深在性真菌症治療剤

処方箋医薬品注)

日本標準商品分類番号 87629

プロシブ 静注液 100 プロシブ 静注液 200 プロシブ 静注液 400

Prodif[®] Intravenous Solution

ホスフルコナゾール静注液

 解注液100
 静注液200
 静注液400

 承認番号
 21500AMY00134
 21500AMY00135
 21500AMY00136

 薬価収載
 2003年12月

 販売開始
 2004年1月

 再審查結果
 2013年9月

 国際誕生
 2003年10月

上 日 田 戦 日 日

貯 法:2~8℃保存 使用期限: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)】

- 1.次の薬剤を投与中の患者:トリアゾラム、エルゴタミン、ジヒ ドロエルゴタミン、キニジン、ピモジド[「相互作用」の項参 昭]
- 2.本剤の成分又はフルコナゾール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】

1.組成

1バイアル中:

成分	 読名	プロジフ静注液100	プロジフ静注液200	プロジフ静注液400	
有効は	成分	126.1mg (フルコナゾ	1 バイアル2.5mL中に ホスフルコナゾール 252.3mg (フルコナゾ ールとして200mg) を 含む	ホスフルコナゾール 504.5mg(フルコナゾ	
添加	物	pH調節剤			

2.性状

本剤は無色澄明のバイアル入りの水性注射液で、pH及び浸透圧比は次のとおりである。

pH	8.5~9.5
浸透圧比*	約 2

^{*}生理食塩液に対する比

【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、真菌腹膜炎、消化管真菌症、尿路真菌症、 真菌髄膜炎

【用法・用量】

カンジダ症:

通常、成人にはホスフルコナゾール $63.1\sim126.1$ mg(フルコナゾールとして $50\sim100$ mg)を維持用量として1日1回静脈内に投与する。ただし、初日、2日目は維持用量の倍量として、ホスフルコナゾール $126.1\sim252.3$ mg(フルコナゾールとして $100\sim200$ mg)を投与する。

クリプトコッカス症:

通常、成人にはホスフルコナゾール $63.1\sim252.3$ mg(フルコナゾールとして $50\sim200$ mg)を維持用量として1日1回静脈内に投与する。ただし、初日、2日目は維持用量の倍量として、ホスフルコナゾール $126.1\sim504.5$ mg(フルコナゾールとして $100\sim400$ mg)を投与する。

なお、重症又は難治性真菌感染症の場合には、ホスフルコナゾール504.5mg(フルコナゾールとして400mg)まで維持用量を増量できる。ただし、初日、2日目は維持用量の倍量として、ホスフルコナゾール1009mg(フルコナゾールとして800mg)まで投与できる。

[用法・用量に関連する使用上の注意]

腎障害のある患者においては、フルコナゾールのクリアランスがクレアチニン・クリアランスとともに低下し、フルコナゾールの血中 濃度が持続するので、下表に示すクレアチニン・クリアランス値を 参考に用量を調節すること¹⁾。[[薬物動態]の項参照]

クレアチニン・クリアランス (mL/min)	用量の目安
>50	通常用量
≦50 (透析患者を除く)	半量
透析患者	透析終了後に通常用量

【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 [血中フルコナゾール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 (「用法・用 量に関連する使用上の注意」及び「薬物動態」の項参照)。]
- (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 (torsades 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 (「重大な副作用」の項参照)。]
- **(5)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)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 [「用法・用量に関連する使用上の注意」及び「薬物動 態」の項参照]。
- ***(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[「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

ホスフルコナゾールはin vitro試験において、チトクロームP450分子種を阻害しないことが確認されたが、活性本体であるフルコナゾールは、CYP2C9、2C19及び3A4を阻害する 2 。フルコナゾールとの併用により、次の報告がある。

