日本標準商品分類番号

876135

**貯 法**:室温保存

有効期間:3年 ホスホマイシン系抗生物質製剤

# 日本薬局方 注射用ホスホマイシンナトリウム

**処方箋医薬品**注)

# ホスホマイシン Na 静注用 0.5g「NP」 ホスホマイシン Na 静注用 1g「NP」 ホスホマイシン Na 静注用 2g「NP」

Fosfomycin Sodium for Intravenous

	0.5g	1g	2g
承認番号	22300AMX00085	21900AMX00873	21900AMX00874
販売開始	2011年6月	1990年8月	1990年8月

注)注意一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)

ホスホマイシンに対して過敏症の既往歴のある患者

#### 3. 組成・性状

#### 3.1 組成

販 売 名	有 効 成 分	添加剤
ホスホマイシ ン Na 静注用 0.5g「NP」	1 バイアル中 日本薬局方 ホスホマイシンナトリウム 0.5g (力価)	1 バイアル中 無水クエン酸 0.021g
ホスホマイシ ン Na 静注用 1g「NP」	1 バイアル中 日本薬局方 ホスホマイシンナトリウム 1g (力価)	1 バイアル中 無水クエン酸 0.042g
ホスホマイシ ン Na 静注用 2g「NP」	1 バイアル中 日本薬局方 ホスホマイシンナトリウム 2g (力価)	1 バイアル中 無水クエン酸 0.084g

# 3.2 製剤の性状

販 売 名	性状
ホスホマイシン Na 静注用 0.5g「NP」	
ホスホマイシン Na 静注用 1g「NP」	白色の結晶性の粉末
ホスホマイシン Na 静注用 2g「NP」	

溶解液	単位/容量	pН	
注射用水	1g(力価)/20mL	6.5 ~ 8.5	
溶解液	単位/容量	浸透圧比 (生理食塩液に対する比)	
注射用水	20mg(力価)/mL	約1	
<b>住</b> 利用小	50mg(力価)/mL	約3	
5%ブドウ糖注射液	20mg(力価)/mL	約 2	
3/0ノ1・・ノ相任別似	50mg(力価)/mL	約 4	

#### 4. 効能・効果

# 〈適応菌種〉

ホスホマイシンに感性のブドウ球菌属、大腸菌、セラチア 属、プロテウス属、モルガネラ・モルガニー、プロビデン シア・レットゲリ、緑膿菌

#### 〈適応症〉

敗血症、急性気管支炎、肺炎、肺膿瘍、膿胸、慢性呼吸器 病変の二次感染、膀胱炎、腎盂腎炎、腹膜炎、バルトリン 腺炎、子宮内感染、子宮付属器炎、子宮旁結合織炎

# 5. 効能・効果に関連する注意

#### 〈急性気管支炎〉

「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。

# 6. 用法・用量

#### 〈点滴静脈内注射〉

通常、成人にはホスホマイシンとして 1 日 2  $\sim$  4g (力価)、また小児には 1 日 100  $\sim$  200mg (力価) /kg を 2 回に分け、補液 100  $\sim$  500mL に溶解して、1  $\sim$  2 時間かけて静脈内に点滴注射する。

#### 〈静脈内注射〉

通常、成人にはホスホマイシンとして1日2~4g(力価)、また小児には1日100~200mg(力価)/kgを2~4回に分け、5分以上かけてゆっくり静脈内に注射する。溶解には日局注射用水又は日局ブドウ糖注射液を用い、本剤1~2g(力価)を20mLに溶解する。

なお、いずれの場合も年齢、症状により適宜増減する。

#### 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、 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** 本剤によるショック、アナフィラキシーの発生を確実に 予知できる方法がないので、次の措置をとること。[11.1.1 参照]
- ・事前に既往歴等について十分な問診を行うこと。なお、 抗生物質等によるアレルギー歴は必ず確認すること。
- ・投与に際しては、必ずショック等に対する救急処置のと れる準備をしておくこと。
- ・投与開始から投与終了後まで、患者を安静の状態に保た せ、十分な観察を行うこと。特に、投与開始直後は注意 深く観察すること。
- **8.3** 長期投与の患者では定期的に肝機能、腎機能、血液検査を行うことが望ましい。[9.1.2、11.1.3、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 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質のある患者
- 9.1.2 心不全、腎不全、高血圧症等ナトリウム摂取制限を要 する患者

