

**2022年2月改訂(第8版) *2021年11月改訂

法:室温保存、気密容器

使用期限:外箱等に表示 規制区分:劇薬、処方箋医薬品*

※注意-医師等の処方箋により使用すること

日本標準商品分類番号 876179

	錠50mg「JG」	錠100mg「JG」	錠200mg「JG」
承認番号	22800AMX	22800AMX	22800AMX
承恥留写	00209000	00210000	00211000
薬価収載	2016年6月	2016年6月	2016年6月
販売開始	2016年6月	2016年6月	2016年6月
効能追加	2019年12月	2019年12月	2019年12月

深在性真菌症治療剤

日本薬局方 ボリコナゾール錠ボリコナゾール錠50mg「JG」ボリコナゾール錠100mg「JG」ボリコナゾール錠200mg「JG」

【警告】

- (1)本剤による治療にあたっては、感染症の治療に十分 な知識と経験を持つ医師又はその指導のもとで、重 症又は難治性の真菌感染症患者を対象に行うこと。
- (2)重篤な肝障害があらわれることがあるので、投与にあたっては、観察を十分に行い、肝機能検査を定期的に行うこと。異常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。(「4.副作用」の項参照)

**

【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

(1)次の薬剤を投与中の患者:リファンピシン、リファ ブチン、エファビレンツ、リトナビル、カルバマゼ ピン、長時間作用型バルビツール酸誘導体、ピモジ ド、キニジン硫酸塩水和物、イバブラジン塩酸塩、 麦角アルカロイド(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、エルゴメトリンマレイン酸 塩、メチルエルゴメトリンマレイン酸塩)、トリア ゾラム、チカグレロル、アスナプレビル、ロミタピ ドメシル酸塩、ブロナンセリン、スボレキサント、 リバーロキサバン、リオシグアト、アゼルニジピン、 オルメサルタン メドキソミル・アゼルニジピン、 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)の用量漸増 期)、アナモレリン塩酸塩、ルラシドン塩酸塩(「3. 相互作用」の項参照)

- (2)本剤の成分に対して過敏症の既往歴のある患者
- (3)妊婦又は妊娠している可能性のある患者(「**6.妊婦、産婦、授乳婦等への投与**」の項参照)

【組成・性状】

販 売 名			ボリコナゾール 錠200mg「JG」
成分・含量	日局 ボリコナ ゾール	日局 ボリコナ ゾール	日局 ボリコナ ゾール
(1錠中)	50.000mg	100.000mg	200.000mg

添加物	乳糖水和物、カルメロースカルシウム、ポビドン、 クロスカルメロースナトリウム、ステアリン酸マ グネシウム、ヒプロメロース、酸化チタン、ヒドロ キシプロピルセルロース、タルク、カルナウバロウ		
色・剤形	白色のフィルム コーティング錠	白色の割 フィルムコ-	
外形	(1) (2) (2) (3) (3) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4	(00.19)	(ボリコナ 200) JG) JG) (オリコナ) JG) (オリコナ) (オリコ) (オリコ) (オリコ) (オリカ) (オリ
大 き さ (mm)	直径:7.1 厚さ:3.5	直径:9.1 厚さ:4.3	長径:14.1 短径:7.1 厚さ:4.7
重量 (mg)	144.0	286.0	410.0
本体表示	ボリコナゾール 50 JG	ボリコナゾール 100 JG	ボリコナゾール 200 JG

【効能・効果】

下記の重症又は難治性真菌感染症

- ・侵襲性アスペルギルス症、肺アスペルギローマ、慢性壊 死性肺アスペルギルス症
- ・カンジダ血症、食道カンジダ症、カンジダ腹膜炎、気管 支・肺カンジダ症
- ・クリプトコックス髄膜炎、肺クリプトコックス症
- ・フサリウム症
- スケドスポリウム症

造血幹細胞移植患者における深在性真菌症の予防

〈効能・効果に関連する使用上の注意〉

- (1)カンジダ感染の治療については、他の抗真菌剤が無効あるいは忍容性に問題があると考えられる場合に本剤の使用を考慮すること。
- (2)造血幹細胞移植患者における深在性真菌症の予防に おける本剤の使用については、真菌感染に高リスク の患者(好中球数が500/mm³未満に減少すること が予測される患者など)を対象に行うこと。

【用法・用量】

成人(体重40kg以上)

通常、ボリコナゾールとして初日は1回300mgを1日2回、2日目以降は1回150mg又は1回200mgを1日2回食間に経口投与する。なお、患者の状態に応じて、又は効果不十分の場合には、増量できるが、初日投与量の上限は1回400mg1日2回、2日目以降投与量の上限は1回300mg1日2回までとする。

成人(体重40kg未満)

通常、ボリコナゾールとして初日は1回150mgを1日2回、2日目以降は1回100mgを1日2回食間に経口投与する。なお、患者の状態に応じて、又は効果不十分の場合には2日目以降の投与量を1回150mg1日2回まで増量できる。

