

\*\* 2025年5月改訂(第3版)

\* 2024年5月改訂

貯法：室温保存

有効期間：125mg：3年

250mg：2年

処方箋医薬品：注意－医師等の処方箋により使用すること

日本標準商品分類番号

876131

	カプセル 125mg	カプセル 250mg
承認番号	23000AMX00567000	23000AMX00568000
販売開始	2011年6月	1978年6月

## 合成ペニシリン製剤

日本薬局方 アモキシシリンカプセル

# アモキシシリンカプセル125mg「TCK」

# アモキシシリンカプセル250mg「TCK」

AMOXICILLIN Capsules 「TCK」

## 2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

- \* 2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者 [8.2, 9.1.1, 11.1.1-11.1.3 参照]
- 2.2 伝染性单核症の患者 [発疹の発現頻度を高めるおそれがある。]

## 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
アモキシシリンカプセル 125mg 「TCK」	アモキシシリン水和物 (日局) 125mg (力価)	乳糖水和物、タルク、 ステアリン酸マグネシウム、カプセル本体にゼラチン、三二酸化鉄、酸化チタン、ラウリル硫酸ナトリウム
アモキシシリンカプセル 250mg 「TCK」	アモキシシリン水和物 (日局) 250mg (力価)	乳糖水和物、ステアリン酸マグネシウム、カプセル本体にゼラチン、酸化チタン、青色1号、赤色3号、ラウリル硫酸ナトリウム

### 3.2 製剤の性状

販売名	外形	色調	識別コード
アモキシシリン カプセル125mg 「TCK」	○ AM125 TU 3号硬カプセル	キャップ：淡赤色 ボディー：白色	TU AM・125
アモキシシリン カプセル250mg 「TCK」	○ AM250 TU 2号硬カプセル	キャップ：暗赤色 ボディー：白色	TU AM・250

## 4. 効能又は効果

### 〈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、腸球菌属、淋菌、大腸菌、プロテウス・ミラビリス、インフルエンザ菌、ヘリコバクター・ピロリ、梅毒トレポネーマ

### 〈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、びらん・潰瘍の二次感染、乳腺炎、骨髄炎、咽頭・喉頭炎、扁桃炎、急性気管支炎、肺炎、慢性呼吸器病変の二次感染、膀胱炎、腎盂腎炎、前立腺炎（急性症、慢性症）、精巣上体炎（副睾丸炎）、淋菌感染症、梅毒、子宮内感染、子宮付属器炎、子宮旁結合織炎、涙嚢炎、麦粒腫、中耳炎、歯周組織炎、歯冠周囲炎、顎炎、猩紅熱、胃潰瘍・十二指腸潰瘍・胃 MALT リンパ腫・特発性血小板減少

性紫斑病・早期胃癌に対する内視鏡的治療後胃におけるヘリコバクター・ピロリ感染症、ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎

## 5. 効能又は効果に関する注意

〈咽頭・喉頭炎、扁桃炎、急性気管支炎、中耳炎〉

5.1 「抗微生物薬適正使用の手引き」<sup>1)</sup> 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。

〈ヘリコバクター・ピロリ感染症、ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎〉

5.2 進行期胃 MALT リンパ腫に対するヘリコバクター・ピロリ除菌治療の有効性は確立していない。

5.3 特発性血小板減少性紫斑病に対しては、ガイドライン等を参考し、ヘリコバクター・ピロリ除菌治療が適切と判断される症例にのみ除菌治療を行うこと。

5.4 早期胃癌に対する内視鏡的治療後胃以外には、ヘリコバクター・ピロリ除菌治療による胃癌の発症抑制に対する有効性は確立していない。

5.5 ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎に用いる際には、ヘリコバクター・ピロリが陽性であること及び内視鏡検査によりヘリコバクター・ピロリ感染胃炎であることを確認すること。

## 6. 用法及び用量

〈ヘリコバクター・ピロリ感染を除く感染症〉

成人：アモキシシリン水和物として、通常1回250mg（力価）を1日3～4回経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

小児：アモキシシリン水和物として、通常1日20～40mg（力価）/kgを3～4回に分割経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減するが、1日量として最大90mg（力価）/kgを超えないこと。

