

識別番号・報告回数	B-06026553	第4報	関連報告番号		重篤	医学的確認	死亡日	機構処理欄
最新情報入手日	2007年07月24日	身長	第一報入手日	2007年03月23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	報告された死因 (死亡の場合)		
発現国 (情報源)	日本 (日本)	cm	過去の副作用歴	原疾患・合併症・ 既往歴				
患者略名	K. Y.	体重		インフルエンザ 喘息 アレルギー性鼻炎 季節性アレルギー 動物アレルギー	永続的又は顕著な障害・ 機能不全に陥るもの			
性別	男性	Kg			先天異常を来すもの その他の医学的に重要な状態			
年齢	11歳	曝露時の妊娠期間						新医薬品等の区分 承認2年以内

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	
リレンザ	ザナミビル水和物	S	吸入	INH	2DF/2回	1日	07/02/28	07/02/28	インフルエンザ
アレジオン	塩酸エピナスチン	0	経口	POR	(投与情報不明)				
ポララミン	D-マレイン酸クロロフェニラミン	0	経口	TAB	2mg/3回	1日	07/02/28	07/03/04	インフルエンザ
ホクナリン：テープ	ツロブテロール	0	経皮	TAP	(投与情報不明)				
フラベリック	リン酸ベンプロペリン	0	経口	TAB	20mg/3回	1日	07/02/28	07/03/04	咳嗽
ムコダイン	カルボシステイン	0	経口	TAB	250mg/3回	1日	07/02/28	07/03/04	湿性咳嗽
テオロング	テオフィリン	0	経口	SRT	100mg/2回	1日	05/01/14		喘息

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-LLT)	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	異常行動 (異常行動)	異常行動		07/02/28	07/03/01			回
非・非	悪心 (嘔気)	嘔気		07/02/28	07/02/28			回
非・非	嘔吐 (嘔吐)	嘔吐		07/02/28	07/02/28			回
非・非	意識レベルの低下 (眼を半開きにする)	意識レベルの低下		07/02/28	07/02/28			回
非・非	尿失禁 (尿失禁)	尿失禁		07/02/28	07/02/28			回

MedDRA

Version (10.0)