* 2023年7月改訂

貯 法:気密容器で室温保存

使用期限:外箱等に表示の使用期限内に使用すること

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

	50mg	200mg
承認番号	22800AMX00263000	22800AMX00264000
薬価収載	2016年 6 月	2016年 6 月
販売開始	2016年 6 月	2016年 6 月
効能追加	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「日医工」 ボリコナゾール錠200mg「日医工」

Voriconazole

【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。[[副作用」の項参照]
- 3. 羞明,霧視,視覚障害等の症状があらわれ,本剤投与中止後も症状が持続することがある。本剤投与中及び投与中止後もこれらの症状が回復するまでは、自動車の運転等危険を伴う機械の操作には従事させないように十分注意すること。[「重要な基本的注意」,「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, リトナビル含有製剤, 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, イサブコナゾニウム硫酸塩 [「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 [「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「日医工」
剤形・色調	白色のフィルムコー ティング錠	白色の割線入りフィ ルムコーティング錠
有効成分の名称	ボリコラ	ナゾール
含量(1錠中)	50.000mg	200.000mg
添加物	ム,ステアリン酸マ メロース,酸化チタ	ロースカルシウム, ルメロースナトリウ グネシウム, ヒプロ ン, ヒドロキシプロ ルク, カルナウバロ

販売	包	ボリコナゾール錠 50mg「日医工」	ボリコナゾール錠 200mg「日医工」
	表面	質量: 144.0mg	(ボリュナレール) 200 日医工 質量:410.0mg
外形	裏面	直径:7.1mm	直径:14.1×7.1mm
	側面	厚さ:3.5mm	厚さ:4.7mm
本体表示		ボリコナゾール 50 日医工	ボリコナゾール 200 日医工
包装コード		@401	@402

【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400mg 1日 2 回, 2 日目以降投与量
		の上限は1回300mg 1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 150 mgを 1 日 2 回, 2 日目以降は 1 回 100 mg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 150 mg 1 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。[「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[「重要な基本的注意」,「副作用」の項参照]
- (4)ワルファリンを投与中の患者 [「重要な基本的注意」及び 「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。[「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。[[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。 [「相互作用」の項及び「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)101010000000000000000000000000000000	*	
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	リファンピシンとの	リファンピシンは,
(リマクタン, ア	併用により、本剤の	
プテシン,リファ	Cmaxlt93%, AUC	(CYP3A4) を誘導
ジン)	は,96%減少した。	する。
リファブチン	リファブチンとの併	リファブチンは、本
(ミコブティン)	用により、本剤の	剤の代謝酵素
	Cmax1169%, AUC	(CYP3A4) を誘導
	は78%減少した。	する。
	本剤との併用により	本剤はリファブチン
	リファブチンのCmax	の代謝酵素
	は3.0倍, AUCは4.3倍	(CYP3A4)を阻害
	増加した。	する。
エファビレンツ	エファビレンツとの	エファビレンツは,
(ストックリン)	併用により、本剤の	本剤の代謝酵素
	Cmax1161%, AUC	(CYP2C19及びCYP
	は77%減少した。	2C9)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。	
	リトナビルとの併用	
(ノービア)	により,本剤のCmax	
リトナビル含有製	は66%, AUCは82%	
剤	減少した。	CYP2C9)を誘導す
(カレトラ, パキ		る。
ロビッドパック)		

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
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	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。	剤 の 代 謝 酵 素 (CYP3A4)を誘導
タール 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 (torsade de pointes を含む) などの心血 管系の副作用が引き	の代謝酵素
イバブラジン塩酸塩 (コララン)	起こすおそれがある。 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。	
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	濃度が増加し、麦角 中毒を引き起こすお	代 謝 酵 素 (CYP3A4)を阻害
(クリアミン配合錠) ジロードロエルル タミンメシル酸 塩 エルゴメトリンマレイン酸塩ゴイン酸塩 メチルエマレイン酸塩 (パルタンM)		
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。	の 代 謝 酵 素 (CYP3A4)を阻害
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。	の 代 謝 酵 素
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。	(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。	
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。	(CYP3A4)を阻害 する。
スボレキサント (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。	ト の 代 謝 酵 素 (CYP3A) を阻害す

