

(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-07000723	第1報	関連報告番号		重篤	医学的確認	死亡日	機構処理欄		
最新情報入手日	2007年04月04日	第一報入手日	2007年03月22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	15日	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)	曝露時の妊娠期間	インフルエンザ							
患者略名	K. T.	身長 cm								
性別	男性	体重 kg								
年齢	7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 5mg/1回 1日	投与開始日 終了日 07/03/02 07/03/02	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-LL1)							
重・重		異常行動 (異常言動)	異常行動	発現日	転帰日	持続期間	投与開始からの 時間間隔	転帰日	最終投与からの 時間間隔	
				07/03/02	07/03/03				回	
2007/03/0211:00 リレンザ1回5mgを吸入。 2007/03/0212:00 視線合わず。「ドアを開いてミックスしろ」など異常言動出現。 2007/03/0215:00 当科受診。上記症状みられ入院。 2007/03/03朝 上記症状消失し、意識回復。										
副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過										
							MedDRA	Version (10.0)		