

抗ウイルス化学療法剤

※ **ゾビラックス®**点滴静注用250

Zovirax® for I.V.infusion 250

注射用アシクロビル

規制区分:

指定医薬品、処方せん医薬品
(注意-医師等の処方せん
により使用すること)貯 法: 室温保存
使用期限: 包装に表示

※ 承認番号	21800AMX10232
※ 薬価収載	2006年6月
販売開始	1985年8月
再審査結果	1992年6月

※※【**禁 忌**】(次の患者には投与しないこと)本剤の成分あるいは**バラシクロビル塩酸塩**に対し過敏症の既往歴のある患者【**組成・性状**】

成分・含量	1バイアル中にアシクロビル250mgを含有
添 加 物	水酸化ナトリウム
性 状	本剤は、白色～微黄白色の塊状になった粉末を注射用バイアルに充てんした注射剤である。本剤1バイアルを日局生理食塩液100mLに溶かしたときのpH、浸透圧比は、次のとおりである。 pH: 約10.4 浸透圧比: 約1.1

【**効能・効果**】

単純ヘルペスウイルス及び水痘・帯状疱疹ウイルスに起因する下記感染症

免疫機能の低下した患者(悪性腫瘍・自己免疫疾患など)に発症した単純疱疹・水痘・帯状疱疹
脳炎・髄膜炎【**用法・用量**】

通常、アシクロビルとして1回体重1kg当たり5mgを1日3回、8時間毎に1時間以上かけて、7日間点滴静注する。

なお、脳炎・髄膜炎においては、必要に応じて投与期間の延長もしくは増量ができる。ただし、上限は1回体重1kg当たり10mgまでとする。

【**注射液の調製法**】

1バイアル(アシクロビル250mgを含有)を日局注射用水又は日局生理食塩液10mLに溶解し、投与量に相当する量を1バイアル当たり100mL以上の補液で希釈する(用時調製)。

【**用法・用量に関連する使用上の注意**】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か又は減量するなど注意すること。なお、本剤の投与間隔及び減量の標準的な目安は下表のとおりである(参考)^{注)}(「慎重投与」、「重要な基本的注意」、「高齢者への投与」、「過量投与」及び「薬物動態」の項参照)。

クレアチニンクリアランス (mL/min/1.73m ²)	標準1回投与量に 対応する百分率(%)	投与間隔 (時間)
> 50	100	8
25～50	100	12
10～25	100	24
0～10	50	24

注) 外国人における成績である。

【**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[「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「薬物動態」の項参照]

- (2)肝障害のある患者[肝障害が増悪するおそれがある。]
(3)高齢者[「用法・用量に関連する使用上の注意」、「重要な基本的注意」、「高齢者への投与」及び「薬物動態」の項参照]
(4)小児[「小児等への投与」の項参照]

2. **重要な基本的注意**

- (1)点滴静注によってのみ投与すること。
(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が望ましい。
(3)本剤は、主として腎臓から排泄されるため、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、本剤の投与間隔又は投与量を調節すること(「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)。また、これら患者においては、精神神経系の副作用が発現する危険性が高いため、患者の状態を観察しながら慎重に投与すること(「副作用」の項参照)。なお、一般にこれら精神神経系の副作用は本剤の投与中止により回復する。
(4)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)。

※※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	本剤の排泄が抑制され、本剤の平均血漿中半減期が18%延長し、平均血漿中濃度曲線下面積が40%増加するとの報告がある。 ^{注)}	プロベネシドは尿細管分泌を阻害するため、本剤の腎排泄が抑制されるとの報告がある。
シメチジン	アシクロビルの排泄が抑制され、アシクロビルの平均血漿中濃度曲線下面積が27%増加するとの報告がある(バラシクロビル塩酸塩でのデータ) ^{注)}	シメチジンは尿細管分泌を阻害するため、アシクロビルの腎排泄が抑制されるとの報告がある。
ミコフェノール酸モフェチル	本剤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、両方の平均血漿中濃度曲線下面積が増加するとの報告がある。 ^{注)}	本剤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のある患者(高齢者等)には慎重に投与すること。

