

(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-07025432 | 第2報 | 一般的名称    | リン酸オセルタミビル      |     |            |            |                            | 該当なし |
| 関連報告番号                       |            |     | 親の年齢     |                 |     | 親の身長<br>cm | 親の体重<br>kg | 副作用／有害事象名<br>異常行動、<br>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              |            |     |          | 親の関連する過去の医薬品使用歴 |     |            |            |                            |      |
| 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<br>(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)

(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-07025433               | 第2報        | 関連報告番号                    |                     | 重篤  | 医学的確認 | 死亡日            |                | 機構処理欄            |             |    |
| 最新情報入手日   | 2008年04月09日              |            | 第一報入手日                    | 2008年02月12日         |   |       | 報告された死因(死亡の場合) |                |                  |             |    |
| 副作用   | 30日                      | 身長<br>cm   | 過去の副作用歴                   | 原疾患・合併症・既往歴         | 死に至るもの<br>生命を脅かすもの<br>入院又は入院期間の延長が必要なもの<br>永続的又は顕著な障害・機能不全に陥るもの<br>先天異常を来すもの<br>◎ その他の医学的に重要な状態 |       |                |                |                  |             |    |
| 発現国(情報源)  | 日本(日本)                   |            |                           | インフルエンザ<br>季節性アレルギー |   |       |                |                |                  |             |    |
| 患者略名  | X.X.                     | 体重<br>Kg   |                           |                     |   |       |                |                |                  |             |    |
| 性別  | 女性                       |            |                           |                     |   |       |                |                |                  |             |    |
| 年齢  | 8歳                       | 曝露時の妊娠期間   |                           |                     |   |       |                |                | 新医薬品等の区分<br>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<br>開始日 終了日  | 医薬品使用理由     |    |
|   |                          |            |                           |                     |   |       | 投与量/回 回数       |                |                  |             |    |
| タミフル  |                          | リン酸オセルタミビル |                           | S                   | 経口  | SYR   | /2回 1日<br>(不明) |                |                  | インフルエンザ     |    |
| 副作用／有害事象  |                          |            |                           |                     |   |       |                |                |                  |             |    |
| 重要性   | 副作用／有害事象名<br>(MedDRA-PT) |            | 副作用／有害事象名<br>(MedDRA-LTT) |                     |   | 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   | 異常行動<br>(異常行動)           |            | 異常行動                      |                     |   |       |                |                |                  |             | 回  |
| 副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過   |                          |            |                           |                     |   |       |                |                |                  |             |    |
| <b>TAMIFLU</b><br>身長・体重：不明<br>不明<br>インフルエンザ罹患3日目の昼に診察。<br>晩から本剤を服用。その時、体温は38.5°C。<br>不明<br>服薬2日目、朝・晩に服用。体温は37.8°C。<br>(20:30) 就寝。<br>(23:30頃) 就寝3時間後に、大声で奇声を発し(アーギャーといったもの)、尋常でない強さで足をバタつかせ、親を蹴ったりしていた。異常行動(非重篤)発現。意識はなく、5分後に再度入眠した。<br>不明<br>異常行動回復。 |                          |            |                           |                     |   |       |                |                |                  |             |    |
|   |                          |            |                           |                     |   |       | MedDRA         | Version (11.0) |                  |             |    |

(様式第2(二))

