



薬食審査発0701第3号 平成23年7月1日

各 都 道 府 県各 保健所設置市特 別 区

衛生主管部(局)長 殿

厚生労働省医薬食品局審查管理課



アジスロマイシン製剤の使用にあたっての留意事項について

アジスロマイシン製剤については、本日、注射剤(販売名:ジスロマック点滴静注用 500mg)(以下「本注射剤」という。)の製造販売承認及び錠剤(販売名:ジスロマック錠 250mg)(以下「本錠剤」という。)の承認事項一部変更承認を行ったところです。

本錠剤の尿道炎及び子宮頸管炎を除く適応についての、これまで必要な投与期間は3日間としていたところです。今般、肺炎を適応症とする本注射剤の承認にあたって、肺炎を対象とし、本注射剤から本錠剤へ切り替えた臨床試験において、本錠剤を3日間以上投与された症例についても一定の有効性・安全性が確認されたことを踏まえ、当該使用上の注意を変更したところです。

ついては、別紙の添付文書の記載事項等を参考として、本剤の適正使用がなされるよう、貴管下の医療機関等に対する周知・指導をお願いします。

なお、肺炎に対して注射剤から経口剤へ切り替えた場合以外での本錠剤の投与期間は、従前のとおりであることを申し添えます。

(参考 1) ジスロマック錠 250mg 添付文書(抜粋)

[効能・効果]

<適応菌種>

アジスロマイシン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、ペプトストレプトコッカス 属、レジオネラ・ニューモフィラ、クラミジア属、マイコプラズマ属

<適応症>

深在性皮膚感染症、リンパ管・リンパ節炎、咽頭・喉頭炎、扁桃炎(扁桃周囲炎、扁桃周囲膿瘍を含む)、急性気管支炎、肺炎、肺膿瘍、慢性呼吸器病変の二次感染、

尿道炎、子宮頸管炎、副鼻腔炎、歯周組織炎、歯冠周囲炎、顎炎

(下線部追加)

[用法・用量に関連する使用上の注意]

- 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すること。
- 2. 本剤で治療を開始し、4 日目以降においても臨床症状が不変もしくは悪化の場合には、医師の判断で適切な他の薬剤に変更すること。ただし、尿道炎、子宮頸管炎の場合にはアジスロマイシン投与開始後 2~4 週間は経過を観察し、効果を判定すること。細菌学的検査結果または臨床症状から効果が認められない場合には医師の判断で適切な他の薬剤に変更すること(「相互作用」(3) の項参照)。
- 3. 外国の臨床における体内動態試験の成績から、本剤 500mg (力価) を 1 日 1 回 3 日間経口投与することにより、感受性菌に対して有効な組織内濃度が約 7 日間持続することが予測されているので、注射剤による治療が適応されない感染症の治療に必要な投与期間は 3 日間とする。ただし、尿道炎、子宮頸管炎の場合は本剤 1000mg (力価) を 1 回経口投与することにより、アジスロマイシン感性のトラコーマクラミジア (クラミジア・トラコマティス) に対して有効な組織内濃度が約 10 日間持続することが予測されているので、治療に必要な投与回数は 1 回とする。
- 4. <u>肺炎については、症状に応じてアジスロマイシン注射剤から治療を開始する必要性を判断すること。なお、アジスロマイシン注射剤による治療を行った肺炎に対して、本剤に切り替える場合は、症状に応じて投与期間を変更することができる。</u>
- 5. アジスロマイシン注射剤から本剤へ切り替えた臨床試験は、医師が経口投与可能と判断した時点で、注射剤から本剤に切り替え、アジスロマイシン注射剤の投与期間は 2~5 日間、総投与期間は合計 7~10 日間で実施され、総投与期間として 10 日間を超える投与経験は少ない。アジスロマイシン注射剤から本剤へ切り替え、総投与期間が 10 日間を超える場合は、経過観察を十分に行うこと。(「臨床成績」の項参照)
- 6. <u>レジオネラ・ニューモフィラに対して、アジスロマイシン注射剤による治療を実施せずに本剤のみで治療した場合の有効性及び安全性は確立していない。(投与経験が少ない)</u>

(下線部変更)

(参考 2) ジスロマック点滴静注用 500mg 添付文書 (抜粋)

[効能・効果]

<適応菌種>

アジスロマイシン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、ペプトストレプトコッカス 属、レジオネラ・ニューモフィラ、クラミジア属、マイコプラズマ属

<適応症>

肺炎

[用法・用量に関連する使用上の注意]

- (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) 本剤の投与期間として5日間を超える投与経験は少ないことから、投与期間 が5日間を超える場合は、経過観察を十分行うこと。
- (3) 臨床症状の改善など経口投与可能と医師が判断した場合は、アジスロマイシン錠に切り替えることができる。なお、本剤からアジスロマイシン錠に切り替えた臨床試験は、医師が経口投与可能と判断した時点で、本剤からアジスロマイシン錠に切り替え、本剤の投与期間は2~5日間、総投与期間は合計7~10日間で実施され、総投与期間として10日間を超える投与経験は少ない。本剤からアジスロマイシン錠へ切り替え、総投与期間が10日間を超える場合は、経過観察を十分行うこと。(「臨床成績」の項参照)

15 員環マクロライド系抗生物質製剤 処方せん医薬品^{E)}

ジスロマック。

点滴静注用 500mg

ZITHROMAC® Intravenous use 点滴静注用アジスロマイシン水和物

注)注意・医師等の処方せんにより使用するこ

使用期限:3年(最終年月を外箱に記載)

日本標準商品分類番号	号
876149	•

承認番号	
薬価収載	
販売開始	
国際誕生	1991年4月

【組成·性状】

貯法: 室温保存

1. 組成

1パイアル中:

販売名 成分	ジスロマック点滴静注用 500mg
有効成分	日局 アジスロマイシン水和物 524.1 mg (アジスロマイシンとして 500mg (力価))
添加物	無水クエン酸、水酸化ナトリウム

2. 性状

本剤は白色の塊又は粉末である(凍結乾燥品)

pН	6.2~6.8 (4.8 mL 注射用水にて溶解した濃度 100 mg/mL の溶液)	
浸透圧比 (生理食塩 液に対する比)	約1 (4.8 mL 注射用水にて溶解した濃度100 mg/mL の溶液)	

【効能・効果】

<適応菌種>

アジスロマイシン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,ペプトストレプトコッカス属,レジオネラ・ニューモフィラ,クラミジア属,マイコプラズマ属

<適応症> 肺炎

【用法・用量】

成人にはアジスロマイシンとして 500 mg (力価)を 1 日 1 回, 2 時間かけて点滴静注する。

[用法・用量に関連する使用上の注意]

- (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) 本剤の投与期間として5日間を超える投与経験は少っないことから、投与期間が5日を超える場合は、経過 観察を十分行うこと。
- (3) 臨床症状の改善など経口投与可能と医師が判断した場合は、アジスロマイシン錠に切り替えることができる。なお、本剤からアジスロマイシン錠に切り替えた臨床試験は、医師が経口投与可能と判断した時点で、本剤からアジスロマイシン錠に切り替え、本剤の投与期間は2~5日間、総投与期間は合計7~10日間で実施され、総投与期間として10日間を超える投与経験は少ない。本剤からアジスロマイシン錠へ切り替え、

【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又はケトライド系薬剤に対し過 敏症の既往歴のある患者
 - (2) 高度な肝機能障害のある患者[肝機能を悪化させるおそれがあるので、投与量ならびに投与間隔に留意するなど慎重に投与すること。]
 - 心疾患のある患者 [QT 延長, 心室性頻脈 (Torsades de pointes を含む) をおこすことがある。]

