

商品名 クラリスロマイシン錠200mg「大正」添付文書情報

一般名	クラリスロマイシン錠	薬価	25.30
規格	200mg 1錠	区分	
製造メーカー	トクホン	販売メーカー	トクホン 大正製薬
薬効		6. 病原生物に対する医薬品 61. 抗生物質製剤 614. 主としてグラム陽性菌、マイコプラズマに作用するもの 6149. その他の主としてグラム陽性菌、マイコプラズマに作用するもの	

クラリスロマイシン錠200mg「大正」の用法・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〉

ヘリコバクター・ピロリ感染症の場合、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、必要に応じて適宜增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。

【用法及び用量に関する注意】

- 〈一般感染症〉 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が、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）。
- 〈一般感染症〉 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次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。
 - 〈一般感染症〉 レジオネラ肺炎の治療において、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。
 - 〈一般感染症〉 レジオネラ肺炎の治療において、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。
- 〈一般感染症〉 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。
- 〈非結核性抗酸菌症〉 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等を参考に併用療法を行うこと。

5. 〈非結核性抗酸菌症〉本剤の投与期間は、次を参照すること。

[1] 〈非結核性抗酸菌症〉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）。

[2] 〈非結核性抗酸菌症〉後天性免疫不全症候群（エイズ）に伴う播種性MAC症：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。

6. 〈ヘリコバクター・ピロリ感染症〉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又はボノプラザンとして1回20mgのいずれか1剤を選択する。

クラリスロマイシン錠200mg「大正」の効能・効果

[1] 一般感染症：表在性皮膚感染症、深在性皮膚感染症、リンパ管炎・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、咽頭炎・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。

[2] 非結核性抗酸菌症：マイコバクテリウム・アビウムコンプレックス症（MAC症）を含む非結核性抗酸菌症。

[3] ヘリコバクター・ピロリ感染症：胃潰瘍・十二指腸潰瘍、胃MALTリンパ腫、特発性血小板減少性紫斑病、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。

【効能又は効果に関する注意】

1. 〈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」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。
2. 〈ヘリコバクター・ピロリ感染症〉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。
3. 〈ヘリコバクター・ピロリ感染症〉特発性血小板減少性紫斑病に対しては、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。
4. 〈ヘリコバクター・ピロリ感染症〉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. 〈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を確認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。

クラリスロマイシン錠200mg「大正」の有効菌種

[1] 一般感染症：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・カタラーリス（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、ペプストレプトコッカス属、クラミジア属、マイコプラズマ属。

[2] 非結核性抗酸菌症：本剤に感性のマイコバクテリウム属。

[3] ヘリコバクター・ピロリ感染症：本剤に感性のヘリコバクター・ピロリ。

クラリスロマイシン錠200mg「大正」の副作用

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。

1. 重大な副作用：

- 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。
- 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。
- 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上昇、ALT上昇、γ-GTP上昇、LDH上昇、Al-P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。
- 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）。
- 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。
- 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、好酸球增多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、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。
- 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）。
- 8) 横紋筋融解症（頻度不明）：筋肉痛、脱力感、CK上昇、血中ミオグロビン上昇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。
- 9) 痉攣（頻度不明）：痙攣（強直間代性痙攣、ミオクロナス、意識消失発作等）があらわれることがある。
- 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) IgA血管炎（頻度不明）。
- 12) 薬剤性過敏症症候群（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、好酸球增多、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）。

