使用上の注意改訂のお知らせ

2014年11月

製造販売元:シー・エイチ・オー新薬株式会社

販 売:ファイザー株式会社

抗ウイルス化学療法剤

アシクロビル顆粒40%「CHOS」

Aciclovir Granules 40% 「CHOS」

(アシクロビル製剤)

処方せん医薬品(注意 – 医師等の処方せんにより使用すること)

この度、標記製品の添付文書の「使用上の注意」を次の通り自主改訂致しますのでご案内申し上げます。

今後のご使用に際しましては、下記内容をご参照くださいますようお願い申し上げます。

【改訂内容】

改訂後 (下線部は改訂箇所)

【使用上の注意】

2. 重要な基本的注意

1)~5) 省略

6)本剤の曝露量が増加した場合には、精神神経症 状や腎機能障害が発現する危険性が高い。腎障 害のある患者又は腎機能が低下している患者, 高齢者においては、本剤の投与間隔を調節し、 患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。 なお、一般に精神神経症状は本剤の投与中止に より回復する。(〈用法・用量に関連する使用上 の注意〉及び「8. 過量投与」の項参照)

7)~8) 省略

改訂前 (波線部は削除箇所)

【使用上の注意】

2. 重要な基本的注意

1)~5) 省略

6)本剤は、主として腎臓から排泄されるため、腎障害のある患者又は腎機能が低下している患者, 高齢者においては、本剤の投与間隔を調節すること。(〈用法・用量に関連する使用上の注意〉及び「8.過量投与」の項参照)また、これら患者においては、精神神経系の副作用が発現する危険性が高いため、患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。(「4.副作用」の項参照)なお、一般にこれら精神神経系の副作用は本剤の投与中止により回復する。

7)~8) 省略

改訂後 (下線部は改訂箇所)

改訂前 (波線部は削除箇所)

3. 相互作用

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
プロベネシド	省略	プロベネシドは尿細管 分泌に関わる $OAT1$ 及び MATE1を阻害するため、 本剤の腎排泄が抑制される と考えられる。
シメチジン	省略	シメチジンは尿細管分泌 <u>に</u> 関わるOAT1、MATE1 \overline{D}
省略		

3. 相互作用

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
プロベネシド	省略	プロベネシドは尿細管分泌 を阻害するため、本剤の腎 排泄が抑制されるとの報告 がある。
シメチジン	省略	シメチジンは尿細管分泌を阻害するため、アシクロビルの腎排泄が抑制されるとの報告がある。
省略		

4. 副作用

2) その他の副作用

2, 6 10 10 11 11 11		
頻度 種類	頻度不明	
省略		
腎臓 <u>・泌尿</u> 器	BUN上昇, 血清クレアチニン値上昇, 血尿, 尿円柱, 蛋白尿, 膿尿 <u>, 排尿困難</u> , 乏尿, 結晶尿 <u>, 尿閉</u>	
省略		

4. 副作用

2) その他の副作用

2/ (4) (84) (81)		
頻度 種類	頻度不明	
省略		
腎臓	BUN上昇, 血清クレアチニン値上昇, 血尿, 尿円柱, 蛋白尿, 膿尿, 乏尿, 結晶尿	
省略		
泌尿器	排尿困難, 尿閉	
省略		

【改訂理由】

自主改訂

1)「重要な基本的注意」の項

同一成分薬(ゾビラックス/グラクソ・スミスクライン)の情報を受け、現行記載を見直し、 改訂しました。

2)「併用注意」の項

プロベネシド、シメチジン

同一成分薬 (ゾビラックス/グラクソ・スミスクライン) の情報を受け、トランスポーター の分子種を「併用注意 | に追記し、注意喚起を行うこととしました。

3)「その他の副作用」の項

腎臓・泌尿器

同一成分薬(ゾビラックス/グラクソ・スミスクライン)の情報を受け、記載整備し、改訂 しました。

次頁に改訂後の使用上の注意の全文が記載されていますので併せてご参照ください。

≪改訂内容につきましては医薬品安全対策情報 (DSU) No.235 (2014年12月) に掲載される予定です。≫

お問い合わせ先:ファイザー株式会社 製品情報センター 学術情報ダイヤル:0120-664-467 〒151-8589 東京都渋谷区代々木3-22-7 新宿文化クイントビル

