

＊＊2025年7月改訂（第6版）
＊2025年5月改訂（第5版）

日本標準商品分類番号
873999

貯法：室温保存
有効期間：3年

	承認番号	販売開始
カプセル 0.5mg	22600AMX01136000	2015 年 6 月
カプセル 1mg	22600AMX01137000	2015 年 6 月

免疫抑制剤
日本薬局方 **タクロリムスカプセル**
タクロリムスカプセル0.5mg「JG」
タクロリムスカプセル1mg「JG」
Tacrolimus Capsules

劇薬、処方箋医薬品^注
注)注意－医師等の処方箋により使用すること

1. 警告
(効能共通)
- 1.1 本剤の投与において、重篤な副作用（腎不全、心不全、感染症、全身痙攣、意識障害、脳梗塞、血栓性微小血管障害、汎血球減少症等）により、致死的な経過をたどることがあるので、緊急時に十分に措置できる医療施設及び本剤についての十分な知識と経験を有する医師が使用すること。
- 1.2 顆粒とカプセルの生物学的同等性は検証されていないので、切り換え及び併用に際しては、血中濃度を測定することにより製剤による吸収の変動がないことを確認すること。
[16.1.8 参照]
- (臓器移植)
- 1.3 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。
- (関節リウマチ)
- 1.4 関節リウマチ治療に精通している医師のみが使用するとともに、患者に対して本剤の危険性や本剤の投与が長期にわたることなどを予め十分説明し、患者が理解したことを確認した上で投与すること。また、何らかの異常が認められた場合には、服用を中止するとともに、直ちに医師に連絡し、指示を仰ぐよう注意を与えること。
- (ループス腎炎)
- 1.5 本剤の投与は、ループス腎炎の治療に十分精通している医師のもとで行うこと。
- (多発性筋炎・皮膚筋炎に合併する間質性肺炎)
- 1.6 本剤の投与は、多発性筋炎・皮膚筋炎に合併する間質性肺炎の治療法に十分精通している医師のもとで行うこと。

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 シクロスポリン又はボセンタン投与中の患者 [10.1 参照]
- 2.3 カリウム保持性利尿剤投与中の患者 [8.2、10.1 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

販売名	有効成分 (1 カプセル中)	添加剤
タクロリムスカプセル 0.5mg「JG」	日局 タクロリムス水和物 0.51mg (タクロリムスとして 0.5mg)	乳糖水和物、クロスカルメロースナトリウム、ヒプロメロース、ステアリン酸マグネシウム、タルク、ゼラチン、酸化チタン、黄色三二酸化鉄、ラウリル硫酸ナトリウム
タクロリムスカプセル 1mg「JG」	日局 タクロリムス水和物 1.02mg (タクロリムスとして 1mg)	乳糖水和物、クロスカルメロースナトリウム、ヒプロメロース、ステアリン酸マグネシウム、タルク、ゼラチン、酸化チタン、ラウリル硫酸ナトリウム

3.2 製剤の性状

販売名	色・剤形	外形・大きさ・重量	識別コード
タクロリムスカプセル 0.5mg「JG」	淡黄色の硬カプセル剤であり、内容物は白色の粉末	 大きさ 5号カプセル 重量 119mg	JG F28
タクロリムスカプセル 1mg「JG」	白色の硬カプセル剤であり、内容物は白色の粉末	 大きさ 5号カプセル 重量 119mg	JG F29

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
腎移植、肝移植、心移植、肺移植、脾移植、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
- 重症筋無力症
- 関節リウマチ（既存治療で効果不十分な場合に限る）
- ループス腎炎（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）
- 難治性（ステロイド抵抗性、ステロイド依存性）の活動期潰瘍性大腸炎（中等症～重症に限る）
- 多発性筋炎・皮膚筋炎に合併する間質性肺炎

5. 効能又は効果に関連する注意

- (骨髄移植)
- 5.1 HLA 適合同胞間移植では本剤を第一選択薬とはしないこと。
- (重症筋無力症)
- 5.2 本剤を単独で使用した場合及びステロイド剤未治療例に使用した場合の有効性及び安全性は確立していない。本剤の単独使用及びステロイド剤未治療例における使用の経験は少ない。
- (関節リウマチ)
- 5.3 過去の治療において、非ステロイド性抗炎症剤及び他の抗リウマチ薬等による適切な治療を行っても、疾患に起因する明らかな症状が残る場合に投与すること。
- (ループス腎炎)
- 5.4 急性期で疾患活動性の高い時期に使用した際の本剤の有効性及び安全性は確立されていない。
- (潰瘍性大腸炎)
- 5.5 治療指針等を参考に、難治性（ステロイド抵抗性、ステロイド依存性）であることを確認すること。
- 5.6 本剤による維持療法の有効性及び安全性は確立していない。

6. 用法及び用量

- (腎移植の場合)
- 通常、初期にはタクロリムスとして1回0.15mg/kgを1日2回経口投与し、以後、徐々に減量する。維持量は1回0.06mg/kg、1日2回経口投与を標準とするが、症状に応じて適宜増減する。
- (肝移植の場合)
- 通常、初期にはタクロリムスとして1回0.15mg/kgを1日2回経口投与する。以後、徐々に減量し、維持量は1日量0.10mg/kgを標準とするが、症状に応じて適宜増減する。

〈心移植の場合〉

通常、初期にはタクロリムスとして1回0.03～0.15mg/kgを1日2回経口投与する。また、拒絶反応発現後に本剤の投与を開始する場合には、通常、タクロリムスとして1回0.075～0.15mg/kgを1日2回経口投与する。以後、症状に応じて適宜増減し、安定した状態が得られた後には、徐々に減量して有効最少量で維持する。

〈肺移植の場合〉

通常、初期にはタクロリムスとして1回0.05～0.15mg/kgを1日2回経口投与する。以後、症状に応じて適宜増減し、安定した状態が得られた後には、徐々に減量して有効最少量で維持する。

〈脾移植の場合〉

通常、初期にはタクロリムスとして1回0.15mg/kgを1日2回経口投与する。以後、徐々に減量して有効最少量で維持する。

〈小腸移植の場合〉

通常、初期にはタクロリムスとして1回0.15mg/kgを1日2回経口投与する。以後、徐々に減量して有効最少量で維持する。

〈骨髄移植の場合〉

通常、移植1日前よりタクロリムスとして1回0.06mg/kgを1日2回経口投与する。移植初期にはタクロリムスとして1回0.06mg/kgを1日2回経口投与し、以後、徐々に減量する。また、移植片対宿主病発現後に本剤の投与を開始する場合には、通常、タクロリムスとして1回0.15mg/kgを1日2回経口投与する。なお、症状に応じて適宜増減する。

なお、本剤の経口投与時の吸収は一定しておらず、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が低い場合の拒絶反応及び移植片対宿主病の発現を防ぐため、患者の状況に応じて血中濃度を測定し、トラフレベル（trough level）の血中濃度を参考にして投与量を調節すること。特に移植直後あるいは投与開始直後は頻回に血中濃度測定を行うことが望ましい。なお、血中トラフ濃度が20ng/mLを超える期間が長い場合、副作用が発現しやすくなるので注意すること。

〈重症筋無力症の場合〉

通常、成人にはタクロリムスとして3mgを1日1回夕食後に経口投与する。

〈関節リウマチの場合〉

通常、成人にはタクロリムスとして3mgを1日1回夕食後に経口投与する。なお、高齢者には1.5mgを1日1回夕食後経口投与から開始し、症状により1日1回3mgまで増量できる。

〈ループス腎炎の場合〉

通常、成人にはタクロリムスとして3mgを1日1回夕食後に経口投与する。

〈潰瘍性大腸炎の場合〉

通常、成人には、初期にはタクロリムスとして1回0.025mg/kgを1日2回朝食後及び夕食後に経口投与する。以後2週間、目標血中トラフ濃度を10～15ng/mLとし、血中トラフ濃度をモニタリングしながら投与量を調節する。投与開始後2週以降は、目標血中トラフ濃度を5～10ng/mLとし投与量を調節する。

〈多発性筋炎・皮膚筋炎に合併する間質性肺炎の場合〉

通常、成人には、初期にはタクロリムスとして1回0.0375mg/kgを1日2回朝食後及び夕食後に経口投与する。以後、目標血中トラフ濃度を5～10ng/mLとし、血中トラフ濃度をモニタリングしながら投与量を調節する。

7. 用法及び用量に関連する注意

〈効能共通〉

7.1 血液中のタクロリムスの多くは赤血球画分に分布するため、本剤の投与量を調節する際には全血中濃度を測定すること。

7.2 カプセルを使用するに当たっては、次の点に留意すること。

7.2.1 顆粒とカプセルの生物学的同等性は検証されていない。[顆粒のカプセルに対するC_{max}比及びAUC比の平均値はそれぞれ1.18及び1.08；16.1.8参照]

7.2.2 カプセルと顆粒の切り換え及び併用に際しては、血中濃度を測定することにより製剤による吸収の変動がないことを確認すること。なお、切り換えあるいは併用に伴う吸収の変動がみられた場合には、必要に応じて投与量を調節すること。

7.3 高い血中濃度が持続する場合に腎障害が認められているので、血中濃度（およそ投与12時間後）をできるだけ20ng/mL以下に維持すること。[11.1.1参照]

