

重篤副作用疾患別対応マニュアル

出血性膀胱炎

**平成23年3月
(令和3年4月改定)
厚生労働省**

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

日本泌尿器科学会マニュアル作成委員会

藤井 靖久	東京医科歯科大学腎泌尿器外科教授
島居 徹	筑波大学茨城県地域臨床教育センター教授
和久本 芳彰	順天堂大学泌尿器科准教授
伊藤 聰	新潟県立リウマチセンター副院長
大城 吉則	中部徳洲会病院副院長 泌尿器科部長
宮崎 淳	国際医療福祉大学医学部腎泌尿器外科主任教授
横山 みなと	東京医科歯科大学腎泌尿器外科講師
委員長（敬称略）	

一般社団法人日本病院薬剤師会

林 昌洋	国家公務員共済組合連合会虎の門病院薬事専門役
新井 さやか	千葉大学医学部附属病院薬剤部
飯久保 尚	東邦大学医療センター大森病院薬剤部長補佐
小原 拓	東北大学病院薬剤部准教授
萱野 勇一郎	大阪府済生会中津病院薬剤部長
後藤 伸之	福井大学医学部附属病院薬剤部教授・薬剤部長
谷藤 亜希子	神戸大学医学部附属病院薬剤部薬剤主任
濱 敏弘	がん研有明病院院長補佐・薬剤部長
舟越 亮寛	医療法人鉄蕉会 亀田総合病院薬剤管理部長
矢野 良一	福井大学医学部附属病院薬剤部副薬剤部長
若林 進	杏林大学医学部付属病院薬剤部

（敬称略）

重篤副作用総合対策検討会

飯島 正文	昭和大学名誉教授 新百合ヶ丘総合病院 皮膚疾患 研究所所長
五十嵐 隆	国立成育医療研究センター理事長
犬伏 由利子	一般財団法人消費科学センター理事
薄井 紀子	東京慈恵会医科大学教授

笠原 忠 自治医科大学客員教授・慶應義塾大学名誉教授
川名 三知代 公益社団法人日本薬剤師会理事
木村 健二郎 独立行政法人地域医療機能推進機構東京高輪病院
院長
城守 国斗 公益社団法人日本医師会 常任理事
黒岩 義之 財務省診療所健康管理医 / 横浜市大名誉教授
齋藤 嘉朗 国立医薬品食品衛生研究所医薬安全科学部部長
多賀谷 悅子 東京女子医科大学呼吸器内科学講座教授・講座主任
滝川 一 帝京大学医療技術学部学部長
西谷 敏彦 日本製薬工業協会医薬品評価委員会 PV 部会副部会長
林 昌洋 国家公務員共済組合連合会虎の門病院薬事専門役
森田 寛 お茶の水女子大学名誉教授 / 堀野医院副院長
座長 (敬称略)

本マニュアルについて

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

副作用は、原疾患とは異なる臓器で発現することがあり得ること

重篤な副作用は一般に発生頻度が低く、臨床現場において医療関係者が遭遇する機会が少ないものもあること

などから、場合によっては副作用の発見が遅れ、重篤化することがある。

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

本マニュアルは、本事業の第一段階「早期発見・早期対応の整備」として、重篤度等から判断して必要性の高いと考えられる副作用について、患者および臨床現場の医師、薬剤師等が活用する治療法、判別法等を包括的にまとめたものである。今般、一層の活用を推進するため、関係学会の協力を得つつ、最新の知見を踏まえた改定・更新等を実施したものである。

医薬品を適正に使用したにもかかわらず副作用が発生し、それによる疾病、障害等の健康被害を受けた方を迅速に救済することを目的として、医薬品副作用健康被害救済制度が創設されている。医療関係者におかれましては、医薬品副作用被害救済制度を患者又は家族等に紹介していただくとともに、請求に必要な診断書等の作成に協力していただくようお願いする。制度の概要及び請求に必要な資料、その他の関連情報は、参考3、4を参照のこと。

記載事項の説明

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

患者の皆様へ

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

医療関係者の皆様へ

【早期発見と早期対応のポイント】

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

【副作用の概要】

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

【副作用の判別基準（判別方法）】

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

【判別が必要な疾患と判別方法】

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

【治療法】

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

【典型的症例】

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

【引用文献・参考資料】

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

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

<https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>

しゅっけつせいぼうこうえん 出血性膀胱炎

英語名 : hemorrhagic cystitis

A . 患者の皆様へ



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

出血性膀胱炎は出血を伴って発症する膀胱の炎症で、ウイルス、細菌、薬剤、放射線などが原因となります。^{ぼうこう えんしょう} 薬剤性の多くは抗がん薬や免疫抑制薬などでみられますが、抗アレルギー薬、抗菌薬や漢方薬などでも起こることがあるので、何らかのお薬を服用していて、次のような症状がみられた場合は放置せずに医師・薬剤師に連絡してください。

「尿が赤味を帯びる（血液が混ざる）」、「尿の回数が増える」
「排尿時に痛みがある」、「尿が残っている感じがする」
などの症状が急に見られたり、持続したりする。

1. 出血性膀胱炎とは？

膀胱は尿をためるための袋状の臓器です。容量は300 mL程度で、筋肉とその内面をおおう粘膜からできています。左右の腎臓でつくれられた尿は尿管というパイプを通り膀胱に蓄えられ一定量に達すると尿意を感じて排尿します。膀胱炎は膀胱の粘膜に何らかの原因による炎症が生じたもので、炎症にともなう刺激により痛みや排尿に関わる症状（膀胱刺激症状）が起きます。出血性膀胱炎は出血を伴う膀胱炎で、尿が赤みを帯びる（血尿）という症状がみられます。出血については膀胱粘膜の一部からというより全体からの出血が特徴的とされます。

主な症状としては、尿意が増すことによる尿回数の増加（頻尿）、
排尿時の痛み、尿の残っている感じ（残尿感）、血尿がみられます。
軽症では肉眼ではわからない程度の顕微鏡的血尿ですが、中等症では肉眼的血尿、重症では血の塊かたまりが見られるようになります。発熱は膀胱の炎症のみではありません。

原因は小児ではアデノウイルスによるものが多いとされますが、健康女性がかかりやすい細菌性のものでもみられることがあります。
また、放射線治療の晚期後遺症で問題となることがありますが、この場合は以前の放射線治療歴から判断されます。

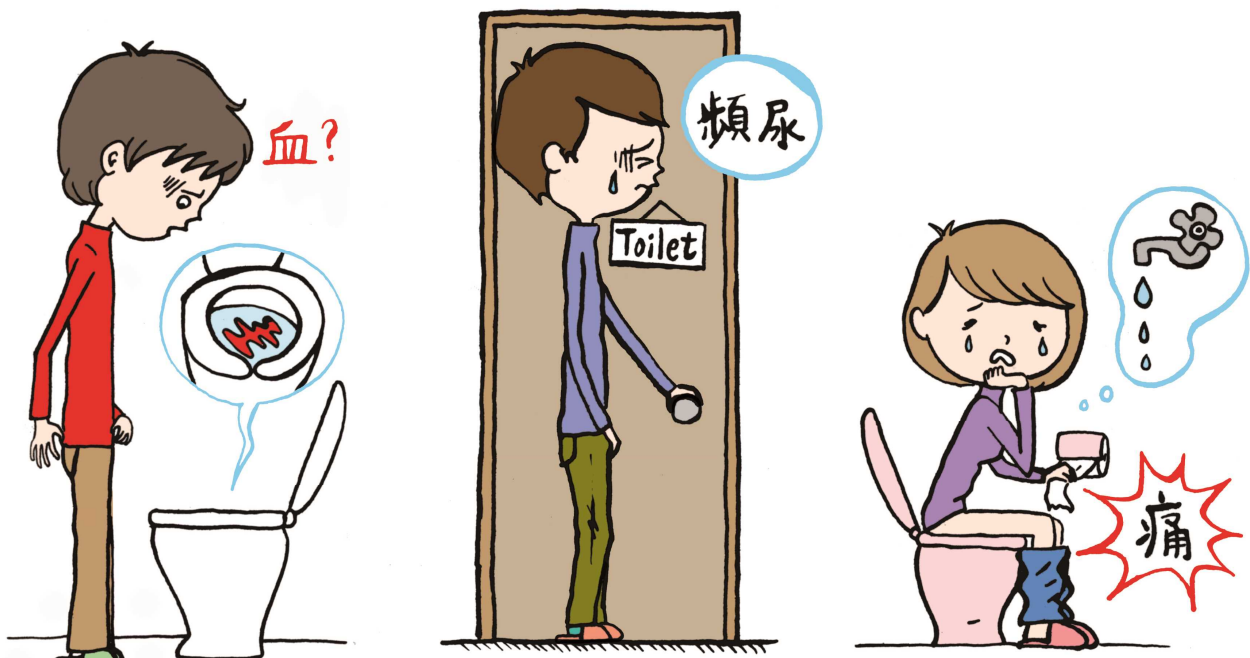
出血性膀胱炎は医薬品によっても起きることがあります。多くの薬品が原因としてあげられており、抗がん薬（シクロホスファミド、イホスファミド）、免疫抑制薬、抗アレルギー薬が以前から知られていますが、抗菌薬、漢方薬（小柴胡湯など）などに加え、新たに開発されたがん免疫治療薬（ニボルマブ、ペムブロリズマブ、アテゾリズマブ）でも報告があります。ただ、最近ではシクロホスファミド、イホスファミドについては投与方法が工夫され、メスナというお薬を併用することにより起きることは少なくなりました。