2. 重要な基本的注意

- (1) アナフィラキシー・ショックがあらわれるおそれがあ るので、アレルギー既往歴、薬物過敏症等について十 分な問診を行うこと。
- (2) ショック,アナフィラキシー様症状,中毒性衰皮壊死 <u>融解症(Toxic Epidermal Necrolysis:TEN</u>),皮膚粘膜 眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群)があらわれること があるので注意すること。また,本剤は組織内半減期 が長いことから,上記副作用の治療中止後に再発する 可能性があるので注意すること。
- (3) 本剤の使用にあたっては、事前に患者に対して、次の 点を指導すること。
 - 中毒性表皮壊死<u>險解</u>症,皮膚粘膜眼症候群が疑われる症状 [発疹に加え,粘膜(口唇,眼,外陰部)のびらんあるいは水ぶくれ等の症状]があらわれた場合には、投与を中止し、ただちに医師に連絡すること。
 - 投与終了後においても上記症状があらわれることがあるので、症状があらわれた場合にはただちに医師に連絡すること。
- (4) 本剤は組織内半減期が長いことから、投与終了数日後においても副作用が発現する可能性があるので、観察を十分に行うなど注意すること。

3. 相互作用

(1) 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
ワルファリン	国際原準化プロトロンピン比上昇の報告がある 123。	マクロライド系薬剤は ワルファリンの肝臓に おける主たる代謝酵素 であるチトクローム P450を阻害するので、 ワルブァランとがあるが、アジスロマイは明 での機体の詳細は明ら かではない。
シクロスポリン	シクロスポリンの最 高血中濃度の上昇及 び血中濃度半減期の 延長の報告があるり。	マクロライド系薬剤は シクロスポリンの主た る代謝酵素であるチト クローム P450 を阻害 するので、シクロスポ リンの血中濃度が上昇 することがあるが、ア

	121	ジスロマイシンでの機 序の詳細は明らかでは ない。
メシル酸ネルフ ィナビル	アジスロマイシンの 1200 mg 投与で、ア ジスロマイシンの讀 皮・時間曲線下面積 (AUC) 及び平均最 高血中讀度の上昇の 報告がある。	機序不明
ジゴキシン	アジスロマイシンと の併用により、ジゴ キシン中毒の発現リ スク上昇の報告があ る ⁹ 。	P・結蛋白質を介したジ ゴキシンの輸送が阻 されることにより、ジ ゴキシンの血中激度が 上昇することを示唆し た報告があるが、本剤 での機序の詳細は明ら かではない。

- (2) 他のマクロライド系薬剤において、下記薬剤による相互作用が報告されている。 なお、アジスロマイシンのチトクローム P450 による
- デオフィリン、ミダゾラム、トリアゾラム、カルバマゼピン、フェニトイン[これらの薬剤の血中濃度が上昇し、作用が増強されるおそれがある。]
- エルゴタミン含有製剤[四肢の虚血をおこすことがある。]

(3) 他の抗菌剤との相互作用

代謝は確認されていない。

アジスロマイシンと他の抗菌剤との相互作用に関しては、これまでの国内又は外国における臨床試験成績から、マクロライド系、ペニシリン系、キノロン系、テトラサイクリン系、セフェム系及びカルバペネム系抗菌剤との間で相互作用によると考えられる有害事象の報告はない。しかしながら、本剤の組織内濃度持続時間は長く、投与終了後も他の抗菌剤との間に相加作用又は相乗作用の可能性は否定できないので、本剤投与後に他の抗菌剤へ切り替える場合には観察を十分に行うなど注意すること。

4. 副作用

経口剤の承認時の臨床試験2805例(250 mg 錠2079例, カプセル130例, 細粒596例)において,368例(13.12%) に副作用又は臨床検査値異常が認められた。

主な副作用又は臨床検査値異常は,下痢・軟便(3.28%), 好酸球数増加(2.67%), ALT (GPT) 増加(2.21%), 白血球数減少(1.60%), AST (GOT) 増加(1.43%) 等であった。

市販後の使用成績調査 3745 例 (250 mg 錠 2419 例, カプセル 135 例, 細粒 1191 例) (再審査終了時) において, 90 例 (240%) に副作用又は臨床検査値異常が認められた。

主な副作用又は臨床検査値異常は、下痢・軟便(0.91%)、 嘔吐(0.40%), ALT (GPT) 増加(0.29%), AST (GOT) 増加(0.19%), 腹痛(0.19%)等であった。

本剤からアジスロマイシン錠に切り替えた(スイッチ療法)場合の承認時の臨床試験 304 例において,73 例 (24.01%) に副作用又は臨床検査値異常が認められた。主な副作用又は臨床検査値異常は,下痢・軟便(8.55%),注入部位疼痛(4.61%),血栓性静脈炎(2.30%),悪心(1.97%),灼熱感(1.32%),腹痛(1.32%)等であった。

(1) 重大な副作用 (頻度不明)

- 1) ショック、アナフィラキシー様症状:ショック、アナフィラキシー様症状(呼吸困難、喘鳴、血管浮腫等)をお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。
- 中毒性表皮壞死<u>融解</u>症 (<u>Toxic Epidermal</u> <u>Necrolysis: TEN</u>) , 皮膚粘膜眼症候群

(Stevens-Johnson 症候群):中毒性表皮壊死融解症,皮膚粘膜眼症候群があらわれることがあるので,

- 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。これ ちの副作用は本剤の投与中または投与終了後1週 間以内に発現しているので、投与終了後も注意する こと。
- 3) 肝炎、肝機能障害、黄疸、肝不全: 肝炎、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) 急性腎不全:急性腎不全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。
- 5) 偽膜性大腸炎:偽膜性大腸炎等の血便を伴う重度な大腸炎があらわれることがあるので、腹痛、類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。
- 6) 間質性肺炎、好酸球性肺炎: 発熱、咳嗽、呼吸困 難、胸部 X 線異常、好酸球増多等を伴う間質性肺炎、 好酸球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) QT 延長、心室性類脈 (Torsades de pointes を含む): QT 延長、心室性頻脈 (Torsades de pointes を含む)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。
- 8) 白血球減少, 顆粒球減少, 血小板減少: 白血球減少, 顆粒球減少, 血小板減少があらわれることがあるので, 視察を十分に行い, 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。
- 9) 横紋筋融解症: 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、筋肉痛、脱力感、 CK (CPK) 上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇等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。また、横紋筋融解症による急性腎不全の発症に注意すること。

(2) その他の副作用

1) 以下のような症状があらわれた場合には,症状に応じて適切な処質を行うこと。

	1%以上世市	0.1~1%未 満 ^{在1)}	0.1%未満 ^在	頻度不明 ^在
皮膚 ^{症功}	i,	発疹	蕁麻疹, そ う痒症, ア トピー性 皮膚炎増 悪	光線過敏, 紅斑,水疱, 皮膚剥離, 多形紅斑
血液	好酸球螯增加	白血球教域 少	血増基加数ロビ延板を放射を変換を変換を変換を変換をある。	贫 血
血管障害		血栓性静脈 炎	• 4	潮紅
循環器	ā.	8		血圧低下, 動悸
肝臓	ALT (GPT) 增加	AST (GOT) 增加, ALP 增加, y -GTP增加, LDH增加	肝機能検査異常,血中ピリルピン増加。	
腎臓			BUN 增加, 尿中蛋白 陽性	クレアチニ ン増加
消化器	下痢・軟便	腹痛, 悪心,	便秘, 口内	舌変色,

	嘔吐,腹部 不快感,腹 部膨瀉	炎, 領 食 、 消 食 、 は 、 に に 、 に 、 に に 、 に 、 に に 、 に 、 に に 、 に に に に 、 に に に に に に に に に に に に に	ロ・舌のし びれ感
精神·神 経系	(2)	頭痛, めまい, 均熟 残, 傾眠, 味覚異常, しびれ, 不眠症	失神, 痙攣, 海蜒強, 與當, 嗅炎 與常, 無過錯, 無過錯, 不 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一
感染症		カンジダ 症	
眼			結膜炎
筋骨格系			紡箔, 関節 痛
呼吸器		咳嗽, 呼吸 困難, 嗄声	
耳			難聴,耳鳴
代謝	1.	血 中 カ リ ウム減少, 血 中 カ リ ウム増加	脱水
注入部位	疼痛	血管外漏 出, 紅斑	
その他		発熱, 口 渴, 気分不 良, 倦怠 感, 浮遊惑	胸痛、無力 症,浮腫, 低体湿,不 整脈

