

師情報による異常言動)、約6倍(おびえ・恐怖)、約13~31倍(幻視・幻覚)高率に発症すると推定され、タミフル使用との強い関連を示した。

累積発症割合を生命表法により求めると、全経過でオッズ比1.7($p = 0.006$)であった。初日昼に比較したこのオッズ比の低下は、インフルエンザ発症初日の夜以降のオッズ比が急速に低下するためである。しかし、全体としては、タミフル使用により19人に1人が異常言動を生じると考えられた。

報告書には、タミフルによる異常言動を過小評価する多数のバイアスや解析方法が用いられ、データ解釈にも重大な誤りがある。すなわち、

- 1) 調査票配布者総数の記載がなく回収率が不明(基本的欠陥),
 - 2) 非ステロイド抗炎症剤の記載欄がない,
 - 3) タミフル使用例が未使用群に容易に混入しうる調査票,
 - 4) 軽症例が多く混入し重症例の検出が困難,
 - 5) タミフル中断例が分母から除かれない,
 - 6) ランダム化比較試験でタミフルを5日間使用した後で肺炎が有意に頻発したが、この調査では発症7日目までしか観察しない,
 - 7) 分母と分子のとり方が間違い,
 - 8) 最大頻度の初日の昼間の大きな差を、差が逆転する時期で薄めて累積発症率として比較している,
- などである。

バイアスを最小化した調査により、タミフルによる異常言動の害が生じやすいことがなお一層明瞭になると思われる。

今回の報告書で、初日の昼を中心に異常言動の危険が高かったことは、小児のランダム化比較試験において初日だけ嘔吐が有意に増加した事実、FDAが公表した103症例の解析結果では大部分が1~2回服用後でかつ数時間以内に発症したこと、動物実験で死亡は全て初回投与後であり、大部分が4時間以内に死亡した事実と生じていることなど、他の事実と見事に一致している。したがって、今回の報告書は、タミフルが異常言動を生じることをより強く確認したものといえる。

報告書はタミフルと異常言動との関連が認められなかったとの趣旨の報告

書は、社会的影響の強さを考慮すれば、一旦取り下げ、関連があるとの結論に変更すべきである。

参考文献

- 1)厚生労働科学研究費助成金平成17年度分担研究報告書、「インフルエンザに伴う随伴症状の発現状況に関する調査研究」(主任研究者:横田俊平 横浜市立大学教授)
<http://www.mhlw.go.jp/topics/2006/10/dl/tpl020-2.pdf>
- 2)医薬品・医療機器等安全性情報 No.229
<http://www.mhlw.go.jp/houdou/2006/10/b1026-1.html>
- 3)新型インフルエンザに関するQ & A
<http://www.mhlw.go.jp/bunya/kenkou/kekakaku-kansenshou04/02.html>
- 4)浜六郎、坂口啓子、リン酸オセルタミビル(タミフル)と突然死、異常行動死との関連に関する考察—その(2)タミフル使用後のせん妄は主に解熱時に生じ、然せん妄と異なる、第38回日本小児感染症学会発会・学術集会、プログラム・抄録集 p164, 2006
- 5)林敬次、浜六郎、高松勇、山本英彦、坂口啓子、リン酸オセルタミビル(タミフル)と突然死、異常行動死との関連に関する考察—その(3)動物における中枢抑制作用(低体温、呼吸抑制等)の用量反応関係について同 p164, 2006
- 6)浜六郎、坂口啓子、リン酸オセルタミビル(タミフル)と突然死、異常行動死との関連に関する考察—その(4)ヒトにおける中枢抑制症状(低体温、呼吸抑制、異常行動)の種類・重症度のスペクトル、同 p165, 2006
- 7)浜六郎、坂口啓子、別府宏團、「タミフル脳症」は裏表である—オセルタミビルの精神神経系反応:そのヒトと動物の類似性、薬害学会、11(suppl):S62-63, 2006/11/29
- 8)浜六郎、タミフルと異常言動に関する厚生労働省研究班報告書の批判的吟味(2006年11月17日)
<http://www.npojip.org/sokuho/no72-4.pdf>
- 9)浜六郎、タミフルと「異常行動からの事故死」および「睡眠中の突然死」との因果関係に関する意見書(2006年11月17日)
<http://www.npojip.org/sokuho/no72-2.pdf>
- 10)
 - a) リン酸オセルタミビル(タミフルドライシロップ)新薬承認情報集
http://211.132.8.246/shinyaku/g0201/11/5303990_21400AMY0010.html?
 - b) リン酸オセルタミビル(タミフルカプセル)新薬承認情報集
http://211.132.8.246/shinyaku/g0012/07/5303990_21200AMY00238.html?
 - c) タミフルカプセル75(予防)の資料(薬承認情報集)
<http://211.132.8.246/shinyaku/g0407/g010703/index.html?>
- 11)Food and Drug Administration, Center for Drug Evaluation and Research, Tamiflu AE Review 2006 (Memorandum), http://www.fda.gov/ohrms/dockets/ac/06/briefing/2006-4254b_09_01_Tamiflu%20AE%20Review%202006%20Redacted_D060309_092.pdf
- 12)菅谷憲夫、後藤元、対談「インフルエンザ治療における有害事象とその処置」リスク因子の検討—タミフル副作用症例報告を基にして、診療と新薬、42(6)(2005年6月号)別刷

