

(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-08031778	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		
(じっとしてられない感じになった) リレンザ、メイアクト、カロナール: 否定できない 異常行動とリレンザの関連を完全には否定できない。			詳細調査中		
今後の対応					
詳細調査中					
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		
			じっとしてられない感じになった		
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12日です。					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (12.0)

104

(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-08031778			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	09/02/23									
C-反応性蛋白				1.2									
白血球数				52000									
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-08031778			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	09/02/19	09/02/26	原疾患										

MedDRA Version (12.0)

105

(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-08031778		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		再投与による再発の有無	
1.	日本 (日本)	リレンザ		ザナミビル水和物		投与中止		09/02/20 09/02/23			
2.	日本	メイアクト		セフジトレンピボキシ ル		不明					
3.	日本	カロナール		アセトアミノフェン		不明					
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.	落ち着きのなさ			報告者						否定できない	
2.										1. リレンザ:	
3.										2. メイアクト:	
										3. カロナール:	
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-08031778	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				落ち着きのなさ、 落ち着きのなさ		
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)		

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-08031783	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12日		第一報入手日	2009年03月12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)		新医薬品等の区分 該当なし		
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. I.	体重 Kg									
性別	女性										
年齢	11歳		曝露時の妊娠期間								
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	
リレンザ フスコデ		ザナミビル水和物 鎮咳配合剤 (1)			S 0	吸入 経口	INH TAB	投与量/回/回数 10mg/2回 1日 /3回 1日 (投与量不明)	開始日 終了日		
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)		幻覚				09/01/22	09/01/25			回
副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過											
2009/01/22 インフルエンザにて(体温38.1度)リレンザ服用。 2009/01/23/24 服用後2日目、3日目に風船が飛んでいると保護者に報告。 2009/01/25 幻覚は終わり症状回復。											
								MedDRA	Version (12.0)		

108