日本標準商品分類番号 876123

2019年6月

承認番号 販売開始 100mg 23000AMX00861000 2019年6月

200mg 23000AMX00862000

### 法:室温保存 有効期間:2年 処方箋医薬品<sup>注)</sup>

アミノグリコシド系抗生物質製剤 日本薬局方アミカシン硫酸塩注射液

# アミカシン硫酸塩注射液100mg阿治 アミカシン硫酸塩注射液200mg 明治

AMIKACIN SULFATE Injection MEIJI

### 2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

本剤の成分並びにアミノグリコシド系抗生物質又はバシトラ シンに対し過敏症の既往歴のある患者[8.1.1参照]

### 3. 組成・性状

#### 3.1 組成

販売名	有効成分	添加剤
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	1アンプル(1mL)中 日局アミカシン硫	1アンプル(1mL)中 亜硫酸水素ナトリウム0.5mg
治」	酸塩100mg(力価)	クエン酸ナトリウム水和物、 等張化剤
アミカシン硫酸塩 注射液200mg「明 治」	1アンプル(2mL)中 日局アミカシン硫 酸塩200mg(力価)	1アンプル(2mL)中         亜硫酸水素ナトリウム1mg         クエン酸ナトリウム水和物、         等張化剤

#### 3.2 製剤の性状

販売名	形状	色	pН	浸透圧比 (日局生理食塩液対比)
アミカシン硫酸塩 注射液100mg「明 治」 アミカシン硫酸塩 注射液200mg「明 治」	注射液	無色~ 微黄色 澄明	6.0~7.5	約1

### 4. 効能・効果

#### 〈適応菌種〉

アミカシンに感性の大腸菌、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

#### 〈適応症〉

敗血症、外傷・熱傷及び手術創等の二次感染、肺炎、肺膿瘍、慢 性呼吸器病変の二次感染、膀胱炎、腎盂腎炎、腹膜炎

### 6. 用法・用量

### 〈筋肉内投与の場合〉

通常、成人1回アミカシン硫酸塩として100~200mg(力価)を1日1 ~2回筋肉内投与する。小児は、アミカシン硫酸塩として1日4~ 8mg(力価)/kgとし、1日1~2回筋肉内投与する。

なお、年齢及び症状により適宜増減する。

### 〈点滴静脈内投与の場合〉

通常、成人1回アミカシン硫酸塩として100~200mg(力価)を、1 日2回点滴静脈内投与する。小児はアミカシン硫酸塩として1日4 ~8mg(力価)/kgとし、1日2回点滴静脈内投与する。また、新生 児(未熟児を含む)は、1回アミカシン硫酸塩として6mg(力価)/kg を、1日2回点滴静脈内投与する。

なお、年齢、体重及び症状により適宜増減する。

点滴静脈内投与の場合には、通常100~500mLの補液中に100~ 200mg(力価)の割合で溶解し、30分~1時間かけて投与すること。

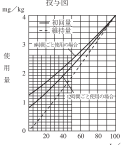
### 7. 用法・用量に関連する注意

腎障害患者では、起炎菌の感受性、感染症の重症度、感染部位、 腎機能障害の程度を考慮に入れ、投与量・投与間隔を調整するこ と。[8.2、9.2、16.6.1、16.8.1参照]

### 7.1 1回投与量を調節する方法

体重及びクレアチニン・クリアランスを用い、図1又は計算式よ り求めた初回量及び維持量を投与する1)。

## 図 1 8時間及び12時間ごと



12 時間ごとの計算式  $D \cdot W$ DL=

101

8時間ごと投与の計算式

 $D_{M} = \frac{D \cdot W}{100} (C_{Cr} + 0.7)$ 

 $\frac{\text{D} \cdot \text{W}}{5.0 \times 10^4} \left[ (\text{Ccr} + 132)^2 - 1700 \right]$ 

初回量 -[(Ccr+125)2-6700] (mg) 4. 3×10°  $D \cdot W$ 維持量 (Ccr+0.7) (mg) 101

D: 腎機能正常者に対する使用量 (mg/kg)、W: 体重 (kg) Ccr: クレアチニン・クリアランス (mL/min)

#### mL/min 腎機能 (Cer) 7.2 投与間隔を調節する方法

「血清クレアチニン値×9」時間ごとに通常量を投与する。

#### 8. 重要な基本的注意

8.1 本剤によるショック、アナフィラキシーの発生を確実に予知で きる方法がないので、次の措置をとること。[11.1.1参照]

