

劇薬
処方箋医薬品注)アトピー性皮膚炎治療剤
タクロリムス水和物軟膏

タクロリムス軟膏0.1%「IWAKI」

Tacrolimus Ointment 0.1% "IWAKI"

承認番号 22400AMX00299

販売開始 2012年6月

貯法：室温保存
有効期間：2年

注) 注意—医師等の処方箋により使用すること

1. 警告

- 1.1 本剤の使用は、アトピー性皮膚炎の治療法に精通している医師のもとで行うこと。
- 1.2 潰瘍、明らかに局面を形成しているびらんを使用する場合には、血中濃度が高くなり、腎障害等の副作用が発現する可能性があるため、あらかじめ処置を行い、潰瘍、明らかに局面を形成しているびらんの改善を確認した後、本剤の使用を開始すること。[2.1 参照]

2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

- 2.1 患部に潰瘍、明らかに局面を形成しているびらんのある患者 [1.2 参照]
- 2.2 高度の腎障害、高度の高カリウム血症の患者 [9.1.1、9.2.1 参照]
- 2.3 魚鱗癬様紅皮症を呈する疾患（Netherton症候群等）の患者 [経皮吸収が高く、本剤の血中濃度が高くなり、腎障害等の副作用が発現する可能性がある。] [9.1.2 参照]
- 2.4 小児等 [9.7.1、9.7.2 参照]
- 2.5 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.6 PUVA療法等の紫外線療法を実施中の患者 [10.1、15.2.1 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

有効成分	1g中 日局タクロリムス水和物 1.02mg (タクロリムスとして1mg)
添加剤	炭酸プロピレン、サラシミツロウ、流動パラフィン、パラフィン、白色ワセリン

3.2 製剤の性状

性状	白色～微黄色の軟膏剤で、においはないか、又はわずかに特異なおいがある。
----	-------------------------------------

4. 効能又は効果

アトピー性皮膚炎

5. 効能又は効果に関連する注意

ステロイド外用剤等の既存療法では効果が不十分又は副作用によりこれらの投与ができないなど、本剤による治療がより適切と考えられる場合に使用する。

6. 用法及び用量

通常、成人には1日1～2回、適量を患部に塗布する。なお、1回あたりの塗布量は5gまでとする。

7. 用法及び用量に関連する注意

- 7.1 皮疹の増悪期には角質層のバリア機能が低下し、血中濃度が高くなる可能性があるため、本剤の使用にもかかわらず2週間以内に皮疹の改善が認められない場合には使用を中止すること。また、皮疹の悪化をみる場合にも使用を中止すること。
- 7.2 症状改善により本剤塗布の必要がなくなった場合は、速やかに塗布を中止し、漫然と長期にわたって使用しないこと。
- 7.3 1日2回塗布する場合はおよそ12時間間隔で塗布すること。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 重度の皮疹もしくは塗布面積が広範囲にわたる場合は、血中濃度が高くなる可能性があるため、本剤使用開始の2～4週間後に1回、その後は必要に応じて適宜腎機能検査を行い、異常が認められた場合には、直ちに使用を中止し、適切な処置を行うこと。
- 8.2 本剤の免疫抑制作用により潜在的な発がんリスクがある。0.03%製剤で実施された長期の国内製造販売後調査において、悪性リンパ腫、皮膚がん等の悪性腫瘍の報告はなく、長期の海外疫学研究においても、本剤の使用による発がんリスクの上昇は認められなかった。一方、本剤使用例において関連性は明らかではないが、悪性リンパ腫、皮膚がんの発現が報告されている。本剤の使用にあたっては、これらの情報を患者に対して説明し、理解したことを確認した上で使用すること。[15.1、17.2.1 参照]
- 8.3 密封法及び重層法での臨床使用経験はないので、密封法及び重層法は行わないこと。
- 8.4 本剤使用時は日光への曝露を最小限にとどめること。また、日焼けランプ/紫外線ランプの使用を避けること。[15.2.1 参照]
- 8.5 皮膚感染症を伴うアトピー性皮膚炎患者には使用しないことを原則とするが、やむを得ず使用する場合には、感染部位を避けて使用するか、又はあらかじめ適切な抗菌剤、抗ウイルス剤、抗真菌剤による治療を行う、もしくはこれらとの併用を考慮すること。[9.1.3 参照]
- 8.6 使用後、一過性に皮膚刺激感（灼熱感、ほてり感、疼痛、そう痒感等）が高頻度に認められるが、通常、皮疹の改善とともに発現しなくなるので、皮膚刺激感があることについて患者に十分説明すること。

