重篤副作用疾患別対応マニュアル 末梢神経障害

平成21年5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。

〇日本神経学会マニュアル作成委員会

水澤 英洋 東京医科歯科大学脳神経病態学(神経内科学)教授

宇川 義一 福島県立医科大学医学部神経内科学講座教授

水谷 智彦 日本大学医学部内科学講座神経内科部門教授

大越 教夫 筑波技術大学保健科学部保健学科教授

中瀬 浩史 国家公務員共済連合会虎の門病院神経内科部長

栗田 正 東京慈恵会医科大学内科学講座神経内科准教授

(敬称略)

〇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)

〇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 東京女子医科大学名誉教授

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 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、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出来ます。(http://www.info.pmda.go.jp/)

また、薬の副作用により被害を受けた方への救済制度については、独立行政法人医薬品医療機器総合機構のホームページの「健康被害救済制度」に掲載されています。 (http://www.pmda.go.jp/index.html)

末梢神経障害

英語名:peripheral neuropathy

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、必ずしも起こる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。

末梢神経は脳や脊髄から出て手や足の筋肉や皮膚などに分布し、運動や感覚を伝える"電線"のような働きをします。手や足のしびれ感や脱力などを生じる「末梢神経障害」は、医薬品によって引き起こされる場合があります。主に高脂血症治療薬、抗悪性腫瘍薬、抗ウイルス薬、抗結核薬などでみられることがあるので、何らか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。

「手や足がピリピリとしびれる」、「手や足がジンジンと痛む」、「手や足の感覚がなくなる」、「手や足に力がはいらない」、「物がつかみづらい」、「歩行時につまずくことが多い」、「イスから立ち上がれない」、「階段を昇れない」など

1. 末梢神経障害とは?

末梢神経には、全身の筋肉を動かす運動神経、痛みや触れた感触などの皮膚の感覚や関節の位置などを感じる感覚神経、血圧・体温の調節や心臓・腸など内臓の働きを調整する自律神経があります。末梢神経障害(ニューロパチーと呼ばれることもあります)は、これらの神経の働きが悪いために起こる障害のことです。主な症状は、「手や足の力が入らない」、「物をよく落とす」、「歩行やかけ足がうまくできない」、「立ち上がりがうまくできない」、「足先が垂れてつまずきやすい」などの運動障害、手や足が「ピリピリとしびれる」、「ジンジンと痛む」、「感覚がなくなる」などの感覚障害、「手や足の皮膚が冷たい」、「下半身に汗をかかない」などの自律神経障害などです。

副作用として「末梢神経障害」を起こす医薬品は、高脂血症治療薬(HMG-CoA 還元酵素阻害薬 "スタチン系")、抗悪性腫瘍薬(ビンクリスチン、パクリタキセル、シスプラチンなど)、抗ウイルス薬 (抗 HIV 薬)、抗結核薬 (イソニアジド、エタンブトール) などが知られています。

(詳細は本マニュアルの最後にある別表を参照してください)

(末梢神経障害の一つにギラン・バレー症候群という病気がありますが、別マニュアルとして作成していますので、そちらを参照してください)

2. 早期発見と早期対応のポイント

(1)手や足のしびれ感や痛みなどの異常感覚で始まることが多く、 進行性に悪化します。

医薬品による末梢神経障害は、医薬品を服用してしばらく経過した後に、手や足、特に両方の足先の「しびれ感・痛み・ほてり」、「感覚が鈍い」などの感覚障害が起こります。次第に足先から上方に広がり、膝下全体から手、腕、腹・胸にまで及ぶこともあります。多くは両方の足や手の感覚障害がおこりますが、片方だけのこともあります。また、「筋肉に力が入らない」、「手や足が動きにくい」

などの運動麻痺もみられ、初期には手や足の軽い麻痺であったとしても、徐々に悪化して起立や歩行ができなくなり、ごくまれですが「物を飲み込みにくい」や「呼吸が苦しい」などの強い症状が起こることもあります。

(2) 早期発見による原因薬剤の減量・中止が唯一の治療法である場合が多く、迅速な対応が必要となります。

上記のような症状が出た場合は、感覚障害や運動麻痺が軽い状態のうちに担当医に連絡してください。症状が徐々に悪化して運動麻痺やしびれ感・痛みなどが強い場合には、ただちに医療機関を受診し、医師・薬剤師に相談してください。その際には、服用した医薬品の種類、服用からどのくらい経っているのかなどを医師・薬剤師に知らせてください。







※ 医薬品の販売名、添付文書の内容等を知りたい時は、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出来ます。(http://www.info.pmda.go.jp/)

また、薬の副作用により被害を受けた方への救済制度については、独立行政法人医薬 品医療機器総合機構のホームページの「健康被害救済制度」に掲載されています。

(http://www.pmda.go.jp/index.html)

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

医薬品を服用してしばらく経過後に、手や足のしびれ感、痛みなどの異常感覚で始まることが多い。多くは慢性的な感覚障害主体の末梢神経障害で発症するが、薬剤あるいは服用量によっては急速に起こる場合もある。また、感覚障害と同時に四肢末梢の運動麻痺がみられることもある。

(2) 副作用の好発時期

服用後早期に出現する場合と長期経過してから発症する場合がある。通常、 発症までに数週から数ヶ月以上を要する。

(3) 患者側のリスク因子

基礎疾患に糖尿病や遺伝性ニューロパチー、慢性アルコール中毒などの末梢神経障害を有する場合には、薬剤性末梢神経障害のリスクが高まる。また、腎不全、悪性腫瘍などの全身性疾患に罹患している場合も重大な神経症状が起こりやすい。

(4)推定原因医薬品

末梢神経障害を引き起こすとされる薬剤は多数存在する(別表参照)

(5) 医療関係者の対応のポイント

a) 薬剤の減量または中止

薬剤性末梢神経障害は、薬剤の1回投与量や総投与量が多いほど出現しやすく、薬剤の用量規制因子となるため原疾患の治療に対して大きな影響を与える。薬物治療中に末梢神経障害が生じた場合、原疾患の状況により異なるが、原因薬剤の減量あるいは中止を考慮する。特に、重篤な末梢神経障害を呈した場合、回復も遅く高度の後遺症が残ることがあるため、直ちに薬剤を減量あるいは中止する必要がある。また、薬剤中止後も症状が2~3週間の経過で一過性に悪化する場合(coasting)もあり、注意する必要がある。その後、薬剤の中止により徐々に改善がみられる。

b) 早期発見に必要な検査項目

神経伝導検査において感覚神経および運動神経伝導速度の低下、活動電位の低下・消失などが認められる。必要があれば、ギラン・バレー症候群 (GBS) や慢性炎症性脱髄性多発根ニューロパチー (CIDP) の鑑別のため髄液検査を行う。一般的に、GBS や CIDP では髄液蛋白が増加し、薬剤性末梢神経障害で

は髄液蛋白は正常ないし軽度増加となる。臨床症状・末梢神経伝導検査・髄液所見を参考に総合的に判断する。また、糖尿病、尿毒症、膠原病(血管炎症候群を含む)、ビタミンB1欠乏などの末梢神経障害を併発する疾患の鑑別のため、血糖値、HbA1c、糖負荷試験、腎機能検査、CRP、血沈、血中ビタミンB1値なども必要となる。

