貯 法:室温保存 **有効期間**:3年 オキサゾリジノン系合成抗菌剤 リネゾリド錠

リネソ"リト"錠600mg「サワイ」

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

処方箋医薬品^{注)}

日本標準商品分類番号

876249

承認番号 22900AMX00657000 販売開始 2017年12月

1. 警告

本剤の耐性菌の発現を防ぐため、「5.効能又は効果に関連する注意」、「8.重要な基本的注意」の項を熟読の上、適正使用に努めること。

2. 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

3. 組成・性状

3.1 組成

有効成分 「1錠中〕	リネゾリド 600mg
添加剤	カルナウバロウ、結晶セルロース、酸化チタン、ステアリン酸Mg、デンプングリコール酸Na、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒプロメロース、マクロゴール400

3.2 製剤の性状

外形	SWLZ 600
剤 形	フィルムコーティング錠
性状	白色~微黄白色
直径(mm)	17.4×8.2
厚さ(mm)	6.3
重量(mg)	約720
識別コード	SW LZ

4. 効能又は効果

○〈適応菌種〉

本剤に感性のメチシリン耐性黄色ブドウ球菌(MRSA) 〈適応症〉

敗血症、深在性皮膚感染症、慢性膿皮症、外傷・熱傷及び手 術創等の二次感染、肺炎

○〈適応菌種〉

本剤に感性のバンコマイシン耐性エンテロコッカス・フェシ ウム

〈適応症〉

各種感染症

5. 効能又は効果に関連する注意

5.1 本剤の使用にあたっては、耐性菌の発現等を防ぐため、原則として他の抗菌薬及び本剤に対する感受性(耐性)を確認すること。[18.2.2参照]

6. 用法及び用量

通常、成人及び12歳以上の小児にはリネゾリドとして1日 1200mgを2回に分け、1回600mgを12時間ごとに経口投与する。通常、12歳未満の小児にはリネゾリドとして1回10mg/kgを8 時間ごとに経口投与する。なお、1回投与量として600mgを超えないこと。

7. 用法及び用量に関連する注意

- 7.1 点滴静注、経口投与及び切り替え投与のいずれの投与方法に おいても、28日を超える投与の安全性及び有効性は検討されて いない。したがって、原則として本剤の投与は28日を超えない ことが望ましい。[8.6参照]
- 7.2 本剤はグラム陽性菌に対してのみ抗菌活性を有する。したがってグラム陰性菌等を含む混合感染と診断された場合、又は混合感染が疑われる場合は適切な薬剤を併用して治療を行うこと。

7.3 注射剤から錠剤への切り替え

注射剤からリネゾリドの投与を開始した患者において、経口投与可能であると医師が判断した場合は、同じ用量の錠剤に切り替えることができる。

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、次のことに注意すること。
 - ・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 もとで投与を行うこと。
 - ・投与期間は、感染部位、重症度、患者の症状等を考慮し、適切な時期に、本剤の継続投与が必要か判定し、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。
- **8.2** 骨髄抑制があらわれることがあるので、血液検査を定期的 (週1回を目処)に実施すること。[9.1.1、11.1.1参照]
- 8.3 乳酸アシドーシス等の代謝性アシドーシスがあらわれることがあるので、嘔気、嘔吐の症状が繰り返しあらわれた場合には、直ちに医師の診断を受けるよう患者を十分指導すること。 「11.1.2参照」
- **8.4** 低ナトリウム血症があらわれることがあるので、定期的に血清ナトリウム値の測定を行うこと。[11.1.7参照]
- 8.5 まれに発熱、腹痛、白血球増多、粘液・血液便を伴う激症下痢を主症状とする重篤な大腸炎で、内視鏡検査により偽膜斑等の形成をみる偽膜性大腸炎があらわれることがある。発症後直ちに投与を中止しなければ電解質失調、低蛋白血症等に陥り、特に高齢者及び衰弱患者では予後不良となることがある。したがって本剤を投与する場合には、投与患者に対し、投与中又は投与後2~3週間までに腹痛、頻回な下痢があらわれた場合、直ちに医師に通知するよう注意すること。[11.1.8参照]
- 8.6 本剤を28日を超えて投与した場合、視神経障害があらわれることがあり、更に視力喪失に進行する可能性があるので観察を十分に行うこと。また、視力低下、色覚異常、霧視、視野欠損のような自覚症状があらわれた場合、直ちに医師に連絡するように患者を指導すること。[7.1、11.1.3参照]
- 8.7 抗菌薬の使用は、非感受性菌の過剰増殖を促進する可能性があるので、治療中に重複感染が発現した場合には、適切な処置を行うこと。

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 投与前に貧血、白血球減少症、汎血球減少症、血小板減少 症等の骨髄抑制が確認されている患者、骨髄抑制作用を有する 薬剤との併用が必要な患者、感染症のため長期にわたり他の抗 菌薬を本剤の投与前に投薬されていた、あるいは、本剤と併用 して投薬される患者、14日を超えて本剤を投与される可能性の ある患者

