# 複雑性尿路感染症に対する DL-8280 の薬効評価

―Pipemidic acid との二重盲検比較試験―

東京大学医学部泌尿器科学教室 岸 洋一•仁藤 博•斎藤 功 西村 洋司・新島 端夫 岡山大学医学部泌尿器科学教室 大 之 森 弘 川崎医科大学泌尿器科学教室 憨 高知医科大学泌尿器科学教室 藤  $\mathbb{H}$ 幸 利 東京総合臨床検査センター研究部 出 浩 愛媛大学医学部薬理学教室 Ш 也 (コントローラー)

# COMPARATIVE STUDIES OF DL-8280 AND PIPEMIDIC ACID IN COMPLICATED URINARY TRACT INFECTIONS BY DOUBLE-BLIND METHOD

Hiroichi Kishi, Hiroshi Nito, Isao Saito, Yoji Nishimura and Tadao Niijima

From the Department of Urology, Faculty of Medicine, University of Tokyo

Hiroyuki Ohmori

From the Department of Urology, Okayama University, Medical School

Hiroyoshi Tanaka

From the Department of Urology, Kawasaki Medical School

Yukitoshi Fujita

From the Department of Urology, Kochi Medical School

Koichi Deguchi

From the Tokyo Clinical Research Center

Nobuya Ogawa

From the Department of Pharmacology, Ehime University School of Medicine

The clinical efficacy, safety and usefulness of DL-8280 for the treatment of complicated urinary tract infections were compared with those of pipemidic acid (PPA) by a double-blind method. DL-8280 and PPA were orally administered at a daily dose of 600 mg (t.i.d.) and 2.0 g (q.i.d.) for

5 days, respectively.

Of the 311 patients who received DL-8280 or PPA, clinical efficacy, safety and usefulness were evaluated in 228 patients (DL-8280, 115; PPA, 113), 306 patients (DL-8280, 153; PPA, 153) and 250 patients (DL-8280, 124; PPA, 126), respectively. There was no significant difference in the background characteristics between the two groups.

In the DL-8280 group the overall clinical efficacy was excellent in 39.1% and moderate in 41.7%, the effectiveness rate being 80.9%, whereas in the PPA group it was excellent in 23.9% and moderate in 33.6%, the effectiveness rate being 57.5%. The efficacy in the DL-8280 group was significantly higher than that in the PPA group (P < 0.001).

According to classification by the type of infection, the overall clinical efficacy of DL-8280 in groups except group 2 (monomicrobial infection, post prostatectomy) and group 3 (monomicrobial infection, upper urinary tract infection) was superior to that of PPA, the difference being significant.

Pyuria was cleared or improved in 59.1% of the patients treated with DL-8280 and in 46.0% of the patients with PPA. The difference was not significant. Bacteriuria was eliminated in 76.5% in the DL-8280 group and in 50.4% in the PPA group. DL-8280 demonstrated a significantly higher response than PPA (P<0.001). Of the bacteria isolated from the DL-8280 group and PPA group 89.0% and 72.1%, respectively, were eradicated after the treatment, a significant difference being observed between the two groups (P<0.001).

The clinical efficacy evaluated by the doctor in charge was excellent in 46.1% and good in 37.4% of the patients treated with DL-8280 and excellent in 26.5% and good in 34.5% of the patients treated with PPA, the intergroup difference in the efficacy being significant (P<0.001). The evaluation of usefulness of DL-8280 and PPA was "satisfactory" for 71.8% and 47.6%, respectively, the difference being significant (P<0.001).

Side effects were observed in 11 patients (7.2%) in the DL-8280 group and in 12 patients (7.8%) in the PPA group, but none were serious. Abnormal laboratory findings caused by the drugs were only seen in 10 and 9 patients in the DL-8280 and PPA groups, respectively, there being no significant difference.

DL-8280 was considered to be quite useful for the treatment of complicated urinary tract infections.

Key words: DL-8280, Complicated urinary tract infection, Double-blind comparative study

### 緒 言

DL-8280 は 1980年に第一製薬㈱中央研究所において新しく開発された経口用ピリドンカルボン酸系の合成抗菌剤である。その化学構造は Fig. 1 のごとくである。本剤は嫌気性菌を含むグラム陽性菌および陰性菌に対し幅広い抗菌スペクトラムと強い抗菌力を有しているい。経口投与により、消化管から吸収され、従来の同系薬剤に比べてより高い血中濃度が得られ、血中半減期は4~6時間で、尿中には90%以上が48時間以内に未変化体のまま排泄される²)。これらの本剤の特徴から尿路感染症に対し使用され、優れた臨床成績が報告された³)。

今回複雑性尿路感染症に対する DL-8280 の有効性, 安全性および有用性を客観的に評価するため Pipemidic acid (PPA) を対照として二重盲検法により比較 検討した. PPA は市販の同系薬剤の中で,現在尿路 感染症の治療に広く使用され,その臨床効果が確認さ れているので,この薬剤を対照薬剤として選択した.

# 対象と方法

# 1. 対象と患者条件

Fig. 1. Chemical structure of DL-8280

対象は1982年12月から1983年7月までに23参加施設の泌尿器科外来通院中または入院中の複雑性尿路感染症患者で、UTI 薬効評価基準4 の規定の患者条件に合致するものである。すなわち①年齢が16歳以上の男女、②投与前膿尿が5 =/h.p.f. 以上認められるもの、③投与前尿中生菌数が 104 cells/ml 以上認められるものとした。安全性、試験の精度を確保する立場から、対象疾患、患者条件に合致しても次の条件に該当する患者は本試験に組み入れないこととした。

- 1) きわめて重篤である症例
- 2) 妊婦および授乳婦
- 3) 重篤な心, 肝, 腎機能障害のある患者
- 4) ピリドンカルボン酸系薬剤にアレルギー既往の ある患者
- 5)本治療開始前の薬剤投与によりすでに症状の改善しつつある症例,現疾患に対して DL-8280 もしくは PPA が 本治療開始直前に 投与された 症例ならびに本治療開始前の治療経過が不明確である症例
  - 6) その他主治医が不適当と認めた症例
- 2. 患者に対する説明・承諾

あらかじめ患者には本試験の概要を説明し、患者の 承諾を得て実施した.

# 3. 使用薬剤

本試験における試験薬剤 DL-8280 錠には 1 錠中に 主薬  $100 \, \mathrm{mg}$  を含有する円形状の錠剤を、対照薬剤 PPA 錠には 1 錠中に主薬  $250 \, \mathrm{mg}$  を含有する長円形 の錠剤をそれぞれ使用した.

# 4. 薬剤投与方法

1日投与量は試験薬剤の DL-8280 で1回 200 mg, 1日3回計 600 mg とし、対照薬剤の PPA は1回 500 mg, 1日4回計 2,000 mg とし、それぞれ5日間連続経口投与した。両薬剤は形状が異なる上、投与量も異なるため、それぞれに対応する外観上識別不能な

Drug	Daily dosage					
	Morning	Noon	Evening	Night		
DL-8280	00			00		
РРА		00				

- **DL-8280 (100mg)**
- O DL-8280 placebo

PPA (250mg)

PPA placebo

Fig. 2. Dosage schedule

偽薬を組み合わせることにより二重盲検法の適格性を期した. つまり投与法は Fig. 2 に示すように, 試験薬剤投与群, 対照薬剤投与群とも, 円形錠剤 2 錠, 長円形錠剤 2 錠を1包(ヒートシール包装)としたものを1回量として毎食後3回, および長円形錠剤 2 錠を1包としたものを1回量として就寝前1回,合計1日4回経口投与した. 両薬剤とも4包を1日分とし,投与用5日分および保存用1日分を1箱に収容し厳封したものを1症例分とした. コントローラーが薬剤の無作為割付けをおこない,キーテーブルを保管した. 各施設は患者の受付順に,薬剤収容箱記載の番号順に投与した. なお薬剤割付後, 試験開始前にコントローラーが無作為に抽出した両薬剤および偽薬について含量などの製剤試験を第三者機関である星薬科大学薬剤学教室永井恒司教授に依頼した.

尿路感染症の治療に影響を与えるような抗菌剤の併用は禁止し、解熱鎮痛剤、抗炎症剤など抗菌剤以外の薬剤についても原則として併用を禁止したが、やむをえず使用した場合には、薬剤名、用法用量、投与期間を調査表に記録することとした.

なお次の場合には薬剤投与を中止できるものとした.

- 1) 症状が悪化し、継続投与が不適当と考えられた 場合
- 2) 重篤な副作用が発現し、継続投与が不適当と考 えられた場合
  - 3) その他主治医が投与中止を必要と認めた場合

# 5. 観察項目

観察項目は UTI 薬効評価基準第二版「複雑性尿路感染症」 に準じて実施した. 自覚症状, 尿検査および尿細菌培養は投与前と投与終了後24時間以内に実施した. 膿尿については 400 倍鏡検にて白血球数を測定し, その個数を記録した. 尿中細菌数は各施設で定量培養またはウリカルトを用いて測定した. 尿中細菌の分別定量, 同定ならびに分離菌に対する DL-8280 および PPA の最小発育阻止濃度 (MIC) 測定を集中的に実施するため, 投与前および投与後に, ウリカルトを新鮮尿に浸して培養後, 総菌数を測定した後, ただちに東京総合臨床検査センター研究部に送付した. なお MIC は日本化学療法学会標準法がに従って測定した. 臨床検査は投与開始前3日以内と投与終了後3日以内に実施した.

# 6. 臨床効果および有用性判定

# (1) 主治医による判定

主治医が、独自の基準により、臨床効果を著効、有効、やや有効、無効、不明の5段階に判定し、また臨

床効果および副作用, 臨床検査値の変動を勘案して, 有用性を, "非常に満足", "満足", "まずまず", "不満", "非常に不満"の5段階に分け, 100等分に目盛られた尺度により示した.

(2) 効果判定小委員会(新島端夫,岸 洋一,西村 洋司,斎藤 功,仁藤 博,大森弘之,藤田幸 利)による判定

コントローラー立会いのもとで小委員会を開催し、 症例の採否の決定後、キーテーブル開封前に UTI 薬 効評価基準第二版がに準拠して、①膿尿に対する効果、 ②細菌尿に対する効果、③総合臨床効果を判定した.

### 7 副作用および臨床検査値悪化

副作用が疑われる症状が発現した場合,種類,程度, 発現日,検討薬剤との関係,投与継続の可否,処置, 経過などについて調査表に記録した。また投与後の臨 床検査値が投与前に比較して悪化した場合も,種類, 検討薬剤との関係,処置,経過などについて記録した。

# 8. 除外, 脱落

以下の項目に該当する症例は除外または脱落と効果 判定小委員会が決定した.

- 1)対象疾患,対象患者の規定に違反した症例
- 2) 所定の検査が所定の時期に実施されなかった症

### 例

- 3) 規定通り薬剤が投与されなかった症例
- 4) 副作用などのため薬剤投与が中止された症例
- 5) 正規のキーテーブル開封前にキーテーブルが開 封された症例
- 6) 薬効評価に影響があると思われる薬剤が併用された症例
- 7) その他小委員会が除外または脱落と認めた症例 9. 開 鍵

治験終了後,調査表を回収し,記載事項の確認,除 外および脱落,UTI 薬効評価基準による臨床効果判 定を終了し,各施設の研究者立会いのもとに,出席者 全員の異議のないことを確認し,キーテーブルがコン トローラーにより開封された。

## 10. 解 析

解析は データの 内容に 応じて  $\chi^2$  検定法 または Fisher の直接確率計算法, Wilcoxon の順位和検定 法でおこなった. この場合, 危険率は両側 5%以下を 有意と採用した.

# 成 績

# 1. 製剤試験

本試験に供された DL-8280 錠および PPA 錠の崩

Table 1	Pharmaceutical	atudias on	DT 8280 and	DDA	tablets used
Table L.	Pharmaceutical	studies on	DL-ozov and	PPA	tablets lised

Drug	Disintegration test		Quantities test		
	No. of tablets tested	Result (min )	No. of tablets tested	Result (mg/tablet)	
DL-8280	6	12.26	20	102.6 (102.6 %)	
PPA	6	14.65	20	250.4 (100.2 %)	

Table 2. Patients studied

Patient	DL-8280	PPA	Total	Statistical analysis
Total	155	156	3 1 1	
Excluded	2 8	3 3	6 1	
Dropped out	1 2	1 0	2 2	$\chi_0^2 = 0.606$
Evaluated on clinical efficacy	1 1 5	1 1 3	2 2 8	$P_{c} = 0.739 \text{ N.s.}$
Evaluated on usefulness	1 2 4	1 2 6	250	
Evaluated on side effects	153	153	306	

壊試験および 含量試験の結果を Table 1 に示した. 両剤とも実薬には主薬が表示通り含有されており、日 本薬局方製剤総則の試験法に適合していることが保証 された. また偽薬はそれぞれ主薬を含有せず, 対応す る実薬剤と外観上、また味、臭について通常では区別 できなかった.

# 2. 検討症例

総症例は Table 2 に示すように 311 例で, DL-8280 群155例, PPA 群 156 例であった. このうち除 外症例は DL-8280 群28例, PPA 群33例, 計61例で あった. 脱落症例は DL-8280 群12例, PPA 群10例, 計22例であった. 除外の理由は Table 3 に示した が、投与前生菌数不足または真菌感染がおもなもので あった. なお投与前 YLO が 104/ ml 未満の混合感 染例については投与前後とも、YLO は採用しなかっ た. また脱落の理由は Table 4 に示したが、除外、 脱落の頻度には両群間に有意差はなかった.

除外および脱落症例を除いた228例, すなわち DL-8280 群115例, PPA 群113 例について臨床効果の評 価がなされ, また有用性判定は DL-8280 群 124例,

PPA 群 126 例についておこなった.

なお規定通り投薬されなかったり、再来院しなかっ た症例のうち、安全性評価が不能であった5例(DL-8280 群 2 例, PPA 群 3 例) を除いた 306 例について 安全性を検討した.

## 3. 背景因子

背景因子として, 性別, 年齢, 入院・外来別, 留 置カテーテルの有無、 感染 部位、 尿路の基礎 疾患, UTI 疾患病態群, 起炎菌群, 单独•混合感染别, 機 能 (BUN や S-Creatinine) の程度, 投与前の化学 療法、アレルギー、併用薬の有無、発熱、頻尿、排尿 痛, 膿尿の程度について検討した (Table 5). その結 果いずれの項目においても両群間に有意な偏りは認め られなかった.

投与前の尿中分離菌については Table 6 に示す通 り, DL-8280 群で172株, PPA 群で165株が分離さ れた. グラム陰性桿菌 (GNR) では E. coli, K. pneumoniae, P. aeruginosa, S. marcescens, P. mirabilis がおもなもので、グラム陽性球菌 (GPC) では S. faecalis, S. epidermidis が多かった. いずれの菌種に

i able 3.	Keasons	tor	exclusion

Reason	DL-8280	PPA
Out of objective diseases	1	1
$\begin{array}{ll} \textbf{Administered} & P\ P\ A\ \text{just before} \\ \text{treatment} \end{array}$	1	3
Examination during chemotherapy just before treatment	0	2
Pyuria less than 5 cells/hpf	3	1
<u>Candida</u> , YLO or fungus infection	5	5
Bacteriuria negative or less than $10^4$ cells $/\mathrm{m}\ell$	1 8	2 1
Total	2 8	3 3

Table 4. Reasons for drop out

Reason	DL-8280	PPA
No consultation again	0	3
No consultation on appointed day	2	2
Violation of dosage schedule	4	0
Discontinuation due to side effects	6	5
Total	1 2	1 0

Table :	5-1.	Background	characteristics	(1)
---------	------	------------	-----------------	-----

I tem	Characteristic	DL-8280	PPA	Statistical analysis
Sex	Male Female	87 28	87 26	$\chi = 0.007$ P <sub>0</sub> = 0.935 N.S.
	~19	1	0	
	20~29	1 3 3 13 12 23	0 3 1 4 18 28 37 21	
	30~39	3	1	$x_{6} = 8.874$
_	40~49	13	4	$P_0 = 0.353$ N.S.
Age	50~59	12	18	
	60~69		28	$Z_{o} = 0.762$
	70~79	41	37	$P_0 = 0.446$ N.S.
	80~89	18		
	90~	1	1	
In or out	In patient	35	39	$\chi_{8} = 0.266$
pateint	Out patient	80	74	$P_0 = 0.606$ N.S.
Catheter	Indwelt	41	34	x = 0.567
	Not indwelt	74	79	$P_0 = 0.451$ N.S.
Site of	Bladder	84	83	
infection	Kidney	31	29	$\chi_{6} = 1.055$
	Prostatic bed	0	1	$P_0 = 0.590$ N.S.

