抗ウイルス化学療法剤

ストックリン[®]錠 200mg ストックリン[®]錠 600mg

 本認番号
 200mg
 600mg

 薬価収載
 22100AMX00490000
 22000AMX01554000

 薬価収載
 2009年9月
 2008年6月

 販売開始
 2009年11月
 2008年6月

 再審查結果
 2011年7月

劇薬

処方箋医薬品:注意-医師等の処方箋 により使用すること

貯法:室温保存 使用期間:3年 使用期限:外箱に表示

STOCRIN® Tablets 200mg, 600mg エファビレンツ錠



※※【禁

【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)トリアゾラム、ミダゾラム、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩、メチルエルゴメトリンマレイン酸塩及びエルゴメトリンマレイン酸塩を投与中の患者〔「相互作用」の項参照〕
- (3)ボリコナゾールを投与中の患者〔「相互作用」の項参照〕
- (4) シメプレビル、アスナプレビルを投与中の患者〔「相互作 用」の項参照〕

【組成・性状】

販売名		ストックリン®錠200mg	ストックリン®錠600mg
剤形・	・色調	円形、フィルムコーティ ング錠、黄色	長円形、フィルムコーテ ィング錠、黄色
有効成分	予の名称	エファト	ビレンツ
含	量	200mg	600mg
クロスカルメロースナトリウム、結晶セルローラウリル硫酸ナトリウム、ヒドロキシプロピロース、乳糖水和物、ステアリン酸マグネシヒプロメロース、酸化チタン、マクロゴール黄色三二酸化鉄、カルナウバロウ		ヒドロキシプロピルセル テアリン酸マグネシウム、 タン、マクロゴール400、	
	表面	<u>(22</u>) 直径:11.1mm	②25 長径:19mm、 短径:9.5mm
外形	裏面		
	側面	厚さ:4.3mm	厚さ:7.5mm
識別コード		223	225

【効能・効果】

HIV-1感染症

【用法・用量】

通常、成人にはエファビレンツとして600mgを1日1回経口投与する。本剤は、食事の有無にかかわらず投与できる。なお、投与に際しては必ず他の抗HIV薬と併用すること。

〈用法・用量に関連する使用上の注意〉

- (1)本剤は、単独で投与しないこと。また、他の治療が無効の場合に本剤を単独で追加投与しないこと。本剤による治療は、患者に未投与の1種類以上の抗レトロウイルス薬(ヌクレオシド系逆転写酵素阻害剤又はHIVプロテアーゼ阻害剤)との併用により開始すること。本剤と併用する抗レトロウイルス薬の選択にはウイルスの交差耐性の可能性を考慮すること。[本剤を単独療法として投与する場合、耐性ウイルスが急速に出現する。]
- (2)薬剤への忍容性がないために併用療法中の抗レトロウイルス薬の投与を中断する場合は、すべての抗レトロウイルス薬を同時に中止するよう十分に考慮すること。不忍容の症状が消失した際はすべての抗レトロウイルス薬の投与を同時に再開すること。〔抗レトロウイルス薬の間欠的単独療法及び逐次的再導入は、薬剤耐性突然変異ウイルスの出現の可能性が増加するため望ましくない。〕
- (3)神経系の副作用の忍容性を改善するため、治療当初の2 ~4週間及び神経系の副作用が継続する患者では、就寝 時の投与が推奨される。〔「重要な基本的注意」の項参照〕
- (4)食物との併用により、本剤の曝露量を増加させ、副作用 の発現頻度を増加させるおそれがある。本剤は、食事の 有無にかかわらず投与できるが、空腹時、可能な限り就 寝時の服用が望ましい。[「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) 肝障害のある患者 [慢性肝疾患患者における使用経験が少なく、安全性が確立していない。また、本剤は主にチトクロームP450 3A4 (CYP3A4) を介して代謝されることが報告されている。]
 - (2)B型、C型肝炎感染の既往のある患者あるいはその疑いのある 患者〔肝機能障害が発現・増悪するおそれがある。「重要な基 本的注意」の項参照〕
 - (3)妊婦又は妊娠している可能性のある婦人〔「妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項参照〕

2. 重要な基本的注意

- (1)本剤の国内臨床試験は実施されていないために海外臨床試験のデータに基づき記載している。
- (2)何らかの理由により本剤の投与を中断する場合は、他の抗レトロウイルス薬の投与中止を十分に考慮すること。同様に、併用している抗ウイルス療法が一時的に中止される場合は、本剤の投与も中止すること。すべての抗レトロウイルス薬の投与を同時に再開すること。
- (3)本剤の使用に際しては、患者又はそれに代わる適切な者に、次の事項についてよく説明し、同意を得た後、使用すること。
 - 1)本剤はHIV感染症の根治療法薬ではないことから、日和見 感染を含むHIV感染症の進展に伴う疾病を発症し続ける可 能性があるので、本剤投与開始後の身体状況の変化につい ては、すべて担当医に報告すること。
 - 2)本剤の長期投与による影響については、現在のところ不明である。
 - 3)本剤が性的接触又は血液汚染による他の人への感染の危険性を低下させるかどうかは証明されていない。
 - 4)本剤は、処方通りに毎日服用すること。本剤は、常に他の 抗レトロウイルス薬と併用しなければならないこと。また、 担当医への相談なしで、用量を変更したり治療を中止しな いこと。