7.4 他の免疫抑制剤との併用により、過度の免疫抑制の可能性はある。特に、臓器移植において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調節すること。

〈肝移植、腎移植及び骨髄移植〉

7.5 市販後の調査において、承認された用量に比べ低用量を投与した成績が得られているので、投与量設定の際に考慮すること。[17.2.1、17.2.5参照]

〈骨髄移植〉

7.6 クレアチニン値が投与前の25%以上上昇した場合には、本剤の25%以上の減量又は休薬等の適切な処置を考慮すること。[11.1.1参照]

7.7 血中濃度が低い場合に移植片対宿主病が認められているので、移植片対宿主病好発時期には血中濃度をできるだけ10～20ng/mLとすること。

〈重症筋無力症〉

7.8 副作用の発現を防ぐため、投与開始3カ月間は1カ月に1回、以後は定期的におよそ投与12時間後の血中濃度を測定し、投与量を調節することが望ましい。また、本剤により十分な効果が得られた場合には、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。

〈関節リウマチ〉

7.9 高齢者には、投与開始4週間まで1日1.5mg投与として安全性を確認した上で、効果不十分例には、1日3mgに増量することが望ましい。また、増量する場合には、副作用の発現を防ぐため、およそ投与12時間後の血中濃度を測定し、投与量を調節することが望ましい。[9.8参照]

〈ループス腎炎〉

7.10 副作用の発現を防ぐため、投与開始3カ月間は1カ月に1回、以後は定期的におよそ投与12時間後の血中濃度を測定し、投与量を調節することが望ましい。また、本剤を2カ月以上継続投与しても、尿蛋白などの腎炎臨床所見及び免疫学的所見で効果があらわれない場合には、投与を中止するか、他の治療法に変更することが望ましい。一方、本剤により十分な効果が得られた場合には、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。

〈潰瘍性大腸炎〉

7.11 治療初期は頻回に血中トラフ濃度を測定し投与量を調節するため、入院又はそれに準じた管理の下で投与することが望ましい。

7.12 原則、1日あたりの投与量の上限を0.3mg/kgとし、特に次の点に注意して用量を調節すること。[17.1.12参照]

7.12.1 初回投与から2週間まで

- ・初回投与後12時間及び24時間の血中トラフ濃度に基づき、1回目の用量調節を実施する。
- ・1回目の用量調節後少なくとも2日以上経過後に測定された2点の血中トラフ濃度に基づき、2回目の用量調節を実施する。
- ・2回目の用量調節から1.5日以上経過後に測定された1点の血中トラフ濃度に基づき、2週時（3回目）の用量調節を実施する。

7.12.2 2週以降

- ・投与開始後2週時（3回目）の用量調節から1週間程度後に血中トラフ濃度を測定し、用量調節を実施する。また、投与開始4週以降は4週間に1回を目安とし、定期的に血中トラフ濃度を測定することが望ましい。

7.12.3 用量調節にあたっては服薬時の食事条件（食後投与/空腹時投与）が同じ血中トラフ濃度を用いる。

7.13 カプセル剤のみを用い、0.5mg刻みの投与量を決定すること。

7.14 2週間投与しても臨床症状の改善が認められない場合は、投与を中止すること。

7.15 通常、3カ月までの投与とすること。

〈多発性筋炎・皮膚筋炎に合併する間質性肺炎〉

7.16 1日あたりの投与量の上限を0.3mg/kgとし、血中トラフ濃度に基づき投与量を調節すること。

7.17 カプセル剤のみを用い、0.5mg刻みの投与量を決定すること。

7.18 投与開始時は原則としてステロイド剤を併用すること。また、症状が安定した後はステロイド剤の漸減を考慮すること。[17.1.13 参照]

8. 重要な基本的注意 (効能共通)

8.1 腎障害の発現頻度が高いので、頻回に臨床検査（クレアチニン、BUN、クレアチニークリアランス、尿中NAG、尿中 β_2 ミクログロブリン等）を行うなど患者の状態を十分に観察すること。特に投与初期にはその発現に十分注意すること。[8.11、8.12、11.1.1 参照]

8.2 高カリウム血症が発現することがあるので、頻回に血清カリウムの測定を行うこと。なお、カリウム保持性利尿剤（スピロノラクトン、カンレノ酸カリウム、トリウムテレン）の併用あるいはカリウムの過剰摂取を行わないこと。[2.3、10.1 参照]

8.3 高血糖、尿糖等の膵機能障害の発現頻度が高いので、頻回に臨床検査（血液検査、空腹時血糖、アミラーゼ、尿糖等）を行うなど患者の状態を十分に観察すること。特に投与初期にはその発現に十分注意すること。[11.1.14、11.1.15 参照]

8.4 本剤投与中に心不全、不整脈、心筋梗塞、狭心症、心筋障害（心機能低下、壁肥厚を含む）等が認められているので、使用に際しては心電図、心エコー、胸部 X 線検査を行うなど患者の状態をよく観察すること。[8.13、11.1.2 参照]

8.5 高血圧が発現することがあるので、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。

8.6 感染症の発現又は増悪に十分注意すること。[9.1.1、11.1.10 参照]

8.7 過度の免疫抑制により感染に対する感受性の上昇、リンパ腫等の悪性腫瘍発生の可能性があるので、十分注意すること。[10.2、11.1.13 参照]

8.8 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行うこと。

(骨髄移植)

8.9 移植片対宿主病が発症した場合は速やかに治療を開始することが望ましく、また、シクロスポリンが既に投与されている症例では継続治療が可能かどうかを早期に見極め、困難と判断されれば速やかにシクロスポリンを中止し、本剤に切り換えること。

(重症筋無力症)

8.10 胸腺非摘除例に使用する場合、本剤の投与開始前及び投与開始後において、定期的に胸腺腫の有無を確認すること。胸腺腫が確認された場合には、胸腺摘除等の胸腺腫の治療を適切に実施するとともに、治療上の有益性と危険性を慎重に評価した上で本剤を投与すること。本剤の胸腺腫への影響は明らかにしていない。

(関節リウマチ)

8.11 少数例ながら非ステロイド性抗炎症剤を2剤以上併用した症例でクレアチニン上昇発現率が高かったので腎障害の発現に注意すること。[8.1 参照]

(ループス腎炎)

8.12 病態の進行による腎障害の悪化がみられるので特に注意すること。[8.1 参照]

8.13 基礎疾患である全身性エリテマトーデスにおいて冠動脈疾患の危険因子とされている高脂血症、高血圧症等の疾患を合併する場合が多いことから、それらの疾患の適切な治療を進めながら本剤を投与すること。[8.4 参照]

(潰瘍性大腸炎)

8.14 本剤の投与は、潰瘍性大腸炎の治療法に十分精通している医師のもとで行うこと。

(多発性筋炎・皮膚筋炎に合併する間質性肺炎)

8.15 本剤によりニューモシスティス肺炎発現のおそれがあるので、適切な予防措置を考慮すること。

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 感染症のある患者

感染症が悪化する可能性がある。[8.6、11.1.10 参照]

9.1.2 関節リウマチに間質性肺炎を合併している患者

間質性肺炎が悪化する可能性がある。[11.1.18 参照]

9.1.3 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。[11.1.10 参照]

9.1.4 C 型肝炎直接型抗ウイルス薬が投与される患者

C 型肝炎直接型抗ウイルス薬を投与開始後、本剤の増量が必要となった症例が報告されており、C 型肝炎直接型抗ウイルス薬による抗ウイルス治療に伴い、使用中の本剤の用量調節が必要になる可能性がある。本剤を使用している患者に C 型肝炎直接型抗ウイルス薬を開始する場合には、原則、処方医に連絡するとともに、本剤血中濃度のモニタリングを頻回に行うなど患者の状態を十分に観察すること。

9.2 腎機能障害患者

腎障害が悪化する可能性がある。副作用の発現を防ぐため、定期的に血中濃度を測定し、投与量を調節することが望ましい。

9.3 肝機能障害患者

薬物代謝能が低下し、本剤血中濃度が上昇する可能性がある。副作用の発現を防ぐため、定期的に血中濃度を測定し、投与量を調節することが望ましい。

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（ウサギ）で催奇形作用、胎児毒性が報告されている¹⁾。ヒトで胎盤を通過することが報告されている²⁾。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、高カリウム血症、腎機能障害）の報告がある³⁾、⁴⁾。

9.6 授乳婦

本剤投与中は授乳しないことが望ましい。母乳中へ移行することが報告されている。[16.3.2 参照]

9.7 小児等

特に2歳未満の乳幼児例において、リンパ腫等の悪性腫瘍の発現の可能性が高い。[11.1.13 参照] 骨髄移植、腎移植、心移植、肺移植、膵移植、小腸移植、重症筋無力症、関節リウマチ、ループス腎炎、潰瘍性大腸炎及び多発性筋炎・皮膚筋炎に合併する間質性肺炎では小児等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

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。[7.9 参照]

