**2025年10月改訂(第2版) *2023年4月改訂(第1版) 日本標準商品分類番号 876149

貯法:室温保存 **有効期間**:3年

規制区分 処方箋医薬品^{注)} マクロライド系抗生物質製剤

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50mg小児用「NPI」

Clarithromycin Tablets 50mg Pediatric "NPI"

注) 注意-医師等の処方箋により使用すること

承認番号21800AMY10076000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50mg小児用「NPI」 |
|---------------|--|
| 有効成分 (1錠中) | (日局) クラリスロマイシン 50mg (力価) |
| 添加剤 | カルナウバロウ、クロスポビドン、軽質無水ケイ酸、酸化チタン、ステアリン酸マグネシウム、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒプロメロース、ポリソルベート80、マクロゴール6000 |

3.2 製剤の性状

| 販売名 | クラリスロマイシン錠50mg小児用「NPI」 | | |
|-------|------------------------|-------|----|
| 性状 | 白色のフィルムコート錠 | | 卜錠 |
| | 表 | 裏 | 側面 |
| 外形 | (NPI) MP | | |
| 直径 | 6.2mm | | |
| 厚さ | | 3.7mm | |
| 重量 | 84mg | | |
| 識別コード | NPI MP | | |

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、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 (適応菌種)

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

| 6. 用法及び用重 | |
|--------------|------------------------|
| 効能・効果 | 用法・用量 |
| 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 |
| | lkg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。 |
| 後天性免疫不全症候群 | 通常、小児にはクラリスロマイシンと |
| (エイズ) に伴う播種性 | 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。 |
| ビウムコンプレックス | なお、年齢、症状により適宜増減する。 |
| (MAC) 症 | |
| | |

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($15\sim150$ mg/kg/日)及びCD-1系マウス($15\sim1,000$ mg/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/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)

| | 薬剤名等 | 臨床症状・措置方法 | 機序・危険因子 |
|----|--------------------|----------------------|-----------|
| ** | ピモジド ³⁾ | QT延長、心室性不整脈 | 本剤のCYP3Aに |
| | [2.2、16.7.1 参照] | (Torsade de pointesを | 対する阻害作用に |
| | | 含む) 等の心血管系副作 | より、左記薬剤の |
| | | 用が報告されている。 | |
| | | 血管攣縮等の重篤な副作 | |
| | 酸塩・無水カフェ | 用をおこすおそれがあ | が上昇する可能性 |
| | イン・イソプロピ | る。 | がある。 |
| | 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] | | |

