日本標準商品分類番号 876241

貯法:室温保存 **有効期間**:3年

| | 250mg | 500mg |
|------|------------------|------------------|
| 承認番号 | 22700AMX00539000 | 22700AMX00540000 |
| 販売開始 | 2015年6月 | 2015年6月 |

広範囲経口抗菌製剤

処方箋医薬品注)

日本薬局方 レボフロキサシン錠

レボフロキサシン錠250mg「日医工」 レボフロキサシン錠500mg「日医工」

Levofloxacin Tablets

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)

〈効能共通〉

2.1 本剤の成分又はオフロキサシンに対し過敏症の既往歴のある患者 [9.1.2 参照]

〈炭疽等の重篤な疾患以外〉

2.2 妊婦又は妊娠している可能性のある女性 [9.5.1 参照]

2.3 小児等 [9.7.1 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

| 販売名 | レボフロキサシン錠 | レボフロキサシン錠 |
|------|----------------|----------------|
| 规儿石 | 250mg「日医工」 | 500mg「日医工」 |
| | 1錠中 | 1錠中 |
| | レボフロキサシン水和物 | レボフロキサシン水和物 |
| 有効成分 | 256.2mg | 512.5mg |
| | (レボフロキサシンとして | (レボフロキサシンとして |
| | 250mg) | 500mg) |
| | 結晶セルロース、カルメ | 結晶セルロース、カルメ |
| | ロース、ヒドロキシプロ | ロース、ヒドロキシプロ |
| | ピルセルロース、フマル | ピルセルロース、フマル |
| | 酸ステアリルナトリウム、 | 酸ステアリルナトリウム、 |
| 添加剤 | ヒプロメロース、マクロ | ヒプロメロース、マクロ |
| | ゴール6000、酸化チタン、 | ゴール6000、酸化チタン、 |
| | タルク、黄色三二酸化鉄、 | タルク、黄色三二酸化鉄、 |
| | カルナウバロウ | 三二酸化鉄、カルナウバ |
| | | ロウ |

3.2 製剤の性状

| 3.2 农用27年16 | | | | | |
|-------------|------|-------------------------|---------------------------|--|--|
| 販売 | | レボフロキサシン錠 250mg「日医工」 | レボフロキサシン錠 500mg「日医工」 | | |
| 剤 | 形 | 割線入りの楕円形のフ | | | |
| 色 | 調 | 黄色 | うすいだいだい色 | | |
| | 表面 | しボフロ 中サシン 250 日数エ | (レポフロ (十サシン) 500 (日後エ) | | |
| 外形 | 裏面 | レボフロ キサシン 250 日報エ | (レボフロ キサシン) 500 (日後エ) | | |
| | 側面 | | | | |
| 直径(| (mm) | 13.6×6.6 | 16.1×7.9 | | |
| 厚さ(| (mm) | 4.1 | 5.6 | | |
| 質量 | (mg) | 337 | 674 | | |
| 本体 | 表示 | レボフロキサシン 250 日医工 | レボフロキサシン 500 日医工 | | |
| 包装二 | コード | @953 | @954 | | |

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、モラクセラ(ブランハメラ)・カタラーリス、炭疽菌、 結核菌、大腸菌、赤痢菌、サルモネラ属、チフス菌、パラチフス 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、 セラチア属、プロテウス属、モルガネラ・モルガニー、プロビデ ンシア属、ペスト菌、コレラ菌、インフルエンザ菌、緑膿菌、ア シネトバクター属、レジオネラ属、ブルセラ属、野兎病菌、カンピロバクター属、ペプトストレプトコッカス属、アクネ菌、Q熱リケッチア(コクシエラ・ブルネティ)、トラコーマクラミジア(クラミジア・トラコマティス)、肺炎クラミジア(クラミジア・ニューモニエ)、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、ざ瘡(化膿性炎症を伴うもの)、外傷・熱傷及び手術創等の二次感染、乳腺炎、肛門周囲膿瘍、咽頭・喉頭炎、扁桃炎(扁桃周囲炎、扁桃周囲膿瘍を含む)、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)、尿道炎、子宮頸管炎、胆嚢炎、胆管炎、感染性腸炎、腸チフス、パラチフス、コレラ、バルトリン腺炎、子宮内感染、子宮付属器炎、涙嚢炎、麦粒腫、瞼板腺炎、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、顎炎、炭疽、ブルセラ症、ペスト、野兎病、肺結核及びその他の結核症、Q熱

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、扁桃周囲膿瘍を含む)、急性 気管支炎、感染性腸炎、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、成人にはレボフロキサシンとして1回500mgを1日1回経口投与する。なお、疾患・症状に応じて適宜減量する。

肺結核及びその他の結核症については、原則として他の抗結核薬 と併用すること。

腸チフス、パラチフスについては、レボフロキサシンとして1回 500mgを1日1回14日間経口投与する。

7. 用法及び用量に関連する注意 〈効能共通〉

7.1 耐性菌の出現を抑制するため、用量調節時を含め分割投与は避け、必ず1日量を1回で投与すること。[18.3 参照]

7.2 腎機能低下患者では高い血中濃度が持続するので、次の用法及び用量を目安として、必要に応じて投与量を減じ、投与間隔をあけて投与することが望ましい。[9.2、9.8.2、16.6.1 参照]

| 腎機能クレアチニンクリアラ ンス (CLcr) 値 (mL/min) | 用法及び用量 |
|---------------------------------------|--------------------------------------|
| 20≦CLcr<50 | 初日500mgを1回、2日目以降250mg を1日に1回投与する。 |
| CLcr<20 | 初日500mgを1回、3日目以降250mg を2日に1回投与する。 |