(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 ³⁾ 。	フルコナゾールはこれらの薬剤の 肝臓における主たる代謝酵素であ るチトクロームP450 3A4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
エルゴタミン (クリアミン配合錠) ジヒドロエルゴタミン (ジヒデルゴット等)	アゾール系抗真菌剤等 のCYP 3A4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 身し、血管攣縮等の削 作用を起こすおそれが ある。	۵.
キニジン(硫酸キニジン) ン) ピモジド(オーラップ)	これらの薬剤の血中濃 度が上昇することによ り、QT 延 長、torsades de pointesを発現するお それがある。	

	ン) ピモジド (オーラップ)	度が上昇することにより、QT延長、torsades de pointesを発現するおそれがある。	
	(2)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4 <u>、著しいINR上</u> <u>昇</u> 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。[「重要な基本 的注意」の項参照]	フルコナゾールはこれらの薬剤の 肝臓における主たる代謝酵素であるチトクロームP450 2C9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 イププロフェン フルルビプロフェン	これらの薬剤の血中濃度 上昇の報告がある5~8)。	
	セレコキシブ	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	ロサルタンの血中濃度 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 ⁹ 。	フルコナゾールはロサルタ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 2C9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	これらの薬剤の血中濃 度が上昇することがあ る ¹⁰⁻¹² 。	フルコナゾールはフルバスタチ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 2C9を阻害するので、併用によりフルバスタチンの血中濃度が上昇することがある。
	アトルバスタチン シンバスタチン等		フルコナゾールはこれらの薬剤の 肝臓における主たる代謝酵素であるチトクロームP450 3A4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。
	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 ^{13,14)} 。	フルコナゾールはこれらの薬剤の 肝臓における主たる代謝酵素であるチトクロームP450 3A4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
	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 ^{15,16)} 。	పే.
	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 ピンプラスチン 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 ¹⁷⁾ 。	
	タクロリムス水和物 ¹⁸⁾ 、 シクロスポリン ¹⁹⁾	これらの薬剤の血中濃 度上昇の報告がある。 また、フルコナゾール との併用により腎障害 の報告がある。	
	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 ²⁰⁾ 。	
	リトナビル サキナビル オキシコドン	これらの薬剤のAUC上 昇の報告がある ²¹⁾ 。	

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子		
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 ²²⁾ 。	フルコナゾールはこれらの薬剤の 肝臓における主たる代謝酵素であ るチトクロームP450 3A4を阻害		
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。	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。		
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。	フルコナゾールはこれらの薬剤の 肝臓における主たる代謝酵素であ		
経口避妊薬	エチニルエストラジ オール ²³⁾ 、レボノルゲ ストレルの血中濃度上 昇の報告がある。	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、トルブタミド等)	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 ²⁴⁾ 。 また、フルコナゾール との併用により低血糖 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 ²⁵⁾ 。			
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 ²⁶⁾ 。			
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 ²⁷⁾ 。	フルコナゾールはこれらの薬剤の 肝臓における主たる代謝酵素で あるチトクロームP450 3A4及び		
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。	2C19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。		
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 ²⁸⁾ 。	フルコナゾール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チトクロームP450 3A4 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 ^{29~32)} 。	フルコナゾールはこれらの薬剤の 代謝を阻害するので、これらの薬 剤の血中濃度が上昇することがあ		
ジドブジン	ジドブジンの血中濃度 上昇の報告がある ³³⁾ 。	る。 		
リファンピシン	フルコナゾールの血中 濃度の低下及び血中濃 度半減期の減少の報告 がある ³⁴⁾ 。	リファンビ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、フルコナゾールの肝代謝 が増加すると考えられる。		
三酸化ヒ素	QT延長、心室頻拍 (torsades de pointes を 含む)を起こすおそれ がある。	本剤及び三酸化ヒ素は、いずれも QT延長、心室頻拍(torsades de pointesを含む)を起こすことが ある。		

4.副作用35~37)

深在性真菌症を対象とした国内及び海外臨床試験における副作用 発現率は、総症例数160例中36例(22.5%)であった。主な副作用 は発疹(3.1%)、肝機能検査異常(2.5%)、嘔気(1.9%)、浮動性 めまい(1.9%)等であった。(承認時までの調査の集計)

