

貯法：室温保存
有効期間：〈プリジスタ錠600mg〉36ヵ月、〈プリジスタナイーブ錠800mg〉24ヵ月

日本標準商品分類番号
87625

抗ウイルス化学療法剤

ダルナビル エタノール付加物錠

劇薬
処方箋医薬品*

プリジスタ® 錠 600mg プリジスタナイーブ® 錠 800mg

PREZISTA® Tablets
PREZISTANAIVE® Tablets

※注意 - 医師等の処方箋により使用すること

	プリジスタ錠600mg	プリジスタナイーブ錠800mg
承認番号	22600AMX01408000	22500AMX01047000
販売開始	2015年5月	2013年11月

2. 禁忌 (次の患者には投与しないこと)

- 2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.2 トリアゾラム、ミダゾラム、ピモジド、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、エルゴメトリン、メチルエルゴメトリン、バルデナフィル、プロナンセリン、シルデナフィル (レバチオ)、タダラフィル (アドシルカ)、アゼルニジピン、アゼルニジピン・オルメサルタン メドキシミル、アスナプレビル、ダクラタスビル塩酸塩・アスナプレビル・ベクラブビル塩酸塩、グラゾプレビル、リバーロキサパンを投与中の患者 [10.1参照]
- 2.3 腎機能あるいは肝機能障害患者で、コルヒチンを投与中の患者 [9.2.1、9.3.1、10.2参照]
- 2.4 低出生体重児、新生児、乳児、3歳未満の幼児 [9.7.1、15.2.2参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	プリジスタ錠600mg	プリジスタナイーブ錠800mg
有効成分	(1錠中) ダルナビル エタノール付加物650.46mg (ダルナビルとして600mg)	(1錠中) ダルナビル エタノール付加物867.28mg (ダルナビルとして800mg)
添加剤	結晶セルロース、軽質無水ケイ酸、クロスポビドン、ステアリン酸マグネシウム、ポリビニルアルコール (部分けん化物)、マクロゴール4000、酸化チタン、タルク、食用黄色5号アルミニウムレーキ	結晶セルロース、軽質無水ケイ酸、クロスポビドン、ヒプロメロース、ステアリン酸マグネシウム、ポリビニルアルコール (部分けん化物)、マクロゴール4000、三酸化鉄、タルク、酸化チタン

3.2 製剤の性状

販売名	プリジスタ錠600mg				プリジスタナイーブ錠800mg				
色・剤形	だいたい色のフィルムコーティング錠				暗赤色のフィルムコーティング錠				
外形	表面	裏面	側面	表面	裏面	側面	表面	裏面	側面
大きさ	長径 (mm)	短径 (mm)	厚さ (mm)	重量 (g)	長径 (mm)	短径 (mm)	厚さ (mm)	重量 (g)	
	21.1	10.5	7.2	1.30	20	10	7.5	1.14	
識別コード	TMC				TMC				

4. 効能又は効果

HIV感染症

5. 効能又は効果に関連する注意

5.1 本剤による治療にあたっては、患者の治療歴及び可能な場合には薬剤耐性検査 (遺伝子型解析あるいは表現型解析) を参考にすること。

〈プリジスタ錠600mg〉

5.1.1 本剤は抗HIV薬の治療経験があり、少なくとも1つのダルナビル耐性関連変異を持つHIV感染患者に使用すること。[7.1参照]

〈プリジスタナイーブ錠800mg〉

5.1.2 本剤は抗HIV薬の治療経験がないHIV感染患者あるいはダルナビル耐性関連変異を持たない抗HIV薬既治療患者に使用すること [7.1参照]。

5.2 無症候性HIV感染症の治療開始時期はCD4陽性リンパ球数及び血漿中HIV RNA量が指標とされている。本剤の使用にあたっては、患者のCD4陽性リンパ球数及び血漿中HIV RNA量を確認するとともに、最新のガイドラインを確認すること。

5.3 小児HIV感染症に対しては、本剤投与による有効性及び安全性が確立していない。[9.7.2参照]

6. 用法及び用量

〈プリジスタ錠600mg〉

通常、成人にはダルナビルとして1回600mgとリトナビル1回100mgをそれぞれ1日2回食事中又は食直後に併用投与する。投与に際しては、必ず他の抗HIV薬と併用すること。

〈プリジスタナイーブ錠800mg〉

通常、成人にはダルナビルとして1回800mgとリトナビル1回100mgをそれぞれ1日1回食事中又は食直後に併用投与する。投与に際しては、必ず他の抗HIV薬と併用すること。

7. 用法及び用量に関連する注意

7.1 本剤は下表を参照し使用すること。

抗HIV薬による治療経験がないHIV感染患者	抗HIV薬による治療経験のある患者	
	ダルナビル耐性関連変異を持たない患者	少なくとも1つのダルナビル耐性関連変異を持つ患者
プリジスタナイーブ錠800mg 1錠を1日1回投与	プリジスタナイーブ錠800mg 1錠を1日1回投与	プリジスタ錠600mg 1錠を1日2回投与

なお、抗HIV薬による治療経験のある患者には薬剤耐性遺伝子型検査の実施が推奨されるが、遺伝子型検査が行えない場合には、プリジスタ錠600mg 1錠を1日2回投与が推奨される。[5.1.1、5.1.2参照]

7.2 本剤の使用に際しては、「6. 用法及び用量」の記載に従い、必ず薬物動態学的増強因子 (ブースター) としてリトナビルを併用すること。

7.3 ヒト免疫不全ウイルス (HIV) は、感染初期から多種多様な変異株を生じ、薬剤耐性を発現しやすいことが知られているので、本剤は他の抗HIV薬と併用すること。

7.4 本剤と他の抗HIV薬との併用療法において、因果関係が特定できない重篤な副作用が発現し、治療の継続が困難であると判断された場合には、本剤若しくは併用している他の抗HIV薬の一部を減量又は休薬するのではなく、原則として本剤及び併用している他の抗HIV薬の投与をすべて一旦中止すること。

8. 重要な基本的注意

8.1 本剤の使用に際しては、患者又は患者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。

8.1.1 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ため、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。

8.1.2 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こと。

- 8.1.3 本剤による治療が、性的接触又は血液汚染等による他者へのHIV感染の危険を減少させることは明らかではないこと。
- 8.1.4 本剤投与開始後、担当医の指示なしに用量を変更したり、服用を中止したりしないこと。
- 8.1.5 本剤は併用薬剤と相互作用を起こすことがあるため、服用中のすべての薬剤を担当医に報告すること。また、本剤で治療中に新たに他の薬剤を服用する場合、事前に担当医に相談すること。
- 8.2 本剤による治療は、抗HIV療法に十分な経験を持つ医師のもとで開始すること。
- 8.3 HIVプロテアーゼ阻害剤による治療中の患者で、糖尿病の発症又は増悪、高血糖が発現し、その中には糖尿病性ケトアシドーシスを合併した例が報告されている。
- 8.4 海外臨床試験において、発疹は因果関係の不明なものも含め10.3%の患者に認められ、本剤の投与中止を要する発疹は0.5%、発熱及び肝酵素値の上昇を伴う重度の発疹は0.4%、皮膚粘膜眼症候群は0.1%未満に認められた。また、発疹の多くは軽度から中等度であり、投与開始4週以内に発現したが投与継続中に寛解した。なお、治療経験のある患者を対象とした海外臨床試験において、本剤及びラルテグラビルを含むレジメンを使用した場合、本剤又はラルテグラビル的一方を含むレジメンと比較して、薬剤との因果関係が明らかでない皮疹も含めた発疹の発現率が高かった。しかし、薬剤に関連した発疹の発現率には差がなく、発疹は軽度から中等度で治療制限及び投与中止はなかった。
- 8.5 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。
- 8.6 本剤による治療中に浮動性めまいが報告されているので、自動車の運転等危険を伴う機械の操作には注意すること。
- 8.7 肝機能障害、黄疸があらわれることがあるので、定期的な肝機能検査を行うなど、観察を十分に行うこと。[11.1.2参照]
9. 特定の背景を有する患者に関する注意
- 9.1 合併症・既往歴等のある患者
- 9.1.1 血友病患者及び著しい出血傾向を有する患者
HIVプロテアーゼ阻害剤で治療中の血友病患者において、皮膚血腫及び出血性関節症等の出血事象の増加が報告されている。
- 9.1.2 スルホンアミド系薬剤に過敏症の既往歴のある患者
交叉過敏症があらわれる可能性がある。ダルナビルはスルホンアミド基を有する。
- 9.2 腎機能障害患者
- 9.2.1 腎機能障害患者で、コルヒチンを投与中の患者
投与しないこと。コルヒチンの血中濃度を上昇させる可能性がある。[2.3、10.2参照]
- 9.3 肝機能障害患者
- 9.3.1 肝機能障害患者で、コルヒチンを投与中の患者
投与しないこと。コルヒチンの血中濃度を上昇させる可能性がある。[2.3、10.2参照]
- 9.3.2 肝機能障害患者（コルヒチンを投与中の患者を除く）
定期的に肝機能検査を行うなど患者の状態を十分に観察し、悪化が認められた場合には休薬又は投与中止を考慮すること。本剤は主に肝臓で代謝され、肝障害患者では高い血中濃度が持続するおそれがある。[16.6.1参照]
- 9.3.3 慢性活動性のB型及び/又はC型肝炎患者等投与前に肝機能異常が認められる患者（コルヒチンを投与中の患者を除く）
定期的に肝機能検査を行うなど患者の状態を十分に観察し、悪化が認められた場合には休薬又は投与中止を考慮すること。本剤は主に肝臓で代謝され、肝障害患者では高い血中濃度が持続するおそれがある。また、肝機能をさらに悪化させる可能性がある。海外第Ⅱb/Ⅲ相試験において、B型及び/又はC型肝炎重複感染患者では、有害