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 高カリウム血症の患者（高度の高カリウム血症の患者を除く）
高カリウム血症が増悪する可能性がある。[2.2 参照]
 - 9.1.2 全身に皮疹を認める紅皮症の患者
経皮吸収が高く、広範囲の使用により、本剤の血中濃度が上昇する可能性がある。[2.3 参照]
 - 9.1.3 皮膚感染症を伴う患者
皮膚感染症が増悪するおそれがある。[8.5 参照]
- 9.2 腎機能障害患者
 - 9.2.1 高度の腎障害の患者
使用しないこと。腎障害が増悪する可能性がある。[2.2 参照]
 - 9.2.2 腎障害の患者（高度の腎障害の患者を除く）
腎障害が増悪する可能性がある。
- 9.3 肝機能障害患者
 - 9.3.1 高度の肝障害の患者
薬物代謝能が低下し、本剤の血中濃度が上昇する可能性がある。
- 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使用すること。動物実験（ウサギ、経口投与）で催奇形作用、胎児毒性が認められたとの報告がある¹⁾。ヒト（経口投与）で胎盤を通過することが報告されている²⁾。

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること。ヒトで母乳中へ移行する可能性がある³⁾。

9.7 小児等

9.7.1 2歳未満の幼児等

使用しないこと。低出生体重児、新生児、乳児又は2歳未満の幼児を対象とした臨床試験は実施していない。[2.4 参照]

9.7.2 2歳以上の小児等

より低濃度の0.03%製剤を使用し、本剤は使用しないこと。血中濃度の上昇により副作用が発現する可能性がある。[2.4 参照]

9.8 高齢者

一般に生理機能が低下している。

10. 相互作用

10.1 併用禁忌（併用しないこと）

本剤使用中にPUVA療法等の紫外線療法を行わないこと。[2.6、15.2.1 参照]

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使用を中止するなど適切な処置を行うこと。

11.2 その他の副作用

	5%以上	0.1～5%未満	頻度不明
適用部位の皮膚刺激感 ^{注1)}	熱感（灼熱感、ほてり感等）（44.3%）、疼痛（ヒリヒリ感、しみる等）（23.6%）、そう痒感		
皮膚感染症 ^{注2)}	細菌性感染症（毛囊炎、伝染性膿痂疹等）	ウイルス性感染症（単純疱疹、カポジ水痘様発疹症等）、真菌性感染症（白癬等）	
その他の皮膚症状		ざ瘡、ざ瘡様皮疹、皮膚乾燥、丘疹、接触皮膚炎	紅斑、酒さ様皮膚炎、適用部位浮腫
皮膚以外の症状		頭痛、頭重感、皮膚以外の感染症（上気道炎、リンパ節炎等） ^{注3)}	

注1) 刺激感は入浴時に増強することがある。通常、塗布後一過性に発現し、皮疹の改善とともに発現しなくなるが、ときに使用期間中持続することがある。高度の刺激感が持続する場合は、休業もしくは中止すること。

注2) このような症状があらわれた場合には、適切な抗菌剤、抗ウイルス剤、抗真菌剤等を併用し、症状が速やかに改善しない場合には、本剤の使用を中止すること。

注3) 皮膚以外の感染症が発現し、遷延する場合には本剤の使用を中止すること。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤使用時の注意