Table 5-2. Background characteristics (2)

I tem	Characteristic	DL-8280	PPA	Statistical analysis
	Neurogenic bladder	22	23	
	ВРН	26	38	
Underlying	Tumor or cancer	10	12	x = 7.143
disease	Urethral stricture	5	7	$P_0 = 0.210$ N.S
	Calculus	20	14	
	Others	32	19	
	Group 1	17	11	
	Group 2	2	9	
UT I group	Group 3	18	19	$\chi_{6} = 7.169$
	Group 4	29	33	$P_0 = 0.208 \text{ N.S}$
	Group 5	24	23	•
	Group 6	25	18	
	GNR	57	61	
	GNR+GNR (+others)	22	13	
Type of	GNR+others	1	1	$\alpha = 4.330$
organisms	GNR+GPC (+others)	22 8	21	$P_0 = 0.632$ N.S
_	GPC	8	11	•
	GPC+GPC (+others)	4	6	
	Others	ī	Ŏ	
Type of	Monomicrobial infection	66	72	$\chi_{8} = 0.708$
infection	Polymicrobial infection	49	$\overline{41}$	$P_0 = 0.400$ N.S

おいても両群間に有意差は認められなかった.

これらの分離菌のうち、保存しえた菌の MIC (接種菌量  $10^6$  cells/ml) 分布を Fig. 3 に示した。DL-8280 群の139株、PPA 群の132株に対する DL-8280 の MIC は、 $12.5\mu$ g/ml 以下に DL-8280 群で 85.6%、PPA 群で86.4%が分布した。また PPA の MIC は、 $12.5\mu$ g/ml 以下に DL-8280 群で42.4%、PPA 群で42.4%が分布した。これらの菌を GNR と GPC に分けてそれぞれ Fig. 4,5 に表示した。GPC では

両群とも PPA の MIC は  $12.5\,\mu g/ml$  以上であった. いずれにおいても, DL-8280 群と PPA 群の DL-8280 の MIC の分布の間で,また DL-8280 群と PPA 群の PPA の MIC の分布の間で有意差は みられなかった. なお接種菌量  $10^8\,cells/ml$  についても同様の検討をおこない,それぞれ Fig.  $6\sim8$  に示した.

以上より背景因子,分離菌,その DL-8280 と PPA の MIC について 両群間で 有意な 偏りを認め

I tem Characteristic DL-8280 PPA Statistical analysis >20mg/ dℓ ≤20mg/ dℓ 18 22  $\chi_{\delta}^{z} = 0.012$ BUN 60 66  $P_0 = 0.915$  N.S. Unknown 37 25 >1.5mg / d $\ell$  $\leq 1.5$ mg / d $\ell$ 6  $\chi_{0}^{2} = 0.088$ 9 S-Creatinine 72 79  $P_0 = 0.766$  N.S. Unknown 37 25  $\chi_0^2 = 0.007$ P<sub>0</sub> = 0.932 N.S. Chemotherapy + 26 26 just before ЯЯ treatment Unknown 1 1 Allergy 0 115 113

Table 5-3. Background characteristics (3)

Table 5-4. Background characteristics (4)

106

Item	Characteristic	DL-8280	PPA	Statistical analysis
Fever	≥39°c ≥38~<39°c ≥37~<38°c <37°c	2 3 1 109	2 3 8 100	$Z_{o} = 1.636$ $P_{o} = 0.102$ N.S.
Pollakisuria	# # + -	0 10 9 26	4 14 12 26	$Z_{o} = 1.367$ $P_{o} = 0.172$ N.S.
	Unknown	70	57	••••••
Pain on micturition	# + 	1 8 4 31	2 7 10 37	$Z_{o} = 0.261$ $P_{o} = 0.794$ N.S.
	Unknown	71	57	
Pyuria	# # + ±	44 29 33 9	27 45 32 9	$Z_o = 1.234$ $P_o = 0.217$ N.S.

ず、両群はほぼ均等な集団であり、したがって両群の 比較検討は十分可能であると考えられた.

Concomitant medication

### 4. 総合臨床効果

UTI 薬効評価基準<sup>0</sup> に従って小委員会が判定した総合臨床効果を Table 7,8 に示した. DL-8280 群(115例) は著効45例(39.1%),有効48例(41.7%),無効22例(19.1%)で,著効と有効を合わせた有効率(以下有効率とする)は80.9%であった. PPA 群(113例)は著効27例(23.9%),有効38例(33.6%),無効48例(42.5%)で有効率は57.5%であった. 総合臨床

効果は DL-8280 群が PPA 群と比較して有意に優っていた (P<0.001). また著効率, 有効率でも両群間で有意差が認められた (それぞれ P<0.03, P<0.001). UTI 薬効評価基準 による 疾患病 態群別に集計した結果を Table 9 に示した. DL-8280 群は PPA 群に比して単独感染、混合感染ともに有意に優っていた (いずれも P<0.004). 群別でみると, 第2群 (単独感染, 前立腺術後感染症), 第3群 (単独感染, 上部尿路感染症), 第5群 (混合感染, カテーテル留置例)を除いて、著効率または有効率で有意差が

 $\chi_{0}^{2} = 0.854$ P<sub>0</sub> = 0.355 N.S.

99

Table 6. Organisms isolated from urine before treatment

	Organism	DL-8280	PPA	Statist	ical analysis	
	E. <u>coli</u> K.pneumoniae	37 8	26 14	$   \begin{array}{ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$P_0 = 0.225$ $P_0 = 0.229$	N.S. N.S.
	Klebsiella spp.	3	1		$P_0 = 0.654$	N.S.
	C. freundii	2	3		$P_0 = 0.961$	N.S.
	C. diversus	1 2	Ö 0		$P_0 = 1.000$	N.S.
	<u>Citrobacter</u> spp. P.aeruginosa	22	29	$\alpha = 1.152$	$P_0 = 0.520$ $P_0 = 0.283$	N.S. N.S.
	P. cepacia	1	2	70 -1.102	$P_0 = 0.969$	N.S.
	P. putida	3	1		$P_0 = 0.654$	N.S.
	P.maltophilia	3	1		$P_0 = 0.654$	N.S.
	P. fluorescens	.1	1	0.011	$P_0 = 1.000$	N.S.
	S. marcescens	11	12	$\chi = 0.011$	$P_0 = 0.918$	N.S.
	Serratia spp. P.mirabilis	1 12	1 9	$\chi_{6} = 0.124$	$P_a = 1.000$ $P_a = 0.725$	N.S. N.S.
GNR	P. vulgaris	5	2	×0 0.124	$P_0 = 0.483$	N.S.
•	P. morganii	3	2 5 1 1 2 3 4		$P_0 = 0.678$	N.S.
	P. rettgeri	1	1		$P_c = 1.000$	N.S.
	P. inconstans	1 2 3 3 2	1		$P_{c} = 1.000$	N.S.
	E.cloacae	2	2		$P_0 = 1.000$	N.S.
	E. aerogenes	3	ن ا		$P_{n} = 1.000$ $P_{n} = 0.954$	N.S. N.S.
	A.calcoaceticus A.faecalis	2	i		$P_0 = 1.000$	N.S.
	Achromobacter spp.	ĩ	Ô		$P_0 = 1.000$	N.S.
	F. odora tum	Ō	Ĭ		$P_0 = 0.979$	N.S.
	H.alvei	1	0		$P_0 = 1.000$	N.S.
	GNR	1	0		$P_0 = 1.000$	N.S.
	Sub total	130	120	$\chi_{\delta} = 0.225$	P <sub>0</sub> =0.636	N.S.
	S. aureus	4	6		$P_0 = 0.699$	N.S.
	S.epidermidis	9	8	$\chi_{5} = 0.008$	$P_0 = 0.930$	N.S.
	S. saprophyticus	0	3	2 0 001	$P_0 = 0.233$	N.S.
	S. faecalis S. faecium	19 0	19 2	$\chi_{\delta}^{2} = 0.001$	$P_0 = 0.971$ $P_0 = 0.478$	N.S. N.S.
	S. avium	2	í		$P_0 = 1.000$	N.S.
GPC	α-Streptococcus	ĩ	î		$P_0 = 1.000$	N.S.
	B-Streptococcus	0	ī		$P_0 = 0.979$	N.S.
	Enterococcus	2	1 2 1		$P_0 = 1.000$	N.S.
	Streptococcus spp.	1			$P_0 = 1.000$	N.S.
	Micrococcus spp.	1 1	0		$P_0 = 1.000$	N.S.
	GPC		·		P <sub>0</sub> =1.000	N.S.
	Sub total	40	44	$\chi = 0.357$	$P_0 = 0.550$	N.S.
Bacilly	us spp. Dacterium spp.	1 1	1		$P_0 = 1.000$ $P_0 = 1.000$	N.S. N.S.
- SON YINCL	Total	172	165		10 1.000	11.0.
	10181	116	100			

### みられた.

起炎菌群別に総合臨床効果をみたのが Table 10 である. GNR群では DL-8280 群が PPA 群に比して有意に優っていた (P<0.02). また GPC 群では有意の傾向がみられ (P<0.08), GNR と GPC の混合感染群では有意差が認められた (P<0.009). 感染部位別の総合臨床効果を Table 11 に示した. 膀胱炎において, DL-8280 群は84例中著効37例 (44.0%), 有効32例 (38.1%), 無効15例 (17.9%) で有効率は82.1%であり、PPA 群は83例中、著効21例 (25.3%), 有効30例 (36.1%), 無効32例 (38.6%) で有効率は61.4%であった。両群間では著効率、有効率が有意に

優っていた(それぞれ P<0.02, P<0.006). 腎盂腎 炎においては DL-8280 群の有効率は77.4%, PPA 群では44.8%で有意差がみられた(P<0.03). カテーテル留置の有無別では、留置例、非留置例ともに DL-8280 群が PPA 群に有意に優っていた(それぞれ P<0.005, P<0.008). 留置例をみると、 両群間で著効率、 有効率ともに有意差が認められ、 非留置例では有 効率で有意差がみられた(Table 12).

投与前膿尿の程度別では膿尿の程度(++)の症例で、総合臨床効果が DL-8280 群で PPA 群と比較して有意に 優り(P<0.01),また 有効率も 同様で あった (P<0.004). 膿尿の程度(++)の症例では総合臨床効

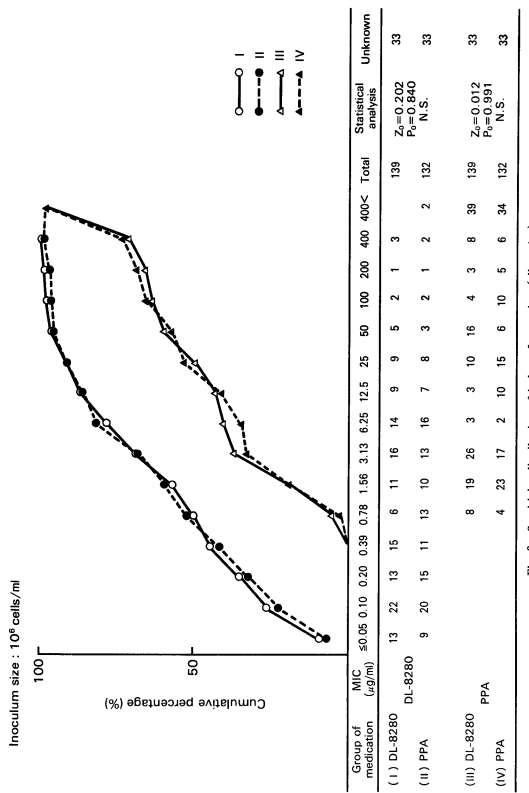


Fig. 3. Sensitivity distribution of isolates from urine (all strains)

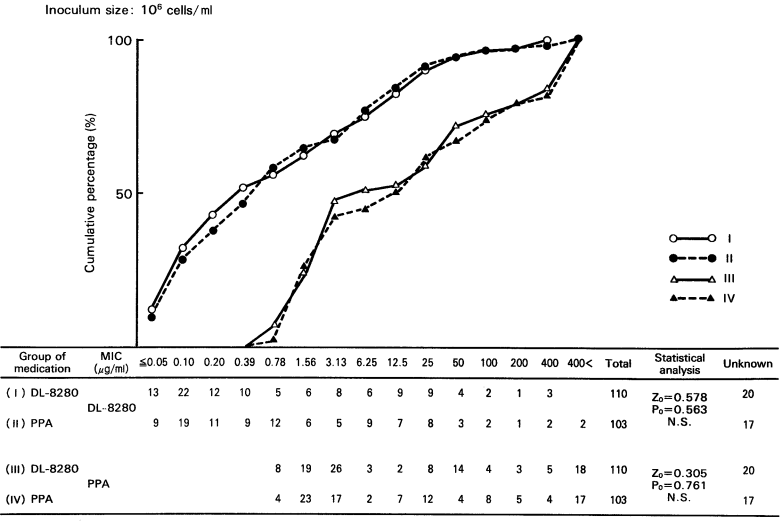


Fig. 4. Sensitivity distribution of isolates from urine (GNR)

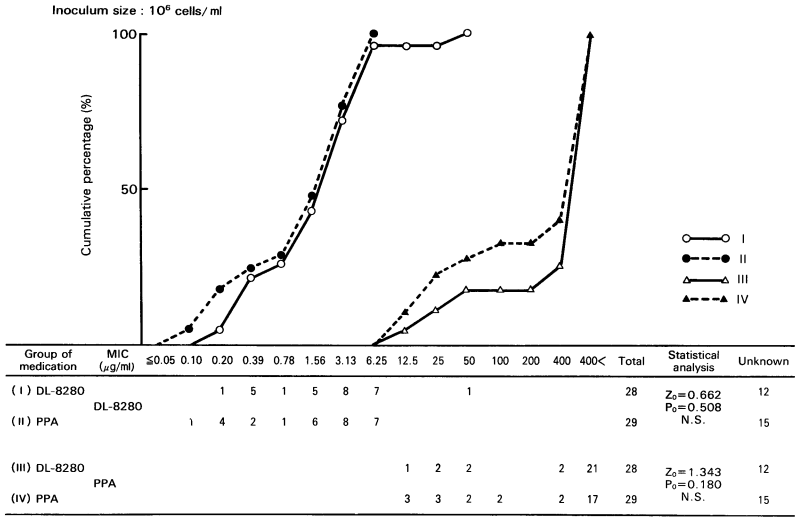


Fig. 5. Sensitivity distribution of isolates from urine (GPC)

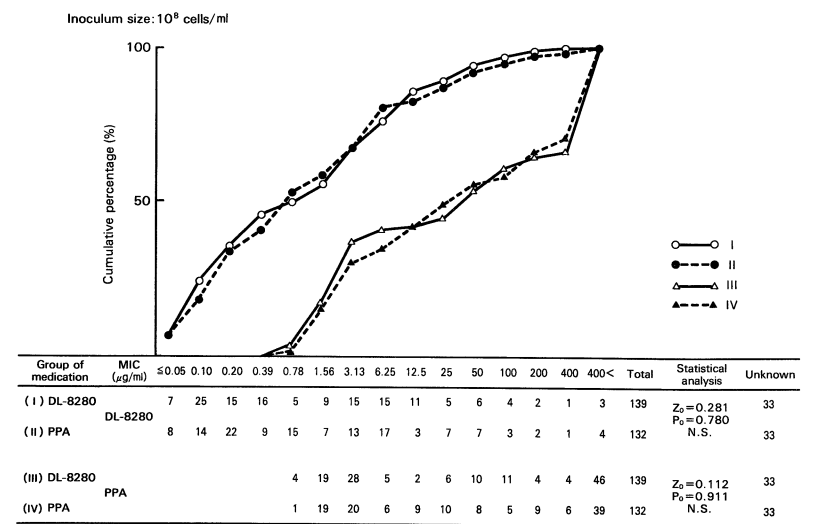


Fig. 6. Sensitivity distribution of isolates from urine (all strains)