2. 早期発見と早期対応のポイント

「尿が赤みを帯びる（血尿）」、「尿の回数が増える」、「排尿時に痛みがある」、「尿が残っている感じがする」などの症状が出現した場合で、医薬品を服用している場合には、放置せずに医師、薬剤師に連絡してください。

受診する際は、服用した医薬品の種類、量、服用開始からの期間、症状や血尿の程度などを医師に知らせてください。

なお、出血性膀胱炎をよく起こす可能性のある医薬品、すなわち抗がん薬、免疫抑制薬などの治療を受ける方で、あらかじめ担当医から使用医薬品の種類、特徴、効果、副作用（出血性膀胱炎を含めた）、検査の予定などについての説明がある場合は、その指示に従ってください。



医薬品の販売名、添付文書の内容等を知りたい時は、このホームページにリンクしている独立行政法人医薬品医療機器総合機構の「医療用医薬品 情報検索」から確認することができます。
<https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>

独立行政法人医薬品医療機器総合機構法に基づく公的制度として、医薬品を適正に使用したに

もかかわらず発生した副作用により入院治療が必要な程度の疾病等の健康被害について、医療費、医療手当、障害年金、遺族年金などの救済給付が行われる医薬品副作用被害救済制度があります。

(お問い合わせ先)

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構 救済制度相談窓口

https://www.pmda.go.jp/kenkouhigai_camp/index.html

電話：0120 - 149 - 931（フリーダイヤル）[月～金] 9時～17時（祝日・年末年始を除く）

B . 医療関係者の皆様へ

1 . 早期発見と早期対応のポイント

(1) 早期に認められる症状

本マニュアルにおける出血性膀胱炎とは、通常の細菌感染による急性膀胱炎とは異なり、特殊な条件下で発症する難治性、遷延性のものを示しており、その中でも発症背景が薬剤性のものを取り上げる。ただし、診断治療に際してはその他背景として、感染性(特にウイルス感染)、放射線性などを鑑別する必要がある。

一般に、本症は用量もしくは濃度、また、接触時間依存性に起こるが、低用量の内服でも長期にわたれば遅発性に起こってくることがある。薬剤としては、免疫抑制薬・抗がん薬であるシクロホスファミドおよびその誘導体であるイホスファミドがよく知られているが、他の薬剤でも起りうる(表1参照)¹⁾。近年、各種がんに対して用いられるようになった免疫チェックポイント阻害薬であるニボルマブ、ペムプロリズマブ、アテゾリズマブでも出血性膀胱炎が生じることが報告されているが、そのリスク因子や発症時期はいまだ不明である。使用後3か月以上経過してから発症する症例もあり、注意が必要である。また、他の免疫チェックポイント阻害薬でも類似の作用機序により出血性膀胱炎が生じることは十分に考えられる。

鑑別すべきものとして、感染によるものは、移植患者等における免疫抑制状態で発症が懸念されるアデノウイルス膀胱炎がその代表であるが、他のウイルスによっても惹起されることがある。ウイルス性出血性膀胱炎は一般に難治性であり、症状も激しく出血は遷延することが多い。原因ウイルスの同定もさることながら、移植患者では免疫システムの再構築に要する時間的問題が存在し、その点からもきわめて難治性となることが多い。

放射線性のものは、1980年代初期まではコバルトを核種とした放射線治療が行なわれていたこともあり、照射後早期から晚期にいたるまで種々の程度に認められたが、リニアックが導入されてからは重篤化するものは少ないようと思われる。ただし、要観察期間は2~3年とされており、この間の血尿出現に対しては常に出血性膀胱炎を念頭に置いておくべきである。

以上のように、早期発見、早期対応にあたっては、患者の治療経過や処置、使用薬剤の既往等の背景因子を把握しておくことが重要である。また同時に、患者に出血性膀胱炎についての十分な教育をしておく必要があり、患者に排尿状態を問診することにより、早期に異常を発見することが可能と考えられる。また治療の基本となる利尿と尿の膀胱内滞留の回避については、患者の自己管理に依存するところが大きく、その重要性を周知徹底

すべきである。

表 1 出血性膀胱炎の原因¹⁾

一般的な原因	特異的原因
医薬品	蛋白同化ステロイド ブルファン シクロホスファミド イホスファミド 免疫抑制薬 メテナミン マレイン酸塩 チオテバ ニボルマブ ペムブロリズマブ アテゾリズマブ トラニラスト
病気	がん アミロイドーシス 関節リウマチ
ウイルス	アデノウイルス BK ウィルス サイトメガロウイルス 単純疱疹[ヘルペス]ウイルス A型インフルエンザ JC ウィルス パポバウイルス
毒素	染料 殺虫剤 テレビン油
放射線治療	

(2) 患者側リスク因子

がん化学療法中の患者、移植後の患者、骨盤部に放射線照射を受けた患者を高リスクとするが、これに加えて以下のような補足事項に留意する。

1. 高齢者
2. 抗凝固剤使用
3. 出血性素因(肝硬変・血小板数低下等)
4. 慢性尿路感染
5. 神経因性膀胱
6. 糖尿病の合併
7. 長期の副腎皮質ステロイド薬(以下ステロイド)使用
8. 抗がん薬の累積投与量および投与

期間 9.尿路結石・水腎症 等

(3) 患者もしくは家族等が早期に認識しうる症状

一般に、血尿のほか頻尿・排尿困難・尿意促迫・排尿痛などを認める。
ただし、突然、無症候性肉眼的血尿で発症することも稀ではない。

(4) 治療前に行なっておくべき検査

腎機能評価 (BUN、クレアチニン、クレアチニンクリアランス、電解質、尿 PH 等)、尿一般検査、尿沈渣、尿培養、腎尿管膀胱単純エックス線撮影 (KUB)、腎膀胱超音波検査(水腎・結石の有無確認)、残尿測定(膀胱超音波)、排尿状態の問診(過活動膀胱・前立腺肥大症の症状評価表)^{脚注 1)}などを行つておくとよい。

(5) 予防および早期発見のために

患者には、以下について十分説明を行なつておく。

- 1.出血性膀胱炎発症のリスクがあることおよびその初期症状
- 2.一日の尿量を増やすこと 飲水励行
- 3.膀胱に尿を滞留させず頻回の排尿を心がけること。
(特に薬剤性ではこれらが最大の予防法であること)

担当医は定期的に患者の排尿状況を問診し、かつ頻回に尿検査を行なう。
潜血反応は簡便な検査であるが、できるかぎり尿沈渣を確認する。

脚注 1)

- ・過活動膀胱症状質問票 OABSS : 活動膀胱診療ガイドライン、日本排尿機能学会過活動膀胱ガイドライン作成委員会(編) 日本泌尿器科学会(推薦) 2005年8月 ブラックウェルパブリッシング
- ・国際前立腺症状スコア I-PSS : EBMに基づく前立腺肥大症診療ガイドライン、泌尿器科領域の治療標準化に関する研究班(編) 日本泌尿器科学会(推薦) 2001年12月 じほう

2 . 副作用の概要

薬剤性出血性膀胱炎の原因薬剤及びその代謝産物は腎から尿中に排泄されるため、尿中に濃縮されたこれらの物質と膀胱上皮は直接に長時間接することになり、それらの毒性を受けやすいとされている²⁾。原因薬剤としては化学療法薬のアルキル化剤ナイトロジエンマスターD類、ペニシリン系抗菌薬、抗アレルギー薬のトラニラスト、漢方薬（柴苓湯、小柴胡湯、柴朴湯など）、免疫チェックポイント阻害薬（ニボルマブ、ペムプロリズマブ、アテゾリズマブ）が報告されているが、特にアルキル化剤ナイトロジエンマスターD類のシクロホスファミド、イホスファミド、ブスルファンによるものが高頻度で重篤なものが多いため、主にこれらの薬剤による出血性膀胱炎について述べる。

（1）自覚症状

肉眼的血尿、排尿痛、残尿感、頻尿および尿意切迫感などの膀胱刺激症状^{脚注 2)}。男性では膀胱のけいれん的収縮により亀頭部に放散痛を感じることもある。軽症では顕微鏡的血尿、中等症では肉眼的血尿時と時に排尿時に凝血塊の排出が見られる。重症では膀胱内の凝血塊により膀胱タンポナーテ^{脚注 3)}・尿閉の状態となり、膀胱痛を生じ、時に腎後性腎不全^{脚注 4)}の状態となる。

脚注 2)

膀胱刺激症状

頻尿、排尿時痛、残尿感等の強い症状。

脚注 3)

膀胱タンポナーテ

高度の血尿に伴う凝血塊で膀胱頸部が閉塞され、尿閉となった状態。

脚注 4)

腎後性腎不全

何らかの原因による両側尿管の閉塞または下部尿路の通過障害や神経因性膀胱による尿閉で両側水腎症を来たし腎機能が低下した状態。

（2）身体的所見

膀胱タンポナーテの状態では下腹部の痛みと膨隆を認める。出血の程度が強く、貧血が進行するときには輸血が必要になることもある。

(3) 検査所見

初期の所見として尿検査での尿潜血を認めることがある。尿細菌培養は陰性、尿沈渣では薬剤による化学的作用による尿路上皮細胞の変性を認めることがある。血尿の程度が強いと血算でヘモグロビン値、ヘマトクリット値の低下を認め、腎後性腎不全を合併したときには血液生化学で BUN、クレアチニンの上昇を認めることがある。