注 1): 250 mg 錠, カプセル, 細粒の承認時の臨床試験と市 販後の使用成績調査および注射剤の承認時の臨床試 験を合わせた発現頻度。

注2): 自発報告または外国での報告のため頻度不明。

注3):このような症状があらわれた場合には投与を中止する こと。

5. 高齢者への投与

アジスロマイシン(経口投与)の臨床試験成績から, 高齢者において認められた副作用の種類及び副作用発現率は, 非高齢者と同様であったが, 一般に高齢者では, 生理機能が低下しており, 血中・組織内濃度が高くなることがあるので, 患者の一般状態に注意して投与すること。なお, 高度な肝機能障害を有する場合は, 投与量ならびに投与間隔に留意するなど慎重に投与すること(「慎重投与」2. の項参照)。

投与後に異常が認められた場合には, 症状に応じて投与中止あるいは対定療法等の適切な処置を行うこと。なお, 本剤の組織内半減期が長いことを考慮し, 症状の観察ならびに対症療法を行う場合には十分な期間行うこと。

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- (1) 妊娠中の投与に関する安全性は確立していないので、 妊婦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。
- (2) 動物実験(ラット)において、乳汁中に移行することが認められているのでり、授乳中の婦人に投与することを避け、やむを得ず投与する場合には、授乳を中止させること。

7. 小児等への投与

低出生体重児,新生児,乳児,幼児又は小児に対する 安全性は確立していない(使用経験がない)。

8. 過量投与

(1) 症状:アジスロマイシンの過量投与により聴力障害をおこす可能性がある。

処置 : 異常が認められた場合には投与を中止し、症状に応じて対症療法等の適切な処置を行うこと。なお、本剤の組織内半減期が長いことを考慮し、症状の観察

- ならびに対症療法を行う場合には十分な期間行うこと。
- (2) 症状:外国臨床試験で総投与量が1.5gを超えた症例において、消化器症状の増加が認められている。 処置:これらの症状が認められた場合には、症状に応じて投与中止あるいは対症療法等の適切な処置を行うこと。なお、本剤の組織内半減期が長いことを考慮し、症状の観察ならびに対症療法を行う場合には十分な期間行うこと。

9. 適用上の注意

- (1) 投与経路:点滴静注にのみ使用すること(「用法・用 量」の項参照)。
- (2) 投与速度:本剤は、2時間かけて点滴静注すること。 なお、急速静注(ボーラス)は行わないこと(「用法・ 用量」の項参照)。
- (3) 調製時:本剤を注射用水4.8 mL に溶解した液(濃度 100 mg/mL)を,5%プドウ糖注射液等の配合変化がないことが確認されている輸液を用いて注射溶液濃度 1.0 mg/mL に希釈する。

国内第1相試験で、注射液濃度が2.0 mg/mLの場合、 注射部位疼痛の発現頻度が上昇したため、1.0 mg/mL を超える投与は原則として行わないこと。また、外国 第1相試験で注射液濃度が2.0 mg/mLを超えた場合、 注射部位疼痛及び注射部位反応の発現頻度が上昇す るとの報告がある。

本剤の使用にあたっては、完全に溶解したことを確認 すること。

- (4) 本瓶は内容が減圧になっているので、容易に注射用水を注入することができる。万一、通常の操作で溶解液が入らない場合は、外気が入っている可能性があるので使用しないこと。
- (5) 調製後の使用:溶解後速やかに使用すること。

10. その他の注意

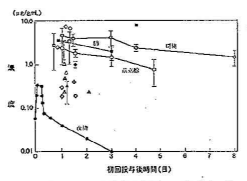
- (1) ラットの受胎能及び一般生殖能試験(雄2ヵ月以上, 雌2週間以上投与)で,20 mg/kg 投与の雄雌に受胎率 の低下が認められた^り。
- (2) 動物(ラット、イヌ)に20~100 mg/kgを1~6ヵ月間反復投与した場合に様々な組織(眼球網膜、肝臓、肺臓、胆嚢、腎臓、脾臓、脈絡叢、末梢神経等)にリン脂質空胞形成がみられたが、投薬中止後消失することが確認されている8~13。なお、リン脂質空胞はアジスロマイシンーリン脂質複合体を形成することによる組織像と解釈され、その毒性学的意義は低い。
- (3) アジスロマイシンとの因果関係は不明だが、心悸亢進、 間質性腎炎、肝壊死、運動亢進があらわれたとの報告がある。

【薬物動態】

1. 組織内濃度

外国人データ

手術予定患者にアジスロマイシン 500 mg (力価) を経口投与した際の投与後 12 時間~8 日目の各種組織内濃度の検討では、いずれの組織においても、血清中濃度が消失後も数日にわたって高い組織内濃度が維持された (3) (図 1)。



●:血部。□:智暖。□:動人科組織行門組織。◆:接尿器。②:這供
 ○:前立際。◇:智。◆:節約。▲:脂肪。△:分。▲:胃粘胀。■:時

図] 手術予定患者にアジスロマイシン500mg(力面)を経口投与後の血道及び細層内環度 (維熱内流度:平均損土情間保証。p=2~35) (血治中流度:平均損、n=10)

く参考>

アジスロマイシンはヒト多形核白血球及びマウスマクロファージ等の食細胞への良好な移行が認められた¹⁶⁾。 アジスロマイシンが移行した食細胞が感染組織に遊走することにより、感染組織では非感染組織に比べて高い薬剤濃度が得られることが動物(マウス)試験で認められている¹⁷⁾。

2. 血清中濃度 18)

健常成人男子各10例にアジスロマイシン500 mg を,1 mg/mL の濃度で3時間及び2時間かけて点滴静注し,単回及び1日1回,5日間反復投与したときの血清中濃度を図2に,単回投与後の薬物動態パラメータを表1に示す。5日間反復投与したとき,単回投与時と比較して,Cmax は約8~12%上昇,AUC₀₋₂₄は約1.5~1.6 倍に増加した。

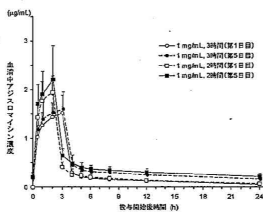


図2 単回及び反復投与後の血清中濃度推移 (血清中濃度: 平均値±標準偏差, n=10)

表 1 単回投与後の薬物動態パラメータ (平均値±標準偏差)

点滴時間	n	Cmax (µg/mL)	t _{1,2} (h)	AUC ₀₋₂₄ (μg·h/mL)	AUCo (ug·h/mL)
3 時 問	10	1.53 ± 0.36	65.2 ± 14,9**1	6.88 ± 1.23	10.9 ± 1.0 [™] 1
2 時間	10	1.99 ± 0.36	89.7±43.2	7.02 ± 1.41	13.2 ± 3.0

%1: n=9

3. 血清蛋白結合率

アジスロマイシンのヒト血清蛋白との結合率は12.2~20.3% (in vivo, 超遠心法) であった¹⁹。

4. 代謝·排泄

健常成人男子6名にアジスロマイシン 250 mg 錠を 500 mg (力価) 単回経口投与した時,投与後 168 時間までの尿中に未変化体として投与量の 9%が排泄された ²⁰。健常成人男子の尿及び患者の胆汁中代謝物について検討した結果,いずれもほとんどは未変化体で,代謝物として脱メチル体,脱クラジノース体が確認された ¹⁹。アジスロマイシンは胆汁,消化管分泌を介して,未変化体としてほとんど糞中に排泄される。

く参考>

ラットに ¹⁴C 標識アジスロマイシン 20 mg/kg を単回経 口投与した時,投与後 168 時間までに投与量の 80.3% が糞中に,13.3%が尿中に排泄され,また投与後 72 時間までに投与量の 3.1%が呼気中に排泄された⁶。

