

識別番号・報告回数	B-07022066	第4報	関連報告番号	2007年12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	2008年03月17日	第一報入手日	2007年12月17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	報告された死因 (死亡の場合)			
副作用	15日	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 激越					
患者略名								
性別	男性							
年齢	6歳	曝露時の妊娠期間						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		
リレンザ	ザナミビル水和物	S	吸入	INH	10mg/1回	1日	07/12/12 07/12/12	インフルエンザ
リレンザ	ザナミビル水和物	S	吸入	INH	10mg/2回	1日	07/12/13 07/12/13	インフルエンザ
ホクナリン：テープ	ツロブテロール	0	経皮	TAP	1mg/1回	1日	07/12/11	喘息

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
非・非	異常行動 (夜間異常行動)	異常行動		07/12/13	07/12/14			回

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

2007/12/12朝  
体温37.8度。  
2007/12/12夕方  
体温39.8度。受診。  
2007/12/12夜  
1回目吸入。  
2007/12/13朝  
2回目吸入。  
2007/12/13夕  
体温34.6度。3回目吸入。  
2007/12/13夜間  
鏡の前でボーンと立ちすくみ、大声で家中走り回り、家族の制止するのがやとだったようである。明け方まで続いたようである。  
2007/12/14  
その後発熱も治まった為、リレンザ投与は中止した。  
<その他の情報>  
睡眠障害の既往歴:有(恐怖映画等で夜中興奮していた)  
睡眠障害の家族歴:不明

(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-07022066	第4報	関連報告番号	重篤	医学的確認	死亡日	機構処理欄	
副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過								
異常行動の既往歴:不明 他剤での異常行動の副作用歴:無 異常行動発現の患者の記憶の有無:不明 異常行動の発現時あるいは発現直前の患者の光に対する反応:不明 異常行動の発現後一眠りして回復した								
							MedDRA	Version (11.0)

識別番号・報告回数	B-07022066	第4報	一般的名称	ザナミビル水和物	報告企業等の意見	該当なし
担当医等の意見			報告企業等の意見			
<p>(異常行動)リレンザ疑われる 夜間異常行動は、リレンザを投与3回で発症してきている。リレンザ投与後軽減されており、インフルエンザの増殖を抑えていることもハッキリしている。もともとこの患児は、恐怖映画等でも夜泣きが強く、眠れなくなることが多かったという。タミフルも同様に異常行動の報告があることであらうか?よって、リレンザと副作用の増殖を抑えた時に何らかの物質が出ている可能性もあるのではないかと考えている。リレンザと副作用の関連性はやはり疑わしいと考えられる。 患者情報は2001年12月3日生(6歳)が正しい。これまでの患者情報(生年月日、体重)は間違い。発現日当日に患者が興奮する要因は有りだが、その内容は不明。</p>			<p>インフルエンザ感染による可能性も考えられるため、対象と本剤との関連性は確定ではないと考えます。</p>			
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			
			夜間異常行動			
累積報告件数・使用上の注意記載状況等						
<p>1. 使用上の注意の記載状況 異常行動：(国内、PDR、ABPI Data Sheet) 記載なし 2. 累積報告件数 異常行動：(国内) 62件 (今回の報告を含む) / (外国) 0件 3. 薬事法施行規則の規定に基づき、企業が報告すべき情報を入力した日は2007年12月28日です。</p>						
引用文献			資料一覧			
MedDRA						
Version (11.0)						

識別番号・報告回数	B-07022066	第4報	一般的な名称	ザナミビル水和物	該当なし
検査	単位	正常範囲 低値	正常範囲 高値	不明1	
その他の情報の有無					
診断に関連する検査及び処置の結果					
MedDRA Version (11.0)					

医薬品 副作用・感染症 症例票 (国内・外国)	過去の治療歴に関する情報				
識別番号・報告回数	B-07022066	第4報	一般的な名称	ザナミビル水和物	該当なし
治療歴					
原疾患・合併症・既往歴	治療開始日	治療終了日	備考	その他の記述情報	関連する過去の医薬品使用歴
インフルエンザ 激越	07/12/12	継続	原疾患 既往症		開始日 終了日 使用理由
MedDRA Version (11.0)					

(様式第2 (四) )

医薬品 副作用・感染症 症例票 (国内・外国)

評価に関する情報

4 / 5

識別番号・報告回数		第4報		一般的な名称		ザナミビル水和物		該当なし	
医薬品を入手した国 (承認国)		医薬品販売名 (Lot)		医薬品に対して取られた処置		開始日 終了日		再投与による再発の有無	
1. 日本 (日本)	リレンザ	ザナミビル水和物	投与中止	07/12/12	07/12/12	投与開始から発現までの時間間隔	投与終了から発現までの時間間隔	再投与により再発した副作用名	再投与により再発した副作用名
2. 日本 (日本)	リレンザ	ザナミビル水和物	投与中止	07/12/13	07/12/13				
3.	ホクナリン：テープ	ツロブテロール		07/12/11					
評価対象となる副作用/有害事象名		評価の情報源		医薬品と副作用/有害事象の因果関係 (評価方法)		評価結果		医薬品に関するその他情報	
1. 異常行動		報告者				疑われる		1. リレンザ;	
2. 異常行動		報告者				疑われる		2. リレンザ;	
3.								3. ホクナリン：テープ;	
報告された死因				剖検		剖検による死因			
						MedDRA		Version (11.0)	

(様式第2(五))

医薬品 副作用・感染症 症例票 (国内・外国)

母子に関する情報

5 / 5

識別番号・報告回数	B-07022066	第4報	一般的名称	ザナミビル水和物		親の身長 cm		親の体重 kg		副作用／有害事象名	該当なし
関連報告番号			親の年齢							異常行動、 異常行動	
親の略名	親の性別	最終月経日									
曝露時の妊娠期間			発現時の妊娠期間								
親の関連する治療歴及び随伴状態											
原病	開始日	終了日	備考	医薬品名	開始日	終了日	使用理由		副作用 (発現した場合のみ)		
親の関連する治療歴及び随伴状態 (副作用／有害事象を除く)											
				MedDRA		Version (11.0)					