

医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会のIF記載要領2018（2019年更新版）に準拠して作成

ポリエンマクロライド系抗真菌性抗生物質製剤
注射用アムホテリシンBリポソーム製剤

アムビゾム[®] 点滴静注用50mg
AmBisome[®] For I.V. Infusion

剤形	点滴静注用製剤
製剤の規制区分	毒薬、処方箋医薬品 ^{注)} 注) 注意－医師等の処方箋により使用すること
規格・含量	1 バイアル中日局アムホテリシン B 50mg（力価）
一般名	和名：アムホテリシンB 洋名：Amphotericin B
製造販売承認年月日 薬価基準収載・ 販売開始年月日	製造販売承認年月日：2006年4月20日 薬価基準収載年月日：2006年6月1日 販売開始年月日：2006年6月20日
製造販売（輸入）・ 提携・販売会社名	製造販売元：住友ファーマ株式会社
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	住友ファーマ株式会社 くすり情報センター TEL 0120-034-389 【医療関係者向けサイト】 https://sumitomo-pharma.jp

本IFは2022年10月改訂の電子化された添付文書の記載に基づき改訂した。
最新の情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください。

医薬品インタビューフォーム利用の手引きの概要 ―日本病院薬剤師会―

(2020 年 4 月改訂)

1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として、医療用医薬品添付文書（以下、添付文書）がある。医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際には、添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合があり、製薬企業の医薬情報担当者（以下、MR）等への情報の追加請求や質疑により情報を補完してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための項目リストとして医薬品インタビューフォーム（以下、I F と略す）が誕生した。

1988 年に日本病院薬剤師会（以下、日病薬）学術第 2 小委員会が I F の位置付け、I F 記載様式、I F 記載要領を策定し、その後 1998 年に日病薬学術第 3 小委員会が、2008 年、2013 年に日病薬医薬情報委員会が I F 記載要領の改訂を行ってきた。

I F 記載要領 2008 以降、I F は P D F 等の電子的データとして提供することが原則となった。これにより、添付文書の主要な改訂があった場合に改訂の根拠データを追加した I F が速やかに提供されることとなった。最新版の I F は、医薬品医療機器総合機構（以下、PMDA）の医療用医薬品情報検索のページ（<https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>）にて公開されている。日病薬では、2009 年より新医薬品の I F の情報を検討する組織として「インタビューフォーム検討会」を設置し、個々の I F が添付文書を補完する適正使用情報として適切に審査・検討している。

2019 年の添付文書記載要領の変更に合わせて、「I F 記載要領 2018」が公表され、今般「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン」に関連する情報整備のため、その更新版を策定した。

2. I F とは

I F は「添付文書等の情報を補完し、医師・薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

I F に記載する項目配列は日病薬が策定した I F 記載要領に準拠し、一部の例外を除き承認の範囲内の情報が記載される。ただし、製薬企業の機密等に関わるもの及び利用者自らが評価・判断・提供すべき事項等は I F の記載事項とはならない。言い換えると、製薬企業から提供された I F は、利用者自らが評価・判断・臨床適用するとともに、必要な補完をするものという認識を持つことを前提としている。

I F の提供は電子データを基本とし、製薬企業での製本は必須ではない。

3. I F の利用にあたって

電子媒体の I F は、PMDA の医療用医薬品情報検索のページに掲載場所が設定されている。

製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従って I F を作成・提供するが、I F の原点を踏まえ、医療現場に不足している情報や I F 作成時に記載し難い情報等については製薬企業の M R 等へのインタビューにより利用者自らが内容を充実させ、I F の利用性を高める必要がある。また、随時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、I F が改訂されるまでの間は、製薬企業が提供する改訂内容を明らかにした文書等、あるいは各種の医薬品情報提供サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、I F の使用にあたっては、最新の添付文書を PMDA の医薬品医療機器情報検索のページで確認する必要がある。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「V.5. 臨床成績」や「XII. 参考資料」、「XIII. 備考」に関する項目等は承認を受けていない情報が含まれることがあり、その取り扱いには十分留意すべきである。

4. 利用に際しての留意点

I F を日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用していただきたい。I F は日病薬の要請を受けて、当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業が作成・提供する、医薬品適正使用のための学術資料であるとの位置づけだが、記載・表現には医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律の広告規則や販売情報提供活動ガイドライン、製薬協コード・オブ・プラクティス等の制約を一定程度受けざるを得ない。販売情報提供活動ガイドラインでは、未承認薬や承認外の用法等に関する情報提供について、製薬企業が医療従事者からの求めに応じて行うことは差し支えないとされており、MR 等へのインタビューや自らの文献調査などにより、利用者自らが I F の内容を充実させるべきものであることを認識しておかなければならない。製薬企業から得られる情報の科学的根拠を確認し、その客観性を見抜き、医療現場における適正使用を確保することは薬剤師の本務であり、I F を利用して日常業務を更に価値あるものにしていただきたい。

目 次

I. 概要に関する項目	1
1. 開発の経緯	1
2. 製品の治療学的特性	1
3. 製品の製剤学的特性	1
4. 適正使用に関して周知すべき特性	1
5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項	1
6. RMP の概要	2
II. 名称に関する項目	3
1. 販売名	3
2. 一般名	3
3. 構造式又は示性式	3
4. 分子式及び分子量	3
5. 化学名（命名法）又は本質	3
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	3
III. 有効成分に関する項目	4
1. 物理化学的性質	4
2. 有効成分の各種条件下における安定性	4
3. 有効成分の確認試験法、定量法	4
IV. 製剤に関する項目	5
1. 剤形	5
2. 製剤の組成	5
3. 添付溶解液の組成及び容量	5
4. 力価	5
5. 混入する可能性のある夾雑物	5
6. 製剤の各種条件下における安定性	6
7. 調製法及び溶解後の安定性	6
8. 他剤との配合変化（物理化学的変化）	8
9. 溶出性	8
10. 容器・包装	9
11. 別途提供される資材類	9
12. その他	9
V. 治療に関する項目	10
1. 効能又は効果	10
2. 効能又は効果に関連する注意	10
3. 用法及び用量	11
4. 用法及び用量に関連する注意	11
5. 臨床成績	11
VI. 薬効薬理に関する項目	18
1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群	18
2. 薬理作用	18

VII. 薬物動態に関する項目	34
1. 血中濃度の推移	34
2. 薬物速度論的パラメータ	36
3. 母集団（ポピュレーション）解析	36
4. 吸収	36
5. 分布	36
6. 代謝	41
7. 排泄	42
8. トランスポーターに関する情報	42
9. 透析等による除去率	42
10. 特定の背景を有する患者	42
11. その他	44
VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目	45
1. 警告内容とその理由	45
2. 禁忌内容とその理由	45
3. 効能又は効果に関連する注意とその理由	45
4. 用法及び用量に関連する注意とその理由	45
5. 重要な基本的注意とその理由	46
6. 特定の背景を有する患者に関する注意	47
7. 相互作用	48
8. 副作用	52
9. 臨床検査結果に及ぼす影響	66
10. 過量投与	66
11. 適用上の注意	67
12. その他の注意	68
IX. 非臨床試験に関する項目	69
1. 薬理試験	69
2. 毒性試験	72
X. 管理的事項に関する項目	75
1. 規制区分	75
2. 有効期間	75
3. 包装状態での貯法	75
4. 取扱い上の注意	75
5. 患者向け資材	75
6. 同一成分・同効薬	75
7. 国際誕生年月日	75
8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日	75
9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容	75
10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容	75
11. 再審査期間	75
12. 投薬期間制限に関する情報	76
13. 各種コード	76
14. 保険給付上の注意	76
X I. 文献	77
1. 引用文献	77

2. その他の参考文献	77
X II. 参考資料	78
1. 主な外国での発売状況	78
2. 海外における臨床支援情報	80
X III. 備考	81
1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報	81
2. その他の関連資料	82

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

本剤は、毒性軽減の目的から、抗真菌薬アムホテリシン B をリポソームと呼ばれる脂質小胞の脂質二分子膜中に封入した注射用凍結乾燥製剤である。

本邦においては、アムホテリシン B を有効成分とし、デスオキシコール酸を添加剤として加えた注射用アムホテリシン B 製剤が 1962 年に承認されており、重症の深在性真菌症患者を中心に主要な抗真菌薬の 1 つとして現在も使用されている。本剤は、リポソーム化技術の応用により、アムホテリシン B の真菌に対する作用を維持しながら生体細胞に対する傷害性を低下することを目的として開発された。本剤の海外での開発は、米国 Vestar 社（後の NeXstar Pharmaceuticals 社、現在の Gilead Sciences 社）によって行われた。本邦においては、NeXstar Pharmaceuticals 社と業務提携を結んだ当社が国内臨床試験を実施した。

2009 年 6 月にはムーコル属などによる各種真菌種とリーシュマニア症に対する効能又は効果、用法及び用量を追加取得した。

本剤は 1990 年にアイルランドで承認されたのをはじめとして、1991 年に英国、1997 年に米国で承認・市販されている。

2. 製品の治療学的特性

- (1) 本剤はアスペルギルス属、カンジダ属又はクリプトコッカス属等の病原真菌に対し *in vitro* 抗真菌活性を示し、その作用は殺真菌的である。また、リーシュマニア原虫に対して *in vitro* 抗原虫活性を示す。（「**VI-2. 薬理作用**」の項参照）
- (2) 本剤は血漿中でリポソーム型として安定に存在し、真菌表層に結合後、リポソームからアムホテリシン B が遊離し、真菌細胞膜構成成分であるエルゴステロールと結合することにより、真菌細胞膜の透過性が高まり、抗真菌活性が発現すると考えられている。また、リーシュマニア原虫に対してはアムホテリシン B が細胞膜構成成分であるエビステロールと結合することにより、抗原虫活性が発現すると考えられている。（「**VI-2. 薬理作用**」及び「**VII-5-(5) その他の組織への移行性**」の項参照）
- (3) 臨床試験において、アスペルギルス属、カンジダ属又はクリプトコッカス属による真菌血症、呼吸器真菌症及び播種性真菌症に対して有効性を示した。国内で実施された臨床試験のうち真菌感染症を対象とした臨床試験成績の総有効率は、47.3%（35 例/74 例）であった。海外で実施された発熱性好中球減少症患者を対象とした臨床試験成績において、主要評価項目である総合臨床効果は 49.9%（171 例/343 例）であった。（「**V-5. 臨床成績**」の項参照）
- (4) 重大な副作用として、ショック、アナフィラキシー、投与時間関連反応、腎不全・中毒性ネフロパシー等の重篤な腎障害、肝不全・黄疸・高ビリルビン血症等の重篤な肝機能障害、低カリウム血症、横紋筋融解症、無顆粒球症、白血球減少、血小板減少、心停止、心不全、不整脈（心室頻拍、心室細動、心房細動等）、敗血症・肺炎等の重篤な感染症、痙攣・意識障害等の中枢神経症状、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）、肺水腫が報告されている。（「**VIII-8-(1) 重大な副作用と初期症状**」の項参照）

3. 製品の製剤学的特性

本剤はアムホテリシン B をリポソームの脂質二分子膜中に封入することにより、アムホテリシン B の真菌及びリーシュマニア原虫に対する作用を維持しながら生体細胞に対する傷害性を低下し、さらにアムホテリシン B の副作用で問題となる腎臓への分布量を低減した製剤である。（「**VI-2. 薬理作用**」及び「**VII-5-(5) その他の組織への移行性**」の項参照）

4. 適正使用に関して周知すべき特性

該当しない

5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

(1) 承認条件

該当しない

(2) 流通・使用上の制限事項

該当しない

6. RMPの概要
該当しない

Ⅱ. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和名

アムビゾーム点滴静注用 50mg

(2) 洋名

AmBisome For I.V. Infusion

(3) 名称の由来

Amphotericin B と Liposome

2. 一般名

(1) 和名（命名法）

アムホテリシン B（JAN）

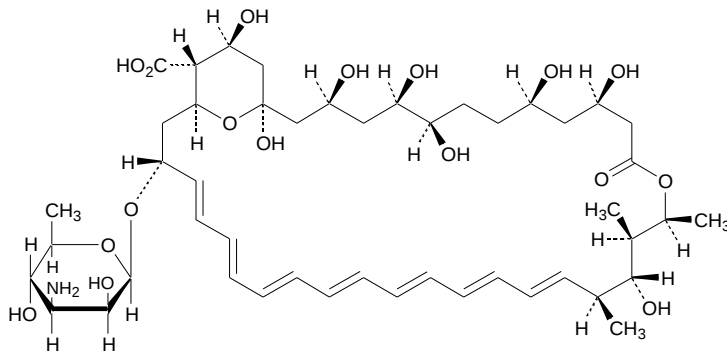
(2) 洋名（命名法）

Amphotericin B（JAN、INN）

(3) ステム

ポリエン系の抗生物質：-tricin

3. 構造式又は示性式



4. 分子式及び分子量

分子式：C₄₇H₇₃NO₁₇

分子量：924.08

5. 化学名（命名法）又は本質

(1R, 3S, 5R, 6R, 9R, 11R, 15S, 16R, 17R, 18S, 19E, 21E, 23E, 25E, 27E, 29E, 31E, 33R, 35S, 36R, 37S) - 33 - (3 - Amino - 3, 6 - dideoxy - β - D - mannopyranosyloxy) - 1, 3, 5, 6, 9, 11, 17, 37 - octahydroxy - 15, 16, 18 - trimethyl - 13 - oxo - 14, 39 - dioxabicyclo [33.3.1] nonatriaconta - 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31 - heptaene - 36 - carboxylic acid (JAN)

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

慣用名：L-AMB（日本化学療法学会）

治験番号：SM-26000

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

黄色～橙色の粉末である。

(2) 溶解性

ジメチルスルホキシドに溶けやすく、水又はエタノール（95）にほとんど溶けない。

(3) 吸湿性

該当資料なし

(4) 融点（分解点）、沸点、凝固点

該当資料なし

(5) 酸塩基解離定数

該当資料なし

(6) 分配係数

該当資料なし

(7) その他の主な示性値

該当資料なし

2. 有効成分の各種条件下における安定性

該当資料なし

3. 有効成分の確認試験法、定量法

確認試験法

日局「アムホテリシン B」による。

定量法

日局「アムホテリシン B」による。

IV. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤形の区別

用時溶解して用いる凍結乾燥注射剤

(2) 製剤の外観及び性状

販売名	アムビゾーム点滴静注用 50mg
色・性状	黄色の塊又は粉末
pH*	5.0～6.0

※本剤に注射用水 12mL を加えて振り混ぜ、4mg（力価）/mL とした場合

(3) 識別コード

該当しない

(4) 製剤の物性

「IV-1-(2) 製剤の外観及び性状」の項参照

(5) その他

注射剤の容器中の特殊な気体：窒素ガス

2. 製剤の組成

(1) 有効成分（活性成分）の含量及び添加剤

販売名	アムビゾーム点滴静注用 50mg
有効成分	1 バイアル中日局アムホテリシン B 50mg（力価）
添加剤	水素添加大豆リン脂質 213mg ジステアロイルホスファチジルグリセロールナトリウム 84mg コレステロール 52mg トコフェロール 0.64mg 精製白糖 900mg コハク酸二ナトリウム六水和物 27mg

(2) 電解質等の濃度

該当資料なし

(3) 熱量

該当しない

3. 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

4. 力価

アムホテリシン B ($C_{47}H_{73}NO_{17}$) としての重量を力価で示す。

5. 混入する可能性のある夾雑物

アムホテリシン B の類縁物質（主に脱糖体）

6. 製剤の各種条件下における安定性

試験項目：性状、pH、純度試験（類縁物質）、水分、発熱性物質試験※、無菌試験※、定量法等

※：加速試験、苛酷試験（光）では実施せず

試験	温度	光	保存形態	保存期間	結果
長期保存試験	5℃±3℃	暗所	無色透明ガラスバイアル及びゴム栓（密封容器）、倒立	36 ヶ月	安定
	25℃±2℃	暗所		36 ヶ月	安定
加速試験	35℃±2℃	暗所		6 ヶ月	安定
苛酷試験（光）	25℃±2℃	白色蛍光ランプ a) 近紫外蛍光ランプ b)		a) 総照度 120 万 lux・hr 以上 b) 総近紫外放射エネルギー 200W・h/m ² 以上	安定

7. 調製法及び溶解後の安定性

(1)調製法

14. 適用上の注意（抜粋）

14.1 薬剤調製時の注意

14.1.1 本品 1 バイアル（50mg（力価））中に注射用水 12mL を加えて、直ちに振とうし、均一な黄色の半透明な液になるまで激しく振り混ぜる。溶解にあたっては注射用水のみを使用すること。このアムホテリシン B 4mg（力価）/mL の薬液を必要量シリンジに採取し、添付のフィルター（孔径 5μm）を取り付け、フィルターを過しながら薬液を 5%ブドウ糖注射液（2.5mg/kg/日未満投与の場合 100mL、2.5mg/kg/日以上投与の場合 250mL が望ましい）で希釈して使用する。希釈にあたっては、必ず 5%ブドウ糖注射液を使用すること。[14.1.2 参照]

（補足情報）

注射液の調製法



1 患者さんの体重にあわせ必要なバイアルを準備し、1 バイアルにつき注射用水 12mL を加える。

注意

- コアリング※防止のため、針刺し時はゴム栓の中心部に針を垂直に挿入すること。
- 溶解には必ず注射用水を用い、それ以外のもの（生理食塩液等の電解質溶液等）は使用しないこと。

※コアリング：バイアルのゴム栓に注射針を穿刺するときに、ゴムの削片が生じ注射液に異物混入をおこす現象。

（解説）・バイアルに注射用水を加える際、複数のバイアルを調製する場合であっても、注入用のシリンジには必ず 12mL の注射用水を採取し、1 バイアルずつ注入すること。
・生理食塩液等の電解質溶液等と配合すると薬液に濁りが生じてリポソームの分散性が低下する。



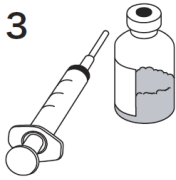
2 本剤は溶けにくいので、注射用水注入後、直ちに振とうし、均一な黄色の半透明な液になるまで激しく振り混ぜる。

注意

- 溶解状態を目視にて確認し、溶け残りの小さな塊を認めた場合には、完全に溶解するまでさらに振とうを続けること。

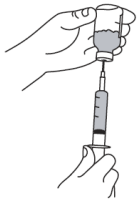
（解説）注射用水を添加後、直ちに振とうせず放置した場合、注射用水により局部的に溶解した箇所が生じるおそれがある。

3



完全に溶解した本剤は、黄色く半透明な液[4mg(力価)/mL]で泡立ちやすい。

4



溶解した本剤をシリンジに採取する。

注意 ● 針刺し時はゴム栓の中心部に針を垂直に挿入すること。

(解説) コアリング防止のため。

5



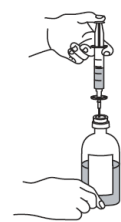
シリンジに添付のフィルター(孔径 $5\mu\text{m}$)を取り付ける。

注意 ● 本フィルターは除菌フィルターではない。
● フィルターは汚染を避けるため、使用直前に開封し、速やかに使用すること。また、フィルターあるいはシリンジの接合部分(先端部分)は直接触らないこと。
● 添付のフィルター(孔径 $5\mu\text{m}$)以外のものを用いないこと。また、各々のバイアルについて新たなフィルターを使用すること。

(解説) 万が一、薬液中に固形物が生じた場合に見落とすおそれがあるため、孔径 $5\mu\text{m}$ のシリンジフィルターを添付している。(「注射液の調製法」の溶解操作を行った場合、通常、固形物は生じない。)

国内で市販されている孔径 0.22 、 0.45 、 $0.8\mu\text{m}$ の医療用シリンジフィルターでは、溶解薬液をろ過できないので用いないこと。

6



採取した溶解薬液をフィルターろ過しながら5%ブドウ糖注射液に加え、静注用希釈液とする。

〈参考〉

- ・ 2.5mg/kg /日未満投与の場合、 100mL の5%ブドウ糖注射液に希釈する。
- ・ 2.5mg/kg /日以上投与の場合、 250mL の5%ブドウ糖注射液に希釈する。

注意 ● 希釈には必ず5%ブドウ糖注射液を用い、それ以外のは用いないこと。

添付のフィルターについては「14.1 薬剤調製時の注意」の項を参照すること。

(解説) 注射用水で溶解後、5%ブドウ糖注射液以外の輸液で希釈すると、溶解した本剤の分散状態に影響する。(「Ⅷ-11. 適用上の注意」の項参照)

14. 適用上の注意（抜粋）

14.1 薬剤調製時の注意

14.1.3 添付フィルター

- (1) アムピゾーム注射液の調製以外に使用しないこと。
- (2) 1 回限りの使用のみで再使用・再滅菌できない。
- (3) 包装が開いていたり、汚損したりしている場合、又はひび割れが確認された場合は、使用しないこと。
- (4) アルコールを含む消毒剤で拭かないこと。接続部分にひび割れが生じる可能性がある。
- (5) 10mL 以下の注射筒を使用しないこと。フィルターに過剰に圧力がかかり、最大使用圧力を超えることがある。
- (6) 過剰に圧がかかっている場合は、使用しないこと。フィルターに異物が捕捉されると、注射筒を押しにくくなる可能性がある。

(2)調製法等の注意

「ⅩⅢ-2. その他の関連資料」の項参照

(3)溶解後の安定性

試験項目：性状、確認試験、pH、純度試験（類縁物質）、定量法等

試験	温度	光	保存形態	保存期間	結果
薬液の安定性 [4mg（力価） /mL ^{a)}]	5℃±3℃	暗所	無色透明ガラスバイアル及びゴム栓（密封容器）、倒立	0、3、7 日間	安定※（7 日間では脂質成分の分解物がわずかに増加する傾向が認められた。）
希釈液の安定性 [2mg（力価） /mL 及び 0.2mg（力価） /mL ^{b)}]	25℃±2℃	白色蛍光ランプ (1500 lux)	輸液バック	0、6、24 時間	安定※（24 時間では脂質成分の分解物がわずかに増加する傾向が認められた。）

a)本剤に注射用水を加えて薬液とし、アムホテリシン B 濃度を 4mg（力価）/mL とした。

b)本剤に注射用水を加えて薬液とし、5%ブドウ糖注射液で 2 倍及び 20 倍に希釈してアムホテリシン B 濃度が 2mg（力価）/mL 及び 0.2mg（力価）/mL の希釈液を調製した。

※本剤は注射用水で溶解後、薬液は 2～8℃で最長 24 時間まで保存できる（禁凍結）。薬液を 5%ブドウ糖注射液で希釈した後、6 時間以内に投与開始すること。（「Ⅷ-11. 適用上の注意」の項参照）

8. 他剤との配合変化（物理化学的变化）

本剤の溶解には必ず注射用水を用い、それ以外のもの（生理食塩液等の電解質溶液等）は使用しないこと。溶解液の希釈には必ず 5%ブドウ糖注射液を用い、それ以外のものは用いないこと。（「Ⅳ-7. 調製法及び溶解後の安定性」の項参照）

(1) 溶解時：注射用水、生理食塩液、5%ブドウ糖注射液による配合変化試験

本剤の溶解液として、注射用水、生理食塩液、5%ブドウ糖注射液を使用した場合、規定の注射用水による溶解と比較して、生理食塩液では吸光度の増大等があり、溶解した本剤の分散状態に影響があることが示唆された。また、5%ブドウ糖注射液では分散状態の変化は確認されなかったが、調製された薬液が高張となることから使用を避ける必要がある。

(2) 希釈時：溶解液と希釈液の組み合わせ変更による配合変化試験

本剤を注射用水で溶解後、5%ブドウ糖注射液、生理食塩液、ポタコール（輸液）、ヴィーン D（輸液）に希釈した場合、規定の 5%ブドウ糖注射液による希釈と比較して、生理食塩液、ポタコール（輸液）、ヴィーン D（輸液）いずれも吸光度の増大等があり、溶解した本剤の分散状態に影響があることが示唆された。

9. 溶出性

該当しない

10. 容器・包装

(1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報

コアリング防止のため、針刺し時はゴム栓の中心部に針を垂直に挿入すること。

(2) 包装

アムビゾーム点滴静注用 50mg : 50mg [1 バイアル (フィルター1 個添付)]

(3) 予備容量

該当しない

(4) 容器の材質

バイアル：無色透明ガラス

ゴム栓：ブチルゴム

11. 別途提供される資材類

該当資料なし

12. その他

該当資料なし

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

4. 効能又は効果

○真菌感染症

アスペルギルス属、カンジダ属、クリプトコッカス属、ムーコル属、アブシジア属、リゾプス属、リゾムーコル属、クラドスポリウム属、クラドヒアロホーラ属、ホンセカエア属、ヒアロホーラ属、エクソフィアラ属、コクシジオイデス属、ヒストプラズマ属及びブラストミセス属による下記感染症

真菌血症、呼吸器真菌症、真菌髄膜炎、播種性真菌症

○真菌感染が疑われる発熱性好中球減少症

○リーシュマニア症

2. 効能又は効果に関連する注意

5. 効能又は効果に関連する注意

〈真菌感染症〉

5.1 アゾール系抗真菌薬等が十分奏効するような軽症のカンジダ感染症に対しては、他剤を第一選択薬として使用することを考慮すること。

5.2 クロモブラストミコーシス（黒色分芽菌症）に対する本剤の有効性は確立されていない。

5.3 アスペルギルス属の呼吸器真菌症のうちアスペルギローマ（慢性壊死性肺アスペルギルス症を含む）においては、発熱等の臨床症状及び炎症反応が強く、胸部 X 線等で空洞周囲に浸潤影を認め、注射用抗真菌薬投与の必要性を認めた場合に、本剤投与の必要性を十分検討した上で投与すること。

〈真菌感染が疑われる発熱性好中球減少症〉

5.4 本剤は以下の 3 条件を満たす症例に投与すること。

- ・ 1 回の検温で 38℃以上の発熱、又は 1 時間以上持続する 37.5℃以上の発熱
- ・ 好中球数が 500/mm³未満の場合、又は 1,000/mm³未満で 500/mm³未満に減少することが予測される場合
- ・ 適切な抗菌薬投与を行っても解熱せず、抗真菌薬の投与が必要と考えられる場合

5.5 発熱性好中球減少症の治療に十分な経験を持つ医師のもとで、本剤の投与が適切と判断される症例についてのみ実施すること。

5.6 投与前に適切な培養検査等を行い、起炎菌を明らかにする努力を行うこと。起炎菌が判明した際には、本剤投与継続の必要性を検討すること。

（解説）

5.1 本剤承認時の国内臨床試験では、92.4%（109 例/118 例）に副作用（臨床検査値の異常変動を含む）が認められており、本剤の使用に当たっては、有効性と安全性の観点から本剤処方 of 適切性を十分検討する必要があることから設定した。

5.2 黒色真菌症は、黒色真菌の寄生形態に基づいて分類されており、「組織内の黒色真菌が硬壁細胞（sclerotic cell）として認められる場合をクロモブラストミコーシス（chromoblastomycosis：黒色分芽菌症）」、「組織内の黒色真菌が sclerotic cell ではなく菌糸や孢子連鎖として認められる場合をフェオヒフォミコーシス（phaeohyphomycosis：黒色菌糸症）」と大別している¹⁾。クロモブラストミコーシスに対する治療薬としてアムホテリシン B は推奨されておらず²⁾、本剤の有効性も確立されていないため、設定した。

5.3 国内開発時臨床試験において、本剤は安定したアスペルギローマ（狭義のアスペルギローマ）に比べ、活動性のアスペルギローマ（慢性壊死性肺アスペルギルス症）に対してより有効であることが示唆されている。

本剤のアスペルギローマに対する総合効果及び真菌学的効果

真菌症	総合効果	真菌学的効果
安定したアスペルギローマ (狭義のアスペルギローマ)	1 例/6 例 (16.7%)	2 例/4 例
活動性を有するアスペルギローマ (慢性壊死性肺アスペルギルス症)	6 例/9 例 (66.7%)	1 例/4 例

3. 用法及び用量

(1) 用法及び用量の解説

6. 用法及び用量

〈真菌感染症〉

体重 1kg 当たりアムホテリシン B として 2.5mg (力価) を 1 日 1 回、1～2 時間以上かけて点滴静注する。

患者の症状に応じて適宜増減できるが、1 日総投与量は体重 1kg 当たり 5mg (力価) までとする。但し、クリプトコッカス髄膜炎では、1 日総投与量は体重 1kg 当たり 6mg (力価) まで投与できる。

〈真菌感染が疑われる発熱性好中球減少症〉

体重 1kg 当たりアムホテリシン B として 2.5mg (力価) を 1 日 1 回、1～2 時間以上かけて点滴静注する。

〈リーシュマニア症〉

免疫能の正常な患者には、投与 1～5 日目の連日、14 日目及び 21 日目にそれぞれ体重 1kg 当たりアムホテリシン B として 2.5mg (力価) を 1 日 1 回、1～2 時間以上かけて点滴静注する。

免疫不全状態の患者には、投与 1～5 日目の連日、10 日目、17 日目、24 日目、31 日目及び 38 日目にそれぞれ体重 1kg 当たりアムホテリシン B として 4.0mg (力価) を 1 日 1 回、1～2 時間以上かけて点滴静注する。

(2) 用法及び用量の設定経緯・根拠

「V-5-(3) 用量反応探索試験」の項参照

4. 用法及び用量に関連する注意

設定されていない

5. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

該当しない

(2) 臨床薬理試験

1) 国内臨床試験

第 I/II 相試験において、深在性真菌症患者に対し、本剤を 1.0mg/kg/日^{注)}、2.5mg/kg/日、5.0mg/kg/日の用量で、7～14 日間投与した時の有効性及び安全性を検討した。その結果、本剤の総合効果は有効率 33.3% (8/24) であった。安全性については、副作用 (自他覚所見・臨床検査値異常変動) の種類、頻度は投与量が増すにつれ増加する傾向にあった。

2) 海外臨床試験

がん化学療法又は骨髄移植実施中の成人患者に対し、1.0mg/kg/日、2.5mg/kg/日、5.0mg/kg/日及び 7.5mg/kg/日^{注)} の用量で、7～14 日間投与した時の安全性を検討した。その結果、本剤は投与量 1.0mg/kg/日から 7.5mg/kg/日において安全であり、7.5mg/kg/日においても最大耐用量には達しないことが示された⁴⁾ (外国人データ)。

(3) 用量反応探索試験

・ 国内臨床試験

国内第Ⅱ相試験において、深在性真菌症患者に対し、本剤を初回投与量 2.5mg/kg/日、症状・効果等により 1.0～5.0mg/kg/日^{注)} の範囲で増減して原則 3 週間、最長 12 週間点滴静注投与し、有効性及び安全性を検討した。その結果、本剤のカンジダ症、アスペルギルス症、クリプトコッカス症に対する有効性が示唆された。また、本剤により発現する重篤な副作用の多くは、適切な処置により回復することが示唆された。

(4) 検証的試験

1) 有効性検証試験

① 真菌感染症

・海外臨床試験

好中球減少症患者における不明熱及び確定真菌感染症を対象とした無作為化二重盲検比較試験において、本剤（1.0mg/kg/日^{注)}、3.0mg/kg/日）と注射用アムホテリシン B 製剤（1.0mg/kg/日）の有効性、安全性を検討した。その結果、本剤の有効性、安全性が確認された⁵⁾（外国人データ）。

② 発熱性好中球減少症

・海外第Ⅲ相試験

発熱性好中球減少症患者の経験的治療における本剤と注射用アムホテリシン B 製剤の無作為化二重盲検比較試験の結果、臨床試験成績は下記のとおりで、主要評価項目である総合臨床効果は 49.9%（171/343）であった（外国人データ）。

発熱性好中球減少症患者における有効率

評価項目 \ 投与量	1.5～6.0mg/kg/日 ^{注)}
総合臨床効果	171/343（49.9%）
治験薬投与終了後 7 日間の生存	318/343（92.7%）
好中球減少期間中の解熱	199/343（58.0%）
新たな真菌感染症の発症なし ^{※1)}	294/343（85.7%）
毒性又は無効で早期の投与中止なし	294/343（85.7%）

※1) 新たな確定真菌感染症又は推定真菌感染症のどちらも発症なしの場合を示す。「新たな確定真菌感染症に限定した発症なし」では、327/343（95.3%）であった。

有害事象は 99.7%（342/343 例）に認められ、主な有害事象（発現頻度が 30.0%以上）は発熱 89.5%（307 例）、悪寒 47.5%（163 例）、低カリウム血症 42.9%（147 例）、悪心 39.7%（136 例）、嘔吐 31.8%（109 例）、下痢 30.3%（104 例）であった。

注) 本剤の承認された 1 日用量は、アムホテリシン B として 2.5mg（力価）/kg（但し、免疫不全状態のリーシュマニア症患者においては 4mg（力価）/kg）である。なお、真菌感染症においては、患者の症状に応じて 5mg（力価）/kg まで投与できる（但し、クリプトコッカス髄膜炎においては 6mg（力価）/kg まで）。

③ クリプトコッカス髄膜炎

・海外第Ⅲ相試験

HIV 陽性のクリプトコッカス髄膜炎患者を対象とした無作為化二重盲検比較試験（投与期間 11～21 日間）において、2 投与量（3mg/kg 又は 6mg/kg）の本剤又は注射用アムホテリシン B 製剤（0.7mg/kg）を投与した後に、フルコナゾール（400mg）8 週間投与に切り換えた場合の安全性、有効性を検討した（外国人データ）。

HIV 陽性のクリプトコッカス髄膜炎患者における有効率

評価項目 \ 投与量	3mg/kg/日	6mg/kg/日
2 週後の有効率 ^{※1)}	35/60（58.3%）	36/75（48.0%）
10 週後の有効率 ^{※2)}	27/40（67.5%）	42/57（73.7%）

