

ジスロマック® カプセル小児用100mg
ZITHROMAC® Capsules for Pediatric Use

アジスロマイシン水和物カプセル

貯 法：室温保存
使用期限：3年（最終年月を外箱等に記載）

注）注意－医師等の処方箋により使用すること

【禁忌（次の患者には投与しないこと）】

本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

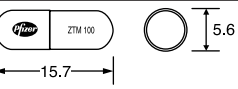
【組成・性状】

1.組成

1カプセル中：

販売名 成分	ジスロマックカプセル小児用100 mg
有効成分	日局 アジスロマイシン水和物 104.8 mg (アジスロマイシンとして100 mg (力価))
添加物	無水乳糖、トウモロコシデンプン、ステアリン酸マグネシウム、ラウリル硫酸ナトリウム (カプセル本体) 酸化チタン、ラウリル硫酸ナトリウム、黄色三二酸化鉄、黄色5号

2.性状

外形	識別コード	色調等
 3号硬カプセル	 ZTM100	頭部：だいだい色 胴部：淡黄白色

【効能・効果】

<適応菌種>

アジスロマイシン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、肺炎クラミジア（クラミジア・ニューモニエ）、マイコプラズマ属<適応症>

咽頭・喉頭炎、扁桃炎（扁桃周囲炎、扁桃周囲膿瘍を含む）、急性気管支炎、肺炎、肺膿瘍、中耳炎

※※ [効能・効果に関する使用上の注意]

咽頭・喉頭炎、扁桃炎（扁桃周囲炎、扁桃周囲膿瘍を含む）、急性気管支炎、中耳炎への使用にあたっては、「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。

【用法・用量】

小児には、体重1kgあたり10mg（力価）を1日1回、3日間経口投与する。

ただし、1日量は成人の最大投与量500mg（力価）を超えないものとする。

[用法・用量に関する使用上の注意]

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すること。

2.体重換算による服用量の概算は、次表のとおりである。

体重	15~25 kg	26~35 kg	36~45 kg	46 kg~
1日あたりの服用量 (カプセル数)	200 mg (力価) (2カプセル)	300 mg (力価) (3カプセル)	400 mg (力価) (4カプセル)	500 mg (力価) (5カプセル)

15kg未満の患児にはジスロマック細粒小児用を投与すること。

3.外国の臨床における体内動態試験の成績から、本剤500mg（力価）を1日1回3日間経口投与することにより、感受性菌に対して有効な組織内濃度が約7日間持続することが予測されているので、治療に必要な投与期間は3日間とする。

4.4日目以降においても臨床症状が不变もしくは悪化の場合には、医師の判断で適切な他の薬剤に変更すること〔「相互作用」の項参照〕。

【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）

- 他のマクロライド系又はケトライド系薬剤に対し過敏症の既往歴のある患者
- 高度な肝機能障害のある患者〔肝機能を悪化させるおそれがあるので、投与量ならびに投与間隔に留意するなど慎重に投与すること。〕
- 心疾患のある患者〔QT延長、心室性頻脈（Torsades de pointesを含む）をおこすことがある。〕

2.重要な基本的注意

- アナフィラキシー・ショックがあらわれるおそれがあるので、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。
- ショック、アナフィラキシー、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）があらわれることがあるので注意すること。また、本剤は組織内半減期が長いことから、上記副作用の治療中止後に再発する可能性があるので注意すること。
- 本剤の使用にあたっては、事前に患者に対して、次の点を指導すること。
 - 中毒性表皮壊死融解症、皮膚粘膜眼症候群が疑われる症状〔発疹に加え、粘膜（口唇、眼、外陰部）のびらんあるいは水ぶくれ等の症状〕があらわれた場合には、服用を中止し、ただちに医師に連絡すること。
 - 服用終了後においても上記症状があらわれることがあるので、症状があらわれた場合にはただちに医師に連絡すること。
- 本剤は組織内半減期が長いことから、投与終了数日後においても副作用が発現する可能性があるので、観察を十分に行うなど注意すること。

