** 2025年10月改訂 (第6版)

* 2025年 5 月改訂 (第5版)

貯法:室温保存 **有効期間**:3年 **日本標準商品分類番号** 876179

| | 50mg | 200mg |
|------|---------------|---------------|
| 承認番号 | 23100AMX00070 | 23100AMX00071 |
| 販売開始 | 2016年6月 | 2016年6月 |

深在性真菌症治療剤

劇薬、処方箋医薬品注)

日本薬局方 ボリコナゾール錠

ボリコナゾール錠50mg「NIG」 ボリコナゾール錠200mg「NIG」

Voriconazole Tablets

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

1. 警告

**

- 1.1 本剤による治療にあたっては、感染症の治療に十分な知識 と経験を持つ医師又はその指導のもとで、重症又は難治性の 真菌感染症患者を対象に行うこと。
- 1.2 重篤な肝障害があらわれることがあるので、投与にあたっては、観察を十分に行い、肝機能検査を定期的に行うこと。 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。[8.2、11.1.3 参照]
- 1.3 羞明、霧視、視覚障害等の症状があらわれ、本剤投与中止 後も症状が持続することがある。本剤投与中及び投与中止後 もこれらの症状が回復するまでは、自動車の運転等危険を伴 う機械の操作には従事させないように十分注意すること。 [8.5、11.2 参照]

2. 禁忌 (次の患者には投与しないこと)

- 2.1 次の薬剤を投与中の患者: リファンピシン、リファブチン、エファビレンツ、リトナビル、ロピナビル・リトナビル、ニルマトレルビル・リトナビル、カルバマゼピン、バルビタール、フェノバルビタール、ピモジド、キニジン、イバブラジン、麦角アルカロイド(エルゴタミン・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、エルゴメトリン、メチルエルゴメトリン)、トリアゾラム、チカグレロル、アスナプレビル、ロミタピド、ブロナンセリン、スボレキサント、リバーロキサバン、ブレルニジピン、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)、アナモレリン、ルラシドン、イサブコナゾニウム、フィネレノン、エプレレノン、ボクロスポリン、マバカムテン[10.1 参照]
- 2.2 本剤の成分に対して過敏症の既往歴のある患者
- 2.3 妊婦又は妊娠している可能性のある患者 [9.5 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

| 販売名 | ボリコナゾール錠 50mg「NIG」 | ボリコナゾール錠 200mg「NIG」 | | |
|------|---|---------------------------|--|--|
| 有効成分 | 1錠中: ボリコナゾール 50.000mg | 1錠中: ボリコナゾール 200.000mg | | |
| 添加剤 | クロスカルメロースナトリウム、酸化チタン、ステラ酸マグネシウム、乳糖水和物、ヒプロメロース、部ケファー化デンプン、ポビドン、マクロゴール400 | | | |

3.2 製剤の性状

| 販売名 | ボリコナゾール錠 50mg「NIG」 | ボリコナゾール錠 200mg「NIG」 | | |
|----------------|-----------------------|------------------------|--|--|
| 色・剤形 | 白色のフィルムコーティング錠 | | | |
| | (TV VZ1) | TV VZ2 | | |
| 外形 | (50) | 200 | | |
| | | | | |
| 直径 | 6.4mm | 長径 12.1mm 短径 8.1mm | | |
| 厚さ | 3.2mm | 4.9mm | | |
| 質量 | 103mg | 409mg | | |
| 識別コード (PTP) | TV VZ1 | TV VZ2 | | |

4. 効能又は効果

- 〇下記の重症又は難治性真菌感染症
 - ・侵襲性アスペルギルス症、肺アスペルギローマ、慢性壊死性 肺アスペルギルス症
 - ・カンジダ血症、食道カンジダ症、カンジダ腹膜炎、気管支・ 肺カンジダ症
 - ・クリプトコックス髄膜炎、肺クリプトコックス症
 - ・フサリウム症
 - ・スケドスポリウム症
- ○造血幹細胞移植患者における深在性真菌症の予防

5. 効能又は効果に関連する注意

〈カンジダ感染の治療〉

5.1 他の抗真菌剤が無効あるいは忍容性に問題があると考えられる 場合に本剤の使用を考慮すること。

〈造血幹細胞移植患者における深在性真菌症の予防〉

5.2 真菌感染に高リスクの患者(好中球数が500/mm³未満に減少することが予測される患者など)を対象とすること。

6. 用法及び用量

| 成人(体重40kg 以上) | 通常、ボリコナゾールとして初日は1回300mgを1日2回、2日目以降は1回150mg又は1回200mgを1日2回食間に経口投与する。なお、患者の状態に応じて、又は効果不十分の場合には、増量できるが、初日投与量の上限は1回400mg1日2回、2日目以降投与量の上限は1回300mg1日2回までとする。 |
|------------------|---|
| 成人(休重40kg | 通常、ボリコナゾールとして初日は1回150mgを1日2回、 |
| 未満) | 2日目以降は1回100mgを1日2回食間に経口投与する。な |
| 不何) | |
| | お、患者の状態に応じて、又は効果不十分の場合には2 |
| | 日目以降の投与量を1回150mg1日2回まで増量できる。 |
| 小児(2歳以上12 | ボリコナゾール注射剤による投与を行った後、通常、ボ |
| 歳未満及び12歳以 | リコナゾールとして1回9mg/kgを1日2回食間に経口投与 |
| 上で体重50kg未 | する。なお、患者の状態に応じて、又は効果不十分の場 |
| 満) | 合には1mg/kgずつ増量し、忍容性が不十分の場合には |
| | 1mg/kgずつ減量する(最大投与量として350mgを用い |
| | た場合は50mgずつ減量する)。 |
| | ただし、1回350mg1日2回を上限とする。 |
| 小児(12歳以上で | ボリコナゾール注射剤による投与を行った後、通常、ボ |
| 体重50kg以上) | リコナゾールとして1回200mgを1日2回食間に経口投与 |
| | する。なお、患者の状態に応じて、又は効果不十分の場 |
| | 合には1回300mg1日2回まで増量できる。 |

7. 用法及び用量に関連する注意 〈効能共通〉

- 7.1 注射剤からボリコナゾールの投与を開始した成人患者において、経口投与可能であると医師が判断した場合は、錠剤又はドライシロップに切り替えることができる。
- 7.2 小児においては、注射剤からボリコナゾールの投与を開始すること。患者の状態に応じて、経口投与可能であると医師が判断した場合に、錠剤又はドライシロップに切り替えることができるが、投与開始から1週間未満で注射剤から経口剤に変更した際の有効性及び安全性は検討されていないため慎重に判断すること。なお、ボリコナゾール注射剤では食道カンジダ症の適応はないため、小児の食道カンジダ症に対する本剤の使用は推奨されない。[16.1.2 参照]
- **7.3** 腎機能障害のある患者で注射剤の投与ができない成人患者に対しては、錠剤又はドライシロップを使用すること。
- 7.4 軽度~中等度の肝機能低下 (Child Pugh分類クラスA、Bの肝硬変に相当) がある患者では投与初日は通常の初日投与量とし、2日目以降は通常の2日目以降投与量の半量とすること。[9.3.2、15.1.1、16.6.1 参照]

〈造血幹細胞移植患者における深在性真菌症の予防〉

7.5 好中球数が500/mm³以上に回復する、又は免疫抑制剤の投与終了など、適切な時期に投与を終了すること。臨床試験において、180日を超えた投与の有効性及び安全性は検討されていない。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 重篤な血液障害、重篤な腎障害、高カリウム血症があらわれる ことがあるので、本剤の投与に際しては定期的に血液検査、腎機 能検査、血中電解質検査を行うなど観察を十分に行うこと。 [11.1.6、11.1.9、11.1.16 参照]
- 8.2 重篤な肝障害があらわれることがあるので、本剤の投与に際しては、観察を十分に行い、必要に応じて肝機能検査を定期的(月に1~2回)に行うこと。[1.2、11.1.3 参照]
- 8.3 心電図QT延長、心室頻拍(torsade de pointesを含む)、心室 細動、不整脈、完全房室ブロック、心室性二段脈、心室性期外収 縮、頻脈等があらわれることがあるので、定期的に心電図検査を 行うなど観察を十分に行うこと。[9.1.2、11.1.4 参照]
- 8.4 本剤の投与に際しては、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。
- 8.5 視神経炎、視神経乳頭浮腫等の眼障害があらわれ、本剤投与中止後も羞明、霧視、視覚障害等の症状が持続することがあるので、本剤投与中及び投与中止後もこれらの症状が回復するまでは、自動車の運転等危険を伴う機械の操作には従事させないように十分注意すること。また、本剤を投与する患者にはあらかじめ説明し、必要に応じて眼科専門医を受診するよう指導すること。「1.3、11.2 参照」
- 8.6 光線過敏性反応があらわれることがあるので、本剤投与中は長袖の衣服、帽子等の着用により日光の照射を避け、日焼け止め効果の高いサンスクリーンの使用により紫外線の照射を避けること。本剤投与中に光線過敏性反応があらわれた場合は、本剤の投与を中止すること。やむを得ず投与を継続する場合は、皮膚科医を定期的に受診するよう指導し、日光角化症などの前癌病変の早期発見に留意すること。[15.1.3 参照]
- **8.7** 投与期間中は血中濃度をモニタリングすることが望ましい。 [15.1.1 参照]
- 8.8 本剤投与開始にあたっては、あらかじめワルファリン服用の有無を確認し、ワルファリンと併用する場合は、プロトロンビン時間測定及びトロンボテストの回数を増やすなど慎重に投与すること。[10.2 参照]
- 8.9 本剤はCYP3Aに対する強い阻害作用を有するため、患者の併用薬剤に注意し、併用薬にCYP3Aにより薬物動態学的相互作用を受けやすい薬剤(「10.2併用注意」の項に記載されていない薬剤も含む。)が含まれている場合は、必要に応じて併用薬の減量を考慮するなど慎重に投与すること。[10、16.4 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 薬物過敏症の既往歴のある患者 (ただし、本剤に対して過敏 症の既往歴のある患者には投与しないこと)
- 9.1.2 不整脈を有する患者及び不整脈を発現しやすい状態にある患者