	薬剤名等	臨床症状・措置方法	
	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	本剤はリバーロキサ バ ン の 代 謝 酵 素
		血中濃度が上昇し,	(CYP3A4) を阻害
		抗凝固作用が増強す ることにより、出血	する。
		の危険性が増大する	
	リオシグアト	おそれがある。 本剤との併用により.	本剤はリオシグアト
	(アデムパス)	リオシグアトの血中	の代謝酵素である複
		濃度が上昇するおそ れがある。	数のCYP分子種 (CYP1A1, CYP3A
		1017 47.00	等)を阻害する。
	アゼルニジピン (カルブロック)	本剤との併用により, アゼルニジピンの血	本剤はアゼルニジピ ン の 代 謝 酵 素
	オルメサルタン	中濃度が上昇するお	
	メドキソミル・ア ゼルニジピン	それがある。	する。
	(レザルタス)		
		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	る。
	む)の用量漸増		
	期) (ベネクレクスタ)		
	アナモレリン塩酸	本剤との併用により,	
	塩 (エドルミズ)	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	する。
	ルラシドン塩酸塩	るおそれがある。 本剤との併用により,	本剤はルラシドン塩
	(ラツーダ)	ルラシドン塩酸塩の	酸塩の代謝酵素
		血中濃度が上昇し, 作用が増強するおそ	(CYP3A4)を阻害 する。
		れがある。	I. data 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2.
**	イサブコナゾニウ ム硫酸塩	本剤との併用により、 イサブコナゾールの	本剤はイサブコナ ゾールの代謝酵素
	(クレセンバ)	血中濃度が上昇し,	
		作用が増強するおそ れがある。	る。
		引に注意すること) 臨床症状・措置方法	機序・危険因子
	ベネトクラクス	本剤との併用により,	本剤はベネトクラク
		ベネトクラクスの血 中濃度が増加するお	
	血病(小リンパ球	それがある。	る。
		ベネトクラクスを減 量するとともに, 患	
	期, 急性骨髄性白	者の状態を慎重に観	
	血病)	察し、副作用の発現に十分注意すること。	
*		本剤との併用により,	
	トシル酸塩	バレメトスタットの 血中濃度が増加する	
		おそれがある。	る。
		バレメトスタットを 減量するとともに,	
		患者の状態を慎重に	
		観察し、副作用の発 現に十分注意するこ	
	1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1	٤.	1 2 3 1 -
	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	
		Cmaxl149%, AUC	(CYP3A4) を誘導
		は69%減少した ¹⁾ 。	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	(CYP2C9) を阻害
		増加した ¹⁾ 。	する。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
レテルモビル	レテルモビルとの併 用により、本剤の C m a x は 3 9 %, AUC ₀₋₁₂ は44%減少し	レテルモビルは本剤 の 代 謝 酵 素 (CYP2C19及び CYP2C9)を誘導す
チロシンキナーゼ	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。 本剤との併用により.	ると考えられる。 本剤はこれらの薬剤
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, ロル ラチニブ	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。	の 代 謝 酵 素
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。	おいて、本剤はアン プレナビルの代謝酵 素(CYP3A4)を阻
	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。	て、アンプレナビル
非ヌクレオシド逆 転写酵素 阻害薬 (NNRTI) デラビルジンメ シル酸塩		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。	の 代 謝 酵 素
	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。	おいて,本剤はこれ
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。	
ン、タクロリム	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。	
クマリン系抗凝血	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。 本剤との併用により、	本剤はワルファリン
薬 ワルファリンカ リウム	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。[「重 要な基本的注意」の 項参照]	の 代 謝 酵 素 (CYP2C9) を阻害

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
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。	3A4) 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単回経口 投与時(本邦未承認) のミダゾラムのCmax は3.8倍に, AUCは 10.3倍に増加した ⁴⁾ 。	(CYP3A4) を阻害
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。	
ジアゼパム	ジアゼパムの AUC は 増加し、血中濃度半 減期は延長した $^{5)}$ 。	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⁾ 。	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	これらの薬剤の血中 濃度が増加するおそれがある。	(CYP2C9) を阻害 する。
ピンカアルカロイ 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。	
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 $A \cup C$ が 増 加 し た 7)。	
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)。}	の代謝酵素
ン・エチニルエ	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。	の 代 謝 酵 素 (CYP2C19) を阻害
	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。	の 代 謝 酵 素 (CYP3A4) を阻害

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
セイヨウオトギリ	セイヨウオトギリソ	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	
ト) 含有食品	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。	

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

中毒性表皮壞死融解症,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

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 (torsade 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

骨髓抑制, 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

			副作用が認められた場合は,必要に応じ,減	
	里, 权力	产中止	上等の適切な処置を行うこと。 	
rfn	> + 11	71	頻度不明 白血球減少症,血小板減少症,貧血,リンパ	
血	液及ンパ系			
心	臓障		動悸、心嚢液貯留、肺水腫、脚ブロック	
_			聴覚過敏, 耳鳴, 回転性眩暈	
			ADH不適合分泌,副腎皮質機能不全,甲状	
PA	אן טעו "ול	7 =	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	
	1-	_	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	
E	11 II I	—	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	
			無力症,胸痛,胸部圧迫感,異常感,けん怠	
投	与局所	様 態	感,末梢性浮腫,発熱,口渴,悪寒,注射部	
			位反応/炎症, インフルエンザ症候群	
			胆囊炎,胆石症,肝腫大	
感寄		なび症	副鼻腔炎	
· 代			食欲不振,高血糖,高カリウム血症,低カリ	
栄			ウム血症、低ナトリウム血症、高コレステ	
	JZ 17	н	ロール血症	
筋	骨格及	すび	背部痛, 四肢痛, 関節炎, 骨膜炎	
結	合組織降	章 害		
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	
			大調, 脑子腫, 肋紧索儿连, 嵌拢, 大忡, 在 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	
腎	及		血尿、アルブミン尿	
尿				
	吸器, 気			
	び縦隔降			
	屑及び	及	皮膚乾燥,湿疹,紅斑,結節性紅斑,発疹,	
下	祖称阿	書	毛髪変色, 光線過敏性反応, 多汗, そう痒症, 丘疹, 皮膚落屑, 蕁麻疹, 顔面浮腫, 斑	
			加, 山沙, 区盾俗用, 翠林珍, 烟田付胜, <u>烟</u>	