※1) 髄液培養の陰性化で評価

※2) 臨床効果と髄液培養の陰性化で評価

1～4週目において有害事象は93.3%（168/180例）に認められ、主な有害事象（発現頻度が20.0%以上）は低カリウム血症41.7%（75例）、低マグネシウム血症39.4%（71例）、貧血37.8%（68例）、血中クレアチニン増加29.4%（53例）、悪心28.9%（52例）、嘔吐28.9%（52例）であった。

④ヒストプラズマ症

・海外臨床試験

後天性免疫不全症候群（AIDS）患者に併発した中等度から重度の播種性ヒストプラズマ症を対象とした臨床試験成績（投与量3.0mg/kg/日、投与期間2週間）における有効率は88.2%（45/51）であった⁷⁾（外国人データ）。

⑤リーシュマニア症

・海外臨床試験

内臓型リーシュマニア症患者を対象とした臨床試験成績（投与量1～4mg/kg/日又は100mg/日^{注)}）における有効率は、免疫能が正常の患者で98.9%（89/90）及び免疫不全状態の患者で94.7%（18/19）であった。またフォローアップ時の再発率は、免疫能が正常の患者で4.6%（4/87）及び免疫不全状態の患者で88.2%（15/17）であった⁸⁾（外国人データ）。

2) 安全性試験

①国内臨床試験

国内第Ⅱ相継続試験において、深在性真菌症患者11例において、長期投与時の本剤の有効性及び安全性を検討した。総投与日数は94日間～303日間（中央値は157日間）で、真菌感染症の悪化又は再燃を防ぎ、臨床症状や画像所見、真菌学的効果、血清学的効果を改善することが認められた。安全性については、長期投与による新たに注意すべき副作用の発生、及び特定の副作用の頻度上昇は認められなかった。

②海外臨床試験

確定又は推定アスペルギルス症、あるいはその他糸状真菌による感染症患者に対し、7.5mg/kg、10.0mg/kg、12.5mg/kg、15.0mg/kg^{注)}で投与し、本剤の最大耐用量（がん、骨髄移植等による免疫抑制状態の成人患者に、重篤な侵襲性真菌感染症の治療のために、安全に投与することができる最高静脈内投与量）を検討した。腎毒性（血清クレアチニン値が投与前値の2倍以上で且つ1.2mg/dLを超えた症例）は各投与群で同様の割合で認められ、用量相関性は認められなかった。最大耐用量は決定されなかった⁹⁾（外国人データ）。

注) 本剤の承認された1日用量は、アムホテリシンBとして2.5mg（力価）/kg（但し、免疫不全状態のリーシュマニア症患者においては4mg（力価）/kg）である。なお、真菌感染症においては、患者の症状に応じて5mg（力価）/kgまで投与できる（但し、クリプトコッカス髄膜炎においては6mg（力価）/kgまで）。

(5) 患者・病態別試験

該当資料なし

(6) 治療的使用

1) 使用成績調査（一般使用成績調査、特定使用成績調査、使用成績比較調査）、製造販売後データベース調査、製造販売後臨床試験の内容

・特定使用成績調査（長期）

本剤の使用実態を調査し、安全性及び有効性に関する問題点等を把握することを目的に実施された。

〔結果〕

安全性解析対象症例 473 例の副作用発現割合は 59.4%（281/473 例）であり、患者背景等が異なるため直接の比較は困難であるが、承認時の国内臨床試験における副作用発現割合 92.4%

（109/118 例）を上回ることにはなかった。主な副作用は、低カリウム血症 30.7%（145/473 例）・血中カリウム減少 5.7%（27/473 例）、腎機能障害 10.4%（49/473 例）・腎障害 3.8%（18/473 例）、血中クレアチニン増加 7.2%（34/473 例）、肝機能異常 5.9%（28/473 例）であった。

有効性解析対象症例 357 例のうち、真菌感染症（アスペルギルス症、カンジダ症、クリプトコッカス症）における有効率は 66.9%（166/248 例）であり、症例の選択基準、有効性の評価基準等が異なるため、直接比較はできないが、承認時の国内臨床試験の有効率 47.3%（35/74 例）を下回ることにはなかった。また、真菌感染が疑われる発熱性好中球減少症の有効率は 68.8%（75/109 例）であった。

・特定使用成績調査（肺アスペルギルス症）

肺感染症としての肺アスペルギルス症に対する使用実態下における本剤の投与状況を把握し、使用理由別〔（狭義の）アスペルギローマと慢性壊死性肺アスペルギルス症、侵襲性肺アスペルギルス症〕、合併する肺病変の種類別、本剤の投与量別の有効性、安全性に関する情報を収集することを目的に実施された。

〔結果〕

安全性解析対象症例 65 例の副作用発現割合は 53.8%（35/65 例）であり、患者背景等が異なるため直接の比較は困難であるが、承認時の国内臨床試験における副作用発現割合 92.4%（109/118 例）を上回ることにはなかった。主な副作用は、低カリウム血症 23.1%（15/65 例）、血中カリウム減少 9.2%（6/65 例）、肝機能異常 6.2%（4/65 例）であった。

有効性解析対象症例 59 例の有効率は 57.6%（34/59 例）であり、症例の選択基準、有効性の評価基準等が異なるため、直接比較はできないが、承認時の国内臨床試験のアスペルギルス症（アスペルギローマ、肺アスペルギルス症、慢性壊死性肺アスペルギルス症、侵襲性肺アスペルギルス症）の有効率 43.8%（21/48 例）を下回ることにはなかった。

・特定使用成績調査（クリプトコッカス髄膜炎）

使用実態下における本剤の投与状況を把握し、合併症別（HIV 合併症例と HIV 非合併症例）、本剤の投与量別の有効性、安全性に関する情報を収集する目的で実施された。

〔結果〕

安全性解析対象症例 18 例の副作用発現割合は 77.8%（14/18 例）であり、患者背景等が異なるため直接の比較は困難であるが、承認時の国内臨床試験における副作用発現割合 92.4%（109/118 例）を上回ることにはなかった。主な副作用は、低カリウム血症 50.0%（9/18 例）、腎機能障害 33.3%（6/18 例）等であった。

有効性解析対象症例 16 例の有効率は 81.3%（13/16 例）であった。なお、承認時の国内臨床試験ではクリプトコッカス髄膜炎は 1 例のみで、無効であった。

・特定使用成績調査（発熱性好中球減少症）¹⁰⁾

真菌感染が疑われる日本人の発熱性好中球減少症患者に対する本剤の適正使用状況を把握し、安全性及び有効性を検討する目的で実施された。

〔結果〕

安全性解析対象症例 424 例の副作用発現割合は 61.1%（259/424 例）であった。主な副作用は、低カリウム血症 45.3%（192/424 例）、血中クレアチニン増加 11.6%（49/424 例）、発疹 3.3%（14/424 例）、肝機能異常 3.3%（14/424 例）であった。

有効性解析対象症例 399 例のうち、初回投与量が 2.5mg/kg/日であった 61 例における総合臨床効果は 52.5%（32/61 例）で認められた。各評価項目での成績は、投与終了時の解熱が 65.6%

（40/61 例）、新たな真菌感染症の発症なしが 98.4%（60/61 例）、投与終了後 7 日間以上の生存が 91.8%（56/61 例）、毒性または無効による投与中止なしが 70.5%（43/61 例）であった。

・小児深在性真菌症患者に対する製造販売後臨床試験¹⁴⁾

小児（16歳未満）深在性真菌症患者を対象に有効性、安全性を検討する目的として実施された。本試験では、本剤（投与量 1.0～5.0 mg/kg/日^{注)}）が投与された 39 例（年齢：0～15 歳）全例が最大の解析対象集団（Full Analysis Set、以下「FAS」という。）及び安全性解析対象集団とされた。また、有効性については、FAS 及び PPS（確定診断例又は臨床的診断例と判定された症例における試験実施計画書に適合した対象集団（Per Protocol Set、以下、「PPS」という。））にて判定した。

〔結果〕

安全性解析対象集団 39 例において、副作用（臨床検査値の異常変動を含む）は 92.3%（36/39 例）に認められ、主な副作用は低カリウム血症・血中カリウム減少 51.3%（20 例）、 β_2 ミクログロブリン増加 28.2%（11 例）、ALT 増加 23.1%（9 例）、AST 増加 23.1%（9 例）、BUN 増加 23.1%（9 例）、嘔吐 20.5%（8 例）、血中クレアチニン増加 20.5%（8 例）等であった。

有効性の解析対象集団は、FAS では確定診断例及び臨床的診断例 27 例、真菌感染が疑われる発熱性好中球減少症（以下、FN という。）例 12 例の計 39 例であり、PPS では確定診断例及び臨床的診断例 18 例、真菌感染が疑われる FN 例 5 例の計 23 例であった。

確定診断例及び臨床的診断例での FAS の有効率は、33.3%（9/27 例）であり、PPS のうち総合効果が評価可能であった症例では 52.9%（9/17 例、年齢：1～14 歳）^{※)}であった。

また、真菌感染が疑われる FN での有効性については、FAS では 12 例中 6 例で何れかの評価項目（発熱を含む臨床症状の改善や画像検査・内視鏡検査所見）の改善が認められたが、有効性評価に影響を与える併用薬を投与していたため全例、PPS から除外された。

※)：有効性の解析対象のうち、PPS では効果判定不能患者（1 例）は評価除外対象症例である。

真菌感染症別臨床効果（小児：1～14 歳）（PPS）

真菌感染症疾患名		有効例数/症例数 (有効率)
アスペルギルス症	侵襲性肺アスペルギルス症	2/3
	慢性壊死性肺アスペルギルス症	0/1
	その他のアスペルギルス症	1/1
	合計	3/5
カンジダ症	カンジダ血症	1/5
	肝・脾カンジダ	0/1
	合計	1/6 (16.7%)
クリプトコッカス症	肺クリプトコッカス症	1/1
その他の真菌感染症		4/5
合計		9/17 (52.9%)

なお、真菌感染が疑われる FN では、PPS の 5 例（年齢：7～15 歳）において臨床的な改善は認められなかった。

2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した調査・試験の概要

該当しない

注) 本剤の承認された 1 日用量は、アムホテリシン B として 2.5mg（力価）/kg（但し、免疫不全状態のリーシュマニア症患者においては 4mg（力価）/kg）である。なお、真菌感染症においては、患者の症状に応じて 5mg（力価）/kg まで投与できる（但し、クリプトコッカス髄膜炎においては 6mg（力価）/kg まで）。

(7) その他

・国内臨床試験（真菌感染症）

成人患者（年齢：16～79歳）を対象に実施された臨床試験（投与量 1.0～5.0mg/kg/日^注）、投与期間原則 7 日間、最長 21 日間又は原則 3 週間、最長 12 週間）のうち真菌感染症を対象とした臨床試験成績の概要は下記のとおりで、総有効率は、47.3%（35/74）であった。

真菌感染症別臨床効果（成人）

真菌感染症疾患名		有効例数/症例数 (有効率)
アスペルギルス症	侵襲性肺アスペルギルス症	8/15 (53.3%)
	慢性壊死性肺アスペルギルス症	6/9 (66.7%)
	肺アスペルギルス症※	3/5
	アスペルギローマ	4/19 (21.1%)
	その他のアスペルギルス感染症	3/7 (42.9%)
	合計	24/55 (43.6%)
カンジダ症	カンジダ血症	6/12 (50.0%)
	播種型カンジダ症	3/4
	合計	9/16 (56.3%)
クリプトコッカス症	肺クリプトコッカス症	2/2
	クリプトコッカス髄膜（脳）炎	0/1
	合計	2/3
合計		35/74 (47.3%)

※一部の試験では「侵襲性肺アスペルギルス症」「慢性壊死性肺アスペルギルス症」の区別がされなかったため「肺アスペルギルス症」とした。

・国内臨床成績（腎代替療法施行患者を対象とした多施設後向き観察研究）¹²⁾

L-AMB を投与された入院患者 693 例（900 件）を電子医療情報データベースより抽出し、持続的腎代替療法（CRRT）及び維持血液透析（維持 HD）を含む腎代替療法（RRT）群と非 RRT 群の間で、併存症、死亡率、L-AMB を含む抗真菌薬、抗菌薬の投与状況、副作用発現頻度を比較した。死亡率は CRRT 群 79%（15/19 件）、維持 HD 群 67%（16/24 件）、非 RRT 群 42%（353/842 件）であった。

傾向スコアマッチング法を用いて CRRT 群と非 RRT 群、維持 HD 群と非 RRT 群で群間比較を行った結果、いずれの群間でも L-AMB の 1 日平均投与量、累積投与量、投与期間、投与間隔について有意差は認められなかった。

各群での主な有害事象は下記の通りであった。

有害事象	判定基準	件数 (%)		
		維持 HD 群 (24 件)	CRRT 群 (19 件)	非 RRT 群 (842 件)
高ビリルビン血症 ^{※1} /黄疸	総ビリルビン>4.5mg/dL	2/14 (14%, P=0.092)	0/5 (0%, P=1.000)	17/496 (3%)
低カリウム血症 ^{※1}	血清カリウム値<3mEq/L	1/12 (8%, P=0.194)	1/12 (8%, P=0.194)	144/510 (28%)
血小板減少症 ^{※1}	血小板数<50,000/dL	1/7 (14%, P=0.570)	0/1 (0%, P=1.000)	15/137 (11%)
白血球減少症 ^{※1}	白血球数<2,000/dL	0/10 (0%, P=0.122)	0/1 (0%, P=1.000)	47/201 (23%)
肝機能障害 ^{※1}	AST>150U/L	1/12 (8%, P=0.504)	0/4 (0%, P=1.000)	18/328 (5%)
	ALT>210U/L (男性)、 >115U/L (女性)	0/14 (0%, P=0.613)	0/6 (0%, P=1.000)	27/396 (7%)
横紋筋融解症 ^{※2}	CK>1,240IU/L (男性)、 >765IU/L (女性)	0/6 (0%, P=1.000)	0/5 (0%, P=1.000)	2/54 (4%)

	CK 異常及び ICD10 コード：M6289	0/6 (0%, P=1.000)	0/5 (0%, P=1.000)	0/54 (0%)
アナフィラキシー※2	ICD10 コード：T780/T782	0/24 (0%, P=1.000)	0/19 (0%, P=1.000)	3/842 (0.4%)
心停止※3	カウンターショック (Japanese Procedure Code：J0471/J0472) 又は 開胸心臓マッサージの施行 (Japanese Procedure Code：K545)	0/24 (0%, P=1.000)	1/19 (5%, P=0.106)	4/842 (0.5%)

分母は評価件数を示す。

維持 HD 群または CRRT 群と非 RRT 群との比較には、Fisher の正確確率検定を行った。

※1：L-AMB 投与開始翌日から投与終了後 7 日以内に実施された臨床検査をもとに、死亡を除く CTCAE（Common Terminology Criteria for Adverse Events）Grade 3 以上を有害事象と定義し集計

※2：L-AMB 投与開始月から投与終了月までのデータを集計

※3：L-AMB 投与開始翌日から投与終了後 7 日以内のデータをもとに集計

ICD10：疾病及び関連保健問題の国際統計分類（第 10 版）

なお、本研究には次の限界があると考えられる。解析に用いたデータベースには、大学病院及び 200 床未満の施設は含まれておらず、転院患者は未追跡である。また、重症度が十分に評価されていない。特に副作用の発生率の評価を必要とする症例数が不十分である点に留意すべきである。

注) 本剤の承認された 1 日用量は、アムホテリシン B として 2.5mg（力価）/kg（但し、免疫不全状態のリーシュマニア症患者においては 4mg（力価）/kg）である。なお、真菌感染症においては、患者の症状に応じて 5mg（力価）/kg まで投与できる（但し、クリプトコッカス髄膜炎においては 6mg（力価）/kg まで）。

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群

ポリエンマクロライド系抗生物質

注意：関連のある化合物の効能又は効果等は、最新の電子化された添付文書を参照すること。

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序

作用機序

本剤の有効成分であるアムホテリシン B は、真菌及びリーシュマニア原虫のそれぞれの細胞膜成分であるエルゴステロール及びエビステロールに高い親和性を持ち、これらのステロールと結合することにより、細胞膜の透過性を高め、細胞質成分を漏出させることで真菌及びリーシュマニア原虫を死滅させる。一方、アムホテリシン B は動物細胞の細胞膜成分であるコレステロールに対して、親和性は低いものの結合し、細胞傷害性を示す。

本剤は、リポソームのコレステロールを含む脂質二重膜中にアムホテリシン B を保持することにより、真菌及びリーシュマニア原虫に対する膜傷害活性を維持しつつ、動物細胞に対する膜傷害活性が低減されている。

1) 抗真菌作用

アムホテリシン B のリポソーム製剤である本剤は、アムホテリシン B と同様にカンジダ属、アスペルギルス属、クリプトコッカス属、接合菌（ムーコル属、アブシジア属、リゾプス属、リゾムーコル属）、クラドスポリウム属、クラドヒアロホーラ属、ホンセカエア属、ヒアロホーラ属、エクソフィアラ属、コクシジオイデス属及びブラストミセス属等の病原真菌に対して *in vitro* 抗真菌活性を示し、その作用は殺真菌的である^{13,14)}。また、本剤はマウスの播種性カンジダ症、播種性アスペルギルス症、肺アスペルギルス症及びクリプトコッカス髄膜炎、播種性接合菌症、播種性及び肺コクシジオイデス症、播種性ヒストプラズマ症、肺ブラストミセス症及びウサギのコクシジオイデス髄膜炎に対して、防御あるいは治療効果を示す¹⁵⁻¹⁸⁾。

2) リーシュマニア原虫に対する作用

本剤はアムホテリシン B と同様にリーシュマニア原虫に対して *in vitro* 抗原虫活性を示し、マウスのリーシュマニア症に対して治療効果を示す。

(2) 薬効を裏付ける試験成績

1) *in vitro* 抗真菌活性の評価

真菌標準株及び臨床分離株に対する本剤（L-AMB）の抗真菌活性、及び殺真菌活性を対照薬剤として既存の注射用アムホテリシン B 製剤（dAMPH-B）と比較検討した。その結果、本剤は dAMPH-B と同様に各種真菌に対して幅広い抗真菌スペクトルを示し、その活性（MIC）は大部分の菌株で dAMPH-B と同等～1/4 であった。

真菌標準株に対する抗真菌スペクトル

使用菌株	MIC (μg/mL) ^{a)}	
	L-AMB	dAMPH-B
<i>Candida albicans</i> ATCC10231	1	1
<i>Candida albicans</i> ATCC90028	2	0.5
<i>Candida albicans</i> ATCC90029	1	0.5
<i>Candida albicans</i> KB-8	1	0.5
<i>Candida glabrata</i> ATCC90030	2	0.5
<i>Candida glabrata</i> MTU14002	0.5	0.25
<i>Candida glabrata</i> TIMM1064	2	0.5
<i>Candida guilliermondii</i> MTU12046	2	0.5
<i>Candida krusei</i> MTU12041	16	1
<i>Candida parapsilosis</i> ATCC90018	4	1

使用菌株	MIC (μg/mL) ^{a)}	
	L-AMB	dAMPH-B
<i>Candida parapsilosis</i> MTU12043	2	0.5
<i>Candida pseudotropicalis</i> MTU12037	2	0.5
<i>Candida stellatoidea</i> MTU12045	1	0.5
<i>Candida tropicalis</i> MTU12032	1	0.5
<i>Candida utilis</i> IFO0396	0.5	0.25
<i>Cryptococcus neoformans</i> ATCC90112	1	0.5
<i>Cryptococcus neoformans</i> ATCC90113	2	0.5
<i>Cryptococcus neoformans</i> TIMM0416	0.5	0.125
<i>Cryptococcus neoformans</i> TIMM0417	0.5	0.25
<i>Cryptococcus neoformans</i> TIMM0418	0.125	0.063
<i>Saccharomyces cerevisiae</i> ATCC9763 ^{b)}	1	0.5
<i>Aspergillus flavus</i> IFO5839	64	1
<i>Aspergillus fumigatus</i> IFO5840	2	0.5
<i>Aspergillus fumigatus</i> IFO7080	2	1
<i>Aspergillus fumigatus</i> IFO8868	2	0.5
<i>Aspergillus fumigatus</i> IFO9733	2	1
<i>Aspergillus fumigatus</i> MTU6001	8	1
<i>Aspergillus niger</i> IFO4407	1	0.5
<i>Aspergillus niger</i> IFO6342	0.25	0.25
<i>Aspergillus terreus</i> IFO7078	>64	1
<i>Cladosporium carrionii</i> TIMM0337	1	0.25
<i>Exophiala dermatitidis</i> TIMM0439	1	0.25
<i>Geotrichum candidum</i> IFO4598 ^{b)}	4	1
<i>Rhizopus oryzae</i> IFO4705	0.25	≤0.125
<i>Trichophyton mentagrophytes</i> IFO7522 ^{b)}	1	0.25

a)最小発育阻止濃度：微量液体希釈法を用い、接種菌量 10³ cfu(conidia)/mL で測定した。

b)本剤適応外菌種

臨床分離株に対する抗真菌活性

使用菌株 (n)	薬剤	MIC (μg/mL) ^{a)}			MFC (μg/mL) ^{b)}		
		Range	MIC ₅₀	MIC ₉₀	Range	MFC ₅₀	MFC ₉₀
<i>Candida albicans</i> (20)	L-AMB	1~4	2	2	4~>16	16	>16
	dAMPH-B	0.5~1	0.5	0.5	0.5~2	0.5	1
<i>Candida</i> spp. (7) ^{c)}	L-AMB	2			2~>16		
	dAMPH-B	0.5~1			0.5~2		
<i>Cryptococcus neoformans</i> (8)	L-AMB	0.5~2			2~4		
	dAMPH-B	0.25~0.5			0.5~1		
<i>Aspergillus fumigatus</i> (13)	L-AMB	0.5~2	2	2	1~32	2	16
	dAMPH-B	0.5	0.5	0.5	0.5~4	0.5	1
<i>Aspergillus flavus</i> (5)	L-AMB	4~32			4~32		
	dAMPH-B	0.5			0.5		
<i>Aspergillus niger</i> (6)	L-AMB	0.5~1			0.5~1		
	dAMPH-B	0.25~0.5			0.25~0.5		

a)最小発育阻止濃度：微量液体希釈法を用い、接種菌量 10⁴ cfu(conidia)/mL で測定した。

b)最小殺真菌濃度：接種菌量の 99%以上を殺菌する最も低い薬剤濃度

c)*C. glabrata* (3), *C. parapsilosis* (1), *C. tropicalis* (3)

Aspergillus 株に対する抗真菌活性

使用菌株	MIC (μg/mL) ^{a)}		MFC (μg/mL) ^{b)}	
	L-AMB	dAMPH-B	L-AMB	dAMPH-B
<i>Aspergillus niger</i> SP-20087	0.5	0.5	1	0.5
<i>Aspergillus niger</i> SP-20091	0.5	0.25	1	0.25
<i>Aspergillus fumigatus</i> IFO8868	4	1	8	1
<i>Aspergillus fumigatus</i> IFO9733	4	1	512	1
<i>Aspergillus fumigatus</i> H11-20	4	1	16	1
<i>Aspergillus flavus</i> SP-20082	8	1	8	1
<i>Aspergillus flavus</i> IFO5839	128	1	128	1

a)最小発育阻止濃度：微量液体希釈法を用い、接種菌量 10^4 conidia/mL で測定した。

b)最小殺真菌濃度：接種菌量の 99%を上回る殺真菌を呈する最も低い薬剤濃度

L-AMB は各種の接合菌に対して *in vitro* 抗真菌活性を示し、その活性は D-AMB の活性の 1/8 を概ね下回らなかった。

接合菌に対する *in vitro* 抗真菌活性

菌種	株数	MIC or MIC range (μg/mL)	
		L-AMB	D-AMB
<i>Absidia corymbifera</i>	4	0.25, 0.5, 0.5, 64	0.25, 0.25, 0.25, 1
<i>Mucor circinelloides</i>	2	0.12, 0.12	0.06, 0.06
<i>Mucor mucedo</i> ‡	3	0.25, 0.25, 0.25	0.12, 0.12, 0.12
<i>Mucor rasemosus</i>	2	0.12, 0.12	0.06, 0.06
<i>Mucor spinosus</i> ‡	2	1, 1	0.25, 0.25
<i>Mucor</i> sp.	1	0.13	0.25 §
<i>Rhizomucor miehei</i>	2	0.12, 0.12	0.03, 0.03
<i>Rhizomucor pusillus</i>	2	0.25, 0.25	0.06, 0.06
<i>Rhizopus oryzae</i> (arrhizus)	4	0.12, 0.25, 2, 4	0.12, 0.12, 0.25, 1
<i>Rhizopus</i> sp.	5	0.13 – 2	0.25 – 2 §

方法：液体希釈法 測定培地：RPMI 1640/165 mM MOPS (pH7.0) § AMPH-B

接種菌量： 10^3 cfu (conidia)/mL, 培養条件：35°C (‡ 25°C), 2～3 日

L-AMB の MIC が 32μg/mL であった *Exophiala jeanselmei* の 1 株及び *Fonsecaea pedrosoi* の 1 株を除き、クラドヒアロホーラ属、クラドスポリウム属、エクソフィアラ属、ホンセカエ属及びヒアロホーラ属に対する L-AMB の *in vitro* 抗真菌活性は D-AMB の 1/16 を下回らなかった。

黒色真菌に対する *in vitro* 抗真菌活性

菌種	株数	MIC (μg/mL)	
		L-AMB	D-AMB
<i>Cladophialophora carrionii</i>	2	2, 4	0.5, 0.5
<i>Cladosporium cladosporioides</i> *	2	1, 1	0.25, 0.25
<i>Cladosporium</i> sp.	1	8	1 †
<i>Exophiala dermatitidis</i>	5	0.25, 0.5, 0.5, 0.5, 0.5	0.06, 0.25, 0.25, 0.25, 0.25
<i>Exophiala jeanselmei</i>	2	16, 32	1, 1
<i>Exophiala spinifera</i>	2	0.5, 8	0.12, 1
<i>Exophiala</i> sp.	1	1	0.25 †
<i>Fonsecaea pedrosoi</i>	2	4, 32	0.5, 1
<i>Fonsecaea</i> sp.	1	16	2 †
<i>Phialophora richardsiae</i>	2	16, 16	1, 2
<i>Phialophora verrucosa</i>	3	1, 8, 8	0.25, 0.5, 2

方法：液体希釈法 測定培地：RPMI 1640/165 mM MOPS (pH7.0) † AMPH-B

接種菌量： 10^3 cfu (conidia)/mL 培養条件：35°C (* 25°C), 3～7 日

L-AMB はブラストミセス属に対して D-AMB (MIC : 0.5µg/mL) と比べて 4 倍強い活性 (MIC : 0.125µg/mL) を示した。コクシジオイデス属に対する L-AMB の *in vitro* 抗真菌活性は D-AMB の 1/4 を下回らなかった。ヒストプラズマ属に対する D-AMB の MIC は 0.125~1µg/mL であり、その他の二形性真菌に対する MIC と同程度であった。

二形性真菌に対する *in vitro* 抗真菌活性

菌種	株数	MIC or MIC range (µg/mL)	
		L-AMB	D-AMB
<i>Blastomyces dermatitidis</i> *	1	0.125	0.5
<i>Coccidioides immitis</i> †	25	0.25 – 1	0.125 – 0.5
<i>Coccidioides</i> spp. †	2	0.5 – 1	0.25 – 0.5
<i>Histoplasma capsulatum</i> §,	24	–	0.125 – 1 ¶

方法：液体希釈法 測定培地：* synthetic amino-acid medium fungal, † antibiotic medium 3, ‡ modified McVeigh-Morton medium (pH7.0), § RPMI 1640/165 mM MOPS (pH7.0)

接種菌量：10³~10⁵ cfu (cells)/mL 培養条件：35°C, 2~3 日、||37°C, 2~6 日、¶AMPH-B

L. major のプロマスチゴートに対して L-AMB は D-AMB と同様に *in vitro* 抗原虫活性を示した。L-AMB の ED₅₀ は約 3µg/mL であり、D-AMB の 3~6 倍であった。

Leishmania major のプロマスチゴートに対する *in vitro* 抗原虫活性

原虫種	ED ₅₀ (µg/mL) (95%信頼区間)	
	L-AMB	D-AMB
<i>Leishmania major</i> NEAL-P	2.96 (1.2 – 3.7)	0.5 (0.1 – 1.7)
<i>Leishmania major</i> JISH118	3.21 (2.0 – 4.9)	0.96 (0.21 – 1.7)

測定培地：10%ウシ胎児血清添加 Schneider's medium 接種原虫量：10⁶個プロマスチゴート/ml

培養条件：24°C, 2 日 ED₅₀：生存原虫数より直線回帰分析より算出

L-AMB は D-AMB と同様に *Leishmania* のアマスチゴートに対する *in vitro* 抗原虫活性を示し、1 例 (*L. donovani* L-82, PEM, CD-1) を除き、その活性は D-AMB の 1/9 を下回らなかった。

動物細胞内における各種 *Leishmania* のアマスチゴートに対する *in vitro* 抗原虫活性

原虫種	細胞	マウス	ED ₅₀ or IC ₅₀ (µg/mL)	
			L-AMB	D-AMB
<i>Leishmania donovani</i> L-82 *	PEM	CD-1	1.5	0.013
<i>Leishmania donovani</i> L-82 *	THP-1	–	1.0	0.18
<i>Leishmania donovani</i> L-82 †	PEM	BALB/c	0.05	0.03
<i>Leishmania donovani</i> L-82 †	PEM	C.B-17 scid	0.11	0.06
<i>Leishmania donovani</i> DD8Wild type ‡	PEM	CD-1	0.042	0.041
<i>Leishmania donovani</i> DD8AMB-R ‡,	PEM	CD-1	0.657	0.751
<i>Leishmania major</i> JISH118 §	PEM	CD-1	2.0	0.6
<i>Leishmania major</i> NEALP §	PEM	CD-1	1.8	0.2

培養条件：* 10%ウシ胎児血清添加 RPMI, 37°C, 5%CO₂, 5 日, † 10%ウシ胎児血清添加 DMEM, 37°C, 5%CO₂, 3 日, ‡ 10%ウシ胎児血清添加 RPMI, 37°C, 5%CO₂, 4 日, § 10%ウシ胎児血清添加 RPMI, 34°C, 5%CO₂, 5 日

接種原虫量：細胞数の 5~20 倍量 ED₅₀：細胞内原虫数よりシグモイド回帰分析より算出 || AMPH-B 耐性

2) *in vivo* 抗真菌活性

アスペルギルス属及び *C. albicans* を用いた播種性真菌症モデルであるマウス全身感染モデル及び免疫不全マウス全身感染モデル、侵襲性肺アスペルギルス症モデルである免疫不全マウス *A. fumigatus* 呼吸器感染モデル、クリプトコッカス症モデルであるマウスクリプトコッカス髄膜炎モデルにおいて、感染防御効果及び治療効果を検討した。その結果、一部の感染モデルを除き、本剤の低用量 (1mg/kg) 投与時の感染防御効果及び治療効果は、dAMPH-B の最大用量である 1mg/kg 投与時と同程度であること、本剤の最大用量である 10mg/kg 投与時では dAMPH-B を上回る感染防御効果ならびに治療効果を有することが示された。

・アスペルギルス症モデルにおける効果 (*in vivo* : マウス) ¹⁵⁾

菌株(conidia/mouse) ^{a)}	薬剤 ^{b)}		生存日数 ^{c)} 中央値 (日)	最終生存率 ^{c)} (%)	ED ₅₀ (mg/kg) ^{d)} [95% 信頼区間]
	種類	投与量(mg/kg)			
<i>A. fumigatus</i> IFO8868 (3×10 ⁷)	溶媒対照	—	2	0	—
	L-AMB	0.03	2	0	238 [1.45-4.15]
		0.1	3	0	
		0.3	4	0	
		1	6	20	
		3	>30	50	
		10	>30 ^{e)}	100	
	dAMPH-B	0.03	1	0	ND
		0.1	3	0	
		0.3	3	0	
		1	23	40	
<i>A. fumigatus</i> H11-20 (3×10 ⁷)	溶媒対照	—	1.5	0	—
	L-AMB	0.03	2	0	1.73 [1.08-2.79]
		0.1	6.5	0	
		0.3	6.5	0	
		1	7	20	
		3	>30	80	
		10	>30 ^{f)}	100	
	dAMPH-B	0.03	1	0	ND
		0.1	2	0	
		0.3	4.5	10	
		1	15	30	
<i>A. fumigatus</i> IFO9733 (3×10 ⁷)	溶媒対照	—	2	0	—
	L-AMB	0.03	2.5	0	238 [1.45-4.15]
		0.1	3.5	0	
		0.3	4	0	
		1	4.5	20	
		3	>30	50	
		10	>30 ^{g)}	100	
	dAMPH-B	0.03	2	0	ND
		0.1	2	0	
		0.3	3	0	
		1	7.5	30	
<i>A. niger</i> SP-20087 (3×10 ⁷)	溶媒対照	—	3	0	—
	L-AMB	0.03	4	10	1.50 [0.74-3.73]
		0.1	9	10	
		0.3	7	0	
		1	22	20	
		3	>30	70	
		10	>30 ^{h)}	100	
	dAMPH-B	0.03	3	0	ND