投与前に電解質異常(カリウム、マグネシウム、カルシウム)を 補正すること。また、本剤と電解質異常を生じさせる可能性のあ る血液製剤を同時に投与しないこと。[8.3、11.1.4 参照]

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 重度の肝機能低下 (Child Pugh分類クラスCの肝硬変に相当) のある患者

定期的に検査を行うなど観察を十分に行うこと。薬物動態、安全 性は検討されていない。

9.3.2 軽度〜中等度の肝機能低下(Child Pugh分類クラスA、Bの 肝硬変に相当)のある患者

[7.4、16.6.1 参照]

95 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないこと。 ラット10mg/kg以上投与において催奇形性(口蓋裂、水腎症/尿 管水腫)、ウサギ100mg/kg投与において胎児毒性(胎児死亡率増 加、骨格変異等)が認められた。[2.3 参照]

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。母乳中への移行は不明である^{1) 2)}。

9.7 小児等

- 9.7.1 低出生体重児、新生児、乳児又は2歳未満の幼児を対象とした臨床試験は実施していない。
- 9.7.2 日光の照射を避けること。皮膚弾力性の低下、色素の沈着や 脱失等の光老化が認められた場合は、投与中止後も観察を行うこ とが望ましい。小児で光線過敏性反応及び皮膚扁平上皮癌が発現 した報告がある。
- 9.7.3 投与に際しては観察を十分に行うこと。小児を対象とした海 外臨床試験では、成人と比べ肝酵素上昇の発現頻度が高いことが 報告されている。

9.7.4 用量を増減する時には、患者の状態を十分に観察し、効果及び副作用の発現を考慮して、必要最小限の増量又は減量にとどめること。ただし、原則として、投与開始後及び増量後、少なくとも3日間は増量しないこと。

9.8 高齢者

用量に留意するなど慎重に投与すること。一般に生理機能が低下している。

10. 相互作用

本剤は、肝代謝酵素CYP2C19、2C9及び3A4で代謝され、 CYP2C19、2C9及び3A4の阻害作用を有する(*in vitro*)。 CYP3Aに対する阻害作用は強い。[8.9、16.4 参照]

* 10.1 併用禁忌 (併用しないこと)

| :10.1 併 | 用禁忌(併 | 用しないこと) | |
|----------------------------------|---|---|---|
| | 削名等 | 臨床症状・措置方法 | 機序・危険因子 |
| | / タン、アプ 、リファジ | リファンピシンとの併用 により、本剤のCmaxは 93%、AUCは96%減少し た ³⁾ 。 | リファンピシンは、本 剤 の 代 謝 酵 素 (CYP3A4) を誘導する。 |
| リファブ: (ミコブ [2.1 参照] | ゚ティン) | リファブチンとの併用に より、本剤のC _{max} は69%、 AUCは78%減少した ³⁾ 。 | リファブチンは、本剤 の代謝酵素(CYP3A4) を誘導する。 |
| | | 本剤との併用によりリファブチンのCmaxは3.0倍、 AUCは4.3倍増加した ⁴ 。 | 本剤はリファブチンの 代謝酵素(CYP3A4)を 阻害する。 |
| エファビ! (ストッ [2.1 参照] | クリン) | エファビレンツとの併用 により、本剤の C_{max} は 61%、 $AUCは77%減少した^{5)}。$ | エファビレンツは、本 剤 の 代 謝 酵 素 (CYP2C9)を誘導する。 |
| | | 本剤との併用によりエファビレンツのC _{max} は1.4倍、AUCは1.4倍増加した ⁵⁾ 。 | |
| ル (カレト | `ア) ル・リトナビ ラ) | リトナビルとの併用により、本剤のCmaxは66%、 AUCは82%減少した ⁶⁾ 。 | リトナビルは、本剤の 代謝酵素(CYP2C19及 びCYP2C9)を誘導す る。 |
| トナビル (パキロ ク) [2.1 参照] | | | |
| 長時間作 ツール酸: バルビュ フェノ | トール) : 用型バルビ 誘導体 タール バルビタール バール) | これらの薬剤との併用に より、本剤の代謝が促進 され血中濃度が減少する おそれがある。 | |
| ピモジド (オーラ キニジン [2.1 参照] | | 本剤との併用により、これらの薬剤の血中濃度が増加し、QT延長、心室性不整脈(torsade depointesを含む)などの心血管系の副作用を引き起こすおそれがある。 | 代謝酵素(CYP3A4)を |
| イバブラ: (コララ [2.1 参照] | ン) | 本剤との併用により、イバブラジンの血中濃度が 増加し、過度の徐脈があらわれるおそれがある。 | 代謝酵素(CYP3A)を |
| カフェーロピル" (クリア ジヒドリン エルゴ | タミン・無水 | 本剤との併用により、これらの薬剤の血中濃度が増加し、麦角中毒を引き起こすおそれがある。 | |
| ン (パルタ [2.1 参照] | ンM)] | | |
| トリアゾ: (ハルシ [2.1 参照] | オン) | 本剤との併用により、トリアゾラムの血中濃度が増加し、作用の増強や作用時間延長を引き起こすおそれがある。 | 代謝酵素(CYP3A4)を 阻害する。 |
| チカグレい (ブリリ [2.1 参照] | ンタ) | 本剤との併用により、チ カグレロルの血中濃度が 上昇し、血小板凝集抑制 作用が増強するおそれが ある。 | 代謝酵素(CYP3A)を |

| | 薬剤名等 | 臨床症状・措置方法 | 機序・危険因子 |
|---------------------|--------------------------|-----------------------------|-----------------------------|
| | アスナプレビル | 本剤との併用により、ア | 本剤はアスナプレビル |
| | (スンベプラ) | スナプレビルの血中濃度 | の代謝酵素(CYP3A) |
| | [2.1 参照] | が上昇し、肝臓に関連し た有害事象が発現、又は | を阻害する。 |
| | | 重症化するおそれがある。 | |
| | ロミタピド (ジャクスタピッド) | 本剤との併用により、ロ ミタピドの血中濃度が上 | 本剤はロミタピドの代 謝酵素(CYP3A)を阻 |
| | [2.1 参照] | 昇するおそれがある。 | 害する。 |
| | ブロナンセリン | 本剤との併用により、ブ | 本剤はブロナンセリン |
| | (ロナセン) 「2.1 参照] | ロナンセリンの血中濃度 が上昇し、作用が増強す | の代謝酵素(CYP3A4) を阻害する。 |
| [2.1 % NW] | | るおそれがある。 | СШП / 00 |
| | スボレキサント | 本剤との併用により、スボレキサントの血中濃度 | 本剤はスボレキサント の代謝酵素(CYP3A) |
| (ベルソムラ) [2.1 参照] | | が上昇し、作用が増強す | を阻害する。 |
| | | るおそれがある。 | |
| | リバーロキサバン (イグザレルト) | 本剤との併用により、リ バーロキサバンの血中濃 | 本剤はリバーロキサバ ン の 代 謝 酵 素 |
| | [2.1 参照] | 度が上昇し、抗凝固作用 | (CYP3A4) を阻害する。 |
| | | が増強することにより、 出血の危険性が増大する | |
| | | おそれがある。 | |
| | アゼルニジピン | 本剤との併用により、ア | 本剤はアゼルニジピン |
| | (カルブロック) オルメサルタン メド | ゼルニジピンの血中濃度 が上昇するおそれがある。 | の代謝酵素(CYP3A4) を阻害する。 |
| | キソミル・アゼルニジ | | |
| | ピン (レザルタス) | | |
| | [2.1 参照] | | |
| | ベネトクラクス(再発 | 本剤との併用により、ベ | |
| | 又は難治性の慢性リン パ性白血病(小リンパ | ネトクラクスの血中濃度 が増加し、腫瘍崩壊症候 | |
| | 球性リンパ腫を含む) | 群の発現が増強されるお | |
| | の用量漸増期) (ベネクレクスタ) | それがある。 | |
| | [2.1 参照] | I let y by per a y y | I bet a second |
| | アナモレリン (エドルミズ) | 本剤との併用により、アナモレリンの血中濃度が | 本剤はアナモレリンの 代謝酵素(CYP3A4)を |
| | [2.1 参照] | 増加し、副作用の発現が | 阻害する。 |
| | ルラシドン | 増強されるおそれがある。 本剤との併用により、ル | 本剤はルラシドンの代 |
| | (ラツーダ) | 平利 この併用により、ル ラシドンの血中濃度が上 | |
| | [2.1 参照] | 昇し、作用が増強するお | 害する。 |
| | イサブコナゾニウム | それがある。 本剤との併用により、イ | 本剤はイサブコナゾー |
| | (クレセンバ) | サブコナゾールの血中濃 | ルの代謝酵素(CYP3A) |
| | [2.1 参照] | 度が上昇し、作用が増強 するおそれがある。 | を阻害する。 |
| | フィネレノン | 本剤との併用により、 | 本剤はフィネレノンの |
| | (ケレンディア) [2.1 参照] | フィネレノンの血中濃度 が上昇し、作用が増強す | 代謝酵素(CYP3A4)を 阻害する。 |
| | [2.1 | るおそれがある。 | M.D 9 00 |
| * | エプレレノン | 本剤との併用により、エ | 本剤はエプレレノンの |
| | (セララ) 「2.1 参照] | プレレノンの血中濃度が 上昇し、作用が増強する | 代謝酵素(CYP3A4)を 阻害する。 |
| | | おそれがある。 | |
| * | ボクロスポリン (ルプキネス) | 本剤との併用により、ボ クロスポリンの血中濃度 | 本剤はボクロスポリン の代謝酵素(CYP3A4) |
| | [2.1 参照] | が上昇し、作用が増強す | を阻害する。 |
| | | るおそれがある。 | -ta-tell 1 1 |
| ** | マバカムテン (カムザイオス) | 本剤との併用により、マ バカムテンの血中濃度が | 本剤はマバカムテンの 代謝酵素(CYP3A4)を |
| | [2.1 参照] | 上昇し、副作用が増強さ | 阻害する。 |
| | | 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。 | |
| | 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 |
|--------------------------------|---|---------------|
| 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) | 本剤との併用により、ベ度ネトクラクスの血中濃なが増加するおそれがある。ベネトクラクスを減量するとともに、患し、副作用というでは、また、この発現に十分注意すること。 | 1 |
| バレメトスタット | 本剤との併用により、バレメトスタットの血中を 度が増加するおそれがある。 バレメトスタットを減減 を がとともに、患を 意とを もこに観察し、 まを 管理に 十分注意 こと。 | トの代謝酵素(CYP3A) |

