

識別番号・報告回数		第4報		リン酸オセルタミビル				該当なし		
検査	単位	正常範囲 低値	正常範囲 高値	一般的名称	04/07/27	04/08/24	05/03/01	05/03/02	05/03/02	05/03/03
HDL-率	%	20	27.3							
全身倦怠感						+				
動脈血pH								7		
尿比重				1.2						
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

識別番号・報告回数		第4報		リン酸オセルタミビル				該当なし		
検査	単位	正常範囲 低値	正常範囲 高値	一般的名称	04/07/27	04/08/24	05/03/01	05/03/02	05/03/03	
その他の情報の有無										

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 MedDRA Version (10.0)

識別番号・報告回数		第4報		リン酸オセルタミビル				該当なし	
治療歴		治療		備考		その他の記述情報		関連する過去の医薬品使用歴	
原疾患・合併症・既往歴	治療開始日	治療終了日	備考	開始日	終了日	使用理由	副作用 (発現した場合のみ)	開始日	終了日
インフルエンザ		継続	インフルエンザウ イルス感染の疑い (原疾患)				外来、職業(工場勤務)		
発熱	05/03/01	継続	原疾患						

識別番号・報告回数		第4報		一般的名称		リン酸オセルタミビル		該当なし	
B-07001363		一般的名称		医薬品に対して取られた処置		開始日		再投与による再発の有無	
医薬品を入手した国 (承認国)		リン酸オセルタミビル		非該当		終了日		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		05/03/02		05/03/02			
2. 日本	ホスミンS	ホスホマイシンナトリウム		05/03/02		05/03/02			
評価対象となる副作用/有害事象名		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		医薬品に関するその他情報	
1. 突然死	REPORTER					関連あるかも/わずかに関連		1. タミフル:	
突然死	COMPANY					関連あるかも/わずかに関連		2. ホスミンS:	
2. 報告された死因	突然死								
剖検		有		剖検による死因		MedDRA		Version (10.0)	

