

識別番号・報告回数	B-07009621	第1報	一般的名称	ザナミビル水和物	該当なし
担当医等の意見			報告企業等の意見		
インフルエンザの合併症として重症な中枢神経症状が報告されているが、過去の症例における小脳失調症は他の神経学的症状、徴候とともに発現している。軽度で単独の小脳失調症が、インフルエンザ発症3日目に発現し、後遺症なく約3日後に消失した。インフルエンザに罹患した小脳炎はたいていインフルエンザ発症から約2週間後に現れ、回復するまでに約1カ月を要する。ロキソプロフェン(180mg/日×3日)は小脳失調症の原因とは考えにくい。失調症がインフルエンザの合併症である可能性が残るとしても、本患者においてザナミビルは小脳失調症の原因として最も疑わしい。			臨床的にはめまいが認められ、めまいが発現することが知られている他剤が併用投与されている。また、報告医師の意見にも見られるように、失調症は原疾患であるインフルエンザの合併症である可能性も否定できず、インフルエンザ様症状による体調不良が関与した可能性考えられます。これらより、本剤との関連性を明確にすることは困難であると		
今後の対応					
今後とも、安全性情報の収集・伝達に努力し、同様の事象の発現状況をみて対処する所存です。					
送信者による診断名/症候群及び/又は副作用/有害事象の再分類			第一次情報源により報告された副作用/有害事象		
1. 使用上の注意の記載状況 リレンザ：(国内) (PDR) (DATA SHEETS) 記載なし ムコスタ：めまい ロキソニン：記載なし PL：めまい			小脳失調症		
2. 累積報告件数 (国内) 1件 (今回の報告を含む) / (外国) 0件			累積報告件数・使用上の注意記載状況等		
3. 患者背景等について入手したので追加報告致します。			資料一覧		
引用文献			MedDRA		
Version (10.0)			Version (10.0)		