〈ヘリコバクター・ピロリ感染症、ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎〉

・アモキシシリン水和物、クラリスロマイシン及びプロトンポンプインヒビター併用の場合

通常、成人にはアモキシシリン水和物として1回750mg（力価）、クラリスロマイシンとして1回200mg（力価）及びプロトンポンプインヒビターの3剤を同時に1日2回、7日間経口投与する。なお、クラリスロマイシンは、必要に応じて適宜增量することができる。ただし、1回400mg（力価）1日2回を上限とする。

・アモキシシリン水和物、クラリスロマイシン及びプロトンポンプインヒビター併用によるヘリコバクター・ピロリの除菌治療が不成功の場合

通常、成人にはアモキシシリン水和物として1回750mg（力価）、メトロニダゾールとして1回250mg及びプロトンポンプインヒビターの3剤を同時に1日2回、7日間経口投与する。

## 7. 用法及び用量に関する注意

〈ヘリコバクター・ピロリ感染症、ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎〉

プロトンポンプインヒビターはランソプラゾールとして1回30mg、オメプラゾールとして1回20mg、ラベプラゾールナトリウムとして1回10mg、エソメプラゾールとして1回20mg又はボノプラザンとして1回20mgのいずれか1剤を選択する。\*\*

・ビタミンK欠乏による出血傾向があらわれることがある。

## 10. 相互作用

### 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
ワルファリンカリウム	ワルファリンカリウムの作用が増強されるおそれがある。	腸内細菌によるビタミンKの産生を抑制することがある。
経口避妊薬	経口避妊薬の効果が減弱するおそれがある。	腸内細菌叢を変化させ、経口避妊薬の腸肝循環による再吸収を抑制すると考えられている。
プロペネシド	本剤の血中濃度を増加させる。	本剤の尿細管分泌を阻害し、尿中排泄を低下させると考えられている。
メトトレキサート	メトトレキサートの副作用を増強させるおそれがある。	メトトレキサートの尿細管分泌を阻害し、尿中排泄を低下させると考えられている。

## 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（各0.1%未満）

呼吸困難、全身潮紅、血管浮腫、蕁麻疹等を起こすことがあるので、不快感、口内異常感、喘鳴、眩暈、便意、耳鳴、発汗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。[2.1,8.2,9.1.1 参照]

#### 11.1.2 アレルギー反応に伴う急性冠症候群（頻度不明）

[2.1,8.2,9.1.1 参照]

#### 11.1.3 薬剤により誘発される胃腸炎症候群（頻度不明）

投与から数時間以内の反復性嘔吐を主症状とし、下痢、嗜眠、顔面蒼白、低血圧、腹痛、好中球增加等を伴う、食物蛋白誘発性胃腸炎に類似したアレルギー性の胃腸炎（Drug-induced enterocolitis syndrome）があらわれることがある。主に小児で報告されている。[2.1,8.2,9.1.1 参照]

#### 11.1.4 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）（各0.1%未満）、多形紅斑、急性汎発性発疹性膿疱症、紅皮症（剥脱性皮膚炎）（いずれも頻度不明）

発熱、頭痛、関節痛、皮膚や粘膜の紅斑・水疱、膿疱、皮膚の緊張感・灼熱感・疼痛等の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。

#### 11.1.5 顆粒球減少（0.1%未満）、血小板減少（頻度不明）

[8.3 参照]

#### 11.1.6 肝障害（頻度不明）

黄疸（0.1%未満）、AST、ALTの上昇（各0.1%未満）等があらわれることがある。[8.4 参照]

#### 11.1.7 腎障害（0.1%未満）

急性腎障害等の重篤な腎障害があらわれることがある。[8.5 参照]

#### 11.1.8 大腸炎（0.1%未満）

偽膜性大腸炎、出血性大腸炎等の血便を伴う重篤な大腸炎があらわれることがある。腹痛、頻回の下痢があらわれた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

#### 11.1.9 間質性肺炎、好酸球性肺炎（いずれも頻度不明）

咳嗽、呼吸困難、発熱等が認められた場合には、速やかに胸部X線、胸部CT等の検査を実施すること。間質性肺炎、好酸球性肺炎が疑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。