10. 相互作用

本剤は主として薬物代謝酵素 CYP3A4 及び CYP3A5 で代謝される。[16.4.1 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
生ワクチン 乾燥弱毒生麻しんワクチン 乾燥弱毒生風しんワクチン 経口生ポリオワクチン等 [2.4 参照]	類薬による免疫抑制下で、生ワクチン接種により発症したとの報告がある。	免疫抑制作用により発症の可能性が増加する。
シクロスポリン (サンディミュン、ネオール) [2.2 参照]	副作用が増強されたとの報告 ⁵⁾ がある。なお、シクロスポリンより本剤に切り換える場合はシクロスポリンの最終投与から24時間以上経過後に本剤の投与を開始することが望ましい。	本剤との併用によりシクロスポリンの血中濃度が上昇したとの報告がある ⁵⁾ 。シクロスポリンは CYP3A4 で代謝されるため、併用した場合、競合的に拮抗しシクロスポリンの代謝が阻害される。
ボセンタン (トラクリア) [2.2 参照]	ボセンタンの副作用が発現する可能性がある。	本剤との併用によりボセンタンの血中濃度が上昇する可能性がある。また、ボセンタンは CYP3A4 で代謝されるとともに CYP3A4 誘導作用も有するため、併用により本剤の血中濃度が変動する可能性がある。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
カリウム保持性利尿剤 スピロラクトン (アルダクトン A) カンレノ酸カリウム (ソルダクトン) トリアムテレン (トリテレン) [2.3、8.2 参照]	高カリウム血症が発現することがある。	本剤と相手薬の副作用が相互に増強される。

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
抗生物質 エリスロマイシン ジョサマイシン クラリスロマイシン アゾール系抗真菌剤 イトラコナゾール フルコナゾール ボリコナゾール 等 カルシウム拮抗剤 ニフェジピン ニルバジピン® ニカルジピン ジルチアゼム 等 HIV プロテアーゼ阻害剤 リトナビル その他の薬剤 プロモクリプチン ダナゾール エチニルエストラジオール オメプラゾール ランソプラゾール トフィソパム アミオダロン 飲食物 グレープフルーツジュース	腎障害、不整脈等の副作用が発現することがある。併用開始後数日以内に本剤血中濃度が上昇し、副作用が発現した症例も報告されていることから、患者の状態を十分に観察するとともに、本剤血中濃度のモニターを行い、必要に応じ減量・休薬等の処置を行う。	CYP3A4 で代謝される薬剤又は CYP3A4 の阻害作用を有する薬剤や飲食物との併用により、本剤の代謝が阻害され、本剤の血中濃度が上昇する。
レテルモビル	腎障害、不整脈等の副作用が発現することがある。併用開始後数日以内に本剤血中濃度が上昇し、副作用が発現した症例も報告されていることから、患者の状態を十分に観察するとともに、本剤血中濃度のモニターを行い、必要に応じ減量・休薬等の処置を行う。	CYP3A 阻害作用により、本剤の代謝が阻害され、本剤の血中濃度が上昇する。
抗てんかん剤 カルバマゼピン フェノバルビタール フェニトイン*** 抗生物質 リファンピシン リファブチン	拒絶反応出現の可能性が有る。本剤血中濃度のモニターを行い、必要に応じ増量等の処置を行う。	薬物代謝酵素が誘導され、本剤の代謝が促進されるため、本剤の血中濃度が低下する。
飲食物 セイヨウオトギリソウ (St. John's Wort、セント・ジョーンズ・ワート) 含有食品	本剤投与時はセイヨウオトギリソウ含有食品を摂取しないよう注意すること。	CYP3A4 が誘導され、本剤の代謝が促進されるため、本剤の血中濃度が低下するおそれがある。
腎毒性のある薬剤 アムホテリシン B アミノ糖系抗生物質 スルファメトキサゾール・トリメトプリム 非ステロイド性抗炎症剤等	腎障害が発現することがある。併用が必要な場合には、腎機能と本剤の血中濃度を継続的にモニターし、必要に応じ減量・休薬等の処置を行う。	本剤と相手薬の腎毒性が相互に増強される。
* カンナビジオール含有製品	本剤の血中濃度が上昇し、副作用が発現した症例も報告されていることから、本剤投与時はカンナビジオール含有製品を摂取しないよう注意すること。	機序不明
カスポファンギン	本剤の血中濃度が低下したとの報告がある。本剤血中濃度のモニターを行い、必要に応じ用量調節等の処置を行う。	機序不明
mTOR 阻害剤 [11.1.5 参照]	移植患者において、mTOR 阻害剤との併用は、血栓性微小血管障害の発現リスクを高める可能性があるとの報告がある。	機序不明
不活化ワクチン インフルエンザ HA ワクチン 等	ワクチンの効果を減弱させることがある。	本剤の免疫抑制作用により、接種されたワクチンに対する抗体産生が抑制される。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
免疫抑制作用を有する薬剤 免疫抑制剤 副腎皮質ホルモン剤等 抗リウマチ薬 (DMARD) メトトレキサート等 [8.7 参照]	過度の免疫抑制が起こることがある。	ともに免疫抑制作用を有する。
エブレレノン	血清カリウム値が上昇する可能性があるの、血清カリウム値を定期的に観察するなど十分に注意すること。	本剤と相手薬の副作用が相互に増強される。

※ 併用により相互に代謝が阻害され、ニルバジピンの血中濃度も上昇する可能性がある。
※※ 併用によりフェニトインの血中濃度が上昇したとの報告がある（機序不明）。

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 急性腎障害 (0.1～5%未満)、**ネフローゼ症候群** (0.1%未満)
[7.3、7.6、8.1 参照]

11.1.2 心不全、不整脈、心筋梗塞、狭心症、心膜液貯留、心筋障害 (各 0.1～5%未満)

心筋障害 (ST-T 変化、心機能低下、心内腔拡大、壁肥厚等)、心不全、心室性あるいは上室性の不整脈、心筋梗塞、狭心症、心膜液貯留があらわれることがある。[8.4 参照]

11.1.3 中枢神経系障害 (0.1～5%未満)

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があらわれることがあるので、全身痙攣、意識障害、錯乱、言語障害、視覚障害、麻痺等の症状があらわれた場合には、神経学的検査や 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。

11.1.4 脳血管障害 (0.1～5%未満)

脳梗塞、脳出血等の脳血管障害があらわれることがあるので、このような症状があらわれた場合には、神経学的検査や CT、MRI による画像診断を行うこと。

11.1.5 血栓性微小血管障害 (0.1～5%未満)

溶血性尿毒症症候群、血栓性血小板減少性紫斑病等の血栓性微小血管障害があらわれることがある。[10.2 参照]

11.1.6 汎血球減少症、血小板減少性紫斑病 (各 0.1～5%未満)、**無顆粒球症、溶血性貧血、赤芽球癆** (いずれも頻度不明)

11.1.7 イレウス (0.1～5%未満)

11.1.8 皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群) (頻度不明)

11.1.9 呼吸困難、急性呼吸窮迫症候群 (各 0.1～5%未満)

11.1.10 感染症 (15%以上)

細菌性、ウイルス性、真菌性あるいは原虫性感染症が発現又は増悪することがある。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。異常が認められた場合には、減量・休薬、抗生物質の投与等を行うこと。[8.6、9.1.1、9.1.3 参照]

11.1.11 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。

11.1.12 BK ウイルス腎症 (頻度不明)

11.1.13 リンパ腫等の悪性腫瘍 (0.1～5%未満)

Epstein-Barr ウイルスに関連したリンパ増殖性疾患あるいはリンパ腫 (初期症状：発熱、リンパ節腫大等) があらわれることがあるので、このような症状があらわれた場合には、減量・休薬等の適切な処置を行うこと。特に抗リンパ球抗体の併用例において、発現の可能性が高い。また、過度の免疫抑制により、悪性腫瘍発現の可能性が高まることがある。[8.7、9.7 参照]

11.1.14 肺炎 (0.1～5%未満)

[8.3 参照]

11.1.15 糖尿病及び糖尿病の悪化 (0.1～5%未満)、**高血糖** (15%以上)
[8.3 参照]

11.1.16 肝機能障害、黄疸 (いずれも頻度不明)

AST、ALT、 γ -GTP、Al-P、LDH の著しい上昇等を伴う肝機能障害、黄疸があらわれることがある。

〈重症筋無力症〉

11.1.17 クリーゼ（頻度不明）

症状があらわれた場合には、人工呼吸等を行うこと。

〈関節リウマチ〉

11.1.18 間質性肺炎（頻度不明）

発熱、咳嗽、呼吸困難等の呼吸器症状が認められた場合には、本剤の投与を中止するとともに、速やかに胸部レントゲン検査、胸部 CT 検査及び血液検査等を実施し、感染症との鑑別診断を考慮に入れて、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。[9.1.2 参照]