皮膚以外の部位（粘膜等）及び外陰部には使用しないこと。また、眼の周囲に使用する場合には眼に入らないように注意すること。万一、眼に入った場合には刺激感を認めることがあるので直ちに水で洗い流すこと。また、洗い流した後も刺激感が持続する場合は、医療機関を受診し治療を受けるよう指導すること。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

長期的な発がんリスクを評価するために、海外で小児アトピー性皮膚炎患者を対象とした疫学研究（10年間の前向きコホート研究）が実施された。延べ観察期間44,629人・年において悪性腫瘍が6例に報告され、年齢及び性別の合致する集団における予測発生率5.95例に対する標準化罹患比は1.01（95%信頼区間0.37～2.20）であった⁴⁾。[8.2 参照]

15.2 非臨床試験に基づく情報

15.2.1 アルビノ無毛マウスに40週間にわたりUVA及びUVBを照射し、その後12週間無処置期間を設けて観察すると試験動物のすべてに皮膚腫瘍が発生するが、この試験系において紫外線照射と並行して本剤を塗布すると皮膚腫瘍の発生時期が早まることが示されている。[2.6、8.4、10.1 参照]

15.2.2 マウス塗布がん原性試験で高い血中濃度の持続に基づいたリンパ腫の増加が認められた。

15.2.3 ラット（1.0～3.0mg/kg、皮下投与）で、精子数の減少及び精子運動能の低下が、また高用量群では繁殖能の軽度低下が認められた。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回塗布

成人アトピー性皮膚炎患者各3例に0.1%タクロリムス軟膏をそれぞれ1.25g、5g、10g^{注)}単回塗布し、72時間後まで経時的に血中濃度を測定したところ、いずれも塗布後6時間までに最高血中濃度に達し、その平均値はそれぞれ0.4、1.0及び7.5ng/mLであった⁵⁾。

16.1.2 反復塗布

成人アトピー性皮膚炎患者5例に0.1%タクロリムス軟膏1回5gを1日2回、7日間反復塗布したところ、2日後に中止した1例を除き、血中濃度は塗布開始3日後の0.93～4.4ng/mLを最高に、その後は低下した。また、成人アトピー性皮膚炎患者3例に0.1%タクロリムス軟膏1回10g^{注)}を1日2回、7日間反復塗布したところ、1例で塗布開始翌日に20ng/mLの血中濃度を検出したが、以後漸減し、塗布開始7日後には3.9ng/mLとなった。他の2例ではいずれも塗布開始3日後の0.97～4.7ng/mLを最高に、その後は低下した⁵⁾。

16.1.3 長期使用時

成人アトピー性皮膚炎患者568例に0.1%タクロリムス軟膏を1回最大10g^{注)}、1日1～2回塗布し52週後まで血中濃度を測定したところ次のとおりであった⁶⁾。

表 長期使用時の血中濃度

測定時期	測定例数	血中濃度（ng/mL）	
		平均値±標準偏差	最小値～最大値
3日後	131	1.85±2.62	N.D.～14.0
1週後	501	0.72±1.13	N.D.～7.4
2週後	496	0.56±0.93	N.D.～7.1
26週後	337	0.30±0.93	N.D.～12.0
52週後	70	0.38±0.87	N.D.～5.4

N.D.：定量限界（0.50ng/mL）以下

16.3 分布

ラットの角質層を除去した損傷皮膚に0.5%¹⁴C-タクロリムス軟膏320mg/kgを密封法で単回塗布したときの組織中放射能は投与30分後で、肺及び副腎、褐色脂肪、心臓、甲状腺、腎臓、肝臓及び脾臓、血漿、膀胱及び眼球、大脳及び睾丸の順で高く認められた⁷⁾。

ヒト血漿蛋白との結合率は、1.0及び10ng/mLの濃度において、それぞれ>98.5%及び99.0±0.2%（平均値±標準偏差）であった⁸⁾（*in vitro*、平衡透析法）。

