

多発性骨髄腫

2026.02.02 / DC-004846

BLd療法・BLd-lite療法 Basic編

監修



日本赤十字社 大阪赤十字病院 薬剤部  
がん薬物療法課長  
山瀬 大雄 先生

適応

・多発性骨髄腫

投与の詳細

・BLd療法：1コース21日間、BLd-lite療法：1～9コース35日間、10～15コース28日間

BLd療法

薬剤名	投与量	投与方法 投与期間	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21
ボルテゾミブ	1.3mg/m <sup>2</sup>	静注または 皮下注	↓			↓				↓			↓										
レナリドミド	25mg	経口	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓							
デキサメタゾン	20mg	経口	↓	↓		↓	↓				↓	↓		↓	↓								

※9コース目以降はLd（レナリドミド+デキサメタゾン）療法を行う

BLd-lite療法

・1～9コース

薬剤名	投与量	投与方法 投与期間	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	33	34	35
ボルテゾミブ	1.3mg/m <sup>2</sup>	静注または 皮下注	投与日においては承認外情報が含まれるため記載しておりません																																		
レナリドミド	15mg	経口	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓														
デキサメタゾン	20mg	経口	↓	↓					↓	↓	*						↓	↓	*							↓	↓	*									

\*：75歳を超える患者では投与しない

・10～15コース

薬剤名	投与量	投与方法 投与期間	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28
ボルテゾミブ	1.3mg/m <sup>2</sup>	静注または 皮下注	投与日においては承認外情報が含まれるため記載しておりません																											
レナリドミド	15mg	経口	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓	↓							

## 本レジメンについて

- 未治療で移植適応のある多発性骨髄腫に対して推奨されている寛解導入療法である。また、未治療で移植適応のない多発性骨髄腫に対しても選択肢となる治療法である。
- 65歳以下で未治療の多発性骨髄腫患者を対象に、BLd療法を3コース行った後、BLd療法を5コース追加する群 (BLd療法継続群) と自家造血幹細胞移植を行う群 (自家移植群) に無作為化したIFM2009試験<sup>1)</sup>において、主要評価項目である無増悪生存期間 (PFS) 中央値は、BLd療法継続群36カ月、自家移植群50カ月と有意差が報告されている (ハザード比 0.65、95%信頼区間 0.53-0.80、 $p<0.001$ 、Cox比例ハザードモデル、log-rank検定)。
- 未治療の多発性骨髄腫患者を対象に、BLd療法とLd (レナリドミド+デキサメタゾン) 療法を比較したSWOG S0777試験<sup>2)</sup>において、主要評価項目であるPFS中央値はBLd療法群43カ月、Ld療法群30カ月と有意差が報告されている (ハザード比 0.712、96%信頼区間 0.560-0.906、 $p=0.0018$ 、Cox比例ハザードモデル、log-rank検定)。また、副次評価項目であるOS中央値は、それぞれ75カ月、64カ月と有意差が報告されている (ハザード比 0.709、95%信頼区間 0.524-0.959、 $p=0.025$ 、Cox比例ハザードモデル、log-rank検定)。
- BLd療法は末梢性ニューロパチーなどの有害事象が問題となるため、ボルテゾミブの投与頻度やレナリドミドの投与量などを減少させたBLd-lite療法が報告されている。65歳以上で移植非適応の多発性骨髄腫患者を対象にBLd-lite療法を行った第II相試験<sup>3)</sup>において、主要評価項目の全奏効割合は86%、副次評価項目であるPFS中央値は35.1カ月 (95%信頼区間30.9-未到達) と報告されている。

1) Attal M, et al.: N Engl J Med. 2017; 376(14): 1311-20.

