

(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-05023468	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	2006年04月18日		第一報入手日	2006年01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	30日	身長 cm	過去の副作用歴	原疾患・合併症・ 既往歴					
発現国(情報源)	日本(日本)		インフルエンザ						
患者略名	●	体重 kg							
性別	男性								
年齢	1歳	曝露時の妊娠期間							

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	SYR	52.5mg/2回	1日	06/01/19	06/01/19	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-LLT)	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	転帰
重・重	異常行動 (異常言動)	異常行動		06/01/19	06/01/20			軽

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

身長：不明、体重：●kg
 2006/01/18
 (14:00) 38°C台の発熱、咳嗽出現。
 2006/01/19
 インフルエンザ確定診断実施。 結果：FluA、サンプル：鼻腔
 発症時の自他覚所見：発熱(38.7°C)、頭痛、咳、
 (12:30) インフルエンザA型に対して、本剤投与開始。(105mg/日)
 (13:35) 廊下に立ち「布団が鉄になった」と言って布団を持ち上げた後、急に外に向かって走って出て行こうとした。異常言動発現。約30分持
 続。
 (14:00) 当院受診。
 入院。入院後は異常言動出現せず。
 2006/01/20
 (9:00) 解熱し普段と変わらない程に回復。本剤中止。異常行動回復。
 2006/01/21
 インフルエンザ回復。
 2006/01/31
 退院。

MedDRA

Version (9.0)

248

(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-05023468	第2報	一般的名称	リン酸オセルタミビル	該当なし
担当医等の意見			報告企業等の意見		
熱せん妄の可能性もあるが、本剤内服して1時間後に症状が発現していることから、関連性がある可能性も考えられた。			有害事象は本剤投与1時間5分後に出現し、その持続時間は約30分間であった。本剤の小児におけるTmax(約4時間)およびT1/2(約8時間)から鑑み、本剤と有害事象との因果関係は殆んど否定的であり、インフルエンザの影響が大きいと考えられる。		
今後の対応					
今後とも同様な副作用症例の収集に努め評価していく。					
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		
			異常言動		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
本症例は平成18年2月16日、副作用として譫妄および異常行動で未完了報告を行ったが、平成18年4月18日入手した詳細調査報告より報告医師は異常行動が熱譫妄の可能性もあると記載していることから、今回の完了報告では譫妄を副作用から削除して報告を行う。 使用上の注意記載状況 異常行動：＜重大な副作用＞に記載済					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (9.0)

249

(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-05023468		第2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	正常範囲 高値	06/01/19	06/01/19								
白血球数	/mm ³	4700	7900	9200									
好中球数(%)	%	48	61	78									
リンパ球(%)	%	25	45	15.2									
単球(%)	%	4	7	6.7									
好酸球数(%)	%	1	5	0.1									
好塩基球(%)	%	0	1	0.0									
赤血球数	x10 ⁴ /mm ³	411	539	426									
ヘモグロビン	g/dL	14.0	15.8	13.3									
ヘマトクリット	%	40.2	52.4	38.9									
血小板数	x10 ⁴ /mm ³	13	40	24.1									
総蛋白(血清)	g/dL	6.5	8.0	7.9									
アルブミン(血清)	g/dL	3.8	5.3	4.7									
総ビリルビン	mg/dL	0.2	0.8	0.5									
直接ビリルビン	mg/dL	0	0.2	0.2									
AST(GOT)	IU	8	40	33									
ALT(GPT)	IU	5	35	16									
AL-P	IU	110	360	660									
LD	IU	125	250	300									
γ-GTP	IU	0	50	15									
ChE	IU	180	440	266									
クレアチンキナーゼ	IU/L	38	176	113									
尿素窒素(血清)	mg/dL	8	18	11.8									
血中クレアチニン	mg/dL	0.6	1.1	0.43									
尿酸(血清)	mg/dL	2.3	6.6	3.3									
ナトリウム	mEq/L	138	146	138									
カリウム	mEq/L	3.8	5.1	4.2									
クロール	mEq/L	98	108	105									
カルシウム	mEq/L	8.4	10.2	9.3									
リン	mg/dL	2.5	4.5	4.9									
C-反応性蛋白	mg/dL	0	0.3	1.0									
プロトロンビン時間	秒	10.5	15.5	14.8									

