* 2024年6月改訂(第2版)

日本標準商品分類番号 876149

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ヶ児用50mg「トーワ」

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%「トーワ」

CLARITHROMYCIN TABLETS FOR PEDIATRIC 50mg "TOWA"/ DS FOR PEDIATRIC 10% "TOWA"

貯 法:室温保存 有効期間:3年

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

	錠小児用50mg	DS小児用10%
承認番号	22500AMX00574	22500AMX00577
販売開始	2006	年7月

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	クラリスロマイシン錠小児用50mg「トーワ」
1錠中の 有効成分	日局 クラリスロマイシン50mg(力価)
添加剤	リン酸水素カルシウム水和物、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、ヒドロキシプロピルセルロース、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、マクロゴール6000、タルク、酸化チタン

販売名	クラリスロマイシンDS小児用10%「トーワ」
1g中の 有効成分	日局 クラリスロマイシン100mg(力価)
添加剤	D-マンニトール、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、酸化マグネシウム、ヒドロキシプロピルセルロース、エチルセルロース、アミノアルキルメタクリレートコポリマーE、ステアリン酸マグネシウム、マクロゴール6000、結晶セルロース・カルメロースナトリウム、サッカリンナトリウム水和物、アセスルファムカリウム、タルク、香料、デキストリン、アラビアガム

3.2 製剤の性状

販売名	クラリスロマイシン錠小児用50mg「トーワ」			
性状・剤形	白色のフィルムコーティング錠			
識別コード	Tw713			
外形	表 (Tw 713)	裏	側面	
直径(mm)	6. 1			
厚さ(mm)	3. 0			
質量(mg)	85			

販売名	クラリスロマイシンDS小児用10%「トーワ」		
性状・剤形	白色~帯黄白色の粉末で、特異な芳香があり、味は甘い。1包0.5gの分包品もある。		

4. 効能又は効果

〇一般感染症

〈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

〈谪応菌種〉

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	用法・用量	
効能・効米	錠	ドライシロップ
一般感染症	通常、小児にはクラリスロマイシンとして1日体 重1kgあたり10~15mg (力価)を2~3回に分けて経口投与する。 レジオネラ肺炎に対しては、1日体重1kgあたり 15mg(力価)を2~3回に分けて経口投与する。 なお、年齢、症状により 適宜増減する。	用時懸濁し、通常、小児にはクラリスロマイシンとして1日体重 1 kgあたり $10\sim15$ mg(力価)を $2\sim3$ 回に分けて経口投与する。レジオネラ肺炎に対しては、 1 日体重 1 kg のしたり 15 mg(力価)を $2\sim3$ 回に分けて経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。
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	通常、小児にはクラリス ロマイシンとして1日体 重1kgあたり15mg(力価) を2回に分けて経口投与 する。 なお、年齢、症状により 適宜増減する。	用時懸濁し、通常、小児にはクラリスロマイシンとして1日体重1kgあたり15mg(力価)を2回に分けて経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。

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。 $SD系ラット(15\sim150mg/kg/日)及びCD-1系マウス(15~1,000mg/kg/日)において、それぞれ母動物に毒性があらわれる最高用量でラット胎児につ血管系異常並びにマウス胎児に口蓋裂が認められた。また、サル(35~70mg/kg/日)において、母動物に毒性があらわれる70mg/kg/日で9例中1例に低体重の胎児がみられたが、外表、内臓、骨格には異常は認められなかった。$

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 川田永心(川田〇)	&V-CC)	
	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。	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
	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〕 ジヒドロエルゴタミンメ シル酸塩 [2. 2、16. 7. 1参照]	血管攣縮等の重篤な副作 用をおこすおそれがある。	れらの血中濃度が 上昇する可能性が ある。
**	スポレキサント 〔ベルソムラ〕 ダリドレキサント塩酸塩 〔クービビック」	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。	
	ボルノレキサント水和物 〔ボルズィ〕 [2.2、16.7.1参照] ロミタピドメシル酸塩	ロミタピドの血中濃度が	
	〔ジャクスタピッド〕 [2. 2、16. 7. 1参照] タダラフィル	著しく上昇するおそれがある。 左記薬剤のクリアランス	
	タタフノイル 〔アドシルカ〕 [2. 2、16. 7. 1参照]	左 記 条 用 の ク リ ア ク フ 入 が 高 度 に 減 少 し 、 そ の 作 用 が 増 強 す る お そ れ が あ る 。	
	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。	
	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。	
	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。	
**	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]	腫瘍崩壊症候群の発現が 増強するおそれがある。	
	ルラシドン塩酸塩 〔ラツーダ〕 [2. 2、16. 7. 1参照]	ルラシドンの血中濃度が 上昇し、作用が増強する おそれがある。	
	アナモレリン塩酸塩 〔エドルミズ〕 [2. 2. 16. 7. 1参照]	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。	
	フィネレノン 〔ケレンディア〕 [2.2、16.7.1参照]	フィネレノンの血中濃度 が著しく上昇するおそれ がある。	
	イサブコナゾニウム硫酸 塩 〔クレセンバ〕 「2. 2、16. 7. 1参照〕	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。	
**	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。	