血液検査値に注意すること。貧血、白血球減少症、汎血球減少症、血小板減少症等の骨髄抑制の傾向や悪化が認められた場合には、本剤の投与中止等の適切な処置を行うこと。[8.2、11.1.1参照]

9.1.2 体重40kg未満の患者

貧血の発現頻度が高くなる傾向が認められている。

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 重度の腎機能障害のある患者

血小板減少症の発現頻度が高くなるおそれがある。[11.1.1、 16.1.3参照]

9.2.2 血液透析患者

- (1)血液透析後にリネゾリドを投与することが望ましい。[13.1、16.1.3参照]
- (2)血小板減少症の発現頻度が高くなるおそれがある。[11.1.1参照]

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 中等度又は重度の肝機能障害のある患者

血小板減少症の発現頻度が高くなるおそれがある。[11.1.1参照]

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。

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。動物実験(ラット)で乳汁中に移行することが認められている。

9.7 小児等

投与間隔を12時間ごとにすることを考慮すること。生後7日目までの早産(在胎34週未満)新生児においてクリアランスが低い値を示し、7日目以降にクリアランスは迅速に増加するとの報告がある。[16.1.7参照]

10. 相互作用

10.2 併用注意(併用に注意すること)

10.2 併用注思(肝)	刊に注思すること)	
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
モノアミン酸化酵素	両薬剤が相加的に作用し血圧上	本剤は非選択的、
(MAO)阻害剤	昇等があらわれるおそれがある。	可 逆 的MAO阻 害
セレギリン塩酸塩		作用を有する。
アドレナリン作動薬	血圧上昇、動悸があらわれるこ	本剤は非選択的、
ドパミン塩酸塩	とがあるので、患者の状態を観	可 逆 的MAO阻 害
アドレナリン	察しながら、これらの薬剤の初	作用を有する。
フェニルプロパ	回量を減量するなど用量に注意	
ノールアミン塩酸	すること。	
塩含有医薬品等		
セロトニン作動薬	セロトニン症候群の徴候及び症	本剤は非選択的、
炭酸リチウム	状(錯乱、せん妄、情緒不安、	可 逆 的MAO阻 害
セロトニン・ノル	振戦、潮紅、発汗、超高熱)が	作用を有する。
アドレナリン再	あらわれるおそれがあるので、	
取り込み阻害剤	十分に注意すること。これらの	
(SNRI)	徴候や症状が認められた場合に	
選択的セロトニン	は、本剤と併用薬の両方あるい	
再取り込み阻害剤	はいずれか一方の投与を中止す	
(SSRI)	るなど適切な処置を行うこと。	
トリプタン系薬剤	なお、セロトニン作動薬の急激	
L-トリプトファ	な減量又は投与中止により離脱	
ン含有製剤	症状があらわれることがあるの	
トラマドール塩酸	で注意すること。	
塩		
フェンタニル		
メサドン塩酸塩		
ペチジン塩酸塩		
等		
リファンピシン	リファンピシンとの併用により	機序不明
	本剤のCmax及びAUCがそれぞれ	
	21%及び32%低下した。	
チラミンを多く含有	血圧上昇、動悸があらわれる	本剤は非選択的、
する飲食物	ことがあるので、本剤投与中に	可 逆 的MAO阻 害
チーズ	は、チラミン含有量の高い飲食	作用を有する。
ビール	物の過量摂取(1食あたりチラミ	
赤ワイン等 ^{a)}	ン100mg以上)を避けさせること。	

a:チラミン含有量:チーズ:0~5.3mg/10g、ビール:1.1mg/100mL、赤ワイン:0~2.5mg/100mL

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 骨髄抑制

投与中止によって回復しうる貧血(4.8%)・白血球減少症(1.9%)・汎血球減少症(0.8%)・血小板減少症(11.9%)等の骨髄抑制があらわれることがある。なお、本剤の臨床試験において、14日を超えて本剤を投与した場合に血小板減少症の発現

頻度が高くなる傾向が認められている。[8.2、9.1.1、9.2.1、9.2.2、9.3.1参照]

11.1.2 代謝性アシドーシス(0.2%)

乳酸アシドーシス等の代謝性アシドーシスがあらわれることがある。嘔気、嘔吐の症状が繰り返しあらわれた場合や原因不明のアシドーシスもしくは血中重炭酸塩減少等の症状があらわれた場合には、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。[8.3参照]

11.1.3 視神経症(頻度不明)

[8.6参照]

- **11.1.4** ショック(頻度不明)、アナフィラキシー(頻度不明)
- 11.1.5 間質性肺炎(0.1%)
- 11.1.6 腎不全(0.3%)

クレアチニン上昇、BUN上昇等を伴う腎不全があらわれることがある。

11.1.7 低ナトリウム血症(0.9%)

意識障害、嘔気、嘔吐、食欲不振等を伴う低ナトリウム血症があらわれることがある。[8.4参照]

11.1.8 偽膜性大腸炎(頻度不明)

