

腎機能低下時に最も注意の必要な薬剤投与量一覧

2024年改訂 37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。アマンタジンは抗パーキンソン病薬だけでなく、脳梗塞治療薬やインフルエンザ治療薬としても収載されています。
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」の記載をしています。
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「○」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)で腎機能进行评估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 $\times 0.715$ 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を算出して腎機能进行评估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。

分類	薬剤名			透析性	禁忌	腎障害	常用量			GFRまたはCCr(mL/min)							HD(血液透析) PD(腹膜透析)
	一般名	番号	商品名				>80	70	60	50	40	30	20	10>			
							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	
定型抗精神病薬 (ベンザミド系)	スルピリド	1	ドグマチール筋注	○			①胃・十二指腸潰瘍: [50 mg]1回50 mg を1日2回, 筋注 ②統合失調症: [50, 100 mg]1回100～200 mg を筋注。1日600 mg まで増量可			初回量の減量の必要はないが, 尿中排泄率が90%以上と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げる。 末期腎不全では7～10日間隔で投与する (EO)							
		2	ドグマチール錠・カプセル・細粒				①胃・十二指腸潰瘍: [50 mg]1日150 mg を分3 ②統合失調症: [50, 100, 200 mg]1日300～600 mg を分割投与。1日1,200 mg まで増量可 ③うつ病・うつ状態: [50, 100, 200 mg]1日150～300 mg を分割投与。1日600 mg まで増量可			高い血中濃度が持続するおそれがある(添)		①②③50～75%に減量 (EO)		①②③50%に減量 (EO)		①②③25%に減量 (EO)	
	腎機能低下患者には, 腎機能に応じて減量するとともに, 流涎, 嚥下困難などの錐体外路症状のモニタリングを実施する (EO)																
	チアプリド塩酸塩	3	グラマリール錠・細粒	△			1日75～150 mg を分3。パーキンソニズムに伴うジスキネジアの患者では, 1日1回25 mg から開始			高い血中濃度が持続するおそれがある(添)							
							1日50～75 mg を分2～3 (EO) 腎機能低下患者には, 腎機能に応じて減量するとともに, 流涎, 嚥下困難などの錐体外路症状のモニタリングを実施する (EO)			1日1回25mg, 最大1回50 mg (EO)							
							CCr 31～60, 11～30 mL/min の患者のt _{1/2} は, それぞれ健常者の1.8, 2.0倍になる			CCr <10 mL/min の患者のt _{1/2} は, 健常者の5.1倍になる							
非定型抗精神病薬 (セロトニン・ドパミン遮断薬 (SDA))	リスペリドン	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, 最大1回量50 mg			t _{1/2} の延長及びAUCが増大することがある。投与する前に, 少なくとも1日2 mg までの経口リスペリドン製剤により忍容性があることを確認した上で投与する(添)							
		統合失調症: 1回1 mg を1日2回より開始し, 維持量1日2～6 mg を分2, 最大1日量12 mg					t _{1/2} の延長及びAUCが増大することがある(添)										
	5	リスパダール錠・OD錠・細粒・内用液	活性代謝物の蓄積により減量が必要と考えるが, 製剤的に分割投与は推奨されていないため, 半減期等に基づいて投与間隔の延長を考慮する (EO)			活性代謝物バリペリドンが蓄積するため, 1日1 mg を分2 より開始し, 維持量1日2～6 mg を分2, 最大1日6 mg (EO) CCr < 30 mL/min の患者には, 1回0.5 mg を1日2回から開始し, 増量は1回0.5 mg 以下で1日2回。1回1.5 mg を1日2回を超えて投与する場合は, 1週間以上の間隔で増量する (FDA)											
							eGFR 30～60 mL/min/1.73 m ² の患者では, eGFR 90～120 mL/min/1.73 m ² の患者に比べ, 未変化体と活性代謝物9-OHの合計活性濃度が2倍以上となる (J Clin Psychiatry 80: 19m12890, 2019)										
	バリペリドン	6	インヴェガ錠	×	禁		【腎機能指標:eCCr (J or E)】 1日1回6 mgより開始し, 最大1日12 mg。いずれも朝食後。増量は5日以上の間隔をあけて1日3 mg ずつ [CCr 50mL/min以上80mL/min未満] 1日1回3 mgから開始し, 最大1日6 mg 健康成人と比較してCLが32%の低下が認められる。			禁忌 (本剤の排泄が遅延し血中濃度が上昇するおそれがある) 健常者と比較してCLが64～71%の低下が認められる。							
	バリペリドンバルミチン酸エステル	7	ゼプリオン水懸筋注シリンジ				【腎機能指標:eCCr (J or E)】 初回150 mg, 1週間後に2回目100 mgを三角筋内に投与。その後4週に1回75 mgを三角筋又は臀部筋内に投与。患者の状態により25～150mgの範囲で投与するが, 増量は1回50 mgまで [CCr 50mL/min以上80mL/min未満] 初回100 mg, 1週後に2回目75 mgを三角筋内に投与。その後4週に1回50 mgを三角筋又は臀部筋内に投与。患者の症状により25～100 mgの範囲で投与するが, 増量は1回25 mgまで			禁忌 (本剤の排泄が遅延し血中濃度が上昇するおそれがある)							

分類	薬剤名			透析性	禁忌	腎障害	常用量			GFRまたはCCr(mL/min)							HD(血液透析) PD(腹膜透析)	
	一般名	番号	商品名				>80	70	60	50	40	30	20	10>				
							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		
非定型抗精神病薬 (セロトニン・ドパミン遮断薬 (SDA))	パリペリドンパルミチン酸エステル	8	ゼプリオンTRI水懸筋注シリンジ	×	禁		【腎機能指標:eCCr(J or E)】 パリペリドン4週間隔筋注製剤が4ヵ月以上継続して投与され、最終投与の4週間後から切り替えて使用。パリペリドン4週間隔筋注製剤最終投与量の3.5倍量を、12週間に1回、三角筋又は臀部筋に筋注。 [CCr 50mL/min以上80mL/min未満] 最大1回350 mg			禁忌(本剤の排泄が遅延し血中濃度が上昇するおそれがある)								
抗うつ薬(セロトニン・ノルアドレナリン再取込み阻害薬(SNRI))	ベンラファキシン塩酸塩	9	イフェクサーSR カプセル	×	禁		【腎機能指標:個別化eGFR】 1日37.5 mgを初期用量とし、1週後より1日1回75 mg、食後。増量は1週間以上の間隔をあけて1日用量として75 mg ずつ、最大1日225 mg			CLが低下し、血中濃度が上昇するおそれがある(添)				50～75%に減量(FDA)	50%以下に減量(FDA)	総CLが約40%低下する	禁忌(使用経験が少なく、本剤のCLが低下し、血中濃度が上昇するおそれがあり、透析ではほとんど除去されない)	
	デュロキセチン塩酸塩	10	サインバルタカプセル	×	禁	○	①うつ病・うつ状態、糖尿病性神経障害に伴う疼痛: 1日1回40 mg、朝食後。1日20 mg より1週間以上の間隔を空けて1日20 mg ずつ増量、最大1日60 mg ②線維筋痛症、慢性腰痛症、変形性関節症に伴う疼痛: 1日1回60 mg、朝食後。1日20 mg より1週間以上の間隔を空けて1日20 mg ずつ増量			腎機能正常者と同じ 中等度腎障害では薬物動態に変化が認められない(Clin Pharmacokinet 49: 311 - 321, 2010)				禁忌(ほとんど尿中排泄されず、半減期も延長しないものの、AUC、C _{max} が約2倍に上昇する)(添) ただし、やむを得ない場合には、吸収量の増加が原因と考えられることから、血中濃度上昇分を考慮し、投与量を減量することにより使用できるかもしれない。本件に関しては、情報が不足していることから、今後の検討が望まれる(EO)				
抗うつ薬(ノルアドレナリン作動性・特異的セロトニン作動薬(NaSSA))	ミルタザピン	11	レメロン錠/リフレックス錠	×			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			腎機能正常者と同じ		本剤のCLが低下する可能性がある(添)		1日1回15～30 mg(EO)	AUCは、健常者の1.5倍になる	1日1回15 mg(EO)	AUCは、健常者の2.2倍になる。ただし、透析患者で薬物動態に影響ないという症例報告もある(Pharmacopsychiatry 41: 259 - 260, 2008)	
気分安定薬	炭酸リチウム	12	リーマス錠	○	禁	○	1日400～600 mg 分2～3 より開始し、以後3日ないし1週間毎に1日1,200 mg まで漸増。改善後は、維持用量1日200～800 mg を分1～3			禁忌(リチウムの体内貯留を起こしやすい状態にあるため、リチウムの毒性を増強するおそれがある)(添)				50～75%に減量、TDMを実施し、投与量を調整する(EO)		25～50%に減量、TDMを実施し、投与量を調整する(EO) 1回600 mg を週3回HD後という報告あり(Am J Psychiatry 167: 1409 - 1410, 2010)		急性腎障害、間質性腎炎、ネフローゼ症候群があらわれることがあるため、腎機能検査を行うなど観察を十分に行う
抗てんかん薬	ガバペンチン	13	ガバペン錠・シロップ	○			【腎機能指標:eCCr(J or E)】 初日1日600 mg、2日目1日1,200 mg、3日目以降は維持量として1日1,200～1,800 mg をいずれも分3、最大1日2,400 mg			初日1日400 mg、維持量として1日600～800 mg をいずれも分2、最大1日1,000 mg		初日1日1回200 mg、維持量として1日1回300～400 mg、最大1日500 mg		初日1日1回200 mg、維持量として2日に1回200～300 mg、最大1日200 mg		初日1日1回200 mg、維持量として1日1回200 mg、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。CAPD患者ではGFR < 15 mL/min に準じる		
	ビガバトリン	14	サブリル散分包	×			1日50 mg/kg から開始。3日以上の間隔をあけて1日50 mg/kg を超えない範囲で漸増、最大1日150 mg/kg 又は3 gのいずれか低い方、いずれも分2			低用量からの投与開始、又は投与間隔の調節を考慮する(添) CCr 51～80 mL/min では75%に減量、Ccr 31～50 mL/min では50%に減量、CCr 11～30 mL/min では25%に減量(FDA) 腎機能障害患者では低い用量で反応する可能性があり、軽度(CCcr 51～80 mL/min)、中等度(Ccr 31～50 mL/min)、重度(CCcr 11～30 mL/min)腎障害患者のAUCは、それぞれ健常者の1.3、2.0、4.5倍になる。								

分類	薬剤名			透析性	禁忌	腎障害	常用量			GFRまたはCCr(mL/min)							HD(血液透析) PD(腹膜透析)
	一般名	番号	商品名				>80	70	60	50	40	30	20	10>			
							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	
抗てんかん薬	ミダゾラム	15	ミダフレッサ静注	×			静脈内投与: 0.15 mg/kg を1 mg/min を目安に投与し、必要に応じ1回0.1～0.3 mg/kg の範囲で追加。初回と追加投与の総量は0.6 mg/kgを超えないこと 持続静脈内投与: 0.1 mg/kg/hr より開始し、必要に応じて0.05～0.1 mg/kg/hr ずつ増量, 最大投与量 0.4 mg/kg/hr			代謝・排泄が遅延し、作用が強く又は長くあらわれるおそれがある(添)				腎機能正常者と同じ(EO)		活性代謝物が蓄積するため、維持量を50%に減量(EO)	
	レベチラセタム	16	イーケブラ点滴静注	○			【腎機能指標:eCCr(J or E)】 ①経口投与から切り替える場合: 経口投与と同じ1日量及び投与回数 ②経口投与に先立ち投与する場合: 1回500 mg を1日2回, 最大1回1,500 mg を1日2回, いずれの場合も15分かけて点滴静注。増量は2週間以上の間隔をあけて1日1,000 mg 以下ずつ ③てんかん重積状態: 1回1,000～3,000 mg を静注(投与速度2～5 mg/kg/min)。最大1日3,000 mg [CCr 50mL/min以上80mL/min未満] 1回500 mg を1日2回, 最大1回1,000 mg を1日2回			1回250 mg を1日2回, 最大1回750 mg を1日2回		1回250 mg を1日2回, 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, HD患者はHD後に1回250 mg, 最大1回500 mgを補充			
		17	イーケブラ錠・ドライシロップ		【腎機能指標:eCCr(J or E)】 1回500 mg を1日2回, 最大1回1,500 mg を1日2回。増量は2週間以上の間隔をあけて1日1,000 mg 以下ずつ [CCr 50mL/min以上80mL/min未満] 1回500 mg を1日2回, 最大1回1,000 mg を1日2回												
パーキンソン病治療薬(ドパミン受容体作動薬)	ブラミベキソール塩酸塩水和物	18	ビ・シフロール錠	×			【腎機能指標:eCCr(J or E)】 ①パーキンソン病: 1日0.25 mg より開始し, 2週目に1日0.5 mg とし, 1週間毎に1日量として0.5 mg ずつ増量。標準維持量1日1.5～4.5 mg。1日量が1.5 mg 未満は分2, 朝夕食後, 1.5 mg 以上は分3, 毎食後。最大1日4.5 mg ②中等度から高度の特発性レストレスレッグス症候群: 1日1回0.25 mg を就寝2～3時間前。1日0.125 mg より開始し, 1日0.75 mg を超えない範囲で適宜増減するが, 増量は1週間以上の間隔をあける			①初回1日0.25 mg を分2。最大1日2.25 mg を分2 ②減量の必要はない(添) 増量は14日かける(FDA)		①初回1日1回0.125 mg, 最大1日1回1.5 mg ②有効性及び安全性は確立していないため, 治療上の有益性と危険性を考慮して慎重に判断する		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			
		19	ミラペックスLA錠		禁	【腎機能指標:eCCr(J or E)】 1日1回0.375 mg, 食後から開始し, 2週目に1日0.75 mg とし, 1週間毎に1日0.75 mg ずつ増量, 標準維持量1日1.5～4.5 mg, 最大1日4.5 mg			治療開始1週間は0.375 mgを隔日投与し, その後は1日1回投与。必要に応じて1週間毎に0.375 mg ずつ漸増, 最大1日1回2.25 mg		禁忌(徐放性製剤のため, 副作用が増強, 遅延しやすい) 状態を観察しながら速効錠であるビ・シフロール錠を慎重投与						
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	20	シンメトレル錠・細粒	×		禁	【腎機能指標:標準化mCCr(J)】 ①パーキンソン症候群: 初期量1日100 mg を分1～2, 1週間後に維持量1日200 mg を分2, 最大1日量300 mg を分3 ②脳梗塞後遺症: 1日100～150 mg を分2～3 ③A型インフルエンザウイルス感染症: 1日100 mg を分1～2。高齢者及び腎障害のある患者では投与量の上限を1日100 mg とする			①②③CCr: 35～75 mL/min/1.73m ² 1日1回100mg, CCr 25～35 mL/min/1.73m ² 1回100mg を2日毎, CCr 15～25 mL/min/1.73m ² 1回100 mg を3日毎(添) 1回100 mg を2～3日毎(Drug Prescribing in Renal Failure, 2007) A型インフルエンザウイルス感染症には, 他剤の使用を優先する(EO)		①②③1回100 mg を7日毎(Drug Prescribing in Renal Failure, 2007)		禁忌			
レストレスレッグス症候群治療薬	ガバペンチンエナカルビル	21	レグナイト錠	○		禁	【腎機能指標:eCCr(J or E)】 1日1回600 mg, 夕食後 [60≤CCr<90 mL/min] 1日1回300 mg, 最大1日1回 600mg(添) 1日1回600 mg(FDA)			1日1回300 mg(添) 1日1回300 mg から開始し, 必要に応じて最大1日1回600 mg(FDA)		禁忌(活性代謝物であるガバペンチンの排泄が遅延し, 血漿中濃度が上昇するおそれがある) [CCr 15～29 mL/min]1日1回300 mg(FDA) [CCr < 15 mL/min]2日に1回300 mg(FDA) [HD]推奨されない(FDA)					

分類	薬剤名			透析性	禁忌	腎障害	常用量			GFRまたはCCr(mL/min)								HD(血液透析) PD(腹膜透析)							
	一般名	番号	商品名				>80	70	60	50	40	30	20	10	>										
							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									
アルツハイマー型認知症治療薬(NMDA受容体拮抗薬)	メマンチン塩酸塩	22	メマリー錠・OD錠・ドライシロップ	×			【腎機能指標：eCCr (J or E)】 1日1回5 mg から開始し、1週間に5 mg ずつ増量し、維持量として1日1回20 mg			腎機能正常者と同じ (添) 維持量として1日1回10～20 mg (EO) 軽度 (CCr 50～80 mL/min)、中等度 (CCr 30～49 mL/min) の腎障害患者のAUCは、それぞれ健常者の1.6、2.0倍になる				維持量として1日1回10 mg まで 重度 (CCr 5～29 mL/min) の腎障害患者のAUCは、健常者の2.3倍になる											
自律神経作用薬 (コリンエステラーゼ阻害薬)	ジスチグミン臭化物	23	ウブレチド錠/ジスチグミン臭化物錠	不明			①手術後及び神経因性膀胱などの低緊張性膀胱による排尿困難: 1日5mg ②重症筋無力症: 1日5～20 mg を分1～4			①1日1回2.5～5 mg (EO) ②1日1回2.5～10 mg (EO)				①1日1回2.5 mg (EO) ②1日1回2.5～5 mg (EO)											
	ネオスチグミンメチル硫酸塩	24	ワゴスチグミン注	○			①重症筋無力症、クラーレ剤による遅延性呼吸抑制、手術後及び分娩後の腸管麻痺・排尿困難: 1回0.25～1.0 mg を1日1～3回皮下注又は筋注 ②非脱分極性筋弛緩剤の作用の拮抗: 1回0.5～2.0 mg を緩徐に静注			50%に減量 (Renal Pharmacotherapy 2nd ed, 2021)				排泄が遅延し、作用が増強・持続するおそれがある (添) 25%に減量 (Renal Pharmacotherapy 2nd ed, 2021)											
	ネオスチグミンメチル硫酸塩・アトロピン硫酸塩水和物配合	25	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			本剤は投与せず、ネオスチグミン製剤、アトロピン製剤により、個別に用法・用量の調節を行う (EO)				排泄が遅延し、作用が増強・持続するおそれがある (添)											
	ピリドスチグミン臭化物	26	メスチノン錠	不明			1日180 mg を分3			高い血中濃度が持続するおそれがある (添) 35%に減量 (Renal Pharmacotherapy 2nd ed, 2021)				20%に減量 (Renal Pharmacotherapy 2nd ed, 2021)											
ミオクロヌス治療薬	ピラセタム	27	ミオカーム内服液	○	禁		【腎機能指標：eCCr (J)】 1回12 mL を1日3回、3～4日間。その後病態に合わせて、1回3 mLずつ1日3回の割合で3～4日毎に増量。最高量は1回21 mL を1日3回			通常量の1/2		通常量の1/4		禁忌											
全身麻酔薬	ミダゾラム	28	ドルミカム注射液	×			添付文書参照			代謝・排泄が遅延し、作用が強く又は長くあらわれるおそれがある (添)								腎機能正常者と同じ (EO)				活性代謝物が蓄積するため、維持量を50%に減量 (EO)			
強心配糖体	ジゴキシン	29	ジゴシン注	×			急速飽和療法: 1回0.25～0.5 mg を2～4時間毎に静注。比較的急速飽和療法・緩徐飽和療法も可 維持療法: 1日0.25 mg を静注			経口用量の70%程度 (維持療法: 約0.09 mg を24時間毎) に減量し、心拍数や血中濃度を測定し、適宜調整する (EO)				経口用量の70%程度 (維持用法: 約0.09 mg を48時間毎) に減量し、心拍数や血中濃度を測定し、適宜調整する (EO)		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)									
		30	ジゴシン錠・散・エリキシル/ジゴキシンKY錠・ハーフジゴキシンKY錠/ジゴキシン錠				急速飽和療法: 初回0.5～1.0 mg、以後0.5 mg を6～8時間毎。比較的急速飽和療法・緩徐飽和療法も可。 維持療法: 1日0.25～0.5 mg			維持療法: 0.125 mg を24時間毎 (EO) 維持療法: CCr ≥ 30 の患者では、1日1回0.125 mg、CCr < 30 の患者では、1日1回0.0625 mg (BMC Pharmacol Toxicol 23: 14, 2022)				維持療法: 0.125 mgを48時間毎 (EO)		維持療法: 0.125 mg を週3～4回 (EO)									
	メチルジゴキシン	31	ラニラピッド錠	×			急速飽和療法: 初回0.2～0.3 mg、以後1回0.2 mg を1日3回。比較的急速飽和療法・緩徐飽和療法も可 維持療法: 1日0.1～0.2 mg			維持療法: 0.05～0.1 mg を24時間毎 (EO)				維持療法: 0.025～0.05mgを24～48時間毎 (EO)		維持療法: 0.05 mg を週3～4回 (EO)									

