

医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会のIF記載要領2018（2019年更新版）に準拠して作成

抗サイトメガロウイルス化学療法剤

レテルモビル注射液

プレバイミス[®]点滴静注240mgPREVYMIS[®] Intravenous Infusion 240mg

剤形	注射剤（バイアル）
製剤の規制区分	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
規格・含量	1バイアル中レテルモビル 240mg/12mL 含有
一般名	和名：レテルモビル（JAN） 洋名：Letermovir（JAN）
製造販売承認年月日 薬価基準収載年月日 販売開始年月日	製造販売承認年月日：2018年3月23日 薬価基準収載年月日：2018年5月22日 販売開始年月日：2018年5月28日
製造販売（輸入）・ 提携・販売会社名	製造販売元：MSD株式会社
医薬情報担当者の連絡先	TEL.： FAX.：
問い合わせ窓口	MSD カスタマーサポートセンター 医療関係者の方：フリーダイヤル 0120-024-961 <受付時間> 9:00～17:30（土日祝日・当社休日を除く） 医療関係者向けホームページ https://www.msddconnect.jp/

本IFは2024年5月改訂の電子添文の記載に基づき改訂した。

最新の情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください。

医薬品インタビューフォーム利用の手引きの概要

－日本病院薬剤師会－

(2020年4月改訂)

1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として、医療用医薬品添付文書（以下、添付文書）がある。医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際には、添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合があり、製薬企業の医薬情報担当者（以下、MR）等への情報の追加請求や質疑により情報を補完してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための項目リストとして医薬品インタビューフォーム（以下、IFと略す）が誕生した。

1988年に日本病院薬剤師会（以下、日病薬）学術第2小委員会がIFの位置付け、IF記載様式、IF記載要領を策定し、その後1998年に日病薬学術第3小委員会が、2008年、2013年に日病薬医薬情報委員会がIF記載要領の改訂を行ってきた。

IF記載要領2008以降、IFはPDF等の電子的データとして提供することが原則となった。これにより、添付文書の主要な改訂があった場合に改訂の根拠データを追加したIFが速やかに提供されることとなった。最新版のIFは、医薬品医療機器総合機構（以下、PMDA）の医療用医薬品情報検索のページ（<http://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>）にて公開されている。日病薬では、2009年より新医薬品のIFの情報を検討する組織として「インタビューフォーム検討会」を設置し、個々のIFが添付文書を補完する適正使用情報として適切か審査・検討している。

2019年の添付文書記載要領の変更に合わせ、「IF記載要領2018」が公表され、今般「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン」に関連する情報整備のため、その更新版を策定した。

2. IFとは

IFは「添付文書等の情報を補完し、医師・薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

IFに記載する項目配列は日病薬が策定したIF記載要領に準拠し、一部の例外を除き承認の範囲内の情報が記載される。ただし、製薬企業の機密等に関わるもの及び利用者自らが評価・判断・提供すべき事項等はIFの記載事項とはならない。言い換えると、製薬企業から提供されたIFは、利用者自らが評価・判断・臨床適用するとともに、必要な補完をするものという認識を持つことを前提としている。

IFの提供は電子データを基本とし、製薬企業での製本は必須ではない。

3. IF の利用にあたって

電子媒体の IF は、PMDA の医療用医薬品情報検索のページに掲載場所が設定されている。

製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従って IF を作成・提供するが、IF の原点を踏まえ、医療現場に不足している情報や IF 作成時に記載し難い情報等については製薬企業の MR 等へのインタビューにより利用者自らが内容を充実させ、IF の利用性を高める必要がある。また、随時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、IF が改訂されるまでの間は、製薬企業が提供する改訂内容を明らかにした文書等、あるいは各種の医薬品情報提供サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、IF の使用にあたっては、最新の添付文書を PMDA の医薬品医療機器情報検索のページで確認する必要がある。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「V.5. 臨床成績」や「XII. 参考資料」、「XIII. 備考」に関する項目等は承認を受けていない情報が含まれることがあり、その取り扱いには十分留意すべきである。

4. 利用に際しての留意点

IF を日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用していただきたい。IF は日病薬の要請を受けて、当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業が作成・提供する、医薬品適正使用のための学術資料であるとの位置づけだが、記載・表現には医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律の広告規則や販売情報提供活動ガイドライン、製薬協コード・オブ・プラクティス等の制約を一定程度受けざるを得ない。販売情報提供活動ガイドラインでは、未承認薬や承認外の用法等に関する情報提供について、製薬企業が医療従事者からの求めに応じて行うことは差し支えないとされており、MR 等へのインタビューや自らの文献調査などにより、利用者自らが IF の内容を充実させるべきものであることを認識しておかなければならない。製薬企業から得られる情報の科学的根拠を確認し、その客観性を見抜き、医療現場における適正使用を確保することは薬剤師の本務であり、IF を利用して日常業務を更に価値あるものにしていただきたい。

目 次

I. 概要に関する項目	1	V. 治療に関する項目	12
1. 開発の経緯.....	1	1. 効能又は効果	12
2. 製品の治療学的特性.....	1	2. 効能又は効果に関連する注意.....	12
3. 製品の製剤学的特性.....	3	3. 用法及び用量	12
4. 適正使用に関して周知すべき特性	3	4. 用法及び用量に関連する注意.....	14
5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項	3	5. 臨床成績	15
6. RMP の概要	4		
II. 名称に関する項目	5	VI. 薬効薬理に関する項目	55
1. 販売名.....	5	1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群..	55
2. 一般名.....	5	2. 薬理作用	55
3. 構造式又は示性式.....	5		
4. 分子式及び分子量.....	5	VII. 薬物動態に関する項目	69
5. 化学名（命名法）又は本質	5	1. 血中濃度の推移	69
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	5	2. 薬物速度論的パラメータ	76
III. 有効成分に関する項目	6	3. 母集団（ポピュレーション）解析.....	76
1. 物理化学的性質.....	6	4. 吸収	77
2. 有効成分の各種条件下における安定性	7	5. 分布	78
3. 有効成分の確認試験法、定量法	7	6. 代謝	79
IV. 製剤に関する項目	8	7. 排泄	79
1. 剂形.....	8	8. トランスポーターに関する情報.....	80
2. 製剤の組成.....	8	9. 透析等による除去率	80
3. 添付溶解液の組成及び容量.....	8	10. 特定の背景を有する患者	80
4. 力価.....	9	11. その他	82
5. 混入する可能性のある夾雑物	9		
6. 製剤の各種条件下における安定性	9	VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目....	85
7. 調製法及び溶解後の安定性	9	1. 警告内容とその理由	85
8. 他剤との配合変化（物理化学的変化）	10	2. 禁忌内容とその理由	85
9. 溶出性.....	10	3. 効能又は効果に関連する注意とその理由..	85
10. 容器・包装.....	11	4. 用法及び用量に関連する注意とその理由..	85
11. 別途提供される資材類.....	11	5. 重要な基本的注意とその理由.....	86
12. その他.....	11	6. 特定の背景を有する患者に関する注意.....	86

11. 適用上の注意	98	X I . 文献	109
12. その他の注意	99	1. 引用文献	109
IX. 非臨床試験に関する項目	100	2. その他の参考文献	110
1. 薬理試験	100	X II . 参考資料	111
2. 毒性試験	102	1. 主な外国での発売状況	111
X. 管理的事項に関する項目	107	2. 海外における臨床支援情報	112
1. 規制区分	107	X III . 備考	115
2. 有効期間	107	1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行 うにあたっての参考情報	115
3. 包装状態での貯法	107	2. その他の関連資料	115
4. 取扱い上の注意	107		
5. 患者向け資材	107		
6. 同一成分・同効薬	107		
7. 国際誕生年月日	107		
8. 製造販売承認年月日及び承認番号、 薬価基準収載年月日、販売開始年月日	107		
9. 効能又は効果追加、用法及び用量 変更追加等の年月日及びその内容	107		
10. 再審査結果、再評価結果公表年月日 及びその内容	107		
11. 再審査期間	108		
12. 投薬期間制限に関する情報	108		
13. 各種コード	108		
14. 保険給付上の注意	108		

略号及び用語の定義

略語	定義
ADME	Absorption, distribution, metabolism and excretion
ALT	Alanine aminotransferase
APaT / ASaT	All Participants as Treated / All Subjects as Treated
AST	Aspartate aminotransferase
AUC	Area under the concentration-time curve
AUC _{0-∞}	Area under the concentration-time curve from time 0 to infinity
AUC _{0-t}	Area under the concentration-time curve from time 0 to time t hours postdose
BCRP	Breast cancer resistant protein
BSEP	Bile salt export pump
CAC	Clinical Adjudication Committee
CC ₅₀	50% cytotoxic concentration
C _{coi}	Concentration at the end of infusion
CI	Confidence interval
C _{max}	Maximum concentration
CMV	Cytomegalovirus
CYP	Cytochrome P450
DAO	Data as Observed
D+/D-	CMV-seropositive/seronegative donor
DNA	Deoxyribonucleic acid
EC ₅₀	50% effective concentration
EC ₉₀	90% effective concentration
EE	Ethinyl estradiol
eGFR	Estimated glomerular filtration rate
FAS	Full Analysis Set
gB	Glycoprotein B
GVHD	Graft-versus-host disease
HCMV	Human cytomegalovirus
HELF	Human embryonic lung fibroblast
hERG	Human ether-á-go-go-related gene
HFF	Human foreskin fibroblast
HPCD	Hydroxypropyl-β-cyclodextrin
HSCT	Hematopoietic stem cell transplant
HSV	Herpes simplex virus
ICH	International Council for Harmonisation of Technical Requirements for Pharmaceuticals for Human Use
IgG	Immunoglobulin G
LNG	Levonorgestrel
MMF	Mycophenolate mofetil
MRP	Multidrug resistance associated protein
NA	Not applicable
	該当なし

略号及び用語の定義（続き）

略語	定義	
NC=F	Non-Completer=failure	非完了例=無効例
NHDF	Normal human dermal fibroblasts	正常ヒト皮膚線維芽
NODAT	New onset of diabetes mellitus after transplant	移植後発症糖尿病
OAT	Organic anion transporter	有機アニオントransポーター
OATP	Organic anion transporting polypeptides	有機アニオン輸送ポリペプチド
OF	Observed Failure	-
PD	Pharmacodynamics	薬力学
P-gp	P-glycoprotein	P-糖蛋白
PK	Pharmacokinetics	薬物動態
PT	Preferred Term	基本語
QD	Once daily	1日1回
QTc	Corrected QT interval	補正 QT 間隔
QTcP	Population rate specific method of QTc interval for correction of QTc	試験集団固有のべき係数で補正した QT 間隔
RI	Resistance index	耐性度
R+/R-	CMV-seropositive/seronegative recipient	CMV 抗体陽性／陰性レシピエント
SD	Standard deviation	標準偏差
SOC	System organ class	器官別大分類
ST 合剤	Sulfamethoxazole-Trimethoprim	スルファメトキサゾールートリメトプリム
t _{1/2}	Elimination Half-life	消失半減期
T _{max}	Time to reach maximum concentration	最高濃度到達時間
UGT	Uridine 5'-diphospho-glucuronosyltransferase	ウリジン 5'-二リン酸グルクロン酸転移酵素
ULN	Upper limit of normal	基準値上限
V _d	Volume of distribution	分布容積
VZV	Varicella zoster virus	水痘・帯状疱疹ウイルス
WoE	Weight of Evidence	証拠の重み付け

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

同種造血幹細胞移植（HSCT）患者は重度の免疫抑制状態にあるため、潜伏感染していたヒトサイトメガロウイルス（CMV）感染及びCMV感染症のリスクが高く、全身状態の悪化や高い死亡率が懸念されている。同種 HSCT 後の CMV 感染症の対策として先制治療が行われるようになってからは、CMV 感染症自体の発現率は著しく低下している。しかし、特に CMV 抗体陽性同種 HSCT 患者では CMV 血症が確認される可能性が高く、CMV 血症による全体的な死亡リスクが依然として認められることから、同種 HSCT 患者での CMV 感染及び感染症の予防に有効かつ忍容性が良好な抗 CMV 薬の開発が望まれていた。

プレバイミス[®]錠 240mg／点滴静注 240mg（一般名：レテルモビル 以下、本剤）は AiCuris GmbH & Co KG 及び Bayer Healthcare AG で創製され、同社及び MSD 株式会社、Merck Sharp & Dohme LLC, a subsidiary of Merck & Co., Inc., N.J., U.S.A. (MSD) により開発された CMV ターミナーゼ阻害剤である。

本剤は、錠剤／注射剤の両製剤による各種臨床試験が実施され、CMV 抗体陽性の同種 HSCT 患者を対象とした第Ⅲ相国際共同試験（001 試験）の結果に基づき、米国では 2017 年 11 月に、欧州連合では 2018 年 1 月に製造販売承認を取得した。

国内では第Ⅲ相国際共同試験の結果を受けて、製造販売承認申請を行い、「同種造血幹細胞移植患者におけるサイトメガロウイルス感染症の発症抑制」を適応症とする承認を 2018 年 3 月に取得した。2023 年 8 月には、本剤を移植後 100 日まで投与され、かつ移植後約 100 日以降も CMV 感染／感染症のリスクが高い CMV 抗体陽性同種 HSCT 患者を対象に、本剤の予防投与を移植後 100 日から 200 日に延長した際の有効性及び安全性を評価した第Ⅲ相国際共同試験（040 試験）の結果に基づき、医薬品添付文書改訂相談による電子添文改訂が行われた。

なお、本剤は 2016 年 2 月 25 日に、厚生労働大臣より「造血幹細胞移植患者におけるサイトメガロウイルス血症、サイトメガロウイルス感染症の発症抑制」を予定される効能又は効果として、希少疾病用医薬品の指定を受けた〔指定番号（28 薬）第 374 号〕。

また、CMV は臓器移植後の感染症の原因ウイルスとしても知られており、CMV 感染症としての直接的な影響に加えて、同種移植片拒絶や日和見感染などの間接的な影響が報告されていることからも、臓器移植患者において CMV 感染症の発症抑制は重要とされている。

海外では同種 HSCT 患者に引き続き、CMV 抗体陽性ドナーからの移植を受けた CMV 抗体陰性の成人腎移植レシピエント（D+/R-）を対象とした海外第Ⅲ相試験（002 試験、日本を除く世界 16 カ国が参加）の結果に基づき、腎移植患者における CMV 感染症の発症抑制の効能追加について、米国では 2023 年 6 月に、欧州連合では 2023 年 11 月に承認を取得した。

国内では CMV 抗体陽性のドナー（D+）又はレシピエント（R+）の日本人腎移植患者を対象とした国内第Ⅲ相試験（042 試験）を実施し、002 試験及び 042 試験の結果に基づいて承認事項一部変更承認申請を行った。本邦での申請に際しては、腎移植と同様に他の臓器移植患者においても CMV 感染症の発症抑制薬の必要性が高いと考えられたことから、効能又は効果を腎移植に限定せず、2024 年 5 月に「臓器移植患者におけるサイトメガロウイルス感染症の発症抑制」を適応症とする承認を取得した。

2. 製品の治療学的特性

- (1) 本剤は、同種造血幹細胞移植（HSCT）及び臓器移植におけるサイトメガロウイルス（CMV）感染症の発症抑制の適応を有する薬剤である。（「V. 1. 効能又は効果」の項参照）
- (2) 本剤は、世界初の CMV ターミナーゼ阻害剤である。（「VI. 2. (1) 作用部位・作用機序」の項参照）

I. 概要に関する項目

(3) <同種造血幹細胞移植：移植後約 100 日目まで投与>

CMV 抗体陽性の成人同種 HSCT 患者を対象にした第Ⅲ相国際共同試験（001 試験）では、主要評価項目である「移植後 24 週以内に臨床的に意味のある CMV 感染がみられた患者の割合」（検証的解析項目）において、プラセボ群に対し、本剤群の優越性が検証された〔群間差：-23.5%、片側 p 値： $p<0.0001$ 、層（高リスク／低リスク）で調整した Mantel-Haenszel 法〕（「V. 5. (4) 1) 有効性検証試験」の項参照）

<同種造血幹細胞移植：移植後約 200 日目まで投与>

晚期 CMV 感染リスクを有する CMV 抗体陽性の成人同種 HSCT 患者を対象にした第Ⅲ相国際共同試験（040 試験）では、主要評価項目である「移植後 14 週から移植後 28 週までに臨床的に意味のある CMV 感染がみられた患者の割合」（検証的解析項目）において、プラセボ群に対し、本剤群の優越性が検証された〔群間差：-16.1%、片側 p 値： $p=0.0005$ 、層（HLA 半合致ドナーの該当または非該当）で調整した Mantel-Haenszel 法〕。（「V. 5. (4) 1) 有効性検証試験」の項参照）

<同種造血幹細胞移植：全死亡>

第Ⅲ相国際共同試験（001 試験）において、CMV 抗体陽性の成人同種 HSCT 患者に本剤又はプラセボを投与した際の、「移植後 48 週時点における全死亡の累積発生率」は、本剤群で 20.9%、プラセボ群で 25.5% であった〔両側 p 値： $p=0.1224$ （名目上の p 値）、層（高リスク／低リスク）で調整した層別ログランク検定〕。（「V. 5. (4) 1) 有効性検証試験」の項参照）

(4) <臓器移植：非日本人腎移植患者の場合>

成人の D+/R-腎移植患者を対象に本剤を移植後 28 週（約 200 日）まで投与した海外第Ⅲ相試験（002 試験）では、主要評価項目である「移植後 52 週以内に中央判定による CMV 感染症を発症した患者の割合」（検証的解析項目）において、バルガンシクロビル群に対し、本剤群の非劣性が検証された〔群間差：-1.4%（95%CI : -6.5%, 3.8%）、非劣性マージン：95%CI の上限が 10%以下、各層（導入時に強力な細胞溶解作用を有する抗リンパ球免疫療法の実施の有無）で調整した Mantel-Haenszel 法（各層の 2 群の症例数の調和平均で重み付け）〕。（「V. 5. (4) 1) 有効性検証試験」の項参照）

<臓器移植：日本人腎移植患者の場合>

国内第Ⅲ相試験（042 試験）において、ドナー又はレシピエントいずれかの CMV 抗体陽性の日本人成人腎移植患者に、本剤を移植後 28 週（約 200 日）まで投与した際の、「移植後 52 週以内に中央判定による CMV 感染症を発症した患者の割合」は 9.5%（2/21 例）であった。（「V. 5. (5) 患者・病態別試験」の項参照）

(5) 本剤は錠剤と点滴静注の 2 剤形ある。（「V. 3. 用法及び用量」の項参照）

(6) 安全性

主な副作用は、血液及びリンパ系障害として白血球減少症（1%以上 5%未満）、好中球減少症（1%未満）、胃腸障害として悪心（1%以上 5%未満）、下痢（1%以上 5%未満）、嘔吐（1%以上 5%未満）、免疫系障害として過敏症（1%未満）、臨床検査として白血球数減少（1%未満）であった。（「VIII. 8. (2) その他の副作用」の項参照）

I. 概要に関する項目

3. 製品の製剤学的特性

目標の濃度及び pH において原薬に十分な溶解度を与えるヒドロキシプロピル-β-シクロデキストリンを添加剤として含む注射剤である。（「IV. 2. (1) 有効成分（活性成分）の含量及び添加剤」の項参照）

4. 適正使用に関して周知すべき特性

適正使用に関する資材、最適使用推進ガイドライン等	有無	タイトル、参考先等
RMP	有	「I. 6. RMP の概要」の項参照
追加のリスク最小化活動として作成されている資材	有	医療従事者向け資材： ・妊婦又は妊娠している可能性のある女性及び妊娠する可能性のある女性への投与に関する適正使用のお願い（「I. 6. RMP の概要」「XIII. 備考」の項参照） 患者向け資材： ・プレバイミス®を処方された患者さんとご家族の方へ（「I. 6. RMP の概要」「XIII. 備考」の項参照）
最適使用推進ガイドライン	無	
保険適用上の留意事項通知	無	

〈希少疾病用医薬品について〉

本剤は2016年2月25日に、厚生労働大臣より「造血幹細胞移植患者におけるサイトメガロウイルス血症、サイトメガロウイルス感染症の発症抑制」を予定される効能又は効果として、希少疾病用医薬品に指定を受けた。

[指定番号：(28薬)第374号]

5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

(1) 承認条件

- 医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。（「I. 6. RMP の概要」の項参照）
- 腎以外の臓器移植患者を対象とした臨床試験は実施されていないことから、製造販売後、一定数の症例に係るデータが集積されるまでの間は、腎以外の臓器移植患者については全症例を対象に使用成績調査を実施することにより、本剤の使用患者の背景情報を把握するとともに、本剤の安全性及び有効性に関するデータを早期に収集し、本剤の適正使用に必要な措置を講じること。

注) 2018年5月の製造販売承認取得時、以下の承認条件が付されたが、同種造血幹細胞移植患者を対象とした一般使用成績調査（全例調査）の実施により460症例の集積結果に基づいて評価がなされ、2021年12月に以下の承認条件が解除となった。（「V. 5. (6) 2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した調査・試験の概要」の項参照）

「国内での治験症例が極めて限られていることから、製造販売後、一定数の症例に係るデータが集積されるまでの間は、全症例を対象に使用成績調査を実施することにより、本剤の使用患者の背景情報を把握するとともに、本剤の安全性及び有効性に関するデータを早期に収集し、本剤の適正使用に必要な措置を講じること。」

I. 概要に関する項目

(2) 流通・使用上の制限事項

該当しない

6. RMP の概要

医薬品リスク管理計画書（RMP）の概要

安全性検討事項		
【重要な特定されたリスク】	【重要な潜在的リスク】	【重要な不足情報】
・なし	・静脈内投与時における腎機能障害 ・生殖発生毒性 ・心臓障害	・なし
有効性に関する検討事項		
サイトメガロウイルス抗体陽性ドナーから移植を受けるサイトメガロウイルス抗体陰性の同種造血幹細胞移植患者における有効性		

↓上記に基づく安全性監視のための活動

医薬品安全性監視計画の概要
通常の医薬品安全性監視活動
追加の医薬品安全性監視活動
・市販直後調査（臓器移植） ・特定使用成績調査（臓器移植）
有効性に関する調査・試験の計画の概要
・なし

↓上記に基づくリスク最小化のための活動

リスク最小化計画の概要
通常のリスク最小化活動
追加のリスク最小化活動
・医療従事者向け資材（妊娠又は妊娠している可能性のある女性及び妊娠する可能性のある女性への投与に関する適正使用のお願い）の作成及び提供 ・患者向け資材（プレバイミス®を処方された患者さんとご家族の方へ）の作成及び提供 ・市販直後調査による情報提供（臓器移植）

最新の情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください。

II. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和　　名

プレバイミス[®]点滴静注 240mg

(2) 洋　　名

PREVYMIC[®] Intravenous Infusion 240mg

(3) 名称の由来

2. 一般名

(1) 和名（命名法）

レテルモビル (JAN)

(2) 洋名（命名法）

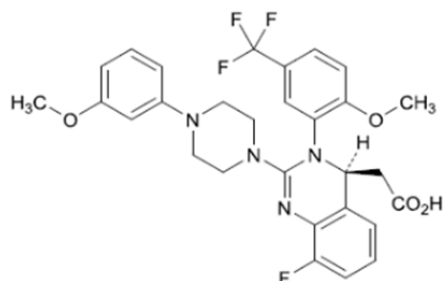
Letermovir (JAN)

letermovir (INN)

(3) ステム（stem）

抗ウイルス剤 : -vir

3. 構造式又は示性式



4. 分子式及び分子量

分子式 : C₂₉H₂₈F₄N₄O₄

分子量 : 572.55

5. 化学名（命名法）又は本質

(4S)-2-{8-Fluoro-2-[4-(3-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]-3-[2-methoxy-5-(trifluoromethyl)phenyl]-3,4-dihydroquinazolin-4-yl}acetic acid

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

治験成分番号 : L-005225800-000B、開発番号 : MK-8228

III. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

本品は、白色の粉末である。

(2) 溶解性

表 レテルモビルの溶解度 (25°C)

溶媒	溶解度 (mg/mL)	溶解性 (日局通則に基づく)
アセトニトリル	>100	溶けやすい
アセトン	>100	溶けやすい
N,N-ジメチルアセトアミド	>100	溶けやすい
エタノール (99.5)	>100	溶けやすい
ヘプタン	0.001	ほとんど溶けない
2-プロパノール	>100	溶けやすい
水	0.31	極めて溶けにくい
アセトン／水混液 (9 : 1)	0.830	極めて溶けにくい

(3) 吸湿性

25°Cにおいて、相対湿度が 50%、80%、90%のときそれぞれ 1.0%、1.7%、2.3%の水分増加となり、わずかに吸湿性を示した。

(4) 融点(分解点)、沸点、凝固点

示差走査熱量 (DSC) 分析を行ったところ、開始温度 91°C、ピーク温度 102°C 及びエンタルピー 19.0J/g の吸熱ピークを示した。

(5) 酸塩基解離定数

カルボキシル基 : pKa=3.6

キナゾリニウム基 : pKa=7.1

(6) 分配係数

logD (pH7) = 2.17±0.01

(7) その他の主な示性値

溶液 pH : 飽和水溶液の pH は 5.9 であった。

III. 有効成分に関する項目

2. 有効成分の各種条件下における安定性

試験	保存条件	保存期間	保存形態	結果
長期保存試験	25±2°C/60±5% RH	24 カ月	低密度ポリエチレン袋（二重） ／高密度ポリエチレンドラム	変化なし
加速試験	40±2°C/75±5% RH	6 カ月	低密度ポリエチレン袋（二重） ／高密度ポリエチレンドラム	変化なし
光安定性試験	総照度 120 万 lux · h 及び総近紫外放射エネルギー 200W · h/m ²			分解が認められた

測定項目：性状、定量、類縁物質、水分

3. 有効成分の確認試験法、定量法

確認試験法

日局 赤外吸収スペクトル測定法

定量法

日局 液体クロマトグラフィー

IV. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤形の区別

注射剤 (バイアル)

(2) 製剤の外観及び性状

販売名	プレバイミス®点滴静注 240mg
性状	無色透明の液 また、製品由来の半透明又は白色の微粒子を含むことがある。

(3) 識別コード

該当しない

(4) 製剤の物性

販売名	プレバイミス®点滴静注 240mg
pH	7.0～8.0
浸透圧比	約 1 (生理食塩液に対する比)

(5) その他

該当資料なし

2. 製剤の組成

(1) 有効成分（活性成分）の含量及び添加剤

販売名	プレバイミス®点滴静注 240mg
有効成分	レテルモビル
1 バイアル中の分量 ^{注)}	240mg/12mL
添加剤	ヒドロキシプロピル-β-シクロデキストリン 1800mg

