

(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-05000768		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						眼球転位、 眼の脱臼、 四肢不随意運動、 ジスキネジー	
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)		

170

(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-05000870	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 新医薬品等の区分 該当なし
最新情報入手日	2005年04月18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)	
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						
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	GAP	75mg/2回	1日	05/02/26	05/03/02	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	味覚異常 (味覚障害)	味覚障害		05/03/04	05/03/10			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
インフルエンザ(B)発症。本剤150mg/日投与開始(〜3/2)。
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
2005/03/04
インフルエンザ軽快。味覚・嗅覚なし(味覚障害(重篤でない軽微でない)、嗅覚障害(重篤でない軽微でない)発現)。
2005/03/10
味覚障害、嗅覚障害回復。

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-05000870	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		
味覚、嗅覚障害は持続しており、3/4でインフルエンザ症状は軽減していました。線香もタバコのおいもわからず、味覚は全くなし。 インフルエンザBの症状とも考えています。			本剤投与後に発現しており、本剤との関連性は完全には否定できないが、インフルエンザの影響が強いと考える。		
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		
			味覚障害		
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 国内、GDS：記載なし 2. 累積報告件数 味覚異常 国内7件 (今回の報告を含む) 国外1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-05000870		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-05000870		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、 XXXXXXXXXX								

MedDRA Version (9.1)

173

(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-05000870		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		非該当		05/02/26 05/03/02									
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. 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							
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-05000870	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				味覚障害、 味覚異常		
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)		

175

(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-05000873	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09月07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	30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							
患者略名		体重	インフルエンザ						
性別	女性	Kg							
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	05/03/11	05/03/13	インフルエンザ
PL	非ピリン系感冒剤(4)	0	経口	GRA	1g/3回	1日	05/03/11	05/03/13	インフルエンザ
フスコデ	鎮咳配合剤(1)	0	経口	SYR	3mL/3回	1日	05/03/11		インフルエンザ
ムコソルバン:液	塩酸アンブロキシール	0	経口	SOL	3mL/3回	1日	05/03/11		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 (痙攣)	痙攣		05/03/13	05/03/13			回
重・非	失神 (失神)	失神		05/03/13	05/03/13			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: []
 過去の本剤服薬歴: なし
 2005/03/11
 インフルエンザ治療の為、本剤の投与を開始。(150mg/日 ~3/13)
 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: 鼻粘膜
 ・発症時自他覚所見: 発熱、咳嗽
 2005/03/13
 (12:00) 正午過ぎ(本剤服薬後1~2時間後)、腹痛、嘔吐、手足のしびれあり。意識消失。失神、痙攣発現。患者の夫によると、手足を引き
 つらせていたが、ベッドに運ぶと数分で軽快。特に処置せず。
 (12:06) 失神、痙攣回復。
 夜、本剤投与。何事もなかった。
 2005/03/14

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-05000873	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									
再受診。特別な身体所見は認めず。									
								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-05000873	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>患者の弁のみによるが、真実味あり信用すべき。因果関係不明。経過は軽微といえるが、屋外歩行中や運転中だと重大な結果もありうるので軽微でないとした。腹痛、嘔吐、手足の痺れ、意識消失については迷走神経反射も考えうるが、それを生じるきっかけは特になし。(嘔吐?) 失神、痙攣発現によりPLは中止したが、フスコデ、ムコソルバンは継続投与し異常なし。少なくともこの2剤は関連なし。PLは不明。 本剤も関係ないと思うが、あくまで印象である。(あまりに軽く、短時間であり、同日夜に再度服用したがこの時は何事もなかった。)</p>			<p>本剤投与後に発現していることから、本剤と有害事象との因果関係は否定出来ないが、再投与により発現していないことから本剤の影響よりもインフルエンザが原因と考えられる。</p>		
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		
			痙攣、失神		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
使用上の注意記載状況 <重大な副作用>精神・神経症状 記載済み					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (8.1)

178

(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-05000873		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	05/03/14	05/03/11	05/03/14						
白血球数	/mm ³			5000								
好中球数 (%)	%			55.8								
リンパ球 (%)	%			34.6								
単球 (%)	%			8.6								
好酸球数 (%)	%			0.8								
好塩基球 (%)	%			0.2								
赤血球数	x10 ⁴ /mm ³			436								
ヘモグロビン	g/dL			13.3								
ヘマトクリット	%			40.3								
血小板数	x10 ⁴ /mm ³			17.1								
AST (GOT)	IU			15								
ALT (GPT)	IU			19								
AL-P	IU			192								
LD	IU			124								
γ-GTP	IU			13								
尿素窒素(血清)	mg/dL			4.7								
血中クレアチニン	mg/dL			0.5								
尿酸(血清)	mg/dL			3.4								
ナトリウム	mEq/L			137								
カリウム	mEq/L			4.1								
クロール	mEq/L			104								
C-反応性蛋白	mg/dL			0.13								
UP				-								
UG				-								
潜血				-								
体温	°C			36.3	37.7	36.1						
SP	mmHg			98								
DP	mmHg			60								
PR	回/分			70								
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												