2. 副作用の概要

薬剤性末梢神経障害は、手や足のしびれ感など日常よくみられる症状で発症することが多く、原因となる薬剤も多彩である。他の神経症状との鑑別が容易でないことも多く、薬剤による末梢神経障害の存在が見逃されることもまれではない。また、原因薬剤の投与を続けると神経症状が進行し、投与を中止しても症状の回復が不十分なこともある。一方、抗悪性腫瘍薬や抗 HIV薬などによる薬剤性末梢神経障害の場合、原因薬剤の中止が原疾患の治療に大きな影響を与えるため中止が困難な場合もある。以下に各項目に分けて概略を述べる。

(1) 臨床症状

- a) 感覚障害:薬剤性末梢神経障害では、手や足のしびれ感や痛みなどの感覚症状にて発症することが多く、感覚障害が主体となる。四肢の遠位部優位に障害され、自発的なしびれ感や疼痛、錯感覚(外界から与えられた刺激とは異なって感ずる他覚的感覚)、手袋・靴下型の感覚障害(触覚、温痛覚・振動覚などの感覚鈍麻や異常感覚)がみられる。
- b) 運動障害:感覚障害に加えて、進行例では四肢遠位部優位の筋萎縮と筋力 低下がみられ、弛緩性の麻痺を呈する。四肢の腱反射の低下や消失(遠位 部ほど顕著)がみられる。
- c) 自律神経障害: 感覚障害や運動障害ほど目立たないが、排尿障害、発汗障害、起立性低血圧などがみられることがある。

(2) 臨床検査値

- a) 血液、生化学、血清学的検査:特異的異常は生じないのが普通であるが、 糖尿病、尿毒症、膠原病など末梢神経障害を呈する疾患の原因検索には重 要な検査である。
- b) 髄液検査:通常は正常なことが多いが、軽度の蛋白増加や細胞数増加をみることがある。
- c) 末梢神経伝導検査: 異常所見が最も出現しやすい。脱髄型の末梢神経障害では感覚神経、運動神経の両方あるいは一方の伝導速度が低下する。また、軸索型の場合は、伝導速度の低下は一般に軽度で、むしろ活動電位の低下が優位となる。薬剤性末梢神経障害では軸索型の障害をとるものが多い。

臨床症状の回復にやや遅れて、伝導検査所見が回復する。

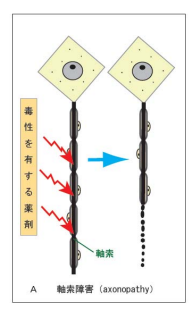
d) 針筋電図:脱神経や神経再生を示す神経原性パターンがみられる。

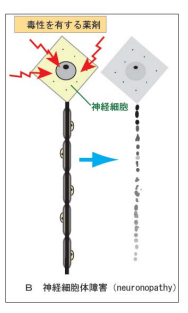
(3) 病理所見

薬剤性末梢神経障害では神経生検は行わないことが多く、症状が高度で他の末梢神経疾患との鑑別が必要な場合のみ腓腹神経生検を実施する。腓腹神経生検では、有髄神経線維の脱落と軸索変性所見などがみられることが多いが、原因薬剤や発症機序により異なる。個々の医薬品ごとの特徴を参照のこと。

(4)発症機序

一般に、末梢神経障害の発症機序には、病理組織学的障害による分類にて、 軸索障害 (axonopathy)、神経細胞体障害 (neuronopathy)、髄鞘障害 (myelinopathy) に分けられる (図1)。薬剤による末梢神経障害の分類、 臨床症状、発症機序の概略を表1に示す。





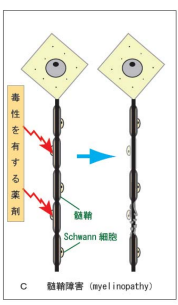


図 1. 薬剤性末梢神経障害の発症機序の模式図

- A. 軸索障害 (axonopathy): 軸索が一次的に障害され、神経細胞体が比較的保たれる. 二次的に髄鞘が障害される.
- B. 神経細胞体障害 (neuronopathy): 神経細胞体が一次的に障害され、軸索や髄鞘が障害される.
- C. 髄鞘障害 (myelinopathy): 髄鞘, すなわち Schwann 細胞が一次的に障害され, 軸索と神経細胞体は保たれる. 節性脱髄所見を呈する.

表1. 薬剤による末梢神経障害の分類と発症機序(文献1より一部引用改変)

X X/III-	ののかけず性性ログカダに光波が入れ	אינוניים לאי	· ~ /
	病態と臨床症状	原因となる薬 剤例	想定されている発症機序
Axono- pathy 軸索障害	遠位逆行性軸索変性(distal retrograde axonal degeneration、dying-back neuropathy)の様式が多い。神経毒性物質より末梢神経の軸索が多数の部位で障害を受け、軸索変性が末端から細胞体に向かって逆行性に進行する。軸索の発芽により遠位部に向かって再生し、回復が見込まれる。 手袋-靴下型の感覚障害や遠位優位の筋萎縮を呈する。	パクリタキセル ドンクリスチンコルヒチン コルヒチン HMGーCoA 還元酵素阻害薬	・微小管阻害作用による軸 索輸送障害 ・Coenzyme Q10 低下による 抗酸化作用の減弱 ・Selenoprotein 生成抑制に よる構造保持障害 ・ホメオスターシスの破綻
Neurono- pathty 神経細胞 体障害	後根神経節が障害されるため、主に感覚障害を呈する。軸索や髄鞘の再生がみられず、回復は悪い。 顔面や体感などの軸索長の短い神経も障害されることも多い。	シスプラチン カルボプラチ ン オキサリプラ チン	・Bax 蛋白や cytocrome c などが関連するミトコンドリア障害よる後根神経節のアポトーシス
Myelino-	髄鞘が障害されるが、軸索は保存される ため早期に薬剤を中止すれば、回復は 良好である。	アミオダロン	・Schwann 細胞内への薬剤 やその代謝物の蓄積
pathy 髄鞘障害	運動障害を呈することが多い。末梢神経 伝導速度の低下や時間的分散、伝導ブ ロックを示す。感覚障害は軽微なことが 多い。	タクロリムス インターフェロ ン-α	・T 細胞系の活性化による自己免疫機序

(5)医薬品ごとの特徴 ²⁾⁻⁸⁾

a) 抗悪性腫瘍薬

- (1) ビンカアルカロイド製剤:硫酸ビンクリスチン、硫酸ビンブラスチン、 硫酸ビンデシン、酒石酸ビノレルビンなど
- ①臨床症状:手指の異常感覚で発症する。アキレス腱反射の減弱ないし消失が初期からみられる。多くは四肢遠位部の障害が主体となり、痛覚や触覚が位置覚に比して強く障害される。高用量を投与すると、投与早期から発症し、感覚障害の程度もより高度となる。手の動きにくさ、運動後の下肢の筋痙攣が運動症状の初期にみられる。筋力低下は手指や手首の伸筋、足の背屈が障害されやすい。7~10 日の経過で急速に進行することもある。時に歩行不能となることもある。運動障害に引き続きイレウス、便秘、尿閉などの自律神経障害が起こることがある。薬剤の投与中止により、神経症状は障害の高度な例を除き徐々に回復する。発症の初期で中止すれば筋力低下は急速に回復し、異常感覚も中止後4週以内に軽快する。

- ②発症時期:投与後2ヶ月以内に発症する。
- ③電気生理学的検査:感覚神経伝導速度(SCV)は正常か軽度低下のみで、活動電位(SNAP)が低下する。これらの所見は臨床症状に先行して出現することもある。
- ④神経生検所見:軸索変性所見を呈する。
- ⑤発症機序:ビンカアルカロイドは末梢神経の微小管と結合し、チュブリンの重合が阻害され、軸索変性が起こるとされる。軸索内での微小管の濃度が低下し、軸索輸送が阻害される。速い軸索流を障害し、微小管の崩壊、ニューロフィラメントの蓄積などを起こす。障害された軸索に対して軸索の修復や再生を障害する。

