

再生医療等製品不具合・感染症症例報告等の実施状況 (自家培養角膜上皮ネピック)

再生医療等製品不具合・感染症症例報告は、医薬品医療機器等法（改正薬事法）により定められた製品の不具合及び副作用が疑われる症例を広く報告する制度です。よって、製品或いは関連する医療行為と報告対象との間に因果関係があると判断された上で行われているということを意味するものではありません。

【2024年4月15日更新】

重篤度	不具合・副作用名	症例数	発生件数
重篤	角膜上皮欠損	1 症例	1 件
非重篤	結膜上皮侵入	1 症例	1 件
非重篤	角膜上皮細胞シートの破れ	1 症例	1 件

(2024年4月1日現在)