**貯法**:室温保存 **有効期間**:3年 **日本標準商品分類番号** 876149

承認番号 21800AMZ10251000 販売開始 2006年7月

## マクロライド系抗生物質製剤

処方箋医薬品注)

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200mg「日医工」

# Clarithromycin Tablets

注)注意-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)

- 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200mg「日医工」
ナねよハ		1錠中 クラリスロマイシン
有効成分	以刀	
		200mg(力価)
添加剤		D-マンニトール、ポビドン、クロスポビドン、タル ク、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、
130/34	נאחמיי	マクロゴール6000、酸化チタン、カルナウバロウ

## 3.2 製剤の性状

	211 2010 1 12 10				
販売名		クラリスロマイシン錠200mg「日医工」			
剤形		フィルムコーティング錠			
色	調	白色			
	表面	n 073			
外形	裏面				
	側面				
直径	(mm)	8.6			
厚さ (mm)		5.7			
質量 (mg)		290			
本体コード		n 073			
包装コード		@073			

## 4. 効能又は効果

### ○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、カンピロバクター属、ペプトストレプトコッカス属、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、肛門周囲膿瘍、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、尿道炎、子宮頸管炎、感染性腸炎、中耳炎、副鼻腔炎、歯周組織炎、歯冠周囲炎、顎炎

#### ○非結核性抗酸菌症

#### 〈滴応菌種〉

本剤に感性のマイコバクテリウム属

#### 〈滴応症〉

マイコバクテリウム・アビウムコンプレックス(MAC)症を含む非結核性抗酸菌症

○ヘリコバクター・ピロリ感染症

## 〈適応菌種〉

本剤に感性のヘリコバクター・ピロリ

## \*〈適応症〉

胃潰瘍・十二指腸潰瘍、胃MALTリンパ腫、免疫性血小板減少症、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》

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〉

- **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 免疫性血小板減少症に対しては、ガイドライン等を参照し、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

## 〈一般感染症〉

通常、成人にはクラリスロマイシンとして1日400mg(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。

## 〈非結核性抗酸菌症〉

通常、成人にはクラリスロマイシンとして1日800mg (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。

## 〈ヘリコバクター・ピロリ感染症〉

通常、成人にはクラリスロマイシンとして1回200mg (力価)、アモキシシリン水和物として1回750mg (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、必要に応じて適宜増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。

## 7. 用法及び用量に関連する注意

## 〈一般感染症〉

7.1 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]

7.2 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。

- **7.2.1** 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。
- 7.2.2 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。
- 7.3 クラミジア感染症に対する本剤の投与期間は原則として14日間 とし、必要に応じて更に投与期間を延長する。[8.1 参照]

#### 〈非結核性抗酸菌症〉

7.4 肺MAC症及び後天性免疫不全症候群 (エイズ) に伴う播種性 MAC症の治療に用いる場合、国内外の最新のガイドライン<sup>2)</sup> 等を参考に併用療法を行うこと。

7.5 本剤の投与期間は、以下を参照すること。[8.1 参照]

1.0 4-44-51X 1 XIIII (64 XI E S W ) 0 C C 8 [0.1 S W]				
疾患名	投与期間			
肺MAC症	排菌陰性を確認した後、1年以上の投与継続と定期的な検査を行うことが望ましい。また、再発する可能性があるので治療終了後においても定期的な検査が必要である。			
	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。			

### 〈ヘリコバクター・ピロリ感染症〉

7.6 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又はボノブラザンとして1回20mgのいずれか1剤を選択する。

## 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。[7.1、7.3、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。[23、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( $15\sim150 mg/kg/H$ )及びCD-1系マウス( $15\sim1,000 mg/kg/H$ )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心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( $35\sim70 mg/kg/H$ )において、母動物に毒性があらわれる70 mg/kg/H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。

また、ラットにクラリスロマイシン(160mg/kg/日)、ランソプラゾール(50mg/kg/日)及びアモキシシリン水和物(500mg/kg/日)を併用投与した試験において、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。

さらに、ラットにクラリスロマイシン(50 mg/kg/日以上)、ラベプラゾールナトリウム(25 mg/kg/日)及びアモキシシリン水和物(400 mg/kg/日以上)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。ヒト母乳中へ移行することが報告されてい

