

(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-08026809	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		
<p>(異常行動) リレンザ: 否定できない。インフルエンザ: 疑われる。 報告医コメント: 現病であるインフルエンザによる高熱が原因ではないか。 タミフルやリレンザを使っていなくても同様の異常行動を生じる患児は経験あり、インフルエンザの一つの症状ではないかと思っています。</p>					
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					
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-08026809		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	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-08026809		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	09/01/10	継続	原疾患									
										MedDRA	Version (12.0)	

163

(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-08026809		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	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	09/01/10	09/01/11				
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					否定できない		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-08026809	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)		

165

(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-08026811	第3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01月30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	T. I.	体重 Kg		インフルエンザ					
性別	男性								
年齢	16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	09/01/28	09/01/29	インフルエンザ
クラリス	クラリスロマイシン	0	経口	POR	200mg/2回	1日	09/01/28		咽頭炎
レスプレン	塩酸エブラジノン	0	経口	POR	30mg/3回	1日	09/01/28		咽頭炎
ムコダイン	カルボシステイン	0	経口	POR	250mg/3回	1日	09/01/28		咽頭炎
トランサミン	トラネキサム酸	0	経口	POR	250mg/3回	1日	09/01/28		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
非・非	幻覚 (幻覚症状)	幻覚		09/01/28				軽

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

2009/01/28
 A型インフルエンザにてリレンザ処方。
 2009/01/28夕
 通常の覚醒時、リレンザ吸入。吸入後すぐに幻覚発現。幻覚は約36時間継続。
 2009/01/2818:00
 体温:39.2度。
 2009/01/29
 患者さん家族よりDrにTELにて、子供が幻覚がでているとの連絡あり。
 2009/01/29朝
 リレンザ吸入。
 2009/01/29夕
 リレンザ吸入。
 2009/01/30朝
 Dr. よりリレンザの吸入中止を患者に連絡。リレンザ吸入せず。

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-08026811	第3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									
睡眠障害の既往歴: 無 睡眠障害の家族歴: 無 熱性痙攣の既往歴: 無 熱性痙攣の家族歴: 不明 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									
								MedDRA	Version (12.0)