179

(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-05000873	第2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-05000873	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	05/03/11	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-05000873		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		05/03/11 05/03/13						無			
2.	日本	PL		非ピリン系感冒剤 (4)				05/03/11 05/03/13									
3.	日本	フスコデ		鎮咳配合剤 (1)		投与量変更せず		05/03/11									
4.	日本	ムコソルバン:液		塩酸アンブロキシール		投与量変更せず		05/03/11									
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:					
	失神	REPORTER								関連あるかも/わずかに関連		2. PL:					
	痙攣	COMPANY								関連あるかも/わずかに関連		3. フスコデ:					
	失神	COMPANY								関連あるかも/わずかに関連		4. ムコソルバン:液:					
2.																	
3.																	
4.																	
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-05000873	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、 失神、 失神			
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-05000880	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 新医薬品等の区分 該当なし
最新情報入手日	2005年04月18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)	
副作用	30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	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	05/03/11	05/03/15	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	味覚異常 (味覚障害)	味覚障害		05/03/14	05/03/23			回
重・非	嗅覚錯誤 (嗅覚障害)	嗅覚障害NOS		05/03/14	05/03/23			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■■■■
 2005/03/11
 インフルエンザB型治療の為、本剤の投与を開始。(150mg/日)
 2005/03/14
 味覚障害、嗅覚障害発現(重篤でない軽微でない)。味覚、嗅覚なし。
 2005/03/15
 本剤の投与終了。
 2005/03/16
 プレドニン5mg 2T 分2 2日分処方。
 2005/03/23
 味覚障害、嗅覚障害軽快。
 (インフルエンザ確定診断)
 ・測定日: 2005/3/11
 ・結果: Flu B
 ・サンプル採取箇所: 鼻腔
 ・本剤服用Point: 投与1~5日目 朝夕

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-05000880	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>持続して認めていた(味覚嗅覚障害)。味覚はどれも消失していた。 3/14インフルエンザ症状軽減。インフルエンザBの為の味覚障害とも考えられる。</p>			<p>本剤投与後に発現しており、本剤との関連性は完全には否定できないが、インフルエンザの影響が大きいと考える。</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		
			味覚障害、 嗅覚障害		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
<p>1. 使用上の注意の記載状況 国内、CDS：記載なし</p> <p>2. 累積報告件数 味覚異常 国内：7件 (今回の報告を含む) 国外：1件 嗅覚異常 国内：1件 (今回の報告を含む) 国外：報告なし</p>					
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-05000880		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-05000880		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	05/03/11	継続	B型インフルエンザ (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-05000880		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		05/03/11 05/03/15											
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:					
嗅覚錯誤				REPORTER								関連あるかも/わずかに関連							
味覚異常				COMPANY								関連あるかも/わずかに関連							
嗅覚錯誤				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-05000880	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	発現時の妊娠期間			味覚障害、 味覚異常 嗅覚障害NOS、 嗅覚錯誤			
曝露時の妊娠期間									
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)		

(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-05001017	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26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)		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)								
患者略名	■	体重 Kg	インフルエンザ 老年痴呆 胃潰瘍						
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	CAP	75mg/1回	1日	05/02/21	05/02/21	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/2回	1日	05/02/22	05/02/25	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	05/02/26	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	CAP	75mg/1回	1日	05/02/28	05/02/28	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/2回	1日	05/03/01	05/03/04	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	05/03/05	05/03/05	インフルエンザ
アリセプト	塩酸ドネペジル	0	経口	TAB	5mg/1回	1日			老年痴呆
ザンタック	塩酸ラニテジン	0	経口	TAB	150mg/1回	1日			胃潰瘍
アルサルミン	スクラルファート	0	経口	FGR	1g/3回	1日			胃潰瘍

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		05/03/09	05/03/15			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 ■
2005/02/21
インフルエンザA, B型治療の為、本剤の投与を開始。(150mg/日)
2005/03/05
本剤2クール投与後、中止。
2005/03/09
意識障害が発現。
2005/03/10

(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-05001017	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>入院。補液開始。終日眠っており覚醒しない。 2005/03/11 短時間は開眼するようになった。 2005/03/12 うなづきあり。食事少量摂取。 2005/03/13 反応性回復。 2005/03/15 返答可能となり、食事全量摂取。意識障害は回復。 2005/04/14 退院(独歩)。 (インフルエンザ確定診断) ・測定日: 2005/2/21、26 ・結果: Flu A, B ・サンプル採取箇所: 鼻 ・発症時に認められた自他覚所見: 発熱 ・本剤服用Point: (1クール) 投与1日目 夕、投与2~5日目 朝夕、投与6日目 朝 (2クール) 投与1日目 夕、投与2~5日目 朝夕、投与6日目 朝</p>									
								MedDRA	Version (8.1)