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 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
**	ピモジド <sup>3)</sup>	QT延長、心室性不整	本剤のCYP3Aに対
	[2.2、16.7.1 参照]	脈 (Torsade de	する阻害作用によ
		pointesを含む)等の心	り、左記薬剤の代
		血管系副作用が報告さ	謝が阻害され、それなの中は連定が
		れている。	れらの血中濃度が 上昇する可能性が
		血管攣縮等の重篤な副	上升りる可能性がある。
	温・ 無 水 カ ノ エ イ ン・イソプロピルア	作用をおこすおそれが	w/~J o
	ンチピリン	ある。	
	〔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]		
**	スボレキサント	左記薬剤の血漿中濃度	
	〔ベルソムラ〕	が顕著に上昇し、その	
		作用が著しく増強する	
	酸塩	おそれがある。	
	[クービビック]		
	ボルノレキサント水 和物		
	(ボルズィ)		
	[2.2、16.7.1 参照]		
		ロミタピドの血中濃度	
	塩	が著しく上昇するおそ	
		れがある。	
	[2.2、16.7.1 参照]		
	タダラフィル	左記薬剤のクリアラン	
	〔アドシルカ〕	スが高度に減少し、そ	
	[2.2、16.7.1 参照]	の作用が増強するおそ	
		れがある。	
	チカグレロル	チカグレロルの血漿中	
	〔ブリリンタ〕 [2.2、16.7.1 参照]	濃度が著しく上昇する おそれがある。	
	イブルチニブ	イブルチニブの作用が	
	[イムブルビカ]	増強するおそれがあ	
	[2.2、16.7.1 参照]	る。	
	イバブラジン塩酸塩	過度の徐脈があらわれ	
	〔コララン〕	ることがある。	
	[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	
	リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫	්ට <sub>0</sub>	
	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]		
	ルラシドン塩酸塩	ルラシドンの血中濃度	
	〔ラツーダ〕 「22 1671 会昭〕	が上昇し、作用が増強 するおそれがある。	
	[2.2、16.7.1 参照] アナモレリン塩酸塩	アナモレリンの血中濃	
	「エドルミズ」	度が上昇し、副作用の	
	[2.2、16.7.1 参照]	発現が増強するおそれ	
	[2.2( 10.1.1 ]	がある。	
	フィネレノン	フィネレノンの血中濃	
	〔ケレンディア〕	度が著しく上昇するお	
	[2.2、16.7.1 参照]	それがある。	
	イサブコナゾニウム	イサブコナゾールの血	
	硫酸塩	中濃度が上昇し作用が	
	[クレセンバ]	増強するおそれがあ	
	[2.2、16.7.1 参照]	る。	
**	ボクロスポリン	ボクロスポリンの血中	
	〔ルプキネス〕 [2.2、16.7.1 参照]	濃度が上昇し、その作 用が増強するおそれが	
	[4.4、10.7.1 参照]	用が増強するわてれがある。	

-1-

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
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。	する阻害作用により、左記薬剤の代 謝が阻害され、そ

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の血性をで、ジゴキシンの血覚をで、ジガキシンの血質をで、必要では、というないので、異常が認められて、異常が設められて、異常が設められている。 場合には、投与量を行うこと。	本剤の腸内細菌といいるなどのでは、 いてはいいでは、 のでは、 のでは、 のでは、 のでは、 のでは、 のでは、 のでは、 の			
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。	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 <sup>4)、5)</sup> 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強 の可能性があるので、 左記薬剤の血中濃度は 推移等に注意し、異常 が認められた場合や は、投与量の調節を中 止等の適切な処置を行 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 <sup>6</sup> シンバスタチン <sup>6</sup> ロバスタチン(国内未承認) [16.7.1 参照]	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 上昇に伴うの中毒 に伴う中毒 に伴う中毒 に で き、筋肉痛、発熱 るれて が 報、下 対 が 、 下 対 が 、 と 、 と 、 と 、 と 、 と 、 と 、 と 、 と 、 と 、				

