

医薬品の適正使用に欠かせない情報です。必ずお読み下さい。

添付文書改訂のお知らせ

マクロライド系抗生物質製剤

日本薬局方 クラリスロマイシン錠

クラリスロマイシン錠 200mg 「タナベ」

CLARITHROMYCIN Tablets 200mg

2013年7月

田辺製薬販売株式会社

〔製造販売元 田辺三菱製薬株式会社〕

このたび、標記製品につきまして、承認事項一部変更承認により、「ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎」における効能が追加承認されました。

今後のご使用に際しましてご留意下さいますようお願い致します。

これに伴い、【効能・効果】、【使用上の注意】等の添付文書の内容も改訂しましたのでお知らせ致します。

今後とも弊社製品のご使用にあたって副作用・感染症等をご経験の際には、弊社MRまでできるだけ速やかにご連絡下さいますようお願い申し上げます。

なお、このたびの改訂添付文書を封入した製品をお届けするには若干の日時を要しますので、既にお手元にある製品のご使用に際しましては、ここにご案内致します改訂内容をご参照下さいますようお願い致します。

また、ここでお知らせした内容は弊社ホームページ (<http://www.tanabe.co.jp/product/di/products.php>)「医療関係者向け情報」でもご覧頂けます。

■【効能・効果】の一部変更承認に基づく改訂

改訂後	改訂前
<p>【効能・効果】</p> <p>1. 一般感染症</p> <p> <適応菌種></p> <p> 本剤に感性のブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌、モラクセラ(ブランハメラ)・カタラーリス、インフルエンザ菌、レジオネラ属、カンピロバクター属、ペプトストレプトコッカス属、クラミジア属、マイコプラズマ属</p> <p> <適応症></p> <p> ●表在性皮膚感染症、深在性皮膚感染症、リンパ管・リンパ節炎、慢性膿皮症</p> <p> ●外傷・熱傷及び手術創等の二次感染</p> <p> ●肛門周囲膿瘍</p> <p> ●咽頭・喉頭炎、扁桃炎、急性気管支炎、肺炎、肺膿瘍、慢性呼吸器病変の二次感染</p> <p> ●尿道炎</p> <p> ●子宮頸管炎</p> <p> ●感染性腸炎</p> <p> ●中耳炎、副鼻腔炎</p> <p> ●歯周組織炎、歯冠周囲炎、顎炎</p>	<p>【効能・効果】</p> <p>1. 一般感染症</p> <p> <適応菌種></p> <p> 本剤に感性のブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌、モラクセラ(ブランハメラ)・カタラーリス、インフルエンザ菌、レジオネラ属、カンピロバクター属、ペプトストレプトコッカス属、クラミジア属、マイコプラズマ属</p> <p> <適応症></p> <p> ●表在性皮膚感染症、深在性皮膚感染症、リンパ管・リンパ節炎、慢性膿皮症</p> <p> ●外傷・熱傷及び手術創等の二次感染</p> <p> ●肛門周囲膿瘍</p> <p> ●咽頭・喉頭炎、扁桃炎、急性気管支炎、肺炎、肺膿瘍、慢性呼吸器病変の二次感染</p> <p> ●尿道炎</p> <p> ●子宮頸管炎</p> <p> ●感染性腸炎</p> <p> ●中耳炎、副鼻腔炎</p> <p> ●歯周組織炎、歯冠周囲炎、顎炎</p>

改訂後（下線 _____ 部：追記改訂箇所）	改訂前
<p>2. 非結核性抗酸菌症 <適応菌種> 本剤に感性のマイコバクテリウム属 <適応症> マイコバクテリウム・アビウムコンプレックス(MAC)症を含む非結核性抗酸菌症</p> <p>3. ヘリコバクター・ピロリ感染症 <適応菌種> 本剤に感性のヘリコバクター・ピロリ <適応症> 胃潰瘍・十二指腸潰瘍、胃MALTリンパ腫、特発性血小板減少性紫斑病、早期胃癌に対する内視鏡的治療 後胃におけるヘリコバクター・ピロリ感染症、<u>ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎</u></p>	<p>2. 非結核性抗酸菌症 <適応菌種> 本剤に感性のマイコバクテリウム属 <適応症> マイコバクテリウム・アビウムコンプレックス(MAC)症を含む非結核性抗酸菌症</p> <p>3. ヘリコバクター・ピロリ感染症 <適応菌種> 本剤に感性のヘリコバクター・ピロリ <適応症> 胃潰瘍・十二指腸潰瘍、胃MALTリンパ腫、特発性血小板減少性紫斑病、早期胃癌に対する内視鏡的治療 後胃におけるヘリコバクター・ピロリ感染症</p>