CAPSULE

制癌剤／G-CSFによる肺塞栓およびSweet症候群

33才男性が、セミノームに対してパクリタキセル 175mg/m²、カルボプラチナ 1250mg/m²、エトボシド 1500mg/m²およびイホスファミド 7.5g/m²の投与を受け、8日目に末梢血幹細胞移植を施行し、翌日、G-CSF 9300 μg 投与を受けた。12日目に、WBC 0/mm³、血小板数 1.8万/mm³となり、血小板輸血を行った。13日目、多数の紅斑が、大腿部、顎面および下肢に出現、痛みを伴って、Sweet症候群と診断された。G-CSF治療によると考えられ、G-CSFを中止した。19日目、WBC 1000/mm³で、皮膚病変は改善したが、翌日、カテーテル穿刺部の血管に筋膜炎を認め、21日目に突然、左胸痛と呼吸困難を来たし、体温 37.5°C で、SpO₂ が 82% 以下がったが、酸素吸入により 97% に回復した。WBC 2800/mm³、CRP 15.7mg/dl で、胸部CT上、散在性の結節陰影と両側胸水を認め、敗血症性塞栓を示唆した。皮膚滲出液の培養分析で、MRSAの発育を認め、フルコナゾール、バンコマイシンおよびバズフロキサシンを開始した。静脈穿刺カテーテル先端からも MRSA が検出されたが、CRP は徐々に下がり、症状も改善して、胸痛が発現して 6 週間後、胸部CT上、異常所見は完全に消失した。

Hara I et al. International J.Urology 13: 481, 2006

アトルバスタチン／コレヒチン併用時に見られた横紋筋融解

アミロイドーシスに対して、3年前からコレヒチン 1.5mg/day 投与を受けている45才男性が、高コレステロール血症に対してアトルバスタチン 10mg/day 内服治療を開始した。2週間後、下肢の著明な脱力、筋肉痛および歩行障害を来たし、症状は増強し、意識低下、倦怠感のため入院した。心拍数 110 拍/分、呼吸数 30/分で、意識は混濁し、両側にクラックルを聴取した。末梢に中等度の浮腫を認め、褐色尿が見られた。乏尿性の急性腎不全、電解質異常および循環血液量過多を認めた。入院時、CRP 9035 U/L、ミオグロビン > 3000 ng/ml であった。コレヒチン／アトルバスタチン併用による横紋筋融解と診断して、両薬剤を中止し、血液透析と呼吸管理により、まもなく意識状態は改善した。入

タミフルは初日昼(初回服用後)に異常言動を起こす(その2) 厚労省研究班報告書とFDA報告を正しく読めば因果関係は明瞭

浜 六郎・

本誌11月号¹⁾で、FDA²⁾がタミフルと異常行動との関連を実質的に認めて警告をしたことを述べた。また「インフルエンザに伴う随伴症状の発現状況に関する調査研究」(主任研究者:横田俊平 横浜市立大学教授)の報告書(以下、「報告書」と略)³⁾を正しく読めば、報告書のデータそのものが、インフルエンザ発症初日の昼には高度に有意にタミフルは異常言動を起しやすいことを示していることを詳細に述べた⁴⁾。

報告書には、調査方法や解析方法に、タミフルの害を過小評価に導く重大なバイアスの危険性がある。このため、適切な調査方法を用いれば、タミフルと異常言動の間には、さらに明瞭な関連が認められることになるであろう。報告書が抱えている調査方法や解析方法の問題点については、11月号¹⁾では誌面の都合で触れられなかつたので、今号で詳細に述べ、さらにこれまで判明している睡眠中の突然死を含めたタミフルの害反応の全体像を概観し、この問題の大きさを考えたい。

[2] 報告書の問題点(調査方法、解析方法、データ解釈)について

10. 調査方法、解析方法、データ解釈の誤り

報告書には、以下に示すように、タミフルと異常言動との関連を出難くする欠陥が多数存在する。

【調査方法】

1) 調査票配布者の記載なく回収率が不明、という基本的欠陥がある

医師は10人ずつに調査票を手渡して

いるはずであるが、報告書p1dの回収状況で医師用調査票の都道府県別回収数は、10の倍数にはなっていない。すなわち、相当な回収もれがあると考えられる。また医師用と患者家族用でも大きく回収数が異なっている。タミフルを使用せず異常言動を発症しなかった例は未回収者に高頻度に混入しうるため、未回収例が除かれることにより、タミフル未使用例の分母が小さくなり、未使用例の発症割合が大きくなるため、タミフルの害を過小評価することにつながる。

2) 非ステロイド抗炎症剤(NSAIDs)の記載欄がない

そのため、非ステロイド抗炎症剤で誘発された異常言動が、当然ながらタミフル未使用例に入ってきて、その発症割合を大きくするため、タミフルの害を過小評価することにつながる。

3) その他、タミフル使用例が未使用群に容易に混入しうる調査票

チェック漏れはタミフル未使用、症状非発現となり、誤分類が生じやすい。

4) 軽症例が多く混入する手法:重大な害の検出が困難である

具体的な症状の例として軽症例が多くあげられているが、異常行動からの事故につながりうる例などは書かれていないため、軽症例が多く収集されたと考えられる。それにもかかわらず、幻視・幻覚は極めて高オッズ比であった。

