

(案)

重篤副作用疾患別対応マニュアル

急性腎不全

平成 19 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。

○社団法人日本腎臓学会マニュアル作成委員会

富野康日己	順天堂大学医学部 教授
谷本光生	順天堂大学医学部 助手
新田孝作	東京女子医科大学医学部 教授
武井 卓	東京女子医科大学医学部 助手
木村健二郎	聖マリアンナ医科大学医学部 教授
山川 宙	聖マリアンナ医科大学医学部 助手
上田志朗	千葉大学大学院薬学研究院 教授
小川 真	千葉大学医学部附属病院 講師

(敬称略)

○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室長
井尻 好雄	大阪薬科大学臨床薬剤学教室助教授
大嶋 繁	城西大学薬学部医薬品情報学講座助教授
小川 雅史	大阪市立大学医学部附属病院薬剤部副部長
大浜 修	医療法人医誠会都志見病院薬剤部長
笠原 英城	日本橋ファーマ(株)柳屋ビル薬局
小池 香代	名古屋市立大学病院薬剤部主幹
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	国立国際医療センター薬剤部副薬剤部長
高柳 和伸	財団法人倉敷中央病院薬剤部
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	昭和大学病院院長・皮膚科教授
池田 康夫	慶應義塾大学医学部長
市川 高義	日本製薬工業協会医薬品評価委員会 PMS 部会運営幹事
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	共立薬科大学薬学部生化学講座教授
栗山	喬之	千葉大学医学研究院加齢呼吸器病態制御学教授
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ぽ東京高輪病院院長
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	国際医療福祉大学教授
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。

患者の皆様へ

- ・ 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。

医療関係者の皆様へ

【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/>

急性腎不全

英語名 : Acute renal failure

A. 患者の皆様へ



ここでご紹介している副作用は、まれなもので、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も、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黄色信号として「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。

腎臓の機能が短期間に低下する「急性腎不全」は、解熱鎮痛薬、抗生物質、抗菌薬、造影剤、抗がん剤などの医薬品の使用により引き起こされる場合があります。

医薬品を使用後に、次のような症状がみられた場合には、放置せずに、ただちに医師・薬剤師に連絡してください。

「尿量の減少」、「ほとんど尿が出ない」、「一時的に尿量が多くなる」、「発疹」、「むくみ」、「体がだるい」

1. 急性腎不全とは？

急性腎不全とは、いろいろな原因で腎臓の機能が短期間に低下することをいいます。腎臓の一番大きな役割は、老廃物や余分なナトリウム、塩素、カリウムなどを尿として体の外に排泄することです。急性腎不全になると、老廃物である窒素化合物が血液中にたまり高窒素血症こうちっそけっしょうという状態になり、重い場合、人工透析をしないとイケない状態になります。急性腎不全になると、通常尿量は減少したり（乏尿）、ほとんど出なくなったりします（無尿）が、逆に一時的に増加することがあり（多尿）、尿量のみでは診断できないので、高窒素血症があることを血液検査で確認してから診断することが重要です。

慢性腎炎や糖尿病性腎症によりゆっくりと進行する慢性腎不全と異なり、急性腎不全になった場合にはその原因を除くことにより、多くの場合進行を止め、改善させることが可能です。早期発見と早期対応が、重症化を防ぐ一番よい方法です。

2. 早期発見と早期対応のポイント

原因と考えられる医薬品を服用・使用して数時間以内に発症することもありますし、数年経ってから発症することもあります。服用・使用している医薬品により、発症する時期がある程度予測できますので、医師・薬剤師等の説明をよく聞いてください。もともと腎臓の機能が正常でない場合（慢性腎不全）、発熱、脱水（飲水量が少ない）、食事の量の減少、複数の医薬品の服用、誤って多量服用した場合などに、急性腎不全を発症しやすくなります。

「尿量の減少」、「ほとんど尿が出ない」、「一時的に尿量が多くなる」、「発疹」、「むくみ」、「体がだるい」などの症状がみられた場合で、医薬品を服用している場合には、放置せずに、ただちに医師・薬剤師に連絡するか、医師の診察をすみやかに受けて下さい。

また、症状なく進行する場合もあるので、早期発見・早期対応のため、以下の医薬品を服用している方は積極的に、医師の勧める定期的な血液検査・尿検査を受けてください。

- ・ 非ステロイド性抗炎症薬（げねつちんつうやく解熱鎮痛薬）
- ・ 高血圧治療薬（特にアンジオテンシン変換酵素阻害薬）
- ・ 抗生物質（アミノグリコシド系抗生物質）
- ・ 抗菌薬（ニューキノロン系抗菌薬）
- ・ 造影剤（ヨード造影剤）
- ・ 抗がん剤（特にシスプラチン等の白金製剤） 等

※ 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/>



－詳しく知りたい方へ－

1. 急性腎不全の原因

急性腎不全は急性腎炎、出血によるショック、O157の感染による溶血性尿毒症症候群等の多くの原因により起こります。この急性腎不全の原因の一つに医薬品があげられます。医薬品が原因となった急性腎不全を薬剤性急性腎不全といいます。体の中に入った医薬品は主として腎臓から尿中に排泄されるか肝臓から胆汁、さらには大便に排泄されます。多くの医薬品が腎臓から排泄されるため、体の他の部分より腎臓に集まることになり、腎臓に対して害を与えることが多くなります。

2. 医薬品による急性腎不全の分類

1) 「原因がどこにあるか」による分類：腎前性・腎性・腎後性

急性腎不全はその原因がどこにあるかにより、3つの種類に分類されます。まず原因が腎臓そのものでなく、低血圧などにより腎臓に血液が十分に供給されずに腎臓の機能が低下する場合は腎前性急性腎不全といいます。次に腎臓の中の血管の閉塞や、腎臓の中の細胞が障害を受けることにより腎臓の機能が低下した場合を腎性急性腎不全といいます。また、できた尿が通る腎臓から尿道（尿を体の外に排泄するところ）までの経路にできた石などにより尿の流れがせき止められることにより尿が体外にでることができず腎臓の機能が低下した状態になる場合を腎後性腎不全といいます。

2) 「どのようにして起こるか」による分類：アレルギー性・中毒性

急性腎不全はどのようにして起こるかにより、アレルギー性と中毒性の2種類に分類されます。アレルギー性は体質によることが多く予測が困難です。その代表が間質性腎炎で別のマニュアル「間質性腎炎」に記載されています（間質性腎炎のマニュアルをご覧ください）。どのような医薬品でも大量に体の中にたまと毒として働きます。腎臓に医薬品が毒として作用して腎臓の機能が急速に低下する場合は中毒性といいます。

3) 「腎臓のどこがやられるの？」による分類：糸球体障害・尿細管間質障害

腎臓はネフロンという尿を作る小さな器官が集まってできています。1つの腎臓は約100万個のネフロンからできています。ネフロンは血液から多量の薄い尿をこし出す糸球体という部分と薄い尿を濃縮し実際の尿を作り出す尿細管間質という部分とできています。このどちらの部分の機能が主として障害されるかにより、糸球体性と尿細管間質性とに分類されます。

急性腎不全が起きた場合、上の3つの分類法にてあてはまるものを診断すると、原因薬剤が判断しやすく、かつその治療法が明らかとなります。例えば抗がん剤のシスプラチン

による急性腎不全は腎性・中毒性・尿細管間質障害と分類されます。

腎前性急性腎不全の原因になりうる医薬品としては高血圧治療薬と解熱鎮痛薬が代表的なものです。腎性急性腎不全の原因になりうる医薬品は種類が多く、抗生物質、抗がん剤、抗リウマチ薬、痛風治療薬、造影剤などがその代表です。腎後性急性腎不全の原因となりうる医薬品は尿酸結石形成を促す抗がん剤が代表です。

3. 急性腎不全を起こしやすい医薬品

1) 非ステロイド性抗炎症薬（解熱鎮痛薬）

痛み止めや解熱剤により腎臓に行く血液の量が急激に落ちることにより、急性腎不全になることがあります。脱水、高齢、腎臓・心臓・肝臓などに慢性の病気などがある方ではリスクが高くなります。

解熱鎮痛薬などを服用後に「むくみ」、「尿量の減少」、「倦怠感」、「食欲不振」、「吐き気・嘔吐」などが見られた場合には、医師・薬剤師に至急連絡するか、医師の診察を速やかにうけてください。

2) 高血圧治療薬（特にアンジオテンシン変換酵素阻害薬）

アンジオテンシン変換酵素阻害薬、アンジオテンシンⅡ受容体拮抗薬などの降圧剤は腎臓の負担を取り、慢性の腎疾患の進行を抑制する良い効果があります。しかし、服用後に血圧が急速に低下し、腎臓にいく血液の量が急激に落ちることにより急性腎不全になることがあります。「むくみ」、「尿量の減少」、「倦怠感」、「食欲不振」、「吐き気・嘔吐」などが見られた場合には、医師・薬剤師に至急連絡するか、医師の診察を速やかにうけてください。また定期的に血液検査と尿検査をする必要があります。

3) 抗生物質（アミノグリコシド系抗生物質）

感染症の治療の目的で用いられる注射の抗生物質です。腎臓（特に尿細管）に負担をかけ、腎臓の機能が低下することがあります。そのようにならぬよう、使用量・使用間隔などに十分に気をつけていますが、「むくみ」、「尿量の減少」、「倦怠感」、「食欲不振」、「吐き気・嘔吐」などが見られた場合には、医師・薬剤師に至急連絡するか、医師の診察を速やかにうけてください。また定期的に血液検査と尿検査をする必要があります。

4) 抗菌薬（ニューキノロン系抗菌薬）

感染症の治療の目的で用いられる抗菌薬です。腎臓（特に尿細管）に負担をかけ、腎臓の機能が低下することがあります。そのようにならぬよう、使用量・使用間隔などに十分に気をつけていますが、「むくみ」、「尿量の減少」、「倦怠感」、「食欲不振」、「吐き気・嘔吐」などが見られた場合には、医師・薬剤師に至急連絡するか、医師の診察を速やかにうけてください。

5) 造影剤（ヨード造影剤）

病気の診断に必要な検査に用いられる薬です。ヨードから作られています。ヨード、ヨード剤でアレルギーがある方には使用できません。過去にアレルギー反応があった方は医師に相談してください。また、この薬は全て腎臓から排泄されますので、腎臓（特に尿細管）に負担をかけ、場合により腎臓の機能を低下させる場合があります。すでに腎臓の機能が低下している場合には使用量を少なくする必要があります。副作用が出ないように、使用量などに十分に気をつけて使用します。脱水状態では副作用が出やすく、使用前後に点滴を行って十分に水分を補給します。すでに腎臓の機能がある程度低下している場合には検査後に人工透析を一時的に行う場合があります。