■【効能・効果】の改訂理由

本剤の「ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎」の効能追加に係る承認事項の一部変更承認に伴い改訂しました。

■使用上の注意の改訂内容(3～6頁に改訂後の「使用上の注意」全文を記載しておりますので、併せてご参照下さい。)

改訂後（下線 _____ 部：追記改訂箇所）	改訂前
<p>〈効能・効果に関する使用上の注意〉 (1)～(3)省略(変更なし) (4)ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎に用いる際には、 <u>ヘリコバクター・ピロリが陽性であること及び内視鏡検査によりヘリコバクター・ピロリ感染胃炎であることを確認すること。</u></p>	<p>〈効能・効果に関する使用上の注意〉 (1)～(3)省略</p>

■使用上の注意の改訂理由(承認事項一部変更承認に伴う改訂)

「効能・効果に関する使用上の注意」の項の改訂については、「ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎」に係る承認事項の一部変更承認に伴い記載整備したものです。

なお、ご使用に際しては、下記の注意事項にご留意いただきますようお願い致します。

ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎に用いる場合は、ヘリコバクター・ピロリが陽性であること及び内視鏡によりヘリコバクター・ピロリ感染胃炎であることを確認すること。

ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎の確認に際しては、患者ごとに、(1)及び(2)の両方を実施する必要があります。

(1)ヘリコバクター・ピロリの感染を以下のいずれかの方法で確認する。

迅速ウレアーゼ試験、鏡検法、培養法、抗体測定、尿素呼気試験、糞便中抗原測定

(2)胃内視鏡検査により、慢性胃炎の所見があることを確認する。

なお、感染診断及び除菌判定の詳細については、各種ガイドライン等を参照してください。

■ 使用上の注意(下線部追記改訂箇所)

【禁忌】(次の患者には投与しないこと)

- (1)本剤に対して過敏症の既往歴のある患者
- (2)ピモジド、エルゴタミン含有製剤、タダラフィル(アドシルカ)を投与中の患者(「相互作用」の項参照)
- (3)肝臓又は腎臓に障害のある患者で、コルヒチンを投与中の患者(「相互作用」の項参照)

プラゾールナトリウムとして1回10mg又はエソメープラゾールとして1回20mgのいずれか1剤を選択する。

【使用上の注意】

1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

- (1)他のマクロライド系薬剤に対して過敏症の既往歴のある患者
- (2)肝機能障害のある患者[肝機能障害を悪化させることがある。(「副作用」の項参照)]
- (3)腎機能障害のある患者[血中濃度が上昇するおそれがある。(「相互作用」の項参照)]
- (4)心疾患のある患者[QT延長、心室頻拍(Torsades de pointesを含む)、心室細動をおこすことがある。(「副作用」の項参照)]
- (5)高齢者(「高齢者への投与」の項参照)

2. 重要な基本的注意

本剤をヘリコバクター・ピロリ感染症に用いる際には、アモキシシリン水和物及びプロトンポンプインヒビター(ランソプラゾール、オメプラゾール、ラベプラゾールナトリウム又はエソメプラゾールマグネシウム水和物)の添付文書に記載されている禁忌、慎重投与、重大な副作用等の使用上の注意を必ず確認すること。

3. 相互作用

本剤は、肝代謝酵素チトクロームP450(CYP)3A4阻害作用を有することから、CYP3A4で代謝される薬剤と併用したとき、併用薬剤の代謝が阻害され血中濃度が上昇する可能性がある。また、本剤は、P-糖蛋白質に対する阻害作用を有することから、P-糖蛋白質を介して排出される薬剤と併用したとき、併用薬剤の排出が阻害され血中濃度が上昇する可能性がある。一方、本剤はCYP3A4によって代謝されることから、CYP3A4を阻害する薬剤と併用したとき、本剤の代謝が阻害され未変化体の血中濃度が上昇する可能性があり、また、CYP3A4を誘導する薬剤と併用したとき、本剤の代謝が促進され未変化体の血中濃度が低下する可能性がある。