(2) パクリタキセル

- ①臨床症状:用量依存性の感覚性ニューロパチーをきたす。手指のしびれ感で発症することが多い。四肢遠位部優位の焼けるような異常感覚、全感覚に及ぶ感覚障害、腱反射消失、感覚性運動失調、自律神経症状などを起こし、筋力低下は軽度である。
- ②発症時期:高用量で使用した場合は、初回投与後1~3日程度で発症することある。
- ③発症機序:パクリタキセルはチュブリンに結合し、非可逆性に微小管重合を促進し、異常微小管束を形成することにより正常の軸索輸送が障害される。

(3)白金製剤

●シスプラチン

- ①臨床症状:四肢末梢の手袋靴下型の軽度のしびれ感で発症する。総投与用が増加するにつれ、亜急性にしびれ感、痛み、異常感覚が近位部に広がり、不可逆性となる。腱反射が消失し、深部感覚が高度に障害される。 運動機能は通常は障害されない。他の抗悪性腫瘍薬との併用にて障害が起こりやすい。投与中止後でも数週間は進行性に悪化することがある。聴力障害(高音難聴)、耳鳴も合併しやすい。
- ②発症時期・発症要因:症状は静脈内投与 $1\sim7$ 回後に出現しやすく、その後数週以上にわたり進行する。用量依存的で総用量が $250\sim500$ mg/m² (体表面積) で神経毒性が出現し、900 mg/m² で 50%、1,300 mg/m² で 100%に起こるとされる 90。
- ③電気生理学的検査:感覚神経伝導検査では活動電位(SNAP)が低下ない し消失する。運動神経伝導検査は正常なことが多い。
- ④神経生検所見:大径有髄神経線維の脱落と急性の軸索変性像を認める。
- ⑤発症機序: 軸索変性のパターンを呈する。シスプラチンは腫瘍細胞の DNA

と結合して DNA 合成を阻害し、それに引き続きアポトーシスを引き起こすことにより抗腫瘍活性を示す。後根神経節ニューロンも同様の機序で障害され、感覚優位の障害が生じると推定されている。神経細胞死は細胞増殖サイクルの DNA 合成準備期(G1 期)のリエントリー異常により起こり、動物実験では nerve growth factor (NGF)の投与による神経細胞死の減少が報告されている 100。

●オキサリプラチン ^{11), 12)}

- ①急性症状:本剤の投与直後から1、2日以内に、ほとんど全例(85~95%)の症例に手、足や口唇周囲部等の異常感覚(末梢神経症状)があらわれる。また、1~2%の症例では、呼吸困難や嚥下障害を伴う咽頭喉頭の絞扼感(咽頭喉頭感覚異常)があらわれることがある。患者の状態を十分に観察し、異常が認められた場合には減量、休薬等の適切な処置を行うこと。患者に対しては、これらの末梢神経症状、咽頭喉頭感覚異常は、特に低温又は冷たいものへの曝露により誘発又は悪化すること、多くは本剤の投与毎にあらわれるが休薬により回復する場合が多いことを十分に説明するとともに、冷たい飲み物や氷の使用を避け、低温時には皮膚を露出しないよう指導すること。発症機序は、神経細胞の細胞膜にてoxalateと Ca がキレートを形成し、Na チャネル流入を阻害することによるとされている。
- ②慢性症状:シスプラチンによる末梢神経障害と同様の症候を呈し、四肢末梢のしびれ感、感覚低下、腱反射の低下などを認める。症状が高度になると感覚性運動失調を呈することもある。薬剤中止により80%の症例では一部症状の改善がみられ、40%の症例で6~8ヶ月後には完全に回復する。後根神経節細胞にオキサリプラチンが蓄積し、細胞の代謝や軸索原形質輸送が障害されることにより起こる。

●カルボプラチン¹³⁾

カルボプラチンによる末梢神経障害は、他の白金製剤であるシスプラチンやオキサリプラチンに比べて神経障害の程度が軽く、発症頻度も 4~6%と少ないとされている。カルボプラチンによる末梢神経障害を起こすリスク要因としては、65歳以上の患者や以前シスプラチンの治療歴のある患者に多いとされている。また、カルボプラチンではシスプラチンの副作用でよくみられる聴力障害は起こりにくい。

(4) ボルテゾミブ 14)

①臨床症状:四肢末梢の手袋靴下型のしびれ感、痛みで発症する。腱反射が消失し、深部感覚も障害される。運動機能は下肢遠位が軽度障害されるが、中等度~高度障害される例も存在する。末梢神経障害は約35%の症例で発症する。

- ②発症時期・発症要因:発症時期は、1.0 mg/m² あるいは 1.3 mg/m² を週 2回、2週を1サイクルとして、総量30 mg/m²(約5サイクル)位で発症する。基礎疾患として悪性腫瘍による栄養障害、糖尿病、慢性アルコール中毒患者で発症の危険性が高い。
- ③電気生理学的検査:神経伝導検査にて、感覚神経活動電位(SNAP)や運動神経活動電位(CMAP)の低下および感覚神経伝導速度、運動神経伝導速度の軽度の低下がみられる。
- ④発症機序:ボルテゾミブは、細胞内に存在する酵素複合体「プロテアソーム」を阻害することで抗骨髄腫細胞作用を発揮する。プロテアソームは、細胞内で不要となったタンパク質を分解する酵素であり、細胞周期に重要な役割を担っていることが判明している。ボルテゾミブの末梢神経障害の発症機序は十分に解明されていないが、後根神経節細胞におけるボルテゾミブ蓄積による代謝障害、ミトコンドリアを介した Ca**ホメオスターシスの機能障害、neurotrophin の機能障害などが発症に関与すると言われている。
- ⑤末梢神経障害出現時の対応:末梢性ニューロパチー又は神経障害性疼痛について 本剤に起因すると考えられる末梢性ニューロパチー又は神経障害性疼痛が発現した場合は、以下に示す用法・用量変更の目安に従って減量、休薬又は中止すること。(ベルケイド注射用 3mg (ヤンセンファーマ株式会社)添付文書情報より

http://www.info.pmda.go.jp/psearch/html/menu_tenpu_base.html)

- ・疼痛又は機能消失を伴わない Grade 1 (知覚異常、脱力又は反射消失) : 用法・用量変更の目安 なし
- ・疼痛を伴う Grade 1 又は Grade 2 (日常生活に支障をきたさない程度の 機能障害) : 用法・用量変更の目安
 - 1. 3mg/m²の場合 1. 0mg/m²へ減量 又は
 - 1. 0mg/m²の場合 0. 7mg/m²へ減量
- ・疼痛を伴う Grade 2 又は Grade 3 (日常生活に支障をきたす機能障害): 用法・用量変更の目安

回復するまで休薬。症状が回復した場合は、0.7mg/m²に減量した 上で週1回投与に変更

・Grade 4 (障害をきたす感覚性ニューロパチー又は生命を脅かす/麻痺に至る運動性ニューロパチー) : 用法・用量変更の目安 投与中止。

b) 抗結核薬

- (1) イソニアジド
- ①臨床症状:初発症状は足のしびれ感やちくちくした痛みなどの感覚障害が起こり、進行すると筋力低下や歩行障害が出現する。下腿の痛みもよ

くみられる。四肢末梢の触覚や温痛覚の低下、振動覚低下がみられ、遠位部の腱反射が減弱する。重症例では遠位部の筋力低下や筋萎縮もみられる。服用中止後の回復は、軽症例では早いが、重症例では数ヶ月から数年以上を要する。時に重篤な視神経障害も出現する。