注) 本剤は注射液吸引時の損失を考慮して、1 バイアル中に 250mg/12.5mL が過量充填されている。

(2) 電解質等の濃度

1 バイアル当たり

- ・ブドウ糖 0g
- ・ナトリウム 0.64 mEq + 適量 (pH 調整のため)
- ・カリウム 0 mEq
- ・クロル 0.64 mEq
- ・カルシウム 0 mEq

(3) 熱量

該当資料なし

3. 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

IV. 製剤に関する項目

4. 力価

該当しない

5. 混入する可能性のある夾雜物

該当しない

6. 製剤の各種条件下における安定性

試験	保存条件	保存期間	保存形態	結果
長期保存試験	25±2°C/60±5% RH	24 カ月	ガラスバイアル、倒立	変化なし
加速試験	40±2°C/75±5% RH	6 カ月	ガラスバイアル、倒立	変化なし
光安定性試験	総照度 120 万 lux・h 及び総近紫外放射エネルギー200W・h/m ²			遮光無し試料において、液がわずかに着色した。

測定項目：性状、定量、類縁物質、不溶性微粒子、pH

7. 調製法及び溶解後の安定性

<適用上の注意>

(1) 調製時

- ・希釈前に、変色や不溶性異物がないか、各バイアルを確認すること。本剤は無色透明の溶液である。また、製品由来の少量の半透明又は白色の微粒子を含むことがある。バイアル内の溶液に変色や濁り、又は異物（少量の半透明又は白色の微粒子以外）が認められた場合は使用しないこと。バイアルを振盪しないこと。
- ・480mg の場合は 2 バイアルから 24mL を、240mg の場合は 1 バイアルから 12mL を採取し、日局生理食塩液又は日局 5%ブドウ糖注射液 250mL の点滴バッグに添加し、振盪せず静かに混和すること。本剤のバイアルは 1 回使い切りである。残液は使用しないこと。
- ・混和後、本剤の希釈液は無色～黄色透明の溶液となる。投与前の希釈液に変色や不溶性異物がないか目視により確認すること。変色や濁り、又は異物（少量の半透明又は白色の微粒子以外）が認められる場合には、希釈液を廃棄すること。

(2) 希釈後の保存時

- ・希釈液は、室温保存（2～30°C）では 24 時間以内に、冷蔵保存（2～8°C）した場合は 48 時間以内に使用すること。なお、これらの時間には点滴終了までの時間が含まれる。

(3) 投与時

- ・必ず 0.2μm インラインフィルター（ポリエーテルスルホン、ポリスルホン又は正荷電ナイロン製）を使用して投与すること。
- ・本剤はポリウレタンを含有する輸液チューブで投与しないこと。

IV. 製剤に関する項目

8. 他剤との配合変化（物理化学的変化）

本剤は他剤と配合したとき、濁りや不溶性異物が生じることがある。配合適性についてはデータが限られているが、次の薬剤は配合禁忌であり、同一の輸液ラインを通して同時に注入しないこと。

主な配合禁忌薬剤：

アミオダロン塩酸塩、アムホテリシンBリポソーム、アズトレオナム、セフェピム塩酸塩、シプロフロキサシン、シクロスボリン、ジルチアゼム塩酸塩、フィルグラストム（遺伝子組換え）、ゲンタマイシン硫酸塩、レボフロキサシン、リネゾリド、ロラゼパム*、ミダゾラム、オンドンセトロン塩酸塩、パロノセトロン塩酸塩

*2019年6月追記

(参考)

目視検査、濁度及び不溶性微粒子により評価した結果、物理的に「適合性を示す」とされた薬剤は以下のとおりである。ただし、この結果をもって、各薬剤との配合を推奨するものではない。使用に際しては各社最新の電子添文情報を確認すること。

[希釈液：生理食塩液]

アンピシリンナトリウム、アンピシリンナトリウム/スルバクタムナトリウム、イミペネム/シラスタチン、カスロファンギン、抗胸腺細胞グロブリン、ダプトマイシン、ヒューマリンR、フェンタニルクエン酸塩、フルコナゾール、フロセミド、ヘパリンナトリウム、ホスカルネット、ミカファンギン、メチルプレドニゾロンコハク酸エステルナトリウム、メトトレキサート、メトロニダゾール、メロペネム、硫酸マグネシウム、レボチロキシン

[希釈液：5%ブドウ糖液]

アジスロマイシン、アミカシン硫酸塩、塩化カリウム、ガンシクロビル、クリンダマイシンリン酸エステル、シアノコバラミン、スルファメトキサゾール/トリメトプリム、セファゾリンナトリウム、セフトジジム、セフトリアキソンナトリウム、タクロリムス、タゾバクタム/ピペラシリン、チゲサイクリン、ドリペネム、ノルエピネフリン酒石酸塩、バンコマイシン塩酸塩、ヒドロコルチゾンコハク酸エステルナトリウム、ファモチジン、ボリコナゾール、モルヒネ硫酸塩、葉酸、リツキシマブ

また、本剤の使用時に混合が予想される輸液・補液 16 種類を選択して配合変化について検討し、性状（外観）、pH、不溶性微粒子、分解物含量、レテルモビル含量により評価した結果、全て不溶性異物や不溶性微粒子が判定基準に適合しなかった。そのため、「配合禁忌」とされた輸液・補液は以下のとおりである。

配合禁忌と判定された輸液・補液

KN 1 号輸液、KN 3 号輸液、ソリタ[®]-T1 号輸液、ソリタ[®]-T3 号輸液、ラクテック[®]注、ラクテック[®]D 輸液、ヴィーン[®]F 輸液、ヴィーン[®]D 輸液、ネオパレン[®] 1 号輸液、ネオパレン[®] 2 号輸液、エルネオバ[®] 1 号輸液、エルネオバ[®] 2 号輸液

9. 溶出性

該当しない

IV. 製剤に関する項目

10. 容器・包装

(1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報

本剤はポリウレタンを含有する輸液チューブで投与しないこと。レテルモビルの定量値が低下することが確認されている。

<適合性が確認されている材料>

- ・ 0.2μm インラインフィルター：ポリエーテルスルホン、ポリスルホン又は正荷電ナイロン製
- ・ 輸液バッグ材料：ポリ塩化ビニル（PVC）、エチレン・酢酸ビニル共重合体（EVA）及びポリオレフィン（ポリプロピレン及びポリエチレン）
- ・ 輸液セット材料：PVC、ポリエチレン（PE）、ポリブタジエン（PBD）、シリコンゴム（SR）、スチレン・ブタジエン共重合体（SBC）、スチレン・ブタジエン・スチレン共重合体（SBS）及びポリスチレン（PS）
- ・ 可塑剤：トリメリット酸トリオクチル（TOTM）及びフタル酸ブチルベンジル（BBP）
- ・ カテーテル：X線不透過性ポリウレタン

<不適合性が確認されている材料>

ポリウレタン（静脈内投与セットのチューブ）

(2) 包装

1バイアル（12mL）×10

(3) 予備容量

該当しない

(4) 容器の材質

バイアル：透明ガラスバイアル

ゴム栓：クロロブチルゴム栓

11. 別途提供される資材類

該当資料なし

12. その他

該当しない

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

下記におけるサイトメガロウイルス感染症の発症抑制

○同種造血幹細胞移植

○臓器移植

(解説)

本剤は、CMV ターミナーゼ複合体に特異的な新規作用機序を有する薬剤である。

〈同種造血幹細胞移植〉

CMV 抗体陽性の成人同種造血幹細胞移植（HSCT）患者を対象とした多施設共同、二重盲検、無作為化、プラセボ対照第Ⅲ相国際共同試験（001 試験）において、移植後の CMV 感染症（CMV 血症を含む）に対する本剤の発症抑制効果が示されたことに基づき設定した。

なお、臨床試験において CMV 抗体陰性の同種 HSCT 患者での有効性及び安全性は評価していないが、本剤の作用機序、CMV 感染症の重篤性等を踏まえると、CMV 抗体陽性ドナーから移植を受ける CMV 抗体陰性の同種 HSCT 患者に対して本剤を投与可能とするることは臨床的に有用であると考えられることから、効能・効果は CMV 抗体の陽性・陰性を問わず「同種造血幹細胞移植患者」とした。

〈臓器移植〉

非日本人腎移植患者を対象とした多施設共同、二重盲検、無作為化、実薬対照海外第Ⅲ相試験（002 試験）において、CMV 感染症に対するレテルモビルの発症抑制効果がバルガンシクロビルに対して非劣性であったこと、及び日本人腎移植患者を対象とした多施設共同、単群、非盲検国内第Ⅲ相試験（042 試験）において日本人腎移植患者でも 002 試験と同様の有効性が示唆されたことに基づき設定した。

なお、本剤の作用機序及び想定される薬物動態から、腎臓以外の臓器移植患者についても腎移植患者と同様に有用であると考えられることから、臓器移植全般として効能又は効果を設定した。

2. 効能又は効果に関連する注意

5. 効能又は効果に関連する注意

〈臓器移植〉

腎移植以外の臓器移植患者を対象に本剤の有効性及び安全性を評価する臨床試験は実施していない。

(解説)

〈臓器移植〉

腎移植以外の臓器移植を対象とした臨床試験は実施していないことを注意喚起するため設定した。

3. 用法及び用量

(1) 用法及び用量の解説

通常、成人にはレテルモビルとして 480mg を 1 日 1 回、約 60 分かけて点滴静注する。シクロスポリンと併用投与する場合にはレテルモビルとして 240mg を 1 日 1 回、約 60 分かけて点滴静注する。

(2) 用法及び用量の設定経緯・根拠

〈同種造血幹細胞移植〉

第Ⅲ相臨床試験（001 試験）において、本剤の用法用量をシクロスポリン非併用時は 480mg QD（1 日 1 回）、シクロスポリン併用時は 240mg QD を、経口投与又は 60 分かけて点滴静注することと設定して実施した結果、本剤の有効性が確認され、安全性についても投与経路及びシクロスポリン併用の有無によらず許容可能と考えられた。日本人部分集団についても、得られたデータ

V. 治療に関する項目

は限られているが、全集団と同様の有効性が期待でき、安全性について日本人特有の懸念は認められず、許容可能と判断した。

また、第Ⅲ相試験（001 試験）で評価した有効性及び安全性に関する曝露一応答解析では、曝露量を基に患者を四分位ごとにわけたところ、いずれの四分位に含まれる患者でも一貫した有効性が認められ、曝露量と有効性に明確な関連は認められなかった。同様に得られた曝露量の範囲では心臓障害、胃腸障害及び耳および迷路障害の発現割合が曝露量と関係しないことが示され、臨床用量の妥当性が支持された。

第Ⅲ相臨床試験（001 試験）における用法用量の設定根拠は以下のとおりである。

- ・錠剤の用法・用量：第Ⅱ相臨床試験で得られたデータを用いた探索的な曝露一応答解析の結果及びPPK 解析に基づくシミュレーションにより、本剤 480mg を QD 投与したとき、90%を超える患者で本剤の有効性が期待できると推測された。
- ・シクロスボリン併用時の用量：本剤とシクロスボリンの薬物動態学的相互作用の検討において本剤の曝露が上昇したことを踏まえ、PPK 解析に基づくシミュレーションにより、シクロスボリン併用時には本剤 240mg 投与することで、480mg 投与時と同程度の曝露が得られることが推測された。
- ・点滴静注の用量：第Ⅰ相試験において、絶対的バイオアベイラビリティが高かった。
- ・日本人の用量：日本人健康被験者を対象とした第Ⅰ相試験において安全性プロファイルが良好であったため、日本人患者に対しても、検証用量として 480mg（シクロスボリン併用投与時は 240mg）を設定した。

〈臓器移植〉

001 試験にて検証された同種 HSCT 患者に対する CMV 感染症の発症抑制におけるレテルモビルの用法及び用量は、腎移植を含む臓器移植患者においても有効で適切であると予想されたことから、海外第Ⅲ相試験（002 試験）及び国内第Ⅲ相試験（042 試験）では、本用法及び用量を用いて腎移植患者における有効性及び安全性を検証した。

002 試験では、有効性の主要評価項目である移植後 52 週以内の中央判定による CMV 感染症を発症した被験者の割合において、レテルモビルはバルガンシクロビルに対して非劣性を示した。また、安全性評価の結果、腎移植患者におけるレテルモビルの容忍性は良好であった。

042 試験でも、CMV 感染症の発症抑制におけるレテルモビルの有効性が示唆された。また、レテルモビルの容忍性は概して良好であり、日本人腎移植患者において安全性に関する新たな懸念は報告されなかった。これらの結果から、腎移植患者における本用法及び用量は妥当であると考えられた。

本剤は CMV の DNA ターミナーゼ複合体を標的とし、また想定される薬物動態から他の臓器移植患者においても腎移植患者と同様の有効性及び安全性が期待されることから、本用法及び用量は腎移植以外の臓器移植患者に対しても同様に妥当であると考えられた。

V. 治療に関する項目

4. 用法及び用量に関する注意

7. 用法及び用量に関する注意

〈効能共通〉

7.1 錠剤と注射剤は医師の判断で切り替えて使用することができる。ただし、臨床試験において注射剤の長期投与の経験はなく、注射剤の添加剤ヒドロキシプロピル-β-シクロデキストリンは腎機能障害のある患者で蓄積し、腎機能の悪化等を引き起こすおそれがあることから、注射剤の投与は最小限の期間とし、経口投与可能な患者には、経口投与を選択すること。 [9.2.1 参照]

7.2 サイトメガロウイルス血症又はサイトメガロウイルス感染症が確認された場合には、本剤の投与を中止し、サイトメガロウイルスに対する治療等、適切な対応を行うこと。 [17.1.1-17.1.4 参照]

〈同種造血幹細胞移植〉

7.3 同種造血幹細胞移植の移植当日から移植後 28 日目までを目安として投与を開始すること。投与期間は、患者のサイトメガロウイルス感染症の発症リスクを考慮しながら、移植後 200 日目までを目安とすること。 [17.1.1、17.1.2 参照]

〈臓器移植〉

7.4 移植後早期より投与を開始し、投与期間は、患者のサイトメガロウイルス感染症の発症リスクを考慮しながら、移植後 200 日目までを目安とすること。ただし、レテルモビルは主に肝を介して消失するため、移植後に肝機能が安定しない場合、血漿中濃度が上昇するおそれがあることから、投与可否を慎重に判断すること。 [9.3.1、16.6.2、17.1.3、17.1.4 参照]

(解説)

* (解説) の番号は電子添文の項番号に対応

7.1 錠剤と注射剤の切替えに関する注意は、本剤の臨床用法・用量が剤形の違いにかかわらず同一であることを明確にするために設定した。001 試験の結果、本剤は剤形の違いにかかわらず一貫した有効性が示されたこと、また錠剤と注射剤の有害事象プロファイルが類似していたことに基づき、錠剤と注射剤は同一の用法・用量とした。このため、経口投与が可能な場合は錠剤を選択し、患者が嚥下不能又は錠剤の吸収を妨げる可能性のある状態（嘔吐、下痢、又はその他の吸収不良状態）の場合は、医師の判断により注射剤を使用する（錠剤の使用中にこのような状態が生じた場合には注射剤に切り替え、注射剤の使用中に経口投与が可能となった場合は錠剤に切り替える）ことを可能としている。なお、001 試験では、注射剤（単独あるいは錠剤との切替え）の投与を受けた患者は 99 例で、その平均曝露期間は 14.1 日（範囲：1～47 日）であり、HSCT 患者に対する注射剤のみ 14 週間継続投与の経験はない。

また、添加剤のヒドロキシプロピル-β-シクロデキストリン (HPCD) は代謝を受けずに腎排泄されることから、腎機能障害のある患者では HPCD が蓄積するおそれがある。ラット及びイヌを対象とした非臨床試験においては、HPCD により腎臓に空胞化等の生理学的な適応性変化がみられたが、変性や壊死等の腎毒性はみられなかった。また、サルでは腎臓への影響は認められなかった。001 試験の結果、ヒトにおいて HPCD が腎機能に影響を及ぼす臨床所見は得られなかつたが、ヒトで HPCD が蓄積した場合の安全性情報は限られているため、注射剤の投与期間を最小限とする根拠の一つとして記載した。

7.3 同種造血幹細胞移植 (HSCT) における本剤の投与開始時期及び投与継続期間に関する注意は、001 試験及び 040 試験で規定した本剤の投与期間に基づき設定した。本剤は予防投与を目的としていることから、CMV 感染が起こるよりも前、早ければ移植当日、遅くとも移植後 28 日目までに本剤の投与を開始することが望ましいと考えられる。なお、001 試験の結果より、本剤群とプラセボ群で生着までの期間に意味のある差は認められなかったことから、本剤の投与による生着への影響はないと考えられた。また、001 試験では、急性の移植片対宿主病（以下、GVHD）が発症しやすく、好中球減少やステロイド投与等による患者の免疫機能の低下も懸念され CMV 感染的好発時期である、移植後 14 週（約 100 日）までの本剤の投与を規定した。一方、HSCT 施行

V. 治療に関する項目

後の免疫機能の回復は個々の患者により異なり、実際に 001 試験において、本剤群の一部の患者では移植後 14 週（約 100 日）までの投与期間終了後に臨床的に意味のある CMV 感染がみられ、それらと無作為割付け後の GVHD の発症、ステロイド剤の併用及び無作為割付け時の CMV 感染リスクが高いこととの関連が示唆されたことから、移植後 100 日以降も CMV 感染及び感染症リスクを有する患者を対象に、本剤の予防投与期間を移植後 28 週（約 200 日）まで継続する 040 試験を実施した。040 試験の結果に基づき、患者の CMV 感染症の発症リスクを考慮しながら、移植後 200 日目までの投与を目安とすることとした。

7.4 臨器移植患者に対する本剤の投与期間は、002 試験及び 042 試験において移植後 7 日以内に投与を開始し移植後 28 週（約 200 日）まで投与したことから設定した。CMV 感染症の発症リスクが患者によって異なることから、投与期間は、発症リスクを考慮して決定することとした。また、レテルモビルは主に肝臓を介して消失するため、移植後に肝機能が安定しない場合、血漿中濃度が上昇するおそれがあることから、投与可否を慎重に判断することとした。

5. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

初回承認時

資料の分類	試験番号 (海外/ 国内)	対象	目的	投与経路	試験デザイン
第 I 相					
健康被験者を対象とした PK 及び初期忍容性試験					
評価	027 (国内)	日本人健康女性 パート 1：8 例 パート 2：8 例	日本人での PK（単回経口及び静脈内投与）、安全性及び忍容性の評価	パート 1 経口 パート 2 静脈内	二重盲検、無作為化、 プラセボ対照、2 パート、用量漸増
評価	032 (海外)	日本人健康女性 17 例	日本人での PK（反復経口投与及びシクロスボリンとの薬物相互作用）、安全性及び忍容性の評価	経口	二重盲検、無作為化、 プラセボ対照、投与順序固定
参考	007 (海外)	非日本人健康男性 52 例	PK（単回経口投与）、安全性及び忍容性の評価	経口	単盲検、無作為化、並行群間、 プラセボ対照、用量漸増
参考	011 (海外)	非日本人健康男性 48 例	PK（単回経口投与）、安全性及び忍容性の評価	経口	二重盲検（群内）、無作為化、並行群間、 プラセボ対照、用量漸増
参考	021 (海外)	非日本人健康女性 8 例	パート 1：PK（単回経口投与）、安全性及び忍容性の評価	経口	二重盲検、無作為化、 プラセボ対照
		非日本人健康人 48 例	パート 2：PK（反復経口投与）、安全性及び忍容性の評価	経口	二重盲検、無作為化、 プラセボ対照
		非日本人健康男性 8 例	パート 3：PK（マスバランス）、安全性及び忍容性の評価	経口	非盲検
参考	009 (海外)	非日本人健康男性 34 例	PK（反復経口投与及びミダゾラムとの薬物相互作用）、安全性及び忍容性の評価	経口	ステージ 1：単盲検、 無作為化、プラセボ対照、群間比較 ステージ 2：非盲検、 非無作為化、非プラセボ対照、群間比較

V. 治療に関する項目

資料の分類	試験番号 (海外/ 国内)	対象	目的	投与経路	試験デザイン
参考	018 (海外)	パート A 非日本人健康女性 コホート 1: 12 例 コホート 2: 10 例 コホート 7: 10 例	パート A : PK (単回及び反復経口投与)、安全性及び忍容性の評価	経口	コホート 1: 非盲検、非プラセボ対照 コホート 2 及び 7: 二重盲検、無作為化、プラセボ対照、用量漸増
		パート B 非日本人健康女性 24 例	パート B : PK (開発初期製剤での単回及び反復静脈内投与)、安全性及び忍容性の評価	静脈内	二重盲検、無作為化、プラセボ対照、用量漸増
		パート C 非日本人健康女性 24 例	パート C : PK (ジゴキシンとの薬物相互作用)、安全性及び忍容性の評価	経口	非盲検、2期、2投与順序、クロスオーバー
参考	026 (海外)	非日本人健康女性 パート 1: 24 例 パート 2: 12 例	PK (高用量の反復経口及び静脈内投与)、安全性及び忍容性の評価	パート 1 経口 パート 2 静脈内	二重盲検、無作為化、2パート、プラセボ対照
参考	005 (海外)	非日本人健康女性 パート A: 40 例 パート B: 12 例	PK (単回及び反復静脈内投与)、安全性及び忍容性の評価	静脈内	二重盲検、無作為化、2パート、プラセボ対照
バイオアベイラビリティ試験					
参考	008 (海外)	非日本人健康男性 11 例	PK (開発初期製剤の BA 及び食事の影響)、安全性及び忍容性の評価	経口	非盲検、無作為化、非プラセボ対照、4期、クロスオーバー
参考	017 (海外)	非日本人健康女性 コホート 1 : 12 例 コホート 2~5 : 30 例	PK (市販候補製剤及び開発初期製剤の相対的曝露量及び絶対的 BA)、安全性及び忍容性の評価	静脈内	コホート 1: 非盲検、無作為化、2期、クロスオーバー コホート 2~5: 二重盲検、無作為化、並行群間、プラセボ対照、用量漸増
評価	029 (海外)	非日本人健康女性 14 例	PK (市販候補製剤での食事の影響)、安全性及び忍容性の評価	経口	非盲検、無作為化、2期、クロスオーバー
比較バイオアベイラビリティ及び生物学的同等性試験					
参考	014 (海外)	非日本人健康女性 15 例	PK (開発初期製剤及び市販候補製剤の BA)、安全性及び忍容性の評価	経口	非盲検、無作為化、5期、クロスオーバー
参考	028 (海外)	非日本人健康女性 14 例	PK (含量の異なる市販候補製剤間の BA)、安全性及び忍容性の評価	経口	非盲検、無作為化、2期、クロスオーバー
内因性要因を検討した PK 試験					
参考	015 (海外)	非日本人女性 肝機能障害者及び健康女性 中等度肝機能障害者: 8 例 重度肝機能障害者: 8 例 健康女性: 17 例	肝機能障害者での PK、安全性及び忍容性の評価	経口	非盲検、並行群間

V. 治療に関する項目

資料の分類	試験番号 (海外/ 国内)	対象	目的	投与経路	試験デザイン
参考	006 (海外)	非日本人腎機能障害者及び健康人 中等度腎機能障害者：8例 重度腎機能障害者：8例 健康人：8例	腎機能障害者でのPK、安全性及び忍容性の評価	経口	非盲検
外因性要因を検討したPK試験					
参考	016 (海外)	非日本人健康女性 16例	PK（ミダゾラムとの薬物相互作用）、安全性及び忍容性の評価	経口 静脈内	非盲検
参考	010 (海外)	非日本人健康男性 パート1：8例 パート2：12例	PK（シクロスボリンとの薬物相互作用）、安全性及び忍容性の評価	経口	パート1：非盲検、非無作為化、非プラセボ対照 パート2：非盲検、部分無作為化（シクロスボリン投与順序）、2投与順序、クロスオーバー
参考	003 (海外)	非日本人健康女性 パート1：14例 パート2：14例	PK（シクロスボリン及びタクロリムスとの薬物相互作用）、安全性及び忍容性の評価	経口	非盲検、投与順序固定、2パート、2期
参考	013 (海外)	非日本人健康男性 16例	PK（タクロリムスとの薬物相互作用）、安全性及び忍容性の評価	経口	非盲検、非無作為化、1投与順序
参考	036 (海外)	非日本人健康女性 14例	PK（シロリムスとの薬物相互作用）、安全性及び忍容性の評価	経口	非盲検、2期、投与順序固定
参考	022 (海外)	非日本人健康女性 14例	PK（ミコフェノール酸モフェチルとの薬物相互作用）、安全性及び忍容性の評価	経口	非盲検、投与順序固定
参考	034 (海外)	非日本人健康女性 16例	PK（アシクロビルとの薬物相互作用）、安全性及び忍容性の評価	経口	非盲検、1期、投与順序固定
参考	025 (海外)	非日本人健康女性 14例	PK（ボリコナゾールとの薬物相互作用）、安全性及び忍容性の評価	経口	非盲検、投与順序固定
参考	033 (海外)	非日本人健康女性 16例	PK（ポサコナゾールとの薬物相互作用）、安全性及び忍容性の評価	経口	非盲検、2期、2処置、投与順序固定
参考	023 (海外)	非日本人健康女性 14例	PK（アトルバスタチンとの薬物相互作用）、安全性及び忍容性の評価	経口	非盲検、2期、投与順序固定
参考	035 (海外)	非日本人健康女性 22例	PK（経口避妊薬との薬物相互作用）、安全性及び忍容性の評価	経口	非盲検、2期、投与順序固定

V. 治療に関する項目

資料の分類	試験番号 (海外/ 国内)	対象	目的	投与経路	試験デザイン
健康被験者における PD 試験及び PK/PD 試験					
評価	004 (海外)	非日本人健康女性 38 例	薬力学 (QTc 間隔) 、安全性 及び忍容性の評価	静脈内	二重盲検 (モキシフロ キサシンのみ非盲 検) 、無作為化、プラ セボ及び実薬対照、4 期、8 投与順序、クロ スオーバー
第Ⅱ相					
申請する適応症に関する比較対照試験					
参考	019 (海外)	非日本人 CMV 血 症患者 27 例	腎移植又は腎及び脾臓移植後 の CMV 血症患者での安全性、 忍容性及び先制治療効果の評 価	経口	非盲検、無作為化、多 施設共同、実薬対照、 用量反応 POC
評価	020 (海外)	非日本人 CMV 抗 体陽性同種造血幹 細胞 移植 (HSCT) 患者 133 例	同種 HSCT 患者での安全性、 忍容性及び CMV の増殖抑制効 果の評価	経口	二重盲検、無作為化、 多施設共同、 プラセボ対照、用量反 応
第Ⅲ相					
申請する適応症に関する比較対照試験					
評価	001 (国内/ 海外)	日本人及び非日本 人 CMV 抗体陽性 同種 HSCT 患者 570 例 (うち日本 人患者 36 例)	同種 HSCT 患者での安全性、 忍容性及び CMV 感染の予防効 果の評価	経口 静脈内	二重盲検、無作為化、 多施設共同、 プラセボ対照

