

識別番号・報告回数 医薬品を入手した国 (承認国)	B-07010392 医薬品販売名 (Lot)	第2報 一般的名称	一般的名称		塩酸アマンタジン		再投与による 再発の有無	該当なし
			医薬品に対して 取られた 処置	開始日	終了日	投与開始から 発現までの 時間間隔		
1. 日本 (日本)	シンメトレル	塩酸アマンタジン	投与中止	03/02/24	03/02/27			
2. 日本	ミオカマイシン	酢酸ミデカマイシン	投与中止	03/02/24	03/02/28			
3. 日本	パッサミン330mg	アスピリン・ダイアル ミニ	投与中止	03/02/24	03/02/28			
評価対象となる副作用/有害事象名								
1. 知覚過敏 振戦 激越 落ち着きのなさ 失見当識 尿閉 昏迷 食欲不振 薬物相互作用 知覚過敏 振戦 激越 落ち着きのなさ 失見当識 尿閉 昏迷 食欲不振 薬物相互作用	評価の情報源 報告者(医師等) 報告者(医師等) 報告者(医師等) 報告者(医師等) 報告者(医師等) 報告者(医師等) 報告者(医師等) 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) 送信者(報告企業) 送信者(報告企業) 送信者(報告企業) 送信者(報告企業) 送信者(報告企業) 送信者(報告企業) 送信者(報告企業)		評価の結果 関連ないともいえない 関連ないともいえない 関連ないともいえない 関連ないともいえない 関連不明 未記載 未記載 未記載 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		評価に関するその他情報 1. シンメトレル 2. ミオカマイシン 3. パッサミン330mg			
2.	報告された死因		剖検		剖検による死因		MedDRA	
3.	報告された死因		剖検		剖検による死因		Version (10.0)	