2. その他の副作用：

[1] <一般感染症>

- ①. <一般感染症>過敏症：（0.1～5%未満）発疹、（0.1%未満）そう痒感。
- ②. <一般感染症>精神神経系：（0.1%未満）めまい、頭痛、（頻度不明）幻覚、失見当識、意識障害、せん妄、躁病、眠気、振戦、しびれ（しびれ感）、錯覚、不眠。
- ③. <一般感染症>感覚器：（0.1%未満）味覚異常（にがみ等）、（頻度不明）耳鳴、聴力低下、嗅覚異常。
- ④. <一般感染症>消化器：（0.1～5%未満）恶心、嘔吐、胃部不快感、腹部膨満感、腹痛、下痢、（0.1%未満）食欲不振、軟便、口内炎、舌炎、口渴、（頻度不明）口腔内びらん、胸やけ、歯牙変色、舌変色。
- ⑤. <一般感染症>血液：（0.1～5%未満）好酸球增多。
- ⑥. <一般感染症>肝臓：（0.1～5%未満）AST上昇、ALT上昇、γ-GTP上昇、LDH上昇、Al-P上昇。
- ⑦. <一般感染症>筋・骨格：（頻度不明）筋肉痛。
- ⑧. <一般感染症>その他：（0.1%未満）倦怠感、浮腫、カンジダ症、発熱、（頻度不明）動悸、CK上昇、脱毛、頻尿、低血糖。

[2] <非結核性抗酸菌症>

- ①. <非結核性抗酸菌症>（後天性免疫不全症候群（エイズ）に伴う播種性MAC症）精神神経系：（1～5%未満）不眠症、（頻度不明）頭痛、めまい、激越、神經過敏症、感覚異常、痙攣、妄想、幻覚、運動過多、躁病反応、偏執反応、末梢神経炎、精神病。
- ②. <非結核性抗酸菌症>（後天性免疫不全症候群（エイズ）に伴う播種性MAC症）感覚器：（1～5%未満）味覚

減退、（頻度不明）味覚倒錯、難聴、耳鳴、味覚喪失、結膜炎。

- ③. 〈非結核性抗酸菌症〉（後天性免疫不全症候群（エイズ）に伴う播種性MAC症）皮膚：（1～5%未満）発疹、（頻度不明）皮膚そう痒感、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。
- ④. 〈非結核性抗酸菌症〉（後天性免疫不全症候群（エイズ）に伴う播種性MAC症）消化器：（5～10%未満）下痢、（1～5%未満）恶心、食欲不振、腹痛、嘔吐、逆流性食道炎、（頻度不明）鼓腸放屁、消化不良、便秘、おくび、口渴、舌炎、舌変色。
- ⑤. 〈非結核性抗酸菌症〉（後天性免疫不全症候群（エイズ）に伴う播種性MAC症）血液：（1～5%未満）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。
- ⑥. 〈非結核性抗酸菌症〉（後天性免疫不全症候群（エイズ）に伴う播種性MAC症）肝臓：（5～10%未満）肝機能異常、（1～5%未満）γ-GTP上昇、Al-P上昇、（頻度不明）AST上昇、ALT上昇、胆汁うっ滯性黄疸、肝炎、ビリルビン上昇。
- ⑦. 〈非結核性抗酸菌症〉（後天性免疫不全症候群（エイズ）に伴う播種性MAC症）腎臓：（1～5%未満）急性腎障害、（頻度不明）BUN上昇、クレアチニン上昇。
- ⑧. 〈非結核性抗酸菌症〉（後天性免疫不全症候群（エイズ）に伴う播種性MAC症）生殖器：（1～5%未満）子宮頸部上皮異形成、（頻度不明）腔カンジダ症。
- ⑨. 〈非結核性抗酸菌症〉（後天性免疫不全症候群（エイズ）に伴う播種性MAC症）筋・骨格：（頻度不明）筋肉痛、関節痛。
- ⑩. 〈非結核性抗酸菌症〉（後天性免疫不全症候群（エイズ）に伴う播種性MAC症）その他：（1～5%未満）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、（頻度不明）無力症、アミラーゼ上昇、カンジダ症、疼痛、しゃっくり、発熱、胸痛、さむけ、酵素上昇。