| | 薬剤名等 | 臨床症状・措置方法 | 機序・危険因子 |
|----|----------------------------|-------------------|----------|
| ** | スボレキサント | 左記薬剤の血漿中濃度が | |
| | [ベルソムラ] | 顕著に上昇し、その作用 | |
| | ダリドレキサント | が著しく増強するおそれ | |
| | 塩酸塩 | がある。 | 代謝が阻害され、 |
| | ^{畑段畑} [クービビック] | N-00 0 0 | |
| | | | それらの血中濃度 |
| | ボルノレキサント | | が上昇する可能性 |
| | 水和物 | | がある。 |
| | [ボルズィ] | | |
| | [2.2、16.7.1 参照] | | |
| | ロミタピドメシル | ロミタピドの血中濃度が | |
| | 酸塩 | 著しく上昇するおそれが | |
| | [ジャクスタピッド] | 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ス | |
| | [アドシルカ] | が高度に減少し、その作 | |
| | [2.2、16.7.1 参照] | 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濃 | |
| | [ブリリンタ] | 度が著しく上昇するおそ | |
| | [2.2、16.7.1 参照] | れがある。 | |
| | イブルチニブ | イブルチニブの作用が増 | |
| | [イムブルビカ] | 強するおそれがある。 | |
| | [2.2、16.7.1 参照] | 強するおでれためる。 | |
| | | 過度の徐脈があらわれる | |
| | イバブラジン塩酸塩 | 週段の体脈があらわれることがある。 | |
| | [コララン] | ことがめる。 | |
| | [2.2、16.7.1 参照] | F 市 日 | |
| ** | | 腫瘍崩壊症候群の発現が | |
| | | 増強するおそれがある。 | |
| | 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] | | |
| | ルラシドン塩酸塩 | ルラシドンの血中濃度が | |
| | [ラツーダ] | 上昇し、作用が増強する | |
| | [2.2、16.7.1 参照] | おそれがある。 | |
| | アナモレリン塩酸塩 | アナモレリンの血中濃度 | |
| | [エドルミズ] | が上昇し、副作用の発現 | |
| | [2.2、16.7.1 参照] | が増強するおそれがあ | |
| | | る。 | |
| * | フィネレノン | フィネレノンの血中濃度 | |
| | [ケレンディア] | が著しく上昇するおそれ | |
| | [2.2、16.7.1 参照] | がある。 | |
| * | イサブコナゾニウ | イサブコナゾールの血中 | |
| | ム硫酸塩 | 濃度が上昇し作用が増強 | |
| | [クレセンバ] | するおそれがある。 | |
| | [2.2、16.7.1 参照] | | |
| ** | ボクロスポリン | ボクロスポリンの血中濃 | |
| | [ルプキネス] | 度が上昇し、その作用が | |
| | [2.2、16.7.1 参照] | 増強するおそれがある。 | |
| ** | マバカムテン | マバカムテンの血中濃度 | |
| | [カムザイオス] | が上昇し、副作用が増強 | |
| | [2.2、16.7.1 参照] | され、収縮機能障害によ | |
| | 101 » //// | る心不全のリスクが高ま | |
| | | | l . |

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 | 嘔気、嘔吐、不整脈等が | 本剤の腸内細菌叢 |
| [16.7.1 参照] | 報告されているので、ジ | に対する影響によ |
| | ゴキシンの血中濃度の推 | り、ジゴキシンの |
| | 移、自覚症状、心電図等 | 不活化が抑制され |
| | に注意し、異常が認めら | るか、もしくは |
| | れた場合には、投与量を | P-gpを介したジゴ |
| | 調節する等の適切な処置 | キシンの輸送が阻 |
| | を行うこと。 | 害されることによ |
| | | り、その血中濃度 |
| | | が上昇する。 |

るおそれがある。

| | Maritania III III met 1 3 1 | 100 -t- 4- BA |
|-------------------------|-----------------------------|---------------|
| 薬剤名等 | 臨床症状・措置方法 | 機序・危険因子 |
| | 低血糖(意識障害に至る | |
| 血糖降下剤 | ことがある)が報告され | Hayleyla |
| [グリベンクラ | ているので、異常が認め | 中濃度が上昇する |
| ミド | られた場合には、投与を | 可能性がある。 |
| グリクラジド | 中止し、ブドウ糖の投与 | |
| | 等の適切な処置を行うこ | |
| 等] | と。 | |
| カルバマゼピン | 左記薬剤の血中濃度上昇 | 本剤のCYP3Aに |
| テオフィリン ^{4),5)} | に伴う作用の増強等の可 | 対する阻害作用に |
| アミノフィリン水 | 能性があるので、左記薬 | より、左記薬剤の |
| 和物 | 剤の血中濃度の推移等に | 代謝が阻害され |
| シクロスポリン | 注意し、異常が認められ | る。 |
| タクロリムス水和物 | た場合には、投与量の調 | |
| エベロリムス | 節や中止等の適切な処置 | |
| [16.7.1、16.7.2 参照] | を行うこと。 | |
| アトルバスタチン | 左記薬剤の血中濃度上昇 | |
| | に伴う横紋筋融解症が報 | |
| 物6) | 告されているので、異常 | |
| シンバスタチン6) | が認められた場合には、 | |
| | 投与量の調節や中止等の | |
| 内未承認) | 適切な処置を行うこと。 | |
| [16.7.1 参照] | 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 | コルヒチンの血中濃度上 | |
| [2.3、9.2.1、9.3.1、 | 昇に伴う中毒症状(汎血 | |
| 16.7.1 参照] | 球減少、肝機能障害、筋 | |
| | 肉痛、腹痛、嘔吐、下 | |
| | 痢、発熱等)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。 | |
| | | |