小児(2歳以上12歳未満及び12歳以上で体重50kg未満)ボリコナゾール注射剤による投与を行った後、通常、ボリコナゾールとして1回9mg/kgを1日2回食間に経口投与する。なお、患者の状態に応じて、又は効果不十分の場合には1mg/kgずつ増量し、忍容性が不十分の場合には1mg/kgずつ減量する(最大投与量として350mgを用いた場合は50mgずつ減量する)。

ただし、1回350mg1日2回を上限とする。

小児(12歳以上で体重50kg以上)

ボリコナゾール注射剤による投与を行った後、通常、ボリコナゾールとして1回200mgを1日2回食間に経口投与する。なお、患者の状態に応じて、又は効果不十分の場合には1回300mg1日2回まで増量できる。

〈用法・用量に関連する使用上の注意〉

- (1)注射剤からボリコナゾールの投与を開始した成人患者において、経口投与可能であると医師が判断した場合は、錠剤又はドライシロップに切り替えることができる。
- (2)小児においては、注射剤からボリコナゾールの投与を開始すること。患者の状態に応じて、経口投与可能であると医師が判断した場合に、錠剤又はドライシロップに切り替えることができるが、投与開始から1週間未満で注射剤から経口剤に変更した際の有効性及び安全性は検討されていないため慎重に判断すること。なお、ボリコナゾール注射剤では食道カンジダ症の適応はないため、小児の食道カンジダ症に対する本剤の使用は推奨されない。
- (3)腎機能障害のある患者で注射剤の投与ができない成人患者に対しては、錠剤又はドライシロップを使用すること。
- (4)軽度~中等度の肝機能低下(Child Pugh分類クラスA、Bの肝硬変に相当)がある患者では投与初日は通常の初日投与量とし、2日目以降は通常の2日目以降投与量の半量とすること。
- (5)投与期間中は血中濃度をモニタリングすることが望ましい。(「10.その他の注意」の項参照)
- (6)小児で用量を増減する時には、患者の状態を十分に 観察し、効果及び副作用の発現を考慮して、必要最 小限の増量又は減量にとどめること。ただし、原則 として、投与開始後及び増量後、少なくとも3日間 は増量しないこと。
- (7)造血幹細胞移植患者における深在性真菌症の予防については、好中球数が500/mm³以上に回復する、又

は免疫抑制剤の投与終了など、適切な時期に投与を終了すること。[他社が実施した臨床試験において、180日を超えた投与の有効性及び安全性は検討されていない]

【使用上の注意】

1.慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

- (1)薬物過敏症の既往歴のある患者
- (2)重度の肝機能低下のある患者 [重度の肝機能低下 (Child Pugh分類クラスCの肝硬変に相当) のある患 者での薬物動態、安全性は検討されていないため、重 度肝機能低下のある患者への本剤投与の際は、定期的 に検査を行うなど観察を十分に行うこと]
- (3)不整脈を有する患者及び不整脈を発現しやすい状態に ある患者(「2.重要な基本的注意」、「4.副作用」の項 参昭)
- (4)ワルファリンを投与中の患者(「**2.重要な基本的注意**」 及び「**3.相互作用**」の項参照)

2.重要な基本的注意

- (1)電解質異常のため、不整脈を発現しやすい状態にある 患者に投与する場合は、投与前に電解質異常(カリウム、マグネシウム、カルシウム)を補正すること。また、本剤と電解質異常を生じさせる可能性のある血液 製剤を同時に投与しないこと。
- (2)本剤の投与に際しては必要に応じて血液検査、腎機能検査を行い、異常が認められた場合は、減量あるいは投与中止を考慮すること。
- (3)本剤の投与に際しては、アレルギー既往歴、薬物過敏 症等について十分な問診を行うこと。
- (4)視神経炎、視神経乳頭浮腫等の眼障害があらわれ、本 剤投与中止後も羞明、霧視、視覚障害等の症状が持続 することがあるので、本剤を投与する患者にはあらか じめ説明し、必要に応じて眼科専門医を受診するよう 指導すること。
- (5)光線過敏性反応があらわれることがあるので、本剤投与中は長袖の衣服、帽子等の着用により日光の照射を避け、日焼け止め効果の高いサンスクリーンの使用により紫外線の照射を避けること。本剤投与中に光線過敏性反応があらわれた場合は、本剤の投与を中止すること。やむを得ず投与を継続する場合は、皮膚科医を定期的に受診するよう指導し、日光角化症などの前癌病変の早期発見に留意すること。(「10.その他の注意」の項参照)
- (6)本剤とワルファリンとの併用において、ワルファリンの作用が増強し、著しいINR上昇を来した症例が報告されている。本剤投与開始にあたっては、あらかじめワルファリン服用の有無を確認し、ワルファリンと併用する場合は、プロトロンビン時間測定及びトロンボテストの回数を増やすなど慎重に投与すること。(「3.相互作用」の項参照)
- (7)本剤はCYP3Aに対する強い阻害作用を有するため、 患者の併用薬剤に注意し、併用薬にCYP3Aにより薬物 動態学的相互作用を受けやすい薬剤(「併用注意」の項 に記載されていない薬剤も含む。)が含まれている場合 は、必要に応じて併用薬の減量を考慮するなど慎重に 投与すること。(「3.相互作用」、「薬物動態」の項参照)

