

重篤副作用疾患別対応マニュアル

薬物性肝障害

(肝細胞障害型薬物性肝障害、胆汁うっ滞型薬物性肝障害、混合型薬物性肝障害、急性肝不全、薬物起因の他の肝疾患)

平成20年4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。

○ 社団法人日本肝臓学会マニュアル作成委員会

岡上 武 恩賜財団大阪府済生会吹田病院院長

(京都府立医科大学名誉教授)

足立 幸彦 桑名市民病院院長(三重大学名誉教授)

石川 哲也 名古屋共立病院がん免疫細胞療法センター センター長

神代 龍吉 久留米大学医学部 医学教育学 教授

(旧消化器内科部門 准教授)

滝川 一 帝京大学医学部内科 教授

松崎 靖司 東京医科大学霞ヶ浦病院 消化器内科 教授

久持 顕子 久留米大学医学部消化器内科部門 助教

(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ハ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教室准教授

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教授

大濱 修 福山大学薬学部教授

笠原 英城 社会福祉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

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	昭和大学病院院長・医学部皮膚科教授
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	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ぱ東京高輪病院院長
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/>

薬物性肝障害

英語名：Drug-induced liver injury

病型分類：肝細胞障害型薬物性肝障害 (hepatocellular injury type)、胆汁うつ滞型薬物性肝障害 (cholestatic type)、混合型薬物性肝障害 (mixed type)、急性肝不全 (acute hepatic failure type)、薬物起因の他の肝疾患 (other type liver diseases caused by drugs)

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、必ず起こるものではありません。ただ、副作用は気づかず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。

薬の服用により、肝臓の機能が障害される「薬物性肝障害」が引き起こされる場合があります。

解熱消炎鎮痛薬、抗がん剤、抗真菌薬、漢方薬など、さまざまな医薬品で起こる場合がありますので、何らかのお薬を服用していて、以下のようないくつかの症状がみられ、症状が持続する場合には、放置せず医師・薬剤師に連絡してください。

「倦怠感」、「食欲不振」、「発熱」、「黄疸」、「発疹」、「吐き気・おう吐」、「かゆみ」など

1. 薬物性肝障害とは？

肝臓は、生命維持に必要なさまざまな働きをする大切な臓器です。薬の代謝（化学変化）は肝臓で行なわれることが多く、さまざまな代謝産物が肝臓に出現するため、副作用として肝機能障害が多いと考えられています。

代表的なものとしては、解熱消炎鎮痛薬、抗がん剤、抗真菌薬（水虫や真菌症の飲み薬）、漢方薬などでみられます。市販の解熱消炎鎮痛薬、総合感冒薬（かぜ薬）のような医薬品でみられることもあります。また、単独では肝障害を引き起こさなくとも、複数の薬と一緒に飲むと肝障害が出る場合があります。

副作用の出たには次のようなパターンがあります。

① たくさん飲んではじめて副作用が出る場合

これを中毒性肝障害といい、例えばかぜ薬にもよく使われているアセトアミノフェンという解熱消炎鎮痛薬はどんな人でもたくさん（規定量の10～20倍以上を一度に）飲めば肝機能障害が出ます。決められた用法・用量を守ることが重要です。

② 飲んだ量に関係なく副作用が出る場合

ほかの人では、服用しても何も問題ない薬でも、ある人では少量でもかゆみ、発疹、じんま疹、肝機能障害などが出るパターンの肝障害です。この場合、副作用が出るかどうか事前に予測することは難しいですが、ほかの薬でアレルギーが出たとか、もともと喘息やじんま疹などいわゆるアレルギー体质の方に出やすい傾向があります。服用をはじめてから数時間といった早い時期の発疹で始まるなど、反応が急速な場合もあります。

③ ある特定の人しか副作用が出ない場合

薬を代謝する酵素や、薬に対する免疫に個人差がある場合に出る肝障害です。お酒の強さに個人差があるように、薬の代謝、分解にも個人差があることが分ってきました。薬によっては6ヶ月以上（なかには2年以上）服用を続けた後に肝機能障害が出ることもあります。

薬の副作用によって肝障害が生じた場合、気づかずに長期使用すると重症化する場合があるため、注意が必要です。

2. 早期発見と早期対応のポイント

「倦怠感」、「発熱」、「黄疸」、「発疹」、「吐き気・おう吐」、「かゆみ」などがみられ、これらの症状が急に出現したり、持続したりするような場合であって、医薬品を服用している場合には、放置せずに医師、薬剤師に連絡してください。

受診する際には、服用したお薬の種類、服用からどのくらいたっているのか、症状の種類、程度などを医師に知らせてください。早期の対応策としては、その薬を飲まないですが、勝手に中止すると危険な薬もありますので、医師に相談して下さい。

① 副作用を早く発見するためには、まず、飲んだ薬がどのような作用をもつ薬であるか、どのような副作用が予想されるか、医師や薬剤師からよく説明を受けておくことです。最近では、薬局から渡される薬の説明書や「おくすり手帳」も有用です。

なお、抗がん剤、抗糖尿病薬、高脂血症薬、痛風薬、睡眠薬や抗うつ剤など、肝障害を起こす可能性がある薬の治療を受ける方は、担当医師や薬剤師から使用するお薬の種類、肝障害を含めた副作用と、早期発見のための定期的な血液検査などについての説明がありますので、必ず説明をお聞きください。

② 次に、薬を飲みはじめたら、予想される副作用に気をつけ、疑問を感じたら、症状が起った日時や状態をメモして医師に確認しましょう。

③ 昼食後の薬などは、外出先では飲みにくいため飲み忘れることがあります。この場合、夕方にまとめて昼の分まで飲むのは避けてください。一回の服用量が多くて副作用が出やすくなります。もしも飲み忘れた場合、どうしたら良いかを予め医師や薬剤師に尋ねておくことをお勧めします。

④ 薬を飲む時の水または湯の量も副作用が出にくいように配慮して決めら

れています。例えば解熱消炎鎮痛薬などは胃が荒れないように多めの水または湯で飲むように書かれています。服用する時間や食事との関係も、薬の吸收や副作用の面から配慮されています。服用方法を守ってください。お酒と一緒に薬を飲むようなことは避けて下さい。

- ⑤ 肝臓病や腎臓病がある場合には薬の代謝、分解、排泄が悪くなり、副作用が出やすくなります。またいわゆるアレルギー体質の方なども副作用が出やすいので、事前に医師に告げておくことが大切です。
- ⑥ 他の病院から出されているお薬がある場合には、医師および薬剤師に薬の説明書を提示してください。手元にない場合は、薬の名前だけでも結構です。飲みあわせによっては副作用が出やすい場合があります。また自分で健康食品やサプリメントを摂取している場合は必ず医師にその内容を告げてください。医薬品との飲みあわせが問題になることがあります。また健康食品やサプリメントそのものが肝機能障害の原因となっていることもあります。
- ⑦ 最後に薬の副作用は身体の症状にあらわれる前に血液検査で発見されることが多いので、服用をはじめたら定期的に血液検査を受けることが極めて大切です。長期に服用する薬では特にその事が重要です。肝臓に腫瘍が出来たり、血管に異常を来すといった形であらわれる副作用もあり、その場合には腹部超音波エコー検査などの画像診断が必要です。

【主な症状と具体的な身体所見】

- 全身症状：倦怠感、発熱、黄疸など
 - 消化器症状：食欲不振、吐き気、おう吐、腹痛など
 - 皮膚症状：発疹、じんましん、かゆみなど
- また、症状として現れませんが、血液検査で発見される場合もあります。



※ 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

薬物性肝障害は「中毒性」と「特異体質性」に分類され、前者は薬物自体またはその代謝産物が肝毒性を持ち、用量依存性である。後者は現在ではさらに「アレルギー性特異体質」によるものと「代謝性特異体質」によるものに分類され、薬物性肝障害の多くはこれに属する。

アレルギー性特異体質は薬物そのものや中間代謝産物がハプテンとなり担体蛋白と結合して抗原性を獲得し、T細胞依存性肝細胞障害により惹起される肝障害で、代謝性特異体質は薬物代謝関連酵素の特殊な個人差（遺伝的素因）に起因する。特異体質性は一般的に用量依存性でないため発症の予測は困難なことが多いが、代謝性特異体質は代謝関連遺伝子異常などを調査することにより、予測可能になりつつある。

なお、特殊型として脂肪化、腫瘍形成があり、経口避妊薬や蛋白同化ホルモン薬などを長期に服用することによる肝腫瘍（良性、悪性）やある種の薬物による脂肪肝や非アルコール性脂肪肝炎（non alcoholic steatohepatitis: NASH）発症がある。

低頻度ながら多くの薬物で肝障害が生じる可能性があり、肝障害が発生した場合、薬物性肝障害を疑い、速やかに使用を停止すれば重篤化することはほとんどないが、気づかず長期使用すると重篤化することがある。本マニュアルでは、医薬品による肝障害を中心に重篤な副作用について記載する。

1. 早期発見と早期対応のポイント

薬物性肝障害の既往のある患者が、肝障害の原因となった薬物を再度服用した場合、より重篤な肝障害が発現する可能性があることを十分に患者へ説明し、薬物性肝障害の既往の有無について、詳細に聴取することが肝要である。

【定期的検査による早期発見が第一の鍵】

薬物性肝障害の重篤化を予防するには、その徴候をいかに早く把握するかが重要である。早期発見のためには、投与薬物が初回投与の場合、投与後定期的に肝機能検査を実施し、肝障害の早期発見に努める。多くの薬物性肝障害は薬物服用後 60 日以内に起こることが多いが、90 日以降の発症もみられる（約 20%）。また、問診では、全身倦怠感など、次項に示す症状の有無を聴取し、肝障害を示唆する症状があれば肝機能検査を行う。

【初発症状】

薬物性肝障害はアレルギー性特異体質（後述）によることが多く、発熱やかゆみ、発疹などの皮膚症状が早期にでることがある。黄疸が初発症状のこともある。最も頻度が高いのは全身倦怠感、食思不振である。しかし、何も症状がないこともあるので、定期的肝機能検査（服用開始後 2 ヶ月間は 2 ～3 週に 1 回）がすすめられる。

【危険因子】

慢性飲酒者においては健常者よりも薬物性肝障害を起こしやすいともいわれている。肝細胞内での脂質過酸化が起こりやすい環境が形成されているので、慢性飲酒者には注意を促すよう指導する。肝疾患をもつ患者では、薬物性肝障害が起きた場合、重症化があるので注意を要する

【薬物性肝障害における重要な検査と予防】

AST (GOT)、ALT (GPT) の変動に注意し、肝障害を早期に検出する。肝障害の重症化の予知には、プロトロンビン時間、血清アルブミン、コリンエステラーゼの測定が有用である。肝機能検査の異常を判断するには、投与前の初期値が重要で、肝障害を起こす確率が高い薬物を使用する場合はあらかじめ肝機能検査を実施しておく必要がある。医薬品の添付文書に服用後定期的な肝機能検査の指示があれば、それに従う。

肝障害の原因と考えられる薬物はその可能性を除外できない限り、再度使用しないことが原則である。化学療法薬など肝障害を起こしやすい薬物をやむを得ず使用する場合、肝機能検査値に十分注意しながら投薬する。肝障害が発現した場合、慎重に継続投与し、重症化の徴候がみられた場合、直ちに投与を中止する。

【肝臓専門医との連携強化を】

投与薬物が初回の場合、投与開始後定期的に肝機能検査を実施し、早期発見に努めることが重要である。薬物性肝障害が発現した場合、被疑薬投与を中止するとともに、重篤化しないか見極め、早急に適切な治療を開始する必要がある。

治療を迅速かつ適切に行うためには、一般臨床医と肝臓専門医との連携強化が必要である。一般臨床医の日常診療における細心のフォローアップによって患者さんの異常を早期に発見し、タイミングを逃さず専門医による適切な治療を受けることで、薬物性肝障害の重篤化を阻止することが可能となる。

【患者指導のポイント】

多くの薬物は肝臓で代謝されるため肝障害を起こす可能性がある。薬物服用歴は重要な確認事項であり、発症までの期間、経過および肝障害の報告などが起因物質の特定には重要な要素となる。したがって、薬物性肝障害の報告がある薬物の服用開始時には定期的な肝機能検査が行われるように留意するなど、より早期発見に努める必要がある。また、検査が実施できない場合には肝障害に伴う症状（倦怠感、食欲低下、嘔気、茶褐色尿、黄疸）に気づいた場合には、すぐに主治医に受診するよう指導する。

アレルギー性特異体質による肝障害の初期症状としては、発熱(38~39°C)、発疹等のアレルギー症状が早期に現れ、次第に強くなる全身倦怠感と嘔気・嘔吐等の消化器症状が出現する。代謝性特異体質（後述）による場合には、常用量であっても、服用期間依存的に肝細胞障害が発現するとされている。薬物代謝酵素を誘導する薬物（フェニトイン、フェノバルビタールなど）との併用により症状が悪化した報告があるので併用薬を含めて患者に応じた指導が必要である。

肝細胞障害型では肝機能検査値に異常はあるものの、臨床上は無症状であることが多い。胆汁うっ滞型では、胆汁うっ滞に関連して黄疸が出現する。

特異体质による薬物性肝障害を事前に予測することは困難であるが、起因薬物の中止で速やかに治癒する例が多い。肝細胞障害が主体の肝障害（肝細胞障害型）は肝障害に気づかず、起因薬物の服用を継続した場合、肝不全に陥ることがある。胆汁うっ滞が主体の肝障害（胆汁うっ滞型）では、起因薬物を継続投与した場合には閉塞性黄疸に匹敵するほどの高度の黄疸を呈し、胆汁性肝硬変に進展する例もある。したがって予後は原因薬物の中止に大きく左右され、より早期の症状に気づいて、主治医と連絡をとり、適切な処置を受けられるように指導する必要がある。

2. 副作用の概要

【起因薬投与開始から症状出現（発症）までの期間についての注意】

発症機序によっては1回の内服で発症する可能性もあることや、2年以上の継続投与で発症した例もあることから服薬期間の長短で薬物性でないと判断することはできない。

【薬物性肝障害の発症機序からみた開始から発症までの期間の特徴】

個体特異体质性発症機序のひとつであるアレルギー性特異体质によるもののは、投与薬物に対してアレルギーを既に獲得している場合には1回の投与で発症する可能性があるが、投与開始後にアレルギーを獲得し、その結果発症する場合はさらに期間（2～6週）を要する。

肝障害の発症機序が薬物の過剰摂取による用量依存性の中毒性発症機序である場合や、用量は通常量であっても起こり得る特異体质のうち、薬物代謝酵素の特殊な個人差に基づく代謝性特異体质の場合では、発症までに要する期間がアレルギー性特異体质による肝障害より長くなる。

①自覚症状

薬物性肝障害に特徴的なものではなく、全身症状（倦怠感、発熱、黄疸）、消化器症状（食思不振、嘔気、嘔吐、心窓部痛、右季肋部痛）、皮膚症状（皮疹、搔痒感）が挙げられる。

また自覚的症状を認めず肝機能検査所見が診断の契機となる場合も少なくない。

○ 薬物性肝障害の発症機序からみた症状の特徴

個体特異体质性発症機序のひとつであるアレルギー性特異体质によるもののは、前述の症状のうち皮疹などアレルギー症状を認めやすく、またアレルギー性の場合は肝内胆汁うっ滯を起こしやすいため、黄疸や皮膚搔痒感を認めることがある。これに対して肝障害の発症機序が薬物の摂取過剰による中毒性発症機序や、摂取量は通常量であっても起こり得る代謝性特異体质による場合の症状はさまざまで、特徴的なものを挙げることは困難である。

○ 肝障害のタイプからみた症状の特徴

胆汁うっ滯型や混合型では眼球黄染などの黄疸症状や皮膚搔痒感が目立つ。これに対して肝細胞障害型の場合は障害が高度であれば黄疸を伴うこともあるが、肝細胞障害型に特徴的な症状はない。なお肝不全に陥った場合は肝性脳症、出血傾向、腹水貯留など肝不全の病態で認められる症状が出現する。

②他覚所見

全身所見（発熱、黄疸など）、腹部所見（肝腫大、脾腫、心窓部や右季肋部圧痛、肝不全に陥った場合の肝萎縮や腹水貯留など）、皮膚所見（皮疹など）や肝不全時の精神神経所見としての肝性脳症などが挙げられる。なお併発する皮疹についてはその形態はさまざまで、蕁麻疹、播種状丘疹紅斑、湿疹様、紅皮症、固定薬疹、光線過敏症、紫斑などや重症型（スティーブンス・ジョンソン症候群、中毒性表皮壊死症）になると全身におよぶ粘膜の障害や表皮壊死を認める場合もある。

○ 薬物性肝障害の発症機序からみた所見の特徴

アレルギー性特異体质によるものでは、前述の所見のうち皮膚所見や発熱などアレルギーによる所見を高頻度に認める。またアレルギー性発症機序では肝内胆汁うっ滯が好発するため黄疸を認めることがある。これに対して中毒性発症機序である場合や、代謝性特異体质による場合ではより様々な所見があり、特徴的なものはない。

○ 肝障害のタイプからみた所見の特徴

胆汁うっ滯型や混合型では眼球結膜や皮膚黄染などの黄疸を認める。こ

れに対して肝細胞障害型の場合では障害が高度であれば黄疸を伴うこともあるが、肝細胞障害型に特徴的な所見はない。なお肝不全に至った場合は肝性脳症や出血傾向や腹水貯留など肝不全の病態で認められる所見が出現する。

③臨床検査所見

<検血・血液像>

○ 薬物性肝障害の発症機序からみた所見の特徴

アレルギー性特異体质によるものでは、末梢血白血球增多や好酸球增多などアレルギーによる所見を認めやすいが、これらは必須ではない（なお薬物性肝障害の診断基準における末梢血好酸球增多は6%以上を指す）。これに対して中毒性発症機序の場合や、代謝性特異体质の場合は特徴的なものはない。

○ 肝障害のタイプからみた所見の特徴

肝細胞障害型、胆汁うっ滯型・混合型それぞれに特徴的な所見を挙げることは困難である。なお肝不全に至った場合、播種性血管内凝固症候群(DIC)を併発すれば血小板減少、出血傾向に伴う貧血を認め、感染を併発すれば白血球增多や血液像で核の左方移動をみると多彩な所見を呈する。

<肝機能>

○ 肝障害のタイプからみた所見の特徴

肝細胞障害型では血清AST(GOT)、ALT(GPT)値の上昇が主体で、血清アルカリホスファターゼ(ALP)の上昇は軽度ないし中等度で基準値上限の2倍を超えることはない。高度肝障害の場合には直接反応型ビリルビンの上昇が主体の総ビリルビン値の上昇をきたす。

胆汁うっ滯型では、AST、ALTの上昇は軽度で、基準値上限の2倍を超えることはない。一方、胆汁うっ滯の指標であるALPは基準値上限の2倍以上であり、 γ -GTPも著明な上昇を示す。また、ビリルビンも早期より増加する。混合型は肝細胞障害型と胆汁うっ滯型を合わせた型であり、AST、ALT、ALPの基準値上限の2倍を超える上昇がみられる。

<凝 固 系>

通常の薬物性肝障害では、プロトロンビン活性やヘパプラスチンテストなどの凝固系が異常低値を呈することはないが、重症化すればこれらは低下する。プロトロンビン活性が低下の傾向を示した場合、重症化、劇症化の可能性があり、適切な対応が必要である。なお、抗凝固薬を服用している場合、肝予備能の低下を伴わなくとも低下するため注意が必要である。

<自己抗体>

ある種の薬物では抗核抗体 (ANA) や抗ミトコンドリア抗体 (AMA) や抗平滑筋抗体 (SMA) などの自己抗体が出現することが知られている。ニトロフラントインやメチルドパなどによる肝障害では抗核抗体 (ANA)、抗平滑筋抗体 (SMA) が、塩酸ミノサイクリンによる肝障害では ANA や抗平滑筋抗体の出現を見ることがある。抗てんかん薬のフェノバルビタール、フェニトイン、カルバマゼピンでは抗てんかん薬過敏症症候群 (antiepileptic drug hypersensitivity syndrome; AHS) と名付けられた症候を示し (頻度は1万人に3人と低い)、チトクローム P450 (CYP) に関する自己抗体が出現する。繁用されるジクロフェナクナトリウムもそれを代謝する CYP や UGT と付加体 (adduct) を形成し、自己抗体を出現させる可能性がある。これらの薬物以外でも ANA 陽性で高γグロブリン血症や血清 IgG 高値を認めたり、全身性エリテマトーデスの症候を起こす 80 以上の薬物が知られている。autoimmune polyglandular syndrome type 1 (APS-1) では autoimmune regulator gene の欠損で薬物性肝炎をはじめ、全身的に多様な症状 (副腎不全や卵巣機能不全など) を引き起こすが、CYP1A2 を標的にした自己抗体が現れる。

<薬物によるリンパ球刺激テスト (DLST)^{注)}>

アレルギー性発症機序の場合に陽性となることがあるが、薬物の代謝産物がハプテンとなる場合には陽性にならないため、DLST が陰性であっても起因薬として否定はできない。また一部の漢方薬で偽陽性を呈するとの報告もある。

注) この検査は保険適応外である。

④ 画像検査所見

薬物性肝障害の画像所見として特徴的なものはなく、肝細胞障害型、胆汁うっ滞型、混合型などの病態とその重症度、脂肪化など肝細胞変性の程度に応じた変化が認められる。一部に腫瘍形成^{注1}など、特殊な所見を呈するものがある。

注 1) 腫瘍形成：蛋白同化ホルモン、経口避妊薬では、限局性結節性過形成 (focal nodular hyperplasia[FNH]) や肝細胞腺腫といった腫瘍性変化が生じることが知られている。FNHは、5cm以下で単発、肝表面に存在することが多く、多発は約 20%である。腫瘍は線維性隔壁で小結節に分かれ、中央に放射状の線維化 (central scar) が特徴的である。超音波検査(US)、CT、MRI では、この central scar を反映して、放射状の末梢静脈の存在 (spoke-wheel sign) が認められることがあり、鑑別に有用とされている。しかし、CT、US では腫瘍そのものの同定が困難で、画像上の確認も困難なことが多い。肝細胞腺腫の場合、肝動脈造影において、腫瘍の周辺から、多数の栄養動脈が中心に向かう所見が特徴的とされているが、その他には、肝細胞癌やFNHとの鑑別に有用とされる画像所見はない。