PK : 薬物動態、BA : バイオアベイラビリティ、POC : Proof of Concept

「用法及び用量に関連する注意（移植後 200 日まで投与）」改訂時

資料の分類	試験番号 (海外/ 国内)	対象	目的	投与経路	試験デザイン
評価	040 (国内/ 海外)	移植後 14 週 (約 100 日) 以降も CMV 感染及 び感染症リスクを有す る CMV 抗体陽性同種 HSCT 患者 220 例 (う ち日本人患者 16 例)	予防投与を移植後 14 週 (約 100 日) から移植後 28 週 (約 200 日) に延長 した際の有効性及び安全 性を評価	経口 静脈内	二重盲検、無作為化、 多施設共同、プラセボ 対照

「臓器移植」効能追加時

資料の分類	試験番号 (海外/ 国内)	対象	目的	投与経路	試験デザイン
第Ⅲ相					
評価	002 (海外)	非日本人†成人 D+/R-腎移植患者 601 例	成人腎移植患者での CMV 感染症の発症抑制 を目的としたレテルモビ ル又はバルガンシクロビ ル投与の有効性及び安全 性の評価	経口 静脈内	二重盲検、無作為化、 多施設共同、実薬対照

V. 治療に関する項目

資料の分類	試験番号 (海外/ 国内)	対象	目的	投与経路	試験デザイン
評価	042 (国内)	日本人成人 D+又は R+腎移植患者 22例	日本人の成人腎移植患者 での CMV 感染及び感染 症の発症抑制における安 全性、有効性及び薬物動 態の評価	経口 静脈内	非盲検、多施設共同、 単群

† 002 試験には日本人が 1 例含まれた

(2) 臨床薬理試験

1) 忍容性試験

①日本人健康女性被験者を対象とした単回静脈内投与試験（027 試験）¹⁾

日本人健康女性被験者 8 例（実薬 6 例、プラセボ 2 例）に本剤を単回静脈内投与した際の安全性、忍容性及び薬物動態を評価する、二重盲検、無作為化、プラセボ対照、用量漸増単回投与試験を実施した。

本剤 240mg、480mg 及び 960mg 又はプラセボを 60 分かけて単回静脈内投与した結果、忍容性は、概して良好であった。

②非日本人健康女性被験者を対象とした反復静脈内投与試験（026 試験）²⁾

非日本人健康女性被験者 9 例に本剤 480mg を 60 分かけて 1 日 1 回 7 日間反復静脈内投与した際の安全性、忍容性及び薬物動態を評価する二重盲検、無作為化、単施設、2 パート、プラセボ対照試験を実施した結果、本剤の忍容性は、概して良好であった。

2) 非日本人健康女性被験者を対象とした QT/QTc 評価試験（004 試験）（非日本人データ）³⁾

非日本人健康女性被験者 38 例を対象に、本剤の高用量 960mg 及び 480mg を単回静脈内投与し、QT 間隔を心拍数で補正した QTc 間隔への影響を評価する無作為化、単施設、4 期、8 投与順序、クロスオーバー試験を行った。本剤とプラセボは二重盲検、陽性対照のモキシフロキサシンは非盲検で実施し、各投与期の投与の間には少なくとも 7 日間の休薬期間を設けた。本剤を単回静脈内投与した際の QTcP 間隔（試験集団固有のべき係数で補正した QT 間隔）のベースラインからの変化量のプラセボとの差 [90%CI] の最大値は、960mg で 4.93 [2.81, 7.05] ms（投与後 1 時間）、480mg で 2.72 [1.05, 4.38] ms（投与後 1 時間）といずれの測定時点においても 10ms を下回り、いずれの場合も臨床的に意味のある QTcP 間隔の延長は見られなかった。

注) 本剤の用法及び用量

通常、成人にはレテルモビルとして 480mg を 1 日 1 回、約 60 分かけて点滴静注する。シクロスボリンと併用投与する場合にはレテルモビルとして 240mg を 1 日 1 回、約 60 分かけて点滴静注する。

(3) 用量反応探索試験

該当資料なし

(4) 検証的試験**1) 有効性検証試験**

①無作為化並行用量反応試験

〈同種造血幹細胞移植〉

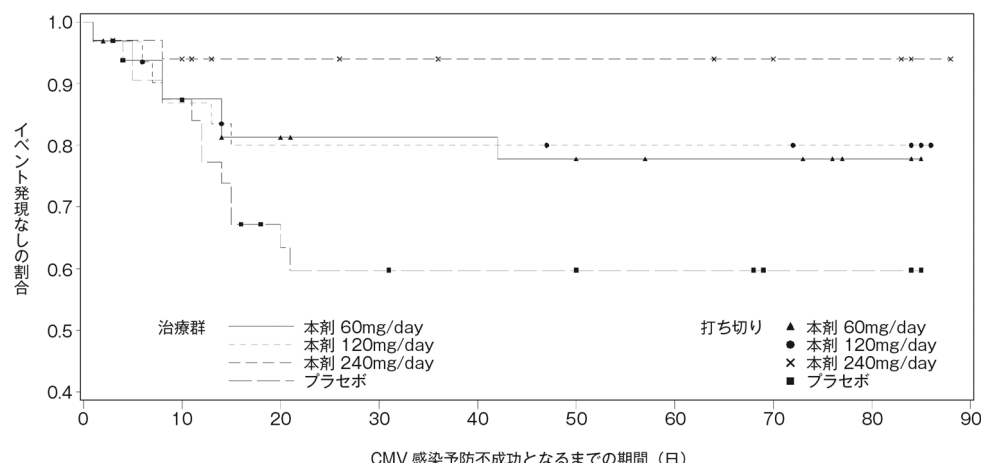
試験名	後期第Ⅱ相試験（020 試験） ⁴⁾			
試験デザイン	多施設共同二重盲検無作為化プラセボ対照用量反応試験			
主要目的	<ul style="list-style-type: none"> • CMV 抗体陽性の同種造血幹細胞移植（HSCT）患者に対し、本剤 60、120、240mg 又はプラセボを 1 日 1 回 12 週間（84 日間）経口投与し、以下の項目をプラセボ群と本剤群で比較する。 <ol style="list-style-type: none"> 1) 本剤の投与 84 日間の CMV の増殖抑制効果：「CMV 感染予防不成功」となった患者の割合 2) 本剤の投与 84 日間の CMV の増殖抑制効果：「CMV 感染予防不成功」までの期間 3) 本剤の安全性の検討 			
対象	CMV 抗体陽性の同種 HSCT 患者			
主な選択基準	<ul style="list-style-type: none"> • 18 歳以上の者 • 移植前 1 年以内に血清中 CMV 免疫グロブリン G (IgG) 抗体が陽性であった • 白血病、リンパ腫、ホジキンリンパ腫、非ホジキンリンパ腫、多発性骨髄腫、骨髄異形成、骨髄増殖性疾患のいずれかにより、初回の同種 HSCT が割付け前 40 日以内に施行された者 • 高解像度タイピングでヒト白血球抗原 A、B、C 及び DR の型が一致した血縁又は非血縁のドナーから、骨髄又は末梢血幹細胞の移植を受けた者 • 移植後、生着の所見が得られている者 • 投与開始前 5 日以内に活動性 CMV 複製が検出されなかった者 • 男性の場合、避妊手術を受けているか、適切な避妊法を用いることに同意している者。女性の場合、避妊手術を受けているか、閉経後である、又は適切な避妊法を用いることに同意した妊娠可能な者 • 女性の場合、β ヒト絨毛性ゴナドトロピンの血液検査が陰性である者 			
試験方法	<ul style="list-style-type: none"> • 患者を本剤 60mg 群、本剤 120mg 群、本剤 240mg 群又はプラセボ群に 1 : 1 : 1 : 1 の比で割り付け、本剤又はプラセボのいずれかを 1 日 1 回 84 日間経口投与した。 			
評価項目	<p>【有効性】</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 15%; text-align: center; padding: 5px;">主要</td> <td style="padding: 5px;"> (1) 84 日間の投与期間中に「CMV 感染予防不成功*」となった患者の割合 (2) 84 日間の投与期間中に「CMV 感染予防不成功*」となるまでの期間 * 「CMV 感染予防不成功」は、以下のいずれかの事象の発現と定義する。 a) 全身循環血中の CMV 感染：連続する 2 つの時点で採取された 2 つの血液検体が実施医療機関の検査室の CMV 検査でいずれも陽性となり、その結果、治験薬投与が中止され、サルベージ治療が開始され、さらにこれら 2 つの陽性検体のうち 1 つは中央検査機関でも陽性が確認される b) 臓器障害を伴う CMV 感染症の発現 </td> </tr> </table>		主要	(1) 84 日間の投与期間中に「CMV 感染予防不成功*」となった患者の割合 (2) 84 日間の投与期間中に「CMV 感染予防不成功*」となるまでの期間 * 「CMV 感染予防不成功」は、以下のいずれかの事象の発現と定義する。 a) 全身循環血中の CMV 感染：連続する 2 つの時点で採取された 2 つの血液検体が実施医療機関の検査室の CMV 検査でいずれも陽性となり、その結果、治験薬投与が中止され、サルベージ治療が開始され、さらにこれら 2 つの陽性検体のうち 1 つは中央検査機関でも陽性が確認される b) 臓器障害を伴う CMV 感染症の発現
主要	(1) 84 日間の投与期間中に「CMV 感染予防不成功*」となった患者の割合 (2) 84 日間の投与期間中に「CMV 感染予防不成功*」となるまでの期間 * 「CMV 感染予防不成功」は、以下のいずれかの事象の発現と定義する。 a) 全身循環血中の CMV 感染：連続する 2 つの時点で採取された 2 つの血液検体が実施医療機関の検査室の CMV 検査でいずれも陽性となり、その結果、治験薬投与が中止され、サルベージ治療が開始され、さらにこれら 2 つの陽性検体のうち 1 つは中央検査機関でも陽性が確認される b) 臓器障害を伴う CMV 感染症の発現			

V. 治療に関する項目

	<p>(主な) 副次</p> <p>(1) 84 日間の投与期間中の臓器障害を伴う CMV 感染症が発現した割合 及び発現までの期間</p> <p>評価方法 :</p> <ul style="list-style-type: none"> 有効性の主要解析対象集団は Full analysis set (FAS) とした。FAS は、治験薬の投与を 1 回以上受け、無作為化後に CMV 検査（実施医療機関又は中央検査機関）を 1 回以上受けたすべての患者からなる。 「CMV 感染予防不成功」の患者の割合の解析では、84 日間の投与期間完了前に何らかの理由で中止した患者（有害事象、死亡、治験実施計画書不遵守、同意撤回等）は無効例として取り扱った。 																																								
結果	<p>【安全性】</p> <p>All Subjects as Treated (ASaT : 治験薬投与を 1 回以上受けた患者) を対象として、以下を評価した。</p> <p>(1) 有害事象の発現割合、発現期間、重症度、治験薬との因果関係 (2) 安全性に関する臨床検査パラメータ (3) バイタルサイン（収縮期・拡張期血圧、脈拍数、体温）、12 誘導心電図及び身体検査</p> <p>【有効性】</p> <p>割付け患者：133 例（本剤 60mg 群：33 例、本剤 120mg 群：33 例、本剤 240mg 群：34 例、プラセボ群：33 例） ASaT 解析対象：131 例（本剤 60mg 群：33 例、本剤 120mg 群：31 例、本剤 240mg 群：34 例、プラセボ群：33 例） FAS 解析対象：131 例（本剤 60mg 群：33 例、本剤 120mg 群：31 例、本剤 240mg 群：34 例、プラセボ群：33 例）</p> <p><u>主要評価項目</u></p> <p>(1) 84 日間の投与期間中に「CMV 感染予防不成功」となった患者の割合</p> <ul style="list-style-type: none"> 「CMV 感染予防不成功」となった患者の割合は、本剤 60mg 群で 48.5% (16/33 例)、本剤 120mg 群で 32.3% (10/31 例)、本剤 240mg 群で 29.4% (10/34 例) 及びプラセボ群で 63.6% (21/33 例) であり、本剤 240mg 群が最も低かった。また、本剤 120mg 群 ($p=0.014$) 及び本剤 240mg ($p=0.007$) 群ではプラセボ群に比べ有意に低かった。 <p>表 84 日間の投与期間中に「CMV 感染予防不成功」となった患者の割合 (FAS) (020 試験)</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>本剤 60mg/day N=33</th> <th>本剤 120mg/day N=31</th> <th>本剤 240mg/day N=34</th> <th>プラセボ N=33</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>不成功 n (%)</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>あり[†]</td> <td>16 (48.5)</td> <td>10 (32.3)</td> <td>10 (29.4)</td> <td>21 (63.6)</td> </tr> <tr> <td>CMV[#]感染予防不成功</td> <td>7 (21.2)</td> <td>6 (19.4)</td> <td>2 (5.9)</td> <td>12 (36.4)</td> </tr> <tr> <td>その他の理由による中止</td> <td>9 (27.3)</td> <td>4 (12.9)</td> <td>8 (23.5)</td> <td>9 (27.3)</td> </tr> <tr> <td>なし</td> <td>17 (51.5)</td> <td>21 (67.7)</td> <td>24 (70.6)</td> <td>12 (36.4)</td> </tr> <tr> <td>オッズ比 (95%CI) [‡]</td> <td>0.538 (0.179, 1.603)</td> <td>0.272 (0.085, 0.857)</td> <td>0.238 (0.075, 0.739)</td> <td></td> </tr> <tr> <td>p 値[§]</td> <td>0.321</td> <td>0.014</td> <td>0.007</td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>[†] 感染予防不成功は全身性 CMV 感染及び臓器障害を伴う CMV 感染症を発現、又は他の理由（有害事象、死亡、治験実施計画書不遵守、同意撤回等）により 84 日前に治験薬投与を中止した患者と定義された。</p> <p>[‡] 本剤群対プラセボ群</p> <p>[§] 本剤群とプラセボ群の Fisher の直接確率法</p>		本剤 60mg/day N=33	本剤 120mg/day N=31	本剤 240mg/day N=34	プラセボ N=33	不成功 n (%)					あり [†]	16 (48.5)	10 (32.3)	10 (29.4)	21 (63.6)	CMV [#] 感染予防不成功	7 (21.2)	6 (19.4)	2 (5.9)	12 (36.4)	その他の理由による中止	9 (27.3)	4 (12.9)	8 (23.5)	9 (27.3)	なし	17 (51.5)	21 (67.7)	24 (70.6)	12 (36.4)	オッズ比 (95%CI) [‡]	0.538 (0.179, 1.603)	0.272 (0.085, 0.857)	0.238 (0.075, 0.739)		p 値 [§]	0.321	0.014	0.007	
	本剤 60mg/day N=33	本剤 120mg/day N=31	本剤 240mg/day N=34	プラセボ N=33																																					
不成功 n (%)																																									
あり [†]	16 (48.5)	10 (32.3)	10 (29.4)	21 (63.6)																																					
CMV [#] 感染予防不成功	7 (21.2)	6 (19.4)	2 (5.9)	12 (36.4)																																					
その他の理由による中止	9 (27.3)	4 (12.9)	8 (23.5)	9 (27.3)																																					
なし	17 (51.5)	21 (67.7)	24 (70.6)	12 (36.4)																																					
オッズ比 (95%CI) [‡]	0.538 (0.179, 1.603)	0.272 (0.085, 0.857)	0.238 (0.075, 0.739)																																						
p 値 [§]	0.321	0.014	0.007																																						

V. 治療に関する項目

- (2) 84 日間の投与期間中に「CMV 感染予防不成功」となるまでの期間
- 「CMV 感染予防不成功」となるまでの期間は、本剤 240mg 群ではプラセボ群に比べ有意に延長した ($p=0.002$)。本剤 60mg 群及び 120mg 群は有意でなかった。



脚注：イベントの発現がなく、治験薬投与を早期に中止又は追跡不能な患者は治験薬投与中止時又は最後の連絡日のいづれか早い時点で打ち切りとした。イベントの発現がなく、治験薬投与を完了した患者は最後の治験薬投与日の時点を打ち切りとした。

図 84 日間の投与期間中に「CMV 感染予防不成功」となるまでの期間
(Kaplan-Meier プロット) (FAS) (020 試験)

副次評価項目

- 1) 84 日間の投与期間中の臓器障害を伴う CMV 感染症が発現した割合及び発現までの期間
臓器障害を伴う CMV 感染症と診断された患者はいづれの投与群でも認められなかつたため、本評価項目については検討できなかつた。

【安全性】

- 各群の平均投与期間 (SD) は本剤 60mg 群で 58.9 日 (32.11) 、本剤 120mg 群で 64.6 日 (31.18) 、本剤 240mg 群で 66.5 日 (30.21) 及びプラセボ群で 44.2 日 (33.96) であった。
- 治療期 (1 日目から投与終了後 7 日目まで) の副作用の発現割合は、本剤 60mg 群で 33.3% (11/33 例) 、本剤 120mg 群で 12.9% (4/31 例) 、本剤 240mg 群で 5.9% (2/34 例) 及びプラセボ群で 33.3% (11/33 例) と、本剤の用量が増加しても副作用の発現が増加することなく、数値的には高用量で副作用の発現割合は低かつた。
- 治療期の重篤な副作用及び死亡に至った重篤な副作用はなかつた。

注) 本剤の用法及び用量

通常、成人にはレテルモビルとして 480mg を 1 日 1 回、約 60 分かけて点滴静注する。シクロスボリンと併用投与する場合にはレテルモビルとして 240mg を 1 日 1 回、約 60 分かけて点滴静注する。

V. 治療に関する項目

②比較試験

〈同種造血幹細胞移植〉

試験名	CMV 抗体陽性の成人同種造血幹細胞移植患者を対象に臨床的に意味のある CMV 感染の予防を目的としてレテルモビルを投与した際の安全性及び有効性を評価する二重盲検無作為化プラセボ対照第Ⅲ相試験（001 試験） ^{5), 6)}
試験デザイン	多施設共同二重盲検無作為化プラセボ対照試験
主要目的	<ul style="list-style-type: none"> 本剤又はプラセボを投与した際の、移植後 24 週（約 6 カ月）以内の臨床的に意味のある CMV 感染の予防における本剤の有効性を評価する。
対象	日本人を含む CMV 抗体陽性の成人同種造血幹細胞移植（HSCT）患者（無作為化された患者 570 例、うち日本人患者 36 例）
主な選択基準	<ul style="list-style-type: none"> 18 歳以上の者 HSCT 前 1 年以内に CMV の抗体陽性が認められている者 [CMV IgG 抗体陽性 (R+) のレシピエント] 初回同種 HSCT（骨髄、末梢血幹細胞又は臍帯血移植）を受ける者 無作為割付け前 5 日以内に採取した血漿検体より、CMV DNA が検出されなかつた者 無作為割付け時に HSCT 後 28 日以内の者 妊娠する又はパートナーを妊娠させる可能性が極めて低い者
主な除外基準	<ul style="list-style-type: none"> 過去に同種 HSCT を受けたことがある者 無作為化割付前 6 カ月以内に CMV 感染症の既往を有する者 同意取得又は HSCT のいずれか早い方から無作為化割付までの間に CMV 血症が認められた者 スクリーニング前 7 日以内にガンシクロビル、バルガンシクロビル、ホスカルネット等の抗ウイルス薬を投与した又は治験中投与する予定がある者 スクリーニング前 30 日以内に抗 CMV 抗体高力価免疫グロブリン [注：日本では未承認]、抗 CMV 薬の治験薬又は抗 CMV 生物学的療法の治験薬を投与した又は治験中投与する予定がある者 無作為化割付前 5 日以内に重度の肝機能障害を有する者（Child Pugh クラス C と定義） 無作為化割付前 5 日以内に血清アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ（AST）又はアラニンアミノトранスフェラーゼ（ALT）が基準値上限（ULN）の 5 倍を超える又は血清総ビリルビンが ULN の 2.5 倍を超える者 無作為化割付前 5 日以内の血清クレアチニン値を用いて Cockcroft-Gault 式で算出したクレアチニクリアランスが 10mL/分未満の末期腎機能障害の者 中等度の肝機能障害と中等度の腎機能障害の両方を有する者

V. 治療に関する項目

試験方法	<ul style="list-style-type: none"> 患者を治験実施医療機関及び CMV 感染のリスク因子（高リスクと低リスク）別に層別し、本剤群又はプラセボ群に 2 : 1 の比で無作為に割り付けた。 治験薬投与は、移植日から移植後 28 日までの期間内に開始し、本剤 480mg（シクロスルホリンを併用投与する場合は本剤 240mg）又はプラセボのいずれかを 1 日 1 回、移植後 14 週目まで経口又は静脈内投与した。 治験薬最終投与後、移植後 48 週目（約 12 カ月目）まで後観察（フォローアップ）として患者の追跡を実施した。 (注) 原則として、治験薬は錠剤を経口投与することとしたが、患者が嚥下不能又は錠剤の吸収を妨げる可能性のある状態（嘔吐、下痢、又はその他の吸収不良状態）の場合は、注射剤を用いて治験薬を投与することとした。注射剤の使用期間は原則 4 週間以内としたが、注射剤を使用することによるベネフィットとリスクを鑑み、治験担当医師の判断で 4 週間を超えての注射剤の継続使用を可能とした。 						
評価項目	<p>【有効性】</p> <table border="1"> <tr> <td style="text-align: center;">主要</td> <td> 移植後 24 週（約 6 カ月）以内に臨床的に意味のある CMV 感染*がみられた患者（予防不成功）の割合 *臨床的に意味のある CMV 感染： <ul style="list-style-type: none"> 臓器障害を伴う CMV 感染症の発症 又は CMV 血症の確認（中央検査機関による測定）及び臨床状態に基づいた、抗 CMV 薬 [ガンシクロビル、バルガンシクロビル、ホスカルネット、又はシドフォビル（日本では未承認）] による先制治療の開始 </td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">副次</td> <td> <p><u>重要な副次評価項目</u></p> <ol style="list-style-type: none"> 移植後 14 週（約 100 日）以内に臨床的に意味のある CMV 感染がみられた患者の割合 移植後 24 週（約 6 カ月）以内に臨床的に意味のある CMV 感染がみられるまでの期間（移植日から臓器障害を伴う CMV 感染症の発症日又は抗 CMV 薬による先制治療の開始日までの日数） <p><u>その他の副次評価項目</u></p> <ol style="list-style-type: none"> 移植後 14 週及び 24 週以内に CMV 感染症を発症した患者の割合 移植後 14 週及び 24 週以内に CMV 血症が確認され先制治療を開始した患者の割合 移植後 24 週以内に CMV 血症が確認され先制治療を開始するまでの期間（移植日から抗 CMV 薬の開始日までの日数） </td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">(主な) 探索的</td> <td> <ol style="list-style-type: none"> 移植後 48 週以内に CMV 感染症を発症した患者の割合 移植後 14 週、24 週及び 48 週以内に死亡した患者の割合（死亡の原因は問わない） 移植後 14 週、24 週及び 48 週以内に CMV 感染以外の日和見感染（全身性細菌感染症及び侵襲性真菌感染症）を発症した患者の割合 移植後 14 週、24 週及び 48 週以内に急性又は慢性 GVHD を発症した患者の割合 移植後 14 週、24 週及び 48 週以内の再入院（初回退院後）及び CMV 感染／感染症による再入院の割合 移植後 14 週及び 24 週以内に CMV 血症が確認された患者の割合 移植後 24 週以内の CMV 血症確認までの期間 </td> </tr> </table>	主要	移植後 24 週（約 6 カ月）以内に臨床的に意味のある CMV 感染*がみられた患者（予防不成功）の割合 *臨床的に意味のある CMV 感染： <ul style="list-style-type: none"> 臓器障害を伴う CMV 感染症の発症 又は CMV 血症の確認（中央検査機関による測定）及び臨床状態に基づいた、抗 CMV 薬 [ガンシクロビル、バルガンシクロビル、ホスカルネット、又はシドフォビル（日本では未承認）] による先制治療の開始 	副次	<p><u>重要な副次評価項目</u></p> <ol style="list-style-type: none"> 移植後 14 週（約 100 日）以内に臨床的に意味のある CMV 感染がみられた患者の割合 移植後 24 週（約 6 カ月）以内に臨床的に意味のある CMV 感染がみられるまでの期間（移植日から臓器障害を伴う CMV 感染症の発症日又は抗 CMV 薬による先制治療の開始日までの日数） <p><u>その他の副次評価項目</u></p> <ol style="list-style-type: none"> 移植後 14 週及び 24 週以内に CMV 感染症を発症した患者の割合 移植後 14 週及び 24 週以内に CMV 血症が確認され先制治療を開始した患者の割合 移植後 24 週以内に CMV 血症が確認され先制治療を開始するまでの期間（移植日から抗 CMV 薬の開始日までの日数） 	(主な) 探索的	<ol style="list-style-type: none"> 移植後 48 週以内に CMV 感染症を発症した患者の割合 移植後 14 週、24 週及び 48 週以内に死亡した患者の割合（死亡の原因は問わない） 移植後 14 週、24 週及び 48 週以内に CMV 感染以外の日和見感染（全身性細菌感染症及び侵襲性真菌感染症）を発症した患者の割合 移植後 14 週、24 週及び 48 週以内に急性又は慢性 GVHD を発症した患者の割合 移植後 14 週、24 週及び 48 週以内の再入院（初回退院後）及び CMV 感染／感染症による再入院の割合 移植後 14 週及び 24 週以内に CMV 血症が確認された患者の割合 移植後 24 週以内の CMV 血症確認までの期間
主要	移植後 24 週（約 6 カ月）以内に臨床的に意味のある CMV 感染*がみられた患者（予防不成功）の割合 *臨床的に意味のある CMV 感染： <ul style="list-style-type: none"> 臓器障害を伴う CMV 感染症の発症 又は CMV 血症の確認（中央検査機関による測定）及び臨床状態に基づいた、抗 CMV 薬 [ガンシクロビル、バルガンシクロビル、ホスカルネット、又はシドフォビル（日本では未承認）] による先制治療の開始 						
副次	<p><u>重要な副次評価項目</u></p> <ol style="list-style-type: none"> 移植後 14 週（約 100 日）以内に臨床的に意味のある CMV 感染がみられた患者の割合 移植後 24 週（約 6 カ月）以内に臨床的に意味のある CMV 感染がみられるまでの期間（移植日から臓器障害を伴う CMV 感染症の発症日又は抗 CMV 薬による先制治療の開始日までの日数） <p><u>その他の副次評価項目</u></p> <ol style="list-style-type: none"> 移植後 14 週及び 24 週以内に CMV 感染症を発症した患者の割合 移植後 14 週及び 24 週以内に CMV 血症が確認され先制治療を開始した患者の割合 移植後 24 週以内に CMV 血症が確認され先制治療を開始するまでの期間（移植日から抗 CMV 薬の開始日までの日数） 						
(主な) 探索的	<ol style="list-style-type: none"> 移植後 48 週以内に CMV 感染症を発症した患者の割合 移植後 14 週、24 週及び 48 週以内に死亡した患者の割合（死亡の原因は問わない） 移植後 14 週、24 週及び 48 週以内に CMV 感染以外の日和見感染（全身性細菌感染症及び侵襲性真菌感染症）を発症した患者の割合 移植後 14 週、24 週及び 48 週以内に急性又は慢性 GVHD を発症した患者の割合 移植後 14 週、24 週及び 48 週以内の再入院（初回退院後）及び CMV 感染／感染症による再入院の割合 移植後 14 週及び 24 週以内に CMV 血症が確認された患者の割合 移植後 24 週以内の CMV 血症確認までの期間 						

