

(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-08028086	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	09/01/28	09/01/30				
2.		アスベリン	ヒベンズ酸チペピジン		09/01/28	09/02/02				
3.		ムコソルバン	塩酸アンブロキシール		09/01/28	09/02/02				
4.		ビオフェルミンR	耐性乳酸菌製剤 (3)							
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.	意識変容状態		報告者			不明		1.	リレンザ:	
2.								2.	アスベリン:	
3.								3.	ムコソルバン:	
4.								4.	ビオフェルミンR:	
報告された死因				剖検		剖検による死因				
						MedDRA		Version (11.1)		

(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-08028086	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			意識障害、 意識変容状態					
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 (11.1)			

107

(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-08028087	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12日		第一報入手日	2009年02月04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	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)	cm							
患者略名	S.M.	体重		インフルエンザ					
性別	女性	Kg							
年齢	61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	09/01/26	09/01/28	インフルエンザ
フレメガシン	フレロキサシン	0	経口	TAB	1DF/3回	1日	09/01/26	09/01/28	
ポントール	メフェナム酸	0	経口	GAP	2DF/3回	1日	09/01/26	09/01/28	
デトメファン	臭化水素酸デキストロメトルファン	0	経口	TAB	2DF/3回	1日	09/01/26	09/01/28	
ニコラーゼ	セラペプターゼ	0	経口	ENT	1DF/3回	1日	09/01/26	09/01/28	
ファソレミン	ソファルコン	0	経口	FGR	1g/3回	1日	09/01/26	09/01/28	

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・非	幻聴 (幻聴)	幻聴		09/01/29	09/01/29			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 (12:00)
 36.2度。
 リレンザ投与開始
 2009/01/28
 (18:00) リレンザ吸入。
 2009/01/29
 (02:00ごろ) 就眠。体温36.5度。
 (05:00ごろ) 睡眠時、幻聴あり(持続時間不明)。体温36.5度。
 2009/01/29
 インフルエンザ治癒。
 <その他の情報>
 睡眠障害の既往歴: 無

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-08028087	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歴: 無 異常行動発現の患者さんの記憶の有無: 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: いいえ 異常行動の発現後、一眠りして回復したか: はい インフルエンザ診断法: キット 熱性痙攣の既往歴: 無 熱性痙攣の家族歴: 無									
								MedDRA	Version (12.0)

識別番号・報告回数	B-08028087	第3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		
(幻聴) リレンザ：疑われる、インフルエンザ：関連あり			時間的關係からは、幻聴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		
			幻聴		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
<p>1. 使用上の注意の記載状況 幻聴：(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：因果關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發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)異常行動の發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) 意識レベルの変化、錯乱、異常行動、妄想、幻覚、激越、不安、悪夢等の譫妄/ (ABPI Data sheet) 意識レベルの低下、異常行動、幻覚および譫妄等の精神症状</p> <p>2. 累積報告件数 幻聴：(国内) 5件 (今回の報告を含む) / (外国) 0件</p>					
引用文献			資料一覧		