検査後に「むくみ」、「尿量の減少」、「倦怠感」、「食欲不振」、「吐き気・嘔吐」、「発疹」、「発熱」などが見られた場合には、医師・薬剤師に至急連絡するか、医師の診察を速やかにうけてください。また検査直後に何度も血液検査と尿検査をする必要があります。

6) 抗がん剤（特にシスプラチン等の白金製剤）

シスプラチンなどの白金製剤は抗がん剤として大変有用な薬ですが、腎臓（特に尿細管）に大きな負担をかけ、使用量が多いと腎臓の機能が急に低下する場合があります。すでに腎臓の機能が低下している場合には使用量を少なくする必要があります。副作用が出ないように、使用量、使用間隔などに十分に気をつけて使用します。脱水状態では副作用が出やすく、使用前後に点滴を行って十分に水分を補給します。

使用後に「むくみ」、「尿量の減少」、「倦怠感」、「食欲不振」、「吐き気・嘔吐」などが見られた場合には、医師・薬剤師に至急連絡するか、医師の診察を速やかにうけてください。また定期的に血液検査と尿検査をする必要があります。

B. 医療関係者の皆様へ

1. 早期発見と早期対応および予防のポイント

医薬品による急性腎不全の診断チャートを示す（図1）。薬剤性腎不全が疑われる場合には、このチャートを参考に原因医薬品を推定し、腎臓の障害部位を診断し、適切な治療を行う必要がある。本マニュアルでは、医薬品による急性腎不全を扱ったため、尿細管間質障害による急性腎不全を主体に記載している（「間質性腎炎」、「横紋筋融解症」については、それぞれのマニュアルを参照のこと）。

急性腎不全の定義は高窒素血症を基準にして行われ、医薬品服用後1～4週間に「血清クレアチニン値が1日0.5 mg/dL、血清尿素窒素が1日10 mg/dL以上上昇する」、「血清クレアチニン値が前値の150%以上に上昇する」、「クレアチンクリアランスが投与前にくらべて15～50%以上低下する」、などの基準がある。まだ確定した定義は存在しないが、「血清クレアチニン値が前値の150%以上に上昇する」を基本と考えると簡潔である。もちろん、クレアチニン値が上昇傾向にあり、前値の150%以上に達する可能性が大きい場合も急性腎不全と考えるのが早期診断のポイントである。基本的に血清クレアチニン値で診断するので、定期的に血液検査をする必要があるが、その間隔は医薬品により異なる。造影剤使用時には使用後12時間から24時間以内に1回目を、上昇傾向があればその後連日行う必要がある。アミノグリコシド系抗生物質、シスプラチンなど腎毒性の明らかな医薬品の使用時には週1回は最低、できれば週2回実施したい。非ステロイド性抗炎症薬（NSAIDs）、アンジオテンシン変換酵素阻害薬（ACEI）、アンジオテンシンII受容体拮抗薬（ARB）などの使用開始時には2～4週間隔が適切と考えられる。

どの医薬品による急性腎不全でも、危険因子として、高齢・もともとの腎機能低下・脱水・発熱などがある。なかでも脱水予防は医療行為によりコントロールできる最大な因子である。NSAIDs、ACEI、ARBによる腎前性急性腎不全は有効循環血液量の減少が大きな危険因子である。有効循環血液量の減少の最も多い原因が脱水である。また腎毒性の医薬品の多くが腎排泄型であり、多くが糸球体ではなく尿細管上皮細胞より排泄される。脱水があると、薬物血中濃度が上昇しやすく、また尿細管上皮に医薬品が高濃度に蓄積され、尿細管上皮細

胞が障害されやすくなる。このことは、造影剤、シスプラチンによる急性腎不全の予防に使用前からの適切な水負荷が大きな役割を示すことより理解される。他の改善できない危険因子、すなわち高齢、慢性の肝腎機能低下時などは、医薬品の使用量を抑えることが急性腎不全の予防となる。

(1) 早期に認められる症状

腎臓の障害部位および発症機序等により症状は異なるが、乏尿・無尿、浮腫、倦怠感等および血液検査においてクレアチニン、尿素窒素（BUN）の上昇で示される高窒素血症が共通して見られる症状である。

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のある専門病院に紹介することが望ましい。

(2) 副作用の好発時期

原因医薬品により異なるが、原因と考えられる医薬品を服用して数時間以内に発症することもあるし、数年経ってから発症することもある。

NSAIDs、高血圧治療薬、造影剤、シスプラチン、アミノグリコシドなどによる急性腎不全は使用開始後数日以内に起こりうる。副作用なく服用していても発熱、脱水、食事摂取量の減少、複数の医薬品の服用、誤って多量服用した場合などの危険因子が途中で加わることにより発症することもある。

(3) 患者側のリスク因子

高齢、基礎疾患に慢性腎不全がある、発熱、脱水、食事摂取量の減少、複数の医薬品の服用、肝不全などがあげられる。リスク因子は原因医薬品により異なるので、各論を参照されたい。

(4) 推定原因医薬品

NSAIDs、高血圧治療薬（ACEI、ARB等）、抗生物質（アミノグリコシド系等）、抗菌薬、造影剤、抗がん剤（シスプラチン等）など広範囲にわたり、その他の医薬品によっても発症しうるということが報告されている。

(5) 医療関係者の対応のポイント

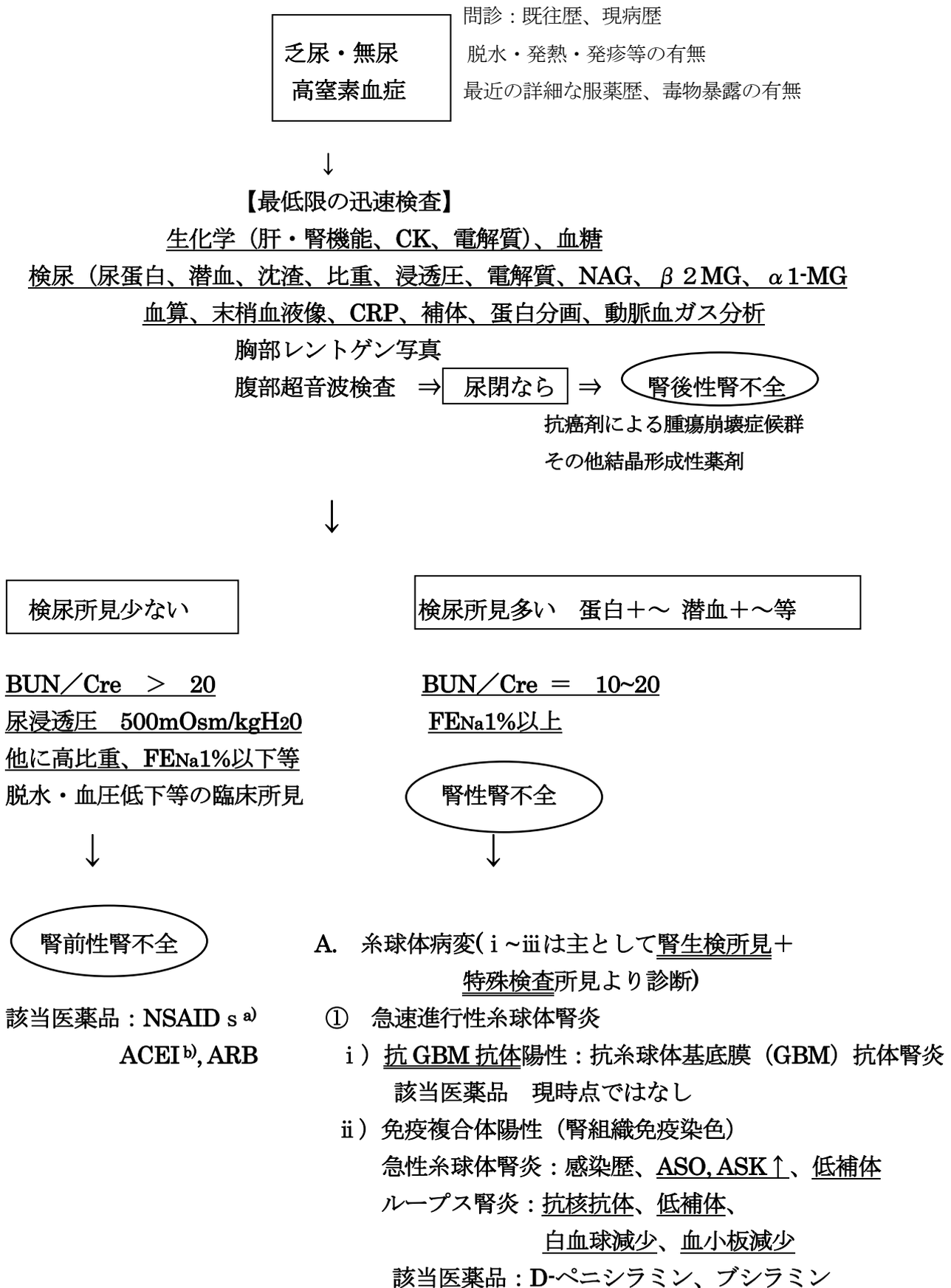
すべての医薬品は急性腎不全の原因となりうることに留意することが重要である。特にシスプラチン、アミノグリコシド系抗生物質、造影剤などの腎毒性が高い医薬品を使用する際には患者の症状を的確に把握し定期的に検査を行うなど十分な観察を行う必要がある。また、アミノグリコシド系抗生物質などは血中濃度のモニターが可能であり、感染症の治療と腎不全の予防の両面より有用であるから、積極的に測定すべきである。

[早期発見に必要な検査]

- ・ 必須定期検査：血清クレアチニン、尿素窒素、一般検尿
- ・ 腎毒性医薬品（シスプラチン、アミノグリコシド等尿細管障害性の医薬品）使用時には尿中N-アセチル- β -D-グルコサミナーゼ（NAG）、尿 β_2 -ミクログロブリン（ β_2 -MG）、尿 α_1 -ミクログロブリン（ α_1 -MG）の一部あるいは複数を定期的に測定する。
- ・ 腎機能障害・急性腎不全が疑われた時は、「薬剤性急性腎不全の診断チャート」（図1）を参考に的確な検査をする。

