

(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-05025712	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 (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-05025712	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	05/01	継続	A型インフルエンザ(原疾患)	外来、職業 ()					
急性扁桃炎		継続	合併症						
					MedDRA	Version (9.0)			

167

(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-05025712	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	05/01/05	05/01/07				
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.	譫妄 譫妄	REPORTER COMPANY					おそらく関連あり おそらく関連あり		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-05025712	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 譫妄、 譫妄			
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)			

169

(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-05025713	第1報	関連報告番号		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	2006年03月07日		第一報入手日	2006年02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 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 喘息					
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	POR	/2回	1日 (不明)	06/02/11	06/02/11	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	錯乱状態 (錯乱)	錯乱		06/02/11				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
2006/02/10
(夜) 37.6℃。
2006/02/11
インフルエンザ確定診断実施。
・結果：Flu A
・発症時自覚所見：発熱 (朝) 39.2℃
(昼) 本剤服用。
(夜) 本剤投与。その約1時間半後、興奮状態。眼が据わり、壁に向かって「うえー」とほえた。次に高笑い。錯乱発現 (非重篤)。
2006/02/12
本剤朝服用時、味が悪いと少し嘔吐。本剤服用せず。
(夜) 37.6℃。
2006/02/13
36.6℃。当院来院。フスタゾールシロップ10mL、ムコダインシロップ10mL、ニボラジンシロップ10mL分3 2日分処方。
2006/02/14
(夕方) 37.1℃。
2006/02/15
(今朝) 36.7℃。
セキ、ハナ、ゼーゼー。

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-05025713	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									
インフルエンザ軽快。 フスタゾールシロップ10mL、ムコダインシロップ10mL、ニボラジンシロップ10mL 分3 4日分処方。ホクナリンテープ1mgx4日分処方。 不明 錯乱回復。									
								MedDRA	Version (9.0)

171

(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-05025713	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		
特になし。			本事象は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強く考えられるが、副作用が発現しているかも不明であり、情報不足のため評価困難である。		
今後の対応					
今後とも同様な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		
			錯乱		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
本症例は副作用発現時に当患者を診察していないことから処方医は副作用詳細調査時に副作用名の記入を拒否された。初回情報入手時は「重篤」、詳細調査では「非重篤」と評価されたが、これ以上の調査に協力が得られなかったため、企業は重篤と評価し、報告する。 使用上の注意記載状況 <重大な副作用>に記載済み(意識障害、異常行動) CDS:記載なし					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (9.0)

172

(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-05025713		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	06/02/10	06/02/11	06/02/12	06/02/13	06/02/14	06/02/15				
体温	℃			37.6	39.2	37.6	36.6	37.1	36.7				
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-05025713		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 喘息	06/02/10	継続	インフルエンザA (原疾患) 喘息性気管支炎	外来、職業 (●)									

MedDRA Version (9.0)

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-05025713		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	06/02/11	06/02/11				
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.	錯乱状態 錯乱状態		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 (9.0)	

(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-05025713		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 錯乱、 錯乱状態							
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)		

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-05025715	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06月01日		第一報入手日	2006年02月24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					
患者略名		体重							
性別	女性	Kg							
年齢	1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/3回	1日	06/02/17	06/02/19	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	06/02/20	06/02/20	インフルエンザ
カロナール	アセトアミノフェン	0	経口	TAB	2DF/3回	1日	06/02/17	06/02/20	
メジコン	臭化水素酸デキストロメトルファン	0	経口	TAB	30mg/3回	1日	06/02/17	06/02/20	

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		06/02/19	06/02/25			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
 2006/02/15
 38°C以上の発熱、咽頭痛、咳。
 2006/02/17
 (午前)近医受診し本剤2cap、カロナール6T、メジコン6T処方。(5日分)
 本剤を誤って75mg×3/日で内服開始(~2/20)。2/20は75mg1回内服で終了。
 2006/02/18
 解熱(36°C台)。しかしかえって集中力が低下する気がした。
 2006/02/19
 喋り方が緩慢になる。意識障害発現。
 2006/02/20
 近医再診。
 2006/02/21
 当科受診。軽度(JSC-1-1)意識障害等あり入院。
 2006/02/22

