*2024年6月改訂(第2版、用量変更、用法変更)

日本標準商品分類番号

873999

貯 法:室温保存 **有効期間**:3年

免疫抑制剤

日本薬局方

タクロリムスカプセル

劇薬、処方箋医薬品注

タクロリムスカプセル**5mg**「ニプロ」

Tacrolimus Capsules

承認番号22600AMX01104販売開始2015年6月

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

1. 警告

〈効能共通〉

- 1.1 本剤の投与において、重篤な副作用(腎不全、心不 全、感染症、全身痙攣、意識障害、脳梗塞、血栓性微 小血管障害、汎血球減少症等)により、致死的な経過 をたどることがあるので、緊急時に十分に措置できる 医療施設及び本剤についての十分な知識と経験を有す る医師が使用すること。
- 1.2 顆粒とカプセルの生物学的同等性は検証されていないので、切り換え及び併用に際しては、血中濃度を測定することにより製剤による吸収の変動がないことを確認すること。[16.1.5 参照]

〈臓器移植〉

1.3 本剤の投与は、免疫抑制療法及び移植患者の管理に精通している医師又はその指導のもとで行うこと。

2. 禁忌 (次の患者には投与しないこと)

- 2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- **2.2** シクロスポリン又はボセンタン投与中の患者 [10.1 参照]
- 2.3 カリウム保持性利尿剤投与中の患者 [8.2、10.1 参照]
- 2.4 生ワクチンを接種しないこと [10.1 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	有効成分	添 加 剤
		乳糖水和物、クロスカルメロースナトリウム、ヒプロメロース、ステアリン酸マグネシウム、タルクカプセル本体: ゼラチン、酸化チタン、三二酸化鉄、ラウリル硫酸ナトリウム

3.2 製剤の性状

			外形・大きさ		
販売名	内容物	色調・剤形	長径 (mm)	短径 (mm)	内容 重量 (mg)
			本体表示		
タクロリム スカプセル	白色の粉末	キャップ、ボ ディ:灰赤色		5.27° 8	
5mg 「ニプロ」		の硬カプセル	14.2	5.2	140
- / -			タクロ	リムス 5	ニプロ

4. 効能・効果

○下記の臓器移植における拒絶反応の抑制腎移植、肝移植、心移植、肺移植、膵移植、小腸移植

- ○骨髄移植における拒絶反応及び移植片対宿主病の抑制
- ○難治性(ステロイド抵抗性、ステロイド依存性)の活動 期潰瘍性大腸炎(中等症~重症に限る)

5. 効能・効果に関連する注意

〈骨髄移植〉

5.1 HLA適合同胞間移植では本剤を第一選択薬とはしないこと。

〈潰瘍性大腸炎〉

- **5.2** 治療指針等を参考に、難治性(ステロイド抵抗性、ステロイド依存性)であることを確認すること。
- 5.3 本剤による維持療法の有効性及び安全性は確立していない。

*6. 用法・用量

〈腎移植の場合〉

通常、初期にはタクロリムスとして1回0.15mg/kgを1日2回経口投与し、以後、徐々に減量する。維持量は1回0.06mg/kg、1日2回経口投与を標準とするが、症状に応じて適宜増減する。

〈肝移植の場合〉

通常、初期にはタクロリムスとして1回0.15mg/kgを1日 2回経口投与する。以後、徐々に減量し、維持量は1日量 0.10mg/kgを標準とするが、症状に応じて適宜増減する。

〈心移植の場合〉

通常、初期にはタクロリムスとして1回0.03~0.15mg/kgを1日2回経口投与する。また、拒絶反応発現後に本剤の投与を開始する場合には、通常、タクロリムスとして1回0.075~0.15mg/kgを1日2回経口投与する。以後、症状に応じて適宜増減し、安定した状態が得られた後には、徐々に減量して有効最少量で維持する。

〈肺移植の場合〉

通常、初期にはタクロリムスとして1回0.05~0.15mg/kgを1日2回経口投与する。以後、症状に応じて適宜増減し、安定した状態が得られた後には、徐々に減量して有効最少量で維持する。

〈膵移植の場合〉

通常、初期にはタクロリムスとして1回0.15mg/kgを1日2回経口投与する。以後、徐々に減量して有効最少量で維持する。

〈小腸移植の場合〉

通常、初期にはタクロリムスとして1回0.15mg/kgを1日2回経口投与する。以後、徐々に減量して有効最少量で維持する。

〈骨髄移植の場合〉

通常、移植1日前よりタクロリムスとして1回0.06mg/kgを1日2回経口投与する。移植初期にはタクロリムスとして1回0.06mg/kgを1日2回経口投与し、以後、徐々に減量する。また、移植片対宿主病発現後に本剤の投与を開始する場合には、通常、タクロリムスとして1回0.15mg/kgを1日2回経口投与する。なお、症状に応じて適宜増減する。

なお、本剤の経口投与時の吸収は一定しておらず、患者により個人差があるので、血中濃度の高い場合の副作用並びに血中濃度が低い場合の拒絶反応及び移植片対宿主病の発現を防ぐため、患者の状況に応じて血中濃度を測定し、トラフレベル(trough level)の血中濃度を参考にして投与量を調節すること。特に移植直後あるいは投与開始直後は頻回に血中濃度測定を行うことが望ましい。なお、血中トラフ濃度が20ng/mLを超える期間が長い場合、副作用が発現しやすくなるので注意すること。

〈潰瘍性大腸炎の場合〉

通常、成人には、初期にはタクロリムスとして1回 0.025mg/kgを1日2回朝食後及び夕食後に経口投与する。以後2週間、目標血中トラフ濃度を10~15ng/mLとし、血中トラフ濃度をモニタリングしながら投与量を調節する。投与開始後2週以降は、目標血中トラフ濃度を5~10ng/mLとし投与量を調節する。

7. 用法・用量に関連する注意

〈効能共通〉

- 7.1 血液中のタクロリムスの多くは赤血球画分に分布するため、本剤の投与量を調節する際には全血中濃度を測定すること。
- 7.2 カプセルを使用するに当たっては、次の点に留意すること。
- **7.2.1** 顆粒とカプセルの生物学的同等性は検証されていない。[顆粒のカプセルに対するCmax比及びAUC比の平均値はそれぞれ1.18及び1.08; 16.1.5 参照]
- 7.2.2 カプセルと顆粒の切り換え及び併用に際しては、血中 濃度を測定することにより製剤による吸収の変動がないこ とを確認すること。なお、切り換えあるいは併用に伴う吸 収の変動がみられた場合には、必要に応じて投与量を調節 すること。
- 7.3 高い血中濃度が持続する場合に腎障害が認められているので、血中濃度(およそ投与12時間後)をできるだけ20ng/mL以下に維持すること。[11.1.1 参照]
- 7.4 他の免疫抑制剤との併用により、過度の免疫抑制の可能性がある。特に、臓器移植において3剤あるいは4剤の免疫抑制剤を組み合わせた多剤免疫抑制療法を行う場合には、本剤の初期投与量を低く設定することが可能な場合もあるが、移植患者の状態及び併用される他の免疫抑制剤の種類・投与量等を考慮して調節すること。