3.相互作用

(1)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
制酸剤（水酸化マグネシウム、水酸化アルミニウム）	本剤の最高血中濃度低下の報告がある ²⁾ 。	機序不明
ワルファリン	国際標準化プロトロンビン比上昇の報告がある ^{3,4)} 。	マクロライド系薬剤はワルファリンの肝臓における主たる代謝酵素であるチトクロームP450を阻害するので、ワルファリンの作用が増強することがあるが、本剤での機序の詳細は明らかではない。
シクロスボリン	シクロスボリンの最高血中濃度の上昇及び血中濃度半減期の延長の報告がある ⁵⁾ 。	マクロライド系薬剤はシクロスボリンの主たる代謝酵素であるチトクロームP450を阻害するので、シクロスボリンの血中濃度が上昇することがあるが、本剤での機序の詳細は明らかではない。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
メシリ酸ネルフィナビル	本剤の1200 mg投与で、本剤の濃度・時間曲線下面積(AUC)及び平均最高血中濃度の上昇の報告がある ⁶⁾ 。	機序不明
ジゴキシン	本剤との併用により、ジゴキシン中毒の発現リスク上昇の報告がある ⁷⁾ 。	P-糖蛋白質を介したジゴキシンの輸送が阻害されることにより、ジゴキシンの血中濃度が上昇することを示唆した報告があるが、本剤での機序の詳細は明らかではない。
* ベネットクラクス	ベネットクラクスの効果が減弱するおそれがあるので、併用を避けることが望ましい。	機序は不明であるが、ベネットクラクスの血中濃度が低下する可能性がある。

(2)他のマクロライド系薬剤において、下記薬剤による相互作用が報告されている。

なお、本剤のチトクロームP450による代謝は確認されていない。
1)テオフィリン、ミダゾラム、トリアゾラム、カルバマゼピン、フェニトイン [これらの薬剤の血中濃度が上昇し、作用が増強されるおそれがある。]

2)エルゴタミン含有製剤 [四肢の虚血をおこすことがある。]

(3)他の抗菌剤との相互作用

本剤と他の抗菌剤との相互作用に関しては、これまでの国内又は外国における臨床試験成績から、マクロライド系、ペニシリソ系、キノロン系、テトラサイクリン系、セフェム系及びカルバペネム系抗菌剤との間で相互作用によると考えられる有害事象の報告はない。しかしながら、本剤の組織内濃度持続時間は長く、投与終了後も他の抗菌剤との間に相加作用又は相乗作用の可能性は否定できないので、本剤投与後に切り替える場合には観察を十分に行うなど注意すること。

4.副作用

承認時の臨床試験2805例（250 mg錠2079例、カプセル130例、細粒596例）において、368例（13.12%）に副作用又は臨床検査値異常が認められた。

主な副作用又は臨床検査値異常は、下痢（3.28%）、好酸球数増加（2.67%）、ALT (GPT) 増加（2.21%）、白血球数減少（1.60%）、AST (GOT) 増加（1.43%）等であった。

市販後の使用成績調査3745例（250 mg錠2419例、カプセル135例、細粒1191例）（再審査終了時）において、90例（2.40%）に副作用又は臨床検査値異常が認められた。

主な副作用又は臨床検査値異常は、下痢（0.91%）、嘔吐（0.40%）、ALT (GPT) 増加（0.29%）、AST (GOT) 増加（0.19%）、腹痛（0.19%）等であった。

(1)重大な副作用（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（呼吸困難、喘鳴、血管浮腫等）をおこすことがあるので、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)中毒性表皮壊死融解症（Toxic Epidermal Necrolysis : TEN）、皮膚粘膜眼症候群（Stevens-Johnson症候群）、急性汎発性発疹性膿疱症：中毒性表皮壊死融解症、皮膚粘膜眼症候群、急性汎発性発疹性膿疱症があらわれることがあるので、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。これらの副作用は本剤の投与中又は投与終了後1週間以内に発現しているので、投与終了後も注意すること。