| 1 | 本刻なな | 吃店房供 # 男 子法 | |
|---|--------------|--------------------|------------|
| | 薬剤名等 | 臨床症状・措置方法 | |
| | | 左記薬剤の血中濃度上昇 | |
| | 系薬剤 | に伴う作用の増強等の可 | |
| | (CYP3Aで代謝 | 能性があるので、異常が | |
| | される薬剤) | 認められた場合には、投 | |
| | | 与量の調節や中止等の適 | る。 |
| | ミダゾラム8) | 切な処置を行うこと。 | |
| | 等] | なお、トルバプタンにお | |
| | 非定型抗精神病薬 | いては、本剤との併用は | |
| | | 避けることが望ましいと | |
| | される薬剤) | されており、やむを得ず | |
| | | 併用する場合において | |
| | フマル酸塩 | は、トルバプタンの用量 | |
| | | 調節を特に考慮するこ | |
| | | | |
| | ブロナンセリン | C 0 | |
| | 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] | | |
| | 守」 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 | |
| | | 減量するとともに、患者 | |
| | | の状態を慎重に観察する | |
| | の維持投与期、再 | こと。 | |
| | 発又は難治性のマ | | |
| | ントル細胞リンパ | | |
| | 腫の維持投与期、 | | |
| | 急性骨髄性白血病) | | |
| | [16.7.1 参照] | | |
| Ì | 抗凝固剤 | 左記薬剤の血中濃度上昇 | 本剤のCYP3A及 |
| | (CYP3Aで代謝 | に伴う作用の増強等の可 | |
| | され、P-gpで排 | 能性があるので、異常が | |
| | 出される薬剤) | 認められた場合には、投 | |
| | [アピキサバン | 与量の調節や中止等の適 | |
| | リバーロキサバン | 切な処置を行うこと。 | あ。 あ。 |
| | | 2000年で117000 | |
| | (P-gpで排出さ | | 本剤のP-gpに対す |
| | れる薬剤) | | る阻害作用によ |
| | [ダビガトラン | | り、左記薬剤の排 |
| | エテキシラート | | 出が阻害される。 |
| | エドキサバント | | |
| | シル酸塩水和物] | | |
| | [16.7.1 参照] | | |
| | | | |

| 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 | 本剤の未変化体の血中濃 | |
| $JV^{12)}$ | 度上昇による作用の増強 | |
| HIVプロテアーゼ | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | 阻害作用により、 |
| 阻害剤 | また、イトラコナゾール | |
| [リトナビル ¹³⁾ | の併用においては、イト | される。 |
| ロピナビル・リ | ラコナゾールの血中濃度 | |
| トナビル | 上昇に伴う作用の増強等 | |
| ダルナビル エタ | | |
| ノール付加物 等] | 異常が認められた場合に は、投与量の調節や中止 | |
| 寺」 [16.4、16.7.1 参照] | は、女子里の調即や甲止 等の適切な処置を行うこ | |
| [10.4、10.7.1 参照] | 寺の週別な処直を打りこ と。 | |
| リファブチン ¹⁴⁾ | 左記薬剤の血中濃度上昇 | 1 / 14 |
| エトラビリン15) | に伴う作用の増強等の可 | |
| [16.4、16.7.1 参照] | 能性がある。 | より、左記薬剤の |
| | また、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 | また、左記薬剤の |
| | し、本剤の作用が減弱す | CYP3A4に対する |
| | る可能性がある。 | 誘導作用により、 |
| | 異常が認められた場合に | 1 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 |
| | は、投与量の調節や中止 | される。 |
| | 等の適切な処置を行うこ と。 | |
| リファンピシン16) | 本剤の未変化体の血中濃 | 左記薬剤の |
| エファビレンツ | 皮が低下し、活性代謝物 | |
| ネビラピン | の血中濃度が上昇する可 | 誘導作用により、 |
| [16.4、16.7.1 参照] | 能性がある。本剤の作用 | |
| [10.47 10.7.1 35/8] | が減弱する可能性がある | される。 |
| | ので、投与量の調節や中 | C 4 0 0 0 |
| | 止等の適切な処置を行う | |
| | こと。 | |
| 天然ケイ酸アルミ | 本剤の吸収が低下すると | 左記薬剤の吸着作 |
| ニウム ¹⁷⁾ | の報告がある。 | 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