以下、マニュアル中のa)からe)はチャートのa)からf)と共通である。またチャートのg)尿細管間質性腎症（間質性腎炎）は頻度も高く広範囲な医薬品が原因になりうるので別マニュアルとした。

図1 薬剤性急性腎不全の診断チャート（薬剤性を疑ったら）



iii) 蛍光抗体法陰性（腎組織免疫染色）

MPO-ANCA 関連腎炎

該当医薬品：プロピルチオウラシル、
アロプリノール、D-ペニシラミン

② 特殊 溶血性尿毒症症候群：進行性貧血、
血小板減少、破碎赤血球

該当医薬品：シクロスポリン、マイトマイシン C、ペ
ニシリン(AB-PC)

B. 尿細管・間質病変

① 急性尿細管壊死：腎前性腎不全の該当薬剤

② 尿細管毒性物質

尿中 NAG, β 2-MG, α 1-MG 上昇

該当医薬品：シスプラチン^o、アミノグリコシド系抗
生物質^o、ニューキノロン系抗菌薬^o、造影剤^o

③ 薬剤性尿細管間質性腎炎^o（アレルギー性）

発疹・発熱・好酸球増加

尿沈渣異常（白血球尿・好酸球尿）

尿中 NAG, β 2-MG, α 1-MG 上昇

該当医薬品：抗生物質、H2 ブロッカー等多数

④ 特殊

横紋筋融解症：CK, AST, ALT, LDH 上昇

赤血球の少ない尿潜血陽性

血中・尿中ミオグロビン

該当医薬品：

i) 低 K 血症をきたす医薬品

甘草等漢方薬、利尿剤等

ii) 悪性高熱をきたす医薬品

iii) 悪性症候群をきたす医薬品

iv) スタチン系薬剤

高カルシウム血症：血清 Ca 上昇

該当医薬品：活性型ビタミン D 製剤

その他 原因不詳：エダラボン等

検査項目：迅速検査、検査項目：迅速さが困難な場合が多い検査

腎前性腎不全

- a) 非ステロイド系抗炎症薬（NSAIDs）による急性腎不全

- b) アンジオテンシン変換酵素阻害薬（ACEI）による急性腎不全

1. NSAIDs、ACEI 等による急性腎不全の概要

臨床症状：

(1) 自覚症状

初期には症状が少ないが、進行すると食欲不振、嘔吐、下痢、体重減少、倦怠感、発熱、全身の紅潮、乏尿、浮腫、手足のむくみ、目が腫れぼったいなどの症状が出現する。

(2) 他覚症状

進行すると、乏尿(1日尿量 400 mL 以下)あるいは無尿(1日尿量 100 mL 以下)、高K血症、代謝性アシドーシス、体液過剰(肺うっ血、胸水、腹水、浮腫)、循環器症状(不整脈、うっ血性心不全、高血圧)、消化器症状(悪心、嘔吐、食欲不振、消化管出血)、神経症状(意識障害や痙攣)など。

(3) 臨床検査値

血清クレアチニン値の上昇により急性腎不全の存在が確認できる。
急性腎不全に遭遇した場合、尿電解質と尿一般検査を行うことが重要である。

1. 尿検査

Na 排泄分画 fractional excretion of sodium(FENa) および renal failure index (RFI) は、腎前性腎不全と腎性腎不全(急性尿細管壊死)の鑑別に有用である[$FENa = (\text{尿中 Na (mEq/L)} \times \text{血清クレアチニン (mg/dL)}) / (\text{血清 Na (mEq/L)} \times \text{尿中クレアチニン (mg/dL)}) \times 100$, $RFI = \text{尿中 Na (mEq/L)} \times \text{尿中クレアチニン (mg/dL)} / \text{血清クレアチニン (mg/dL)}$]。腎性腎不全では尿細管障害により Na の再吸収能が低下するため、尿中の Na 濃度が上昇し FENa や RFI が腎前性に比べ高値となる。

尿中の K 濃度は、腎前性では高度の腎血流量の低下に伴うレニン・アルドステロン系の亢進のため上昇する。

尿一般検査での血尿、蛋白尿、円柱尿は糸球体性の急性腎不全を疑わせる所見であり、赤血球変形率の高い血尿は糸球体由来の可能性が高い。尿中の白血球数の増加や白血球円柱、尿中好酸球の存在は、尿細管・間質性腎炎(主として薬剤性)の存在を疑わせる。尿中の $\alpha 1$ - $\beta 2$ ミクログロブリンや N-アセチル- β -D-グルコサミニダーゼ(NAG)は、尿細管・間質障害の程度を評価するのに有用である。

2. 血液検査

乏尿期の特徴的所見は、①高窒素血症、②低 Na 血症、③高 K 血症、④代

謝性アシドーシス、⑤高尿酸血症である。

腎前性の場合、尿細管での尿素窒素の再吸収が増加するため血清 UN (SUN) /Cr 比は 20 以上となる。

(4) 画像診断所見

超音波検査：尿排泄障害の有無(腎盂・尿管の拡大)や腎の形状・大きさから慢性腎不全との鑑別が可能である。循環血漿量の低下による腎前性を疑う場合、下大静脈径の測定が有用である。

(5) 病理組織所見

腎毒性の急性腎不全に比べ、虚血性の急性腎不全では壊死の部位が狭く散在性で、近位尿細管直部(proximal straight tubule; PST)に集中する傾向があるが、まれに曲部(proximal convoluted tubule; PCT)や遠位尿細管にも起こりうる。壊死に陥った尿細管の部位は破綻し tubulorrhexis と称されるが、同時に間質の浮腫や炎症細胞の浸潤を伴うことがある。

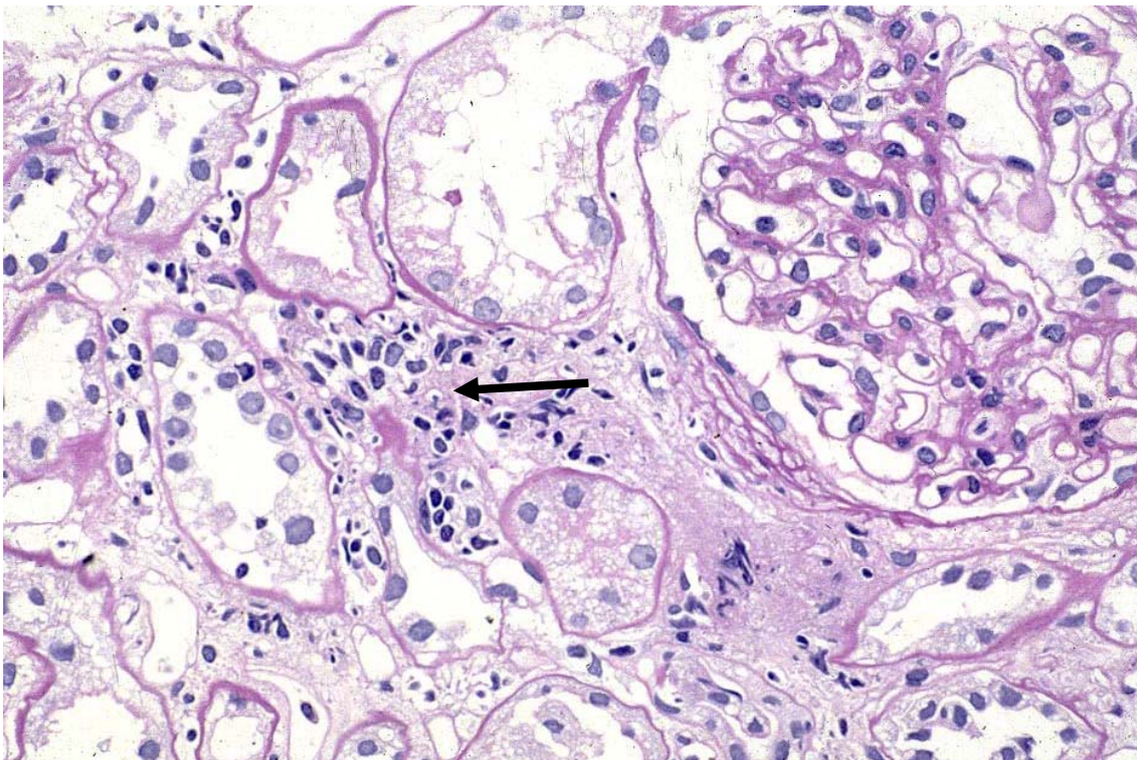


図2 NSAIDs 関連腎症

50 歳代男性。関節リウマチにてインドメタシンとアスピリンを投与された後、徐々に BUN、血清クレアチニンの上昇と蛋白尿を認め、腎生検となった。近位尿細管上皮の壊死と尿細管基底膜の一部が破壊され、幼若化したリンパ球が基底膜周囲に浸潤している(矢印)。炎症細胞浸潤は小巣状で軽度である。糸球体は、光顕上異常を認めない。(PAS)

(6) 発生機序

1. 虚血性機序－1：NSAIDs はアラキドン酸代謝経路において、シクロオキシゲナーゼ (COX) を阻害することによりプロスタグランジン (PG) 産生を抑制する。PGE₂ や PGI₂ などによる腎血管拡張系が低下し、アンジオテンシンⅡやノルエピネフリンなどの腎血管収縮系が優位になることにより腎動脈が収縮し腎血流を減少させると考えられている(腎前性急性腎不全)。重症例においては腎組織に虚血性の変化を引き起こす。

原因医薬品：

代表的な医薬品 ジクロフェナクナトリウム

その他起こしうる医薬品 ロキソプロフェンナトリウム、インドメタシン、スルピリン、メフェナム酸など

2. 虚血性機序－2：ACE 阻害薬はアンジオテンシンⅡの産生を抑制することで輸出細動脈の収縮を抑制し、降圧効果を得る。また、糸球体内圧を下げ尿中アルブミンを減少させると考えられている。腎動脈狭窄や脱水で腎血流量が低下している患者や血清クレアチニンが高い患者に通常量の ACE 阻害薬を投与すると、急激に輸出細動脈の収縮が抑制されるため、腎虚血による腎機能低下を起こすと考えられている。重症例においては腎組織に虚血性の変化を起こす。

原因医薬品：

代表的な医薬品 マレイン酸エナラプリル

その他起こしうる医薬品 リシノプリル、カプトプリル、塩酸イミダプリル、シラザプリル、ペリンドプリルエルブミン、塩酸テモカプリル、トランドプリル、塩酸ベナゼプリルなど

