## 腎機能低下時に最も注意の必要な薬剤投与量一覧

## 2025年改訂 38版

## Dosage recommendations for drugs that require the most attention in renal impairment, 37th edition

本一覧は、医薬品添付文書、インタビューフォーム、並びに多数の学術論文から得られたデータに基づき、一般的な情報や平均値パラメーターを掲載していますので、必ずしも普遍的なガイドラインではありません。あくまでも参考データとして利用していただければ幸いです。

- 1. 原則として、薬効順に収載していますが、利便性を重視し、保険薬効とは異なる分類に収載した医薬品もあります。
- 2. 常用量(用法・用量)など医薬品添付文書に記載されている基本的事項については, 編集時点の情報をもとに簡略化して作成しています。最新の情報や詳細については, 医薬品添付文書をご覧ください。
- 3. 本表の作成にあたっては、記載不備のないように最大限の努力をしていますが、正確性、完全性、適切性については、完全には保証できず、当学会が責任 を負うものではありません。
- 4. 掲載内容の無断転載・配信を禁じます。
- 5. 透析性の欄には, 透析で除去されるか否かについて, 臨床で必要なレベルの分類として, ○(透析性の高い薬物), △(透析でやや除去される薬物), ×(透析で除去されにくい薬物), 不明, 配合剤に分類しています。配合剤については, それぞれの薬物の頁をご参照ください。
- 6. 禁忌の欄には、医薬品添付文書において腎機能低下患者や透析患者などの腎臓病患者に対して投与禁忌と記載されている薬物に「禁」の記載をしていま 7. 腎障害の欄には、複数の信頼性の高い薬剤性腎障害に関する総説で、薬剤性腎障害の原因薬物となるものには「〇」をつけています。アレルギー性の腎 障害は除いています。
- 8. 腎機能低下患者の投与法は、医薬品添付文書やインタビューフォームの情報を基本にしています。その他の資料を参照した場合には、参考文献を記載しています。また、現時点で情報は限られているものの、本委員会として提案するものについては、エキスパートオピニオン(EO)として付記しています。なお、複数の情報を併記する場合、医薬品添付文書情報には(添)と表記しています。
- 9. 医薬品添付文書において腎機能低下患者の投与法が記載されている薬物には、常用量の欄に腎機能指標(GFRまたはCCr)を記載しています。実測CCr値はmCCrとしています。推算CCr値は、Jaffe法および酵素法で測定された血清クレアチニン値に基づき、それぞれeCCr(J)、eCCr(E)としています。測定法の特定が困難なものは、eCCr(J or E)としています。なお、測定法は明確に記載されていないため、わが国および海外の測定法の変遷を踏まえ、臨床試験の実施年より、1989年以前をJaffe法、1990年~2010年を混在、2011年以降を酵素法と概ね推定して記載していますが、あくまで推定の記載であることにご留意ください。また、腎機能低下患者の投与法について、学術論文などその他資料を参照に記載している薬物は、資料の腎機能評価法が統一されておらず、明確に示すことが難しいため、腎機能指標を記載していません。該当する学術論文などをご参照いただき、個別に判断をお願いします。
- 10. 腎機能低下患者の投与法は、次のことに留意してご参照ください。Jaffe法で測定された血清クレアチニン値に基づく推算CCr値は、結果的にGFRに近似します。このことから本一覧において、eCCr(J)で記載されている薬剤では、個別化eGFR(mL/min)で腎機能を評価することは差し支えないと思われます(スペシャルポピュレーションを除く)。ただし、原則的に筋肉量が極端に少ない患者に腎機能推算式を適用する場合は、CCrが過大評価される傾向が強くなるため、蓄尿による実測CCr×0.715によりGFRとして評価するか、シスタチンCによる個別化eGFRを算出して腎機能を評価することが推奨されます(スペシャルポピュレーションとして取り扱う)。また、標準化eGFRで記載されている薬剤では、体格用量(mg/kgやmg/m²など)であれば影響ないが、固定用量(mg/回、
- mg/日など)であれば、体格が標準(1.73m²)から大きく外れている患者において体格を考慮した用量調節を行う必要があります(スペシャルポピュレーションとして取り扱う)。なお、薬剤の減量法の計算に用いられるのは薬剤の全身クリアランスの低下度(AUCの上昇率)であり、それは腎機能だけでは決定されないため、腎機能低下により薬物動態がどのように変化するのかを各薬剤において理解することが重要です。
- 11. 本表は、小児には適応していません。

|                                       |                      | 薬  | 削名                     | 诱.    | . 堅              | 常  | 用量  |  |  |  | GFR                           | またはCCr(m  | nL/min)                                   |                          |                 |   |
|---------------------------------------|----------------------|----|------------------------|-------|------------------|--|---|--|--|--|-------------------------------|---|---|--------------------------|-----------------|---|
| 分類                                    | 一般名                  | 番号 | 商品名                    | 透析性   | 所<br>所<br>記<br>言 | >80  | 70  | )  | 60   | 50                                       | 40                            | 30  | 20  | 10>                      |                 | HD(血液透析)<br>PD(腹膜透析)  |
|                                       | 一股石                  | 号  | 阿加力                    | 性"    | 青                | 正常また   | -<br>は軽度化   | 氐下   |  |  | 中等度~高                         |   | 高度低下                                      | 末期腎                      |                 |   |
|                                       |                      | 1  | ドグマチール筋注               |       |                  | ①胃・十二指腸潰瘍: [5<br>筋注<br>②統合失調症: [50, 100<br>注。1日600 mg まで増量   | 0 mg]1回100<br>量可  | )~200 mg を筋  | 末期腎不全では  | は7~10日                                   | 間隔で投与する                       | (EO)  | 高いため連続投与                                  | する場合には投与                 | 間隔を腎            | 機能に応じてあける。  |
| 定型抗精神病薬<br>(ベンザミド系)                   | スルピリド                | 2  | ドグマチール錠・カプセル・細粒        | 0     |                  | ①胃・十二指腸潰瘍: [5<br>②統合失調症: [50, 100<br>を分割投与。1日1,200 (<br>③うつ病・うつ状態: [50<br>mgを分割投与。1日600  | 0, 200 mg]1 E<br>mg まで増量<br>0, 100, 200 m                         | 日300~600 mg<br>計可<br>ng]1日150~300                  | ①②③50~75%  | 6に減量 (I                                  | ,                             | 1020  |   |                          |                 | ①②③1日1回25 mg, HD<br>患者のHD日はHD後。もし<br>くは、1回50 mg を週3回<br>HD後 (EO)<br>ングを実施する(EO) |
|                                       | チアプリド塩酸塩             | 3  | グラマリール錠・細粒             | Δ     |                  | 1日75~150 mg を分3。<br>スキネジアの患者では、  |   |  | 高い血中濃度が<br>1日50~75 mg<br>腎機能低下患者                     | が持続する<br>を分2∼3(<br>皆には, 腎                | おそれがある (溺<br>(EO)<br>機能に応じて減量 | え)<br>量するとともに、 ジ                                    | <b>荒涎</b> , 嚥下困難なる                        | 1日1回25mg, 損<br>ビの錐体外路症状の | 是大1回5(<br>のモニタリ |   |
|                                       |                      | 4  | リスパダールコンスタ筋注用          |       |                  | 1回25 mg を2週間隔で   | 臀部筋注, 最   | 晨大1回量50 mg   | 確認した上で投  | :与する(涿<br>善積により                          | <b>ž</b> )                    |   |   |                          |                 | 们により忍容性があることを<br>に基づいて投与間隔の延  |
|                                       | リスペリドン               | 5  | リスパダール錠・OD錠・細粒・<br>内用液 | ×     |                  | 統合失調症: 1回1 mg を<br>1日2~6 mg を分2, 最大  |   |  | 活性代謝物パリ<br>CCr < 30 mL/m<br>する場合は、13<br>eGFR 30~60 n | Jペリドンか<br>in の患者I<br>週間以上の<br>nL/min/1.7 | には, 1回0.5 mg<br>)間隔で増量する      | 日1 mg を分2 よ<br>を1日2回から開<br>(FDA)<br>, eGFR 90 ~ 120 | 始し、増量は1回0<br>0 mL/min/1.73 m <sup>2</sup> | C                        | 0.101.5         | 5 mg (EO)<br>5 mg を1日2回を超えて投与<br>5 mg を1日2回を超えて投与<br>5 mg を1日2回を超えて投与           |
| 非定型抗精神病薬 (セロトニン・ド<br>パミン遮断薬<br>(SDA)) | パリペリドン               | 6  | インヴェガ錠                 |       |                  | 【腎機能指標: eCCr (Jo<br>[CCr 80 mL/min以上]<br>1日1回6 mgより開始し、<br>以上の間隔をあけて1E<br>[CCr 50 mL/min以上80<br>1日1回3 mgから開始し、<br>健康成人と比較してCL        | , 最大1日12<br>33 mg ずつ<br>0 mL/min未済<br>, 最大1日6 n                   | 満]<br>mg   |  |  |                               |   | 上昇するおそれがあ                                 | 53)                      |                 |   |
|                                       | パリペリドンパルミチン<br>酸エステル | 7  | ゼプリオン水懸筋注シリンジ          | × dip | 禁                | 【腎機能指標:eCCr (J o [CCr 80 mL/min以上] 初回150 mg, 1週間後はに1回75 mgを三角筋又150mgの範囲で投与す[CCr 50 mL/min以上80初回100 mg, 1週後に2回50 mgを三角筋又は「mgの範囲で投与するが | こ2回目100 m<br>はは臀部筋内<br>るが、増量は<br>0 mL/min未満<br>回目75 mgを<br>臀部筋内に指 | Rに投与。患者の<br>ま1回50 mgまで<br>満]<br>を三角筋内に投<br>投与。患者の症 | )状態により25〜<br>与。その後4週に                                | 1  | <b>下剤の排泄が遅</b> 延              | Eし血中濃度が上  | 上昇するおそれがも                                 | 53)                      |                 |   |

|   |                      | 薬  | 剤名                   | 添   | 🗟   | 堅                         | 常用量   |   |           | GFR                          | <b>たはCC</b>                      | r(mL/min)   |   |                                 |  |
|---|----------------------|----|----------------------|-----|-----|---------------------------|---|---|-----------|------------------------------|----------------------------------|---|---|---------------------------------|--|
| 分類  | 一般名                  | 番号 | 商品名                  | 透析性 | 禁风忌 | 腎障害                       | >80 70 6  | 50 5                                    | 0         | 40                           | 30                               | 20  | 10>   |                                 | HD(血液透析)<br>PD(腹膜透析)   |
|   | 一板石                  | 号  | 简单位                  | 性   |     |                           | 正常または軽度低下   | 軽度~中等                                   |           | 中等度~高                        |                                  | 高度低下  |   | 肾不全                             | - Statistical IVI  |
| 非定型抗精神病薬 (セロトニン・ドバミン遮断薬 (SDA))                        | パリペリドンパルミチン<br>酸エステル | 8  | ゼプリオンTRI水懸筋注シリン<br>ジ | ×   | 禁   | [<br>]<br>}<br>{          | 【腎機能指標: eCCr (J or E)】<br>[CCr 80 mL/min以上]<br>パリペリドン4週間隔筋注製剤が4ヵ月以上継続して<br>与の4週間後から切り替えて使用。パリペリドン4週<br>終投与量の3.5倍量を, 12週間に1回, 三角筋又は¶<br>[CCr 50mL/min以上80mL/min未満]<br>最大1回350 mg                                 | 投与され,最終投<br>間隔筋注製剤最                     |           |                              |                                  | が上昇するおそれがま  |   |                                 |  |
| 抗うつ薬 (セロト<br>ニン・ノルアドレナ                                | ベンラファキシン塩酸塩          | 9  | イフェクサーSR カプセル        | ×   | 禁   | 1                         | 【腎機能指標: 個別化eGFR】<br>1日37.5 mg を初期用量とし, 1週後より1日1回75<br>mg, 食後。増量は1週間以上の間隔をあけて1日用<br>量として75 mg ずつ, 最大1日225 mg   |   |           | 「上昇するおそれだ                    | 50<br>  血<br>  オ                 | )%以下に減量(FDA)<br>1中濃度が上昇するお<br>かある(総CLが約40<br>に下する)  | 濃度が上り<br>去されない                              | するおそれ                           | く、本剤のCLが低下し、血中<br>しがあり、透析ではほとんど除   |
| リン再取込み阻<br>害薬 (SNRI))                                 | デュロキセチン塩酸塩           | 10 | サインバルタカプセル           | ×   | 禁 ( | 0<br> <br> <br> <br> <br> | 【腎機能指標: eCCr (J or E)】<br>①うつ病・うつ状態、糖尿病性神経障害に伴う疼痛:<br>1日1回40 mg, 朝食後。1日20 mg より1週間以上の<br>間隔を空けて1日20 mg ずつ増量, 最大1日60 mg<br>②線維筋痛症, 慢性腰痛症, 変形性関節症に伴う<br>疼痛: 1日1回60 mg, 朝食後。1日20 mg より1週間<br>以上の間隔を空けて1日20 mg ずつ増量 | 腎機能正常者と同<br>中等度腎障害で<br>(Clin Pharmacoki | ・<br>よ薬物動 | 効態に変化が認め<br>311 - 321, 2010) | られない<br>た<br>中                   | に上昇する)(添)<br>だし、やむを得ない場<br>ご濃度上昇分を考慮し               | 合には, 吸収<br>, 投与量を減量                         | もの増加が<br>することに                  | 訳いものの、AUC、C <sub>max</sub> が約2<br>原因と考えられることから、血<br>より使用できるかもしれない。<br>後の検討が望まれる (EO)   |
| 抗うつ薬 (ノルア<br>ドレナリン作動<br>性・特異的セロト<br>ニン作動薬<br>(NaSSA)) | ミルタザピン               | 11 | レメロン錠/リフレックス錠        | ×   |     | Ī                         | 1日1回15 mg を初期用量とし, 1日15〜30 mg, 就寝前, 最大1日45 mg。増量は1週間以上の間隔をあけて1日15 mg ずつ   | 腎機能正常者と                                 | 司じ        | 1日1回                         | CLが低下す<br>15~30 mg (<br>:, 健常者の) |   | A<br>析<br>報                                 | 患者で薬物                           | (EO)<br>者の2.2倍になる。ただし、透<br>動態に影響ないという症例<br>harmacopsychiatry 41: 259 -   |
| 気分安定薬   | 炭酸リチウム               | 12 | リーマス錠                | 0   | 禁(  | l<br>‡                    | 1日400~600 mg 分2~3 より開始し, 以後3日ない<br>し1週間毎に1日1,200 mg まで漸増。 改善後は, 維<br>持用量1日200~800 mg を分1~3  | 50~75%に減量。                              | TDMを      | 実施し,投与量を                     | 調整する(E                           |   | 25 ~ 50%[<br>(EO)<br>1回600 mg<br>Psychiatry | 減量, TDM<br>を週3回HI<br>67: 1409 - | がを実施し、投与量を調整する<br>が後という報告がある (Am J<br>1410, 2010)  |
| ADHD治療薬   | リスデキサンフェタミン<br>メシル酸塩 | 13 | ピバンセカプセル             | ×   |     | 1                         | 【腎機能指標: 標準化eGFR】<br>1日1回30 mg, 朝。最大1日70 mg。増量は1週間以<br>上の間隔をあけて1日20 mg を超えないこと   | 腎機能正常者と同                                |           |                              | 最                                | 大1日50 mg<br>抜析患者又はGFR 15m<br>ś慮する。リスデキサン<br>されない(添) | nL/min/1.73m <sup>2</sup><br>フェタミン及び        | 未満の患者<br>活性代謝物                  | では、更に低用量の投与を<br>pd-アンフェタミンは透析で除<br>では、最大1日30 mg (FDA)  |
| 抗てんかん薬  | ガバペンチン               | 14 | ガバペン錠・シロップ           | 0   |     | 1                         | 【腎機能指標: eCCr (J or E)】<br>初日1日600 mg, 2日目1日1,200 mg, 3日目以降は<br>維持量として1日1,200~1, 800 mg をいずれも分3,<br>最大1日2,400 mg   |   |           |                              | 量                                |   | 00 持量として                                    |                                 | <ul> <li>初日1日1回200 mg, 維持</li> <li>量として1日1回200 mg,<br/>HD日にはHD後。又は維持量として週3回HD後に1回200~400 mg。</li> <li>CAPD患者ではGFR&lt;15mL/minに準じる</li> </ul> |
|   | I.                   |    |                      |     |     |                           |   |   |           |                              | <u> </u>                         |   |   |                                 |  |

|                        |                | 薬  | 剤名                      | 香   | . 馨         | 常   | 常用量   |  |   |   |                             | GFR a  | たはCCr(n                             | nL/min)  |  |                       |   |
|------------------------|----------------|----|-------------------------|-----|-------------|---|---|--|---|---|-----------------------------|--|-------------------------------------|--|--|-----------------------|---|
| 分類                     | AIT. AZ        | 番  | <b>共口</b> 及             | 透析性 | 解<br>記<br>害 | >80   | 70  |  | 60  | 5   | 50                          | 40   | 30                                  | 20   | 10>  |                       | │ HD(血液透析)<br>│ PD(腹膜透析)  |
|                        | 一般名            | 番号 | 商品名                     | 性心  |             | 正常また  | とは軽度但   | 氏下   | 軽   | ま~中等                                      | 達度低                         | 中等度~高  | 度低                                  | 高度低下   | 末期腎  | 不全                    |   |
|                        | ビガバトリン         | 15 | サブリル散分包                 | ×   |             | 1日50 mg/kg から開始。<br>日50 mg/kg を超えない<br>mg/kg 又は3 gのいずれ  | i。3日以上の問<br>い範囲で漸増,   | )間隔をあけて1<br>曽,最大1日150                                  | 1 低用量<br>)<br>CCr 51<br>腎機能                 | 量からの投 <sup>す</sup><br>51~80 mL/r<br>能障害患者 | 与開始, ス<br>/min では?<br>fでは低い | 又は投与間隔の調<br>75%に減量, Ccr 3<br>N用量で反応するF                   | 間節を考慮する<br>31∼50 mL/min<br>可能性があり,乗 | (添)<br>n では50%に減量,   | CCr 11 ~ 30 mL/mmL/min), 中等度 (0                                  | nin では25              | 5%に減量 (FDA)<br>50 mL/min), 重度 (CCr 11 ~                               |
| 抗てんかん薬                 | レベチラセタム        | 16 | イーケプラ点滴静注               | 0   |             | 【腎機能指標: eCCr (J or [CCr 80 mL/min以上] ①経口投与から切り替え数 ②経口投与に先立ち投-1,500 mg を1日2回, いす週間以上の間隔をあけて。③てんかん重積状態: 1 mg/kg/min)。最大1日3,0 [CCr 50 mL/min以上80 1回500 mg を1日2回, 最 | 考える場合: 経<br>没与する場合:<br>がずれの場合も<br>ナて1日1,000 r<br>1回1,000 ~ 3,<br>3,000 mg | 合: 1回500 mg を<br>も15分かけて点<br>0 mg 以下ずつ<br>3,000 mg を静注 | を1日2回, i<br>点滴静注。<br>注 (投与速                 | ,最大1回<br>。増量は2                            | 1回250 t<br>mg を1E           |  | 大1回750 1回2.                         | 50 mg を1日2回, 損   | 最大1回500 mg を1  | 日2回                   | 1回500 mgを1日1回, 最大1回1,000 mgを1日1回,<br>HD患者はHD後に1回250 mg, 最大1回500 mgを補充 |
|                        |                | 17 | イーケプラ錠・ドライシロップ          |     | +           | 【腎機能指標:eCCr(J or [CCr 80 mL/min以上] 1回500 mg を1日2回, 最上の間隔をあけて1日1, [CCr 50 mL/min以上80 1回500 mg を1日2回, 最   | 最大1回1,500<br>1,000 mg 以下<br>30 mL/min未清                                   | 下ずつ<br>:満]   |   | :2週間以                                     | -                           |  |                                     |  |  |                       |   |
|                        | ミダゾラム          | 18 | ミダフレッサ静注                | ×   |             | 静脈内投与: 0.15 mg/kg<br>し、必要に応じ1回0.1~(<br>初回と追加投与の総量<br>持続静脈内投与: 0.1 mg<br>応じて0.05~0.1 mg/kg/l<br>0.4 mg/kg/hr   | ~ 0.3 mg/kg の<br>量は0.6 mg/kg<br>mg/kg/hr より[                              | の範囲で追加。<br>gを超えないこと<br>り開始し,必要に                        | 。<br>[と 腎機能<br>に                            |   |                             |  | ー<br>らわれるおそれ                        | ιがある (添)   | 活性代謝物が<br>(EO)   | 蓋積する:                 | ため, 維持量を50%に減量  |
| パーキンソン病治療薬(ドパミン受容体作動薬) | プラミペキソール塩酸塩水和物 | 19 | ビ・シフロール錠                | ×   |             | 【腎機能指標:eCCr(Jon<br>①パーキンソン病:1日0<br>週間毎に1日量として0.5<br>mg。1日量が1.5 mg 未記<br>後。最大1日4.5 mg<br>②中等度から高度の特:<br>mg を就寝2~3時間前。<br>ない範囲で適宜増減する                             | 10.25 mg より<br>0.5 mg ずつ増<br>ミ満は分2, 朝<br>寺発性レストレ<br>「。1日0.125 m           | 増量。標準維持<br>月夕食後, 1.5 mg<br>レスレッグス症(<br>mg より開始し,       | 詩量1日1.5<br>ng 以上はダ<br>E候群: 1日<br>, 1日0.75 r | 5 ~ 4.5<br>:分3, 毎食<br>日1回0.25<br>mgを超え    | ②減量 <i>0</i><br>増量は         | 1日0.25 mg を分2。<br>の必要はない (添)<br>よ14日かける (FD/             | )                                   | 1回1.<br>②有3<br>いない   | 回<br>1日1回0.125 mg<br>.5 mg<br>効性及び安全性は<br>いため、治療上の存<br>性を考慮して慎重に | 確立して<br>有益性と          | 1 ①②十分な使用経験がないので、状態を観察しながら慎重投与  |
|                        |                | 20 | ミラペックスLA錠               | 禁   |             | 【腎機能指標: eCCr (J or<br>1日1回0.375 mg, 食後か<br>に1日0.75 mg ずつ増量<br>mg  | から開始し, 2  |  |   | し,1週間毎<br>大1日4.5                          | 投与し,<br>要に応じ                |  | 投与。必 状態:<br>75 mg ず                 |  | :め, 副作用が増強,<br>効錠であるビ・シフロ  |                       |   |
| パーキンソン病治療薬(ドパミン遊離促進薬)  | アマンタジン塩酸塩      | 21 | シンメトレル錠/アマンタジン塩<br>酸塩細粒 | × 禁 | 禁           | 【腎機能指標:標準化m(①パーキンソン症候群:量1日200 mgを分2,最2 2 脳梗塞後遺症:1日10 3 A型インフルエンザウ及び腎障害のある患者・  | f:初期量1日1<br>曼大1日量300<br>100~150 mg<br>ウイルス感染約                             | 0 mg を分3<br>g を分2 ~ 3<br>e症: 1日100 mg                  | ng を分1 ~ 2                                  | ~2。高齢者<br>:する                             | mL/min/<br>100 mg ?         | n/1.73m <sup>2</sup> 1回100mg<br>を3日毎 (添)<br>mg を2~3日毎 (I | g を2日毎, CCr<br>Drug Prescribing     | 1回100mg, CCr 25<br>r 15~25 mL/min/1<br>g in Renal Failure,<br>, 他剤の使用を優劣 | 1.73m <sup>2</sup> 1回 mg を (Drug Prescr Renal 2007)              | ribing in<br>Failure, | 禁忌  |

|  |                                     | 薬  | 剤名                           | 添   | . 暋              | 常用量  |                   |                                 |   | GFR                          | きたはCC              |                                 |   |                                   |                                  |   |
|--|-------------------------------------|----|------------------------------|-----|------------------|--|-------------------|---------------------------------|---|------------------------------|--------------------|---------------------------------|---|-----------------------------------|----------------------------------|---|
| 分類                                     | fun. Az                             | 番  | <b>英</b> 日夕                  | 透析性 | 禁<br>院<br>院<br>官 | >80 70   |                   | 60                              | 50  | 40                           | 30                 | )                               | 20                                      | 10>                               |                                  | ── HD(血液透析)<br>── PD(腹膜透析)                  |
|  | 一般名                                 | 番号 | 商品名                          | 性心  | 書                | :  <br>正常または軽度低 <sup>-</sup>   | F                 | 軽度                              | <b>★ 中等度低</b>   | 中等度~記                        | . 度低               | 高度                              | 低下                                      | 末期                                | 腎不全                              | 「ひ(腹膜及が)                                    |
| レストレスレッグ<br>ス症候群治療薬                    | ガバペンチンエナカル<br>ビル                    | 22 | レグナイト錠                       | O 禁 |                  | 【腎機能指標:eCCr (J or E)】 [CCr 90 mL/min以上] 1日1回600 mg, 夕食後 [CCr 60 mL/min以上90 mL/min未満] 1日1回300 mg, 最大1日1回 600mg (約 | ]                 | 1日1回                            | 回300 mg (添)<br>回300 mg から開始し<br>) mg (FDA)                                  |                              | <b>大</b> 1日1       | 禁忌 (活性f<br>るおそれがa<br>[CCr 15~29 | t謝物である)<br>かる)<br>mL/min]1<br>L/min]2日1 | るガバペンチン<br>日1回300 mg<br>こ1回300 mg | の排泄が過<br>(FDA)                   | 延し, 血漿中濃度が上昇す                               |
| アルツハイマー<br>型認知症治療薬<br>(NMDA受容体拮<br>抗薬) | メマンチン塩酸塩                            | 23 | メマリー錠・OD錠・ドライシロッ<br>プ        | ×   |                  | 【腎機能指標:eCCr (J or E)】<br>1日1回5 mg から開始し、1週間に5 mg<br>維持量として1日1回20 mg  |                   | 終持量<br>軽度 (0<br>mL/min<br>の1.6, | 能正常者と同じ(添)<br>量として1日1回10~2<br>(CCr 50~80 mL/min<br>in) の腎障害患者の<br>, 2.0倍になる | a), 中等度 (CCr 3<br>AUCは, それぞれ | 30 ~ 49            | 維持量として<br>重度 (CCr 5             |   | _                                 | 患者のAUC                           | ま, 健常者の2.3倍になる                              |
|  | ジスチグミン臭化物                           | 24 | ウブレチド錠/ジスチグミン臭化<br>物錠        | 不明  |                  | ①手術後及び神経因性膀胱などの低<br>による排尿困難: 1日5mg<br>②重症筋無力症: 1日5~20 mg を分1   |                   | ①1日1                            | 農度が上昇するおそれ<br>1回2.5 ~ 5 mg (EO)<br>1回2.5 ~ 10 mg (EO)                       | . ,                          |                    |                                 |   |                                   | 5 mg (EO)<br>5 ~ 5 mg (I         | O)  |
|  | ネオスチグミンメチル硫酸塩                       | 25 | ワゴスチグミン注                     | 0   |                  | ①重症筋無力症,クラーレ剤による遷制,手術後及び分娩後の腸管麻痺・排<br>0.25~1.0 mgを1日1~3回皮下注又に<br>②非脱分極性筋弛緩剤の作用の拮抗<br>2.0 mgを緩徐に静注                | 非尿困難:1回<br>は筋注    |                                 | 二減量 (Renal Pharma   | acotherapy 2nd ed            | , 2021)            |                                 |   | (添)                               |                                  | 増強・持続するおそれがある<br>rmacotherapy 2nd ed, 2021) |
| 自律神経作用薬<br>(コリンエステラー<br>ゼ阻害薬)          | ネオスチグミン臭化物                          | 26 | ワゴスチグミン散                     | 0   |                  | ①重症筋無力症:1回15~30 mg を1E<br>②消化管機能低下のみられる慢性胃<br>び分娩後の腸管麻痺・弛緩性便秘症,<br>分娩後における排尿困難:1回5~15 m<br>3回                    | l炎・手術後及<br>,手術後及び | ž<br>K                          | =減量 (EO)  |                              |                    |                                 |   | 25%に減量                            | ± (EO)                           |   |
|  | ネオスチグミンメチル硫<br>酸塩・アトロピン硫酸塩<br>水和物配合 |    | アトワゴリバース静注シリンジ               | 配合剤 |                  | 1回1.5~6 mL を緩徐に静注  |                   | 本剤は                             | よ投与せず、ネオスチ  | チグミン製剤, アト                   | ・ロピン製剤             | 川こより, 個別                        | 川に用法・月                                  | (添)                               |                                  | 増強・持続するおそれがある                               |
|  | ピリドスチグミン臭化物                         | 28 | メスチノン錠                       | 不明  |                  | 1日180 mg を分3   |                   |                                 | 血中濃度が持続する。<br>ニ減量 (Renal Pharma   | · ·                          | ,                  |                                 |   | 20%に減量                            | र्वे (Renal Pha                  | rmacotherapy 2nd ed, 2021)                  |
| ミオクローヌス治療薬                             | ピラセタム                               | 29 | ミオカーム内服液                     | O 禁 | 禁                | 【腎機能指標:eCCr(J)】<br>1回12 mLを1日3回,3~4日間。その後<br>せて,1回3 mLずつ1日3回の割合で3<br>量。最高量は1回21 mLを1日3回                          |                   | מ                               | 量の1/2   | 通常量                          | <b>0</b> 1/4       |                                 | 禁忌                                      | - 1                               |                                  |   |
| オピオイド (麻薬)                             | コデインリン酸塩水和<br>物                     | 30 | コデインリン酸塩錠・散・水和物原末/リン酸コデイン錠・散 | ×   |                  | 1回20 mg, 1日60 mg   |                   | eGFR。<br>で開始                    | =減量 (EO)<br><30 mL/min の患者<br>台し短期間に留める (<br>0年版)                           | では避けるべき<br>(日本緩和医療学          | であり, や≀<br>*会. がん疼 | ごを得ず投与<br>痛の薬物療                 | 5する場合 <br> 法に関する                        | は, 低用量 湯                          | 9%に減量<br>性代謝物 <i>0</i><br>5管理には他 | 蓄積性を考慮し慢性的な疼<br>剤を考慮する (EO)                 |

