

重要な情報が記載されています
ので、必ずお読み下さい。

令和 5 年 5 月

金沢市久安 3 丁目 406 番地
辰巳化学株式会社

マクロライド系抗生物質製剤
日本薬局方 クラリスロマイシン錠
クラリスロマイシン錠200mg「TCK」 **クラリスロマイシン錠小児用50mg「TCK」**

「使用上の注意」改訂のお知らせ

拝啓 時下、益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素は弊社製品につきまして格別のお引立てを賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、令和 5 年 5 月付でクラリスロマイシン錠 200mg 「TCK」 及びクラリスロマイシン錠小児用 50mg 「TCK」 の「使用上の注意」の改訂を致しましたので、ご案内申し上げます。

何卒ご承知の上、ご使用賜りますよう宜しくお願ひ申し上げます。

敬 具

■ 改訂箇所

~~~~~ 自主改訂による変更箇所

| 改 訂 後                                                                                                                                                                                                                                                              | 改 訂 前                                                                                                                                                                                                                                                   |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p><b>【禁忌】(次の患者には投与しないこと)</b></p> <p>(1) 現行の通り</p> <p>(2) ピモジド、エルゴタミン含有製剤、スピロキサント、ロミタピドメシリ酸塩、タダラフィル [アドシルカ]、チカグレロル、イブルチニブ、イバブラジン塩酸塩、ベネトクラクス（再発又は難治性の慢性リンパ性白血病（小リンパ球性リンパ腫を含む）の用量漸増期）、ルラシドン塩酸塩、アナモレリン塩酸塩、フィネレノン、イサブコナゾニウム硫酸塩を投与中の患者（「相互作用」の項参照）</p> <p>(3) 現行の通り</p> | <p><b>【禁忌】(次の患者には投与しないこと)</b></p> <p>(1) 省略</p> <p>(2) ピモジド、エルゴタミン含有製剤、スピロキサント、ロミタピドメシリ酸塩、タダラフィル [アドシルカ]、チカグレロル、イブルチニブ、<u>アスナプレビル</u>、イバブラジン塩酸塩、ベネトクラクス（再発又は難治性の慢性リンパ性白血病（小リンパ球性リンパ腫を含む）の用量漸増期）、ルラシドン塩酸塩、アナモレリン塩酸塩を投与中の患者（「相互作用」の項参照）</p> <p>(3) 省略</p> |
| <p><b>【使用上の注意】</b></p> <p>1. 慎重投与 (次の患者には慎重に投与すること)</p> <p>(1) ~ (3) 現行の通り</p> <p>(4) 心疾患のある患者、低カリウム血症のある患者 [QT 延長、心室頻拍 (Torsade de pointes を含む)、心室細動をおこすことがある（「副作用」の項参照)]</p> <p>3. 相互作用*</p> <p>現行の通り</p> <p>(1) 併用禁忌 (併用しないこと)</p>                              | <p><b>【使用上の注意】</b></p> <p>1. 慎重投与 (次の患者には慎重に投与すること)</p> <p>(1) ~ (3) 省略</p> <p>(4) 心疾患のある患者、低カリウム血症のある患者 [QT 延長、心室頻拍 (Torsades de pointes を含む)、心室細動をおこすことがある（「副作用」の項参照)]</p> <p>3. 相互作用*</p> <p>省略</p> <p>(1) 併用禁忌 (併用しないこと)</p>                        |

| 改訂後                      |                                                                |                                                       | 改訂前                           |                                                                 |                                                       |
|--------------------------|----------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------|-------------------------------|-----------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------|
| 薬剤名等                     | 臨床症状・措置方法                                                      | 機序・危険因子                                               | 薬剤名等                          | 臨床症状・措置方法                                                       | 機序・危険因子                                               |
| ピモジド<br>[オーラップ]          | QT 延長、心室性不整脈<br>(Torsade de pointes を含む)<br>等の心血管系副作用が報告されている。 | 本剤のCYP3Aに対する阻害作用により、左記薬剤の代謝が阻害され、それらの血中濃度が上昇する可能性がある。 | ピモジド<br>[オーラップ]               | QT 延長、心室性不整脈<br>(Torsades de pointes を含む)<br>等の心血管系副作用が報告されている。 | 本剤のCYP3Aに対する阻害作用により、左記薬剤の代謝が阻害され、それらの血中濃度が上昇する可能性がある。 |
| 現行の通り                    |                                                                |                                                       | 省略                            |                                                                 |                                                       |
| イブルチニブ<br>[イムブルビカ]       | 現行の通り                                                          |                                                       | イブルチニブ<br>[イムブルビカ]            | 省略                                                              |                                                       |
| イバブラジン<br>塩酸塩<br>[コララン]  | 現行の通り                                                          |                                                       | アスナプレビル<br>[スンベプラ]<br>[ジメンシー] | アスナプレビルの血中濃度が上昇し、肝臓に関連した副作用が発現、重症化するおそれがある。                     |                                                       |