年間推定患者数：

マレイン酸エナラプリル 3 例

リシノプリル 1 例

計 4 例(2004 年 4 月 1 日～2005 年 3 月厚生労働省報告分)

3. 中毒性機序：NSAIDs、ACE 阻害薬いずれも稀であるが、薬物が腎細胞に直接作用して用量依存性に細胞機能を障害する場合もある。
予後：一般に投薬中止により 3～6 週で腎機能は回復する。発見が

遅れた場合や腎機能低下が高度な場合には、腎機能が完全に回復しないことがある。3 週以上腎不全状態が続く場合には、予後不良であることが多い。

2. 副作用の判定基準

医薬品服用後 1~4 週の間、血清クレアチニン値が 1 日 0.5 mg/dL、血清尿素窒素が 1 日 10 mg/dL 以上上昇するか、血清クレアチニン値が前値の 150% 以上に上昇する場合。

確定診断：腎生検

被疑薬確定法：有り リンパ球刺激試験 (DLST) (アレルギー性の場合)

3. 判別が必要な疾患と判別方法

1. 体液の減少：下痢、嘔吐、出血、火傷、利尿薬の過剰投与
2. 有効循環血漿量の減少：肝硬変、ネフローゼ症候群、膵炎
3. 心拍出量の減少：心筋梗塞、心筋症、心タンポナーデ、不整脈
4. 末梢血管拡張：敗血症、アナフィラキシー
5. 腎血管収縮：肝腎症候群

上記を血液検査、画像診断 (X 線・超音波検査など) を用いて除外する。

また上記疾患は NSAIDs、ACE 阻害薬による急性腎不全の危険因子でもあり、上記疾患を有する患者には NSAIDs、ACE 阻害薬の使用を避けるか慎重に使用する。

4. 治療法

予防法：

高齢、循環血漿量低下などのリスク因子のある症例に対しては、慎重に投与する。投与せざるを得ない時は、脱水状態を作らないようにする。

NSAIDs はクレアチンクリアランス (Ccr) 60 mL/分以上では常用量投与可能であるが、副作用出現時は直ちに投与中止する。Ccr 60 mL/分未満に対しては投与量を減らすか、投与間隔を延ばすなど慎重に投与する。

ACE 阻害薬はクレアチンクリアランス (Ccr) 30 mL/分以下、または血清クレアチニンが 3 mg/dL 以上の場合には、投与量を減らすか、投与間隔を延ばすなど慎重に投与する。

2 週から 1 ヶ月に 1 回程度の血液検査と尿検査を行う。

治療法：

1. 原因医薬品の投与中止
2. 水電解質代謝の維持
カリウム制限食、食塩制限食、水分制限など。アシドーシスの補正。
3. 栄養管理：高カロリー(2000 kcal/日)を目標とし、低蛋白食(40 g/日以下)・減塩食(5 g/日以下)、カリウム制限を基本とする。
4. 透析療法
上記療法でも状態が進行するときは、透析療法を考慮する。

5-1 典型的症例概要 (NSAIDs)

50 歳代、女性 関節痛 ロフェコキシブ(国内未承認) 25 mg/日投与 併用医薬品：メトプロロール 50 mg/日(高血圧の既往あり)		
処方	慢性関節痛にロフェコキシブ 25 mg/日処方され、3 週間半内服。 内服開始時血清クレアチニン 1.4 mg/dL、BUN 22 mg/dL、血清 K 3.0 mEq/L。	ロフェコキシブ 25 mg/日 内服開始
3 週半後	BUN 47 mg/dL、血清クレアチニン 1.7 mg/dL に上昇。HCO ₃ ⁻ 20 mEq/L、血清 K 5.6 mEq/L となった。FENa は 0.5 であった。身体所見上、明らかな血圧低下や脈拍の上昇、皮膚ツルゴールの低下などは認められなかった。うっ血性心不全を示唆する明らかな所見はみられなかった。尿検査で蛋白 1+ であったが、円柱はみられなかった。	ロフェコキシブ内服中止
投与中止 2 週後	血清 K 4.0 mEq/L と HCO ₃ 24 mEq/L に回復した。	
投与中止 2 ヶ月後	血清クレアチニン 1.3 mg/dL、クレアチニンクリアランスは 36 mL/分であった。	
症例報告参考文献 Gregory L. : Acute renal failure and hyperkalaemia associated with cyclooxygenase-2 inhibitors. Nephrol Dial Transplant (2004) 19; 1149-1153		

5-2 典型的症例概要 (ACEI)

30 歳代、男性。

3 歳時、腎腫瘍のため左腎を摘出している。

約 4 年前から高血圧に対し降圧剤の内服による治療を行ったが血圧は 172/94 mmHg であったため、近医で塩酸エナラプリル 10 mg の処方を開始した。

図

投与開始	塩酸エナラプリル服用開始	
投与後 14 日	全身倦怠感持続するため内服を中断	
投与後 25 日	近医受診。血清尿素窒素 135 mg/dL、血清クレアチニン 15.9 mg/dL、血清カリウム 6.7 mEq/L と腎不全の状態であり入院	塩酸エナラプリル 中止 輸液開始 血液透析施行
投与後 40 日	計 6 回の血液透析施行後、血清尿素窒素 28 mg/dL、血清クレアチニン 1.6 mg/dL まで改善し透析離脱	
投与後 52 日	レノグラムにて排泄遅延あり、腎動脈造影で右腎動脈狭窄を認めたため、経皮経管的腎動脈形成術 (PTR) およびステント留置施行	
投与後 65 日	血清クレアチニン 1.2 mg/dL と改善し、血圧は 126/78 mmHg まで低下した	

症例報告参考文献

1) 鈴木勝雄, 小原史生 他 : ACEI および ARB の投与により急性腎不全を来した 1 例. 日本腎臓学会誌 45(6), 2003, 542

尿細管上皮細胞障害性医薬品による急性腎不全

- c) シスプラチン等の白金製剤
- d) アミノグリコシド系抗生物質
- e) ニューキノロン系抗菌薬
- f) ヨード造影剤

1. 尿細管上皮細胞障害性医薬品による急性腎不全の概要

臨床症状：

(1) 自覚症状

初期には、自覚症状には乏しいのが一般的で尿量も変わらないことが多い（非乏尿性腎不全）。尿細管障害の程度が著しい場合には、尿量が減少し、頭痛、悪心、嘔吐、食欲不振、倦怠感などの尿毒症症状が出現する。稀に尿細管障害により、多尿を伴い、尿中への電解質喪失による電解質異常、アミノ酸尿などを呈することがある。また中毒性でなくアレルギー性機序により発症した場合には発熱、発疹、関節痛などの症状が見られる（間質性腎炎のマニュアルを参照）

(2) 他覚症状

進行すると、尿量減少、乏尿（一日尿量 400 mL 以下）（非乏尿性も多い）、無尿（一日尿量 100 mL 以下）、高K血症、代謝性アシドーシス、体液過剰（肺うっ血、胸水、腹水、浮腫）、循環器症状（不整脈、うっ血性心不全、高血圧）、消化器症状（悪心、嘔吐、食欲不振、消化管出血）、神経症状（意識障害や痙攣）、血尿、体重変動などが見られる。

(3) 臨床検査値

血清クレアチニン値の上昇により急性腎不全の存在が確認できる。
急性腎不全に遭遇した場合、尿電解質と尿一般検査を行うことが重要である。

① 尿検査

Na 排泄分画 fractional excretion of sodium(FENa) および renal failure index (RFI) は、腎前性腎不全と腎性腎不全（急性尿細管壊死）の鑑別に有用である [FENa=(尿中 Na(mEq/L) × 血清クレアチニン(mg/dL) / 血清 Na(mEq/L) × 尿中クレアチニン(mg/dL)) × 100, RFI=尿中 Na(mEq/L) × 尿中クレアチニン(mg/dL) / 血清クレアチニン(mg/dL)]。腎性腎不全では尿細管障害により Na の再吸収能が低下するため、尿中の Na 濃度が上昇し FENa や RFI が腎前性に比べ高値となる。

尿一般検査では血尿、強い蛋白尿は認めない場合が多い。尿中の白血球数の増加や白血球円柱、尿中好酸球の存在は、アレルギー性の間質性腎炎（主として薬剤性）の存在を疑わせる。中毒性の尿細管上皮細胞障害性医薬品による急性腎不全の場合には白血球数の増加や白血球円柱は一般には認めない。尿中の α_1 - β_2 -ミクログロブリンや N-アセチル- β -D-グルコサミニダーゼ (NAG) は、尿細管・間質障害の程度を評価するのに有用であ

る。

② 血液検査

乏尿期の特徴的所見は、①高窒素血症、②低 Na 血症、③高 K 血症、④代謝性アシドーシス、⑤高尿酸血症である。

尿細管上皮細胞障害性医薬品による急性腎不全の場合、血清 UN (SUN) /Cr 比は 20 以下となる場合が多い。

[早期発見に必要な検査]

血液検査 血清クレアチニン、尿酸、尿素窒素、血清シスタチン C、Na, K, Cl などの電解質検査、血中薬物濃度（トラフ値、ピーク値）

尿検査 一般定性検査、尿沈渣、尿中電解質、尿中 β_2 -ミクログロブリン、 α_1 -ミクログロブリン、ライソザイム、NAG、クレアチニンクリアランス

腎生検（可能なら）

（4）画像検査所見

特徴的な画像所見はないが、慢性腎不全、あるいは腎後性腎不全との鑑別のために腹部超音波検査、腹部単純 CT 検査などが有意義である。アレルギー性間質性腎炎と鑑別する補助診断としては ^{67}Ga シンチグラムが有用である。腎臓に集積を認める場合はアレルギー性間質性腎炎の大きな診断根拠となる。造影剤を使用する検査は腎障害を増悪させる可能性があり、診断的意義も低い。腎機能低下が高度で、尿毒症の合併が疑われる場合には、胸部 X 線にて、うっ血性心不全などの心肺病変を確認することが必要となる。

（5）病理組織所見

尿細管上皮細胞障害性医薬品の使用歴、臨床症状から腎不全の発生機序が推測可能であり、全身状態等を勘案し通常腎生検は実施されない場合が多い。実施される場合は、腎障害が遷延する場合、副腎皮質ステロイド剤が治療の適応となるアレルギー性の間質性腎炎との鑑別を要する場合などである。

