

(様式第2(三))

医薬品 副作用・感染症 症例票 (国内・外国) 検査及び処置の結果

3 / 5

識別番号・報告回数	B-05025795	第3報	一般的名称	リン酸オセルタミビル	該当なし
診断に関連する検査及び処置の結果					

医薬品 副作用・感染症 症例票 (国内・外国) 過去の治療歴に関する情報

識別番号・報告回数	B-05025795	第3報	一般的名称	リン酸オセルタミビル	該当なし
治療歴					
原疾患・合併症・既往歴	治療開始日	治療終了日	備考	関連する過去の医薬品使用歴	
	06/01/27	06/02/02	A型インフルエンザ (原疾患)	開始日	終了日
インフルエンザ		継続	合併症	使用理由	副作用 (発現した場合のみ)
熱性痙攣					
				MedDRA	Version (9.0)

識別番号・報告回数		第3報		一般的名称		リン酸オセルタミビル		該当なし	
医薬品を入手した国 (承認国)		医薬品販売名 (Lot)		医薬品に対して取られた処置		開始日 終了日		投与終了から発現までの時間間隔	
1.	日本 (日本)	タミフル	リン酸オセルタミビル	増量	06/01/27	06/01/27			再投与による再発の有無
2.	日本 (日本)	タミフル	リン酸オセルタミビル	減量	06/01/28	06/01/31			
3.	日本 (日本)	タミフル	リン酸オセルタミビル	非該当	06/02/01	06/02/01			
4.	日本	ダイアアップ	ジアゼパム	非該当	06/01/27	06/01/28			
評価対象となる副作用/有害事象名		評価の情報源		医薬品と副作用/有害事象の因果関係(評価方法)		評価結果		医薬品に関するその他情報	
1.	浮動性めまい	REPORTER					関連あり/Yes	1. タミフル:	
2.	浮動性めまい	COMPANY					関連あり/Yes	2. タミフル:	
3.	浮動性めまい	REPORTER					関連あり/Yes	3. タミフル:	
4.	浮動性めまい	COMPANY					関連あり/Yes	4. ダイアアップ:	
報告された死因		剖検		剖検による死因		MedDRA		Version (9.0)	

識別番号・報告回数	B-05025796	第3報	関連報告番号	2006年03月08日	重篤	医学的確認	死亡日	機構処理欄
最新情報入手日	2006年04月04日	第一報入手日	過去の副作用歴	原疾患・合併症・既往歴	死に至るもの	報告された死因 (死亡の場合)	新医薬品等の区分 該当なし	
副作用	15日	身長 cm	過去の副作用歴	インフルエンザ	生命を脅かすもの 入院又は入院期間の延長が 必要なもの ◎ 永続的又は顕著な障害・ 機能不全に随うもの 先天異常を来すもの その他の医学的に重要な状態			
発現国(情報源)	日本(日本)	体重 Kg	曝露時の妊娠期間					
患者略名	N. K.							
性別	女性							
年齢	7歳							

医薬品情報

販売名	一般名	被疑薬	経路	剤型	投与量		投与期間		医薬品使用理由
					投与量/回	回数	開始日	終了日	
タミフル	リン酸オセルタミビル	S	経口	SYR	39mg/1回	1日	06/02/15	06/02/16	インフルエンザ
コカール	アセトアミノフェン	0	経口	SYR	440mg/回		06/02/15	06/02/16	発熱
アストミン	リン酸ジメモルファン	0	経口	SYR	(不明)		06/02/15	06/02/16	
ペリアクチン	塩酸シプロヘプタジン	0	経口	SYR	(不明)		06/02/15	06/02/16	
ムコダイン：シロップ	カルボシステイン	0	経口	SYR	(不明)		06/02/15	06/02/16	

副作用/有害事象

重要性	副作用/有害事象名 (MedDRA-PT)	副作用/有害事象名 (MedDRA-LLT)	持続期間	発現日	転帰日	投与開始からの 時間間隔	最終投与からの 時間間隔	転帰
重・重	回転性めまい (回転性めまい)	回転性めまい	2時間	06/02/16	06/02/16			回
重・重	幻覚 (幻覚)	幻覚	2時間	06/02/16	06/02/16			回

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

身長：不明、体重：●kg

2006/02/15

38℃の発熱があり近医受診。インフルエンザAと診断され、本剤39mg/日タから投与開始。

インフルエンザ確定診断 (サンブル採取箇所：鼻咽頭)：Flu A

2006/02/16

本剤朝服用。(39mg/日)

服用直後より回転性めまい、幻覚「お母さんの頭にこぶが出て、それが消えた」「お父さんが他の子と遊んでいる」などが生じ、当科紹介入院

。本剤の副作用と考え、本剤投与中止。
回転性めまい、幻覚の症状持続時間。(2時間程度)
その後は症状消失したが、発熱が持続した。
輸液：ソリタT1 200mL投与後ソリタT3を投与。

(様式第2(一))

医薬品 副作用・感染症 症例票 (国内・外国)

1 / 5

識別番号・報告回数	B-05025796	第3報	関連報告番号	重篤	医学的確認	死亡日	機構処理欄
副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過							
2006/02/20 解熱したため、退院。 インフルエンザが軽快・回復。 本剤処方形態：分包した後 本剤服用方法：粉薬として							
MedDRA				Version (9.0)			

引用文献
(国内) 3件 (今回の報告を含む) (外国) 報告なし
(国内) 12件 (外国) 2件

引用文献

資料一覧

MedDRA

Version (9.0)

(様式第2(三))

医薬品 副作用・感染症 症例票 (国内・外国) 検査及び処置の結果

3 / 5

識別番号・報告回数	B-05025796	第3報	一般的名称	リン酸オセルタミビル	該当なし
診断に関連する検査及び処置の結果					
			MedDRA	Version (9.0)	

医薬品 副作用・感染症 症例票 (国内・外国) 過去の治療歴に関する情報

識別番号・報告回数	B-05025796	第3報	一般的名称	リン酸オセルタミビル	該当なし	
治療歴						
原疾患・合併症・既往歴	治療開始日	治療終了日	備考	その他の記述情報	開始日	終了日
	インフルエンザ	06/02/15	06/02/20	A型インフルエンザウイルス感染(原疾患)	使用理由	副作用(発現した場合のみ)
				外来		
			MedDRA	Version (9.0)		