

使用上の注意改訂のお知らせ

処方箋医薬品^{注)}

広範囲経口抗菌剤

バクシダール錠100mg

バクシダール錠200mg

小児用バクシダール錠50mg

ノルフロキサシン錠

注)注意—医師等の処方箋により使用すること

2018年7月

製造販売元

杏林製薬株式会社

東京都千代田区神田駿河台四丁目6番地

謹啓 平素は格別のご高配を賜わり厚く御礼申し上げます。

さて、この度弊社のバクシダール錠 100mg、同錠 200mg、小児用バクシダール錠 50mg について「使用上の注意」を改訂致しましたので、ご案内申し上げます。

なお、改訂添付文書を封入した製品がお手元に届くまでに若干の期間を要しますので、すでにお手元にある製品のご使用に際しましては、ここにご案内の改訂内容をご参照下さいますようお願い申し上げます。

敬白

1. 改訂内容（下線部改訂箇所）

_____ : 薬生安通知（薬生安発0327第1号 平成30年3月27日付）

_____ : 自主改訂

改訂後	改訂前
<p>バクシダール錠 100mg、同錠 200mg</p> <p><u>＜効能・効果に関連する使用上の注意＞</u> 咽頭・喉頭炎、扁桃炎、急性気管支炎、感染性腸炎、副鼻腔炎への使用にあたっては、「抗微生物薬適正使用の手引き」¹⁾を参照し、<u>抗菌薬投与の必要性を判断した上で、本剤の投与が適切と判断される場合に投与すること。</u></p> <p>小児用バクシダール錠 50mg</p> <p><u>＜効能・効果に関連する使用上の注意＞</u> 咽頭・喉頭炎、扁桃炎、急性気管支炎、感染性腸炎への使用にあたっては、「抗微生物薬適正使用の手引き」¹⁾を参照し、<u>抗菌薬投与の必要性を判断した上で、本剤の投与が適切と判断される場合に投与すること。</u></p> <p>※【主要文献】に「厚生労働省健康局結核感染症課編、抗微生物薬適正使用の手引き」を1)として追記し、以降の文献番号を繰り下げました。</p>	<p><記載なし></p>
<p>バクシダール錠 100mg、同錠 200mg、小児用バクシダール錠 50mg 共通</p>	
<p>(1) 重大な副作用</p> <p>1) ショック、アナフィラキシー（呼吸困難、胸内苦悶等）</p> <p>2) 中毒性表皮壊死融解症（<u>Toxic Epidermal Necrolysis : TEN</u>）、皮膚粘膜眼症候群（<u>Stevens-Johnson 症候群</u>）、剥脱性皮膚炎</p> <p>3) 急性腎障害</p> <p>（以下省略、改訂なし）</p>	<p>(1) 重大な副作用</p> <p>1) ショック、アナフィラキシー様症状（呼吸困難、胸内苦悶等）</p> <p>2) 中毒性表皮壊死症（<u>Lyell 症候群</u>）、皮膚粘膜眼症候群（<u>Stevens-Johnson 症候群</u>）、剥脱性皮膚炎</p> <p>3) 急性腎不全</p> <p>（以下省略）</p>

2. 改訂理由

- [効能・効果に関連する使用上の注意]

薬生安発 0327 第 1 号「抗微生物薬の『使用上の注意』の改訂について」（平成 30 年 3 月 27 日付）に基づき、「効能・効果に関連する使用上の注意」を新たに設定しました。

- [(1) 重大な副作用]（自主改訂）

- 「アナフィラキシー様症状」の「アナフィラキシー」への用語変更

平成 25 年 2 月付厚生労働省医薬食品局発行の医薬品・医療機器等安全性情報 No. 299 の参考資料に基づき、「アナフィラキシー様症状」を「アナフィラキシー」に変更しました。

- 「中毒性表皮壊死症 (Lyell 症候群)」の「中毒性表皮壊死融解症 (Toxic Epidermal Necrolysis : TEN)」への用語変更

「中毒性表皮壊死症 (Lyell 症候群)」を、より一般的に使用されている「中毒性表皮壊死融解症 (Toxic Epidermal Necrolysis : TEN)」に変更しました。

