

(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-08030077	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(テレビに吸い込まれる感じ))リレンザ、発熱・否定できない 服用中に起こり服用しない場合は速やかに消失し、再現性もあったため、本剤との関連は否定 できない。			詳細調査中		
今後の対応					
詳細調査中					
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					
詳細調査中					
引用文献			資料一覧		
				MedDRA	Version (12.0)

(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-08030077		第2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-08030077		第2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	09/02/19	継続	原疾患									

MedDRA Version (12.0)

22

(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		第2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		再投与による再発の有無		
				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	09/02/20 09/02/22					
2.		カロナール	アセトアミノフェン		09/02/20 09/02/20					
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		報告者				否定できない		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-08030077	第2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			
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-08030250	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05日		第一報入手日	2009年02月25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 過敏症						
患者略名	T.K.	体重 Kg							
性別	女性								
年齢	9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	09/02/07	(5日)	インフルエンザ
アレグラ	塩酸フェキソフェナジン	S	経口	TAB	(投与情報不明)				
オノン	برانルカスト水和物	S	経口	POR	(投与情報不明)				
ホクナリン: テープ	ソロブテロール	S	経皮	TAP	(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
重・重	意識消失 (意識消失発作)	意識消失		09/02/08	09/02/08			回

副作用・感染症の発現状況、症状及び処置等の経過

2009/02/06
キット診断の結果、B型インフルエンザと判明。
2009/02/07
リレンザ(ザナミビル水和物) 20mg/日をインフルエンザに対して投与開始。
2009/02/08 16:00 ごろ
自宅でリレンザ吸入し、トイレに行く途中に意識消失。失禁。母にたたかれて意識回復。その後、小児科にかかったが、意識消失発作以外に特に有害事象なし。
2009/02/12
インフルエンザ改善により、リレンザを投与終了。
睡眠障害の既往歴: 無、
睡眠障害の家族歴: 無、
異常行動の既往歴: 無、

MedDRA

Version (12.0)