#### 11.1.10 無菌性髄膜炎（頻度不明）

## 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。

\* 8.2 ショック、アナフィラキシー、アレルギー反応に伴う急性冠症候群、薬剤により誘発される胃腸炎症候群の発生を確実に予知できる方法はないが、事前に当該事象の既往歴等について十分な問診を行うこと。なお、抗生素質によるアレルギー歴は必ず確認すること。[2.1,9.1.1,11.1.1-11.1.3 参照]

8.3 顆粒球減少、血小板減少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。[11.1.5 参照]

8.4 黄疸、AST、ALTの上昇等があらわさ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。[11.1.6 参照]

8.5 急性腎障害等の重篤な腎障害があらわさ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。[11.1.7 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 ペニシリン系又はセフェム系抗生物質に対し過敏症の既往歴のある患者（ただし、本剤に対し過敏症の既往歴のある患者には投与しないこと）

[2.1,8.2,11.1.1-11.1.3 参照]

9.1.2 本人又は両親、兄弟に気管支喘息、発疹、蕁麻疹等のアレルギー症状を起こしやすい体质を有する患者

9.1.3 経口摂取の不良な患者又は非経口栄養の患者、全身状態の悪い患者

観察を十分に行うこと。ビタミンK欠乏症があらわされることがある。

### 9.2 腎機能障害患者

#### 9.2.1 高度の腎障害のある患者

腎障害の程度に応じて投与量を減量し、投与の間隔をあけて使用すること。血中濃度が持続する。[16.6.1 参照]

### 9.5 妊婦

妊娠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。なお、動物試験（ラット）において、アモキシシリントリウム（500mg/kg/日）、クラリスロマイシン（160mg/kg/日）及びランソプラゾール（50mg/kg/日）を併用投与すると、母動物での毒性の増強とともに胎児の発育抑制の増強が認められている。また、ラットにアモキシシリントリウム（400mg/kg/日以上）、クラリスロマイシン（50mg/kg/日以上）及びラベプラゾールナトリウム（25mg/kg/日）を4週間併用投与した試験で、雌で栄養状態の悪化が認められている。

### 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。母乳中へ移行することが報告されている。[16.3.1 参照]

### 9.7 小児等

〈ヘリコバクター・ピロリ感染症、ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎を除く感染症〉

低出生体重児、新生児を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。

### 9.8 高齢者

次の点に注意し、用量並びに投与間隔に留意するなど患者の状態を観察しながら、慎重に投与すること。

・生理機能が低下していることが多く、副作用が発現しやすい。

項部硬直、発熱、頭痛、恶心・嘔吐あるいは意識混濁等を伴う無菌性髄膜炎があらわれることがある。

## \*\* 11.2 その他の副作用

〈ヘリコバクター・ピロリ感染を除く感染症〉

	0.1～5%未満	0.1%未満	頻度不明
過敏症	発疹	発熱	そう痒
血液	好酸球增多	—	—
消化器	下痢、恶心、嘔吐、食欲不振、腹痛	—	黒毛舌
皮膚	—	—	線状 IgA 水疱症
菌交代症	—	口内炎、カンジダ症	—
ビタミン欠乏症	—	ビタミンK欠乏症状(低プロトロンビン血症、出血傾向等)、ビタミンB群欠乏症状(舌炎、口内炎、食欲不振、神経炎等)	—
その他	—	—	梅毒患者において、ヤーリッシュ・ヘルクスハイマー反応(発熱、全身倦怠感、頭痛等の発現、病変部の増悪)が起こることがある。

〈ヘリコバクター・ピロリ感染症、ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎〉

	5%以上	1～5%未満	1%未満	頻度不明
消化器	下痢(15.5%)、軟便(13.5%)、味覚異常	腹痛、腹部膨満感、口内炎、便秘、食道炎	口渴、恶心、舌炎、胃食道逆流、胸やけ、十二指腸炎、嘔吐、痔核、食欲不振	黒毛舌
肝臓	—	AST上昇、ALT上昇、LDH上昇、γ-GTP上昇	Al-P上昇、ピリルビン上昇	—
血液	—	好中球減少、好酸球增多	貧血、白血球增多	—
過敏症	—	発疹	そう痒	—
精神神経系	—	—	頭痛、しびれ感、めまい、眠気、不眠、うつ状態	—
その他	—	尿蛋白陽性、トリグリセリド上昇、総コレステロールの上昇・低下	尿糖陽性、尿酸上昇、倦怠感、熱感、動悸、発熱、QT延長、カンジダ症、浮腫、血圧上昇、霧視	—

