

(案)

## 重篤副作用疾患別対応マニュアル

うつ血性心不全

平成 2 1 年 月

厚生労働省

本マニュアルの作成に当たっては、学術論文、各種ガイドライン、厚生労働科学研究事業報告書、独立行政法人医薬品医療機器総合機構の保健福祉事業報告書等を参考に、厚生労働省の委託により、関係学会においてマニュアル作成委員会を組織し、社団法人日本病院薬剤師会とともに議論を重ねて作成されたマニュアル案をもとに、重篤副作用総合対策検討会で検討され取りまとめられたものである。

#### ○ 社団法人日本循環器学会

|                |                               |
|----------------|-------------------------------|
| 友池 仁暢          | 国立循環器病センター病院長                 |
| 和泉 徹           | 北里大学医学部循環器内科学教授               |
| 鄭 忠和           | 鹿児島大学大学院医歯学総合研究科循環器呼吸器代謝内科学教授 |
| 永井 良三          | 東京大学大学院医学系研究科循環器内科教授          |
| 松崎 益徳          | 山口大学医学部器官病態内科学教授              |
| 磯部 光章          | 東京医科歯科大学大学院循環器内科教授            |
| 久保田 功          | 山形大学医学部器官病態統御学講座循環・呼吸・腎臓内科学教授 |
| 下川 宏明          | 東北大学大学院医学系研究科循環器病態学教授         |
| 松田 直樹          | 東京女子医科大学心臓病センター循環器内科准講師       |
| 猪又 孝元          | 北里大学医学部循環器内科講師                |
| 矢野 雅文          | 山口大学医学部器官制御医科学講座循環病態内科学講師     |
| 朝倉 正紀<br>(敬称略) | 国立循環器病センター臨床研究開発部医長           |

#### ○ 社団法人日本病院薬剤師会

|       |                                 |
|-------|---------------------------------|
| 飯久保 尚 | 東邦大学医療センター大森病院薬剤部部長補佐           |
| 井尻 好雄 | 大阪薬科大学臨床薬剤学教室准教授                |
| 大嶋 繁  | 城西大学薬学部医薬品情報学講座准教授              |
| 小川 雅史 | 大阪大谷大学薬学部臨床薬学教育研修センター実践医療薬学講座教授 |
| 大浜 修  | 福山大学薬学部医療薬学総合研究部門教授             |

|    |    |                                   |
|----|----|-----------------------------------|
| 笠原 | 英城 | 社会福祉法人恩賜財団済生会千葉県済生会習志野病院<br>副薬剤部長 |
| 小池 | 香代 | 名古屋市立大学病院薬剤部主幹                    |
| 小林 | 道也 | 北海道医療大学薬学部実務薬学教育研究講座准教授           |
| 後藤 | 伸之 | 名城大学薬学部医薬品情報学研究室教授                |
| 鈴木 | 義彦 | 国立病院機構宇都宮病院薬剤科長                   |
| 高柳 | 和伸 | 財団法人倉敷中央病院薬剤部長                    |
| 濱  | 敏弘 | 癌研究会有明病院薬剤部長                      |
| 林  | 昌洋 | 国家公務員共済組合連合会虎の門病院薬剤部長             |

(敬称略)

○重篤副作用総合対策検討会

|     |     |                           |
|-----|-----|---------------------------|
| 飯島  | 正文  | 昭和大学病院長・医学部皮膚科教授          |
| 池田  | 康夫  | 慶應義塾大学医学部内科教授             |
| 市川  | 高義  | 日本製薬工業協会医薬品評価委員会 PMS 部会委員 |
| 犬伏  | 由利子 | 消費科学連合会副会長                |
| 岩田  | 誠   | 東京女子医科大学病院神経内科主任教授・医学部長   |
| 上田  | 志朗  | 千葉大学大学院薬学研究院医薬品情報学教授      |
| 笠原  | 忠   | 慶應義塾大学薬学部長                |
| 栗山  | 喬之  | 千葉大学名誉教授                  |
| 木下  | 勝之  | 社団法人日本医師会常任理事             |
| 戸田  | 剛太郎 | 財団法人船員保険会せんぼ東京高輪病院院長      |
| 山地  | 正克  | 財団法人日本医薬情報センター理事          |
| 林   | 昌洋  | 国家公務員共済組合連合会虎の門病院薬剤部長     |
| ※松本 | 和則  | 獨協医科大学特任教授                |
| 森田  | 寛   | お茶の水女子大学保健管理センター所長        |

※座長 (敬称略)

## 本マニュアルについて

従来の安全対策は、個々の医薬品に着目し、医薬品毎に発生した副作用を収集・評価し、臨床現場に添付文書の改訂等により注意喚起する「警報発信型」、「事後対応型」が中心である。しかしながら、

- ① 副作用は、原疾患とは異なる臓器で発現することがあり得ること
- ② 重篤な副作用は一般に発生頻度が低く、臨床現場において医療関係者が遭遇する機会が少ないものもあること