- ②発症時期・発症要因:神経症状は低用量の場合は6ヶ月後、高用量の場合は2、3ヶ月以内に出現する。常用量服用者(3~5 mg/kg/日)の2%、6mg/kg/日服用者の17%で末梢神経障害が出現する。
- ③電気生理学的検査:感覚神経伝導検査では活動電位(SNAP)が低下ない し消失する。運動神経伝導検査では軽度な異常所見を呈することが多い。
- ④病理所見:有髄神経線維、無髄神経線維の両方に病変が及び、軸索変性が主体となる。遠位性の軸索変性像を認め、dying-back neuropathy の形態をとり、大径有髄線維がより強く障害される。剖検では末梢神経と脊髄後索の両方に病変を有する。
- ⑤発症機序: イソニアジドは、ビタミン B_6 群のリン酸化に必要な pyridoxal phosphokinase を阻害すること、および pyridoxal phosphate とキレートを形成することにより、体内のピリドキシン(ビタミン B_6) 不足状態を生じる。ピリドキシンの補充により末梢神経障害の予防が可能である。
- ⑥治療:副作用が発症時にはビタミン B_6 製剤を投与する。一般的にイソニアジド投与時には、末梢神経障害の予防のためビタミン B_6 製剤を併用する。

(2) エタンブトール

- ①臨床症状:最も重篤な副作用は視神経障害である。初発症状は足のしびれ感やちくちくした痛みなどの感覚障害で、視力障害に先行して起こることもある。手指の巧緻運動障害を呈することもある。足の位置覚や振動覚の低下、アキレス腱反射の減弱ないし消失がみられる。筋力低下はまれであるが、重症例では筋萎縮を呈することがある。末梢神経障害は服用中止により回復するが、視神経障害の回復はさまざまで、特に重症例では回復が悪い。
- ②発症時期・発症要因: 20 mg/kg/日を長期服用した患者では末梢神経障害が起こる。特に、高齢者、慢性アルコール中毒、糖尿病、腎移植患者などに起こりやすい。
- ③電気生理学的検査:感覚神経伝導検査にて、伝導速度の軽度低下、活動電位(SNAP)の低下が報告されている。
- ④動物実験:坐骨神経の非特異的軸索変性と視神経の軸索の膨化がみられる。

- c) 抗原虫薬:メトロニダゾール
 - ①臨床症状:一般的な副作用は、頭痛、嘔気、口内乾燥症、金属味、時に嘔吐、下痢、腹部不快感である。長期服用により神経毒性が起こり、脳症、小脳失調、けいれんなどを起こす。大量投与により感覚優位の末梢神経障害が起こる。神経症状は、四肢遠位部(手袋靴下型)のしびれ感、異常感覚、ちくちくした痛みなどの感覚障害で、視力障害に先行して起こることもある。アキレス腱反射の減弱ないし消失がみられる。手指の巧緻運動障害を呈することもある。通常薬剤中止後、数週~数ヶ月で改善するが、時に数年以上持続することもある。
 - ②発症時期・発症要因: 1,200 mg/日、2~4 週では症状はないが、末梢神経伝導検査異常を起こす。小児クローン病(適応外)の長期服用患者の85%で神経学的所見や神経伝導検査異常を呈した。
 - ③電気生理学的検査:感覚神経伝導検査では活動電位(SNAP)が低下ない し消失する。運動神経伝導検査は軽度な異常所見を示すことが多い。
 - ④病理所見:有髄神経線維、無髄神経線維の両方に病変が及び、軸索変性が主体となる。
 - ⑤発症機序:RNA と結合することにより神経細胞の蛋白合成の障害やビタミンB₁の拮抗作用などが推定されている。
- d) HIV 感染症治療薬:逆転写酵素阻害薬 (Nucleoside analogue reverse transcriptase inhibitors: NRTIs):ジドブジン、ジダノシン、ザルシタビン、サニルブジン、ラミブジンなど。
 - ①臨床症状:ザルシタビンは、有痛性の感覚性遠位性多発ニューロパチーを併発する。主な症状は、急激に生じる足の灼熱痛やうずくような痛みで、不快感が強く、日常生活に支障をきたす。痛みに続いて、しびれ感や異常感覚が出現し、時に筋痙攣や足背屈の筋力低下を伴う。末梢部の触覚によるアロディニア(通常では痛みを引き起こさない刺激によって生じる痛み)を伴う温度覚や触覚の低下がみられるが、振動覚は比較的保たれる。アキレス腱反射は消失するが、他の腱反射には異常を認めないことが多い。薬剤中止後、一過性に悪化するが75%の患者で軽快する。
 - ②発症時期・頻度: ザルシタビン 0.06mg/kg を 4 時間ごとに 12 週間投与した場合に、約 2 ヶ月後に末梢神経障害が出現することがある。頻度は 1 回投与量 0.005mg/kg の低用量の場合、33%の患者に出現する。低用量の投与でも発症リスクの高い患者は、糖尿病、慢性アルコール中毒、過去に逆転写酵素阻害薬の治療の既往のある患者などである。
 - ③電気生理学的検査:高用量投与の患者では、感覚神経伝導検査にて下肢の活動電位(SNAP)が低下ないし消失するが、運動神経伝導検査やF波は正常なことが多い。

- ④発症機序:神経毒性のメカニズムは、ミトコンドリア機能障害による。 逆転写酵素阻害薬は、ミトコンドリアの DNA 複製に必要な酵素である γ –DNA polymerase を選択的に阻害する。それによりミトコンドリア DNA が減少し、ミトコンドリア DNA にコードされた酵素も減少する。
- e) 高脂血症治療薬: HMG-CoA 還元酵素阻害薬(プラバスタチン、シンバスタチン、フルバスタチン、アトルバスタチン、ピタバスタチン、ロスバスタチン) ¹⁵⁾
 - ①臨床症状: HMG-CoA 還元酵素阻害薬(スタチン) は骨格筋障害が広く認知されているが、末梢神経障害も出現する。四肢末梢の疼痛、異常感覚、感覚低下と脱力を主徴とした多発ニューロパチーが出現する。感覚低下は表在感覚のみならず深部感覚にも及び、筋力低下もみられる。腱反射は全般的に低下する。服用中止後、数ヶ月で軽快する。
 - ②発症時期:服用後数日から数週で出現する例から年余にわたる期間で出現する例まで、発症時期は一定しない。
 - ③頻度:50歳以上の群において年間2,200例のスタチン使用毎に1例の末梢神経障害が加わるとの報告がある。
 - ④電気生理学的検査:軸索変性が示唆される。
 - ⑤神経生検:大径ならびに小径線維の脱落、特に小径線維の障害が起こる。
 - ⑥発症機序:スタチンの神経筋障害のメカニズムは明らかでないが、いくつかの仮説が提唱されている。①細胞内ユビキノン(coenzyme Q10)の低下に伴うミトコンドリア機能障害、抗酸化作用の減弱、②細胞内ファルネゾール/ゲラニルゲラゾール低下に伴う蛋白のプレニル化修飾の減少に関与するアポトーシスの誘導、③セレン含有蛋白(selenoprotein)生成抑制による構造保持障害、④グルタチオンペルオシダーゼやチオレドキシン還元酵素などの不足による神経細胞のホメオスターシスの破綻、などの仮説があり、軸索変性に関与するとされている。

f) 抗てんかん薬:フェニトイン

①臨床症状:一時的な過剰投与あるいは長期投与により眼振、小脳失調、 歯肉増生などの症状がみられるが、軸索型感覚運動性多発ニューロパチーも起こることがある。過剰投与により内服後数時間以内の急性に発症 し、減量あるいは中止で改善する可逆性の感覚運動性多発ニューロパチーがまれにみられる。また、長期投与例では慢性に経過する四肢末梢の しびれ感や振動覚の低下などの多発ニューロパチーが起こる。四肢遠位 部のしびれ感・感覚鈍麻・軽度の筋力低下、下肢の腱反射の消失、歩行 失調などがみられる。無症候の症例で、下肢の腱反射の消失、振動覚の 低下のみを認める場合もある。薬剤中止により症候はゆっくり回復する。