| 現行の通り                    |                                                                |                                                       | イバブラジン<br>塩酸塩<br>[コララン]       | 省略                                                              |                                                       |
| ルラシドン塩酸塩<br>[ラツーダ]       | ルラシドンの血中濃度が上昇し、作用が増強するおそれがある。                                  |                                                       | ルラシドン塩酸塩<br>[ラツーダ]            | ルラシドン塩酸塩の血中濃度が上昇し、作用が増強するおそれがある。                                |                                                       |
| アナモレリン<br>塩酸塩<br>[エドルミズ] | アナモレリンの血中濃度が上昇し、副作用の発現が増強するおそれがある。                             |                                                       | アナモレリン<br>塩酸塩<br>[エドルミズ]      | アナモレリン塩酸塩の血中濃度が上昇し、副作用の発現が増強するおそれがある。                           |                                                       |
| フィネレノン<br>[ケレンディア]       | フィネレノンの血中濃度が著しく上昇するおそれがある。                                     |                                                       | 省略                            |                                                                 |                                                       |
| イサブコナゾニウム硫酸塩<br>[クレセンバ]  | イサブコナゾールの血中濃度が上昇し作用が増強するおそれがある。                                |                                                       |                               |                                                                 |                                                       |

(2) 併用注意(併用に注意すること)  
現行の通り

#### 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)

- 1) 現行の通り
- 2) QT 延長、心室頻拍 (Torsade de pointes を含む)、心室細動：QT 延長、心室頻拍 (Torsade de pointes を含む)、心室細動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、投与を中止し、適切

(2) 併用注意(併用に注意すること)  
省略

#### 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)

- 1) 省略
- 2) QT 延長、心室頻拍 (Torsades de pointes を含む)、心室細動：QT 延長、心室頻拍 (Torsades de pointes を含む)、心室細動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、投与を中止し、適切

| 改訂後                                                                    | 改訂前                                                                    |
|------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------|
| な処置を行うこと。なお、QT 延長等の心疾患のある患者、低カリウム血症のある患者においては特に注意すること。<br>（「慎重投与」の項参照） | な処置を行うこと。なお、QT 延長等の心疾患のある患者、低カリウム血症のある患者においては特に注意すること。<br>（「慎重投与」の項参照） |
| 3)～12) 現行の通り                                                           | 3)～12) 省略                                                              |
| (2) その他の副作用                                                            | (2) その他の副作用                                                            |
| 現行の通り                                                                  | 省略                                                                     |

なお、他の項は現行の通りとする。

\*クラリスロマイシン錠小児用 50mg 「TCK」においては「2. 相互作用」、「3. 副作用」となります。

## ■ 改訂理由

相互作用相手薬記載との整合のため。

『医薬品（体外診断用医薬品を除く）の使用上の注意における「褐色細胞腫」の用語について』（令和5年3月14日付 事務連絡）に基づく改訂。

改訂内容につきましては、令和5年5月発行予定の「医薬品安全対策情報(DSU)No.317」に掲載されます。また、改訂後の添付文書は弊社ホームページ(<https://www.tatsumi-kagaku.com/>)及び独立行政法人 医薬品医療機器総合機構ホームページ(<https://www.pmda.go.jp/>)に掲載されますので、併せてご利用下さい。なお、添付文書閲覧アプリ「添文ナビ®」を用いて、以下の GS1 バーコードを読み取ることで、最新の添付文書をご覧頂くことが可能です。

クラリスロマイシン錠 200mg 「TCK」：   
(01)14987124170235

クラリスロマイシン錠小児用 50mg 「TCK」：   
(01)14987124170136

医薬品の適正使用に欠かせない情報です。必ずお読み下さい。

# 使用上の注意改訂のお知らせ

マクロライド系抗生物質製剤

日本薬局方 クラリスロマイシン錠

**クラリスロマイシン錠 200mg「タナベ」**

CLARITHROMYCIN Tablets 200mg

マクロライド系抗生物質製剤

日本薬局方 クラリスロマイシン錠

**クラリスロマイシン錠小児用50mg「TCK」**

CLARITHROMYCIN

2023年5月

辰巳化学株式会社

ニプロESファーマ株式会社

このたび、標記製品につきまして、【使用上の注意】を改訂しましたのでお知らせ致します。

今後のご使用に際しましては、下記内容をご参照下さいますようお願い致します。

記

