

タミフル非使用例の異常な行動が記録されている事例の集計

患者背景、発現時期に関する集計

患者年齢別①

	症例数 (%)	
10歳未満	2	8.3%
10代	21	87.5%
20代	0	0.0%
30代	0	0.0%
40代	0	0.0%
50代	0	0.0%
60代	0	0.0%
70代	1	4.2%
80代	0	0.0%
90代	0	0.0%
不明	0	0.0%
総計	24	

患者年齢別②

	症例数 (%)	
6歳以下	0	0.0%
7歳から9歳	2	8.3%
10歳から12歳	12	50.0%
13歳から15歳	7	29.2%
16歳から18歳	1	4.2%
19歳以上	1	4.2%
不明	1	4.2%
総計	24	

性別

	症例数 (%)	
女性	5	20.8%
男性	19	79.2%
不明	0	0.0%
総計	24	

インフルエンザウイルス型別

	症例数 (%)	
A型インフルエンザ	9	37.5%
A&B型インフルエンザ	0	0.0%
B型インフルエンザ	12	50.0%
型不明	0	0.0%
不明	2	8.3%
予防*	0	0.0%
陰性	1	4.2%
総計	24	

副作用発現時期別①

年	症例数 (%)	
1999	1	4.2%
2002	0	0.0%
2003	0	0.0%
2004	1	4.2%
2005	0	0.0%
2006	0	0.0%
2007	22	91.7%
不明	0	0.0%
総計	24	

副作用発現時期別②

	症例数 (%)	
1998-1999シーズン	1	4.2%
2001-2002シーズン	0	0.0%
2002-2003シーズン	0	0.0%
2003-2004シーズン	0	0.0%
2004-2005シーズン	1	4.2%
2005-2006シーズン	0	0.0%
2006-2007シーズン	22	91.7%
不明	0	0.0%
総計	24	

シーズン；8月から7月

発現時刻別

	イベント数 (%)	
0時から6時まで	8	33.3%
6時から12時まで	3	12.5%
12時から18時まで	6	25.0%
18時から24時まで	7	29.2%
総計	24	

タミフル非使用例の異常な行動が記録されている事例の集計

各シーズンにおけるインフルエンザ型別の集計

V_type	1998 -1999	2001 -2002	2002 -2003	2003 -2004	2004 -2005	2005 -2006	2006 -2007	不明	総計	総計%
A型インフルエンザ	1						8		9	37.5%
A&B型インフルエンザ									0	0.0%
B型インフルエンザ					1		11		12	50.0%
型不明									0	0.0%
不明							2		2	8.3%
予防									0	0.0%
陰性							1		1	4.2%
総計	1	0	0	0	1	0	22	0	24	
総計%	4.2%	0.0%	0.0%	0.0%	4.2%	0.0%	91.7%	0.0%		

タミフル非使用例の異常な行動が記録されている事例の集計

主な併用薬剤の内訳

	薬効細分類2	集計
解熱鎮痛消炎剤	アニリン系製剤	8
	サリチル酸系製剤	
	その他の解熱鎮痛消炎剤	2
	フェニル酢酸系製剤	
	塩基性消炎鎮痛剤	
	計	10
去たん剤	システイン系製剤	4
	その他の去たん剤	2
	ブロムヘキシシン製剤	
	植物性製剤	
	計	6
鎮咳去たん剤	その他の鎮咳去たん剤 植物性製剤	
	計	
抗ヒスタミン剤	その他の抗ヒスタミン剤	1
	トリペレナミン系製剤	
	フェノチアジン系製剤	
	計	1
鎮咳剤	エフェドリン及びマオウ製剤	
	その他の鎮咳剤	4
	デキストロメトルファン製剤	1
	計	5
主としてグラム陽性・ 陰性菌に作用するもの	オキサセフェム系抗生物質製剤	
	セフェム系抗生物質製剤	2
	その他の主としてグラム陽性・陰性菌に作用	
	ペニシリン系抗生物質製剤	3
	計	5
気管支拡張剤	イソプレナリン系製剤	
	キサンチン系製剤	
	その他の気管支拡張剤	1
	計	1
消化性潰瘍用剤	H2遮断剤	
	その他の消化性潰瘍用剤	
	計	