# Inoculum size: 108 cells/ml

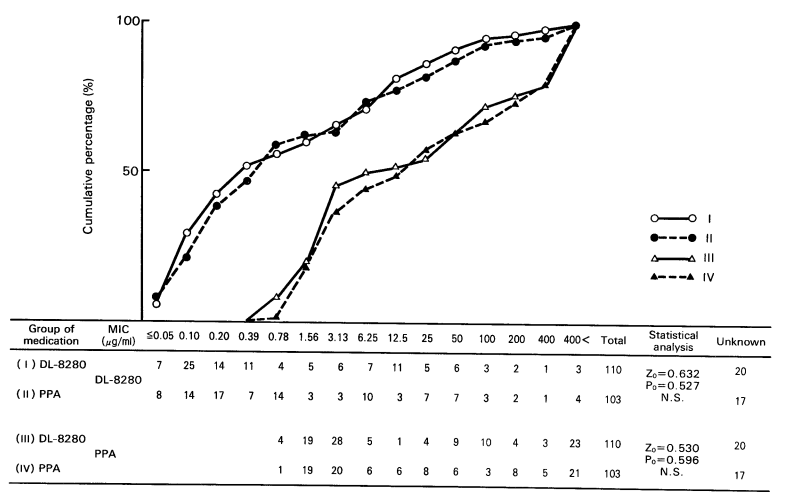


Fig. 7. Sensitivity distribution of isolates from urine (GNR)

12

15

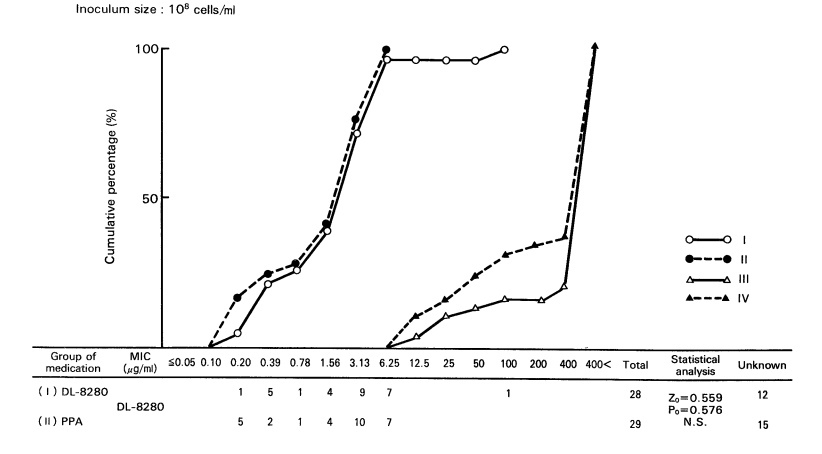


Fig. 8. Sensitivity distribution of isolates from urine (GPC)

22

18

28

29

 $Z_0 = 1.333$ 

P<sub>0</sub>=0.183 N.S.

(III) DL-8280

(IV) PPA

PPA

岸・ほか:尿路感染症比較試験・DL-8280

Table 7.	Overall	clinical	efficacy

Drug	No. of patients	Excellent (E)	Moderate (M)	Poor		Statistical analysis	
DI 0000	115	45 (39.1%)	48 (41.7%)	00 (10 10)			
DL-8280	113	93 (8	0.9%)	22 (19.1%)	E	$\chi_0^2 = 5.439  P_0 = 0.020 *$	
D D A	113	27 (23.9%)	38 (33.6%)	40 (40 50/)	E+M	$\chi_0^2 = 13.526$ P <sub>c</sub> = 0.000 *** Z <sub>o</sub> = 3.677 P <sub>o</sub> = 0.000 ***	
PPA	115	65 (5	7.5%)	48 (42.5%)			

Table 8. Overall clinical efficacy

			<del>,</del>		
	Pyuria	Cleared	Decreased	Unchanged	Effect on bacteriuria
Bacteriuria	Drug				Dacteriuria
Eliminated	DL-8280 P P A	45 27	15 10	28 20	88 (76.5%) 57 (50.4%)
Decreased	DL-8280 P P A	0 1	0	1 3	1 (0.9%) 4 (3.5%)
Replaced	DL-8280 PPA	2 2	2 2	7 11	11 (9.6%) 15 (13.3%)
Unchanged	DL-8280 P P A	2 6	2 4	11 27	15 (13.0%) 37 (32.7%)
Effect on pyuria	DL-8280 P P A	49 (42.6%) 36 (31.9%)	19 (16.5%) 16 (14.2%)	47 (40.9%) 61 (54.0%)	Patient total 115 113
Excellent	DL-8280 PPA	45 (39.1%) 27 (23.9%)	Overall e	ffectiveness r	ate
Moderate	DL-8280 PPA	48 (41.7%) 38 (33.6%)	DL-8280 PPA	93/115 65/113	(80.9%) (57.5%)
Poor (including Failure)	DL-8280 PPA	22 (19.1%) 48 (42.5%)		007 Hu	(01.070)

果で DL-8280 群が有意に優っていた (P<0.03). 膿 尿の程度 (++), (±) の症例では両群間に有意差は認 められなかった (Table 13).

本試験実施直前の他の抗菌剤による治療の有無で分け、臨床効果をみたのが Table 14 である. 前治療例では DL-8280 群が PPA 群に比し、有意に優り (P <0.001)、著効率、 有効率も 同様に 有意 差が みられた. また前治療のなかった症例では総合臨床効果、有効率で DL-8280 群が 有意に 優っていた (いずれも P<0.02).

# 5. 膿尿に対する効果

膿尿に対する効果を Table 15 に示した。DL-8280 群は正常化49例(42.6%), 改善19例(16.5%), 不変 47例 (40.9%) で正常化と改善を合わせた改善率 (以下改善率とする) は59.1%であり、PPA 群は正常化36例 (31.9%)、改善16例 (14.2%)、不変61例 (54.0%) でその改善率は46.0%であった。 両群間には有意差が認められた (P<0.05).

これを疾患病態群別にみたのが Table 16 である. DL-8280 群が PPA 群に比して第1 群(単独 感染,カテーテル留置例)で有意差 (P < 0.04),第4 群(単独感染,下部尿路感染症)で有意の傾向 (P < 0.06),単独感染 症例 全体で 有意差 (P < 0.006) が 認められた。しかしながら混合感染症例では有意差はみられなかった。

起炎菌群別にみたのが Table 17 であり、GNR 群

Table 9. Overall clinical efficacy classified by type of infection

Gro	oup	Drug	No. of patients (Shared rate)	Excellent (E)	Moderate (M)	Poor		Statistical	analysis	
	Group 1	DL-8280	17 (14 00/)	9 (52.9%)	4 (23.5%)	4 (00 504)				
	[Catheter]	DE-0200	17 (14.8%)	13 (	76.5%)	4 (23.5%)	E E+M		$P_0 = 0.044$	*
	indwelt	PPA	11 ( 9.7%)	1 (9.1%)	5 (45.5%)	F (45 500)	E+M	$Z_0 = 2.020$	$P_0 = 0.044$ $P_0 = 0.423$ $P_0 = 0.043$	* N.S. *
		FFA	11 ( 9.1%)	6 (	54.5%)	5 (45.5%)				
	Group 2	DL-8280	2 ( 1.7%)	0	1 (50.0%)	1 (50 004)				
	Post	DC-0200	2 (1.7%)	1 (	50.0%)	1 (50.0%)	E E+M		$P_0 = 1.000$	N.S.
prod	prostatectomy	PPA	9 (8.0%)	0	6 (66.7%)	3 (33.3%)	E+M	$Z_0 = 0.282$	P <sub>o</sub> =1.000 P <sub>o</sub> =1.000 P <sub>o</sub> =0.778	N.S. N.S. N.S.
		117	3 ( 0.0/0)	6 (	66.7%)	3 (33.3%)				
	Group 3	DL-8280	18 (15.7%)	6 (33.3%)	9 (50.0%)	2 (16 70/)	3 (16.7%)  E E+M Z			
infection	Upper UTI	DL-0200	10 (13.170)	15 (	83.3%)	3 (10.1%)		$\chi_{\delta} = 0.056  P_0 = 0.81$	$P_0 = 0.812$	N.S. N.S. N.S.
	[upper off]	PPA	19 (16.8%)	6 (31.6%)	6 (31.6%)	7 (20 90/)		$Z_0 = 0.810$	$\begin{array}{cccc} = & 0.056 & P_o & = 0.812 \\ & P_o & = 0.313 \\ = & 0.810 & P_o & = 0.418 \end{array}$	
		FFA	19 (10.0%)	12 (	63.2%)	7 (36.8%)				
ı	Group 4	DI 000A	00 (05 00/)	19 (65.5%)	9 (31.0%)	1 ( 0 400)				
	Lower UTI	DL-8280	29 (25.2%)	28 (	96.6%)	1 (3.4%)	(3.4%) E $\chi_{\delta} = 1.764  P_{o} = E+M  P_{o} = Z_{o} = 1.991  P_{o} = 2$		$P_0 = 0.184$	).184 N.S.
	[rower oil ]	PPA	22 (20 20/)	15 (45.5%)	10 (30.3%)	0 (04 004)	E+M	$Z_0 = 1.991$	$P_0 = 0.043$ $P_0 = 0.046$	*
		FFA	33 (29.2%)	25 (	75.8%)	8 (24.2%)				

DL-8280 66 (57.4%) 34 (51.5%) 23 (34.8%) 9 (13.6%)	
57 (86.4%) E $\chi_{3}^{2} = 5.435 \text{ P}_{0} = 0.020 \text{ s}$	
Sub total $ \begin{array}{ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	* **
49 (68.1%)	
Group 5 DL-8280 24 (20.9%) 4 (16.7%) 12 (50.0%) 8 (33.3%)	
[0.1.1] 16 (66.7%) E P <sub>0</sub> = 0.708 P	N.S.
$ \begin{bmatrix} \text{Catheter} \\ \text{indwelt} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 16 & (66.7\%) \\ \text{E} + M & \chi \delta = 3.587 & P_o = 0.058 \\ \text{Z}_o = 2.050 & P_o = 0.040 \end{bmatrix} $	<del> </del>  •
8 (34.8%)	
Polymicrobial Group 6 DL-8280 25 (21.7%) 7 (28.0%) 13 (52.0%) 5 (20.0%)	
	N.S.
	k k
8 (44.4%)	
DL-8280 49 (42.6%) 11 (22.4%) 25 (51.0%) 13 (26.5%)	N.S.
	k* k*
16 (39.0%)	
DL-8280 115 (100.0 %) 45 (39.1%) 48 (41.7%) 22 (19.1%)	
	*
	k wicok
65 (57.5%)	

Table 10. Overall clinical efficacy classified by type of organisms

Type of o	rganisms	Drug	No. of patients	Excellent (E)	Moderate (M)	Poor		Statistica	l analysis	
		DL-8280	57	28 (49.1%)	21 (36.8%)	8 (14.0%)				
	GNR	00 0000	O1	49 (	(86.0%)	0 (14.0%)	E E+M	$\chi_{\delta} = 3.977$ $\chi_{\delta} = 4.736$	P <sub>o</sub> =0.046	*
	<b></b>	PPA	61	18 (29.5%)	23 (37.7%)	20 (32.8%)	E + M	$Z_0 = 2.639$	P <sub>o</sub> = 0.030 P <sub>o</sub> = 0.008	**
			VI	41 (	(67.2%)	20 (32.070)				
		DI 0000	20	3 (13.6%)	14 (63.6%)					
	GNR+GNR (+others)	DL-8280	22	17 (	(77.3%)	5 (22.7%)	E E+M		$P_0 = 1.000$ $P_0 = 0.134$	N. N.
GNR infection	( · Oblicia)	PPA	13	2 (15.4%)	4 (30.8%)	7 (53.8%)	E+M	$Z_0 = 1.356$	$P_0 = 0.134$ $P_0 = 0.175$	N. N.
			10	6 (	(46.2%)	1 (33.070)				
		DL-8280	•	1 (100.0 %	0					
	GNR+others	DL-020U	1	1 (	(100.0 %)	0 E E+M			$P_0 = 1.000$ $P_0 = 1.000$	) N.S.
	GIVIT FORMETS	PPA	1	1 (100.0 %	0	0	Ē+M	$Z_0 = 0.000$	$P_0 = 1.000$ $P_0 = 1.000$	N.S. N.S.
				1 (	(100.0 %)					
		DL-8280	80	32 (40.0%)	35 (43.8%)	13 (16.3%)				
	Sub total		. •	67 (	(83.8%)	10 (10:0/0)	E E+M	$\chi_{\delta} = 1.973$ $\chi_{\delta} = 6.888$	$P_0 = 0.162$ $P_0 = 0.009$	N. **
		PPA	75	21 (28.0%)	27 (36.0%)	27 (36.0%)	- W	$Z_0 = 2.507$	$P_0 = 0.009$	*
				48 (	(64.0%)					

		PPA	0						
Others		DC-020V		1 (100.0 %)	v		******		
		DL-8280	1	0 1 (100.0 %)	0				
		PPA		6 (28.6%)	10 (11.4/0/				
THICCLION		PPA		1 (4.8%) 5 (23.8%)	15 (71 494)	15 (71.4%)		$P_0 = 0.022$ $P_0 = 0.008$	**
GNR+GPO	(+others)	DD-0200	LL	15 (68.2%)	1 (01.070)	E F+M	ι χ3 =5.254	$P_0 = 0.206$ $P_0 = 0.022$	N.S. *
	<del></del>	DL-8280	22	5 (22.7%) 10 (45.5%)	7 (31.8%)				
		FFA	11	11 (64.7%)	0 (33.3%)				
	Suu totai	PPA	17	5 (29.4%) 6 (35.3%)	6 (35.3%)	$Z_0 = 1.781$		P <sub>o</sub> = 0.075 +	+
	Sub total	DL-828U	12	10 (83.3%)	2 (16.7%)	E E+M	$\chi_{\delta} = 2.585$	$P_0 = 0.108$ $P_0 = 0.501$	N. N.
		DL-8280	12	8 (66.7%) 2 (16.7%)	0 (16 79/)				
		PPA	6	3 (50.0%)	3 (50.0%)				
	(+others)	D.D.4	•	1 (16.7%) 2 (33.3%)	0 (50 004)	E+M	$Z_0 = 0.904$	$P_0 = 0.905$ $P_0 = 0.366$	N. N.
GPC infection	GPC+GPC	DL-8280	4	3 (75.0%)	1 (25.0%)	E E+M		P <sub>0</sub> = 0.667	N.
c n c		N DOOD		2 (50.0%) 1 (25.0%)	1 (05 004)				
		PPA	11	8 (72.7%)	3 (27.3%)				
	GPC	D.D.A	••	4 (36.4%) 4 (36.4%)	0.007.004	E + M	$Z_0 = 1.415$	$P_o = 0.851$ $P_o = 0.147$	N. N.
	C D C	DL-8280	8	7 (87.5%)	1 (12.5%)	E		P <sub>0</sub> = 0.230	N.
		DI 0000	•	6 (75.0%) 1 (12.5%)					

Table 11. Overall clinical efficacy classified by site of infection

Site of infection	Drug	No. of patients	Excellent (E)	Moderate (M)	Poor		Statistical a	analysis	
	DL-8280	84	37 (44.0%)	32 (38.1%)	15 (17 000)				
Bladder	DL-0200	04	69 (8	2.1%)	15 (17.9%)	E	$\chi_{6} = 5.672$	$P_0 = 0.017$	
Diduter	PPA	83	21 (25.3%)	30 (36.1%)	00 (00 00()	E+M	$\begin{array}{ccc} x & = 7.849 \\ Z_0 & = 3.199 \end{array}$	- 0 0.000	
		60	51 (6	1.4%)	32 (38.6%)				
	DL-8280	31	8 (25.8%)	16 (51.6%)	7 (00 000)				
Kidney	VL-020V	31	24 (7	7.4%)	7 (22.6%)	E	$\chi_{\tilde{6}} = 0.027$ $\chi_{\tilde{6}} = 5.425$	$P_{q} = 0.871$	
Kluney	PPA	29	6 (20.7%)	7 (24.1%)	10 (FF 004)	E+M	$Z_0 = 5.425$ $Z_0 = 1.993$	$P_0 = 0.020$ $P_0 = 0.046$	*
	PPA		13 (4	4.8%)	16 (55.2%)				
Prostatic	DL-8280	0							
bed	PPA	1	_0	1 (100.0 %)	0				
	FFA	1	1 (1	00.0 %)	0				

	Ĥ	able 12. (	Overall clinica	Table 12. Overall clinical efficacy classified by catheter indwelling	sified by cath	eter ind	welling			ļ
Catheter	Drug	No. of patients	Excellent (E)	Moderate (M)	Poor		Statistical analysis	analysi		
	8	;	13 (31.7%)	13 (31.7%) 16 (39.0%)	19 (90 90%)					
;	DE-8280	41	29 (	29 (70.7%)	16 (69:570)	田田	$\frac{28}{2} = 4.516$		$P_0 = 0.034$	* *
Indwelt	6	3	3 (8.8%)	3 (8.8%) 11 (32.4%)	90 (50 992)		$Z_0 = 2.893$		0.00	<b>*</b>
	PPA	\$	14 (	14 (41.2%)	(9/9:00) 07					
	2	i	32 (43.2%)	32 (43.2%) 32 (43.2%)	10 (19 502)					
Not	UL-8280	4)	9	64 (86.5%)	10 (10:07)	田田	$x_{3} = 2.198$		P <sub>0</sub> =0.138	×.S. *
indwelt	4	ę	24 (30.4%)	24 (30.4%) 27 (34.2%)	99 (25 495)	4 4	$Z_0 = 2.682$		0.007	#
	FFA	2	21 (	51 (64.6%)	(0/±·00) P3					-

でのみ有意差が認められた (P<0.04).

