

(様式第2(四))

医薬品 副作用・感染症 症例票 (国内・外国)

評価に関する情報

4 / 5

識別番号・報告回数	B-06026559	第4報	一般的名称	ザナミビル水和物	市販後調査中	
医薬品を入手した国 (承認国)	医薬品販売名 (Lot)	一般的名称	開始日	終了日	投与開始から発現までの時間間隔	投与終了から発現までの時間間隔
1. 日本 (日本)	リレンザ	ザナミビル水和物	07/03/17	07/03/22		
評価対象となる副作用/有害事象名		評価の情報源		再投与により再発した副作用名		
1. 異常行動		報告者		再投与による再発の有無		
報告された死因		剖検		医薬品に関するその他情報		
		剖検		1. リレンザ:		
		剖検による死因		MedDRA		
				Version (10.0)		