(4) 画像検査所見

腹部超音波検査や CT スキャンでは全周性に膀胱壁の不整・肥厚の所見を呈し、出血の程度が強い場合は膀胱内に凝血塊が確認されることもある(症例 2 図 5、症例 3 図 7)。また、肉芽腫の形成が見られることがある(症例 5 図 11、12)。薬剤性膀胱炎による粘膜肥厚、膀胱壁肥厚の診断とその後の改善の評価に MRI が有用であったとの報告もある³⁾。排泄性尿路造影では膀胱壁の不整、萎縮膀胱、水尿管、水腎を示すことがある⁴⁾。膀胱鏡検査は確定診断において重要な検査であり、膀胱粘膜の発赤、浮腫、びらん、潰瘍化、血管の怒張と蛇行および粘膜からのびまん性の出血を認める(症例 3 図 8)^{5,6)}。

(5) 細胞診、病理検査所見

確定診断のための病理組織検査は通常は行わないが、悪性腫瘍との鑑別が困難である場合は行うことがある。報告によると、シクロホスファミドやイホスファミドによる膀胱粘膜の組織学的变化としては浮腫と充血が投与後 4 時間以内にみられ、36 時間まで進行し、平滑筋も萎縮および浮腫状になる。さらに高用量で繰り返し薬物に暴露されると、膀胱壁はうっ血、浮腫、白血球の浸潤などの炎症、肉芽形成、そして纖維化が進行し最終的には不可逆性になり萎縮膀胱となる^{4,7)}。

尿細胞診では細胞径の増大、球形～紡錘形細胞または変形細胞(bizarre configuration)、細胞核の増大、クロマチンの濃縮や構造の不整、核崩壊、細胞質内の空胞変性など多彩な像を呈する⁸⁾。

(6) 発生機序

アルキル化剤ナイトロジエンマスターD類のシクロホスファミドやイホスファミドは、肝で代謝されその活性代謝産物であるアクロレインが腎から尿中に排泄され、それが直接的に尿路上皮細胞を障害する。尿中に排泄されたアクロレインは尿路上皮細胞に取り込まれ、細胞質内で活性酸素物質を誘導し核内に取り込まれ、それが DNA を損傷して尿路上皮細胞を障害するとされている⁶⁾。また、イホスファミドはシクロホスファミドよりも

出血性膀胱炎の頻度が高いとされ、それはイホスファミドの代謝物クロロアセトアルデヒドも尿路上皮細胞を障害するためと考えられている⁹⁾。さらにクロロアセトアルデヒドは急性、慢性に、腎毒性があり、糸球体や尿細管にも障害を及ぼす¹⁰⁾。

ペニシリン系抗菌薬による出血性膀胱炎では、膀胱組織に IgG、IgM、C3 など沈着が確認されており、何らかの免疫反応によるものとされている¹¹⁾。

漢方薬による出血性膀胱炎では、膀胱組織に好酸球の浸潤が確認されており、これも何らかの免疫反応によるものとされている。

ニボルマブ、ペムプロリズマブなどの免疫チェックポイント阻害薬による出血性膀胱炎については、まだ詳しい知見の集積はないが、薬剤の機序から鑑みても、他の臓器障害と同様に自己免疫の関与が考えられる。

(7) 医薬品ごとの特徴

シクロホスファミドの点滴静注では投与翌日から数日以内に血尿を主体とした激しい膀胱炎様の症状で発症することが多い。一方経口投与では、1 日 100 ~ 175 mg の投与で 20 から 30 ヶ月で発現した症例が多いと報告されている。頻尿、排尿困難、灼熱感、尿失禁などの症状が投与中止後に 2 ~ 8 年間続いた症例や投与中止後 10 年たっても出血性膀胱炎をくり返した症例も報告されている^{5,12)}。

ペニシリン系抗菌薬¹¹⁾、漢方薬¹³⁾、トラニラストによる出血性膀胱炎は、原因薬剤の中止によって治癒するとされている¹⁴⁾。

ニボルマブ、ペムプロリズマブなどの免疫チェックポイント阻害薬による出血性膀胱炎では、他の臓器障害と同様にグレードに応じた休薬・ステロイド投与を検討すべきと考えられる。実際に休薬、およびステロイドパルス療法により症状が改善した症例も報告されている¹⁵⁾。

(8) 副作用の発現頻度

シクロホスファミドが使用され始めた頃は、出血性膀胱炎は 40 ~ 68% とされていたが^{4,7)}、その代謝産物アクロレインの中和剤であるメスナ (Mesna : sodium 2-mercaptopethanesulfonate, a sulphydryl compound) を併用するようになってからは、出血性膀胱炎の発症頻度は 2% 程度まで減少している。現在までのところ、出血性膀胱炎を予測する因子はなく、化学療法開始後短時間でも発症しうるが、シクロホスファミドの経口投与による出血は晩期に発生することもある。マイヨークリニックのシクロホスファミドを投与した 100 例の集計では、90 g 以上の経口投与、あるいは 18 g 以上の静脈注射で出血性膀胱炎が発症し、20% の症例で輸血が必要になったが、多くの患者では回復が得られた。出血のコントロールが困難な例では、9 例に膀胱摘出術が施行され、10 例が合併症のために死亡したと報告された⁵⁾。

ペニシリン系抗菌薬による出血性膀胱炎は非常にまれであるが、広域性ペニシリン系薬剤は囊胞性線維症の広域性ペニシリン系抗菌薬で治療した既往のある患者で出血性膀胱炎を引き起こすと報告されている¹¹⁾。

ニボルマブ、ペムプロリズマブなどの免疫チェックポイント阻害薬による膀胱炎や血尿は1%未満とされており、出血性膀胱炎はまれな副作用と考えられる。しかし、投薬終了後3か月以上経過してから発症することもあり、長期経過した症例での遅発性の発症により頻度が今後上昇してくる可能性はある。

3 . 副作用の判別基準（判別方法）

診断は現病歴や既往歴の詳細な聴取により原因と推定される医薬品の使用の有無と投与量そして投薬期間を確認すること、そして最も類似した症状や他覚所見を呈する放射線性膀胱炎を鑑別するために放射線照射の治療歴の有無を確認することが重要である。さらに尿検査所見、尿培養検査、血清クレアチニンなどで腎機能の評価、超音波検査、腹部単純エックス線写真、尿路造影そしてCTなどの画像所見そして膀胱鏡所見を照らし併せて総合的に診断する。

肉眼的血尿の鑑別診断としては、尿路結石、尿路上皮癌や腎細胞癌そして良性および悪性の前立腺疾患などがあり、小児ではウイルス性膀胱炎や好酸球性膀胱炎などの鑑別が重要である。

表2 出血性膀胱炎のアセスメント

病歴の聴取	現病歴、既往歴の聴取 原因と推定される医薬品の使用の有無 放射線照射の治療歴の有無
必要な検査	尿検査所見 尿培養検査 血清クレアチニンなどで腎機能の評価 超音波検査 腹部単純エックス線写真 尿路造影やCTなどの画像所見 膀胱鏡所見
肉眼的血尿の鑑別診断	尿路結石 尿路上皮癌 腎細胞癌 良性および悪性の前立腺疾患 小児はウイルス性膀胱炎 好酸球性膀胱炎

4 . 判別が必要な疾患と判別方法

(1) 判別が必要な疾患（参考までに出血性膀胱炎をきたす原因を表 1¹⁾ に示す。）

移植患者におけるウイルス性膀胱炎：骨髓等移植患者の場合、生着前は尿中白血球の出現を見ないことが多い点に注意する

放射線性膀胱炎：放射線治療歴を確認する。

急性細菌性膀胱炎または慢性膀胱炎の急性増悪：尿培養は抗生素使用下では陰性結果となることが多い

尿路結石：下部尿管結石や膀胱結石では、血尿とともに膀胱炎様症状を呈することがある。

泌尿器科悪性腫瘍：とくに膀胱腫瘍・前立腺癌など。CT・超音波・MRI・細胞診・マーカーチェックのほか、膀胱内視鏡および生検等を泌尿器科医まで依頼する。

婦人科・消化器系悪性腫瘍の膀胱浸潤：CT・MRI・超音波・マーカーチェックのほか、各専門医に診察を依頼

悪性リンパ腫・白血病の膀胱浸潤：間質性変化として画像上認められる。

細胞診のほか内視鏡下生検を考慮する。原疾患の治療経過に合わせて消長を示す。

間質性・アレルギー性膀胱炎：膀胱内視鏡および生検を考慮する。

原疾患(悪性腫瘍)増悪による DIC：全身状態および血小板数の推移・DIC スコアを確認の上判断する。

(2) 判別方法

詳細な問診や身体所見のチェックをおこない、あわせて薬剤使用歴、放射線治療歴を確認する。諸検査として、尿培養、尿貯留下での超音波検査、腎尿管膀胱単純エックス線撮影・CT スキャン、MRI などを指示する。なお、尿路悪性腫瘍の鑑別については、尿細胞診は必須検査である。

また可能な限り膀胱鏡を行うことが薦められ、この点から泌尿器科受診が必要である。膀胱鏡では、出血源の特定や原因の判別に有用な情報を得ることができる。

5 . 治療方法

出血性膀胱炎の予防方法について

出血性膀胱炎は抗がん薬治療で、シクロホスファミドやイホスファミドなどを大量に点滴静注した症例によく見られる副作用である。予防に膀胱の持続灌流、水分補給、メスナの投与がある。

点滴による利尿

時間 250 mL 以上の生理食塩水の点滴とフロセミド投与による時間 150 mL 以上の利尿を高用量のシクロホスファミドの化学療法で 100 例に行つた報告¹⁶⁾ がある。その結果、出血は 7% に生じたが、重篤なのは 2 例だけであった。メスナよりコストも安く有用と考えらえる。