分類	薬剤名			透析性	禁忌	腎障害	常用量			GFRまたはCCr(mL/min)							HD(血液透析) PD(腹膜透析)	
	一般名	番号	商品名				>80	70	60	50	40	30	20	10>				
							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		
強心配糖体	デスラノシド	32	ジギラノゲン注	×			急速飽和療法(飽和量: 0.8～1.6 mg): 初回0.4～0.6 mg, 以後0.2～0.4 mg を2～4時間毎に静注又は筋注 比較的急速飽和療法: 1日0.4～0.6 mg を静注又は筋注。十分効果のあらわれるまで2～4日間続ける維持療法: 1日0.2～0.3mg を静注又は筋注			減量の必要はあるが, 薬物動態が解明されていないため不明 (EO)								
強心薬	オルプリノン塩酸塩水和物	33	コアテック注	不明			初回10 µg/kg を5分間をかけて緩徐に静注し, 引き続き0.1～0.3 µg/kg/min で点滴静注。0.4 µg/kg/min まで増量可			t _{1/2} が長くなるので, 0.1 µg/kg/min から開始し慎重投与 (添) 1/3～1/2 に減量 (EO)				0.045 µg/kg/min 程度で, 有効治療域20 ng/mL となる (TDM研究 16: 395-398, 1999)				
	ミルリノン	34	ミルリーラ注射液	○			初回50 µg/kg を10分かけて静注し, 引き続き0.5 µg/kg/min で点滴静注。0.25～0.75 µg/kg/minの範囲で増減。点滴静注から開始しても可。48時間を超えて投与するときは慎重投与。			0.25 µg/kg/min から開始するなど慎重投与。Scr > 3.0 mg/dL の患者では特に注意する (添) CCr 50 mL/min/1.73m ² では投与速度0.43 µg/kg/min, CCr 40 mL/min/1.73m ² では投与速度0.38 µg/kg/min, CCr 30 mL/min/1.73m ² では投与速度0.33 µg/kg/min, CCr 20 mL/min/1.73m ² では投与速度0.28 µg/kg/min, CCr 10 mL/min/1.73m ² では投与速度0.23 µg/kg/min, CCr 5 mL/min/1.73m ² では投与速度0.20 µg/kg/min (FDA)								
β遮断薬	アテノロール	35	テノーミン錠	○		○	1日1回50 mg, 最大1日1回100mg			1日1回25～50 mg (EO)		投与間隔をのぼすなど慎重に投与 (添) 最大1日50 mg (FDA) 1日1回25 mg (EO)				最大1日おきに50 mg (FDA) 1日1回12.5 mg (EO)	1回25 mg を週3 回HD後 (Kidney Int 55: 1528-1535, 1999) PDでは1回25 mg を週3回 (EO)	
ループ利尿薬	フロセミド	36	ラシックス注				①高血圧症, 悪性高血圧, 心性浮腫, 腎性浮腫, 肝性浮腫, 脳浮腫, 尿路結石排出促進: [20 mg]1日1回20 mg を静注又は筋注 ②急性又は慢性腎不全による乏尿: [100 mg]1回20～40 mg を静注し, 利尿反応のないことを確認後, 1回100 mg を静注。投与後2時間以内に約40 mL/hr以上の尿量が得られない場合には用量を漸増。最大1回500 mg, 最大1日1,000 mg。投与速度は4 mg/min 以下			腎機能正常者と同じ。ただし, 重篤な腎障害患者では, 腎機能を更に悪化させるおそれがある 無尿の患者は禁忌 (効果が期待できない) (添) 腎機能不全の場合には大量に用いることもあるが, 血清濃度が50 µg/mL以上で聴覚障害が起こる可能性があるため, 1回7.5 mg/kg を超えないようにする (EO)								
炭酸脱水酵素阻害薬	アセタゾラミド	37	ダイアモックス注射用	×	禁	○	①緑内障: 1日250 mg～1 g を分割投与 ②てんかん: 1日250～750 mg を分割投与 ③肺気腫における呼吸性アシドーシスの改善: 1日1回250～500 mg ④メニエル病及びメニエル症候群: 1日1回250～750 mg いずれも静注又は筋注			1回125 又は250 mg を1日2回 (EO)				1回125 mg を1日1～2回 (EO)	1日1回125 mg (EO)	1回125 mg を週3 回 (EO)		
		38	ダイアモックス錠・末				①緑内障: 1日250～1,000 mg を分割投与 ②てんかん: 1日250～750 mg を分割投与 ③肺気腫における呼吸性アシドーシスの改善, 心性・肝性浮腫: 1日1回250～500 mg ④月経前緊張症: 1日1回125～375 mg を月経前5～10日間又は症状が発現した日から投与 ⑤メニエル病及びメニエル症候群: 1日1回250～750 mg ⑥睡眠時無呼吸症候群: [錠のみ]1日250～500 mg を分割投与			腎機能低下患者ではTDM対象薬ではないが, 血中濃度の測定が可能な環境ではTDMの実施が推奨される (EO)								

分類	薬剤名			透 析 性	禁 忌	腎 障 害	常用量			GFRまたはCCr(mL/min)						HD(血液透析) PD(腹膜透析)
	一般名	番 号	商品名				>80	70	60	50	40	30	20	10>		
							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		
肺高血圧症治療薬 (PDE-5阻害薬)	タダラフィル	39	アドシルカ錠	×	禁		【腎機能指標：eCCr (J or E)】 1日1回40 mg [CCr: 31～80 mL/min] 1日1回20 mg 軽度 (CCr 51～80 mL/min), 中等度 (CCr 31～50 mL/min) 腎障害患者のAUCは、それぞれ健常者の2.1～2.2, 1.7～2.1倍に増加する					禁忌 (血中濃度が上昇すること, 使用経験が限られていること及び透析によるCLの促進は期待されない)				
抗不整脈薬 (クラスⅠa群)	ジソピラミドリン酸塩	40	リスモダンP静注	個人差あり	禁		1回50～100 mg (1～2 mg/kg) を5分以上かけ緩徐に静注			適宜減量 (EO)					1日100 mg まで。1回量は常用量と同じ (EO)	
		41	リスモダンR錠				1回150 mg を1日2回			徐放性製剤のた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	42	リスモダンカプセル				1回100 mg を1日3回			1回100 mg を1日1～2回 (Renal Pharmacotherapy 2nd ed 2021)					1回100 mg を24～48時間毎 (Renal Pharmacotherapy 2nd ed 2021)	
	シベンゾリンコハク酸塩	43	シベノール静注	×	禁		1回1.4 mg/kg を2～5分かけて静注			少量を投与するなど投与量に十分に注意し、慎重に観察しながら投与する (添) 適宜減量 (EO)					禁忌 (低血糖などの重篤な副作用を起こしやすい)	
		44	シベノール錠				1日300 mg を分3, 1日450 mgまで増量可			少量から開始するなど投与量に十分に注意し、頻回に心電図検査を実施し、慎重に観察しながら投与する (添) 1回50 mg を1日1～2回 (Pharma Medica 20: 155-161, 2002) 1日1回50 mg (Pharma Medica 20: 155-161, 2002) 1日1回25 mg (Pharma Medica 20: 155-161, 2002) 軽度～中等度 (Scr 1.3～2.9 mg/dL), 高度 (Scr 3.0 mg/dL以上) 腎障害患者のt _{1/2} は、それぞれ健常者の約1.5, 3倍になる						
	プロカインアミド塩酸塩	45	アミサリン注	○		静注: 200～1,000 mg を50～100 mg/minの速度で投与。最大注入総量1,000 mg 筋注: 1回500 mg を4～6時間毎			1 回200～400 mg を12時間毎 (EO)					投与量を減量するか投与間隔をあけて使用する。 血中濃度が上昇することがある (添) 1 回200～400 mg を12～24時間毎 (EO)		
		46	アミサリン錠			1 回250～500 mg を3～6時間毎			1 回250～500mg を12時間毎 (EO)					投与量を減量するか投与間隔をあけて使用する。 血中濃度が上昇することがある (添) 1 回250～500 mg を12～24時間毎 (EO)		
抗不整脈薬 (クラスⅠc群)	ビルシカイニド塩酸塩水和物	47	サンリズム注射液	△ 20 %			①期外収縮: 1回0.75 mg/kg ②頻拍: 1回1.0 mg/kg いずれも10分間で徐々に静注			血中濃度が高くなりやすく、また高い血中濃度が持続するおそれがある (添) 適宜減量 (EO)						
		48	サンリズムカプセル			1日150 mg を分3, 1日225 mg まで増量可 高齢者では、1回25 mg から開始する			投与量を減量するか、投与間隔をあけて使用する。また、頻回に心電図検査を実施する (添) 1日1回50 mg (EO) 1日1回25 mg (EO) 1回25 mg を48時間毎 (EO) CCr 20～49 mL/min, CCr < 20 mL/min の腎障害患者のt _{1/2} は、それぞれ健常者の約2, 5倍になる					1日25 mg から開始 (添) 1回25 mg を48時間毎 (Pharma Medica 21: 165-171, 2003)		

分類	薬剤名			透析性	禁忌	腎障害	常用量			GFRまたはCCr(mL/min)							HD(血液透析) PD(腹膜透析)
	一般名	番号	商品名				>80	70	60	50	40	30	20	10>			
							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	
抗不整脈薬(クラスⅢ群)	ソタロール塩酸塩	49	ソタコール錠	○	禁		1日80mg から開始し、1日320 mg まで漸増、分2			Scr 1.2～2.2 mg/dL: 通常用量の3/4, Scr 2.3～3.3 mg/dL: 通常用量の1/2, Scr: 3.4～5.6 mg/dL: 通常用量の1/4 (添) 初回80 mg、その後、CCr 30～59 mL/minでは24時間毎、CCr 10～29 mL/minでは36～48時間毎。少なくとも5回の投与後に漸増 (FDA) 1/3～2/3に減量 (EO)				禁忌 (腎臓から排泄されるため、血中濃度が高くなることにより、重篤な副作用が発現するおそれがある)			
ヘパリン製剤	エノキサパリンナトリウム	50	クレキササン皮下注キット	×	禁		【腎機能指標:eCCr (J or E)】 1回2,000 IUを、原則として12時間毎に1日2回、連日皮下注			1日1回2,000 IU 抗第Xa因子活性のAUCは、健常者の1.2倍になる		禁忌 (重度の腎障害では血中濃度が上昇し、出血の危険性が増大するおそれがある) 抗第Xa因子活性のAUCは、健常者の1.65倍になる					
ヘパリノイド	ダナパロイドナトリウム	51	オルガラン静注	×			1回1,250抗第Xa因子活性単位を12時間毎に静注			SCr 2 mg/dL 以上の場合は減量もしくは投与間隔を延ばす、又は投与の中止を考慮する				治療上やむを得ないと判断される場合を除き、投与しない。排泄遅延により、出血を起こすおそれがある。また、投与中にHDが必要な状態に至った場合には速やかに投与を中止する。			
合成Xa阻害薬	フォンダパリヌクスナトリウム	52	アリクストラ皮下注	×	禁		【腎機能指標:eCCr (J or E)】 ①急性肺血栓塞栓症及び急性深部静脈血栓症の治療: [5, 7.5 mg] 以下の用量を1日1回皮下注。体重50 kg未満5 mg, 体重50～100 kg7.5 mg, 体重100 kg超10 mg ②静脈血栓塞栓症の発症抑制: [1.5, 2.5 mg]1日1回2.5 mg, 皮下注			①体重100 kg超では、1日7.5 mg への減量を考慮 ②1日1回2.5 mgで出血の危険が高い場合、1日1回1.5 mg を皮下注		①禁忌 (腎排泄性であり血中濃度が上昇し出血のリスクが増す) ②1日1回1.5 mg を皮下注		①②禁忌 (腎排泄性であり血中濃度が上昇し出血のリスクが増す)			
DOAC (Xa阻害薬)	アビキサバン	53	エリキュース錠	×	禁	○	【腎機能指標:eCCr (E)】 ①非弁膜症性心房細動患者における虚血性脳卒中及び全身性塞栓症の発症抑制: 1回5 mg を1日2回。80歳以上、体重60kg以下、SCr 1.5 mg/dL以上の3項目のうち2つ以上に該当する患者は、1回2.5 mg を1日2回 ②静脈血栓塞栓症の治療及び再発抑制: 1回10 mg を1日2回、7日間投与後、1回5 mg を1日2回			①②出血の危険性が増大するおそれがある (添) ①1回2.5 mg を1日2回への減量を考慮する (EO) ②腎機能正常者と同じだが、適応について慎重に判断し、減量も考慮する (EO) AUCは、健常者の1.3倍になる		①出血の危険性が増大するおそれがある (添) ②禁忌 (使用経験が少ない) (添) ①1回2.5 mg を1日2回 (EO) AUCは、健常者の1.4倍になる		①②禁忌 (使用経験がない)			
	エドキサバントシル酸塩水和物	54	リクシアナ錠・OD錠	×	禁	○	【腎機能指標:eCCr (E)】 ①非弁膜症性心房細動患者における虚血性脳卒中及び全身性塞栓症、静脈血栓塞栓症の治療及び再発抑制: 体重に応じて次の用量を1日1回。60 kg以下30 mg, 60 kg超60 mg なお、P-gp 阻害薬との併用時は1日1回30 mgに減量を考慮。また、出血リスクが高い高齢者は、1日1回15 mg に減量可 ②下肢整形外科手術施行患者における静脈血栓塞栓症発症抑制: 体重に関係なく1日1回30 mg なお、P-gp 阻害薬との併用時は1日1回15 mgに減量を考慮			①1日1回30 mg ②1日1回15 mg AUCは、健常者の1.8倍になる		①適否を慎重に判断し、1日1回30 mg。高齢者では1日1回15 mg を考慮 ②禁忌 AUCは、健常者の1.9倍になる		①②禁忌 (使用経験がなく、ベネフィットを上回る出血のリスクが生じるおそれがある)			
	リバーロキサバン	55	イグザレルト錠・OD錠・細粒分包	×	禁	○	【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血性脳卒中及び全身性塞栓症の発症抑制: 1日1回15 mg ②[10, 15 mg]静脈血栓塞栓症の治療及び再発抑制: 発症後の初期3週間は1回15 mgを1日2回、その後1日1回15 mg ③[2.5 mg]下肢血行再建術施行後の末梢動脈疾患患者における血栓・塞栓形成の抑制: 1回2.5 mg を1日2回			①1日1回10mg ②腎機能正常者と同じだが、適否を慎重に判断し、減量も考慮する (EO) ③適否を慎重に判断し、腎機能正常者と同じ AUCは、健常者の1.5倍になる		①適否を慎重に判断し、1日1回10mg ②禁忌 (使用経験がない) ③適否を慎重に判断し、腎機能正常者と同じ AUCは、健常者の1.6倍になる		①②③禁忌 (使用経験がない)			