各医薬品による病理所見を以下に示す。

① シスプラチン

近位尿細管の直部 (S3 部位) 中心に尿細管上皮細胞障害が認められる。散在性に障害された近位尿細管上皮の核が大型化し、異型 (bizarre) な形態を呈する、シスプラチン腎症特異的といつてよい。

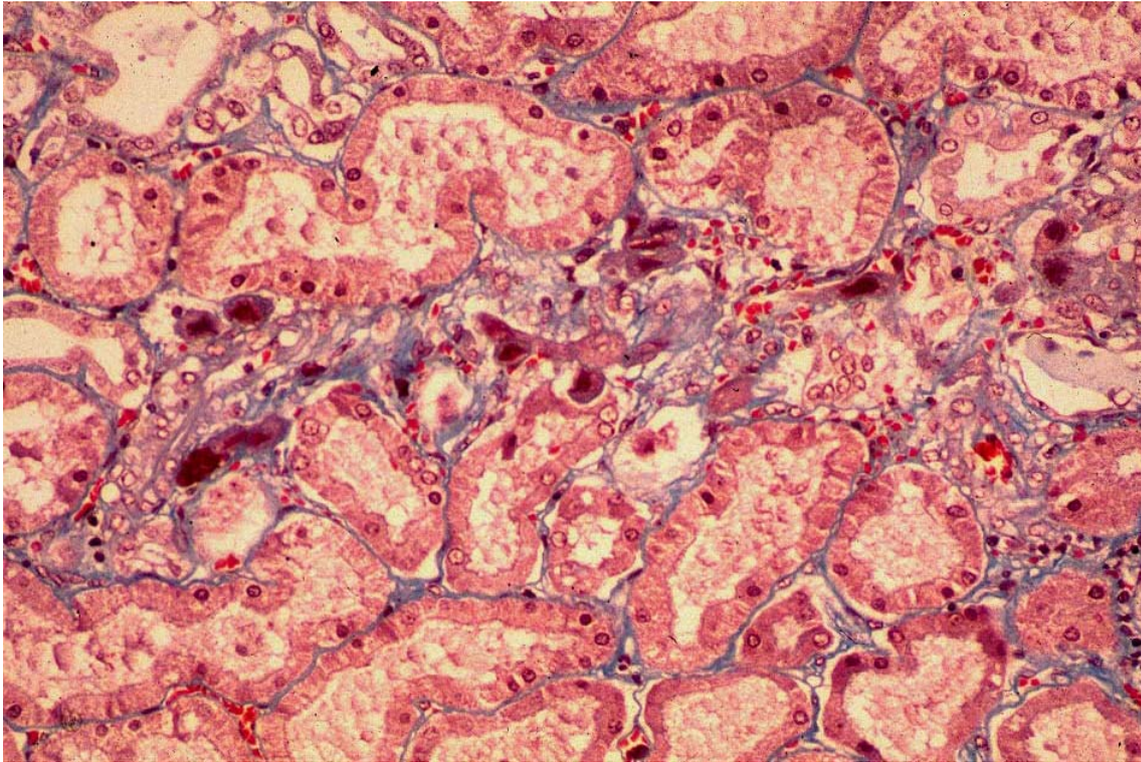


図3 シスプラチン腎症（剖検例）

40歳代女性。直腸癌に対して、シスプラチンと5-FUを投与して、急性腎不全に進展した。散在性に障害された近位尿細管上皮の核が大型化し、異型（bizarre）な形態を呈し、一部は間質内にも同様な細胞が散見される（Masson染色）。

② アミノグリコシド

発症から生検までの時期により異なるが、腎生検では、尿細管上皮に対する直接障害と虚血性変化に対する障害がみられる。障害の程度は薬物量によって異なるが、1) 尿細管障害の膨化、2) 近位尿細管の刷子縁・基底陥入の消失、頂側の水泡形成、3) 上皮細胞の封入体（巨大ミトコンドリアを含む）4) 広範な尿細管壊死、5) 脱落細胞による壊死組織片と円柱による閉塞、6) 尿細管腔の拡張、7) 尿管腔への穿破などがみられる。炎症性細胞浸潤は乏しいのが一般的である。電顕ではミエリン小体といわれる電子密度の高い同心円状の膜用構造物がライソゾーム内にみられ、特徴的所見とされる。長期化した薬剤性腎障害では、間質の線維化が目立つようになる。

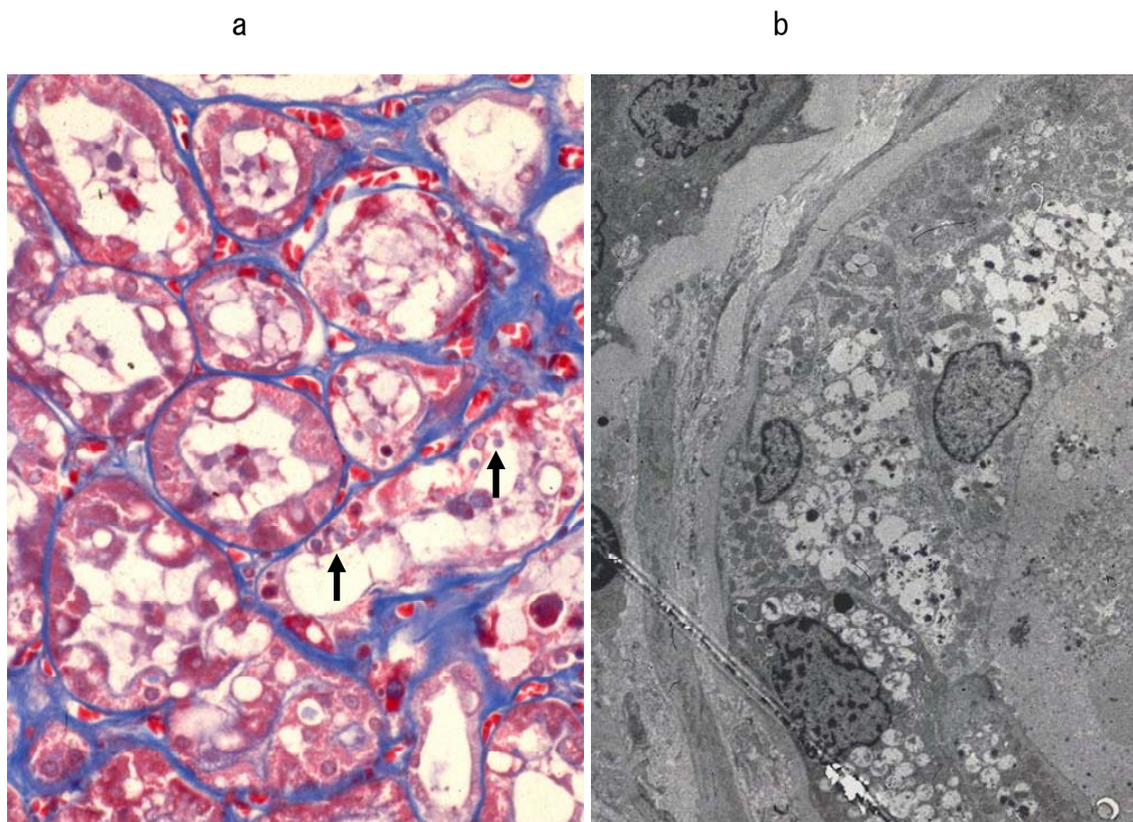


図4 60歳代 アミノグリコシド腎症（剖検例）

感染症に対してゲンタマイシン、ペニシリン（SBPC）、セフェム系抗生物質（GEZ）を併用し、量依存的尿管障害に進展した。近位尿管の膨化と空胞化がみられ、刷子縁が尿管腔内に脱落している。間質内炎症細胞浸潤は目立たない。壊死した尿管細胞の胞体内に小球状物（おそらく拡大したライソゾーム）を認める（矢印）（a. Masson 染色）。電顕像では、拡大したライソゾーム内にリン脂質が蓄積している（b. 電顕像、x4800）。

③ ニューキノロン系抗菌薬

間質性腎炎の形をとるものが多い。間質は斑状あるいはびまん性の浮腫と炎症細胞の浸潤を認める。炎症細胞は単核球優位である。しばしば好酸球の浸潤が塊状にみられる。慢性となると線維化を伴った変化がみられる。尿管は刷子縁の消失や水胞形成をみとめ上皮は脱落する。尿管上皮にも単核球を主体とした炎症細胞浸潤が認められる。糸球体は基本的には障害されない。

④ 造影剤

腎生検が行われた報告がほとんどなく、行われていても腎障害が遷延しているものがほとんどである。尿管上皮細胞の空胞変性、刷子縁の消失、ライソゾーム顆粒の増加、細胞の扁平化、尿管基底膜からの剥離などを

呈する。

2. 判別が必要な疾患と判別方法

腎前性急性腎不全（体液量の減少、心拍出量の低下、末梢血管拡張）、腎性急性腎不全（糸球体障害、腎動脈障害、急性尿細管壊死、間質障害、尿細管閉塞）、腎後性腎不全（尿路系、周囲からの圧排）を来たす原因となるすべての急性腎不全の鑑別を行うには、臨床経過、身体所見、尿、血液、血液ガス分析、腹部エコーなどの画像検査などが有用である。また腎前性と腎性の鑑別には尿浸透圧、尿 Na 濃度、FENa、FEUA、腹部エコー下大静脈径などが役に立つ。

3. 原因医薬品別の発症機序、予防・治療・予後

（1）シスプラチン

推定原因医薬品：

シスプラチン等の白金製剤

シスプラチン、カルボプラチン、ネダプラチン

発症機序：

シスプラチンによる腎障害は急性腎不全、慢性腎不全、低マグネシウム血症、および多尿という形で臨床的には発現する。薬物動態をみるとシスプラチンの生体内よりの排泄は主として腎臓より排泄される。投与後 24 時間以内に約 20%が尿中に排泄されるが、血中濃度は 2 相性で β 相半減期は 100 時間と長い。腎臓におけるシスプラチン濃度は血中および他組織の濃度に比較して数倍あり、その多くは皮質に存在する。さらに、近位尿細管の S3 部位により多く存在し、同部位の尿細管上皮細胞が最も障害を受けやすい。細胞障害は同剤が DNA に直接結合してその変性を促すことが主たる原因と考えられるが、同時にミトコンドリアに作用してラジカル産生を促し間接的に DNA を損傷させるという機序も無視できない。ラットの実験にて、シスプラチン 1 回投与による急性腎不全を惹起させると、3 日目より GFR が低下し、それと同時に尿量が増加すると共に腎臓内の DNA 合成が著しく増加する現象が見られる。S3 部の尿細管を中心に再生による細胞増殖が惹起されることによると考えられるが、この増殖の際に細胞より出される各種サイトカインや増殖因子が血管平滑筋や他の尿細管上皮細胞等に作用し腎血管抵抗を増加、GFR の低下、水・電解質（特にマグネシウム）の再吸収障害などを導くことが推測される。また、同時に慢性炎症を惹起することも考えられる。

