

貯法：室温保存
有効期間：2年
処方箋医薬品：注意—医師等の処方箋により使用すること

合成ペニシリン製剤
アモキシシリン散

アモキシシリン細粒10%「TCK」 アモキシシリン細粒20%「TCK」

AMOXICILLIN Fine Granules 「TCK」

| |
|------------|
| 日本標準商品分類番号 |
| 876131 |

| | | |
|------|------------------|------------------|
| | 細粒 10% | 細粒 20% |
| 承認番号 | 23000AMX00569000 | 23000AMX00570000 |
| 販売開始 | 2011年6月 | 1981年9月 |

2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

- 2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者 [8.2, 9.1.1, 11.1.1, 11.1.2 参照]
2.2 伝染性单核症の患者 [発疹の発現頻度を高めるおそれがある。]

3. 組成・性状

3.1 組成

| 販売名 | 有効成分 (1g 中) | 添加剤 |
|-------------------|--------------------------|---|
| アモキシシリン細粒10%「TCK」 | アモキシシリン水和物 100mg (力価) | D-マンニトール、白 糖、サッカリンナトリ ウム水和物、黄色5号、 香料 |
| アモキシシリン細粒20%「TCK」 | アモキシシリン水和物 200mg (力価) | |

3.2 製剤の性状

| 販売名 | 色調 剤形 |
|-------------------|----------|
| アモキシシリン細粒10%「TCK」 | |
| アモキシシリン細粒20%「TCK」 | 橙赤色の細粒 |

4. 効能又は効果

〈適応菌種〉

本剤に感性のブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌、腸球菌属、淋菌、大腸菌、プロテウス・ミラビリス、インフルエンザ菌、ヘリコバクター・ピロリ、梅毒トレポネーマ

〈適応症〉

表在性皮膚感染症、深在性皮膚感染症、リンパ管・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、びらん・潰瘍の二次感染、乳腺炎、骨髓炎、咽頭・喉頭炎、扁桃炎、急性気管支炎、肺炎、慢性呼吸器病変の二次感染、膀胱炎、腎盂腎炎、前立腺炎（急性症、慢性症）、精巣上体炎（副睾丸炎）、淋菌感染症、梅毒、子宮内感染、子宮付属器炎、子宮旁結合織炎、涙嚢炎、麦粒腫、中耳炎、歯周組織炎、歯冠周囲炎、顎炎、猩紅熱、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

5. 効能又は効果に関する注意

〈咽頭・喉頭炎、扁桃炎、急性気管支炎、中耳炎〉

「抗微生物薬適正使用の手引き」¹⁾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。

6. 用法及び用量

〈ヘリコバクター・ピロリ感染を除く感染症〉

成人：アモキシシリン水和物として、通常1回250mg (力価) を1日3～4回経口投与する。
なお、年齢、症状により適宜増減する。

小児：アモキシシリン水和物として、通常1日20～40mg (力価) /kg を3～4回に分割経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減するが、1日量として最大90mg (力価) /kg を超えないこと。

〈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〉

・アモキシシリン水和物、クラリスロマイシン及びランソプラゾール併用の場合

通常、成人にはアモキシシリン水和物として1回750mg (力価)、クラリスロマイシンとして1回200mg (力価) 及びランソプラゾールとして1回30mg 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。

・アモキシシリン水和物、クラリスロマイシン及びラベプラゾールナトリウム併用の場合

通常、成人にはアモキシシリン水和物として1回750mg (力価)、クラリスロマイシンとして1回200mg (力価) 及びラベプラゾールナトリウムとして1回10mg 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。

8. 重要な基本的注意

8.1 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。

8.2 ショック、アナフィラキシー、アレルギー反応に伴う急性冠症候群の発生を確実に予知できる方法はないが、事前に当該事象の既往歴等について十分な問診を行うこと。なお、抗生物質によるアレルギー歴は必ず確認すること。[2.1, 9.1.1, 11.1.1, 11.1.2 参照]