分類	薬剤名			透 析 性	禁 忌	腎 障 害	常用量			GFRまたはCCr(mL/min)							HD(血液透析) PD(腹膜透析)				
	一般名	番 号	商品名				>80		70	60		50		40		30		20		10>	
							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
DOAC(トロンビン直接阻害薬)	ダビガトランエテキシラートメタンスルホン酸塩	56	ブラザキサカプセル	○	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(ペラパミル、シクロスポリン、キニジン、リトナビル、ネルフィナビル等)併用患者、70歳以上の患者、消化管出血の既往のある患者では、1回110 mgを1日2回を考慮				1回110 mgを1日2回 経口P-gp阻害薬併用患者には投与を避ける ただし、Giusti-Hayton法による計算では1日220 mgの投与量自体が過量投与である可能性あり(EO) 経口P-gp阻害薬(ペラパミル)併用時は、2時間の投与間隔をあげる、もしくは1回75 mgを1日2回へ減量する(CPT Pharmacometrics Syst Pharmacol 8: 118-126, 2019) AUCは、健常者の3.2倍になる				禁忌(血中濃度が上昇し、出血の危険性が増大する) AUCは、健常者の6.3倍になる						
抗血栓性末梢循環改善剤	バトロキシピン	57	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				薬物動態データがほとんどなく不明(EO)				禁忌(代謝等に影響を与えるおそれがある)						
脳梗塞治療薬 (脳循環・代謝賦活薬)	アマンタジン塩酸塩	58	シンメトレル錠・細粒	×	禁		【腎機能指標:標準化mCCr(J)】 ①脳梗塞後遺症:1日100～150 mgを分2～3 ②パーキンソン症候群:初期量1日100 mgを分1～2、1週間後に維持量1日200 mgを分2、最大1日量300 mgを分3 ③A型インフルエンザウイルス感染症:1日100 mgを分1～2。高齢者及び腎障害のある患者では投与量の上限を1日100 mgとする				①②③CCr: 35～75 mL/min/1.73m ² 1日1回100mg, CCr 25～35 mL/min/1.73m ² 1回100mgを2日毎, CCr 15～25 mL/min/1.73m ² 1回100 mgを3日毎(添) 1回100 mgを2～3日毎(Drug Prescribing in Renal Failure, 2007) A型インフルエンザウイルス感染症には、他剤の使用を優先する(EO)				①②③1回100 mgを7日毎(Drug Prescribing in Renal Failure, 2007)		禁忌				
ヒスタミン(H ₂)受容体拮抗薬	シメチジン	59	タガメット注	○	○		【腎機能指標:eCCr(J)】 ①上部消化管出血、侵襲ストレスによる上部消化管出血の抑制:1回200 mgを1日4回、6時間間隔で緩徐に静注又は点滴静注 ②麻酔前投薬:1回200 mgを麻酔導入1時間前に筋注				1回200 mgを1日3回(8時間毎)		1回200 mgを1日2回(12時間毎)		1日1回200 mg, HD患者のHD日はHD後に投与						
		60	タガメット錠/カイロック細粒				【腎機能指標:eCCr(J)】 ①胃潰瘍、十二指腸潰瘍:1日800 mgを分2、朝食後・就寝前。1日量を分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、逆流性食道炎、上部消化管出血:1日800 mgを分2、朝食後・就寝前。1日量を分4(毎食後・就寝前)も可 ③急性胃炎、慢性胃炎の急性増悪期:1日400 mgを分2、朝食後・就寝前。1日量を1回(就寝前)も可				1回200 mgを1日3回(8時間毎)		1回200 mgを1日2回(12時間毎)		1日1回200 mg, HD患者のHD日はHD後に投与						
	ニザチジン	61	アシノン錠	○			①胃潰瘍、十二指腸潰瘍:[75, 150 mg]1回150 mgを1日2回、朝食後・就寝前。1日1回300 mg、就寝前も可 ②逆流性食道炎:[75, 150 mg]1回150 mgを1日2回、朝食後・就寝前 ③急性胃炎、慢性胃炎の急性増悪期:[75 mg]1回75 mgを1日2回、朝食後・就寝前				血中濃度が持続するので、投与量を減するか投与間隔をあけて使用する(添) 1日1回150 mg。もしくは、1回75 mgを1日2回(EO) ①②1日1回150 mg(FDA) CCr 10～49 mL/min, CCr<10 mL/minの腎障害患者のt _{1/2} は、それぞれ健常者の2.6, 3.3倍になる				1日1回75 mg(EO) ①②2日に1回150 mg(FDA)		1日1回75 mg又は1回150 mgを週3回、HD後に投与(EO)				

分類	薬剤名			透 析 性	禁 忌	腎 障 害	常用量			GFRまたはCCr(mL/min)							HD(血液透析) PD(腹膜透析)
	一般名	番 号	商品名				>80	70	60	50	40	30	20	10	>		
							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	
ヒスタミン (H ₂) 受 容体拮抗薬	ファモチジン	62	ガスター注射液	○		○	【腎機能指標:eCCr (J)】 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 ②麻酔前投薬: 1回20 mg を麻酔導入1時間前に筋 注			1日20 mg を分1～2		1回10 mg を2日に1回又は1日1回5 mg		1日1回5 mg 又は1回10 mg を週3回, HD後に投与			
		63	ガスター錠・D錠・散				【腎機能指標:eCCr (J)】 ①胃潰瘍, 十二指腸潰瘍, 吻合部潰瘍, 上部消化 管出血, 逆流性食道炎, Zollinger-Ellison症候群: 1 回20 mg を1日2回, 朝・夕食後又は就寝前。1日1 回40 mg, 就寝前も可 ②急性胃炎, 慢性胃炎の急性増悪期: 1回10 mg を 1日2回, 朝・夕食後又は就寝前。1日1回20 mg, 就 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 mg		1日1回10 mg 又は1回20 mg を週3回, HD後に投与			
ヒスタミン (H ₂) 受 容体拮抗薬	ロキサチジン酢酸エス テル塩酸塩	64	アルタット静注用	×			①上部消化管出血: 1回75 mg を1日2回, 緩徐に静 注又は点滴静注。 ②麻酔前投薬: 1回75 mg を麻酔導入1時間前に静 注			血中濃度が持続するので, 投与量を減ずるか投与間隔をあけて使用する (添) 1回37.5 mg を1日2回 (EO)		1日1回25 mg (EO)		1日1回25 mg 又は75 mg を週3回, HD後に投与 (EO)			
		65	アルタットカプセル・細粒				①胃潰瘍, 十二指腸潰瘍, 吻合部潰瘍, 逆流性食 道炎: 1回75 mg を1日2回, 朝食後・就寝前又は夕 食後。1日1回150 mg, 就寝前も可。 ②Zollinger-Ellison症候群: 1回75 mg を1日2回, 朝 食後・就寝前又は夕食後。 ③麻酔前投薬: 1回75 mg を2回, 手術前日就寝前 及び当日麻酔導入2時間前。 ④急性胃炎, 慢性胃炎の急性増悪期: 1回75 mg を 1日1回, 就寝前又は夕食後			血中濃度が持続するので, 投与量を減ずるか投与間隔をあけて使用する (添) 1日1回75 mg (EO) CCr 30～59 mL/min, CCr<30 mL/min の腎障害患者のAUCは, それぞれ健常者の2.1, 5.5倍になる		1日1回37.5 mg (EO)		1日1回37.5 mg 又は75 mg を週3回, HD後に投与 (EO)			
消化管運動調整 薬	メトクロプラミド	66	プリンペラン注射液	×			1回10 mg を1日1～2回, 筋注又は静注			高い血中濃度が持続するおそれがある (添) CCr<40 mL/min の患者では, 50%に減量して開始し, 適宜増減 (FDA) 総CLが健常者の30%に低下し, それは腎クリアランスの変化ではなく, 代謝障害や腸肝循環の変化によることを示唆する報告があ る (Eur J Clin Pharmacol 19: 437 - 441, 1981)							
		67	プリンペラン錠・細粒・シロップ				×			1日10 ～ 30 mg を分2～3, 食前			高い血中濃度が持続するおそれがある (添) 75%に減量 (Renal Pharmacotherapy 2nd ed, 2021) 総CLが健常者の30%に低下し, それは腎クリアランスの変化ではなく, 代謝障害や腸肝 循環の変化によることを示唆する報告がある (Eur J Clin Pharmacol 19: 437 - 441, 1981)		50%に減量 (Renal Pharmacotherapy 2nd ed, 2021)		
経口腸管洗浄薬	リン酸二水素ナトリウ ム一水和物・無水リン 酸水素二ナトリウム配 合	68	ビジクリア配合錠	配 合 剤	禁	○				大腸内視鏡検査開始の4～6時間前から1回5錠ず つ, 約200 mL の水とともに15分毎に計10回			リン酸又はナトリウムの排泄が遅延し, 腎機能障害 の悪化や, 急性リン酸腎症(腎石灰沈着症)等が発 現するおそれがある		禁忌(吸収されたリンの排泄が遅延し, 血中リン濃度の上昇が持続するおそれ があり, 腎機能障害, 急性リン酸腎症(腎石灰沈着症)を悪化させるおそれがある)		
ビグアナイド系薬	ブホルミン塩酸塩	69	ジベトス錠/ブホルミン塩酸塩腸 溶錠	○	禁	○	1日100 mg を分2～3, 食後, 最大 1日150 mg		禁忌(低血糖のみでなく乳酸アシドーシスの危険がある)								

分類	薬剤名			透析性	禁忌	腎障害	常用量			GFRまたはCCr(mL/min)							HD(血液透析) PD(腹膜透析)	
	一般名	番号	商品名				>80	70	60	50	40	30	20	10>				
							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		
ビグアナイド系薬	メトホルミン塩酸塩	70	グリコラン錠	○	禁	○	【腎機能指標:標準化eGFR】 1日500 mg を分2～3, 食後, 最大1日750 mg。			少量より開始し, 最大1日750 mg を分2～3 eGFR 30 mL/min/1.73m ² 以上45 mL/min/1.73m ² 未満の患者では, 治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与する。			禁忌 (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)					
		71	メトグルコ錠				【腎機能指標:標準化eGFR】 ①1日500 mg を分2～3, 食直前又は食後より開始し, 維持量は1日750～1,500 mg, 最大1日2,250 mg ②多嚢胞性卵巣症候群における排卵誘発, 多嚢胞性卵巣症候群の生殖補助医療における調節卵巣刺激: 他の排卵誘発薬もしくは卵巣刺激薬との併用で, 1日1回500 mg より開始し, 適宜増量。1日1,500 mg を超えない範囲で分2～3			①少量より開始し, 最大1日1,500 mg を分2～3 ①治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与する。 少量より開始し, 最大1日750 mg を分2～3								
テトラヒドロトリアジン (グリミン) 系薬	イメグリミン塩酸塩	72	ツイミーン錠	不明			【腎機能指標:標準化eGFR】 1回1,000 mg を1日2回, 朝夕 軽度 (eGFR: 60～89 mL/min/1.73m ²), 中等度 (eGFR: 30～59 mL/min/1.73m ²), 重度 (eGFR: 15～29 mL/min/1.73m ²) 腎障害患者のAUCは, それぞれ健常者の1.5, 1.8, 5.0 (50%減量投与時のAUCより算出) 倍になる			腎機能正常者と同じ (添) 少量より開始 (EO)		推奨されない, 腎障害の程度に応じて排泄が遅延し, 血中濃度が上昇する。有効性及び安全性を指標とした臨床試験が実施されていない (添) eGFR 15～45 mL/min/1.73m ² の患者では, 1回500 mg を1日2回 (Clin Transl Sci 15: 1014-1026, 2022)						
スルホニル尿素 (SU) 薬	アセトヘキサミド	73	ジメリン錠	×	禁		1日250 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1,000 mg			低血糖を起こすおそれがある			禁忌 (低血糖を起こすおそれがある)					
	グリベンクラミド	74	オイグルコン錠	×	禁		1日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											
	グリメピリド	75	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											
	クロルプロパミド	76	クロルプロパミド錠	×	禁		1日1回100～125 mg を朝食前又は食後, 最大1日500 mg											
速効型インスリン分泌促進薬	ナテグリニド	77	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。活性代謝物が蓄積することによって, 低血糖を起こすおそれがある。			禁忌 (活性代謝物が蓄積することによって低血糖が起こりやすい)					
DPP-4阻害薬	シタグリブチンリン酸塩水和物	78	ジャヌビア錠/グラクティブ錠	×			【腎機能指標:eCCr (J or E)】 1日1回50 mg。最大1日1回100 mg			1日1回25 mg, 最大1日1回50 mg AUCは, 健常者の2.3倍になる		1日1回12.5 mg, 最大1日1回25 mg 重度 (CCr<30 mL/min/1.73m ²) 腎障害患者, HD患者のAUCは, それぞれ健常者の3.8, 4.5倍になる						
	アログリブチン	79	ネシーナ錠	×			【腎機能指標:eCCr (J or E)】 1日1回25 mg			1日1回12.5 mg AUCは, 健常者の2.1倍になる		1日1回 6.25 mg 高度 (Ccr<30 mL/min) 腎障害, HD患者のAUCは, それぞれ健常者の3.2, 3.8倍になる						
	オマリグリブチン	80	マリゼブ錠	×			【腎機能指標:標準化eGFR】 1回25 mg を1週間に1回			腎機能正常者と同じ AUCは, 健常者の1.3倍になる			1回12.5 mg を1週間に1回 重度 (eGFR<30 mL/min/1.73m ²) 腎障害患者, HD患者のAUCは, それぞれ健常者の1.6, 2.0倍になる					

分類	薬剤名			透 析 性	禁 忌	腎 障 害	常用量			GFRまたはCCr(mL/min)						HD(血液透析) PD(腹膜透析)	
	一般名	番 号	商品名				>80	70	60	50	40	30	20	10>			
							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
DPP-4阻害薬	トラグリブチンコハク酸塩	81	ザファテック錠	×			【腎機能指標：eCCr (E)】 1回100 mg を1週間に1回			1回50 mg を1週間に1回 AUCは、健常者の約2.1倍になる		25 mg を1週間に1回 高度 (CCr< 30 mL/min) 腎障害患者、HD患者のAUCは、それぞれ健常者の3.0、3.7倍になる					
GLP-1受容体作動薬	エキセナチド	82	バイエッタ皮下注ペン	×	禁	○	【腎機能指標：eCCr (J or E)】 1回5 μg を1日2回朝夕食前に皮下注、投与開始後から1ヵ月以上の経過観察後、1回10 μg を1日2回に増量可			1日1回5～10 μg (EO) CLが36%低下し、t _{1/2} が約2.2倍になる		禁忌 (消化器系副作用による忍容性が認められていない) 透析患者では、CLが84%低下し、t _{1/2} が約4.1倍になる					
チアゾリジン系薬・ビグアナイド系薬配合	ピオグリタゾン塩酸塩・メトホルミン塩酸塩配合	83	メタクト配合錠LD・HD	配合剤	禁		【腎機能指標：標準化eGFR】 1日1回1錠、朝食後			乳酸アシドーシス等の発現リスクが高くなる可能性がある (添) 本剤は投与せず、ピオグリタゾン製剤及びメトホルミン製剤により、個別に用法・用量の調節を行う (EO)		禁忌 (腎臓における排泄が減少し、メトホルミンの高い血中濃度が持続するおそれがある)					
チアゾリジン系薬・DPP-4阻害薬配合	ピオグリタゾン塩酸塩・アログリブチン安息香酸塩配合	84	リオベル配合錠LD・HD	配合剤	禁		【腎機能指標：eCCr (J or E)】 1日1回1錠、朝食前又は朝食後			排泄の遅延によりアログリブチンの血中濃度が上昇するおそれがある (添) 本剤は投与せず、ピオグリタゾン製剤及びアログリブチン製剤により、個別に用法・用量の調節を行う (EO)		禁忌 (低血糖を起こすおそれがある)					
DPP-4阻害薬・ビグアナイド系薬配合	アナグリブチン・メトホルミン塩酸塩配合	85	メアナ配合錠LD・HD	配合剤	禁		【腎機能指標：標準化eGFR】 1回1錠を1日2回、朝夕			乳酸アシドーシス等の発現リスクが高くなる可能性がある (添) 本剤は投与せず、アナグリブチン製剤及びメトホルミン製剤により、個別に用法・用量の調節を行う (EO)		禁忌 (腎臓における排泄が減少し、メトホルミンの高い血中濃度が持続するおそれがある)					
	アログリブチン安息香酸塩・メトホルミン塩酸塩配合	86	イニシンク配合錠	配合剤	禁		【腎機能指標：標準化eGFR】 1日1回1錠を食直前又は食後			本剤は投与せず、アログリブチン製剤及びメトホルミン製剤により、個別に用法・用量の調節を行う		禁忌 (腎臓における排泄が減少し、メトホルミンの高い血中濃度が持続するおそれがある)					
	ビルダグリブチン・メトホルミン塩酸塩配合	87	エクメット配合錠LD・HD	配合剤	禁		【腎機能指標：標準化eGFR】 1回1錠を1日2回、朝夕			本剤は投与せず、ビルダグリブチン製剤及びメトホルミン製剤により、個別に用法・用量の調節を行う		禁忌 (腎臓における排泄が減少し、メトホルミンの高い血中濃度が持続するおそれがある)					
フィブラート系薬剤	ベザフィブラート	88	ベザトールSR錠	×	禁	○	【腎機能指標：eCCr (J)】 1日400 mg を分2、朝夕食後			1日1回200 mg だが、SCr 2.0 mg/dL 以上は禁忌 HMG-CoA還元酵素阻害薬との併用は慎重投与 (急激な腎機能悪化を伴う横紋筋融解症が現れるおそれがある)							
	フェノフィブラート	89	トライコア錠/リビディル錠	×	禁	○	【腎機能指標：eCCr (J or E)】 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う横紋筋融解症があらわれることがあるので、SCrが1.5 mg/dL 以上2.5 mg/dL 未満の場合は53.3 mg から投与を開始するか、投与間隔を延長して使用する HMG-CoA還元酵素阻害薬との併用は慎重投与 (急激な腎機能悪化を伴う横紋筋融解症が現れるおそれがある)	禁忌 (SCr 2.5 mg/dL 以上又はCCr 40 mL/min 未満では、横紋筋融解症があらわれることがある) CCr 20～40 mL/min の中等度腎障害患者のAUCは、CCr 40～60 mL/min の軽度腎障害患者の1.3倍になる。t _{1/2} も26時間から35時間になる。						
痛風発作寛解・予防薬	コルヒチン	90	コルヒチン錠	×	禁	○	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 mg ②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			腎障害がありCYP3A4を強く阻害する薬剤(アタザナビル、クラリスロマイシン、イトラコナゾール、リトナビル含有製剤、ダルナビル含有製剤、コビシタット含有製剤、エンシトレルビル)、P-gpを阻害する薬剤(シクロスポリン)併用患者は禁忌 腎障害患者は、血漿中濃度が上昇し、早期に重篤な副作用があらわれるおそれがある。投与する場合には、ごく少量から開始する CL/Fは、腎機能正常者の12 mL/min/kg に比し腎障害 (CCr< 15 mL/min, HD) 患者では2.8 mL/min/kg に低下し、t _{1/2} は健常者の4.4 hr に比し腎障害患者では18.8 hr になる							

