

パシル®点滴静注液

※2018年10月改訂（第17版、日本薬局方収載に伴う改訂等）
 ※2016年7月改訂（再審査結果に伴う改訂）

日本標準商品分類番号
876241

貯法：室温保存
 使用期限：外箱及び容器に表示の期限内に使用すること

注射用ニューキノロン系抗菌製剤

処方箋医薬品^注

パシル®点滴静注液300mg
 パシル®点滴静注液500mg
 パシル®点滴静注液1000mg

※日本薬局方 パズフロキサシンメシル酸塩注射液

	300mg	500mg	1000mg
承認番号	21400AMZ00456000	21400AMZ00457000	22200AMX00866000
薬価収載	2002年8月	2002年8月	2010年9月
販売開始	2002年9月	2002年9月	2010年10月
*再審査結果	2016年3月		
効能追加	2010年7月		

PASIL®

【禁忌（次の患者には投与しないこと）】

1. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
2. 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人
 [「6.妊婦・産婦・授乳婦等への投与」の項参照]
3. 小児等
 [「7.小児等への投与」の項参照]

※【組成・性状】

販売名	パシル®点滴静注液300mg	パシル®点滴静注液500mg	パシル®点滴静注液1000mg
成分	日局 パズフロキサシンメシル酸塩		
含量	1袋(100mL)中 390.6mg (パズフロキサシンとして300mg)	1袋(100mL)中 651.0mg (パズフロキサシンとして500mg)	1袋(200mL)中 1302.0mg (パズフロキサシンとして1000mg)
添加物	メタンスルホン酸 2.7mg、塩化ナトリウム900mg	メタンスルホン酸 4.5mg、塩化ナトリウム900mg	メタンスルホン酸 9mg、塩化ナトリウム1800mg
色・製剤	無色澄明の液剤		
pH	3.4~3.7	3.2~3.5	3.2~3.5
浸透圧比	約1（生理食塩液に対する比）		

Na含有量：100mL中Na 15.4mEq(354.1mg)を含有する。

【効能又は効果】

〈適応菌種〉

パズフロキサシンに感性的ブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌、腸球菌属、モラクセラ（ブランハメラ）・カタラーリス、大腸菌、シトロバクター属、クレブシエラ属、エンテロバクター属、セラチア属、プロテウス属、モルガネラ・モルガニー、プロビデンシア属、インフルエンザ菌、緑膿菌、アシネトバクター属、レジオネラ属、バクテロイデス属、プレボテラ属

〈適応症〉

- 敗血症
- 外傷・熱傷及び手術創等の二次感染
- 肺炎、肺膿瘍、慢性呼吸器病変の二次感染
- 複雑性膀胱炎、腎盂腎炎、前立腺炎（急性症、慢性症）
- 腹膜炎、腹腔内膿瘍
- 胆囊炎、胆管炎、肝膿瘍
- 子宮付属器炎、子宮旁結合織炎

〈効能又は効果に関連する使用上の注意〉

本剤の使用に際しては、起炎菌と適応患者を十分考慮し、一次選択薬としての要否を検討すること。

【用法及び用量】

通常、成人にはパズフロキサシンとして1日1000mgを

2回に分けて点滴静注する。なお、年齢、症状に応じ、1日600mgを2回に分けて点滴静注するなど、減量すること。点滴静注に際しては、30分～1時間かけて投与すること。

敗血症、肺炎球菌による肺炎、重症・難治性の呼吸器感染症（肺炎、慢性呼吸器病変の二次感染に限る）の場合通常、成人にはパズフロキサシンとして1日2000mgを2回に分けて点滴静注する。点滴静注に際しては、1時間かけて投与すること。