〈肝移植、腎移植及び骨髄移植〉

7.5 市販後の調査において、承認された用量に比べ低用量を 投与した成績が得られているので、投与量設定の際に考慮 すること。[17.2.1、17.2.5 参照]

〈骨髄移植〉

- 7.6 クレアチニン値が投与前の25%以上上昇した場合には、 本剤の25%以上の減量又は休薬等の適切な処置を考慮する こと。[11.1.1 参照]
- 7.7 血中濃度が低い場合に移植片対宿主病が認められているので、移植片対宿主病好発時期には血中濃度をできるだけ 10~20ng/mLとすること。

〈潰瘍性大腸炎〉

- 7.8 治療初期は頻回に血中トラフ濃度を測定し投与量を調節 するため、入院又はそれに準じた管理の下で投与すること が望ましい。
- **7.9** 原則、1日あたりの投与量の上限を0.3mg/kgとし、特に 次の点に注意して用量を調節すること。「17.1.8 参照]

7.9.1 初回投与から2週間まで

- ・初回投与後12時間及び24時間の血中トラフ濃度に基づき、1回目の用量調節を実施する。
- ・1回目の用量調節後少なくとも2日以上経過後に測定された2点の血中トラフ濃度に基づき、2回目の用量調節を実施する。

・2回目の用量調節から1.5日以上経過後に測定された1点 の血中トラフ濃度に基づき、2週時(3回目)の用量調節 を実施する。

7.9.2 2週以降

- ・投与開始後2週時(3回目)の用量調節から1週間程度後に血中トラフ濃度を測定し、用量調節を実施する。また、投与開始4週以降は4週間に1回を目安とし、定期的に血中トラフ濃度を測定することが望ましい。
- 7.9.3 用量調節にあたっては服薬時の食事条件(食後投与/空腹時投与)が同じ血中トラフ濃度を用いる。
- 7.10 カプセル剤のみを用い、0.5mg刻みの投与量を決定すること。
- 7.11 2週間投与しても臨床症状の改善が認められない場合は、投与を中止すること。
- 7.12 通常、3カ月までの投与とすること。

8. 重要な基本的注意

〈効能共通〉

- 8.1 腎障害の発現頻度が高いので、頻回に臨床検査(クレアチニン、BUN、クレアチニンクリアランス、尿中NAG、尿中 β_2 ミクログロブリン等)を行うなど患者の状態を十分に観察すること。特に投与初期にはその発現に十分注意すること。[11.1.1 参照]
- 8.2 高カリウム血症が発現することがあるので、頻回に血清カリウムの測定を行うこと。なお、カリウム保持性利尿剤(スピロノラクトン、カンレノ酸カリウム、トリアムテレン)の併用あるいはカリウムの過剰摂取を行わないこと。[2.3、10.1 参照]
- 8.3 高血糖、尿糖等の膵機能障害の発現頻度が高いので、頻回に臨床検査(血液検査、空腹時血糖、アミラーゼ、尿糖等)を行うなど患者の状態を十分に観察すること。特に投与初期にはその発現に十分注意すること。[11.1.14、11.1.15 参照]
- 8.4 本剤投与中に心不全、不整脈、心筋梗塞、狭心症、心筋 障害(心機能低下、壁肥厚を含む)等が認められているの で、使用に際しては心電図、心エコー、胸部X線検査を行 うなど患者の状態をよく観察すること。[11.1.2 参照]
- 8.5 高血圧が発現することがあるので、定期的に血圧測定を 行い、血圧上昇があらわれた場合には、降圧剤治療を行う など適切な処置を行うこと。
- 8.6 感染症の発現又は増悪に十分注意すること。[9.1.1、 11.1.10 参照]
- 8.7 過度の免疫抑制により感染に対する感受性の上昇、リン パ腫等の悪性腫瘍発生の可能性があるので、十分注意する こと。[10.2、11.1.13 参照]
- 8.8 本剤の投与により副腎皮質ホルモン剤維持量の減量が可能であるが、副腎皮質ホルモン剤の副作用の発現についても引き続き観察を十分行うこと。

〈骨髄移植〉

8.9 移植片対宿主病が発症した場合は速やかに治療を開始することが望ましく、また、シクロスポリンが既に投与されている症例では継続治療が可能かどうかを早期に見極め、困難と判断されれば速やかにシクロスポリンを中止し、本剤に切り換えること。

〈潰瘍性大腸炎〉

- 8.10 本剤の投与は、潰瘍性大腸炎の治療法に十分精通している医師のもとで行うこと。
- 9. 特定の背景を有する患者に関する注意
- 9.1 合併症・既往歴等のある患者
- 9.1.1 感染症のある患者

感染症が悪化する可能性がある。「8.6、11.1.10参照]

9.1.2 肝炎ウイルスキャリアの患者

肝機能検査値や肝炎ウイルスマーカーのモニタリングを行うなど、B型肝炎ウイルスの再活性化やC型肝炎の悪化の

徴候や症状の発現に注意すること。免疫抑制剤を投与されたB型肝炎ウイルスキャリアの患者において、B型肝炎ウイルスの再活性化による肝炎があらわれることがある。また、HBs抗原陰性の患者において、免疫抑制剤の投与開始後にB型肝炎ウイルスの再活性化による肝炎を発症した症例が報告されている。また、C型肝炎ウイルスキャリアの患者において、免疫抑制剤の投与開始後にC型肝炎の悪化がみられることがある。[11.1.10 参照]

9.1.3 C型肝炎直接型抗ウイルス薬が投与される患者

C型肝炎直接型抗ウイルス薬を投与開始後、本剤の増量が必要となった症例が報告されており、C型肝炎直接型抗ウイルス薬による抗ウイルス治療に伴い、使用中の本剤の用量調節が必要になる可能性がある。本剤を使用している患者にC型肝炎直接型抗ウイルス薬を開始する場合には、原則、処方医に連絡するとともに、本剤血中濃度のモニタリングを頻回に行うなど患者の状態を十分に観察すること。

9.2 腎機能障害患者

腎障害が悪化する可能性がある。副作用の発現を防ぐため、定期的に血中濃度を測定し、投与量を調節することが望ましい。

9.3 肝機能障害患者

薬物代謝能が低下し、本剤血中濃度が上昇する可能性がある。副作用の発現を防ぐため、定期的に血中濃度を測定し、投与量を調節することが望ましい。

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。動物実験(ウサギ)で催奇形作用、胎児毒性が報告されている¹⁾。ヒトで胎盤を通過することが報告されている²⁾。妊娠中に本剤を投与された女性において、早産及び児への影響(低出生体重、先天奇形、高カリウム血症、腎機能障害)の報告がある^{3)、4)}。

9.6 授乳婦

本剤投与中は授乳しないことが望ましい。母乳中へ移行することが報告されている。[16.3.2 参照]

