

(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-08028508		第3報	一般的名称	ザナミビル水和物					該当なし			
検査	単位	正常範囲 低値	正常範囲 高値	不明1									
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 (12.0)

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-08028508		第3報	一般的名称	ザナミビル水和物					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	09/02/02	09/02/05	原疾患										

MedDRA Version (12.0)

111

(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-08028508		第3報		一般的名称		ザナミビル水和物		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		投与終了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)	リレンザ		ザナミビル水和物		投与中止		09/02/03 09/02/03									
2.	日本	カロナール		アセトアミノフェン		不明											
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			報告者								疑われる		1. リレンザ:			
2.														2. カロナール:			
報告された死因								剖検				剖検による死因					
								MedDRA				Version (12.0)					

(様式第2(五))

医薬品 副作用・感染症 症例票 (国内・外国)

母子に関する情報

5 / 5

識別番号・報告回数	B-08028508	第3報	一般的名称	ザナミビル水和物		該当なし			
関連報告番号			親の年齢	親の身長 cm	親の体重 kg	副作用／有害事象名			
親の略名	親の性別	最終月経日				異常行動、 異常行動			
曝露時の妊娠期間		発現時の妊娠期間							
親の関連する治療歴及び随伴状態				親の関連する過去の医薬品使用歴					
原病	開始日	終了日	備考	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)	
親の関連する治療歴及び随伴状態 (副作用／有害事象を除く)									
				MedDRA		Version (12.0)			

(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-08028509	第3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03月16日		第一報入手日	2009年02月06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	15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)								
患者略名	M.H.	体重 Kg	インフルエンザ						
性別	女性								
年齢	7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	
リレンザ	ザナミビル水和物	S	吸入	INH	10mg/1回	1日	09/02/02	09/02/02	インフルエンザ
フスコデ	鎮咳配合剤 (1)	0	経口	SYR	2.7mL/3回	1日	09/02/02	09/02/06	インフルエンザ
ペリアクチン	塩酸シプロヘパタジン	0	経口	SYR	2.7mL/3回	1日	09/02/02	09/02/06	インフルエンザ
サワテン	カルボシステイン	0	経口	SYR	2.7mL/3回	1日	09/02/02	09/02/06	インフルエンザ
UNKNOWNDRUG	アセトアミノフェン	0	不明	XXX	(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・非	異常行動 (異常行動)	異常行動		09/02/02	09/02/02			回

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

2009/01/31
咳、鼻汁。
2009/02/02午前中
発熱 (38度) あり、当院受診し、インフルエンザ抗原 (-)。フスコデ、ペリアクチン、サワテン処方。
2009/02/02午後
発熱 (39度) あり、再診しインフルエンザA陽性。リレンザ処方し、吸入。
2009/02/02夜
睡眠時、意味不明な事を言ったり、泣いたり、わめいたりした。ろうかを走ったり、壁をたたいたりした。就寝時刻は不明。経過観察。体温: 38.8度 (異常行動発現後)。リレンザは2月2日午後の1回のみで中止。
2009/02/03午前中
再診し、意識清明。神経学的な所見なし。リレンザ吸入は中止。
2009/02/03夜
解熱。

MedDRA

Version (12.0)

(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-08028509	第3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										
2009/02/05午前中 再診し、以後異常行動はみられず、終診。インフルエンザ治療。 睡眠障害の既往歴:無 睡眠障害の家族歴:無 熱性痙攣の既往歴:無 熱性痙攣の家族歴:無 異常行動の既往歴:無 他剤での異常行動の副作用:無 異常行動発現の患者さんの記憶:無 異常行動の発現時あるいは発現直前の患者さんの光に対する反応の有無:不明 異常行動の発現後、一眠りして回復したか:はい										
								MedDRA	Version (12.0)	