〈腸チフス、パラチフス〉

7.3 レボフロキサシンとして(注射剤より本剤に切り替えた場合には注射剤の投与期間も含め)14日間投与すること。 〈炭疽〉

7.4 炭疽の発症及び進展の抑制には、欧州医薬品庁(EMA)が60 日間の投与を推奨している。

8. 重要な基本的注意

〈効能共通〉

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 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。
- 8.3 大動脈瘤、大動脈解離を引き起こすことがあるので、観察を十 分に行うとともに、腹部、胸部又は背部に痛み等の症状があらわ れた場合には直ちに医師の診察を受けるよう患者に指導するこ と。[9.1.5、11.1.16 参照]
- 8.4 長期投与が必要となる場合には、経過観察を十分に行うこと。 〈肺結核及びその他の結核症〉
- 8.5 他の抗結核薬との併用により、重篤な肝機能障害があらわれる ことがあるので、併用する場合は定期的に肝機能検査を行うこ
- 8.6 本剤を含む抗結核薬による治療で、薬剤逆説反応を認めること がある。治療開始後に、既存の結核の悪化又は結核症状の新規発 現を認めた場合は、薬剤感受性試験等に基づき投与継続の可否を 判断すること。
- 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 てんかん等の痙攣性疾患又はこれらの既往歴のある患者 痙攣を起こすことがある。
- 9.1.2 キノロン系抗菌薬に対し過敏症の既往歴のある患者 (ただ し、本剤又はオフロキサシン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 参照]
- 9.1.3 **重篤な心疾患(不整脈、虚血性心疾患等)のある患者** QT延長を起こすことがある。
- 9.1.4 重症筋無力症の患者

症状を悪化させることがある。

9.1.5 大動脈瘤又は大動脈解離を合併している患者、大動脈瘤又は 大動脈解離の既往、家族歴若しくはリスク因子(マルファン症候 群等)を有する患者

必要に応じて画像検査の実施を考慮すること。海外の疫学研究に おいて、フルオロキノロン系抗菌薬投与後に大動脈瘤及び大動脈 解離の発生リスクが増加したとの報告がある。[8.3、11.1.16 参 昭〕

9.2 腎機能障害患者

高い血中濃度の持続が認められている。なお、血液透析又は CAPD(持続的外来腹膜透析)は、体内からのレボフロキサシン 除去への影響は少ないと報告があり2)4)、透析後の追加投与は不 要と考えられる。[7.2、16.6.1 参照]

〈炭疽等の重篤な疾患以外〉

9.5.1 妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないこ と。動物実験(ラット)で胎児器官形成期の投与において、胚・ 胎児死亡率の増加、化骨遅延等の発育抑制作用及び骨格変異出現 率の増加が認められている。[2.2、9.5.2 参照]

〈炭疽等の重篤な疾患〉

9.5.2 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 性を考慮して投与すること。[9.5.1 参照]

9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。ヒト乳汁中へ移行することが報告さ れている。

9.7 小児等

〈炭疽等の重篤な疾患以外〉

9.7.1 投与しないこと。小児等を対象とした臨床試験は実施してい ない。動物実験(幼若犬、若い成犬(13ヵ月齢)、幼若ラット) で関節異常が認められている。[2.3、9.7.2 参照]

〈炭疽等の重篤な疾患〉

- 9.7.2 治療上の有益性を考慮して投与すること。[9.7.1 参照] 9.8 高齢者
- 9.8.1 腱障害があらわれやすいとの報告がある。[11.1.12 参照]
- 9.8.2 投与量ならびに投与間隔に留意し、慎重に投与すること。本 剤は、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、高い血中濃度が持続するおそれがあ る。[7.2、16.6.1 参照]

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 |
|-----------|-----------|-------------|
| | 痙攣を起こすおそれ | |
| プロピオン酸系非ス | | GABAA受容体への結 |
| テロイド性消炎鎮痛 | | 合阻害が増強される |
| 薬 | | と考えられている。 |
| フルルビプロフェ | | |
| ン等 | | |

| 薬剤名等 | 臨床症状・措置方法 | 機序・危険因子 |
|---|---|--|
| グネシウム含有の制 酸薬等、鉄剤 水酸化アルミニウ | これらの薬剤は本剤 | レートを形成し、本 剤の吸収が低下する |
| クマリン系抗凝固薬 ワルファリン | を増強し、プロトロ | ワルファリンの肝代 謝を抑制、又は蛋白 結合部位での置換に より遊離ワルファリ ンが増加する等と考 えられている。 |
| QT延長を起こすこ とが知られている薬 剤 デラマニド等 | QT延長を起こすおそ れがある。 | QT延長作用が相加的 に増加するおそれが ある。 |
| 副腎皮質ホルモン剤 (経口剤及び注射剤) プレドニゾロン ヒドロコルチゾン 等 | 腱障害のリスクが増大するとの報告がある。これらの薬剤との併用は、治療上の有益性が危険性を上回る場合のみとすること。 | 機序は不明である。 |

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 (頻度不明)、アナフィラキシー (頻度不明) ショック、アナフィラキシー(初期症状:紅斑、悪寒、呼吸困難等)があらわれることがある。
- 11.1.2 中毒性表皮壞死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis: TEN) (頻度不明)、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson症候 群) (頻度不明)
- 11.1.3 痙攣 (頻度不明)
- 11.1.4 QT延長 (頻度不明)、心室頻拍 (Torsades de pointesを 含む) (頻度不明)
- 11.1.5 急性腎障害 (頻度不明)、間質性腎炎 (頻度不明)
- 11.1.6 劇症肝炎 (頻度不明)、肝機能障害 (頻度不明)、黄疸 (頻 度不明)

劇症肝炎、肝機能障害、黄疸(初期症状:嘔気・嘔吐、食欲不 振、倦怠感、そう痒等)があらわれることがある。

11.1.7 汎血球減少症 (頻度不明)、無顆粒球症 (頻度不明)、溶血 性貧血 (頻度不明)、血小板減少 (頻度不明) 汎血球減少症、無顆粒球症(初期症状:発熱、咽頭痛、倦怠感 等)、ヘモグロビン尿等を伴う溶血性貧血、血小板減少があらわ

れることがある。 11.1.8 間質性肺炎 (頻度不明)、好酸球性肺炎 (頻度不明)

発熱、咳嗽、呼吸困難、胸部X線異常、好酸球増多等を伴う間質性肺炎、好酸球性肺炎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し、副腎皮質ホルモン剤投 与等の適切な処置を行うこと。

