤	関連あり	84	本剤投与量の変 更	2	回復	57	1							
272	女	74	貧血	重篤	関連あり	43		2	軽快	1066	1							
272	女	74	血小板数減少	非重篤	関連あり	975	本剤投与量の変 更	3	軽快	134	1							
273	女	76	皮膚有棘細胞癌	重篤	関連なし	235	薬物療法以外の 処置	不明・未記載	回復	61							1	
273	女	76	血小板数減少	非重篤	関連あり	1041	本剤投与量の変 更	1	未回復	85	1							
274	男	77	ヘモグロビン減 少	非重篤	関連あり	560	本剤投与量の変 更	1	回復	113	1			1				
274	男	77	貧血	非重篤	関連あり	784	本剤投与量の変 更	不明・未記載	回復	50	1							

NCC：CI
 ジャカビ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
268								■■■■	1092		
268								■■■■	1092		
268								■■■■	1092		
268								■■■■	1092		
268								■■■■	1092		
268								■■■■	1092		
268								■■■■	1092		
269								■■■■	987		
270								■■■■	306	-133	
271								■■■■	1092		
272								■■■■	1092		
272								■■■■	1092		
273								■■■■	1092		
273								■■■■	1092		
274								■■■■	1092		
274								■■■■	1092		

NCC：CINC424B1401 調査番号：IAK-2-02
 ジャカビ[®]錠 特定使用成績調査(真性多血症)
 重点調査項目一覧表
 安全性解析対象症例

連番	性別	年齢 (歳)	PT名	重篤度	本剤との因果 関係	発現まで の日数 (日)	処置	グレード分類 (CTCAE)	転帰	転帰まで の日数 (日)	重点調査項目							
											骨髄抑制	感染症	結核	肝機能障 害	出血性事 象	心不全	間質性肺 疾患	悪性腫瘍 (二次発がん)
275	男	53	帯状疱疹	非重篤	関連あり	746		1	回復	159		1						
276	男	71	リンパ球数減少	非重篤	関連なし	891		2	軽快	4	1							
276	男	71	貧血	非重篤	関連なし	904	薬物療法以外の 処置	3	軽快	11	1							
277	女	75	骨髄抑制	非重篤	関連あり	44	本剤投与量の変 更	1	回復	29	1							
277	女	75	骨髄抑制	非重篤	関連あり	101	本剤投与量の変 更	2	回復	77	1							
278	男	64	血小板数減少	非重篤	関連あり	197	本剤の一時休薬	2	回復	36	1							
279	男	48	肝障害	非重篤	関連なし	390		1	回復	750		1						
280	女	71	肝機能異常	非重篤	関連あり	85		1	未回復	1093		1						
281	女	71	血小板数減少	非重篤	関連あり	56	本剤投与量の変 更	2	軽快	39	1							
281	女	71	貧血	非重篤	関連あり	60	本剤投与量の変 更	2	軽快	71	1							
281	女	71	肺出血	非重篤	関連あり	92	本剤の一時休薬	2	軽快	9				1				
281	女	71	心不全	非重篤	関連あり	180	本剤の一時休薬	2	回復	15					1			
281	女	71	帯状疱疹	重篤	関連あり	239		4	軽快	214		1						
281	女	71	耳出血	非重篤	関連なし	687	本剤の一時休薬	2	軽快	10				1				
281	女	71	結腸癌	重篤	関連なし	721	本剤の一時休薬	4	未回復	178								1
282	女	53	脂肪肝	非重篤	関連なし	1	薬物療法以外の 処置	1	軽快	457			1					
282	女	53	肝障害	非重篤	関連なし	1	薬物療法以外の 処置	1	軽快	457			1					

NCC : CI
 ジャカピ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由								患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例	適応外使用			
275									1092		
276									890	2	
276									890	15	
277									1079		
277									1079		
278									330	-167	
279									1086		
280									1092		
281									667	-687	
281									667	-683	
281									667	-651	
281									667	-563	
281									667	-504	
281									667	-56	
281									667	-22	
282									1092		
282									1092		

NCC : CI
 ジャカビ
 重点調査
 安全性解

連番	安全性除外理由							患者登録番号	総投与期間 (休業期間除く)	投与終了日 からの日数
	医師の署名お よび記名捺印 無し	契約期間外 投与	有害事象有無 不明・未記載	登録外症例	登録未確定 症例	重複症例	本剤の使用歴 ありの症例			
283								392	1	
284								1092		
284								1092		
285								580	-565	
286								1092		
287								1092		
288								1092		
289								1092		
289								1092		
290								995		
290								995		
291								1092		

MedDRA/J version 26.1