

(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-03011619	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03日		第一報入手日	2004年03月03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		新医薬品等の区分 該当なし			
発現国(情報源)	日本(日本)								
患者略名	●	体重 Kg	インフルエンザ						
性別	女性								
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	2g/3回	1日	04/01/26	04/01/28	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	流涎過多 (だ液分泌促進)	唾液分泌亢進		04/01/28				未
重・重	嚥下障害 (えん下障害)	嚥下障害		04/01/28				未
重・重	精神障害 (精神障害)	精神障害		04/01/28				未
重・重	表出性言語障害 (言語障害)	表出性言語障害		04/01/28				未

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：●
2004/01/26
近医来院。インフルエンザAに対して本剤 6g/day (分2) 投与開始。
2004/01/28
えん下障害、精神障害、言語障害、だ液分泌促進が発現。点滴にて対応。
本剤投与中止。
2004/02/02
点滴にて治療。
2004/03/02
当病院に来院。現在も大量のだ液が出ている。少し言語障害もあり。

MedDRA

Version (8.1)

222

(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-03011619	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		
近医で本剤処方のため真実は不明だが、本剤単剤とのこと。			情報不十分のため本剤との因果関係は評価できない。		
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		
			だ液分泌促進、 えん下障害、 精神障害、 言語障害		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
<p>本症例については、詳細調査を試みたが、患者情報の開示を拒否された。前医でも患者特定不能であったため本情報をもって報告する。 尚、2004/2/2以前の情報は、患者の母親が報告医に伝えた情報である。</p> <p>使用上の注意の記載状況： 本剤：(国内、GDS) 記載なし 累積報告件数： (国内) だ液分泌促進、えん下障害、精神障害、言語障害:各1件(本報告を含む) その他: 構語障害 1件 (国外) 精神病性障害NOS 1件、精神病性障害 1件、会話障害 2件</p>					
引用文献			資料一覧		

223

MedDRA

Version (8.1)

(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-03011619	第2報	一般的名称	リン酸オセルタミビル	該当なし
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 (8.1)

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-03011619	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	職業					
					MedDRA				
					Version (8.1)				

224

(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-03011619	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	04/01/26	04/01/28				
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.	流涎過多	REPORTER				関連あるかも/わずかに関連		1. タミフル:		
	嚥下障害	REPORTER				関連あるかも/わずかに関連				
	精神障害	REPORTER				関連あるかも/わずかに関連				
	表出性言語障害	REPORTER				関連あるかも/わずかに関連				
	流涎過多	COMPANY				関連あるかも/わずかに関連				
	嚥下障害	COMPANY				関連あるかも/わずかに関連				
	精神障害	COMPANY				関連あるかも/わずかに関連				
	表出性言語障害	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 (8.1)		

225

(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-03011619	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			唾液分泌亢進、 流涎過多、 嚥下障害、 嚥下障害、 精神障害、 精神障害、 表出性言語障害、 表出性言語障害			
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)		

226

(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-03012141	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	2005年01月18日		第一報入手日	2004年03月09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 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	女性								
年齢	5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/2回	1日	04/02/25		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	1時間	04/02/25	04/02/25	3時間		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。
2004/02/25
発熱38.5-39.5℃。
(18:00) A型インフルエンザに対して、本剤150mg/日の投与開始。
(21:00) 上肢(手)が痙攣したが1時間位して改善した。

MedDRA

Version (8.0)

227

(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-03012141	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：発熱 (38.5~39.5℃)			本剤投与後に発現していることから、本剤と本事象の因果関係は否定できないが、情報不足により判定は困難である。		
今後の対応					
今後とも同様な症例の収集に努め、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		
			けいれん		
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、これ以上の詳細調査は不可能であった。この報告をもって終了報告とする。 【使用上の注意記載状況】 本剤：「その他の副作用」痙攣 2004年5月 使用上の注意改訂 「重大な副作用」：精神・神経症状を記載 累積報告件数 痙攣：8件（今回の報告を含む）					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (8.0)