4. **副作用**

総症例4951例中、228例(4.60%)に臨床検査値の変動を含む副作用が報告されている。その主なものは、ALT(GPT)上昇51例(1.03%)、AST(GOT)上昇41例(0.82%)、嘔気22例(0.44%)、嘔吐15例(0.30%)であった(再審査終了時)。

(1) 重大な副作用

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、アナフィラキシー様症状（呼吸困難（0.06%）、血管浮腫等）
- ② 汎血球減少（頻度不明^{注1)}）、無顆粒球症（頻度不明^{注1)}）、血小板減少（頻度不明^{注1)}、播種性血管内凝固症候群（DIC）（0.02%）、血小板減少性紫斑病（頻度不明^{注1)}）
- ③ 急性腎不全（頻度不明^{注1)}）
- 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、麻痺等がみられることがある（0.2%）。
- ⑤ 皮膚粘膜眼症候群（Stevens-Johnson症候群）、中毒性表皮壊死症（Lyell症候群）（いずれも頻度不明^{注1)}）
- ⑥ 呼吸抑制（頻度不明^{注1)}）、無呼吸（0.02%）
- ⑦ 間質性肺炎（頻度不明^{注1)}）
- ⑧ 肝炎、肝機能障害、黄疸（いずれも頻度不明^{注1)}）
- ⑨ 急性膀胱炎（頻度不明^{注1)}）

(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。

	0.1%～5%未満	0.1%未満	頻度不明 ^{注1)}
過敏症 ^{注2)}	発熱、発疹、紅斑、蕁麻疹	痒痒	水疱、固定薬疹、光線過敏症
血液	貧血	紫斑、血小板減少、顆粒球減少、好酸球増多、リンパ球増多	出血、白血球増多、好塩基球増多、リンパ球減少、血小板増多
肝臓	肝機能検査値異常（AST（GOT）、ALT（GPT）等の上昇）		肝腫大
腎臓	BUN上昇、血清クレアチニン値上昇	蛋白尿、血尿、尿管柱	乏尿、膿尿、結晶尿
消化器	嘔気、嘔吐、腹痛、胃痛、心窩部痛、胃不快感	下痢、軟便、食欲不振	胃炎、消化不良、舌炎、口渇、便秘、鼓腸放屁
精神神経系		意識障害、傾眠、見当識障害、情動失禁、そう状態、多弁、不安、れん縮、しびれ感、振戦、めまい、眠気	感情鈍麻、うつ状態、集中力障害、徘徊、離人症、興奮、健忘、不眠、言語障害、独語、異常感覚、運動失調、歩行異常、不随意運動、眼振等
循環器	胸痛	頻脈、動悸、血圧上昇	不整脈、血圧低下
筋骨格			関節痛、筋肉痛
泌尿器			尿閉、排尿困難
全身症状	全身倦怠感、発熱、頭痛	蒼白、ほてり、悪寒	失神、浮腫、脱力感、筋力低下
適用部位		注射部壊死	注射部炎症
その他		呼吸困難、血清トリグリセライド値上昇、血清コレステロール値上昇、血清蛋白低下、尿酸	肺炎、咽頭炎、喘鳴、胸水、疼痛、難聴、結膜炎、視力異常、味覚障害、脱毛、発汗、低ナトリウム血症、血清アルブミン低下、AG比低下、血清カリウム値上昇

注1) 自発報告又は海外のみで認められている副作用については頻度不明とした。

注2) 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、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ので、投与間隔又は投与量を調節し、患者の状態を観察しながら、慎重に投与すること（「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「薬物動態」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。〔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¹⁾。〕

(2) 授乳中の婦人には本剤投与中は授乳を避けさせること。〔ヒト母乳中への移行が報告されている（「薬物動態」の項参照）。〕

7. 小児等への投与

小児に対しては、必要最小限の使用にとどめるなど慎重に投与すること。特に、新生児、低出生体重児に対する安全性は確立していないので、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。

8. 過量投与

徴候、症状：本剤の過量投与の場合は、血清クレアチニン及びBUNの上昇に続き腎不全の発現が認められている。また、過量静脈内投与後に、精神神経症状（錯乱、幻覚、興奮、てんかん発作、昏睡等）が認められている。

処置：患者の状態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効率的に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（「薬物動態」の項参照）。