5) タミフル中断例が分母から除かれていない

タミフルにより、異常言動や他の副作用が出るなど、その他の理由でタミフルの服用を中断することが十分ありうるが、その情報がない。

6) 肺炎は7日しかデータを収集していない

ランダム化比較試験では、5日間タミフルを使用し、服用終了後も経過を観察して、有意に肺炎が増加したところが、今回のようななずさんな調査で、しかも発症7日目までの観察しかしていないのに、肺炎が少なくなつたとしている。

根本的な誤りであるので、この点も訂正が必要である。

【解析方法】

7) 分母と分子のとり方が誤っている

タミフル使用群は分母を過大に、未使用群は、分母を過少にとっている。

「全ての症状がタミフル使用前に発症」はあり得ない仮定であり間違い。

暫定的には、タミフル使用前と使用後を2分の1ずつとして計算すべきである。

8) タミフルの影響を調整していないため、アセトアミノフェンとの関連は言えない

アセトアミノフェンとの関連が指摘さ

*NPO法人医薬ビジラントセンター

前号を含めたまとめ

「報告書」は、種々のバイアスの可能性があるが、それをそのままにしても、報告書の確実なデータを使うと、発症初日の昼のタミフル既使用例と、確実な未使用例からの発症割合は、異常言動0.5%に対して1.8%、おびえ・恐怖は0.4%に対して1.9%、幻視・幻覚は0.05%に対して0.6%、突然大声・うわごとは0.6%に対して2.2%、怒り出すは0.5%に対して1.9%と、いずれの症状も有意に高率に発症していた。

また、タミフル使用開始区間の分母(使用者数および未使用者数)と分子(症状発症者数)を適切にとれば、タミフルの使用時は未使用時に比べて約4~5倍(怒り出す)、約5~7倍(突然大声、医師情報による異常言動)、約6倍(おびえ・恐怖)、約13~31倍(幻視・幻覚)高率に発症すると推定され、タミフル使用との強い関連を示した。

累積発症割合を生命表法により求めると、全経過でオッズ比1.7(p=0.006)であった。初日晨に比較したこのオッズ比の低下は、インフルエンザ発症初日の夜以降のオッズ比が急速に低下するためである。しかし、全体としては、タミフル使用により19人に1人が異常言動を生じると考えられた。

報告書には、タミフルによる異常言動を過小評価する多くのバイアスや解析方法が用いられ、データ解釈にも重大な誤りがある。すなわち、1) 調査票配布者等の記載がなく回収率が不明(基本的欠陥)、2) 非ステロイド抗炎症剤の記載欄がない、3) タミフル使用例が未使用群に容易に混入しうる調査票、4) 軽症例が多く混入し重症例の検出が困難、5) タミフル中断例が分母から除外されない、6) ランダム化比較試験でタミフルを5日間使用した後で肺炎が有意に発症したが、この調査では発症7日目までしか観察しない、7) 分母と分子のとり方が間違い、8) 最大頻度の初日の昼間の大きな差を、差が逆転する時期で薄めて累積発症率として比較している。などである。

バイアスを最小化した調査により、タミフルによる異常言動の害が生じやすいことがなお一層明瞭になると思われる。

初日の昼を中心に異常言動の危険が高かったことは、小児のランダム化比較試験において初日だけ嘔吐が有意に増加した事実、FDAが公表した103症例の解析結果では大部分が1~2回服用後でかつ数時間以内に発症したこと、動物実験で死亡は全て初回投与後であり、大部分が4時間以内に死亡した事実と生じていることなど、他の事実と一致している。したがって、報告書は、タミフルが異常言動を生じることをより強く確認したものといえる。

報告書はタミフルと異常言動との関連が認められなかったとの趣旨の報告書は、社会的影響の強さを考慮すれば、一旦取り下げ、閑遠があるとの結論に変更すべきである。

れているが、タミフルとの交絡が調整されていないため、この関連は意味がない。アセトアミノフェン単独ではなく、タミフルを使用している場合にアセトアミノフェンで解熱することが異常行動と関連している可能性がありうる。これはこれまで、詳細な経過が判明している症例報告を検討した結果でも示唆されていることである。

【データ解釈】

9) 報告書どおりの解析なら、初日昼は有意に高頻度となり、2日目以降は有意に低率となる。

この「逆転現象」が本当なら、タミフルは、当初異常言動を誘発し、2日目以降は、異常言動を抑制する、ということになる。いずれにしても、精神神経系に作用する物質であることを示している。累積オッズ比が比較的低くなるのは、最大頻度の初日の昼間の大きな差が、2日目以降に消失したり、あるいは計算方法の間違いのためにオッズ比が逆転することにより粗殺されるためと考えられる。