〈用法及び用量に関連する使用上の注意〉

1. 本剤の使用にあたっては、細菌学的検査を実施した後に投与すること。また、耐性菌の発現を防ぐため、原則として感受性を確認し、疾病の治療に必要な最小限の期間の投与にとどめること。
2. 本剤の使用に際しては、投与開始後3日を目安として継続投与が必要か判定し、投与中止又はより適切な他剤に切り替えるべきか検討を行うこと。更に、本剤の投与期間は、原則として14日以内とすること。
3. 原則として他剤及び輸液と配合しないこと（「8.適用上の注意」の項参照）。
4. 本剤の臨床試験において、1日1000mg投与時と比較して1日2000mg投与時では、注射部位反応などの副作用発現率が高い傾向が認められたため、1日2000mg投与は、他の抗菌薬の投与を考慮した上で、必要な患者に限り、副作用の発現に十分注意して慎重に投与すること（「2.重要な基本的注意」、「4.副作用」の項参照）。
5. 腎障害のある患者に対して1日2000mgを投与する場合には、患者の状態を十分に観察するなど、血中濃度上昇による副作用の発現に十分注意すること。異常が認められた場合には症状に応じて減量、休薬等の適切な処置を行うこと（「薬物動態」の項参照）。
6. 高度の腎障害のある患者には、投与量及び投与間隔を適切に調節するなど慎重に投与すること。参考として、体内動態試験の結果より、以下の用量が目安として推察されている（「薬物動態」の項参照）。

Ccr (mL/min)	通常用法・用量	
	1回500mg 1日2回 投与対象の場合	1回1000mg 1日2回 投与対象の場合
20以上30未満	1回500mg 1日2回 (用量調節不要)	1回500mg 1日2回
20未満	1回500mg 1日1回	1回500mg 1日1回

7. 血液透析施行患者には、投与量及び投与間隔を適切に調節し、患者の状態を観察しながら慎重に投与すること（「薬物動態」の項参照）。

【使用上の注意】

1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

- (1)キノロン系抗菌剤に対し過敏症の既往歴のある患者
- (2)本人又は両親、兄弟に気管支喘息、発疹、蕁麻疹等のアレルギー症状を起しやすいつ体制を有する患者
〔アレルギー素因を有する患者は過敏症を起しやすいつので、十分な問診を行うこと〕
- (3)腎障害のある患者
〔高度の腎障害患者では高い血中濃度が持続することがある(「薬物動態」の項参照)。また、塩化ナトリウムを含有するため高ナトリウム血症等の電解質異常を起すおそれがある〕
- (4)心臓、循環器系機能障害のある患者
〔塩化ナトリウムを含有するため水分やナトリウム貯留が生じやすく、浮腫等の症状を悪化させるおそれがある〕
- (5)てんかん等の痙攣性疾患又はこれらの既往歴のある患者
〔痙攣を起すことがある〕
- (6)重症筋無力症の患者
〔類薬で症状を悪化させるとの報告¹⁾がある〕
- (7)高齢者
〔「5.高齢者への投与」の項参照〕

2. 重要な基本的注意

- (1)本剤による**ショック、アナフィラキシー**の発生を確実に予知できる方法がないので、次の措置をとること。
 - 1)事前に既往歴等について十分な問診を行うこと。なお、抗生物質等によるアレルギー歴は必ず確認すること。
 - 2)投与に際しては、必ず**ショック**等に対する救急処置のとれる準備をしておくこと。
 - 3)投与開始から投与終了後まで、患者を安静の状態に保たせ、十分な観察を行うこと。特に、投与開始直後は注意深く観察すること。
- (2)注射部位反応(疼痛、紅斑、腫脹、硬結、静脈炎等)があらわれた場合には、注射部位を変更する、又は投与を中止するなど適切な処置を行うこと。(臨床試験における注射部位反応の副作用発現率は、1日2000mg投与時34.13%(57/167例)であり、1日1000mg投与時0.08%(1/1,264例)に比べて高かった)

3. 相互作用

本剤はチトクロームP-450(CYP)により代謝を受けず、主に尿中に排泄される。なお、本剤はCYP1A2の代謝活性を阻害する(「薬物動態」の項参照)。

併用注意(併用に注意すること)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
テオフィリン アミノフィリン 水和物	テオフィリンの中毒症状(消化器障害、頭痛、不整脈、痙攣等)があらわれるおそれがある。観察を十分に行い、血中濃度モニタリングを行うなど注意すること。	〈機序〉 テオフィリンの主代謝酵素であるCYP1A2を阻害することにより、血中濃度を上昇させることが考えられる。 〈危険因子〉 高齢者 高度の腎障害患者
フェニル酢酸系、 プロピオン酸系 非ステロイド性 消炎鎮痛剤	痙攣があらわれるおそれがある。観察を十分に行い、症状があらわれた場合には両剤の投与を中止し、気道確保と抗痙攣薬の使用など痙攣に対する治療を実施すること。	〈機序〉 中枢神経におけるGABA _A の受容体への結合阻害作用が非ステロイド性消炎鎮痛剤により増強されることが主な機序と考えられている。 〈危険因子〉 高齢者 てんかん等痙攣性疾患 又はこれら既往歴のある患者 高度の腎障害患者