3)薬剤性過敏症症候群⁸⁾：初期症状として発疹、発熱がみられ、更に肝機能障害、リンパ節腫脹、白血球増加、好酸球增多、異型リンパ球出現等を伴う遲発性の重篤な過敏症状があらわれることがあるので、観察を十分に行い、このような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。なお、ヒトヘルペスウイルス6(HHV-6)等のウイルスの再活性化を伴うことが多く、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があるので注意すること。

4)肝炎、肝機能障害、黄疸、肝不全：肝炎、肝機能障害、黄疸、肝不全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。

5)急性腎障害：急性腎障害があらわれることがあるので、観察を十分に行い、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。

6)偽膜性大腸炎、出血性大腸炎：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ので、腹痛、頻回の下痢、血便等があらわれた場合にはただちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

7)間質性肺炎、好酸球性肺炎：発熱、咳嗽、呼吸困難、胸部X線異常、好酸球增多等を伴う間質性肺炎、好酸球性肺炎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。

8)QT延長、心室性頻脈（Torsades de pointesを含む）：QT延長、心室性頻脈（Torsades de pointesを含む）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。なお、QT延長等の心疾患のある患者には特に注意すること。

9)白血球減少、顆粒球減少、血小板減少：白血球減少、顆粒球減少、血小板減少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。

10)横紋筋融解症：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、筋肉痛、脱力感、CK (CPK) 上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇等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。また、横紋筋融解症による急性腎障害の発症に注意すること。

(2)その他の副作用

以下のような症状があらわれた場合には、症状に応じて適切な処置を行うこと。

	1 %以上 ^{注1)}	0.1~1 %未満 ^{注1)}	0.1 %未満 ^{注1)}	頻度不明 ^{注2)}
皮膚 ^{注3)}		発疹	荨麻疹、そう痒症、アトピー性皮膚炎増悪	光線過敏性反応、紅斑、水疱、皮膚剥離、多形紅斑、寝汗、多汗症、皮膚乾燥、皮膚変色、脱毛
血液	好酸球数増加	白血球数減少 ^{注4)}	血小板数増加、好塩基球数増加、顆粒球数減少 ^{注4)} 、血小板数減少	貧血、リンパ球数減少、ヘモグロビン減少、白血球数増加、プロトロンビン時間延長
血管障害				潮紅、血栓性静脈炎
循環器				血圧低下、動悸、血圧上昇
肝臓	ALT (GPT) 増加	AST (GOT) 増加、ALP増加、γ-GTP増加、LDH増加	血中ビリルビン増加	肝機能検査異常
腎臓			BUN増加、尿中蛋白陽性	クレアチニン増加、腎臓痛、排尿困難、尿潜血陽性、頻尿
消化器	下痢 ^{注4)}	腹痛、恶心、嘔吐、腹部不快感、腹部膨満	便秘、口内炎、消化不良、食欲不振、口唇のあれ、黒毛舌、舌炎、舌苔、腹鳴	舌変色、口・舌のしづれ感、おぐび、胃炎、口内乾燥、唾液増加、膵炎、鼓腸放屁、アフタ性口内炎、口腔内不快感、消化管障害、口唇炎
精神・神経系			頭痛、めまい、傾眠、感觉鈍麻、不眠症	失神、痙攣、振戦、激越 ^{注4)} 、嗅覚異常、無嗅覚、神経過敏、不安、錯覚、攻撃性、灼熱感、味覚異常

	1 %以上 ^{注1)}	0.1~1%未満 ^{注1)}	0.1%未満 ^{注1)}	頻度不明 ^{注2)}
感染症			カンジダ症	真菌感染、胃腸炎、咽頭炎、皮膚感染、肺炎、 β 溶血性レンサ球菌感染、膿炎
眼				結膜炎、眼瞼浮腫、霧視、ぶどう膜炎、眼痛、視力障害
筋骨格系				筋肉痛、関節痛、頸部痛、背部痛、四肢痛、関節腫脹
呼吸器			咳嗽、呼吸困難	鼻出血、アレルギー性鼻炎、くしゃみ、ラ音、気管障害、低音性連続性ラ音、鼻部障害、鼻閉、鼻漏、羊鳴性気管支音、痰貯留、嘔声
耳				耳痛、難聴、耳鳴、聽力低下、耳の障害
生殖器				精巣痛、不正子宮出血、卵巣囊腫
代謝			血中カリウム増加、血中カリウム減少	脱水、血中重炭酸塩減少、低カリウム血症
その他			発熱、口渴、気分不良、倦怠感、浮遊感	胸痛、無力症、浮腫、低体温、不整脈、咽喉頭異物感、局所腫脹、粘膜異常感覚、疼痛、疲労