## 医薬品 副作用・感染症 症例票(国内・外国)

2/5

|  |            |     |                                     |            |      |
|--|------------|-----|-------------------------------------|------------|------|
| 識別番号・報告回数  | B-07025433 | 第2報 | 一般的名称                               | リン酸オセルタミビル | 該当なし |
| 担当医等の意見  |            |     | 報告企業等の意見                            |            |      |
| 今までインフルエンザでこういった異常行動をしたことがなく、今回本剤を服用したことでの異常行動が起こったため、本剤を被疑薬として報告した。   |            |     | 詳細情報が不足しているため、本剤と異常行動との関連性は評価困難である。 |            |      |
| 今後の対応  |            |     |                                     |            |      |
| 今後とも同様の副作用の収集に努め、評価していく。<br>なお、2007年3月20日、警告欄に「10歳以上の未成年の患者においては、因果関係は不明であるものの、本剤の服用後に異常行動を発現し、転落等の事故に至った例が報告されている。このため、この年代の患者には、合併症、既往歴等からハイリスク患者と判断される場合を除いては、原則として本剤の使用を差し控えること。<br>また、小児・未成年者については、万が一の事故を防止するための予防的な対応として、本剤による治療が開始された後は、(1)異常行動の発現のおそれがあること、(2)自宅において療養を行う場合、少なくとも2日間、保護者等は小児・未成年者が一人にならないよう配慮することについて患者・家族に対し説明を行うこと。<br>なお、インフルエンザ脳症等によっても、同様の症状が現れるとの報告があるので、上記と同様の説明を行うこと。」を記載し、緊急安全性情報を配布し医療関係者に注意喚起を行った。 |            |     |                                     |            |      |
| 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              |            |      |
|  |            |     | 異常行動                                |            |      |
| 累積報告件数・使用上の注意記載状況等   |            |     |                                     |            |      |
| <p>「異常行動」について、報告者は非重篤と判断しているものの、入手情報を検討し企業重篤と判断した。<br/>         本症例について、詳細調査を試みたが担当医の協力が得られずこれ以上の調査は不可能であったため、本情報をもって完了報告を行う。</p> <p>1. 使用上の注意記載状況<br/>         (国内) 重大な副作用：精神・神経症状（意識障害、異常行動、譫妄、幻覚、妄想、痙攣等）<br/>         その他の副作用：興奮<br/>         (CDS) Psychiatric disorders/Nervous system disorders</p> <p>2. 累積報告件数<br/>         2007年4月9日以降の異常な行動：228件（本件を含む）</p>  |            |     |                                     |            |      |
| 引用文献   |            |     | 資料一覧                                |            |      |
|  |            |     |                                     |            |      |

(様式第2(二))

医薬品 副作用・感染症 症例票(国内・外国)

2 / 5

|           |            |     |       |            |      |
|-----------|------------|-----|-------|------------|------|
| 識別番号・報告回数 | B-07025433 | 第2報 | 一般的名称 | リン酸オセルタミビル | 該当なし |
| 引用文献      |            |     |       | 資料一覧       |      |
|           |            |     |       |            |      |

MedDRA

Version (11.0)

(様式第2(三))

医薬品 副作用・感染症 症例票(国内・外国)

## 検査及び処置の結果

3 / 5

|                              |            |            |            |       |                  |  |  |  |  |  |  |      |
|------------------------------|------------|------------|------------|-------|------------------|--|--|--|--|--|--|------|
| 識別番号・報告回数                    | B-07025433 |            | 第2報        | 一般的名称 | リン酸オセルタミビル       |  |  |  |  |  |  | 該当なし |
| 検査                           | 単位         | 正常範囲<br>低値 | 正常範囲<br>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 |  |  |  |  |  |  |      |
| 本剤服用初日 体温38.5°C、2日目 体温37.8°C |            |            |            |       |                  |  |  |  |  |  |  |      |

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-07025433 |       | 第2報          | 一般的名称    | リン酸オセルタミビル    |     |     |      |                   |  |  | 該当なし |
| 治療歴         |            |       |              |          | 関連する過去の医薬品使用歴 |     |     |      |                   |  |  |      |
| 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 | 医薬品名          | 開始日 | 終了日 | 使用理由 | 副作用<br>(発現した場合のみ) |  |  |      |
| インフルエンザ     |            | 継続    | インフルエンザ(原疾患) | 職業(無職)   |               |     |     |      |                   |  |  |      |
| 季節性アレルギー    |            | 継続    | 花粉症(合併症)     |          |               |     |     |      |                   |  |  |      |

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          |              | B-07025433  | 第2報                 | 一般的な名称        | リン酸オセルタミビル              |                      |                 | 該当なし             |             |                |
|--------------------|--------------|-------------|---------------------|---------------|-------------------------|----------------------|-----------------|------------------|-------------|----------------|
| 医薬品を入手した国<br>(承認国) |              | 医薬品販売名(Lot) | 一般的な名称              | 医薬品に対して取られた処置 | 開始日                     | 終了日                  | 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  | 再投与による再発の有無 | 再投与により再発した副作用名 |
| 1.                 | 日本<br>(日本)   | タミフル        | リン酸オセルタミビル          | 不明            |                         |                      |                 |                  |             |                |
| 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<br>異常行動 |             | REPORTER<br>COMPANY |               |                         | おそらく関連あり<br>おそらく関連あり | 1.              | タミフル：<br>TAMIFLU |             |                |
| 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-07025433 | 第2報   | 一般的名称    | リン酸オセルタミビル      |            |            |           | 該当なし              |
| 関連報告番号                       |            |       |          | 親の年齢            | 親の身長<br>cm | 親の体重<br>kg | 副作用／有害事象名 |                   |
| 親の略名                         | 親の性別       | 最終月経日 |          | 異常行動、<br>異常行動   |            |            |           |                   |
| 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              |            |       |          | 親の関連する過去の医薬品使用歴 |            |            |           |                   |
| 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<br>(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)