* 2022年2月改訂(第1版、効能変更、用法及び用量変更)

貯法:室温保存 **有効期間**:3年

日本標準商品分類番号
873999

	10mg	25mg	50mg
承認番号	22500AMX00650000	22500AMX00651000	22500AMX00652000
販売開始	2006年7月	2005年7月	2005年7月

免疫抑制剤

劇薬、処方箋医薬品注)

シクロスポリンカプセル

シクロスポリンカプセル10mg「日医工」 シクロスポリンカプセル25mg「日医工」 シクロスポリンカプセル50mg「日医工」

Ciclosporin Capsules

注) 注意-医師等の処方箋により使用すること

シクロスポリン

シクロスポリン

1. 警告

- 1.1 臓器移植における本剤の投与は、免疫抑制療法及び移植患者の管理に精通している医師又はその指導のもとで行うこと。
- 1.2 アトピー性皮膚炎における本剤の投与は、アトピー性皮膚 炎の治療に精通している医師のもとで、患者又はその家族に 有効性及び危険性を予め十分説明し、理解したことを確認し た上で投与を開始すること。[9.7.1参照]
- 1.3 本剤はサンディミュン (内用液又はカプセル) と生物学的 に同等ではなく、バイオアベイラビリティが向上しているので、サンディミュンから本剤に切り換える際には、シクロスポリンの血中濃度 (AUC、Cmax) の上昇による副作用の発現に注意すること。特に、高用量での切り換え時には、サンディミュンの投与量を上回らないようにするなど、注意すること。十分なサンディミュン使用経験を持つ専門医のもとで行うこと。

一方、本剤からサンディミュンへの切り換えについては、シクロスポリンの血中濃度が低下することがあるので、原則として切り換えを行わないこと。特に移植患者では、用量不足によって拒絶反応が発現するおそれがある。[7.1、8.2、16.1.1、16.1.2参照]

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
- 2.2 タクロリムス (外用剤を除く)、ピタバスタチン、ロスバスタチン、ボセンタン、アリスキレン、グラゾプレビル、ペマフィブラートを投与中の患者 [10.1 参照]
- 2.3 肝臓又は腎臓に障害のある患者で、コルヒチンを服用中の 患者 [9.2、9.3、10.2 参照]
- **2.4** 生ワクチンを接種しないこと [10.1 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

	シクロスポリン	シクロスポリン	シクロスポリン	
販売名	カプセル10mg	カプセル25mg	カプセル50mg	
	「日医工」	「日医工」	「日医工」	
	1カプセル中	1カプセル中	1カプセル中	
有効成分	シクロスポリン	シクロスポリン	シクロスポリン	
	10mg	25mg	50mg	
	プロピレングリコール脂肪酸エステル、その		ル、その他3成分	
添加剤	カプセル本体:ゼラチン、濃グリセリン、パラオキシ			
がカロカリ	安息香酸エチル、パラオキシ安息香酸プロピル、トコ			
	フェロール酢酸エ	ステル、酸化チタ	ン	

3.2 製剤の性状

		シクロスポリン	シクロスポリン	シクロスポリン		
販売名		カプセル10mg	カプセル25mg	カプセル50mg		
		「日医工」	「日医工」	「日医工」		
		白色~淡黄白色の	光沢のある軟カプ	セル剤で、特異な		
4	引形・性状	においがある。				
Ħ	リル・住仏	内容物:無色~微黄色澄明の油状の液で、粘性があ				
		り、特異なにおい	がある。			
	서 교					
	外形					

販売名 カプセル10mg 「日医工」 カプセル25mg 「日医工」 カプセル50mg 「日医工」 包装コード ⑩109 ⑩448 ⑪449

4. 効能又は効果

○下記の臓器移植における拒絶反応の抑制

シクロスポリン

- 腎移植、肝移植、心移植、肺移植、膵移植、小腸移植
- ○骨髄移植における拒絶反応及び移植片対宿主病の抑制
- ○ベーチェット病(眼症状のある場合)、及びその他の非感染性 ぶどう膜炎(既存治療で効果不十分であり、視力低下のおそれ のある活動性の中間部又は後部の非感染性ぶどう膜炎に限る)
- ○尋常性乾癬(皮疹が全身の30%以上に及ぶものあるいは難治性 の場合)、膿疱性乾癬、乾癬性紅皮症、乾癬性関節炎
- ○再生不良性貧血、赤芽球癆
- ○ネフローゼ症候群(頻回再発型あるいはステロイドに抵抗性を 示す場合)
- ○全身型重症筋無力症(胸腺摘出後の治療において、ステロイド 剤の投与が効果不十分、又は副作用により困難な場合)
- ○アトピー性皮膚炎(既存治療で十分な効果が得られない患者)
- * ○細胞移植に伴う免疫反応の抑制

5. 効能又は効果に関連する注意 〈再生不良性貧血〉

5.1 診療ガイドライン等の最新の情報を参考に、本剤の投与が適切 と判断される患者に投与すること。また、寛解例で本剤投与中止 後に再燃したため再投与する場合の有効性及び安全性について は、十分な評価が確立していないので、患者の状態をみながら治 療上の有益性が優先すると判断される場合にのみ投与すること。

〈ネフローゼ症候群〉

5.2 副腎皮質ホルモン剤に反応はするものの頻回に再発を繰り返す 患者、又は副腎皮質ホルモン剤治療に抵抗性を示す患者に限るこ

〈全身型重症筋無力症〉

5.3 本剤を単独で投与した際の有効性については使用経験がなく明らかでない。

〈アトピー性皮膚炎〉

5.4 ステロイド外用剤やタクロリムス外用剤等の既存治療で十分な効果が得られず、強い炎症を伴う皮疹が体表面積の30%以上に及ぶ患者を対象にすること。

6. 用法及び用量

〈腎移植〉

通常、移植1日前からシクロスポリンとして1日量9~12mg/kgを1日2回に分けて経口投与し、以後1日2mg/kgずつ減量する。維持量は1日量4~6mg/kgを標準とするが、症状により適宜増減する。

〈肝移植〉

通常、移植1日前からシクロスポリンとして1日量14~16mg/kgを1日2回に分けて経口投与する。以後徐々に減量し、維持量は1日量5~10mg/kgを標準とするが、症状により適宜増減する。

〈心移植、肺移植、膵移植〉

通常、移植1日前からシクロスポリンとして1日量10~15mg/kgを1日2回に分けて経口投与する。以後徐々に減量し、維持量は1日量2~6mg/kgを標準とするが、症状により適宜増減する。

〈小腸移植〉

通常、シクロスポリンとして1日量14~16mg/kgを1日2回に分けて経口投与する。以後徐々に減量し、維持量は1日量5~10mg/kg

を標準とするが、症状により適宜増減する。ただし、通常移植1 日前からシクロスポリン注射剤で投与を開始し、内服可能となっ た後はできるだけ速やかに経口投与に切り換える。

〈骨髄移植〉

通常、移植1日前からシクロスポリンとして1日量6~12mg/kgを1 日2回に分けて経口投与し、3~6ヵ月間継続し、その後徐々に減 量し中止する。

〈ベーチェット病及びその他の非感染性ぶどう膜炎〉

通常、シクロスポリンとして1日量5mg/kgを1日2回に分けて経口 投与を開始し、以後1ヵ月毎に1日1~2mg/kgずつ減量又は増量す る。維持量は1日量3~5mg/kgを標準とするが、症状により適宜 増減する。

〈乾癬〉

通常、1日量5mg/kgを2回に分けて経口投与する。効果がみられ た場合は1ヵ月毎に1日1mg/kgずつ減量し、維持量は1日量3mg/ kgを標準とする。なお、症状により適宜増減する。

〈再生不良性貧血〉

通常、シクロスポリンとして1日量6mg/kgを1日2回に分けて経口 投与する。なお、患者の状態により適宜増減する。

〈ネフローゼ症候群〉

通常、シクロスポリンとして下記の用量を1日2回に分けて経口投 与する。なお、症状により適宜増減する。

(1) 頻回再発型の症例

成人には1日量1.5mg/kgを投与する。また、小児の場合には1日 量2.5mg/kgを投与する。

(2) ステロイドに抵抗性を示す症例

成人には1日量3mg/kgを投与する。また、小児の場合には1日量 5mg/kgを投与する。

〈全身型重症筋無力症〉

通常、シクロスポリンとして1日量5mg/kgを1日2回に分けて経口 投与する。効果がみられた場合は徐々に減量し、維持量は3mg/ kgを標準とする。なお、症状により適宜増減する。