菌株(conidia/mouse) ^{a)}	薬剤 ^{b)}		生存日数 ^{c)} 中央値 (日)	最終生存率 ^{c)} (%)	ED ₅₀ (mg/kg) ^{d)} [95% 信頼区間]
	種類	投与量(mg/kg)			
<i>A. niger</i> SP-20091 (3×10 ⁷)	溶媒対照	—	1.5	0	
	L-AMB	0.03	0	0	2.59 [1.53-4.93]
		0.1	0	0	
		0.3	0	10	
		1	2	0	
		3	>30	50	
		10	>30	100	
	dAMPH-B	0.03	0	0	0.68 [0.37-2.52]
		0.1	2	10	
		0.3	2	10	
		1	>30 ^{h)}	70	
<i>A. flavus</i> SP-20082 (2×10 ⁶)	溶媒対照	—	3	0	—
	L-AMB	0.03	4.5	0	10.0 [NE]
		0.1	3.5	0	
		0.3	4	0	
		1	8.5	0	
		3	14	0	
		10	>30 ^{h)}	50	
	dAMPH-B	0.03	4	0	ND
		0.1	3	0	
		0.3	4.5	0	
		1	8	0	
<i>A. flavus</i> IFO5839 (5×10 ⁶)	溶媒対照	—	3	0	—
	L-AMB	0.03	3	0	ND
		0.1	3	0	
		0.3	3	0	
		1	3.5	0	
		3	5.5	0	
		10	10 ^{g)}	10	
	dAMPH-B	0.03	3.5	0	ND
		0.1	3.5	0	
		0.3	4	0	
		1	6	0	

a)全マウス静脈内接種することにより感染

b)感染 4 時間後に薬剤を静脈内に単回投与

c)感染 30 日後のマウスの生存率 (n=10)

d)ND;ED₅₀ 算出できず、NE;95%信頼区間算出できず

e)p<0.05 (dAMPH-B 1mg/kg 投与に対し Steel の多重比較を用いた検定)

f)p<0.01 (dAMPH-B 1mg/kg 投与に対し Steel の多重比較を用いた検定)

g)p<0.001 (dAMPH-B 1mg/kg 投与に対し Steel の多重比較を用いた検定)

h)p<0.001 (L-AMB 1mg/kg 投与に対し Steel の多重比較を用いた検定)

i)p<0.0005 (dAMPH-B 1mg/kg 投与に対し Steel の多重比較を用いた検定)

- ・アスペルギルス症モデルにおける効果 (*in vivo* : 免疫不全マウス) ^{a)}

モデル	菌株(conidia/mouse) ^{b)}	薬剤 ^{c)}		生存日数 ^{d)} 中央値 (日)	最終生存率 ^{d)} (%)	ED ₅₀ (mg/kg) ^{e)} [95% 信頼区間]
		種類	投与量(mg/kg)			
全身感染 ¹⁵⁾	<i>A.fumigatus</i> H11-20 (5×10 ⁵)	溶媒対照	—	3.5	0	—
		L-AMB	0.03	3	0	3.18 [1.91 - 5.19]
			0.1	4	0	
			0.3	4	0	
			1	6	0	
			3	>30	60	
			10	>30 ^{f)}	90	
		dAMPH-B	0.03	3	0	ND
			0.1	3	0	
			0.3	4	0	
			1	15.5	30	
呼吸器感染 ¹⁶⁾	<i>A.fumigatus</i> H11-20 (2×10 ⁷)	溶媒対照	—	2	0	—
		L-AMB	1	3.5	10	4.16 [1.85 - 14.5]
			3	>30	50	
			10	>30 ^{f)}	70	
		dAMPH-B	1	3	10	—

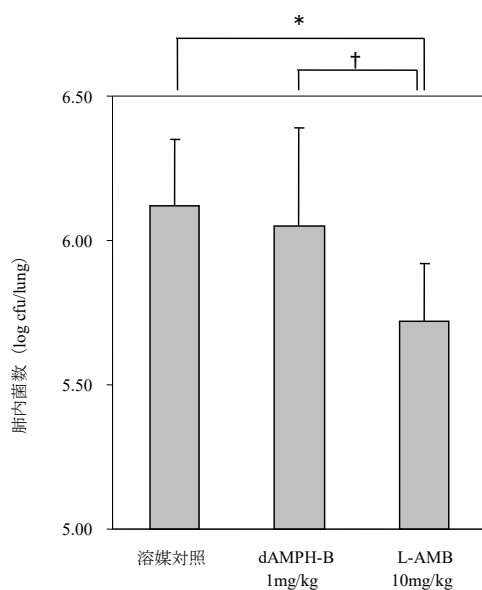
a) シクロフオスファミド投与により白血球数を減少させて作成

b) 全身感染；静脈内接種することにより感染、呼吸器感染；肺内に接種することにより感染

c) 感染 4 時間後に薬剤を静脈内に単回投与 d) 感染 30 日後のマウスの生存率 (n=10)

e) ND; ED₅₀ 算出できず f) p<0.05 (dAMPH-B 1mg/kg 投与に対し Steel の多重比較を用いた検定)

免疫不全マウスの *Aspergillus* 呼吸器感染モデルにおける肺内菌数減少効果



シクロフオスファミド投与により白血球数を減少させた ddY 系雄性マウス (5 週齢) に *A. fumigatus* H11-20 株を 1.85×10^7 cfu/lung で肺内に接種することにより感染させ、感染 4 時間後に薬剤を静脈内に投与した。

感染 1 日後における各群の肺内菌数を平均値±標準偏差で示した (n=10)。

* 溶媒対照群の肺内菌数に対して Dunnett の多重比較を用いた検定 (P=0.0036)

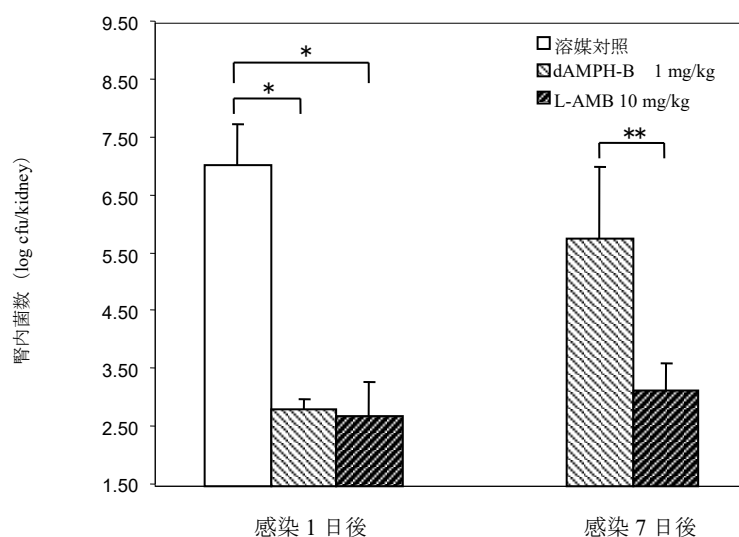
† dAMPH-B の肺内菌数に対する t 検定 (P=0.0142)

・ *Candida* 症モデルにおける効果 (*in vivo* : マウス)

モデル ^{a)}	菌株(cfu/mouse) ^{b)}	薬剤 ^{c)}		生存日数 ^{d)} 中央値 (日)	最終生存率 ^{d)} (%)	ED ₅₀ (mg/kg) ^{e)} [95% 信頼区間]
		種類	投与量(mg/kg)			
免疫正常	全身感染 <i>C. albicans</i> KB-8 (8.9×10 ⁶)	溶媒対照	—	1	0	—
		L-AMB	0.03	0	0	2.80 [1.64-4.88]
			0.1	0.5	0	
			0.3	0	0	
			1	0	10	
			3	>31	60	
			10	>31 ^{f)}	90	
		dAMPH-B	0.03	0	0	ND
			0.1	0	0	
			0.3	3.5	0	
			1	14.5	0	
免疫不全	全身感染 <i>C. albicans</i> ATCC90029 (4.14×10 ⁵)	溶媒対照	—	1	0	—
		L-AMB	0.03	1	0	1.39 [0.86-2.19]
			0.1	1	0	
			0.3	2.5	0	
			1	5	30	
			3	>30 ^{f)}	90	
			10	>30 ^{g)}	100	
		dAMPH-B	0.03	1	0	ND
			0.1	2	0	
			0.3	3	0	
			1	19.5	0	

a) 免疫不全；シクロフオスファミド投与により白血球数を減少させて作成 b) 全身感染；静脈内接種することにより感染
c) 感染 4 時間後に薬剤を静脈内に単回投与 d) 感染 31 日後（免疫正常）又は 30 日後（免疫不全）のマウスの生存率（n=10）
e) ND; ED₅₀ 算出できず f) p<0.005（dAMPH-B 1mg/kg 投与に対し Steel の多重比較を用いた検定）
g) p<0.0005（dAMPH-B 1mg/kg 投与に対し Steel の多重比較を用いた検定）

免疫不全マウスの *Candida* 全身感染モデルにおける腎臓内菌数減少効果



シクロフオスファミド投与により白血球数を減少させた ddY 系雄性マウス（5 週齢）に、*C. albicans* ATCC90029 株を 4.94×10^5 cfu/mouse で静脈内に接種することにより感染させた。感染 4 時間後に薬剤を静脈内に投与し、感染 1 日後あるいは 7 日後に腎臓内菌数を測定した。図は、各群の腎内菌数を平均値 ± 標準偏差（n=10）で示した。

* 溶媒対照群の腎内菌数に対し、Dunnett の多重比較を用いた検定 (P < 0.0001)
** dAMPH-B 1mg/kg 投与群の腎内菌数に対し、t 検定を用いた検定 (P < 0.0001)

・ *Cryptococcus* 髄膜炎モデルにおける効果 (in vivo : マウス)

モデル	菌株(cfu/mouse) ^{a)}	薬剤 ^{b)}		生存日数 ^{c)} 中央値 (日)	最終生存率 ^{c)} (%)	ED ₅₀ (mg/kg) ^{d)} [95% 信頼区間]
		種類	投与量(mg/kg)			
感染 防御	<i>C. neoformans</i> SP-20159 (9.90×10 ²)	溶媒対照	—	11	0	—
		L-AMB	1	12.5	0	—
			3	19	10	
			10	25.5	10 ^{e)}	
感染 治療	<i>C. neoformans</i> SP-20159 (1.25×10 ³)	dAMPH-B	1	16.5	0	—
		L-AMB	1	13.5	0	—
			3	19.5	10	5.69 [NE]
			10	>30	60	
		dAMPH-B	3	>30	50	—
			10	>30	50	
			1	23.5	30	
		L-AMB	1	23.5	30	—

a)脳室内に接種することにより感染

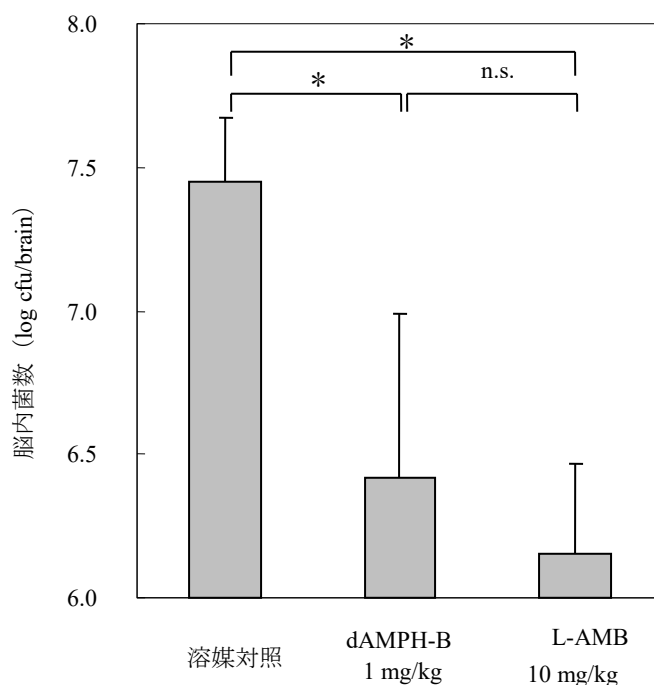
b)感染防御; 感染 4 時間後に薬剤を静脈内に単回投与 感染治療; 感染 5 日後に薬剤を静脈内に単回投与

c)感染 30 日後のマウスの生存率 (n=10)

d)NE;95%信頼区間算出できず

e)p<0.0005 (dAMPH-B 1mg/kg 投与に対し Steel の多重比較を用いた検定)

マウスの *Cryptococcus* 髄膜炎モデルにおける脳内菌数減少効果



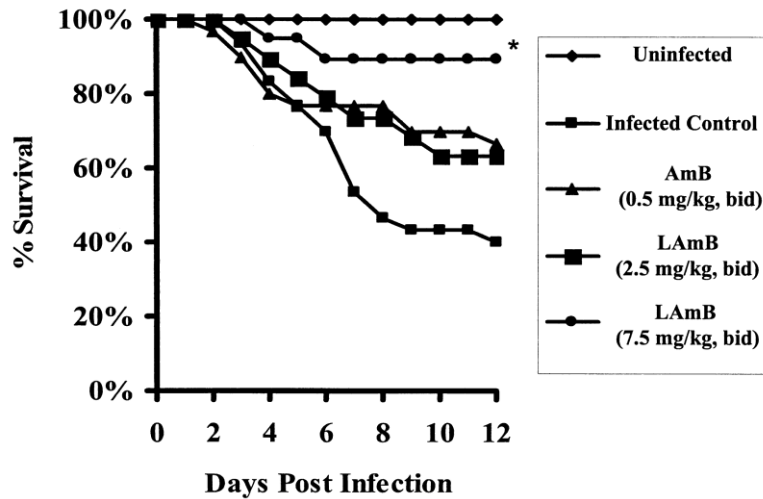
ddY 系雄性マウス (5 週齢) に *C. neoformans* SP-20159 を 1.11×10^3 cfu/mouse で脳室内に接種することにより感染させ、感染 5 日後に薬剤を静脈内に投与した。感染 8 日後に脳内菌数を測定した。

図は、各群の脳内菌数を平均値±標準偏差 (n=10) で示した。

* 溶媒対照群の脳内菌数に対し、Dunnett の多重比較を用いた検定(P<0.0001)

n.s. dAMPH-B 1mg/kg 投与群の脳内菌数に対し、t 検定を用いた検定(P>0.05)

糖尿病マウス *Rhizopus oryzae* 全身感染モデルに対する *in vivo* 抗真菌活性



雄性 BALB/c マウスにストレプトゾシンを 210mg/kg で感染 10 日前に腹腔内投与し、糖尿病を発症させた後、*R. oryzae* 99-880 株を 10^3 spores/mouse で尾静脈内に接種することで糖尿病マウス *R. oryzae* 全身感染モデルを作製した。L-AMB (LAmB) は 5mg/kg/day (2.5mg/kg, bid) 及び 15mg/kg/day (7.5mg/kg, bid) を、D-AMB (AmB) は 1 mg/kg/day (0.5mg/kg, bid) を感染マウスの尾静脈内に 1 日 2 回で感染 1 日後から 4 日間投与し、感染マウスの生死を感染後 12 日まで観察した。

* コントロール群 (Infected Control) の最終生存率に対して有意差あり ($P < 0.05$)。

マウス *Blastomycosis dermatitidis* 呼吸器感染モデルに対する *in vivo* 抗真菌活性

薬剤	投与量 (mg/kg)	感染 49 日後の生存率 (%)	肺内菌数	
			検出限界未満個体の割合 (%)	生存マウスの平均 $\log_{10}$ CFU/lung
コントロール	—	0	0	—
L-AMB	1	90	0	6.53 *
	3	100	10	3.42 *
	7.5	100	80	0.22 *,†
	15	100	70	0.42 *,†
D-AMB	1	100	0	3.46 *,‡

動物：雄性 CD-1 マウス、1 群 10 匹

感染：*B. dermatitidis* ATCC 26199 株を 2.745×10^4 CFU/mouse で経鼻接種

投与：感染 4、6、8、11、13 及び 15 日後に静脈内投与

肺内菌数：生存個体の肺内菌数は感染 49 日後に測定し、死亡個体では $8 \log_{10}$ CFU/lung として解析

* コントロール群の肺内菌数に対して有意差あり ($P < 0.001$)

† D-AMB の 1mg/kg 投与群の肺内菌数に対して有意差あり ($P < 0.001$)

‡ L-AMB の 1mg/kg 投与群の肺内菌数に対して有意差あり ($P < 0.001$)

マウス *Coccidioides* 全身感染モデルに対する *in vivo* 抗真菌活性

菌株	薬剤	投与量 (mg/kg)	感染 50 日後の 生存率 (%)	臓器内菌数における 検出限界未満個体の割合 (%)	
				脾臓	肝臓
98-1037	コントロール	—	0	0	0
	L-AMB	1	100	50	0
		5	100	80	60
		10	100	100	100
	D-AMB	0.5	100	70	30
		1 *	100	60	10
		5 *	100	60	20
98-293	コントロール	—	10	0	0
	L-AMB	1	90	60	0
		5	100	80	70
		10	100	100	100
	D-AMB	0.5	90	60	30
		1 *	90	50	10
		5 *	100	60	30

動物：雄性 ICR マウス、1 群 10 匹

感染：*Coccidioides* spp. を 200 arthroconidia/mouse で静脈内接種

投与：週 3 回で 2 週間静脈内投与（*腹腔内投与）

臓器内菌数：感染 50 日後に測定

マウス *Coccidioides* 全身感染モデルに対する *in vivo* 抗真菌活性

菌株	薬剤	投与量 (mg/kg)	平均 log ₁₀ CFU/organ（検出限界未満の個体数）		
			脾臓	肝臓	肺
98-1037	コントロール	—	6.14 (0)	6.81 (0)	6.11 (0)
	L-AMB	1	1.39 (4)†	3.11 (0)†	3.29 (3)†
	D-AMB	0.5	0.35 (5)†	1.39 (2)†	1.08 (2)†
		1 *	0.41 (5)†,‡	2.45 (1)†,‡	2.48 (2)†
98-293	コントロール	—	6.27 (0)	6.45 (0)	6.91 (0)
	L-AMB	1	1.16 (3)†	3.07 (0)†	3.31 (3)†
	D-AMB	0.5	0.31 (4)†	1.17 (2)†	1.48 (2)†
		1 *	0.39 (5)†,‡	1.98 (2)†,‡	1.86 (2)†,‡

動物：雄性 ICR マウス、1 群 10 匹

感染：*Coccidioides* spp. を 200 arthroconidia/mouse で静脈内接種

投与：週 3 回で 2 週間静脈内投与（*腹腔内投与）

臓器内菌数：感染 24 日後あるいはそれ以前に死亡した時点で測定

† コントロール群の臓器内菌数に対して有意差あり ($P \leq 0.05$)

‡ L-AMB の 1mg/kg 投与群の臓器内菌数に対して有意差あり ($P \leq 0.0006$)

D-AMB の 0.5mg/kg 投与群と L-AMB の 1mg/kg 投与群における臓器内菌数の有意差検定は実施されず

マウス *Coccidioides immitis* 呼吸器感染モデルに対する *in vivo* 抗真菌活性

薬剤	投与量 (mg/kg)	肺重量の中央値 (g) (n 数)			
		実験 1		実験 2	
		感染 30 日後	感染 15 日後	感染 22 日後	感染 30 日後
コントロール	感染	0.8933 (10)	0.7742 (6)	0.8679 (4)	0.8967 (9)
	非感染	0.2430 (9)	0.2503 (5)	0.2489 (5)	0.2430 (9)
L-AMB	0.05	0.8933 (10)	ND	ND	ND
	0.3	0.3002 (10)	0.2554 (5)	0.2775 (5)	0.2444 (5)
	1	ND	0.2766 (5)	0.2505 (5)	0.2855 (10)
D-AMB	0.05	0.8933 (10)	ND	ND	ND
	0.3	0.2817 (9)	0.2660 (5)	0.2611 (5)	0.2660 (10)
	1	ND	0.2402 (4)	0.2520 (4)	0.2651 (8)

動物：ICR マウス

感染：*C. immitis* を 200 arthroconidia/mouse で経鼻接種

投与：感染 3、5、7、9、12 及び 15*日後に静脈内投与（*感染 15 日後肺重量測定群は投与せず）

ND：測定せず

ウサギ *Coccidioides immitis* 髄膜炎モデルに対する *in vivo* 抗真菌活性

実験	薬剤	投与量 (mg/kg)	平均病理 スコア	平均 log ₁₀ CFU/g of tissue (95%信頼区間)	
				脊髄	脳
1	コントロール	—	6	3.67 (2.22 – 5.13)	2.78 (1.33 – 4.24)
	L-AMB	15	0.9 ^{*,†}	0.42 (0 – 1.87) [§]	0.46 (0 – 1.95) [§]
2	コントロール	—	6	4.14 (3.92 – 4.36)	3.61 (3.38 – 3.83)
	D-AMB	1	2.4 ^{*,‡}	2.43 (2.13 – 2.69) [§]	2.06 (1.83 – 2.28) [§]
3	コントロール	—	6	3.47 (3.07 – 3.87)	2.93 (2.34 – 3.52)
	L-AMB	7.5	3.3 [*]	1.56 (0.94 – 2.17) [§]	1.18 (0.66 – 1.70) [§]
	L-AMB	22.5	1.9 [*]	1.44 (0.65 – 2.22) [§]	1.11 (0.80 – 1.41) [§]

動物：雄性 New Zealand White ウサギ、1 群 8 匹

感染：*C. immitis* Silveria 株を 5×10^4 arthroconidia/mouse で大槽内接種

投与：感染 5 日後から週 3 回で 3 週間耳静脈内投与

病理スコア：0, 正常; 2, 軽微な髄膜炎; 4, 中程度の髄膜炎; 6, 重篤な髄膜炎

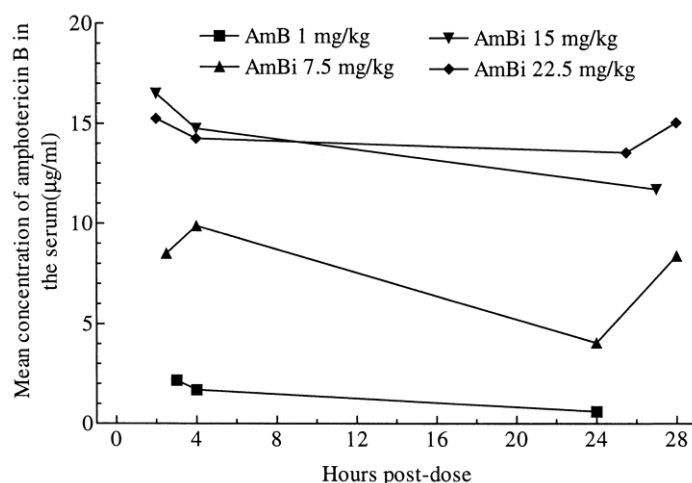
* コントロール群の病理スコアに対して有意差あり ($P < 0.01$)

† D-AMB の 1mg/kg 投与群の病理スコアに対して有意差あり ($P < 0.05$)

‡ L-AMB の 7.5mg/kg 投与群の病理スコアに対して有意差あり ($P < 0.05$)

§ コントロール群の組織内菌数に対して有意差あり ($P \leq 0.0005$)

ウサギ *Coccidioides immitis* 髄膜炎モデルにおける血清中 AMPH-B 濃度推移



雄性 New Zealand White ウサギにコハク酸ヒドロコルチゾンナトリウムを 2mg/kg で感染 1 日前から 3 日後まで 1 日 1 回（計 5 回）筋肉内投与し、*C. immitis* Silveria 株を 5×10^4 arthroconidia/mouse で大槽内に接種することでウサギ *C. immitis* 髄膜炎モデルを作製した。L-AMB（AmBi）は 7.5、15 及び 22.5mg/kg を、D-AMB（AmB）は 1mg/kg を感染ウサギの耳静脈内に感染 5 日後から週 3 回で投与し、5 回投与後の血清中 AMPH-B 濃度を測定した（感染 14～15 日後）。

免疫不全マウス *Histoplasma capsulatum* 全身感染モデルに対する *in vivo* 抗真菌活性

実験	菌株 感染菌量 (CFU/mouse)	薬剤	投与量 (mg/kg)	平均生存日数±標準誤差
1	G217 5×10^4	コントロール	—	29±2.1
			0.3	30±3.1
			1	28±3.9
			3	46±0 [†]
		D-AMB	0.3	37±4.0
			1	46±0 [†]
			3 [*]	37±3.6
2	93-255 3×10^6	コントロール	—	6±0.2
			0.3	9±0.2 [‡]
			0.6	14±1.6 [‡]
		D-AMB	0.3	9±0.9 [‡]
			0.6	14±2.7 [‡]
3	93-255 3×10^6	コントロール	—	7±0.1
			1	16±2.5 ^{†,§}
			3	29±0.8 [†]
		D-AMB	1	10±0.9 [†]
			3 [*]	23±2.9 [†]

動物：BALB/c 由来ヌードマウス、1 群 10~20 匹

投与：感染 2、3、5、9、12 及び 15 日後に静脈内投与（*腹腔内投与）

† コントロール群の生存日数に対して有意差あり（ $P<0.001$ ）

‡ コントロール群の生存日数に対して有意差あり（ $P<0.005$ ）

§ D-AMB の 1mg/kg 投与群の生存日数に対して有意差あり（ $P<0.02$ ）

マウス *Leishmania donovani* 内臓感染モデルに対する *in vivo* 抗原虫活性

実験	投与回数	薬剤	投与量 (mg/kg)	増殖阻害率（%）（ <i>p</i> 値 vs コントロール群）	
				肝臓	脾臓
1	1	L-AMB	0.25	53.8 (0)	N.D.
			1	85.4 (0)	N.D.
			5	99.9 (0)	N.D.
			25	99.2 (0)	N.D.
		D-AMB	0.05	5.3 (0.256)	N.D.
			0.2	14.1 (0.0308)	N.D.
			1	42.2 (0.0002)	N.D.
2	1	L-AMB	0.04	15.8 (0.107)	N.D.
			0.2	41.2 (0.001)	N.D.
			1	84.5 (0)	N.D.
			5	99.8 (0)	N.D.
		D-AMB	0.04	3.4 (0.688)	N.D.
			0.2	22.0 (0.0161)	N.D.
			1	52.7 (0.0003)	N.D.
3	1	L-AMB	0.2	36.0 (0.0001)	6.96 (0.3318)
			0.2	48.2 (0.0001)	23.7 (0.0672)
			0.2	59.8 (0)	47.5 (0.0008)
	2	D-AMB	1	56.9 (0)	27.2 (0.0750)
			1	71.5 (0)	47.8 (0)
			1	73.3 (0)	58.5 (0)
	3				

動物：雌性 BALB/c マウス、1 群 5 匹

感染：*L. donovani* L82 アマスチゴートを 5×10^6 個で静脈内に接種

投与：感染 7 日後から 1 回あるいは隔日で最大 3 回（感染 9 及び 11 日後）静脈内に投与

判定：感染 15 日後におけるコントロール群の肝臓内及び脾臓内原虫数に対する増殖阻害率

N.D.：検討せず

マウス *Leishmania donovani* 内臓感染モデルに対する *in vivo* 抗原虫活性

感染原虫量 (個)	薬剤	ED ₅₀ (mg/kg)	ED ₉₀ (mg/kg)
5 × 10 ⁶	L-AMB	0.154 – 0.256	2.253 – 2.653
	D-AMB	0.951 – >1	>1
2 × 10 ⁷	L-AMB	0.73	3.17
	D-AMB	0.21	>1

動物：雌性 BALB/c マウス、1 群 5 匹

感染：*L. donovani* L82 アマスチゴートを静脈内に接種

投与：感染 7 日後に単回静脈内投与

ED₅₀ 及び ED₉₀：感染 14 日あるいは 15 日後の肝臓内原虫数より算出

マウス *Leishmania infantum* 内臓感染モデルにおける臓器内 AMPH-B 濃度

投与 開始	薬剤	投与量 (mg/kg)	測定日*	平均 AMPH-B 濃度 (µg/g)		
				肝臓	脾臓	肺
感染 7 日後	L-AMB	0.8	3 日後	33.94	23.84	N.D.
			43 日後	3.05	5.48	N.D.
			103 日後	N.D.	0.53	N.D.
		5	3 日後	209.7	98.80	1.64
			43 日後	55.94	28.72	N.D.
			103 日後	2.9	4.3	N.D.
		50	3 日後	2575.4	929.22	35.88
			43 日後	808.4	124.4	5.05
			103 日後	214.9	100.68	1.62
	D-AMB	0.8	3 日後	0.43	0.88	N.D.
			43 日後	N.D.	0.27	N.D.
			103 日後	N.D.	N.D.	N.D.
感染 60 日後	L-AMB	0.8	2 日後	28.14	5.92	0.06
			55 日後	N.D.	0.29	N.D.
		5	2 日後	189.01	65.1	1.27
			55 日後	25.48	16.6	N.D.
		50	2 日後	1614.1	493.7	26.52
			55 日後	465.6	322.7	2.92
	D-AMB	0.8	2 日後	10.3	4.53	0.15
			55 日後	N.D.	0.11	N.D.

動物：雌性 BALB/c マウス、1 群 5 匹

感染：*L. infantum* LEM2259V を 10⁷ プロマスチゴートで静脈内接種

投与：感染 7 日後あるいは 60 日後から隔日で 6 回静脈内投与

N.D.：検出できず

* 最終投与後日数

3)動物細胞に対する傷害活性

アムホテリシン B をリボソームの脂質二分子膜中に封入することにより、非リボソーム型で存在するアムホテリシン B と比較して、ヒト赤血球及び各種動物細胞に対する傷害性が減弱された。

ヒト赤血球に対する傷害活性

	アムホテリシン B 濃度 (μg/mL)	溶血した赤血球の割合	
		15 分	2 時間
生理食塩水	—	1 %	1 %
デソキシコール酸溶液	—	1 %	1 %
L-AMB	3	2 %	2 %
	30	3 %	3 %
	100	5 %	6 %
dAMPH-B	1	14 %	94 %
	3	83 %	97 %
	6	88 %	99 %

L-AMB あるいは dAMPH-B 存在下でヒト赤血球を 37℃、15 分あるいは 2 時間インキュベートし、遠心分離操作後、上清の 541 nm における吸光度を測定した。

蒸留水で完全に赤血球を溶血させた時の吸光度に対する%で表示した。

各種動物細胞に対する傷害活性

細胞名	由来	IC ₅₀ (μg/mL)	
		L-AMB	dAMPH-B
HUVEC	ヒト臍帯静脈内皮細胞	172.9	9.1
Hs27	ヒト包皮線維芽細胞	97.5	2.3
293	ヒト胎児腎細胞	309.2	39.2
RPTEC	ヒト近位尿細管上皮細胞	54.0	1.8
Chang Liver	ヒト肝細胞	633.3	16.8
BRL3A	ラット肝細胞	579.0	5.1
H2-35	マウス肝細胞	N.C.	22.7
AML12	マウス肝細胞	28.2	0.5
J774	マウスマクロファージ様細胞	127.2	0.6

L-AMB あるいは dAMPH-B と各種細胞を反応させた後、³H-標識 Thymidine の取り込み量を測定し、IC₅₀ を計算した。

N.C. : Not calculable

4)真菌への結合、及び抗真菌活性発現機序

・真菌表面への本剤の結合

赤色の蛍光を発するスルホローダミンを用い、スルホローダミン、スルホローダミン封入空リポソーム、スルホローダミンを封入した本剤の存在下で *C. albicans* を 37℃ 24 時間培養し、蛍光顕微鏡での蛍光シグナルを観察した。

スルホローダミン存在下で培養した真菌では色素は視野全体に広がっており、細胞質への浸透は認められなかった。スルホローダミン封入空リポソーム存在下で培養した真菌では赤色蛍光シグナルは真菌の周りを覆うように局在していた。一方スルホローダミンを封入した本剤では、真菌の細胞内まで赤色蛍光が認められた。

・真菌表面結合後の本剤の挙動

蛍光共鳴エネルギー転移 (RET) 法を用いて、真菌表面結合後の本剤の挙動を検討した。

NBD-PE*/L-Rho-PE**で標識した本剤あるいは NBD-PE / L-Rho-PE で標識した空リポソーム (標識空リポソーム) の存在下、*C. albicans* ならびに *C. glabrata* を 37℃で培養し、24 時間まで経時的に蛍光顕微鏡を用いて蛍光シグナルを観察した。またメチレンブルー染色により生菌数を計測し、各時点での生菌の生存率を算出した。

RET 法では、2つの蛍光プローブ（NBD-PE 及び L-Rho-PE）が近い距離にある場合には、NBD-PE から発せられる黄緑の蛍光が直ちに L-Rho-PE を励起し、結果として赤橙色の蛍光として観察される。リポソーム構造が崩壊し、2つの蛍光プローブが空間的に離れた場合、NBD-PE から L-Rho-PE へのエネルギー転移が減少し、その結果、黄緑の NBD-PE の蛍光が観察されることになる。

標識した本剤あるいは標識空リポソーム存在下に *C. albicans* 及び *C. glabrata* を培養すると、培養初期においては、赤橙色の蛍光が真菌の表層に確認され、いずれもリポソームが真菌表層に結合していることが示された。その後、標識した本剤で処理した真菌では、真菌表層に観察される赤橙色の蛍光に加えて、細胞質内に黄緑色の蛍光が認められ、時間の経過とともにリポソーム構造が崩壊していることが示された。また、仮性菌糸の阻害や真菌死が認められた。一方、標識空リポソームでは、表層の赤橙色の蛍光は少なくとも 21 時間あるいは 24 時間まで残存しており、真菌表層に結合した状態でリポソームの構造が維持されていることが示唆された。

また、真菌の生存率の算出結果より、標識した本剤添加により、真菌の生菌数は経時的に減少したが、標識空リポソームでは緩衝液添加と同様、生菌数の減少は認められなかった。

*) NBD-PE : 7-nitrobenz-2-oxa-1, 3-diazol-4-yl phosphatidylethanolamine

**) L-Rho-PE : N-lissamine rhodamine B sulfonyl phosphatidylethanolamine

・電子顕微鏡を用いた本剤の真菌への作用部位の検討

金粒子標識した本剤及び空リポソーム存在下で、*C. albicans*、*C. glabrata* あるいは *A. fumigatus* を 37℃ 3～24 時間培養した後、電子顕微鏡を用いて観察を行った。金粒子標識空リポソームは 24 時間まで真菌の細胞壁表層にのみ観察された。一方、金粒子標識した本剤では、反応 3～4 時間後までは真菌の細胞壁表層にのみその存在が認められたが、反応 14～24 時間後には、表層に加えて細胞膜及び細胞質にも認められた。