メスナ (Mesna)

メスナはシクロホスファミド、イホスファミドを投与される患者には有用な薬である¹⁷⁾。静脈から投与後メスナは酸化され血清中で安定したジスルフィドになって尿中でアクロレインと結合し不活性なチオエーテルになり排泄される。シクロホスファミドあるいはイホスファミドの投与時、4 時間後、8 時間後に投与しなければならない。

重篤な出血に進行しないように予防する上で重要な点は、膀胱炎症状に対する注意深い観察である。高用量のシクロホスファミドやイホスファミドを投与された患者は少なくとも一日 2 L の飲水が勧められる。寝る前まで飲水をし、夜間も一度は膀胱を空虚にするために排尿するべきである。ただし、膀胱刺激症状だけでシクロホスファミドの治療を中止する必要はない。

出血性膀胱炎発症後の治療について

予防方法の普及により出血性膀胱炎の発症は減少したが、一旦発症した事例については基本的に泌尿器科医などの専門医に相談することが必要である。

出血性膀胱炎の程度を軽度、中等度、重度の 3 つのグループに分けている報告もある²⁾。軽度の出血はヘマトクリットの低下がないもので、膀胱の生理食塩水持続灌流や硝酸銀、ミョウバンでコントロールされる。アミノカプロン酸^(注)も有効とされる。中等度の出血は数日でヘマトクリットが減少し、6 単位以下の輸血を必要とするもので、血塊により尿路が閉塞する

こともある。治療はまず、被疑薬を中止したうえで、血塊を除去し、膀胱の生食持続灌流で再度血塊による閉塞が起きないようにする。アミノカプロン酸、ミヨウバン、硝酸銀の膀胱内注入を行う。プロスタグランジンの膀胱内注入も考慮する。重度の出血は生理食塩水の灌流や膀胱内注入に反応せず、6単位以上の輸血を必要とするもので、ホルマリンの膀胱内注入による固定を考慮する。膀胱を支配する動脈塞栓術も考慮されることがある。

ニボルマブ、ペムプロリズマブなどの免疫チェックポイント阻害薬による出血性膀胱炎では、他の免疫関連有害事象と同様に、重症の場合には休薬をしたうえで、ステロイドの投与を考慮する。

(注)2020年1月現在、日本では販売中止。

膀胱持続灌流

膀胱内の凝血塊を洗浄し除去する。多孔式の尿道カテーテルを留置し、生理食塩水で持続灌流をする。出血が持続する場合は、麻酔下に膀胱鏡を挿入して、直視下に凝血塊を取り除きつつ、出血点を止血するようつとめる。できるだけ、膀胱粘膜面から凝血塊を取り除くようにする。

高圧酸素療法

高圧酸素療法は一般に放射線性の出血性膀胱炎に行われ¹⁸⁾、2019年には初の無作為比較試験の結果が報告されており、その有用性および安全性が示された¹⁹⁾。薬剤性に対して実施した報告は少ないが有用性が示唆されている²⁰⁻²³⁾。実施時の気圧は徐々に2~2.5気圧まで上昇させ、1セッション90分から2時間で30~60セッションまで予定する^{24,25)}。2019年に放射線性の出血性膀胱炎に対する診療アルゴリズムが発表されている(図1)²⁶⁾。このアルゴリズムでは、活動性の出血に対して一次止血を図った後の地固め的治療としての位置付けとなっている。

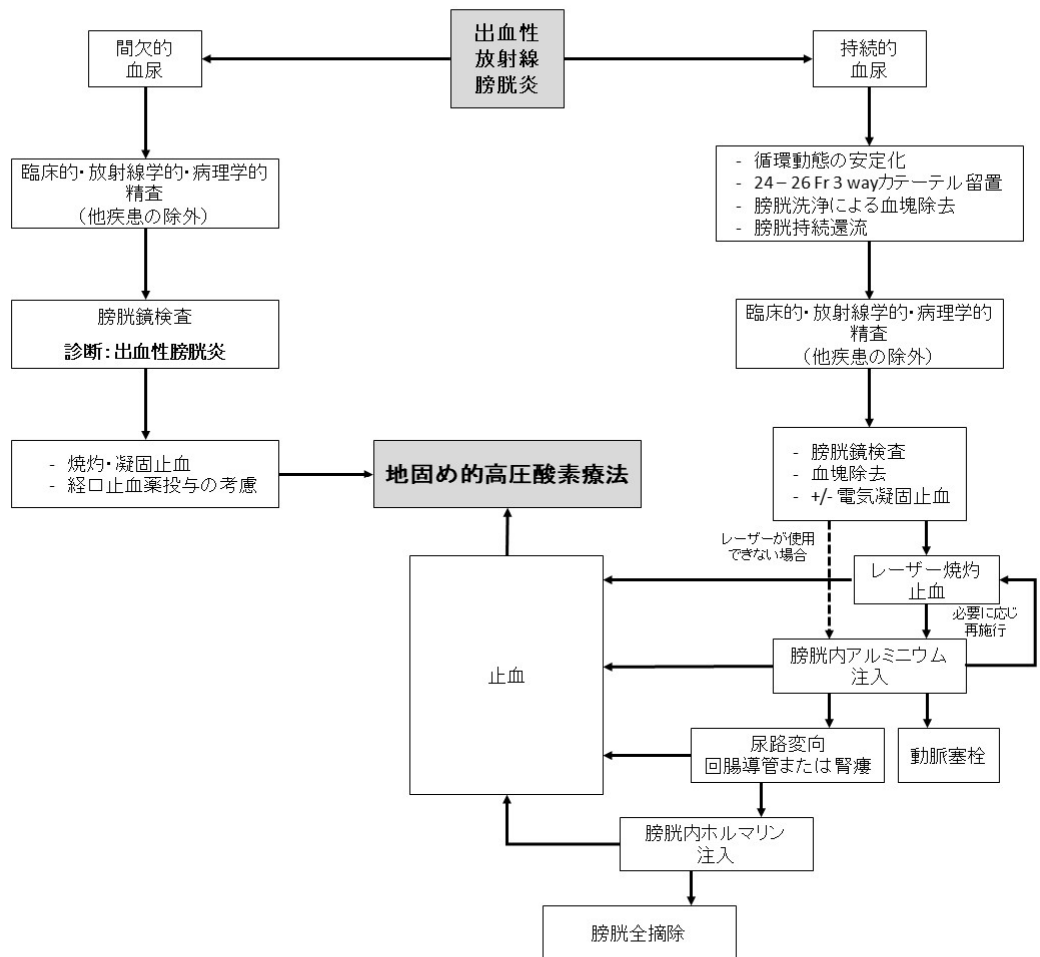


図1 出血性膀胱炎の診療アルゴリズム（文献26より改変）

ステロイド治療

ニボルマブ、ペムプロリズマブなどの免疫チェックポイント阻害薬による出血性膀胱炎では、内視鏡処置や輸血などを要するような重症度の場合、休薬をしたうえで、1.0 - 2.0 mg/kg 体重のプレドニゾロンあるいはメチルプレドニゾロンを開始し、病状の改善に応じゆっくりと減量することで軽快が得られたとの報告もある¹⁵⁾。

ミョウバン (Alum)

ミョウバンは簡単かつ安全に無麻酔で膀胱粘膜の焼灼が可能とされる。方法は、1%のミョウバン水で膀胱持続灌流をする²⁷⁾、あるいは、400 g の

カリウムミョウバンを 4 L の滅菌水に溶解し、この溶液 300 mL に 3 L の 0.9% 生理食塩水を加え灌流液とする²⁸⁾。ミョウバンは膀胱刺激症状が少なく、膀胱粘膜には吸収されず、膀胱粘膜上皮に障害を与えない²⁷⁾。膀胱尿管逆流症があっても使用できるが、急性のアルミニウム中毒症状が起きることがあるとも報告されており注意が必要である²⁹⁾。

硝酸銀 (Silver nitrate)

硝酸銀は 0.5% ~ 1% の溶解液で膀胱内に注入する。ミョウバンと違い持続灌流はせず、10 ~ 20 分間注入しておく。多数回の注入が必要なこともあります。放射線あるいはシクロホスファミドによる出血性膀胱炎に対して硝酸銀を投与した小児例ではアミノカプロン酸より有効であったが効果は短かったと報告されている³⁰⁾。硝酸銀が腎杯まで逆流し、尿路閉塞を来たし腎不全になった症例も報告されているため注意を要する³¹⁾。

以下は参考例であり、日本では現在使用できないか、主に海外で行われている治療方法である。

プロスタグランジン (Prostaglandins)

多くの場合プロスタグランジン E₂ が血管上皮に作用し、血小板を凝集し血管を収縮させる。粘膜と粘膜下の血管の平滑筋を収縮させることで止血作用があると考えられている³²⁾。プロスタグランジン E₂ 0.75 mg を 200 mL の生理食塩水に溶解して膀胱内に注入し、4 時間経過観察する³³⁾。治療は肉眼的血尿がとまるまで毎日行うが、多くの患者は 2 ~ 4 時間以内に血尿が軽快するとされている。膀胱刺激症状はすべての患者に生じるとされている。

ホルマリン (Formalin)