** 3.相互作用

本剤は、肝代謝酵素CYP2C19、2C9及び3A4で代謝され、CYP2C19、2C9及び3A4の阻害作用を有する (in vitro)。

CYP3Aに対する阻害作用は強い。

(1)併用禁忌 (併用しないこと)

1/肝用祭忌(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		
リファンピシン (リマクタン、ア プテシン、リファ ジン)	リファンピシンと の併用により、本 剤のCmaxは93 %、AUCは96% 減少した。	リファンピシンは、 本剤の代謝酵素 (CYP3A4) を誘 導する。		
リファブチン (ミコブティン)	リファブチンとの 併用により、本剤 のCmaxは69%、 AUCは78%減少 した。	リファブチンは、 本剤の代謝酵素 (CYP3A4) を誘 導する。		
	本剤との併用によ りリファブチンの Cmaxは3.0倍、 AUCは4.3倍増加 した。	本剤はリファブ チンの代謝酵素 (CYP3A4) を阻 害する。		
エファビレンツ (ストックリン)	エファビレンツと の併用により、本 剤のCmaxは61 %、AUCは77% 減少した。	エファビレンツは、 本剤の代謝酵素 (CYP2C19及び CYP2C9) を誘 導する。		
	本剤との併用によ りエファビレンツ のCmaxは1.4倍、 AUCは1.4倍増加 した。	本剤はエファビレ ンツの代謝酵素 (CYP3A4)を阻 害する。		
リトナビル (ノービア) リトナビル含有製剤 (カレトラ)	リトナビルとの併 用により、本剤の Cmaxは66%、 AUCは82%減少 した。	リトナビルは、 本剤の代謝酵素 (CYP2C19及び CYP2C9) を誘 導する。		
カルバマゼピン (テグレトール) 長時間作用型バルビ ツール酸誘導体 バルビタール、フ ェノバルビタール	これらの薬剤との 併用により、本剤 の代謝が促進され 血中濃度が減少す るおそれがある。	これらの薬剤は、 本剤の代謝酵素 (CYP3A4)を誘 導する。		
ピモジド (オーラップ) キニジン硫酸塩水和 物 (硫酸キニジン)	本剤との併用により、これらの薬剤の血中濃度が増加し、QT延長、心室性不整脈(torsades de pointesを含む)などの心血管系の副作用を引き起こすおそれがある。	本剤はこれらの 薬剤の代謝酵素 (CYP3A4) を阻 害する。		
イバブラジン塩酸塩 (コララン)	本剤との併用により、イバブラジンの血中濃度が増加し、過度の徐脈があらわれるおそれがある。	本剤はイバブラジンの代謝酵素 (CYP3A)を阻害 する。		
表角アルカロイド エルカロイド を塩・ルカロン ルアンチピリン (クリアンリア) 合錠) ジヒドメンゴを エルンンと レインルと レインルを エルインルエー メチルマレイン酸 (パルタンM)	本剤との併用により、これらの薬剤の血中濃度が増加し、麦角中毒を引き起こすおそれがある。	本剤はこれら薬 剤の代謝酵素 (CYP3A4) を阻 害する。		

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
トリアゾラム (ハルシオン)	本剤との併用により、トリアゾラムの血中濃度が増加し、作用の増強や作用時間延長を引き起こすおそれがある。	本剤はトリアゾ ラムの代謝酵素 (CYP3A4) を阻 害する。
チカグレロル (ブリリンタ)	本剤との併用により、チカグレロルの血中濃度が上昇し、血小板凝集抑制作用が増強する おそれがある。	本剤はチカグレロ ル の 代 謝 酵 素 (CYP3A) を阻害 する。
アスナプレビル (スンベプラ)	本剤との併用により、アスナプレビルの血中濃度が上昇し、肝臓に関連した有害事象が発現、または重症化するおそれがある。	本剤はアスナプレ ビルの代謝酵素 (CYP3A) を阻害 する。
ロミタピドメシル酸 塩 (ジャクスタピッ ド)	本剤との併用により、ロミタピドの 血中濃度が上昇す るおそれがある。	本剤はロミタピド の 代 謝 酵 素 (CYP3A) を阻害 する。
ブロナンセリン (ロナセン)	本剤との併用により、ブロナンセリンの血中濃度が上昇し、作用が増強するおそれがある。	本剤はブロナンセ リンの代謝酵素 (CYP3A4)を阻 害する。
スポレキサント (ベルソムラ)	本剤との併用により、スポレキサントの血中濃度が上昇し、作用が増強するおそれがある。	本剤はスポレキサントの代謝酵素 (CYP3A) を阻害 する。
リバーロキサバン (イグザレルト)	本剤との併用により、リバーロキサバンの血中濃度が上昇し、抗凝固作用が増強することにより、出血の危険性が増大するおそれがある。	本剤はリバーロキ サバンの代謝酵素 (CYP3A4) を阻 害する。
リオシグアト (アデムパス)	本剤との併用により、リオシグアトの血中濃度が上昇するおそれがある。	本剤はリオシグア トの代謝酵素であ る複数のCYP分 子種(CYP1A1、 CYP3A等)を阻 害する。
アゼルニジピン (カルブロック) オルメサルタン メ ドキソミル・アゼル ニジピン (レザルタス)	本剤との併用により、アゼルニジピンの血中濃度が上昇するおそれがある。	本剤はアゼルニジ ピンの代謝酵素 (CYP3A4) を阻 害する。
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)の用量漸増 期) (ベネクレクスタ)	本剤との併用により、ベネトクラクスの血中濃度が増加し、腫瘍崩壊症候群の発現が増強されるおそれがある。	本剤はベネトクラ クスの代謝酵素 (CYP3A) を阻害 する。
アナモレリン塩酸塩 (エドルミズ)	本剤との併用により、アナモレリンの血中濃度が増加し、副作用の発現が増強されるおそれがある。	本剤はアナモレリンの代謝酵素 (CYP3A4)を阻害する。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
<u>ルラシドン塩酸塩</u> <u>(ラツーダ)</u>	本剤との併用により、ルラシドン塩酸塩の血中濃度が上昇し、作用が増強するおそれがある。	本剤はルラシドン 塩酸塩の代謝酵素 (CYP3A4) を阻 害する。

