

| No.  | 患者       |   | 1日投与量<br>投与期間 | 副作用   |   |             |             |             |  |
|--|----------|---|---------------|---|---|-------------|-------------|-------------|--|
|  | 性・年齢     | 使用理由<br>(合併症)   |               | 経過及び処置  |   |             |             |             |  |
| 1  | 男<br>80代 | 2型糖尿病<br>(糖尿病網膜<br>症, 糖尿病性腎<br>症(2期), 高<br>血圧, 脂質異常<br>症) | 25mg<br>490日間 | <b>間質性肺炎</b><br>喫煙歴: 40年                      |   |             |             |             |  |
|  |          |   |               | 投与開始日   | 本剤投与開始。   |             |             |             |  |
|  |          |   |               | 投与1年3ヵ月後<br>(発現日)                             | 咳嗽が発現し, 市販薬にて経過をみていたが改善せず。  |             |             |             |  |
|  |          |   |               | 発現40日後  | 胸部X線にて両側下肺野に浸潤影, 白血球数 ( $8.9 \times 10^3/\mu\text{L}$ ), CRP (5.84mg/dL) の上昇を認め, 肺炎の診断にてレボフロキサシン (500mg/日) を開始。   |             |             |             |  |
|  |          |   |               | 発現43日後<br>(投与中止日)                             | 呼吸困難感, 全身倦怠感が強く, SpO <sub>2</sub> 94% (room air) のため酸素投与開始し, レボフロキサシン投与中止して精査目的にて入院。KL-6 2,275 U/mL, 胸部CTで両側中下肺野に斑状影や帯状影を認め, 間質性肺炎 (COP: 特発性器質化肺炎) が疑われた。本剤投与中止し, セフトリアキソン (2g/日) 点滴開始。 |             |             |             |  |
|  |          |   |               | 中止3日後   | 本剤投与再開。   |             |             |             |  |
|  |          |   |               | 投与再開2日目<br>(投与再中止日)                           | 胸部CT, 自覚症状やSpO <sub>2</sub> の改善より軽快と判断。本剤の関与が否定できないため, 前日の投与をもって本剤投与中止。   |             |             |             |  |
|  |          |   |               | 再中止6日後  | 気管支肺胞洗浄液の細胞診ではClass II, 経気管支肺生検で間質性肺炎と診断。   |             |             |             |  |
|  |          |   |               | 再中止8日後  | プレドニゾロン (30mg/日) 投与開始。  |             |             |             |  |
|  |          |   |               | その1週間後から徐々にプレドニゾロン減量し, プレドニゾロン投与開始19日後に回復し退院。 |   |             |             |             |  |
| <b>臨床検査値</b>   |          |   |               |   |   |             |             |             |  |
| 臨床検査項目<br>(単位)   |          | 投与開始<br>約1年後  | 発現<br>40日後    | 発現43日後<br>(投与中止)                              | 中止<br>3日後   | 再中止<br>11日後 | 再中止<br>53日後 | 再中止<br>88日後 |  |
| 白血球数 ( $10^3/\mu\text{L}$ )  |          | 4.5   | 8.9           | 6.6   | 6.8   | —           | —           | —           |  |
| CRP (mg/dL)  |          | 0.04  | 5.84          | 4.18  | 3.26  | —           | —           | —           |  |
| KL-6 (U/mL)  |          | —   | —             | 2,275   | —   | 2,344       | 2,661       | 2,867       |  |
| SP-D (ng/mL)   |          | —   | —             | 532.4   | —   | 370.4       | 400.4       | 477.4       |  |
| SP-A (ng/mL)   |          | —   | —             | 138.1   | —   | 75.1        | 87.7        | 96.6        |  |
| 併用薬: ボグリボース, バルサルタン・アムロジピンベシル酸塩配合錠, ロスバスタチンカルシウム, ジゴキシン, チペピジンヒベンズ酸塩, プロナーゼ, トラネキサム酸 |          |   |               |   |   |             |             |             |  |