|状丘疹状皮疹,脱毛症,剥脱性皮膚炎,紫

斑, 固定薬疹, 乾癬, 血管浮腫, 皮膚エリテ

マトーデス、偽性ポルフィリン症

パ管炎

書 潮紅, 低血圧, 血栓性静脈炎, 静脈炎,

血管

頻度不明 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1600mg 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 $4.5 \mu g/m$ L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 $4.5 \mu g/m$ L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、ボリコナゾール製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「日医工」

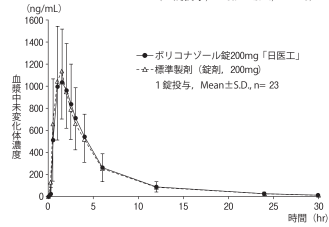
ボリコナゾール錠50mg「日医工」は、「含量が異なる経口 固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成24年 2 月29日 薬食審査発0229第10号)」に基づき、ボリコナゾール錠200mg「日医工」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた¹³⁾。

(2)ボリコナゾール錠200mg「日医工」

ボリコナゾール錠200mg「日医工」及び標準製剤を、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(肝代謝酵素である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った。その結果、AUCについては対数値の平均値の差の90%信頼区間がlog(0.80)~log(1.25)の範囲内であり、Cmaxについては対数値の平均値の差がlog(0.90)~log(1.11)で、かつ、溶出試験で規定するすべての条件で溶出挙動が類似していた。これより両剤の生物学的同等性が確認された¹⁴⁾。

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→30} (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
ボリコナゾール錠	5569.10 ±	1306.094 ±	1.65 ±	6.272 ±
200mg「日医工」	1977.07	478.939	0.98	0.924
標準製剤	5518.60 ±	1327.279 ±	1.49 ±	6.112 ±
(錠剤, 200mg)	1855.88	391.047	0.91	1.194

(1 錠投与, Mean ± 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. 溶出挙動

ボリコナゾール錠50mg「日医工」及びボリコナゾール錠200mg「日医工」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15)。

3. 分布

(1)組織内移行(外国データ)

ボリコナゾール投与後 $1 \sim 10$ 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 $0.22 \sim 1.0$ (中央値0.46) であった 16 。

(2)蛋白結合率

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 $^{17)}$ 。

4. 代謝

 $In\ vitro$ 試験において、ボリコナゾールはCYP2C19,CYP2 C9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 $^{17)$. $^{18)}$ 。

5. 排泄

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¹⁷⁾。

【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

【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)

略 号: VRCZ

化学名:(2R,3S)-2-(2,4-Difluorophenyl)-3-(5-fluoropyrimidin-4-

yl)-1-(1H -1,2,4-triazol-1-yl)butan-2-ol

構造式:

分子式: C₁₆H₁₄F₃N₅O 分子量: 349.31

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。

【取扱い上の注意】

安定性試験

本品につき加速試験(40°C、相対湿度75%、6ヵ月)を行った結果、ボリコナゾール錠50mg「日医工」及びボリコナゾール錠200mg「日医工」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20)。

【包 装】

ボリコナゾール錠50mg「日医工」

50錠 (10錠×5; PTP)

ボリコナゾール錠200mg「日医工」

50錠 (10錠×5; PTP)

【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) 日医工株式会社 社内資料:生物学的同等性試験(錠50mg)
- 14)日医工株式会社 社内資料:生物学的同等性試験(錠 200mg)
- 15) 日医工株式会社 社内資料:溶出試験
- 16) Lutsar, I. et al.: Clin Infect Dis 37 (5): 728, 2003
- 17) Roffey, S. J. et al.: Drug Metab Dispos 31 (6) : 731, 2003
- 18) Hyland, R. et al. : Drug Metab Dispos
 $31\ (\,5\,)\ :540,\ 2003$
- 19)第十七改正日本薬局方解説書 C-5182, 廣川書店, 東京 (2016)

【文献請求先】

主要文献欄に記載の文献・社内資料は下記にご請求下さい。 日医工株式会社 お客様サポートセンター 〒930-8583 富山市総曲輪1丁目6番21 フリーダイアル (0120) 517-215 Fax (076) 442-8948