16.4 代謝

0.1%タクロリムス軟膏は主として薬物代謝酵素CYP3A4で代謝される⁹⁾（*in vitro*）。

外国人肝移植患者での血中、尿中代謝物は主として脱メチル体であったが、胆汁中代謝物は主として水酸化体であった¹⁰⁾（外国人データ）。

16.5 排泄

ラットの健常皮膚及び角質層を除去した損傷皮膚に0.5%¹⁴C-タクロリムス軟膏320mg/kgを密封法で単回塗布したときの168時間までの尿及び糞中への放射能排泄率は、健常皮膚で各々0.4%、4.2%、損傷皮膚で各々2.4%、53.6%であった。また、ラット健常皮膚への単純塗布法では各々0.5%、5.1%であった⁷⁾。

注) 本剤の承認された用法及び用量は、1回5gまでで1日1～2回塗布である。

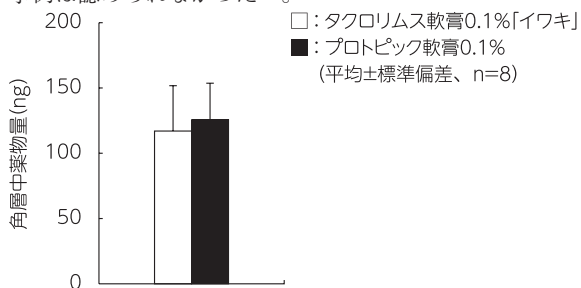
16.8 その他

16.8.1 生物学的同等性試験

(1) 皮膚薬物動態学的試験

タクロリムス軟膏0.1%「イワキ」とプロトピック軟膏0.1%を健康な成人男性8例の背部皮膚に適用した時の皮膚薬物動態学的試験を実施し、両剤の生物学的同等性を検証した。予試験により決定された適用時間である4時間適用における角層中薬物量の平均値の差の90%信頼区間はlog(0.85)～log(0.98)であり、生物学的同等性の判定基準[log(0.80)～log(1.25)]を満たしており、タクロ

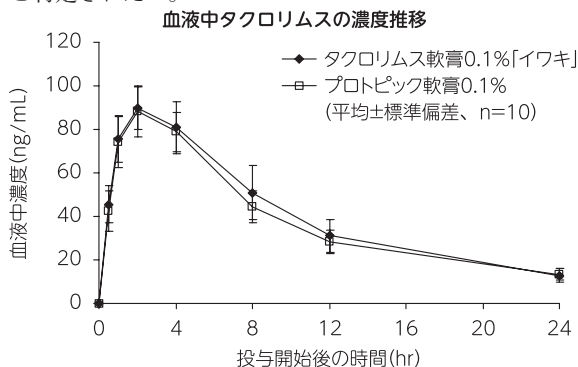
リムス軟膏0.1%「イワキ」とプロトピック軟膏0.1%の生物学的同等性が確認された。また、安全性に問題となる事例は認められなかった¹¹⁾。



添加物変更後のタクロリムス軟膏0.1%「イワキ」は「局所皮膚適用製剤（半固形製剤及び貼付剤）の処方変更のための生物学的同等性試験ガイドライン」（薬食審査発 1101 第1号、平成 22 年 11 月 1 日）に従い、放出試験及び動物の皮膚を用いた透過試験を実施し、添加物変更前のタクロリムス軟膏0.1%「イワキ」との生物学的同等性が確認された。

(2) 暴露量試験

タクロリムス軟膏0.1%「イワキ」及びプロトピック軟膏0.1%をウサギ損傷皮膚に24時間経皮投与した時のAUCtはそれぞれ986±178ng・h/mL及び930±122ng・h/mLを示した。タクロリムス軟膏0.1%「イワキ」及びプロトピック軟膏0.1%のAUCtの平均値の差の90%信頼区間の上限はlog(1.20)で、判定基準[log(1.25)以下]を満たしており、タクロリムス軟膏0.1%「イワキ」の暴露量はプロトピック軟膏0.1%と比較して『同等以下』であると判定された¹²⁾。