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 lgA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〉

| | 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 失見当識 意識を を 議を 最 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 |
| 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 口渇 | 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〉

| | 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 過異 動気を受撃 を見動病 執 に 過異 を の の で を を で を で を で を で を で を で を で を |
| 感覚器 | | 味覚減退 | 味覚倒錯 難聴 耳鳴 味覚喪失 結膜炎 |

| | 5~10%未満 | 1~5%未満 | 頻度不明 |
|------|---------|---|---|
| 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 | 競腸放屁 消化秘 受ける で が で が で が で が で が で が で が で が で が で |
| 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 | 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 アミララが症 マシジダ症 くり 発熱痛 し発熱痛 け 乗 上昇 |

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

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。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

小児に5mg (力価) /kg e^{19} 、また健康成人に200mg、400mg (力価) e^{20} 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。

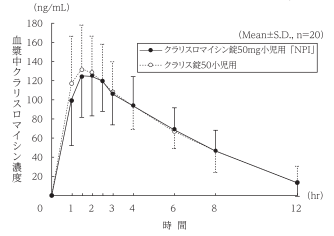
| | 測定法 | C _{max} (µg/mL) | T _{max} (hr) | T _{1/2} (hr) | AUC (μg·hr/mL) |
|--------------------|--------------|-----------------------------|-----------------------|-----------------------|-------------------|
| 小児 (n=6) 5mg/kg | HPLC 未変化体 | 1.05 | 1.4 | 1.8 | 3.54 |
| | HPLC 代謝物 | 0.98 | 1.4 | 3.2 | 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50mg小児用「NPI」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))健康成人男性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) ~ 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 | ラメータ | 参考パラメータ | | |
|--------------------------------|---------------------|--------------|-----------|------------------|--|
| | AUC ₀₋₁₂ | Cmax | Tmax | T _{1/2} | |
| | (ng⋅hr/mL) | (ng/mL) | (hr) | (hr) | |
| クラリスロマ イシン錠50mg 小児用「NPI」 | 794.91 ± 244.64 | 139.20±44.75 | 1.60±0.50 | 3.95±0.70 | |
| クラリス錠50 小児用 | 809.02±220.49 | 146.44±41.78 | 1.68±0.49 | 4.15±0.92 | |

 $(Mean \pm S.D., n = 20)$



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²²⁾ (海外データ)。

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²³⁾。

16.3 分布

健康成人における唾液 24 、また、患者における喀痰 25 、気管支分泌物 26)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 27 、扁桃 28 、上顎洞粘膜 28)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 $42\sim50\%$ であった 29 (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た 30 。

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 31 。[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 32 。

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³⁰⁾。

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 33 (測定法:Bioassay)。[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 34 (測定法:Bioassay)。[9.8参照]

| | Cmax | T_{max} | T _{1/2} | AUC |
|-----------|---------|-----------|------------------|------------|
| | (μg/mL) | (hr) | (hr) | (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 in vitro試験成績

CYP3A、P-gpに対する阻害作用を有する^{35),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400mg及びクラリスロマイシンを300mg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 $300\sim600$ mg/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^{37),38)}。

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 39 $^{-43}$ 、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 39 $^{-43}$ 、クラミジア属 44 、マイコプラズマ属 43 、 45) 及びマイコバクテリウム・アビウムコンプレックス(MAC) 46)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 47)が、マイコバクテリウム・アビウムコンプレックス (MAC) $^{48)}$ 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