## 12. 臨床検査結果に及ぼす影響

〈ヘリコバクター・ピロリ感染症、ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎〉

ランソプラゾール等のプロトンポンプインヒビターやアモキシリン水和物、クラリスロマイシン等の抗生素質及びメトロニダゾールの服用中や投与終了直後では、<sup>13</sup>C-尿素呼気試験の判定結果が偽陰性になる可能性があるため、<sup>13</sup>C-尿素呼気試験による除菌判定を行う場合には、これらの薬剤の投与終了後4週以降の時点で実施することが望ましい。

## 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

ラットにアモキシリン水和物(2,000mg/kg/日)、ランソプラゾール(15mg/kg/日以上)を4週間併用経口投与した試験、及びイヌにアモキシリン水和物(500mg/kg/日)、ランソプラゾール(100mg/kg/日)、クラリスロマイシン(25mg/kg/日)を4週間併用経口投与した試験で、アモキシリン水和物を単独あるいは併用投与した動物に結晶尿が認められているが、結晶はアモキシリン水和物が排尿後に析出したものであり、体内で析出したものではないことが確認されている。

## 16. 薬物動態

### 16.1 血中濃度

#### 16.1.1 アモキシリン水和物単独投与の場合

アモキシリン水和物として250mg(力価)を健康成人へ空腹時単回経口投与すると、1-2時間で3.03 μg/mLの最高血中濃度が得られた<sup>2)</sup>。

#### 16.1.2 アモキシリン水和物、クラリスロマイシン及びランソプラゾール併用の場合

健康成人6例にアモキシリン水和物として1回1,000mg(力価)<sup>注1)</sup>、クラリスロマイシンとして1回400mg(力価)及びランソプラゾールとして1回30mgの3剤を同時に経口投与したとき、アモキシリン水和物の薬物動態学的パラメータ(絶食下)は下表のとおりである。

3剤併用時のアモキシリン水和物の薬物動態学的パラメータ

Tmax (hr)	Cmax (μg/mL)	t <sub>1/2</sub> (hr)	AUC (μg·hr/mL)
1.67 ± 0.52	10.05 ± 1.62	1.0 ± 0.2	29.04 ± 7.15

Mean ± S.D.

なお、3剤併用時の3剤各々の血中濃度は単独投与時の血中濃度とほぼ同様の推移を示す。

また、健康成人7例に3剤を同様の用量で同時に1日2回7日間反復経口投与したとき、薬物動態に変化は認められていない<sup>3)</sup>。

#### 16.1.3 アモキシリン水和物、クラリスロマイシン及びオメプラゾール併用の場合

健康成人にアモキシリン水和物として1回750mg(力価)、クラリスロマイシンとして1回400mg(力価)及びオメプラゾールとして1回20mgの3剤を同時に1日2回7日間反復経口投与した場合、最終投与後のアモキシリン水和物の血中濃度パラメータは下表のとおりである<sup>4)</sup>。

3剤併用時のアモキシリン水和物の薬物動態学的パラメータ

Tmax (hr)	Cmax (μg/mL)	t <sub>1/2</sub> (hr)	AUC <sub>0~∞</sub> (μg·hr/mL)
4.2 ± 1.1	5.69 ± 1.76	1.15 ± 0.14*	27.1 ± 10.0*

n=11 (※: n=3)

Mean ± S.D.

