日本標準商品分類番号 876149

承認番号 23000AMX00545000 販売開始 2006年7月

貯法:室温保存 有効期間:3年

処方箋医薬品:注意-医師等の処方箋により使用すること

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小児用50mg「TCK」

CLARITHROMYCIN Tablets for Pediatric [TCK]

- 2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)
- 2.1 本剤に対して過敏症の既往歴のある患者
- 2.2 ピモジド、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩、スボレキサント、ロミタピドメシル酸塩、タダラフィル [アドシルカ]、チカグレロル、イブルチニブ、イバブラジン塩酸塩、ベネトクラクス (再発又は難治性の慢性リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫を含む)の用量漸増期)、ルラシドン塩酸塩、アナモレリン塩酸塩、フィネレノン、イサブコナゾニウム硫酸塩を投与中の患者[10.1 参照]
- 2.3 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[9.2.1、9.3.1、10.2 参照]

3. 組成·性状

3.1 組成

販売名	有効成分(1錠中)	添加剤
クラリスロマイ シン錠小児用 50mg「TCK」	クラリスロマイシン (日局) 50mg (力価)	クロスポビドン、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリソルベート80、ヒプロメロース、マクロゴール6000、酸化チタン、カルナウバロウ

3.2 製剤の性状

	外形			色調	識別
販売名	直径 (mm)	厚さ (mm)	重量 (mg)	刊形 利形	コード
クラリスロマイ シン錠小児用 50mg「TCK」	Tu 605			白色 フィルム コート錠	Tu 605
	6.2	3.7	84	1 2/2	

4. 効能又は効果

○一般感染症

〈適応菌種〉

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、百日咳菌、カンピロバクター属、クラミジア属、マイコプラズマ属

〈適応症〉

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、外傷・熱傷及び手術創等の二次感染、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、感染性腸炎、中耳炎、副鼻腔炎、猩紅熱、百日咳

○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

〈適応菌種〉

本剤に感性のマイコバクテリウム・アビウムコンプレックス (MAC)

〈適応症〉

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

5. 効能又は効果に関連する注意

〈一般感染症:咽頭・喉頭炎、扁桃炎、急性気管支炎、感染性腸炎、 中耳炎、副鼻腔炎〉

「抗微生物薬適正使用の手引き」¹⁾ を参照し、抗菌薬投与の必要性を判断した上で、本剤の投与が適切と判断される場合に投与すること。

6. 用法及び用量

〈一般感染症〉

通常、小児にはクラリスロマイシンとして 1 日体重 1 kg あたり $10\sim15$ mg (力価) を $2\sim3$ 回に分けて経口投与する。レジオネラ肺炎に対しては、1 日体重 1 kg あたり 15 mg (力価) を $2\sim3$ 回に分けて経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。

〈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〉

通常、小児にはクラリスロマイシンとして 1 日体重 1kg あたり 15mg(力価)を 2 回に分けて経口投与する。なお、年齢、症状 により適宜増減する。

7. 用法及び用量に関連する注意

〈一般感染症〉

- 7.1 小児の 1 日投与量は成人の標準用量 (1 日 400mg) を上限とすること。
- 7.2 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。[8.1参照]
- 7.3 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。
- 7.3.1 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。
- 7.3.2 *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。

〈後天性免疫不全症候群(エイズ)に伴う播種性 MAC 症〉

- **7.4** 国内外の最新のガイドライン²⁾ 等を参考に併用療法を行うこと。
- 7.5 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。[8.1 参照]

8. 重要な基本的注意

- 8.1 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。[7.2、7.5 参照]
- 8.2 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うこと。[11.1.4 参照]

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.1.1 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

9.1.2 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 (Torsade de pointes を含む)、心室細動をおこすことがある。[11.1.2 参照]

9.2 腎機能障害患者

本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。

9.2.1 腎機能障害患者でコルヒチンを投与中の患者

投与しないこと。コルヒチンの血中濃度上昇に伴う中毒症状が 報告されている。[2.3、10.2 参照]

9.3 肝機能障害患者

肝機能障害を悪化させることがある。[11.1.3 参照]

9.3.1 肝機能障害患者でコルヒチンを投与中の患者

投与しないこと。コルヒチンの血中濃度上昇に伴う中毒症状が 報告されている。[2.3、10.2 参照]

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、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。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。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。