(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
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)の維持投与 期、急性骨髄性白血 病)	本剤との併用により スの血やは 加するお る。 ベネトクラクがある。 ベネすするととし 患者の ま者の まる に観察し、 ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	本剤はベネトクラ クスの代謝酵素 (CYP3A)を阻害 する。
抗てんかん薬 フェニトイン	フェニトインとの 併用により、本剤 のCmaxは49%、 AUCは69%減少 した。 ¹⁾	フェニトインは、 本剤の代謝酵素 (CYP3A4) を誘 導する。
	本剤との併用により、フェニトイン のCmaxは1.7倍、 AUCは1.8倍増加 した。 ¹⁾	本剤はフェニト インの代謝酵素 (CYP2C9) を阻 害する。
レテルモビル	レテルモビルとの 併用により、本剤 のCmaxは39%、 AUC ₀₋₁₂ は44%減 少した。 レテルモビルとの 併用により、作用 が減弱するおそれ がある。	レテルモビルは本 剤 の 代 謝 酵 素 (CYP2C19及び CYP2C9) を誘導 すると考えられる。
チロシンキナーゼ阻 害剤 ボスチニブ水和物、 ニロチニブ塩酸塩 水和物、イブルチ ニブ、ラロトレク チニブ硫酸塩	本剤との併用により、これらの薬剤の血中濃度が増加するおそれがあるため、代替薬への変更を考慮すること。	本剤はこれらの薬 剤 の 代 謝 酵 素 (CYP3A) を阻害 する。
HIVプロテアーゼ阻 害薬 ホスアンプレナビ ル	本剤との併用により、ホスアンプレナビルの活性代謝物であるアンプレナビルの血中濃度が増加するおそれがある。	In vitro試験結果 において、本剤は アンプレナビル の代謝酵素 (CYP3A4)を阻害した。
	ホスアンプレナビ ルとの併用により、 本剤の血中濃度が 増加するおそれが ある。	In vitro試験において、アンプレナビルは本剤の代謝酵素(CYP3A4)を阻害した。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
# ヌクレオシド逆 転 写酵 素 阻 害 薬 (NNRTI) デラビルジンメシ ル酸塩	これらの薬剤との 併用により、本剤 の血中濃度が増加 するおそれがある。	In vitro試験結果 において、これら の薬剤は本剤の代 謝酵素(CYP3A4) を阻害した。
	これらの薬剤との 併用により、本剤 の血中濃度が減少 するおそれがある。	これらの薬剤は 本剤の代謝酵素 (CYP3A4)を誘 導するおそれがあ る。
	本剤との併用により、これらの薬剤の血中濃度が増加するおそれがある。	In vitro試験結果 において、本剤は これらの薬剤の代 謝酵素(CYP3A4) を阻害した。
トレチノイン	本剤との併用により、トレチノインの血中濃度が増加するおそれがある。	本剤はトレチノイ ン の 代 謝 酵 素 (CYP) を阻害す る。
免疫抑制剤 シクロスポリン、 タクロリムス水和 物、エベロリムス	本剤との併用により、シクロスポリンのCmaxは1.1 倍に、AUCは1.7 倍に増加した。 ²⁾	本剤はこれらの 薬剤の代謝酵素 (CYP3A4) を阻 害する。
	本剤との併用により、タクロリムスのCmaxは2.2倍に、AUCは3.2倍に増加した。	
	本剤との併用により、エベロリムス の血中濃度が増加 するおそれがある。	
クマリン系抗凝血薬 ワルファリンカリ ウム	本剤との併用により、プロトロンビン時間が1.9倍延長した。 ³⁾ また、著しいINR上昇を来した症例が報告されている。(「2.重要な基本的注意」の項参照)	本剤はワルファ リンの代謝酵素 (CYP2C9) を阻 害する。
プロトンポンプ阻害 薬 オメプラゾール	本剤との併用により、オメプラゾールのCmaxは2.2倍、AUCは3.8倍増加した。	本剤はオメプラゾ ールの代謝酵素 (CYP2C19及び CYP3A4) を阻 害する。
ミダゾラム	本剤との併用により、ミダゾラム 0.05mg/kg単回 静脈内投与時のミ ダゾラムのAUC は3.7倍に増加し、 ミダゾラム7.5mg 単回経邦未承認)の ミダゾラムの Cmaxは3.8倍に、 AUCは10.3倍に 増加した。4	本剤はミダゾラム の 代 謝 酵 素 (CYP3A4) を阻 害する。
HMG-CoA還元酵素阻害薬	本剤との併用により、HMG-CoA 還元酵素阻害薬の 血中濃度が増加す るおそれがある。	In vitro試験において、本剤は いて、本剤は HMG-CoA還元 酵素阻害薬の代謝 酵素(CYP3A4) を阻害した。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ジアゼパム	本剤との併用により、ジアゼパムの AUCは増加し、 血中濃度半減期は 延長した。 ⁵⁾	本剤はジアゼパムの代謝酵素 (CYP3A4及び CYP2C19)を阻害する。
ゾルピデム	本剤との併用により、ゾルピデムの Cmaxは1.2倍、 AUCは1.5倍増加 した。 ⁶⁾	本剤はゾルピデムの代謝酵素 (CYP3A4及び CYP2C9) を阻害する。
スルホニル尿素系血 糖降下薬 トルブタミド	本剤との併用により、これらの薬剤 の血中濃度が増加 するおそれがある。	本剤はこれらの 薬剤の代謝酵素 (CYP2C9) を阻 害する。
ビンカアルカロイド 系抗悪性腫瘍薬 ビンクリスチン硫 酸塩 ビンブラスチン硫 酸塩	本剤との併用により、これらの薬剤の血中濃度が増加するおそれがある。	本剤はこれらの 薬剤の代謝酵素 (CYP3A4)を阻 害する。
メサドン塩酸塩	本剤との併用により、メサドンの Cmaxが30.7%、 AUCが47.2%増 加した。	
オキシコドン	本剤との併用により、オキシコドンのCmaxとAUCが増加した。 ⁷¹	
フェンタニル	本剤との併用により、フェンタニルのAUCが増加した。 ⁸⁾	
イブプロフェン、ジ クロフェナク	本剤との併用により、これらの薬剤 のCmaxとAUC が増加した。 ^{9),10)}	本剤はこれらの 薬剤の代謝酵素 (CYP2C9) を阻 害する。
経口避妊薬 ノルエチステロ ン・エチニルエス トラジオール	ノルエチステロン・エチニルエストラジオールとの併用により、本剤のCmaxは14%、AUCは46%増加した。	これらの薬剤は 本剤の代謝酵素 (CYP2C19)を阻 害する。
	本剤との併用により、エチニルエストラジオールのCmaxは36%、AUCは61%増加し、ノルエチステロンのCmaxは15%、AUCは53%増加した。	本剤はこれらの 薬剤の代謝酵素 (CYP3A4) を阻 害する。
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	セイヨウオトギリ ソウとの併用によ り、本剤のAUCは 59%減少した。 ¹¹⁾ 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。	セイヨウオトギリ ソウは、本剤の代 謝酵素(CYP3A4) を誘導する。

