

(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-04027244	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06月16日		第一報入手日	2005年03月15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)		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							

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	1g/2回	1日	05/02/07	05/02/07	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	浮動性めまい (ふらつき(錐体外路障害の様子))	頭部ふらつき感		05/02/07	05/02/08			回

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

■■■■  
2005/02/07  
インフルエンザ治療の為、本剤の投与を開始。(2g/日)  
夕方来局。夕食後服用後、寝る前にふらつき(錐体外路障害の様子)が見られた為、服用中止とした。  
2005/02/08  
ふらつき(錐体外路障害の様子)は改善した。

MedDRA

Version (8.0)

(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-04027244	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。			情報不足のため評価困難である。		
今後の対応					
今後とも同様な副作用症例の収集に努め、評価し対応を行う。					
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		
			ふらつき(錐体外路障害の様子)		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
<p>厚生労働省受付番号：50929          本症例は初回情報入手時、重篤度不明であったが、平成17年3月15日にふらつき(錐体外路障害の様子)が報告者重篤度評価(重篤)を入手したため、同日を起算日として、予測不可能・重篤症例(15日報告)として3月28日、未完了報告を行った。          薬局薬剤師からの報告であるが詳細調査の協力が得られず、本情報をもって完了報告とする。</p> <p>1. 使用上の注意の記載状況          本剤：&lt;その他&gt;めまい          2. 累積報告件数          めまい：(国内)10件(今回の報告を含む) (外国)1件</p>					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (8.0)

(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-04027244	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-04027244	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	██████████					
					MedDRA				
					Version (8.0)				

49

(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-04027244	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	05/02/07	05/02/07				
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.	浮動性めまい 浮動性めまい		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 (8.0)	

(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-04027244	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				頭部ふらつき感、 浮動性めまい			
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)			

(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-04027249	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	2005年04月05日		第一報入手日	2005年03月04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	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	女性	Kg							
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	05/02/19	05/02/19	インフルエンザ
タミフル	リン酸オセルタミビル	S	経口	CAP	75mg/1回	1日	05/02/20	05/02/20	インフルエンザ
アレロック	塩酸オロパタジン	O	経口	TAB	5mg/2回	1日	05/02/19	05/02/20	

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	発疹 (発疹)	発疹		05/02/19	05/02/21			回
重・重	意識消失 (意識消失)	意識消失		05/02/20	05/02/21			回
重・重	顔面浮腫 (顔面浮腫)	顔面浮腫		05/02/20	05/02/21			回

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

2005/02/19  
 (11:00頃)インフルエンザB型治療の為、本剤1cap(75mg)を内服。その後は異常なし。  
 (20:00頃)本剤内服。その後胸部背部に発疹が出現したが、そのまま就寝した。

2005/02/20  
 顔面の浮腫を自覚。発疹はやや軽減していた。  
 (10:00頃)気分が悪くなり、排尿後にごく短時間意識消失し、気がついた。救急車にて近医を受診。再度本剤を内服したところ気分不良。発疹増悪あり。点滴加療を受け、その後軽快した。

2005/02/21  
 経過良好となり、退院。  
 発疹、意識消失、顔面浮腫は回復。  
 その後異常は見られず。

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-04027249	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									
<p>(インフルエンザ確定診断)</p> <ul style="list-style-type: none"><li>・測定日：2005/2/19</li><li>・結果：Flu B</li><li>・サンプル採取箇所：鼻腔粘膜</li><li>・発症時に認められた自覚所見 ：39℃の発熱、悪寒、全身倦怠感、頭痛、嘔吐</li><li>・本剤服用Point：投与1日目 朝夕 投与2日目 朝</li></ul>									
								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-04027249	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		
娘さんが以前本剤内服時に発疹が出現し、内服を中止したことがある。			本剤投与後に発現していることから本剤と副作用との因果関係は否定できないが、併用薬の影響も考えられる。		
今後の対応					
今後とも同様な副作用症例の収集に努め、的確に評価し対応を行う。					
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		
			発疹、 意識消失、 顔面浮腫		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
1. 使用上の注意の記載状況 本剤：<重大>意識障害、アナフィラキシー様症状（顔面浮腫）、<その他>発疹 アレロック：<その他>発疹、浮腫 累積報告件数： 発疹：（国内）22件（今回の報告を含む）、（外国）7件 意識障害：（国内）10件（今回の報告を含む）、（外国）0件 アナフィラキシー様症状：（国内）22件（今回の報告を含む）、（外国）0件					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (9.1)



(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-04027249		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												
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-04027249		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	B型インフルエンザウイルス感染 (原疾患)	外来、職業 [REDACTED]								

MedDRA Version (9.1)

55

(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-04027249	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	減量	05/02/19	05/02/19				
2.	日本 (日本)	タミフル	リン酸オセルタミビル	投与中止	05/02/20	05/02/20				
3.	日本 (日本)	アレロック	塩酸オロパタジン		05/02/19	05/02/20				
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.	発疹 意識消失 顔面浮腫	REPORTER REPORTER REPORTER					おそらく関連あり おそらく関連あり おそらく関連あり		1. タミフル:	
	発疹 意識消失 顔面浮腫	COMPANY COMPANY COMPANY					おそらく関連あり おそらく関連あり おそらく関連あり		2. タミフル:	
	発疹 意識消失 顔面浮腫	COMPANY COMPANY COMPANY					おそらく関連あり おそらく関連あり おそらく関連あり		3. アレロック:	
3.	発疹 意識消失 顔面浮腫	REPORTER REPORTER REPORTER					おそらく関連あり おそらく関連あり おそらく関連あり			
	発疹 意識消失 顔面浮腫	COMPANY COMPANY COMPANY					おそらく関連あり おそらく関連あり おそらく関連あり			
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-04027249	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 発疹、 発疹、 意識消失、 意識消失、 顔面浮腫、 顔面浮腫			
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)		

