

# ユナシン<sup>®</sup>細粒小児用10%

## Unasyn<sup>®</sup> Fine Granules for Pediatric Use 10%

スルタミシリントシル酸塩水和物散

貯法：室温保存（開封後は湿気を避けて保存し、なるべく速やかに使用すること）  
使用期限：最終年月を外箱等に記載

注)注意－医師等の処方箋により使用すること

承認番号	22100AMX01352
薬価収載	2009年9月
販売開始	2009年12月
国際誕生	1983年11月

### 【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. 伝染性単核症の患者〔アンピシリンの投与により発疹が高頻度に発現したとの報告がある。〕

### 【原則禁忌（次の患者には投与しないことを原則とするが、特に必要とする場合には慎重に投与すること）】

- ※ ペニシリン系抗生物質に対し過敏症の既往歴のある患者

### 【組成・性状】

#### 1. 組成

1g中：

成分	ユナシン細粒小児用10%
有効成分	日局 スルタミシリントシル酸塩水和物 100mg（力価）
添加物	白糖、ヒプロメロース、アクリル酸エチル・メタクリル酸メチルコポリマー、ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル、ポリビニルセタールジエチルアミノアセテート、ステアリン酸マグネシウム、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、サッカリンナトリウム水和物、香料、黄色5号

#### 2. 性状

淡いだいだい色の細粒

### 【効能・効果】

＜適応菌種＞

スルバクタム／アンピシリ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、大腸菌、プロテウス・ミラビリス、インフルエンザ菌

＜適応症＞

表在性皮膚感染症、深在性皮膚感染症、リンパ管・リンパ節炎、慢性膿皮症、咽頭・喉頭炎、扁桃炎、急性気管支炎、肺炎、肺膿瘍、慢性呼吸器病変の二次感染、膀胱炎、腎盂腎炎、中耳炎、副鼻腔炎

### ※※【効能・効果に関連する使用上の注意】

咽頭・喉頭炎、扁桃炎、急性気管支炎、中耳炎、副鼻腔炎への使用にあたっては、「抗微生物薬適正使用の手引き」<sup>1)</sup>を参照し、抗菌薬投与の必要性を判断した上で、本剤の投与が適切と判断される場合に投与すること。

### 【用法・用量】

通常小児に対しスルタミシリンとして、1日量15～30mg（力価）/kgとし、これを3回に分割して経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

### 【用法・用量に関連する使用上の注意】

本剤の使用にあたっては、耐性菌の発現等を防ぐため、β-ラクタマーゼ産生菌、かつアンピシリン耐性菌を確認し、疾病の治療上必要な最小限の期間の投与にとどめること。

### 【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)セフェム系抗生物質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反応を起こしやすい体質を有する患者
- (3)高度の腎障害のある患者〔血中濃度半減期が延長するので、投与量・投与間隔に注意すること。「薬物動態」3の項参照〕
- (4)経口摂取の不良な患者又は非経口栄養の患者、全身状態の悪い患者〔ビタミンK欠乏症による出血傾向があらわれることがあるので観察を十分に行うこと。〕
- (5)高齢者〔「高齢者への投与」の項参照〕

#### 2. 重要な基本的注意

- (1)ショックがあらわれるおそれがあるので、十分な問診を行うこと。
- (2)1日30mg/kgを超える投与により、下痢・軟便が増加することがあるので注意すること。

#### 3. 相互作用

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
アロプリノール	アンピシリンとの併用により、発疹の発現が増加するとの報告がある <sup>2)</sup> 。	機序不明だが薬剤性の発疹がアロプリノールとアンピシリンを併用していた67例の入院患者のうち22.4%に認められ、アンピシリン単独服用例の1,257例では7.5%に認められた。またアンピシリンを併用しないアロプリノール服用患者283例のうち21%が薬剤性発疹を経験したという報告がある。
抗凝血剤	ペニシリンが血小板の凝集・凝固に影響を与え、出血傾向を増強するおそれがある。	抗凝血作用とペニシリンの血小板凝集抑制作用により相対的に出血傾向が増強される可能性がある。
経口避妊薬	アンピシリンとの併用により避妊効果が減弱したとの報告がある。	本剤は腸内細菌叢を変化させる可能性があり、それにより経口避妊薬の腸肝循環による再吸収を抑制すると考えられている。
メトトレキサート	ペニシリンとの併用により、メトトレキサートのクリアランスが減少するおそれがある。	メトトレキサートの尿細管分泌が阻害され、体内からの消失が遅延し、メトトレキサートの毒性が増強する可能性がある。
プロベネシド	併用により、本剤の血中濃度上昇、血中濃度半減期の延長、本剤の持つ毒性リスクの上昇のおそれがある。	プロベネシドの尿細管分泌抑制作用により本剤の排泄が遅延するおそれがある。