- 「急性腎不全」の「急性腎障害」への用語変更

平成 29 年 3 月 14 日付厚生労働省医薬・生活衛生局安全対策課事務連絡に基づき、「急性腎不全」を「急性腎障害」に変更しました。

- ◆ DSU の掲載

「効能・効果に関連する使用上の注意」の改訂につきましては、日本製薬団体連合会発行の「DSU (DRUG SAFETY UPDATE) 医薬品安全対策情報 No. 269」2018 年 5 月に掲載されています。

- ◆ 改訂添付文書等の情報掲載

改訂添付文書など最新の情報は以下のホームページに掲載しております。

- ◇ 杏林製薬ホームページ (URL: <http://www.kyorin-pharm.co.jp/>)
- ◇ 医薬品医療機器情報提供ホームページ (URL: <http://www.pmda.go.jp/>)

- ◆ お問い合わせ先

杏林製薬株式会社 くすり情報センター

電話: 0120-409341

受付時間: 9:00-17:30 (土・日・祝日を除く)

バクシダール錠 100mg、同錠 200mg の改訂後の使用上の注意は以下の通りです。（下線部改訂箇所）

【禁忌（次の患者には投与しないこと）】

1. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
2. 次の薬剤を投与中の患者（「相互作用」の項参照）
フェンブフェン、フルルビプロフェンアキセチル、フルルビプロフェン
3. 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人
ただし、妊婦又は妊娠している可能性のある婦人に対しては、炭疽及び野兔病に限り、治療上の有益性を考慮して投与すること。（「妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項参照）

【効能・効果】

<適応菌種>
本剤に感性のブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌属、腸球菌属、淋菌、炭疽菌、大腸菌、赤痢菌、サルモネラ属、チフス菌、パラチフス菌、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・レットゲリ、コレラ菌、腸炎ピブリオ、インフルエンザ菌、緑膿菌、野兔病菌、カンピロバクター属

<適応症>
表在性皮膚感染症、深在性皮膚感染症、慢性膿皮症、咽頭・喉頭炎、扁桃炎、急性気管支炎、膀胱炎、腎盂腎炎、前立腺炎（急性症、慢性症）、尿道炎、胆嚢炎、胆管炎、感染性腸炎、腸チフス、パラチフス、コレラ、中耳炎、副鼻腔炎、炭疽、野兔病

<効能・効果に関連する使用上の注意>

咽頭・喉頭炎、扁桃炎、急性気管支炎、感染性腸炎、副鼻腔炎への使用にあたっては、「抗微生物薬適正使用の手引き」を参照し、抗菌薬投与の必要性を判断した上で、本剤の投与が適切と判断される場合に投与すること。

【用法・用量】

ノルフロキサシンとして、通常成人 1 回 100～200mg を 1 日 3～4 回経口投与する。
なお、症状により適宜増減する。
ただし、腸チフス、パラチフスの場合は、ノルフロキサシンとして 1 回 400mg を 1 日 3 回、14 日間経口投与する。

<用法・用量に関連する使用上の注意>

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。
なお、長期投与が必要となる場合には、経過観察を十分行うこと。
2. 腸チフス、パラチフスにおける用量では、他の感染症に対する用量と比較して国内投与経験が少ないため、頻回に臨床検査を行う等患者の状態を十分に観察すること。
3. 炭疽の発症及び進展抑制には、類薬であるシプロフロキサシンについて米国疾病管理センター(CDC)が、60 日間の投与を推奨している。

【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) 高度の腎障害のある患者
[高い血中濃度が持続するので、投与量を減するか、投与間隔をあけて投与すること（「薬物動態 4.」の項参照）。]
 - (2) てんかん等の痙攣性疾患又はこれらの既往歴のある患者
[痙攣を起こすことがある。]
 - (3) 重症筋無力症の患者
[症状を悪化させることがある。]
 - (4) 高齢者（「高齢者への投与」の項参照）

