

識別番号・報告回数		第4報		一般的名称		ザナミビル水和物		該当なし	
医薬品を入手した国 (承認国)		医薬品販売名 (Lot)		医薬品に對して取られた措置		開始日 終了日		再投与による再発の有無	
				投与中止		投与開始から発現までの時間間隔		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	投与中止	06/01/28	06/01/29 (2日)			
2.	日本	フスコデ	鎮咳配合剤 (1)	投与中止	06/01/27	06/01/28			
3.		ケジフェン	セラペプターゼ		06/01/27	06/02/01			
4.		グロリアミン	アズレンスルホン酸ナトリウム・L-グルタミン		06/01/27	06/02/08			
5.		ナウゼリン	ドンペリドン		06/01/28	06/01/31			
6.		メジコン	臭化水素酸デキストロメトルファン		06/01/28	06/02/08			
7.		タミフル	リン酸オセルタミビル		06/01/30	06/02/02			
8.		ソルデム3A	維持液 (3)		06/02/03	06/02/04			
9.		ソルデム3A	維持液 (3)		06/02/06	06/02/06			
10.		サブピタン	チアミン・アスコルビン酸配合剤		06/02/03	06/02/04			
11.		サブピタン	チアミン・アスコルビン酸配合剤		06/02/06	06/02/06			
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.	嗅覚錯誤	報告者				疑われる		1. リレンザ: 2. フスコデ: 3. ケジフェン: 4. グロリアミン: 健胃消化 5. ナウゼリン: 6. メジコン: 7. タミフル: 8. ソルデム3A: 9. ソルデム3A: 10. サブピタン: 補液に付加 11. サブピタン:	
2.									
3.									
4.									
5.									
6.									
7.									
8.									
9.									
10.									
11.									
				MedDRA				Version (10.0)	