- 5)本剤は他の薬剤と相互作用を示す可能性があるので、他の 薬剤の服用の有無について担当医に報告すること。
- 6)本剤をアルコール又は中枢神経作用薬と併用するとき、相加的に中枢神経系効果が増強されるので注意すること。
- 7)本剤はめまい、集中力障害、嗜眠状態を引き起こすことがある。これらの症状があらわれた場合は、自動車の運転や機械の操作等、潜在的な危険のある労働を避けること。
- 8)動物実験で胎児に奇形が認められているため、本剤を投与中及び投与中止後12週間を経過していない女性は、適切な 避妊方法を用いて妊娠を避けるようにし、妊娠した場合は 担当医に報告すること。
- (4)発疹:本剤に関する臨床試験において軽・中等度の発疹が報告されており、一般に投与開始2週間以内に発現し、通常は投与継続中に1ヵ月以内で消失する。適切な抗ヒスタミン薬もしくはコルチコステロイドの投与が忍容性の改善を促し、発疹の消失を早めることがある。本剤投与患者の1%未満で、水疱、湿性の落屑又は潰瘍形成を随伴した重度の発疹が報告されている。多形紅斑又は皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)の発現率は0.14%であった。水疱、落屑、粘膜波及又は発熱に関連する重度の発疹が発現した患者では本剤の投与を中止すること。
- (5)精神神経系症状:精神病あるいは薬物乱用の既往歴のある患 者に目立って、妄想及び不穏当な行動が報告された(本剤を 投与された患者1,000例につき約1例から2例)。また、対照 群患者及び本剤投与群患者両群ともに重度の急性うつ病(自 殺願望及び自殺企図を含む)がまれに報告された。妄想、不 穏当な行動及び重度の急性うつ病(自殺願望及び自殺企図を 含む)が発現した患者には、本剤の投与中止を考慮すること。 本剤を投与している患者の52%に精神神経系症状が報告され た。これらの症状の主なものは、めまい、集中力障害、傾眠、 異夢及び不眠であった。比較対照臨床試験では、これらの症 状は本剤1日600mgを投与された患者の2.6%、対照群の患者 の1.4%で重度であった。臨床試験では、本剤を投与された患 者の2.6%が精神神経系症状のために投与を中止した。精神神 経系症状は一般に投与開始1~2日後に発現し、通常は投与 継続中に2~4週間で消失する。これらの副作用の忍容性を 改善するために、治療の最初の数週間及びこれらの症状の発 現が継続する患者には、就寝時の投与が推奨される。〔「副作 用」の項参照〕
- (6) 重篤な肝障害が報告されているため、本剤を投与する際には、 肝酵素のモニタリングが推奨される。特に、B型、C型肝炎感 染の既往のある患者あるいはその疑いのある患者、及び肝毒 性が知られている薬剤の投与を受けている患者では、重篤な 肝障害発現のリスクが増加する。血清トランスアミナーゼの 正常範囲の上限より5倍以上の上昇が持続している患者では、 本剤による重篤な肝毒性発症のリスクより本剤の有用性が上 回ると判断された場合にのみ投与すること。
- (7)本剤を投与している患者では、脂質のモニタリングを考慮すること。[本剤を投与された数名の非感染ボランティアに10~20%の総コレステロール上昇が認められた。また、本剤を非空腹時の患者に投与した際、血清トリグリセライド及びコレステロールの軽微な上昇が認められた。また別の試験では、[本剤+ジドブジン (ZDV) +ラミブジン (3TC)]を48週間投与した患者において、総コレステロール、HDLコレステロール、空腹時LDLコレステロール及び空腹時トリグリセライドのそれぞれベースラインから21%、24%、18%及び23%の上昇が認められた。しかしながら、これらの知見の臨床上の意義は不明である。]
- (8)本剤を含む抗HIV薬の多剤併用療法を行った患者で、免疫再構築症候群が報告されている。投与開始後、免疫機能が回復し、症候性のみならず無症候性日和見感染(マイコバクテリウムアビウムコンプレックス、サイトメガロウイルス、ニューモシスチス等によるもの)等に対する炎症反応が発現することがある。また、免疫機能の回復に伴い自己免疫疾患(甲状腺機能亢進症、多発性筋炎、ギラン・バレー症候群、ブドウ膜炎等)が発現するとの報告があるので、これらの症状を評価し、必要時には適切な治療を考慮すること。
- (9)抗HIV薬の使用により、体脂肪の再分布/蓄積があらわれることがあるので、異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。[「副作用」の項参照]

3. 相互作用

本剤は、チトクロームP450 (CYP) 3A4及びCYP2B6の誘導剤である。CYP3A4もしくはCYP2B6の基質である他の化合物の血中濃度は、本剤との併用により低下することがある。

