2023年10月改訂(第1版)

貯 法:室温保存 有効期間:3年
 棄認番号
 錠
 ドライシロップ

 承認番号
 21800AMZ10287
 21800AMZ10290

 販売開始
 2006年7月
 2006年7月

処方箋医薬品

マクロライド系抗生物質製剤

(注意 - 医師等の処方箋により使用すること)

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「タカタ」

日本薬局方 シロップ用クラリスロマイシン

クラリスロマイシンDS小児用10% 「タカタ」

Clarithromycin Tablets, Dry syrup "TAKATA" for Pediatric



- 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、ダリドレキサント塩酸塩、ボルノレキサント水和物、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)、再発又は難治性のマントル細胞リンパ腫の用量漸増期)、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、ボクロスポリン、マバカムテンを投与中の患者「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	添加剤
クラリスロ マイシン錠 小 児 用 50mg「タカ タ」	1錠中 日局 クラリス ロマイシン 50mg (力価)	低置換度ヒドロキシプロピル セルロース、トウモア プロコシデン でス、タケイ酸質無水ケ ででグネシウム、軽質無水ケ ででが、シース、ででは、 ででが、ないでは、 ででが、ないでは、 ででが、ないでは、 ででが、よりでは、 ででが、よりでは、 ででは、 でいるが、 でい
クラリスロマイシン DS 小児用 10%「タカ タ」	1g 中 日局 クラリス ロ マ イ シ ン 100mg (力価)	アミノアルキルメタクリレー アコポリマー E、ポリビニルヤ アコポリマー E、ポリビニアセ テート、モノステアリンをケート、、タルク、メタウト、ン 酸アルミン酸マグネシウム、エリスリトール、D-マンピル エリスリトーキシプネシウムトールロース、ピドロキシグネシウム、サッカリンナトリウ酸ーンカックリチルリチン酸ースルカリナアセスルカリウム、カラメル、香料

3.2 製剤の性状

			外形		識別
販売名	性状	表面	裏面	側面	コード
		直径	重さ	厚さ	
クラリスロ マイシン錠		(m)			TTS-
小 児 用	ムコー				635
50mg「タカ		約	約 0.083g	約	033
9	グ錠	6.1mm	/17 0.000g	3.4mm	

販売名	性状
クラリスロ マ イ シ ン DS 小児用	微黄白色〜微褐色の微粒又は粉末で、においは ないか又はわずかに特異なにおいがある。味は
10%「タカ タ」	甘い。

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

効能・効果 錠	用法・用量	
	錠	ドライシロップ

		,
一般感染症	通常、小児にはクラリ	用時懸濁し、通常、小
	スロマイシンとして1	児にはクラリスロマイ
	日体重 1kg あたり 10~	シンとして1日体重
	15mg (力価) を 2~3 回	1kg あたり 10~15mg
	に分けて経口投与す	(力価)を 2~3 回に分
	る。	けて経口投与する。
	レジオネラ肺炎に対し	レジオネラ肺炎に対し
	ては、1 日体重 1kg あた	ては、1 日体重 1kg あた
	り 15mg(力価)を 2~	り 15mg(力価)を 2~
	3回に分けて経口投与	3回に分けて経口投与
	する。	する。
	なお、年齢、症状によ	なお、年齢、症状によ
	り適宜増減する。	り適宜増減する。
後天性免疫	通常、小児にはクラリ	用時懸濁し、通常、小
不全症候群	スロマイシンとして1	児にはクラリスロマイ
(エイズ)に	日体重 1kg あたり	シンとして1日体重
	15mg (力価) を2回に	1kg あたり 15mg (力
マイコバク	分けて経口投与する。	価)を2回に分けて経
テリウム・	なお、年齢、症状によ	口投与する。
アビウムコ	り適宜増減する。	なお、年齢、症状によ
ンプレック		り適宜増減する。
ス (MAC)		
症		

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。[16.6.1 参照]

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。[16.6.2 参照]

*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。[16.4、16.7.1 参照]

10.1 併用禁忌(併用しないこと)