V. 治療に関する項目

	<p>評価方法 :</p> <ul style="list-style-type: none"> 有効性の主要解析対象集団は Full analysis set (FAS) とした。FAS は、無作為割付け後に治験薬の投与を 1 回以上受け、Day 1 (無作為割付日) に中央検査機関の検査にて CMV DNA が検出されないすべての患者から構成される。 主要な有効性解析では、欠測値（非完了例）は無効例として扱った（Non-Completer=Failure approach : NC=F アプローチ）。中止理由を問わず 24 週のフォローアップ来院時以前に治験参加を中止した患者及び 24 週目の有効性評価に必要な CMV DNA 測定値が欠測の患者は無効例（予防不成功）とした。
	<p>【安全性】 All Subjects as Treated (ASaT) を対象として、有害事象、臨床検査（血液学的検査、血液生化学検査、尿検査）、バイタルサイン、12 誘導心電図を評価した。男性では血清中のインヒビン B、黄体形成ホルモン、卵胞刺激ホルモン及びテストステロンの値を収集し、精巢機能をモニタリングした。</p>
結果	<p>割付け患者：570 例（本剤群 376 例、プラセボ群 194 例） ASaT 解析対象：565 例（本剤群 373 例、プラセボ群 192 例） FAS 解析対象：495 例（本剤群 325 例、プラセボ群 170 例）</p> <p>【有効性】 主要評価項目</p> <p>1) 移植後 24 週以内に臨床的に意味のある CMV 感染がみられた患者（予防不成功）の割合</p> <ul style="list-style-type: none"> 移植後 24 週以内に臨床的に意味のある CMV 感染がみられた患者（予防不成功）の割合は、本剤群（37.5%）でプラセボ群（60.6%）より低かった（FAS 解析対象集団、NC=F アプローチ）。 調整後の群間差は -23.5% (95.02%CI : -32.6%, -14.5%) で、統計的に有意（片側 p 値 : p<0.0001）であった。

表 移植後 24 週以内に臨床的に意味のある CMV 感染がみられた患者の割合
(FAS、NC=F) (001 試験)

	本剤群 (N=325) n (%)	プラセボ群 (N=170) n (%)
主要評価項目（予防不成功的割合）	122 (37.5)	103 (60.6)
予防不成功的内訳†		
移植後 24 週以内に臨床的に意味のある CMV 感染がみられた患者‡	57 (17.5)	71 (41.8)
CMV 血症に基づく先制治療の開始	52 (16.0)	68 (40.0)
CMV 感染症の発症	5 (1.5)	3 (1.8)
移植後 24 週以前の試験中止	56 (17.2)	27 (15.9)
移植後 24 週データの欠測	9 (2.8)	5 (2.9)
層で調整した群間差（本剤とプラセボ群）§		
群間差 (95.02%CI)	-23.5 (-32.6, -14.5)	
p 値	<0.0001	

† 予防不成功的理由は、記載した順に優先し、各患者をいずれか 1 つの理由にカウントした。

‡ 臨床的に意味のある CMV 感染は、CMV 血症の確認及び患者の臨床状態に基づいた先制治療の開始、又は臓器障害を伴う CMV 感染症と定義した。

§ 層（高リスク／低リスク）で調整した Mantel-Haenszel 法（各層の 2 群の症例数の調和平均で重み付け）を用いて群間差の 95.02%CI 及び p 値を算出した。統計学的有意差の判定には片側 p 値 (0.0249 以下) を用いた。

N=各投与群の患者数

n (%) =各小分類の患者数 (%)

V. 治療に関する項目

副次評価項目			
1) 移植後 14 週以内に臨床的に意味のある CMV 感染がみられた患者の割合（重要な副次評価項目）			
<ul style="list-style-type: none"> 移植後 14 週以内に臨床的に意味のある CMV 感染がみられた患者の割合は、全集団の本剤群で 19.1% (62/325 例)、プラセボ群で 50.0% (85/170 例) であった (FAS 解析対象集団、NC=F アプローチ)。 群間差は -31.3% (95%CI : -39.9%, -22.6%) であり、プラセボ群と比較して本剤群で低かった (片側 p 値 : p<0.0001、多重性の調整なし) 			
<p style="text-align: center;">表 移植後 14 週以内に臨床的に意味のある CMV 感染がみられた患者の割合 (FAS、NC=F) (001 試験)</p>			
	本剤群 (N=325) n (%)	プラセボ群 (N=170) n (%)	
予防不成功[†]	62 (19.1)	85 (50.0)	
移植後 14 週以内に臨床的に意味のある CMV 感染がみられた患者 [‡]	25 (7.7)	67 (39.4)	
CMV 血症に基づく先制治療の開始	24 (7.4)	65 (38.2)	
CMV 感染症の発症	1 (0.3)	2 (1.2)	
移植後 14 週以前の試験中止	33 (10.2)	16 (9.4)	
移植後 14 週データの欠測	4 (1.2)	2 (1.2)	
層で調整した群間差 (本剤とプラセボ群)[§]			
群間差 (95%CI)	-31.3 (-39.9, -22.6)		
p 値	<0.0001		

[†] 予防不成功的理由は、記載した順に優先し、各患者をいずれか 1 つの理由にカウントした。

[‡] 臨床的に意味のある CMV 感染は、CMV 血症の確認及び患者の臨床状態に基づいた先制治療の開始、又は臓器障害を伴う CMV 感染症と定義した。

[§] 層 (高リスク／低リスク) で調整した Mantel-Haenszel 法 (各層の 2 群の症例数の調和平均で重み付け) を用いて群間差の 95%CI 及び p 値を算出した。治験薬投与と効果の関連の強さの指標として、片側 p 値 (多重性の調整なし) を算出した。

N=各投与群の患者数

n (%) =各小分類の患者数 (%)

- 2) 移植後 24 週以内に臨床的に意味のある CMV 感染がみられるまでの期間（重要な副次評価項目）
- 本剤群の移植後 24 週時点の累積イベント発生率は、18.9% (95%CI : 14.4%, 23.5%) であり、プラセボ群の 44.3% (95%CI : 36.4%, 52.1%) よりも低かった。
 - 移植後 24 週以内に臨床的に意味のある CMV 感染がみられるまでの期間の分布は移植後 24 週まで投与群間で明確に乖離していた (両側 p 値 : p<0.0001、多重性の調整なし) が、治験薬投与期終了後の移植後 14 週以降 24 週までの期間には、本剤群でも予防不成功例が増加する傾向がみられた。
 - 移植後 14 週以降 24 週までの期間に、本剤群の患者で臨床的に意味のある CMV 感染がみられた要因として、ベースライン時の CMV 感染リスクが高いこと、並びに無作為割付け以降の GVHD の発現及びステロイドの併用投与が関連する可能性が示唆された。

V. 治療に関する項目

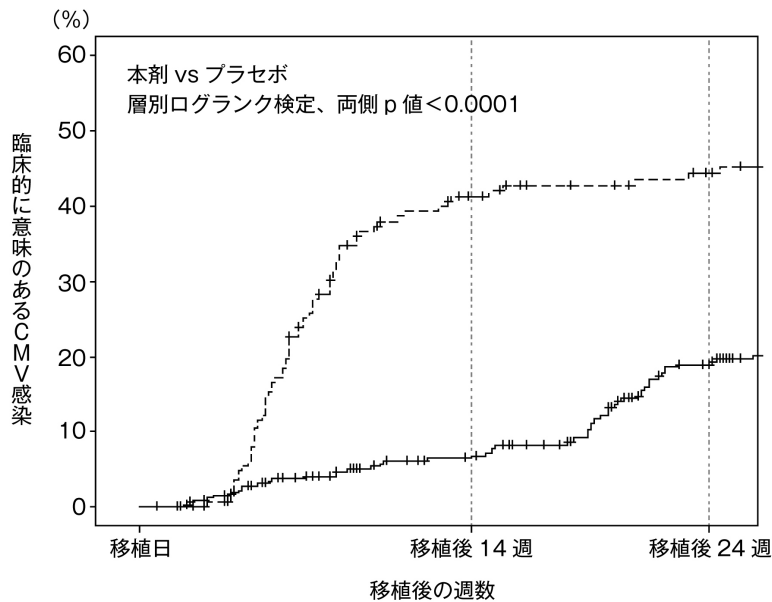


図 移植後 24 週以内に臨床的に意味のある CMV 感染がみられるまでの期間
(Kaplan-Meier 曲線) (FAS) (001 試験)

3) その他の副次評価項目

- 結果の要約は以下のとおりであった。

表 有効性副次評価項目の要約 (FAS) (001 試験)

副次評価項目	本剤群 (N=325)		プラセボ群 (N=170)		群間差†	
	n	%	n	%	群間差 (95%CI)	p 値
移植後 14 週以内に臨床的に意味のある CMV 感染がみられた患者‡	62	19.1	85	50.0	-31.3 (-39.9, -22.6)	<0.0001
移植後 14 週以内の CMV 感染症§	1	0.4	2	1.4	-1.0 (-3.5, 1.5)	0.2258
移植後 24 週以内の CMV 感染症§	5	2.0	3	2.4	-0.4 (-4.0, 3.2)	0.4056
移植後 24 週以内の CMV 血症に基づく先制治療の開始‡	119	36.6	101	59.4	-23.3 (-32.3, -14.3)	<0.0001
移植後 14 週以内の CMV 血症に基づく先制治療の開始‡	61	18.8	84	49.4	-31.0 (-39.6, -22.4)	<0.0001

† 層（高リスク／低リスク）で調整した Mantel-Haenszel 法（各層の症例数の調和平均で重み付け）を用いて群間差の 95%CI 及び p 値を算出した。治験薬投与と効果の関連の強さの指標として、片側 p 値（多重性の調整なし）を算出した。

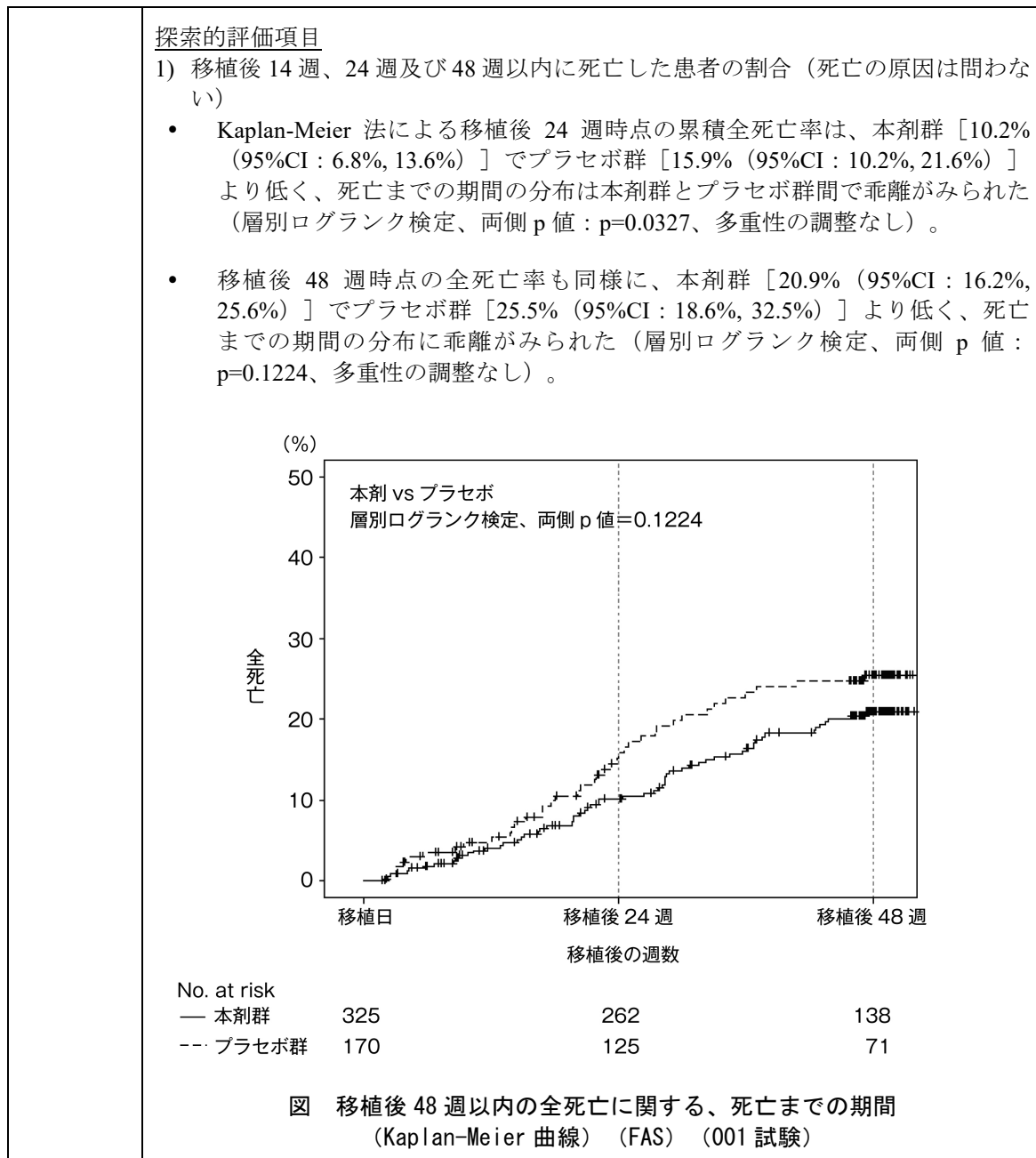
‡ 欠測値の取扱い方法として、非完了例=無効例 (NC=F) を用いた。NC=F を用いた解析では、移植後 24 週又は 14 週の来院までに臨床的に意味のある CMV 感染がみられた又は治験を中止した又は欠測値のあるすべての患者を無効例に分類した。

§ 欠測値の取扱い方法として、Data as Observed (DAO) 解析を用いた。DAO 解析では、特定の評価項目に欠測値のある患者は解析から除外した（本剤群 N=254、プラセボ群 N=123）。

N=解析対象集団の患者数

n=項目に該当した患者数

V. 治療に関する項目



V. 治療に関する項目

- 2) その他の探索的評価項目
 • 結果の要約は以下のとおりであった。

表 探索的評価項目に関する有効性解析の要約 (FAS) (001 試験)

探索的評価項目	本剤群 (N=325)		プラセボ群 (N=170)	
	n	% (95%CI)	n	% (95%CI)
移植後 14 週までの全死亡	17	5.2 (3.1, 8.2)	12	7.1 (3.7, 12.0)
移植後 24 週までの全死亡	32	9.8 (6.8, 13.6)	27	15.9 (10.7, 22.3)
移植後 14 週までの日和見感染 (細菌感染症及び真菌感染症)	78	24.0 (19.5, 29.0)	37	21.8 (15.8, 28.7)
移植後 24 週までの日和見感染 (細菌感染症及び真菌感染症)	87	26.8 (22.0, 31.9)	43	25.3 (19.0, 32.5)
移植後 14 週までの GVHD	126	38.8 (33.4, 44.3)	71	41.8 (34.3, 49.6)
移植後 24 週までの GVHD	159	48.9 (43.4, 54.5)	93	54.7 (46.9, 62.3)
移植後 14 週までの再入院	118	36.3 (31.1, 41.8)	81	47.6 (39.9, 55.4)
移植後 14 週までの CMV 感染／ 感染症による再入院	2	0.6 (0.1, 2.2)	12	7.1 (3.7, 12.0)
移植後 24 週までの再入院	158	48.6 (43.1, 54.2)	94	55.3 (47.5, 62.9)
移植後 24 週までの CMV 感染／ 感染症による再入院	10	3.1 (1.5, 5.6)	13	7.6 (4.1, 12.7)
移植後 14 週までの CMV 血症	103	31.7 (26.7, 37.1)	118	69.4 (61.9, 76.2)
移植後 24 週までの CMV 血症	186	57.2 (51.7, 62.7)	124	72.9 (65.6, 79.5)

N=解析対象集団の患者数

n=項目に該当した患者数

【安全性】

<副作用>

- 移植後 24 週目までに、本剤の投与を受けた 373 例中 63 例 (16.9%) に副作用が認められた。プラセボ群よりも高い頻度で発現した主な副作用は、悪心 (7.2%)、下痢 (2.4%)、嘔吐 (1.9%) であった。
- 重篤な副作用は、汎血球減少症（本剤群：1 例）、血小板減少症（本剤群：1 例）、生着遅延（本剤群：1 例）、ボーエン病（プラセボ群：1 例）、精神状態変化（プラセボ群：1 例）及び急性腎障害（プラセボ群：1 例）であり、2 例以上に発現した特定の重篤な副作用はなかった。
- 治験薬投与中止に至った主な副作用は、悪心 [本剤群：6 例 (1.6%)、プラセボ群：2 例 (1.0%)]、嘔吐 [本剤群：3 例 (0.8%)、プラセボ群：0 例 (0.0%)]、腹痛 [本剤群：2 例 (0.5%)、プラセボ群：0 例 (0.0%)] であった。
- 移植後 24 週目までに死亡に至った主な有害事象は、GVHD（本剤群：1.6%、プラセボ群：3.1%）、再発急性骨髓性白血病（本剤群：3.2%、プラセボ群：4.2%）、敗血症（本剤群：1.3%、プラセボ群：1.0%）及び敗血症性ショック（本剤群：1.1%、プラセボ群：1.6%）であった。治験担当医師によって治験薬との因果関係ありと判定された死亡に至った有害事象はなかった。

V. 治療に関する項目

表 有害事象の要約（移植後 24 週まで）(ASaT) (001 試験)				
	本剤群 n (%)	プラセボ群 n (%)	群間差 (%)	推定値 (95%CI) †
解析対象例数	373	192		
有害事象	366 (98.1)	192 (100.0)	-1.9 (-3.8, 0.1)	
副作用‡	63 (16.9)	23 (12.0)	4.9 (-1.4, 10.6)	
重篤な有害事象	193 (51.7)	109 (56.8)	-5.0 (-13.6, 3.7)	
重篤な副作用	3 (0.8)	3 (1.6)	NA	
死亡	61 (16.4)	38 (19.8)	-3.4 (-10.5, 3.1)	
有害事象による投与中止§	72 (19.3)	98 (51.0)	-31.7 (-39.7, -23.6)	
副作用による投与中止	18 (4.8)	7 (3.6)	1.2 (-2.9, 4.5)	
重篤な有害事象による投与中止	35 (9.4)	27 (14.1)	-4.7 (-10.9, 0.7)	
重篤な副作用による投与中止	3 (0.8)	3 (1.6)	NA	

† Miettinen & Nurminen 法に基づく。
 ‡ 治験担当医師によって治験薬との因果関係ありと判定された事象
 § 治験薬投与の中止
 統計解析計画書に従って群間差の推定値及びCIを算出した。
 脚注：治験実施計画書に従い、治験薬投与開始から移植後 24 週目までのすべての有害事象を報告している。
 脚注：本剤の用量は 480mg 1 日 1 回、シクロスボリンを併用投与する場合は 240mg 1 日 1 回とした。
 NA=該当なし

<臨床検査値、バイタルサイン及び心電図>

- 全集団で、臨床検査値、バイタルサイン及び心電図の臨床的に問題となる変動はなかった。
- また、男性で検査を実施した血清中のインヒビン B、黄体形成ホルモン、卵胞刺激ホルモン及びテストステロンについて、ベースラインから治験薬投与終了時及び移植後 24 週目の来院時までの変動は、本剤群とプラセボ群で同程度であった。移植後 24 週目の来院時に、精巣機能異常を示唆する変動が認められた患者の割合は、本剤群とプラセボ群で同程度であった。これらのデータから、本剤は男性の HSCT 患者集団において性ホルモンに臨床的に意味のある影響を及ぼさないことが示唆された。

<生着及び生着までの期間>

- 無作為割付時、生着は本剤群の 63.5% 及びプラセボ群の 59.9% で認められなかった。無作為割付時に生着が認められなかった患者において、生着率及び生着までの期間を検討した。生着は、3 日連続して好中球絶対数が 500/mm³ 以上の場合と定義した。
- 生着率は本剤群 95.4%、プラセボ群 91.3% であった。
- 生着までの期間の中央値は、本剤群で 19 日（範囲：7～49 日）、プラセボ群で 18 日（範囲：10～41 日）であり、同程度であった。

V. 治療に関する項目

	<p><注射剤使用時></p> <ul style="list-style-type: none"> 注射剤を使用した患者 147 例（本剤群で 99 例、プラセボ群で 48 例）において、注射剤使用時に発現した有害事象〔本剤群 84.8% (84/99 例)、プラセボ群 72.9% (35/48 例)、以下同順〕及び副作用〔9.1% (9/99 例)、4.2% (2/48 例)〕は、プラセボ群より本剤群で多かった。 主な有害事象は、発熱性好中球減少症（本剤群：11.1%、プラセボ群：8.3%）、下痢（本剤群：11.1%、プラセボ群：8.3%）、GVHD（本剤群：11.1%、プラセボ群：16.7%）、CMV 感染（本剤群：0.0%、プラセボ群：10.4%）及び発熱（本剤群：10.1%、プラセボ群：10.4%）であった。 重篤な有害事象〔16 例（16.2%）、13 例（27.1%）〕及び投与中止に至った有害事象〔7 例（7.1%）、10 例（20.8%）〕はプラセボ群より本剤群で少なかった。 注射部位の副作用は、プラセボ群ではみられず、本剤群の 2.0% (2/99 例) のみでみられたが、いずれも軽度の事象（注射部位紅斑又は注射部位炎症が各 1 件）であった。 																																														
<p>表 注射剤使用時に発現した有害事象の要約（治療期） (ASAT、注射剤を使用した患者のみ) (001 試験)</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th></th> <th>本剤群 n (%)</th> <th>プラセボ群 n (%)</th> <th>計 n (%)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>解析対象例数</td> <td>99</td> <td>48</td> <td>147</td> </tr> <tr> <td>有害事象</td> <td>84 (84.8)</td> <td>35 (72.9)</td> <td>119 (81.0)</td> </tr> <tr> <td>副作用[†]</td> <td>9 (9.1)</td> <td>2 (4.2)</td> <td>11 (7.5)</td> </tr> <tr> <td>重篤な有害事象</td> <td>16 (16.2)</td> <td>13 (27.1)</td> <td>29 (19.7)</td> </tr> <tr> <td>重篤な副作用</td> <td>1 (1.0)</td> <td>1 (2.1)</td> <td>2 (1.4)</td> </tr> <tr> <td>死亡</td> <td>3 (3.0)</td> <td>3 (6.3)</td> <td>6 (4.1)</td> </tr> <tr> <td>有害事象による投与中止[‡]</td> <td>7 (7.1)</td> <td>10 (20.8)</td> <td>17 (11.6)</td> </tr> <tr> <td>副作用による投与中止</td> <td>2 (2.0)</td> <td>1 (2.1)</td> <td>3 (2.0)</td> </tr> <tr> <td>重篤な有害事象による投与中止</td> <td>5 (5.1)</td> <td>4 (8.3)</td> <td>9 (6.1)</td> </tr> <tr> <td>重篤な副作用による投与中止</td> <td>1 (1.0)</td> <td>1 (2.1)</td> <td>2 (1.4)</td> </tr> </tbody> </table>					本剤群 n (%)	プラセボ群 n (%)	計 n (%)	解析対象例数	99	48	147	有害事象	84 (84.8)	35 (72.9)	119 (81.0)	副作用 [†]	9 (9.1)	2 (4.2)	11 (7.5)	重篤な有害事象	16 (16.2)	13 (27.1)	29 (19.7)	重篤な副作用	1 (1.0)	1 (2.1)	2 (1.4)	死亡	3 (3.0)	3 (6.3)	6 (4.1)	有害事象による投与中止 [‡]	7 (7.1)	10 (20.8)	17 (11.6)	副作用による投与中止	2 (2.0)	1 (2.1)	3 (2.0)	重篤な有害事象による投与中止	5 (5.1)	4 (8.3)	9 (6.1)	重篤な副作用による投与中止	1 (1.0)	1 (2.1)	2 (1.4)
	本剤群 n (%)	プラセボ群 n (%)	計 n (%)																																												
解析対象例数	99	48	147																																												
有害事象	84 (84.8)	35 (72.9)	119 (81.0)																																												
副作用 [†]	9 (9.1)	2 (4.2)	11 (7.5)																																												
重篤な有害事象	16 (16.2)	13 (27.1)	29 (19.7)																																												
重篤な副作用	1 (1.0)	1 (2.1)	2 (1.4)																																												
死亡	3 (3.0)	3 (6.3)	6 (4.1)																																												
有害事象による投与中止 [‡]	7 (7.1)	10 (20.8)	17 (11.6)																																												
副作用による投与中止	2 (2.0)	1 (2.1)	3 (2.0)																																												
重篤な有害事象による投与中止	5 (5.1)	4 (8.3)	9 (6.1)																																												
重篤な副作用による投与中止	1 (1.0)	1 (2.1)	2 (1.4)																																												

[†] 治験担当医師によって治験薬との因果関係ありと判定された事象

[‡] 治験薬投与の中止

脚注：治療期は、治験薬の投与開始時から、治験薬最終投与 14 日後までの期間とした。

脚注：本剤の用量は 480mg 1 日 1 回、シクロスルホンを併用投与する場合は 240mg 1 日 1 回とした。

- 急性腎障害（PT）を含む「腎および尿路障害」（SOC）の有害事象発現割合〔本剤群 12 例（12.1%）、プラセボ群 6 例（12.5%）〕は本剤群とプラセボ群で同程度であった。