市販後の使用成績調査における副作用発現率は、総症例数508例中27例 (5.31%) であった。主な副作用は、肝障害 (2.95%)、AST (GOT) 増加 (0.59%)、ALT (GPT) 増加 (0.59%) 等であった。(再審査終了時)

(1)重大な副作用

- 1)ショック、アナフィラキシー (頻度不明^注):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)(頻度不明性)): 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) 血液障害(頻度不明^{生)}):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。

- 4) **急性腎不全** (1.05%): 急性腎不全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し、適切な処置を行う こと。
- 5) **肝障害**(3.14%): 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。フルコナゾール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。
- 6) **意識障害**(頻度不明^{注)}):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。
- 7)**痙攣 (頻度不明**⁽¹⁾):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。
- 8) **高カリウム血症(頻度不明**^{注)}): 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。
- 9) **心室頻拍、QT延長、不整脈(頻度不明**^{油)}: 心室頻拍(torsades 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。
- 10) 間質性肺炎 (頻度不明^{生)}): 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。
- 11) **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(フルコナゾールでの自発報告のため頻 度不明)。

注:自発報告のため頻度不明

(2)その他の副作用

次の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。

	0.5%以上	0.5%未満	頻度不明
肝 臓	AST (GOT) 増加	ALT(GPT)增加、ALP 增加、LDH增加、肝機能検 查異常、γ-GTP增加	
皮 膚	発疹	紅斑、皮膚びらん	脱毛
消 化 器		嘔気、嘔吐、下痢、胃腸出血、 口内乾燥、口腔苔癣様変化	口渇*、しゃっく り、腹部不快感*、 消化不良*、鼓腸 放屁*、食欲不振、 腹痛*
精神・神経系		浮動性めまい、不眠症、錯 感覚、頭痛	手指のこわばり*、 傾眠*、振戦
腎 臓		BUN増加、腎クレアチニン・ クリアランス減少	クレアチニン増 加、乏尿
代謝異常		低カリウム血症、低カルシ 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		貧血	好酸球增加、好 中球減少
循 環 器		高血圧、低血圧、静脈炎、 心雑音、左室不全	
呼 吸 器		くしゃみ、鼻出血	
筋・骨格系		関節痛、筋痛、背部痛	
その他		血管痛、末梢性浮腫、メチ シリン耐性黄色ブドウ球菌 感染、注射部位血管炎、眼 そう痒症	発熱、浮腫、倦

*:フルコナゾールで認められた副作用

発現頻度は承認時の国内及び海外臨床試験、使用成績調査の結果に基づいている。

5. 高齢者への投与

本剤は体内でほぼ完全にフルコナゾールに加水分解され、大部分はフルコナゾールとして腎臓から排泄される[「薬物動態」の項参照]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フルコナゾール濃度が持続するおそれがある。従って、高齢者に投与する場合は、クレアチニン・クリアランス値を参考に投与量及び投与間隔に十分注意すること。[「用法・用量に関連する使用上の注意」及び「薬物動態」の項参照]

6.妊婦、産婦、授乳婦等への投与38~43)

(1)動物実験(ラット)において、着床前胚死亡率及び着床後胚死 亡率の上昇、分娩障害、催奇形性が認められている。

また、フルコナゾール投与により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)フルコナゾールは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

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

8.過量投与44)

症状:

(1)外国の癌患者での過量投与(フルコナゾール1200~2000mg/日、 経口投与)の症例報告では、フルコナゾール1600mg/日投与例 において、肝機能検査値上昇がみられた。

また、2000mg/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8200mg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)。

机置

(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)他の薬剤及び輸液との混合は避けること。[配合変化試験は実施していない。]