腹痛、頻回の下痢があらわれた場合には直ちに投与を中止するなど、適切な処置を行うこと。[8.5参照]

11.1.9 肝機能障害(頻度不明)

AST、ALT、LDH、Al-P、 γ-GTP等の上昇を伴う肝機能障害があらわれることがある。

*11.1.10 **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障害の発症に注意すること。

11.2 その他の副作用

11.2 そのfl			0 10/ :	居由プロロ
	1%以上	0.1~1%未満	0.1%未満	頻度不明
血液		好酸球増加症	血小板血症、	好中球減少症、紫斑
			白血球増加症	
代謝・栄養		リパーゼ増加、	CK増 加、 脱	痛風、低カルシウ
		アミラーゼ増	水	ム血症、体重増加
		加、低クロール		
		血症、高血糖、		
		高カリウム血		
		症、低カリウム		
		血症、高尿酸血		
		症		
神経		浮動性めまい	痙攣、意識消	末梢神経障害、一
			失、振戦、落	過性脳虚血発作、
				回転性めまい、感
				覚鈍麻、錯感覚、
			見当識	不眠症、不安、多
				幸症、幻覚
感覚器				霧視、眼の障害、
心見加				視覚異常、瞳孔
				反射障害、耳鳴、
				耳の障害、味覚消
				失、味覚倒錯
循環器			1. 会外期分页	CT延長、頻脈、低
個垛岙				血圧、血管拡張、
			動悸、血栓性	静脈灸
			静脈炎	and the sale of th
呼吸器		呼吸困難		咳嗽、喘鳴、咽頭
			腫、気胸	炎、気管炎、気管
				支炎、胸水、鼻出血
消化器	下痢			腹部膨満、口唇
				炎、口内炎、口腔
		炎・胃腸炎		内潰瘍、口腔内白
			渇、胃食道逆	斑症、舌障害、舌
			流	炎、舌変色、歯の
				変色、食欲亢進、
				膵炎、消化不良、
				便秘、メレナ
肝臓	肝機能	ビリルビン血		LDH增加、肝炎
	検査値	症、AST増加、		
	異常	ALT増加、		
				i .
		γ-GTP増 加、		

	1%以上	0.1~1%未満	0.1%未満	頻度不明
皮膚	発疹		水疱	皮膚炎、斑状丘疹
				状皮疹、剥脱性
				皮膚炎、皮膚単純
				疱疹、湿疹、紅
				斑、蕁麻疹、皮膚
				感染、真菌性皮膚
				炎、皮膚びらん、
				そう痒、皮膚刺
				激、過敏性血管炎
筋・骨格			筋痛	
泌尿器・生			排尿困難、頻	腟痛、腟感染、性
殖器			尿、多尿	器分泌物、不正子
				宮出血、陰茎感染
その他		網状赤血球減少		
		症、血管痛、浮		
		腫、倦怠感、網		ルギー反応、光線
		状赤血球数増加		過敏性反応、無力
			β-HCG増加	症、疲労、悪寒、
				発汗、粘膜乾燥、
				膿瘍、真菌感染、
				注射部/血管カテー
				テル部浮腫、注射
				部/血管カテーテル
				部そう痒感、注射
				部/血管カテーテル
				部疼痛、注射部/血管カテーテル部静
				脈炎/血栓性静脈
				派 炎/ 皿 住 住 餅 脈 炎、注射部/血管カ
				テーテル部反応
				/ / / が砂灰心

13. 過量投与

13.1 処置

本剤の過量投与が疑われた場合は、必要に応じ糸球体ろ過能を維持させる支持療法を行うことが望ましい。血液透析ではリネゾリドの急速な消失が認められた。[9.2.2、16.1.3参照]

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

15.2 非臨床試験に基づく情報

- 15.2.1 イヌにおける1ヵ月間反復経口投与毒性試験(0、20、40及び80mg/kg/日: AUCの比較で、ヒトの経口投与及び静脈内投与における曝露量のそれぞれ0.4倍以上及び0.8倍以上)において、対照群を含み投与群の雄に前立腺、精巣及び精巣上体の低形成が報告されているが、イヌにおける他の反復投与毒性試験では生殖器に変化は認められていない。
- 15.2.2 ラットにおける授(受)胎能・生殖能及び授乳期における生殖試験(0、2.5、15及び50mg/kg/日)において、高用量群(AUCの比較で、ヒトの経口投与及び静脈内投与における曝露量のそれぞれ0.7倍及び1.3倍に相当)に精子運動能の軽度低下が報告されている。幼若ラットにおける反復投与試験(100mg/kg/日、22~35日齢)では、精子運動性の低下及び精子の形態変化が、いずれも可逆的な変化として認められた。このときの曝露量は、3ヵ月齢~11歳の小児患者(外国人)で認められるAUCの5.9倍であった。
- **15.2.3** 幼若雄ラットにおける反復投与試験($7\sim36$ 日齢に50mg/kg/日、 $37\sim55$ 日齢に100mg/kg/日)では、授胎能の軽度低下が認められた。このときの曝露量は、 $3ヵ月齢\sim11$ 歳の小児患者(外国人)で認められるAUCの5.1倍であった。
- 15.2.4 雌ラットの妊娠及び授乳期にリネゾリド50mg/kg/日投与群(AUCの比較で、ヒトの経口投与及び静脈内投与における 曝露量のそれぞれ0.7倍及び1.3倍に相当)において、生後1~4 日における新生児の生存率が低下した。

