

アシクロビル錠 200mg/錠 400mg「サワイ」
アシクロビル DS80%「サワイ」
アシクロビル顆粒 40%「サワイ」 に関する Q&A

2026 年 6 月作成

■ご利用にあたっての注意■

- 本 Q&A は、医療機関の先生方からよく寄せられる『アシクロビル錠 200mg/錠 400mg「サワイ」』、『アシクロビル DS80%「サワイ」』、『アシクロビル顆粒 40%「サワイ」』に関する質問事項をとりまとめたものです。
- 記載している内容は、製品を適正に使用していただくための参考であり、医薬品の使用は、個々の患者さんの状況に応じて、専門的知識を有する医療従事者にご判断いただくことを想定しております。
- 当 Q&A に関することや、その他のご不明な点については、弊社の医薬品情報センター(TEL : 0120-381-999)または担当 MR までお問い合わせください。
- なお、製品のご使用にあたっては、最新の電子添文もご確認いただきますようお願いいたします。

■ 質問と回答 ■

Q	アシクロビル錠 200mg/錠 400mg「サワイ」、アシクロビル DS80%「サワイ」、アシクロビル顆粒 40%「サワイ」の 一包化について
A	<p>アシクロビル錠 200mg/錠 400mg「サワイ」、アシクロビル DS80%「サワイ」、アシクロビル顆粒 40%「サワイ」の一包化については、参考に無包装下の安定性をご案内しています。</p> <p>無包装下の安定性データは、以下のページに記載しております。</p> <p>一包化については、データより医療機関の先生方のご判断のもとに行っていただきますようお願いいたします。</p> <p>sawai medical site TOP ページ> 製品情報> 製品情報一覧> アシクロビル錠 200mg「サワイ」> 添付資料ダウンロード> 無包装下安定性</p> <p>sawai medical site TOP ページ> 製品情報> 製品情報一覧> アシクロビル錠 400mg「サワイ」> 添付資料ダウンロード> 無包装下安定性</p> <p>sawai medical site TOP ページ> 製品情報> 製品情報一覧> アシクロビル錠 DS80%「サワイ」> 添付資料ダウンロード> 無包装下安定性</p> <p>sawai medical site TOP ページ> 製品情報> 製品情報一覧> アシクロビル錠顆粒 40%「サワイ」> 添付資料ダウンロード> 無包装下安定性</p> <div style="border: 1px solid black; padding: 10px;"><ul style="list-style-type: none">● 記載している内容は、製品を適正に使用していただくための参考であり、医薬品の使用は、個々の患者さんの状況に応じて、専門的知識を有する医療従事者にご判断いただくことを想定しております。● 当 Q&A に関することや、その他のご不明な点については、弊社の医薬品情報センター(TEL : 0120-381-999)または担当 MR までお問い合わせください。● なお、製品のご使用にあたっては、最新の電子添文もご確認いただきますようお願いいたします。<p>[電子添文]</p><p>アシクロビル錠 200mg/400mg「サワイ」:https://med.sawai.co.jp/file/pr1_8.pdf</p><p>アシクロビル DS80%「サワイ」:https://med.sawai.co.jp/file/pr1_1045.pdf</p><p>アシクロビル顆粒 40%「サワイ」:https://med.sawai.co.jp/file/pr1_10.pdf</p></div>