| | 薬剤名等 | 臨床症状・措置方法 | 機序・危険因子 |
|---|---|---|--|
| レテルモビル レテルモビルとの作用により、本剤の血中濃度が増加するおそれがある。 非ヌクレオシド逆転写酵素 (NNRTI) デラビルジン | 抗てんかん薬 | フェニトインとの併用しより、本剤のCmaxは49% | フェニトインは、本剤 、の代謝酵素 (CYP3A4) |
| レテルモビル との作用により、本剤との作用により、本剤との作用により、本剤との作用により、でYPSCIのでYPSCIのでスターのである。 本剤との併用により、方の、大性素質を表して、アフリーナビルの血血・濃度が増加するおそれがある。 ホスアンプレナビルの血血・濃度が増加するおそれがある。 ホスアンプレナビルの血血・濃度が増加するおそれがある。 ホスアンプレナビルの血血・濃度が増加するおそれがある。 ホスアンプレナビルの血血・濃度が増加するおそれがある。 ホスアンプレナビルの血血・濃度が増加するおそれがある。 ホスアンプレナビルの血血・濃度が増加するおそれがある。 ホスアンプレナビルとの作用により、本剤との併用により、本剤との作用により、で、アラビルジン 増加するおそれがある。 In vitro 試験においたり、本剤の血中濃度が増加するおそれがある。 In vitro 試験においたり、本剤との併用により、方に、たり、本剤の血中濃度が増加するおそれがある。 In vitro 試験においたり、本剤との併用により、たり、本剤はたいの代謝酵素 (CYP3A4)を阻害した。 In vitro 試験においたり、本剤との併用により、たり、本剤は大り、大り、本剤との併用により、カリムスの他用により、カリムス・ベールので、対し、大り、本剤は、大り、本剤は、大り、本剤は、大り、本剤は、大り、本剤は、大り、本剤は、大り、本剤は、大り、本剤は、大り、本剤は、大り、水剤は、大り、カリムス、エベロリムスのCmaxは1.7倍に増加したがある。 本剤にしたり、カリムスのCmaxは1.7倍に増加したがある。 本剤にはり、カリムスのCmaxは1.2倍に、AUCは1.7倍に増加したがし、 本剤は、大り、本剤は、大り、本剤は、大り、本剤は、大り、本剤は、大り、本剤は、大り、本剤は、大り、水剤は、水剤は、水剤は、水剤は、水剤は、水剤は、水剤は、水剤は、水剤は、水剤は | | フェニトインのCmaxは1. 倍、AUCは1.8倍増加し | 7 代謝酵素(CYP2C9)を |
| レテルモビルとの併用により、作用が減弱するおった。 本剤はこれらの薬剤の血中濃度が増加するおそれがあるた。 | レテルモビル | レテルモビルとの併用しより、本剤のCmaxは39% | 、代謝酵素(CYP2C19及 びCYP2C9)を誘導する |
| # ボスチニブ、コーチニブ、イブルチニブ、イブルチニブ、イブルチニブ、ロルラチニブ | チロシンキナーが阻宝 | より、作用が減弱するま それがある。 | 3 |
| HIVプロテアーゼ阻害 | 剤 ボスチニブ、ニロチ ニブ、イブルチニ ブ、ラロトレクチニ | れらの薬剤の血中濃度が 増加するおそれがあるが め、代替薬への変更を表 | ド 代謝酵素(CYP3A)を - 阻害する。 |
| #用により、本剤の血中 濃度が増加するおそれがある。 非ヌクレオシド逆転写 酵素阻害薬(NNRTI) デラビルジン これらの薬剤との併用により、本剤の血中濃度が 増加するおそれがある。 本剤との併用により、これらの薬剤は本剤 減少するおそれがある。 本剤との併用により、これらの薬剤は本剤の、代、謝酵素(CYP3A4)を阻乳 たり、本剤の血中濃度が 増加するおそれがある。 本剤との併用により、これらの薬剤はなり、 で、本剤はこれらの薬剤はなり、 で、本剤はこれらの薬剤はなり、 やしチノインの血中濃度が 増加するおそれがある。 た変抑制剤 シクロスポリン、タクロリムス、エベロリムスののでのでででして、AUCは1.7倍に増加したがの。 本剤との併用により、タクロリムス、エベロリムスのでのででは2.2倍に、AUCは1.7倍に増加したがの。 本剤との併用により、タクロリムスのでででは2.2倍に、AUCは1.7倍に増加したがの。 本剤との併用により、タクロリムスのでででは2.2倍に、AUCは1.7倍に増加したがの。 本剤との併用により、カロリムスのでででは2.2倍に、AUCは1.7倍に増加したがのでである。 本剤との併用により、カロリムスのでででは2.2倍に、AUCは1.7倍に増加したがのでである。 本剤との併用により、カロリムスのでででは2.2倍に、AUCは1.7倍に増加したがのでである。 本剤との併用により、カロリムスのに増加したがの。 本剤との併用により、カロリムスのに増加したがのでである。 本剤との併用により、カロリムスのに増加したがのでは2.2倍に、AUCは1.7倍に増加したがのででは2.2倍に、AUCは1.7倍に増加したがのででは2.2倍に、AUCは1.7倍に増加したがのででは2.2倍に、AUCは1.7倍に増加したが10~ででは10~ででは10~ででは10~ででは10~でででは10~ででは10~でででは10~でででは10~でででは10~でででは10~でででででででででで | HIVプロテアーゼ阻害 薬 | スアンプレナビルの活性 代謝物であるアンプレデ ビルの血中濃度が増加す | E て、本剤はアンプレナ ビ ル の 代 謝 酵 素 (CYP3A4) を阻害し |
| 酵素阻害薬(NNRTI) より、本剤の血中濃度が増加するおそれがある。 て、これらの薬剤は本剤の代、謝酵素(CYP3A4)を阻抗なり、本剤の血中濃度が減少するおそれがある。 これらの薬剤との併用により、これらの薬剤の血中濃度が増加するおそれがある。 本剤との併用により、これらの薬剤の血中濃度が増加するおそれがある。 In vitro 試験結果にて、本剤はこれらの薬剤の血中濃度が増加するおそれがある。 トレチノイン 本剤との併用により、トレチノインの血中濃度が増加するおそれがある。 本剤はトレチノイ・代謝酵素(CYP3A4)を阻抗なり、シタクロスポリン、タタクロスポリンのCmaxは1.1 信に、AUCは1.7倍に増加したがしたがの。 リムス 本剤との併用により、タクロリムスのCmaxは2.2倍に、AUCは1.7倍に増加したがの。 大調酵素(CYP3A4)を阻害する。 ウマリン系抗凝血薬でリムスの血中濃度が増加するおそれがある。 本剤との併用により、エペロリムスの血中濃度が増加するおそれがある。 本剤はワルファリ・カートロンピン時間が1.9倍を延長した12)。また、ワルファリンの作用が増強し、ファリンの作用が増強し、ファリンの作用が増強し、 | | 併用により、本剤の血中 濃度が増加するおそれた | コアンプレナビルは本剤 この代謝酵素(CYP3A4) |
| より、本剤の血中濃度が 減少するおそれがある。 本剤との併用により、こ れらの薬剤の血中濃度が 増加するおそれがある。 「な本剤はこれらの薬剤のの代謝 酵 (CYP3A4)を阻抗がある。 「たりの薬剤の血中濃度が 増加するおそれがある。 「たりののでは、本剤はトレチノインの血・中濃度が 増加するおそれがある。」を変抑制剤 シクロスポリン、タ クロリムス、エベロリムス、エベロリムスのでのででは、AUCは1.7倍に増加したがの。 本剤との併用により、シ クロリムス、エベロリムスのでででは2.2倍に、AUCは3.2倍に増加したがある。 | 酵素阻害薬 (NNRTI) |) より、本剤の血中濃度な | 「て、これらの薬剤は本 剤 の 代 謝 酵 素 (CYP3A4) を阻害し |
| れらの薬剤の血中濃度が 増加するおそれがある。 | | より、本剤の血中濃度な | |
| レチノインの血中濃度が 増加するおそれがある。 | | れらの薬剤の血中濃度な | で、本剤はこれらの薬 剤 の 代 謝 酵 素 (CYP3A4) を阻害し |
| シクロスポリン、タ クロリムス、エベロ リムス クロスポリンのCmaxは1.1 倍に、AUCは1.7倍に増加 した ¹⁰⁾ 。 代謝酵素 (CYP3A4) 阻害する。 本剤との併用により、タ クロリムスのCmaxは2.2倍 に、AUCは3.2倍に増加した ¹¹⁾ 。 本剤との併用により、エ ベロリムスの血中濃度が増加するおそれがある。 クマリン系抗凝血薬 ワルファリンカリウム (8.8 参照] 本剤との併用により、ブ ウトロンビン時間が1.9倍 延長した ¹²⁾ 。また、ワル ファリンの作用が増強し、 | | レチノインの血中濃度が 増加するおそれがある。 | が代謝酵素(CYP)を阻 害する。 |
| クロリムスのC _{max} は2.2倍 に、AUCは3.2倍に増加した ¹¹⁾ 。 本剤との併用により、エ ベロリムスの血中濃度が 増加するおそれがある。 クマリン系抗凝血薬 ワルファリンカリウム エ剤との併用により、プ イ機酵素 (CYP2C9) は長した ¹²⁾ 。また、ワル ファリンの作用が増強し、 | シクロスポリン、タ クロリムス、エベロ | タ クロスポリンのCmaxは1. ロ 倍に、AUCは1.7倍に増加 | 1 代謝酵素 (CYP3A4) を |
| ベロリムスの血中濃度が 増加するおそれがある。 クマリン系抗凝血薬 ワルファリンカリウム ム [8.8 参照] 本剤との併用により、プ ロトロンビン時間が1.9倍 延長した ¹²⁾ 。また、ワル ファリンの作用が増強し、 | | クロリムスのC _{max} は2.2代に、AUCは3.2倍に増加し | Ē. |
| ワルファリンカリウ ロトロンビン時間が1.9倍 ム 延長した ¹²⁾ 。また、ワルファリンの作用が増強し、 | | ベロリムスの血中濃度な | |
| 者しいINR工弁を来した 症例が報告されている。 | ワルファリンカリウム [8.8 参照] | ウ ロトロンビン時間が1.96 延長した ¹²⁾ 。また、ワリ ファリンの作用が増強し 著しいINR上昇を来した | 所 代謝酵素(CYP2C9)を 风害する。 |
| プロトンポンプ阻害薬 オメプラゾール メプラゾールのCmaxは2.2 の代謝酵素(CYP2 | プロトンポンプ阻害薬 オメプラゾール | 本剤との併用により、スメプラゾールのCmaxは2. 倍、AUCは3.8倍増加し | 2 の代謝酵素(CYP2C19 及びCYP3A4)を阻害す |
| ミダゾラム 本剤との併用により、ミ 本剤はミダゾラム(| | 本剤との併用により、 ダゾラム0.05mg/kg単回情 脈内投与時のミダゾラム のAUCは3.7倍に増加し ミダゾラム7.5mg単回経口 投与時(本邦未承認) ミダゾラムのCmaxは3.8位 に、AUCは10.3倍に増加 | 本剤はミダゾラムの代 謝酵素 (CYP3A4) を阻 害する ¹⁴⁾ 。 |
| HMG-CoA還元酵素阻 本剤との併用により、In vitro 試験におい 害薬 HMG-CoA還元酵素阻害薬 の血中濃度が増加するお 素阻害薬の代謝質 | | 阻本剤との併用により HMG-CoA還元酵素阻害薬 の血中濃度が増加するお | 本剤はHMG-CoA還元酵素阻害薬の代謝酵素 (CYP3A4)を阻害し |