**感染部位**別では 両群に 有意差は 認められ なかった (Table 18).

カテーテル留置の 有無別では Table 19 に 示すように,カテーテル留置例においては両群間に有意差は認められなかったが, 非留置例に おいては DL-8280 群が PPA 群に 比し, 有意の傾向が みられた (P < 0.09).

投与前の膿尿の程度で層別すると、投与後の膿尿に対する効果はいずれの程度においても両群間に有意差は認められなかった (Table 20).

本試験実施直前の他の抗菌剤の治療の有無で両群を比較したところ(Table 21), 前治療例で DL-8280 群が PPA 群に比べ、有意に優っていた (P<0.05). また正常化率でも同様であった (P<0.03). しかし前治療をおこなっていなかった例では有意差は認められなかった。

# 6. 細菌尿に対する効果

細菌尿に対する効果を Table 22 に示した. DL-8280 群は陰性化88例(76.5%)、減少 1 例(0.9%)、菌交代11例(9.6%)、不変15例(13.0%)であった. PPA 群は陰性化57例(50.4%)、減少 4 例(3.5%)、菌交代15例(13.3%)、不変37例(32.7%)であった. 両群間では DL-8280 群が PPA 群に比べ、有意に優っていた (P<0.001). また陰性化率および陰性化と減少を合わせた減少率(以下減少率とする)も同様に有意差が認められた(いずれも P<0.001).

単独感染、混合感染別にみると、いずれも DL-8280 群が PPA 群に比し、有意に優れた効果を示した(それぞれ P<0.005, P<0.001). これを疾患病態群別に細かくみると、第4群(単独感染、下部尿路感染症)、第6群(混合感染、カテーテル非留置例)で有意差が認められた(それぞれ P<0.03, P<0.003). 第5群(混合感染、カテーテル留置例)で有意の傾向(P<0.07),他の群では有意差は認められなかった(Table 23).

起炎菌群別にみると (Table 24), GNR 群および GNR と GPC との混合感染群で有意差が認められた (それぞれ P < 0.004, P < 0.003). GPC 群では有意差はみられなかった.

感染部位別では DL-8280 群が PPA 群に比べ,膀胱炎,腎盂腎炎において有意差が認められ(それぞれ P<0.002,P<0.002),陰性化率,減少率でも同様であった(Table 25).

カテーテル留置の有無別で検討すると(Table 26)、 留置例では DL-8280 群が PPA 群に比して有意差 が認められた(P<0.02). 陰性化率でも同様であった (P<0.03). 非留置例では両群間に有意差がみられ(P<0.001)、また陰性化率、減少率も同様であった(い ずれも P<0.002).

投与前の膿尿の程度で分けると (Table 27), 細菌 尿に対する効果は, (+), (+) の程度においてのみ, DL-8280 群が PPA 群に比し, 有意に優っていた (それぞれ P<0.003, P<0.03).

本試験実施直前の他の抗菌剤の治療の有無で両群を 比較したところ (Table 28), 前治療例で細菌尿効果 は、DL-8280 群が PPA 群に比し, 有意に優り, ま

Table 13.	Overall cli	nical efficacy	classified by	grade of	f pyuria	before	treatment
-----------	-------------	----------------	---------------	----------	----------	--------	-----------

Grade of pyuria	Drug	No. of patients	Excellent Moderate (E) (M)	Poor	Statistical analysis
	DL-8280	44	13 (29.5%) 24 (54.5%)	7 (15.9%)	
#	DL-0200	44	37 (84.1%)	1 (13.970)	E $\chi_0^2 = 0.571$ P <sub>0</sub> = 0.450 N. E+M $\chi_0^2 = 8.724$ P <sub>0</sub> = 0.003 **
•	PPA	27	5 (18.5%) 8 (29.6%)	· 14 (51.9%)	$E + M$ $\chi_0^2 = 8.724$ $P_0 = 0.003 ** Z_0 = 2.609$ $P_0 = 0.009$ **
	FFA	21	13 (48.1%)	14 (31.9%)	
	DI 0000	00	11 (37.9%) 10 (34.5%)		
#	DL-8280	29	21 (72.4%)	8 (27.6%)	E $\chi_0^2 = 1.438$ P <sub>0</sub> = 0.230 N.
π	PPA	45	10 (22.2%) 16 (35.6%)	10 (40 000)	$E + M$ $\chi_0^2 = 1.060$ $P_0 = 0.303$ N.: $Z_0 = 1.565$ $P_0 = 0.118$ N.:
	PPA	45	26 (57.8%)	19 (42.2%)	
	DL-8280	33	17 (51.5%) 10 (30.3%)	1 0 00 000	
+	νL-8280	33	27 (81.8%)	6 (18.2%)	$E   \chi_0^2 = 2.793   P_0 = 0.095 +$
<b>T</b>	PPA	32	9 (28.1%) 10 (31.3%)	1 10 (40 00/)	E+M $\chi_0^2 = 2.945$ P <sub>0</sub> = 0.086 + Z <sub>0</sub> = 2.207 P <sub>0</sub> = 0.027 *
	FFA	32	19 (59,4%)	13 (40.6%)	
	DL-8280	9	4 (44.4%) 4 (44.4%)		
±	DL-020U	ย	8 (88.9%)	1 (11.1%)	$E = P_0 = 1.000 \text{ N.s}$
	PPA	9	3 (33.3%) 4 (44.4%)	1 0 (00 00 0	$E + M$ $P_0 = 1.000 \text{ N.S}$ $Z_0 = 0.574  P_0 = 0.566 \text{ N.S}$
	rra	y	7 (77.8%)	2 (22.2%)	

Table 14. Overall clinical efficacy classified by chemotherapy just before treatment

Chemotherapy just before treatment	Drug	No. of patients	Excellent (E)	Moderate (M)	Poor		Statistical an	alysis
	DI 0000	oc	11 (42.3%)	13 (50.0%)	0 (7 704)			
+	DL-8280	26	24 (	92.3%)	2 (7.7%)	E	$\chi_{6} = 6.564$	P <sub>0</sub> =0.010 *
т	PPA	26	2 (7.7%)	10 (38.5%)	14 (53.8%)	E+M	$\chi \xi = 10.924$ $Z_0 = 3.877$	$P_0 = 0.001 *** P_0 = 0.000 ***$
	117	20	12 (	46.2%)	14 (53.8%)			
	DL-8280	88	34 (38.6%)	35 (39.8%) 78.4%)	19 (21.6%)	E	$\chi_{\tilde{\delta}} = 1.796$	P <sub>o</sub> =0.180 N.S.
_	PPA	oe	24 (27.9%)	28 (32.6%)	04 (00 E04)	E+M	$\chi_0^2 = 5.792$ $Z_0 = 2.347$	$P_0 = 0.016 * P_0 = 0.019 *$
	PPA	86	52 (	60.5%)	34 (39.5%)			

Drug	No. of patients	Cleared (C)	Decreased (D)	Unchanged	Statistical analysis			
DL-8280	115	49 (42.6%)	19 (16.5%)	47 (40.9%)				
DF-0700	113	68 (	59.1%)	41 (40.970)	C	$\chi_{0}^{2} = 2.376$	P <sub>0</sub> =0.123 N.S.	
D D A	110	36 (31.9%)	16 (14.2%)	61 (54 007)	C+D	$Z_0 = 3.423$ $Z_0 = 1.977$	P <sub>o</sub> = 0.064 + P <sub>o</sub> = 0.048 *	
PPA	113	52 (	46.0%)	61 (54.0%)				

Table 15. Effect on pyuria

た正常化率,減少率でも同様であった(いずれも P < 0.001)。 前治療をおこなっていなかった例では 両群間に有意差を認め(P < 0.01),正常化率,減少率でも同様であった(それぞれ P < 0.02,P < 0.05).

### 7. 細菌学的検討

投与前に尿より分離された菌の消長を Table 29 に菌種別に示した. DL-8280 群では 172 株中 153 株 (89.0%), PPA 群では165株中119株 (72.1%) が消失し, 両群間には有意 差がみられた (P<0.001). GNR についてみると, DL-8280 群では130株中 113 株 (86.9%), PPA 群では120株中87株 (72.5%) が消失し, 有意差が認められた (P<0.008) が菌種別では両群間に有意差はみられなかった. GPC についてみると, DL-8280群では40株中38株(95.0%), PPA群では44株中31株(70.5%)が消失し, GNR と同様に有意差があり (P<0.009), 菌種別では S. faecalis の消失率が DL-8280 群で有意に優っていた (P<0.001).

細菌学的効果と分離菌の MIC (接種菌量  $10^6$  cells/ ml) との関係を示したものが Table 30 である。 DL- 8280 群では MIC が  $400~\mu g/ml$  以上の菌が 3 株で、PPA 群では400株あり、そのため消失率に大きな差が みられたが、 両群とも  $100~\mu g/ml$  以下での消失率は ほぼ同等できわめて高かった。

投与後出現菌についてみると、Table 31 に示すように、DL-8280 群は22株、PPA 群では41株が出現し、それを例数でみると、前者で19例、PPA 群で34 例であり、その頻度には有意差がみられた (P < 0.03)、DL-8280 群では真菌類が 13 株と半数以上を占め、PPA 群では真菌類11株の他に S. epidermidis 5 株、S. faevalis 6 株がおもなものであった。

# 8. 主治医判定による臨床効果

主治医による臨床効果を Table 32 に示した. DL-8280 群は 著効53例 (46.1%), 有効43例 (37.4%), やや有効7例 (6.1%), 無効12例 (10.4%) であった. PPA 群では著効30例 (26.5%), 有効39例 (34.5%), やや有効14例 (12.4%), 無効30例 (26.5%) であった. DL-8280 群が有意に優る成績であった (P<

0.001). 著効率, 有効率 (有効以上) でも DL-8280 群は PPA 群に比し, 有意差がみられた (それぞれ P<0.004, P<0.001).

### 9. 主治医による有用性評価

主治医による 有用性 評価の 結果を Table 33 に示した. DL-8280 群は "非常に 満足" 43.5%, "満足" 28.2%, "まずまず" 12.9%, "不満" 14.5%, "非常に不満" 0.8%で, PPA 群は "非常に満足" 26.2%, "満足" 21.4%, "まずまず" 21.4%, "不満" 24.6%, "非常に不満" 6.3%であり, あきらかに DL-8280 群が有意に優っていた (P<0.001). 10. 副作用

自他覚的 副作用に ついては Table 34 に 示した. 主治医が投与薬剤との関係を否定しなかった副作用の 例数は DL-8280 群では153例中11例 (7.2%), PPA 群では153例中12例 (7.8%) であり, 両群間に有意差 を認めなかった. 副作用の種類ならびに投与薬剤の関

群では153例中12例(7.8%)であり、両群向に有意差を認めなかった。副作用の種類ならびに投与薬剤の関与の有無、発現日、投与中止の有無については Table 35 に記した。なお投与中止症例は DL-8280 群で6例、PPA 群で6例であったが、いずれも中止後、まもなく軽快している。

臨床検査値悪化の項目別発現頻度については Table 36 に示した. 発現頻度に関しては 各項目ともに両群間に有意差を認めなかった. 主治医が投与薬剤の関与を否定しなかった症例の詳細を Table 37 に記した.

自他覚的副作用および臨床検査値悪化いずれにも重 篤なものは認められなかった.

## 考 察

DL-8280 は幅広い抗菌スペクトラム、強力な殺菌作用を持つ抗菌力、良好な尿中排泄等の特徴を有している<sup>1,2)</sup>. このような特徴から尿路感染症、とくに尿路に基礎疾患を有する複雑性尿路感染症に対する良好な治療効果が予想された。 1982 年 1 月より全国規模でおこなわれた Open trial の泌尿器科領域の成績は全般に優れており、複雑性尿路感染症330 例の5 日間投与の UTI 薬効評価基準による判定で、その著効率

Table 16. Effect on pyuria classified by type of infection

Gre	oup	Drug	No. of patients (Shared rate)	Cleared (C)	Decreased (D)	Unchanged		Statistical	l analysis		
•	Group 1	DL-8280	17 (14.8%)	10 (58.8%)	0	7 (41.2%)	-	-19			
	Catheter			10 (	58.8%)	, (41.0/0/	C C+D	w 2 -1 555	$P_o = 0.021$ $P_o = 0.212$ $P_o = 0.039$	*	
	indwelt	PPA	11 ( 9.7%)	1 (9.1%)	2 (18.2%)	8 (72.7%)	Q I D	$\chi_{\delta} = 1.555$ $Z_{o} = 2.069$	$P_0 = 0.039$	* N.S. *	
			22 ( 0.174)	3 (27.3%)		0 (12.170)					
	Group 2	DL-8280	2 ( 1.7%)	_0	1 (50.0%)	1 (50 004)					
	Post prostatectomy	DL-0200	2 (1.170)	1 (	50.0%)	1 (50.0%)	C C + D		$P_0 = 1.000$	N.S.	
		prostatectomy PPA		0	3 (33.3%)	6 (66.7%)	C+D	$Z_0 = 0.282$	P <sub>o</sub> =1.000 P <sub>o</sub> =1.000 P <sub>o</sub> =0.778	N.S N.S N.S	
			9 (8.0%)	3 (	33.3%)	0 (00.176)					
Monomicrobial	Group 3	DL-8280	18 (15.7%)	6 (33.3%)	4 (22.2%)	0 (14 104)					
infection	Upper UTI	DL-0200	16 (13.7%)	10 (	55.6%)	8 (44.4%)	C _	$\chi_{\delta} = 0.056$	$P_0 = 0.812$	N.S	
	opper off	PPA	19 (16.8%)	6 (31.6%)	2 (10.5%)	11 (57 004)	C+D	$   \begin{array}{rcl}       \chi & = 0.056 \\       \chi & = 0.239 \\       Z_0 & = 0.551   \end{array} $	$P_0 = 0.625$ $P_0 = 0.581$	N.S N.S N.S	
		117	15 (10.076)	8 (4	42.1%)	11 (57.9%)					
,	Group 4	nr 0000	00 (05 004)	20 (69.0%)	3 (10.3%)	4 (00 50.0					
		_		23 (	23 (79.3%)		C _	C $\chi_{\delta} = 2.580$ P <sub>o</sub> = 0.108		N.S.	
	[rower, ott ]	Lower UTI PPA 33 0	33 (29.2%)	15 (45.5%)	4 (12.1%)	C+		$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	P <sub>o</sub> = 0.108 P <sub>o</sub> = 0.120 P <sub>o</sub> = 0.054	=0.108 N.S. =0.120 N.S. =0.054 +	
		FFA	JJ (23.270)	19 (	57.6%)	14 (42.4%)					

