※※印:2022年8月改訂(第8版、承継に伴う改訂)

※印:2020年3月改訂

法:室温保存

使用期限:外装に表示の使用期限内に使用すること。

規制区分: 処方箋医薬品

(注意-医師等の処方箋により使用すること)

日本薬局方

ドラシクロビル塩酸塩錠

**バラシクロビル錠500mg[NIG]

【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

本剤の成分あるいはアシクロビルに対し過敏症の既往歴の ある患者

【組成・性状】

		1錠中:バラシクロビル塩酸塩・556.21mg (バラシクロビルとして500.00mg) (添加物)				
	組 成	カルナウバロウ、クロスポビドン、結晶セルロ ース、酸化チタン、ステアリン酸マグネシウム、				
ヒプロメロース、ポビドン、ポリソルベ マクロゴール400						
	性 状	白色〜微黄白色のフィルムコーティング錠				
		表	裏	側面		
	外 形 (サイズ)	バラシクロビル 500 mg NIG	バラシクロビル 500 mg NIG			
		(長径 18.5mm) (短径 7.5mm)	(重量 700mg)	(厚さ 6.2mm)		

【効能・効果】

単純疱疹

造血幹細胞移植における単純ヘルペスウイルス感染症(単純疱 疹)の発症抑制

帯状疱疹

水痘

*** ***

性器ヘルペスの再発抑制

〈効能・効果に関連する使用上の注意〉

性器ヘルペスの再発抑制に対する本剤の投与により、セッ クスパートナーへの感染を抑制することが認められている。 ただし、本剤投与中もセックスパートナーへの感染リスク があるため、コンドームの使用等が推奨される。

【用法・用量】

[成人]

単純疱疹:通常、成人にはバラシクロビルとして1回500mgを 1日2回経口投与する。

造血幹細胞移植における単純ヘルペスウイルス感染症(単純 疱疹)の発症抑制:通常、成人にはバラシクロビルとして1回 500mgを1日2回造血幹細胞移植施行7日前より施行後35日ま で経口投与する。

帯状疱疹:通常、成人にはバラシクロビルとして1回1000mg を1日3回経口投与する。

水痘:通常、成人にはバラシクロビルとして1回1000mgを1日 3回経口投与する。

性器ヘルペスの再発抑制:通常、成人にはバラシクロビルとし て1回500mgを1日1回経□投与する。なお、HIV感染症の患者 (CD4リンパ球数100/mm3以上)にはバラシクロビルとして1 回500mgを1日2回経口投与する。

単純疱疹:通常、体重40kg以上の小児にはバラシクロビルと して1回500mgを1日2回経口投与する。

造血幹細胞移植における単純ヘルペスウイルス感染症(単純疱 疹)の発症抑制:通常、体重40kg以上の小児にはバラシクロビ ルとして1回500mgを1日2回造血幹細胞移植施行7日前より施 行後35日まで経口投与する。

日本標準商品分類番号 87625

	承認番号	22500AMX01724000
**	薬価収載	2022年 8月
	販売開始	2013年12月
	効能追加	2015年 5月

帯状疱疹:通常、体重40kg以上の小児にはバラシクロビルと して1回1000mgを1日3回経口投与する。

水痘:通常、体重40kg以上の小児にはバラシクロビルとして1

回1000mgを1日3回経口投与する。 性器ヘルペスの再発抑制:通常、体重40kg以上の小児にはバ ラシクロビルとして1回500mgを1日1回経口投与する。なお、 HIV感染症の患者 (CD4リンパ球数100/mm3以上) にはバラシ クロビルとして1回500mgを1日2回経口投与する。

〈用法・用量に関連する使用上の注意〉

- (1) 免疫正常患者において、性器ヘルペスの再発抑制に本 剤を使用している際に再発が認められた場合には、1回 500mg1日1回投与(性器ヘルペスの再発抑制に対する用 法・用量)から1回500mg1日2回投与(単純疱疹の治療に 対する用法・用量) に変更すること。治癒後は必要に応 じ1回500mg1日1回投与(性器ヘルペスの再発抑制に対 する用法・用量)の再開を考慮すること。また、再発抑 制に対して本剤を投与しているにもかかわらず頻回に再 発を繰り返すような患者に対しては、症状に応じて1回 250mg1日2回又は1回1000mg1日1回投与に変更するこ とを考慮すること。
- (2) 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 量及び投与間隔の目安は下表のとおりである。また、血 液透析を受けている患者に対しては、患者の腎機能、体 重又は臨床症状に応じ、クレアチニンクリアランス 10mL/min未満の目安よりさらに減量(250mgを24時間 毎等) することを考慮すること。また、血液透析日には透 析後に投与すること。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。(「慎重投与」、「重要な基本的注意」、「高齢者への **投与**|及び「**過量投与**|の項参照)

