

** 2026年4月改訂 (第3版)
* 2024年9月改訂 (第2版)

日本標準商品分類番号
87629

貯法：室温保存
有効期間：3年

	承認番号	販売開始
カプセル 50mg	22200AMX00918000	2011年6月
カプセル 100mg	22200AMX00919000	2011年6月

深在性真菌症治療剤
日本薬局方 フルコナゾールカプセル

フルコナゾールカプセル50mg「JG」

フルコナゾールカプセル100mg「JG」

Fluconazole Capsules

処方箋医薬品^注

注)注意—医師等の処方箋により使用すること

2. 禁忌 (次の患者には投与しないこと)

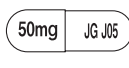
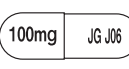
- 2.1 次の薬剤を投与中の患者：トリアゾラム、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、ジヒドロエルゴタミン、キニジン、ピモジド、アスナプレビル、ダクラタスビル・アスナプレビル・ベクラブビル、アゼルニジピン、オルメサルタン メドキシミル・アゼルニジピン、ロミタピド、プロナンセリン、ルラシドン [10.1 参照]
- 2.2 本剤に対して過敏症の既往歴のある患者
- 2.3 妊婦又は妊娠している可能性のある女性 [9.5 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	有効成分 (1カプセル中)	添加剤
フルコナゾールカプセル 50mg [JG]	日局 フルコナゾール 50mg	乳糖水和物、トウモロコシデンプン、含水二酸化ケイ素、ステアリン酸マグネシウム、ラウリル硫酸ナトリウム、ゼラチン、酸化チタン
フルコナゾールカプセル 100mg [JG]	日局 フルコナゾール 100mg	乳糖水和物、トウモロコシデンプン、含水二酸化ケイ素、ステアリン酸マグネシウム、赤色 102 号、黄色 5 号、ラウリル硫酸ナトリウム、ゼラチン、酸化チタン

3.2 製剤の性状

販売名	色・剤形	外形・大きさ・重量	識別コード
フルコナゾールカプセル 50mg [JG]	キャップ部白色不透明、ボディー部白色不透明の硬カプセル剤		JG J05
		大きさ 重量 4号カプセル 200mg	
フルコナゾールカプセル 100mg [JG]	キャップ部だいたい色不透明、ボディー部だいたい色不透明の硬カプセル剤		JG J06
		大きさ 重量 3号カプセル 270mg	

4. 効能又は効果

- カンジダ属及びクリプトコッカス属による下記感染症
真菌血症、呼吸器真菌症、消化管真菌症、尿路真菌症、真菌髄膜炎
- 造血幹細胞移植患者における深在性真菌症の予防
- カンジダ属に起因する膣炎及び外陰膣炎

6. 用法及び用量

成人

〈カンジダ症〉

通常、成人にはフルコナゾールとして 50～100mg を 1 日 1 回経口投与する。

〈クリプトコッカス症〉

通常、成人にはフルコナゾールとして 50～200mg を 1 日 1 回経口投与する。

なお、重症又は難治性真菌感染症の場合には、1 日量として 400mg まで増量できる。

〈造血幹細胞移植患者における深在性真菌症の予防〉

成人には、フルコナゾールとして 400mg を 1 日 1 回経口投与する。

〈カンジダ属に起因する膣炎及び外陰膣炎〉

通常、成人にはフルコナゾールとして 150mg を 1 回経口投与する。

小児

〈カンジダ症〉

通常、小児にはフルコナゾールとして 3mg/kg を 1 日 1 回経口投与する。

〈クリプトコッカス症〉

通常、小児にはフルコナゾールとして 3～6mg/kg を 1 日 1 回経口投与する。

なお、重症又は難治性真菌感染症の場合には、1 日量として 12mg/kg まで増量できる。

〈造血幹細胞移植患者における深在性真菌症の予防〉

小児には、フルコナゾールとして 12mg/kg を 1 日 1 回経口投与する。

なお、患者の状態に応じて適宜減量する。

ただし、1 日量として 400mg を超えないこと。

新生児

生後 14 日までの新生児には、フルコナゾールとして小児と同じ用量を 72 時間毎に投与する。

生後 15 日以降の新生児には、フルコナゾールとして小児と同じ用量を 48 時間毎に投与する。

7. 用法及び用量に関する注意

〈効能共通 (カンジダ属に起因する膣炎及び外陰膣炎除く)〉

7.1 腎機能障害患者に対する用量調節の目安

腎機能障害患者に投与する場合は、下表に示すクレアチニン・クリアランス値を参考に用量を調節する¹⁾。 [9.2、9.8 参照]