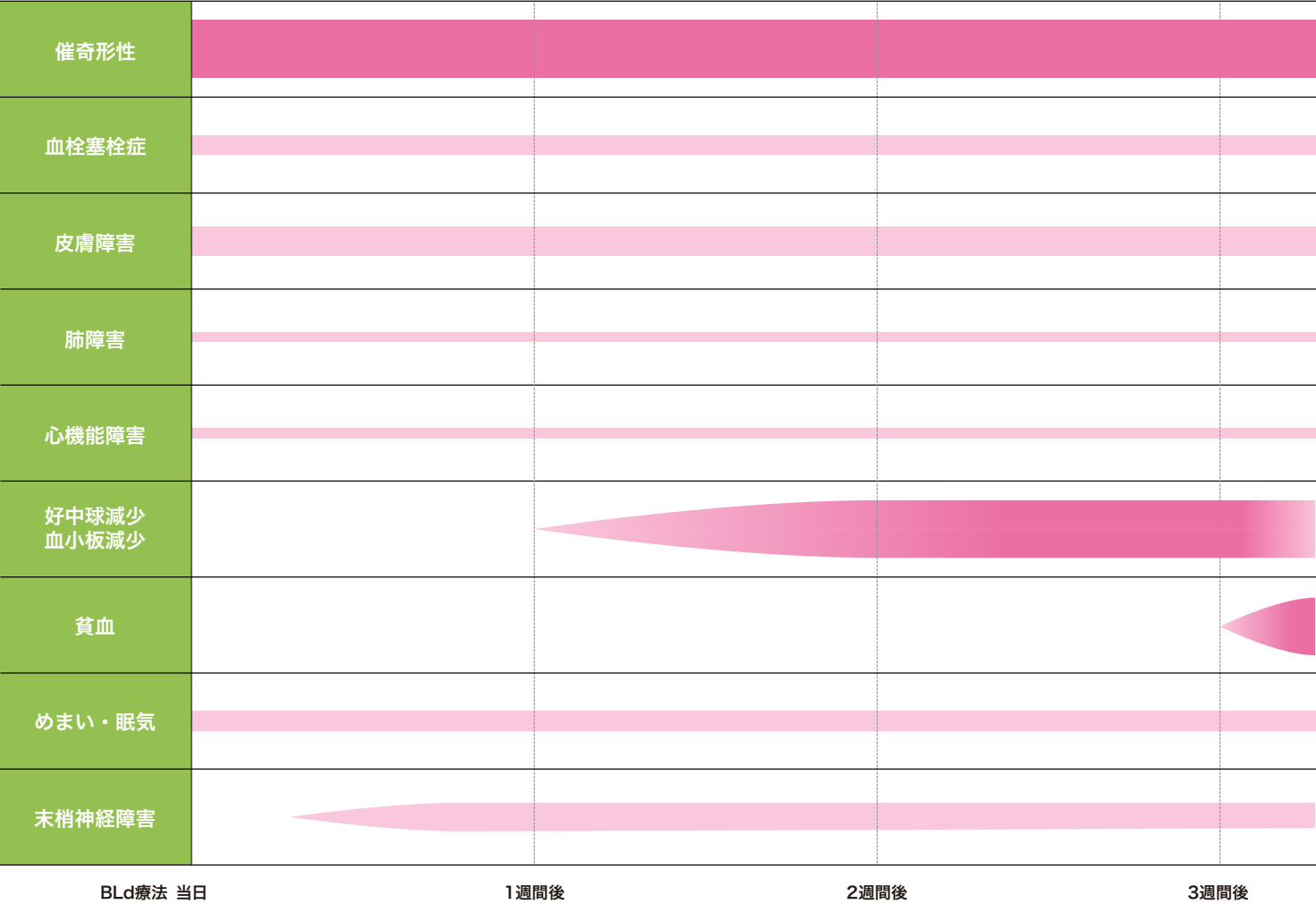
2) Durie BGM, et al.: Lancet. 2017; 389(10068): 519-27.

3) O'Donnell EK, et al.: Br J Haematol. 2018; 182(2): 222-30.