V. 治療に関する項目

表 注射剤使用時に発現した有害事象の発現例数(%) (いずれかの投与群で発現割合0%超) (ASaT、注射剤を使用した患者のみ) (001試験)						
	本剤群		プラセボ群		計	
	n	(%)	n	(%)		
腎および尿路障害	12	(12.1)	6	(12.5)	18	(12.2)
急性腎障害	3	(3.0)	2	(4.2)	5	(3.4)
出血性膀胱炎	0	(0.0)	1	(2.1)	1	(0.7)
排尿困難	0	(0.0)	2	(4.2)	2	(1.4)
血尿	4	(4.0)	2	(4.2)	6	(4.1)
夜間頻尿	0	(0.0)	1	(2.1)	1	(0.7)
頻尿	1	(1.0)	0	(0.0)	1	(0.7)
蛋白尿	1	(1.0)	1	(2.1)	2	(1.4)
腎不全	1	(1.0)	0	(0.0)	1	(0.7)
腎機能障害	1	(1.0)	0	(0.0)	1	(0.7)
腹圧性尿失禁	0	(0.0)	1	(2.1)	1	(0.7)
切迫性尿失禁	1	(1.0)	0	(0.0)	1	(0.7)

V. 治療に関する項目

試験名	CMV 抗体陽性の同種造血幹細胞移植患者へのレテルモビル予防投与を移植後 100 日から 200 日に延長した際の安全性及び有効性を評価する二重盲検無作為化プラセボ対照第Ⅲ相試験（040 試験） ^{7), 8)}
試験デザイン	多施設共同二重盲検無作為化プラセボ対照試験
主要目的	移植後 14 週（約 100 日）から 28 週（約 200 日）までに臨床的に意味のある CMV 感染がみられた被験者の割合を評価し、本剤の予防投与を移植後 100 日から 200 日に延長した際の本剤の有効性をプラセボと比較する。
対象	本剤を移植後 14 週（約 100 日）まで投与され、移植後約 100 日以降も CMV 感染／感染症リスクが高い CMV 抗体陽性（R+）の成人同種造血幹細胞移植（HSCT）患者（無作為化された患者 220 例、うち日本人患者 16 例）
主な選択基準	<ul style="list-style-type: none"> • 18 歳以上の者 • 移植時に CMV 抗体陽性が認められていた者 [CMV IgG 抗体陽性（R+）のレシピエント] • 無作為割付け前約 100 日以内に同種 HSCT（骨髄、末梢血幹細胞又は臍帯血移植）を受けた者 • 無作為割付け前 14 日以内に採取した血漿検体より、CMV DNA が検出されなかった、又は検出されたが定量可能な CMV DNA が確認できなかつた者 • HSCT 後 28 日以内に一次予防として本剤の投与を開始し、無作為割付け前、移植後 14 週（100 日）±1 週間まで継続した者 • CMV 感染症のリスクが高い者（以下の基準を 1 つ以上満たした者） <ul style="list-style-type: none"> a. 血縁ドナーで、3 つの HLA 遺伝子座（HLA-A、B 又は DR）の少なくとも 1 つに 1 箇所以上の不一致あり b. 非血縁ドナーで、4 つの HLA 遺伝子座（HLA-A、B、C 及び DRB1）の少なくとも 1 つに 1 箇所以上の不一致あり c. HLA 半合致ドナー d. 臍帯血移植 e. ex-vivo T 細胞除去移植 f. 抗ヒト胸腺細胞免疫グロブリン使用 g. アレムツズマブ使用 h. 無作為割付け前 6 週以内に 1mg/kg/日以上のプレドニゾロン（又は同等の薬剤）の全身投与を必要とした GVHD 又はその他の状態を有した • 妊娠しておらず、授乳中でなく、かつ以下の条件のいずれかを満たす女性 <ul style="list-style-type: none"> a. 妊娠可能な女性に該当しない者 b. 妊娠可能な女性であるが、投与期間中及び治験薬の最終投与後少なくとも 28 日間、避妊法を使用することに同意した者
主な除外基準	<ul style="list-style-type: none"> • HSCT 後、無作為割付けまでに臓器障害を伴う CMV 感染症を発症又は CMV に対する先制治療を実施した者 • 無作為割付け前、移植後 100 日間に本剤を合計 14 日を超えて休薬した者 • 無作為割付け前 14 日以内に重度の肝機能障害（Child-Pugh クラス C と定義）を有した者 • 無作為割付け前 14 日以内に血清アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ（AST）又はアラニンアミノトランスフェラーゼ（ALT）が基準値上限の 5 倍を超えた者 • 無作為割付け前 14 日以内の血清クレアチニン値を用いて Cockcroft-Gault 式で算出したクレアチニクリアランスが 10mL/min 未満の末期腎機能障害者 • 中等度の肝機能障害と中等度から重度の腎機能障害の両方を有した者 • スクリーニング前 7 日以内にガンシクロビル、バルガンシクロビル又はホス

V. 治療に関する項目

	<p>カルネット等の抗ウイルス薬を投与した者</p> <ul style="list-style-type: none"> スクリーニング前 30 日以内に CMV 免疫グロブリン又はシドフォビル [注：いずれも日本では未承認] を投与した者 				
試験方法	<ul style="list-style-type: none"> 本剤の予防投与を移植後約 14 週まで継続した CMV 抗体陽性の同種 HSCT 患者を、治験実施医療機関及び HLA 半合致ドナー（該当又は非該当）により層別し、さらに 14 週間（約 100 日間）引き続き本剤を投与する群（移植後 200 日まで本剤を投与）と、プラセボの投与を開始する群（移植後 100 日まで本剤を投与）に、2 : 1 の比で無作為に割り付けた。 治験薬は、480mg（シクロスボリンを併用投与する場合は本剤 240mg）又は プラセボのいずれかを 1 日 1 回、経口若しくは静脈内投与した。 治験薬最終投与後、移植後 48 週まで追跡して予防投与終了後の CMV 感染の有無などを評価した。 <p>(注) 治験薬は、経口投与を基本とするが、嚥下不能又は経口剤の吸収を妨げる可能性のある状態（嘔吐、下痢、又はその他の吸収不良状態）がみられる場合は、治験担当医師の判断により本剤又はプラセボの静脈内投与を可能とした。治験薬の静脈内投与と経口投与の併用は禁止した。静注用製剤の投与は原則として 4 週間以内と規定した。ただし、静脈内投与することによるベネフィットとリスクを考慮し、治験担当医師の判断で 4 週間を超えて静脈内投与を継続することも可能とした。</p>				
評価項目	<p>【有効性】</p> <table border="1"> <tr> <td style="text-align: center;">主要</td> <td> <p>移植後 14 週（約 100 日）から 28 週（約 200 日）までに臨床的に意味のある CMV 感染†がみられた被験者の割合</p> <p>† 臨床的に意味のある CMV 感染： 臓器障害を伴う CMV 感染症の発症 又は CMV 血症の確認（中央検査機関による測定）及び臨床状態に基づいた、抗 CMV 薬 [ガンシクロビル、バルガンシクロビル、ホスカルネット、又はシドフォビル（注：日本では未承認）] による先制治療の開始</p> </td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">副次</td> <td> <ul style="list-style-type: none"> 移植後 14 週から 38 週まで及び移植後 14 週から 48 週までに臨床的に意味のある CMV 感染がみられた被験者の割合 移植後 14 週から 28 週まで及び移植後 14 週から 48 週までを対象に、臨床的に意味のある CMV 感染がみられるまでの期間 移植後 14 週から 28 週まで及び移植後 14 週から 48 週までに CMV 血症に対する先制治療を実施した被験者の割合 移植後 14 週から 28 週まで及び移植後 14 週から 48 週までに死亡（原因を問わない）した被験者の割合 移植後 14 週から 28 週まで及び移植後 14 週から 48 週までを対象に、死亡（原因を問わない）までの期間 </td> </tr> </table> <p>評価方法：</p> <ul style="list-style-type: none"> 有効性の主要解析対象集団は Full analysis set (FAS) とした。FAS は、無作為割付け後に治験薬を 1 回以上投与したすべての被験者から構成された。有効性の主要解析として、移植後 14 週（約 100 日）から 28 週（約 200 日）までに臨床的に意味のある CMV 感染がみられた患者の割合を、Mantel-Haenszel 法による重み付けを用いて層 [HLA 半合致ドナー（該当又は非該当）] で調整した群間差を算出し、本剤（本剤 200 日投与）群とプラセボ（本剤 100 日投与）群で比較した。 主要な欠測データ取扱い方法として、Observed Failure (OF) 法を用い、臨床的に意味のある CMV 感染がみられた被験者及び中止例で治験早期中止時に CMV 血症がみられた被験者を無効例とし、治験を早期に中止した（理由は問わない）が CMV 血症はみられない被験者及び対象時点での欠測データが存在する被験者は無効例としないこととした。 	主要	<p>移植後 14 週（約 100 日）から 28 週（約 200 日）までに臨床的に意味のある CMV 感染†がみられた被験者の割合</p> <p>† 臨床的に意味のある CMV 感染： 臓器障害を伴う CMV 感染症の発症 又は CMV 血症の確認（中央検査機関による測定）及び臨床状態に基づいた、抗 CMV 薬 [ガンシクロビル、バルガンシクロビル、ホスカルネット、又はシドフォビル（注：日本では未承認）] による先制治療の開始</p>	副次	<ul style="list-style-type: none"> 移植後 14 週から 38 週まで及び移植後 14 週から 48 週までに臨床的に意味のある CMV 感染がみられた被験者の割合 移植後 14 週から 28 週まで及び移植後 14 週から 48 週までを対象に、臨床的に意味のある CMV 感染がみられるまでの期間 移植後 14 週から 28 週まで及び移植後 14 週から 48 週までに CMV 血症に対する先制治療を実施した被験者の割合 移植後 14 週から 28 週まで及び移植後 14 週から 48 週までに死亡（原因を問わない）した被験者の割合 移植後 14 週から 28 週まで及び移植後 14 週から 48 週までを対象に、死亡（原因を問わない）までの期間
主要	<p>移植後 14 週（約 100 日）から 28 週（約 200 日）までに臨床的に意味のある CMV 感染†がみられた被験者の割合</p> <p>† 臨床的に意味のある CMV 感染： 臓器障害を伴う CMV 感染症の発症 又は CMV 血症の確認（中央検査機関による測定）及び臨床状態に基づいた、抗 CMV 薬 [ガンシクロビル、バルガンシクロビル、ホスカルネット、又はシドフォビル（注：日本では未承認）] による先制治療の開始</p>				
副次	<ul style="list-style-type: none"> 移植後 14 週から 38 週まで及び移植後 14 週から 48 週までに臨床的に意味のある CMV 感染がみられた被験者の割合 移植後 14 週から 28 週まで及び移植後 14 週から 48 週までを対象に、臨床的に意味のある CMV 感染がみられるまでの期間 移植後 14 週から 28 週まで及び移植後 14 週から 48 週までに CMV 血症に対する先制治療を実施した被験者の割合 移植後 14 週から 28 週まで及び移植後 14 週から 48 週までに死亡（原因を問わない）した被験者の割合 移植後 14 週から 28 週まで及び移植後 14 週から 48 週までを対象に、死亡（原因を問わない）までの期間 				

V. 治療に関する項目

	<p>【安全性】</p> <ul style="list-style-type: none"> • 有害事象 • 有害事象による治験薬の投与中止 <p>評価方法 :</p> <ul style="list-style-type: none"> • 安全性の解析対象集団は All Participants as Treated (APaT)とした。APaTは、無作為割付け後に治験薬を1回以上投与したすべての被験者から構成された。 • 安全性について、有害事象、臨床検査値及びバイタルサインを含むすべての安全性評価項目を用いて、臨床的な観点から評価した。 • すべての有害事象を治験薬最終投与後14日まで収集し、その後は移植後48週まで、すべての重篤な副作用及び死亡に至った重篤な有害事象を収集した。 																								
結果	<p>割付け患者：220例（本剤群145例、プラセボ群75例） APaT/FAS解析対象：218例（本剤群144例、プラセボ群74例）</p> <p>【有効性】</p> <p>主要評価項目</p> <p>移植後14週（約100日）から28週（約200日）までに臨床的に意味のあるCMV感染がみられた被験者（予防不成功）の割合は、プラセボ群（18.9%）に比べて本剤群（2.8%）で低く、層（HLA半合致ドナーに該当又は非該当）で調整した群間差は-16.1%（95.02%CI：-25.8%，-6.4%）であり統計的に有意（片側p値：p=0.0005）であった。</p> <p>表 移植後14週（約100日）から28週（約200日）までに臨床的に意味のあるCMV感染がみられた被験者の割合（FAS、全集団、OF法）（040試験）</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>本剤群（本剤約200日投与） (N=144) n (%)</th> <th>プラセボ群（本剤約100日投与） (N=74) n (%)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>予防不成功[†] 移植後14週から28週までに臨床的に意味のあるCMV感染がみられた被験者[‡]</td> <td>4 (2.8) 2 (1.4)</td> <td>14 (18.9) 13 (17.6)</td> </tr> <tr> <td>CMV血症に基づく先制治療の開始</td> <td>1 (0.7)</td> <td>11 (14.9)</td> </tr> <tr> <td>CMV感染症の発症</td> <td>1 (0.7)</td> <td>2 (2.7)</td> </tr> <tr> <td>CMV血症を伴う移植後28週以前の試験中止</td> <td>2 (1.4)</td> <td>1 (1.4)</td> </tr> <tr> <td>層で調整した群間差（本剤とプラセボ群）[§]</td> <td>-16.1 (-25.8, -6.4)</td> <td></td> </tr> <tr> <td>群間差（95.02%CI）</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>p値</td> <td>0.0005</td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>[†] 予防不成功的理由は、記載したカテゴリー順に、各被験者をいずれか1つの理由にカウントした。</p> <p>[‡] 臨床的に意味のあるCMV感染は、CMV血症の確認及び被験者の臨床状態に基づいた先制治療の開始、又は臓器障害を伴うCMV感染症と定義した。</p> <p>[§] 群間差の95.02%CI及び片側p値はHLA半合致ドナー（該当又は非該当）を層としたMantel-Haenszel法（各層の2群の症例数の調和平均で重み付け）により算出した。統計的有意性を宣言するために、片側p値≤0.0249を使用した。</p> <p>N=各投与群の被験者数 n (%) =各小分類の被験者数 (%)</p>		本剤群（本剤約200日投与） (N=144) n (%)	プラセボ群（本剤約100日投与） (N=74) n (%)	予防不成功[†] 移植後14週から28週までに臨床的に意味のあるCMV感染がみられた被験者 [‡]	4 (2.8) 2 (1.4)	14 (18.9) 13 (17.6)	CMV血症に基づく先制治療の開始	1 (0.7)	11 (14.9)	CMV感染症の発症	1 (0.7)	2 (2.7)	CMV血症を伴う移植後28週以前の試験中止	2 (1.4)	1 (1.4)	層で調整した群間差（本剤とプラセボ群）[§]	-16.1 (-25.8, -6.4)		群間差（95.02%CI）			p値	0.0005	
	本剤群（本剤約200日投与） (N=144) n (%)	プラセボ群（本剤約100日投与） (N=74) n (%)																							
予防不成功[†] 移植後14週から28週までに臨床的に意味のあるCMV感染がみられた被験者 [‡]	4 (2.8) 2 (1.4)	14 (18.9) 13 (17.6)																							
CMV血症に基づく先制治療の開始	1 (0.7)	11 (14.9)																							
CMV感染症の発症	1 (0.7)	2 (2.7)																							
CMV血症を伴う移植後28週以前の試験中止	2 (1.4)	1 (1.4)																							
層で調整した群間差（本剤とプラセボ群）[§]	-16.1 (-25.8, -6.4)																								
群間差（95.02%CI）																									
p値	0.0005																								

V. 治療に関する項目

副次評価項目 全集団の FAS における副次評価項目の要約を以下に示す。				
	本剤群 (本剤約 200 日 投与) (N=144)	プラセボ群 (本剤約 100 日 投与) (N=74)	群間差†	
	n (%)	n (%)	群間差 (95%CI)	p 値
移植後 38 週までの臨床的に意味のある CMV 感染‡	21 (14.6)	15 (20.3)	-5.7 (-16.8, 5.4)	0.1591
移植後 48 週までの臨床的に意味のある CMV 感染‡	21 (14.6)	15 (20.3)	-5.7 (-16.8, 5.4)	0.1591
移植後 28 週までの CMV 血症に対する先制治療の開始‡	3 (2.1)	12 (16.2)	-14.1 (-23.3, -5.0)	0.0012
移植後 48 週までの CMV 血症に対する先制治療の開始‡	19 (13.2)	14 (18.9)	-5.7 (-16.5, 5.1)	0.1494
移植後 28 週までの死亡	3 (2.1)	1 (1.4)	0.7 (-3.8, 5.3)	0.6244
移植後 48 週までの死亡	12 (8.3)	6 (8.1)	0.3 (-7.9, 8.4)	0.5264

† 層 [HLA 半合致ドナー (該当又は非該当)] で調整した Mantel-Haenszel 法 (各層の症例数の調和平均で重み付け) を用いて群間差の 95%CI 及び p 値を算出した。治験薬投与と効果の関連の強さの指標として、名目上の片側 p 値 (多重性の調整なし) を算出した。

‡ 欠測値の取り扱い方法として、Observed Failure (OF) 法を用いた。OF 法では、予防不成功は、臨床的に意味のある CMV 感染がみられた被験者及び中止例で治験早期中止時に CMV 血症がみられた被験者として定義した。

N=各投与群の被験者数
n (%) =各小分類の被験者数 (%)

V. 治療に関する項目

- 移植後 14 週から 28 週までを対象とした臨床的に意味のある CMV 感染がみられるまでの期間は、プラセボ群に比べて本剤群で延長がみられた（名目上 p 値 < 0.0001）。
- 移植後 14 週から 48 週までを対象とした臨床的に意味のある CMV 感染がみられるまでの期間は、本剤群とプラセボ群で同程度だった（名目上 p 値 = 0.1399）。

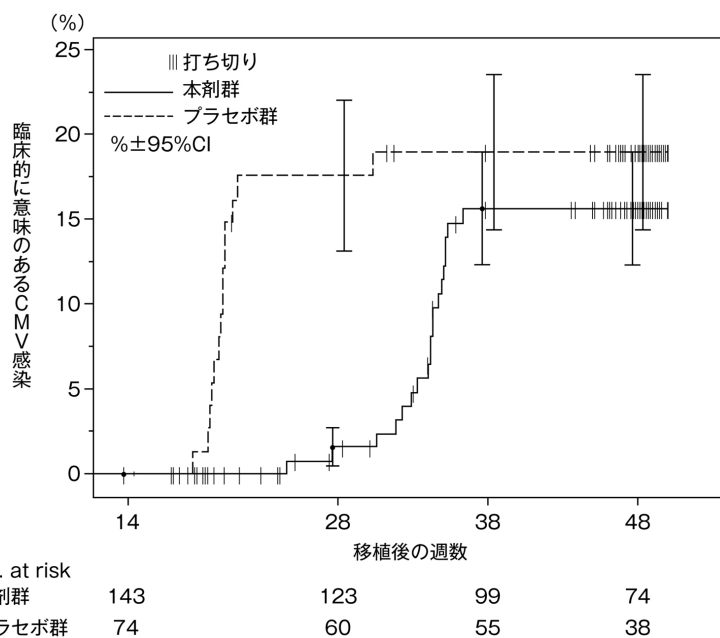


図 移植後 48 週までの臨床的に意味のある CMV 感染がみられるまでの期間 (Kaplan-Meier 曲線) (FAS) (040 試験)

- 移植後 14 週から 28 週及び 48 週までを対象とした死亡（原因を問わない）までの期間は、本剤群とプラセボ群で同程度だった（名目上 p 値 = 0.6611 [28 週]、名目上 p 値 = 0.5526 [48 週]）。

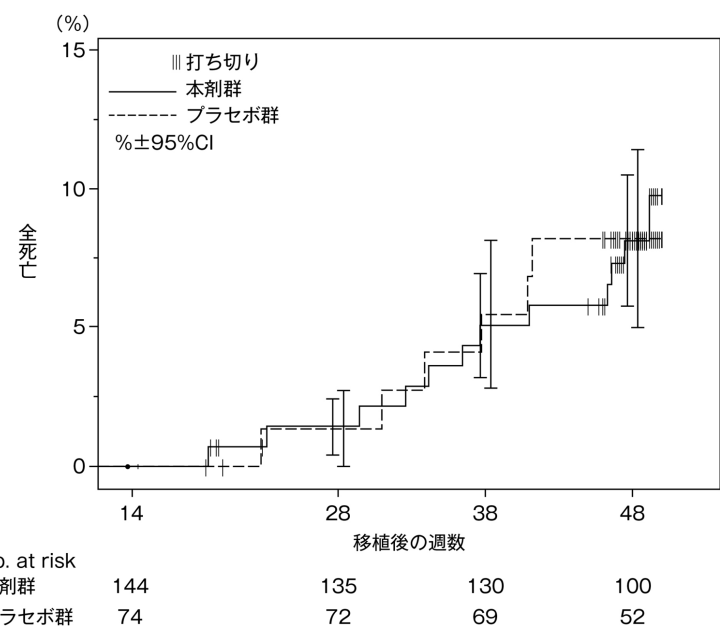


図 移植後 48 週までを対象とした死亡（原因を問わない）までの期間 (Kaplan-Meier 曲線) (FAS) (040 試験)

V. 治療に関する項目

【安全性】 全集団の安全性の要約を次に示す。安全性プロファイルは本剤群とプラセボ群で概して同様であった。					
	本剤群 (本剤約 200 日 投与)		プラセボ群 (本剤約 100 日 投与)	群間差 (%) 推定値 (95%CI) †	
	n	(%)	n	(%)	
解析対象例数	144		74		
有害事象	128	(88.9)	69	(93.2)	-4.4 (-11.8, 4.7)
副作用‡	4	(2.8)	3	(4.1)	-1.3 (-8.7, 3.7)
重篤な有害事象	44	(30.6)	25	(33.8)	-3.2 (-16.7, 9.5)
重篤な副作用	0	(0.0)	0	(0.0)	0.0 (-5.0, 2.6)
死亡	11	(7.6)	3	(4.1)	3.6 (-4.3, 9.9)
有害事象による投与中止	7	(4.9)	1	(1.4)	3.5 (-2.7, 8.6)
副作用による投与中止	0	(0.0)	0	(0.0)	0.0 (-5.0, 2.6)
重篤な有害事象による投与中止	6	(4.2)	1	(1.4)	2.8 (-3.4, 7.7)
重篤な副作用による投与中止	0	(0.0)	0	(0.0)	0.0 (-5.0, 2.6)

† Miettinen & Nurminen 法に基づく
 ‡ 治験担当医師によって治験薬との因果関係ありと判定された事象
 統計解析計画書に従って群間差の推定値及び CI を算出した。

- 治験薬投与期の副作用の発現割合は本剤群で 2.8%、プラセボ群で 4.1% であった。本剤群で副作用として報告された事象は、器官別大分類では胃腸障害のみに認められた [悪心 (3 例、2.1%) 及び嘔吐 (2 例、1.4%)]。
- 治験薬投与期の重篤な副作用は認められなかった。
- 治験薬投与中止に至った副作用はなかった。
- 治験担当医師により治験薬との因果関係ありと判定された死亡はなかった。

V. 治療に関する項目

〈臓器移植〉

試験名	非日本人腎移植患者を対象に CMV 感染症の予防を目的としてレテルモビルを投与した際の有効性及び安全性をバルガンシクロビルと比較する二重盲検無作為化実薬対照第Ⅲ相試験（002 試験） ^{9), 10)}
試験デザイン	多施設共同二重盲検無作為化実薬対照試験
主要目的	移植後 52 週以内の中央判定による CMV 感染症を発症した被験者の割合に基づき、レテルモビルの有効性をバルガンシクロビルと比較する。
対象	CMV 抗体陽性ドナー (D+) から腎移植を受けた CMV 抗体陰性の非日本人成人レシピエント (R-) (無作為化された患者 601 例)
主な選択基準	<ul style="list-style-type: none"> • 18 歳以上の者 • 無作為割付け前 180 日以内に CMV の抗体陰性が確認されている者 [CMV IgG 抗体陰性のレシピエント (R-)] • スクリーニング時点で CMV IgG 抗体陽性のドナー (D+) からの初回又は 2 回目の同種腎移植が予定されており、かつ割付け時点で初回又は 2 回目の同種腎移植を受けている者 • 無作為割付け時点で腎移植後 0 日（移植当日）から 7 日以内の者 • 妊娠しておらず、授乳中でなく、かつ以下の条件のいずれかを満たす女性 <ul style="list-style-type: none"> a. 妊娠可能な女性に該当しない者 b. 妊娠可能な女性であるが、投与期間中及び治験薬の最終投与後少なくとも 90 日間、適切な避妊法を使用することに同意した者
主な除外基準	<ul style="list-style-type: none"> • 過去に臓器移植あるいは HSCT を受けた者 • 複数臓器の同時移植レシピエント（脾腎同時移植等） • 割付け前 6 カ月以内の CMV 感染症の既往又は疑い例 • レテルモビル、バルガンシクロビル、ガンシクロビル、アシクロビルの有効成分又は添加物に対し過敏症が疑われるかその既往を有する者 • 割付け時に透析又は血漿交換を受けている者 • 移植後の腎機能が、割付け時のクレアチニンクリアランス値で 10mL/min 以下である者 • スクリーニング時に重度の肝機能障害（Child-Pugh クラス C）を有する者 • スクリーニング時に中等度の肝機能障害と中等度から重度の腎機能障害の両方を有する者 • 割付け前 30 日以内に以下のようないくつかの免疫グロブリン治療又は抗 CMV 薬による治療を受けた、あるいは治験期間中にこれらの治療を受ける予定がある者： <ul style="list-style-type: none"> a. cidofovir b. 高力価免疫グロブリン c. 抗 CMV 薬の治験薬又は抗 CMV 生物学的療法の治験薬 • 次の抗 CMV 薬のいずれかを割付け前 7 日以内に投与した又は治験中に投与する予定がある者： <ul style="list-style-type: none"> a. レテルモビル b. ガンシクロビル c. バルガンシクロビル d. ホスカルネット e. アシクロビル（1 日量として 3200mg を超える経口投与、又は 25mg/kg/日を超える静脈内投与） f. バラシクロビル（1 日量として 3000mg を超える経口投与） g. ファムシクロビル（1 日量として 1500mg を超える経口投与）

V. 治療に関する項目

試験方法	<ul style="list-style-type: none"> 患者を導入時に強力な細胞溶解作用を有する抗リンパ球免疫療法[†]の実施の有無別に層別し、本剤群又はバルGANシクロビル群に1:1の比で無作為に割り付けた。移植後7日以内に本剤又はバルGANシクロビルの投与を開始し、投与を28週まで継続した。治験薬投与完了後、52週までフォローアップし、遅発性のCMV感染症の発現を評価した。
------	---

