

(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-07001016	第3報	一般的名称	塩酸アマンタジン	開始日	終了日	塩酸アマンタジン	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
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	投与中止	07/03/21	07/03/26	塩酸アマンタジン				
1. 日本 (日本)	シンメトレル	塩酸アマンタジン	投与中止	投与中止	07/03/21	07/03/26	塩酸アマンタジン				
評価対象となる副作用/有害事象名	報告者(医師等)	報告者(医師等)	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	評価結果	評価結果	評価結果	評価結果	評価結果	評価結果
1. 意識消失 異常行動 意識消失 異常行動	報告者(医師等)	報告者(医師等)	報告者(医師等) 送信者(報告企業) 送信者(報告企業)	医薬品と副作用/有害事象の因果関係(評価方法)	関連が疑われる 関連が疑われる 関連が疑われる 関連が疑われる	関連が疑われる 関連が疑われる 関連が疑われる 関連が疑われる	関連が疑われる 関連が疑われる 関連が疑われる 関連が疑われる	関連が疑われる 関連が疑われる 関連が疑われる 関連が疑われる	関連が疑われる 関連が疑われる 関連が疑われる 関連が疑われる	1. シンメトレル	医薬品に関するその他情報
報告された死因	剖検	剖検	剖検	剖検による死因	剖検による死因	剖検による死因	剖検による死因	剖検による死因	剖検による死因	剖検による死因	剖検による死因
				MedDRA	MedDRA	MedDRA	MedDRA	MedDRA	MedDRA	MedDRA	Version (10.0)