※※〔併用禁忌〕(併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
トリアゾラム: ハルシオン等 ミダゾラム ドルミカム エルゴタミン酒石 酸塩・無水カフェ イン・イソプロ: クリアミン配合錠 ジヒドロエル 重: ジヒデルゴット メチルエル ガストリンマレイン酸塩: メテルギン エルゴ 酸塩: エルゴメトリン	これらの薬剤の代謝が抑制され、重篤な又は生命に危険を れ、重篤な又は生命に危険を 及ぼすような事象(不整脈、 持続的な鎮静、呼吸抑制)が 起こる可能性がある。	CYP3A4に対 する競合によ る。
ボリコナゾール: ブイフェンド	ボリコナゾールとの併用により、ボリコナゾールのAUC 及びCmaxがそれぞれ77%及 び61%減少し、本剤のAUC 及びCmaxがそれぞれ44%及 び38%増加した。	機序不明
シメプレビル:	本剤との併用により、これらの薬剤の血漿中濃度が低下し、効果が減弱するおそれがある。	本剤のCYP 3A4誘導作用 により、これ らの薬剤の代 謝が促進され るおそれがあ る。

※※ ※[併用注意] (併用に注意すること)

※(川州江志)(川州に江志すること)					
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子			
インジナビル	インジナビル (800mg、8 時間 ごと) と本剤を併用して投与した場合、酵素誘導の結果としてインジナビルのAUC及びCmaxがそれぞれ約31%及び16%減少した。	本剤のCYP 3A4誘導作用 により、イン ジナビルの代 謝が促進され るおそれがあ る。			
リトナビル	非感染ボランティアにおいて本 剤600mg(1日1回、就寝時投 与)とリトナビル500mg(12時 間ごと投与)について試験を行 ったとき、併用の忍容性は良好 ではなく、高頻度の臨床的有害 事象(例:めまい、嘔気、異常 感覚)及び臨床検査値異常(肝 酵素上昇)が認められた。本剤 をリトナビルと併用する場合は 肝酵素のモニタリングが推奨さ れる。	機序不明			
サキナビル	サキナビル (1,200mg1日3回、ソフトゲル製剤) と本剤を 併用した場合、サキナビルの AUC及びCmaxがそれぞれ62% 及び45~50%減少したとの報告 がある。併用するプロテアーゼ 阻害剤がサキナビルのみの場合 は本剤の使用は推奨されない。	機序不明			



ホスアンプレナビル	ホスアンプレナビル1,400mg及びリトナビル200mgの1日1回 投与と本剤600mg1日1回を併用した場合、アンプレナビルのAUCが13%、Cminが36%低下したが、リトナビルを300mgに増量すると、アンプレナビルの血中濃度は維持された。また、ホスアンプレナビル700mg及びリトナビル100mgの1日2回投与と本剤600mg1日1回を併用した場合、アンプレナビルの血中濃度に著しい変化はなかった。	本剤のCYP 3A4誘導作用 により、デルンプルが促進される。
アタザナビル	本剤600mgとアタザナビルとの併用により、アタザナビルの曝露量が減少した。本剤をアタザナビルの曝露量が減少した。本剤をアタザナビルと併用する際には、所用量のリトナビルを併用するとともに、アタザナビルの用量調節が必要である。HIV治療歴のない患者に本剤を併用投与する場合、アタザビル300mg、リトナビル100mg、本剤600mgを1日1回投与療どのある患者におけるアタザナビル及び本剤の推奨用量は確立していない。	機序不明
ロピナビル/リ トナビル	ロピナビル/リトナビル(カプセル剤)と本剤を併用した場合、ロピナビル/リトナビルの単独投与時と比べてロピナビルのCminが39%低下した。	本剤のCYP 3A4誘導作用 により、ロピ ナビルの代謝 が促進される おそれがある。
ダルナビル	ダルナビル/リトナビル (300mg/100mg 1日2回) と本剤 (600mg 1日1回) を併用した場合、単独投与時と比べてダルナビルのAUC、Cmax及びCminがそれぞれ13%、15%及び31%減少し、本剤のAUC、Cmax及びCminがそれぞれ21%、15%及び17%増加した。またダルナビル(900mg/101回)と本剤(600mg 1日1回)を併用した場合、ダルナビルのAUC及びCminがそれぞれ14%及び57%減少し、ダルナビルのCmax及び本剤の曝露は変化がなかった。	本 剤 の C Y P 3 A 4 誘導作用により、ダルの代別が促進されるおそれがある。
マラビロク	本剤 (600mg経口1日1回)とマラビロク (100mg経口1日2回)を併用した場合、マラビロク単剤投与と比較して、マラビロク単剤投与と比較して、マラビロクのAUC及びCmaxはそれぞれ45%及び51%減少した。本剤とマラビロクを含む併用についてはマラビロクの添付文書を参照すること。	本 剤 の C Y P 3A4誘導作用ビロクの代謝では に 1 の 代 で 対 で が が が ある お それがある。
ドルテグラビル	本剤 (600mg経口1日1回) と ドルテグラビル (50mg経口1 日1回) を併用した場合、ドル テグラビル単剤投与と比較し て、ドルテグラビルのAUC、 Cmax及びCminはそれぞれ57 %、39%及び75%減少した。	本剤のCYP 3A4及びUGT 1A1誘導作用 によりドルテ グラビルの代 謝が促進され るおそれがあ る。
リファンピシン類	非感染ボランティア12例ではリファンピシンにより本剤のAUCが26%、Cmaxが20%減少した。リファンピシンと併用を与する場合、本剤の投与き。本剤とリファンピシンを併用をを削とリファンピシンを併用投する場合、リファンピシンを併用な明量調節は推奨されない。非感染のボランティアに対する臨床試験において、本剤はリファブチンのCmax及びAUCをそれぞれ32%及び38%低下させた。	機序不明