<肝細胞障害型>

肝障害（肝細胞の変性、壊死）の程度に応じて、肝の形態変化などが認められる。

軽度の肝障害では、画像上、特に所見を認めないことが多いが、急性肝炎様病態では、肝腫大、肝辺縁の鈍化を認めることがある。腹部超音波検査(US)では、肝炎の程度に応じて肝実質は低エコーとなり、末梢門脈が目立つようになる。また、胆のう萎縮とともに胆のう壁の層状肥厚が認められる。CTでの所見も基本的に US のそれと同様である。肝炎の程度が強い場合は、門脈域の炎症を反映し、門脈域に沿った低吸収域 (interface hepatitis を反映する) がみられる（図1-CT 画像）。



図1

胆のう壁のびまん性の肥厚、門脈域にそった低吸収域を認める。

亜広範、広範肝壊死などを伴う重症型肝炎の場合、肝細胞壊死の強い部分は CT 上、境界不明瞭な低吸収域を示す。この低吸収域の形状は様々で、びまん性、地図状、多発性などのパターンをとることがある（図 2-CT 画像）。

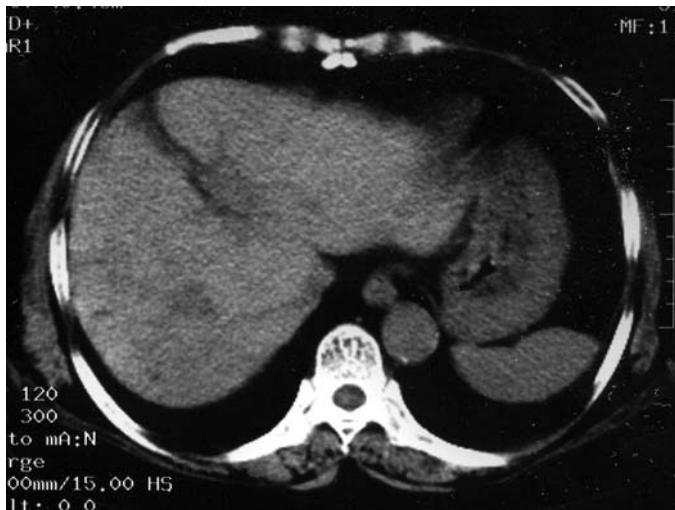


図2

広範な肝壊死を反映して、肝内には境界不明瞭な地図状の低吸収域を認める。

また、腹水や、肝静脈の狭小化、門脈の拡張を認めることもある。劇症肝炎になった場合は、肝の萎縮、変形をきたすことがある。肝萎縮の程度が強いほど予後不良といえる（図 3-CT 画像）。

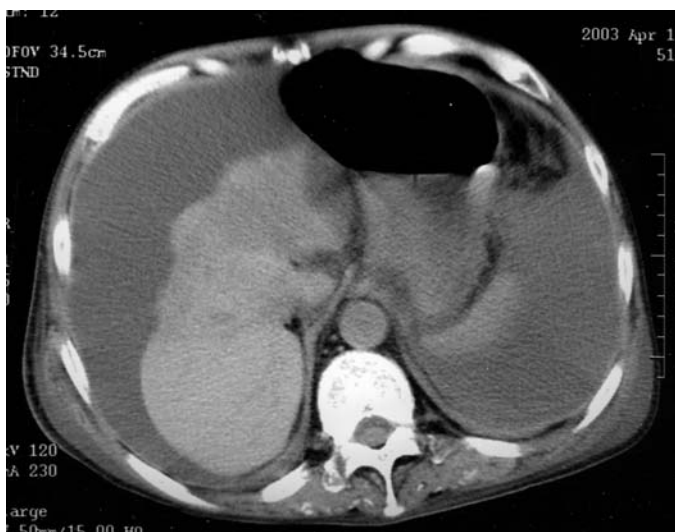


図3

劇症肝炎例。肝は変形し著明に萎縮、大量の腹水を認める。

慢性化した場合、画像（CT、US）上は、肝は正常かやや腫大する程度で、肝辺縁はやや鈍化する。肝障害が長期に持続すると脾腫を認めることがある。

また、肝細胞の脂肪変性を来たす場合は、脂肪化の程度に応じて画像上の変化が認められる。脂肪肝では、US 上、肝浅部のエコーレベルの上昇 (bright liver)、肝深部のエコーレベルの低下 (deep attenuation)、肝内脈管の不

明瞭化 (vascular blurring)、肝腎コントラスト (hepatorenal contrast)、肝脾コントラスト (hepatosplenic contrast) などが認められる。CT では、肝実質 CT 値の低下が認められ、脾臓の CT 値を下回り、肝の脂肪化が強い場合には、肝の CT 値は脈管のそれを下回る (図 4-CT 画像)。



図4

肝の著明な脂肪化をきたした症例。
肝のCT値は著明に低下し、脾、
脈管のそれを下回る。

副腎皮質ステロイド薬、メトトレキサート、テトラサイクリン系抗菌薬、タモキシフェン、アミオダロンなどの薬物でみられることがある。

<胆汁うっ滞型>

軽度の肝障害では、画像上、特に所見は認めない。ただし、慢性に経過し、原発性胆汁性肝硬変などに類似した病態に至ったものでは、肝辺縁の鈍化、脾腫などの所見を呈する。閉塞性黄疸との鑑別は、CT、US で、肝内胆管、総胆管の拡張がみられないことを確認すれば容易である。

<混合型>

軽度であれば、特に所見を認めない。重症度、経過により、肝細胞障害型、胆汁うっ滞型でみられるのと同様の画像所見を呈する。

以上のように、画像診断では、薬物性肝障害に特徴的といえるものはなく、補助診断、重症度の評価などに用いられる。

⑤ 病理検査所見

薬物性肝障害の病理検査所見は、あらゆる急性および慢性の肝障害所見を

呈するため、これのみで確定診断に至ることは少ない。薬物性肝障害の最終診断はあくまで臨床所見を踏まえてなされるべきである。しかし、薬物によつては特徴的な組織像を示し、それが診断の鍵となることもある。また、ウイルス性、アルコール性、代謝性など他の肝疾患や閉塞性胆道疾患の除外が必要な場合に有用であることも多い。

薬物性肝障害の病理所見は、肝細胞障害型、胆汁うっ滯型、混合型に大別されるが、血管病変、腫瘍形成などを呈する特殊型も存在する^{注2}。ここでは、肝細胞障害型、胆汁うっ滯型、混合型について、それぞれの病理検査所見の特徴を記述する。

<肝細胞障害型>

肝細胞障害型では、原因薬物、発症機序により、様々な肝細胞の変性・壊死所見がみられる。

中毒性機序による場合、障害された肝細胞は萎縮し、細胞質が好酸性となり、核が濃縮される凝固型壊死の形態をとる（図5-組織画像）。

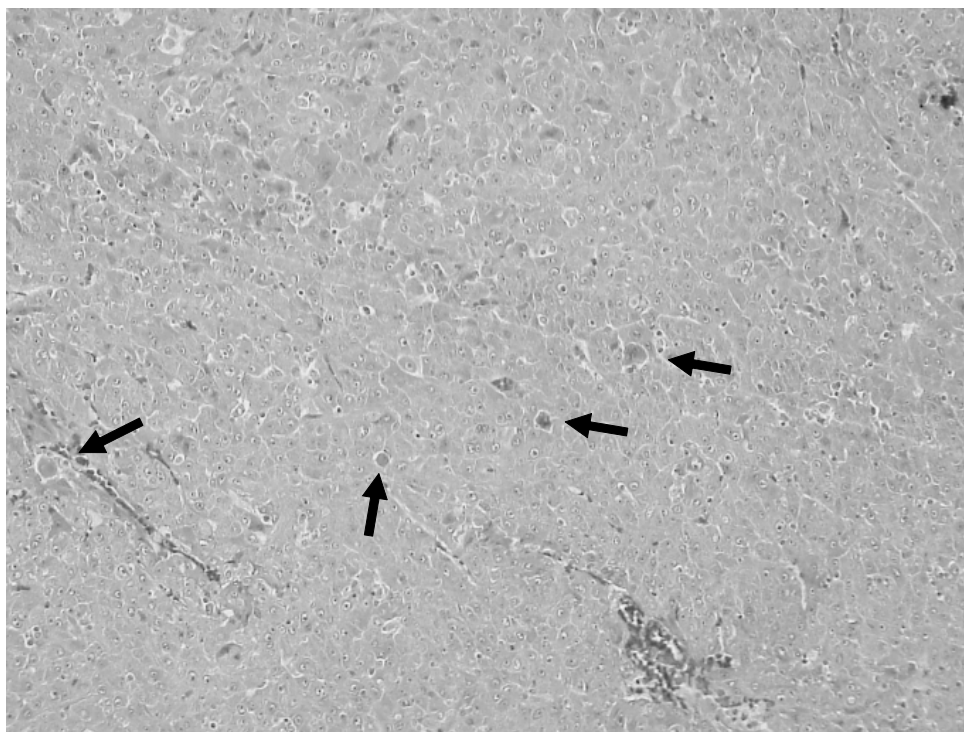


図5 肝細胞の孤立性の凝固壊死(矢印)。

この場合の炎症細胞浸潤は、壊死肝細胞に対する反応性のもので軽度に留まり、浸潤細胞は好中球が主体となる。

アレルギー性機序による場合、肝細胞の変性・壊死所見は、ウイルス性肝炎などでみられるものと類似する。肝細胞変性は風船化 (ballooning) の形態をとり（図 6-組織画像）、壊死により好酸体（acidophilic body）を形成する。変性・壊死は同一の領域で観察される。好酸体は肝細胞索から類洞内に放出され、Kupffer 細胞に貪食されて処理され、壊死物質を貪食した Kupffer 細胞は腫大する。Kupffer 細胞の増生はみられるが、浸潤細胞は、リンパ球が主体で、好酸球や時に好中球の浸潤もみられる。門脈域に好酸球浸潤が目立つ場合は、薬物性肝障害に特徴的な所見ととらえることができるものの、頻度はそれほど高くない。薬物性肝障害の場合、炎症細胞浸潤の程度は、ウイルス性肝炎と比較しても軽度である。

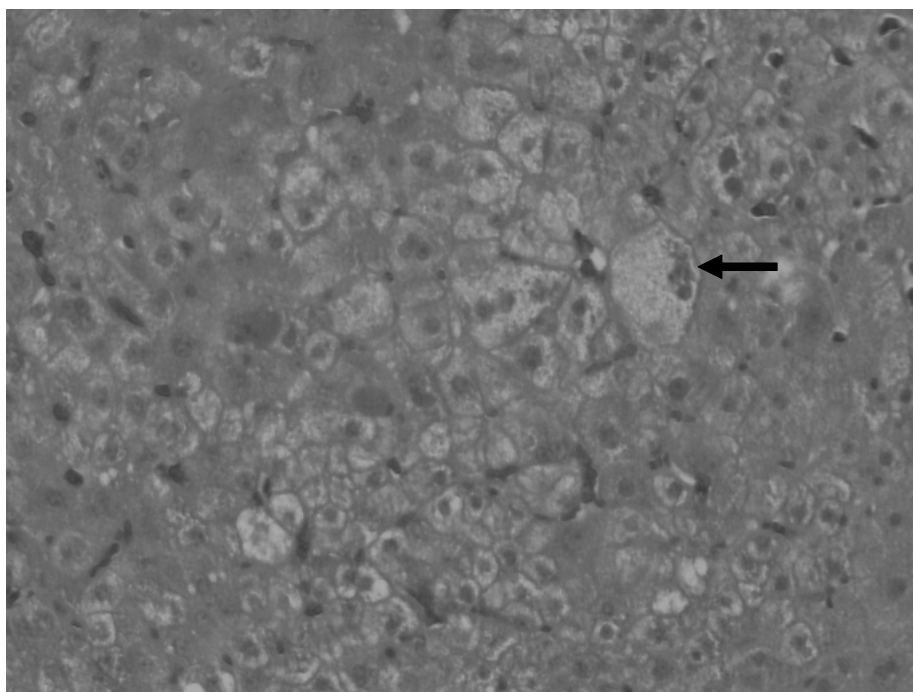


図6 肝細胞の風船化 (ballooning)。風船化した肝細胞の一部には細胞質内に Mallory body を認める（矢印）。

肉芽腫は、アレルギー性機序による場合にみられ、薬物に対する肝網内系の免疫応答の結果として形成される。肉芽腫にはリンパ球、組織球、好中球、好酸球などが構成成分である炎症性肉芽腫（図 7-組織画像）と、リンパ球、活性化マクロファージが構成成分である類上皮性肉芽腫があり、ともに、多核巨細胞を伴うことがある。他の肉芽腫形成性の病変（サルコイドーシス、結核など）との鑑別が困難な場合もある。

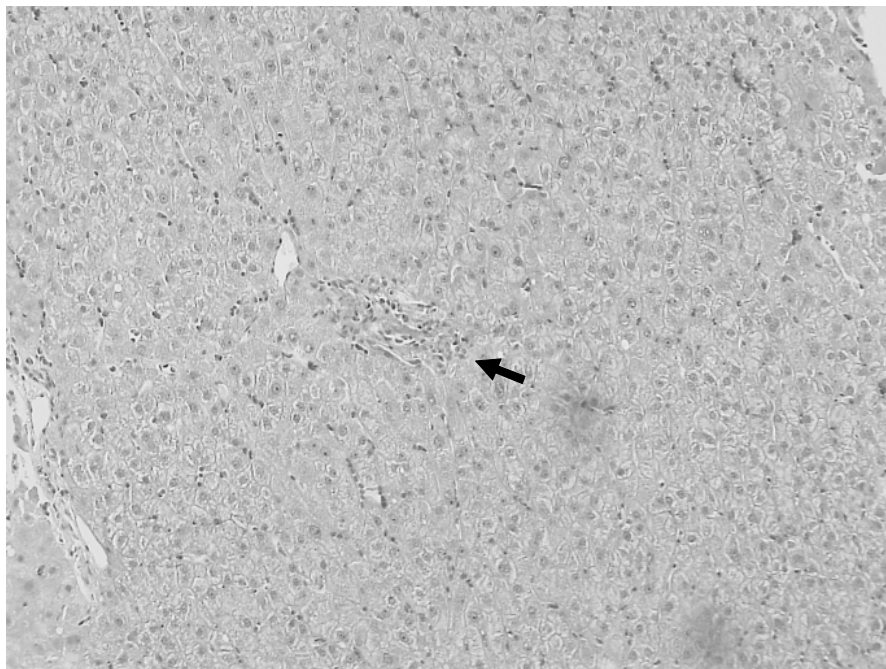


図7 炎症性肉芽腫(矢印)。

肝細胞の脂肪化は、肥満、過栄養、飢餓などのほか、種々の薬物でも起
こり得る変性所見である（図8-組織画像）。

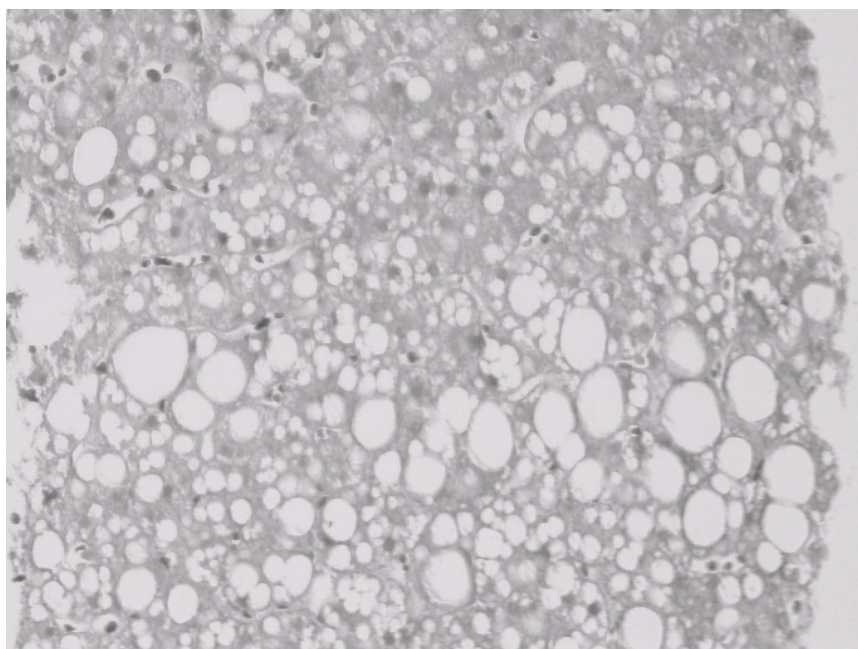


図8 大小の脂肪滴による肝細胞の著明な脂肪化を認める。

肝脂肪化には大脂肪滴と小脂肪滴によるものがあり、原因薬物としては、前者はアルコール、メトトレキサート、副腎皮質ステロイド薬など、後者はテトラサイクリン系抗菌薬などがあげられる。脂肪化はパラフィン包埋による標本では空胞化として捉えられるが、正確な脂肪の証明には Sudan

Ⅲ染色などを行う必要がある。慢性の脂肪化の多くは大滴性で、アルコール、副腎皮質ステロイド、メトトレキサートなどが原因薬物として知られている。近年、組織学的にアルコール性肝炎類似病変を呈する非アルコール性脂肪肝炎 (nonalcoholic steatohepatitis: NASH) が注目されているが、同様の病態を惹起しうる薬物としては、アミオダロン、タモキシフェンなどが報告されている。これらの薬物は潜在性 NASH を顕在化させることもある。

マロリ一体 (Mallory body) は、アルコール性肝炎でよくみられ、慢性胆汁うっ滯、NASH、肝細胞癌でも認められる、肝細胞変性に伴って肝細胞質内に認められる好酸性の細胞内封入体であるが、種々の薬物性肝障害でも認められる（図 6-組織画像）。

これらの変性・壊死は、原因薬物によっては、肝小葉の特定の領域に分布することがある。肝細胞壊死がびまん性に存在する場合には急性肝炎様、亜広範・広範肝壊死となれば急性肝炎重症型あるいは劇症肝炎様の病態を示し、慢性に経過した場合は門脈域の拡大とリンパ球、形質細胞、ときに好酸球浸潤、限界板の炎症性破壊 (interface hepatitis) を伴い（図 9-組織画像）、慢性活動性肝炎の所見を呈する。



図9 門脈周辺域(zone 1)の炎症細胞浸潤および線維化。Interface hepatitisを伴う。

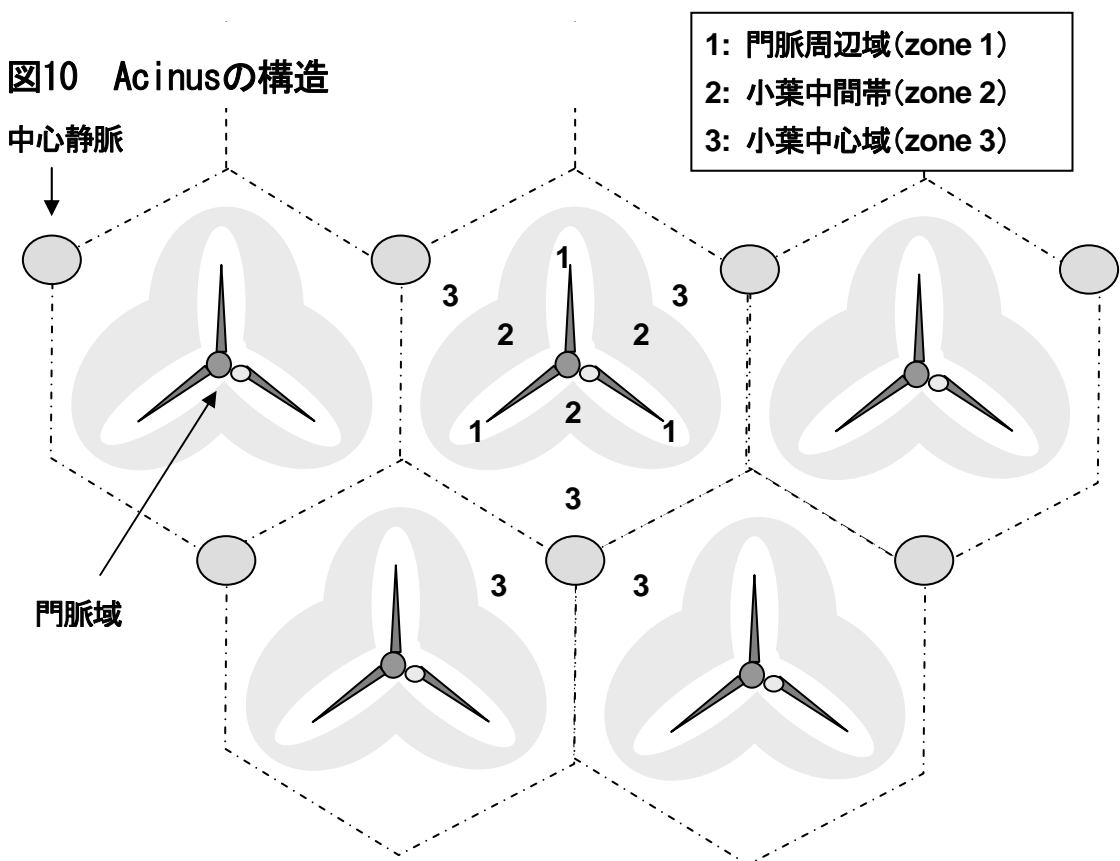
以下に肝細胞壊死の分布からみた分類とその特徴を記す。

○ 肝細胞壊死の分布からみた分類

帯状壊死 (zonal necrosis)

肝実質は肝小葉という組織学的単位の集合として考えられているが、機能的な面から acinus (細葉) という単位の集合として捉えられる。Acinus は門脈血流により、門脈周辺域 (zone 1)、小葉中間帶 (zone 2)、小葉中心域 (zone 3) に分けられる (図 10)。

図10 Acinusの構造



Acinus 内では領域による機能の違いがみられ、小葉中心域は薬物代謝酵素 P-450 が豊富で多くの薬物代謝に関わるため薬物性肝障害の発現領域となることが多い。薬物性肝障害の壊死、炎症所見は、原因薬物によって、それぞれの領域に特徴的に分布することがあり、特に中毒性機序

によるものではこのタイプが多い。以下に、その代表的な例を示す。

- ・門脈周辺域の壊死 (zone 1) : リン中毒や硫化鉄中毒などが知られている。
- ・小葉中間帯の壊死 (zone 2) : 実際の臨床例では稀である。
- ・小葉中心域の壊死 (zone 3) : アセトアミノフェンなど、多くの中毒性機序によるものや、ハロタンではこのパターンを呈する。小葉中心域 (zone 3) の肝細胞障害は薬物性肝障害の組織診断にきわめて有用な所見である (図 11-組織画像)。