## 副作用の特徴

- レナリドミドは催奇形性を有する可能性があるため、医療関係者、患者とその家族が適正管理手順を必ず遵守する。
- レナリドミドによる血栓塞栓症がおこなることがあるので、リスク評価を行い、必要に応じて抗血栓薬の投与を検討する。静脈血栓症のリスク因子としては、長期臥床、脱水、心不全、静脈血栓症の既往など、動脈血栓症のリスク因子としては、糖尿病、高脂血症、高血圧、高尿酸血症などが考えられている。
- レナリドミドによるアナフィラキシー、血管浮腫等の過敏症、Stevens-Johnson症候群、中毒性表皮壊死症 (TEN) があらわれることがあるので、注意が必要である。
- ボルテゾミブによる重篤な肺障害、心機能障害が発現することがあるので、自覚症状の確認と定期的な検査を行う。
- ボルテゾミブによる末梢神経障害は、皮下投与にすることで頻度・重症度が軽減する。
- ボルテゾミブによる低血圧がおこなることがあるので、降圧薬投与中の患者では投与量の調整、水分補給、薬剤による支持療法を行う。
- 腫瘍崩壊症候群の予防のため、治療開始前にリスク評価と適切な予防措置を行う。
- B型肝炎ウイルス再活性化の予防のため、治療開始前にB型肝炎ウイルス感染のスクリーニングおよび適切な予防措置を行う。
- ステロイドによる高血糖が生じる可能性があるため、糖尿病・耐糖能異常を合併している場合は、速効型インスリンなどによる高血糖対策を検討する。また、ステロイドによる他の副作用にも注意する。

【副作用の出やすい時期と相対的頻度のイメージ図】



## BLd療法・BLd-lite療法

Expert編

監修

日本赤十字社 大阪赤十字病院 薬剤部  
がん薬物療法課長

山瀬 大雄 先生

## このレジメンの重要事項・ポイント

## 医師からみたポイント

- 【BLd】65歳未満で重要臓器機能の保持されている初発多発性骨髄腫患者に対しては、効果が迅速で深い奏効を期待でき、かつ自家造血幹細胞採取効率に悪影響を与えない導入療法を施行後、自家造血幹細胞移植を併用した大量MEL療法を実施することが推奨される。その推奨導入療法として、高い奏効割合が期待できるBLd療法があり、3～4コース施行後に自家末梢血幹細胞採取と保存を行う<sup>1)</sup>。
- 【BLd Lite】米国ではBLd療法が移植非適応患者における標準治療と位置付けられている。しかし、その根拠となるSWOG S0777試験における登録患者の57%が65歳未満の患者であること、そしてBLd療法を受けた患者のおよそ1/3でGrade 3の末梢神経障害を認めたことから、わが国における移植非適応患者の標準治療と位置付けることは困難であるが、その後、薬剤を減量したBLd Lite療法の有効性と安全性が報告されており、選択肢の一つと考えられる<sup>1)</sup>。
- ボルテゾミブの投与経路としては、静脈内投与と皮下投与があるが、皮下投与の方が末梢神経障害の発現頻度が少ないとの報告がある<sup>2)</sup>。
- レナリドミドは催奇形性を示す可能性があり、胎児への薬剤曝露を防ぐため、適正管理手順を遵守する必要がある。医師は適正管理手順の説明に加え、患者および薬剤管理者の同意取得、遵守状況確認書の作成を行う必要がある。