#### 16.1.4 アモキシリン水和物、クラリスロマイシン及びラベプラゾールナトリウム併用の場合

健康成人にアモキシリン水和物として1回750mg(力価)、クラリスロマイシンとして1回400mg(力価)及びラベプラゾールナトリウムとして1回20mg<sup>注2)</sup>の3剤を同時に1日2回7日間反復経口投与した場合、最終投与後のアモキシリン水和物の血中濃度パラメータは下表のとおりである。

ただし、投与第1日目及び第7日目は1日1回朝経口投与(絶食下)とした(計12回)<sup>5)</sup>。

3剤併用時のアモキシリン水和物の薬物動態学的パラメータ

Tmax (hr)	Cmax (μg/mL)	t <sub>1/2</sub> (hr)	AUC <sub>0~12</sub> (μg·hr/mL)
1.0-2.0	9.86	1.09*	25.82*

n=19 (※: n=16) Tmax は最小値-最大値、それ以外は Mean

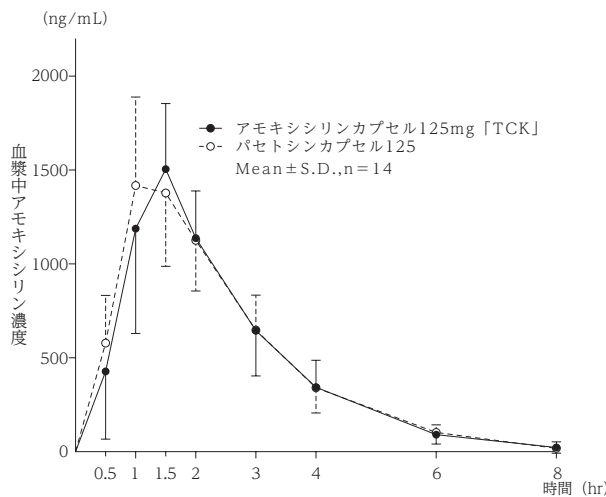
### 16.1.5 生物学的同等性試験

〈アモキシシリンカプセル 125mg 「TCK」〉

アモキシシリンカプセル 125mg 「TCK」とパセトシンカプセル 125 を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 カプセル [アモキシシリン水和物 125mg (力価)] 健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ (AUC、Cmax) について 90% 信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$  の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された<sup>6)</sup>。

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0→8hr</sub> (ng·hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
アモキシシリンカプセル 125mg 「TCK」	3774.2 ± 631.1	1614.3 ± 444.2	1.4 ± 0.2	1.1 ± 0.2
パセトシンカプセル 125	3909.9 ± 617.7	1651.7 ± 395.8	1.3 ± 0.4	1.2 ± 0.3

(Mean ± S.D., n=14)



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。

### 16.3 分布

#### 16.3.1 乳汁中移行

授乳婦 6 例にアモキシシリン水和物として 500mg (力価)<sup>注1)</sup> 単回経口投与後の乳汁中移行は投与後 2 ~ 6 時間後で trace ~ 0.6 μg/mL であった<sup>7), 8)</sup>。[9.6 参照]

### 16.4 代謝

ヒトの血中及び尿中には抗菌活性代謝物質を認めなかった<sup>9)</sup>。

### 16.5 排泄

アモキシシリン水和物として 250mg (力価)、500mg (力価)<sup>注1)</sup> 経口投与時の尿中排泄率はそれぞれ 52.7%、46.2% であった。また、一部は胆汁中に排泄され、血清中濃度と胆汁中濃度を同時に測定した 3 例では胆汁中濃度の peak は血清中濃度に比べて明らかに高かった<sup>2), 10)</sup>。

### 16.6 特定の背景を有する患者

#### 16.6.1 腎機能障害患者

アモキシシリン水和物として 250mg (力価) を空腹時単回投与したときの最高血中濃度は腎機能正常例 (2 例) の 3.5 μg/mL に対し、慢性腎不全例 (5 例) では 7.7 μg/mL となり、半減期はそれぞれ 0.97 時間、12.6 時間であった<sup>11)</sup>。[9.2.1 参照]

注 1) 「ヘリコバクター・ピロリ感染症、ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎」においては、アモキシシリン水和物としての承認用量は通常 1 回 750mg (力価) である。また、「ヘリコバクター・ピロリ感染を除く感染症」においては、アモキシシリン水和物としての承認用量は通常 1 回 250mg (力価) である。

