

マクロライド系抗生物質製剤  
注射用エリスロマイシンラクトビオン酸塩日本標準商品分類番号  
876141エリスロシン<sup>®</sup>点滴静注用500mg  
Erythrocin<sup>®</sup> for Intravenous Infusion承認番号 22100AMX01330  
販売開始 1976年4月

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）

- 2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- \*\* 2.2 エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩、ピモジド、ロミタピドメシル酸塩、アミオダロン（注射剤）、クリンダマイシン（注射剤、経口剤）、リンコマイシン塩酸塩水和物を投与中の患者 [10.1参照]

## 3. 組成・性状

## 3.1 組成

販売名	エリスロシン点滴静注用500mg
有効成分	1バイアル中 日局 エリスロマイシンラクトビオン酸塩 500mg（力価）

## 3.2 製剤の性状

色調等	白色の粉末（凍結乾燥注射剤）
pH	5.0～7.5 [50mg（力価）/mL溶液]
浸透圧比 （生理食塩液に対する比）	約1 [5%ブドウ糖注射液10mg（力価）/mL]

## 4. 効能又は効果

## &lt;適応菌種&gt;

エリスロマイシンに感性のブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌、ジフテリア菌

## &lt;適応症&gt;

外傷・熱傷及び手術創等の二次感染、肺炎、ジフテリア

## 5. 効能又は効果に関連する注意

経口投与が困難な場合、あるいは、緊急を要する場合に本剤を使用すること。

## 6. 用法及び用量

通常、成人にはエリスロマイシンとして1日600～1500mg（力価）を2～3回に分けて1回2時間以上かけて点滴静注する。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

## 7. 用法及び用量に関連する注意

急速な静注によって心室頻拍（Torsade de pointesを含む）が発現したとの報告があるので、患者の状態に十分注意しながら、必ず1回2時間以上かけて点滴静注すること。[9.1.1、11.1.2参照]

## 8. 重要な基本的注意

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 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。[11.1.3参照]

8.2.1 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。

8.2.2 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。

8.2.3 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こと。

8.3 急性腎障害（急性間質性腎炎）があらわれることがあるので、定期的に検査を行うこと。[11.1.5参照]

## 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 心疾患のある患者

QT延長、心室頻拍（Torsade de pointesを含む）を起こすことがある。[7.、11.1.2参照]

## 9.3 肝機能障害患者

血中濃度が上昇するおそれがある。

## 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投与すること。

## 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。ヒト母乳中へ移行することが報告されている<sup>1)</sup>。

## 9.7 小児等

嘔吐等の症状に注意すること。新生児、乳児で、肥厚性幽門狭窄があらわれたとの報告がある<sup>2)</sup>。

## 9.8 高齢者

用量に留意するなど慎重に投与すること。一般に生理機能が低下していることが多い。

## 10. 相互作用

本剤はCYP3Aで代謝される。また、本剤はCYP3A、P-糖蛋白質を阻害する。[16.4参照]

## \*\*10.1 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
** エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン（クリアミン） ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩 [2.2参照]	四肢の虚血、血管攣縮等が報告されている。	本剤はCYP3Aと結合し、複合体を形成するため、これらの薬剤の代謝を抑制し、血中濃度が上昇することがある。
** ピモジド [2.2参照]	QT延長、心室性不整脈（Torsade de pointesを含む）等が発現するおそれがある。	
** ロミタピドメシル酸塩（ジャクスタピッド） [2.2参照]	ロミタピドメシル酸塩の血中濃度が著しく上昇するおそれがある。	
** アミオダロン（注射剤）（アンカロン注） [2.2参照]	併用によりTorsade de pointesのリスクが増加する。	併用によりQT延長作用が相加的に増加することがある。
** クリンダマイシン（注射剤、経口剤）（ダラシンS注射液、ダラシンカプセル） リンコマイシン塩酸塩水和物（リンコシン） [2.2参照]	併用してもこれらの薬剤の効果があらわれないと考えられる。	本剤の細菌のリボゾーム50S Subunitへの親和性がこれらの薬剤より高いと考えられる。

## 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
ジソピラミド キニジン硫酸塩水和物	QT延長、心室性不整脈（Torsade de pointesを含む）等が報告されているので、減量するなど慎重に投与すること。	本剤はCYP3Aと結合し、複合体を形成するため、これらの薬剤の代謝を抑制し、血中濃度が上昇することがある。
テオフィリン <sup>3,4)</sup> アミノフィリン水和物	悪心・嘔吐、不整脈、痙攣等が報告されているので、減量するなど慎重に投与すること。	