15.2.5 ラットにおける雄性生殖能回復試験(0、50及び100mg/kg/日、9週間投与)において、高用量群(AUCの比較で、ヒトの経口投与及び静脈内投与における曝露量のそれぞれ2.1倍及び4.0倍に相当)で投与4週目のテストステロン値に減少がみられたが、回復12週目のテストステロン値に変化はみられていないと報告されている。雄性ラットにおける他の生殖能試験では、テストステロン値の減少は認められていない。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 健康成人

リネゾリドを単回又は反復経口投与又は点滴静注した後の平均薬物動態パラメータを、表1に要約する。

リネゾリド600mgの錠剤を12時間ごとに反復経口投与したときのリネゾリドの平均最低血漿中濃度 (C_{min}) は $6.15\mu g/mL$ 、平均最高血漿中濃度 (C_{max}) は $21.2\mu g/mL$ であり、反復経口投与後の血漿中濃度は適応菌種における $MIC_{90}(\le 4\mu g/mL)$ を上回った 1^{1-3} (外国人及び日本人データ)。

表1.リネゾリドの薬物動態パラメータの平均(標準偏差、外国人)

投与量	Cmax	C _{min} a)	Tmax	AUC b)	t1/2	CL
1人丁里	(μg/mL)	(µg/mL)	(h)	(μg·h/mL)	(h)	(mL/min)
600mg静脈内投 与 ^{c)}						
単回投与	12.90 (1.60)	_	0.50 (0.10)	80.20 (33.30)	4.40 (2.40)	138 (39)
1日2回 反復投与	15.10 (2.52)	3.68 (2.36)	0.51 (0.03)	89.70 (31.00)	4.80 (1.70)	123 (40)
600mg経口投与 (錠剤)						
単回投与	12.70 (3.96)	_	1.28 (0.66)	91.40 (39.30)	4.26 (1.65)	127 (48)
1日2回 反復投与	21.20 (5.78)	6.15 (2.94)	1.03 (0.62)	138.00 (42.10)	5.40 (2.06)	80 (29)

- a: Cmin=反復投与時の最低血漿中濃度(投与後12時間値)
- b: 単回投与時のAUC=AUC₀∞(0時間から無限大までのAUC)、反復投与時のAUC=AUC₀-,(0時間から12時間(投与間隔)までのAUC)
- c:625mg投与時の結果より換算し表示した。

なお、日本人健康成人にリネゾリド600mg1日2回反復静脈内投与した後の定常状態における薬物動態パラメータ(平均値 = 標準偏差) については、 C_{max} は19.9±0.7 μ g/mL、AUCは111±10 μ g・h/mL、 $t_{1/2}$ は5.3±0 6hであった。

16.1.2 患者

日本人及び外国人の患者から得られたリネゾリド血漿中濃度を用いて母集団薬物動態解析法により検討したところ、リネゾリドの薬物動態は、体重及び年齢の影響を受け、体重70kg年齢40歳、及び体重40kg年齢80歳のそれぞれの患者にリネゾリド1時間の静脈内持続注入後におけるAUCはそれぞれ241.3及び473.5 μ g・h/mL、 C_{max} はそれぞれ16.5及び30.1 μ g/mL、 $t_{1/2}$ は6.9及び8.2hと推定されるが、この薬物動態の変化により、忍容性の範囲を超えることはないと考えられる 4)。

16.1.3 腎機能障害患者

腎機能障害により、リネゾリドの薬物動態は変化しなかった。しかし、2種の主要代謝物、アミノエトキシ酢酸代謝物(A)及びヒドロキシエチルグリシン代謝物(B)については、腎機能障害の程度が高くなるに従い、AUCの増加がみられた(表2)。腎機能障害により、リネゾリドの血漿中濃度推移は変化せず、腎機能障害患者において、投与量調節の必要はないものと考えられるが、主要代謝物の蓄積性については、臨床的に十分に検討されていない。

血液透析によりリネゾリドと2種の主要代謝物は除去される。血液透析患者において、リネゾリドを投与した3時間後から血液透析を開始したところ、投与量の約30%が血液透析により消失した。血液灌流によるリネゾリドの除去については、データが得られていない。また、腹膜透析時におけるリネゾリドの薬物動態については検討していない^{5)、6)}(外国人データ)。[9.2.1、9.2.2、13.1参照]

表2. 腎機能障害患者及び健康成人にリネブリド600mgを単回経口投与した後の リネブリド、アミノエトキシ酢酸代謝物(A)及びヒドロキシエチルグリシ ン代謝物(B)のAUC及びt1/2の平均値(標準偏差)