11.1.9 偽膜性大腸炎等の血便を伴う重篤な大腸炎 (頻度不明) 腹痛、頻回の下痢等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。

11.1.10 横紋筋融解症 (頻度不明)

筋肉痛、脱力感、CK上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇等を 特徴とし、急激な腎機能悪化を伴う横紋筋融解症があらわれるこ とがある。

11.1.11 低血糖 (頻度不明)

低血糖性昏睡に至る例も報告されている。糖尿病患者(特にスル ホニルウレア系薬剤やインスリン製剤等を投与している患者)、 腎機能障害患者、高齢者であらわれやすい。

11.1.12 アキレス腱炎、腱断裂等の腱障害 (頻度不明)

腱周辺の痛み、浮腫、発赤等の症状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。臓器移植の既往のある患者であ らわれやすい。[9.8.1 参照]

- 11.1.13 錯乱 (頻度不明)、せん妄 (頻度不明)、抑うつ等の精神症 状 (頻度不明)
- 11.1.14 過敏性血管炎 (頻度不明)

発熱、腹痛、関節痛、紫斑、斑状丘疹や、皮膚生検で白血球破砕 性血管炎等の症状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。

- **11.1.15 重症筋無力症の悪化**(頻度不明)
- 11.1.16 大動脈瘤 (頻度不明)、大動脈解離 (頻度不明) [8.3、9.1.5 参照]

11.1.17 末梢神経障害 (頻度不明)

しびれ、筋力低下、痛み等の症状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。

112 その他の副作田

| 11.2 その他の副作用 | | | | | |
|--------------|---|--|------------------------------|--|--|
| | 1~5%未満 | 1%未満 | 頻度不明 | | |
| 過敏症 | 発疹 | そう痒症 | 蕁麻疹、光線過 敏症 | | |
| 精神神経系 | めまい、不眠、 頭痛 | 傾眠、振戦、意 識障害 | 幻覚、錐体外路 障害、ぼんやり、 しびれ感 | | |
| 泌尿器 | | 血尿、クレアチ ニン上昇 | 頻尿、尿閉、無 尿、尿蛋白陽性、 BUN上昇 | | |
| 肝臓 | ALT上昇、LDH 上昇、AST上昇 | 肝機能異常、γ- GTP上昇、血中 ビリルビン増加、 ALP上昇 | | | |
| 血液 | 白血球数減少、 好酸球数増加、 好中球数減少、 血小板数減少 | | | | |
| 消化器 | | 腹痛、口渴、腹 部膨満、胃腸障 害、消化不良、 便秘 | 口内炎、舌炎 | | |
| 感覚器 | | 味覚異常、耳鳴 | 味覚消失、視覚 異常、無嗅覚、 嗅覚錯誤 | | |
| 循環器 | | 動悸 | 低血圧、頻脈 | | |
| その他 | | 胸部不快感、CK 上昇、四肢痛、 関節痛注)、咽喉 乾燥、尿中ブド ウ糖陽性、熱感、 浮腫 | 発熱、関節障害、 発汗、胸痛、脱 | | |

注)結核患者での使用において4.4%(4/91例)に関節痛が認められ たとの報告がある。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

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。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

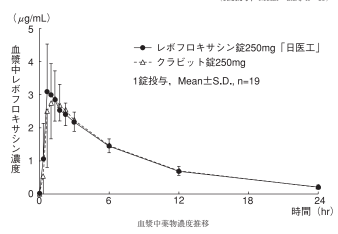
16.1.1 生物学的同等性試験 (1) レボフロキサシン錠250mg「日医工」

(1) レボフロキサシン錠250mg | 日医工」 レボフロキサシン錠250mg 「日医工」及びクラビット錠250mgをクロスオーバー法によ りそれぞれ1錠 (レボフロキサシンとして250mg) 健康成人男性に絶食単回経口投与し て血漿中レボフロキサシン濃度を測定し、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5)

薬物動能パラメーカ

| 架初期恐ハフメータ | | | | | |
|-------------------------|-----------------------------------|-------------------|-----------------|-----------------------|--|
| | 判定パラメータ | | 参考パラメータ | | |
| | AUC _{0→24} (μg·hr/mL) | Cmax (µ g/mL) | Tmax (hr) | t _{1/2} (hr) | |
| レボフロキサシン錠 250mg「日医工」 | 24.09 ± 3.38 | 3.70 ± 0.73 | 1.07 ± 0.74 | 6.43 ± 0.80 | |
| クラビット錠250mg | 24.07 ± 3.70 | 3.47 ± 0.95 | 1.25 ± 0.72 | 6.30 ± 0.74 | |

(1錠投与. Mean ± S.D., n = 19)



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。

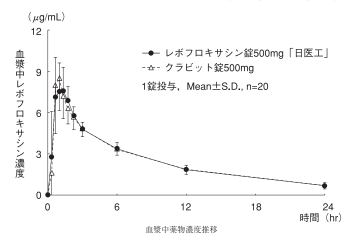
(2) レボフロキサシン錠500mg「日医工」

2) レボプロキサンン錠500mg 「日医工」 レボフロキサシン錠500mg 「日医工」及びクラビット錠500mgをクロスオーバー法によりそれぞれ1錠(レボフロキサシンとして500mg)健康成人男性に絶食単回経口投与して血漿中レボフロキサシン濃度を測定し、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、 $\log (0.80) \sim \log (1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された6。

薬物動能パラメータ

| | 判定パラメータ | | 参考パラメータ | | | |
|-------------------------|-----------------------------------|-----------------------|-----------------|-----------------|--|--|
| | AUC _{0→24} (μg·hr/mL) | Cmax (μ g/mL) | Tmax (hr) | t1/2 (hr) | | |
| レボフロキサシン錠 500mg「日医工」 | 60.13 ± 8.14 | 9.29 ± 1.81 | 1.05 ± 0.46 | 7.84 ± 1.16 | | |
| クラビット錠500mg | 59.89 ± 7.92 | 10.08 ± 1.90 | 1.03 ± 0.59 | 7.88 ± 1.23 | | |
| | | | | | | |