		DL-8280	66 (57.4%)	36 (54.5%) 8 (12.1%) 44 (66.7%)	22 (33.3%)	С	v: =7.179	P. = 0.007	**	
	Sub total	PPA	72 (63.7%)	22 (30.6%) 11 (15.3%)	39 (54.2%)	C+D	$x_{\delta} = 7.179$ $x_{\delta} = 5.244$ $z_{o} = 2.817$	$P_o = 0.007$ $P_o = 0.022$ $P_o = 0.005$	*	
			-t- <sub>n</sub> ition	33 (45.8%) 5 (20.8%) 6 (25.0%)				-		
	Group 5	DL-8280	24 (20.9%)	11 (45.8%)	13 (54.2%)	C C+D	x = 0.176 $x = 0.024$	P <sub>0</sub> = 0.674	N.S.	
	indwelt	PPA	23 (20.4%)	7 (30.4%) 4 (17.4%)	12 (52.2%)	C+D	$Z_0 = 0.024$ $Z_0 = 0.375$	$P_o = 0.674$ $P_o = 0.876$ $P_o = 0.708$	N.S. N.S.	
			DO (B0.470)	11 (47.8%)	12 (02.270)					
Polymicrobial	Group 6	DL-8280	25 (21.7%)	8 (32.0%) 5 (20.0%)	12 (48.0%)					
infection	Catheter	]	23 (21.170)	13 (52.0%)	12 (40.0%)	C C + D	x = 0.021 x = 0.032	$P_o = 0.886$ $P_o = 0.857$	N.S. N.S.	
	not indwelt	PPA 18 (15.99		7 (38.9%) 1 ( 5.6%)	10 (55.6%)		$Z_0 = 0.081$	$P_0 = 0.935$	N.S.	
				8 (44.4%)						
		DL-8280	49 (42.6%)	13 (26.5%) 11 (22.4%)	25 (51.0%)					
	Sub total			24 (49.0%)		C C + D	x = 0.307 x = 0.001	$P_0 = 0.579$ $P_0 = 0.970$ $P_0 = 0.876$	N.S. N.S.	
	Sub total	PPA	41 (36.3%)	14 (34.1%) 5 (12.2%)	22 (53.7%)	CID	$Z_0 = 0.156$	$P_0 = 0.876$	N.S.	
				19 (46.3%)						
		DI 0000 115 (100		49 (42.6%) 19 (16.5%)						
<b>6</b> -1-1	•	DL-8280 115 (100.0 %	110 (100.0 /0/	68 (59.1%)	.1 (1010/0/	7 (40.9%)		$P_0 = 0.123$	N.S. +	
Tota	<u>I</u>	PPA	113 (100.0 %)	36 (31.9%) 16 (14.2%)	· 61 (54.0%)	C+D		$P_0 = 0.064$ $P_0 = 0.048$	*	
			(100.0 70)	52 (46.0%)	— 01 (34.0%)					

Table 17. Effect on pyuria classified by type of organisms

Type of o	rganisms	Drug	No. of patients	Cleared (C)	Decreased (D)	Unchanged	Statistical analysis				
		DI 0000	F2	30 (52.6%)	8 (14.0%)	10 (00 004)					
	GNR	DL-8280	57	38 (66.7%)		19 (33.3%)	C	$\chi_{\delta} = 5.606$	$P_0 = 0.018$	*	
	GNR	PPA	61	18 (29.5%)	9 (14.8%)	04 (55 704)	C + D	x = 5.606 x = 5.107 z = 2.657	$P_o = 0.018$ $P_o = 0.024$ $P_o = 0.008$	*	
		PPA	91	27 (44.3%)		34 (55.7%)					
		D1 0000		4 (18.2%)	7 (31.8%)						
	GNR+GNR	DL-8280	22	11 (	50.0%)	11 (50.0%)	C		$P_0 = 0.650$	N.	
GNR	(+others)	PPA	13	4 (30.8%)	1 (7.7%)	0 (61 504)	C+D	$ \chi_{0} = 0.097 $ $ Z_{0} = 0.151 $	$P_o = 0.650$ $P_o = 0.756$ $P_o = 0.880$	N.S. N.S.	
infection		PPA	13	5 (	38.5%)	8 (61.5%)					
		n: 0000	1	1 (100.0 %)	0						
	CND Lathers	DL-8280	1	1 (	100.0 %)	, 0	C C + D		$P_0 = 1.000$	N N	
	GNR + others	PPA	1	1 (100.0 %)	0	. 0	C+D	$Z_0 = 0.000$	P <sub>o</sub> =1.000 P <sub>o</sub> =1.000 P <sub>o</sub> =1.000	N.	
		FFA	1	1 (	100.0 %)	0					
<del></del>		DL-8280	80	35 (43.8%)	15 (18.8%)	20 (27 504)					
	Sub total	DL-0200	50	50 (	62.5%)	30 (37.5%)	C + D	$\chi_{0}^{2} = 2.298$	$P_0 = 0.130$	N.	
	Sun total	PPA	75	23 (30.7%)	10 (13.3%)	6)		$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	*		
		FFA	10	33 (	44.0%)	42 (56.0%)					

		PPA	0						
Others		<i>DL</i> -0200	•	0	1 (100.0 707				
		DL-8280	1	0 0	1 (100.0 %)				
		FFA		10 (47.6%)	11 (32.470)				
THISCOID		PPA	21	7 (33.3%) 3 (14.3%)	11 (52.4%)	C+D	$Z_0 = 0.018$	$P_0 = 0.892$ $P_0 = 0.559$	N. S
GNR+GPC	C (+others)	NF-070A	44	9 (40.9%)	13 (39.1%)	C C+D	$\chi_{\delta} = 0.189$ $\chi_{\delta} = 0.018$	$P_0 = 0.664$ $P_0 = 0.892$	N. S N. S
		DL-8280	22	5 (22.7%) 4 (18.2%)	13 (59.1%)				
		rra	17	9 (52.9%)	8 (4(.1%)				
	Sub total	PPA	17	6 (35.3%) 3 (17.6%)	- 8 (47.1%)	C+D	$Z_0 = 1.750$	$\begin{array}{ccc} P_{o} & = 0.416 \\ P_{o} & = 0.080 \end{array}$	n.s. +
		DC-0200	12	9 (75.0%)	一 3 (25.0%)	C C+D	χ § =2.994	P <sub>0</sub> =0.084	+ N. S
		DL-8280	10	9 (75.0%) 0	0 (05 004)				
		PPA	6	3 (50.0%)	3 (50.0%)				
	(+others)	D.D.4	c	2 (33.3%) 1 (16.7%)	0 (50 004)	C+D	$Z_0 = 0.943$	$P_o = 0.524$ $P_o = 0.905$ $P_o = 0.346$	N. S
GPC infection	GPC+GPC	DL-8280	4	3 (75.0%)	1 (25.0%)	C C+D		P <sub>o</sub> = 0.524	N.S. N.S.
a B.C		DI 000A		3 (75.0%) 0	1 (05 000)				
		PPA	11	6 (54.5%)	5 (45.5%)				
	GPC	D.D.A		4 (36.4%) 2 (18.2%)	F 445 5040	C+D	$Z_0 = 1.334$	$P_0 = 0.673$ $P_0 = 0.182$	N. : N. :
	0.0.0	DL-8280	8	6 (75.0%)	2 (25.0%)	C C+D		$P_0 = 0.230$	N.
		DI 0000		6 (75.0%) 0					

Table 18.	Effect on	pyuria	classified	by	site	of	infection
-----------	-----------	--------	------------	----	------	----	-----------

Site of infection	Drug	No. of patients	Cleared (C)	Decreased (D)	Unchanged		Statistic	al analysis
	DL-8280	84	39 (46.4%)	13 (15.5%)	32 (38.1%)			
Bladder			52 (i 30 (36.1%)	61.9%) 12 (14.5%)		C C+D	$\chi_{0}^{2} = 1.422$ $\chi_{0}^{2} = 1.732$ $Z_{0} = 1.508$	$P_0 = 0.233$ N.S. $P_0 = 0.188$ N.S. $P_{\sigma} = 0.132$ N.S.
	PPA	83	42 (	50.6%)	41 (49.4%)			
	DL-8280	31	10 (32.3%)	6 (19.4%)	15 (48.4%)			
Kidney			16 (	51.6%)	,,	C C+D	$     \begin{array}{ccc}       \chi_{5}^{2} & = 0.519 \\       \chi_{5}^{2} & = 1.161     \end{array} $	$P_o = 0.471$ N.S. $P_o = 0.281$ N.S.
Arthiey	PPA	29	6 (20.7%)	4 (13.8%)	19 (65.5%)	CTD	$Z_0 = 1.303$	$P_0 = 0.193$ N.S.
			10 (3	34.5%)	30 (000)			
Prostatic	DL-8280	0						
bed	PPA	1	0	0	1 (100.0 %)	,		·····

Table 19. Effect on pyuria classified by catheter indwelling

Catheter	Drug	No. of patients	Cleared (C)	Decreased (D)	Unchanged		Statistical	l analysis
	DL-8280	41	15 (36.6%)	6 (14.6%)	20 (48.8%)			
Indwelt	DL-0200	41	21 (5	51.2%)	20 (46.6%)	C C+D	$\chi_{5}^{2} = 0.939$	P <sub>0</sub> = 0.332 N.S.
Indwelt	PPA 34		8 (23.5%)	6 (17.6%)	00 (50 00/)	СтБ	$\chi_0^2 = 0.404$ $Z_0 = 1.067$	$P_0 = 0.525$ N.S. $P_0 = 0.286$ N.S.
PPA	PPA	34	14 (4	11.2%)	20 (58.8%)			
	DL-8280	74	34 (45.9%)	13 (17.6%)	27 (36.5%)			
Not indwelt	DL-020U	14	47 (6	33.5%)	21 (30.3%)	C C+D	$\chi_{\delta} = 1.340$	P. =0.247 N.S.
indweit	PPA	79	28 (35.4%)	10 (12.7%)	41 (E1 004)	C+D	26 = 3.078 $20 = 1.742$	$P_0 = 0.079 + P_0 = 0.081 + P_0$
	PPA	19	38 (4	18.1%)	41 (51.9%)			

は37.6%であり、著効、有効を合わせた有効率は80.6%であった $^{30}$ 

今回の比較試験では DL-8280 群の総合臨床効果は 著効率39.1%, 有効率は80.9%, またPPA 群では著 効率23.9%, 有効率57.5%で, DL-8280 群が著効率, 有効率ともに有意に優れていた. この DL-8280 群の 著効率, 有効率は Open trial の成績とほぼ 一致し た. Open trial では必ずしも1日投与量が一律でなかったが、今回の比較試験成績は Open trial の成績を裏付ける結果となった. また PPA 群と比較して臨床効果に有意差が認められたことは DL-8280 の抗菌活性、抗菌スペクトラムの差が一因と考えられたので、その抗菌活性、抗菌スペクトラムについて分析した.

Table 20. Effect on pyuria classified by grade of pyuria before treatment

Grade of pyuria	Drug	No. of patients	Cleared (C)	Decreased (D)	Unchanged		Statistical a	nalysis	
	DL-8280	44	15 (34.1%)	15 (34.1%)	14 (31.8%)				
#	DD 0200	44	30 (	68.2%)	14 (01.070)	C C+D	$\chi_{0}^{2} = 0.634$ $\chi_{0}^{2} = 1.264$	$P_0 = 0.426$ $P_0 = 0.261$	
<del>-</del>	PPA	27	6 (22.2%)	8 (29.6%)	13 (48.1%)	O · B	$Z_0 = 0.404$	$P_0 = 0.160$	
			14 (	51.9%)	25 (1012) 0				
	nr 0000	90	11 (37.9%)	4 (13.8%)	14 (40 004)				
	DL-8280	29	15 (	51.7%)	14 (48.3%)	C	$\chi_{0}^{2} = 0.125$	$P_0 = 0.723$	N.S.
#	PPA	45	14 (31.1%)	8 (17.8%)	23 (51.1%)	C+D	$\chi_0^2 = 0.000$ $Z_0 = 0.413$	$P_{o} = 1.000$ $P_{o} = 0.680$	N.S.
	FFA	40	22 (	48.9%)	23 (31.1%)				
			19 (57.6%)	0					
	DL-8280	33	19 (	57.6%)	14 (42.4%)	C	$\chi_{0}^{2} = 1.882$	$P_0 = 0.170$	N.S.
+	D D 4	90	12 (37.5%)	0	00 (00 504)	C+D	$\chi_{\delta} = 1.882$ $Z_{0} = 1.600$	$P_{c} = 0.170$ $P_{c} = 0.110$	
	PPA	32	12 (	37.5%)	20 (62.5%)				
			4 (44.4%)	0					
	DL-8280	9	4 (	44.4%)	5 (55.6%)	С		P <sub>q</sub> =1.000	
±		_	4 (44.4%)	0		C + D	$Z_0 = 0.000$	$P_0 = 1.000$ $P_0 = 1.000$	
	PPA	9	4 (	44.4%)	5 (55.6%)				
	Tabl	e 21. Effec	et on pyuria	classified by	chemotherapy	iust bei	ore treatmer	ıt.	
Chemotherap just before treatment	y Drug	No. of patients	Cleared (C)	Decreased (D)	Unchanged		Statistical a		
	D1 0000	00	11 (42.3%)	5 (19.2%)					
	DL-8280	26	16	(61.5%)	10 (38.5%)	C	$\chi_{0}^{2} = 4.789$	P <sub>a</sub> =0.029	
+	PPA	oc	3 (11.5%)	8 (30.8%)	15 (57 704)	C+D	$\chi_0^2 = 1.233$ $Z_0 = 2.000$	$P_a = 0.267$ $P_c = 0.045$	
	FFA	26	11	(42.3%)	15 (57.7%)				
			38 (43.2%)	14 (15.9%)					
	DL-8280	88	52	(59.1%)	36 (40.9%)	C	$\chi_{\delta} = 0.421$	P <sub>e</sub> =0.517	N.S.
-	DDA	oc	32 (37.2%)	8 ( 9.3%)	1 40 (E0 E0/)	C+D	$\chi_{0}^{2} = 2.280$ $Z_{0} = 1.335$	$P_0 = 0.131$ $P_0 = 0.182$	N.S. N.S.
	PPA	86	40	(46.5%)	46 (53.5%)				
			Table	22. Effect or	bacteriuria				
	No. of atients	Eliminated (E)	Decreased (D)	Replaced	Unchanged		Statistical a	nalysis	
N 990A		88 (76.5%)	1 (0.9%)	J 11 ( 0 604)	15 (12 00/)	<u></u>	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	4	
DL-8280	115	89 (	77.4%)	□ 11 (9.6%)	15 (13.0%)	E E+I	$\chi_0^2 = 15.63$		
PPA	113	57 (50.4%)	4 (3.5%)	<b>□</b> 15 (13.3%)	37 (32.7%)	E 71	$Z_0 = 4.13$	6 P=0.000 6 P=0.000	***
	110	61 (	54.0%)	10 (10:0/0)	01 (02.170)				

Table 23. Effect on bacteriuria classified by type of infection

Gro	oup	Drug	No. of patients (Shared rate)	Eliminated (E)	Decreased (D)	Replaced	Unchanged		Statistical a	nalysis	
	C 1	DI 0000	17 (14 000)	13 (76.5%)	0						
	Group 1 Catheter	DL-8280	17 (14.8%)	13 (7	6.5%)	2 (11.8%)	2 (11.8%)	E E+D		P <sub>o</sub> = 0.205	N.S.
	indwelt	PPA	11 ( 9.7%)	5 (45.5%)	1 ( 9.1%)	9 (10 90/)		E+D	$Z_o = 1.518$	$P_o = 0.205$ $P_o = 0.423$ $P_o = 0.129$	N.S. N.S. N.S.
		117	11 ( 5.170)	6 (	54.5%)	2 (18.2%)	3 (27.3%)				
	C 9	N. 0000	0 ( 1 700)	1 (50.0%)	0						
	Group 2	DL-8280	2 (1.7%)	1 (5	0.0%)	0	1 (50.0%)	E E+D		P <sub>o</sub> =1.000	N.S. N.S. N.S.
	Post prostatectomy	PPA	9 (8.0%)	5 (55.6%)	0	1 (11 10/)	9 (99 90/)	E+D	$Z_o = 0.132$	$P_0 = 1.000$ $P_0 = 0.895$	
		117	5 ( 8.0%)	5 (5	5.6%)	1 (11.1%)	3 (33.3%)				
Manageria	o o ni oco	DI 0000	10 (15 504)	15 (83.3%)	0						
Monomicrobial infection	Group 3 Upper UTI	DL-8280	18 (15.7%)	15 (8	3.3%)	1 (5.6%)	2 (11.1%)	E E+D		$P_0 = 0.313$	N.S.
	Upper UII	PPA	19 (16.8%)	12 (63.2%)	0	0 (10 504)	F (00 004)	E+D	$Z_0 = 1.348$	$P_o = 0.313$ $P_o = 0.313$ $P_o = 0.178$	N.S. N.S.
	upper UII	FFA	19 (10.0%)	12 (6	3.2%)	2 (10.5%)	5 (26.3%)				
		21 0000	00 (07 00 0	27 (93.1%)	0						
	Group 4	DL-8280	29 (25.2%)	27 (9	3.1%)	1 (3.4%)	1 (3.4%)	E E+D	$\chi_{\delta} = 4.022$	P <sub>o</sub> =0.045	*
	[Lower 011 ]	Lower UTI PPA 33 (29.2%)	23 (69.7%)	1 (3.0%)	2 ( 0 10/)			$Z_0 = 2.295 P_0 = 0.0$	$P_o = 0.045$ $P_o = 0.078$ $P_o = 0.022$	078 + 022 *	
		FFA	33 (29.2%)	24 (7	2.7%)	3 ( 9.1%)	6 (18.2%)				