9.7 小児等

特に2歳未満の乳幼児例において、リンパ腫等の悪性腫瘍の発現の可能性が高い。[11.1.13 参照] 骨髄移植、腎移植、心移植、肺移植、膵移植、小腸移植及び潰瘍性大腸炎では小児等を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。一般に生 理機能(腎機能、肝機能、免疫機能等)が低下している。

10. 相互作用

本剤は主として薬物代謝酵素CYP3A4及びCYP3A5で代謝 される。[16.4.1 参照]

10.1 併用禁忌 (併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
生ワクチン 乾燥弱毒生麻し んワクチン 乾燥弱毒生風し んワクチン 経口生ポリオワ クチン 等 [2.4 参照]	類薬による免疫抑制下で、生ワクチン接種により発症 したとの報告がある。	免疫抑制作用により発症の可能性が 増加する。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
シクロスポリン (サンディミュン、 ネオーラル) [2.2 参照]	副作用の増強されたのは、 が増強されたのは、 がある。ないのでは、 のよいのでは、 のよいのでは、 のはいかでは、 のはいがでは、 のは、 のは、 のは、 のは、 のは、 のは、 のは、 の	本剤との併用によりシクロスポリンの血中濃度が上昇したとのはCYP3A4で代謝されるため、 併用した場合的、競合的に拮抗しシの大切が阻害される。
ボセンタン (トラクリア) [2.2 参照]	ボセンタンの副作 用が発現する可能 性がある。	本剤との併用によりボールでは りがある。 中濃度がある。 中濃度がある。 かな とCYP3A4でも されると されると と作る と でYP3A4誘 がある を の の の の の の の の の の の の の の の の の の
カリウム保持性利 尿剤 スピロノラクト ン (アルダクトン A) カンレノ酸カリ ウム (ソルダクトン) トリアムテレン (トリテレン) [2.3、8.2 参照]	高カリウム血症が 発現することがあ る。	本剤と相手薬の副作用が相互に増強される。

10.2 併用注意(併用]に注意すること)	
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
抗 ア剤 カ HI阻 そ 飲 サリールーラング イルフボ ルニニンジング アカー・ルリーショウング オールフボルチ ローマス 系 コーナナームジジジア テービ薬リールーラ プイヤー 大 カー・カー・カー・カー・カー・カー・カー・カー・カー・カー・カー・カー・カー・カ	腎のる用に上発告かをと中をじ処のる用に上発告かをと中をじ処のる用に上発告がをといるの家本二要薬のる用に上発告が移血、たて患ににの、・行があ数中副症い者観、モ必休う。以度用もこ状す剤タに等いる。	CYP3A4で代謝される薬剤に れる薬剤に とYP3A4の阻薬剤に 日本を有するのので ので は いので は いので いので いので いので いので いので いっし いので いっし いっし いっし いっし いっし いっし いっし いっし いっし いっし

1	薬剤名等	臨床症状・措置方法	 機序・危険因子
	乗用石寺 レテルモビル	腎障害、不整脈等	CYP3A阻害作用
		の副作用が発え、 の副作用が発え、 の記用開が後血、たて患ににの、・ が後血、たて患ににの、・ が出れ、 が出れ、 が出れ、 が出れ、 が出れ、 が出れ、 が出れ、 が出れ、 が出れ、 が出れ、 が出れ、 が出れ、 が出れ、 が出れ、 が出れ、 が出れ、 が出まににの、 ・ では、 では、 でが、 がは、 でいるで、 がは、 でいるで、 がは、 でいるで、 がでいるの、 でいるで、 がでいるの、 がでいるの、 でいるで、 がでいるの、 がでいるの、 がでいるの、 でいるで、 がでいるの、 でいるで、 がでいるの、 でいるで、 がでいるの、 でいるで、 がでいるの、 でいるで、 がいるの、 でいるの、 のいるのの、 のいるの、 のいるの、 のいるの、 のいるの、 のいるの、 のいるの、 のいるの、 のいるの、 のいるの、 のいるの、 のいるの、 のいるの、 のいるの、 のいるの、 のいるのの、 のいるのの、 のいるのの、 のいるのの。 のいるのの。 のいるのの。 のいるのののの。 のいるののののののの。 のいるののののののののののののののののののののののののののののののののののの	により、本剤の代 謝が阻害され、本 剤の血中濃度が上 昇する。
	抗てんかん剤 カルバマゼピン	拒絶反応出現の可 能性がある。本剤	薬物代謝酵素が誘 導され、本剤の代
	フェノバルビ タール フェニトイン** 抗生物質 リファンピシン リファブチン	血中濃度のモニターを行い、必要に応じ増量等の処置を行う。	謝が促進されるため、本剤の血中濃度が低下する。
	飲食物	本剤投与時はセイ	CYP3A4が誘導さ
	セイヨウオト ギリソウ (St. John's Wort、セ ント・ジョーン ズ・ワート) 含 有食品	ヨウオトギリソウ 含有食品を摂取し ないよう注意する こと。	れ、本剤の代謝が 促進されるため、 本剤の血中濃度が 低下するおそれが ある。
	腎毒性のある薬剤 アムホテリシン	腎障害が発現する ことがある。併用	本剤と相手薬の腎毒性が相互に増強
	ア B アミ質 ファル・ト ファル・リンプリンプリング オングラフリング オングラフリング オングラフリング オングラフリング オングラフリング オングラフリング オングラフリング オングラフリング オングラフリング オングラフリング オングラフリング オングラフリング オングラフロック オンクラフロック オンク オンク オンク オンク オンク オンク オンク オンク オンク オン	が必要な場合には、腎機能と本額の血中濃度を継続的にモニターし、必要に応じ減量・休薬等の処置を行う。	#性が相互に増強 される。
**	カンナビジオール	本剤の血中濃度が	機序不明
	含有製品	上昇し、副作用が 発現した症例を 告されて和投与 はカンナビジオー はカンク リンを リンを リンを リンと リンと リンと リンと リンと リンと リンと リンと リンと リンと	
	カスポファンギン	本剤の血中濃度が 低下したとの報告 がある。本剤血中 濃度のモニターを 行い、必要に応じ 用量調節等の処置 を行う。	機序不明
	mTOR阻害剤 [11.1.5 参照]	移植患者において、mTOR阻害剤との併用は、血栓性微小血管障害の発現リスクを高める可能性があるとの報告がある。	機序不明
	不活化ワクチン インフルエンザ HAワクチン 等	ワクチンの効果を 減弱させることが ある。	本剤の免疫抑制作 用により、接種さ れたワクチンに対 する抗体産生が抑 制される。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
免疫抑制作用を有する薬剤 免疫抑制剤 副腎皮質ホルモン剤等 抗リウマチ薬 (DMARD) メトトレキサート等 [8.7 参照]	過度の免疫抑制が 起こることがあ る。	ともに免疫抑制作 用を有する。
エプレレノン	血清カリウム値が 上昇する可能性が あるので、血清カ リウム値を定期的 に観察するなど十 分に注意するこ と。	本剤と相手薬の副作用が相互に増強される。

