

(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-08028615	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>(髄膜炎、脳炎) リレンザ：不明、イブプロフェン：関連あり 主治医の判断としては、多分インフルエンザによるウイルス性髄膜炎、脳炎という診断で治療されました。ただし、リレンザ、イブプロフェンと完全に否定できない薬剤が処方されていましたので、各メーカーに確認とらせていただきました。薬剤の副作用の可能性は低いだろうとのこと。現在、症状も徐々に緩和されてきており、ご本人の強い希望もあったため、退院とし外来フォローとされました。</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		
			髄膜炎、 脳炎、 異常行動		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
医療機関報告症例 厚生労働省受付番号：i08103364-001					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (11.1)

153

(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-08028615		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	09/02/06	09/02/06	09/02/07	09/02/09	09/02/12					
AST (GOT)	IU/L			46	68	124	90	36					
ALT (GPT)	IU/L			18	22	44	56	36					
乳酸脱水素酵素 (LDH)	IU/L			310	360	411	368	406					
アルカリフォスファターゼ	IU/L			156	124	109	92	137					
γ-GTP				16	14	13	12	14					
クレアチンキナーゼ	IU/L			373	2700	5700	2152	340					
ナトリウム	mEq/L			133	135	140	138	139					
カリウム	mEq/L			4.0	3.1	3.6	3.1	3.9					
クロール	mEq/L			104	105	110	112	106					
尿素窒素(血清)	mg/dL			24	27	23	9	6					
血中クレアチニン	mg/dL			1.7	1.3	0.7	0.5	0.4					
血中ブドウ糖				107	104	181	87	97					
白血球数	X10 ² cells/mm ³			71	68	97	51	65					
赤血球数	X10 ⁴ cells/mm ³			445	377	358	304	371					
ヘモグロビン	g/dL			12.7	11.0	10.3	8.6	10.9					
ヘマトクリット	%			37.1	31.8	30.0	26.1	31.7					
血小板数	X10 ⁴ cells/mm ³			23.7	17.3	15.6	12.6	21.4					
平均赤血球容積 (MCV)	fL			83	84	83	85	85					
平均赤血球血色素量 (MCH)	pg			28	29	28	28	29					
平均赤血球血色素濃度 (MCHC)	g/dL			34	34	34	33	34					
Seg-N				47.7	85.8	73.0	65.8	45.4					
好酸球数 (%)				5.1	0.1	0.0	2.1	3.8					
好塩基球 (%)	%			0.3	0.1	0.0	0.2	0.6					
リンパ球 (%)	%			37.8	11.9	5.0	28.2	43.0					
単球 (%)	%			9.1	2.1	2.0	3.7	7.2					
その他の情報の有無													

154

MedDRA

Version (11.1)

(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-08028615	第2報	一般的名称	ザナミビル水和物	該当なし
診断に関連する検査及び処置の結果					

MedDRA Version (11.1)

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-08028615	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 貧血		継続	原疾患 既往症	飲酒あり					

MedDRA Version (11.1)

(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-08028615		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		再投与による再発の有無	
								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	
1.	日本 (日本)	リレンザ		ザナミビル水和物	投与中止	09/02/05	09/02/06				
2.	日本	UNKNOWDRUG		イブプロフェン	投与中止	09/02/05	09/02/06				
3.		UNKNOWDRUG		塩化リゾチーム							
4.		フスタゾール		フェンジソ酸クロペラ スチン							
5.		ヒスポラン		メキタジン							
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	
1.	髄膜炎 脳炎 異常行動 異常行動	報告者 報告者 報告者 送信者						不明 不明 未記載 関連有り		1. リレンザ: 2. UNKNOWDRUG: 3. UNKNOWDRUG: 4. フスタゾール: 5. ヒスポラン:	
2.											
3.											
4.											
5.											
報告された死因								剖検		剖検による死因	
										MedDRA	
										Version (11.1)	

156

(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-08028615	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			髄膜炎、 髄膜炎、 脳炎、 脳炎、 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 (11.1)		

157