クレアチニン・クリアランス (mL/min)	用量の目安
>50	通常用量
≤50 (透析患者を除く)	半量
透析患者	透析終了後に通常用量

〈造血幹細胞移植患者における深在性真菌症の予防〉

7.2 好中球減少症が予想される数日前から投与を開始することが望ましい。

7.3 好中球数が 1000/mm³ を超えてから 7 日間投与することが望ましい。

〈カンジダ属に起因する膣炎及び外陰膣炎〉

7.4 本剤の効果判定は投与後 4～7 日目を目安に行い、効果が認められない場合には、他の薬剤の投与を行うなど適切な処置を行うこと。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 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]
- 8.2 血液障害、急性腎障害、肝障害、高カリウム血症、心室頻拍、QT 延長、不整脈があらわれるおそれがあるので、本剤の投与に際しては、定期的に血液検査、腎機能・肝機能検査、血中電解質検査、心電図検査等を行うこと。[9.1.2、9.3、11.1.4-11.1.6、11.1.9、11.1.10 参照]
- 8.3 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。[9.1.1、11.1.1 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（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）
[8.3、11.1.1 参照]

9.1.2 心疾患又は電解質異常のある患者

心室頻拍（torsade de pointes を含む）、QT 延長、心室細動、房室ブロック、徐脈等があらわれることがある。[8.2、11.1.10 参照]

9.2 腎機能障害患者

投与前にクレアチニン・クリアランス試験を行い、投与量を減ずるか、投与間隔をあけて使用すること。血中フルコナゾール濃度が持続する。[7.1 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。[8.2、11.1.6 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投与しないこと。催奇形性を疑う症例報告がある²⁾⁻⁴⁾。[2.3 参照]

9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。母乳中への移行が認められている⁵⁾。

9.7 小児等

新生児においては、投与間隔に留意すること。腎機能が未熟なため血中濃度半減期が延長する。

9.8 高齢者

用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。本剤は主として腎臓から排泄されるが、高齢者では腎機能が低下していることが多いため高い血中フルコナゾール濃度が持続するおそれがある。[7.1、16.4、16.5 参照]

10. 相互作用

本剤は、CYP2C9、2C19 及び 3A4 を阻害する⁶⁾。

10.1 併用禁忌（併用しないこと）

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
トリアゾラム（ハルシオン等） [2.1 参照]	トリアゾラムの代謝遅滞による血中濃度の上昇、作用の増強及び作用時間延長の報告がある ⁷⁾ 。	本剤はこれらの薬剤の肝臓における主たる代謝酵素である CYP3A4 を阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
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（クリアミン配合錠）ジドロエルゴタミン [2.1 参照]	アゾール系抗真菌剤等の CYP3A4 を阻害する薬剤とエルゴタミンとの併用により、エルゴタミンの血中濃度が上昇し、血管攣縮等の副作用を起こすおそれがある。	本剤はこれらの薬剤の肝臓における主たる代謝酵素である CYP3A4 を阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
キニジン（キニジン硫酸塩）ピモジド [2.1 参照]	これらの薬剤の血中濃度が上昇することにより、QT 延長、torsade de pointes を発現するおそれがある。	本剤はこれらの薬剤の肝臓における主たる代謝酵素である CYP3A4 を阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。

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（スンベブラ） ダクラタスビル・アスナプレビル・ベクラブビル（ジメンシー配合錠） [2.1 参照]	これらの薬剤の血中濃度が上昇することにより、肝胆道系の副作用が発現し、また重症化するおそれがある。	本剤はこれらの薬剤の肝臓における主たる代謝酵素である CYP3A4 を阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
アゼルニジピン（カルブロック） オルメサルタン メドキシミル・アゼルニジピン（レザルタス配合錠） [2.1 参照]	イトラコナゾールとの併用によりアゼルニジピンの AUC が上昇することが報告されている。	本剤はこれらの薬剤の主たる代謝酵素である CYP3A4 を阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
ロミタピド（ジャクスタピッド） [2.1 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。	本剤はこれらの薬剤の主たる代謝酵素である CYP3A4 を阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
プロナンセリン（ロナセン） ルラシドン（ラツーダ） [2.1 参照]	これらの薬剤の血中濃度が上昇し、作用が増強するおそれがある。	本剤はこれらの薬剤の主たる代謝酵素である CYP3A4 を阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。