初回量

(mg) 維持量

(mg)

- 8.1.1 事前に既往歴等について十分な問診を行うこと。なお、抗生 物質等によるアレルギー歴は必ず確認すること。[2.参照]
- 8.1.2 投与に際しては、必ずショック等に対する救急処置のとれる 準備をしておくこと。
- 8.1.3 投与開始から投与終了後まで、患者を安静の状態に保たせ、 十分な観察を行うこと。特に、投与開始直後は注意深く観察する
- 8.2 眩暈、耳鳴、難聴等の第8脳神経障害があらわれることがある ので慎重に投与すること。特に腎機能障害患者、高齢者、長期間 投与患者及び大量投与患者等では血中濃度が高くなりやすく、聴 力障害の危険性がより大きくなるので、聴力検査を実施すること が望ましい。アミノグリコシド系抗生物質の聴力障害は、高周波 音に始まり低周波音へと波及するので、障害の早期発見のため に、聴力検査の最高周波数である8kHzでの検査が有用である。 [7.、9.2、9.8.1、11.1.2、16.6.1、16.8.1参照]
- 8.3 急性腎障害等の重篤な腎障害があらわれることがあるので、定 期的に検査を実施するなど観察を十分に行うこと。[9.8.1、 11.1.3、16.8.1参照]
- 8.4 投与後は血中濃度をモニタリングすることが望ましい。[16.8.1 参昭]
- 8.5 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。

### 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 本人又はその血族がアミノグリコシド系抗生物質による難聴 又はその他の難聴のある患者

難聴が発現又は増悪するおそれがある。

#### 9.1.2 重症筋無力症の患者

神経筋遮断作用があり呼吸抑制があらわれることがある。

9.1.3 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

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

投与量を減らすか、投与間隔をあけて投与すること。高い血中濃 度が持続し、腎障害が悪化するおそれがあり、また、第8脳神経 障害等の副作用が強くあらわれるおそれがある。「7.、8.2、 16.6.1、16.8.1参照]

### 9.3 肝機能障害患者

肝障害を悪化させるおそれがある。

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。アミカシン硫酸塩はヒト胎盤を通過する。新生児に第8脳神経障害があらわれるおそれがある。[16.3.1参照]

#### 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。

#### 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。

- 9.8.1 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り、第8脳神経障害、腎障害等の副作用があらわれやすい。[8.2、8.3、16.8.1参照]
- 9.8.2 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
乗利石寺 腎障害を起こすおそれ のあるよとである。 アンドランエチルデンプン 等 ループロンエチルデンプシープを 利根をはいますが、等 下がせまりが、等 下がせまりが、等 下がなる。 野毒性及び鞭器毒性を 有するシンでする。 ないでする。 ないでする。 ではないではないでする。 ではないではないできないでする。 ではないではないではないではないではないではないではないではないではないではない	職床並小・指直方法 腎障害が発現、悪化する ことがあるので、併用は 避けることが望ましい。 腎障害が発生した場合に は、投与を中止し、透析 療法等適切な処置を行う こと。 腎障害及び聴器障害が発 現、悪化するおそれがあ るので、併用は避けるこ とが望ましい。	機序・心候囚子 でなり、 でなり、 でなり、 では明により系の。 では明により系の。 をいう報告により、 をいう報告により、 でいる。 でい。 でいる。
カルボプラチン、ネ ダプラチン) 等		
麻酔剤 筋弛緩剤 ベクロニウム臭化物 A型ボツリヌス毒素 製剤 等	呼吸抑制があらわれるお それがある。呼吸抑制が あらわれた場合には必要 に応じ、コリンエステ ラーゼ阻害剤、カルシウ ム製剤の投与等の適切な 処置を行うこと。	両薬剤ともに神経筋 遮断作用を有してお り、併用によりその 作用が増強される。
腎毒性を有する薬剤 シクロスポリン アムホテリシンB 等	腎障害が発現、悪化する おそれがある。	両薬剤ともに腎毒性 を有するが、相互作 用の機序は不明。

#### 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と。

#### 11.1 重大な副作用

### 11.1.1 ショック(0.1%未満)

初期症状として、不快感、口内異常感、喘鳴、眩暈、便意、耳鳴、発汗等があらわれることがある。[8.1参照]