(2)本剤は10mL/分を超えない速度で投与することが望ましい。

10. その他の注意

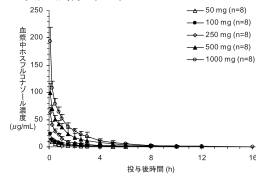
28日を超える投与の有効性及び安全性は検討されていない。

【薬物動態】

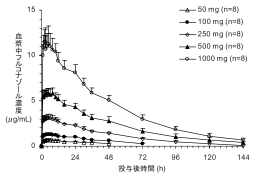
1.血中濃度45~49)

健康成人にホスフルコナゾール1000mgを単回および1日1回反復静脈内投与した時、ほぽ完全に活性本体であるフルコナゾールに加水分解されることが示された。

健康成人にホスフルコナゾール50、100、250、500および1000mgを単回静脈内投与した場合、フルコナゾールの最高血漿中濃度(Cmax)及び血漿中濃度 – 時間曲線下面積($AUC_{0-\infty}$)は投与量に伴い増加した。また、終末相半減期($T_{1/2}$)、平均滞留時間(MRT)及び最高血漿中濃度到達時間(Tmax)はいずれの投与量においてもほぽ一定の値を示し、フルコナゾールの薬物動態にはほぽ線形性が認められた。ホスフルコナゾールの $T_{1/2}$ はいずれの投与量においても $1.5\sim2.5$ 時間であった。



ホスフルコナゾールの血漿中濃度推移 (平均値+標準偏差)

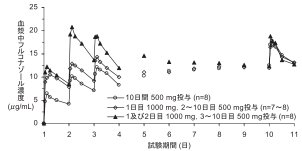


フルコナゾールの血漿中濃度推移(平均値+標準偏差)

単回投与時のフルコナゾールの薬物動態パラメータ (n=8)

			ホスフルコナゾールの投与量				
			50mg	100mg	250mg	500mg	1000mg
AUC₀-∞	$(\mu g \cdot h/mL)$	幾何平均值	37.5	68.7	174.8	334.0	619.1
Cmax	$(\mu g/mL)$	幾何平均值	0.70	1.31	3.23	6.07	12.09
Tmax	(h)	中 央 値	4.0	5.5	4.0	6.0	2.5
T _{1/2}	(h)	算術平均值	35.5	32.2	34.1	34.8	32.9
MRT	(h)	算術平均値	51.6	48.0	50.9	51.7	49.8

健康成人にホスフルコナゾール1000mgを初日及び2日目に負荷投与(維持投与量500mgの倍量)した時、フルコナゾールの血漿中濃度が定常状態に達するまでに要する期間が短縮された。



負荷投与時のフルコナゾールの血漿中濃度推移 (平均値)

2.尿中排泄46)

健康成人にホスフルコナゾール1000mgを1日1回14日間反復静脈内投与した時、フルコナゾールとして投与量の85.6%が尿中に排泄され、ホスフルコナゾールの尿中排泄率は投与量の1%未満であった。

3. 組織内移行50,51)

フルコナゾールの静脈内投与により患者の髄液中への良好な移行が認められている。Fouldsらは、髄液中のフルコナゾール濃度は血漿中濃度の52~62%であったと報告している。

4.代謝52)

ホスフルコナゾールは体内で主にアルカリホスファターゼにより、ほぼ完全 にフルコナゾールに加水分解される。

フルコナゾール100mgを健康成人に経口投与した場合、尿中代謝物として、1.2.4-トリアゾールがわずかに認められた。

5.蛋白結合率^{53,54)}

ホスフルコナゾールのヒト血漿中での血漿蛋白結合率は、添加濃度20、50 およV200 μ g/mLでそれぞれ93.8、924およV77.7%であり、高濃度において蛋白結合率は低下した。フルコナゾールのヒト血漿中での蛋白結合率は約12%であった。

6.腎障害患者における薬物動態55)

ホスフルコナゾールは腎障害を有する被験者においてもフルコナゾールに効率よく加水分解され、腎障害はフルコナゾールへの加水分解に影響を及ぼさないが、フルコナゾールのクリアランスはクレアチニン・クリアランスとともに低下した。