分類	薬剤名			透析性	禁忌	腎障害	常用量			GFRまたはCCr(mL/min)							HD(血液透析) PD(腹膜透析)
	一般名	番号	商品名				>80	70	60	50	40	30	20	10>			
							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	
尿酸生成抑制薬	アロプリノール	91	ザイロリック錠	○		○	1日200～300 mg を分2～3, 食後			投与量の減量や投与間隔の延長を考慮する。腎不全患者に副作用が発現した場合は重篤な転帰をたどることがあり、死亡例も報告されている(添)				1日1回100 mg ただし、この用量では適正な尿酸値にコントロールできないことがある(EO)	1日1回50 mg ただし、この用量では適正な尿酸値にコントロールできないことがある(EO)	HD患者では1回100 mg を週3回、毎HD後。CAPD患者では1日1回50 mg ただし、この用量では適正な尿酸値にコントロールできないことがある(EO)	
活性型ビタミンD ₃ 製剤	アルファカルシドール	92	アルファロールカプセル・内用液・散/ワンアルファ錠	×		○	①慢性腎不全、骨粗鬆症: 1日1回0.5～1.0 μg ②副甲状腺機能低下症、その他のビタミンD代謝異常に伴う疾患: 1日1回1.0～4.0 μg			①②腎機能正常者と同じ(添) ①1日1回0.25～1.0 μg 血清カルシウムの迅速な補正を目的とする場合を除き、CKDでは1日0.25 μg も選択でき、血清カルシウム濃度を評価しつつ調節する。なお、高カルシウム血症および高カルシウム血症による腎機能悪化に注意する(EO)							
	エルデカルシトール	93	エディロールカプセル・錠	×		○	1日1回0.75 μg。1日1回0.5 μg に減量可			腎機能正常者と同じ 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, 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に、1日1回0.5 μg への減量も考慮する(EO)							
	カルシトリオール	94	ロカルトロールカプセル				①骨粗鬆症: 1日0.5 μg を分2 ②慢性腎不全: 1日1回0.25～0.75 μg ③副甲状腺機能低下症、その他のビタミンD代謝異常に伴う疾患: 1日1回0.5～2.0 μg			①②③腎機能正常者と同じ 高カルシウム血症および高カルシウム血症による腎機能悪化に注意する(EO)							
	ファレカルシトリオール	95	フルスタン錠/ホーネル錠	×		○	①副甲状腺機能低下症、クル病・骨軟化症: 1日1回0.3～0.9 μg			①腎機能正常者と同じ 高カルシウム血症および高カルシウム血症による腎機能悪化に注意する(EO)				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)			
ビスホスホネート製剤	エチドロネ酸二ナトリウム	96	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ヵ月 ③骨ペーজে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調査において、高度な腎障害患者(eGFRが30 mL/min/1.73 m ² 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(添) 50～75%に減量(Clin Pharmacokinetic. Drug Data Handbook 3rd ed.)				禁忌(排泄が阻害されるおそれがある)			
	リセドロネ酸ナトリウム水和物	97	アクトネル錠/ベネット錠	×	禁		【腎機能指標:標準化eGFR】 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ヵ月に1回75 mg ②骨ペーজে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 m ² 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)					

分類	薬剤名			透析性	禁忌	腎障害	常用量			GFRまたはCCr(mL/min)							HD(血液透析) PD(腹膜透析)	
	一般名	番号	商品名				>80		70	60	50		40	30	20			10>
							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		
ビスホスホネート製剤	イバンドロン酸ナトリウム水和物	98	ボンビバ静注シリンジ	△			【腎機能指標：標準化eGFR】 1回1 mg を1ヶ月に1回、静注			腎機能正常者と同じ CCr 40～70 mL/min の患者のAUCは、健常者の1.6倍になる			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 m ² 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（添） 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					
		99	ボンビバ錠		【腎機能指標：標準化eGFR】 1回100 mg を1ヶ月に1回、起床時													
	ゾレドロン酸水和物	100	リクラスト点滴静注液	△	禁	【腎機能指標：eCCr (J or E)】 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 投与後1～2週に腎機能検査を行う		禁忌（急性腎障害を起こすことがある） 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 m ² 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							
		101	ゾメタ点滴静注			【腎機能指標：eCCr (J or E)】 ①悪性腫瘍による高カルシウム血症: 1回4 mg を15分以上かけて点滴静注。再投与の場合は少なくとも1週間の投与間隔をおく ②多発性骨髄腫・固形癌骨転移による骨病変: 1回4 mg を15分以上かけて3～4週間間隔で点滴静注 ②腎機能が悪化することがあるので、投与前に腎障害患者では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、投与を中止するなど適切な処置を行う												
抗RANKL抗体	デノスマブ	102	ランマーク皮下注	×			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 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、重篤な遅延性の低カルシウム血症がより発現しやすいとされる。			低カルシウム血症を起こすおそれがある					
		103	ブラリア皮下注シリンジ	×			①骨粗鬆症: 6か月に1回60 mg、皮下注 ②関節リウマチに伴う骨びらの進行抑制: 6か月に1回60 mg、皮下注、症状により3か月に1回の投与も可											
免疫調整薬	アクタリット	104	オークル錠/モーバー錠	○		○	1日300mgを分3			腎障害が悪化するおそれがある（添） 1日1回100 mg (EO)					薬物動態情報がほとんどないが、ほぼ100%尿中排泄されるため避けたほうがよい (EO)			
	エトレチナート	105	チガソнкаプセル	×	禁		寛解導入量として、1日40～50 mg を分2～3、2～4週間、最大1日75 mg。寛解維持量として、1日10～30 mg を分1～3										禁忌（作用が増強するおそれがある）	
	ブシラミン	106	リマチル錠	○	禁	○	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がある）					禁忌（添） 禁忌の理由が腎障害の悪化であり、腎機能が廃絶していれば使用可能と考えられる (EO)。ただし、活性代謝物が蓄積するため、1回100 mg を週3回HD後（透析会誌 27: 1505-1510, 1994）			

分類	薬剤名			透 析 性	禁 忌	腎 障 害	常用量			GFRまたはCCr(mL/min)							HD(血液透析) PD(腹膜透析)
	一般名	番 号	商品名				>80	70	60	50	40	30	20	10>			
							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	
免疫調整薬	ペニシラミン	107	メタルカプターゼカプセル	×	禁	○	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) 1日50mgでも無顆粒球症の報告 (透析会誌 21: 831-836, 1988) があるため避ける
免疫抑制薬 (プリン代謝拮抗薬)	ミゾリビン	108	ブレディニン錠・OD錠	○		○	①腎移植における拒否反応の抑制: 初期量1日2～3 mg/kg, 維持量1日1～3 mg/kg を分1～3 (高用量1日6～10 mg/kg を分2～3: 保険適応外) ②ネフローゼ症候群, ループス腎炎, 関節リウマチ: 1回50 mg を1日3回			骨髄機能抑制等の重篤な副作用が起こることがあるので, 低用量から投与を開始するなど用量に留意して, 慎重に投与する (添) 特定薬剤治療管理料対象薬ではないが, 可能なら血中濃度に基づき投与量を調整する (EO) 25～60%に減量 (Transplant Proc 28: 3643-3648, 1996)				10～25%に減量 (Transplant Proc 28: 3643-3648, 1996)			
免疫抑制薬 (葉酸代謝拮抗薬)	メトトレキサート	109	メトジェクト皮下注シリンジ	○	禁	○	1回7.5 mg を1週毎, 皮下注。最大1回15 mg			禁忌 (副作用が強くあらわれるおそれがある) (添) 葉酸を併用し, 1週間7.5 mg で開始し, 慎重に漸増 (関節リウマチにおけるメトトレキサート使用と診療の手引き2023年版)				禁忌 (関節リウマチにおけるメトトレキサート使用と診療の手引き2023年版)			
		110	リウマトレックスカプセル				添付文書参照 ①関節リウマチ: 1週間6～8 mgで開始。予後不良因子をもつ非高齢者では, 1週間8 mgで開始することが勧められる。増量は1回に2 mg ずつ行う。高疾患活動性, 予後不良因子をもつ非高齢者では, 2週ごとに2 mg あるいは4週ごとに4 mg ずつ迅速に増量してもよい。副作用危険因子がなく, 忍容性に問題なければ1週間10～12 mg まで増量。最大1週間16mg まで漸増可。1週間あたりの投与量を1回または2～3回に分割して, 12時間間隔で1～2日間かけて投与。1週間あたりの全量を1回投与することも可能であるが, 1週間8 mgを超えて投与するときは, 分割投与が望ましい (関節リウマチにおけるメトトレキサート使用と診療の手引き2023年版)			①葉酸を併用し, 1週間4～6 mg で開始し, 慎重に漸増 (関節リウマチにおけるメトトレキサート使用と診療の手引き2023年版)				①禁忌 (関節リウマチにおけるメトトレキサート使用と診療の手引き2023年版)			
免疫抑制薬 (JAK阻害薬)	バリシチニブ	111	オルミエント錠	△	禁		【腎機能指標: 標準化eGFR】 ①関節リウマチ, アトピー性皮膚炎, 円形脱毛症: 1日1回4 mg。1回2 mg に減量も可。 ②SARS-CoV-2による肺炎 (酸素吸入を要する患者): レムデシビルとの併用において, 1日1回4 mg。総投与期間は14日間まで			①②1日1回2 mg AUCは, 健常者の2.2倍になる				①禁忌 (副作用が強くあらわれることがある) ②1回2 mg を48時間毎。最大投与回数7回 AUCは, 健常者の4.1倍になる		①②禁忌 (副作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酸塩	112	ジセラカ錠	不明		○	【腎機能指標: 標準化eGFR】 1日1回200 mg。1日1回100 mg も可			1日1回100 mg 未変化体及び活性代謝物GS-829845のAUCは, それぞれ健常者の1.5, 1.7倍になる				1日1回100 mg 投与の適否を慎重に判断 未変化体及び活性代謝物GS-829845のAUCは, それぞれ健常者の1.5, 2.7倍になる		禁忌 (活性代謝物GS-829845の曝露量が増加するため, 副作用が強くあらわれるおそれがある)	

分類	薬剤名			透析性	禁忌	腎障害	常用量			GFRまたはCCr(mL/min)						HD(血液透析) PD(腹膜透析)			
	一般名	番号	商品名				>80	70	60	50	40	30	20	10>					
							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		
インターフェロン製剤	インターフェロン アルファ	113	スミフェロン注DS	×		○	①腎癌、多発性骨髄腫、ヘアリー細胞白血病、慢性骨髄性白血病: 1日1回300万～600万IU ②B型慢性活動性肝炎: 1日1回300万～600万IU ③C型慢性肝炎: 1日1回300万～900万IU を連日又は週3回 ④C型代償性肝硬変: 1日1回600万IU で開始し、投与後2週間までは連日、その後1日1回300万～600万IU を週3回 ⑤HTLV- I 脊髄症: 1日1回300万IU ①～⑤いずれも皮下注又は筋注 ⑥亜急性硬化性全脳炎: 1日1回100万～300万IU を週1～3回髄腔内投与			1日1回300万IUまで (EO)						腎障害を起こすことがあり、腎で代謝されるため、重篤な副作用を起こす可能性がある (添)		1回300万IU を週3回まで (EO)	1回300万IUを週3回HD後 (臨床血液 42: 549-553, 2001)
ヒスタミン (H ₁) 受容体拮抗薬 (第二世代)	フェキソフェナジン塩酸塩・塩酸プソイドエフェドリン配合	114	ディレグラ配合錠	配合剤			1回2錠を1日2回、朝夕の空腹時投与期間は、原則、2週間までとする			適宜減量する。塩酸プソイドエフェドリンは主として腎臓を経て尿中に排泄され、腎障害患者では排泄が遅延し、作用が強くあらわれるおそれがある (添)						鼻閉症状の強い時のみの短期使用に留め、プソイドエフェドリンのfeのデータに幅があるため至適投与量が定めにくい、高度腎障害患者では1回1錠を1日1～2回 (EO)			
	レボセチリジン	115	ザイザル錠・OD錠・シロップ	×	禁		【腎機能指標: eCCr (J)】 1日1回5 mg、就寝前、最大1日10 mg [CCr: 50～79 mL/min] 1日1回2.5 mg 軽度 (CCr 45～90 mL/min)、中等度 (CCr 10～45 mL/min)、重度 (CCr< 10 mL/min) の腎障害患者のAUCは、それぞれ健常者の1.8、3.7、5.7倍になる			1回2.5 mg を2日に1回		1回2.5 mg を週2回 (3～4日毎)		禁忌 (高い血中濃度が持続するおそれがある)					
神経障害性疼痛緩和薬	ブレガバリン	116	リリカカプセル・OD錠			○	【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、その後1週間以上かけて1日量として300 mg まで漸増、最大1日600 mg ②線維筋痛症に伴う疼痛: 初期用量1日150 mg を分2、その後1週間以上かけて1日量として300 mgまで漸増し、300～450 mg で維持、最大1日450 mg			①初期用量1日75 mg を分1又は分3、維持量1日150 mg を分2又は分3、最大1日300 mg を分2又は分3 ②初期用量1日75 mg を分1又は分3、維持量1日150 mg を分2又は分3、最大1日225 mg を分3 AUCは、健常者の1.8倍になる		①初期用量1日25～50 mg を分1又は分2、維持量1日75 mg を分1、最大1日150 mg を分1又は分2 ②初期用量1日25～50 mg を分1又は分2、維持量1日75 mg を分1、最大1日100 mg もしくは125 mg を分1、又は1日150 mg を分2 AUCは、健常者の3.3倍になる		①初期用量1日25 mg を分1、維持量25～50 mg を分1、最大1日75 mg を分1 ②初期用量1日25 mg を分1、維持量25～50 mg を分1、最大1日50～75 mg を分1 (添) 1日25 mg、最大1日50 mg の投与を推奨する (EO) AUCは、健常者の6.3倍になる		①②初期用量25 mg を分1、維持量25～75 mg を分1、HD後の補充用量は投与量により25～150 mgをHD後に補充。 PDでは初期用量25 mg を分1、維持量25～75 mg を分1 (添)			
	ミロガバリンベシル酸塩	117	タリージェ錠・OD錠	△			【腎機能指標: eCCr (E)】 初期用量1回5 mg を1日2回。その後1回用量として5 mg ずつ1週間以上の間隔をあけて漸増し、1回10～15 mg を1日2回			初期用量1回2.5 mg を1日2回。有効用量1回5～7.5 mg を1日2回 AUCは、健常者の2.0倍になる		初期用量1日1回2.5 mg。有効用量1日1回5～7.5 mg AUCは、健常者の4.2倍になる							
排尿障害治療薬 (その他)	タダラフィル	118	ザルティア錠	×	禁		【腎機能指標: eCCr (J or E)】 1日1回5 mg			1日1回2.5 mg から開始することを考慮する AUCは、健常者の2倍になる		禁忌 (重篤な腎障害では本剤の血中濃度が上昇し、使用経験が限られている)							
バソプレシン受容体作動薬		119	ミニリンメルトOD錠			禁	【腎機能指標: eCCr (J or E)】 ①夜間頻尿: [25, 50 µg] 1日1回50 µg を就寝前 ②夜尿症: [120, 240 µg] 1日1回120 µg を就寝前より開始し、1日240 µg まで増量可。 ③中枢性尿崩症: [60, 120, 240 µg] 1回60～120 µg を分1～3、最大1回240 µg、最大1日720 µg			禁忌 (血中半減期の延長、血中濃度の増加が認められる) 中等度 (30～49 mL/min) 及び高度 (5～29 mL/min) の腎障害患者のAUCは、それぞれ健常者の2.4、3.7倍になる									

分類	薬剤名			透析性	禁忌	腎障害	常用量			GFRまたはCCr(mL/min)							HD(血液透析) PD(腹膜透析)
	一般名	番号	商品名				>80	70	60	50	40	30	20	10>			
							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	
脂溶性ビタミン剤 (ビタミンA)	ビタミンA	120	チョコラA末・錠	×			末期腎不全患者は血中ビタミンA濃度が高いため投与しない (EO)										
	レチノールパルミチン酸エステル	121	チョコラA筋注	×			1日3,000～100,000 ビタミンA単位, 筋注										
		122	チョコラA滴				補給目的: 1日2,000～4,000 ビタミンA単位 治療目的: 1日3,000～100,000 ビタミンA単位										
血漿増量・体外循環灌流液	ヒドロキシエチルデンプン130000	123	ボルベン輸液	×	禁	○	持続的に静注, 最大1日50 mL/kg			禁忌 (乏尿あるいは無尿を伴う腎不全の患者, 透析患者では排泄が遅延する) 腎障害の既往のある患者への使用は避ける。HES製品投与後90日まで腎代替療法を必要とする腎障害が報告されているため, 入院中の患者の腎機能を少なくとも90日間は観察する (FDA)							
補正用電解質液	塩化カリウム	124	KCL補正液/K.C.L.点滴液	○			添付文書参照			一般的に高カリウム血症になりやすいため, 血中カリウム濃度をモニタリングし, 投与する (EO)							
	リン酸ニカリウム	125	リン酸2カリウム注キット	○			体内の水分, 電解質の不足に応じて電解質補液に添加して用いる。投与速度は20 mEq/hr以下			一般的に高リン血症, 高カリウム血症になりやすいため, 血中リン, カリウム濃度をみながら投与する (EO)							
経口カリウム製剤	塩化カリウム	126	塩化カリウム・徐放錠/K.C.L.エリキシル	○	禁		添付文書参照			カリウムの排泄低下により, 高カリウム血症を呈するおそれがある低カリウム血症があれば投与				前日の尿量が500 mL以下あるいは投与直前の排尿が20 mL/hr 以下の患者は禁忌 (カリウムの排泄低下により, 高カリウム血症を呈するおそれがある)ただし, CAPDでは低カリウム血症があれば投与			
代謝拮抗薬 (薬酸代謝拮抗薬)	ベメトレキシドナトリウム水和物	127	アリムタ注射用	不明		○	【腎機能指標:eCCr (J or E)】 1日1回500mg/m ² を10分間かけて点滴静注, 少なくとも20日間休薬			腎機能正常者と同じ (UpToDate)		警告 (重度の腎機能障害患者で, 本剤に起因したと考えられる死亡が報告されているので, 重度の腎機能障害患者には本剤を投与しないことが望ましい) CCr 45 mL/minの患者では90 mL/minの患者に比較し, 血漿CLが32%低く, AUCが1.48倍になる。 CCr 45 mL/min 未満の患者については十分なデータがない					
	メトトレキサート	128	メトトレキサート注射用・点滴静注液	○	禁	○	添付文書参照			禁忌 (腎障害患者では, 排泄遅延により副作用が強くあらわれるおそれがある) (添) [CCr 10～50 mL/min] 50%減量 (Drug Prescribing in Renal Failure, 2007) 情報が不足しており今後の検討が望まれるが, TDMによる投与量調整, ロイコボリンの投与を行う (EO)							
		129	メトトレキサート錠				添付文書参照			腎機能障害等の重篤な副作用が起こることがあるので, 頻回に腎機能検査, 尿検査などを行うなど, 患者の状態を十分観察する。異常が認められた場合には減量, 休薬等の適切な処置を行う。 メトトレキサートとその代謝物は低pH環境で溶解度が低く, 腎後性腎障害をきたす可能性があるため, 腎障害予防には尿のアルカリ化と十分な輸液による尿量の確保が推奨される。							