などから、場合によっては副作用の発見が遅れ、重篤化することがある。

厚生労働省では、従来の安全対策に加え、医薬品の使用により発生する副作用疾患に着目した対策整備を行うとともに、副作用発生機序解明研究等を推進することにより、「予測・予防型」の安全対策への転換を図ることを目的として、平成17年度から「重篤副作用総合対策事業」をスタートしたところである。

本マニュアルは、本事業の第一段階「早期発見・早期対応の整備」（4年計画）として、重篤度等から判断して必要性の高いと考えられる副作用について、患者及び臨床現場の医師、薬剤師等が活用する治療法、判別法等を包括的にまとめたものである。

## 記載事項の説明

本マニュアルの基本的な項目の記載内容は以下のとおり。ただし、対象とする副作用疾患に応じて、マニュアルの記載項目は異なることに留意すること。

### 患者の皆様

- ・ 患者さんや患者の家族の方に知っておいて頂きたい副作用の概要、初期症状、早期発見・早期対応のポイントをできるだけわかりやすい言葉で記載した。

### 医療関係者の皆様

#### 【早期発見と早期対応のポイント】

- ・ 医師、薬剤師等の医療関係者による副作用の早期発見・早期対応に資するため、ポイントになる初期症状や好発時期、医療関係者の対応等について記載した。

#### 【副作用の概要】

- ・ 副作用の全体像について、症状、検査所見、病理組織所見、発生機序等の項目毎に整理し記載した。

#### 【副作用の判別基準（判別方法）】

- ・ 臨床現場で遭遇した症状が副作用かどうかを判別（鑑別）するための基準（方法）を記載した。

#### 【判別が必要な疾患と判別方法】

- ・ 当該副作用と類似の症状等を示す他の疾患や副作用の概要や判別（鑑別）方法について記載した。

#### 【治療法】

- ・ 副作用が発現した場合の対応として、主な治療方法を記載した。  
ただし、本マニュアルの記載内容に限らず、服薬を中止すべきか継続すべきかも含め治療法の選択については、個別事例において判断されるものである。

#### 【典型的症例】

- ・ 本マニュアルで紹介する副作用は、発生頻度が低く、臨床現場において経験のある医師、薬剤師は少ないと考えられることから、典型的な症例について、可能な限り時間経過がわかるように記載した。

#### 【引用文献・参考資料】

- ・ 当該副作用に関連する情報をさらに収集する場合の参考として、本マニュアル作成に用いた引用文献や当該副作用に関する参考文献を列記した。

※ 医薬品の販売名、添付文書の内容等を知りたい時は、このホームページにリンクしている独立行政法人医薬品医療機器総合機構の医薬品医療機器情報提供ホームページの、「添付文書情報」から検索することができます。

<http://www.info.pmda.go.jp/>

## うっ血性心不全

英語名 : Congestive Heart Failure

同義語 : Chronic Heart Failure

### A. 患者の皆様へ



ここでご紹介している副作用は、必ず起こるというものではありません。ただ、副作用は気づかずに放置していると重くなり健康に影響を及ぼすことがあるので、早めに「気づいて」対処することが大切です。そこで、より安全な治療を行う上で、本マニュアルを参考に、患者さんご自身、またはご家族に副作用の危険信号として「副作用の初期症状」があることを知っていただき、気づいたら医師あるいは薬剤師に連絡してください。

心臓から全身に身体が必要とする量の血液を送り出すことができなくなり、肺に血液が貯まってきて、息切れ、疲れやすいなどの症状を示す「うっ血性心不全」が、抗不整脈薬、 $\beta$ 遮断薬、副腎皮質ステロイド薬、解熱消炎鎮痛薬（非ステロイド性抗炎症薬など）、抗がん剤などの医薬品によって引き起こされる場合もあります。これらのお薬を服用していて、次のような症状がみられた場合には、放置せずに医師・薬剤師に連絡してください。

「動くとき息が苦しい」、「疲れやすい」、「足がむくむ」、「急に体重が増えた」、「咳とピンク色の痰」

## 1. うっ血性心不全とは？

心臓は、肺と全身に血液を送るポンプの役割を果たしています。うっ血性心不全は、「心機能障害」の一つで、心臓弁膜症、心筋梗塞、心筋症などさまざまな原因により心臓のポンプ機能が低下することにより引き起こされます。心臓が全身に血液を十分送り出すことができなくなると、肺にうっ血が生じ、息苦しさ、むくみ、疲れやすさなどさまざまな症状が出現します。急激な体重増加、脈拍の増加、尿量の減少などがあります。

うっ血性心不全という副作用をおこす原因となる医薬品としては、さまざまな種類のものがあり、抗不整脈薬、 $\beta$ 遮断薬、副腎皮質ステロイド薬、解熱消炎鎮痛薬（非ステロイド性抗炎症薬など）、アントラサイクリン系抗がん剤（ドキシソルビシンなど）、などが知られています。