事象及び臨床検査値異常のうち、肝酵素の上昇の発現頻度が非重複感染患者より高かった。

9.5 妊婦

9.5.1 妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合のみ投与すること。

9.5.2 妊娠中期及び妊娠後期の妊婦に本剤/リトナビルを投与したとき、出産後と比較しダルナビルの血中濃度低下が認められている。[16.6.3参照]

9.6 授乳婦

授乳を避けさせること。ダルナビルは、動物実験（ラット）¹⁾で乳汁中へ移行することが報告されているが、ヒトにおける乳汁への移行は不明である。

9.7 小児等

9.7.1 低出生体重児、新生児、乳児、3歳未満の幼児には投与しないこと。[2.4、15.2.2参照]

9.7.2 3歳以上の幼児、小児における臨床試験は実施していない。[5.3参照]

9.8 高齢者

副作用の発現に注意し慎重に投与すること。本剤は、主として肝臓で代謝されるが、高齢者では肝機能が低下していることが多く、高い血中濃度が持続するおそれがある。

10. 相互作用

本剤は代謝酵素チトクロームP450（CYP3A4）阻害作用を有することから、CYP3A4により代謝される薬剤と併用したとき、併用薬剤の血中濃度を上昇させる可能性がある。また、本剤はCYP3A4によって代謝されることから、CYP3A4を誘導する薬剤と併用したとき本剤の血中濃度が低下し、CYP3A4を阻害する薬剤と併用したとき本剤の血中濃度が上昇する可能性がある。

10.1 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 ミダゾラム ドルミカム [2.2参照]	これらの薬剤の血中濃度上昇により、過度の鎮静や呼吸抑制等の重篤な又は生命に危険を及ぼすような事象が起こる可能性がある。	本剤及びリトナビルのCYP3A4に対する阻害作用により、これらの薬剤の代謝が阻害される。
ピモジド オーラップ [2.2参照]	ピモジドの血中濃度上昇により、不整脈等の重篤な又は生命に危険を及ぼすような事象が起こる可能性がある。	
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 クリアミン ジヒドロエルゴタミン ジヒアルゴット エルゴメトリン メチルエルゴメトリン バルタンM [2.2参照]	これらの薬剤の血中濃度上昇により、末梢血管痙縮、虚血等の重篤な又は生命に危険を及ぼすような事象が起こる可能性がある。	
バルデナフィル レビトラ [2.2参照]	バルデナフィルの血中濃度が上昇し、半減期が延長するおそれがある。	
プロナンセリン ロナセン [2.2参照]	プロナンセリンの血中濃度が上昇し、作用が増強するおそれがある。	
シルデナフィル ²⁾ レバチオ タダラフィル アドシルカ [2.2参照]	これらの薬剤の血中濃度を上昇させるおそれがある（シルデナフィルとリトナビルとの併用により、シルデナフィルのC _{max} 及びAUCがそれぞれ3.9倍及び10.5倍に増加したとの報告がある）。	

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
アゼルニジピン カルブロク アゼルニジピン・ オルメサルタン メドキシミル レザルタス配 合錠 [2.2参照]	アゼルニジピンの血中濃度が上昇し、作用が増強するおそれがある。	本剤及びリトナビルのCYP3A4に対する阻害作用により、これらの薬剤の代謝が阻害される。
アスナプレビル スンベプラ ダクラタスビル 塩酸塩・アスナ プレビル・ベク ラビル塩酸塩 ジメンシー配 合錠 [2.2参照]	アスナプレビルの血中濃度が上昇し、肝臓に関連した有害事象が発現し、また重症化する可能性がある。	
グラゾプレビル グラジナ [2.2参照]	グラゾプレビルの血中濃度が上昇する可能性がある。	本剤のCYP3A4及びOATP1Bに対する阻害作用により、グラゾプレビルの代謝が阻害される。
リバーロキサバン イグザレルト [2.2参照]	リバーロキサバンの血中濃度が上昇し、抗凝固作用が増強されることにより、出血の危険性が増大するおそれがある。	本剤及びリトナビルのCYP3A4に対する阻害作用又はP糖蛋白阻害作用により、リバーロキサバンの血中濃度が上昇することがある。

10.2 併用注意（併用に注意すること）

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
リファンピシン 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 フェノバルビタ ール フェニトイン	本剤の血中濃度が低下し、本剤の効果が減弱するおそれがある。併用する場合には注意して投与すること。	これらの薬剤の薬物代謝酵素誘導作用により、本剤の代謝が促進される。
デキサメタゾン (全身投与)	本剤の血中濃度が低下し、本剤の効果が減弱するおそれがある。併用する場合には注意して投与すること。	
リファブチン ³⁾	本剤/リトナビル600/100mg 1日2回とリファブチン150mg 2日1回を併用したとき、リファブチンの活性代謝物のAUCが9.8倍に増加した。併用する場合には必要に応じてリファブチンの投与量を減量するなど注意して投与すること。	本剤及びリトナビルのCYP3A4に対する阻害作用により、これらの薬剤の代謝が阻害される。
シンバスタチン アトルバスタチン ⁴⁾	これらの薬剤の血中濃度上昇により、横紋筋融解症が起こる可能性がある。併用する場合には必要に応じてこれらの薬剤の投与量を減量するなど注意して投与すること。	
サルメテロール	サルメテロールの血中濃度上昇により、QT延長、動悸、洞性頻脈などの心血管系事象の発現リスクが増大する可能性がある。併用する場合には必要に応じてサルメテロールの投与量を減量するなど注意して投与すること。	