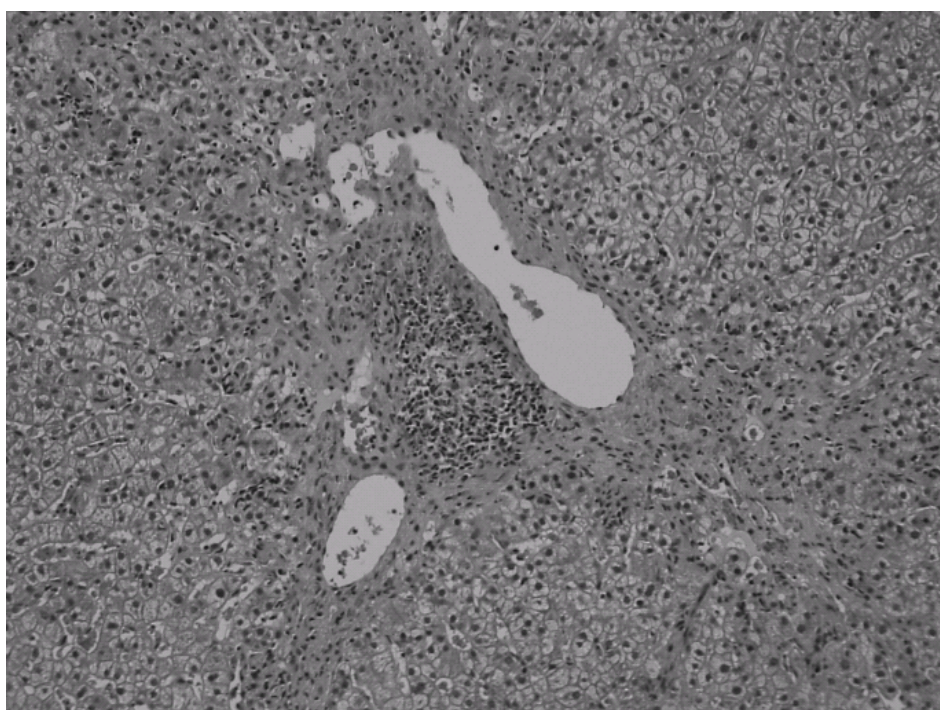


図11 小葉中心域(zone 3)の炎症細胞浸潤および線維化。

びまん性壊死 (diffuse necrosis)

びまん性に広がる急性ウイルス肝炎類似の炎症所見、spotty necrosis (単細胞壊死)などを示す (図 12-組織画像)。炎症は、早期には小葉中心域 (zone 3) に若干強い傾向を示すこともあるが、領域ごとに違いを認めないこともある。アレルギー性機序によるものはこのタイプを示すことが多く、イソニアジド、フェニトインなどによるものが知られている。

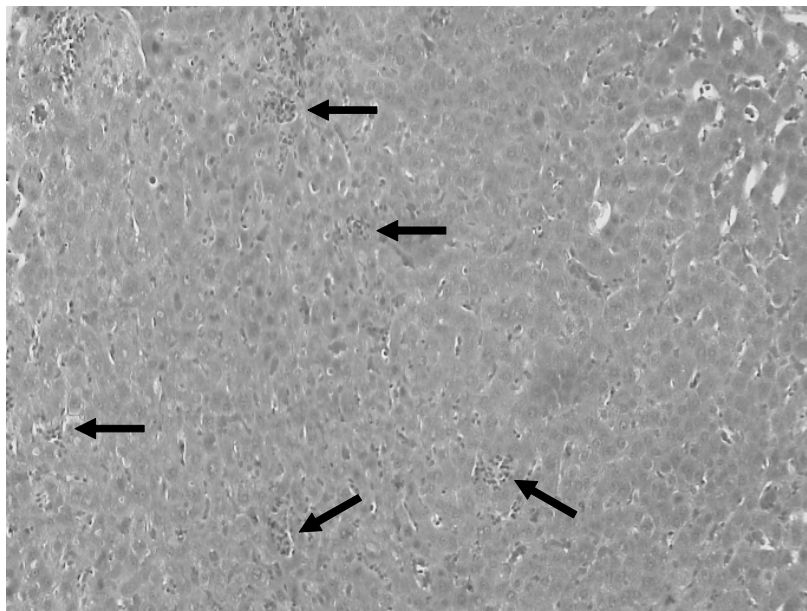


図12 小葉にびまん性にspotty necrosisを認める(矢印)。

広範・亜広範肝壞死 (massive、 submassive hepatic necrosis)

亜広範肝壞死は bridging necrosis (架橋壞死) を主体とする高度の肝実質壞死をいう。肝壞死は小葉のすべての肝細胞を含み、なかでも小葉中心域 (zone 3) が含まれる頻度が最も高く、肝壞死はしばしば一つ以上の領域にまたがって観察される。広範肝壞死は、すべての領域に肝壞死が及ぶ状態で、予後不良である。肝細胞の脱落は著明で、肝の基本構造の消失を呈し、出血、多数の組織球浸潤を伴い、残存した小葉内には胆汁うっ滯所見を認めることもある (図 13-組織画像)。亜広範肝壞死・広範肝壞死は臨床的には、劇症肝炎・急性肝炎重症型を呈する。原因薬物として、アカルボース、ベンズプロマロンによるものなどが知られている。

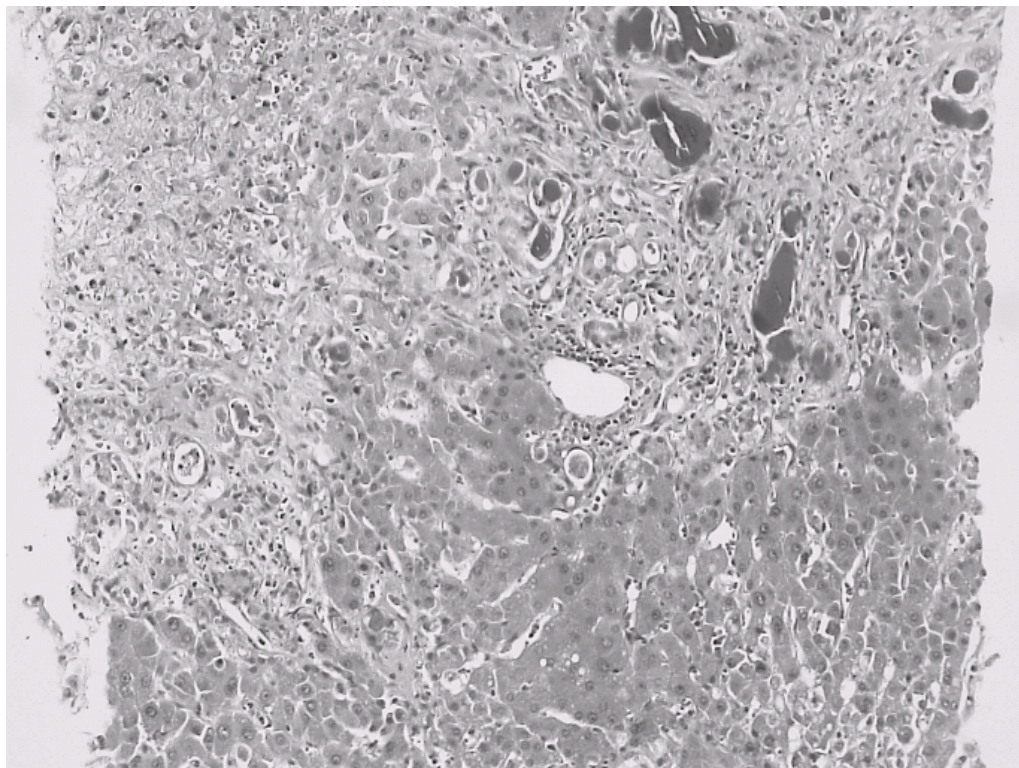


図13 劇症肝炎死亡例。肝細胞の広範な壊死、脱落を認める。また、細胆管内に胆汁栓を認める。

<胆汁うつ滯型>

胆汁うつ滯型の薬物性肝障害は、炎症細胞浸潤の有無、胆管障害の有無により分類される。

炎症細胞浸潤を伴わない単純型のものは、胆汁の輸送、分泌の障害によるもので、細胞質内、毛細胆管、まれに細胆管に胆栓を認める。これらの変化は小葉中心域（zone 3）にみられることが多く、軽度の好中球浸潤を伴うことがあるが、肝細胞の障害、門脈域の細胞浸潤は通常みられない。閉塞性黄疸でみられるような小葉間胆管の増生、拡張、胆管周囲の浮腫、線維化、胆管炎などの所見は認めない。このような病態を呈する原因薬物としては、蛋白同化ステロイド、経口避妊薬、シクロスボリン、ワルファリンカリウムなどがあげられる。

胆汁うつ滯に小葉内の炎症細胞浸潤を伴うものもあるが、この場合の浸潤細胞は通常、軽度で、单核球が主体である。この炎症性変化は小葉中心域（zone 3）にみられることが多く、重篤な例ではびまん性に認められる。単純型のものと異なり、門脈域にも、リンパ球を主体とした、時に好酸球や好

中球を含んだ細胞浸潤を認める。単純型の場合と同様、閉塞性黄疸でみられるような変化は認めない。原因薬物として、インドメタシン、塩酸クロルプロマジン、タモキシフェンをはじめとして、多くのものが報告されている。

胆管障害を伴うものでは、小葉間胆管細胞の軽度の羽毛状変性 (feathery degeneration)、核濃縮を伴う細胞壊死などを認め、胆管周囲の炎症細胞浸潤を伴う。浸潤細胞は好中球が主体のことも（アロプリノール、塩酸ヒドラジンなど）、リンパ球が主体のことも（シメチジン、トルブタミドなど）ある。胆管障害を来たす炎症の持続は、種々の程度の胆管消失をもたらす（胆管消失症候群：vanishing bile duct syndrome）。塩酸クロルプロマジン、塩酸イミプラミンなどの薬物では急性胆汁うっ滯に引き続き、長期の胆汁うっ滯が持続することがある。これは急性期における高度の小葉間胆管消失に伴うもので、原発性胆汁性肝硬変（PBC）の3期病変類似の小葉改築をきたすとの報告もある。急性期の肝生検で、小葉間胆管障害が80～90%に見られた場合には、PBC類似の組織進展を認めることがある。

<混合型>

肝細胞障害と胆汁うっ滯の両者の特徴を呈するものもあり、高度で広範な肝壊死により胆汁うっ滯が引き起こされたもの、胆汁うっ滯型で、炎症の程度が高度なものなどが含まれると考えられる。

病理検査所見は、それのみでは起因薬物を決定できないことに加え、肝生検という侵襲的な検査を伴うという欠点はあるが、診断とそれに基づく治療法の決定、予後予測、あるいは治療後の効果判定など有用な情報を与えてくれる。診断に難渋する症例、治療の選択に迷う症例、検査可能な症例では施行を考慮することが望ましい。

注2) 特殊型として、以下のようなものが報告されている。

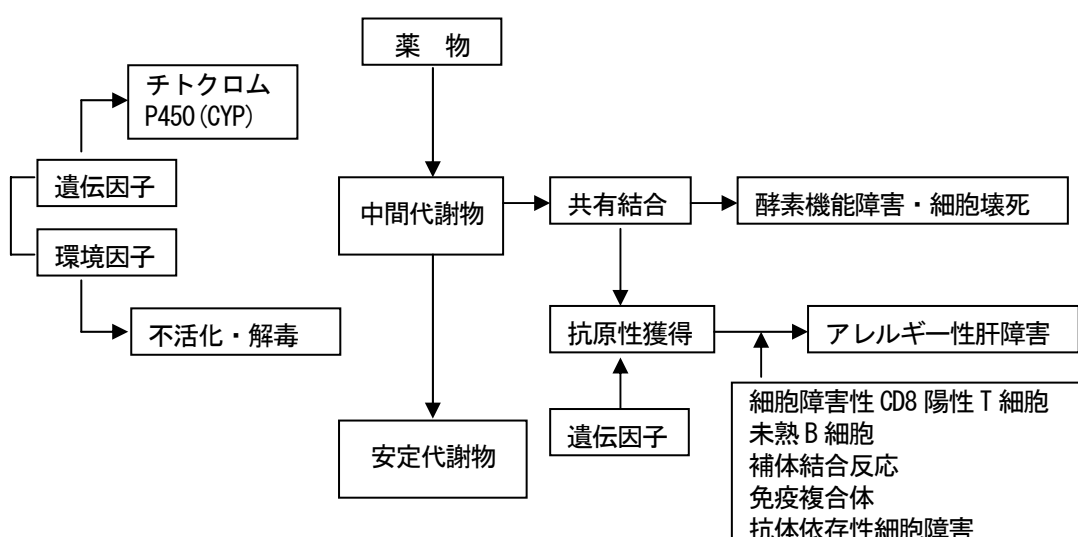
1. 血管病変 シクロホスファミド、ブスルファン、アザチオプリン、エトポシドなどの抗腫瘍薬で、中心静脈から肝静脈壁に線維性肥厚、内腔狭窄を伴う veno-occlusive disease (VOD) や、類洞の拡張と血液貯留を示す peliosis hepatitis、門脈血栓などが知られている。
2. 腫瘍形成 蛋白同化ホルモン、経口避妊薬などによる限局性結節性過形成 (focal nodular hyperplasia : FNH) や肝細胞腺腫などが知られている。

⑥ 発生機序

薬物性肝障害は現在「中毒性」と「特異体質性」に分類されている。前者は薬物自体またはその代謝産物が肝毒性を持ち、用量依存的に肝障害が全てのヒトに発生・悪化するものを指し、動物実験にて再現可能である。抗がん剤の一部、アセトアミノフェンなどのほか、臨床には用いられないパラコート（除草薬）、四塩化炭素、キノコ毒などが起因物質として知られている。

一方、後者は予測不可能で、動物実験での再現ができず、大部分の症例が含まれる。これは現在さらに「アレルギー性特異体質」によるものと「代謝性特異体質」によるものとに分類される。「アレルギー性特異体質」による肝障害では、薬物またはその反応性中間代謝物がハプテンとなり、肝細胞の種々の構成成分と結合して抗原性を獲得してアレルギー反応が起きる。非常に多くの薬物がこの範疇に入り、多くは薬物服用後1~8週間で発症する。肝細胞内の物質が抗原性を獲得してどのように肝細胞障害が生じるのかの道筋についてはなお十分には解明されていないが、図14に肝障害発症の模式図を示す。

図14. 薬物性肝障害の発症機序



一方、「代謝性特異体質」による肝障害は代謝酵素活性の特殊な個人差に起因して、1週（特に8週以降）～1年ないしそれ以上のかなり長期の薬物服用後に肝障害を発現する。発熱、好酸球增多などのアレルギー症状を欠いており、偶然の再投与でも肝障害再発現までに日時を要することがある。長期の投与の間に代謝異常を惹起し肝障害作用を持つ中間代謝産物の蓄積を来す場合、また薬物による軽度肝障害への適切な修復・再生反応が起こらなくなっ

た場合などが疑われている。代表的な起因薬物としては、イソニアジドや販売中止となった糖尿病治療薬のトログリタゾンなどが含まれる（表1）。ただし、同一薬物でも、アレルギー性特異体質によると考えられる症状・検査異常を認める場合と代謝性特異体質によると考えられる場合があり、また両方の機序での発症もあり得るので、注意を要する。

表1 代謝性特異体質により肝障害を起こすと考えられる薬物

アカルボース、アミオダロン、イソニアジド、イトラコナゾール、経口避妊薬、ザフィルカスト、ジクロフェナクナトリウム、ジスルフィラム、タモキシフエン、蛋白同化ステロイド、ダントロレンナトリウム、テガフル・ウラシル、塩酸テルビナフィン、トログリタゾン*、バルプロ酸ナトリム、塩酸ヒドララジン、フルコナゾール、フルタミド、ペモリン、塩酸ラベタロール

* : 販売中止

上記薬物による肝障害はアレルギー性機序で起こる場合もあることに留意する。

⑦ 薬物ごとの特徴

薬物が極めて多岐に渡り、全てを記載することが不可能なため、薬効分類上報告の多かったものから代表的薬物をいくつか挙げて解説する。

1999年の全国調査で、表2に5例以上報告のあった薬物についての例数、病型、DLST陽性率を、表3に劇症肝炎の起因薬物を、それぞれ掲載する。

<解熱消炎鎮痛薬>

肝障害の報告は全薬物中約12.6%（解熱・鎮痛薬11.9%、痛風・高尿酸血症治療薬0.7%）、と抗生物質に次いで多い。多い順に、ジクロフェナクナトリウム、アセトアミノフェン、ロキソプロフェンナトリウム、アセチルサリチル酸、メフェナム酸、イブプロフェン、インドメタシン、プラノプロフェンと続く。総合感冒薬による肝障害も少なくなく、臨床型としては、肝炎型が50.0%、混合型が32.2%、胆汁うっ滯型が14.9%、劇症肝炎が2.9%で、DLSTは63.7%と高率に陽性である。

○ アスピリン（アセチルサリチル酸）

用量依存性、血中濃度依存性の軽度のトランスアミナーゼ上昇を来すこ

とから、中毒性の肝障害と考えられている。黄疸を来すことはほとんどなく、肝組織像では、小葉中心部を主とする巣状壊死と門脈域の軽度の炎症細胞浸潤を認める。ウイルス感染児への投与にて意識障害と肝の小滴性脂肪肝を特徴とするライ症候群を生じる危険があるので使用を控えるべきである。

○ アセトアミノフェン

アニリン系の非ステロイド性消炎鎮痛薬 (NSAIDs) で、中毒性肝障害を惹起する。適正な使用量では安全で有効な解熱鎮痛薬であるが、最少量 2.4 g の服用での死亡例の報告がある。一般用医薬品にも使用されているが、医師の処方にて使用される場合も多い。アセトアミノフェンの約 50 %は酵素 UGT1A6 によりグルクロン酸抱合され、約 30 %は硫酸抱合され、Gilbert 症候群で肝障害のリスクが高いとの報告もある。日本人の同症候群患者では遺伝子 *UGT1A1* の多型のある症例が存在し、遺伝子 *UGT1A6* 多型とリンクしているサブグループが存在するため、アセトアミノフェンのグルクロン酸抱合能が低下している場合もあり得る。硫酸抱合の異常と肝障害発症に関する報告は見当たらない。

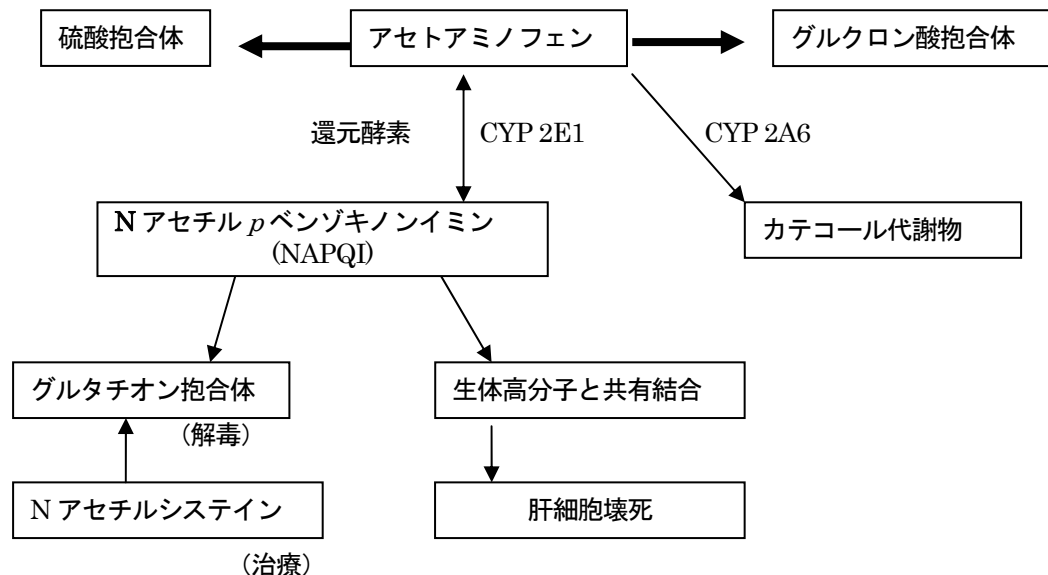
投与されたアセトアミノフェンの 5~10%はチトクローム P450 (CYP) 2E1 により、N-アセチルベンゾキノンイミン (NAPQI) へと代謝され、さらにグルタチオン抱合されて尿中へと排泄される。NAPQI は反応性が高く肝細胞の各種酵素・蛋白と共有結合、一部は非共有結合をして、酵素等の活性低下をもたらし、脂質過酸化促進にも作用する。残り 4~8 %は、CYP 2A6 によって無害なカテコール代謝物 (3-ハイドロキシアセトアミノフェン) へと代謝される。

NAPQI が何らかの原因により肝細胞内で多量に生成され蓄積すると肝障害が惹起されるが、一般に高齢者では硫酸抱合能やグルタチオン合成能が低下しており、肝障害が発症しやすいと考えられる。

CYP 2E1 は肝小葉の中心静脈周囲 (zone 3) の肝細胞に高濃度に含まれ、一方 zone 3 では酸素分圧が低くグルタチオン濃度も低いことが判明しており、アセトアミノフェン肝障害では肝細胞壊死が zone 3 を中心に発現する。トランスマニナーゼの上昇は急性ウイルス肝炎に比して高く、用量依存性に肝障害が悪化するため、高用量の服用では劇症肝炎を発症する。図 15 に肝

障害発症の模式図を示す。

図 15. アセトアミノフェン肝障害



慢性の飲酒者では CYP 2E1 が誘導されており、またグルタチオン濃度の低下もあり、肝障害の発症が起こりやすく重症化する危険性がある。CYP 2E1 にて自身が代謝され一方で CYP 2E1 を誘導するフェノバルビタールやイソニアジドなどの薬物は、同時投与しておればアセトアミノフェン代謝を阻害している可能性があり、中止した場合にはアセトアミノフェンから NAPQI への代謝を促進し、肝障害を発症しやすい。1999 年の全国調査では DLST は検査した 15 例中 9 例で陽性で、アレルギー性機序による発症例が存在している可能性も否定出来ない。

○ジクロフェナクナトリウム

酢酸系の NSAIDs で、広く用いられているが、代謝性特異体质による肝障害を惹起すると考えられている。服用者の 0.16 % に発症との報告があり、米国における 180 例の解析では、発症者の 79 % は女性で、71 % が 60 歳以上の高齢者であった。薬物服用開始後、黄疸、食思不振、嘔気・嘔吐、肝腫大を認め、AST、ALT の著明上昇を来すものが多くみられる。発疹、発熱、好酸球增多などのアレルギー症状は認めなかつたが、黄疸患者 90 人中 7 人が死亡している。臨床型としては、肝細胞障害型と混合型を合わせて 92 % (軽度のものを含む)、胆汁うっ滞型が 8 % で、1 ヶ月以内の発症例が 24 %、3 ヶ月以内で 63%、6 ヶ月以内とすると 85 % であるが、6~12 ヶ月での発

