

(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-04027668		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		05/02/15 05/02/19											
2.	日本	ポンタール		メフェナム酸		不明		05/02/15											
3.	日本	PL		非ピリン系感冒剤 (4)				05/02/15 05/02/17											
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.	味覚異常			REPORTER								関連あるかも/わずかに関連		1. タミフル:					
	味覚異常			COMPANY								関連あるかも/わずかに関連		2. ポンタール:					
2.														3. PL:					
3.																			
報告された死因								剖検				剖検による死因							
												MedDRA				Version (10.0)			

(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-04027668		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		05/02/15	05/02/19				
2.	日本	ポンタール		メフェナム酸		不明		05/02/15					
3.	日本	PL		非ピリン系感冒剤 (4)				05/02/15	05/02/17				
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.	味覚異常			REPORTER						関連あるかも/わずかに関連		1. タミフル:	
	味覚異常			COMPANY						関連あるかも/わずかに関連		2. ポンタール:	
2.												3. PL:	
3.													
報告された死因								剖検		剖検による死因			
										MedDRA		Version (10.0)	

111

(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-04027668	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 味覚障害、 味覚異常		
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 (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-05000045	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18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)	cm		インフルエンザ					
患者略名		体重							
性別	女性	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	35mg/2回	1日	05/02/26	05/02/26	インフルエンザ
タミフル	リン酸オセルタミビル	S	経口	SYR	35mg/1回	1日	05/02/27	05/02/27	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	失語症 (運動性失語)	運動性失語症		05/02/27	05/02/28			回
重・非	意識レベルの低下 (意識障害)	意識障害		05/02/27	05/02/28			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: []
 2005/02/26
 前日より発熱あり。近医にて確定診断テスト実施。結果: Flu B、サンプル: 鼻汁、発症時に認められた自他覚所見: 発熱
 本剤投与開始。(70mg/日)
 2005/02/27
 (17:00頃) 変な事 (場違いな事) を言う。自分の名前、年齢等が言えない。
 (21:20) 救急外来受診。体温37.1°C。「立って、右手を挙げて、左足で立って」等には正確に反応する。「名前を言って、年はいくつ? 父親を指さして誰?」には答えられない。→入院
 頭部CT検査実施。異常なし。
 本剤は朝35mg内服のみで中止。
 2005/02/28
 (9:00) 名前、年齢、父親の名前など正しくこたえることができた。
 「昨日の事 (救急外来受診、入院した事等) は覚えていない。
 2005/03/07
 脳波検査実施。異常なし。
 本剤中止後再発熱し、3/7に解熱。咳嗽は3/10頃まで続いた。

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-05000045	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									
								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-05000045	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		
運動性失語・意識障害 (いずれも軽微) であるが、本剤の副作用と判断した。(頭部CT、脳波検査では異常は認めず。)			いずれの事象も、本剤投与後に発現しており本剤との関連性は否定できないが、インフルエンザによる影響も考えられる。		
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		
			運動性失語、 意識障害		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
2005年3月18日付PMDAから同一情報入手 (問い合わせ番号: 73536-1) [使用上の注意の記載状況] 本剤 (国内、GDS) : 失語症 未記載 意識障害 重大な副作用欄に記載済み [累積報告件数] 失語症: (国内) 1件 (本件を含む)、(海外) 0件					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (8.1)

115

(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-05000045		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	05/02/27	05/03/11							
白血球数	/mm ³	4000	9000	4920	5370							
好中球数 (%)	%	20.0	85.0	54.1	30.9							
リンパ球 (%)	%	10.0	70.0	37.4	63.7							
単球 (%)	%	0.0	14.9	7.9	4.3							
好酸球数 (%)	%	0.0	12.9	0.2	0.9							
好塩基球 (%)	%	0.0	2.9	0.2	0.2							
赤血球数	x10 ⁴ /mm ³	380	480	430	434							
ヘモグロビン	g/dL	12.0	15.5	12.3	12.0							
ヘマトクリット	%	30.0	42.0	36.8	36.8							
血小板数	x10 ⁴ /mm ³	12.0	40.0	18.3	47.1							
総蛋白 (血清)	g/dL				7.1							
総ビリルビン	mg/dL	0.2	1.0	0.3								
AST (GOT)	IU	13	33	32	28							
ALT (GPT)	IU	6	27	16	18							
LD	IU	119	229	269	212							
クレアチンキナーゼ	IU/L	45	163	79								
尿素窒素 (血清)	mg/dL	8.0	22.0	11.2								
ナトリウム	mEq/L	138	146	137	141							
カリウム	mEq/L	3.6	4.9	4.2	4.2							
クロール	mEq/L	99	109	104	105							
カルシウム	mEq/L				9.8							
C-反応性蛋白	mg/dL	0.00	0.29	0.85	0.20							
UP					-							
UG					-							
潜血					-							
NH3				45								
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												

