

(様式第2(一))

## 医薬品 副作用・感染症 症例票(国内・外国)

1/5

識別番号・報告回数	B-08027286	第1報	関連報告番号		重篤	医学的確認	死亡日		機構処理欄	
最新情報入手日	2009年01月13日	第一報入手日	2008年12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 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		報告された死因(死亡の場合)				
副作用	30日	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)					インフルエンザ				
患者略名	S. I.	体重 Kg								
性別	女性									
年齢	4歳	曝露時の妊娠期間				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		
タミフル アンヒバ	リン酸オセルタミビル アセトアミノフェン	S 0	経口 直腸	SYR SUP	32.5mg/2回 1日 100mg/回 (頓用)	08/12/23 08/12/24	08/12/23 08/12/23	イントラエンザ 発熱		
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・重	異常行動 (異常行動)	異常行動				08/12/24	08/12/26			回
副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過										
TAMIFLU 身長:不明、体重: [インフルエンザに関する詳細情報] ・本剤投与目的:治療投与 ・診断日:2008/12/23(午後1時) ・ウイルス診断の有無:有(FluA、サンプル採取箇所:鼻咽喉) ・発症日:2008/12/22(時刻不明) ・発症時に認められた自他覚症状: 発熱:39°C、咳、鼻症状 ・転帰日:2008/12/26 [患者背景] ・インフルエンザ既往歴:不明 本剤服用歴:不明 本剤による副作用歴:不明 ・本剤以外のインフルエンザ治療薬による治療歴:不明 ・睡眠時驚愕症、睡眠時遊行症等の睡眠時の異常にに関する既往歴 患者本人:無、患者家族:不明										
								MedDRA	Version (11.1)	

## (様式第2(一))

## 医薬品 副作用・感染症 症例票(国内・外国)

1 / 5

識別番号・報告回数	B-08027286	第1報	関連報告番号		重篤	医学的確認	死亡日		機構処理欄
副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過									
<p>・熱性痙攣既往歴 患者本人：無、患者家族：不明 ・熱性疾患による錯乱・熱性せん妄等の既往歴：無 ・薬物等に対する依存歴：無 ・アレルギー歴：無 ・副作用歴：無 ・本剤服用Point：投与1日目 午前・午後、投与2日目 午前・午後</p>									
2008/12/23 A型インフルエンザ治療のため本剤75mg投与開始(～2008/12/24)。									
2008/12/24 (22:00頃)異常行動発現。急に寂しがったり、急に泣き出すとともに、やってないのに“おり紙”をおるまねをし始めた(ひるにやっていたのを思い出した様子)。当科救急外来を受診した際も、ボーッとしており機嫌もやや悪かったため、そのまま入院とした。入院後補液(ソリタT1、T3)及びリレンザ(12/25～3日間使用)を開始した。									
2008/12/25 朝、症状は消失しており、経過良好。									
2008/12/26 退院となった。									
<p>異常行動の軽帰：回復 〔異常な行動、精神神経症状に関する詳細情報〕</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・走る、暴れる等の動きを伴いましたか？ いいえ</li> <li>・これらの動きを誰かが制止しましたか？ いいえ</li> <li>・副作用は睡眠中ですか？ いいえ</li> <li>・副作用発現後、一眼りして完全に回復しましたか？ いいえ</li> <li>・副作用発現内容を患者さんは記憶していますか？ 記憶なし</li> <li>・副作用発現時の体温は何度ですか？ 35°C</li> <li>・また発熱持続中ですか？ 解熱過程</li> <li>・副作用発現前24時間以内に解熱剤を服用していますか？ いいえ</li> <li>・以前に同様の副作用を起こしたことありますか？ いいえ</li> <li>・光をまぶしがったり、明るくするとさらに興奮しましたか？ いいえ</li> <li>・今回の副作用発現後に入院しましたか？ はい</li> <li>・入院なしの場合、副作用発現後に医師の診察を受けましたか？ はい</li> <li>・副作用症状の精査のため、追加の検査が行われましたか？ 脳波検査、頭部CT 所見：明らかな異常所見なし</li> </ul>									

MedDRA

Version (11.1)