## 薬剤師からみたポイント

- 移植適応患者に対するBLd療法と、非移植適応患者に用いるBLd Lite療法とでは、ボルテゾミブの投与間隔や、レナリドミドの1日投与量および内服期間が異なることに注意する。
- NCCNガイドライン(多発性骨髄腫<sup>3)</sup>、がん関連の感染症の予防と治療<sup>4)</sup>)では、ボルテゾミブによる治療は帯状疱疹の発現リスクHighに分類されており、アシクロビル、バラシクロビル、ファムシクロビルの予防投与\*\*を考慮することが推奨されている。  
※平成23年9月28日保医発0928第1号「医薬品の適応外使用に係る保険診療上の取り扱いに関する通知」では、原則として、「アシクロビル【内服薬】」を「ボルテゾミブ使用時の管理」に対して処方した場合、当該使用事例を審査上認めるとの通知もある。帯状疱疹に対するバラシクロビル、ファムシクロビルの予防投与は国内で承認された効能・効果ではない。
- ボルテゾミブでは、Grade 3以上の非血液毒性(末梢性ニューロパチー又は神経障害性疼痛においては疼痛を伴うGrade 2も含む)又はGrade 4の血液毒性に該当する副作用が発現した場合は、回復するまで休薬し、投与を再開する場合には、減量を考慮する。
- レナリドミドでは、血小板減少(末治療の場合:25,000/ $\mu$ L未満、再発又は難治性:30,000/ $\mu$ L未満)や好中球減少(末治療の場合:500/ $\mu$ L未満、再発又は難治性:1,000/ $\mu$ L未満)が発現した場合、休薬後、減量を考慮し再開する。それ以外の副作用においてもGrade 3以上の副作用が発現した場合には、休薬か中止を考慮する。
- レナリドミドは、腎機能障害のある患者に対して、クレアチニンクリアランス、透析の有無によって、投与量及び投与間隔の調節を考慮する必要がある。
- レナリドミドは、高脂肪食摂取後の投与によってAUC及びCmaxの低下が認められることから、本剤は高脂肪食摂取前後を避けて投与することが望ましい。
- レナリドミドの血栓塞栓症予防として、必要に応じて、学会のガイドライン等を参考に抗血栓薬又は抗凝固薬の予防投与を考慮する。なお、静脈血栓症及び動脈血栓症の発現リスクの評価を行った上で、必要に応じて、学会のガイドライン等<sup>1)5)</sup>を参考に抗血栓薬又は抗凝固薬の予防投与を考慮する。
- レナリドミド調剤時は、適正管理手順に従い、患者登録や、遵守状況確認書の確認及び調剤データの登録を行う必要がある。
- ボルテゾミブ調製時は、静脈内投与と皮下投与で、溶解後の最終濃度が異なるため、溶解液量と採取量に注意する。

\*本記事内で記載されている適応外使用の情報に関しては、東和薬品として推奨しているものではありません。

## 看護師からみたポイント

- ボルテゾミブを皮下投与する場合の投与部位は、左右の大腿部、腹部に交互に投与するなど、前回と同じ位置への投与を避けて行う。また、内筒を少し引き血液の逆流がないことと神経損傷に注意し刺入する。
- レナリドミドにおいて、入院時の誤投与事例が報告されていることから、配薬および与薬時には十分に確認を行う必要がある。また、服薬介助時や内服患者さんの排泄物や体液を取り扱う際には、薬剤曝露予防を行う。

- 1) 日本血液学会.: 造血器腫瘍ガイドライン2023年版 第3版, 金原出版. 2023.
- 2) Philippe Moreau, et al.: Lancet Oncol. 2011 May; 12(5): 431-40.
- 3) NCCN Clinical Practice Guidelines in Oncology Multiple Myeloma V7, 2021
- 4) NCCN Prevention and Treatment of Cancer-Related Infection V1, 2021
- 5) 日本循環器学会.: 循環器疾患における抗凝固・抗血小板療法に関するガイドライン（2009年改訂版）

# 副作用の詳細

## 副作用の発現率

65歳以下で未治療の多発性骨髄腫患者を対象としたIFM2009試験<sup>1)</sup>におけるBLd療法継続群(n=350)のグレード3以上の有害事象は好中球数減少47.4%、血小板数減少14.3%、末梢性ニューロパチー12.0%、貧血8.9%などであった。

65歳以上で移植非適応の多発性骨髄腫患者を対象とした第II相試験<sup>2)</sup>におけるBLd-lite療法群(n=43)のグレード3以上の有害事象は低リン血症34%、疲労16%、好中球減少症14%、発疹10%、高血糖、精神障害、全身筋力低下各4%などであった。

1) Attal M, et al.: N Engl J Med. 2017; 376(14): 1311-20.  
2) O'Donnell EK, et al.: Br J Haematol. 2018; 182(2): 222-30.