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
クラリスロマイ シン ⁵⁾	本剤/リトナビル400/100mg 1日2回とクラリスロマイシン500mg 1日2回を併用したとき、クラリスロマイシンのAUCが57%増加した。併用する場合には必要に応じてクラリスロマイシンの投与量を減量するなど注意して投与すること。	本剤及びリトナビルのCYP3A4に対する阻害作用により、これらの薬剤の代謝が阻害される。
カルバマゼピン ⁶⁾	本剤/リトナビル600/100mg 1日2回とカルバマゼピン200mg 1日2回を併用したとき、カルバマゼピンのAUCが45%増加した。併用する場合には必要に応じてカルバマゼピンの投与量を減量するなど注意して投与すること。	
シメプレビル ⁷⁾	本剤/リトナビル800/100mg 1日1回とシメプレビル50mg 1日1回を併用したとき、シメプレビル150mg 1日1回単独投与したときと比較して、シメプレビルのAUCが2.6倍に上昇した。併用する場合には必要に応じてシメプレビルの投与量を減量するなど注意して投与すること。	
シルデナフィル ⁸⁾ バイアグラ タダラフィル シアリス、ザ ルティア アミオダロン ペプリジル リドカイン（全 身投与） キニジン シクロスポリン タクロリムス Ca拮抗剤 (フェロジピン、 ニフェジピン、 ニカルジピン等) フルチカゾン ダサチニブ エベロリムス ボセンタン アピキサバン	これらの薬剤の血中濃度を上昇させる可能性がある。併用する場合には必要に応じてこれらの薬剤の投与量を減量するなど注意して投与すること。	
ロスバスタチン ⁹⁾ プラバスタチン ¹⁰⁾	これらの薬剤の血中濃度上昇により、横紋筋融解症が起こる可能性がある。併用する場合には必要に応じてこれらの薬剤の投与量を減量するなど注意して投与すること。	機序不明
ジゴキシシン ¹¹⁾	本剤/リトナビル600/100mg 1日2回とジゴキシシン0.4mg 1日1回を併用したとき、ジゴキシシンのAUCが77%増加した。併用する場合には必要に応じてジゴキシシンの投与量を減量するなど注意して投与すること。	本剤及びリトナビルのP糖蛋白阻害作用により、ジゴキシシンの血中濃度が上昇することがある。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
コルヒチン [2.3、9.2.1、 9.3.1参照]	コルヒチンの血中濃度を上昇させる可能性がある（コルヒチンとリトナビルとの併用により、コルヒチンのAUCが196%増加したとの報告がある）。併用する場合には必要に応じてコルヒチンの投与量を減量するなど注意して投与すること。	本剤及びリトナビルのCYP3A4に対する阻害作用又はP糖蛋白阻害作用により、コルヒチンの血中濃度が上昇することがある。
グレカプレビル・ピブレンタスビル	グレカプレビルの血中濃度を上昇させる可能性がある。併用する場合には必要に応じてグレカプレビル・ピブレンタスビルの投与量を減量するなど注意して投与すること。	本剤及びリトナビルのP糖蛋白、BCRP又はOATP1B阻害作用により、グレカプレビルの血中濃度が上昇することがある。
経口避妊剤 ¹²⁾ (エチニルエスト ラジオール、ノル エチステロン等)	本剤/リトナビル600/100mg 1日2回とエチニルエストラジオール/ノルエチステロン35µg/1mg 1日1回を併用したとき、エチニルエストラジオール及びノルエチステロンのAUCはそれぞれ44及び14%減少した。本剤を投与する場合は、別の避妊方法を行うことが望ましい。	リトナビルの薬物代謝酵素誘導作用により、これらの薬剤の代謝が促進される。
セルトラリン ¹³⁾ パロキセチン ¹³⁾	本剤/リトナビル400/100mg 1日2回と併用したとき、セルトラリン（50mg 1日1回）のAUCが49%、パロキセチン（20mg 1日1回）のAUCが39%減少した。併用する場合には注意して投与すること。	機序不明
メサドン ¹⁴⁾	本剤/リトナビル600/100mg 1日2回とメサドンを併用したとき、R（-）メサドン及びS（+）メサドンのAUCがそれぞれ16%及び36%減少した。併用する場合には注意して投与すること。	機序不明
イトラコナゾール 注） ¹⁵⁾ ボリコナゾール	本剤又はこれらの薬剤の血中濃度が上昇する可能性がある。併用する場合には必要に応じて本剤又はこれらの薬剤の投与量を調節するなど注意して投与すること。	本剤及びリトナビルのCYP3A4に対する阻害作用により、相互に代謝が阻害される。
ワルファリン	ワルファリンの血中濃度に影響を与えることがある。併用する場合には必要に応じて本剤又はワルファリンの投与量を調節するなど注意して投与すること。	本剤及びリトナビルの薬物代謝酵素に対する阻害作用により、血中濃度に変化があることがある。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
スクレオシド/スクレオチド系逆転写酵素阻害剤（NRTI/NtRTI）		
ジダノシン ¹⁶⁾	ジダノシン400mg 1日1回（空腹時投与）と本剤/リトナビル600/100mg 1日2回（食直後投与）を併用したとき、本剤及びジダノシンの薬物動態に有意な影響はみられなかった。本剤/リトナビルと併用する場合には、用量を調節する必要はない。なお、ジダノシンは空腹時に服用することが望ましいため、本剤服用の1時間前又は2時間後にジダノシンを服用するなど本剤と同時に投与しないこと。	
テノホビル ¹⁷⁾	テノホビル（フマル酸テノホビルジソプロキシル300mg 1日1回）と本剤/リトナビル300/100mg 1日2回を併用したとき、テノホビルのAUCが22%増加した。本剤/リトナビルと併用する場合には、用量を調節する必要はない。	機序不明
ジドブジン ザルシタピン エムトリシタピン サニルブジン ラミブジン アバカビル	これらの薬剤との相互作用を示さないと推察される。	これらの薬剤は主に腎排泄型であり、本剤と排泄経路が異なる。
非スクレオシド系逆転写酵素阻害剤（NNRTI）		
エトラビリン ¹⁸⁾	本剤/リトナビル600/100mg 1日2回とエトラビリン100mg 1日2回を併用したとき、エトラビリンのAUCが37%減少した。本剤/リトナビルと併用する場合には、用量を調節する必要はない。	機序不明
エファビレンツ ¹⁹⁾	本剤/リトナビル300/100mg 1日2回とエファビレンツ600mg 1日1回を併用したとき、本剤のAUCが13%減少し、エファビレンツのAUCが21%増加した。本剤/リトナビルと併用する場合には、用量を調節する必要はない。	エファビレンツの薬物代謝酵素誘導作用により本剤の代謝が促進される。
ネビラピン ²⁰⁾	本剤/リトナビル400/100mg 1日2回とネビラピン200mg 1日2回を併用したとき、ネビラピンのAUCが27%増加した。本剤/リトナビルと併用する場合には、用量を調節する必要はない。	本剤及びリトナビルのCYP3A4に対する阻害作用により、ネビラピンの代謝が阻害される。
リルピビリン ²¹⁾	本剤/リトナビル800/100mg 1日1回とリルピビリン150mg 1日1回を併用したとき、リルピビリンのAUCが130%増加した。本剤/リトナビルとリルピビリンを併用する場合には、用量を調節する必要はない。	本剤及びリトナビルのCYP3A4に対する阻害作用により、リルピビリンの代謝が阻害される。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
HIVプロテアーゼ阻害剤 (PI)		
リトナビル ^{22), 23)}	本剤600mgとリトナビル100mgをそれぞれ1日2回併用したとき、リトナビルにより本剤のAUCは14倍に増加した。本剤はリトナビル100mgを併用投与することが推奨される。	リトナビルのCYP3A4に対する阻害作用により、本剤の代謝が阻害される。
ロピナビル・リトナビル ²⁴⁾	本剤/リトナビル1200/100mg 1日2回とロピナビル・リトナビル400・100mg 1日2回又は本剤1200mg 1日2回とロピナビル・リトナビル533・133.3mg 1日2回を併用したとき、本剤のAUCは40%減少した。本剤/リトナビルと併用したときのロピナビル・リトナビルの推奨用量は確立していないため、本剤及びリトナビルとの併用は推奨されない。	本剤及びリトナビルとこれらの薬剤のCYP3A4に対する阻害作用により、血中濃度に変化がおこることがある。
サキナビル ²⁵⁾	本剤400mg、サキナビル1000mg及びリトナビル100mgを1日2回併用したとき、本剤のAUCは26%減少し、サキナビルのAUCは影響を受けなかった。本剤及びリトナビルとの併用は推奨されない。	本剤及びリトナビルとこれらの薬剤のCYP3A4に対する阻害作用により、血中濃度に変化がおこることがある。
インジナビル ²⁶⁾	本剤/リトナビル400/100mg 1日2回とインジナビル800mg 1日2回を併用したとき、本剤のAUCは24%増加し、インジナビルのAUCは23%増加した。本剤/リトナビルと併用する場合には、インジナビルの減量を考慮すること。本剤/リトナビルと併用したときのインジナビルの推奨用量は確立していない。	本剤及びリトナビルとインジナビルのCYP3A4に対する阻害作用により、相互に代謝が阻害される。
アタザナビル ²⁷⁾	本剤/リトナビル400/100mg 1日2回とアタザナビル300mg 1日1回を併用したとき、本剤及びアタザナビルの薬物動態に有意な影響はみられなかった。本剤/リトナビルと併用する場合には、用量を調節する必要はない。	
他のHIVプロテアーゼ阻害剤	上記以外のプロテアーゼ阻害剤は、本剤/リトナビルとの併用は推奨されない。	
インテグラーゼ阻害剤		
ラルテグラビル	本剤/リトナビルとラルテグラビルを併用したとき、本剤の血漿中濃度が減少する可能性がある。本剤/リトナビルとラルテグラビルを併用する場合には、用量を調節する必要はない。	機序不明
ドルテグラビル ²⁸⁾	本剤/リトナビル600/100mg 1日2回とドルテグラビル30mg 1日1回を併用したとき、ドルテグラビルのAUCが22%減少した。本剤/リトナビルとドルテグラビルを併用する場合には、用量を調節する必要はない。	機序不明

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
その他のHIV薬		
マラビロク	本剤/リトナビル600/100mg 1日2回とマラビロク150mg 1日2回を併用したとき、マラビロクのAUCが305%増加した。	リトナビルのCYP3A4に対する阻害作用により、マラビロクの代謝が阻害される。

注) 国内では外用剤のみ発売

11. 副作用

次の副作用があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

11.1 重大な副作用

11.1.1 中毒性表皮壊死融解症 (Toxic Epidermal Necrolysis: TEN) (頻度不明)、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)、急性汎発性発疹性膿疱症 (頻度不明)

重度の発疹があらわれた場合は、本剤の投与を直ちに中止し適切な処置を行うこと。

11.1.2 肝機能障害、黄疸 (頻度不明)

AST、ALT、 γ -GTPの上昇等を伴う肝機能障害、黄疸があらわれることがある。[8.7参照]

11.1.3 急性膵炎 (0.5%)