したがって、この逆転現象は、大きなバイアスと、解析方法の誤りを示唆する。

【3】タミフルの害に関する全体像

タミフルにより生じたと考えられる害反応について、これまでにFDAや厚生労働省により公表されたタミフル使用後の有害事象報告例、NPO法人医薬ビジラントセンターが受けた相談例、動物実験の毒性所見、脳へのタミフル移行、中枢抑制剤の薬理学的毒性学的一般知識等から、その全体像を総合的に考察する。なおこれらは、第38回日本小児感染症学会総会・学術集会¹¹⁾、および第12回日本薬剤疫学会学術総会¹²⁾で発表し、タミフルと「異常行動からの事故死」および、「睡眠中の突然死」との因果関係に関する意見書(2006年11月17日)¹³⁾にも記した。

1. タミフルによると考えられる毒性徴候のスペクトル

低体温・せん妄/異常行動・幻視・幻覚・呼吸抑制、睡眠時突然死など

タミフルによると考えられる毒性徴候のスペクトル(低体温・せん妄/異常行動・幻視・幻覚・呼吸抑制、睡眠時突然死など)を表6に示した。

たとえば、けいゆう病院小児科部長菅

表6：タミフルによると考えられる毒性徴候のスペクトル
低体温・せん妄/異常行動・幻視・幻覚・呼吸抑制、睡眠時突然死など

1. 呼吸以外の抑制系症状：低体温、行動抑制(動こうにも動けない)、睡眠(午睡とされている例の多くが眠気によるものと考えられる)
2. 呼吸抑制(呼吸異常、呼吸不規則、呼吸停止)、顔色蒼白、チアノーゼ、黒っぽい
3. 呼吸抑制に続発する状態：低酸素性痙攣、虚脱、心肺停止、死亡
4. 精神系(せん妄、異常行動、錯乱)、神経系(意識低下、意識消失)
5. 感覚異常
 - a) 視覚：大きく見えたり小さく見えたり、白無地が繪模様に見える等
 - b) 聴覚：ガンガンと耳の中で鳴る、静かになるとどうるさい等
 - c) 知覚：急に体の一部が痛くなる等

谷憲夫氏¹⁴⁾は、32.2°C、あるいは34.7°Cの例を報告し、「低体温に関して、やはりタミフルが関連している可能性はあると思います。手足がチアノーゼっぽくなったり、顔色が少し悪くなったり」「小児だけかと思ったら、成人例がありますね。ある程度タミフルに関連した事象ではないかと思います」と述べ、低体温は極めて特徴的なタミフルの副作用としている。低体温はタミフルが脳内に移行したことにより示しておらず、これが1歳未満だけでなく成人もあることまで認めている。また、チアノーゼが生じた例も指摘している。

NPO 法人医薬ビジラントセンター(薬のチェック)への相談例にも、個別症状単独出現例のほか、症状複合例も少なくない。たとえば、低体温と行動抑制・記憶途絶・幻覚が出現した30歳の女性は、34.1°Cまで体温を測定したことば覚えていたが、以後記憶が途切れた。記憶が戻った後も気力がなく、家族を呼ぼうにも声も出ない、幻覚や幻聴も出現したといっていた。また、低体温は1週間持続したそうである。

せん妄・呼吸抑制・チアノーゼの14歳男性(副作用被害救済制度に申請済み)は、2回目のタミフルを服用(薬剤はこれだけであった)1時間後にせん妄状態となり、激しい呼吸困難、チアノーゼを呈した後眼球が上転した。呼吸が小さく、体温37.4°C。その約5時間後にも、アセトアミノフェンを服用して体温が低下したところ、せん妄(錯乱、意味不明の言動)が生じ、記憶がところどころ途切れている。2回目のタミフル服用後15時間ですっかり正常化した。

そして、高熱時に出現する熱せん妄(90%超が39°C以上の高熱時)と異なる点は、タミフル服用後のせん妄は、主に(80%が)高熱のピークを過ぎて熱が下がり始めたとき、あるいは平熱近く、あるいはむしろ低体温になったときに発症

していることである。

2. 動物実験での毒性症状の用量-反応関係と脳中濃度との反応関係について

タミフル使用後、動物に現われた症状の用量-反応関係を検討し、ヒトに生じた睡眠中の突然死、呼吸異常死、異常行動死等との関連について、以下のように検討した。タミフルドライシロップ¹⁵⁾、同カプセル¹⁶⁾、予防¹⁷⁾に関する新薬承認情報集に基づき、7日齢、14日齢を含むラット実験5件の0、500、700、1000mg/kgについて、死亡と体温低下、自発運動低下、呼吸緩徐・不規則等の症状が認められた動物の割合を集計し、その用量-反応関係を検討した。また脳中濃度との関連についても検討した。

1) 死亡および毒性症状とタミフルとの用量-反応関係

死亡例数と生存例における症状は、以下のようにまとめられる。

試験A(用量設定試験)では、7日齢のラットが用いられ、経口で2週間(各群24匹)投与。用量は、0, 500, 1000mg/kgであった。1000mg/kg群で24匹中18匹が死亡した(16匹が投与7時間以内に死亡した)。6匹に死亡前にチアノーゼが生じ、9匹は剖検で肺浮腫(肺水腫)が認められた。

試験B(毒性試験)では、7日齢および14日齢のラットが用いられた。経口単回(各群14匹)では、0, 500, 700, 1000mg/kgが投与された。投与2時間以降に体温低下、自発運動の低下、呼吸緩徐・不規則が、700mg/kg群では雄2匹、雌4匹、1000mg/kg群では雄5匹、雌の全例に認められた。1000mg/kg群では振戦、虚脱が雌各1匹に観察された。