〈アトピー性皮膚炎〉

通常、成人にはシクロスポリンとして1日量3mg/kgを1日2回に分 けて経口投与する。なお、症状により適宜増減するが1日量5mg/ kgを超えないこと。

*〈細胞移植に伴う免疫反応の抑制〉

再生医療等製品の用法及び用量又は使用方法に基づき使用する。

7. 用法及び用量に関連する注意

〈効能共通〉

- 7.1 サンディミュン (内用液又はカプセル) から本剤に切り換えて 投与する場合は、原則として1:1の比 (mg/kg/日) で切り換え て投与するが、シクロスポリンの血中濃度(AUC、Cmax)が上 昇して副作用を発現するおそれがあるので、切り換え前後で血中 濃度の測定及び臨床検査(血清クレアチニン、血圧等)を頻回に 行うとともに患者の状態を十分観察し、必要に応じて投与量を調節すること。ただし、通常の開始用量(初めてサンディミュンを 服用する時の投与量)より高い用量を服用している患者で、一時 的に免疫抑制作用が不十分となっても病状が悪化して危険な状態 に陥る可能性のない患者では、切り換え時の投与量は多くても通 常の開始用量とし、血中濃度及び患者の状態に応じて投与量を調 節すること。[1.3、16.1.1、16.1.2参照]
- 7.2 本剤の投与にあたっては血中トラフ値(trough level)を測定 し、投与量を調節すること。[8.1参照]
- 7.2.1 臓器移植患者に投与する際には、過量投与による副作用の発 現及び低用量投与による拒絶反応の発現等を防ぐため、血中濃度 の測定を移植直後は頻回に行い、その後は1ヵ月に1回を目安に測 定し、投与量を調節すること。
- 7.2.2 ベーチェット病及びその他の非感染性ぶどう膜炎、乾癬、再 生不良性貧血、ネフローゼ症候群、全身型重症筋無力症、アト ピー性皮膚炎患者に投与する際には、副作用の発現を防ぐため、 1ヵ月に1回を目安に血中濃度を測定し、投与量を調節することが 望ましい。

〈臓器移植〉

7.3 3剤あるいは4剤の免疫抑制剤を組み合わせた多剤免疫抑制療法 を行う場合には、本剤の初期投与量を低く設定することが可能な 場合もあるが、移植患者の状態及び併用される他の免疫抑制剤の 種類・投与量等を考慮して投与量を調節すること。

〈再生不良性貧血〉

7.4 本剤の投与量及び投与期間について、診療ガイドライン等の最 新の情報を参考とし、効果がみられない場合は他の適切な治療法 を考慮すること

〈ネフローゼ症候群〉

- 7.5 本剤の効果は、通常、1~3ヵ月であらわれるが、3ヵ月以上継 続投与しても効果があらわれない場合には投与を中止することが 望ましい。また、効果がみられた場合には、その効果が維持でき る用量まで減量することが望ましい。
- 7.6 本剤の使用前に副腎皮質ホルモン剤が維持投与されている場合 は、その維持量に本剤を上乗せすること。症状により、副腎皮質 ホルモン剤は適宜減量するが、増量を行う場合には本剤の使用は

一旦中止すること。

〈アトピー性皮膚炎〉

7.7 投与期間はできる限り短期間にとどめること。本剤の投与中は 有効性及び安全性の評価を定期的に行うこと。8週間の投与でも 改善がみられない場合には投与を中止すること。なお、1回の治 療期間は12週間以内を目安とする。

8. 重要な基本的注意

〈効能共通〉

- 8.1 本剤投与時のシクロスポリンの吸収は患者により個人差がある ので、血中濃度の高い場合の副作用並びに血中濃度の低い場合の 拒絶反応の発現等を防ぐため、患者の状況に応じて血中濃度を測 定すること。[7.2参照]
- 8.2 本剤からサンディミュンへの切り換えは、本剤とサンディミュ ン(内用液又はカプセル)が生物学的に同等ではないことからシ クロスポリンの血中濃度が低下するおそれがあるため、このよう な切り換えは原則として行わないこと。やむを得ず切り換える場 合は、血中濃度の測定を頻回に行うとともに患者の状態を十分観察し、必要に応じて投与量を調節すること。[1.3、16.1.1、16.1.2 参照]
- 8.3 本剤はサンディミュン(内用液又はカプセル)と生物学的に同 等ではなく、バイオアベイラビリティが向上しており、シクロス ポリン含有量が同じでも血中濃度に差があるため、本剤とサン ディミュンを同時に用いることは避けること。[16.1.1、16.1.2参 照]
- 8.4 腎・肝・膵機能障害等の副作用が起こることがあるので、頻回 に臨床検査(血球数算定、クレアチニン、BUN、ビリルビン、 AST、ALT、アミラーゼ、尿検査等)を行うなど、患者の状態 を十分に観察すること。[11.1.1、11.1.2、11.1.7参照]
- 8.5 感染症の発現又は増悪に十分注意すること。[11.1.4参照]
- 8.6 他の免疫抑制剤と併用する場合は、過度の免疫抑制により感染 に対する感受性の上昇、悪性リンパ腫発生の可能性があるので、
- 十分注意すること。[10.2、11.1.11参照] 8.7 本剤の投与により副腎皮質ホルモン剤維持量の減量が可能であ るが、副腎皮質ホルモン剤の副作用の発現についても引き続き観 察を十分に行うこと。
- 8.8 血圧上昇があらわれることがあり、可逆性後白質脳症症候群、 高血圧性脳症に至ることがあるので、定期的に血圧測定を行い、 血圧上昇があらわれた場合には、降圧剤治療を行うなど適切な処 置を行うこと。[11.1.3参照]
- 8.9 低マグネシウム血症により中枢神経系障害があらわれることが あるので、特に移植直後は血清マグネシウム値に注意し、マグネ シウム低下がみられた場合にはマグネシウムを補給するなど、適 切な処置を行うこと。

〈ベーチェット病〉

8.10 神経ベーチェット病症状(頭痛、発熱、情動失禁、運動失調、 錐体外路症状、意識障害、髄液細胞増多等)の誘発又は悪化が報 告されているので注意して使用し、経過を十分観察すること。 [9.1.7、11.1.12参照]

〈ネフローゼ症候群〉 8.11 特に腎機能検査値(クレアチニン、BUN等)の変動に注意す ること。

〈アトピー性皮膚炎〉

- 8.12 リンパ節腫脹を合併することがあるが、通常は自然に消失す るか疾患の改善により消失する。患者の状態を定期的に観察し、 本剤によってアトピー性皮膚炎が改善された後にリンパ節腫脹が 持続している場合は、悪性リンパ腫の除外診断のため生検を実施 することが望ましい。
- 8.13 活動性単純ヘルペス感染は、本剤投与前に治療しておくこと が望ましい。
- 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 膵機能障害のある患者 膵機能が悪化するおそれがある。
- 9.1.2 高血圧症の患者

血圧の上昇及び症状の悪化が報告されている。

- 9.1.3 感染症のある患者
- 免疫抑制により感染症が悪化するおそれがある。 9.1.4 悪性腫瘍又はその既往歴のある患者
- 免疫抑制により進行又は再発するおそれがある。
- 9.1.5 PUVA療法を含む紫外線療法中の患者 [10.2参照]
- 9.1.6 肝炎ウイルスキャリアの患者

肝機能検査値や肝炎ウイルスマーカーのモニタリングを行うな ど、B型肝炎ウイルスの再活性化やC型肝炎の悪化の徴候や症状 の発現に注意すること。免疫抑制剤を投与されたB型肝炎ウイル スキャリアの患者において、B型肝炎ウイルスの再活性化による 肝炎があらわれることがある。また、HBs抗原陰性の患者におい て、免疫抑制剤の投与開始後にB型肝炎ウイルスの再活性化によ る肝炎を発症した症例が報告されている。また、C型肝炎ウイル

スキャリアの患者において、免疫抑制剤の投与開始後にC型肝炎の悪化がみられることがある。

9.1.7 神経ベーチェット病の患者

治療上やむを得ないと判断される場合を除き、投与しないこと。 [8.10参照]