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は 中止を検討すること。ヒト母乳中へ移行することが報告されて いる。

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。

9.7 小児等

低出生体重児及び新生児を対象とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

一般に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。

10. 相互作用

本剤は主として CYP3A により代謝される。また、本剤は CYP3A、P-糖蛋白質 (P-gp) を阻害する。

10.1 併用禁忌 (併用しないこと)

- William - William						
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子				
ピモジド ³⁾ [オーラップ] [2.2 参照]	QT 延長、心室性不整脈 (Torsade 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 CYP3A 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。				
エルゴタミン酒石酸 塩・無水カフェイン・ イソプロピルアンチ ピリン [クリアミン] ジヒドロエルゴタミ ンメシル酸塩 [2.2 参照]	血管攣縮等の重篤な 副作用をおこすおそ れがある。	本剤の CYP3A 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。				
スポレキサント [ベルソムラ] [2.2 参照]	スポレキサントの血 漿中濃度が顕著に上 昇し、その作用が著し く増強するおそれが ある。	本剤の CYP3A 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
ロミタピドメシル 酸塩 [ジャクスタピッド] [2.2 参照]	ロミタピドの血中濃度が著しく上昇する おそれがある。	本剤の CYP3A 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。
タダラフィル [アドシルカ] [2.2 参照]	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 CYP3A 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。
チカグレロル [ブリリンタ] [2.2 参照]	チカグレロルの血漿 中濃度が著しく上昇 するおそれがある。	本剤の CYP3A 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。
イブルチニブ [イムブルビカ] [2.2 参照]	イブルチニブの作用 が増強するおそれが ある。	本剤の CYP3A 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。
イバブラジン塩酸塩 [コララン] [2.2 参照]	過度の徐脈があらわ れることがある。	本剤の CYP3A 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。
ベネトクラクス (再発 又は難治性の慢性リ ンパ性白血病 (小リン パ球性リンパ腫を含 む) の用量漸増期) [ベネクレクスタ] [2.2 参照]	腫瘍崩壊症候群の発 現が増強するおそれ がある。	本剤の CYP3A 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。
ルラシドン塩酸塩 [ラツーダ] [2.2 参照]	ルラシドンの血中濃度が上昇し、作用が増強するおそれがある。	本剤の CYP3A 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。
アナモレリン塩酸塩 [エドルミズ] [2.2 参照]	アナモレリンの血中 濃度が上昇し、副作用 の発現が増強するお それがある。	本剤の CYP3A 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。
フィネレノン [ケレンディア] [2.2 参照]	フィネレノンの血中 濃度が著しく上昇す るおそれがある。	本剤の CYP3A 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。
イサブコナゾニウム 硫酸塩 [クレセンバ] [2.2 参照]	イサブコナゾールの 血中濃度が上昇し作 用が増強するおそれ がある。	本剤の CYP3A 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。

10.2 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	「 「 「 「 「 「 「 「 「 「 「 「 「	本剤の腸内細菌叢に対する影響によりによりであり、 対する影響によりになっているが、ががしたががいいでは P-gpを介したがはは P-gpを介したがはないできないの輸送がによりできなれることにより、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
スルホニル尿素系血 糖降下剤 グリベンクラミド グリクラジド グリメピリド 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。	機序は不明である。 左記薬剤の血中濃度 が上昇する可能性が ある。
カルバマゼピン テオフィリン ^{4),5)} アミノフィリン水 和物 シクロスポリン タクロリムス水和物 エベロリムス	左記薬剤の血中濃度 上昇に伴う作用の曲 強等の可能性が血ので、左記薬剤の血 ので、左記薬剤の血 濃度の推移等には 異常が認められた 場合には、投与量の 場合には、投 場合にな 場合にな 場合にな が変め が変め が変め が変め が変め が変め がった。 場合にな が変め がった。 ので、左に が変め がった。 ので、左に がった。 ので、たり に、たり に、たり に、たり に、たり に、たり に、たり に、たり に	本剤の CYP3A に対する阻害作用により、左記薬剤の代謝が阻害される。
アトルバスタチンカルシウム水和物 ⁶⁾ シンバスタチン ⁶⁾ ロバスタチン(国内未承認)	左記薬剤の向荷 を記薬剤の面性 を記薬剤の動物で の面検 がで、異常が、 といるので、 のので場合には、 のので場合には、 のので場合で のので場合で のので場合で のので場合で のので場合で のので場合で のので場合で のので場合で のので場合で のので場合で のので のので のので のので のので のので のので の	本剤の CYP3A に対する阻害作用により、左記薬剤の代謝が阻害される。
コルヒチン [2.3、9.2.1、9.3.1 参照]	コルヒチに伴うの血中毒肝機能痛、呼吸性が、 (汎血球減少、病性、病性、病病、病病、 (水・水・水・水・水・水・水・水・水・水・水・水・水・水・水・水・水・水・水・	本剤の CYP3A に対する阻害作用により、左記薬剤の代謝が阻害される。
べ薬(CyP3A) アラセドアオ水フン ア で ゾム神で ア ラセドンンタ 抗代 ピル トス フ ル の で アカルリン カス 東 ア ア で ゾム神で ア ラセドンンタ 大 で ジトエエ水カ (Cyp 前 か な で ジトエエ水カ (Cyp が) を	左上強のた調ななお用まや場がを増るれの切 に併望り、るル節。度増るれの切 に併望り、るル節。	本剤の CYP3A に対する阻害作用により、左記薬剤の代謝が阻害される。