	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ŀ	-11.7.1.7	左記薬剤の血中濃度上	
	薬剤	昇に伴う作用の増強等	
	(CYP3Aで代謝され	の可能性があるので、	り、左記薬剤の作
	る薬剤)	異常が認められた場合	
	〔トリアゾラム <sup>7</sup> )	には、投与量の調節や	
	· ミダゾラム <sup>8)</sup> 等〕	中止等の適切な処置を	
	非定型抗精神病薬	行うこと。	
	(CYP3Aで代謝され	なお、トルバプタンに	
	る薬剤)	おいては、本剤との併	
	〔クエチアピンフマ	用は避けることが望ま	
	ル酸塩	しいとされており、や	
	アリピプラゾール	むを得ず併用する場合	
	ブロナンセリン 等〕	においては、トルバプ	
	ジソピラミド	タンの用量調節を特に	
	トルバプタン	考慮すること。	
	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		
H	[16.7.1 参照]		
k	ベネトクラクス(再	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	
		クスを減量するととも	
	期、再発又は難治性	に、患者の状態を慎重に観察すること	
	期、 円充 人は 無 に に に に に に に に に に に に に	に既宗りるしこ。	
	パ腫の維持投与期、		
	急性骨髓性白血病)		
	[16.7.1 参照]		
	抗凝固剤	左記薬剤の血中濃度上	本剤のCVP3A 15.7
	(CYP3Aで代謝され、	昇に伴う作用の増強等	
	P-gpで排出される薬		
	剤)	異常が認められた場合	薬剤の代謝及び排
	/// 〔アピキサバン	には、投与量の調節や	214714 - 14170724 - 4
	リバーロキサバン〕	中止等の適切な処置を	
	[16.7.1 参照]	行うこと。	
			本剤のP-gpに対っ
- 1	抗凝固剤		る阻害作用により
Ī	抗凝固剤 (P-gpで排出される薬		②  塩
	抗凝固剤 (P-gpで排出される薬 剤)		
	(P-gpで排出される薬		
	(P-gpで排出される薬 剤)		左記薬剤の排出な
	(P-gpで排出される薬 剤) 〔ダビガトランエテ		左記薬剤の排出な
	(P-gpで排出される薬 剤) 〔ダビガトランエテ キシラート		左記薬剤の排出な

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
イトラコナゾール <sup>12)</sup> HIVプロテアーゼ阻 害剤 〔リトナビル <sup>13)</sup> ロピナビル・リト ナビル ダルナビル エタ ノール付加物 等〕 [16.4、16.7.1 参照]	本剤の未変化体の血中の患度上昇による作用がある。また、イトラコナではの作用がある。また、併用においての作用に対したが、イトラコナでは、血中濃強等の可能性がある。異常には、血用ある。異常には、場の適切な処置をもいる。と、	本剤と左記薬剤の CYP3Aに対する阻 害作用により、相 互に代謝が阻害さ れる。
リファブチン <sup>14)</sup> エトラビリン <sup>15)</sup> [16.4、16.7.1 参照]	左記薬剤の血中濃度上等 中濃度強 中濃度強 中濃度強 のまた、中濃度が低 のまた、中濃度が低 の活性代謝物、本 の活性代謝の本 で に は が に は が は の に は が る。 ま 変 化 し、、 は し、 は し、 は し、 は し、 は り に る。 は り に り に る。 ら ら ら ら ら ら ら ら ら ら ら ら ら ら ら ら ら ら	また、左記薬剤の CYP3A4に対する 誘導作用により、
リファンピシン <sup>16)</sup> 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 謝物の血中濃度が上昇 する可能性がある。本 剤の作用が減弱する可 能性があるので、投与 量の調節や中止等の適 切な処置を行うこと。	CYP3A4に対する 誘導作用により、 本剤の代謝が促進
天然ケイ酸アルミニ ウム <sup>17)</sup>	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)

(一放您朱征/					
	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	幻失見識 意 当 り 当 り 当 障 妄 と 病 気 戦 び 感 ぎ し 端 が が が が が 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	好酸球增多				
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		

## 〈非結核性抗酸菌症〉

	5~10%未満	1~5%未満	頻度不明
精神神経系		不眠症	頭め激越 神感 整想 と が を を を を を を を を を を を を を を を を を を
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 消化不良 便秘 おくび 口 る 炎 舌 変 色

	5~10%未満	1~5%未満	頻度不明
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	
肝臓	肝機能異常	y -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 カケ痛 と教 ル発 か が が が が が が が が が が が が が が が が が が

