

(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-05024490	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					
血液検査、胸部レントゲン検査等未実施					
					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-05024490		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	05/04/11	継続	A型インフルエンザ(原疾患)	入院・外来、職業(●)						
感染性腸炎	05/04/11	継続	合併症							
					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-05024490		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		増量	05/04/11	05/04/11				
2.	日本 (日本)	タミフル		リン酸オセルタミビル		投与中止	05/04/12	05/04/13				
3.	日本	クラリス		クラリスロマイシン		不明	05/04/11					
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.	幻覚 易興奮性 幻覚 易興奮性	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. タミフル: 3. クラリス:	
2.	幻覚 易興奮性 幻覚 易興奮性	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			
3.	幻覚 易興奮性	REPORTER COMPANY							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 (9.0)	

108

(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-05024490	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、 興奮、 易興奮性			
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)			

109

(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-05024607	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03月08日		第一報入手日	2006年02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	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 熱性痙攣					
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	18mg/1回	1日	06/02/02	06/02/02	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	18mg/2回	1日	06/02/03	06/02/03	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	POW	0.05g/3回	1日	06/02/02	06/02/19	咳嗽
ムコサール	塩酸アンブロキシソール	0	経口	SYR	2.4mg/3回	1日	06/02/02	06/02/19	鼻漏
ペリアクテン	塩酸シプロヘプタジン	0	経口	POW	0.05g/3回	1日	06/02/02	06/02/19	咳嗽
ホクナリン：テープ	ツロブテロール	0	局所	TAP	0.5mg/1回	1日	06/02/02	06/02/19	咳嗽
アンヒバ	アセトアミノフェン	0	直腸	SUP	75mg/回 (頓用/1回投 与量75mg)		06/02/02	06/02/02	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・重	痙攣 (複雑型けいれん)	痙攣		06/02/04	06/02/04			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
2006/02/02
発熱：38.7℃、咳が発症したためインフルエンザ確定診断を実施。
・サンプル：鼻腔ぬぐい液
・結果：インフルエンザウイルスは検出されなかったが、姉がA型に感染している。
咽頭培養よりHae influenzaeを検出。急性咽頭炎と臨床診断した。
お昼から発熱したため19時に本剤初回投与。(18mg/日)
本剤処方形態：分包した後
本剤内服前：痙攣なし

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-05024607	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

2006/02/03

(2:00) 両眼球上転、両上肢屈曲、下肢伸展の強直性痙攣約1分半、左右差なし。熱性、単純型の様子。体温: 39.0°C

(8:00) 本剤2回目内服。体温: 38.3°C

(19:00) 本剤3回目内服。8時~19時の間は痙攣再現せず。

(21:00) 入眠。

本剤投与量: 18mg x 2/日

2006/02/04

(3:00) 「ヒャー」と悲鳴があがり足をバタつかせ、眼を右上に向く痙攣出現。約2分。体温: 38.5°C、嘔吐1回、15分で回復。

両上肢屈曲、下肢バタつき、声かけに反応なく追視なし。

複雑型の痙攣と異常行動を同時に起こしていた。本剤投与中止後、痙攣なし。

(8:00) 急に口から嘔吐し、強直性痙攣出現。熱性、単純型の様子。

悲鳴なし、足は動かさず両上肢屈曲、約2~3分で回復。体温: 38.7°C。

(8:30) 当科受診。入院。

ピクロックス、デカドロン(2日)、クラフォラン、ユナシンSで治療。

発熱1日、Total (2/2~2/4)、痙攣なし。

インフルエンザ確定診断実施。

・結果: 陰性 (CF法 インフルエンザA: 4倍未満、B: 4倍未満)