(1)併用禁忌(併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ピモジド (オーラップ)	QT延長、心室性不整脈 (Torsades de pointesを含む)等の心血管系副作用が報告されている。	本剤のCYP3A4に対する阻害作用により、左記薬剤の代謝が阻害され、それらの血中濃度が上昇する可能性がある。
エルゴタミン (エルゴタミン酒石酸塩、ジヒドロエルゴタミンメチル酸塩) 含有製剤 (クリアミン) (ジヒデルゴット)	血管攣縮等の重篤な副作用をおこすおそれがある。	
タダラフィル (アドシルカ)	左記薬剤のクリアランスが高度に減少し、その作用が増強するおそれがある。	

(2)併用注意(併用に注意すること)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ジゴキシン	嘔気、嘔吐、不整脈等が報告されているので、ジゴキシンの血中濃度の推移、自覚症状、心電図等に注意し、異常が認められた場合には、投与量を調節する等の適切な処置を行うこと。	本剤の腸内細菌叢に対する影響により、ジゴキシンの不活性化が抑制されるか、もしくはP-糖蛋白質を介したジゴキシンの輸送が阻害されることにより、その血中濃度が上昇する。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
スルホニル尿素系血糖降下剤 (グリベンクラミド等)	低血糖(意識障害に至ることがある)が報告されているので、異常が認められた場合には、投与を中止し、ブドウ糖の投与等の適切な処置を行うこと。	機序は明確ではないが、本剤との併用により、左記薬剤の血中濃度が上昇する可能性がある。	イトラコナゾール HIVプロテアーゼ阻害剤 (サキナビルメシル酸塩、リトナビル等) デラビルジンメシル酸塩	本剤の未変化体の血中濃度上昇による作用の増強等の可能性がある。また、イトラコナゾール、サキナビルメシル酸塩、デラビルジンメシル酸塩の併用においては、これら薬剤の血中濃度上昇に伴う作用の増強等の可能性がある。異常が認められた場合には、投与量の調節や中止等の適切な処置を行うこと。	本剤と左記薬剤のCYP3A4に対する阻害作用により、相互に代謝が阻害される。
カルバマゼピン テオフィリン アミノフィリン水和物 コリンテオフィリン シクロスボリン タクロリムス水和物	左記薬剤の血中濃度上昇に伴う作用の増強等の可能性があるので、左記薬剤の血中濃度の推移等に注意し、異常が認められた場合には、投与量の調節や中止等の適切な処置を行うこと。	本剤のCYP3A4に対する阻害作用により、左記薬剤の代謝が阻害される。	リファブチン エトラビリン	左記薬剤の血中濃度上昇に伴う作用の増強等の可能性がある。また、本剤の未変化体の血中濃度が低下し、活性代謝物の血中濃度が上昇し、本剤の作用が減弱する可能性がある。異常が認められた場合には、投与量の調節や中止等の適切な処置を行うこと。	本剤のCYP3A4に対する阻害作用により、左記薬剤の代謝が阻害される。また、左記薬剤のCYP3A4に対する誘導作用により、本剤の代謝が促進される。
アトルバスタチンカルシウム水和物 シンバスタチン ロバスタチン (国内未承認)	左記薬剤の血中濃度上昇に伴う横紋筋融解症が報告されているので、異常が認められた場合には、投与量の調節や中止等の適切な処置を行うこと。腎機能障害のある患者には特に注意すること。		リファンピシン エファビレンツ ネビラピン	本剤の未変化体の血中濃度が低下し、活性代謝物の血中濃度が上昇する可能性がある。本剤の作用が減弱する可能性があるので、投与量の調節や中止等の適切な処置を行うこと。	左記薬剤のCYP3A4に対する誘導作用により、本剤の代謝が促進される。
コルヒチン	コルヒチンの血中濃度上昇に伴う中毒症状(汎血球減少、肝機能障害、筋肉痛、腹痛、嘔吐、下痢、発熱等)が報告されているので、異常が認められた場合には、投与量の調節や中止等の適切な処置を行うこと。なお、肝臓又は腎臓に障害のある患者で、コルヒチンを投与中の患者には、本剤を併用しないこと。				
ベンゾジアゼピン系薬剤 (CYP3A4で代謝される薬剤：トリアゾラム、ミダゾラム等) ジソピラミド エプレレノン エレトリプタン臭化水素酸塩 カルシウム拮抗剤 (CYP3A4で代謝される薬剤：ニフェジピン、ベラパミル塩酸塩等) ジエノゲスト ホスホジエステラーゼ5阻害剤 (シリデナフィルクエン酸塩、タadalafil(シアリス)等) クマリン系抗凝血剤 (ワルファリンカリウム等) オキシコドン塩酸塩水和物 フェンタニル/フェンタニルクエン酸塩	左記薬剤の血中濃度上昇に伴う作用の増強等の可能性があるので、異常が認められた場合には、投与量の調節や中止等の適切な処置を行うこと。				
抗凝固剤 (CYP3A4で代謝され、P-糖蛋白質で排出される薬剤) アピキサバン リバーロキサバン (P-糖蛋白質で排出される薬剤) ダビガトランエテキシラート		本剤のCYP3A4及びP-糖蛋白質に対する阻害作用により、左記薬剤の代謝及び排出が阻害される。			
		本剤のP-糖蛋白質に対する阻害作用により、ダビガトランエテキシラートの排出が阻害される。			