注1: 250 mg錠、カプセル、細粒の承認時の臨床試験と市販後の使用成績調査を合わせた発現頻度。

注2: 自発報告のため頻度不明。

注3: このような症状があらわれた場合には投与を中止すること。

注4: 「小児等への投与」の項参照。

5. 高齢者への投与

本剤の臨床試験成績から、高齢者において認められた副作用の種類及び副作用発現率は、非高齢者と同様であったが、一般に高齢者では、生理機能が低下しており、血中・組織内濃度が高くなることがあるので、患者の一般状態に注意して投与すること。なお、高度な肝機能障害を有する場合は、投与量ならびに投与間隔に留意するなど慎重に投与すること〔「慎重投与」の項参照〕。
投与後に異常が認められた場合には、症状に応じて投与中止あるいは対症療法等の適切な処置を行うこと。なお、本剤の組織内半減期が長いことを考慮し、症状の観察ならびに対症療法を行う場合には十分な期間行うこと。

6. 妊婦・産婦・授乳婦等への投与

(1) 妊婦

妊娠中の投与に関する安全性は確立していないので、妊娠又は妊娠している可能性のある婦人には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。

(2) 授乳婦

ヒト母乳中に移行することが報告されている^{9~11)}ので、授乳中の婦人に投与することを避け、やむを得ず投与する場合には、授乳を中止させること。

7. 小児等への投与

(1) 低出生体重児、新生児に対する安全性は確立していない（使用経験がない）。

(2) 承認時に、小児で白血球数減少が認められたのは442例中33例で、このうち9例において好中球数が $1000/\text{mm}^3$ 以下に減少した。白血球数減少が認められた症例の多くは、投与開始7日後あるいは8日後の検査日において回復がみられた。したがって、顆粒球数（好中球数）減少もあわせて十分観察を行い、異常が認められた場合には投与を中止し、必要があれば、他の抗菌薬に切り替えた上、症状に応じて対症療法等の適切な処置を行うこと。

(3) 承認時的小児における下痢の発現頻度は、2歳未満（124例中8例）では2歳以上（602例中6例）と比べて高いので注意し、これらの症状が認められた場合には症状に応じて投与中止あるいは対症療法等の適切な処置を行うこと。

(4) 市販後の自発報告において、小児における興奮の報告が成人に比べて多い傾向が認められているので注意すること。

8. 過量投与

(1) 症状：本剤の過量投与により聴力障害をおこす可能性がある。

処置：異常が認められた場合には投与を中止し、症状に応じて対症療法等の適切な処置を行うこと。なお、本剤の組織内半減期が長いことを考慮し、症状の観察ならびに対症療法を行う場合には十分な期間行うこと。

(2) 症状：外国の臨床試験で総投与量が1.5 gを超えた症例において、消化器症状の増加が認められている。

処置：これらの症状が認められた場合には、症状に応じて投与中止あるいは対症療法等の適切な処置を行うこと。なお、本剤の組織内半減期が長いことを考慮し、症状の観察ならびに対症療法を行う場合には十分な期間行うこと。

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) ラットの受胎能及び一般生殖能試験（雄2カ月以上、雌2週間以上投与）で、20 mg/kg投与の雄雌に受胎率の低下が認められた¹²⁾。

(2) 動物（ラット、イヌ）に20~100 mg/kgを1~6カ月間反復投与した場合に様々な組織（眼球網膜、肝臓、肺臓、胆嚢、腎臓、脾臓、脈絡叢、末梢神経等）にリン脂質空胞形成がみられたが、投薬中止後消失することが確認されている^{13~18)}。なお、リン脂質空胞はアジスロマイシン-リン脂質複合体を形成することによる組織像と解釈され、その毒性的意義は低い。