予防・治療・予後等：

予防が最も大切である。現在、最も現実的な予防法は生理食塩水を中心とした水負荷である。投与 12 時間前より投与終了後 24 時間までの間、最低 1.5 mL/kg/hr の生食を点滴し、必要に応じてフロセミド、マンニトールなどの利尿剤を使用する。水負荷は経過によっては数日間行う。もちろん、脱水状態の患者には決して投与しないこと。また、忘れてならないことは腎毒性の強いアミノグリコシド等抗生物質や NSAIDs などの併用は極力避けることである。元々、腎機能が低下している患者には、カルボプラチンを始め他の抗癌剤の使用を考慮すべきであるが、使用する場合には腎機能に合わせた投与量を設定すべきである。また生食ではなく、高浸透圧性の食塩水の点滴も考慮する必要がある。

投与中および投与後は心機能、体重、水の出納等を十分に観察し、嘔吐があった場合には輸液量を増加させる必要がある。血清クレアチニン、電解質を測定しクレアチニンが投与前より 20%以上上昇した場合には輸液を持続しより頻繁にかつ精密に腎機能の測定を行う。以上の予防的処置にもかかわらず腎不全をきたした場合には、低蛋白・高カロリー食、血圧の管理、高尿酸血症の改善、脱水の予防、日常生活の指導など一般の保存期慢性腎不全の治療に準じた治療を行う。血清クレアチニン上昇が 2 mg/dL 前後でおさえられると予後は比較的良い。

(2) アミノグリコシド系抗生物質

推定原因医薬品：

硫酸ゲンタマイシン、硫酸ジベカシン、硫酸ストレプトマイシン、トブラマイシン、硫酸アルベカシン、硫酸アマカシン、硫酸イセパマイシン、硫酸ネチルマイシン、硫酸ベカナマイシン、硫酸ミクロマイシン、硫酸アストロマイシン等

発症機序：

アミノグリコシドは水溶性のため組織移行性は不良であるが、例外的に皮質内濃度は血清濃度の 10~20 倍に達する。尿中に排泄されたアミノグリコシドは、メガリンという受容体を介してエンドサイトーシスにより近位尿細管細胞内に取り込まれ、最終的に細胞内のライソゾームに蓄積され、ライソゾームの障害から水解酵素の放出を惹起し、その結果細胞は壊死に陥り、崩壊して、病理組織学的に尿細管壊死の像を呈する。より早期には Na-K-ATPase 活性の阻害、Na 依存性グルコース再吸収の阻止、および ADH によるアデニル酸シクラーゼ刺激作用の阻止等により、Fanconi 症候群に近

似する尿細管障害、腎性 K、Mg 喪失、が見られることもある。尿細管障害により再吸収能が低下しているため、乏尿になることが少ない、と考えられている。

まれに、アレルギー性の間質性腎炎の形を取ることもある。

予防・治療・予後等：

発症早期には症状がないことが多く、身体症候から診断することは困難であるから、可能なかぎり腎障害の発症を防ぐ治療計画を立てることが必要である。アミノグリコシドの腎への蓄積を防ぐには、1) 漫然と長期投与をしない（アミカシンなら 2 週間以内）、2) 少量頻回投与よりも 1 日 1 回投与を行う、3) もともと腎機能が低下している場合にはさらに投与量を減ずるか、投与間隔をあけて使用する、4) 血中濃度、特にトラフレベルを測定し、これが一定以上を超えないようにする、などの点に注意することが必要である。血中濃度は、単回測定なら投与 3 日目のトラフ値、ピーク値の測定が推奨されるが、週 2 回測定すると腎障害の早期発見に有用であるという報告がある。また、下記薬剤併用時には、腎機能障害の頻度が高くなる危険性があるので特に注意が必要である。①血液代用剤（デキストラン、ヒドロキシエチルデンプン等）②ループ利尿剤（エタクリン酸、フロセミド、アゾセミド等）③バンコマイシン、アムホテリシン B 等の抗生物質④白金含有抗悪性腫瘍剤（シスプラチン、カルボプラチン、ネダプラチン）等、④その他、シクロスポリン、アンジオテンシン変換酵素阻害剤、ステロイド系抗炎症剤など。

投与開始直後から血液・尿検査を実施して、明らかな腎障害が確認されるか、薬剤のトラフレベルが上限の 2 倍を超えたら、薬剤投与を中止する。中止後 2 週間以内にクレアチニンレベルの改善が見られるのが一般的であるが、腎機能低下がさらに進行する場合、あるいは発見時すでに高度の腎機能障害が認められる場合には、血液透析の必要性も考え、腎臓専門医にコンサルトし、自院内に透析施設がない場合には適切な施設に紹介することも考慮する。

表 薬物血中濃度の目安

薬物名	有効治療濃度 $\mu\text{g}/\text{mL}$	最大ピーク時 $\mu\text{g}/\text{mL}$	最大トラフ値 $\mu\text{g}/\text{mL}$
アミカシン	15-25	35	5
アルベカシン	9-12	12	2
イセパマイシン	20-40	30	5
カナマイシン	15-30	30-35	5
ゲンタマイシン	6-10	10	2

ジベカシン	6-10	12	2
ストレプトマイシン	20-30	20-25	3-5
トブラマイシン	4-10	10	2
ネチルマイシン	6-12	18	2

医薬品ごとの特徴：

ラットによる動物実験の結果では腎毒性の強さはネオマイシン>ゲンタマイシン>シソマイシン、アミカシン、カナマイシン>トブラマイシン、アルベカシン、ジベカシン>ネチルマイシン>ストレプトマイシンと報告されており、ミクロマイシン、イセパマイシン、アストロマイシンの腎毒性もトブラマイシンより低いと考えられている。臨床的に薬剤間の差について検討した報告の中には、ゲンタマイシンは14%、トブラマイシンは12.9%、ネチルマイシンは8.7%、アミカシンは9.4%と薬剤間で差があったとする報告もみられるが、薬剤の使用量の問題もあり、腎毒性に関する個々の薬剤間の差について正確に論ずるのは難しいとする報告もある。

副作用発現頻度：

腎障害の基準が報告により一定せず、また医薬品による差もあるため、報告された発症頻度は数%から50%以上まで報告はさまざまであるが、Prospectiveでrandomizedされた報告では5~10%というのが一般的である。腎障害の年間発生率は不明であるが、2216人の入院患者のうち、血清クレアチニンが0.5 mg/dL以上の上昇をみたのは4.95%で、アミノグリコシドによるものはそのうち7症例だったとする報告がある。

典型的症例概要：

60歳代、男性（被疑薬）アミノグリコシド

ネフローゼ症候群（膜性腎症）にて外来通院治療中。少量ステロイド治療（プレドニゾン10 mg）投与を受けていた。蛋白尿は0.3~0.5 g/日程度で安定したが、クレアチニンは軽度上昇（1.4 mg/dL）していた。発熱、咳嗽が出現。胸部X線上、急性肺炎と診断され、入院。セフェム系抗生剤が投与され、一度は解熱し、胸部X線上も改善がみられたが、入院後2週間から再び発熱し、胸部X線上も新たな肺炎像が出現。喀痰培養の結果MRSAが検出され、MRSA肺炎と診断された。セフェム系抗生剤に加えて、硫酸アルベカシンを追加。発症3日後より本剤を1回200 mg、1日2回（1日量400 mg）点滴静注し、投与15日目に本剤の投与量を通常の投与量（1日量200 mg）

に半減したが、腎機能障害の悪化を認めた。尿中 β_2 -ミクログロブリンの上昇を認めたが、尿中好酸球の増加は認めなかった。本剤の投与を中止した。補液を十分に行い、経過観察をしたところ、軽快傾向を示した。

	投与 1 日目	5 日目	1 5 日目	4 4 日目	6 0 日目
BUN (mg/dL)	35	38	71	35	32
クレアチニン (mg/dL)	1.6	2.1	3.7	2.2	1.7

(3) ニューキノロン系抗菌薬

推定原因医薬品：

ニューキノロン系抗菌薬

ノルフロキサシン、エノキサシン、オフロキサシン、レボフロキサシン、塩酸シプロフロキサシン、塩酸ロメフロキサシン、トシル酸トスフロキサシン、フレロキサシン、スパルフロキサシン、メシル酸パズフロキサシン、プルリフロキサシン等

ニューキノロン系抗菌薬での腎障害はアレルギー性の急性腎炎によるものと尿細管腔の閉塞障害によるものとの報告がある。閉塞障害では尿の pH がアルカリでは溶解性が悪く結晶析出による閉塞障害が問題となる。また横紋筋融解症による急性腎不全の報告もあるが横紋筋融解については「横紋筋融解症」のマニュアルを参照のこと。

医薬品ごとの特徴：

医薬品ごとの明らかな特徴はなく詳細は不明である。

副作用発現頻度：

不明。パズフロキサシン注射薬の市販後調査の結果によると 2002 年 9 月から 6 ヶ月間に 4320 の医療機関で使用されたもののうち 2 件に急性腎不全が認められた（日本化学療法学会誌 53:151, 2005）。レボフロキサシン市販後調査(1993-2004)によると 45 例(推定投与例数約 1 億例)に腎機能障害。シプロフロキサシン市販後調査によると錠剤 1 例/13143 例、注射 16 例/3160 例に腎機能障害。

典型的症例：

80 歳代、男性 （被疑薬） 塩酸シプロフロキサシン

発熱、腹痛を生じ、WBC 9400/ μ L、CRP3.6 mg/dL で急性胃腸炎の診断のため塩酸シプロフロキサシン 600 mg (200 mg \times 3) 内服開始。2 日後の採血にて BUN35.3 mg/dL、Cr1.7 mg/dL (投与前は 0.9 mg/dL) と上昇。尿量は 800 mL であった。発熱、腹痛は軽快、CRP 1.4mg/dL と改善。塩酸シプロフロキサシンを 200 mg \times 2/日に減量。3 日目乏尿となったため利尿薬を静注したが 1 日尿量 510 mL/日と反応は乏しかった。4 日目塩酸シプロフロキサシンを中止。その後、5 日目より利尿が得られ尿量 2400 mL/日となったが血清 Cr2.9 mg/dL、BUN47 mg/dL であった。6 日目尿量 3800 mL となり補液を開始。Cr3.3 mg/dL、BUN46.6 mg/dL であった。7 日目尿量 4200 mL、Cr2.6 mg/dL、BUN40.0 mg/dL と改善。塩酸シプロフロキサシン中止 7 日後に BUN 14.5 mg/dL、Cr1.0 mg/dL と正常化した。