9.2 腎機能障害患者

腎機能が悪化するおそれがあるため、慎重に投与すること。また、コルヒチンを服用中の患者には投与しないこと。[2.3、10.2 参照]

9.3 肝機能障害患者

肝機能が悪化し、本剤の代謝あるいは胆汁中への排泄が遅延するおそれがあるため、慎重に投与すること。また、コルヒチンを服用中の患者には投与しないこと。[23、10.2参照]

95 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(ラット)で催奇形作用、また、難産及び周産期死亡が報告されている。ヒトで胎盤を通過することが報告されている^{1)~4)}。妊娠中に本剤を投与された女性において、早産及び児への影響(低出生体重、先天奇形)の報告がある⁵⁾。

9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。母乳中へ移行するとの報告がある。

9.7 小児等

- 9.7.1 アトピー性皮膚炎患者へは本剤投与による治療上の有益性が 危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。小児等に 対する本剤の臨床試験は実施されていない。[1.2参照] なお、他の適応疾患については、適応患者の選択を慎重に行い、 投与する際には患者の状態を十分に観察すること。低出生体重 児、新生児又は乳児に対する臨床試験は実施していない。
- 9.7.2 一般に小児での多毛の発現率 (10~18%) は成人 (2~6%) に比べ高い傾向がある。
- 9.7.3 小児のネフローゼ症候群に投与する際には、副作用の発現に十分注意すること。一般に小児と成人の副作用の発現率は同程度(35%前後)であるが、ネフローゼ症候群に対する臨床試験の結果(サンディミュン内用液及びカプセルでの成績)では成人(18~32%)に比べ小児(26~41%)で発現率が高い傾向がみられ、特に小児での多毛(10~18%)、ALP上昇(7%前後)の発現が成人(多毛:2~3%、ALP上昇:1%前後)に比べ高かった。

9.8 高齢者

患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。一般に生理機能 (腎機能、肝機能、免疫機能等)が低下している。

** 10. 相互作用

多くの薬剤との相互作用が報告されているが、可能性のあるすべての組み合わせについて検討されているわけではないので、他剤と併用したり、本剤又は併用薬を休薬する場合には注意すること。本剤は代謝酵素チトクロームP450 3A4 (CYP3A4) で代謝され、また、CYP3A4及びP糖蛋白の阻害作用を有する。本剤はP糖蛋白の基質であるため、P糖蛋白阻害剤又は誘導剤により、本剤の血中濃度が変化する可能性がある。したがって、これらの酵素、輸送蛋白質に影響する医薬品・食品と併用する場合には、可能な限り薬物血中濃度を測定するなど用量に留意して慎重に投与すること。

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
	生ワクチン	免疫抑制下で生ワク	免疫抑制下で生ワク
	(乾燥弱毒生麻しんワ	チンを接種すると発	チンを接種すると増
		症するおそれがある	
		ので併用しないこと。	わす可能性がある。
	口生ポリオワクチン、		
	乾燥BCG等)		
	[2.4 参照]		
**	タクロリムス(外用	本剤の血中濃度が上	本剤の代謝が阻害さ
	剤を除く)	昇することがある。	れること及び副作用
		また、腎障害等の副	が相互に増強される
	プター)	作用があらわれやす	と考えられる。
	[2.2 参照]	くなるので併用しな	
		いこと。	

	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
	ピタバスタチン (リバロ) ロスバスタチン (クレストール) [2.2 参照]		本剤により、これら の薬剤の血漿中の濃 度が上昇する。
	ボセンタン (トラクリア) [22 参照]	ボセンタンの血中と 度と原本を での では を で の が の の の の の の の の の の の の の の の の の	本のCYP3A4にのると阻りとンすると阻りとンすると阻りとンすまで、ボ4にる質を取ることでは、ボ4にる質を取ることでは、ボ度がは、ないでは、でないないでは、でないないでは、でYP3A4を削、るとでYP3A4を削、るとでYP3A4を削、るとにのるが、はるが度らにない。
	アリスキレン (ラジレス) [2.2 参照]	アリスキレンの血中 濃度が上昇するおそ れがある。空腹時の 併用投与によりアリ スキレンのCmaxが約 2.5倍、AUCが約5倍 に上昇した。	本剤のP糖蛋白阻害 によりアリスキレン のP糖蛋白を介した 排出が抑制されると 考えられる。
**	グラゾプレビル (グラジナ) [2.2 参照]	グラゾプレビルの薬 剤の血中濃度が上昇 するおそれがある。	本剤の有機アニオントランスポーター阻 害により、これらの 薬剤の肝取込みが抑 制されると考えられ る。
	ペマフィブラート (パルモディア) [2.2 参照]	ペマフィブラートの 血中濃度が上昇した との報告がある。	本剤の有機アニオン トランスポーター及 びCYP3A阻害によ り、ペマフィブラー トの血中濃度が上昇 すると考えられる。

10.2 併用注意 (併用に注意すること)

	10.2 11/11/22/20 (17/1)10	, <u>,</u> _,	
	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
	PUVA療法を含む紫	PUVA療法を含む紫	PUVA療法により皮
	外線療法	外線療法との併用は	膚癌が発生したとの
	[9.1.5 参照]	皮膚癌発現のリスク	報告があり、本剤併
		を高める危険性があ	用による免疫抑制下
		るため、やむを得ず	では皮膚癌の発現を
		併用する場合は定期	促進する可能性があ
		的に皮膚癌又は前癌	る。
		病変の有無を観察す	
		ること。	
*	免疫抑制剤	過度の免疫抑制が起	共に免疫抑制作用を
	抗胸腺細胞免疫グ	こることがある。	有するため。
	ロブリン (ATG)		
	製剤等		
	[8.6 参照]		