ホルマリンによる止血は重篤な副作用を生じる可能性が高く、専門医に相談することが必要である。難治性の膀胱出血に使用される。ホルマリンはホルムアルデヒド 37% 溶解液である。この溶解液を滅菌水で薄めて 1% ~ 10% とし、50 mL を 4 ~ 10 分間膀胱内に注入する。タンパクを変性し、表面の組織を固定することで粘膜および粘膜下からの出血を止める。治療は体位を反 Trendelenberg 体位にすることで、できるだけ尿管への逆流を防ぐ。欠点としては、膀胱内注入は疼痛が強く麻酔が必要である。また膀胱尿管逆流症の有無を確認する必要があり、逆流を確実に防止するために尿管内に閉塞用カテーテルを留置するなどの処置が必要なことがある^{34, 35)}。ホルマリンは膀胱粘膜、膀胱壁を固定するため、高率に萎縮膀胱となる。徐々にホルマリンの濃度を上げて接触時間を延ばすと、萎縮膀胱の程度が軽くなる可能性も指摘されている。

アミノカプロン酸

2019年12月現在、日本では販売中止となっているが、出血性膀胱炎に対する効果は海外で報告されている³⁶⁾。アミノカプロン酸はフィブリンに拮抗してプラスミノーゲンに結合して活性化を阻害し、これによってフィブリンの分解による出血を抑制し、さらにプラスミノーゲンを抑制することで線維素溶解を抑制する。

以下は外科的な処置としてあげる。

動脈塞栓術 (Arterial Embolization)

前立腺や膀胱から出血している際は動脈塞栓術が有効である。内腸骨動脈の分枝を選択的に塞栓することで止血される。

外科治療

最終手段として外科的な処置が必要になることがあり、出血により生命に危機が及んでいる際の最終手段である。膀胱全摘出術および尿路変更術、あるいは尿路変更術単独（回腸導管、両側腎瘻造設、尿管皮膚瘻術など）、内腸骨動脈の結紮などから選択する^{37,38)}。

その他に、あえて膀胱タンポナーデをおこし、水腎症を呈してから腎瘻造設による尿路変更を行い、待機して止血を待つ方法も考えられる。

6 . 典型的症例の概要

症例 - 1)¹⁵⁾ : 60歳代、男性

【診断】肺扁平上皮癌

【現病歴】

2014年：肺扁平上皮癌(T4N0M1a Stage)の診断で、化学療法が開始された。

2016年1月：病勢進行のため、4次治療としてニボルマブ 180mg/2週が開始された。

2016年3月：3コース投与後15日目に38.5の発熱、下痢が出現し、入院加療となった。絶食、抗菌薬投与により解熱し、下痢も軽快していた。22日目に肉眼的血尿、激しい排尿時痛、頻尿が出現した。抗菌薬投与後も症状改善せず、紹介受診した。

【検査成績】

血算生化学：WBC 5,800 / μ (Neut 72.8% , Eosino 2.1%) , Hb 12.2 g/dL ,
Plt 29.6×10^4 / μ , AST 60 U/L , ALT 75 U/L , BUN 9.0 mg/dL , Cre 0.93
mg/dL , CRP 5.2 mg/dL , LDH 307 U/L

尿検査：潜血(3+) , 蛋白(+/-) , 尿糖(-) , ビリルビン(-) , 赤血球 無
数/HPF , 白血球 5-9 個/HPF , 尿培養陰性 , 尿細胞診陰性

【治療経過】

鎮痛剤や抗コリン剤投与を行ったが、疼痛コントロール困難な下腹部痛、排尿時痛が続いた。CT（図2）では、頻尿のため膀胱が拡張不十分であるほかは、尿路に明らかな異常を認めなかった。最終投与後26日目に膀胱生検を施行した（図3、4）。同日夕方以降、38台の発熱が持続した。28日目よりステロイドバルス療法（メチルプレドニゾロン500mg ×3日間）を施行した。29日目以降は解熱し、排尿時痛の改善や下痢の消失を認めた。プレドニゾロン30mg(0.5mg/kg)の維持量へ移行し、0.5mg/隔日まで漸減後も症状の再燃は認めていない。57日目にニボルマブ4コース目投与を再開した。

（注）シクロホスファミド、イホスファミドの投与歴はない。



図2 症例1のCT所見。頻尿のため拡張不十分であるほかは、膀胱に明らかな異常を認めない。



図3 症例1の膀胱生検時の膀胱鏡の所見。膀胱全体に粘膜の発赤やびらんを認める。

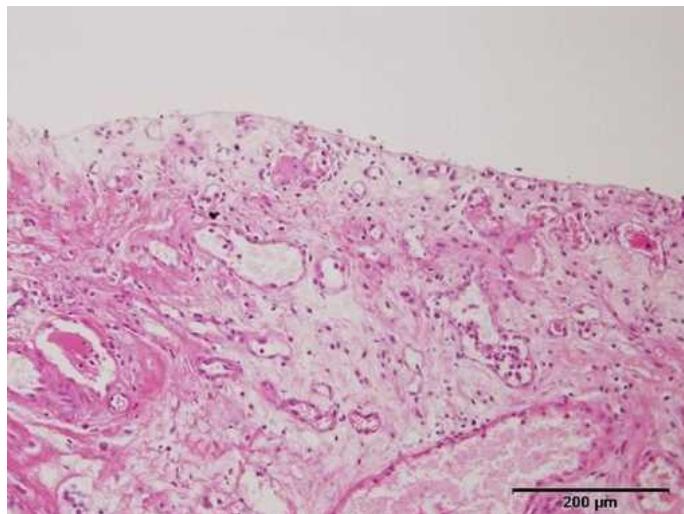


図4 症例1の膀胱生検時の病理組織(HE染色)。粘膜上皮はすべて脱落しており、間質に浮腫状変化を認めた。リンパ球浸潤はわずかに認める。

症例 - 2): 40歳代、男性

【診断】成人型T細胞白血病

【現病歴】

1989年: 30歳時にくすぶり型、皮膚型成人型T細胞白血病(ATL)を発症した。

1990年10月～1996年10月：経口シクロホスファミド 100 mg/日、プレドニゾロン 10 mg/日を投与された。

1996年11月～1998年8月：上記治療を自己中断していた。

1998年9月～2000年4月：経口シクロホスファミド 100 mg/日、プレドニゾロン 20mg/日を再度開始した。

2000年5月～8月：プレドニゾロン 10 mg /日のみで経過観察された。

2000年9月～2001年6月：経口シクロホスファミド 50 mg/日、プレドニゾロン 5 mg/日と再度シクロホスファミドを開始した。

2001年6月～2003年5月：プレドニゾロン 15～5 mg/日とシクロホスファミドを休薬した。

2003年6月～2005年1月：経口シクロホスファミド 50 mg/日を再開した。

2005年1月：肉眼的血尿が出現。他院で膀胱洗浄、止血剤が投与されていた。

2005年4月：出血のコントロールが出来ず、膀胱タンポナーデが持続するため紹介受診した。

【入院時検査成績】

血算生化学：WBC 3,700/ μ L, RBC 139 \times 10⁴/ μ L, Hb 4.0g/dL, Ht 12.7%,
Plt 29.6 \times 10⁴/ μ L, BUN 8mg/dL, Cre 0.74mg/dL, Na 139 mEq/L, K 3.9
mEq/L, Cl 104 mEq/L, Ca 8.4 mg/dL, AST 13 IU/L, ALT 14 IU/L, T-Bil
0.1 mg/dL, ALP 234 IU/L, LDH 125 IU/L, CRP 5.46 mg/dL

尿検査：蛋白（3+），尿糖（-），潜血（3+），ビリルビン（-），赤血球 無数/HPF，白血球 11-15 個/HPF

【入院後経過】

入院後は膀胱内の血腫（図5）を完全に除去した後（図6）、膀胱持続洗浄を施行。その後、肉眼的血尿は軽快した。

【退院後の経過】

その後、肉眼的血尿が間欠的に認めたが、自然軽快を繰り返していた。
インターフェロン 療法も行われていたが、ATL が悪化し 2007 年 4 月に死亡した。

（注）シクロホスファミドの総内服量は約 300 g。



図5 症例2の入院時のCT所見。膀胱は血腫で充満し膀胱タンポナーデの状態である。血腫を除去する目的で経皮的膀胱瘻カテーテルが留置されている。

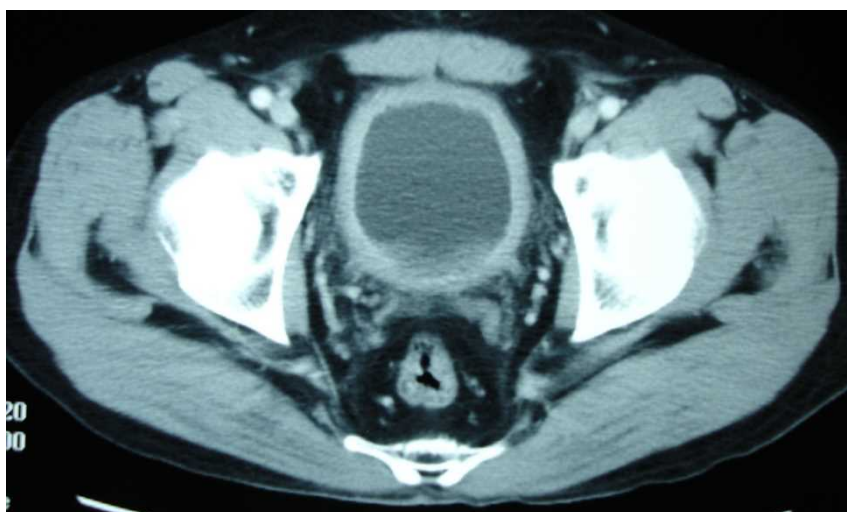


図6 症例2の血腫除去と持続膀胱洗浄で止血した後のCT画像。血腫は完全にされているが、出血性膀胱炎によって膀胱壁が肥厚している

症例 - 3) : 40歳代、女性 (投与中止後、年月がたって発症した事例)