4 1 (H4)) 1	クトの初(B)のAUC及びロ2の下お他(保华偏左)							
薬物動態	健康成人	中等度腎機能 障害患者	重度腎機能 障害患者	血液透	析患者			
パラメータ	CLcr>80	30 <clcr<80< td=""><td>10<clcr<30< td=""><td>非透析時</td><td>透析時</td></clcr<30<></td></clcr<80<>	10 <clcr<30< td=""><td>非透析時</td><td>透析時</td></clcr<30<>	非透析時	透析時			
	(mL/min)	(mL/min)	(mL/min)	升返们时	透게时			
		リネ	ゾリド					
AUC₀-∞	110	128	127	141	83			
(μg·h/mL)	(22)	(53)	(66)	(45)	(23)			
t1/2	6.4	6.1	7.1	8.4	7.0			
(h)	(2.2)	(1.7)	(3.7)	(2.7)	(1.8)			
		代記	射物A					
AUC ₀₋₄₈	7.6	11.7	56.5	185	68.8			
(μg·h/mL)	(1.9)	(4.3)	(30.6)	(124)	(23.9)			
t1/2	6.3	6.6	9.0					
(h)	(2.1)	(2.3)	(4.6)	_	_			
	代謝物B							
AUC ₀₋₄₈	30.5	51.1	203	467	239			
(µg·h/mL)	(6.2)	(38.5)	(92)	(102)	(44)			
t1/2	6.6	9.9	11.0					
(h)	(2.7)	(7.4)	(3.9)		_			

-:計算せず

16.1.4 肝機能障害患者

軽度ないし中等度の肝機能障害患者におけるリネゾリドの薬物動態は、健康成人と比較し、変化しなかった。重度肝機能障害患者におけるリネゾリドの薬物動態については検討していない⁷¹(外国人データ)。

16.1.5 高齢者

高齢者(65歳以上)におけるリネゾリドの薬物動態は、それ以外の成人と同様であった⁸⁾(外国人データ)。

16.1.6 性差(健康成人)

女性におけるリネブリドの血漿中濃度は男性よりも高値を示し、分布容積は男性よりも低値を示した。リネブリドを600mg単回経口投与した後の平均クリアランスは、女性のほうが男性よりわずかに低値を示したが、平均の見かけの消失速度定数又は平均半減期に有意な性差は認められなかった。したがって、女性において血漿中濃度が増加しても、忍容性が認められる範囲を超えることはないと考えられる8(外国人データ)。

16.1.7 小児患者

(1)リネゾリド10mg/kgを小児に単回点滴静注した後の平均薬物動態パラメータを、表3に要約する。

リネゾリド10mg/kgを静脈内投与した小児患者のCmaxについては、リネゾリド600mgを投与した成人との類似性が認められたが、小児(生後1週~11歳)の体重(kg)あたりの平均クリアランスは大きく、見かけの消失半減期が短くなることが明らかとなっている90(外国人データ)。[9.7参照]

表3. 小児に単回点滴静注した後の薬物動態パラメータの平均(%CV)

衣3.小光に早回点個時往した後の案物動態パブメーラの下均(%CV)						
年齢区分	Cmax	AUC₀-∞	t1/2	CL		
平断区刀	(µg/mL)	(μg·h/mL)	(h)	(mL/min/kg)		
生後7日未満の早産(在胎齢34週未満)	12.7	108	5.6	2.0		
新生児(n=9)	(30%)	(47%)	(46%)	(52%)		
生後7日未満の(在胎齢34週以上)新生	11.5	55	3.0	3.8		
児(n=10)	(24%)	(47%)	(55%)	(55%)		
7-28∃ (n=10)	12.9	34	1.5	5.1		
7-28 □ (n=10)	(28%)	(21%)	(17%)	(22%)		
90 H 9 2 H #A (19)	11.0	33	1.8	5.4		
29日-2ヵ月齢(n=12)	(27%)	(26%)	(28%)	(32%)		
2 , 日本 11年 (50)	15.1	58	2.9	3.8		
3ヵ月齢−11歳(n=59)	(30%)	(54%)	(53%)	(53%)		
19 175 (20)	16.7	95	4.1	2.1		
12-17歳 (n=36) a)	(24%)	(44%)	(46%)	(53%)		

a:10mg/kg、最大600mg

(2)脳室腹腔短絡術を施行した小児患者にリネゾリド単回及び反復投与後の薬物動態学的知見から、脳脊髄液中リネゾリド濃度はバラツキが大きく、有効濃度に確実に到達しない又は維持しないことが示されている。脳室腹腔短絡術を施行した小児患者(8例,0.2~11歳)にリネゾリド10mg/kgを8時間ごとに反復点滴静注したとき、定常状態時における脳室液中リネゾリド濃度の C_{\max} 及び C_{\min} (平均値及び範囲)はそれぞれ5.84 μ g/mL(1.82~9.34 μ g/mL)及び1.94 μ g/mL(0.34~4.62 μ g/mL)であった¹⁰(外国人データ)。