4.副作用

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。

(1)重大な副作用(以下、全て頻度不明)

1)ショック、アナフィラキシー

ショック、アナフィラキシー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し、適切な処置を行うこと。

2)中毒性表皮壞死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis:TEN)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)、多形紅斑

中毒性表皮壊死融解症、皮膚粘膜眼症候群、多形紅 斑等があらわれることがあるので、皮疹等の症状が 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。

3) 肝障害

重篤な肝障害(肝炎、黄疸、肝不全、肝性昏睡等)があらわれることがあり、死亡例も報告されているので、投与にあたっては、観察を十分に行い、必要に応じて肝機能検査を定期的(月に1~2回)に行うこと。異常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。

4) **心電図QT延長、心室頻拍、心室細動、不整脈、完** 全房室ブロック

心電図QT延長、心室頻拍(torsades de pointesを含む)、心室細動、不整脈、完全房室ブロック、心室性二段脈、心室性期外収縮、頻脈等があらわれることがあるので、定期的に心電図検査を行うなど観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

5) 心不全

心不全があらわれることがあるので、心機能に関する異常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。

6) 腎障害

重篤な腎障害(急性腎障害、腎炎、腎尿細管壊死等)があらわれることがあるので、定期的に腎機能 検査を行うなど観察を十分に行い、異常が認められ た場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

7) 呼吸窮迫症候群

呼吸窮迫症候群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し、適切な処置を行うこと。

8) ギラン・バレー症候群

ギラン・バレー症候群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 を中止し、適切な処置を行うこと。

9) 血液障害

骨髄抑制、汎血球減少、再生不良性貧血、無顆粒球症、播種性血管内凝固等の重篤な血液障害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い、異常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。

10)偽膜性大腸炎

偽膜性大腸炎等の重篤な大腸炎があらわれることが あるので、腹痛、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)痙攣

痙攣等の神経障害があらわれることがあるので、こ のような症状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。