・咽頭培養: H. influenzae検出。

・髄液: 細胞数4/3

・培養: no growth

・蛋白、糖: 異常なし

・インフルエンザ脳炎: 否定的。

・髄膜炎: 否定的 (CSF: 4/3、mono4poly: -)。

・頭部単純CT: 異常なし

インフルエンザウイルスは関与していない可能性あり。急性咽頭炎と臨床診断する。

2006/02/07

EEG、背景波異常なし。spike (-)、左右差なし。

ピクロックス、クラフォラン、ユナシンS終了。

2006/02/08

インフルエンザ様症状軽快・回復。

2006/02/09

退院。

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

111

(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-05024607	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>本剤との因果関係：疑わしい。本剤内服前や中止後は痙攣なし。 インフルエンザとの因果関係：インフルエンザウイルスは関与していない可能性あり。 熱性痙攣について：2/2の発熱後24時間以上経過して2回目、3回目の有熱時痙攣あり。単純な熱性痙攣とは異なる様子。 (因果性について) 2/4 (AM3:00発現)の異常行動が御家族の間診で臨床症状から明らかに異なることより、2/3 (AM2:00発現)及び2/4 (AM8:00発現)の熱性痙攣とは異なる病態と考えている。 発熱から持続し、2/4 (AM3:00、8:00)のいずれも嘔吐している点から、本剤が腎から排出されていない状況が考えられる。(保存尿がないため類推である) 腎機能障害は認められない患児だが、2/3夕方より2/4朝までに排尿があったかは不明。 2/4 8:00の嘔吐は強直性けいれんの随伴症状である。</p>			<p>本剤服薬後に有害事象が発現しているものの、いずれも38度を超える発熱時に生じ、3回の痙攣のうち医師が本剤との因果性を考えたのは1回だけであり、本剤の体内動態(半減期8~11時間)からみて血中のタミフル濃度が低値の時に生じていること、及び既往症として熱性痙攣単純型があることや原疾患による高熱の影響が大きいと考えられる。</p>		
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		
			複雑型けいれん		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
<p>平成18年3月2日の未完了報告時、平成18年2月4日3:00と8:00の痙攣、2回を本剤の副作用として報告したが、追加情報入手(平成18年3月8日)により8:00の痙攣について本剤との因果性が否定されたため、平成18年2月4日3:00発現の痙攣のみを報告する。 使用上の注意記載状況 痙攣<重大な副作用>記載済み</p>					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (9.0)

112

(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-05024607		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	06/02/02	06/02/03	06/02/03	06/02/04	06/02/04	06/02/04	06/02/06	06/02/08		
白血球数	/mm ³						17000			4400	9000		
赤血球数	x10 ⁴ /mm ³						504			495	476		
ヘモグロビン	g/dL						12.6			12.7	12.0		
ヘマトクリット	%						38.6			38.2	36.2		
血小板数	x10 ⁴ /mm ³						21.4			20.7	21.7		
総蛋白(血清)	g/dL						6.7			6.5	5.8		
アルブミン(血清)	g/dL						4.4			4.2	3.8		
AST(GOT)	IU						52			44	35		
ALT(GPT)	IU						14			15	19		
LD	IU						327			350	339		
γ-GTP	IU						9						
クレアチンキナーゼ	IU/L						126						
尿素窒素(血清)	mg/dL						10.8			10.4	8.8		
血中クレアチニン	mg/dL						0.23			0.17	0.19		
ナトリウム	mEq/L						137.6			141.7	141.9		
カリウム	mEq/L						4.46			4.07	4.07		
クロール	mEq/L						102.7			108.2	101.3		
カルシウム	mg/dL						9.3			9.3	9.6		
C-反応性蛋白	mg/dL						2.98			0.37	0.08		
空腹時血糖	mg/dL						107						
体温	°C			38.7	39.0	38.3	38.0	38.5	38.7				
SP	mmHg						108						
DP	mmHg						72						
PR	回/分						140						
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：(2006/2/2 昼)38.7°C、(2/3 2:00) 39.0°C、(8:00)38.3°C、(2/4 3:00)38.5°C、(8:00)38.7°C													

113

(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-05024607		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 熱性痙攣	05/09	継続	インフルエンザ疑い(原疾患) 熱性痙攣単純型(既往症)	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-05024607		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		増量		06/02/02	06/02/02				
2.	日本 (日本)	タミフル		リン酸オセルタミビル		投与中止		06/02/03	06/02/03				
3.	日本	アスベリン		ヒベンズ酸チペピジン				06/02/02	06/02/19				
4.	日本	ムコサール		塩酸アンブロキシール				06/02/02	06/02/19				
5.	日本	ペリアクチン		塩酸シプロヘプタジン				06/02/02	06/02/19				
6.	日本	ホクナリン：テープ		ツロプテロール				06/02/02	06/02/19				
7.	日本	アンヒバ		アセトアミノフェン				06/02/02	06/02/02				
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.	痙攣			REPORTER						関連あり/Yes		1. タミフル： 2. タミフル： 3. アスベリン： 4. ムコサール： 5. ペリアクチン： 6. ホクナリン：テープ： 7. アンヒバ：	
	痙攣			COMPANY									
2.	痙攣			REPORTER									
	痙攣			COMPANY									
3.													
4.													
5.													
6.													
7.													
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-05024607	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					痙攣、 痙攣		
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)			