クラリスロマイシン	本剤400mg1日1回とクラリスロマイシン500mg12時間ごと1週間併用した場合、本剤がクラリスロマイシンの薬物動態に、本剤と併用した場合に、クラリスロマイシンのAUC及びCmaxがそれぞれ39%及び26%減シロマイジンのAUC及びCmaxがそれぞれ39%及び26%減シー大で、クラリスロマイシンを化代謝物のAUC及びCmaxがそれぞれ34%及グラリスロマイシンを地代が場面である。本剤にそれぞれ34%及グラリスローイシンの血漿中濃である。本剤にその意義は不の46%でクラッで発現した。本剤はクラリスローの音楽でである。本剤に発力のでなりと発現した。本剤はケーカリスローのではカーカーのではカーのでは	機序不明
経口避妊薬	本剤(600mg 1 日 1 回)と経口 避妊薬(エチニルエストラジオール0.035mg/ノルゲスチメート0.25mg 1 日 1 回)を14日間 併用した場合、本剤はエチ-濃ルエストラジオールの血漿・大ストラジオールの血漿が、がスチメートの活性代謝物でがカノルエルゲストレルのAUCはたまりルボノルゲストレルのAUCはた。はアルギストレルの高床上の前の作用の臨床上の前の作用の臨床上の前の作用の臨床上の前の作用の下去る相互作用がある。本剤のれの併用のよる相互作にない。と、世球に加えてに頼いていると、と、	機序不明
セイヨウオトギ リソウ (St. John's Wort、セント・ジョーン ズ・ワート) 含 有食品	本剤の血中濃度が低下し、抗ウイルス作用の欠如及び本剤又は他の非ヌクレオシド系逆転写酵素阻害剤の耐性化が起こるおそれがあるので、本剤投与時はセイヨウオトギリソウ含有食品を摂取しないよう注意すること。	セギリ誘薬(CYP3A4) ヨソ導物でとのしいは、 コソ導物でのしいせえい。 マールのでは、 スるらい、 スるらい。 スるらい。
アトルバスタチン	非感染ボランティアにおいて、本剤(600mg経口1日1回)とアトルバスタチン(10mg経口1日1回)とトルバスタチン(10mg経口1日1回)を併用した場合、アトルバスタチン単剤投与と比較して、定常状態におけるアトルバスタチン及びその由来物質のAUC及びCmaxを減少させた(アトルバスタチン: 43%及び12%、2-ヒドロキシアトルバスタチン: 4%及び13%、4-ヒドロキシアトルバスタチン:4%及び47%、総HMG-CoA還元酵素阻害活性物質:34%及び20%)。	機序不明
プラバスタチン	非感染ボランティアにおいて、本剤(600mg経口1日1回)と プラバスタチン(40mg経口1日1回)と 日1回)を併用した場合、プラ バスタチン単剤投与と比較し て、定常状態におけるプラバス タチンのAUC及びCmaxが40% 及び18%減少した。	機序不明

シンバスタチン	非感染ボランティアにおいて、本剤 (600mg経口1日1回)とシンバスタチン (40mg経口1日1回)を併用した場合、シンバスタチン単剤投与と比較して、定常状態におけるシンバスタチン及びその由来物質のAUC及びその曲来物質のAUC及びでmaxを減少させた(シンバスタチン:69%及び70%、シンバスタチンのオープンアシド体:58%及び51%、HMG-CoA還元酵素阻害活性物質:60%及び62%、総HMG-CoA還元酵素阻害物質:60%及び70%)。	本剤のCYP3A4誘いでは 3A4誘いでは により はより がおお で れるる。
抗痙攣薬: カルバマゼピン	非感染ボランティアにおいの $(600 \text{mg} 1 \text{ H} 1$	機序不明
イトラコナゾー ル	非感染ボランティアにおいて、本剤(600mg経口1日1回)とイトラコナゾール(200mg経口12時間ごと)を併用した場合、イトラコナゾール単剤投与と比較して、定常状態におけるイトラコナゾールのAUC、Cmax及びCminはそれぞれ39%、37%及び44%減少し、ヒドロキシイトラコナゾールのAUC、Cmax及びCminはそれぞれ37%、35%及び43%減少した。	機序不明
ジルチアゼム	非感染ボランティアにおいて、本剤(600mg経口1日1回)とジルチアゼム(240mg経口1日 1回)を併用した場合、ジルチアゼム単剤投与と比較して、定常状態におけるジルチアゼムのAUC、Cmax及びCminはそれぞれ69%、60%及び63%減少し、デスアセチルジルチアゼムのAUC、Cmax及びCminは75%、64%及び62%減少し、NモノデスメチルジルチアゼムのAUC、Cmax及びCminは37%、28%及び37%減少した。	機序不明
テラプレビル	テラプレビル (750mg、8時間ごと) と本剤 (600mg 1日1回) を併用した場合、テラプレビルのAUC、Cmax及びCminが単剤投与時と比べてそれぞれ26%、9%及び47%減少した。	本剤のCYP 3A4誘導作用 により、テラ プレビルの代 謝が促進され るおそれがあ る。
アトバコン/プ ログアニル	本剤 (600mg 1 日 1 回) とアトバコン/プログアニル (250mg/100mg単回投与) を併用した場合、アトバコンのAUC及びCmaxはそれぞれ75%及び44%、プログアニルのAUCは43%低下した。	機序不明