(1錠投与, Mean ± S.D., n = 20)



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。

16.3.1 日本人における成績

6.3.1 日本人における成績 患者にレボフロキサシンとして500mgを単回経口投与した場合、口蓋扁桃(投与後26~4.1時間で対血漿中濃度比:1.42~1.89)、前立腺(投与後2.9~4.0時間で対血漿中濃度比:0.60~0.88)、上顎洞粘膜(投与後2.3~5.8時間で対血漿中濃度比:0.89~2.29)、鼻汁(投与後1~4時間で対血漿中濃度比:0.11~1.39)であり、高い移行性を示した。なお、健康成人又は患者にレボフロキサシン水和物として100mg又は200mg^油を単回経口投与した場合、皮膚(投与後0.8~4時間で対血清中濃度比:平均1.1)、唾液(対血清中濃度比:約0.7)、口蓋扁桃(対血清中濃度比:約2)、喀痰(対血清中濃度比:0.8~1.))、前立腺(投与後1~6時間で対血清中濃度比:0.8~1.9)、前立腺液(投与後1.5~4時間で対血清中濃度比:約0.6)、房水(投与後2~9時間で対血清中濃度比:0.14~0.31)、涙液(100mg投与で最高濃度0.61μg/mL)、耳漏(投与後2時間で対血清中濃度比:0.14~0.31)、長瀬和粘膜(投与後2~6時間で対血清中濃度比:1.1~1.9)、女性性器(100mg投与後3~4時間で0.6~2.1μg/g)に移行性を示した7^{0.43}。6.3.2 外国人における成績

16.3.2 **分国人における成績** 健康成人又は患者にレボフロキサシンとして500mgを単回経口投与した場合、炎症性滲 世康成人又は患者にレボフロキサシンとして500mgを単回経口投与した場合、炎症性滲 一次 力血 漿中濃度比:0.2~1.5)、気管支肺脱光浄液(投与後0.5~8時間で対血漿中濃度比:1.1~3.0)、肺マクロファージ(投与後0.5~24時間で対血漿中濃度比:1.1~3.0)、肺マクロファージ(投与後0.5~24時間で対血漿中濃度比:1.1~18.9)、肺組織(投与後2.28~25.43時間で対血漿中濃度比:1.06~9.98)に移行性を示した¹⁴。

16.3.3 血漿蛋白結合率

レボフロキサシン1-50 μ g/mLのin vitro でのヒト血漿蛋白結合率は、限外ろ過法で約 $26\sim36\%$ であった 15 。

16.4 代謝

16.4.1 尿中代謝物

1941 | MrT (1881)は 健康成人にレポフロキサシン水和物として100mg^泊を単回経口投与した場合、投与後24 時間までの累積尿中排泄率は、未変化体が投与量の79.6%、脱メチル体が1.75%、N·オキ サイド体が1.63%であった¹⁶⁾。

16.4.2 胆汁中代謝物

記者を開いている。 患者者例にレポフロキサシン水和物として100mg^{ill}を単回経口投与後2~3.5時間での胆嚢 胆汁中グルクロン酸抱合体濃度は0.05~0.44μg′mLであり、未変化体に対する割合は3.9 ~25.8%であった。また、胆管胆汁中にもほぼ同程度のグルクロン酸抱合体が認められ

健康成人にレボフロキサシンとして500mgを単回経口投与した場合、投与後0〜24時間 の尿中濃度は、138.8〜877.7μg/mLであり、投与後72時間までに投与量の83.76%が未変 化体として尿中に排泄された。レボフロキサシンは、主に未変化体の尿中排泄によって 体内から消失する18

また、健康成人男性5例にレボフロキサシン水和物として200mg注を食後投与した場合、 糞中には投与後72時間で投与量の3.9%が未変化体として排泄された¹⁹。 16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者

レボフロキサシン500mgを空腹時単回経口投与した場合、腎 CLcr値により群分けし、 機能の低下に伴い血漿中濃度の生物学的半減期の延長、尿中濃度の低下及び尿中排泄率 の低下が認められた20)。 [7.2、9.2、9.8.2 参照]

(ノンコンパートメント解析 99例 平均値±煙準偏差)

| (2 4 4 4 1 1 2 4 1 7) NOTE - IN-PIRE | | | | |
|--------------------------------------|-----|-----------------|-------------------------------------|-----------------------|
| CLcr (mL/min) | 患者数 | t1/2 (hr) | AUC _{0-72hr} (μg·hr/mL) | 尿中排泄率 (%) (0~48hr) |
| 50≦CLcr | 11 | 9.17 ± 1.28 | 81.74 ± 20.78 | 80.02 ± 6.08 |
| 20≦CLcr<50 | 7 | 15.88 ± 3.79 | 150.96 ± 18.03 | 56.39 ± 13.51 |
| CLcr<20 | 4 | 33.69 ± 14.57 | 250.66 ± 58.30 | 28.28 ± 11.83 |

16.7 薬物相互作用

16.7.1 アルミニウム又はマグネシウム含有の制酸薬等、鉄剤 レボフロキサシン 100 mg 単回経口投与時に、水酸化アルミニウム(1 g)、硫酸鉄 (160 mg) 又は酸化マグネシウム(500 mg) を併用投与した場合、レボフロキサシンの バイオアベイラビリティーは単回投与に比較し、それぞれ56 %、81 %及0.78 %に減少し た。また、0.78 %に減少した。また、0.78 %に減少した。また、0.78 %に減少した。

16.7.2 その他の薬剤

(1) シメチジン、プロベネシド 健康成人に、シメチジン400mgを1日2回7日間又はプロベネシド500mgを1日4回7日間投 与し、4日目にレボフロキサシン500mgを空腹時単回経口投与した。シメチジン又はプロベネシドとの併用によりレボフロキサシンのAUC_{072hr}はそれぞれ27.0%及び38.2%上昇 し、 $t_{1/2}$ はそれぞれ30.5%及び31.8%延長したが、Cmaxに影響はみられなかった $^{22)}$ (外国

注)本剤の承認された用量は、レボフロキサシンとして500mgである。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