Q	アシクロビル錠 200mg/錠 400mg「サワイ」、アシクロビル DS80%「サワイ」、アシクロビル顆粒 40%「サワイ」の 腎機能障害患者への投与について																								
A	<p>腎機能障害患者では、投与間隔を調節し、患者の状態を観察しながら慎重に投与する必要があります。本剤の曝露量が増加した場合には、精神神経症状や腎機能障害が発現する危険性が高くなりますので、ご注意ください。</p> <p>腎障害を有する成人患者におけるクレアチンクリアランスに応じた本剤の投与間隔は、以下の表を目安にご検討ください。</p> <p>なお、腎障害を有する小児患者における本剤の投与間隔及び投与量調節の目安は確立していません。</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>クレアチンクリアランス (mL/min/1.73m²)</th> <th>単純疱疹</th> <th>帯状疱疹</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>>25</td> <td>1回200mgを1日5回</td> <td>1回800mgを1日5回</td> </tr> <tr> <td>10~25</td> <td>1回200mgを1日5回</td> <td>1回800mgを1日3回</td> </tr> <tr> <td><10</td> <td>1回200mgを1日2回</td> <td>1回800mgを1日2回</td> </tr> </tbody> </table> <p>[引用資料] アシクロビル錠 200mg/400mg「サワイ」 電子添文 2026年2月改訂（第2版） アシクロビル DS80%「サワイ」 電子添文 2026年2月改訂（第3版） アシクロビル顆粒 40%「サワイ」 電子添文 2026年2月改訂（第2版）</p> <p>《電子添文の内容》</p> <p>7. 用法及び用量に関連する注意</p> <p>7.2 腎障害を有する成人患者におけるクレアチンクリアランスに応じた本剤の投与間隔の目安は下表のとおりである（外国人データ）。なお、腎障害を有する小児患者における本剤の投与間隔及び投与量調節の目安は確立していない。</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>クレアチンクリアランス (mL/min/1.73m²)</th> <th>単純疱疹</th> <th>帯状疱疹</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>>25</td> <td>1回200mgを1日5回</td> <td>1回800mgを1日5回</td> </tr> <tr> <td>10~25</td> <td>1回200mgを1日5回</td> <td>1回800mgを1日3回</td> </tr> <tr> <td><10</td> <td>1回200mgを1日2回</td> <td>1回800mgを1日2回</td> </tr> </tbody> </table> <p>8. 重要な基本的注意</p> <p>意識障害等があらわれることがあるので、自動車の運転等、危険を伴う機械の操作に従事する際には注意するよう患者に十分に説明すること。なお、腎機能障害患者では、特に意識障害等があらわれやすいので、患者の状態によっては従事させないよう注意すること。</p> <p>9. 特定の背景を有する患者に関する注意</p> <p>9.1 合併症・既往歴等のある患者</p> <p>9.1.1 脱水症状をおこしやすいと考えられる患者（腎障害のある患者又は腎機能が低下している患者、高齢者等）</p> <p>適切な水分補給を行うこと。</p> <p>9.2 腎機能障害患者</p>	クレアチンクリアランス (mL/min/1.73m ²)	単純疱疹	帯状疱疹	>25	1回200mgを1日5回	1回800mgを1日5回	10~25	1回200mgを1日5回	1回800mgを1日3回	<10	1回200mgを1日2回	1回800mgを1日2回	クレアチンクリアランス (mL/min/1.73m ²)	単純疱疹	帯状疱疹	>25	1回200mgを1日5回	1回800mgを1日5回	10~25	1回200mgを1日5回	1回800mgを1日3回	<10	1回200mgを1日2回	1回800mgを1日2回
クレアチンクリアランス (mL/min/1.73m ²)	単純疱疹	帯状疱疹																							
>25	1回200mgを1日5回	1回800mgを1日5回																							
10~25	1回200mgを1日5回	1回800mgを1日3回																							
<10	1回200mgを1日2回	1回800mgを1日2回																							
クレアチンクリアランス (mL/min/1.73m ²)	単純疱疹	帯状疱疹																							
>25	1回200mgを1日5回	1回800mgを1日5回																							
10~25	1回200mgを1日5回	1回800mgを1日3回																							
<10	1回200mgを1日2回	1回800mgを1日2回																							

9.2.1 腎障害のある患者、腎機能が低下している患者

投与間隔を調節し、患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。本剤の曝露量が増加した場合には、精神神経症状や腎機能障害が発現する危険性が高い。

(アシクロビル錠 200mg/400mg「サワイ」)

16. 薬物動態

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者

腎機能障害のある患者では点滴静注時、アシクロビルの生体内半減期の延長及び全身クリアランスの低下が認められた¹¹⁾ (外国人データ)。これらの結果から、患者の腎機能に対応するアシクロビルの減量の目安を算出した。

重症腎機能障害患者へのアシクロビル 2.5mg/kg 1 時間点滴静注時、6 時間の血液透析により血漿中濃度は約 60%減少した¹⁵⁾ (外国人データ)。

11) de Miranda, P. et al. : J. Antimicrob. Chemother., 1983 ; 12 (suppl. B) : 29-37

15) Laskin, O. L. et al. : Am. J. Med., 1982 ; 73 (1A) : 197-201

(アシクロビル DS80%「サワイ」、アシクロビル顆粒 40%「サワイ」)

16. 薬物動態

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者

腎機能障害のある患者では点滴静注時、アシクロビルの生体内半減期の延長及び全身クリアランスの低下が認められた¹⁰⁾ (外国人データ)。これらの結果から、患者の腎機能に対応するアシクロビルの減量の目安を算出した。

重症腎機能障害患者へのアシクロビル 2.5mg/kg 1 時間点滴静注時、6 時間の血液透析により血漿中濃度は約 60%減少した¹⁴⁾ (外国人データ)。

10) de Miranda, P. et al. : J. Antimicrob. Chemother., 1983 ; 12 (suppl. B) : 29-37

14) Laskin, O. L. et al. : Am. J. Med., 1982 ; 73 (1A) : 197-201

● 記載している内容は、製品を適正に使用していただくための参考であり、医薬品の使用は、個々の患者さんの状況に応じて、専門的知識を有する医療従事者にご判断いただくことを想定しております。

● 当 Q&A に関することや、その他のご不明な点については、弊社の医薬品情報センター(TEL : 0120-381-999)または担当 MR までお問い合わせください。

● なお、製品のご使用にあたっては、最新の電子添文もご確認いただきますようお願いいたします。

[電子添文]

アシクロビル錠 200mg/400mg「サワイ」:https://med.sawai.co.jp/file/pr1_8.pdf

アシクロビル DS80%「サワイ」:https://med.sawai.co.jp/file/pr1_1045.pdf

アシクロビル顆粒 40%「サワイ」:https://med.sawai.co.jp/file/pr1_10.pdf