250

MedDRA

Version (9.0)

(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-05023468		第2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	正常範囲 高値	06/01/19	06/01/19								
活性化部分トロンボプラスチン時間	秒	25	42	47.5									
空腹時血糖	mg/dL	75	110	113									
体温	℃			37.6	38.7								
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 (9.0)	

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

251

識別番号・報告回数		B-05023468		第2報	一般的名称		リン酸オセルタミビル				該当なし		
治療歴					関連する過去の医薬品使用歴								
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	06/01/18	継続	インフルエンザA型(原疾患)	外来、職業 ()									
											MedDRA	Version (9.0)	

(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-05023468	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)		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)	タミフル	リン酸オセルタミビル	投与中止	06/01/19	06/01/19				
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.	異常行動	REPORTER				関連あるかも/わずかに関連		1. タミフル:		
	異常行動	COMPANY				関連あるかも/わずかに関連				
報告された死因				剖検		剖検による死因				
						MedDRA		Version (9.0)		

252

(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-05023468	第2報	一般的名称	リン酸オセルタミビル			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			
親の略名	親の性別		最終月経日			異常行動、 異常行動			
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 (9.0)		

253

(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-05023592	第3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	2006年03月23日		第一報入手日	2006年01月25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	30日	身長	過去の副作用歴	原疾患・合併症・ 既往歴					
発現国(情報源)	日本(日本)	cm							
患者略名		体重		インフルエンザ様 疾患					
性別	男性	kg							
年齢	歳		曝露時の妊娠期間						

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	SYR	50mg/1回	1日	06/01/18	06/01/18	インフルエンザ様 疾患
タミフル	リン酸オセルタミビル	S	経口	SYR	50mg/2回	1日	06/01/19	06/01/19	インフルエンザ様 疾患
コカール	アセトアミノフェン	S	経口	SYR	250mg/回 (頓用1回量 : 250mg)		06/01/18	06/01/20	高熱

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-LLT)	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	転帰
重・非	譫妄 (せん妄)	譫妄		06/01/19	06/01/20			回
重・非	見当識障害 (見当識障害)	見当識障害		06/01/19	06/01/20			回

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

身長: cm 体重: kg
 2006/01/18
 (夕)インフルエンザ様症状に対して、本剤50mg投与開始。
 2006/01/19
 (朝夕)本剤50mgずつ投与。
 (21:00頃)眠っていた後突然起き上がり、そこにいない友人の名前を呼びながら徘徊。急に笑ったり、物を数える。せん妄(非重篤)、見当識障害(非重篤)発現。
 (22:00)入院。輸液経過観察。せん妄以外は意識清明で、発熱、感冒症状は呈していたが、全身状態は落ち着いていた。
 2006/01/20
 (1:30)(12:30)(18:00)眠っていた後開眼後、意味不明な事を言い笑う。問いかけの返事はあいまい。5~6分続いて覚醒。
 せん妄、見当識障害回復。

MedDRA

Version (9.0)

(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-05023592	第3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									
2006/01/21 解熱。以後は覚醒時せん妄なし。 (インフルエンザ確定診断) ・治療投与 ・測定日：2006/1/18 ・結果：インフルエンザウイルス検出されず ・発症時に認められた自覚所見：頭痛、咳、鼻症状(鼻水、鼻づまり、くしゃみ) ・本剤服用Point：投与1日目 朝、2日目 朝夕 ・ドライシロップ処方形態：分包した後									
								MedDRA	Version (9.0)