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ワルファリン	ワルファリンの作用を増強し、出血、プロトロンビン時間の延長等があらわれることがある。観察を十分に行い、血液凝固能検査を行うなど注意すること。	〈機序〉 機序は不明である。

* 4. 副作用

1 日投与量1000mg以下で実施した臨床試験

1,264例中、副作用は43例(3.40%)に認められた。主な副作用は下痢11例(0.87%)、発疹9例(0.71%)等であった。また、主な臨床検査値異常としては、ALT(GPT)増加6.15%(73/1,187)、好酸球数増加4.58%(51/1,114)、AST(GOT)増加4.04%(48/1,187)、ALP増加2.86%(32/1,118)、 γ -GTP増加3.35%(28/835)等が認められた。

1 日投与量1000mg以下の再審査終了時

各領域感染症に関する特定使用成績調査では、4,032例中副作用は336例(8.33%)に認められ、主な副作用は肝機能異常113例(2.80%)、肝障害23例(0.57%)、腎機能障害19例(0.47%)、下痢、発疹各16例(0.40%)、薬疹12例(0.30%)、AST増加11例(0.27%)、ALT増加10例(0.25%)等であった。レジオネラ肺炎に関する特定使用成績調査では、54例中副作用は7例(12.96%)に認められ、主な副作用は肝機能異常2例(3.70%)等であった。

1 日投与量2000mgで実施した臨床試験

167例中、副作用は83例(49.70%)に認められた。主な副作用は注射部位反応(疼痛、紅斑、腫脹、硬結、静脈炎等)57例(34.13%)、下痢8例(4.79%)等であった。また、主な臨床検査値異常としては、AST(GOT)増加14.37%(24/167)、ALT(GPT)増加13.17%(22/167)、 γ -GTP増加4.27%(7/164)等が認められた。

1 日投与量2000mgの再審査終了時

特定使用成績調査では、342例中副作用は61例(17.84%)に認められ、主な副作用は注射部位反応(静脈炎、紅斑、疼痛、腫脹、硬結等)27例(7.89%)、肝機能検査異常6例(1.75%)、発疹4例(1.17%)、血中クレアチニン増加4例(1.17%)等であった。

(1) 重大な副作用

- 1) **急性腎障害**(0.1%未満)：急性腎障害があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 2) **肝機能障害**(0.18%)、**黄疸**(頻度不明)：肝機能障害、黄疸があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 3) **偽膜性大腸炎**(0.1%未満)：偽膜性大腸炎等の血便を伴う重篤な大腸炎があらわれることがある。腹痛、頻回の下痢があらわれた場合には直ちに投与を中止するなど適切な処置を行うこと。
- 4) **無顆粒球症**(頻度不明)、**血小板減少**(0.1%未満)：無顆粒球症、血小板減少があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 5) **横紋筋融解症**(頻度不明)：横紋筋融解症があらわれることがあるので、観察を十分に行い、筋肉痛、脱力感、CK(CPK)上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇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。また、横紋筋融解症による急性腎障害の発症に注意すること。
- 6) **錯乱、幻覚等の精神症状**(頻度不明)：錯乱、幻覚等の精神症状があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

- 7) 痙攣(0.1%未満)：痙攣があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 8) ショック(0.1%未満)、アナフィラキシー(頻度不明)：ショック、アナフィラキシー(呼吸困難、浮腫、発赤等)があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 9) 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)：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)があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 10) 間質性肺炎(0.1%未満)：発熱、咳嗽、呼吸困難、胸部X線異常等を伴う間質性肺炎があらわれることがあるので、このような症状があらわれた場合には投与を中止し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。
- 11) 低血糖(頻度不明)：重篤な低血糖があらわれることがある(高齢者、腎障害患者であらわれやすい)ので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 12) アキレス腱炎、腱断裂等の腱障害(いずれも頻度不明)：アキレス腱炎、腱断裂等の腱障害があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

(2) 重大な副作用(類案)