17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 国内第Ⅲ相試験（躯幹・四肢）

成人アトピー性皮膚炎患者を対象に、0.1%タクロリムス軟膏又はステロイド外用剤を躯幹・四肢に1日2回3週間単純塗布した比較試験¹³⁾において、最終全般改善度評価の「中等度改善」以上の改善率は93.6%（73/78例）であった。

0.1%タクロリムス軟膏群の副作用は、塗布部位の刺激感（ほてり感、ヒリヒリ感、そう痒感等）59.1%（52/88例）、感染症5.7%（5/88例）であった。

17.1.2 国内第Ⅲ相試験（顔面・頸部）

成人アトピー性皮膚炎患者を対象に、0.1%タクロリムス軟膏又はステロイド外用剤を顔面・頸部に1日2回1週間単純塗布した比較試験¹⁴⁾において、最終全般改善度評価の「中等度改善」以上の改善率は97.3%（71/73例）であった。

0.1%タクロリムス軟膏群の主な副作用は、塗布部位の刺激感（ほてり感、ヒリヒリ感、そう痒感等）80%（60/75例）、ざ瘡4.0%（3/75例）であった。

17.2 製造販売後調査等

17.2.1 国内製造販売後長期観察調査（0.03%製剤）

0.03%製剤で、長期使用例における悪性腫瘍の発現状況を検討するために、小児アトピー性皮膚炎患者を対象とした3つの長期観察調査（長期特別調査、治験症例の追跡調査及び小児科追跡調査；観察期間10年間）を実施した結果、対象症例2,337例、延べ観察期間12,060人・年において、悪性腫瘍の報告はなかった¹⁵⁾。[8.2参照]

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

18.1.1 サイトカイン産生抑制作用

ヒト・ヘルパーT細胞によるIL-2、IL-3、IL-4、IL-5、インターフェロンγ、GM-CSF等のサイトカインの産生をステロイドと同等もしくはより強く抑制する¹⁶⁾（*in vitro*）。

18.1.2 肥満細胞脱顆粒抑制作用

抗IgE抗体刺激によるヒト肥満細胞からのヒスタミン遊離をステロイドより強く抑制する^{17),18)}（*in vitro*）。

18.1.3 抗原提示能抑制作用

ヒト皮膚ランゲルハンス細胞をタクロリムスで前処理することにより、ランゲルハンス細胞を抗原提示細胞とする混合リンパ球反応を抑制する¹⁹⁾（*in vitro*）。

18.2 実験的アレルギー性皮膚炎抑制作用

18.2.1 ヒトのアトピー性皮膚炎に類似した病態を形成するラット皮膚炎及びNCマウス自然発症皮膚炎における皮膚局所炎症反応、真皮での炎症性細胞の増加を抑制する^{20),21)}。

18.2.2 IV型アレルギー反応（遅延型アレルギー反応）を強く抑制する^{22),23)}（マウス）。

18.2.3 I型アレルギー反応の即時型反応には無効であるが、遅発型反応に対しては軽度の抑制効果を有する^{22),24)}（マウス）。

19. 有効成分に関する理化学的見聞

一般的名称：タクロリムス水和物

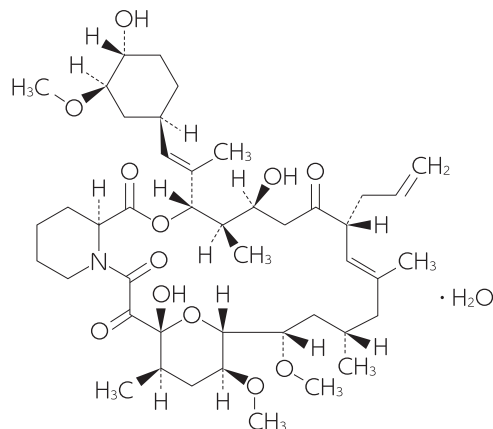
(Tacrolimus Hydrate)