#### 4. 副作用<sup>3,4)</sup>

開発時3,430例（錠3,005例、細粒425例）及び承認後の使用成績調査11,490例（錠8,411例、細粒3,079例）、総計14,920例（錠11,416例、細粒3,504例）中801例（5.37%）に副作用又は臨床検査値異常が認められた。

このうち錠剤は主に成人に投与され、11,416例中546例（4.78%）に副作用又は臨床検査値異常が認められ、主なものは下痢・軟便（2.38%）、発疹（0.33%）、AST（GOT）上昇（0.43%）、ALT（GPT）上昇（0.46%）などであった。また、細粒は主に小児に投与され、3,504例中255例（7.28%）に副作用又は臨床検査値異常が認められ、主なものは下痢・軟便（6.31%）であった。

#### (1)重大な副作用

- 1) ショック（0.01%<sup>注1)</sup>）、アナフィラキシー（頻度不明<sup>注2)</sup>）：

ショック、アナフィラキシーを起こすことがあるので、観察を十分に行い、症状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。

- 2) **中毒性表皮壊死融解症 (Toxic Epidermal Necrolysis : TEN)、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson症候群)、急性汎発性発疹性膿疱症、剥脱性皮膚炎** (いずれも頻度不明<sup>注2)</sup>) : 中毒性表皮壊死融解症、皮膚粘膜眼症候群、急性汎発性発疹性膿疱症、剥脱性皮膚炎があらわれることがあるので、観察を十分に行い、このような症状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。
- 3) **急性腎障害、間質性腎炎** (いずれも頻度不明<sup>注2)</sup>) : 急性腎障害、間質性腎炎等の重篤な腎障害があらわれることがあるので、定期的に検査を行うなど観察を十分に行い、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。
- 4) **血液障害** (頻度不明<sup>注2)</sup>) : 無顆粒球症、溶血性貧血、血小板減少等の重篤な血液障害があらわれることがあるので、定期的に検査を行うなど観察を十分に行い、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。
- 5) **出血性大腸炎** (0.04%<sup>注1)</sup>)、**偽膜性大腸炎** (頻度不明<sup>注2)</sup>) : 出血性大腸炎、偽膜性大腸炎等の血便を伴う重篤な大腸炎があらわれることがあるので、腹痛、下痢があらわれた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 6) **肝機能障害、黄疸** (いずれも頻度不明<sup>注2)</sup>) : 肝機能障害、黄疸があらわれることがあるので、定期的に検査を行うなど観察を十分に行い、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。

注1 : 錠剤と細粒を合わせた発現頻度。

注2 : 自発報告等のため頻度不明。

## (2)その他の副作用

次のような副作用が認められた場合には、必要に応じ、減量、投与中止等の適切な処置を行うこと。

	1%以上 <sup>注1)</sup>	0.1~1%未満 <sup>注1)</sup>	0.1%未満 <sup>注1)</sup>	頻度不明 <sup>注2)</sup>
過敏症 <sup>注3)</sup>		発疹	蕁麻疹、そう痒	多形紅斑、血管浮腫、皮膚炎
血液		好酸球増多	顆粒球減少、血小板減少、白血球減少、好中球減少	貧血
肝臓		AST (GOT)、ALT (GPT)、AI-Pの上昇		
消化器	下痢・軟便	悪心・嘔吐、胃部不快感、胃・腹部痛	食欲不振、舌炎	黒毛舌、消化不良、胸やけ
菌交代			口内炎	
中枢神経			めまい	痙攣
その他			発熱、頭痛、倦怠感、傾眠	ビタミンK欠乏症状 (低プロトロンビン血症、出血傾向等)、ビタミンB群欠乏症状 (舌炎、口内炎、食欲不振、神経炎等)、呼吸困難、疲労