- 1) PIE症候群：他のニューキノロン系抗菌剤で、発熱、咳嗽、呼吸困難、胸部X線異常、好酸球増多等を伴うPIE症候群が報告されているので、このような症状があらわれた場合には投与を中止し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。
- 2) 重症筋無力症の悪化：他のニューキノロン系抗菌剤で、重症筋無力症の悪化が報告¹⁾されているので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

(3) その他の副作用

次のような副作用があらわれた場合には、症状に応じて適切な処置を行うこと。

種類	0.1～5%未満 又は頻度不明	0.1%未満
過敏症	発赤 ^{注1)} 、発疹、紅斑、発熱	そう痒症、浮腫、蕁麻疹、潮紅
腎臓	BUN増加、血中クレアチニン増加	頻尿、尿中赤血球陽性、尿中蛋白陽性、尿中ウロビリルン陽性、尿円柱陽性
肝臓	ALT (GPT) 増加、AST (GOT) 増加、 γ -GTP増加、ALP増加、LAP上昇、LDH増加、血中ビリルビン増加	-
血液	好酸球数増加、白血球数減少、血小板数減少、貧血	-
消化器	下痢、悪心、嘔吐	心窩部不快感、腹部膨満、変色便、メレナ
精神神経系	頭痛、精神障害	浮動性めまい、感覚鈍麻、意識変容状態、譫妄
投与部位	注射部位反応(疼痛、紅斑、腫脹、硬結、静脈炎等)	-
その他	CK (CPK) 増加、電解質失調	灼熱感、関節痛、口内炎、異常感(気分不良、違和感、浮遊感)、口内乾燥、舌炎

注1) 頻度不明

5. 高齢者への投与

高齢者に本剤を投与し、血中濃度及び尿中排泄を検討した結果、Cmaxの上昇、AUCの増大及び尿中回収率の低下が認められているので、用量に留意し慎重に投与すること(「薬物動態」の項参照)。

6. 妊婦・産婦・授乳婦等への投与

(1) 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には投与しないこと。

[妊娠中の投与に関する安全性は確立していない]

(2) 授乳中の婦人に投与する場合には授乳を中止させること。

[動物実験(ラット)で、乳汁中に移行することが報告されている]

7. 小児等への投与

小児等に対する安全性は確立していないので、投与しないこと。

[「9.その他の注意」の項参照]

8. 適用上の注意

(1) 投与経路：本剤は点滴静脈内投与のみに使用すること。

(2) 投与時：

1) 他剤及び輸液と配合した場合に、配合変化(白濁等)が認められているため、原則として他剤及び輸液と配合しないこと。なお、I.V.Push法及びPiggyback法においても配合変化が認められているため、側管からの配合も避けること。

2) 血管を確保できないなど、やむを得ず側管から投与する場合には、他剤との配合変化を避けるため、本剤使用の前後に生理食塩液でライン洗浄(フラッシング)を行うこと。

(3) 開封後：開封後は速やかに使用すること。

9. その他の注意

動物実験(幼若犬、成熟犬[16～26カ月齢]、ラット[6週齢])で関節異常が認められたとの報告がある。

【薬物動態】

1. 血中濃度

本剤を健康成人に単回投与したときの薬物動態パラメータ^{注2)}は以下のとおりである^{2) 3)}。

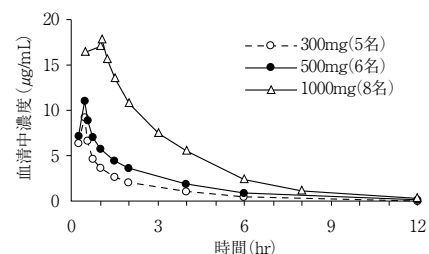
投与量 (mg)	症例数	T _{1/2} ^{注3)} (hr)	Tmax (hr)	Cmax (μg/mL)	AUC _{0-∞} (μg·hr/mL)
300	5	1.65±0.27	0.5	8.99±0.59	13.3±2.5
500	6	1.88±0.26	0.5	11.0±2.4	21.7±3.0
1000	8	3.0±0.3	1.1±0.0	18.45±1.49	59.42±4.43

平均±S.D.