228

(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-03012141	第2報	一般的名称	リン酸オセルタミビル	該当なし
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					
副作用等に関連のある臨床検査値等を入手できなかった。					
					MedDRA
					Version (8.0)

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-03012141	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	04/02/25	継続	A型インフルエンザ(原疾患)	外来、職業					
					MedDRA				
					Version (8.0)				

229

(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-03012141	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	04/02/25		3時間			
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.	痙攣		REPORTER				関連あるかも/わずかに関連		1.	タミフル:
	痙攣		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 (8.0)	

230

(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-03012141	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				痙攣、 痙攣			
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 (8.0)			

231

(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-03012367	第2報	関連報告番号		非重篤	医学的確認	死亡日		機構処理欄	
最新情報入手日	2004年03月24日		第一報入手日	2004年02月20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	女性									
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	/2回	1日 (不明)			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	意識レベルの低下 (意識障害)	意識障害		04/02/08	04/02/12			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
不明
インフルエンザ確定診断：無
不明
インフルエンザ発症。
不明
インフルエンザに対して本剤投与。(投与量、期間不明)
2004/02/08
意識障害が発現。発語なし、反応性低下。入院(2月10日~2月15日)。
2004/02/12
意識障害は回復。

MedDRA

Version (8.1)

232

(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-03012367	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：インフルエンザによる可能性も考えられる。			意識障害は本剤投与後に発現しているが、情報不十分のため評価困難である。		
今後の対応					
意識障害については、現在重大な副作用への記載を検討中である。					
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		
			意識障害		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
<p>本症例については、詳細調査を試みたが担当医の協力が得られず、これ以上の調査は不可能であったため、本情報をもって報告する。 尚、未完了報告時に意識障害について、予測不可・重篤でない症例として報告を行ったが、追加情報入手により予測不可・重篤症例として報告を行う。 使用上の注意の記載状況 本剤：(国内、国外) 記載無し 累積報告件数 (国内) 意識レベルの低下 11件 (本報告を含む)、意識障害 1件 (国外) 意識レベルの低下 0件 意識障害 2件</p>					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (8.1)

233

(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-03012367	第2報	一般的名称	リン酸オセルタミビル	該当なし
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					
副作用等に関連のある臨床検査値等を入手できなかった					
					MedDRA
					Version (8.1)

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-03012367	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	職業					
					MedDRA				
					Version (8.1)				

234

(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-03012367	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						
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 意識レベルの低下			REPORTER COMPANY					関連あり/Yes 関連あり/Yes		1. タミフル:		
報告された死因						剖検		剖検による死因				
								MedDRA		Version (8.1)		

(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-03012367		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						意識障害、 意識レベルの低下	
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)		

236

識別番号・報告回数	B-03013201	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05月06日		第一報入手日	2004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)		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 高血圧 高脂血症 心身症					
患者略名		体重 Kg							
性別	女性								
年齢	8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	150mg/1回	1日	04/03/06		インフルエンザ
インデラル	塩酸プロプラノロール	0	経口	TAB	30mg/1回	1日			高血圧
セルシン	ジアゼパム	0	経口	TAB	6mg/1回	1日			心身症
ピタメジン	ベンフォチアミン・B6・B12配合剤 (1)	0	経口	TAB	75mg/1回	1日			
ロンゲス	リシノプリル	0	経口	TAB	10mg/1回	1日			高血圧
メバロチン	プラバスタチンナトリウム	0	経口	TAB	10mg/1回	1日			高脂血症