(4) ヨード造影剤

推定原因医薬品：

造影剤

イオン性：アミドトリゾ酸ナトリウムメグルミン、イオキサグル酸、イオタラム酸ナトリウム、イオタラム酸メグルミン、イオトロクス酸メグルミン

非イオン性：イオキシラン、イोजキサノール、イオトロラン、イオパミドール、イオプロミド、イオヘキソール、イオベルソール、イオメプロール

発症機序：

血管内に投与された造影剤は約 99%が尿中へ排泄されるため投与方法や投与量にかかわらず腎臓に何らかの負荷がかかる。直接的な尿細管上皮細胞への毒性と腎髄質虚血の相互作用の結果として起こると考えられている。造影剤による尿細管の障害は主として髄質の尿細管に起こるとされている。造影剤の高浸透圧性や尿細管腔へ流出した近位尿細管由来の酵素が直接、尿細管上皮細胞を障害すると考えられ、加えて造影剤による尿酸、シュウ酸の分泌亢進による尿細管の閉塞が原因となる。造影剤の投与直後には数秒間、一過性に腎血流が増加し続く数分後に腎血流は急速に低下し始める。

その後、腎血流の低下は長時間持続する。この腎血流低下には造影剤自体の高浸透圧性だけではなく様々なmediatorが関与しており血管内皮細胞から放出されるエンドセリンやアデノシンなどの血管収縮因子の分泌増加や一酸化窒素 (NO)、プロスタグランジンなどの血管拡張因子の減少が考えられている。腎髄質は酸素分圧が低いことより酸素摂取率が高くなり酸素予備能が小さいことが知られている。つまり、造影剤使用に伴う血流低下によりさらに酸素分圧が低下した結果、腎髄質虚血により尿細管壊死が誘導され腎機能が低下すると考えられている。

予防・治療・予後等：

・具体的予防法

不要な造影剤検査は行わない。用量依存的に急性腎不全の発症頻度が上昇し、最も高いリスクファクターは既存の腎機能低下であるので、造影剤使用前には必ず腎機能評価を行う。

既存の腎疾患を有する患者、腎機能障害、糖尿病、重症心不全、多発性骨髄腫、腎毒性医薬品併用、高齢者はリスクファクターとなるので留意しておく。

イオン性造影剤と非イオン性造影剤を使用した場合にイオン性造影剤を使用した場合の方が急性腎不全の発症が多かったとする報告もあり (Kidney Int 47:254, 1995)、リスクファクターを有する患者ではイオン性造影剤の使用は出きる限り避け非イオン性等浸透圧造影剤を使用すべきとしている (N Engl J Med 348:491, 2003)。

造影剤の前後に十分に補液を行うことが有意に発症を抑制することが知られており推奨される (Arch Intern Med 162:329, 2002)。生理的食塩水を1 mL/kg/hr の速度で前後12時間持続投与方法が一般的である。その際に炭酸水素ナトリウムを造影剤使用前 3 mL/hr、使用後 6 時間 1 mL/hr 投与することにより等張液以上に効果を示すという報告もある (JAMA 291:2328, 2004)。生理的食塩水にフロセミドやマンニトールを併用すると逆に血清クレアチニンが上昇するので使用を避ける (N Engl J Med 331:1416, 1994)。

アセチルシステインの抗酸化作用が予防法として有用であるとする報告 (N Engl J Med 343:180, 2000、Kidney Int. 62:2002, 2002、JAMA 289:553, 2003) もある。またメタ解析において慢性腎不全患者における造影剤腎症の相対的リスクが輸液療法にアセチルシステインを加えると輸液療法のみよりリスクが低下したとしている (Lancet 362:598, 2003)。しかし最近否定的な報告もあり (J Am Soc Nephrol 15:761, 2004) 有用性は確立されておらず、我が国において保険適応はない。cAMP のアナログ

(dibutyryl-cAMP) やプロスタサイクリンのアナログであるベラプロストナトリウムが保護作用を示すことが報告されている (Kidney Int. 64:2052, 2003, Kidney Int. 65:1654, 2004) が実用化はされていない。造影剤投与後の血液透析については 60~90% 造影剤が除去される (Nephron 70:430, 1995) とのことから有効であると考えられたが予防効果が認められないとする報告が多い (Nephrol Dial Transplant 13:358, 1998)。造影剤投与後 20 分以内に腎障害が発症するとのことから造影検査前から検査後 24 時間まで予防的に持続血液濾過を行い有効であったとする報告もある (N Engl J Med 349:1333) が有効ではなかったという報告もある (Am J Med 111:692, 2001)。予防的血液濾過透析は現実的ではなく我が国では行われていない。

・ 具体的治療法

造影剤腎症に対して特殊な治療法はなく一般的な急性腎不全の治療を行う以外にない。多くは補液を行い、体液、電解質バランスを調整し腎機能の回復を待つが乏尿や電解質異常、代謝性アシドーシスがみられるような重症の場合は血液透析療法を考慮する。急性腎不全の回復期には利尿期がおとずれるため体液、電解質バランスに留意する。

造影剤による急性腎不全の予防には造影剤投与前後の生理的食塩水輸液が信頼しうる方法でありかつ治療法となる。

典型的症例：

60 歳代、女性 (被疑薬) 造影剤

40 歳頃関節リウマチが発症しステロイド、ペニシラミン、NSAIDs にて加療開始され、その後症状は軽減し血清学的にもリウマチ因子は落ち着いたため、ステロイドは減量されペニシラミンと頓用の NSAIDs で経過観察されていた。55 歳頃から尿蛋白 1+程度が出現し持続していたが腎機能は血清クレアチニン 0.8 mg/dL 程度と変化はみられなかった。最近尿潜血が出現しはじめたため、結石や腫瘍の鑑別のため静脈性尿路撮影を行った。検査一週間後下腿に軽度の浮腫をみとめたため外来受診し、血液検査上、血清クレアチニン値 3.5 mg/dL と上昇がみられ、急性腎不全の診断にて入院となった。尿量は一日 500 mL と乏尿傾向にあり、FENa 1.8 で腎性急性腎不全であった。補液、利尿薬にても利尿は得られず乏尿が続き、造影剤使用 10 日後に血清クレアチニン値 7.3 mg/dL、高カリウム血症、代謝性アシドーシスがみられたため血液透析を導入した。血液透析 3 回施行後より一日 2000 mL 以上の尿量が得られるようになり、造影剤使用 25 日目に血清クレアチニン値の正常化を認めたため退院

とした。

4. その他、早期発見・早期対応に必要な事項

(1) 早期発見に最低限必要な検査項目と初回検査実施時期と実施周期

検査項目：

最重要項目：血清尿素窒素、血清クレアチニン、電解質、尿所見

その他必要項目：尿中 α_1 - β_2 -ミクログロブリン、尿中 NAG、FENa、血清シスタチンC、胸部X線検査

検査異常発見後に至急に実施すべき特殊検査：血液ガス検査、心電図

初回検査時期：投与後2週間

検査周期：2週から1ヶ月

(2) その他

NSAIDs は両側腎動脈狭窄、片腎、多発性骨髄腫、脱水では投与を避ける。ACEI は両側腎動脈狭窄、片腎、多発性骨髄腫、脱水では投与を避ける。

5. 引用文献・参考資料

【NSAIDs、ACEI】

- 1) 富野康日己：腎不全，*図解腎臓内科学テキスト*. 286-291 (2004)
- 2) 清水直容：急性腎不全，*有害事象の診断学*. 192-195 (2003)
- 3) 日本病院薬剤師会：急性腎不全，*重大な副作用回避のための服薬指導情報集*. 61-64 (2001)
- 4) 二瓶宏：虚血性急性腎不全，*腎と透析*. 385-389 (1991)
- 5) 大野岩男：薬剤性腎障害，*日本医事新報*. 21-27 (2003)
- 6) 富野康日己：急性腎不全，*エクセルナース(腎・泌尿器編)*. 183 (2001)
- 7) 富野康日己：*抗炎症薬、抗リウマチ薬、鎮痛薬、腎機能低下患者への薬の使い方*(2002)
- 8) 安田元，塩之入洋：ACE 阻害薬. *腎と透析* 57(7), 68-71 (2004)
- 9) 高木章乃夫，岩田康義，佐藤千景 他：アンジオテンシン変換酵素阻害剤投与中に発生した急性腎不全症例の検討. *ICU と CCU* 26 別冊号, S150-152 (2002)
- 10) 山崎肇，秋山史大，坂井邦彦 他：アンジオテンシン変換酵素阻害薬による急性腎不全で発見された片側腎主幹動脈狭窄の一例. *日本腎臓学会誌* 43, 540 (2001)

【シスプラチン】

- 1) Litterst CL, Torres IJ, Guarino AM : Plasma levels and organ distribution of platinum in the rat, Dog, and dog fish following intravenous administration of cis-DDP(II). *J Clin Hemat Oncol* 7:168-78

(1977)

- 2) Safirstein RL, Winston J, Moel D et al: Cisplatin nephrotoxicity insights into mechanism. *Int J Andrology* 10: 325-46 (1987)
- 3) Racz I, Tory K, Gallyas Jr F et al: BGP-15 – a novel poly(ADP-ribose) polymerase inhibitor – protects against nephrotoxicity of cisplatin without compromising its antitumor activity. *Biochem Pharmacol* 63:1099-1111 (2002)
- 4) Safirstein RL and Deray G: Anticancer: Cisplatin/carboplatin. In: De Broe ME, Porter GA, Bennett WM, and Verpooten GA, editors. *Clinical Nephrotoxins*. Dordrecht/Boston/London Kluwer Academic Publishers 261-271 (1998)

