

識別番号・報告回数	B-07003835	第3報	関連報告番号	2007年05月17日	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23日	15日	第一報入手日	2007年05月17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
副作用	身長 cm	原疾患・合併症・ 既往歴	過去の副作用歴	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 永続的又は顕著な障害・ 機能不全に陥るもの 先天異常を来すもの ◎ その他の医学的に重要な状態	報告された死因 (死亡の場合)			
発現国 (情報源)	日本 (日本)	体重 Kg	曝露時の妊娠期間	インフルエンザ 睡眠障害 異常行動				
患者略名	Y. N.	性別						
年齢	13歳							

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
シンメトレル	塩酸アマタンジン	S	経口	TAB	投与量/回 回数	開始日 終了日	
カロナール	アセトアミノフェン	0	経口	FGR	50mg/2回 1日	07/04/26	インフルエンザ
					0.5g/回 (屯用)	07/04/26	

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-LL1)	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
	異常行動	異常行動		07/04/26	07/04/27			回

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

2007/04/25  
 (AM 7:00) 38.0度、悪寒発熱。解熱剤カロナール服用。  
 (PM 10:00) 39.2度。  
 2007/04/26  
 (AM 7:00) 39.8度、頭痛(+)、せき(-)。  
 (PM 0:00) 38.3度。  
 (PM 0:40) 当院受診。インフルエンザ抗原精査測定でインフルエンザA型陽性。本剤(シンメトレル)200mg/日、カロナール細粒0.5(20%)屯用処方。タミフルは処方していない。  
 (PM 9:00) 39.0度、睡眠から覚醒後に、熱さましシートを頭にはった時、シートにバイ菌がついていると言っていると書いてはざとり、しばらくポーとして家の中を歩きまわっていた。その後就寝。事象は解熱過程で発現したものであった。  
 2007/04/27  
 異常行動はみられなかった。  
 2007/04/28  
 解熱。  
 2007/05/01  
 登校。  
 患者には異常行動に関する既往歴、睡眠時驚悸症の既往歴及び家族歴があった。  
 小学校低学年まで夜中に起きたりして「コワイヨ、コワイヨ」と言っていた。