

されたフィブリノゲンミドリの再評価申請資料内の3例の肝炎発症例は、この医薬情報担当者によって収集された1例と、アンケート回答ハガキによって収集された2例（輸血非併用）の合計となっている。

以下、参考までに当時の医薬品副作用報告書のコピーを掲載する。

図表 4-38 医薬品副作用報告書

社長	副社長	担当常務	中央研究所長	製造部長	工場長	品質管理部長	開発部長	営業部長	学術広報部長	医薬安全部長	医薬安全部長
											送付年月日
											処理年月日
											File: 医薬安全課

  

<b>医薬品副作用報告書 (C)</b>		報告者 氏名	年月日	学術部長	店長
品名	包装	タラーム 要品	有・無	ロット	交換 現品
副作用 発生年月日	年月日	院内における同品使用状況：月平均			
科 世所	科名	科名	科、職位 ( )		
患者	氏名	住所			
	性別	男・女	年齢	才(体重 kg)	職業
	既往症	体質			
	合併症	妊娠中 ( ) 月・非 月経 (中・非)			
使用 方法 特徴	1回量 ( ) 1日	回使用	日間	内服・注射・外用	
	食前・食後・食間・朝夕・朝暮・空腹時・就寝時	使用薬剤 ( )	皮下注・筋注・静注・点滴 (速度 ml/分 滴/分) (使用器具)		
副作用 発生 状況	症状	発現有無	発現時期	程度	経過
	悪心・嘔吐	有・無	投薬後	分	
	悪心・嘔吐	有・無	投薬後	分	
	腹痛・めまい	有・無	投薬後	分	
	便秘	有・無	投薬後	分	
	心悸亢進	有・無	投薬後	分	
	胸膈苦悶感	有・無	投薬後	分	
	けんたい感	有・無	投薬後	分	
	口内異常感	有・無	投薬後	分	
	血管痛	有・無	投薬後	分	
全身痛	有・無	投薬後	分		
その他		投薬後	分		
経過 および 処置 その 結果					
意見	医師				
	報告者及び上長				
	本店				

配布ル→ 報告者 (A・B・C) → 営業店上長 (A・B・C) → 医薬安全課 (B・C) → 本店社内回覧 (B・C) → 終了後 (B・C)