4. 副作用

海外臨床試験 (治験)

本剤は、2,000例以上の患者で試験が行われており、臨床試験では一般的に忍容性は良好であった。比較対照臨床試験にてプロテアーゼ阻害剤もしくはヌクレオシド系逆転写酵素阻害剤との併用により本剤1日600mgを投与された患者の413例において、高頻度で報告された薬剤投与と関連のある重症度が中等度以上の有害事象は、斑状丘疹性皮疹・紅斑を含む発疹(13.1%)、嘔気(10.4%)、めまい(9.2%)、下痢(6.8%)、頭痛(6.3%)、不眠(6.1%)、疲労(5.6%)及び集中力障害(5.3%)であった。対照群では嘔気が更に高い頻度で報告されており、下痢の報告頻度は同程度であった。本剤に関連した最も注意すべき有害事象は、発疹及び精神神経系症状である。

国内使用成績調査 (再審査終了時)

総症例1,703例中924例(54.3%)に、2,114件の副作用が認められた。主なものは、高脂血症174例(10.2%)、浮動性めまい154例(9.0%)、発疹115例(6.8%)、肝機能異常86例(5.1%)、 γ -GTP増加85例(5.0%)、血中トリグリセリド増加71例(4.2%)、不眠症63例(3.7%)、肝障害62例(3.6%)、薬疹55例(3.2%)、高トリグリセリド血症50例(2.9%)、貧血42例(2.5%)、悪心41例(2.4%)、感覚鈍麻35例(2.1%)であった。

(1)重大な副作用

次のような症状があらわれることがあるので、症状があらわれた場合には、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

- 1) 皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)(0.1%未満)、 多形紅斑(0.1%未満)〔「重要な基本的注意」の項参照〕
- 2) 肝不全 (頻度不明): 重篤な肝障害があらわれることがある ので、定期的に検査を実施するなど観察を十分に行うこと。

(2) その他の副作用

次のような症状又は異常があらわれた場合には、投与を中止 するなど適切な処置を行うこと。

種類/頻度	頻度不明	10%以上	1~10%未満	1 %未満
全身性一般	体 脂肪布/ 蓄 瀬 部、腹膜 の 部(し)	頭痛、イ ンフザ様症 候群、疼 痛	無力症、倦怠 感、発熱	アルコール不耐性、ほてり、 失神、末梢性 浮腫
消化器	膵炎	嘔気、嘔吐、下痢、 吐、下痢、 消化不良	胃食道逆流、	
心・血管系			潮紅、動悸、 頻脈	
肝臓			AST(GOT) 上昇、ALT (GPT)上昇、 γ-GTP上昇	肝炎、総ビリ ルビン上昇
筋・骨格系			関節痛、筋痛	
精神神経系	感情鈍麻、 精神病、 小平 衡 等 、 、 等)	めまい、 不中力 害、疲労		協ン性欲痛障害、ス、神神語、考、ス、神神語、考に振戦とない。
呼吸器			喘息、副鼻腔炎、 上気道感染	
皮膚	皮膚剝離、 光線過敏 性皮膚炎	発疹、斑 状丘疹性 皮疹、紅 斑	漏、蕁麻疹、毛	痤瘡

その他	女性化乳血 房、赤血球へ に 減少 の で が と が と で と で と で と り で り で り で り で り と り と り		耳鳴、血糖値 上昇、体重減	
-----	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--	------------------	--

注) 副作用の頻度は海外の臨床試験に基づき集計

5. 高齢者への投与

高齢者における安全性及び有効性は確立していない。一般に高齢者では生理機能が低下しているので注意すること。

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が望ましい。〔妊婦への投与に関する安全性は確立していない。海外の抗HIV薬治療下妊娠症例登録制度において、本剤を妊娠中に服用した妊婦から生まれた新生児に脊髄髄膜瘤等の神経管欠損が報告されている。また、動物実験(カニクイザル)において、胎児/新生児20匹のうち3匹で奇形が認められた。妊娠したサルにエファビレンツ60mg/kg/day(ヒトに600mg/日を投与したときと同様の血漿中薬物濃度を示す用量)を投与した。1胎児において無脳及び片眼の無眼球症が認められた。別の胎児では小眼球症が認められた。〕

*** (2)本剤投与中は授乳を中止させること。(5)ットにおける実験では、本剤が乳汁中に排泄されることが認められている。また、ヒトの乳汁中に移行することも認められている。(1)

※7. 臨床検査結果に及ぼす影響

カンナビノイド試験:本剤は、カンナビノイドレセプターに結合 しないが、本剤投与時に複数の尿カンナビノイド試験で、偽陽性 が認められている。

8. 過量投与

- (1) 臨床試験にて、偶発的に600mgを1日2回摂取した患者数例において精神神経系症状の増加が報告されている。1例では不随意筋収縮が発現した。
- (2)過量投与の処置には、バイタルサインのモニタリングや患者 の臨床状態の観察等の一般的な支持療法を行うこと。吸収さ れていない薬物の除去を促すために活性炭の投与を行っても よい。本剤の過量投与に対する特異的解毒剤はない。本剤は 蛋白質との結合率が高いため、透析では血液から薬物を有意 に除去する見込みはない。