|             |                       | 薬  | <b>制名</b>                        | 添   | 팀   | Z.   | 常   | 用量   |  |                              |                                    | GFR   | たはCCr(r                     | nL/m                             | in)  |                                  |                          |                        | and the second second                 |
|-------------|-----------------------|----|----------------------------------|-----|-----|--|---|--|--|------------------------------|------------------------------------|---|-----------------------------|----------------------------------|--|----------------------------------|--------------------------|------------------------|---------------------------------------|
| 分類          |                       | 釆  |                                  | 透析性 | 禁忌  | 章  | >80   | 70   | (  | 60                           | 50                                 | 40  | 30                          |                                  | 20   | 10                               | >                        |                        | HD(血液透析)                              |
|             | 一般名                   | 番号 | 商品名                              | 性   | ≅ 書 | <b>F</b> _                                   | 工类士   | 1人 #V de /代 つ  |  | ±⊽ efe                       | + 佐 庄 / C                          | 上版在 3   | er ete lirit                | -                                | E/IC-T   |                                  |                          |                        | PD(腹膜透析)                              |
|             | ジヒドロコデインリン酸<br>塩      | 31 | ジヒドロコデインリン酸塩・原末/<br>リン酸ジヒドロコデイン散 | ×   |     | 1  | 正音また<br>1回10 mg, 1日30 mg  | :は軽度低下   |  | 75%に減量<br>eGFR < 30          | 量 (EO)<br>) mL/min の患者<br>豆期間に留める。 | 中等度~高<br>・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ | であり, やむを行                   | 得ず投与                             |  | 低用量 3                            |                          | t<br>物の蓄積 <sup>(</sup> | 性を考慮し慢性的な疼<br>考慮する (EO)               |
|             |                       | 32 | モルヒネ塩酸塩注射液/アンペック注                |     |     | 日には、日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日 | ①皮下及び静脈内投与<br>麻酔の補助として、静治<br>伴う各種癌における鎮き<br>は持続皮下注する場合<br>②硬膜外投与:1回2~<br>膜外腔に持続注入する<br>③くも膜下投与:1回0.1<br>入 | 主。中等度から高<br>痛において持続<br>fには、1回50~2<br>6 mg を硬膜外服<br>5場合は、1日2~ | 高度の疼痛を<br>点滴静注又<br>200 mg<br>空に注入。硬<br>- 10 mg | 75%に減量<br>eGFR < 30<br>で開始し短 | 量 (EO)<br>) mL∕min の患者<br>豆期間に留める  | 目があらわれるお<br>音では避けるべき<br>(日本緩和医療学              | であり、やむを行                    | <sup>^</sup><br>得ず投 <del>」</del> | 与する場合は、1<br>原法に関するガイ                                 | 低用量                              | 50%に減量<br>活性代謝物<br>痛管理には | めの蓄積(                  | 性を考慮し慢性的な疼<br>考慮する (EO)               |
| オピオイド (麻薬)  | モルヒネ塩酸塩水和物            | 33 | オプソ内服液                           |     |     | 1  | 1日30~120 mg を分6   |  |  | 1                            |                                    |   |                             |                                  |  |                                  |                          |                        |                                       |
|             |                       | 34 | モルヒネ塩酸塩水和物原末/モルヒネ塩酸塩錠            | ×   |     | 1  | 1回5 ~ 10 mg, 1日15 m   | ng   |  |                              |                                    |   |                             |                                  |  |                                  |                          |                        |                                       |
|             |                       | 35 | パシーフカプセル                         |     |     | 1  | 1 日 1 回 30 ~ 120 mg   |  |  |                              |                                    |   |                             |                                  |  |                                  |                          |                        |                                       |
|             |                       | 36 | アンペック坐剤                          |     |     | 7  | 1日20~120 mg を分2~<br>ネ製剤として投与する場<br>することが望ましい  |  |  |                              |                                    |   |                             |                                  |  |                                  |                          |                        |                                       |
|             | モルヒネ硫酸塩水和物            | 37 | MSコンチン錠/MSツワイスロン<br>カプセル         |     |     |  | 1日20~120 mg を分2。<br>しい  | 。初回量は1回10  | ) mg が望ま                                       |                              |                                    |   |                             |                                  |  |                                  |                          |                        |                                       |
|             |                       | 38 | トラマール注                           |     |     |  | 100〜150 mg を筋注,そ<br>時間毎に反復  | その後,必要に応   | なじて4 ~ 5                                       | トラマドール                       |                                    | 真重に投与する。<br>MIのAUCは、そ                         | れぞれ健 eGFI<br>物療             | R < 30 r<br>法に関                  | mL/min の患者<br>するガイドライン                               | では慎重<br>ン2020年月                  | 投与 (日本<br>版)             | <b>&lt;緩和医</b> 療       | る(添)<br>療学会. がん疼痛の薬<br>者の1.5, 2.3倍になる |
| オピオイド (非麻薬) | トラマドール塩酸塩             | 39 | トラマールOD錠                         | ×   |     | 7  | 1日100〜300 mgを分4.<br>400 mg<br>75歳以上の高齢者では   | t, 最大1日300 r   | ng   | 低用量より                        | リ開始し, 漸増 (1                        |   | 低用<br>最大<br>れぞれ健 eGFI<br>物療 | 量より<br>1日200<br>R < 30 r<br>法に関  | 開始し. 漸増 (E<br>) mg を12時間毎<br>nL/min の患者・<br>するガイドライン | O)<br>毎 (FDA)<br>では慎重<br>ン2020年) | 投与 (日本<br>饭)             | □ 緩和医療                 | る(添)<br>泰学会. がん疼痛の薬<br>者の1.5, 2.3倍になる |
|             |                       | 40 | ワントラム錠                           |     | 禁   | 7  | 1日1回100~300 mg。<br>75歳以上の高齢者では  | は, 最大1日300 r   | ng   |                              |                                    |   | 禁忌                          | (徐放                              | 性製剤のため, <i>・</i>                                     | 作用及び                             | 副作用が均                    | 増強,遅                   | 延しやすい)                                |
|             |                       | 41 | ツートラム錠                           |     | 禁   | n  | 1日100~300 mg を分2<br>ng<br>75歳以上の高齢者では   |  |  |                              |                                    |   |                             |                                  |  |                                  |                          |                        |                                       |
|             | トラマドール塩酸塩・アセトアミノフェン配合 | 42 | トラムセット配合錠                        | 配合剤 | 0   |  | ①非がん性慢性疼痛:<br>は4時間以上, 最大1回<br>②抜歯後の疼痛: 1回2<br>間隔を4時間以上空け,   | 2錠, 1日8錠<br>錠。追加投与の  | 場合, 投与   |                              | 減量,投与間隔<br>リ開始し,漸増(I               |   | 】<br>る。また,高い血               | 1中濃度                             | をが持続し. 作用  | 月及び副作                            | 作用が増強                    | まするおそ                  | されがある(添)                              |

|         |              | 薬  | <b>制名</b>   | 添   | 堅  |   | 常                           | 用量                                |                                  |                                  |  |                           |                                 | <b>GFR</b>                            | たはCC            | r(mL/n                  | nin)          |   |                              |  |
|---------|--------------|----|---|-----|----|---|-----------------------------|-----------------------------------|----------------------------------|----------------------------------|--|---------------------------|---------------------------------|---------------------------------------|-----------------|-------------------------|---------------|---|------------------------------|--|
| 分類      |              | 番  |   | 透析性 | 草障 | >8  | 0                           |                                   | 70                               | 60                               | ţ  | 50                        |                                 | 40                                    | 30              |                         | 20            | 10>   |                              | HD(血液透析)<br>PD(腹膜透析)   |
|         | 一般名          | 番号 | 商品名   | 性   | 害  | 正堂  | また                          | <br> は軽度                          | 低下                               | 軽                                | (  | 医压化                       | £ф                              | □   □   □   □   □   □   □   □   □   □ | ( ) ( )         | 高原                      | <br>度低下       | 末期腎   | 不全                           | アレ(液疾及列)   |
| 全身麻酔薬   | ミダゾラム        | 43 | ドルミカム注射液  | ×   |    | 添付文書参照  | <i>6</i> √/∠                | 10.421,2                          | C IEW I                          | 代謝                               |  | 延し, 作                     | 作用が強                            | く又は長くあ                                |                 |                         |               |   |                              | cめ, 維持量を50%に減量   |
|         |              | 44 | ギャバロン髄注   |     |    | 添付文書参照  |                             |                                   |                                  | 腎排                               | 泄率が高い                                      | ため、                       | 減量が                             | 必要と考えら                                |                 |                         |               | 中濃度が上昇す<br>れていない (EO                        |                              | がある (添)  |
| 中枢性筋弛緩薬 | バクロフェン       | 45 | ギャバロン錠/リオレサール錠                                    | 0   |    | 【腎機能指標:eC<br>初回量として1日5<br>患者の症状を観察<br>~3日毎に1日5~<br>30 mg                | 。<br>~ 15 i<br>察しな <i>た</i> | mg を分1<br>がら標準月                   | 用量に達する                           | 以後<br>まで2 1日1<br>は1日 eCC<br>Clin | r 50 ~ 80 mI<br>Pharmacol 5<br>R 30 mL/mir | を分1~<br>√min で<br>54: 584 | · 2 (EO)<br>では2/31:<br>-592, 20 | こ減量, 30~ :<br>114)                    |                 |                         |               | min 未満では1/.<br>ı (Engl Ed) 40: 5            |                              | 1日5 mg から開始(添) 1日5 mg から開始し、最大 1日1回10 mg (EO) 1日2.5 mg から開始する (Nefrologia (Engl Ed) 40: 543-551, 2020) 高齢HD患者で1日20 mg (中央値) の投与により、 脳症による入院リスクが増加する (Kidney Int 98: 979-988, 2020) |
|         |              | 46 | ジゴシン注   |     |    | 急速飽和療法: 1[<br>静注。比較的急退<br>維持療法: 1日0.2                                   | <b>İ</b> 飽和                 | 療法・緩然                             |                                  | 可間無調整                            |  | 心拍数                       | 女や血中                            | 濃度を測定                                 | し,適宜            |                         | 減量し,心拍        | 持用法: 約0.09<br>数や血中濃度を                       |                              | 経口用量の70%程度(維持療法:約0.09 mgを週3~4回)に減量し、心拍数や血中濃度を測定し、適宜調整する(EO)  |
| 強心配糖体   | ジゴキシン        | 47 | ジゴシン錠・散・エリキシル/ジゴ<br>キシンKY錠・ハーフジゴキシン<br>KY錠/ジゴキシン錠 | ×   |    | 急速飽和療法: 初~8時間毎。比較的可。<br>維持療法: 1日0.2                                     | 的急速                         | 飽和療法                              |                                  | 聚法も<br>維持<br>Phan                | 療法: CCr≧<br>macol Toxic                    | ≧ 30 <b>0</b><br>ol 23:   | D患者で<br>14, 2022                | は,1日1回0                               | .125 mg, C      | Cr < 30 <i>O</i>        | -             | 時間毎 (EO)<br>日1回0.0625 mg<br>01050, 2023)    | (BMC                         | 維持療法: 0.125 mg を週3<br>~4回 (EO)   |
|         | メチルジゴキシン     | 48 | ラニラピッド錠   | ×   |    | 急速飽和療法: 初<br>を1日3回。比較的<br>可<br>維持療法: 1日0.1                              | 急速館                         | 飽和療法                              |                                  |                                  | 療法: 0.05 ~                                 | ~ 0.1 m                   | ıg を24時                         | 持間毎 (EO)                              |                 |                         |               | 維持療法: 0.0<br>0.05mg を24 /<br>(EO)           |                              | 維持療法: 0.05 mg を週3<br>~4回 (EO)  |
|         | デスラノシド       | 49 | ジギラノゲン注   | ×   |    | 急速飽和療法(館<br>0.6 mg, 以後0.2 ~<br>は筋注<br>比較的急速飽和<br>筋注。十分効果の<br>維持療法:1日0.2 | ~ 0.4 m<br>療法: 1<br>)あら∤    | ng を2 ~ 4<br>1 目 0.4 ~ 0<br>われるまで | i時間毎に静刻<br>).6 mg を静注<br>€2~4日間続 | 主又に                              | むの必要はあ                                     | るが, }                     | 薬物動態                            | まが解明され                                | ていないた           | め不明 (E                  | (O)           |   |                              |  |
|         | オルプリノン塩酸塩水和物 | 50 | コアテック注  | 不明  |    | 初回10 µg/kg を5<br>続き0.1 ~ 0.3 µg/k<br>まで増量可                              |                             |                                   |                                  | g/min                            | ヾ長くなるの <sup>™</sup><br>~ 1/2 に減量           |                           | μg/kg/m                         | iin から開始                              | _慎重投与           | (添)                     |               | 0.045 µg/kg/n<br>る (TDM研究                   |                              | 有効治療域20 ng/mL とな<br>8, 1999)   |
| 強心薬     | ミルリノン        | 51 | ミルリーラ注射液  | 0   |    | 初回50 μg/kg を1・<br>注。0.25 ~ 0.75 μ<br>可。48時間を超え                          | g/kg/m                      | inの範囲                             | で増減。点滴                           | 静注から閉                            |  | CCr 3                     | 50 mL/m<br>L/min/1.             | nin/1.73m² で<br>.73m² では投             | は投与速度<br>与速度0.3 | ₹0.43 μg/k<br>3 μg/kg/m | kg/min, CCr 4 | 0 mL/min/1.73n<br>/min/1.73m <sup>2</sup> で | n <sup>2</sup> では投与<br>は投与速度 | (添)<br>這速度0.38 µg/kg/min, CCr<br>E0.28 µg/kg/min, CCr 10<br>0 µg/kg/min (FDA)  |

|                             |                     | 薬  | 剤名         | 添           |     | 堅           | 常  | 胡量   |  |                                     |  | GFR        | たはCCr(m                | nL/min)                    |                                  |      |   |
|-----------------------------|---------------------|----|------------|-------------|-----|-------------|--|--|--|-------------------------------------|--|------------|------------------------|----------------------------|----------------------------------|------|---|
| 分類                          |                     | 来  |            | 透<br>析<br>性 | 禁忌  | 腎<br>障<br>害 | >80  | 70   | (                                      | 60                                  | 50                                     | 40         | 30                     | 20                         | 10>                              |      | HD(血液透析)  |
|                             | 一般名                 | 番号 | 商品名        | 性           | 尽   | 害           | - M L  |  |  | 477 etc                             | - Adv etc let                          |            | e ele let              |                            |                                  |      | PD(腹膜透析)  |
|                             |                     |    |            |             |     |             | <u></u> 正常また<br>1日1回50 mg. 最大1日  | は軽度低下<br>1回100mg   |  |                                     | <b>~中等度低</b><br>5~50 mg (EO)           | 中等度~高      |                        | 高度低下 ばすなど慎重に投              | 末期腎不至                            | Ē    |   |
| β遮断薬                        | アテノロール              | 52 | テノーミン錠     | 0           | (   | 0           | -  |  |  |                                     | 3 ~ 30 mg (EO)                         |            | 最大1日50 mg<br>1日1回25 mg | g (FDA)                    | 最大1日おきに50 mg (EG                 | O)   | 1回25 mg を週3 回HD後<br>(Kidney Int 55: 1528-1535,<br>1999)<br>PDでは1回25 mg を週3回<br>(EO) |
| ループ利尿薬                      | フロセミド               | 53 | ラシックス注     |             |     |             | ①高血圧症,悪性高血<br>肝性浮腫,脳浮腫,尿足<br>日1回20 mg を静注又に<br>②急性又は慢性腎不全<br>20~40 mg を静注し、系<br>後、1回100 mg を静注。<br>mL/hr以上の尿量が得・<br>増。最大1回500 mg,最<br>は4 mg/min 以下 | 路結石排出促進: [20<br>は筋注<br>≧による乏尿: [100 m<br>利尿反応のないことを<br>。投与後2時間以内に<br>られない場合には用       | ) mg]1<br>ng]1回<br>を確認<br>こ約40<br>l量を漸 | 無尿の射<br>腎機能 <sup>2</sup><br>mg/kg を | 患者は禁忌 (効果                              | が期待できない)   | (添)                    | 機能を更に悪化させ<br>B度が50 μg/mL以上 | るおそれがある                          | 可能性  | :があるため, 1回7.5   |
|                             |                     | 54 | ダイアモックス注射用 |             |     | 1           | ①緑内障: 1日250 mg ~<br>②てんかん: 1日250 ~ 7<br>③肺気腫における呼吸<br>1回250 ~ 500 mg<br>④メニエル病及びメニコ<br>750 mg<br>いずれも静注又は筋注  | 750 mg を分割投与<br>性アシドーシスの改<br>にル症候群: 1日1回2  |  | に悪化る                                | は急性腎不全の患<br>sせるおそれがある<br>又は250 mg を1 E | る(添)       |                        | 25 mg を1日1~2回              | おそれがある)。重篤<br>1   1日1回125 mg (EC |      | 害患者では, 腎機能を更<br>1回125 mg を週3 回 (EO)   |
| 炭酸脱水酵素阻<br>害薬               | アセタゾラミド             | 55 | ダイアモックス錠・末 | ×           | 禁 ( | 0           | ①緑内障:1日250~1,0<br>②てんかん:1日250~7<br>③肺気腫における呼吸性・肝性浮腫:1日1回2:<br>④月経前緊張症:1日1<br>~10日間又は症状が発<br>⑤メニエル病及びメニコ<br>750 mg<br>⑥睡眠時無呼吸症候群<br>を分割投与           | 750 mg を分割投与<br>性アシドーシスの改<br>50~500 mg<br>回125~375 mg を月<br>現した日から投与<br>ロル症候群: 1日1回2 | 1経前5<br>250~                           |                                     | 低下患者ではTDM                              | M対象薬ではない   | が,血中濃度の                | 測定が可能な環境                   | ではTDMの実施が打                       | 生奨され | าง (EO)   |
| 肺高血圧症治療<br>薬 (PDE-5阻害<br>薬) | タダラフィル              | 56 | アドシルカ錠     | ×           | 禁   |             | 【腎機能指標: eCCr (J c<br>[CCr: 81 mL/min以上]<br>1日1回40 mg<br>[CCr: 31 ~ 80 mL/min]<br>1日1回20 mg<br>軽度 (CCr 51 ~ 80 mL/r<br>2.1 ~ 2.2, 1.7 ~ 2.1倍に       | min), 中等度 (CCr 3   | s1 ~ 50 ı                              | mL/min) ¶                           | <b>肾障害患者の</b> AUG                      | Clは, それぞれ健 | CL <b>の</b>            | (血中濃度が上昇で<br>促進は期待されな      |                                  | 限られて | ていること及び透析による  |
| 肺高血圧症治療<br>薬 (配合薬)          | マシテンタン・タダラフィ<br>ル配合 | 57 | ュバンシ配合錠    | 配合剤         | 禁   |             | [CCr: 81 mL/min以上]<br>1日1回1錠 (マシテンタ:<br>[CCr: 31~80 mL/min]<br>CCr 60 mL/min またはの<br>本剤は投与せず, マシラ  | CKD <b>の</b> 徴候が見られ  | 1る日本                                   | 人患者は                                |  |            | CLの<br>る(添)            | (血中濃度が上昇す<br>促進は期待されな      |                                  | 限られて | ていること及び透析による  |

|                   |                   | 薬  | <b>削名</b>   | 透           | E  |                |                                   | 常用       | 量        |                      |                                  |                 |                               | G                   | FRまたは        | tCCr(m        | L/min)                  |          |                 |  |   |
|-------------------|-------------------|----|-------------|-------------|----|----------------|-----------------------------------|----------|----------|----------------------|----------------------------------|-----------------|-------------------------------|---------------------|--------------|---------------|-------------------------|----------|-----------------|--|---|
| 分類                | 60.0              | 番  | ÷0.0        | 透<br>析<br>性 | 禁忌 |                | >80                               |          | 70       |                      | 60                               | 5               | 0                             | 40                  |              | 30            | 2                       | 20       | 10>             |  | ─ HD(血液透析)<br>─ PD(腹膜透析)  |
|                   | 一般名               | 番号 | 商品名         | 性           |    | f              | 正常ま                               | たは       | 軽度低      | 下                    | 軽度                               | ~中等             | 度低                            | 中等度                 | ~高度仙         | 氏             | 高度低                     | <u>下</u> | 末期              | 腎不全  | 「しく版列夫及切り   |
|                   | ジソピラミドリン酸塩        | 58 | リスモダンP静注    | /IEI        |    | 1回50~1<br>に静注  |                                   |          |          | 以上かけ緩                |                                  |                 |                               | 1 112               |              |               |                         |          |                 |  | 量は常用量と同じ(EO)  |
|                   | ンノこフミトリン阪塩        | 59 | リスモダンR錠     | 個人差あり       | 禁  | 1回150 m        | ng を1日2回                          |          |          |                      | 徐放性                              | 製剤のたる           | め用量調                          | 節できない               | ので使用を        | 推奨しない         | (EO)                    |          | 禁忌 (腎排          | 泄で徐放性  | 製剤のため適さない)  |
|                   | ジソピラミド            | 60 | リスモダンカプセル   | 9           |    | 1回100 m        | ng を1日3回                          |          |          |                      | 1回100                            | mgを1日           | 1~2回(                         | (Renal Phari        | macotherapy  | y 2nd ed 20   | 021)                    |          |                 | g を24~48時<br>herapy 2nd e  | 間毎 (Renal<br>d 2021)  |
|                   |                   | 61 | シベノール静注     |             |    | 1回1.4 mg       | g/kg <b>を</b> 2 ~ 5               | う分かけ     | けて静注     |                      |                                  | 投与するを<br>量 (EO) | など投与量                         | 量に十分にシ              | 主意し,慎重       | に観察し          | なが投与す                   | る(添)     | 1               |  | 禁忌 (低血糖などの重篤<br>な副作用を起こしやすい)  |
| 抗不整脈薬 (クラス I a群)  | シベンゾリンコハク酸塩       | 62 | シベノール錠      | ×           | 禁  | 1日300 m        | ng を分3, 1 E                       | ∃450 m   | ngまで増    | 量可                   | る (添)<br>1回50 m<br>161,20<br>軽度~ | mgを1日1<br>02)   | l ~ 2回 (P<br>Ser 1.3 ~ 2      | 'harma Medi         | ica 20: 155- | 1日1년<br>155-1 | ⊒50 mg (Ph<br>61, 2002) | narma M  | edica 20: 1 (I  | ながら投与で<br>日1回25 mg<br>Pharma<br>Iedica 20:<br>55-161, 2002<br>ぞれ健常者の |   |
|                   |                   | 63 | アミサリン注      |             |    | 投与。最           | )~1,000 mg<br>大注入総量<br> 500 mg を4 | 1,000 n  | mg       | /minの速度 <sup>-</sup> | で 1回200                          | ) ~ 400 mg      | g を12時間                       | 間毎 (EO)             |              |               |                         |          | 血中濃度液           | が上昇するこ   | 与間隔をあけて使用する。<br>とがある (添)<br>~ 24時間毎 (EO)                                    |
|                   | プロカインアミド塩酸塩・      | 64 | アミサリン錠      | 0           |    | 1 回250 ~       | ~ 500 mg を3                       | 3~6時     | 間毎       |                      | 1 回250                           | ) ~ 500mg       | ;を12時間                        | 間毎 (EO)             |              |               |                         |          | 血中濃度液           | が上昇するこ   | 与間隔をあけて使用する。<br>とがある (添)<br>~24時間毎 (EO)                                     |
|                   |                   | 65 | サンリズム注射液    |             |    | ②頻拍: 1<br>いずれも | 縮: 1回0.75<br>回1.0 mg/kg<br>10分間で徐 | g<br>々に静 | 注        |                      | 適宜減                              | 量 (EO)          |                               | , また高い』             |              |               |                         | . ,      | ı               |  |   |
|                   | ピルシカイニド塩酸塩<br>水和物 | 66 | サンリズムカプセル   | Δ           |    |                | ng を分3, 1 E<br>は, 1回25 n          |          |          |                      | 1日1回                             | 50 mg (EC       | O)                            | 手間隔をあけ<br><20 mL/mi |              | 1日1回          | ■25 mg (EC              | O)       | 1回25 mg<br>(EO) | を48時間毎   | 1日25 mg から開始 (添)<br>1回25 mg を48時間毎<br>(Pharma Medica 21: 165-<br>171, 2003) |
| 抗不整脈薬 (クラ<br>スⅢ群) | ソタロール塩酸塩          | 67 | ソタコール錠      | 0           | 禁  | 1日80mg         | から開始し、                            | ., 1日32  | 20 mg まっ | で漸増,分2               | mg/dL:<br>初回80<br>48時間           | 通常用量<br>mg, その  | 量の1/4 (済<br>後, CCr 3<br>とも5回の |                     | /minでは248    |               |                         |          | カす              |  | ら排泄されるため、血中濃度<br>により、重篤な副作用が発現<br>ある)                                       |
| ヘパリン製剤            | エノキサパリンナトリウ<br>ム  | 68 | クレキサン皮下注キット | ×           | 禁  |                | 指標:eCCr(.<br>IUを,原則と              |          |          | こ1日2回,連              | 担皮下注                             |                 | 1日1回2<br>抗第Xall<br>者の1.2何     | 因子活性の               | AUCは, 健      | がある<br>常      | 3)                      |          |                 | 上昇し、出血   | の危険性が増大するおそれる   |