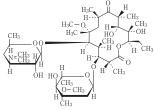
マウスの腹腔内感染³⁹⁾ ,⁴⁰⁾ ,⁴²⁾ ,⁴³⁾ ,⁴⁷⁾ 、皮下感染³⁹⁾ ,⁴²⁾ ,⁴³⁾ 、呼吸器感染症³⁹⁾ ,⁴⁰⁾ ,⁴³⁾ ,⁴⁷⁾ モデルにおいては、クラリスロマイシンの良好な組織移行性を反映し、優れた効果を示す。

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)

化学名:(2R,3S,4S,5R,6R,8R,10R,11R,12S,13R)-5- $(3,4,6-Trideoxy-3-dimethylamino-<math>\beta$ -D-xylo-hexopyranosyloxy)-3- $(2,6-dideoxy-3-C-methyl-3-O-methyl-<math>\alpha$ -L-ribo-hexopyranosyloxy)-11,12-dihydroxy-6-methoxy-2,4,6,8,10,12-hexamethyl-9-oxopentadecan-13-olide

略号:CAM 化学構造式:



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

100錠 [10錠 (PTP) ×10] 500錠 [10錠 (PTP) ×50]

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): 278-285
- 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-
- 20) 諏訪俊男ほか:Chemotherapy. 1988; 36(12): 921-932
- 21) 日本薬品工業株式会社:生物学的同等性に関する資料(社内 資料)
- 22) Chu SY, et al.: Antimicrob Agents Chemother. 1992; 36(5): 1147-1150
- 23) 藤井良知ほか:Jpn J Antibiot. 1989; 42(2): 512-541
- 24) 佐々木次郎ほか:Chemotherapy. 1988; 36(S-3): 1058-
- 25) 古賀宏延ほか: Chemotherapy. 1988; 36(S-3): 698-714
- 26) 力富直人ほか: Chemotherapy. 1988; 36(S-3): 715-728
- 27) 塙伸太郎ほか:Chemotherapy. 1988; 36(S-3): 950-954
- 28) 宮崎康博ほか:Chemotherapy. 1988; 36(S-3): 926-934
- 29) 諏訪俊男ほか:Chemotherapy. 1988; 36(S-3): 213-226 30) 諏訪俊男ほか:Chemotherapy. 1988; 36(12): 933-940
- 31) Suzuki A, et al.: Drug Metab Pharmacokin. 2003; 18(2): 104-113
- 32) 藤井良知ほか:Jpn J Antibiot. 1994; 47(10): 1283-1298
- 33) 瀧井昌英ほか:Chemotherapy. 1989; 37(1): 15-21
- 34) 足立暁ほか:Chemotherapy. 1988; 36(S-3): 660-666
- 35) Mayhew BS, et al.: Drug Metab Dispos. 2000; 28(9): 1031-1037
- 36) Sonja E, et al.: Clin Pharmacokinet. 2007; 46(12): 1039-1049
- 37) 懸川友人ほか:Chemotherapy. 1988; 36(S-3): 123-128
- 38) CAMの抗菌剤としての特性と耐性獲得機序 (クラリス錠 200/クラリシッド錠200mg等: 2002年4月11日承認、申請 資料概要ホ.2.(1))
- 39) 小野武夫ほか:Chemotherapy. 1988; 36(S-3): 1-34
- 40) 五島瑳智子ほか:Chemotherapy. 1988; 36(S-3): 35-58
- 41) 横田健ほか:Chemotherapy. 1988; 36(S-3): 59-70
- 42) 西野武志ほか:Chemotherapy. 1988; 36(S-3): 95-110
- 43) 長手尊俊ほか: Chemotherapy. 1988; 36(S-3): 129-155
- 44) 吉沢花子ほか:Chemotherapy. 1988; 36(S-3):117-122
- 45) 洲崎健ほか:Chemotherapy. 1988; 36(S-3):111-116
- 46) Brown BA, et al.: Antimicrob Agents Chemother. 1992; 36(9): 1987-1990
- 47) 長手尊俊ほか: Chemotherapy. 1988; 36(S-3): 156-169
- 48) 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

日本薬品工業株式会社 安全管理課 〒101-0032 東京都千代田区岩本町2丁目2番3号 TEL 03-5833-5011 FAX 03-5833-5100

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