肝機能障害患者²¹⁾

外国人データ

軽度及び中等度の肝機能障害患者(成人)16例にアジスロマイシン250 mg カプセル⁽¹⁾を500 mg (力価) 単回経口投与した時, 健常成人男子に比べて, Cmax が増加し, twが延長する傾向が認められたが, 有意差は認められなかった。また尿中排泄率においても有意差は認められなかった。

注) アジスロマイシン 250 mg カプセルは国内未承認

6. 腎機能障害患者 22,23)

腎機能障害患者(成人)17例にアジスロマイシン250 mg 旋を500 mg (力価) 単回経口投与した時,アジスロマ、イシンの体内動態は健常成人と有意差は認められなかった。

【臨床成績】

本預からアジスロマイシン錠へ切り替えた(スイッチ療法)場合の成績

無作為化比較試験(呼吸器感染症(肺炎))を含む国内 臨床試験²⁰137例及び外国臨床試験²⁰137例の成績は以下 のとおりである。なお、臨床試験では、本剤 500 mg を 1 日 1 回、2~5 日間点滴静注した後、アジスロマイシン 250 mg 錠又はカプセルを 500 mg (力価) 1 日 1 回経口 投与した。注射剤と経口剤の総投与期間は合計 7~10 日間とした。注射剤がら経口剤への切り替えは、被験者の 状態で医師が判断した。

国内臨床試験:呼吸器感染症(肺炎)に対する非対照試験において,投与開始15日目の有効率は84.5%(60/71)であった。本試験で原因菌として分離同定された肺炎球菌はすべてアジスロマイシンに対する感受性は低かったが(MIC≥2 µg/mL), 11 例のうち10 例が有効例であった。

肺炎球菌のアジスロマイシン感受性別、MIC別の臨床効果(投与開始15日目)

*	n/N*) 有効率 (%)
感受性別:	
耐性 (MIC≥2 μg/mL)	10/11 (90.9)
MIC 不明	2/3 (66.7)
MIC別:	
MIC =4 μg/mL	1/1 (100)
MIC =8 μg/mL	0/1 (0)
MIC=16 μg/mI.	3/3 (100)
MIC>64 µg/mL	6/6 (100)

 a) n=有効の例数、N=評価例数から判定不能を除いた例数 有効率は n/N×100 から算出した。 外国臨床試験: 呼吸器感染症(肺炎) に対する無作為化 比較試験において, 投与終了 10~14 日目における有効 率は 77.4% (106/137) であった。

【薬効薬理】

1. 抗菌作用

- (1) In vitro において、ブドウ球菌属、レンサ球菌属等のグラム陽性菌、モラクセラ(ブランハメラ)・カタラーリス、インフルエンザ菌等の一部グラム陰性菌、レジオネラ・ニューモフィラ、ペプトストレブトコッカス属、マイコブラズマ属、クラミジア属に抗菌作用を示し、その作用は他のマクロライド系抗生物質と同程度であった 26~30,34)。
- (2) 黄色ブドウ球菌、肺炎球菌、インフルエンザ菌等の各種細菌を用いた感染症モデルにおいて、本剤の良好な組織移行性を反映し、従来のマクロライド系抗生物質よりも強い防御効果及び治療効果を示した 29~33)。
- (3) 黄色ブドウ球菌及びインフルエンザ菌に対して、1MIC 以上の薬剤液度で殺菌的な作用を示した²⁴。

2. 作用機序

細菌の 708 リボソームの 508 サブユニットと結合し, 蛋白合成を阻害する ³⁵。

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名:アジスロマイシン水和物 (Azithromyoin Hydrate) 化学名:(2R,3S,4S,5R,6R,8R,11R,12R,13S,14R)-5-(3,4,6-

Trideoxy-3-dimethylamino-β-D-xylo-hexopyranosyloxy)-3-(2,6-dideoxy-3-C-methyl-3-O-methyl-α-L-ribohexopyranosyloxy)-10-aza-6,12,13-trihydroxy-

2,4,6,8,10,11,13-heptamethylhexadecan-14-olide dihydrate

略号: AZM

分子式: C38H72N2O12 · 2H2O

分子型: 785.02 構造式:

力価: アジスロマイシン水和物の力価は, アジスロマイシン $(C_{18}H_{72}N_2O_{12}:748.98)$ としての量を質量 (力価) で示す。

性状: アジスロマイシン水和物は、白色の結晶性の粉末である。メタノール又はエタノール (99.5) に溶けやすく、水にほとんど溶けない。

【包装】

ジスロマック点滴静注用 500 mg:10 バイアル

【主要文献】

- Woldtvedt, B. R. et al. : Ann Pharmacother 32(2): 269, 1998 [L19980924044]
- Lane, G. et al.: Ann Pharmacother 30(7/8): 884, 1996
 [L19980925042]
- 3) 社内資料:シクロスポリンとの薬物相互作用 [L20000216021]
- Amsden, G. W. et al. : J Clin Pharmacol 40(12-2):1522, 2000 [L20001215065]

- Gomes, T. et al.: Clin Pharmacol Ther 86(4):383,2009 [L20090928014]
- 6) 武藤 秀弥ほか:日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6): 110, 1995 [L19990308111]
- 7) 社内資料:ラット受胎能及び一般生殖能試験「 「L20000216038]
- 8) 社内資料:ラット経口1カ月毒性試験 [L20000216030]
- 9) 社内資料:イヌ経口1カ月毒性試験 [L20000216031]
- 10) 社内資料:ラット経口6カ月毒性試験 [L20000216034]11) 社内資料:イヌ経口6カ月毒性試験 [L20000216035]
- 12) 社内資料:イヌ経口6カ月毒性試験及び回復性試験 [L20000216036]
- 13) 社内資料:イヌ経口6カ月毒性試験(間欠投与)及び回復性試験 [L20000216037]
- Foulds, G. et al. : J Antimicrob Chemother 25(Suppl. A)
 73, 1990 [L19981006040]
- Luke, D. R. et al. : Antimierob Agents Chemother 40(11):
 2577, 1996 [L19970513016]
- Gladue, R. P. et al. : Antimicrob Agents Chemother 33(3):
 277, 1989 [L19980911010]
- 17) 横山 秀一ほか:日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6): 122, 1995 [L19990308147]
- 18) 社内資料:健康成人における単回投与および反復投与時の安全性と薬物動態
- 19) 社内資料: ヒトにおける尿および胆汁中代謝物の検討 [L20000216018]
- 20) 丁. 宗鉄ほか:日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6):139, 1995 [L19981023009]
- Mazzei, T. et al. : J Antimicrob Chemother 31 (Suppl. E):
 57, 1993 [L19980922044]
- 22) 集 孝也ほか:日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6):186, 1995 [L19990308144]
- 23) Hoffler, D. et al. : Infection 23(6): 356, 1995 [L19981012081]
- 24) 社内資料:市中肺炎に対する注射剤から経口剤への切り 替之療法の非対照試験
- 25) 社内資料: 市中肺炎に対する注射剤から経口剤への切り 替え療法の比較試験
- 26) 松永 敏幸ほか:日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6): 95, 1995 [L19990308148]
- 27) 柴原 京子ほか:日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6): 24, 1995 [L19990308154]
- 28) 加藤 直樹ほか:日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6): 31, 1995 [L19990308153]
- 29) Ishida, K. et al. : Antimicrob Agents Chemother 38(4):
 790, 1994 [L19981019036]
 20) William V. Antimicrob Agents Chemother 38(10):
- Niki, Y. et al. : Antimicrob Agents Chemother 38(10): 2296, 1994 [L19980916012]
- 31) 松永 敏幸ほか:日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6): , 68, 1995 [L19990122001]
- 32) 西野 武志ほか:日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6): 40, 1995 [L19990308152]
- 33) 長島 正人ほか:日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6): 8, 1995 [L19981005042]
- 34) Choi, GE et al.: Korean J Lab Med 30:28, 2010
- 35) Retsema, J. et al. : Antimicrob Agents Chemother 31(12): 1939, 1987 [L19981005010]

【文献請求先・製品情報お問い合わせ先】

「主要文献」に記載の社内資料につきましても下記にご請求下さい。 ファイザー株式会社 製品情報センター 〒151-8589 東京都渋谷区代々木3-22-7 学術情報ダイヤル 0120-664-467 FAX 03-3379-3053