分類	薬剤名			透 析 性	禁 忌	腎 障 害	常用量		GFRまたはCCr(mL/min)								HD(血液透析) PD(腹膜透析)					
	一般名	番 号	商品名				>80		70	60		50		40		30		20		10>		
							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			
代謝拮抗薬 (ピリ ミジン代謝拮抗 薬)	カベシタピン	130	ゼローダ錠	○	禁	○	各用法の開始1回用量は、A法825 mg/m ² 、B法1,250 mg/m ² 、C法1,000 mg/m ² 、D法825 mg/m ² 、E法800mg/m ² 。詳細は添付文書参照。 1回1,250 mg/m ² を1日2回を2週間で3サイクル(FDA)				副作用が重症化又は発現率が上昇するおそれがある(添) 1回950 mg/m ² を1日2回(75%に減量)(FDA) 開始1回用量1,250 mg/m²の場合は75%に減量、1,000 mg/m²の場合は減量不要(EMA) 未変化体のAUCは、健常者の1.3倍になる				禁忌(重篤な腎障害では副作用が重症化または発現率が上昇するおそれがある)							
代謝拮抗薬 (ピリ ミジン代謝拮抗 薬)	テガフル・ギメラシル・ オテラシルカリウム配 合	131	ティーエスワン配合カプセル・顆 粒・OD錠	配 合 剤	禁		① 胃癌、結腸・直腸癌、頭頸部癌、非小細胞肺癌、手術不能又は再発乳癌、膀胱癌、胆道癌 : 体表面積に合せて下記の初回基準量(1回量)とする。投与期間、休薬期間の詳細は添付文書参照 1.25m ² 未満: 40 mg/回、1.25m ² 以上～1.5m ² 未満: 50 mg/回、1.5 m ² 以上: 60 mg/回 腎機能推算式に応じて、以下の報告がある [eCCr (E)] 80 以上: 60 mg/回→50 以上80 未満: 50 mg/回→30以上50 未満: 40 mg/回 80 以上: 50 mg/回→50 以上80 未満: 40 mg/回→30以上50 未満: 25 mg/回 80 以上: 40 mg/回→50 以上80 未満: 25 mg/回→30以上50 未満: 20 mg/回 (Cancer Chemother Pharmacol 70: 783-789, 2012) [標準化eGFR] 80 以上: 60 mg/回→50 以上80 未満: 60 mg/回→30以上50 未満: 50 mg/回 80 以上: 50 mg/回→50 以上80 未満: 50 mg/回→30以上50 未満: 50 mg/回 80 以上: 40 mg/回→50 以上80 未満: 40 mg/回→30以上50 未満: 40 mg/回 (Cancer Sci 110: 1987-1994, 2019) また、5-FUのPPK解析より、 eCCr (E) 23.8～96.4 mL/min の範囲で以下の投与量の式が報告されている 用量＝目標AUC(1447.8 ng・h/mL)×(14.5＋8.23×SEX(女性0、男性1)＋0.301×CCr)×BSA (Cancer Sci 112: 751-759, 2021) ② ホルモン受容体陽性かつHER2陰性で再発高リスクの乳癌における術後薬物療法 : 体表面積に合せて1回以下を初回基準量とし、1日2回、14日間連日投与し、その後7日間休薬(詳細は添付文書参照) 1.25m ² 未満: 40 mg/回、1.25m ² 以上～1.5m ² 未満: 50 mg/回、1.5 m ² 以上: 60 mg/回 [CCr 50 mL/min 以上80 mL/min 未満] 1.25m ² 未満: 朝20 mg/回・夕40 mg/回、1.25m ² 以上～1.5m ² 未満: 40 mg/回、1.5 m ² 以上: 50 mg/回 [CCr 50 mL/min未満] 有効性及び安全性は確立していない				禁忌(重篤な腎機能障害のある患者では、フルオロウラシルの異化代謝酵素阻害剤ギメラシルの腎排泄が著しく低下し、血中フルオロウラシル濃度が上昇し、骨髓抑制等の副作用が強く現れるおそれがある)(添) 以下の報告がある [標準化eGFR] 80 以上: 60 mg/回→30未満: 40 mg/回 80 以上: 50 mg/回→30未満: 40 mg/回 80 以上: 40 mg/回→30未満: 25 mg/回 (Cancer Sci 110: 1987-1994, 2019)											
代謝拮抗薬 (プリ ン代謝拮抗薬)	クロファラビン	132	エボルトラ点滴静注	○		○	1日1回52 mg/m ² 、2時間以上かけて点滴静注。5日間連日投与し、少なくとも9日間休薬		血中濃度が上昇することが報告されているため、減量を考慮するとともに、患者の状態をより慎重に観察し、有害事象の発現に十分注意する(添) 1日1回26 mg/m ² (50%に減量)(FDA、EMA) AUCは、健常者の2倍になると推定されている				情報が限られるため推奨用量を示せない(FDA) 禁忌(EMA) 投与成績がないため不明だが、大幅な減量が必要と思われる(EO)				腎機能障害があらわれることがあるので、定期的に腎機能検査を行うなど観察を十分に行い、異常が認められた場合には減量、休薬又は投与を中止するなど適切な処置を行う					

分類	薬剤名			透 析 性	禁 忌	腎 障 害	常用量			GFRまたはCCr(mL/min)						HD(血液透析) PD(腹膜透析)					
	一般名	番 号	商品名				>80		70	60		50		40			30	20		10>	
							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	
代謝拮抗薬（プリン代謝拮抗薬）	フルダラビンリン酸エステル	133	フルダラ静注用	×	禁		【腎機能指標:eCCr (J or E)】 ①慢性リンパ性白血病, 低悪性度B細胞性非ホジキンパ腫及びマントル細胞リンパ腫: 1日20 mg/m ² を30分かけて点滴静注。5日間連日投与し23日間休薬 ②同種造血幹細胞移植の前治療, 腫瘍特異的T細胞輸注療法の前処置, 急性骨髄性白血病: 添付文書参照	①腎機能の低下に応じて次のような目安により投与量を減量し, 安全性を確認しながら慎重に投与する。 CCr 70 mL/min: 1日18 mg/m ² , CCr 50 mL/min: 1日14 mg/m ² , CCr 30 mL/min: 1日12 mg/m ² CCr 50 ~ 79 mL/min では80%に減量, 30 ~ 49 mL/min では60%に減量 (FDA)						禁忌 (腎から排泄されるので, 排泄遅延により副作用が強く現れるおそれがある)							
		134	フルダラ錠				【腎機能指標:eCCr (J or E)】 1日1回40 mg/m ² を5日間連日投与し23日間休薬	腎機能・体表面積により至適用量を決定する(添付文書参照)						禁忌 (腎から排泄されるので, 排泄遅延により副作用が強く現れるおそれがある)							
代謝拮抗薬（その他）	ヒドロキシカルバミド	135	ハイドレアカプセル	○			1日500 ~ 2,000 mg を分1 ~ 3。寛解後の維持には1日500 ~ 1,000 mg を分1 ~ 2 初期量1日1回15 mg/kg (FDA)	骨髄抑制などの副作用が強くあらわれることがある (添) 初期量1日1回7.5 mg/kg (50%に減量) (FDA) 50%に減量, CCr <30 mL/min の患者は禁忌 (EMA) 50%減量 (Renal Pharmacotherapy 2nd ed, 2021)						初期量1日1回7.5 mg/kg (50%に減量), HD患者のHD日はHD後 (FDA) 20%に減量, HD患者のHD日はHD後 (Renal Pharmacotherapy 2nd ed, 2021)							
抗腫瘍性抗生物質	ブレオマイシン塩酸塩	136	ブレオ注射用	○	禁	○	静注・皮下注・筋注: 1回15 ~ 30 mg 動注: 1回5 ~ 15 mg いずれも1週2回を原則として症状に応じて1日1回ないし週1回に適宜増減 腎障害が報告されているため, 定期的に腎機能検査を行う	間質性肺炎, 肺線維症などの副作用が強くあらわれることがある (添) CCr 40 ~ 50 mL/min の患者では70%に減量, 30 ~ 40 mL/min の患者では60%に減量, 20 ~ 30 mL/min の患者では55%に減量, 10 ~ 20 mL/min の患者では45%に減量, 5 ~ 10 mL/min の患者では40%に減量 (FDA)						禁忌 (重篤な腎障害のある患者では, 排泄機能が低下し, 間質性肺炎・肺線維症等の重篤な肺症状を起こすことがある)							
	ベプロマイシン硫酸塩	137	ベブレオ注射用	不明	禁		【腎機能指標:eCCr (J)】 1回5 ~ 10 mg を週2 ~ 3回, 静注, 筋注, 動注。症状に応じて1日1回連日から週1回まで適宜増減	間質性肺炎, 肺線維症などの副作用が強くあらわれることがある。						禁忌 (重篤な腎機能障害のある患者では, 排泄機能が低下し, 重篤な肺症状を起こしやすい)							
白金製剤	シスプラチン	138	ランダ注/動注用アイエコール	○	禁	○	添付文書参照	75%に減量 (Renal Pharmacotherapy 2nd ed, 2021)						禁忌 (重篤な腎障害のある患者, 腎障害が増悪する) (添) 50%に減量 (Renal Pharmacotherapy 2nd ed, 2021)			推奨されない。必要な場合には, 25 ~ 50%に減量 (Renal Pharmacotherapy 2nd ed, 2021), HD患者のHD日はHD後 (Ann Oncol 21: 1395-1403, 2010)				
	カルボプラチン	139	パラプラチン注射液	不明		○	添付文書参照 一般的に投与量は, カルバートの式: 投与量 (mg) = 目標AUC値×(GFR+25) によって算出する。目標AUC値は, 多くの固形がんの標準治療において4 ~ 7 mg・min/mL で設定されている。透析患者のGFRは5 ~ 10を代入する。本法のGFRには通例的にCG式によるCCrが代用されてきた。CG式のScrはJaffe法で測定された値を用いているため, 酵素法で測定される日本でCG式を用いるとCCrが高めに推算されるため過量投与になりやすく, Scrに0.2を加えCG式を用いる方法 (Clin Cancer Res 6: 4733 - 4738, 2000) や日本人のeGFR推算式より体表面積を未補正にしたeGFRを代用することが推奨される。また, 過量投与を回避するためにGFRの上限値 (125 mL/min) を設けることが推奨されている (がん薬物療法時の腎障害診療ガイドライン2022)。														

分類	薬剤名			透析性	禁忌	腎障害	常用量			GFRまたはCCr(mL/min)							HD(血液透析) PD(腹膜透析)
	一般名	番号	商品名				>80	70	60	50	40	30	20	10>			
							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	
白金製剤	ネダプラチン	140	アクブラ静注用	×	禁	○	1日1回80～100 mg/m ² を60分以上かけて点滴静注し、少なくとも4週間休薬			開始用量1日1回80 mg/m ² (EO) CCr < 60 mL/minで、100 mg/m ² で投与された患者では血小板減少などの有害事象が多い (癌と化学療法 44: 143-147, 2017)			禁忌 (重篤な腎障害のある患者、腎障害が増悪する)				
							骨髄抑制、腎機能異常などの重篤な副作用があらわれることがあるので、頻回に臨床検査 (血液検査、肝機能検査、腎機能検査など) を行うなど、患者の状態を十分に観察する。異常が認められた場合には、減量、休薬などの適切な処置を行う。また、前治療、特にシスプラチンの投与を受け、骨髄機能、腎機能が低下している患者では骨髄抑制、腎機能低下が強くあらわれることがあるので、これらの患者では初回投与量を適宜減量し、血液検査値、腎機能検査値に十分注意する。使用が長期間にわたると副作用が強くあらわれ、遅延性に推移することがあるので、投与は慎重に行う。腎障害は尿量の減少時に強くあらわれる (尿量が減少すると薬剤の尿中濃度が上昇し、薬剤との接触時間も長びくので尿細管部への毒性が強められる) ので、投与時には尿量確保に注意し、必要に応じて適当な輸液やD-マンニトール、フロセミドなどの利尿剤を投与する。なお、フロセミドによる強制利尿を行う場合は、腎障害、聴器障害が増強されることが類薬で報告されているので、輸液等による水分補給を十分行う。また、経口による水分摂取が困難な場合や悪心・嘔吐、食欲不振、下痢等のある患者では特に注意する (添)										
トポイソメラーゼⅡ阻害薬 (アントラサイクリン系)	イダルビシン塩酸塩	141	イダマイシン静注用	×	禁		1日1回12 mg/m ² を3日間連日静注し骨髄機能が回復するまで休薬			消失が遅延するとの報告がある (添) 1日1回8 mg/m ² (Renal Pharmacotherapy 2nd ed, 2021)			禁忌 (重篤な腎障害のある患者、消失が遅延するとの報告がある) (添) 1日1回8 mg/m ² (Renal Pharmacotherapy 2nd ed, 2021)		1日1回6 mg/m ² (Renal Pharmacotherapy 2nd ed, 2021)		
トポイソメラーゼⅡ阻害薬 (その他)	エトポシド	142	ラステット注/ベプシド注	×			添付文書参照			骨髄抑制などの副作用が強くあらわれるおそれがある) (添) 75%に減量 (FDA)						50%に減量 (Renal Pharmacotherapy 2nd ed, 2021)	
		143	ラステットSカプセル/ベプシドカプセル				添付文書参照										
分子標的治療薬 (抗VEGF抗体)	ベバシズマブ	144	アバスチン点滴静注用	×		○	添付文書参照			腎機能正常者と同じ 制御不能な高血圧 (高血圧性脳症、高血圧性クレーゼ) や出血が現れやすい。高血圧・蛋白尿は血管新生阻害薬で認められる用量依存的で代表的な副作用であり、1g/日未満の蛋白尿であれば進行がん患者に対する治療リスクとベネフィットを加味したうえで、治療継続も考慮する。1～3.5g/日の蛋白尿では一次休薬や減量を行い、必要に応じて腎臓専門医へ介入を依頼する。3.5g/日以上 of 蛋白尿またはネフローゼ症候群を発現した場合は投与を中止する (がん薬物治療時の腎障害ガイドライン2022)							
分子標的治療薬 (マルチキナーゼ阻害薬)	アキシチニブ	145	インライタ錠	×		○	1回5 mg を1日2回。最大1回10 mg を1日2回			腎機能正常者と同じ 高血圧、グレード3以上の重篤な蛋白尿が現れやすい。血圧、尿中蛋白質を定期的に測定すること。高血圧・蛋白尿は血管新生阻害薬で認められる用量依存的で代表的な副作用であり、1g/日未満の蛋白尿であれば進行がん患者に対する治療リスクとベネフィットを加味したうえで、治療継続も考慮する。1～3.5g/日の蛋白尿では一次休薬や減量を行い、必要に応じて腎臓専門医へ介入を依頼する。3.5g/日以上 of 蛋白尿またはネフローゼ症候群を発現した場合は投与を中止する (がん薬物治療時の腎障害ガイドライン2022)							
サリドマイド関連薬	レナリドミド水和物	146	レブラミドカプセル	○		○	【腎機能指標:eCCr (J or E)】 ①多発性骨髄腫: デキサメタゾンとの併用において、1日1回25mg を21日間連日投与し7日間休薬 ②骨髄異形成症候群: 1日1回10 mg を21日間連日投与し7日間休薬 ③成人T細胞白血病リンパ腫: 1日1回25 mg ④濾胞性リンパ腫及び辺縁帯リンパ腫: 1日1回20 mg を21日間連日投与し7日間休薬。最大12サイクル			①1日1回10 mg で開始し、2サイクル終了後忍容可能なら15 mgまで増量可 ②1日1回5 mg ③1日1回10 mg で開始し、投与開始56日経過後忍容可能なら15mgまで増量可 ④1日1回10 mg で開始し、2サイクル終了後忍容可能なら15mgまで増量可			①1回15mg を2日に1回 ②1日1回2.5 mg。1回5mg を2日に1回も可 ③1回15mg を2日に1回 ④1日1回5 mg			①1日1回5 mg、HD日はHD後 ②1日1回2.5 mg、HD日はHD後。1回5mg を週3回HD後も可 ③1日1回5mg、HD日はHD後 ④1日1回5mg、HD日はHD後	

分類	薬剤名			透 析 性	禁 忌	腎 障 害	常用量				GFRまたはCCr(mL/min)								HD(血液透析) PD(腹膜透析)
	一般名	番 号	商品名				>80	70	60	50	40	30	20	10>					
							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		
第四世代セフェム系薬	セフェピム塩酸塩 (CFPM)	147	セフェピム塩酸塩静注用	○			①一般感染症: 1日1～2g分2, 静注又は点滴静注。難治性又は重症感染症には1日量4gまで増量可。 ②発熱性好中球減少症: 1日4gを分2, 静注又は点滴静注	①1回500mg～1gを24時間毎 (EO) ②1回2gを12～24時間毎 (EO) 腎機能低下患者で減量を行わなかった場合に、痙攣、意識障害などの精神・神経症状が現れやすい。				①1回500mgを24時間毎 (EO) ②1回1～2gを24時間毎 (EO)		①1回250～500mgを24時間毎, HD患者のHD日はHD後に投与。必要に応じて, 初回1gの負荷投与を考慮する (EO) ②1回500mg～1gを24時間毎, HD患者のHD日はHD後に投与。必要に応じて, 初回1gの負荷投与を考慮する (EO) 腎機能低下患者で減量を行わなかった場合に、痙攣、意識障害などの精神・神経症状が現れやすく、報告例のほとんどは1日1g以上であった (Nephrol Dial Transplant 23, 966-970, 2008) ため、発熱性好中球減少症においても1日1g以上の投与については慎重に判断する (EO)					
カルバペネム系薬	イミペネム水和物・シラスタチンナトリウム (IPM/CS) 配合	148	チエナム点滴静注用・点滴静注用キット・筋注用	○		○	[静注用] 1日0.5 (IPM: 0.5 g, CS: 0.5 g)～1.0 g (IPM: 1 g, CS: 1 g) を分2～3, 30分以上かけて点滴静注。重症例等には1日2 g (IPM: 2 g, CS: 2 g) まで増量可 [筋注用] 1日0.5 (IPM: 0.5 g, CS: 0.5 g)～1.0 g (IPM: 1 g, CS: 1 g) を分2, 筋注	1回0.25 (IPM: 0.25 g, CS: 0.25 g)～0.5g (IPM: 0.5 g, CS: 0.5 g) を12時間毎 (EO)		1回0.125g (IPM: 0.125 g, CS: 0.125 g)～0.25g (IPM: 0.25 g, CS: 0.25 g) を12時間毎。痙攣など副作用リスクが高まる。特に、低体重の患者では、より減量するなど慎重に投与する (EO)		痙攣などの副作用が起こりやすいため他剤を選択する。HDが実施できるなど緊急時の対応が取れる場合に使用するのが望ましい。使用する場合には、1回0.25 g (IPM: 0.25 g, CS: 0.25 g) を24時間毎, HD患者のHD日はHD後に投与。低体重の患者では、より減量するなど慎重に投与する (EO)							
βラクタマーゼ阻害薬配合カルバペネム系薬	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	149	レカルブリオ配合点滴静注用	○		○	【腎機能指標:eCCr (E)】 1回1.25 g (REL: 250 mg, IPM: 500 mg, CS: 500 mg) を1日4回, 30分かけて点滴静注 [CCr: 60～89 mL/min] 1回1 g (REL: 200 mg, IPM: 400 mg, CS: 400 mg) を1日4回	1回0.75 g (REL: 150 mg, IPM: 300 mg, CS: 300 mg) を1日4回		1回0.5 g (REL: 100 mg, IPM: 200 mg, CS: 200 mg) を1日4回 (添) IPMとして高用量設定されているため、痙攣など副作用リスクが高まる。特に、低体重の患者では、より減量するなど慎重に投与する (EO)		データなし (添) IPMとして高用量設定されているため、痙攣などの副作用が起こりやすいため他剤を選択する。HDが実施できるなど緊急時の対応が取れる場合に使用するのが望ましい。使用する場合には、低体重の患者では、より減量するなど慎重に投与する (EO)		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薬	アミカシン硫酸塩 (AMK)	150	アミカシン硫酸塩注・注射液	○		○	1回100～200mgを1日1～2回筋注, もしくは1日2回30分～1時間かけて点滴静注 (添) [≥ 80 mL/min/1.73m ²] MIC = 8 μg/mL, 重症: 20 mg/kg を24時間毎, MIC ≤ 4 μg/mL, 軽・中等症: 15 mg/kg を24時間毎 [70～79 mL/min/1.73m ²] MIC = 8 μg/mL, 重症: 15 mg/kg を24時間毎, MIC ≤ 4 μg/mL, 軽・中等症: 12 mg/kg を24時間毎 [60～69 mL/min/1.73m ²] MIC = 8 μg/mL, 重症: 15 mg/kg を24時間毎, MIC ≤ 4 μg/mL, 軽・中等症: 7.5 mg/kg を24時間毎 [50～59 mL/min/1.73m ²] MIC = 8 μg/mL, 重症: 12 mg/kg を24時間毎, MIC ≤ 4 μg/mL, 軽・中等症: 7.5 mg/kg を24時間毎 [40～49 mL/min/1.73m ²] MIC = 8 μg/mL, 重症: 12 mg/kg を24時間毎, MIC ≤ 4 μg/mL, 軽・中等症: 4 mg/kg を24時間毎 [30～39 mL/min/1.73m ²] MIC = 8 μg/mL, 重症: 15 mg/kg を48時間毎, MIC ≤ 4 μg/mL, 軽・中等症: 4 mg/kg を24時間毎 [20～29 mL/min/1.73m ²] MIC = 8 μg/mL, 重症: 12 mg/kg を48時間毎, MIC ≤ 4 μg/mL, 軽・中等症: 7.5 mg/kg を48時間毎 [10～19 mL/min/1.73m ²] MIC = 8 μg/mL, 重症: 10 mg/kg を48時間毎, MIC ≤ 4 μg/mL, 軽・中等症: 4 mg/kg を48時間毎 ただし、高用量は5日以内にとどめる (抗菌薬TDM臨床実践ガイドライン2022)			投与量は設定されていない (抗菌薬TDM臨床実践ガイドライン2022) 4 mg/kg を72時間毎 (EO)		HD: 5～7.5 mg/kg をHD後 (抗菌薬TDM臨床実践ガイドライン2022)							

