日本標準商品分類番号 876152

承認番号 22900AMX00021000 販売開始 1988年7月

貯法:室温保存 **有効期間**:3年

テトラサイクリン系抗生物質

処方箋医薬品注)

ミノサイクリン塩酸塩カプセル

ミノサイクリン塩酸塩カプセル100mg「日医工」

Minocycline Hydrochloride Capsules

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

2. 禁忌 (次の患者には投与しないこと)

テトラサイクリン系薬剤に対し過敏症の既往歴のある患者

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	ミノサイクリン塩酸塩カプセル100mg「日医工」				
7,0428 [1カプセル中				
ナセルナバ	277 / -71				
有効成分	ミノサイクリン塩酸塩				
	100mg (力価)				
添加剤	トウモロコシデンプン、結晶セルロース、カルメ				
	ロースカルシウム、タルク				
	カプセル本体:ゼラチン、酸化チタン、黄色5号、				
	ラウリル硫酸ナトリウム				

3.2 製剤の性状

販売名	ミノサイクリン塩酸塩カプセル100mg「日医工」	
剤形	硬カプセル剤	
	キャップ:淡橙色	
色調・性状	ボディ:淡橙色	
	内容物:黄白色の粉末	
外形	Q e1H H19 C	
大きさ	2号カプセル	
本体コード	3 61H	
包装コード	9 61H	

4. 効能又は効果

〈適応菌種〉

ミノサイクリン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、炭疽菌、大腸菌、赤痢菌、シトロバクター属、クレブシエラ属、エンテロバクター属、プロテウス属、モルガネラ・モルガニー、プロビデンシア属、緑膿菌、梅毒トレポネーマ、リケッチア属(オリエンチア・ツツガムシ)、クラミジア属、肺炎マイコプラズマ(マイコプラズマ・ニューモニエ)

〈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、乳腺炎、骨髄炎、咽頭・喉頭炎、扁桃炎(扁桃周囲炎を含む)、急性気管支炎、肺炎、肺膿瘍、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)、尿道炎、淋菌感染症、梅毒、腹膜炎、感染性腸炎、外陰炎、細菌性腟炎、子宮内感染、涙嚢炎、麦粒腫、外耳炎、中耳炎、副鼻腔炎、化膿性唾液腺炎、歯周組織炎、歯冠周囲炎、上顎洞炎、顎炎、炭疽、つつが虫病、オウム病

5. 効能又は効果に関連する注意

〈咽頭・喉頭炎、扁桃炎(扁桃周囲炎を含む)、急性気管支炎、感染性腸炎、中耳炎、副鼻腔炎〉

「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

通常成人は初回投与量をミノサイクリンとして、 $100\sim200$ mg (力価) とし、以後12時間ごとあるいは24時間ごとにミノサイクリンとして100mg (力価) を経口投与する。

なお、患者の年齢、体重、症状などに応じて適宜増減する。

7. 用法及び用量に関連する注意

〈炭疽〉

炭疽の発症及び進展抑制には、類薬であるドキシサイクリンについて米国疾病管理センター (CDC) が、60日間の投与を推奨し

ている。

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 めまい感があらわれることがあるので、本剤投与中の患者には 自動車の運転等危険を伴う機械の操作及び高所での作業等に従事 させないように注意すること。
- 8.3 自己免疫性肝炎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** 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うこと。[11.1.7 参照]
- 8.5 急性腎障害、間質性腎炎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。[11.1.9 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 食道通過障害のある患者

食道潰瘍を起こすおそれがある。[14.1.2 参照]

9.1.2 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

副作用が強くあらわれるおそれがある。

9.3 肝機能障害患者

副作用が強くあらわれるおそれがある。

9.5 妊婦

妊婦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。胎児に一過性の骨発育不全、歯牙の着色・エナメル質形成不全を起こすことがある。また、動物実験(ラット)で胎児毒性が認められている。