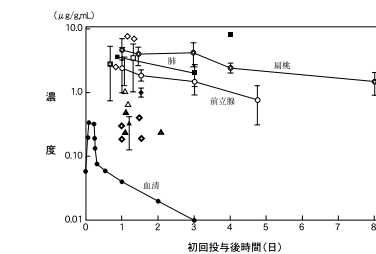
(3) 本剤との因果関係は不明だが、心悸亢進、間質性腎炎、肝壊死、運動亢進があらわれたとの報告がある。

【薬物動態】

1. 組織内濃度（外国人データ）

手術予定患者に本剤500 mg（力価）を経口投与した際の投与後12時間～8日目の各種組織内濃度の検討では、いずれの組織においても、血清中濃度が消失後も数日にわたって高い組織内濃度が維持された¹⁹⁾。

なお、アジスロマイシンのヒトにおける全身クリアランス及び分布容積はそれぞれ10 mL/min/kg及び33.3 L/kgと報告されており²⁰⁾、分布容積が大きく、組織へ移行しやすいことが示されている。



手術予定患者にアジスロマイシン500mg(力価)を経口投与後の血清及び組織内濃度
(組織内濃度: 平均植士標準偏差, n=2~35)
(血清中濃度: 平均値, n=10)

<参考>

アジスロマイシンはヒト多形核白血球及びマウスマクロファージ等の食細胞への良好な移行が認められた²¹⁾。

アジスロマイシンが移行した食細胞が感染組織に遊走することにより、感染組織では非感染組織に比べて高い薬剤濃度が得られることが動物（マウス）試験で認められている²²⁾。

2. 血清中濃度

(1) 小児患者（外国人データ）

小児患者16例（1～9歳）に本剤10 mg/kgを3日間反復経口投与した時、最終投与後の最高血清中濃度（C_{max}）は0.31 μg/mLであり、血清中濃度・時間曲線下面積（AUC_{0~24}）は2.35 μg·hr/mLであった²³⁾。

投与量 (mg/kg)	C _{max} (μg/mL)	AUC _{0~24} (μg·hr/mL)
10	0.31±0.26	2.35±1.90

(2) 健常成人男子

単回投与

健常成人男子6名にアジスロマイシン錠500 mg（力価）を単回経口投与した時のC_{max}は0.58 μg/mLであり、血清中濃度は多相性の消失を示した。投与後48～168時間の消失半減期（t_{1/2}）は61.9時間であった²⁴⁾。

反復投与

健常成人男子6名にアジスロマイシン錠500 mg（力価）を1日1回3日間反復経口投与した場合、初回投与及び最終投与後の血清中濃度に差はみられず、蓄積は認められなかった²⁴⁾。

(3) 食事の影響

健常成人男子8名にアジスロマイシン錠500 mg（力価）をクロスオーバー法により、空腹時又は食後に単回経口投与した場合の体内動態パラメータには有意差は認められず、本剤の吸収に及ぼす食事の影響はないものと考えられる²⁵⁾。

3. 血清蛋白結合率

本剤のヒト血清蛋白との結合率は12.2～20.3%（in vivo、超遠心法）であった²⁶⁾。

4. 代謝・排泄

健常成人男子6名にアジスロマイシン錠500 mg（力価）を単回経口投与した時、投与後168時間までの尿中に未変化体として投与量の9%が排泄された²⁴⁾。

健常成人男子の尿及び患者の胆汁中代謝物について検討した結果、いずれもほとんどは未変化体で、代謝物として脱メチル体、脱クラジノース体が確認された²⁶⁾。本剤は胆汁、消化管分泌を介して、未変化体としてほとんど糞中に排泄される。

<参考>

ラットに¹⁴C-標識アジスロマイシン20 mg/kgを単回経口投与した時、投与後168時間までに投与量の80.3%が糞中に、13.3%が尿中に排泄され、また投与後72時間までに投与量の3.1%が呼気中に排泄された⁹⁾。