9. 適用上の注意

(1) 投与時：点滴静注に際し、ときに投与部位の血管痛を訴えたり、血管の脆弱化（血管外へ漏れやすくなる）があらわれることがあるので、薬液が血管外へ漏れないように慎重に投与すること。

(2) 調製方法：溶液の調製後は速やかに使用し、使用残りの溶液は廃棄すること。なお、補液で希釈する際、補液によっては白濁あるいは結晶が析出する場合があるのでそのような場合には使用しないこと。希釈溶液を含め、調製溶液の冷却は結晶の析出をまねきやすいので冷却しないこと。

(3) 調製時：本剤はアルカリ性を呈し、pH等の変化により配合変化が起こりやすいので、他剤との混注は可能な限り避けること。

10. その他の注意

(1) 骨髄小核試験において、高用量（マウス腹腔内投与、180mg/kg以上）で染色体異常の誘発性を疑わせる所見が得られている。

〔Ames試験、マウス優性致死試験等では陰性であったが、マウスに180、360、720mg/kgを腹腔内1回投与した骨髄小核試験では、小核出現頻度に用量相関性の有意な増加が認められた。〕

(2) 高度の肥満を有する女性7例（標準体重の203±20.6%）に5mg/kgを投与したところ標準体重の女性5例（標準体重の96.3±15.4%）に比しアシクロビル血中濃度（Cmax及び投与後12時間値）が約2倍となったが、体重あたりのアシクロビルの全身クリアランス及び分布容積をそれぞれ標準体重で補正した値は両者間に差がなかった。このような高度の肥満患者に本剤を投与する場合には、標準体重に基づいた用量で投与すべきとの報告がある²⁾。

【薬物動態】

1. 吸収

健康成人への5又は10mg/kg 1時間点滴静注時の平均血漿中半減期は、約2.5時間、全身クリアランスは、336.6±26.9mL/min、定常状態の分布容積は、47.0±3.7Lであった³⁾。

1日3回、8時間毎の1時間点滴静注終了時における血漿中濃度は、5又は10mg/kgでそれぞれ5.6～9.2又は8.3～13.9μg/mL、また各回点滴開始後8時間の濃度はそれぞれ0.5又は0.8～1.3μg/mLであった。

薬物動態は、外国人とほぼ同等であった。(参照：5.小児等における薬物動態)

2. 分布(外国人における成績)

(1)ヘルペス群ウイルス感染症の患者への投与では、水疱液中のアシクロビル濃度は血漿中濃度と同程度であり⁴⁾、髄液中濃度は血漿中濃度の約1/2であった⁵⁾。

(2)アシクロビル200mgの1日5回経口投与後、乳汁中アシクロビル濃度は血漿中濃度の0.6～4.1倍を示し、最高約1.31μg/mL(200mg投与3時間後)であった⁶⁾。

3. 代謝・排泄

健康成人へ5又は10mg/kgを1時間点滴静注した時、48時間以内にそれぞれ68.6%又は76.0%が未変化体として尿中排泄された³⁾。主たる尿中代謝体は9-カルボキシメトキシメチルグアニン(投与量の約7%)であった。

4. 腎機能障害者における薬物動態(外国人における成績)

重症腎機能障害患者への2.5mg/kg 1時間点滴静注時の平均血漿中半減期は、約19.5時間であった。また、6時間の血液透析により血漿中濃度は約60%減少した⁷⁾。

腎機能障害のある患者では、点滴静注時にアシクロビルの生体内半減期の延長及び全身クリアランスの低下が認められた。これらの結果から、患者の腎機能に対応する本剤の投与間隔及び減量の標準的な目安を算出した⁵⁾(「用法・用量に関連する使用上の注意」の項参照)。

5. 小児等における薬物動態(外国人における成績)^{5), 8)}

小児と成人の薬物動態の比較は下表に示したとおりである。小児患者へ、250又は500mg/m²(約5又は10mg/kgに相当)1時間点滴静注時の最高血漿中濃度は10.3又は20.7μg/mLであり、薬物動態は成人とほぼ同等であった。新生児患者では、血漿中半減期は成人や小児の約1.5倍であり、やや長かったが、最高血漿中濃度は、5又は10mg/kgを1時間点滴静注時に、6.8又は13.8μg/mLであり、成人や小児とほぼ同等であった。

