

(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-06026557	第2報	関連報告番号	2007年03月23日	重篤	医学的確認	死亡日	機構処理欄			
最新情報入手日	2007年06月12日	第一報入手日	2007年03月23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	報告された死因 (死亡の場合)	新医薬品等の区分 市販後調査中					
副作用	15日	身長 cm	原疾患・合併症・ 既往歴	永続的又は顕著な障害・ 機能不全に陥るもの							
発現国(情報源)	日本(日本)	体重 Kg	インフルエンザ	先天異常を来すもの							
患者略名	K.F.	曝露時の妊娠期間		◎ その他の医学的に重要な状態							
性別	男性	年齢	14歳	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	投与量/回	回数	開始日	終了日	医薬品使用理由
リレンザ	ザナミビル水和物	S	吸入	INH	10mg/2回 1日	07/03/02	07/03	07/03	07/03	07/03	インフルエンザ
ジスロマック	アジスロマイシン水和物	0	経口	POR	(投与情報不明)						
カフコデ	ジブロフィリン・ジヒドロコチン配合剤	0	経口	TAB	(投与情報不明)						
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-LLI)	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・重	異常行動 (暴れた)	異常行動		07/03/03	07/03/05			回			
副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過											
2007/03/03 夜吸入後、異常行動発現(暴れた)。両親で押さえつけて止めたとのこと。 2007/03 リレンザ中止。 患者が来院せず、報告医の協力が得られなためこれ以上の情報なし。											
MedDRA						Version (10.0)					