

(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-05023787	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

2006/01/10

再診。咳あり。痰少々。軟便傾向あるも解熱しており全身状態良好の為、対症療法 アスピリン3T/3x、ムコソルバンL 10/1xアサ、セルベック
ス30/3x、各3日分処方。
インフルエンザ回復。

MedDRA

Version (9.0)

(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-05023787	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		
本剤と副作用との因果関係は不明。 本剤以外に考えられる要因：インフルエンザ、発熱			有害事象は本剤投与後に発現しているものの、有害事象の経過から鑑み、インフルエンザによる影響が大きいと考えられる。		
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		
			意識障害、 せんもう		
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等 「意識障害」：＜重大な副作用＞に記載済み。 「せん妄」：＜重大な副作用＞に記載済み。					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (9.0)

62

(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-05023787		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	06/01/07	06/01/09	06/01/09								
体温	°C			38.8	37.8	36								
インフルエンザ チェック Flua ・B				A										
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														
体温：(2006/1/7 9:00) 38.8°C、(2006/1/9 0:00) 37.8°C、(2006/1/9 6:00) 36°C台														
												MedDRA	Version (9.0)	

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-05023787		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	06/01/06	継続	インフルエンザA 型(原疾患)	外来、職業 ()										
												MedDRA	Version (9.0)	

33

(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-05023787	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	06/01/07	06/01/08				
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 譫妄 意識レベルの低下 譫妄			REPORTER REPORTER COMPANY COMPANY					関連あるかも/わずかに関連 関連あるかも/わずかに関連 関連あるかも/わずかに関連 関連あるかも/わずかに関連		1. タミフル:		
報告された死因						剖検		剖検による死因				
								MedDRA		Version (9.0)		

(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-05023787	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 譫妄、 譫妄			
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 (9.0)			

(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-05023795	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	2006年02月24日		第一報入手日	2006年01月26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	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 特発性血小板減少 性紫斑病						
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	22.5mg/1回 1日	06/01/18	06/01/19	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	幻覚 (幻覚)		幻覚			06/01/18	06/01/19			軽
重・重	落ち着きのなさ (不穩)		不穩			06/01/18	06/01/19			軽
副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過										
身長: ●cm、体重: ●kg 2006/01/18 (10:00~) 発熱。 (15:00) 当院受診。39.1°C、本剤0.75g×2/日 5日分処方。 (21:00) 本剤 (22.5mg/日) 内服。(初回) (24:00頃) 「虫がいる、鬼が来る」という幻覚と不穩が4時間続いた。 2006/01/19 (朝) 39.5°Cあり。 (10:00頃) 当院を受診。37.5°Cに解熱していた。熱せん妄を疑われた。 (12:50) 本剤 (22.5mg/日) 内服。(2回目) (14:00) 「イスがこわい、犬がいる、噛みそう、布団がこわい、何かがいる」 約2時間で幻覚消失。 幻覚、不穩軽快。										

MedDRA	Version (9.0)
--------	---------------

88

(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-05023795	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。			いずれも本剤投与後に発現しているものの、インフルエンザの影響が考えられるが、現時点では詳細情報が入手できないため、評価困難である。		
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		
			幻覚、 不穏		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
本症例は詳細調査の結果を回収できるまで時間を要するため、一旦完了報告を行う。詳細調査結果入手後速やかに追加報告を行う予定である。 使用上の注意の記載状況等 重大な副作用に記載済。					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (9.0)

79

(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-05023795		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	06/01/18	06/01/19	06/01/19							
体温	℃			39.1	39.5	37.5							
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 (9.0)	

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-05023795		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 特発性血小板減少 性紫斑病		継続 継続	インフルエンザA (原疾患) 慢性特発性血小板 減少性紫斑病 (原 疾患)	外来、職業 ●									
										MedDRA		Version (9.0)	

68

(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-05023795		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	06/01/18	06/01/19				
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.	幻覚 落ち着きのなさ 幻覚 落ち着きのなさ			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:
報告された死因							剖検		剖検による死因			
									MedDRA		Version (9.0)	

(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-05023795	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 幻覚、 幻覚 不穏、 落ち着きのなさ			
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 (9.0)			