| 薬剤名等 | 臨床症状・措置方法 | 機序・危険因子 |
|--------------------|---|-------------------------------|
| ジアゼパム | 本剤との併用により、ジ | |
| | アゼパムのAUCは増加し、 | 謝酵素 (CYP3A4及び |
| | 血中濃度半減期は延長し た ¹⁶⁾ 。 | CYP2C19)を阻害する。 |
| ゾルピデム | 本剤との併用により、ゾ | |
| | ルピデムのC _{max} は1.2倍、 AUCは1.5倍増加した ¹⁷⁾ 。 | 謝酵素(CYP3A4及び CYP2C9)を阻害する。 |
| スルホニル尿素系血糖 | 本剤との併用により、こ | 本剤はこれらの薬剤の |
| 降下薬 トルブタミド | れらの薬剤の血中濃度が 増加するおそれがある。 | 阻害する。 |
| | 本剤との併用により、こ | 本剤はこれらの薬剤の |
| 抗悪性腫瘍薬 ビンクリスチン | れらの薬剤の血中濃度が増加するおそれがある。 | 代謝酵素(CYP3A4)を 阻害する。 |
| ビンブラスチン | 大日が11 4 のおって 4 c かっぴっぴっ | 四日 りる。 |
| メサドン | 本剤との併用により、メ | |
| | サドンのC _{max} が30.7%、 | |
| オキシコドン | AUCが47.2%増加した。 本剤との併用により、オ | |
| 442372 | キシコドンのCmaxとAUC | |
| | が増加した18)。 | |
| フェンタニル | 本剤との併用により、 | |
| | フェンタニルのAUCが増加した ¹⁹⁾ 。 | |
| イブプロフェン、ジク | | 本剤はこれらの薬剤の |
| ロフェナク | れらの薬剤のCmaxとAUC | |
| | が増加した ^{20),21)} 。 | 阻害する。 |
| 経口避妊薬 ノルエチステロン・ | ノルエチステロン・エチ ニルエストラジオールと | これらの薬剤は本剤の 代謝酵素 (CVP2C10) |
| エチニルエストラジ | の併用により、本剤の | |
| オール | Cmax 1114%, AUC 1146% | |
| | 増加した ²²⁾ 。 | |
| | 本剤との併用により、エ | 本剤はこれらの薬剤の |
| | チニルエストラジオール | |
| | のCmaxは36%、AUCは | 阻害する。 |
| | 61%増加し、ノルエチス テロンのCmaxは15%、 | |
| | AUCは53%増加した ²²⁾ 。 | |
| リオシグアト | 本剤との併用により、リ | 本剤はリオシグアトの |
| | オシグアトの血中濃度が上昇するおそれがある。 | |
| | 本剤との併用が必要な場 | 世古りる。 |
| | 合は、患者の状態に注意 | |
| | し、必要に応じてリオシ | |
| | グアトの減量を考慮すること。 | |
| セイヨウオトギリソウ | | セイヨウオトギリソウ |
| (St. John's Wort、セ | の併用により、本剤の | は、本剤の代謝酵素 |
| ント・ジョーンズ・ロート | AUCは59%減少した ²³⁾ 。 | (CYP3A4) を誘導する。 |
| ワート)含有食品 | 本剤投与時はセイヨウオトギリソウ含有食品を摂 | |
| | 取しないよう注意するこ | |
| | と。 | |

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 (頻度不明)、アナフィラキシー (頻度不明)

11.1.2 中毒性表皮壞死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)(頻度不明)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)(頻度不明)、多形紅斑(頻度不明)

皮疹等の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。

11.1.3 肝障害 (5.0%)

重篤な肝障害(肝炎、黄疸、肝不全、肝性昏睡等)があらわれる ことがあり、死亡例も報告されている。[1.2、8.2 参照]

11.1.4 心電図QT延長 (頻度不明)、心室頻拍 (1.0%)、心室細動 (頻度不明)、不整脈 (頻度不明)、完全房室ブロック (頻度不明) 心電図QT延長、心室頻拍 (torsade de pointesを含む)、心室細動、不整脈、完全房室ブロック、心室性二段脈、心室性期外収縮、頻脈等があらわれることがある。[8.3、9.1.2 参照]

11.1.5 心不全 (3.0%)

心機能に関する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。

11.1.6 腎障害 (1.0%)

重篤な腎障害(急性腎障害、腎炎、腎尿細管壊死等)があらわれることがある。[8.1 参照]

11.1.7 呼吸窮迫症候群 (頻度不明)

11.1.8 ギラン・バレー症候群(頻度不明)

11.1.9 血液障害 (2.0%)

骨髄抑制、汎血球減少、再生不良性貧血、無顆粒球症、播種性血管内凝固等の重篤な血液障害があらわれることがある。[8.1 参昭]

11.1.10 偽膜性大腸炎(頻度不明)

偽膜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、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。

11.1.11 痙攣 (頻度不明)

痙攣等の神経障害があらわれることがある。

11.1.12 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を特 徴とする横紋筋融解症があらわれることがある。

11.1.13 間質性肺炎(0.2%注))

咳嗽、呼吸困難、発熱、肺音の異常(捻髪音)等が認められた場合には、速やかに胸部X線、胸部CT、血清マーカー等の検査を 実施し、本剤の投与を中止するとともに、副腎皮質ホルモン剤の 投与等の適切な処置を行うこと。

11.1.14 低血糖 (頻度不明)

重篤な低血糖があらわれることがある。

11.1.15 意識障害(0.1%注))

意識消失、意識レベルの低下等の意識障害があらわれることがある。

11.1.16 高カリウム血症 (1.0%)

[8.1 参照]

