

識別番号・報告回数	B-05003287	第1報	関連報告番号	2005年05月06日	重篤	医学的確認	死亡日	機構処理欄
最新情報入手日	2005年05月06日	30日	第一報入手日	2005年05月06日	死に至るもの	報告された死因 (死亡の場合)		
副作用	身長 cm		過去の副作用歴	原疾患・合併症・既往歴	生命を脅かすもの			
発現国(情報源)	日本(日本)			インフルエンザ	入院又は入院期間の延長が			
患者略名	X.X.			咽頭炎	必要なもの			
性別				過敏症	永続的又は顕著な障害・機能不全に陥るもの			
年齢	16歳		曝露時の妊娠期間		先天異常を来すもの			新医薬品等の区分 該当なし

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	
シンメトレル	塩酸アママンジン	S	経口	TAB	50mg/2回	1日	05/03/05	05/03/05	インフルエンザ
メイアクト	セフトレニピボキシル	0	経口	TAB	1DF/3回	1日	05/03/04	05/03/04	
ソルニラート	ソファアルコン	0	経口	TAB	1DF/3回	1日	05/03/04	05/03/04	
セキトン	フマル酸ケトチlafen	0	鼻	LIO			05/03/04	05/03/04	
オノン	フランカルカスト水和物	0	経口	CAP	225mg/2回	1日	05/03/04	05/03/04	

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
	意識レベルの低下	意識レベルの低下		05/03/05	05/05/08	3時間	3時間	回
	痙攣	痙攣		05/03/05	05/05/08	3時間	3時間	回

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

2005/03/05
 A型インフルエンザに対して本剤(シンメトレル錠) 100mg/日投与開始。
 本剤(50mg) 2回目の内服後、約3時間後に意識障害と痙攣出現し、自衛隊の救急車(父親が自衛隊に勤務のため)でA病院へ搬送。入院治療を受ける。脳波の検査: 正常。本剤は発作後服用していない。
 2005/05/08
 回復。