32 31%	1女子」「父〇「起筆」女子」「少块多派」					
	クレアチニンクリアランス (mL/min)					
	≥50	≥50 30~49 10~29		<10		
単純疱疹/造血幹症を 海血幹値に を単純で で で で で で で で で で で で で で で で で で で	500mgを 12時間毎	500mgを 12時間毎	500mgを 24時間毎	500mgを 24時間毎		
帯状疱疹 /水痘	1000mgを 8時間毎	1000mgを 12時間毎	1000mgを 24時間毎	500mgを 24時間毎		
性器ヘルペスの再発抑制	500mgを 24時間毎 なお、HIV感 染症の患力 (CD4リンパ 球数100/mm³ 以上)には、 500mgを 12時間毎	500mgを 24時間毎 なお、HIV感 染症の患者 (CD4リンパ 球数100/mm³ 以上)には、 500mgを 12時間毎	250mgを 24時間毎 なお、HIV感 染症の患者 (CD4リンパ 球数100/mm³ 以上)には、 500mgを 24時間毎	250mgを 24時間毎 なお、HIV感 染症の患力 (CD4リンパ 球数100/mm³ 以上)には、 500mgを 24時間毎		

肝障害のある患者でもバラシクロビルは十分にアシクロ ビルに変換される。なお、肝障害のある患者での臨床使 用経験は限られている。

【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「**重要な基本的** 注意」の項参照)
 - (2) 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〉**、「**重要な基本的注意**]及び「**高齢者への投与**」の項参照)

2. 重要な基本的注意

- (1) 各効能・効果に対し設定された用法・用量で投与した場合、本剤投与時のアシクロビル曝露は、アシクロビル経口製剤投与時よりも高いことから、副作用の発現に留意すること。(「重要な基本的注意」の項(7)参照)
- (2) 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。なお、目安として、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2日以内に投与を開始することが望ましい。
- (3) 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。
- (4) 成人の水痘の治療においては本剤を5~7日間、小児の水痘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。
- (5) 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。
- (6) 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。
- (7) 本剤の活性代謝物であるアシクロビル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、本剤の投与間隔及び投与量を調節し、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「過量投与」の項参照)
- (8) 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、 水痘患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。(「**高齢者 への投与**」の項参照)
- (9) 水痘の治療において、悪性腫瘍、自己免疫性疾患などの免疫機能の低下した患者に対する有効性及び安全性は確立していない(使用経験がない)。
- (10) 水痘の治療における本剤の使用経験は少ないため、本剤を水痘の治療に用いる場合には、治療上の有益性と危険性を勘案して投与すること。
- (11) 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	本剤の活性代謝物のアシクロビルの排泄が抑制され、アシクロビルの呼均にが中濃度曲線下面積 (AUC) が48%増加するとの報告がある。注)	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、活性代謝物のアシクロビルの腎排泄が抑制されると考えられる。
シメチジン	本剤の活性代謝物のアシクロビルの排泄が抑制され、アシクロビルののAUCが27%増加するとの報告がある。注)	シメチジンは尿細管 分泌に関わるOAT1、 MATE1及びMATE2-K を阻害するため、活 性代謝物のアシクロ ビルの腎排泄が抑制 されると考えられる。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ミコフェノール 酸 モフェチル	本剤の活性代謝物のアシクロビルとの併用により、アシクロビルとの研用により、アシクロビル及びミコフェノール酸モフェチル代謝物の排泄が抑制され、両方のAUCが増加するとの報告がある。注)	活性代謝物のアシ クロビルとミコフェ ノール酸 モフェチ ル代謝物が尿細管分 泌で競合すると考え られる。
テオフィリン	本剤の活性代謝物のアシクロビルとの併用により、テオフィリンの中毒症状があらわれることがある。	機序は不明であるが、 本剤の活性代謝物の アシクロビルがテオ フィリンの代謝を阻 害するためテオフィ 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。

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)

次のような症状がまれに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、尿細管間質性腎炎
- 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。

	頻度不明
過敏症 ^{注)}	発疹、蕁麻疹、そう痒、光線過敏症
肝臓	肝機能検査値の上昇
消化器	嘔気、嘔吐、腹部不快感、下痢、腹痛
精神神経系	めまい、頭痛、意識低下
腎臓・泌尿	腎障害、排尿困難、尿閉
器	

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、活性代謝物のアシクロビルに変換された後、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アシクロビルの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「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。[活性代謝物のアシクロビルにおいて、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) 本剤による性器ヘルペス再発抑制療法中に妊娠し、その後も本療法を続けた場合の安全性は確立していない。
- (3) 授乳婦への投与は慎重に行うこと。[本剤投与後、活性代謝物のアシクロビルがヒト乳汁中へ移行することが報告されている]

7. 小児等への投与

低出生体重児、新生児又は乳児に対する安全性は確立してい ない(低出生体重児、新生児に対しては使用経験がなく、乳 児に対しては使用経験が少ない)。[動物実験(ラット)でバラ シクロビルを経口投与したときの活性代謝物であるアシクロビルの曝露量は、成熟動物に比べて幼若動物で大きいことが 報告されている]

