

| | | | | | |
|---|------------|-----|---|----------|------|
| 識別番号・報告回数 | B-05024195 | 第4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>(1) リレンザ投与以前の薬剤について(ケジフェン、フスコデ、グロリアミン) 3剤とも嗅覚障害が生じるという記載はなく、ケジフェン、グロリアミンは暫く継続しているが、患者は異常を感じていない。</p> <p>(2) インフルエンザウイルスによる可能性について</p> <p>完全には否定できないが、日常的には経験しない事象である。</p> <p>(3) 本剤による可能性について、(1) (2) より本剤が原因と考えた。</p> <p>(嗅覚障害) リレンザ: 確実 (排尿障害) リレンザ: 否定できる フスコデ: 確実 インフルエンザに副鼻腔炎などの他の感染症を合併し嗅覚障害を引き起こした可能性については不明。患者背景に慢性副鼻腔炎などがあるかどうかが不明。患者を耳鼻科に紹介予定。口がまずくなっただけのこと、食欲がなかったことはインフルエンザによる症状である。</p> <p>4月10日耳鼻咽喉科紹介受診。ポリリーブ等の所見なく、嗅覚障害はウイルス感染によるものと思われるとコメントあり。</p> | | | <p>今後の対応</p> <p>本剤の使用上の注意に関連事項を記載し、注意を喚起しておりますが、今後とも安全性情報の収集・伝達に努力する所存です。</p> | | |
| 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 | | |
| | | | 嗅覚障害 | | |
| 累積報告件数・使用上の注意記載状況等 | | | | | |
| <p>1. 使用上の注意の記載状況 嗅覚障害: (国内) 嗅覚障害 / (PDR) 記載なし / (ABPI Data sheet) 記載なし</p> <p>2. 既往歴および経過についての情報を入手したので追加報告致します。</p> | | | | | |
| 引用文献 | | | 資料一覧 | | |
| | | | | | |
| | | | MedDRA | | |
| | | | Version (10.0) | | |