

識別番号・報告回数	B-07008100	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07月09日	身長 cm	第一報入手日	2001年02月21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)		
副作用	15日	体重 Kg	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			
発現国(情報源)	日本(日本)				先天異常を来すもの			新医薬品等の区分 該当なし
患者略名	N.Y.				◎ その他の医学的に重要な状態			
性別	女性		曝露時の妊娠期間					
年齢	17歳							

医薬品情報

販売名	ザナミビル水和物	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				S	吸入	INH	投与量/回 回数	投与開始日 終了日	インフルエンザ
							01/02/21 01/02/21		

副作用/有害事象

重要性	非・重	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
		意識消失 (意識喪失)	意識消失		01/02/21	01/02/21			回

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

2001/02/20  
夕方から発熱が認められた。  
2001/02/21  
(11:00)  
当該医療機関を受診。発熱(38.3℃)、頭痛、鼻症状、脱力感、食欲不振、筋肉痛及び関節痛があり、症状よりインフルエンザと診断。患者は、薬局(院外)にて本剤を処方された。服薬指導後、薬局内において本剤を1プリストター吸入。吸入時、患者は立位で、普通速度で吸入後、数秒間息を止めていた。その後、容器を片づけている途中に、突然、患者はバタンと床に倒れ(朝礼の時に倒れる様に)、10秒程度意識を失った状態であった。椅子に座らせた後、当該医療機関より駆けつけた看護婦2人の介助を受けつつ歩行し、車椅子で当該医療機関に移送され、再受診。  
(11:30)  
再診時、患者は虚脱、皮膚の冷感・蒼白、チアノーゼ、血圧低下(血圧:76/0)が認められた。診察時、意識障害はなく、補液(ブドウ糖加酢酸リンゲル液)500ml点滴静注にて治療し、患者は回復。  
<追加情報>  
睡眠時驚愕症、睡眠時遊行症などの睡眠障害の既往歴:不明  
睡眠時驚愕症、睡眠時遊行症などの睡眠障害の家族歴:不明  
異常行動の既往歴:不明  
他剤での異常行動の副作用:不明