

[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 50代	脂質異常症 (高血圧, 睡眠時無呼吸 症候群, 胃炎)	0.2mg 74日間	薬物性肝障害 投与開始日 本剤投与開始。 投与36日目 肝機能値悪化を認めたが軽微な上昇であったため1ヵ月後に 再来院時まで経過観察。 投与72日目 肝機能値の大幅な悪化を認めた。 投与74日目 本剤投与中止。 (投与中止日) 投与中止4日後 再検査でも肝機能悪化を認めた。 日付不明 黄疸を認めた。 投与中止7日後 他院へ紹介, 即日入院。 投与中止19日後 転帰: 軽快 投与中止53日後 肝機能値の正常化を確認。																																					
臨床検査値																																									
<table border="1"> <thead> <tr> <th>検査項目 (単位)</th> <th>投与32日前</th> <th>投与36日目</th> <th>投与72日目</th> <th>投与中止 4日後</th> <th>投与中止53日後</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>AST (IU/L)</td> <td>20</td> <td>77</td> <td>1335</td> <td>1704</td> <td>18</td> </tr> <tr> <td>ALT (IU/L)</td> <td>16</td> <td>54</td> <td>1880</td> <td>2550</td> <td>12</td> </tr> <tr> <td>ALP (IU/L)</td> <td>76</td> <td>57</td> <td>128</td> <td>139</td> <td>106</td> </tr> <tr> <td>γ-GTP (IU/L)</td> <td>36</td> <td>23</td> <td>263</td> <td>289</td> <td>47</td> </tr> <tr> <td>T-Bil (mg/dL)</td> <td>—</td> <td>—</td> <td>3.6</td> <td>4.9</td> <td>—</td> </tr> </tbody> </table>						検査項目 (単位)	投与32日前	投与36日目	投与72日目	投与中止 4日後	投与中止53日後	AST (IU/L)	20	77	1335	1704	18	ALT (IU/L)	16	54	1880	2550	12	ALP (IU/L)	76	57	128	139	106	γ-GTP (IU/L)	36	23	263	289	47	T-Bil (mg/dL)	—	—	3.6	4.9	—
検査項目 (単位)	投与32日前	投与36日目	投与72日目	投与中止 4日後	投与中止53日後																																				
AST (IU/L)	20	77	1335	1704	18																																				
ALT (IU/L)	16	54	1880	2550	12																																				
ALP (IU/L)	76	57	128	139	106																																				
γ-GTP (IU/L)	36	23	263	289	47																																				
T-Bil (mg/dL)	—	—	3.6	4.9	—																																				
併用薬: アムロジピンベシル酸塩, カンデサルタン シレキセチル, オロパタジン塩酸塩, ファモチジン																																									