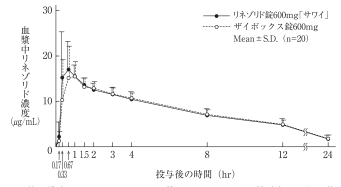
16.1.8 生物学的同等性試験

リネゾリド錠600mg「サワイ」とザイボックス錠600mgを健康成人男子にそれぞれ1錠(リネゾリドとして600mg) 空腹時単回経口投与(クロスオーバー法)し、血漿中リネゾリド濃度を測定した。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 11)。

表4. 各製剤1錠投与時の薬物動態パラメータ

	Cmax (µg/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)	AUC _{0-24hr} (µg·hr/mL)				
リネゾリド錠600mg 「サワイ」	22.19±5.29	0.6±0.3	7.7±1.9	146.34 ± 28.63				
ザイボックス錠600mg	19.73 ± 3.73	0.8 ± 0.5	8.0 ± 1.9	147.81 ± 21.51				

(Mean ± S. D.)



血漿中濃度ならびに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(健康成人)

リネゾリドは、経口投与後に速やかに吸収された。最高血漿中濃度には投与後1~2時間で到達し、生物学的利用率は約100%であった。リネゾリドを高脂肪食摂取直後に投与したとき、Tmaxは投与後1.5時間から2.2時間に遅れ、Cmaxは約18%減少したが、AUC値は空腹時投与と同様の値を示した¹²(外国人データ)。

16.3 分布(健康成人)

リネゾリドは、ヒトにおいて生体中広範囲に速やかに分布した。リネゾリドの血漿蛋白結合率は約31%で、 $0.1\sim100\mu g/m$ Lの広範囲において一定値を示した。定常状態時の分布容積は、健康成人において平均 $40\sim50$ Lであった。

健康成人において、リネゾリドの唾液中濃度と血漿中濃度は同程度であり、汗中濃度と血漿中濃度の比率は0.55:1であった^{2)、13)-15)}(外国人データ)。

16.4 代謝

リネゾリドは、生体中にて主にモルホリン環の酸化によりモルホリン環が開環し2種の抗菌活性を示さない代謝物、アミノエトキシ酢酸代謝物(A)及びヒドロキシエチルグリシン代謝物(B)が生成する。代謝物Bは、*in vitro*試験の結果より、非酵素的酸化反応により生成するものと考えられる¹⁶)。

16.5 排泄(健康成人)

腎外クリアランスは、リネゾリドの全身クリアランスの約65%を占めた。定常状態では、投与量の約30%がリネゾリドとして、40%が代謝物Bとして、10%が代謝物Aとして尿中に排泄された。糞中にはリネゾリドとしてはほとんど排泄されず、投与量の約6%が代謝物Bとして、約2%が代謝物Aとして排泄された。

リネゾリドの用量増加に伴って、クリアランスにわずかな減少が認められた。また、投与量が増加するに伴い、リネゾリドの腎クリアランス及び腎外クリアランスはわずかに低下したが、見かけの消失半減期に変化はみられなかった^{17)、18)}(外国人データ)。

16.7 薬物相互作用

16.7.1 チトクロームP450により代謝される薬物

リネゾリドはヒトチトクロームP450(CYP)により代謝されないと考えられ、ヒトCYP1A2、2C9、2C19、2D6、2E1、3A4の活性を阻害しなかった。リネゾリドの併用投与は、主にCYP2C9によって代謝される (S)-ワルファリンの薬物動態をほとんど変化させなかった。

リネゾリドは、動物実験(ラット)においてCYPを誘導しなかった $^{19)-21)}$ 。

16.7.2 抗生物質(健康成人)

- (1)アズトレオナム:リネゾリド又はアズトレオナムの薬物動態は、併用 投与により変化しなかった²²⁾(外国人データ)。
- (2) ゲンタマイシン: リネブリド又はゲンタマイシンの薬物動態は、併用 投与により変化しなかった²³⁾ (外国人データ)。

17. 臨床成績

17. 臨床成績 17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈バンコマイシン耐性腸球菌(VRE)感染症〉

17.1.1 海外第Ⅲ相試験

VRE感染症あるいはVRE感染症が疑われる成人患者を対象として、注射剤、錠剤あるいは注射剤から錠剤への切り替え投与によって、高用量(600mg1日2回 $^{(\pm)}$)を比較する無作為化多施設二重盲検試験(投与期間7~28日)を行った 24)。