## 2. 早期発見と早期対応のポイント

「動くとき息が苦しい」、「疲れやすい」、「足がむくむ」、「急に体重が増えた」、「咳とピンク色の痰」などの症状に気づいた場合で、医薬品を服用しているときには、放置せずに、ただちに医師・薬剤師に連絡してください。

なお、医療機関を受診する際には、症状の内容、服用している医薬品の種類と量、服用からどのくらい時間が経っているのかなどを担当医師もしくは薬剤師に伝えてください。他の医療機関で処方された医薬品や市販の医薬品などについても服用していれば、伝えてください。



※ 医薬品の販売名、添付文書の内容等を知りたい時は、このホームページにリンクしている独立行政法人医薬品医療機器総合機構の医薬品医療機器情報提供ホームページの、「添付文書情報」から検索することができます。

<http://www.info.pmda.go.jp/>



## B. 医療関係者の皆様へ

### 1. 早期発見と早期対応のポイント

#### (1) 早期に認められる症状

労作時の息切れ、易疲労感、発作性の夜間呼吸困難<sup>注)</sup>、咳嗽（せき）、血痰（泡沫状・ピンク色の痰）といった息苦しさ（肺うっ血症状）、および下腿浮腫、腹部膨満、食欲不振、陰嚢水腫、急激な体重増加といった全身うっ血症状が特徴的的症状である。重症例では、尿量が低下（夜間多尿）し、手足の冷感、倦怠感、意識混濁といった低心拍出性循環不全症状が出現する。感冒症状に似た喘息様のせきには注意を要する。

医療関係者は、上記症状のいずれかが認められ、その症状の持続や急激な悪化を認めた場合には早急に入院設備を有した循環器科のある専門病院に紹介する。

注) 就寝1~2時間後になると呼吸困難感が出現し、起床して新鮮な空気を求めてしばらく歩き回ると楽になる、あるいは半身を起こし坐位に変換すると軽減する。しかし、就寝しても1~2時間後には呼吸困難を再び生じる（起坐呼吸）。

#### (2) 副作用の好発時期

原因医薬品やその発症機序によって好発時期は異なる。ドキソルビシン（アントラサイクリン系抗がん剤）は、生涯累積使用量が500 mg/m<sup>2</sup>以上に達すると心筋障害が発症するとされている。また薬剤による心筋炎は、被疑薬投与から数時間から数日で発症する中毒性心筋炎と、発症までに数日から数ヶ月かかる過敏性心筋炎とが存在する。

#### (3) 患者側のリスク因子

- ・ 心不全の既往がある患者は、薬剤による心不全症状が出現しやすい。そのため、明らかに心毒性作用を有する薬物では、心筋障害を発症するとして知られている通常の生涯累積閾値以下でも心不全をきたすことがあるので注意を要する。
- ・ 薬剤性心筋炎を発症する患者背景は不明であるが、自己免疫疾患やアレルギー有病者に好発することが知られている。

#### (4) 推定原因医薬品

①薬理作用として心不全を生じる薬物：心抑制作用を有するβ遮断薬、徐脈化作用や催不整脈作用を有する抗不整脈薬などがある。②心筋

障害をきたす薬物：心毒性作用を有する抗がん剤や心筋炎の引き金となるアレルギー機序を有する薬剤（必ずしも、特定の薬物に起因するとは限らない）などがある。③循環血液量を増大する（前負荷増大）薬物：副腎皮質ステロイド薬、ピオグリタゾン、非ステロイド性抗炎症薬（解熱消炎鎮痛薬：NSAIDs）などが挙げられる。

#### （5）医療関係者の対応のポイント

（4）の処方を受けている患者で、被疑薬投与開始により心不全症状が出現したら、被疑薬を中止し、心機能検査を定期的に行う必要がある。うっ血性心不全の早期発見には、（1）で述べた心不全症状の病歴聴取を丹念に行うことが肝要である。被疑薬中止により速やかな改善が認められれば、有害事象と判断できる。

##### [早期発見に必要な検査項目]

- ・聴診、視診および触診：奔馬調律（ギャロップリズム）と肺う音の聴取、内頸静脈の怒張、肝臓の腫大、腹水貯留、下腿浮腫など
- ・胸部エックス線、心電図、心臓超音波検査
- ・バイオマーカー：BNP（脳性ナトリウム利尿ペプチド）値、心筋トロポニンT値など。

## 2. 副作用の概要

### （1）自覚症状

左房圧上昇による肺うっ血に起因する症状として、初期には労作時の息切れや動悸、易疲労感を自覚するが、安静時には無症状である。病勢が進行すると発作性夜間呼吸困難や起坐呼吸を生じ、安静時にも息苦しさを伴うようになる。右房圧上昇による体静脈うっ血に基づく症状として、浮腫、食欲不振、腹部膨満感、便秘などがある。心拍出量の減少による症状には、易疲労感、乏尿、四肢冷感、集中力低下、意識障害が挙げられる。