		DL-8280	66 (57.4%)	56 (84.8%) 0	4 ( 6.1%)	6 ( 9.1%)						
	Sub total	0200	00 (01.470)	56 (84.8%)	4 ( 0.170)	0 ( 9.1%)	E E+D	$\chi_{\delta} = 7.663$	$P_0 = 0.006$	**		
	045 0041	PPA	72 (63.7%)	45 (62.5%) 2 ( 2.8%)	0 (11 10/)	17 (00 000)	ЕТЛ	$   \begin{array}{rcl}       \chi & = & 7.663 \\       \chi & = & 5.972 \\       Z_0 & = & 2.913   \end{array} $	$P_0 = 0.015$ $P_0 = 0.004$	**		
			12 (03.176)	47 (65.3%)	8 (11.1%)	17 (23.6%)						
	Group 5	DL-8280	24 (20.9%)	13 (54.2%) 0	F (00 00/)	C (OF 004)						
	Catheter	DL-0200	24 (20.9%)	13 (54.2%)	5 (20.8%)	6 (25.0%)	E	$\chi_{0}^{2} = 1.822$	$P_0 = 0.177$	N.S. N.S.		
	indwelt	D.D.4	00 (00 40)	7 (30.4%) 1 (4.3%)			E+D	$     \chi_{\delta}^{2} = 1.822      \chi_{\delta}^{2} = 1.087      Z_{0} = 1.845 $	$P_{o} = 0.297$ $P_{o} = 0.065$	N.S. +		
		PPA	23 (20.4%)	8 (34.8%)	3 (13.0%)	12 (52.2%)						
0.1.1.1.1	0 . 0	up 6 DL-8280	AT (04 BA ()	19 (76.0%) 1 (4.0%)								
Polymicrobial infection	Group 6		25 (21.7%)	20 (80.0%)	2 (8.0%)	3 (12.0%)	E	$\chi_{\delta} = 8.009$	$P_0 = 0.005$	**		
	not indwelt	ndwelt		5 (27.8%) 1 (5.6%)			E+D	$   \begin{array}{rcl}     \chi_{\delta} &=& 8.009 \\     \chi_{\delta}^2 &=& 7.682 \\     Z_0 &=& 3.110   \end{array} $	$P_o = 0.006$ $P_o = 0.002$	**		
		PPA	18 (15.9%)	6 (33.3%)	4 (22.2%)	8 (44.4%)						
		DI 0000		32 (65.3%) 1 ( 2.0%)				····				
		DL-8280	49 (42.6%)	33 (67.3%)	7 (14.3%)	9 (18.4%)	E E+D	χ; =10.204	$P_o = 0.001$	**		
	Sub total			12 (29.3%) 2 (4.9%)			E+D	$\chi_{\delta}^{2} = 10.204$ $\chi_{\delta}^{2} = 8.576$ $Z_{0} = 3.501$	$P_o = 0.003$ $P_o = 0.000$	**		
		PPA	41 (36.3%)	14 (34.1%)	7 (17.1%)	20 (48.8%)						
		n. 0000	445 4400 0 00	88 (76.5%) 1 ( 0.9%)								
m. 4 - 1	Tatal	DL-8280 115 (100.0 %) L		89 (77.4%)	11 ( 9.6%)	15 (13.0%)	E E+D	$\alpha = 15.636$	$P_0 = 0.000$	***		
Total		224	110 (100 0 0 0	57 (50.4%) 4 ( 3.5%)	45 (40 00 **						$P_0 = 0.000$ $P_0 = 0.000$	*** ***
		PPA	113 (100.0 %)	61 (54.0%)	15 (13.3%) 37 (32.7%)							

Table 24. Effect on bacteriuria classified by type of organisms

Type of o	organisms	Drug	No. of patients	Eliminated (E)	Decreased (D)	Replaced	Unchanged		Statistical	analysis		
		DL-8280	57	48 (84.2%)	0	3 (5.3%)	6 (10.5%)					
	GNR	DL-0200	31	48 (8	34.2%)	3 (3.3%)	6 (10.5%)	E + D	$\chi_{\delta} = 6.988$ $\chi_{\delta} = 5.251$	$P_o = 0.008$ $P_o = 0.022$ $P_o = 0.005$	**	
	ONK	PPA	61	37 (60.7%)	2 ( 3.3%)	5 (8.2%)	17 (27.9%)	עים	$Z_0 = 2.811$	$P_0 = 0.022$	**	
		117	01	39 (6	53.9%)	J ( 0.270)	11 (21.576)					
		n. 0000		14 (63.6%)	1 (4.5%)							
	GNR+GNR (+others)	DL-8280	22	15 (6	68.2%)	3 (13.6%)	4 (18.2%)	E	$\chi_{\delta} = 1.196$	$P_0 = 0.274$	N.S.	
GNR	(+others)	PPA	13	5 (38.5%)	0	2 (15.4%)	6 (46.2%)	E+D	$\chi_{\delta} = 1.196$ $\chi_{\delta} = 1.859$ $Z_{o} = 1.683$	$P_0 = 0.274$ $P_0 = 0.173$ $P_0 = 0.092$	n.s. +	
infection		FFA 15		5 (3	38.5%)	2 (13.470)	0 (40.2%)					
				1 (100.0 %)	0	_						
	GNR+others	DL-8280	1	1 (	100.0 %)	0	0	E E+D		$P_0 = 1.000$	N.S.	
	GNR +others	PPA	1	1 (100.0 %)	0	0	0	E+D	$Z_0 = 0.000$	$P_{o} = 1.000$ $P_{o} = 1.000$ $P_{o} = 1.000$	N.S.	
		FFA	1	1 (1	100.0 %)	U	U					
		DL-8280	80	63 (78.8%)	1 (1.3%)	6 (7.5%)	10 (12.5%)					
	Sub total	<i>DD</i>	00	64 (8	80.0%)	0 (1.0/0)	10 (12.070)	E E+D	x = 7.252 x = 6.492	$P_0 = 0.007$	** *	
	Sub total	PPA	75	43 (57.3%)	2 ( 2.7%)	$Z_{o} = 2.9$	$Z_0 = 2.953$	$\chi_{\delta}^{2} = 7.252$ $P_{o} = 0.007$ $\chi_{\delta}^{2} = 6.492$ $P_{o} = 0.011$ $Z_{o} = 2.953$ $P_{o} = 0.003$	**			
			.0	45 (6	60.0%)	1 ( 3.3/0)	9.3%) 23 (30.7%)	23 (30.7%)				

		PPA	0							
Others		DD 0000	•	1 (100.0 %)	·	Ÿ			-	
		DL-8280	1	1 (100.0 %) 0	0	0				
		PPA		5 (23.8%)	5 (23.8%)	11 (52.4%)				
infection		DL-8280 P P A	22 21	3 (14.3%) 2 ( 9.5%)	4 (18.2%) 5 (23.8%)	4 (18.2%) 11 (52.4%)	E E+D	$   \begin{array}{rcl}     \chi & = 8.979 \\     \chi & = 5.390 \\     Z_0 & = 3.031   \end{array} $	$P_0 = 0.003$ $P_0 = 0.020$ $P_0 = 0.002$	** * **
GNR+GPC	(+others)			14 (63.6%)						
		DI 0000	17  22	14 (63.6%) 0	4 (10 004)	3 (17.6%)		Z <sub>0</sub> =1.044	P <sub>o</sub> = 0.905 P <sub>o</sub> = 0.905 P <sub>o</sub> = 0.532 P <sub>o</sub> = 0.501 P <sub>o</sub> = 0.501 P <sub>o</sub> = 0.297	
		PPA		11 (64.7%)	3 (17.6%)					
	Sub total	DL-8280	12	11 (64.7%) 0	- 4	3 (50.0%)	E E+D			N.S. N.S. N.S.
				10 (83.3%)	1 (8.3%)					
				10 (83.3%) 0						
		PPA	6	3 (50.0%)	0					
	(+others)			3 (50.0%) 0			E + D	$Z_0 = 0.625$		N.S. N.S. N.S.
GPC infection	GPC+GPC	DL-8280	4	3 (75.0%)	0	1 (25.0%)	E E+D			
				3 (75.0%) 0						
		PPA	11	8 (72.7%)	3 (27.3%)	0		20 -0.101	. o -v.404	
	GPC			8 (72.7%) 0			E E+D	$Z_0 = 0.701$	$P_0 = 0.851$ $P_0 = 0.851$ $P_0 = 0.484$	N.S. N.S. N.S.
		DL-8280	8	7 (87.5%) 0	1 (12.5%)	0	F		P. = 0.851	N.S.

Table 25. Effect on bacteriuria classified by site of infection

Site of infection	Drug	No. of patients	Eliminated (E)	Decreased (D)	Replaced	Unchanged		Statistical a	nalysis	
	DI 0000		66 (78.6%)	0 ,	7 (0.004)	11 (10 10)				
D1 - 11 -	DL-8280	84	66 (78.6%)		7 (8.3%)	11 (13.1%)	E	x = 11.021	$P_0 = 0.001$ $P_0 = 0.004$	***
Bladder	D D 4		44 (53.0%)	3 (3.6%)	44 40 000		E+D	$\chi_0^2 = 8.213$ $Z_0 = 3.400$	$P_0 = 0.004$ $P_0 = 0.001$	**   ***
	PPA	83	47 (5	6.6%)	11 (13.3%)	25 (30.1%)				
	DL-8280	31	22 (71.0%)	1 (3.2%)		4 440 000				
V: 4			23 (74.2%)		4 (12.9%)	4 (12.9%)	E	x = 4.205 x = 4.230	$P_0 = 0.040$	*
Kidney	PPA	29	12 (41.4%)	1 (3.4%)	4 (13.8%)	12 (41.4%)	Ē+D	$\begin{array}{ccc} x & = 4.230 \\ Z_0 & = 2.527 \end{array}$	$P_0 = 0.040$ $P_0 = 0.012$	
			13 (4	4.8%)						
Prostatic bed	DL-8280	0								
	PPA	1	1 (100.0 %)	00.0 %)	0	0				

Table 26. Effect on bacteriuria classified by catheter indwelling

			DIC 20. EHEC	radic 20. Effect on dacteriuria classified by catheter indwelling	classified b	y catheter 11	udwellin	නි		
Catheter	Drug	No. of patients	Eliminated (E)	Decreased (D)	Replaced	Unchanged		Statistical Analysis	nalysis	
	0000	7	26 (63.4%) 0	_	C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	6000				
1.5.11	DE-0200	<b>#</b>	99 92	26 (63.4%)	(%1.1%)	6 (19.5%)	<b>四</b> [	$x_{\delta} = 4.809$	P. =0.0	* -
1 TampuT	5	7	12 (35.3%) 2 ( 5.9%)		\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	\\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\	น + บ	$\chi_{\delta} = 2.854 \text{ P}_{0} = 0.091$ $Z_{0} = 2.478 \text{ P}_{0} = 0.013$	P. = 0.0	– &ં + *
	4	\$	14 (4	14 (41.2%)	3 (14.7%) I3 (44.1%)	15 (44.1%)				
	0000	ē	62 (83.8%) 1 ( 1.4%)	_	5	3				
Not	0070-70	4	89 89	63 (85.1%)	4 ( 3.4%) / ( 3.3%)	(%0.8)	田 (	x § =11.829	P. =0.0	<b>*</b> :
1 Temput	400	Ę	45 (57.0%) 2 ( 2.5%)	7	( or or or	60 (62	Ω+Ω	$z_6 = 11.190 \text{ P}_0 = 0.001$ $Z_0 = 3.610 \text{ P}_0 = 0.000$	P. 60.08	
	FFA	2	47 (5	47 (59.5%)	10 (12.1%) 22 (21.8%)	(%8.12) 22				;

今回の検討期間中に分離された尿中細菌271株の108 cells/ml 接種での DL-8280 の MIC<sub>50</sub> は 0.78 μg/ ml, PPA では 50 μg/ml, MIC<sub>80</sub> となると, DL-8280 では  $25 \mu g/ml$ , PPA では  $400 \mu g/ml$  を越えており、 5 管もの差が認められる (Fig. 6). これを GNR と GPC に別けてみると、GNR (213株) の DL-8280 の MIC<sub>80</sub> は 25  $\mu$ g/ml, PPA のそれは 400  $\mu$ g/ml を 越えており (Fig. 7), GPC (57 株) では DL-8280 の MIC<sub>80</sub> が  $6.25\,\mu\mathrm{g/ml}$  に対し、PPA では  $400\,\mu\mathrm{g/}$ ml を越え (Fig. 8), GNR, GPC ともに抗菌力の 差が明白である. また GPC においては DL-8280 で は1株を除いて MIC が 6.25 μg/ml 以下であった のに対し、PPA では42株 (73.7%) が 400 µg/ml 以上の高度耐性を示し、抗菌スペクトラムの差もはっ きりしている. この GPC に対する 両薬剤の差が 臨 床効果に反映されたことは、GNR+GPC の混合感 染の臨床効果 (Table 10) の成績をみてもあきらか である. すなわち DL-8280 群では 有効率 68.2%, PPA 群では28.6%である.

疾患病態群別にみると、DL-8280 群は例数のきわめて少ない第2群(2例)を除いて、その有効率は65%以上であり、第4群の単独感染、下部尿路感染症では96.6%と、急性単純性膀胱炎の有効率がにも匹敵する高さであった。また第2群、第3群以外すべてDL-8280群はPPA群に比して有意に優っていた。その差は混合感染群(第5、6群)において顕著であった。これは上述したように、GNRとGPCの混合感染では、PPAがGPCに対する抗菌力が不十分なため、GPCのみが存続し、無効例となったためであろう。

複雑性尿路感染症を対象として最近おこなわれた同系薬剤の二重盲検法による総合臨床効果と比較すると、守殿らいは Norfloxacin (NFLX)と PPA の比較で、NFLX 1日 800 mg(分4)投与例の著効率30.5%、有効率71.1%、PPA 1日 2,000 mg(分4)投与例で著効率21.1%、有効率58.4%と報告し、またMiloxacin (MLX)と PPA の比較でいMLX 1日 2,000 mg(分4)投与例で著効率37.9%、有効率71.2%、PPA 1日 1,500 mg(分3)投与例で著効率32.4%、有効率52.1%であった。両者のPPA の成績と今回の比較試験のPPA の成績とはほぼ同等であることと、今回の DL-8280 1日投与量が 600 mg と少ないことより、DL-8280 の成績はこれらの薬剤の成績と比較しても、より優れているということができるであろう。

分離菌の MIC と消失の関係をみると, DL-8280

Grade of pyuria	Drug	No. of patients	Eliminated (E)	Decreased (D)	Replaced	Unchanged		Statistical a	analysis	
*	DL-8280	44	33 (75.0%)	1 (2.3%)	5 (11.4%)	5 (11.4%)				
			34 (7 11 (40.7%)	7.3%) 0			E E+D	$   \begin{array}{r}     \chi_{5} = 6.943 \\     \chi_{5} = 8.112 \\     Z_{0} = 3.167   \end{array} $	P <sub>o</sub> =0.008 P <sub>o</sub> =0.004 P <sub>o</sub> =0.002	**
	PPA	27	L	0.7%)	4 (14.8%)	12 (44.4%)				
#	DL-8280	29	21 (72.4%)	0	2 ( 6.9%)	6 (20.7%)	_			
	PPA	45	23 (51.1%)	2 ( 4.4%)	7 (15.6%)	13 (28.9%)	E E+D	$x_{0}^{2} = 2.495$ $x_{0}^{2} = 1.474$ $x_{0}^{2} = 1.545$	$P_0 = 0.114$ $P_0 = 0.225$ $P_0 = 0.122$	N.S.
	DL-8280	33	26 (78.8%)	5.6%)						N.S.
+			26 (78	8.8%)	3 (9.1%)	4 (12.1%)	E E+D	$\alpha_{6} = 3.701$ $\alpha_{6} = 2.035$	P <sub>0</sub> =0.054	
	PPA	32	17 (53.1%)	2 ( 6.3%)	2 (6.3%)	11 (34.4%)		Z <sub>0</sub> =2.005 Z <sub>0</sub> =2.207	$P_0 = 0.154$ $P_0 = 0.027$	
±	DL-8280	280 9	8 (88.9%)	0	1 (11.1%)	0				
	PPA	٥	8 (89 6 (66.7%)	3.9%)	9 (99 004)		E E+D	Z <sub>o</sub> =1.095	$P_o = 0.576$ $P_o = 0.576$ $P_o = 0.273$	N.S. N.S.

