

識別番号・報告回数	B-07009621	第1報	関連報告番号	2000年05月29日	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23日	身長 cm	第一報入手日	2000年05月29日	死に至るもの	医学的確認 報告された死因 (死亡の場合)	死亡日	機構処理欄
発現国(情報源)	日本 (日本)	体重 Kg	過去の副作用歴	原疾患・合併症・既往歴	生命を脅かすもの			
患者略名	H.M.	性別	曝露時の妊娠期間		入院又は入院期間の延長が必要なもの			
年齢	32歳				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			新医薬品等の区分 該当なし

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	20mg/回 1日 (分割投与回数不明)	1日	00/02/15	00/02/18 (4日)	インフルエンザ
ロキソニン	ロキソプロフェナントリウム	0	不明	XXX	130mg/回 1日 (分割投与回数不明)	1日	00/02/15	00/02/18	インフルエンザ
ムコスタ	レバミピド	0	経口	POR	(投与情報不明)				
PL	非ピリニン系感冒剤 (4)	0	経口	GRA	(投与情報不明)				

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
非・重	小脳性運動失調 (小脳失調症)	小脳性運動失調		00/02/16	00/02/19	2日		回

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

2000/2/14 寒気、発熱(38.5℃)、疲労、咳、咽頭痛発現。  
 2000/2/15 発熱持続(40℃)、口蓋充血あり。聴診、神経学的診察、レントゲン検査上異常所見なし。臨床検査結果正常。迅速診断キットにてインフルエンザA型陽性。  
 インフルエンザA型の診断にて、ザナミビル、非ステロイド抗炎症剤(ロキソニン)にて治療開始。  
 2000/2/16 解熱するもめまいが発現。めまいは3日間持続し、薬剤投与中止後消失した。  
 2000/2/18 インフルエンザ様症状消失。  
 神経学的検査では、指鼻試験により両側の測定障害が示された。両手の協調運動障害も明らかであった。継ぎ足歩行は可能であった。ロンベルグ検査(-)。症状、所見は小脳失調症を示していた。  
 2000/2/24 全ての神経学的症状消失。脳MRI検査正常。  
 急性期、回復期の血球凝集反応抑制試験にて、インフルエンザ A/シドニー/H3N2 ウイルス抗体価の著明な上昇が確認された。  
 <追加情報>