注)発現頻度は使用成績調査の結果に基づいている。

11.2 その他の副作用

| | > 100 A > 101 L | | | |
|----------------------|-----------------|---|--------------|---|
| | 5%以上 | 1~5%未満 | 1%未満a) | 頻度不明 |
| 血液及び リンパ系 障害 | | 白血球減少症、血小板減少症 | | 貧血、リンパ節症 |
| 心臓障害 | | 動悸、心嚢液貯留 | | 肺水腫、脚ブロッ ク |
| 耳 · 迷路 障害 | | 聴 覚 過 敏 、 耳 鳴 、 回転性眩暈 | | |
| 内分泌障害 | | ADH不適合分泌 | | 副腎皮質機能不全、 甲状腺機能亢進症、 甲状腺機能低下症 |
| 眼障害 | 視b)、視覚障害b) | 眼障複流視光物膜膜 常色眼加乳、膜血 感覚瞼、媚解血療 感覚瞼、媚網血瘤 水・増経症網細乳、膜血 水・膜血 水・腫腫腫腫 調網出管網 調網出管網 、・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ | | 眼瞼炎、視神経炎、 強膜炎、角膜混濁、 視神経萎縮 |
| 胃腸障害 | 悪心、嘔吐 | 腹部膨満、口唇の ひが割れ、便不良の で不良で で不良で で不良で でで でで でで でで でで でで でで でで でで が で で の で の | | 腹痛、胃腸炎、十 二指腸炎、歯肉炎、 舌炎、膵炎、舌浮 腫、腹膜炎 |
| 全身障害 及び投与 局所様態 | | 無力症、胸痛、胸 部圧迫感、異常感、 倦怠感、末梢性浮 腫、発熱、口渇 | | 悪寒、注射部位反応/炎症、インフル エンザ症候群 |
| 肝 胆 道 系 障害 | | | | 胆囊炎、胆石症、 肝腫大 |
| 感染症及 び寄生虫 症 | | | | 副鼻腔炎 |
| 代 謝 及 び 栄養障害 | 食欲不振 | 高血糖、低カリウ ム血症 | 低ナトリ ウム血症 | 高コレステロール 血症 |
| 筋骨格及 び結合組 織障害 | | 背部痛、四肢痛 | 関節炎 | 骨膜炎 |
| 神経系障害 | 頭痛 | 認知不能症、健忘、 浮動性めまい、味 覚異常、感覚減退、 傾眠、会話障害、 振戦、視野欠損 | ニューロ | 錯感覚、失調、脳 浮腫、筋緊張亢進、 眼振、失神、注視 痙攣、錐体外路症 候群 |
| 精神障害 | 不眠症 | 錯乱状態、幻覚、 幻聴、幻視 | 不安 | うつ病、激越 |
| 腎 及 び 尿 路障害 | | | | 血尿、アルブミン 尿 |

| | 5%以上 | 1~5%未満 | 1%未満a) | 頻度不明 |
|---------------------------|------------------|--|--------|--|
| 呼吸器、 気管支及 び縦隔障 害 | | 喀血 | | |
| 皮膚及び 皮下組織 障害 | | 皮膚乾燥、湿疹疾 紅斑、結節性紅疹斑 系形炎線 光彩線 光光源 多汗、皮膚落屑 丘疹、皮膚落屑 | 蕁麻疹 | 顧面浮腫、斑状丘 疹状皮疹、脱毛症、 剥脱性皮膚炎、紫 皮膚炎、、乾 固管浮呼、 血管浮腫、 一 原 ス、偽性ポルフィ リン症 |
| 血管障害 | | 潮紅 | | 低血圧、血栓性静脈炎、静脈炎、 が管炎 |
| 臨床検査 | AST增加、 ALP増加、 | 血加ムウン・カー血の大力を関する。 中に、増加に、カーカー・カー・カー・カー・カー・カー・カー・カー・カー・カー・カー・カー・カー | BUN增加 | |

発現頻度は重症又は難治性真菌感染症の承認時の国内臨床試験の結果に基づ

a: 発現頻度は使用成績調査の結果に基づいている。

b: [1.3、8.5 参照]

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

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。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

15.1.1 外国人患者において、ボリコナゾールの血漿中濃度と肝機 能検査値異常発現率の間に統計的に有意な関連性が認められた。 日本人健康成人においては、肝機能障害が発生した症例で、か つ、血漿中濃度が測定されていた症例の血漿中濃度トラフ値はい ずれも $4.5 \mu g/m$ L以上であった。また、国内臨床試験では有効性 及び安全性に応じた投与量の調整に加え、目安としてトラフ血漿 中濃度が $4.5\,\mu\,\mathrm{g/mL}$ 以上の場合、必要に応じて投与量を減量する 血中濃度モニタリングを実施した。国内外の臨床試験データから は肝機能検査値異常の出現を予測する血漿中濃度の閾値は認めら れていない。[7.4、8.7 参照]

15.1.2 肺移植あるいは心肺移植患者を対象とした海外の観察研究 において、本剤曝露患者では皮膚扁平上皮癌の発生リスクがア ゾール系抗真菌薬非曝露患者と比較して有意に高く(ハザード 比: 2.39、95%信頼区間 1.31-4.37)、この発生リスクは180日を超える長期曝露の患者で高い (ハザード比: 3.52、95%信頼区間 1.59-7.79) との報告がある24)。

15.1.3 本剤投与後に、皮膚扁平上皮癌及び悪性黒色腫が発生した との報告がある。また、本剤長期投与中に、光線過敏性反応を発 現している患者で皮膚扁平上皮癌及び悪性黒色腫が発生したとの 報告がある。[8.6 参照]

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

日本人健康成人男性(各用量6例)に、ボリコナゾール100、200、 300及び400mgを空腹時に単回経口投与したとき、消失半減期は 用量に依存して延長し、AUC及びCmaxは用量に対して非線形の 増加を示した25)。

| D/4H G / 4 | | | | |
|------------|-----------|----------|----------------------|------------------|
| 投与量 | Cmax | Tmax | AUC | t _{1/2} |
| (mg) | (μ g/mL) | (h) | $(\mu g \cdot h/mL)$ | (h) |
| 100 | 0.39 (54) | 1.2 (33) | 1.82 (101) | 4.8 (42) |
| 200 | 0.91 (41) | 1.6 (44) | 5.12 (70) | 6.1 (41) |
| 300 | 1.80 (8) | 1.3 (23) | 11.58 (41) | 6.8 (31) |
| 400 | 2.88 (26) | 2.0 (0) | 31.01 (62) | 11.9 (51) |

各用量6例、平均值(%CV)

16.1.2 反復投与

(1) 健康成人

ボリコナゾールは、主にCYP2C19により代謝される。CYP2C19 には遺伝子多型が存在するため、遺伝子のタイプにより標準的 (EM: Extensive Metabolizer)、やや低い (HEM: Heterozygous Extensive Metabolizer) 及び低い (PM: Poor Metabolizer) 酵素活性を有する被験者に分けて解析した。

日本人健康成人男性に、ボリコナゾール1回200mgを1日2回反復 経口投与(負荷投与:初日に1回400mgを1日2回)したところ、 EM及びHEMで2日目、PMで3日目にほぼ定常状態に達した25)。

投与7日目の薬物動態パラメータ

| 24 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 | | | | | |
|--|----|-------------------------|--------------------|----------------------|-------------|
| CYP2C19 遺伝子型 | 例数 | C_{max} (μ g/mL) | AUC τ (μg·h/mL) | T _{max} (h) | t1/2 (h) |
| EM | 5 | 2.15 (30) | 12.02 (45) | 1.4 (39) | 6.1 (15) |
| HEM | 5 | 3.36 (24) | 20.01 (37) | 1.6 (68) | 6.1 (14) |
| PM | 10 | 6.87 (14) | 65.05 (17) | 1.6 (47) | 9.0 (12) |
| | | | | | |

平均值 (%CV)

(2) 小児患者

日本人小児患者(3~14歳、18例)にボリコナゾール1回8mg/kg を1日2回(負荷投与:初日に1回9mg/kgを1日2回)7日間静脈内 投与した後、ドライシロップとして1回9mg/kgを1日2回7日間反復経口投与したときの最終投与後のCmax及びAUC、の幾何平均値 (範囲) はそれぞれ7.22 (2.03~18.3) μg/mL及び45.8 (10.0~ 156) μg·h/mLであった^{26) ,27)}。 [7.2 参照]

| 100/ μ S | 100) µg 11/11111 (4) > / (1.11) / (1.11) | | | |
|----------|---|--------------------|--------------------------|------------------|
| CYP2C19 | 例数 | C _{max} | AUCτ | T_{max} |
| 遺伝子型 | P19X | (μ g/mL) a) | $(\mu g \cdot h/mL)^{a}$ | (h) b) |
| EM | 6 | 5.49 (2.03 – 11.0) | 31.2 (10.0 - 80.8) | 1.5 (0.95 - 3.8) |
| HEM | 10 | 7.66 (4.45 – 18.3) | 49.3 (14.5 – 156) | 1.1 (0.92 - 2.2) |
| PM | 2 | 12.3 (11.6, 13.0) | 99.1 (84.0, 117) | 1.0 (0.95, 1.1) |
| 仝例 | 18 | 7 22 (2 03 - 18 3) | 45.8 (10.0 - 156) | 10.(092 - 38) |

a: 幾何平均値(範囲) 又は幾何平均値(個々の値)で示した。

b:中央値(範囲)又は中央値(個々の値)で示した。 12歳以上15歳未満で体重50kg以上の小児1例には、成人と同様にボリコナ ゾール1回4mg/kgを1日2回(負荷投与:初日に1回6mg/kgを1日2回)7日間 静脈内投与した後、1回200mgを1日2回7日間反復経口投与した

CYP2C19遺伝子型は、以下の遺伝子型より予測される表現型である。 EM:CYP2C19*1/*1又はCYP2C19*1/*17

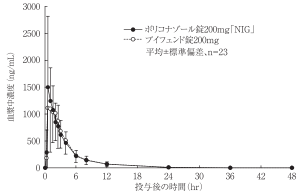
HEM: CYP2C19*1/*2又はCYP2C19*1/*3 PM: CYP2C19*2/*2、CYP2C19*2/*3又はCYP2C19*3/*3