注 2) 「ヘリコバクター・ピロリ感染症」においては、ラベプラゾールナトリウムとしての承認用量は通常 1 回 10mg である。

### 17. 臨床成績

#### 17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈ヘリコバクター・ピロリ感染症〉

17.1.1 国内臨床試験 (アモキシシリン水和物、クラリスロマイシン及びランソプラゾール併用時)  
ヘリコバクター・ピロリ陽性の胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の患者を対象とした除菌の臨床試験 (アモキシシリン水和物、クラリスロマイシン及びランソプラゾールの 3 剤療法) における除菌率は下表のとおりである。

※培養法及び組織診断法の結果がいずれも陰性

胃潰瘍における除菌率 (7 日間経口投与)

各薬剤の 1 回投与量	投与回数	除菌率
アモキシシリン水和物 750mg (力価) クラリスロマイシン 200mg (力価) ランソプラゾール 30mg	2 回 / 日	87.5% (84/96 例)
アモキシシリン水和物 750mg (力価) クラリスロマイシン 400mg (力価) ランソプラゾール 30mg	2 回 / 日	89.2% (83/93 例)

除菌率は基本解析対象集団を対象とした

十二指腸潰瘍における除菌率 (7 日間経口投与)

各薬剤の 1 回投与量	投与回数	除菌率
アモキシシリン水和物 750mg (力価) クラリスロマイシン 200mg (力価) ランソプラゾール 30mg	2 回 / 日	91.1% (82/90 例)
アモキシシリン水和物 750mg (力価) クラリスロマイシン 400mg (力価) ランソプラゾール 30mg	2 回 / 日	83.7% (82/98 例)

除菌率は基本解析対象集団を対象とした

臨床検査値の異常変動を含む副作用は、430 例中 217 例 (50.5%) に認められた。主な副作用は、軟便 59 例 (13.7%)、下痢 38 例 (8.8%) であった。

なお、米国及び英国で行われたヘリコバクター・ピロリ陽性の十二指腸潰瘍等に対する除菌の臨床試験<sup>注1)</sup>においても、同程度の除菌率が認められている。

臨床検査値の異常変動を含む副作用は、548 例中 179 例 (32.7%) に認められている<sup>12), 13)</sup>。

注 1) 各薬剤の投与量、投与期間は下記のとおりであり、国内の承認用法・用量と異なる。

米国：アモキシシリン水和物として 1 回 1,000mg (力価)、クラリスロマイシンとして 1 回 500mg (力価) 及びランソプラゾールとして 1 回 30mg の 3 剤を 1 日 2 回、10 日間又は 14 日間経口投与

英国：アモキシシリン水和物として 1 回 1,000mg (力価)、クラリスロマイシンとして 1 回 250mg (力価) 及びランソプラゾールとして 1 回 30mg の 3 剤を 1 日 2 回、7 日間経口投与

#### 17.1.2 国内臨床試験 (アモキシシリン水和物、クラリスロマイシン及びオメプラゾール併用時)

ヘリコバクター・ピロリ陽性の胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の患者を対象とした国内の臨床試験における除菌率は下表のとおりである。

胃潰瘍・十二指腸潰瘍における除菌率 (7 日間経口投与)

各薬剤の 1 回投与量	投与回数	除菌率		
		胃潰瘍	十二指腸潰瘍	計
アモキシシリン水和物 750mg (力価) クラリスロマイシン 400mg (力価) オメプラゾール 20mg	2 回 / 日	75.9% (44/58)	81.8% (45/55)	78.8% (89/113)

( ) 内は例数

臨床検査値の異常変動を含む副作用は、113例中67例（59.3%）に認められた。主な副作用は、下痢24例（21.2%）、軟便21例（18.6%）であった。

なお、海外において、活動期又は瘢痕期の十二指腸潰瘍患者、活動期の胃潰瘍患者を対象とした試験<sup>注2)</sup>においても、同程度の除菌率が得られている<sup>14)</sup>。

注2) 各薬剤の投与量、投与期間は下記のとおりであり、国内の承認用法・用量と異なる。

アモキシリン水和物として1回1,000mg（力価）、クラリスロマイシンとして1回500mg（力価）及びオメプラゾールとして1回20mgの3剤を1日2回、7日間経口投与