176

(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-05025715	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									
頭CT(単純)、頭MRI(Gd造影+)施行。脳実質異常なし。 脳波で高振幅の徐波あり。 2006/02/24 脳波で高振幅の徐波あり。しかし症状はほぼ消失。 2006/02/25 退院。意識障害軽快。 【本剤服薬歴】なし									
								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-05025715	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>本剤使用し、解熱後に軽度の意識障害を生じた。無治療で消失。 副作用発現前の脳は検査は未実施。 本剤と意識障害の因果関係について 1) 発熱時には意識障害がなかったものの、本剤を服用し、解熱してから意識障害が出現しており、ウイルス感染症状と時期がずれていることから。 2) 脳波については、以前の記録がなかったため、因果関係は不明。ただし、てんかんや一過性意識障害のエピソードはこれまでも、その後もみられておらず、臨床上でてんかんがあるとはいえない。</p>			<p>本剤投与後に意識障害が発現しているものの、原疾患であるインフルエンザの影響が考えられる。</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		
			意識障害		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
<p>本症例は初回情報入手時(平成18年2月24日)、「意識障害」について予測可・重篤症例(30日報告対象)、「脳波異常」について予測不可・重篤症例(15日報告対象)と評価していたが、追加情報入手(平成18年2月27日)により「意識障害」(30日報告対象)のみに変更となり、未完了報告済みである。 使用上の注意の記載状況 意識障害 <重大な副作用>記載済み</p>					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (9.0)

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-05025715		第3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	06/02/21								
白血球数	/mm ³			4300								
赤血球数	x10 ⁴ /mm ³			536								
ヘモグロビン	g/dL			13.7								
ヘマトクリット	%			42.4								
血小板数	x10 ⁴ /mm ³			21.1								
総蛋白 (血清)	g/dL			7.0								
アルブミン (血清)	g/dL			3.9								
総ビリルビン	mg/dL			0.6								
AST (GOT)	IU			18								
ALT (GPT)	IU			10								
AL-P	IU			202								
LD	IU			140								
尿素窒素 (血清)	mg/dL			11.7								
血中クレアチニン	mg/dL			0.6								
尿酸 (血清)	mg/dL			3.8								
ナトリウム	mEq/L			142								
カリウム	mEq/L			4.8								
クロール	mEq/L			106								
カルシウム	mg/dL			8.2								
リン	mg/dL			3.5								
C-反応性蛋白	mg/dL			0.19								
髄液				CG8/3								
髄液 PLOT				33								
髄液 IgG				2.6								
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)

179

(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-05025715		第3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	06/02/15	継続	原疾患	外来、職業 ()					
								MedDRA	Version (9.0)

180

(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-05025715		第3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		再投与による再発の有無	
1.	日本 (日本)	タミフル		リン酸オセルタミビル		減量		06/02/17 06/02/19			
2.	日本 (日本)	タミフル		リン酸オセルタミビル		非該当		06/02/20 06/02/20			
3.	日本	カロナール		アセトアミノフェン				06/02/17 06/02/20			
4.	日本	メジコン		臭化水素酸デキストロ メトルファン				06/02/17 06/02/20			
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	
1.	意識レベルの低下			REPORTER						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	
	意識レベルの低下			COMPANY							
2.	意識レベルの低下			REPORTER							
	意識レベルの低下			COMPANY							
3.										1. タミフル: 2. タミフル: 3. カロナール: 4. メジコン:	
4.											
報告された死因				剖検				剖検による死因		Version (9.0)	
								MedDRA			

181

(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-05025715	第3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		
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)		

182

(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-05025716	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06月01日		第一報入手日	2006年02月24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		インフルエンザ 右脚ブロック 光線過敏性反応 血管中心性リンパ 腫					
患者略名		体重							
性別	男性	Kg							
年齢	1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	06/01/13	06/01/17	インフルエンザ
カロナール	アセトアミノフェン	0	経口	TAB	2DF/3回	1日	06/01/13	06/01/17	発熱
メジコン	臭化水素酸デキストロメトルファン	0	経口	TAB	30mg/3回	1日	06/01/13	06/01/17	咳嗽