5. 肝機能障害患者（外国人データ）²⁷⁾

軽度及び中等度の肝機能障害患者（成人）16例にアジスロマイシン錠500 mg（力価）を単回経口投与した時、健常成人男子に比べて、C_{max}が増加し、t_{1/2}が延長する傾向が認められたが、有意差は認められなかった。また尿中排泄率においても有意差は認められなかった。

6. 腎機能障害患者^{28,29)}

腎機能障害患者（成人）17例にアジスロマイシン錠500 mg（力価）を単回経口投与した時、本剤の体内動態は健常成人と有意差は認められなかった。

【臨床成績】

臨床効果

外国臨床試験429例の成績は以下のとおりである。

- (1)呼吸器感染症（咽喉頭炎、急性気管支炎、扁桃炎（扁桃周囲炎、扁桃周囲膿瘍）、肺炎、肺化膿症等）に対する有効率は95.1%（310/326）であった^{30,31)}。なお、成人を対象とした二重盲検比較試験で肺炎³²⁾、慢性気道感染症³³⁾に対する本剤の有効性が確認された。
- (2)耳鼻科領域感染症（中耳炎（含、乳様突起炎、錐体尖炎症））に対する有効率は94.2%（97/103）であった³⁴⁾。

【薬効薬理】

1. 抗菌作用

- (1) *In vitro*において、ブドウ球菌属、レンサ球菌属等のグラム陽性菌、モラクセラ（プランハメラ）・カタラーリス、インフルエンザ菌等の一部グラム陰性菌、ペプトストレプトコッカス属、マイコプラズマ属、クラミジア属に抗菌作用を示し、その作用は他のマクロライド系抗生物質と同程度であった^{35～39)}。
- (2) 黄色ブドウ球菌、肺炎球菌、インフルエンザ菌等の各種細菌を用いた感染症モデルにおいて、本剤の良好な組織移行性を反映し、従来のマクロライド系抗生物質よりも強い防御効果及び治療効果を示した^{38～42)}。

(3) 黄色ブドウ球菌及びインフルエンザ菌に対して、1MIC以上の薬剤濃度で殺菌的な作用を示した³⁵⁾。

2. 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⁴³⁾。

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名：アジスロマイシン水和物（Azithromycin Hydrate）

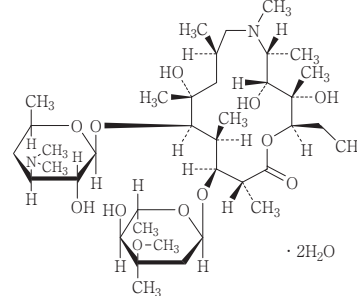
化学名：(2R,3S,4S,5R,6R,8R,11R,12R,13S,14R)-5-(3,4,6-Trimethoxy-3-C-methyl-3-O-methyl-a-L-ribo-hexopyranosyloxy)-3-(2,6-dideoxy-6,12,13-trihydroxy-2,4,6,8,10,11,13-heptamethylhexadecan-14-olide dihydrate