- ※併用により相互に代謝が阻害され、二ルバジピンの血中 濃度も上昇する可能性がある。
- ※※併用によりフェニトインの血中濃度が上昇したとの報告がある(機序不明)。

11. 副作用

次の副作用があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止するなど適切な 処置を行うこと。

11.1 重大な副作用

〈効能共通〉

11.1.1 急性腎障害 (0.1~5%未満)、**ネフローゼ症候群** (0.1 %未満)

[7.3、7.6、8.1 参照]

11.1.2 心不全、不整脈、心筋梗塞、狭心症、心膜液貯留、 心筋障害(各0.1~5%未満)

心筋障害(ST-T変化、心機能低下、心内腔拡大、壁肥厚等)、心不全、心室性あるいは上室性の不整脈、心筋梗塞、狭心症、心膜液貯留があらわれることがある。[8.4 参照]

11.1.3 中枢神経系障害 (0.1~5%未満)

可逆性後白質脳症症候群、高血圧性脳症等の中枢神経系障害があらわれることがあるので、全身痙攣、意識障害、錯乱、言語障害、視覚障害、麻痺等の症状があらわれた場合には、神経学的検査やCT、MRIによる画像診断を行うとともに、本剤を減量又は中止し、血圧のコントロール、抗痙攣薬の投与等適切な処置を行うこと。

11.1.4 脳血管障害 (0.1~5%未満)

脳梗塞、脳出血等の脳血管障害があらわれることがあるので、このような症状があらわれた場合には、神経学的検査やCT、MRIによる画像診断を行うこと。

11.1.5 血栓性微小血管障害 (0.1~5%未満)

溶血性尿毒症症候群、血栓性血小板減少性紫斑病等の血栓性微小血管障害があらわれることがある。[10.2 参照]

- 11.1.6 汎血球減少症、血小板減少性紫斑病(各0.1~5%未満)、無顆粒球症、溶血性貧血、赤芽球癆(いずれも頻度不明)
- 11.1.7 イレウス (0.1~5%未満)
- 11.1.8 皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)(頻度不明)
- **11.1.9 呼吸困難、急性呼吸窮迫症候群**(各0.1~5%未満)
- **11.1.10 感染症**(15%以上)

細菌性、ウイルス性、真菌性あるいは原虫性感染症が発現又は増悪することがある。また、B型肝炎ウイルスの再活性化による肝炎やC型肝炎の悪化があらわれることがある。異常が認められた場合には、減量・休薬、抗生物質の投与等を行うこと。[8.6、9.1.1、9.1.2 参照]

11.1.11 進行性多巣性白質脳症 (PML) (頻度不明)

本剤の治療期間中及び治療終了後は患者の状態を十分に 観察し、意識障害、認知障害、麻痺症状(片麻痺、四肢 麻痺)、言語障害等の症状があらわれた場合は、MRIによ る画像診断及び脳脊髄液検査を行うとともに、投与を中止 し、適切な処置を行うこと。

11.1.12 BKウイルス腎症 (頻度不明)

11.1.13 リンパ腫等の悪性腫瘍(0.1~5%未満)

Epstein-Barrウイルスに関連したリンパ増殖性疾患あるいはリンパ腫(初期症状:発熱、リンパ節腫大等)があらわれることがあるので、このような症状があらわれた場合には、減量・休薬等の適切な処置を行うこと。特に抗リンパ球抗体の併用例において、発現の可能性が高い。また、過度の免疫抑制により、悪性腫瘍発現の可能性が高まることがある。[8.7、9.7参照]

11.1.14 膵炎 (0.1~5%未満)

[8.3 参照]

11.1.15 糖尿病及び糖尿病の悪化(0.1~5%未満)、**高血糖** (15%以上)

[8.3 参照]

11.1.16 肝機能障害、黄疸(いずれも頻度不明)

AST、ALT、 γ -GTP、Al-P、LDHの著しい上昇等を伴う 肝機能障害、黄疸があらわれることがある。

11.2 その他の副作用

	5%以上	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
腎臓	腎 障 害 (BUN上昇、 クレアチニ ン上昇、ク レアチニク レアチニン クリアラン ス低百) (23.1%)	尿量減少、血 尿、多尿	頻尿、残尿感	
代謝異常	高カリウム 血症、高 酸血症、 の の の の の の の の の の の の の の の の の の の			CK上昇
循環器	血圧上昇	浮腫、頻脈、動 悸、心電図異 常、血圧低下	徐脈	
精神神 経系	振戦	しびれ、不眠、 失見当識、せん 妄、 不 安、 頭 痛、感覚異常	め振経肢眠濁病、転、、職の、職の、職の、職の、、職の、、職の、職の、職の、職の、職の、職の、職の、	
消化器		腸管運動障害、 食欲不振、下 痢、腹痛、胃潰瘍、十二指腸炎、口 傷、大腸炎、 内炎、悪心、嘔 吐、腹部膨満感	下血	胸やけ、 消化管 出血
膵臓		アミラーゼ上昇		

	5%以上	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
	3/0以上	0.17~370 木何	0.1/0 木何	则及个 明
肝臓	肝機能異常(AST上昇、ALT上昇、Al-P上昇、LDH上昇、γ-GTP上昇)			
血液		貧血、血小板増 多、血小板減少、 白血球増多、白 血球減少	リンパ球減少	好中球減少
皮膚		発疹、紅斑、そ う痒、脱毛		
その他		胸水、腹水、喘 息、発熱、全身 倦怠感、体重減 少、ほてり、月 経過多	咽喉頭異和 感、筋肉痛、 関節痛、味 覚異常	発 赤、

発現頻度は本剤の肝移植、骨髄移植及び腎移植での臨床試験 及び市販後の調査成績に基づいている。

13. 過量投与

13.1 症状

BUN上昇、クレアチニン上昇、悪心、手振戦、肝酵素上昇等が報告されている $^{6),7)}$ 。

13.2 処置

特異的な解毒薬はない。透析によって除去されない。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

PTP包装の薬剤はPTPシートから取り出して服用するよう 指導すること。PTPシートの誤飲により、硬い鋭角部が食 道粘膜へ刺入し、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤 な合併症を併発することがある。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

15.1.1 免疫抑制剤による治療を受けた患者では、悪性腫瘍 (特にリンパ腫、皮膚癌等)の発生率が高いとする報告が ある

15.2 非臨床試験に基づく情報

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

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 腎移植

承認時までの臨床試験において、成人腎移植患者9例にタクロリムスカプセル0.16mg/kgを経口投与したときの薬物動態パラメータは次のとおりであった8)。

Tmax (h)	Cmax (ng/mL)	AUC _{0-12h} (ng•h/mL)	トラフ値* (ng/mL)	F*** (%)
4.2 ± 2.9	44 ± 45	274 ± 198	16 ± 12	20 ± 17.8

※12時間後血中濃度 ※※生体内利用率 (平均±S.D.)

