

プレアボイド報告(重篤化回避報告)平成26年度後期2月締め報告分

| 患者情報 | | | | | | 副作用の 発見者 | 担当薬剤師 | 情報発端 | 薬学的管理の種類 | |
|--|--|------------|-----------------------|-------|--|-----------------------------|----------------------|---------------------|----------|------------------------------|
| NO | 性別 | 年齢 | 職業 | 飲酒/1日 | 喫煙/1日 | | | | | |
| 1 | 女性 | 70歳代 | 主婦 | | | 薬剤師 | 薬剤管理指導 | 患者(家族)の訴え | 副作用:血栓 | |
| | 経過 | | | | | | | | | |
| | 発現年月日 | | 発見年月日 | | 経過内容・転帰・後遺症等 | | | | | |
| | 2014/4/1 | | 2014/4/10 | | 脊椎管狭窄症と骨粗鬆症で1~2か月に一度、当薬局に来局される患者。昨年夏ごろまではアクトネル(週1)を服用していたが、抜歯の為休薬、その後骨粗鬆症の対策の投薬はなし。平成26年3月に骨密度を測定し、左右大腿部が0.433g/cm ² 、腰椎部が0.629g/cm ² で同世代に比べて88%低い値であったので治療対象となった。エビスタ60mg1錠1回の服用開始となった。4/10に本人から連絡があり、最近手がつたような感じ、足が動かしにくい、むくみが続くとの事で相談があった。服用をきちんと続けられていて定常状態に達した後でその症状は血栓の初期症状の疑いもあり、服薬中止を患者には指示し、医師には服薬情報提供書を提出。次回の受診時にはエビスタは中止となり、グラケールとエディロールへ変更となった。 | | | | | |
| | 被偽薬 | | | | | 併用薬 | | | | |
| | 医薬品 | 1日量 | 投与経路 | 使用期間 | 使用目的 | 併用薬の薬歴 | 投与経路 | 1日量 | 使用期間 | 使用目的 |
| | エビスタ60mg | 60mg | 経口投与 | 25日 | 骨粗鬆症 | オルメテック プロレナル リピトール | 経口投与 経口投与 経口投与 | 20mg 15ug 5mg | | 高血圧 脊椎管狭窄症による痺れ 脂質代謝異常 |
| | 原疾患合併症 | | 原疾患:骨粗鬆症、脊椎管狭窄症、高血圧 | | | 原疾患の治療開始日:脊椎管狭窄症はH19年5月~ | | | | |
| | 副作用・アレルギー歴 | | 既往歴:なし | | | | | | | |
| | 【薬剤師のコメント】初回にエビスタをお渡しする際に、血栓の初期症状をお伝えしていたため、すぐにご本人が対応されて連絡をくださったことで副作用を起こさず重症になる前に未然に防ぐことができた。また服薬情報提供書により、担当医師ともスムーズに連絡が取れたことも未然に防ぐことができた大きな理由と考えられる。 | | | | | | | | | |
| 【情報提供により回避出来た事由】このまま服用を続けた場合、血栓ができて重大な副作用につながったかもしれないのを未然に防ぐことができた | | | | | | | | | | |
| 因果関係 | | | | | | 報告等 | | | | |
| 患者情報 | | | | | | 副作用の 発見者 | 担当薬剤師 | 情報発端 | 薬学的管理の種類 | |
| NO | 性別 | 年齢 | 職業 | 飲酒/1日 | 喫煙/1日 | | | | | |
| 2 | 女性 | 80歳代 | | | | 薬剤師 | 薬剤管理指導 | 患者(家族)の訴え | 副作用:出血 | |
| | 経過 | | | | | | | | | |
| | 発現年月日 | | 発見年月日 | | 経過内容・転帰・後遺症等 | | | | | |
| | 2014/10/30 | | 2014/10/31 | | A医院にて2週間に一度来局の患者で心原性脳梗塞症と心房細胞でワーファリンを服用中である。歯周病で治療中のB歯科から抗生剤の処方が出て来局される。食後に歯茎の出血が止まらなくなり、PT-INR4.2でワーファリンが効きすぎであったと患者より情報を得る。A医院の処方医にその旨を伝え、ワーファリンが3.25mg→2mgへ減量となる。→転帰 回復 | | | | | |
| | 被偽薬 | | | | | 併用薬 | | | | |
| | 医薬品 | 1日量 | 投与経路 | 使用期間 | 使用目的 | 併用薬の薬歴 | 投与経路 | 1日量 | 使用期間 | 使用目的 |
| | ワーファリン1mg ワーファリン0.5mg | 3錠 0.5錠 | 経口投与 | | 血栓塞栓症の予防 | タケプロンOD15mg ニフェジピンCR20mg | 経口投与 | 1錠 1錠 | | 胃炎治療 高血圧症治療 |
| | 原疾患合併症 | | 原疾患:心房細胞、高血圧、歯周病、慢性胃炎 | | | | | | | |
| | 副作用・アレルギー歴 | | 既往歴:心原性脳梗塞 | | | | | | | |
| | 【薬剤師のコメント】歯科からの処方薬で来局の際に歯茎の出血があり、INRが高値である事から、ワーファリンの副作用である出血が考えられた。その旨を処方医に伝え、ワーファリンが用量調節され出血を抑えるに至った。 | | | | | | | | | |
| 【情報提供により回避出来た事由】ワーファリンによる出血を抑えることが出来た。 | | | | | | | | | | |
| 因果関係 | 関連有 | | | | | 報告等 | | | | |