国内・海外で実施された各科領域の各種感染症に対する経口剤の臨床試験の概要は次の

国内、伊アト天地にない。日下から、日下から、日本の一は、 とおりである。 なお、炭疽、ブルセラ症、ベスト、野兎病、肺結核及びその他の結核症、Q熱に対する 膣床試験は国内外とも実施されていない。

〈急性気管支炎、肺炎、慢性呼吸器病変の二次感染〉 17.1.1 国内第Ⅲ相試験

成人の市中肺炎、慢性呼吸器病変の二次感染、又は急性気管支炎に対するレボフロキサシン(500mg×1回/日)の非盲検試験におけるブドウ球菌属、肺炎球菌、モラクセラ(ブランハメラ)・カタラーリス、クレブシエラ属、インフルエンザ菌等による呼吸器感 染症に対する有効率は次のとおりである。

| 疾患名 | 有効症例/総症例 | 有効率(%) |
|--------------|-----------|--------|
| 急性気管支炎 | 14/14 | 100 |
| 肺炎 | 94/101注1) | 93.1 |
| 慢性呼吸器病変の二次感染 | 28/28 | 100 |
| 計 | 136/143 | 95.1 |

注1)クラミジア肺炎に対する有効率は100% (1/1例)、マイコプラズマ肺炎に対する有効率 は100%(15/15例)であった。

副作用発現頻度は39.5%(60/152例)であった。主な副作用は悪心7.9%(12/152例)、好 酸球数增加7.2% (11/1 17.1.2 海外第Ⅲ相試験 (11/152例)、嘔吐、下痢、頭痛が各5.3% (8/152例) であった23)。

下気道感染症 (市中肺炎、慢性気管支炎の急性増悪) に対するレボフロキサシン (500mg×1回/日) の非盲検試験(中国)におけるブドウ球菌属、肺炎球菌、モラクセラ(ブランハメラ)・カタラーリス、クレブシエラ属、インフルエンザ菌、緑膿菌等に よる呼吸器感染症に対する有効率は次のとおりである。

| 疾患名 | 有効症例/総症例 | 有効率(%) |
|--------------|------------|--------|
| 肺炎 | 348/357注2) | 97.5 |
| 慢性呼吸器病変の二次感染 | 399/411注3) | 97.1 |
| 計 | 747/768 | 97.3 |

注2)レジオネラ肺炎に対する有効率は100% (3/3例)、クラミジア肺炎に対する有効 100% (3/3例)、マイコプラズマ肺炎に対する有効率は100% (48/48例) であった。 注3]慢性気管支炎の急性増悪 クラミジア肺炎に対する有効率は

副作用発現頻度は31.4%(277/883例)であった。主な副作用は浮動性めまい、白血球数 減少が各4.2% (37/883例)、不眠症3.5% (31/883例) であった24)

17.1.3 国内第Ⅲ相試験

国内の市中肺炎患者を対象としたテリスロマイシンの実薬対照二重盲検比較試験においてレボフロキサシンが対照薬として使用され、レジオネラ肺炎に対するレボフロキサシン100mg×3回/日¹¹投与の有効率は100%(6/6例)であった²⁵)。

1714 海外第Ⅲ相試験

/.1.4 / 海分界 出作品 W 海外のレジオネラによる市中肺炎患者を対象とした臨床試験において、レボフロキサシン500~750mg×1回/日津投与の有効率は93.0% (66/71例) であった²⁶⁾。

〈膀胱炎、腎盂腎炎〉

17.1.5 国内第Ⅲ相試験

複雑性尿路感染症患者に対するレボフロキサシン(500mg×1回/日)の非盲検試験にお 復称性体的恋栄症患者に対するレホノロエリンと、ODOMig へ in ビロンロン いか 目状をやれたや けるブドウ玻菌属、勝球菌属、大腸菌、シトロバクター属、クレブシエラ属、エンテロ バクター属、セラチア属、プロテウス属、モルガネラ・モルガニー、プロビデンシア 属、緑膿菌等による尿路感染症に対する有効率は次のとおりである。

| 疾患名 | 有効症例/総症例 | 有効率 (%) |
|------|----------|---------|
| 膀胱炎 | 120/142 | 84.5 |
| 腎盂腎炎 | 11/15 | 73.3 |
| 計 | 131/157 | 83.4 |

副作用発現頻度は17.8%(33/185例)であった。主な副作用は下痢3.8%(7/185例)、消化不良2.2%(4/185例)、浮動性めまい、血中クレアチンホスホキナーゼ増加が各1.6%(3/185例)であった 27)。

1716 海外第Ⅲ相試驗

「飛び野血内部の 尿路感染症(急性単純性下部尿路感染症、急性腎盂腎炎、反復性尿路感染症、複雑性尿 路感染症)に対するレボフロキサシン(500mg×1回/日)の非盲検試験(中国)におけ るブドウ球菌属、腸球菌属、大腸菌、クレブシエラ属、エンテロバクター属、プロテウ ス属等による尿路感染症に対する有効率は次のとおりである。

| 疾患名 | 有効症例/総症例 | 有効率 (%) |
|------|----------|---------|
| 膀胱炎 | 76/86 | 88.4 |
| 腎盂腎炎 | 70/78 | 89.7 |
| 計 | 146/164 | 89.0 |

副作用発現頻度は24.9%(90/362例)であった。主な副作用は浮動性めまい4.4%(16/362例)、悪心4.1%(15/362例)、血中乳酸脱水素酵素増加3.9%(14/362例)であった²⁸⁾。 〈子宮頸管炎、バルトリン腺炎、子宮内感染、子宮付属器炎〉

17.1.7 国内第Ⅲ相試験

| 疾患名 | (参考)100~200mg×3 ^{注)} | |
|---------|-------------------------------|---------|
| 失忠石 | 有効症例/総症例 | 有効率 (%) |
| 子宮頸管炎 | 29/31 | 93.5 |
| バルトリン腺炎 | 49/50 | 98.0 |
| 子宮内感染 | 58/61 | 95.1 |
| 子宮付属器炎 | 35/41 | 85.4 |
| 81- | 171/183 | 93.4 |