- ②発症時期・要因:急性発症の場合、内服後数時間以内に起こることもあるが、多くは慢性発症である。10年以上の治療歴や血中濃度の高値(20μg/mL以上)が末梢神経障害と関連するとの報告もある。
- ③電気生理学的検査:急性発症の場合、感覚神経伝導速度の低下を呈するが、可逆性である。慢性の症例では、感覚神経および運動神経伝導検査にて軽度の伝導速度の低下、活動電位の低下を認める。
- ④神経生検: 30 年以上に及ぶフェニトインの治療歴を有し、末梢神経症候を呈する患者において大径有髄神経線維の脱落、軸索の萎縮、二次性脱髄を認めたとの報告がある。

g) 免疫抑制薬:タクロリムス

- ①臨床症状:末梢神経障害の副作用はごくまれであるが、多巣性の感覚運動性ニューロパチーが起こり、慢性炎症性脱髄性多発根ニューロパチー(CIDP)に類似した症候を呈する。タクロリムス投与後 2~10 週で非対称性感覚運動性ニューロパチーが出現するとの報告がある。その後、対称性となり、びまん性に腱反射消失、四肢遠位部の感覚障害がみられる。髄液蛋白が増加し、回復はゆっくりではあるが血液浄化療法あるいは免疫グロブリン療法で改善する。タクロリムスが高用量となった場合に脳症を併発して、さらに高度の四肢麻痺、顔面筋麻痺、腱反射低下を呈し、投与中止により数日で改善した例もある。
- ②発症時期:服用後8日~10週で発症した報告がある。
- ③電気生理学的検査:多巣性、脱髄性、感覚運動性ニューロパチーのパターンを示す。
- ④神経生検:高度の脱髄および有髄線維の脱落を伴う軸索変性を示す。
- ⑤発症機序:タクロリムスにより胸腺細胞のアポトーシスが抑制され T-cell サブセットが変化するために循環する免疫系細胞が増加すること、および末梢神経のミエリン抗原に対する T-cell 活性の増強が起こるため、と推定されている。

h) 痛風治療薬:コルヒチン

- ①臨床症状:ミオパチー(筋障害)が前景にたち、神経筋障害を生じる。 四肢近位筋の筋力低下、腱反射消失、四肢遠位部のしびれ感、痛覚、振動覚の軽度低下、筋痛などがみられる。血清 CK が上昇し、多発筋炎や尿毒症性ミオパチー・ニューロパチーと誤診しやすい。薬剤終了後、筋力低下、高 CK 血症は軽快するが、軽度の末梢神経症状は残りやすい。
- ②発症時期: 亜急性(1、2週以上)~慢性(数ヶ月)の経過で発症する。
- ③電気生理学的検査:軽度の軸索変性所見を呈し、感覚および運動神経伝 導検査にて、活動電位が軽度低下する。針筋電図検査にて、低振幅、短

潜時、多相性の運動単位電位を呈する筋原性変化を示す。

- ④神経・筋生検所見:軽度から高度の有髄神経線維の脱落および軸索再生像を呈する軸索変性所見を認める。また、筋生検では空胞性ミオパチー(vacuolar myopathy)像を認める。
- ⑤発症機序:コルヒチンはチュブリンに結合性を有するため、微小管の形成が阻害される。これにより筋では筋管細胞や筋芽細胞の生成が抑制され、長軸方向の筋骨格の維持ができなくなる。末梢神経の軸索では微小管に関連した軸索輸送の障害が生じる。

i) 抗不整脈薬:アミオダロン

- ①臨床症状: 亜急性から慢性に発症する末梢優位の対称性の感覚運動性ニューロパチーを呈する。中には、近位部優位で非対称性の発症や運動主体のニューロパチーを呈することもある。進行は速く、ギラン・バレー症候群様の症候を呈することもある。手袋靴下型感覚障害、腱反射低下、失調性歩行などがみられることがある。薬剤の減量や中止で軽快することが多いが、回復には数週から数ヶ月を要する。その他、ミオパチー、振戦、運動失調、視力障害、ミオクローヌスなどがみられることがある。髄液検査では、細胞数は正常で、蛋白は正常あるいは軽度の増加がみられる。
- ②発症時期:一般的には、中用量~高用量で数ヶ月~数年の投与で発症するが、200mg/日の投与にて1ヶ月後に発症することもある。
- ③電気生理学的検査:神経伝導検査にて、伝導速度の低下を認め脱髄所見が主体となる場合と活動電位の低下を認め軸索変性が主体となる場合がある。
- ④神経生検: 軸索変性像が主体となる場合、節性脱髄像が主体となる場合、 両者が混在する場合がある。
- ⑤発症機序:アミオダロンの末梢神経障害の機序は不明であるが、シュワン細胞内にライソゾーム封入体が認められ、ラットの投与実験では低濃度では脱髄所見が、高濃度では軸索変性所見が認められている。また、末梢神経内ではアミオダロンおよびその代謝産物の蓄積により、脱髄が生じる可能性が示唆されている。

i) インターフェロン製剤:インターフェロンー α 16)-19)

①臨床症状: C型慢性肝炎の症例にインターフェロンー α 製剤を使用した症例にギラン・バレー症候群あるいはフィッシャー症候群を発症した報告がある。また、非対称性に上肢や下肢の複数の末梢神経にしびれ感・

痛みや運動麻痺を呈する多発性単ニューロパチー、四肢に対称性にみられる多発ニューロパチー、急性の自律神経・感覚性ニューロパチーなど、さまざまな様式で発症することもある。症状の回復には1週間程度~数ヶ月まで症例により異なる。

- ②発症時期:投与1週間~11ヶ月で発症した報告がある。
- ③電気生理学的検査:神経伝導検査にて、伝導速度の低下を認め脱髄所見が主体となる場合と活動電位の低下を認め軸索変性が主体となる場合がある。障害された神経の支配筋における針筋電図検査にて神経原性変化を認める。
- ④発症機序:インターフェロンあるいはインターフェロンにより誘導されたサイトカインの神経毒性作用や潜在的な免疫異常がインターフェロン投与により顕性化される可能性などが示唆されている。また、C型肝炎関連血管炎における多発性単ニューロパチー型の末梢神経障害の増悪や発症の報告もある.
- ⑤治療:副腎皮質ステロイドのパルス療法や経口投与が有効なことがある。

(6) 副作用発現頻度

副作用発現の頻度は、ごくまれに出現するものから高頻度に起こるものまで薬剤により異なる。全末梢神経障害の外来患者の中で 2~4%が薬剤性末梢神経障害と言われている²⁰⁾。下記には医薬品医療機器総合機構の医療用医薬品の添付文書情報より検索した末梢神経障害およびニューロパチーの発症頻度を記載する(2007年現在)。