|                       |                                | 薬  | 削名                   | 诱   | •   | 堅   | 常用量  |  |   |  | GFR:   | またはC  | Cr(mL/   | min)                          |                     |  |                                 |   |
|-----------------------|--------------------------------|----|----------------------|-----|-----|-----|--|--|---|--|--|---|--|-------------------------------|---------------------|--|---------------------------------|---|
| 分類                    | 一般名                            | 番号 | 商品名                  | 透析性 | 禁忌  | 腎障害 | >80 70 6   | 0  | 5   | 0  | 40   | - 3   | 0  | 2                             | 0                   | 10>  |                                 | HD(血液透析)<br>PD(腹膜透析)  |
|                       | 一放石                            | 号  | 阿加力                  | 性   | Ī   | 青.  | 正常または軽度低下  | 軽度~  | 中等  | 度低   | 中等度~   | 高度低   | 高  | 度低                            |                     | 末期腎  |                                 |   |
| 合成Xa阻害薬               | フォンダ パリヌクスナト<br>リウム            | 69 | アリクストラ皮下注            | ×   | 禁   |     | 【腎機能指標: eCCr (J or E)】<br>①急性肺血栓塞栓症及び急性深部静脈血栓症の<br>以下の用量を1日1回皮下注。体重50 kg未満5 mg,<br>kg7.5 mg, 体重100 kg超10 mg<br>②静脈血栓塞栓症の発症抑制: [1.5, 2.5 mg]1日1回  | 体重50~1   | .00   | への減量<br>②1日1[                                | 00 kg超では, 1月<br>量を考慮<br>回2.5 mgで出血の<br>合, 1日1回1.5 mg | の危険が  | ①禁忌(「性であり」<br>度が上昇<br>のリスクが<br>②1日1回<br>を皮下注   | 血中濃<br>に出血<br>が増す)<br>1.5 mg  | ①②禁<br>増す)          | 忌 (腎排泄性で   | あり血中流                           | 農度が上昇し出血のリスクが   |
|                       | アピキサバン                         | 70 | エリキュース錠              | ×   | 禁(  | 0   | 【腎機能指標: eCCr (E)】<br>①非弁膜症性心房細動患者における虚血性脳卒中症の発症抑制: 1回5 mg を1日2回。80歳以上,体重1.5 mg/dL以上の3項目のうち2つ以上に該当する患を1日2回<br>②静脈血栓塞栓症の治療及び再発抑制: 1回10 mg間投与後,1回5 mg を1日2回   | 60kg以下, 5<br>者は, 1回2.                                      | SCr<br>.5 mg<br>7日  | それがま<br>①1回2<br>考慮する<br>②腎機能<br>について<br>慮する( | 5 mg を1日2回へ<br>5 (EO)<br>能正常者と同じた<br>に慎重に判断し、        | 、の減量を<br>ごが、適応<br>減量も考  | ①1回2.5   | れがある<br>使用経験<br>mg を11        | ら(添)<br>食が少な<br>日2回 | た研究がメタが<br>時点では有効<br>ファリンへの<br>(EO)<br>①1回2.5 mg | いて, 無<br>解析を含め<br>性及び安<br>位性を結  | はい)<br>治療やワルファリンと比較し<br>シ多数報告されているが、現<br>全性において無治療やワル<br>論づけることはできない<br>Am J Nephrol 55: 146-164,   |
| DOAC (Xa阻害<br>薬)      | エドキサバントシル酸塩水和物                 | 71 | リクシアナ錠・OD錠           | ×   | 禁(  | 0   | 【腎機能指標:eCCr(E)】 ①[15, 30, 60 mg]非弁膜症性心房細動患者におけ及び全身性寒栓症、静脈血栓寒栓症の治療及び再栓塞栓性肺高血圧症における血栓・塞栓形成の抑次の用量を1日1回。60 kg以下30 mg、60 kg超60 m害薬との併用時は1日1回30 mgに減量を考慮。また房細動患者における虚血性脳卒中及び全身性塞核血リスクが高い高齢者は、1日1回15 mgに減量可②[15, 30 mg]下肢整形外科手術施行患者における発症抑制:体重に関係なく1日1回30 mg なお、P-gg時は1日1回15 mgに減量を考慮 | i発抑制, 慢制: 体重に応<br>g なお, P-g<br>c, 非弁膜症・<br>注症において<br>静脈血栓塞 | 卒 <mark>性</mark> に<br>中血<br>で阻心出<br>は<br>た<br>性<br>た<br>性<br>た<br>は<br>た<br>は<br>た<br>と<br>た<br>た<br>た<br>た<br>た<br>た<br>た<br>た<br>た<br>た<br>た<br>た<br>た<br>た | ②1日1[  | 回30 mg<br>回15 mg<br>健常者の1.8倍                         | になる   | ①適否を<br>1日1回30<br>は1日1回<br>②禁忌<br>AUCは、<br>になる | 0 mg。高<br>115 mg る            | 齢者で<br>注考慮          | ①②禁忌 (使<br>血のリスクが <u>?</u>                       |                                 | なく、ベネフィットを上回る出<br>れがある)   |
|                       | リバーロキサバン                       | 72 | イグザレルト錠・OD錠・細粒分<br>包 | ×   | 禁 ( | 0   | 【腎機能指標:eCCr(E)】 ①[10, 15 mg]非弁膜症性心房細動患者における虚全身性塞栓症の発症抑制:1日1回15 mg②[10, 15 mg]静脈血栓塞栓症の治療及び再発抑制週間は1回15 mgを1日2回,その後1日1回15 mg③[2.5 mg]下肢血行再建術施行後の末梢動脈疾患栓・塞栓形成の抑制:1回2.5 mgを1日2回   | : 発症後の   | ·及び<br>初期3  | を慎重に<br>(EO)<br>③適否を<br>常者と同                 | 能正常者と同じたこ判断し,減量も<br>を慎重に判断し,                         | 考慮する<br>腎機能正  | ②禁忌 (f<br>い)                                   | Omg<br>使用経験<br>・慎重に判<br>・常者と同 | 験がな<br>判断し,<br>引じ   | た研究がメタが<br>時点では有効<br>ファリンへの個<br>(EO)             | 3いて, 無<br>4析を含め<br>性及び安<br>位性を結 | がない)<br>治療やワルファリンと比較し<br>2多数報告されているが、現<br>全性において無治療やワル<br>論づけることはできない<br>Nephrol 55: 146-164, 2024) |
| DOAC (トロンビ<br>ン直接阻害薬) | ダビガトランエテキシ<br>ラートメタンスルホン酸<br>塩 | 73 | プラザキサカプセル            | 0   | 禁(  |     | 【腎機能指標: eCCr (E)】 1回150 mg を1日2回。ただし、経口P-gp 阻害薬(ベーポリン、キニジン、リトナビル、ネルフィナビル等)併用の患者、消化管出血の既往のある患者では、1回11 考慮 ベラパミル塩酸塩と併用する場合は、併用開始からル塩酸塩服用の2時間以上前に服用する  | l患者, 70歳」<br>0 mg を1日2                                     | 以上<br>2回を<br>ラパミ  | 経与法与性経用る、減<br>Syst Pha<br>Syst Pha           | 合計算では1日22<br>本が過量投与で                                 | sti-Hayton<br>0 mg の投<br>ある可能<br>パミル) 併<br>隔をあけ<br>1日2回へ<br>ometrics<br>26, 2019) | AUCI <b>t</b> ,                                |                               |                     | <br> 出血の危険性<br> -なる                              | が増大す                            | ঠ)  |
| 抗血栓性末梢循環改善剤           | バトロキソビン                        | 74 | デフィブラーゼ点滴静注液         | ×   | 禁   |     | 10 BU を輸液で用時希釈し, 隔日に1時間以上かけて点滴静注。初回20 BU可。投与期間は6週間以内   |  | データカ  | いまとんと  | どなく不明 (EO)   |   | 禁忌 (代  | 謝等に影                          | /響を与                | えるおそれがあ  | る)                              |   |

|                                    |               | 薬     | 削名                | 添     | . 堅         | 常用量  |                    |             |                 | <b>GFR</b> ₹                | たはCC                 | r(mL/min)  |                                  |              |  |
|------------------------------------|---------------|-------|-------------------|-------|-------------|--|--------------------|-------------|-----------------|-----------------------------|----------------------|--|----------------------------------|--------------|--|
| 分類                                 | 一般名           | 番号    | 商品名               | 透析性   | 野<br>障<br>害 | >80 70 6   | 0                  | 5           | 0               | 40                          | 30                   | 20   | 10>                              |              | HD(血液透析)<br>PD(腹膜透析)                         |
|                                    | AX 11         | 号     | IPJ AR 12         | 1111  | 青           | 正常または軽度低下  | 軽度~                | ~中等         | 度低              | 中等度~高                       | 度低                   | 高度低下   | 末期腎                              | 全            |  |
| 脳梗塞治療薬<br>(脳循環·代謝賦<br>活薬)          | アマンタジン塩酸塩 (シン | ノメトレ、 | ル錠/アマンタジン塩酸塩細粒)   | パーキン  | ソン病         | 治療薬 (ドパミン遊離促進薬) (番号21) 参照  |                    |             |                 |                             |                      |  |                                  |              |  |
| 鎮咳薬                                | コデインリン酸塩水和物   | (コディ  | インリン酸塩錠・散・水和物原末/リ | リン酸コラ | デイン釒        | 定・散), ジヒドロコデインリン酸塩 (ジヒドロコデインリ)   | ン酸塩・原え             | 末/リン酸       | きジヒドロコ          | コデイン散) オピス                  | ナイド (麻薬              | )(番号30,31)参照   |                                  |              |  |
|                                    |               |       |                   |       |             | 【腎機能指標:標準化eGFR】  | 腎機能正               | 常者と同        | 司じ\             |                             | 1                    | 日1回45 mg   |                                  |              | 十分なデータは得られていない                               |
| 慢性咳嗽治療薬                            | ゲーファピキサントクエ   | 75    | リフヌア錠             |       |             | 1回45 mg を1日2回  | 腎機能検<br>められてい      |             |                 | 色することが望ま                    | <br>:しい。なお,          | 味覚異常は曝露量依  | 存的に増加する傾                         | 向が認          | U 1/2 U                                      |
| 受住攻城石原来                            | ン酸塩           | 73    | リノスア。姚            |       |             |  | 繰り返し投<br>(EO)      | ひ 与する       | ことで, 蓄          | 積によるAUC <i>の</i>            | )増加が懸念               | えされるため、有害事績  | 象の発現により留意                        | する           |  |
|                                    |               |       |                   |       |             |  | AUC は,             | 健常者の        | の2.8倍に          |                             |                      | UCは, 健常者の3.8倍  |                                  |              |  |
|                                    |               | 76    | タガメット注射液          |       |             | 【腎機能指標:eCCr (J)】<br>①上部消化管出血,侵襲ストレスによる上部消化管<br>200 mg を1日4回,6時間間隔で緩徐に静注又は点:<br>②麻酔前投薬: 1回200 mg を麻酔導入1時間前に筋  | 商静注                | 制: 1回       | 1回200 m         | ng を1日3回 (8時                | f間毎) 1               | 回200 mg を1日2回 (1                                       | 2時間毎)                            | 1日1回<br>HD後に | 200 mg, HD患者のHD日は<br>に投与                     |
|                                    | シメチジン         | 77    | タガメット錠/カイロック細粒    | 0     | 0           | 【腎機能指標:eCCr(J)】<br>①胃潰瘍,十二指腸潰瘍:1日800 mgを分2,朝食を分4(毎食後・就寝前)もしくは1回(就寝前)も可②吻合部潰瘍,ゾリンジャーエリソン症候群,逆流性化当血:1日800 mgを分2,朝食後・就寝前。1日記 就寝前)も可③急性胃炎,慢性胃炎の急性増悪期:1日400 mgを寝前。1日量を1回(就寝前)も可                       | 生食道炎, _<br>量を分4 (毎 | 上部消<br>:食後・ | 1回200 m         | ng を1日3回 (8時                | 1 1 1                | 回200 mg を1日2回 (1                                       | 2時間毎)                            | 1日1回<br>HD後に | 200 mg, HD患者のHD日は<br>投与                      |
| ヒスタミン (H <sub>2</sub> ) 受<br>容体拮抗薬 | ニザチジン         | 78    | アシノン錠             | 0     |             | ①胃潰瘍, 十二指腸潰瘍: [75, 150 mg]1回150 mg<br>後・就寝前。1日1回300 mg, 就寝前も可<br>②逆流性食道炎: [75, 150 mg]1回150 mg を1日2回<br>③急性胃炎, 慢性胃炎の急性増悪期: [75 mg]1回7<br>朝食後・就寝前   | ,朝食後・              | 就寝前<br>12回, | 1日1回15<br>①②1日1 | 50 mg。もしくは、<br>回150 mg (FDA | 1回75 mg <sup>:</sup> | 減ずるか投与間隔をあ<br>を1日2回 (EO)<br>nin の腎障害患者のt <sub>1/</sub> | 1日1回75 mg (I<br>①②2日に1回<br>(FDA) | EO)<br>50 mg | 1日1回75 mg 又は1回150<br>mg を週3回, HD後に投与<br>(EO) |
|                                    |               |       |                   |       |             | 【腎機能指標:eCCr (J)】   | 1日20 mg            |             |                 | 49 mL/min, CC               |                      | iin の背障書思名のt <sub>1/2</sub><br>回10 mg を2日に1回2          |                                  | 有の2.6,       | 3.3倍になる<br>1日1回5 mg 又は1回10                   |
|                                    |               | 79    | ガスター注射液           |       |             | ①上部消化管出血, Zollinger-Ellison症候群, 侵襲ストレスによる上部消化管出血の抑制: 1回20 mgを1日2回, 12時間毎に緩徐に静注, 点滴静注又は筋注<br>②麻酔前投薬:1回20 mg を麻酔導入1時間前に筋注  |                    |             |                 |                             |                      | Ü  | Ü                                |              | mg を週3回, HD後に投与                              |
|                                    | ファモチジン        | 80    | ガスター錠・D錠・散        | 0     | 0           | 【腎機能指標:eCCr(J)】<br>①胃潰瘍、十二指腸潰瘍、吻合部潰瘍、上部消化<br>管出血、逆流性食道炎、Zollinger-Ellison症候群:1<br>回20 mgを1日2回、朝・夕食後又は就寝前。1日1<br>回40 mg、就寝前も可<br>②急性胃炎、慢性胃炎の急性増悪期:1回10 mgを<br>1日2回、朝・夕食後又は就寝前。1日1回20 mg、就<br>寝前も可 | 1日20 mg            | ;を分1〜       | ~ 2             |                             | 1                    | 回20 mg を2〜3日に1   | 回又は1日1回10 m                      | ıg           | 1日1回10 mg 又は1回20<br>mg を週3回, HD後に投与          |

|                               |                                 | 薬  | <b>削名</b>       | 添   | . E             | Z.                       | 常  | 用量   |                                       |                                |                 |   | GFR   | たはCCr(n                               | nL/min)                                     |                  |                      |  |
|-------------------------------|---------------------------------|----|-----------------|-----|-----------------|--------------------------|--|--|---------------------------------------|--------------------------------|-----------------|---|---|---------------------------------------|---|------------------|----------------------|--|
| 分類                            | án. Az                          | 番  | <b>±</b> 0.0    | 透析性 | 禁風              | 資                        | >80  | 7  | 70                                    | 6                              | 0               | 50  | 40  | 30                                    | 20  | 10>              |                      | ─ HD(血液透析)<br>─ PD(腹膜透析)   |
|                               | 一般名                             | 番号 | 商品名             | 性   | ~~ <del> </del> | 号.                       | 正常また   | は軽度  | 低下                                    |                                | 軽度              | ~中等度低   | 中等度~高   | <b>高度低</b>                            | 高度低下  | 末期               | 腎不全                  | I D (IBCIDCREE!/II)  |
|                               |                                 | 81 | アルタット静注用        |     |                 | (                        | ①上部消化管出血: 1回<br>注又は点滴静注。<br>②麻酔前投薬: 1回75 m<br>注  | 。<br>g を麻酔   | 導入1時間                                 | 間前に静                           | 血中濃<br>1回37.5   | 度が持続するので<br>5 mg を1日2回 (EC  | , 投与量を減ずる   | か投与間隔を8                               | 回25 mg (EO)                                 |                  |                      | 1日1回25 mg 又は75 mg<br>を週3回, HD後に投与<br>(EO)                            |
|                               | ロキサチジン酢酸エス<br>テル塩酸塩             | 82 | アルタットカプセル・細粒    | ×   |                 | 11 ((                    | ①胃潰瘍,十二指腸潰瘍<br>道炎:1回15 mg を1日20<br>食後。1日1回150 mg, 就<br>②Zollinger-Ellison症候就<br>食後・就寝前又は夕食後<br>③麻酔前投薬:1回75 m<br>及び当日麻酔導入2時間<br>④急性胃炎,慢性胃炎の<br>1日1回,就寝前又は夕食 | 回,朝食後<br>t寝前も可<br>群:1回75<br>後。<br>gを2回, <sup>=</sup><br>引前。<br>D急性増悪 | 後・就寝前<br>J。<br>mg を1日<br>手術前日         | 又は夕<br>12回,朝<br>就寝前            | 1日1回<br>CCr 30  | 75 mg (EO)  |   | 1日1                                   | あけて使用する (添)<br>回37.5 mg (EO)<br>.UCは、それぞれ健常 |                  | .5倍になる               | 1日1回37.5 mg 又は75<br>mg を週3回, HD後に投与<br>(EO)                          |
| 》以 / J. Afr 《李平上三四字》          |                                 | 83 | プリンペラン注射液       | ×   |                 | 1                        | 1回10 mg を1日1〜2回,   | 筋注又は   | ま静注                                   |                                | CCr < 4<br>総CLが | 中濃度が持続する<br>40 mL/min の患者<br>が健常者の30%に但<br>J Clin Pharmacol 1       | では, 50%に減量<br>&下し, それは腎ク                                  | 。<br>して開始し, 適ご<br>זリアランスの変            | , ,   | 害や腸肝循:           | 環の変化に                | よることを示唆する報告があ  |
| 消化管運動調整薬                      | メトクロプラミド                        | 84 | プリンペラン錠・細粒・シロップ | ×   |                 | 1                        | 1日10 ~ 30 mg を分2 ~   | ·3, 食前   |                                       |                                | 75%に<br>総CLが    |   | acotherapy 2nd ed<br>ほ下し、それは腎ぐ                            | 。<br>, 2021)<br>ァリアランスの変              | E化ではなく, 代謝障<br>harmacol 19: 437 - 4         | 害や腸肝             | 0%に減量 (I<br>1, 2021) | Renal Pharmacotherapy 2nd  |
| 经口明年光净本                       | リン酸二水素ナトリウムー水和物・無水リン酸水素ニナトリウム配合 | 85 | ビジクリア配合錠        | 配合剤 | 禁 C             | -                        | 大腸内視鏡検査開始のつ, 約200 mL の水ととも   |  |                                       | 回5錠ず<br>回                      | の悪化             | 又はナトリウムの排<br>や, 急性リン酸腎症<br>おそれがある                                   | ‡泄が遅延し, 腎様<br>症(腎石灰沈着症                                    | 幾能障害 禁忌<br>)等が発 があ<br>る)              | (吸収されたリンの持<br>り, 腎機能障害, 急性                  | 非泄が遅延し<br>Eリン酸腎症 | , 血中リン濃<br>(腎石灰沈え    | 度の上昇が持続するおそれ<br>情症)を悪化させるおそれがあ                                       |
|                               |                                 | 86 | グリコラン錠          |     |                 |                          | 【腎機能指標:標準化eG<br>1日500 mg を分2 ~ 3, 7  |  | 大1日750                                |                                | eGFR 3<br>満の患   | り開始し,最大1日<br>0 mL/min/1.73m <sup>2</sup> 以<br>者では,治療上の<br>される場合にのみす | 以上45 mL/min/1.<br>有益性が危険性を                                | 73m <sup>2</sup> 未                    | (腎臓における排泄                                   | が減少し, 高          | い血中濃度                | が持続するおそれがある)   |
| ビグアナイド系薬                      | メトホルミン塩酸塩                       | 87 | メトグ ルコ錠         | 0   | 禁一〇             | ว (เ<br>เ<br>เ<br>เ<br>เ | 【腎機能指標:標準化eG<br>①1日500 mg を分2~3,<br>し,維持量は1日750~1,<br>②多嚢胞性卵巣症候群<br>性卵巣症候群の生殖補<br>刺激:他の排卵誘発薬も<br>用で,1日1回500 mg より<br>1,500 mg を超えない範                       | を直前又<br>,500 mg, f<br>におけるす<br>助医療に<br>しくは卵り<br>り開始し,                | 最大1日2<br>排卵誘発<br>おける調<br>巣刺激薬<br>適宜増量 | ,250 mg<br>, 多嚢胞<br>節卵巣<br>との併 | 日1,500          | より開始し,最大 I<br>) mg を分2 ~ 3  | ①治療上の有益<br>険性を上回ると<br>る場合にのみ投<br>少量より開始し、<br>750 mg を分2 ~ | 判断され<br>与する。<br>最大1日                  |   |                  |                      |  |
| テトラヒドロトリア<br>ジン (グリミン) 系<br>薬 | イメグリミン塩酸塩                       | 88 | ツイミーグ錠          | 不明  |                 |                          | 【腎機能指標: 標準化eG<br>1回1,000 mg を1日2回,<br>軽度 (eGFR: 60 ~ 89 mL<br>量投与時のAUCより算じ   | 朝夕<br>/min/1.73  | Bm²), 中等                              |                                | 少量より            | り開始 (EO)  | した臨床試験が<br>eGFR 15 ~ 45 m                                 | 実施されていな<br>L/min/1.73m <sup>2</sup> の | :い(添)<br>)患者では,1回500 m                      | mg を1日2回         | ] (Clin Trans        | 有効性及び安全性を指標と<br>1 Sci 15: 1014-1026, 2022)<br>常者の1.5, 1.8, 5.0 (50%減 |

|                   |                                   | 薬   | 剤名              | 漆   | , F | 常用量  |  |               |                    | GFR                          | またはの        | Cr(m        | L/min)   |                                       |                |                      |
|-------------------|-----------------------------------|-----|-----------------|-----|-----|--|--|---------------|--------------------|------------------------------|-------------|-------------|--|---------------------------------------|----------------|----------------------|
| 分類                | 如女                                | 番号  | <b>英</b> 日夕     | 析   | 禁忌  | 章 >80 70 6   | 60 5   | 0             |                    | 40                           | ;           | 30          | 20   | 10>                                   |                | HD(血液透析)<br>PD(腹膜透析) |
|                   | 一般名                               | 号   | 商品名             | 性   |     | 止吊または軽度低ト  | 軽度~中等  | 度低            | 中等                 | <b>∮度~</b> i                 | 高度低         |             | 高度低下   | 末期腎                                   | 不全             | TO CIDENCE IN        |
| スルホニル尿素           | グリベンクラミド                          | 89  | オイグルコン錠         | ×   | 禁   | 1日1.25~2.5 mg, 投与方法は分1の場合は朝食前又は後,分2の場合は朝夕食前又は後,最大1日10 mg | 低血糖を起こする   | らそれか          | いある                |                              |             |             | 低血糖を起こすお   | それがある)                                |                |                      |
| (SU) 薬            | グリメピリド                            | 90  | アマリール錠          | ×   | 禁   | 1日0.5~1 mgを分1~2, 朝又は朝夕食又は食後より開始し, 維持量1日1~4 mg, 最大1日6 mg  |  | ·             |                    |                              |             |             |  | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · |                |                      |
| 速効型インスリン<br>分泌促進薬 | ナテグリニド                            | 91  | スターシス錠/ファスティック錠 | ×   | 禁   | 1回90 mg を1日3回, 毎食直前, 最大1回120 mg                          | 低用量から開始するれがある。                                       |               |                    |                              |             |             |  | 起こりやすい                                |                | することによって低血糖が         |
|                   | シタグリプチンリン酸塩<br>水和物                | 92  | ジャヌビア錠/グラクティブ錠  | ×   |     | 【腎機能指標: eCCr (J or E)】<br>1日1回50 mg。最大1日1回100 mg         |  |               |                    | 最大1日1<br>音 <b>の</b> 2.3倍     |             | 重度 (        | 到12.5 mg, 最大1 E<br>CCr < 30 mL/min/<br>O3.8, 4.5倍になる |                                       | 患者,HD息         | 者のAUCは、それぞれ健         |
|                   | アログリプチン                           | 93  | ネシーナ錠           | ×   |     | 【腎機能指標: eCCr (J or E)】<br>1日1回25 mg                      |  |               | ]12.5 mg<br>t, 健常者 | 6の2.1倍                       | こなる         |             |  | 腎障害, HD患                              | <b>当の</b> AUCは | , それぞれ健常者の3.2,       |
| DPP-4阻害薬          | オマリグリプチン                          | 94  | マリゼブ錠           | ×   |     | 【腎機能指標:標準化eGFR】<br>1回25 mg を1週間に1回                       | 腎機能正常者とMAUCは、健常者の                                    | •-            | になる                |                              |             | 重度 (        | .5 mg を1週間に1<br>eGFR < 30 mL/mi<br>ぎの1.6, 2.0倍にな     | n/1.73m²) 腎障                          | 害患者, HD        | 患者のAUCは、それぞれ         |
|                   | トレラグリプチンコハク<br>酸塩                 | 95  | ザファテック錠         | ×   |     | 【腎機能指標: eCCr (E) 】<br>1回100 mg を1週間に1回                   |  |               |                    | 週間に1回<br>番の約2.1 <sup>4</sup> | 倍になる        | 高度(         | を1週間に1回<br>CCr < 30 mL/min)<br>7倍になる                 | 腎障害患者, E                              | D患者のA          | UCは、それぞれ健常者の         |
|                   | ピオグリタゾン塩酸塩・<br>メトホルミン塩酸塩配合        | 96  | メタクト配合錠LD・HD    | 配合剤 | 禁   | 【腎機能指標:標準化eGFR】<br>1日1回1錠,朝食後                            | 乳酸アシドーシス<br>がある(添)<br>本剤は投与せず、<br>ン製剤により、個           | , ピオグ         | 「リタゾン              | 製剤及び                         | <b>外ホルミ</b> | それが         | 腎臓における排泄<br>(ある)                                     | が減少し, メトオ                             | 「ルミンの高         | い血中濃度が持続するお          |
| 薬・DPP-4阻害薬        | ピオグリタゾン塩酸塩・<br>アログリプチン安息香<br>酸塩配合 | 97  | リオベル配合錠LD・HD    | 配合剤 | 禁   | 【腎機能指標: eCCr (J or E)】<br>I日I回I錠, 朝食前又は朝食後               | 排泄の遅延により<br>するおそれがある<br>本剤は投与せず。<br>ブチン製剤により<br>(EO) | る(添)<br>, ピオグ | 「リタゾン              | 製剤及び                         | アログリ        | 禁忌(         | 低血糖を起こすお   | それがある)                                |                |                      |
|                   | アナグリプチン・メトホルミン塩酸塩配合               | 98  | メトアナ配合錠LD・HD    | 配合剤 | 禁   | 【腎機能指標:標準化eGFR】<br>1回1錠を1日2回,朝夕                          | 乳酸アシドーシスがある(添)<br>本剤は投与せず、<br>ン製剤により、個               | ,アナグ          | 「リプチン              | 製剤及び                         | ジトホルミ       | それが         |  | ナが減少し, メトフ                            | 「ルミンの高         | い血中濃度が持続するお          |
| グアナイド系薬配<br>合     |                                   | 99  | イニシンク配合錠        | 配合剤 | 禁   | 【腎機能指標:標準化eGFR】<br>1日1回1錠を食直前又は食後                        | 本剤は投与せず、ン製剤により、個                                     |               |                    |                              |             | 禁忌(         |  | か減少し, メトオ                             | マルミンの高         | い血中濃度が持続するお          |
|                   | ビルダグリプチン・メト<br>ホルミン塩酸塩配合          | 100 | エクメット配合錠LD・HD   | 配合剤 | 禁   | 【腎機能指標:標準化eGFR】<br>1回1錠を1日2回,朝夕                          | 本剤は投与せず、ルミン製剤により                                     |               |                    |                              |             | 禁忌 (<br>それが |  | けが減少し、メトオ                             | いミンの高          | い血中濃度が持続するお          |