[创杏販売]

ファイザー株式会社 東京都渋谷区代々木 3-22-7 申請時 2010年6月改訂 (第14版)

貯 法: 多温保存

15 員環マクロライド系抗生物質製剤 処方せん医薬品^出

ジスロマック。錠

250mg ZITHROMAC Tablets アジスロマイシン 水和物錠 日本標準商品分類番号 876149

承認番号	21200AMZ00160
薬価収載	2000年5月
販売開始	2000年6月
効能追加	201X年X月
再審查結果	2009年3月
再評価結果	2004年9月
国際誕生	1991年4月

注) 注意 - 医師等の処方せんにより使用する こと

使用期限:3年(最終年月日を外箱に

【禁 忌 (次の患者には投与しないこと) 】 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

【組成・性状】

1. 組成

1 錠中:

販売名 成分	ジスロマック錠 250 mg		
有効成分	日局 アジスロマイシン水和物 262.0 mg (アジスロマイシンとして 250 mg (力価))		
添加物	無水リン酸水素カルシウム, 部分アルファー 化デンプン, クロスカルメロースナトリウム, ステアリン酸マグネシウム, ラウリル硫酸ナ トリウム, ヒプロメロース, 乳糖水和物, 酸 化チタン, トリアセチン		

2. 性状

外形 (mm)	K P	識別コード	色調等
上面 (Pfizer) [6.9]	下面 (ZTH 2SD)	Pfizer ZTM250	白色 フィルム コート錠
	5.6		

【効能・効果】

<適応菌種>

アジスロマイシン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, ペプトストレプトコッカス属, レジオネラ・ニューモフィラ, クラミジア属, マイコプラズマ属

<適応症>

深在性皮膚感染症, リンパ管・リンパ節炎, 咽頭・喉頭炎, 扁桃炎 (扁桃周囲炎, 扁桃周囲膿瘍を含む), 急性気管支 炎, 肺炎, 肺膿瘍, 慢性呼吸器病変の二次感染, 尿道炎, 子宮頸管炎, 副鼻腔炎, 歯周組織炎, 歯冠周囲炎, 顎炎

【用法・用量】

成人にはアジスロマイシンとして、500 mg (力価)を1日 1回、3日間合計1.5g (力価)を経口投与する。 尿道炎、子宮頸管炎に対しては、成人にはアジスロマイシンとして、1000 mg (力価)を1回経口投与する。

[用法・用量に関連する使用上の注意]

 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すること。

- 2. 本剤で治療を開始し、4 月目以降においても臨床症状が不変もしくは悪化の場合には、医師の判断で適切な他の薬剤に変更すること。ただし、尿道炎、子宮頸管炎の場合にはアジスロマイシン投与開始後 2~4 週間は経過を観察し、効果を判定すること。細菌学的検査結果または臨床症状から効果が認められない場合には医師の判断で適切な他の薬剤に変更すること(「相互作用」(3)の項参照)。
- 3. 外国の臨床における体内動態試験の成績から、本剤500 mg (力価)を1月1回3日間経口投与することにより、感受性菌に対して有効な組織内濃度が約7日間持続することが予測されているので、注射剤による治療が適応されない感染症の治療に必要な投与期間は3日間とする。ただし、尿道炎、子宮頸管炎の場合は本剤1000 mg (力価)を1回経口投与することにより、アジスロマイシン感性のトラコーマクラミジア(クラミジア・トラコマティス)に対して有効な組織内濃度が約10日間持続することが予測されているので、治療に必要な投与回数は1回とする。
- 4. 肺炎については、症状に応じてアジスロマイシン注射剤から治療を開始する必要性を判断すること。なお、アジスロマイシン注射剤による治療を行った肺炎に対して、本剤に切り替える場合は、症状に応じて投与期間を変更することができる。
- 5. アジスロマイシン注射剤から本剤へ切り替えた臨床試験は、医師が経口投与可能と判断した時点で、注射剤から本剤に切り替え、アジスロマイシン注射剤の投与期間は2~5日間、総投与期間は合計7~10日間で実施され、総投与期間として10日間を超える投与経験は少ない。アジスロマイシン注射剤から本剤へ切り替え、総投与期間が10日を超える場合は、経過観察を十分に行うこと。
 (「臨床成績」の項参照)
- 6. レジオネラ・ニューモフィラに対して、アジスロマイシ ン注射剤による治療を実施せずに本剤のみで治療した 場合の有効性及び安全性は確立していない。(投与経験 が少ない)

【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又はケトライド系薬剤に対し過 敏症の既往歴のある患者・
 - (2) 高度な肝機能障害のある患者 [肝機能を悪化させる おそれがあるので、投与量ならびに投与間隔に留意す るなど慎重に投与すること。]
 - (3) 心疾患のある患者 [QT 延長, 心室性頻脈 (Torsades de pointes を含む) をおこすことがある。]

2. 草要な基本的注意

(1) アナフィラキシー・ショックがあらわれるおそれが あるので、アレルギー既往歴、薬物過敏症等について 十分な問診を行うこと。

- (2) ショック,アナフィラキシー様症状,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) があらわれるこ とがあるので注意すること。また,本剤は組織内半減 期が長いことから,上記副作用の治療中止後に再発す る可能性があるので注意すること。
- (3) 本剤の使用にあたっては、事前に患者に対して、次 の点を指導すること。
 - ・中毒性表皮壊死<u></u>解症,皮膚粘膜眼症候群が疑われる症状 [発疹に加え,粘膜(口唇,眼,外陰部)の びらんあるいは水ぶくれ等の症状]があらわれた場合には,服用を中止し,ただちに医師に連絡すること。
 - 服用終了後においても上記症状があらわれることがあるので、症状があらわれた場合にはただちに医師に連絡すること。
- (4) 本剤は組織内半減期が長いことから、投与終了数日 後においても副作用が発現する可能性があるので、観 察を十分に行うなど注意すること。

3. 相互作用

(1) 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
制酸剤(水酸化 マグネシウム, 水酸化アルミニ ウム)	本剤の最高血中濃度 低下の報告がある ロ	機序不明
ロルファリン	国際標準化プロトロンピン比上昇の報告 がある ^{2,3} 。	マクロライド系薬剤は ワルファリンの肝嫌に おける主たる代謝酵素 であるチトクローム P450を阻害するので、 ワルファリンの作用が 増強することがある が、本剤での機序の詳 細は明らかではない。
シクロスポリン	シクロスポリンの最 高血中濃度の上昇及 び血中濃度半減期の 延長の報告がある ・	マクロライド系楽剤は シクロスポリンの主た る代財酵素であるチト クローム P450 を阻害 するので、シクロスポ リンの血中濃度が上昇 することがあるが、 利での機序の詳細は明 らかではない。
メシル酸ネルフ ィナビル	本剤の 1200 mg 投与で、本剤の濃度・時間曲線下面積(AUC) 及び平均最高血中濃度の上昇の報告がある。。	機序不明
ジゴキシン	本剤との併用により、ジゴキシン中毒の発曳リスク上昇の報告がある。	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,ジ ゴキシンの血中濃度咳 上昇することを示咳し た報告があるが、本剤 での機序の詳細は明ら かではない。

(2) 他のマクロライド系薬剤において、下記薬剤による相互作用が報告されている。 なお、本剤のチトクローム P450 による代謝は確認されていない。

- デオフィリン、ミダゾラム、トリアゾラム、カルバマゼピン、フェニトイン[これらの薬剤の血中濃度が上昇し、作用が増強されるおそれがある。]
- エルゴタミン含有製剤 [四肢の虚血をおこすことがある。]
- (3) 他の抗菌剤との相互作用

本剤と他の抗菌剤との相互作用に関しては、これまでの 国内又は外国における臨床試験成績から、マクロライド 系、ペニシリン系、キノロン系、テトラサイクリン系、 セフェム系及びカルバペネム系抗菌剤との間で相互作用によると考えられる有害事象の報告はない。しかしながら、本剤の組織内濃度持続時間は長く、投与終了後も他の抗菌剤との間に相加作用又は相乗作用の可能性は否定できないので、本剤投与後に切り替える場合には観察を十分に行うなど注意すること。