小児と成人の薬物動態の比較

	症例数	投与量 (mg/kg/回)	半減期 (hr)	全身クリアランス (mL/min/1.73m ²)	Vdss (L/1.73m ²)
新生児 (0～3ヵ月)	11	5, 10	4.05±1.22	105±42	28.8±9.3
小児 1～2才	4	5, 10	1.86±0.42	325±76	31.6±4.2
2～7才	5		2.16±1.08	366±101	42.0±13.0
7～12才	6		2.81±1.10	353±142	51.2±18.3
12～17才	3		3.58±0.59	263±95	53.6±14.6
成人 (平均58才)	14	2.5～15	2.63±0.52	292±82	46.6±8.5

Vdss：定常状態の分布容積

【臨床成績】

1. 国内延べ150余施設において511例について実施された臨床試験の結果^{9)～12)}

(1)免疫機能の低下した患者(悪性腫瘍・自己免疫疾患など)に発症した単純疱疹、水痘、帯状疱疹に対する有効率は、それぞれ85.1% (40/47)、94.4% (68/72)、90.6% (144/159)であった。

(2)単純ヘルペスウイルス及び水痘・帯状疱疹ウイルスに起因する脳炎及び髄膜炎に対する有効率は、それぞれ68.4% (13/19)、90.0% (9/10)であった。

2. 小児等について実施された臨床試験の結果

(1)小児

国内で実施された511例の内、小児での有効率は91.5% (183/200)であった^{13), 14)}。

その内訳は、1才未満86.7% (13/15)、1～3才90.2% (37/41)、4～6才89.3% (50/56)、7～9才94.3% (33/35)、10～12才96.9% (31/32)、13～14才90.5% (19/21)で、副作用は3.2% (7/219)にみられた。

(2)新生児

1) 国内^{11), 13)～15)}

新生児患者10例(1日～1ヵ月齢、体重1.6～4.0kg)に対し、5mg/kg(7例)、10mg/kg(2例)、11mg/kg→5.5mg/kg(1例)、1日3回、3～12日間の投与が行われた。

この内、単純ヘルペスウイルスに起因する全身感染症には4/5、重症の水痘には2/2が有効であった。

副作用は、全身感染症の1例に一過性のAST(GOT)、ALT(GPT)の上昇がみられた。

2) 外国(外国人における成績)¹⁶⁾

低出生体重児を含む9例の新生児患者(4日～60日齢、体重0.88～4.55kg)に対し、5～15mg/kg、1日3回、5～10日間投与された。

単純ヘルペスウイルスに起因する全身感染症においては3/4が有効であった。

本剤に起因する副作用は認められなかった。

【薬効薬理】

1. 抗ウイルス作用

(1)単純ヘルペスウイルスに対する作用

アシクロビルは、単純ヘルペスウイルス1型及び2型のin vitroにおける増殖を抑制し、IC₅₀はそれぞれ0.01～1.25μg/mL及び0.01～3.20μg/mLであった^{17), 18)}。また、ウサギの角膜に単純ヘルペスウイルス1型を接種して脳炎を発生させ、6日目から10日間アシクロビル15mg/kgを1日2回静脈内投与した実験では、30日目における生存率はアシクロビル投与群90% (9/10)、対照(生理食塩液)群30% (3/10)であり、また、アシクロビル投与による眼及び神経症状の改善が認められた。

(2)水痘・帯状疱疹ウイルスに対する作用

アシクロビルは、水痘・帯状疱疹ウイルスのin vitroにおける増殖を抑制し、IC₅₀は0.17～7.76μg/mLであった^{19)～21)}。

2. 作用機序^{19), 22)～26)}

アシクロビルは単純ヘルペスウイルスあるいは水痘・帯状疱疹ウイルスが感染した細胞内に入ると、ウイルス性チミジンキナーゼにより一リン酸化された後、細胞性キナーゼによりリン酸化され、アシクロビル三リン酸(ACV-TP)となる。ACV-TPは正常基質であるdGTPと競合してウイルスDNAポリメラーゼによりウイルスDNAの3'末端に取り込まれると、ウイルスDNA鎖の伸長を停止させ、ウイルスDNAの複製を阻害する。アシクロビルリン酸化の第一段階である一リン酸化は感染細胞内に存在するウイルス性チミジンキナーゼによるため、ウイルス非感染細胞に対する障害性は低いものと考えられる。