### （2）他覚症状

脈拍は微弱で頻脈となり、しばしば不整脈や交互脈を認める。体静脈うっ血による頸静脈怒張や下腿浮腫、肝腫大、肝頸静脈逆流を認める。心音についてはⅢ音、Ⅳ音を聴取し、奔馬調律（ギャロップリズム）が特徴的である。肺野では水泡音と湿性う音が聴取される。肺水腫ではこれに加えて笛音が混じり、泡沫状喀痰を伴う。末梢循環不全が進行する

と、四肢は冷たく湿潤で、チアノーゼを認める。(肺水腫の詳細については、重篤副作用疾患別対応マニュアル「肺水腫」を参照のこと)

### (3) 臨床検査値

交感神経系の亢進を反映して血漿中ノルエピネフリン値が上昇する。ノルエピネフリン値が高いほど予後が悪いとされる。BNPは、心不全や心肥大などの病態において、主に心室筋にて合成、分泌される。BNP濃度の増加はNYHA(ニューヨーク心臓協会)の心機能分類とよく相関するとされ、心不全診断に有用なマーカーである。

### (4) 画像検査所見

胸部エックス線検査が心不全診断に役立つ。左心不全による所見としては、心拡大(左房または左室の拡大)、肺静脈うっ血による間質性浮腫、肺泡性浮腫、胸水貯留などがある。右心不全には、右心系の拡大、肺血流減少による肺血管陰影の減少、肺高血圧をきたすと肺動脈幹または肺動脈中枢部の拡大と末梢側の狭小化を示す。

非侵襲的に基礎疾患の診断および心機能を評価する目的で、心臓超音波検査がよく行われる。各心腔拡大の程度、心収縮能、拡張能、心肥大の有無、機能的房室弁逆流の程度、局所壁運動異常の程度などを評価する。

### (5) 病理組織所見

左心不全では肺静脈系のうっ血、右心不全では体静脈系のうっ血を生じる。うっ血により毛細管圧が上昇し、血漿浸透圧を超えると体液成分が組織内へ滲出してくる。肺のうっ血では肺胞壁の毛細血管は拡張し、肺胞内に滲出液がみられる。肺胞壁の間質には膠原線維が増加し、肺胞壁は肥厚する。肝うっ血では肝静脈は拡張し、小葉中心部は暗赤色、小葉周辺部は黄色調を呈し、暗赤色と黄色が入り混じる(にくづく肝)。やがて小葉中心部から結合織が増加し、実質の改築がおこってくる。

### (6) 発症機序

心臓に対する陰性変力作用もしくは陰性変時作用により、心不全の発症・悪化をきたす。また、尿細管でのNa再吸収を促進する薬剤は、Na貯留による循環血液量増大により、心不全を誘発する。

### (7) 医薬品ごとの特徴

- ・  $\beta$ 遮断薬は心拍数の減少、心収縮力の減弱、伝導速度の遅延をきたし、心不全の悪化・誘発をもたらす。

- ・ 抗不整脈薬は陰性変力作用、陰性変時作用により心不全をきたす。
- ・ ドキソルビシンをはじめとするアントラサイクリン系抗がん剤は心筋細胞のミトコンドリア機能を障害し、心不全を引き起こす。
- ・ 副腎皮質ステロイドは鉍質コルチコイド作用を有しており、尿細管での Na 再吸収を促進し Na 貯留をきたす。
- ・ 非ステロイド性抗炎症薬はアルドステロン拮抗作用のあるプロスタグランジンの生合成を抑制するため、アルドステロンの作用が相対的に増強し、水分貯留をきたす。

#### (8) 副作用発現頻度

心不全の報告された医薬品を別表に記載した。現時点では原因医薬品ごとの副作用発現頻度は明らかでない。

### 3. 副作用の判別基準（判別方法）

#### (1) 概念

心不全は、全身が必要とするだけの有効な循環血漿量を心臓が駆出できないことを表す概念であり、そのような病態に至る原因には多数の疾患がある。

#### (2) 見落としとしてはいけない所見

被疑薬投与後に、次に示す自他覚所見を認めた場合は速やかに詳細な病歴聴取と理学診断を行い、同時に諸臨床検査を施行する。表 1 は世界的に広く用いられている心不全の診断基準を示す。大基準 2 つ、もしくは 1 つの場合には小基準 2 つを満たすものを心不全とする。