### 11.1.2 第8脳神経障害(0.1~5%未満)

耳鳴・耳閉塞感・耳痛・眩暈・難聴等の第8脳神経障害(主として 蝸牛機能障害)があらわれることがある。[8.2参照]

### 11.1.3 急性腎障害(頻度不明)

重篤な腎障害があらわれることがある。[8.3参照]

### 11.2 その他の副作用

種類\頻度	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
過敏症	発疹	そう痒、発熱	
腎臓		浮腫、蛋白尿、血 尿、血清クレアチ ニン上昇、BUN 上昇、乏尿	カリウム等の電解質異 常

種類\頻度	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
肝臓	AST上昇、 ALT上昇	Al-P上昇	
血液		白血球減少、好酸 球増多	
消化器		下痢、悪心・嘔吐	
ビタミン欠 乏症			ビタミンK欠乏症状 (低プロトロンビン血 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)
投与部位 (筋注の場 合)	注射部位の疼 痛、硬結		
その他		頭痛、口唇部のしびれ感	

#### 13. 過量投与

#### 13.1 症状

腎障害、聴覚障害、前庭障害、神経筋遮断症状、呼吸麻痺があら われることがある。

#### 13.2 処置

血液透析、腹膜透析による薬剤の除去を行う。神経筋遮断症状、 呼吸麻痺に対してはコリンエステラーゼ阻害剤、カルシウム製剤 の投与又は機械的呼吸補助を行う。

#### 14. 適用上の注意

### 14.1 薬剤投与時の注意

### 〈投与経路共通〉

**14.1.1**  $\beta$ -ラクタム系抗生物質製剤と本剤との混注により、両剤ともに不活性化されるとの報告がある。それぞれ別経路にて投与を行うこと。

#### 〈筋肉内投与〉

- 14.1.2 下記の点に注意すること。
- (1) やむを得ない場合にのみ必要最小限に行うこと。
- (2) 同一部位への反復注射は行わないこと。
- (3) 神経走行部位を避けること。
- (4) 注射針を刺入したとき、激痛を訴えたり、血液の逆流をみた場合は直ちに針を抜き、部位をかえて注射すること。
- (5) 注射部位に疼痛、硬結をみることがある。

### 〈点滴静脈内投与〉

14.1.3 副作用発生を防ぐため、必ず30分以上かけて投与すること。

#### 15. その他の注意

### 15.1 臨床使用に基づく情報

クエン酸で抗凝固処理した血液を大量輸血された患者にアミノグ リコシド系抗生物質を投与すると、投与経路にかかわらず、神経 筋遮断症状、呼吸麻痺があらわれることがある。

### 15.2 非臨床試験に基づく情報

### 15.2.1 聴器毒性

モルモットにアミカシンを筋肉内投与した実験(40、100、200mg/kg、28日間)で、耳介反射の消失を認めるとともに、ラセン器の外有毛細胞の消失が認められたとの報告がある $^2$ )。

### 15.2.2 腎毒性

ラットにアミカシンを背部皮下投与した実験(25、100、400mg/kg、30日間)で、腎重量増加がみられるとともに近位尿細管の内腔拡張、上皮の扁平化が認められたとの報告がある<sup>3)</sup>。

#### 16. 薬物動態

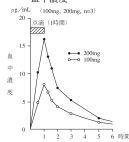
#### 16.1 血中濃度

16.1.1 健康成人にアミカシン硫酸塩100mg(力価)又は200mg(力価)を筋注した場合、血中濃度のピークは30分ないし1時間後にあり、それぞれ5.8~8.5  $\mu$  g/mL(n=3)、13.5~15.0  $\mu$  g/mL(n=2)を示した。

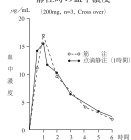
また、健康成人(n=3) に100mg(力価)又は200mg(力価)を1時間で点滴静注した場合、血中濃度のピークは点滴終了時にあり、それぞれ7.5~8.6  $\mu$  g/mL、13.9~18.8  $\mu$  g/mLを示し、血中半減期( $t_{1/2}$ )は、1.7~2.2時間である(図1)

なお、健康成人(n=3) に200mg(力価)をCross overにより筋注及び点滴静注した場合、両者の血中濃度推移は図2のとおりほぼ一致し、 $t_{1/2}$ 、血中濃度曲線下面積(AUC)もほぼ同一の値を示す $^{4\sim6)}$ 。