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
ワルファリン [8.1 参照]	プロトロンビン時間の延長 ⁸⁾ 、著しい INR 上昇及び出血傾向（挫傷、鼻出血、消化管出血、血尿、下血等）の報告がある。	本剤はこれらの薬剤の肝臓における主たる代謝酵素である CYP2C9 を阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
フェニトイン イブプロフェン フルピプロフェン	これらの薬剤の血中濃度上昇の報告がある ⁹⁾⁻¹²⁾ 。	本剤はこれらの薬剤の肝臓における主たる代謝酵素である CYP2C9 を阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
セレコキシブ	セレコキシブの血中濃度が上昇することがある。本剤を使用中の患者にはセレコキシブの投与を低用量から開始すること。	本剤はこれらの薬剤の肝臓における主たる代謝酵素である CYP2C9 を阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
ロサルタン	ロサルタンの血中濃度上昇、及び活性代謝物であるカルボン酸体の血中濃度減少の報告がある ¹³⁾ 。	本剤はロサルタンの肝臓における主たる代謝酵素である CYP2C9 を阻害するので、併用により活性代謝物であるカルボン酸体の血中濃度が減少することがある。
HMG-CoA 還元酵素阻害薬 フルバスタチン	これらの薬剤の血中濃度が上昇することがある ¹⁴⁾⁻¹⁶⁾ 。	本剤はフルバスタチンの肝臓における主たる代謝酵素である CYP2C9 を阻害するので、併用によりフルバスタチンの血中濃度が上昇することがある。
アトルバスタチン シンバスタチン等	これらの薬剤の血中濃度が上昇することがある ¹⁴⁾⁻¹⁶⁾ 。	本剤はこれらの薬剤の肝臓における主たる代謝酵素である CYP3A4 を阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
カルバマゼピン	カルバマゼピンの血中濃度が上昇し、悪心・嘔吐、めまい、複視等が発現したとの報告がある ^{17)、18)} 。	本剤はこれらの薬剤の肝臓における主たる代謝酵素である CYP3A4 を阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ミダゾラム エプレレノン メサドン	これらの薬剤の血中濃度上昇の報告がある ^{19),20)} 。	本剤はこれらの薬剤の肝臓における主たる代謝酵素であるCYP3A4を阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
カルシウム拮抗薬 ニフェジピン等 ピンカアルカロイド系 抗悪性腫瘍薬 ビンクリスチン ビンブラスチン エリスロマイシン	これらの薬剤の血中濃度上昇のおそれがある ²¹⁾ 。	本剤はこれらの薬剤の肝臓における主たる代謝酵素であるCYP3A4を阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
タクロリムス ²²⁾ 、シクロスポリン ²³⁾	これらの薬剤の血中濃度上昇の報告がある。また、併用により腎障害の報告がある。	本剤はこれらの薬剤の肝臓における主たる代謝酵素であるCYP3A4を阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
リファブチン	リファブチンのAUC上昇の報告があり、リファブチンの作用が増強するおそれがある ²⁴⁾ 。	本剤はこれらの薬剤の肝臓における主たる代謝酵素であるCYP3A4を阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
リトナビル ニルマトレルビル・リトナビル	リトナビルのAUC上昇の報告がある。ニルマトレルビル・リトナビルの血中濃度上昇のおそれがある。	本剤はこれらの薬剤の肝臓における主たる代謝酵素であるCYP3A4を阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
オキシコドン	オキシコドンのAUC上昇の報告がある。	本剤はこれらの薬剤の肝臓における主たる代謝酵素であるCYP3A4を阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
トルバプタン	トルバプタンの血中濃度上昇の報告があり、トルバプタンの作用が増強するおそれがある。やむを得ず併用する際は、トルバプタンを減量あるいは低用量から開始すること。	本剤はこれらの薬剤の肝臓における主たる代謝酵素であるCYP3A4を阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
** リメゲパント	リメゲパントのAUC上昇の報告があり、リメゲパントの副作用が増強されるおそれがある。	本剤はこれらの薬剤の肝臓における主たる代謝酵素であるCYP3A4を阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
イブルチニブ	これらの薬剤の副作用が増強されるおそれがある。やむを得ず併用する際は、これらの薬剤の減量を考慮するとともに、患者の状態を慎重に観察すること。	本剤はこれらの薬剤の主たる代謝酵素であるCYP3Aを阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
ラロトレクチニブ	これらの薬剤の副作用が増強されるおそれがある。やむを得ず併用する際は、これらの薬剤の減量を考慮するとともに、患者の状態を慎重に観察すること。	本剤はこれらの薬剤の主たる代謝酵素であるCYP3Aを阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
レンボレキサント	レンボレキサントの血中濃度上昇の報告があり、傾眠等の副作用が増強されるおそれがある。本剤とレンボレキサントの併用に当たっては、患者の状態を慎重に観察した上で、レンボレキサント投与の可否を判断すること。なお、併用する際はレンボレキサントを1日1回2.5mgとすること。	本剤はこれらの薬剤の主たる代謝酵素であるCYP3Aを阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
パレメトスタット	パレメトスタットの副作用が増強されるおそれがある。患者の状態を慎重に観察すること。	本剤はこれらの薬剤の主たる代謝酵素であるCYP3Aを阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
フェンタニル	フェンタニルの血中濃度上昇のおそれがある ²⁵⁾ 。	本剤はこれらの薬剤の肝臓における主たる代謝酵素であるCYP3A4を阻害するので、併用によりこれらの薬剤の代謝が遅れることがある。
リパーロキサパン	リパーロキサパンの血中濃度が上昇したとの報告がある。	本剤はこれらの薬剤の肝臓における主たる代謝酵素であるCYP3A4を阻害するので、併用によりこれらの薬剤の代謝が遅れることがある。
テオフィリン	テオフィリンの血中濃度上昇の報告がある。	本剤はこれらの薬剤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、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
経口避妊薬 エチニルエストラジオール エチニルエストラジオール レボノルゲストレル レボノルゲストレル等	エチニルエストラジオール ²⁶⁾ 、レボノルゲストレルの血中濃度上昇の報告がある。	本剤はこれらの薬剤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、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
スルホニル尿素系血糖降下薬 クロルプロパミド グリベンクラミド等	スルホニル尿素系血糖降下薬の血中濃度上昇の報告がある ²⁷⁾ 。また、併用により低血糖の報告がある。	本剤はこれらの薬剤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、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
ナテグリニド	ナテグリニドのAUC上昇及び血中濃度半減期の延長の報告がある ²⁸⁾ 。	本剤はこれらの薬剤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、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
トレチノイン	中枢神経系の副作用が発現するおそれがある ²⁹⁾ 。	本剤はこれらの薬剤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、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
ジアゼパム	ジアゼパムのAUC上昇及び血中濃度半減期の延長の報告がある ³⁰⁾ 。	本剤はこれらの薬剤の肝臓における主たる代謝酵素であるCYP3A4及び2C19を阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
トファシチニブ	トファシチニブのAUCが79%、C _{max} が27%増加したとの報告がある。	本剤はこれらの薬剤の肝臓における主たる代謝酵素であるCYP3A4及び2C19を阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
シクロホスファミド	ビリルビンの上昇、クレアチニンの上昇の報告がある ³¹⁾ 。	本剤はシクロホスファミドの肝臓における主たる代謝酵素であるCYP3A4及び2C9を阻害するので、併用によりシクロホスファミドの血中濃度が上昇することがある。
** エトラシモド	エトラシモドのAUCが84%増加したとの報告がある。	本剤はエトラシモドの主たる代謝酵素であるCYP3A4及び2C9を阻害するので、併用によりエトラシモドの血中濃度が上昇することがある。
アプロシチニブ	アプロシチニブの作用が増強するおそれがある。可能な限り本剤を他の薬類に変更する、又は本剤を休薬する等を考慮すること。	本剤はアプロシチニブの代謝酵素であるCYP2C19を阻害するので、併用によりアプロシチニブの血中濃度が上昇することがある。
アミトリプチリン ノルトリプチリン	これらの薬剤の作用が増強するおそれがある ^{32)~35)} 。	本剤はこれらの薬剤の代謝を阻害するので、これらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
ジドブジン	ジドブジンの血中濃度上昇の報告がある ³⁶⁾ 。	本剤はこれらの薬剤の代謝を阻害するので、これらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
リファンピシン	本剤の血中濃度の低下及び血中濃度半減期の減少の報告がある ³⁷⁾ 。	リファンピシンは代謝酵素であるチトクロームP450を誘導する。その結果、本剤の肝代謝が増加すると考えられる。
三酸化二ヒ素	QT延長、心室頻拍(torsade de pointesを含む)を起こすおそれがある。	本剤及び三酸化二ヒ素は、いずれもQT延長、心室頻拍(torsade de pointesを含む)を起こすことがある。

