

No.	患者		1日投与量 投与期間	副作用	
	性・ 年齢	使用理由 (合併症)		経過及び処置	
1	女 60代	慢性気管支炎 (胆石症, 高脂血症)	9.0g 69日間	肝機能障害 投与開始日 投与61日目 投与63日目 投与69日目 (投与中止日) 中止3日後 中止17日後 中止30日後	慢性気管支炎に対し, 本剤投与開始。 食思不振。 救急外来受診。肝機能障害あり入院。 本剤投与中止。 ウルソデオキシコール酸600mg/日投与開始。 その後, 徐々に肝機能改善。 退院。 ウルソデオキシコール酸投与中止。

臨床検査値

	投与63日目	中止2日後	中止15日後	中止30日後
AST(GOT) (IU/L)	1301	1230	104	22
ALT(GPT) (IU/L)	1679	1263	181	23
AI-P (IU/L)	1337	1118	614	372
γ-GTP (IU/L)	605	542	202	90
LDH (IU/L)		457	194	182
総ビリルビン (mg/dL)	2.8	6.2	1.9	1.3
直接ビリルビン (mg/dL)		4.0	1.1	0.5

ウイルスマーカー

	投与64日目
HA抗体 (IgM)	(-)
HBs抗原	(-)
HBs抗体	(-)
HCV抗体	(-)
CMV抗体 (IgM)	(-)
CMV抗体 (IgG)	(+)
EBV-VCA	(+)
EBV-NBNA	(+)

免疫血清検査

	投与64日目
抗核抗体	(-)
抗ミトコンドリア抗体 (AMA)	(-)

DLST

	中止15日後
本剤	陽性 (S.I.: 9.3)

肝生検

	中止2日後
	肝細胞壊死, 肝細胞障害優位型薬物性肝障害の可能性が高い。

併用薬: テオフィリン, フドステイン, クラリスロマイシン, フマル酸ケトチフェン, プラバスタチンナトリウム