|                             |             | 薬   | 削名                            | 添   | Đ.   | ex.  | 常用量  |   | G  | Rまた                  | はCCr(m              | L/min)                  |                            |  |
|-----------------------------|-------------|-----|-------------------------------|-----|------|------|--|---|--|----------------------|---------------------|-------------------------|----------------------------|--|
| 分類                          |             | 来   |                               | 透析性 | 禁門忌  | 腎障害. | >80 70 6   | 50 50   | 40   |                      | 30                  | 20                      | 10>                        | HD(血液透析)   |
|                             | 一般名         | 番号  | 商品名                           | 性   | 1000 | 割    |  | ±2 de → Me de let   |  |                      | e Jef               |                         | 士物整工人                      | PD(腹膜透析)   |
|                             | ベザフィブラート    |     | ベザトールSR錠                      | ×   | 禁 C  | 0    | 正常または軽度低下<br>【腎機能指標: eCCr (J)】<br>1日400 mg を分2, 朝夕食後   | 軽度~中等度低<br>1日1回200 mg だが、SCr<br>HMG-CoA還元酵素阻害   | يا 2.0 mg/dL   | 上は禁                  | 忌                   | 高度低下<br>機能悪化を伴う横線       | 末期腎不全 紋筋融解症が現れるお           |  |
| フィブラート系薬剤                   | フェノフィブラート   | 102 | トライコア錠/リピディル錠                 | ×   | 禁 C  |      | 【腎機能指標:eCCr (J or E)】<br>1日1回106.6~160 mg 食後。最大1日160 mg  | 急激な腎機能の悪化を伴<br>筋融解症があらわれるこ<br>ので、SCrが1.5 mg/dL 以<br>mg/dL 未満の場合は53.3<br>投与を開始するか、投与<br>長して使用する<br>HMG-CoA還元酵素阻害:<br>用は慎重投与(急激な腎・<br>化を伴う横紋筋融解症が<br>それがある) | とがある<br>上2.5<br>mg から CC<br>間隔を延<br>1<br>薬との併<br>機能悪 | Cr 20 ~ 40           | 0 mL/min の          |                         | <b>の</b> AUCは, CCr 40~60   | 独解症があらわれることがあ □ mL/min の軽度腎障害患者の   |
| 痛風発作寛解•<br>予防薬              | コルヒチン       | 103 | コルヒチン錠                        | ×   | 禁 C  | 0    | ①痛風発作の緩解及び予防: 1日3~4 mg を分6~8。痛風発作の緩解には1日1.8 mgまで。発病予防には1日0.5~1 mg。発作予感時には1回0.5 mg②家族性地中海熱: 1日0.5 mg を分1~2。1日最大投与量は1.5 mg | 有製剤、コビシスタット含存<br>腎障害患者は、血漿中濃  | 百製剤, エン<br>度が上昇し,<br>12 mL/min/l                     | トレルビ<br>早期に<br>g に比し | ル), P-gpを<br>重篤な副作用 | 且害する薬剤(シク)<br> があらわれるおそ | ロスポリン)併用患者は<br>れがある。投与する場合 | ごル含有製剤,ダルナビル含<br>禁忌<br>合には、ごく少量から開始する<br>g に低下し、t <sub>1/2</sub> は健常者の4.4                          |
| 尿酸生成抑制薬                     | アロプリノール     | 104 | ザイロリック錠                       | 0   | C    | 0    | 1日200〜300 mg を分2 〜 3, 食後   | 投与量の減量や投与間隔告されている(添)<br>1日1回100 mg<br>ただし、この用量では適正きないことがある(EO)  |  |                      | 1日1년<br>-ルで  ただし    | ₫50 mg                  |                            | HD患者では1回100 mg を<br>週3回,毎HD後。CAPD患<br>者では1日1回50 mg<br>ただし、この用量では適正<br>な尿酸値にコントロールで<br>きないことがある(EO) |
|                             | アルファカルシドール  | 105 | アルファロールカプセル・内用<br>液・散/ワンアルファ錠 | ×   | C    | (    | ①慢性腎不全, 骨粗鬆症: 1日1回0.5 ~ 1.0 μg<br>②副甲状腺機能低下症, その他のビタミンD代謝<br>異常に伴う疾患: 1日1回1.0 ~ 4.0 μg                                   | る。なお、高カルシウム血  | 補正を目的。<br>症および高:<br>態では, 高;                          | コルシウュ                | ム血症による              | 腎機能悪化に注意                | tする(EO)                    | ウム濃度を評価しつつ調節す  |
| 活性型ビタミンD <sub>3</sub><br>製剤 | カルシトリオール    | 106 | ロカルトロールカプセル                   |     |      | (    | ①骨粗鬆症: 1日0.5 µg を分2<br>②慢性腎不全: 1日1回0.25 ~ 0.75 µg<br>③副甲状腺機能低下症, その他のビタミンD代謝<br>異常に伴う疾患: 1日1回0.5 ~ 2.0 µg                | ①②③腎機能正常者と同<br>高カルシウム血症および。<br>著しい食思不振や脱水状<br>い(CKD診療ガイドライン   | 高カルシウ <i>』</i><br>態では, 高っ                            |                      |                     |                         | •                          | して、一時休薬を考慮してもよ   |
|                             | ファレカルシトリオール | 107 | フルスタン錠/ホーネル錠                  | ×   | C    |      | ①副甲状腺機能低下症, クル病・骨軟化症: 1日1回<br>0.3 ~ 0.9 µg   | 高カルシウム血症および   |  |                      |                     |                         | ,                          | ①腎機能正常者と同じ ②維持透析下の二次性副 甲状腺機能亢進症: 1日1 回0.3 µg 高カルシウム血症に注意 する (EO)                                   |

|                             |                    | 薬   | 剤名           | 添           | 聖   | 常用量   | GFRまたはCCr(mL/min)  |
|-----------------------------|--------------------|-----|--------------|-------------|-----|---|--|
| 分類                          | án. Zz             | 番   | <b>*</b> P.6 | 透<br>析<br>性 | 禁障害 | >80 70  | 0 50 40 30 20 10> HD(血液透析)<br>PD(腹膜透析)   |
|                             | 一般名                | 番号  | 商品名          | 性 "         | 普   | ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・  | 軽度~中等度低 中等度~高度低 高度低下 末期腎不全   |
| 活性型ビタミンD <sub>3</sub><br>製剤 | エルデカルシトール          | 108 | エディロールカプセル・錠 | ×           | 0   | 1日1回0.75 μg。1日1回0.5 μg (二減量可  | 腎機能正常者と同じ<br>腸管からのカルシウム吸収促進作用が強く、高カルシウム血症による急性腎障害が多いことが報告されている (Ren Fail 41: 88-97,<br>2019, J Clin Pharm Ther 44: 49-53, 2019) ため、血清カルシウム値と腎機能の定期的な観察を行い、急性腎障害により留意すると共<br>に、1日1回0.5 μg への減量も考慮する (EO)<br>著しい食思不振や脱水状態では、高カルシウム血症や急性腎障害の発症予防と重症化抑制を目的として、一時休薬を考慮してもよ<br>い (CKD診療ガイドライン2023) |
|                             | エチドロン酸ニナトリウ<br>ム   | 109 | ダイドロネル錠      | × \$        | 禁   | 【腎機能指標:標準化eGFR】 ①骨粗鬆症:1日1回200 mg を2週間。再投与まで 10~12週休薬,最大1日400 mg ②脊髄損傷後・股関節形成術後の異所性骨化の 抑制:1日1回800~1,000 mg,最大投与期間3カ月 ③骨ページェット病:1日1回200 mg,最大1日1,000 mg いずれも食間に投与し,服薬前後2時間は食物の 摂取をさける | 排泄が阻害されるおそれがある。国内の医療情報データベースを用いた疫学<br>調査において、高度な腎障害患者 (eGFRが30 mL/min/1.73 m²未満) で、腎機<br>能正常者と比較して低カルシウム血症 (補正血清カルシウム値が8 mg/dL未<br>満) のリスクが増加したとの報告がある (添)<br>50 ~ 75%に減量 (Clin Pharmacokinet. Drug Data Handbook 3rd ed.)   |
|                             | リセドロン酸ナトリウム<br>水和物 | 110 | アクトネル錠/ベネット錠 | × \$        | 禁   | 【腎機能指標:標準化eGFR】<br>①骨粗鬆症: [2.5 mg]1日1回2.5 mg。[17.5 mg]1週間に1回17.5 mg。[75 mg]1カ月に1回75 mg<br>②骨ページェット病: [17.5 mg]1日1回17.5 mgを8週間連日   | 排泄が遅延するおそれがある 禁忌 (排泄が遅延するおそれがある) 高度な腎障害患者 (eGFRが30 mL/min/1.73 m²未満) で、腎機能正常者と比較して低カルシウム血症 (補正血清カルシウム値が8 mg/dL未満) のリスクが増加したとの報告がある 使用は推奨されない (FDA)   |
| ビスホスホネート<br>製剤              | イバンドロン酸ナトリウ        | 111 | ボンビバ静注シリンジ   |             |     | 【腎機能指標:標準化eGFR】<br>1回1 mgを1ヶ月に1回,静注   | 腎機能正常者と同じ 排泄が遅延するおそれがある。国内の医療情報データベースを用いた疫学調査において、高度な腎障害患者 (eGFRが30 mL/min/1.73 m²未満) で、腎機能正常る $(\text{CCr }40 \sim 70 \text{ mL/min}  \text{の患者のAUCは、健常者の1.6}$ 信になる にで者と比較して低カルシウム血症(補正血清カルシウム値が $(\text{8 mg/dL} + \text{満}) \text{のリスクが増加したとの報告がある(添)}$                                   |
|                             | <b>ム水和物</b>        | 112 | ボンビバ錠        |             |     | 【腎機能指標:標準化eGFR】<br>1回100 mg を1ヶ月に1回,起床時   | 使用は推奨されない (FDA, EMA)  CCr < 30 mL/min の患者のAUCは、健常者の3.0倍になる   |
|                             | ゾレドロン酸水和物          | 113 | リクラスト点滴静注液   | 777         | 禁   | 【腎機能指標: eCCr (J or E)】<br>1回5 mg を1年に1回, 15分以上かけて点滴静注   | 腎機能正常者と同じ<br>接忌 (急性腎障害を起こすことがある)<br>国内の医療情報データベースを用いた疫学調査において、高度な腎障害患者 (eGFRが<br>30 mL/min/1.73 m <sup>2</sup> 未満) で、腎機能正常者と比較して低カルシウム血症 (補正血清カ<br>ルシウム値が8 mg/dL未満) のリスクが増加したとの報告がある   |
|                             | ゾレドロン酸水和物          | 114 | ゾメタ点滴静注      | Δ           | 0   | 15分以上かけて点油静注。再投与の場合は少なく<br>とも1週間の投与間隔をおく<br>②多発性骨髄腫・固形癌骨転移による骨病変:1回<br>4 mg を15分以上かけて3~4週間間隔で点滴静注<br>②腎機能が悪化することがあるので、投与前に腎障  | ①腎機能正常者 ②腎機能正常者 ②腎機能正常者 ②同じ ②1回3.0 mg 未満 (EO) ②1回3.5 mg ②1回3.3 mg ②1回3.0 mg 未満 (EO) ②1回3.5 mg ②1回3.3 mg ②1回3.0 mg 本満 (EO) ②1回3.6 mg 以ずれも, 急性尿細管壊死を避けるため、全量を100 mL に調製し、15分以上かけて点滴静注 書患者ではScrが投与前値から1.0 mg/dL以上、腎機能が正常な患者ではScrが投与前値から0.5 mg/dL以上上昇した場合には、投                                    |
| + D A N IV S + + +          |                    | 115 | ランマーク皮下注     | ×           |     | 与を中止するなど適切な処置を行う ①多発性骨髄腫・固形癌骨転移による骨病変: 1回 120 mg を4週間に1回, 皮下注 ②骨巨細胞腫: 1回120 mg を第1, 8, 15, 29日, その後は4週間に1回, 皮下注   | 腎機能正常者と同じ  低カルシウム血症を起こすおそれがある  重篤な低カルシウム血症の発現を軽減するため、血清補正カルシウム値が高値でない限り、毎日少なくともカルシウムとして600 mg 及び天然型ビタミンDとして400 IUの投与を行う。ただし、腎障害患者では、天然型ビタミンD配合薬ではなく、活性型ビタミンD製剤を使用するとともに、カルシウムについては投与の必要性を判断し、投与量を適宜調整する。なお、高度腎障害患者では、重篤な遷延   |
| 抗RANKL抗体                    | デノスマブ              | 116 | プラリア皮下注シリンジ  | ×           |     | ①骨粗鬆症: 6ヵ月に1回60 mg, 皮下注<br>②関節リウマチに伴う骨びらんの進行抑制: 6ヵ月<br>に1回60 mg, 皮下注, 症状により3ヵ月に1回の投与<br>も可  | 性の低カルシウム血症がより発現しやすいとされる。   |

|                  |          | 薬   | 剤名               | 香.         | <b> </b> | 常   | 用量   |                       |                        | GFR                                      | たはCCr(r   | nL/min)       |                  |       |   |
|------------------|----------|-----|------------------|------------|----------|---|--|-----------------------|------------------------|--|-----------|---------------|------------------|-------|---|
| 分類               | án. Az   | 番   | <b>並</b> 口力      | 透析性        | 野障害      | >80   | 70   | 60                    | 50                     | 40                                       | 30        | 20            | 10>              |       | HD(血液透析)<br>PD(腹膜透析)  |
|                  | 一般名      | 番号  | 商品名              | 性 "        | ^ 害      | 正常また  | は軽度低下  | 軽度                    | ~中等度低                  | 中等度~高                                    | <b>速低</b> | 高度低下          | 末期腎              | 不全    |   |
|                  | アクタリット   | 117 | オークル錠/モーバー錠      | 0          | 0        | 1日300mg を分3<br>寛解導入量として、1日4   |  | 腎障害 <i>t</i><br>1日1回1 | が悪化するおそれ<br>00 mg (EO) | 1がある (添)                                 |           |               | ·                | みがほとん | どないが, ほぼ100%尿中排<br>がよい(EO)  |
|                  | エトレチナート  | 118 | チガソンカプセル         | × 募        | k<br>t   | 週間, 最大1日75 mg。 3<br>30 mg を分1~3   | ,  |                       |                        |  |           |               |                  |       |   |
| 免疫調整薬            | ブシラミン    | 119 | リマチル錠            | O 5        | О        | 1日300mg を分3, 食後,  | 最大1日300 mg   | 禁忌 (ネ                 | フローゼ症候群                | 等の重篤な腎障害                                 | を起こすおそれ   | <b>いがある</b> ) |                  |       | 禁忌 (添)<br>禁忌の理由が腎障害の悪<br>化であり、腎機能が廃絶し<br>ていれば使用可能と考え<br>られる (EO)。ただし、活性<br>代謝物が蓄積するため、1<br>回100 mg を週3回HD後<br>(透析会誌 27: 1505-1510、<br>1994) |
|                  | ペニシラミン   | 120 | メタルカプターゼカプセル     | × \$       | 0        | 添付文書参照  |  | 禁忌 (重                 | 篤な腎障害を起                | こすおそれがある                                 | )         |               |                  |       | 禁忌(添)<br>1日50mgでも無顆粒球症<br>の報告(透析会誌 21:<br>831-836, 1988) があるた<br>め避ける   |
| 免疫抑制薬 (プリン代謝拮抗薬) | ミゾリビン    | 121 | ブレディニン錠・OD錠      | 0          | 0        | ①腎移植における拒否<br>日1~3 mg/kg を分1~3<br>応外)<br>②ネフローゼ症候群,ル<br>回   | 3 (高用量1日6~10 mg/   | /kg を分2 ~ 3:          | 保険適 に投与<br>gを1日3 特定薬   | ・する(添)                                   | 象薬ではないが   | ,可能なら血中濃度     | 度に基づき投与量<br> 10~ | 量を調整す | など用量に留意して、慎重<br>る (EO)<br>量 (Transplant Proc 28: 3643-  |
|                  |          | 122 | メトジェクト皮下注シリンジ・ペン |            |          | 1回7.5 mg を1週毎, 皮*   | 下注。最大1回15 mg   | 葉酸を依(関節リワ             | 并用し,1週間7.5             | われるおそれがあっ<br>mg で開始し,慎重<br>トトレキサート使用     | に漸増 禁忌    | (関節リウマチにお     | らけるメトトレキサ        | 一ト使用と | 診療の手引き2023年版)   |
| 免疫抑制薬 (葉酸代謝拮抗薬)  | メトトレキサート | 123 | リウマトレックスカプセル     | 〇 <b>养</b> | K. O     | 添付文書参照 ①関節リウマチ:1週間(とする)をもつまる。増量は患活動性、予後をもいはに増量してもよい。側間1週間1週間1週間16mgまで漸増1回または2~3回に分日間かけて投与。1週間ることも可能で割投与が、3ときは、分割投与が、9はるメトトレキサート使用 | ま、1週間8 mgで開始す<br>は1 回に2 mg ずつ行う。<br>子をもつ非高齢者では、<br>4 週ごとに 4 mg ずつ迅<br>5 用危険因子がなく、忍 1<br>の~12 mg まで増わ投与<br>可。1 週間あたりの投与<br>割して、12 時間間隔で<br>引あたりの全量を1 回投<br>1週間8 mgを超えて投与<br>型ましい (関節リウマチに | R                     | を併用し, 1週間4<br>関節ロウマチにお | われるおそれがあ∙<br>- ~ 6 mg で開始し.<br>けるメトトレキサー | 情重に  ①埜   | 忌 (関節リウマチに    | こおけるメトトレキ        | サート使用 | 引と診療の手引き2023年版)   |

|   |                                     | 薬   | <b>削名</b>  | 添   | E  | z   | 常用量  | <u>t</u>  |   |                                     |                                | GFR a                     | たはC            | Cr(mL/min)   |  |              |   |
|---|-------------------------------------|-----|------------|-----|----|---|--|---|---|-------------------------------------|--------------------------------|---------------------------|----------------|--|--|--------------|---|
| 分類  |                                     | -W- |            | 透析性 | 禁匠 | >80   |  | 70  |   | 60                                  | 50                             | 40                        | 3              | 0 20   | 10>  |              | HD(血液透析)  |
| 73 AC   | 一般名                                 | 番号  | 商品名        | 性   | 장를 |   |  |   |   |                                     |                                |                           |                |  |  |              | PD(腹膜透析)  |
|   | アブロシチニブ                             |     | サイバインコ錠    | ×   |    | 正常ま<br>【腎機能指標:標準化<br>1日1回100 mg。1日1<br>強いCYP2C19阻害薬<br>サミン、チクロピジン)<br>mg。1日1回100 mg も   | eGFR】<br>回200 m <sub>i</sub><br>〔(フルコ・<br>と併用す                         | g も可<br>ナゾール,   | フルボキ  | 1日1回50 mg。1<br>未変化体, 活性<br>ぞれ健常者の1. | 日1回100<br>代謝物M1<br>8, 1.5, 2.7 | 及びM2のAUCに<br>倍になる。また、れ    | t, それ<br>相対力価  | 倍になる。また、相対力・   | 末期腎不<br>41及びM2のAUCに<br>西で補正した活性点           | <b>ま, それ</b> | ぞれ健常者の1.2, 2.9, 5.7<br>UCは、健常者の2.9倍にな   |
| 免疫抑制薬 (JAK<br>阻害薬)                            | バリシチニブ                              | 125 | オルミエント錠    | Δ   | 禁  | 【腎機能指標:標準化<br>①関節リウマチ. アト<br>日1回4 mg。1回2 mg<br>②SARS-CoV-2による<br>者): レムデシビルとの<br>総投与期間は14日間   | ピー性皮<br>に減量も<br>肺炎 (酵<br>)併用に  | も可。<br><sub>俊素</sub> 吸入を  | 要する患  | ①②1日1回2 m <sub>i</sub><br>AUCは、健常者  | 5                              | なる                        |                | ①禁忌 (副作用が強くあらわれることがある)<br>②1回2 mg を48時間毎。<br>最大投与回数7回<br>AUCは、健常者の4.1倍になる                  |  | 用が強く         | あらわれることがある)   |
|   | フィルゴチニブマレイン<br>酸塩                   | 126 | ジセレカ錠      | 不明  | 禁  | 【腎機能指標:標準化<br>1日1回200 mg。1日1  | _  | g <b>も可</b>   |   | 1日1回100 mg<br>未変化体及び活れぞれ健常者の        |                                | GS-829845のAU<br>になる       | ,              | 1日1回100 mg<br>投与の適否を慎重に判<br>断<br>未変化体及び活性代謝<br>物GS-829845のAUCは、<br>それぞれ健常者の1.5、<br>2.7倍になる | _ (  |              | 9845の曝露量が増加する<br>われるおそれがある)   |
|   | インターフェロン アル<br>ファ                   | 127 | スミフェロン注DS  | ×   | C  | ①腎癌、多発性骨髄性性骨髄性白血病:1日<br>②B型慢性活動性肝:<br>③C型慢性肝炎:1日<br>又は週3回<br>④C型代償性肝硬変:<br>り 与後2週間までは連日<br>万IUを週3回<br>⑤HTLV-I 脊髄症:1<br>①~⑤いずれも皮下<br>⑥亜急性硬化性全脳<br>を週1~3回髄腔内投 | 1回300万<br>炎:1日1[<br>1回300万<br>1日1回6<br>引,その後<br>日1回30<br>注又は角<br>炎:1日1 | 万~600万<br>回300万~<br>万~900万<br>600万IU で<br>後1日1回3<br>00万IU<br>紡注 | FIU<br>600万IU<br>IU を連日<br>で開始し、 投<br>00万 ~ 600 | ž                                   | まで (EO)                        |                           |                |  | 腎障害を起こす;<br>篤な副作用を起<br>1回300万IUを退<br>で(EO) | こす可能         | り, 腎で代謝されるため, 重<br>を性がある(添)<br>1回300万IUを週3回HD後<br>(臨床血液 42: 549-553,<br>2001) |
|   | フェキソフェナジン塩酸<br>塩・塩酸プソイドエフェ<br>ドリン配合 | 128 | ディレグラ配合錠   | 配合剤 |    | 1回2錠を1日2回,朝夕<br>投与期間は,原則,2  |  |   |   | るおそれがある                             | (添)<br>い時のみの                   | 短期使用に留め                   |                |  |  |              | 産延し,作用が強くあらわれ<br>が定めにくいが,高度腎障   |
| ヒスタミン (H <sub>1</sub> ) 受<br>容体拮抗薬 (第<br>二世代) | レボセチリジン                             | 129 | ザイザル錠・シロップ | ×   | 禁  | 【腎機能指標: eCCr (i<br>[CCr: 80 mL/min以上<br>1日1回5 mg, 就寝前,<br>[CCr: 50 ~ 79 mL/min<br>1日1回2.5 mg<br>軽度 (CCr 45 ~ 90 mL  | ]<br>最大1日<br>i]  | C   | Cr 10 ~ 45 1                                    | mL/min), 重度 (C                      |                                | ng を2日に1回<br>L/min) の腎障害: | 患者 <b>の</b> AU | 1回2.5 mg を週2回 (3 ~<br>JCは、それぞれ健常者の   | <b>ある</b> )                                |              | 濃度が持続するおそれが   |