11.2 その他の副作用

	1%以上	1%未満
感染症及び寄生虫症		毛包炎
免疫系障害	過敏症	免疫再構築症候群
代謝及び栄養障害	高トリグリセリド血症 (5.5%)、食欲不振、高コレステロール血症、高脂血症、糖尿病、高血糖	脂質異常症、LDL増加、食欲減退、肥満、低ナトリウム血症、多飲症
精神障害		異常な夢、錯乱状態、失見当識、易刺激性、気分変動、悪夢、不安
神経系障害	頭痛 (13.8%)	末梢性ニューロパシー、感覚鈍麻、記憶障害、錯感覚、傾眠、一過性脳虚血発作
耳及び迷路障害		回転性めまい
心臓障害		心筋梗塞、頻脈
血管障害		高血圧
呼吸器、胸郭及び縦隔障害		呼吸困難、咳嗽、しゃっくり
胃腸障害	下痢 (23.7%)、悪心 (14.9%)、腹痛 (8.7%)、嘔吐 (7.6%)、膵酵素増加、鼓腸、腹部膨満、消化不良	便秘、口内乾燥
肝胆道系障害	肝酵素増加	急性肝炎
皮膚及び皮下組織障害	発疹 (10.3%)、そう痒症 (5.6%)、体脂肪の再分布/蓄積、血管浮腫	寝汗、アレルギー性皮膚炎、湿疹、中毒性皮膚炎、脱毛症、薬剤性皮膚炎、多汗症、皮膚の炎症、斑状丘疹状皮膚疹、蕁麻疹
筋骨格系及び結合組織障害	筋肉痛	関節痛、四肢痛、骨減少症、骨粗鬆症、骨壊死
腎及び尿路障害		急性腎障害、腎機能不全、腎結石症、多尿
生殖系及び乳房障害		女性化乳房
全身障害及び投与局所様態	疲労 (8.6%)、無力症 (5.5%)	発熱、悪寒、高熱、末梢性浮腫
臨床検査	白血球数減少、好中球数減少、好中球絶対数減少、リンパ球数減少、部分トロンボプラスチン時間延長	

13. 過量投与

13.1 処置

本剤は透析により除去されない。

15. その他の注意

15.2 非臨床試験に基づく情報

15.2.1 動物実験（ラット）では、造血系、血液凝固系、肝、腎、脾臓及び甲状腺に影響が認められた。活性化部分トロンボプラスチン時間の延長とともに、赤血球パラメータのわずかな減少がみられた^{29)~31)}。

15.2.2 生後23から26日（ヒトの3歳未満に相当）まで、幼若ラットにダルナビルを20mg/kgから1,000mg/kgの用量で投与した結果、死亡例が認められた。[2.4、9.7.1参照]

15.2.3 マウス及びラットを用いたがん原性試験の結果、雌雄に用量依存的な肝細胞腺腫及び肝細胞癌の発現率の増加、雄ラットに甲状腺濾胞細胞腺腫が認められた^{32)、33)}。

15.2.4 遺伝毒性試験（*in vitro* 及び *in vivo*）においてダルナビルは陰性であった^{34)~36)}。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 プリジスタ錠300mg

健康成人に、リトナビル100mgを1日2回5日間反復経口投与中の3日目に本剤300mg錠2錠を食後に単回経口投与したとき、血漿中ダルナビル濃度は2.0時間（中央値）後にC_{max}（5.96µg/mL）に達し、約18時間の半減期で消失した（表1、図1）³⁷⁾。

表1 リトナビル100mgを反復経口投与中に本剤600mgを食後に単回経口投与したときの血漿中ダルナビルの薬物動態パラメータ

薬物動態パラメータ	本剤/リトナビル600/100mg
C _{max} (µg/mL)	5.96±0.888
t _{max} (h)	2.0 (0.5-3.0)
AUC _∞ (µg·h/mL)	102±46.3
t _{1/2} (h)	17.8±10.3

t_{max}：中央値（範囲） 平均値±標準偏差（N=8）

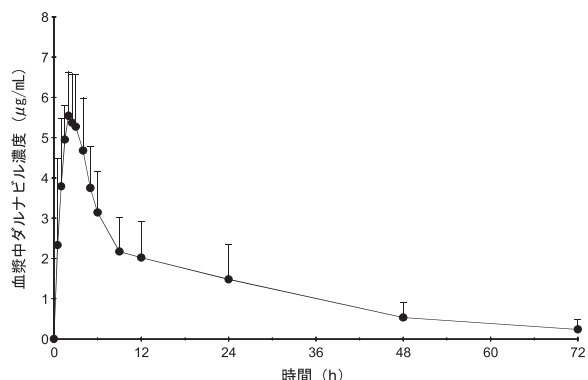


図1 リトナビル100mgを反復経口投与中に本剤600mgを食後に単回経口投与したときの血漿中ダルナビル濃度推移（平均値+標準偏差）

16.1.2 プリジスタ錠300mg/600mg

健康成人に、リトナビル100mgを1日2回5日間反復経口投与中の3日目に、本剤600mg錠1錠又は300mg錠2錠を空腹時又は食後に単回経口投与したときの血漿中ダルナビル濃度-時間推移を図2に、薬物動態パラメータを表2に示す³⁸⁾。（外国人データ）

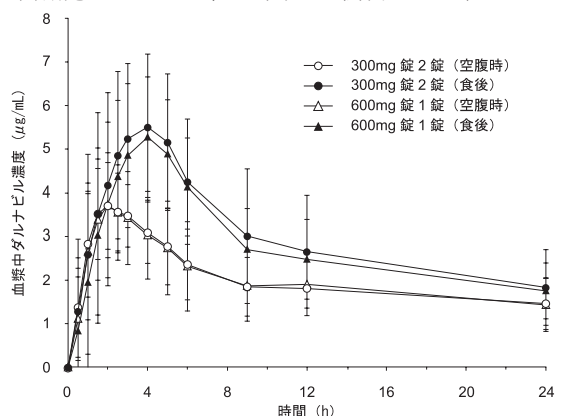


図2 リトナビル100mgを1日2回5日間反復経口投与中に本剤600mg錠1錠又は300mg錠2錠を空腹時又は食後に単回経口投与したときのダルナビルの血漿中濃度推移（平均値±標準偏差）

表2 リトナビル100mgを反復経口投与中に本剤600mgを単回経口投与したときの血漿中ダルナビルの薬物動態パラメータ

薬物動態パラメータ	本剤/リトナビル600/100mg	
	300mg錠×2錠	600mg錠×1錠
空腹時投与		
N	47	47
t _{max} (h)	2.0 (1.0-5.0)	2.0 (1.0-5.0)
C _{max} (µg/mL)	4.13±0.81	4.21±1.18
AUC _∞ (µg·h/mL)	93.7±34.2	92.4±40.3 (N=46)
t _{1/2} (h)	19.1±7.26	19.0±11.1 (N=46)
食後投与		
N	47	46
t _{max} (h)	4.0 (1.0-5.0)	4.0 (1.0-6.0)
C _{max} (µg/mL)	6.02±1.60	5.80±1.08
AUC _∞ (µg·h/mL)	117±53.6	111±40.4
t _{1/2} (h)	15.8±5.28	15.9±6.84

t_{max}：中央値（範囲） 平均値±標準偏差

HIV患者に本剤/リトナビル600/100mgを食後に1日2回反復経口投与した2試験（C202及びC213試験）併合のダルナビルの母集団薬物動態解析による薬物動態パラメータの推定値を表3に、定常状態におけるダルナビル及びリトナビルの平均血漿中濃度を図3に示す³⁹⁾。（外国人データ）

表3 ダルナビルの薬物動態パラメータの推定値

薬物動態パラメータ	本剤/リトナビル600/100mg 1日2回（N=119）
AUC ₁₂ (µg·h/mL)	
平均±標準偏差	62.3±16.1
中央値（範囲）	61.7 (33.9-106)
C ₀ (µg/mL)	
平均±標準偏差	3.58±1.15
中央値（範囲）	3.54 (1.26-7.37)

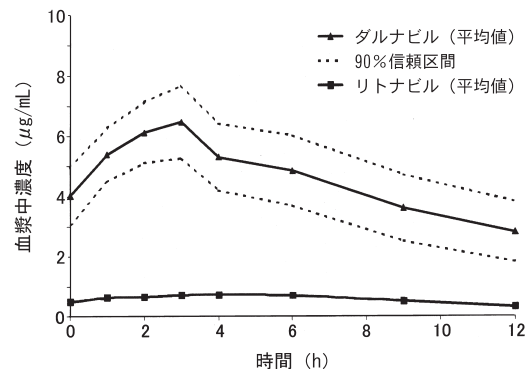


図3 本剤/リトナビル600/100mgを1日2回反復投与したときの定常状態におけるダルナビル及びリトナビルの血漿中濃度推移

16.1.3 プリジスタナイーブ錠400mg/800mg

健康成人に、リトナビル100mgを1日1回5日間反復経口投与中の3日目に、本剤800mg錠1錠又は400mg錠2錠を空腹時又は食後に単回経口投与したときの血漿中ダルナビル濃度-時間推移を図4に、薬物動態パラメータを表4に示す⁴⁰⁾。（外国人データ）