医薬品添付文書改訂情報は「医薬品医療機器情報提供ホームページ」(http://www.info.pmda.go.jp/)に最新添付文書並びに医薬品安全対策情報(DSU)が掲載されます。

アシクロビル顆粒**40**%「CHOS」 〔使用上の注意〕<改訂後>

※※2014年11月改訂 ※2013年11月改訂

【禁忌】(次の患者には投与しないこと)

本剤の成分あるいはバラシクロビル塩酸塩に対し過敏症の既往歴 のある患者

〈効能・効果に関連する使用上の注意〉

- 1) 小児の性器ヘルペスの再発抑制においては、体重40kg以上 に限り投与すること。
- 2) 成人における性器ヘルペスの再発抑制に対する適応はない。

〈用法・用量に関連する使用上の注意〉

腎障害のある患者又は腎機能の低下している患者,高齢者では、精神神経系の副作用があらわれやすいので、投与間隔を延長するなど注意すること。なお、本剤の投与間隔の目安は下表のとおりである(参考)^{注)}。なお、腎障害を有する小児患者における本剤の投与量,投与間隔調節の目安は確立していない。(「1. 慎重投与」,

「2. 重要な基本的注意」,「5. 高齢者への投与」及び「8. 過量 投与」の項参照)

1X 1 3 2 7 7 9 m/		
クレアチニンクリアランス (mL/min/1.73 m³)	単純疱疹の治療	帯状疱疹の治療
> 25	1回200mgを1日5回	1回800mgを1日5回
10 ~ 25	〃 1日5回	″ 1月3回
< 10	" 1日2回	" 1日2回

注)外国人における成績である。

【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) 腎障害のある患者[精神神経症状等があらわれやすい。(〈用法・用量に関連する使用上の注意〉及び「2. 重要な基本的注意」の項参照)]
 - 2) 肝障害のある患者[肝障害が増悪するおそれがある。]
- ※3) 高齢者[精神神経症状等があらわれやすい。(〈用法・用量に 関連する使用上の注意〉、「2. 重要な基本的注意」及び「5. 高齢者への投与」の項参照)]
 - 4) 小児(「7. 小児等への投与」の項参照)

2. 重要な基本的注意

- 1) 本剤の投与は、発病初期に近いほど効果が期待できるので、 早期に投与を開始することが望ましい。なお、原則として帯状 疱疹の治療においては皮疹出現後5日以内に、また、水痘の 治療においては皮疹出現後3日以内に投与を開始すること。
- 2) 単純疱疹の治療においては本剤を5日間使用し、改善の兆しが見られないか、あるいは悪化する場合には、他の治療に切り替えること。ただし、初発型性器ヘルペスは重症化する場合があるため、本剤を10日間まで使用可能とする。
- 3) 水痘の治療においては本剤を5日間使用し、また、帯状疱疹 の治療においては本剤を7日間使用し、改善の兆しが見られ ないか、あるいは悪化する場合には、他の治療に切り替えるこ と
- 4) 本剤は、主として免疫機能の低下を伴わない患者に適応される。悪性腫瘍,自己免疫疾患などの免疫機能の低下した患者には、アシクロビル注射剤の点滴静脈内投与等を考慮すること。
- 5) 本剤による性器ヘルペスの再発抑制療法は、性器ヘルペスの 発症を繰り返す患者(免疫正常患者においては、おおむね年 6回以上の頻度で再発する者)に対して行うこと。また、本剤を 1年間投与後、投与継続の必要性について検討することが推 奨される。