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
シクロスポリン タクロリムス水和物	腎障害等が報告されているので、減量するなど慎重に投与すること。	本剤はCYP3Aと結合し、複合体を形成するため、これらの薬剤の代謝を抑制し、血中濃度が上昇することがある。
ワルファリンカリウム	出血傾向、プロトロンビン時間延長等が報告されているので、減量するなど慎重に投与すること。	
イリノテカン塩酸塩水和物	骨髄機能抑制、下痢等の副作用を増強するおそれがあるため、減量するなど慎重に投与すること。	
ビンカアルカロイド ビンブラスチン硫酸塩 ビノレルビン酒石酸塩等	好中球減少、筋肉痛等が報告されているので、減量するなど慎重に投与すること。	
バルプロ酸ナトリウム	傾眠、運動失調等が報告されているので、減量するなど慎重に投与すること。	
フェロジピン	降圧作用の増強が報告されているので、減量するなど慎重に投与すること。	
ベラパミル塩酸塩	血圧低下、徐脈性不整脈、乳酸アシドーシス等が報告されているので、減量するなど慎重に投与すること。	
ミダゾラム <sup>5)</sup> トリアゾラム <sup>6)</sup>	鎮静作用の増強が報告されているので、減量するなど慎重に投与すること。	
カルバマゼピン	めまい、運動失調等が報告されているので、減量するなど慎重に投与すること。	
コルヒチン	下痢、腹痛、発熱、筋肉痛、汎血球減少、呼吸困難等が報告されているので、減量するなど慎重に投与すること。	
シンバスタチン <sup>7)</sup> アトルバスタチンカルシウム水和物 <sup>8)</sup>	シンバスタチン、アトルバスタチンカルシウム水和物との併用により、筋肉痛、脱力感、CK上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇を特徴とし、急激な腎機能悪化を伴う横紋筋融解症があらわれたとの報告がある。	本剤がピタバスタチンの肝臓への取り込みを阻害するためと考えられる。
ピタバスタチンカルシウム水和物		
プロモクリプテンメシル酸塩 <sup>9)</sup> ドセタキセル水和物 パクリタキセル セレギリン塩酸塩 シルデナフィルクエン酸塩 <sup>10)</sup> バルデナフィル塩酸塩水和物 タダラフィル シロスタゾール	減量するなど慎重に投与すること。	本剤はCYP3Aと結合し、複合体を形成するため、これらの薬剤の代謝を抑制し、血中濃度が上昇することがある。
プロナンセリン クロザピン ゾピクロン アルプラゾラム エプレレノン エレクトリプタン臭化水素酸塩 エベロリムス サキナビルメシル酸塩	これらの薬剤の作用が増強するおそれがある。	
ドンペリドン	ドンペリドンの血中濃度が上昇する。また、ドンペリドンとの併用により、QT延長が報告されている。	本剤はこれらの薬剤の代謝を抑制することがある。
副腎皮質ホルモン剤 メチルプレドニゾン <sup>11)</sup> 等	これらの薬剤の消失半減期が延長するとの報告があるので、減量するなど慎重に投与すること。	
エバスタチン <sup>12)</sup>	エバスタチンの代謝物カレバスタチンの血中濃度が上昇するとの報告がある。	本剤がP-糖蛋白質を阻害し、エドキサバンの血中濃度を上昇させるためと考えられる。
エドキサバントシル酸塩水和物	出血のリスクを増大させるおそれがある。併用する場合、エドキサバントシル酸塩水和物の用量は、エドキサバントシル酸塩水和物の電子添文を参照すること。	
ジゴキシン	ジゴキシンの作用増強による嘔気、嘔吐、不整脈等の中毒症状が報告されているので、減量するなど慎重に投与すること。	本剤の腸内細菌叢への影響により、ジゴキシンの代謝が抑制される。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ザフィルルカスト	ザフィルルカストの血中濃度が低下するとの報告がある。	機序は不明である。
シメチジン	難聴が報告されているので、減量するなど慎重に投与すること。	これらの薬剤のCYP3A阻害作用により、本剤の代謝が抑制され、血中濃度が上昇すると考えられる。
リトナビル	本剤のAUCが上昇することが予想される。	
* * クリンダマイシン (外用剤)	併用してもクリンダマイシンの効果があらわれないと考えられる。	本剤の細菌のリボゾーム50S Subunitへの親和性がクリンダマイシンより高いと考えられる。
* * リバーロキサバン	リバーロキサバンの血中濃度が上昇したとの報告がある。	本剤がCYP3A4及びP-糖蛋白質を阻害することによりリバーロキサバンのクリアランスが減少する。
* * フェキソフェナジン塩酸塩	フェキソフェナジンの血漿中濃度を上昇させるとの報告がある。	P-糖蛋白質の阻害によるフェキソフェナジンのクリアランスの低下及び吸収率の増加に起因するものと推定される。
* * CYP3A4誘導作用を有する薬剤 リファンピシム、リファブチン、フェニトイン、フェノバルビタール等 セイヨウオトギリソウ (St. John's Wort、セント・ジョーンズ・ワート) 含有食品	本剤の作用が減弱するおそれがある。	これらの薬剤のCYP3A誘導作用により、本剤の代謝を促進し、本剤の血中濃度を低下させる。