10.2 併用注意(併用に注意すること)

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 報告されているので、ジ ゴキシンの血中濃度の推 移、自覚症状、心認と 自覚症状、心認めら に注意し、異常が設身量 にた場合にの適切な処置 を行うこと。	本剤のすができます。 の本剤がいるなができますがあるができますができますがあるができますがあるができますがある。 本剤がいるないではいるできますがある。 本剤がいるではいるできますがある。 本剤がいるできますがある。 本剤がいるできますがある。 本剤がいるできますがある。 本剤がいるできますがある。	
スルホニル尿素系血糖降 下剤 〔グリベンクラミド グリクラジド グリメピリド 等〕	低血糖(意識障害に至る 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。	機序は不明である。 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]	左記薬剤の血中濃度上昇に伴う作用の増強等ので、左記薬剤の血中濃度ので、左記薬剤の血中濃度の推移等に注意し、は、投与量の調度が認力により、適切な処置を行うこと。	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る。	
アトルバスタチンカルシ ウム水和物 ^(c) シンバスタチン ^(c) ロバスタチン (国内未承 認) [16.7.1参照]	左記薬剤の血中濃度上昇に伴う横紋筋融解症が報告されているので、異常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。 腎機能障害のある患者には特に注意すること。		
コルヒチン [2.3、9.2.1、9.3.1、 16.7.1参照]	コルヒチンの血中濃度上昇に伴う中毒症状(汎血球減少、肝機能障害、筋肉痛、腹痛、嘔吐、下痢、発熱等)が報常が認められた場合には、投与量の適切な場合には等の適切な処置を行うこと。		

ĺ	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で代謝される	左記薬剤の血中濃度上昇に伴う作用の増強等の可能性がある。	本剤のCYP3Aに対する阻害作用により、 た記載剤の(A)
	薬剤) 〔トリアゾラム ⁷⁾	能性があるので、異常が 認められた場合には、投 与量の調節や中止等の適	り、左記薬剤の代 謝が阻害される。
	ミダゾラム ⁸⁾ 等〕 非定型抗精神病薬 (CYP3Aで代謝される	切な処置を行うこと。 なお、トルバプタンにお いては、本剤との併用は	
	薬剤) 〔クエチアピンフマル	避けることが望ましいと されており、やむを得ず	
	酸塩 アリピプラゾール	併用する場合においては、 トルバプタンの用量調節 を特に考慮すること。	
	ブロナンセリン 等〕 ジソピラミド		
	トルバプタン 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]		
*	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	ベネトクラクスの副作用 が増強するおそれがある ので、ベネトクラクスを	
	ンパ腫を含む)の維持投 与期、再発又は難治性の	減量するとともに、患者 の状態を慎重に観察する	
	マントル細胞リンパ腫の維持投与期、急性骨髄性白血病)	こと。	
	[16.7.1参照] 抗凝固剤	左記薬剤の血中濃度上昇	本剤のCYP3A及び
	(CYP3Aで代謝され、 P-gpで排出される薬 剤)	に伴う作用の増強等の可 能性があるので、異常が 認められた場合には、投	P-gpに対する阻害 作用により、左記 薬剤の代謝及び排
	〔アピキサバン リバーロキサバン〕	与量の調節や中止等の適 切な処置を行うこと。	出が阻害される。
	(P-gpで排出される薬 剤)		本剤のP-gpに対する阻害作用により、
	〔ダビガトランエテキ シラート エドキサバントシル酸		左記薬剤の排出が 阻害される。
	塩水和物〕 [16.7.1参照]		
	イトラコナゾール ¹²⁾ HIVプロテアーゼ阻害剤	本剤の未変化体の血中濃 度上昇による作用の増強 等の可能性がある。	本剤と左記薬剤の CYP3Aに対する阻 害作用により、相
	〔リトナビル ^{I3)} ロピナビル・リトナビ ル	また、イトラコナゾール の併用においては、イト	互に代謝が阻害される。
	ル ダルナビル エタノー ル付加物 等〕	ラコナゾールの血中濃度 上昇に伴う作用の増強等 の可能性がある。	
	[16.4、16.7.1参照]	異常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	
		٤.	

