

(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-08029311	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 錯乱状態、 錯乱状態		
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 (12.0)		

36

(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-08029428	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03月02日		第一報入手日	2009年02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 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	15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)								
患者略名	S.O.	体重 Kg		インフルエンザ					
性別	男性								
年齢	12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	
リレンザ	ザナミビル水和物	S	吸入	INH	5mg/2回	1日	09/02/16	09/02/17	インフルエンザ
コルドリン	塩酸クロフェダノール	0	経口	TAB	1DF/3回	1日	09/02/16		咳嗽
クラシエ葛根湯エキス錠T	葛根湯	0	経口	TAB	3DF/3回	1日	09/02/15		咽頭炎
クラリシッド	クラリスロマイシン	0	経口	POR	2DF/3回	1日	09/02/15		咽頭炎
カロナール	アセトアミノフェン	0	経口	POR	1DF/回	(頓用)	09/02/16		咽頭炎

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・重	激越 (興奮)	興奮		09/02/17				不
重・重	無力症 (脱力)	脱力		09/02/17				不
重・重	異常行動 (走り出す)	異常行動		09/02/17				不

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

2009/02/15
 発熱、頭痛、咳嗽
 2009/02/16
 38.9度。当院受診。リレンザ投与。
 2009/02/17
 (12:30)リレンザ10mg吸入。
 2回目の吸入状況不明。
 2009/02/1718:30
 (通常の覚醒時)興奮、窓に向かって走り出す、脱力、が生じた。

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-08029428	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							
2009/02/1719:00 他院に紹介。その後の経過不明。リレンザは副作用により投与中止。 <その他の情報> 睡眠障害の既往歴:無 睡眠障害の家族歴:無 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:不明 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:不明 異常行動の発現後、一眠りして回復したか:不明 熱性痙攣の既往歴:不明 熱性痙攣の家族歴:不明 他院への経過等の追跡については、報告医の協力が得られず詳細不明です。							
						MedDRA	Version (12.0)

(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-08029428	第2報	一般的名称	ザナミビル水和物	該当なし
担当医等の意見			報告企業等の意見		
(興奮、脱力、走り出す) リレンザ：否定できない 併用薬の関連性は乏しい。			時間的關係からは、事象と本剤との関連性は否定できないと考えます。		
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		
			興奮、 脱力、 走り出す		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
<p>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手した日は2009年2月23日です。</p> <p>1. 使用上の注意の記載状況 激越、無力症、異常行動：(国内)記載なし。その他、重要な基本的注意として次の記載あり：因果関係は不明であるものの、本剤の使用後に異常行動等の精神神経症状を発現した例が報告されている。小児・未成年者については、異常行動による転落等の方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。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。 (PDR) 譫妄、意識レベルの変化、錯乱、異常行動、妄想、幻覚、激越、不安、悪夢 (ABPI Datasheet) インフルエンザ患者へのリレンザ投与中に、痙攣および意識レベルの低下や異常行動、幻覚、譫妄といった精神症状が報告されている。これらの症状は主に小児や若年者にて報告されている。痙攣や精神症状はリレンザ未投与のインフルエンザ患者においても報告がある。</p> <p>2. 累積報告件数 激越 (国内) 4件 (今回の報告を含む) / (外国) 0件 無力症 (国内) 1件 (今回の報告を含む) / (外国) 4件 異常行動 (国内) 105件 (今回の報告を含む) / (外国) 0件</p> <p>3. 報告医師の協力が得られず詳細情報入手不能です。</p>					
				MedDRA	Version (12.0)

(様式第2 (二))

医薬品 副作用・感染症 症例票 (国内・外国)

識別番号・報告回数	B-08029428	第2報	一般的名称	ザナミビル水和物	2 / 5 該当なし
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (12.0)