## 主な副作用

有害事象共通用語基準 →

※重篤、頻度の高いものは表内項目をピンク色で示しております。

副作用名	主な症状	薬剤による対策	指導のポイント
<div>催奇形性</div> <div>発現時期の目安 day1-</div>	<ul style="list-style-type: none"><li>・ 催奇形性</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>・ 低用量ピル(OC)</li><li>・ 子宮内避妊器具(IUD)</li><li>・ 緊急避妊薬(避妊をせずに性交渉した場合など)</li></ul> ※薬剤以外の避妊法として、両側卵管結紮・切除術がある。	<ul style="list-style-type: none"><li>・ 投与開始予定4週間前から投与終了4週間後まで、避妊法の実施を徹底するように指導する。</li><li>・ 確実な避妊法は「性交渉を控えること」であることを説明する。</li><li>・ 性行為をする場合、下記の指導を行う。<ul style="list-style-type: none"><li>・ 男性(患者・女性患者のパートナー):コンドームを正しく着用する。</li><li>・ 女性(患者):OC、IUD、両側卵管結紮・切除術のいずれかを行う。</li><li>・ 女性(男性患者のパートナー):上記避妊法の実施を奨める。</li></ul></li><li>・ 避妊に失敗した可能性がある場合、妊娠した可能性がある場合は、速やかに連絡するよう指導する。</li></ul>
<div>血栓塞栓症</div> <div>自覚症状でわかる</div> <div>発現時期の目安 day1-</div>	<ul style="list-style-type: none"><li>・ 急激な片側下肢の腫脹・疼痛</li><li>・ 胸痛</li><li>・ 突然の息切れ</li><li>・ 四肢の麻痺など</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>・ 低分子ヘパリン</li><li>・ ヘパリン</li><li>・ ワルファリン</li><li>・ 低用量アスピリン</li><li>・ 抗凝固薬</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>・ 脱水は血栓塞栓症のリスクとなるため、適度な水分補給を心がける。</li><li>・ 血栓塞栓症と思われる症状があらわれたら、すぐに医療機関に連絡するように指導する。</li></ul>
<div>重篤な皮膚症状</div> <div>自覚症状でわかる</div> <div>発現時期の目安 day1-</div>	<ul style="list-style-type: none"><li>・ 口唇や眼瞼の浮腫</li><li>・ 水疱性の発疹</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>・ 抗アレルギー薬</li><li>・ 抗ヒスタミン薬</li><li>・ 外用ステロイド薬</li><li>・ 経口プレドニゾロン(短期投与)</li></ul> ※剥離性、剥脱性、水疱性の皮疹、血管浮腫、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)、中毒性表皮壊死症(Toxic Epidermal Necrolysis)などが疑われる場合はレナリドミドを中止し、皮膚科医と連携して対応にあたる。	<ul style="list-style-type: none"><li>・ 口唇や眼瞼の浮腫、水疱性の発疹がみられた場合には、直ちに主治医へ連絡するようにする。</li></ul>
<div>肺障害</div> <div>自覚症状でわかる</div> <div>発現時期の目安 day1-</div>	<ul style="list-style-type: none"><li>・ 咳嗽</li><li>・ 息苦しい</li><li>・ 発熱</li><li>・ など</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>・ ステロイド</li><li>・ ステロイドパルス療法</li><li>・ 抗菌薬</li><li>・ 抗真菌薬</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>・ 早期発見のポイントは、患者本人による自覚症状の気づきであるため、肺障害の自覚症状について説明し、疑われる症状がみられたら速やかに医療機関に連絡するようにする。</li></ul>

