日本標準商品分類番号 87629

深在性真菌症治療剤

処方箋医薬品 注1)

日本薬局方 フルコナゾール注射液

フルコナゾール静注50mg「NP」 フルコナゾール静注100mg「NP」 フルコナゾール静注200mg「NP」

FLUCONAZOLE INTRAVENOUS

貯 法:室温保存 使用期限:容器等に記載

注 意:「取扱い上の注意」参照

	50mg	100mg	200mg
承認番号	22500AMX00819	22500AMX00820	22500AMX00837
薬価収載	2013年12月	2013年12月	2013年12月
販売開始	2003年7月	2003年7月	2003年 7 月
効能追加	2012年3月	2012年3月	2012年3月

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:トリアゾラム、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、キニジン、ピモジド、アスナプレビル、ダクラタスビル・アスナプレビル・ベクラブビル、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、ロミタピド、ブロナンセリン、ルラシドン(「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】

1.組成

販	売	名		フルコナゾール 静注100mg「NP」	
容		量	50mL	50mL	100mL
有効成分			日本薬局方 フルコナゾール		
(1	容器	中)	50mg	100mg	200mg
	加 容器	物 中)	等張化剤、pH調整剤		

2. 製剤の性状

			フルコナゾール 静注100mg「NP」	
性	状	無色澄明の水性注射液		
容	器	プラスチックバッグ		ッグ
pН			5.0~7.0	
浸透圧比 (生理食塩液に対する比)			約1	

【効能・効果】

- ○カンジダ属及びクリプトコッカス属による下記感染症 真菌血症、呼吸器真菌症、消化管真菌症、尿路真菌症、 真菌髄膜炎
- ○造血幹細胞移植患者における深在性真菌症の予防

【用法・用量】

○成人

カンジダ症

通常、成人にはフルコナゾールとして $50\sim100$ mgを1日 1回静脈内に投与する。

・クリプトコッカス症 通常、成人にはフルコナゾールとして50~200mgを1日 1回静脈内に投与する。 なお、重症又は難治性真菌感染症の場合には、1日量として400mgまで増量できる。

・造血幹細胞移植患者における深在性真菌症の予防成人には、フルコナゾールとして400mgを1日1回静脈内に投与する。

○小児

カンジダ症

通常、小児にはフルコナゾールとして3 mg/kgを1日1回静脈内に投与する。

・クリプトコッカス症 通常、小児にはフルコナゾールとして $3\sim6\,\mathrm{mg/kg}\,\mathrm{e}\,1$ 日1回静脈内に投与する。

なお、重症又は難治性真菌感染症の場合には、1日量として12mg/kgまで増量できる。

・造血幹細胞移植患者における深在性真菌症の予防 小児には、フルコナゾールとして12mg/kgを1日1回静 脈内に投与する。

なお、患者の状態に応じて適宜減量する。

ただし、1日量として400mgを超えないこと。

○新生児

生後14日までの新生児には、フルコナゾールとして小児と同じ用量を72時間毎に投与する。

生後15日以降の新生児には、フルコナゾールとして小児と同じ用量を48時間毎に投与する。

〈用法・用量に関連する使用上の注意〉

造血幹細胞移植患者における深在性真菌症の予防

- 1. 好中球減少症が予想される数日前から投与を開始することが望ましい。
- 2. 好中球数が1,000/mm³を超えてから7日間投与することが望ましい。

※【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) 腎障害のある患者[血中濃度が持続するので、投与量を減ずるか、投与間隔をあけて使用すること。]
 - 3) 肝障害のある患者 [肝障害を悪化させることがある。]
 - 4) 心疾患又は電解質異常のある患者 [心室頻拍 (torsade de pointesを含む)、QT延長、心室細動、房室ブロック、徐脈等があらわれることがある。] (「4. 副作用 1) 重大な副作用」の項参照)
 - 5) 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) 腎障害のある患者に投与する場合は、投与前にクレア チニン・クリアランス試験を行い、投与量及び投与間 隔に十分注意すること。
- 2)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)
- 3)本剤の投与に際しては適宜、血液検査、腎機能・肝機 能検査、血中電解質検査等を行うことが望ましい。
- 4)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。