## ■改訂内容

| 改訂後（下線 _____ 部：追記改訂箇所）                                                                                                                                                                                                                                       | 改訂前（下線 _____ 部：削除箇所）                                                                                                                                                                                                               |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p><b>【禁忌】(次の患者には投与しないこと)</b></p> <p>(1) 省略</p> <p>(2) ピモジド、エルゴタミン含有製剤、スピロレキサント、ロミタピドメシル酸塩、タダラフィル（アドシルカ）、チカグレロル、イブルチニブ、イバブラジン塩酸塩、ベネトクラクス（再発又は難治性の慢性リンパ性白血病（小リンパ球性リンパ腫を含む）の用量漸増期）、ルラシドン塩酸塩、アナモレリン塩酸塩、フィネレノン、イサブコナゾニウム硫酸塩を投与中の患者（「相互作用」の項参照）</p> <p>(3) 省略</p> | <p><b>【禁忌】(次の患者には投与しないこと)</b></p> <p>(1) 省略</p> <p>(2) ピモジド、エルゴタミン含有製剤、スピロレキサント、ロミタピドメシル酸塩、タダラフィル（アドシルカ）、チカグレロル、イブルチニブ、アスナプレビル、イバブラジン塩酸塩、ベネトクラクス（再発又は難治性の慢性リンパ性白血病（小リンパ球性リンパ腫を含む）の用量漸増期）、ルラシドン塩酸塩、アナモレリン塩酸塩を投与中の患者（「相互作用」の項参照）</p> |
| <p><b>【使用上の注意】</b></p> <p>1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)</p> <p>(1)～(3) 省略</p> <p>(4) 心疾患のある患者、低カリウム血症のある患者〔QT延長、心室頻拍(Torsade de pointesを含む)、心室細動をおこすことがある（「副作用」の項参照）〕</p> <p>(5) 省略</p>                                                                           | <p><b>【使用上の注意】</b></p> <p>1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)</p> <p>(1)～(3) 省略</p> <p>(4) 心疾患のある患者、低カリウム血症のある患者〔QT延長、心室頻拍(Torsades de pointesを含む)、心室細動をおこすことがある（「副作用」の項参照）〕</p> <p>(5) 省略</p>                                                |

| 改訂後（下線 _____ 部：追記改訂箇所）                                           |                                                      |                                                       | 改訂前（下線 _____ 部：削除箇所）                                             |                                                       |                                                       |
|------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------|
| (1)併用禁忌(併用しないこと)                                                 |                                                      |                                                       | (1)併用禁忌(併用しないこと)                                                 |                                                       |                                                       |
| 薬剤名等                                                             | 臨床症状・措置方法                                            | 機序・危険因子                                               | 薬剤名等                                                             | 臨床症状・措置方法                                             | 機序・危険因子                                               |
| ピモジド<br>(オーラップ)                                                  | QT延長、心室性不整脈(Torsade de pointesを含む)等の心血管系副作用が報告されている。 | 本剤のCYP3Aに対する阻害作用により、左記薬剤の代謝が阻害され、それらの血中濃度が上昇する可能性がある。 | ピモジド<br>(オーラップ)                                                  | QT延長、心室性不整脈(Torsades de pointesを含む)等の心血管系副作用が報告されている。 | 本剤のCYP3Aに対する阻害作用により、左記薬剤の代謝が阻害され、それらの血中濃度が上昇する可能性がある。 |
| エルゴタミン<br>(エルゴタミン酒石酸塩、ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩)含有製剤<br>(クリアミン)            | 血管攣縮等の重篤な副作用をおこすおそれがある。                              |                                                       | エルゴタミン<br>(エルゴタミン酒石酸塩、ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩)含有製剤<br>(クリアミン)            | 血管攣縮等の重篤な副作用をおこすおそれがある。                               |                                                       |
| 省略                                                               | 省略                                                   |                                                       | 省略                                                               | 省略                                                    |                                                       |