500mg×1回/日の用法及び用量における日本及び海外の臨床試験データはない。

〈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、ざ瘡(化 膿性炎症を伴うもの)、外傷・熱傷及び手術創等の二次感染、乳腺炎、肛門周囲膿瘍、胆 囊炎、胆管炎>

17.1.8 国内第Ⅲ相試験 皮膚科領域感染症患者に対するレボフロキサシン水和物の臨床試験において、ブドウ球 菌属等による皮膚科領域感染症(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、ざ瘡)に対する有効率は次のとおりである300

| 疾患名 | (参考) 100~2 | (参考) 100~200mg×3 ^{注)} | |
|-----------------------------------|------------|--------------------------------|--|
| | 有効症例/総症例 | 有効率(%) | |
| 皮膚科領域感染症 | 390/436 | 89.4 | |
| 表在性皮膚感染症(毛のう炎等) ざ瘡(化膿性炎症を伴うもの) | 71/85 | 83.5 | |
| 深在性皮膚感染症(せつ、せつ腫症等) | 142/153 | 92.8 | |
| リンパ管・リンパ節炎 | 15/16 | 93.8 | |
| 慢性膿皮症 (皮下膿瘍、汗腺炎等) | 162/182 | 89.0 | |

1719 海外臨床試驗

皮膚科領域感染症患者及び外科領域感染症患者に対するレボフロキサシン (500mg×1 回/日) の臨床試験 (欧米) において、ブドウ球菌属等による皮膚科領域感染症 (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、ざ瘡)、外科・整形外科領域感染症に対する有効率は次のとおりである³¹⁾。

| 疾患名 | 有効症例/総症例 | 有効率(%) |
|---|--|--|
| 皮膚科領域感染症 表在性皮膚感染症(毛のう炎等) ざ瘡(化膿性炎症を伴うもの) 深在性皮膚感染症(せつ、せつ腫症等) リンパ管・リンパ節炎 慢性膿皮症(皮下膿瘍、汗腺炎等) 外科・整形外科領域感染症 外傷・熱傷及び手術創等の二次感染 | 302/311米国 ^{注4)} 133/137欧州 ^{注4)} | 97.1米国 ^{生(1)} 97.1欧州 ^{注(1)} |

注4)単純性皮膚·皮膚組織感染症

17.1.10 国内第Ⅲ相試験

外科領域感染症患者に対するレボフロキサシン水和物の臨床試験において、外科・整形 外科領域感染症、胆嚢炎・胆管炎に対する有効率は次のとおりである32)。

| 疾患名 | (参考) 100~200mg×3 ^{注)} | |
|------------------|--------------------------------|--------|
| 大 思石 | 有効症例/総症例 | 有効率(%) |
| 外科·整形外科領域感染症 | 146/181 | 80.7 |
| 外傷・熱傷及び手術創等の二次感染 | 101/129 | 78.3 |
| 乳腺炎 | 23/29 | 79.3 |
| 肛門周囲膿瘍 | 22/23 | 95.7 |
| 胆嚢炎・胆管炎 | 19/26 | 73.1 |

胆嚢炎・胆管炎については500mg×1回/日の用法及び用量における日本及び海外の臨床試 験データはない

〈外耳炎、中耳炎、副鼻腔炎、化膿性唾液腺炎〉

17.1.11 国内第Ⅲ相試験

外耳炎、中耳炎、副鼻腔炎、化膿性唾液腺炎患者に対するレボフロキサシン水和物の非 盲検試験におけるブドウ球菌属、緑膿菌等による耳鼻咽喉科領域感染症に対する有効率 は次のとおりである33)。

| | (参考) 100~200mg×3注) | | |
|---------|--------------------|--------|--|
| 疾患名 | 有効症例/総症例 | 有効率(%) | |
| 外耳炎 | 23/30 | 76.7 | |
| 中耳炎 | 111/150 | 74.0 | |
| 副鼻腔炎 | 52/68 | 76.5 | |
| 化膿性唾液腺炎 | 9/11 | 81.8 | |
| 計 | 195/259 | 75.3 | |

500mg×1回/目の用法及び用量における日本及び海外の臨床試験データはない。

〈涙嚢炎、麦粒腫、瞼板腺炎〉

17.1.12 国内第Ⅲ相試験 細菌性眼感染症患者に対するレボフロキサシン水和物の非盲検試験におけるブドウ球菌 属等による眼科領域感染症に対する有効率は次のとおりである34)

| 疾患名 | (参考) 100~20 | 00mg×3注) |
|--------------|-------------|----------|
| 大 思石 | 有効症例/総症例 | 有効率(%) |
| 涙嚢炎、麦粒腫、瞼板腺炎 | 68/70 | 97.1 |

500mg×1回/目の用法及び用量における日本及び海外の臨床試験データはない。

〈感染性腸炎、腸チフス、コレラ〉

17.1.13 国内第Ⅲ相試験

11110 国内別車(旧記成 聴染性腸炎患者に対するレボフロキサシン水和物の非盲検試験における赤痢菌、サルモ ネラ属、カンピロバクター属等による腸管感染症に対する有効率は次のとおりであ

| 疾患名 | (参考)100~200mg×3 ^{注)} | | |
|-------|-------------------------------|--------|--|
| 失忠石 | 有効症例/総症例 | 有効率(%) | |
| 感染性腸炎 | 115/119 | 96.6 | |
| 腸チフス | 1/1 | 100 | |
| コレラ | 3/3 | 100 | |
| 計 | 119/123 | 96.7 | |

500mg×1回/日の用法及び用量における日本及び海外の臨床試験データはない。

〈衛周組織公 衛冠周囲公 頸公〉

17.1.14 国内第Ⅲ相試験

歯周組織炎、歯冠周囲炎、顎炎患者に対するレボフロキサシン水和物の非盲検試験におけるレンサ球菌属等による歯科・口腔外科領域感染症に対する有効率は次のとおりであ

| 疾患名 | (参考) 100~200mg×3 ^{注)} | |
|----------------|--------------------------------|--------|
| 失忠石 | 有効症例/総症例 | 有効率(%) |
| 歯周組織炎、歯冠周囲炎、顎炎 | 171/205 | 83.4 |