3.相互作用

本剤は、CYP2C9、2C19及び3A4を阻害する。

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
	トリアゾラム (ハルシオン等)	トリアゾラムの代 謝遅滞による血中 濃度の上昇、作用 の増強及び作用時 間延長の報告があ る。	本剤はこれらの薬剤の肝臓における主たる代謝酵素であるCYP3A4を阻害するので、併用によりこれらの薬
	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 (クリアミン配合 錠) ジヒドロエルゴタ ミン	アゾール系抗真菌 剤等のCYP3A4を 阻害する薬剤とエ ルゴタミンとの併 用により、エルゴ タミンの血中濃度 が上昇し、血管攣 縮等の副作用を起 こすおそれがある。	剤の血中濃度が上 昇することがある。
*	キニジン (キニジン硫酸塩) ピモジド	これらの薬剤の血 中濃度が上昇する ことにより、QT 延長、torsade de pointesを発現する おそれがある。	
	アスナプレビル (スンベプラ) ダクラタスビル・ アスナプレビル・ ベクラブビル (ジメンシー配合 錠)	これらの薬剤の血 中濃度が上昇する ことにより、肝胆 道系の副作用が発 現し、また重症化 するおそれがあ る。	本剤はこれらの薬剤の肝臓における主たる代謝酵素であるCYP3Aを阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。
	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 (レザルタス配合 錠)	イトラコナゾール との併用によりア ゼルニジピンの AUCが上昇するこ とが報告されてい る。	本剤はこれらの薬剤の主たる代謝酵素であるCYP3A4を阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することが
	ロミタピド (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。	ある。
	ブロナンセリン (ロナセン) ルラシドン (ラツーダ)	これらの薬剤の血 中濃度が上昇し、 作用が増強するお それがある。	

2)併用注意(併用に注意すること)

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		
ワルファリン	プロトロンビン時間の延長、著しいINR上昇及び出血傾向(挫傷、鼻出血、消化管出血、血尿、下血等)の報告がある。(「2. 重要な基本的注意」の項参照)	本剤はこれらの薬剤の肝臓における主たる代謝酵素であるCYP2C9を阻害するので、併用によりこれらの薬剤の血中濃度が上昇することがある。		
フェニトイン イブプロフェン フルルビプロフェン セレコキシブ	これらの薬剤の血中濃度上昇の報告がある。 セレコキシブの血中濃度が上昇することがある。本剤を使用中の患者にはセレコキシブの投与を低用量から開始すること。ロサルタンの血中	本剤はロサルタン		
	濃度上昇、及び活性代謝物であるカルボン酸体の血中 濃度減少の報告がある。	の肝臓における主 たる代謝酵素であ るCYP2C9を阻害 するので、併用に より活性代謝物で あるカルボン酸体 の血中濃度が減少 することがある。		
HMG-CoA 還元酵素 阻害薬 ・フルバ スタチ ン ・アトル ・シンバ ・シンバチ ン	これらの薬剤の血 中濃度が上昇することがある。	本剤なアルバスタけるで、 を主たるCYP2C9で 限用のでは、 を主たるCYP2C9で を主たるのフルーで、 のでは、 のでは、 を対して、 が、 でいた。 を対して、 ののは、 ののは、 を対して、 ののは、 を対して、 ののは、 を対して、 ののは、 を対して、 ののは、 を対して、 ののは、 を対して、 ののは、 を対して、 ののは、 を対して、 ののは、 を対して、 ののは、 を対して、 ののは、 を対して、 ののは、 ののは、 を対して、 ののは、 を対して、 ののは、 ののは、 ののは、 ののは、 ののは、 ののは、 ののは、 ののは、 ののは、 ののは、 ののは、 ののは、 ののは、 ののは、 ののは、 ののが		
カルバマゼピン	カルバマゼピンの 血中濃度が上昇し、 悪心・嘔吐、め まい、複視等が 発現したとの報 告がある。	本剤はこれらの薬剤の肝臓における主たる代謝酵素であるCYP3A4を阻害するので、併用によりこれます。		
ミダゾラム エプレレノン メサドン	これらの薬剤の血 中濃度上昇の報告 がある。	剤の血中濃度が上 昇することがある。		
カルシウム拮抗薬 ・ニフェジピン 等 ビンカアルカロイ ド系抗悪性腫瘍薬 ・ビンクリスチン ・ビンブラスチン エリスロマイシン	これらの薬剤の血 中濃度上昇のおそ れがある。			
タクロリムス水和 物 シクロスポリン	これらの薬剤の血 中濃度上昇の報告 がある。 また、併用により 腎障害の報告があ る。			