16.1.3 生物学的同等性試験

〈ボリコナゾール錠200mg「NIG」〉

ボリコナゾール錠200mg「NIG」とブイフェンド錠200mgを、ク ロスオーバー法によりそれぞれ1錠(ボリコナゾールとして 200mg)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) ~ 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28)。

なお、ボリコナゾールは、主にCYP2C19により代謝される。 CYP2C19には遺伝子多型が存在するため、遺伝子のタイプによ り低い酵素活性を有する者 (PM: Poor Metabolizer) を除外し て生物学的同等性試験を実施した。



薬物動態パラメータ

| | 投与量 (mg) | AUC ₀₋₄₈ (ng · hr/mL) | Cmax (ng/mL) | Tmax (hr) | T _{1/2} (hr) |
|-------------|-------------|----------------------------------|-----------------|--------------|-----------------------|
| ボリコナゾール | 200 | 5259.29 | 2022.43 | 1.22 | 3.94 |
| 錠200mg「NIG」 | | ± 1819.00 | ± 909.31 | ± 0.90 | ± 1.71 |
| ブイフェンド錠 | 200 | 5315.83 | 1969.03 | 1.43 | 3.94 |
| 200mg | | ± 1944.35 | ± 842.20 | ± 0.84 | ± 1.60 |

(平均 ± 標準偏差、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

ポピュレーションファーマコキネティクス解析から、日本人及び外国人における健康成人男性のボリコナゾールのバイオアベイラビリティは96%と推定された。国内臨床第 \square 相試験における患者のバイオアベイラビリティは、ほぼ100%であった 29 。

16.2.2 食事の影響

健康成人男性(37例)において、高脂肪食(約1000kcal)を取った直後にボリコナゾール200mgを1日2回7日間反復経口投与したとき、定常状態における C_{max} 及び AUC_{τ} は空腹時投与と比較し、それぞれ34%及び24%低下した。 T_{max} は食事により1.4時間遅延した30)(外国人データ)。

16.3 分布

健康成人のボリコナゾールの定常状態における分布容積は4.6L/kgと推定された^{29) .31)} (日本人及び外国人データ)。

16.3.1 組織内移行

ボリコナゾール投与後 $1\sim10$ 時間の血漿中ボリコナゾール濃度に対する髄液中ボリコナゾール濃度の比は $0.22\sim1.0$ (中央値0.46)であった32)(外国人データ)。

16.3.2 蛋白結合率

ボリコナゾールのヒト血漿蛋白に対する結合率は、58%であった³³⁾。

16.4 代謝

In vitro 試験において、ボリコナゾールはCYP2C19、CYP2C9及びCYP3A4によって代謝される。ボリコナゾールの主要代謝物はN-オキシドである 33 34 。[8.9、10. 参照]

16.5 排泄

ボリコナゾールは、肝代謝により消失し、単回投与後96時間までに尿中に未変化体として投与量の2%未満が排泄される^{22) .33)}。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 肝機能の低下した被験者

健康成人にボリコナゾール1回200mgを1日2回(負荷投与1回400mgを1日2回)及び中等度の肝機能低下者(Child-Pugh分類クラスB)にボリコナゾール1回100mgを1日2回(負荷投与1回200mgを1日2回)反復経口投与したときの最終投与後のAUC_では両群で同じであった。このとき血漿中ボリコナゾール濃度は、健康成人では投与2日目にはほぼ定常状態に達したが、中等度肝機能低下者では6日目まで定常状態に達しなかった35)(外国人データ)。[7.4、9.3.2参照]

16.6.2 腎機能の低下した被験者

(1) 中等度の腎機能低下患者 (クレアチニンクリアランス30~ 50mL/min)

ボリコナゾール1回3mg/kgを1日2回(負荷投与1回6mg/kgを1日2回)7日間反復静脈内投与したとき、腎機能が正常な被験者と比べ $AUC及びC_{max}$ に有意差は認められなかった 36 (外国人データ)。

(2) 血液透析

4時間の血液透析により血漿中ボリコナゾールの8%が除去された37).38)(外国人データ)。

16.8 その他

〈ボリコナゾール錠50mg「NIG」〉

ボリコナゾール錠50mg「NIG」は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成24年2月29日 薬食審査発0229第10号)」に基づき、ボリコナゾール錠200mg「NIG」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた²⁸⁾。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈重症又は難治性真菌感染症〉

17.1.1 国内第Ⅲ相試験(1501001試験)

深在性真菌症と診断された患者又は深在性真菌症が強く疑われた 患者を対象とし、100例(経口療法61例、静注療法18例、スイッ チ療法21例)にボリコナゾールを投与した。

経口療法の場合は、投与初日に負荷用量として300mgを1日2回(体重40kg未満の場合は150mgを1日2回)、その後は維持用量として200mgを1日2回(体重40kg未満の場合は100mgを1日2回)経口投与した。ただし、投与開始3日目の血漿中ボリコナゾール濃度が $2.5\,\mu$ g/mL以上のときは、投与開始5日目以降は150mgを1日2回経口投与へ減量した。

静注療法の場合は、重篤な真菌症の場合は、投与初日に負荷用量として6mg/kgを1日2回、その後は維持用量として4mg/kgを1日2回静脈内投与した。ただし、投与開始3日目の血漿中ボリコナゾール濃度が $2.5\,\mu$ g/mL以上のときは、投与開始5日目以降は3mg/kgを1日2回静脈内投与に減量した。重篤な真菌症以外の場合は、投与初日に負荷用量として6mg/kgを1日2回、その後は維持用量として3mg/kgを1日2回静脈内投与した。静注療法を3日間行った後、治験責任医師により経口療法が可能と判断された患者においては経口療法への切り替え(スイッチ療法)を可能とし、投与開始3日目の血漿中濃度が $2.5\,\mu$ g/mL未満のときは200mgを1日2回、 $2.5\,\mu$ g/mL以上のときは150mgを1日2回経口投与した。投与終了時(最大投与期間12週間)の総合効果有効率は、以下の通りであった39)。

| 菌種 | 疾患名 | 有効例/症例 |
|-----------|-----------------|---------------|
| | カンジダ血症 | 1/2 |
| | 食道カンジダ症 | 5/5 |
| カンジダ属 | カンジダ腹膜炎 | 4/4 |
| | 気管支・肺カンジダ症 | 1/1 |
| | 小計 | 11/12 (91.7%) |
| | 侵襲性肺アスペルギルス症 | 10/16 |
| アスペルギルス属 | 慢性壊死性肺アスペルギルス症 | 3/5 |
| ノスベルイルス属 | 肺アスペルギローマ | 14/18 |
| | 小計 | 27/39 (69.2%) |
| クリプトコックス属 | クリプトコックス髄膜炎 | 1/1 |
| | 肺クリプトコックス症 | 7/7 |
| | 小計 | 8/8 (100%) |
| フサリウム属 | 全身性フサリウム・ソラニ感染症 | 0/1 |
| ノリソンム街 | 小計 | 0/1 |
| | 合計 | 46/60 (76.7%) |

副作用発現率(臨床検査値異常を含む)は、総症例100例中78例 (78.0%) であった。主な副作用は、羞明 (25.0%)、視覚障害 (24.0%)、嘔吐 (8.0%)、肝機能異常 (8.0%)、頭痛 (8.0%)、γ-GTP増加 (7.0%)、悪心 (5.0%)、ALP増加 (5.0%)、霧視 (5.0%)、肝障害 (5.0%) 等であった 40 。

17.1.2 外国第Ⅲ相試験 (150-307/602試験)

免疫不全で急性侵襲性アスペルギルス症の患者を対象とし、ボリコナゾール投与群とアムホテリシンB投与群の有効性、安全性及び忍容性を比較した。ボリコナゾール投与群では196例に初回投与24時間は負荷用量として6mg/kgを12時間ごとに、以降は4mg/kgを12時間ごとに静脈内投与した。忍容性に問題が認められた場合は3mg/kgを12時間ごとへの減量を可能とした。全ての被験者に対して、少なくとも7日間の静脈内投与を推奨し、注入速度は最大で3mg/kg/hとした。ボリコナゾールの経口投与の開始用量は200mgを1日2回とし、経口投与3日目以降に臨床効果が不上問題が認められた場合は50mgを1日2回単位の減量を行い、200mgを1日2回までの減量を可能とした。本重40kg未満の被験者においては、ボリコナゾールの経口投与量を半量とした。

投与終了時(最大投与期間16週間)の総合効果有効率は、以下の通りであった。

| | 菌種 | 疾患名 | 有効例/症例 | |
|--|-----------|--------------|----------------|--|
| | アスペルギルス属 | 侵襲性肺アスペルギルス症 | 67/119 | |
| | / ヘベルヤルム偶 | 小計 | 67/119 (56.3%) | |
| | | 合計 | 67/119 (56.3%) | |

副作用発現率は196例中128例(65.3%)であった。主な副作用は、視覚異常(28.1%)、嘔気(7.1%)、発疹(6.6%)であった $^{41)}$ $^{43)}$ 。

17.1.3 外国第Ⅲ相試験(150-309/604試験)

「原因真菌に対して効能を有する薬剤がない全身性又は侵襲性真菌症」、又は「前治療薬が効能不十分又は忍容性の問題から継続できない全身性又は侵襲性真菌症」と診断された患者を対象に、372例にボリコナゾールを静脈内投与又は経口投与した。

静脈内投与の場合は、投与初日に負荷用量として6mg/kgを12時間ごとに投与し、その後は維持用量として4mg/kgを12時間ごとに少なくとも3日間投与した。注入速度は約3mg/kg/hとした。経口投与の場合は、投与初日に負荷用量として400mgを1日2回投与した。その後は維持用量として200mgを1日2回投与した。