・マクロファージ内の真菌に対する殺真菌活性

マウスより調製した腹腔マクロファージと *C. glabrata* を混合培養し、マクロファージに真菌を貪食させた後、NBD-PE / L-Rho-PE で標識した本剤存在下で 5 時間培養した。その後、マクロファージ内の真菌の生存率を測定するとともに、蛍光顕微鏡観察を行い、RET 法による蛍光シグナルの変化を指標にリポソームの状態を検討した。

薬剤未処理の場合、培養開始 5 時間後のマクロファージ内の *C. glabrata* の生存率は 83%であったが、本剤存在下では 29%に低下しており、本剤は、マクロファージに貪食された *C. glabrata* に対しても殺真菌活性を示すことが示唆された。

蛍光顕微鏡を用いて RET 法によりリポソーム構造の変化を観察した結果、本剤添加 1.5 時間後には赤橙色の蛍光シグナルが認められ、マクロファージは本剤を取り込んでいると考えられた。また、5 時間後には黄緑色のシグナルがマクロファージ内に認められたことから、本剤はマクロファージに取り込まれた後、細胞内で本剤のリポソーム構造が崩壊していると考えられた。

マクロファージ内の真菌に対する殺真菌活性

	5 時間後の生存率
未処理	83%
空リポソーム処理	91%
25 µg/mL の本剤処理	51%
40 µg/mL の本剤処理	29%

(3) 作用発現時間・持続時間

該当資料なし

VII. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移

(1) 治療上有効な血中濃度

該当資料なし

(2) 臨床試験で確認された血中濃度

1) 単回投与

① 日本人（成人）における成績

成人の深在性真菌症患者 31 例に、本剤 1mg/kg/日^{注)}、2.5mg/kg/日及び 5mg/kg/日を 1 時間かけて静脈内投与したときの C_{max} 及び $AUC_{0\sim24}$ は用量が増すにつれ増加し、特に 5mg/kg/日投与群で一段と増加する傾向であった。半減期 ($T_{1/2}$) は用量による一定の変化は見られなかった。

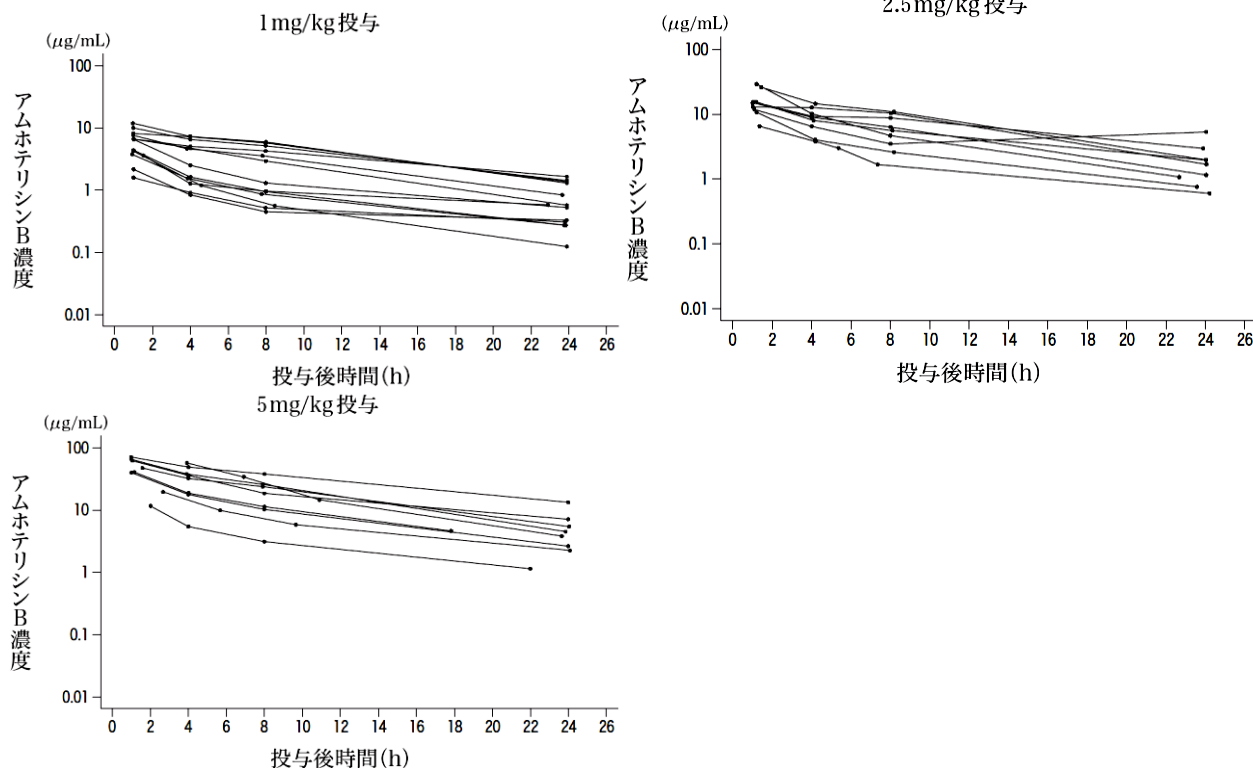
薬物動態学的パラメータ（成人）

投与量 (mg/kg)	例数	C_{max} ($\mu\text{g/mL}$)	$T_{1/2}$ (h)	$AUC_{0\sim24}$ ($\mu\text{g}\cdot\text{h/mL}$)	MRT ^{※1)} (h)	Cl ^{※2)} (mL/h/kg)	Vd ^{※3)} (L/kg)
1.0	13	5.96 $\pm$ 3.02	8.3 $\pm$ 2.0	55.5 $\pm$ 39.0	11.3 $\pm$ 3.2	26 $\pm$ 18	0.30 $\pm$ 0.25
2.5	9	16.19 $\pm$ 7.41	9.8 $\pm$ 8.0	138.5 $\pm$ 56.5	13.7 $\pm$ 12.4	19 $\pm$ 13	0.21 $\pm$ 0.13
5.0	9	45.71 $\pm$ 20.14	7.0 $\pm$ 1.4	390.3 $\pm$ 223.2	9.9 $\pm$ 1.9	18 $\pm$ 17	0.18 $\pm$ 0.16

平均値 $\pm$ 標準偏差

※1) 平均滞留時間 ※2) クリアランス ※3) 分布容積

血清中薬物濃度推移



注) 本剤の承認された 1 日用量は、アムホテリシン B として 2.5mg (力価) /kg (但し、免疫不全状態のリーシュマニア症患者においては 4mg (力価) /kg) である。なお、真菌感染症においては、患者の症状に応じて 5mg (力価) /kg まで投与できる (但し、クリプトコッカス髄膜炎においては 6mg (力価) /kg まで)。

②外国人（成人）における成績

米国において、成人の発熱性好中球減少症患者 33 例を対象に、本剤 1mg/kg/日、2.5mg/kg/日、5mg/kg/日及び 7.5mg/kg/日^{注)}を 1 時間かけて静脈内投与したときの C_{max} 及び $AUC_{0\sim24}$ は用量が増すにつれ増加する傾向であった。半減期 ($T_{1/2}$) には用量による一定の変化は見られなかった⁴⁾ (外国人データ)。

薬物動態学的パラメータ（成人）

投与量 (mg/kg)	例数	C_{max} ($\mu\text{g/mL}$)	$T_{1/2}$ (h)	$AUC_{0\sim24}$ ($\mu\text{g}\cdot\text{h/mL}$)	MRT ^{※1)} (h)	Cl ^{※2)} (mL/h/kg)	Vd ^{※3)} (L/kg)
1.0	8	7.3±3.8	10.7±6.4	27±14	12.2±6.8	39±22	0.44±0.27
2.5	7	17.2±7.1	8.1±2.3	65±33	8.0±1.0	51±44	0.40±0.37
5.0	12	57.6±21.0	6.4±2.1	269±96	8.2±2.0	21±14	0.16±0.10
7.5	6	83.7±43.0	8.5±3.9	476±371	9.5±3.2	25±22	0.18±0.10

平均値±標準偏差

※1) 平均滞留時間 ※2) クリアランス ※3) 分布容積

2) 反復投与

①日本人における成績

- 成人深在性真菌症患者を対象とした国内第 I / II 相試験において、31 例に本剤 1mg/kg/日^{注)}、2.5mg/kg/日及び 5mg/kg/日を 1 時間かけて 1 日 1 回 7 日～最長 21 日静脈内投与したとき、反復投与中にトラフ値の血清中アムホテリシン B 濃度の明らかな上昇が 2.5mg/kg 群及び 5mg/kg 群で各 2 例認められた。また、1mg/kg 群、2.5mg/kg 群及び 5mg/kg 群の 7 日目の C_{max} は、投与 1 日目より、それぞれ 177.99±77.49% (9 例)、139.75±36.58% (7 例)、122.09±34.12% (8 例) (平均値±標準偏差) 上昇した。
- 成人深在性真菌症患者を対象とした国内第 II 相試験において、本剤初回投与量として 1 日 1 回 2.5mg/kg から、その後は必要に応じて 5 又は 1mg/kg^{注)}に増減可として、原則 3 週間～最長 12 週間静脈内投与し、投与 3 及び 7 日目、投与 2 週～最終投与までは投与開始 24 時間後に血清中アムホテリシン B 濃度を測定した。安全性解析対象 86 例のうちトラフ時に薬物動態データが得られた症例は 78 例で、このうち 8 例 (10.3%) にトラフ値の血清中アムホテリシン B 濃度の 20 $\mu\text{g/mL}$ 以上の上昇が認められた。

②外国人における成績

がん化学療法施行中又は骨髄移植を受けた発熱性好中球減少症の患者に本剤 1～7.5mg/kg^{注)}を 1 日 1 回 3～14 日間投与し、投与初日と投与最終日の薬物動態パラメータは以下のとおりであった。7.5mg/kg/日^{注)}以上の投与量において 1 例で血清中アムホテリシン B 濃度の 20 $\mu\text{g/mL}$ 以上のトラフ値上昇が認められた (外国人データ)。

薬物動態学的パラメータ（成人）

投与量 (mg/kg)	投与日	例数	C_{max} ($\mu\text{g/mL}$)	$AUC_{0\sim24}$ ($\mu\text{g}\cdot\text{h/mL}$)	$AUC_{0\sim\infty}$ ($\mu\text{g}\cdot\text{h/mL}$)	$T_{1/2}$ (h)	Cl ^{※1)} (mL/h/kg)	Vd ^{※2)} (L/kg)
1.0	初回	8	7.3±3.8	27±14	32±15	10.7±6.4	39±22	0.58±0.40
	最終	7	12.2±4.9	60±20	66±21	7.0±2.1	17±6	0.16±0.04
2.5	初回	7	17.2±7.1	65±33	71±36	8.1±2.3	51±44	0.69±0.85
	最終	7	31.4±17.8	197±183	213±196	6.3±2.0	22±15	0.18±0.13
5.0	初回	12	57.6±21.0	269±96	294±102	6.4±2.1	21±14	0.22±0.17
	最終	9	83.0±35.2	555±311	621±371	6.8±2.1	11±6	0.11±0.08
7.5	初回	6	83.7±43.0	476±371	534±429	8.5±3.9	25±22	0.26±0.15
	最終	4	62.4±17.7	382±148	417±155	6.9±0.9	20±7	0.20±0.07

平均値±標準偏差

※1) クリアランス ※2) 分布容積

注) 本剤の承認された 1 日用量は、アムホテリシン B として 2.5mg (力価) /kg (但し、免疫不全状態のリーシュマニア症患者においては 4mg (力価) /kg) である。なお、真菌感染症においては、患者の症状に応じて 5mg (力価) /kg まで投与できる (但し、クリプトコッカス髄膜炎においては 6mg (力価) /kg まで)。

(3) 中毒域

該当資料なし（「Ⅷ-10. 過量投与」の項参照）

(4) 食事・併用薬の影響

該当資料なし

2. 薬物速度論的パラメータ

(1) 解析方法

- ・日本人成人、外国人成人、外国人小児：モデルに依存しない解析により算出
- ・日本人小児：（「Ⅶ-10. 特定の背景を有する患者」の項参照）

(2) 吸収速度定数

該当しない

(3) 消失速度定数

該当資料なし

(4) クリアランス

（「Ⅶ-10. 特定の背景を有する患者」の項参照）

(5) 分布容積

（「Ⅶ-10. 特定の背景を有する患者」の項参照）

(6) その他

該当資料なし

3. 母集団（ポピュレーション）解析

(1) 解析方法

日本人小児：2 コンパートメントモデル（0 次吸収、1 次消失）

(2) パラメータ変動要因

日本人小児患者に関しては、全身クリアランス及び中心コンパートメントの分布容積に、患者の体重が有意に関係していることが示された¹⁹⁾。

4. 吸収

該当しない

5. 分布

(1) 血液—脳関門通過性

C. neoformans を脳室内に接種したマウスを用いて本剤の脳内移行性を検討した結果、詳細なメカニズムは不明であるが、クリプトコッカス髄膜炎の発症により、傷害によって脳内移行性が亢進することが確認された。

脳内移行性（本剤10mg/kg静脈内投与24時間後の脳内アムホテリシンB濃度）

マウス処置	投与量 (mg/kg)	脳内アムホテリシンB濃度 (μg/g)
非接種	10	0.111±0.006
<i>C. neoformans</i> 脳室内に接種	10	0.294±0.104

平均値±標準偏差（n=6）

(2) 血液—胎盤関門通過性

妊娠 13 及び 19 日のラットに本剤 3mg/kg を静脈内投与し、投与後 1、4 及び 24 時間の母動物の血漿中、胎盤中、羊水及び胎児のアムホテリシン B 濃度を測定した結果、母動物の血漿中アムホテリシン B 濃度に比べて胎盤中濃度は低く、妊娠 13 日目の胎児（全身）及び羊水、19 日目の胎児（全身）、羊水、胎児の肝臓、腎臓、肺及び脳では、いずれの時点においても定量限界未満であった。

胎児への移行性

アムホテリシン B 濃度 (µg/g or mL)						
妊娠日数	妊娠 13 日			妊娠 19 日		
時点	1 hr	4 hr	24 hr	1 hr	4 hr	24 hr
母体血漿	17.1±3.92	6.64±1.60	0.903±0.480	22.7±4.57	9.13±2.10	2.33±0.507
胎盤	2.69±0.795	1.67±0.520	0.408±0.200	3.03±0.723	1.27±0.231	0.597±0.076
羊水	<0.05	<0.05	<0.05	<0.05	<0.05	<0.05
胎児（全身）	<0.10	<0.10	<0.10	<0.10	<0.10	<0.10
胎児肝臓	—	—	—	<0.10	<0.10	<0.10
胎児腎臓	—	—	—	<0.10	<0.10	<0.10
胎児肺	—	—	—	<0.10	<0.10	<0.10
胎児脳	—	—	—	<0.10	<0.10	<0.10

— : 採取せず。 平均値±標準偏差

(3) 乳汁への移行性

分娩後 11 日のラットに本剤 3mg/kg を静脈内投与し、投与後 0.25、0.5、1、2、4、8 及び 24 時間の乳汁中及び血漿中のアムホテリシン B 濃度を測定した結果、乳汁中アムホテリシン B の T_{max} は 4～8h、 C_{max} 及び台形法による $AUC_{0\sim24}$ の平均値は各々 0.106µg/mL 及び 1.27µg·h/mL であり、乳汁中アムホテリシン B 濃度の $AUC_{0\sim24}$ は血漿中濃度の $AUC_{0\sim24}$ の 0.9%であった。

乳汁中への移行性

アムホテリシンB 濃度 (μg/mL)				
時間(hr)	乳汁		血漿	
0.25	< 0.05		65.1±1.85	
0.5	< 0.05		35.3±15.8	
1	< 0.05		29.1±12.3	
2	< 0.05		13.4±9.09	
4	0.090±0.008		7.17±3.34	
8	0.095±0.028		4.91±1.45	
24	< 0.05		0.903±0.218	
PK パラメータ				
パラメータ	T _{max} (hr)	C _{max} (μg/mL)	AUC _{0~24} (μg・h/mL)	AUC _{0~24} の対血漿比
乳汁	4～8	0.106±0.015	1.27±0.280	0.009±0.003
血漿	0.25 ^{a)}	65.1±1.85	158±53.7	

4 例の平均値±標準偏差。ただし、 T_{max} は範囲で表示。

a)最初の測定時点

(4) 髄液への移行性

急性クリプトコッカス髄膜炎を有する AIDS 患者（外国人）に本剤 3 又は 6mg/kg を 1 日 1 回 11～21 日間投与時の血清中濃度及び髄液中濃度は以下のとおりであった。

	3mg/kg		6mg/kg	
	N (86)	mg/L	N (94)	mg/L
血清中濃度				
投与前	55	0.2±0.2	69	3.0±12.2
1 週目	54	12.9±14.9	69	31.6±34.9
2 週目	49	20.3±26.0	67	39.0±40.8
9 又は 10 週目	18	0.4±1.0	21	0.2±0.1
髄液中濃度				
2 週目	1	85.7	4	13.7±26.4

血清中濃度：HPLC 法、定量限界 0.10mg/L

髄液中濃度：液体クロマトグラフィ-質量分析法、定量限界 0.10mg/L

（対照薬を含む全投与症例 267 例中血清中濃度を測定されたのは 148 例で、そのうち 6 例（本剤投与 5 例）のみから 2 週目に測定可能な髄液中アムホテリシン B 濃度を検出した。）

(5) その他の組織への移行性

1) 単回投与試験

① ラット単回投与試験

雌雄ラットに本剤（1 及び 9mg/kg）を単回静脈内投与し、投与後 3、24、72、168 時間における臓器中アムホテリシン B 濃度を測定した。アムホテリシン B 濃度は肝臓、脾臓で特に高かったが、これはリポソーム製剤に特徴的な細網内皮系臓器への分布によるものと考えられた²⁰⁾。血漿と血液の比較から、本剤投与時のアムホテリシン B の血球移行性は低いことが示唆された。このことは、アムホテリシン B の脾臓への分布については、血球に移行後、血球の処理臓器である脾臓に移行するという経路の寄与は小さいことを示唆するものと考えられた。臓器中アムホテリシン B 濃度に明確な性差は認められなかった。

雄ラットに既存の注射用アムホテリシン B 製剤（dAMPH-B）を 1mg/kg 単回静脈内投与時の臓器中アムホテリシン B 濃度を本剤投与時（1mg/kg）と比較すると、本剤投与時の方が高かったのは肝臓（2.7～44 倍）であり、dAMPH-B 投与時で高かったのは腎臓（2.0～5.4 倍）及び肺（2.0～3.3 倍）であり、脾臓では同程度であった。

薬物動態試験：本剤単回投与時の分布（ラット）

動物	ラット 雄 (n=3)				ラット 雌 (n=3)			
	アムホテリシン B 濃度 (µg/g or mL) [投与量に対する%/臓器]				アムホテリシン B 濃度 (µg/g or mL) [投与量に対する%/臓器]1mg/kg			
投与量	1mg/kg				1mg/kg			
時間(hr) 組織/臓器	3	24	72	168	3 ^a	24 ^a	72	168
血液	1.85±0.24	<0.2	<0.2	<0.2	1.29	<0.2	<0.2	<0.2
血漿	3.03±0.43	0.304±0.11	<0.05	<0.05	2.12	0.214	<0.05	<0.05
脳	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1
肺	0.964±0.18 [0.42±0.09]	0.470±0.06 [0.23±0.04]	<0.4	<0.4	0.747 [0.23]	<0.4	<0.4	<0.4
肝臓	33.7±2.06 [110±6.2]	15.9±0.92 [88±5.0]	8.47±2.48 [42±14]	2.39±1.49 [13±8.7]	30.0 [97]	18.9±0.92 [93]	8.04±1.74 [40±7.7]	0.897±0.18 [4.6±1.2]
腎臓	1.22±0.00 [1.0±0.0]	0.402±0.02 [0.35±0.0]	0.202±0.01 [0.18±0.0]	<0.1	0.597 [0.37]	0.320 [0.37]	0.127±0.01 [0.12±0.0]	<0.1
脾臓	9.38±4.46 [2.0±1.0]	4.69±1.01 [1.1±0.2]	2.63±2.47 [0.63±0.5]	0.525±0.572 [0.24]	9.69 [1.7]	4.33 [0.72]	1.26±0.68 [0.33±0.16]	<0.4
投与量	9mg/kg				9mg/kg			
血液	37.8±6.44	3.97±1.07	0.341±0.13	<0.2	28.4±5.71	2.82±0.47	<0.2	<0.2
血漿	70.8±14.5	7.77±2.01	0.487±0.24	<0.05	54.3±10.6	6.20±0.76	0.153±0.03	0.069±0.00
脳	0.663±0.10 [0.05±0.01]	<0.1	<0.1	<0.1	0.486±0.13 [0.04±0.01]	<0.1	<0.1	<0.1
肺	14.5±3.09 [0.72±0.15]	7.50±1.87 [0.36±0.08]	4.21±1.78 [0.21±0.11]	1.60±1.16 [0.08±0.05]	8.93±2.03 [0.49±0.09]	5.87±1.37 [0.33±0.09]	2.80±1.71 [0.15±0.09]	3.75±3.00 [0.22±0.19]
肝臓	151±11.5 [54±4.7]	126±9.26 [68±3.5]	121±7.65 [66±2.9]	65.3±11.4 [40±5.9]	170±24.4 [63±7.6]	129±5.74 [67±8.5]	102±25.0 [55±7.4]	91.7±3.61 [48±7.2]
腎臓	11.8±2.69 [1.1±0.2]	5.97±0.71 [0.57±0.1]	4.56±0.24 [0.47±0.0]	2.06±0.29 [0.23±0.0]	10.7±1.68 [0.99±0.1]	4.20±0.58 [0.39±0.0]	1.87±0.03 [0.18±0.0]	1.39±0.24 [0.14±0.0]
脾臓	92.6±4.48 [2.2±0.4]	83.5±7.34 [2.0±0.2]	68.6±11.6 [1.9±0.3]	35.2±7.61 [1.4±0.3]	76.3±13.5 [2.1±0.4]	72.8±11.3 [2.2±0.3]	51.2±7.31 [1.7±0.3]	35.9±2.58 [1.1±0.2]

数値は平均値±標準偏差

a : n=2

②イヌ単回投与

イヌに本剤を単回静脈内投与（1mg/kg）し、投与後 3、24 及び 168 時間における臓器中アムホテリシン B 濃度を測定した。本剤投与時のアムホテリシン B 濃度は肝臓、脾臓で特に高く、これらの臓器からのアムホテリシン B の消失は緩やかであった。肺では投与後初期に分布が認められた後、速やかに消失した。腎臓では他の臓器に比べて低濃度であり、脳では定量限界未満であった。

dAMPH-B 単回静脈内投与時（1mg/kg）と本剤投与時の臓器中アムホテリシン B 濃度を比較すると、本剤投与時の方が高かったのは、脾臓（1.3~2.0 倍）ならびに投与後初期の血漿（3.8 倍）、肝臓（1.6 倍）、肺（2.2 倍）であった。腎臓では dAMPH-B 投与時の方が 5~20 倍高かった。

薬物動態試験：本剤単回投与時の分布（イヌ）

	アムホテリシン B 濃度 (µg/g or mL) [投与量に対する%/臓器]		
時間(hr) 組織/臓器	3	24	168
血漿	0.623	0.091	<0.05
脳	<0.1	<0.1	<0.1
肺	5.86[4.7]	<0.8	<0.8
肝臓	38.6[83.9]	32.1[73.6]	12.4[30.0]
腎臓	0.525[0.2]	0.711[0.3]	0.162[0.1]
脾臓	28.2[6.5]	22.7[4.6]	24.6[6.3]

2)反復投与試験

雄ラットに本剤を1日1回21日間反復静脈内投与（1mg/kg/day）した時の臓器中アムホテリシン B 濃度を測定した。臓器中アムホテリシン B 濃度は、単回投与時と同様に肝臓、脾臓で高かった。最終投与後3時間のアムホテリシン B 濃度は、単回投与時と比べると、血漿ではほぼ同じレベルであったが、肝臓及び脾臓で約5倍、腎臓及び肺で約2倍に上昇した。肝臓及び脾臓からの臓器中濃度の消失は緩やかであり、最終投与後72及び168時間での濃度は3時間値に対して48～57%を示した。

薬物動態試験：本剤反復投与時の分布（ラット）

時間 (hr) 組織/臓器	アムホテリシンB濃度 (µg/g or mL)			
	3	24	72	168
血液	1.10±0.510	0.296±0.320	<0.2	<0.2
血漿	2.01±1.13	0.782±0.474	0.033±0.057	<0.05
脳	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1
肺	1.89±0.328	0.892±0.777	<0.8	<0.8
肝臓	180±27.5	169±38.7	86.0±4.45	95.3±22.5
腎臓	2.10±0.390	1.99±0.360	1.37±0.433	1.31±0.208
脾臓	50.6±19.6	42.8±7.71	24.3±17.6	28.7±17.3

数値は平均値±標準偏差

3)投与後の血漿中存在形態

成人の深在性真菌症患者を対象とした国内第Ⅱ相試験において、2.5mg/kg/日の本剤反復投与時のアムホテリシン B 存在形態を検討した。投与1日目に投与前、投与開始後1（投与終了直後）、4、8、24、48、168、336時間及び最終投与終了1日後に、検体の採取及び測定が可能であった8例において、限外ろ過によりアムホテリシン B の血漿中での存在形態を検討した。いずれの測定時点においても血漿中の存在比率に大きな差はなく、リポソーム型、蛋白結合型及びフリー体としての存在比率はそれぞれ89.1±15.1%、10.1±13.9%及び0.8±1.1%（平均±標準偏差）であり、ほとんどがリポソーム型として血漿中に存在していた。

雌ラットに本剤を20mg/kgで単回静脈内投与した時のアムホテリシン B の存在形態（リポソーム型、非リポソーム型及び遊離型）の割合を検討した。血漿中のリポソーム型、非リポソーム型及び遊離型アムホテリシン B 濃度は、投与0.5時間後にはそれぞれ240µg/mL、200ng/mL及び3.8ng/mL、投与24時間後にはそれぞれ49µg/mL、定量限界（100ng/mL）未満及び定量限界（1.9ng/mL）未満と見積もられた。24時間までのいずれの時点においても、非リポソーム型の割合は総アムホテリシン B 濃度の0.3%未満と低く、ラットに本剤を投与した時、血漿中アムホテリシン B はほとんどがリポソーム型として存在すると考えられた。

雌ラット（n=3）に本剤20mg/kgで単回静脈内投与した時のアムホテリシン B の存在形態の割合

血漿中総アムホテリシン B 濃度に対する割合 (%)			
投与後時間 (hr)	リポソーム型	非リポソーム型	遊離型
0.5	99.92±0.03	0.08±0.03	0.0016±0.0005
1	99.86±0.06	0.14±0.06	0.0026±0.0012
2	99.81±0.05	0.19±0.05	0.0036±0.0009
4	99.80±0.18	0.20±0.18	0.0038±0.0034
8	99.75±0.06	0.25±0.06	0.0047±0.0011
24	≥99.80 ^{a)}	<0.20	<0.0039

数値は平均値±標準偏差

a) { [総アムホテリシン B 濃度] - [非リポソーム型濃度の定量限界] } ÷ [総アムホテリシン B 濃度] ×100

4) 感染組織への分布

Candida 全身感染モデル及び免疫不全マウス *A. fumigatus* 呼吸器感染モデルにおいて、感染組織への分布について検討した。いずれのモデルにおいても、本剤は真菌感染部位近傍に局在することが示唆された。

5) 肝臓内分布

ラットに本剤を 1 及び 9mg/kg で単回静脈内投与後 3 時間におけるアムホテリシン B の肝臓への分布について、実質細胞及び非実質細胞の寄与率を検討した。その結果、肝臓中アムホテリシン B 量に対する肝実質細胞の寄与率は 15~20%、非実質細胞の寄与率は 80~85%であった。また、この寄与率については、雌雄間及び投与量間で明確な差はなかった。一般にリポソームは肝臓のクッパー細胞等の非実質細胞に取り込まれると言われているが²¹⁾、実質細胞にも分布した原因としては、本剤が粒子径 100 nm 以下の small unilamellar liposome (SUV) であり、肝臓の類洞壁を通過するために実質細胞にも取り込まれたこと²²⁾、又は非実質細胞に取り込まれた後に、リポソームから遊離したアムホテリシン B が実質細胞に再分布したことが考えられた。

6) リポソーム構成成分（コレステロール）の分布

リポソームの構成成分の 1 つであるコレステロールを ¹⁴C 標識した本剤をラットに単回静脈内投与（体重 1kg あたりアムホテリシン B 量換算で 3mg、コレステロール量換算で 2.8mg）した時の、放射能の分布について検討した。血漿中放射能は 24 時間までに大きく低下し（投与後 3 時間値に対して、雄で 13%、雌で 8.5%）、主に肝臓に取り込まれた。この後、小腸の放射能が高レベルのまま推移した。排泄の結果と考え合わせると、肝臓内に取り込まれた ¹⁴C-標識コレステロール由来成分が胆汁排泄されたためと考えられた。

(6) 血漿蛋白結合率

主成分のアムホテリシン B の *in vitro* 血清蛋白結合率（限外ろ過法）

血清の種類	アムホテリシン B 添加濃度	結合率 ^{a)}
ラット	10 µg/mL	97.5±0.19
	30 µg/mL	98.7±0.11
ヒト	10 µg/mL	95.9±0.09
	30 µg/mL	96.9±0.12

a) 3 回の実験の平均値±標準偏差

<参考（海外試験、*in vitro*）>

ヒトプール血漿に一定範囲のアムホテリシン B を添加し、限外ろ過法を用いて総濃度と限外ろ過液中濃度から蛋白結合率を求めたところ、蛋白結合率は最低測定濃度（0.618 µg/mL）では 95.31%であり、最高測定濃度（65.2µg/mL）では 99.15%であった。また、ヒトの血清アルブミン及び α1 酸性糖蛋白に対するアムホテリシン B の結合率は、それぞれ 93.4~95.5%及び 90.0~92.2%であった。ヒト血清アルブミン及びヒト α1 酸性糖蛋白は、ヒト血漿中でアムホテリシン B の担体として機能していると考えられた²¹⁾。

6. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路

健康成人に本剤 2mg/kg^{注)} を 1 回静脈内投与し、血中及び尿中の代謝物の存在を調査したが、アムホテリシン B の代謝物の存在は確認できなかった（外国人データ）。

ラット及びイヌの肝 S9 では、種々の補酵素添加系においても明確な代謝反応は認められず、本剤を静脈内投与した時の各種臓器、排泄物及び屍体ホモジネートを分析した時の HPLC クロマトグラムには代謝物と考えられるピークは検出されなかった。

注) 本剤の承認された 1 日用量は、アムホテリシン B として 2.5mg（力価）/kg（但し、免疫不全状態のリーシェマニア症患者においては 4mg（力価）/kg）である。なお、真菌感染症においては、患者の症状に応じて 5mg（力価）/kg まで投与できる（但し、クリプトコッカス髄膜炎においては 6mg（力価）/kg まで）。

(2) 代謝に関与する酵素（CYP等）の分子種、寄与率

雌ラットに本剤を 1 及び 9mg/kg/day で 1 日 1 回 14 日間反復静脈内投与して、肝薬物代謝酵素系への影響を検討した。1mg/kg 投与群では、全ての測定項目において対照群（媒体投与群）との間に有意な

差は認められなかった。9mg/kg 群では最終投与後 24 時間において Cytochrome P450 含量と NADPH cytochrome C reductase 活性に有意な低下が認められたが、低下の程度は約 20%であり、さらに最終投与後 168 時間では有意差は認められなかった。以上から、ラットに本剤を静脈内投与した時の肝薬物代謝酵素系への影響は小さいものと考えられた。

(3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当しない

(4) 代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率

該当しない

7. 排泄

(1) 排泄部位及び経路

尿中、胆汁中

肝機能障害モデルラットでのアムホテリシン B の血漿クリアランスは、対照動物に比べて約 4 分の 1 に低下したが、腎機能障害モデルラットでは対照動物と差がなかったことから、本剤のクリアランスには主に肝臓が関与し、腎臓の関与は小さいと考えられた。

(2) 排泄率

健康成人に本剤の ¹⁴C-標識コレステロール脂質体 2mg/kg を 1 回静脈内投与した結果、投与後 1 週間までにアムホテリシン B の約 10%が尿中及び糞便中に排泄され、血漿中のアムホテリシン B と併せて 24.0%が確認された（外国人データ）。

- ・雄性ラットに本剤を 5mg/kg で単回静脈内投与した時、アムホテリシン B は尿及び糞中に徐々に排泄され、投与後 168 時間までの累積排泄率は、尿中に 6.6%、糞中に 8.5%であった。投与後 168 時間における肝臓、屍体中のアムホテリシン B の残存率は投与量のそれぞれ 33.5%及び 12.6%であり、総回収率は 61.9%であった。
- ・胆汁導出ラットに本剤 3mg/kg を単回静脈内投与した時、投与後 72 時間までのアムホテリシン B の累積排泄率は、尿中に 4.3%、胆汁中に 5.9%であり、肝臓中のアムホテリシン B の残存率は投与量の 60.1%であった。
- ・リポソーム製剤の構成成分の一つであるコレステロールを ¹⁴C 標識した本剤をラットに単回静脈内投与（体重 1kg あたりアムホテリシン B 量換算で 3mg、コレステロール量換算で 2.8mg）した時、放射能の累積排泄率は、尿中には投与後 96 時間までに投与量の 0.5～2.3%と低かったのに対して、糞中には投与後 24 時間以降排泄率が増加し、投与後 96 時間までに投与量の 32～35%が排泄された。分布の結果における肝臓と小腸での推移を考え合わせると、本剤は主として肝臓に取り込まれて分解し、コレステロール由来の成分が胆汁を経由して糞中に排泄されたと考えられた。なお、投与後 96 時間における放射能の総回収率（屍体を含む）の平均値は投与量の 111.04%（雄）及び 108.34%（雌）であった。