表 1 心不全診断基準（フラミンガム）

| 大基準  | 小基準   |
|--|---|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 夜間発作性呼吸困難</li> <li>・ 頸静脈怒張</li> <li>・ 湿性ラ音</li> <li>・ 心拡大</li> <li>・ 急性肺水腫</li> <li>・ Ⅲ音奔馬調律</li> <li>・ 静脈圧上昇</li> <li>・ 循環時間延長（<math>\geq 25</math> 秒）</li> <li>・ 肝頸静脈逆流</li> <li>・ 治療に反応して、5 日間で 4.5kg 以上の体重減少</li> </ul> | <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 下腿の浮腫</li> <li>・ 夜間咳嗽</li> <li>・ 日常的な労作での呼吸困難</li> <li>・ 肝腫大</li> <li>・ 胸水</li> <li>・ 身体活動の低下<br/>（最高時の 1/3 以下）</li> <li>・ 頻脈（<math>\geq 120</math>bpm）</li> </ul> |

### （3）参考所見

自覚症状として認められるのは、夜間発作性呼吸困難、体重増加、夜間咳嗽、起座呼吸、下腿浮腫、労作時息切れや動悸である。身体所見では、頸静脈怒張、湿性ラ音、心拡大、Ⅲ音・Ⅳ音亢進、頻脈、肝腫大、下腿浮腫を認める。

これらの自他覚所見からうっ血性心不全が疑われた場合は、胸部エックス線、心電図、心臓超音波検査、BNP の測定と一般的な血液・尿検査を行う。BNP 値の上昇は心不全診断において感度、特異度も高いことが知られている。ただし、高齢者、腎機能障害を有する患者では高値を示すことがあるので注意をする必要がある。さらに、4. に述べる他疾患との鑑別を行う。

## 4. 判別が必要な疾患と判別方法

心不全症状の原因となる疾患は多岐にわたるため、詳細な問診および身体診察が重要となる。

### （1）肺疾患

気管支喘息に代表される肺疾患や感冒との鑑別診断は、問診や身体所見だけでは判断が難しいことが多い。呼吸困難が起座位で軽快する場合は心不全である場合が多く、喀痰などの排出により軽快する場合は肺疾患の可能性が強い。両者を鑑別する方法として、BNP 値の測定が有用

である。また、うっ血性心不全では、胸部エックス線の心拡大、肺うっ血像を認めることが多く、心臓超音波検査を用いた心機能低下を検出することも有用である。

## (2) 腎不全

腎不全と心不全の鑑別に関しては、どちらの病態も体液貯留を認めるため、問診、身体所見による鑑別は難しい。採血による腎機能検査値異常を認めるときは、腎不全による可能性が高い。しかし両者を合併することも多く、より詳細な臨床検査が必要である。

## (3) 貧血、甲状腺機能異常

貧血、甲状腺機能異常による症状の場合には、採血検査を行うことにより、鑑別診断が比較的容易に行える。

## (4) 肺血栓塞栓症

肺血栓塞栓症との鑑別診断は、肺血流シンチグラフィーおよび肺血管造影による肺血流の途絶を証明することで可能となる。また、肺血栓塞栓症の手がかりとして、心臓超音波検査による右室拡大所見は有用である。

## 5. 治療方法

呼吸困難・全身倦怠感・下腿浮腫などの心不全症状および所見を早期に発見し、推定原因医薬品の投与を中止する。狭心症、高血圧、弁膜症、心筋症などの心血管疾患を基礎に有する患者では心不全が重症化しやすいため、心不全の加療に加えてこれらの基礎疾患に対する加療も併せて行う必要がある。

心不全に対しては、主に利尿薬や血管拡張薬（硝酸薬やヒト心房性ナトリウム利尿ペプチド(hANP)）を用いて加療し、心機能低下が著しい場合には、必要に応じて強心薬（カテコラミン、ホスホジエステラーゼ（PDE）阻害薬など）を不整脈の発現に注意しながら併用する。抗がん剤による心毒性・心機能低下は薬剤中止後も不可逆的に残存することが多く、急性の心不全状態を脱した後も慢性心不全治療薬（アンジオテンシン変換酵素阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、 $\beta$ 遮断薬、利尿薬、ジギタリスなど）を長期間にわたり必要とすることも多い。慢性心不全治療に対する $\beta$ 遮断薬導入時の心不全増悪に対しては、すぐには $\beta$ 遮断薬を中止せず、 $\beta$ 遮断薬の減量、利尿薬や血管拡張薬の併用ないし増量で対処し、それでも心不全症状・所見が改善しないときには $\beta$ 遮断薬を中止する。Ca拮抗薬（ジ

ルチアゼム、ベラパミル) や三環系抗うつ薬の副作用に高度の徐脈や房室ブロックがあり、一時的ペースングによる加療が必要となることがある。重症心不全を呈する場合には、薬物療法に加えて、持続的血液濾過透析、大動脈バルーンポンピング、さらには経皮的心肺補助装置を用いて心機能回復を図る必要がある。