16.1.2 肝移植

小児肝移植患者(平均年齢5.3歳)においては、成人に比べ体重換算で2.7~4.4倍の経口投与量で同程度の血清中濃度が得られた⁹(外国人でのタクロリムスカプセル投与時のデータ)。

16.1.3 小腸移植

小児小腸移植患者(平均年齢2.9歳)においては、成人に比べ体重換算で1.3~2.5倍の経口投与量で同程度の血漿中濃度が得られた¹⁰⁾(外国人でのタクロリムスカプセル投与時のデータ)。

16.1.4 潰瘍性大腸炎

成人潰瘍性大腸炎患者8例にタクロリムスカプセル0.05mg/kgを経口投与したときの薬物動態パラメータは次のとおりであった 11 。

Tmax (h)	Cmax (ng/mL)	AUC _{0-12h} (ng•h/mL)
2.4 ± 1.4	22 ± 13	136 ± 105

(平均±S.D.)

16.1.5 タクロリムスカプセルとタクロリムス顆粒の比較

成人腎移植患者9例にタクロリムスカプセル及びタクロリムス顆粒を同用量投与したときの薬物動態パラメータは次のとおりであった 12 。[1.2、7.2.1参照]

症例	投与量	カプセル		顆粒		比(顆粒/カプセル)	
番号	(mg/回)	Cmax (ng/mL)	AUC _{0-12h} (ng•h/mL)			Cmax	AUC _{0-12h}
1	2	10	42.7	18	94.4	1.80	2.21
2	1	10	70.2	9.3	68.6	0.93	0.98
3	3	27	165.4	23	113.3	0.85	0.69
4	1	14	105.6	7.2	41.8	0.51	0.40
6	1	9.9	61.5	14	69.2	1.41	1.13
7	2	13	92.0	13	103.8	1.00	1.13
8	1	6.2	36.7	6.8	27.6	1.10	0.75
9	1	4.1	32.6	3.8	34.1	0.93	1.05
10	3	20	230.8	42	320.0	2.10	1.39
平均値 ±S.D.	_	_	_	_	_	1.18 ±0.50	1.08 ±0.51

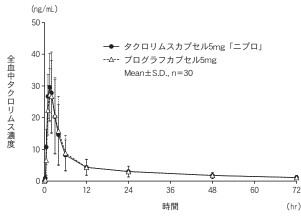
16.1.6 生物学的同等性試験

タクロリムスカプセル5mg「ニプロ」とプログラフカプセル5mgのそれぞれ1カプセル(タクロリムスとして5mg)を、クロスオーバー法により健康成人男子に絶食単回経口投与して全血中タクロリムス濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC $_{0 od2}$ 172hr、Cmax)について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 \log (0.80) \sim \log (1.25)の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された 13 。

薬物動態パラメータ

未物助恐ハノハーノ							
	判定パラメータ		参考パラメータ				
	AUC _{0→72hr} (ng•hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)			
タクロリムス カプセル5mg 「ニプロ」	277.32± 142.82	32.2468± 10.5116	1.57± 0.57	32.78± 2.72			
プログラフカ プセル5mg	275.26± 146.95	30.8589± 9.8366	1.72± 0.83	32.48± 3.35			

 $(Mean \pm S.D., n=30)$



全血中タクロリムス濃度推移

全血中濃度並びにAUC、Cmax等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

16.2 吸収

16.2.1 健康成人にて食事によるタクロリムス薬物動態パラメータへの影響を検討したところ、食直後及び食後1.5時間に経口投与した場合は空腹時に比べ有意にCmax及びAUCの低下がみられ、Tmaxは延長した¹⁴⁾(外国人データ)。

16.2.2 成人潰瘍性大腸炎患者におけるトラフ濃度を用いた 母集団薬物動態解析から、タクロリムスを食後投与時の 経口吸収性は、平均的に絶食下服薬時の62%と推定され た¹⁵⁾。

16.3 分布

16.3.1 タクロリムスの血漿蛋白結合率は98.8%以上であった¹⁶⁾。

16.3.2 肝移植後の授乳婦6例にてタクロリムスの乳汁中移行を検討したところ、平均血漿中濃度の約半分の移行が認められた⁴ (外国人データ)。[9.6 参照]

16.3.3 ラットに¹⁴C標識タクロリムス0.32mg/kgを静注したところ、5分後には放射能はほとんどの組織に移行し、特に副腎、肺、心臓、甲状腺に高かった。移行した放射能は血中濃度の低下とともに消失した。なお、大脳、小脳へは低濃度の移行が認められ、放射能の消失は遅かった¹⁷⁾。

16.4 代謝

16.4.1 タクロリムスは主として薬物代謝酵素CYP3A4及び CYP3A5で代謝される¹⁸⁾。[10. 参照]

16.4.2 肝移植患者での血中、尿中及び胆汁中代謝物は主として脱メチル体及び水酸化体であった¹⁹⁾(外国人データ)。

16.5 排泄

代謝物の大部分は胆汁中に排泄され、未変化体の尿中排泄率は1%以下であった²⁰⁾(外国人データ)。なお、タクロリムスの血中濃度は腎機能あるいは透析による影響を受けない

16.7 薬物相互作用

タクロリムスは主として薬物代謝酵素CYP3A4で代謝されるため、CYP3A4で代謝される他の薬物との併用によりタクロリムスの血中濃度が上昇する可能性がある。また、CYP3A4を誘導する薬物との併用によりタクロリムスの血中濃度が低下する可能性がある。一方、タクロリムスがCYP3A4での代謝を阻害することにより、CYP3A4で代謝される他の薬物の血中濃度を上昇させる可能性がある²¹⁾。また、タクロリムスの血漿蛋白結合率は98.8%以上と高いので、血漿蛋白との親和性が強い薬剤との相互作用の可能性がある^{16)、22)}。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験 〈移植領域〉

17.1.1 腎移植における拒絶反応の抑制

(1)国内前期第Ⅱ相試験(35例)、国内後期第Ⅱ相試験 (69例)、国内第Ⅲ相比較試験(82例)

承認時までの臨床試験(1990~1994年)において、腎移植後の一次治療効果は、186例で検討され、1年累積生存率及び1年累積生着率はそれぞれ97.3%及び93.0%であった。拒絶反応は74/186例(39.8%)で延べ101回みられた^{8)、23)-25)}。

(2)国内第Ⅱ相試験

救済的治療試験では既存薬による継続治療が困難な症例104例にタクロリムス(注射液・カプセル)が投与され、55例(52.9%)で「有効」以上の成績が得られた²⁶⁾。

タクロリムス顆粒を17例に12週間投与して検討した結果(1996~1998年)、生着率は94.1%(16/17例)、拒絶反応が発現した症例は2/17例(11.8%)であった。タクロリムスカプセルからの切り換え例(19例)での検討では、全例で移植腎は生着が維持され、拒絶反応は発現しなかった 12 , 27 。