11.2 その他の副作用

	5%以上	0.1～5%未満	0.1%未満	頻度不明
腎臓	腎障害（BUN 上昇、クレアチニン上昇、クレアチニンクリアランス低下、尿蛋白）（23.1%）	尿量減少、血尿、多尿	頻尿、残尿感	
代謝異常	高カリウム血症、高尿酸血症、低マグネシウム血症	アシドーシス、高コレステロール血症、高リン酸血症、低リン酸血症、高クロール血症、高カルシウム血症、低カルシウム血症、低蛋白血症、低ナトリウム血症、低カリウム血症、高トリグリセリド血症、血糖		CK 上昇
循環器	血圧上昇	浮腫、頻脈、動悸、心電図異常、血圧低下	徐脈	
精神神経系	振戦	しびれ、不眠、失見当識、せん妄、不安、頭痛、感覚異常	めまい、眼振、外転神経麻痺、四肢硬直、傾眠、意識混濁、うつ病、興奮	運動失調、幻覚
消化器		腸管運動障害、食欲不振、下痢、腹痛、胃潰瘍、十二指腸潰瘍、大腸炎、口内炎、悪心、嘔吐、腹部膨満感	下血	胸やけ、消化管出血
膵臓		アミラーゼ上昇		
肝臓	肝機能異常（AST 上昇、ALT 上昇、ALP 上昇、LDH 上昇、 γ -GTP 上昇）			
血液		貧血、血小板増多、血小板減少、白血球増多、白血球減少	リンパ球減少	好中球減少
皮膚		発疹、紅斑、そう痒、脱毛		
その他		胸水、腹水、喘息、発熱、全身倦怠感、体重減少、ほてり、月経過多	咽喉頭異和感、筋肉痛、関節痛、味覚異常	疼痛、発赤、眼痛、多汗、口渴、冷感、胸痛

発現頻度は本剤の肝移植、骨髄移植及び腎移植での臨床試験及び市販後の調査成績に基づいている。

13. 過量投与

13.1 症状

BUN 上昇、クレアチニン上昇、悪心、手振戦、肝酵素上昇等が報告されている⁶⁾、⁷⁾。

13.2 処置

特異的な解毒薬はない。透析によって除去されない。

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

15.1 臨床使用に基づく情報

〈効能共通〉

15.1.1 免疫抑制剤による治療を受けた患者では、悪性腫瘍（特にリンパ腫、皮膚癌等）の発生率が高いとする報告がある。

〈関節リウマチ〉

15.1.2 本剤とメトトレキサート、他の抗リウマチ薬あるいは抗 TNF α 製剤を併用した際の有効性及び安全性は確立していない。

15.1.3 人工関節置換術等の手術時における本剤の安全性は確立していない。

〈ループス腎炎〉

15.1.4 承認時までの臨床試験において、28 週投与によりクレアチニンクリアランスの低下がみられている。なお、市販後の調査（1355 例）において、5 年観察終了時のクレアチニン上昇の発現率は 2.9% であった。

15.2 非臨床試験に基づく情報

15.2.1 ラット（1.0～3.0mg/kg、皮下投与）で、精子数の減少及び精子運動能の低下が、また高用量群では繁殖能の軽度低下が認められた。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 腎移植

承認時までの臨床試験において、成人腎移植患者 9 例にタクロリムスカプセル 0.16mg/kg を経口投与したときの薬物動態パラメータは次のとおりであった⁸⁾。

Tmax (h)	Cmax (ng/mL)	AUC _{0-12h} (ng・h/mL)	トラフ値* (ng/mL)	F** (%)
4.2 ± 2.9	44 ± 45	274 ± 198	16 ± 12	20 ± 17.8

※ 12 時間後血中濃度 (平均 ± S.D.)
※ 生体内利用率

16.1.2 肝移植

小児肝移植患者（平均年齢 5.3 歳）においては、成人に比べ体重換算で 2.7～4.4 倍の経口投与量で同程度の血清中濃度が得られた⁹⁾（外国人でのタクロリムスカプセル投与時のデータ）。

16.1.3 小腸移植

小児小腸移植患者（平均年齢 2.9 歳）においては、成人に比べ体重換算で 1.3～2.5 倍の経口投与量で同程度の血漿中濃度が得られた¹⁰⁾（外国人でのタクロリムスカプセル投与時のデータ）。

16.1.4 関節リウマチ

成人関節リウマチ患者 12 例にタクロリムスカプセル 3mg を経口投与したときの薬物動態パラメータは次のとおりであった¹¹⁾（外国人データ）。

Tmax (h)	Cmax (ng/mL)	AUC _{0-∞} (ng・h/mL)	t _{1/2} (h)	F* (%)
1.3 ± 0.58	19.64 ± 6.32	192.88 ± 86.42	34.89 ± 8.69	25.1 ± 14.4

※ 生体内利用率 (平均 ± S.D.)

また、国内の成人関節リウマチ患者にタクロリムスカプセル 1.5 及び 3mg を経口投与したときの血中濃度は用量の増加に伴い増加した¹²⁾、¹³⁾。なお、国内の成人関節リウマチ患者での臨床試験において血中濃度を測定した 326 例中、タクロリムス投与 8～16 時間後の平均血中濃度が 10ng/mL 以上を示した患者は 8 例のみであった。クレアチニン上昇等の副作用は血中濃度が高い場合に多く認められる傾向にあった¹⁴⁾。

16.1.5 ループス腎炎

成人ループス腎炎患者 25 例にタクロリムスカプセル 3mg を経口投与したときの投与 8～16 時間後の平均血中濃度は 4.35ng/mL (1.70～7.30ng/mL) であった¹⁵⁾。

16.1.6 潰瘍性大腸炎

成人潰瘍性大腸炎患者 8 例にタクロリムスカプセル 0.05mg/kg を経口投与したときの薬物動態パラメータは次のとおりであった¹⁶⁾。

Tmax (h)	Cmax (ng/mL)	AUC _{0-12h} (ng・h/mL)
2.4 ± 1.4	22 ± 13	136 ± 105

(平均 ± S.D.)

16.1.7 多発性筋炎・皮膚筋炎に合併する間質性肺炎

成人多発性筋炎・皮膚筋炎に合併する間質性肺炎患者 25 例にタクロリムスカプセルを 1 日 2 回経口投与したときの平均血中トラフ濃度は 6.55ng/mL (2.52～11.40ng/mL) であった。その時の平均投与量は 0.0721mg/kg/日 (0.030～0.156mg/kg/日) であった。なお、平均血中トラフ濃度が 10ng/mL 以上を示した患者は 3 例であった¹⁷⁾。

16.1.8 タクロリムスカプセルとタクロリムス顆粒の比較

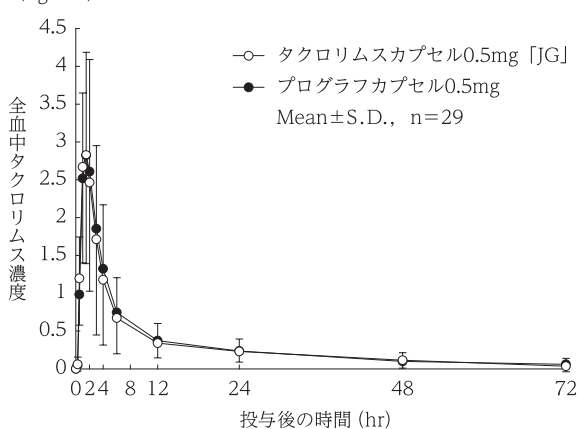
成人腎移植患者 9 例にタクロリムスカプセル及びタクロリムス顆粒を同用量投与したときの薬物動態パラメータは次のとおりであった¹⁸⁾。[1.2.7.2.1 参照]

症例番号	投与量 (mg/回)	カプセル		顆粒		比 (顆粒/カプセル)	
		Cmax (ng/mL)	AUC _{0-12h} (ng・h/mL)	Cmax (ng/mL)	AUC _{0-12h} (ng・h/mL)	Cmax	AUC _{0-12h}
1	2	10	42.7	18	94.4	1.80	2.21
2	1	10	70.2	9.3	68.6	0.93	0.98
3	3	27	165.4	23	113.3	0.85	0.69
4	1	14	105.6	7.2	41.8	0.51	0.40
6	1	9.9	61.5	14	69.2	1.41	1.13
7	2	13	92.0	13	103.8	1.00	1.13
8	1	6.2	36.7	6.8	27.6	1.10	0.75
9	1	4.1	32.6	3.8	34.1	0.93	1.05
10	3	20	230.8	42	320.0	2.10	1.39
平均値 ± S.D.	—	—	—	—	—	1.18 ± 0.50	1.08 ± 0.51

16.1.9 生物学的同等性試験

〈タクロリムスカプセル 0.5mg [JG]〉

タクロリムスカプセル 0.5mg [JG] とプログラフカプセル 0.5mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 カプセル（タクロリムスとして 0.5mg）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¹⁹⁾。



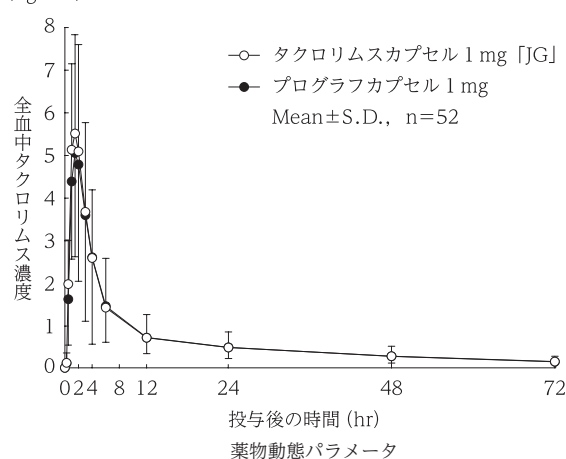
	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₇₂ (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
タクロリムスカプセル 0.5mg [JG]	21.61 ± 13.90	3.0182 ± 1.3422	1.33 ± 0.38	24.08 ± 10.98
プログラフカプセル 0.5mg	22.47 ± 14.85	2.9101 ± 1.4098	1.45 ± 0.41	18.88 ± 12.17