試験C(Toxicokinetics: TK試験)では、1000mg/kgを7日齢(28匹)、14日齢、21日齢、42日齢(各14匹)に単回投与した。7日齢ラットでは、雄5匹、

雌2匹の計7匹が投与後10分～4時間で死亡した。体温低下、蒼白、自発運動の低下が3～4時間に観察された。

以上、ラットの日齢別、用量別の死亡および有症状動物の割合を図6に示した。

7日齢(0, 500mg/kg, 700mg/kg, 1000mg/kg)では、死亡割合はそれぞれ、0.0% (0/38), 0.0% (0/38), 14.3% (2/14), 29.8% (28/94)となった。また体温低下や自発運動低下、呼吸緩徐・不規則などの症状が認められた動物の割合が、0.0% (0/14), 0.0% (0/14), 42.9% (6/14), 85.7% (12/14)と、明瞭な用量-反応関係を認めた。14日齢(0, 500mg/kg, 1000mg/kg)でも、死亡割合0.0% (0/10), 0.0% (0/10), 1.9% (1/52)、体温低下や自発運動低下、呼吸緩徐・不規則の有症状動物の割合が、0.0% (0/14), 0.0% (0/14), 28.6% (4/14)と、用量-反応関係を認めた。

2) 脳中濃度と死亡割合との用量-反応関係

7日齢の幼若ラットにオセルタミビルを投与して、脳中濃度が特に著しく高まるのは活性代謝物ではなく、オセルタミビル未変化体である。最高血中濃度(Cmax)で比較すると7日齢でのオセルタミビル未変化体の脳中濃度は、42日齢ラットの約3000倍であった(22500対7.06 μg/g)。血中濃度の曲線下面積(AUC)でみると1500倍(128000対83.3 μg·hr/g)であった。呼吸抑制は瞬間濃度上界に関係するため、AUCよりも瞬間の最高血中濃度の方がより大きく関係する。実際、死亡率との相関は、AUCよりもCmaxとの相関が強かった(表7)。

オセルタミビル未変化体の血中濃度や、オセルタミビル活性代謝物の血中濃度および脳中濃度と死亡割合との間には有意の相関を認めなかった。

以上のように、動物実験では、タミフルの用量と中枢抑制症状および死亡との間に、用量-反応関係が明瞭に認められ、脳中未変化体濃度の上昇と死亡割合との間にも有意の相関関係が認められた。

3. 症状の重症度や後遺障害について

症状の重症度や後遺障害について、重篤度および後遺障害の順に並べ、A)せん妄・異常行動系反応と、B)呼吸抑制・心肺停止系反応に大きく分けて表8に示した。

図6：タミフルと中枢抑制症状・死亡 用量-反応関係(幼若ラット)

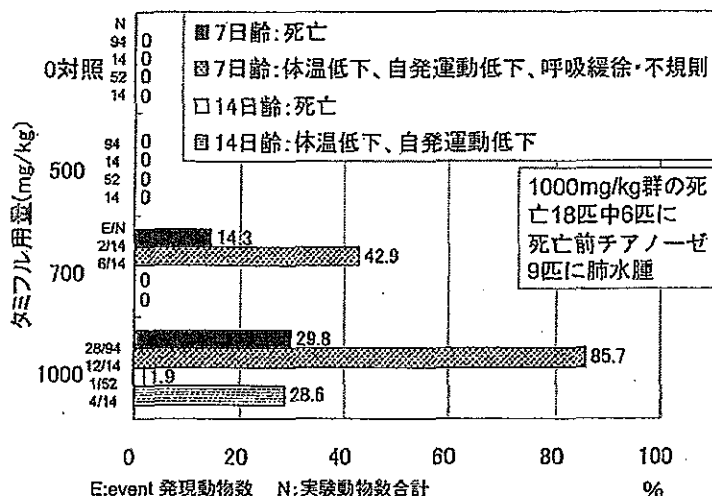


表7：タミフル未変化体の脳中濃度(Cmax、AUC)と死亡率の関連

	死亡割合(%)	脳中 Cmax (μg/g)	脳中 AUC (μg·h/g)
7日齢	12.5 (7/56)	22500	128000
14日齢	3.6 (1/28)	4220	54100
21日齢	3.6 (1/28)	17.2	161
42日齢	0 (0/28)	7.06	83.3
死亡割合との相関係数(r)		0.961	0.927
p 値		p<0.05	0.05<p<0.1

表8：症状の重症度や後遺障害(重篤度および後遺障害の順)

A) せん妄・異常行動系反応

- 1) 一過性せん妄・異常行動(極めて短時間な例～持続する例あり)。また、一旦治まりアセトアミノフェンを服用し、解熱後に増悪した例も:厚労省報告で指摘されたアセトアミノフェンとの関連は、タミフルとの交絡につき未調整であるため言えない。
- 2) 窓から飛び出そうとするなど危険な行為があったが事故に至らなかった例。
- 3) 危険行為を遂行し、軽傷であった例。
- 4) 危険行為を遂行、重傷を負い救命された例。
- 5) 事故死例であり、自殺とは考えられない例。
- 6) 事故死例中、自殺が疑われる例(中枢抑制剤のADR)
- 7) 精神症状の1週～3か月(以上)持続例(入院を含む)など。