分類	薬剤名			透析性	禁忌	腎障害	常用量			GFRまたはCCr(mL/min)							HD(血液透析) PD(腹膜透析)				
	一般名	番号	商品名				>80		70	60	50		40		30			20		10>	
							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		
アミノグリコシド系薬	イセパマイシン硫酸塩 (ISP)	151	エクサシン注射液	○		○	1日400 mg を分1～2, 筋注又は点滴静注 (添) 1回8 mg/kg を24 時間毎 (サンフォード感染症治療ガイド)			1回8 mg/kg を24時間毎 (EO)			1回8 mg/kg を48時間毎 (EO)			1回8 mg/kg を72 時間毎 (EO)	1回8 mg/kg を96 時間毎 (EO)	1回6 mg/kgを負荷投与し、その後4 mg/kg を毎HD 後 (EO) 尿量のある患者ではエンピリック治療には他剤を選択し、使用する場合にはTDMを実施する			
	ゲンタマイシン硫酸塩 (GM)	152	ゲンタシン注	○		○	[GM]1日 3～5 mg/kg を分3～4, 筋注または30分～2時間かけて点滴静注 (添) [TOB]膀胱炎および腎盂腎炎には、1日120 mgを分2, その他の感染症には、1日180 mgを分2～3, 筋注または30分～2時間かけて点滴静注 (添) [≥ 80 mL/min/1.73m ²] MIC = 2 μg/mL, 重症: 7 mg/kg を24時間毎, MIC≤1 μg/mL, 軽・中等症: 5 mg/kg を24時間毎 [70～79 mL/min/1.73m ²] MIC = 2 μg/mL, 重症: 5 mg/kg を24時間毎, MIC≤1 μg/mL, 軽・中等症: 4 mg/kg を24時間毎 [60～69 mL/min/1.73m ²] MIC = 2 μg/mL, 重症: 5 mg/kg を24時間毎, MIC≤1 μg/mL, 軽・中等症: 4 mg/kg を24時間毎 [50～59 mL/min/1.73m ²] MIC = 2 μg/mL, 重症: 4 mg/kg を24時間毎, MIC≤1 μg/mL, 軽・中等症: 3.5 mg/kg を24時間毎 [40～49 mL/min/1.73m ²] MIC = 2 μg/mL, 重症: 4 mg/kg を24時間毎, MIC≤1 μg/mL, 軽・中等症: 2.5 mg/kg を24時間毎 [30～39 mL/min/1.73m ²] MIC = 2 μg/mL, 重症: 5 mg/kg を48時間毎, MIC≤1 μg/mL, 軽・中等症: 2.5 mg/kg を24時間毎 [20～29 mL/min/1.73m ²] MIC = 2 μg/mL, 重症: 4 mg/kg を48時間毎, MIC≤1 μg/mL, 軽・中等症: 4 mg/kg を48時間毎 [10～19 mL/min/1.73m ²] MIC = 2 μg/mL, 重症: 3 mg/kg を48時間毎, MIC≤1 μg/mL, 軽・中等症: 3 mg/kg を48時間毎 ただし,高用量は5日以内にとどめる (抗菌薬TDM臨床実践ガイドライン2022)											投与量は指定されていない (抗菌薬TDM臨床実践ガイドライン2022)。 2 mg/kg を72時間毎 (EO)	HD: 1回2 (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, 尿量のある患者では10 mg/Lを1日1回バッグ内投与。 エンピリック治療には他剤を選択し, 本剤を使用する場合にはTDMを実施する		
	トブラマイシン (TOB)	153	トブラシン注	○		○															
抗MRSA薬	アルベカシン硫酸塩 (ABK)	154	ハベカシン注射液	○		○	1日150～200 mg を分1～2, 30分～2時間かけて点滴静注又は筋注 (添) 1回5～6 mg/kg を24時間毎 (抗菌薬TDM 臨床実践ガイドライン2022)			他の抗菌薬が使用できない場合は、ゲンタマイシン、トブラマイシンで推奨されている投与設計を参考とする (EO)											
	ダプトマイシン (DAP)	155	キュビシン静注用	×		○	【腎機能指標：eCCr (J or E)】 ①敗血症, 感染性心内膜炎: 1日1回6 mg/kg を24 時間毎, 30分かけて点滴静注又は緩徐に静注 ②深在性皮膚感染症, 外傷・熱傷及び手術創等の二次感染, ひらん・潰瘍の二次感染: 1日1回4 mg/kg を24 時間毎, 30分かけて点滴静注又は緩徐に静注			①, ②腎機能正常者と同じ			①1 回6 mg/kg を48 時間毎, HD患者のHD日はHD後に投与 ②1 回4 mg/kg を48 時間毎, HD患者のHD日はHD後に投与 AUCは、健常者の約2～3倍になる			CK値を投与期間中は定期的に (週1回以上) モニタリングする。腎機能障害がある患者, 原因不明のCK上昇を発現した患者及びHMG-CoA還元酵素阻害剤を前治療又は併用した患者では、CK値を更に頻回にモニタリングする。さらに、腎機能障害がある患者では、腎機能を頻回にモニタリングする。					

分類	薬剤名			透析性	禁忌	腎障害	常用量			GFRまたはCCr(mL/min)						HD(血液透析) PD(腹膜透析)	
	一般名	番号	商品名				>80	70	60	50	40	30	20	10>			
							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
抗MRSA薬	テイコブラニン (TEIC)	156	注射用タゴシッド	×		○	初日400 mg又は800 mgを分2回、以後1日1回200 mg 又は400 mgを30分以上かけて点滴静注。敗血症には、初日800 mgを分2、以後1日1回400 mgを30分以上かけて点滴静注 (添) [目標トラフ濃度15～30 µg/mL] 1回10 mg/kgを1日2回で2日間、3日目に1日1回10 mg/kg もしくは、初日1回12 mg/kgを1日2回、2、3日目に1日1回12 mg/kgを負荷投与する。その後は維持量として1回6.7 mg/kgを24 時間毎 [目標トラフ濃度20～40 µg/mL] 1回12 mg/kgを1日2回で2日間、3日目に1日1回12 mg/kgを負荷投与する。その後は維持量として1回6.7 mg/kgを24 時間毎 (抗菌薬TDM 臨床実践ガイドライン2022)	[目標トラフ濃度15～30 µg/mL] 初日1回10 mg/kgを1日2回、2、3日目に1日1回10 mg/kg もしくは、初日1回12 mg/kgを1日2回、2日目に1日1回10 mg/kg、3日目に1日1回6.7 mg/kgを負荷投与する。その後は維持量として1回3.3 mg/kgを24 時間毎 [目標トラフ濃度20～40 µg/mL] 初日1回12 mg/kgを1日2回、2、3日目に1日1回12 mg/kgを負荷投与する。その後は維持量として1回5 mg/kgを24 時間毎 (抗菌薬TDM 臨床実践ガイドライン2022)			[目標トラフ濃度15～30 µg/mL] 初日1回10 mg/kgを1日2回、2、3日目に1日1回6.7 mg/kg もしくは、初日1回12 mg/kgを1日2回、2、3日目に1日1回5 mg/kgを負荷投与する。その後は維持量として1回5 mg/kgを48 時間毎 [目標トラフ濃度20～40 µg/mL] 初日1回12 mg/kgを1日2回、2日目に1日1回12 mg/kg、3日目に1日1回6.7 mg/kgを負荷投与する。その後は維持量として1回3.3 mg/kgを24 時間毎 (抗菌薬TDM 臨床実践ガイドライン2022) CAPD腹膜炎: 1回40 mg のバッグ内投与を1日2回を1週間投与、さらに1回40 mgのバッグ内投与を1日1回を1週間投与する (Perit Dial Int 10: 107 - 108, 1990)						
	バンコマイシン塩酸塩 (VCM)	157	塩酸バンコマイシン点滴静注用	△		○	1回0.5 gを6 時間毎又は1回1 gを12時間毎。高齢者には、1回0.5 gを12時間毎又は1回1 gを24時間毎。いずれも、60分以上かけて点滴静注 (添) 初回のみ25～30 mg/kg (実体重) の負荷投与を行う [CCr: 100 mL/min] 初回負荷量 (70, 80 kg) 2 g, (60 kg) 1.75 g, (40, 50 kg) 1.25g, 維持量1回1.25gを12時間毎 [CCr: 90 mL/min] 初回負荷量 (70, 80 kg) 2 g, (60 kg) 1.75 g, (50 kg) 1.5g, (40 kg) 1.0g, 維持量1回1.0gを12時間毎 [CCr: 80 mL/min] 初回負荷量 (60, 70, 80 kg) 1.75 g, (50 kg) 1.5g, (40 kg) 1.0g, 維持量1回1.0gを12時間毎 [CCr: 70 mL/min] 初回負荷量 (60, 70, 80 kg) 1.75 g, (50 kg) 1.5 g, (40 kg) 1.25g, 維持量1回0.75gを12時間毎 [CCr: 60 mL/min] 初回負荷量 (60, 70, 80 kg) 1.75 g, (50 kg) 1.5 g, (40 kg) 1.25g, 維持量1回0.75gを12時間毎 [CCr: 50 mL/min] 初回負荷量 (60, 70, 80 kg) 1.75 g, (50 kg) 1.5 g, (40 kg) 1.25g, 維持量1回0.5gを12時間毎 [CCr: 40 mL/min] 初回負荷量 (80 kg) 1.75 g, (50, 60, 70 kg) 1.5 g, (40 kg) 1.25g, 維持量1回0.5gを12時間毎 [CCr: 30 mL/min] 初回負荷量 (80 kg) 1.75 g, (50, 60, 70 kg) 1.5 g, (40 kg) 1.25g, 維持量1回0.75gを24時間毎 (抗菌薬TDM 臨床実践ガイドライン2022)	腎障害発現率が高率になるので代替薬を考慮する (抗菌薬TDM 臨床実践ガイドライン2022) 初回15～20 mg/kg、以後1回7.5～10 mg/kgを24 時間毎 (EO)		腎障害発現率が高率になるので代替薬を考慮する (抗菌薬TDM 臨床実践ガイドライン2022) 初回15～20 mg/kg、以後1回7.5～10 mg/kgを48～72時間毎 (EO)		HD: 初回25～30 mg/kg (ドライウエイト) を負荷投与し、毎HD後に7.5～10 mg/kg (ドライウエイト) 投与。HD中 (HD終了前1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 (抗菌薬TDM 臨床実践ガイドライン2022) CAPD: 持続投与の場合、負荷量として30 mg/kg (実測体重) を腹腔内に投与し、その後維持量として1.5 mg/kg/bag (実測体重) を腹腔内投与。間歇投与の場合、15～30 mg/kg (実測体重) を5～7日毎に腹腔内投与。無尿ではない患者には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日毎に腹腔内投与。ただし尿量が100 mL/日以上ある患者では25%増量して投与 (EO) CHDF: 初回負荷量25～30 mg/kg (実測体重)、維持量1回7.5～10 mg/kg (実測体重) を24時間毎 (抗菌薬TDM 臨床実践ガイドライン2022)					
ニューキノロン系薬	オフロキサシン (OFLX)	158	タリビッド錠	△		○	1日300～600 mgを分2～3。ハンセン病の場合は1日400～600 mgを分2～3。腸チフスの場合は1回200mgを1日4回、14日間投与 (添) 1回200～400 mgを12時間毎 (FDA)	1回200～400 mgを24時間毎 (EO)			1回100～200 mgを24時間毎、HD患者のHD日はHD後に投与 (EO)						
	ロメフロキサシン (LFLX)	159	パレオンカプセル・錠	×		○	1回100～200mgを1日2～3回 (添) 1回400 mgを24時間毎 (FDA)	腎機能正常者と同じ ただし、ニューキノロン系薬のPK/PDを考慮すると、1回400 mgを24 時間毎が望ましい (EO)			初回400mg、以後1回200 mgを24時間毎 (EO)						

分類	薬剤名			透 析 性	禁 忌	腎 障 害	常用量			GFRまたはCCr(mL/min)						HD(血液透析) PD(腹膜透析)		
	一般名	番 号	商品名				>80	70	60	50	40	30	20	10>				
							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	
ニューキノロン系 薬	レボフロキサシン水和 物 (LVFX)	160	クラビット点滴静注・バッグ	△		○	【腎機能指標：eCCr (J)】 1日1回500mg, 約60分間かけて点滴静注			初日500 mg を1回, 以後1回250 mg を24時間毎			初日500 mg を1回, 以後1回250 mg を48時間毎または週3回 HD後					
		161	クラビット錠・細粒				【腎機能指標：eCCr (J)】 1日1回500 mg											
	パズフロキサシンメシ ル酸塩 (PZFX)	162	パシル点滴静注液/パズクロス 点滴静注液	○		○	【腎機能指標：eCCr (J or E)】 1日600～1,000 mg を分2, 30分～1時間かけて点滴静注。敗血症, 肺炎球菌による肺炎, 重症・難治性の 呼吸器感染症(肺炎・慢性呼吸器病変の二次感染に限る)の場合1日2,000 mg を分2, 1時間かけて点滴 静注			1回500 mg を12 時間毎	1回500 mg を24時間毎		1 回300～500 mg を週3回 HD後に投与 (日治療誌 56; 462-466, 2008)					
	ブルリフロキサシン (PUFX)	163	スオード錠	×		○	1回200mg, を1日2回。1回最大量は300 mg。肺炎, 慢性呼吸器病変の二次感染には, 1回300 mg を1 日2回 (添) 1回600 mg を24時間毎 (UpToDate)			腎機能正常者と同じ ただし, ニューキノロン系薬のPK/PDを考慮すると, 1 回600 mg を24 時間毎が望ましい (EO)			1 回300 mg を24 時間毎 (Drugs R D 18; 237-245, 2018)					
	シタフロキサシン水和 物 (STFX)	164	グレースピット錠・細粒	×		○	【腎機能指標：eCCr (J)】 1回50 mg を1日2回, 又は1回100 mg を1日1回。効果不十分の場合 は1回100 mg を1日2回			1回50 mg を24時間毎		1回50mg を48時間毎			1回50 mg を24時間毎 (Ther Apher Dial 17; 319- 324, 2013)			
サルファ剤	スルファメトキサゾー ル・トリメトプリム (ST) 配合	165	バクタラミン注	○		○	【腎機能指標：eCCr (J)】 1日T換算15～20 mg/kg を分3, 1～2時間かけて点 滴静注 高カリウム血症は用量依存的であり, 高カリウム血症を起こす薬剤との併用で増加する。また, 腎機能が低下するほど高カリウム血 症を起こしやすい (J Antimicrob Chemother 77: 2588-2595, 2022)			腎機能正常者と同じ			通常の1/2量		一般感染症への使用は推奨されない ニューモシスチス肺炎の治療に使用する場合には, 一例として1日1回6A (T換算480mg), HD患者のHD 日はHD後に投与 なお, 本投与法に関する情報は不足していることか ら, 今後の検討が望まれる (EO)			
		166	バクタ配合錠・顆粒・ミニ配合錠 /バクタラミン配合錠・顆粒				【腎機能指標：eCCr (J)】 ①一般感染症: 1日[錠]4錠, [顆粒]4 g (T換算 320mg)を分2 ②ニューモシスチス肺炎の治療及び発症抑制: 治 療の場合は1日[錠]9～12錠, [顆粒]9～12 g (T換 算720～960 mg) を分3～4。発症抑制の場合は1 日1回[錠]1～2錠, [顆粒]1～2 g (T換算80～160 mg) を連日又は週3日 高カリウム血症は用量依存的であり, 高カリウム血症を起こす薬剤との併用で増加する。また, 腎機能が低下するほど高カリウム血 症を起こしやすい (J Antimicrob Chemother 77: 2588-2595, 2022)			腎機能正常者と同じ			通常の1/2量		一般感染症への使用は推奨されない ニューモシスチス肺炎の治療に使用する場合には, 一例と して治療には1日1回[錠]6錠, [顆粒]6 g (T換算 480mg)。発症抑制の場合は1回[錠]1錠, [顆粒]1 g (T換算80mg) を週3回, HD患者のHD日はHD後 に投与 なお, 本投与法に関する情報は不足していることか ら, 今後の検討が望まれる (EO)			
ポリペプチド系薬	コリスチンメタンスルホ ン酸ナトリウム (CL)	167	オルドレブ点滴静注用	×		○	【腎機能指標：標準化CCr (J or E)】 1回1.25～2.5 mg/kg を1日2回, 30分以上かけて点滴静注 [CCr: 50～79] 1回1.25～1.9 mg/kg を1日2回			1回1.25 mg/kg を1日2回, 又は1日 1回2.5 mg/kg		1回1.5 mg/kg を36 時間毎		推奨されない	1回1.5 mg/kg を24時間毎, HD患者のHD日はHD後 に投与(日治療誌 63: 294 - 329, 2015)			
抗結核薬	エタンブトール塩酸塩 (EB)	168	エサンブトール錠/エブトール錠	○			①肺結核及びその他の結核: 1日0.75～1 g を分1～2 ②MAC症を含む非結核性抗酸菌症: 1日1回0.5～0.75g。最大1日1 回1 g 1日15 mg/kg を分1, 最大1日750 mg。初期2か月は1日1回20 mg/kg にしてよいが, 最大1日1000 mg (結核診療ガイドライン・改訂第3版)			1 回15 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 後に投与 (EO)			