2 (22.2%)

6 (66.7%)

1 (11.1%)

PPA

Table 27. Effect on bacteriuria classified by grade of pyuria before treatment

Table 28. Effect on bacteriuria classified by chemotherapy just before treatment

						anf /dn				
Chemotherapy just before treatment	Drug	No. of patients	Eliminated (E)	Decreased (D)	Replaced	Unchanged		Statistical analysis	nalysis	
	0000	ę	23 (88.5%) 1 (3.8%)	1 (3.8%)	( 0 0 0 / 1	( o o o ) .				
4	UL-020V	8	24 (5	24 (92.3%)	1 ( 3.6%)	1 ( 3.0%)	田 - -	χ <sup>2</sup> <sub>0</sub> = 13.731 P <sub>0</sub> = 0.000	P. =0.000	<b>*</b> 1
ŀ	6	ç	9 (34.6%)	9 (34.6%) 1 (3.8%)	(4)	10 /50 00/	1 1	$Z_0 = 4.097$	P. = 0.000	
	<b>€</b> <b>L</b>	8	10 (3	10 (38.5%)	3 (II.3%)	3 (11.3%) 13 (30.0%)				
	2	8	65 (73.9%) 0	0	( o , t	\$ 6 F.				
;	70-020	8	65 (7	65 (73.9%)	10 (11.4%) 13 (14.8%)	13 (14.8%)	ह्य ह	$x_{3}^{2} = 6.187$	P. =0.018	* 1
l	0	8	47 (54.7%) 3 (3.5%)	3 (3.5%)	(20 79) 19 (20 11) 61	(700 26) 16	4	$Z_0 = 2.601 \text{ P}_0 = 0.09$	P. = 0.000	÷ ‡
	411	8	50 (5	50 (58.1%)	16 (14.0%)	4 (di.379)				1

群と PPA 群ともに投与薬剤の MIC が  $100 \, \mu g/ml$  以下であれば、消失率は高率である。 DL-8280 群の分離菌に対する DL-8280 の MIC (接種菌量  $10^6$  cells/ml) が  $200 \, \mu g/ml$  以上の菌は 4 株に すぎなかったのに対し、 PPA 群の分離菌に対する PPA の MIC が  $200 \, \mu g/ml$  以上の菌は 45 株も存在した(Table 30)。 したがって接種菌量  $10^6$  cells/ml で MIC が  $100 \, \mu g/ml$  以下であれば、 細菌学的効果は十分期待できると考えられる。 このような両薬剤の抗菌力の差がそのまま除菌効果としてあらわれ、総合臨床効果に反映し、また主治医判定の臨床効果、有用性評価の両群の差につながったと思われる。

副作用で主治医が投与薬剤との関係を否定できなかったのは、DL-8280 群153例中11例、PPA 群153例中12例で、その頻度はほぼ同率であり、投与中止例は両群とも6例であった。副作用の内訳は両薬剤とも消化器症状がおもなものである。DL-8280 の新薬シンポジウム³ごでの泌尿器科領域の副作用例数は1,207例中42例(3.5%)であり、主たるものは消化器症状であった。この報告と比較すると、今回の比較試験では出現頻度はやや高くなっているが、それは新薬シンポジウム³での1日投与量が大部分400mg以下であり、今回の比較試験の1日投与量が600mgで、1日投与量が増加しているためと推察される。

投与後の臨床検査値悪化で主治医が投与薬剤の関与を否定できなかったのは、DL-8280 群で10例で、その内訳は好酸球増多3例、肝機能検査値悪化3例、腎機能検査値悪化3例、末梢血白血球減少1例であり、いずれも軽度で follow up できたものはすべて正常化している。新薬シンポジウム33 でも臨床検査値悪化は好酸球増多と GOT, GPT などの肝機能 検査値悪化が大部分であった。

本剤の副作用およびその発現頻度は他の同系薬剤と 比較して特別な所見はなく,全般的に安全性の高い薬 剤といえる.

今回の1日3回,計1日600 mgの投与で、複雑性尿路感染症に対して十分な治療効果を得ているが、本剤の抗菌力の強さ、良好な吸収・排泄を考慮すれば、1日投与量をもう少し減量しても、かなりの治療効果が期待できる。実際、新薬シンポジウム3)での1日300 mg、400 mgでの有効率はそれぞれ83.6%、80.8%であった。また今回の比較試験では一律に5日間投与でおこなったが、実際の複雑性尿路感染症の治療にあたっては、その重症度などを考慮し、1日投与量とともに投与期間に差があって当然であろう。

以上に 述べた 臨床 効果 および 有用性の 成 績 から

Table 29. Bacteriological response

	Organism		DL-8280			PPA		Statistical analysis
		No. of strains	Eradicated (%)	Per- sisted	No. of strains	Eradicated (%)	Per- sisted	
GNR	E. coli K. pneumoniae Klebsiella spp. C. freundii Citrobacter spp. P. aeruginosa P. cepacia P. putida P. maltophilia P. fluorescens Serratia spp. P. mirabilis P. vulgaris P. morganii P. rettgeri P. inconstans E. cloacae E. aerogenes A. faecalis Achromobacter spp. F. doratum	37 8 3 22 1 3 1 11 12 5 3 1 1 1 2 2 3 3 1	36 (97.3) 8 (100.0) 2 (66.7) 2 (100.0) 3 (100.0) 17 (77.3) 0 (0.0) 2 (66.7) 1 (33.3) 1 (100.0) 12 (100.0) 5 (100.0) 2 (66.7) 0 (0.0) 1 (100.0) 3 (100.0) 3 (100.0) 2 (100.0) 1 (100.0)	1 1 5 1 1 2 3	26 14 1 3 0 29 2 1 1 1 1 2 5 1 1 2 3 4 1 0	23 (88.5) 12 (85.7) 1 (100.0) 3 (100.0) 17 (58.6) 2 (100.0) 0 (0.0) 1 (100.0) 5 (41.7) 1 (100.0) 7 (77.8) 1 (50.0) 4 (80.0) 1 (100.0) 2 (100.0) 3 (100.0) 2 (50.0) 0 (0.0)	3 2 12 1 1 7 2 1 1	$\begin{array}{c} P_{0} = 0.373  \text{N.s.} \\ P_{0} = 0.788  \text{N.s.} \\ P_{0} = 1.000  \text{N.s.} \\ P_{0} = 0.667  \text{N.s.} \\ P_{0} = 1.000  \text{N.s.} \\ P_{0} = 0.280  \text{N.s.} \\ P_{0} = 0.343  \text{N.s.} \\ P_{0} = 0.571  \text{N.s.} \\ P_{0} = 1.000  \text{N.s.} \\ P_{0} = 0.571  \text{N.s.} \\ P_{0} = 0.571  \text{N.s.} \\ P_{0} = 0.667  \text{N.s.} \\ P_{0} = 0.667  \text{N.s.} \\ \end{array}$
	H.alvei GNR	1 1	1 (100.0) 1 (100.0)		0			

Sub total	130	113	(86.9)	17	120	87 (72.5)	33	$\chi_{\delta} = 7.237$	$P_0 = 0.007$	**
S. aureus	4				6	6 (100.0)				N.S.
	9	9	(100.0)		8		2		$P_0 = 0.412$	N. S.
	10	10	(100.0.)		ა 10		10		P. =0 000	*ok*k
	10	13	(100.0 )		2		10			
S. avium	ž	2	(100.0)		ĩ				$P_a = 1.000$	N.S.
α-Streptococcus	1	1	(100.0)		Ī	1 (100.0)			$P_0 = 1.000$	N.S.
	0	_		_	1		_			
	2			ļ	2		1			N.S.
	1			1	1	1 (100.0)			$P_0 = 1.000$	N.S.
C P C	1				V					
			(100.0 )							
Sub total	40	38	(95.0)	2	44	31 (70.5)	13	$\chi_{\delta} = 7.014$	$P_0 = 0.008$	**
ıs spp.	1	1	(100.0)		0				<del></del>	
pacterium spp.	1	1	(100.0)		1	1 (100.0)		·	P <sub>o</sub> =1.000	N.S.
Total	172	153	(89.0)	19	165	119 ( 72.1 )	46	$\gamma : = 14.264$	$P_0 = 0.000$	***
	S. aureus S. epidermidis S. saprophyticus S. faecalis S. faecium S. avium  α-Streptococcus β-Streptococcus Enterococcus spr. Micrococcus spp. GPC  Sub total	S. aureus	S. aureus	S. aureus   4	S. aureus   4	S. aureus	S. aureus       4       4 (100.0)       6       6 (100.0)         S. epiderwidis       9       9 (100.0)       8       6 (75.0)         S. saprophyticus       0       3 (100.0)       19 (100.0)       19 (100.0)       19 (100.0)       19 (100.0)       10 (100.0)	S. aureus	S. aureus	S. aureus

DL-8280 は PPA に比較して有意に優っており、 また安全性の成績から PPA とほぼ同様に安全であり、 複雑性尿路感染症治療薬として有用と考えられる.

## 結 語

複雑性尿路感染症に対する DL-8280 の有効性, 安全性および有用性を客観的に評価するために, Pipemidic acid (PPA) を対照薬として二重 盲検法により比較検討をおこなった. DL-8280 は1回 200 mg, 1日3回, 計 600 mg, PPA は1回 500 mg, 1日4回, 計 2,000 mg を5日間連続経口投与した.

総投与症例数は 311 例で,除外,脱落を除く 228 例 (DL-8280 群115例, PPA 群113例)に対して有効性 の評価をおこなった. 安全性の評価は306例 (DL-8280 群153例, PPA 群153例), 有用性の評価は250例 (DL-8280 群124例, PPA 群126例) についておこなった. 両群の背景因子には差は認められなかった

総合臨床効果は DL-8280 群で著効率39.1%, 有効率80.9%で, PPA 群の著効率23.9%, 有効率57.5% と比較して有意に高かった (それぞれ P<0.03, P<0.001).

疾患病態群別にみると,第2群(単独感染,前立腺術後感染症)と第3群(単独感染,上部尿路感染症)を除いて, DL-8280 群の総合臨床効果は PPA 群に比し有意に優っていた.

Table 30. Relation between MIC and bacteriological response (106 cells/ml)

	Organism	Drug						M	110 (	#8/ml	)								Total
			≤0.05	0.10	0.20	0.39	0.78	1.56	3.13	6.25	12.5	25	50	100	200	400	400<		_
	E.coli	DL-8280 PPA	9/9	14/14	5/5		1/2 4/4	2/2 9/9	2/2 5/5			1/2					0/2	3/3	36/37 23/26
	K.pneumoniae	DL-8280 PPA		1/1	2/2	2/2		4/4	2/2	0/1	$\frac{1}{2}$		2/2	1/1		0/1		$\frac{1}{2}$	8/8 12/14
	<u>Kiebsiella</u> spp.	DL-8280 PPA		1/1	0/1													1/1	$\frac{2}{3}$
	C.freundli	DL-8280 PPA								1/1	1/1	$\frac{1}{2}$							2/2 3/3
	Citrobacter spp.	DL-8280 PPA				2/2												1/1	3/3
	P.aeruginosa	DL-8280 PPA				1/1	1/1		4/4	2/3	1/1 4/5	3/3 7/7	1/2	1/1 5/8	0/1	0/1 0/1	0/4	3/5 1/3	17/22 17/29
	P.cepacia	DL-8280 P P A										0/1					2/2		0/1 2/2
	P.putida	DL-8280 P P A								1/1	1/1		0/1			0/1			2/3 0/1
	P.maltophilia	DL-8280 P P A								0/1		0/1					0/1	1/1	1/3 0/1
	P. fluorescens	DL-8280 PPA																1/1	1/1
	S.marcescens	DL-8280 PPA				1/1	1/1		1/1 4/4	1/1	2/2	2/2	0/1		0/1 0/1	0/1 0/1	1/6		8/11 5/12
	Serratia spp.	DL-8280 PPA									1/1							1/1	1/1
GNR	P.mirabilis	DL-8280 P P A	4/4	3/3	1/1			5/5	1/2		1/1							3/3 1/2	12/12 7/9
	P. vulgaris	DL-8280 PPA		2/2	1/1	2/2		1/I					0/1						5/5 1/2
	P.morganii	DL-8280 P P A		1/1				2/2	1/1									1/2 1/2	2/3 4/5
	P. rettgeri	DL-8280 PPA							0/1			1/1							0/1 1/1
	P. Inconstans	DL-8280 P P A			1/1			1/1											1/1
	E. cloacae	DL-8280 PPA				1/1		1/1				0/1						1/1	$\frac{1/2}{2/2}$
	E.aerogenes	DL-8280 PPA			1/1	1/1			2/2		1/1						1/1		3/3 3/3
	A.calcoaceticus	DL-8280 PPA					1/1	2/2	1/1						1/3				3/3 2/4
	A. faecalis	DL-8280 PPA						1/1								1/1	0/1		2/2 0/1
	Achromobacter spp.	DL-8280 PPA																1/1	1/1
	P. odoratum	DL-8280 PPA											1/1						1/1
	H.alvoi	DL-8280 PPA						1/1											1/1
	GNR	DL-8280 P P A																1/1	1/1
	Sub total	DL-8280 PPA	13/13	22/22	11/12	10/10	4/5	6/6	7/8 16/17	4/6 1/2	9/9	6/9 11/12	1/4	2/2 5/8	0/1 1/5	1/3	4/17	17/20 13/17	113/13 87/12

	Total	DL-8280 PPA	13/13	22/22	12/13	15/15	5/6 4/4	11/11	15/16 16/17	12/14	9/9	6/9 14/15	2/5 5/6	2/2 7/10	0/1 1/5	1/3	12/34	1/1 28/33 27/33	1/1 153/172 119/165
Corynet	ecterium spp.	DL-8280								1/1									1/1
Bacillu	<u>ıs</u> spp.	DL-8280 PPA																1/1	1/1
	Sub total	DL-8280 P P A			1/1	5/5	1/1	5/5	8/8	1/1	2/3	3/3	1/1 2/2	2/2		1/2	8/17	10/12 13/15	38/40 31/44
	GPC	OL 8280 PPA																1/1	1/1
	Micrococcus spp.	DL-8280 PPA																1/1	1/1
	Streptococcus spp.	DL-8280 PPA																0/1 1/1	$\frac{0}{1}$
	Enterococcus	DL-8280 P P A																1/2 1/2	$\frac{1}{2}$
	β- <u>Streptococcus</u>	DL-8280 PPA																1/1	1/1
	α- <u>Streptococcus</u>	DL-8280 P P A																1/1 1/1	1/1
GPC	S. avium	DL-8280 PPA						1/1					1/1	1/1					2/2 1/1
	S. <u>faecium</u>	DL-8280 PPA												1/1			1/1		2/2
	S. faecalis	DL-8280 P P A						2/2	8/8	7/7						0/1	6/15	2/2 3/3	19/19 9/19
	S.saprophyticus	DL-8280 PPA									2/2	1/1							3/3
	S.epidermidis	DL-8280 PPA			1/1	3/3	1/1	1/1			0/1	2/2	1/1			1/1		3/3 2/3	9/9 6/8
	S. aureus	DL-8280 PPA				2/2		1/1					1/1				1/1	1/1 4/4	4/1 6/6

No of strains eradicated / No of strains isolated

Table 31. Strains appearing after treatment

Organism	DL-8280	PPA	Total
E.coli		1	1
P.aeruginosa	1	1 3 2 1 3 2 1	4 3 2 3 3
P.putida	1	2	3
P.maltophilia	1	1	2
S. marcescens		3	3
E.cloacae	1	2	3
E. aerogenes		1	1
A. faecalis			1
F. odoratum		1 1	1
H.alvei		1	1
GNR	2		2
S.epidermidis		5	1 2 5 7
S. faecalis	1	5 6 1	7
α-Streptococcus		1	1
GPC	1		1
GPR	1		1
Aerobes		2	2
Candida	1		1 1 2 1 1 3
T.glabrata	1		1
Yeast	1	2 9	
YLO	9	9	18
Fungus	1		1
Total	22	41	63

Drug	No. of patients	Not appeared	Appeared	Statistical analysis
DL-8280	115	96	19	$\chi_{\delta}^{2} = 5.144$ $P_{0} = 0.023 *$
PPA	113	79	34	

膿尿に対する効果では、正常化率+改善率が DL-8280 群で59.1%, PPA 群で46.0%で、DL-8280 群が PPA 群に比し、優れる傾向がみられた.