255

(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-05023592	第3報	一般的名称	リン酸オセルタミビル	該当なし
担当医等の意見			報告企業等の意見		
<p>本症例は結果的にはインフルエンザではなかったが、高熱、本剤服用後にせん妄、見当識障害を発現。今までの発熱時に同様のエピソードなかった事からも、本剤と同症状の関連は否定できない。ただし普段から寝言、寝ぼけはあり、単純な熱せん妄の可能性が高い。コカール投与との関連は、投与時間とせん妄の間に関連性は薄いが否定はできない。 本剤以外に考えられる要因：発熱</p>			<p>本剤投与後に有害事象が発現しているものの、39度におよぶ高熱による影響が大きいと考えられる。</p>		
今後の対応					
今後とも同様の副作用の収集に努め評価していく。					
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		
			せん妄、 見当識障害		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
<p>本症例は担当医による重篤度判定は非重篤であったが、弊社判断で重篤な症例として報告を行う。 使用上の注意の記載状況等 本剤：せん妄、意識障害；重大な副作用欄に記載済み。 コカール：せん妄、意識障害；記載なし。</p>					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (9.0)

256

(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-05023592		第3報		一般的な名称		リン酸オセルタミビル		該当なし			
検査	単位	正常範囲 低値	正常範囲 高値	06/01/19	06/01/20								
白血球数	/mm ³			4180	2460								
好中球数 (%)	%			78.0	73.6								
リンパ球 (%)	%			16.0	21.1								
単球 (%)	%			5.0	4.5								
好酸球数 (%)	%			0.5	0.4								
好塩基球 (%)	%			0.2	0.4								
赤血球数	x10 ⁴ /mm ³			414	401								
ヘモグロビン	g/dL			12.2	11.8								
ヘマトクリット	%			36.5	35.4								
血小板数	x10 ⁴ /mm ³			11.5	10.7								
総蛋白 (血清)	g/dL			6.9	6.9								
アルブミン (血清)	g/dL			4.3	4.2								
AST (GOT)	IU			37	42								
ALT (GPT)	IU			19	25								
LD	IU			357	369								
クレアチンキナーゼ	IU/L			97	98								
尿素窒素 (血清)	mg/dL			9.5	7.6								
血中クレアチニン	mg/dL			0.5	0.6								
ナトリウム	mEq/L			136	134								
カリウム	mEq/L			4.0	3.7								
クロール	mEq/L			100	97								
C-反応性蛋白	mg/dL			3.35	3.10								
空腹時血糖	mg/dL			110	121								
体温	°C			38.7	39.3								
SP	mmHg			94	106								
DP	mmHg			50	58								
PR	回/分			126									
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													

257

(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-05023592	第3報	一般的名称	リン酸オセルタミビル	該当なし
診断に関連する検査及び処置の結果					
					MedDRA
					Version (9.0)

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-05023592	第3報	一般的名称	リン酸オセルタミビル	該当なし				
治療歴			関連する過去の医薬品使用歴						
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)
インフルエンザ様疾患		継続	インフルエンザ様症状 (原疾患)	外来、職業 ()					
					MedDRA				
					Version (9.0)				

258

(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-05023592		第3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)		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)	タミフル		リン酸オセルタミビル		増量		06/01/18 06/01/18											
2.	日本 (日本)	タミフル		リン酸オセルタミビル		投与中止		06/01/19 06/01/19											
3.	日本	ココール		アセトアミノフェン		投与中止		06/01/18 06/01/20											
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. 譫妄 失見当識				REPORTER								1. タミフル: 2. タミフル: 3. コカール:							
譫妄 失見当識				REPORTER								関連あるかも/わずかに関連							
譫妄 失見当識				COMPANY								関連あるかも/わずかに関連							
譫妄 失見当識				COMPANY								関連あるかも/わずかに関連							
2. 譫妄 失見当識				REPORTER								関連あるかも/わずかに関連							
譫妄 失見当識				REPORTER								関連あるかも/わずかに関連							
譫妄 失見当識				COMPANY				関連あるかも/わずかに関連											
譫妄 失見当識				COMPANY				関連あるかも/わずかに関連											
3. 報告された死因								剖検				剖検による死因							
										MedDRA		Version (9.0)							

259

(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-05023592	第3報	一般的名称	リン酸オセルタミビル	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		
親の略名	親の性別	最終月経日			譫妄、 譫妄 見当識障害、 失見当識			
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 (9.0)		