[†] 抗胸腺細胞グロブリン、アレムツズマブ、又はmuromonab-CD3の使用。ただし、これらの薬剤はいずれも本邦承認外。

投与群	投与内容
本剤群	<ul style="list-style-type: none"> 本剤 480mg (480mg錠1錠又は240mg錠2錠) を1日1回経口投与。シクロスボリンを併用している場合は、本剤 240mg を1日1回経口投与 バルGANシクロビルに対するプラセボを経口投与 単純ヘルペスウイルス及び水痘帯状疱疹ウイルスの予防のため、アシクロビル 400mg を12時間ごとに経口投与
バルGANシクロビル群	<ul style="list-style-type: none"> バルGANシクロビル 900mg (450mg錠2錠) を1日1回経口投与 本剤に対するプラセボを経口投与 アシクロビルに対するプラセボを経口投与

- 嚥下不能及び／又は錠剤の吸収を妨げる可能性がある状態の患者には、治験薬を注射剤として以下の用法・用量で静脈内投与した。注射剤の使用期間は原則4週間以内としたが、注射剤を使用することによるベネフィットとリスクを鑑み、治験担当医師の判断で4週間を超えての注射剤の継続使用を可能とした。

投与群	投与内容
本剤群	<ul style="list-style-type: none"> 本剤 480mg 又は 240mg[†] (シクロスボリンを併用しない) を1日1回静脈内投与。シクロスボリンを併用している場合は、本剤 240mg を1日1回静脈内投与 注射用アシクロビル 250mg/m² を1日2回静脈内投与
バルGANシクロビル群	<ul style="list-style-type: none"> ガンシクロビル 5mg/kg を1日1回静脈内投与 注射用アシクロビルのプラセボを1日2回静脈内投与

[†] シクロスボリン非併用時に240mgで投与された患者は1例であった。

- なお、バルGANシクロビル、ガンシクロビル、アシクロビルは腎機能に応じて用量を調節した。

バルGANシクロビル（経口）

クレアチニクリアランス値 (mL/min)	投与量
≥60	900mg 1日1回
40–59	450mg 1日1回
25–39	450mg 2日ごと
10–24	450mg 週に2回

治験期間中クレアチニクリアランス値>10mL/minである患者を対象とした。

ガンシクロビル（点滴静注）

クレアチニクリアランス値 (mL/min)	維持投与量
≥70	5mg/kg 24時間ごと
50–69	2.5mg/kg 24時間ごと
25–49	1.25mg/kg 24時間ごと
10–24	0.625mg/kg 24時間ごと

治験期間中クレアチニクリアランス値>10mL/minである患者を対象とした。

V. 治療に関する項目

	<p>アシクロビル（経口）</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>クレアチニンクリアランス値 (mL/min)</th><th>投与量</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>≥30</td><td>400mg 12時間ごと</td></tr> <tr> <td>>10かつ<30</td><td>400mg 1日1回</td></tr> </tbody> </table> <p>治験期間中クレアチニンクリアランス値>10mL/min である患者を対象とした。</p> <p>アシクロビル（注射用）</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>クレアチニンクリアランス値 (mL/min)</th><th>投与量</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>≥30</td><td>250mg/m² 12時間ごと</td></tr> <tr> <td>>10かつ<30</td><td>250mg/m² 1日1回</td></tr> </tbody> </table> <p>治験期間中クレアチニンクリアランス値>10mL/min である患者を対象とした。</p>	クレアチニンクリアランス値 (mL/min)	投与量	≥30	400mg 12時間ごと	>10かつ<30	400mg 1日1回	クレアチニンクリアランス値 (mL/min)	投与量	≥30	250mg/m ² 12時間ごと	>10かつ<30	250mg/m ² 1日1回
クレアチニンクリアランス値 (mL/min)	投与量												
≥30	400mg 12時間ごと												
>10かつ<30	400mg 1日1回												
クレアチニンクリアランス値 (mL/min)	投与量												
≥30	250mg/m ² 12時間ごと												
>10かつ<30	250mg/m ² 1日1回												
評価項目	<p>【有効性】</p> <table border="1"> <tr> <td rowspan="2">主要</td><td> <p>移植後 52 週以内に中央判定（独立した中央判定委員会）による CMV 感染症[†]を発症した患者の割合</p> <p>[†]CMV 感染症は以下の 2 種類よりなる：</p> <ul style="list-style-type: none"> • 臓器障害を伴う CMV 感染症 • CMV 症候群 血中で CMV が確認され（ウイルス分離／迅速培養／抗原血症法／核酸検査）、以下の基準のうち 2 項目以上に該当 <ol style="list-style-type: none"> 1) 2 日以上継続する 38℃以上の発熱 2) 倦怠感あるいは疲労の新規発症又は増悪 3) 24 時間以上の間隔で 2 回測定した結果に基づく白血球減少症又は好中球減少症 4) 異型リンパ球が 5%以上 5) 血小板減少症 6) ALT 又は AST が基準値上限の 2 倍以上 </td></tr> <tr> <td> <p>1) 移植後 28 週以内に中央判定による CMV 感染症を発症した患者の割合</p> <p>2) 移植後 52 週以内に中央判定による CMV 感染症がみられるまでの期間</p> </td></tr> <tr> <td>(主な) 探索的</td><td> <p>1) 移植後 28 週及び 52 週以内の定量可能な CMV DNA 血症（中央検査機関で測定）がみられた患者の割合</p> <p>2) 以下を含む健康アウトカム</p> <ul style="list-style-type: none"> • 移植後 28 週及び 52 週までの再入院（最初の入院から退院した後の入院）及び CMV 感染/感染症による再入院の件数及び期間 • 移植後 28 週及び 52 週までの全死亡（原因を問わないすべての死亡） • 移植後 28 週及び 52 週までの移植後発症糖尿病（NODAT） • 移植後 28 週及び 52 週までの特定の日和見感染 • 投与初日から最終投与までの期間のいずれかの連続 30 日間に 2 回以上 G-CSF を投与した被検者の割合 <p>3) 移植後 28 週及び 52 週までの、移植腎機能障害及び/又は拒絶反応の発現</p> <ol style="list-style-type: none"> a. 移植後 4 週（ベースライン）から移植後 28 週及び 52 週までに eGFR [Modification of Diet in Renal Disease (MDRD) 式を用いる] が 20%以上の減少を認めた患者の割合 b. 移植後 28 週及び 52 週までの生検診断による急性腎移植片拒絶 c. 移植後 28 週及び 52 週までの腎移植片喪失 </td></tr> </table>	主要	<p>移植後 52 週以内に中央判定（独立した中央判定委員会）による CMV 感染症[†]を発症した患者の割合</p> <p>[†]CMV 感染症は以下の 2 種類よりなる：</p> <ul style="list-style-type: none"> • 臓器障害を伴う CMV 感染症 • CMV 症候群 血中で CMV が確認され（ウイルス分離／迅速培養／抗原血症法／核酸検査）、以下の基準のうち 2 項目以上に該当 <ol style="list-style-type: none"> 1) 2 日以上継続する 38℃以上の発熱 2) 倦怠感あるいは疲労の新規発症又は増悪 3) 24 時間以上の間隔で 2 回測定した結果に基づく白血球減少症又は好中球減少症 4) 異型リンパ球が 5%以上 5) 血小板減少症 6) ALT 又は AST が基準値上限の 2 倍以上 	<p>1) 移植後 28 週以内に中央判定による CMV 感染症を発症した患者の割合</p> <p>2) 移植後 52 週以内に中央判定による CMV 感染症がみられるまでの期間</p>	(主な) 探索的	<p>1) 移植後 28 週及び 52 週以内の定量可能な CMV DNA 血症（中央検査機関で測定）がみられた患者の割合</p> <p>2) 以下を含む健康アウトカム</p> <ul style="list-style-type: none"> • 移植後 28 週及び 52 週までの再入院（最初の入院から退院した後の入院）及び CMV 感染/感染症による再入院の件数及び期間 • 移植後 28 週及び 52 週までの全死亡（原因を問わないすべての死亡） • 移植後 28 週及び 52 週までの移植後発症糖尿病（NODAT） • 移植後 28 週及び 52 週までの特定の日和見感染 • 投与初日から最終投与までの期間のいずれかの連続 30 日間に 2 回以上 G-CSF を投与した被検者の割合 <p>3) 移植後 28 週及び 52 週までの、移植腎機能障害及び/又は拒絶反応の発現</p> <ol style="list-style-type: none"> a. 移植後 4 週（ベースライン）から移植後 28 週及び 52 週までに eGFR [Modification of Diet in Renal Disease (MDRD) 式を用いる] が 20%以上の減少を認めた患者の割合 b. 移植後 28 週及び 52 週までの生検診断による急性腎移植片拒絶 c. 移植後 28 週及び 52 週までの腎移植片喪失 							
主要	<p>移植後 52 週以内に中央判定（独立した中央判定委員会）による CMV 感染症[†]を発症した患者の割合</p> <p>[†]CMV 感染症は以下の 2 種類よりなる：</p> <ul style="list-style-type: none"> • 臓器障害を伴う CMV 感染症 • CMV 症候群 血中で CMV が確認され（ウイルス分離／迅速培養／抗原血症法／核酸検査）、以下の基準のうち 2 項目以上に該当 <ol style="list-style-type: none"> 1) 2 日以上継続する 38℃以上の発熱 2) 倦怠感あるいは疲労の新規発症又は増悪 3) 24 時間以上の間隔で 2 回測定した結果に基づく白血球減少症又は好中球減少症 4) 異型リンパ球が 5%以上 5) 血小板減少症 6) ALT 又は AST が基準値上限の 2 倍以上 												
	<p>1) 移植後 28 週以内に中央判定による CMV 感染症を発症した患者の割合</p> <p>2) 移植後 52 週以内に中央判定による CMV 感染症がみられるまでの期間</p>												
(主な) 探索的	<p>1) 移植後 28 週及び 52 週以内の定量可能な CMV DNA 血症（中央検査機関で測定）がみられた患者の割合</p> <p>2) 以下を含む健康アウトカム</p> <ul style="list-style-type: none"> • 移植後 28 週及び 52 週までの再入院（最初の入院から退院した後の入院）及び CMV 感染/感染症による再入院の件数及び期間 • 移植後 28 週及び 52 週までの全死亡（原因を問わないすべての死亡） • 移植後 28 週及び 52 週までの移植後発症糖尿病（NODAT） • 移植後 28 週及び 52 週までの特定の日和見感染 • 投与初日から最終投与までの期間のいずれかの連続 30 日間に 2 回以上 G-CSF を投与した被検者の割合 <p>3) 移植後 28 週及び 52 週までの、移植腎機能障害及び/又は拒絶反応の発現</p> <ol style="list-style-type: none"> a. 移植後 4 週（ベースライン）から移植後 28 週及び 52 週までに eGFR [Modification of Diet in Renal Disease (MDRD) 式を用いる] が 20%以上の減少を認めた患者の割合 b. 移植後 28 週及び 52 週までの生検診断による急性腎移植片拒絶 c. 移植後 28 週及び 52 週までの腎移植片喪失 												

V. 治療に関する項目

	<p>評価方法 :</p> <ul style="list-style-type: none">• 有効性の主要解析対象集団は FAS とした。FAS は、無作為割付け後に治験薬を 1 回以上投与され、D+/R-であり、投与開始 1 日目に CMV DNA が検出されない（中央検査機関にて測定）すべての患者から構成された。• 主要な有効性解析での欠測データ取扱い方法として、Observed Failure (OF) 法を用いた。OF 法では、欠測値（非完了例）は非無効例として扱った。• 移植後 52 週以内に中央判定による CMV 感染症を発症した患者の割合の群間差を算出し、本剤群のバルガンシクロビル群に対する非劣性を検証した。非劣性が示された場合には、本剤群のバルガンシクロビル群に対する優越性を検証した。				
	<p>【安全性】</p> <table border="1"><tr><td></td><td><ul style="list-style-type: none">• 有害事象、臨床検査、バイタルサイン等• 白血球減少及び好中球減少の発現割合 有害事象の基本語が白血球減少症若しくは好中球減少症、又は臨床検査値（総白血球数 3,500/μL 未満又は好中球絶対数 1,000/μL 未満）に基づき規定</td></tr><tr><td></td><td><ul style="list-style-type: none">• 安全性の解析対象集団は APaT とした。APaT は、無作為割付け後に治験薬投与を 1 回以上受けたすべての患者から構成される。</td></tr></table>		<ul style="list-style-type: none">• 有害事象、臨床検査、バイタルサイン等• 白血球減少及び好中球減少の発現割合 有害事象の基本語が白血球減少症若しくは好中球減少症、又は臨床検査値（総白血球数 3,500/μL 未満又は好中球絶対数 1,000/μL 未満）に基づき規定		<ul style="list-style-type: none">• 安全性の解析対象集団は APaT とした。APaT は、無作為割付け後に治験薬投与を 1 回以上受けたすべての患者から構成される。
	<ul style="list-style-type: none">• 有害事象、臨床検査、バイタルサイン等• 白血球減少及び好中球減少の発現割合 有害事象の基本語が白血球減少症若しくは好中球減少症、又は臨床検査値（総白血球数 3,500/μL 未満又は好中球絶対数 1,000/μL 未満）に基づき規定				
	<ul style="list-style-type: none">• 安全性の解析対象集団は APaT とした。APaT は、無作為割付け後に治験薬投与を 1 回以上受けたすべての患者から構成される。				

V. 治療に関する項目

<p>結果</p> <p>割付け患者：601 例（本剤群：301 例、バルガンシクロビル群：300 例） FAS：586 例（本剤群：289 例、バルガンシクロビル群：297 例） APaT：589 例（本剤群：292 例、バルガンシクロビル群：297 例）</p> <p>APaT の本剤群のうち、注射剤を使用した症例は 3 例で、投与期間の中央値は 1 日（範囲 1-3 日）であった。</p> <p>【有効性】</p> <p>主要評価項目</p> <ul style="list-style-type: none"> FAS における移植後 52 週以内に中央判定による CMV 感染症を発症した患者の割合は、本剤で 10.4%、バルガンシクロビルで 11.8% であり、群間差（本剤－バルガンシクロビル）の両側 95%CI の上限は、事前に規定した非劣性の基準（10%以下）を満たした。群間差の両側 95%CI の上限が 0 未満ではなかったことから、優越性基準は満たさなかった。 	<p>表 移植後 52 週以内に中央判定による CMV 感染症を発症した患者の割合 (FAS、OF 法) (002 試験)</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th></th> <th>本剤群 (N=289) n (%)</th> <th>バルガンシクロビル群 (N=297) n (%)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>予防不成功 移植後 52 週以内に CMV 感染症を発症した患者[†]の割合</td> <td>30 (10.4) 30 (10.4)</td> <td>35 (11.8) 35 (11.8)</td> </tr> <tr> <td>CMV 症候群 臓器障害を伴う CMV 感染症</td> <td>24 (8.3) 6 (2.1)</td> <td>34 (11.4) 1 (0.3)</td> </tr> <tr> <td>層で調整した群間差 (本剤とバルガンシクロビル群) 群間差 (95%CI) [‡]</td> <td>-1.4 (-6.5, 3.8)</td> <td></td> </tr> <tr> <td>結論[§]</td> <td>非劣性</td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>欠測値の取扱い方法として、OF 法を用いた。OF 法では、欠測値（非完了例）は非無効例として扱った。</p> <p>[†] 独立した中央判定委員会で CMV 感染症（臓器障害を伴う CMV 感染症又は CMV 症候群）と判定された患者</p> <p>[‡] 群間差の 95%CI は、導入時に強力な細胞溶解作用を有する抗リンパ球免疫療法（実施又は未実施）を層とした Mantel-Haenszel 法により算出</p> <p>[§] 非劣性は、CMV 感染症と診断された患者の割合の群間差（本剤－バルガンシクロビル）の両側 95%CI の上限が 10%以下であることにに基づく。また優越性は CMV 感染症と診断された患者の割合の群間差（本剤－バルガンシクロビル）の両側 95%CI の上限が 0 より小さいことにに基づく</p> <p>N=各投与群の患者数 n (%) =各小分類の患者数 (%)</p> <p>副次評価項目</p> <p>1) 移植後 28 週以内に中央判定による CMV 感染症を発症した患者</p> <ul style="list-style-type: none"> 移植後 28 週以内に中央判定による CMV 感染症を発症した患者は、バルガンシクロビル群で 5 例、本剤群では認められなかった。 		本剤群 (N=289) n (%)	バルガンシクロビル群 (N=297) n (%)	予防不成功 移植後 52 週以内に CMV 感染症を発症した患者 [†] の割合	30 (10.4) 30 (10.4)	35 (11.8) 35 (11.8)	CMV 症候群 臓器障害を伴う CMV 感染症	24 (8.3) 6 (2.1)	34 (11.4) 1 (0.3)	層で調整した群間差 (本剤とバルガンシクロビル群) 群間差 (95%CI) [‡]	-1.4 (-6.5, 3.8)		結論[§]	非劣性	
	本剤群 (N=289) n (%)	バルガンシクロビル群 (N=297) n (%)														
予防不成功 移植後 52 週以内に CMV 感染症を発症した患者 [†] の割合	30 (10.4) 30 (10.4)	35 (11.8) 35 (11.8)														
CMV 症候群 臓器障害を伴う CMV 感染症	24 (8.3) 6 (2.1)	34 (11.4) 1 (0.3)														
層で調整した群間差 (本剤とバルガンシクロビル群) 群間差 (95%CI) [‡]	-1.4 (-6.5, 3.8)															
結論[§]	非劣性															

V. 治療に関する項目

表 移植後 28 週以内に中央判定による CMV 感染症を発症した患者の割合
(FAS、OF 法) (002 試験)

	本剤群 (N=289) n (%)	バルガンシクロビル群 (N=297) n (%)
予防不成功 移植後 28 週以内に CMV 感染症を発症した患者 [†] の割合	0 (0.0) 0 (0.0)	5 (1.7) 5 (1.7)
CMV 症候群 臓器障害を伴う CMV 感染症	0 (0.0) 0 (0.0)	5 (1.7) 0 (0.0)
層で調整した群間差 (本剤とバルガンシクロビル群)		
群間差 (95%CI) [‡]	-1.7 (-3.4, 0.1)	

欠測値の取扱い方法として、OF 法を用いた。OF 法では、欠測値（非完了例）は非無効例として扱った。

[†] 独立した中央判定委員会で CMV 感染症（臓器障害を伴う CMV 感染症又は CMV 症候群）と判定された患者

[‡] 群間差の 95%CI は、導入時に強力な細胞溶解作用を有する抗リンパ球免疫療法（実施又は未実施）を層とした Mantel-Haenszel 法により算出

N=各投与群の患者数

n (%) =各小分類の患者数 (%)

2) 移植後 52 週以内に中央判定による CMV 感染症がみられるまでの期間[†]

- 移植後 52 週以内に中央判定による CMV 感染症がみられるまでの期間は、両投与群で同程度であった。

[†] ノンパラメトリックな方法である Kaplan-Meier 法で推定し、投与群別に Kaplan-Meier 曲線をプロットし、中央判定による CMV 感染症と判定されるまでの期間の群間差の p 値を導入時に強力な細胞溶解作用を有する抗リンパ球免疫療法の実施の有無を層とした層別ログランク検定を用いて算出した。試験中止又は試験完了した患者は、その時点で打切りとした。

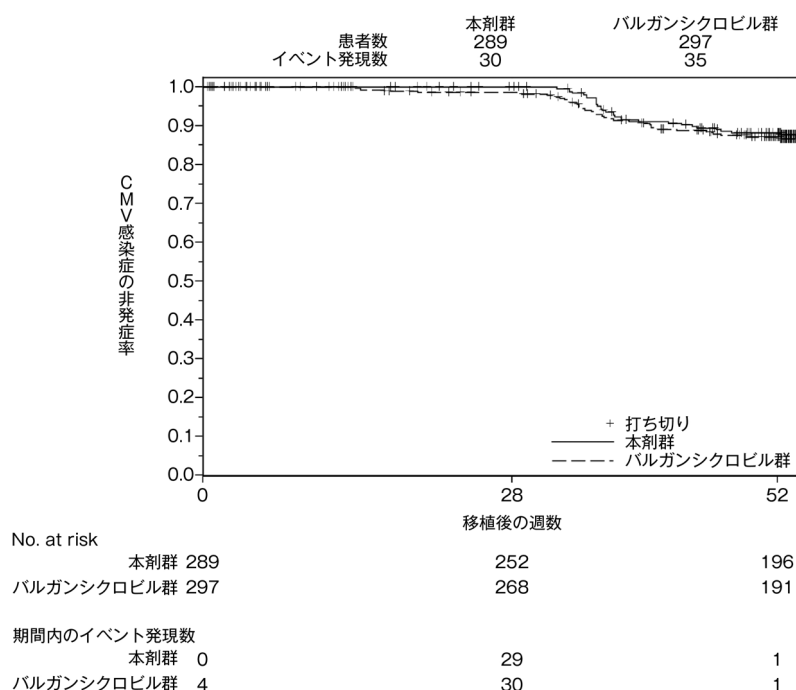


図 移植後 52 週以内に中央判定による CMV 感染症がみられるまでの期間の Kaplan-Meier プロット (FAS) (002 試験)

V. 治療に関する項目

探索的評価項目																																																																	
1) 移植後 28 週及び 52 週以内の定量可能な CMV DNA 血症（中央検査機関で測定）がみられた患者の割合																																																																	
<ul style="list-style-type: none"> 移植後 28 週及び 52 週以内に定量可能な CMV DNA 血症（中央検査機関で測定）がみられた患者の割合は、いずれの期間もバルガンシクロビル群（移植後 28 週：8.8%、移植後 52 週：37.7%）と比較して本剤群（移植後 28 週：2.1%、移植後 52 週：31.8%）で低かった。 																																																																	
<p style="text-align: center;">表 移植後 28 週及び 52 週以内に定量可能な CMV DNA 血症（中央検査機関で測定）がみられた患者の割合 (FAS) (002 試験)</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th rowspan="2"></th> <th colspan="2">本剤群 (N=289)</th> <th colspan="2">バルガンシクロビル群 (N=297)</th> </tr> <tr> <th>n</th> <th>% (95%CI)</th> <th>n</th> <th>% (95%CI)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>28 週以内に定量可能な CMV DNA 血症</td><td>6</td><td>2.1 (0.8, 4.5)</td> <td>26</td><td>8.8 (5.8, 12.6)</td> </tr> <tr> <td>52 週以内に定量可能な CMV DNA 血症</td><td>92</td><td>31.8 (26.5, 37.5)</td> <td>112</td><td>37.7 (32.2, 43.5)</td> </tr> </tbody> </table>			本剤群 (N=289)		バルガンシクロビル群 (N=297)		n	% (95%CI)	n	% (95%CI)	28 週以内に定量可能な CMV DNA 血症	6	2.1 (0.8, 4.5)	26	8.8 (5.8, 12.6)	52 週以内に定量可能な CMV DNA 血症	92	31.8 (26.5, 37.5)	112	37.7 (32.2, 43.5)																																													
	本剤群 (N=289)		バルガンシクロビル群 (N=297)																																																														
	n	% (95%CI)	n	% (95%CI)																																																													
28 週以内に定量可能な CMV DNA 血症	6	2.1 (0.8, 4.5)	26	8.8 (5.8, 12.6)																																																													
52 週以内に定量可能な CMV DNA 血症	92	31.8 (26.5, 37.5)	112	37.7 (32.2, 43.5)																																																													
<p>定量可能な CMV DNA 血症は、数値 ($\geq 137 \text{ IU/mL}$) で検出された CMV と定義 N=各投与群の患者数 n (%) =各小分類の患者数 (%)</p>																																																																	
2) 健康アウトカム																																																																	
<p style="text-align: center;">表 健康アウトカム (FAS) (002 試験)</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th rowspan="2">評価項目</th> <th colspan="2">本剤群 (N=289)</th> <th colspan="2">バルガンシクロビル群 (N=297)</th> </tr> <tr> <th>n</th> <th>% (95%CI)</th> <th>n</th> <th>% (95%CI)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>移植後 28 週までの NODAT</td><td>17</td><td>5.9 (3.5, 9.3)</td> <td>18</td><td>6.1 (3.6, 9.4)</td> </tr> <tr> <td>移植後 52 週までの NODAT</td><td>18</td><td>6.2 (3.7, 9.7)</td> <td>20</td><td>6.7 (4.2, 10.2)</td> </tr> <tr> <td>移植後 28 週までの全死亡</td><td>3</td><td>1.0 (0.2, 3.0)</td> <td>2</td><td>0.7 (0.1, 2.4)</td> </tr> <tr> <td>移植後 52 週までの全死亡</td><td>4</td><td>1.4 (0.4, 3.5)</td> <td>3</td><td>1.0 (0.2, 2.9)</td> </tr> <tr> <td>移植後 28 週までの再入院</td><td>100</td><td>34.6 (29.1, 40.4)</td> <td>121</td><td>40.7 (35.1, 46.6)</td> </tr> <tr> <td>移植後 52 週までの再入院</td><td>127</td><td>43.9 (38.1, 49.9)</td> <td>151</td><td>50.8 (45.0, 56.7)</td> </tr> <tr> <td>移植後 28 週までの CMV 感染／感染症による再入院</td><td>5</td><td>1.7 (0.6, 4.0)</td> <td>7</td><td>2.4 (1.0, 4.8)</td> </tr> <tr> <td>移植後 52 週までの CMV 感染／感染症による再入院</td><td>35</td><td>12.1 (8.6, 16.4)</td> <td>34</td><td>11.4 (8.1, 15.6)</td> </tr> <tr> <td>移植後 28 週までの特定の日和見感染</td><td>30</td><td>10.4 (7.1, 14.5)</td> <td>36</td><td>12.1 (8.6, 16.4)</td> </tr> <tr> <td>移植後 52 週までの特定の日和見感染</td><td>47</td><td>16.3 (12.2, 21.0)</td> <td>51</td><td>17.2 (13.1, 22.0)</td> </tr> <tr> <td>治療期における G-CSF 製剤の投与</td><td>5</td><td>1.7 (0.6, 4.0)</td> <td>21</td><td>7.1 (4.4, 10.6)</td> </tr> </tbody> </table>		評価項目	本剤群 (N=289)		バルガンシクロビル群 (N=297)		n	% (95%CI)	n	% (95%CI)	移植後 28 週までの NODAT	17	5.9 (3.5, 9.3)	18	6.1 (3.6, 9.4)	移植後 52 週までの NODAT	18	6.2 (3.7, 9.7)	20	6.7 (4.2, 10.2)	移植後 28 週までの全死亡	3	1.0 (0.2, 3.0)	2	0.7 (0.1, 2.4)	移植後 52 週までの全死亡	4	1.4 (0.4, 3.5)	3	1.0 (0.2, 2.9)	移植後 28 週までの再入院	100	34.6 (29.1, 40.4)	121	40.7 (35.1, 46.6)	移植後 52 週までの再入院	127	43.9 (38.1, 49.9)	151	50.8 (45.0, 56.7)	移植後 28 週までの CMV 感染／感染症による再入院	5	1.7 (0.6, 4.0)	7	2.4 (1.0, 4.8)	移植後 52 週までの CMV 感染／感染症による再入院	35	12.1 (8.6, 16.4)	34	11.4 (8.1, 15.6)	移植後 28 週までの特定の日和見感染	30	10.4 (7.1, 14.5)	36	12.1 (8.6, 16.4)	移植後 52 週までの特定の日和見感染	47	16.3 (12.2, 21.0)	51	17.2 (13.1, 22.0)	治療期における G-CSF 製剤の投与	5	1.7 (0.6, 4.0)	21	7.1 (4.4, 10.6)
評価項目	本剤群 (N=289)		バルガンシクロビル群 (N=297)																																																														
	n	% (95%CI)	n	% (95%CI)																																																													
移植後 28 週までの NODAT	17	5.9 (3.5, 9.3)	18	6.1 (3.6, 9.4)																																																													
移植後 52 週までの NODAT	18	6.2 (3.7, 9.7)	20	6.7 (4.2, 10.2)																																																													
移植後 28 週までの全死亡	3	1.0 (0.2, 3.0)	2	0.7 (0.1, 2.4)																																																													
移植後 52 週までの全死亡	4	1.4 (0.4, 3.5)	3	1.0 (0.2, 2.9)																																																													
移植後 28 週までの再入院	100	34.6 (29.1, 40.4)	121	40.7 (35.1, 46.6)																																																													
移植後 52 週までの再入院	127	43.9 (38.1, 49.9)	151	50.8 (45.0, 56.7)																																																													
移植後 28 週までの CMV 感染／感染症による再入院	5	1.7 (0.6, 4.0)	7	2.4 (1.0, 4.8)																																																													
移植後 52 週までの CMV 感染／感染症による再入院	35	12.1 (8.6, 16.4)	34	11.4 (8.1, 15.6)																																																													
移植後 28 週までの特定の日和見感染	30	10.4 (7.1, 14.5)	36	12.1 (8.6, 16.4)																																																													
移植後 52 週までの特定の日和見感染	47	16.3 (12.2, 21.0)	51	17.2 (13.1, 22.0)																																																													
治療期における G-CSF 製剤の投与	5	1.7 (0.6, 4.0)	21	7.1 (4.4, 10.6)																																																													
<p>NODAT : 移植後発症糖尿病</p>																																																																	
3) 移植後 28 週及び 52 週までの、移植腎機能障害及び/又は拒絶反応の発現																																																																	
<ul style="list-style-type: none"> 移植後 4 週（ベースライン）から移植後 28 週及び 52 週までに eGFR [Modification of Diet in Renal Disease (MDRD) 式を用いる] が 20%以上の減少を認めた患者の割合 eGFR（移植後 4 週から 28 週まで）が 20%以上低下、又は移植後 28 週の eGFR が $60 \text{ mL/min}/1.73\text{m}^2$ 未満の患者の割合は、レテルモビル群（eGFR が 20%以上低下 : 21.5%、eGFR が $60 \text{ mL/min}/1.73\text{m}^2$ 未満 : 58.1%、以下同順）とバルガンシクロビル群（24.2%、62.0%）で同程度であった。 																																																																	
<ul style="list-style-type: none"> 移植後 28 週及び 52 週までの生検診断による急性腎移植片拒絶 移植後 28 週及び 52 週までの生検診断による急性腎移植片拒絶の発現割合は、本剤群（移植後 28 週 : 5.9%、移植後 52 週 : 8.0%、以下同順）とバルガンシクロビル群（6.1%、6.7%）で同程度であった。 																																																																	