12) 横紋筋融解症

筋肉痛、脱力感、CK(CPK)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、観察を十分に行い、異常が認められた場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。

13)間質性肺炎

間質性肺炎があらわれることがあるので、咳嗽、呼吸困難、発熱、肺音の異常(捻髪音)等が認められた場合には、速やかに胸部X線、胸部CT、血清マーカー等の検査を実施し、本剤の投与を中止するとともに、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。

14) 低血糖

重篤な低血糖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 し、適切な処置を行うこと。

15) 意識障害

意識消失、意識レベルの低下等の意識障害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し、適切な処置を行うこと。

(2)その他の副作用

次のような副作用が認められた場合は、必要に応じ、減量、投与中止等の適切な処置を行うこと。

/ / / / / / / / / / / / / / / / / / /	十五子の週別なだ直を打りこと。		
	頻度不明		
血 液 及 びリンパ系障害	白血球減少症、血小板減少症、貧血、リンパ 節症		
心臓障害	動悸、心嚢液貯留、肺水腫、脚ブロック		
耳・迷路障害	聴覚過敏、耳鳴、回転性眩暈		
内分泌障害	ADH不適合分泌、副腎皮質機能不全、甲状腺機能亢進症、甲状腺機能低下症		
眼 障害	差明、霧視、視覚障害、眼の異常感、調節障害、色覚異常、複視、眼瞼浮腫、流涙増加、縮瞳、視神経乳頭浮腫、光視症、網膜滲出物、網膜出血、網膜毛細血管瘤、網膜裂孔、網膜血管炎、黄視症、眼瞼炎、視神経炎、強膜炎、角膜混濁、視神経萎縮		
胃腸障害	悪心、嘔吐、腹部膨満、口唇のひび割れ、便 秘、下痢、消化不良、胃潰瘍、痔核、イレウス、口唇乾燥、口唇粘膜脱落、口唇炎、逆流 性食道炎、口内炎、腹痛、胃腸炎、十二指腸 炎、歯肉炎、舌炎、膵炎、舌浮腫、腹膜炎		
全身障害及び 投与局所様態	無力症、胸痛、胸部圧迫感、異常感、倦怠感、 末梢性浮腫、発熱、口渇、悪寒、注射部位反 応/炎症、インフルエンザ症候群		
肝胆道系障害	胆嚢炎、胆石症、肝腫大		
感染症及び 寄 生 虫 症	副鼻腔炎		
代謝及び 栄養障害	食欲不振、高血糖、高カリウム血症、低カリウム血症、低ナトリウム血症、高コレステロール血症		
筋 骨 格 及 び 結合組織障害	背部痛、四肢痛、関節炎、骨膜炎		
神経系障害	頭痛、認知不能症、健忘、浮動性めまい、味 覚異常、感覚減退、傾眠、会話障害、振戦、 視野欠損、末梢性ニューロパチー、錯感覚、 失調、脳浮腫、筋緊張亢進、眼振、失神、注 視痙攣、錐体外路症候群		
精神障害	不眠症、錯乱状態、幻覚、幻聴、幻視、不安、 うつ病、激越		

	頻 度 不 明	
腎 及 び 尿路障害	血尿、アルブミン尿	
呼吸器、気管支 及び縦隔障害	喀血	
皮膚乾燥、湿疹、紅斑、結節性紅斑、乳毛髪変色、光線過敏性反応、多汗、瘙乳皮 膚 及 び皮下組織障害 疹状皮疹、脱毛症、剥脱性皮膚炎、紫斑定薬疹、乾癬、血管浮腫、皮膚エリティス、偽性ポルフィリン症		
血管障害	潮紅、低血圧、血栓性静脈炎、静脈炎、リン パ管炎	
臨床検査	ALT(GPT)増加、AST(GOT)増加、ALP増加、γ-GTP増加、血中ビリルビン増加、血中カルシウム増加、血中クレアチニン増加、LDH増加、血中カリウム減少、血中カリウム増加、血圧低下、血圧上昇、フィブリンDダイマー増加、血清FDP増加、膵アミラーゼ増加、好酸球増加、血小板数減少、BUN増加	

5.高齢者への投与

一般に高齢者では生理機能が低下しているので、用量に留意するなど慎重に投与すること。

6.妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- (1)動物実験で催奇形性作用が報告されているので、妊婦 又は妊娠している可能性のある婦人には投与しないこ と。[ラット10mg/kg以上投与において催奇形性(口 蓋裂、水腎症/尿管水腫)、ウサギ100mg/kg投与に おいて胎児毒性(胎児死亡率増加、骨格変異等)が認 められた]
- (2)授乳中の婦人への投与に関する安全性は確立されていないので、授乳中の婦人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のみ投与すること(母乳中への移行は不明であるため、授乳中の婦人には授乳を避けさせること)。