本剤は 14.5mEq/g (力価) のナトリウムを含有する。[8.3、9.8 参照]

## 9.3 肝機能障害患者

肝障害が悪化するおそれがある。

#### 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 ことが望ましい。

#### 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。

#### 97小児等

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

本剤は、主として腎臓から排泄されるが、高齢者では、一般に腎機能が低下していることが多く、副作用があらわれやすい。特に心不全、腎不全、高血圧症等ナトリウム摂取制限を要する高齢者に投与する場合は用量に留意するなど注意すること。[9.1.2、16.5 参照]

#### 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 0.1%未満) 胸内苦悶、呼吸困難、血圧低下、チアノーゼ、蕁麻疹、不 快感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。[8.2 参照]
- 11.1.2 偽膜性大腸炎等の血便を伴う重篤な大腸炎 (0.1%未満) 腹痛、類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。
- **11.1.3 汎血球減少、無顆粒球症、血小板減少** (いずれも 0.1% 未満)

[8.3 参照]

# 11.1.4 肝機能障害、黄疸(いずれも 0.1%未満)

[83参昭]

### 11.1.5 痙攣 (頻度不明)

# 11.2 その他の副作用

		·
	0.1~5%未満	0.1%未満
肝臓	AST、ALT、A1-P、 LDH、ィ-GTP、ビリ ルビンの上昇	
血液		貧血、顆粒球減少、白血球 減少、好酸球増多
腎臟		腎機能異常、浮腫、BUN上昇、蛋白尿、電解質異常
消化器	下痢	口内炎、嘔気、嘔吐、腹痛、食欲不振
皮膚	発疹	紅斑、蕁麻疹、瘙痒感
呼吸器系		咳嗽、喘息発作
神経系		しびれ感、眩暈
投与部位	血管痛	静脈炎
その他		頭痛、口渴、発赤、発熱、 倦怠感、胸部不快感、胸部 圧迫感、心悸亢進

# 14. 適用上の注意

#### 14.1 薬剤調製時の注意

本剤の溶解時に溶解熱を発生し温かくなることがあるが、品質に影響はない。

### 14.2 薬剤投与時の注意

14.2.1 可能な限り点滴静脈内注射により使用することが望ましい。

**14.2.2** 静脈炎、血管痛があらわれることがあるので、注射 部位、注射方法に十分注意し、注射速度をできるだけ遅く すること。

#### 16. 薬物動態

# 16.1 血中濃度

〈健康成人〉

#### 16.1.1 単回投与

健康成人男性3例を対象に点滴静注したときの血清中濃度、薬物動態パラメータは、以下に示すとおりであった<sup>2)</sup>。

対象者	n	投与量 (g(力価))	溶解液量 (mL)	投与時間 (時間)	Cmax (µg/mL)	T <sub>1/2</sub> (時間)
健康成人	3	1.0	200	1	87.3	1.5
健康成人	3	2.0	300	1	157.3	1.8
健康成人	3	2.0	300	2	98.3	1.7

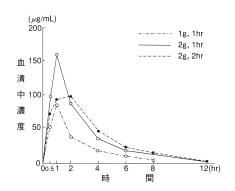


図1 点滴静注後の平均血清中濃度

#### 〈成人患者〉

# 16.1.2 単回投与

呼吸器疾患で入院中の肝・腎機能に異常の認められない成人患者 6 例へ静注したときの血清中濃度、薬物動態パラメータは、以下に示すとおりであった $^{3}$ 。

対象者	n	投与量 (g(力価))	溶解液量 (mL)	投与時間 (分)	Cmax (µg/mL)	T <sub>1/2</sub> (時間)
成人患者	6	1.0	20	5	74 <sup>注)</sup>	1.7