【診断】乳癌術後

【現病歴】

2001年1月 : 37歳時に右乳癌に対して右乳房切除術+リンパ節郭清術を施行された。病理学的に乳頭腺管癌とリンパ節転移と診断された。

2001年8月～2002年6月 : クエン酸タモキシフェン 20 mg/日を投与された。

2002年6月～2002年11月 : クエン酸タモキシフェン 20 mg/日+酢酸ゴ

セレリン 3.6 mg/4週に変更になった。

2002年11月～2003年12月：エキセメスタン 25 mg/日、シクロホスファミド 100 mg/日、酢酸ゴセレリン 3.6 mg/4週とシクロホスファミドが追加になった。

2004年1月～2004年8月：ドキシフルリジン 800 mg/日、シクロホスファミド 100 mg/日、酢酸ゴセレリン 3.6 mg/4週と変更になった。

2004年9月～2005年2月：パクリタキセル 40～60 mg1回/週、ドキシフルリジン 800 mg/日、酢酸ゴセレリン 3.6 mg/4週を投与された。

2005年2月～2005年12月：パクリタキセル 40～60 mg1回/週、カペシタビン 1800 mg/日、酢酸ゴセレリン 3.6 mg/4週を投与された。

2006年1月～2006年10月：パクリタキセル 60～120 mg1回/2週、カペシタビン 1800 mg/日を投与された。

2006年2月：頭蓋底転移、多発性骨転移発症。頭蓋底転移性腫瘍に対してナイフを施行した。

2006年10月：肉眼的血尿が出現した。他院で膀胱洗浄、止血剤投与が行われるも、出血のコントロールが出来ず膀胱タンポナーデが持続するため、高圧酸素療法の目的で受診した。

【入院時検査成績】

血算生化学：WBC 7,800 / μ L, RBC 258x10⁶ / μ L, Hb 8.9 g/dL, Ht 27.4%, Plt 14.0x10³ / μ L, BUN 8mg/dL, Cre 0.43mg/dL, Na 138 mEq/L, K 4.2 mEq/L, Cl 106 mEq/L, Ca 8.2 mg/dL, AST 95 IU/L, ALT 46 IU/L, T-Bil 0.4 mg/dL, ALP 964 IU/L, LDH 323 IU/L, CPK 78 IU/L, CRP 2.14 mg/dL, CEA 133 ng/mL, CA19-9 13 U/mL, AFP 3 ng/mL

尿検査：蛋白(4+)，尿糖(+)，潜血(3+)，ビリルビン(2+)，赤血球100個以上/HPF，白血球5-9個/HPF

CTでは膀胱は血腫と尿で充満し膀胱タンポナーデの状態であった(図7)。膀胱鏡検査では、膀胱後壁粘膜の血管怒張と蛇行を認めた(図8)。

【入院後経過】

入院後、膀胱持続洗浄と高気圧酸素療法を6回施行。治療後、肉眼的血尿は軽快し、膀胱鏡上、血管怒張および粘膜の発赤も改善を認めたため退院した(図9)。

【退院後経過】

2006年11月：肉眼的血尿は軽快したが、全身状態は徐々に悪化し、死亡した。

(注)シクロホスファミドの総内服量は約63g。



図 7 症例 3 の入院時の CT。膀胱は血腫と尿で充満し膀胱タンポナーデの状態である。



図 8 症例 3 の高気圧酸素療法前の膀胱鏡所見。膀胱後壁粘膜の血管怒張と蛇行を認める。

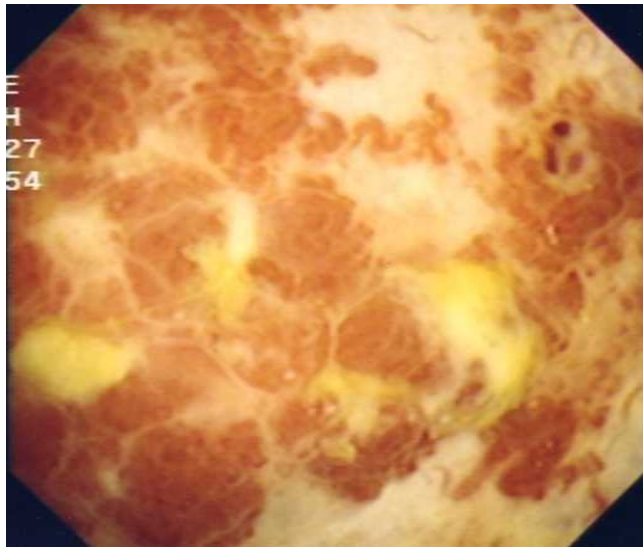


図9 症例3の高気圧療法後の膀胱鏡所見。血管怒張および粘膜の発赤の改善を認める。

症例 - 4) : 60歳代、女性

【診断】非ホジキンリンパ腫

【現病歴】

1991年：非ホジキンリンパ腫(Follicular mixed type. Stage IIIA)と診断された。

1993年：化学療法 COP(シクロホスファミド、ビンクリスチン、プレドニゾロン) 16 コースおよび CHOP(アドリアマイシン、シクロホスファミド、ビンクリスチン、プレドニゾロン) 8 コースを施行され寛解を得た。

1998年：腹部リンパ節腫大と共に起因すると思われる水腎を認め、再発と診断。放射線照射施行(32 Gy)し、軽快を得た。

2000年：胃がんのため手術(幽門部胃切除 Signet ring type. Stage IIc)を施行された。同手術に先立ち腹部リンパ節腫大および水腎が再び認められたため、両側尿管ステントカテーテルを留置された。なお、切除リンパ節病理組織診断では、Follicular mixed type のリンパ腫があわせて検出された。

2001年：化学療法 R-FND (リツキシマブ、フルダラビン、ミトキサントロン、デキサメタゾン) 4 コースを施行、以降外来で経過観察となつた。

2003年：5月頃より腰背部痛出現。腹部リンパ節を中心に再燃を認めた。腎機能障害も認められ、化学療法は難しいとの判断で放射線照射のみ施行、一時的軽快を得た。8月外来受診時、腎機能障害の悪化が認められ、緊急入院となった。

【既往歴】甲状腺機能低下症、偽膜性大腸炎

【入院時検査成績】

血算生化学 : WBC 5,000 / μ L, RBC 284x10⁴ / μ L, Hb 8.6 g/dL, Ht 25.7%,
Plt 16.0x10⁴ / μ L, BUN 33 mg/dL, Cre 1.69 mg/dL, Na 129 mEq/L, K
4.0 mEq/L, Cl 89 mEq/L, Ca 11.5 mg/dL, AST 43 IU/L, ALT 26 IU/L,
T-Bil 0.83 mg/dL, ALP 321 IU/L, LDH 6,295 IU/L, Glu 90 g/dL, CRP
2.8 mg/dL

尿検査: 蛋白(+), 尿糖(-), 赤血球 1-5 個/HPF, 白血球 1-5 個/HPF,

【入院後経過】

8月12日 : 化学療法 IVAM(イホスファミド、シタラビン、エトポシド)
開始

8月15日 : 意識障害が出現し、化学療法を中止。イホスファミド脳症と
診断された。その後徐々に意識障害は改善した。

9月10日 : 肉眼的血尿が出現。留置カテーテル管理とし、膀胱洗浄および生理食塩水灌流で対処したが出血は収まらず、膀胱タンポナーデを
呈した。

9月11日 : 出血性ショックとなり循環管理により回復したが、以後、状
態は一進一退を繰り返した。

9月12日 : アデノウイルス性出血性膀胱炎も否定できず、リバビリン(本
邦適応外)を併用した。

9月20日 : 血尿が改善しないまま再度意識障害が増悪、呼吸循環不全に
陥った。

9月21日 : 対症治療に反応せず、死亡した。

(注)抗がん薬投与総量はイホスファミド 6000 mg、シタラビン 390 mg、
エトポシド 600 mg。



図10 症例4の膀胱鏡所見。膀胱粘膜からの出血を認める。

症例 - 5) : 60歳代、女性

【診断】抗リン脂質抗体症候群による脊髄炎

【現病歴】

2003年：抗リン脂質抗体症候群による脊髄炎と診断され、プレドニゾロンによる治療が開始された。

2004年3月～：経口シクロホスファミド 50mg/日の併用を開始し、プレドニゾロンは漸減した。

2005年12月：プレドニゾロン終了し、経口シクロホスファミド単独治療となり、病状に合わせ増減や休薬・再開による調節を行った。

2015年12月：白血球減少のため経口シクロホスファミド中止。

2016年7月：間欠的肉眼的血尿出現。

2018年5月：膀胱タンポナーデとなり、前医入院。経尿道的血腫除去・凝固止血を行い、高圧酸素療法目的に紹介受診。

【転院時検査成績】

血算生化学：WBC 8,100 / μL, RBC 276x10⁴ / μL, Hb 8.8 g/dL, Ht 26.9%,

Plt $36.9 \times 10^4/\mu\text{L}$, BUN 18mg/dL, Cre 0.65 mg/dL, Na 141 mEq/L, K 4.1 mEq/L, Cl 106 mEq/L, Ca 8.6 mg/dL, AST 11 IU/L, ALT 11 IU/L, T-Bil 0.4 mg/dL, CRP 2.79 mg/dL