症例が 12 %、1 年以上での発症例が 3 % 存在する。カナダからの報告でも、潜伏期は 6~417 日（中央値 76 日）、ジクロフェナクナトリウム投与量の対数とトランスマニナーゼの対数との間に有意の相関を認めている。一方、1999 年の全国調査にて DLST 陽性は 31 例中 21 例と高率でアレルギー性の肝障害発症症例存在の可能性もある（表 2）。稀に自己免疫性肝炎様の発症をする例も報告されている。

○スリンダク

本剤は酢酸系の NSAIDs である。発熱、発疹、好酸球增多などのアレルギー症状を伴って発症し、女性に多く、胆汁うつ滞型が多い。

○ロキソプロフェンナトリウム

プロピオン酸系の NSAIDs で、肝障害の発生率は 0.29 %（三共（株）資料 2001.12）である。1999 年の全国調査で肝細胞障害型と混合型が大部分で、胆汁うつ滞型は無く、劇症肝炎死亡例が報告されている。投与直後～2 ヶ月の発症が多く、アレルギー性機序によると考えられる。

<精神・神経用薬>

肝障害の報告は全薬物中 7.8 % である。多い順にフェニトイン、カルバマゼピン、バルプロ酸ナトリウム、塩酸クロルプロマジン、ハロペリドールと続く。臨床型では、肝細胞障害型が 50.8 %、混合型が 35.2 %、胆汁うつ滞型が 12.5 %、劇症肝炎が 1.6 % で、DLST 陽性例は施行 86 例中 36.1 % と低い。

○ カルバマゼピン

イミノスチルベン系薬物で、抗けいれん作用と静穏作用を持ち、てんかん、三叉神経痛などに用いられる。酵素誘導作用により 64 % の症例で γ -GTP が上昇する。また、5~20% の症例で一過性に軽度のトランスマニナーゼ上昇を認めるが、肝障害の発現との関係は不明である。全身性の薬剤性過敏症候群 (drug-induced hypersensitivity syndrome) の一つとして肝障害が発症することが多い。発症までの期間は 1~16 週（平均 4 週）で、投与量や血中薬物濃度と肝障害との関連は見られない。肝組織では種々の変化が存在するが、3/4 近くの症例で肉芽腫性肝炎が見られることが特徴であるが、ときには胆管炎、胆管消失症候群 (vanishing bile duct syndrome) を認め、この場合は胆汁うつ滞が遷延する。発症には性差はないが、劇症肝炎死亡例が若年

の女性に多いとの報告がある。

○ ダントロレンナトリウム

長時間作用型の骨格筋弛緩剤で、米国（1977）の報告では1044例中19例（1.8%）に肝障害が発症した。主として肝細胞障害型で、急性肝炎、慢性活動性肝炎の像を呈する。多くは服薬開始後1～6ヶ月で発症する。肝不全による死亡も報告されているが、服薬開始後2ヶ月以降の発症者、女性、高齢者に多い傾向がある。アレルギー症状を欠く者が多いことから、代謝性特異体質が機序として考えられる。

○ バルプロ酸ナトリウム

分岐脂肪酸の抗てんかん薬で、広く用いられている。10～40%の患者で服用後数ヶ月の間に一過性の軽度のトランスアミナーゼ上昇を認めるが、ごく一部は顕性の肝障害を起こし、肝不全に陥る場合もある。顕性肝障害患者は若年者に多く（2.6ヶ月～34歳）、10歳以下が約7割を占め、特に劇症肝炎による死亡は2歳以下、多剤併用例に多い。男性に多く、発症は服用後1～2ヶ月に起り、6ヶ月以降では非常に少ないが6年間服用後発症の報告もある。肝組織像はzone 1を中心にmicrovesicular fatty liverを示し、zone 3中心の肝細胞壊死を伴う。電顕像では種々のミトコンドリアの変化が認められる。バルプロ酸ナトリウムの代謝物の2-プロピル-ペンタン酸がミトコンドリア機能を抑制し、特に脂肪酸のβ酸化阻害が起こるものと考えられている。バルプロ酸ナトリウムによるミトコンドリアの尿素サイクル阻害により血中アンモニアの上昇も伴う。

○ ハロタン

全身麻酔薬で、肝細胞障害型（急性肝炎様）の肝障害を起こすが、回数を重ねると発症しやすく、また重篤化する。発症までは最初の麻酔後7日以上の間隔があり、麻酔を重ねると早くなる傾向がある。不定の胃腸症状、発熱があり、その後トランスアミナーゼの上昇、黄疸を来す。時に好酸球增多を伴う。肝組織像では、中心静脈周囲の肝細胞壊死が見られるが、障害の程度の強いものでは帯状壊死、広範壊死まで起こりうる。ハロタンの代謝物によるアレルギー反応と考えられる。

○ フェニトイン（ジフェニルヒダントイン）

広く使用されている抗てんかん薬で、酵素誘導作用があり、ほぼ全例でγ

-GTP が上昇し、軽度の一過性のトランスアミナーゼ上昇がある。明らかな肝障害は大人に多く、服用開始後 1~6 週で、発熱、発疹、リンパ節腫大、好酸球增多、白血球增多などのアレルギー症状を伴って発症する。従ってアレルギー性機序が考えられる。黄疸、肝腫大、脾腫大の他、出血傾向を認めることがある。肝組織は、肝細胞の変性／壞死を中心であるが、肉芽腫、胆汁うつ滞を認めることがある。肝障害は高率に重症化／劇症化するので注意を要する。黄疸発症例の 50 % は死亡するとの報告がある。

○ペモリン

我が国では、軽症うつ病、ナルコレプシーにおける睡眠発作などに対して用いられている。米国において小児の注意欠陥多動障害患者治療に使用され、1975 年～1996 年に 13 例の肝不全発症が報告された。基礎肝疾患（原発性胆汁性肝硬変）を持つもの（発症まで 3 週間）、同薬の服用歴のあるもの（5 週間）を除き、発症までの期間は 3 ヶ月～4.5 年が多い。一部症例で抗核抗体陽性など免疫の発症への関与を示唆するデータもあるが、アレルギー症状が少なく、多くは代謝性特異体质に起因すると考えられる。

<循環器用薬（抗凝固剤を含む）>

1999 年の全国調査にて肝障害の報告は全薬物中 10 %（循環器用薬 6.5 %、血液凝固関連製剤 3.6 %）で、多い順に塩酸アプリンジン、アジマリン、トラピジル、ニフェジピン、塩酸ニカルジピン、メチルドバと続く。臨床型では、肝細胞障害型が 38.0 %、混合型が 36.8 %、胆汁うつ滞型が 24.7 %、劇症肝炎が 0.6 % で、DLST 陽性例は 38.5 % であった。

○ 塩酸アプリンジン

クラス I に属する抗不整脈薬で、薬物服用後 12 日～6 週間（平均 3 週間）で発症する。発熱などのアレルギー症状を伴う症例と伴わない症例が報告されており、発症機序についてはなお不明である。肝障害は軽度～中等度で、薬物中止にて改善する。

○ アミオダロン

心室性頻拍、心室細動などに用いられるクラス III の抗不整脈薬で、服用患者の 15～50% にトランスアミナーゼ上昇を認めるが、臨床的に問題となる肝障害発生は少ない。アミオダロンは肝細胞内でリソゾーム、ミトコンドリア

に入ってプロトン化し、1ヶ月以内（最短2日）～1年以上の経過でトランスマニナーゼ上昇を中心とする肝障害を来すが、micronodular cirrhosis（小結節性肝硬変）を来す症例もある。リゾーム内へのリン脂質蓄積症（臨床的には問題とならない）、ミトコンドリアに対する障害により脂肪肝炎を惹起する。使用中止後も薬物が長期間残留するため、回復に2週間～4ヶ月を要する。ヨードを含有するアミオダロンの蓄積によりCT値の上昇を認めたとの報告がある。

○ カルシウム拮抗薬

ニフェジピンは肝細胞障害型の肝障害を起こすが、肉芽腫性肝炎や脂肪肝炎を来すことがある。塩酸ジルチアゼムや塩酸ベラパミルも肝細胞障害型肝障害を来すが脂肪肝炎が特徴的である。

○ 塩酸チクロピジン

血小板凝集抑制剤として、血栓、塞栓治療などに用いられる。服用後2～12週で胆汁うっ滞を主とする肝障害を発症することがあり、高齢者に多い。肝組織像は純肝内胆汁うっ滞像～胆汁うっ滞型肝炎を示し、回復に数ヶ月～年余を要する場合がある。

○ 塩酸ヒドララジン

高血圧剤として広く用いられて来た。肝炎、肝内胆汁うっ滞、中心静脈周囲の肝細胞壊死、肉芽腫などを来す。服用後2～6ヶ月での発症が多く、時には1年以上の服用後に発症する。全身倦怠感、食思不振、上腹部痛、黄疸、肝腫大などを認める。アレルギー症状を欠くものが多いので、代謝性特異体质により発症する可能性が強い。塩酸ヒドララジンはINHと同じN-アセチルトランスフェラーゼにより肝でN-アセチル化されて無害なアセチルヒドラジンになる。アセチル化能の低下と肝障害発症に関連性を指摘する報告もある。

○ メチルドパ

中枢性交感神経抑制薬として降圧に用いられ、使用開始後1～4週（時には6～7ヶ月後）に肝細胞障害型の肝障害を発症する。アレルギー性機序による。また、1～11年（平均5年）の使用後に慢性肝炎様の肝障害が起こることがある。

○ 塩酸ラベタロール

わが国でも降圧目的で古くから使用されている α 、 β 遮断薬で、10,190例の使用症例中、27例(0.26%)に肝障害を発症した(グラクソ・スミスクライン(株)資料2002.10)。副作用発現までの期間は1ヶ月以内~6ヶ月が大部分であるが、長期服用後の発症例も存在する。アレルギー症状を欠く症例が多いことから、代謝性特異体質によるものと考えられている。通常は軽度の肝障害／胆汁うっ滞に留まるが、死亡例も報告されている。

<消化器用薬>

肝障害の報告は全薬物中7.4%で、1999年の全国調査で報告の多い順にチオプロニン、ファモチジン、ランソプラゾール、シメチジン、スルピリド、オメプラゾール、塩酸ラニチジンと続く。臨床型では、肝炎型が48.8%、混合型が25.6%、胆汁うっ滞型が24.7%、劇症肝炎が0.8%であったが、DLSTは69.7%で陽性である。

○H₂受容体拮抗薬

シメチジンによる急性肝障害が少数ながら報告されている(欧米の報告では1人/5,000人~10,000人の発症。我が国の統計ではALT上昇が経口投与例の0.68%注投与例の2.64%[大日本住友製薬(株)資料、2006.10])。一部の症例では投与開始後一過性に軽度(正常値の2倍以内)のトランスアミナーゼ上昇を見るが比較的短期間に正常化する。急性肝障害は2ヶ月以内の発症が多いが10ヶ月~1年後の発症もある。中高齢者の発症がやや多く、また1日800mg程度の高用量投与症例に多くみられ、胆汁うっ滞型肝障害が多い。アレルギー性と代謝性特異体質に起因する場合の両方があると考えられている。塩酸ラニチジンによる肝障害の頻度はさらに少數である(我が国においては経口投与例の発症率0.60%[三共(株)資料、2005.3];英国における疫学調査では、肝障害発症相対リスクは、非使用者に対してシメチジン服用がオッズ比5.5、塩酸ラニチジン服用がオッズ比1.7との報告あり(Garcia Rodriguezら、1997))。投与開始後8~42日で肝障害の発症が報告されている。多くは50歳以上の中高齢者で、1日300mgの高用量服用者が大部分で、ファモチジンによる肝障害も少數ながらある。

○チオプロニン

肝臓用薬であるが1999年の全国調査でも45例と多數報告例がある。投

与開始から初期症状（嘔気、嘔吐、発疹、軽度の黄疸など）発現までの期間について、2週間以内が48%、4週間以内が85%、6週間以内が93%と報告され、比較的早期の発症が大部分で、アレルギー性機序が考えられている。肝障害は胆汁うつ滞型が多く、遷延する例では小葉間胆管の変性・壊死を伴い胆管消失症候群(vanishing bile duct syndrome)の像を示す。

○ プロトンポンプ阻害剤

オメプラゾール服用による肝障害の相対リスクは高くオッズ比2.1と報告されている(H_2 受容体拮抗薬の項を参照)。わが国では服用者の0.8%に肝・胆管系障害発症と報告されている(アストラゼネカ(株)資料、1999.3)。投与開始後3日～8週後の発症が多く、数年服用後の発症報告もあり、50歳以上の中高齢者に多くみられ、肝細胞障害型が多い。ランソプラゾールによる肝・胆道系障害の頻度は1.67%と報告されており(武田薬品工業(株)資料、2002.3)、発症は服用後4日目～9週間後である。発症が早期であることからアレルギー性機序が考えられている。*Helicobacter pylori*除菌療法では両薬物とも1週間投与と短く、副作用が発現しても中止によりほとんどが軽快する。

<抗がん剤>

1999年の全国調査では、肝障害の報告は全薬物中2.9%で、テガフル・ウラシル配合剤の報告が多い。臨床型では、肝細胞障害型が50.0%、混合型が25.0%、胆汁うつ滞型が13.6%、劇症肝炎が多く11.4%で、DLST陽性例は施行したうちの42.9%であった。アレルギー性のものが大部分であるが、シクロホスファミドや6-メルカプトプリンのように肝毒性を持つ薬物もある。肝障害を基礎疾患として持つ患者が多いため、重症化する可能性がある。

○ シクロホスファミド

アルキル化薬で、トランスアミナーゼ上昇を来すことがあるが、特徴的には高用量使用時に類洞閉塞症候群(sinusoidal obstruction syndrome[SOS] : veno-occlusive disease [VOD]と同義)を発症する。代謝産物のアクロレインに肝毒性があると考えられ、ブスルファン、放射線照射などの併用時に起こりやすい。SOSでは圧痛のある腫大した肝、腹水、体重増加、

黄疸などの症状が見られる。

○ タモキシフェン

抗エストロゲン作用、エストロゲン作用を合わせ持つ非ステロイド性薬物で乳癌治療に使用される。報告されている肝障害には、非アルコール性脂肪性肝疾患(NAFLD、脂肪肝および非アルコール性脂肪肝炎[NASH]であるが後者が多い)、*peliosis hepatitis*、急性肝炎、胆汁うっ滯、肝癌(長期使用後)がある。村田ら(2000)は、105例のタモキシフェン使用女性中40例(38%)にCT検査で脂肪肝を認めており、40例中35例は使用開始後2年間の内に発症している。海外では19ヶ月以上使用後のNASHから肝硬変への移行、また6年、12年使用後の肝癌の発生も報告されている。タモキシフェン及び代謝物のN-デスマチルタモキシフェンが多く服用患者肝のDNAと結合していることが報告され、発癌促進に関する議論がある。

○ テガフル・ウラシル配合剤

2005年2月までの集計では1.79%の症例に肝障害を発症する。1992年7月～1998年2月の集計による安全性情報では117例が報告されており、投与後2ヶ月以内に発症した症例が69例(59%)で、劇症化した症例のほとんどがこの期間に発症している。残りは2ヶ月以降～1年以上の服用で発症しており、投与量との関連は認めていない。症状は食思不振を伴う倦怠感、発熱、嘔気、黄疸など、検査所見はAST、ALT、ビリルビンの上昇などで、DLST施行39例中18例(46%)で陽性である。以上から、肝障害発症には、症例によってアレルギー性特異体質と代謝性特異体質のいずれかが関与しているものと推測出来る。

○ フルタミド

非ステロイド性アンドロゲン受容体拮抗薬で前立腺癌に用いられる。20～30%の症例では服薬後無症候性の軽度のトランスアミナーゼ上昇を認めるが、服用継続例の約4割は正常化する。投与量減量にて肝障害の軽減した症例もあるが一定の傾向は認められていない。ALT 100 IU/L以上の肝障害は山口ら(2001)の報告で331例中27例(8.2%)に見られた。100IU/L以下のトランスアミナーゼ上昇例(89例、26.9%)も含めての統計では、肝障害発症までの期間は、8週までが39.7%、13～20週が23.3%、48週(1年)以降が14.7%と、3峰性の分布となった。肝細胞障害型と胆汁

うつ滯型の両方の肝障害を来し、アレルギー症状を伴うものは多くない。肝不全死剖検例の肝組織像では広範肝細胞壊死を認めた。以上から、機序としては、代謝性特異体質による発症が考えられる。肝障害発症者の血中フルタミド及び代謝物の測定結果では、有意ではなかったが未変化体と代謝物の一つ(FLU-2)の濃度が高かった。フルタミドはCYP 1Aと3Aで代謝され、特にCYP 1A2はフルタミドを水酸化して活性代謝物を形成する。CYP 1A2以外のCYPにより代謝されて生じた酸化物は肝障害発症を助長するといわれており、CYP 1A2の遺伝子多型が臨床的に問題となる可能性がある。喫煙者で肝障害発症率が低いが、喫煙にてCYP 1A2が誘導されることが関係している可能性が指摘されている。

○ メトレキサート

葉酸拮抗薬で免疫抑制作用もあり、抗がん剤としての使用の他、関節リウマチ、乾癬などにも使用されている。用量依存性、服用期間依存性に肝障害が発症、悪化する。代謝産物に肝毒性があり、初期には脂肪化、核多型、炎症（脂肪肝炎類似）を認めるが、進行と共に線維化が進行し肝硬変に至り、発癌の報告もある。自覚症状はあまりなく、使用開始後軽度にトランスアミナーゼ上昇を来すが、線維化の進行を示す指標とはならず診断には超音波検査や肝生検を必要とする。高齢者、基礎に肝疾患のある患者、アルコール多飲者では悪化しやすい。トランスアミナーゼ上昇は葉酸の投与で改善する。

○ 6-メルカプトプリン

プリン拮抗薬で急性リンパ性白血病のほか、免疫抑制作用があるので炎症性腸疾患に用いられている。メチル化されて生じる代謝産物の6-メチルメルカプトプリンが肝毒性を有しており、血清濃度や赤血球中濃度と肝障害とが相関する。成人白血病患者において、塩酸ドキシサイクリンとの併用にて、肝障害の発症率が高くなるとの報告がある。小児科領域で6ヶ月～2年（平均1.4年）の使用で肝障害の発生が報告されている。

<化学療法薬（抗真菌剤を含む）>

肝障害の報告は全薬物中7.2%で、1999年の全国調査で、リファンピン(RFP)、イソニアジド(INH)、サラゾスルファピリジン、オフロキサシ

ン、レボフロキサシン、ノルフロキサシン、塩酸シプロフロキサシン、スルファメトキサゾール・トリメトプリム、グリセオフルビンの順に報告が多い。臨床型では、肝細胞障害型が 52.3 %、混合型が 31.8 %、胆汁うつ滞型が 13.6 %、劇症肝炎が 2.3 %で、DLST 陽性例は 34.8 %と陽性率は低い。

○ イソニアジド(イソニコチニン酸ヒドラジド；INH)

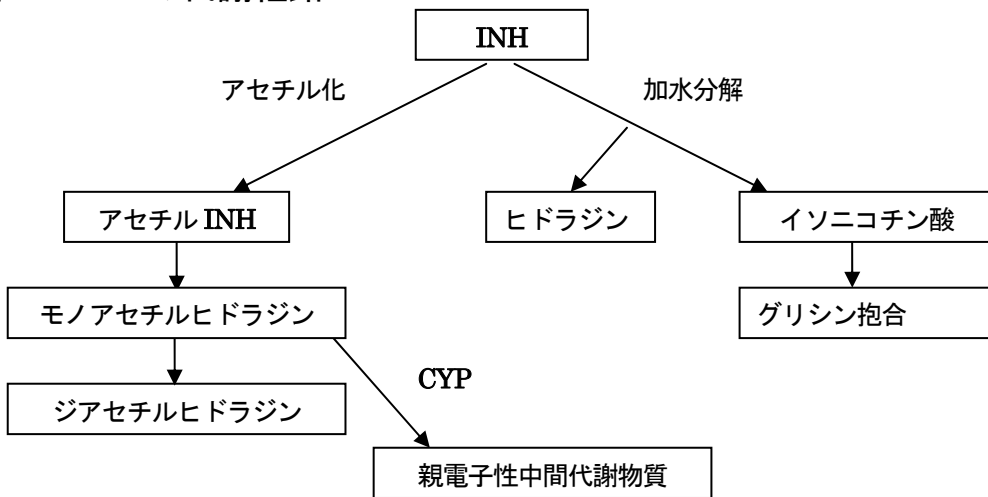
抗結核薬として最もよく使用されており、顕性肝障害の発生も約 1%以下と報告されている。薬物性肝障害の報告のあるパラアミノサリチル酸カルシウムやリファンピシンとの併用も多く、しばしば起因薬の特定が困難である。

INH 使用開始後数日から 3 ヶ月頃までに無症状だが一過性に軽度のトランスマニナーゼの上昇を来すことが 10~20% の症例で見られるが、大部分の症例では投与を継続していると 1~4 週間のうちに軽快、正常化する。しかし、投与開始後 2 ヶ月~1 年くらいで、一部の症例で肝障害が顕性となり、薬物を中止しなければ重症化する。肝障害は肝細胞障害型と混合型が大部分を占め、一部の症例を除いてアレルギーの症状やそれを示唆する検査異常を呈するものではなく、代謝性特異体质に起因すると考えられている。

INH はアセチル化（間接代謝経路）と加水分解（直接代謝経路）との 2 つの主要経路で代謝される（図 16）。

前者の経路では、中間代謝物のモノアセチルヒドラジンが生成されこれが CYP により反応性の強い代謝産物に変化するため、rapid acetylator のヒトに肝障害が起こりやすいとの報告があるが、その後これを支持する文献は見当たらない。一方、後者の経路でも、INH hydrolase により肝毒性のあるヒドラジンが生成される。ヒドラジンは slow acetylator の患者の方が生成されやすいことから、逆に slow acetylator で肝障害が起こりやすいとの報告もあり、最近は後者の説の方が有力となっている。リファンピシンは INH hydrolase や CYP を誘導するので、併用にて INH の中間代謝物の蓄積の可能性があり肝障害が重症化する可能性も指摘されている。