*(3)国内第Ⅲ相試験(移植前投与期間延長)

抗ドナー抗体陽性・抗HLA抗体陽性の生体腎移植患者に、移植28~7日前から移植1日前までタクロリムスカプセル又はタクロリムス徐放性カプセルを投与した結果、腎移植実施率は91.7%(22/24例)であった²⁸。

17.1.2 肝移植における拒絶反応の抑制

(1)国内試験

承認時までの臨床試験において、国内で生体部分肝移植手術を受け、タクロリムス(注射液・カプセル)が投与された24例の6カ月累積生存率は65.6%であった。このうち8例は救済的治療であった。拒絶反応は4/24例(16.7%)で延べ7回みられたが、いずれも軽度でそのうちの1回を除きステロイドパルス療法により消失ないし軽快した。また、1990~1995年に国内で生体部分肝移植を受け、タクロリムス(注射液・カプセル)が投与された120例の6カ月生存率は81.7%であった $^{29)$ 、 30 。タクロリムス顆粒を7例に12週間投与して検討した結果(1997~1998年)、生着率は100%、拒絶反応が発現した症例は4/7例(57.1%)であった。タクロリムスカプセルからの切り換え(10例)での検討では、全例で移植肝の生着が維持され、拒絶反応が発現した症例は1/10(10.0%)であった 31 、 32 。

17.1.3 心移植における拒絶反応の抑制

心移植におけるタクロリムス(注射液・カプセル)の拒絶 反応の抑制効果が確認されている³³⁾⁻³⁶⁾(外国人データ)。

17.1.4 肺移植における拒絶反応の抑制

肺移植におけるタクロリムス(注射液・カプセル)の拒絶 反応の抑制効果が確認されている^{35,37,38}(外国人データ)。

17.1.5 膵移植における拒絶反応の抑制

膵移植におけるタクロリムス(注射液・カプセル)の拒絶 反応の抑制効果が確認されている^{39)、40)}(外国人データ)。

17.1.6 小腸移植における拒絶反応の抑制

小腸移植におけるタクロリムス(注射液・カプセル)の拒絶反応の抑制効果が確認されている41⁻⁴³(外国人データ)。

17.1.7 骨髄移植における拒絶反応及び移植片対宿主病の抑制 「予防投与」

(1)国内前期第Ⅱ相試験(21例)、国内後期第Ⅱ相試験 (38例)、国内第Ⅲ相比較試験(66例)

承認時までの臨床試験(1991~1996年)において、骨髄移植後の移植片対宿主病(GVHD)の予防を目的にタクロリムス(注射液・カプセル)を投与した125例中、予後に影響を及ぼし、治療が必要となるgrade II以上のGVHDの発症は22例(17.6%)であった $^{44)$ - 46)。

タクロリムス顆粒を9例に投与して検討した結果(1996~1998年)、grade II以上のGVHDの発現率は33.3%(3/9例)であった 47 。

[治療投与]

(2)国内試験

承認時までの臨床試験(1990~1993年)において、骨髄移植後のGVHD39例に対しタクロリムス(注射液・カプセル)を投与し、急性GVHD7/13例(53.8%)及び慢性GVHD12/26例(46.2%)が有効以上の効果を示した⁴⁸⁾。

〈潰瘍性大腸炎〉

17.1.8 国内第Ⅲ相比較試験及び国内第Ⅲ相非盲検試験 [7.9 参昭]

中等度又は重症の難治性潰瘍性大腸炎患者62例を対象とし、タクロリムスカプセル群32例、プラセボ群30例に2週間投与した(比較試験)。タクロリムスカプセル群における改善率(DAIスコアによる改善度)は表1のとおりであった 49 。また、重症の難治性潰瘍性大腸炎患者11例に、タクロリムスカプセルを2週間投与した(非盲検試験)。改善率(DAIスコアによる改善度)は45.5%(5/11例)であった 50)。両試験とも用量は1回0.025mg/kg1日2回を初回用量とし、その後目標トラフ濃度($10\sim15$ ng/mL)となるよう用量調節した 12)。

また、第Ⅲ相比較試験のタクロリムス群患者及び重症の難治性潰瘍性大腸炎患者に、2週以降の目標トラフ濃度を5~10ng/mLとしてタクロリムスカプセルを最長12週間投与した結果、最終投与時における改善率(DAIスコアによる改善度)は、それぞれ61.9%(13/21例) 49 及び66.7%(6/9例) 50 であった。

表1 DAIスコア改善率

	改善例/症	改善例/症例数(%)		
	タクロリムス群	プラセボ群		
DAIスコアによる改善度	* 16/32 (50.0)	4/30 (13.3)		

※DAIスコアにおいて排便回数、血便、下部消化管内視鏡所 見、医師の全般的評価の4項目全てが改善した場合を「改善」とした。

注) 第Ⅲ相試験での用量調節法49、50)

以下のとおり用量を規定し、少なくとも投与開始日から2週間は服薬時の食事条件(経口食/絶食)は変えず、入院管理下で投与した。全期間を通じ、1日投与量の上限は目標トラフ濃度が得られなくとも0.3mg/kg/日相当とした。

8 8			
用量調節機会	血中トラフ濃度 の測定時期	用量調節方法	
1回目**1 原則、投与4 日目	投 与1日 目(12及 び24 時間値)	$D_{\text{new}} = D_{\text{old}} \times 12.5 / ((C_{12h} + C_{24h}) / 2 \times 3)$	
2回目** ² 原則、投与10 日目	1回目の調節から2、3 日経過時点(原則、投 与7、8日目)で2時点	D _{new} =D _{old} ×12.5/C \$	
3回目**3 投与15日目	2回目の調節から1.5日 以上経過時点(原則、 投与12日目)で1時点	$D_{new}=D_{old}\times7.5/C^{\#}$	
3回目の調節 以降随時(必 要に応じて)	3、4、6、8、10、12週 時又は中止/終了時	D _{new} =D _{old} ×7.5/C _{trough}	

Dold: 調節前の投与量(投与開始時は0.025mg/kg)。算出された値の小数点以下第二位を四捨五入し、0.5mg刻みで最も近い値とする。

投与開始時の投与量

体重(kg)	30≦~	50.0≦∼	70.0≦~	90.0≦∼
	<50.0	<70.0	<90.0	≤100.0
投与量 (mg/回)	1	1.5	2	2.5

Dnew:調節後の投与量。算出された値の小数点以下第二位 を四捨五入し、0.5mg刻みで最も近い値とする。

※1: C12bが定量下限値未満又は欠測の場合、C24bを用いた 式; D_{new}=D_{old}×12.5/(C_{24h}×2.5) より、またC_{24h}が 定量下限値未満又は欠測の場合、C12hを用いた式: Dnew=Dold×12.5/(C12h×4)より2回目の用量を算出す る。共に定量下限値未満又は欠測の場合には、定量 下限値の半値を代入して表中の式により算出する。

