



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。 使用上の注意改訂のお知らせ

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

2015年4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、「使用上の注意」を改訂しましたのでお知らせ致します。

今後のご使用に際しましては、下記内容をご参照下さいますようお願い致します。

■改訂概要

改訂項目	改訂内容
【禁忌】	「アスナプレビル」、「バニプレビル」、「スポレキサント」を追記しました。
「用法・用量に 関連する使用上の注意」	本剤をヘリコバクター・ピロリ感染症に用いる際のプロトンポンプイ ンヒビターとして「ボノプラザン」の選択肢を追記しました。
「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の除菌治療に用いら れる他の薬剤について記載整備しました。
「相互作用(併用禁忌)」	「アスナプレビル」、「バニプレビル」、「スポレキサント」を追記しました。
「相互作用(併用注意)」	「コリンテオフィリン」を削除し、「ザルティア」、「エドキサバントシル 酸塩水和物」を追記するとともに記載整備しました。

■使用上の注意の改訂内容(4～7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、併せてご参考下さい。)

改訂後 (下線 _____ 部 : 追記改訂箇所)	改訂前 (下線 _____ 部 : 削除箇所)
<p>【禁忌】(次の患者には投与しないこと)〈抜粋〉</p> <p>(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), <u>アスナプレビル</u>, <u>バニプレビル</u>, <u>スポレ キサント</u>を投与中の患者(「相互作用」の項参照)</p>	<p>【禁忌】(次の患者には投与しないこと)〈抜粋〉</p> <p>(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)</p>
<p>〈用法・用量に関連する使用上の注意〉〈抜粋〉</p> <p>(6) 本剤をヘリコバクター・ピロリ感染症に用いる場合、 プロトンポンプインヒビターはランソプラゾール として1回30mg, オメプラゾールとして1回20mg, ラベプラゾールナトリウムとして1回10mg, <u>エソメ プラゾール</u>として1回20mg<u>又はボノプラザン</u>として 1回20mgのいずれか1剤を選択する。</p>	<p>〈用法・用量に関連する使用上の注意〉〈抜粋〉</p> <p>(6) 本剤をヘリコバクター・ピロリ感染症に用いる場合、 プロトンポンプインヒビターはランソプラゾールとし て1回30mg, オメプラゾールとして1回20mg, ラベ プラゾールナトリウムとして1回10mg<u>又はエソメプ ラゾール</u>として1回20mgのいずれか1剤を選択する。</p>

