

識別番号・報告回数	B-05006431	第1報	関連報告番号	2005年06月21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06月21日	身長 cm	第一報入手日	2005年06月21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 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)		新医薬品等の区分 該当なし
副作用	30日	体重 kg	過去の副作用歴	原疾患・合併症・ 既往歴				
発現国 (情報源)	日本 (日本)			インフルエンザ				
患者略名	M.E.							
性別	女性							
年齢	10歳		曝露時の妊娠期間					

医薬品情報

販売名	一般名	被疑薬	経路	剤型	投与量/回	投与期間		医薬品使用理由
						回数	開始日 終了日	
シメトレル	塩酸アママンタジン	S	経口	TAB	50mg/2回	1日	04/12/13 04/12/14	インフルエンザ
ムコンレート	塩酸アンブロキシール	0	不明	XXX				
UNKNOWNDRUG	アスピリン	0	不明	XXX				
ボララミン	d-マレイン酸クロルフェニラミン	0	不明	XXX				
カロナー	アセトアミノフェン	0	不明	XXX				

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-LLI)	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・非	意識レベルの低下	幻覚 意識障害	20分	04/12/14	04/12/14			回

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

2004/12/13
A型インフルエンザにて夜から本剤 (シメトレル錠) 100mg/日投与開始。
2004/12/14
20分ほど持続する幻覚、意識障害が出現。本剤投与中止。その後回復。特に治療はなし。