## 6. 典型的症例概要

$\beta$  受容体遮断薬投与開始により一旦心不全が増悪し、 $\beta$  受容体遮断薬の用量調節により奏功した症例

【症例】10歳代、男性

(家族歴)：特記事項なし。

(既往歴)：特記事項なし。

(現病歴)：これまで学校の検診で異常を指摘されたことはなかった。5ヶ月前より体育の授業などで息切れ、易疲労感を感じなくなった。腹痛、嘔気が出現し急性胃腸炎として治療を受けていたが改善せず、病院を受診したところ胸部エックス線写真で心拡大、腹部超音波検査で腹水貯留、血液検査で肝機能障害を認めた。心臓超音波検査では両心室の拡大とびまん性の高度の壁運動低下、肺高血圧を認めたため、うっ血性心不全として翌日に別の病院に紹介入院となった。フロセミドの静注を中心とした治療を施行したが改善がみられず、6日後大学病院に精査加療目的で転院となった。来院時脳性ナトリウム利尿ペプチド 3486 pg/mL と高値であった。カルペリチドの点滴静注治療を開始したが低血圧のため中止となった。その後はフロセミド静注を適宜行い、小康状態が得られたため、3日後にカルベジロール 2.5 mg/日を投与開始した。翌日の昼頃より尿量の低下、心拍数の上昇 (110/分)、著明な倦怠感が出現した。胸部エックス線上で心拡大の亢進を認め、心不全の増悪が考えられた。スワンガンツカテーテルによる右心カテーテル検査を施行したところ、心係数の低下と肺動脈楔入圧の著明な上昇 (29 mmHg) を認めた (図1)。ただちにドブタミン持続点滴を開始したが、頻拍が強くなったので、その増量ができず、低血圧と肺うっ血が進行した。大動脈バルーンポンピング (IABP) 挿入のうえ左室補助人工心臓装着も視野にいれた精査加療目的で、同日当院救急搬送となった。

(入院時現症および検査所見)：

体温 37.0 °C、血圧 106/58 mmHg、脈拍 80/分、整。

聴診ではⅢ音と胸骨左縁第5肋間に汎収縮期雑音を聴取したが、明らか

なラ音は認めなかった。四肢に浮腫はなかったが、冷感を認めた。肝臓は2横指触知したが、頸静脈に明らかな怒張はなかった。入院時心臓超音波検査では左室拡張期内径 65 mm、左室駆出率 10.5%、左房径 40 mm、重症僧帽弁閉鎖不全であった。入院時の採血では、総ビリルビン 1.1 mg/dL、AST/ALT が 77/108 IU/L、血清クレアチニン 1.0 mg/dL、BNP が >2000 pg/mL であった。

(経過及び治療) :

カルベジロールを中止した。IABP使用により血圧上昇、脈拍低下、尿量増加が認められた。IABPの離脱を図るため、ドブタミンを増量したが、心拍出量の増加を認めなかった。そのため、翌日よりミルリノンを追加したところ、速やかに心拍出量の増加、肺動脈楔入圧の低下が得られ血行動態は安定した。入院第7病日にIABPから離脱し、第13病日にドブタミンを中止することができた。その後ミルリノン投与継続のままエナラプリル、カルベジロールの開始・増量を行い、入院1ヶ月目にBNPは277 pg/mLまで低下した。心筋生検では、心筋細胞の肥大と核の大小不同性がみられ、一部に空胞化を伴い、活動性の炎症像を認めず、拡張型心筋症として矛盾のない所見であった。

図 1. 入院時胸部写真



図 2. 退院時 (約 2.5 ヶ月後)





## 7. その他、早期発見・早期対応に必要な事項

薬剤投与によるうっ血性心不全の早期発見・早期対応には、うっ血性心不全の早期診断が必要である。せきや息切れなどを主訴として来院されることが多く、感冒や気管支喘息と診断されることがある。そのため、心不全と確定診断されるまでに時間を要し、心不全が進展する危険性がある。

また、心不全を引き起こす可能性がある薬剤を使用する際には、心不全が発症する危険性があることを認識して、投薬を行う必要がある。特に、心不全を発症する危険因子（高血圧、糖尿病、弁膜症、心筋症など）を有している患者においては、慎重な薬剤投与が必要である。心不全を発症するリスクが高い薬剤として、ドキソルビシンなどのアントラサイクリン系抗がん剤がある。累積使用量が 500 mg/m<sup>2</sup> 以上で有意に心機能障害の発症率が増加するとされ<sup>4)</sup>、潜在性心筋障害（高血圧、虚血性心疾患、弁膜疾患など）が存在する場合、500 mg/m<sup>2</sup> 以下でも発症することが知られている。アントラサイクリン系により低下した心機能は不可逆性であることが多く、投与前に十分注意する必要がある。