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
リファブチン ¹⁴⁾ エトラビリン ¹⁵⁾ [16.4、16.7.1参照]	左記薬剤の血増強度上別では性がある。 また、海のの大下したが出来が低い、一般では一般では、本剤の未下したが上ででは、が上ででは、が上ののでは、が上ののでは、が上別では、不能性がある。 と、では、なりのでは、なり、の適切ないの適切ない。 は、の適切ない。 と、の適切ない。	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れる。
リファンピシン ¹⁶⁾ エファビレンツ ネビラピン [16.4、16.7.1参照]	本剤の未変化体の血中濃 度が低下し、活性代の血中濃 の血中濃度が上昇する可能性がある。本剤の作用 が減弱する。本剤の作用 が減弱する単ので、投与量の調節を行う ので、の適切な処置を行う こと。	左記薬剤のCYP3A4 に対する誘導作用 により、本剤の代 謝が促進される。
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、頻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〉

一般感染症		0.10/±/#	医库工用
	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	幻覚 失見離 当 り 当 り り り い 病 気 戦 し が が が が が が が が が が が が が
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 舌炎 口渴	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〉

〈俊大性免疫小主症候群(エイス)に伴り倫理性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 触常 過異 過反反反 過過反反反 経期病 動所 東京 多応応経 東京
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 斑状丘疹状皮疹 ざ瘡 帯状疱疹 紫斑皮疹 光線過敏性反応 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 消化杯 便秘 び 口 舌炎 舌変色
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	

	5~10%未満	1~5%未満	頻度不明
肝臓	肝機能異常	γ-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	無力症 アミラーゼ上昇 カ疼痛 くり 疼触痛 しや熱痛 け 静さ 計 が ま 上昇 が 変 が も 数 痛 が き が り が ら の り が も き が も り り き う り う き う う う う う う き う う き う き う

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

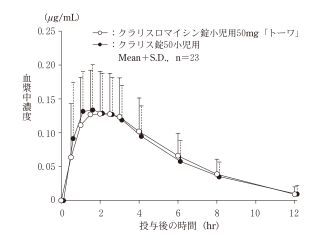
16.1.1 小児に5mg(力価)/kgを、また健康成人に200mg、400mg(力価)を空腹時単回経口投与したときの平均血清中濃度及び各パラメータの値は以下のようであった。なお、個体間のバラツキは少なかった。 $^{19,20)}$

	測定法	C _{max} (μg/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)	AUC (μg·hr/mL)
小児(n=6)5mg/kg	HPLC 未変化体	1. 05	1. 4	1. 8	3. 54
	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

〈クラリスロマイシン錠小児用50mg「トーワ」〉

クラリスロマイシン錠小児用50mg「トーワ」とクラリス錠50小児用を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(クラリスロマイシンとして50mg(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、 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。 21



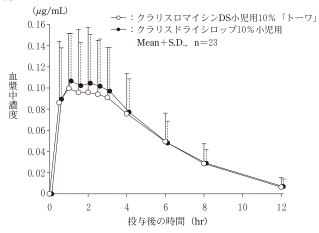
	判定パラメータ		参考パラメータ	
	$\begin{array}{c} \text{AUC}_{0\text{-}12} \\ \text{(} \mu \text{g} \cdot \text{hr/mL)} \end{array}$	C _{max} (μg/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)
クラリスロマイシン錠 小児用50mg「トーワ」	0.791 ± 0.352	0. 156±0. 058	2. 04±1. 43	2. 46±0. 34
クラリス錠50小児用	0. 778±0. 343	0. 164±0. 066	1. 33±0. 90	2.82±1.09

(Mean ± S. D., n=23)

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。

〈クラリスロマイシンDS小児用10%「トーワ」〉

クラリスロマイシンDS小児用10%「トーワ」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それぞれ0.5g(クラリスロマイシンとして50mg(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、 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。 $^{22)}$



	判定パラメータ		参考パラメータ	
	$\begin{array}{c} \text{AUC}_{0\text{-}12} \\ \text{(}\mu\mathbf{g}\boldsymbol{\cdot}\mathbf{hr/mL}) \end{array}$	C _{max} (μg/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)
クラリスロマイシンDS 小児用10%「トーワ」	0. 615±0. 326	0. 117±0. 059	1. 74±1. 21	2. 73±0. 43
クラリスドライシロップ 10%小児用	0.637 ± 0.251	0. 121±0. 045	1. 39±0. 78	2. 68±0. 43

