

識別番号・報告回数	B-07000536	第3報	関連報告番号	2007年03月29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06日	15日	第一報入手日	2007年03月29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	報告された死因 (死亡の場合)		
発現国(情報源)	日本 (日本)	身長 cm	過去の副作用歴	原疾患・合併症・ 既往歴	永続的又は顕著な障害・ 機能不全に陥るもの			
患者略名	H. Y.	体重 Kg		インフルエンザ 喘息 熱性痙攣 睡眠驚愕	先天異常を来すもの ◎ その他の医学的に重要な状態			新医薬品等の区分 市販後調査中
性別	男性							
年齢	9歳		曝露時の妊娠期間					
医薬品情報								
販売名		一般名			被疑薬	経路	剤型	投与量/回 回数
リレンザ		ザナミビル水和物			S	吸入	INH	10mg/2回 1日
ホクナリン：シロップ		塩酸ツロプロテロール			0	経口	SYR	0.5g/3回 1日
ムコダイン		カルボシステイン			0	経口	TAB	1DF/3回 1日
ブルスマリンA		塩酸アンプロキソール			0	経口	TAB	1DF/3回 1日
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
重・重	低体温 (低体温)		低体温			07/03/26	07/03/28	
重・重	意識レベルの低下 (意識混濁)		意識混濁			07/03/26	07/03/28	
副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過								
患者既往歴に睡眠驚愕症あり								
2007/03/24夕方								
37.5度発熱。								
2007/03/25夕方								
39.5度発熱。								
2007/03/26朝								
37.3度発熱。咳出現し、当院受診し、迅速診断にてB型インフルエンザの診断。軽度喘鳴あり。								
2007/03/2611時より								
初回リレンザ吸入。ホクナリンDS等内服。								
2007/03/2618:00								
リレンザ2回目吸入。体温36.5度。								
2007/03/2623:00								
							MedDRA	Version (10.0)