	10.1 併用祭忌(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 ³⁾ [2.2、16.7.1 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。	対する阻害作用に より、左記薬剤の代		
		血管攣縮等の重篤 な副作用をおこす おそれがある。			
*	スボレキサント [ベルソムラ] ダリドレキサント 塩酸塩 [クービビック] ボルノレキサント 水和物 [ボルズィ] [2.2、16.7.1 参 照]	左記薬剤の血漿中 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。	対する阻害作用に		
	酸塩	ロミタピドの血中 濃度が著しく上昇 するおそれがある。			
	タダラフィル 〔アドシルカ〕 [2.2、16.7.1 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。			

薬剤名等	臨床症状·措置方法	機序・危険因子
チカグレロル 〔ブリリンタ〕 〔2.2、16.7.1 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、16.7.1 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、16.7.1 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)、再発 又は難治性のマン トル細胞リンパ腫 の用量漸増期) [ベネクレクスタ] [2.2、16.7.1 参 照]	発現が増強するお それがある。	
照]	濃度が上昇し、作用が増強するおそれがある。	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。
酸塩 [エドルミズ]	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。	対する阻害作用に
フィネレノン 〔ケレンディア〕 [2.2、16.7.1 参 照]		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。
ム硫酸塩 〔クレセンバ〕	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。	対する阻害作用に
* ボクロスポリン 〔ルプキネス〕 〔2.2、16.7.1 参 照〕	ボクロスポリンの 血中濃度が上昇し、 その作用が増強す るおそれがある。	
* マバカムテン [カムザイオス] [2.2、16.7.1 参 照]	マバカムテンの血中濃度が上昇し、副作用が増強され、収縮機能障害による心不全のリスクが高まるおそれがある。	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

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 [16.7.1 参照]	嘔気、嘔吐、不整脈 等が報告されキシン の血中濃度の電別症状、心電性 自覚症状、心電図がは、 自覚症は、異常には といまでは 数与量切な でうこと。 低血糖(意識障害に				
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	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。	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 [16,7.1、16.7.2 参照]	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。	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) [16.7.1 参照]	筋融解症が報告されているので、場合には、投与量の切りのは、投与量の切りの世を行うこと。腎者には特には特には特には特には特には特にはなること。	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、16.7.1 参 照]	コルヒチンの血中中 農産症肝機能障、 、原病、発生の 、原病、 、発生、 、原痢、 、発生、 、原痢、 、発生、 、水 、、、 、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、	より、左記薬剤の代			

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ベンゾジアゼピン		
系薬剤 (CYP3A で代謝さ	度上昇に伴う作用 の増強等の可能性	
れる薬剤)	があるので、異常が	
〔トリアゾラム7)	認められた場合に	
ミダゾラム ⁸⁾ 等〕 非定型抗精神病薬	は、投与量の調節や 中止等の適切な処	
(CYP3A で代謝さ		
れる薬剤) (クエチアピンフ	なお、トルバプタン においては、本剤と	
マル酸塩	の併用は避けるこ	
アリピプラゾール	とが望ましいとさ れており、やむを得	
ブロナンセリン	ず併用する場合に	
等〕 ジソピラミド	おいては、トルバプタンの用量調節を	
トルバプタン	特に考慮すること。	
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		
(CYP3A で代謝される薬剤)		
〔ニフェジピン		
ベラパミル塩酸 塩等〕		
リオシグアト		
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 ⁹⁾		
タダラフィル		
〔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		
ドセタキセル水和物		
アベマシクリブ10)		
オキシコドン塩酸 塩水和物 ¹¹⁾		
フェンタニル/フ		
ェンタニルクエン 酸塩 「16.7.1 参		
照]		
ペネトクラクス (再発又は難治性の慢		本剤の CYP3A に 対する阻害作用に
性リンパ性白血病	おそれがあるので、	より、左記薬剤の代
(小リンパ球性リンパ腫を含む)の維持	ベネトクラクスを 減量するとともに、	謝が阻害される。
投与期、再発又は難	患者の状態を慎重	
治性のマントル細 胞リンパ腫の維持	に観察すること。	
投与期、急性骨髄性		
白血病) [16.7.1 参照]		
抗凝固剤	左記薬剤の血中濃	本剤の CYP3A 及
(CYP3A で代謝さ	度上昇に伴う作用	び P-gp に対する
れ、P-gp で排出さ れる薬剤)	の増強等の可能性があるので、異常が	阻害作用により、左 記薬剤の代謝及び
〔アピキサバン	認められた場合に	排出が阻害される。
リバーロキサバン]	は、投与量の調節や 中止等の適切な処	
[16.7.1 参照]	置を行うこと。	
抗凝固剤 (P-gp で排出され	左記薬剤の血中濃 度上昇に伴う作用	本剤の P-gp に対 する阻害作用によ
る薬剤)	の増強等の可能性	り、左記薬剤の排出
〔ダビガトランエ テキシラート	があるので、異常が 認められた場合に	が阻害される。
エドキサバント	は、投与量の調節や	
シル酸塩水和物〕 [16.7.1 参照]	中止等の適切な処 置を行うこと。	
[10.1.1 多黑]	臣で11 /ここ。	