改訂後(下線_____部:追記改訂箇所)	改訂前(下線_____部:削除箇所)																																							
【使用上の注意】	【使用上の注意】																																							
2. 重要な基本的注意	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、除菌治療に用いられる他の薬剤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。	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	3. 相互作用																																							
(1)併用禁忌(併用しないこと)〈抜粋〉	(1)併用禁忌(併用しないこと)〈抜粋〉																																							
<table border="1"> <thead> <tr> <th>薬剤名等</th><th>臨床症状・措置方法</th><th>機序・危険因子</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td colspan="3">(変更なし)</td></tr> <tr> <td>タダラフィル (アドシルカ)</td><td>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。</td><td>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。</td></tr> <tr> <td>アスナプレビル (スンペプラ)</td><td>アスナプレビルの血中濃度が上昇し、肝臓に関連した副作用が発現、重症化するおそれがある。</td><td></td></tr> <tr> <td>バニプレビル (バニヘップ)</td><td>バニプレビルの血中濃度が上昇し、悪心、嘔吐、下痢の発現が増加するおそれがある。</td><td></td></tr> <tr> <td>スポレキサント (ベルソムラ)</td><td>スポレキサントの作用が著しく増強するおそれがある。</td><td></td></tr> </tbody> </table>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	(変更なし)			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。	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。	アスナプレビル (スンペプラ)	アスナプレビルの血中濃度が上昇し、肝臓に関連した副作用が発現、重症化するおそれがある。		バニプレビル (バニヘップ)	バニプレビルの血中濃度が上昇し、悪心、嘔吐、下痢の発現が増加するおそれがある。		スポレキサント (ベルソムラ)	スポレキサントの作用が著しく増強するおそれがある。		<table border="1"> <thead> <tr> <th>薬剤名等</th><th>臨床症状・措置方法</th><th>機序・危険因子</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td colspan="3">(省略)</td></tr> <tr> <td>タダラフィル (アドシルカ)</td><td>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。</td><td>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。</td></tr> </tbody> </table>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	(省略)			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。	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。												
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子																																						
(変更なし)																																								
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。	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。																																						
アスナプレビル (スンペプラ)	アスナプレビルの血中濃度が上昇し、肝臓に関連した副作用が発現、重症化するおそれがある。																																							
バニプレビル (バニヘップ)	バニプレビルの血中濃度が上昇し、悪心、嘔吐、下痢の発現が増加するおそれがある。																																							
スポレキサント (ベルソムラ)	スポレキサントの作用が著しく増強するおそれがある。																																							
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子																																						
(省略)																																								
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。	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。																																						
(2)併用注意(併用に注意すること)〈抜粋〉	(2)併用注意(併用に注意すること)〈抜粋〉																																							
<table border="1"> <thead> <tr> <th>薬剤名等</th><th>臨床症状・措置方法</th><th>機序・危険因子</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td colspan="3">(変更なし)</td></tr> <tr> <td>カルバマゼピン テオフィリン アミノフィリン水和物 シクロスボリン タクロリムス水和物</td><td>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。</td><td>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。</td></tr> <tr> <td colspan="3">(変更なし)</td></tr> <tr> <td>(変更なし) ホスホジエステラーゼ5阻害剤 (シルデナフィルクエン酸塩、タダラフィル(シアリス、ザルティア)等) (変更なし)</td><td>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。</td><td>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。</td></tr> <tr> <td>抗凝固剤 (変更なし) (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 エドキサバントシリル酸塩水和物</td><td>本剤のP-糖蛋白質に対する阻害作用により、左記薬剤の排出が阻害される。</td><td></td></tr> <tr> <td colspan="3">(変更なし)</td></tr> </tbody> </table>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	(変更なし)			カルバマゼピン テオフィリン アミノフィリン水和物 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。	(変更なし)			(変更なし) ホスホジエステラーゼ5阻害剤 (シルデナフィルクエン酸塩、タダラフィル(シアリス、ザルティア)等) (変更なし)	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。	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。	抗凝固剤 (変更なし) (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 エドキサバントシリル酸塩水和物	本剤のP-糖蛋白質に対する阻害作用により、左記薬剤の排出が阻害される。		(変更なし)			<table border="1"> <thead> <tr> <th>薬剤名等</th><th>臨床症状・措置方法</th><th>機序・危険因子</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td colspan="3">(省略)</td></tr> <tr> <td>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</td><td>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。</td><td>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。</td></tr> <tr> <td>(省略)</td><td>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。</td><td>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。</td></tr> <tr> <td>抗凝固剤 (省略) (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</td><td>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。</td><td>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。</td></tr> <tr> <td colspan="3">(省略)</td></tr> </tbody> </table>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	(省略)			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。	(省略)	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。	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。	抗凝固剤 (省略) (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。	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。	(省略)		
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子																																						
(変更なし)																																								
カルバマゼピン テオフィリン アミノフィリン水和物 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。																																						
(変更なし)																																								
(変更なし) ホスホジエステラーゼ5阻害剤 (シルデナフィルクエン酸塩、タダラフィル(シアリス、ザルティア)等) (変更なし)	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。	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。																																						
抗凝固剤 (変更なし) (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 エドキサバントシリル酸塩水和物	本剤のP-糖蛋白質に対する阻害作用により、左記薬剤の排出が阻害される。																																							
(変更なし)																																								
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子																																						
(省略)																																								
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。																																						
(省略)	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。	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。																																						
抗凝固剤 (省略) (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。	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。																																						
(省略)																																								

■使用上の注意の改訂理由

「禁忌」、「用法・用量に関する使用上の注意」、「重要な基本的注意」、「相互作用(併用禁忌)」、「相互作用(併用注意)」の項の改訂について(薬食安通知によらない改訂)

先発医薬品の改訂に伴い、同様の改訂を行い注意喚起することとしました。

- ・ここでお知らせした内容は、田辺製薬販売株式会社ホームページ(<http://www.tanabe.co.jp/product/di/top.php>)「医療機関向け情報」でもご覧いただけます。
- ・「使用上の注意」改訂の内容は、医薬品安全対策情報(DSU) No. 238(2015年4月発行予定)に掲載されます。

■ 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(アドシリカ)、**アスナプレビル、バニプレビル、スボレキサント**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)