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		06/01/15	06/01/27			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
 2006/01/13
 39°Cの発熱あり、近医にてインフルエンザ治療(確定はしていない)のため本剤20、カロナール6T、メジコン6T処方される。
 2006/01/15
 解熱。
 (夕方)意識障害発現。会話が通じず、ボーッとしていることが多い。
 2006/01/16
 「ウン」「ウン」しか言わない。
 2006/01/17
 1日中ボーットとした感じで、食事を1食しかとらなかった。
 本剤投与終了。
 2006/01/18
 近医で意識障害を指摘され、救急車にて搬送され当院入院。
 脳波検査実施: やや前頭葉に優位に広汎性の高振幅θ wave (θ burst) が頻発。ときに>250μV。
 処置:

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-05025716	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							
<p>急性散在性脳(脊髄)炎等の炎症性脳炎の可能性を考えたため、ソルデム200mL/日(～1/20)、ソルメドロール1g/日(～1/20)、ガスターD錠10mg×2回/日(～2/3)投与。 また、ウイルス性脳炎、特にヘルペスの可能性を否定しきれなかったため、ピクロックス250mg・2A×3回/日、NS100mL×3回/日(～1/22)投与。 入院時はJCS I-1 (ルンバール、CT、MRIで異常がなかったが、急性の意識障害で脳炎、脳症を疑ったため) 2006/01/19 症状軽減傾向(～1/20)。 2006/01/20 脳波検査実施: 1/18と同様だが、正常なα波の割合が増えている。 2006/01/21 プレドニン50mg(朝30mg、昼20mg)に投与開始。 2006/01/24 プレドニン40mg(朝30mg、昼10mg)に減量。 2006/01/26 プレドニン30mg(朝1回)に減量。 2006/01/27 回復し退院。入院時にあった脳波異常も消失。 2006/01/28 プレドニン20mg(朝1回)に減量。 2006/01/30 プレドニン10mg(朝1回)に減量。 2006/02/01 プレドニン5mg(朝1回)に減量し、3日間投与後中止。 〔本剤服薬歴〕なし</p>							
						MedDRA	Version (9.0)

184

(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-05025716	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		
インフルエンザ(確定ではない)に対し、本剤処方、解熱と同日に意識障害が生じていることから、直接インフルエンザによる症状より薬剤性の可能性を考えた。			本剤投与後に意識障害が発現しているものの、原疾患であるインフルエンザの影響が考えられる。		
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		
			意識障害		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
使用上の注意記載状況 意識障害<重大な副作用>記載済み					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (9.0)

185

(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-05025716		第3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										
白血球数	/mm ³	4000	8900	4300										
好中球数 (%)	%			60										
リンパ球 (%)	%			34										
単球 (%)	%			6.0										
赤血球数	x10 ⁴ /mm ³			536										
ヘモグロビン	g/dL			15.7										
ヘマトクリット	%			45.5										
血小板数	x10 ⁴ /mm ³			22.6										
総蛋白 (血清)	g/dL			7.4										
アルブミン (血清)	g/dL			4.33										
総ビリルビン	mg/dL			0.7										
AST (GOT)	IU	11	31	14										
ALT (GPT)	IU	7	42	10										
ALP	IU	133	312	202										
LD	IU	116	214	191										
クレアチンキナーゼ	IU/L	48	280	67										
尿素窒素 (血清)	mg/dL	8	19.7	15.8										
血中クレアチニン	mg/dL	0.5	1.0	0.8										
尿酸 (血清)	mg/dL	3.6	7.1	7.6										
ナトリウム	mEq/L	140	146	137										
カリウム	mEq/L	3.5	4.8	4.4										
クロール	mEq/L	103	111	101										
C-反応性蛋白	mg/dL	0	0.31	0.65										
UP		-		-										
UG		-		-										
プロトロンビン時間	秒			14.1										
活性化部分トロンボプラスチン時間	秒			43.5										
空腹時血糖	mg/dL			91										
髄液圧				120										
髄液 色調				水様透明										

MedDRA Version (9.0)