

識別番号・報告回数	B-07000484	第4報	関連報告番号	2007年03月27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20日	第一報入手日	2007年03月27日	死に至るもの	報告された死因 (死亡の場合)			
副作用	15日	身長 cm	原疾患・合併症・既往歴	生命を脅かすもの				
発現国 (情報源)	日本 (日本)	体重 Kg	インフルエンザ	入院又は入院期間の延長が必要なもの				
患者略名	S.H.			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				
年齢	1歳		曝露時の妊娠期間	◎ 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	
シンメトレル	塩酸アマンタジン	S	経口	TAB	0.35g/2回	1日	07/03/26	07/03/26	インフルエンザ
クラロイシン	クラリスロマイシン	0	経口	TAB	0.4g/3回	1日	07/03/26	07/03/31	喘息
ベラチン：シロップ	塩酸ソロブテロール	0	経口	SYR	0.2g/3回	1日	07/03/26	07/03/31	喘息
アニルメ	アセトアミノフェン	0	不明	XXX	0.5g/3回	1日	07/03/26	07/03/26	発熱
ホクナリン：テープ	ツロブテロール	0	経皮	TAP			07/03/26	07/03/26	喘息

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
重・非	意識変容状態	意識障害		07/03/26	07/03/28			回
重・非	痙攣	痙攣		07/03/26	07/03/28			回
重・非	刺激無反応	刺激無反応		07/03/26	07/03/26			回

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

2007/03/26

39.7度に熱発したため受診した。

夜 本剤(シメトレル)0.7g/日内服して1時間くらいして急に泣き出し、ピクピクと痙攣、目をパチパチしており名前を呼んでも反応しなかつた。

有害事象は解熱過程で発現したものであった。

2007/03/27

朝 本剤内服して1時間後同様の症状あり。当院へ電話連絡し本剤中止となる。

2007/03/28

事象は一眠りして完全に回復した。

2007/03/30

再診。熱37.7度。喘息性気管支炎症状あり。意識障害、痙攣なし。

転帰回復。