B) 呼吸抑制・心肺停止系反応

- 1) 一過性呼吸困難
- 2) 一過性チアノーゼ
- 3) 呼吸異常(不規則呼吸、チアノーゼ等)後、低酸素性虚脱を生じながらも、完全に回復した例。
- 4) 呼吸異常・意識消失・虚脱回復後、1か月程度幻聴や幻視・異常知覚が続いた例。
- 5) 生後10か月まで正常に発達していく、タミフル服用20分後ころに意識消失、虚脱、2時間以内に意識回復、数日後から、発達の退行と遅延を認めた例。
- 6) 呼吸異常を認め医療機関受診途中で呼吸停止した例。
- 7) 睡眠中に呼吸停止・心停止し、医療機関に搬送し心拍は回復したものの、間もなく死亡。
- 8) 睡眠中の呼吸停止・心停止例(多数)(注) などである。

注: 睡眠中突然死の解説例2例中2例で肺水腫あり:動物実験の死亡18例中9例に肺水腫があったことと共通する(低酸素性肺水腫は、酸素供給再開とともに可逆的であるため、死亡しなかった場合には、基本的に可逆的で後遺症を残さず回復する。ただし、ごく一部には例外がある)。

4. 動物実験における毒性症状とヒトの症状の類似性

タミフルによる動物実験における死亡に至る症状と、ヒトで報告されている症状を比較のため並べて示した(表9)これをみると両者が極めて類似していることが一目瞭然である。

5. タミフルによる精神・感覚系症状のまとめ

1) タミフル使用後の異常言動・異常行動、呼吸抑制死等の症状は、ヒトと動物のどちらも、バルビタール剤やベンゾジアゼピン剤などの中枢神経抑制剤による中枢抑制所見として矛盾せず、極めて類似し、初回使用後に生じやすい。

2) タミフル未変化体は中枢抑制剤と考えられる。

幻覚やせん妄、異常感覚、異常行動などの精神症状については動物実験が実施されていないために比較できないが、薬理学的な常識である中枢抑制剤による disinhibition あるいは dyscontrol 作用¹³で説明が可能である。

【4】報告書を批判的吟味した結果のまとめ

1. 報告書は、そもそもその計画段階からデザインに欠陥があり、用紙配布総数の記載がなく、したがって、回収率が不明であるという、根本的欠陥を有しており、解析方法もすべてタミフルの害を過小評価する方向での工夫がなされている。

2. 報告書では結論を断定してはしていないが、「関連が認められなかった」との情報が流布され、実際マスメディアでも早速、異常言動の報道に抑制がかかっている。

3. 「報告書」はタミフルと異常行動との関連を過小評価する方向に多数のバイアスが働き、解析方法も過小評価する方法が用いられ、データ解釈にも重大な誤りがある。すなわち、1) 調査票配布者総数の記載がなく回収率が不明(基本的欠陥)、2) 非ステロイド抗炎症剤の記載欄がない、3) タミフル使用例が未使用群に容易に混入しうる調査票、4) 軽症例が多く混入し重症例の検出が困難、5) タミフル中断例が分母から除かれない、6) ランダム化比較試験でタミフルを5日間使用した後で肺炎が有意に頻発したが、この調査では発症7日目までしか観察しない、7) 分母と分子のとり方が間違い、8) 最大頻度の初日の量間の大きな差と、

表9：タミフル使用後ヒトに生じた中枢抑制症状や死亡と、動物実験における中枢抑制症状・死亡の類似点

症状	ヒトの症状	動物における症状 (ラット・マーモセット※)
一般症状	体温	体温低下
	運動・行動	動こうにも動けない、発語できない
	睡眠	睡眠
	呼吸	呼吸抑制、呼吸異常、呼吸小、小呼吸と激しい呼吸、呼吸停止
	顔色など	蒼白、チアノーゼ、顔色が黒っぽい
	虚脱	虚脱、心肺停止
	死亡	死亡
病理組織的所見		3歳男児突然死剖検で、肺水腫、脳浮腫。39歳男性の睡眠時突然死剖検例でも肺水腫、突然死剖検2例で2例とも肺水腫
生死の分かれ目、症状発現時期など	生存と死亡の分かれ目	死亡しなければ、一部を除き可逆的MRI、CTなどで脳浮腫(軽度)。死亡例でも脳浮腫がある程度(一部に後遺症、3か月にわたり長期持続例)。
	発現時期	初回～1日目が多い。経過とともにインフルエンザが軽快してタミフルの脳への移行が減少するためと考えられる。ただし、ときには2～3日目でも起きている。
精神・感覚系症状	せん妄、幻覚	せん妄、幻覚(幻視、幻聴)、異常行動など
	意識状態	意識レベル低下、意識消失
	視覚異常	ものが大きく見えたり小さく見たり変動、白無地が縮模様に見える
	聴覚異常	異常に大きく聞こえる、静かにするとうるさい、ガンガンと耳の中でなるので耳を塞ぐ