注1 : 錠剤と細粒を合わせた発現頻度。

注2 : 自発報告等のため頻度不明。

注3 : 発現した場合には投与を中止すること。

## 5.高齢者への投与

高齢者には、次の点に注意し、用量並びに投与間隔に留意するなど患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。

- (1) 高齢者では一般的に生理機能が低下していることが多く副作用が発現しやすい。
- (2) 高齢者ではビタミンK欠乏による出血傾向があらわれることがある。

## 6.妊婦、産婦、授乳婦等への投与<sup>5,6)</sup>

※※(1)アンピシリン及びスルバクタムは胎盤を通過することが報告されている。アンピシリンの大量 (3,000mg/kg/日) 投与でラットに催奇形性が報告されているので、妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には、治療上の有益性が危険性を上まわると判断される場合にのみ投与すること。

(2)母乳中へ移行することが報告されているので、授乳中の婦人には投与しないことが望ましいが、やむを得ず投与する場合には授乳を中止させること。

なお、本剤は小児用製剤である。

## 7.小児等への投与

低出生体重児、新生児に対する安全性は確立していない。

## 8.臨床検査結果に及ぼす影響

- (1) 本剤の投与により、バネディクト試薬、あるいはフェーリング試薬による尿糖検査では偽陽性を呈することがあるので注意すること。
- (2) 妊婦へのアンピシリン投与により、総結合型エストリオール、エストリオール-グルクロニド、結合型エストロン、エストラジオールの一時的な血清中濃度の減少を呈することがあるので注意すること。

## 9.過量投与

$\beta$ -ラクタム系抗生物質製剤の脳脊髄液中濃度が高くなると、痙攣等を含む神経系の副作用を引き起こすことが考えられるので、腎障害患者に過量投与された場合は血液透析を用いて体内から除去すること。

## 10.適用上の注意

**服用時** : 本剤は主薬の苦味を防ぐためコーティングをほどこしてあるので、細粒をつぶしたり溶かしたりすることなく、酸性飲料を避け、水又は牛乳で速やかに服用すること。

## 11.その他の注意

投与が長期にわたる場合には、定期的に肝機能、腎機能、血液等の検査を行うことが望ましい。

## 【薬物動態】

### 1.血清中濃度<sup>7,8)</sup>

小児患者11例に、本剤10mg (力価)/kgを空腹時又は食後にクロスオーバー法により経口投与したときの血清中濃度のピークはいずれの投与においてもアンピシリン (ABPC) 及びスルバクタム (SBT) とともに投与1時間後にみられた。ピーク時の血清中濃度は空腹時投与でABPC4.75 $\mu$ g/mL、SBT3.95 $\mu$ g/mLであったが、食後投与ではABPC2.95 $\mu$ g/mL、SBT2.55 $\mu$ g/mLであり、空腹時投与の場合の方が食後投与にくらべてABPC、SBT濃度とも高かった。血清中濃度半減期 ( $T_{1/2}$ ) は空腹時投与でABPC0.81時間、SBT0.83時間、食後投与ではABPC1.35時間、SBT1.43時間であった。

なお、健康成人にユナシン錠375mg (力価) を1日2回15日間連続経口投与したときABPCとSBTの平均血中濃度推移は15日間にわたりほぼ同様であり、蓄積性は認められなかった。

### 2.尿中排泄<sup>7,8)</sup>

小児患者6例に本剤10mg (力価)/kgを単回経口投与した時の尿中濃度はABPC、SBTとも投与後0~2時間が最高で、それぞれ1,239 $\mu$ g/mL、839 $\mu$ g/mLであった。投与後6時間までのABPC、SBTの累積尿中排泄率はそれぞれ50.4%、51.8%であった。なお、健康成人10名にユナシン錠375mg (力価) を1日2回15日間連続経口投与したときのABPCとSBTの尿中排泄率は1回投与の場合と同様の値を示した。

### 3.腎機能障害患者<sup>9)</sup>

腎機能障害患者 (成人) にユナシン錠750mg (力価) を単回投与した時のSBTとABPCの $T_{1/2}$ は腎機能低下の程度に比例して表に示したように遷延がみられた (注: ユナシン錠の国内での1回承認用量は375mg (力価) である)。腎機能低下が及ぼす影響はSBT、ABPCともに同様であった。

Ccr (mL/min)	$T_{1/2}$ (hr) <sup>注1)</sup>	尿中回収率 (%) 24時間まで <sup>注1)</sup>
80-144	1.3/0.9	66/55
25-69	2.6/2.3	40/30
6-12	8.5/8.1	25/19
<5	3.3/2.4 <sup>注2)</sup>	未検討