略号：AZM

分子式：C₃₈H₇₂N₂O₁₂ · 2H₂O

分子量：785.02

構造式：



力価：アジスロマイシン水和物の力価は、アジスロマイシン（C₃₈H₇₂N₂O₁₂ : 748.98）としての量を質量（力価）で示す。

性状：アジスロマイシン水和物は、白色の結晶性の粉末である。メタノール又はエタノール（99.5）に溶けやすく、水にほとんど溶けない。

【包装】

ジスロマックカプセル小児用100 mg : 60カプセル（PTP）

【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)Foulds, G. et al. : J Clin Pharmacol 31(2) : 164, 1991 [L19981029016]
- 3)Woldtvedt, B. R. et al. : Ann Pharmacother 32(2) : 269, 1998 [L19980924044]
- 4)Lane, G. : Ann Pharmacother 30(7/8) : 884, 1996 [L19980925042]
- 5)社内資料：シクロスポリンとの薬物相互作用 [L20000216021]
- 6)Amsden, G. W. et al. : J Clin Pharmacol 40(12-2) : 1522, 2000 [L20001215065]
- 7)Gomes, T. et al. : Clin Pharmacol Ther 86(4) : 383, 2009 [L20090928014]
- 8)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
- 9)Kelsey, J. et al. : Am J Obstet Gynecol 170(5-1) : 1375, 1994 [L19990226027]
- 10)Salman, S. et al. : Antimicrob Agents Chemother 60(3) : 1592, 2015 [L20160307216]
- 11)Sutton, A.L. et al. : Am J Obstet Gynecol 212(6) : 812. e1, 2015 [L20150616120]
- 12)社内資料：ラット受胎能及び一般生殖能試験 [L20000216038]
- 13)社内資料：ラット経口1ヶ月毒性試験 [L20000216030]
- 14)社内資料：イス経口1ヶ月毒性試験 [L20000216031]
- 15)社内資料：ラット経口6ヶ月毒性試験 [L20000216034]
- 16)社内資料：イス経口6ヶ月毒性試験 [L20000216035]
- 17)社内資料：イス経口6ヶ月毒性試験及び回復性試験 [L20000216036]
- 18)社内資料：イス経口6ヶ月毒性試験（間欠投与）及び回復性試験 [L20000216037]
- 19)Foulds, G. et al. : J Antimicrob Chemother 25(Suppl. A) : 73, 1990 [L19981006040]
- 20)Luke, D. R. et al. : Antimicrob Agents Chemother 40(11) : 2577, 1996 [L19970513016]
- 21)Gladue, R. P. et al. : Antimicrob Agents Chemother 33(3) : 277, 1989 [L19980911010]

- 22)横山 秀一ほか：日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6) : 122, 1995
[L19990308147]
- 23)社内資料：小児における反復経口投与時の体内動態の検討 [L20000216014]
- 24)丁 宗鉄ほか：日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6) : 139, 1995
[L19981023009]
- 25)丁 宗鉄ほか：日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6) : 177, 1995
[L19990308145]
- 26)社内資料：ヒトにおける尿および胆汁中代謝物の検討 [L20000216018]
- 27)Mazzei, T. et al. : J Antimicrob Chemother 31(Suppl. E) : 57, 1993
[L19980922044]
- 28)柴 孝也ほか：日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6) : 186, 1995
[L19990308144]
- 29)Höffler, D. et al. : Infection 23(6) : 356, 1995
[L19981012081]
- 30)Hamill, J. : J Antimicrob Chemother 31(Suppl. E) : 89, 1993
[L19980922054]
- 31)Harris, J. S. : Pediatr Infect Dis J 17(10) : 865, 1998
[L19981208024]
- 32)社内資料：肺炎に対する二重盲検比較試験 [L20000216003]
- 33)社内資料：慢性気道感染症に対する二重盲検比較試験 [L20000216004]
- 34)Daniel, R. R. : J Antimicrob Chemother 31(Suppl. E) : 65, 1993
[L19980922045]
- 35)松永 敏幸ほか：日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6) : 95, 1995
[L19990308148]
- 36)栗原 京子ほか：日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6) : 24, 1995
[L19990308154]
- 37)加藤 直樹ほか：日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6) : 31, 1995
[L19990308153]
- 38)Ishida, K. et al. : Antimicrob Agents Chemother 38(4) : 790, 1994
[L19981019036]
- 39)Niki, Y. et al. : Antimicrob Agents Chemother 38(10) : 2296, 1994
[L19980916012]
- 40)松永 敏幸ほか：日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6) : 68, 1995
[L19990122001]
- 41)西野 武志ほか：日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6) : 40, 1995
[L19990308152]
- 42)長島 正人ほか：日本化学療法学会雑誌 43(Suppl. 6) : 8, 1995
[L19981005042]
- 43)Retsema, J. et al. : Antimicrob Agents Chemother 31(12) : 1939, 1987
[L19981005010]

【文献請求先】

「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。

ファイザー株式会社 製品情報センター
〒151-8589 東京都渋谷区代々木3-22-7
学術情報ダイヤル 0120-664-467
FAX 03-3379-3053



【製造販売】
ファイザー株式会社
東京都渋谷区代々木3-22-7