

識別番号・報告回数	B-05024195	第4報	関連報告番号	2006年02月13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07月10日	第一報入手日	2006年02月13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	30日	身長 cm	原疾患・合併症・ 既往歴					
発現国(情報源)	日本(日本)	体重 Kg	過去の副作用歴					
患者略名	K.S.		インフルエンザ					
性別	女性							
年齢	66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	2DF/2回	1日	06/01/28	06/01/29 (2日)	インフルエンザ
アスコデ	鎮咳配合剤(1)	S	経口	TAB	2DF/3回	1日	06/01/27	06/01/28	咳嗽
ケジフエン	セラペプターゼ	0	経口	ENT	1DF/3回	1日	06/01/27	06/02/01	咳嗽
グロリアミン	アズレンスルホン酸ナトリウム・L-グルタミン	0	経口	GRA	0.67g/3回	1日	06/01/27	06/02/08	
ナウゼリン	ドンペリドン	0	経口	TAB	10mg/3回	1日	06/01/28	06/01/31	悪心
メジコン	臭化水素酸デキストロメトर्फアン	0	経口	TAB	2DF/3回	1日	06/01/28	06/02/08	咳嗽
タミフル	リン酸オセルタミビル	0	経口	CAP	75mg/2回	1日	06/01/30	06/02/02	インフルエンザ
ソルデム3A	維持液(3)	0	静脈内点 滴	INJ	500mL/1回	1日	06/02/03	06/02/04	脱水
ソルデム3A	維持液(3)	0	静脈内点 滴	INJ	200mL/1回	1日	06/02/06	06/02/06	脱水
サブピタン	チアミン・アスコルビン酸配合剤	0	静脈内点 滴	INJ	1DF/1回	1日	06/02/03	06/02/04	
サブピタン	チアミン・アスコルビン酸配合剤	0	静脈内点 滴	INJ	1DF/1回	1日	06/02/06	06/02/06	

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・重	嗅覚錯誤 (嗅覚障害)	嗅覚異常NOS		06/01/29		2日		未

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

睡眠時驚愕症、睡眠時遊行症などの睡眠障害の既往歴、家族歴なし。