※2:調節後算出された投与量の増加分が1回目増量分の2 分の1を超える場合、血中トラフ濃度が既に10ng/mL 以上の場合には用量調節せず、また10ng/mL未満の場 合には増加分を1回目増量分の2分の1とする。

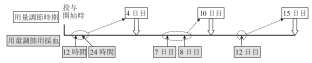
※3: C[#]が7.5ng/mL以上15ng/mL未満の場合には、直近の 用量を単に0.6倍(=7.5/12.5倍)した用量とする。

C\$:1回目の調節から2、3日経過時点における2点の血中 トラフ濃度の平均値。

C#:2回目の調節から1.5日以上経過時点における血中トラ フ濃度。2点ある場合はその平均値。

Ctrough: 2週以降において、目標濃度域(5~10ng/mL)を逸 脱した血中トラフ濃度。

投与2週までの投与量調節・標準スケジュール



17.2 製造販売後調査等 〈移植領域〉

17.2.1 腎移植における拒絶反応の抑制 [7.5 参照]

(1)使用成績調査

市販後の調査(1996~2002年)における1年累積生存率 及び1年累積生着率は、成人(1,233例)ではそれぞれ 98.6%及び95.8%であった51)。

17.2.2 心移植における拒絶反応の抑制

(1)使用成績調査・長期特別調査

市販後の調査における心移植一次治療症例(10例)の 12週累積生存率及び12週累積生着率はいずれも100%、 12週累積拒絶反応発現率は40.0%であった。また、3年 累積生存率及び3年累積生着率はいずれも100%、3年累 積拒絶反応発現率は50.0%であった52)。

17.2.3 肺移植における拒絶反応の抑制

(1)特定使用成績調査

市販後の調査における肺移植一次治療症例(12例)の 3年累積生存率及び3年累積生着率はいずれも82.5%、3 年累積拒絶反応発現率は75.0%であった53)。

17.2.4 膵移植における拒絶反応の抑制

(1)特定使用成績調査

市販後の調査における膵移植一次治療症例(35例)の4 年累積生存率は100%、4年累積生着率は78.3%、4年累 積拒絶反応発現率は37.7%、4年累積インスリン離脱率 は95.5%であった⁵⁴⁾。

17.2.5 骨髄移植における拒絶反応及び移植片対宿主病の抑 制 [7.5 参照]

(1)使用成績調査・小児特別調査 [予防投与]

市販後の調査におけるgrade II 以上のGVHDの累積 発現率(移植後100日時点)は、成人(215例)では 44.1%、小児(117例)では40.8%であった55)。

[治療投与]

市販後の調査における急性GVHDに対する有効率は、 56.8% (42/74例) であった55)。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

タクロリムスは、T細胞受容体等からのシグナル伝達を介 した免疫亢進作用に重要な酵素であるカルシニューリンを 阻害することで、サイトカイン産生抑制及びそれに伴う免 疫抑制作用を示す56)。

18.2 In vitro作用

18.2.1 T細胞刺激によるT細胞からのインターロイキン(IL) -2及びインターフェロン (IFN)-γのみならず、腫瘍壊死 因子 α 、IL-1 β 及びIL-6等の産生も抑制する $^{57)-59)}$ 。

18.2.2 免疫系以外の骨髄細胞等の増殖に対する抑制作用は 弱く、免疫系細胞に対する選択性が示されている570、580。

18.3 移植に対する作用

18.3.1 同所性肝移植モデル(カニクイザル⁶⁰⁾、イヌ⁶¹⁾、ラッ ト62) における移植臓器拒絶反応を抑制し、生存期間を延 長させる。

18.3.2 ラット再生肝の促進及びイヌ門脈結紮による細胞萎 縮の回復、分裂細胞数の増加等肝臓に対する増殖促進効果 を有する63)-65)、

18.3.3 移植片対宿主病モデル(マウス⁶⁶⁾、ラット⁶⁷⁾)におい て、移植片対宿主反応を抑制し、生存期間を延長させる。

18.3.4 腎移植モデル (ヒヒ⁶⁸⁾、イヌ⁶⁹⁾、ラット⁶⁶⁾)、心移植 モデル (ラット) 70)、肺移植モデル (イヌ) 71) 及び膵移植 モデル (イヌ) 72) における移植臓器拒絶反応を抑制し、生 存期間を延長させる。

18.4 大腸炎に対する作用

炎症性腸疾患モデル (マウス) において、大腸粘膜の活性 化T細胞からのIFN-γの産生を抑制し、大腸炎病態を軽減 する⁷³⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:タクロリムス水和物(Tacrolimus Hydrate)

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

分子式: C44H69NO12 · H2O

分子量:822.03

構造式:

性 状:・白色の結晶又は結晶性の粉末である。

・メタノール又はエタノール (99.5) に極めて溶 けやすく、N,N-ジメチルホルムアミド又はエ タノール (95) に溶けやすく、水にほとんど溶 けない。

20. 取扱い上の注意

アルミピロー包装開封後は、湿気を避けて保存すること。

22 包装

20カプセル [10カプセル (PTP)×2、乾燥剤入り]

*23. 主要文献

- 1) Saegusa, T. et al.: 基礎と臨床 1992; 26 (3): 969-981 (L20200180)
- 2) Zheng, S. et al.: Br. J. Clin. Pharmacol. 2013; 76 (6): 988-996 (L20200181)
- Coscia, L.A. et al.: Best Pract. Res. Clin. Obstet. Gynaecol. 2014; 28 (8): 1174–1187 (L20200182)
- 4) Jain, A. et al.: Transplantation 1997; 64 (4): 559-565 (L20200183)
- 5) Fung, J. J. et al.: Transplant. Proc. 1990; 22 (1) Suppl.1: 6-12 (L20200184)
- 6) Curran, C. F. et al.: Transplantation 1996; 62 (9): 1376–1377 (L20200200)
- 7) Mrvos, R. et al.: J. Toxicol. Clin. Toxicol. 1997; 35 (4): 395–399 (L20200087)
- 8) 石橋道男 他:移植 1994; 29 (3): 294-313 (L20200088)
- 9) McDiarmid, S. V. et al.: Transplantation 1993; 55 (6): 1328–1332 (L20200201)
- 10) Jain, A. et al. : Transplant. Proc. 1994; 26 (3): 1609–1610 (L20200186)
- 11) 潰瘍性大腸炎患者・薬物動態 (プログラフカプセル: 2009年7月7日承認、CTD 2.7.2.3.1) (L20230108)
- 12)高原史郎 他: 今日の移植 1999; 12 (5): 537-543 (L20200091)
- 13) 社内資料:生物学的同等性試験
- 14) Dressler, D. et al.: Clin. Pharmacol. Ther. 1996; 59 (2): 151 (L20200202)
- 15) 潰瘍性大腸炎患者・薬物動態 (プログラフカプセル: 2009年7月7日承認、CTD 2.7.2.3.3) (L20230112)
- 16)分布(プログラフカプセル:2001年1月12日承認、申請 資料概要へ、総括)(L20230621)
- 17) Iwasaki, K. et al.: 薬 物 動 態 1998; 13 (3): 259-265 (L20200187)
- 18) 白神歳文 他: 薬物動態 1999; 14(4): 277-285 (L20230050)
- 19) Christians, U. et al. : Transplant. Proc. 1991 ; 23 (6) : 2741-2744 (L20200203)
- 20) Venkataramanan, R. et al.: Transplant. Proc. 1991; 23(6): 2736-2740 (L20200188)
- 21) 薬物相互作用(プログラフカプセル:2001年1月12日承認、申請資料概要へ.2) (L20230622)
- 22) Shiraga, T. et al.: Biochem. Pharmacol. 1994; 47 (4): 727-735 (L20230049)
- 23)深尾 立他:移植1994;29(6):614-631(L20200093)
- 24) 落合武徳 他:移植 1994; 29(6):650-681(L20200094)
- 25)打田和治他:移植1994;29(6):632-649(L20230623)
- 26) 高橋公太 他:移植 1994; 29 (6): 682-697 (L20200095)
- 27) 大島伸一 他:移植 2001; 36 (1): 20-38 (L20200096)
- 28) 腎移植患者・第Ⅲ相試験(移植前投与期間延長)(プログラフカプセル/顆粒/グラセプターカプセル:2023年12月22日承認、審査報告書)(L20231016)
- 29) 上本伸二 他: 臨床麻酔 1993; 17 (8): 1087-1089 (L20200097)
- 30) Inomata, Y. et al.: Transplantation 1996; 61 (2): 247–252 (L20200098)
- 31) 上本伸二 他: 今日の移植 1999; 12 (4): 445-451 (L20200099)
- 32) 上本伸二 他: 今日の移植 2000; 13 (2): 185-194 (L20200100)