### 17.1.3 国内臨床試験（アモキシリン水和物、クラリスロマイシン及びラベプラゾールナトリウム併用時）

ヘリコバクター・ピロリ陽性の胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の患者を対象とした国内の臨床試験における除菌率は下表のとおりである。

胃潰瘍・十二指腸潰瘍における除菌率（7日間経口投与）

各薬剤の1回投与量	投与回数	除菌率		
		胃潰瘍	十二指腸潰瘍	計
アモキシリン水和物 750mg（力価）	2回/日	87.7% (57/65)	83.3% (45/54)	85.7% (102/119)
クラリスロマイシン 200mg（力価）				
ラベプラゾールナトリウム 10mg				
アモキシリン水和物 750mg（力価）	2回/日	89.7% (61/68)	87.8% (36/41)	89.0% (97/109)
クラリスロマイシン 400mg（力価）				
ラベプラゾールナトリウム 10mg				

（ ）内は例数

臨床検査値の異常変動を含む副作用は、252例中95例（37.7%）に認められた。主な副作用は、下痢42例（16.7%）、軟便26例（10.3%）であった。

なお、海外で行われたヘリコバクター・ピロリ陽性の胃・十二指腸潰瘍等に対する除菌の臨床試験<sup>注3)</sup>においても、同程度の除菌率が得られている<sup>15), 16)</sup>。

注3) 各薬剤の投与量、投与期間は下記のとおりであり、国内の承認用法・用量と異なる。

アモキシリン水和物として1回1,000mg（力価）、クラリスロマイシンとして1回500mg（力価）及びラベプラゾールナトリウムとして1回20mgの3剤を1日2回、7日間経口投与

## 18. 薬効薬理

### 18.1 作用機序

細菌の細胞壁の合成を阻害する<sup>17)</sup>。

### 18.2 抗菌作用

18.2.1 ブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌、腸球菌属等のグラム陽性菌、及び大腸菌、プロテウス・ミラビリス等のグラム陰性菌に対し抗菌作用を示す。作用形式は殺菌的であり、殺菌作用はアンピシリンより強い<sup>18) ~ 21)</sup> (in vitro)。

### 18.2.2 ヘリコバクター・ピロリに対する作用

(1) 殺菌的な抗菌作用を示す (in vitro)。

(2) アモキシリン水和物とクラリスロマイシンとの併用における抗菌力には、相乗又は相加作用が認められ、いずれの菌株においても拮抗作用は認められていない<sup>22)</sup> (in vitro)。

### 18.3 ヘリコバクター・ピロリ感染症、ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎に対するアモキシリン水和物、クラリスロマイシン及びプロトンポンプインヒビターの3剤療法

18.3.1 アモキシリン水和物及びクラリスロマイシンとともにランソプラゾールとの併用により、経口投与後の胃組織中濃度の上

昇が認められる<sup>23)</sup> (ラット)。

18.3.2 プロトンポンプインヒビターの強力な胃酸分泌抑制作用により胃内pHを上昇させることにより、アモキシリン水和物及びクラリスロマイシンの抗菌活性が高まると考えられる<sup>24)</sup>。

## 19. 有効成分に関する理化学的知見

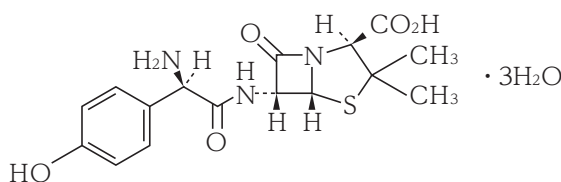
一般的名称：アモキシリン水和物 (Amoxicillin Hydrate)

化 学 名：(2S,5R,6R)-6-[(2R)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetyl]amino]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptane-2-carboxylic acid trihydrate

分 子 式：C16H19N3O5S.C3H6O3

分 子 量：419.45

構 造 式：



性 状：白色～淡黃白色の結晶又は結晶性の粉末である。

水又はメタノールに溶けにくく、エタノール(95%)に極めて溶けにくい。

## 20. 取扱い上の注意

〈アモキシリンカプセル 125mg〉

アルミピロー開封後は湿気及び光を避けて保存し、なるべく速やかに使用すること。

〈アモキシリンカプセル 250mg〉

外箱開封後は湿気及び光を避けて保存し、なるべく速やかに使用すること。

## 22. 包装

〈アモキシリンカプセル 125mg [TCK]〉

100カプセル (10カプセル (PTP) × 10)

