

識別番号・報告回数	B-07010426	第2報	関連報告番号	2002年01月28日	重篤	医学的確認	死亡日	機構処理欄
最新情報入手日	2007年07月26日	30日	第一報入手日	2002年01月28日	死に至るもの	医学的確認	死亡日	機構処理欄
副作用	身長 cm	過去	過去の副作用歴	原疾患・合併症・既往歴	生命を脅かすもの	医学的確認	死亡日	機構処理欄
発現国(情報源)	日本(日本)	体重 Kg	曝露時の妊娠期間		入院又は入院期間の延長が必要なもの	医学的確認	死亡日	機構処理欄
患者略名	M. A.	年齢			永続的又は顕著な障害・機能不全に陥るもの	医学的確認	死亡日	機構処理欄
性別	女性				先天異常を来すもの	医学的確認	死亡日	機構処理欄
年齢	23歳				◎ その他の医学的に重要な状態	医学的確認	死亡日	機構処理欄

医薬品情報

販売名	一般名	被疑薬	経路	剤型	投与量/回 回数	投与期間		医薬品使用理由
						開始日	終了日	
リレンザ	ザナミビル水和物	S	吸入	INH	20mg/回 1日 (分割投与回数不明)	02/01/23	02/01/24	インフルエンザ
フロモックス	塩酸セフカペンピボキシル	S	経口	TAB	(投与情報不明)			
PL	非ピリン系感冒剤(4)	S	経口	GRA	(投与情報不明)			
キョーリンAP	シメトリド・無水カフェイン	S	経口	GRA	(投与情報不明)			
メジコン	臭化水素酸デキストロメトルファン	S	経口	POR	(投与情報不明)			
ロルカム	ロルノキシカム	S	経口	TAB	(投与情報不明)			
ボルタレン	ジクロフェナクナトリウム	S	経口	XXX	(投与情報不明)			
フスタゾール	フェンジソ酸クロペラスタチン	0	経口	POR	(投与情報不明)			

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
非・重	口内炎 (多発性口内炎)	口内炎		02/01/24	02/01/24	02/01/25		回
非・非	感覚鈍麻 (手指しびれ感)	手指のしびれ感		02/01/24	02/01/24	02/01/25		回
非・非	嘔吐 (嘔吐)	嘔吐		02/01/23	02/01/23	02/01/25		回