116

(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-05024745	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04日		第一報入手日	2006年02月07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	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	(不明)		05/01/29	05/01/29	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	40mg/1回	1日	06/02/06	06/02/06	インフルエンザ
メジコン	臭化水素酸デキストロメトルファン	0	経口	POW	10mg/3回	1日	06/02/07		
プルスマリンA	塩酸アンブロキシール	0	経口	SYR	6mg/3回	1日	06/02/07		

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		06/02/07	06/02/10			回

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

身長: 不明 体重: ●●kg
 2005/01/29
 本剤服用。
 2005
 本剤服用により幻覚、うなされる。(重篤度不明)
 2006/02/06
 (15:00頃) 39.3℃。発熱に気付く。
 (17:15) 当院受診。インフルエンザ迅速検査にてA型陽性。本剤、メジコン、プルスマリンA DS処方。
 (18:00) 本剤1回内服。(40mg/日)
 (22:00) 就寝するが目覚め、怖い夢、色々な物が怖く見える等、幻覚症状出現。
 2006/02/07
 (朝) 再受診。全身状態の悪化なく、本剤の内服中止を指示。
 (10:00頃) 体温38℃
 2006/02/08
 解熱。

(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-05024745	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									
2006/02/10 診察。その後幻覚症状なく改善回復している。									
								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-05024745	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		
昨年1月、A型インフルエンザにて本剤内服後同様の症状出現しており、本剤による幻覚症状と考える。			本剤投与後に有害事象が発現しているものの、原疾患による影響が考えられる。		
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					
使用上の注意記載状況 幻覚：<重大な副作用>に記載済み					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (9.0)

119

(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-05024745		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	06/02/07									
体温	℃			38.0									
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-05024745		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	06/02/06	継続	A型インフルエンザ (原疾患)	外来、職業 ()									
										MedDRA		Version (9.0)	

120

(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-05024745	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	05/01/29	05/01/29				
2.	日本 (日本)	タミフル	リン酸オセルタミビル	投与中止	06/02/06	06/02/06				
3.	日本	メジコン	臭化水素酸デキストロ メトルファン	投与量変更せず	06/02/07					
4.	日本	プルスマリンA	塩酸アンブロキシロール	投与量変更せず	06/02/07					
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.	幻覚		REPORTER				関連あり/Yes		1.	タミフル:
	幻覚		COMPANY				関連あり/Yes		2.	タミフル:
2.	幻覚		REPORTER				関連あり/Yes		3.	メジコン:
	幻覚		COMPANY				関連あり/Yes		4.	プルスマリンA:
3.										
4.										
報告された死因					剖検		剖検による死因			
							MedDRA		Version (9.0)	

121

(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-05024829	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03月17日		第一報入手日	2006年02月13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	
タミフル		リン酸オセルタミビル			S	経口	CAP	投与量/回	回数	開始日		終了日
								(不明)				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								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：不明 不明 本剤投与開始。 不明 幻覚発現。												
								MedDRA	Version (9.0)			

123

(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-05024829	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。			本事象と本剤との因果関係は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		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
本症例は、詳細調査を試みたが、担当医の協力が得られず、本情報をもって完了報告を行う。 使用上の注意の記載状況 精神・神経症状(幻覚)：<重大な副作用>に記載済み					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (9.0)

124

(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-05024829	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-05024829	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	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-05024829		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		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	REPORTER						評価困難/NA/Ins. Info		1. タミフル:		
	幻覚	COMPANY						評価困難/NA/Ins. Info				
報告された死因						剖検		剖検による死因				
								MedDRA		Version (9.0)		