タミフル非使用例の異常な行動が記録されている事例の集計

既往症・合併症

医師記載疾患名	既往症	合併症	計
アトピー性皮膚炎	1		1
意識障害		1	1
気管支喘息	1		1
急性鼻咽頭炎		1	1
急性扁桃腺炎		1	1
高血圧	1		1
睡眠時驚愕症	4		4
熱性けいれん	1		1
扁桃腺炎		1	1
便秘	1		1
計	9	4	13

タミフル非使用例の異常な行動が記録されている事例の集計

10) 他剤による異常な行動の副作用歴の有無

	症例数 (%)	
有	0	0.0%
無	19	79.2%
不明	5	20.8%
総計	24	100.0%

14) 異常な行動の発現が就寝中か否か

	症例数 (%)	
Yes	11	45.8%
No	8	33.3%
不明	5	20.8%
総計	24	100.0%

11) 最初の投与から異常な行動の発現までの時間

	症例数 (%)	
1時間未満	/	
1時間以上3時間未満		
3時間以上5時間未満		
5時間以上7時間未満		
7時間以上9時間未満		
9時間以上12時間未満		
1日		
2日以上		
不明		
総計		

15) 異常な行動の発現が覚醒直後か否か

	症例数 (%)	
Yes	2	8.3%
No	0	0.0%
不明	22	91.7%
総計	24	100.0%

12) 直近の投与から異常な行動の発現までの時間

	症例数 (%)	
30分未満	/	
30分以上1時間未満		
1時間以上3時間未満		
3時間以上5時間未満		
5時間以上7時間未満		
7時間以上9時間未満		
9時間以上12時間未満		
同日		
2日		
不明		
総計		

16) 就寝時刻から異常な行動の発現までの時間

	症例数 (%)	
30分未満	1	4.2%
30分以上1時間未満	0	0.0%
1時間以上2時間未満	1	4.2%
2時間以上4時間未満	1	4.2%
4時間以上	2	8.3%
不明	11	45.8%
該当なし(就寝中ではない)	8	33.3%
総計	24	100.0%

13) 異常な行動の直前の体温

	症例数 (%)	
36度台	1	4.2%
37度台	1	4.2%
38度台	4	16.7%
39度台	10	41.7%
40度以上	3	12.5%
不明	5	20.8%
総計	24	100.0%

17) 異常な行動の回復までの時間

	症例数 (%)	
30分未満	3	12.5%
30分以上1時間未満	2	8.3%
同日	5	20.8%
1日	0	0.0%
2日	0	0.0%
3日	0	0.0%
5日	0	0.0%
不明	13	54.2%
死亡のため該当なし	1	4.2%
総計	24	100.0%

	症例数 (%)	
解熱過程	2	8.3%
解熱後	0	0.0%
発熱持続	17	70.8%
その他	0	0.0%
不明	5	20.8%
総計	24	100.0%

タミフル非使用例の異常な行動が記録されている事例の集計

18) 異常な行動が一眠りして回復したか否か

	症例数 (%)	
Yes	15	62.5%
No	0	0.0%
不明	8	33.3%
死亡のため該当なし	1	4.2%
総計	24	100.0%

19) 患者の記憶の有無

	症例数 (%)	
有	9	37.5%
無	12	50.0%
不明	3	12.5%
総計	24	100.0%

20) 光に対する反応の有無

	症例数 (%)	
有	0	0.0%
無	15	62.5%
不明	9	37.5%
総計	24	100.0%

21) 睡眠時驚愕症又は睡眠時遊行症の既往歴の有無

	症例数 (%)	
有	4	16.7%
無	12	50.0%
不明	8	33.3%
総計	24	100.0%

22) 睡眠時驚愕症又は睡眠時遊行症の家族歴の有無

	症例数 (%)	
有	2	8.3%
無	12	50.0%
不明	10	41.7%
総計	24	100.0%

23) 熱性痙攣の既往歴の有無

	症例数 (%)	
有	1	4.2%
無	17	70.8%
不明	6	25.0%
総計	24	100.0%

24) 熱性痙攣の家族歴の有無

	症例数 (%)	
有	3	12.5%
無	12	50.0%
不明	9	37.5%
総計	24	100.0%