

(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-08027365	第2報	一般的名称	ザナミビル水和物	該当なし
引用文献				資料一覧	
				MedDRA	Version (12.0)

(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-08027365		第2報	一般的名称	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	09/01/26	09/01/26	09/01/27	09/01/31					
体温	C			37.8	39.8	36.2	36.7					
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 (12.0)

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-08027365		第2報	一般的名称	ザナミビル水和物				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 夢遊症		09/01/31	原疾患 既往症									

MedDRA Version (12.0)

218

(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-08027365		第2報		一般的名称		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)		一般的名称		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		09/01/26 09/01/26			
2.		フスコデ		鎮咳配合剤 (1)				09/01/26			
3.		ダーゼン		セラペプターゼ				09/01/26			
4.		カロナール		アセトアミノフェン				09/01/26			
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	
1.	異常行動			報告者						不明	
2.										1. リレンザ:	
3.										2. フスコデ:	
4.										3. ダーゼン:	
										4. カロナール:	
報告された死因								剖検		剖検による死因	
										MedDRA	
										Version (12.0)	

219

(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-08027365	第2報	一般的名称	ザナミビル水和物	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		
親の略名	親の性別	最終月経日			異常行動、 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 (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 (12.0)		

220

(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-08027366	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	2009年02月25日		第一報入手日	2009年01月26日		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	身長 cm	過去の副作用歴	原疾患・合併症・ 既往歴  インフルエンザ		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			
発現国(情報源)	日本(日本)								
患者略名	I.T.	体重 Kg							
性別	女性								
年齢	14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		投与期間		医薬品使用理由
					投与量/回	回数	開始日	終了日	
リレンザ	ザナミビル水和物	S	吸入	INH	10mg/1回	1日	09/01/26	09/01/26	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 (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
非・非	異常感 (体が硬くなったり柔らかくなる感じ)	異常感		09/01/26	09/01/26			回
非・非	異常行動 (室内をグルグル歩く)	異常行動		09/01/26	09/01/26			回

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

2009/01/26  
 キット検査および臨床経過より、インフルエンザAと診断。  
 2009/01/2612:30頃  
 リレンザ初回吸入。体温39度。  
 2009/01/2614:30頃  
 通常の覚醒時。体温39度。初回リレンザ吸入後2時間程して、体が硬くなるような軟らかくなるような感じがすると訴え、同時に室内をグルグル歩き出した。  
 2009/01/2616:30頃  
 2時間程で症状は軽快した。体温38.2度。異常行動発現から回復するまでの間の就眠なし。  
 2009/01/26  
 リレンザ吸入は1回のみで中止。  
 2009/01/29頃  
 インフルエンザ治癒。  
 睡眠障害の既往歴:無  
 睡眠障害の家族歴:不明  
 熱性痙攣の既往歴:無  
 熱性痙攣の家族歴:不明

MedDRA

Version (12.0)

(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-08027366	第2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: 無 他剤での異常行動の副作用: 無 異常行動発現の患者さんの記憶: 有 異常行動の発現時あるいは発現直前の患者さんの光に対する反応の有無: 無 上記以外の体温不明。									
								MedDRA	Version (12.0)