|                     |                                     | 薬   | 削名                  | 添 |     | 堅 | 常用量   |                      |  |                          | GFR   | また  | はCC                                   | r(m  | L/min)   |   |   |  |
|---------------------|-------------------------------------|-----|---------------------|---|-----|---|---|----------------------|--|--------------------------|---|---|---------------------------------------|--|--|---|---|--|
| 分類                  | án. Az                              | 番   | <b>±</b> □ <i>4</i> | 析 | 禁忌  | 嫜 | >80 70  | 60                   | 0 50   |                          | 40  |   | 30                                    |  | 20   | 10>   |   | ─ HD(血液透析)<br>─ PD(腹膜透析)   |
|                     | 一般名                                 | 番号  | 商品名                 | 性 | /EA | 害 | 正常または軽度低下   |                      | 軽度~中等度低  | 中                        | 等度~   | 高度  | 低                                     |  | 高度低下   | 末期  | 腎不全   |  |
| 神経障害性疼痛緩和薬          | プレガバリン                              | 130 | リリカカプセル・OD錠         | 0 |     |   | 【腎機能指標:eCCr (J or E)】 ①神経障害性疼痛: 初期用量1日150 mgを分2,の後1週間以上かけて1日量として300 mg まで<br>増,最大1日600 mg<br>②線維筋痛症に伴う疼痛: 初期用量1日150 mg<br>分2, その後1週間以上かけて1日量として300 m<br>で漸増し、300 ~ 450 mg で維持,最大1日450 r | ,そ<br>漸<br>gを<br>ngま | ①初期用量1日75 mg を5<br>150 mg を分2又は分3, 最<br>分3<br>②初期用量1日75 mg を5<br>150 mg を分2又は分3, 最<br>AUCは、健常者の1.8倍に | 分1又<br>大1日<br>分1又<br>大1日 | は分3, 維持<br>300 mg を<br>は分3, 維持<br>3225 mg を | <del>;</del> 量16<br>分2又<br><del>;</del> 量16 | 日<br>スは<br>加<br>量<br>E<br>E<br>そ<br>そ | ①初其<br>ngを記<br>日150<br>②初ま<br>日100<br>日100<br>を分1, | 期用量1日25~50<br>分1又は分2,維持<br>75 mgを分1,最大<br>0 mgを分1又は分2<br>期用量1日25~50<br>分1又は分2,維持<br>75 mgを分1,最大<br>0 mg もしくは125 mg<br>,又は1日150 mgを<br>よ、健常者の3.3倍 | ①初期用量分1,維持量<br>分1,維持量<br>分1、2初期用量量<br>分1,維持量<br>分1,維持<br>mgを分1(<br>1日25 mg,<br>mg の投与<br>(EO) | 量1日25 mg =<br>= 25 ~ 50 mg =<br>= 1日75 mg =<br>= 11日25 mg =<br>= 25 ~ 50 mg =<br>= 11日50 ~ 75 | 分1,維持量25~75 mg<br>を分1(添)<br>1日25 mg でHD日にはHD<br>後の投与を推奨する。1日<br>50 mg の投与が必要な時<br>はより慎重に行う(EO) |
|                     | ミロガバリンベシル酸<br>塩                     | 131 | タリージェ錠・OD錠          | Δ |     |   | 【腎機能指標: eCCr (E)】<br>初期用量1回5 mg を1日2回。その後1回用量と<br>5 mg ずつ1週間以上の間隔をあけて漸増し、1<br>~ 15 mg を1日2回   | して 1<br>回10          | 初期用量1回2.5 mgを1Emgを1日2回<br>AUCは、健常者の2.0倍に   |                          |   | 1回5~  |                                       |  | 用量1日1回2.5 mg。<br>よ,健常者の4.2倍1   |   | 11回5~7.5  | mg   |
| 排尿障害治療薬<br>(その他)    | タダラフィル                              | 132 | ザルティア錠              | × | 禁   |   | 【腎機能指標: eCCr (J or E)】<br>1日1回5 mg  |                      | 1日1回2.5 mg から開始す<br>AUCは、健常者の2倍にな  |                          | とを考慮す                                       | 3   | 李                                     | 禁忌 (   | (重篤な腎障害では  | 本剤の血中   | 農度が上昇   | シ,使用経験が限られている)   |
| バソプレシン受容<br>体作動薬    | デスモプレシン酢酸塩<br>水和物                   | 133 | ミニリンメルトOD錠          |   | 禁   |   | 【腎機能指標: eCCr (J or E)】<br>①夜間頻尿: [25, 50 µg]1日1回50 µg を就寝前<br>②夜尿症: [120, 240 µg]1日1回120 µg を就寝前<br>gまで増量可。<br>③中枢性尿崩症: [60, 120, 240 µg]1回60~120<br>回240 µg, 最大1日720 µg                | 前より                  | 開始し,1日240 μ 中等度  |                          |   |   |                                       |  | 加が認められる)<br>29 mL/min) の腎障:  | 害患者のAU  | Cは、それそ  | れ健常者の2.4, 3.7倍になる  |
|                     | ビタミンA                               | 134 | チョコラA末・錠            | × |     |   | 補給目的: [末] 1日2,000 ~ 4,000 ビタミンA単位分3<br>治療目的: [末] 1日3,000 ~ 100,000 ビタミンA単を分3。[錠] 1日10,000 ~ 100,000 ビタミンA単位分3   | <b>单位</b>            | 末期腎不全患者は血中ヒ  | <b>ごタミン</b>              | vA濃度が高                                      | 高いた   | か投与                                   | しない  | LV (EO)  |   |   |  |
| 脂溶性ビタミン剤<br>(ビタミンA) | レチノールパルミチン                          | 135 | チョコラA筋注             |   |     |   | 1日3,000~100,000 ビタミンA単位, 筋注   |                      |  |                          |   |   |                                       |  |  |   |   |  |
|                     | 酸エステル                               | 136 | チョコラA滴              | × |     |   | 補給目的: 1日2,000 ~ 4,000 ビタミンA単位<br>治療目的: 1日3,000 ~ 100,000 ビタミンA単位  |                      |  |                          |   |   |                                       |  |  |   |   |  |
|                     | ヒドロキシエチルデンプ<br>ン130000              | 137 | ボルベン輸液              | × | 禁   | 0 | 持続的に静注, 最大1日50 mL/kg  | ı                    | 禁忌 (乏尿あるいは無尿:<br>腎障害の既往のある患者<br>院中の患者の腎機能を少  | <b>すへの</b>               | 使用は避り                                       | ナる。Ι  | HES製品                                 | 品投与  | 与後90日まで腎代替   |   | とする腎障   | 書が報告されているため、入  |
| 補正用電解質液             | L-アスパラギン酸カリウ<br>ム                   | 138 | アスパラカリウム注           | 0 | 禁   |   | 1回1.71 ~ 5.14 g (カリウムとして10 ~ 30 mEq) を 釈しカリウムとして40 mEq/Lとし、8mL/min以下 速度で点滴静注。1日最大投与量17.1 g (カリウとして100 mEq)  | っの                   | カリウムの排泄低下により低カリウム血症があれば  |                          |   | 症を呈   | 呈するお                                  | らそれ  | がある (添)  | の排尿が2   | 0 mL/hr 以7  | 0mL以下あるいは投与直前<br>下の患者)(カリウムの排泄低<br>症を呈するおそれがある)  |
|                     | L-アスパラギン酸カリウム・L-アスパラギン酸マ<br>グネシウム配合 | 139 | アスパラ注射液             | 0 | 禁   |   | 1回10~20 mL (カリウムとして2.92~5.84 mEq<br>希釈しカリウムとして40 mEq/Lとし, 8mL/min以<br>の速度で点滴静注  |                      |  |                          |   |   |                                       |  |  | CAPDでは  | 低カリウム』  | 血症があれば投与可能 (EO)  |

|                        |                     | 薬   | <b>削名</b>                  | 香   | 1  | <b>2</b> X   |   | 常      | 用量       |                    |                    |                  |                      |  |  | GFR   | または   | CCr(ı          | mL/min)   |           |  |                                 | ( A subsection)                |
|------------------------|---------------------|-----|----------------------------|-----|----|--------------|---|--------|----------|--------------------|--------------------|------------------|----------------------|--|--|---|---|----------------|-----------|-----------|--|---------------------------------|--------------------------------|
| 分類                     |                     | 釆   |                            | 透析性 | 禁  | 章            | >80   |        |          | 70                 | (                  | 60               | 5                    | 0  | 4  | 0   |   | 30             | 20        |           | 10>  |                                 | HD(血液透析)<br>PD(腹膜透析)           |
|                        | 一般名                 | 番号  | 商品名                        | 性   |    |              |   | またし    | は軽度      | <b>隻低下</b>         |                    |                  |                      |  | 中等   |   |   |                | 高度低下      |           | 末期腎  |                                 | PD(腹膜透析)                       |
| 補正用電解質液                | 塩化カリウム              | 140 | KCL補正液/K.C.L.点滴液           | 0   |    |              | <b>添付文書参照</b>   |        |          |                    |                    |                  |                      | · · · · · ·                                  |  |   | , — .   |                | 濃度をモニタリ   |           |  | ,                               |                                |
|                        | リン酸ニカリウム            | 141 | リン酸2カリウム注キット               | 0   |    |              | 本内の水分, 電解<br>添加して用いる。 找                               |        |          |                    |                    | 一般的(             | に高リン』                | 血症, 高:                                       | カリウム血  | 1症にな  | りやすい  | ため、」           | 血中リン, カリワ | ウム濃原      | <b>きをみながら</b> 技                              | :与する (I                         | (O)                            |
| 経ロカリウム製剤               | 塩化カリウム              | 142 | 塩化カリウム・徐放錠/K.C.L.エ<br>リキシル | 0   | 禁  | R            | 添付文書参照  |        |          |                    |                    | 低カリウ             | ム血症が<br>ム血症が<br>通過障害 | があれば<br>のある患                                 | 患者では塩  | 霊化カリ'                                       | ウムの局  | 所的な            | 粘膜刺激作用    | により       | 尿が20 mL/h<br>低下により、7<br>ただし, CAPI<br>潰瘍,狭窄,穿 | ・以下の<br>高カリウム<br>)では低カ<br>孔をきたす | ないは投与直前の排<br>は                 |
|                        | ペメトレキセドナトリウ<br>ム水和物 | 143 | アリムタ注射用                    | 不明  | (  | 1            | 腎機能指標:eCC<br>1日1回500mg/m² ₹<br>とも20日間休薬               |        |          | て点滴静治              | 主, 少なく             |                  | 正常者と <br>Pate)       | 司じ   | 障害患者<br>CCr 45 i   | 者にはる<br>mL/min                              | ▶剤を投-<br>の患者で   | 与しない<br>:は90 r | いことが望まし   | ハ)<br>に比較 | し, 血漿CLが3                                    |                                 | れているので,重度の腎機能<br>AUCが1.48倍になる。 |
| 代謝拮抗薬 (葉酸代謝拮抗薬)        |                     | 144 | メソトレキセート注射用・点滴静<br>注液      |     | ** |              | <b>添付文書参照</b>   |        |          |                    |                    | [CCr 10<br>50%減量 | ~ 50 mL<br>量 (Drug I | /min]<br>Prescribi                           | ng in Rena   | al Failur                                   | e, 2007)  |                | われるおそれ。   |           |  | - 行 <b>う</b> (EO                | )                              |
|                        | メトトレキサート            | 145 | メソトレキセート錠                  |     | 禁( | S            | 添付文書参照  |        |          |                    |                    | 異常が記             | 認められた<br>キサートと       | た場合に   | は減量,   | 休薬等(<br>)H環境                                | の適切な<br>で溶解度  | 処置を            | 行う。       |           |  |                                 | 者の状態を十分観察する。                   |
| 代謝拮抗薬 (ピリミジン代謝拮抗<br>薬) | カペシタビン              | 146 | ゼローダ錠                      | 0   | 禁( | 1.<br>既<br>1 | 各用法の開始1回月<br>1,000 mg/m², D法<br>概。<br>1回1,250 mg/m² を | 825 mį | ng/m², E | E <b>法</b> 800mg/r | m <sup>2</sup> 。詳細 | は添付文             |                      | 昇する。<br>1回950<br>減量)(<br>開始1回<br>は75%<br>合は減 | おそれがが<br>Img/m <sup>2</sup> を<br>FDA)<br>国用量1,25<br>に減量,1<br>量不要 (E<br>体のAUC | ある (添<br>1日2回<br>50 mg/m<br>,000 mg<br>EMA) | )<br>(75%に<br>n <sup>2</sup> の場合<br>g/m <sup>2</sup> の場 | ある             |           | 害では諺      | 副作用が重症                                       | ヒまたは多                           | き現率が上昇するおそれが                   |

|                  |                                 | 薬   | <b>刻名</b>                | 添   | <b></b>          | 常   | 用量   |   |   | GFR   | またはC                       | Cr(mL/min)   |  |                                   |
|------------------|---------------------------------|-----|--------------------------|-----|------------------|---|--|---|---|---|----------------------------|--|--|-----------------------------------|
| 分類               |                                 | 番   |                          | 析   | 禁<br>院<br>忌<br>害 | >80   | 70   | 60                                      | 50  | 40  | 3(                         | 20   | 10>  | ── HD(血液透析)<br>── PD(腹膜透析)        |
|                  | 一般名                             | 番号  | 商品名                      | 性   | 芯│害              | 正常士4-1  | は軽度低下  |   | 経度~中等度低   | 山笙度。  | <b>宣</b> 康/任               | <br>高度低下   | 末期腎不全  |                                   |
|                  | テガフール・ギメラシル・<br>オテラシルカリウム配<br>合 | 147 | ティーエスワン配合カプセル・顆<br>粒・OD錠 | 配合剤 | 禁                | ①胃癌、結腸・直腸癌、頭合せて下記の初回基準 1.25m²未満: 40 mg/回、1 腎機能推算式に応じて、[eCCr (E)] 80 以上: 60 mg/回→50 以 80 以上: 50 mg/回→50 以 (Cancer Chemother Phar [標準化eGFR] 80 以上: 60 mg/回→50 以 80 以上: 50 mg/回→50 以 80 以上: 10 mg/回→50 以 80 以上: 50 mg/回→50 以 80 以上: 40 mg/回→50 以 (Cancer Sci 110: 1987-15 また、5-FUのPPK解析までCCr (E) 23.8 ~ 96.4 mL 用量 = 目標AUC (1447.8 (Cancer Sci 112: 751-759 ②ホルモン受容体陽性が1回以下を初回基準量と[CCr 80 mL/min 以上] 1.25m²未満: 40 mg/回,1 [CCr 50 mL/min 以上80 1.25m²未満: 朝20 mg/回 [CCr 50 mL/min 未満] 有効性及び安全性は確ご | 頭頭部癌、非小細胞腫量 (1回量) とする。投<br>1.25m²以上~1.5m² 対<br>以下の報告がある<br>以上80 未満: 50 mg/厚<br>以上80 未満: 40 mg/厚<br>以上80 未満: 25 mg/厚<br>macol 70: 783-789, 2<br>以上80 未満: 60 mg/厚<br>以上80 未満: 60 mg/厚<br>以上80 未満: 40 mg/厚<br>の範囲で以下の<br>8 ng・h/mL) × (14.5 + + + + + + + + + + + + + + + + + + + | 市毎、                                     | 不能又は再発乳癌、脱木薬期間の詳細は添付g/回, 1.5 m²以上: 60 m   | Piese   | 表面積に A 賃照 回                | 禁忌 (重篤な腎機能障害<br>阻害剤ギメラシルの腎排<br>し,骨髄抑制等の副作用;<br>以下の報告がある<br>[標準化eGFR]<br>80 以上: 60 mg/回→30未<br>80 以上: 50 mg/回→30未<br>80 以上: 40 mg/回→30未<br>(Cancer Sci 110: 1987-19 | のある患者では、フル<br>世が著しく低下し、血中<br>が強く現れるおそれが<br>満: 40 mg/回<br>満: 40 mg/回<br>満: 25 mg/回<br>94, 2019) | オロウラシルの異化代謝酵素ロフルオロウラシル濃度が上昇ある)(添) |
| 代謝拮抗薬 (プリン代謝拮抗薬) | クロファラビン                         | 148 | エボルトラ点滴静注                | 0   | 0                |   | 9日間休薬<br>5ことがあるので、定り<br>E)】 (①腎機能の<br>低悪性 性を確認し<br>ンパ腫及 CCr 70 mL  | 注<br>相的に腎体<br>D低下に派<br>ながら慎<br>/min: 1日 | 意する(添)<br>31回26 mg/m² (50%に<br>JCは、健常者の2倍にな<br>機能検査を行うなど観察<br>5じて次のような目安に<br>重に投与する。<br>18 mg/m², CCr 50 mL/r | 減量) (FDA, EM<br>なると推定されて<br>Rを十分に行い、<br>より投与量を減 | A)<br>いる<br>異常が認め<br>量し,安全 | 情報が限られるため推奨<br>禁忌 (EMA)<br>投与成績がないため不明<br>られた場合には減量,休  | 用量を示せない(FDA<br>けだが,大幅な減量が必<br>薬又は投与を中止す  | 必要と思われる (EO)                      |
|                  | フルダラビンリン酸エス<br>テル               |     | フルダラ静注用フルダラ錠             | ×   | 禁                | mg/m²を30分かけて点流<br>日間連日投与し23日間<br>②同種造血幹細胞移植<br>療,腫瘍特異的T細胞輸<br>の前処置,急性骨髄性自<br>添付文書参照<br>【腎機能指標:eCCr(Jor<br>1日1回40 mg/m²を5日間<br>与し23日間休薬  | 新幹注。5<br>木薬<br>の前治<br>注療法<br>日血病:<br>E)】 腎機能・体   | 9 mL/min                                | n*では80%に減量, 30〜<br>では80%に減量, 30〜  |   | 震)                         | 禁忌 (腎から排泄されるの<br>る)  | つで,排泄遅延により配  | 作用が強く現れるおそれがあ                     |

|                                     |            | 薬   | <b>利名</b>      | 透,       | E.    | , i  | 常用量   |   |  | GFF  | RまたはC                                       | Cr(mL/min)   |  |   |   |  |
|-------------------------------------|------------|-----|----------------|----------|-------|--|---|---|--|--|---|--|--|---|---|--|
| 分類                                  |            | 番   |                | 透析性<br>性 | 禁門    | >80  | 70  | 60  | 50   | 40   | 3   | 0 2  | 20   | 10>   |   | HD(血液透析)<br>PD(腹膜透析)   |
|                                     | 一般名        | 番号  | 商品名            | 性 ′      | ~   투 | 正堂士  | とは軽度低下  |   | <br>経度~中等度低  | <b>山</b> 等度~   | 真度低   | 高度低  | <u> </u>                                   | 末期腎不  | <br>  | 「ロ(液族近切)   |
| 代謝拮抗薬 (そ<br>の他)                     | ヒドロキシカルバミド | 151 | ハイドレアカプセル      | 0        |       |  | 分1~3。寛解後の維持に<br><sup>ト1~2</sup>   | は1 骨<br>初<br>50   |  | 強くあらわれる<br>50%に減量) (F<br><sup>/min</sup> の患者は  | ことがある (<br>FDA)<br>禁忌 (EMA)                 |  |  | 初期量1日1回7.<br>HD日はHD後 (I                                       | .5 mg/kg (<br>FDA)<br>)患者のH                     | 50%に減量), HD患者の<br>D日はHD後 (Renal<br>2021)                                   |
| 抗腫瘍性抗生物質                            | ブレオマイシン塩酸塩 | 152 | ブレオ注射用         | 0 :      | 禁 C   | ないし週1回に適宜増   | 。<br>りとして症状に応じて1日1<br>減   | る。<br>回<br>CC<br>40<br>の<br>は<br>量  | ことがある (添)<br>Cr 40 ~ 50 mL/min の患<br>mL/min の患者では60<br>患者では55%に減量、1<br>45%に減量、5 ~ 10 mL<br>(FDA) | ま者では70%に<br>%に減量, 20~<br>0~20 mL/min   | 減量, 30~<br>- 30 mL/min<br>o の患者で            | 禁忌 (重篤な腎)<br>症等の重篤な肺   |  |   | 機能が低  | 下し、間質性肺炎・肺線維   |
|                                     |            |     |                |          |       | 腎障害が報告されてい<br>添付文書参照   | いるため, 定期的に腎機能   |   | 行う<br>%に減量 (Renal Pharm:   | a a a tha a a a mar y 2 m d  | ad 2021)                                    | 林己 (重笙北段)  | 倍宝の4.2                                     | 2.虫子 区院宝が   | が増重する   | ) (法)  |
|                                     | シスプラチン     | 153 | ランダ注/動注用アイエコール | 0 :      | 禁 C   | 腎障害,骨髄抑制等の期間にわたると副作用ので、輸液などによるが  | D重篤な副作用が起こるご<br>]が強くあらわれ、遷延性<br>水分補給を十分行う(添)<br>Dに、3,000 mL/日以上の                        | ことがあっ<br>に推移す   | るので, 頻回に臨床検3<br>することがあるので, 投-  | 査(腎機能検査<br>与は慎重に行う   | :, 血液検査,<br>う。なお, フロ                        | 50%に減量 (Ren<br>Pharmacotherapy<br>2021)<br>肝機能検査など<br>セミドによる強制 | nal<br>y 2nd ed,<br>) を行うな<br>利尿を行う        | 推奨されない。<br>(Renal Pharmacc<br>HD日はHD後(<br>と、患者の状態<br>5場合は腎障害, | 必要な場合<br>otherapy 2<br>Ann Onco<br>を十分に<br>聴器障害 | 合には、25~50%に減量<br>nd ed、2021),HD患者の<br>121: 1395-1403、2010)<br>現察する。また、使用が長 |
| 白金製剤                                | カルボプラチン    | 154 | パラプラチン注射液      | 不明       | С     | る。透析患者のGFRは<br>でCG式を用いるとCCr  | :5~10を代入する。本法(<br>が高めに推算されるため   | の<br>GFRに<br>過量投  | には通例的にCG式により<br>与になりやすく、Scrに0.   | るCCrが代用さ<br>2を加えCG式を   | れてきた。Co<br>を用いる方法                           | G式のScrはJaffe》<br>(Clin Cancer Res                              | 法で測定さ<br>s 6: 4733 -                       | された値を用いて<br>4738,2000)やE                                      | いるため<br>本人のe                                    | g・min/mL で設定されてい<br>, 酵素法で測定される日本<br>GFR推算式より体表面積<br>法時の腎障害診療ガイド           |
|                                     | ネダプラチン     | 155 | アクプラ静注用        | ×        | 禁 C   | 注し、少なくとも4週間付<br>骨髄抑制、腎機能異常が認められた場合にはあられれることがあるので、投<br>強められる)ので、投与強められる)ので、投与 | さなどの重篤な副作用がな<br>は、減量、休薬などの適かので、これらの患者ではも<br>なりは慎重に行う。腎障害<br>ら時には尿量確保に注意<br>されることが類薬で報告さ | あらかな回り<br>あらがな回りである。<br>からがないではない。<br>からがないできます。<br>からが、からいでは、からいでは、からいでは、からいでは、からいでは、これでは、これでは、これでは、これでは、これでは、これでは、これでは、これ | を行う。また,前治療,特量を適宜減量し,血液を<br>との減少時に強くあらわれ<br>この応じて適当な輸液や   | mg/m <sup>2</sup> で投与さ<br>事象が多い (短<br>回に臨床検査 (J<br>寺にシスプラチン<br>検査値, 腎機能<br>れる (尿量が減<br>pD-マンニトール | 島と化学療<br>血液検査, 肝ンの投与を受<br>と検査値に十<br>な少すると薬剤 | け, 骨髄機能, 腎分注意する。使用<br>分注意する。使用<br>別の尿中濃度が」<br>などの利尿剤を投         | 能検査なる<br>腎機能が傾<br>用が長期間<br>上昇し,薬<br>设与する。; | ど) を行うなど、見<br>ま下している患者<br>間にわたると副作<br>剤との接触時間<br>なお、フロセミドに    | 最者の状態では骨髄<br>では骨髄<br>手用が強く<br>も長びくの<br>こよる強制    | を十分に観察する。異常<br>抑制,腎機能低下が強く<br>あらわれ,遷延性に推移                                  |
| トポイソメラーゼ<br>II 阻害薬 (アント<br>ラサイクリン系) | イダルビシン塩酸塩  | 156 | イダマイシン静注用      | ×        | 禁     | 1日1回12 mg/m <sup>2</sup> を3日<br>復するまで休薬                                      | 間連日静注し骨髄機能が   | 1 E   | 失が遅延するとの報告<br>H1回8 mg/m² (Renal Ph<br>21)  |  | 2nd ed,                                     | 禁忌 (重篤な腎師<br>1日1回8 mg/m² (<br>Pharmacotherapy<br>2021)         | (Renal                                     | 1日1回6 mg/m <sup>2</sup>                                       |   | の報告がある) (添)<br>armacotherapy 2nd ed,                                       |

|                             |                 | 薬   | <b>制名</b>               | 添 | 堅                |   | 常用量              |                     |  |                     | G  | aFRまた!                          | はCCr(mL                     | /min)                        |                                |                                |                          |  |
|-----------------------------|-----------------|-----|-------------------------|---|------------------|---|------------------|---------------------|--|---------------------|--|---------------------------------|-----------------------------|------------------------------|--------------------------------|--------------------------------|--------------------------|--|
| 分類                          | 一般名             | 番号  | 商品名                     | 析 | 禁<br>忌<br>忌<br>害 | >80   | ) 7              | 70                  | 60                                     | 50                  | 40   |                                 | 30                          | 20                           |                                | 10>                            |                          | HD(血液透析)<br>PD(腹膜透析)   |
|                             | 一放石             | 号   | 阿帕石                     | 性 | 一                | 正常  | または軽度            | 低下                  | 軽度~中等                                  | 等度                  | 氐 中等度  | ₹~高度                            | 低 高                         | 高度低下                         | 末                              | <b>東朝腎不</b>                    | 全                        | · S (ISAISAE III)  |
| トポイソメラーゼ<br>II 阻害薬 (その      | エトポシド           | 157 | ラステット注/ベプシド注            | × |                  | 添付文書参照  |                  |                     |  | 骨散                  | 植抑制などの副<br>らに減量 (FDA)                                  | 作用が強くる                          |                             | それがある)                       | (添)                            |                                |                          | acotherapy 2nd ed, 2021)   |
| 他)                          | <b>1</b> 1/1/21 | 158 | ラステットSカプセル/ベプシドカ<br>プセル |   |                  | 添付文書参照  |                  |                     |  |                     |  |                                 |                             |                              |                                |                                |                          |  |
| 分子標的治療薬<br>(抗VEGF抗体)        | ベバシズマブ          | 159 | アバスチン点滴静注用              | × | 0                | 添付文書参照  |                  |                     | 依存的で代表的                                | 1圧(高<br>な副(<br>る。1~ | 作用であり,1g/<br>-3.5g/日の蛋白                                | 日未満の蛋<br>尿では一次                  | 台尿であれば<br>休薬や減量             | ば進行がん見<br>を行い,必要             | 患者に対する<br>に応じて腎臓               | 治療リスク<br>臓専門医へ                 | とベネフ<br>介入をは             | E阻害薬で認められる用量<br>イツトを加味したうえで、治<br>頼する。3.5g/日以上の蛋<br>22)                   |
| 分子標的治療薬<br>(ALKチロシンキ        | クリゾチニブ          | 160 | ザーコリカプセル                | × |                  | 【腎機能指標:eCC<br>1回250mgを1日2                         |                  |                     | 腎機能正常者と                                | :同じ                 |  |                                 | (添)<br>透析を加<br>透析を加<br>安全性の | 必要としない!<br>必要としない!<br>と忍容性が認 | 重度腎障害:<br>重度腎障害:<br>恐められれば     | 1日1回250<br>1日1回250<br>1回200 mg | mg (FD<br>mg より<br>を1日2[ | 床試験は実施していない<br>A)<br>開始し、少なくとも4週後に<br>可への増量も可 (EMA)<br>7: 363-373, 2017) |
| ナーゼ阻害薬)                     | ブリグチニブ          | 161 | アルンブリグ錠                 | × |                  | 【腎機能指標:eCC<br>1日1回90 mg を7E                       | ( <del>-</del> ) | 日1回180 mg           | 腎機能正常者と                                | :同じ                 |  |                                 | 分注意 <sup>-</sup><br>1日1回(   | する (添)                       | 間。その後、1                        |                                |                          | 察し、副作用の発現に十<br>に減量)(FDA、EMA)   |
| 分子標的治療薬<br>(PARP阻害薬)        | オラパリブ           | 162 | リムパーザ錠                  | × |                  | 【腎機能指標:eCC<br>1回300 mg を1日2                       | V 7=             |                     |  | 状態<br>象の<br>1回2     | を考慮するとと<br>をより慎重に<br>の発現に十分注<br>200 mg を1日2<br>には、健常者の | 規察し、有害<br>意する (添)<br>回 (FDA, EM | 生理学的<br>(Cancer             | 行に1回200 m                    | 倫モデルより]                        | の投与で忍                          | 容性が認                     | 』(Sci Rep 13: 16027,<br>Rめられた症例報告がある                                     |
|                             | タラゾパリブトシル酸塩     | 163 | ターゼナカブセル                | × |                  | 【腎機能指標:標準<br>①去勢抵抗性前立<br>おいて1日1回0.5 r<br>②手術不能又は再 | 立腺癌: エンザル<br>mg  |                     | ①1日1回0.35 m<br>②1日1回0.75 m<br>AUCは健常者の | ng より               | 開始する   |                                 | (二観察)<br>①CCr<br>②CCr       | 」,副作用の<br>15∼29 mL/r         | 発現に十分》<br>min の患者で<br>min の患者で | 注意する()<br>では1日1回(              | 杰)<br>).25 mg (          | は、患者の状態をより慎重<br>FDA、EMA)<br>DA、EMA)                                      |
| 分子標的治療薬<br>(マルチキナーゼ<br>阻害薬) | アキシチニブ          | 164 | インライタ錠                  | × | 0                |   | 以上の重篤な<br>白尿であれば | 蛋白尿が現れや<br>進行がん患者に: | 対する治療リスクと                              | 蛋白質<br>ベネフ          | フィットを加味した  | たうえで, 治                         | 療継続も考慮                      | 튛する。1 ~ 3.                   | .5g/日の蛋白                       | 尿では一次                          | な休薬や                     | 的で代表的な副作用であ<br>減量を行い,必要に応じて  |