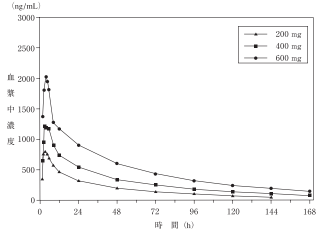
【薬物動態】

〈日本人における成績〉

1. 血中濃度

健康成人男子に200~600mg(カプセル)を空腹時に単回経口投与した場合、本剤の血漿中濃度は、投与後2.5~3.5時間にピークに達し、半減期は約56.4~58.3時間であった(各n=6)。血漿中濃度曲線下面積(AUC)及び最高血漿中濃度(Cmax)は用量依存的に上昇し、600mg単回経口投与におけるAUCは316.9 ± 69.8 μ M・h、Cmaxは6.8 ± 2.3 μ Mであった (n=6)。(図 1)

図1 健康成人男子におけるエファビレンツ単回経口投与後の 血漿中濃度推移



(換算値:1,000ng/mL=3.17 μ M)

2. 排泄

健康成人男子に600mg(カプセル)を空腹時に単回経口投与した場合、投 与後24時間までの尿中回収率は0.01%以下であった(n=6)。

〈外国人における成績〉

1. 血中濃度

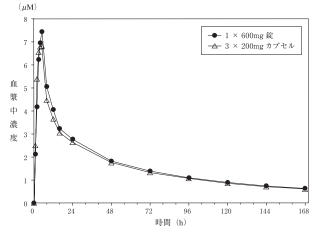
(1)成人

- 1)健康成人 (n=21) に600mg錠1錠及び600mg (カプセル) を空腹時に単回経口投与し、両製剤の生物学的同等性について検討した。カプセル投与に対する600mg錠投与の幾何平均比及び90%信頼区間は、AUCotで1.02 (0.96-1.09)、Cmaxで1.10 (0.99-1.23) であり、両製剤は生物学的に同等であることが確認された。(表1、図2)
- 表1 外国人健康成人に600mgを錠剤(1回1錠)又はカプセル剤(1回3 カプセル)として空腹時単回経口投与したときの薬物動態パラメータ

用量及び剤形	AUC _{0-t} (μ M · h)	Cmax (μ M)	Tmax ^{a)} (h)	t _{1/2} b) (h)
600mg錠剤	338.77 ± 111.37	8.06 ± 1.95	4 (2-8)	78.21 ± 27.74
200mgカプセル×3	326.97 ± 112.47	7.50 ± 2.81	4 (2-5)	75.81 ± 29.56

平均 ± 標準偏差 (n=21)

図2 健康成人における600mg単回経口投与後の血漿中 未変化体濃度推移



- 2) 非感染ボランティアに $100\sim1.600$ mg(カブセル)を単回経口投与後、本剤の血漿中濃度は投与5時間以内に $1.6\sim9.1$ μ MのCmaxに達した。Cmax及びAUCの用量依存的な増加は、1.600mgまでの用量で認められたが、上昇は完全には用量に比例せず、高用量での吸収の低下が示唆された。反復投与後もTmax($3\sim5$ 時間)に変化はなく、血漿中濃度は投与 $6\sim7$ 日で定常状態に到達した。
- 3) HIV感染患者における定常状態でのCmax、Cmin及びAUCは、 1日量200~600mg(カプセル)の範囲で線形性が認められた。HIV感染患者(n=35)に600mg(カプセル)を 1日1回反復経口投与した場合、定常状態におけるCmaxは12.9 μ M、Cminは5.6 μ M、AUCは 184 μ M・hであった。

(2)経口吸収における食事の影響

非感染ボランティアに600mg錠1錠を高脂肪食(約1,000kcal、カロリーの50~60%が脂肪由来)摂取後単回経口投与した場合、空腹時投与時に比べて本剤のAUCは28%、Cmaxは79%上昇することが認められた。Tmax及び半減期は食事摂取の有無における有意な差は認められなかった。

非感染ボランティアに600mg(カプセル)を高脂肪食(894kcal、脂肪54g、カロリーの54%が脂肪由来)及び低脂肪食(440kcal、脂肪2g、カロリーの4%が脂肪由来)摂取後単回経口投与した場合には、空腹時投与時に比べて、本剤のAUCはそれぞれ22%及び17%、Cmaxはそれぞれ39%及び51%上昇することが認められた。

2. 分布

本剤はヒト血漿蛋白(主にアルブミン)と強く結合した(約99.5~99.75%)。本剤 1 日 1 回200~600mgを1 ヵ月間以上投与したHIV-1感染患者 9 例において、脳脊髄液中濃度は血漿中濃度の0.26~1.19%(平均0.69%)であった。この割合は、血漿中の本剤の非蛋白結合(遊離)画分の約 3 倍であった。