4. 副作用

承認時の臨床試験 2805 例 (250 mg 錠 2079 例, カプセル 130 例, 細粒 596 例) において, 368 例 (13.12%) に副作 用又は臨床検査値異常が認められた。

主な剧作用又は臨床検査値異常は,下痢・軟便(3.28%), 好酸球数増加(2.67%), ALT (GPT) 増加(2.21%), 白 血球数減少(1.60%), AST (GOT) 増加(1.43%)等で あった。

市販後の使用成績調査 3745 例 (250 mg 錠 2419 例,カプセル 135 例,細粒 1191 例) (再審査終了時)において,90 例 (2.40%)に副作用又は臨床検査値異常が認められた。主な副作用又は臨床検査値異常は,下痢・軟便 (0.91%),嘔吐 (0.40%),ALT (GPT)増加 (0.29%),AST (GOT)増加 (0.19%),腹痛 (0.19%)等であった。アジスロマイシン注射剤から本剤へ切り替えた (スイッチ療法)場合の承認時の臨床試験 304 例において,73 例 (24.01%)に副作用又は臨床検査値異常が認められた。主な副作用又は臨床検査値異常は,下痢・軟便 (8.55%),注入部位疼痛 (4.61%),血栓性静脈炎 (2.30%),悪心 (1.97%),灼熱感 (1.32%),腹痛 (1.32%)等であった。

(1) 重大な副作用 (頻度不明)

- 1) ショック、アナフィラキシー様症状:ショック、アナフィラキシー様症状(呼吸困難,喘鳴,血管浮腫等)をお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) 中毒性表皮壊死<u>融解症(Toxic Epidermal</u> Necrolysis:TEN),皮膚粘膜眼症候群
- (Stevens-Johnson 症候群):中毒性表皮壊死<u></u>解解症, 皮膚粘膜眼症候群があらわれることがあるので,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。これらの副作 用は本剤の投与中または投与終了後1週間以内に発 現しているので,投与終了後も注意すること。
- 3) **肝炎、肝機能障害、黄疸<u>肝不全</u>: 肝炎**, 肝機能障害,黄疸<u>, 肝不全</u>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、適切な処匿を行うこと。
- 4) 急性腎不全:急性腎不全があらわれることがあるので、親察を十分に行い、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。
- 5) 偽膜性大腸炎:偽膜性大腸炎等の血便を伴う重篤な大腸炎があらわれることがあるので、腹痛、原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。
- 6) 間質性肺炎、好酸球性肺炎: 発熱, 咳嗽, 呼吸困難, 胸部 X 線異常, 好酸球增多等を伴う間質性肺炎, 好酸 球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) QT 延長、心室性頻脈 (Torsades de pointes を含む): QT 延長、心室性頻脈 (Torsades de pointes を含む)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。
- 8) 白血球減少,顆粒球減少,血小板減少:白血球減少, 顆粒球減少,血小板減少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。

9) 横紋筋融解症: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、筋肉痛、脱力感、CK(CPK) 上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇等があらわれた 場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。また、横紋筋融解症による急性腎不全の発症に注意すること。

(2) その他の副作用

以下のような症状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。

	1%以上在1	0.1~1%未	0.1%未満程	頻度不明 ^在
	1/00/1	<u>3.1 - 1.76 不</u> 溢性1)	1)	20
皮膚注的	,	発疹		光線過敏, 紅斑,水疱, 皮膚剝離, 多形紅斑
血液	<u>好酸球圾增</u> 加	少性の	血増基加速を ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	贫血.
血管障		<u>血栓性静脈</u> <u>炎</u>		<u>潮紅</u> .
循環器	(4)			血圧低下,
肝臓	ALT (GPT) 增加	AST (GOT) 增加,ALP 增加,Y -GTP增加, LDH增加	肝機能検 査異常,血 中ピリル ピン増加,	
<u>腎臓</u>		•	BUN 增加, 尿中蛋白 陽性	<u>クレアチニ</u> <u>ン増加</u>
消化器	下街・軟便性	腹痛, 惡心, 嘔吐, 腹部 不快吸, 腹 部膨満	便秘、口内不不 放の に まった	舌変色、 ロ・舌のし びれ感
精神・神経系			頭痛, めま い, 灼熱 <u>感, 傾眠,</u> 味覚異常, しびれ, 不 眠症	失神, 痙壓, 痙壓, 疾亡, 疾亡, 疾亡, 疾亡, 疾亡, 疾亡, 疾亡, 疾亡, 疾亡, 疾亡
感染症			<u>カンジダ</u> 症	
<u>眼</u> 筋骨格			-	<u>結膜炎</u> <u>筋痛,関節</u>
<u>系</u> 呼吸器			<u>咳嗽,呼吸</u> 困難,嗄声	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
耳			MAKE AL	難聴。耳鸣
代謝			<u>血中カリウム減少、</u> <u>血中カリ</u> ウム増加	脱水
注入部 位		<u> </u>	血管外還 出,紅斑 発熱,口	胸痛,無力
その他			温, 気分不良, 倦怠	症,浮腫,

	 	100		00
1	 成	經統隊	蜂脈	

- 注1): 250 mg 錠, カプセル, 細粒の承認時の臨床試験と市 販後の使用成績調査および注射剤の承認時の臨床試 験を合わせた発現頻度。
- 注2): 自発報告または外国での報告のため頻度不明。
- 注3): このような症状があらわれた場合には投与を中止する こと。
- 注4):「小児等への投与」の項参照。

5. 高齢者への投与

本剤の臨床試験成績から、高齢者において認められた副作用の種類及び副作用発現率は、非高齢者と同様であったが、一般に高齢者では、生理機能が低下しており、血中・組織内濃度が高くなることがあるので、患者の一般状態に注意して投与すること。なお、高度な肝機能障害を有する場合は、投与量ならびに投与間隔に留意するなど慎重に投与すること(「慎重投与」2.の項参照)。

投与後に異常が認められた場合には、症状に応じて投与中 ・止あるいは対症療法等の適切な処置を行うこと。なお、本 剤の組織内半減期が長いことを考慮し、症状の視察ならび に対症療法を行う場合には十分な期間行うこと。

6.妊婦,産婦,授乳婦等への投与

- (1) 妊娠中の投与に関する安全性は確立していないので、 妊婦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。
- (2) 動物実験(ラット)において,乳汁中に移行することが認められているのでⁿ,授乳中の婦人に投与することを避け、やむを得ず投与する場合には、授乳を中止させること。

7. 小児等への投与

- (1) 低出生体重児,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)。
- (2) 承認時に、小児で自血球数減少が認められたのは 442 例中 33 例で、このうち9 例において好中球数が 1000/mm³以下に減少した。白血球数減少が認められた症例の多くは、投与開始7日後あるいは8日後の検査日において回復がみられた。したがって、顆粒球数 (好中球数)減少もあわせて十分観察を行い、異常が認められた場合には投与を中止し、必要があれば、他の抗菌薬に切り替えた上、症状に応じて対症療法等の適切な処置を行うこと。
- (3) 承認時の小児における下痢・軟便の発現頻度は、2歳 未満(124例中8例)では2歳以上(602例中6例) と比べて高いので注意し、これらの症状が認められた 場合には症状に応じて投与中止あるいは対症療法等 の適切な処置を行うこと。
- (4) 市販後の自発報告において、小児における興奮の報告 が成人に比べて多い傾向が認められているので注意 すること。

8. 過量投与

- (1) 症状:本剤の過量投与により聴力障害をおこす可能性 がある。
 - 処置:異常が認められた場合には投与を中止し、症状 に応じて対症療法等の適切な処面を行うこと。なお、 本剤の組織内半減期が長いことを考慮し、症状の観察 ならびに対症療法を行う場合には十分な期間行うこ
- (2) 症状:外国臨床試験で総投与量が1.5gを超えた症例において、消化器症状の増加が認められている。 処置:これらの症状が認められた場合には、症状に応じて投与中止あるいは対症療法等の適切な処置を行うこと。なお、本剤の組織内半減期が長いことを考慮し、症状の観察ならびに対症療法を行う場合には十分な期間行うこと。