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。

[3] 〈ヘリコバクター・ピロリ感染症〉

- ①. 〈ヘリコバクター・ピロリ感染症〉（胃潰瘍・十二指腸潰瘍におけるヘリコバクター・ピロリ感染症で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）過敏症：（1～5%未満）発疹、（1%未満）そう痒。
- ②. 〈ヘリコバクター・ピロリ感染症〉（胃潰瘍・十二指腸潰瘍におけるヘリコバクター・ピロリ感染症で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）精神神経系：（1%未満）頭痛、しひれ感、めまい、眠気、不眠、うつ状態。
- ③. 〈ヘリコバクター・ピロリ感染症〉（胃潰瘍・十二指腸潰瘍におけるヘリコバクター・ピロリ感染症で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）消化器：（5%以上）下痢（15.5%）、軟便（13.5%）、味覚異常、（1～5%未満）腹痛、腹部膨満感、口内炎、便秘、食道炎、（1%未満）口渴、恶心、舌炎、胃食道逆流、胸やけ、十二指腸炎、嘔吐、痔核、食欲不振。
- ④. 〈ヘリコバクター・ピロリ感染症〉（胃潰瘍・十二指腸潰瘍におけるヘリコバクター・ピロリ感染症で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）血液：（1～5%未満）好中球減少、好酸球增多、（1%未満）貧血、白血球增多、血小板減少。
- ⑤. 〈ヘリコバクター・ピロリ感染症〉（胃潰瘍・十二指腸潰瘍におけるヘリコバクター・ピロリ感染症で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）肝臓：（1～5%未満）AST上昇、ALT上昇、LDH上昇、γ-GTP上昇、（1%未満）Al-P上昇、ビリルビン上昇。
- ⑥. 〈ヘリコバクター・ピロリ感染症〉（胃潰瘍・十二指腸潰瘍におけるヘリコバクター・ピロリ感染症で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）その他：（1～5%未満）尿蛋白陽性、トリグリセリド上昇、総コレステロール上昇・総コレステロール減少、（1%未満）尿糖陽性、尿酸上昇、倦怠感、熱感、動悸、発熱、QT延長、カンジダ症、浮腫、血圧上昇、霧視。

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。

クラリスロマイシン錠200mg「大正」の使用上の注意

【禁忌】

1. 本剤に対して過敏症の既往歴のある患者。
2. ピモジド投与中、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投与中、ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩投与中、スポレキサント投与中、ロミタピドメシル酸塩投与中、タダラフィル<アドシルカ>投与中、チカグレロル投与中、イブルチニブ投与中、イバブラジン塩酸塩投与中、ベネトクラクス<再発又は難治性の慢性リンパ性白血病の用量漸増期>投与中（ベネトクラクス<再発又は難治性の小リンパ球性リンパ腫の用量漸増期>投与中を含む）、ルラシドン塩酸塩投与中、アナモレリン塩酸塩投与中、フィネレノン投与中、イサブコナゾニウム硫酸塩投与中の患者。
3. 肝臓障害又は腎臓障害のある患者でコルヒチンを投与中の患者。

【重要な基本的注意】

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。
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。

【合併症・既往歴等のある患者】

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。
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。

【腎機能障害患者】

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。

- 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）。

【肝機能障害患者】

肝機能障害患者：肝機能障害を悪化させことがある。

- 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）。

【妊娠】

妊娠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、胎仔毒性（胎仔心血管系異常、胎仔口蓋裂、胎仔発育遅延等）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（15～150mg/kg/日）及びCD-1系マウス（15～1000mg/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に胎仔心血管系異常並びにマウスに胎仔口蓋裂が認められた。また、サル（35～70mg/kg/日）において、母動物に毒性があらわれる70mg/kg/日で9例中1例に低体重胎仔がみられたが、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）及びアモキシシリソル（500mg/kg/日）を併用投与した試験において、母動物での毒性増強とともに胎仔発育抑制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（50mg/kg/日以上）、ラベプラゾールナトリウム（25mg/kg/日）及びアモキシシリソル（400mg/kg/日以上）を4週間併用投与した試験で、雌で栄

養状態悪化が認められている。

【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おり、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）。