<div>心機能障害</div> <div>自覚症状でわかる</div> <div>発現時期の目安 day1-</div>	<div><div>・息苦しい</div><div>・息切れ</div><div>・むくみ</div><div>・倦怠感</div><div>など</div></div>	<div><div>・β遮断薬やACE阻害薬を考慮</div></div>	<div><div>・心機能障害を疑う症状がみられたら速やかに医療機関に連絡するようにする。</div></div>
<div>好中球減少</div> <div>検査でわかる</div> <div>発現時期の目安 day7-28</div>	<div><div>・易感染 (自覚症状に乏しい)</div></div>	<div><div>・好中球数1,000/<math>\mu</math>L未満で発熱、または好中球数500/<math>\mu</math>L未満になった時点でG-CSFを考慮。</div><div>・発熱時: 抗菌薬(レボフロキサシン500mg/日、シプロフロキサシン600 mg/日など)</div><div>・発熱性好中球減少症発症後は、患者のリスク因子に応じて、ペグフィルグラスチムの使用も検討する。</div></div>	<div><div>・自覚症状がないため、感染の予防・早期発見が重要である。</div><div>・悪寒・発熱時の対処法と医療機関に連絡するタイミングを確認する。</div><div>・手洗い、含嗽、歯磨きを励行する。</div><div>・シャワー浴などによる全身の清潔を保持する。</div><div>・外出時はマスクを着用、可能な限り人混みは避ける。</div><div>・こまめに室内を清掃する。</div></div>
<div>血小板減少</div> <div>検査でわかる</div> <div>発現時期の目安 day7-28</div>	<div><div>・皮下出血</div><div>・粘膜組織からの易出血</div></div>	<div><div>・血小板数だけでなく、出血症状、合併症、侵襲的処置の有無等を総合的に考慮して、血小板輸血を検討する。</div></div>	<div><div>・歯ぐきや鼻粘膜などの粘膜組織から出血しやすいため、歯みがきや鼻をかむときは優しく行う。</div><div>・出血時は安静にし、出血部位をタオルなどで圧迫して止血する。</div><div>・出血が止まらない場合は、病院に連絡するようにする。</div></div>
<div>貧血</div> <div>自覚症状でわかる</div> <div>発現時期の目安 day21-</div>	<div><div>・口唇・眼瞼粘膜などの蒼白</div><div>・息切れ</div><div>・めまい</div><div>・頭痛</div><div>・耳鳴り</div></div>	<div><div>・貧血傾向が出現した場合には、初期対応として鉄剤の投与を考慮する。</div><div>・Hb値&lt;7g/dLを目安として赤血球輸血を検討する。</div></div>	<div><div>・緩徐に進行した場合、自覚症状に乏しいので注意。</div><div>・体力低下に応じた周辺環境の整備や動作の補助。</div><div>・四肢の冷えに対する保温。</div></div>
<div>めまい・眠気</div> <div>自覚症状でわかる</div> <div>発現時期の目安 day1-</div>	<div><div>・めまい</div><div>・眠気</div></div>	<div><div>—</div></div>	<div><div>・自動車運転など危険を伴う機械の操作は避けるようにする。</div></div>
<div>末梢神経障害</div> <div>自覚症状でわかる</div> <div>発現時期の目安 day3-</div>	<div><div>・四肢のしびれ・痛み・筋力低下</div><div>・腱反射減弱</div></div>	<div><div>確立した予防法・治療法はないが、下記の投与が試みられている。</div><div>・デュロキシセチン(適応外)*の投与が提案されている</div><div>・ミロガバリン、プレガバリン、メコバラミン等が投与されるケースもあるが、末梢神経障害診療ガイドライン2023では「推奨なし」である</div></div>	<div><div>・少しでも症状に気づいたら、連絡する。</div><div>・早期発見のため問診、ふらつきなどの動作支障の観察、VASなどの客観的評価を行う。</div><div>・感覚障害(痺れや痛みの程度)と機能障害(ボタンを留めることができる、ペンで文字を書くといった機能の程度)の評価を行う。</div><div>・患部のマッサージ・保温、手指の運動(症状が悪化する場合は、中止する)。</div><div>・感覚低下のため、けが・転倒・熱傷などの対策。</div></div>

＊本記事内で記載されている適応外使用の情報に関しては、東和薬品として推奨しているものではありません。  
○本サイトに掲載されている薬剤の詳細は各製品の最新の電子添文をご参照ください。