4. 副作用

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。

(1)重大な副作用(頻度不明)

- 1) **ショック、アナフィラキシー**：ショック、アナフィラキシー(呼吸困難、痙攣、発赤等)を起こすことがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 2) **QT延長、心室頻拍(Torsades de pointesを含む)、心室細動**：QT延長、心室頻拍(Torsades de pointesを含む)、心室細動があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。なお、QT延長等の心疾患のある患者には特に注意すること。(「慎重投与」の項参照)
- 3) **劇症肝炎、肝機能障害、黄疸、肝不全**：劇症肝炎、AST(GOT), ALT(GPT), γ -GTP, LDH, Al-Pの上昇等を伴う肝機能障害、黄疸、肝不全があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 4) **血小板減少、汎血球減少、溶血性貧血、白血球減少、無顆粒球症**：血小板減少、汎血球減少、溶血性貧血、白血球減少、無顆粒球症があらわれることがあるので、定期的に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、投与を中止し、適切な処置を行うこと。

5) 中毒性表皮壊死融解症 (Toxic Epidermal Necrolysis : TEN), 皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson症候群), 多形紅斑 : 中毒性表皮壊死融解症, 皮膚粘膜眼症候群, 多形紅斑があらわれることがあるので, 観察を十分に行い, 異常が認められた場合には, 投与を中止し, 副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと.

6) PIE症候群・間質性肺炎 : 発熱, 咳嗽, 呼吸困難, 胸部X線異常, 好酸球增多等を伴うPIE症候群・間質性肺炎があらわれることがあるので, このような症状があらわれた場合には, 投与を中止し, 副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと.

7) 偽膜性大腸炎, 出血性大腸炎 : 偽膜性大腸炎, 出血性大腸炎等の重篤な大腸炎があらわれることがあるので, 腹痛, 頻回の下痢があらわれた場合には, 投与を中止し, 適切な処置を行うこと.

8) 横紋筋融解症 : 筋肉痛, 脱力感, CK (CPK) 上昇, 血中及び尿中ミオグロビン上昇を特徴とする横紋筋融解症があらわれることがあるので, 観察を十分に行い, 異常が認められた場合には, 投与を中止し, 適切な処置を行うとともに, 横紋筋融解症による急性腎不全の発症に注意すること.

9) 痙攣 : 痙攣(強直間代性, ミオクロヌス, 意識消失発作等)があらわれることがあるので, 観察を十分に行い, 異常が認められた場合には, 投与を中止し, 適切な処置を行うこと.

10) 急性腎不全, 尿細管間質性腎炎 : 急性腎不全, 尿細管間質性腎炎があらわれることがあるので, 観察を十分に行い, 乏尿等の症状や血中クレアチニン値上昇等の腎機能低下所見が認められた場合には, 投与を中止し, 適切な処置を行うこと.

11) アレルギー性紫斑病 : アレルギー性紫斑病があらわれることがあるので, 観察を十分に行い, 異常が認められた場合には, 投与を中止し, 適切な処置を行うこと.

12) 薬剤性過敏症症候群 : 初期症状として発疹, 発熱がみられ, さらに肝機能障害, リンパ節腫脹, 白血球増加, 好酸球增多, 異型リンパ球出現等を伴う遅発性の重篤な過敏症状があらわれることがあるので, 観察を十分に行い, このような症状があらわれた場合には, 投与を中止し, 適切な処置を行うこと. 投与中止後も発疹, 発熱, 肝機能障害等の症状が再燃あるいは遷延化することがあるので注意すること.