116

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) 過去の治療歴に関する情報

識別番号・報告回数	B-05000045		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	05/02/27	継続	インフルエンザB (原疾患)	外来、職業 [REDACTED]					
								MedDRA	Version (8.1)

(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-05000045		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		減量	05/02/26	05/02/26				
2.	日本 (日本)	タミフル		リン酸オセルタミビル		投与中止	05/02/27	05/02/27				
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.	失語症 意識レベルの低下	REPORTER							関連あり/Yes		1.	タミフル:
	失語症 意識レベルの低下	REPORTER									2.	タミフル:
2.	失語症 意識レベルの低下	COMPANY										
	失語症 意識レベルの低下	COMPANY										
	失語症 意識レベルの低下	REPORTER										
	失語症 意識レベルの低下	REPORTER										
	失語症 意識レベルの低下	COMPANY										
	失語症 意識レベルの低下	COMPANY										
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-05000045		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 運動性失語症、 失語症、 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)		

(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-05000047	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30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)		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	●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	1.2g/1回	1日	05/02/27	05/02/27	インフルエンザ
レンブリス	塩酸プロカテロール	0	経口	SYR	7mL/1回	1日	05/02/27	05/02/27	
メラボン	フマル酸ケトチフェン	0	経口	SYR	7mL/1回	1日	05/02/27	05/02/27	
C-チステン	カルボシステイン	0	経口	SYR	7mL/1回	1日	05/02/27	05/02/27	

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	意識レベルの低下 (意識障害)	意識障害		05/02/27	05/02/27			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: ●
 2005/02/27
 他医にてインフルエンザ確定診断テスト実施。結果: Flu A、サンプル: 不明、発症時に認められた自他覚所見: 発熱
 本剤1.2gを内服し、10秒位後に嘔吐と一過性の意識障害(数秒間)があった。すぐ回復したとのことで(救急車で来院し入院した)
 来院時には意識回復して麻痺もなかった。
 入院後輸液にて経過観察して特変なく。
 2005/02/28
 頭部単純CRスキャン実施。所見: 異常なし。
 2005/03/03
 解熱した。
 2005/03/04
 退院。
 2005/03/08
 インフルエンザ回復。

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-05000047	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		
本剤内服直後に意識障害となったため関連あると判断した。 熱性けいれんの既往はない。 その他の要因：インフルエンザ、発熱			本剤投与後に発現したため、本剤との関連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		
			意識障害		
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：記載済み					
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-05000047		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	05/02/27	05/02/27	05/02/28	05/03/01	05/03/02	05/03/03	05/03/04	05/03/08		
白血球数	/mm ³	4000	8000	12500									
好中球数 (%)	%	45	55	82									
リンパ球 (%)	%	23	40	8									
単球 (%)	%	4	6	9									
好酸球数 (%)	%	1	3	0									
好塩基球 (%)	%	0	1	1									
赤血球数	x10 ⁴ /mm ³	410	530	455									
ヘモグロビン	g/dL	14	18	13.0									
ヘマトクリット	%	40	50	39.7									
血小板数	x10 ⁴ /mm ³	12	35	266									
総蛋白 (血清)	g/dL			6.8									
アルブミン (血清)	g/dL			4.4									
総ビリルビン	mg/dL			0.3									
AST (GOT)	IU	8	38	39									
ALT (GPT)	IU	4	44	12									
AL-P	IU	114	338	949									
LD	IU	117	205	356									
クレアチンキナーゼ	IU/L	15	168	86									
尿素窒素 (血清)	mg/dL	8.0	20.0	12.4									
血中クレアチニン	mg/dL	0.4	1.2	0.41									
ナトリウム	mEq/L	114	147	135									
カリウム	mEq/L	3.5	5.5	4.4									
クロール	mEq/L	98	108	102									
C-反応性蛋白	mg/dL			0.7									
UP				-									
UG				-									
潜血				-									
血糖 (ブドウ糖)	mg/dL	70	110	118									
体温	°C			39.4	39.2	39.2	37.4	38.4	37.9	37.3	36.8		
その他の情報の有無													

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-05000047	第1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 (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-05000047	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	05/02/26	継続	インフルエンザA (原疾患)	外来、職業 [REDACTED]					
					MedDRA				
					Version (8.1)				

