

(様式第2 (二) )

医薬品 副作用・感染症 症例票 (国内・外国)

識別番号・報告回数 B-07008101

第1報

一般的名称

ザナミビル水和物

該当なし

2 / 5

担当医等の意見

報告企業等の意見

味覚障害、あるいは味覚の変容がみられたのは、併存症や併用薬の無いこと、治療のタイミングからリレンザの服用によるものと考えてはば間違いないと思われた。

風邪症候群 (特に重篤な) に引き続いて、味覚、嗅覚障害が発現することが知られていること等から、本剤との関連性を特定することは困難です。

今後の対応

今後とも、安全性情報の収集・伝達に努力し、同様の事象の発現状況をみて対処する所存です。

送信者による診断名/症候群及び/又は副作用/有害事象の再分類

第一次情報源により報告された副作用/有害事象

味覚障害

累積報告件数・使用上の注意記載状況等

1. 本症例は、使用上の注意から予測出来ない軽微でない副作用が認められた症例として、2001/3/26に完了報告しておりますが、2001/5/15に入手した追加情報により、担当医の副作用重篤度判定が「重篤」に変更になったため、差し替え報告いたします。  
2. 使用上の注意の記載状況：記載なし。PDR、DATASHEET：記載なし。  
3. 累計報告件数：国内1件 (今回の報告を含む)、外国0件 (無味覚症1件)。  
4. 患者背景を入手したので追加報告致しません。

引用文献

資料一覧

- ・使用成績調査 (リレンザ)
- ・RZAA2
- ・その他の試験
- ・リレンザ使用成績調査
- ・RZAA2
- ・その他の試験

MedDRA

Version (10.0)