

(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-08030946		第1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	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 (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-08030946		第1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		継続	原疾患									

MedDRA Version (12.0)

161

(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-08030946	第1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	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 (日本)	リレンザ	ザナミビル水和物	不明	09/02/26	09/03/02					
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 異常行動	報告者 送信者					未記載 関連有り		1. リレンザ:		
報告された死因				剖検		剖検による死因				
						MedDRA		Version (12.0)		

(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-08030946	第1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	発現時の妊娠期間			異常行動、 異常行動			
曝露時の妊娠期間									
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)		

163

(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-08031177	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	2009年03月18日		第一報入手日	2009年03月06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)		インフルエンザ						
患者略名	H.M.	体重 Kg							
性別	男性								
年齢	8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	10mg/1回	1日	09/03/06	09/03/06	インフルエンザ
ポララミン	d-マレイン酸クロルフェニラミン	0	経口	TAB	2mg/3回	1日	09/03/06	09/03/10	インフルエンザ
ムコダイン	カルボシステイン	0	経口	TAB	250mg/3回	1日	09/03/06	09/03/10	インフルエンザ
カフコデン	ジプロフィリン・ジヒドロコデイン配合剤	0	経口	TAB	1DF/3回	1日	09/03/06	09/03/10	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	異常行動 (異常行動)	異常行動		09/03/06	09/03/10			回

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

2009/03/05夕
 体温:37.1度
 2009/03/06朝
 体温39.1度あり当科受診し、インフル検査でB陽性のため、家族の同意あり、又、パンフレット(リレンザの)を渡しリレンザを処方した。帰宅後12時にリレンザ吸入した。午後2時本人寝ていたが、急に起き出し隣の部屋に行き、部屋が狭いと言った。母親が子供を落ち着かせると、こわい思いをしたと話し、その間のことは覚えていないと話す。午後3時に上記のエピソードを電話で母親が連絡があったためリレンザ中止を指示した。
 リレンザ中止後上記の異常行動はみられなかった
 2009/03/10
 インフルエンザは特に問題なく軽快。

MedDRA

Version (12.0)

164

(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-08031177	第1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		
(異常行動) リンザ: 関連有り リンザ吸入2時間後に異常行動がみられたことから、異常行動とリンザの相関はあると考 える。患者のインフルエンザについては21年3月10日に特に問題なく軽快した。					
今後の対応					
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					
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3月18日です。					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (12.0)

165