(3) 排泄速度

該当資料なし

8. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

9. 透析等による除去率

該当資料なし

本剤はリポソーム製剤であり、粒子径が大きいと、血液透析や腹膜透析では除去されないと考えられる。（「Ⅷ-10. 過量投与」の項参照）

10. 特定の背景を有する患者

米国において、免疫不全状態にある小児の発熱性好中球減少症あるいは侵襲性真菌感染症の患者に対し、本剤 2.5mg/kg/日及び 5mg/kg/日^注を 1 時間かけて静脈内投与したときの薬物動態は、成人と大きな差はなかった（外国人データ）。

注）本剤の承認された 1 日用量は、アムホテリシン B として 2.5mg（力価）/kg（但し、免疫不全状態のリーシュマニア症患者においては 4mg（力価）/kg）である。なお、真菌感染症においては、患者の症状に応じて 5mg（力価）/kg まで投与できる（但し、クリプトコッカス髄膜炎においては 6mg（力価）/kg まで）。

薬物動態学的パラメータ（小児）

投与量 (mg/kg)	例数	C _{max} (µg/mL)	T _{1/2} (h)	AUC _{0~24} (µg・h/mL)	Cl ^{※1)} (mL/h/kg)	V _d ^{※2)} (L/kg)
2.5	10	15.1±9.0	8.8±2.1 (n=8)	54.7±32.9	38±13 (n=8)	0.47±0.18 (n=8)
5.0	13	46.2±46.7	12.6±8.4	351±445	45±38	0.86±0.86

平均値±標準偏差

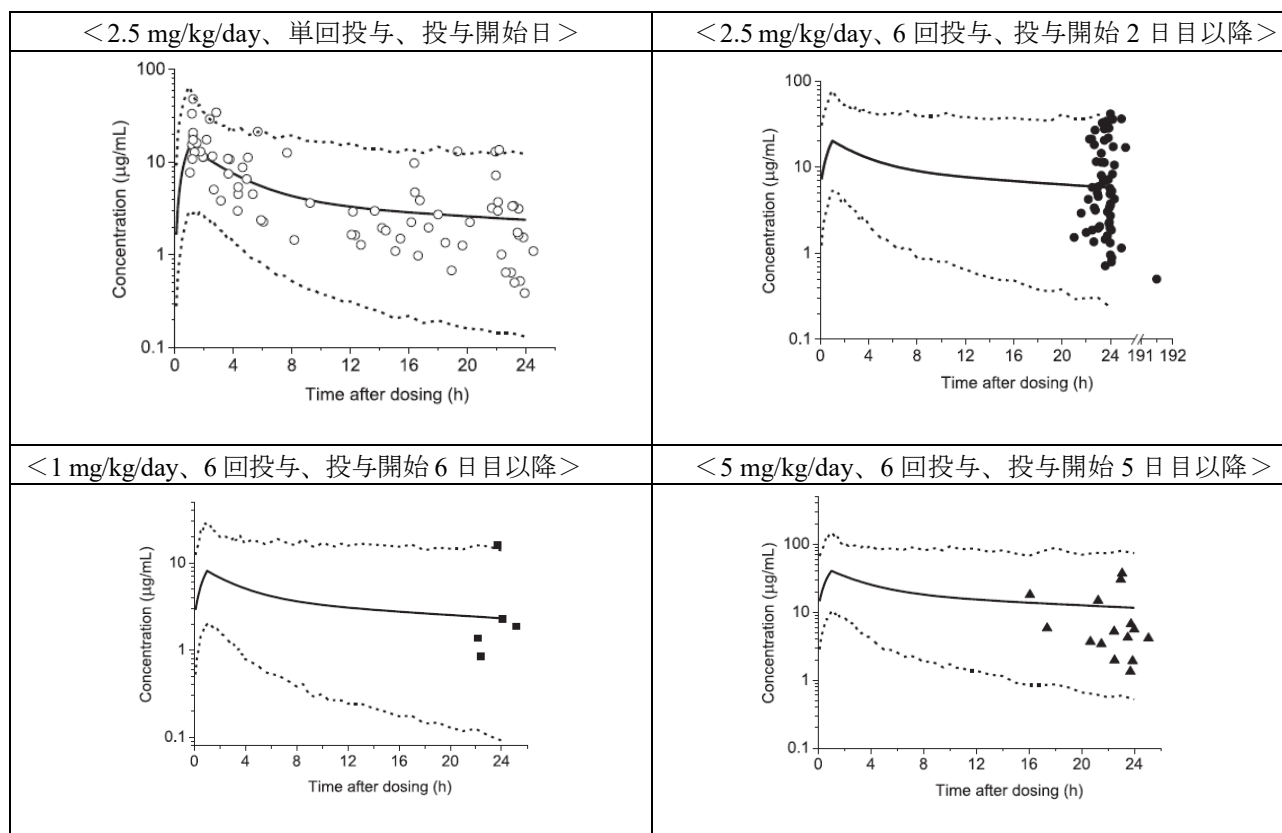
※1) クリアランス ※2) 分布容積

日本人小児における成績¹⁹⁾

製造販売後臨床試験（小児：16歳未満）において、小児の深在性真菌症患者 39 例（年齢：8.4±4.5 歳、体重：27.1±14.1 kg、血清クレアチニン値：0.36±0.20 mg/dL）から得られた 159 ポイントの血中濃度値を用いて、2 コンパートメントモデル（0 次吸収、1 次消失）に従って母集団薬物動態解析（PPK）を行い、薬物動態の変動要因を検討した。その結果、全身クリアランス及び中心コンパートメントの分布容積には、患者の体重が有意に関係していることが示された。

PPK 解析により得られたパラメータを用いて、本剤 1 mg/kg/日^{注)}、2.5 mg/kg/日及び 5 mg/kg/日を 1 時間で点滴静注したときの血中濃度推移をモンテカルロシミュレーション（N=10,000）により推定した。その結果、各投与量において、下図に示したような血中濃度推移の推定曲線が得られた。

日本人小児深在性真菌症患者における血中濃度推移（実測値、予測値）¹⁹⁾

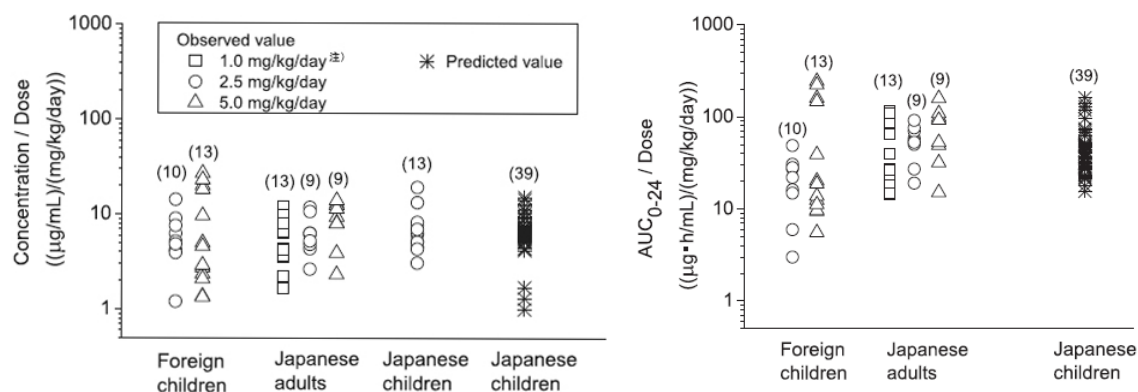


（○、●、■、▲：血中濃度の実測値（1～2 時間点滴）；実線：モンテカルロシミュレーション（N=10,000）による母集団平均推移；点線：同推定値の 95% 予測区間（HPD 法により算出；HPD：Highest posterior density region：最高事後密度領域））

注）本剤の承認された 1 日用量は、アムホテリシン B として 2.5mg（力価）/kg（但し、免疫不全状態のリーシュマニア症患者においては 4mg（力価）/kg）である。なお、真菌感染症においては、患者の症状に応じて 5mg（力価）/kg まで投与できる（但し、クリプトкокカス髄膜炎においては 6mg（力価）/kg まで）。

また、PPK モデルを用いて推定した個々の日本人小児患者の $C_{max}/dose$ 及び $AUC_{0\sim24}/dose$ は、下図の通り、外国人小児患者および日本人成人患者における各パラメータ値と類似していた。

日本人小児患者、外国人小児患者及び日本人成人患者における薬物動態パラメータの比較¹⁹⁾



注) 本剤の承認された1日用量は、アムホテリシンBとして2.5mg(力価)/kg(但し、免疫不全状態のリーシュマニア症患者においては4mg(力価)/kg)である。なお、真菌感染症においては、患者の症状に応じて5mg(力価)/kgまで投与できる(但し、クリプトコッカス髄膜炎においては6mg(力価)/kgまで)。

11. その他

該当資料なし

VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

1. 警告内容とその理由

設定されていない

2. 禁忌内容とその理由

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 [8.3、9.1.1 参照]

2.2 白血球を輸注中の患者 [10.1 参照]

（解説）

2.1 過敏症に対する一般的な注意事項として設定した。

本剤の成分に対して過敏症の既往歴のある患者に対しては、本剤投与により過敏症を起こす可能性が高いため、投与を避ける必要がある。

2.2 白血球輸注中又は直後にアムホテリシン B 静脈内投与を受けた患者に急性肺機能障害がみられたとの報告²³⁾があり、本剤も白血球輸注との併用を避ける必要がある。（「VIII-7-(1) 併用禁忌とその理由」の項参照）

現時点では、本剤投与と白血球輸注の間隔についての十分な情報は得られていないが、投与間隔はできる限りあけることが望ましいと考えられる。

<参考>²³⁾

NIH（米国国立衛生研究所）において、6 年半（1973 年～1980 年）に白血球輸注を受けた 57 例について調査したところ、アムホテリシン B 非併用症例 35 例中 2 症例（6%）に肺機能障害が認められたのに対し、アムホテリシン B 併用では 22 例中 14 例（64%）と 10 倍の頻度で発症していた。白血球輸注とアムホテリシン B 併用により肺機能障害がみられた 14 例中 10 例は、白血球輸注中又は直後にアムホテリシン B を投与されており、5 例は肺機能障害のために死亡した。

アムホテリシン B と白血球輸注の併用によって急性肺機能障害が発現する機序は不明だが、死亡例のうち 4 例で広範囲の肺胞内出血が観察されており、併用による毛細血管閉塞促進が推測された。

文献では、白血球輸注とアムホテリシン B の投与間隔はできる限りあけることが望ましいと考察されている。

3. 効能又は効果に関連する注意とその理由

「V-2. 効能又は効果に関連する注意」の項参照

4. 用法及び用量に関連する注意とその理由

設定されていない

5. 重要な基本的注意とその理由

8. 重要な基本的注意

〈効能共通〉

- 8.1 腎機能障害があらわれることがあるので、定期的に腎機能、血清電解質（特にカリウム、マグネシウム）の検査を行うなど、観察を十分に行うこと。〔9.2、9.2.1、9.8.1、11.1.3、11.1.5 参照〕
- 8.2 肝不全、黄疸、高ビリルビン血症等の重篤な肝機能障害、低カリウム血症、無顆粒球症、白血球減少、血小板減少があらわれることがあるため、また本剤の毒性に対する感受性は、患者によって個体差があるため、定期的に腎機能、肝機能、血清電解質（特にカリウム、マグネシウム）、血球数等の検査を行うなど、観察を十分に行うこと。〔11.1.3-11.1.5、11.1.7 参照〕
- 8.3 本剤の投与に際しては、アレルギー歴、薬物過敏症等について十分な問診を行うこと。〔2.1、9.1.1、9.1.2 参照〕
- 8.4 投与終了時期あるいは本剤無効による投与中止時期を判断する場合は、国内外の学会ガイドライン等の情報を参考にすること。
- 8.5 投与時関連反応の予防には、点滴速度を遅らせるか、ジフェンヒドラミン、アセトアミノフェン及びヒドロコルチゾン等の投与が有効であるとの報告がある。〔11.1.2 参照〕
- 8.6 本剤の投与量に相関して副作用の発現頻度が上昇するため、高用量を投与する場合には十分注意すること。

〈真菌感染症〉

- 8.7 本剤投与開始後において、原因菌が本剤の適応菌種でないことが明確になった場合、又は本剤投与で効果が認められない場合は、他の薬剤に変更するなど適切な処置を行うこと。

〈真菌感染が疑われる発熱性好中球減少症〉

- 8.8 本剤投与開始後に、腫瘍熱・薬剤熱等の非感染性の発熱であることが確認された場合には、速やかに投与を中止すること。
- 8.9 本剤投与開始後は随時治療効果を評価し、効果が認められない場合は、本剤の中止、他の薬剤に変更するなど適切な処置を行うこと。

〈リーシュマニア症〉

- 8.10 治療後に再発することがあり、特に免疫不全状態の患者では再発率が高いので、治療後も定期的に観察を行うなど注意すること。〔17.1.5 参照〕

（解説）

〈効能共通〉

- 8.1 本剤の有効成分であるアムホテリシン B は腎臓に対して強い毒性を有していることから、設定した。

- 8.5 CCSI（Company Core Safety Information；企業中核安全性情報）を参考に設定した。

投与時関連反応（Infusion-Related Reactions；IRR）とは、本剤点滴投与時に本剤投与と関連して発現した有害事象（副作用を含む）をいう。

投与時関連反応の予防や治療としては下記の方法が有効と考えられる。

①点滴速度を遅らせる。

海外臨床試験において、点滴注入時間が長くなるにつれて投与時関連反応の発現割合が段階的に低くなる傾向が認められた。

＜参考＞

海外臨床試験において、点滴注入時間 1 時間以上 2 時間以下、2 時間を超え 3 時間以下及び 3 時間を超え 4 時間以下の各症例における投与時関連反応の発現割合は、それぞれ 75.5%、63.8%及び 59.5%であった（外国人データ）。

②対症療法としてジフェンヒドラミン（抗ヒスタミン剤）、アセトアミノフェン（解熱鎮痛剤）、ヒドロコルチゾン（副腎ホルモン剤）等を投与する。

ヒドロコルチゾン（副腎ホルモン剤）は、本剤との併用により低カリウム血症を増悪させるおそれがあるので、「10.2 併用注意」に設定している（「Ⅷ-7-(2) 併用注意とその理由」の項参照）。

- 8.6 本剤は、既存の注射用アムホテリシン B 製剤と異なり、初回投与時から漸増する用法及び用量ではないが、臨床試験において本剤の投与量に相関して副作用の発現頻度上昇が認められている。高用量（特に最大 1 日投与量）を投与する場合には副作用の発現に十分注意すること。

国内第 I / II 相試験における投与量別副作用発現頻度

	投与量		
	1.0mg/kg/日 ^{注)}	2.5mg/kg/日	5.0mg/kg/日
副作用発現頻度 (発現症例/症例数)	71.4% (10 例/14 例)	88.9% (8 例/9 例)	100% (9 例/9 例)

注) 本剤の承認された 1 日用量は、アムホテリシン B として 2.5mg (力価) /kg (但し、免疫不全状態のリーシュマニア症患者においては 4mg (力価) /kg) である。なお、真菌感染症においては、患者の症状に応じて 5mg (力価) /kg まで投与できる (但し、クリプトコッカス髄膜炎においては 6mg (力価) /kg まで)。

〈リーシュマニア症〉

8. 10 海外での内臓型リーシュマニア症患者を対象とした臨床試験において、フォローアップ時の再発率は、免疫能が正常の患者で 4.6% (4 例/87 例)、免疫不全状態*の患者で 88.2% (15 例/17 例) であった (外国人データ)。また、教科書等には AIDS 患者ではしばしば再発が認められると記載されている。 (* : HIV 感染、悪性疾患の既往又は合併、慢性肝炎及びステロイド又は細胞障害を引き起こす治療を受けている患者)

6. 特定の背景を有する患者に関する注意

(1) 合併症・既往歴等のある患者

9. 1 合併症・既往歴等のある患者

9. 1. 1 薬物過敏症の既往歴のある患者 (ただし、本剤に対し過敏症の既往歴のある患者には投与しないこと)

[2.1、8.3 参照]

9. 1. 2 大豆アレルギーのある患者

本剤の添加剤に大豆由来の成分が含まれる。 [8.3 参照]

(解説)

9. 1. 1 本剤と有効成分が同じ注射用アムホテリシン B 製剤と共通の注意事項として設定した。

9. 1. 2 本剤の添加剤に大豆由来の成分 (水素添加大豆リン脂質) が含まれるため設定した。

(2) 腎機能障害患者

9. 2 腎機能障害患者

更に腎機能が低下するおそれがある。 [8.1 参照]

9. 2. 1 慢性腎炎、急性腎炎の患者

本剤の腎臓組織内濃度が高まる可能性がある。 [8.1 参照]

(解説)

9. 2 本剤と有効成分が同じ注射用アムホテリシン B 製剤と共通の注意事項として設定した。

9. 2. 1 慢性腎炎、急性腎炎の場合、リポソーム製剤である本剤は、炎症を有する組織では毛細血管からの透過性が亢進し、組織内分布が大きくなる可能性があるため、特に毒性の発現に注意すること。

(3) 肝機能障害患者

設定されていない

(4) 生殖能を有する者

設定されていない

(5) 妊婦

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。ラットの周産期の投与により母動物の状態悪化に起因する死産率の高値が認められている。

(解説)

「IX-2-(5) 生殖発生毒性試験」の項参照

(6) 授乳婦

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。動物実験（ラット）で乳汁移行が認められている。

(解説)

「VII-5-(3) 乳汁への移行性」の項参照

(7) 小児等

9.7 小児等

低出生体重児又は新生児を対象とした臨床試験は実施していない。

(解説)

「VII-10. 特定の背景を有する患者」の項参照

(8) 高齢者

9.8 高齢者

9.8.1 観察を十分に行うこと。特に肝機能あるいは腎機能が低下していることが多い。本剤のクリアランスには主に肝臓が関与し、腎臓の関与は小さいと考えられるが、本剤投与により腎機能が低下するおそれがある。[8.1、16.5.3 参照]

9.8.2 投与量を減量するなど注意すること。一般的に生理機能が低下している。

(解説)

「VII-7. 排泄」の項参照

7. 相互作用

(1) 併用禁忌とその理由

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
白血球輸注 [2.2 参照]	白血球輸注中又は直後にアムホテリシン B を投与した患者に、急性肺機能障害がみられたとの報告がある。	機序は不明である。

(解説)

本剤と有効成分が同じ注射用アムホテリシン B 製剤を参考に設定した。「VIII-2. 禁忌内容とその理由」の項参照

(2) 併用注意とその理由

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
シスプラチン ペンタミジン アミノグリコシド系抗生物質 バンコマイシン シクロスポリン ガンシクロビル タクロリムス ホスカルネットナトリウム	腎障害が発現、悪化するおそれがあるので、頻回に腎機能検査（クレアチニン、BUN 等）を行うなど、患者の状態を十分に観察すること。	両薬剤とも腎毒性をもつ。
副腎皮質ホルモン剤 ヒドロコルチゾン プレドニゾン ベタメタゾン 等 ACTH	低カリウム血症を増悪させるおそれがあるので、血清中の電解質及び心機能を観察すること。	副腎皮質ホルモンは血清カリウムを排泄する作用がある。
三酸化ヒ素	血清電解質の異常をきたし、左記の薬剤による QT 延長が発現するおそれがあるので、血清中の電解質及び心機能を観察すること。	両薬剤とも血清電解質の異常を引き起こすことがある。
強心配糖体 ジギトキシン ジゴキシン 等	ジギタリスの毒性（不整脈等）を増強するおそれがあるので、血清電解質及び心機能を観察すること。	本剤による低カリウム血症により、多量のジギタリスが心筋 Na-K ATPase に結合し、心筋収縮力増強と不整脈が起こる可能性がある。
抗不整脈剤 アミオダロン キニジン プロカインアミド 等	抗不整脈剤の催不整脈作用を増強するおそれがあるので、血清電解質及び心機能を観察すること。	本剤による低カリウム血症のため、抗不整脈剤の毒性が増強される可能性がある。
非脱分極性筋弛緩剤 ツボクラリン バンクロニウム 等	クラーレ様薬剤の麻痺作用を増強し、呼吸抑制が起こるおそれがある。	本剤による低カリウム血症により、これらの薬剤の神経・筋遮断作用を増強させる可能性がある。
フルシトシン	フルシトシンの毒性（骨髄抑制作用）を増強させるおそれがある。	アムホテリシン B によるフルシトシンの細胞内取り込み促進や腎排泄障害作用により、フルシトシンの毒性が増強される可能性がある。
利尿剤 フロセミド トリクロルメチアジド ヒドロクロロチアジド 等	腎障害を発現、悪化するおそれがあるので、併用する場合は十分に塩類を補給し、腎毒性の軽減をはかることが望ましい。	利尿剤によるナトリウム欠乏により、本剤による腎血流量の減少を助長する可能性がある。
頭部放射線療法	併用により白質脳症があらわれるおそれがある。	頭部放射線照射により血液脳関門に変化が生じ、アムホテリシン B の神経毒性が発症する。

（解説）

○腎機能障害性があることが知られている薬剤との併用

・シスプラチン

動物（ラット）の併用投与毒性試験において、雌ラットに本剤 5mg/kg/日を 21 日間反復投与し、本剤投与初日のみシスプラチン 6mg/kg/日を単回静脈内投与して、相互作用について検討した結果、シスプラチンの腎臓に対する影響の増強が認められた。

- ・ペンタミジン

全身性真菌症の治療にアムホテリシン B を投与された AIDS 患者 101 例の中で、カリニ肺炎を合併した患者 9 例についてレトロスペクティブな調査をした結果、ペンタミジン注射を受けた 4 例にのみ可逆性の急性腎障害が認められたとの報告がある²⁹⁾。

- ・アミノグリコシド系抗生物質、塩酸バンコマイシン

アミノグリコシド系抗生物質とバンコマイシンの併用治療を 5 日間以上受けた 105 例の患者において、腎毒性の発生要因を検討した結果、アムホテリシン B の併用がリスク要因の 1 つであったとの報告がある³⁰⁾。

- ・シクロスポリン

骨髄移植を受けた患者において、シクロスポリン単独及び注射用アムホテリシン B 製剤とシクロスポリンの併用による腎障害の比較を行ったところ、血清クレアチニン値は、シクロスポリン単独では 21 例中 8 例で 2 倍の上昇、併用例では 10 例中 5 例で 2 倍、3 例で 3 倍の上昇が認められたとの報告がある³¹⁾。

動物（ラット）の併用投与毒性試験において、雌ラットに本剤（5mg/kg/日）とシクロスポリン（6mg/kg/日）を 21 日間静脈内反復投与し、相互作用について検討した結果、本剤とシクロスポリン併用により、血漿中アムホテリシン B 濃度の若干の高値が認められた。

- ・ガンシクロビル、タクロリムス

本剤と併用される可能性が高い薬剤で、両剤とも腎毒性があるため、併用により腎障害が発現、悪化するおそれがある。

- ・ホスカルネットナトリウム

アムホテリシン B とホスカルネットナトリウム水和物の併用により、早期に腎障害が発現したとの報告がある³²⁾。

- 副腎皮質ホルモン剤（ヒドロコルチゾン、プレドニゾロン、ベタメタゾン等）、ACTH との併用

本剤と副腎皮質ホルモン剤（ヒドロコルチゾン、プレドニゾロン、ベタメタゾン等）や ACTH（副腎皮質刺激ホルモン）を併用する場合には、低カリウム血症を増悪させるおそれがあるので、患者の血清電解質（特に血清カリウム値）及び心機能を観察すること。本剤の投与時間関連反応の予防あるいは治療に用いる場合にも、十分注意すること。血清カリウム値の低下が認められた場合には、カリウムの補給等を検討すること。

アムホテリシン B とヒドロコルチゾンの併用治療を受けた患者で、低カリウム血症による心肥大が発症したとの報告がある³³⁾。

- 三酸化ヒ素製剤との併用

本剤と三酸化ヒ素製剤を併用する場合には、QT 延長が発現するおそれがあるので、患者の血清電解質（特に血清カリウム値）及び心機能を観察すること。

本剤及び三酸化ヒ素製剤で血清カリウム低下が起こることがある。また三酸化ヒ素製剤で QT 延長が文献報告されている³⁴⁾。

- 強心配糖体（ジギトキシン、ジゴキシン等）との併用

本剤と強心配糖体（ジギトキシン、ジゴキシン等）を併用する場合には、本剤による低カリウム血症によりジギタリスの毒性（不整脈等）を増強するおそれがあるので、患者の血清電解質（特に血清カリウム値）及び心機能を観察すること。血清カリウム値の低下が認められた場合には、カリウムの補給等を検討すること。

- 抗不整脈剤（アミオダロン、キニジン、プロカインアミド等）との併用

本剤と抗不整脈剤を併用する場合には、本剤による低カリウム血症のため、抗不整脈剤の催不整脈作用を増強するおそれがあるので、患者の血清電解質（特に血清カリウム値）及び心機能を観察すること。血清カリウム値の低下が認められた場合には、カリウムの補給等を検討すること。

- 非脱分極性筋弛緩剤（ツボクラリン、パンクロニウム等）との併用

本剤と非脱分極性筋弛緩剤を併用する場合には、本剤による低カリウム血症により、非脱分極性筋弛緩剤の麻痺作用が増強され、呼吸抑制が起こるおそれがあるため、患者の全身状態に注意すること。

○フルシトシンとの併用

本剤とフルシトシンを併用する場合には、アムホテリシン B によるフルシトシンの細胞内取り込み促進や腎排泄障害作用によりフルシトシンの毒性（骨髄抑制作用）を増強させるおそれがあるため、患者の腎機能、血球数等に注意すること。

クリプトコッカス髄膜炎に対するフルシトシンとアムホテリシン B の併用療法において、アムホテリシン B の腎機能障害作用によりフルシトシンの血中濃度が上昇し、フルシトシンの毒性（骨髄抑制、肝障害、消化器障害）が発現することが示唆されている³⁵⁾。

○利尿剤（フロセミド、トリクロルメチアジド、ヒドロクロチアジド等）との併用

本剤と利尿剤（フロセミド、トリクロルメチアジド、ヒドロクロチアジド等）を併用する場合には、利尿剤によるナトリウム欠乏により、本剤による腎血流量の減少が助長される可能性があるため、患者の腎機能検査を行うとともに、輸液や経口摂取により十分に塩類を補給すること。

アムホテリシン B 投与により、腎毒性の発症を見た患者（35 例）と投与されても腎毒性の見られなかった患者（60 例）を比較し、腎毒性の危険因子を解析した結果、アムホテリシン B の 1 日用量の多い患者、アムホテリシン B 投与中に利尿剤を投与した患者、血清クレアチニン値の高い患者でリスクが高かったとの報告がある³⁶⁾。また、食事による塩分制限と利尿剤の投与を受けていた患者 2 例にアムホテリシン B を投与したところ、腎機能の悪化が認められ、アムホテリシン B 投与の中止、利尿剤の中止及び食事からの塩分摂取量増加により腎機能が改善され、アムホテリシン B 投与の再開が可能であったとの報告がある³⁷⁾。

○頭部放射線療法との併用

本剤と頭部放射線療法を併用する場合には、白質脳症があらわれるおそれがあるため、患者の全身状態に注意すること。

急性リンパ性白血病の 16 歳女性、及び骨髄異形成症候群で骨髄移植を受けた 22 歳男性が、頭部放射線照射とアムホテリシン B 静注投与を受けたところ、致死的な白質脳症を発症したとの報告がある³⁸⁾。機序としては、頭部放射線照射により血液脳関門に変化が生じ、アムホテリシン B の神経毒性が発現することが示唆されている³⁹⁾。

8. 副作用

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。

(1) 重大な副作用と初期症状

11.1 重大な副作用

11.1.1 ショック、アナフィラキシー（いずれも 1%未満）

ショック、アナフィラキシー（呼吸困難、チアノーゼ、血圧低下、じん麻疹等）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。

11.1.2 投与時間関連反応（1%未満）

本剤注入に伴う重篤な症状として咽頭炎、嚥下障害、呼吸困難、チアノーゼ、心房粗動、胸痛等があらわれることがある。投与時間関連反応（発熱、悪寒、悪心、嘔吐、頭痛、背部痛、骨痛等）が発現した場合は、点滴を一時中断し、患者の様子をみながら点滴速度を遅らせて投与を再開するなどの措置をとること。投与時間関連反応の治療法には、点滴速度を遅らせるか、ジフェンヒドラミン、アセトアミノフェン及びヒドロコルチゾン等の投与が有効であるとの報告がある。〔8.5 参照〕

11.1.3 腎不全、中毒性ネフロパシー等の重篤な腎障害（1～5%未満）

腎機能検査値異常等の異常が認められた場合には減量、休薬、血清電解質の補正等適切な処置を行うこと。特にこれらの症状が重篤な場合には投与を中止し、患者の回復を待って投与を再開すること。〔8.1、8.2 参照〕

11.1.4 肝不全、黄疸、高ビリルビン血症等の重篤な肝機能障害（1～5%未満）

重篤な肝機能検査値異常等の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。〔8.2 参照〕

11.1.5 低カリウム血症（1%未満）

重篤な低カリウム血症があらわれることがあり、血清カリウム値の異常変動に伴い心室頻拍等の不整脈、全身倦怠感、脱力感等が発現するおそれがある。〔8.1、8.2 参照〕

11.1.6 横紋筋融解症（頻度不明）

低カリウム血症を伴う横紋筋融解症があらわれることがあるので、筋肉痛、脱力感、CK 上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇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。

11.1.7 無顆粒球症、白血球減少（いずれも頻度不明）、血小板減少（1%未満）

〔8.2 参照〕

11.1.8 心停止、心不全、不整脈（心室頻拍、心室細動、心房細動等）（いずれも 1%未満）

11.1.9 敗血症、肺炎等の重篤な感染症（1～5%未満）

11.1.10 痙攣、意識障害等の中枢神経症状（1%未満）

11.1.11 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）（いずれも頻度不明）

11.1.12 肺水腫（頻度不明）

(2) その他の副作用

11.2 その他の副作用				
	5%以上	1～5%未満	1%未満	頻度不明
過敏症			アレルギー反応、血管神経性浮腫	
皮膚・皮下障害	発疹	そう痒、多汗	紅斑、じん麻疹、顔面浮腫、皮膚障害	
眼障害			結膜炎、網膜炎	
呼吸器		呼吸困難、咳嗽、低酸素症、頻呼吸	鼻炎（鼻漏、鼻閉）、胸水、鼻出血、肺水腫 ^{注)} 、気管支痙攣	
循環器		頻脈	血圧上昇、徐脈、血圧低下	
血管障害		熱感・潮紅、高血圧、低血圧、静脈炎	点状出血	
消化器	悪心（17.7%）、嘔吐（12.7%）、下痢・軟便	腹痛、食欲不振、便秘	便失禁、消化管出血、口内炎、舌苔、大腸炎、リパーゼ増加、口内乾燥、消化不良、吐血、痔炎	
肝臓	ALT 増加、AST 増加、ALP 増加	γ -GTP 増加、LDH 増加、血中ビリルビン増加	胆汁うっ滞、胆嚢炎、肝腫大	
腎臓	血中クレアチニン増加（18.2%）、BUN 増加（11.4%）	β_2 ミクログロブリン増加、尿潜血、尿円柱	尿蛋白、尿中赤血球陽性、尿失禁、尿中白血球陽性、尿量減少、乏尿、血尿	
精神神経系			うつ病、幻覚（幻視、幻聴）、不眠症、錯乱状態、不安	
神経系	頭痛	めまい	異常感覚、痙攣、傾眠、味覚異常、脳症	
筋骨格系		背部痛、筋痛	関節痛	骨痛
全身・投与局所	発熱（40.0%）、悪寒（19.3%）	胸痛、浮腫、疼痛	無力症、注射部位反応（紅斑、腫脹、知覚異常等）、倦怠感	
血液		貧血、血小板減少 ^{注)} 、白血球減少 ^{注)} 、単球増加	好中球減少、リンパ球減少、好塩基球増加、好酸球増加、白血球増加	
代謝・栄養	低カリウム血症（25.4%） ^{注)} 、低マグネシウム血症（14.8%）	低カルシウム血症、低ナトリウム血症、リン脂質増加、コレステロール増加、高血糖、高カリウム血症、血中尿酸増加、トリグリセリド増加、高クロール血症、高リン酸塩血症、低リン酸血症	高マグネシウム血症、高ナトリウム血症、血中尿酸減少、低蛋白血症、高カルシウム血症、血中アミラーゼ増加、コレステロール減少、脱水、低クロール血症、アシドーシス、血液量増加症	
傷害、中毒・処置合併症			処置合併症、輸血反応	
感染症			膿瘍	
その他		CRP 増加		