(Mean ± S.D., n=29)

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。

〈タクロリムスカプセル 1mg [JG]〉

タクロリムスカプセル 1mg [JG] とプログラフカプセル 1mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 カプセル（タクロリムスとして 1mg）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²⁰⁾。



	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₇₂ (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
タクロリムスカプセル 1mg [JG]	46.27 ± 24.21	5.9706 ± 2.3613	1.49 ± 0.54	29.15 ± 8.28
プログラフカプセル 1mg	45.31 ± 32.14	5.4916 ± 2.6148	1.56 ± 0.60	27.23 ± 9.51

(Mean ± S.D., n=52)

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

16.2.1 健康成人にて食事によるタクロリムス薬物動態パラメータへの影響を検討したところ、食直後及び食後 1.5 時間に経口投与した場合は空腹時に比べ有意に Cmax 及び AUC の低下がみられ、Tmax は延長した²¹⁾（外国人データ）。

16.2.2 成人潰瘍性大腸炎患者におけるトラフ濃度を用いた母集団薬物動態解析から、タクロリムスを食後投与時の経口吸収性は、平均的に絶食下服薬時の 62% と推定された²²⁾。

16.3 分布

16.3.1 タクロリムスの血漿蛋白結合率は 98.8% 以上であった²³⁾。

16.3.2 肝移植後の授乳婦 6 例にてタクロリムスの乳汁中移行を検討したところ、平均血漿中濃度の約半分の移行が認められた⁴⁾（外国人データ）[9.6 参照]

16.3.3 ラットに¹⁴C 標識タクロリムス 0.32mg/kg を静注したところ、5 分後には放射能はほとんどの組織に移行し、特に副腎、肺、心臓、甲状腺に高かった。移行した放射能は血中濃度の低下とともに消失した。なお、大脳、小脳へは低濃度の移行が認められ、放射能の消失は遅かった²⁴⁾。

16.4 代謝

16.4.1 タクロリムスは主として薬物代謝酵素 CYP3A4 及び CYP3A5 で代謝される²⁵⁾。[10. 参照]

16.4.2 肝移植患者での血中、尿中及び胆汁中代謝物は主として脱メチル体及び水酸化体であった²⁶⁾（外国人データ）。

16.5 排泄

代謝物の大部分は胆汁中に排泄され、未変化体の尿中排泄率は 1% 以下であった²⁷⁾（外国人データ）。なお、タクロリムスの血中濃度は腎機能あるいは透析による影響を受けない。

16.7 薬物相互作用

タクロリムスは主として薬物代謝酵素 CYP3A4 で代謝されるため、CYP3A4 で代謝される他の薬物との併用によりタクロリムスの血中濃度が上昇する可能性がある。また、CYP3A4 を誘導する薬物との併用によりタクロリムスの血中濃度が低下する可能性がある。一方、タクロリムスが CYP3A4 での代謝を阻害することにより、CYP3A4 で代謝される他の薬物の血中濃度を上昇させる可能性がある²⁸⁾。また、タクロリムスの血漿蛋白結合率は 98.8% 以上と高いので、血漿蛋白との親和性が強い薬剤との相互作用の可能性がある²³⁾、²⁹⁾。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈移植領域〉

17.1.1 腎移植における拒絶反応の抑制

(1) 国内前期第Ⅱ相試験 (35 例)、国内後期第Ⅱ相試験 (69 例)、国内第Ⅲ相比較試験 (82 例)

承認時までの臨床試験 (1990 ～ 1994 年) において、腎移植後の一次治療効果は、186 例で検討され、1 年累積生存率及び 1 年累積生着率はそれぞれ 97.3% 及び 93.0% であった。拒絶反応は 74/186 例 (39.8%) で延べ 101 回みられた⁸⁾、³⁰⁾、³²⁾。

(2) 国内第Ⅲ相試験

救済的治療試験では既存薬による継続治療が困難な症例 104 例にタクロリムス（注射液・カプセル）が投与され、55 例 (52.9%) で「有効」以上の成績が得られた³³⁾。

タクロリムス顆粒を 17 例に 12 週間投与して検討した結果 (1996 ～ 1998 年)、生着率は 94.1% (16/17 例)、拒絶反応が発現した症例は 2/17 例 (11.8%) であった。タクロリムスカプセルからの切り換え例 (19 例) での検討では、全例で移植腎は生着が維持され、拒絶反応は発現しなかった¹⁸⁾、³⁴⁾。

(3) 国内第Ⅲ相試験（移植前投与期間延長）

抗ドナー抗体陽性・抗 HLA 抗体陽性の生体腎移植患者に、移植 28 ～ 7 日前から移植 1 日前までタクロリムスカプセル又はタクロリムス徐放性カプセルを投与した結果、腎移植実施率は 91.7% (22/24 例) であった³⁵⁾。

17.1.2 肝移植における拒絶反応の抑制

(1) 国内試験

承認時までの臨床試験において、国内で生体部分肝移植手術を受け、タクロリムス（注射液・カプセル）が投与された 24 例の 6 カ月累積生存率は 65.6% であった。このうち 8 例は救済的治療であった。拒絶反応は 4/24 例 (16.7%) で延べ 7 回みられたが、いずれも軽度でそのうちの 1 回を除きステロイドパルス療法により消失ないし軽快した。また、1990 ～ 1995 年に国内で生体部分肝移植を受け、タクロリムス（注射液・カプセル）が投与された 120 例の 6 カ月生存率は 81.7% であった³⁶⁾、³⁷⁾。

タクロリムス顆粒を 7 例に 12 週間投与して検討した結果 (1997 ～ 1998 年)、生着率は 100%、拒絶反応が発現した症例は 4/7 例 (57.1%) であった。タクロリムスカプセルからの切り換え例 (10 例) での検討では、全例で移植肝の生着が維持され、拒絶反応が発現した症例は 1/10 例 (10.0%) であった³⁸⁾、³⁹⁾。

17.1.3 心移植における拒絶反応の抑制

心移植におけるタクロリムス（注射液・カプセル）の拒絶反応の抑制効果が確認されている⁴⁰⁾、⁴³⁾（外国人データ）。

17.1.4 肺移植における拒絶反応の抑制

肺移植におけるタクロリムス（注射液・カプセル）の拒絶反応の抑制効果が確認されている⁴²⁾、⁴⁴⁾、⁴⁵⁾（外国人データ）。

17.1.5 脾移植における拒絶反応の抑制

脾移植におけるタクロリムス（注射液・カプセル）の拒絶反応の抑制効果が確認されている⁴⁶⁾、⁴⁷⁾（外国人データ）。

17.1.6 小腸移植における拒絶反応の抑制

小腸移植におけるタクロリムス（注射液・カプセル）の拒絶反応の抑制効果が確認されている⁴⁸⁾、⁵⁰⁾（外国人データ）。

17.1.7 骨髄移植における拒絶反応及び移植片対宿主病の抑制

〔予防投与〕

(1) 国内前期第Ⅱ相試験 (21 例)、国内後期第Ⅱ相試験 (38 例)、国内第Ⅲ相比較試験 (66 例)

承認時までの臨床試験 (1991 ～ 1996 年) において、骨髄移植後の移植片対宿主病 (GVHD) の予防を目的にタクロリムス（注射液・カプセル）を投与した 125 例中、予後に影響を及ぼし、治療が必要となる grade II 以上の GVHD の発症は 22 例 (17.6%) であった⁵¹⁾、⁵³⁾。

タクロリムス顆粒を9例に投与して検討した結果（1996～1998年）、gradeⅡ以上のGVHDの発現率は33.3%（3/9例）であった⁵⁴⁾。

【治療投与】

(2) 国内試験

承認時までの臨床試験（1990～1993年）において、骨髄移植後のGVHD39例に対しタクロリムス（注射液・カプセル）を投与し、急性GVHD7/13例（53.8%）及び慢性GVHD12/26例（46.2%）が有効以上の効果を示した⁵⁵⁾。

《重症筋無力症》

17.1.8 国内前期第Ⅱ相試験及び国内第Ⅲ相比較試験

胸腺摘除後の治療において、ステロイド剤の投与によっても効果不十分、又は副作用によりステロイド剤での治療が困難な全身型重症筋無力症14例に既存薬剤（ステロイド剤、抗コリンエステラーゼ剤等）に加え、タクロリムスカプセルを投与した結果、10例で筋力等の改善を認めた。また、易疲労感の改善や入院治療を余儀なくされていた症例で職場復帰が可能となった例もみられた⁵⁶⁾。

ステロイド剤で症状の安定が得られている胸腺摘除後もしくは胸腺非摘除の重症筋無力症患者を対象とした第Ⅲ相試験では、タクロリムスカプセルを28週間投与し、併用ステロイド剤の投与量をプラセボ群と比較した。本試験では、5mg/隔日/4週の割合でステロイド剤を減量し、症状の安定が維持できない場合には、ステロイド剤の増量を行った。その結果、タクロリムス群では、症状の安定を維持したままステロイド剤の減量を認め、投与終了前12週間及び投与終了前4週間のステロイド平均投与量（プレドニゾロン換算量）は、それぞれ4.91mg/日及び3.81mg/日であった⁵⁷⁾。