the day to the	mto da da 115 - Lille mir 1 - 51	IMA A HA ES A
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
イトラコナゾー ル ¹²⁾ 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 タノール付加物 等〕 [16.4、16.7.1 参 照]	本血る可まーてー昇強る異場調切と剤中作能大のはの伴のがにや処を上増る。コにコ濃用性 ら与等行体に等 ナおナ度のが れ量のうのよの ゾいゾ上増あ たの適こ	本剤と左記薬剤の CYP3Aに対する阻 害作用により、相互 に代謝が阻害され る。
リファブチン ¹⁴⁾ エトラビリン ¹⁵⁾ [16.4、16.7.1 参照]	左に (本) を (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
照]	本剤の未変化体の 血中濃度が低下し、 活性代化のの 温度が 性代が上昇。 ま性がある がある があるので、 で は性があるのや と は等の が が ある の や に と は り の に り の り の り の り の り の り の り の り の り	CYP3A4 に対する 誘導作用により、本 剤の代謝が促進さ
天然ケイ酸アルミ 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 えられる。

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、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。

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 覚 当障害 と よ病気 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、
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〉

	5~10%未満	1~5%未満	頻度不明
精神神経系		不眠症	頭め激神感痙妄幻運躁偏末精い 過異 想覚 過反反神病 動成 一個 東京 一個 東東 一個 東京 一個 東東

	5~10%未満	1~5%未満	頻度不明
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 皮疹 疹瘡 帯状疱疹 紫 線 と 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 る る る 炎 色 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	
肝形蔵	肝機能異常	y -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	上昇 カンジダ症

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

〈錠〉

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。

〈ドライシロップ〉

- 14.1.2 用時調製の製剤であるので、調製後の保存を避け、や むを得ず保存する必要がある場合は冷蔵庫に保存し、でき るかぎり速やかに使用する旨説明すること。また、使用時、 十分に振り混ぜる旨説明すること。
- 14.1.3 酸性飲料(オレンジジュース、スポーツ飲料等)で服用することは避けることが望ましい。有効成分の苦味を防ぐための製剤設計が施してあるが、酸性飲料で服用した場合には、苦味が発現することがある。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 小児に 5mg (力価) /kg を¹⁹⁾、また健康成人に 200mg、400mg (力価) を²⁰⁾空腹時単回経口投与したときの平均血清中濃

度及び各パラメータの値は表 16-1 のようであった。なお、個体 間のバラツキは少なかった。

表 16-1 小児・健康成人における薬物動態学的パラメータ

衣 10-1 小光・健康成人におりる案初勤忠于的ハファーラ					
	測定法	C _{max} (μ g/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)	AUC (μg· hr/mL)
小児 (n = 6)	HPLC 未変 化体	1.05	1.4	1.8	3.54
5mg/kg	HPLC 代 謝物	0.98	1.4	3.2	5.37
成人 (n = 8) 200mg	Bioassay	1.16	1.9	4.04	8.98
成人 (n = 8) 400mg	Bioassay	2.24	2.7	4.36	20.30