これらの症状が重篤な場合には患者の回復を待って投与を再開すること。
 注）頻度は非重篤な症例に基づき算出した。

◆項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧

真菌感染症：再審査終了時における副作用（臨床検査値の異常変動を含む）一覧※1

時期	承認時迄 の状況	特定使用成績調査				合計
		長期	肺炎スヘルギルス症	クリプトコッカス 髄膜炎	特定使用成績 調査の累計	
調査施設数	40	116	22	13	138	161
調査症例数	118	473	65	18	556	674
副作用等の発現症例数	109	281	35	14	330	439
副作用等の発現件数	916	526	56	30	612	1528
副作用等の発現症例割合 (%)	92.4	59.4	53.8	77.8	59.4	65.1
副作用等の種類※2別発現症例（件数）割合（%）注）						
感染症および寄生虫症	9 (7.6)	1 (0.2)		2 (11.1)	3 (0.5)	12 (1.8)
アシネトバクター感染	1 (0.8)					1 (0.1)
ブドウ球菌性敗血症				1 (5.6)	1 (0.2)	1 (0.1)
乳腺炎	1 (0.8)					1 (0.1)
感染				1 (5.6)	1 (0.2)	1 (0.1)
重複感染	1 (0.8)					1 (0.1)
肺炎	2 (1.7)			1 (5.6)	1 (0.2)	3 (0.4)
敗血症性ショック	1 (0.8)					1 (0.1)
鼻咽頭炎	2 (1.7)					2 (0.3)
鼻炎	1 (0.8)					1 (0.1)
帯状疱疹		1 (0.2)			1 (0.2)	1 (0.1)
口腔ヘルペス	1 (0.8)					1 (0.1)
良性、悪性および詳細不明の 新生物（嚢胞およびポリープ を含む）	1 (0.8)					1 (0.1)
急性リンパ性白血病	1 (0.8)					1 (0.1)
血液およびリンパ系障害	3 (2.5)	17 (3.6)	4 (6.2)	1 (5.6)	22 (4.0)	25 (3.7)
貧血	1 (0.8)	17 (3.6)	3 (4.6)		20 (3.6)	21 (3.1)
汎血球減少症	1 (0.8)			2 (11.1)	2 (0.4)	3 (0.4)
白血球減少症			1 (1.5)		1 (0.2)	1 (0.1)
好中球減少症		1 (0.2)			1 (0.2)	1 (0.1)
播種性血管内凝固	1 (0.8)					1 (0.1)
免疫系障害	1 (0.8)	1 (0.2)			1 (0.2)	2 (0.3)
アナフィラキシー反応	2 (1.7)	1 (0.2)			1 (0.2)	3 (0.4)
内分泌障害	1 (0.8)					1 (0.1)
甲状腺機能低下症	1 (0.8)					1 (0.1)
代謝および栄養障害	25 (21.2)	151 (31.9)	15 (23.1)	9 (50.0)	175 (31.5)	200 (29.7)
代謝性アシドーシス	1 (0.8)					1 (0.1)
食欲減退	7 (5.9)	2 (0.4)	1 (1.5)		3 (0.5)	10 (1.5)
低カルシウム血症		1 (0.2)			1 (0.2)	1 (0.1)
高マグネシウム血症		1 (0.2)			1 (0.2)	1 (0.1)
低マグネシウム血症	8 (6.8)	10 (2.1)			10 (1.8)	18 (2.7)
高コレステロール血症		2 (0.4)			2 (0.4)	2 (0.3)
低コレステロール血症		1 (0.2)			1 (0.2)	1 (0.1)
腫瘍崩壊症候群	1 (0.8)					1 (0.1)
高カリウム血症	4 (3.4)	4 (0.8)			4 (0.7)	8 (1.2)
低カリウム血症	8 (6.8)	145 (30.7)	15 (23.1)	9 (50.0)	169 (30.4)	177 (26.3)
高ナトリウム血症	1 (0.8)					1 (0.1)
低ナトリウム血症		1 (0.2)			1 (0.2)	1 (0.1)
脱水	3 (2.5)					3 (0.4)
耐糖能障害	1 (0.8)					1 (0.1)
高血糖	2 (1.7)	1 (0.2)			1 (0.2)	3 (0.4)
高アンモニア血症		1 (0.2)			1 (0.2)	1 (0.1)
低アルブミン血症	1 (0.8)					1 (0.1)
高尿酸血症		1 (0.2)			1 (0.2)	1 (0.1)

※1:ICH 国際医薬用語集（MedDRA）日本語版 ver12.1 の器官別大分類（SOC）及び基本語（PT）で集計 ※2:太字は器官別大分類
注）器官別大分類は症例数

真菌感染症：再審査終了時における副作用（臨床検査値の異常変動を含む）一覧※¹（つづき）

時期	副作用等の種類※ ² 別発現症例（件数）割合（％）※					
	承認時迄 の状況	特定使用成績調査				合計
		長期	肺アスペルギルス症	クリプトコッカス 髄膜炎	特定使用成績 調査の累計	
精神障害	3 (2.5)					3 (0.4)
譫妄	1 (0.8)					1 (0.1)
抑うつ症状	1 (0.8)					1 (0.1)
幻聴	1 (0.8)					1 (0.1)
幻視	1 (0.8)					1 (0.1)
神経系障害	17 (14.4)	2 (0.4)			2 (0.4)	19 (2.8)
脳梗塞	1 (0.8)					1 (0.1)
頭痛	11 (9.3)					11 (1.6)
振戦		1 (0.2)			1 (0.2)	1 (0.1)
浮動性めまい	4 (3.4)	1 (0.2)			1 (0.2)	5 (0.7)
頭部不快感	1 (0.8)					1 (0.1)
灼熱感	2 (1.7)					2 (0.3)
感覚鈍麻	1 (0.8)					1 (0.1)
糖尿病性高浸透圧性昏睡	1 (0.8)					1 (0.1)
眼障害	6 (5.1)					6 (0.9)
結膜浮腫	1 (0.8)					1 (0.1)
眼瞼浮腫	1 (0.8)					1 (0.1)
眼の異物感	1 (0.8)					1 (0.1)
飛蚊症	1 (0.8)					1 (0.1)
霧視	1 (0.8)					1 (0.1)
視力障害	1 (0.8)					1 (0.1)
耳および迷路障害	1 (0.8)					1 (0.1)
難聴	1 (0.8)					1 (0.1)
心臓障害	6 (5.1)	3 (0.6)			3 (0.5)	9 (1.3)
不整脈	2 (1.7)					2 (0.3)
徐脈	1 (0.8)					1 (0.1)
頻脈	1 (0.8)					1 (0.1)
洞性徐脈		1 (0.2)			1 (0.2)	1 (0.1)
動悸	1 (0.8)					1 (0.1)
心不全		2 (0.4)			2 (0.4)	2 (0.3)
うっ血性心不全	1 (0.8)					1 (0.1)
血管障害	11 (9.3)	1 (0.2)			1 (0.2)	12 (1.8)
深部静脈血栓症		1 (0.2)			1 (0.2)	1 (0.1)
潮紅	7 (5.9)					7 (1.0)
ほてり	3 (2.5)					3 (0.4)
血管障害	2 (1.7)					2 (0.3)
出血	1 (0.8)					1 (0.1)
血管炎	1 (0.8)					1 (0.1)
高血圧	2 (1.7)					2 (0.3)
呼吸器、胸郭および縦隔障害	18 (15.3)	2 (0.4)	2 (3.1)		4 (0.7)	22 (3.3)
喘息	1 (0.8)					1 (0.1)
器質化肺炎	1 (0.8)					1 (0.1)
肺うっ血	1 (0.8)					1 (0.1)
胸水	2 (1.7)					2 (0.3)
呼吸困難	7 (5.9)		1 (1.5)		1 (0.2)	8 (1.2)
過換気		1 (0.2)			1 (0.2)	1 (0.1)
低酸素症	2 (1.7)					2 (0.3)
咳嗽	4 (3.4)					4 (0.6)
喀血	1 (0.8)					1 (0.1)
湿性咳嗽	2 (1.7)					2 (0.3)
しゃっくり		1 (0.2)			1 (0.2)	1 (0.1)

※1:ICH 国際医薬用語集（MedDRA）日本語版 ver12.1 の器官別大分類（SOC）及び基本語（PT）で集計 ※2:太字は器官別大分類
注）器官別大分類は症例数

真菌感染症：再審査終了時における副作用（臨床検査値の異常変動を含む）一覧※¹（つづき）

時期		副作用等の種類※ ² 別発現症例（件数）割合（%） ^注					
		承認時迄 の状況	特定使用成績調査				合計
			長期	肺アスペルギルス症	クリプトコッカス 髄膜炎	特定使用成績 調査の累計	
	息詰まり感	1 (0.8)					1 (0.1)
	鼻漏	1 (0.8)					1 (0.1)
	上気道の炎症	1 (0.8)					1 (0.1)
	鼻痛	1 (0.8)					1 (0.1)
	口腔咽頭痛	2 (1.7)					2 (0.3)
	呼吸不全			1 (1.5)		1 (0.2)	1 (0.1)
	鼻出血	1 (0.8)					1 (0.1)
	鼻閉	1 (0.8)					1 (0.1)
胃腸障害		47 (39.8)	13 (2.7)	2 (3.1)	2 (11.1)	17 (3.1)	64 (9.5)
	肛門周囲痛	1 (0.8)					1 (0.1)
	胃腸出血	1 (0.8)					1 (0.1)
	下痢	18 (15.3)	4 (0.8)		1 (5.6)	5 (0.9)	23 (3.4)
	便秘	4 (3.4)	2 (0.4)			2 (0.4)	6 (0.9)
	硬便	1 (0.8)					1 (0.1)
	腹部膨満	1 (0.8)					1 (0.1)
	腹痛	4 (3.4)					4 (0.6)
	上腹部痛	6 (5.1)					6 (0.9)
	呼気臭				1 (5.6)	1 (0.2)	1 (0.1)
	便失禁	1 (0.8)					1 (0.1)
	悪心	29 (24.6)	7 (1.5)	2 (3.1)		9 (1.6)	38 (5.6)
	嘔吐	11 (9.3)	5 (1.1)			5 (0.9)	16 (2.4)
	口の錯感覚	1 (0.8)					1 (0.1)
	口 of 感覚鈍麻	1 (0.8)					1 (0.1)
	口内炎	2 (1.7)					2 (0.3)
	口腔粘膜びらん	1 (0.8)					1 (0.1)
	腹水	1 (0.8)					1 (0.1)
	舌苔	3 (2.5)					3 (0.4)
肝胆道系障害		7 (5.9)	42 (8.9)	7 (10.8)	2 (11.1)	51 (9.2)	58 (8.6)
	胆嚢炎	1 (0.8)					1 (0.1)
	胆石症	1 (0.8)					1 (0.1)
	胆汁うっ滞	2 (1.7)					2 (0.3)
	高ビリルビン血症		2 (0.4)			2 (0.4)	2 (0.3)
	黄疸	1 (0.8)	1 (0.2)			1 (0.2)	2 (0.3)
	肝機能異常		28 (5.9)	4 (6.2)	2 (11.1)	34 (6.1)	34 (5.0)
	肝脾腫大	1 (0.8)					1 (0.1)
	静脈閉塞性肝疾患	1 (0.8)					1 (0.1)
	肝嚢胞	1 (0.8)					1 (0.1)
	肝障害	2 (1.7)	12 (2.5)	3 (4.6)		15 (2.7)	17 (2.5)
皮膚および皮下組織障害		16 (13.6)	11 (2.3)	2 (3.1)		13 (2.3)	29 (4.3)
	蕁麻疹	5 (4.2)	1 (0.2)			1 (0.2)	6 (0.9)
	皮膚炎	1 (0.8)					1 (0.1)
	薬疹	1 (0.8)					1 (0.1)
	中毒性皮疹		1 (0.2)			1 (0.2)	1 (0.1)
	紅斑	3 (2.5)					3 (0.4)
	全身紅斑		1 (0.2)			1 (0.2)	1 (0.1)
	そう痒症	6 (5.1)	2 (0.4)			2 (0.4)	8 (1.2)
	発疹	6 (5.1)	6 (1.3)	1 (1.5)		7 (1.3)	13 (1.9)
	冷汗			1 (1.5)		1 (0.2)	1 (0.1)
	発汗障害	1 (0.8)					1 (0.1)

※1:ICH 国際医薬用語集（MedDRA）日本語版 ver12.1 の器官別大分類（SOC）及び基本語（PT）で集計 ※2:太字は器官別大分類
注）器官別大分類は症例数

真菌感染症：再審査終了時における副作用（臨床検査値の異常変動を含む）一覧※¹（つづき）

時期	副作用等の種類※ ² 別発現症例（件数）割合（％） ^注						
	承認時迄 の状況	特定使用成績調査				合計	
		長期	肺炎スぺルギルス症	クリプトコッカス 髄膜炎	特定使用成績 調査の累計		
筋骨格系および結合組織障害	10 (8.5)	5 (1.1)			5 (0.9)	15 (2.2)	
関節痛	4 (3.4)					4 (0.6)	
筋肉痛	1 (0.8)					1 (0.1)	
背部痛	6 (5.1)	5 (1.1)			5 (0.9)	11 (1.6)	
側腹部痛	2 (1.7)					2 (0.3)	
四肢痛	2 (1.7)					2 (0.3)	
腎および尿路障害	8 (6.8)	72 (15.2)	7 (10.8)	6 (33.3)	85 (15.3)	93 (13.8)	
腎障害	2 (1.7)	18 (3.8)	3 (4.6)		21 (3.8)	23 (3.4)	
乏尿		1 (0.2)			1 (0.2)	1 (0.1)	
腎不全		4 (0.8)			4 (0.7)	4 (0.6)	
急性腎不全	1 (0.8)	1 (0.2)			1 (0.2)	2 (0.3)	
腎機能障害	2 (1.7)	49 (10.4)	3 (4.6)	6 (33.3)	58 (10.4)	60 (8.9)	
蛋白尿	1 (0.8)	1 (0.2)	1 (1.5)		2 (0.4)	3 (0.4)	
排尿困難	1 (0.8)					1 (0.1)	
頻尿	1 (0.8)					1 (0.1)	
尿失禁	1 (0.8)					1 (0.1)	
全身障害および投与局所様態	38 (32.2)	13 (2.7)	1 (1.5)		14 (2.5)	52 (7.7)	
注入部位紅斑	2 (1.7)					2 (0.3)	
注入部位腫脹	1 (0.8)					1 (0.1)	
注入部位知覚消失	1 (0.8)					1 (0.1)	
発熱	26 (22.0)	6 (1.3)			6 (1.1)	32 (4.7)	
無力症	1 (0.8)					1 (0.1)	
倦怠感	1 (0.8)	2 (0.4)			2 (0.4)	3 (0.4)	
多臓器不全	1 (0.8)					1 (0.1)	
顔面浮腫	1 (0.8)					1 (0.1)	
浮腫	8 (6.8)	1 (0.2)			1 (0.2)	9 (1.3)	
末梢性浮腫	2 (1.7)					2 (0.3)	
胸部不快感	4 (3.4)	1 (0.2)			1 (0.2)	5 (0.7)	
胸痛	3 (2.5)	1 (0.2)	1 (1.5)		2 (0.4)	5 (0.7)	
疼痛	1 (0.8)	1 (0.2)			1 (0.2)	2 (0.3)	
悪寒	4 (3.4)	3 (0.6)			3 (0.5)	7 (1.0)	
異常感			1 (1.5)		1 (0.2)	1 (0.1)	
冷感	2 (1.7)					2 (0.3)	
熱感	1 (0.8)					1 (0.1)	
口渇	2 (1.7)					2 (0.3)	
臨床検査	99 (83.9)	89 (18.8)	11 (16.9)	5 (27.8)	105 (18.9)	204 (30.3)	
血圧低下	3 (2.5)	1 (0.2)			1 (0.2)	4 (0.6)	
血圧上昇	10 (8.5)					10 (1.5)	
心拍数増加	1 (0.8)					1 (0.1)	
血中乳酸脱水素酵素減少	2 (1.7)					2 (0.3)	
血中乳酸脱水素酵素増加	13 (11.0)	3 (0.6)			3 (0.5)	16 (2.4)	
血中アルカリホスファターゼ増加	15 (12.7)	5 (1.1)			5 (0.9)	20 (3.0)	
血中アミラーゼ増加	1 (0.8)					1 (0.1)	
便潜血陽性	1 (0.8)					1 (0.1)	
芽球細胞陽性	1 (0.8)					1 (0.1)	
血小板数減少	11 (9.3)	6 (1.3)		2 (11.1)	8 (1.4)	19 (2.8)	
血小板数増加	1 (0.8)					1 (0.1)	
ヘマトクリット減少	1 (0.8)					1 (0.1)	
ヘモグロビン減少		2 (0.4)			2 (0.4)	2 (0.3)	
赤血球数減少		1 (0.2)			1 (0.2)	1 (0.1)	

※1:ICH 国際医薬用語集（MedDRA）日本語版 ver12.1 の器官別大分類（SOC）及び基本語（PT）で集計 ※2:太字は器官別大分類
注）器官別大分類は症例数

真菌感染症：再審査終了時における副作用（臨床検査値の異常変動を含む）一覧※¹（つづき）

時期		副作用等の種類※ ² 別発現症例（件数）割合（%） ^注						
		承認時迄 の状況	特定使用成績調査				合計	
			長期	肺アスペルギルス症	クリプトコッカス 髄膜炎	特定使用成績 調査の累計		
	好塩基球数増加	6 (5.1)					6 (0.9)	
	白血球百分率数異常	1 (0.8)					1 (0.1)	
	好酸球数減少	1 (0.8)					1 (0.1)	
	好酸球数増加	1 (0.8)					1 (0.1)	
	リンパ球数減少	6 (5.1)					6 (0.9)	
	リンパ球数増加	1 (0.8)					1 (0.1)	
	単球数減少	2 (1.7)					2 (0.3)	
	単球数増加	9 (7.6)					9 (1.3)	
	好中球数減少	5 (4.2)					5 (0.7)	
	白血球数減少	3 (2.5)	8 (1.7)	1 (1.5)		9 (1.6)	12 (1.8)	
	白血球数増加	3 (2.5)					3 (0.4)	
	好塩基球百分率減少	1 (0.8)					1 (0.1)	
	好塩基球百分率増加	4 (3.4)					4 (0.6)	
	好酸球百分率減少	1 (0.8)					1 (0.1)	
	好酸球百分率増加	3 (2.5)	1 (0.2)			1 (0.2)	4 (0.6)	
	好中球百分率減少	3 (2.5)	1 (0.2)			1 (0.2)	4 (0.6)	
	好中球百分率増加	1 (0.8)					1 (0.1)	
	単球百分率増加	6 (5.1)					6 (0.9)	
	リンパ球百分率減少	2 (1.7)					2 (0.3)	
	リンパ球百分率増加	1 (0.8)					1 (0.1)	
	リンパ球形態異常	1 (0.8)					1 (0.1)	
	アラニン・アミノトラン スフェラーゼ増加	19 (16.1)	15 (3.2)	2 (3.1)		17 (3.1)	36 (5.3)	
	アスパラギン酸アミノトラ ンスフェラーゼ増加	24 (20.3)	11 (2.3)	1 (1.5)		12 (2.2)	36 (5.3)	
	血中ビリルビン増加	14 (11.9)	5 (1.1)			5 (0.9)	19 (2.8)	
	γ-グルタミルトランスフェ ラーゼ増加	20 (16.9)	1 (0.2)			1 (0.2)	21 (3.1)	
	尿中ウロビリリン陽性	2 (1.7)					2 (0.3)	
	血中コレステロール減少	3 (2.5)	1 (0.2)			1 (0.2)	4 (0.6)	
	血中コレステロール増加	21 (17.8)	3 (0.6)			3 (0.5)	24 (3.6)	
	脂質減少	2 (1.7)					2 (0.3)	
	脂質増加	24 (20.3)					24 (3.6)	
	血中トリグリセリド増加	17 (14.4)	3 (0.6)			3 (0.5)	20 (3.0)	
	酸素飽和度低下	1 (0.8)					1 (0.1)	
	血中尿酸減少	7 (5.9)					7 (1.0)	
	血中尿酸増加	20 (16.9)					20 (3.0)	
	β ₂ ミクログロブリン増加	28 (23.7)					28 (4.2)	
	血中アルブミン減少	1 (0.8)					1 (0.1)	
	C-反応性蛋白増加	12 (10.2)					12 (1.8)	
	総蛋白減少	3 (2.5)					3 (0.4)	
	血中クレアチニン減少	1 (0.8)					1 (0.1)	
	血中クレアチニン増加	56 (47.5)	34 (7.2)	3 (4.6)	1 (5.6)	38 (6.8)	94 (13.9)	
	血中尿素増加	42 (35.6)	20 (4.2)	1 (1.5)		21 (3.8)	63 (9.3)	
	腎クレアチニン・クリア ランス減少	1 (0.8)	1 (0.2)			1 (0.2)	2 (0.3)	
	尿中血陽性	10 (8.5)	2 (0.4)			2 (0.4)	12 (1.8)	
	尿中赤血球陽性	6 (5.1)					6 (0.9)	
	尿円柱	15 (12.7)					15 (2.2)	
	尿中白血球陽性	4 (3.4)					4 (0.6)	
	尿沈渣陽性	2 (1.7)					2 (0.3)	

※1:ICH 国際医薬用語集（MedDRA）日本語版 ver12.1 の器官別大分類（SOC）及び基本語（PT）で集計 ※2:太字は器官別大分類
注）器官別大分類は症例数

真菌感染症：再審査終了時における副作用（臨床検査値の異常変動を含む）一覧※¹（つづき）

時期		副作用等の種類※ ² 別発現症例（件数）割合（%） ^注					
		承認時迄 の状況	特定使用成績調査				合計
			長期	肺アスペルギルス症	クリプトコッカス 髄膜炎	特定使用成績 調査の累計	
	尿中蛋白陽性	4 (3.4)	1 (0.2)			1 (0.2)	5 (0.7)
	尿量減少	3 (2.5)					3 (0.4)
	尿量増加				1 (5.6)	1 (0.2)	1 (0.1)
	血中カルシウム減少	2 (1.7)					2 (0.3)
	血中カルシウム増加	2 (1.7)					2 (0.3)
	血中クロール減少		1 (0.2)			1 (0.2)	1 (0.1)
	血中クロール増加	2 (1.7)					2 (0.3)
	血中マグネシウム減少	13 (11.0)	3 (0.6)			3 (0.5)	16 (2.4)
	血中マグネシウム増加	5 (4.2)					5 (0.7)
	血中カリウム減少	50 (42.4)	27 (5.7)	6 (9.2)	2 (11.1)	35 (6.3)	85 (12.6)
	血中カリウム増加	9 (7.6)	1 (0.2)			1 (0.2)	10 (1.5)
	血中ナトリウム減少	2 (1.7)	1 (0.2)			1 (0.2)	3 (0.4)
	血中ナトリウム増加	3 (2.5)					3 (0.4)
	血清フェリチン増加		1 (0.2)			1 (0.2)	1 (0.1)
	血中リン増加		1 (0.2)			1 (0.2)	1 (0.1)
	体温上昇	2 (1.7)					2 (0.3)
	体重増加	2 (1.7)	1 (0.2)			1 (0.2)	3 (0.4)
傷害、中毒および処置合併症			1 (0.2)			1 (0.2)	1 (0.1)
	血小板輸血不応状態		1 (0.2)			1 (0.2)	1 (0.1)

※1:ICH 国際医薬用語集（MedDRA）日本語版 ver12.1 の器官別大分類（SOC）及び基本語（PT）で集計 ※2:太字は器官別大分類
注）器官別大分類は症例数

製造販売後臨床試験（小児深在性真菌症）における副作用（臨床検査値の異常変動を含む）一覧※1

調査施設数	25
調査症例数	39
副作用等の発現症例数	36
副作用等の発現件数	225
副作用等の発現症例割合（%）	92.3
副作用等の種類※2別発現症例（件数）割合（%） ^注	
血液およびリンパ系障害	1 (2.6)
貧血	1 (2.6)
代謝および栄養障害	11 (28.2)
高マグネシウム血症	1 (2.6)
低カリウム血症	10 (25.6)
低マグネシウム血症	1 (2.6)
食欲減退	4 (10.3)
神経系障害	6 (15.4)
痙攣	1 (2.6)
頭痛	4 (10.3)
振戦	2 (5.1)
眼障害	2 (5.1)
結膜炎	1 (2.6)
羞明	1 (2.6)
心臓障害	7 (18.0)
不整脈	3 (7.7)
動悸	1 (2.6)
洞性頻脈	1 (2.6)
頻脈	2 (5.1)
心室性期外収縮	1 (2.6)
血管障害	4 (10.3)
潮紅	4 (10.3)
呼吸器、胸郭および縦隔障害	8 (20.5)
急性呼吸窮迫症候群	2 (5.1)
咳嗽	1 (2.6)
呼吸困難	3 (7.7)
呼吸不全	2 (5.1)
鼻漏	1 (2.6)
口腔咽頭痛	1 (2.6)
胃腸障害	12 (30.8)
腹部膨満	1 (2.6)
腹痛	1 (2.6)
腹水	1 (2.6)
胃腸出血	1 (2.6)
悪心	5 (12.8)
嘔吐	10 (25.6)
皮膚および皮下組織障害	4 (10.3)
皮膚疼痛	1 (2.6)
そう痒症	1 (2.6)
発疹	1 (2.6)
蕁麻疹	1 (2.6)
筋骨格系および結合組織障害	2 (5.1)
筋力低下	1 (2.6)
筋骨格痛	1 (2.6)
腎および尿路障害	4 (10.3)
蛋白尿	2 (5.1)
腎不全	1 (2.6)
腎機能障害	1 (2.6)
全身障害および投与局所様態	12 (30.8)
悪寒	1 (2.6)
熱感	3 (7.7)

副作用等の種類※2別発現症例（件数）割合（%） ^注		
低体温	1	(2.6)
倦怠感	4	(10.3)
浮腫	4	(10.3)
末梢性浮腫	2	(5.1)
発熱	3	(7.7)
臨床検査	33	(84.6)
アラニン・アミノトランスフェラーゼ増加	9	(23.1)
アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	9	(23.1)
β_2 ミクログロブリン増加	11	(28.2)
β -N アセチル D グルコサミニダーゼ増加	1	(2.6)
血中アミラーゼ増加	1	(2.6)
血中ビリルビン増加	2	(5.1)
血中コレステロール増加	4	(10.3)
血中クレアチンホスホキナーゼ増加	2	(5.1)
血中クレアチニン増加	8	(20.5)
血中乳酸脱水素酵素増加	3	(7.7)
血中マグネシウム減少	3	(7.7)
血中マグネシウム増加	5	(12.8)
血中カリウム減少	10	(25.6)
血中カリウム増加	1	(2.6)
血圧低下	2	(5.1)
血圧上昇	2	(5.1)
血中ナトリウム減少	1	(2.6)
血中ナトリウム増加	1	(2.6)
血中トリグリセリド増加	3	(7.7)
血中尿素増加	9	(23.1)
C-反応性蛋白増加	2	(5.1)
γ -グルタミルトランスフェラーゼ増加	5	(12.8)
尿中血陽性	4	(10.3)
脂質増加	4	(10.3)
好中球数減少	1	(2.6)
血小板数減少	1	(2.6)
総蛋白減少	1	(2.6)
尿中赤血球陽性	1	(2.6)
尿円柱	3	(7.7)
体重増加	1	(2.6)
白血球数減少	1	(2.6)
白血球数増加	1	(2.6)
尿中白血球陽性	1	(2.6)
好塩基球百分率増加	1	(2.6)
好酸球百分率増加	1	(2.6)
単球百分率減少	2	(5.1)
単球百分率増加	1	(2.6)
リンパ球百分率減少	1	(2.6)
リンパ球百分率増加	1	(2.6)
尿中移行上皮細胞陽性	3	(7.7)
血中アルカリホスファターゼ増加	3	(7.7)
尿量減少	2	(5.1)
後骨髓球百分率増加	1	(2.6)
骨髓球存在	1	(2.6)

※1: ICH 国際医薬用語集（MedDRA）日本語版 ver12.1 の器官別大分類（SOC）及び基本語（PT）で集計 ※2: 太字は器官別大分類
注）器官別大分類は症例数

海外臨床試験における副作用（臨床検査値の異常変動を含む）一覧^{※1}

	海外合計		小児（16歳未満）		成人（16歳以上）	
調査例数	835		91		744	
副作用発現例数（%）	664	(79.5%)	80	(87.9%)	584	(78.5%)
副作用の種類 ^{※2}	発現例数（%）					
胃腸障害	227	(27.2%)	25	(27.5%)	202	(27.2%)
悪心	145	(17.4%)	10	(11.0%)	135	(18.1%)
胃炎 NOS	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
胃腸出血 NOS	4	(0.5%)	1	(1.1%)	3	(0.4%)
胃腸障害 NOS	1	(0.1%)	1	(1.1%)	0	(0%)
下痢 NOS	42	(5.0%)	4	(4.4%)	38	(5.1%)
口腔内出血	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
口内炎	1	(0.1%)	1	(1.1%)	0	(0%)
口内乾燥	4	(0.5%)	0	(0%)	4	(0.5%)
歯肉炎	1	(0.1%)	1	(1.1%)	0	(0%)
消化不良	4	(0.5%)	0	(0%)	4	(0.5%)
食道炎 NOS	2	(0.2%)	0	(0%)	2	(0.3%)
大腸炎 NOS	6	(0.7%)	0	(0%)	6	(0.8%)
吐血	3	(0.4%)	0	(0%)	3	(0.4%)
腹痛 NOS	21	(2.5%)	7	(7.7%)	14	(1.9%)
腹部膨満	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
腹膜炎	1	(0.1%)	1	(1.1%)	0	(0%)
糞腫	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
便失禁	4	(0.5%)	0	(0%)	4	(0.5%)
便秘	8	(1.0%)	1	(1.1%)	7	(0.9%)
流涎過多	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
嘔吐 NOS	110	(13.2%)	8	(8.8%)	102	(13.7%)
嚥下障害	2	(0.2%)	1	(1.1%)	1	(0.1%)
膵炎 NOS	3	(0.4%)	0	(0%)	3	(0.4%)
感染症および寄生虫症	218	(26.1%)	41	(45.1%)	177	(23.8%)
カンジダ感染 NOS	5	(0.6%)	1	(1.1%)	4	(0.5%)
クリプトコッカス症	4	(0.5%)	0	(0%)	4	(0.5%)
クロストリジウム性大腸炎	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
胃腸炎 NOS	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
咽頭炎	8	(1.0%)	5	(5.5%)	3	(0.4%)
感染 NOS	71	(8.5%)	14	(15.4%)	57	(7.7%)
呼吸器モニリア症	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
口腔カンジダ症	6	(0.7%)	1	(1.1%)	5	(0.7%)
歯膿瘍	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
真菌感染 NOS	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
腎膿瘍 NOS	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
髄膜炎	3	(0.4%)	1	(1.1%)	2	(0.3%)
带状疱疹	2	(0.2%)	1	(1.1%)	1	(0.1%)
単純ヘルペス	22	(2.6%)	1	(1.1%)	21	(2.8%)
中耳炎 NOS	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
尿路感染 NOS	13	(1.6%)	1	(1.1%)	12	(1.6%)
膿瘍 NOS	3	(0.4%)	0	(0%)	3	(0.4%)
敗血症 NOS	75	(9.0%)	17	(18.7%)	58	(7.8%)
肺炎 NOS	45	(5.4%)	7	(7.7%)	38	(5.1%)
皮膚真菌感染 NOS	5	(0.6%)	0	(0%)	5	(0.7%)
副鼻腔炎 NOS	10	(1.2%)	2	(2.2%)	8	(1.1%)

※1:ICH 国際医薬用語集（MedDRA）日本語版 ver6.0 の器官別大分類（SOC）及び基本語（PT）で集計

※2:太字は器官別大分類、NOS；Not Otherwise Specified（他に特定されない）の略

海外臨床試験における副作用（臨床検査値の異常変動を含む）一覧※1（つづき）

	海外合計		小児（16 歳未満）		成人（16 歳以上）	
副作用の種類※2	発現例数（％）					
蜂巣炎	13	(1.6%)	4	(4.4%)	9	(1.2%)
毛包炎	4	(0.5%)	0	(0%)	4	(0.5%)
膣カンジダ症	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
膣炎	1	(0.1%)	1	(1.1%)	0	(0%)
肝胆道系障害	83	(9.9%)	6	(6.6%)	77	(10.3%)
黄疸 NOS	11	(1.3%)	0	(0%)	11	(1.5%)
肝機能異常 NOS	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
肝細胞障害	3	(0.4%)	0	(0%)	3	(0.4%)
肝腫大	4	(0.5%)	0	(0%)	4	(0.5%)
肝不全	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
肝脾腫大 NOS	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
高ビリルビン血症	63	(7.5%)	6	(6.6%)	57	(7.7%)
脂肪肝	2	(0.2%)	0	(0%)	2	(0.3%)
静脈閉塞性肝疾患	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
胆汁うっ滞性黄疸	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
胆汁うっ滞性肝炎	2	(0.2%)	0	(0%)	2	(0.3%)
胆石症	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
胆嚢炎 NOS	2	(0.2%)	0	(0%)	2	(0.3%)
眼障害	15	(1.8%)	1	(1.1%)	14	(1.9%)
眼乾燥 NOS	2	(0.2%)	0	(0%)	2	(0.3%)
眼瞼下垂	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
結膜炎	5	(0.6%)	1	(1.1%)	4	(0.5%)
視覚障害 NOS	2	(0.2%)	0	(0%)	2	(0.3%)
複視	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
網膜炎 NOS	3	(0.4%)	0	(0%)	3	(0.4%)
網膜出血	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
網膜障害	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
筋骨格系および結合組織障害	40	(4.8%)	4	(4.4%)	36	(4.8%)
関節炎 NOS	2	(0.2%)	0	(0%)	2	(0.3%)
関節痛	2	(0.2%)	1	(1.1%)	1	(0.1%)
筋痛	14	(1.7%)	3	(3.3%)	11	(1.5%)
筋痙攣	2	(0.2%)	0	(0%)	2	(0.3%)
頸部痛	2	(0.2%)	1	(1.1%)	1	(0.1%)
背部痛	24	(2.9%)	2	(2.2%)	22	(3.0%)
血液およびリンパ系障害	52	(6.2%)	3	(3.3%)	49	(6.6%)
凝血異常	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
血小板減少症	16	(1.9%)	1	(1.1%)	15	(2.0%)
白血球減少症 NOS	17	(2.0%)	2	(2.2%)	15	(2.0%)
汎血球減少症	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
貧血 NOS	41	(4.9%)	2	(2.2%)	39	(5.2%)
血管障害	89	(10.7%)	18	(19.8%)	71	(9.5%)
ショック	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
起立性低血圧	2	(0.2%)	0	(0%)	2	(0.3%)
血管拡張	30	(3.6%)	8	(8.8%)	22	(3.0%)
高血圧 NOS	17	(2.0%)	5	(5.5%)	12	(1.6%)
出血 NOS	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
静脈炎 NOS	12	(1.4%)	0	(0%)	12	(1.6%)
潮紅	3	(0.4%)	0	(0%)	3	(0.4%)