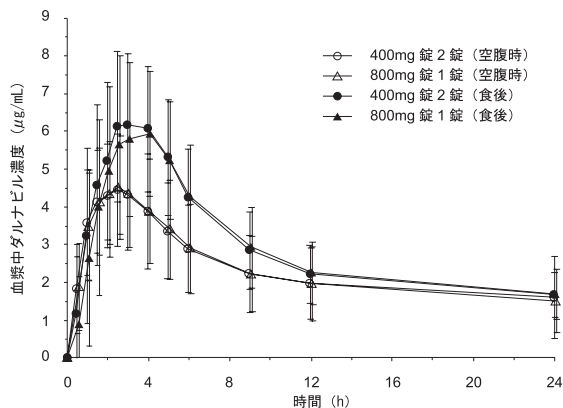


図4 リトナビル100mgを1日1回5日間反復経口投与中に本剤800mg錠1錠又は400mg錠2錠を空腹時又は食後に単回経口投与したときのダルナビルの血漿中濃度推移（平均値±標準偏差）

表4 リトナビル100mgを反復経口投与中に本剤800mgを単回経口投与したときの血漿中ダルナビルの薬物動態パラメータ

薬物動態パラメータ	本剤/リトナビル800/100mg	
	400mg錠×2錠	800mg錠×1錠
空腹時投与		
N	81	78
t _{max} (h)	2.0 (1.0-23.9)	2.0 (1.0-5.0)
C _{max} (μg/mL)	4.87±1.44	4.91±1.33
AUC _∞ (μg・h/mL)	105±65.5	99.5±49.4
t _{1/2} (h)	16.1±8.38	17.0±17.2
食後投与		
N	43	44
t _{max} (h)	3.0 (1.0-6.0)	3.0 (1.0-5.0)
C _{max} (μg/mL)	7.03±1.67	6.77±1.67
AUC _∞ (μg・h/mL)	110±35.5	110±41.6
t _{1/2} (h)	13.5±4.77	14.0±4.62

t_{max}: 中央値(範囲) 平均値±標準偏差

本剤/リトナビル800/100mgを食後に1日1回反復経口投与したHIV感染患者335例の血漿中ダルナビル濃度値を用いた母集団薬物動態解析による薬物動態パラメータの推定値を表5に、定常状態におけるダルナビルの平均血漿中濃度推移を図5に示す⁴¹⁾。(外国人データ)

表5 ダルナビルの薬物動態パラメータの推定値(48週時、C211試験)

薬物動態パラメータ	本剤/リトナビル800/100mg 1日1回(N=335)
AUC ₂₄ (μg・h/mL)	
平均値±標準偏差	93.0±27.1
中央値(範囲)	87.9(45.0-219)
C ₀ (μg/mL)	
平均値±標準偏差	2.28±1.17
中央値(範囲)	2.04(0.368-7.24)

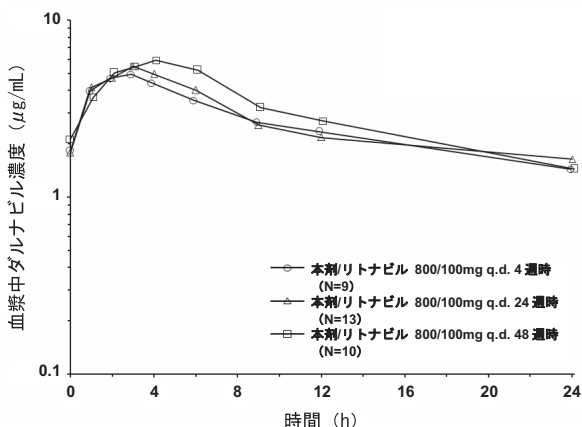


図5 本剤/リトナビル800/100mgを食後に1日1回反復投与したときの定常状態におけるダルナビルの平均血漿中濃度推移

16.1.4 性差

母集団薬物動態解析の結果、女性患者での本剤の曝露量は男性に比し16.8%高かったが、この差異に臨床的意義はない³⁹⁾。(外国人データ)

16.2 吸収

16.2.1 絶対的バイオアベイラビリティ

健康成人に、本剤とリトナビルを食後に併用投与したときの本剤の絶対的バイオアベイラビリティは、本剤単独投与時の37%から82%に増加した²³⁾。(外国人データ)

16.2.2 食事の影響

本剤/リトナビル400/100mgを食事と共に投与したときのダルナビルのC_{max}及びAUC_{last}は、空腹時投与と比較して約30%増加した。異なる内容の食事(総カロリーは240~928Kcal)を摂取したとき、食事の内容によるダルナビルのC_{max}及びAUC_{last}に差はみられなかった⁴²⁾。(外国人データ)

16.3 分布

ダルナビルのヒト血漿蛋白結合率は約95%であり、主に血漿α₁酸性糖蛋白に結合した⁴³⁾。(in vitro試験、平衡透析法)

16.4 代謝

ヒト肝ミクロソームを用いたin vitro試験で、ダルナビルは主にCYP3A4により酸化的に代謝されることが示唆された。ダルナビルの主な代謝物は3種類あり、野生型HIV株に対する活性はいずれも未変化体の10%以下であった。

健康成人に¹⁴C標識した本剤/リトナビル400/100mgを単回経口投与したとき、血漿中放射能の大部分は未変化体由来であることが示された⁴⁴⁾。(外国人データ)

16.5 排泄

健康成人に¹⁴C標識した本剤/リトナビル400/100mgを単回経口投与したとき、投与放射能の約79.5%が糞中に、約13.9%が尿中に排泄された。また、未変化体の排泄率は、糞中が約41.2%、尿中が約7.7%であった²³⁾。

ダルナビル150mgを単独で静脈内投与したときの全身クリアランスは32.8L/hであり、リトナビル100mgと併用したときの全身クリアランスは5.9L/hであった⁴⁵⁾。(外国人データ)

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 肝機能障害

軽度及び中等度肝障害患者(各8例)に本剤/リトナビル600/100mgを1日2回反復投与したときのダルナビルの薬物動態を健康被験者と比較したとき、顕著な差は認められなかった。なお、重度肝障害患者を対象とした試験は実施していない⁴⁶⁾。[9.3.2参照]

16.6.2 腎機能障害

中等度腎障害(CL_{CR}が30~60mL/分)を有するHIV-1感染患者(20例)において、腎機能の低下によりダルナビルの薬物動態に有意な影響がないことが示された。重度腎障害又は末期腎疾患を有するHIV-1感染患者における試験は実施されていないが、ダルナビルは主に肝臓で代謝されることから、腎障害患者でダルナビルの全身クリアランスは低下しないと推察される。

ダルナビル及びリトナビルの血漿蛋白結合率は高いことから、血液透析や腹膜透析によって除去される可能性は低い。

16.6.3 妊婦、産婦への投与

妊娠中期のHIV感染患者(11例)に、本剤/リトナビル600/100mgを1日2回投与したとき、ダルナビルのC_{max}、AUC_{12h}及びC_{min}は、出産後(6~12週;11例)と比較してそれぞれ28%、24%及び17%減少した。妊娠後期(11例)では、ダルナビルのC_{max}及びAUC_{12h}はそれぞれ19%及び17%減少し、C_{min}は2%上昇した。

妊娠中期のHIV感染患者(16例)に、本剤/リトナビル800/100mgを1日1回投与したとき、ダルナビルのC_{max}、AUC_{24h}及びC_{min}は、出産後(6~12週;15例)と比較してそれぞれ34%、34%及び32%減少し、妊娠後期(14例)では、それぞれ31%、35%及び50%減少した⁴⁷⁾。[9.5.2参照]

16.7 薬物相互作用

16.7.1 制酸剤の影響

本剤/リトナビル400/100mg(1日2回)とオメプラゾール20mg(1日1回)又はラニチジン150mg(1日2回)を併用したとき、オメプラゾール及びラニチジンはダルナビルのC_{max}及びAUC₁₂に影響を及ぼさなかった⁴⁸⁾。(外国人データ)

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 海外第Ⅲ相臨床試験(C214試験(TITAN試験))

抗HIV薬の治療歴がありロピナビル・リトナビル(LPV/r)による治療経験がないHIV感染患者595例を対象としたダルナビル600mg及びリトナビル100mgの1日2回投与(DRV/r 600/100mg BID)とロピナビル・リトナビル400/100mgの1日2回投与(LPV/r 400/200mg BID)の無作為割付けによる非盲検第Ⅲ相比較試験を実施した。両群とも背景治療は医師が至適化した抗HIV薬を用いた。両群の患者背景及び疾患特性に偏りはみられず、DRV/r群298例の年齢中央値は40歳(範囲18-68)、男性が77%、人種は白人54%、黒人18%、ヒスパニック15%、アジア人9%であった。投与前の血中HIV RNA量平均値は4.33log₁₀コピー/mL、CD4陽性リンパ球数の中央値は235/mm³(範囲3-831)であった。96週時の臨床成績を表1に示す⁴⁹⁾。