|                             |   | 薬   | <b>削名</b>   | 透上  | . 暋 | Ħ   | 常用量   |  |   |  | (   | GFRま   | たはGG               | r(mL/n  | nin)  |  |   | and a short less  |
|-----------------------------|---|-----|-------------|-----|-----|---|---|--|---|--|---|--|--------------------|---|---|--|---|---|
| 分類                          |   | 釆   |             | 透析性 | 障   | >80   | 70  |  | 60  | 50   | 40  | )  | 30                 |   | 20  | 10>  |   | HD(血液透析)<br>PD(腹膜透析)  |
|                             | 一般名                                     | 番号  | 商品名         | 性   | 害   | 工学士4  | <br>:は軽度低下  |  | 軽度~中                                      | <b>年</b> 年 任                                   | 中等問   | E 古  | <b>唐</b> 任         | <b>1</b>  | <b>年</b> /红下  | 士田田  | 不全  | PD(腹膜透析)  |
|                             |   |     |             |     |     | 上市また<br>1日1回300 mg  | は発送して   |  | 1 社及~中                                    |  | 70 10   | K  H   | <mark> 文化  </mark> | 回 <i>に</i><br>ることが幸                                   | える。<br>報告されている  | <b>木舟</b><br>るため、減量を                             |   | 臨床試験は行われていな   |
| 分子標的治療薬<br>(マルチキナーゼ<br>阻害薬) | バンデタニブ                                  | 165 | カプレルサ錠      | ×   | 0   |   | 音に対する治療リ  | スクとベネン                                       | フィットを加味した                                 | CCr: 30<br>者では<br>中等度<br>ぞれ健<br>すること。<br>うえで、治 | ~50 mL/n<br>推奨されな<br>(CCr:30~<br>常者の1.6,<br>高血圧・蛋ほ<br>療継続も考 | nin の患:<br>い (FDA)<br>50 mL/n<br>1.7倍に<br>白尿は血<br>遠する。 | 者では、               | 朝始用量を<br>(CCr < 30<br>害薬で認<br>日 <b>の</b> 蛋白质          | 1日1回200 m<br>0 mL/min) 腎<br>められる用量<br>マでは一次休                          | 薬や減量を行り  | Jmin の患<br>ICは、それ<br>的な副作用  | い(添)<br>であり、1g/日未満の蛋白尿<br>5じて腎臓専門医へ介入を  |
| サリドマイド関連薬                   | レナリドミド水和物                               | 166 | レブラミドカブセル   | 0   | 0   | 【腎機能指標:eCCr (J·<br>①多発性骨髄腫:他のいて、A法1日1回25m<br>休薬、B法1日1回25m<br>休薬<br>②骨髄異形成症候群:<br>投与し7日間休薬<br>③成人T細胞白血病リ<br>④濾胞性リンパ腫及び<br>mgを21日間連日投与ル | 抗悪性腫瘍剤と<br>gを21日間連日技<br>gを14日間連日技<br>1日1回10 mgを2<br>ンパ腫: 1日1回25<br>ご級帯リンパ腫: | 设与し7日間<br>设与し7日間<br>21日間連日<br>5 mg<br>1日1回20 | ②1日1回5 mg<br>③1日1回10 m<br>容可能なら151        | で増量可<br>gで開始し,<br>ngまで増量<br>gで開始し,             | 投与開始  | 56日経過  | 6 ( )              | 21日1回2  | .5 mg。1回5mgを2日に1回   | g を2日に1回:  | <u>हेन</u>  | ①1日1回5 mg, HD日は<br>HD後<br>②1日1回2.5 mg, HD日は<br>HD後。1回5mg を週3回<br>HD後も可<br>③1日1回5mg, HD日は<br>HD後<br>④1日1回5mg, HD日は<br>HD後  |
| 第四世代セフェム系薬                  | セフェピム塩酸塩<br>(CFPM)                      | 167 | セフェピム塩酸塩静注用 | 0   |     | ①一般感染症:1日1〜注。難治性又は重症感量可。<br>②発熱性好中球減少症<br>滴静注   | 染症には1日量4  | gまで増   | ①1回500 mg<br>②1回2gを12<br>腎機能低下患<br>が現れやすい | ~ 24時間毎<br>者で減量を                               | <b></b> (EO)  |  | (                  | 2)1 回 1 ~ 2   | ng を24時間4<br>g を24時間も<br>などの精神・1                                      | (EO) のI      | ID日はHDA<br>gの負荷技<br>回500 mg~<br>日はHD後l<br>の負荷投与<br>機能低下患<br>に,痙攣、意<br>が現れやすっ<br>上であった<br>(-970, 2008) | 0 mg を24時間毎, HD患者<br>後に投与。必要に応じて、初<br>な与を考慮する (EO)<br>1 g を24時間毎, HD患者の<br>こ投与。必要に応じて、初回<br>にを考慮する (EO)<br>者で減量を行わなかった場<br>識障害などの精神・神経症<br>く、報告例のほとんどは1日1<br>(Nephrol Dial Transplant 23,<br>ため、発熱性好中球減少<br>日1g以上の投与については<br>る (EO) |
| カルバペネム系<br>薬                | イミペネム水和物・シラ<br>スタチンナトリウム<br>(IPM/CS) 配合 | 168 | チエナム点滴静注用   | 0   | 0   | 1日0.5 (IPM: 0.5 g, CS<br>30分以上かけて点滴膏<br>まで増量可   |   |  |   |  | IPM: 0.5 g,   |  | g) を12 ((          | CS: 0.125 g<br>IPM: 0.25<br>上12時間毎<br>作用リスクに<br>こ、低体重 | g) ~ 0.25g<br>g, CS: 0.25 g)<br>w 痙攣など副<br>が高まる。特<br>の患者では、<br>るなど慎重に | する。HDが<br>場合に使用<br>1回0.25g(I<br>患者のHDE<br>より減量する | 実施できるな<br>するのが望<br>PM: 0.25 g,<br>IはHD後に  | こりやすいため他剤を選択<br>など緊急時の対応が取れる<br>ましい。使用する場合には,<br>CS: 0.25 g) を24時間毎, HD<br>投与。低体重の患者では,<br>:投与する(EO)  |

|                              |  | 薬   | <br>剤名        | 泺 | E   | <b>2</b> 2 |   | 常月   | 用量   |   |   |  |  |   |   | <b>GFR</b> ฮ                          | <b>たはC</b>         | Cr(mL   | /min)                         |  |   |   |                            |   |
|------------------------------|--|-----|---------------|---|-----|------------|---|--|--|---|---|--|--|---|---|---------------------------------------|--------------------|---|-------------------------------|--|---|---|----------------------------|---|
| 分類                           |  | 釆   |               | 板 | 禁风忌 | 璋          | >80   | 0  | 7  | 0   | 6   | 0  | 50   | )   | 4   | 0                                     | 3                  | 0   |                               | 20   | 10  | <b>&gt;</b>   |                            | HD(血液透析)  |
|                              | 一般名  | 番号  | 商品名           | 性 | 尽   | 書.         |   | ±+_1   | は軽度  | IC T  |   | 起车   | <br>~中等 <i>[</i>   | 井 /広  | 山佐  | <b>车。</b> : 1                         | s 中 / C            |   | 。<br>高度低                      | <u>_</u>   |   | 期腎不全  |                            | PD(腹膜透析)  |
| βラクタマーゼ阻<br>害薬配合カルバ<br>ペネム系薬 | レレバクタム水和物・イミペネム水和物・シラスタチンナトリウム(REL/IPM/CS)配合 | 169 | レカルブリオ配合点滴静注用 | 0 | (   | 1          | 【腎機能指標: eCC<br>[CCr: 90 mL/mink<br>1回1.25 g (REL: 2<br>mg) を1日4回, 30<br>[CCr: 60~89 mL/   | Cr (E)】<br>以上]<br>50 mg,<br>分かけ<br><sup>(</sup> min]   | , IPM: 500<br>て点滴静   | ) mg, CS: .<br>注  | 500   | 1回0.75 g<br>を1日4回  | g (REL: 15   |   |   |                                       | 300 mg)            | 1回0.5g<br>IPM: 20<br>mg)を1<br>IPMとしれている<br>副作用!<br>特に, 但<br>は, より | g (REL:<br>0 mg, C:<br>日4回 (デ | 100 mg,<br>S: 200<br>系)<br>量整章<br>意撃なる。<br>高まるで<br>もなど<br>(EO) | デ IPMとい作り<br>T Mとい作り<br>T Mとい作り<br>T Mとい作り<br>H D 時にい。<br>低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、し、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、低く<br>は、し、し、し、し、し、し、し、し、し、し、し、し、し、し、し、し、し、し、し | し (添) は、添) は、添り 最適に たいたい できる いんしょう でいる はい でいる しまが でいる まい から さい から ない から ない からない からない からない からない からない か | 定なする緊場まには、                 | 1回0.5 g (REL: 100 mg, IPM: 200 mg, CS: 200 mg)を1日4回, HD日はHD後速やかに(添) IPMとして高用量設定されているため, 低体重の患者では、より減量するなど慎重に投与する (EO)   |
| アミノグリコシド系<br>薬               | アミカシン硫酸塩<br>(AMK)                            | 170 | アミカシン硫酸塩注・注射液 | 0 | C   | 0          | [≧ 80 mL/min/1.7<br>MIC = 8 μg/mL, ①<br>(70 ~ 79 mL/min/1<br>MIC = 8 μg/mL, ②<br>(60 ~ 69 mL/min/1<br>MIC = 8 μg/mL, ③<br>(50 ~ 59 mL/min/1<br>MIC = 8 μg/mL, ⑥<br>(40 ~ 49 mL/min/1<br>MIC = 8 μg/mL, ⑥<br>(30 ~ 39 mL/min/1<br>MIC = 8 μg/mL, ⑥<br>(10 ~ 29 mL/min/1<br>MIC = 8 μg/mL, ⑥<br>(10 ~ 19 mL/min/1) | 73m <sup>2</sup> ]<br>重症: 20<br>1.73m <sup>2</sup> ]<br>重症: 15<br>1.73m <sup>2</sup> ]<br>重症: 15<br>1.73m <sup>2</sup> ]<br>重症: 12<br>1.73m <sup>2</sup> ]<br>重症: 15<br>1.73m <sup>2</sup> ] | 0 mg/kg đ<br>]<br>5 mg/kg đ<br>]<br>5 mg/kg đ<br>]<br>2 mg/kg đ<br>]<br>2 mg/kg đ<br>5 mg/kg đ<br>2 mg/kg đ<br>1 0 mg/kg đ | 524時間每<br>524時間每<br>524時間每<br>524時間每<br>524時間日<br>524時間間每<br>5248時間間每<br>5248時間間每<br>5248時間間每 | F, MIC; | $\leq 4 \mu\text{g/m}$ | L. 軽·中等<br>(4) 中等<br>(5) 中等<br>(6) 中等<br>(7) | 等症: 15<br>等症: 7.5<br>等症: 7.5<br>等症: 4.1<br>等症: 4.1<br>等症: 7.5 | 5 mg/kg を<br>2 mg/kg を<br>5 mg/kg を<br>5 mg/kg を<br>mg/kg を<br>5 mg/kg を<br>5 mg/kg を<br>5 mg/kg を<br>5 mg/kg を | 24時間<br>24時間<br>24時間<br>44時間每<br>4時間每 | 每每每季季每             |   |                               |  |   | 投与量は記されていな<br>(抗菌薬TI<br>臨床実践<br>ライン2022<br>4 mg/kg を<br>間毎 (EO)                                       | い<br>OM<br>ブイド<br>)<br>72時 | HD: 5 ~ 7.5 mg/kg をHD<br>後(抗菌薬TDM臨床実践<br>ガイドライン2022)  |
|                              | イセパマイシン硫酸塩<br>(ISP)                          | 171 | エクサシン注射液      | 0 |     |            | 1日400 mg を分1<br>1回8 mg/kg を24 B<br>ガイド)   |  |  | ·   | 症治療   |  | kg を24時<br>ック治療に   |   | ,   |                                       | g/kg を48B<br>使用する均 | ·   | ,                             | 時間毎  | (EO)  |   | (EO)                       | I 回6 mg/kgを負荷投与し,<br>その後4 mg/kg を毎HD 後<br>(EO)<br> <br>  尿量のある患者ではエン<br>  ピリック治療には他剤を選<br>  択し, 使用する場合には<br>  I DMを実施する |

|           |                    | 薬   | <b>制名</b> | 添   | 堅 | 常  | 用量  |                                     |  |  |   | GFRま   | たはCC  | r(mL/   | min)  |   |   |  |  |
|-----------|--------------------|-----|-----------|-----|---|--|---|-------------------------------------|--|--|---|--|---|---|---|---|---|--|--|
| 分類        | én e               | 番   |           | 透析性 | 障 | >80  | 70  | 6                                   | 0  | 50   | 4(  | )  | 30  |   | 20  | 10  | 0>  |  | HD(血液透析)<br>PD(腹膜透析)   |
|           | 一般名                | 番号  | 商品名       | 性心  | 害 | 正常また   | は軽度低下   |                                     | 軽度   | ~中等度低  | 中等原   | €~高  | 度低  | 高   | 度低下   | 末   | 期腎  | <br>不全   |  |
| アミノグリコシド系 | ゲンタマイシン硫酸塩<br>(GM) | 172 | ゲンタシン注    | 0   | 0 | [GM]1日3~5 mg/kgを<br>[TOB]膀胱炎および腎温<br>注(添)<br>[≧ 80 mL/min/1.73m²]<br>MIC = 2 μg/mL, 重症: 7<br>[70~79 mL/min/1.73m²]<br>MIC = 2 μg/mL, 重症: 5<br>[60~69 mL/min/1.73m²<br>MIC = 2 μg/mL, 重症: 5<br>[50~59 mL/min/1.73m²   | 分3〜4、筋注または30<br>に腎炎には、1日120 mg<br>mg/kg を24時間毎、M<br>]<br>mg/kg を24時間毎、M<br>]<br>mg/kg を24時間毎、M  | gを分ご<br>IIC≦<br>IIC≦                | 2時間だ<br>2, その <sup>4</sup><br>1 µg/mI<br>1 µg/mI               | nけて点滴静注 (i<br>他の感染症には,<br>, 軽・中等症: 5 n<br>, 軽・中等症: 4 n                                       | 系)<br>1日180 mg<br>ng/kg を24ほ<br>ng/kg を24ほ                                      | を分2~3<br>計間毎<br>計間毎                            |   | 1   |   | て点滴静  | 投するは、抗康の  | 量は指定<br>こいない<br>薬TDM<br>実践ガイド<br>2022)。<br>kg を72時 | HD: 1回2 mg/kg (MIC≦1 μg/mL, 軽・中等症), 2.5 mg/kg (MIC = 2 μg/mL, 重症: 3 mg/kg) を負荷投与し、維持量として1回1.7 mg/kg を毎HD 後 (抗菌薬TDM臨床実践ガイドライン2022) CAPD: 無尿では0.6 mg/kg, 尿量のある患者では 0.75 mg/kg を1日1回静注,または無尿では8 mg/L, |
| 薬         | トプラマイシン (TOB)      | 173 | トブラシン注    | 0   | 0 | MIC = $2 \mu g/mL$ , 重症: $4 [40 \sim 49 \text{ mL/min/1.73m}^2 \text{ MIC} = 2 \mu g/mL$ , 重症: $4 [30 \sim 39 \text{ mL/min/1.73m}^2 \text{ MIC} = 2 \mu g/mL$ , 重症: $5 [20 \sim 29 \text{ mL/min/1.73m}^2 \text{ MIC} = 2 \mu g/mL$ , 重症: $4 [10 \sim 19 \text{ mL/min/1.73m}^2 \text{ MIC} = 2 \mu g/mL$ , 重症: $4 [10 \sim 19 \text{ mL/min/1.73m}^2 \text{ MIC} = 2 \mu g/mL$ , 重症: $3 \text{ ただし}$ ,高用量は5日以内 | ]<br>mg/kg を24時間毎,M<br>]<br>mg/kg を48時間毎,M<br>]<br>mg/kg を48時間毎,M<br>]<br>mg/kg を48時間毎,M<br>]   | IIC≦<br>IIC≦<br>IIC≦<br>IIC≦<br>DM臨 | 1 µg/mI<br>1 µg/mI<br>1 µg/mI<br>1 µg/mI<br>1 µg/mI<br>5床実践    | ., 軽・中等症: 2.5<br>., 軽・中等症: 2.5<br>., 軽・中等症: 4 n<br>., 軽・中等症: 3 n<br>ガイドライン2022)              | mg/kg を24<br>mg/kg を24<br>ng/kg を48ほ<br>ng/kg を48ほ                              | 時間毎時間毎時間毎時間毎時間毎                                |   |   |   |   |   |  | 尿量のある患者では10<br>mg/Lを1日1回バッグ内投<br>与。<br>エンピリック治療には他剤<br>を選択し、本剤を使用する<br>場合にはTDMを実施する  |
|           | アルベカシン硫酸塩<br>(ABK) | 174 | ハベカシン注射液  | 0   | 0 | 1日150~200 mg を分1<br>滴静注又は筋注(添)<br>1回5~6 mg/kg を24時間<br>践ガイドライン2022)  |   |                                     | 他の抗  | 菌薬が使用できた   | い場合は、   | ゲンタマ   | イシン, ト  | ブラマイ:   | シンで推奨され   | ている投与   | <b>子設計</b> を  | を参考とす  | ₹ (EO)   |
|           | ダプトマイシン (DAP)      | 175 | キュビシン静注用  | ×   |   | 【腎機能指標: eCCr (J or<br>①敗血症, 感染性心内脏時間毎, 30分かけて点液<br>②深在性皮膚感染症, タ<br>二次感染, びらん・潰瘍の<br>mg/kg を24 時間毎, 30分に静注  | i炎: 1日1回6 mg/kg を<br>i静注又は緩徐に静注<br>ト傷・熱傷及び手術創<br>D二次感染: 1日1回4   | ·24<br>等の<br>緩徐                     | CK値を<br>HMG-C  | 骨機能正常者と同<br>・投与期間中は定<br>○○A還元酵素阻害<br>骨機能を頻回にモ  | 期的に (週<br>評剤を前治療  | 又は併  | モニタリン   | ②1 回4 n<br>AUCは, f<br>ングする。                                   | ng/kg を48 時間<br>ng/kg を48 時間<br>健常者の約2〜<br>。腎機能障害か<br>Kに値を更に頻回                                | 引毎, HD患<br>-3倍になる<br>、ある患者,   | 者のH<br>)<br>原因7                                       | D目はHE<br>下明のCK                                     |  |
| 抗MRSA薬    | テイコプラニン (TEIC)     | 176 | 注射用タゴシッド  | ×   | 0 | 初日400 mg又は800 mg mg 又は400 mgを30分計症には、初日800 mgを230分以上かけて点滴静: [目標トラフ濃度15~30] 1回10 mg/kgを1日2回でmg/kg もしくは、初日1回目に1日1回12 mg/kgを持量として1回6.7 mg/kg[目標トラフ濃度20~40] 1回12 mg/kgを1日2回でmg/kgを負荷投与する。6.7 mg/kgを224 時間毎(抗菌薬TDM 臨床実践2  | 以上かけて点滴静注。<br>分2、以後1日1回400 m<br>主(添)<br>1g/mL]<br>52日間,3日目に1日1回<br>12 mg/kgを1日2回,2,<br>負荷投与する。その後<br>を24 時間毎<br>1g/mL]<br>52日間,3日目に1日1回<br>52日間,3日目に1日1回<br>52日間,3日目に1日1回<br>52日間,3日目に1日1回<br>52日間,3日目に1日1回 | 敗血<br>10<br>3日<br>は維<br>112         | 初日1回<br>mg/kg<br>に1日1<br>荷投与<br>[目標ト<br>初日1回<br>mg/kg<br>mg/kg | 到10 mg/kg を1日<br>もしくは、初日1回<br>回10 mg/kg, 3日<br>する。その後は維<br>男<br>ラフ濃度20~40 p<br>到12 mg/kg を1日 | 2回, 2, 3日  <br>12 mg/kg を<br>目に1日1回<br>注持量として<br>ug/mL]<br>2回, 2, 3日  <br>その後は維 | 1日2回,<br>6.7 mg/kg<br>1回3.3 m<br>目に1日1<br>持量とし | 回10 「A<br>2日目 In<br>gを負 と<br>g/kgを [<br>A<br>回12 (<br>105 C | 初日1回1<br>mg/kgを1<br>として1回<br>目標トラ<br>初日1回1<br>mg/kgを1<br>抗菌薬T | 1日2回, 2, 3日<br>5 mg/kg を48 B<br>フ濃度20~40<br>2 mg/kg を1日<br>負荷投与する。<br>DM 臨床実践:<br>膜炎: 1回40 mg | 2回, 2, 3日<br>目に1日1回<br>時間毎<br>µg/mL]<br>2回, 2日目<br>その後は終<br>ガイドライン<br>g のバッグド | 5 mg/k<br> に1日1<br> 維持量。<br> <br>  2022)<br> <br> 内投与 | kg を負荷<br> 回12 mg/<br>として1回:<br>を1日2回:             | mg/kg もしくは、初日1回12<br>投与する。その後は維持量<br>kg,3日目に1日1回6.7<br>3.3 mg/kg を24 時間毎<br>を1週間投与,さらに1回40<br>t Dial Int 10: 107 - 108,  |

|               |                          | 薬   | <b>削名</b>               | 诱   | 팀   | ¥   | 常  | 用量   |  |   |  |  | GFR#  | <b>たはC</b> | Cr(mL/min)  |   |                           |   | and the second second   |
|---------------|--------------------------|-----|-------------------------|-----|-----|---|--|--|--|---|--|--|---|------------|---|---|---------------------------|---|---|
| 分類            | An an                    | 番   |                         | 透析性 | 禁忌害 | ·<br>章  | >80  | 7  | 70   | 60  | 50   |  | 40  | - (        | 30  | 20  | 10>                       |   | HD(血液透析)<br>PD(腹膜透析)  |
|               | 一般名                      | 番号  | 商品名                     | 性   | 心害  | 导_  | 工尚士七   | 十起中  | /在下  | 故又中   | - 中等库  | lat.   | 内等在。道   | F FF /CC   | <b>育</b> 由 I  | <u> </u>                                  | 士 柳 靫                     |   | PD(腹膜边侧)  |
| 11 イロマム海      | バンコマイシン塩酸塩<br>(VCM)      |     | 塩酸バンコマイシン点滴静注用          |     | C   | 1<br>会<br>不<br>()<br>()<br>()<br>()<br>()<br>()<br>()<br>()<br>()<br>()<br>()<br>()<br>() | 正常また 1回0.5 g を6 時間毎又は 毎。いずれも、60分以上; 初回のみ25~30 mg/kg ( 「CCr: 100 mL/min] 初回負荷量 (70, 80 kg) 2 「CCr: 80 mL/min] 初回負荷量 (60, 70, 80 kg) 2 「CCr: 70 mL/min] 初回負荷量 (60, 70, 80 kg) 2 「CCr: 60 mL/min] 初回負荷量 (60, 70, 80 kg) 2 「CCr: 40 mL/min] 初回負荷量 (60, 70, 80 kg) 2 「CCr: 40 mL/min] 初回負荷量 (80 kg) 1.75 「CCr: 30 mL/min] 初回負荷量 (80 kg) 1.75 「CCr: 30 mL/min] 初回負荷量 (80 kg) 1.75 「CCr: 30 mL/min] | :1回1gをかけて点:<br>(実体重)<br>(実体重)<br>(2g, (60 kg<br>2g, (60 kg<br>1.75 g<br>(g) 1.75 g<br>(g) 1.75 g<br>(g) 1.75 g<br>(g) (50, 60<br>(g, (50, 60 | E12時間毎。高齢<br>滴静注(添)<br>の負荷投与を行<br>g) 1.75 g, (40, 50<br>g) 1.75 g, (50 kg<br>g, (50 kg) 1.5 g, (40, 50)<br>g, (50 kg) 1.5 g, | 帝者には、1<br>デラ<br>り kg) 1.25g<br>) 1.5g, (40<br>40 kg) 1.25<br>40 kg) 1.25<br>40 kg) 1.25<br>40 kg) 1.25<br>40 kg) 1.25 | 回0.5 g を12B<br>, 維持量1回1.<br>kg) 1.0g, 維持<br>, 維持量1回1.<br>5g, 維持量1回<br>5g, 維持量1回<br>5g, 維持量1回<br>5g, 維持量1回<br>5g, 維持量1回<br>5g, 維持量1回<br>5g, 維持量1回 | 作間毎3<br>2.5gを<br>量1回 0gを1/2<br>0.75g る<br>0.75g を<br>0.5gを<br>0.5gを<br>0.75g を | - 12時間毎<br> 1.0gを12時間毎<br> 2時間毎<br>を12時間毎<br>を12時間毎<br> E12時間毎<br> E12時間毎 | 4時間        | なるので代替薬<br>る (抗菌薬TDM<br>践ガイドライン2:<br>初回15~20 mg<br>1回7.5~10 mg/<br>時間毎 (EO) | が高率に<br>を考慮す<br>1 臨床実<br>022)<br>g/kg, 以後 | なるので代替する(抗菌薬T)<br>実践ガイドライ | が高率に<br>薬を考慮<br>DM 臨床<br>ン2022)<br>g/kg, 以<br>mg/kg を | HD: 初回25~30 mg/kg (ドライウェイト)を負荷投与し、毎HD後に7.5~10 mg/kg (ドライウェイト)投与。HD中 (HD終了前)時間)に投与する際は、投与量を1.25~1.5倍とすることを考慮 CHDF: 初回負荷量25~30 mg/kg (実測体重)を24時間毎 CAPD: 持続投与の場合、負荷量として30 mg/kg (実測体重)を複雑を担て25~10 mg/kg (実測体重)を複雑を担て30 mg/kg (実測体重)を複雑をして1.5 mg/kg/bag (実測体重)を腹腔内投与。間歇投与し、その後維持量として1.5 mg/kg/bag (実測体重)を 腹腔内投与。間歇投与。無尿ではない場合、15~30 mg/kg (実限内投与。無尿ではない場合には25%増量して投与(抗菌薬TDM 臨床実践ガイドライン2022) APD: 15~30 mg/kg (実測体重)を3~5日毎に取が100 mL/日以上ある患者では25%増量して投与(EO) |
| :             | オフロキサシン (OFLX)           | 178 | タリビッド錠                  | Δ   | 0   | 5<br>O  | 1日300~600 mg を分2~<br>を分2~3。腸チフスの場<br>1回200~400 mg を12時   | 合は1回2  | 200mg を1日4回  |   |  | 200 ~ 4  | 400 mg を24時間  | 間毎 (EO     | )   | 1回100<br>与 (EO)                           |                           | 持間毎,HI  | )患者のHD日はHD後に投   |
|               | ロメフロキサシン<br>(LFLX)       | 179 | バレオンカプセル・錠              | ×   | O   | ٦ l   | 1回100~200mgを1日2<br>1回400 mgを24時間毎(   |  | \$)  | ただし、  | 正常者と同じ<br>ニューキノロン<br>ng を24 時間名  |  | のPK/PDを考慮<br>ましい (EO)   | すると, 1     | 初回400mg, 以  | 後1回200                                    | mg を24時間毎                 | (EO)  |   |
|               | レボフロキサシン水和               | 180 | クラビット点滴静注・バッグ           |     |     | 1   | 【腎機能指標: eCCr (J or<br>  日1回500mg, 約60分間  |  | ā滴静注   | ļ   | 初日   | ∃500 m   | ng を1回, 以後1   | 回250 m     | g を24時間毎  | 初日50<br>HD後                               | 0 mg を1回, 以後              | ≵1回250 n  | ng を48時間毎または週3回   |
| ニューキノロン系<br>薬 | 物 (LVFX)                 | 181 | クラビット錠・細粒               |     |     |   | 【腎機能指標:eCCr (J or<br>l 日1回500 mg   | E)]  |  |   |  |  |   |            |   |   |                           |   |   |
|               | パズフロキサシンメシ<br>ル酸塩 (PZFX) | 182 | パシル点滴静注液/パズクロス<br>点滴静注液 | 0   | O   | 1<br>D p  | 【腎機能指標: eCCr (J or<br>1日600~1,000 mg を分2<br>呼吸器感染症(肺炎・慢 <br>静注   | 2,30分~   |  |   |  |  |   |            | 1回500 mg を12<br>時間毎   | 2 1回500                                   | mg を24時間毎                 |   | 1 回300~500 mg を週3回<br>HD後に投与 (日化療会誌<br>56; 462-466, 2008)   |
|               | プルリフロキサシン<br>(PUFX)      | 183 | スオード錠                   | ×   | C   | o <sup>信</sup>  | 1回200mg, を1日2回。1回<br>慢性呼吸器病変の二次!<br>日2回 (添)<br>1回600 mg を24時間毎(  | 感染には   | , 1回300 mg を1  | ただし、  | 正常者と同じ<br>ニューキノロン<br>ng を24 時間 €   |  | のPK/PDを考慮<br>ましい (EO)   | :すると, 1    | 1 回300 mg を2-   | 4<br>時間毎                                  | (Drugs R D 18; 2          | 237-245, 2  | 018)  |