【アミノグリコシド】

- 1) Dahlager JI : The effect of netilmicin and other aminoglycosides on renal function. A survey of the literature on the nephrotoxicity of netilmicin. *Scand J Infect Dis Suppl. Suppl* 23:96-102 (1980)
- 2) Lietman PS, Smith CR, Lipsky JJ, Laskin OL, Hellmann DB, Mellits ED : Double-blind comparison of the nephrotoxicity and auditory toxicity of gentamicin and tobramycin., Longstreth J., *N Engl J Med.* 302:1106-9 (1980)
- 3) Lerner AM, Reyes MP, Cone LA, Blair DC, Jansen W, Wright GE, Lorber RR:
Randomised, controlled trial of the comparative efficacy, auditory toxicity, and nephrotoxicity of tobramycin and netilmicin. *Lancet.* 1(8334):1123-6 (1983)
- 4) Humes HD, Weinberg JM, Knauss TC:Clinical and pathophysiologic aspects of aminoglycoside nephrotoxicity. *Am J Kidney Dis.* 2:5-29 (1982)
- 5) Hou S.H. et al: Hospital-acquired renal insufficiency: A prospective study
Am J Med 74:243 (1983)
- 6) Kahlmeter G and Dahlager J.I.: Aminoglycoside toxicity-a review of clinical published Between 1975 and 1982. *J Antimicrobial Chemotherapy* 13 Suppl A: 9-22 (1984)
- 7) Buring JE, Evans DA, Mayrent SL, Rosner B, Colton T, Hennekens CH. :Randomized trials of aminoglycoside antibiotics: quantitative overview. *Rev Infect Dis.* 10:951-7 (1988)
- 8) Mingeot-Leclercq M.P, et al: Aminoglycoside nephrotoxicity *Antimicrobial Agents and Chemotherapy* 43: 1003 (1999)
- 9) Bertino JS Jr, Booker LA, Franck PA, Jenkins PL, Franck KR, Nafziger AN. :Incidence of and significant risk factors for aminoglycoside-associated nephrotoxicity in patients dosed by using individualized pharmacokinetic monitoring. *J Infect Dis.* 167:173-9 (1993)
- 10) Crorin RE: Aminoglycoside nephrotoxicity: pathogenesis and prevention.
Clin Nephrol 11:251-256 (1979)
- 11) Scmitz C et al:Megalyn deficiency protects from renal aminoglycoside accumulation.
J Biol Chem 277:618-22 (2002)

(参考資料)

平田純生、腎不全と薬の使い方Q&A、株式会社じほう、192-195, 367-362 (2005)

【ニューキノロン】

- 1) 日本化学療法学会誌53:151 (2005)
- 2) 腎不全時の薬物使用、臨床透析、増刊号(1998)
- 3) 薬剤性腎障害、医学のあゆみ 215(6) (2005)
- 4) Toxic nephropathy,1680-1692 (1996)

【造影剤】

- 1) 重大な副作用回避のための服薬指導情報集 1、株式会社じほう、p61 (1997)
- 2) 有害事象の診断学、デジタルプレス p192
- 3) 薬剤性腎障害、医学のあゆみ 215(6) (2005)
- 4) Toxicology of the kidney, second edition Jerry B, Robin S. Goldstein. Raven Press, Ltd.New York (1993)
- 5) 薬剤性腎障害、腎と透析、2003 増刊号
- 6) Rudnick MR, Berns JS, Cohen RM, Goldfarb S.:Nephrotoxic risks of renal angiography: contrast media-associated nephrotoxicity and atheroembolism--a critical review. *Am J Kidney Dis.* 24:713-27 (1994)
- 7) Hou SH, Bushinsky DA,Wish JB, Cohen JJ, Harrington JT.: Hospital-acquired renal insufficiency: a prospective study. *Am J Med.* 74:243-8 (1983)
- 8) Rudnick MR, Goldfarb S, Wexler L, Ludbrook PA, Murphy MJ, Halpern EF, Hill JA, Winniford M, Cohen MB, VanFossen DB. :Nephrotoxicity of ionic and nonionic contrast media in 1196 patients: a randomized trial. The Iohexol Cooperative Study. *Kidney Int.*47:254-61 (1995)
- 9) Aspelin P, Aubry P, Fransson SG, Strasser R, Willenbrock R, Berg KJ.: Nephrotoxic effects in high-risk patients undergoing angiography. *N Engl J Med.*348:491-9(2003)
- 10) Mueller C, Buerkle G, Buettner HJ, Petersen J, Perruchoud AP, Eriksson U, Marsch S, Roskamm H. :Prevention of contrast media-associated nephropathy: randomized comparison of 2 hydration regimens in 1620 patients undergoing coronary angioplasty. *Arch Intern Med.* 162:329-36 (2002)
- 11) Merten GJ, Burgess WP, Gray LV, Holleman JH, Roush TS, Kowalchuk GJ, Bersin RM, Van Moore A, Simonton CA 3rd, Rittase RA, Norton HJ, Kennedy TP. :Prevention of contrast-induced nephropathy with sodium bicarbonate: a randomized controlled trial. *JAMA.*291:2328-34 (2004)
- 12) Solomon R, Werner C, Mann D, D'Elia J, Silva P. :Effects of saline, mannitol, and furosemide to prevent acute decreases in renal function induced by radiocontrast agents. *N Engl J Med.* 331:1416-20 (1994)
- 13) Tepel M, van der Giet M, Schwarzfeld C, Laufer U, Liermann D, Zidek W. :Prevention of

- radiographic-contrast-agent-induced reductions in renal function by acetylcysteine. *N Engl J Med.* 343:180-4 (2000)
- 14) Durham JD, Caputo C, Dokko J, Zaharakis T, Pahlavan M, Keltz J, Dutka P, Marzo K, Maesaka JK, Fishbane S. :A randomized controlled trial of N-acetylcysteine to prevent contrast nephropathy in cardiac angiography. *Kidney Int.* 62:2202-7 (2002)
 - 15) Kay J, Chow WH, Chan TM, Lo SK, Kwok OH, Yip A, Fan K, Lee CH, Lam WF. :Acetylcysteine for prevention of acute deterioration of renal function following elective coronary angiography and intervention: a randomized controlled trial. *JAMA.* 289:553-8 (2003)
 - 16) Birck R, Krzossok S, Markowetz F, Schnulle P, van der Woude FJ, Braun C. :Acetylcysteine for prevention of contrast nephropathy: meta-analysis. *Lancet.* 362:598-603 (2003)
 - 17) Kshirsagar AV, Poole C, Mottl A, Shoham D, Franceschini N, Tudor G, Agrawal M, Denu-Ciocca C, Magnus Ohman E, Finn WF. :N-acetylcysteine for the prevention of radiocontrast induced nephropathy: a meta-analysis of prospective controlled trials. *J Am Soc Nephrol.* 15:761-9 (2004)
 - 18) Yano T, Itoh Y, Sendo T, Kubota T, Oishi R. :Cyclic AMP reverses radiocontrast media-induced apoptosis in LLC-PK1 cells by activating A kinase/PI3 kinase. *Kidney Int.* 64:2052-63 (2003)
 - 19) Yano T, Itoh Y, Kubota T, Sendo T, Oishi R. :A prostacyclin analog beraprost sodium attenuates radiocontrast media-induced LLC-PK1 cells injury. *Kidney Int.* 65:1654-63 (2004)
 - 20) *Nephron*70:430 (1995)
 - 21) Lehnert T, Keller E, Gondolf K, Schaffner T, Pavenstadt H, Schollmeyer P. :Effect of haemodialysis after contrast medium administration in patients with renal insufficiency. *Nephrol Dial Transplant.* 13:358-62 (1998)
 - 22) Vogt B, Ferrari P, Schonholzer C, Marti HP, Mohaupt M, Wiederkehr M, Cereghetti C, Serra A, Huynh-Do U, Uehlinger D, Frey FJ. :Prophylactic hemodialysis after radiocontrast media in patients with renal insufficiency is potentially harmful. *Am J Med.* 111:692-8 (2001)
 - 23) *Radiology* 188:171 (1993)
 - 24) *Circulation* 105:2259 (2002)
 - 25) Cigarroa RG, Lange RA, Williams RH, Hillis LD. :Dosing of contrast material to prevent contrast nephropathy in patients with renal disease. *Am J Med.* 86:649-52 (1989)

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。

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. 9.1に収載されている用語（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16年度 (平成17年7月集計)	急性腎不全	塩酸バラシクロビル	28
		エダラボン	27
		ホスフルコナゾール	12
		ジクロフェナクナトリウム	12
		シスプラチン	11
		シクロスポリン	11
		ロキソプロフェンナトリウム	9
		ゲフィチニブ	9
		塩酸シプロフロキサシン	8
		アシクロビル	8
		その他	347
		合 計	482
		平成17年度 (平成18年10月集計)	急性腎不全
エダラボン	26		
ロキソプロフェンナトリウム	14		
塩酸バンコマイシン	11		
リン酸オセルタミビル	7		
ポリコナゾール	7		
ジクロフェナクナトリウム	6		
オルメサルタンメドキシミル	6		
リファンピシン	5		
ミゾリビン	5		
その他	239		
合 計	374		

※ 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/>

参考 2 ICH 国際医薬用語集日本語版 (MedDRA/J) ver. 9.1 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。

なお、近頃開発され提供が開始されている MedDRA 標準検索式 (SMQ) では「SMQ : 急性腎不全」が提供されており、これを用いると MedDRA でコーディングされたデータから包括的に該当する症例を検索することができる。

名称	英語名
PT : 基本語 (Preferred Term) 急性腎不全	Renal failure acute
LLT : 下層語 (Lowest Level Term) 横紋筋融解による腎不全	Rhabdomyolysis-induced renal failure
急性虚血性腎不全	Renal failure acute ischaemic
急性腎機能停止	Renal shutdown acute
急性腎機能不全	Acute renal insufficiency
急性腎不全	Renal failure acute
急性腎不全、詳細不明	Acute renal failure, unspecified
腎機能停止	Shutdown renal
低血圧性急性腎不全	Renal failure acute hypotensive
尿細管壊死病変を伴う急性腎不全	Acute renal failure with lesion of tubular necrosis
尿酸性急性腎不全	Renal failure acute uratic
慢性腎不全の急性増悪	Renal failure acute on chronic

<p>PT : 基本語 (Preferred Term)</p> <p>急性腎前性腎不全</p>	<p>Acute prerenal failure</p>
<p>LLT : 下層語 (Lowest Level Term)</p> <p>急性腎前性腎不全</p> <p>腎前性高窒素血症</p>	<p>Acute prerenal failure</p> <p>Azotaemia prerenal</p>