57

(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-04027255	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	2005年04月19日		第一報入手日	2005年02月28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 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		曝露時の妊娠期間					
性別	男性								
年齢	1歳								

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	05/02/24	05/02/24	インフルエンザ
アスピリン	ヒベンズ酸チペピジン	0	経口	TAB	20mg/3回	1日	05/02/24	05/02/24	

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	幻聴 (幻聴)	幻聴		05/02/24	05/02/25			回
重・非	幻覚 (幻覚)	幻覚		05/02/24	05/02/25			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:■■■■  
2005/02/23  
(6:00頃) 体温37°C。  
(20:00) 体温39.4°C。頭痛、関節痛、全身倦怠感、咳、咽頭痛出現。  
2005/02/24  
(午前) 当院受診。インフルエンザと診断し、本剤150mg分2、アスピリン20mg3T分3を処方。  
(11:00) 本剤内服。  
(17:00) 本剤内服。  
(19:00) 幻聴出現(1回)。具体的な症状不明。  
(21:00) 幻覚出現(4回)。具体的な症状不明。  
2005/02/25  
(2:00) 幻聴、幻覚回復。  
2005/03/02  
インフルエンザ軽快。

MedDRA

Version (8.1)

(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-04027255	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		
開業以来15年間、アスピリン内服によって幻聴及び幻覚の副作用が出現しなかったため、本剤との因果関係が考えられる。インフルエンザ自体の影響も否定できない。			本剤投与後に発現しており、因果性は否定できないが、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		
			幻聴、 幻覚		
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 【重大な副作用】精神・神経症状（頻度不明）：精神・神経症状（意識障害、異常行動、譫妄、幻覚、妄想、痙攣等） 累積報告件数 国内：幻聴2件（今回の報告を含む） 国外：報告なし					
引用文献			資料一覧		

59

(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-04027255		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	05/02/23	05/02/23							
体温	℃			37.0	39.4							
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-04027255		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 [REDACTED]								
										MedDRA	Version (8.1)	

69

(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-04027255		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		05/02/24 05/02/24											
2.	日本	アスベリン		ヒベンズ酸チペピジン				05/02/24 05/02/24											
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.	幻聴 幻覚 幻聴 幻覚			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. アスベリン:					
2.																			
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-04027255	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				幻聴、 幻聴、 幻覚、 幻覚		
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)		



(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-04027258	第3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	2005年05月31日		第一報入手日	2005年03月16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 インフルエンザ							
発現国(情報源)	日本(日本)										
患者略名	[ ]	体重 Kg									
性別	女性										
年齢	3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	GAP	150mg/2回	1日	05/03/08	05/03/14	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	顔面神経麻痺 (左顔面神経麻痺疑い)	顔面神経麻痺		05/03/10				不

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: [ ]  
2005/03/08  
インフルエンザAに対し、本剤300mg/日投与開始。  
インフルエンザ確定診断実施。  
・結果: Flu A、・サンプル採取箇所: 鼻粘膜  
・発症時自覚症状: 咽頭痛、寒感、関節痛、頭痛、咳嗽、38~39℃発熱  
2005/03/10  
本剤内服2日目頃より、左口角下垂に気づく。唾液が流出。左顔面神経麻痺(重篤でない軽微でない)発現。  
2005/03/11  
左眼瞼下垂と違和感に気づいた。  
2005/03/14  
再来時、左顔面神経麻痺疑いと判断。開眼はできた為、リメファー3Bを点滴。  
2005/03/15  
開眼はできた為、リメファー3Bを点滴。  
2005/03/16  
精査を希望し、眼神経外科へ紹介。  
2005/03/17  
診察後、耳鼻科へ転医している。  
左顔面神経麻痺の転帰不明。

(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-04027258	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		
本剤以外に考えられる要因：左末梢性顔面神経麻痺			情報不足により評価困難である。		
今後の対応					
今後とも同様な副作用症例の収集に努め、評価し対応を行う。					
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		
			左顔面神経麻痺疑い		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
副作用名の診断も頂けず、また再調査を担当医に依頼したが協力を得られず、本報告をもって完了報告とする。 1. 使用上の注意記載状況 顔面神経麻痺：記載なし 2. 累積報告件数 (国内) 1件 (今回の報告を含む) (外国) 報告なし					
引用文献			資料一覧		

(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-04027258		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	05/03/14								
白血球数	/mm <sup>3</sup>			5000								
好中球数 (%)	%			60								
リンパ球 (%)	%			37								
単球 (%)	%			1								
好酸球数 (%)	%			2								
好塩基球 (%)	%			0								
赤血球数	x10 <sup>4</sup> /mm <sup>3</sup>			476								
ヘモグロビン	g/dL			14.4								
ヘマトクリット	%			42.6								
血小板数	x10 <sup>4</sup> /mm <sup>3</sup>			17.0								
空腹時血糖	mg/dL			100								
体温	°C			37.4								
SP	mmHg			148								
DP	mmHg			80								
PR	回/分			90								
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 (8.0)

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-04027258		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		継続	原疾患	外来、職業								

MedDRA Version (8.0)

(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-04027258	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	05/03/08	05/03/14				
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.	顔面神経麻痺		REPORTER				関連あるかも/わずかに関連		1. タミフル:	
	顔面神経麻痺		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)		

(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-04027258	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	曝露時の妊娠期間		発現時の妊娠期間		顔面神経麻痺、 顔面神経麻痺	
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)		