

〔症例概要〕

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	男 80代	坐 骨 神 経 ニューロパ チー， 坐 骨 神経痛 (慢 性 腎 不 全)	2.5mg 6 日間 ↓ 5 mg 30日間	腎不全 投与開始日 坐骨神経痛に対し，本剤2.5mg，1 日 1 回の服用開始。 投与 3 日後 腎不全，肝機能障害，炎症反応上昇，全身浮腫が発現し，補 液で処置した。 投与 6 日後 本剤を 5 mg，1 日 1 回へ増量した。 投与27日後 血清クレアチニン2.6→5.76mg/dL，BUN32→75mg/dLにそ れぞれ増悪した。 投与35日後 本剤を中止した。 (投与中止日) 投与中止2日後 腎不全，肝機能障害，炎症反応上昇，全身浮腫の転帰：軽快																																																																																											
臨床検査値																																																																																															
<table><tr><th>検査項目（単位）</th><th>不明日</th><th>投与 29日前</th><th>投与 3 日後</th><th>投与 23日後</th><th>投与 27日後</th><th>投与 34日後</th><th>投与 中止 17日後</th><th>投与 中止 24日後</th><th>投与 中止 38日後</th></tr><tr><td>体重（kg）</td><td>48</td><td>－</td><td>－</td><td>－</td><td>－</td><td>－</td><td>－</td><td>－</td><td>－</td></tr><tr><td>血清クレアチニン（mg/dL）</td><td>－</td><td>2.39</td><td>2.82</td><td>2.60</td><td>5.76</td><td>6.13</td><td>4.69</td><td>3.70</td><td>3.50</td></tr><tr><td>BUN（mg/dL）</td><td>－</td><td>28</td><td>43</td><td>32</td><td>75</td><td>88</td><td>45</td><td>39</td><td>51</td></tr><tr><td>AST（IU/L）</td><td>－</td><td>38</td><td>57</td><td>40</td><td>404</td><td>173</td><td>27</td><td>32</td><td>24</td></tr><tr><td>ALT（IU/L）</td><td>－</td><td>16</td><td>30</td><td>14</td><td>191</td><td>45</td><td>10</td><td>17</td><td>16</td></tr><tr><td>ALP（IU/L）</td><td>－</td><td>14</td><td>302</td><td>208</td><td>1046</td><td>866</td><td>208</td><td>187</td><td>184</td></tr><tr><td>γ-GTP（IU/L）</td><td>－</td><td>26</td><td>58</td><td>35</td><td>52</td><td>36</td><td>17</td><td>20</td><td>22</td></tr><tr><td>CRP（mg/dL）</td><td>－</td><td>0.5</td><td>8.4</td><td>6.2</td><td>15.9</td><td>12.0</td><td>3.9</td><td>4.6</td><td>4.5</td></tr></table>						検査項目（単位）	不明日	投与 29日前	投与 3 日後	投与 23日後	投与 27日後	投与 34日後	投与 中止 17日後	投与 中止 24日後	投与 中止 38日後	体重（kg）	48	－	－	－	－	－	－	－	－	血清クレアチニン（mg/dL）	－	2.39	2.82	2.60	5.76	6.13	4.69	3.70	3.50	BUN（mg/dL）	－	28	43	32	75	88	45	39	51	AST（IU/L）	－	38	57	40	404	173	27	32	24	ALT（IU/L）	－	16	30	14	191	45	10	17	16	ALP（IU/L）	－	14	302	208	1046	866	208	187	184	γ-GTP（IU/L）	－	26	58	35	52	36	17	20	22	CRP（mg/dL）	－	0.5	8.4	6.2	15.9	12.0	3.9	4.6	4.5
検査項目（単位）	不明日	投与 29日前	投与 3 日後	投与 23日後	投与 27日後	投与 34日後	投与 中止 17日後	投与 中止 24日後	投与 中止 38日後																																																																																						
体重（kg）	48	－	－	－	－	－	－	－	－																																																																																						
血清クレアチニン（mg/dL）	－	2.39	2.82	2.60	5.76	6.13	4.69	3.70	3.50																																																																																						
BUN（mg/dL）	－	28	43	32	75	88	45	39	51																																																																																						
AST（IU/L）	－	38	57	40	404	173	27	32	24																																																																																						
ALT（IU/L）	－	16	30	14	191	45	10	17	16																																																																																						
ALP（IU/L）	－	14	302	208	1046	866	208	187	184																																																																																						
γ-GTP（IU/L）	－	26	58	35	52	36	17	20	22																																																																																						
CRP（mg/dL）	－	0.5	8.4	6.2	15.9	12.0	3.9	4.6	4.5																																																																																						
併用薬：なし																																																																																															