注2) 投与量300mg及び500mg：2-コンパートメントモデルに基づく解析

投与量1000mg：モデルに依存しない解析により算出

注3) 投与量300mg及び500mg：β相の半減期(T_{1/2}β)



単回投与時の血清中濃度推移

また、本剤を高年齢者(65歳以上)に単回投与したときの薬物動態パラメータ^{注4)}は以下のとおりである^{3) 4)}。

投与量 (mg)	症例数	T _{1/2} ^{注5)} (hr)	Cmax (μg/mL)	AUC _{0-∞} (μg·hr/mL)
500	10	2.04±0.27	18.3±3.5	37.2±6.3
1000	10	3.0±0.4	25.74±5.61	73.18±15.10

平均±S.D.

注4) 投与量500mg：2-コンパートメントモデルに基づく解析

投与量1000mg：モデルに依存しない解析により算出

注5) 投与量500mg：β相の半減期(T_{1/2}β)

2. 組織内移行

喀痰・肺組織⁵⁾：1回500mg、30分点滴静注時の最高喀痰中濃度は点滴開始0.5～2.5時間後に2.49～6.24 $\mu\text{g}/\text{g}$ (n=4)であり、また、点滴開始1.5時間後の肺組織内濃度は平均7.95 $\mu\text{g}/\text{g}$ (n=5)であった。

胆道：1回500mg、30分点滴静注時の胆管胆汁中最高濃度⁶⁾は点滴開始1.5～4.5時間後に5.47～29.9 $\mu\text{g}/\text{mL}$ (n=3)であり、また、胆嚢組織内濃度⁵⁾は点滴開始1.0～2.5時間後に9.85～35.5 $\mu\text{g}/\text{g}$ (n=4)であった。

胸水⁶⁾・腹水⁶⁾：1回500mg、1時間点滴静注時の胸水中濃度は点滴開始7時間後に1.43 $\mu\text{g}/\text{mL}$ (n=1)、1回300mg、1時間点滴静注時の腹水中濃度は点滴開始4時間後に1.87 $\mu\text{g}/\text{mL}$ (n=1)を示した。

創膿汁⁵⁾・熱傷皮膚組織⁷⁾：1回500mg、30分点滴静注時の創膿汁中濃度は点滴開始1.5時間後に2例平均で4.73 $\mu\text{g}/\text{mL}$ であり、また、点滴開始1.5時間後の熱傷皮膚組織エスカ一部分の濃度は4例平均で4.54 $\mu\text{g}/\text{g}$ であった。

女性性器組織⁸⁾：1回300mg、30分点滴静注時の女性性器の各組織濃度は点滴開始0.83時間後で5.00～13.9 $\mu\text{g}/\text{g}$ (n=1)であり、骨盤死腔液中濃度は点滴開始2時間後の平均で3.18 $\mu\text{g}/\text{mL}$ (n=4)であった。

髄液²⁾：1回500mg、30分点滴静注1.5時間後の髄液中濃度は3例平均で0.33 $\mu\text{g}/\text{mL}$ であった。

好中球・組織培養細胞⁹⁾：好中球及び組織培養細胞(胎児小腸細胞、胎児肺正常2倍体細胞及び成人肝細胞)の浮遊液にパズフロキサシン溶液を添加した4種類の混合液(薬剤濃度：1 $\mu\text{g}/\text{mL}$)を培養後、細胞内及び細胞外液の薬剤濃度を測定し、各細胞におけるC/E ratio(細胞外薬剤濃度に対する細胞内薬剤濃度の比率)を算出した結果、平均でそれぞれ7.1 (n=14)、7.4 (n=9)、3.4 (n=12)及び2.1 (n=3)であった。

3. 代謝・排泄⁴⁾ ^{10) 11)}

50～500mgを30分点滴静注にて単回投与した場合又は1000mgを1時間点滴静注にて単回投与した場合の投与24時間までの尿中排泄率は約90%であった。また、1回300mgを1日2回(最終日は1回)で5日間、1回500mgを1日2回(1日目及び最終日は1回)で6日間、又は1回1000mgを1日2回(1日目及び最終日は1回)で6日間反復投与した場合の累積尿中排泄率も約90%で推移した。また、1回500mgを1日3回(最終日は1回)5日間反復投与時にも尿中回収率の上昇傾向を認めなかった。本剤投与後の代謝物はグルクロン酸抱合体が胆汁中及び尿中に認められた。しかし、それ以外の代謝物の濃度は低く、投与24時間までのグルクロン酸抱合体の尿中排泄率5.71%を含めた本剤の尿中排泄率は99.7%と高く、また、生体内で光学異性化も示さないことから本剤は代謝を受け難い薬剤と考えられた。