図 16. INH の代謝経路



○ サラゾスルファピリジン（スルファサラジン）

5-アミノサリチル酸とスルファピリジンをアゾ結合した薬剤で、腸内細菌叢によりアゾ結合が切断され、潰瘍性大腸炎に用いられる。大部分の肝障害は服薬後 1 ヶ月以内に起こり、全身性の薬物過敏症候群 (hypersensitivity syndrome) の中に肝障害を認めることが多い。トランスアミナーゼ上昇、白血球增多、好酸球增多を認め、また補体低下を認めたとの報告もある。肝組織像は巣状の壊死炎症性変化が主で、胆汁うっ滞像は少ないが、非乾酪性肉芽腫を来す場合もある。

○ 塩酸テルビナフィン

1997 年から我が国で使用が開始された抗真菌剤で、我が国での肝障害発症頻度などのデータは不十分である。欧米での肝障害の報告は 26,000 例の使用中に 5 例の肝障害発症の報告や、45,000～54,000 例に 1 例の発症の報告がある。使用開始後 2 ヶ月以内に発症する症例が大部分で、一部の症例で 2～6 ヶ月の使用後に発症している。重篤な肝障害は服用 2 ヶ月以内に発症し、いずれの臨床型もあり、全身倦怠感、食思不振、褐色尿、黄疸、搔痒感などを来す。アレルギー症状や好酸球增多を伴う症例は少なく、肝組織には単核球や好酸球の浸潤を伴い肝炎像／胆汁うっ滞像を認め、時に肉芽腫を伴う。2 ヶ月以上の服用後に発症する症例もあることから、原因としては、アレルギー性のものもあるが、代謝性特異体質によるものも含まれている可能性がある。

○ ニューキノロン系抗菌薬

オフロキサシン、レボフロキサシンなどの報告があるが、使用頻度は高いにもかかわらず肝障害発症は稀である。軽度の胆汁うっ滯型～混合型の肝障害を来す。

○ ピラジナミド

肝毒性の強い抗真菌薬で、肝細胞障害型の肝障害を起こす。用量依存性で、アレルギー性機序による発症もあり得る。発症率は高く、特に INH、リファンピシンとの併用時に肝障害が起こりやすい。

○ フルコナゾール

トリアゾール系の抗真菌剤で、5 %未満の症例で軽度一過性のトランスアミナーゼ上昇を認める。服用開始後 4 日～1 年（平均 130 日）で肝障害が起き、用量依存性発症でないとされているが、一部用量依存性の発症の報告もある。混合型および胆汁うっ滯型が多く、複数の薬物を摂取している例や、種々の基礎疾患を持つ例が多く、多くは起因薬物の同定が困難である。肝組織像は肝細胞壊死、胆汁うっ滯は見られるが、肉芽腫や門脈域の炎症は見られない。電子顕微鏡観察では、肝細胞の滑面小胞体の増加、パラクリスタリン封入物を持つ巨大ミトコンドリアが存在し、発症機序としては、確定できないものの主に代謝性特異体質によるものと考えられている。

同じトリアゾール系の抗真菌剤のイトラコナゾールでも、1 週～9 ヶ月後に肝障害の発症例が報告されているが多くは投与 2 ヶ月以降の発症である。肝細胞障害型、混合型、胆汁うっ滯型のいずれもあり、早期に発症したものはアレルギー性の関与が、また長期服薬後の発症は代謝性特異体質が原因と考えられる。

同効薬のケトコナゾールも同様の肝障害を発症するが、我が国ではローション剤のみが発売されている。

○ リファンピシン(RFP)

半合成抗生物質の抗結核薬で、多くの場合イソニアジド（INH）などとの併用療法が行なわれている。RFP はビリルビンの肝細胞から胆汁中への排泄を障害するので、一過性に高ビリルビン血症が見られることがある。これとは別に、肝障害は投薬開始後 1～8 週間までの発症が多く、中には 4～7

ヶ月後の発症例もある。単独使用の場合は、アレルギー性肝障害と考えられているが、通常は INH などと併用され、起因薬物としての同定が困難な場合が多い。1999 年の全国調査では、各種の臨床型があり、DLST 陽性は 1 例／7 例と低く、Steele らによる 34 研究のメタアナリシス(1991)によれば、INH 単独使用例では 0.6%、RFP 単独使用例では 1.1% の肝障害発症に対して、両者の併用では 2.5 % の肝障害が見られている。

INH との併用療法の場合、発症率が比較的高いこと、一般にアレルギー症状（発熱、発疹、好酸球增多）の随伴が見られないこと、再投与で急激な肝障害が見られることなどから、代謝性特異体质による可能性を考えられている。INH+RFP 併用療法時の肝障害発症は 15 日目までが多く、INH 単独使用時に比して早期発症であるのが特徴的である。

INH は前述のようにアセチル化されてアセチルヒドラジンとなるが、slow acetylator ではヒドラジンが蓄積し、これが RFP により誘導された水解酵素により加水分解された産物が肝障害に関与している可能性が指摘されている。ただし、acetylator の状態と肝障害発症との関連については、議論の余地が残っている。高齢者、アルコール多飲者、基礎に慢性肝疾患を持っている者、栄養状態の悪い者が併用療法時の肝障害発症の高リスク者に挙げられている。

<抗菌薬>

1999 年の全国調査によれば、起因薬を 1 剤に同定出来た 687 例（一般用医薬品、健康食品を含む）で、全薬物中約 22 % と最多である。しかし、これらの薬物は肝障害発症の頻度が高いわけではなく、使用頻度が高いことを反映しているものと考えられる。非常に多種類の薬物で報告されているが、多い報告順にピペラシンナトリウム、セフォチアム、セファクロル、塩酸ミノサイクリン、セファゾリンナトリウム、アンピシリン、セフメタゾールナトリウム、ホスホマイシン、クラリスロマイシン、アモキシシリン、スルバクタムナトリウム・アンピシリンナトリウム、イミペネム・シラスタチンナトリウム、セフテラムピボキシル、セフポドキシムプロキセチル、フロモキセフナトリウムなどが挙げられる。臨床型では、肝炎型が 51.3 %、混合型が 32.9 %、胆汁うっ滯型が 15.3 %、劇症肝炎が 0.6 % で、DLST は 50.6 % で

陽性である。なお、2004年4月～2006年6月の3年間にセフトリアキソンナトリウム（推定年間使用者数約104万人）に起因する劇症肝炎による死亡が3例（50歳代男性、80歳代男性と女性）報告された（医薬品・医療機器等安全性情報230号、2006.11）。80歳代の2症例ではそれぞれ2日間、7日間の服用後に発症している。

○セフェム系製剤

数パーセントの症例で使用中に一過性の軽度のトランスマニナーゼ上昇が報告されているが、臨床上問題となる肝障害は稀である。使用頻度が高いため、報告は比較的多く、臨床病型は肝細胞障害型、混合型、胆汁うつ滞型のいずれもが報告されており、アレルギー性の発症と考えられている。使用頻度の影響があるものの、1999年の全国調査で報告の比較的多かったものは、セフォチアム、セファクロル、セファゾリンナトリウム、セフメタゾールナトリウムなどである。

○カルバペネム系製剤

肝障害の発症はセフェム系と同様稀である。イミペネム・シラスタチンナトリウム投与2516例にて一過性の軽度のトランスマニナーゼ上昇が1%の症例でみられるが、臨床的に問題となる肝障害発症はほとんどない。

○ペニシリン系製剤

上記の報告数は各薬物の使用頻度も影響されるので、必ずしも発症率を反映しているものではない。一般に天然型ペニシリン製剤による肝障害は稀で、合成製剤に起因するものが主である。上記のごとく比較的発症頻度の高いものとしては、ピペラシリンナトリウム、アンピシリン、アモキシシリン、スルバクタムナトリウム・アンピシリンナトリウム配合剤などが挙げられる。海外においては、オキシペニシリン、クラブラン酸カリウム・アモキシシリン配合剤、タゾバクタムナトリウム・ピペラシリンナトリウム配合剤が多く報告され、55歳以上の発症率が高い。使用開始後1～8週でアレルギー症状を伴って発症することが多く（特に2週間以上の使用例で発生率が高い）、用量依存性が無く、偶然の再投与にて急速に肝障害が再発することなどから、アレルギー性の発症と考えられる。クラブラン酸カリウム・アモキシシリン配合剤による肝障害はアモキシシリン単独によるよりも頻度が高く、胆汁うつ滞型が主で、高齢者に多く、やや男性に多い傾向がある。胆汁うつ滞型に

おいては、胆管消失症候群(vanishing bile duct syndrome)となり回復に長期間を要する場合がある。

○マクロライド系製剤

古くはエリスロマイシンエストレートによる主に胆汁うっ滯型の肝障害が有名で、他のエリスロマイシン誘導体によっても頻度は低いが同様の肝障害（胆汁うっ滯型が多い）が起こりうる。投与開始後数日～3週間で発症するが、時には投与終了後に発症する場合もある。しばしば急性胆囊炎様の症状（腹痛、発熱、黄疸など）の初発症状が見られ、発熱、発疹、好酸球增多などのアレルギー症状を伴うことが多く、再投与にて急速に肝障害が再発することから、アレルギー性機序が考えられている。その他のマクロライド系抗生物質では、ロキシスロマイシン、クラリスロマイシン、アジスロマイシンによる肝障害の報告がある。

○テトラサイクリン系製剤

塩酸テトラサイクリンによる肝障害の頻度は低く、高用量の静脈内投与例での発症が報告されており、時に肝不全を来たす。肝組織像では小滴性の脂肪肝を呈し、ミトコンドリアでの脂肪酸β酸化の障害などが示唆されている。妊婦では急性妊娠脂肪肝の発症に関係しているので使用を控えるべきである。一方、尋常性ざ瘡などに少用量で使用される塩酸ミノサイクリンによる肝障害は、使用頻度が高いためか比較的多く報告されている。投与開始後早期に発症するものは21歳以下の若年者に多く、肝細胞障害型が主でアレルギー性機序が考えられている。一方、4ヶ月～2年以上の長期使用例ではSLE様症状を伴い抗核抗体が陽性になるなど自己免疫性肝炎様の肝障害を発症する場合がある。

<漢方薬>

肝障害の報告は全薬物中4.7%で、多い順に小柴胡湯、柴苓湯、葛根湯と続く。一般に、発症までの期間は、1ヶ月以内44%、3ヶ月以上29%とやや長い症例がある。初発症状は、黄疸、全身倦怠感、腹部症状などであるが、アレルギー症状や白血球・好酸球の增多を伴う者は少ない。1999年の全国調査では、肝細胞障害型53.9%、混合型35.0%、胆汁うっ滯型11.0%で、DLST陽性率は51.3%であった（表2）。最近の報告では、DLST

陽性率が非常に高率とのことで、診断に用いるのに注意を要するとされている。特にリンパ球幼若化活性をもつ薬物の場合に注意を要する。

○ 小柴胡湯

サイコ、ハンゲ、オウゴン、タイソウ、ニンジン、カンゾウ、ショウキョウを含む合剤であり、慢性肝炎などにも用いられる。肝障害発症時に発疹、発熱などのアレルギー症状を伴うものが無く、正確な発症機序は明らかでない。発症は 0.64% (2,495 例中 16 例)、発症までの期間は 8 週未満と 8 週以上が共に 9 例であった ((株) ツムラ資料、1998.9)。1999 年の全国調査では DLST 陽性率は 17 例中 9 例と高率であった (表 2)。

<代謝性疾患用剤 (糖尿病・高脂血症用剤) >

1999 年の全国調査にて、肝障害の報告は全薬物中 3.5 %で、多い順にトログリタゾン、アカルボース、ボグリボース、グリベンクラミド、エパルレストットと続く。臨床型では、肝細胞障害型が 53.7 %、混合型が 25.9 %、胆汁うっ滞型が 14.8 %、劇症肝炎が多く 5.6 %で、DLST 陽性例は 20.5 % と低率であった。トログリタゾンのような代謝性特異体質による肝障害が多く含まれたため、アレルギー症状を欠くものが多かったと思われる。

○ アカルボース

α -グルコシダーゼ阻害剤で、糖尿病治療に用いられ、重篤な肝障害が 10,000 人に 1~2 人の頻度で報告されている。1999 年の全国調査では DLST は施行 7 例全例で陰性であった (表 2)。2000 年に戸田らが 1993 年 12 月~1998 年 6 月に集計した 125 例について検討しているが、それによると、発症は女性に多く (62 %)、しかも女性に重篤例が多かった (72 %)。発症年齢は男性 59.0 歳、女性 59.9 歳と中高年。症状は、倦怠感／疲労感、黄疸、搔痒、食思不振など、アレルギー症状 (発疹 1 例、発熱 2 例) や好酸球增多 (6 例) を認める者は非常に少ない。薬物服用後 4 週以内の発症は 10~20%、1 年以内の発症は 98 %で、残りは 1 年を超えて発症している。重篤例では、12~20 週での発症が全体の 25 %と最も多く、投与量と肝障害の関連は認められていない。彼らは 2 例の劇症肝炎死亡例を認めている。以上を総合すると、アレルギー性肝障害というよりも、代謝性特異体質に起因して肝障害が発症するものと考えられる。

<その他>

1999 年の全国調査にて、痛風・高尿酸血症用薬(0.7%)、呼吸器用薬(0.4%)、免疫抑制剤(0.4%)、泌尿・生殖器用薬(0.2%)、骨代謝改善薬(0.1%)、ホルモン薬(4.6%)、抗アレルギー薬(3.7%)、ビタミン薬(0.8%)、一般用医薬品(5.8%)などが、肝障害を起こし得る。臨床型では、肝細胞障害型が 46.4%、混合型が 32.5%、胆汁うつ滞型が 19.6%、劇症肝炎が多く 11.4% で、DLST 陽性例は施行例中 32.1% で陽性であった。

○ アザチオプリン

免疫抑制剤として腎移植後などに使用されている。グルタチオン S-トランスフェラーゼで代謝されると 6-メルカプトプリンとなる。6 ヶ月～5 年の使用後に発症するが、男性の腎移植患者や、SLE などの基礎疾患を持つ患者に発症リスクが高い。全身倦怠感、関節痛、発熱、腹痛、食思不振、嘔気、嘔吐、下痢、体重減少、搔痒感、黄疸などを来たし、進行すると腹水、食道静脈瘤、肝脾腫、凝固障害などを認める。肝組織像に特徴があり、*peliosis hepatitis*、類洞閉塞症候群、結節性再生性過形成 (nodular regenerative hyperplasia [NRH]) がみられる。

○ ザフィルルカスト

2001 年から発売されているロイコトリエン受容体拮抗薬で、気管支喘息治療に用いられる。一過性にトランスアミナーゼ上昇を来すが無症状で、使用継続しても一般には 3 ヶ月以内に正常化する。しかし、3 ヶ月～18 ヶ月の継続投与の間に、稀に (0.1% 未満) 顕性の肝障害を来たし、その 1/3 は重症化する。劇症肝炎死亡例も報告されている。重症化例にはザフィルルカスト 1 日投与量が 40 mg よりも 80 mg の患者が多い。肝障害は圧倒的に女性に多く、また 40 歳代以降の中高齢者に発症している。アレルギー症状を伴う症例は非常に少ない。これらから代謝性特異体质に起因する発症の可能性が強い。ザフィルルカストは CYP2C9 によりメチル水酸化を受けていくつかの肝毒性のある中間代謝物へと代謝されるとされており、一般に CYP 活性が女性に高いことが指摘されている。

○ 経口避妊薬（エストロゲン製剤とプロゲステロン製剤の合剤）

服用中の女性に胆汁うつ滞型の肝障害を来すことがある。黄疸と搔痒感を認め、ビリルビンは上昇するが ALP 上昇は軽度、γ-GTP は正常値に留ま

るものが多い。これは、エストロゲンによる肝細胞毛細胆管側膜上のトランスポーター (MRP2、BSEP) の阻害によると考えられる。また、長期（数ヶ月～20 数年）の服用後に肝の限局性結節性過形成 (focal nodular hyperplasia [FNH])、腺腫、肝癌を発生することがある。また、エストロゲンは肝由来の凝固因子を増加させるため肝静脈血栓症を惹起することがある。

○ ジスルフィラム

アセトアルデヒド阻害薬で抗酒精療法に用いられ、肝障害は服用開始後 1 ～24 週に出現する。肝細胞障害型を呈するものが多く、アレルギー症状は少なく、代謝性特異体質による発症の可能性が強い。

○ 蛋白同化ステロイド

男性ホルモン作用は弱く、再生不良性貧血などに使用される。 C_{17} アルキル化ステロイドで、軽度のトランスアミナーゼ上昇や胆汁うっ滯を主とする肝障害を起こすことがあるが、ALP の上昇は非常に軽度である。肝組織では zone 3 を中心とした胆汁うっ滯像を認める。毛細胆管レベルでの胆汁分泌障害が原因とされる。稀ではあるが、経口避妊薬と同様に peliosis hepatitis、肝腺腫、肝細胞癌を発症する症例がある。

○ ビタミンA（パルミチン酸レチノール）

高用量、長期に使用した場合に、非特異的な肝酵素上昇を認め、時に門脈圧亢進症状（腹水）を伴う。肝組織像では、星細胞（伊東細胞）の増殖と脂肪蓄積が見られ類洞が圧排されて狭小化する。

○ プロピルチオウラシル

甲状腺ペルオキシダーゼ阻害作用を持つ抗甲状腺薬で、投与開始後多くは 1～3 ヶ月に肝障害を発症する。肝細胞障害型が多く、1999 年の全国調査では胆汁うっ滯型は無い。チアマゾールなど、他の抗甲状腺薬でも肝障害を発症するが、胆汁うっ滯型が比較的多い。骨髄抑制や無顆粒球症などを伴う重篤な症例の報告もある。主にアレルギー性機序によると考えられる。

表2. 5例以上報告のあった薬物、例数、病型およびDLST陽性率（1999年全国調査）

薬効分類	一般名	例数	病型					DLST陽性率
			肝細胞障害型	胆汁うつ滞型	混合型	劇症肝炎	不明	
解熱・消炎・鎮痛薬	アスピリン	21	9	1	10	1	0	8/18
	アセトアミノフェン	23	11	3	7	2	0	9/15
	イブプロフェン	10	6	1	3	0	0	4/6
	インドメタシン	8	3	2	3	0	0	3/4
	合剤（セデスG＊）	9	6	2	1	0	0	4/6
	合剤（PL顆粒™）	9	5	2	2	0	0	6/8
	ジクロフェナクNa	41	16	9	16	0	0	21/31
	プラノプロフェン	7	4	1	2	0	0	4/6
	メフェナム酸	12	6	1	4	0	1	7/11
	ロキソプロフェンNa	17	11	0	3	1	2	9/14
痛風・高尿酸血症用薬	アロプリノール	7	2	1	2	1	0	0/3
精神・神経用薬	カルバマゼピン	18	6	2	9	1	0	6/11
	塩酸クロルプロマジン	10	2	2	6	0	0	1/7
	バルプロ酸Na	11	4	1	4	1	1	0/7
	ハロペリドール	5	4	0	1	0	0	4/5
	フェニトイント	19	14	1	4	0	0	4/9
抗アレルギー薬	オキサトミド	21	4	7	9	0	1	4/16
	セラトロダスト	5	3	0	2	0	0	1/4
	トラニラスト	19	5	4	10	0	0	1/13
循環器用薬	アジマリン	11	1	4	5	0	1	4/10
	塩酸アプリンジン	14	4	5	5	0	0	1/11
	塩酸ニカルジピン	5	2	0	3	0	0	2/4
	トラピジル	9	6	0	3	0	0	1/6
	ニフェジピン	8	3	2	3	0	0	1/3
	メチルドパ	5	2	2	1	0	0	1/3
消化器用薬	塩酸ラニチジン	5	2	1	0	0	2	2/3
	シメチジン	6	4	1	1	0	0	4/4
	ファモチジン	13	7	4	2	0	0	3/8
	ランソプラゾール	6	5	0	0	1	0	2/4
	オメプラゾール	5	5	0	0	0	0	1/3
	サラゾスルファピリジン	19	11	0	7	1	0	3/10
	スルピリド	6	4	0	2	0	0	5/5
	チオプロニン	45	12	19	13	0	1	35/39
糖尿病用薬	グリベンクラミド	5	2	2	1	0	0	1/2
	アカルボース	12	6	1	4	1	0	0/7
	ボグリボース	6	5	0	1	0	0	1/2
	トログリタゾン*	19	11	0	7	0	1	3/15
	エパルレストット	5	2	2	1	0	0	1/5
ホルモン用薬	酢酸クロルマジノン	6	2	2	1	1	0	1/2
	ダナゾール	8	6	0	1	0	1	0/5
	チアマゾール	21	7	8	6	0	0	0/8

	プロピルチオウラシル	14	8	0	5	0	1	2/11
抗生素質	アモキシシリン	9	5	0	4	0	0	2/4
	アンピシリン	13	7	2	4	0	0	5/5
	ピペラシリンNa	42	21	5	12	0	4	9/17
	セファゾリンNa	17	10	1	6	0	0	3/8
	セファクロル	24	11	6	5	0	2	10/16
	セフォペラゾンNa	6	3	1	2	0	0	2/2
	塩酸レナンピシリソ	5	2	0	3	0	0	0/3
	イミペネム・シラスター	9	3	3	3	0	0	5/5
	塩酸セフォゾプラン	6	2	1	3	0	0	0/1
	セフォチアム	33	15	5	11	0	2	6/13
	セフィキシム	7	1	1	5	0	0	2/4
	セフジニル	7	1	2	2	0	2	2/5
	セフタジジム	6	3	0	3	0	0	1/3
	セフテラム	8	3	0	5	0	0	2/5
	セフトリアキソンNa	6	2	0	4	0	0	0/2
	セフポドキシム	8	3	1	4	0	0	2/5
	セフメタゾールNa	13	9	1	3	0	0	3/6
	トシリ酸スルタミシン	7	4	1	2	0	0	2/3
	フロモキセフNa	8	3	3	2	0	0	1/6
化学療法薬	ラタモキセフNa	6	5	0	1	0	0	2/2
	クラリスロマイシン	10	5	1	4	0	0	4/8
	塩酸ミノサイクリン	18	7	5	4	1	1	4/9
	ホスピマイシン	11	10	0	1	0	0	1/3
	ロキシスロマイシン	6	5	0	1	0	0	0/3
	イソニアジド	19	9	1	7	1	1	7/14
	リファンピシン	26	16	4	6	0	0	1/7
抗真菌薬	塩酸シプロフロキサシン	6	4	0	2	0	0	0/2
	オフロキサシン	17	8	3	5	0	1	2/9
	レボフロキサシン	14	7	3	4	0	0	1/8
	スルファメトキサゾール	6	2	3	1	0	0	2/3
	ノルフロキサシン	8	3	3	2	0	0	2/6
	グリセオフルビン	5	2	1	2	0	0	1/3
	抗癌薬	テガフル・ウラシル	26	12	4	5	4	1
その他	ハロタン	15	7	3	1	4	0	2/14
	アシクロビル	12	7	1	4	0	0	1/6
	ストレプトキナーゼ・ストレプトドルナーゼ*	5	3	2	0	0	0	5/5
	漢方薬	合剤(小柴胡湯)	18	9	7	1	0	1
	合剤(柴苓湯)	5	3	0	2	0	0	3/5
	合剤(葛根湯)	5	1	2	2	0	0	3/5

