

識別番号・報告回数	B-06025745	第1報	関連報告番号	2007年03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03月14日	第一報入手日	2007年03月13日	死に至るもの	報告された死因 (死亡の場合)			
副作用	15日	過去の副作用歴	原疾患・合併症・既往歴	生命を脅かすもの				
発現国 (情報源)	日本 (日本)	曝露時の妊娠期間	インフルエンザ	入院又は入院期間の延長が必要なもの				
患者略名				永続的又は顕著な障害・機能不全に陥るもの				
性別	男性			先天異常を来すもの				新医薬品等の区分 該当なし
年齢	39歳			その他の医学的に重要な状態				

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	/2回 1日	07/03/09	07/03/12	インフルエンザ	
カロナール	アセトアミノフェン	0	経口	XXX	(投与量不明)				

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-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	てんかん (てんかん様症状)	てんかん様発作 (NOS)		07/03/12	07/03/12			回
重・重	異常感 (気分が悪くなる)	気分不良		07/03/12	07/03/12			回

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

2007/03/09 他院でインフルエンザA型と診断され、リレンザ服用開始。  
 2007/03/12 リレンザを服用 (7回目) 後、気分が悪くなり救急外来来院。7回目の吸入の際に量が多かったように感じたとのこと。  
 救急車で搬送中にてんかん様症状 (眼球上向き、四肢硬直あり) があったと救急隊員より報告があったが、てんかんのあったことは確認できなかった。  
 担当医の先生は、てんかんではないかとお考えとのこと。  
 2007/03/14 入院後とくに異常もなく、現在に至っている。  
 2007/03/15 退院予定。  
 報告医より調査協力得られずこれ以上の情報なし。