

(様式第2(二))

医薬品 副作用・感染症 症例票 (国内・外国)

識別番号・報告回数

B-06001696

第3報

一般的名称

ザナミビル水和物

該当なし

2 / 5

担当医等の意見

報告企業等の意見

薬剤師コメント：関連性は薄いのではないかとのこと。  
 (耳性めまい)リレンザ：否定できない、前庭神経炎疑い：否定できない  
 3月27日の外来の時点で、ほとんど症状なくなっているが、まだ内服加療中である。ENG等精査  
 ができないため前庭神経炎の診断はつかなかったが、耳性めまいであり、リレンザの投与後か  
 ら期間が空いてからの発症であることから、リレンザの副作用によるめまいとは考えにくいと  
 思われる。  
 前庭神経炎疑いとインフルエンザの関連：否定できない

用量、投与期間は不明ですが、本剤の一般的処方(10mg1日2回、5日間)で考えると、本剤投与  
 終了6日後から事象が発現しております。時間的経過から、事象と本剤との関連性は低いと考  
 えます。

今後の対応

今後とも、安全性情報の収集・伝達に努力し、同様の事象の発現状況をみて対処する所存です。

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

耳性めまい

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力した日は2006年4月17日です。

1. 使用上の注意の記載状況  
 耳性めまい：(国内)/(PDR) / (Data sheet) いずれも記載なし
2. 累積報告件数 耳性めまい (国内) 4件 (今回の報告を含む) / (外国) 3件

引用文献

資料一覧

MedDRA

Version (9.0)