〔症例概要〕

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																																														
2	女 70代	末梢神経障害性疼痛， 右腎細胞癌， 左大腿骨病的骨折 (糖尿病)	5 mg 14日間 ↓ 10mg 16日間	腎機能障害 喫煙あり 投与開始日 整形外科で，両手，肩がしびれて痛いと訴えがあり，末梢神経障害性疼痛，右腎細胞癌，左大腿骨転子下病的骨折に対して，本剤（2.5mg， 1 日 2 回）の経口投与を開始した。 投与14日後 本剤効果不良により下肢痛も出現した。下肢浮腫，疼痛を認めたため，本剤を 5 mg， 1 日 2 回に増量した。 投与15日後 腎機能低下を認めた。 投与28日後 泌尿器科受診。下肢浮腫増悪，屯痛も強く，翌日からの入院が決定した。 投与29日後 (投与中止日) 入院。本剤を投与中止し，リンパ浮腫に対するケアを開始し，フロセミドを投与した。 投与中止15日後 浮腫軽減傾向。本剤中止後のしびれ増悪はなかった。 日付不明 下腿浮腫，腎機能低下の転帰：軽快， 疼痛の転帰：未回復																																														
臨床検査値																																																		
<table><tr><th>検査項目（単位）</th><th>投与 7 日前</th><th>投与 開始</th><th>投与 14 日後</th><th>投与 28 日後</th><th>投与 29 日後</th><th>投与 中止 1 日後</th><th>投与 中止 9 日後</th><th>投与 中止 14 日後</th></tr><tr><td>体重（kg）</td><td>－</td><td>67</td><td>－</td><td>－</td><td>72</td><td>－</td><td>－</td><td>－</td></tr><tr><td>クレアチニンクリアランス (mL/min)</td><td>－</td><td>50</td><td>40</td><td>30</td><td>－</td><td>－</td><td>－</td><td>－</td></tr><tr><td>血清クレアチニン（mg/dL）</td><td>1.22</td><td>1.01</td><td>1.29</td><td>1.77</td><td>－</td><td>1.31</td><td>2.04</td><td>1.00</td></tr><tr><td>BUN（mg/dL）</td><td>26.2</td><td>25.2</td><td>29.3</td><td>44.8</td><td>－</td><td>34.1</td><td>60.4</td><td>32.6</td></tr></table>						検査項目（単位）	投与 7 日前	投与 開始	投与 14 日後	投与 28 日後	投与 29 日後	投与 中止 1 日後	投与 中止 9 日後	投与 中止 14 日後	体重（kg）	－	67	－	－	72	－	－	－	クレアチニンクリアランス (mL/min)	－	50	40	30	－	－	－	－	血清クレアチニン（mg/dL）	1.22	1.01	1.29	1.77	－	1.31	2.04	1.00	BUN（mg/dL）	26.2	25.2	29.3	44.8	－	34.1	60.4	32.6
検査項目（単位）	投与 7 日前	投与 開始	投与 14 日後	投与 28 日後	投与 29 日後	投与 中止 1 日後	投与 中止 9 日後	投与 中止 14 日後																																										
体重（kg）	－	67	－	－	72	－	－	－																																										
クレアチニンクリアランス (mL/min)	－	50	40	30	－	－	－	－																																										
血清クレアチニン（mg/dL）	1.22	1.01	1.29	1.77	－	1.31	2.04	1.00																																										
BUN（mg/dL）	26.2	25.2	29.3	44.8	－	34.1	60.4	32.6																																										
併用薬：ニボルマブ（遺伝子組換え）、レバミピド、ロキソプロフェンナトリウム水和物																																																		