

(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 | | 第2報 | | 一般的名称 | | ザナミビル水和物 | | 承認2年以内 | |
|--------------------|---------|-----------------|------------|--------------------------|----------|-------------|--|--|--|
| 医薬品を入手した国 (承認国) | | 医薬品販売名 (Lot) | | 医薬品に對して取られた処置 | | 開始日 終了日 | | 投与開始から発症までの時間間隔 | |
| 投与終了から発症までの時間間隔 | | 投与開始から発症までの時間間隔 | | 評価結果 | | 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) | リレンザ | ザナミビル水和物 | 投与量変更せず | 07/04/26 | 07/04/30 | | | |
| 2. | | アスベリン | ヒベンズ酸手ペピジン | | 07/04/26 | 07/04/30 | | | |
| 3. | | ムコソルバン | 塩酸アムピロキソール | | 07/04/26 | 07/04/30 | | | |
| 4. | | カロナール | アセトアミノフェン | | | | | | |
| 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. | 異常行動 | 報告音 | | | | 否定できない | | 1. リレンザ; 2. アスベリン; 3. ムコソルバン; 4. カロナール; | |
| 2. | | | | | | | | | |
| 3. | | | | | | | | | |
| 4. | | | | | | | | | |
| 報告された死因 | | 剖検 | | 剖検による死因 | | MedDRA | | Version (10.1) | |