後天性免疫不全症候群(エイズ)に伴う播種性MAC症を対象とし た試験で認められた副作用である。

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。

## 〈ヘリコバクター・ピロリ感染症〉

	5%以上	1~5%未満	1%未満
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
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	口渇 悪心 舌炎 胃食道流 胸やけ 十二指腸炎 嘔吐 痔核 食欲不振
血液		好中球減少 好酸球増多	貧血 白血球増多 血小板減少
肝臓		AST上昇 ALT上昇 LDH上昇 y-GTP上昇	Al-P上昇 ビリルビン上昇
その他		尿蛋白陽性 トリグリセリド 上昇 総コレステロー ル上昇・減少	倦怠感

表中の副作用は胃潰瘍・十二指腸潰瘍における除菌療法(3剤併 用:プロトンポンプインヒビターがランソプラゾール、オメプラ ゾール、ラベプラゾールナトリウムの場合)の承認時の国内臨床試 験成績(アモキシシリン水和物及びオメプラゾールとの併用の場合 の用法・用量変更時の製造販売後臨床試験を含む)に基づいてい る。

## 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〉

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シ

リン水和物、クラリスロマイシン等の抗生物質の服用中や投与終 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

## 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

ラットにアモキシシリン水和物(2,000mg/kg/日)とランソプラ ゾール (15mg/kg/日以上) の4週間併用経口投与した試験、及び イヌにアモキシシリン水和物 (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) の4週間併用経口投与した試験で、アモキシ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 単回投与

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<sup>19</sup>)。なお、個体間のバラツキは少なかった。

	測定法	C <sub>max</sub> ( $\mu$ g/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)	AUC (μg·hr/mL)
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

健康成人に200mg (力価)を空腹時に単回経口投与し、高速液体クロマトグラフ (HPLC) 法で測定したところ、血清中には未変化体及び活性代謝物の14位水酸化体がほぼ同量存在し、その合算値はBioassayで測定した濃度とほぼ一致した<sup>20)</sup>。

#### 16.1.2 反復投与

(ヘリコパクター・ピロリ感染症) 健康成人にアモキシシリン水和物、プロトンポンプインヒビターと併用して400mg(力価)を1日2回7日間反復経口投与したときの平均血中濃度及び各パラメータの値は以下 のようであった21)-24

		測定法	C <sub>max</sub> ( $\mu$ g/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)	AUC <sub>0-12</sub> (μg·hr/mL)
	成人 (n=7) 400mg、アモ キ シ シ リ ン 水 和 物 1,000mg、ランソプラゾー ル30mg併用時 <sup>注1)</sup>		2.42	2.7	4.4	18.45
			0.97	2.6	8.5	8.87
モキシシリン	成人 (n=11) 400mg、ア モキシシリン水和物 1,000mg、オメプラゾール 20mg併用時注1)		3.5	2.5	4.6	27.8注3)
成人400mg、ア	EM注2)	HPLC 未変化体	2.33	2.0注4)	6.43	17.50
モキシシリン (n= 水和物750mg、	(n=15)	HPLC 代謝物	0.82	2.5注4)	9.71	7.65
ラベプラゾールナトリウム	PM <sup>注:2)</sup>	HPLC 未変化体	1.99	2.5注4)	4.49	14.03
20mg併用時 <sup>注1)</sup>	(n=4)	HPLC 代謝物	0.95	2.5注4)	7.51	8.46
	成人 (n=11) 400mg、ア モキシシリン水和物		2.92	2.0	4.62	18.26
750 mg、ボノプラザン 20mg併用時 <sup>注1)</sup>		LC/MS/MS 代謝物	0.88	2.0	7.96	7.49

・ ペリコバクター・ビロリ感染症に対する承認用法・用量では、クラリスロマイシンは1回200mg(必要に応じて上限400mgまで適宜増量することができる)、アモキシシリン水和物は1回750mg、プロトンポンプインヒビターのラベブラゾールナトリウ

ムは1回10mgである。 注2)肝代謝酵素チトクロームP450 2C19遺伝子型

EM; extensive metabolizer

PM; poor metabolizer AUC₀∞ (µg·hr/mL)

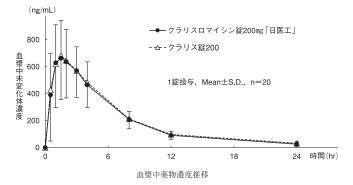
注4) 中央値

## 16.1.3 生物学的同等性試験

0.1.3 王初子町川寺正路線 クラリスロマイシン錠200mg「日医工」及びクラリス錠200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200mg (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 (0.8) ~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>25</sup>、6