なお、高齢者(65歳以上)に500mgを30分点滴静注にて単回投与した場合の投与24時間までの尿中排泄率は平均83.5%であった。

4. 腎機能障害時の血中濃度推移

(1) 腎機能低下患者¹²⁾

Ccr13.6 (mL/min)の患者1例に300mgを30分点滴静注にて単回投与したときのCmax、AUC_{0-∞}、T_{1/2β}はそれぞれ103 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 、51.5 $\mu\text{g}\cdot\text{hr}/\text{mL}$ 、7.36時間であった。

Ccr13.6 (mL/min)の患者に1回500mgを1日1回点滴静注にて反復投与したときのC_{ss,max}、AUC₀₋₂₄をシミュレーションにて算出した結果、それぞれ30.2 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 、451.5 $\mu\text{g}\cdot\text{hr}/\text{mL}$ であった。

Ccr20～30 (mL/min)の患者に1回500mgを1日2回点滴静注にて反復投与したときのC_{ss,max}、AUC₀₋₂₄をシミュレーションにて算出した結果、それぞれ22.1～30.3 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 、269.2～470.6 $\mu\text{g}\cdot\text{hr}/\text{mL}$ であった。

(2) 血液透析施行患者^{12) 13)}

血液透析施行患者3例に300mgを30分点滴静注にて単回投与したときのCmax、AUC_{0-∞}はそれぞれ12.5～13.3 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 、196～269 $\mu\text{g}\cdot\text{hr}/\text{mL}$ であった。また、投与開始24時間後より血液透析を4時間施行した場合、本剤は59～66mgが除去され、見かけ上の血清中濃度半減期(T_{1/2d})は非透析時の半減期(T_{1/2β})17.9～23.2時間から2.78～4.00時間に短縮された。

この胞腎感染症の血液透析施行患者4例に週3回の血液透析後、300mgを30分点滴静注投与したとき、初回投与時のCmax、AUC_{0-∞}及びT_{1/2β}はそれぞれ7.76～13.04 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 、258～662 $\mu\text{g}\cdot\text{hr}/\text{mL}$ 及び22.0～47.2時間であった。また、3回目投与の約64時間後より血液透析を4時間施行した場合、透析開始前から透析終了1時間後までの本剤の除去率は37.5～51.7%であった。

5. プロベネシドによる影響¹⁰⁾

健康成人3例にプロベネシド1gを経口投与し、2時間後に本剤200mgを30分点滴静注した。更に、点滴終了2時間後にプロベネシド0.5gを経口投与した。その結果、本剤の血清中半減期は約2倍に延長し、AUCは2.4倍に増加したが、最高血清中濃度に大きな変化は認められなかった。

6. その他

本剤はヒト肝ミクロソームを用いた試験において、CYP1A2に対し1000 $\mu\text{mol}/\text{L}$ で約37%の阻害作用を示したが、CYP2C9、2C19、2D6、2E1及び3A4に対しては阻害作用を示さなかった。

【臨床成績】

1日投与量1000mg以下で実施した臨床試験において、総症例1,007例について検討された臨床効果の概要は下表のとおりである。また、比較試験において、呼吸器感染症^{14) 15)}、複雑性尿路感染症¹⁶⁾について本剤の有用性が確認されている。(有効率は“有効”以上を集計)

疾患群	疾患名	有効率(%)
外科領域感染症	外傷・熱傷及び手術創等の二次感染	83.3(30/36)
	肺炎	86.6(252/291)
呼吸器感染症	肺膿瘍	50.0(9/18)
	慢性呼吸器病変の二次感染	82.9(131/158)
尿路感染症	複雑性膀胱炎	86.1(192/223)
	腎盂腎炎	84.4(141/167)
	前立腺炎(急性症、慢性症)	100(7/7)
腹腔内感染症	腹膜炎	88.6(31/35)
	腹腔内膿瘍	53.3(8/15)
胆道感染症	胆嚢炎	83.3(10/12)
	胆管炎	93.8(15/16)
	肝膿瘍	75.0(3/4)
産婦人科領域感染症	子宮付属器炎	100(18/18)
	子宮旁結合織炎	85.7(6/7)