【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。

【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。

【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。

1. 併用禁忌：

- [1] ピモジド＜オーラップ＞ [QT延長、心室性不整脈＜Torsade de pointesを含む＞等の心血管系副作用が報告されている（本剤のCYP3Aに対する阻害作用により、併用薬剤の代謝が阻害され、それらの血中濃度が上昇する可能性がある）]。
- [2] 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＜クリアミン＞、ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩 [血管攣縮等の重篤な副作用をおこすおそれがある（本剤のCYP3Aに対する阻害作用により、併用薬剤の代謝が阻害され、それらの血中濃度が上昇する可能性がある）]。
- [3] スポレキサント＜ベルソムラ＞ [スポレキサントの血漿中濃度が顕著に上昇しその作用が著しく増強するおそれがある（本剤のCYP3Aに対する阻害作用により、併用薬剤の代謝が阻害され、それらの血中濃度が上昇する可能性がある）]。
- [4] ロミタピドメシル酸塩＜ジャクスタピッド＞ [ロミタピドの血中濃度が著しく上昇するおそれがある（本剤のCYP3Aに対する阻害作用により、併用薬剤の代謝が阻害され、それらの血中濃度が上昇する可能性がある）]。
- [5] タダラフィル＜アドシリカ＞ [併用薬剤のクリアランスが高度に減少しその作用が増強するおそれがある（本剤のCYP3Aに対する阻害作用により、併用薬剤の代謝が阻害され、それらの血中濃度が上昇する可能性がある）]。
- [6] チカグレロル＜ブリリンタ＞ [チカグレロルの血漿中濃度が著しく上昇するおそれがある（本剤のCYP3Aに対する阻害作用により、併用薬剤の代謝が阻害され、それらの血中濃度が上昇する可能性がある）]。
- [7] イブルチニブ＜イムブルビカ＞ [イブルチニブの作用が増強するおそれがある（本剤のCYP3Aに対する阻害作用により、併用薬剤の代謝が阻害され、それらの血中濃度が上昇する可能性がある）]。
- [8] イバブラジン塩酸塩＜コララン＞ [過度の徐脈があらわれることがある（本剤のCYP3Aに対する阻害作用により、併用薬剤の代謝が阻害され、それらの血中濃度が上昇する可能性がある）]。
- [9] 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＞ [腫瘍崩壊症候群の発現が増強するおそれがある（本剤のCYP3Aに対する阻害作用により、併用薬剤の代謝が阻害され、それらの血中濃度が上昇する可能性がある）]。
- [10] ルラシドン塩酸塩＜ラツーダ＞ [ルラシドンの血中濃度が上昇し作用が増強するおそれがある（本剤のCYP3Aに対する阻害作用により、併用薬剤の代謝が阻害され、それらの血中濃度が上昇する可能性がある）]。
- [11] アナモレリン塩酸塩＜エドルミズ＞ [アナモレリンの血中濃度が上昇し副作用の発現が増強するおそれがある（本剤のCYP3Aに対する阻害作用により、併用薬剤の代謝が阻害され、それらの血中濃度が上昇する可能性がある）]。
- [12] フィネレノン＜ケレンディア＞ [フィネレノンの血中濃度が著しく上昇するおそれがある（本剤のCYP3Aに対する阻害作用により、併用薬剤の代謝が阻害され、それらの血中濃度が上昇する可能性がある）]。
- [13] イサブコナゾニウム硫酸塩＜クレセンバ> [イサブコナゾールの血中濃度が上昇し作用が増強するおそれがある