化学名：(3S,4R,5S,8R,9E,12S,14S,15R,16S,18R,19R,26aS)-5,19-Dihydroxy-3-[(1E)-2-[(1R,3R,4R)-4-hydroxy-3-methoxycyclohexyl]-1-methylethenyl]-14,16-dimethoxy-4,10,12,18-tetramethyl-8-(prop-2-en-1-yl)-15,19-epoxy-5,6,8,11,12,13,14,15,16,17,18,19,24,25,26,26a-hexadecahydro-3H-pyrido[2,1-c][1,4]oxaazacyclotricosine-1,7,20,21(4H,23H)-tetrone monohydrate

分子式：C₄₄H₆₉NO₁₂・H₂O

性状：本品は白色の結晶又は結晶性の粉末である。本品はメタノール又はエタノール（99.5）に極めて溶けやすく、N,N-ジメチルホルムアミド又はエタノール（95）に溶けやすく、水にほとんど溶けない。

化学構造式：



22. 包装

10本 [5g（チューブ）×10]

50本 [5g（チューブ）×50]

23. 主要文献

- 1) Saegusa T., et al. : 基礎と臨床 1992 ; 26 (3) : 969-981
- 2) Zheng S., et al. : Br. J. Clin. Pharmacol. 2013 ; 76 (6) : 988-996
- 3) Jain A., et al. : Transplantation 1997 ; 64 (4) : 559-565
- 4) Paller A.S., et al. : J. Am. Acad. Dermatol. 2020 ; 83 (2) : 375-381
- 5) 川島 真ら : 臨床医薬 1997 ; 13 (6) : 1483-1492
- 6) FK506軟膏研究会 : 臨床医薬 1998 ; 14 (13) : 2405-2432

- 7) Iwasaki K., et al. : 薬物動態 1999 ; 14 (1) : 1-10
- 8) Iwasaki K., et al. : Res. Commun. Mol. Pathol. Pharmacol. 1996 ; 94 (3) : 251-257
- 9) Shiraga T., et al. : Biochem. Pharmacol. 1994 ; 47 (4) : 727-735
- 10) Christians U., et al. : Transplant. Proc. 1991 ; 23 (6) : 2741-2744
- 11) 岩城製薬株式会社 社内資料 (生物学的同等性試験)
- 12) 岩城製薬株式会社 社内資料 (暴露量試験)
- 13) FK506 軟膏研究会 : 西日本皮膚科 1997 ; 59 (6) : 870-879
- 14) FK506 軟膏研究会 : 皮膚科紀要 1997 ; 92 (3) : 277-288
- 15) 製造販売後調査結果概要 (プロトピック軟膏 0.03% 小児用 : 2021 年 12 月 8 日承認、再審査報告書)
- 16) Sakuma S., et al. : Int. Immunopharmacol. 2001 ; 1 (6) : 1219-1226
- 17) de Paulis A., et al. : J. Invest. Dermatol. 1992 ; 99 (6) : 723-728
- 18) Cohan V.L., et al. : Am. Rev. Respir. Dis. 1989 ; 140 : 951-954
- 19) Panhans-Groß A., et al. : J. Allergy Clin. Immunol. 2001 ; 107 (2) : 345-352
- 20) 藤井康友ら : 基礎と臨床 1997 ; 31 (8) : 2693-2700
- 21) Hiroi J., et al. : Jpn. J. Pharmacol. 1998 ; 76 (2) : 175-183
- 22) 仙石隆則ら : 日本薬理学雑誌 1998 ; 112 (3) : 221-232
- 23) Meingassner J.G., et al. : Int. Arch. Allergy Immunol. 1992 ; 99 (2-4) : 486-489
- 24) Katayama I., et al. : Int. Arch. Allergy Immunol. 1996 ; 109 : 390-397

24. 文献請求先及び問い合わせ先

岩城製薬株式会社 マーケティング部 学術グループ
〒103-8434 東京都中央区日本橋本町 4-8-2
TEL 03-6626-6251 FAX 03-6626-6261

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



岩城製薬株式会社

東京都中央区日本橋本町4-8-2