マスネトクラクス (再発 又は難治性の慢性リンパ球性側線(小リンパ球性側線(小リンパ球性リンパ腫を含 を	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
(CYP3A で代謝され、上昇に伴う作用の増充ので、投与によりを発力を発力を発力を発力を発力を発力を発力を発力を表す。	ベネトクラクス (再発 又は難治性の慢性リ ンパ性白血病 (小リン パ球性リンパ腫を含 む)の維持投与期、急	作用が増強するおそれがあるので、ベネトクラクスを減量するとともに、患者の状態を慎重に観察するこ	する阻害作用により、 左記薬剤の代謝が阻
(P-gpで排出される 薬剤) 「ダビガトランエテキシラート エドキサバントシル酸塩水和物] 「リトナビル・リトナビル エタノール付加物等] 「リトナビル・リトナビル エタノール付加物等] 「ファブチン ¹⁴⁾ エトラビリン ¹⁵⁾ エトラビリン ¹⁵⁾ エアデービリン ¹⁵⁾ エアデービリン ¹⁶⁾ エアデービリン ¹⁶⁾ エアデービンン カファンピシン ¹⁶⁾ エファンピシン ¹⁶⁾ エアボケイ酸アルミニ ウム ¹⁷⁾ 天然ケイ酸アルミニ ウム ¹⁷⁾ 下禁が エテスの 吸収が低にする を記薬剤ので、 大き 変化体の血中濃度がある。 また、 本剤の でYP3A に対する記述れる。 とまた、 左記薬剤の でYP3A に対する に対する に対する に対する に対する に対する に対する に対する	(CYP3A で代謝され、 P-gp で排出される薬 剤) [アピキサバン	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	P-gp 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
HIV プロテアーゼ阻 中濃度上昇による作用の増強等の可能性がある。	(P-gp 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	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	阻害作用により、左記 薬剤の排出が阻害さ
エトラビリン ¹⁵⁾ 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、本剤の作用により、本剤の作用がある。ということ。 本剤の未変化体の血中濃度が低下し、活性の調節や中止等の適切をで行うこと。 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誘導作用により、本剤の代謝が促進される。 左記薬剤の CYP3A4 に対する誘導作用により、本剤の未変化体の血中濃度が上昇する調節や中止等の適切を加速を行うこと。 大然ケイ酸アルミニウム ¹⁷⁾ 本剤の吸収が低下するとの報告がある。 左記薬剤の吸着作用によるものと考えら	HIV プロテアーゼ阻 害剤 [リトナビル ¹³⁾ ロピナビル・リトナ ビル ダルナビル エタ	中濃度 上昇にの は によ可により により により により により により により により	CYP3A に対する阻害 作用により、相互に代
エファビレンツ		上昇に伴う作用の増 強等の可能性がある。 また、本剤の未変化し、 の血中濃度が低血中 度が上昇弱す が減る。 関党が減る。 関党が減る。 関党が減る。 関党がは、 大子のの作性 があるが、 大子ののの作性 があるが、 大子のののでは、 大子のののでは、 大子のののでは、 大子のののでは、 大子のののでは、 大子のののでは、 はい、 はい、 はい、 はい、 はい、 はい、 はい、 は	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
ウム17) るとの報告がある。 によるものと考えら	エファビレンツ	中濃度が低下し、活性 代謝物の血の形性性がある。本剤の作用がある。本剤の作用があるので、投与量のので、投与量の適切な中止等の適切な処置	に対する誘導作用に より、本剤の代謝が促
			によるものと考えら