	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
	ホスカルネット	腎障害があらわれや	腎障害の副作用が相
	アムホテリシンB	すくなるので、頻回	互に増強されると考
	アミノ糖系抗生物質	に腎機能検査(クレ	えられる。
	ゲンタマイシン	アチニン、BUN等)	
	トブラマイシン等	を行うなど患者の状	
	スルファメトキサ	態を十分に観察する	
	ゾール・トリメトプ	こと。	
	リム シプロフロキサシン		
	バンコマイシン		
	ガンシクロビル		
	フィブラート系薬剤		
	ベザフィブラート		
	フェノフィブラー		
	卜等		
	メルファラン注射剤		機序は不明である。
	非ステロイド性消炎	腎障害があらわれや	腎障害の副作用が相
	鎮痛剤		互に増強されると考
	ジクロフェナク	に腎機能検査(クレ	えられる。
	ナプロキセン	アチニン、BUN等)	
	スリンダク	を行うなど患者の状	
	インドメタシン等	態を十分に観察する	
		こと。	
			高カリウム血症の副
			作用が相互に増強さ
		るので、血清カリウ	れると考えられる。
		ム値に注意するこ	
		と。	小组献表示处理。
*	アミオダロン		代謝酵素の抑制又は
	カルシウム拮抗剤 ジルチアゼム		競合により、本剤の 代謝が阻害されると
	ニカルジピン	は血中濃度を参考に	
	ベラパミル	投与量を調節するこ	ちんりれる。
	マクロライド系抗生	と。	
	物質	また、本剤の血中濃	
	エリスロマイシン	度が高い場合、腎障	
	ジョサマイシン等	害等の副作用があら	
	クロラムフェニコー	われやすくなるの	
	ル	で、患者の状態を十	
	アゾール系抗真菌剤	分に観察すること。	
	フルコナゾール		
	イトラコナゾール 等		
	サ ノルフロキサシン		
	HIVプロテアーゼ阻		
	害剤		
	リトナビル等		
	コビシスタットを含		
	有する製剤		
	卵胞・黄体ホルモン		
	剤		
	ダナゾール		
	ブロモクリプチン		
	アロプリノール フルボキサミン		
	ノルホキサミン イマチニブ		
	ダサチニブ		
	スチリペントール		
*	カルベジロール		カルベジロールのP
	,,,,,		糖蛋白阻害により本
			剤の血中濃度が上昇
			すると考えられる。
	メトクロプラミド		胃腸運動が亢進し、
			胃内容排出時間が短
			縮されるため、本剤
			の吸収が増加すると
			考えられる。
*	アセタゾラミド		機序は不明である。
	ヒドロキシクロロキ		
	ンマトローダゾール		
	メトロニダゾール	大対の缶み御中に	ガル・プラッ
	グレープフルーツ		グレープフルーツ ジュースが腸管の代
	ジュース		シュー人が腸官の代 謝酵素を阻害するこ
			めによると考えられ
		ましい。	る。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
リファンピシン	本剤の血中濃度が低	これらの薬剤の代謝
チクロピジン 抗てんかん剤	下することがあるので、併用する場合に	酵素誘導作用により 本剤の代謝が促進さ
フェノバルビター	は血中濃度を参考に	れると考えられる。
N .	投与量を調節するこ	
フェニトイン カルバマゼピン	と。特に、移植患者 では拒絶反応の発現	
モダフィニル	に注意すること。	
デフェラシロクス		
オクトレオチドランレオチド		これらの薬剤が本剤の吸収を阻害すると
パシレオチド		考えられる。
プロブコール		
テルビナフィン	-ttol. o/l. `m. rtr. 1.a. E/.	機序は不明である。
エトラビリン	本剤の血中濃度に影響を与える可能性が	エトラビリンの代謝 酵素誘導作用により、
	あるため、注意して	本剤の血中濃度に変
	投与すること。	化が起こることがあ
セイヨウオトギリソ	本剤の代謝が促進さ	る。セイヨウオトギリソ
ウ (St. John's Wort,	れ血中濃度が低下す	ウにより誘導された
セント・ジョーン	るおそれがあるの	代謝酵素が本剤の代
ズ・ワート) 含有食 品	で、本剤投与時はセイヨウオトギリソウ	謝を促進すると考えられる。
Н	含有食品を摂取しな	240.00
	いよう注意するこ	
副腎皮質ホルモン剤	と。 高用量メチルプレド	相互に代謝を阻害す
副日及資本// こ / 別	ニゾロンとの併用に	ると考えられる。
	より本剤の血中濃度	
	上昇及び痙攣の報告がある。また、プレ	
	ドニゾロンのクリア	
	ランスを低下させる	
ドセタキセル	との報告もある。 本剤又はこれらの薬	代謝酵素を競合する
パクリタキセル	剤の血中濃度が上昇	ことにより、本剤又
	する可能性があるの	はこれらの薬剤の代
	で、併用する場合に は血中濃度を参考に	謝が阻害される可能性がある。
	投与量を調節するこ	
レテルモビル	と。	レテルモビルの
		CYP3A阻害により本
	する可能性があるの	剤の血中濃度が上昇
	で、併用する場合には血中濃度を参考に	する可能性がある。 また、本剤の有機ア
	投与量を調節するこ	ニオントランスポー
	と。	ター阻害によりレテ
		ルモビルの血中濃度 が上昇する可能性が
		ある。
エゼチミブ	本剤又はこれらの薬	機序は不明である。
	剤の血中濃度が上昇 する可能性があるの	
	で、併用する場合に	
	は血中濃度を参考に	
	投与量を調節するこ と。	
コルヒチン	本剤の血中濃度が上	機序は不明である。
[2.3、9.2、9.3 参照]	昇することがあるの	
	で、併用する場合に は血中濃度を参考に	
	投与量を調節するこ	
	٤.	todat tota
	コルヒチンの血中濃度が上昇し、コルヒ	本剤のP糖蛋白阻害によりコルヒチンの
	長が上昇し、コルビ チンの作用が増強す	血中濃度が上昇する
	るおそれがあるの	ことがある。
	で、患者の状態を十分に観察すること。	
	なお、肝臓又は腎臓	
	に障害のある患者に	
t contract the contract to the	ロェコルレチンな地片	ı
	はコルヒチンを投与しないこと。	

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
トルバプタン チカグレロル レンバチニブ	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	本剤のP糖蛋白阻害 によりこれらの薬剤 の血中濃度が上昇す
ダビガトラン エドキサバン	ある。 これらの薬剤の血中 濃度が上昇し、抗凝	ることがある。 本剤のP糖蛋白阻害 によりこれらの薬剤
リファキシミン	固作用が増強するお それがある。 リファキシミンの血	の血中濃度が上昇することがある。 本剤のP糖蛋白、
	中濃度が上昇し、作用が増強するおそれがある。	CYP3A4、有機アニ オントランスポー ター阻害によりリ ファキシミンの血中 濃度が上昇すること がある。
リオシグアト	リオシグアトの血中 濃度が上昇するおそ れがある。	性蛋白阻害によりリオシグアトの血中濃 度が上昇することが ある。
グレカプレビル・ピ ブレンタスビル	濃度が上昇したとの 報告がある。	本剤の有機アニオントランスポーター、P糖蛋白及び乳癌耐性蛋白阻害により、これらの薬剤の血中濃度が上昇すると考えられる。
レパグリニド	レパグリニドの血中 濃度が上昇し、血糖 降下作用が増強する おそれがある。	ドのCYP3A4による 代謝を阻害すること 及び輸送蛋白質を阻 害し肝細胞への取り 込みを阻害すること により、レパグリニ ドの血中濃度が上昇 すると考えられる。
カスポファンギン	カAUCががよいた。 ア加るり一大の大力を ではあり、 ではあり、 ではあり、 では、 ののの、ののの、の加報投へンの上場すのが をは、 では、 ののの、の加報投へンの上場すのが ののの、の加報投へンの上場すのが のののが表す。 では、 にこるの ののののののののののののののののののののののののののののののののののの	本剤がカスポファンギンの肝細胞への取り込みを抑制することによると考えられる。
HMG-CoA還元酵素阻 害剤 シンバスタチン プラバスタチン等	筋肉痛、CK上昇、 血中及び足界を特能融 にた一般では一般では にたり、 にたがある。 にを伴うがある。 はをがある。 にでい。 にでいる。 にでい。 にでいる。 にでいる。 にでいる。 にでいる。 にでい。 にでいる。 にでいる。 にでいる。 にでいる。	消失が遅延すると考えられる。
ジゴキシン	あるので、ジゴキシンの血中濃度を参考 に投与量を調節する などジギタリス中毒 に注意すること。	の排泄を抑制すると考えられる。
ジゴキシン		高カリウム血症の副 作用が相互に増強さ れると考えられる。
アンブリセンタン	本剤との併用により アンブリセンタンの 血中濃度が上昇し AUCが約2倍になる との報告がある。	機序は不明である。

	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
	テオフィリン	テオフィリンの血中 濃度が上昇するとの	機序は小明である。
		報告があるので、テ	
		オフィリンの血中濃	
		度を参考に投与量を調節すること。	
	 不活化ワクチン		免疫抑制作用によっ
	不活化インフルエ		
	ンザワクチン等	る。	免疫が得られないお
	ニフェジピン	歯肉肥厚があらわれ	それがある。 歯肉肥厚の副作用が
	-/-/-	やすい。	相互に増強されると
			考えられる。
**	カリウム保持性利尿		高カリウム血症の副 作用が相互に増強さ
	剤 - スピロノラクトン	るので、血清カリウ	
	等	ム値に注意するこ	
	エプレレノン	と。	
	カリウム製剤 ACE阻害剤		
	アンジオテンシンⅡ		
	受容体拮抗剤		
	β-遮断剤 ヘパリン		
	サクビトリルバルサ		
	ルタン	<u> </u>	李口野八古《副仏田
	利尿剤 チアジド系利尿剤		高尿酸血症の副作用 が相互に増強される
	フロセミド等	れやすいので、血中	
		尿酸値に注意するこ	
	ブロナンセリン	と。これらの薬剤の血中	代謝酵素の競合によ
	ナルフラフィン	濃度が上昇し、作用	
			代謝が阻害されると
**	シロリムス	ある。 シロリムスの血中濃	考えられる。 代謝酵素の競合によ
-10 -10		度が上昇するおそれ	り、シロリムスの代
		がある。併用する場	
		合には、シロリムス の減量を考慮すると	えられる。
		ともに、患者の状態	
		を慎重に観察し、副	
		作用発現に十分注意 すること。	
	エベロリムス		代謝酵素の競合によ
			り、エベロリムスの
		が有意に増加したと の報告がある。本剤	代謝が阻害されると
		の用量を変更する際	-4 × 17 10 00 0
		には、エベロリムス の用量調節も行うこ	
		の用里調即も打りこと。	
		エベロリムスが本剤	機序は不明である。
		の腎毒性を増強する	
**	サクビトリルバルサ	おそれがある。	本剤の有機アニオン
-10 -10	ルタン		トランスポーター阻
			害によりSacubitrilat
			又はバルサルタンの 血中濃度が上昇する
		トリルバルサルタン	
		の副作用が増強する	
**	レムデシビル	おそれがある。 レムデシビル及び中	本剤の有機アニオン
			トランスポーター阻
			害によりレムデシビ
		度が上昇するおそれ がある。	ル及び中間代謝物 (GS-704277) の血中
		>>	濃度が上昇すると考
			えられる。
	ミコフェノール酸モ フェチル	, , , ,	ミコフェノール酸モ フェチルの腸肝循環
	/ / /*		が阻害され血中濃度
		がある。	が低下すると考えら
			れる。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
アメナメビル	アメナメビルの血中	機序は不明である。
	濃度が低下し、作用	
	が減弱するおそれが	
	ある。	
外用活性型ビタミン	血清カルシウム値が	本剤による腎機能低
D3製剤	上昇する可能性があ	下があらわれた場合
タカルシトール	る。	に、活性型ビタミン
カルシポトリオー		D3による血清カルシ
ル		ウム値上昇がよりあ
		らわれやすくなると
		考えられる。
エルトロンボパグ	エルトロンボパグの	機序は不明である。
	血中濃度が低下した	
	との報告6)及び高値	
	を示したとの報告7)	
	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