8.3 顆粒球減少、血小板減少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。[11.1.4 参照]

8.4 黄疸、AST、ALT の上昇等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。[11.1.5 参照]

8.5 急性腎障害等の重篤な腎障害があらわれがあるので、定期的に検査を行うなど観察を十分に行うこと。[11.1.6 参照]

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.1.1 ペニシリン系又はセフェム系抗生物質に対し過敏症の既往歴のある患者（ただし、本剤に対し過敏症の既往歴のある患者には投与しないこと）

[2.1, 8.2, 11.1.1, 11.1.2 参照]

9.1.2 本人又は両親、兄弟に気管支喘息、発疹、蕁麻疹等のアレルギー症状を起こしやすい体质を有する患者

9.1.3 経口摂取の不良な患者又は非経口栄養の患者、全身状態の悪い患者

観察を十分に行うこと。ビタミンK欠乏症状があらわれることがある。

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 高度の腎障害のある患者

腎障害の程度に応じて投与量を減量し、投与の間隔をあけて使用すること。血中濃度が持続する。[16.6.1 参照]

9.5 妊婦

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。なお、動物試験(ラット)において、アモキシリン水和物(500mg/kg/日)、クラリスロマイシン(160mg/kg/日)及びランソプラゾール(50mg/kg/日)を併用投与すると、母動物での毒性の増強とともに胎児の発育抑制の増強が認められている。また、ラットにアモキシリン水和物(400mg/kg/日以上)、クラリスロマイシン(50mg/kg/日以上)及びラベプラゾールナトリウム(25mg/kg/日)を4週間併用投与した試験で、雌で栄養状態の悪化が認められている。

9.6 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。母乳中へ移行することが報告されている。[16.3.1 参照]

9.7 小児等

〈ヘリコバクター・ピロリ感染を除く感染症〉

低出生体重児、新生児を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

次の点に注意し、用量並びに投与間隔に留意するなど患者の状態を観察しながら、慎重に投与すること。

- ・生理機能が低下していることが多く、副作用が発現しやすい。
- ・ビタミンK欠乏による出血傾向があらわれることがある。

10. 相互作用

10.2 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 |
|------------|----------------------------|---|
| ワルファリンカリウム | ワルファリンカリウムの作用が増強されるおそれがある。 | 腸内細菌によるビタミンKの産生を抑制することがある。 |
| 経口避妊薬 | 経口避妊薬の効果が减弱するおそれがある。 | 腸内細菌叢を変化させ、経口避妊薬の腸肝循環による再吸収を抑制すると考えられている。 |
| プロペネシド | 本剤の血中濃度を増加させる。 | 本剤の尿細管分泌を阻害し、尿中排泄を低下させると考えられている。 |

11. 副作用

次の副作用があらわれがあるので、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。

11.1 重大な副作用

11.1.1 ショック、アナフィラキシー(各0.1%未満)

呼吸困難、全身潮紅、血管浮腫、蕁麻疹等を起こすことがあるので、不快感、口内異常感、喘鳴、眩暈、便意、耳鳴、発汗等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。[2.1, 8.2, 9.1.1 参照]

11.1.2 アレルギー反応に伴う急性冠症候群(頻度不明)

[2.1, 8.2, 9.1.1 参照]

11.1.3 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)(各0.1%未満)、多形紅斑、急性汎発性発疹性膿疱症、紅皮症(剥脱性皮膚炎)(いずれも頻度不明)

発熱、頭痛、関節痛、皮膚や粘膜の紅斑・水疱、膿疱、皮膚の緊張感・灼熱感・疼痛等の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。

11.1.4 顆粒球減少(0.1%未満)、血小板減少(頻度不明)

[8.3 参照]

11.1.5 肝障害(頻度不明)

黄疸(0.1%未満)、AST、ALTの上昇(各0.1%未満)等があらわれることがある。[8.4 参照]

11.1.6 腎障害(0.1%未満)

急性腎障害等の重篤な腎障害があらわれることがある。[8.5 参照]