(http://www.info.pmda.go.jp/psearch/html/menu_tenpu_base.html)

- a) 末梢神経障害の頻度(頻度の%が記載がある医薬品のみ)パクリタキセル(42.60%)、サニルブジン(17.30%)、アタザナビル硫酸塩(8%)、ラミブジン(1~14%未満)、シスプラチン(1~10%未満)、カルボプラチン(1~10%未満)、塩酸イリノテカン(5%未満)、クラドリビン(5%未満)、ジダノシン(1~5%未満)、ジアフェニルスルホン(0.1~5%未満)、ビンデシン硫酸塩(0.1~5%未満)、ネダプラチン(0.1~5%未満)、ネビラピン(0.1~5%未満)、リトナビル(2%未満)、ザルシタビン(1%以上)、イマチニブメシル酸塩(1%未満)、ホスカルネットナトリウム水和物(1%未満)、エファビレンツ(1%未満)、シメチジン(0.1%未満)、イトラコナゾール(0.1%未満)、インターフェロン アルファ(0.1%未満)、メトロニダゾール(0.1%未満)
- b) ニューロパチーの頻度(頻度の%が記載がある医薬品のみ) ボルテゾミブ(感覚減退 38.2%、末梢性感覚ニューロパチー 20.36%、 末梢性運動ニューロパチー 11.8%)、ネララビン(21%)、ベバシズマブ (遺伝子組換え)(10%以上)、テモゾロミド(10%未満)、リバビリン(5%

未満)、三酸化ヒ素(5%未満)、エムトリシタビン(2%未満)、ロピナビル・リトナビル配合剤(2%未満)、フマル酸テノホビル ジソプロキシル (2%未満)、トラスツズマブ(遺伝子組換え)(2%未満)、ダルナビル(1%未満)、レフルノミド(1%未満)、ドキソルビシン塩酸塩 リポソーム(1%未満)、ラミブジン(0.8%)、塩酸デクスメデトミジン(0.1%未満)、キヌプリスチン・ダルホプリスチン(0.1%未満)、インターフェロンアルファー2b(遺伝子組換え)(0.1%未満)、インターフェロンアルファ (BALL-1) (0.1%未満)

3. 副作用の判別基準(判別方法)

医薬品による末梢神経障害の判別基準というものは存在しないが、以下に 副作用の判別のポイントを簡略に示す。

- (1) ある程度の期間にわたる薬剤の継続中に発症する両側の手や足のしびれ感、痛みなどの感覚障害を呈する。
- (2) 四肢の腱反射の減弱ないし消失、四肢遠位部の温痛覚、振動覚、位置覚などの低下、まれには筋力低下もみられる。
- (3) 神経伝導検査、特に感覚神経伝導検査にて伝導速度の低下あるいは活動 電位の低下がみられる。
- (4) 原因薬剤の中止による症状の改善がみられる。ただし、軸索変性が起こった場合には回復には長期間が必要であり、不完全なことも多い。また、薬剤中止後も症状が通常2~3週間の経過で進行性に悪化する場合(coasting) もあるので注意を要する。

4. 鑑別が必要な疾患と判別方法

末梢神経障害を呈する全ての疾患について判別が必要となる。糖尿病、ギラン・バレー症候群、慢性炎症性脱髄性多発根ニューロパチー、栄養欠乏性ニューロパチー(ビタミン B1、アルコール性など)、膠原病に伴う血管炎性ニューロパチー、圧迫性末梢神経障害、尿毒症性ニューロパチーなど鑑別すべき疾患は数多い。また、筋疾患、脊椎疾患、脊髄疾患、閉塞性血管疾患などの疾患も鑑別が必要となる。以下に薬剤性末梢神経障害を起こす薬剤投与が必要な基礎疾患で、原病による末梢神経障害を呈する疾患について述べる。(1)癌性ニューロパチー(傍腫瘍性ニューロパチー)²¹⁾

各臓器の悪性腫瘍の場合、抗癌剤による末梢神経障害と癌性ニューロパチーの鑑別が必要となる。癌性ニューロパチーおよび薬剤性末梢神経障害では、共に臨床症状は感覚障害を主体とした多発ニューロパチーを呈することが多く、鑑別は必ずしも容易ではない。薬剤性の場合、薬剤の中止による神経症状の改善をみること、癌性ニューロパチーでは深部感覚障害が主体となることなどが鑑別点となる。また、傍腫瘍性ニューロパチーでは原疾患として

肺小細胞癌が多く、抗 Hu 抗体などの自己抗体を有することがある。

(2) HIV 感染症²²⁾

HIV 感染症に関連して起こる末梢神経障害と逆転写酵素阻害薬などの HIV 感染症治療薬による末梢神経障害が鑑別となる。HIV 感染症に関連して起こる末梢神経障害には、①遠位型優位多発ニューロパチー、②抗 HIV 薬によるニューロパチー、③びまん性浸潤性リンパ球症候群、④炎症性脱髄性多発ニューロパチー、⑤多発単ニューロパチー、⑥進行性多発神経根症、に大別される。遠位型優位多発ニューロパチーは、初発発症が両足の痛みであることが多く、四肢遠位部優位に出現する。びまん性浸潤性リンパ球症候群は、持続性末梢血 CD 8 増加症と末梢神経に CD 8 陽性 T 細胞浸潤がみられ、急性~亜急性の軸索型有痛性の多発単ニューロパチーないし左右対称性ニューロパチーを起こす。多発単ニューロパチーは、血管炎、水痘・帯状へルペスウイルス感染症、サイトメガロウイルス感染などが原因である。

5. 治療法

- (1)薬剤の中止・減量:原因薬剤の中止により多くは回復する。投与薬剤の中止が原則となるが、抗 HIV 薬核酸系逆転写酵素阻害剤による末梢神経障害では HIV 治療における同薬剤の必要性を考えると、一律に投与を中止するのは難しい。
- (2) 副作用予防のための治療 イソニアジド:末梢神経障害の予防のためビタミン B_6 製剤を併用する。
- (3) 末梢神経障害に対する対症療法 向神経ビタミン B 群 (B_1, B_6, B_{12}) などの製剤を対症療法的に用いることもある。

6. 典型的症例

【**症例 1** 】 30 歳代、男性 ²³⁾

使用薬剤: サニルブジン(d4T) / ラミブジン(3TC) / リトナビル(RTV) / サキナビル(SQV)

主 訴:両下肢の感覚および筋力の低下。

既往歴:肺結核、口腔内カンジダ症。

現病歴: 口腔内カンジダ症を契機に HIV 感染症が判明した。翌年3月より d4T /3TC/RTV/SQV により HIV 治療 (HAART) を開始し、その2週間後に両下肢に感覚低下を認めた。 HIV は CD4 44.8、ウイルス量 400 copies/dL とコントロールされていた。7月に血中乳酸値(LA)は9.4 mg/dL と正常範囲であった。翌々年3月に両下腿後面に疲労感があり、4月には膝以下の触覚低下を認めた。LAが44.0 mg/dL に上昇していたため、HAART を中止した。しかしその1ヶ月後、触覚低下は大腿にまで及び、痛覚低下も下腿に軽度認められ、同時

に急速な下肢筋力の低下と歩行障害をきたした。また LA も 50.4 mg/dL と上昇したままであった。

一般・神経学的所見:全身状態は良好。上肢筋力は正常。下肢は腸腰筋筋力が両側 5 と正常だが、両膝関節の屈曲・伸展が 3、両足関節屈曲・伸展も 3 ーと低下していた。上肢腱反射は正常、下肢は消失。Babinski(ー、ー)。下肢遠位優位に大腿以下で触覚低下、膝以下で温痛覚が低下していた。起立性低血圧、発汗障害、排尿・排便障害は認めなかった。