123

(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-05000047	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	05/02/27	05/02/27				
2.	日本	レンブリス	塩酸プロカテロール		05/02/27	05/02/27				
3.	日本	メラボン	フマル酸ケトチフェン		05/02/27	05/02/27				
4.	日本	C-チステン	カルボシステイン		05/02/27	05/02/27				
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.	意識レベルの低下		REPORTER				関連あり/Yes 関連あり/Yes		1. タミフル: 2. レンブリス: 3. メラボン: 4. C-チステン:	
	意識レベルの低下		COMPANY							
2.										
3.										
4.										
報告された死因					剖検		剖検による死因			
							MedDRA		Version (8.1)	

124

(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-05000047		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 意識障害、 意識レベルの低下		
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 (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-05000146	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04月15日		第一報入手日	2005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	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	2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	GAP	75mg/2回	1日	05/02/12	05/02/12	インフルエンザ
タミフル	リン酸オセルタミビル	0	経口	GAP	75mg/1回	1日 (夕)	05/02/13	05/02/13	インフルエンザ
カロナール	アセトアミノフェン	0	経口	FGR	0.5g/3回	1日	05/02/12	05/02/13	発熱

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	意識消失 (意識消失)	意識消失		05/02/13	05/02/13			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: ■■■■
 2005/02/12
 (9:36) 当院救急受診。インフルエンザ確定診断テスト実施。結果: Flu B
 本剤150mg/日、カロナール1.5g/日投与開始。
 2005/02/13
 (9:00頃) 本剤内服前に意識消失発作(数分間)にて救急受診。受診時、意識回復していたが点滴後観察入院。
 点滴: ラクテック500 1本、ソリタT3 500 3本 24hr
 夕方から本剤75mg/日内服する。
 2005/02/15
 頭部MRI検査実施。診断: 異常なし。
 2005/02/16
 退院。

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-05000146	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		
意識消失は数分であった。 本症例後、同様にインフルエンザにて本剤服用中に意識消失した症例を経験した。2例が同様の 症状であったことから本剤との因果関係が強く疑われた。			意識消失については、本剤再投与にて再発していないことから、インフルエンザの影響が大き いと考える。		
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		
			意識消失		
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(意識障害、異常行動、譫妄、幻覚、妄想、痙攣等)					
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-05000146		第2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	05/02/12	05/02/12	05/02/16								
白血球数	/mm ³			3140		3590								
好中球数 (%)	%			64.3		42.1								
リンパ球 (%)	%			22.0		43.2								
単球 (%)	%			13.1		11.7								
好酸球数 (%)	%			0.3		2.2								
好塩基球 (%)	%			0.3		0.8								
赤血球数	x10 ⁴ /mm ³			459		460								
ヘモグロビン	g/dL			14.5		14.2								
ヘマトクリット	%			41.6		40.6								
血小板数	x10 ⁴ /mm ³			17.7		19.0								
総蛋白 (血清)	g/dL					7.2								
総ビリルビン	mg/dL			0.7		0.8								
AST (GOT)	IU			27		18								
ALT (GPT)	IU			18		14								
AL-P	IU			207		189								
LD	IU			180		162								
γ-GTP	IU			16		16								
クレアチンキナーゼ	IU/L			73		43								
尿素窒素 (血清)	mg/dL			8.7		6.4								
血中クレアチニン	mg/dL			0.83		0.73								
ナトリウム	mEq/L			140		141								
カリウム	mEq/L			3.7		4.1								
クロール	mEq/L			106		104								
C-反応性蛋白	mg/dL			0.7		0.5								
アミラーゼ	IU/L	130	400	48		33								
TCH				114		115								
平均赤血球容積 (MCV)	fL	83	93	90.6		88.3								
平均赤血球血色素量 (MCH)	pg	27	32	31.6		30.9								
平均赤血球血色素濃度 (MCHC)	%	32	36	34.9		35.0								
RDW				12.4		12.4								

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-05000146		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	05/02/12	05/02/12	05/02/16										
PDW				11.1		12.4										
尿比重				1.022												
尿PH				7.5												
UP				+												
UG				-												
尿ケトン体				+												
潜血				-												
ウロビリノーゲン(尿)	mg/日	0.5	2.0	N												
尿ビリルビン				-												
尿亜硝酸塩				-												
尿白血球反応				-												
尿色調				淡黄												
尿混濁				-												
U-RBC				1-4												
U-WBC				1-4												
尿沈渣 扁平上皮				1-4												
尿沈渣 尿細管上皮				1-4												
凝集法				-												
TPAb (I)				-												
HBsAg				0.9												
HCVAb				0.48												
HCV				-												
インフルエンザ A				-												
インフルエンザ B				+												
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																

129