(2) その他の副作用

下記のような副作用があらわれた場合には, 症状に応じて, 適切な処置を行うこと.

頻度 種類	頻度不明
過敏症	発疹 ^{注)} , 痒痒感
精神神経系	めまい, 頭痛, 不眠, 幻覚 ^{注)} , 失見当識 ^{注)} , 意識障害 ^{注)} , せん妄 ^{注)} , 躁病 ^{注)} , 眠気, 振戻 ^{注)} , しごれ(感) ^{注)} , 錯覚

頻度 種類	頻度不明
感覺器	味覚異常(にがみ等), 耳鳴 ^{注)} , 聴力低下 ^{注)} , 嗅覚異常 ^{注)}
消化器	恶心, 嘔吐, 胃部不快感, 腹部膨満感, 腹痛, 下痢, 食欲不振, 軟便, 口内炎, 舌炎, 舌変色, 口腔内びらん ^{注)} , 胸やけ, 口渴, 齒牙変色 ^{注)}
血液	好酸球增多
肝臓	AST (GOT) 上昇, ALT (GPT) 上昇, γ -GTP 上昇, LDH 上昇, Al-P 上昇
筋・骨格	筋肉痛 ^{注)}
その他	倦怠感, 浮腫, カンジダ症 ^{注)} , 動悸 ^{注)} , 発熱, CK (CPK) 上昇 ^{注)} , 脱毛, 頻尿, 低血糖 ^{注)}

注) あらわれた場合には投与を中止すること.

(3) 後天性免疫不全症候群(エイズ)に伴う播種性マイコバクテリウム・アビウムコンプレックス(MAC)症を対象とした試験で認められた副作用

頻度 種類	頻度不明
精神神経系	不眠症, 頭痛, めまい, 激越, 神経過敏症, 感覚異常, 痙攣, 妄想, 幻覚, 運動過多, 躍病反応, 偏執反応, 末梢神経炎, 精神病
感覺器	味覚減退, 味覚倒錯, 難聴, 耳鳴, 味覚喪失, 結膜炎
皮膚	発疹, 痒痒感, 斑状丘疹状皮疹, ざ瘡, 带状疱疹, 紫斑皮疹, 光線過敏性反応, 発汗
消化器	下痢, 悪心, 食欲不振, 腹痛, 嘔吐, 逆流性食道炎, 鼓腸放屁, 消化不良, 便秘, おくび, 口渴, 舌炎, 舌変色
血液	白血球減少, 貧血, 再生不良性貧血, 好中球減少, 骨髄機能不全
肝臓	肝機能異常, γ -GTP 上昇, Al-P 上昇, AST (GOT) 上昇, ALT (GPT) 上昇, 胆汁うっ滯性黄疸, 肝炎, ビリルビン上昇
腎臓	急性腎不全, 腎機能障害, BUN 上昇, クレアチニン上昇
生殖器	子宮頸部上皮異形成, 膀胱カンジダ症
筋・骨格	筋肉痛, 関節痛
その他	高脂血症, トリグリセリド上昇, 高尿酸血症, 低カリウム血症, 徐脈, 無力症, アミラーゼ上昇, カンジダ症, 疼痛, しゃっくり, 発熱, 胸痛, さむけ, 酵素上昇

(4) ヘリコバクター・ピロリ感染症に対する除菌療法(3剤併用)で認められた副作用

頻度 種類	頻度不明
過敏症 ^{注1)}	発疹, 痒痒
精神神経系	頭痛, しごれ感, めまい, 眠気, 不眠, うつ状態
消化器	下痢, 軟便, 味覚異常, 腹痛, 腹部膨満感, 口内炎, 便秘, 食道炎, 口渴, 悪心, 舌炎, 胃食道逆流, 胸やけ, 十二指腸炎, 嘔吐, 痢核, 食欲不振
血液 ^{注2)}	好中球減少, 好酸球增多, 貧血, 白血球增多, 血小板減少
肝臓 ^{注2)}	AST (GOT) 上昇, ALT (GPT) 上昇, LDH 上昇, γ -GTP 上昇, Al-P 上昇, ビリルビン上昇
その他	尿蛋白陽性, トリグリセリド上昇, 総コレステロール上昇・減少, 尿糖陽性, 尿酸上昇, 倦怠感, 熱感, 動悸, 発熱, QT延長, カンジダ症, 浮腫, 血圧上昇, 霧視

注1) このような場合には投与を中止すること.