検査所見: LA 31.0 mg/dL、血糖値 117 mg/dL、CD4 69、HIV ウイルス量 1.1×10^6 copies/mL、ビタミン B_{12} 409 pg/mL (233~914)、葉酸 5.9 ng/mL (2.4~9.8)。 髄液細胞数 $1/\mu$ L (リンパ球)、蛋白 2.2 mg/dL、糖 4.9 mg/dL。神経伝導検査では特に脛骨神経 M 波と腓腹神経 SNAP の振幅低下を強く認めた。針筋電図では motor unit potential の減少のみで脱神経所見は認めなかった。

経過: 6月にLAは33.2 mg/dLへ低下した。HIVの治療はネルフィナビル(EFV) とロピナビル/リトナビル合剤(LPV/RTV 合剤)に変更して継続したが、以後LAはほぼ20 mg/dL 前後であった。また下肢の筋力低下と感覚障害も数ヶ月の経過で回復を示し、歩行は可能となった。

【**症例2**】60 歳代、男性 ¹⁹⁾

使用薬剤:天然型インターフェロン α (IFN α)

現病歴: 1994年6月C型慢性肝炎と診断され、6月20日より $IFN\alpha$ 600万単位を連日2週間と以後週3回の筋注を開始された。筋注は両側上腕伸側および両側殿部に交互に施行された。10月22日左大腿部に痛み、しびれ感、感覚低下が出現し、一週間後には左下肢に筋力低下、筋萎縮が出現した。12月8日 $IFN\alpha$ の治療を中止し、症状は軽快傾向となったが、精査目的で12月に某院に入院した。

入院時現症:神経学的には、左大腿四頭筋、左腸腰筋、左大腿内転筋群の筋力低下(徒手筋カテストで4/5)と左大腿四頭筋の筋萎縮を呈し、左膝蓋腱反射の消失を認めた。感覚系では、左大腿部痛、左大腿前面(大腿神経中間大腿皮神経および内側大腿皮神経領域)の表在覚低下を認めた。

検査所見:一般血液検査、生化学検査では肝胆道系酵素を含め異常はなかった。腰椎および骨盤部 MRI に異常を認めなかった。骨格筋 CT にて左の腸腰筋、大腿四頭筋、内転筋群に著明な筋萎縮を認めた。針筋電図では左大腿外側広筋に限局して神経原性変化を認め、神経伝導検査では左大腿神経 MCV にて遠位潜時が 6.0 msec と軽度遅延し、活動電位の低下(0.054 mV)を認めた。

臨床経過:本例の障害部位は、感覚障害および障害筋の分布より、左大腿神経と閉鎖神経の障害と考えられた。諸検査にて末梢神経障害を引き起こす局所の炎症性あるいは圧迫性病変や膠原病や糖尿病などの全身性疾患を示唆

する所見は認められなかった。また、 $IFN\alpha$ の筋注部位も大腿神経および閉鎖神経の解剖学的走行から直接損傷も考えられない。以上より $IFN\alpha$ による左の大腿神経、閉鎖神経に限局した多発性単ニューロパチーと診断された。入院後特に治療はせず自然経過を観察するのみであったが、筋注中止1ヶ月後には感覚障害はほとんど消失し、2ヶ月後には筋萎縮は残存するものの筋力はほぼ正常に回復した(図 2)。

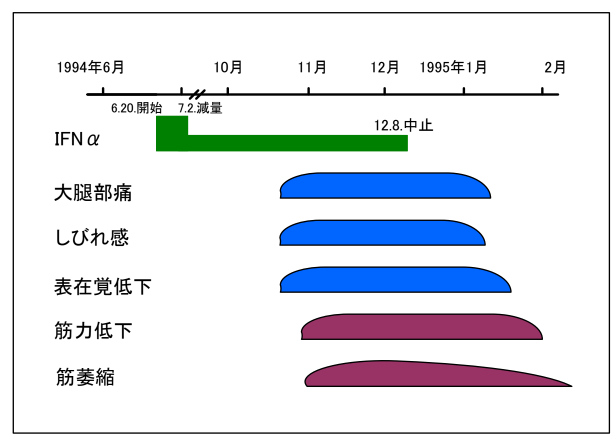


図2. 症例2経過図

7. 引用文献·参考資料

- 1) 河野豊,永田博司:【薬物と神経筋障害 診断と治療の進歩】薬物による神経障害 末梢神経障害の機序.日本内科学会誌 96:1585-1590,(2007).
- 2) Herskovits S, Schaumburg HH: Neuropathy caused by drugs. Dyck PJ, Thomas PK. eds. Peripheral Neuropathy. 4th ed. Elsevier Saunders, Philadelphia, pp2553-2583, (2005).
- 3) 沖祐美子, 小池春樹, 祖父江元. 【薬物と神経筋障害 診断と治療の進歩】筋肉・末梢神経に影響を及ぼす薬物 末梢神経に影響を及ぼす薬物. 日本内科学会誌 96:1591-1597 (2007)
- 4) Peltier AC, Russell JW: Advances in understanding drug-induced neuropathies. Drug Saf. 29: 23-30, (2006).
- 5) Peltier AC, Russell JW: Recent advances in drug-induced neuropathies. Curr Opin Neurol.

- Oct;15(5):633-638. (2002).
- 6) Pratt RW, Weimer LH: Medication and toxin-induced peripheral neuropathy. Semin Neurol 25: 204-216. (2005).
- 7) Weimer LH: Medication-induced peripheral neuropathy. Curr Neurol Neurosci Rep 3: 86-92. (2003)
- 8) 竹内 恵, 岩田 誠:薬剤性感覚障害. 高倉公朋, 宮本忠雄監修. 最新 脳と神経科学シリーズ, 第5巻 薬物が起こす神経障害. メディカルビュー社, 東京, pp96-111, (1997).
- 9) Ongerboer de Visser BW, Tiessens G: Polyneuropathy induced by cisplatin. Prog Exp Tumor Res 29:190-196. (1985)
- 10) Gill JS, Windebank AJ: Cisplatin-induced apoptosis in rat dorsal root ganglion neurons is associated with attempted entry into the cell cycle. J Clin Invest 101: 2842-2850. (1998).
- 11) Grothey A: Clinical management of oxaliplatin-associated neurotoxicity. Clin Colorectal Cancer 5 (Suppl 1):S38-46. (2005).
- 12) Argyriou AA, Polychronopoulos P, Iconomou G, Chroni E, Kalofonos HP: A review on oxaliplatin-induced peripheral nerve damage. Cancer Treat Rev 34:368-377. (2008)
- 13) McWhinney SR, Goldberg RM, McLeod HL: Platinum neurotoxicity pharmacogenetics. Mol Cancer Ther 8:10–16. (2009).
- 14) Argyriou AA, Iconomou G, Kalofonos HP: Bortezomib-induced peripheral neuropathy in multiple myeloma: a comprehensive review of the literature. Blood 112:1593-1599. (2008).
- 15) 吉澤利弘:スタチンによる神経筋障害. 神経内科 61:560-564, (2004).
- 16) Boonyapisit K, Katiji B: Severe exacerbation of hepatitis C-associated vasculitic neuropathy following treatment with interferon alpha: a case report and literature review. Muscle Nerve 25: 909-913. (2002)
- 17) Irioka T, Yamada M, Yamawaki M, Saito Y, Mizusawa H, Yamada M, Miura H: Acute autonomic and sensory neuropathy after interferon alpha-2b therapy for chronic hepatitis C. J Neurol Neurosurg Psychiatry 70: 408-410. (2001)
- 18) 坂尻顕一、高守正治: C 型慢性肝炎に対しインターフェロン-α2a 治療中に多発性単神経 炎を発症した 1 例. 臨床神経 32:1041-1043. (1992)
- 19) 前田睦子、大越教夫, 久原真, 水澤英洋、庄司進一: C 型慢性肝炎に対しインターフェロン α 治療中に左下肢の多発性単ニューロパチーを呈した 1 例. 臨床神経 35: 1048-1050. (1995)
- 20) Jain KK: Drug-induced peripheral neuropathies. Jain KK, ed: Drug-Induced Neurological Disorders. 2nd ed. Seattle, Hogrefe & Huber, pp 263-294. (2001)
- 21) 廣瀬源二郎:腫瘍性疾患に伴うニューロパチー. 越智隆弘, 総編集. 最新整形外科学大系 22巻, 末梢神経疾患, 筋疾患, 循環疾患. 中山書店, 東京, pp206-209, (2007)
- 22) 水谷智彦:感染症に伴うニューロパチー. 越智隆弘,総編集. 最新整形外科学大系22巻, 末梢神経疾患,筋疾患,循環疾患. 中山書店,東京,pp213-219,(2007)
- 23) 國本雅也, 立川夏夫, 菊池 嘉, 岡 慎一: HIV 治療中の高尿酸血症に伴うニューロパチー. 末梢神経 15:62-70, (2004)