2. 相互作用

(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
フェンブフェン フルルビプロフェンアキセチル ロピオン	痙攣を起こすことがある。 痙攣が発現した場合は、気道確保、抗痙攣薬の使用等適切な処置を行い、投与を中止する。	ニューキノロン系抗菌剤による GABA 受容体結合阻害作用が、非ステロイド性消炎鎮痛剤により増強されると考えられている。
フルルビプロフェン フロベン等	フルルビプロフェンの類似化合物（フルルビプロフェンアキセチル）との併用で痙攣を起こすことがあるとの報告がある。 痙攣が発現した場合は、気道確保、抗痙攣薬の使用等適切な処置を行い、投与を中止する。	

(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
フェニル酢酸系非ステロイド性消炎鎮痛剤 （ただし、フェンブフェンは併用禁忌） シクロフェナク アンフェナク等 プロピオン酸系非ステロイド性消炎鎮痛剤 （ただし、フルルビプロフェンアキセチル及びフルルビプロフェンは併用禁忌） ケトプロフェン ロキソプロフェン プラノプロフェン ザルトプロフェン等	痙攣を起こすおそれがある。 痙攣が発現した場合は、気道確保、抗痙攣薬の使用等適切な処置を行い、投与を中止する。	ニューキノロン系抗菌剤による GABA 受容体結合阻害作用が、非ステロイド性消炎鎮痛剤により増強されると考えられている。
テオフィリン アミノフィリン水和物	テオフィリンの作用が増強するので、テオフィリンを減量するなど慎重に投与する。	肝薬物代謝酵素の競合により、テオフィリンクリアランスが低下し、テオフィリンの血中濃度を上昇させることが報告されている。（参考：成人でのクリアランスで 14.9%程度の低下がみられたとの報告がある。）
シクロスポリン	シクロスポリンの血中濃度を上昇させることが報告されているので、シクロスポリンを減量するなど慎重に投与する。	シクロスポリンの肝薬物代謝酵素活性を抑制すると考えられている。（参考：シクロスポリンの代謝に関与するヒト肝ミクロソーム酵素を、 <i>in vitro</i> で 64%抑制したとの報告がある。）
ワルファリン	ワルファリンの作用を増強し、出血、プロトロンビン時間の延長等があらわれるので、ワルファリンを減量するなど慎重に投与する。	

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
アルミニウム又はマグネシウムを含有する製剤 (制酸剤等) ケイ酸アルミニウム 水酸化アルミニウム ゲル・水酸化マグネシウム スクラルファート水和物等 鉄剤 カルシウムを含有する製剤	本剤の効果が減弱するおそれがある。 本剤を服用後、2 時間以上間隔をあけて制酸剤等を服用する等注意する。	金属イオンとキレートを形成し、吸収が阻害される。
チザニジン塩酸塩	チザニジン塩酸塩の血中濃度が上昇し、チザニジン塩酸塩の副作用が増強されるおそれがある。	チザニジン塩酸塩の主代謝酵素であるCYP1A2を阻害し、チザニジン塩酸塩の血中濃度を上昇させる可能性がある。

3. 副作用

総症例 17,345 例中、臨床検査値の変動を含め副作用が報告されたのは 317 例(1.83%)であった。主な副作用症状は、嘔気 38 例(0.22%)、胃部不快感 34 例(0.20%)等の消化器症状及び発疹 24 例(0.14%)等の過敏症状であった。
また、主な臨床検査値の変動は、AST(GOT)上昇 19 例(0.11%)、ALT(GPT)上昇 35 例(0.20%)等であった。(再審査終了時)
以下の副作用は、小児用バクシダール錠 50mg 及び頻度が算出できない副作用報告を含む。