TOTAL 1 COS S C POSITION TO 1 HOLD OF THE CASE OF						
	判定パラメータ		参考パラメータ			
	AUC <sub>0→24</sub> (ng · hr/mL)	$\begin{array}{c} C_{max} \\ (ng/mL) \end{array}$	T <sub>max</sub> (hr)	t <sub>1/2</sub> (hr)		
クラリスロマイシン錠 200mg「日医工」	4754 ± 1636	721 ± 277	1.78 ± 0.97	4.85 ± 1.24		
クラリス錠200	4934 ± 1273	$720 \pm 236$	$1.75 \pm 0.92$	5.28 ± 1.53		

(1錠投与. Mean ± S.D. n = 20)



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。

#### 16.2 吸収

#### 16.2.1 バイオアベイラビリティ

6.2.1 ハイオアペイフヒリティ 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、未変化体のパ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の変形は異常ない。 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<sup>26)</sup>(海外データ)。

#### 16.2.2 食事の影響

健康成人に200mg (力価) 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<sup>19)</sup>

#### 16.3 分布

健康成人における唾液<sup>27)</sup>、また、患者における喀痰<sup>28)</sup>、気管支分泌物<sup>29)</sup> 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<sup>30)</sup>、扁桃<sup>31)</sup>、上顎洞粘膜<sup>31)</sup> 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 (in vitro)

### 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

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 $^{30}$ 。[10、16.7.1 参照]

16.5 排泄 健康成人に200mg (力価) を空腹時に単回経口投与し、Bioassayで測定したところ、投 与後24時間までに投与量の38.3%が尿中へ排泄された<sup>19)</sup>。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<sup>20)</sup>。

#### 16.6 特定の背景を有する患者

#### 1661 腎機能障害者

00.1 **青阪配存音目** 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<sub>max</sub>の上昇、T<sub>1/2</sub>の延長及びAUCの増加が認められた<sup>34</sup>) (測定法: Bioassay)。[9.2 参照]

クレアチニン クリアランス (mL/min)	$C_{max}$ ( $\mu$ g/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T <sub>1/2</sub> (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

10.02 福間中 重篤な基礎疾患のない66〜82歳(平均72.2歳)の女性3名に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 $^{35}$ (測定法:Bioassay)。[9.8 参照]

	C <sub>max</sub> ( $\mu$ g/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T <sub>1/2</sub> (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%。[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400mg及びクラリスロマイシンを300mg併用した結果、

健康成人男性にデオフィリンを400mg及びグラリスロマインンを300mg所用した結果、併用5日目でデ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、気管支喘息患児にデオフィリンを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日目においてデ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]

## 17. 臨床成績

## 17.1 有効性及び安全性に関する試験

成人を対象とした二重盲検比較試験を含む臨床試験の概要は次のとおりである。 〈非結核性抗酸菌症〉

#### 17.1.1 後天性免疫不全症候群 (エイズ) に伴う播種性MAC症に対する国内臨床試験 承認時までの試験における臨床症状の改善例は4例中2例 (50.0%) であった

疾患名 有効率(%)【有効以上】 後天性免疫不全症候群(エイズ)に伴う播種性MAC症 50.0 (2/4)