注1 : ABPC/ SBT

注2 : 血液透析中

なお、血液透析中の患者においては、ABPC、SBT共に透析膜透過性を有するので、体内での蓄積は少なく、特に投与量の変更は必要ないと考えられる (参考)。

### 4.体液・組織内移行<sup>10~14)</sup>

成人患者にユナシン錠を投与した場合の創液中、腹水中、虫垂壁内、口蓋扁桃組織内等へのABPC及びSBTの移行は良好であり、また喀痰中、胆汁中にも移行が認められている。

## 5. 代謝<sup>15)</sup>

健康成人にユナシン錠を投与した場合の尿中の代謝物は、大部分がABPC、SBTであり、他に抗菌活性を有する代謝物は検出されなかった。

## 【臨床成績】

### 1. 臨床効果<sup>16)</sup>

小児を対象とした一般臨床試験で、効果判定の行われた415例中有効以上394例、有効率94.9%と優れた臨床効果が示された。本剤の投与量は1日26~30mg/kgが最も多く、投与回数は1日3回投与がほとんどであった。投与期間は4~7日間が最も多く、ついで8~14日間であった。

主な疾患に対する本剤の臨床効果は次のとおりである。

疾患群	有効例 <sup>注)</sup> /症例	有効率 (%)
呼吸器感染症 (扁桃炎、肺炎など)	261/271	96.3
尿路感染症 (腎盂腎炎、膀胱炎など)	38/42	90.5
浅在性化膿性疾患 (伝染性膿痂疹など)	70/76	92.1
耳鼻科感染症 (中耳炎など)	12/12	100.0

注：著効+有効

### 2. 細菌学的効果<sup>16)</sup>

小児を対象とした一般臨床試験で細菌学的検討が行われた274株の菌消失率は82.8% (227/274株)であった。 $\beta$ -ラクタマーゼ高度産生株に対する菌消失率は88.4% (61/69株)、低・非産生株に対する菌消失率は80.9% (76/94株)であった。

また、菌の薬剤感受性を測定した64株中、 $\beta$ -ラクタマーゼ高度産生株で、アンピシリン耐性株<sup>注)</sup>は接種菌量 $10^6$ CFU/mL及び $10^8$ CFU/mLでそれぞれ19株及び49株で、そのうち本剤による菌消失率は89.5% (17/19株)及び85.7% (42/49株)であった。

注：耐性菌はアンピシリンのMIC $\geq 25\mu\text{g/mL}$  (アンピシリンディスク感受性-、+に相当)とした。ただし、インフルエンザ菌についてはMIC $\geq 3.13\mu\text{g/mL}$ とした。

## 【薬効薬理】

### 1. 抗菌作用<sup>17-19)</sup>

(1)スルタミシリンは、ブドウ球菌属、レンサ球菌属、腸球菌、肺炎球菌などのグラム陽性菌から大腸菌、プロテウス・ミラビリス、インフルエンザ菌などのグラム陰性菌まで広い抗菌スペクトルを有し、殺菌的に作用する。

(2)アンピシリン感性菌はもとより耐性菌にも強い抗菌力を発揮し、Rプラスミドを有する大腸菌やプロテウス・ブルガリスのスルタミシリンによる形態変化を観察すると、アンピシリンのMIC濃度ではみられないスフェロプラスト化や溶菌がスルタミシリンのMIC濃度で顕著にみられる。

(3) $\beta$ -ラクタマーゼ産生菌を含む複数菌による混合感染に対して、スルバクタムの $\beta$ -ラクタマーゼ阻害作用によりアンピシリンの生体内での安定性を高めて本来の抗菌力を発揮させるので、スルタミシリンにはアンピシリン単独投与時より強い感染防御効果が認められている (マウス)。

### 2. 作用機序<sup>20)</sup>

生体内で遊離したスルバクタムは、 $\beta$ -ラクタマーゼのIc、II、III及びIV型を強く、Ia及びV型を軽度で不可逆的に不活化する。したがって、スルタミシリンでは $\beta$ -ラクタマーゼによるアンピシリンの加水分解が阻害され、アンピシリン本来の広く、強い抗菌力が発揮される。