(1) 重大な副作用

- 1) ショック、アナフィラキシー(呼吸困難、胸内苦悶等)
 - 2) 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)、剥脱性皮膚炎急性腎障害
 - 3) 痙攣、錯乱、ギラン・バレー症候群、重症筋無力症の増悪
 - 4) アキレス腱炎、腱断裂等の腱障害
 - 5) 血管炎、溶血性貧血
- 上記 1)~6)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し、適切な処置を行うこと。
- 7) 偽膜性大腸炎等の血便を伴う重篤な大腸炎
偽膜性大腸炎等の血便を伴う重篤な大腸炎があらわれることがある。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。
 - 8) 横紋筋融解症
筋肉痛、脱力感、CK(CPK)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ることがあるので、このような副作用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。
 - 9) 間質性肺炎
発熱、咳嗽、呼吸困難、胸部×線異常、好酸球増多等を伴う間質性肺炎があらわれることがあるので、このような症状があらわれた場合には投与を中止し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。
 - 10) 肝機能障害、黄疸
AST(GOT)、ALT(GPT)、Al-P、LDH 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。

(2) 重大な副作用(類薬)

低血糖

他のニューキノロン系抗菌剤で、重篤な低血糖があらわれる(高齢者、特に腎障害患者であられやすい)との報告があるので、慎重に投与すること。

(3) その他の副作用

	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
過敏症 ^{注)}	発疹	浮腫、発赤、癢痒感、発熱 等	光線過敏症
腎臓	BUN、クレアチニンの上昇 等		
消化器	嘔気、嘔吐、食欲不振、腹痛、下痢	消化不良、腹部膨満感、便秘、口内炎、口唇炎、口角炎 等	
血液 ^{注)}	白血球減少、好酸球増多、血小板減少	赤血球減少、ヘモグロビン減少	
精神神経系	めまい	頭痛、不眠、眠気、しびれ感	意識障害
その他		全身倦怠感、冷感、熱感、心悸亢進	胸痛

自発報告によるものについては頻度不明

注) 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こと。

4. 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、用量に留意して慎重に投与すること(「薬物動態4.」の項参照)。

5. 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投与しないこと。ただし、妊婦又は妊娠している可能性のある婦人に対しては、炭疽及び野兔病に限り、治療上の有益性を考慮して投与すること。
[妊婦又は妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。]
- (2) 授乳中の婦人に投与することは避けることが望ましいが、やむを得ず投与する場合には授乳を避けさせること。
[授乳中の投与に関する安全性は確立していない。]

6. 小児等への投与

小児等に対する安全性は確立していない。

7. 臨床検査結果に及ぼす影響

チモール混濁反応を用いる検査値に影響を及ぼすことがある(見かけ上の低値)。

8. 適用上の注意

薬剤交付時:PTP包装の薬剤はPTPシートから取り出して服用するよう指導すること。

[PTPシートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔を起こして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することが報告されている。]

9. その他の注意

- (1) 動物実験(幼若犬)で関節異常が認められている。
- (2) 動物実験(イヌ、ラット)で大量投与により、イヌの精巣及び精巣上体の萎縮、ラットの精細管の萎縮が認められている。

小児用バクシダール錠 50mg の改訂後の使用上の注意は以下の通りです。（下線部改訂箇所）

- 【禁忌（次の患者には投与しないこと）】**
1. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
 2. 次の薬剤を投与中の患者（「相互作用」の項参照）
フェンブフェン、フルルビプロフェンアキセチル、フルルビプロフェン等のフェニル酢酸系又はプロピオン酸系非ステロイド性消炎鎮痛剤
 3. 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人
ただし、妊婦又は妊娠している可能性のある婦人に対しては、炭疽及び野兔病に限り、治療上の有益性を考慮して投与すること。（「妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項参照）
 4. 乳児等（「小児等への投与」の項参照）

【効能・効果】
 <適応菌種>
 本剤に感性のブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌、腸球菌属、炭疽菌、大腸菌、赤痢菌、サルモネラ属、チフス菌、パラチフス菌、シトロバクター属、クレブシエラ属、エンテロバクター属、プロテウス属、モルガネラ・モルガニー、インフルエンザ菌、緑膿菌、野兔病菌、カンピロバクター属
 <適応症>
 表在性皮膚感染症、慢性膿皮症、咽頭・喉頭炎、扁桃炎、急性気管支炎、膀胱炎、腎盂腎炎、感染性腸炎、腸チフス、パラチフス、炭疽、野兔病