〈効能共通〉

11.1.1 腎障害(5%以上)

腎機能障害は本剤の副作用として高頻度にみられる。主な発現機序は用量依存的な腎血管収縮作用によると考えられ、通常、減量又は休薬により回復する。BUN上昇、クレアチニン上昇を示し腎血流量減少、糸球体濾過値の低下がみられる。尿細管機能への影響としてカリウム排泄減少による高カリウム血症、尿酸排泄低下による高尿酸血症、マグネシウム再吸収低下による低マグネシウム血症がみられる。また、器質的な腎障害(尿細管萎縮、細動脈病変、間質の線維化等)があらわれることがある。移植後の大剤量投与や、腎疾患のある患者への使用あるいは腎毒性のある薬植後の大剤[10.1、10.2参照]との併用により起こりやすい。なお、腎移植後アトプレアチニン、BUNの上昇がみられた場合は、本剤による腎障害か拒絶反応かを注意深く観察し、鑑別する必要がある。[8.4参照]

11.1.2 肝障害、肝不全(1%~5%未満)

肝機能障害、黄疸等の肝障害、肝不全があらわれることがあるので、AST、ALT、ALP、LDH、ビリルビンの上昇等の異常が認められた場合には、減量又は投与を中止するなど適切な処置を行うこと。[8.4参照]

11.1.3 可逆性後白質脳症症候群、高血圧性脳症等の中枢神経系障害(1%未満)

全身痙攣、意識障害、失見当識、錯乱、運動麻痺、小脳性運動失調、視覚障害、視神経乳頭浮腫、不眠等の症状があらわれた場合には、CT、MRIによる画像診断を行うとともに、本剤を減量又は中止し、血圧のコントロール、抗痙攣薬の投与等適切な処置を行うこと。[8.8参照]

11.1.4 感染症 (1%~5%未満)

細菌、真菌あるいはウイルスによる重篤な感染症(肺炎、敗血症、尿路感染症、単純疱疹、帯状疱疹等)を併発することがある。アトピー性皮膚炎患者で黄色ブドウ球菌による皮膚感染を併発した場合は、適切な抗菌剤によってコントロールすること。また、B型肝炎ウイルスの再活性化による肝炎やC型肝炎の悪化があらわれることがある。強力な免疫抑制下では急激に重症化することがある。[8.5参照]

11.1.5 進行性多巣性白質脳症 (PML) (頻度不明)

本剤の治療期間中及び治療終了後は患者の状態を十分に観察し、 意識障害、認知障害、麻痺症状(片麻痺、四肢麻痺)、言語障害 等の症状があらわれた場合は、MRIによる画像診断及び脳脊髄液 検査を行うとともに、投与を中止し、適切な処置を行うこと。

11.1.6 BKウイルス腎症 (頻度不明)

11.1.7 急性膵炎 (1%未満)

初期症状として上腹部の激痛、発熱、血糖上昇、アミラーゼ上昇 等があらわれることがあるので、このような場合には減量又は投 与を中止し、適切な処置を行うこと。[8.4参照]

11.1.8 血栓性微小血管障害

溶血性尿毒症症候群 (HUS:血小板減少、溶血性貧血、腎不全を主徴とする) (1%未満)、血栓性血小板減少性紫斑病 (TTP) 様症状 (血小板減少、微小血管性溶血性貧血、腎機能障害、精神神経症状を主徴とする) (頻度不明) 等の血栓性微小血管障害があらわれることがある。

11.1.9 溶血性貧血、血小板減少(各1%未満)

11.1.10 横紋筋融解症 (1%未満)

筋肉痛、脱力感、CK上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇を特 徴とする横紋筋融解症があらわれることがあるので、このような 場合には減量又は投与を中止し、適切な処置を行うこと。

11.1.11 悪性腫瘍 (1%未満)

他の免疫抑制剤と併用する場合に、過度の免疫抑制により悪性リンパ腫、リンパ増殖性疾患、悪性腫瘍(特に皮膚)の発現の可能性が高まることがある。[8.6参照]

〈ベーチェット病〉

11.1.12 神経ベーチェット病症状 (1%~5%未満)

神経ベーチェット病症状(頭痛、発熱、情動失禁、運動失調、錐体外路症状、意識障害、髄液細胞増多等)が誘発又は悪化することがあるので、このような場合には減量又は投与を中止するなど適切な処置を行うこと。[8.10参照]

〈全身型重症筋無力症〉

11.1.13 クリーゼ (頻度不明)

使用に際しては患者の状態をよく観察し、このような症状があら われた場合には人工呼吸器等の適切な処置を行うこと。

11.2 その他の副作用

11.2 その他の	ノ副作用			
	5%以上	1%~5%未満	1%未満	頻度不明
過敏症	-	-	発疹	-
循環器	-	血圧上昇	-	-
血液	-	-	貧血、白血球 減少	-
消化器	-	悪心・嘔吐	消化管潰瘍、腹痛、胃部不快感、食欲不振、下痢、腹部膨満感	-
皮膚	多毛	-	脱毛、ざ瘡	-
精神神経系	-	振戦	頭痛、しびれ、 めまい、眠気、 異常感覚、末 梢神経障害	片頭痛
代謝異常	-		高カリウム血症、低マグネシウム血症、 体液貯留	-
感覚器	-	-	耳鳴、難聴	視力障害
筋骨格系	-	-	ミオパシー、 筋痛、筋脱力、 筋痙攣、関節 痛	下肢痛
その他	-	歯肉肥厚	出血血、油血血 血血、消尿)、 血血、消尿)、 のは のは のは がいる がいる がいる がいる がいる がいる がいる がいる	良性頭蓋内

ネオーラル内用液・カプセル、サンディミュン内用液・カプセル・注射液に関する使用成績調査を含む。

13. 過量投与

13.1 症状

悪心・嘔吐、傾眠、頭痛、頻脈、血圧上昇、腎機能低下等

13.2 処置

服用後短時間であれば催吐、活性炭投与、胃洗浄が有効である。 シクロスポリンの血中濃度と症状の程度に相関性がみられるの で、血中濃度をモニターし、必要により対症療法を行う。シクロ スポリンは透析によりほとんど除去されない。

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、更には穿孔を起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

15.1 臨床使用に基づく情報

15.1.1 循環器障害:本剤との因果関係は確立されていないが、心不全等の重篤な循環器障害があらわれたとの報告がある。

15.1.2 長期にわたりPUVA療法を受けていた乾癬又はアトピー性 皮膚炎患者に本剤を投与する場合、皮膚癌の発現リスクが増大す る可能性があるので患者の皮膚の状態に注意すること。

15.1.3 海外でネフローゼ症候群の患者において、クレアチニンの 上昇を伴わない腎臓の組織変化が報告されているので、本剤を1 年以上の長期にわたり使用する際には、腎臓の組織学的検査を行 うことが望ましい。