※1:ICH 国際医薬用語集（MedDRA）日本語版 ver6.0 の器官別大分類（SOC）及び基本語（PT）で集計

※2:太字は器官別大分類、NOS；Not Otherwise Specified（他に特定されない）の略

海外臨床試験における副作用（臨床検査値の異常変動を含む）一覧※1（つづき）

	海外合計		小児（16 歳未満）		成人（16 歳以上）	
副作用の種類※2	発現例数（％）					
低血圧 NOS	24	(2.9%)	8	(8.8%)	16	(2.2%)
点状出血	4	(0.5%)	0	(0%)	4	(0.5%)
末梢血管障害 NOS	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
呼吸器、胸郭および縦隔障害	74	(8. 9%)	11	(12. 1%)	63	(8. 5%)
しゃっくり	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
過換気	10	(1.2%)	2	(2.2%)	8	(1.1%)
咳嗽	10	(1.2%)	1	(1.1%)	9	(1.2%)
気管支痙攣 NOS	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
急性呼吸窮迫症候群	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
胸水	4	(0.5%)	1	(1.1%)	3	(0.4%)
呼吸困難	40	(4.8%)	7	(7.7%)	33	(4.4%)
呼吸障害 NOS	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
呼吸性アルカローシス	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
呼吸不全	2	(0.2%)	0	(0%)	2	(0.3%)
喉頭痙攣	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
低換気	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
低酸素症	8	(1.0%)	1	(1.1%)	7	(0.9%)
肺出血	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
肺障害 NOS	3	(0.4%)	1	(1.1%)	2	(0.3%)
肺水腫 NOS	4	(0.5%)	0	(0%)	4	(0.5%)
鼻炎 NOS	4	(0.5%)	0	(0%)	4	(0.5%)
鼻出血	5	(0.6%)	0	(0%)	5	(0.7%)
無気肺	2	(0.2%)	0	(0%)	2	(0.3%)
無呼吸	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
喀血	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
喘息 NOS	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
耳および迷路障害	4	(0. 5%)	1	(1. 1%)	3	(0. 4%)
回転性眩暈	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
耳痛	2	(0.2%)	1	(1.1%)	1	(0.1%)
聴覚障害	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
傷害、中毒および処置合併症	19	(2. 3%)	3	(3. 3%)	16	(2. 2%)
処置合併症	9	(1.1%)	2	(2.2%)	7	(0.9%)
低体温	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
輸血反応	9	(1.1%)	1	(1.1%)	8	(1.1%)
心臓障害	26	(3. 1%)	5	(5. 5%)	21	(2. 8%)
うっ血性心不全	2	(0.2%)	0	(0%)	2	(0.3%)
チアノーゼ NOS	1	(0.1%)	1	(1.1%)	0	(0%)
期外収縮 NOS	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
狭心症	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
徐脈 NOS	3	(0.4%)	1	(1.1%)	2	(0.3%)
心拡大 NOS	1	(0.1%)	1	(1.1%)	0	(0%)
心停止	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
心不全 NOS	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
心房細動	2	(0.2%)	0	(0%)	2	(0.3%)
心房粗動	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
動悸	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
頻脈 NOS	15	(1.8%)	2	(2.2%)	13	(1.7%)
不整脈 NOS	3	(0.4%)	0	(0%)	3	(0.4%)

※1:ICH 国際医薬用語集（MedDRA）日本語版 ver6.0 の器官別大分類（SOC）及び基本語（PT）で集計

※2:太字は器官別大分類、NOS；Not Otherwise Specified（他に特定されない）の略

海外臨床試験における副作用（臨床検査値の異常変動を含む）一覧※¹（つづき）

	海外合計		小児（16 歳未満）		成人（16 歳以上）	
副作用の種類※2	発現例数（%）					
神経系障害	87	(10. 4%)	5	(5. 5%)	82	(11. 0%)
ニューロパシーNOS	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
筋緊張亢進	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
筋無力症候群	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
傾眠	4	(0.5%)	0	(0%)	4	(0.5%)
昏睡	2	(0.2%)	1	(1.1%)	1	(0.1%)
錯感覚	3	(0.4%)	0	(0%)	3	(0.4%)
失神	2	(0.2%)	0	(0%)	2	(0.3%)
振戦	2	(0.2%)	0	(0%)	2	(0.3%)
頭蓋内出血 NOS	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
頭痛	58	(6.9%)	3	(3.3%)	55	(7.4%)
脳炎 NOS	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
脳症	3	(0.4%)	0	(0%)	3	(0.4%)
浮動性めまい	7	(0.8%)	0	(0%)	7	(0.9%)
味覚異常	4	(0.5%)	0	(0%)	4	(0.5%)
痙攣 NOS	5	(0.6%)	3	(3.3%)	2	(0.3%)
腎および尿路障害	46	(5. 5%)	2	(2. 2%)	44	(5. 9%)
アルブミン尿	3	(0.4%)	0	(0%)	3	(0.4%)
急性腎不全	10	(1.2%)	1	(1.1%)	9	(1.2%)
血尿	7	(0.8%)	1	(1.1%)	6	(0.8%)
腎炎 NOS	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
腎機能障害 NOS	6	(0.7%)	0	(0%)	6	(0.8%)
腎尿細管障害 NOS	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
腎不全 NOS	5	(0.6%)	0	(0%)	5	(0.7%)
多尿	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
中毒性ネフロパシー	7	(0.8%)	0	(0%)	7	(0.9%)
尿失禁	5	(0.6%)	0	(0%)	5	(0.7%)
頻尿	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
乏尿	4	(0.5%)	0	(0%)	4	(0.5%)
生殖系および乳房障害	1	(0. 1%)	0	(0%)	1	(0. 1%)
陰嚢浮腫	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
精神障害	26	(3. 1%)	3	(3. 3%)	23	(3. 1%)
うつ病	2	(0.2%)	0	(0%)	2	(0.3%)
激越	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
幻覚 NOS	2	(0.2%)	0	(0%)	2	(0.3%)
錯乱状態	6	(0.7%)	2	(2.2%)	4	(0.5%)
思考異常	2	(0.2%)	0	(0%)	2	(0.3%)
神経過敏	2	(0.2%)	1	(1.1%)	1	(0.1%)
神経症 NOS	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
不安	5	(0.6%)	0	(0%)	5	(0.7%)
不眠症	7	(0.8%)	0	(0%)	7	(0.9%)
全身障害および投与局所様態	421	(50. 4%)	60	(65. 9%)	361	(48. 5%)
インフルエンザ様疾患	2	(0.2%)	0	(0%)	2	(0.3%)
悪寒	181	(21.7%)	17	(18.7%)	164	(22.0%)
胸痛	27	(3.2%)	4	(4.4%)	23	(3.1%)
倦怠感	2	(0.2%)	0	(0%)	2	(0.3%)
粘膜の炎症 NOS	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
発熱	361	(43.2%)	54	(59.3%)	307	(41.3%)
浮腫 NOS	11	(1.3%)	1	(1.1%)	10	(1.3%)

※1:ICH 国際医薬用語集（MedDRA）日本語版 ver6.0 の器官別大分類（SOC）及び基本語（PT）で集計

※2:太字は器官別大分類、NOS ; Not Otherwise Specified（他に特定されない）の略

海外臨床試験における副作用（臨床検査値の異常変動を含む）一覧※1（つづき）

	海外合計		小児（16 歳未満）		成人（16 歳以上）	
副作用の種類※2	発現例数（%）					
末梢性浮腫	10	(1.2%)	0	(0%)	10	(1.3%)
無力症	5	(0.6%)	0	(0%)	5	(0.7%)
疼痛 NOS	11	(1.3%)	1	(1.1%)	10	(1.3%)
代謝および栄養障害	281	(33. 7%)	33	(36. 3%)	248	(33. 3%)
アシドーシス NOS	9	(1.1%)	0	(0%)	9	(1.2%)
アルカローシス NOS	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
悪液質	2	(0.2%)	1	(1.1%)	1	(0.1%)
血液量増加症	8	(1.0%)	1	(1.1%)	7	(0.9%)
高カリウム血症	7	(0.8%)	0	(0%)	7	(0.9%)
高カルシウム血症	3	(0.4%)	1	(1.1%)	2	(0.3%)
高クロール血症	8	(1.0%)	0	(0%)	8	(1.1%)
高コレステロール血症	2	(0.2%)	2	(2.2%)	0	(0%)
高ナトリウム血症	3	(0.4%)	2	(2.2%)	1	(0.1%)
高マグネシウム血症	4	(0.5%)	3	(3.3%)	1	(0.1%)
高リン酸塩血症	10	(1.2%)	1	(1.1%)	9	(1.2%)
高血糖 NOS	17	(2.0%)	3	(3.3%)	14	(1.9%)
高尿酸血症	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
食欲不振	5	(0.6%)	0	(0%)	5	(0.7%)
低カリウム血症	203	(24.3%)	24	(26.4%)	179	(24.1%)
低カルシウム血症	32	(3.8%)	3	(3.3%)	29	(3.9%)
低クロール血症	3	(0.4%)	0	(0%)	3	(0.4%)
低ナトリウム血症	20	(2.4%)	2	(2.2%)	18	(2.4%)
低マグネシウム血症	120	(14.4%)	7	(7.7%)	113	(15.2%)
低リン酸血症	12	(1.4%)	2	(2.2%)	10	(1.3%)
低蛋白血症	4	(0.5%)	1	(1.1%)	3	(0.4%)
糖尿病 NOS	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
内分泌障害	1	(0. 1%)	0	(0%)	1	(0. 1%)
ADH 不適合分泌	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
皮膚および皮下組織障害	83	(9. 9%)	12	(13. 2%)	71	(9. 5%)
そう痒症	25	(3.0%)	3	(3.3%)	22	(3.0%)
顔面浮腫	2	(0.2%)	1	(1.1%)	1	(0.1%)
血管神経性浮腫	1	(0.1%)	1	(1.1%)	0	(0%)
紅斑性皮疹	4	(0.5%)	0	(0%)	4	(0.5%)
紫斑 NOS	2	(0.2%)	0	(0%)	2	(0.3%)
脂漏	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
多汗	13	(1.6%)	1	(1.1%)	12	(1.6%)
脱毛症	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
剥脱性皮膚炎 NOS	1	(0.1%)	1	(1.1%)	0	(0%)
発疹 NOS	43	(5.1%)	5	(5.5%)	38	(5.1%)
斑状丘疹状皮疹	2	(0.2%)	0	(0%)	2	(0.3%)
斑状出血	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
皮膚乾燥	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
皮膚小結節	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
皮膚障害 NOS	4	(0.5%)	2	(2.2%)	2	(0.3%)
皮膚潰瘍	1	(0.1%)	0	(0%)	1	(0.1%)
皮膚変色	2	(0.2%)	0	(0%)	2	(0.3%)
蕁麻疹 NOS	3	(0.4%)	2	(2.2%)	1	(0.1%)

※1:ICH 国際医薬用語集（MedDRA）日本語版 ver6.0 の器官別大分類（SOC）及び基本語（PT）で集計

※2:太字は器官別大分類、NOS ; Not Otherwise Specified（他に特定されない）の略

海外臨床試験における副作用（臨床検査値の異常変動を含む）一覧※¹（つづき）

	海外合計	小児（16歳未満）	成人（16歳以上）
副作用の種類※ ²	発現例数（%）		
免疫系障害	5 (0.6%)	1 (1.1%)	4 (0.5%)
4型過敏症	1 (0.1%)	0 (0%)	1 (0.1%)
アナフィラキシー反応	1 (0.1%)	0 (0%)	1 (0.1%)
過敏症 NOS	4 (0.5%)	1 (1.1%)	3 (0.4%)
良性、悪性および詳細不明の新生物	1 (0.1%)	0 (0%)	1 (0.1%)
がん NOS	1 (0.1%)	0 (0%)	1 (0.1%)
臨床検査	236 (28.3%)	17 (18.7%)	219 (29.4%)
アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	37 (4.4%)	2 (2.2%)	35 (4.7%)
アラニン・アミノトランスフェラーゼ増加	43 (5.1%)	3 (3.3%)	40 (5.4%)
プロトロンビン量減少	2 (0.2%)	0 (0%)	2 (0.3%)
γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加	1 (0.1%)	0 (0%)	1 (0.1%)
肝機能検査値異常	39 (4.7%)	4 (4.4%)	35 (4.7%)
血中アミラーゼ増加	4 (0.5%)	0 (0%)	4 (0.5%)
血中アルカリホスファターゼ増加	55 (6.6%)	0 (0%)	55 (7.4%)
血中クレアチニン増加	129 (15.4%)	6 (6.6%)	123 (16.5%)
血中トロンボプラスチン減少	1 (0.1%)	0 (0%)	1 (0.1%)
血中重炭酸塩減少	1 (0.1%)	0 (0%)	1 (0.1%)
血中乳酸脱水素酵素増加	7 (0.8%)	0 (0%)	7 (0.9%)
血中尿素増加	75 (9.0%)	10 (11.0%)	65 (8.7%)
酵素異常 NOS	4 (0.5%)	1 (1.1%)	3 (0.4%)
臨床検査異常 NOS	3 (0.4%)	0 (0%)	3 (0.4%)

※1:ICH 国際医薬用語集（MedDRA）日本語版 ver6.0 の器官別大分類（SOC）及び基本語（PT）で集計

※2:太字は器官別大分類、NOS ; Not Otherwise Specified（他に特定されない）の略

9. 臨床検査結果に及ぼす影響

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

シンクロン LX システム無機リン試薬（PHOSm 試薬）による無機リン検査で偽高値を呈するとの報告がある⁴⁰⁾。

（解説）

アムビゾーム投与中に、上記特定の検査機器の専用試薬を用いて血清無機リン値を測定すると、干渉を起こして偽高値を呈することが報告⁴⁰⁾されていることから記載した。

10. 過量投与

13. 過量投与

13.1 処置

血液透析や腹膜透析では、本剤は体内から除去されないと思われる。

11. 適用上の注意

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

14.1.1 本品 1 バイアル (50mg (力価)) 中に注射用水 12mL を加えて、直ちに振とうし、均一な黄色の半透明な液になるまで激しく振り混ぜる。溶解にあたっては注射用水のみを使用すること。このアムホテリシン B 4mg (力価) /mL の薬液を必要量シリンジに採取し、添付のフィルター (孔径 5 μ m) を取り付け、フィルターろ過しながら薬液を 5%ブドウ糖注射液 (2.5mg/kg/日未満投与の場合 100mL、2.5mg/kg/日以上投与の場合 250mL が望ましい) で希釈して使用する。希釈にあたっては、必ず 5%ブドウ糖注射液を使用すること。[14.1.2 参照]

14.1.2 溶解液又は希釈液として、生理食塩液等の電解質溶液を使用しないこと。濁りを生じることがある。[14.1.1 参照]

14.1.3 添付フィルター

- (1) アムビゾーム注射液の調製以外に使用しないこと。
- (2) 1 回限りの使用のみで再使用・再滅菌できない。
- (3) 包装が開いていたり、汚損したりしている場合、又はひび割れが確認された場合は、使用しないこと。
- (4) アルコールを含む消毒剤で拭かないこと。接続部分にひび割れが生じる可能性がある。
- (5) 10mL 以下の注射筒を使用しないこと。フィルターに過剰に圧力がかかり、最大使用圧力を超えることがある。
- (6) 過剰に圧がかかっている場合は、使用しないこと。フィルターに異物が捕捉されると、注射筒を押しにくくなることがある。

14.1.4 注射用水で溶解後、薬液は 2～8℃で最長 24 時間まで保存できる (禁凍結)。薬液を 5%ブドウ糖注射液で希釈した後、6 時間以内に投与開始すること。なお、希釈後の薬液は 0.2～2mg (力価) /mL の濃度において安定性が確認されている。

14.1.5 沈殿、異物が確認された場合は使用しないこと。

14.2 薬剤投与時の注意

14.2.1 本剤を投与する場合は 1～2 時間以上かけて点滴静注すること。

14.2.2 本剤の点滴投与時にインラインフィルターを使用しないこと。目詰まりを生じることがある。

14.2.3 他の薬物とは混合しないこと。また、既に留置されている静注ラインは 5%ブドウ糖注射液であらかじめ置き換えること。これができない場合には、別のラインを使って投与すること。

14.2.4 可塑剤として DEHP (di-(2-ethylhexyl)phthalate; フタル酸ジ-2-エチルヘキシル) を含むポリ塩化ビニル製の輸液セット等を使用した場合、DEHP が製剤中に溶出するので、DEHP を含まない輸液セット等を使用することが望ましい。

(解説)

14.1.2 リポソーム製剤である本剤は、生理食塩液と配合すると薬液に濁りが生じてリポソームの分散性が低下することが確認されている。電解質が含まれる輸液で溶解又は希釈すると、生理食塩液と同様にリポソームの分散性が低下するので、溶解の際は注射用水を、希釈の際は 5%ブドウ糖注射液を、必ず使用すること。

(「IV-7. 調製法及び溶解後の安定性」の項参照)

14.2.3 リポソーム製剤である本剤を他の薬物や輸液と混合した場合、リポソームの分散性が低下することが懸念される。そのため、他の薬物とは混合しないこと。また、既に留置されている静注ラインは 5%ブドウ糖注射液であらかじめ置き換えること。置換が難しい場合は、別のラインを使って投与すること。

14.2.4 本剤は脂質を構成成分とするリポソーム製剤であるため、可塑剤として DEHP (di-(2-ethylhexyl)phthalate ; フタル酸ジ-2-エチルヘキシル) を含むポリ塩化ビニル製の輸液セット等を使用した場合、DEHP の製剤中への溶出が認められた。実験結果から体重 60kg の患者に本剤用量 5mg/kg で点滴投与した場合に投与液中に溶出する DEHP 量を計算したところ、曝露量は 27～60 μ g (体重 60kg の場合 0.45～1.0 μ g/kg) となり、本邦において設定されている DEHP に対する耐容一日摂取量 (40～140 μ g/kg/day) よりも低い値 (体重 60kg の場合 0.45～1.0 μ g/kg) であった。しかし、曝露を避けることが望ましいため、できるだけ DEHP を含まない輸液セット等を使用するよう設定している。

12. その他の注意

(1) 臨床使用に基づく情報

15.1 臨床使用に基づく情報

国内臨床試験において、総投与日数 303 日を超える使用経験はない。

(2) 非臨床試験に基づく情報

15.2 非臨床試験に基づく情報

ラットの 1 ヶ月間静脈内投与及び 6 ヶ月間静脈内投与では 3mg/kg/日においてコレステロールやリン脂質の上昇が認められた。また、イヌの 1 ヶ月間静脈内投与では 4mg/kg/日、3 ヶ月間静脈内投与では 2.5mg/kg/日、9 ヶ月間静脈内投与では 1.5mg/kg/日においてコレステロールやリン脂質の上昇が認められた。

(解説)

15.2 リボソーム構成成分として、本剤 1 バイアル中には、水素添加大豆リン脂質 213mg、ジステアロイルホスファチジルグリセロールナトリウム 84mg、コレステロール 52mg、トコフェロール 0.64mg が含まれ、動物実験において、コレステロールやリン脂質の上昇が認められたため記載した。

なお、ヒトでのコレステロールやリン脂質上昇については、「11.2 その他の副作用」の「代謝・栄養」の項に記載している。

(「Ⅷ-8-(2) その他の副作用」の項参照)

Ⅸ. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験

(1) 薬効薬理試験

「Ⅵ. 薬効薬理に関する項目」の項参照

(2) 安全性薬理試験

1) 一般症状・行動観察

本剤は 3mg/kg(i.v.)bolus 以上の用量で排尿回数を増加させた以外に、特記すべき症状を示さなかった。

2) 中枢神経系

本剤は 10mg/kg(i.v.)bolus の用量までマウス自発運動量、マウスチオペンタール誘発睡眠、マウスペンチレンテトラゾール誘発痙攣、マウス電撃痙攣、マウス痛覚及びウサギ体温に対して影響を与えなかった。

3) 呼吸・循環器系

呼吸・循環器系への影響は麻酔イヌを用いて検討した。本剤は静脈内(i.v.)bolus 投与において、0.3mg/kg 以上で血圧下降、呼吸数の増加、大腿動脈血流量の減少、心拍数の増加傾向あるいは減少を示した。他方、臨床投与形態に即した i.v. infusion では、これら作用は、作用発現量として 1/10 程度に減弱し、3mg/kg では心拍数の増加のみが認められた。これらの作用はいずれの投与においても、投与開始直後に発現し、bolus 投与では投与終了後 60 分以内、infusion 投与では投与開始後 30 分までにほぼ元のレベルに回復した。なお、モルモット摘出心房を用いた心臓への直接作用の評価において、本剤は 10^{-4} g/mL の高濃度においても心拍数及び収縮力に影響を与えなかった。

4) 平滑筋

本剤はラット摘出血管に対して 10^{-4} g/mL の濃度まで KCl 収縮及びノルアドレナリン収縮に影響を与えなかった。モルモット摘出回腸に対しても 10^{-4} g/mL までアセチルコリン、ヒスタミン及び塩化バリウムによる収縮反応に対して影響を与えなかった。

5) 消化器系

本剤は 10mg/kg の用量まで、マウス胃腸管輸送能及びラット胆汁分泌に対して影響を与えなかった。

6) 泌尿器系

本剤は生理食塩液負荷ラットにおいて 3 あるいは 10mg/kg の用量で、尿中電解質 (Na^+ 、 K^+ 及び Cl^-) 排泄の増加傾向あるいは増加及び尿量の増加を示したが、いずれの作用もビーグル (5% dextrose) と比較して 20~35%の軽度の変化であった。また、本剤の腎機能に及ぼす影響を麻酔イヌを用いて検討した。その結果、腎血流量、糸球体濾過量及び濾過率に対し、本剤は 10mg/kg (i.v. infusion)まで影響を与えなかった。

7) 血液系

本剤は 10mg/kg の用量までウサギ血液凝固系に影響を与えなかった。また、ウサギ血小板凝集及びラット溶血試験においても最大適用濃度(3×10^{-5} g/mL あるいは 10^{-4} g/mL)で影響を与えなかった。

試験項目		動物	投与経路	実験方法	投与量 (単回投与)	結果
一般症状・行動	一般症状及び行動観察	マウス ♂ ICR 4 匹/群	i.v.	Irwin の多次元 行動観察法 比較対照：5% dextrose	0.3mg/kg 1mg/kg	作用なし
					3mg/kg	排尿回数の増加 (投与後 60~120 分、3/4 例)
					10mg/kg 30mg/kg	排尿回数の増加 (投与後 60~120 分、4/4 例)

試験項目		動物	投与経路	実験方法	投与量 (単回投与)	結果
中枢神経系	自発運動量	マウス ♂ ICR 10 匹／群	i.v.	SCANET 装置 比較対照：5% dextrose	3mg/kg 10mg/kg	作用なし
	麻酔作用 (協力、拮抗)	マウス ♂ ICR 10 匹／群	i.v.	チオペンタール Na (45mg/kg i.p.) 睡眠 比較対照：5% dextrose	3mg/kg 10mg/kg	作用なし
	痙攣作用 (協力、拮抗)	マウス ♂ ICR 10 匹／群	i.v.	ペンチレンテトラゾール 痙攣 (協力：60mg/kg s.c.、 拮抗：110mg/kg s.c.) 比較対照：5% dextrose	3mg/kg 10mg/kg	作用なし
		マウス ♂ ICR 10 匹／群	i.v.	電撃痙攣 (協力：10mA、 拮抗：16mA) 比較対照：5% dextrose	3mg/kg 10mg/kg	作用なし
	鎮痛作用	マウス ♂ ICR 10 匹／群	i.v.	尾根部圧刺激法 比較対照：5% dextrose	3mg/kg 10mg/kg	作用なし
	体温	ウサギ ♂ 日本白色 4 羽／群	i.v.infusion 容量：2mL/kg (低 用量) 2.5mL/kg (高 用量) 速度：0.1mL/kg/min	正常体温 (直腸温) 比較対照： 5% dextrose	3mg/kg 10mg/kg	作用なし
呼吸・循環器系	1)呼吸運動 2)血圧 3)心拍数 4)血流量 (大腿動脈) 5)心電図	イヌ ♂♀ ビーグル 4 頭 (♂♀各 2 頭)／群	i.v. 容量：2.5mL/kg 速度：5mL/min	ペントバルビタール Na 麻 酔 比較対照： 5% dextrose	0.1mg/kg	・心拍数：増加傾向 ・他のパラメーター：作用なし
					0.3mg/kg	・血圧 (収縮期、平均)：下降 (約 20～30mmHg) 投与後 5 分まで に回復 ・血圧 (拡張期)：下降傾向 ・呼吸回数：増加傾向 ・心拍数：増加傾向 ・血流量：減少傾向 ・心電図：作用なし
					1mg/kg	・血圧 (収縮期、拡張期、平均)： 下降 (約 60～90mmHg) 投与後 15 分までに回復 ・呼吸回数：増加 (約 3 倍) 投与後 30 分までに回復 ・血流量：減少 (約 50～70%) 投与後 15 分までに回復 ・心拍数：増加傾向 ・心電図：作用なし
		イヌ ♂♀ ビーグル 2 頭 (♂♀各 1 頭)／群	i.v. 容量：2.5mL/kg 速度：5mL/min	ペントバルビタール Na 麻 酔 比較対照： 5% dextrose	3mg/kg	・血圧 (収縮期、拡張期、平均)： 下降 (約 70～110mmHg) 投与後 15 分までに回復 ・呼吸回数：増加 (約 3 倍) 投与後 30 分までに回復 ・血流量：減少 (約 80%) 投与後 30 分までに回復 ・心拍数：増加傾向 (1/2 例) ・心電図：作用なし
					10mg/kg	・血圧 (収縮期、拡張期、平均)： 下降 (約 90～140mmHg) 投与後 15 分までに回復 ・呼吸回数：増加 (約 4 倍) 投与後 60 分までに回復 ・血流量：減少 (約 80%) 投与後 30 分までに回復 ・心拍数：減少 (約 50beats/min) 投与後 10 分までに回復 ・心電図： QRS 時間の延長傾向 (1/2 例)

試験項目		動物	投与経路	実験方法	投与量 (単回投与)	結果
		イヌ ♂♀ ビーグル 4頭 (♂♀各 2頭) / 群	i.v. infusion 容量：2mL/kg (比較対照群、投与量 10mg/kg においては 2.5mL/kg) 速度： 0.04mL/kg/min	ペントバルビタール Na 麻酔 比較対照：5% dextrose	0.3mg/kg	・全パラメーター：作用なし
					1mg/kg	・心拍数：増加傾向 (約 30beats/min) ・血流量：減少傾向 (約 20%) ・他のパラメーター：作用なし
					3mg/kg	・心拍数：増加 (40beats/min) 投与開始後 30 分までに回復 ・血圧 (収縮期、拡張期、平均)： 下降傾向 (約 20~30mmHg) ・呼吸回数：増加傾向 (1.4 倍) ・血流量：減少傾向 (約 30%) ・心電図：作用なし
					10mg/kg	・心拍数：増加 (約 50beats/min) 投与開始後 5 分までに回復 ・血圧 (収縮期、拡張期、平均)： 下降 (約 50~60mmHg) 投与開始後 30 分までに回復 ・血流量：減少 (約 60%) 投与終了後 5 分までに回復 ・呼吸回数：増加傾向 (約 2 倍) ・心電図：作用なし
	摘出心房	モルモット ♂ Hartley 3 標本 / 群	in vitro	収縮力 (右心房、電気駆動左心房)	10 ⁻⁵ g/mL 3×10 ⁻⁵ g/mL 10 ⁻⁴ g/mL	作用なし
				心拍数 (右心房)	10 ⁻⁵ g/mL 3×10 ⁻⁵ g/mL 10 ⁻⁴ g/mL	作用なし
自律神経系・平滑筋	摘出回腸	モルモット ♂ Hartley 3 標本 / 群	in vitro	アセチルコリン (10 ⁻⁷ g/mL) 収縮 ヒスタミン (2×10 ⁻⁷ g/mL) 収縮 塩化バリウム (3×10 ⁻⁴ g/mL) 収縮	10 ⁻⁵ g/mL 3×10 ⁻⁵ g/mL 10 ⁻⁴ g/mL	単独及び収縮薬との相互作用なし
	摘出血管 (胸部大動脈条片)	ラット ♂ SD 3~5 標本 / 群	in vitro	KCl (40 mM) 収縮、下降法 比較対照：5% dextrose	10 ⁻⁵ g/mL 3×10 ⁻⁵ g/mL 10 ⁻⁴ g/mL	弛緩作用なし
				ノルアドレナリン (10 ⁻¹⁰ ~3×10 ⁻⁶ g/mL) 収縮	10 ⁻⁵ g/mL 3×10 ⁻⁵ g/mL 10 ⁻⁴ g/mL	単独及び収縮薬との相互作用なし
消化器系	胃腸管内輸送能	マウス ♂ ICR 10 匹 / 群	i.v.	炭素末小腸内移行 比較対照：5% dextrose	1mg/kg 3mg/kg 10mg/kg	作用なし
	胆汁分泌	ラット ♂ SD 10 匹 / 群	i.v.	胆管カニューレ 胆汁分泌量 胆汁残渣濃度 比較対照：5% dextrose	3mg/kg 10mg/kg	作用なし
泌尿器系	尿量及び尿中電解質排泄	ラット ♂ SD 10 匹 / 群	i.v.	生理食塩液 (25mL/kg p.o.) 負荷 5 時間の蓄尿 比較対照：5% dextrose	1mg/kg	作用なし
					3mg/kg	・尿中 K ⁺ 排泄の増加 (22%)
					10mg/kg	・尿量の増加 (35%) ・尿中 Na ⁺ 排泄の増加傾向 (22%) ・尿中 K ⁺ 排泄の増加 (33%) ・尿中 Cl ⁻ 排泄の増加 (26%)

試験項目		動物	投与経路	実験方法	投与量 (単回投与)	結果
血液系	腎機能	イヌ ♂♀ ビーグル 5頭 (♂2、 ♀3頭) / 群	iv. infusion 容量：2mL/kg (低 用量) 2.5mL/kg (高 用量) 速度：0.1mL/kg/min	ペントバルビタール Na 麻 酔 腎血流量・糸球体濾過 量・糸球体濾過率・尿 量・尿中電解質排泄率 比較対照：5% dextrose	3mg/kg 10mg/kg	作用なし
	血液凝固系	ウサギ ♂ 日本白色 4羽 / 群	i.v. infusion 容量：2mL/kg (低 用量) 2.5mL/kg (高 用量) 速度：0.1mL/kg/min	ex vivo Ca 再加時間・活性化部分 トロンボプラスチン時 間・プロトロンビン時 間・トロンビン時間 比較対照：5% dextrose	3mg/kg 10mg/kg	作用なし
	血小板凝集	ウサギ ♂ 日本白色 4試験 / 群	in vitro	ADP、コラーゲン による凝集 比較対照：5% dextrose	10 ⁻⁵ g/mL 3×10 ⁻⁵ g/mL	単独及び凝集剤との相互作用なし
	溶血作用	ラット ♂ SD 3匹 / 群	in vitro	洗浄赤血球 肉眼的観察、吸光度 比較対照：5% dextrose	10 ⁻⁵ g/mL 3×10 ⁻⁵ g/mL 10 ⁻⁴ g/mL	作用なし

(3) その他の薬理試験

該当資料なし

2. 毒性試験

(1) 単回投与毒性試験

動物種	投与経路	概略の致死量	一般状態等
ラット	静脈内投与	雄：80mg/kg 雌：20～40mg/kg	雄 40mg/kg 以上投与群、雌 20mg/kg 以上投与群で自発運動減少等を認めたが、生存動物ではこれらの症状は投与後 2 日以内に消失した。剖検では、死亡例で肝臓の退色等を認めたが、生存例では特に異常を認めなかった。病理組織学的検査では、死亡例で肝臓の肝細胞壊死等を認め、生存例では膀胱の移行上皮細胞過形成等を認めた。
イヌ		雄：>40mg/kg 雌：>40mg/kg	bolus 投与では 1mg/kg の投与量から、興奮、脱力、自発運動減少、可視粘膜充血・潮紅、口腔粘膜蒼白、呼吸促進、嘔吐などの症状が投与中あるいは投与直後から見られたが、ほとんどが投与後 30 分以内に消失した。1mg/kg 投与群から肝臓、4mg/kg 投与群から腎臓、40mg/kg 投与群で脾臓に軽度な変化が見られた。 infusion 投与では 4mg/kg 投与群でも症状に異常は見られなかった。

(2) 反復投与毒性試験

動物種	投与期間	投与経路	投与量 (mg/kg/日)	無毒性量 (mg/kg/日)	主な所見
ラット	1 ヶ月	静脈内	1, 3, 9, 20	< 1	$\geq 1\text{mg/kg}$: 腎臓・肝臓の組織変化、網内系組織の泡沫細胞浸潤、膀胱移行上皮過形成 $\geq 9\text{mg/kg}$: 腎臓・肝臓の機能変化、体重増加抑制 20mg/kg : 血小板数減少、♀死亡/切迫殺
ラット	1 ヶ月	静脈内	0.1, 0.3, 1, 9	0.3	$\geq 1\text{mg/kg}$: 血小板数減少、腎臓の機能変化、膀胱移行上皮過形成、網内系組織の泡沫細胞浸潤 9mg/kg : 腎臓の組織変化、肝臓の機能変化/組織変化、体重増加抑制 いずれの変化も回復性あり
ラット	6 ヶ月	静脈内	0.03, 0.3, 3	0.03	$\geq 0.3\text{mg/kg}$: 網内系組織の泡沫細胞浸潤 3mg/kg : 腎臓・肝臓の機能変化、膀胱移行上皮過形成 いずれの変化も回復性あり
イヌ	1 ヶ月	静脈内	0.25, 1, 4, 8, 16	0.25	$\geq 1\text{mg/kg}$: 腎臓の機能変化/組織変化、網内系組織の泡沫細胞浸潤 $\geq 4\text{mg/kg}$: 体重増加抑制、摂餌低下 $\geq 8\text{mg/kg}$: 切迫殺
イヌ	3 ヶ月	静脈内	0.1, 0.5, 2.5	0.1	$\geq 0.5\text{mg/kg}$: 腎臓の機能変化/組織変化、網内系組織の泡沫細胞浸潤、膀胱移行上皮過形成 2.5mg/kg : 肝臓の機能変化、体重低値傾向 いずれの変化も回復性あり
イヌ	9 ヶ月	静脈内	0.03, 0.3, 1.5	0.03	$\geq 0.3\text{mg/kg}$: 腎臓の機能変化/組織変化、網内系組織の泡沫細胞浸潤 1.5mg/kg : 肝臓の機能変化、膀胱移行上皮過形成、体重低値傾向 いずれの変化も回復性あり