9. 液用上の注意

業科交付時: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、更には穿孔をお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)。

10. その他の注意

- (1) ラットの受胎能及び一般生殖能試験(雄2ヵ月以上, 雌2週間以上投与)で,20 mg/kg 投与の雄雌に受胎率 の低下が認められた®。
- (2) 動物 (ラット、イヌ) に 20~100mg/kg を 1~6 ヵ月間 反復投与した場合に様々な組織(眼珠網膜、肝臓、肺 臓、胆嚢、腎臓、脾臓、脈絡叢、末梢神経等) にリン 脂質空胞形成がみられたが、投薬中止後消失することが確認されている ^{9~10}。なお、リン脂質空胞はアジスロマイシンーリン脂質複合体を形成することによる 組織像と解釈され、その毒性学的意義は低い。
- (3) 本剤との因果関係は不明だが,心悸亢進,間質性腎炎, 肝壊死,運動亢進があらわれたとの報告がある。

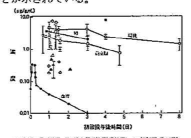
【薬物動態】

1. 組織内濃度

外国人データ

手術予定患者に本剤500 mg(力価)を経口投与した際の投 与後12時間~8日目の各種組織内濃度の検討では、いずれ の組織においても、血清中濃度が消失後も数日にわたって 高い組織内濃度が維持された¹⁵⁾。

なお、アジスロマイシンのヒトにおける全身クリアランス 及び分布容積はそれぞれ 10 mL/min/kg 及び 33.3 L/kg と報 告されており ¹⁶⁾、分布容積が大きく、組織へ移行しやすい ことが示されている。



●:面標、口:智規、口:第人行制以行為相談)、◆:括原器、●:国籍 〇:前水配、◆:行、◆:新山、A:頭筋、Δ:作、A:質情報、■:時

季新予定年者にアジスロマイシンSOome(力信)を建口投与後の血療及び相撲内護度 (銀江内院成)平均的大限年齢之 n=2-35) (血清中原度:平均的、治=10)

<参考>

アジスロマイシンはヒト多形核白血球及びマウスマクロファージ等の食細胞への良好な移行が認められた「か。アジスロマイシンが移行した食細胞が感染組織に遊走することにより、感染組織では非感染組織に比べて高い薬剤濃度が得られることが動物(マウス)試験で認められている「B」。

2. 血清中濃度

(1) 単回投与

健常成人男子6名に本剤500 mg (力価)を単回経口 投与した時の最高血清中濃度(Cmax)は0.58 μg/mL であり、血清中濃度は多相性の消失を示した。投与後 48~168 時間の消失半減期(t_x)は61.9 時間であった 13

健常成人男子 6名に本剤 1000 mg (力価) を単回経口 投与した時の最高血清中濃度 (Cmax) は 0.74μg/mL であり, 投与後 48~168 時間の消失半減期 (t_g) は 68.1 時間であった ¹⁹⁾。

(2) 反復投与

健常成人男子6名に本剤500 mg (力価)を1日1回3日間反復経口投与した場合,初回投与及び最終投与後の血清中濃度に差はみられず,蓄積は認められなかった19。

(3) 食事の影響

健常成人男子8名に本剤500 mg (力価)をクロスオーバー法により,空腹時又は食後に単回経口投与した場合の体内動態パラメータには有意差は認められず,本剤の吸収に及ぼす食事の影響はないものと考えられる200。

3. 血清蛋白結合率

本剤のヒト血清蛋白との結合率は 12.2~20.3% (in vivo, 超遠心法) であった ²¹⁾。

4. 代謝·排泄

健常成人男子6名に本剤500 mg (力価)を単回経口投与した時,投与後168時間までの尿中に未変化体として投与量の9%が排泄された19。

健常成人男子の尿及び患者の胆汁中代謝物について檢 討した結果;いずれもほとんどは未変化体で,代謝物 として脱メチル体,脱クラジノース体が確認された²¹。 本剤は胆汁,消化管分泌を介して,未変化体としてほ とんど数中に排泄される。

く参考>

ラットに 14 C-標識アジスロマイシン 20 mg/kg を単回経口投与した時,投与後 168 時間までに投与量の $^{80.3}$ % が鑑中に, $^{13.3}$ %が尿中に排泄され,また投与後 72 時間までに投与量の $^{3.1}$ %が呼気中に排泄された 7 。

5. 肝機能障害患者 22)

外国人データ

軽度及び中等度の肝機能障害患者(成人)16 例に本剤500 mg (力価)を単回経口投与した時、健常成人男子に比べて、Cmax が増加し、tuが延長する傾向が認められたが、有意差は認められなかった。また尿中排泄率においても有意差は認められなかった。

6. 腎機能障害患者 23,24)

腎機能障害患者(成人) 17 例に本剤 500 mg (力価) を単回経口投与した時,本剤の体内動態は健常成人と有意差は認められなかった。

【臨床成績】

醚床効果

本剤投与のみの成績

二重盲検比較試験(呼吸器感染症(肺炎,慢性気道感染症), 皮膚科感染症,歯科・口腔外科感染症及びクラミジア・ト ラコマティスによる尿道炎,子宮頸管炎)を含む国内臨床 試験 450 例及び外国臨床試験 239 例の成績は以下のとおり である。

- (1) 浅在性化膿性疾患(せつ,せつ腫症,よう,丹毒,蜂 巣炎,リンパ管(節)炎,ひょう疽,化膿性爪囲炎) に対する有効率は91.8%(67/73)であった^{25,26)}。また,二重盲検比較試験で浅在性化膿性疾患に対する本 剤の有効性が確認された²⁶⁾。
- (2) 呼吸器感染症(咽喉頭炎,急性気管支炎,扁桃炎(扁桃周囲炎,扁桃周囲膿瘍),慢性気管支炎,気管支拡張症(感染時),慢性呼吸器疾患の二次感染,肺炎,肺化膿症,マイコプラズマ肺炎)に対する有効率は97.6%(373/382)であった37~30。また、二重盲検比較試験で肺炎29,慢性気道感染症30に対する本剤の有効性が確認された。
- (3) 耳鼻科領域感染症(副鼻腔炎)に対する有効率は100% (36/36) であった³¹⁾。
- (4) 歯科・口腔外科領域感染症(歯周組織炎,歯冠周囲炎, 顎炎)に対する有効率は85.9%(73/85)であった32)。 また,二重盲検比較試験で歯科・口腔外科領域感染症 に対する本剤の有効性が確認された32。

(5) クラミジア・トラコマティスによる尿道炎,子宮頸管炎に対する本剤 1,000 mg (力価) 1 回投与の有効率 (PCR 法による陰性化率) は主判定時期である投与開始 15 日目では 86.7% (98/113) であった。また,副判定時期である投与開始 29 日目では 90.7% (98/108 ※)であった 33)。

※: 29 日目の解析から除外した5 症例は,投与朋始 15 日目以降に併発疾患を発現した1例,抗菌薬を併 用した1例及び投与開始15日目で観察を終了した3 例であった。

アジスロマイシン注射剤から経口剤への切り替え (スイッチ 療法) た場合の成績

無作為化比較試験(呼吸器感染症(肺炎))を含む国内臨床試験 3073 例及び外国臨床試験 30137 例の成績は以下のとおりである。なお、臨床試験では、アジスロマイシン注射剤 500 mgを1日1回,2~5 日間点滴静注した後、アジスロマイシン 250 mg 錠又はカプセルを500 mg (力価) 1日1回経口投与した。注射剤と経口剤の総投与期間は合計7~10日間とした。注射剤から経口剤への切り替えは、被験者の状態で医師が判断した。国内臨床試験:呼吸器感染症(肺炎)に対する非対照試験において、投与開始15日目の有効率は84.5%