* : 国内販売中止

表3. 劇症肝炎例の起因薬物（1999年全国調査）⁵

薬物名	年齢	発症までの日数	DLST	転帰
ロキソプロフェンNa	47	27	(+)	死亡
アセトアミノフェン	59	3	(+)	死亡
アセトアミノフェン	44	40	(+)	生存
パブロン™(アセトアミノフェン含有)	36	3	(-)	死亡
アスピリン(アセチルサリチル酸)	58	5	(+)	生存
アロプリノール	68	9		生存
ベンズブロマロン	53	67	(+)	死亡
バルプロ酸Na	24			生存
カルバマゼピン	20	17	(-)	死亡
塩酸デラプリル	63	7	(-)	死亡
ランソプラゾール	55	30		生存
トログリタゾン*	58	90	(+)	死亡
トログリタゾン*	66	110	(-)	死亡
アカルボース	64	78	(-)	死亡
塩酸クロルプロマジン	71	60		死亡
セファレキシン	54	12	(+)	死亡
ホスホマイシン	48	60	(+)	生存
塩酸ミノサイクリン	61	7	(-)	死亡
イソニアジド	45	57	(+)	死亡
ピラジナミド	49	40		生存
フルタミド	77	30		死亡
ドキシフルリジン		28	(-)	生存
テガフルール	56	30	(-)	生存
テガフルール・ウラシル	60	15	(-)	死亡
テガフルール・ウラシル	40	48	(-)	生存
ハロタン	56	10	(-)	生存
ハロタン	58	12	(-)	生存
ハロタン	67	10	(-)	死亡
「シンナー」(有機溶剤)	47	44		生存
ゾピクロン／セデスG	70	7	(-)	生存
ベシル酸アムロジピン／セロトロダスト	70		(-)	生存
イソニアジド／リファンピシン	75	70		死亡
イソニアジド／リファンピシン	52	180		死亡
イソニアジド／リファンピシン	68	65		死亡

抗真菌薬	50		(+)	死亡
新セデス™/パブロン™	30	8	(+)	死亡
ナロンエース™/アセトアミノフェン	36		(+)	生存
総合感冒薬/ジクロフェナクNa	32	20	(—)	死亡
ジクロフェナクNa/トロキシピド			(+)	死亡
バルプロ酸Na/塩酸クロルプロマジン/ レボメプロマジン	31	900	(—)	死亡
フルニトラゼパム/ベゲタミンA/サフ ラン/アモバルビタールほか	27	14	(—)	生存
ピロミドサン/セフィジミル/プラノ プロフェン/アセチルサリチル酸ほか	68	7	(—)	死亡
フロセミド/スピロノラクトン /ブコローム/フルファリンほか	55	50	(—)	生存

一般用医薬品を含む。 * : 国内販売中止

3. 副作用の判別基準（判別方法）

判断の基本は、薬物服用と肝障害の経過とが時間的に関連することと、他の肝障害の除外診断である。

従来わが国では、1978年に提案された診断基準案（薬物と肝、第3回薬物と肝研究会記録、1978、p. 96-98、杜稜印刷）が用いられてきたが、アレルギー機序による肝障害にのみ対応したものであること、診断のポイントとなる薬物リンパ球刺激試験（DLST）の偽陽性のために診断がつきにくいという欠点があった。その後、1993年に出された国際コンセンサス会議の診断基準（J Clin Epidemiol. 1993;46: 1323-1330）の有用性も示されていたが、3年間の日本肝臓学会大会での議論を経て、我が国なりにこれに手を加えた新しい診断基準が2004年に提起された。これは表4に示すスコアリングを用いて診断を行うもので、まずALTとALP値から肝障害を分類して、8つの項目ごとにスコアリングを行い、表4の脚注に示した判定基準で判定するものである。このスコアリングを薬物性肝障害683例と除外症例99例とに当てはめたところ、感度は98.7%、特異度は97.0%と良好な判定が行えた。また、スコアリングを行うにあたってのマニュアルを表5に示す。

表4 DDW-J 2004薬物性肝障害ワークショップのスコアリング（肝臓 2005; 46: 85-90より引用）

	肝細胞障害型		胆汁うっ滯または混合型		スコア		
<u>1. 発症までの期間</u>	初回投与	再投与	初回投与	再投与			
a. 投与中の発症の場合 投与開始からの日数	5~90日	1~15日	5~90日	1~90日	+2		
	<5日、>90日	>15日	<5日、>90日	>90日	+1		
b. 投与中止後の 発症の場合 投与中止後の日数	15日以内	15日以内	30日以内	30日以内	+1		
	>15日	>15日	>30日	>30日	0		
<u>2. 経過</u>	ALTのピーク値と正常上限との差		ALPのピーク値と正常上限との差				
投与中止後のデータ	8日以内に50%以上の減少		(該当なし)		+3		
	30日以内に50%以上の減少 (該当なし)		180日以内に50%以上の減少 180日以内に50%未満の減少		+2 +1		
	不明または30日以内に50%未満の減少		不变、上昇、不明		0		
	30日後も50%未満の減少か 再上昇		(該当なし)		-2		
投与続行および不明					0		
<u>3. 危険因子</u>	肝細胞障害型		胆汁うっ滯または混合型				
	飲酒あり		飲酒または妊娠あり		+1		
	飲酒なし		飲酒、妊娠なし		0		
<u>4. 薬物以外の原因の有無²⁾</u>	カテゴリー1、2がすべて除外				+2		
	カテゴリー1で6項目すべて除外				+1		
	カテゴリー1で4つか5つが除外				0		
	カテゴリー1の除外が3つ以下				-2		
	薬物以外の原因が濃厚				-3		
<u>5. 過去の肝障害の報告</u>	過去の報告あり、もしくは添付文書に記載				+1		
	なし				0		
<u>6. 好酸球增多 (6%以上)</u>	あり				+1		
	なし				0		
<u>7. DLST</u>	陽性				+2		
	擬陽性				+1		
	陰性および未施行				0		
<u>8. 偶然の再投与が行われた時の反応</u>	肝細胞障害型		胆汁うっ滯または混合型				
単独再投与	ALT倍増		ALP(T.Bil)倍増		+3		

初回肝障害時の併用薬 と共に再投与	ALT倍増	ALP(T.Bil)倍増	+1		
偶然の再投与なし、ま たは判断不能			0		
	総スコア				
1) 薬物投与前に発症した場合は「関係なし」、発症までの経過が不明の場合は「記載不十分」と判断して、スコアリングの対象としない。 投与中の発症か、投与中止後の発症化により、a または b どちらかのスコアを使用する。					
2) カテゴリー1 : HAV、HBV、HCV、胆道疾患(US)、アルコール、ショック肝 カテゴリー2 : CMV、EBV. ウイルスは IgM HA 抗体、HBs 抗原、HCV 抗体、IgM CMV 抗体、IgM EB VCA 抗体で判断する。 判定基準：総スコア 2点以下：可能性が低い 3、4点：可能性あり 5点以上：可能性が高い					

表5 薬物性肝障害診断基準の使用マニュアル（肝臓 2005; 46: 85-90 より引用）

1. 肝障害をみた場合は薬物性肝障害の可能性を念頭に置き、民間薬や健康食品を含めたあらゆる薬物服用歴を問診すべきである。
2. この診断基準は、あくまで肝臓専門医以外の利用を目的としたもので、個々の症例での判断には、肝臓専門医の判断が優先する。
3. この基準で扱う薬物性肝障害は肝細胞障害型、胆汁うつ滞型もしくは混合型の肝障害であり、ALTが正常上限の2倍、もしくはALPが正常上限を超える症例と定義する。
ALT および ALP 値から次のタイプ分類を行い、これに基づきスコアリングする。

肝細胞障害型	$ALT > 2N + ALP \leq N$ または $ALT\text{比}/ALP\text{比} \geq 5$
胆汁うつ滞型	$ALT \leq N + ALP > 2N$ または $ALT\text{比}/ALP\text{比} \leq 2$
混合型	$ALT > 2N + ALP > N$ かつ $2 < ALT\text{比}/ALP\text{比} < 5$

N: 正常上限、ALT 比=ALT 値 / N、ALP 比=ALP 値 / N
4. 重症例では早急に専門医に相談すること（スコアが低くなる場合がある）。
5. 自己免疫性肝炎との鑑別が困難な場合（抗核抗体陽性の場合など）は、肝生検所見や副腎皮質ステロイド薬への反応性から肝臓専門医が鑑別すべきである。
6. 併用薬がある場合は、その中で最も疑わしい薬を選んでスコアリングを行う。

薬物性肝障害の診断を行った後、併用薬の中でどれが疑わしいかは、1 発症までの期間、2 経過、5 過去の肝障害の報告、7 DLST の項目から推定する。

7. 項目4 薬物以外の原因の有無で、経過からウイルス肝炎が疑わしい場合は、鑑別診断のためには IgM HBc 抗体、HCV-RNA 定性の測定が必須である。
 8. DLST が偽陽性になる薬物がある（肝臓専門医の判断）。DLST は別記の施行要領に基づいて行うことが望ましい。アレルギー症状として、皮疹の存在も参考になる。
 9. 項目8 偶然の再投与が行われた時の反応は、あくまで偶然、再投与された場合にスコアを加えるためのものであり、診断目的に行ってはならない。倫理的観点から原則、禁忌である。なお、代謝性の特異体質による薬物性肝障害では、再投与によりすぐに肝障害が起こらないことがあり、このような薬物ではスコアを減点しないように考慮する。
 10. 急性期（発症より7日目まで）における診断では、薬物中止後の経過が不明のため、2 の経過を除いたスコアリングを行い、1 点以下を可能性が少ないと判断する。その後のデータ集積により、通常のスコアリングを行う。
-

4. 判別が必要な疾患と判別方法

<肝細胞障害型>

- 急性ウイルス肝炎 (B 型慢性肝炎の急性増悪を含む)
海外渡航歴、なま物の摂取、不特定の性的行為の有無、家族歴
IgM HA 抗体、HBs 抗原、IgM HBc 抗体、HCV 抗体、HCV-RNA の測定
- CMV、EBV による肝障害
咽頭痛、頸部リンパ節腫大の有無
白血球像で異型リンパ球の增多、血清 LDH の増加
IgM CMV 抗体、IgM EB VCA 抗体などの関連抗体の測定
- アルコール性肝障害
飲酒歴
血清 γ -GTP および IgA の高値、AST > ALT のトランスアミナーゼ値上昇

- 過栄養性脂肪肝
 - BMI、HOMA-IR、腹部超音波所見
- 自己免疫性肝炎
 - IgG、抗核抗体の測定
 - 自己免疫性肝炎については、薬物性肝障害との判別はスコアリングでは不可能なので、肝生検所見や副腎皮質ステロイド薬への反応性から判別する。
- ショック肝
 - 血圧低下がおこる原因疾患の有無、血圧低下の病歴

<胆汁うっ滯型>

- 閉塞性黄疸
 - 腹部所見（圧痛、腫瘤触知など）
 - 腹部超音波検査もしくは腹部CT
- 原発性胆汁性肝硬変
 - 血清IgM、抗ミトコンドリア抗体、抗PDH抗体の測定
- 原発性硬化性胆管炎
 - MRCP、可能であればERCP
- 特殊な肝内胆汁うっ滯
 - 良性反復性肝内胆汁うっ滯、妊娠性肝内胆汁うっ滯など

5. 治療方法

薬物性肝障害の多くの症例は早期発見により薬物投与中止により速やかに回復する。一部においては発見の遅れや、個体差により重篤化し治療に難渋することがある。薬物性肝障害の診断基準に関する議論が多く内外でなされている。薬物性肝障害の一般的な治療を述べる。

<一般療法>

薬物性肝障害の基本治療としては、起因薬物の同定を速やかに行い、早期にその薬物の投与を中止することが第一である。軽度の肝障害は自然に改善する。ALT 300 IU/L 以上、総ビリルビン 5 mg/dL 以上などの中等度以上の肝細胞障害や黄疸を呈する場合は、入院加療にて経過観察をする。しかし一部に劇症化する例がありその予後は肝移植を必要とされる例がある。

一般的な急性肝障害(急性肝炎など)の治療に準じ、安静臥床での経過観察、消化のよい(低脂肪食: 脂肪を一日 30~40 g に制限など)食事を中心とした食事療法、そして薬物療法である¹²⁾。食事ができない場合 5~10% ブドウ糖 500~1000 mL を基本に輸液を施行する。

しかし肝庇護薬を含めた薬物療法はそれ自体でさらに肝障害を引き起こすこともありうるので、乱用は慎むべきである。薬物療法が基本的に必要なのは、黄疸遷延化例と劇症肝炎移行が考えられる例である。

また、飲酒者においては健常者よりも薬物性肝障害を起こしやすいともいわれている。それはフリーラジカルのスカベンジャーである、グルタチオンおよびシステインが減少しており、肝細胞内での脂質過酸化が起りやすいう状況であり、抗酸化作用のある薬物や、ビタミン C、E などの使用も効果があるとされている。

<薬物療法>

1. 基本的薬物療法

1) 肝細胞障害型

中等度以上肝細胞障害例(ALT 300 IU/L 以上)においては、グリチルリチン製剤で抗アレルギー作用のある強力ネオミノファーゲンシー(SNMC)の静注を行い ALT 改善に努める。SNMC は、一回、20~100 mL の静注同時に、肝細胞膜保護作用を有するウルソデオキシコール酸(UDCA)の経口投与を行う¹³⁾¹⁴⁾。これらにより、ALT 100 IU/L 以下に低下させることに努める。

肝細胞障害が重症化し、劇症肝炎に陥ったときの治療は、IVH、人工肝補助療法を用いる。血漿交換、血液透析を行う。劇症肝炎予後予測式を参考にし、場合によっては肝移植となる場合もある¹⁵⁾¹⁶⁾。与芝の予知式を挙げる。 $Z = -0.89 + 1.74 \times (\text{原因}) + 0.056 \times \text{総ビリルビン}(\text{mg/dL}) - 0.014 \times \text{コリンエステラーゼ}(\text{U/L})$ 、原因が HAV、HBV(急性感染)、アセトアミノフェンなら原因=1、原因が HBV キャリア、C、非 A~非 C、アレルギー性薬物性肝炎、自己免疫性なら原因=2 とし、1 あるいは 2 の数値をあてはめ使用する。 $Z > 0$ で脳症発現の可能性大、PT60% の時点におけるデータで、かつ血液浄化法開始前の検査値を使用する。これらは、ウイルス性などの一般的な劇症肝炎の治療に準ずる。

アセトアミノフェンの大量服用による、急性肝不全の場合服薬直後であれば、胃洗浄を施行する。しかし、服薬 10 時間以内であれば肝グルタチオンを補填する目的で前駆体である N-アセチルシステインを点滴静注する¹⁷⁾。しかし本邦においては静注薬がないので、N-アセチルシステインであるアセチルシステイン内用液を胃管から、初回 140 mg/kg、以後 4 時間毎に 70 mg/kg を 17 回、計 18 回を経口または経鼻胃管より投与する。(血中濃度をモニターするとよい)。

2) 胆汁うっ滞型の薬物性肝障害の治療薬

胆汁の流出障害がおこるので、食事は脂肪の吸収不良防止のために低脂肪食とする¹²⁾。総ビリルビン 10 mg/dL 以上の高度の黄疸遷延例に対しては脂溶性ビタミンの不足を補う。ビタミン A(10 万単位)、K(10 mg) を 4 週ごとに筋注、次に薬物療法の選択となる。

また、遷延する黄疸の場合(総ビリルビン 10 mg/dL 以上)、脂溶性ビタミン不足が生ずるため、ビタミン A(10 万単位)、K(10 mg) を 4 週ごとに筋注、次に薬物療法の選択となる。

薬物療法としては、まずは、利胆作用のある UDCA は副作用が少なく第一選択薬である¹⁴⁾¹⁸⁾。世界的にこのように記載されており、遷延化が見られる場合、副腎皮質ステロイド(プレドニゾロン)を使用する。しかし、開始後 1 週間で改善の見られない場合、漸減中止とする。

また、UDP グルクロノシルトランスフェラーゼ活性亢進作用を期待し、フェノバルビタールを使用することもある。タウリン(アミノエチルスルホン酸)も利胆作用があり使用される。タウリンは、抗酸化作用が強く、肝細胞保護作用も持ち合わせるので、使用しやすい¹⁹⁾。また、搔痒感が強い場合、新しい陰イオン交換樹脂であるコレステミドが従来のコレステラミンよりも量が少なく飲みやすく、効果も強くよく使用されるようになってきた²⁰⁾。

(参考) その他の治療

以下の処方は十分な科学的根拠はないが、広く使用されている。

処方例

- ・ウルソデオキシコール酸 100 mg 3~6錠 分3 食後1日2回 (適応外)
 - ・タウリン散 (1 g) 3~6包 分3 食後1日3回
 - ・強力ネオミノファーゲンシー注 (グリチルリチン製剤) 1回 40~60mL
1日1~2回 静注
 - ・プレドニゾロン錠 5 mg 6~8錠 分2~3 食後
1週間前後服用しビリルビン値の低下が認められれば、以後3~4日毎に漸減する。開始後10日以内に改善のみられない場合、速やかに漸減中止する。
 - ・茵陳蒿湯 (2.5 g/包) 3包 分3 食前
胆汁うっ滞に有効である場合がある。
 - ・コレステミド 500 mg 6~8錠、分2 朝夕食前 (適応外)
搔痒感が強い場合に使用する。ウルソとは同時に服用しない。
 - ・コレステラミン 9g を水100 mLに溶かし、分2~3服用。上記に比べ量が多く飲みづらい問題点があり、最近はあまり使用されない。
 - ・抗ヒスタミン薬との併用をすることもある。ジフェンヒドラミン軟膏を塗布することが多い。
- などが具体的な使用例である。

<幼小児に対する治療>

小児の薬物性肝障害に対しては、成人の肝障害の治療に準じ、特別な治療法はない。急性肝不全を呈する患児の治療は他の原因による場合と同じで、まず人工肝補助を施行できる場合は行い、できない場合はそれらが可能な施設へ搬送する。さらに肝再生の望めない場合で自発的なドナーがいる場合、肝移植ができない施設の場合は肝移植が行える施設へ転送する。

6. 典型的症例概要

○ 肝細胞障害型

症例1：60歳代、女性

主訴：全身倦怠感、発熱

飲酒歴：機会飲酒

喫煙歴：なし

現病歴：大動脈閉鎖不全症、高血圧症、慢性胃炎と診断され、塩酸ベタキソロール、シメチジン、テプレノンを内服していた。約2年後の血液検査では、AST 26 IU/L、ALT 15 IU/L、ALP 198 IU/L（正常値100～358 IU/L）、 γ -GTP 25 IU/L（正常値7～29 IU/L）と肝機能検査値に異常は認めなかつた。血圧コントロール不良のため、その27日後にバルサルタンを追加された。バルサルタン開始15日後、全身倦怠感が出現、37°C台の発熱も認めたため、近医を受診。受診時施行の血液検査で高度の肝障害を認め、翌日紹介入院となつた（第1病日）。

入院時現症・検査所見：全身倦怠感、発熱以外の愁訴はなく、肝脾腫、黄疸などの身体所見も認めなかつた。

検査所見では、WBC 2,800 / μ L (neut 82%、eos 0%、lymph 15%、mono 2%)、RBC 435×10^4 / μ L、Hb 13.2 g/dL、PLT 138×10^3 / μ L、プロトロンビン時間71% (PT INR 1.27)、Alb 4.3 g/dL、T. Bil 0.59 mg/dL、AST 1180 IU/L、ALT 1280 IU/L、ALP 234 IU/L、 γ -GTP 38 IU/Lと肝細胞障害型の肝障害を認めた。HBs 抗原（-）、HCV RNA 定性（-）、IgM-HA 抗体（-）、抗核抗体（+）、抗ミトコンドリア抗体（-）、IgG 1463 mg/dL、IgM 144 mg/dL、CMV IgG（+）、CMV IgM（-）、EBV VCA IgG（+）、EBV VCA IgM（-）であった。入院時の腹部CTでは肝形態は正常、脾腫も認めなかつた（図17）。

臨床経過：薬物投与歴より、バルサルタンによる薬物性肝障害が疑われたため、同剤を中止し、経過観察とした。発熱は入院当日に37°C台のものを認めたのみで、それ以降は認めず、全身倦怠感も軽減した。肝機能検査値は、第6病日には、AST 156 IU/L、ALT 490 IU/L、ALP 296 IU/L、 γ -GTP 69 IU/L、第15病日には、AST 29 IU/L、ALT 62 IU/L、ALP 223 IU/L、 γ -GTP 48 IU/Lと速やかに改善した。バルサルタンに対するリンパ球刺激試験(DLST)の結果は陰性であった。第14病日に肝生検を施行。門脈周辺域の炎症細胞浸潤、小葉の spotty necrosis を認め、急性肝炎の像と類似していた（図18）。

経過、検査結果より、バルサルタンによる薬物性肝障害を考え、薬物性肝障害診断基準に従いスコアリング、国際コンセンサス会議の診断基準で

は7点で”probable”、2004 DDW-J薬物性肝障害ワークショップで提案された診断基準では「可能性が強い」となり、バルサルタンによる肝細胞障害型の薬物性肝障害と診断した。血圧についてはアゾセミドでコントロール可能となった。第16病日に退院。退院20日後の外来での血液検査では、AST 27 IU/L、ALT 24 IU/L、ALP 207 IU/L、 γ -GTP 35 IU/Lと肝機能検査値はほぼ正常化していた。その後の肝機能検査値は正常値を維持している。