- ※※6) 本剤の曝露量が増加した場合には、精神神経症状や腎機能障害が発現する危険性が高い。腎障害のある患者又は腎機能が低下している患者、高齢者においては、本剤の投与間隔を調節し、患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。なお、一般に精神神経症状は本剤の投与中止により回復する。(〈用法・用量に関連する使用上の注意〉及び「8. 過量投与」の項参照)
 - 7) 腎障害のある患者又は腎機能が低下している患者, 高齢者等 の脱水症状をおこしやすいと考えられる患者では、本剤の投 与中は適切な水分補給を行うこと。(「5. 高齢者への投与」の 項参照)
- ※8) 意識障害等があらわれることがあるので、自動車の運転等、危険を伴う機械の操作に従事する際には注意するよう患者に十分に説明すること。なお、腎機能障害患者では、特に意識障害等があらわれやすいので、患者の状態によっては従事させないよう注意すること。(〈用法・用量に関連する使用上の注意)の項参照)

3. 相互作用

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
* *	プロベネシド	本剤の排泄が抑制さ	プロベネシドは尿細管
		れ、本剤の平均血漿中	分泌 <u>に関わるOAT1及</u>
		半減期が18%延長し、	<u>びMATE1</u> を阻害する
		平均血漿中濃度曲線	ため、本剤の腎排泄が
		下面積が40%増加す	抑制される <u>と考えられ</u>
		るとの報告がある ^{注)} 。	<u>る</u> 。
* *	シメチジン	アシクロビルの排泄が	シメチジンは尿細管分
		抑制され、アシクロビル	泌 <u>に関わるOAT1, M</u>
		の平均血漿中濃度曲	ATE1及びMATE2-
		線下面積が27%増加	<u>K</u> を阻害するため、ア
		するとの報告がある。	シクロビルの腎排泄が
		(バラシクロビル塩酸塩	抑制される <u>と考えられ</u>
		でのデータ) ^{注)}	<u>る</u> 。
	ミコフェノー	本剤及びミコフェノール	本剤とミコフェノール酸
	ル酸 モフェ	酸 モフェチル代謝物	モフェチル代謝物が
	チル	の排泄が抑制され、両	尿細管分泌で競合する
		方の平均血漿中濃度	と考えられる。
		曲線下面積が増加す	
		るとの報告がある ^{注)} 。	
	テオフィリン	本剤との併用によりテ	機序は不明であるが、
		オフィリンの中毒症状	本剤がテオフィリンの代
		があらわれることがあ	謝を阻害するためテオ
		る。	フィリンの血中濃度が
			上昇することが考えら
			れる。

注) 特に腎機能低下の可能性がある患者(高齢者等)には慎重 に投与すること。

アシクロビル顆粒**40**%「CHOS」 〔使用上の注意〕<改訂後>

※※2014年11月改訂 ※2013年11月改訂

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(頻度不明)

次のような症状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) アナフィラキシーショック, アナフィラキシー(呼吸困難, 血管浮腫等)
 - (2) 汎血球減少, 無顆粒球症, 血小板減少, 播種性血管内凝固症候群(DIC), 血小板減少性紫斑病
 - (3) 急性腎不全
 - (4) 精神神経症状:意識障害(昏睡), せん妄, 妄想, 幻覚, 錯乱, 痙攣, てんかん発作, 麻痺, 脳症等
 - (5) 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)
 - (6) 呼吸抑制, 無呼吸
 - (7) 間質性肺炎
 - (8) 肝炎, 肝機能障害, 黄疸
 - (9) 急性膵炎

2) その他の副作用

次のような症状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、減量又は投与を中止するなど適切な処置を行うこと