9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。母乳中へ移行することが報告されている²⁾。

9.7 小児等

他の薬剤が使用できないか、無効の場合にのみ適用を考慮すること。小児(特に歯牙形成期にある8歳未満の小児)に投与した場合、歯牙の着色・エナメル質形成不全、また、一過性の骨発育不全を起こすことがある。

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	
カルシウム、マグネ	本剤の吸収が低下し、	本剤と二価又は三価	
		の金属イオンが消化	
ム、ランタン又は鉄	それがある。	管内で難溶性のキ	
剤		レートを形成して、	
	4時間とすること。	本剤の吸収を阻害す	
		る。	

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
抗凝血剤	血漿プロトロンビン	本剤による腸内細菌
ワルファリンカリ	活性を抑制すること	の減少が、ビタミン
ウム等	がある。	K合成を阻害し、抗
		凝血剤の作用を増強 するほか、本剤がカ
		ルシウムイオンとキ
		レート結合し、血漿
		プロトロンビン活性
		を抑制すると考えられている。
フルまっル屋裏玄血	血糖降下作用が増強	
糖降下薬	することがある。	スルホニル尿素系薬
グリクロピラミド		剤の血糖降下作用が
グリベンクラミド		オキシテトラサイク
グリメピリド等		リン及びドキシサイ クリンによって増強
		されるという報告が
		ある。
メトトレキサート	メトトレキサートの	本剤は血漿蛋白と結
	作用が増強されるこ	合しているメトトレ
	とがある。	キサートを競合的に 置換遊離し、メトト
		レキサートの作用を
		増強させることが考
		えられる。
ポルフィマーナトリ	光線過敏症を起こす	皮膚の光感受性を高
ウム	おそれがある。 直射日光、集中光等	める薬剤との併用に
		より、本剤による光 線過敏症が増強され
	2,21,1,0000	ることが考えられる。
ジゴキシン	本剤がジゴキシンの	本剤による腸内細菌
	作用を増強し、中毒	の減少のため、腸内
	症状が発現すること	細菌によるジゴキシ
	がある。 併用時はジゴキシン	ンの代謝が不活性化 され、ジゴキシンの
	の中毒症状に注意す	血中濃度が上昇する
	ること。	と考えられる。
黄体・卵胞ホルモン	黄体・卵胞ホルモン	本剤による腸内細菌
配合剤	配合剤の効果の減弱	
経口避妊剤	化及び不正性器出血 の発現率が増大する	体・卵胞ホルモン配 合剤の腸肝循環によ
	おそれがある。	る再吸収が抑制され
		ると考えられる。
外用剤を除くビタミ	頭蓋内圧上昇があら	本剤及びこれらの薬
ンA製剤、レチノイ	われることがある。	剤はそれぞれ頭蓋内
ド製剤 ビタミンA		圧上昇を起こすこと がある。
レチノールパルミ		N W) WO
チン酸エステル		
エトレチナート		
トレチノイン		

11. 副作用

次の副作用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

11.1 重大な副作用

11.1.1 ショック、アナフィラキシー(いずれも頻度不明)

不快感、口内異常感、喘鳴、眩暈、便意、耳鳴、発汗、全身潮 紅、呼吸困難、血管浮腫 (顔面浮腫、喉頭浮腫等)、意識障害等 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 上。

11.1.2 ループス様症候群(頻度不明)

特に6ヵ月以上使用している長期投与例で多く報告されている。

11.1.3 結節性多発動脈炎、顕微鏡的多発血管炎(いずれも頻度不 明)

発熱、倦怠感、体重減少、関節痛、筋肉痛、網状皮斑、しびれ等 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。特に6ヵ月以上使用している長期投与例で結節性多発動脈炎 が多く報告されている。

11.1.4 自己免疫性肝炎 (頻度不明)

長期投与例で、抗核抗体が陽性となる自己免疫性肝炎があらわれ ることがある。[8.3 参照]

11.1.5 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)、多形紅 斑、剥脱性皮膚炎(いずれも頻度不明)

発熱、紅斑、そう痒感、眼充血、口内炎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。

11.1.6 薬剤性過敏症症候群 (頻度不明)