薬物の投与歴、原因と疑われる薬物中止後の経過、他の原因の除外などにより、肝細胞障害型の薬物性肝障害との診断に至った症例である。

図17. 腹部CT 画像

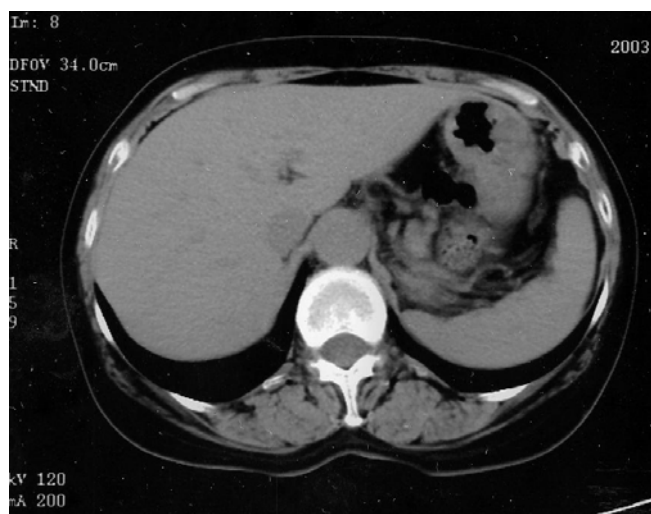
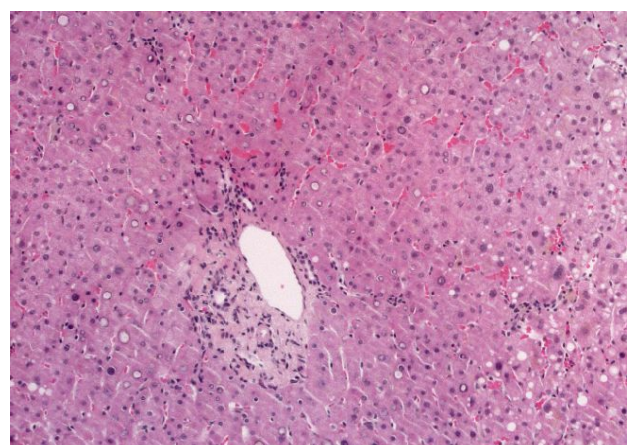


図18. 症例1 の肝生検組織像



○ 胆汁うっ滯型

症 例： 50歳代、女性

既往歴：関節リウマチ 20歳より治療中

抗リウマチ薬（詳細不明）で間質性肺炎の既往あり 8年前

帶状疱疹 4年前

高脂血症 同年

喫煙歴：なし

飲酒歴：機会飲酒 （ビールを少量 年に数回程度）

現病歴：労作時前胸部痛のため近医で心カテを実施したところ、狭窄部を認めたため加療目的で紹介された。入院4日後にPCI：経皮的冠動脈血行再

建術（#7 に薬剤漏出性ステント留置）を施行した。たこつぼ心筋症と対角枝領域に梗塞を認めた。

入院後経過：入院当初（PCI 施行 4 日前）は正常範囲内であった肝機能（トランスマニナーゼ、胆道系酵素など）が、PCI 施行 13 日後より徐々に上昇した（AST 62 IU/L、ALT 73 IU/L、ALP 223 IU/L、 γ -GTP 305 IU/L）。グリチルリチン製剤（SNMC）60mL 連日投与を PCI 施行 19 日後（AST 258 IU/L、ALT 416 IU/L）より開始した。PCI 施行 25 日後には、（T.Bil 4.36mg/dL、AST 619 IU/L、ALT 1128 IU/L、ALP 2452 IU/L、 γ -GTP 2045 IU/L）となつた。肝機能の悪化とともに薬疹が出現、PCI 施行 33 日後（T.Bil 13.01mg/dL、AST 334 IU/L、ALT 683 IU/L、ALP 2369 IU/L、 γ -GTP 1716 IU/L）、トランスマニナーゼの改善傾向を認めるも、黄疸の悪化を認めた。使用していた薬剤に対し DLST を施行したところアスピリン（100mg）、ニコランジル（5mg）が陽性と判定された。PCI 施行 50 日後には（T.Bil 26.68mg/dL、D.Bil 20.08mg/dL、AST 104 IU/L、ALT 196 IU/L、ALP 2276 IU/L、 γ -GTP 1405 IU/L）、黄疸がさらに悪化。PCI 施行 51 日後よりスティーブンス・ジョンソン様の皮疹・口唇びらんが出現し、PCI 施行 52 日後よりステロイドパルス治療を開始。循環器系の薬物をできるだけ中止したかったが、ステント留置から 3 ヶ月間は抗凝固療法（アスピリン）を緩めることは出来ず、PCI 施行 56 日後（T.Bil 22.34mg/dL、D.Bil 17.87mg/dL、AST 218 IU/L、ALT 373 IU/L、ALP 2903 IU/L、 γ -GTP 3067 IU/L）にも黄疸の改善認めず、胆道系酵素の悪化を認めたため、PCI 施行 57 日後より血漿交換を開始し、合計 12 回施行した。徐々に肝機能は改善し、PCI 施行 86 日後（T.Bil 5.02mg/dL、D.Bil 4.22mg/dL、AST 163 IU/L、ALT 236 IU/L、ALP 1712 IU/L、 γ -GTP 1113 IU/L）と黄疸の軽減を認め、PCI 施行 102 日後には、血漿交換の施行日をあけても（T.Bil 1.06mg/dL、D.Bil 0.63mg/dL、AST 59 IU/L、ALT 98 IU/L、ALP 904 IU/L、 γ -GTP 850 IU/L）となり血漿交換を終了した。PCI 施行 105 日後に経皮的肝生検を施行した結果は薬物性肝障害に伴う胆汁うっ滞像として矛盾はなかった。しかし、その時点では（T.Bil 1.12mg/dL、AST 82 IU/L、ALT 125 IU/L、ALP 1369 IU/L、 γ -GTP 1467 IU/L）と上昇していたため循環器系の薬物を最小限とし、PCI 施行 106 日後よりウルソデオキシコール酸（UDCA） 600mg、1 日 3 回を開始した。肝

機能障害は再燃することなく PCI 施行 122 日後(T. Bil 0.69mg/dL、AST 36 IU/L、ALT 67 IU/L、ALP 626 IU/L、 γ -GTP 973 IU/L)、黄疸の消失と胆道系酵素の改善傾向を認め退院となった。

発症時期、DLST により、アスピリン、ニコランジルによる薬物性肝障害と診断した症例である。DDW-J' 04 薬物性肝障害シンポジウム案によるスコアリングでは 10 点 (highly probable) と判定された。肝細胞障害も伴うが、高度黄疸が進行し胆汁うっ滞がメインの経過をとり、ステロイドパルス治療、血漿交換、UDCA が奏功した薬物性肝障害の一例である。（症例提供：自治医科大学大宮医療センター：落合香織）

○ 混合型

症 例：60 歳代、男性 混合型急性肝障害

起因薬：オキサトミド、ベタメタゾン・マレイン酸クロルフェニラミン配合剤

主 呂訴：倦怠感、尿濃染

現病歴：起因薬投与前の肝機能異常なし。疥癬に対して①ベタメタゾン・マレイン酸クロルフェニラミン配合剤の内服投与が開始、その後②オキサトミドが開始された。①の開始後 82 日目および②の開始後 28 日目に混合型肝障害を認めた。

発症時検査データ：

T. Bil 5.18 mg/dL、D. Bil 3.48 mg/dL、AST 250 IU/L、ALT 378 IU/L、ALP 765 IU/L、 γ -GTP 264 IU/L、T. Chol 230 mg/dL、WBC 4700/ μ L、好酸球 15.3%、PT 78%、抗ミトコンドリア抗体陰性、血清 IgM 44 mg/dL、IgM-HA 抗体陰性、IgM-HBc 抗体陰性、HCV-RNA 定性陰性、HSV-IgM 陰性、CMV-IgM 陰性、EBV VCA IgM 陰性

【腹部超音波検査】胆道系疾患なし。

【国際コンセンサス会議（1993）薬物性肝障害診断基準スコア】6 点、probable.

【薬物によるリンパ球幼若化試験結果】上記 2 剤とも陰性。

【日本消化器病学会週間（2004）薬物性肝障害診断基準案スコア】8 点、可能性高い。

【組織所見】Drug induced liver injury : 中心静脈周囲の肝細胞の変性と10%の脂肪化。類洞内に軽度の好酸球浸潤あり。肝細胞内に胆汁色素の沈着を認めたが、胆管病変はなかった。(発症14病日)

【治療と経過】発症後2日目に起因薬中止。起因薬物中止のみで肝障害改善傾向あり、その後にウルソデオキシコール酸600mg/日内服、グリチルリチン静注用製剤投与を開始し肝障害改善した。

○ 急性肝不全

症 例 1 : 60歳代、男性

主 訴 : 意識障害、発熱

既往歴・生活歴 : 常習飲酒家ではない。常用薬はなく健康食品類摂取もない。

現病歴 : 過去に肝障害を指摘されたことはない。S状結腸癌に対してS状結腸切除術を施行されたあと、術後補助化学療法としてテガフル・5-FU合剤(以下被疑薬、450mg/日)の経口投与が開始された。投与18日目に39.5°Cの発熱・咽頭痛が出現し他院を受診し、咽頭炎の診断で感冒薬を投与された。改善しないため被疑薬投与20日目に血液検査を受けたが肝障害を認めなかった。その後も発熱が持続し、投与24日目より食思不振が増悪して経口摂取不能となったが被疑薬のみ必須の薬と考えて25日まで内服を続けていた。最終内服から15時間後に呼名応答困難となり救急搬送された。

入院時現症 : 血圧101/61mmHg、体温37.4°C、脈拍103/分・整、意識はJCS I-3で肝性脳症3度、眼球結膜及び皮膚に黄染を認めた。咽頭は軽度発赤。胸部に異常なし。腹部は平坦・軟で圧痛は認めず、腸雑音はやや亢進。肝脾腎を触知せず、肝濁音界も縮小なし。下肢に軽度の浮腫を認めた。神経学的所見では見当識障害があり(日付と場所を言えず)、羽ばたき振戦の誘発を認めた。嚢症状・髄膜刺激症状は認めなかった。

入院時検査所見 : WBCは13000/ μ Lと上昇、好酸球数は1200/ μ Lであった。PT 21.2秒(22%)と延長。生化学検査ではAlbは3.4g/dLと僅かに低下しており、AST 1215IU/L、ALT 2440IU/L、ALP 744IU/L、 γ -GTP 244IU/L、LDH 1025IU/Lと高値であり、全体として肝実質細胞傷害優位であ

った。T.Bil 2.5 mg/dL であった。また、BUN 70 mg/dL、Cre 2.8 mg/dL と軽度の腎前性腎不全の像を示していた。肝炎ウイルスマーカーは全て陰性で、有意な自己抗体も認めなかった。画像では肝実質は不均一で超音波では実質エコーパターンは粗造であったが肝容積は保たれており、腹水は認められなかった。

臨床経過：以上より急性型の劇症肝不全と診断し直ちに集中治療室入院とした。病歴と既報例の傾向より、家族から得た上記の問診のみで被疑薬を推定した。比較的蛋白結合率の低い薬物であることから血液浄化療法として通常の血液透析を選択、来院後 2 時間で開始、3 時間施行した。来院時の血中テガフル濃度は 17034 ng/ml と通常投与時のピーク濃度の 1.5 倍程度の高値であり、透析後に半減した。これとともに脳症は急速に改善、肝障害も単峰性で軽快した。併用療法としては UDCA、グリチルリチン製剤、ごく短期間の副腎皮質ステロイド投与を行なった。第 3 病日に施行した肝生検所見は線維化所見のない広範肝壊死、回復期の第 14 病日に再度施行した肝生検では大部分の肝細胞が再生し、小葉構造も保たれていた。DLST は被疑薬に対して一過性に強陽性を呈した。DDW-J' 04 薬物性肝障害シンポジウム案によるスコアリングでは 11 点 (highly probable) と判定された。

初期の診断と治療の導入が重要であった薬物性肝障害の重症型と診断された症例である。

(症例提供：土浦協同病院消化器内科 永山和宜・田沢潤一)

症 例 2：ベンズブロマロン

60 歳代、男性、原疾患：高尿酸血症

併用薬：スクラルファート

臨床経過

35 日前 アロプリノールの投与を受けていたが、投与中止。

投与開始日 ベンズブロマロン投与開始 (150 mg/日)。

77～86 日後頃 心窓部痛、全身倦怠感を自覚。

98 日後 AST 1286 IU/L, ALT 1369 IU/L

99～107 日後頃 グリチルリチン・グリシン・システイン配合剤、ビタミン

K2 投与。

108 日後 心窓部痛、熱感出現。ベンズプロマロン中止し入院。

114 日後 肝性脳症、肝不全に至る。

115 日後 AST 465IU/L、ALT 372IU/L、T.Bil 31.3mg/dL。肝性脳症スコア
— II 度

116 日後 DIC を疑い、メシル酸ガベキサート(1500 mg/日)投与開始(156
日後まで)

121 日後 FFP(5 単位/日) 投与開始(176 日後まで)

123~125 日後 直接血液灌流法によるビリルビン吸着施行。

162~174 日後 肝性脳症スコア : II~V 度

176 日後 肝不全により死亡。剖検にて、肝の広範囲壊死を確認。

肝炎ウイルスマーカー : 陰性

DLST (156 日後) : ベンズプロマロン陰性、アロプリノール陰性

検査項目	47日前	44日後	98日後	115日後	116日後	121日後	123日後	124日後	128日後	143日後	152日後	163日後	167日後	174日後
AST (U)	17	60	1286	465	427	266	145	190	367	157	136	166	78	—
ALT (U)	14	71	1369	372	327	170	100	98	115	51	39	60	41	—
γ-GTP (U)	—	—	—	92	85	57	44	—	45	47	46	54	—	—
T-Bil (mg/dL)	0.7	0.8	7.7	31.3	29.2	33.6	33.1	26.1	24.0	22.7	25.3	30.2	27.3	78.9
D-Bil (mg/dL)	—	—	—	18.3	16.4	18.7	22.1	14.9	12.2	11.5	13.6	15.7	14.0	38.2
アンモニア ($\mu\text{g}/\text{dL}$)	—	—	—	40	74	33	—	—	33	—	48	58	79	—
PT (%)	—	—	—	36.9	39.3	26.3	33.5	35.2	30.6	28.0	26.9	41.4	35.2	—

(参考資料) 平成 12 年 2 月 緊急安全性情報 99-2 号

○ その他の薬物起因の肝疾患

クエン酸タモキシフェンによる非アルコール性脂肪肝炎 (NASH) 例

日本消化器病学会誌 2002; 99: 1119 より、千葉大学 横須賀 収教授の許可を頂き掲載

症 例 : 50 歳代、女性

現病歴 : 左乳癌に対し手術施行。この時、AST 13 IU/L、ALT 12 IU/L であった。飲酒歴は手術時まで機会飲酒。乳癌術後、クエン酸タモキシフェン 20 mg/日を 3 年間内服していた。AST 114 IU/L、ALT 103 IU/L であったため、同剤による肝障害を疑い、同意を得た上で中止するも、全身倦怠感および肝機能異常が 6 ヶ月異常持続したため、入院となる。身長 150 cm、体重 54 kg。血液検査所見を表 1 に示す。腹部超音波検査と CT (図 19) で脂肪肝を認めた。本例は大量飲酒の既往を認めず、肝生検所見 (図 20)

から NASH と診断した。UDCA 600 mg／日内服を開始し、全身倦怠感、肝機能の著明な改善がみられた（入院約 6 ヶ月後 AST 29 IU/L、ALT 40 IU/L）。

表 6 入院時検査成績

末梢血一般		肝炎ウイルスマーカー	
WBC	7300 / μl	HBs 抗原	(-)
Neutro	40.0 %	HBs 抗体	(-)
Lymph	48.7 %	HBc 抗体	(-)
Mono	5.2 %	IgM-HA 抗体	(-)
Eosino	5.8 %	HCV 抗体	(-)
Baso	0.3 %	HCV RNA	(-)
RBC	$403 \times 10^4 / \mu l$	特殊検査成績	
Hb	12.5 g/dl	ANA	(-)
Ht	37.7 %	AMA	(-)
Plt	$23.9 \times 10^4 / \mu l$	ASMA	(-)
PT	83 %	IgG	1360 mg/dl
ESR	14 mm/hr	IgA	323 mg/dl
CRP	0.3 mg/dl	IgM	92 mg/dl
生化学的検査		TSH	0.853 μ IU/ml
T.Bil	0.3 mg/dl	Free-T3	2.10 pg/ml
D.Bil	0.2 mg/dl	Free-T4	1.14 ng/dl
ChE	239 IU/L	Ferritin	235 ng/ml
LDH	292 IU/L	AFP	4.2 ng/ml
AST	147 IU/L	PIVKA-II	17 mAU/ml
ALT	167 IU/L	HbA1c	4.5 %
r-GTP	92 IU/L	尿検査	
ALP	286 IU/L	蛋白	(-)
T.P.	7.3 g/dl	糖	(-)
Alb	4.2 g/dl	潜血	(-)
T.Chol	230 mg/dl	便潜血反応	陰性

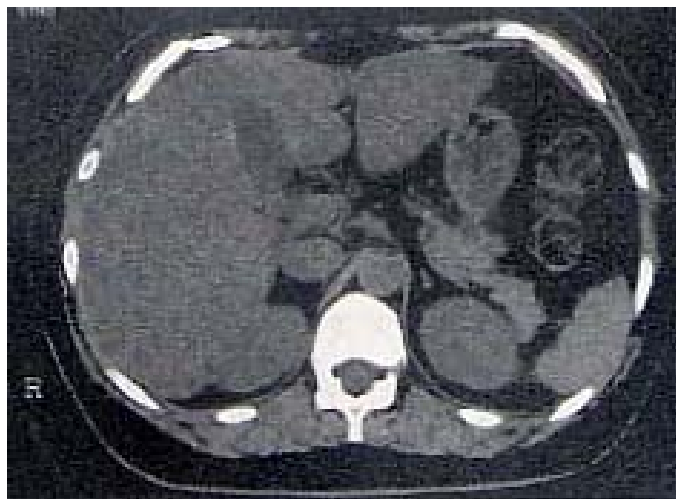


図19 腹部CT：肝臓はびまん性に輝度が低下し、脂肪肝の所見を呈している。

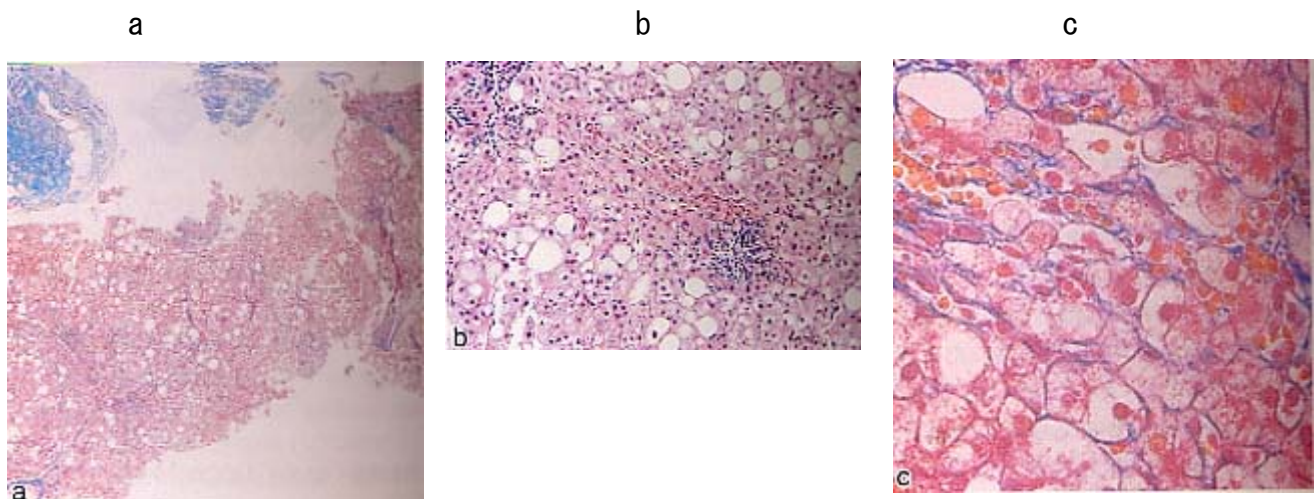


図20 肝組織所見

- a 小葉構造は一部乱れている。実質の脂肪変性が目立ち、門脈域、実質内に線維の進展がみられる (Azan-Mallory 染色)。
- b 実質には脂肪変性に加え、層状壊死が散見される。門脈域には炎症細胞浸潤が目立つ (HE 染色)。
- c 類洞に沿い線維の進展、肝細胞周囲線維化を認める (Azan-Mallory 染色)。

7. その他、早期発見・早期対応に必要な事項

① Pharmacogenomics を利用した薬物性肝障害の予測法に関する研究

薬物代謝を行う重要な酵素にチトクローム P450 (CYP) がある。CYP の分子種の酵素活性は各個人により大きく異なっている。酵素作成の遺伝子に突然変異が起こると蛋白の組成が変わり、酵素活性がなくなる。この酵素活性をもっていないヒトを poor metabolizer と呼び、通常の酵素活性をもっているヒトを extensive metabolizer と呼ぶ。生まれつき酵素活性があるヒトと、ないヒトが存在する。酵素活性のないヒトが比較的多数認められる場合を、遺伝的多型があるという。酵素活性がないヒトに基質となる薬物を投与した場合、薬物血中濃度は酵素活性があるヒトに比較し数倍から数十倍上昇し、副作用が出現しやすくなる。遺伝的多型が存在する酵素には、CYP2A6、2D6、2C19、アセチルトランスフェラーゼ（アセチル基転移酵素）、アルデヒドヒドロゲナーゼなどがある。さらに、遺伝的多型には人種差が存在する。CYP2D6 の poor metabolizer は白人の 7%ほどに存在するが、日本人には 1%未満しか認められない。CYP2C19 は、日本人を含む黄色人種の約 20%は poor metabolizer で、白人は 5%以下である。同じように白人の半数はアセチルトランスフェラーゼの slow acetylator である。一方、日本人は rapid acetylator が 90%を占めているとされている。このように、代謝酵素の遺伝子多型には民族差があることが知られており、日本人での研究が必要となる²¹⁻²²⁾。