11. 副作用

次の副作用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するなど適切な処置を行うこと。

11.1 重大な副作用

- 11.1.1 ショック、アナフィラキシー (いずれも頻度不明) 呼吸困難、痙攣、発赤等があらわれることがある。
- 11.1.2 QT 延長、心室頻拍(Torsade de pointes を含む)、心室 細動(いずれも頻度不明)

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。[9.1.2 参照]

11.1.3 劇症肝炎、肝機能障害、黄疸、肝不全(いずれも頻度不明) 劇症肝炎、AST、ALT、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。[9.3 参照] 11.1.4 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(いずれも頻度不明)

[8.2 参照]

11.1.5 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(いずれも頻度不明)

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。

11.1.6 PIE 症候群・間質性肺炎(いずれも頻度不明)

発熱、咳嗽、呼吸困難、胸部 X 線異常、好酸球増多等があらわれることがある。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。

11.1.7 偽膜性大腸炎、出血性大腸炎(いずれも頻度不明)

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。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。

11.1.8 横紋筋融解症(頻度不明)

筋肉痛、脱力感、CK 上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇があらわれることがある。横紋筋融解症による急性腎障害の発症に注意すること。

11.1.9 痙攣 (頻度不明)

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。

11.1.10 急性腎障害、尿細管間質性腎炎(いずれも頻度不明)

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。

11.1.11 IgA 血管炎(頻度不明)

11.1.12 薬剤性過敏症症候群¹⁸⁾ (頻度不明)

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、好酸球増多、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。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。

11.2 その他の副作用

〈一般感染症〉

	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
過敏症	発疹	そう痒感	
精神神経系		めまい頭痛	幻失意せ躁眠振し錯不 覚見識ん病気戦び感眠 当障妄 (感) (感) (感)
感覚器		味覚異常 (にが み等)	耳鳴 聴力低下 嗅覚異常
消化器	悪心 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 口渴	口腔内びらん 胸やけ 歯牙変色 舌変色
血液	好酸球増多		
肝臓	AST 上昇 ALT 上昇 γ-GTP 上昇 LDH 上昇 Al-P 上昇		
筋・骨格			筋肉痛
その他		倦怠感 浮腫 カンジダ症 発熱	動悸 CK 上昇 脱毛 頻尿 低血糖

〈後天性免疫不全症候群(エイズ)に伴う播種性 MAC 症〉

	注候群(エイズ) 5~10%未満	に伴っ播種性 N 1~5%未満	頻度不明
精神神経系	J-1U70不何	1~5%未凋 不眠症	頭痛
作用 个中小社 之下、		ЛУЧКЛЕ	頭め激神感痙妄幻運躁偏末精用ま越経覚攣想覚動病執梢神感症 多応応経 の 多応応経 を
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	そう痒感 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 消化秘 び 口舌炎 を 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 上昇 ALT 上昇 胆 汁 う っ 滞 性 黄疸 肝炎 ビリルビン上昇
腎臓		急性腎障害	BUN 上昇 クレアチニン 上昇
生殖器		子宮頸部上皮異 形成	腟カンジダ症
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	無アカケ カララダ症 カミンジが症 くり 発胸で 大 大 大 大 大 大 た り た た き 数 痛 は た き が 素 か き か れ う が ま う り た う り た う り た う り た う た う り た う た う

頻度は承認時の国内臨床試験及び製造販売後の使用成績調査の 合算に基づいている。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

14.1.1 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ある。

16. 薬物動態

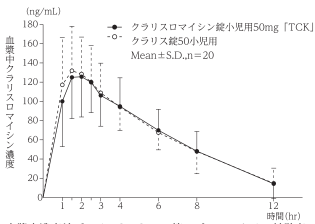
16.1 血中濃度

16.1.1 生物学的同等性試験

クラリスロマイシン錠小児用 50mg 「TCK」とクラリス錠 50 小児用を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠 [クラリスロマイシン 50mg (力価)] 健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について 90% 信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log (0.80) \sim \log (1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された 19 。

