

識別番号・報告回数	B-05001264	第2報	一般的名称	リン酸オセルタミビル	該当なし
その他の情報の有無					
診断に関連する検査及び処置の結果					
MedDRA			Version (9.1)		

医薬品 副作用・感染症 症例票 (国内・外国) 過去の治療歴に関する情報

識別番号・報告回数	B-05001264	第2報	一般的名称	リン酸オセルタミビル	該当なし
治療歴					
原疾患・合併症・既往歴	治療開始日	治療終了日	備考	その他の記述情報	関連する過去の医薬品使用歴
インフルエンザ	05/03/31	継続	インフルエンザA型 (原疾患)	入院、職業 (無)	開始日 05/03/29 終了日 05/03/31 使用理由 尿路感染
良性前立腺肥大症		継続	前立腺肥大症 (合併症)		
破傷風	40		既往症		
下肢の変形	40		破傷風の後遺症による下肢変形 (既往症)		
単麻痺	40		破傷風の後遺症による下肢麻痺 (既往症)		
難聴	40		難聴 (既往症)		
尿道ステント挿入	05/02/16		尿道ステント		
MedDRA			Version (9.1)		

(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 医薬品を入手した国 (承認国)	B-05001264 医薬品販売名 (Lot)	第2報		一般的名称		リン酸オセルタミビル		該当なし	
		一般的名称	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	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
1. 日本 (日本)	タミフル	リン酸オセルタミビル	非該当	05/04/01	05/04/01				
2. 日本	ボルタレンサポ	ジクロフェナクナトリウム	非該当	05/04/01	05/04/01				
3. 日本	フリバス	ナフトピジル		05/03/10	05/04/01				
評価対象となる副作用/有害事象名									
1. 突然死	REPORTER				評価結果		医薬品に関するその他情報		
2. 突然死	COMPANY				関連あるかも/わずかに関連		1. タミフル: 2. ボルタレンサポ: 3. フリバス:		
3.					関連あるかも/わずかに関連				
報告された死因									
剖検 有				剖検による死因		脳浮腫、消化管壊死			
				MedDRA		Version (9.1)			

識別番号・報告回数	B-05002112	第3報	関連報告番号		重篤	医学的確認	死亡日	2005年04月10日	機構処理欄
最新情報入手日	2005年07月08日	第一報入手日	2005年04月01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)	2005年04月10日	2005年04月10日	機構処理欄	
副作用	15日	身長 cm	原疾患・合併症・ 既往歴	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	播種性血管内凝固				
発現国 (情報源)	日本 (日本)	過去の副作用歴	インフルエンザ 脳梗塞 てんかん						
患者略名	M.S.	体重 Kg							
性別	女性								
年齢	87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
					投与量/回	回数	開始日	終了日	
タミフル	リン酸オセルタミビル	S	鼻	GAP	75mg/2回	1日	05/03/23	05/03/27	インフルエンザ
ノルバスク	ベシル酸アムロジピン	0	経口	TAB	(不明)			04/10/31	高血圧
ノルバスク	ベシル酸アムロジピン	0	経口	TAB	(不明)		04/11/12		高血圧
アレビアチン	フェニトインナトリウム	0	静脈内 (明記されていない場合)	INJ	250mg/1回	1日	04/11/05		てんかん
フランドルテープS	硝酸イソソルビド	0	経皮	TAP	40mg/1回	1日	04/11/29		
カロナール	アセトアミノフェン	0	鼻	FGR	200mg/3回	1日	05/03/23	05/03/27	
アルサズレン	アズレンスルホン酸ナトリウム・L-グルタミン	0	鼻	GRA	0.67g/3回	1日	05/03/23	05/03/27	
パントシリン	ピペラシリンナトリウム	0	静脈内 (明記されていない場合)	INJ	1g/2回	1日	05/03/23	05/03/31	

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-LL1)	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・重	播種性血管内凝固 (播種性血管内凝固症候群)	播種性血管内凝固		05/04/01				死

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

身長・体重：不明
2004/10/27
施設に入所していたが肺炎のため入院。状態：長期臥床
ノルバスク (高血圧) (入院前～10/31、11/12～)、タズモリン (入院前～10/31)、チネラック (下痢) (～10/31) 服用
2004/10/31

(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-05002112	第3報	関連報告番号	重篤	医学的確認	死亡日	2005年04月10日	機構処理欄
副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過								
<p>食事摂取が困難であったため、この日から食事中止し、経口薬剤も中止。 2004/11/05 アレビアチン注250mg連日投与。 2004/11/12 経口摂取可能となったため、ノルバスクのみ再開。 2004/11/29 経口摂取不可となり、フランドテルテープ1枚/日の貼布を行い継続した。 肺炎治療したが腎盂腎炎と誤嚥性肺炎を繰り返し、経口摂取不能で経鼻チューブで栄養摂取を行っていた。 2005/03/23 悪寒出現し、その後振戦、発熱す (38.9°C)。インフルエンザA型抗原陽性となる。直ちに本剤細粒150mg 2xの投与と経鼻チューブ (本剤のため) に挿入) より行う。肺炎併発のため、ペントシリン1gx2 (~3/31) 処方。 2005/03/29 解熱。同時に皮下出血斑、口腔内粘膜よりの出血を認める。血液検査にて血小板の減少を認める。 胸部X線撮影、血液培養検査は実施せず。 2005/04/01 血液検査にて血小板の更なる減少、凝固系の異常値を認め、DICと診断し、F0Yの投与を開始する。低分子ヘパリン等の治療は施行していない。 IVHで電解質及びラシックス投与。皮下出血斑、口腔内粘膜よりの出血あり。 皮下出血斑：皮下出血斑は上肢全体に広がり融合し、足手にも見られた。転帰にいたるまで持続した。 口腔内粘膜よりの出血：口腔粘膜の乾燥が影響していると考えられ、舌、口腔、歯茎からじわじわと出血が見られた。 2005/04/06 この日より発熱する (39.0°C)。 2005/04/10 永眠。剖検：未実施。 FNG、PT、APTT：未測定</p>								
						MedDRA		Version (9.0)

