

症例の概要

No.	患者		1日投与量 投与期間	副作用		転帰																																																																
	性・年齢	使用理由 (合併症)		経過及び処置																																																																		
1	女 70代	再発乳癌 (リンパ節転移)	125mg, 15日間 100mg, 14日間 100mg, 6日間 ↓ 中止	間質性肺疾患 投与開始日～ 本剤125 mg /日の投与を開始した。 投与15日目 投与36日目～ 本剤100mg/日に減量した。 投与49日目 投与57日目 風邪様症状(咳, 鼻水, 咽頭痛)のため, サリチルアミド・アセトアミノフェン・無水カフェイン・クロルフェニラミンマレイン酸塩配合剤を処方した。本剤100mg/日を再投与した。 投与62日目 (投与中止日) 咳増強のため, コデインリン酸塩水和物を追加投与した。本剤の投与を中止した。 中止12日後 胸部CTにて, 主に含気のある右肺(上, 中, 下葉)に斑状散在性陰影増強を認めた。 胸部CT所見, KL-6, SP-Dの結果より, 間質性肺疾患と診断し, プレドニゾロン30mg/日の投与を開始した。 中止19日後 咳症状等が改善し, プレドニゾロン20mg/日に変更した。 中止26日後 咳症状なし。CRP 0.13mg/dLと正常化し, プレドニゾロン10mg/日に変更した。 中止33日後 プレドニゾロン5mg/日に変更した。 中止40日後 間質性肺疾患は回復した。プレドニゾロンの投与を終了した。 胸部CTにて, 右肺野陰影はほぼ消失した。	回復																																																																	
臨床検査値 <table border="1" style="width:100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th></th> <th>投与 4日前</th> <th>投与 中止日</th> <th>中止 9日後</th> <th>中止 26日後</th> <th>中止 40日後</th> <th>中止 86日後</th> <th>中止 96日後</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>体温 (℃)</td> <td>-</td> <td>-</td> <td>35.7</td> <td>-</td> <td>-</td> <td>-</td> <td>-</td> </tr> <tr> <td>CRP (mg/dL)</td> <td>0.19</td> <td>-</td> <td>2.53</td> <td>0.13</td> <td>0.14</td> <td>1.50</td> <td>-</td> </tr> <tr> <td>WBC (cells/mm³)</td> <td>6460</td> <td>-</td> <td>5140</td> <td>12540</td> <td>7530</td> <td>8920</td> <td>-</td> </tr> <tr> <td>Neu (%)</td> <td>-</td> <td>-</td> <td>67.5</td> <td>70.0</td> <td>59.2</td> <td>71.5</td> <td>-</td> </tr> <tr> <td>KL-6 (IU/mL)</td> <td>-</td> <td>-</td> <td>1960</td> <td>2640</td> <td>-</td> <td>-</td> <td>2110</td> </tr> <tr> <td>SP-D (ng/mL)</td> <td>-</td> <td>-</td> <td>196</td> <td>71.3</td> <td>-</td> <td>-</td> <td>95.0</td> </tr> <tr> <td>インフルエンザA/B</td> <td>-</td> <td>陰性</td> <td>-</td> <td>-</td> <td>-</td> <td>-</td> <td>-</td> </tr> </tbody> </table>								投与 4日前	投与 中止日	中止 9日後	中止 26日後	中止 40日後	中止 86日後	中止 96日後	体温 (℃)	-	-	35.7	-	-	-	-	CRP (mg/dL)	0.19	-	2.53	0.13	0.14	1.50	-	WBC (cells/mm ³)	6460	-	5140	12540	7530	8920	-	Neu (%)	-	-	67.5	70.0	59.2	71.5	-	KL-6 (IU/mL)	-	-	1960	2640	-	-	2110	SP-D (ng/mL)	-	-	196	71.3	-	-	95.0	インフルエンザA/B	-	陰性	-	-	-	-	-
	投与 4日前	投与 中止日	中止 9日後	中止 26日後	中止 40日後	中止 86日後	中止 96日後																																																															
体温 (℃)	-	-	35.7	-	-	-	-																																																															
CRP (mg/dL)	0.19	-	2.53	0.13	0.14	1.50	-																																																															
WBC (cells/mm ³)	6460	-	5140	12540	7530	8920	-																																																															
Neu (%)	-	-	67.5	70.0	59.2	71.5	-																																																															
KL-6 (IU/mL)	-	-	1960	2640	-	-	2110																																																															
SP-D (ng/mL)	-	-	196	71.3	-	-	95.0																																																															
インフルエンザA/B	-	陰性	-	-	-	-	-																																																															
併用薬：フルベストラント，メドロキシプロゲステロン酢酸エステル，ジゴキシン，ビルダグリブチン，グリメピリド，酸化マグネシウム，サリチルアミド・アセトアミノフェン・無水カフェイン・クロルフェニラミンマレイン酸塩配合剤，コデインリン酸塩水和物																																																																						