※マーモセット100g前後の雌雄各2頭に2000mg/kg使用、4頭中1頭が2日目に行動低下、疑惑、虚脱で死亡、他の3頭も4日目で昏睡(全て死)。全消化管粘膜出血あり(便潜、濁便、出血、萎縮)。この場合のトキシコキネティクス(AUC等)のデータは示されていない。

差が小さくなる時期あるいは逆転する時期と合わせて累積発症率を求め、比較している、などである。

4. バイアスの可能性をそのままにして、報告書の確実なデータを使うと、発症初日の昼のタミフル既使用例と、確実な未使用例からの発症割合は、異常言動0.5%に対して1.8%、おびえ・恐怖は0.4%に対して1.9%、幻視・幻覚は0.05%に対して0.6%、突然大声・うわごとは0.6%に対して2.2%、怒り出すは0.5%に対して1.9%と、いずれの症状も有意に高率に発症していた。

5. タミフル使用開始区間の分母(使用者数および未使用者数)と分子(症状発症者数)を適切にとれば、タミフルの使用時は未使用時に比べて約4～5倍(怒り出す)、約5～7倍(突然大声、医師情報

による異常言動)、約6倍(おびえ・恐怖)、約13～31倍(幻視・幻覚)高率に発症すると推定され、タミフル使用との強い関連を示した。

6. 累積発症割合を生命表法により求めると、全経過オッズ比1.7(p=0.006)であった。初日昼に比較したこのオッズ比の低下は、インフルエンザ発症初日の夜以降のオッズ比が急速に低下するためである。しかし、全体としては、タミフル使用により19人に1人が異常言動を生じると考えられた。

7. 報告書どおりの分母を用いて、タミフル使用区間の異常言動発症者をタミフル使用者と未使用者に半数ずつ割り振り、区間ごとのオッズ比の推移をみると、初日の昼にはすべての異常言動が有意に高率に発症し、2日目夜には幻視・幻

覚、おびえ・恐怖が有意に低率となる。この矛盾した現象は、報告書の分母と分子のとり方の誤りに基づくと考えられた。

8. 今回の報告書で、初日の昼を中心に異常言動の危険が高かったことは、小児のランダム化比較試験において初日だけ嘔吐が有意に増加した事実、FDAが公表した103症例の解析結果では大部分が1~2回服用後でかつ数時間以内に発症したこと、動物実験で死亡は全て初回投与後であり、その大部分が4時間以内に死亡した事実など、関連する事実と一致している。

9. したがって、今回の報告書は、タミフル使用と異常言動との関連を否定も保留もするものではなく、逆にタミフルは初日に服用した午後、異常言動を極めて高頻度に起しうることを明瞭に示したものである。

10. したがって、タミフルの異常言動発症の危険性について警告をするとともに、タミフル使用に関する益と害のバランスを再考すべきである。

11. さらなる調査の前に、第三者によりデータの再解釈がなされるべきである。

12. タミフルと異常言動との関連が認められなかつたとの趣旨の報告書は、社会的影響の強さを考慮すれば、一旦取り下げ、タミフルと異常言動には強い関連が証明されたとの結論に変更すべきである。

参考文献

- 1)浜六郎, FDAは異常行動とタミフルとの関連を実質的に認め警告, TIP「正しい治療と薬の情報」2006;21(11):108-110
- 2)浜六郎, タミフルは初日昼(初回服用後)に異常言動を起こす(その1):厚労省研究班報告書とFDA報告を正しく読めば因果関係は明瞭, TIP「正しい治療と薬の情報」2006;21(11):110-116
- 3)Food and Drug Administration, Center for Drug Evaluation and Research, Tamiflu AE Review 2006 (Memorandum), http://www.fda.gov/ohrms/dockets/ac/06/briefing/2006-1254b_09_01_Tamiflu%20AE%20Review%202006%20Redacted_D060309_092.pdf
- 4)厚生労働科学研究費補助金平成17年度分担研究報告書、「インフルエンザに伴う睡覚症状の発現状況に関する調査研究」(主任研究者:横田俊平 浜市立大学教授) <http://www.mhlw.go.jp/topics/2006/10/dl/tp1020-2.pdf>
- 5)医薬品・医療機器等安全性情報 No.229 <http://www.mhlw.go.jp/houdou/2006/10/h1026-1.html>
- 6)浜六郎, 坂口啓子, リン酸オセルタミビル(タミフル)と突然死, 異常行動死との関連に関する考察ーその(2)タミフル使用後のせん妄は主に解熱時に生じ, 然せん妄と異なる, 第38回日本小児感染症学会総会・学術集会, プログラム・抄録集 p164, 2006
- 7)林敬次, 浜六郎, 高松勇, 山本英彦, 坂口啓

子, リン酸オセルタミビル(タミフル)と突然死, 異常行動死との関連に関する考察ーその(3)動物における中枢抑制作用(低体温, 呼吸抑制等)の用量反応関係について 同 p164, 2006

