

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 50代	鼻骨骨折(子宮筋腫, 不眠症)	12mg 82日間	劇症肝炎 投与開始日 A院にて, 鼻骨骨折のために本剤(4mg×3回/日)開始。 投与75日目頃 倦怠感自覚。上腹部痛。 投与82日目 (投与中止日) B院外来受診。採血にて急性肝障害。同日入院。本剤中止。 中止4日後 凝固能悪化。重症肝炎。 中止8日後 C院転院。メチルプレドニゾロンコハク酸エステルナトリウム点滴(1g×1回)開始。各種肝炎ウイルス, サイトメガロウイルス, EBウイルス検査:陰性。/td> 中止12日後 肝性脳症Ⅱ度。劇症肝炎と診断。ICU入室し, 人工肝補助。血液透析ろ過(HDF)開始(4日連続で実施)。 中止13日後 血漿交換(PE)開始(3日連続で実施, その後8日間は1日おきに実施)。 中止23日後 総ビリルビン20.9mg/dL, 直接ビリルビン8.3mg/dL(D/T比0.397)。DLST(本剤):疑陽性。 画像上で肝萎縮著明, AFP5.8ng/mLと上昇なしのため, 生体肝移植予定となりD院外科に転院。 中止1ヵ月後 生体肝移植実施。 中止15.5ヵ月後 最終的に敗血症, 出血傾向から, 永眠。	

臨床検査値

	投与 82日目 (投与中止 日)	中止 4日後	中止 8日後	中止 12日後	中止 13日後	中止 16日後	中止 17日後	中止 20日後	中止 22日後	中止 23日後
総蛋白(g/dL)	6.7	6.0	5.1	5.8	5.7	5.5	5.7	5.4	5.7	6.0
アルブミン(g/dL)	3.6	3.3	—	—	3.3	3.6	3.8	3.6	3.8	3.8
AI-P(IU/L)	527	581	475	296	307	241	248	344	300	288
AST(GOT)(IU/L)	2100	601	425	76	77	62	63	77	79	81
ALT(GPT)(IU/L)	1947	962	505	127	130	71	66	75	68	63
LDH(IU/L)	804	357	329	339	362	304	331	444	405	375
γ-GTP(IU/L)	222	208	143	—	95	32	40	33	28	22
総ビリルビン(mg/dL)	5.1	11.3	18.2	17.4	18.2	11.9	14.5	20.6	21.3	20.9
直接ビリルビン(mg/dL)	—	—	11.5	8.1	8.8	4.6	5.3	9.1	8.8	8.3
アンモニア(μg/dL)	—	157	—	145	128	106	102	146	151	157
プロトロンビン時間(秒)	—	22.6	30.9	—	26.2	19.1	19.0	24.3	22.7	20.3
プロトロンビン時間(%)	—	35.0	14.3	—	19.0	32.7	33.0	21.6	24.3	30.1

併用薬: プロチゾラム, ソファルコン, 桂枝茯苓丸, クロルジアゼポキンド