(60/71) であった。本試験で原因菌として分離同定された肺炎球菌はすべてアジスロマイシンに対する感受性は低かったが (MIC≥2 μg/mL) , 11 例のうち 10 例が有効例であった。

肺炎球菌のアジスロマイシン感受性別, MIC 別の臨床効

果(投与開始15日目)

	n/N® 有効率 (%)
感受性別:	
耐性 (MIC ≥2 μg/mL)	10/11 (90.9)
MIC 不明	2/3 (66.7)
MIC BI :	((*
MIC =4 µg/mL	1/1 (100)
MIC =8 µg/mL	0/1 (0)
MIC =16 μg/mL	3/3 (100)
MIC>64_µg/mL	6/6 (100)

a) n=有効の例数, N=評価例数から判定不能を除いた例数 有効率は nM×100 から算出した。

<u>外国臨床試験: 呼吸器感染症(肺炎)に対する無作為</u> 化比較試験において,投与終了10~14 日目における有 効率は77.4% (106/137) であった。

【薬効薬理】

1. 抗菌作用

- (1) In vitro において、ブドウ球菌属、レンサ球菌属等のグラム陽性菌、モラクセラ(ブランハメラ)・カタラーリス、インフルエンザ菌等の一部グラム陰性菌、レジオネラ・ニューモフィラ、ペプトストレプトコッカス属、マイコプラズマ属、クラミジア属に抗菌作用を示し、その作用は他のマクロライド系抗生物質と同程度であった 30-40, 41)。
- (2) 黄色ブドウ球菌、肺炎球菌、インフルエンザ菌等の各種組菌を用いた感染症モデルにおいて、本剤の良好な組織移行性を反映し、従来のマクロライド系抗生物質よりも強い防御効果及び治療効果を示した39~43)。
- (3) 黄色ブドウ球菌及びインフルエンザ菌に対して、LMIC 以上の薬剤濃度で殺菌的な作用を示した³⁶⁾。

2. 作用機序

細菌の 708 リボソームの 508 サブユニットと結合し、 蛋白合成を阻害する ⁽⁶⁾。

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名: アジスロマイシン水和物 (Azithromycin Hydrate) 化学名: (2R,3S,4S,5R,6R,8R,11R,12R,13S,14R)-5-(3,4,6-Trideoxy-3-dimethylamino-β-D-xylo-hexopyranosyloxy)-3-(2,6-dideoxy-3-C-methyl-3-O-methyl-α-L-ribohexopyranosyloxy)-10-aza-6,12,13-trihydroxy-2,4,6,8,10,11,13-heptamethylhexadecan-14-olide dihydrate

略号: AZM

分子式: C38H72N2O12·2H2O

分子盘:785.02

構造式 :

力価: アジスロマイシン水和物の力価は、アジスロマイシン (C₃₈H₇₂N₂O₁₂: 748.98) としての最を質量(力価)で示す。

性状:アジスロマイシン水和物は、白色の結晶性の粉末である。メタノール又はエタノール (99.5). に溶けやすく,水にほとんど溶けない。

【包 装】

250mg 錠: 60 錠, 300 錠 (PTP) 60 錠, 300 錠 (患者さん用パッケージ入り PTP)

【主要文献】

- Foulds, G. et al.: J Clin Pharmacol 31(2): 164, 1991 [L19981029016]
- Woldtvedt, B. R. et al. : Ann Pharmacother 32(2): 269, 1998 [L19980924044]
- Lane, G.: Ann Pharmacother 30(7/8): 884, 1996
 [L19980925042]
- 4) 社内資料:シクロスポリンとの薬物相互作 [L20000216021]
- Amsden, G. W. et al. : J Clin Pharmacol 40(12-2): 1522, 2000 [L20001215065]
- Gomes, T. et al.: Clin Pharmacol Ther 86(4):383,2009 [L20090928014]
- 7) 武藤 秀弥ほか:日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6): 110, 1995 [L19990308111]
- 8) 社内資料: ラット受胎能及び一般生殖能試験 [L2000216038]
- 9) 社内資料: ラット経口1カ月毒性試験 [L20000216030]
- 10) 社内資料:イヌ経口1カ月毒性試験 [L20000216031]
- 11) 社内資料:ラット経口6カ月毒性試験[L20000216034]
- · 12) 社内資料: イヌ経口 6 カ月毒性試験 [L20000216035]
- 13) 社內資料:イヌ経口6カ月毒性試験及び回復性試験
- [L20000216036] 14) 社内資料:イヌ経口6カ月毒性試験(間欠投与)及び 回復性試験 [L20000216037]
- 15) Foulds, G. et al. : J Antimicrob Chemother 25(Suppl.
- A): 73, 1990 [L19981006040]
 16) Luke, D. R. et al.: Antimicrob Agents Chemother 40(11): 2577, 1996 [L19970513016]
- 17) Gladue, R. P. et al. : Antimicrob Agents Chemother 33(3): 277, 1989 [L19980911010]
- 18) 横山 秀一ほか:日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6): 122, 1995 [L19990308147]

- 19) 丁 宗鉄ほか:日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6): 139, 1995 [L19981023009]
- 20) 丁 宗鉄ほか:日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6): 177, 1995 [L19990308145]
- 21) 社内資料:ヒトにおける尿および胆汁中代謝物の検討 [L20000216018]
- Mazzei, T. et al. : J Antimicrob Chemother 31(Suppl. E): 57, 1993 [L19980922044]
- 23) 柴 孝也ほか:日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6): 186, 1995 [L19990308144]
- 24) Hoffier, D. et al. : Infection 23(6): 356, 1995 [L19981012081]
- 25) 社内資料:皮膚科領域感染症に対する用量設定試験 「L20000216002]
- 26) 社内資料:皮膚科領域感染症に対する二重盲検比較試験 [L20000216005]
- 27) 社内資料:レンサ球菌性咽頭炎を対象とした二重盲検 比較試験 [L20000216007]
- 28) 社内資料:後期第Ⅱ相試験 肺炎に対する用量設定試験 [L20000216001]
- 29) 社内資料:肺炎に対する二重盲検比較試験 [L20000216003]
- 30) 社内資料: 慢性気道感染症に対する二重盲検比較試験 [L20000216004]
- 31) 社内資料:急性副鼻腔炎を対象としたオープン比較試験 [L20000216008]
- 32) 社内資料: 歯科・口腔外科領域感染症に対する二重盲 検比較試験 [L20000216006]
- 33) 社内資料:クラミジア・トラコマティスによる性感染 症に対する国内第Ⅲ相二重盲検比較試験 ` [L20040423003]
- 34) 社内資料:市中肺炎に対する注射剤から経口剤への切り替え療法の非対照試験
- 35) 社内資料:市中肺炎に対する注射剤から経口剤への切り替え療法の比較試験
- 36) 松永 敏幸ほか:日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6): 95, 1995 [L19990308148]
- 38) 加藤 直樹ほか:日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6): 31, 1995 [L19990308153]
- 39) Ishida, K. et al. : Antimiorob Agents Chemother 38(4): 790, 1994 [L19981019036]
- 40) Niki, Y. et al. : Antimicrob Agents Chemother 38(10): 2296, 1994 [L19980916012]
- 41) 松永 敏幸ほか:日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6): 68, 1995 [L19990122001]
- 42) 西野 武志ほか:日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6): 40, 1995 [L19990308152]
- 43) 長島 正人ほか:日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6): 8, 1995 [L19981005042]
- 44) Choi, GE et al.: Korean J Lab Med 30:28, 2010
- 45) Retsema, J. et al.: Antimierob Agents Chemother 31(12): 1939, 1987 [L19981005010]

【文献請求先・製品情報お問い合わせ先】

「主要文献」に記載の社内資料につきましても下記にご請求 下さい。

ファイザー株式会社 製品情報センター 〒151-8589 東京都渋谷区代々末 3-22-7 学術情報ダイヤル 0120-664-467 FAX 03-3379-3053 .

ファイザー株式会社

東京都渋谷区代々木 3-22-7

【製造販売】