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（頻度不明）、アナフィラキシー（頻度不明）
ショック、アナフィラキシー（血管性浮腫、顔面浮腫、そう痒等）を起こすことがある。[8.3、9.1.1 参照]
- 11.1.2 中毒性表皮壊死融解症（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）
- 11.1.3 薬剤性過敏症候群（頻度不明）
初期症状として発疹、発熱がみられ、更に肝機能障害、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ので、観察を十分に行い、このような症状があらわれた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。なお、ヒトヘルペスウイルス6（HHV-6）等のウイルスの再活性化を伴うことが多く、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³⁸⁾。
- 11.1.4 血液障害（頻度不明）
無顆粒球症、汎血球減少症、血小板減少、白血球減少、貧血等の重篤な血液障害があらわれることがある。[8.2 参照]
- 11.1.5 急性腎障害（頻度不明）
急性腎障害等の重篤な腎障害が報告されている。[8.2 参照]

11.1.6 肝障害（頻度不明）

黄疸、肝炎、胆汁うっ滞性肝炎、肝壊死、肝不全等の肝障害が報告されており、これらの症例のうち死亡に至った例も報告されている。これらの発症と1日投与量、治療期間、患者の性別・年齢との関連性は明らかではない。本剤による肝障害は通常、投与中止により回復している。[8.2、9.3 参照]

11.1.7 意識障害（頻度不明）

錯乱、見当識障害等の意識障害があらわれることがある。

11.1.8 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。

11.1.9 高カリウム血症（頻度不明）

異常が認められた場合には投与を中止し、電解質補正等の適切な処置を行うこと。[8.2 参照]

11.1.10 心室頻拍（頻度不明）、QT延長（頻度不明）、不整脈（頻度不明）

心室頻拍（torsade de pointesを含む）、QT延長、心室細動、房室ブロック、徐脈等があらわれることがある。[8.2、9.1.2 参照]

11.1.11 間質性肺炎（頻度不明）

発熱、咳嗽、呼吸困難、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。

11.1.12 偽膜性大腸炎（頻度不明）

偽膜性大腸炎等の重篤な大腸炎（初期症状：発熱、腹痛、頻回の下痢）があらわれることがある。

11.2 その他の副作用

	1%以上	0.1~1%未満	頻度不明
肝臓	AST、ALTの上昇	Al-P、LDH、ビリルビンの上昇	黄疸
皮膚		発疹	剥脱性皮膚炎
消化器		悪心、しゃっくり、食欲不振、下痢、腹部不快感、腹痛	口渇、嘔吐、消化不良、鼓腸放屁
精神・神経系		頭痛、手指のこわばり	めまい、傾眠、振戦
腎臓		BUN、クレアチニンの上昇、乏尿	
代謝異常		低カリウム血症	高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、高血糖
血液		好酸球増多、好中球減少	
その他		浮腫、発熱、倦怠感	熱感、脱毛、味覚倒錯、副腎機能不全