(6)本剤をヘリコバクター・ピロリ感染症に用いる場合、プロトンポンプインヒビターはランソプラゾールとして1回30mg、オメプラゾールとして1回20mg、ラベプラゾールナトリウムとして1回10mg、**エソメプラゾール**として1回20mg**又はボノプラサン**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、低カリウム血症のある患者[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、**除菌治療に用いられる他の薬剤**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シル酸塩) 含有製剤 (クリアミン) (ジヒデルゴット)	血管収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 (アドシリカ)	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。	
アスナプレビル (スンペプラ)	アスナプレビルの血中濃度が上昇し、肝臓に関連した副作用が発現、重症化するおそれがある。	

〈効能・効果に関する使用上の注意〉

- (1)進行期胃MALTリンパ腫に対するヘリコバクター・ピロリ除菌治療の有効性は確立していない。
- (2)特発性血小板減少性紫斑病に対しては、ガイドライン等を参照し、ヘリコバクター・ピロリ除菌治療が適切と判断される症例にのみ除菌治療を行うこと。
- (3)早期胃癌に対する内視鏡的治療後胃以外には、ヘリコバクター・ピロリ除菌治療による胃癌の発症抑制に対する有効性は確立していない。
- (4)ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎に用いる際には、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。

〈用法・用量に関する使用上の注意〉

- (1)本剤の使用にあたっては、耐性菌の発現等を防ぐため、原則として感受性を確認し、疾病の治療上必要な最小限の期間の投与にとどめること。
- (2)非結核性抗酸菌症の肺マイコバクテリウム・アビュームコンプレックス(MAC)症及び後天性免疫不全症候群(エイズ)に伴う播種性MAC症の治療に用いる場合、国内外の最新のガイドライン等を参考に併用療法を行うこと。
- (3)非結核性抗酸菌症に対する本剤の投与期間は、以下を参照すること。

疾患名	投与期間
肺MAC症	排菌陰性を確認した後、1年以上の投与継続と定期的な検査を行うことが望ましい。また、再発する可能性があるので治療終了後においても定期的な検査が必要である。
後天性免疫不全症候群(エイズ)に伴う播種性MAC症	臨床的又は細菌学的な改善が認められた後も継続投与すべきである。

- (4)免疫不全など合併症を有さない軽症ないし中等症のレジオネラ肺炎に対し、1日400mg分2投与することにより、通常2~5日で症状は改善に向う。症状が軽快しても投与は2~3週間継続することが望ましい。また、レジオネラ肺炎は再発の頻度が高い感染症であるため、特に免疫低下の状態にある患者などでは、治療終了後、更に2~3週間投与を継続し症状を観察する必要がある。なお、投与期間中に症状が悪化した場合には、速やかにレジオネラに有効な注射剤(キノロン系薬剤など)への変更が必要である。
- (5)クラミジア感染症に対する本剤の投与期間は原則として14日間とし、必要に応じて更に投与期間を延長する。

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
バニプレビル (バニヘップ)	バニプレビルの血中濃度が上昇し、悪心、嘔吐、下痢の発現が増加するおそれがある。	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おそれがある。	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)	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。	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。
スポレキサント (ペルソムラ)	スポレキサントの作用が著しく増強するおそれがある。		ジエノゲスト ホスホジエステラーゼ5阻害剤 (シルデナフィルクエン酸塩、タadalafil(シアリス、ザルティア)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		
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。	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) ダビガトランエキシラート エドキサバントシリ酸塩水和物		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。
カルバマゼピン テオフィリン アミノフィリン水和物 シクロスボリン タクロリムス水和物	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。	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。			本剤のP-糖蛋白質に対する阻害作用により、左記薬剤の排出が阻害される。
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。		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。
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。		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。
			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。

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, 低カリウム血症のある患者において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, 泛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があることを注意すること.

(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)} , しびれ(感) ^{注)} , 錯覚
感覚器	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, 神經過敏症, 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
感覚器	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, 帯状疱疹, 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

種類	頻度	頻度不明
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, 膜カンジダ症
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

種類	頻度	頻度不明
過敏症 ^{注1)}		発疹, 痒痒
精神神経系		頭痛, しびれ感, 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, 痔核, 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, ピリルビン上昇
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、及びイス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

大阪市中央区道修町 3-2-10

製造販売元

田辺三菱製薬株式会社

大阪市中央区道修町 3-2-10

T15A-2

2015年4月