(Mean ± S. D., n=23)

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。

16.2 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 (海外データ)。²³⁾

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、また、患者における喀痰、気管支分泌物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、扁桃、上顎洞粘膜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(*in vitro*)。^{25)~30)}

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(測定法:Bioassay)。 34 [9. 2参照]

クレアチニン クリアランス (mL/min)	C _{max} (μg/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 $66\sim82$ 歳(平均72.2歳)の女性34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(測定法:Bioassay)。 35 [9.8参照]

	C _{max} (μg/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 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400 mg及びクラリスロマイシンを300 mg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).37)}

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、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、クラミジア属、マイコプラズマ属及びマイコバクテリウム・アビウムコンプレックス(MAC)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*)。38)~45)

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が、マイコバクテリウム・ア ビウムコンプレックス(MAC)に対しては未変化体より弱い (in vitro)。^{46),47)}

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、皮下感染、呼吸器感染症モデルにおいては、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。38)、39)、41)、42)、46)

19. 有効成分に関する理化学的知見

構造式:

一般名: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。

融 点:220~227℃

22. 包装

〈クラリスロマイシン錠小児用50mg「トーワ」〉

100錠 [10錠×10:PTP] 500錠 [10錠×50:PTP]

〈クラリスロマイシンDS小児用10%「トーワ」〉

0.5g×120包[分包] 100g[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) 二木芳人ほか:Chemotherapy. 1988; 36(S-3): 515-520
- 5) 辻本善樹ほか: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 ; $64 \, (3) \, : 278 \text{--} 285$
- 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) 高橋賢成ほか: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) 坂田英明ほか:日本化学療法学会雑誌. 2009;57(2):97-100
- 20) 諏訪俊男ほか:Chemotherapy. 1988; 36(12): 921-932
- 21) 新井俊彦ほか: 医学と薬学. 2006; 55(3): 395-401 22) 新井俊彦ほか: 医学と薬学. 2006; 55(3): 403-407
- 23) Chu SY, et al. : Antimicrob Agents Chemother. 1992; 36(5): 1147-1150
- 24) 藤井良知ほか: Jpn J Antibiot, 1989; 42(2): 512-541
- 25) 佐々木次郎ほか:Chemotherapy. 1988; 36(S-3):1058-1073
- 26) 古賀宏延ほか: Chemotherapy. 1988; 36(S-3): 698-714
- 27) 力富直人ほか: Chemotherapy. 1988; 36(S-3): 715-728
- 28) 塙伸太郎ほか:Chemotherapy. 1988; 36(S-3): 950-954
- 29) 宮崎康博ほか:Chemotherapy. 1988; 36(S-3): 926-934
- 30) 諏訪俊男ほか:Chemotherapy. 1988; 36(S-3): 213-226
- 31) 諏訪俊男ほか: Chemotherapy. 1988; 36(12): 933-940
- 32) Suzuki A, et al. : Drug Metab Pharmacokin, 2003; 18(2): 104-113 33) 藤井良知ほか: Jpn J Antibiot, 1994; 47(10): 1283-1298
- 34) 瀧井昌英ほか: Chemotherapy. 1989; 37(1): 15–21
- 35) 足立暁ほか: Chemotherapy. 1988; 36(S-3): 660-666
- 36) 第十八改正日本薬局方解説書. 2021: C-1597-1605
- 37) 懸川友人ほか: Chemotherapy. 1988; 36(S-3): 123-128
- 38) 小野武夫ほか: Chemotherapy. 1988; 36(S-3): 1-34

- 39) 五島瑳智子ほか: Chemotherapy. 1988; 36(S-3): 35-58
- 40) 横田健ほか: Chemotherapy. 1988; 36(S-3): 59-70
- 41) 西野武志ほか: Chemotherapy. 1988; 36(S-3): 95-110
- 42) 長手尊俊ほか:Chemotherapy. 1988; 36(S-3):129-155
- 43) 吉沢花子ほか:Chemotherapy. 1988; 36(S-3):117-122
- 44) 洲崎健ほか:Chemotherapy. 1988; 36(S-3):111-116
- 45) Brown BA, et al. : Antimicrob Agents Chemother. 1992; 36(9): 1987-
- 46) 長手尊俊ほか: Chemotherapy. 1988; 36(S-3): 156-169
- 47) 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

東和薬品株式会社 学術部DIセンター 〒570-0081 大阪府守口市日吉町2丁目5番15号 TEL 0120-108-932 FAX 06-7177-7379

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

東和薬品株式会社

大阪府門真市新橋町2番11号

TX-21 7