尿検査：蛋白（2+），尿糖（-），潜血（3+），赤血球 100 個以上/HPF，白血球 100 個以上/HPF

【転院後経過】

2018 年 6 月：高圧酸素療法を 60 回施行した後も血尿は持続したが、膀胱タンポナーデや貧血の進行を来すことがなかったため経過観察していた。

2018 年 10 月：CT にて膀胱腫瘍を指摘されたため（図 11）経尿道的膀胱腫瘍切除・凝固止血施行（図 12、13）。組織診断は Necrotic granulation tissue であった。

【退院後経過】

2019 年 10 月以降、頻尿や尿失禁は認めているが、顕微鏡的なものも含め血尿は消失し、外来にて経過観察となった。

(注)シクロホスファミドの総内服量は約 40g。



図 11 症例 5 の経尿道的膀胱腫瘍切除前の CT 所見。膀胱前壁に腫瘍（組織診断は肉芽組織）を認める。



図 1 2 症例 5 の経尿道的膀胱腫瘍切除時の膀胱鏡所見。表面は壊死性組織や凝血塊に覆われた腫瘍（組織診断は肉芽組織）を認める。

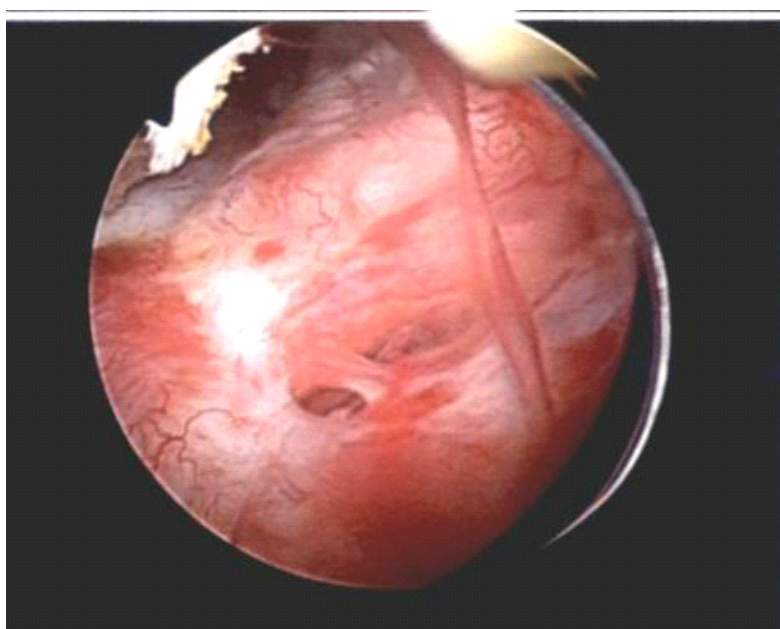


図 1 3 症例 5 の経尿道的膀胱腫瘍切除時の膀胱鏡所見。腫瘍部以外ではびまん性に粘膜の発赤やびらんを認める。

7 . 引用文献・参考資料

- 1) West, N. J.: Prevention and treatment of hemorrhagic cystitis. *Pharmacotherapy*, **17**: 696, 1997
- 2) DeVries, C. R., Freiha, F. S.: Hemorrhagic cystitis: a review. *J Urol*, **143**: 1, 1990
- 3) 林 麻子, 早坂 格, 鈴木 秀久, ほか: 漢方薬の関与が考えられた薬剤性膀胱炎の2例. *日児腎誌*, **26**: 82, 2013
- 4) Texter, J. H., Jr., Koontz, W. W., Jr., McWilliams, N. B.: Hemorrhagic cystitis as a complication of the management of pediatric neoplasms. *Urol Surv*, **29**: 47, 1979
- 5) Stillwell, T. J., Benson, R. C., Jr.: Cyclophosphamide-induced hemorrhagic cystitis. A review of 100 patients. *Cancer*, **61**: 451, 1988
- 6) Korkmaz, A., Topal, T., Oter, S.: Pathophysiological aspects of cyclophosphamide and ifosfamide induced hemorrhagic cystitis; implication of reactive oxygen and nitrogen species as well as PARP activation. *Cell Biol Toxicol*, **23**: 303, 2007
- 7) Watson, N. A., Notley, R. G.: Urological complications of cyclophosphamide. *Br J Urol*, **45**: 606, 1973
- 8) Stella, F., Battistelli, S., Marcheggiani, F. et al.: Urothelial cell changes due to busulfan and cyclophosphamide treatment in bone marrow transplantation. *Acta Cytol*, **34**: 885, 1990
- 9) Brade, W. P., Herdrich, K., Varini, M.: Ifosfamide--pharmacology, safety and therapeutic potential. *Cancer Treat Rev*, **12**: 1, 1985
- 10) Skinner, R., Sharkey, I. M., Pearson, A. D. et al.: Ifosfamide, mesna, and nephrotoxicity in children. *J Clin Oncol*, **11**: 173, 1993
- 11) Relling, M. V., Schunk, J. E.: Drug-induced hemorrhagic cystitis. *Clin Pharm*, **5**: 590, 1986
- 12) Stillwell, T. J., Benson, R. C., Jr., Burgert, E. O., Jr.: Cyclophosphamide-induced hemorrhagic cystitis in Ewing's sarcoma. *J Clin Oncol*, **6**: 76, 1988
- 13) Motoyama, O., Shigetomi, Y., Ohara, A. et al.: A boy with recurrent hemorrhagic cystitis during treatment with Chinese herbal medicine. *Clinical and Experimental Nephrology*, **6**: 121, 2002
- 14) Okada, H., Minayoshi, K., Goto, A.: Two cases of eosinophilic cystitis induced by tranilast. *J Urol*, **147**: 1366, 1992
- 15) Ozaki, K., Takahashi, H., Murakami, Y. et al.: A case of cystitis after administration of nivolumab. *Int Cancer Conf J*, **6**: 164, 2017
- 16) Ballen, K. K., Becker, P., Levebvre, K. et al.: Safety and cost of hyperhydration for the prevention of hemorrhagic cystitis in bone marrow transplant recipients. *Oncology*, **57**: 287, 1999
- 17) Andriole, G. L., Sandlund, J. T., Miser, J. S. et al.: The efficacy of mesna (2-mercaptoproethane sodium sulfonate) as a uroprotectant in patients with

- hemorrhagic cystitis receiving further oxazaphosphorine chemotherapy. *J Clin Oncol*, **5**: 799, 1987
- 18) Weiss, J. P., Boland, F. P., Mori, H. et al.: Treatment of radiation-induced cystitis with hyperbaric oxygen. *J Urol*, **134**: 352, 1985
- 19) Oscarsson, N., Müller, B., Rosén, A. et al. Radiation-induced cystitis treated with hyperbaric oxygen therapy (RICH-ART): a randomised, controlled, phase 2-3 trial. *Lancet Oncol*, **20**: 1602, 2019
- 20) Shameem, I. A., Shimabukuro, T., Shirataki, S., et al. Hyperbaric oxygen therapy for control of intractable cyclophosphamide-induced hemorrhagic cystitis. *Eur Urol*, **22**: 263, 1992
- 21) Kuroda, I., Kuwata, Y., Kakehi, Y. Hyperbaric oxygen therapy for Wegener's granulomatosis with cyclophosphamide-induced hemorrhagic cystitis. *Int J Urol*, **9**: 470, 2002
- 22) Bratsas, K. S., Stephanides, A. A., Spyropoulos, E., et al. Hyperbaric oxygen therapy for cyclophosphamide induced refractory hemorrhagic cystitis in a child. *J Urol*, **172**: 679, 2004
- 23) Jou, Y. C., Lien, F. C., Cheng, M. C., et al.: Hyperbaric oxygen therapy for cyclophosphamide-induced intractable refractory hemorrhagic cystitis in a systemic lupus erythematosus patient. *J Chin Med Assoc*, **71**: 218, 2008
- 24) Mathews, R., Rajan, N., Josefson, L. et al.: Hyperbaric oxygen therapy for radiation induced hemorrhagic cystitis. *J Urol*, **161**: 435, 1999
- 25) Chong, K. T., Hampson, N. B., Corman, J. M.: Early hyperbaric oxygen therapy improves outcome for radiation-induced hemorrhagic cystitis. *Urology*, **65**: 649, 2005
- 26) Pascoe, C., Duncan, C., Lamb, B. W. et al.: Current management of radiation cystitis: a review and practical guide to clinical management. *BJU Int*, **123**: 585, 2019
- 27) Goel, A. K., Rao, M. S., Bhagwat, A. G. et al.: Intravesical irrigation with alum for the control of massive bladder hemorrhage. *J Urol*, **133**: 956, 1985
- 28) Kennedy, C., Snell, M. E., Witherow, R. O.: Use of alum to control intractable vesical haemorrhage. *Br J Urol*, **56**: 673, 1984
- 29) Perazella, M., Brown, E.: Acute aluminum toxicity and alum bladder irrigation in patients with renal failure. *Am J Kidney Dis*, **21**: 44, 1993
- 30) Kumar, A. P., Wrenn, E. L., Jr., Jayalakshamma, B. et al.: Silver nitrate irrigation to control bladder hemorrhage in children receiving cancer therapy. *J Urol*, **116**: 85, 1976
- 31) Raghavaiah, N. V., Soloway, M. S.: Anuria following silver nitrate irrigation for intractable bladder hemorrhage. *J Urol*, **118**: 681, 1977
- 32) Levine, L. A., Kranc, D. M.: Evaluation of carboprost tromethamine in the treatment of cyclophosphamide-induced hemorrhagic cystitis. *Cancer*, **66**: 242, 1990
- 33) Mohiuddin, J., Prentice, H. G., Schey, S. et al.: Treatment of

