

(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-08000750	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 cm	親の体重 kg	副作用／有害事象名 パニック発作、 パニック発作			
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 (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-08001027	第1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03月26日		第一報入手日	2008年02月10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)
副作用	30日	身長 cm	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	Y. T.	体重 Kg							
性別	男性								
年齢	3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	開始日	終了日	
タミフル	リン酸オセルタミビル	S	経口	SYR	30mg/1回	1日	08/02/10	08/02/10	インフルエンザ
ムコダイン：シロップ用	カルボシステイン	0	経口	SYR	133mg/1回	1日	08/02/10	08/02/10	鼻漏
ムコダイン：シロップ用	カルボシステイン	0	経口	SYR	133mg/2回	1日	08/02/11	08/02/13	鼻漏
ゼスラン	メキタジン	0	経口	POR	0.6mg/1回	1日	08/02/10	08/02/10	鼻漏
ゼスラン	メキタジン	0	経口	POR	0.6mg/2回	1日	08/02/11	08/02/13	鼻漏

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
重・非	痙攣 (けいれん)	痙攣		08/02/10	08/02/13			回

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

身長：不明 体重：■Kg
 今シーズン、インフルエンザワクチン未接種。
 2008/02/10
 (早朝)発熱。
 (午後)元気がなくなる。
 (14:00)当院受診し、FluAと診断。
 (15:00)本剤30mg内服。
 (17:00)けいれん発現(非重篤)。
 咳込みがあり、その後しゃっくり様のヒクヒクした動きが10分程続く。母の呼びかけに反応せず。顔色OK。体温：39.3℃。眼つきは不明。
 (17:37)会話可能となる。
 以後、本剤投与中止。
 2008/02/11
 解熱し、同様のエピソードはなかった。
 2008/02/13

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-08001027	第1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

(9:15) けいれん回復。

患者背景

- ・本剤投与目的：治療投与
- ・インフルエンザ診断日：08/2/10(14:00)
- ・ウイルス診断の有無：有 (FluA)
- ・インフルエンザ発症日：08/2/10(6:00)
- ・発症時に認められた自覚症状：発熱(39.7℃)、倦怠感
- ・インフルエンザの転帰：軽快・回復日(08/2/13)
- ・インフルエンザ既往歴：不明
- ・本剤以外のインフルエンザ治療薬による治療歴：不明
- ・睡眠時驚愕症、睡眠時遊行症等の異常に関する既往の有無
患者本人：無 患者家族：不明
- ・熱性痙攣既往の有無
患者本人：無 患者家族：無
- ・熱性疾患による錯乱・熱性せん妄等の既往の有無：無
- ・薬物等に対する依存の有無：無
- ・アレルギー歴の有無：無
- ・本事象発現前の副作用歴の有無：無
- ・その他の既往症、合併症：無
- [異常行動、精神神経症状について]
- ・副作用名：けいれん 程度：非重篤
- ・発現日：08/2/10(17:00) 転帰：回復(08/2/13 9:15)
- ・本剤との因果関係：関連あるかもしれない
- ・走る、暴れる等の動きを伴った：いいえ
- ・副作用は睡眠中：いいえ
- ・副作用発現後、一眠りして完全に回復した：はい
- ・副作用発現内容を記憶している：記憶なし
- ・発現時の体温：39.3℃ 副作用発現時：発熱持続中
- ・副作用発現前24時間以内に解熱剤を服用した：いいえ
- ・以前に同様の副作用を起こしたことがある：いいえ
- ・光をまぶしがったり、明るくするとさらに興奮した：いいえ
- ・今回の副作用発現後に入院した：いいえ
- ・入院なしの場合、副作用発現後に医師の診察を受けた：はい

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-08001027	第1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		
コメントなし。			本剤投与後に発現しているため本剤とけいれんとの関連性は否定できないが、インフルエンザウイルス感染および発熱による影響も考えられる。		
今後の対応					
<p>今後とも同様の副作用の収集に努め、評価していく。</p> <p>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。</p> <p>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。</p> <p>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。</p>					
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		
			けいれん		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
<p>第一報入手時(2月10日)非重篤と判断していた。その後(3月13日)詳細情報を入手し、けいれんについて報告者は非重篤と判断しているものの、企業重篤と判断した。3月13日を起算日とし完了報告を行なう。</p> <p>使用上の注意記載状況 (国内) 重大な副作用欄: 精神・神経症状(意識障害、異常行動、譫妄、幻覚、妄想、痙攣等) (GDS) Psychiatric disorders/Nervous system disorders</p>					
引用文献			資料一覧		
				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-08001027	第1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-08001027		第1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 低値	正常範囲 高値	08/02/10	08/02/10								
体温	℃			39.8	39.3								
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-08001027		第1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 (発現した場合のみ)			
インフルエンザ	08/02/10	継続	A型インフルエンザウイルス感染 (原疾患)	外来、職業 (園児)								

MedDRA Version (11.0)