細菌尿に対する効果では、DL-8280 群の陰性化率は76.5%、PPA 群のそれは50.4%で、DL-8280 群が有意に優っていた (P<0.001).

細菌学的効果では、DL-8280 群の分離菌の消失率89.0%に対し、PPA 群のそれは72.1%を示し、有意の差が認められた(P<0.001). グラム陰性桿菌、 グラム陽性球菌についても DL-8280 群の消失率は有意に優っていた(それぞれ P<0.008, P<0.009).

主治医による臨床効果は DL-8280 群が著効率46.1 %, 有効率83.5%で, PPA 群のそれはそれぞれ26.5 %, 61.1%であり, DL-8280 群が PPA 群に比し, 有意に優っていた.

また有用性の評価は、DL-8280 群が"非常に満足","満足"合わせて71.8%、PPA 群が47.6%でDL-8280 群が有意に優っていた (P<0.001).

副作用は DL-8280 群で11例 (7.2%), PPA 群で12例 (7.8%) に認められたが, 両群間に有意差はなく, その大部分は消化器症状で, また重篤なものはみられなかった. 臨床検査値悪化も DL-8280 群で10例, PPA 群で9例にみられたのみで, 両群間に差は認められなかった.

以上の成績より、 DL-8280 は複雑性尿路感染症の

Table 32. Clinical efficacy evaluated by the doctor in charge

Drug	No. of patients	Excellent (E)	Good (G)	Farly good	Poor		Statistical a	nalysis	
DI 0000	115	53 (46.1%)	43 (37.4%)	7 ( 0 10/)	10 (10 404)				
DL-8280	115	96 (	96 (83.5%) 7 ( 6.1%) 12 (10.4%)	Е	$\chi_{0}^{2} = 8.573$	$P_0 = 0.003$	**		
	110	30 (26.5%)	39 (34.5%)	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$					
PPA	113	69 (	61.1%)	14 (12.4%)	30 (26.5%)				

治療に際し、有用な薬剤であると判断された.

本論文の要旨は第31回日本化学療法学会西日本支部総会に おいて報告した。

付表 本研究に参加した23施設と医師名

東京大学医学部泌尿器科学教室

新島端夫,岸 洋一,富永登志,金子裕憲,北原 研

三井記念病院泌尿器科

西村洋司

三楽病院泌尿器科

宮下 厚, 小松秀樹

社会保険埼玉中央病院泌尿器科

石井泰憲

関東労災病院泌尿器科

松村敏之

武蔵野赤十字病院泌尿器科

仁藤 博

東京都職員共済組合青山病院泌尿器科

弓削順二

東京共済病院泌尿器科

斎藤 功

東京都養育院付属病院泌尿器科

中内浩二

青梅市立総合病院泌尿器科

石田仁男,押 正也

東京都立豊島病院泌尿器科

浅野美智雄

亀田総合病院泌尿器科

塚田 修

岡山大学医学部泌尿器科学教室

大森弘之,公文裕已,沖宗正明,赤沢信幸,宮田和

川崎医科大学泌尿器科学教室 田中啓幹,天野正道,斎藤典章 川崎医科大学付属病院泌尿器科 高田元敬

岡山市立市民病院泌尿器科

難波克一

岡山赤十字病院泌尿器科

近藤 淳

岡山済生会総合病院泌尿器科

白神健志

玉野市立市民病院泌尿器科

片山泰弘

総合病院津山中央病院泌尿器科

赤枝輝明

笠岡市立市民病院泌尿器科

高本 均

神戸市立西市民病院泌尿器科

鎌田日出男

高知医科大学泌尿器科学教室

藤田 幸利, 近藤捷嘉, 松本 茂

## 文 献

- Sato K, Matsuura Y, Inoue M, Une T, Osada Y, Ogawa H and Mistuhashi S: In vitro and in vivo activity of DL-8280, a new oxazine derivative. Antimicrob Agents Chemother 22: 548~553, 1982
- 2) 一原規方・立澤晴男・津村光義・采 孟・佐藤 敬喜: DL-8280 の第一相臨床試験. Chemotherapy 32 (S-1): 118~149, 1984
- 3) 第30回日本化学療法学会西日本支部総会,新薬シンポジウム, DL-8280, 1982, 名古屋
- 4) 大越正秋 河村信夫: UTI (尿路感染症) 薬効評 価基準. Chemotherapy 28: 321~341, 1980
- 5) 日本化学療法学会 MIC 測定法改訂 委員会: 最 小発育阻止濃度 (MIC) 測定法再改訂について. Chemotherapy **29**: 76~79, 1981
- 6) 守殿貞夫・富岡 収・彦坂幸治・石神襄次・新島 端夫・西村洋司・西浦常雄・土井達朗・黒田恭一 ・大川光央・吉田 修・宮川美栄子・大森弘之・

Table 33. Usefulness evaluated by the doctor in charge

Drug	No. of patients	Markedly Moderately satistactory satisfactory (Ma) (Mo)	Fairly satisfactory	Unsatis- factory	Very unsatis- factory	Statistical <mark>analysis</mark>
DL-8280	124	54 (43.5%) 35 (28.2%) 89 (71.8%)	16 (12.9%)	18 (14.5%)	1 ( 0.8%)	Ma $\alpha_6 = 7.552 \text{ P}_0 = 0.006 \text{ **}$
PPA	126	33 (26.2%) 27 (21.4%) 60 (47.6%)	27 (21.4%)	31 (24.6%)	8 (6.3%)	Ma+Mo $\chi_0^2 = 14.158$ P <sub>o</sub> = 0.000 **** $Z_0 = 3.900$ P <sub>o</sub> = 0.000 ****

Table 34. Incidence of side effects

	Sympto		Drug	No.	of s	ide	effects		Rela	tion to the dr	rug	
				Se	veri	ty	Total	Definite	Probable	Possible	Probably not	Definitely not
				#	#	+						
	Nausea		DL-8280 P P A	4 1			<b>4</b> 1	2 1	1	1		
	Stomach dis	comfort	DL-8280 P P A	1 2		1	2 2	1	1 2			
	Diarrhea		DL-8280 PPA			2 1	2 1		1 1	1		
	Anorexia		DL-8280 PPA	1 2			1 2	1 1	1			
,	Vomiting		DL-8280	1			1		1			
	Heartburn		DL-8280	1			1	1				
	Chest distres	es.	DL-8280			1	1				1	
	Stomachache	<b>;</b>	PPA			1	1		1			
	Constipation		PPA		1	1	2		1	1		
	Dizziness		DL-8280	1			1			1		
	Light-headed	feeling	DL-8280	1			1			1		
	Headache		DL-8280	1			1			1		
	Sleep disorde	er	DL-8280	1			1		1			
	Head discom	fort	PPA			1	1		1			
	Eruption		DL-8280 P P A	2		1	1 2	1	1	1		
	Fever		DL-8280			1	1					1
	Cold sweat		DL-8280	1			1	1				
	Thirst		DL-8280			1	1			1		
	Taste bitter		PPA	1			1	1				
	Stomatitis ap	hthosa	PPA			1	1		1			
			DL-8280	13		7	20	6	5	7	1	1
Tota pati	l No. of	Total No. of side effects	22 0200						18			2
	ua ted	2200 0110010	PPA	8	1	5	14	4	9	1	0	0
DL-8	280 153								14			0
P P		Total No. of	DL-8280			13		11 (7.	2 %)	Statistical malysis		2
••	200	patients with side effects	PPA			12				α δ = 0.000 P <sub>o</sub> = 1.000 N.S.		0

Table 35. Details of side effects

Drug	Patient No.	Sex · Age	Symptom	Severi ty	Day of onset	Relation to the drug	Adminstration
DL-8280	26 4 4 6 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8	7 MT M M M T T T M M M M M M M M M M M M	Stomach discomfort Sleep disorder Nausea, Vomiting Thirst Eruption Fever Diarrhea Anorexia, Nausea Anorexia, Nausea Anorexia, Nausea Chest distress Nausea, Heartburn, Cold sweat Headache, Nausea, Dizziness, Light-headed feeling	+ = = + + + + = + = =	<i>8</i> 889890	Probable Probable Probable Probable Possible Possible Definitely not Probable Definite Possible Definite Possible Definite Probably not Probably not Probable	Continued Discontinued Discontinued Continued Continued Continued Continued Discontinued Continued Discontinued Continued Discontinued Continued Discontinued Continued Discontinued
РРА	22 22 22 24 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25	MTTN MTT77 134 147 158 173 173 173 173 173 173 173 173	Head discomfort Diarrhea Stomachache Stomach discomfort Stomach discomfort Eruption Eruption Anorexia Constipation Anorexia, Nausea, Taste bitter Stomatitis aphthosa	+++*****+*	ww-w4ww	Probable	Continued Continued Continued Discontinued Discontinued Discontinued Discontinued Continued Continued Continued Continued Continued Continued

Table 36. Changes in laboratory test resuls

I tem	Drug	Total No. of patients			Aggravated	(Relation to	the drug)			Unchanged	Improved	Statistical
		evaluated	Definite	Probable	Possible	Sub total	Probably not	Definitely not	Sub total			analysis
RBC	DL-8280 PPA	99 106					1	1 3	1 4	95 99	3 3	
НЬ	DL-8280 P P A	99 106					1	1 2	2 3	95 99	2 4	
Ht	DL-8280 PPA	99 106					1	1 2	2 3	95 98	2 5	
WBC	DL-8280 P P A	99 106		1	2	1 2	2 2	4 2	6 4	79 89	13 11	P <sub>o</sub> =1.000 N.S.
Baso.	DL-8280 PPA	68 75								68 75		
Eosino.	DL-8280 P P A	68 75			3 1	3 1		<b>2</b> 1	2 1	61 73	2	P <sub>o</sub> =0.548 N.S.
Neutro.	DL-8280 P P A	68 76			1	1	1	2	3	66 66	2 6	P <sub>o</sub> =1.000 N.S.
Lympho.	DL-8280 P P A	68 76			1	1	1	3 2	3 3	63 68	2 4	P <sub>o</sub> =1.000 N.S.
Mono.	DL-8280 P P A	<b>68</b> 75					1	2 1	3 1	63 74	2	
Platelet	DL-8280 P P A	62 71								62 70	1	
Prothrombin time	DL-8280 P P A	1 2								1 2		
GOT	DL-8280 P P A	101 108		2	2 2	2 4	1	1	2 1	94 94	3 9	$P_0 = 0.747$ N.S.
GPT	DL-8280 P P A	101 108		2	2 1	2 3	1		1 1	96 <b>9</b> 9	2 5	P <sub>o</sub> =1.000 N.S.
A & -P	DL-8280 PPA	99 106		1	2 1	2 2	1	1 2	1 3	96 98	3	P <sub>o</sub> =1.000 N.S.
D-Bil.	DL-8280 P P A	33 37								33 37		

I-Bil.	DL-8280 PPA	20 20						-		20 19	1	
T-Bil.	DL-8280 PPA	42 50			1	1		1	1	41 48	1	P <sub>o</sub> =1.000
BUN	DL-8280 P P A	99 108		2		2	2 2	3 3	5 5	90 99	2	P <sub>0</sub> = 0.455 N.S.
S-Creat.	DL-8280 P P A	99 108		2	1	3	2 1	4 2	6 3	90 103	2	P <sub>0</sub> =0.215 N.S.
Ccr	DL-8280 PPA	1 4						1	1		4	
Urine protein	DL-8280 PPA	27 35					1	1	2	16 23	11 10	
Urine sugar	DL-8280 P P A	27 35								26 33	1 2	
Urobilinogen	DL-8280 P P A	16 20								16 20		
Na	DL-8280 P P A	52 63						1	1	52 62		
K	DL-8280 P P A	52 63						1 1	1	51 60	2	
C &	DL-8280 PPA	52 63								<b>52</b> 63		
CRP	DL-8280 P P A	10 14								8 7	2 7	
ESR	DL-8280 P P A	8 10						1	1	5 8	3	
No. of patients with		DL-8280	L	10			<u> </u>	18				
aggravated laboratory test results		PPA		9				19				

Table 37	. Patients	with	aggravation	in	laboratory	test results	

Drug	Patient	Sex	Diagnosis		Relation to			
	No.	Age	(Underlying disease)	Item	Before	Af ter	Follow up	the drug
	5 – 4	М	CCP (L-Renal stone)	Eosino.	5	12		Possible
		38	(L-kenal stone )					
	5 – 5	M	CCC	GOT GPT	32	47	32	Possible
	3 – 3	63	(Urethral stricture Bladder diverticulum)	A L -P	44 9.9	58 10.3	43 8.7	Possible Possible
	7 – 4	M	CCC (Prostatic calculus)	Eosino.	2	8	3	Possible
	1 - 4	78	(Prostatic calculus)					
	13-5	M	CCC (Prostatic cancer)	S-Creat.	1.09	1.36		Possible
		72	(Frostatic cancer)					
	20-6	F	CCC (Neurogenic bladder)	WBC	6200	2900	4100	Probable
L-8280		30	(neurogenic brauder)					
	34 – 1	M	CCC (Bladder tumor)	A & -P	8.0	21.4	11.2	Possible
		83						
	34 – 4	M	CCP (Neurogenic bladder)	BUN S-Creat.	17.3 1.9	36.3 4.0	20.4 1.8	Probable Probable
		48	(R-Ureteral stone	3-01 eat.	1.5	4.0	1.0	riouaure
	46 – 4	M	CCC (BPH)	GOT GPT		49 42	27 17	Possible Possible
	40 4	68	(2111)	51.1		46	11	10231016
	53 – 1	M	CCC (BPH)	BUN S-Creat.	20 1.1	32 1.6	23 1.0	Probable Probable
		74	(01 11)	5°01 cat.	1.1	1.0	1.0	TODADIE
	54 – 2	M	CCC (BPH)	Eosino.	7	14		Possible
	J4 <sup>-</sup> 2	78	(D F II)					

	9 - 5	F 51	CCP (L-Renal stone)	T-Bil.	1.0	1.9		Possible
	15-2	F • 63	CCP (L-Renal stone)	GOT GPT A&-P	13 10 43	24 35 100		Possible Possible Possible
	20 – 1	M 66	CCC (BPH)	GOT GPT	30 14	52 94	28 20	Probable Probable
	21 – 5	M · 74	CCP (Bt-Renal stone)	GOT	50	58		Possible
PPA	34 – 5	M •	CCP (Bladder tumor)	GOT GPT Al-P	26 15 7.9	63 39 14.1	60 30 14.8	Probable Probable Probable
	40 – 4	F 23	CP	WBC	5600	3800		Possible
	41 – 5	M • 74	CCP (Bladder tumor)	Eosino.	4	7	8	Possible
	47 – 3	M • 64	CCC (Neurogenic bladder)	WBC	5800	10200	4500	Possible
	47 – 4	M 53	CCP (R-Ureteral stone)	Neutro. Lympho.	53 39	80 19		Possible Possible

平野 学・百瀬俊郎・中牟田誠一・上野一恵・田 中恒男:複雑性尿路感染症に対する Norfloxacin (AM-715)と Pipemidic acid の二重盲検試験 法による比較検討. Chemotherapy 30:1182~ 1211, 1982

7)石神襄次・守殿貞夫・彦坂幸治・黒田泰二・荒川 創一・上原口 弘・片岡陳正・広岡九兵衛・島谷 昇・井谷 淳・黒田清輝・清水俊和・斎藤 博・ 中野康治・高橋靖昌・伊藤 登・原 信二・大前 博志・大部 亨・志田健太郎・真弓研介・原田益善・大島秀夫・小川隆義・大野三太郎・田寺成範 - 片岡頌雄・安室朝三・日根野 卓・田中恒男: 複雑性尿路感染症を対象としたミロキサシンの臨 床評価—Pipemidic acid を対照薬とした二重盲 検比較試験—. Chemotherapy 30: 392~408, 1982

(1984年4月9日迅速掲載受付)