## 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と。

### 11.1 重大な副作用

#### 11.1.1 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、頻回の下痢があらわれた場合には、直ちに投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

#### 11.1.2 心室頻拍 (Torsade de pointesを含む)、心室細動、QT延長 (頻度不明)

[7.、9.1.1参照]

#### 11.1.3 ショック、アナフィラキシー (頻度不明)

呼吸困難、胸内苦悶、血圧低下等があらわれた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。[8.2参照]

#### 11.1.4 中毒性表皮壊死融解症 (Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson症候群) (頻度不明)

#### 11.1.5 急性腎障害 (急性間質性腎炎) (頻度不明)

[8.3参照]

#### 11.1.6 肝機能障害、黄疸 (頻度不明)

AST、ALT、ALPの上昇等を伴う肝機能障害や黄疸があらわれることがある。

### 11.2 その他の副作用

	頻度不明
* * 過敏症	発疹、蕁麻疹、血管性浮腫
消化器	食欲不振、悪心・嘔吐、胃痛、下痢、肺炎
聴覚	難聴 <sup>注)</sup>
眼	視力低下、霧視

注) 大量投与により、可逆性の難聴<sup>13)</sup>があらわれることがある。

## 14. 適用上の注意

### 14.1 薬剤調製時の注意

14.1.1 注射液は注射用水で5%溶液をつくり、これをブドウ糖注射液、生理食塩液等で希釈して点滴静注溶液とする。5%溶液を調製するには、本剤1バイアルに注射用水10mLを加える。

14.1.2 5%溶液調製の際には、生理食塩液あるいは無機塩類を含有する溶液を使用しないこと。5%溶液をさらに希釈する際には、注射用水を使用しないこと (低張になる)。

14.1.3 5%溶液は冷蔵庫内で2週間安定である。

### 14.2 薬剤投与時の注意

血管痛、血栓、静脈炎を起こすことがあるので注意すること。

## 15. その他の注意

### 15.1 臨床使用に基づく情報

外国で重症筋無力症が悪化したとの報告がある。

## 16. 薬物動態

### 16.1 血中濃度

患者(外国人)3例に本剤400mg(力価)を5%ブドウ糖注射液500mLで溶解し、1.5時間かけて点滴静注した場合、点滴終了直後の血清中濃度は平均7.8 $\mu$ g/mLであった<sup>14)</sup>。

### 16.3 分布

#### 16.3.1 組織移行

気管分泌物<sup>15)</sup>、唾液<sup>16)</sup>、胆汁<sup>17)</sup>等に移行が認められた(外国人データ)。

#### 16.3.2 血漿蛋白結合率

64.5%であった(*in vitro*、ヒト血漿、0.5 $\mu$ g/mL、平衡透析法)<sup>18)</sup>。

### 16.4 代謝

CYP3Aによって脱メチル化され、des-N-methyl-erythromycinを生じる(ウサギ)<sup>19-21)</sup>。[10.参照]

### 16.5 排泄

#### 16.5.1 排泄経路

尿中、胆汁中

#### 16.5.2 排泄率

患者(外国人)3例に本剤400mg(力価)を5%ブドウ糖注射液500mLで溶解し、1.5時間かけて点滴静注した場合、点滴静注後24時間までに投与量の5.5%が尿中に排泄されたが、その89%は12時間までに排泄された<sup>14)</sup>。

## 18. 薬効薬理

### 18.1 作用機序

細菌の蛋白合成阻害で<sup>22)</sup>、70S系のリボソームの50Sサブユニットと結合することによる<sup>23)</sup>。

### 18.2 抗菌作用

#### 18.2.1 エリスロマイシンラクトビオン酸塩は血中で解離し、エリスロマイシンとして作用する<sup>24,25)</sup>。

#### 18.2.2 抗菌作用は細菌により静菌的ないし殺菌的である<sup>26)</sup>。

## 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称：エリスロマイシンラクトビオン酸塩

(Erythromycin Lactobionate)

略号：EM (エリスロマイシン)