# 有害事象共通用語規準 v5.0日本語訳JCOG版(略称:CTCAE v5.0 -JCOG)

	Grade 1	Grade 2	Grade 3	Grade 4	Grade 5
動脈血栓塞栓症	－	－	緊急処置を要する	生命を脅かす; 循環動態が不安定または神経学的に不安定; 臓器障害; 四肢の喪失	死亡
血栓塞栓症	内科的治療を要さない (例: 表在性血栓症)	内科的治療を要する	緊急の内科的治療を要する (例: 肺塞栓症または心臓内血栓)	循環動態が不安定または神経学的に不安定で生命を脅かす	死亡
水疱性皮膚炎	症状がない; 体表面積の<10%を占める水疱	体表面積の10-30%を占める水疱; 痛みを伴う水疱; 身の回り以外の日常生活動作の制限	体表面積の>30%を占める水疱; 身の回りの日常生活動作の制限	体表面積の>30%を占める水疱; 水分バランス異常または電解質異常を伴う; ICUや熱傷治療ユニットでの治療を要する	死亡
スティーヴンス・ジョンソン症候群	－	－	体表面積の<10%を占める表皮壊死による症状 (例: 紅斑, 紫斑, 表皮剥離, 粘膜剥離)	体表面積の10-30%を占める表皮壊死による症状 (例: 紅斑, 紫斑, 表皮剥離, 粘膜剥離)	死亡
中毒性表皮壊死融解症	－	－	－	表皮壊死が体表面積の≥30%を占め, 症状を伴う (例: 紅斑, 紫斑, 表皮の剥離)	死亡
肺臓炎	症状がない; 臨床所見または検査所見のみ; 治療を要さない	症状がある; 内科的治療を要する; 身の回り以外の日常生活動作の制限	高度の症状; 身の回りの日常生活動作の制限; 酸素投与を要する	生命を脅かす; 緊急処置を要する(例: 気管切開や気管内挿管)	死亡
心不全	症状はないが, 検査値 (例: BNP[脳性ナトリウム利尿ペプチド])や画像検査にて心臓の異常がある	中等度の活動や労作で症状がある	安静時またはわずかな活動や労作でも症状がある; 入院を要する; 症状の新規発症	生命を脅かす; 緊急処置を要する(例: 持続的静注療法や機械的な循環動態の補助)	死亡
好中球数減少	<LLN-1,500/mm <sup>3</sup> ; <LLN-1.5×10e9/L	<1,500-1,000/mm <sup>3</sup> ; <1.5-1.0×10e9/L	<1,000-500/mm <sup>3</sup> ; <1.0-0.5×10e9/L	<500/mm <sup>3</sup> ; <0.5×10e9/L	－
発熱性好中球減少症	－	－	ANC<1,000/mm <sup>3</sup> で, かつ, 1回でも38.3℃(101°F)を超える, または1時間を超えて持続する38℃以上(100.4°F)の発熱	生命を脅かす; 緊急処置を要する	死亡
血小板数減少	<LLN-75,000/mm <sup>3</sup> ; <LLN-75.0×10e9/L	<75,000-50,000/mm <sup>3</sup> ; <75.0-50.0×10e9/L	<50,000-25,000/mm <sup>3</sup> ; <50.0-25.0×10e9/L	<25,000/mm <sup>3</sup> ; <25.0×10e9/L	－
貧血	ヘモグロビン <LLN-10.0g/dL; <LLN-6.2mmol/L; <LLN-100g/L	ヘモグロビン <10.0-8.0g/dL; <6.2-4.9mmol/L; <100-80g/L	ヘモグロビン <8.0g/dL; <4.9 mmol/L; <80g/L; 輸血を要する	生命を脅かす; 緊急処置を要する	死亡
浮動性めまい	軽度の浮遊感または身体が動く感覚	中等度の浮遊感または身体が動く感覚; 身の回り以外の日常生活動作の制限	高度の浮遊感または身体が動く感覚; 身の回りの日常生活動作の制限	－	－
傾眠	普段より傾眠/眠気があるが軽度	中等度の鎮静; 身の回り以外の日常生活動作の制限	鈍麻/混迷	生命を脅かす; 緊急処置を要する	死亡



末梢性運動ニューロパチー	症状がない；臨床所見または検査所見のみ	中等度の症状；身の回り以外の日常生活動作の制限	高度の症状；身の回りの日常生活動作の制限	生命を脅かす；緊急処置を要する	死亡
末梢性感覚ニューロパチー	症状がない	中等度の症状；身の回り以外の日常生活動作の制限	高度の症状；身の回りの日常生活動作の制限	生命を脅かす；緊急処置を要する	－

有害事象共通用語規準 v5.0 日本語訳JCOG版より引用  
(JCOGホームページ <http://www.jcog.jp>)