#### 図1 健康成人での点滴静注時の 血中濃度



#### 図2 健康成人での筋注・点滴 静注時の血中濃度



#### 16.3 分布

#### 16.3.1 組織内移行

口蓋扁桃 $^{7}$ 、咽頭扁桃 $^{7}$ 、上顎洞粘膜 $^{7}$ 、喀痰 $^{8}$ 、臍帯血 $^{9}$ 、羊水 $^{9}$ などへの移行が認められる。なお、乳汁中への移行は痕跡程度に認められるにすぎない $^{9}$ )。[9.5参照]

#### 16.4 代謝

本剤は生体内で代謝を受けない10)。

#### 16.5 排泄

健康成人に本剤100mg(力価)又は200mg(力価)を筋注した場合の8時間までの平均尿中排泄率はそれぞれ、70.3%、72.4%である。また、1時間点滴静注の場合、点滴終了後6時間までの平均尿中排泄率はそれぞれ64.4%、68.8%で、ともに速やかに尿中に排泄される $^{4.5}$ 。

### 16.6 特定の背景を有する患者

### 16.6.1 腎障害患者

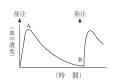
腎機能の程度の異なる患者に100mg(力価)を筋注した場合、t1/2は腎機能障害の程度に応じて延長する。この様な傾向は点滴静注時においても認められる。[7、82、9.2、16.8.1参照]

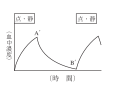
#### 16.8 その他

#### 16.8.1 血中濃度モニタリング

アミノグリコシド系抗生物質による副作用発現の危険性は、一過性であっても異常に高い最高血中濃度(ピーク値)が繰り返されるほど大きくなり、また、異常に高い最低血中濃度(谷間値――次回投与直前値)が繰り返されるほど大きくなるといわれている。本剤の場合は、第8脳神経障害や腎障害発生の危険性が大きくなるといわれている。腎機能障害患者、新生児、未熟児、高齢者及び大量投与患者などでは血中濃度が高くなりやすいので、初回投与時において、また長期間投与患者においても適当な間隔で最高血中濃度(A、A')と最低血中濃度(B、B')を測定し(図3参照)、異常な高値を示す場合には、次回投与より投与量や投与間隔を調整することが望ましい。例えば、異常に高い最高血中濃度が繰り返されている場合は投与量を減量し、異常に高い最低血中濃度が繰り返されている場合は投与量を減量し、異常に高い最低血中濃度が繰り返されている場合は投与間隔を延長するなど調整を行う。[7、8.2-84、9.2、9.8.1、16.6.1参照]

図3 筋注・点滴静注時の血中濃度の経時変化(模式図)





A : 筋注後30~60分 A' : 点滴静注終了時 B、B': 次回投与直前

#### 17. 臨床成績

### 17.1 有効性及び安全性に関する試験

### 17.1.1 国内二重盲検比較試験

急性単純性膀胱炎の患者に対しアミカシン硫酸塩(AMK)及びベカナマイシン硫酸塩(AKM)それぞれ200mg(力価)を1日1回3日間、筋肉内注射にて投与する二重盲検比較試験において、AMK投与49例では著効38例、有効8例で有効率93.9%(46/49例)であり、本剤の有用性が示された。また、AKM投与56例では著効38例、有効15例で有効率94.6%(53/56例)であり、両群間に有意差を認めなかった。AMK投与群において副作用は3例に認められ、耳鳴(1/49例)、発熱(1/49例)、注射部位疼痛(1/49例)であった<sup>11)</sup>。

#### 17.1.2 国内二重盲検比較試験

急性腎盂腎炎の患者に対しアミカシン硫酸塩 (AMK) 及びベカナマイシン硫酸塩 (AKM) それぞれ200mg (力価) を1日1回7日間、筋肉内注射にて投与する二重盲検比較試験において、AMK 投与21例では著効14例、有効7例で有効率100.0% (21/21例) であり、本剤の有用性が示された。また、AKM 投与19例では著効11例、有効16例で有効率189.5%であり、両群間に有意差を認めなかった。17 AMK 投与群において副作用は17 例に認められたが全て注射部位疼痛 17 位疼痛 17 であった11 。

