

(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-08031641	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11日		第一報入手日	2009年02月19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		体重 Kg		インフルエンザ 季節性鼻炎							
性別	男性										
年齢	6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/2回 1日	09/02/18 09/02/18	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
	異常行動 (声をかけると耳を塞ぐ、手で空中のものを 捕まえようとする、急に立ち上がって歩く)			異常行動			09/02/18	09/02/19			回
副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過											
2009/02/18 リレンザ投与開始 2009/02/18 (20:00) 1回目の吸入2時間後、意味不明の言動 (声をかけると耳を塞ぐ、手で空中のものを捕まえようとする、急に立ち上がって歩く) が発現。 5~6時間経過後、2回目の吸入。 その1時間後に意味不明の言動発現があった。 リレンザの投与中止。 2009/02/21 インフルエンザの症状回復											
								MedDRA	Version (12.0)		

213

(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-08031641	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		
(声をかけると耳を塞ぐ、手で空中のものを捕まえようとする、急に立ち上がって歩く) リレンザ：関連有り			時間的關係からは、異常行動(声をかけると耳を塞ぐ、手で空中のものを捕まえようとする、急に立ち上がって歩く)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		
			声をかけると耳を塞ぐ、手で空中のものを捕まえようとする、急に立ち上がって歩く		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
<p>1. 本症例は、薬剤師から情報を入手し、詳細調査を依頼しましたが、報告された薬剤師からの協力が得られず、これ以上の情報は入手できませんでした。</p> <p>2. 使用上の注意の記載状況  (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>3. 累積報告件数  異常行動(国内) 132件(今回の報告を含む) / (外国) 0件</p> <p>4. 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11日です。</p>					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (12.0)

214

(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-08031641	第1報	一般の名称	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-08031641		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-08031641		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 季節性鼻炎		継続 継続	原疾患 合併症									

MedDRA Version (12.0)

216

(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-08031641		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		投与中止		09/02/18	09/02/18				
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			報告者						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)	