投与終了時(最大投与期間16週間)の総合効果有効率は、以下の通りであった。

| 菌種 | 疾患名 | 有効例/症例 | | |
|-----------|---------------------------|---------------|--|--|
| | カンジダ血症 | 11/21 | | |
| カンジダ属 | 食道カンジダ症 | 23/38 | | |
| カンンタ 偶 | 気管支・肺カンジダ症 | 1/2 | | |
| | 小計 | 35/61 (57.4%) | | |
| アスペルギルス属 | 侵襲性肺アスペルギルス症 | 40/86 | | |
| ノスベルイルス偶 | 小計 | 40/86 (46.5%) | | |
| | クリプトコックス髄膜炎 | 1/4 | | |
| クリプトコックス属 | クリプトコックス血症とクリプトコックス髄膜炎の併発 | 1/2 | | |
| | 小計 | 2/6 (33.3%) | | |
| | フサリウム血症 | 1/2 | | |
| | フサリウム副鼻腔炎 | 1/1 | | |
| | フサリウム眼内炎 | 2/4 | | |
| フサリウム属 | 肺フサリウム症とフサリウム皮下感 染症の併発 | 0/1 | | |
| | その他のフサリウム症 | 1/3 | | |
| | 小計 | 5/11 (45.5%) | | |

| 菌種 | 疾患名 | 有効例/症例 |
|-----------|-----------------------------------|----------------|
| | スケドスポリウム脳感染症 | 0/3 |
| | 肺スケドスポリウム症 | 1/2 |
| | スケドスポリウム皮下感染症 | 2/2 |
| スケドスポリウム属 | スケドスポリウム脳感染症とスケド スポリウム皮下感染症の併発 | 0/1 |
| | スケドスポリウム血症 | 0/1 |
| | その他のスケドスポリウム症 | 0/1 |
| | 小計 | 3/10 (30.0%) |
| | 合計 | 85/174 (48.9%) |

副作用発現率は372例中215例(57.8%)であった。主な副作用は、 視覚異常 (22.8%)、発疹 (7.5%)、嘔気 (6.5%) であった $^{44)}$ $^{46)}$ 。

17.1.4 外国第Ⅲ相試験(150-608試験)

非好中球減少のカンジダ血症患者を対象に、ボリコナゾールの有効性及び安全性を、アムホテリシンBの投与後にフルコナゾール を投与した時の有効性及び安全性と比較した。少なくとも最初の 3日間は静脈内投与を行い、その後は経口投与への切り替えを可 能とした。

ボリコナゾール投与群では272例に最初の24時間は負荷用量とし て6mg/kgを、以後は維持用量として3mg/kgをそれぞれ12時間ご とに静脈内投与した。また、維持用量は4mg/kgを12時間ごとまで増量できることとした。最高注入速度は3mg/kg/hとした。ボリコナゾール経口投与への切り替え後は、200mgを1日2回(体 重40kg未満の場合は100mgを1日2回) で開始し、300mgを1日2回 (体重40kg未満の場合は150mgを1日2回)まで増量可能とした。 投与終了時(最大投与期間はカンジダ血症の消失後8週間)の総 合効果有効率は以下の通りであった。

| 菌種 | 疾患名 | 有効例/症例 | |
|-------|--------|-----------------|--|
| カンジダ属 | カンジダ血症 | 162/248 | |
| | 小計 | 162/248 (65.3%) | |
| | 合計 | 162/248 (65.3%) | |

副作用発現率は272例中97例(35.7%)であった。主な副作用は $ALP増加(0.7%)、低カリウム血症(0.7%)であった<math>^{47}$)。

〈造血幹細胞移植患者における深在性真菌症の予防〉

17.1.5 海外第Ⅲ相試験 (無作為化非盲検並行群間比較試験) (A1501073試験)

過去6ヵ月間に侵襲性真菌感染症の発症がない12歳以上の造血幹 細胞移植患者を対象として、移植後180日の真菌感染予防の成功 についてボリコナゾールとイトラコナゾールを比較した。ボリコ ナゾール又はイトラコナゾールを2日間静脈内投与し、その後は 経口投与に切り替えた。ボリコナゾール投与群では234例に、最初の24時間は負荷用量として6mg/kgを、以後は維持用量として4mg/kgをそれぞれ12時間ごとに静脈内投与した。経口投与に切り替え後は、200mgを1日2回(体重40kg未満の場合は100mgを1 日2回)投与した。

イトラコナゾール投与群では255例に、負荷用量として200mgを1 日2回静脈内投与し、経口投与へ切り替え後は200mgを1日2回投 与した.

移植後180日における真菌感染予防の成功率は、以下の通りで あった。

| ** | | | |
|--------------------|-------------------|----------------------------|--|
| 予防成功率a) | | 群間差「95%信頼区間」 ^{b)} | |
| ボリコナゾール群 | イトラコナゾール群 | 一件间左〔93%后粮区间〕** | |
| 48.9% (109/223) | 33.5% (80/239) | 16.3 [7.6, 25.0] % | |

- a:移植後180日間において、以下の項目をすべて満たした被験者の割合
 - 生存していること。
 - ・侵襲性真菌感染症の確定診断又は臨床診断がないこと。 ・移植後100日目までに治験薬が86日以上投与されていること
- b:移植前処置(骨髄破壊的処置又は骨髄非破壊的処置)並びに、ドナー適 合性及び血縁関係(適合かつ血縁と、不適合又は非血縁)を層とした Fleiss法

ボリコナゾール投与群における副作用発現率は233例中123例 (52.8%) であった。主な副作用は、悪心 (7.7%)、肝毒性 (7.3%)、視力障害 (6.0%) 及び肝機能検査異常 (5.2%) であっ 7:248) ,49)

17.1.6 海外第Ⅲ相試験(非盲検非対照試験)(A1501038試験)

過去12ヵ月間に侵襲性真菌感染症の既往のある18歳以上の造血幹 細胞移植患者を対象として、侵襲性真菌感染症の二次予防のため にボリコナゾールを投与した。45例に負荷投与として12時間ごと に6mg/kgを2回投与し、維持投与として12時間ごとに4mg/kgを 静脈内投与した。経口投与に切り替え後は、負荷投与として12時 間ごとに400mgを2回投与(体重40kg未満の場合は12時間ごとに 200mgを2回投与) し、維持投与として12時間ごとに200mg (体重40kg未満の場合は12時間ごとに100mg) を投与した。投与開始 12ヵ月後までに侵襲性真菌感染症を発症した被験者の割合は 10.7% (3/28例) であった。

副作用発現率は45例中26例(57.8%)であった。主な副作用は、 肝毒性 (8.9%)、幻覚 (6.7%) 及び頭痛 (6.7%) であった $^{50)}$ 。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

ボリコナゾールは真菌細胞において、膜成分のエルゴステロール 生合成を阻害することにより抗真菌作用を示す。また、ボリコナ ゾールのエルゴステロール生合成阻害作用は真菌に選択的で、 ラット肝細胞でのステロール生合成に対する影響は少ない51)。

18.2 抗真菌作用

18.2.1 ボリコナゾールは、カンジダ属、アスペルギルス属、クリ プトコックス属、フサリウム属及びスケドスポリウム属に対しin vitro で抗真菌活性を示した⁵²⁾。

18.2.2 ボリコナゾールは、アスペルギルス属に対して殺菌作用を 示した⁵²⁾

18.2.3 免疫正常及び免疫抑制モルモットの実験的カンジダ症、 リプトコックス症、アスペルギルス症及びスケドスポリウム症に 対して高い感染防御効果を示した^{53) -62)}。

19. 有効成分に関する理化学的知見

-般的名称:ボリコナゾール (Voriconazole)

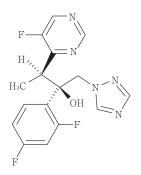
略 号: VRCZ

化学名:(2R,3S)-2-(2,4-Difluorophenyl)-3-(5-fluoropyrimidin-4-yl)-1-(1*H* -1,2,4-triazol-1-yl)butan-2-ol

分子式: C16H14F3N5O 分子量:349.31

性 状:白色の結晶性の粉末である。メタノール、アセトニトリ ルに溶けやすく、エタノール (99.5) にやや溶けやす く、水に極めて溶けにくい。1mol/L塩酸試液に溶ける。 旋光度 $[a]_{\infty}^{\infty}$: $-374\sim-404^{\circ}$ (脱水物に換算したもの50mg、メタノール、25mL、100mm)

化学構造式:



22. 包装

〈ボリコナゾール錠50mg「NIG」〉 50錠 [10錠 (PTP) ×5] 〈ボリコナゾール錠200mg「NIG」〉 50錠 [10錠 (PTP) ×5]