表1 臨床成績の概要(C214試験)

	DRV/r群 600/100mg BID +OBR ^(注7) N=298	LPV/r群 400/100mg BID +OBR ^(注7) N=297
ウイルス学的効果(HIV RNA量)		
<400コピー/mL ^(注1), 注2)	66.8%	58.9%
<50コピー/mL ^(注1)	60.4%	55.2%
投与前からの変化 (平均値; log ₁₀ コピー/mL) ^(注3)	-1.71	-1.52
CD4陽性リンパ球数の投与前からの変化 (中央値; /mm ³) ^(注3)	+81	+93
ウイルス学的治療失敗	11.7%	22.9%
治療初期に無効 ^(注4)	7.4%	13.8%
リバウンド ^(注5)	4.4%	8.8%
ウイルス抑制なしによる投与中止 ^(注6)	0%	0.3%
死亡又は有害事象による投与中止	7.7%	6.7%
他の理由による投与中止	14.1%	12.8%

注1) TLOVRアルゴリズムで補完

注2) 96週時が<400コピー/mLであっても「治療初期に無効」の患者は集計から除外した

注3) NC=Fで補完

注4) 16週時点のHIV RNA量が≥400コピー/mLであった例

注5) 96週時までにHIV RNA量が<400コピー/mLに至ったが、96週時は<400コピー/mLではなかった例

注6) 96週時までにHIV RNA量が<400コピー/mLに至らなかった例

注7) Optimized background regimen: 至適化された背景治療の組合せ(2NRTI+NNRTI)

副作用発現率は、74.2%(221/298例)であった。主な副作用は、下痢96例(32.2%)、悪心55例(18.5%)、発疹37例(12.4%)、高トリグリセリド血症35例(11.7%)、頭痛33例(11.1%)、腹痛30例(10.1%)であった。

17.1.2 海外第Ⅱb相試験 (C202/C213試験 (POWER 1、2試験))

高度なPI耐性レベルを示すHIV感染患者を対象とした2つの無作為割付けによる用量設定比較試験を実施した。併合解析の結果、DRV/r 600/100mg BID群131例の年齢中央値は43歳(範囲 27-73)、男性が89%、人種は白人81%、黒人10%、ヒスパニック7%であった。投与前の血中HIV RNA量平均値は4.61log₁₀コピー/mL、CD4陽性リンパ球数の中央値は153/mm³(範囲 3-776)であった。抗HIV薬の治療歴(平均薬剤数)は、DRV/r群(PIが4剤、NRTIが5剤、NNRTIが1剤)と対照PI群(PIが4剤、NRTIが6剤、NNRTIが1剤)と同様であり、Enfuvirtide (ENF)の使用歴はDRV/r群が20%、対照PI群が17%であった。96週時の臨床成績を表2に示す⁵⁰⁾。

表2 臨床成績の概要 (C202/C213試験 併合解析)

	DRV/r群 600/100mg BID +OBR ^{注6)} N=131	対照PI群 ^{注7)} +OBR ^{注6)} N=124
ウイルス学的効果		
HIV RNAが1.0log ₁₀ コピー/mL以上減少 ^{注1)、注2)}	56.5%	9.7%
HIV RNA量が<50コピー/mL ^{注1)}	38.9%	8.9%
ウイルス学的治療失敗	29.0%	79.8%
治療初期に無効 ^{注3)}	8.4%	53.2%
リバウンド ^{注4)}	16.8%	18.5%
ウイルス抑制なし ^{注5)}	3.8%	8.1%
死亡又は有害事象による投与中止	9.2%	3.2%
他の理由による投与中止	5.3%	7.3%

- 注1) TLOVRアルゴリズムで補完
 注2) 96週時が1.0log₁₀コピー/mL以上減少であっても「治療初期に無効」の患者は集計から除外した
 注3) ベースライン時から12週時のHIV RNAに0.5log₁₀コピー/mL以上の減少が認められなかった例
 注4) 治療初期のHIV RNAに1.0log₁₀コピー/mL以上の減少がみられたが、96週時は1.0log₁₀コピー/mL以上の減少が認められなかった例
 注5) 96週時までにHIV RNAが1.0log₁₀コピー/mL以上の減少に至らなかった例
 注6) Optimized background regimen : 至適化された背景治療の組合せ (2NRTI±ENF)
 注7) 対照群のPIはロピナビル/リトナビル : 36%、(ホス) アンプレナビル : 34%、サキナビル : 35%、アタザナビル : 17%であり、23%の患者でboosted PIが2剤併用された。

薬剤耐性検査(遺伝子型解析及び表現型解析)別のウイルス学的効果: POWER試験及びDUET試験におけるDRV/r 600/100mg BID投与例の併合解析を表8及び表9に示す。投与前の遺伝子型解析ではV11I、V32I、L33F、I47V、I50V、I54L又はM、T74P、L76V、I84V又はL89Vの耐性変異が3つ以上認められる場合、DRV/rのウイルス学的効果が減少した。投与前のダルナビルの表現型解析はウイルス学的効果の予測因子であった。

表3 薬剤耐性検査(遺伝子型解析)別/ENF投与別の24週時のウイルス学的効果 (<50コピー/mLの患者割合): POWER、DUET試験の併合解析

PI mutations ^{注1)} (ベースライン時)	全例	ENF未投与/ 再投与群	ENF新規投与群
全例	45% (455/1014例)	39% (290/741例)	60% (165/273例)
0-2	54% (359/660例)	50% (238/477例)	66% (121/183例)
3	39% (67/172例)	29% (35/120例)	62% (32/52例)
≥ 4	12% (20/171例)	7% (10/135例)	28% (10/36例)

- 注) 本剤/リトナビルに対する反応を減弱させる以下の変異の数 (V11I、V32I、L33F、I47V、I50V、I54L又はM、T74P、L76V、I84V又はL89V)

表4 薬剤耐性検査(表現型解析)別/ENF投与別の24週時のウイルス学的効果 (<50コピー/mLの患者割合): POWER、DUET試験の併合解析

ダルナビルの phenotype ^{注1)} (ベースライン時)	全例	ENF未投与/ 再投与群	ENF新規投与群
All ranges	45% (455/1014例)	39% (290/741例)	60% (165/273例)
≤ 10	55% (364/659例)	51% (244/477例)	66% (120/182例)
10-40	29% (59/203例)	17% (25/147例)	61% (34/56例)
> 40	8% (9/118例)	5% (5/94例)	17% (4/24例)

- 注) Fold Change (FC) : EC₅₀の倍率変化

17.1.3 海外第Ⅲ相試験 (C229試験 (ODIN試験))

抗HIV薬の使用経験のあるHIV感染患者590例を対象としたダルナビル800mg及びリトナビル100mgの1日1回投与 (DRV/r 800/100mg QD) とダルナビル600mg及びリトナビル100mgの1日2回投与 (DRV/r 600/100mg BID) の無作為割付けによる非盲検第Ⅲ相比較試験を実施した。両群ともに、2剤以上のNRTIsによる治療背景があり、ダルナビル耐性関連変異 (V11I、V32I、L33F、I47V、I50V、I54M、I54L、T74P、L76V、I84V、L89V) をもたない患者であった。両群の患者背景及び疾患特性に偏りはみられず、年齢中央値は40歳(範囲18-77)、男性が64%、人種は白人36%、黒人26%、ヒスパニック18%、アジア人15%であった。投与前の血中HIV RNA量平均値は4.16log₁₀コピー/mL、CD4陽性リンパ球数の中央値は228/mm³(範囲24-1306)であった。48週時の臨床成績を表5に示す。

表5 臨床成績の概要 (C229試験)

	DRV/r群 800/100mg QD +OBR ^{注6)} N=294	DRV/r群 600/100mg BID +OBR N=296	群間比較 (95% 信頼区間)
ウイルス学的効果 HIV RNA量<50コピー/mL ^{注1)}	212 (72.1%)	210 (70.9%)	1.2% (-6.1 ; 8.5) ^{注2)}
HIV RNA量の投与前からの変化 (平均値 : log ₁₀ コピー/mL) ^{注3)}	-1.84	-1.80	-0.04 ^{注4)} (-0.24 ; 0.16)
CD4陽性リンパ球数の投与前からの変化 (中央値 : /mm ³) ^{注3)}	108	112	-5 ^{注4)} (-25 ; 16)