#### 〈ヘリコバクター・ピロリ感染症〉

#### 17.1.2 胃潰瘍・十二指腸潰瘍におけるヘリコバクター・ピロリ感染症に対する国内及び 海外臨床試験

胃潰瘍・十二指腸潰瘍におけるヘリコバクター・ピロリ感染症に対する二重盲検比較試 験、オープン試験でクラリスロマイシンの有用性が認められた。

ant a proper	グラリスロマインンの有用性が認 疾患名	有効率(%)【有効以上】
胃潰瘍・十二指腸潰瘍 症 (除菌率)	長におけるヘリコバクター・ピロリ	リ感染
症(除困罕) (ランソプラゾールと(	の併田の場合) 38) 42)	
胃潰瘍	(400mg) 注1)	87.5 (84/96)
	(800mg) 注2)	89.2 (83/93)
十二指腸潰瘍	(400mg) 注1)	91.1 (82/90)
	(800mg) (#2)	83.7 (82/98)
	(米国:14日間投与) <sup>注3)</sup>	87.6 (197/225)
	(米国:10日間投与) <sup>注3)</sup>	83.7 (103/123)
	(英国: 7日間投与) <sup>注4)</sup>	90.4 (103/114)
(オメプラゾールとの(		30.1 (100/111)
胃・十二指腸潰瘍		78.8 (89/113)
	(400mg) i±6)	81.1 (116/143)
	(800mg) 注7)	80.0 (116/145)
(	(海外:十二指腸潰瘍) <sup>注8)</sup>	96.4 (106/110)
	(海外:胃潰瘍) <sup>注8)</sup>	79.2 (38/48)
(ラベプラゾールナト)	リウムとの併用の場合) 48) -51)	13.2 (66/16)
胃潰瘍	(400mg) 注9)	87.7 (57/65)
	(800mg) 注10)	89.7 (61/68)
十二指腸潰瘍	(400mg) 註9)	83.3 (45/54)
	(800mg) 注10)	87.8 (36/41)
目・十二指腸潰瘍	(米国:10日間投与) 注11)	86.0 (147/171)
	(米国: 7日間投与) 注11)	84.3 (140/166)
	(欧州: 7日間投与) 注11)	93.8 (61/65)
+1\ 2 = 11 2 H - 2	シンとして1回200mg (力価)	

- 注1) クラリスロマイシンとして1回200mg (力価)、アモキシシリン水和物として1回 750mg (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1日2回7日間経 口投与。
- クラリスロマイシンとして1回400mg(力価)、アモキシシリン水和物として1回 750mg(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1日2回7日間経
- 口投与。
  十二指腸潰瘍におけるヘリコバクター・ビロリ感染症患者を対象とした臨床試験(クラリスロマイシンとして1回500mg(力価)、アモキシシリン水和物として1回1,000mg(力価)及びランソブラゾールとして1回30mgの3剤を同時に1日2回経口投与)。本剤の承認最大用量は800mgである。
  十二指腸潰瘍等におけるヘリコバクター・ビロリ感染症患者を対象とした臨床試験(クラリスロマイシンとして1回250mg(力価)、アモキシシリン水和物として1回1,000mg(力価)及びランソブラゾールとして1回30mgの3剤を同時に1日2回経口投与)。本剤の承認最大用量は800mgである。
  クラリスロマイシンとして1回400mg(力価)、アモキシリン水和物として1回750mg(力価)及びオメブラゾールとして1回20mgの3剤を同時に1日2回7日間経口投与)。

- な ラ・クラリス ロマイシンとして1回200mg (力価)、アモキシシリン水和物として1回750mg (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日間経口投与 (国内の製造販売後臨床試験)。クラリスロマイシンとして1回400mg (力価)、アモキシシリン水和物として1回750mg (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日間経口投与 (国内の製造販売後臨床試験)。
- 収子(国内の衆垣販が取締所裁判)。 クラリスロマイシンとして1回500mg (力価)、アモキシシリン水和物として1回 1,000mg (力価) 及びオメブラゾールとして1回20mgの3剤を同時に1日2回経口投 与。本剤の承認最大用量は800mgである。
- 750mg (力価) 及びラベアファールアドアリコとして1回10mgの3剤を同時に112回 750mg (力価) 及びラベアラゾールナトリウムとして1回10mgの3剤を同時に1日2 注10)
- 750mg (分面) 及びソペノケノールケドリリムとして1回10mgの5剤を同時に1日2 回7日間経口投与。 胃・十二指腸潰瘍等におけるヘリコパクター・ピロリ感染症患者を対象とした臨床 試験 (クラリスロマイシンとして1回500mg (力価)、アモキシシリン水和物として1回1,000mg (力価) 及びラベブラゾールナトリウムとして1回20mgの3剤を同時に 1日2回経口投与)。本剤の承認最大用量は800mgである

## 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52)、53)。

## 18.2 薬理作用

18.2 楽姓作用
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54 58 、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、カンピロバクター属等の一部のグラム酸性菌54 58 、ベブトストレブトコッカス属59 、クラミジア属50 、マイコブラズマ属58 61、マイコバクテリウム属62 及びヘリコバクター・ピロリ63 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)

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<sup>64</sup>が、マイコバクテリウム・アビウムコンプ レックス (MAC) <sup>65</sup> 及びヘリコバクター・ビロリ<sup>63</sup> に対しては未変化体より弱い (in vitro)

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54、55、57、58、64、皮下感染54、57、58、呼吸器感染症54、55、58、64 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

