

(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-03009543	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		投与量変更せず	04/02/02					
2.	日本	カロナール		アセトアミノフェン			04/02/02	04/02/02				
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.	意識レベルの低下		REPORTER					関連あるかも/わずかに関連		1. タミフル:		
	意識レベルの低下		REPORTER					関連あるかも/わずかに関連		2. カロナール:		
	意識レベルの低下		COMPANY					関連あるかも/わずかに関連				
	意識レベルの低下		COMPANY					関連あるかも/わずかに関連				
2.												
報告された死因						剖検		剖検による死因				
								MedDRA		Version (8.1)		

162

(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-03009543	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 意識障害、 意識レベルの低下 意識障害、 意識レベルの低下		
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 (8.1)	

163

(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-03009903	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	2004年02月13日		第一報入手日	2004年02月13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	15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	●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	1.2g/2回	1日	04/01/29	04/01/31	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・非	譫妄 (うわごと)	譫妄		04/01/29	04/01/31			回

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

身長・体重：不明
 2004/01/29
 本剤の投与開始(～1/31)。うわごとが発現。
 2004/01/31
 うわごとは回復。

MedDRA

Version (9.1)

(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-03009903	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		
特になし。			本症例は情報が不足しており、本事象と本剤との因果関係は評価できない。		
今後の対応					
譫妄については、使用上の注意のその他の副作用に記載し注意喚起を行っている。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		
			うわごと		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
担当医の協力が得られず、本情報以上の詳細情報は入手不可能であった。担当医の重篤度評価は軽微であるが、MAHで重篤と評価されたため企業評価を重篤とし報告を行う。 1. 使用上の注意の記載状況 本剤：【その他の副作用】譫妄 2. 累積報告件数 譫妄：(国内)6件(今回の報告を含む)、(外国)2件					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (9.1)

165

(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-03009903		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	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												
											MedDRA	Version (9.1)

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-03009903		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			原疾患	外来、職業								
											MedDRA	Version (9.1)

166

(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-03009903		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		04/01/29	04/01/31				
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.	謾妄	REPORTER						関連あるかも/わずかに関連		1. タミフル:			
	謾妄	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 (9.1)	

(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-03009903	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				譫妄、 譫妄		
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 (9.1)			

168

識別番号・報告回数	B-03009909	第2報	関連報告番号		重篤	医学的確認	死亡日		機構処理欄 新医薬品等の区分 該当なし
最新情報入手日	2004年09月30日		第一報入手日	2004年02月12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	15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)		体重 Kg			インフルエンザ			
患者略名	●								
性別	男性								
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	(不明)		04/01/27		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・非	痙攣 (けいれん)	痙攣		04	04			回

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

身長・体重：不明
 2004/01/27
 本剤の投与開始。
 2004
 痙攣が発現。
 2004
 痙攣は回復。

169

(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-03009909	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		
特になし。			本症例は情報が不足しており、本事象と本剤との因果関係は評価できない。		
今後の対応					
痙攣については、初回情報入手時(2004.2.12)には予測不可であったが、2004年5月に使用上の注意のその他の副作用 痙攣の記載から、重大な副作用 精神・神経症状(意識障害、異常行動、譫妄、幻覚、妄想、痙攣等)へ記載を変更し注意喚起を行った。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		
			けいれん		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
患者がその後来院しておらず詳細が不明という理由から担当医の協力が得られず、本情報以上の詳細情報は入手不可能であった。 1. 使用上の注意の記載状況 本剤:【重大な副作用】精神・神経症状(意識障害、異常行動、譫妄、幻覚、妄想、痙攣等) 2. 累積報告件数 痙攣: (国内) 11件(今回の報告を含む)、(外国) 4件					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (9.1)

170

(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-03009909		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	不明								
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 (9.1)

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-03009909		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		継続	原疾患	外来、職業								

MedDRA Version (9.1)

171

(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-03009909	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		不明	04/01/27					
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. 痲疹				REPORTER					関連あるかも/わずかに関連		1. タミフル:	
痲疹				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 (9.1)	

172

(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-03009909	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 痙攣、 痙攣		
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 (9.1)		

173

(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-03009966	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	2004年03月23日		第一報入手日	2004年02月10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	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)			インフルエンザ 喘息 肺気腫					
患者略名		体重 Kg							
性別	男性								
年齢	6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	CAP	75mg/1回	1日	04/02/09	04/02/09	インフルエンザ
ユニフィル	テオフィリン	0	経口	TAB	400mg/1回	1日	01/07/14		喘息
オノン	プラシチン水和物	0	経口	CAP	225mg/2回	1日	01/07/14		喘息
セルベックス	テプレノン	0	経口	FGR	0.5g/2回	1日	01/07/14		胃炎
フルタイド	プロピオン酸フルチカゾン	0	吸入	INH	200µg/2回	1日	02/05/28		喘息

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	意識消失 (意識喪失)	意識消失	1分	04/02/10	04/02/10	7時間		回
重・重	痙攣 (全身の痙攣)	全身痙攣	1分	04/02/10	04/02/10	570分		回

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

身長: []、体重: []
 ワクチン摂取済み。
 2004/02/09
 (14:00) インフルエンザ様症状にて来院。インフルエンザA型陽性と判明。本剤150mg/日処方。
 (19:00) 本剤75mg内服。
 2004/02/10
 (2:00) トイレに行った後、自宅の廊下で意識消失発作あり転倒。家人が発見し、1分程度で意識戻り部屋で眠る。
 (4:30) 再びトイレに行こうとしたが、部屋でそのまま眼球上転し、全身痙攣出現する。便失禁(+)。1分程度で痙攣消失し意識清明となる。
 (5:10) タクシーにて当院受診。入院となる。36.9度。入院時意識清明。神経学的所見なし。頭部CT異常なし。本剤内服は中止。
 2004/02/10~2004/2/16
 入院経過中、意識消失、痙攣なし。

