

識別番号・報告回数	B-07000021	第2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	2007年04月20日	15日	第一報入手日	2007年03月22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 市販後調査中
発現国 (情報源)	日本 (日本)	身長 cm	過去の副作用歴	原疾患・合併症 既往歴				
患者略名	S. U.	体重 kg		インフルエンザ				
性別	男性							
年齢	13歳		曝露時の妊娠期間					

医薬品情報

販売名	ザナミビル水和物	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				S	吸入	INH	投与量/回数 10mg/2回 1日	投与期間 開始日 終了日 07/03/12 07/03/16	インフルエンザ

副作用/有害事象

重要性	重・重	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 回
		異常行動 (異常行動)	異常行動		07/03/13	07/03/13			回

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

2007/03/12
午前中から発熱し、インフルエンザとして他院で診断し、リレンザ処方。当日夕方からリレンザ服用。
2007/03/13
夕方まで熱発あり。
2007/03/1322:00頃
リレンザ投与から約3時間後、突然手足をバタバタさせたり、飛びはねたりの異常行動出現。全く制止不能であったとのこと。御本人の当時の記憶はなし。21:00頃までの本人の記憶は明瞭であるが、異常行動の記憶は前述通り全くなし。
当院受診。受診時にはすでに異常行動は回復。受診後一度は嘔吐はあったが、その後嘔吐なし。意識は正常そのままICUに入院。異常行動の記憶は本人にはなし。脳CTを念のため行おうが問題なし。発熱(+)、37.5度(血液生化学ALP:569、CRP:1.4、WBC:5500)
2007/03/14
退院。