

識別番号・報告回数	B-07008921	第1報	関連報告番号	2002年03月29日	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13日	30日	第一報入手日	2002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)		
副作用		身長 cm	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)	体重 Kg		インフルエンザ	永続的又は顕著な障害・ 機能不全に陥るもの			
患者略名	M. N.				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
性別	女性		曝露時の妊娠期間					
年齢	16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
					投与量/回	回数	開始日	終了日	
リレンザ	ザナミビル水和物	S	吸入	INH	02/02/07	02/02/11	02/02/07	02/02/11	インフルエンザ
アニルメ	アセトアミノフェン	S	経口	FGR	02/02/08	02/02/11	02/02/08	02/02/11	
レスブレ	塩酸エブラジノン	S	経口	TAB	02/02/08	02/02/11	02/02/08	02/02/11	
ジョサマイシン	ジョサマイシン	S	経口	TAB	02/02/08	02/02/11	02/02/08	02/02/11	

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	最終投与からの 時間間隔	転帰 回
非・非	鎮静 (頭がぼーっとする)	ぼんやり状態		02/02/09	02/02/15			回

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

2002/02/07

本剤の投与開始

2002/02/09

「頭がぼーっとする」が発現。患者が「ぼーっとする」と訴えており、「フラフラ感」「すっきりしない」ということらしい。

年月日不明

インフルエンザ脳症の可能性を考慮し、脳神経外科にて脳CT等の検査を依頼したが、結果は異常なし。

年月日不明

経過観察のみで5~7日後に症状消失。

<追加情報>

睡眠時驚悸症、睡眠時遊行症などの睡眠障害の既往歴：不明

睡眠時驚悸症、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

「頭がぼーっとする」の発現時刻：不明

直前のリレンザ投与時刻：不明