

(様式第2 (一))

医薬品 副作用・感染症 症例票 (国内・外国)

1 / 5

識別番号・報告回数	B-06026796	第2報	関連報告番号	2007年03月23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06月22日	15日	第一報入手日	2007年03月23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
副作用	身長 cm	過去の副作用歴	原疾患・合併症・ 既往歴					
発現国 (情報源)	日本 (日本)		インフルエンザ					
患者略名	体重 Kg							
性別	男性		曝露時の妊娠期間					
年齢	8歳							

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
リレンザ	ザナミビル水和物	S	吸入	INH	投与量/回 回数	開始日 終了日	
タミフル	リン酸オセルタミビル	0	経口	POR	10mg/1回 1日 (投与情報不明)	07/03/22 07/03/22 07/03/21 07/03/21	インフルエンザ

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 回
重・重	異常行動 (異常言動)	異常行動	5分	07/03/22	07/03/22	3時間		

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

2007/03/21
[15:00]39.4度。
2007/03/22
[12:00頃]リレンザ投与。[15:00頃]異常言動発現。入院。異常言動は、5分程度で処置なく回復した。[20:30]39.6度。[23:30]39.8度。
2007/03/23
[7:20]37.8度。[9:36]37.8度、[12:43]37.1度。

MedDRA Version (10.0)