

(様式第2 (一))

医薬品 副作用・感染症 症例票 (国内・外国)

1 / 5

識別番号・報告回数	B-06026745	第3報	関連報告番号	2007年03月16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04月12日	身長 cm	第一報入手日	2007年03月16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	15日	体重 Kg	過去の副作用歴					
発現国 (情報源)	日本 (日本)		原疾患・合併症・ 既往歴					
患者略名	I.Y.		インフルエンザ					
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/回数		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	塩酸アマンタジン	S	経口	TAB	1DF/2回	1日	07/02/25	07/02/27	インフルエンザ
アスベリン	ヒバンス酸チペピジン	0	経口	TAB	2DF/3回	1日	07/02/25	07/02/27	
ムコダイン	カルボシステイン	0	経口	TAB	2DF/3回	1日	07/02/25	07/02/27	
ツロブテロール	ツロブテロール	0	経皮	TAP	1DF/1回	1日	07/02/25	07/02/27	

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
	ムンブス 幻覚	流行性耳下腺炎 幻覚		07/03/01 07/02/25	07/04/12			不 軽

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

2007/02/25  
インフルエンザAの診断(発熱で受診)により本剤(シンメトレル)2錠/日内服開始。同日より目の調節障害(大きくなくなったり、小さくなったりする)がはじまる。1日に5~10分程度回生する。ない日も時にある。

2007/02/27  
本剤及び併用薬の投与を中止。  
2007/03/01  
ムンブス継続。7日まで治療を行った。  
(不明) 徐々に頻度減少の傾向は3月下旬頃からあり。  
2007/04/02  
眼の調節障害の転帰は未回復。ムンブスの転帰は不明。