

識別番号・報告回数	B-07000630	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25日	15日	第一報入手日	2007年03月23日	死に至るもの		報告された死因 (死亡の場合)	新医薬品等の区分 該当なし
発現国 (情報源)	日本 (日本)	身長 cm	過去の副作用歴	原疾患・合併症・ 既往歴	入院又は入院期間の延長が 必要なもの			
患者略名	S. T.	体重 Kg		インフルエンザ	永続的又は顕著な障害・ 機能不全に陥るもの			
性別	女性				先天異常を来すもの			
年齢	8歳		曝露時の妊娠期間		◎ その他の医学的に重要な状態			

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
リレンザ	ザナミビル水和物	S	吸入	INH	10mg/1回 1日	開始日 07/03/23 終了日 07/03/23	インフルエンザ

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 回
重・重	血管迷走神経性失神 (血管迷走神経性失神)	血管迷走神経性失神		07/03/23	07/03/23			

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

2007/03/23 11:00  
インフルエンザ迅速診断キットで、B型インフルエンザと診断し、リレンザ投与練習のため、デモンストラーションキットを2プリストア吸入し  
た。吸入直後、顔色不良となり、眼球上転させながら、後方へ転倒した。呼吸音は弱く、喘鳴はなかった。心拍数60/min、酸素飽和度96%、血  
圧は測定せず。ボスミン0.3mg皮下注した。10-15分で、症状は回復した。回復時、心拍数120/min、酸素飽和度98%、血圧110/74mmHg。  
2007/03/23  
1時間、経過観察後、帰宅した。

2007/03/23 13:30  
発熱は続くが、意識清明で、症状がない事を電話で確認した。  
<追加情報>

睡眠時驚悸症、睡眠時遊行症などの睡眠障害の既往歴:無  
睡眠時驚悸症、睡眠時遊行症などの睡眠障害の家族歴:不明  
異常行動の既往歴:無  
他剤での異常行動の副作用歴:無  
「血管迷走神経性失神」発現の患者さんの記憶の有無:不明  
「血管迷走神経性失神」発現、患者さんの体温:発熱持続  
「血管迷走神経性失神」発現時あるいは発現直前の患者さんの光に対する反応の有無(光をまぶしがったり、明るくすると興奮するなど):無