注）使用成績調査を含む³⁹⁾

13. 過量投与

13.1 症状

13.1.1 外国の癌患者での過量投与（フルコナゾール 1200~2000mg/日、経口投与）の症例報告では、フルコナゾール 1600mg/日投与例において、肝機能検査値上昇がみられた。また、2000mg/日投与例において、中枢神経系障害（錯乱、嗜眠、見当識障害、不眠、悪夢、幻覚）、多形性紅斑、悪心・嘔吐、肝機能検査値上昇等がみられたとの報告がある⁴⁰⁾。

13.1.2 フルコナゾール 8200mg 経口摂取後、幻覚、妄想行動の症状があらわれ、48時間の経過観察が行われた結果、症状は回復したとの報告がある。（自殺企図例）

13.2 処置

3時間の血液透析により、約50%が血清より除去される。フルコナゾールは、大部分が腎から排泄される。

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

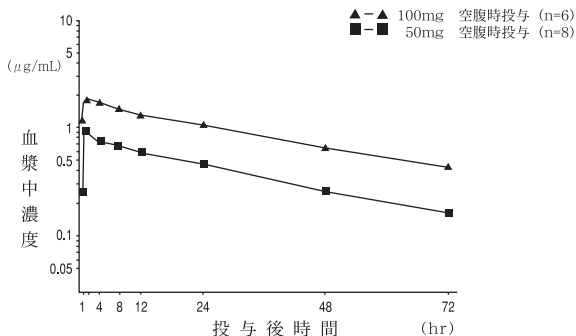
へ刺入し、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することがある。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 健康成人

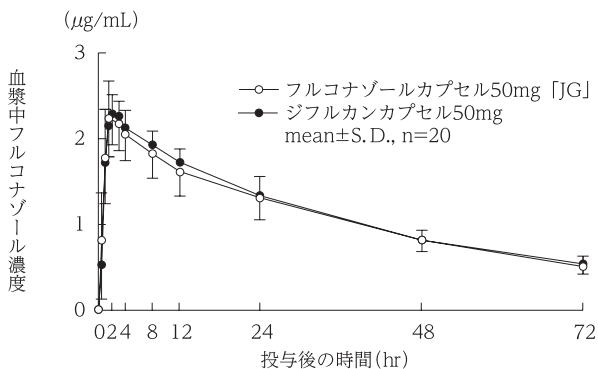
健康成人にフルコナゾール 50mg 又は 100mg を単回経口投与した場合の平均血漿中濃度の推移は図に示したとおりで、用量に比例した血漿中濃度が得られ、最高血漿中濃度 (C_{max}) はそれぞれ 0.92 及び 1.88 $\mu\text{g}/\text{mL}$ であった。最高血漿中濃度到達時間 (T_{max}) は、空腹時投与で 1.4~1.7 時間であり、血漿中濃度半減期はいずれの用量でも約 30 時間であった。フルコナゾールは消化管からの吸収に優れ、AUC は静脈内投与の場合と近似していた。また、成人患者 2 例にフルコナゾール 400mg を 1 日 1 回 31 日間経口投与したときの血清中濃度は投与 5 日目まで経日的に上昇し、初回投与時の約 3 倍に達したが、以降は定常状態となることが認められている^{41),42)}。



16.1.2 生物学的同等性試験

〈フルコナゾールカプセル 50mg [JG]〉

フルコナゾールカプセル 50mg [JG] とジフルカンカプセル 50mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ 2 カプセル (フルコナゾールとして 100mg) 健康成人男性に絶食単回経口投与して血漿中フルコナゾール濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ (AUC、 C_{max}) 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⁴³⁾。



薬物動態パラメータ

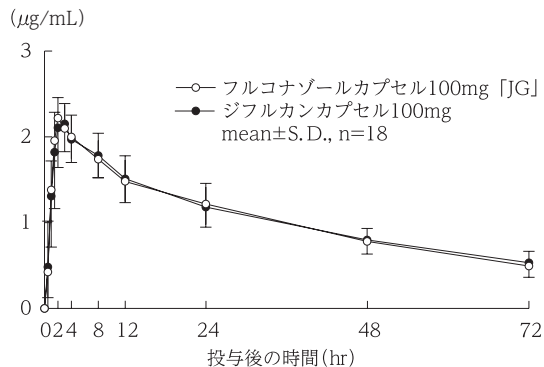
	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₇₂ ($\mu\text{g} \cdot \text{hr}/\text{mL}$)	C_{max} ($\mu\text{g}/\text{mL}$)	T_{max} (hr)	$T_{1/2}$ (hr)
フルコナゾールカプセル 50mg [JG]	80.94 ± 11.60	2.40 ± 0.31	2.1 ± 0.6	35.7 ± 5.4
ジフルカンカプセル 50mg	82.95 ± 8.80	2.34 ± 0.20	2.1 ± 0.5	35.2 ± 5.1