15.1.4 血中濃度測定用採血:血中濃度測定のための血液採取は末

梢血を用いること。骨髄移植で中心静脈カテーテルによるルート 採血を行った場合、その全血中シクロスポリン濃度は、末梢血中 の濃度に比べて高いとの報告がある。

15.2 非臨床試験に基づく情報

15.2.1 ラットで、精細管障害を示す組織像(40mg/kg、経口投 与)、精子運動能の低下 (20mg/kg、経口投与)、精子数減少、精 子運動能及び妊孕性の低下(1mg/kg、皮下投与)が認められた との報告がある。

16. 薬物動態

16.1 加中濃度

16.1.1 移植後腎機能の安定した18例の腎移植患者に、それまで服用していたサンディ ミュンと同量のネオーラル又はサンディミュンをクロスオーバー法で投与した時(1日2 回12時間毎)、全血中シクロスポリン濃度を測定して比較した結果、単位投与量当たり の薬物動態パラメータは、表のとおりであった8)。[1.3、7.1、8.2、8.3参照]

5 SE 10 20 12 1 5 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1						
パラメータ	ネオーラル	サンディミュン	変化率*(%)			
AUC _{0-12hr} /Dose (ng · hr/mL/mg)	34.4 ± 11.14	29.4 ± 14.19	17			
Cmax/Dose (ng/mL/mg)	11 ± 2.944	8.61 ± 4.701	27.8			
Cmin/Dose (ng/mL/mg)	0.749 ± 0.427	0.701 ± 0.42	6.8			
Tmax (hr)	1.1 ± 0.2	1.6 ± 1.57	-31.3			

(平均值±S.D.)

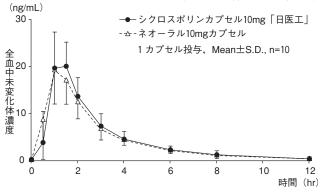
※変化率 = $100 \times (ネオーラルーサンディミュン)$ /サンディミュン 16.1.2 サンディミュンに吸収不良を示す20例の腎移植患者で、ネオーラルの投与により dose normalizedしたCmaxおよVAUC0.12 (投与後12時間までのAUC0) の平均値は各々サンディミュンに比べ約1.9倍およV2.7倍に増加したV0. (吸収不良例: dose normalized AUC_{1-5hr}が10ng・hr/mL/mg以下)[1.3、7.1、8.2、8.3参照]

16.1.3 生物学的同等性試験

16.1.3 生物学的同等性試験
(1) シクロスポリンカプセル10mg「日医工」
シクロスポリンカプセル10mg「日医工」及びネオーラル10mgカプセルを、クロスオー
バー法によりそれぞれ1カプセル (シクロスポリンとして10mg) 健康成人男性に絶食単
回経口投与して全血中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態バラメータ (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) ~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10)

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→12} (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t1/2 (hr)
シクロスポリン カプセル10mg「日医工」	52.4 ± 14.7	22.6 ± 4.5	1.30 ± 0.26	2.27 ± 0.83
ネオーラル 10mgカプセル	52.1 ± 13.7	22.0 ± 4.4	1.20 ± 0.42	2.49 ± 0.95

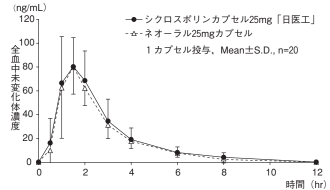
(1カプセル投与, Mean ± S.D., n=10)



(2) シクロスポリンカプセル25mg「日医工」 シクロスポリンカプセル25mg「日医工」及びネオーラル25mgカプセルを、クロスオーバー法によりそれぞれ1カプセル(シクロスポリンとして25mg)健康成人男性に絶食単国経口投与して全血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)~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¹¹¹。

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→12} (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t1/2 (hr)
シクロスポリン カプセル25mg「日医工」	223.1 ± 71.9	94.7 ± 20.8	1.43 ± 0.44	1.89 ± 0.60
ネオーラル 25mgカプセル	203.2 ± 59.3	87.4 ± 22.4	1.50 ± 0.49	1.72 ± 0.51

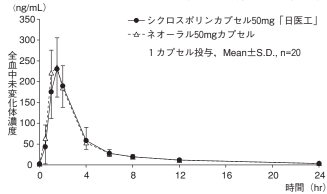
(1カプセル投与、Mean ± S.D., n = 20)



(3) シクロスポリンカプセル50mg「日医工」 シクロスポリンカプセル50mg「日医工」及びネオーラル50mgカプセルを、クロスオーバー法によりそれぞれ1カプセル(シクロスポリンとして50mg)健康成人男性に絶食単回経口投与して全血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)~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12)。

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→24} (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
シクロスポリン カプセル50mg「日医工」	746.8 ± 166.2	254.5 ± 59.9	1.55 ± 0.39	4.74 ± 1.29
ネオーラル 50mgカプセル	768.7 ± 167.7	275.0 ± 67.9	1.43 ± 0.41	5.21 ± 1.97

(1カプセル投与, Mean ± S.D., n = 20)



全血中濃度並びに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。

16.2 吸収

~~ ~~ ネオーラルはサンディミュンと比較して胆汁分泌量や食事による影響を受けにくいとの 報告がある^{(3), (4)}。

16.4 代謝

シクロスポリンは主としてチトクロームP450 3A4(CYP3A4)で代謝され、主要代謝物はモノヒドロキシ体、ジヒドロキシ体、N-脱メチル体であった $^{15)-17)}$ (外国人のデー

16.5 排泄

シクロスポリンは主として胆汁を介して排泄される。腎機能が保たれている患者に。H -シクロスポリンを経口投与した場合、尿中排泄率は6%で、未変化体としては投与量の 0.1%であった(96時間値)¹⁸(外国人のデータ)。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈心移植〉

17.1.1 外国臨床試験

(27例/380例) の患者が死亡したが、その主な原因は移植臓器廃絶 (12例)、敗血症 (4 例)、悪性腫瘍 (2例) であった¹⁹。

17.1.2 外国臨床試験

心移植患者139例の3剤併用療法(シクロスポリン+アザチオプリン+ステロイド る長期成績では、急性拒絶反応は21例に25回(患者当たり0.18回)と従来の治療法(シクロスポリン+ステロイド、患者当たり0.84回)に比べ発現頻度の減少がみられた。また、1年生存率は92%、3年生存率は85%、5年生存率は78%であった。一方、長期の安全 性については従来の治療法に比べ、感染症、悪性腫瘍の発現率の低下を認めた200。

〈肺移植〉

17.1.3 外国臨床試験

片肺移植患者73例及び両肺移植患者58例の計131例における1年生存率は、それぞれ87% 及び76%、2年生存率はそれぞれ87%及び73%であった。入院中に8%(11例/31別例)の 患者が死亡したが、その原因は敗血症(3例)、心臓病(3例)、アスペルギルス感染(2 例)、原因不明の成人呼吸窮迫症候群(2例)、気道合併症(1例)であった²¹)。

1714 外国臨床試験

片肺又は両肺移植患者44例をATG (抗胸腺細胞免疫グロブリン) 群 (シクロスポリン 「日本のでは19mが全に合す時では15 (元前原本館が投ゲロノック) 中 (ソウロスポリン・ ・ アザチオブリン・ステロイド・ATG) と非ATG群 (シクロスポリン・アザチオブリン・ステロイド) に無作為に割り付け比較検討した結果、肺生検によるグレードⅡ以上の急性拒絶反応の発現率は、ATG群で23% (5例/22例)、非ATG群で55% (12例/22例)とATG群で有意 (p=0.03) に少なかった。また、1年及び2年生存率はATG群で68%及び64%、非ATG群では73%及び68%であった。一方、移植後の感染症あるいは悪性腫瘍の発出液は再歴や同様でもまった。 び64%、非ATG群では73%及び689の発現率は両群で同様であった²²⁾。