分類	薬剤名			透 析 性	禁 忌	腎 障 害	常用量			GFRまたはCCr(mL/min)							HD(血液透析) PD(腹膜透析)					
	一般名	番 号	商品名				>80		70	60		50		40		30		20		10>		
							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	
抗結核薬	カナマイシン硫酸塩 (KM)	169	硫酸カナマイシン注射液	○		○	①肺結核及びその他の結核症: 1日2g を分2, 筋注, 週2日, 又は1日1gずつ週3日, 高齢者には1回0.5～0.75 g ②その他感染症: 1日1～2 g を分1～2, 筋注 1日1回15 mg/kg, 初期2か月間連続投与可, 連日投与時は最大1日750 mg, 週2回投与時は最大1日1,000 mg(結核診療ガイドライン・改訂第3版)				①使用を勧めない(結核診療ガイドライン・改訂第3版) ②1回1 g を24～72 時間毎 (EO) ②エンピリック治療には他剤を選択する。使用する場合には, TDMを実施し, 腎機能をモニターする (EO)				①使用を勧めない(結核診療ガイドライン・改訂第3版) ②1回500 mg を72時間毎 (EO)		①1回750 mg を週3回HD後に投与(結核診療ガイドライン・改訂第3版) ②1回500 mg を週3回HD後に投与 (HO) 尿量のある患者では, エンピリック治療には他剤を選択する。使用する場合にはTDMを実施する					
	サイクロセリン (CS)	170	サイクロセリンカプセル	○			1回250 mg を1日2回 1日10 mg/kg, 最大1日500 mg(結核診療ガイドライン・改訂第3版)				1回250 mg を12～24 時間毎 (EO)				1回250 mg を24 時間毎 (EO)							
	ストレプトマイシン硫酸塩 (SM)	171	硫酸ストレプトマイシン注射用	○		○	①肺結核及びその他の結核症: 1日1g, 筋注, 週2～3日, 高齢者には1回0.5～0.75 g ②MAC症を含む非結核性抗酸菌症: 1日0.75～1 g, 筋注, 週2～3日 ③その他: 1日1～2 g を分1～2, 筋注(添) 1日1回15 mg/kg, 初期2か月間連続投与可, 連日投与時は最大1日750 mg, 週3回投与時は最大1日1,000 mg(結核診療ガイドライン・改訂第3版)				①②使用を勧めない(結核診療ガイドライン・改訂第3版) ③1回1 g を24～72 時間毎 (EO) ③エンピリック治療には他剤を選択する。使用する場合には, TDMを実施し, 腎機能をモニターする (EO)				①②使用を勧めない(結核診療ガイドライン・改訂第3版) ③1回500 mg を72時間毎		①②1回750 mg を週3回HD後に投与(結核診療ガイドライン・改訂第3版) ③1回500 mg を週3回HD後に投与。 尿量のある患者では, エンピリック治療には他剤を選択する。使用する場合にはTDMを実施する					
		ピラジナミド (PZA)	172	ピラマイド原末	○			1日1.5～2.0 g を分1～3 1日1回25 mg/kg, 最大1日1,500 mg(添付文書の用量では肝障害が起こりやすい)(結核診療ガイドライン・改訂第3版)				腎機能正常者と同じ				1回25 mg/kg を48時間毎 (EO)		1回25 mg/kg を週3回HD後に投与 (EO)				
抗真菌薬(ポリエンマクロライド系)		173	ファンギゾン注射用			○	添付文書参照 腎機能正常者と同じだが, 腎毒性があるため, 他剤を優先する (EO)				総投与量が5 g を超えると不可逆的な腎障害があらわれることがある。投与前に補液およびナトリウム補給を行うことにより, 腎毒性の発現を低下させることがある(添) 腎機能正常者と同じだが, 腎毒性があるため, 他剤を優先する (EO)				腎機能正常者と同じ							
抗真菌薬(フルオロピリミジン系)	フルシトシン (5-FC)	174	アンコチル錠	○			①真菌血症, 真菌性髄膜炎, 真菌性呼吸器感染症, 黒色真菌症: 1日100～200 mg/kg を分4 ②尿路真菌症, 消化管真菌症: 1日50～100 mg/kg を分4 可能なら血中濃度に基づき投与量を調整する (EO)				①1回25～50 mg/kg を12時間毎 (EO) ②1回12.5～25 mg/kg を12時間毎 (EO)		①1回25～50 mg/kg を24時間毎 (EO) ②1回12.5～25 mg/kg を24時間毎 (EO)		①1回25～50 mg/kg を48時間毎 (EO) ②1回12.5～25 mg/kg を48時間毎 (EO)		①1回25～50 mg/kg を週3回, HD後 (EO) ②1回12.5～25 mg/kg を週3回, HD後 (EO)					

分類	薬剤名			透析性	禁忌	腎障害	常用量			GFRまたはCCr(mL/min)							HD(血液透析) PD(腹膜透析)					
	一般名	番号	商品名				>80		70	60		50		40		30		20		10>		
							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	
抗真菌薬 (アゾール系)	フルコナゾール (FLCZ)	175	ジフルカン静注液	○		○	【腎機能指標:eCCr (J)】 ①カンジダ症: 1日1回50～100 mg ②クリプトコッカス症: 1日1回50～200 mg, 1日400 mg まで増量可 ③造血幹細胞移植患者における深在性真菌症の予防: 1日1回400 mg いずれも静注 ①初回1日1回800 mg (12 mg/kg), 以後1日1回400 mg (6 mg/kg) (Clin Infect Dis 52: e1-e50, 2016)					①②③50%に減量 (添) 1回200 mg を24時間毎 (50%減量) 通常量の初回負荷投与を考慮する (EO)							①②③HD終了後に通常用量 (添) 1 回200～400 mg を週3回, HD患者では毎HD後通常量の初回負荷投与を考慮する (EO)			
		176	ジフルカンカプセル・ドライシロップ				【腎機能指標:eCCr (J)】 ①カンジダ症: 1日1回50～100 mg ②クリプトコッカス症: 1日1回50～200 mg, 1日400 mg まで増量可 ③造血幹細胞移植患者における深在性真菌症の予防: 1日1回400 mg ①初回1日1回800 mg (12 mg/kg), 以後1日1回400 mg (6 mg/kg) (Clin Infect Dis 52: e1-e50, 2016)					わが国の添付文書の用量が少ないことを示す以下の健常者における報告があり, 腎機能低下患者において過度な減量にならないように留意する (EO) 腎機能正常者において, 低用量投与による耐性率の上昇 (Antimicrob Agents Chemother 56: 3239-3243, 2012)や治療失敗 (Clin Microbiol Infect 21: 1011-1017, 2015)が報告されていることから, 投与量不足とならないように維持量として1日400 mg (6 mg/kg) を目安とする。重症患者においては, より高用量の投与を必要とする報告もある (Eur J Clin Microbiol Infect Dis doi: 10.1007/s10096-021-04201-w, 2019)										
	ホスフルコナゾール (F-FLCZ)	177	プロジフ静注液	○			【腎機能指標:eCCr (J or E)】 ①カンジダ症: 1日1回50～100 mg を維持量として静注 ②クリプトコッカス症: 1日1回50～200 mg を維持量として静注。400 mgまで増量可 いずれも初日, 2日目は維持量の倍量を投与															
抗ヘルペスウイルス薬	アシクロビル (ACV)	178	ゾピラックス点滴静注用	○		○	【腎機能指標:標準化mCCr (J)】 1回5 mg/kg を8時間毎に1時間以上かけて, 7日間点滴静注。脳炎・髄膜炎では, 1回10 mg/kgまで増量可 腎機能障害, 精神神経症状の発現を回避するため, 脱水予防に努め, 尿量確保する必要がある					1回5 mg/kg を12時間毎		1回5 mg/kg を24時間毎		1回2.5 mg/kg を24時間毎		1回3.5mg/kg を週3回, HD患者では毎HD後 (EO)				
		179	ゾピラックス錠・顆粒				【腎機能指標:標準化mCCr (J)】 ①帯状疱疹: 1回800 mg を1日5回 ②造血幹細胞移植における単純ヘルペスウイルス感染症の発症抑制: 1回200 mg を1日5回, 造血幹細胞移植施行7日前より施行後35日まで投与 ③単純疱疹: 1回200 mg を1日5回 腎機能障害, 精神神経症状の発現を回避するため, 脱水予防に努め, 尿量確保する必要がある							①1回800 mg を1日3回 ②③1回200 mg を1日5回		①1回800 mg を1日2回 ②③1回200 mg を1日2回		①1日1回[体重55 kg 以上]800 mg, [体重40～55 kg]600 mg, [体重40 kg 未満]400 mg, HD患者では毎HD後 (EO) ②③1回200 mg を1日1～2回, HD患者ではHD日はHD後に投与 (EO)				
	バラシクロビル塩酸塩 (VACV)	180	バルトレックス錠・顆粒	○		○	【腎機能指標:eCCr (J or E)】 ①帯状疱疹: 1回1,000 mg を1日3回 ②造血幹細胞移植における単純ヘルペスウイルス感染症(単純疱疹)の発症抑制: 1回500 mg を1日2回, 造血幹細胞移植施行7日前より施行後35日まで投与 ③単純疱疹: 1回500 mg を1日2回 ④水痘: 1回1,000 mg を1日3回 ⑤性器ヘルペスの再発抑制: 1日1回500 mg。HIV感染症患者には1回500 mg を1日2回 腎機能障害, 精神神経症状の発現を回避するため, 脱水予防に努め, 尿量確保する必要がある					①④1回1,000 mg を12時間毎 ②③1回500 mg を12時間毎 ⑤1回500 mg を24時間毎。HIV感染症患者では1回500 mg を12時間毎		①④1回1,000 mg を24時間毎 ②③1回500 mg を24時間毎 ⑤1回250 mg を24時間毎。HIV感染症患者では1回500 mg を24時間毎		①②③④1回500 mg を24時間毎 ⑤1回250 mg を24時間毎。HIV感染症患者では1回500 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)	181	ファムビル錠	△			【腎機能指標:eCCr (J or E)】 ①帯状疱疹: 1回500 mg を1日3回 ②単純疱疹: 1回250 mg を1日3回, 再発性の単純疱疹の場合は, 1回1,000 mg を1日2回					①1回500 mg を1日2回 ②1回250 mg を1日3回		①1回500 mg を1日1回 ②1回250 mg を1日2回		①②1回250 mg を1日に1回		①②HDでは週3回HD後に250 mg。CAPDでは1回250 mg を2日に1回				

分類	薬剤名			透 析 性	禁 忌	腎 障 害	常用量			GFRまたはCCr(mL/min)						HD(血液透析) PD(腹膜透析)	
	一般名	番 号	商品名				>80	70	60	50	40	30	20	10>			
							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
抗サイトメガロウイルス薬	ガンシクロビル (GCV)	182	デノシン点滴静注用	○		○	【腎機能指標:eCCr (J)】 初期治療: 1回5 mg/kg を12時間毎 維持治療: 1回5 mg/kg を24時間毎を週に7日、又は1日1回6 mg/kg を週に5日 いずれも1時間以上かけて点滴静注 溶解度が低く、腎後性腎障害を生じる可能性があるため、脱水症状をおこしやすい患者では、本剤の投与中は適切な水分補給を行う。	初期治療: 1回2.5 mg/kg を12時間毎 維持治療: 1回2.5 mg/kg を24時間毎	初期治療: 1回2.5 mg/kg を24時間毎 維持治療: 1回1.25 mg/kg を24時間毎	初期治療: 1回1.25 mg/kg を24時間毎 維持治療: 1回0.625 mg/kg を24時間毎	初期治療: 1回1.25 mg/kg を48時間毎、HD患者は週3回HD後 維持治療: 1回0.625 mg/kgを48時間毎、HD患者は週3回HD後						
	バルガンシクロビル塩酸塩 (VGCV)	183	バリキサ錠・ドライシロップ	○		○	【腎機能指標:eCCr (J or E)】 ①サイトメガロウイルス感染症 初期治療: [錠・DS]1回900 mg を1日2回、食後 維持治療: [錠・DS]1回900 mg を1日1回、食後 ②臓器移植におけるサイトメガロウイルス感染症の発症抑制: [錠・DS]1回900 mg を1日1回、食後 溶解度が低く、腎後性腎障害を生じる可能性があるため、脱水症状をおこしやすい患者では、本剤の投与中は適切な水分補給を行う。	①初期治療: [錠・DS]1回450 mg を1日2回 維持治療: [錠・DS]1回450 mg を1日1回 ②[錠・DS]1回450 mg を1日1回	①初期治療: [錠・DS]1回450 mg を1日に1回 維持治療: [錠]1回450 mg を2日に1回。[DS]1回225 mg を1日1回 ② [錠]1回450 mg を2日に1回。[DS]1回225 mg を1日1回	①初期治療: [錠]1回450 mg を2日に1回。[DS]1回225 mg を1日1回 維持治療: [錠]1回450 mg を週に2回。[DS]1回125 mg を1日1回	[錠]1回450 mg 以下の設定になるため使用しない(DS、ガンシクロビル製剤の静注を考慮)。 [DS]①初期治療: 1回200 mg を週3回HD後 維持治療: 1回100 mg を週3回HD後 ②1回100 mg を週3回HD後						
	ホスカルネットナトリウム水和物 (PFA)	184	点滴静注用ホスカビル注	○	禁	○	【腎機能指標:eCCr (J or E) (mL/min/kg)】 添付文書参照 腎機能、体重によって初期投与量、維持投与量が変化する。CCr 1.4 mL/min/kg 以下の患者は減量が必要となる。 詳細は腎機能に応じた1回投与量調節ガイド参照 CCr 0.4 mL/min/kg 以下になった場合には休業し、腎機能が回復するまで投与しない 禁忌 (CCr 0.4 mL/min/kg 以下の患者、腎障害を悪化させることがある) 遠位尿管での析出による尿路閉塞性腎障害を軽減するため、本剤初回投与前及び毎回の点滴静注時には適切な水分補給を行うこと(初回投与前及びその後点滴静注する毎にあわせて生理食塩液0.5～1 L/回、最大2.5 L/日までを点滴静注する) なお、腎障害は尿管壊死、糸球体腎炎によっても生じる また、キレート形成作用により、カルシウム、マグネシウム濃度が低下するため、定期的に血清電解質を測定する。ループ利尿薬はカルシウム低下を起こすことがあるため、利尿薬を併用する場合にはチアジド系利尿薬を用いる										
抗インフルエンザ薬 (ノイラミニダーゼ阻害薬)	オセルタミビルリン酸塩	185	タミフルカプセル・ドライシロップ	○		○	【腎機能指標:eCCr (J or E)】 治療: 1回75 mg を1日2回、5日間 予防: 1回75 mg を1日1回、7～10日間	治療: 1回75 mg を1日1回、5日間 予防: 1回75 mg を隔日、4～5回			推奨用量は確立されていないが、以下の用量が提案されている(日本透析医会・日本透析医学会ガイドライン) 治療: 1回75 mg を単回 予防 (HD): 初回75 mg、2回のHD実施後に75 mg (計2回) 予防 (PD、末期腎不全): 初回75 mg、7日目に75 mg追加 (計2回)						
	ベラミビル水和物	186	ラピアクタ点滴静注液バッグ・バイアル	○			【腎機能指標:eCCr (J or E)】 1回300 mg を15分以上かけて単回点滴静注。合併症等により重症化 するおそれのある患者には、1日1回600 mg を15分以上かけて単回 点滴静注、連日反復投与も可	通常: 1回100 mg 重症化のおそれがある患者: 1回200 mg 1日1回150mg (FDA)	通常: 1回50 mg 重症化のおそれがある患者: 1回100 mg 1日1回100 mg (FDA)	具体的には設定されておらず、慎重に投与量を調節 初回100 mg、以後は透析後2時間後に100 mg追加する (FDA)、CAPDでは初回100 mg、以後は1日毎に100 mg 追加する							