- cyclophosphamide-induced cystitis with prostaglandin E2. Ann Intern Med, **101**: 142, 1984
- 34) Fair, W. R.: Formalin in the treatment of massive bladder hemorrhage. Techniques, results, and complications. Urology, **3**: 573, 1974
- 35) Gottesman, J., Ehrlich, R. M.: Preventing vesicoureteral reflux during intravesical formalin instillation. Urology, **3**: 494, 1974
- 36) Aroney, R. S., Dalley, D. N., Levi, J. A.: Haemorrhagic cystitis treated with epsilon-aminocaproic acid. Med J Aust, **2**: 92, 1980
- 37) Pomer, S., Karcher, G., Simon, W.: Cutaneous ureterostomy as last resort treatment of intractable haemorrhagic cystitis following radiation. Br J Urol, **55**: 392, 1983
- 38) Golin, A. L., Benson, R. C., Jr.: Cyclophosphamide hemorrhagic cystitis requiring urinary diversion. J Urol, **118**: 110, 1977

参考1 医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律（以下、医薬品医療機器等法）第68条の10に基づく副作用報告件数（医薬品別）

注意事項

- 1) 医薬品医療機器等法 第68条の10の規定に基づき報告があったもののうち、報告の多い推定原因医薬品を列記したもの。
注)「件数」とは、報告された副作用の延べ数を集計したもの。例えば、1症例で肝障害及び肺障害が報告された場合には、肝障害1件・肺障害1件として集計。
- 2) 医薬品医療機器等法に基づく副作用報告は、医薬品の副作用によるものと疑われる症例を報告するものであるが、医薬品との因果関係が認められないものや情報不足等により評価できないものも幅広く報告されている。
- 3) 報告件数の順位については、各医薬品の販売量が異なること、また使用法、使用頻度、併用医薬品、原疾患、合併症等が症例により異なるため、単純に比較できないことに留意すること。
- 4) 副作用名は、用語の統一のため、ICH国際医薬用語集日本語版(MedDRA/J)ver.23.0に収載されている用語(Preferred Term:基本語)で表示している。

年度	副作用名	医薬品名	件数
平成29年度 (2019年 8月集計)	出血性膀胱炎	シクロホスファミド水和物 アピキサバン ベバシズマブ(遺伝子組換え) イホスファミド エドキサバントシル酸塩水和物 トラニラスト パクリタキセル ブルファン プレドニゾロン ミコフェノール酸 モフェチル その他	16 4 4 3 3 2 2 2 2 2 22
		合計	62
平成30年度 (2019年 8月集計)	出血性膀胱炎	デキサメタゾン ダラツムマブ(遺伝子組換え) シクロホスファミド水和物 レナリドミド水和物 アピキサバン イホスファミド エドキサバントシル酸塩水和物 シクロスボリン カペシタビン タクロリムス水和物 ノナコグアルファ(遺伝子組換え) バロキサビル マルボキシリ プレドニゾロン ベバシズマブ(遺伝子組換え) ワルファリンカリウム	14 11 9 5 3 3 3 2 2 2 2 2 2 2 2 2

		その他	3 7
		合計	1 0 2

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

<https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>

参考2 ICH国際医薬用語集日本語版（MedDRA/J）ver.23.0における主な関連用語一覧

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

下記にMedDRAのPT（基本語）である「出血性膀胱炎」を示す。

また、MedDRAでコーディングされたデータを検索するために開発されたMedDRA標準検索式（SMQ）では、「出血性膀胱炎」に相当するSMQは現時点では提供されていない。

名称	英語名
PT：基本語（Preferred Term） <u>出血性膀胱炎</u>	Cystitis haemorrhagic
PT：基本語（Preferred Term） アデノウイルス性出血性膀胱炎	Adenoviral haemorrhagic cystitis
PT：基本語（Preferred Term） ウイルス性出血性膀胱炎	Viral haemorrhagic cystitis

参考3 医薬品副作用被害救済制度の給付決定件数

注意事項

- 1)平成27年度～令和元年度の5年間に給付が決定された請求事例について原因医薬品の薬効小分類（原則として上位5位）を列記したもの。
- 2)一般的な副作用の傾向を示した内訳ではなく、救済事例に対する集計であり、単純に医薬品等の安全性を評価又は比較することはできないことに留意すること。
- 3)1つの健康被害に対して複数の原因医薬品があるので、請求事例数とは合致しない。
- 4)副作用による健康被害名は、用語の統一のため、ICH国際医薬用語集日本語版(MedDRA/J)ver. 23.0に収載されている用語(Preferred Term: 基本語)で表示している。
- 5)薬効小分類とは日本標準商品分類の医薬品及び関連製品(中分類87)における分類で、3桁の分類番号で示され、医薬品の薬効又は性質を表すものである。

年度	副作用による健康被害名	原因医薬品の薬効小分類(分類番号)	件数
平成27～令和元年度 (令和2年8月集計)	出血性膀胱炎	その他のアレギー-用薬(449)	9
		合計	9

副作用救済給付の決定に関する情報は独立行政法人医薬品医療機器総合機構のホームページにおいて公表されている。

(<https://www.pmda.go.jp/relief-services/adr-sufferers/0043.html>)

参考4 医薬品副作用被害救済制度について

○「医薬品副作用被害救済制度」とは

病院・診療所で処方された医薬品、薬局などで購入した医薬品、又は再生医療等製品（医薬品等）を適正に使用したにもかかわらず発生した副作用による入院治療が必要な程度の疾病や日常生活が著しく制限される程度の障害などの健康被害について救済給付を行う制度です。

昭和55年5月1日以降（再生医療等製品については、平成26年11月25日以降）に使用された医薬品等が原因となって発生した副作用による健康被害が救済の対象となります。

○救済の対象とならない場合

次のような場合は、医薬品副作用被害救済制度の救済給付の対象にはなりません。

- 1) 医薬品等の使用目的・方法が適正であったとは認められない場合。
- 2) 医薬品等の副作用において、健康被害が入院治療を要する程度ではなかった場合などや請求期限が経過した場合。
- 3) 対象除外医薬品による健康被害の場合（抗がん剤、免疫抑制剤などの一部に対象除外医薬品があります）。
- 4) 医薬品等の製造販売業者などに明らかに損害賠償責任がある場合。
- 5) 救命のためにやむを得ず通常の使用量を超えて医薬品等を使用し、健康被害の発生があらかじめ認識されていたなどの場合。
- 6) 法定予防接種を受けたことによるものである場合（予防接種健康被害救済制度があります）。なお、任意に予防接種を受けた場合は対象となります。

○「生物由来製品感染等被害救済制度」とは

平成16年4月1日に生物由来製品感染等被害救済制度が創設されました。創設日以降（再生医療等製品については、平成26年11月25日以降）に生物由来製品、又は再生医療等製品（生物由来製品等）を適正に使用したにもかかわらず、その製品を介して感染などが発生した場合に、入院治療が必要な程度の疾病や日常生活が著しく制限される程度の障害などの健康被害について救済給付を行う制度です。感染後の発症を予防するための治療や二次感染者なども救済の対象となります。制度のしくみについては、「医薬品副作用被害救済制度」と同様です。

○7 種類の給付

給付の種類は、疾病に対する医療費、医療手当、障害に対する障害年金、障害児養育年金、死亡に対する遺族年金、遺族一時金、葬祭料の7種類があります。

○給付の種類と請求期限

- ・疾病（入院治療を必要とする程度）について医療を受けた場合

医療費	副作用による疾病の治療に要した費用（ただし、健康保険などによる給付の額を差し引いた自己負担分）について実費償還として給付。
医療手当	副作用による疾病の治療に伴う医療費以外の費用の負担に着目して給付。
請求期限	医療費→医療費の支給の対象となる費用の支払いが行われたときから5年以内。 医療手当→請求に係る医療が行われた日の属する月の翌月の初日から5年以内。

- ・障害（日常生活が著しく制限される程度以上のもの）の場合

（機構法で定める等級で1級・2級の場合）

障害年金	副作用により一定程度の障害の状態にある18歳以上の人の生活補償などを目的として給付。
障害児養育年金	副作用により一定程度の障害の状態にある18歳未満の人を養育する人に対して給付。
請求期限	なし

- ・死亡した場合

遺族年金	生計維持者が副作用により死亡した場合に、その遺族の生活の立て直しなどを目的として給付。
遺族一時金	生計維持者以外の人が副作用により死亡した場合に、その遺族に対する見舞等を目的として給付。
葬祭料	副作用により死亡した人の葬祭を行うことに伴う出費に着目して給付。
請求期限	死亡の時から5年以内。ただし、医療費、医療手当、障害年金または障害児養育年金の支給の決定があった場合には、その死亡のときから2年以内。

○救済給付の請求

給付の請求は、副作用によって重篤な健康被害を受けた本人またはその遺族が直接、独立行政法人医薬品医療機器総合機構（以下、PMDA）に対して行います。

○必要な書類（医師の診断書・投薬・使用証明書・受診証明書等）

救済給付を請求する場合は、発現した症状及び経過と、それが医薬品を使用したことによるものだという関係を証明しなければなりません。そのためには、副作用の治療を行った医師の診断書や処方を行った医師の投薬・使用証明書、あるいは薬局等で医薬品を購入した場合は販売証明書が必要となりますので、請求者はそれらの書類の作成を医師等に依頼し、請求者が記入した請求書とともに、PMDAに提出します。また、医療費・医療手当を請求する場合は、副作用の治療に要した費用の額を証明する受診証明書も必要となります。請求書、診断書などの用紙は、PMDAのホームページからダウンロードすることができます。

（<http://www.pmda.go.jp/relief-services/adr-sufferers/0004.html>）