(3) 遺伝毒性試験

ネズミチフス菌及び大腸菌を用いた復帰突然変異試験、チャイニーズハムスター肺由来培養細胞を用いた染色体異常試験、マウス小核試験のいずれの結果も陰性であった。

(4) がん原性試験

該当資料なし

(5) 生殖発生毒性試験

1) 妊娠前・妊娠初期投与試験

動物種	投与期間	投与経路・投与量	無毒性量	主な毒性
ラット	雄： 交配前 28 日 ～交配終了 雌： 交配前 14 日 ～妊娠 6 日	静脈内 5、10、15mg/kg (各群 20 匹)	一般毒性： 雄 5mg/kg 未満 雌 5mg/kg 未満 生殖：雄 15mg/kg 雌 5mg/kg 次世代：10mg/kg	雄親動物： 5mg/kg 以上で体重増加抑制、摂餌量低値 雌親動物： 5mg/kg 以上で摂餌量低値 10mg/kg 以上で体重増加抑制、発情休止期の延長、黄体数低下、着床数低下 15mg/kg で死亡例（腹臥、耳介蒼白、肝臓多発性退色巣）、鎮静、自発運動減少、立毛、尿道口周囲濡れ F ₁ 胎児： 15mg/kg で生存胚数低下

2)胎児の器官形成期投与試験

動物種	投与期間	投与経路・投与量	無毒性量	主な毒性
ラット	妊娠 6～15 日	静脈内 5、10、15mg/kg (各群 23～25 匹)	一般毒性：5mg/kg 生殖：15mg/kg 次世代：15mg/kg	母動物 (F ₀)： 10mg/kg 以上で体重増加抑制、摂餌量 低値、尿道口周囲濡れ、肝臓白色巣 15mg/kg で死亡例 F ₁ 胎児： 胚・胎児致死作用及び催奇形作用は認 められず
ウサギ	妊娠 6～18 日	静脈内 3、7、16mg/kg (各群 17～18 匹)	一般毒性：3mg/kg 生殖：3mg/kg 次世代：16mg/kg	母動物 (F ₀)： 7mg/kg 以上で流早産、体重増加抑 制、摂餌量低値 F ₁ 胎児： 胚・胎児致死作用及び催奇形作用は認 められず

3)出生前及び出生後の発生並びに母動物の機能に関する試験

動物種	投与期間	投与経路・投与量	無毒性量	主な毒性
ラット	妊娠 6 日～ 分娩後 21 日	静脈内 1、2.5、5mg/kg (各群 21～22 匹)	一般毒性：1mg/kg 生殖：1mg/kg 次世代：1mg/kg	母動物 (F ₀)： 2.5mg/kg 以上で死亡例 2.5mg/kg 以上で全児死産、出産率低 下、胎盤摂食不良、児の回収不良、授 乳不良 5mg/kg で体重増加抑制、摂餌量低値 F ₁ 児： 2.5mg/kg 以上で出生児数低下、死産 率増加、出生率低下 F ₂ 胎児： 胚・胎児致死作用及び催奇形作用は認 められず
ラット	妊娠 6～15 日	静脈内 5 mg/kg (各群 21～22 匹)	—	母動物 (F ₀)：体重増加抑制、摂餌量 低値、分娩・哺育に影響は認められず F ₁ 児：出生児数、死産率、出生率に 影響は認められず

(6)局所刺激性試験

本剤 2.0mg/mL 溶液をウサギの耳介後静脈に 1 日 2 回 8 日間投与し、血管刺激性を検討した結果、刺激性は認められなかった。

(7)その他の特殊毒性

1)抗原性

モルモット全身性アナフィラキシー反応は陰性であった。モルモット受身皮膚アナフィラキシー反応 (PCA 反応) では、静脈内投与した群は陰性であったが、本剤を FCA (Freund's complete adjuvant) とともに皮下投与して感作した群の 5 例中 1 例の血清で陽性反応が認められた。マウス-ラット PCA 反応は陰性であった。

2)併用投与毒性試験

シスプラチン、塩酸ドキソルビシン、コハク酸ヒドロコルチゾンナトリウム、フロセミド及びタクロリムス、シクロスポリンを選択し本剤の臨床試験における最大投与量 (5mg/kg) とこれら薬剤のそれぞれの臨床用量あるいは最大耐用量を雌ラットに併用静脈内投与し、その相互作用について検討した。

その結果、本剤とシスプラチンの併用投与により、シスプラチンの腎臓に対する影響が増強した。また、塩酸ドキソルビシンあるいはシクロスポリン併用により、血漿中アムホテリシン B 濃度の若干の高値が認められた。

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製剤：アムビゾーム点滴静注用 50mg 毒薬、処方箋医薬品^{注)}

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

有効成分：アムホテリシン B 毒薬

2. 有効期間

有効期間：3 年（安定性試験結果に基づく）

3. 包装状態での貯法

凍結を避け、25℃以下に保存する。

4. 取扱い上の注意

設定されていない

5. 患者向け資材

患者向医薬品ガイド：なし

くすりのしおり：あり

6. 同一成分・同効薬

先発医薬品、一物二名称の製品はない。

7. 国際誕生年月日

1990 年 12 月 13 日（アイルランド）

8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日

販売名	製造販売承認年月日	承認番号	薬価基準収載年月日	販売開始年月日
アムビゾーム 点滴静注用 50mg	2006 年 4 月 20 日	21800AMY10095	2006 年 6 月 1 日	2006 年 6 月 20 日

9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容

効能又は効果、用法及び用量追加

2009 年 6 月 17 日

- ・ムーコル属、アブシジア属、リゾプス属、リゾムーコル属、クラドスポリウム属、クラドヒアロホーラ属、ホンセカエア属、ヒアロホーラ属、エクソフィアラ属、コクシジオイデス属、ヒストプラズマ属及びブラストミセス属による下記感染症

真菌感染症、呼吸器真菌症、真菌髄膜炎、播種性真菌症

- ・リーシュマニア症

免疫能の正常な患者には、投与 1～5 日目の連日、14 日目及び 21 日目にそれぞれ体重 1kg 当たりアムホテリシン B として 2.5mg（力価）を 1 日 1 回、1～2 時間以上かけて点滴静注する。

免疫不全状態の患者には、投与 1～5 日目の連日、10 日目、17 日目、24 日目、31 日目及び 38 日目にそれぞれ体重 1kg 当たりアムホテリシン B として 4.0mg（力価）を 1 日 1 回、1～2 時間以上かけて点滴静注する。

10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容

再審査結果通知年月日：2011 年 12 月 21 日

医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第 14 条第 2 項第 3 号（承認拒否事由）イからハまでのいずれにも該当しない。

11. 再審査期間

再審査期間：4 年 2006 年 4 月 20 日～2010 年 4 月 19 日（終了）

12. 投薬期間制限に関する情報

該当しない

13. 各種コード

販売名	厚生労働省 薬価基準収載 医薬品コード	個別医薬品コード (YJ コード)	HOT (9 桁) 番号	レセプト電算処理 システム用コード
アムビゾーム 点滴静注用 50mg	6173400D2023	6173400D2023	117265201	620003487

14. 保険給付上の注意

該当しない

XI . 文献

1. 引用文献

- 1) 仲 弥: Med. Mycol. J. 2012; 53: 225-231
- 2) Hospenthal D. R.: MANDELL, DOUGLAS, AND BENNETT'S PRINCIPLES, 6th Edition, 2005; 2988-2991
- 4) Walsh T. J., et al.: Antimicrob. Agents and Chemother. 1998; 42: 2391-2398 (PMID: 9736569)
- 5) Prentice H. G., et al.: Br. J. Haematol. 1997; 98: 711-718 (PMID: 9332329)
- 7) Johnson P. C., et al.: Annals of Internal Medicine. 2002; 137: E-105-E-110 (PMID: 12118965)
- 8) 社内資料: 内臓型リーシュマニア症における有効性
- 9) Walsh T. J., et al.: Antimicrob. Agents and Chemother. 2001; 45: 3487-3496 (PMID: 11709329)
- 10) Yoshida M., et al.: J. Infect. Chemother. 2021; 27: 277-283 (PMID: 33109439)
- 11) Sunakawa K., et al.: J. Infect. Chemother. 2012; 18: 456-465 (PMID: 22286407)
- 12) Obata Y., et al.: Clin Exp Nephrol. 2021; 25: 279-287 (PMID: 33179180)
- 13) 馬庭 貴司ほか: 日薬理誌. 2007; 129: 129-134
- 14) 竹本 浩司ほか: 臨床と微生物. 2007; 34: 759-766
- 15) Takemoto K., et al.: J. Antimicrob. Chemother. 2004; 53: 311-317 (PMID: 14729753)
- 16) Takemoto K., et al.: J. Antimicrob. Chemother. 2006; 57: 724-731 (PMID: 16446374)
- 17) Takemoto K., et al.: Microbiol. Immunol. 2006; 50: 579-586 (PMID: 16924142)
- 18) Takemoto K., et al.: Chemotherapy. 2006; 52: 271-278 (PMID: 16988503)
- 19) Ohata Y., et al.: Drug Metab. Pharmacokinet. 2015; 30: 400-409 (PMID: 26645511)
- 20) Juliano R. L.: Adv. drug Deliv. Rev. 1988; 2:31-54
- 21) Bekersky I., et al.: Antimicrob. Agents and Chemother. 2002; 46: 834-840 (PMID: 11850269)
- 22) Chow D. D., et al.: J. Pharmacol. Exp. Ther. 1989; 248: 506-513 (PMID: 2918467)
- 23) Wright D. G., et al.: N. Engl. J. Med. 1981; 304: 1185-1189 (PMID: 7219459)
- 29) Antoniskis D., et al.: Antimicrob. Agents and Chemother. 1990; 34: 470-472 (PMID: 2334159)
- 30) Pauly D. J., et al.: Pharmacotherapy. 1990; 10: 378-382 (PMID: 2287556)
- 31) Kennedy M. S., et al.: Transplantation. 1983; 35: 211-215 (PMID: 6340275)
- 32) Zaman M. M., et al.: Clin. Infect. Dis. 1996; 22: 378 (PMID: 8838205)
- 33) Chung D. K., et al.: Am. Rev. Respir. Dis. 1971; 103: 831-841 (PMID: 4253584)
- 34) Ohnishi K., et al.: Leukemia. 2002; 16: 617-622 (PMID: 11960341)
- 35) Dismukes W. E., et al.: N. Engl. J. Med. 1987; 317: 334-341 (PMID: 3299095)
- 36) Fisher M. A., et al.: Am. J. Med. 1989; 87: 547-552 (PMID: 2816970)
- 37) Heidemann H. TH., et al.: Am. J. Med. 1983; 75: 476-481 (PMID: 6614033)
- 38) Walker R. W., et al.: Neurology. 1992; 42: 2005-2010 (PMID: 1407584)
- 39) Devinsky O., et al.: Arch. Neurol. 1987; 44: 414-417 (PMID: 3548667)
- 40) Jensen G. M., et al.: Clinica Chimica Acta. 2010; 411: 1900-1905 (PMID: 20655888)

2. その他の参考文献

該当資料なし

XII. 参考資料

1. 主な外国での発売状況

本剤は 1990 年にアイルランドで承認されたのをはじめとして、英国、米国などで承認または販売されている。（2025 年 4 月時点）

主な外国での効能又は効果、用法及び用量等を、外国における添付文書に基づいて以下に示す。

出典	米国添付文書（2020年7月）														
会社名	Gilead Sciences,Inc.、Astellas Pharma US, Inc.														
販売名	AmBisome®（amphotericin B）liposome for injection														
剤形・規格	Each vial contains 50 mg of amphotericin B, USP, intercalated into a liposomal membrane														
承認年月	1997年8月														
効能又は効果	INDICATIONS AND USAGE AmBisome is indicated for the following: •Empirical therapy for presumed fungal infection in febrile, neutropenic patients. •Treatment of Cryptococcal Meningitis in HIV infected patients. •Treatment of patients with <i>Aspergillus</i> species, <i>Candida</i> species and/or <i>Cryptococcus</i> species infections (see above for the treatment of Cryptococcal Meningitis) refractory to amphotericin B deoxycholate, or in patients where renal impairment or unacceptable toxicity precludes the use of amphotericin B deoxycholate. •Treatment of visceral leishmaniasis. In immunocompromised patients with visceral leishmaniasis treated with AmBisome, relapse rates were high following initial clearance of parasites.														
用法及び用量	DOSAGE AND ADMINISTRATION AmBisome should be administered by intravenous infusion, using a controlled infusion device, over a period of approximately 120 minutes. The recommended initial dose of AmBisome for each indication for adult and pediatric patients is as follows: <table><tr><th>Indication</th><th>Dose (mg/kg/day)</th></tr><tr><td>Empirical therapy</td><td>3</td></tr><tr><td>Systemic fungal infections: <i>Aspergillus</i> <i>Candida</i> <i>Cryptococcus</i></td><td>3-5</td></tr><tr><td>Cryptococcal meningitis in HIV infected patients (see DESCRIPTION OF CLINICAL STUDIES)</td><td>6</td></tr></table> Doses recommended for visceral leishmaniasis are presented below: <table><tr><th>Visceral Leishmaniasis</th><th>Dose (mg/kg/day)</th></tr><tr><td>Immunocompetent patients</td><td>3 (days 1-5) and 3 on days 14, 21</td></tr><tr><td>Immunocompromised patients</td><td>4 (days 1-5) and 4 on days 10, 17, 24, 31, 38</td></tr></table>	Indication	Dose (mg/kg/day)	Empirical therapy	3	Systemic fungal infections: <i>Aspergillus</i> <i>Candida</i> <i>Cryptococcus</i>	3-5	Cryptococcal meningitis in HIV infected patients (see DESCRIPTION OF CLINICAL STUDIES)	6	Visceral Leishmaniasis	Dose (mg/kg/day)	Immunocompetent patients	3 (days 1-5) and 3 on days 14, 21	Immunocompromised patients	4 (days 1-5) and 4 on days 10, 17, 24, 31, 38
Indication	Dose (mg/kg/day)														
Empirical therapy	3														
Systemic fungal infections: <i>Aspergillus</i> <i>Candida</i> <i>Cryptococcus</i>	3-5														
Cryptococcal meningitis in HIV infected patients (see DESCRIPTION OF CLINICAL STUDIES)	6														
Visceral Leishmaniasis	Dose (mg/kg/day)														
Immunocompetent patients	3 (days 1-5) and 3 on days 14, 21														
Immunocompromised patients	4 (days 1-5) and 4 on days 10, 17, 24, 31, 38														

(抜粋)

(抜粋)

出典	英国添付文書（2025年2月）	
会社名	Gilead Sciences International Limited.	
販売名	Amphotericin B Gilead liposomal 50 mg Powder for dispersion for infusion	
剤形・規格 (抜粋)	Each vial contains 50 mg of amphotericin (50,000 units) encapsulated in liposomes. After reconstitution, the concentrate contains 4 mg/mL amphotericin B.	
承認年月	1998年9月	
効能又は効果	4.1 Therapeutic indications Amphotericin B Gilead liposomal is indicated in adults and children aged 1 month to 18 years old for: ・ the treatment of severe systemic and/or deep mycoses ・ the treatment of visceral leishmaniasis in immunocompetent patients including both adults and children	

	・ the empirical treatment of presumed fungal infections in febrile neutropenic patients, where the fever has failed to respond to broad spectrum antibiotics and appropriate investigations have failed to define a bacterial or viral cause. Infections successfully treated with Amphotericin B Gilead liposomal include: disseminated candidiasis, aspergillosis, mucormycosis, chronic mycetoma, cryptococcal meningitis and visceral leishmaniasis. Amphotericin B Gilead liposomal should not be used to treat the common clinically inapparent forms of fungal disease which show only positive skin or serologic tests.
用法及び用量	4.2 Posology and method of administration Treatment of mycoses Therapy is usually instituted at a daily dose of 3 to 5 mg/kg of body weight for a minimum of 14 days. Dosage of amphotericin B as Amphotericin B Gilead liposomal must be adjusted to the specific requirements of each patient. Treatment of visceral leishmaniasis A total dose of 21.0 - 30.0 mg/kg of body weight given over 10-21 days may be used in the treatment of visceral leishmaniasis. Particulars as to the optimal dosage and the eventual development of resistance are as yet incomplete. The product should be administered under strict medical supervision. Empirical treatment of febrile neutropenia The recommended daily dose is 3 to 5 mg/kg body weight per day. Treatment should be continued until the recorded temperature is normalised for 3 consecutive days. In any event, treatment should be discontinued after a maximum of 42 days. <u>Method of administration</u> Amphotericin B Gilead liposomal should be administered by intravenous infusion over a 30 - 60 minute period and the patient closely observed. For doses greater than 5mg/kg/day, intravenous infusion over a 2 hour period is recommended (see section 4.4). The recommended concentration for intravenous infusion is 0.20 mg/ml to 2.00 mg/ml amphotericin B as Amphotericin B Gilead liposomal. (抜粋)

なお、本邦における効能又は効果、用法及び用量は以下のとおりであり、外国での承認状況とは異なる。国内の承認内容の範囲で本剤を使用すること。

4. 効能又は効果

○真菌感染症

アスペルギルス属、カンジダ属、クリプトコッカス属、ムーコル属、アブシジア属、リゾプス属、リゾムーコル属、クラドスポリウム属、クラドヒアロホーラ属、ホンセカエア属、ヒアロホーラ属、エクソフィアラ属、コクシジオイデス属、ヒストプラズマ属及びブラストミセス属による下記感染症

真菌血症、呼吸器真菌症、真菌髄膜炎、播種性真菌症

○真菌感染が疑われる発熱性好中球減少症

○リーシュマニア症

6. 用法及び用量

〈真菌感染症〉

体重 1kg 当たりアムホテリシン B として 2.5mg (力価) を 1 日 1 回、1～2 時間以上かけて点滴静注する。

患者の症状に応じて適宜増減できるが、1 日総投与量は体重 1kg 当たり 5mg (力価) までとする。但し、クリプトコッカス髄膜炎では、1 日総投与量は体重 1kg 当たり 6mg (力価) まで投与できる。

〈真菌感染が疑われる発熱性好中球減少症〉

体重 1kg 当たりアムホテリシン B として 2.5mg (力価) を 1 日 1 回、1～2 時間以上かけて点滴静注する。

〈リーシュマニア症〉

免疫能の正常な患者には、投与 1～5 日目の連日、14 日目及び 21 日目にそれぞれ体重 1kg 当たりアムホテリシン B として 2.5mg (力価) を 1 日 1 回、1～2 時間以上かけて点滴静注する。

免疫不全状態の患者には、投与 1～5 日目の連日、10 日目、17 日目、24 日目、31 日目及び 38 日目にそれぞれ体重 1kg 当たりアムホテリシン B として 4.0mg (力価) を 1 日 1 回、1～2 時間以上かけて点滴静注する。

2. 海外における臨床支援情報

(1)妊婦等に関する海外情報

	分類	参考：分類の概要
オーストラリアの分類	B3 (2025年4月)	B3 : Drugs which have been taken by only a limited number of pregnant women and women of childbearing age, without an increase in the frequency of malformation or other direct or indirect harmful effects on the human fetus having been observed. Studies in animals have shown evidence of an increased occurrence of fetal damage, the significance of which is considered uncertain in humans.

本邦における「9.5 妊婦」、「9.6 授乳婦」の項の記載は以下のとおりであり、上記とは異なる。

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。ラットの周産期の投与により母動物の状態悪化に起因する死産率の高値が認められている。

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。動物実験（ラット）で乳汁移行が認められている。

(2)小児等に関する海外情報

出典	記載内容
米国添付文書 (2020年7月)	Pediatric Use Pediatric patients, age 1 month to 16 years, with presumed fungal infection (empirical therapy), confirmed systemic fungal infections or with visceral leishmaniasis have been successfully treated with AmBisome. In studies which included 302 pediatric patients administered AmBisome, there was no evidence of any differences in efficacy or safety of AmBisome compared to adults. Since pediatric patients have received AmBisome at doses comparable to those used in adults on a per kilogram body weight basis, no dosage adjustment is required in this population. Safety and effectiveness in pediatric patients below the age of one month have not been established. (See DESCRIPTION OF CLINICAL STUDIES - Empirical Therapy in Febrile Neutropenic Patients and DOSAGE AND ADMINISTRATION).
英国添付文書 (2025年2月)	4.2 Posology and method of administration <i>Paediatric population</i> Both systemic fungal infections in children and presumed fungal infections in children with febrile neutropenia have been successfully treated with Amphotericin B Gilead liposomal, without reports of unusual adverse events. Amphotericin B Gilead liposomal has been studied in paediatric patients aged one month to 18 years old. Doses used in these clinical studies were the same as those used in adults on a mg/kg body weight basis. Amphotericin B Gilead liposomal is not recommended for use in children below 1 month old due to lack of data on safety and efficacy.

本邦における「9.7 小児等」の項の記載は以下のとおりであり、上記とは異なる。

9.7 小児等

低出生体重児又は新生児を対象とした臨床試験は実施していない。

XIII. 備考

1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報

(1) 粉碎

該当しない

(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性

該当しない

2. その他の関連資料

製品同梱の使用説明書「アムビゾーム点滴静注用50mg調製法等の注意」（抜粋）

アムビゾーム 点滴静注用50mg 調製法等の注意

効能又は効果、用法及び用量、禁忌を含む注意事項等情報等については、電子添文をご参照ください。

I. 注射液調製に関する注意

溶解には、注射用水(12mL)のみを使用して下さい。希釈には5%ブドウ糖注射液以外は使用しないで下さい。

注射液の調製法

本品1バイアル(50mg(力価))中に注射用水12mLを加えて、直ちに振とうし、均一な黄色の半透明な液になるまで激しく振り混ぜる。溶解にあたっては注射用水のみを使用すること。
このアムホテリシンB 4mg(力価)/mLの薬液を必要量シリンジに採取し、添付のフィルター(孔径5μm)を取り付け、フィルターを通して薬液を5%ブ

ドウ糖注射液(2.5mg/kg/日未満投与の場合100mL、2.5mg/kg/日以上投与の場合250mLが望ましい)で希釈して使用する。希釈にあたっては、必ず5%ブドウ糖注射液を使用すること。

溶解液又は希釈液として、生理食塩液等の電解質溶液を使用しないこと。漏りを生じることがある。

1 使用する物品の用意

調製にあたって使用する物品は右のとおりです。用法及び用量に当たって事前に確認してください。患者さんの体重に合わせて必要なバイアルを準備してください。



5 薬液をシリンジに採取する

採取前に、バイアル内に十分な空気を入れて復圧する(復圧操作例は下記注意参照)。復圧後、溶解した本剤をシリンジに採取します。



空気が入ってバイアル内を復圧
バイアル内を復圧後に薬液を採取
採取する薬液量を裏面に記載しています。

注意
● 復圧操作例: 採液用シリンジのプランジャーを十分に(目安: 約20mL)引いた後バイアルに針刺しをすると、約10mLの空気が吸引され(バイアル内を復圧できます)。
● 針を刺すときはゴム栓の中心部に針を垂直に挿入します。

2 バイアルに注射用水を12mL注入

シリンジに12mLの注射用水を採取し、1バイアルずつ注入してください。



注意
● バイアル内の強い陰圧のため、急速に規定量(12mL)を超えて注射用水がバイアル内に引き込まれます。複数のバイアルを調製する場合であっても、注入用のシリンジには必ず「12mLの注射用水」を準備してください。
● コアリング®防止のため、針を刺すときはゴム栓の中心部に針を垂直に挿入します。
● 溶解には必ず注射用水を用い、それ以外のもの(生理食塩液等の電解質溶液等)は使用しないでください。

※バイアルのゴム栓に注射針を穿刺するときに、ゴムの破片が生じ注射液に異物混入を起こす現象。

3 直ちにバイアルを振とうし、完全に溶解する

本剤は溶けにくいので、注射用水注入後は直ちに振とうし、均一な黄色の半透明な液になるまで激しく振り混ぜてください。



注意
● 1バイアルごとに注射用水12mLを注入し、直ちに激しく振とうしてください。
● 溶解状態を目視にて確認し、溶け残りの小さな塊を見つけた場合には、完全に溶解するまでさらに振とうを続けてください。

4 溶解状態を確認

完全に溶解した本剤は、黄色く半透明な液[4mg(力価)/mL]で泡立ちやすい状態になります。

(このときの薬液量は12.5mLになります。)



6 シリンジにフィルターを必ず取り付ける

必ず添付のフィルター(孔径5μm)をシリンジに取り付けてください。注射針をはずしてフィルターを開封し、シリンジに取り付けます。注射針をフィルターにねじ込み、ロックします。



注意
● 本フィルターは除菌フィルターではありません。
● フィルターは汚染を避けるため、使用直前に開封し、速やかに使用します。フィルターあるいはシリンジの結合部分(先端部分)を直接触らないように注意してください。
● 添付のフィルター(孔径5μm)以外のものを用いしないでください。また、各々のバイアルについて新たなフィルターを使用してください。

7 5%ブドウ糖注射液に希釈する

採取した溶解薬液をフィルターを通して5%ブドウ糖注射液に加え、静注用希釈液とします。使用前に、希釈液が半透明であることを確かめてください。

(参考)
● 2.5mg/kg/日未満投与の場合、100mLの5%ブドウ糖注射液に希釈する。
● 2.5mg/kg/日以上投与の場合、250mLの5%ブドウ糖注射液に希釈する。

(希釈液の薬液は、0.2~2mg(力価)/mLの濃度において安定性が確認されています。)

注意
● 希釈には必ず5%ブドウ糖注射液を用い、それ以外のものを用いしないでください。

注) 添付フィルターは、アムビゾーム注射液の調製以外に使用しないこと。

1.4 適用上の注意

1.4.2 薬剤投与時の注意

1.4.2.1 本剤を投与する場合は1~2時間以上かけて点滴静注すること。

1.4.2.2 本剤の点滴投与時にインラインフィルターを使用しないこと。目詰まりを生じることがある。

1.4.2.3 他の薬物とは混合しないこと。また、既に置置されている静注ラインは5%ブドウ糖注射液であらかじめ置き換えること。これできない場合には、別のラインを使って投与すること。

1.4.2.4 可塑剤としてDEHP(dibutylphthalate:フタル酸ジ-n-ブチルエステル)を含むポリ塩化ビニル製の輸液セット等を使用した場合、DEHPが製剤中に溶出するので、DEHPを含まない輸液セット等を使用することが望ましい。

Ⅱ. アムビゾーム1日投与量[mg(力価)/body]別の必要薬液量

注射用水で溶解した薬液をシリンジに採取する際の「必要薬液量」を下表に示しました。

なお、アムビゾームの1日投与量は、次の算出式で求められます。

$$\text{アムビゾーム1日投与量[mg(力価)/body]} = \text{患者さんの体重[kg]} \times \text{体重1kgあたりの投与量[mg(力価)/kg]}$$

1日投与量 (mg(力価)/body)	バイアル(V)数+ 薬液量(mL)	1日投与量 (mg(力価)/body)	バイアル(V)数+ 薬液量(mL)	1日投与量 (mg(力価)/body)	バイアル(V)数+ 薬液量(mL)	1日投与量 (mg(力価)/body)	バイアル(V)数+ 薬液量(mL)	1日投与量 (mg(力価)/body)	バイアル(V)数+ 薬液量(mL)	1日投与量 (mg(力価)/body)	バイアル(V)数+ 薬液量(mL)	1日投与量 (mg(力価)/body)	バイアル(V)数+ 薬液量(mL)
2	0.5 mL	82	1V + 8.0 mL	162	3V + 3.0 mL	242	4V + 10.5 mL	322	6V + 5.5 mL	402	8V + 0.5 mL		
4	1.0	84	1V + 8.5	164	3V + 3.5	244	4V + 11.0	324	6V + 6.0	404	8V + 1.0		
6	1.5	86	1V + 9.0	166	3V + 4.0	246	4V + 11.5	326	6V + 6.5	406	8V + 1.5		
8	2.0	88	1V + 9.5	168	3V + 4.5	248	4V + 12.0	328	6V + 7.0	408	8V + 2.0		
10	2.5	90	1V + 10.0	170	3V + 5.0	250	5V	330	6V + 7.5	410	8V + 2.5		
12	3.0	92	1V + 10.5	172	3V + 5.5	252	5V + 0.5	332	6V + 8.0	412	8V + 3.0		
14	3.5	94	1V + 11.0	174	3V + 6.0	254	5V + 1.0	334	6V + 8.5	414	8V + 3.5		
16	4.0	96	1V + 11.5	176	3V + 6.5	256	5V + 1.5	336	6V + 9.0	416	8V + 4.0		
18	4.5	98	1V + 12.0	178	3V + 7.0	258	5V + 2.0	338	6V + 9.5	418	8V + 4.5		
20	5.0	100	2V	180	3V + 7.5	260	5V + 2.5	340	6V + 10.0	420	8V + 5.0		
22	5.5	102	2V + 0.5	182	3V + 8.0	262	5V + 3.0	342	6V + 10.5	422	8V + 5.5		
24	6.0	104	2V + 1.0	184	3V + 8.5	264	5V + 3.5	344	6V + 11.0	424	8V + 6.0		
26	6.5	106	2V + 1.5	186	3V + 9.0	266	5V + 4.0	346	6V + 11.5	426	8V + 6.5		
28	7.0	108	2V + 2.0	188	3V + 9.5	268	5V + 4.5	348	6V + 12.0	428	8V + 7.0		
30	7.5	110	2V + 2.5	190	3V + 10.0	270	5V + 5.0	350	7V	430	8V + 7.5		
32	8.0	112	2V + 3.0	192	3V + 10.5	272	5V + 5.5	352	7V + 0.5	432	8V + 8.0		
34	8.5	114	2V + 3.5	194	3V + 11.0	274	5V + 6.0	354	7V + 1.0	434	8V + 8.5		
36	9.0	116	2V + 4.0	196	3V + 11.5	276	5V + 6.5	356	7V + 1.5	436	8V + 9.0		
38	9.5	118	2V + 4.5	198	3V + 12.0	278	5V + 7.0	358	7V + 2.0	438	8V + 9.5		
40	10.0	120	2V + 5.0	200	4V	280	5V + 7.5	360	7V + 2.5	440	8V + 10.0		
42	10.5	122	2V + 5.5	202	4V + 0.5	282	5V + 8.0	362	7V + 3.0	442	8V + 10.5		
44	11.0	124	2V + 6.0	204	4V + 1.0	284	5V + 8.5	364	7V + 3.5	444	8V + 11.0		
46	11.5	126	2V + 6.5	206	4V + 1.5	286	5V + 9.0	366	7V + 4.0	446	8V + 11.5		
48	12.0	128	2V + 7.0	208	4V + 2.0	288	5V + 9.5	368	7V + 4.5	448	8V + 12.0		
50	1V	130	2V + 7.5	210	4V + 2.5	290	5V + 10.0	370	7V + 5.0	450	9V		
52	1V + 0.5	132	2V + 8.0	212	4V + 3.0	292	5V + 10.5	372	7V + 5.5	452	9V + 0.5		
54	1V + 1.0	134	2V + 8.5	214	4V + 3.5	294	5V + 11.0	374	7V + 6.0	454	9V + 1.0		
56	1V + 1.5	136	2V + 9.0	216	4V + 4.0	296	5V + 11.5	376	7V + 6.5	456	9V + 1.5		
58	1V + 2.0	138	2V + 9.5	218	4V + 4.5	298	5V + 12.0	378	7V + 7.0	458	9V + 2.0		
60	1V + 2.5	140	2V + 10.0	220	4V + 5.0	300	6V	380	7V + 7.5	460	9V + 2.5		
62	1V + 3.0	142	2V + 10.5	222	4V + 5.5	302	6V + 0.5	382	7V + 8.0	462	9V + 3.0		
64	1V + 3.5	144	2V + 11.0	224	4V + 6.0	304	6V + 1.0	384	7V + 8.5	464	9V + 3.5		
66	1V + 4.0	146	2V + 11.5	226	4V + 6.5	306	6V + 1.5	386	7V + 9.0	466	9V + 4.0		
68	1V + 4.5	148	2V + 12.0	228	4V + 7.0	308	6V + 2.0	388	7V + 9.5	468	9V + 4.5		
70	1V + 5.0	150	3V	230	4V + 7.5	310	6V + 2.5	390	7V + 10.0	470	9V + 5.0		
72	1V + 5.5	152	3V + 0.5	232	4V + 8.0	312	6V + 3.0	392	7V + 10.5	472	9V + 5.5		
74	1V + 6.0	154	3V + 1.0	234	4V + 8.5	314	6V + 3.5	394	7V + 11.0	474	9V + 6.0		
76	1V + 6.5	156	3V + 1.5	236	4V + 9.0	316	6V + 4.0	396	7V + 11.5	476	9V + 6.5		
78	1V + 7.0	158	3V + 2.0	238	4V + 9.5	318	6V + 4.5	398	7V + 12.0	478	9V + 7.0		
80	1V + 7.5	160	3V + 2.5	240	4V + 10.0	320	6V + 5.0	400	8V	480	9V + 7.5		



製造販売元

住友ファーマ株式会社

〒541-0045 大阪市中央区道修町 2-6-8

〈製品に関するお問い合わせ先〉

くすり情報センター

TEL 0120-034-389

受付時間／月～金 9:00～17:30(祝・祭日を除く)

<https://sumitomo-pharma.jp/>