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	譫妄 (せん妄)	譫妄		04/03/09	04/03/11			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: []
 30才台から年1回程度心身症のため受診していた。
 近院内科に高血圧、高脂血症のため通院し、併用薬を服薬していた。
 2004/03/06
 38.2°Cの発熱、咳嗽、悪寒のため近院内科を受診した。インフルエンザ抗体A陽性であったため、本剤を処方された。インフルエンザに対して
 本剤 (150mg/日) 投与開始。
 2004/03/09
 解熱しているが、誰もいないのに人がいると幻視を訴えた。
 2004/03/10
 (2:00) 頃トイレに行った後、蚊がいっぱいいる、クモの巣があると言って実際にも何もなかったが、ホウキではらっていた。その後就床した
 が、朝起床して天狗がいるなど幻視を訴えていた。服を何枚もむやみに重ねて着るなど行動の異常があった。そのため、当院に紹介されて受診
 したが、受診時には既に落ちていた。せん妄と診断し、ジプレキサ2.5mgを夕食後に投与した。

237

(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-03013201	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									
2004/03/16 再診。幻覚などの症状は消退し、再燃はなかった。ジプレキサ1.25mgを7日間処方し、再燃しなければ退薬するよう指示した。									
2004/04/01 現在まで問題を生じていない。									
								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-03013201	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		
<p>せん妄の経過が本剤の投与後、第4病日の発症であり、中止後回復しているという点において因果関係がありそうである。他剤は定期的に服用してこれまでに問題を生じていないため、因果関係が否定的である。ただし、せん妄の原因は多々考え得るため、本剤の直接の有害事象と断定することはできない。痴呆症状を病歴から、また診察上特に認めなかったため、痴呆に重ならないせん妄と考える。発熱の影響、セルシンの代謝を遅延させるような薬物相互作用はせん妄の原因として他に考えられるかもしれない。ジキプレッサ投与後、せん妄の再燃はなく、その後退薬として、せん妄はジキプレッサが奏効してか、もしくは自然回復したと考えてよいであろう。</p>			<p>本事象は本剤投与後に発現しており、本剤との因果関係は否定できないが、インフルエンザや併用薬及び患者の既往歴の影響も考えられる。</p>		
今後の対応					
<p>2004年5月より、使用上の注意の重大な副作用に「精神・神経症状(譫妄)」を記載し注意喚起を行っていく。今後とも同様の副作用の収集に努め、評価していく。</p>					
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		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
<p>MRの聞き取りにて、「3月6日に5日分処方されたが、最後までコンプライアンスが保たれていたかどうかはわからない。少なくとも3月10日は飲んでいない。」とのコメントを入手している。 【使用上の注意記載状況】 本剤：(国内)「その他の副作用」譫妄 / (CCDS, PDR) 記載なし インデラル：「その他の副作用」幻覚 【累積報告件数】 譫妄：(国内) 8件 (今回の報告を含む) / (外国) 2件</p>					
引用文献			資料一覧		

239

(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-03013201			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	04/03/06	04/03/10	04/03/16								
体温	℃			38.2	36.0	37.0								
SP	mmHg				134	134								
DP	mmHg				88	84								
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														
副作用等に関連のある臨床検査値等を入手できなかった														
										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-03013201			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 高血圧 高脂血症 心身症	04/03/06	継続 継続	原疾患 合併症 合併症 既往症	外来、職業										
										MedDRA	Version (9.1)			

240

(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-03013201	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	04/03/06					
2.	日本	インデラル	塩酸プロプラノロール							
3.	日本	セルシン	ジアゼパム							
4.	日本	ビタメジン	ベンフォチアミン・B 6・B12配合剤(1)							
5.	日本	ロンゲス	リシノプリル							
6.	日本	メバロチン	プラバスタチンナトリウム							
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.	謬妄		REPORTER				おそらく関連あり		1. タミフル:	
	謬妄		COMPANY				おそらく関連あり		2. インデラル:	
2.									3. セルシン:	
3.									4. ビタメジン:	
4.									5. ロンゲス:	
5.									6. メバロチン:	
6.										
報告された死因					剖検		剖検による死因			
							MedDRA		Version (9.1)	

241