【有効成分に関する理化学的知見】

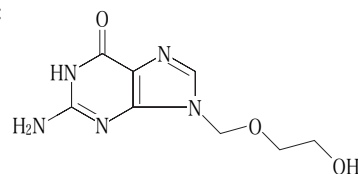
一般名：アシクロビル(Aciclovir)

化学名：9-[(2-Hydroxyethoxy)methyl]guanine

分子式：C₈H₁₁N₅O₃

分子量：225.20

構造式：



性状：白色～微黄白色の結晶性の粉末である。水に溶けにくく、エタノール(95)に極めて溶けにくい。希塩酸又は希水酸化ナトリウム試液に溶ける。

※【包装】

ゾピラックス点滴静注用250：250mg×5バイアル

【主要文献】

- 1) Stahlmann, R., et al. : Infection, **15**, 261-262 (1987)
- 2) Davis, R. L., et al. : Program and Abstracts of the 31th Interscience Conference on Antimicrobial Agents and Chemotherapy, 226 (1991)
- 3) 笹 征史^{ほか} : 臨床薬理, **14**, 471-479 (1983)
- 4) Spector, S. A., et al. : Am J Med, **73**(1A), 275-280 (1982)
- 5) Blum, M. R., et al. : Am J Med, **73**(1A), 186-192 (1982)
- 6) Lau, R. J., et al. : Obstet Gynecol, **69**, 468-471 (1987)
- 7) Laskin, O. L., et al. : Am J Med, **73**(1A), 197-201 (1982)
- 8) Hintz, M., et al. : Am J Med, **73**(1A), 210-214 (1982)
- 9) 正岡 徹^{ほか} : 臨床とウイルス, **11**, 263-271 (1983)
- 10) 正岡 徹^{ほか} : 癌と化学療法, **10**(PART I), 944-952 (1983)
- 11) 正岡 徹^{ほか} : 臨床とウイルス, **11**, 272-278 (1983)
- 12) 大谷杉士^{ほか} : 臨床とウイルス, **11**, 282-295 (1983)
- 13) 辻野儀一^{ほか} : 小児科, **25**, 393-397 (1984)
- 14) 西村昂三^{ほか} : 小児科診療, **46**, 1151-1156 (1983)
- 15) 増田英子^{ほか} : 小児科診療, **46**, 253-257 (1983)
- 16) Yeager, A. S. : Am J Med, **73**(1A), 205-209 (1982)
- 17) Al-Hasani, A. M., et al. : J Antimicrob Chemother, **18**(Suppl. B), 113-119 (1986)
- 18) McLaren, C., et al. : Am J Med, **73**(1A), 376-379 (1982)
- 19) Biron, K. K., et al. : Antimicrob Agents Chemother, **18**, 443-447 (1980)
- 20) 武藤茂生^{ほか} : 小児科臨床, **36**, 2785-2790 (1983)
- 21) Machida, H. : Antimicrob Agents Chemother, **29**, 524-526 (1986)
- 22) Biron, K. K., et al. : Herpesvirus NY, NY : Alan R Liss, Inc. 677-685 (1984)
- 23) Furman, P. A., et al. : J Virol, **32**, 72-77 (1979)
- 24) Furman, P. A., et al. : Antimicrob Agents Chemother, **20**, 518-524 (1981)
- 25) St. Clair, M. H., et al. : Antimicrob Agents Chemother, **18**, 741-745 (1980)
- 26) Miller, W. H., et al. : J Biol Chem, **255**, 7204-7207 (1980)

【資料請求先】

グラクソ・スミスクライン株式会社
〒151-8566 東京都渋谷区千駄ヶ谷4-6-15
カスタマー・ケア・センター
TEL : 0120-561-007 (9:00～18:00 / 土日祝日を除く)
FAX : 0120-561-047 (24時間受付)

 GlaxoSmithKline
グラクソ・スミスクライン株式会社
東京都渋谷区千駄ヶ谷4-6-15
<http://www.glaxosmithkline.co.jp>

1100000001183

®登録商標