化学名：(2*R*,3*S*,4*S*,5*R*,6*R*,8*R*,10*R*,11*R*,12*S*,13*R*)-5-(3,4,6-*Trideoxy-3*-dimethylamino- $\beta$ -D-xylo-hexopyranosyloxy)-3-(2,6-dideoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- $\alpha$ -L-ribo-hexopyranosyloxy)-6,11,12-trihydroxy-2,4,6,8,10,12-hexamethyl-9-oxopentadecan-13-olide mono(4-*O*- $\beta$ -D-galactopyranosyl-D-gluconate)

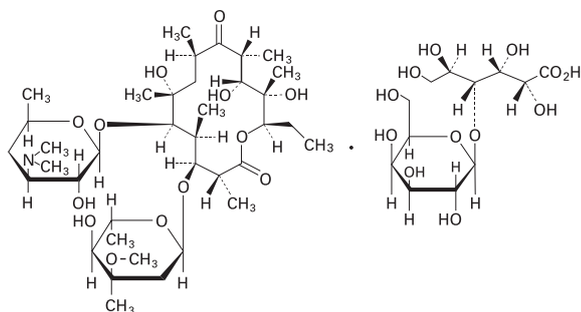
分子式：C<sub>37</sub>H<sub>67</sub>NO<sub>13</sub> · C<sub>12</sub>H<sub>22</sub>O<sub>12</sub>

分子量：1092.22

性状：白色の粉末である。

水、メタノール又はエタノール(99.5)に溶けやすく、アセトンに極めて溶けにくい。

化学構造式：



## 22. 包装

500mg×10バイアル

## 23. 主要文献

- 1) 森操七郎：日本産科婦人科学会雑誌. 1971；23(7)：547-555
- 2) Honein MA, et al. : Lancet. 1999；354：2101-2105
- 3) Reisz G, et al. : Am Rev Respir Dis. 1983；127：581-584
- 4) 前田昇三：Chemotherapy. 1993；41(7)：765-769
- 5) Olkkola KT, et al. : Clin Pharmacol Ther. 1993；53(3)：298-305
- 6) Phillips JP, et al. : J Clin Psychopharmacol. 1986；6(5)：297-299
- 7) Kantola T, et al. : Clin Pharmacol Ther. 1998；64(2)：177-182

- 8) Siedlik PH, et al. : J Clin Pharmacol. 1999；39：501-504
- 9) Nelson MV, et al. : Clin Pharmacol Ther. 1990；47(6)：694-697
- 10) Zusman RM, et al. : Am J Cardiol. 1999；83(5A)：35C-44C
- 11) Laforce CF, et al. : J Allergy Clin Immunol. 1983；72(1)：34-39
- 12) 長澤絏一ほか：臨床医薬. 1995；11(6)：1213-1226
- 13) Quinnan GV & McCabe WR. : Lancet. 1978；1(8074)：1160-1161
- 14) Lopez-Belio M & Takimura Y. : Antibiot Annu. 1954-1955：295-311
- 15) Lopez-Belio M, et al. : Antibiot Annu. 1956-1957：152-158
- 16) Simon C & Clasen I. : Curr Med Res Opin. 1978；5(suppl.2)：19-22
- 17) Takimura Y & Lopez-Belio M. : Antibiot Med. 1955；1(10)：561-566
- 18) Prandota J, et al. : J Int Med Res. 1980；8(suppl.2)：1-8
- 19) Mao JCH, et al. : Biochem Pharmacol. 1965；14：1049-1058
- 20) Watkins PB, et al. : Proc Natl Acad Sci USA. 1985；82：6310-6314
- 21) Brian WR, et al. : Biochemistry. 1990；29(51)：11280-11292
- 22) Brock TD, et al. : Biochim Biophys Acta. 1959；33：274-275
- 23) Mao JCH. : Biochem Pharmacol. 1967；16：2441-2443
- 24) 日本抗生物質医薬品基準解説. 薬業時報社. 1971：723-728
- 25) GOODMAN and GILMAN's The Pharmacological Basis of Therapeutics 8th ed. Pergamon Press. 1990：1130-1134
- 26) McCall CE, et al. : Am J Med Sci. 1967；254(2)：144-155

## \*\*24. 文献請求先及び問い合わせ先

ヴィアトリス製薬合同会社 メディカルインフォメーション部  
〒106-0041 東京都港区麻布台一丁目3番1号  
フリーダイヤル 0120-419-043

## 26. 製造販売業者等

### \*\*26.1 製造販売元

**ヴィアトリス・ヘルスケア合同会社**

東京都港区麻布台一丁目3番1号

### \*\*26.2 販売元

**ヴィアトリス製薬合同会社**

東京都港区麻布台一丁目3番1号