

識別番号・報告回数	B-07014580	第5報	一般的名称	リン酸オセルタミビル	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		親の身長 cm		親の体重 kg	副作用／有害事象名 自殺念慮、 自殺念慮	
親の略名			最終月経日		親の身長 cm		親の体重 kg		
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				親の関連する過去の医薬品使用歴					
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)

(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-07015653	第2報	関連報告番号	重篤	医学的確認	死亡日	機構処理欄
最新情報入手日	2007年11月16日	第1報入手日	2007年10月24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)	新医薬品等の区分 該当なし	
副作用	15日	原疾患・合併症・ 既往歴					
発現国(情報源)	日本 (日本)	過去の副作用歴	インフルエンザ				
患者略名	X.X.	体重 Kg					
性別		曝露時の妊娠期間					
年齢	小児						
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
タミフル	リン酸オセルタミビル	S	経口	CAP	(不明)	開始日 終了日	インフルエンザ
副作用/有害事象							
重要性	副作用/有害事象名 (MedDRA-PT)	副作用/有害事象名 (MedDRA-LL1)	持続期間	発現日	転帰日	投与開始からの 時間間隔	最終投与からの 時間間隔
	脳症 (脳症)	脳症					
(身長・体重: 不明)							
				MedDRA		Version (10.1)	

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

(様式第2(二))

医薬品 副作用・感染症 症例票 (国内・外国)

識別番号・報告回数

B-07015653

第2報

一般的名称

リン酸オセルタミビル

該当なし

2/5

担当医等の意見

報告企業等の意見

現在詳細調査中。

情報不足のため、評価困難である。現在詳細調査中であり、追加情報を入手し次第、追加報告を行う予定である。

今後の対応

現在詳細調査中。

送信者による診断名/症候群及び/又は副作用/有害事象の再分類

第一次情報源により報告された副作用/有害事象

脳症

累積報告件数・使用上の注意記載状況等

現在詳細調査中。

引用文献

資料一覧

・井手口博、井上貴仁、藤田貴子、中村紀子、井原由紀子、友納優子 et al. インフルエンザに伴う異常言動・行動—インフルエンザ脳症と熱せん妄における臨床経過と脳波所見の比較 /Neuroinfection/; 第12回日本神経感染症学会総会学術集会(2007. 10. 12, 13)12(2) 231/(2007. 9)

学会抄録

MedDRA

Version (10.1)

(様式第2(三))

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

3 / 5

識別番号・報告回数	B-07015653	第2報	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	不明1

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

副作用に関係のある臨床検査値等を得ることができなかった。

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-07015653	第2報	リン酸オセルタミビル	該当なし
原疾患・合併症・既往歴	治療 開始日	治療 終了日	治療 備考	その他の記述情報
インフルエンザ			原疾患	関連する過去の医薬品使用歴
				開始日
				終了日
				使用理由
				副作用 (発現した場合のみ)
				MedDRA
				Version (10.1)

(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		第2報		一般的名称		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		医薬品に対して取られた処置		開始日		投与終了から発現までの時間間隔	
B-07015653		リン酸オセルタミビル		不明				再投与による再発の有無	
医薬品販売名 (Lot)		タミフル						再投与により再発した副作用名	
1. 日本 (日本)									
評価対象となる副作用/有害事象名		評価の情報源				評価結果		医薬品に関するその他情報	
1. 脳症		REPORTER				評価困難/NA/Ins. Info		1. タミフル:	
脳症		COMPANY				不明/Unknown			
報告された死因				剖検		剖検による死因			
						MedDRA		Version (10.1)	