初期症状として発疹、発熱がみられ、さらにリンパ節腫脹、肝機 能障害等の臓器障害、白血球増加、好酸球増多、異型リンパ球出 現等を伴う遅発性の重篤な過敏症状があらわれることがあるの で、観察を十分に行い、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。なお、ヒトヘルペスウイ ルス6 (HHV-6) 等のウイルスの再活性化を伴うことが多く、投 与中止後も発疹、発熱、肝機能障害等の症状が再燃あるいは遷延 化することがあるので注意すること。

11.1.7 血液障害(頻度不明)

汎血球減少、無顆粒球症、顆粒球減少、白血球減少、血小板減 少、貧血があらわれることがあり、また、注射用製剤で溶血性貧 血があらわれることがある。[8.4 参照]

11.1.8 重篤な肝機能障害 (頻度不明)

肝不全等の重篤な肝機能障害があらわれることがあるので、特に 投与初期は観察を十分に行うこと(投与開始1週間以内に出現す ることがある)。

11.1.9 急性腎障害、間質性腎炎(いずれも頻度不明) [8.5 参照]

11.1.10 **呼吸困難、間質性肺炎、PIE症候群**(いずれも頻度不明) 発熱、咳嗽、労作時息切れ、呼吸困難等の異常が認められた場合 には速やかに胸部X線検査等を実施し、間質性肺炎、PIE症候群 が疑われる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。

11.1.11 膵炎 (頻度不明)

11.1.12 精神神経障害 (頻度不明)

痙攣、意識障害等の精神神経障害があらわれることがある。

11.1.13 出血性腸炎、偽膜性大腸炎(いずれも頻度不明)

出血性腸炎、偽膜性大腸炎等の重篤な腸炎があらわれることがあ る。 11.2 その他の副作用

11.2 ての他	1%以上	1%未満	頻度不明
) H H H	170以上	170 不何	72 172 4 7 7 4
過敏症			発疹、発熱、浮腫 (四肢、
			顔面)、蕁麻疹
皮膚			光線過敏症、急性熱性好中
		(皮膚・	球性皮膚症
		爪・粘	
		膜) a)	
精神神経系	めまい感	頭痛	しびれ感
肝臓			AST、ALTの上昇等肝機能
			検査値異常、黄疸
消化器	悪心、食欲	舌炎、便秘	胃腸障害、下痢、口内炎、
	不振、腹		味覚異常、肛門周囲炎、歯
	痛、嘔吐		牙着色、舌変色
血液			好酸球增多
腎臓			BUN上昇
菌交代症			菌交代症に基づく新しい感
			染症
ビタミン欠			ビタミンK欠乏症状(低プ
乏症			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、神経炎等)
頭蓋内圧上			頭蓋内圧上昇に伴う症状
昇			(嘔吐、頭痛、複視、うっ血
			乳頭、大泉門膨隆等)
感覚器			耳鳴、聴覚障害
その他		倦怠感	関節痛

a) 長期投与における発現

13. 過量投与

13.1 症状

大量投与により肝障害 (黄疸、脂肪肝等) があらわれることがあ る。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

14.1.1 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 発することがある。

14.1.2 食道に停留し、崩壊すると食道潰瘍を起こすことがあるの で、多めの水で服用させ、特に就寝直前の服用等には注意するよ う指導すること。[9.1.1 参照]

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

15.1.1 本剤の投与により尿が黄褐~茶褐色、緑、青に変色したと いう報告がある。

15.1.2 本剤の投与により甲状腺が黒色になることがある。

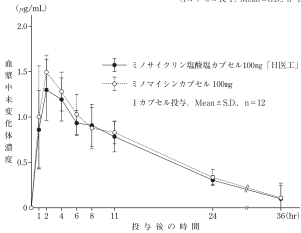
15.1.3 海外において、本剤投与中の患者に甲状腺癌が発現したと の報告があるが、本剤との因果関係は確立していない。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→36} (μg·hr/mL)	C_{max} (μ g/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
ミノサイクリン塩酸塩 カプセル100mg「日医工」	19.993 ± 3.550	1.403 ± 0.276	2.4 ± 1.0	12.07 ± 3.07
ミノマイシンカプセル 100mg	21.524 ± 3.855	1.533 ± 0.161	2.3 ± 1.1	12.57 ± 4.38