MedDRA

Version (9.1)

(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-03009966	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									
2004/02/14 解熱し、インフルエンザは改善した。									
2004/02/16 退院。									
								MedDRA	Version (9.1)

175

(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-03009966	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		
以前に意識消失発作、痙攣発作の既往なく、他の薬剤の変更なし。来院時、血液検査は炎症反応亢進のみで発作発現はタミフル内服後に生じているため本剤が原因と考えられ、内服中止後は発作なく経過した。			本事象は本剤投与後に発現していることから本剤との因果関係は否定できないがインフルエンザの影響も考えられる。		
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		
			意識喪失、 全身の痙攣		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
使用上の注意の記載状況 本剤、オノン：【その他の副作用】痙攣、ユニフィル：【重大な副作用】痙攣、意識障害 累積報告件数 意識消失：(国内) 2件 (今回の報告を含む)、(外国) 1件 痙攣：(国内) 5件 (今回の報告を含む)、(外国) 3件					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (9.1)

176

(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-03009966		第3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	04/02/09	04/02/10	04/02/16											
白血球数	/mm ³	3300	8800	6800	4200	4900											
好中球数 (%)	%			74.4	60.2	60.2											
リンパ球 (%)	%	20	55	20.4	27.9	31.4											
単球 (%)	%	2	13	5.1	11.2	6.8											
好酸球数 (%)	%	0	11	0	0.5	1.1											
好塩基球 (%)	%	0	3	0.1	0.2	0.5											
赤血球数	x10 ⁴ /mm ³	360	500	409	390	402											
ヘモグロビン	g/dL	11	15	13.6	13.0	13.5											
ヘマトクリット	%	32	44	41.1	39.1	40.1											
血小板数	x10 ⁴ /mm ³	13	35	22.2	18.6	26.7											
総蛋白 (血清)	g/dL	6.6	8.0	6.8	6.1												
総ビリルビン	mg/dL	0.2	1.2	1.38													
AST (GOT)	IU	8	38	20	17	16											
ALT (GPT)	IU	4	44	9	9	9											
AL-P	IU	104	338	311	258	248											
LD	IU	250	520	453	365	404											
γ-GTP	IU	8	45	23													
尿素窒素 (血清)	mg/dL	8	20	10.1	7.1	10.3											
血中クレアチニン	mg/dL	0.3	0.8	0.77	0.66	0.69											
尿酸 (血清)	mg/dL				3.8												
ナトリウム	mEq/L	135	147	134	133	138											
カリウム	mEq/L	3.5	5.0	4.1	4.2	4.2											
クロール	mEq/L	96	108	98	100	104											
C-反応性蛋白	mg/dL	0	0.3	6.5	4.2	1.7											
空腹時血糖	mg/dL	70	110	147	98												
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																	

177

(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-03009966		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	04/02/08	04/02/14	A型インフルエンザウイルス感染	外来、職業 ()						
喘息	01/07	継続	気管支喘息 (合併症)							
肺気腫	01/07	継続	合併症							
								MedDRA	Version (9.1)	

識別番号・報告回数		B-03009966		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		投与中止		04/02/09	04/02/09	7時間			
2.	日本	ユニフィル		テオフィリン		投与量変更せず		01/07/14					
3.	日本	オノン		برانلカست水和物		投与量変更せず		01/07/14					
4.	日本	セルベックス		テプレノン		投与量変更せず		01/07/14					
5.	日本	フルタイド		プロピオン酸フルチカゾン		投与量変更せず		02/05/28					
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.	意識消失 痙攣 意識消失 痙攣			REPORTER REPORTER COMPANY COMPANY						関連あり/Yes 関連あり/Yes 関連あり/Yes 関連あり/Yes		1. タミフル: 2. ユニフィル: 3. オノン: 4. セルベックス: 5. フルタイド:	
2.													
3.													
4.													
5.													
報告された死因								剖検		剖検による死因			
										MedDRA		Version (9.1)	

179

(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-03009966	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	親の体重	副作用／有害事象名 意識消失、 意識消失 全身痙攣、 痙攣			
親の略名		親の性別	最終月経日		cm				
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 (9.1)		

180

(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-03010065	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	2004年03月02日		第一報入手日	2004年02月13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	15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)		体重 Kg	インフルエンザ 上気道の炎症 横紋筋融解 椎間板突出					
患者略名	●●●								
性別	女性								
年齢	7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	(不明)		04/02/10	04/02/13	インフルエンザ
PL	1180107	0	経口	GRA	(不明)			04/02/13	
アストミン	リン酸ジメシルファン	0	経口	POR	(不明)			04/02/13	
フロモックス	塩酸セフカペンピボキシル	0	経口	POR	(不明)			04/02/13	
ビタメジン	ベンフォチアミン・B6・B12配合剤 (1)	0	経口	POR	(不明)				
ヘルベッサーR	塩酸ジルテアゼム	0	経口	CAP	(不明)				
パファリン81mg	3399100	0	経口	TAB	(不明)				
ハルシオン	トリアゾラム	0	経口	TAB	(不明)				

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		04/02/11	04/02/18			回
重・重	妄想 (妄想)	妄想		04/02/11	04/02/18			回

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

身長・体重：不明
 2004/02/10
 発熱。インフルエンザと診断。本剤内服開始。
 2004/02/11
 解熱。夜間より幻覚、妄想出現。
 2004/02/13
 当院受診入院。本剤中止。点滴開始。

MedDRA

Version (8.1)