＜効能・効果に関連する使用上の注意＞
 咽頭・喉頭炎、扁桃炎、急性気管支炎、感染性腸炎への使用にあたっては、「抗微生物薬適正使用の手引き」を参照し、抗菌薬投与の必要性を判断した上で、本剤の投与が適切と判断される場合に投与すること。

【用法・用量】
 本剤は他の抗菌剤が無効と判断される症例に対してのみ投与する。ノルフロキサシンとして、通常 1 日体重 1kg 当たり 6～12mg を 3 回に分けて経口投与する。
 なお、症状により適宜増減する。
 また、投与期間はできるだけ短期間（原則として 7 日以内）にとどめること。
 ただし、腸チフス、パラチフスの場合は、ノルフロキサシンとして 1 日体重 1kg 当たり 15～18mg を 3 回に分けて、14 日間経口投与する。

＜用法・用量に関連する使用上の注意＞

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。
 なお、長期投与が必要となる場合には、経過観察を十分行うこと。
2. 腸チフス、パラチフスの場合には、本剤が 50mg 錠であることから、下記の表を目安とすること。

体重	投与量
15～22kg	1 回 2 錠
23～31kg	1 回 3 錠
32～40kg	1 回 4 錠
41～49kg	1 回 5 錠

3. 炭疽の発症及び進展抑制には、類薬であるシプロフロキサシンについて米国疾病管理センター(CDC)が、60 日間の投与を推奨している。

- 【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) 高度の腎障害のある患者
[高い血中濃度が持続するので、投与量を減するか、投与間隔をあけて投与すること。]
 - (2) てんかん等の痙攣性疾患又はこれらの既往歴のある患者
[痙攣を起こすことがある。]
 - (3) 重症筋無力症の患者
[症状を悪化させることがある。]
 - (4) 高齢者（「高齢者への投与」の項参照）

2. **相互作用**
 (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
フェニル酢酸系非ステロイド性消炎鎮痛剤 フェンブフェン等	痙攣を起こすことがある。 痙攣が発現した場合は、気道確保、抗痙攣薬の使用等適切な処置を行い、投与を中止する。	ニューキノロン系抗菌剤による GABA 受容体結合阻害作用が、非ステロイド性消炎鎮痛剤により増強されると考えられている。
プロピオン酸系非ステロイド性消炎鎮痛剤 フルルビプロフェン アキセチル ロピオン フルルビプロフェン 等 フロベン		

(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
テオフィリン アミノフィリン水和物	テオフィリンの作用が増強するので、テオフィリンを減量するなど慎重に投与する。	肝薬物代謝酵素の競合により、テオフィリンクリアランスが低下し、テオフィリンの血中濃度を上昇させることが報告されている。 （参考：成人でのクリアランスで 14.9% 程度の低下がみられたとの報告がある。）
シクロスポリン	シクロスポリンの血中濃度を上昇させることが報告されているので、シクロスポリンを減量するなど慎重に投与する。	シクロスポリンの肝薬物代謝酵素活性を抑制すると考えられている。 （参考：シクロスポリンの代謝に関与するヒト肝ミクロソーム酵素を、 <i>in vitro</i> で 64% 抑制したとの報告がある。）
ワルファリン	ワルファリンの作用を増強し、出血、プロトロンビン時間の延長等があらわれるので、ワルファリンを減量するなど慎重に投与する。	
アルミニウム又はマグネシウムを含有する製剤（制酸剤等） ケイ酸アルミニウム 水酸化アルミニウム ゲル・水酸化マグネシウム スクラルファート水和物等 鉄剤 カルシウムを含有する製剤	本剤の効果が減弱するおそれがある。本剤を服用後、2 時間以上間隔をあけて制酸剤等を服用する等注意する。	金属イオンとキレート形成し、吸収が阻害される。
チザニジン塩酸塩	チザニジン塩酸塩の血中濃度が上昇し、チザニジン塩酸塩の副作用が増強されるおそれがある。	チザニジン塩酸塩の主代謝酵素である CYP1A2 を阻害し、チザニジン塩酸塩の血中濃度を上昇させる可能性がある。

