

識別番号・報告回数	B-07008920	第1報	関連報告番号		非重篤	医学的確認	死亡日	機構処理欄
最新情報入手日	2007年07月17日	第一報入手日	2001年02月20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	30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)	身長	cm	インフルエンザ アトピー性皮膚炎				
患者略名	Y.S.	体重	kg		永続的又は顕著な障害・ 機能不全に陥るもの			
性別	男性				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 該当なし
年齢	16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		投与期間	投与量/回	回数	発現日	持続期間	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	
					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	01/02/19	01/02/20	1							インフルエンザ
キョウニン水	キョウニン水	0	経口	SOL	1mL/3回	1日	01/02/19	01/02/24	1							咳嗽
プロチン	桜皮エキス	0	経口	SOL	4mL/3回	1日	01/02/19	01/02/24	1							咳嗽
アスベリン	ヒベンズ酸チペピジン	0	経口	SYR	5.33mL/3回	1日	01/02/19	01/02/24	1							咳嗽

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)	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
非・非	激越 (激越)	激越	01/02/20	01/02/20			

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

2001/02/19
朝37.4度、夕に39.8度まで上昇し17:00頃来院。インフルエンザと診断。夕食後吸入するも異常なし。夜間39.5度。
2001/02/20 6:00
突然感情が高ぶり、激越状態となる。朝39度。自分が何をしているかわからなくなり、じっと家の中にとどまり、それではい
けないと思いつき外に出て歩き回ったりしているうちに次第に症状が治まってきた。

9:00
来院時には症状 (激越) は治っていたが、39度発熱あり。他意的には神経の異常は認めない (一過性のものと思われる)。
<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歴：不明
「激越」の発現時刻：不明
直前のリレンザ投与時刻：不明
「激越」発現時の患者さんの状態：不明