注) 投与30分後の血清中濃度

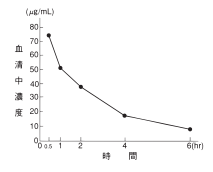


図2 静注後の平均血清中濃度

# 〈小児〉

# 16.1.3 単回投与

学童期の健康小児 4 例(体重  $20\sim37 {\rm kg}$ 、平均  $28 {\rm kg}$ )にホスホマイシンナトリウム  $1.0 {\rm g}$ (力価)を 4 分間で静注したとき、30 分~ 1 時間後の血中濃度は  $93.8\sim107~\mu {\rm g/mL}$ 、 $T_{1/2}$  は平均 1.3 時間であった  $^4$  。

# 16.3 分布

#### 16.3.1 蛋白結合

平衡透析法により測定したヒト血清蛋白との結合率は 2.16%であった 5)。

# 16.3.2 喀痰中濃度

呼吸器疾患患者 5 例にホスホマイシンナトリウム 1.0g(カ価)静注後の喀痰中濃度のピークは 3 時間後に認められ、平均  $7.0\,\mu\,g/mL$  であった  $^3$  。

#### 16.4 代謝

ホスホマイシンは、体内で代謝されずに、大部分が未変化体のまま、尿中に排泄される $^{2}$ 。

#### 16.5 排泄

健康成人 3 例にホスホマイシンナトリウム 1.0、2.0g (力価) を 1、2 時間で点滴静注したとき、点滴終了後 10  $\sim$  11 時間までの尿中排泄率は、95  $\sim$  99%であった  $^{2}$ 。 [9.8 参照]

#### 18. 薬効薬理

# 18.1 作用機序

ホスホマイシンは、UDP-GlcNAc エノールピルビン酸エーテル生成を触媒する UDP-GlcNAc エノールピルビルトランスフェラーゼを不可逆的に失活させ、細胞壁ペプチドグリカン生合成の初期反応を阻害することにより抗菌活性を示す $^6$ )。

# 18.2 in vitro 抗菌作用

ホスホマイシンは、グラム陽性菌、陰性菌に対し殺菌的に作用する。特に緑膿菌、プロテウス属、モルガネラ・モルガニー、セラチア・マルセッセンス及び多剤耐性の黄色ブドウ球菌、大腸菌に優れた抗菌作用を示した<sup>7)</sup>。

## 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:ホスホマイシンナトリウム (Fosfomycin Sodium)

略 号:FOM

化学名: Disodium (2R,3S)-3-methyloxiran-2-ylphosphonate

分子式:C<sub>3</sub>H<sub>5</sub>Na<sub>2</sub>O<sub>4</sub>P 分子量:182.02

構造式:



性 状:・白色の結晶性の粉末である。

・水に極めて溶けやすく、メタノールにやや溶けにくく、エタノール (99.5) にほとんど溶けない。

#### 22. 包装

〈ホスホマイシン Na 静注用 0.5g「NP」〉

0.5g(力価)×10バイアル

〈ホスホマイシン Na 静注用 1g「NP」〉

1g (力価) × 10 バイアル

〈ホスホマイシン Na 静注用 2g「NP」〉

2g (力価) × 10 バイアル

# 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 (L20201195)

2) 川畑徳幸ほか: Jpn. J. Antibiot. 1978; 31(9): 549-560 (L20220889)

3) 副島林造ほか: Chemotherapy. 1975; 23(11): 3389-3394 (L20220890)

4) 中沢 進ほか: Chemotherapy. 1975; 23(11): 3415-3420 (L20220891)

5) 柴田右一ほか: Jpn. J. Antibiot. 1981; 34(1): 16-20 (L20230864)

6) 泉 孝英ほか:ホスホマイシン―新たなる展開―(臨 床医薬研究協会). 1995:28-33 (L20220900)

7) 宮内慶之輔ほか: Jpn. J. Antibiot. 1975; 28(3): 320-330 (L20220901)

# 24. 文献請求先及び問い合わせ先

二プロ株式会社 医薬品情報室 〒 566-8510 大阪府摂津市千里丘新町 3 番 26 号 TEL 0120-226-898 FAX 050-3535-8939

# 26. 製造販売業者等

## 26.1 製造販売元