500mg×1回/日の用法及び用量における日本及び海外の臨床試験データはない。

注)本剤の承認された用法及び用量は、レボフロキサシンとして500mg 1日1回である。

17.2 製造販売後調査等

17.2 製造販売後調査等
17.2.1 呼吸器感染症 (急性咽頭・扁桃炎)
急性咽頭・扁桃炎の成人患者にレボフロキサシン500mg 1日1回投与し、疾患重症度、局所所見及び臨床的症状よりレボフロキサシンの有効性を検討した。投与終了7日後の臨床効果 (治癒率) は95.0% (19/20例) であった?。

臨床効果(自選手)は350.076(157.2019)、 (あうたい。
17.2.2 尿路・性器感染症
尿路・性器感染症(急性単純性膀胱炎、複雑性膀胱炎、非淋菌性尿道炎(クラミジア・トラコマティス性)、急性細菌性前立腺炎及び急性精巣上体炎(細菌性及びクラミジア・トラコマティス性))を対象にレボフロキサシン500mgを1日1回投与し、有効性及

び安全性を検討した。 各疾患の有効率は、急性単純性膀胱炎97.4%(37/38例)、複雑性膀胱炎82.9%(29/35例)、非淋菌性尿道炎84.8%(28/33例)、急性細菌性前立腺炎100%(2/2例)、急性精巣 上体炎80%(4/5例)であった8)。

17.2.3 產婦人科領域感染症

2.3 健療の入行頭域感染症 レボフロキサシン500mg 1日1回7日間経口投与し、非淋菌性子宮頸管炎(クラミジア・トラコマティス性)及び子宮内感染に対する有効性及び安全性を検討した。各疾患の有効率は、非淋菌性子宮頸管炎(クラミジア・トラコマティス性)94.4%(17/18例)、子宮内感染94.7%(18/19例)であった⁵⁷⁾。

77.2.4 耳鼻咽喉科領域感染症 中耳炎・副鼻腔炎の成人患者にレボフロキサシン500mg 1日1回投与し、上顎洞粘膜内 への移行性及び有効性を検討した。各疾患の有効率は、中耳炎100.0%(13/13例)、副鼻 腔炎85.9% (73/85例) であった9)。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

8.1 TFH機分 レボフロキサシン錠は、ラセミ体であるオフロキサシンの一方の光学活性S体であるレボフロキサシンの水和物を含有するニューキノロン系経口抗菌製剤で、細菌のDNAジャイレース及びトポイソメラーゼWに作用し、DNA複製を阻害する。DNAジャイレース及びトポイソメラーゼW阻害活性はオフロキサシンの約2倍の強さであった。抗菌作用は殺菌的であり、MIC付近の濃度で溶菌が認められた38-45)。

菌作用は穀菌的であり、MIC付近の濃度で溶菌が認められた38-45/)。
18.2 抗菌作用
レボフロキサシンは、嫌気性菌を含むグラム陽性菌群及びグラム陰性菌群に対し、広範
囲な抗菌スペクトルを有し、ブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌、腸球菌属、なら
びに大腸菌、クレブシエラ属、セラチア属、プロテウス属、モルガネラ・モルガニー、
プロビデンシア属を含む腸内細菌科、緑膿菌を含むが「ウ糖排発解グラム陰性菌群、淋 菌、インフルエンザ菌、レジオネラ属、ペプトストレブトコッカス属、アクネ菌などに
強力な抗菌活性を示した。また、炭疽菌、結核菌、ベスト菌、ブルセラ属、野兎病菌、
Q熱リケッチア(ロクシエラ・ブルネティ)、トラコーマクラミジア・ト ラコマティス)、肺炎クラミジア(クラミジア・ニューモニエ)、肺炎マイコプラズマ (マイコプラズマ・ニューモニエ)に対しても抗菌力を示した。実験的マウス感染治療 試験において、レボフロキサシンは優れた治療効果を示した38/、44/、46/ 57/)。
18.3 耐性化に及ぼす用法及び用量の影響

18.3 耐性化に及ぼす用法及び用量の影響

3.3 mは10に及は9 州流及び州里の影響 *In vitro* でヒト血中濃度推移を培地中に再現したモデルにおいて、500mg 1日1回投与 は100mg 1日3回投与と比較して、肺炎球菌及び大腸菌の耐性菌出現を抑制した⁸⁸⁾。[7.1

19. 有効成分に関する理化学的知見--般的名称: レボフロキサシン水和物(Levofloxacin Hydrate)略 号: LVFX

化学名:(3S)-9-Fluoro-3-methyl-10-(4-methylpiperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7H-pyrido [1,2,3-de][1,4]benzoxazine-6-carboxylic acid hemihydrate

分子式:C18H20FN3O4 · 1/2H2O

分子量: 370.38

状:淡黄白色~黄白色の結晶又は結晶性の粉末である。 酢酸(100)に溶けやすく、水又はメタノールにやや溶けにくく、エタノール (99.5)に溶けにくい。

0.1mol/L塩酸試液に溶ける。 光によって徐々に暗淡黄白色になる。

化学構造式:

融 点:約226℃ (分解)

22. 包装

____ 〈レボフロキサシン錠250mg「日医工」〉

100錠 [10錠×10; PTP] 〈レボフロキサシン錠500mg「日医工」〉

50錠 [5錠×10; 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 Effects of Renal Dysfunction (クラビット錠:2009年4月22日承認、申請資料概要
- 梅田優 他:日本透析医学会雑誌. 1997;30 (2):109-115