	場合には	は、減量又は投与を中止するなど適切な処置を行うこと。		
	頻度	頻度不明		
	種類	28(X 1 7)		
	過敏症 ^{注)}	発熱,発疹,水疱,紅斑,蕁麻疹,そう痒,固定薬		
		疹, 光線過敏症		
	血液	貧血, 白血球増多, 好酸球増多, リンパ球増多, 血		
		小板增多, 顆粒球減少, 血小板減少, 好塩基球增		
		多, リンパ球減少, 出血, 紫斑		
	肝臓	肝腫大,肝機能検査値異常(AST(GOT), ALT		
		(GPT)等の上昇)		
* *	腎 臓 <u>• 泌</u>	BUN上昇, 血清クレアチニン値上昇, 血尿, 尿円柱,		
	<u>尿器</u>	蛋白尿, 膿尿, 排尿困難, 乏尿, 結晶尿, 尿閉		
	消化器	下痢, 軟便, 嘔気, 嘔吐, 腹痛, 胃痛, 心窩部痛, 胃		
	ĺ	不快感,消化不良,食欲不振,舌炎,胃炎,口渴,		
		便秘, 鼓腸放屁		
	精神神経	振戦, めまい, 感情鈍麻, 傾眠, 眠気, 意識障害, 見		
	系	当識障害,情動失禁,うつ状態,そう状態,集中力障		
		害,徘徊,離人症,興奮,健忘,多弁,不眠,不安,		
		言語障害,独語,異常感覚,運動失調,歩行異常,		
		不随意運動,れん縮,しびれ感,眼振等		
	循環器	動悸, 頻脈, 不整脈, 胸痛, 血圧上昇, 血圧低下		
	筋骨格	関節痛, 筋肉痛		
	全身症状	頭痛, 悪寒, 発熱, 全身けん怠感, 失神, 蒼白, ほて		
		り, 浮腫, 脱力感, 筋力低下		
	その他	血清トリグリセライド値上昇, 尿糖, 咽頭炎, 血清アル		
	ĺ	ブミン低下,血清カリウム値上昇, AG比低下,血清		
		コレステロール値上昇,肺炎,呼吸困難,喘鳴,胸		
	ĺ	水,疼痛,難聴,結膜炎,視力異常,味覚障害,脱		
	İ	毛, 発汗, 低ナトリウム血症, 血清蛋白低下		

注)このような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、投与間隔を調節し、患者の状態を観察しながら、慎重に投与すること。(〈用法・用量に関連する使用上の注意〉及び「2. 重要な基本的注意」の項参照)また、本剤の投与中は適切な水分補給を行うこと。

6. 妊婦, 産婦, 授乳婦等への投与

- 1) 妊婦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。 [動物実験(ラット)の妊娠10日目に、母動物に腎障害のあらわれる大量(200mg/kg/day以上)を皮下投与した実験では、胎児に頭部及び尾の異常が認められたと報告されている。]
- 2) 授乳中の婦人には本剤投与中は授乳を避けさせること。 「ヒト母乳中への移行が報告されている。]

7. 小児等への投与

低出生体重児及び新生児に対する安全性は確立していない。(使用経験が少ない。)

8. 過量投与

徴候,症状:

アシクロビルを数日間経口過量投与された際には、胃腸管症状(嘔気,嘔吐等)及び精神神経症状(頭痛,錯乱等)の発現が認められている。過量静脈内投与の場合は、血清クレアチニン及びBUNの上昇に続き腎不全の発現が認められている。また、過量静脈内投与後に、精神神経症状(錯乱,幻覚,興奮,てんかん発作,昏睡等)が認められている。

処置:

患者の状態を注意深く観察すること。血液透析により、アシクロビルを血中より効率的に除去することができるので、過量投与により症状が発現した場合は、処置の一つとして血液透析を考慮すること。

9. その他の注意

骨髄小核試験において、高用量(マウス腹腔内投与,180mg/kg以上)で染色体異常の誘発性を疑わせる所見が得られている。 [Ames試験,マウス優性致死試験等では陰性であったが、マウスに180,360,720mg/kgを腹腔内1回投与した骨髄小核試験では、小核出現頻度に用量相関性の有意な増加が認められた。]

> 【製造販売元】 シー・エイチ・オー新薬株式会社

> > 徳島市国府町府中 439 番地

【販売】 ファイザー株式会社

東京都渋谷区代々木 3-22-7

【提携】

マイラン製薬株式会社

大阪市中央区本町2丁目6番8号