

(様式第2(一))
医薬品 副作用・感染症 症例票 (国内・外国)

1/5

識別番号・報告回数 B-07000123	第4報	関連報告番号	重篤	医学的確認	死亡日	機構処理欄
副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過						
<p> 数時間(または数分)単位で回復した：はい 異常行動は発熱持続中、それとも解熱過程で起こったか?：発熱持続中患者本人の「異常行動に関する記憶」はあった：不明 睡眠時驚愕症、睡眠時遊行症の既往、家族歴：既往なし、家族歴なし 光をまぶしがったり、明るくするとさらに興奮したりした：不明 再び一眠りした後、完全に回復した：いいえ 他剤による「異常な行動」の副作用歴：なし 【インフルエンザ確定診断】 治療投与 測定日：2006/1/8 結果：FluA サンプル採取箇所：鼻 発症時に認められた自覚所見：発熱39.2℃ 本剤服用Point：投与1日目 夕 </p>						
			MedDRA		Version (10.1)	

医薬品 副作用・感染症 症例票 (国内・外国) 検査及び処置の結果

識別番号・報告回数	B-07000123		第4報	一般的名称	リン酸オセルタミビル			該当なし
検査	単位	正常範囲 低値	04/01/08	04/01/08				
体温	°C		39.2	39.0				
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								
				MedDRA	Version (10.1)			

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-07000123		第4報	一般的名称	リン酸オセルタミビル			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	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)
インフルエンザ	04/01/08	継続	A型インフルエンザ(原疾患)	外来、職業(中学生(3年))				
気管支炎	04/01/08	継続	原疾患					
				MedDRA	Version (10.1)			

識別番号・報告回数		第4報		リン酸オセルタミビル		該当なし	
医薬品を入手した国 (承認国)		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
B-07000123		リン酸オセルタミビル		04/01/08	04/01/08		
医薬品販売名 (Lot)		一般的名称		投与中止			再投与による再発の有無
タミフル		リン酸オセルタミビル		投与中止			再投与により再発した副作用名
1. 日本 (日本)		塩酸アンプルロキソール		不明			
2. 日本		臭化水素酸デキストロメトルファン		不明			
3. 日本							
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)		医薬品に関するその他情報	
1. 異常行動		REPORTER		おそろく関連あり		1. タミフル: TAMIFLU	
2. 異常行動		COMPANY		おそろく関連あり		2. アントブロン:	
3.						3. メジコン:	
報告された死因		剖検		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-07000123	第4報	一般的名称	リン酸オセルタミビル		親の年齢	親の身長 cm	親の体重 kg	副作用／有害事象名	該当なし
関連報告番号			親の年齢			最終月経日			副作用／有害事象名 異常行動、 異常行動	
親の略名			親の性別							
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)	