- 33) Reichart, B. et al.: J. Heart Lung Transplant. 1998; 17 (8): 775-781 (L20200101)
- 34) Taylor, D. O. et al.: J. Heart Lung Transplant. 1999; 18 (4): 336-345 (L20200102)
- 35) Mentzer, R. M. Jr. et al.: Transplantation 1998; 65 (1): 109–113 (L20200103)
- 36) Pham, S. M. et al. : J. Thorac. Cardiovasc. Surg. 1996; 111 (4): 764–772 (L20200189)
- 37) Keenan, R. J. et al.: Ann. Thorac. Surg. 1995; 60 (3): 580-585 (L20200190)
- 38) Reichenspurner, H. et al.: Transplantation 1999; 68 (1): 67-71 (L20200104)
- 39) Gruessner, R. W. G.: Clin. Transplant. 1997; 11 (4): 299-312 (L20200105)
- 40) Corry, R. J. et al.: Transplant. Proc. 1998; 30 (2): 521 (L20200191)
- 41) Atkison, P. et al.: Pediatr. Transplant. 1997; 1 (2): 111-118 (L20200106)
- 42) 古川博之 他: 今日の移植 1997; 10 (4): 527-536 (L20200107)
- 43) Kareem, M. A. et al.: Ann. Surg. 2009; 250 (4): 567-581 (L20200108)
- 44) 平岡 諦他:今日の移植1997;10(4):593-604 (L20200109)
- 45) 金丸昭久 他: 今日の移植 1998; 11 (3): 367-380 (L20200110)
- 46) 平岡 諦他: 今日の移植 1998; 11 (5): 649-676 (L20200111)
- 47) 平岡 諦他: 今日の移植 2000; 13 (3): 277-288 (L20200112)
- 48)正岡 徹他:今日の移植1993;6(3):313-320 (L20200113)
- 49) 潰瘍性大腸炎患者・第Ⅲ相比較試験(プログラフカプセル: 2009年7月7日承認、CTD 2.7.6.1)(L20230116)
- 50) 潰瘍性大腸炎患者・第Ⅲ相非盲検試験(プログラフカプセル: 2009年7月7日 承認、CTD 2.7.2.3、2.7.6.2) (L20230117)
- 51) 鯉渕康全 他: 今日の移植 2009; 22 (2): 255-260 (L20230053)
- 52) 心移植に関する使用成績調査及び特定使用成績調査の 概要(プログラフ注射液/カプセル/顆粒:2012年6月29 日公表、再審査報告書)(L20230625)
- 53) 肺移植に関する特定使用成績調査の概要 (プログラフ注射液/カプセル/顆粒:2012年6月29日公表、再審査報告書) (L20230626)
- 54) 膵移植に関する特定使用成績調査の概要 (プログラフ注射液/カプセル/顆粒:2012年6月29日公表、再審査報告書)(L20230627)
- 55) 藤澤弘佳 他: 今日の移植 2009; 22 (2): 245-253 (L20230055)
- 56) 奥原正國 他:日本農芸化学会誌 1996;70(1):1-8(L20200122)
- 57) Kino, T. et al.: J. Antibiot. 1987; 40 (9): 1256-1265 (L20200193)
- 58) Sakuma, S. et al.: Br. J. Pharmacol. 2000; 130 (7): 1655–1663 (L20200194)
- 59) Sakuma, S. et al.: Int. Immunopharmacol. 2001; 1 (4): 749-757 (L20200204)
- 60) Monden, M. et al.: Transplant. Proc. 1990; 22 (1) Suppl.1: 66-71 (L20200228)
- 61) Todo, S. et al.: Transplant. Proc. 1987; 19 (5) Suppl.6: 64-67 (L20200195)
- 62) 稲垣和郎: 広島大学医学雑誌 1988; 36(1):81-89(L20200205)
- 63) 岡村直孝:移植1991;26(5):436-444(L20200206)

- 64) Mazzaferro, V. et al.: Transplant. Proc. 1990; 22 (1) Suppl.1: 93-95 (L20200196)
- 65) Loreal, O. et al.: Transplant. Proc. 1991; 23 (6): 2825-2828 (L20200207)
- 66) 効力を裏付ける薬理試験(プログラフカプセル/注射液:2001年6月20日承認、申請資料概要ホ.1) (L20230628)
- 67) Markus, P. M. et al.: Surgery 1991; 110 (2): 357-364 (L20200197)
- 68)Todo, S. et al.: Surgery 1989; 106 (2): 444-451 (L20200123)
- 69) Ochiai, T. et al.: Transplant. Proc. 1987; 19 (5) Suppl.6: 53–56 (L20200208)
- 70) Ochiai, T. et al. : Transplantation 1987 ; 44 (6) : 734–738 (L20200209)
- 71)和田洋巳 他: 今日の移植 1992;5(4):387-391 (L20200210)
- 72) 剣持 敬 他:日本外科学会雑誌 1992;93 (6):626-631 (L20200211)
- 73)IL10欠損マウス・薬理作用(プログラフカプセル: 2009年7月7日承認、CTD 2.6.2.2.1)(L20230120)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

ニプロ株式会社 医薬品情報室 〒566-8510 大阪府摂津市千里丘新町3番26号 TEL 0120-226-898 FAX 050-3535-8939

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