(Mean ± S.D., n=20)

血漿中濃度並びに AUC、 C_{max} 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。

〈フルコナゾールカプセル 100mg [JG]〉

フルコナゾールカプセル 100mg [JG] とジフルカンカプセル 100mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 カプセル (フルコナゾールとして 100mg) 健康成人男性に絶食単回経口投与して血漿中フルコナゾール濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ (AUC、 C_{max}) 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⁴⁴⁾。



薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₇₂ ($\mu\text{g} \cdot \text{hr}/\text{mL}$)	C_{max} ($\mu\text{g}/\text{mL}$)	T_{max} (hr)	$T_{1/2}$ (hr)
フルコナゾールカプセル 100mg [JG]	76.04 ± 11.55	2.23 ± 0.26	2.1 ± 0.4	38.1 ± 12.3
ジフルカンカプセル 100mg	76.52 ± 11.88	2.26 ± 0.24	2.1 ± 0.5	40.6 ± 7.6

(Mean ± S.D., n=18)

血漿中濃度並びに AUC、 C_{max} 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。

16.3 分布

16.3.1 組織内移行

フルコナゾールの経口投与により患者の喀痰中、肺組織中、髄液中及び腔分泌物中への良好な移行が認められた。髄液中のフルコナゾール濃度は血清中濃度の 60~80% であった⁴⁵⁾⁻⁴⁸⁾。

16.3.2 蛋白結合率

フルコナゾールのヒト血漿蛋白に対する結合率は、類似化合物に比較して低く、約 10% であった⁶⁾。

16.4 代謝

フルコナゾール 100mg をヒトに経口投与した場合、尿中代謝物として 1、2、4-トリアゾールがわずかに認められた。投与量の約 77% がフルコナゾール未変化体として尿中に排泄された⁶⁾。[9.8 参照]

16.5 排泄

健康成人にフルコナゾール 50、100mg を単回経口投与したときの尿中フルコナゾール最高濃度は、それぞれ 12.4、38.7 $\mu\text{g}/\text{mL}$ (投与後 8 時間以内) に達した。また、投与 5 日目までの未変化体の尿中排泄率はいずれの用量においても約 70% であった⁴¹⁾。[9.8 参照]

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈カンジダ属及びクリプトコッカス属による感染症 (真菌血症、呼吸器真菌症、消化管真菌症、尿路真菌症、真菌髄膜炎)〉

17.1.1 国内臨床試験

開発時の臨床試験ではフルコナゾールを各種深在性真菌症に経口投与し、優れた臨床効果が得られた。

疾患別臨床効果

菌種	疾患名	有効例/症例
カンジダ属	カンジダ血症	4/4
	カンジダ肺・気管支炎	2/2
	カンジダ尿症	7/7
	カンジダ食道・消化管炎	12/12
	その他	1/1
	合計	26/26 (100.0%)
クリプトコッカス属	クリプトコッカス髄膜炎	2/3
	肺クリプトコッカス症	6/9
	合計	8/12 (66.7%)

(有効例=著効+有効)

開発時の深在性真菌症に対する臨床試験における真菌学的効果は、*Candida* 属では、*C. albicans* 18 株、*C. tropicalis* 4 株は全例消失し、*Candida* 属全体の消失率は 95.7% (22/23) であった。*Cryptococcus neoformans* 5 株は全て消失した^{47),49)-51)}。

〈造血幹細胞移植患者における深在性真菌症の予防〉

17.1.2 外国臨床試験

骨髄移植患者 357 例を対象に比較臨床試験において、フルコナゾール (カプセル又は静注液) として 400mg を 1 日 1 回経口又は静脈内投与した群では予防不成功⁵²⁾ は 58.7% (105/179 例)、プラセボ投与群では予防不成功は 69.5% (123/177 例) であった⁵²⁾。

注) 予防不成功: 全身性感染確定 (proven) 及び全身性感染疑い (suspected) を予防投与の不成功とした。

〈カンジダ属に起因する腔炎及び外陰腔炎〉

17.1.3 国内第Ⅲ相試験

カンジダ属に起因する腔炎及び外陰腔炎患者を対象にフルコナゾール 150mg を単回経口投与した国内臨床試験において、第 28 日の総合評価における有効率は 74.7% (74/99 例) であった。

真菌学的効果については、ベースラインの真菌培養で同定された *Candida* 属 104 株のうち、第 28 日に消失したのは *C. albicans* で 84/100 株、*C. glabrata* で 1/1 株、*C. parapsilosis* で 2/2 株、*Candida spp* で 0/1 株であり、*Candida* 属に対する消失率は 85.9% (85/99 例) であった。

臨床効果、真菌学的効果及び総合評価

	臨床効果	真菌学的効果	総合評価
	治癒率 (%)	消失率 (%)	有効率 (%)
第 28 日	81.6	85.9	74.7

臨床効果 (治癒率): 治癒の例数/治癒と改善と無効の合計例数×100

消失率: 消失の例数/消失と存続の合計例数×100

有効率: 有効 (臨床効果「治癒」かつ真菌学的効果「消失」) の例数/有効と無効の合計例数×100

副作用又は臨床検査値異常が 7.6% (12/157 例) に認められた。主なものは、下痢 1.9% (3/157 例)、悪心 1.9% (3/157 例) であった⁴⁸⁾。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

