

(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-07001257	第2報	一般的名称	ザナミビル水和物	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	再投与による再発の有無	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	医薬品に対して取られた措置	開始日	終了日	投与開始から発現までの時間間隔	再投与による再発の有無	再投与により再発した副作用名
1. 日本 (日本)	リレンザ	ザナミビル水和物	非該当	07/03/24	07/03/28			
評価対象となる副作用/有害事象名	評価の情報源	報告者	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. 異常行動				疑われる		1. リレンザ:		
報告された死因	剖検		剖検による死因	MedDRA		Version (10.0)		