## (様式第2(二))

## 医薬品 副作用・感染症 症例票(国内・外国)

2 / 5

識別番号・報告回数	B-08027286	第1報	一般的名称	リン酸オセルタミビル	該当なし
担当医等の意見			報告企業等の意見		
<p>異常行動の原因について、インフルエンザ感染及び本剤の可能性が考えられた。特に本剤は患者の親の認識不足から投与間隔が短く、血中濃度が上昇していた可能性はありえるのではないかと思っています。</p>			<p>本剤投与後に発現しているため本剤と異常行動との関連性は否定できないが、インフルエンザウイルス感染および発熱による影響も考えられる。</p>		
今後の対応					
<p>今後とも同様の副作用の収集に努め、評価していく。          なお、2007年3月20日、警告欄に「10歳以上の未成年の患者においては、因果関係は不明であるものの、本剤の服用後に異常行動を発現し、転落等の事故に至った例が報告されている。このため、この年代の患者には、合併症、既往歴等からハイリスク患者と判断される場合を除いては、原則として本剤の使用を差し控えること。          また、小児・未成年者については、万が一の事故を防止するための予防的な対応として、本剤による治療が開始された後は、(1)異常行動の発現のおそれがあること、(2)自宅において療養を行う場合、少なくとも2日間、保護者等は小児・未成年者が一人にならないよう配慮することについて患者・家族に対し説明を行うこと。          なお、インフルエンザ脳症等によっても、同様の症状が現れるとの報告があるので、上記と同様の説明を行うこと。」を記載し、緊急安全性情報を配布し医療関係者に注意喚起を行った。</p>					
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		
			異常行動		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
1. 使用上の注意記載状況 (国内) 重大な副作用：精神・神経症状（意識障害、異常行動、譫妄、幻覚、妄想、痙攣等） その他の副作用：興奮 (CDS) Psychiatric disorders/Nervous system disorders 2. 累積報告件数 2007年4月9日以降の異常な行動：253件（本件を含む）					
引用文献			資料一覧		

(様式第2(二))

医薬品 副作用・感染症 症例票(国内・外国)

2 / 5

識別番号・報告回数	B-08027286	第1報	一般的名称	リン酸オセルタミビル	該当なし
引用文献				資料一覧	

MedDRA

Version (11.1)

(様式第2(三))

## 医薬品 副作用・感染症 症例票(国内・外国)

## 検査及び処置の結果

3 / 5

識別番号・報告回数	B-08027286			第1報	一般的名称	リン酸オセルタミビル					該当なし			
検査	単位	正常範囲 低値	正常範囲 高値	08/12/22	08/12/23	08/12/24	08/12/24	08/12/24						
体温	°C			39	39	37.9	35	35						
その他の情報の有無				診断に関連する検査及び処置の結果										

MedDRA Version (11.1)

## 医薬品 副作用・感染症 症例票(国内・外国)

## 過去の治療歴に関する情報

識別番号・報告回数	B-08027286			第1報	一般的名称	リン酸オセルタミビル					該当なし			
治療歴					関連する過去の医薬品使用歴									
原疾患・合併症・既往歴	治療開始日	治療終了日	備考	その他の記述情報	医薬品名	開始日	終了日	使用理由	副作用 (発現した場合のみ)					
インフルエンザ	08/12/22	継続	A型インフルエンザウイルス感染(原疾患)	入院										

MedDRA Version (11.1)

(様式第2(四))

## 医薬品 副作用・感染症 症例票(国内・外国)

## 評価に関する情報

4 / 5

識別番号・報告回数	B-08027286	第1報	一般的名称	リン酸オセルタミビル		該当なし		
医薬品を入手した国 (承認国)	医薬品販売名(Lot)	一般的名称	医薬品に対して取られた処置	開始日	終了日	投与開始から発現までの時間間隔	再投与による再発の有無	再投与により再発した副作用名
1. 日本 (日本)	タミフル	リン酸オセルタミビル	投与中止	08/12/23	08/12/24			
2. 日本	アンヒバ	アセトアミノフェン		08/12/23	08/12/23			
評価対象となる副作用／有害事象名	評価の情報源	医薬品と副作用／有害事象の因果関係(評価方法)	評価結果	医薬品に関するその他情報				
1. 異常行動 異常行動	REPORTER COMPANY		関連あるかもしれない 関連あり/Yes	1. タミフル： TAMIFLU	2. アンヒバ：			
報告された死因	剖検	剖検による死因	MedDRA	Version (11.1)				