|       |                             | 薬   | 削名                               | 透   | 堅   | 常月  | 用量  |                         |                         |                    | GFRま  | たはCCr         | (mL/min)                      |   |  | and the state of t |
|-------|-----------------------------|-----|----------------------------------|-----|-----|---|---|-------------------------|-------------------------|--------------------|---|---------------|-------------------------------|---|--|--|
| 分類    | 一般名                         | 番号  | 商品名                              | 透析性 | 腎障害 | >80   | 70  | 60                      | Ę                       | 0                  | 40  | 30            | 20                            |   | 10>  | ── HD(血液透析)<br>── PD(腹膜透析)   |
|       | 一成石                         | 号   | 阿加力                              | 性   |     | 止常または   | は軽度低下   |                         | 軽度~中等                   |                    | 中等度~高   |               | 高度低下                          | <b>7</b>  | 期腎不全   |  |
|       | シタフロキサシン水和<br>物 (STFX)      | 184 | グレースビット錠・細粒                      | ×   |     | 【腎機能指標: eCCr (J)】<br>1回50 mgを1日2回, 又は<br>は1回100 mgを1日2回   | 31回100 mgを1日1回                                | ]。効果?                   | 不十分の場合                  | 1回50 m             | ng を24時間毎   | 10            | 350mg を48時間毎                  |   |  | 1回50 mg を24時間毎<br>(Ther Apher Dial 17; 319-<br>324, 2013)  |
|       | スルファメトキサゾー                  | 185 | バクトラミン注                          |     |     | 【腎機能指標:eCCr(J)】<br>1日T換算15~20 mg/kg を<br>滴静注  | を分3, 1 ~ 2時間かけ                                | て点                      | 定を起こしやすい                | は用量依石<br>V(J Antin | 存的であり, 高カリ<br>nicrob Chemother                          | ウム血症を         |                               | ニュー<br>一例と<br>日はH<br>なお,<br>ら, 今:<br>用で増加する       | :して1日1回6A<br>ID後に投与<br>本投与法に関す<br>後の検討が望ま                            | の治療に使用する場合には、<br>T換算480mg)、HD患者のHD<br>る情報は不足していることか<br>れる (EO)<br>が低下するほど高カリウム血  |
| サルファ剤 | ル・トリメトプリム (ST)<br>配合        | 186 | バクタ配合錠・顆粒・ミニ配合錠<br>/バクトラミン配合錠・顆粒 | 0   |     | 【腎機能指標:eCCr (J)】<br>①一般感染症:1日[錠]4<br>320mg)を分2<br>②ニューモシスチス肺炎の療の場合は1日[錠]9~1<br>算720~960 mg)を分3~<br>日1回[錠]1~2錠,[顆粒]mg)を連日又は週3日 | の治療及び発症抑制:<br>2錠, [顆粒]9~12g<br>4。発症抑制の場合に     | : 治<br>(T換<br>は1<br>160 |                         | は用量依ね              |   | ウム血症を         |                               | ニュー<br>して治<br>480mg<br>g (T抄<br>に投与<br>なお,<br>ら,今 | 療には1日1回[g)。発症抑制の<br>g)。発症抑制の<br>算80mg)を週3<br>p<br>本投与法に関す<br>後の検討が望ま | に使用する場合には,一例と<br>錠]6錠,[顆粒]6g(T換算<br>場合は1回[錠]1錠,[顆粒]1<br>回,HD患者のHD日はHD後<br>る情報は不足していることか  |
|       |                             |     |                                  |     |     | 【腎機能指標:標準化CCr<br>[CCr: 80 mL/min以上]   | r (J or E)                                    | 武                       | 正を起こしやすし                | `                  |   |               | 95, 2022)<br>11.5 mg/kg を36 時 | 間毎  | 推奨されない   | 1回1.5 mg/kg を24時間毎,<br>HD患者のHD日はHD後  |
|       | コリスチンメタンスルホ<br>ン酸ナトリウム (CL) | 187 | オルドレブ点滴静注用                       | ×   | 0   | 1回1.25~2.5 mg/kg を1日<br>[CCr: 50~79 mL/min]<br>1回1.25~1.9 mg/kg を1日<br>本薬の投与により腎機能<br>能のモニタリングを行う                             | 320   |                         |                         | <b>あるの</b> で,      | 投与開始にあたっ  | っては, 腎機       | 能を評価し、投与其                     | 明間中は3日  | ごとを目安に腎  | に投与(日化療会誌 63:<br>294 - 329, 2015)<br>機   |
|       | エタンブト―ル塩酸塩<br>(EB)          | 188 | エサンブト―ル錠/エブト―ル錠                  | 0   |     | ①肺結核及びその他の結<br>②MAC症を含む非結核性<br>回1g<br>1日15 mg/kg を分1, 最大1<br>にしてよいが, 最大1日100  | 生抗酸菌症: 1日1回0.<br>1日750 mg。初期2か                | .5~0.75                 | 5g。最大1日1<br>31回20 mg/kg | 1 回15 n            | mg/kg を24時間毎  | (EO) 1 [      | 回15 mg/kg を48 時               | 間毎 (EO)   |  | 1 回15 mg/kg を週3回HD<br>後に投与 (EO)  |
|       | カナマイシン硫酸塩<br>(KM)           | 189 | カナマイシン硫酸塩注射液                     | 0   | 0   | ①肺結核及びその他の結<br>1gずつ週3日, 高齢者には<br>②その他感染症: 1日1~2<br>1日1回15 mg/kg, 初期2カ<br>750 mg, 週2回投与時は最<br>訂第3版)                            | は1回0.5~0.75 g<br>2 g を分1~2, 筋注<br>0月間連続投与可, 連 | 日投与[                    | 時は最大1日                  | ②1回1 g<br>②エンビ     | を勧めない(結核記gを24~72 時間名gを24~72 時間名<br>ピリック治療には他<br>でする(EO) | <b>₹</b> (EO) | (ン・改訂第3版)<br>る。使用する場合に        | こは, TDMを  | ガイドライン・<br>訂第3版)<br>②1回500 mg<br>を72時間毎<br>(EO)                      | 療後に投与(結核診療ガイド<br>ウイン・改訂第3版)<br>②1回500 mgを週3回HD<br>後に投与(HO)<br>尿量のある患者では、エ<br>ンピリック治療には他剤を<br>選択する。使用する場合   |
|       | サイクロセリン (CS)                | 190 | サイクロセリンカプセル                      | 0   |     | 1回250 mg を1日2回<br>1日10 mg/kg, 最大1日500<br>ン・改訂第3版)   | 0 mg(結核診療ガイド                                  |                         | 回250 mg を12             | ~ 24 時間            | <b>]毎</b> (EO)  |               |                               | 1回25  | 0 mg を24 時間  | 毎 (EO)   |

|                        |                        | 薬   | <b>制名</b>             | 添   | 堅 | 常月   | 用量                                   |   |                                |                          |   | GFR   | またはCC   | r(mL/min)                                |                           |  |  |  |
|------------------------|------------------------|-----|-----------------------|-----|---|--|--------------------------------------|---|--------------------------------|--------------------------|---|---|---|--|---------------------------|--|--|--|
| 分類                     |                        | 来   |                       | 透析性 | 瞳 | >80  | 70                                   |   | 60                             | 50                       |   | 40  | 30  | 20                                       | 0                         | 10>                                      |  | HD(血液透析)   |
|                        | 一般名                    | 番号  | 商品名                   | 性尼  | 書 |  |                                      |   |                                |                          |   |   |   |  |                           |  |  | PD(腹膜透析)   |
|                        | ストレプトマイシン硫酸<br>塩 (SM)  | 191 | ストレプトマイシン硫酸塩注射<br>用   | 0   | 0 | 正常またに ①肺結核及びその他の約 1回0.5~0.75 g ②MAC症を含む非結核性 ③その他: 1日1~2 g を分 1日1回15 mg/kg, 初期2カ 750 mg, 週3回投与時は 訂第3版) 1日1.5~2.0 g を分1~3                    | 替症: 1日<br>生抗酸菌症<br>}1∼2, 筋注<br>月間連続指 | g, 筋注, 週2~<br>: 1日0.75~1 g<br>E (添)<br>设与可, 連日投 | 3日,高齢者に<br>, 筋注,週2~<br>与時は最大1E | こは ((<br>3日<br>3日<br>・・改 | ③1回1 g を24                                | めない(結<br>~72 時間<br>治療には(<br>(EO)            | 核診療ガイド<br>毎 (EO)                                  | る。使用する場合                                 | 版)<br>合には, T              | めな<br>療が<br>改訂<br>③1[<br>を72             | 使用を勧<br>い(結核ン・<br>第3版)<br>到500 mg<br>時間毎<br>, 腎機能を | ①②1回750 mg を週3回<br>HD後に投与(結核診療ガ<br>イドライン・改訂第3版)<br>③1回500 mg を週3回HD<br>後に投与。<br>尿量のある患者では、エ<br>ンピリック治療には他剤を<br>選択する。使用する場合<br>にはTDMを実施する |
|                        | ピラジナミド (PZA)           | 192 | ピラマイド原末               | 0   |   | 1日1回25 mg/kg, 最大1日起こりやすい) (結核診療  |                                      |   | 量では肝障害                         |                          | - 100 III II I                            | 2,70  |   |  | 1 Д 23 пте                | y ng e Tongja                            | <b>(10)</b>  | 後に投与 (EO)  |
| 抗真菌薬 (ポリエ<br>ンマクロライド系) | アムホテリシンB<br>(AMPH)     | 193 | ファンギゾン注射用             |     | 0 | 添付文書参照   |                                      |   | 総投与量が会給を行うことに 腎機能正常            | により                      | ,腎毒性の発                                    | 現を低下る                                       | させることがあ   | 5る(添)                                    | 投与前に                      | 補液およびナ                                   | トリウム補  | 腎機能正常者と同じ  |
|                        | フルコナゾール (FLCZ)         | 194 | フルコナゾール静注・静注液         | 0   | 0 | 【腎機能指標: eCCr (J)】<br>①カンジダ症: 1日1回50 -<br>②クリプトコッカス症: 1日<br>③造血幹細胞移植患者に<br>mg<br>いずれも静注<br>①初回1日1回800 mg (12<br>(Clin Infect Dis 52: e1-e5( | 1回50~200<br>こおける深る<br>2 mg/kg), じ    | 主性真菌症の  | 予防: 1日1回40                     | 7 1<br>00 3              | ①②③50%に<br>回200 mg を<br>通常量の初回            | 24時間毎 (                                     | 50%減量)<br>を考慮する(I                                 | EO)                                      |                           |  |  | ①②③HD終了後に通常<br>用量 (添)<br>1 回200 ~ 400 mg を週3<br>回, HD患者では毎HD後<br>通常量の初回負荷投与を<br>考慮する (EO)  |
| 抗真菌薬 (アゾー<br>ル系)       |                        | 195 | ジフルカンカプセル・ドライシ<br>ロップ |     |   | 【腎機能指標: eCCr (J)】<br>①カンジダ症: 1日1回50 -<br>②クリプトコッカス症: 1日<br>③造血幹細胞移植患者に<br>mg<br>①初回1日1回800 mg (12<br>(Clin Infect Dis 52: e1-e5(           | 1回50~200<br>こおける深る<br>2 mg/kg), じ    | 主性真菌症の  | 予防:1日1回40                      | 7<br>500<br>1<br>1       | は減量になら<br>腎機能正常者<br>台療失敗(Clii<br>量として1日40 | ないように<br>において,<br>n Microbiol<br>00 mg (6 m | 留意する (EO<br>低用量投与 <br>Infect 21: 10<br>g/kg) を目安る | )<br>による耐性率の.<br>11-1017, 2015) <i>t</i> | 上昇 (Ant<br>が報告され<br>皆において | timicrob Ager<br>れていることが<br>には、より高用      | its Chemoth<br>いら, 投与量                             | - 開催化下患者において過度<br>ner 56: 3239-3243, 2012)や<br>計不足とならないように維持<br>を必要とする報告もある  |
|                        | ホスフルコナゾール (F-<br>FLCZ) | 196 | プロジフ静注液               | 0   |   | 【腎機能指標: eCCr (J or<br>①カンジダ症: 1日1回50<br>②クリプトコッカス症: 1日<br>mgまで増量可<br>いずれも初日, 2日目は約   | ~ 100 mgを<br>1回50 ~ 200              | )mg を維持量  |                                | 00                       |   |   |   |  |                           |  |  |  |
| 抗真菌薬 (フルオロピリミジン系)      | フルシトシン (5-FC)          | 197 | アンコチル錠                | 0   |   | ①真菌血症, 真菌性髄膜を分4<br>②尿路真菌症, 消化管真<br>可能なら血中濃度に基づ   | 菌症:1日5                               | 0 ~ 100 mg/kg                                   | を分4                            | : 1目1                    | 00 ~ 200 mg/                              | (EO)  |   | kg を12時間毎                                | 毎(EO)<br>②1回12.:          | 24時間 mg/k<br>間毎<br>5~25 ②1[<br>24時間 mg/k | g を48時<br>(EO)<br>国12.5~25                         | ①1回25 ~ 50 mg/kg を週3<br>回, HD後 (EO)<br>②1回12.5 ~ 25 mg/kg を<br>週3回, HD後 (EO)   |

|                |                         | 薬剤  | 利名            | 添   | 歐   | 常  | 用量   |   |  | GFRまたは  | CCr(mL/  | min)   |  |   |   |
|----------------|-------------------------|-----|---------------|-----|-----|--|--|---|--|---|--|--|--|---|---|
| 分類             |                         | 釆   |               | 透析性 | 腎障害 | >80  | 70   | 60  | 50   | 40  | 30   | 20   | 10   | )>  | HD(血液透析)  |
| 75 700         | 一般名                     | 番号  | 商品名           | 性尼  | 書   |  |  |   |  |   |  |  |  |   | PD(腹膜透析)  |
|                |                         |     | ゾビラックス点滴静注用   |     |     | 止得また<br>【腎機能指標:標準化m<br>1回5 mg/kgを8時間毎に<br>髄膜炎では、1回10 mg/k<br>腎機能障害、精神神経乳   | こ1時間以上かけて, 7日<br>kgまで増量可   | 間点滴静注。脳炎  |  | 2時間毎  | e e  | <b>度低下</b><br>1回5 mg/kg を  | 24時間毎  | 朝 <b>賢不全</b><br>1回2.5 mg/kg<br>を24時間毎   | 1回3.5mg/kg を週3回, HD<br>患者では毎HD後 (EO)  |
|                | アシクロビル (ACV)            | 199 | ゾビラックス錠・顆粒    | 0   | 0   | 【腎機能指標:標準化m<br>①帯状疱疹:1回800 mg<br>②造血幹細胞移植にお<br>行7日前より施行後35日<br>③単純疱疹:1回200 mg<br>腎機能障害,精神神経紅   | (CCr (J)】<br>; を1日5回<br>ける単純ヘルペスウイ/<br>まで投与<br>; を1日5回                                 | <b>ンス感染症の発症</b> ‡                                 | 7制: 1回200 mg を1                                  | 日5回,造血幹細  |  | ①1回800 mg :<br>②③1回200 m   | gを1日5回   |   | ①1日1回[体重55 kg 以上]800 mg, [体重40~55 gkg]600 mg, [体重40 kg 未満]400 mg, HD患者では毎HD後(EO)<br>②③1回200 mgを1日1~2回, HD患者ではHD後に投与(EO) |
| 抗ヘルペスウイ<br>ルス薬 | バラシクロビル塩酸塩<br>(VACV)    | 200 | バルトレックス錠・顆粒   | 0   | 0   | 【腎機能指標:eCCr (Jo<br>①帯状疱疹:1回1,000 n<br>②造血幹細胞移植にお<br>疹)の発症抑制:1回500<br>り施行後35日まで投与<br>③単純疱疹:1回500 mg<br>④水痘:1回1,000 mg を<br>⑤性器ヘルペスの再発;<br>回500 mg を1日2回<br>腎機能障害,精神神経 | ng を1日3回<br>ける単純ヘルペスウイ/<br>) mg を1日2回,造血幹系<br>; を1日2回<br>1日3回<br>抑制: 1日1回500 mg。H      | 囲胞移植施行7日前<br>Ⅳ感染症患者には                             | ぶ 染症患者では1<br>間毎<br>1                             | を12時間毎<br>24時間毎。HIV愿<br>回500 mg を12時  | 231回:<br>51回250  | 1,000 mg を24時<br>500 mg を24時<br>0 mg を24時間<br>fでは1回500 n   | 間毎<br>毎。HIV感<br>ng を24時  | ①②③④1回<br>500 mg を24時<br>間毎<br>⑤1回250 mg<br>を24時間毎。<br>HIV感染症患<br>者では1回500<br>mg を24時間毎 | ①体重60kg以上で非高齢者では1回500 mg を週3回HD後,それ以外の症例には他剤を選択(EO)③1回250 mg を週3回HD後,他剤の使用を優先   |
|                | ファムシクロビル (FCV)          | 201 | ファムビル錠        | Δ   |     | 【腎機能指標: eCCr (J o<br>①帯状疱疹: 1回500 mg<br>②単純疱疹: 1回250 mg<br>疱疹の場合は, 1回1,000   | or E)】<br>;を1日3回<br>;を1日3回, 再発性の単  | ①1回500 mg<br>②1回250 mg                            | を1日2回  | ①1回500 mg を<br>②1回250 mg を  |  | 121  | 回250 mg そ  | を1日に1回  | ①②HDでは週3回HD後<br>に250 mg。CAPDでは1回<br>250 mgを2日に1回  |
|                | ガンシクロビル (GCV)           | 202 | デノシン点滴静注用     | 0   | 0   | 【腎機能指標:eCCr(J)<br>初期治療:1回5 mg/kg を<br>毎<br>維持治療:1回5 mg/kg を<br>毎を週(ニア日,又は1日1)<br>mg/kg を週(こ5日<br>いずれも1時間以上かけ<br>静注   | <u>を</u> 12時間 毎<br>維持治療: 1년<br>を24時間 毎<br>回6   | 回2.5 mg/kg を12時<br>回2.5 mg/kg を24時                | 間 初期治療:1回2維持治療:1回1間                              | .5 mg/kg を24時f<br>2.25 mg/kg を24時   | 間毎   | 初期治療: 1回<br>を24時間毎<br>維持治療: 1回<br>mg/kg を24時『  | 0.625  | 患者は週3回H   | 0.625 mg/kgを48時間毎, HD   |
|                | バルガンシクロビル塩<br>酸塩 (VGCV) | 203 | パリキサ錠・ドライシロップ | 0   | 0   | 溶解度が低く、腎後性腎<br>【腎機能指標:eCCr(Jo<br>①サイトメガロウイルス<br>初期治療:[錠・DS]1回9<br>維持治療:[錠・DS]1回9<br>②臓器移植におけるサー<br>発症抑制:[錠・DS]1回9<br>溶解度が低く、腎後性腎                                     | or E)】<br>感染症<br>00 mg を1日2回, 食後<br>00 mg を1日1回, 食後<br>イトメガロウイルス感染乳<br>00 mg を1日1回, 食後 | ①初期治療:[<br>を1日2回<br>維持治療:[錠<br>日1回<br>をの②[錠・DS]1回 | 錠・DS]1回450 mg<br>・DS]1回450 mg を1<br>450 mg を1日1回 | ①初期治療: [編<br>450 mgを1日に<br>維持治療: [錠]<br>mgを2日に1回<br>225 mgを1日1<br>② [錠]1回450<br>に1回。[DS]1回<br>を1日1回 | 定・DS]1回<br>11回<br>1回450<br>。[DS]1回<br>回<br>mg を2日<br>]225 mg | ①初期治療: [i<br>mg を2日に1回<br>225 mg を1日1<br>維持治療: [錠<br>mg を週に2回<br>125 mg を1日1<br>②[錠]1回450<br>2回。[DS]1回1<br>日1回 | 錠]1回450<br>]。[DS]1回<br>回<br>]1回450<br>。[DS]1回<br>回<br>mg を週に<br>25 mg を1 | 用しない(DS, 7<br>考慮)。<br>[DS]①初期治療   | 以下の設定になるため使<br>ガンシクロビル製剤の静注を<br>療: 1回200 mg を週3回HD<br>100 mg を週3回HD後<br>E週3回HD後   |

|                        |                           | 薬剤    | <b>制名</b>              | 添    | P    | i ii  | 常用量   |                |         |   |  |   | GFR≢   | たはC  | Cr(mL/   | min)   |  |  |   | and the second second   |
|------------------------|---------------------------|-------|------------------------|------|------|---|---|----------------|---------|---|--|---|--|--|--|--|--|--|---|---|
| 分類                     | ėn. 22                    | 番     | <b>★</b> □ 4           | 透析性  | 禁障害  | >80   | 7   | 0              | 6       | 60  | 50   |   | 40   | 3  | 30   | 20   | 10   | 0>   |   | HD(血液透析)<br>PD(腹膜透析)  |
|                        | 一般名                       | 番号    | 商品名                    | 性    | 当    | 正堂宝力  | とは軽度  | 低下             |         | 軽度  | ~ <b>山</b> 等度  | F任  | 中等度~高  | 度低   | 富  | 度低下  | 末  | 期腎不  | <b>소</b>  |   |
|                        | ホスカルネットナトリウ<br>ム水和物 (PFA) | 204   | 点滴静注用ホスカビル注            | 0    | 禁〇   | 【腎機能指標:eCCr (J<br>添付文書参照                                      |   |                |         | 腎機能,<br>詳に 0.4 i<br>禁忌 (CC<br>遠立と,<br>うこお, キ<br>また, キ | 体重によっ<br>R機能に応じ<br>mL/min/kg J<br>Cr 0.4 mL/m<br>田管での析出<br>回り投与前及<br>障害は尿細<br>レート形成析 | て初期:<br>こた1回:<br>以下に、<br>以下に、<br>よい下に、<br>よいでよるの<br>はによるの<br>で表現で表現である。 | 投与量,維持投与<br>投与量調節ガイ<br>なった場合には作<br>以下の患者,腎障<br>の<br>の<br>の<br>の<br>の<br>の<br>の<br>の<br>の<br>の<br>の<br>の<br>の<br>の<br>の<br>の<br>に<br>の<br>に | 手量が変<br>・<br>・<br>・<br>・<br>・<br>・<br>・<br>・<br>・<br>・<br>・<br>・<br>・<br>・<br>・<br>き<br>に<br>・<br>き<br>に<br>・<br>で<br>も<br>に<br>っ<br>こ<br>っ<br>こ<br>っ<br>こ<br>っ<br>く<br>っ<br>く<br>っ<br>く<br>っ<br>く<br>っ<br>く<br>っ<br>く<br>っ<br>く | 化する。CC<br>骨機能が回:<br>とさせること<br>減するため<br>わせて生理<br>生じる<br>・ウム濃度;                      | r 1.4 mL/min/k<br>復するまで投与<br>がある)<br>. 本剤初回投与<br>食塩液0.5~1<br>が低下するため                   | g 以下の<br>にない<br>前及び毎<br>L/回, 最ブ<br>の, 定期的                                    | 患者は減<br>手回の点派<br>た2.5 L/日<br>に血清電  | 量が必要<br>商静注時<br>までを点                                      | には適切な水分補給を行   |
| 抗インフルエンザ<br>薬 (ノイラミニダー | オセルタミビルリン酸塩               | 205   | タミフルカプセル・ドライシロップ       | 0    | 0    | 【腎機能指標:eCCr (J<br>治療: 1回75 mg を1日:<br>予防: 1回75 mg を1日         | 2回,5日間  | 日間             |         |   |  |   |  |  |  | 75 mg を1日1屆<br>75 mg を隔日,  |  | 量が提案<br>透析医<br>治療: 1[<br>予防 (H<br>75 mg (<br>予防 (P)  | 案されてし<br>学会ガイI<br>回75 mg :<br>D): 初回 <sup>*</sup><br>計2回) | を単回<br>75 mg, 2回のHD実施後に<br>不全): 初回75 mg, 7日目                          |
| ゼ阻害薬)                  | ベラミビル水和物                  | 206   | ラピアクタ点滴静注液バッグ・バ<br>イアル | 0    |      | 【腎機能指標:eCCr (J<br>1回300 mg を15分以上<br>するおそれのある患者<br>点滴静注,連日反復投 | トかけて単回<br>まには,1日1   |                |         |   | リ重症化 重<br>て単回 200  | 症化の<br>10 mg  | 100 mg<br>おそれがある患<br>i0mg(FDA)   | 者: 1回  | 100 mg   | 50 mg<br>おそれがある息<br>0 mg(FDA)  | 3者: 1回   | 量を調節<br>初回100<br>mg追加  | 市<br>) mg, 以後<br>する(FD.                                   | されておらず、慎重に投与<br>食は透析後2時間後に100<br>A)、CAPDでは初回100<br>に100 mg 追加する       |
| 抗インフルエンザ<br>薬 (その他)    | アマンタジン塩酸塩 (シン             | ノメトレノ | レ錠/アマンタジン塩酸塩細粒) パ      | ·—+: | ノソンポ | -<br>5治療薬 (ドパミン遊離促  | 産進薬) (番号  | 号21) 参照        | 7       |   |  |   |  |  | ·I   |  |  | I  |   |   |
| 来 (ての他)                |                           |       |                        |      |      | 【腎機能指標:個別化。   | eGFR】   |                |         | 1回ニル  | マトレルビル   | √150 m  | g 及びリトナビル  | 100 mg   | 推奨された  | ない(添)  |  |  |   |   |
| 抗新型コロナウイ<br>ルス薬        | ニルマトレルビル・リト<br>ナビル配合      | 207   | パキロビッドパック              | 配合剤  |      | 1回ニルマトレルビル3(を同時に1日2回,5日間                                      | (化eGFR] 1回ニルマトレルビル150 mg 及びリトナビル100 mg 推奨さればい300 mg 及びリトナビル100 mg を同時に1日2回、5日間 1日目ニリトナビル併用においてニルマトレルビルのAUC は、健常者の1.9倍になる のHD日にル150 mg びリトナビル作用によいでニルマトレルビルのAUC がリトナビル作用になる でがリトナビル存用になる では、変析を含言患者用ず、忍容は2025) |                |         |   |  |   | 1回ニルマ<br>のHD日は<br>ル150 mg<br>びリトナビ<br>Nephrol 1<br>透析を含む<br>害患者用<br>ず, 忍容性<br>2025)  | ドレルビル150<br>kHD後に投与。<br>及びリトナビルル100 mg を同<br>7: 1247-1250, 2<br>むeGFR 30 mL<br>量50名) におい<br>生が確認された  | mg 及び!<br>体重40 k<br>100 mg を<br>時に48時<br>2022, Clin<br>min/1.73n<br>て、相互1<br>とするコオ | ルナビル<br>g未満のF<br>E同時に、<br>間毎HD@<br>Infect Dis<br>n <sup>2</sup> の60名<br>作用のあっ<br>マート研究 | 100 mg 7<br>HD患者で<br>以後, 二<br>後に2回抗<br>s 77: 1400<br>Gの患者 (<br>る薬剤を<br>がある ( | g を同時に、以後、1日1回<br>E 同時に4日間、HD患者<br>Fは、1日目ニルマトレルビ<br>ルマトレルビル150 mg 及<br>な与 (Clin J Am Soc<br>5-1412, 2023)<br>通常量10名、中等度腎障<br>服用していたにも関わら<br>Ren Fail 47: 2466823、<br>健常者の3.0倍になる |   |   |
|                        | ラミブジン                     | 208   | ゼフィックス錠                | ×    |      | 【腎機能指標:eCCr (J<br>1日1回100 mg                                  | J or E)   |                |         |   | 初  | □100n   | ng, その後1日1[  | ⊒50 mg   | 初回100 r<br>回25 mg  | ng, その後1日  | 1 初回35<br>の後1日<br>mg   |  | 初回35 r  | ng, その後1日1回10 mg  |
| 抗HBV薬                  | エンテカビル水和物                 | 209   | バラクルード錠                | ×    |      | 【腎機能指標: eCCr (J<br>1日1回0.5 mg (ラミブシ<br>降かつ次の食事の2時             | ジン不応患者  | <b>皆には</b> 1 m | ng), 空腹 | 時 (食後2  |  |   | g (ラミブジン不応<br>22日に1回   | 患者に  |  | g (ラミブジン不)<br><u>7</u> 3日に1回   | 芯患者に   | を7日に<br>末期腎2   | 1回, HD:<br>不全では   | ジン不応患者には1 mg)<br>患者ではHD後<br>AUCが8. 4倍になる (Clin<br>5: 305 - 311, 2008) |
|                        | テノホビル ジソプロキ<br>シルフマル酸塩    | 210   | テノゼット錠                 | 0    | 0    | 【腎機能指標:eCCr (J<br>1日1回300 mg<br>投与に際しては, CCr:                 | ,-  | など,腎機          | 幾能障害    | の有無に  |  |   | ig を2日に1回<br>:与後もCCrや血:  | 青リンなる  |  | g を3~4日に1<br>な検査により患   |  | 12時間(  | のHD終了   | 間に1回投与, 又は累積<br>'後に1回300 mg<br>る                                      |