## 8. 引用文献・参考資料

- 1) Feenstra J, Grobbee DE, Remme WJ, Stricker BH. : Drug-induced heart failure. *J Am Coll Cardiol.* 33: 1152-1162 (1999)
- 2) 独立行政法人医薬品医療機器総合機構（PMDA）医薬品医療機器情報提供ホームページ（<http://www.info.pmda.go.jp/>）
- 3) Macfarlane DP, Fisher M. : Thiazolidinediones in patients with diabetes mellitus and heart failure : implications of emerging data. *Am J Cardiovasc Drugs.* 6: 297-304 (2006)
- 4) Slordal L, Spigset O. : Heart failure induced by non-cardiac drugs. *Drug Saf.* 29: 567-586 (2006)

## 別表 添付文書に心不全が記載されている主な原因医薬品

| 薬効分類                 | 医薬品名  |
|----------------------|---|
| <b>中枢神経系薬</b>        |   |
| 向精神作用性てんかん・躁状態治療剤    | カルバマゼピン   |
| <b>非ステロイド性抗炎症剤</b>   |   |
| アリール酢酸系              | エトドラク<br>ジクロフェナクナトリウム<br>スリンダク<br>マレイン酸プログルメタシン   |
| インドール酢酸系             | インドメタシン<br>アセメタシン   |
| プロピオン酸系              | アルミノプロフェン<br>ロキソプロフェンナトリウム水和物   |
| <b>循環器官用薬</b>        |   |
| $\beta$ 遮断薬          | アルプレノロール塩酸塩<br>カルテオロール塩酸塩<br>チモロールマレイン酸塩<br>ブフェトロール塩酸塩<br>プロプラノロール塩酸塩<br>ペンブトロール硫酸塩<br>レボブノロール塩酸塩<br>メトプロロール酒石酸塩<br>カルベジロール |
| $\alpha$ $\beta$ 遮断剤 | ラベタロール塩酸塩   |
| キサンチン系強心・利尿剤         | アミノフィリン水和物  |
| ACE阻害剤               | カプトプリル  |
| ベンゾチアゼピン系Ca拮抗剤       | ジルチアゼム塩酸塩   |
| 血管拡張降圧剤              | ヒドララジン塩酸塩   |
| 中枢性 $\alpha$ 2刺激剤    | メチルドパ水和物  |
| 血圧降下剤                | レセルピン・塩酸ヒドララジン配合剤   |
| <b>ホルモン剤</b>         |   |
| 副腎皮質ステロイド剤           | コハク酸メチルプレドニゾンナトリウム<br>メチルプレドニゾン酢酸エステル<br>ヒドロコルチゾンコハク酸エステルナトリウム<br>メチルプレドニゾン   |
| 甲状腺ホルモン剤             | 乾燥甲状腺   |
| 黄体ホルモン剤              | クロルマジノン酢酸エステル<br>メドロキシプロゲステロン酢酸エステル   |
| 甲状腺ホルモン剤             | リオチロニンナトリウム   |

## 泌尿生殖器官及び肛門用薬

鎮痙剤，子宮収縮抑制剤

レボチロキシナトリウム水和物

## 骨吸収抑制剤

ビスホスホネート系

硫酸マグネシウム・ブドウ糖

ゾレドロン酸水和物

パミドロン酸二ナトリウム

## 血液・体液用薬

無機電解質

等張液

抗血小板剤

放射性医薬品

塩化ナトリウム

生理食塩水

シロスタゾール

メタヨードベンジルアニジン（123I）

## 腫瘍用薬

アントラサイクリン系抗悪性腫瘍剤

エピルビシン塩酸塩

アムルビシン塩酸塩

ピラルビシン塩酸塩

アントラキノ系抗悪性腫瘍剤

ミトキサントロン塩酸塩

抗悪性腫瘍白金錯化合物

シスプラチン

カルボプラチン

代謝拮抗性抗悪性腫瘍剤

ゲムシタビン塩酸塩

カルモフル

抗悪性腫瘍剤

フルオロウラシル

抗悪性腫瘍剤（チロシンキナーゼインヒター）

パクリタキセル

インターロイキン-2製剤

イマチニブメシル酸塩

三酸化ヒ素製剤

テセロイキン（遺伝子組換え）

活性型葉酸製剤

三酸化ヒ素

レボホリナートカルシウム

## 漢方製剤

漢方製剤

芍薬甘草湯

## 抗生物質製剤

アゾール系抗真菌剤

イトラコナゾール

## 抗ウイルス剤

抗ウイルス・HIV 逆転写酵素阻害剤

ジドブジン

## 参考 1 薬事法第77条の4の2に基づく副作用報告件数（医薬品別）

### ○注意事項

1) 薬事法第77条の4の2の規定に基づき報告があったもののうち、報告の多い推定原因医薬品（原則として上位10位）を列記したものの。

注) 「件数」とは、報告された副作用の延べ数を集計したもの。例えば、1症例で肝障害及び肺障害が報告された場合には、肝障害1件・肺障害1件として集計。また、複数の報告があった場合などでは、重複してカウントしている場合があることから、件数がそのまま症例数にあたらないことに留意。