	薬剤名等	臨床症状·措置方法	機序・危険因子
	リファブチン	リファブチンの AUC上昇の報告が あり、リファブチ ンの作用が増強す るおそれがある。	本剤はこれらの薬剤の肝臓における主たる代謝酵素であるCYP3A4を阻害するので、併用
	リトナビル ニルマトレルビル・ リトナビル	リトナビルのAUC 上昇の報告がある。 ニルマトレルビル・ リトナビルの血中 濃度上昇のおそれ がある。	によりこれらの薬 剤の血中濃度が上 昇することがある。
	オキシコドン	オキシコドンの AUC上昇の報告が ある。	
	トルバプタン	トルバプタンの血 中濃度上昇の報告 があり、トルバプ タンの作用が増強 するおそれがある。 やむを得ず併用す る際は、トルバプ タンを減量あるい は低用量から開始 すること。	
	イブルチニブ	これらの薬剤の副 作用が増強される おそれがある。や むを得ず併用する 際は、これらの薬	本剤はこれらの薬剤の主たる代謝酵素であるCYP3Aを阻害するので、併用によりこれらの
	ラロトレクチニブ	剤の減量を考慮するとともに、患者の状態を慎重に観察すること。	薬剤の血中濃度が 上昇することがあ る。
	レンボレキサント	レの報等のは 地位 大の 大の 大の 大の 大の 大の 大の 大の 大の 大の	
*	バレメトスタット	バレメトスタット の副作用が増強さ れるおそれがある ので、患者の状態 を慎重に観察する こと。	
	フェンタニル	フェンタニルの血 中濃度上昇のおそ れがある。	本剤はこれらの薬剤の肝臓における主たる代謝酵素であるCYP3A4を阻
	リバーロキサバン	リバーロキサバン の血中濃度が上昇 したとの報告があ る。	あるCYP3A4を阻 害するので、併用 によりこれらの薬 剤の代謝が遅れる ことがある。

薬剤名等	臨床症状·措置方法	機序・危険因子
テオフィリン	テオフィリンの血 中濃度上昇の報告 がある。	本剤はこれらの薬 剤の肝臓における 主たる代謝酵素で
経口避妊薬	エチニルエストラ ジオール、レボノ ルゲストレルの血 中濃度上昇の報告 がある。	あるチトクローム P450を阻害するの で、併用によりこ れらの薬剤の血中 濃度が上昇するこ とがある。
スルホニル尿素系 血糖降下薬 ・クロルプロパミド ・グリベンクラミド 等	スルホニル尿素系 血糖降下薬の血中 濃度上昇の報告が ある。 また、併用により 低血糖の報告があ る。	
ナテグリニド	ナテグリニドの AUC上昇及び血中 濃度半減期の延長 の報告がある。	
トレチノイン	中枢神経系の副作 用が発現するおそ れがある。	
ジアゼパム	ジアゼパムのAUC 上昇及び血中濃度 半減期の延長の報 告がある。	本剤はこれらの薬 剤の肝臓における 主たる代謝酵素で あるCYP3A4及び 2C19を阻害する
トファシチニブ	トファシチニブ のAUCが79%、 Cmaxが27%増加 したとの報告があ る。	ので、併用により これらの薬剤の血 中濃度が上昇する ことがある。
シクロホスファミド	ビリルビンの上昇、 クレアチニンの上 昇の報告がある。	本剤はシクロホスファミドの肝臓における主たる代謝酵素であるCYP3A4及び2C9を阻害するので、併用によりシクロホスファミドの血中濃度が上昇することがある。
アブロシチニブ	アブロシチニブの 作用が増強するお それがある。可能 な限り本剤を他の 類薬に変更する、 又は本剤を休薬す る等を考慮するこ と。	本剤はアブロシチニブの代謝酵素であるCYP2C19を阻害するので、併用によりアブロシチニブの血中濃度が上昇することがある。
アミトリプチリン ノルトリプチリン	これらの薬剤の作用が増強するおそれがある。	本剤はこれらの薬剤の代謝を阻害するので、これらの ボギリの かけ 漕ぎが
ジドブジン	ジドブジンの血中 濃度上昇の報告が ある。	薬剤の血中濃度が 上昇することがあ る。
リファンピシン	本剤の血中濃度の 低下及び血中濃度 半減期の減少の報 告がある。	リファンピシンは 代謝酵素であるチ トクロームP450を 誘導する。その結 果、本剤の肝代謝 が増加すると考え られる。