分類	薬剤名			透析性	禁忌	腎障害	常用量			GFRまたはCCr(mL/min)							HD(血液透析) PD(腹膜透析)	
	一般名	番号	商品名				>80	70	60	50	40	30	20	10>				
							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		
抗インフルエンザ薬 (その他)	アマンタジン塩酸塩	187	シンメトレル錠・細粒	×	禁		【腎機能指標:標準化mCCr (J)】 ①A型インフルエンザウイルス感染症:1日100 mg を分1～2。高齢者及び腎障害のある患者では投与量の上限を1日100 mg とする ②パーキンソン症候群:初期量1日100 mg を分1～2, 1週間後に維持量1日200 mg を分2, 最大1日量300 mg を分3 ③脳梗塞後遺症:1日100～150 mg を分2～3			①②③CCr: 35～75 mL/min/1.73m ² 1日1回100mg, CCr 25～35 mL/min/1.73m ² 1回100mg を2日毎, CCr 15～25 mL/min/1.73m ² 1回100 mg を3日毎 (添) 1回100 mg を2～3日毎 (Drug Prescribing in Renal Failure, 2007) A型インフルエンザウイルス感染症には、他剤の使用を優先する (EO)					①②③1回100 mg を7日毎 (Drug Prescribing in Renal Failure, 2007)	禁忌		
抗HBV薬	ラミブジン	188	ゼフィックス錠	×			【腎機能指標:eCCr (J or E)】 1日1回100 mg			初回100mg, その後1日1回50 mg	初回100 mg, その後1日1回25 mg	初回35 mg, その後1日1回15 mg	初回35 mg, その後1日1回10 mg					
	エンテカビル水和物	189	バラクルード錠	×			【腎機能指標:eCCr (J or E)】 1日1回0.5 mg (ラミブジン不応患者には1 mg), 空腹時 (食後2時間以降かつ次の食事の2時間以上前)			1回0.5 mg (ラミブジン不応患者には1mg) を2日に1回	1回0.5 mg (ラミブジン不応患者には1 mg) を3日に1回	1回0.5 mg (ラミブジン不応患者には1 mg) を7日に1回, HD患者ではHD後 末期腎不全ではAUCが8.4倍になる (Clin Pharmacol Ther 85: 305 - 311, 2008)						
	テノホビル ジソプロキシルフマル酸塩	190	テノゼット錠	○	○		【腎機能指標:eCCr (J or E)】 1日1回300 mg 投与に際しては、CCrを測定するなど、腎機能障害の有無に注意する。また、投与後もCCrや血清リンなどの定期的な検査により患者の状態を注意深く観察する			1回300 mg を2日に1回	1回300 mg を3～4日に1回	1回300 mg を7日間に1回投与、又は累積12時間のHD終了後に1回300 mg						
抗HCV薬 (RNAポリメラーゼ阻害薬)	リバビリン	191	レベトールカプセル/リバビリン錠	×	禁		【腎機能指標:eCCr (J or E)】 添付文書参照			禁忌 (血中濃度が上昇し、重大な副作用が生じることがある (添) CCr 31～60 mL/min. CCr < 30 mL/min の患者のAUCは、それぞれ健常者の2.1, 3.3倍になる					HD患者に投与する場合には1日1回200 mg (Renal Pharmacotherapy 2nd ed, 2021)			
抗HCV薬 (配合薬)	ソホスブビル・レジパスビル アセトン付加物配合	192	ハーボニー配合錠	配合剤	禁		【腎機能指標:標準化eGFR】 1日1回1錠, 12週間投与			腎機能正常者と同じ ソホスブビル、活性代謝物GS-331007のAUCは、それぞれ健常者の2.1, 1.9倍になる		禁忌 (ソホスブビル及びその代謝物の血中濃度が上昇する) ソホスブビル、活性代謝物GS-331007のAUCは、それぞれ健常者の2.7, 5.5倍になる						
	ソホスブビル・ベルパタスビル配合	193	エブクルーサ配合錠	配合剤	禁		【腎機能指標:標準化eGFR】 ①前治療歴を有するC型慢性肝炎又はC型代償性肝硬変におけるウイルス血症の改善: リバビリンと併用において、1日1回1錠, 24週間投与 ②未治療又は前治療歴のないC型慢性肝炎又はC型代償性肝硬変におけるウイルス血症の改善、C型非代償性肝硬変におけるウイルス血症の改善: 1日1回1錠, 12週間投与			①併用されるリバビリンはCCr < 50 mL/minで禁忌のため使えない ②腎機能正常者と同じ ソホスブビル、活性代謝物GS-331007のAUCは、それぞれ健常者の2.1, 1.9倍になる		禁忌 (ソホスブビル及びその代謝物の血中濃度が上昇する) ソホスブビル、活性代謝物GS-331007のAUCは、それぞれ健常者の2.7, 5.5倍になる						
抗HIV薬 (ヌクレオシド系逆転写酵素阻害薬 (NRTI))	ラミブジン (3TC)	194	エピビル錠	×			【腎機能指標:eCCr (J or E)】 他の抗HIV薬と併用で、1日300 mg を分1～2			1日1回150 mg	初回150 mg, その後1日1回100 mg	初回150 mg, その後1日1回50 mg	初回50 mg, その後1日1回25 mg					
	ラミブジン・ジドブジン (3TC/AZT) 配合	195	コンビビル配合錠	配合剤		○	1回1錠 (3TC: 150 mg, AZT: 300 mg) を1日2回			血液検査等をより頻回に行うなど慎重に患者の状態を観察し、ラミブジンに関連する副作用の発現が疑われる場合は、個別のラミブジン製剤又はジドブジン製剤を用いてラミブジンの用量調節を考慮する		本剤は投与せず、ジドブジン製剤およびラミブジン製剤により、個別に用法・用量の調節を行う						

分類	薬剤名			透析性	禁忌	腎障害	常用量			GFRまたはCCr(mL/min)						HD(血液透析) PD(腹膜透析)	
	一般名	番号	商品名				>80	70	60	50	40	30	20	10>			
							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
抗HIV薬(ヌクレオシド系逆転写酵素阻害薬(NRTI))	ラミブジン・アバカビル硫酸塩(3TC/ABC) 配合	196	エプジコム配合錠	配合剤		○	1回1錠(3TC: 300 mg, ABC: 600 mg) を1日1回				血液検査等をより頻回に行うなど慎重に患者の状態を観察し、ラミブジンに関連する副作用の発現が疑われる場合は、個別のラミブジン製剤又はアバカビル製剤を用いてラミブジンの用量調節を考慮する		本剤は投与せず、ラミブジン製剤およびアバカビル製剤により、個別に用法・用量の調節を行う				
	テノホビル ジシプロキシルフルマル酸塩(TDF)	197	ピリアード錠	×		○	【腎機能指標:eCCr(J or E)】 他の抗HIV薬と併用で、1日1回300 mg 投与前にCCr、尿糖、尿蛋白、血清リンの検査を実施すること。また、投与後も定期的な検査などにより患者の状態を注意深く観察する				1回300 mg を2日に1回		1回300 mg を1週間に2回		1回300 mg を1週間に1回投与、又は累積12時間のHD終了後に1回300 mg		
	エムトリシタビン・テノホビル ジシプロキシルフルマル酸塩(FTC/TDF) 配合	198	ツルバダ配合錠	配合剤		○	【腎機能指標:eCCr(J or E)】 他の抗HIV薬と併用で、1日1回1錠(FTC: 200 mg, TDF: 300 mg) 投与前にCCr、尿糖、尿蛋白、血清リンの検査を実施すること。また、投与後も定期的な検査などにより患者の状態を注意深く観察する				1回1錠(FTC: 200 mg, TDF: 300 mg) を2日に1回		本剤は投与せず、各製剤により個別に用法・用量の調整が必要であるが、エムトリシタビン製剤は存在しないため他剤を選択する				
	エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミドフルマル酸塩(FTC/TAF) 配合	199	デシコビ配合錠LT・HT	配合剤		○	【腎機能指標:eCCr(J or E)】 他の抗HIV薬と併用で、リトナビル又はコビススタットと併用する場合は、[LT]1日1回1錠(FTC: 300 mg, TAF: 10 mg)。併用しない場合は、[HT]1日1回1錠(FTC: 200 mg, TAF: 25 mg) 投与前にCCr、尿糖、尿蛋白、血清リンの検査を実施すること。CCrが30 mL/min 以上であることを確認すること。また、投与後も定期的な検査などにより患者の状態を注意深く観察すること。血清リンの検査を実施する。				本剤は投与せず、各製剤により個別に用法・用量の調整が必要であるが、エムトリシタビン製剤は存在しないため他剤を選択する						
抗HIV薬(NRTI・NNRTI配合)	リルビリン塩酸塩・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミドフルマル酸塩(RPV/FTC/TAF) 配合	200	オデフシイ配合錠	配合剤			【腎機能指標:eCCr(J or E)】 1回1錠(RPV: 25 mg, TAF: 25 mg, FTC: 200 mg) を1日1回食事中または食直後 投与前にCCrなどの腎機能検査を実施し、腎機能障害の有無を確認すること。CCrが30 mL/min 以上であることを確認する。また、投与後も定期的な検査などにより患者の状態を注意深く観察する。血清リンの検査を実施する				本剤は投与せず、各製剤により個別に用法・用量の調整が必要であるが、エムトリシタビン製剤は存在しないため他剤を選択する						
抗HIV薬(PI・NRTI配合)	ダルナビル エタノール付加物・コビススタット・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミドフルマル酸塩(DRV/COBI/FTC/TAF) 配合	201	シムツーザ配合錠	配合剤		○	【腎機能指標:eCCr(J or E)】 1日1回1錠(DRV: 800 mg, COBI: 150 mg, FTC: 200 mg, TAF: 10 mg)、食事中または食直後		腎機能正常者と同じ。 ただし、コルヒチンを投与中の患者は禁忌		本剤は投与せず、各製剤により個別に用法・用量の調整が必要であるが、エムトリシタビン製剤は存在しないため他剤を選択する。						
抗HIV薬(INSTI・NRTI配合)	エルビテグラビル・コビススタット・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミドフルマル酸塩(EVG/COBI/FTC/TAF) 配合	202	ゲンボイヤ配合錠	配合剤		○	【腎機能指標:eCCr(J or E)】 1日1回1錠(EVG: 150 mg, COBI: 150 mg, FTC: 200 mg, TAF: 10 mg)、食後		腎機能正常者と同じ。 ただし、コルヒチンを投与中の患者は禁忌		本剤は投与せず、各製剤により個別に用法・用量の調整が必要であるが、エルビテグラビル製剤、コビススタット製剤、エムトリシタビン製剤は存在しないため他剤を選択する						
	ドルテグラビルナトリウム・ラミブジン(DTG/3TC) 配合	203	ドウベイト配合錠	配合剤			【腎機能指標:eCCr(J or E)】 1日1回1錠(DTG: 50 mg, 3TC: 300 mg)		血液検査等をより頻回に行うなど慎重に患者の状態を観察し、ラミブジンに関連する副作用の発現が疑われる場合は、個別のラミブジン製剤又はドルテグラビル製剤を用いてラミブジンの用量調節を考慮する		本剤は投与せず、ドルテグラビル製剤又はラミブジン製剤により、個別に用法・用量の調節を行う						

分類	薬剤名			透析性	禁忌	腎障害	常用量			GFRまたはCCr(mL/min)						HD(血液透析) PD(腹膜透析)	
	一般名	番号	商品名				>80	70	60	50	40	30	20	10>			
							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
抗HIV薬 (INSTI・NRTI配合)	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 (DTG/ABC/3TC) 配合	204	トリーメク配合錠	配合剤		○	【腎機能指標:eCCr (J or E)】 1日1回1錠 (DTG: 50 mg, ABC: 600 mg, 3TC: 300 mg)				血液検査等をより頻回に行うなど慎重に患者の状態を観察し、ラミブジンに関連する副作用の発現が疑われる場合は、個別のドルテグラビル製剤、アバカビル製剤又はラミブジン製剤を用いてラミブジンの用量調節を考慮する		本剤は投与せず、ドルテグラビル製剤、アバカビル製剤又はラミブジン製剤により、個別に用法・用量の調節を行う				
抗HIV薬 (INSTI・NRTI配合)	ビクテグラビルナトリウム・エムトリシタピン・テノホビル アラフェナミド フマル酸塩 (BIC/FTC/TAF) 配合	205	ビクタルビ配合錠	配合剤		○	【腎機能指標:eCCr (J or E)】 1日1回1錠 (BIC: 50 mg, FTC: 200 mg, TAF: 25 mg) 投与前は、CCrなどの腎機能検査を実施し、CCrが30 mL/min 以上であることを確認する。また、投与後もCCr 及び血清リンの定期的な検査などにより、患者の状態を注意深く観察する						本剤は投与せず、各製剤により個別に用法・用量の調整が必要であるが、ビクテグラビル製剤は存在しないため他剤を選択する。				
抗マラリア薬	アトバコン・プログアニル塩酸塩配合	206	マラロン配合錠	配合剤	禁		①治療: 1日1回4錠を3日間、食後 ②予防: 1日1回1錠を、マラリア流行地域到着24～48時間前より開始し、流行地域滞在中及び流行地域を離れた後7日間、毎食後			腎機能正常者と同じ (Renal Pharmacotherapy 2nd ed, 2021)		重度の腎障害のある患者に治療の目的で投与する場合、本剤の配合成分であるプログアニルの排泄が遅延し、血中濃度が上昇することで副作用が発現する危険性が高いため、他剤の投与を考慮するなど投与の可否を慎重に判断し、治療による有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与する。予防目的には禁忌。 プログアニル、活性代謝物cycloguanilのAUCは、それぞれ健常者の1.9、2.6倍になる					
消毒剤	ヨードホルム	207	ヨードホルム・ガーゼ		禁		添付文書参照			禁忌 (主たる排泄臓器は腎臓であり、腎機能低下患者では血中総ヨウ素濃度が著しく上昇することがある) 透析患者において、意識障害 (日腎会誌 46: 640, 2004)、心肺停止 (透析会誌 46 (S1): 640, 2013) の報告がある。							
アルコール依存症治療薬	アカンプロサートカルシウム	208	レグテクト錠	○	禁		1回666 mg を1日3回、食後			血中濃度が上昇するおそれがあるため、減量を考慮する (添) 開始量1回333 mg を1日3回 (FDA)		禁忌 (高度の腎障害のある患者では排泄遅延により、高い血中濃度が持続するおそれがある)					
禁煙補助薬	バレニクリン酒石酸塩	209	チャンピックス錠	×			【腎機能指標:eCCr (J or E)】 1～3日目は0.5 mg を1日1回食後、4～7日目は0.5 mg を1日2回朝夕食後、8日目以降は1 mg を1日2回朝夕食後。投与期間は12週間			腎機能正常者と同じ		1日1回0.5 mg で開始し、必要に応じ増量し、最大1回0.5 mg を1日2回 (添) 1日1回0.5 mg (EO) HD患者は、忍容性があれば最大1日1回0.5 mg (FDA) 末期腎不全患者には推奨されない (EMA)					
活性型ビタミンD ₃ 外用薬	カルシポトリオール	210	ドボネックス軟膏	×		○	1日2回、適量を患部に塗布。1週間に90 gを超えないこと			腎機能の低下によりカルシウムの排泄が減少することから、血清カルシウム値が上昇し、腎機能が悪化しやすいため、腎機能低下症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ながら投与する (添)							
	カルシポトリオール水和物・ベタメタゾンジプロピオン酸エステル配合	211	ドボベツ軟膏・ゲル・フォーム	配合剤		○	1日1回、適量を患部に塗布。1週間に90 gを超えないこと			ビタミンA製剤併用時は、吸収が促進されるため特に高カルシウム血症に注意する (EO)							
	タカルシトール水和物	212	ボンアルファ軟膏・クリーム・ローション・ハイ軟膏・ハイローション	×		○	添付文書参照										
	マキシカルシトール	213	オキサロール軟膏・ローション	×		○	1日2回、適量を患部に塗擦、外用製剤として最大1日10g			通常用量を塗布してもマキシカルシトールのAUCは注射剤5 µg投与時のAUCの10倍以上高くなり (透析会誌45: 63 - 68, 2012)、高カルシウム血症・腎機能悪化になりやすいため腎機能低下症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ながら投与する。ビタミンA製剤併用時は、吸収が促進されるため特に高カルシウム血症に注意する (EO)							
	マキシカルシトール・ベタメタゾン酪酸エステルプロピオン酸エステル配合	234	マーデュオックス軟膏	配合剤		○	1日1回、適量を患部に塗布、外用製剤として最大1日10g										

分類	薬剤名			透 析 性	禁 忌	腎 障 害	常用量			GFRまたはCCr(mL/min)							HD(血液透析) PD(腹膜透析)
	一般名	番 号	商品名				>80	70	60	50	40	30	20	10>			
							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	
脱毛症治療薬 (JAK阻害薬)	バリシチニブ	215	オルミエント錠	△	禁		【腎機能指標:標準化eGFR】 ①円形脱毛症、関節リウマチ、アトピー性皮膚炎、:1日1回4 mg。1回2 mg に減量も可。 ②SARS-CoV-2による肺炎(酸素吸入を要する患者):レムデシビルとの併用において、1日1回4 mg。総投与期間は14日間まで			①②1日1回2 mg AUCは、健常者の2.2倍になる			①禁忌(副作用が強くあらわれることがある) ②1回2 mg を48時間毎。 最大投与回数7回 AUCは、健常者の4.1倍になる		①②禁忌(副作用が強くあらわれることがある)		
イオン性高浸透圧性造影剤	アミドトリゾ酸ナトリウムメグルミン	216	ウログラフィン注	×	禁	○	添付文書参照			主たる排泄臓器は腎臓であり、腎機能低下患者では排泄遅延から急性腎障害等、症状が悪化するおそれがある。投与する場合には必要最小量にする			重篤な腎障害(無尿等)のある患者では、診断上やむを得ないと判断した場合を除き、投与しない。				
非イオン性造影剤	イオパミドール	217	イオパミロン注・シリンジ	○	禁	○	添付文書参照			主たる排泄臓器は腎臓であり、腎機能低下患者では排泄遅延から急性腎障害等、症状が悪化するおそれがある。投与する場合には必要最小量にする			重篤な腎障害(無尿等)のある患者では、診断上やむを得ないと判断した場合を除き、投与しない。				
	イオプロミド	218	プロスコープ注・シリンジ	○	禁	○	添付文書参照										
	イオヘキソール	219	オムニパーク注・シリンジ	○	禁	○	添付文書参照										
	イオベルソール	220	オプトレイ注・シリンジ	○	禁	○	添付文書参照										
	イオメブロール	221	イオメロン注・シリンジ	○	禁	○	添付文書参照										
非イオン性等浸透圧性造影剤	イオトロラン	222	イソピスト注	○	禁	○	添付文書参照			主たる排泄臓器は腎臓であり、腎機能低下患者では排泄遅延から急性腎障害等、症状が悪化するおそれがある。投与する場合には必要最小量にする			重篤な腎障害(無尿等)のある患者では、診断上やむを得ないと判断した場合を除き、投与しない。				
	イोजキサノール	223	ビジパーク注	○	禁	○	添付文書参照										
MRI用造影剤(ガドリニウム系)	ガドテリドール	224	プロハンス静注・シリンジ	○	禁	○	添付文書参照			腎機能低下患者では、排泄遅延から急性腎障害等の症状が悪化するおそれがある(添) NSF発症の危険性を高めるため、直鎖型構造の薬剤(ガドテル酸メグルミン)は避ける(EO)			警告(重篤な腎障害のある患者では腎性全身性線維症(NSF)発症の危険性が高く、腎機能低下患者では、排泄遅延から急性腎障害等の症状が悪化するおそれがある)				
	ガドテル酸メグルミン	225	マグネスコープ静注シリンジ	○	禁	○	0.2 mL/kg(腎臓を対象とする場合は0.1 mL/kg、0.2 mL/kg まで増量可)を静注										
	ガドフトロール	226	ガドピスト静注・シリンジ	○	禁	○	0.1 mL/kg を静注										