ステロイド平均投与量*（mg/日）の推移

	タクロリムス群 [n = 40]	プラセボ群 [n = 40]	調整済みの平均の差** [95%信頼区間]
投与開始時	13.78 ± 3.958	13.88 ± 3.545	—
投与終了前 12週間	4.91 ± 4.041	6.51 ± 4.889	-1.58 [-3.342 ～ 0.184]
投与終了前 4週間	3.81 ± 4.066	7.23 ± 7.319	-3.48 [-6.010 ～ -0.953]

※プレドニゾロン換算量（平均±S.D.）

※タクロリムス群—プラセボ群

17.1.9 国内第Ⅲ相非盲検試験

ステロイド剤の投与によっても効果不十分で、胸腺非摘除の重症筋無力症患者10例に、タクロリムスカプセルを28週間投与した第Ⅲ相試験において、8例で筋力（合計QMGスコア）の改善を認め、9例で併用ステロイド剤が減量された（中間成績）⁵⁸⁾。

合計QMGスコアの推移

投与開始時 [n = 10]	最終時 [n = 10]	変化量 [n = 10]
13.3 ± 5.17	10.6 ± 6.17	-2.7 ± 2.26

（平均±S.D.）

《関節リウマチ》

17.1.10 国内後期第Ⅱ相高齢者試験及び国内第Ⅲ相比較試験

過去の治療において抗リウマチ薬の少なくとも1剤により十分な効果が得られなかった関節リウマチ患者に、タクロリムスカプセルを後期第Ⅱ相試験では16週間、第Ⅲ相試験では28週間投与した。その結果、タクロリムスカプセルの第Ⅲ相試験における米国リウマチ学会（ACR）の有効性評価方法での20%改善例の割合（ACR20改善率）は、非高齢者では49.0%（50/102例）、高齢者は50.0%（27/54例）であった^{59)～62)}。

ACR20改善率（非高齢者）

試験名	一日投与量*		
	プラセボ	1.5mg	3mg
後期第Ⅱ相用量検索試験	9/64（14.1）	14/57（24.6）	28/58（48.3）
第Ⅲ相比較試験**	—	—	50/102（49.0）
計	9/64（14.1）	14/57（24.6）	78/160（48.8）

【改善例/症例数（%）】

※非高齢者に対するタクロリムスカプセルの承認された1日用量は、通常3mgである。

※※実薬対照比較試験

ACR20改善率（高齢者）

試験名	一日投与量*		
	1.5mg	1.5mg開始 3mgまで増量可	3mg
後期第Ⅱ相高齢者試験	9/27（33.3）	—	11/25（44.0）
第Ⅲ相高齢者試験	—	27/54（50.0）	—

【改善例/症例数（%）】

※高齢者に対するタクロリムスカプセルの承認された1日用量は、通常1.5mgであり、症状により3mgまで増量可である。

《ループス腎炎》

17.1.11 国内第Ⅲ相比較試験

ステロイド剤だけでは治療困難で持続性腎炎臨床所見及び免疫学的活動性を有するループス腎炎患者63例を対象とし、タクロリムスカプセル群28例、プラセボ群35例に28週間投与した。タクロリムスカプセル群における最終時の疾患活動性合計スコア*の変化率は-32.9%であり、持続性腎炎所見、免疫学的活動性の指標である1日尿蛋白量、補体（C3）の実測値の変化率は各々-60.8%、16.4%であった。なお、クレアチニンクリアランス（Ccr）の変化率は-22.0%であった⁶³⁾。

	タクロリムス群 [n = 27]	プラセボ群 [n = 34]
疾患活動性合計スコア*の変化率（%） mean ± S.D.	-32.9 ± 31.0	2.3 ± 38.2
1日尿蛋白量の実測値の変化率（%）中央値 （第1四分位、第3四分位）	-60.8 （-73.7、-37.2）	8.7 （-14.0、90.0）
補体（C3）の実測値の変化率（%）中央値 （第1四分位、第3四分位）	16.4 （10.3、27.5）	-2.8 （-11.1、18.2）
Ccrの実測値の変化率（%）中央値 （第1四分位、第3四分位）	-22.0** （-33.5、-4.2）	-1.4 （-19.3、16.9）

※疾患活動性合計スコアは1日尿蛋白量、尿中赤血球数、血清クレアチニン、抗dsDNA抗体、補体（C3）の5項目のスコア（各々0～3点の4段階）からなる。

※※Ccrについてのタクロリムス群の評価症例数は26例。

《潰瘍性大腸炎》

17.1.12 国内第Ⅲ相比較試験及び国内第Ⅲ相非盲検試験 [7.12参照]

中等度又は重症の難治性潰瘍性大腸炎患者62例を対象とし、タクロリムスカプセル群32例、プラセボ群30例に2週間投与した（比較試験）。タクロリムスカプセル群における改善率（DAIスコアによる改善度）は表1のとおりであった⁶⁴⁾。また、重症の難治性潰瘍性大腸炎患者11例に、タクロリムスカプセルを2週間投与した（非盲検試験）。改善率（DAIスコアによる改善度）は45.5%（5/11例）であった⁶⁵⁾。両試験とも用量は1回0.025mg/kg1日2回を初回用量とし、その後目標トラフ濃度（10～15ng/mL）となるよう用量調節した^{注)}。

また、第Ⅲ相比較試験のタクロリムス群患者及び重症の難治性潰瘍性大腸炎患者に、2週以降の目標トラフ濃度を5～10ng/mLとしてタクロリムスカプセルを最長12週間投与した結果、最終投与時における改善率（DAIスコアによる改善度）は、それぞれ61.9%（13/21例）⁶⁴⁾及び66.7%（6/9例）⁶⁵⁾であった。

表1 DAIスコア改善率

	改善例/症例数（%）	
	タクロリムス群	プラセボ群
DAIスコアによる改善度*	16/32（50.0）	4/30（13.3）

※DAIスコアにおいて排便回数、血便、下部消化管内視鏡所見、医師の全般的評価の4項目全てが改善した場合を「改善」とした。

注）第Ⅲ相試験での用量調節法^{64)、65)}

以下のとおり用量を規定し、少なくとも投与開始日から2週間は服薬時の食事条件（経口食/絶食）は変えず、入院管理下で投与した。全期間を通じ、1日投与量の上限は目標トラフ濃度が得られなくとも0.3mg/kg/日相当とした。

用量調節機会	血中トラフ濃度の測定時期	用量調節方法
1回目* ¹ 原則、投与4日目	投与1日目（12及び24時間間）	$D_{new}=D_{old} \times 12.5 / ((C_{12h}+C_{24h}) / 2 \times 3)$
2回目* ² 原則、投与10日目	1回目の調節から2、3日経過時点（原則、投与7、8日目）で2時点	$D_{new}=D_{old} \times 12.5 / C^3$
3回目* ³ 投与15日目	2回目の調節から1.5日以上経過時点（原則、投与12日目）で1時点	$D_{new}=D_{old} \times 7.5 / C^4$
3回目の調節以降随時 （必要に応じて）	3、4、6、8、10、12週時又は中止/終了時	$D_{new}=D_{old} \times 7.5 / C_{trough}$

D_{old}：調節前の投与量（投与開始時は0.025mg/kg）。算出された値の小数点以下第二位を四捨五入し、0.5mg刻みで最も近い値とする。

投与開始時の投与量

体重（kg）	30 ≤ ～< 50.0	50.0 ≤ ～< 70.0	70.0 ≤ ～< 90.0	90.0 ≤ ～< 100.0
投与量（mg/回）	1	1.5	2	2.5

D_{new}：調節後の投与量。算出された値の小数点以下第二位を四捨五入し、0.5mg刻みで最も近い値とする。

※1：C_{12h}が定量下限値未満又は欠測の場合、C_{24h}を用いた式； $D_{new}=D_{old} \times 12.5 / (C_{12h} \times 2.5)$ より、またC_{24h}が定量下限値未満又は欠測の場合、C_{12h}を用いた式； $D_{new}=D_{old} \times 12.5 / (C_{12h} \times 4)$ より2回目の用量を算出する。C_{12h}を定量下限値未満又は欠測の場合には、定量下限値の半値を代入して表中の式により算出する。

※2：調節後算出された投与量の増加分が1回目増量分の2分の1を超える場合、血中トラフ濃度が既に10ng/mL以上の場合には用量調節せず、また10ng/mL未満の場合には増加分を1回目増量分の2分の1とする。

※3：C⁴が7.5ng/mL以上15ng/mL未満の場合には、直近の用量を単に0.6倍（＝7.5/12.5倍）した用量とする。

C⁵：1回目の調節から2、3日経過時点における2点の血中トラフ濃度の平均値。

C⁶：2回目の調節から1.5日以上経過時点における血中トラフ濃度。2点ある場合はその平均値。

C_{trough}：2週以降において、目標濃度域（5～10ng/mL）を逸脱した血中トラフ濃度。

投与2週までの投与量調節・標準スケジュール



《多発性筋炎・皮膚筋炎に合併する間質性肺炎》

17.1.13 国内多発性筋炎・皮膚筋炎に合併する間質性肺炎に対する医師主導治験（単群の多施設共同オープン試験） [7.18参照]

