

(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-08026175	第3報	一般的な名称	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					譲受、 譲受	
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-08026176	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21日	第一報入手日	2009年01月13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 ⑤ 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)	体重 Kg								
患者略名										
性別	男性									
年齢	11歳	曝露時の妊娠期間								
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	(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
幻覚 (幻覚) 異常行動 (布団を叩くような仕草)	幻覚 異常行動									回 回
副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過										
処方日とその翌日に幻覚を思わせるような言葉を発した(家に帰る等)。布団を叩くような仕草。2日で症状は回復、今は体調良好。										
							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-08026176	第1報	一般的名称	ザナミビル水和物	該当なし
担当医等の意見			報告企業等の意見		
未記載					
今後の対応					
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		
			幻覚、 布団を叩くような仕草		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
引用文献			資料一覧		
・須藤 一、中嶋 俊彦、武藤 司、渡邊 泉. 平成19年度山梨県独自DEM事業～抗インフルエンザ薬～. 2008;207-					
			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-08026176		第1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									

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

MedDRA Version (11.1)

識別番号・報告回数	B-08026176		第1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)					

(様式第2(四))

医薬品 副作用・感染症 症例票(国内・外国)

4 / 5

評価に関する情報								
識別番号・報告回数	B-08026176	第1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	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	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. 幻覚 異常行動 幻覚 異常行動		報告者 報告者 送信者 送信者			未記載 未記載 関連有り 関連有り	1. リレンザ:		
報告された死因				剖検	剖検による死因			
					MedDRA	Version (11.1)		

(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-08026176	第1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					幻覚、 幻覚、 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 (11.1)