11.1.7 大腸炎(0.1%未満)

偽膜性大腸炎、出血性大腸炎等の血便を伴う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直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

11.1.8 間質性肺炎、好酸球性肺炎(いずれも頻度不明)

咳嗽、呼吸困難、発熱等が認められた場合には、速やかに胸部X線、胸部CT等の検査を実施すること。間質性肺炎、好酸球性肺炎が疑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。

11.1.9 無菌性髄膜炎(頻度不明)

項部硬直、発熱、頭痛、恶心・嘔吐あるいは意識混濁等を伴う無菌性髄膜炎があらわれることがある。

11.2 その他の副作用

〈ヘリコバクター・ピロリ感染を除く感染症〉

| | 0.1～5%未満 | 0.1%未満 | 頻度不明 |
|---------|------------------|--|--|
| 過敏症 | 発疹 | 発熱 | そう痒 |
| 血液 | 好酸球增多 | — | — |
| 消化器 | 下痢、恶心、嘔吐、食欲不振、腹痛 | — | 黒毛舌 |
| 菌交代症 | — | 口内炎、カンジダ症 | — |
| ビタミン欠乏症 | — | ビタミンK欠乏症状(低プロトロンビン血症、出血傾向等)、ビタミンB群欠乏症状(舌炎、口内炎、食欲不振、神經炎等) | — |
| その他 | — | — | 梅毒患者において、ヤーリッシュ・ヘルクスハイマー反応(発熱、全身倦怠感、頭痛等の発現、病変部の増悪)が起こることがある。 |

〈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〉

| | 5%以上 | 1～5%未満 | 1%未満 | 頻度不明 |
|-------|-----------------------------|--------------------------------|--|------|
| 消化器 | 下痢(15.5%)、腹痛、腹部膨満感、口内炎、味覚異常 | 腹痛、腹部膨満感、口内炎、便秘、食道炎 | 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 | 黒毛舌 |
| 肝臓 | — | AST上昇、ALT上昇、LDH上昇、γ-GTP上昇 | Al-P上昇、ビリルビン上昇 | — |
| 血液 | — | 好中球減少、好酸球增多 | 貧血、白血球增多 | — |
| 過敏症 | — | 発疹 | そう痒 | — |
| 精神神経系 | — | — | 頭痛、しづれ感、めまい、眠気、不眠、うつ状態 | — |
| その他 | — | 尿蛋白陽性、トリグリセリド上昇、総コレステロールの上昇・低下 | 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 | — |

12. 臨床検査値に及ぼす影響

〈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〉
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リン水和物、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。

15. その他の注意

15.2 非臨床試験に基づく情報

ラットにアモキシリン水和物(2,000mg/kg/日)、ランソプラゾール(15mg/kg/日以上)を4週間併用経口投与した試験、及びイスにアモキシリン水和物(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)を4週間併用経口投与した試験で、アモキシリン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、結晶はアモキシリン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。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

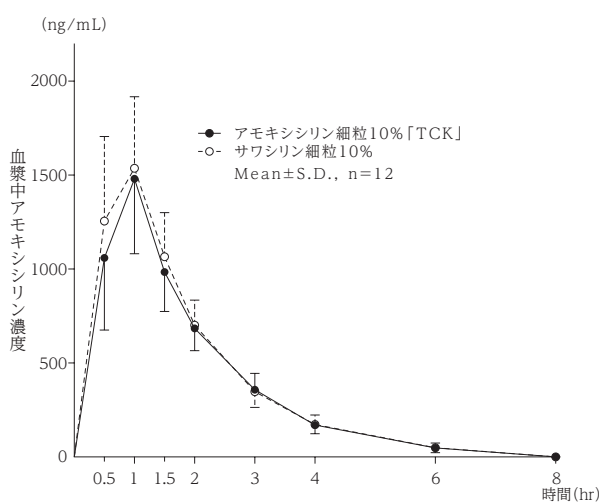
16.1.1 生物学的同等性試験

〈アモキシリン細粒10%「TCK」〉

アモキシリン細粒10%「TCK」とサワシリン細粒10%を、クロスオーバー法によりそれぞれ1g[アモキシリン水和物100mg(力価)]健康成人男子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90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、log(0.80)~log(1.25)の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された²⁾。