- 注1) TLOVRアルゴリズムにより補完
 注2) 反応率 (%) の差の正規近似に基づく
 注3) LOCF (Last Observation Carried Forward) 補完
 注4) 平均差
 注5) NC=Fで補完
 注6) Optimized background regimen : 至適化された背景治療の組合せ

副作用発現率は、42.5% (125/294例)であった。主な副作用は、下痢42例 (14.3%)、悪心38例 (12.9%)、頭痛20例 (6.8%)、発疹20例 (6.8%)、腹痛14例 (4.8%)、嘔吐13例 (4.4%)であった。

17.1.4 海外第Ⅲ相試験 (C211試験 (ARTEMIS試験))

抗HIV薬の使用経験のないHIV感染患者689例を対象としたダルナビル800mg及びリトナビル100mgの1日1回投与 (DRV/r 800/100mg QD) とロピナビル・リトナビルの1日投与量800・200mg (LPV・r 800・200mg/日) の無作為割付けによる非盲検第Ⅲ相比較試験を実施した。両群ともテノホビル (TDF) 300mg及びエムトリシタピン (FTC) 200mgを背景治療とした。両群の患者背景及び疾患特性に偏りはみられず、DRV/r群343例の年齢中央値は34歳(範囲18-70)、男性が70%、人種は白人40%、黒人23%、ヒスパニック23%、アジア人13%であった。投与前の血中HIV RNA量平均値は4.86log₁₀コピー/mL、CD4陽性リンパ球数の中央値は228/mm³(範囲4-750)であった。192週時の臨床成績を表6及び表7に示す⁵¹⁾。

表6 臨床成績の概要 (C211試験)

	DRV/r群 800/100mg QD +TDF/FTC N=343	LPV・r群 800・200mg/日 +TDF/FTC N=346
ウイルス学的効果 (HIV RNA量)		
<50コピー/mL ^{注1)}	68.8%	57.2%
<400コピー/mL ^{注1)}	75.2%	65.0%
投与前からの変化 (平均値 : log ₁₀ コピー/mL) ^{注2)}	-2.35	-2.03
CD4陽性リンパ球数の投与前からの変化 (中央値 : /mm ³) ^{注2)}	+258	+263
ウイルス学的治療失敗	16.0%	20.5%
リバウンド ^{注3)}	11.4%	14.2%
ウイルス量の抑制なし ^{注4)}	4.7%	6.4%
死亡又は有害事象による投与中止 ^{注5)}	4.7%	12.7%
他の理由による投与中止 ^{注5)}	14.3%	12.4%

- 注1) TLOVRアルゴリズムにより補完
 注2) 非完遂例(投与中止例)の変化は0として補完
 注3) 192週時までにウイルス量が<50コピー/mLに至ったが、192週時は<50コピー/mLではなかった例
 注4) 192週時までにウイルス量が<50コピー/mLに至らなかった例
 注5) FDAガイダンスに基づく192週時の集計(ウイルス学的検査が無い例)

表7 投与前HIV RNA量別のウイルス学的効果 (<50コピー/mLの患者の割合)

	DRV/r群 800/100mg QD +TDF/FTC	LPV・r群 800・200mg/日 +TDF/FTC
<100,000コピー/mL	69.5% (157/226例)	60.2% (136/226例)
≥100,000コピー/mL	67.5% (79/117例)	51.7% (62/120例)

副作用発現率は、65.6% (225/343例)であった。主な副作用は、下痢116例 (33.8%)、頭痛60例 (17.5%)、悪心55例 (16.0%)、発疹35例 (10.2%)、腹痛32例 (9.3%)、嘔吐21例 (6.1%)であった。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

ダルナビルはHIV-1プロテアーゼの2量体化及び酵素活性を阻害する。本剤はHIV-1感染細胞においてウイルスのコードするGag-Polポリ蛋白質の切断を選択的に阻害し、その結果、感染性を有する成熟ウイルスの形成を抑制する。本剤は $K_{D4.5} \times 10^{-12}$ mol/LでHIV-1プロテアーゼに強い親和性を有しており、HIVプロテアーゼ阻害剤耐性関連変異の影響も受けにくかった。他の代表的な13種のヒトプロテアーゼに対する阻害作用は認められなかった^{52)~56)}。

18.2 抗ウイルス作用

本剤はヒトT細胞株、ヒト末梢血単核球及びヒト単球/マクロファージに急性感染させたHIV-1実験室株及び臨床分離株、並びにHIV-2実験室株に対し抑制作用 (EC₅₀値: 1.2~8.5nmol/L)を示す。本剤はHIV-1グループM (A、B、C、D、E、F、G)及びグループOの臨床分離株群及び初代分離株群に*in vitro*で抗ウイルス活性 (EC₅₀値: < 0.1~4.3nmol/L)を示す。*In vitro*における本剤の抗ウイルス作用は、50%細胞毒性作用を示す濃度 (87~>100 μmol/L)よりも十分に低い濃度で認められる。本剤のEC₅₀値はヒト血清存在下では中央値で5.4倍高い。本剤はHIVプロテアーゼ阻害剤 (アンブレナビル、ネルフィナビル及びリトナビル)と併用することにより相乗作用を示し、ヌクレオシド系逆転写酵素阻害剤 (アバカビル、ジダノシン、エムトリシタビン、ラミブジン、サニルブジン、ザルシタビン及びジドブジン)、ヌクレオチド系逆転写酵素阻害剤 (テノホビル)、非ヌクレオシド系逆転写酵素阻害剤 (エトラビルン、エファビレンツ、デラビルジン、ネビラビン及びリルビリン)、HIVプロテアーゼ阻害剤 (アタザナビル、インジナビル、ロビナビル、サキナビル及びtipranavir)及び融合阻害剤 (enfuvirtide)と併用することにより相加作用を示した。本剤とこれらの薬剤との併用において拮抗作用は認められなかった^{57)~61)}。

18.3 薬剤耐性

ダルナビル存在下で培養した野生型HIV-1から耐性ウイルスを得るために、3年以上の継代を繰り返したところ、耐性ウイルスの発現が認められた。耐性ウイルスに対して本剤は400nmol/Lを超える濃度で増殖抑制を示した (*in vitro*)。この耐性ウイルスは、本剤に対する感受性が23~50倍低下しており、プロテアーゼ遺伝子に2~4個のアミノ酸置換を有していた。これらのウイルスのダルナビル耐性因子とプロテアーゼ内のアミノ酸変異の関連性は認められなかった。HIVプロテアーゼ阻害剤耐性変異を有する9株のHIV-1からダルナビルの耐性株 (EC₅₀値が53~641倍変化)を*in vitro*で獲得した結果、ダルナビル耐性株のプロテアーゼ内に22個のアミノ酸変異が出現し、このうちL10F、V32I、L33F、S37N、M46I、I47V、I50V、L63P、A71V及びI84Vの変異は耐性分離株の50%超に認められた。ダルナビル耐性 (EC₅₀値の比: fold change [FC] >10)となるには、これらの変異のうち最低8個のHIVプロテアーゼ阻害剤耐性関連変異が必要であり、うち2個の変異はすでにプロテアーゼ遺伝子内に存在していた。アンブレナビル、アタザナビル、インジナビル、ロビナビル、ネルフィナビル、リトナビル、サキナビルあるいはtipranavirに耐性の臨床分離株1,113株、並びに海外臨床試験C202/C213試験及びC208/C215試験解析に組み入れられた被験者の本剤投与開始前の分離株886株において、本剤に対するFC>10 (中央値)を示したのは、10個を超えるHIVプロテアーゼ阻害剤耐性関連変異を持ったサブグループのみであった^{62)~64)}。

18.4 交叉耐性

HIVプロテアーゼ阻害剤には交叉耐性が認められやすい。アンブレナビル、アタザナビル、インジナビル、ロビナビル、ネルフィナビル、リトナビル、サキナビル又はtipranavirに対する感受性が低下した臨床分離株3,309株の90%に対して、ダルナビルの感受性低下は10倍未満であり、ほとんどのHIVプロテアーゼ阻害剤に対して耐性を示すウイルスにダルナビルの感受性は保持されていた。HIVプロテアーゼ阻害剤耐性株から選択したダルナビルに耐性を示す9株のうち7株について、tipranavirに関する耐性が検討され、7株のうち6株ではtipranavirに対する感受性低下が小さかった (FC< 3) ことから、ダルナビルとtipranavirとの交叉耐性は限定的であることが示されている。作用機序の違いから、ヌクレオシド/ヌクレオチド系逆転写酵素阻害剤、非ヌクレオシド系逆転写酵素阻害剤、融合阻害剤とダルナビルとの間に交叉耐性は生じないと考えられる^{63)、64)}。

