

(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-04027318	第1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	2005年03月08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)								
患者略名	■■■■	体重 Kg		インフルエンザ てんかん					
性別	女性								
年齢	8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	CAP	75mg/2回	1日	05/02/17	05/02/22	インフルエンザ てんかん
デパケン	バルプロ酸ナトリウム	0	経口	SYR	2mL/2回	1日			

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	うつ病 (うつ症状)	うつ病		05/02/23	05/03/01			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: ■■■■
 2005/02/17
 インフルエンザB型治療の為、本剤の投与を開始。(150mg/日)
 デパケンは合併症治療のため長期投与中。
 2005/02/23
 (午前中) 食事摂取拒否、「死にたい」等の言葉と共に意欲の低下著明。うつ症状が発現。
 2005/02/24
 水分、シロップ剤は介助により摂取す。
 (眠前) スルピリド投与開始。(50mg 眠前) ~7日間。
 2005/02/25
 点滴開始。(ブドウ糖電解質液)
 2005/02/26
 状態変化なし。
 2005/02/27
 せんべい(好物)を食す。(7~8枚)
 2005/02/28
 (朝) 介助により食事少量摂取。
 2005/03/01

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-04027318	第1報	関連報告番号		非重篤	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									
(朝) 食事摂取可能となる。うつ症状は回復。									
								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-04027318	第1報	一般の名称	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		
2/23下熱、全身状態快復、GOT、GTP、ALP等正常肝障害なしにもかかわらず、食事摂取拒否。「死にたい」等意識低下出現。うつ状態と判断。スルピリド投与開始するも一週間後に食事摂取可能となる。この経過から因果関係あると考える。 2/17~22の間、食欲減退傾向で量も少ない為、インフルエンザのせいと考えていた。			本剤投与後に発現しているが、本剤の影響よりもインフルエンザの影響が強いと考えられる		
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		
			うつ症状		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
本症例は担当医の協力が得られずこれ以上の調査は困難であった。 使用上の注意の記載状況 本剤 国内、CDS：記載なし デバケン【その他の注意】抑うつ 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		

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-04027318	第1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-04027318	第1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 てんかん	05/02/17	継続 継続	インフルエンザB型(原疾患) てんかん(軽度の意識消失)(合併症)	職業 ■■■					
					MedDRA				
					Version (8.1)				

92

(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-04027318		第1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		非該当		05/02/17 05/02/22									
2.	日本	デパケン		バルプロ酸ナトリウム		投与量変更せず											
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.	うつ病			REPORTER								おそらく関連あり		1. タミフル:			
2.	うつ病			COMPANY								おそらく関連あり		2. デパケン:			
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-04027318	第1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 うつ病、 うつ病			
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)			

(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-04027499	第1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03月04日	第一報入手日	2005年03月02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	■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	3.33g/2回	1日	05/02/24	05/02/25	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	SYR	3mg/3回	1日	05/02/24	05/02/25	咳嗽
ペリアクテン	塩酸シプロヘプタジン	0	経口	POW	0.13mg/3回	1日	05/02/24	05/02/25	鼻漏
コカール	アセトアミノフェン	0	経口	SYR	(頓用:1回 投与量16mg)		05/02/24	05/02/25	発熱
クラビット	レボフロキサシン	0	眼内	EED	10F/3回	1日	05/02/24	05/02/25	

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	痙攣 (けいれん)	痙攣		05/02/24	05/02/26			回
重・重	幻覚 (幻覚様症状)	幻覚		05/02/24	05/03/02			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
 (11:30) 38.7°Cの発熱。
 2005/02/24
 (9:00) 発熱と軽度の咳があり、当院受診。
 確定診断実施の結果、インフルエンザAと診断。
 サンプル採取箇所: 鼻腔
 発症時自覚所見: 咳嗽、くしゃみ、眼脂、発熱
 本剤3.33g服薬。
 昼間は家人は仕事に出かけていた。
 (17:00頃) 母親が帰宅した際、少し震えていた。本剤を服用したら改善するかと思い、本剤ドライシロップ3.33g服薬させたところ、1時間程

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-04027499	第1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>で全身の震えるような痙攣発現。 呂律がまわらないようで、幻覚をみているような状態が1時間続いた(写真、写真と叫ぶ)。 2005/02/25 (10:00)朝は服薬なしで、発熱が続くため来院。薬について相談あり。 痙攣はなし。脱水もあり、他院小児科へ入院となる。 2005/02/26 入院後、補液にて経過観察。 午後解熱し、退院。入院中は痙攣はなし。 以後経過良好。 ドライシロップ 処方形態：分包した後 服用方法：粉薬として</p>									
								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-04027499	第1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>母親の言によると昨年冬 (H16/i、2月頃) インフルエンザに罹患した際も本剤服用後に震えがきてケイレン様症状が発生したことを思い出して、不安になり当科再診したとのこと。 服用後に発生しており、疑わしい。 本剤以外に考えられる要因：脱水</p>			<p>本剤投与後に発現しており関連性は否定できないが、併用薬剤、インフルエンザの影響も考えられる。</p>		
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		
			けいれん、 幻覚様症状		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
<p>使用上の注意の記載状況 タミフル：【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) ペリアクチン：【重大な副作用】錯乱、幻覚、痙攣 クラビット：【重大な副作用】痙攣 他剤：記載なし</p>					
引用文献			資料一覧		
				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-04027499	第1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-04027499	第1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	05/02/24	継続	A型インフルエンザウイルス感染 (原疾患)	外来、職業					
					MedDRA				
					Version (8.1)				