この試験(注射剤、錠剤あるいは注射剤から錠剤への切り替えを用いた試験)における有効率は以下のとおりである。

疾患名	リネゾリド 600mg1日2回 n/N(%)	対照薬 ^{b)} 1日2回 n/N(%)
VRE感染症 ^{a)}	39/58(67)	24/46(52)

a: Enterococcus faecium、Enterococcus faecalis等(適応はEnterococcus faeciumのみ)。病原菌ごとの有効率は、600mg投与群におけるE. faeciumによる感染症患者:38/57(66.7%)、E. faecalisによる感染症患者:3/4(75%)、200mg投与群におけるE. faeciumによる感染症患者:24/45(53.3%)、E. faecalisによる感染症患者:0/2(0.0%)であった(一部、両病原菌による感染症患者を含む)。

b:対照薬はリネゾリド200mg

このうち、菌血症を伴うVRE感染症に対する有効率は、600mg1日2回投与で59%(10/17)、200mg1日2回投与で29%(4/14)であった。

高用量(600mg1日2回)投与群における安全性評価対象例79例中、副作用の発現症例は20例(25.3%)であった。その主なものは、血小板減少3例(3.8%)、便失禁2例(2.5%)、嘔吐2例(2.5%)及び発疹2例(2.5%)等であった 25 。

注)本剤の承認用量は、1回600mgを12時間ごとに投与(ただし、12歳未満の小児には1回10mg/kgを8時間ごとに投与)

〈メチシリン耐性黄色ブドウ球菌(MRSA)感染症〉

17.1.2 国内第Ⅲ相試験

MRSA感染症あるいはMRSA感染症が疑われる成人患者を対象として、注射剤から錠剤への切り替え投与を可能とした臨床試験(投与期間7~28日)を行った。

投与終了時の有効率は以下のとおりである。

ric 电 47	n/N(有効率)
深在性皮膚感染症 曼性膿皮症	投与終了時
敗血症	4/9
深在性皮膚感染症	1/1
慢性膿皮症	2/3
外傷・熱傷及び手術創の二次感染	11/14(78.6%)
肺炎	21/35(60.0%)

安全性評価対象例100例中、副作用の発現症例は55例(55.0%)であった。その主なものは、血小板減少症19例(19.0%)、貧血13例(13.0%)、下痢10例(10.0%)、白血球減少症7例(7.0%)及び低ナトリウム血症7例(7.0%)等であった 26 。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

リネゾリドは細菌リボソームと結合し、翻訳過程の70S開始複合体の形成を妨げ、細菌の蛋白合成を阻害する。一方、ポリソームの伸長あるいはペプチド結合の合成は阻害せず、作用機序は従来の抗菌薬と異なる²⁷⁾。

18.2 抗菌作用

18.2.1 抗菌力

リネゾリドはバンコマイシン耐性腸球菌 (VRE) 及びメチシリン耐性 黄色ブドウ球菌 (MRSA) に対して抗菌力を有する。日本、米国及び欧州で実施された試験における検討で、VRE (Enterococcus faecium, Enterococcus faecalis) 及びMRSA に対するリネゾリドのMIC $_{50}$ 値は、いずれも \leq 4 μ g/mL (Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI) の標準法に準ずる) であった。なお、Enterococcus faecalis は臨床経験が少ないため、適応外である 26 、 28 。。

**18.2.2 感受性試験方法及び判定基準

VRE及びMRSAのうちリネゾリド感受性菌とする際の試験法・判定基準は、CLSIの標準法に準ずる $^{29),30)}$ 。[5.1参照]

リネゾリドの感受性判定基準

			1-11/0-				
	感受性判定基準						
病原菌	希釈法に	よる最小	発育阻止	ディスク	拡散法に	よる阻止	
	濃度(µg/mL)			円径(mm)			
	S	I	R	S	I	R	
Enterococcus spp.	≦2	4	≥8	≥23	21-22	≤20	
Staphylococcus spp.	≦4	-	≥8	≥26	23-25	≤22	

S:感受性、I:中等度耐性、R:耐性

18.3 耐性

18.3.1 VRE及びMRSAに対して、リネゾリドと既存の抗菌薬との間に交差耐性の報告はない。

18.3.2 In vitro 試験において、Staphylococcus aureus及び Staphylococcus epidermidisにおける自然発生変異の頻度は $10^{-8}\sim 10^{-11}$ であった。また、薬剤の増量的継代培養による試験管内耐性獲得試験におけるStaphylococcus aureusを用いた19回の継代培養で、MICは4μg/mLから>64μg/mLに感受性の低下が認められた31)、32。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:リネゾリド(Linezolid)

略 号:LZD

化学名: (-)-N-[[(S)-3-(3-Fluoro-4-morpholinophenyl)-2-oxo-5-

oxazolidinyl]methyl]acetamide

分子式: C₁₆H₂₀FN₃O₄ 分子量: 337.35

構造式:

性 状: 白色〜微黄白色の粉末である。ジメチルスルホキシドに溶けやす く、メタノール又はエタノール(95)にやや溶けにくく、水に溶け にくい。

20. 取扱い上の注意

光を避けるため、PTPシートのまま保存し、服用直前にPTPシートから取り出すこと。

22. 包装

PTP[乾燥剤入り]:10錠(10錠×1)