1715 外国際床試験

膵腎同時移植患者476例の1年、5年及び10年生存率は、それぞれ96.5%、88.9%及び79.5% であった。また、移植摩の1年、5年及び10年生着率は、それぞれ87.9%、78.9%及び 68.4%、移植摩では、それぞれ88.4%、81.0%及び63.5%であった。移植後の死亡の主な原 因は、心又は脳血管障害 (46%)、敗血症 (16%)、悪性腫瘍 (13%) であった²³ 17.1.6 **外国臨床試験**

| 膵腎同時移植患者50例をATG群(シクロスポリン+アザチオプリン+ステロイド+ ATG)| と非ATG群(シクロスポリン+アザチオプリン+ステロイド)に無作為に割り 付け比較検討した結果、移植後1年までの移植膵に対する急性拒絶反応は両群ともなく、 移植腎に対する急性拒絶反応はATG群36%(9例/25例)、非ATG群76%(19例/25例)とATG群で有意(p<0.01)に少なかった 24 。

〈小腸移植〉

(不)婦を他/ 17.1.7 外国臨床試験 海外において、小腸移植におけるシクロスポリンの拒絶反応の抑制効果に関して報告されている^{25)、26)}。 (ベーチェット病)

17.1.8 国内臨床試験

新規投与例 (16例) での検討では、改善率 (「改善」以上) は81.3% (13例/16例) で あった²⁷⁾。

〈乾癬〉

(47.2#)
17.1.9 国内臨床試験
新規投与例 (16例) の全例で皮疹の改善効果が認められた。サンディミュンからの切り
換え例での検討では、27例全例で効果が維持された^{28)、29}。

〈再生不良性貧血、赤芽球療〉

17.1.10 国内臨床試験

重症再生不良性貧血、赤芽球療患者への新規投与の5例では、再生不良性貧血の1例で

「Minimal response」、赤芽球癆の1例で輸血状況に著明改善がみられた。サンディミュンからの切り換え例(19例)では、18例で減量・休薬を要さず臨床効果は維持された300。

77.1.11 国内第 I / II 相試験 中等症以上のATG未治療の再生不良性貧血患者を対象としたエルトロンボバグの国内 臨床試験において、ATG、シクロスポリン及びエルトロンボバグの3剤を併用した結 果、奏効率は70.0%(7例/10例)であった。なお、奏効率は寛解(輪血非依存かつ血球 数の改善)が得られた患者の割合と定義した31)。

17.1.12 国内第Ⅱ/Ⅲ相試験 中等症以上かつ血小板数30,000/μL未満のATG治療を受けたが治療抵抗性若しくは再発 中等症以上かつ血小板数30,0000/μL未満のATG治療を受けたが治療抵抗性若しくは再発 又はATG治療が受けられない再生不良性貧血患者を対象としたエルトロンボバグの国 内臨床試験において、シクロスボリン投与中の患者の75,0%(6例/8例)に投与開始26週 時に血液学的反応率の改善が認められた。なお、血液学的反応率は1系統以上の血球に 改善[血小板数が≥20,000/μL増加又は血小板輸血量の減少、好中球数が≥100%(投 均加(投与前値が92/01未満の場合)又は赤血球輸血量の減少、好中球数が≥100%(投 与前値が500/μL未満の場合)又は≥500/μL増加のうち、1つ以上該当〕を認めた患者 の割合と定義したつ。

〈ネフローゼ症候群〉

17.1.13 国内臨床試験

新規投与例では、頻回再発型患者で改善率(「改善」以上)が69.2%(9例/13例)、ステロイド抵抗性患者で改善率が75.0%(9例/12例)であった。サンディミュンからの切り換え例では、頻回再発型患者の18例、ステロイド抵抗性患者の13例のいずれの症例でも 効果が維持された32)

〈アトピー性皮膚炎〉

(アトビー性皮膚炎)
17.1.14 国内第軍相試験 成人の最重症のアトピー性皮膚炎患者を対象に、ネオーラル3mg/kg/目(2~5mg/kg/日)を1日2回に分けて8週間経口投与するプラセボとの比較試験を実施した。最終重症 度スコアのベースラインからの変化率の群間差(ネオーラル群・プラセボ群、以下同様)の平均値(95%信頼区間)は30.3%(41.1%~-19.6%)であり、投与群間に有意差が認められた(p<0.001、対応のない検定)。また、最終罹病範囲スコアのベースラインからの変化率の群間差の平均値(95%信頼区間)は21.8%(32.8%~10.9%)であり、投与群間に有意差が認められた(p<0.001、対応のないセ検定)。以上より、ネオーラル群のプラセボ群に対する有意な重症度及び罹病範囲スコア改善が検証された33。

フセル研に対する有息な単症及及び惟病配因人コノ以音が快証された。					
評価項目 個数		ベースラインからの変化率	変化率の群間差		
列级	平均値±S.D.	平均值±SE.	平均値	95%信頼区間	p値
*					
44	54.0 ± 16.30	-63.0 ± 3.43	20.2	(411-106)	< 0.001
45	51.1 ± 16.13	-32.6 ± 4.18	-30.3	(-41.1~-19.0)	< 0.001
罹病範囲スコア					
44	74.2 ± 14.60	-41.4 ± 4.08	21.0	(228 - 100)	< 0.001
45	69.0 ± 12.75	-19.5 ± 3.71	-21.8	(-34.0 -10.9)	√0.001
	例数 44 45 17 44	例数 ベースライン 平均値±S.D. 44 54.0±16.30 45 51.1±16.13 17 44 74.2±14.60	例数 ペースライン ペースラインからの変化率 平均値±S.D. 平均値±S.E. 44 54.0±16.30 -63.0±3.43 45 51.1±16.13 -32.6±4.18 17 44 74.2±14.60 -41.4±4.08	例数 ベースライン ベースラインからの変化率 平均値±S.D. マウ値 44 54.0±16.30 -63.0±3.43 -30.3 45 51.1±16.13 -32.6±4.18 -30.3 17 44 74.2±14.60 -41.4±4.08 -21.8	例数 ベースライン 平均値±S.D. ベースラインからの変化率 平均値±S.E. 変化率の群間差 平均値 44 54.0±16.30 -63.0±3.43 45 51.1±16.13 -32.6±4.18 37 -44.2±14.60 -41.4±4.08 44 74.2±14.60 -21.8 (-32.8~10.9)

電症度スコア: 4項目の臨床所見 (紅斑・浮腫 (浸潤)、丘疹、湿潤、痒疹・苔癬化)を 8ヵ所の身体部分ごとに4段階 (0.3) で点数化 (最大値96) 罹病範囲スコア: 8ヵ所の身体部分 (全身に対する比率) ごとに4段階 (0、1/3、2/3、3/3) で点数化 (最大値100)

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

3.7 IFMINAT シクロスポリンの作用機序は直接的な細胞障害性によるものではなく、リンパ球に対し 特異的かつ可逆的に作用し、強力な免疫抑制作用を示す。シクロスポリンは主にヘル パーT細胞の活性化を抑制するが、サプレッサーT細胞の活性化を阻害しないことが示 されている^{34)、35}

シクロスポリンはT細胞においてシクロフィリンと複合体を形成し、T細胞活性化のシ グナル伝達において重要な役割を果たしているカルシニューリンに結合し、カルシニューリンの活性化を阻害する。これによって脱リン酸化による転写因子NFATの細胞質成分の核内移行が阻止され、インターロイキン-2に代表されるサイトカインの産生が 抑制される36)、37

マイトジェン刺激によるリンパ球増殖抑制作用

シクロスポリンは種々のマイトジェンにより刺激活性化されたリンパ球の増殖反応を抑制する(マウス脾細胞*in vitro*) ³⁴⁾。

制する (マワス牌細胞加 vitro) ***。
18.3 インターロイキン-2等のサイトカイン産生抑制作用
シクロスポリンはT細胞増殖因子であるインターロイキン-2等のサイトカインの産生を
抑制することが示されている (マウス脾細胞加 vitro、ex vivo) 38。
18.4 ヘルパーT細胞に対する選択的抑制作用

3-4 ヘルパー Tamaneに入り るまないりかいけん シクロスポリンは主として、ヘルパーT細胞の活性化を抑制するが、サプレッサーT細 胞の活性化を阻害しないことが示されている(ヒト末梢血リンパ球*in vitro*)³⁵⁾。

18.5 移植モデルへの作用

シクロスポリンは動物において、腎(ウサギ、イヌ)、肝(イヌ)、骨髄(ウサギ、ラット)、心(ブタ)、肺(イヌ)、膵(イヌ)、小腸(イヌ)の同種移植片の生着又は生存期間を延長させ、骨髄移植における移植片対宿主反応の予防(ウサギ)及び治療(ラット)効果を示す39 47。