| イブルチニブ<br>(イムブルビカ)                                               | イブルチニブの血中濃度が上昇し、その作用が増強するおそれがある。                     |                                                       | イブルチニブ<br>(イムブルビカ)                                               | イブルチニブの血中濃度が上昇し、その作用が増強するおそれがある。                      |                                                       |
| イバプラジン塩酸塩<br>(コララン)                                              | 過度の徐脈があらわれることがある。                                    |                                                       | アスナブレビル<br>(スンペブラ)<br>(ジメンジー)                                    | アスナブレビルの血中濃度が上昇し、肝臓に関連した副作用が発現、重症化するおそれがある。           |                                                       |
| ベネトクラクス<br>(再発又は難治性の慢性リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫を含む)の用量漸増期)<br>(ベネクレクスタ) | 腫瘍崩壊症候群の発現が増強するおそれがある。                               |                                                       | イバプラジン塩酸塩<br>(コララン)                                              | 過度の徐脈があらわれることがある。                                     |                                                       |
| ルラシドン塩酸塩<br>(ラツーダ)                                               | ルラシドンの血中濃度が上昇し、作用が増強するおそれがある。                        |                                                       | ベネトクラクス<br>(再発又は難治性の慢性リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫を含む)の用量漸増期)<br>(ベネクレクスタ) | 腫瘍崩壊症候群の発現が増強するおそれがある。                                |                                                       |
| アナモレリン塩酸塩<br>(エドルミズ)                                             | アナモレリンの血中濃度が上昇し、副作用の発現が増強するおそれがある。                   |                                                       | ルラシドン塩酸塩<br>(ラツーダ)                                               | ルラシドン塩酸塩の血中濃度が上昇し、作用が増強するおそれがある。                      |                                                       |
| フィネレノン<br>(ケレンディア)                                               | フィネレノンの血中濃度が著しく上昇するおそれがある。                           |                                                       | アナモレリン塩酸塩<br>(エドルミズ)                                             | アナモレリン塩酸塩の血中濃度が上昇し、副作用の発現が増強するおそれがある。                 |                                                       |
| イサブコナゾニウム硫酸塩<br>(クレセンバ)                                          | イサブコナゾールの血中濃度が上昇し作用が増強するおそれがある。                      |                                                       |                                                                  |                                                       |                                                       |

| 改訂後（下線 _____ 部：追記改訂箇所）                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | 改訂前（下線 _____ 部：削除箇所）                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p><b>4. 副作用</b><br/>         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。</p> <p>(1) <b>重大な副作用</b>（頻度不明）</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) 省略</li> <li>2) QT延長、心室頻拍(<i>Torsade de pointes</i>を含む)、心室細動：QT延長、心室頻拍(<i>Torsade de pointes</i>を含む)、心室細動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、投与を中止し、適切な処置を行うこと。なお、QT延長等の心疾患のある患者、低カリウム血症のある患者においては特に注意すると。（「慎重投与」の項参照）</li> <li>3) ~ 12) 省略</li> </ol> | <p><b>4. 副作用</b><br/>         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。</p> <p>(1) <b>重大な副作用</b>（頻度不明）</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) 省略</li> <li>2) QT延長、心室頻拍(<i>Torsades de pointes</i>を含む)、心室細動：QT延長、心室頻拍(<i>Torsades de pointes</i>を含む)、心室細動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、投与を中止し、適切な処置を行うこと。なお、QT延長等の心疾患のある患者、低カリウム血症のある患者においては特に注意すると。（「慎重投与」の項参照）</li> <li>3) ~ 12) 省略</li> </ol> |

※ 200mg錠：4.副作用、錠小児用50mg：3.副作用

### ■ 改訂理由

「禁忌」、「相互作用(併用禁忌)」、「慎重投与」、「重大な副作用」の項の改訂について(薬生安通知によらない改訂)先発医薬品に合わせて改訂いたしました。

以上

- ・ここでお知らせした内容は、ニプロ ES ファーマ株式会社ホームページ (<https://www.nipro-es-pharma.co.jp>)「医療機関向け情報」でもご覧いただけます。
- ・「使用上の注意」改訂の内容は、医薬品安全対策情報(DSU) No. 317 (2023年5月発行予定)に掲載されます。また医薬品医療機器総合機構ホームページ (<http://www.pmda.go.jp/>) にも掲載されます。

お問い合わせ先

ニプロ株式会社

医薬品情報室

専用ダイヤル 0120-226-898

**ニプロ ES ファーマ株式会社**  
大阪市北区本庄西3丁目9番3号

2023年5月