〈アモキシリンカプセル 250mg [TCK]〉

100カプセル (10カプセル (PTP) × 10)

## 23. 主要文献

- 厚生労働省健康局結核感染症課編：抗微生物薬適正使用の手引き
- 松本文夫：第21回日本化学療法学会総会シンポジウム Amoxycillin. 1973
- アモキシリン水和物、クラリスロマイシン及びランソプラゾール併用時における薬物動態 (サワシリカプセル他：2000年9月22日承認、申請資料概要へ.3.(1))
- アモキシリン水和物、クラリスロマイシン及びオメプラゾール併用時における薬物動態 (サワシリカプセル他：2002年4月11日承認、申請資料概要へ.3.2))
- アモキシリン水和物、クラリスロマイシン及びラベプラゾールナトリウム併用時における薬物動態 (サワシリカプセル他：2007年1月26日承認、申請資料概要2.7.6.1)
- 社内資料：生物学的同等性試験 (カプセル 125mg)
- 古谷 博 他：日本化学療法学会雑誌. 1973; 21 (8) : 1752-1758
- 青河寛次 他：日本化学療法学会雑誌. 1973; 21 (8) : 1780-1786
- 村川武雄 他：日本化学療法学会雑誌. 1973; 21 (8) : 1399-1408
- 古沢悌二 他：日本化学療法学会雑誌. 1973; 21 (8) : 1624-1628

- 11) 楠 信男 他：日本化学療法学会雑誌 . 1978 ; 26 (3) :  
311-316
- 12) 国内第Ⅲ相試験 (サワシリンカプセル 他 : 2000 年 9 月  
22 日承認、申請資料概要ト .1.4)
- 13) 外国における成績 (サワシリンカプセル 他 : 2000 年 9  
月 22 日承認、申請資料概要ト .5.1. (3)、ト .5.2. (3))
- 14) 国内第Ⅲ相試験 (サワシリンカプセル 他 : 2002 年 4 月  
11 日承認、申請資料概要ト .1.2) . (2))
- 15) 国内第Ⅲ相試験 (サワシリンカプセル 他 : 2007 年 1 月  
26 日承認、申請資料概要 2.7.6.3)
- 16) 歐州第Ⅲ相試験 (サワシリンカプセル 他 : 2007 年 1 月  
26 日承認、申請資料概要 2.7.6.5)
- 17) 作用機序 (サワシリンカプセル 他 : 2000 年 9 月 22 日承  
認、申請資料概要ホ .1.4)
- 18) 三橋 進 他 : 日本化学療法学会雑誌 . 1973 ; 21 (8) :  
1355-1358
- 19) 小酒井望 他 : 日本化学療法学会雑誌 . 1973 ; 21 (8) :  
1359-1368
- 20) 中沢昭三 他 : 日本化学療法学会雑誌 . 1973 ; 21 (8) :  
1375-1382
- 21) 山口恵三 他 : 日本化学療法学会雑誌 . 1989 ; 37 (S-2) :  
97-99
- 22) ヘリコバクター・ピロリに対する作用 (サワシリンカプ  
セル 他 : 2000 年 9 月 22 日承認、申請資料概要ホ .1.2、  
ホ .1.3)
- 23) 標的部位への移行性 (ラット) (サワシリンカプセル 他 :  
2000 年 9 月 22 日承認、申請資料概要ヘ .2.(5)、ヘ .2.(6))
- 24) 薬理作用 (3 剤併用除菌療法) (サワシリンカプセル 他 :  
2002 年 4 月 11 日承認、申請資料概要ホ .3)

#### 24. 文献請求先及び問い合わせ先

辰巳化学株式会社 総務・学術課  
〒 921-8164 金沢市久安 3 丁目 406 番地  
TEL 076-247-2132  
FAX 076-247-5740

#### 26. 製造販売業者等

##### 26.1 製造販売元



金沢市久安 3 丁目 406 番地