|                              |  | 薬   | 剤名           | 透。  | 暋   | :  | 常用量   |                 |                               |                                   | GFRま   | たはCC                            | r(mL/min)                     |       |                     |      |           | - A B A B AND LINE   |
|------------------------------|--|-----|--------------|-----|-----|--|---|-----------------|-------------------------------|-----------------------------------|--|---------------------------------|-------------------------------|-------|---------------------|------|-----------|--|
| 分類                           | An   | 番   | ÷ 0.0        | 析性  | 禁障害 | >80  | 70  | 60              | )                             | 50                                | 40   | 30                              |                               | 20    | 10                  | )>   |           | HD(血液透析)<br>PD(腹膜透析)   |
|                              | 一般名  | 番号  | 商品名          | 性   | 下 害 | 正労士も   | とは軽度低下  |                 |                               | 车库低                               | 中等度~高  | E 用手/任                          | 高度低                           | F To  | ±1                  | 朝腎不  | <b>A</b>  | アレ(腹膜辺切)   |
| 抗HCV薬 (RNA<br>ポリメラーゼ阻害<br>薬) | リパビリン  | 211 | レベトールカプセル    | ×   | 禁   | 【腎機能指標:eCCr (J<br>添付文書参照   |   |                 | 社及                            | 禁忌 (血                             | n中濃度が上昇し,<br>~60 mL/min. CCr   | 重大な副作                           | 乍用が生じるこ                       | とがある  | (添)                 |      | .1, 3.3   | HD患者に投与する場合<br>には1日1回200 mg (Renal<br>Pharmacotherapy 2nd ed,<br>2021) |
|                              | ソホスブビル・レジパス<br>ビル アセトン付加物配<br>合                      | 212 | ハーボニー配合錠     | 配合剂 | 禁   | 【腎機能指標:標準化<br>1日1回1錠, 12週間投  | -   |                 |                               | ソホスフ<br>331007                    | 正常者と同じ<br>ブビル, 活性代謝物<br>のAUCは, それぞ<br>, 1.9倍になる                              | 加GS-                            | 禁忌 (ソホスブヒ<br>ソホスブビル、浣<br>こなる  |       |                     |      |           | 昇する)<br>れぞれ健常者の2.7, 5.5倍   |
| 抗HCV薬 (配合<br>薬)              | ソホスブビル・ベルパタ<br>スビル配合                                 | 213 | エプクルーサ配合錠    | 配合剂 | 禁   | 【腎機能指標:標準化<br>①前治療歴を有するC<br>イルス血症の改善: リバ<br>与<br>②未治療又は前治療歴<br>におけるウイルス血症<br>ス血症の改善: 1日1回    | 型慢性肝炎又はC型代<br>バビリンと併用において<br>歴のないC型慢性肝炎<br>の改善、C型非代償性 | て,1日1回<br>又はC型  | 回1錠, 24週間投<br>型代償性肝硬変         | 50 mL/r<br>②腎機i<br>ソホスフ<br>331007 |  | 使えない<br>次<br>かGS-               | 禁忌 (ソホスブビ<br>ソホスブビル, デ<br>こなる |       |                     |      |           | - 昇する)<br>れぞれ健常者の2.7, 5.5倍   |
|                              | ラミブジン (3TC)  | 214 | エピビル錠        | ×   |     | 【腎機能指標:eCCr (J<br>他の抗HIV薬と併用で  |   | 2               |                               | 1日1回                              | 150 mg   |                                 | 刀回150 mg, そ<br>回100 mg        | の後1日1 | 初回150<br>の後1日<br>mg |      | 初回50      | mg, その後1日1回25 mg   |
|                              | ラミブジン・ジドブジン<br>(3TC/AZT) 配合                          | 215 | コンビビル配合錠     | 配合剤 | 0   | 1回1錠 (3TC: 150 mg,   | AZT: 300 mg) を1日2                                     |                 |                               | 慎重に<br>ブジンに<br>が疑わ<br>ジン製剤        | を等をより頻回に行<br>患者の状態を観察<br>に関連する副作用の<br>れる場合は、個別の<br>削又はジドブジン製<br>でジンの用量調節     | (し, ラミ )<br>の発現<br>のラミブ<br>製剤を用 | ド剤は投与せず<br>量の調節を行う            | . ,   | ジン製剤お               | よびラミ | _<br>ブジン製 | 剤により、個別に用法・用   |
| 抗HIV薬 (ヌクレオシド系逆転写            | ラミブジン・アバカビル<br>硫酸塩 (3TC/ABC) 配<br>合                  | 216 | エプジコム配合錠     | 配合剤 | 0   | 1回1錠 (3TC: 300 mg,   | ABC: 600 mg) を1日1                                     |                 |                               | 慎重に<br>ブジンに<br>が疑わ<br>ジン製剤        | 査等をより頻回にれます。<br>患者の状態を観察<br>に関連する副作用の<br>れる場合は、個別の<br>利又はアバカビルり<br>ごブジンの用量調節 | (し, ラミ )<br>の発現<br>のラミブ<br>製剤を用 | k剤は投与せす<br>量の調節を行う            |       | ジン製剤お               | よびアバ | (カビル事     | ⊌剤により,個別に用法·用  |
|                              | テノホビル ジソプロキ<br>シルフマル酸塩 (TDF)                         | 217 | ビリアード錠       | ×   | 0   | 【腎機能指標:eCCr (J<br>他の抗HIV薬と併用で<br>投与前にCCr, 尿糖, 质  | ₹, 1目1回300 mg   | 査を実施            | iすること。また,                     |                                   | mg を2日に1回<br>定期的な検査など  |                                 | 回300 mg を1i<br>の状態を注意         |       |                     |      |           | 週間に1回投与, 又は累積<br>了後に1回300 mg   |
|                              | エムトリシタビン・テノホ<br>ビル ジソプロキシルフ<br>マル酸塩 (FTC/TDF)<br>配合  | 218 | ツルバダ配合錠      | 配合剤 | 0   | 【腎機能指標:eCCr (J<br>他の抗HIV薬と併用で<br>投与前にCCr, 尿糖, 质  | F, 1日1回1錠 (FTC: 20)                                   |                 |                               | mg) を2                            | (FTC: 200 mg, TD: 日に1回)<br>定期的な検査など  |                                 | ムトリシタビン製                      | 製剤は存在 | Eしないた               |      |           | 調整が必要であるが, エ<br>5  |
|                              | エムトリシタビン・テノホ<br>ビル アラフェナミドフマ<br>ル酸塩 (FTC/TAF) 配<br>合 | 219 | デシコビ配合錠LT・HT | 配合剤 | 0   | 【腎機能指標:eCCr (J<br>他の抗HIV薬と併用で<br>TAF: 10 mg)。併用しな<br>投与前にCCr. 尿糖. 月<br>すること。また, 投与後<br>実施する。 | 5, リトナビル又はコビシ<br>い場合は, [HT]1日1년<br>家蛋白, 血清リンの検3       | 回1錠 (FT<br>査を実施 | TC: 200 mg, TA<br>iすること。 CCrた | F: 25 mg)                         | nin 以上であること  | 00 mg, <sup>1</sup> を確認         | 下剤は投与せす<br>ムトリシタビン製           |       |                     |      |           | 調整が必要であるが、エ  |

|                          |  | 薬   | 削名           | 添   | . 竪         | 常  | 用量  |                           |                      |                                      | GFR  | またはCC  | r(mL/                          | /min)                         |                               |                            |                          |                     |  |                       |
|--------------------------|--|-----|--------------|-----|-------------|--|---|---------------------------|----------------------|--------------------------------------|--|--|--------------------------------|-------------------------------|-------------------------------|----------------------------|--------------------------|---------------------|--|-----------------------|
| 分類                       | fin. ex  | 番   | <b>*</b> D # | 透析性 | 野<br>障<br>害 | >80  | 70  |                           | 60                   | 50                                   | 40   | 30   |                                | 2                             | 20                            | 10>                        |                          |                     | HD(血液)<br>PD(腹膜)   |                       |
|                          | 一般名  | 番号  | 商品名          | 性 / | *   害       | 正常また   | は軽度低  | 下                         | 軽度~中等                | <b>等度低</b>                           | 中等度~   | 高度低  | 禬                              | 。<br>[度低]                     | <b>F</b>                      | 末期                         | 不全                       |                     | U (IBLIDE)   | 22.177                |
| 抗HIV薬 (NRTI・<br>NNRTI配合) | リルピビリン塩酸塩・エ<br>ムトリシタビン・テノホビ<br>ル アラフェナミドフマル<br>酸塩 (RPV/FTC/TAF)<br>配合                          | 220 | オデフシィ配合錠     | 配合剤 |             | 【腎機能指標:eCCr (J o<br>1回1錠 (RPV: 25 mg, T.<br>投与前にCCrなどの腎材<br>あることを確認する。ま<br>の検査を実施する                              | or E)】<br>AF: 25 mg, FT<br>機能検査を実               | ΓC: 200 mg) を<br>施し,腎機能隊  | 1日1回食事中ま<br>章害の有無を確認 | たは食直後                                | を<br>CCrが30 mL/mir   | 7<br>1<br>n 以上で                                | 本剤は投                           | 殳与せず                          | 、各製剤に                         |                            | 用法·用量                    |                     | をが必要であ   | るが, エ                 |
|                          | ダルナビル エタノール<br>付加物・コピシスタット・<br>エムトリシタビン・テノホ<br>ビル アラフェナミドフマ<br>ル酸塩<br>(DRV/COBI/FTC/TAF)<br>配合 | 221 | シムツーザ配合錠     | 配合剤 | 0           | 【腎機能指標:eCCr (J o<br>1日1回1錠 (DRV: 800 r<br>200 mg, TAF: 10 mg), 負<br>投与前にCCrが30 mL/r<br>態を注意深く観察し、腎<br>を有する薬剤との併用 | mg, COBI: 15(<br>食事中または1<br>min 以上である<br>機能障害のリ | 食直後<br>ることを確認す<br>リスクを有する |                      | ンを投与中                                | な検査などにより   | 患者の状   |                                |                               |                               | こより個別に<br>たないため他           |                          |                     | をが必要であ   | るが, エ                 |
|                          | エルビテグラビル・コビ<br>シスタット・エムトリシタ<br>ビン・テノホビル アラ<br>フェナミドフマル酸塩<br>(EVG/COBI/FTC/TAF)<br>配合           | 222 | ゲンボイヤ配合錠     | 配合剤 | 0           | 【腎機能指標:eCCr (J o<br>1日1回1錠 (EVG: 150 n<br>200 mg, TAF: 10 mg), 1<br>投与前にCCr, 尿糖及で<br>投与後も定期的な検査:                 | ng, COBI: 150<br>食後<br>び尿蛋白の検                   | 査を実施する。                   |                      | ンを投与中<br>n 以上であ                      | ることを確認する   | )<br>る。また,                                     | レビテグ                           |                               | 製剤, コビシ                       |                            |                          |                     | をが必要であ<br>ン製剤は存在   |                       |
| 抗HIV薬 (INSTI・<br>NRTI配合) | ドルテグラビルナトリウ<br>ム・ラミブジン<br>(DTG/3TC) 配合   | 223 | ドウベイト配合錠     | 配合剤 |             | 【腎機能指標: eCCr (J o<br>1日1回1錠 (DTG: 50 m   |   | ng)                       |                      | 慎重に思<br>ブジンに<br>が疑われ<br>ジン製剤         | を等をより頻回に<br>最者の状態を観り<br>関連する副作用<br>れる場合は、個別<br>リスはドルテグラ<br>ラミブジンの用!            | 察し, ラミ 月の発現 リのラミブ ビル製剤                         |                                | 设与せず<br>関節を行                  |                               | ラビル製剤ス                     | てはラミブシ                   | ジン製剤                | 制により、個別  | 川に用法・                 |
| INCHECT)                 | ドルテグラビルナトリウム・アバカビル硫酸塩・ラミブジン<br>(DTG/ABC/3TC) 配合  | 224 | トリーメク配合錠     | 配合剤 | 0           | 【腎機能指標:eCCr (J o<br>1日1回1錠 (DTG: 50 m  |   | ng, 3TC: 300 r            | ng)                  | 慎重に息<br>ブジンに<br>が疑われ<br>グラビル<br>はラミブ | を等をより頻回に<br>長者の状態を観り<br>関連する副作用<br>れる場合は、個別<br>製剤、アバカビル<br>ジン製剤を用い<br>登調節を考慮する | 察し, ラミ 月の発現<br>月のドルテ<br>リのドルテ<br>ル製剤又<br>てラミブジ |                                |                               | ,ドルテグ <sup>-</sup> ,<br>・用量の調 |                            | アバカビル                    | ル製剤                 | 又はラミブジ:  | ン製剤に                  |
|                          | ビクテグラビルナトリウ<br>ム・エムトリシタビン・テ<br>ノホビル アラフェナミド<br>フマル酸塩<br>(BIC/FTC/TAF) 配合                       | 225 | ビクタルビ配合錠     | 配合剤 | 0           | 【腎機能指標:eCCr (J o<br>1日1回1錠 (BIC: 50 mg<br>投与前は、CCr などの腎<br>もCCr 及び血清リンの気   | g, FTC: 200 mg<br>腎機能検査を                        | デ<br>実施し, CCr か           | 、<br>∛30 mL/min 以上   |                                      |  | 7  |                                |                               |                               | より個別に<br>いため他剤             |                          |                     | をが必要であ   | るが, ビク                |
| 抗マラリア薬                   | アトバコン・プログアニ<br>ル塩酸塩配合  | 226 | マラロン配合錠      | 配合剤 | <b>禁</b>    | ①治療: 1日1回4錠を3F<br>②予防: 1日1回1錠を、3<br>48時間前より開始し、流域を離れた後7日間、毎  | マラリア流行地<br>行地域滞在中                               |                           | 腎機能正常者と<br>ed, 2021) | に同じ (Rena                            | al Pharmacothera   | d<br>  c<br>  L<br>  R                         | あるプロ<br>ける危険<br>ン, 治療(<br>坊目的に | グアニル<br>食性が高い<br>による有<br>こは禁忌 | ンの排泄が<br>いため,他<br>益性が危い。      | 遅延し, 血中<br>剤の投与を<br>険性を上回る | □濃度が上<br>考慮するな<br>ると判断され | ニ昇する<br>など投与<br>れる場 | は、本剤の配合<br>ことで副作月<br>手の可否を慎<br>合にのみ投与<br>、<br>、<br>、<br>、<br>、<br>、<br>、<br>、<br>、<br>、<br>、<br>、<br>、<br>、<br>、<br>、<br>、<br>、<br>、 | 月が発現<br>重に判断<br>手する。予 |
| 消毒剤                      | ヨードホルム   | 227 | ヨードホルム       | Ž,  | 类           | 添付文書参照   |   |                           | 禁忌 (主たる排<br>透析患者におい  |                                      |  |  |                                |                               |                               |                            |                          |                     | ある。  |                       |

|                    |  | 薬     | 剤名                                       | 诱.     | . 堅        | 常用量   |              |         | GFR <b></b> ≢                              | たはCC      | Or(mL        | _/min)             |                    |                              |              |  |
|--------------------|--|-------|--|--------|------------|---|--------------|---------|--|-----------|--------------|--------------------|--------------------|------------------------------|--------------|--|
| 分類                 |  | 番     |  | 透析性    | 野障<br>害    | >80 70 6  | 0 5          | 0       | 40   | 30        | )            | 20                 |                    | 10>                          |              | HD(血液透析)<br>PD(腹膜透析)                               |
|                    | 一般名  | 番号    | 商品名                                      | 性      | 害          | 正常または軽度低下   | <b>赵庇。山笙</b> | 唐任      | 中等度~高                                      | <b>康任</b> | -            | │                  |                    | 末期腎7                         | <b>.</b>     | PD(腹膜边侧)   |
| アルコール依存症治療薬        | アカンプロサートカルシ<br>ウム                              | 228   | レグテクト錠                                   | O 勃    | *          | 1回666 mg を1日3回, 食後  |              | 血中濃るため、 | 中<br>度が上昇するおそ<br>減量を考慮する(<br>1回333 mg を1日3 | れがあ<br>添) | 禁忌 (記        |                    |                    |                              |              | , 高い血中濃度が持続す                                       |
| 禁煙補助薬              | バレニクリン酒石酸塩                                     | 229   | チャンピックス錠                                 | ×      |            | 【腎機能指標:eCCr (J or E)】<br>1~3日目は0.5 mgを1日1回食後, 4~7日目は0.5<br>mgを1日2回朝夕食後, 8日目以降は1 mgを1日2<br>回朝夕食後。投与期間は12週間 | 腎機能正常者と同     | 司じ      |  |           | 1日1回         | 0.5 mg で開始し        | 1日1<br>HD類<br>(FDA | l回0.5 mg (l<br>患者は, 忍容<br>A) | EO)<br>字性があれ | 0.5 mg を1日2回 (添)<br>いば最大1日1回0.5 mg<br>ほされない (EMA)  |
|                    | カルシポトリオール                                      | 230   | ドボネックス軟膏                                 | ×      | 0          | 1日2回,適量を患部に塗布。1週間に90gを超えないこと  | 例への使用は推      | 奨しない    | 。使用する場合に                                   | は定期的      | な血清          | カルシウム濃度            | ,腎機能               | をモニターし                       |              |  |
|                    | カルシポトリオール水<br>和物・ベタメタゾンジプ<br>ロピオン酸エステル配<br>合   | 231   | ドボベット軟膏・ゲル・フォーム                          | 配合剤    | 0          | 1日1回,適量を患部に塗布。1週間に90gを超えないこと  | IEタミンA製剤併り   | 书時は,    | 吸収が促進される                                   | ため特に      | <b>高力ル</b> : | シウム血症に注            | 息する(               | EO)                          |              |  |
| 活性型ビタミンD3<br>外用薬   | タカルシトール水和物                                     | 232   | ボンアルファ軟膏・クリーム・<br>ローション・ハイ軟膏・ハイロー<br>ション | ×      | 0          | 添付文書参照  |              |         |  |           |              |                    |                    |                              |              |  |
|                    | マキサカルシトール                                      | 233   | オキサロール軟膏・ローション                           | ×      | 0          |   | カルシム血症・腎     | 機能悪     | 化になりやすいため                                  | か腎機能促     | 下症例          | 別への使用は推            | 奨しない               | 。使用する:                       | 場合には         | 会誌45:63-68,2012),高<br>定期的な血清カルシウム<br>ウム血症に注意する(EO) |
|                    | マキサカルシトール・ベ<br>タメタゾン酪酸エステル<br>プロピオン酸エステル<br>配合 | 234   | マーデュオックス軟膏                               | 配合剤    | 0          | 1日1回,適量を患部に塗布,外用製剤として最大1<br>日10g  |              |         |  |           |              |                    |                    |                              |              |  |
| 脱毛症治療薬<br>(JAK阻害薬) | バリシチニブ (オルミエン                                  | 小錠) 5 | 免疫抑制薬 (JAK阻害薬) (番号1:                     | 25) 参照 | l          |   |              |         |  |           |              |                    |                    |                              |              |  |
| イオン性高浸透<br>圧性造影剤   | アミドトリゾ酸ナトリウム<br>メグルミン                          | 235   | ウログラフイン注                                 | × 為    | <b>*</b> O | 添付文書参照  | は排泄遅延から急     | 急性腎障    | があり,腎機能低下<br>診害等,症状が悪(<br>合には必要最小量         | とするお      | 重篤な<br>を除き,  | 腎障害(無尿等)<br>投与しない。 | ) のある!             | 患者では、診                       | 诊断上やも        | かを得ないと判断した場合                                       |
|                    | イオパミドール  | 236   | イオパミロン注・シリンジ                             | O 勃    | <b>*</b> O | 添付文書参照  | は排泄遅延から      | 急性腎障    | きあり,腎機能低下<br>き害等,症状が悪(<br>合には必要最小量         | とするお      |              | 腎障害(無尿等)<br>投与しない。 | ) のある!             | 患者では、診                       | 诊断上やも        | ごを得ないと判断した場合                                       |
|                    | イオプロミド   | 237   | イオプロミド注・シリンジ                             | O 為    | <b>*</b> O | 添付文書参照  |              |         |  |           |              |                    |                    |                              |              |  |
| 非イオン性造影剤           | イオヘキソール  | 238   | オムニパーク注・シリンジ                             | O 為    | <b>*</b> O | 添付文書参照  |              |         |  |           |              |                    |                    |                              |              |  |
|                    | イオベルソール  | 239   | オプチレイ注・シリンジ                              | O 為    | <b>*</b> O | 添付文書参照  |              |         |  |           |              |                    |                    |                              |              |  |
|                    | イオメプロール  | 240   | イオメロン注・シリンジ                              | O 勃    | <b>*</b> O | 添付文書参照  |              |         |  |           |              |                    |                    |                              |              |  |

|                       |            | 薬   | 削名            | 诱 |     | 堅 | 常月                                | 用量  |           |                                     | GFRま                    | たはCC      | (mL/min)               |     |                 |                              |
|-----------------------|------------|-----|---------------|---|-----|---|-----------------------------------|---|-----------|-------------------------------------|-------------------------|-----------|------------------------|-----|-----------------|------------------------------|
| 分類                    | An Pe      | 番   |               | 析 | 禁忌  | 嫜 | >80                               | 70  | 60        | 50                                  | 40                      | 30        | 20                     | 10> |                 | HD(血液透析)<br>PD(腹膜透析)         |
|                       | 一般名        | 番号  | 商品名           | 性 | /EX | 害 | 正常またに                             | <u>                                    </u> | 軽度        | ~中等度低                               | 中等度~高                   | <b>度低</b> | 高度低下                   | 末期腎 | _ <u></u><br>不全 |                              |
| 非イオン性等浸               | イオトロラン     | 241 | イソビスト注        | 0 | 禁   |   | 添付文書参照                            |   | は排泄       | 非泄臓器は腎臓であ<br>遅延から急性腎障害<br>ある。投与する場合 | 害等, 症状が悪化               | とするお を    | 篤な腎障害(無尿等<br>除き,投与しない。 |     |                 | むを得ないと判断した場合                 |
| 透圧性造影剤                | イオジキサノール   | 242 | ビジパーク注        | 0 | 禁   |   | 添付文書参照                            |   |           |                                     |                         |           |                        |     |                 |                              |
|                       | ガドテリドール    | 243 | プロハンス静注・シリンジ  | 0 | 禁   |   | 添付文書参照                            |   | の症状       | 低下患者では、排泄<br>が悪化するおそれか<br>症の危険性を高める | がある(添)                  | がお        |                        |     |                 | 維症(NSF)発症の危険性<br>障害等の症状が悪化する |
| MRI用造影剤 (ガ<br>ドリニウム系) | ガドテル酸メグルミン | 244 | マグネスコープ静注シリンジ | 0 | 禁   | 0 | 0.2 mL/kg (腎臓を対象とmL/kg まで増量可) を静え | する場合は0.1 mL/kg, (<br>主                      | ).2 剤 (ガド | 正の危険ほと高いる<br>テル酸メグルミン) (            | 57.00, 直頭至情<br>ま避ける(EO) | 旦00条      |                        |     |                 |                              |
|                       | ガドブトロール    | 245 | ガドビスト静注・シリンジ  | 0 | 禁   | 0 | 0.1 mL/kg を静注                     |   |           |                                     |                         |           |                        |     |                 |                              |