## 【有効成分に関する理化学的知見】

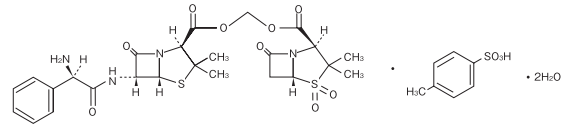
一般名：スルタミシリントシル酸塩水和物 (Sultamicillin Tosilate Hydrate)  
略号：SBTPC

化学名：(2S,5R)-(3,3-Dimethyl-4,4,7-trioxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-ylcarbonyloxy)methyl(2S,5R,6R)-6-[(2R)-2-amino-2-phenylacetyl-amino]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptane-2-carboxylate mono-4-toluenesulfonate dihydrate

分子式：C<sub>25</sub>H<sub>30</sub>N<sub>4</sub>O<sub>8</sub>S<sub>2</sub> · C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>S · 2H<sub>2</sub>O

分子量：802.89

構造式：



力価：スルタミシリントシル酸塩水和物の力価は、スルタミシリン (C<sub>25</sub>H<sub>30</sub>N<sub>4</sub>O<sub>8</sub>S<sub>2</sub>) としての量を質量 (力価) で示す。

性状：スルタミシリントシル酸塩水和物は、白色~帯黄白色の結晶性の粉末である。アセトニトリル、メタノール又はエタノール (99.5) に溶けやすく、水に極めて溶けにくい。

## 【包装】

ユナシン細粒小児用10%：100g (瓶)

## 【主要文献】

- 1) 厚生労働省健康局結核感染症課編：抗微生物薬適正使用の手引き
- 2) N Engl J Med **286**(10)：505, 1972 [L19970603005]
- 3) 厚生省薬務局：医薬品研究 **25**(5)：394, 1994 [L19961114424]
- 4) 社内資料：トシル酸スルタミシリン(ユナシン細粒小児用)の副作用発現状況 [L20041104283]
- 5) Matsuda, S. : Biol Res Pregnancy Perinatol **5**(2)：57, 1984 [L19961115421]
- 6) Foulds, G. et al. : Clin Pharmacol Ther **38**(6)：692, 1985 [L19961115420]
- 7) 中村 はるひほか：Jpn J Antibiot **41**(12)：1874, 1988 [L19970529009]
- 8) 岡田 敬司ほか：感染症学雑誌 **59**(7)：749, 1985 [L19961114420]
- 9) Boelaert J. et al. : Program and abstracts-Interscience Conference on Antimicrobial Agents and Chemotherapy 239, 1983 [L19970807052]
- 10) 酒井 克治ほか：Chemotherapy (Tokyo) **33**(Suppl. 2)：446, 1985 [L19970602032]
- 11) 沢田 康夫ほか：Chemotherapy (Tokyo) **33**(Suppl. 2)：395, 1985 [L19970602026]
- 12) 森 慶人ほか：Chemotherapy (Tokyo) **33**(Suppl. 2)：793, 1985 [L19970602043]
- 13) 富田 弘志ほか：Chemotherapy (Tokyo) **33**(Suppl. 2)：369, 1985 [L19970602023]
- 14) 由良 二郎ほか：Chemotherapy (Tokyo) **33**(Suppl. 2)：435, 1985 [L19970602028]
- 15) 社内資料：ヒト尿中代謝物の測定 [L20031210111]
- 16) Jpn J Antibiot **41**(12)：1988 SULTAMICILLIN特集号を中心に集計
- 17) 横田 健ほか：Chemotherapy (Tokyo) **33**(Suppl.2)：10, 1985 [L19970530045]
- 18) 五島 瑛智子ほか：Chemotherapy (Tokyo) **33**(Suppl. 2)：37, 1985 [L19970530048]
- 19) 川崎 賢二ほか：Chemotherapy (Tokyo) **33**(Suppl. 2)：82, 1985 [L19961114421]
- 20) 横田 健ほか：Chemotherapy (Tokyo) **32**(Suppl. 4)：11, 1984 [L19961024102]

## 【文献請求先】

「主要文献」に記載の社内資料につきましても下記にご請求ください。

ファイザー株式会社 製品情報センター  
〒151-8589 東京都渋谷区代々木3-22-7  
学術情報ダイヤル 0120-664-467  
FAX 03-3379-3053



【製造販売】  
ファイザー株式会社  
東京都渋谷区代々木3-22-7