7.小児等への投与

- (1)低出生体重児、新生児、乳児又は2歳未満の幼児に対 する安全性は確立していない(本剤の使用経験はない)。
- (2)小児で光線過敏性反応及び皮膚扁平上皮癌が発現した報告もあるので、日光の照射を避けること。小児で皮膚弾力性の低下、色素の沈着や脱失等の光老化が認められた場合は、日光の照射を避け、投与中止後も観察を行うことが望ましい。
- (3)小児を対象とした海外臨床試験では、成人と比べ肝酵素上昇の発現頻度が高いことが報告されているので、 投与に際しては観察を十分に行うこと。

8.過量投与

外国で健康成人にボリコナゾール製剤(錠剤)を1600 mg単回投与した際、視覚異常、色視症、頭痛、浮動性 めまい、幻覚、不眠症、羞明等が認められた。

本剤に対する解毒剤は明らかでないため、本剤の過量投与時には、患者の臨床状態を観察するなど一般的な支持療法及び対症療法を行うこと。必要に応じて、胃洗浄等を行うなどして未吸収の薬剤を除去すること。

9.適用上の注意

薬剤交付時:

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報告されている)

10.その他の注意

- (1)外国人患者において、ボリコナゾールの血漿中濃度と 肝機能検査値異常発現率の間に統計的に有意な関連性 が認められた。日本人健康成人においては、肝機能障 害が発生した症例で、かつ、血漿中濃度が測定されて いた症例の血漿中濃度トラフ値はいずれも4.5μg/mL 以上であった。また、他社が実施した国内臨床試験で は有効性及び安全性に応じた投与量の調整に加え、目 安としてトラフ血漿中濃度が4.5μg/mL以上の場合、 必要に応じて投与量を減量する血中濃度モニタリング を実施した。他社が実施した国内外の臨床試験データ からは肝機能検査値異常の出現を予測する血漿中濃度 の閾値は認められていない。
- (2)肺移植あるいは心肺移植患者を対象とした海外の観察研究において、本剤曝露患者では皮膚扁平上皮癌の発生リスクがアゾール系抗真菌薬非曝露患者と比較して有意に高く(ハザード比:2.39、95%信頼区間1.31-4.37)、この発生リスクは180日を超える長期曝露の患者で高い(ハザード比:3.52、95%信頼区間1.59-7.79)との報告がある。¹²⁾
- (3)ボリコナゾール製剤投与後に、皮膚扁平上皮癌及び悪性黒色腫が発生したとの報告がある。また、ボリコナゾール製剤長期投与中に、光線過敏性反応を発現している患者で皮膚扁平上皮癌及び悪性黒色腫が発生したとの報告がある。

【薬物動態】

1.生物学的同等性試験

(1)ボリコナゾール錠50mg「JG」

ボリコナゾール錠50mg「JG」は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成24年2月29日 薬食審査発0229第10号 別紙2)」に基づき、ボリコナゾール錠200mg「JG」を標準製剤とした溶出試験の結果、溶出挙動は同等と判定され、生物学的に同等とみなされた。¹³⁾

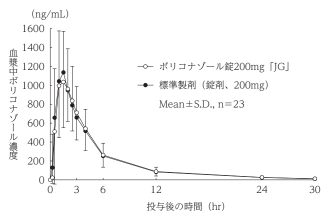
(2)ボリコナゾール錠100mg「JG」

ボリコナゾール錠100mg [JG] は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成24年2月29日 薬食審査発0229第10号 別紙2)」に基づき、ボリコナゾール錠200mg [JG] を標準製剤とした溶出試験の結果、溶出挙動は同等と判定され、生物学的に同等とみなされた。 14

(3)ボリコナゾール錠200mg「JG」

ボリコナゾール錠200mg [JG] と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(ボリコナゾールとして200mg)健康成人男子(肝代謝酵素CYP2C19の活性が低い被験者(PM:Poor Metabolizer)を除く)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)について統計解析を行い、生物学的同等性を検証した。

AUCについては対数値の平均値の差の90%信頼区間はlog (0.92)~ $\log(1.10)$ であり、判定基準 $\log(0.80)$ ~ $\log(1.25)$ の範囲内であった。また、Cmaxについては対数値の平均値の差は $\log(0.97)$ であり、判定基準 $\log(0.90)$ ~ $\log(1.11)$ の範囲にあり、かつ、「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン(平成24年2月29日 薬食審査発0229第10号 別紙1)」に従った溶出試験で溶出挙動が類似していたことから、生物学的に同等であると判定された。 15



薬物動態パラメータ

	判定パラ	ラメータ	参考パラ	ラメータ
	AUC ₀₋₃₀ (ng•hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
ボリコナゾール 錠200mg「JG」	5569.10± 1977.07	1306.09± 478.94	1.7±1.0	6.3±0.9
標準製剤 (錠剤、200mg)	5518.60± 1855.88	1327.28± 391.05	1.5±0.9	6.1±1.2

 $(Mean \pm S.D., n=23)$

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。

2.分布16)

日本人及び外国人健康成人のボリコナゾールの定常状態における分布容積は4.6L/kgと推定された。

(1)組織内移行 (外国データ)17)

ボリコナゾール投与後 $1\sim10$ 時間の血漿中ボリコナゾール濃度に対する髄液中ボリコナゾール濃度の比は $0.22\sim1.0$ (中央値0.46)であった。

(2)蛋白結合率18)

