

(様式第2(二))

医薬品 副作用・感染症 症例票 (国内・外国)

2 / 5

識別番号・報告回数	B-07000062	第5報	一般的名称	リン酸オセルタミビル	該当なし
引用文献					
資料一覧					
				MedDRA	Version (10.1)

識別番号・報告回数	B-07000062	第5報	07/03	07/03/28	07/03/29	リン酸オセルタミビル	該当なし
検査	単位	正常範囲 低値	正常範囲 高値	一般的名称			
空腹時血糖	mg/dL				332		
体温	°C			38			
白血球数	/mm ³				11200		
赤血球数	x10 ⁴ /mm ³				474		
ヘモグロビン	g/dL				14.7		
ヘマトクリット	%				46.0		
血小板数	x10 ⁴ /mm ³				16.1		
総蛋白 (血清)	g/dL				6.9		
アルブミン (血清)	g/dL				4.3		
総ビリルビン	mg/dL				0.71		
直接ビリルビン	mg/dL				0.09		
AST (GOT)	IU				704		
ALT (GPT)	IU				943		
AL-P	IU				176		
乳酸脱水素酵素 (LDH)	IU				1343		
クレアチンキナーゼ	IU/L				227		
尿素窒素 (血清)	mg/dL				10.9		
血中クレアチニン	mg/dL				0.64		
尿酸 (血清)	mg/dL				2.9		
ナトリウム	mEq/L				136		
カリウム	mEq/L				11.2		
カルシウム	mg/dL				9.9		
リン	mg/dL				12.2		
C-反応性蛋白	mg/dL				3.38		

その他の情報の有無

診断に関連する検査及び処置の結果

(様式第2 (三))

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-07000062	第5報	一般的名称	リン酸オセルタミビル	関連する過去の医薬品使用歴			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	使用理由	副作用 (発現した場合のみ)
	07/03/27	継続	A型インフルエンザ ザ (原疾患)	外来、職業 (会社員)				
インフルエンザ							MedDRA	Version (10.1)

識別番号・報告回数		第5報		リン酸オセルタミビル		再投与による再発の有無		該当なし	
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処置	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	再投与により再発した副作用名	
1. 日本 (日本)	タミフル	リン酸オセルタミビル	非該当	07/03/28	07/03/29				
2. 日本	麻黄湯エキス顆粒-S (日薬)	麻黄湯		07/03/28	07/03/28				
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. 突然死		REPORTER				関連あるかも/わずかに関連		タミフル:	
心肺停止		REPORTER				評価困難/NA/Ins. Info		麻黄湯エキス顆粒-S (日薬):	
突然死		COMPANY				関連あるかも/わずかに関連			
心肺停止		COMPANY				不明/Unknown			
2.									
報告された死因		突然死		剖検		有		剖検による死因	
								MedDRA	
								Version (10.1)	

(様式第2(五))

医薬品 副作用・感染症 症例票 (国内・外国)

母子に関する情報

5 / 5

識別番号・報告回数	B-07000062	第5報	一般的名称	リン酸オセルタミビル	親の身長	親の体重	副作用／有害事象名	該当なし
関連報告番号			親の年齢		cm	kg	突然死、 突然死、 心肺停止、 心肺停止	
親の路名			最終月経日					
曝露時の妊娠期間			発現時の妊娠期間					
親の関連する治療歴及び随伴状態								
原病	開始日	終了日	備考	医薬品名	開始日	終了日	使用理由	副作用 (発現した場合のみ)
親の関連する治療歴及び随伴状態 (副作用／有害事象を除く)								
				MedDRA	Version (10.1)			

識別番号・報告回数	B-07000103	第3報	関連報告番号	2007年03月22日	医学的確認	死亡日	2007年03月22日	機構処理欄
最新情報入手日	2007年11月15日	身長 cm	第一報入手日	2007年03月22日	◎ 死に至るもの 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・ 機能不全に陥るもの 先天異常を来すもの その他の医学的に重要な状態	報告された死因 (死亡の場合) 心臓液貯留 心肺停止 ウイルス性心膜炎 急性心不全 大動脈形成不全 肥大型心筋症	新医薬品等の区分 該当なし	
発現国(情報源)	日本(日本)	体重 Kg	過去の副作用歴	原疾患・合併症・ 既往歴 インフルエンザ ウイルス性心膜炎 腎機能障害				
患者略名	E.Y.	性別	曝露時の妊娠期間					
年齢	20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	CAP	75mg/2回	1日	07/03/18	07/03/21	インフルエンザ
クロフェドリンS	鎮咳配合剤(1)	0	経口	SYR	10mL/1回	1日	07/03/18		鼻咽喉炎
C-チアステン	カルボシステイン	0	経口	SYR	14mL/1回	1日	07/03/18		鼻咽喉炎
ミタソルバイド	塩酸アンプロキソール	0	経口	SOL	2mL/3回	1日	07/03/18		鼻咽喉炎
ロゼオール	ロキソプロフェンナトリウム	0	経口	FGR	0.6g/3回	1日	07/03/18		鼻咽喉炎
テオスロー	テオフィリン	0	経口	TAB	200mg/1回	1日	07/03/18		鼻咽喉炎
ホクナリン:テーブ	ツロブテロール	0	局所	TAP	2mg/1回	1日	07/03/18		鼻咽喉炎
タベジール	フマル酸クレマスチン	0	経口	POW	0.1g/1回	1日	07/03/18		鼻咽喉炎
セレガスロン	マレイン酸イルソグラジン	0	経口	FGR	0.5g/1回	1日	07/03/18		胃腸障害
ファモスタジン	ファモチジン	0	経口	POW	0.7g/1回	1日	07/03/18		胃腸障害
ヨウラーゼE	ピオチアスターゼ2000配合剤(19)	0	経口	GRA	1g/1回	1日	07/03/18		胃腸障害
シブキサノン	塩酸シブプロフロキサシン	0	経口	TAB	200mg/3回	1日	07/03/18		抗生物質予防投与
アクロマイシントローチ	塩酸テトラサイクリン	0	口腔咽頭	LOZ	(不明)		07/03/18		咽頭疼痛
UNKNOWNDRUG	スルピリン	0	経口	INJ	1DF/1回	1日	07/03/20		発熱
モーラステープ:L	ケトプロフェン	0	局所	TAP	1DF/1回	1日	07/03/21		背部痛