- 8)浜六郎, 坂口啓子, リン酸オセルタミビル(タミフル)と突然死, 異常行動死との関連に関する考察ーその(4)ヒトにおける中枢抑制症状(低体温, 呼吸抑制, 異常行動)の種類・重症度のスペクトル, 同 p165, 2006
- 9)浜六郎, 坂口啓子, 別府宏園, 「タミフル脳炎」は誤解である—オーセルタミビルの精神神経系反応: そのヒトと動物の類似性, 痢疾疫学, 11(suppl):S62-63, 2006/11/29
- 10)浜六郎, タミフルと「異常行動からの事故死」および「睡眠中の突然死」との因果関係に関する意見書(2006年11月17日) <http://www.npojip.org/sokuho/no72-2.pdf>
- 11)菅谷憲夫, 後藤元, 対談「インフルエンザ治療における有害事象とその処置・リスク因子の検討—タミフル副作用症例報告を基にして、診療と新薬」, 42(6) (2005年6月号)別刷
- 12)新薬承認情報集
 - a)リン酸オセルタミビル(タミフルドライシロップ)新薬承認情報集 http://211.132.8.246/shinyaku/g0201/11/5303990_21400AMY00010.html?
 - b)リン酸オセルタミビル(タミフルカプセル)新薬承認情報集 http://211.132.8.246/shinyaku/g0201/07/5303990_21200AMY00238.html?
 - c)タミフルカプセル75(予防)の資料(薬承認情報集) <http://211.132.8.246/shinyaku/g0107/g010703/index.html?>
- 13)Brunton LB et al. Goodman & Gilman's The Pharmacological Basis of Therapeutics 11th ed McGraw-Hill, 2006

CAPSULE

クラリスロマイシンによる譫妄

62才女性が、重篤な市中肺炎でIVクラリスロマイシン500mg1日2回とセフトリアキソンによる治療を開始した。3日後に、錯乱と譫妄のエピソードが出現し、ハロベリドール投与を行った。クラリスロマイシンによる譫妄が疑われ、クラリスロマイシンを中止して、症状は消失した。患者に精神障害や譫妄の既往はなく、クラリスロマイシン中止により譫妄が完全に消失していることから、クラリスロマイシンと譫妄の因果関係は明らかである。

Vicente de Vera C et al. *Europ. Respiratory J.* 28:671, 2006

インフリキシマブ(レミケード)による致死的肺炎

関節リウマチを有し、2年前にリウマチ肺を指摘され、呼吸状態は安定している59才女性が、それまでの低用量プレドニゾンとレフルノミドによる治療に加えてIVインフリキシマブを開始した。患者は、以前

にエタネルセプト、アダリムマブ投与を受けたことがあったが、呼吸器症候は見られなかった。最初のIVインフリキシマブ投与の1週間後に、咳嗽、労作時呼吸困難、微熱が出現した。抗菌剤と副腎皮質ホルモンの投与を開始したが、その後も呼吸困難が増強して入院した。呼吸数34/分、SpO₂は、40%O₂の投与下で85%であった。全肺にクラックルを聴取し、胸部全体で吸気時の喘鳴を認めた。WBC 19,000/mm³、血液ガス分析で、典型的な低O₂呼吸不全を示した。胸部X-pで、びまん性に浸潤影を、胸部CTで、両側肺野に、びまん性にスリガラス様陰影を認めた。血液、喀痰、肺胞洗浄液の培養は、細菌、真菌など陰性であった。広範囲スペクトラム抗菌剤と高用量メチルプレドニゾロンの投与を行い、気管挿管を行って呼吸管理を試みたが、呼吸状態は悪化し続け、入院して2週間後に死亡した。

Hennum J et al. *J. Rheumatol.* 33:1917, 2006

ミトキサントロンによる続発性急性骨髄性白血病

64才男性が、前立腺癌の手術後に、ミトキサントロン12mg/m²3週間毎、6サイクルの治療を開始した。同時に、プレドニゾン内服とホルモン療法を受けていた。治療を始める前、血液生化学や末梢血検査で異常を認めなかつた。ミトキサントロンを開始して約13ヵ月後、最後のミトキサントロン投与の10ヵ月後に、発熱、恶心、全身倦怠感および腹痛で来院、体温37.5°C、呼吸数18/分で、SpO₂はルームエアで83%，O₂3L/分経鼻吸入下、93%であった。WBC 17,400/mm³(63%が芽球), Hb 8.3g/dl、血小板数3.1万/mm³で、骨髄穿刺では、芽球64%，前骨髄球2%で、急性骨髓性白血病(M2)と診断された。広範囲スペクトラム抗菌剤投与を開始して、入院3日目より、急性骨髓性白血病に対して、ダウノマイシン、シタラビンを開始した。同日、抗真菌剤投与を行い、進行する低O₂血症のため挿管を要し、ICUへ移送した。まもなく、ビリルビンの上昇を認めて、ダウノマイシンを中止したが、状態は悪化し、入院8日目に死亡した。剖検所見は、急性骨髓性白血病に由来する多臓器不全と日和見感染の併発に合致した。

Bowles DW et al. *Cancer Investigation* 24:517, 2006

バミドロン酸(アレディア)/ゾレドロン酸(ゾメタ)による顎骨壊死

第1例。多発性骨髄腫を有する73才男性が、ゾレドロン酸による治療を受けた。約2年経って、歯の痛みで歯科を受診し、抜歯を受けた6週間後に痛みが増強し、抜歯部の露出に気付いた。歯科受診の7ヵ月