19. 有効成分に関する理化学的知見

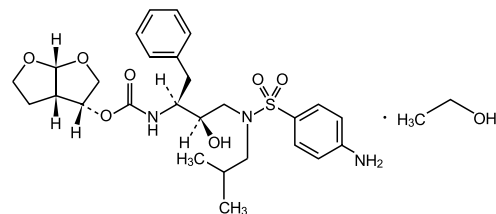
一般名: ダルナビル エタノール付加物 (Darunavir Ethanolate)
化学名: (3*R*,3*aS*,6*aR*)-Hexahydrofuro[2,3-*b*]furan-3-yl[(1*S*,2*R*)-3-[(4-aminophenyl)sulfonyl](2-methylpropyl)amino]-1-benzyl-2-hydroxypropyl]carbamate monoethanolate

分子式: C₂₇H₃₇N₃O₅S · C₂H₆O

分子量: 593.73

性状: 白色の粉末

化学構造式:



融点: 100~105℃

分配係数: LogP=2.47 (1-オクタノール/pH7.0緩衝液)

溶解性: *N,N*-ジメチルホルムアミドに極めて溶けやすく、アセトニトリルに溶けやすく、メタノールにやや溶けにくく、エタノール (99.5) に溶けにくく、2-プロパノール及び水に極めて溶けにくい。

21. 承認条件

21.1 本剤の使用に当たっては、患者に対して本剤に関して更なる有効性・安全性のデータを引き続き収集中であること等を十分に説明し、インフォームドコンセントを得るよう、医師に要請すること。

21.2 海外において現在実施中又は計画中の臨床試験については、終了後速やかに試験成績及び解析結果を提出すること。

21.3 再審査期間が終了するまでの間、原則として国内の全投与症例を対象とした市販後調査を実施し、本剤の使用実態に関する情報 (患者背景、有効性・安全性 (他剤併用時の有効性・安全性を含む))及び薬物相互作用のデータ等を収集して定期的に報告するとともに、調査の結果を再審査申請時に申請書添付資料として提出すること。

22. 包装

(ブリジスタ錠600mg)

60錠 [ボトル、バラ]

(ブリジスタナイーブ錠800mg)

30錠 [ボトル、バラ]

23. 主要文献

- 社内資料: ダルナビルの乳汁移行試験 (TMC114-NC249)
- Muirhead G J, et al.: Br J Clin Pharmacol. 2000; 50 (2): 99-107
- Sekar V, et al.: Antimicrob Agents Chemother. 2010; 54 (10): 4440-4445
- 社内資料: ダルナビルとアトルバスタチンの相互作用の検討 (TMC114-C133)
- Sekar V J, et al.: J Clin Pharmacol. 2008; 48 (1): 60-65
- 社内資料: ダルナビルとカルバマゼピンの相互作用の検討 (TMC114-C172)
- 社内資料: エリスロマイシン又はダルナビル/リトナビルとシメプレビルの相互作用の検討 (C115)
- Sekar V, et al.: Clin Drug Invest. 2008; 28 (8): 479-485
- 社内資料: ダルナビルとロスバスタチンの相互作用の検討
- 社内資料: ダルナビルとプラバスタチンの相互作用の検討 (TMC114-C120)
- 社内資料: ダルナビルとジゴキシンの相互作用の検討 (TMC114-C150)
- Sekar V J, et al.: Antiviral Ther. 2008; 13 (4): 563-569
- 社内資料: ダルナビルとセルトラリン、パロキセチンの相互作用の検討 (TMC114-C121)
- Sekar V, et al.: J Clin Pharmacol. 2011; 51 (2): 271-278
- Sekar V J, et al.: Br J Clin Pharmacol. 2008; 66 (2): 215-221
- 社内資料: ダルナビルとジダノシンの相互作用の検討 (TMC114-C123)
- Hoetelmans R M W, et al.: Br J Clin Pharmacol. 2007; 64 (5): 655-661
- Schöller-Gyüre M, et al.: Antiviral Ther. 2007; 12 (5): 789-796
- Sekar V J, et al.: Antiviral Ther. 2007; 12 (4): 509-514
- Sekar V, et al.: Br J Clin Pharmacol. 2009; 68 (1): 116-119
- 社内資料: ダルナビルとリルビリンの相互作用の検討 (TMC278-C112)
- 社内資料: ダルナビルとリトナビルの相互作用の検討 (TMC114-C105)
- 社内資料: ダルナビルの薬物動態に及ぼすリトナビルの影響 (TMC114-C114)
- 社内資料: ダルナビルとロビナビル/リトナビルの相互作用の検討 (TMC114-C151)
- Sekar V J, et al.: Ther Drug Monit. 2007; 29 (6): 795-801
- Sekar V, et al.: Intervirology. 2010; 53 (3): 176-182
- Sekar V J, et al.: Drugs R D. 2007; 8 (4): 241-248
- Song I, et al.: J Clin Pharmacol. 2011; 51 (2): 237-242
- 社内資料: ダルナビルの反復投与毒性試験 (TMC114-NC130)
- 社内資料: ダルナビルの反復投与毒性試験 (TMC114-NC132)
- 社内資料: ダルナビルとリトナビルの反復併用投与毒性試験 (TMC114-NC146)

- 32) 社内資料：ダルナビルのがん原性試験 (TMC114-NC159)
- 33) 社内資料：ダルナビルのがん原性試験 (TMC114-NC158)
- 34) 社内資料：ダルナビルの遺伝毒性試験 (TMC114-
NOTOX293063)
- 35) 社内資料：ダルナビルの遺伝毒性試験 (TMC114-
NOTOX294288)
- 36) 社内資料：ダルナビルの遺伝毒性試験 (TMC114-NC114
(NOTOX303874))
- 37) 大谷 尚也, 他：新薬と臨床, 2011; 60 (6) : 1153-1161
- 38) 社内資料：ダルナビルの薬物動態の検討 (TMC114-C162)
- 39) 社内資料：ダルナビルの母集団薬物動態解析 (TMC114-C926-
CPKPD)
- 40) 社内資料：ダルナビルの薬物動態の検討 (TMC114-C176)
- 41) 社内資料：ダルナビルの薬物動態の検討 (TMC114-211)
- 42) Sekar V, et al. : J Clin Pharmacol. 2007; 47 (4) : 479-484
- 43) 社内資料：ダルナビルの蛋白結合率の検討 (TMC114-NC215
(FK4948))
- 44) 社内資料：ダルナビルの代謝の検討 (TMC114-NC112
(TNO41201))
- 45) 社内資料：ダルナビルの排泄の検討 (TMC114-C109)
- 46) Sekar V, et al. : Clin Pharmacokinet. 2010; 49 (5) : 343-350
- 47) 社内資料：ダルナビルの妊婦における薬物動態の検討
(TMC114HIV3015)
- 48) Sekar V J, et al. : Antimicrob Agents Chemother. 2007;
51 (3) : 958-961
- 49) 社内資料：ダルナビル/リトナビルとロピナビル・リトナビル
の既治療HIV-1感染患者に対する臨床成績 (TMC114-C214)
- 50) 社内資料：ダルナビル/リトナビルの既治療HIV-1感染患者に
対する臨床成績 (TMC114-C202/C213)
- 51) 社内資料：ダルナビル/リトナビルとロピナビル・リトナビル
の未治療HIV-1感染患者に対する臨床成績 (TMC114-C211)
- 52) Koh Y, et al. : J Biol Chem. 2007; 282 (39) : 28709-28720
- 53) 社内資料：ダルナビルの作用機序 (TMC114-0009-VRR)
- 54) King N M, et al. : J Virol. 2004; 78 (21) : 12012-12021
- 55) 社内資料：ダルナビルの作用機序 (TMC114-0003-VRR)
- 56) 社内資料：ダルナビルの作用機序 (TMC114-0004-VRR)
- 57) 社内資料：ダルナビルの抗ウイルス作用 (TMC114-0014-VRR)
- 58) 社内資料：ダルナビルの抗ウイルス作用 (TMC114-0002-VRR)
- 59) 社内資料：ダルナビルの抗ウイルス作用 (TMC114-0011-VRR)
- 60) 社内資料：ダルナビルの抗ウイルス作用 (TMC114-0016-VRR)
- 61) 社内資料：ダルナビルの抗ウイルス作用 (TMC114-0006-VRR)
- 62) 社内資料：ダルナビルの薬剤耐性 (TMC114-0012-VRR)
- 63) 社内資料：ダルナビルの薬剤耐性 (TMC114-0013-VRR)
- 64) 社内資料：ダルナビルの薬剤耐性 (TMC114-0005-VRR)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

ヤンセンファーマ株式会社 ヤンセンコールセンター
〒101-0065 東京都千代田区西神田3-5-2
フリーダイヤル 0120-183-275
FAX 0120-275-831
受付時間 9:00~17:40 (土・日・祝日及び会社休日を除く)

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

ヤンセンファーマ株式会社
〒101-0065 東京都千代田区西神田3-5-2

製造販売元
ヤンセンファーマ株式会社
〒101-0065 東京都千代田区西神田3-5-2
JP503049YN

janssen 