70

(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-05023797	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	2006年04月11日		第一報入手日	2006年01月30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	●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	SYR	48mg/2回	1日	06/01/26	06/01/26	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	8mg/3回	1日	06/01/26	06/01/27	咳嗽
ムコサール	塩酸アンブロキシソール	0	経口	SYR	6mg/3回	1日	06/01/26	06/01/27	咳嗽
ペリアクテン	塩酸シプロヘプタジン	0	経口	POW	2mg/3回	1日	06/01/26	06/01/27	咳嗽
ブルフェン	イブプロフェン	0	経口	POR	0.5g/回	(頓用)			

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	幻覚 (幻覚)	幻覚		06/01/26	06/01/27	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：不明、体重：●kg
 2005/01/26
 (17:30) 受診。39°C高熱、インフルエンザA+
 (20:00) 本剤内服。(96mg/日) 就寝
 (23:00) 眠っていたが覚醒し、泣き叫ぶ。「たくさんの人が来ている。自分に対して怒鳴りつける」と訴える。
 幻覚発現。
 2005/01/27
 (5:30) 当科連絡。
 入眠するも朝再び覚醒後、「壁に何かが浮き上がって見える」と訴える。何か見えないもの(第三者にとって)を目の前で払い除けるような動作(何かが幻視された想定される)がみられた。本剤内服は初回のみで親の自己判断により投薬中止した。40°Cの高熱。屋になって落ち着く。
 (14:18) 再診。幻覚症状は消失していた。(体温37°C以下)
 本剤のwash outのためソルデム3A 500mLを点滴静注。(2時間で)

MedDRA

Version (9.0)

(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-05023797	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									
								MedDRA	Version (9.0)

72

(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-05023797	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>本剤内服2~3時間後に出現。その時点での発熱は39℃台であったらしい。熱せん妄との鑑別が必要だが眠っていた最中に発現しているものの、一晩中幻覚がみられたことは熱せん妄としては長すぎる印象あり。悪夢ではないと考える。幻覚症状に対する逃避行動で自傷、飛び降りなどの報告もあり、重篤な副作用と判断する。幻覚に対する恐怖などで、行動異常を起こす可能性がある(建物から飛び降り、飛び出して車にひかれるなど)。 自傷行為に結びつく可能性も否定できない。 本剤以外に考えられる要因：インフルエンザ、高熱</p>			<p>本剤投与後に発現しているものの、原疾患であるインフルエンザによる高熱状態が影響していた可能性も否定できない。</p>		
今後の対応					
今後とも同様の副作用情報の収集に努め、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		
			幻覚		
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 本剤：<重大な副作用>に記載済み</p>					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (9.0)

73

(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-05023797	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 (9.0)

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-05023797	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	06/01/25	継続	インフルエンザA (原疾患)	外来、職業 ()					
					MedDRA	Version (9.0)			

(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-05023797	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	06/01/26	06/01/26	3時間			
2.	日本	アスピリン		ヒベンズ酸チペピジン			06/01/26	06/01/27				
3.	日本	ムコサール		塩酸アンプロキシール			06/01/26	06/01/27				
4.	日本	ペリアクテン		塩酸シプロヘプタジン			06/01/26	06/01/27				
5.	日本	ブルフェン		イブプロフェン		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.	幻覚 幻覚		REPORTER COMPANY					おそらく関連あり おそらく関連あり		1. タミフル: 2. アスピリン: その他の使用理由: 鼻汁 3. ムコサール: その他の使用理由: 鼻汁 4. ペリアクテン: その他の使用理由: 鼻汁 5. ブルフェン:		
報告された死因						剖検		剖検による死因				
								MedDRA		Version (9.0)		

75

(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-05023797		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 (9.0)			

76

(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-05023886	第3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	2006年08月25日		第一報入手日	2006年01月31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	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 アトピー性皮膚炎					
患者略名	●	体重							
性別	男性	Kg							
年齢	●月		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	15mg/2回	1日	06/01/20	06/01/25	インフルエンザ
オノン:ドライシロップ	ブランルカスト水和物	0	経口	SYR	(不明)		06/01/25	06/01/25	

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 (けいれん重積発作)	痙攣発作		06/01/26	06/03/10			軽