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→12hr} (ng · hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
クラリスロマ イシン錠小児 用 50mg 「TCK」	794.91±244.64	139.20±44.75	1.60±0.50	3.95±0.70
クラリス錠 50 小児用	809.02±220.49	146.44±41.78	1.68±0.49	4.15±0.92

 $(Mean \pm S.D., n=20)$



血漿中濃度並びに AUC、Cmax 等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

細菌の 70S リボソームの 50S サブユニットと結合し、蛋白合成を阻害する $^{20),21)}$ 。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称: クラリスロマイシン (Clarithromycin) 化 学 名:

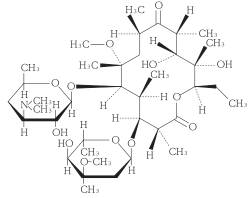
(2R,3S,4S,5R,6R,8R,10R,11R,12S,13R)-5- $(3,4,6-Trideoxy-3-dimethylamino-\beta-D-xylo-hexopyranosyloxy)$ -3-(2,6-dideoxy-3-C-

methyl-3-O-methyl- α -L-ribo-hexopyranosyloxy)-11,12-dihydroxy-6-methoxy-2,4,6,8,10,12-hexamethyl-9-oxopentadecan-13-olide

分 子 式: C38H69NO13

分 子 量:747.95 融 点:220~227℃

構 造 式:



性 状:白色の結晶性の粉末で、味は苦い。

アセトン又はクロロホルムにやや溶けやすく、メタ ノール、エタノール (95) 又はジエチルエーテルに 溶けにくく、水にほとんど溶けない。

22. 包装

100錠(10錠×10)

23. 主要文献

- 厚生労働省健康局結核感染症課編:抗微生物薬適正使用の手引き
- 2) Griffith DE, et al.: Am J Respir Crit Care Med. 2007; 175 (4): 367-416
- 3) Desta Z, et al.: Clin Pharmacol Ther. 1999; 65 (1): 10-20
- 4) 二木芳人ほか: Chemotherapy. 1988; 36 (S-3): 515-520
- 5) 辻本善樹ほか:日本小児アレルギー学会誌. 1989; 3(1): 48-55
- 6) Jacobson TA.: Am J Cardiol. 2004; 94 (9): 1140-1146
- 7) Greenblatt DJ, et al.: Clin Pharmacol Ther. 1998; 64 (3): 278-285
- 8) Yeates RA, et al.: Int J Clin Pharmacol Ther. 1997; 35 (12): 577-579
- 9) Hedaya MA, et al.: Biopharm Drug Dispos. 2006; 27 (2): 103-110
- Kulanthaivel P, et al.: Cancer Res. 2016; 76 (14 suppl): CT153
- 11) Liukas A, et al. : J Clin Psychopharmacol. 2011; 31 (3): 302-308
- 12) Hardin TC, et al.: Pharmacotherapy. 1997; 17 (1): 195
- 13) Ouellet D, et al.: Clin Pharmacol Ther. 1998; 64 (4): 355-362
- 14) Hafner R, et al. : Antimicrob Agents Chemother. 1998; 42 (3): 631-639
- 15) Kakuda TN, et al. : J Antimicrob Chemother. 2014; 69 (3): 728-734
- 16) Wallace RJ Jr, et al. : J Infect Dis. 1995; 171 (3): 747-750
- 17) 高橋賢成ほか:臨床薬理.1995;26(1):149-150
- 18) 厚生労働省: 重篤副作用疾患別対応マニュアル 薬剤性過敏 症症候群
- 19) 社内資料:生物学的同等性試験
- 20) 懸川友人ほか: Chemotherapy. 1988; 36 (S-3): 123-128
- 21) 第十八改正 日本薬局方解説書. 廣川書店. 2021: C1597-C1605

24. 文献請求先及び問い合わせ先

ニプロ株式会社 医薬品情報室

〒 566-8510 大阪府摂津市千里丘新町 3 番 26 号

TEL: 0120-226-898 FAX: 050-3535-8939

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



辰 巳 化 学 株 式 会 社 金沢市久安 3 丁 目 4 0 6 番 地 26.2 販売



ニプロESファーマ株式会社 大阪府摂津市千里丘新町3番26号