多発性筋炎・皮膚筋炎に合併する間質性肺炎患者25例に、ステロイド剤との併用でタクロリムスカプセルを52週間投与した。その結果、投与52週後における全生存率及び無増悪生存率はそれぞれ88.0%及び76.4%であった⁶⁶⁾。

17.2 製造販売後調査等

〈移植領域〉

17.2.1 腎移植における拒絶反応の抑制 [7.5 参照]

(1) 使用成績調査

市販後の調査（1996～2002年）における1年累積生存率及び1年累積生着率は、成人（1,233例）ではそれぞれ98.6%及び95.8%であった⁶⁷⁾。

17.2.2 心移植における拒絶反応の抑制

(1) 使用成績調査・長期特別調査

市販後の調査における心移植一次治療症例（10例）の12週累積生存率及び12週累積生着率はいずれも100%、12週累積拒絶反応発現率は40.0%であった。また、3年累積生存率及び3年累積生着率はいずれも100%、3年累積拒絶反応発現率は50.0%であった⁶⁸⁾。

17.2.3 肺移植における拒絶反応の抑制

(1) 特定使用成績調査

市販後の調査における肺移植一次治療症例（12例）の3年累積生存率及び3年累積生着率はいずれも82.5%、3年累積拒絶反応発現率は75.0%であった⁶⁹⁾。

17.2.4 脾移植における拒絶反応の抑制

(1) 特定使用成績調査

市販後の調査における脾移植一次治療症例（35例）の4年累積生存率は100%、4年累積生着率は78.3%、4年累積拒絶反応発現率は37.7%、4年累積インスリン離脱率は95.5%であった⁷⁰⁾。

17.2.5 骨髄移植における拒絶反応及び移植片対宿主病の抑制 [7.5 参照]

(1) 使用成績調査・小児特別調査

〔予防投与〕

市販後の調査におけるgrade II以上のGVHDの累積発現率（移植後100日時点）は、成人（215例）では44.1%、小児（117例）では40.8%であった⁷¹⁾。

〔治療投与〕

市販後の調査における急性GVHDに対する有効率は、56.8%（42/74例）であった⁷¹⁾。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

タクロリムスは、T細胞受容体等からのシグナル伝達を介した免疫亢進作用に重要な酵素であるカルシニューリンを阻害することで、サイトカイン産生抑制及びそれに伴う免疫抑制作用を示す⁷²⁾。

18.2 *In vitro* 作用

18.2.1 T細胞刺激によるT細胞からのインターロイキン（IL）-2及びインターフェロン（IFN）- γ のみならず、腫瘍壊死因子 α 、IL-1 β 及びIL-6等の産生も抑制する^{73) -75)}。

18.2.2 免疫系以外の骨髄細胞等の増殖に対する抑制作用は弱く、免疫系細胞に対する選択性が示されている^{73) ,74)}。

18.3 移植に対する作用

18.3.1 同所性肝移植モデル（カニクイザル⁷⁶⁾、イヌ⁷⁷⁾、ラット⁷⁸⁾）における移植臓器拒絶反応を抑制し、生存期間を延長させる。

18.3.2 ラット再生肝の促進及びイヌ門脈結紮による細胞萎縮の回復、分裂細胞数の増加等肝臓に対する増殖促進効果を有する^{79) -81)}。

18.3.3 移植片対宿主病モデル（マウス⁸²⁾、ラット⁸³⁾）において、移植片対宿主反応を抑制し、生存期間を延長させる。

18.3.4 腎移植モデル（ヒビ⁸⁴⁾、イヌ⁸⁵⁾、ラット⁸²⁾）、心移植モデル（ラット⁸⁶⁾、肺移植モデル（イヌ）⁸⁷⁾及び脾移植モデル（イヌ）⁸⁸⁾における移植臓器拒絶反応を抑制し、生存期間を延長させる。

18.4 関節炎に対する作用

関節炎モデル（ラット）における炎症性サイトカイン産生を抑制し、関節炎症及び骨・軟骨病変を改善する^{89) -91)}。

18.5 腎炎に対する作用

腎炎モデル（マウス）における抗二重鎖DNA抗体産生及び血中の補体成分の低下を抑制し、糸球体腎炎病変の悪化及び尿蛋白の上昇を抑制する⁹²⁾。

18.6 大腸炎に対する作用

炎症性腸疾患モデル（マウス）において、大腸粘膜の活性化T細胞からのIFN- γ の産生を抑制し、大腸炎病態を軽減する⁹³⁾。

18.7 間質性肺炎に対する作用

間質性肺炎モデル（マウス）の肺胞におけるT細胞に起因する炎症反応及び線維化を抑制する⁹⁴⁾。また、肺傷害モデル（マウス、イヌ）の生存率を改善する^{95) ,96)}。

18.8 重症筋無力症に対する作用

重症筋無力症モデル（ラット）において、抗アセチルコリン受容体抗体の産生を抑制し、自発性微小終板電位の振幅を改善する⁹⁷⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名：タクロリムス水和物（Tacrolimus Hydrate）

化学名：(3S,4R,5S,8R,9Z,12S,14S,15R,16S,18R,19R,26aS)-5,19-Dihydroxy-3-[(1E)-2-[(1R,3R,4R)-4-hydroxy-3-methoxycyclohexyl]-1-methylethenyl]-14,16-dimethoxy-4,10,12,18-tetramethyl-8-(prop-2-en-1-yl)-15,19-epoxy-5,6,8,11,12,13,14,15,16,17,18,19,24,25,26,26a-hexadecahydro-3H-pyrido[2,1-c][1,4]oxaazacyclotricosine-1,7,20,21(4H,23H)-tetrone monohydrate

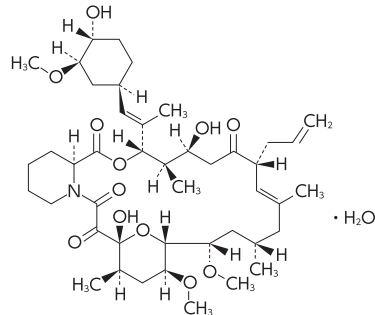
分子式：C₄₄H₆₈NO₁₂・H₂O

分子量：822.03

性 状：白色の結晶又は結晶性の粉末である。

メタノール又はエタノール（99.5）に極めて溶けやすく、N,N-ジメチルホルムアミド又はエタノール（95）に溶けやすく、水にほとんど溶けない。

構造式：



20. 取扱い上の注意

アルミビロー包装開封後は、湿気を避けて保存すること。

22. 包装

〈タクロリムスカプセル 0.5mg 「JG」〉

100カプセル [10カプセル (PTP) × 10、乾燥剤入り]

〈タクロリムスカプセル 1mg 「JG」〉

100カプセル [10カプセル (PTP) × 10、乾燥剤入り]

* * 23. 主要文献

- 1) Saegusa, T. et al. : 基礎と臨床 1992 ; 26 (3) : 969-981
- 2) Zheng, S. et al. : Br. J. Clin. Pharmacol. 2013 ; 76 (6) : 988-996
- 3) Coscia, L.A. et al. : Best Pract. Res. Clin. Obstet. Gynaecol. 2014 ; 28 (8) : 1174-1187
- 4) Jain, A. et al. : Transplantation. 1997 ; 64 (4) : 559-565
- 5) Fung, J.J. et al. : Transplant. Proc. 1990 ; 22 (1) Suppl.1 : 6-12
- 6) Curran, C.F. et al. : Transplantation. 1996 ; 62 (9) : 1376-1377
- 7) Mrvos, R. et al. : J. Toxicol. Clin. Toxicol. 1997 ; 35 (4) : 395-399
- 8) 石橋道男 他：移植 1994 ; 29 (3) : 294-313
- 9) McDiarmid, S.V. et al. : Transplantation. 1993 ; 55 (6) : 1328-1332
- 10) Jain, A. et al. : Transplant. Proc. 1994 ; 26 (3) : 1609-1610
- 11) 関節リウマチ患者・薬物動態（プログラフカプセル：2005年4月11日承認、申請資料概要 へ.1.2）. (1)
- 12) 関節リウマチ患者・薬物動態（プログラフカプセル：2005年4月11日承認、申請資料概要 へ.1.2）. (2)
- 13) 関節リウマチ患者・薬物動態（プログラフカプセル：2005年4月11日承認、申請資料概要 へ.1.2）. (3)
- 14) 腎障害等のリスクと本剤のTDMの必要性について（プログラフカプセル：2005年4月11日承認、審査報告書）
- 15) ループス腎炎患者・薬物動態（プログラフカプセル：2007年1月26日承認、申請資料概要 2.7.2.2）
- 16) 潰瘍性大腸炎患者・薬物動態（プログラフカプセル：2009年7月7日承認、申請資料概要 2.7.2.3）
- 17) 多発性筋炎・皮膚筋炎に合併する間質性肺炎患者・医師主導治験・薬物動態（プログラフカプセル：2013年6月14日承認、申請資料概要 2.7.4.5、2.7.6.1）
- 18) 高原史郎 他：今日の移植 1999 ; 12 (5) : 537-543
- 19) 社内資料：生物学的同等性試験（カプセル 0.5mg）
- 20) 社内資料：生物学的同等性試験（カプセル 1mg）
- 21) Bekersky, I. et al. : J. Clin. Pharmacol. 2001 ; 41 (3) : 289-297
- 22) 潰瘍性大腸炎患者・薬物動態（プログラフカプセル：2009年7月7日承認、申請資料概要 2.7.2.3）
- 23) 分布（プログラフカプセル：2001年1月12日承認、申請資料概要 へ. 総括）
- 24) Iwasaki, K. et al. : 薬物動態 1998 ; 13 (3) : 259-265
- 25) 白神歳文 他：薬物動態 1999 ; 14 (4) : 277-285
- 26) Christians, U. et al. : Transplant. Proc. 1991 ; 23 (6) : 2741-2744
- 27) Venkataramanan, R. et al. : Transplant. Proc. 1991 ; 23 (6) : 2736-2740
- 28) 薬物相互作用（プログラフカプセル：2001年1月12日承認、申請資料概要 へ.2）
- 29) Shiraga, T. et al. : Biochem. Pharmacol. 1994 ; 47 (4) : 727-735
- 30) 深尾立 他：移植 1994 ; 29 (6) : 614-631
- 31) 落合武徳 他：移植 1994 ; 29 (6) : 650-681
- 32) 打田和治 他：移植 1994 ; 29 (6) : 632-649
- 33) 高橋公太 他：移植 1994 ; 29 (6) : 682-697
- 34) 大島伸一 他：移植 2001 ; 36 (1) : 20-38
- 35) 腎移植患者・第Ⅲ相試験（移植前投与期間延長）（プログラフカプセル／顆粒・グラセプターカプセル：2023年12月22日承認、審査報告書）
- 36) 上本伸二 他：臨床麻酔 1993 ; 17 (8) : 1087-1089