3. 代謝

- (1) ヒトでの $in\ vivo$ 試験及びヒト肝ミクロソームを用いた $in\ vitro$ 試験では、本剤は主にチトクロームP450によって水酸化され、続いてこれら水酸化代謝物はグルクロン酸抱合を受けることが示唆された。これらの代謝物はHIV-1に対して本質的に不活性であった。ヒトにおける本剤の代謝は、CYP3A4及びCYP2B6が関与する。また、臨床用量の血漿中濃度範囲(Ki値: $8.5 \sim 17\ \mu$ M)で、CYP2C9、CYP2C19及びCYP3A4を阻害するが、CYP2E1は阻害せず、臨床的に到達可能な量よりかなり高濃度でCYP2D6及びCYP1A2(Ki値: $82 \sim 160\ \mu$ M)を阻害した。
- (2) CYP2B6では、516G>T (アミノ酸配列: Gln172His)の一塩基多型が認められている。HIV感染患者に本剤600mg 1 日 1 回を含む併用療法を行った場合、CYP2B6の遺伝子型が516TTの患者群では516GGの患者群と比べて、定常状態におけるAUCが約 3 倍に増加した。²⁾なお、CYP2B6 516TTの遺伝子型をもつ集団の割合は、日本人では8.9%との報告がある。³⁾

a) 中央値(範囲) b) 調和平均±ジャックナイフ標準偏差

(3)本剤はチトクロームP450を誘導し、自己代謝も誘導するため、1日200~400mgを10日間反復投与した結果、AUCは22~42%減少し、 $t_{1/2}$ は単回投与時の $t_{1/2}$ (52~76時間) に比べて短縮(40~55時間)した。薬物動態学的相互作用試験で1日400mg及び600mgをインジナビルと併用投与した場合に、200mg投与時と比較してインジナビルのAUCの更なる減少がみられなかったため、CYP3A4誘導の程度は400mgと600mgの用量で同様であると予測される。

4. 排泄

[14 C] エファビレンツを投与したとき、投与した放射能の約 $14\sim34\%$ が尿中に回収され、未変化体の排泄は投与量の1%未満であった。

(注)本剤の承認された用量は1日1回600mgである。

【臨床成績】

〈海外臨床試験成績〉

下記に示す臨床試験では、ロシュ社製RT-PCR(Amplicor $^{\rm TM}$)HIV-1アッセイ法を用いたときの血漿中HIV-RNA400copies/ $^{\rm mL}$ 未満(ACTG364では500copies/ $^{\rm mL}$ 未満)の患者割合を主要有効性評価項目とした。

1. 試験006

ラミブジン (3TC)、HIVプロテアーゼ阻害剤 (PI) 及び非ヌクレオシド系 逆転写酵素阻害剤 (NNRTI) による治療歴のないHIV感染患者1,266例を 対象に、 [本剤 (600mg、1日1回) + ジドブジン (ZDV:300mg、12時間ごと) + 3TC (150mg、12時間ごと)]、 [本剤 (600mg、1日1回) + インジナビル (IDV:1,000mg、8時間ごと)]、又は [IDV (800mg、8時間ごと) + 2DV (300mg、12時間ごと) + 3TC (150mg、12時間ごと)] を無作為化オープン試験により投与した。その結果、本剤を含む3剤併用帯でHIV-RNA量が400copies/mL未満に減少した患者の割合は48週で69%、168週で48%であった。168週での成績は他の併用群に比し有意に優れていた。なお、本剤を含む3剤併用群でHIV-RNA量が50copies/mL未満に減少した患者の割合は、48週で64%、168週で42%であった。

2. 試験020

ヌクレオシド系逆転写酵素阻害剤(NRTI)の治療歴があり、PI及びNNRTI治療歴のないHIV感染者327例を対象に [本剤 (600mg、1日1回) + IDV (1,000mg、8時間ごと) + 2種類のNRTI 又は [IDV (800mg、8時間ごと) + 2種類のNRTI フは [IDV (800mg、8時間ごと) + 2種類のNRTI] を無作為化二重盲検比較試験により24週間投与した。その結果、投与24週後に本剤併用群では68%の患者でHIV-RNA量が400copies/mL未満に減少した。この成績は対照群に比し有意に優れていた。

3. 試験ACTG364

NRTI治療歴のあるHIV感染者195例を対象に [本剤(600mg、1日1回)+ネルフィナビル(NFV:750mg、1日3回)+2NRTI]、[本剤(600mg、1日1回)+2NRTI] 又は [NFV+2NRTI] を無作為化二重盲検比較試験により48週間投与した。その結果、本剤を含む4剤併用群では70%の患者でHIV-RNA量が500copies/mL未満に減少した。この成績は他の併用群に比し有意に優れていた。

【薬効薬理】

1. 作用機序

本剤は、ヒト免疫不全ウイルス1型(HIV-1)の選択的非ヌクレオシド系 逆転写酵素阻害剤である。本剤は、HIV-1逆転写酵素(RT)のテンプレート(鋳型)、プライマー又はヌクレオシド三リン酸に対する非拮抗的阻害 剤であり、混合型非拮抗阻害形式を示し、拮抗的阻害作用をわずかに併せ 持つ。