別表 添付文書に末梢神経障害、ニューロパチー(ニューロパシー)が記載されている主な医薬品 (2007 年現在)

薬効分類	一般名	
吸入麻酔剤	亜酸化窒素	
精神神経用剤	アリピプラゾール	
α₂作動性鎮静剤	塩酸デクスメデトミジン	
抗てんかん剤	フェニトイン	
	ヒドララジン塩酸塩	
血圧降下剤	レセルピン・ヒドララジン塩酸塩	
	ベシル酸アムロジピン	
	アトルバスタチンカルシウム水和物	
高脂血症用剤	シンバスタチン	
	プラバスタチンナトリウム	
消化性潰瘍用剤	シメチジン	
潰瘍性大腸炎・クローン病治療剤	メサラジン	
モノクローナル抗体製剤	インフリキマブ(遺伝子組換え)	
遺伝子組換え分泌型ヒト成長ホルモン製剤	ソマトロピン(遺伝子組換え)	
ビタミン B ₂ ・B ₆ 剤	ピリドキシン塩酸塩	
	リボフラビン・ピリドキシン塩酸塩	
中毒治療剤	レボホリナートカルシウム	
痛風治療剤	アロプリノール	
用風口採用	コルヒチン	
免疫抑制剤	シクロスポリン	
光发抑制剂	ミコフェノール酸モフェチル	
抗リウマチ剤	レフルノミド	
抗悪性腫瘍剤	テモゾロミド	
	フルオロウラシル	
	リン酸フルダラビン	
	シタラビン	
	ネララビン	
	ドキソルビシン塩酸塩	
	ドセタキセル水和物	

	パクリタキセル
	ビンクリスチン硫酸塩
	塩酸イリノテカン
	ビンデシン硫酸塩
	カルボプラチン
	クラドリビン
	シスプラチン
	ネダプラチン
	イマチニブメシル酸塩
	ボルテゾミブ
	トラスツズマブ(遺伝子組換え)
	ベバシズマブ(遺伝子組換え)
	三酸化ヒ素
抗生物質	キヌプリスチン・ダルホプリスチン
抗真菌性抗生物質	ファンギゾン
その他の抗生物質製剤	アンピシリン・クロキサシリンナトリウム
抗ハンセン病剤	ジアフェニルスルホン
がハンセン物剤	グルコスルホンナトリウム
抗菌剤	シプロフロキサシン
[九图 Ai	リネゾリド
抗ウイルス剤	エファビレンツ
	エムトリシタビン
	エムトリシタビン・フマル酸テノホビル ジソプロキシル
	サキナビル
	サニルブジン
	ザルシタビン
	ジダノシン
	ジドブジン・ラミブジン
	ダルナビル
	デラビルジンメシル酸塩
	ネビラピン
	フマル酸テノホビル ジソプロキシル

	ホスカルネットナトリウム水和物
	ラミブジン
	ラミブジン・硫酸アバカビル
	リトナビル
	リバビリン
	ロピナビル・リトナビル
	アタザナビル硫酸塩
	インジナビル
抗真菌剤	イトラコナゾール
ワクチン類	組換え沈降 B 型肝炎ワクチン(酵母由来)
	インターフェロンアルファ(NAMALWA)
インターフェロン製剤	インターフェロンアルファコン-1(遺伝子組換え)
インダーフェロン表別	ペグインターフェロン アルファ-2a(遺伝子組換え)
	インターフェロンアルファ-2b(遺伝子組換え)
抗原虫剤	メトロニダゾール
が、一切が、一切が、一切が、一切が、一切が、一切が、一切が、一切が、一切が、一切	メフロキン塩酸塩

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)

〇注意事項

- 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. 10.0 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
	末梢性ニューロパチー	オキサリプラチン	5 0
		パクリタキセル	9
平成18年度		塩酸ゲムシタビン	4
		インフルエンザHAワクチン	4
		硫酸ビンクリスチン	3
		リネゾリド	2
		その他	10
		合 計	8 2
	末梢性ニューロパチー	ボルテゾミブ	2 4
		オキサリプラチン	1 5
平成19年度		パクリタキセル	5
		リネゾリド	3
		イソニアジド	3
		硫酸ビンクリスチン	2
		カペシタビン	2
		イトラコナゾール	2
		タクロリムス水和物	2
		その他	12
		合 計	70

※ 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出来ます。 (http://www.info.pmda.go.jp/)

また、薬の副作用により被害を受けた方への救済制度については、独立行政法人医薬品医療機器総合機構のホームページの「健康被害救済制度」に掲載されています。 (http://www.pmda.go.jp/index.html)

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、医学的状態等)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 1 6 年 3 月 2 5 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「末梢性ニューロパチー」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)には、「末梢性ミューロパチー (SMQ)」があり、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)		
末梢性ニューロパチー	Neuropathy peripheral	
○LLT:下層語 (Lowest Level Term)		
ニューロパチー	Neuropathy	
ニューロパチーNOS	Neuropathy NOS	
産後末梢神経炎	Peripheral neuritis postpartum	
詳細不明の特発性末梢性ニューロパチー	Unspecified idiopathic peripheral	
	neuropathy	
他の遺伝性および特発性末梢性ニューロパ	Hereditary and idiopathic peripheral	
チー	neuropathy, other	
妊娠中、分娩時の末梢神経炎	Peripheral neuritis in pregnancy, with	
	delivery	
妊娠中の末梢神経炎	Peripheral neuritis in pregnancy	
妊娠中の末梢神経炎、治療経過詳細不明	Peripheral neuritis in pregnancy,	
	unspecified as to episode of care	
分娩前末梢神経炎	Peripheral neuritis antepartum	
末梢神経炎	Peripheral neuritis	
末梢神経炎NOS	Peripheral neuritis NOS	
末梢神経障害NOS	Peripheral nerve disorder NOS	
末梢性ニューロパチーNOS	Peripheral neuropathy NOS	
末梢性ニューロパチー増悪	Peripheral neuropathy aggravated	