16.1.2 生物学的同等性試験

(1) クラリスロマイシン錠小児用 50mg「タカタ」

クラリスロマイシン錠小児用 $50 mg \lceil タカタ \rfloor$ とクラリス錠 50 小児用をクロスオーバー法により、健康成人男子 22 名にそれぞれ 4 錠 [クラリスロマイシンとして 200 mg (力価)] を空腹時に単回経口投与し、投与前、投与後 0.5、1、1.5、2、2.5、3、4、6、8、<math>12 及び 24 時間に前腕静脈から採血した。LC/MS/MS により 測定したクラリスロマイシンの血漿中濃度の推移及びパラメータは次のとおりであり、統計解析にて 90%信頼区間を求めた結果、判定パラメータの対数値の平均値の差は $\log 0.8 \sim \log 1.25$ の範囲にあり、両剤の生物学的同等性が確認された21)。

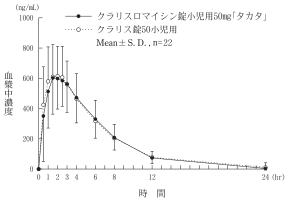


図 16-1 血漿中濃度 (錠 50mg)

表 16-2 薬物動態パラメータ (錠 50mg)

衣 10-2 柴物リ	/悲ハフメータ	(延 5Umg)	
	判定パラメータ		参考パラメ ータ	
	AUC _t (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「タカタ」	4351.60 ± 1284.17	681.18±194.46	2.0±1.1	2.9±0.8
クラリス錠 50 小児用	4469.99 ± 1398.09	691.90 ± 200.95	1.6 ± 0.8	3.4±1.7

 $(Mean \pm S.D., n=22)$

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。

(2) クラリスロマイシン DS 小児用 10%「タカタ」

クラリスロマイシン DS 小児用 10% 「タカタ」とクラリスドライシロップ 10% 小児用をクロスオーバー法により、健康成人男子 23 名にそれぞれ 2g [クラリスロマイシンとして 200mg (力価)]を空腹時に単回経口投与し、投与前、投与後 0.5、1、1.5、2、2.5、3、4、6、8、12 及び 24 時間に前腕静脈から採血した。LC/MS/MS により測定したクラリスロマイシンの血漿中濃度の推移及びパラメータは次のとおりであり、統計解析にて 90%信頼区間を求めた結果、判定パラメータの対数値の平均値の差は $\log 0.8 \sim \log 1.25$ の範囲にあり、両剤の生物学的同等性が確認された 22 。

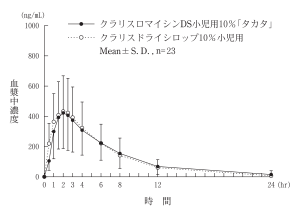


図 16-2 血漿中濃度 (ドライシロップ 10%)

表 16-3 薬物動態パラメータ (ドライシロップ 10%)

	判定パラメータ		参考パラメ ータ	
	AUCt (ng· hr/mL)	Cmax (ng/mL)	tmax (hr)	t1/2 (hr)
クラリスロマイシン DS 小 児用 10%「タカタ」	3104.39 ± 1752.43	436.94 ± 235.27	2.2±0.6	5.2±4.1
クラリスドライシロップ 10%小児用	3077.91 ± 1670.10	451.35 ± 238.86	2.3±1.4	3.8±2.0

 $(Mean \pm S.D., n=23)$

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。

16.2 吸収

16.2.1 バイオアベイラビリティ

健康成人において、クラリスロマイシン錠剤(250mg)を経口投与した場合(2回測定)とクラリスロマイシンラクトビオン酸塩を静脈内投与した場合の薬物速度論的パラメータを比較検討した。その結果、未変化体のバイオアベイラビリティは52、55%であったが、初回通過効果によって生成される活性代謝物(14位水酸化体)を含めたパラメータ解析結果から、クラリスロマイシンは経口投与後ほぼ完全に吸収されていることが示唆された²³⁾(海外データ)。

16.2.2 食事の影響

小児に 10mg(力価)/kg を単回経口投与したときの血清中濃度には、食事の影響がほとんど認められなかった 24)。

16.3 分布

健康成人における唾液²⁵⁾、また、患者における喀痰²⁶⁾、気管支分 泌物²⁷⁾等への移行性を測定した結果、それぞれの組織への移行は良好で、血清中濃度と同等もしくはそれ以上の濃度を示した。また、皮膚²⁸⁾、扁桃²⁹⁾、上顎洞粘膜²⁹⁾等の組織中濃度はほとんどの例で血清中濃度を大きく上まわった。なお、ヒト血清蛋白結合率は42~50%であった³⁰⁾(*in vitro*)。