薬剤名等	臨床症状·措置方法	機序・危険因子
三酸化二ヒ素		

4. 副作用

本剤は、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(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(血管浮腫、顔面浮腫、そう痒等)を起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)中毒性表皮壊死融解症、皮膚粘膜眼症候群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、適切な処置を行うこと。

(3)薬剤性過敏症症候群1)

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することがあるので注意すること。

(4) 血液障害

無顆粒球症、汎血球減少症、血小板減少、白血球減少、貧血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。

(5)急性腎障害

急性腎障害等の重篤な腎障害が報告されているので、 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するなど適切な処置 を行うこと。

(6)肝障害

黄疸、肝炎、胆汁うっ滞性肝炎、肝壊死、肝不全等の肝障害が報告されており、これらの症例のうち死亡に至った例も報告されている。これらの発症と1日投与量、治療期間、患者の性別・年齢との関連性は明らかではない。本剤による肝障害は通常、投与中止により回復している。投与にあたっては、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)意識障害

錯乱、見当識障害等の意識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。

(8)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。

(9)高カリウム血症

高カリウム血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、電解質補正等の適切な処置を行うこと。

(10)心室頻拍、QT延長、不整脈

心室頻拍(torsade de pointesを含む)、QT延長、心室 細動、房室ブロック、徐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。

(11)間質性肺炎

間質性肺炎があらわれることがあるので、発熱、咳嗽、呼吸困難、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。

(12)偽膜性大腸炎

偽膜性大腸炎等の重篤な大腸炎(初期症状:発熱、腹痛、頻回の下痢)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。

種類\頻度	頻度不明
肝 臓	AST(GOT)、ALT(GPT)、A1-P、 LDH、ビリルビンの上昇、黄疸
皮 膚	発疹 ^{注2)} 、剥脱性皮膚炎
消化器	嘔気、食欲不振、下痢、腹痛、嘔吐、 口渇、しゃっくり、腹部不快感、消化 不良、鼓腸放屁
精神・神経系	頭痛、手指のこわばり、めまい、傾眠、 振戦
腎 臓	BUNの上昇、クレアチニンの上昇、乏 尿
代謝異常	低カリウム血症、高コレステロール血症、 高トリグリセリド血症、高血糖
血 液	好酸球增多、好中球減少
その他	発熱 ^{注2)} 、浮腫、脱毛、倦怠感、熱感、血管痛、味覚倒錯、副腎機能不全

注2) 発現した場合には投与を中止すること。

5. 高齢者への投与

本剤は主として腎臓から排泄されるが、高齢者では腎機能が低下していることが多いため高い血中濃度が持続するおそれがあるので、用量並びに投与間隔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)催奇形性を疑う症例報告があるので、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。
- 2) 母乳中に移行することが認められているので、授乳中の婦人には本剤投与中は授乳を避けさせること。