3. 副作用

総症例 3,789 例中、臨床検査値の変動を含め副作用が報告されたのは 33 例(0.87%)であった。主な副作用症状は、発疹 8 例(0.21%)等の過敏症状及び下痢 4 例(0.11%)等の消化器症状であった。

また、主な臨床検査値の変動は、AST(GOT)上昇 6 例(0.16%)、ALT(GPT)上昇 6 例(0.16%)等であった。

(再審査終了時)

以下の副作用は、バクシダール錠 100mg・200mg 及び頻度が算出できない副作用報告を含む。

(1) 重大な副作用

- 1) ショック、アナフィラキシー（呼吸困難、胸内苦悶等）
- 2) 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）、剥脱性皮膚炎急性腎障害
- 4) 痙攣、錯乱、ギラン・バレー症候群、重症筋無力症の増悪
- 5) アキレス腱炎、腱断裂等の腱障害
- 6) 血管炎、溶血性貧血
上記 1)～6)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し、適切な処置を行うこと。
- 7) 偽膜性大腸炎等の血便を伴う重篤な大腸炎
偽膜性大腸炎等の血便を伴う重篤な大腸炎があらわれることがある。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。
- 8) 横紋筋融解症
筋肉痛、脱力感、CK (CPK) 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ることがあるので、このような副作用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。
- 9) 間質性肺炎
発熱、咳嗽、呼吸困難、胸部 X 線異常、好酸球増多等を伴う間質性肺炎があらわれることがあるので、このような症状があらわれた場合には投与を中止し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。
- 10) 肝機能障害、黄疸
AST(GOT)、ALT(GPT)、Al-P、LDH 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。

(2) 重大な副作用（類薬）

低血糖

他のニューキノロン系抗菌剤で、重篤な低血糖があらわれる（高齢者、特に腎障害患者であられやすい）との報告があるので、慎重に投与すること。

(3) その他の副作用

	0.1～5%未満	0.1%未満	頻度不明
過敏症 ^{注1)}	発疹	浮腫、発赤、痒痒感、発熱 等	光線過敏症
腎臓	BUN、クレアチニンの上昇 等		
消化器	嘔気、嘔吐、食欲不振、腹痛、下痢	消化不良、腹部膨満感、便秘、口内炎、口唇炎、口角炎 等	
血液 ^{注1)}	白血球減少、好酸球増多、血小板減少	赤血球減少、ヘモグロビン減少	
精神神経系	めまい	頭痛、不眠、眠気、しびれ感	意識障害
その他		全身倦怠感、冷感、熱感、心悸亢進	胸痛

自発報告によるものについては頻度不明

注 1) 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こと。

4. 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、用量に留意して慎重に投与すること。

5. 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投与しないこと。ただし、妊婦又は妊娠している可能性のある婦人に対しては、

炭疽及び野兔病に限り、治療上の有益性を考慮して投与すること。

[妊婦又は妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。]

- (2) 授乳中の婦人に投与することは避けることが望ましいが、やむを得ず投与する場合には授乳を避けさせること。

[授乳中の投与に関する安全性は確立していない。]

6. 小児等への投与

- (1) 5才未満の幼児には錠剤が服用可能なことを確認して、慎重に投与すること。

- (2) 乳児等には投与しないこと。

[乳児等への安全性は確立していない。]

7. 臨床検査結果に及ぼす影響

チモール混濁反応を用いる検査値に影響を及ぼすことがある（見かけ上の低値）。

8. 適用上の注意

薬剤交付時：PTP 包装の薬剤は PTP シートから取り出して服用するよう指導すること。

[PTP シートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔を起こして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することが報告されている。]

9. その他の注意

- (1) 動物実験（幼若犬）で関節異常が認められている。
- (2) 動物実験（イヌ、ラット）で大量投与により、イヌの精巣及び精巣上体の萎縮、ラットの精細管の萎縮が認められている。
- (3) 海外において類薬で高用量を投与した場合、一過性の重症関節炎、精神錯乱がみられたとの報告がある。