18.6 実験的自己免疫性ブドウ膜炎 (EAU) への作用 シクロスポリンは網膜可溶性抗原 (S抗原) によって引き起こされる実験的自己免疫性 ブドウ膜炎 (EAU) の発症及び免疫反応を抑制することが示されている (ラット) 48。

7. 「保存」 (日本日) の発症及び免疫反応を抑制することが小されている (フット) かっ 18.7 再生不良性貧血改善作用 再生不良性貧血患者骨髄細胞より樹立したエリンパ球クローンは造血前駆細胞の in vitro におけるコロニー形成を抑制し、シクロスポリンはこのエリンパ球クローンによるコロニー形成抑制を緩和した49)。

るコローー形成列制を被和した。
18.8 抗GBM腎炎モデルへの作用
シクロスポリンは抗糸球体基底膜 (GBM) 抗体投与により作成した腎炎モデルラット
において尿中蛋白排泄、尿中NAG活性、血清コレステロール値を低下させ、腎臓の組 織所見を改善させる。この作用は白血球サブセットの糸球体浸潤の抑制並びに抗体産生 の抑制によることが示唆されている500。

18.9 アトビー性皮膚炎モデルへの作用 シクロスポリンをアトビー性皮膚炎モデルマウス (NC/Ngaマウス) に経口投与した試験において、対照群に比べて皮膚炎スコアが有意な低値を示した。また、そう痒行動回数は対照群と比較するとシクロスポリン投与群で低値を示す傾向が認められた。病理組 織学的検査では対照群と比較して表皮のびらん・潰瘍の病変程度が総じて軽度であっ

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:シクロスポリン (Ciclosporin)

化学名: cyclo{-[(2S,3R,4R,6E)-3-Hydroxy-4-methyl-2methylaminooct-6-enoyl]-L-2-aminobutanoyl-N-methylglycyl-N-methyl-L-leucyl-L-valyl-N-methyl-L-leucyl-L-alanyl-D-alanyl-N-methyl-L-leucyl-N-methyl-L-leucyl-N-methyl-L-valyl-

分子式

分子式: C62H111N11O12

ガ子量: 1202.61 性状: 白色の粉末である。 アセトニトリル、メタノール又はエタノール(95)に極めて溶けやすく、ジエチルエーテルに溶けやすく、水にほとんど溶けない。

化学構造式

Abu=(2S)-2-アミノ酪酸 MeGly=N-メチルグリシン MeLeu=N-メチルロイシン MeVal= N-メチルバリン

20. 取扱い上の注意

吸湿によりカプセルが軟化することがあるので、服用直前までPTP包装のまま保存する

22. 包装

〈**シクロスポリンカプセル10mg「日医工」**〉 100カプセル [10カプセル×10; PTP] 〈シクロスポリンカプセル25mg「日医工」〉 100カプセル [10カプセル×10; PTP 〈シクロスポリンカプセル50mg「日医工」〉 100カプセル [10カプセル×10; PTP]

23. 主要文献

1) Baxi L.V., et al.: Am. J.Obstet.Gynecol.1993: 169 (1): 33-34
2) Burrows D.A., et al.: Obstet.Gynecol.1988: 72 (3): 459-461
3) Lowenstein B.R., et al.: Am.J.Obstet.Gynecol.1988: 158 (3): 589-590
4) Flechner S.M., et al.: Am.J.Kidney Dis.1985: 5 (1): 60-63
5) Coscia L.A., et al.: Best Pract.Res.Clin.Obstet.Gynaecol.2014: 28 (8): 1174-1187

エルトロンボバグとシクロスポリンとの薬物相互作用 (201583試験) (レボレード 錠: 2017年8月25日承認、申請資料概要2.5.3.3) 国内第1/Ⅲ 相臨床試験 (ETB115E1201試験) (ネオーラル内用液・カプセル:

11)

16)

国内第 II / II 相臨床試験(ETB115E1201試験)(ネオーラル内用液・カプセル 2017年8月25日承認、審査報告書)
Takahara S., et al.: Transplant.Proc.1999: 31 (7): 3089-3092
西 葉子: 日薬理誌2001: 118: 107-115
社内資料: 生物学的同等性試験(10mg)
社内資料: 生物学的同等性試験(50mg)
社内資料: 生物学的同等性試験(50mg)
を本直彦 他: 日病薬誌2001: 37 (2): 243-246
Mueller E.A., et al.: Pharm. Res.1994: 11 (1): 151-155
Kronbach T., et al.: Clin.Pharmacol.Ther.1988: 43 (6): 630-635
Combalbert J., et al.: Drug Metab.Dispos.1989: 17 (2): 197-207
Wood A.J., et al.: Transplant.Proc.1983: 15 (4) (Suppl.1/2): 2409-2412
Beveridge T.: Cyclosporin A: Pharmacokinetics and metabolism of Cyclosporin A.1982: 35-44
Eisen H.J., et al.: Transplantation.1999: 68 (5): 663-671

Cyclosporni A.1962 : 35-44

Eisen H.J., et al.: Transplantation.1999 : 68 (5) : 663-671

Olivari M.T., et al.: Circulation.1990 : 82 (5/Suppl.IV) : 276-280

Cooper J.D., et al.: J.Thorac.Cardiovasc.Surg.1994 : 107 (2) : 460-471

Palmer S.M., et al.: Chest.1999 : 116 (1) : 127-133

Odorico J.S., et al.: Clinical Transplants.1997 : 1998 : 157-166

26)

35)

37)

39)

41)

44)

Palmer S.M., et al.: Chest.1999: 116(1): 127-133 Odorico J.S., et al.: Clinical Transplants.1997: 1998: 157-166 Cantarovich D., et al.: Kidney Int.1998: 54(4): 1351-1356 Grant D., et al.: Lancet.1990: 335: 181-184 Jan D., et al.: J.Pediatr.Surg.1999: 34(5): 841-844 Fujino Y., et al.: JpnJ.Ophthalmol.1999: 43(4): 318-326 原田昭大郎 他:西日本皮膚科1998: 60(6): 832-841 原田昭大郎 他:西日本皮膚科1998: 60(6): 832-841 原田昭大郎 他:西日本皮膚科1998: 60(6): 842-848 溝口秀昭 他: Biotherapy.1998: 12(11): 1459-1472 国内第Ⅱ/亚相臨床試験(ETB115E1202試験)(ネオーラル内用液・カプセル: 2017年8月25日承認、審査報告書) 小山哲夫 他: 腎と透析1998: 45(6): 823-836 ネオーラルによるアトビー性皮膚炎治療研究会: 臨床皮膚科-2009: 63(1): 73-82 Wiesinger D., et al.: Immunobiology.1979: 156(44291): 454-468 Hess A.D., et al.: Transplant.Proc.1981: 13(1Pt1): 374-378 Liu J., et al.: Cell.1991: 66(4): 807-815 Clipstone N.A., et al.: Nature.1992: 357(6380): 695-697 Andrus L., et al.: Scand.J.Immunol.1982: 15(5): 449-458 Dunn D.C., et al.: Transplantation.1979: 27(5): 359-361 Homan W.P., et al.: Surgery.1980: 88(1): 168-173 Williams J.W., et al.: J.Surg.Res.1982: 32(6): 576-585 Calne R.Y., et al.: Transplantation.1982: 34(6): 372-375 McMaster P.et al.: Br.Med.J.1980: 280(6212): 444-445 Craddock G.N., et al.: Transplantation.1983: 35(4): 284-288 Gratwohl A., et al.: Transplantation.1983: 35(4): 284-288 Gratwohl A., et al.: J.Clin.Invest.1981: 67(4): 1228-121 Borel J.F.: Transplant.Proc.1981: 13(1Pt1): 344-348 Nussenblatt R.B., et al.: J.Clin.Invest.1981: 67(4): 1228-1231 Nakao S., et al.: Exp.Hematol.1995: 23(5): 433-438 Nagamatsu T., et al.: Ipn.J.Pharmacol.1992: 58(1): 27-36 T.F.E.T.E.T.E.T.D.T.Pharmacol.1992: 58(1): 27-36 ル:2006年6月15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

日医工株式会社 お客様サポートセン 〒930-8583 富山市総曲輪1丁目6番21 TEL (0120) 517-215 FAX (076) 442-8948

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