7. 小児等への投与

新生児においては、腎機能が未熟なため血中濃度半減期 が延長することから、投与間隔に留意すること。

8. 過量投与

1)症状

(1) 外国の癌患者での過量投与(フルコナゾール1,200~2,000mg/日、経口投与)の症例報告では、フルコナゾール1,600mg/日投与例において、肝機能検査値上昇がみられた。

また、2,000mg/日投与例において、中枢神経系障害(錯乱、嗜眠、見当識障害、不眠、悪夢、幻覚)、多形性紅斑、悪心・嘔吐、肝機能検査値上昇等がみられたとの報告がある。

(2) フルコナゾール8, 200mg経口摂取後、幻覚、妄想行動の症状があらわれ、48時間の経過観察が行われた結果、症状は回復したとの報告がある(自殺企図例)。

2)処置

(1)、(2)とも対症療法を行う。フルコナゾールは、大部分が腎から排泄される。3時間の血液透析により、約50%が血清より除去される。

9. 適用上の注意

1)調製時

本剤は生理食塩液に溶解してあるため、注射用アムホテリシンBと併用すると白濁を生ずるので混注を避けること。

2)投与速度

静注する場合は、1分間に10mLを超えない速度で投与することが望ましい。

【薬 効 薬 理】

アゾール系抗真菌薬で、真菌細胞膜の主成分であるエルゴステロールの合成を阻害し膜機能を障害するが、作用機序はラノステロール $C14\alpha$ 脱メチル化酵素の阻害である。 2

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名:フルコナゾール (Fluconazole)

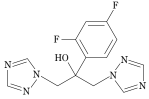
略 号:FLCZ

化学名: 2-(2, 4-Difluorophenyl)-1, 3-bis(1H-1, 2, 4-triazol-

1-y1) propan-2-o1

分子式: C₁₃H₁₂F₂N₆O 分子量: 306.27 融 点:137~141℃

構造式:



性 状:・白色~微黄白色の結晶性の粉末である。

・エタノール (99.5) にやや溶けやすく、水に溶 けにくい。

・希塩酸に溶ける。

【取扱い上の注意】

1.プラスチックバッグ製品に関する注意

1)プラスチックバッグの外袋の内側に液滴が認められる 場合や、内容液に着色又は混濁等の異常が認められる 場合は使用しないこと。

2) ゴム栓部のシールフィルムが万一はがれているときは 使用しないこと。

3) 輸液セットの針はゴム栓の穿刺位置に、まっすぐに刺すこと。斜めに刺すと針がプラスチックバッグの首部を貫通し、液漏れを起こすことがある。

4) 容器の液目盛りは、およその目安として使用すること。

2. 安定性試験

1)フルコナゾール静注50mg「NP」

最終包装製品を用いた長期保存試験(25^{\odot}、3年間)の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、フルコナゾール静注50mg 「NP」は通常の市場流通下において3年間安定であることが確認された。3

2)フルコナゾール静注100mg「NP」

最終包装製品を用いた長期保存試験(25^{\odot}、3年間)の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、フルコナゾール静注100mg「NP」は通常の市場流通下において3年間安定であることが確認された。 4

3)フルコナゾール静注200mg「NP」

最終包装製品を用いた長期保存試験 (25℃、3年間) の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、フルコナゾール静注200mg「NP」は通常の市場流通下において3年間安定であることが確認された。⁵⁾

【包装】

フルコナゾール静注50mg「NP」: 50mL×5袋 フルコナゾール静注100mg「NP」: 50mL×5袋 フルコナゾール静注200mg「NP」:100mL×5袋

【主要文献】

1)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

2)第十八改正日本薬局方解説書

3) ニプロ (株): 社内資料 安定性試験 (静注50mg) 4) ニプロ (株): 社内資料 安定性試験 (静注100mg) 5) ニプロ (株): 社内資料 安定性試験 (静注200mg)

※※【文献請求先・製品情報お問い合わせ先】

主要文献欄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。

ニプロ株式会社 医薬品情報室 〒566-8510 大阪府摂津市千里丘新町3番26号 TEL 0120-226-898 FAX 050-3535-8939

** **W** NIPRO

製造販売

ニプロ株式会社 大阪府摂津市千里丘新町3番26号