【臨床成績】

1. 臨床効果35)

開発時の臨床試験では本剤を各種深在性真菌症42例に3~28日間静脈内投与 し、有効例31例、有効率73.8%の結果が得られた。

臨床効果a)

杏 番	診断名		合 計			
南 種カンジダ属クリプト属コッカス属	1 砂 町 石	800/400mg	400/200mg	200/100mg	その他	(D) (E)
	カンジダ血症 ^{c)}	2/3	4/8		0 / 1 d)	6/12 (50.0%)
	気管支・肺カンジダ症	2/3	0/1			2/4
ホンごガ尿	カンジダ腹膜炎	4 / 4	3/3			7/7
カンジダ属	食道カンジダ症		4 / 4	4 / 4		8/8
	尿路カンジダ症		3/3	1/4		4/7
	小 計	8 / 10 (80.0%)	14/19 (73.7%)	5/8	0/1	27/38 (71.1%)
	肺クリプトコッカス症	1/1	2/2		1 / 1 e)	4 / 4
	合 計	9 / 11 (81.8%)	16/21 (76.2%)	5/8	1/2	31/42 (73.8%)

- a) 臨床効果:有効例/(有効例+無効例)
- b) フルコナゾール換算量(負荷投与量/維持投与量)
- c) カンジダ性眼内炎、播種性カンジダ症を含む
- d) 負荷投与量800mgおよび維持投与量400mgが投与されたが、CLcr低下のため維持投与 中に200mgに減量された
- e) 負荷投与量400mgおよび維持投与量200mgが投与されたが、血清抗原量が増加したため、維持投与中に400mgに増量された

2.真菌学的効果35)

真菌学的効果は、33例中消失24例で、消失率は72.7%であった。Candida属では、C.albicans68.2%(15/22)、C.parapsilosis50.0%(1/2)、C.tropicalis100%(1/1)、その他100%(7/7)、Candida属全体の有効率は75.0%(24/32)であった。

消失率=消失/(消失+減少+不変+増加)

【薬効薬理】

1. 抗真菌作用56~60)

※(1)本剤の活性本体であるフルコナゾールは、カンジダ属及びクリプトコッカス属に対しin vitro抗真菌活性を示す。カンジダ属及びクリプトコッカス属に対する最小発育阻止濃度 (MIC) は下表のとおりであった。

臨床分離株に対する抗真菌活性

菌種 (株数)		MIC (µg/mL)			
图1里(1个女人)	範囲	50%	90%		
Candida albicans (333)	≤0.031~16	0.25	1		
Candida glabrata (107)	0.25~>64	16	32		
Candida tropicalis (46)	0.5~>64	4	8		
Candida parapsilosis (27)	0.25~ 4	1	2		
Candida krusei (14)	32~>64	64	>64		
Cryptococcus neoformans (3)	4	-	-		

MIC測定は、0.165M MOPS及び10N NaOHにてpH7.0に調整したRPIMI1640培地を用いた 微量液体希釈法による。

(2)ホスフルコナゾールは、C.albicans及びC.neoformansを用いたラット感 染モデルにおいて、フルコナゾールと同程度の感染防御効果を示す。

(3)活性本体のフルコナゾールは、C.albicans及びC.neoformansを用いたマウス感染モデルにおいて、従来のイミダゾール系抗真菌剤より強い感染防御効果を示す。

2.作用機序61)

本剤は、静脈内投与後、活性本体のフルコナゾールに変換する。フルコナゾールは真菌細胞において、膜成分のエルゴステロール生合成を抑制することにより抗真菌作用を示す。また、真菌の酵母型発育相及び菌糸型発育相のいずれに対しても発育抑制を示す。フルコナゾールのエルゴステロール生合成阻害作用は真菌に選択的で、ラット肝細胞でのステロール生合成に対する影響は少ない。

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名:ホスフルコナゾール(Fosfluconazole)