フルコナゾールは真菌細胞の 14- α -ラノステロールの脱メチル化に関与するチトクローム P450 を阻害し、膜成分のエルゴステロール生合成を抑制することにより抗真菌作用を示す。また、真菌の酵母型発育相及び菌糸型発育相のいずれに対しても発育抑制を示す。フル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^{53),54)}。

18.2 抗真菌作用

18.2.1 フルコナゾールは、カンジダ属の *Candida albicans*、*C. parapsilosis*、*C. tropicalis* 等、及びクリプトコッカス属の *Cryptococcus neoformans* と *Cr. gattii* に対し *in vitro* 抗真菌活性を示す⁵⁵⁾。なお、*C. glabrata* と *C. guilliermondii* はフルコナゾールに対する感受性が低い傾向にあり、また *C. krusei* はフルコナゾールに対して耐性を示す。*C. auris* はフルコナゾールに対して耐性を示すとの報告がある^{56),57)}。

カンジダ属及びクリプトコッカス属に対する最小発育阻止濃度 (MIC) は下表のとおりであった^{54),58)}。

臨床分離株に対する抗真菌活性

菌種 (株数)	MIC ($\mu\text{g}/\text{mL}$)		
	範囲	50%	90%
<i>Candida albicans</i> (333)	$\leq 0.031 \sim 16$	0.25	1
<i>Candida glabrata</i> (107)	0.25 ~ >64	16	32
<i>Candida tropicalis</i> (46)	0.5 ~ >64	4	8
<i>Candida parapsilosis</i> (27)	0.25 ~ 4	1	2
<i>Candida krusei</i> (14)	32 ~ >64	64	>64
<i>Cryptococcus neoformans</i> (3)	4	-	-

MIC 測定は、0.165M MOPS 及び 10N NaOH にて pH7.0 に調整した RPMI1640 培地を用いた微量液体希釈法による。

18.2.2 カンジダ属及びクリプトコッカス属の病原真菌を用いたマウス感染防御実験において、フルコナゾールは従来のイミダゾール系抗真菌剤よりも強い効果を示した^{59),60)}。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名: フルコナゾール (Fluconazole)

化学名: 2-(2,4-Difluorophenyl)-1,3-bis(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)propan-2-ol

分子式: $\text{C}_{13}\text{H}_{12}\text{F}_2\text{N}_6\text{O}$

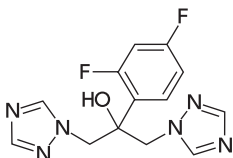
分子量: 306.27

性状: 白色～微黄白色の結晶性の粉末である。

エタノール (99.5) にやや溶けやすく、水に溶けにくい。

希塩酸に溶ける。

構造式:



融点: 137~141°C

22. 包装

〈フルコナゾールカプセル 50mg JGJ〉

20 カプセル [10 カプセル (PTP) × 2]

〈フルコナゾールカプセル 100mg JGJ〉

50 カプセル [10 カプセル (PTP) × 5]

23. 主要文献

- Berl, T. et al. : J. Am. Soc. Nephrol. 1995 ; 6 (2) : 242-247
- Pursley, T.J. et al. : Clin. Infect. Dis. 1996 ; 22 (2) : 336-340
- Aleck, K.A. et al. : Am. J. Med. Genet. 1997 ; 72 (3) : 253-256
- Molgaard-Nielsen, D. et al. : N. Engl. J. Med. 2013 ; 369 (9) : 830-839
- Force, R.W. : Pediatr. Infect. Dis. J. 1995 ; 14 (3) : 235-236