本剤は、臨床における血中濃度を十分に上回る濃度においても、HIV-2RT 及びヒトDNA ポリメラーゼ α 、 β 、 γ 及び δ を阻害しない。

2. In vitro抗ウイルス作用

HIV-1のエファビレンツに対するin vitroの感受性の臨床上の意義は確立さ れていない。末梢血単核細胞 (PBMCs)、マクロファージ/単球培養及び PBMCs由来のリンパ芽球細胞株について、エファビレンツのin vitroの抗 ウイルス活性の評価を行った。野生型実験室適応菌株及び臨床分離株に対 するエファビレンツの90-95%阻害濃度(IC90-95)は、1.7から25nM以下に 及んだ。S48T、V108I、V179D、Y181C、P236Lの突然変異株、又はプロ テアーゼ遺伝子のアミノ酸置換による変異株に対するエファビレンツの 効力は、野生型に対して認められたものと同様であった。A98G、K101E、 V106A、Y188C又はG190Aの突然変異を含む変異株に対してわずかな耐性 (9倍未満)が認められた。in vitroでのエファビレンツ阻害に対する見か け上の耐性が最も強かった点突然変異は、L100I(17~22倍の耐性)及び K103N (18~33倍の耐性) であった。以下に示すようなRTsをコードする 塩基対の1つ以上のアミノ酸置換による変異株、野生型についてはin vitro のエファビレンツに対する耐性の上昇を示した:S48T+G190S (97倍)、 Y181C+K103N (133倍)、G190A+K103N (130倍)、Y188L (140~500 倍)、K101E+K103N (500倍)、L100I+K103N (>1,000倍)。本剤は培養 細胞中のHIV-1に対して、NRTIのZDV又はddI、あるいはPIであるIDVと の相乗効果を示した。

3. 薬剤耐性

本剤はRTの48、108、179、181又は236番目のアミノ酸置換変異株、あるいはプロテアーゼのアミノ酸置換変異株に対しても、野生株と同様のin vitro 抗ウイルス活性を示した。本剤の培養細胞における最高度の耐性を生じさせる単一アミノ酸置換変異は100番目のロイシン・イソロイシン置換(L1001、17~20倍耐性)及び103番目のリジン・アスパラギン置換(K103N、18~33倍耐性)であった。100倍以上の感受性の低下は、K103N置換に加えて、RTのその他のアミノ酸がさらに置換したHIV-1変異株で観察された。IDVあるいはZDV+3TCと本剤を併用した臨床試験期間中において、ウイルス量の著しい再上昇(リバウンド)を経験した患者から分離されたウイルス分離株において、K103N置換は最も頻繁に認められたRT変異であっ

た。RTの100、101、108、138、188又は190番目のアミノ酸置換も認められたが、より少ない頻度であり、K103N置換を伴った場合にしか認められないことが多かった。本剤投与前の患者から得られた検体中には、K103N置換は認められなかった。本剤に耐性を示すRTのアミノ酸置換様式は、本剤と併用投与された他の抗ウイルス療法剤とは関係していない。

4. 他の抗ウイルス薬に対する交差耐性

本剤、ネビラピン及びデラビルジンに対する細胞培養での交差耐性プロフィールは、K103N置換が 3 種すべてのNNRTIsに対する感受性を損失させることを示していた。試験したデラビルジン耐性臨床分離株 3 株のうち 2 株は、本薬に対する交差耐性であり、かつ、K103N置換を含んでいた。残りの 1 株は、RTの236番目のアミノ酸置換を持ち、本剤とは交差耐性を示さなかった。

本剤の臨床治験症例で治療不良患者(ウイルス量のリバウンド)の末梢血 単核細胞から得られたウイルス分離株のNNRTIsに対する感受性を評価し た。本剤に耐性であることがあらかじめ確認された13種の臨床分離株は、 ネビラピン及びデラビルジンに対しても耐性であった。これらのNNRTIs 耐性分離株の5株にはRTのK103N、あるいは108番目のバリンイソロイシ ン置換(V108I)が認められた。試験した本剤治療不良分離株の3株には、 細胞培養中での本剤に対する感受性が残っており、ネビラピン及びデラビ ルジンに対しても感受性であった。

本剤とPIは標的酵素が異なるために、両薬剤間の交差耐性の可能性は低い。 本剤とNRTIとの交差耐性は標的結合部位と作用機序が異なるので、その 可能性は低い。

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名:エファビレンツ (Efavirenz)

化学名:(-)-(S)-6-Chloro-4-(cyclopropylethynyl)-1, 4-dihydro-4-

(trifluoromethyl)-2H-3, 1-benzoxazin-2-one

分子式: C14H9ClF3NO2 分子量: 315.67 融 点:130~136℃

性 状:白色~微帯赤白色の粉末である。メタノール又はエタノール(99.5)

に溶けやすく、水にほとんど溶けない。

構造式:

【包 装】

1 錠 200mg: 1 瓶90錠 1 錠 600mg: 1 瓶30錠

※※【主要文献】

- 1) Schneider, S. et al.: J. Acquir. Immune Defic. Syndr., 48: 450, 2008
- 2) Haas, D. W. et al. : AIDS, 18 : 2391, 2004
- 3) The International HapMap Consortium: Nature, 449: 851, 2007

【文献請求先・製品情報お問い合わせ先】

MSD株式会社 MSDカスタマーサポートセンター 東京都千代田区九段北1-13-12 医療関係者の方:フリーダイヤル0120-024-961

製造販売元

MSD株式会社

東京都千代田区九段北1-13-12

7545-15