2) 薬事法に基づく副作用報告は、医薬品の副作用によるものと疑われる症例を報告するものであるが、医薬品との因果関係が認められないものや情報不足等により評価できないものも幅広く報告されている。

3) 報告件数の順位については、各医薬品の販売量が異なること、また使用法、使用頻度、併用医薬品、原疾患、合併症等が症例により異なるため、単純に比較できないことに留意すること。

4) 副作用名は、用語の統一のため、ICH国際医薬用語集日本語版（MedDRA/J）ver. 10.0に記載されている用語（Preferred Term：基本語）で表示している。

| 年度        | 副作用名    | 医薬品名               | 件数 |
|-----------|---------|--------------------|----|
| 平成18年度    | うっ血性心不全 | 塩酸ピオグリタゾン          | 9  |
|           |         | シクロスポリン            | 8  |
|           |         | アルプロスタジル           | 5  |
|           |         | 塩酸エシルビシン           | 4  |
|           |         | 塩酸ドキシソルビシン         | 3  |
|           |         | アリピプラゾール           | 3  |
|           |         | レフルノミド             | 3  |
|           |         | イトラコナゾール           | 3  |
|           |         | ペグインターフェロン アルファ-2b | 3  |
|           |         | エタネルセプト            | 3  |
|           |         | パクリタキセル            | 3  |
|           |         | エポプロステノールナトリウム     | 3  |
|           |         | 臭化チオトロピウム水和物       | 2  |
|           |         | アシクロビル             | 2  |
|           |         | 塩酸ソタロール            | 2  |
|           |         | カルベジロール            | 2  |
|           |         | 塩酸イダルビシン           | 2  |
|           |         | ランソプラゾール           | 2  |
| メシル酸イマチニブ | 2       |                    |    |

|        |         |               |    |
|--------|---------|---------------|----|
|        |         | オザグレルナトリウム    | 2  |
|        |         | ジゴキシン         | 2  |
|        |         | トラスツズマブ       | 2  |
|        |         | タクロリムス水和物     | 2  |
|        |         | テルミサルタン       | 2  |
|        |         | その他           | 25 |
|        |         | 合 計           | 99 |
| 平成19年度 | うっ血性心不全 | 塩酸ピオグリタゾン     | 11 |
|        |         | イトラコナゾール      | 7  |
|        |         | ゾレドロン酸水和物     | 6  |
|        |         | カベルゴリン        | 5  |
|        |         | ボルテゾミブ        | 4  |
|        |         | ドセタキセル水和物     | 3  |
|        |         | 抑肝散           | 2  |
|        |         | 酢酸リュープロレリン    | 2  |
|        |         | 塩酸ソタロール       | 2  |
|        |         | ゲムツズマブオゾガマイシン | 2  |
|        |         | 塩酸ゲムシタビン      | 2  |
|        |         | メシル酸イマチニブ     | 2  |
|        |         | プロポフォール       | 2  |
|        |         | トラスツズマブ       | 2  |
|        |         | ダルベポエチン アルファ  | 2  |
| その他    | 21      |               |    |
|        |         | 合 計           | 75 |

※ 医薬品の販売名、添付文書の内容等を知りたい時は、独立行政法人医薬品医療機器総合機構の医薬品医療機器情報提供ホームページの、「添付文書情報」から検索することができます。（<http://www.info.pmda.go.jp/>）

## 参考2 ICH 国際医薬用語集日本語版 (MedDRA/J) ver.11.1 における主な関連用語一覧

日米 EU 医薬品規制調和国際会議 (ICH) において検討され、取りまとめられた「ICH 国際医薬用語集 (MedDRA)」は、医薬品規制等に使用される医学用語 (副作用、効能・使用目的、医学的状态等) についての標準化を図ることを目的としたものであり、平成 16 年 3 月 25 日付薬食安発第 0325001 号・薬食審査発第 0325032 号厚生労働省医薬食品局安全対策課長・審査管理課長通知「「ICH 国際医薬用語集日本語版 (MedDRA/J)」の使用について」により、薬事法に基づく副作用等報告において、その使用を推奨しているところである。

下記に PT (基本語) の「うっ血性心不全」とそれにリンクする LLT (下層語) を示す。また、MedDRA でコーディングされたデータを検索するために開発された MedDRA 標準検索式 (SMQ) では、「心不全 (SMQ)」が提供されているので、これを利用すれば、MedDRA でコーディングされたデータから包括的な症例検索が実施することができる。

| 名称   | 英語名   |
|--|---|
| ○PT : 基本語 (Preferred Term)<br>うっ血性心不全                                  | Cardiac failure congestive  |
| ○LLT : 下層語 (Lowest Level Term)<br>うっ血性心不全増悪<br>リウマチ性心不全 (うっ血性)<br>両心不全 | Congestive cardiac failure aggravated<br>Rheumatic heart failure (congestive)<br>Bi-ventricular failure |