#### 17.1.3 国内二重盲検比較試験

膀胱・前立腺手術後(留置カテーテル抜去後)尿路感染症及び複雑性尿路感染症の患者に対しアミカシン硫酸塩(AMK)及びベカナマイシン硫酸塩(AKM)それぞれ200mg(力価)を1日2回7日間、筋肉内注射にて投与する二重盲検比較試験において、AMK投与31例では著効5例、有効16例で有効率67.7%(21/31例)、AKM投与37例では著効2例、有効12例で有効率37.8%で

あり、AMK投与群の方が有意差をもって有用であった。なお、AMK投与群において副作用は認められなかった $^{11)}$ 。

#### 18. 薬効薬理

#### 18.1 作用機序

細菌の蛋白合成を阻害することにより細胞分裂の増殖のプロセスを阻止し、殺菌的に作用する<sup>12)</sup>。

#### 18.2 in vitro 抗菌作用<sup>13)</sup>

被験菌	MIC(μg/mL)
Escherichia coli NIHJ JC-2	3.13
Enterobacter cloacae ATCC13047	3.13
Klebsiella pneumoniae PCI-602	1.56
Proteus vulgaris OX-19	3.13
Proteus mirabilis J-0010	3.13
Pseudomonas aeruginosa IAM1007	0.78

(日本化学療法学会最小発育阻止濃度(MIC)測定法による)

#### 18.3 不活化酵素に対する安定性

アミノグリコシド系抗生物質を不活化する種々の酵素に対して強い抵抗を示す $^{14}$ 。

#### 18.4 交差耐性

他のアミノグリコシド系抗生物質との間に交差耐性はほとんど認められな $_{
m to}^{14,15)}$ 。

#### 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:アミカシン硫酸塩(Amikacin Sulfate)

略 号:AMK

化学名: 3-Amino-3-deoxy- a -D-glucopyranosyl-(1→6)-[6-amino-6-deoxy-a -D-glucopyranosyl-(1→4)]-1-N-[(2S)-4-amino-2-

hydroxybutanoyl]-2-deoxy-D-streptamine disulfate

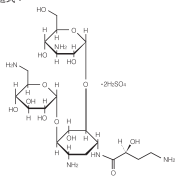
分子式: C22H43N5O13 · 2H2SO4

分子量:781.76

性 状:アミカシン硫酸塩は白色~黄白色の粉末である。

本品は水に極めて溶けやすく、エタノール(95)にほとんど溶けない。

### 化学構造式:



#### 22. 包装

#### 〈アミカシン硫酸塩注射液100mg「明治」〉

10アンプル

〈アミカシン硫酸塩注射液200mg「明治」〉

10アンプル

#### 23. 主要文献

1) 山路武久 他: 臨床と細菌. 1980;7(4):457-461

2) 秋吉正豊 他:Jpn. J. Antibiot. 1975;28(3):288-304

3) 松崎明紀 他:Jpn. J. Antibiot. 1975;28(4):415-434

4)大久保滉 他:Jpn. J. Antibiot. 1975; 28(3): 283-287

5) 桧垣昌夫 他: 泌尿紀要. 1982, 28(3): 345-360

6) 沢江義郎 他:Jpn. J. Antibiot. 1980; 33(4): 539-548

7) 岩沢武彦:Chemother. 1975;23(6):2175-2189

8) 松本慶蔵 他:Chemother. 1975; 23(6): 2073-2079

9) 松田静治 他: Jpn. J. Antibiot. 1974: 27(5): 633-636 10) 第十八改正日本薬局方解説書. 2021: C-270-C-272

11)熊沢浄一 他:西日泌尿. 1975;37(3):452-505

12) 第十八改正日本薬局方解説書. 2021: C-266-C-270

13)社内資料: in vitro 抗菌作用

14) Price, K. E., et al.: Antimicrob. Agents & Chemother. 1974: 5 (2): 143-152

15) Kawaguchi H., et al.: J. Antibiot. 1972; 25(12): 695-708

### 24. 文献請求先及び問い合わせ先

Meiji Seika ファルマ株式会社 くすり相談室 〒104-8002 東京都中央区京橋2-4-16 フリーダイヤル(0120)093-396 電話(03)3273-3539 FAX(03)3272-2438

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

# Meiji Seika ファルマ株式会社

東京都中央区京橋 2 - 4 - 16

-4-