260

識別番号・報告回数	B-05023595	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	2006年02月28日		第一報入手日	2006年01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)	
副作用	30日	身長	過去の副作用歴	原疾患・合併症・ 既往歴					
発現国(情報源)	日本(日本)	cm		インフルエンザ					
患者略名		体重							
性別	男性	kg							
年齢	1歳		曝露時の妊娠期間					新医薬品等の区分 該当なし	

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	SYR	60mg/1回	1日	06/01/23	06/01/23	インフルエンザ
カロナール	アセトアミノフェン	0	経口	TAB	1DF/1回	1日	06/01/23	06/01/23	発熱
ナウゼリン	ドンペリドン	0	経口	TAB	1DF/1回	1日	06/01/23	06/01/23	嘔吐

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-LLT)	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	転帰
重・重	幻覚 (幻覚)	幻覚		06/01/23	06/01/23			回
重・重	異常行動 (異常行動)	異常行動		06/01/23	06/01/23			回

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

身長: cm、体重: kg
 2006/01/22
 (15:00) 発熱。
 2006/01/23
 (16:00) 初診。処方: ナウゼリン、カロナール、本剤4g(分2) 処方。
 インフルエンザ確定診断実施。
 ・結果: Flu A
 ・サンプル: 鼻粘膜
 ・発症時の自他覚所見: 発熱(前日15時頃)、関節痛、悪寒、咳、咽頭発赤
 (17:00) ナウゼリン、カロナール各1T内服。軽食摂取。
 (17:30) 本剤内服。(60mg/日)
 (18:00頃) 幻覚症状及び異常行動出現。怖がって逃げる。「お母さ〜ん」と叫ぶ。「怖い、怖い」と泣く。
 (19:00頃) 改善。
 (19:20) 当院電話連絡あり。

(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-05023595	第2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									
2006/01/26 (10:00) 来院。インフルエンザ治療。及び幻覚症状消失を確認。									
								MedDRA	Version (9.0)

(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-05023595	第2報	一般的名称	リン酸オセルタミビル	該当なし
担当医等の意見			報告企業等の意見		
本剤以外に考えられる要因：A型インフルエンザ、発熱による脳症			本剤服用後30分後に有害事象が発現し、1時間しか持続しておらず、本剤のADMEを鑑みインフルエンザの影響が大きいと考えられる。		
今後の対応					
今後とも同様の副作用の収集に努め評価していく。					
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		
			幻覚、異常行動		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
詳細調査を試みたが医師の協力が得られなかったため、本情報をもって完了報告を行う。 使用上の注意記載状況 幻覚、異常行動：＜重大な副作用＞記載済み					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (9.0)

263

(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-05023595		第2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	正常範囲 高値	06/01/22	06/01/23	06/01/26							
体温	℃			39	38.6	36.7							
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 (9.0)	

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-05023595		第2報	一般的名称		リン酸オセルタミビル				該当なし		
治療歴					関連する過去の医薬品使用歴								
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	06/01/22	継続	A型インフルエンザ (原疾患)	外来、職業 ()									
											MedDRA	Version (9.0)	

264

(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-05023595	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)		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)	タミフル	リン酸オセルタミビル	投与中止	06/01/23	06/01/23				
2.	日本	カロナール	アセトアミノフェン		06/01/23	06/01/23				
3.	日本	ナウゼリン	ドンペリドン		06/01/23	06/01/23				
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.	幻覚		REPORTER				関連あるかも/わずかに関連		1. タミフル:	
	異常行動		REPORTER				関連あるかも/わずかに関連		2. カロナール:	
	幻覚		COMPANY				関連あるかも/わずかに関連		3. ナウゼリン:	
	異常行動		COMPANY				関連あるかも/わずかに関連			
2.										
3.										
報告された死因					剖検		剖検による死因			
							MedDRA		Version (9.0)	

265

(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-05023595	第2報	一般的名称	リン酸オセルタミビル			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 幻覚、 幻覚 異常行動、 異常行動			
親の略名	親の性別	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				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 (9.0)			

266