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

身長: 65cm 体重: 7.24kg
 2006/01/20
 前医にて、インフルエンザA型治療のため、本剤投与開始。(15mg×2/日 ~1/25)
 確定診断結果: Flua、サンプル採取箇所: 咽頭あるいは鼻、発症時自他覚所見: 咳
 2006/01/25
 本剤を飲みきっていた。
 2006/01/26
 (6:00)発熱(-)、突然顔が青くなり、両上肢屈曲位でぶるぶると震えた。
 1~2分続いた後、しばらくボーッとしており入眠。
 (7:00)(9:00)上記と同様の発作がみられていた。
 (10:30)当科外来受診。診療中にけいれん出現。
 両眼球左方偏位や体をそりかえらせるものであった。
 ルートキープ、ホリゾンivするも止まらず、体のそりかえりは続き、手足をバタバタさせていた。(この間3~4分)
 ドルミカムiv行い入眠得られ、CT施行。
 (11:00)病室へ収容後けいれん。やはり体をそりかえらせ、手足をバタバタさせているものであった。ドルミカム再投与し、脳波施行。
 (13:00)リコール得たあとで同様のけいれん出現するも、30秒以内に自然と止まった。
 髄液検査所見: 無色透明、Cells 2/3、単核 1、多核 1、蛋白 20、糖 65、Cl 122
 2006/03/10

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-05023886	第3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									
(21:30) けいれん重積発作軽快。 以後けいれんは出現しなかった。									
								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-05023886	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		
<p>はっきりと本剤との因果関係を証明できるものは無いが、発熱なども無く、きっかけとして考えられるものに乏しい状態で、いきなりけいれん重積発作が生後4ヶ月の子供に生じたため、その前日まで服用していた本剤との関連も無いと言いつけるわけではないため、副作用の可能性を疑った。また1歳未満児への本剤投与はあまり経験無いため、関連があるかどうか全くわからない。脳波上の目立った異常無く、その後のけいれんも見られず、てんかんの可能性は捨てきれないが、診断に至らなかったため本剤との関連としても十分可能性があるかもしれないと考える。 2/3の検査値 (WBC10400, Neu 7%, PLT 81.5, CPK 284) について：通常のウイルス感染症であれば、ふつうに起きうる反応と考える。</p>			<p>本剤投与後に発現しているものの、本剤を5日間投与終了約半日後の有害事象発現であり、本剤の関与は低く、インフルエンザの影響もしくは偶発的なものと考えられる。</p>		
今後の対応					
今後とも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		
			けいれん重積発作		
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 痙攣<重大な副作用>記載済み					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (9.1)

79

(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-05023886		第3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	06/01/26	06/01/27	06/01/30	06/02/03									
白血球数	/mm ³			9600	8700	9000	10400									
好中球数 (%)	%			24	25	8	7									
リンパ球 (%)	%			64	65	86	92									
単球 (%)	%			9	7	3	1									
好酸球数 (%)	%			0	3	1	0									
好塩基球 (%)	%			0	0	0	0									
赤血球数	x10 ⁴ /mm ³			489	474	461	463									
ヘモグロビン	g/dL			13.2	12.6	12.2	12.7									
ヘマトクリット	%			40.2	38.8	37.7	38.0									
血小板数	x10 ⁴ /mm ³			55.1	55.1	70.5	81.4									
総蛋白 (血清)	g/dL			6.3	5.8	5.7	6.2									
総ビリルビン	mg/dL			0.2	0.4	0.1	0.2									
AST (GOT)	IU			36	31	34	45									
ALT (GPT)	IU			28	26	25	37									
ALP	IU			567	529	595	691									
LD	IU			278	305	297	302									
γ-GTP	IU			20	18	23	34									
ChE	IU			179	172	176	203									
クレアチンキナーゼ	IU/L			67	135	137	284									
尿素窒素 (血清)	mg/dL			8.1	7.8	8.0	8.7									
血中クレアチニン	mg/dL			0.22	0.29	0.28	0.27									
尿酸 (血清)	mg/dL			2.2	4.9	5.5										
ナトリウム	mEq/L			138	142	141	138									
カリウム	mEq/L			5.6	5.3	5.1	4.8									
クロール	mEq/L			101	107	105	104									
カルシウム	mg/dL			9.9	10.0	9.6	9.8									
リン	mg/dL			5.7	5.4	5.3	6.0									
C-反応性蛋白	mg/dL			0.05	0.06	0.03	0.03									
UP				-												
UG				-												
潜血				-												
体温	°C			37	36.2	36.3	36.9									
PR	回/分			150	142	160	130									

MedDRA

Version (9.1)