1日投与量2000mgで実施した臨床試験で検討された敗血症、重症・難治性肺炎及び肺炎球菌による肺炎に対する臨床効果の概要は下表のとおりである。(有効率は“有効”以上を集計)

疾患群	疾患名	有効率(%)
全身性感染症	敗血症	100(6/6)
呼吸器感染症	重症・難治性肺炎	81.3(13/16)
	肺炎球菌による肺炎	76.9(20/26)

【薬効薬理】

1. 抗菌スペクトルと抗菌活性¹⁷⁾

パズフロキサシンは、好気性、通性嫌気性及び偏性嫌気性のグラム陽性菌並びにグラム陰性菌に対して広い抗菌スペクトルを有し、ブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌、腸球菌属、モラクセラ(ブランハメラ)・カタラーリス、大腸菌、シトロバクター属、クレブシエラ属、エンテロバクター属、セラチア属、プロテウス属、モルガネラ・モルガニー、プロビデンシア属、インフルエンザ菌、緑膿菌、アシネトバクター属、レジオネラ属、バクテロイデス属、プレボテラ属に対し抗菌活性を示した。

また、セファゾリン(CEZ)若しくはセフトアジジム(CAZ)耐性腸内細菌科菌群、アンピシリン(ABPC)耐性インフルエンザ菌、イミペネム(IPM)、ゲンタマイシン(GM)単剤あるいはCAZを加えた2、3剤に耐性を示す緑膿菌、IPM分解性βラクタメース産生セラチア・マルセッセンス及び緑膿菌に対して抗菌活性を示した。

肺炎球菌ではPSSP、PISP、PRSPに対してペニシリン耐性の有無¹⁸⁾にかかわらず同等の抗菌活性を示した。

注6) CLSI (Clinical and Laboratory Standards Institute) の判定基準に基づき、ペニシリンGに対するMICが0.06 μg/mL以下の場合をPSSP、0.125～1 μg/mLの場合をPISP、2 μg/mL以上の場合をPRSPと判定した。

2. 作用機序¹⁸⁾

黄色ブドウ球菌由来DNAジャイレース、トポイソメラーゼⅣに対して阻害活性を示した。また、ヒト由来トポイソメラーゼⅡ阻害作用は弱かった。

3. 殺菌効果¹⁹⁾

黄色ブドウ球菌、大腸菌、緑膿菌に対して、殺菌的に作用した。また、緑膿菌の初期静止期、対数増殖期、定常期に作用させたときはいずれの時期でもCAZ、GMより強い殺菌効果を示した。黄色ブドウ球菌の定常期ではCAZ、GMと同様に殺菌効果がみられなかったが、初期静止期、対数増殖期に作用させたときは、CAZより強い殺菌効果を示した。

4. 耐性菌の選択¹⁸⁾¹⁹⁾

黄色ブドウ球菌、大腸菌、緑膿菌において自然耐性菌出現頻度は低かった。継代培養法でのMIC上昇度は黄色ブドウ球菌ではIPM、GM、シプロフロキサシン(CPFX)より小さく、また、緑膿菌ではCAZより小さかった。

緑膿菌によるラットポーチ内感染系では、耐性菌選択頻度はIPMと有意差はなく、CAZに比べ有意(p<0.01)に低かった。

5. 実験的感染症モデルに対する治療効果¹⁸⁾¹⁹⁾²⁰⁾

(1)黄色ブドウ球菌によるマウス全身感染、大腸菌によるマウス全身感染、肺炎桿菌、プロテウス・ミラビリスによるマウス全身感染に対して優れた治療効果を示した。また、GM、CAZ、IPM単剤耐性及びIPM、GM耐性菌を含む緑膿菌によるマウス全身感染に対して優れた治療効果を示した。

(2)黄色ブドウ球菌と緑膿菌によるマウス混合全身感染に対してCAZ、IPM、CPFX、バンコマイシン(VCM)、アルベカシン(ABK)より優れた治療効果を示した。

(3)緑膿菌によるマウス呼吸器感染、マウス尿路感染、ラット背部皮下ディスク感染及び熱傷感染モデルに対して優れた治療効果を示した。

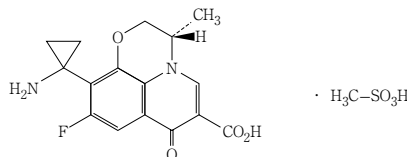
***【有効成分に関する理化学的知見】

一般名：パズフロキサシンメシル酸塩
(Pazufloxacin Mesilate)