V. 治療に関する項目

	<ul style="list-style-type: none"> 移植後 28 週及び 52 週までの腎移植片喪失 移植後 28 週及び 52 週までの腎移植片喪失の発現割合は、本剤群（0.3%、0.7%）とバルガンシクロビル群（1.0%、2.0%）で同程度であった。 <p>【安全性】</p> <p><副作用></p> <ul style="list-style-type: none"> 移植後 28 週までに、本剤群で 292 例中 58 例（19.9%）、バルGANシクロビル群で 297 例中 104 例（35.0%）に副作用が認められた。主な副作用（2%以上）は、本剤群で白血球減少症（6.8%）及び好中球減少症（2.1%）、バルGANシクロビル群で白血球減少症（22.9%）、好中球減少症（8.1%）及び白血球数減少（4.0%）であった。 重篤な副作用の発現割合は、本剤群 4 例（1.4%）で白血球減少症、好中球減少症が各 2 例、発熱性好中球減少症、汎血球減少症、心房細動、下痢が各 1 例、バルGANシクロビル群 15 例（5.1%）で白血球減少症 6 例、発熱性好中球減少症、白血球数減少が各 3 例、好中球減少症が 2 例、恶心、低リン血症が各 1 例であった。 治験薬の投与中止に至った副作用の発現割合は、本剤群 8 例（2.7%）で好中球減少症が 4 例、白血球減少症が 3 例、汎血球減少症が 2 例、バルGANシクロビル 26 例群（8.8%）で白血球減少症 16 例、好中球減少症 4 例、白血球数減少 3 例、下痢、恶心、嚥下障害が各 1 例であった。本剤群では、治験薬の投与中止に至った副作用（8 例）は白血球減少症及び好中球減少症（各 1 例）を除き投与中止後に回復又は軽快した。 死亡に至った有害事象は 3 例に認められた。 本剤群：2 例 治療期に発現し、死亡に至った有害事象は 2 例で報告された（細菌性敗血症及び敗血症性ショック）。 バルGANシクロビル群：1 例 治療期に発現し、死亡に至った有害事象は 1 例で報告された（心筋梗塞）。 治験担当医師により治験薬との関連ありと判定された死亡はなかった。 		
表 有害事象の要約（治療期）（APaT）（002 試験）			
	本剤群 n (%)	バルGANシクロ ビル群 n (%)	群間差 (%) 推定値 (95%CI) †
解析対象例数	292	297	
有害事象	271 (92.8)	276 (92.9)	-0.1 (-4.4, 4.2)
副作用‡	58 (19.9)	104 (35.0)	-15.2 (-22.2, -8.0)
重篤な有害事象	106 (36.3)	113 (38.0)	-1.7 (-9.5, 6.1)
重篤な副作用	4 (1.4)	15 (5.1)	-3.7 (-7.0, -0.9)
死亡	2 (0.7)	1 (0.3)	0.3 (-1.3, 2.2)
有害事象による投与中止	12 (4.1)	40 (13.5)	-9.4 (-14.1, -4.9)
副作用による投与中止	8 (2.7)	26 (8.8)	-6.0 (-10.1, -2.4)
重篤な有害事象による投与中止	6 (2.1)	14 (4.7)	-2.7 (-5.9, 0.3)
重篤な副作用による投与中止	2 (0.7)	7 (2.4)	-1.7 (-4.2, 0.4)

† Miettinen & Nurminen 法に基づく

‡ 治験担当医師によって治験薬との因果関係ありと判定された事象
統計解析計画書に従って群間差の推定値及び CI を算出した。

V. 治療に関する項目

	<p><臨床検査値、バイタルサイン及び心電図></p> <ul style="list-style-type: none"> 治療期の臨床検査値について、白血球減少症及び好中球減少症を除き、本剤群とバルガンシクロビル群との間に経時的に意味のある変化及び傾向は認められなかった。 バイタルサイン及び心電図について、臨床的に意味のある所見は認められなかつた。 <p>白血球減少及び好中球減少の発現割合</p> <ul style="list-style-type: none"> 治療期における白血球減少及び好中球減少の事象の発現割合（有害事象の基本語又は臨床検査値に基づき規定）は、本剤群（26.0%）でバルGANシクロビル群（64.0%）と比較して有意に低かつた（p<0.0001）。 <p>表 白血球減少及び好中球減少の事象の発現割合（有害事象の基本語又は臨床検査値に基づき規定）（治療期）（APaT）（002 試験）</p>		
	本剤群 n (%)	バルGANシクロ ビル群 n (%)	群間差 (%) 推定値 (95%CI) †
白血球減少症又は好中球減少症 の発現例数	76 (26.0)	190 (64.0)	-38.4 (-45.5, -30.8) p<0.0001†
白血球減少症	33 (11.3)	110 (37.0)	-25.8 (-32.4, -19.1)
白血球減少 (WBC<3500cells/µL)	66 (22.6)	172 (57.9)	-35.7 (-42.9, -28.1)
好中球減少症	8 (2.7)	49 (16.5)	-13.9 (-18.8, -9.4)
好中球減少 (ANC<1000cells/µL)	12 (4.1)	58 (19.5)	-15.4 (-20.6, -10.5)

† 導入時に強力な細胞溶解作用を有する抗リンパ球免疫療法の実施の有無を層とし、層で調整した Miettinen & Nurminen 法を用いて算出した。いずれかの投与群に該当する患者が存在しない場合は、その層別因子は除外した。

2) 安全性試験

長期投与試験、薬物依存性試験は実施していない。

(5) 患者・病態別試験

〈臓器移植〉

試験名	日本人成人腎移植患者を対象に CMV 感染及び感染症の予防を目的としてレテルモビルを投与した際の、安全性、有効性及び薬物動態を評価する単群非盲検第Ⅲ相試験（042 試験） ^{11), 12)}
試験デザイン	単群多施設共同非盲検試験
主要目的	有害事象を発現した被験者の割合に基づき、本剤の安全性及び忍容性を評価する
対象	CMV 抗体陽性ドナー又は CMV 抗体陽性レシピエント（D+/R-、D+/R+又は D-/R+）の日本人成人腎移植患者 ※うち、D+/R-を 10 例以上（組入れられた患者 22 例、うち D+/R- 12 例）
主な選択基準	<ul style="list-style-type: none"> 同意取得時の年齢が 18 歳以上の日本人男性又は女性 ドナー及びレシピエントの CMV 抗体保有状況が以下のいずれかに合致する者：

V. 治療に関する項目

	<p>a. CMV 抗体陽性ドナー／CMV 抗体陰性レシピエント (D+/R-) 割付け前 90 日以内にレシピエントの CMV IgG 抗体が陰性 (R-) であることが確認されており、かつ、スクリーニング時点で CMV IgG 抗体陽性ドナー (D+) からの同種腎移植が予定され、割付け時点で D+ のドナーからの同種腎移植を受けている。</p> <p>b. CMV 抗体陽性レシピエント (R+) レシピエントの CMV IgG 抗体が陽性 (R+) であることが確認されており、治験担当医師が本剤の 200 日予防投与が有益であると判断した者。なお、ドナーの CMV 抗体は陽性、陰性いずれも許容した (D+/R+ 又は D-/R+)。</p> <ul style="list-style-type: none"> • スクリーニング時点で初回又は 2 回目の同種腎移植が予定されており、かつ割付け時点で初回又は 2 回目の同種腎移植を受けている者。 • 割付け時点で腎移植後 0 日（移植当日）から 7 日以内の者。 • 妊娠しておらず、授乳中でなく、かつ以下の条件のいずれかを満たす女性 <ul style="list-style-type: none"> a. 妊娠可能な女性に該当しない者 b. 妊娠可能な女性であるが、投与期間中及び治験薬の最終投与後少なくとも 28 日間、適切な避妊法を使用することに同意した者
主な除外基準	<ul style="list-style-type: none"> • 過去に臓器移植あるいは造血幹細胞移植を受けた。 • 複数臓器の同時移植レシピエント（膵腎同時移植等） • 割付け前 6 カ月以内の CMV 感染症の既往又は合併（疑い例を含む） • 移植後割付けまでの期間に治験実施医療機関で CMV DNA PCR 検査又は CMV 抗原血症法が実施された場合のみ：当該検査で陽性が確認された。 • 過敏症が疑われるかその既往を有する。 • 割付け時に透析又は血漿交換を受けている。 • 移植後の腎機能が、割付け時のクレアチニクリアランス値で 10mL/min 以下（治験実施医療機関での測定値）である。 • スクリーニング時に重度の肝機能障害（Child-Pugh クラス C）を有する。 • スクリーニング時に中等度の肝機能障害と中等度から重度の腎機能障害の両方を有する。 • 割付け前 30 日以内に以下のようないくつかの治療を受けた、あるいは治験期間中にこれらの治療を受ける予定がある： <ul style="list-style-type: none"> a. CMV 免疫グロブリン b. 抗 CMV 薬の治験薬又は抗 CMV 生物学的療法の治験薬 • 割付け前 7 日以内に次のいずれかを投与した又は治験中に投与する予定がある： <ul style="list-style-type: none"> a. ガンシクロビル b. バルガンシクロビル c. ホスカルネット d. アシクロビル（1 日量として 3200mg を超える経口投与、又は 25mg/kg/ 日を超える静脈内投与） e. バラシクロビル（1 日量として 3000mg を超える経口投与） f. ファムシクロビル（1 日量として 1500mg を超える経口投与）
試験方法	<ul style="list-style-type: none"> • 移植後 7 日以内に本剤の投与を開始し、投与を 28 週まで継続した。治験薬投与完了後、52 週までフォローアップし、遅発性の CMV 感染症の発現を評価した。 • 本剤 480mg (240mg 錠 2 錠) を 1 日 1 回経口投与。シクロスボリンを併用している場合は、レテルモビル 240mg (240mg 錠 1 錠) を 1 日 1 回経口投与。 • 嘸下不能及び／又は錠剤の吸収を妨げる可能性がある状態の患者には、治験薬を注射剤として以下の用法・用量で静脈内投与した。注射剤の使用期間は原則 4 週間以内としたが、注射剤を使用することによるベネフィットと

V. 治療に関する項目

	<p>リスクを鑑み、治験担当医師の判断で4週間を超えての注射剤の継続使用を可能とした。</p> <table border="1"> <tr> <td colspan="2">投与内容</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 本剤480mg又は240mg（シクロポリンを併用しない）を1日1回静脈内投与。 シクロスボリンを併用している場合は、本剤240mgを1日1回静脈内投与 </td> </tr> </table>	投与内容		<ul style="list-style-type: none"> 本剤480mg又は240mg（シクロポリンを併用しない）を1日1回静脈内投与。 シクロスボリンを併用している場合は、本剤240mgを1日1回静脈内投与 					
投与内容									
<ul style="list-style-type: none"> 本剤480mg又は240mg（シクロポリンを併用しない）を1日1回静脈内投与。 シクロスボリンを併用している場合は、本剤240mgを1日1回静脈内投与 									
評価項目	<p>【安全性】</p> <table border="1"> <tr> <td>主要</td><td>有害事象及び治験薬の投与中止に至った有害事象を発現した患者の割合</td></tr> </table> <p>評価方法：</p> <ul style="list-style-type: none"> 安全性の解析対象集団はAll participants as treated (APaT)とした。APaTは、治験薬投与を1回以上受けたすべての患者から構成される。 有害事象を発現した患者数及び発現割合を要約した。また臨床検査値、バイタルサイエンス及び心電図の変動を要約した。 <p>【有効性】</p> <table border="1"> <tr> <td>副次</td><td> 1) 移植後28週及び52週以内の、中央判定によるCMV感染症[†]を発症した患者又は抗CMV療法を開始[‡]した患者の割合 <small>†CMV感染症は、臓器障害を伴うCMV感染症及びCMV症候群からなる(002試験参照)</small> <small>‡抗CMV療法の開始は、以下のいずれかに基づく</small> (1) CMV抗原血症法陽性（治験実施医療機関で測定） (2) 定量可能なCMV DNA血症（治験実施医療機関で測定） 2) 移植後28週及び52週以内の、中央判定によるCMV感染症を発症した患者の割合 3) 移植後28週及び52週以内の、定量可能なCMV DNA血症（中央検査機関で測定）がみられた患者の割合 </td></tr> <tr> <td>(主な) 探索的</td><td>移植後28週及び52週までの、移植腎機能障害又は拒絶反応を発現した患者の割合</td></tr> </table> <p>評価方法：</p> <ul style="list-style-type: none"> 有効性の解析対象集団はFull analysis set (FAS)とした。FASは、治験薬を1回以上投与され、D+/R-、D+/R+又はD-/R+であり、投与開始1日目にCMV DNAが検出されない（中央検査機関にて測定）すべての患者から構成される。 各有効性評価項目について、患者の割合及び95%CIを時点ごとに算出した。ドナー及びレシピエントのCMV抗体保有状況による結果を評価するため、D+/R-及びR+（D+/R+又はD-/R+）の部分集団別に有効性評価項目を要約した。 <p>【薬物動態】</p> <table border="1"> <tr> <td>副次</td><td>血漿中レテルモビル濃度、薬物動態パラメータ</td></tr> </table> <p>評価方法：</p> <ul style="list-style-type: none"> 薬物動態の解析対象集団は、少なくとも1つの測定可能な薬物動態評価用検体が得られた患者から構成される。 レテルモビルの薬物動態パラメータについて、要約統計量を算出した。 	主要	有害事象及び治験薬の投与中止に至った有害事象を発現した患者の割合	副次	1) 移植後28週及び52週以内の、中央判定によるCMV感染症 [†] を発症した患者又は抗CMV療法を開始 [‡] した患者の割合 <small>†CMV感染症は、臓器障害を伴うCMV感染症及びCMV症候群からなる(002試験参照)</small> <small>‡抗CMV療法の開始は、以下のいずれかに基づく</small> (1) CMV抗原血症法陽性（治験実施医療機関で測定） (2) 定量可能なCMV DNA血症（治験実施医療機関で測定） 2) 移植後28週及び52週以内の、中央判定によるCMV感染症を発症した患者の割合 3) 移植後28週及び52週以内の、定量可能なCMV DNA血症（中央検査機関で測定）がみられた患者の割合	(主な) 探索的	移植後28週及び52週までの、移植腎機能障害又は拒絶反応を発現した患者の割合	副次	血漿中レテルモビル濃度、薬物動態パラメータ
主要	有害事象及び治験薬の投与中止に至った有害事象を発現した患者の割合								
副次	1) 移植後28週及び52週以内の、中央判定によるCMV感染症 [†] を発症した患者又は抗CMV療法を開始 [‡] した患者の割合 <small>†CMV感染症は、臓器障害を伴うCMV感染症及びCMV症候群からなる(002試験参照)</small> <small>‡抗CMV療法の開始は、以下のいずれかに基づく</small> (1) CMV抗原血症法陽性（治験実施医療機関で測定） (2) 定量可能なCMV DNA血症（治験実施医療機関で測定） 2) 移植後28週及び52週以内の、中央判定によるCMV感染症を発症した患者の割合 3) 移植後28週及び52週以内の、定量可能なCMV DNA血症（中央検査機関で測定）がみられた患者の割合								
(主な) 探索的	移植後28週及び52週までの、移植腎機能障害又は拒絶反応を発現した患者の割合								
副次	血漿中レテルモビル濃度、薬物動態パラメータ								

V. 治療に関する項目

結果	組入れ患者：22 例 FAS：21 例 APaT：22 例																																			
	<p>【安全性】 日本人 D+又は R+の腎移植患者において、レテルモビルは全般的に忍容性が良好であり、新たな安全性の懸念は認められなかった。</p> <p>主要評価項目</p> <p>有害事象及び治験薬の投与中止に至った有害事象を発現した患者の割合</p> <ul style="list-style-type: none"> 治療期に最も多く認められた有害事象（発現割合 10%以上）は、口内炎（4 例、18.2%）並びに下痢、尿路感染、好中球数減少及び高脂血症（各 3 例、13.6%）であった。副作用は 4 例（18.2%）に認められ、その内訳は、白血球減少症、下痢、恶心及び血中アルカリホスファターゼ増加（各 1 例）であった。 治験薬投与中止に至った有害事象は 3 例（13.6%）に認められ、このうち治験薬投与中止に至った副作用は 1 例（4.5%）（白血球減少症）であった。 重篤な副作用例又は死亡例はなかった。 治療期の臨床検査値に臨床的に意味のある変動は認められなかった。1 例で CTCAE グレード 1（基準値上限の 2.5 倍超）のアルカリホスファターゼ上昇が認められたが、他の肝機能検査値を含む臨床検査値では臨床的に意味のある変動はみられなかった。バイタルサイン（血圧、体温及び心拍数）並びに心電図について臨床的に意味のある所見は認められなかった。 																																			
表 有害事象の要約（治療期）（APaT）（042 試験）																																				
<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th rowspan="2"></th> <th colspan="2" style="text-align: center;">本剤群</th> </tr> <tr> <th style="text-align: center;">N</th> <th style="text-align: center;">(%)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>解析対象例数</td> <td style="text-align: center;">22</td> <td></td> </tr> <tr> <td>有害事象</td> <td style="text-align: center;">20</td> <td style="text-align: center;">(90.9)</td> </tr> <tr> <td>副作用[†]</td> <td style="text-align: center;">4</td> <td style="text-align: center;">(18.2)</td> </tr> <tr> <td>重篤な有害事象</td> <td style="text-align: center;">7</td> <td style="text-align: center;">(31.8)</td> </tr> <tr> <td>重篤な副作用</td> <td style="text-align: center;">0</td> <td style="text-align: center;">(0.0)</td> </tr> <tr> <td>死亡</td> <td style="text-align: center;">0</td> <td style="text-align: center;">(0.0)</td> </tr> <tr> <td>有害事象による投与中止</td> <td style="text-align: center;">3</td> <td style="text-align: center;">(13.6)</td> </tr> <tr> <td>副作用による投与中止</td> <td style="text-align: center;">1</td> <td style="text-align: center;">(4.5)</td> </tr> <tr> <td>重篤な有害事象による投与中止</td> <td style="text-align: center;">2</td> <td style="text-align: center;">(9.1)</td> </tr> <tr> <td>重篤な副作用による投与中止</td> <td style="text-align: center;">0</td> <td style="text-align: center;">(0.0)</td> </tr> </tbody> </table>			本剤群		N	(%)	解析対象例数	22		有害事象	20	(90.9)	副作用 [†]	4	(18.2)	重篤な有害事象	7	(31.8)	重篤な副作用	0	(0.0)	死亡	0	(0.0)	有害事象による投与中止	3	(13.6)	副作用による投与中止	1	(4.5)	重篤な有害事象による投与中止	2	(9.1)	重篤な副作用による投与中止	0	(0.0)
	本剤群																																			
	N	(%)																																		
解析対象例数	22																																			
有害事象	20	(90.9)																																		
副作用 [†]	4	(18.2)																																		
重篤な有害事象	7	(31.8)																																		
重篤な副作用	0	(0.0)																																		
死亡	0	(0.0)																																		
有害事象による投与中止	3	(13.6)																																		
副作用による投与中止	1	(4.5)																																		
重篤な有害事象による投与中止	2	(9.1)																																		
重篤な副作用による投与中止	0	(0.0)																																		

[†] 治験担当医師によって治験薬との因果関係ありと判定された事象

【有効性】

副次評価項目

- 移植後 28 週及び 52 週以内の、中央判定による CMV 感染症を発症した患者又は抗 CMV 療法を開始した患者の割合
 - 移植後 28 週以内に中央判定による CMV 感染症を発症した患者又は抗 CMV 療法を開始した患者は認められなかった。
 - 移植後 52 週以内に中央判定による CMV 感染症を発症した患者又は抗 CMV 療法を開始した患者は 4 例（19.0%）であり、いずれも D+/R- であった。4 例全例が CMV 血症のため抗 CMV 療法を開始し、このうち 2 例は CAC により CMV 感染症（CMV 症候群）と判定された。

V. 治療に関する項目

表1 移植後 52 週以内に CMV 感染症を発症又は抗 CMV 療法を開始した患者の割合
(FAS、OF 法) (042 試験)

	全体 (N=21)		D+/R- (N=12)		D+/R+ 又は D-/R+ (N=9)	
	n (%)	95%CI [†]	n (%)	95%CI [†]	n (%)	95%CI [†]
CMV 感染症 [‡] 又は移植後 52 週以内に抗 CMV 療法 [§] を開始 (予防不成功)	4 (19.0)	(5.4, 41.9)	4 (33.3)	(9.9, 65.1)	0 (0.0)	(0.0, 33.6)
移植後 52 週以内の CMV 感染症 [‡]	2 (9.5)	(1.2, 30.4)	2 (16.7)	(2.1, 48.4)	0 (0.0)	(0.0, 33.6)
CMV 症候群	2 (9.5)	(1.2, 30.4)	2 (16.7)	(2.1, 48.4)	0 (0.0)	(0.0, 33.6)
臓器障害を伴う CMV 感染症	0 (0.0)	(0.0, 16.1)	0 (0.0)	(0.0, 26.5)	0 (0.0)	(0.0, 33.6)
移植後 52 週以内に抗 CMV 療法 [§] を開始	4 (19.0)	(5.4, 41.9)	4 (33.3)	(9.9, 65.1)	0 (0.0)	(0.0, 33.6)

欠測値の取扱い方法として、OF 法を用いた。OF 法では、欠測値（非完了例）は非無効例として扱った。

[†] Clopper-Pearson 正確二項検定に基づく

[‡] 独立した中央判定委員会で CMV 感染症と判定された患者

[§] CMV 抗原血症検査で 1 つ以上の陽性細胞が確認された場合、又は PCR 検査で定量可能な CMV DNA が検出された場合（「検出されたが、定量下限未満」は含まない）、その結果に基づいて抗 CMV 薬（ガンシクロビル、バルガンシクロビル又はホスカルネット）の投与を開始すること

- 2) 移植後 28 週及び 52 週以内の、中央判定による CMV 感染症を発症した患者の割合
- FAS における移植後 28 週以内に中央判定による CMV 感染症を発症した患者はいなかった。
 - 移植後 52 週以内に中央判定による CMV 感染症を発症した患者は 2 例 (9.5%) であり、いずれも D+/R- の患者であった。
 - 治験担当医師により CMV 感染症として報告された 2 例は、いずれも CAC の判定結果と一致し、CMV 症候群と判定された。

*結果の内訳は、表 1 を参照

- 3) 移植後 28 週及び 52 週以内の、定量可能な CMV DNA 血症がみられた患者の割合
- 移植後 28 週以内に定量可能な CMV DNA 血症が 1 例 (4.8%) にみられた。この 1 例は、抗 CMV 療法を開始することなく治験期間中に CMV DNA は陰性となった。
 - 移植後 52 週以内に定量可能な CMV DNA 血症が 5 例 (23.8%) にみられた。
 - いずれの症例も D+/R- であった。