23. 主要文献

- 1) 生殖発生毒性試験 ラット胎児の器官形成期投与試験 (海外in vivo 試験) (ブイフェンド錠・静注用; 2005年4月11日承認、 CTD2.6.7.13)
- 生殖発生毒性試験 ウサギ胚・胎児発生に関する試験(国内in vivo 試験) (ブイフェンド錠・静注用;2005年4月11日承認、 CTD2.6.7.13)
- 3) 薬物動態に及ぼすリファンピシン及びrifabutinの影響(ブイ フェンド錠・静注用;2005年4月11日承認、CTD2.7.6.2)
- 4) 薬物動態に及ぼすrifabutinの影響 (海外薬物動態試験) (ブイ フェンド錠・静注用;2005年4月11日承認、CTD2.7.6.2)
- 5) 薬物動態に及ぼすエファビレンツの影響 (海外薬物動態試験) (ブイフェンド錠・静注用:2005年4月11日承認、CTD2.7.6.2) 6)薬物動態に及ぼすリトナビルの影響(海外薬物動態試験)(ブ
- イフェンド錠・静注用;2005年4月11日承認、CTD2.7.6.2)
- 7) Purkins L, et al.: Br J Clin Pharmacol. 2003; 56 (Suppl. 1) : 37-44
- 8) HIVプロテアーゼ阻害薬におけるチトクロームP450に関連し た薬物相互作用(海外in vitro 試験)(ブイフェンド錠・静注 用;2005年4月11日承認、CTD2.6.5.15)
- 9) CYP3A4モジュレーターにおけるチトクロームP450に関連し た薬物相互作用 (海外in vitro 試験) (ブイフェンド錠・静注 用;2005年4月11日承認、CTD2.6.5.15)
- 10) Romero AJ, et al.: Clin Pharmacol Ther. 2002; 71 (4): 226-234
- 11) タクロリムスの薬物動態に及ぼす影響 (海外薬物動態試験) (ブイフェンド錠・静注用;2005年4月11日承認、CTD2.7.6.2)
- 12) Purkins L, et al.: Br J Clin Pharmacol. 2003; 56 (Suppl. 1) : 24-29
- オメプラゾールの薬物動態に及ぼす影響 (海外薬物動態試験)
- (ブイフェンド錠・静注用:2005年4月11日承認、CTD2.7.6.2)14) テストステロン、ミダゾラムにおけるチトクロームP450に関 連した薬物相互作用 (海外in vitro 試験) (ブイフェンド錠・ 静注用;2005年4月11日承認、CTD2.6.5.15)

- 15) Saari TI, et al.: Clin Pharmacol Ther. 2006; 79 (4): 362-370
- Saari TI, et al.: Eur J Clin Pharmacol. 2007; 63 (10): 941-949
- 17) Saari TI, et al.: Br J Clin Pharmacol. 2007; 63 (1):
- 18) Hagelberg NM, et al.: Eur J Clin Pharmacol. 2009; 65 (3) : 263-271
- Saari TI, et al.: Eur J Clin Pharmacol. 2008; 64 (1): 25-
- Hynninen VV, et al.: Antimicrob Agents Chemother. $2006:50\ (6)\ :1967-1972$
- Hynninen VV, et al.: Fundam Clin Pharmacol. 2007; 21 (6) : 651-656
- 第十八改正日本薬局方解説書. 廣川書店; 2021: C-5436-C-5443
- 23) Rengelshausen J, et al.: Clin Pharmacol Ther. 2005; 78 (1) : 25-33
- 24) Hamandi B, et al.: Am J Transplant. 2018; 18 (1) : 113-124
- 健常成人における単回及び負荷投与を伴う反復経口投与時の 薬物動態 (ブイフェンド錠・静注用;2005年4月11日承認、 CTD272221)
- 小児患者における薬物動態(ブイフェンド錠・静注用・ドラ イシロップ;2014年9月26日承認、CTD2.7.2.3)
- 薬物動態の結果(ブイフェンド錠・静注用・ドライシロップ: 2014年9月26日承認、CTD2.7.6.6.2.3)
- 28) 社内資料: 生物学的同等性試験
- ポピュレーションファーマコキネティクス解析(ブイフェン
- ド錠・静注用;2005年4月11日承認、CTD2.7.2.3.4) 薬物動態に及ぼす食事の影響 (ブイフェンド錠・静注用;
- 2005年4月11日承認、CTD2.7.6.2) 分布(ブイフェンド錠・静注用;2005年4月11日承認、 CTD2.5.3.2)
- Lutsar I, et al.: Clin Infect Dis. 2003; 37 (5): 728-732
- Roffey SJ, et al.: Drug Metab Dispos. 2003; 31 (6): 731-741
- 34) Hyland R, et al.: Drug Metab Dispos. 2003; 31 (5): 540-547
- 中等度の肝機能障害を有する被験者における反復経口投与時 の薬物動態、安全性及び忍容性(海外薬物動態試験)(ブイフェンド錠・静注用;2005年4月11日承認、CTD2.7.6.2)
- 腎機能障害者における薬物動態、安全性及び忍容性(海外薬 物動態試験) (ブイフェンド錠・静注用;2005年4月11日承認、 CTD2762)
- 37) 薬物動態と安全性に及ぼす血液透析の影響 (海外薬物動態試 験) (ブイフェンド錠・静注用;2005年4月11日承認、 CTD2.7.6.2)
- 腎機能低下者における薬物動態 (ブイフェンド錠・静注用; 2005年4月11日承認、CTD2.5.3.7)
- 深在性真菌症に対する有効性及び安全性(国内第Ⅲ相試験) (ブイフェンド錠・静注用;2005年4月11日承認、CTD2.7.6.2)
- 日本人の患者における有害事象 (ブイフェンド錠・静注用; 2005年4月11日承認、CTD2.7.4.2.)
- 41) Herbrecht R, et al.: N Engl J Med. 2002; 347 (6) : 408-415
- アスペルギルス症における有効性(ブイフェンド錠・静注 用;2005年4月11日承認、CTD2.5.4.2.1)
- 免疫不全患者の急性侵襲性アスペルギルス症に対する有効性 及び安全性(ブイフェンド錠・静注用;2005年4月11日承認、 CTD2.7.6.2)
- 44) Perfect JR, et al.: Clin Infect Dis. 2003; 36 (9) : 1122-
- 疾患別有効性成績(ブイフェンド錠・静注用;2005年4月11日 承認、CTD2.5.4.2)
- 原因真菌に対して効能を有する薬剤がない侵襲性真菌症、あ るいは、前治療薬が効果不十分又は忍容性の問題から継続で きない侵襲性真菌症に対する有効性及び安全性(海外第Ⅲ相 試験) (ブイフェンド錠・静注用;2005年4月11日承認、CTD 2.7.6.2)
- 47) 非好中球減少患者のカンジダ血症の治療における比較試験 (海外第Ⅲ相試験)(ブイフェンド錠・静注用;2005年4月11日 承認、CTD2.7.6.2)
- 同種造血幹細胞移植(HSCT)患者における侵襲性真菌感染症 (IFI) の一次予防試験(海外第Ⅲ相試験)(ブイフェンド錠・静注用・ドライシロップ:2015年8月24日承認、CTD2.7.6.2)審査報告書(ブイフェンド錠・静注用・ドライシロップ:
- 2015年8月24日)
- 同種幹細胞移植(SCT)患者における侵襲性真菌感染症 (IFI) の二次予防試験 (海外第Ⅲ相試験) (ブイフェンド錠・
- 静注用・ドライシロップ; 2015年8月24日承認、CTD2.7.6.3) 51) 真菌及びラット肝細胞のステロール合成に及ぼす影響 (海外in vitro 試験)(ブイフェンド錠・静注用;2005年4月11日承認、 CTD2.6.2.2.1)

- 52) in vitro における抗真菌活性 (海外in vitro 試験) (ブイフェ ンド錠・静注用;2005年4月11日承認、CTD2.6.2.2.1)
- 53) 免疫正常モルモットにおけるアスペルギルス全身感染に対す る感染防御効果 (海外in vivo 試験) (ブイフェンド錠・静注 用;2005年4月11日承認、CTD2.6.2.2.2)
- 54) 免疫抑制モルモットにおけるアスペルギルス全身感染に対す る感染防御効果(海外in vivo 試験)(ブイフェンド錠・静注 用;2005年4月11日承認、CTD2.6.2.2.2)
- 55) 免疫抑制モルモットにおけるアスペルギルス肺感染に対する 感染防御効果 (海外in vivo 試験) (ブイフェンド錠・静注
- 用;2005年4月11日承認、CTD26.2.2.2) 56) 免疫正常モルモットにおけるCandida全身感染に対する感染防 御効果(海外in vivo 試験)(ブイフェンド錠・静注用;2005 年4月11日承認、CTD2.6.2.2.2)
- 57) 免疫抑制モルモットにおけるCandida全身感染に対する感染防 御効果(海外in vivo 試験)(ブイフェンド錠・静注用;2005 年4月11日承認、CTD2.6.2.2.2)
- 58) 免疫正常及び免疫抑制モルモットにおけるCandida nonalbicans全身感染に対する感染防御効果 (海外*in vivo* 試験) (ブイフェンド錠・静注用;2005年4月11日承認、 CTD2.6.2.2.2)
- 59) 免疫正常モルモットにおけるCryptococcus肺感染に対する感 染防御効果 (海外in vivo 試験) (ブイフェンド錠・静注用; 2005年4月11日承認、CTD2.6.2.2.2)
- 60) 免疫正常モルモットにおけるCryptococcus頭蓋内感染に対す る感染防御効果(海外in vivo 試験)(ブイフェンド錠・静注 用;2005年4月11日承認、CTD2.6.2.2.2)
- 61) 免疫正常モルモットにおけるスケドスポリウム全身感染に対 する感染防御効果(海外in vivo 試験)(ブイフェンド錠・静 注用;2005年4月11日承認、CTD2.6.2.2.2)
- 62) 免疫抑制モルモットにおけるスケドスポリウム全身感染に対 する感染防御効果 (海外in vivo 試験) (ブイフェンド錠・静 注用;2005年4月11日承認、CTD2.6.2.2.2)

24. 文献請求先及び問い合わせ先 日医工株式会社 お客様サポートセンター 〒930-8583 富山市総曲輪1丁目6番21 TEL (0120) 517-215 FAX (076) 442-8948

26. 製造販売業者等 26.1 製造販売元



26.2 発売元



26.3 販売

武田薬品工業株式会社

大阪市中央区道修町四丁目1番1号