略号：PZFX(パズフロキサシン)

化学名：(3S)-10-(1-Aminocyclopropyl)-9-fluoro-3-methyl-7-oxo-2,3-dihydro-7H-pyrido[1,2,3-de][1,4]benzoxazine-6-carboxylic acid monomethanesulfonate

構造式：



分子式：C₁₆H₁₅FN₂O₄ · CH₃O₃S

分子量：414.41

性状：白色～淡黄色の結晶性の粉末である。水に溶けやすく、エタノール(99.5)に溶けにくい。

水酸化ナトリウム試液に溶ける。0.4gを水10mLに溶かした液のpHは3.0～4.0である。

結晶多形が認められる。

融点：約258℃(分解)

【取扱い上の注意】

1. 外袋は遮光性の包材を使用しているため、使用直前まで開封しないこと。
2. 次の場合は使用しないこと。
 - (1) 外袋の内側に水滴や内容液の漏れが認められる場合。
 - (2) 内容液に着色や混濁が認められる場合。
 - (3) ゴム栓部の汚染防止シールがはがれている場合。
3. ゴム栓への針刺は、ゴム栓面にまっすぐに行うこと。斜めに刺すと、ゴム片が薬液中に混入したり、排出口の側壁を傷つけて液漏れを起こすおそれがある。
4. 通気針は不要である。
5. 連結管(U字管)による連続投与は行わないこと。
6. 容器の液目盛はおよその目安として使用すること。

【包装】

パシル点滴静注液300mg：100mL×10袋

パシル点滴静注液500mg：100mL×10袋

パシル点滴静注液1000mg：200mL×10袋

【主要文献】

- 1) Sieb, J. P. : Neurology, **50**, 804-807(1998)
- 2) 石川 英之ほか：化学療法の領域, **18**(10), 1470-1474(2002)
- 3) 戸塚 恭一：日本化学療法学会雑誌, **58**(5), 560-577(2010)
- 4) 高木 健三ほか：日本化学療法学会雑誌, **48**(8), 633-644(2000)
- 5) 谷村 弘ほか：日本化学療法学会雑誌, **48**(5), 353-374(2000)
- 6) 谷村 弘ほか：日本化学療法学会雑誌, **47**(S-1), 227-241(1999)
- 7) 杉原 平樹ほか：日本化学療法学会雑誌, **48**(6), 401-416(2000)
- 8) 松田 静治ほか：日本化学療法学会雑誌, **48**(8), 654-672(2000)
- 9) 三上 秀忠ほか：日本化学療法学会雑誌, **43**(S-2), 120-125(1995)
- 10) 中島 光好ほか：日本化学療法学会雑誌, **47**(S-1), 141-175(1999)
- 11) 早川 大善ほか：日本化学療法学会雑誌, **47**(S-1), 81-87(1999)
- 12) 石田裕一郎ほか：日本化学療法学会雑誌, **48**(8), 645-653(2000)
- 13) 古久保 拓：日本化学療法学会雑誌, **56**(4), 462-466(2008)
- 14) 島田 馨ほか：日本化学療法学会雑誌, **48**(6), 433-463(2000)
- 15) 島田 馨ほか：日本化学療法学会雑誌, **48**(6), 464-494(2000)
- 16) 熊澤 浄一ほか：西日本泌尿器科, **62**(8), 472-500(2000)
- 17) Niki, Y. et al. : J. Infect. Chemother., **15**, 156-167(2009)
- 18) 野村 伸彦ほか：Jpn. J. Antibiot., **55**(4), 412-439(2002)
- 19) 満山 順一ほか：日本化学療法学会雑誌, **47**(S-1), 37-64(1999)
- 20) 満山 順一ほか：日本化学療法学会雑誌, **47**(S-1), 1-15(1999)

*【文献請求先】

大正富山医薬品株式会社 メディカルインフォメーションセンター
〒170-8635 東京都豊島区高田3-25-1
電話 0120-591-818



発売
大正富山医薬品株式会社
東京都豊島区高田3-25-1

**

FUJIFILM

製造販売元
富士フイルム 富山化学株式会社
東京都中央区京橋二丁目14番1号

®登録商標

22-VF

8F03N