**23. 主要文献

- 1) 健常成人男性における薬物動態パラメータ(米国人)(ザイボックス 錠/注射液:2006年4月20日承認、申請資料概要2.5.3)
- Stalker, D. J. et al.: J. Antimicrob. Chemother., 2003: 51(5): 1239– 1246
- 3) 健常成人男性における血中濃度推移と薬物動態パラメータ(日本人) (ザイボックス錠/注射液:2001年4月4日承認、申請資料概要へ(ヒト).1.1)
- 4) 母集団解析法による薬物動態パラメータの検討(日本人及び外国人 患者)(ザイボックス錠/注射液:2006年4月20日承認、申請資料概要 2.7.2.2.1)
- 5) 腎機能障害患者における薬物動態(米国人)①(ザイボックス錠/注射液:2001年4月4日承認、申請資料概要へ(ヒト).1.2)
- 6) 腎機能障害患者における薬物動態(米国人)②(ザイボックス錠/注射液:2001年4月4日承認、審査報告書)
- 7) 肝機能障害患者における薬物動態(米国人)(ザイボックス錠/注射液:2001年4月4日承認、申請資料概要へ(ヒト).1.3)
- 8) Sisson, T. L. et al.: Eur. J. Clin. Pharmacol., 2002; 57(11): 793-797
- 9) 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:リネゾリド(小児用法・用量の追加)
- 10) Yogev, R. et al.: Pediatr. Infect. Dis. J., 2010; 29(9): 827-830
- 11) 田中孝典他:新薬と臨床, 2017; 66(10): 1279-1286
- 12) Welshman, I. R. et al. : Biopharm. Drug Dispos., 2001 : 22(3) : 91–97
- 13) 反復静脈内投与時の薬物動態パラメータ(英国人)(ザイボックス錠/ 注射液:2001年4月4日承認、申請資料概要へ(ヒト).1.1.2)
- 14) 体内分布(ザイボックス錠/注射液: 2001年4月4日承認、申請資料概要へ(ヒト).1.1.4)
- 15) 分布(健康成人)(ザイボックス錠/注射液:2006年4月20日承認、申 請資料概要2.5.3)
- 16) Slatter, J. G. et al.: Drug Metab. Dispos., 2001; 29(8): 1136-1145
- 17) 血漿中濃度の用量依存性の検討(米国人)(ザイボックス錠/注射液: 2001年4月4日承認、申請資料概要へ(ヒト).1.1.3, へ(ヒト).1.1.5)
- 18) 排泄(健康成人)(ザイボックス錠/注射液:2006年4月20日承認、申 請資料概要2.5.3)
- 19) チトクロームP450の誘導(ザイボックス錠/注射液:2001年4月4日承認、申請資料概要へ(ヒト).2.3.2.1)
- 20) Wynalda, M. A. et al. : Drug Metab. Dispos., 2000 ; 28(9) : 1014– 1017
- 21) チトクロームP450 2C9(CYP2C9)の誘導(ワルファリンとの相互作用、米国人)(ザイボックス錠/注射液:2001年4月4日承認、申請資料概要へ(ヒト).1.6.3)
- 22) Sisson, T. L. et al. : J. Clin. Pharmacol., 1999 ; 39(12) : 1277-1282
- 23) ゲンタマイシンとの相互作用(英国人)(ザイボックス錠/注射液: 2001年4月4日承認、申請資料概要へ(ヒト).1.6.2.2)
- 24) 海外第Ⅲ相試験(ザイボックス錠/注射液:2001年4月4日承認、申請 資料概要)
- 25) VRE感染症症例を対象とした試験(ザイボックス錠/注射液:2001年 4月4日承認、申請資料概要ト.3.1.1)
- 26) メチシリン耐性黄色ブドウ球菌(MRSA)感染症患者に対する非盲検 多施設共同試験(ザイボックス錠/注射液:2006年4月20日承認、申 請資料概要2.7.3.4,2.7.6.2)
- 27) Shinabarger, D.: Expert Opin. Investig. Drugs, 1999; 8(8): 1195– 1202
- 28) Eliopoulos, G. M. et al. : Antimicrob. Agents Chemother., 1996 : 40 (7) : 1745–1747
- 29) Lewis, J. S. et al.: CLSI M100 Performance Standards for Antimicrobial Susceptibility Testing, 2024: 44(5): 96-105
- 30) Lewis, J. S. et al.: CLSI M100 Performance Standards for Antimicrobial Susceptibility Testing, 2024; 44(5): 106-111

- 31) オキサゾリジノン系抗菌薬に対する耐性発現及び交叉耐性(ザイ ボックス錠/注射液:2001年4月4日承認、申請資料概要ホ.1.3.2)
- 32) 耐性(ザイボックス錠/注射液:2006年4月20日承認、申請資料概要 2.6.2.2

24. 文献請求先及び問い合わせ先 沢井製薬株式会社 医薬品情報センター 〒532-0003 大阪市淀川区宮原5丁目2-30 TEL: 0120-381-999 FAX: 06-7708-8966

26. 製造販売業者等 26.1 製造販売元

沢井製薬株式会社 大阪市淀川区宮原5丁目2-30