略 号:F-FLCZ

化学名: a , a -Bis (1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-2,4-difluorophenylmethyl

dihydrogenphosphate

分子式: $C_{13}H_{13}F_2N_6O_4P$

分子量:386.25

構造式:

性 状:本品は白色の粉末である。

本品は、ジメチルスルホキシドにやや溶けやすく、水又はメタノー ルに溶けにくく、エタノール (99.5) に極めて溶けにくく、アセト ニトリルにほとんど溶けない。水酸化ナトリウム試液に溶ける。

【包 装】

プロジフ静注液100:10バイアル プロジフ静注液200:10バイアル プロジフ静注液400:10バイアル

【主要文献】

1) Berl, T. et al. : J
 Am Soc Nephrol $\boldsymbol{6}(2)$: 242, 1995 [1 19961108515] 2)社内資料:チトクロームP450分子種に対する阻害作用(in vitro)

[1 20031001134]

3)林 昌洋ほか:皮膚科の臨床 **38**(8 Suppl. 36):1171, 1996 **[L19961111412]**

4) Crussell-Porter, L. L. et al. : Arch Intern Med 153(1): 102, 1993

[1 19961009409]

5) Howitt, K. M. et al.: Med J Aust 151 (10): 603, 1989 [L19961021407]

6) Hynninen, V. V. et al.: Antimicrob Agents Chemother 50(6): 1967, 2006 [L20060606012]

7) Greenblatt, D. J. et al.: Clin Pharmacol Ther 79(1): 125, 2006

[L20060220049]

8) Zgheib, N. K. et al. : Br J Clin Pharmacol 63(4):477,2007 [L20070621012]

9) Kaukonen, K. M. et al.: Eur J Clin Pharmacol 53(6): 445, 1998

[L19980513002]

10) Kantola, T. et al.: Eur J Clin Pharmacol **56**(3): 225, 2000 [L20000808039]

11) Kahri, J. et al.: Eur J Clin Pharmacol **60**(12): 905, 2005 [L20050506025]

12) Shaukat, A. et al.: Ann Pharmacother 37 (7-8): 1032, 2003

[L20031009063]

13) Finch, C. K. et al.: South Med J 95(9): 1099, 2002 [L20021022062]

14) Ulivelli, M. et al. : J Neurol 251 (5) : 622, 2004 [L20040721064]

15) Ahonen, J. et al.: Acta Anaesthesiol Scand 43(5): 509, 1999

[L19990604002]

16) Cook, C. S. et al. : Xenobiotica 34(3) : 215, 2004 [L20040517049]

17) Kremens, B. et al. : Br J Clin Pharmacol 47(6): 707, 1999 [L19990618007]

18) Manez, R. et al. : Transplantation $\mathbf{57}(10)$: 1521, 1994 [L19961021403]

19) Lopez-Gil, J. A.: Ann Pharmacother **27**(4): 427, 1993 [L19961009411]

20) Trapnell, C. B. et al. : Ann Intern Med 124(6):573,1996 [L19971020086]

21) Koks, C. H. W. et al.: Br J Clin Pharmacol 51(6): 631, 2001

[L20010723057]

22) Saari, T. I. et al.: Eur J Clin Pharmacol **64**(1): 25, 2008 [L20080117022]

23) Sinofsky, F. E. et al.: Am J Obstet Gynecol 178(2): 300, 1998

[L19980414012]

24) Fournier, J. P. et al.: Therapie 47(5): 446, 1992 [L19961021205]

25) Niemi, M. et al.: Clin Pharmacol Ther 74(1): 25, 2003 [L20030814021]

26) Vanier, K. L. et al.: J Pediatr Hematol Oncol 25(5): 403, 2003

[L20030609005]

27) Saari, T. I. et al.: Eur J Clin Pharmacol 63 (10): 941, 2007 [L20071002034] 28) Marr, K. A. et al. : Blood 103(4): 1557, 2004 [L20040406082]