16.4 代謝

ヒトにおける主代謝物は14位水酸化体であり、血清中には未変 化体とほぼ同量存在した³¹⁾。

ヒト肝ミクロソームを用いた in vitro 試験において、クラリスロマイシンは主として CYP3A で代謝されることが報告されている $^{32)}$ 。[10.、16.7.1 参照]

16.5 排泄

小児患者に 5mg (力価) /kg を単回経口投与し、Bioassay で測定したところ、投与後 6 時間までに投与量の 25.8%が尿中へ排泄された $^{33)}$ 。

なお、健康成人に 200mg (力価) を空腹時に単回経口投与したところ、尿中には主に未変化体及び活性代謝物の 14 位水酸化体が 認められた³¹⁾。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害者

腎機能正常者と種々な程度の腎機能障害者に 200mg (力価) を空腹時単回経口投与し、クレアチニンクリアランス (Ccr) とその体内動態との関係を検討した結果、腎機能の低下に伴って C_{max} の上昇、 $T_{1/2}$ の延長及び AUC の増加が認められた³⁴⁾ (測定法:Bioassay)。[9.2 参照]

表 16-4 クレアチニンクリアランス (Ccr) と体内動態

34 10 1 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7						
クレアチニン クリアランス (mL/min)	C _{max} (μ g/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)	AUC (μg· hr/mL)		
Ccr = 100 (n = 5)	2.02	1.24	2.38	8.89		
Ccr = 50 (n = 5)	2.15	1.89	5.74	21.69		
Ccr = 30 (n = 5)	2.55	0.96	4.69	18.73		

Ccr = 5 (n = 5)	3.54	1.48	6.13	36.89

16.6.2 高齢者

重篤な基礎疾患のない 66~82 歳 (平均 72.2 歳) の女性 3 名に 200mg (力価) を空腹時単回経口投与し、その体内動態を検討し た結果、健康成人と比べると T_{max} 、 $T_{1/2}$ はほぼ同様であったが、 C_{max}、AUC は明らかに高かった³⁵⁾ (測定法: Bioassay)。[9.8 参

表 16-5 休内動能パラメータ

	C _{max} (μ g/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)	AUC (μg· hr/mL)			
高齢者 (n = 3)	3.72	2.3	4.2	19.20			

16.7 薬物相互作用

16.7.1 試験成績

CYP3A、P-gp に対する阻害作用を有する³⁶⁾。[10.、16.4 参照] 16.7.2 テオフィリン

健康成人男性にテオフィリンを 400mg 及びクラリスロマイシン を 300mg 併用した結果、併用 5 日目でテオフィリンの血清中濃 度は C_{max} で 1.26 倍、AUC で 1.19 倍上昇し、クリアランスは 16.4%減少したが統計的に有意差は認められなかった 4)。

また、気管支喘息患児にテオフィリンを 300~600mg/day で 1 日 分2経口投与し、更にクラリスロマイシン600mg/dayを1日分 2併用投与した結果、併用7日目においてテオフィリンの血清中 濃度は有意な上昇を示した5)。[10.2 参照]

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³⁶⁾

18.2 薬理作用

18.2.1 抗菌作用

ブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌の好気性グラム陽性 菌37/~41)、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等の一 部のグラム陰性菌 $^{37)-41}$ 、クラミジア属 $^{42)}$ 、マイコプラズマ属 $^{41),43)}$ 及びマイコバクテリウム・アビウムコンプレックス(MAC) $^{44)}$ 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 等以上である (in vitro)。

18.2.2 ヒト主代謝物 14 位水酸化体の抗菌力

未変化体とほぼ同等の抗菌力を有する45)が、マイコバクテリウ ム・アビウムコンプレックス (MAC) ⁴⁶⁾に対しては未変化体よ り弱い (in vitro)。

18.2.3 動物感染モデルに対する作用

マウスの腹腔内感染37),38),40),41),45)、皮下感染37),40),41)、呼吸器感染 $症^{37),38),41),45)$ モデルにおいては、クラリスロマイシンの良好な組 織移行性を反映し、優れた効果を示す。

