

識別番号・報告回数	B-05001691	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	2007年08月04日	第一報入手日	2005年04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	過去の副作用歴	原疾患・合併症・ 既往歴 インフルエンザ 脳梗塞					
発現国 (情報源)	日本 (日本)	身長	cm					
患者略名	T. I.	体重	Kg					
性別	男性	曝露時の妊娠期間						
年齢	81歳							

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
シンメトレル	塩酸アマンタジン	S	経口	TAB	50mg/2回	1日	05/02/23	05/02/27	インフルエンザ
ニトレナール	ニトレンジピン	0	不明	TAB	10mg/1回	1日			
フロセミド	フロセミド	0	不明	XXX	200mg/回				
アロチーム	アロプリノール	0	不明	TAB	0.2mg/回				
ハルナール	塩酸タムスロシン	0	不明	CAP	100mg/回				
バイアスピリン	アスピリン	0	不明	TAB	0.4DF/回				
ガスター	ファモチジン	0	不明	XXX	3.0DF/回				
ビオスリー	酪酸菌配合剤	0	不明	XXX	0.5mg/回				
アロファラム	エチゾラム	0	不明	TAB					

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	幻覚	幻覚		05/02/24	05/02/27			回
重・非	激越	興奮		05/02/24	05/02/27			回
重・非	錯乱状態	錯乱		05/02/24	05/02/27			回

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

脳梗塞後のリハビリ中。
2005/02/22
朝10:00に38.5°Cの発熱あり。
夜19:00、体温は37.9°Cであった。
2005/02/23
15:00頃、体温は36.7°C。