注2) 観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止するなどの適切な処置を行うこと。

5. 高齢者への投与

一般に高齢者では、生理機能が低下しており、高い血中濃度が持続するおそれがあるので、慎重に投与すること。

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

(1) 動物実験で、母動物に毒性があらわれる高用量において、胎児毒性(心血管系の異常、口蓋裂、発育遅延等)が報告されているので、妊娠又は妊娠している可能性のある婦人には、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こと。

なお、国外における試験で次のような報告がある。SD系ラット(15～150mg/kg/日)及びCD-1系マウス(15～1,000mg/kg/日)において、それぞれ母動物に毒性があらわれる最高用量でラット胎児に心血管系異常並びにマウス胎児に口蓋裂が認められた。また、サル(35～70mg/kg/日)において、母動物に毒性があらわれる70mg/kg/日で9例中1例に低体重の胎児がみられたが、外表、内臓、骨格には異常は認められなかった。

また、ラットにクラリスロマイシン(160mg/kg/日)、ランソプラゾール(50mg/kg/日)及びアモキシシリンド水和物(500mg/kg/日)を併用投与した試験において、母動物での毒性の増強とともに胎児の発育抑制の増強が認められている。

さらに、ラットにクラリスロマイシン(50mg/kg/日以上)、ラベプラゾールナトリウム(25mg/kg/日)及びアモキシシリンド水和物(400mg/kg/日以上)を4週間併用投与した試験で、雌で栄養状態の悪化が認められている。

(2) ヒト母乳中へ移行することが報告されているので、授乳中の婦人には、本剤投与中は授乳を避けさせること。なお、動物実験(ラット)の乳汁中濃度は、血中濃度の約2.5倍で推移した。

7. 小児等への投与

低出生体重児及び新生児に対する安全性は確立していない。(使用経験がない)

8. 適用上の注意

(1) レジオネラ肺炎の治療において単独で使用すること

が望ましいが、患者の症状に応じて併用が必要な場合には以下の報告を参考に併用する薬剤の特徴を考慮し選択すること。

1) 中等症以上の患者にリファンピシンと併用し有効との報告がある。

2) *in vitro* 抗菌力の検討において、本剤とレボフロキサシン又はシプロフロキサシンとの併用効果(相乗ないし相加作用)が認められたとの報告がある。

(2) 投与時:

健常人での薬物動態試験で天然ケイ酸アルミニウムと併用した場合、本剤の吸収が低下するとの報告がある。

(3) 薬剤交付時:

PTP 包装の薬剤は PTP シートから取り出して服用するよう指導すること。(PTP シートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔を起こして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することが報告されている。)

9. その他の注意

(1) ラットにアモキシシリンド水和物(2,000mg/kg/日)とランソプラゾール(15mg/kg/日以上)の4週間併用経口投与した試験、及びイヌにアモキシシリンド水和物(500mg/kg/日)、ランソプラゾール(100mg/kg/日)、クラリスロマイシン(25mg/kg/日)の4週間併用経口投与した試験で、アモキシシリンド水和物を単独あるいは併用投与した動物に結晶尿が認められているが、結晶はアモキシシリンド水和物が排尿後に析出したものであり、体内で析出したものではないことが確認されている。

(2) ヘリコバクター・ピロリの除菌判定上の注意: ランソプラゾール等のプロトンポンプインヒビターやアモキシシリンド水和物、クラリスロマイシン等の抗生物質の服用中や投与終了直後では、¹³C-尿素呼気試験の判定結果が偽陰性になる可能性があるため、¹³C-尿素呼気試験による除菌判定を行う場合には、これらの薬剤の投与終了後4週以降の時点で実施することが望ましい。

お問い合わせ先

田辺三菱製薬株式会社

くすり相談センター

専用ダイヤル 0120-507-319

(弊社営業日の9:00～17:30)

販売

田辺製薬販売株式会社

大阪市中央区北浜2-6-18

製造販売元

田辺三菱製薬株式会社

大阪市中央区北浜2-6-18

T13D-3

2013年7月