ボリコナゾールのヒト血漿蛋白に対する結合率は、58%であった。

3.代謝18),19)

 $In\ vitro$ 試験において、ボリコナゾールはCYP2C19、CYP2C9及びCYP3A4によって代謝される。本剤の主要代謝物はN-オキシドである。

4.排泄18)

ボリコナゾールは、肝代謝により消失し、単回投与後96時間まで に尿中に未変化体として投与量の2%未満が排泄される。

5.溶出挙動

ボリコナゾール錠50mg [JG]、ボリコナゾール錠100mg [JG] 及びボリコナゾール錠200mg [JG] は、日本薬局方医薬品各条に定められたボリコナゾール錠の溶出規格に適合していることが確認されている。 20

【薬効薬理】

全身投与後に達成される濃度において、真菌に対する主要な作用は、ミクロソームのチトクロームP-450 (CYP) 酵素の14-α-ステロールデメチラーゼの阻害である。その結果、細胞膜に必要なエルゴステロールの生合成を阻害し、14-α-メチルステロール類の蓄積をもたらす。これらのメチルステロール類は、リン脂質のアシル鎖が密に配列することを妨げ、ATPaseや電子伝達系の酵素などの特定の膜結合性酵素系の機能を障害し、真菌の発育を抑制する。²¹⁾

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名:ボリコナゾール (Voriconazole) 化学名:(2R,3S)-2-(2,4-Difluorophenyl)-3-

 $(5-fluoropyrimidin-4-yl)-1-(1 \\ H-1,2,4-triazol-1-yl)\,butan$

2-ol

分子式: C16H14F3N5O 分子量: 349.31

構造式:

H₃C OH N

性 状:白色の結晶性の粉末である。

メタノール、アセトニトリルに溶けやすく、エタノール (99.5) にやや溶けやすく、水に極めて溶けにくい。

1mol/L塩酸試液に溶ける。

旋光度 $[\alpha]_{365}^{25}$: $-374\sim-404$ ° (脱水物に換算したもの50mg、メタノール、25mL、100mm)。

【取扱い上の注意】

安定性試験

最終包装製品を用いた加速試験(40°C、相対湿度75%、6ヵ月)の結果、ボリコナゾール錠50mg「JG」、ボリコナゾール錠100mg「JG」及びボリコナゾール錠200mg「JG」は通常の市場流通下において3年間安定であることが推測された。 22

【包装】

ボリコナゾール錠50mg「JG」 PTP:50錠 (10錠×5) ボリコナゾール錠100mg「JG」 PTP:50錠 (10錠×5) ボリコナゾール錠200mg「JG」 PTP:50錠 (10錠×5)

*【主要文献及び文献請求先】

〈主要文献〉

- 1) Purkins, L. et al.: Br J Clin Pharmacol 56(Suppl. 1): 37, 2003
- 2) Romero, A. J. et al.: Clin Pharmacol Ther 71 (4): 226, 2002
- 3) Purkins, L. et al.: Br J Clin Pharmacol 56 (Suppl. 1): 24, 2003
- 4) Saari. T. I, et al.: Clin Pharmacol Ther 79: 362, 2006
- 5) Saari, T. I. et al.: Eur J Clin Pharmacol 63 (10): 941, 2007
- 6) Saari, T. I. et al.: Br J Clin Pharmacol 63(1): 116, 2007
- 7) Hagelberg, N. M. et al.: Eur J Clin Pharmacol 65(3): 263, 2009
- 8) Saari, T. I. et al.: Eur J Clin Pharmacol 64(1): 25, 2008
- 9) Hynninen, V. V. et al.: Antimicrob Agents Chemother 50(6): 1967, 2006
- 10) Hynninen, V. V. et al.: Fundam Clin Pharmacol 21(6): 651, 2007
- 11) Rengelshausen, J. et al.: Clin Pharmacol Ther 78(1):25, 2005
- 12) Hamandi, B. et al.: Am J Transplant: Voriconazole and squamous cell carcinoma after lung transplantation: A multicenter study
- 13)日本ジェネリック株式会社 社内資料; 生物学的同等性試験
- 14)日本ジェネリック株式会社 社内資料; 生物学的同等性試験
- 15)日本ジェネリック株式会社 社内資料; 生物学的同等性試験
- 16)ブイフェンド錠・静注用の分布容積の検討 (2005年4月11日承認 CTD2.5.3 (2) 1))
- 17) Lutsar, I. et al.: Clin Infect Dis 37(5): 728, 2003
- 18) Roffey, S. J. et al.: Drug Metab Dispos 31(6): 731, 2003
- 19) Hyland, R. et al.: Drug Metab Dispos 31(5): 540, 2003
- 20)日本ジェネリック株式会社 社内資料;溶出試験
- 21) グッドマン・ギルマン薬理書 第12版、廣川書店、2043(2013)
- 22)日本ジェネリック株式会社 社内資料;安定性試験

〈文献請求先・お問合せ先〉

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求ください。 日本ジェネリック株式会社 お客さま相談室 〒100-6739 東京都千代田区丸の内一丁目9番1号 TEL 0120-893-170 FAX 0120-893-172