- 37) Inomata, Y. et al. : Transplantation. 1996 ; 61 (2) : 247-252
- 38) 上本伸二 他 : 今日の移植 1999 ; 12 (4) : 445-451
- 39) 上本伸二 他 : 今日の移植 2000 ; 13 (2) : 185-194
- 40) Reichart, B. et al. : J. Heart Lung Transplant. 1998 ; 17 (8) : 775-781
- 41) Taylor, D.O. et al. : J. Heart Lung Transplant. 1999 ; 18 (4) : 336-345
- 42) Mentzer, R.M.Jr. et al. : Transplantation. 1998 ; 65 (1) : 109-113
- 43) Pham, S.M. et al. : J. Thorac. Cardiovasc. Surg. 1996 ; 111 (4) : 764-772
- 44) Keenan, R.J. et al. : Ann. Thorac. Surg. 1995 ; 60 (3) : 580-585
- 45) Reichenspurner, H. et al. : Transplantation. 1999 ; 68 (1) : 67-71
- 46) Gruessner, R.W.G. : Clin. Transplant. 1997 ; 11 (4) : 299-312
- 47) Cory, R.J. et al. : Transplant. Proc. 1998 ; 30 (2) : 521
- 48) Atkison, P. et al. : Pediatr. Transplant. 1997 ; 1 (2) : 111-118
- 49) 古川博之 他 : 今日の移植 1997 ; 10 (4) : 527-536
- 50) Kareem, M.A. et al. : Ann. Surg. 2009 ; 250 (4) : 567-581
- 51) 平岡諦 他 : 今日の移植 1997 ; 10 (4) : 593-604
- 52) 金丸昭久 他 : 今日の移植 1998 ; 11 (3) : 367-380
- 53) 平岡諦 他 : 今日の移植 1998 ; 11 (5) : 649-676
- 54) 平岡諦 他 : 今日の移植 2000 ; 13 (3) : 277-288
- 55) 正岡徹 他 : 今日の移植 1993 ; 6 (3) : 313-320
- 56) 全身型重症筋無力症患者・前期第Ⅱ相試験（プログラフカプセル : 2001 年 1 月 12 日承認、申請資料概要 ト.2）
- 57) 重症筋無力症患者・第Ⅲ相比較試験（プログラフカプセル : 2009 年 10 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.6.1）
- 58) 重症筋無力症患者・第Ⅲ相非盲検試験（プログラフカプセル : 2009 年 10 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.3.2、2.7.6.2）
- 59) Kondo, H. et al. : J. Rheumatol. 2004 ; 31 (2) : 243-251
- 60) 関節リウマチ患者・後期第Ⅱ相高齢者試験（プログラフカプセル : 2005 年 4 月 11 日承認、申請資料概要 ト.1.4）
- 61) 関節リウマチ患者・第Ⅲ相比較試験（プログラフカプセル : 2005 年 4 月 11 日承認、申請資料概要 ト.1.5）
- 62) Kawai, S. et al. : Rheumatology. 2006 ; 45 (4) : 441-444
- 63) ループス腎炎患者・第Ⅲ相比較試験（プログラフカプセル : 2007 年 1 月 26 日承認、申請資料概要 2.7.6.1、2.7.3.3）
- 64) 潰瘍性大腸炎患者・第Ⅲ相比較試験（プログラフカプセル : 2009 年 7 月 7 日承認、申請資料概要 2.7.6.1）
- 65) 潰瘍性大腸炎患者・第Ⅲ相非盲検試験（プログラフカプセル : 2009 年 7 月 7 日承認、申請資料概要 2.7.2.3、2.7.6.2）
- 66) 多発性筋炎・皮膚筋炎に合併する間質性肺炎患者・医師主導治験（プログラフカプセル : 2013 年 6 月 14 日承認、申請資料概要 2.7.6.1）
- 67) 鯉淵康全 他 : 今日の移植 2009 ; 22 (2) : 255-260
- 68) 心移植に関する使用成績調査及び特定使用成績調査の概要（プログラフ注射液／カプセル／顆粒 : 2012 年 6 月 29 日、再審査報告書）
- 69) 肺移植に関する特定使用成績調査の概要（プログラフ注射液／カプセル／顆粒 : 2012 年 6 月 29 日、再審査報告書）
- 70) 脾移植に関する特定使用成績調査の概要（プログラフ注射液／カプセル／顆粒 : 2012 年 6 月 29 日、再審査報告書）
- 71) 藤澤弘佳 他 : 今日の移植 2009 ; 22 (2) : 245-253
- 72) 奥原正國 他 : 日本農芸化学会誌 1996 ; 70 (1) : 1-8
- 73) Kino, T. et al. : J. Antibiot. 1987 ; 40 (9) : 1256-1265
- 74) Sakuma, S. et al. : Br. J. Pharmacol. 2000 ; 130 (7) : 1655-1663
- 75) Sakuma, S. et al. : Int. Immunopharmacol. 2001 ; 1 (4) : 749-757
- 76) Monden, M. et al. : Transplant. Proc. 1990 ; 22 (1) Suppl.1 : 66-71
- 77) Todo, S. et al. : Transplant. Proc. 1987 ; 19 (5) Suppl.6 : 64-67
- 78) 稲垣和郎 : 広島大学医学雑誌 1988 ; 36 (1) : 81-89
- 79) 岡村直孝 : 移植 1991 ; 26 (5) : 436-444
- 80) Mazzaferro, V. et al. : Transplant. Proc. 1990 ; 22 (1) Suppl.1 : 93-95
- 81) Loreal, O. et al. : Transplant. Proc. 1991 ; 23 (6) : 2825-2828
- 82) 効力を裏付ける薬理試験（プログラフカプセル／注射液 : 2001 年 6 月 20 日承認、申請資料概要 ホ.1）
- 83) Markus, P.M. et al. : Surgery. 1991 ; 110 (2) : 357-364
- 84) Todo, S. et al. : Surgery. 1989 ; 106 (2) : 444-451
- 85) Ochiai, T. et al. : Transplant. Proc. 1987 ; 19 (5) Suppl.6 : 53-56
- 86) Ochiai, T. et al. : Transplantation. 1987 ; 44 (6) : 734-738
- 87) 和田洋巳 他 : 今日の移植 1992 ; 5 (4) : 387-391
- 88) 剣持敬 他 : 日本外科学会雑誌 1992 ; 93 (6) : 626-631
- 89) Sakuma, S. et al. : Inflamm. Res. 2001 ; 50 (10) : 509-514
- 90) Magari, K. et al. : Inflamm. Res. 2003 ; 52 (12) : 524-529
- 91) Magari, K. et al. : J. Rheumatol. 2003 ; 30 (10) : 2193-2200
- 92) マウス腎炎モデル・薬理作用（プログラフカプセル : 2007 年 1 月 26 日承認、申請資料概要 2.6.2.2）
- 93) IL10 欠損マウス・薬理作用（プログラフカプセル : 2009 年 7 月 7 日承認、申請資料概要 2.6.2.2）
- 94) Fujiki, M. et al. : Am. J. Respir. Cell Mol. Biol. 1999 ; 21 (6) : 675-683
- 95) Koshika, T. et al. : Am. J. Respir. Crit. Care Med. 2001 ; 163 (1) : 79-84
- 96) Koshika, T. et al. : Eur. J. Pharmacol. 2005 ; 515 (1-3) : 169-178
- 97) Yoshikawa, H. et al. : J. Autoimmun. 1997 ; 10 (1) : 11-16

24. 文献請求先及び問い合わせ先

日本ジェネリック株式会社 お客さま相談室
〒108-0014 東京都港区芝五丁目 33 番 11 号
TEL 0120-893-170 FAX 0120-893-172

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



日本ジェネリック株式会社
東京都港区芝五丁目 33 番 11 号