## 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:クラリスロマイシン(Clarithromycin) 略 号:CAM

化学名:(2R.3S.4S.5R.6R.8R.10R.11R.12S.13R)-5-(3.46-Trideoxy-3-dimethylamino- $\beta$ -p-xylo-hexopyranosyloxy)-3-(2.6-dideoxy-3-C-methyl-3-O-methyl-a-1-ribohexopyranosyloxy)-11,12-dihydroxy-6-methoxy-2,4,6,8,10,12-hexamethyl-9oxopentadecan-13-olide

分子式: C<sub>38</sub>H<sub>69</sub>NO<sub>13</sub>

分子量:74795

状:白色の結晶性の粉末で、味は苦い。

ロロンが相当につかから、、水はロマッ。 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。

化学構造式:

融 点:220~227℃

## 22. 包装

100錠[10錠×10;PTP] 500錠[10錠×50;PTP]

## 23. 主要文献

Kuwayama H., et al.: Clin. Drug Invest. 2005; 25 (5): 293-305

43) Kuwayama H, et al: Clin. Drug Invest. 2005: 25 (5): 293-305
44) Higuchi K., et al: Clin. Drug Invest. 2006: 26 (7): 403-414
45) Lind T., et al: Helicobacter. 1996: 1 (3): 138-144
46) Malfertheiner P., et al: Aliment. Pharmacol. Ther. 1999: 13 (6): 703-712
47) 第17 相市販後臨床試験(オメブラゾン錠、オメブラール錠、パセトシン錠/カブセル、サワシリン錠/カブセル、アモキシシリンカプセル「トーワ」、クラリス錠、クラリシッド錠: 2007年1月31日承認、審査報告書)
48) Kuwayama H., et al: Aliment. Pharmacol. Ther. 2007: 25 (9): 1105-1113
49) 欧州第11 献記験の概要(パリエット錠、パセトシンカプセル/細粒/錠、アモベニキシンカプセル、サワシリンカプセル/細粒/錠、クラリス錠、クラリシッド錠: 2007年1月36日表別 由護容料歴架2765)

キシンカプセル、サワシリンカプセル/細粒/錠、クラリス錠、クラリシッド錠: 2007年1月26日承認、申請資料概要2.7.6.5) 米国第Ⅲ相試験の概要(パリエット錠、パセトシンカプセル/細粒/錠、アモベニキシンカプセル、サワシリンカプセル/細粒/錠、クラリシッド錠: 2007年1月26日承認、申請資料概要2.7.6.6) 国内第Ⅲ相試験の概要(パリエット錠、パセトシンカプセル/細粒/錠、アモベニキシンカプセル、サワシリンカプセル/細粒/錠、クラリス錠、クラリシッド錠: 2007年1月26日承認、申請資料概要2.7.6.3) 際別書人様: パレッサースを1908-2.26 (5.3)

2007年1月26日年底、中嗣資料概英2.76.3) 懸川友人 他: Chemotherapy. 1988: 36 (S-3) : 123-128 CAMの抗菌剤としての特性と耐性獲得機序(オメブラゾン錠、オメブラール錠、 パセトシン錠/カブセル、サワシリン錠/カブセル、アモキシシリンカブセル 「トーワ」、クラリス錠、クラリシッド錠: 2002年4月11日承認、申請資料概要 ホ 2 2 ) )

54) 小野武夫 他:Chemotherapy. 1988:36(S-3):1-34 55) 五島瑳智子 他:Chemotherapy. 1988:36(S-3):35 56) 横田健 他:Chemotherapy. 1988:36(S-3):59-70

57) 西野武志 他:Chemotherapy. 1988:36(S-3):95-110 58) 長手尊後 他:Chemotherapy. 1988:36(S-3):129-155 59) 加藤直樹 他:Chemotherapy. 1988:36(S-3):17-81 60) 吉沢花子 他:Chemotherapy. 1988:36(S-3):117-122 61) 洲崎健 他:Chemotherapy. 1988:36(S-3):111-116 62) Brown B. A., et al.: Antimicrob. Agents Chemother. 1992:36(9):1987-1990 63) Cederbrant G., et al.: J. Antimicrob. Chemother. 1994:34(6):1025-1029 64) 長手尊後 他:Chemotherapy. 1988:36(S-3):156-169 65) 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

日医工株式会社 お客様サポートセンタ 〒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