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- β -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

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。

化学構造式:

融 点:220~227℃

略 号: CAM

旋光度: [α]²⁰_D: -96~-106° (脱水物に換算したもの 0.25g、 アセトン、25mL、100mm)

20. 取扱い上の注意

〈ドライシロップ〉

開封後は湿気を避けて遮光して保存すること。

22. 包装

〈クラリスロマイシン錠小児用 50mg「タカタ」〉

100 錠 [10 錠 (PTP) ×10]

〈クラリスロマイシン DS 小児用 10%「タカタ」〉

0.5g×120包[分包、乾燥剤入り] 100g [プラスチック瓶、バラ、乾燥剤入り]

23. 主要文献

- 1) 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) 二木芳人他:Chemotherapy. 1988; 36 (S-3): 515-520
- 5) 辻本善樹他: 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
- 10) 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) 高橋賢成他: 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) 坂田英明他:日本化学療法学会雑誌 2009;57 (2):97-100
- 20) 諏訪俊男他: Chemotherapy. 1988; 36 (12): 921-932
- 21) 社内資料:生物学的同等性試験(クラリスロマイシン錠小児 用 50mg「タカタ」)
- 社内資料:生物学的同等性試験(クラリスロマイシン DS 小 児用 10%「タカタ」)
- 23) Chu SY, et al.: Antimicrob Agents Chemother. 1992; 36 (5):1147-1150
- 24) 藤井良知他: Jpn J Antibiot. 1989; 42 (2): 512-541
- 25) 佐々木次郎他: Chemotherapy. 1988; 36 (S-3): 1058-1073
- 26) 古賀宏延他:Chemotherapy. 1988; 36 (S-3):698-714
- 27) 力富直人他: Chemotherapy. 1988; 36 (S-3): 715-728
- 29) 宮崎康博他:Chemotherapy. 1988; 36 (S-3): 926-934
- 30) 諏訪俊男他:Chemotherapy. 1988; 36 (S-3): 213-226
- 31) 諏訪俊男他:Chemotherapy. 1988; 36 (12): 933-940
- 32) Suzuki A, et al.: Drug Metab Pharmacokin. 2003; 18 (2): 104-113
- 33) 藤井良知他: Jpn J Antibiot. 1994; 47 (10): 1283-1298
- 34) 瀧井昌英他: Chemotherapy. 1989; 37 (1): 15-21
- 35) 足立暁他: Chemotherapy. 1988; 36 (S-3): 660-666
- 36) 日本薬局方解説書編集委員会編:第十八改正 日本薬局方解 説書 2021: C-1597-1605
- 37) 小野武夫他: Chemotherapy. 1988; 36 (S-3): 1-34
- 38) 五島瑳智子他:Chemotherapy. 1988; 36 (S-3): 35-58
- 39) 横田健他: Chemotherapy. 1988; 36 (S-3): 59-70 40) 西野武志他: Chemotherapy. 1988; 36 (S-3): 95-110
- 41) 長手尊俊他:Chemotherapy. 1988; 36 (S-3):129-155
- 42) 吉沢花子他: Chemotherapy. 1988; 36 (S-3): 117-122
- 43) 洲崎健他:Chemotherapy. 1988; 36 (S-3):111-116
- 44) Brown BA, et al.: Antimicrob Agents Chemother. 1992; 36 (9): 1987-1990
- 45) 長手尊俊他: Chemotherapy. 1988; 36 (S-3): 156-169
- 46) Cohen Y, et al.: Antimicrob Agents Chemother. 1992; 36 (10): 2104-2107

24. 文献請求先及び問い合わせ先

高田製薬株式会社 文献請求窓口

〒 336-8666 さいたま市南区沼影1丁目11番1号

電話 0120-989-813

FAX 048-838-2121

26. 製造販売業者等 26.1 製造販売元

高田製薬株式会社

さいたま市西区宮前町203番地1

CAMPD 22 - 8 -