(1カプセル投与, Mean ± S.D., n=12)



血漿中薬物濃度推移 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。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

8.1 作用機序 細菌の蛋白合成系において、aminoacyl t-RNAがm-RNA・リボゾーム複合物と結合するのを妨げ、蛋白合成を阻止させることにより抗菌作用を発揮する。また、ミノサイクリン塩酸塩は動物のリボゾームには作用せず、細菌のリボゾームの30Sサブユニットに特異的に作用することから、選択毒性を有すると報告されている4)。

18.2 抗菌作用

18.2 抗菌作用
18.2.1 ブドウ球菌属、溶血性レンサ球菌、肺炎球菌などのグラム陽性菌及び大腸菌、クレプシエラ属、エンテロバクター属などのグラム陰性菌に対して広範な抗菌作用を示す。 80 (in vitro)。
18.2.2 多利耐性ブドウ球菌に強い抗菌力を示す。 (in vitro)。また、テトラサイクリン耐性ブドウ球菌による実験的感染症に対して、優れた治療効果が認められている10 (マウス)。
18.2.3 クラミジア属 (クラミジア・トラコマチス、クラミジア・シッタシ) に強い抗菌力を示す110・130 (in vitro)。
18.2.4 リケッチア属 (オリエンチア・ツツガムシ) に強い抗菌力を示す¹⁴⁰ (in vitro)。
18.2.5 炭疽菌に強い抗菌力を示す150 (in vitro)。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:ミノサイクリン塩酸塩(Minocycline Hydrochloride)

号: MINO

化学名: (4S,4aS,5aR,12aS)-4,7-Bis(dimethylamino)-3,10,12,12a-tetrahydroxy-1,11-dioxo-

1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracene-2-carboxamide monohydrochloride

分子式: C23H27N3O7·HCl

分子量: 493.94

ガ丁里・450.54 性 状:黄色の結晶性の粉末である。 N.N.ジメチルホルムアミドに溶けやすく、メタノールにやや溶けやすく、水 にやや溶けにくく、エタノール (95) に溶けにくい。

化学構造式:

20. 取扱い上の注意

アルミピロー包装開封後は、湿気を避けて遮光して保存すること。

22. 包装

100カプセル [10カプセル×10; PTP] 500カプセル [10カプセル×50; PTP]

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

- 5) 小林稔 他: Jpn. J. Antibiot. 1972; 25 (5) : 283-287

- 10)
- 6) 猿渡勝彦 他: Jpn. J. Antibiot. 1980: 33 (1): 87-96
 7) 宇塚良夫: 医学と薬学. 1982: 7 (2): 333-339
 8) 清水隆作 他: 基礎と臨床. 1977: 11 (5): 1553-1563
 9) 島田馨 他: Chemotherapy. 1983: 31 (8): 835-841
 10) 中沢昭三 他: Jpn. J. Antibiot. 1969: 22 (6): 411-416
 11) Ridgway G. L., et al.: Br. J. Vener. Dis. 1978: 54: 103-106

- 12) Bowie W. R., et al.: J. Infect. Dis. 1978: 138 (5): 655-659 13) 副島林造 他:臨床と研究. 1984: 61 (6): 1755-1760 14) 浦上弘 他:感染症学雑誌. 1988: 62 (11): 931-937 15) 西野武志 他:Chemotherapy. 1993: 41 (Suppl. 2): 62-77

24. 文献請求先及び問い合わせ先

日医工株式会社 お客様サポートセン 〒930-8583 富山市総曲輪1丁目6番21 TEL (0120) 517-215 FAX (076) 442-8948

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

3医エファーマ株式会社