- 第十八改正 日本薬局方解説書 廣川書店 2021 ; C4852-C4856
- 林昌洋 他 : 皮膚科の臨床 1996 ; 38 (8 Suppl. 36) : 1171-1183
- Crussell-Porter, L.L. et al. : Arch. Intern. Med. 1993 ; 153 (1) : 102-104
- Howitt, K.M. et al. : Med. J. Aust. 1989 ; 151 (10) : 603-604
- Hynninen, V.V. et al. : Antimicrob. Agents Chemother. 2006 ; 50 (6) : 1967-1972
- Greenblatt, D.J. et al. : Clin. Pharmacol. Ther. 2006 ; 79 (1) : 125-133
- Zgheib, N.K. et al. : Br. J. Clin. Pharmacol. 2007 ; 63 (4) : 477-487
- Kaukonen, K.M. et al. : Eur. J. Clin. Pharmacol. 1998 ; 53 (6) : 445-449
- Kantola, T. et al. : Eur. J. Clin. Pharmacol. 2000 ; 56 (3) : 225-229
- Kahri, J. et al. : Eur. J. Clin. Pharmacol. 2005 ; 60 (12) : 905-907
- Shaukat, A. et al. : Ann. Pharmacother. 2003 ; 37 (7-8) : 1032-1035
- Finch, C.K. et al. : South Med. J. 2002 ; 95 (9) : 1099-1100
- Ulivelli, M. et al. : J. Neurol. 2004 ; 251 (5) : 622-623
- Ahonen, J. et al. : Acta Anaesthesiol. Scand. 1999 ; 43 (5) : 509-514
- Cook, C.S. et al. : Xenobiotica. 2004 ; 34 (3) : 215-228
- Kremens, B. et al. : Br. J. Clin. Pharmacol. 1999 ; 47 (6) : 707-708
- Manez, R. et al. : Transplantation. 1994 ; 57 (10) : 1521-1523
- Lopez-Gil, J.A. : Ann. Pharmacother. 1993 ; 27 (4) : 427-430
- Trapnell, C.B. et al. : Ann. Intern. Med. 1996 ; 124 (6) : 573-576
- Saari, T.I. et al. : Eur. J. Clin. Pharmacol. 2008 ; 64 (1) : 25-30
- Sinofsky, F.E. et al. : Am. J. Obstet. Gynecol. 1998 ; 178 (2) : 300-304
- Fourmier, J.P. et al. : Therapie. 1992 ; 47 (5) : 446-447
- Niemi, M. et al. : Clin. Pharmacol. Ther. 2003 ; 74 (1) : 25-31
- Vanier, K.L. et al. : J. Pediatr. Hematol. Oncol. 2003 ; 25 (5) : 403-404
- Saari, T.I. et al. : Eur. J. Clin. Pharmacol. 2007 ; 63 (10) : 941-949
- Marr, K.A. et al. : Blood. 2004 ; 103 (4) : 1557-1559
- Duggal, H.S. : Gen. Hosp. Psychiatry. 2003 ; 25 (4) : 297-298
- Robinson, R.F. et al. : Ann. Pharmacother. 2000 ; 34 (12) : 1406-1409
- Newberry, D.L. et al. : Clin. Infect. Dis. 1997 ; 24 (2) : 270-271
- Gannon, R.H. et al. : Ann. Pharmacother. 1992 ; 26 (11) : 1456-1457
- Sahai, J. et al. : J. Infect. Dis. 1994 ; 169 (5) : 1103-1107
- Coker, R.J. et al. : BMJ. 1990 ; 301 (6755) : 818
- 厚生労働省: 重篤副作用疾患別対応マニュアル (薬剤性過敏症候群)
- 厚生省医薬安全局: 医薬品研究 1998 ; 29 (12) 924 : 931-933
- Anaissie, E.J. et al. : J. Infect. Dis. 1995 ; 172 (2) : 599-602
- 柴孝也 他 : Jpn. J. Antibiot. 1989 ; 42 (1) : 17-30
- 中島道郎 : Jpn. J. Antibiot. 1989 ; 42 (1) : 127-137
- 社内資料: 生物学的同等性試験 (カプセル 50mg)
- 社内資料: 生物学的同等性試験 (カプセル 100mg)
- 岡慎一 他 : Jpn. J. Antibiot. 1989 ; 42 (1) : 31-39
- 松島敏春 他 : Jpn. J. Antibiot. 1989 ; 42 (1) : 153-163
- 池本秀雄 他 : Jpn. J. Antibiot. 1989 ; 42 (1) : 63-116
- 外陰腔カンジダ症患者を対象にフルコナゾールカプセル 150mg を単回経口投与した国内臨床試験 (ジフルカンカプセル: 2015 年 5 月 26 日承認、審査報告書)
- 李永浩 他 : Jpn. J. Antibiot. 1989 ; 42 (1) : 138-143
- 荒井祥二郎 他 : Jpn. J. Antibiot. 1989 ; 42 (1) : 165-170
- 仁藤博 : Jpn. J. Antibiot. 1989 ; 42 (1) : 171-178
- 医療上の必要性の高い未承認薬・適応外薬検討会議 公知申請への該当性に係る報告書: フルコナゾール (真菌感染症予防)
- 森田達也 他 : 真菌と真菌症 1986 ; 27 (3) : 190-197
- 山口英世 他 : Jpn. J. Antibiot. 1989 ; 42 (1) : 1-16
- Espinell-ingroff, A. et al. : Antimicrob. Agents Chemother. 2012 ; 56 (11) : 5898-5906
- Berkow, E.L. et al. : Infect. Drug Resist. 2017 ; 10 : 237-245
- Calvo, B. et al. : J. Infect. 2016 ; 73 (4) : 369-374
- 山口英世 他 : 日本臨床微生物学雑誌 2009 ; 19 (3) : 128-141
- 川崎賢二 他 : Jpn. J. Antibiot. 1991 ; 44 (5) : 552-561
- Troke, P.F. et al. : J. Antimicrob. Chemother. 1987 ; 19 (5) : 663-670

* 24. 文献請求先及び問い合わせ先

日本ジェネリック株式会社 お客様相談室
〒108-0014 東京都港区芝五丁目 33 番 11 号
TEL 0120-893-170 FAX 0120-893-172

26. 製造販売業者等
* 26.1 製造販売元



日本ジェネリック株式会社
東京都港区芝五丁目33番11号