

(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-04008730	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	2004年09月10日	30日	第一報入手日	2004年07月15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	日本 (日本)	身長 cm	過去の副作用歴	原疾患・合併症・ 既往歴 インフルエンザ				
発現国 (情報源)	X.X.	体重 Kg						
患者略名	男性							新医薬品等の区分 該当なし
性別								
年齢	39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
シメトレレル	塩酸アママンタジン	S	経口	TAB	投与量/回 回数	開始日 終了日	インフルエンザ
						03/01 03/01	

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
	錯乱状態	錯乱						不

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

【医薬品機構からの給付例】
 医機業発第249号 (平成16年7月12日)
 支給決定日: 平成16年6月3日 整理番号: 163
 2003/01
 インフルエンザの治療に本剤を1回処方。以後来院なし。
 不明
 錯乱が発現。

MedDRA

Version (10.1)