8. 過量投与

- (1) 徴候・症状: 本剤の過量投与により、急性腎不全、精神神 経症状(錯乱、幻覚、激越、意識低下、昏睡等)が報告され ており、嘔気・嘔吐が発現する可能性も考えられる。 なお、これら報告例には、適切な減量投与が行われなかっ たために過量投与の状態となった腎障害患者又は高齢者に おける例が多く含まれていた。
- (2) 処置:毒性の発現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. 適用上の注意

- (1) 服用時:
 - 1) 本剤は主薬の苦みを防ぐため、コーティングを施しているので、錠剤をつぶすことなく服用させること。
 - 2) 本剤を飲みにくい場合には多めの水で1錠ずつ、服用さ せること
- (2) 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)

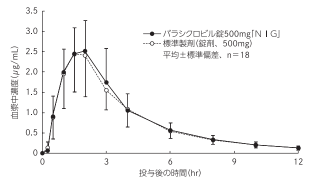
10. その他の注意

- (1) 海外において、本剤の高用量(8g/日)を用い、重度の免疫 不全患者 (特に進行性HIV感染症患者) におけるCMV感染症 予防に対する臨床試験が実施されている。この試験におい て、本剤が長期間にわたり投与された患者で、腎不全、微 小血管溶血性貧血及び血小板減少(ときに併発)の発現が認 められている。また、これらの症状は本剤の投与を受けて いない同じ基礎疾患、合併症等を有する患者においても発 現が認められている。
- (2) Ames試験及びラット骨髄細胞染色体異常試験では陰性で あったが、マウス骨髄小核試験では、高用量(経口投与、 500mg/kg、アシクロビルのヒト血漿中濃度の26~51倍 相当) において小核出現頻度の軽度増加を認めた。また、 マウスリンフォーマ細胞を用いた遺伝子突然変異試験で は、代謝活性化系の存在下で $1000\mu g/m$ L以上の濃度にお いて弱い遺伝毒性(変異コロニー頻度の増加)を示した。

【薬物動態】

1. 生物学的同等性試験1)

バラシクロビル錠500mg「NIG」と標準製剤を、クロスオ -バー法によりそれぞれ1錠[バラシクロビル塩酸塩として 556.21mg(バラシクロビルとして500.00mg)]健康成人男子 に絶食単回経口投与して血漿中活性代謝物(アシクロビル)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。



薬物動態パラメータ

(平均±標準偏差、n=18)

	投与量 (mg)	AUC ₀₋₁₂ (μg·hr/mL)	Cmax (μg/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
バラシクロビル錠	500	10.13	2.91	1.8	2.8
500mg「N I G」		±2.47	±0.75	±0.6	±0.3
標準製剤	500	9.80	2.84	1.9	2.8
(錠剤、500mg)		±2.59	±0.83	±0.6	±0.3

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. 溶出性2)

バラシクロビル錠500mg「NIG」の溶出性は、日本薬局方に 定められた規格に適合していることが確認されている。

【薬効薬理】3)

抗ヘルペスウイルス薬であり、単純疱疹、帯状疱疹、水痘など に有効である。本薬の活性代謝物であるアシクロビルは、ヘル ペスウイルスが持つチミジンキナーゼによってリン酸化され活性化アシクロビル三リン酸となり、これがDNAポリメラーゼを 阻害すると共に、ウイルスのDNAに取り込まれてウイルスの DNA鎖形成を阻害する。正常宿主細胞ではリン酸化されないの で、ウイルスに対する選択的な毒性を示すと考えられる。

【有効成分に関する理化学的知見】

-般名:バラシクロビル塩酸塩(Valaciclovir Hydrochloride) 化学名:2-[(2-Amino-1,6-dihydro-6-oxo-9H-purin-9-yl) methoxy] ethyl L-valinate monohydrochloride

分子式: C13H20N6O4·HCl

分子量:360.80

性 状:白色~微黄白色の結晶性の粉末である。水に溶けやす く、エタノール(99.5)に極めて溶けにくい。0.05mol/L 塩酸試液に溶ける。

結晶多形が認められる。

構造式:

【取扱い上の注意】4)

安定性試験結果の概要

加速試験(40℃、相対湿度75%、6ヵ月)の結果、バラシクロビル錠500mg「N I G」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。

バラシクロビル錠500mg「NIG」 PTP包装: 42錠(6錠×7)

【主要文献】

- 1) 日医工岐阜工場㈱社内資料(生物学的同等性試験)
- 2) 日医工岐阜工場(株)社内資料(溶出試験)
- 3) 第十七改正日本薬局方解説書
- 4) 日医工岐阜工場㈱社内資料(安定性試験)

※※【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 TEL (0120) 517-215 FAX (076) 442-8948

武田薬品工業株式会社

大阪市中央区道修町四丁目1番1号