98

(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-04027499	第1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	05/02/25				
2.	日本	アスペリン	ヒベンズ酸チペピジン		05/02/24	05/02/25				
3.	日本	ペリアクチン	塩酸シプロヘプタジン		05/02/24	05/02/25				
4.	日本	コカール	アセトアミノフェン		05/02/24	05/02/25				
5.	日本	クラビット	レボフロキサシン		05/02/24	05/02/25				
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 幻覚 痙攣 幻覚		REPORTER REPORTER 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 おそらく関連あり		1. タミフル: 2. アスペリン: 3. ペリアクチン: 4. コカール: 5. クラビット:	
2.										
3.										
4.										
5.										
報告された死因					剖検		剖検による死因			
							MedDRA		Version (8.1)	

66

(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-04027499		第1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、 幻覚、 幻覚	
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)		

100

(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-04027500	第1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03月23日		第一報入手日	2005年03月01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)			インフルエンザ					
患者略名	■■■■	体重 Kg							
性別	女性								
年齢	4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	CAP	75mg/1回	1日	05/02/28	05/02/28	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	意識消失 (意識消失)	意識消失		05/02/28	05/03/01	30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: ■■■■
2005/02/28
(11:00) 発熱(37.7℃)、咳、鼻水、関節痛、頭痛の訴えがあり、インフルエンザキットにてB(+)であったため、本剤150mg/日処方(5日分)。
(13:00) 本剤75mg服用。その後体温35.9℃。
(13:30) 意識消失発現。転倒し、前頭部を床にぶつける。
(13:35) 意識回復。
(15:00) 薬局に連絡し、服用中止するよう指示を受ける。
2005/03/01
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-04027500	第1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(75)1錠のみ服用し、30分後にSyncope。 因果関係が強く疑われる。			情報不足により評価できない。		
今後の対応					
使用上の注意の【重大な副作用】の項に精神・神経症状(意識障害、異常行動、幻覚、譫妄、妄想、痙攣等)を記載し、注意喚起している。 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		
			意識消失		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
本症例は担当医の協力が得られずこれ以上の調査は困難であった。					
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-04027500		第1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-04027500		第1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	05/02/28	継続	原疾患	外来、職業								

MedDRA

Version (9.1)

(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	B-04027500	第1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	05/02/28	05/02/28	30分			
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 意識消失		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 (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-04027500	第1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			
親の略名	親の性別		最終月経日	cm	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 (9.1)	

105

(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-04027668	第1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	2005年03月16日		第一報入手日	2005年03月02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						新医薬品等の区分 該当なし	
発現国(情報源)	日本(日本)	cm									
患者略名	■	体重	インフルエンザ								
性別	男性	Kg									
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/2回	1日	05/02/15	05/02/19	インフルエンザ
ポントール	メフェナム酸	0	経口	TAB	(投与量不明/頓用)		05/02/15		
PL	非ピリン系感冒剤(4)	0	経口	GRA	1g/3回	1日	05/02/15	05/02/17	

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	味覚異常 (味覚障害)	味覚障害		05/02/16	05/02/19			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 ■
 2005/02/15
 高熱(39°C)、腰痛のため来院。
 インフルエンザ確定診断実施。結果:Flu B
 サンプル採取箇所:鼻腔ぬぐい液
 本剤150mg/日投与開始。
 2005/02/16
 下熱したが、咳が出る。味が変わ(感じない)になる。
 2005/02/19
 本剤投与中止。
 2005/02/20
 味覚障害回復。
 2005/03/01
 (15:00)調子が悪くなり(だるい)、悪寒、味がおかしくなる。
 2005/03/02
 悪寒、節々が痛い、味がないと訴えた。

MedDRA

Version (10.0)

(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-04027668	第1報	関連報告番号		非重篤	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									
来院するが、熱がなく、かぜと診断された。PL、カロナールのみ処方。内服。 インフルエンザ検査せず。 2005/03/03 まだ、味が鈍い (苦味しか感じない)。									
								MedDRA	Version (10.0)

(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-04027668	第1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		
内服薬より原疾患（インフルエンザ）の関与のほうが大きいものと思われる。			本事象は本剤投与後に発現し中止後回復したものの、その後本剤非投与時においても発現していることから、本剤よりも患者の体質、状態によるものと考えられる。		
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		
			味覚障害		
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：味覚異常 未記載（国内、CDS） 【累積報告件数】 味覚異常：（国内）6件（本件を含む、1件重篤）、（外国）1件					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (10.0)

(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-04027668		第1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 (10.0)

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-04027668		第1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	05/02/11	継続	B型インフルエンザ ウイルス感染症 (原疾患)	外来、職業								

MedDRA Version (10.0)

109