29) Duggal, H. S.: Gen Hosp Psychiatry 25(4): 297, 2003 [L20030917100]

30) Robinson, R. F. et al. : Ann Pharmacother $\mathbf{34}(12)\,:\,1406,\,2000$

[L20010116006]

31) Newberry, D. L. et al. : Clin Infect Dis **24**(2) : 270, 1997 [L19970715056]

32) Gannon, R. H. et al.: Ann Pharmacother 26(11): 1456, 1992

[L20100726071]

33) Sahai, J. et al.: J Infect Dis 169 (5): 1103, 1994 [L19961009112]

34) Coker, R. J. et al. : BMJ 301 (6755) : 818, 1990 [L19970528033]

35) 社内資料: 国内第III相試験 深在性真菌症に対する有効性及び安全性を検 討するための多施設共同試験 [L20031001012]

36) 社内資料: 外国第III相試験 深在性カンジダ症及びクリプトコッカス症患

者における有効性及び安全性に関する多施設共同試験 [L20031001013] 37) 厚生省医薬安全局: 医薬品研究 29(12): 924+931, 1998 [L19990830005]

38) 社内資料: ラット受胎能及び着床までの初期胚発生に関する試験

[L20031001168]

39)社内資料:ラット胚・胎児発生への影響に関する試験 [L20031001170]

40) Pursley, T. J. et al.: Clin Infect Dis 22(2): 336, 1996 [L19961120106] 41) Aleck, K. A. et al. : Am J Med Genet 72(3) : 253, 1997 [L19971208052]

42) Force, R. W.: Pediatr Infect Dis J 14(3): 235, 1995 [L19970403009]

*43) Molgaard-Nielsen D. et al. : N Engl J Med 369 (9) : 830, 2013

[L20130903049]

44) Anaissie, E. et al.: J Infect Dis 172(2): 599, 1995 [L19961118316]

45)社内資料:健康成人を対象とした静脈内単回投与時の薬物動態、忍容性及 び安全性を検討するための試験 [L20031110013]

46) 社内資料:健康成人を対象とした静脈内反復投与時の薬物動態、忍容性及

び安全性を検討するための試験 [L20031001015] 47)社内資料:日本人及び外国人健康成人を対象とした単回投与時の薬物動態、

安全性及び忍容性を検討するための試験 [L20031001020]

48) 社内資料:健康成人における注射剤単回投与時の安全性、忍容性及び薬物 動態の検討を目的とした第I相試験 [L20031001014]

49)社内資料:健康成人を対象として血漿中濃度が定常状態に達するまでの時

間を検討するための試験(海外データ) [L20031001016]

50)池本 秀雄ほか: Jpn J Antibiot 42(1): 63, 1989 [L19961008406]

51) Foulds, G. et al.: J Clin Pharmacol 28 (4): 363, 1988 [L19961009215]

52) 社内資料:代謝経路 [L20031105193] 53)社内資料:血漿蛋白結合率(in vitro) [L20031001130]

54) 社内資料: 蛋白結合率 [L20031105195]

55)社内資料:腎機能障害を有する被験者及び健康成人を対象とした薬物動態、 安全性及び忍容性を検討するための試験 [L20031001017]

56) 山口 英世ほか: Jpn J Antibiot 42(1): 1, 1989 [L19961008311]

57) 社内資料: 免疫正常及び免疫抑制ラットの全身カンジダ感染モデル並びに 免疫正常ラットの頭蓋内クリプトコックス感染モデル動物に対する治療効

[L20031001127]

58)川崎 賢二ほか: Jpn J Antibiot **44**(5): 552, 1991 [L19961008303]

59) Richardson, K. et al.: Antimicrob Agents Chemother 27(5): 832, 1985

[L20031007005]

※60) 山口 英世ほか:日本臨床微生物学雑誌 19(3):128,2009 [L20091113011]

61) 森田 達也ほか: 真菌と真菌症 27(3): 190, 1986 [L19970407003]

【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下さい。

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