- 梅田優 他:日本透析医学会雑誌. 1997:30(2):109-115
 Kanamori M., et al:臨床薬理. 2001:32(3):91-99
 社内資料:生物学的同等性試験(錠250mg)
 社内資料:生物学的同等性試験(錠550mg)
 山中昇 他:耳鼻咽喉科臨床。2011:104(9):657-666
 安田満 他:日本化学療法学会雑誌. 2011:59(6):585-596
 山中昇 他:耳鼻咽喉科臨床。2011:104(8):591-605
 分布(日本人)(クラビット錠:2009年4月22日承認、申請資料概要27.3.3)
 分布(日本人)(クラビット錠:細粒:2002年3月15日承認、審査報告書)
 山下真寿男 他:Chemotherapy、1992:40(Suppl 3):203-209
 公文裕已、大森弘之:西日本泌尿器科. 1992:54(6):951-953
 分布(外国人)(クラビット錠:2009年4月22日承認、申請資料概要27.2.3)
 교漿蛋白結合率(クラビット錠:2009年4月22日承認、申請資料概要27.2.2)
 尿中代謝物(クラビット錠:2009年4月22日承認、申請資料概要27.2.2)

- 皿漿食日結合学(クフピット錠:2009年4月22日承認、申請資料概要2.7.22) 尿中代謝物(クラピット錠:2009年4月22日承認、申請資料概要2.7.2.3) 谷村弘、他:Jpn. J. Antibiot. 1992: 45 (5) : 557-568 尿中排泄(クラピット錠:2009年4月22日承認、申請資料概要2.7.2.2、2.7.6.1) Nakashima M., et al.: 臨床薬理. 1992: 23 (2) : 515-520 腎機能低下者を対象とした臨床薬理試験(国内第Ⅲ相)(クラピット錠:2009年4 月22日承認、申請資料概要2.7.6.4)

- 21) Shiba K., et al.: Antimicrob. Agents Chemother. 1992; 36 (10) : 2270-2274
- シメチジン、プロベネシドによる影響(クラビット錠:2009年4月22日承認、申請 資料概要2.7.6.6) 22)
- (国内第Ⅲ相) (クラビット錠: 2009年4月22日承認、申請資料概要2.7.6.12) (1.2.1 日本記、申請資料概要2.7.6.12)
- 月22日承認、申請資料概要2.7.6.12)
 下気道感染症を対象とした臨床試験(海外第Ⅲ相)(クラビット錠:2009年4月22 日承認、申請資料概要2.7.6.11)
 河野茂 他:日本化学療法学会雑誌、2003:51 (S-1):255-278
 Yu V. L., et al: Chest. 2004:125 (6):2135-2139
 複雑性尿路感染症を対象とした一般臨床試験(国内第Ⅲ相)(クラビット錠:2009年4月22日承認、申請資料概要2.7.6.13)
 尿路感染症を対象とした臨床試験(海外第Ⅲ相)(クラビット錠:2009年4月22日

- 承認、申請資料概要27.6.11) 国内第Ⅲ相試験(産婦人科領域)(クラビット錠:2009年4月22日承認、申請資料
- 29)
- 国内第Ⅲ相試験(皮膚科領域)(クラビット錠:2009年4月22日承認、申請資料概
- 31) 海外臨床試験(皮膚科、外科領域)(クラビット錠:2009年4月22日承認、申請資
- 料概要2.7.3.3) 32) 国内第Ⅲ相試験(外科領域)(クラビット錠:2009年4月22日承認、申請資料概要
- 33) 国内第Ⅲ相試験(耳鼻科領域)(クラビット錠:2009年4月22日承認、申請資料概
- 34) 国内第Ⅲ相試験(眼科領域)(クラビット錠:2009年4月22日承認、申請資料概要
- 国内第Ⅲ相試験(感染性腸炎領域)(クラビット錠:2009年4月22日承認、申請資
- 料概要27.3.3) 36) 国内第Ⅲ相試験(歯科・口腔外科領域)(クラビット錠:2009年4月22日承認、申 請資料概要2.7.3.3)

- 三鴨廣繁 他: Jpn. J. Antibiot. 2011: 64 (4) : 217-229 Fujimoto T., et al.: Chemotherapy. 1990: 36: 268-276 Imamura M., et al.: Antimicrob. Agents Chemother. 1987: 31 (2) : 325-327 Hoshino K., et al.: Antimicrob. Agents Chemother. 1991: 35 (2) : 309-312

- Hoshino K., et al.: Antimicrob. Agents Chemother. 1994: 38 (11) : 2623-2627
 Tanaka M., et al.: Antimicrob. Agents Chemother. 1991: 35 (7) : 1489-1491
 Tanaka M., et al.: Antimicrob. Agents Chemother. 1997: 41 (11) : 2362-2366
 Une T., et al.: Antimicrob. Agents Chemother. 1988: 32 (9) : 1336-1340
 Tanaka M., et al.: Arzneimittel-Forsch./Drug Res. 1989: 39 (II) (7) : 750-44)
- 754 Legionellapneumophila に対するin vitro 抗菌活性(クラビット錠: 2006年2月23日
- 46) Legionellapneumophila に対する加 vitro 抗歯活性(クラピット錠: 2006年2月23日 承認、審査報告書)
 47) Tanaka M., et al.: J. Antimicrob. Chemother. 1990: 26 (5): 659-666
 48) 五鳥遂智子 他: Chemotherapy. 1992: 40 (S-3): 14-26
 49) 渡辺邦友 他: Chemotherapy. 1992: 40 (S-3): 36-50
) 西野武志 他: Chemotherapy. 1992: 40 (S-3): 36-50
 51) Frean J. A., et al.: Antimicrob. Agents Chemother. 1996: 40 (11): 2646-2647
 1820 [Richemother. 1996: 40 (12): 287-290

 Tabling Martin Let al.: Antimicrob. Chemother. 2000: 46 (2): 287-290

- Trujillano-Martin I., et al.: Antimicrob. Agents Chemother. 1999; 43 (1) 194-195
- Maurin M., et al.: J. Antimicrob. Chemother. 1997: 39 (6) : 725-730 臨床分離株に対する抗菌活性(クラビット点滴静注:2010年10月27日承認、審査 55)
- 新鮮臨床分離結核菌(多剤耐性結核菌を含む)に対する抗菌活性(クラビット
- 第:2015年8月24日承認、審查報告書)
 中尾偕主 他:西日本泌尿器科, 1994:56(4):461-464
 神田裕子 他:日本化学療法学会雑誌, 2009:57(1):1-14

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タ 〒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