また、わが国で開発されたイリノテカン（カンプトテシン誘導体、CPT-11）について、薬物動態関連分子の遺伝子多型から、副作用の原因、予防法に関する研究が最近進んでいる。イリノテカンは体内でカルボキシルエステラーゼによって活性代謝物（SN-38）に転換され、抗がん効果を発揮する。SN-38 は細胞障害性が強く、そのままで正常細胞にも作用し副作用発現の原因になり、副作用として骨髄抑制、下痢のほか肝障害も報告されている。実際には、患者の体内で UGT1A1 によってグルクロロン酸が付加され、細胞毒性が減少し、解毒される。ところがプロモーター領域にある TATA box の TA の繰り返し配列が通常は 6 回であるところ 7 回ある多型の場合は、UGT1A1 の発現が減弱し SN-38 の解毒が進まず強い副作用（特に好中球減少）がみられる症例が多いことが明らかとなっている²³⁻²⁶⁾。また、特にアジア人では、UGT1A1 のエクソン部分の遺伝子多型や UGT1A9 の遺伝子多型によっても、SN-38 の体内動態やグルクロロン酸抱合に違いがあることが判明している²⁷⁻³¹⁾。この UGT1A1 の遺伝子多型を調べて、投与量を決めることが考案され、我が国でも臨床応用が始まっている。

また、チクロピジンによる肝障害（胆汁うつ滯型）は白人よりも日本人で多いことが

知られており³²⁾、予備的研究ではあるが、日本人において、チクロピジンによる肝障害の発生患者群とコントロール群の HLA (Human leukocyte antigen: ヒト白血球抗原) のタイプを比較して、肝障害発症患者は HLA A*3303 を有意に多く保有していること（オッズ比 13.04）、この遺伝子型は北アメリカの白人では 0.53% に対し日本人では 9.7% と多いことが報告されている³³⁾。今後の検証的な研究が必要ではあるが、将来、投与前に HLA をタイピングすることで、チクロピジンによる肝障害の発生を予測できる可能性があると考えられる。

このように薬物代謝には個体間差があることが明らかとなり、遺伝子多型と薬物性肝障害の発症との関連性を検討することより、副作用予防に対する今後のオーダーメイド医療に大きく貢献すると考えられている。

② 最新の研究からの薬物性肝障害の検討

フルタミド投与における肝障害に対するウルソデオキシコール酸 (UDCA) 投与の有効性 —肝障害発症機序解明から、UDCA の効果発現機序から臨床応用へ—

フルタミドおよびその代謝物 OH-フルタミドは、男性ホルモンであるアンドロゲンのレセプター (AR) のアンタゴニストで、アンドロゲンと拮抗して AR に結合して作用を阻害する。AR は、遺伝子転写因子で、アンドロゲン依存性である前立腺癌の増殖を促進するが、フルタミドはそれを阻害し効果が良いことから、現在広く臨床現場で使用されている薬物である。しかし、重要な副作用として肝機能異常があり、その出現率は 13.5% と報告されている³⁴⁾。フルタミド投与による肝障害は胆汁うっ滯や門脈域の壊死を伴う肝炎型が多く、まれに劇症肝炎をおこす重篤例の報告もある³⁵⁻³⁶⁾。しかし、いまだフルタミドによる肝障害の明確な発現機序は不明である。アレルギー反応の関与や³⁷⁾、P450 による親電子産物生成、肝内グルタチオンの低下が原因とする報告もある³⁸⁻³⁹⁾。わが国において、臨床的にフルタミドの薬物性肝障害に対し UDCA 投与の有効性を示唆する報告がなされた⁴⁰⁾。

絶飲水、絶食下においてフェノバルビタールとフルタミドをラットに投与し、実験的肝障害モデルの作製に成功した⁴¹⁾。本モデルは、AST (GOT)、ALT (GPT) 値が上昇し、小葉中心性壊死性変化であり、胆汁うっ滯像は認めなかった。病理組織学的にも、高用量の群が最も広範囲に病変を認めた。肝障害程度は、用量依存性があることが示唆された。フルタミドによる肝障害はチトクローム P450 (CYP) によりフルタミドが酸化され、その反応物が関与することが示唆されている。またフルタミドは、P450 のうち、CYP1A2 により主に代謝

され、OH-フルタミドとなり、血中で維持されることも明らかとなってきた⁴²⁾。また、代謝物であるFLU-1、FLU-2、FLU-3は、OH-フルタミドとともに細胞障害性は弱いことが明らかとなった。フルタミドの酸化体である、FLU-1-N-OHの肝細胞障害性の検討のため、合成したもので検討すると培養ヒト肝細胞において肝細胞障害を起こし、GSHとも結合することが明らかとなった。ヒト肝ミクロソームにFLU-1を添加すると、FLU-1-N-OHが合成された⁴³⁾。つまり、CYP1A2活性が低く、GSHが少ない状況下では肝障害が引き起こされる可能性が推測される。さらに、肝障害ラットの障害部位にFLU-1-N-OHの蛋白結合体が免疫染色で確認し、フルタミド投与患者の尿中にFLU-1-N-OHを検出することが確認された⁴³⁾。これらの事象より、CYP1A2活性が低く、GSH量が低い場合には、FLU-1-N-OHが肝障害を起こしうる可能性が示唆された。そこで、CYP1A2のノックアウトマウス(KOマウス)を利用し肝障害発現の検討を行った。通常マウスに高用量のフルタミドを投与しても肝障害は起こらないが、KOマウスではアミノ酸欠乏下で肝障害が起こり、小葉中心性にびまん性の肝細胞壊死が認められ、CYP1A2活性が肝障害に関与していることが示唆された⁴⁴⁾。P450が関与する薬物性肝障害の多くは肝臓全体にびまん性に認められ、中心静脈周囲の小葉中心性の肝細胞壊死を特徴としている。本モデルの病理組織所見が同様の所見であることから、これのみでは説明できない面もあるが、P450が関与している可能性が強く考えられる。

そこで、ラットにおける実験的肝障害モデルを作製し、フルタミドによる肝障害に対するUDCAの効果を検討した。モデルラットにUDCAを同時投与したところUDCAの同時投与群での肝障害を軽減した。図21に示すようにUDCA非投与群と比較して、UDCA10、20および40mg/kg投与群において、AST、ALT値が有意に低く、さらに、UDCA投与20および40mg/kg投与群においてはLDHも有意に低く、病理所見も肝細胞壊死領域範囲が縮小した⁴¹⁾。以上の結果から、本フルタミド投与実験モデルにおいて、UDCA同時投与は用量依存的に肝障害を軽減し、臨床におけるフルタミド肝障害の改善に対する有効性が示唆される結果であった。

また、フルタミドの代謝産物へUDCAが影響を及ぼすか否かを検討した。代謝産物であるOH-フルタミド、FLU-1およびFLU-2、さらに未変化体のフルタミドの血漿中濃度を測定した。その結果、UDCA投与により血漿中濃度に変化はなくフルタミドの代謝へは、UDCAは全く影響をしないものと推測された⁴¹⁾。

以上の結果から、本フルタミド投与実験モデルにおいて、UDCA同時投与は用量依存的に肝障害を軽減し、臨床におけるフルタミド肝障害の改善に対する有効性が示唆される結果であった。CYP1A2活性低下により、フルタミド酸化体が多く产生され、抗酸化作用を持つUDCA

が効果を発揮する可能性が考えられる。

ラットにおける肝細胞障害型肝障害に対するUDCAの効果は、ガラクトサミン⁴⁵⁾でも報告されている。従って、今回のフルタミドによる肝障害が肝細胞障害型の可能性が高いので、肝細胞保護作用による効果が期待される（適応外）。

対照群をおいた比較試験ではないが、フルタミド単独群（UDCA非投与群）：111例、UDCAとフルタミド併用群（UDCA併用群）：70例の比較検討を行った結果が出されている⁴⁶⁾。肝障害発現率は、UDCA投与群において、非投与群の32%に比し11%と有意に低かった。

図22は肝障害発現率をUDCA投与群と、非投与群とで比較しKaplan-Meier法で示したものである。その結果、UDCAを同時投与しておくと、フルタミド投与初期においても肝障害の発現を抑えるが、その後の発現抑制も顕著であることが明らかとなった。つまり、フルタミドによる薬物性肝障害に対するUDCAの予防効果が示唆されるものである。

これは、前述したラットモデル実験を臨床的に確認したものである。臨床的EBMではないが、基礎的な実験根拠に基づくUDCA治療といえるであろう。薬物性肝障害に対して、このように実験モデルと、臨床検討が同時に行われているものは未だないと思われ、今後の薬物剤肝障害の予防を考える上でも重要な課題と考える。

図21: Effect of UDCA on flutamide-induced hepatotoxicity in rats(文献17より)

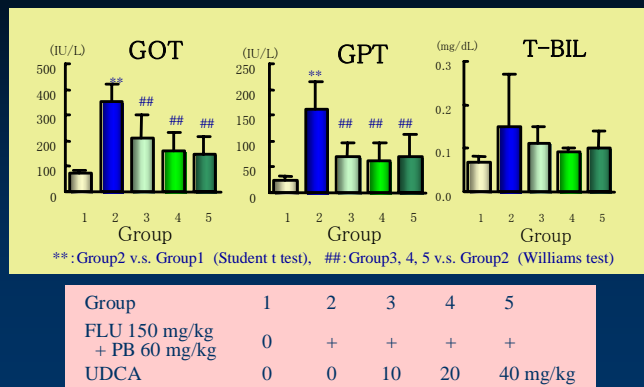
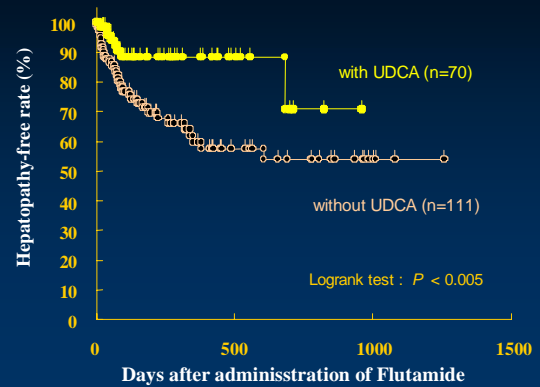


図22: Flutamide-induced hepatopathy in prostate cancer patients treated with or without UDCA(文献22より)



8. 引用文献・参考資料

(病理検査所見)

1. Kaplowitz N and DeLeeve LD. Drug-induced liver disease. Marcel Dekker, Inc. NY. USA. (2003)
2. 野本 実、青柳 豊：病理組織学的検討からみた診断と予後推定. 医学のあゆみ 214: 785-790 (2005)

(発生機序)

3. Kaplowitz N and DeLeeve LD, eds., Drug-induced Liver Disease, Marcel Dekker, Inc., New York (2003)
4. Sherlock S and Dooley J, eds., Diseases of the Liver and Biliary System , 11th ed., Blackwell Publishing, UK (2002)
5. 岩佐元雄、足立幸彦：薬物代謝の視点からみた薬物性肝障害の病態. 肝・胆・膵 48:677-681 (2004)

(薬物毎の特徴)

6. 為田鞠彦、足立幸彦、渡辺明治. 薬剤性肝障害の全国調査. In 渡辺明治、樋口清博 編集、最新肝臓病学 全国現状調査から将来展望まで、新興医学出版社、東京、p.50-61 (2001)
7. 三藤留美、岩佐元雄、足立幸彦. 医学のあゆみ. 214:765-769 (2005)
8. Kaplowitz N and DeLeeve LD, eds., Drug-induced Liver Disease, Marcel Dekker, Inc., New York, (2003)
9. Sherlock S and Dooley J, eds., Diseases of the Liver and Biliary System , 11th ed.,Blackwell Publishing, UK (2002)
10. Brunton LL, Lazo JS and Parker KL. Goodman & Gilman's The Pharmacological Basis of Therapeutics, 11th ed., Mac Graw Hill (2006)

11. Garcia Rodriguez LA, Wallander MA, Stricker BH.: The risk of acute liver injury associated with cimetidine and other acid-suppressing anti-ulcer drugs. *Br J Clin Pharmacol.* 43:183-8(1997)

(薬物性肝障害の治療)

12. Kaplowitz N: Drug-induced liver disorders: Introduction and overview. *Drug-induced liver disease.* Kaplowitz N. DeLeeve LD. Eds. Marcel Dekker. New York. 1-13 (2003)
13. 松崎靖司、西川清広. 薬物性肝障害の治療：治療の実際と EBM に基づく UDCA の効果. 日消誌:100:659-666 (2003)
14. Marino G, Zimmerman HJ, Lewis JH.: Management of drug-induced liver disease. *Curr Gastroenterol Rep.* 3:38-48 (2001)
15. Bernstein D, Tripodi J.: Fulminant hepatic failure. *Crit Care Clin.* 14: 181-97(1998)
16. 与芝 真、井上 和明. エビデンスに基づく血漿交換療法の評価: 日輸会誌、48:9-26 (2002)
17. McClain CJ, Price S, Barve S, et al. : Acetaminophen hepatotoxicity: An update. *Curr Gastroenterol Rep.* 1:12-9 (1999)
18. Chitturi S. and Farrell GC. : Drug-induced cholestasis. *Semin Gastrointest Dis,* 12; 113-24 (2001)
19. 松崎靖司、田中直見. 薬物性肝障害の治療の実際. 肝胆膵 48 ; 777-783 (2004)

20. Matsuzaki Y. Colestimide: The efficacy of a novel anion-exchange resin in cholestatic disorders. *J Gastroenterol Hepatol.* 17: 1133-35 (2002)
- (その他)
21. 鹿庭なほ子, 佐井君江: SNP とテーラーメイド医療. 腫瘍内科 1:513-519 (2007)
22. Saito Y, Maekawa K, Ozawa S, et al. Genetic polymorphisms and haplotypes of major drug metabolizing enzymes in East Asians and their comparison with other ethnic populations. *Curr Pharmacogenomics* 5: 49 (2007)
23. Innocenti F, Ratain MJ.: Irinotecan treatment in cancer patients with UGT1A1 polymorphisms. *Oncology (Williston Park)*. 17:52-5 (2003)
24. Ando Y, Hasegawa Y.: Clinical pharmacogenetics of irinotecan (CPT-11). *Drug Metab Rev.* 37:565-74 (2005)
25. Ando Y, Ueoka H, Sugiyama T, et al.: Polymorphisms of UDP-glucuronosyltransferase and pharmacokinetics of irinotecan. *Ther Drug Monit.* 24:111-6 (2002)
26. Toffoli G, Cecchin E, Corona G, et al.: The role of UGT1A1*28 polymorphism in the pharmacodynamics and pharmacokinetics of irinotecan in patients with metastatic colorectal cancer. *J Clin Oncol.* 24:3061-8 (2006)
27. 鹿庭なほ子、澤田純一. ファーマコゲノミクスの現状と展望(3) テーラーメイド投薬をめざして. *Drug Metab Pharmacokinet.*, 20: 52-5 (2005)
28. Araki K, Fujita K, Ando Y, et al.: Pharmacogenetic impact of polymorphisms in the coding region of the UGT1A1 gene on SN-38 glucuronidation in Japanese patients with cancer. *Cancer Sci.* 97:1255-9 (2006)
29. Jinno H, Saeki M, Saito Y, et al.: Functional characterization of human UDP-glucuronosyltransferase 1A9 variant, D256N, found in Japanese cancer patients. *J Pharmacol Exp Ther.*, 306:688-93 (2003)
30. Sai K, Saeki M, Saito Y, et al.: UGT1A1 haplotypes associated with reduced glucuronidation and increased serum bilirubin in irinotecan-administered Japanese patients with cancer. *Clin Pharmacol Ther.*, 75:501-15 (2004)
31. 佐井君江、澤田純一、南博信. 日本人がん患者のイリノテカン個別化治療実現に向けて : UGT1A1 遺伝子多型(*28 及び*6)の意義について. 薬学雑誌. 128: 575-84 (2008)
32. Mizushima M, Iwata N, Fujimoto TT, Ishikawa K, Fujimura K. Patient characteristics in ticlopidine hydrochloride-induced liver injury: Case-control study. *Hepatol Res.* 33:234-240 (2005)
33. Hirata K, Takagi H, Yamamoto M, Matsumoto T, Nishiya T, Mori K, Shimizu S, Masumoto H, Okutani Y. Ticlopidine-induced hepatotoxicity is associated with specific human leukocyte antigen genomic subtypes in Japanese patients: a preliminary case-control study. *Pharmacogenomics J.* 8: 29-33 (2008)
34. 阿曾 佳郎、赤座 英之、亀山 周二、他. 非ステロイド性抗アンドロゲン剤グルタミドの前立腺癌に対する治療効果第 II 相用量設定試験、*泌尿紀要* 39: 391-403 (1993)

- 35.Rosman AS, Frissora-Rodeo C, Marshall AT, et al: Cholestatic hepatitis following flutamide. *Dis Dis Sci* 38: 1756-1759 (1993)
36. Moller S, Iversen P, Franzmann M.: Flutamide-induced liver failure. *J Hepatol*, 10: 346-349 (1990)
37. McDonnell ND, Livingston RB: Severe reversible neutropenia following treatment of prostate cancer with flutamide. *J Uro*, 151: 1353-1354 (1994)
38. Fau D, Eugene D, Berson A et al.: Toxicity of the antiandrogen flutamide in isolated rat hepatocytes. *J Pharmacol Exp Ther*, 269: 954-962 (1994)
39. Cinognani C, Malavolti M, Morselli-Labate AM, et al.: Flutamide-induced toxic hepatitis. *Dis Dis Sci.* , 41: 2219-2221 (1996)
40. 井上 直、中村 潤、東 勇太郎、他. 前立腺癌治療における flutamide の薬剤性肝機能障害に対するウルソデオキシコール酸の効果. *西日本泌尿誌*、59: 447-449 (1997)
41. 市村 英資、原 和久、松崎 靖司、他. フルタミドによるラット実験的肝障害に対するウルソデオキシコール酸の効果. *肝臓* 40: 227-233 (1999)
42. Shet MS, McPhaul M, Fisher CW, et al.: Metabolism of the antiandrogenic drug(flutamide)by human CYP1A2. *Drug Metab and Diposit* , 25: 1298-1303 (1997)
- 43.Goda R, Nagai D, Akiyama Y, et al.: Detection of a new N-oxidized metabolite of flutamide,N-[4-nitro-3-(trifluoromethyl)phenyl]hydroxylamine, in human liver microsomes and urine of prostate cancer patients. *Drug Metab Dispos.* 34:828-3 (2006)
- 44.Matsuzaki Y, Nagai D, Ichimura E. et al.: Metabolism and hepatic toxicity of flutamide in cytochrome P450 1A2 knockout SV129 mice. *J Gastroenterol.*, 41 :231-9 (2006)
- 45.Rudi J, Schlenker T, Raedsch R, et al: Effect of ursodeoxycholic acid on biochemical parameters, hepatocyte proliferation and liver histology in galactosamine hepatitis in the rat. *Res Exp Med*, 195: 309-315 (1995)
- 46.Kojima M, Kamoi K, Ukimura O, et al: Clinical utility of ursodeoxycholic acid in preventing flutamide-induced hepatopathy in patients with prostate cancer: A preliminary study. *International J Urol.* 9: 42-46 (2002)

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ぬことに留意。
- 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
平成16年度 (平成17年7月集計)	肝障害	塩酸テルビナフィン	61
		塩酸チクロピジン	50
		フルバスタチンナトリウム	21
		カルバマゼピン	21
		アカルボース	20
		アトルバスタチンカルシウム	20
		ゲフィチニブ	19
		ロキソプロフェンナトリウム	18
		テガフル・ウラシル	16
		シプロフロキサシン	14
		塩酸パロキセチン水和物	12
		その他	899
		合計	1171
	肝機能異常	塩酸チクロピジン	59
		塩酸テルビナフィン	54
		ゲフィチニブ	37
		アトルバスタチンカルシウム	32
		テガフル・ウラシル	29
		カルバマゼピン	25
		ラミブジン	23
		ダナパロイドナトリウム	23
		トラニラスト	22
		ミカファンギンナトリウム	20
		フルバスタチンナトリウム	20
		その他	1267
		合計	1611

年度	副作用名	医薬品名	件数
平成 17 年度 (平成 18 年 10 月集計)	肝障害	塩酸テルビナフィン 塩酸チクロピジン アカルボース ロキソプロフェンナトリウム フェノフィブラーート レバミピド ジクロフェナクナトリウム アロプリノール レボフロキサシン イトラコナゾール アトルバスタチンカルシウム その他	53 45 23 17 17 15 15 15 14 14 14 865
		合 計	1107
	肝機能異常	塩酸チクロピジン 塩酸テルビナフィン カルバマゼピン テガフル・ウラシル フェノフィブラーート トラニラスト アトルバスタチンカルシウム ロキソプロフェンナトリウム フルバスタチンナトリウム リン酸オセルタミビル ゲフィチニブ その他	58 41 33 24 21 20 20 19 18 17 17 971
		合 計	1259

※ 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.10.1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。下記に関連するMedDRA用語を示すが、該当用語数が多いためPT（基本語）のみを示した。

また、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「肝障害（SMQ）」が作成されており、そのサブSMQに「薬剤に関する可能性のある肝障害一包括的検索（SMQ）」があり、これを用いれば、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。但し、このSMQは広域検索のみの設定であるので、可能性のあるすべての症例を検索することになる。

名称	英語名
○PT：基本語（Preferred Term）	
肝機能異常	Hepatic function abnormal
肝機能検査異常	Liver function test abnormal
肝障害	Liver disorder
ミトコンドリア肝障害	Mitochondrial hepatopathy
肝細胞障害	Hepatocellular damage
肝細胞障害・胆汁うつ滞混合型肝障害	Mixed hepatocellular-cholestatic injury
新生児肝細胞障害	Hepatocellular damage neonatal
肝壊死	Hepatic necrosis
脂肪肝	Hepatic steatosis
黄疸	Jaundice
肝外閉塞性黄疸	Jaundice extrahepatic obstructive
肝細胞性黄疸	Jaundice hepatocellular
無胆汁色素尿性黄疸	Jaundice acholuric
劇症肝炎	Hepatitis fulminant
肝炎	Hepatitis
急性肝炎	Hepatitis acute
慢性肝炎	Chronic hepatitis

慢性活動性肝炎	Hepatitis chronic active
慢性持続性肝炎	Hepatitis chronic persistent
胆汁うつ滯性肝炎	Hepatitis cholestatic
肝細胞融解性肝炎	Cytolytic hepatitis
自己免疫性肝炎	Autoimmune hepatitis
新生児肝炎	Hepatitis neonatal
中毒性肝炎	Hepatitis toxic
虚血性肝炎	Ischaemic hepatitis
ループス肝炎	Lupus hepatitis
放射線肝炎	Radiation hepatitis
肝不全	Hepatic failure
急性肝不全	Acute hepatic failure
慢性肝不全	Chronic hepatic failure
亜急性肝不全	Subacute hepatic failure
肝腎不全	Hepatorenal failure
胆汁うつ滞	Cholestasis
胆汁うつ滯性黄疸	Jaundice cholestatic
妊娠時胆汁うつ滞	Cholestasis of pregnancy
新生児胆汁うつ滞	Neonatal cholestasis