

(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-08028347		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												

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-08028347		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)			
										MedDRA Version (11.1)		

131

(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-08028347		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		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		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. 転倒・転落 多汗症 意識レベルの低下 浮動性めまい 譫妄 転倒・転落 多汗症 意識レベルの低下 浮動性めまい 譫妄				報告者 報告者 報告者 報告者 報告者 送信者 送信者 送信者 送信者 送信者								未記載 未記載 未記載 未記載 未記載 関連有り 関連有り 関連有り 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)			

132

(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-08028347	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 転倒、 転倒・転落 発汗、 多汗症 意識レベルの低下、 意識レベルの低下 めまい感、 浮動性めまい 譫妄、 譫妄			
親の略名	親の性別		最終月経日							
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)			

(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-08028348	第2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09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)		新医薬品等の区分 該当なし	
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)			インフルエンザ						
患者略名	T.S.	体重 Kg								
性別	女性									
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	10mg/2回	1日	09/01/26		インフルエンザ
カロナール	アセトアミノフェン	O	経口	TAB	400mg/回	(頓用)	09/01/26		

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	幻覚 (幻覚)	幻覚		09/01/27	09/01/27			回

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

2009/01/26頃
インフルエンザ発症。
2009/01/26
体温39.0度。キットにてインフルエンザA型と診断。リレンザ処方。
2009/01/27未明
(睡眠時)突然夜中に起き出し、ふすまの方を見て笑い出し、「お姉ちゃんたちがいる」と発言。その時の熱は高かった。母親が声をかけてそのまま寝た。発現時の体温、持続時間、発現直前の就眠時間:不明
2009/01/30
インフルエンザ改善によりリレンザ投与終了。
<その他の情報>
睡眠障害の既往歴:無
睡眠障害の家族歴:不明
熱性痙攣の既往歴:不明
熱性痙攣の家族歴:不明
異常行動の既往歴:無
他剤での異常行動の副作用歴:無
幻覚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

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-08028348	第2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									
幻覚発現後、一眠りして回復したか:はい									
								MedDRA	Version (12.0)

135

(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-08028348	第2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		
(幻覚) リレンザ：関連あり					
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		
累積報告件数・使用上の注意記載状況等					
<p>1. 使用上の注意の記載状況 幻覚：(国内)記載なし。その他、重要な基本的注意として次の記載あり：因果関係は不明であるものの、本剤の使用後に異常行動等の精神神経症状を発現した例が報告されている。小児・未成年者については、異常行動による転落等の方が一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。/(PDR)意識レベルの変化、錯乱、異常行動、妄想、幻覚、激越、不安、悪夢等の譫妄/(ABPI Data sheet)意識レベルの低下、異常行動、幻覚および譫妄等の精神症状</p>					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (12.0)

136