（本剤のCYP3Aに対する阻害作用により、併用薬剤の代謝が阻害され、それらの血中濃度が上昇する可能性がある）]。

2. 併用注意：

- [1] ジゴキシン〔嘔気、嘔吐、不整脈等が報告されているので、ジゴキシンの血中濃度の推移、自覚症状、心電図等に注意し、異常が認められた場合には、投与量を調節する等の適切な処置を行うこと（本剤の腸内細菌叢に対する影響により、ジゴキシンの不活化が抑制されるか、もしくはP-gpを介したジゴキシンの輸送が阻害されることにより、その血中濃度が上昇する）]。
- [2] 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（機序は不明であるが、併用薬剤の血中濃度が上昇する可能性がある）]。
- [3] カルバマゼピン、テオフィリン、アミノフィリン水和物、シクロスボリン、タクロリムス水和物、エベロリムス〔併用薬剤の血中濃度上昇に伴う作用の増強等の可能性があるので、併用薬剤の血中濃度の推移等に注意し、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（本剤のCYP3Aに対する阻害作用により、併用薬剤の代謝が阻害される）]。
- [4] アトルバスタチンカルシウム水和物、シンバスタチン、ロバスタチン（国内未承認）〔併用薬剤の血中濃度上昇に伴う横紋筋融解症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い、腎機能障害のある患者には特に注意すること（本剤のCYP3Aに対する阻害作用により、併用薬剤の代謝が阻害される）]。
- [5] コルヒチン〔コルヒチンの血中濃度上昇に伴う中毒症状＜汎血球減少・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（本剤のCYP3Aに対する阻害作用により、併用薬剤の代謝が阻害される）]。
- [6] ベンゾジアゼピン系薬剤<CYP3Aで代謝される薬剤>（トリアゾラム、ミダゾラム等）、非定型抗精神病薬<CYP3Aで代謝される薬剤>（クエチアピンフマル酸塩、アリピプラゾール、プロナンセリン等）、ジソピラミド、トルバブタン、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、ペラパミル塩酸塩等）、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、タadalafil<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、オキシコドン塩酸塩水和物、フェンタニル/フェンタニルクエン酸塩〔併用薬剤の血中濃度上昇に伴う作用の増強等の可能性があるので、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（本剤のCYP3Aに対する阻害作用により、併用薬剤の代謝が阻害される）。なお、トルバブタンにおいては、本剤との併用は避けることが望ましいとされており、やむを得ず併用する場合においては、トルバブタンの用量調節を特に考慮すること（本剤のCYP3Aに対する阻害作用により、併用薬剤の代謝が阻害される）]。
- [7] 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、急性骨髓性白血病）〔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こと（本剤のCYP3Aに対する阻害作用により、併用薬剤の代謝が阻害される）]。
- [8] 抗凝固剤：
 - ①. 抗凝固剤<CYP3Aで代謝されP-gpで排出される薬剤>（アピキサバン、リバーロキサバン）〔併用薬剤の血中濃度上昇に伴う作用の増強等の可能性があるので、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（本剤のCYP3A及びP-gpに対する阻害作用により、併用薬剤の代謝及び排出が阻害される）]。
 - ②. 抗凝固剤<P-gpで排出される薬剤>（ダビガトランエキシラート、エドキサバントシル酸塩水和物）〔併用薬剤の血中濃度上昇に伴う作用の増強等の可能性があるので、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（本剤のP-gpに対する阻害作用により、併用薬剤の排出が阻害される）]。
- [9] イトラコナゾール、HIVプロテアーゼ阻害剤（リトナビル、ロピナビル・リトナビル、ダルナビル エタノール付加物等）〔本剤の未変化体の血中濃度上昇による作用の増強等の可能性があるので、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（本剤と併用薬剤のCYP3Aに対する阻害作用により、相互に代謝が阻害される）。また、イトラコナゾールの併用においては、イトラコナゾールの血中濃度上昇に伴う作用の増強等の可能性があるので、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（本剤と併用薬剤のCYP3Aに対する阻害作用により、相互に代謝が阻害される）]。

[10] リファブチン、エトラビリン：

- ①. リファブチン、エトラビリン [併用薬剤の血中濃度上昇に伴う作用の増強等の可能性があるので、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（本剤のCYP3Aに対する阻害作用により、併用薬剤の代謝が阻害される）]。
 - ②. リファブチン、エトラビリン [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し、本剤の作用が減弱する可能性があるので、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（併用薬剤のCYP3A4に対する誘導作用により、本剤の代謝が促進される）]。
- [11] リファンピシン、エファビレンツ、ネビラピン [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り、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（併用薬剤のCYP3A4に対する誘導作用により、本剤の代謝が促進される）]。
- [12] 天然ケイ酸アルミニウム＜経口＞ [本剤の吸収が低下するとの報告がある（併用薬剤の吸着作用によるものと考えられる）]。

【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ソ水和物、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、¹³C-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、¹³C-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しい。

【適用上の注意】

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）。

【その他の注意】

2. 非臨床試験に基づく情報：ラットにアモキシシリソ水和物（2000mg/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、及びイスにアモキシシリソ水和物（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、アモキシシリソ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ソ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。

【保管上の注意】

室温保存。