| | 判定パラメータ | | 参考パラメータ | |
|----------------------|------------------------------------|-----------------------------|--------------------------|--------------------------|
| | AUC _{0→8hr} (ng·hr/mL) | C _{max} (ng/mL) | T _{max} (hr) | T _{1/2} (hr) |
| アモキシリン細粒 10%「TCK」 | 2981.2±615.6 | 1480.2±399.0 | 1.0±0.0 | 1.0±0.2 |
| サワシリン細粒 10% | 3168.7±519.2 | 1580.2±337.9 | 0.9±0.2 | 1.1±0.2 |

(Mean ± S.D., n=12)



血漿中濃度並びにAUC、C_{max}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。

16.3 分布

16.3.1 乳汁中移行

授乳婦6例にアモキシリン水和物として500mg(力価)^{注1)}単回経口投与後の乳汁中移行は投与後2~6時間後でtrace~0.6μg/mLであった^{3), 4)}。[9.6 参照]

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者

アモキシリン水和物として250mg(力価)を空腹時単回投与したときの最高血中濃度は腎機能正常例(2例)の3.5μg/mLに対し、慢性腎不全例(5例)では7.7μg/mLとなり、半減期はそれぞれ0.97時間、12.6時間であった⁵⁾。[9.2.1 参照]

注1)「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」においては、アモキシリン水和物としての承認用量は通常1回750mg(力価)である。また、「ヘリコバクター・ピロリ感染を除く感染症」においては、アモキシリン水和物としての承認用量は通常1回250mg(力価)である。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

細菌の細胞壁の合成を阻害する⁶⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

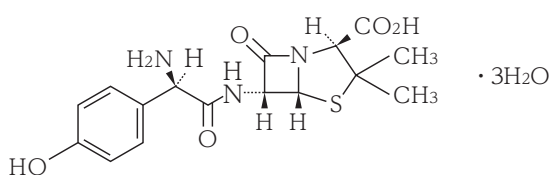
一般的名称：アモキシリン水和物 (Amoxicillin Hydrate)

化 学 名：(2S,5R,6R)-6-[(2R)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl) acetyl]amino]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptane-2-carboxylic acid trihydrate

分 子 式：C₁₆H₁₉N₃O₅S · 3H₂O

分 子 量：419.45

構 造 式：



性 状：白色～淡黃白色の結晶又は結晶性の粉末である。

水又はメタノールに溶けにくく、エタノール(95%)に極めて溶けにくい。

20. 取扱い上の注意

ポリエチレン容器開栓後は湿気及び光を避けて保存し、なるべく速やかに使用すること。

22. 包装

〈アモキシリン細粒10%「TCK」〉

100g (ポリエチレン容器)

〈アモキシリン細粒20%「TCK」〉

100g (ポリエチレン容器)

23. 主要文献

- 厚生労働省健康局結核感染症課編：抗微生物薬適正使用の手引き
- 社内資料：生物学的同等性試験（細粒10%）
- 古谷 博他：日本化学療法学会雑誌 1973; 21 (8) : 1752-1758
- 青河寛次 他：日本化学療法学会雑誌 1973; 21 (8) : 1780-1786
- 楠 信男 他：日本化学療法学会雑誌 1978; 26 (3) : 311-316
- 作用機序（サワシリンカプセル：2000年9月22日承認、申請資料概要ホ.1.4）

24. 文献請求先及び問い合わせ先

辰巳化学株式会社 薬事・学術課

〒921-8164 金沢市久安3丁目406番地

TEL 076-247-2132

FAX 076-247-5740

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



辰巳化学株式会社

金沢市久安3丁目406番地