V. 治療に関する項目

表2 移植後 28週及び52週以内の定量可能なCMV DNA 血症			
移植後 28週以内の定量可能なCMV DNA 血症			
全体 (N=21)	n (%)	1 (4.8)	95%CI [†] (0.1, 23.8)
D+/R- (N=12)	n (%)	1 (8.3)	(0.2, 38.5)
D+/R+又は D-/R+ (N=9)	n (%)	0 (0.0)	(0.0, 33.6)
移植後 52週以内の定量可能なCMV DNA 血症			
全体 (N=21)	n (%)	5 (23.8)	95%CI [†] (8.2, 47.2)
D+/R- (N=12)	n (%)	5 (41.7)	(15.2, 72.3)
D+/R+又は D-/R+ (N=9)	n (%)	0 (0.0)	(0.0, 33.6)

定量可能な CMV DNA 血症は、中央検査機関の結果に基づいて、数値 (≥ 137 IU/mL) で検出された CMV として定義。

[†] Clopper-Pearson 正確二項検定に基づく

探索的評価項目

移植後 28週及び52週までの、移植腎機能障害又は拒絶反応を発現した患者の割合

- FASにおいて生検診断による急性腎移植片拒絶反応及び腎移植片喪失が報告された患者はいなかった。

【薬物動態】

副次評価項目

<経口投与>

日本人腎移植患者にレテルモビル 480mg を 1 日 1 回反復経口投与した際、投与 1 週目の AUC_{0-24hr} 、 C_{max} 及び C_{trough} の幾何平均は、それぞれ 156,000ng·hr/mL、17,900ng/mL 及び 1,700ng/mL であった。

<静脈内投与>

試験期間中、静脈内投与を受けた患者はいなかった。

(参考)

<同種造血幹細胞移植>

<第III相国際共同試験（001 試験）>

第III相国際共同試験（001 試験）^{5), 6)}における患者背景、CMV 感染のリスク因子、併用免疫抑制レジメン及び移植前処置レジメンの種類別の部分集団解析で、本剤の予防効果が一貫して示された。

患者背景別：年齢、性別、体重、人種（白人 vs. 非白人及びアジア人 vs. 非アジア人）、地域（欧洲 vs. 北米及び米国 vs. 非米国）並びに移植日から無作為割付までの期間（移植後 2 週未満 vs. 移植後 2 週以上）に基づく部分集団では、臨床的に意味のある CMV 感染がみられた患者の割合は、プラセボ群と比較して本剤群で低く、本剤のプラセボに対する予防効果（臨床的に意味のある CMV 感染がみられた患者の割合）が一貫して示された。

リスク分類別：CMV 感染のリスク因子、幹細胞源、ドナー不一致の程度及び HLA 半合致ドナーのリスク分類では、臨床的に意味のある CMV 感染がみられた患者の割合は、プラセボ群と比較して本剤群で低かった。

併用免疫抑制レジメン及び移植前処置レジメンの種類別：移植前処置レジメン（骨髄破壊的前処置、強度減弱前処置、骨髄非破壊的前処置）及び併用免疫抑制レジメン（シクロスルホリン含有及

V. 治療に関する項目

びタクロリムス含有レジメン) のそれぞれの分類カテゴリ間で、本剤のプラセボに対する予防効果は一貫していた。

また第Ⅲ相国際共同試験（001 試験）における安全性プロファイルは、年齢、性別、体重、人種、腎機能障害及び肝機能障害にかかわらず、両投与群で概して類似していた。

<第Ⅲ相国際共同試験（040 試験）>

主要評価項目である移植後 14 週（約 100 日）から移植後 28 週までに臨床的に意味のある CMV 感染がみられた被験者の割合において、被験者背景（年齢、性別及び人種）及び CMV 再活性化リスク因子（ドナーの血縁関係、HLA 不一致、GVHD 又はその他の理由による全身性ステロイド使用、HLA 半合致ドナー及び抗ヒト胸腺細胞免疫グロブリンの投与）に基づく種々の部分集団で、本剤のプラセボに対する予防効果が一貫して示された。

〈臓器移植〉

<海外第Ⅲ相試験（002 試験）>

主要評価項目である移植後 52 週以内に中央判定による CMV 感染症を発症した患者の群間差において、患者背景（性別、年齢、人種、地域及び導入療法）に基づく部分集団間で、明確な差異はなかった。また、安全性プロファイルは、年齢、性別、人種及び民族にかかわらず、いずれの部分集団間でも同様であった。

V. 治療に関する項目

(6) 治療的使用

1) 使用成績調査（一般使用成績調査、特定使用成績調査、使用成績比較調査）、製造販売後データベース調査、製造販売後臨床試験の内容

- a) 臓器移植を対象とした特定使用成績調査（「V. 5. (6) 2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した調査・試験の概要」参照）
- b) 同種造血幹細胞移植を対象とした一般使用成績調査（終了）（「V. 5. (6) 2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した調査・試験の概要」参照）

2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した調査・試験の概要

- a) 臓器移植を対象とした特定使用成績調査

本剤の使用実態下における臓器移植患者での安全性及び有効性を確認する。

- b) 同種造血幹細胞移植を対象とした一般使用成績調査（終了）

目的	日常診療下の同種 HSCT 患者におけるサイトメガロウイルス感染症の発症抑制に対する本剤投与時の有効性及び安全性に関する情報の検出及び確認
安全性検討事項	重要な潜在的リスク 静脈内投与時の腎機能障害、生殖発生毒性、心臓障害
実施期間	2018年5月28日～2022年5月20日
調査方法	全例調査方式
解析対象症例 (調査予定期例数：450例)	安全性：821例 有効性：670例
集計結果	安全性： 副作用発現割合は 11.33% (93/821 例) であり、5 例以上で発現した副作用は悪心が 13 例 (1.58%)、腎機能障害が 12 例 (1.46%)、急性移植片対宿主病、肝機能異常、サイトメガロウイルス検査陽性が各 5 例 (0.61%) で、重篤な副作用発現割合は 3.05% (25/821 例) であった。 有効性： CMV 感染症の発現状況は、移植後 14 週以内に 1.34% (9/670 例)、移植後 24 週以内に 2.99% (20/670 例) であった。

(参考)

同種造血幹細胞移植患者に対する一般使用成績調査（上記）の実施により、460 症例の集積結果に基づいて評価がなされた結果、2021 年 12 月に以下の承認条件が解除された。

承認条件：国内での治験症例が極めて限られていることから、製造販売後、一定数の症例に係るデータが集積されるまでの間は、全症例を対象に使用成績調査を実施することにより、本剤の使用患者の背景情報を把握するとともに、本剤の安全性及び有効性に関するデータを早期に収集し、本剤の適正使用に必要な措置を講じること。

(7) その他

該当資料なし

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群

該当なし

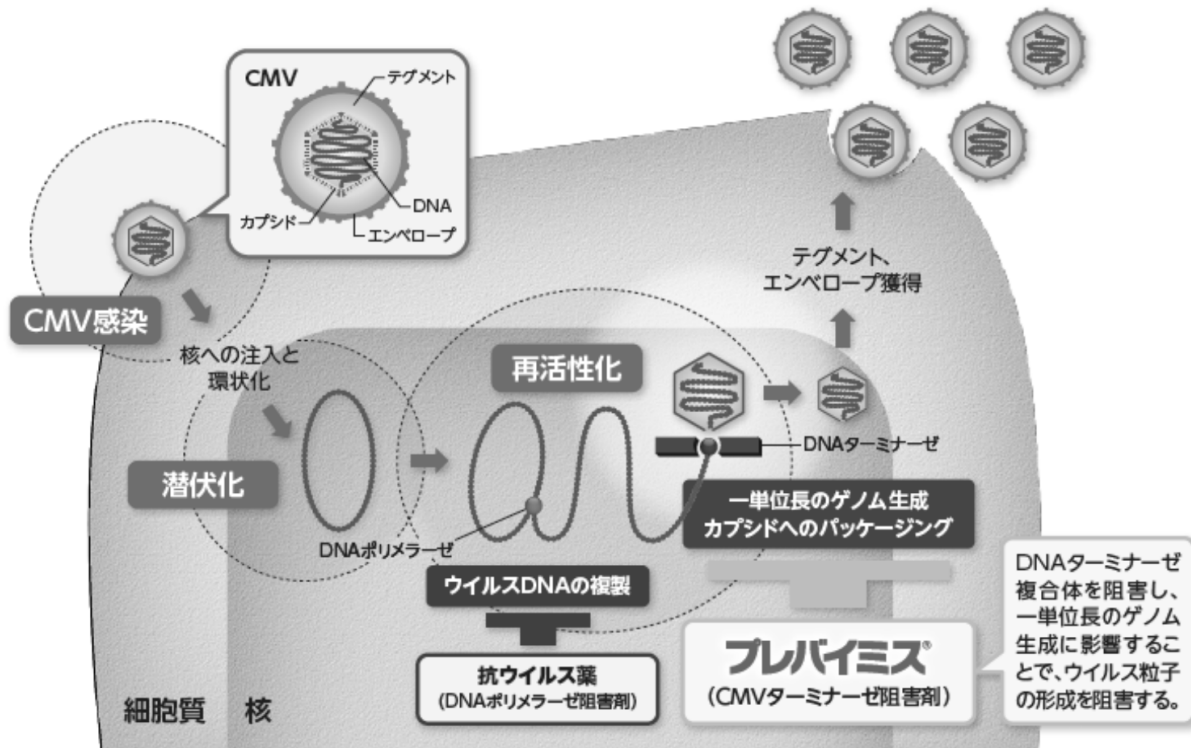
2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序

レテルモビルは、ヒトには存在しない DNA ターミナーゼ複合体を阻害する作用機序を有する抗 CMV 薬である。

レテルモビルは、サイトメガロウイルス (CMV) のウイルスゲノム DNA の切断及びパッケージングに必要な DNA ターミナーゼ複合体を選択的に阻害することで、一単位長のゲノム生成及びカプシドへのパッケージングを抑制し、ウイルス粒子の形成を阻害する。

レテルモビルの作用機序



CMV が細胞に吸着・侵入すると、ウイルス DNA が核内に移行し、潜伏化する。その後、ウイルス DNA の複製が開始され（再活性化）、複製された DNA が CMV に特異的な DNA ターミナーゼによって一単位長のゲノムサイズに切断され、カプシドにパッケージングされる。さらに細胞質においてテグメントやエンベロープを獲得し、完全な CMV となり細胞外へ放出される。

レテルモビルは、DNA ポリメラーゼを阻害せず、ヒトには存在しない DNA ターミナーゼを阻害することで、ウイルスの増殖を抑制する。

(2) 薬効を裏付ける試験成績¹³⁾

1) 作用機序に関する試験 (in vitro)

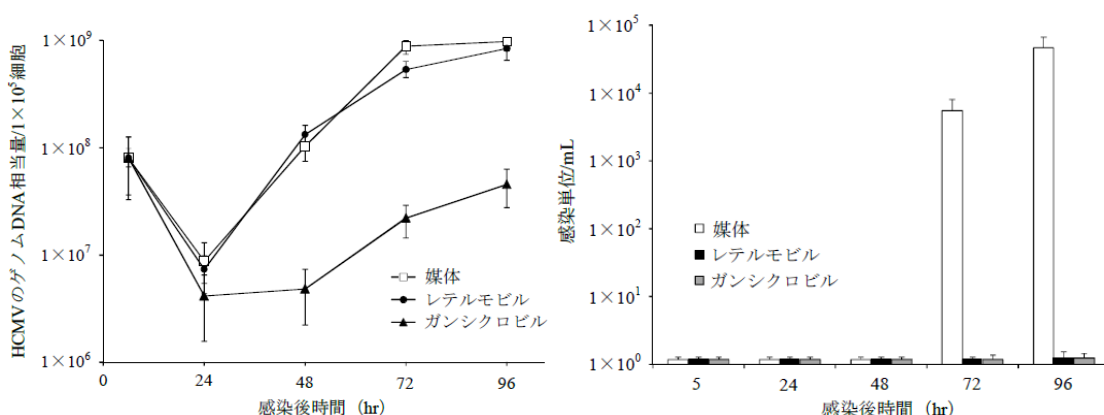
i) HCMV DNA の複製及び感染性粒子の产生に対する作用

レテルモビルの HCMV DNA の複製及び感染性粒子の产生に対する作用を検討した。レテルモビルは HCMV DNA の複製に影響を及ぼさなかった（図）。一方、DNA ポリメラーゼ阻害薬であるガンシクロビルは、HCMV DNA の複製を抑制した。

レテルモビル及びガンシクロビルは、いずれも HCMV の感染性粒子の产生を抑制した（図）。

試験系：AD169 株感染 NHDF 細胞

薬物、濃度：レテルモビル 50nM、ガンシクロビル 20μM



各値は平均値±SD を示す (n = 3)

図 HCMV DNA の複製及び感染性粒子の产生に対する作用

ii) HCMV DNA の切断に対する作用

HCMV のゲノム DNA はコンカテマーとして複製され、ターミナーゼ複合体により一単位長の DNA に切断後、カプシドにパッケージングされる。レテルモビルのコンカテマー-DNA の切断活性に対する阻害作用を検討するためサザンプロットを実施した。ターミナーゼ複合体によりコンカテマー-DNA が切断された場合に検出される DNA 断片の長さを約 4kB、切断が阻害された場合の長さを 8.4kB となるよう設計したところ、レテルモビル感受性株である AD169 株では、レテルモビルの添加により約 4kB の切断断片が減少したが、レテルモビル耐性株である AD169-rAC246-1 株では減少しなかった。

以上の結果から、レテルモビルはターミナーゼ複合体によるコンカテマー-DNA の切断を阻害することが明らかとなった。

試験系：AD169 又は変異株感染 HELF 細胞

薬物、濃度：レテルモビル EC₅₀ 値 (4nM) の 0.05～50 倍

iii) HCMV の蛋白質合成に対する作用

HCMV の蛋白質合成に対するレテルモビルの作用を検討したところ、ガンシクロビルの処理により、感染 48 及び 72 時間後の E (初期) 及び L (後期) 蛋白質の発現が阻害されたのに対して、レテルモビルでは、IE (前初期) 、E 及び L 蛋白質の発現に影響はみられなかった。

試験系：AD169 株感染 NHDF 細胞

薬物、濃度：レテルモビル 50nM、ガンシクロビル 20μM

VI. 薬効薬理に関する項目

2) 抗ウイルス作用の作用濃度及び濃度依存性 (*in vitro*)

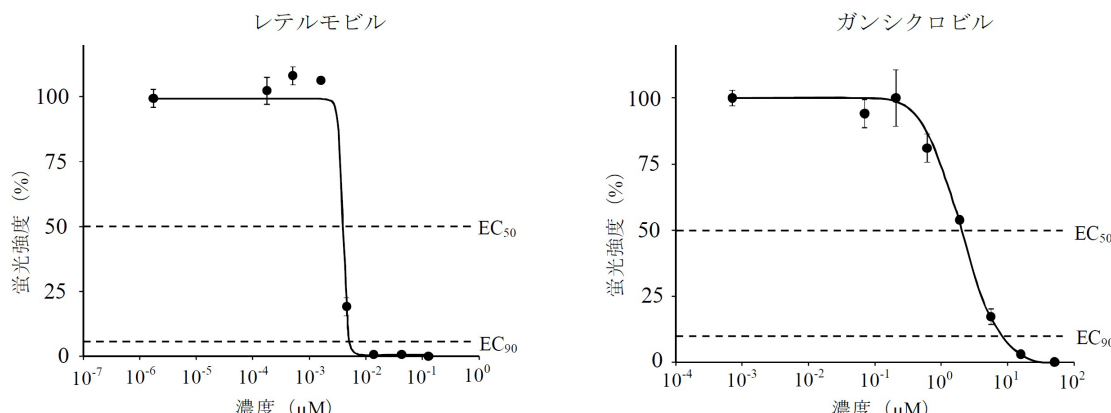
レテルモビルの各種 HCMV の実験室株に対する抗ウイルス作用を検討し、ガンシクロビルと比較した。蛍光減少法でのレテルモビルの抗ウイルス作用の EC₅₀ 値は 0.0038 又は 0.0049 μM (平均 4.4nM) であり、EC₉₀ 値は 0.0051 又は 0.0071 μM (平均 6.1nM) であった。また、ガンシクロビルの EC₅₀ 値は 1.7 又は 2.3 μM (平均 2.0 μM) であり、EC₉₀ 値は 10.7 又は 18.3 μM (平均 14.5 μM) であった。レテルモビルの EC₅₀ 及び EC₉₀ 値は、ガンシクロビルのそれぞれ 1/450 (4.4nM/2.0 μM) 及び 1/2000 (6.1nM/14.5 μM) の値を示した。レテルモビルの抗ウイルス作用の濃度反応曲線は急峻であり、そのため、EC₅₀ 及び EC₉₀ 値の差はわずかであった。

表 HCMV に対する作用濃度

試験方法	HCMV 株	レテルモビル		ガンシクロビル	
		EC ₅₀ 値 (μM)	EC ₉₀ 値 (μM)	EC ₅₀ 値 (μM)	EC ₉₀ 値 (μM)
CPE 抑制法	AD169	0.0050±0.0010 [13]	ND	4.3±1.8 [13]	ND
蛍光減少法	AD169-GFP	0.0038±0.0009 [18]	0.0051±0.0014 [18]	1.7±0.9 [18]	10.7±2.5 [18]
	RV-HG	0.0049±0.0009 [5]	0.0071±0.0025 [5]	2.3±2.8 [5]	18.3±22.7 [5]

各値は平均値±SD を、 [] 内に実験回数を示す。

ND : 試験をせず



各点は被験薬物非添加群に対する百分率の平均値±SD を示す (n=2)。

AD169-GFP 感染 NHDF 細胞に対する抗ウイルス作用を蛍光減少法により検討した。

図 抗 HCMV 作用の濃度依存性

VI. 薬効薬理に関する項目

3) 各種 HCMV 株に対する作用 (*in vitro*)

i) ガンシクロビル耐性株を含む HCMV 株

HCMV の各種臨床分離株及び実験室株に対するレテルモビルの抗ウイルス作用を、感染細胞培養系にて検討した。レテルモビルはガンシクロビル耐性株（UL97 領域変異株）を含む実験室株 2 株及び臨床分離株 7 株に対して抗ウイルス作用を示し、EC₅₀ 値は 0.0018～0.0061μM であった。ガンシクロビルに対する耐性の有無にかかわらず、レテルモビルの EC₅₀ 値がほぼ変わらなかったことから、交差耐性はみられなかった。一方、ガンシクロビルの EC₅₀ 値は、非耐性株では 1.1～5.0μM、耐性株では 12～15μM であった。

さらに、別のガンシクロビル／シドフォビル交叉耐性株（UL54 及び UL97 領域変異株）に対しても、レテルモビルは抗ウイルス作用を示した¹⁴⁾。

表 各種 HCMV 株に対する抗ウイルス作用

HCMV 株	EC ₅₀ 値 (μM)	
	レテルモビル	ガンシクロビル
実験室株		
AD169	0.0051±0.0012	2.4±2.5
AD169 rGCV [†]	0.0039±0.0011	12±0.7
臨床分離株		
I-Se	0.0031±0.0038	ND
I-Ba	0.0058±0.0001	ND
I-La	0.0034±0.0035	ND
I-472	0.0018±0.0016	5.0±3.90
I-E16415S	0.0026±0.0016	1.1±0.45
ガンシクロビル耐性臨床分離株		
I-E17251S	0.0061±0.0044	14±2.5
I-1947R	0.0023±0.0023	15±13

各値は平均値±SD を示す (n≥2)。

[†] ガンシクロビル (GCV) の耐性株

ND : 試験をせず

ii) 臨床分離 HCMV 株における gB 遺伝子型及び UL56 領域の変異の影響

各種臨床分離 HCMV 株に対するレテルモビルの抗 HCMV 作用、並びにウイルスの毒性と関連する糖蛋白質 B (gB) 遺伝子型及び UL56 領域の変異の影響を検討した。

臨床分離株 74 株 (U-1～U-50 の 50 株を含む) に対するレテルモビル及びガンシクロビルの EC₅₀ 値の中央値は、2.1nM (範囲：0.7～6.1nM、74 株) であった。臨床分離株 74 株はいずれもレテルモビルの曝露を受けておらず、レテルモビルに感受性であった。HCMV 株 70 株に対するレテルモビルの抗ウイルス作用 (EC₅₀ 値) は、各 gB 遺伝子型で明らかな違いはなかった。臨床分離株 74 株の UL56 領域の遺伝子多型を検討した結果、27 種類のアミノ酸変異が同定されたが、いずれもレテルモビルに対する感受性には関与していなかった (表)。

VI. 薬効薬理に関する項目

表 各種臨床分離 HCMV 株 (74 株) の UL56 領域の変異及びレテルモビル感受性

UL56 領域の変異	レテルモビルに対する耐性	n (%) †
R43K	N	5 (7%)
T189M	N	3 (4%)
L373I	N	1 (1%)
A425V	N	25 (34%)
I426T	N	1 (1%)
S435A	N	1 (1%)
M442T	N	8 (11%)
S445N	N	2 (3%)
N446 del	N	4 (5%)
NSS449-451 del	N	1 (1%)
T452I	N	8 (11%)
S454N	N	8 (11%)
G460V	N	3 (4%)
A464T	N	3 (4%)
G467A	N	1 (1%)
V471A	N	61 (82%)
V476A	N	20 (27%)
E485G	N	1 (1%)
V490E	N	1 (1%)
E497G	N	1 (1%)
D586N	N	19 (26%)
S749N	N	9 (12%)
V778A	N	10 (14%)
S782F	N	1 (1%)
V793A	N	58 (78%)
P800L	N	11 (15%)
P803A	N	2 (3%)

† 変異を有する株数及び 74 株中の割合 (%) を示す。

N : レテルモビルに対して耐性なし

iii) 各種臨床分離 HCMV 株に対するレテルモビルの抗 HCMV 作用及び宿主細胞に対する細胞傷害性

各種臨床分離 HCMV 株に対するレテルモビルの抗 HCMV 作用及び宿主細胞に対する細胞傷害性を検討した。細胞傷害性は、MRC-5 細胞を種々の濃度の被験薬物の存在又は非存在下で培養後、MTS (テトラゾリウム塩試薬) を添加し、生細胞による還元生成物であるホルマザンの吸光度をプレートリーダーで測定した。被験薬物を含まないウェルの吸光度と比較して 50% の吸光度を示す被験薬物濃度 (CC₅₀ 値) を算出した。レテルモビルの EC₅₀ 値は 2.21~18.0nM であった。レテルモビルの CC₅₀ 値は用いた最高濃度の 100nM 以上であり、TI 値 (CC₅₀ 値/EC₅₀ 値) は >5.56~>45.2 と算出された。また、ガシクロビルの EC₅₀ 値は 4.25~12.1μM であった。ガシクロビルの CC₅₀ 値は用いた最高濃度の 100μM 以上であり、TI 値は >8.26~>23.5 と算出された。

TI (therapeutic index : 治療係数) =CC₅₀ 値/EC₅₀ 値

VI. 薬効薬理に関する項目

4) 各種宿主細胞株を用いたときの作用 (*in vitro*)

種々の線維芽細胞株を用いた際の、線維芽細胞に感染可能な AD169 株に対する EC₅₀ 値を測定した。また、レテルモビルのそれら細胞に対する細胞傷害性を検討した。レテルモビルの抗ウイルス作用は、試験に用いたいづれの細胞（包皮線維芽細胞、正常皮膚線維芽細胞、胎児肺線維芽細胞、正常肺線維芽細胞）でもほぼ同等であった。レテルモビルの SI 値（CC₅₀ 値/EC₅₀ 値）は 12903～28015 であり、レテルモビルの選択性は高かった。

SI (selectivity index : 選択性の指標) = CC₅₀ 値/EC₅₀ 値

5) 薬物除去後のウイルスの再増殖 (*in vitro*)

レテルモビルの抗 HCMV 作用が可逆的であるかどうかを検討した。感染 96 時間後に、レテルモビル及びガンシクロビルを培地から除去した。その後、培養上清中には経時的にウイルスの放出が認められた。上清中の感染力価は、レテルモビル及びガンシクロビル除去後、それぞれ 48 及び 72 時間後に約 10⁶ 感染単位/mL に達した。

のことから、レテルモビル及びガンシクロビルの抗ウイルス作用は可逆的であり、レテルモビルはガンシクロビルと比較してウイルスの複製のより後期に作用することが示唆された。

試験系：AD169 株感染 NHDF 細胞

薬物、濃度：レテルモビル 50nM、ガンシクロビル 20μM

6) 血清蛋白質添加の影響 (*in vitro*)

ヒト血清 (HS)、並びに薬物の主要な血清中結合蛋白質であるヒト血清アルブミン (HSA) 及び α1-酸性糖蛋白質 (α-AGP) の添加により、抗ウイルス作用に影響がみられるかどうかを検討した。HS の添加濃度に依存して、レテルモビル、ガンシクロビル及びマリバビル*の EC₅₀ 値は増加し、40%の HS の添加では HS の非添加培地と比較して、それぞれ 4.3、2.7 及び 3.0 倍になった。また、HS の 0%～40% の成績より、HS が 100% の場合の EC₅₀ 値を外挿した結果、レテルモビル、ガンシクロビル及びマリバビルの推定 EC₅₀ 値は、それぞれ 0.0224、17.6 及び 1.4μM となり、HS の非添加培地と比較して、それぞれ 9.0、5.5 及び 6.4 倍であった。さらに、レテルモビルの EC₅₀ 値は、HSA の添加では変化がなく、α-AGP の添加により 5.9 倍になった。これらのことから、ヒト血清蛋白質の添加により *in vitro* でのレテルモビルの抗 HCMV 作用の EC₅₀ 値が増加し、その影響は α-AGP によるものと考えられた。

*国内未承認

7) ウイルスに対する選択性 (*in vitro*)

HCMV 以外の各種ヒト病原性ウイルスに対するレテルモビルの抗ウイルス作用を感染細胞培養系にて検討した。

i) ヘルペスウイルスに対する作用

ヘルペスウイルスであるアルファヘルペスウイルス（水痘・帯状疱疹ウイルス、単純ヘルペスウイルス 1 型及び 2 型）、ベータヘルペスウイルス（マウス CMV、ラット CMV 及びヒトヘルペスウイルス 6）、並びにガンマヘルペスウイルス（Epstein-Barr ウィルス）に対するレテルモビルの抗ウイルス作用を検討した。レテルモビルの抗ウイルス作用は HCMV に選択性であった。レテルモビルのマウス CMV に対する EC₅₀ 値は高値であり、それら以外の試験をしたいづれのウイルスに対してもレテルモビルは抗ウイルス作用を示さなかった。一方、ガンシクロビル又はシドフォビル*はいづれに対しても抗ウイルス作用を示した。

*国内未承認

VI. 薬効薬理に関する項目

表 ヘルペスウイルスに対する抗ウイルス作用

ウイルス (株)	細胞	EC ₅₀ 値 (μM)				
		レテルモビル	ガンシクロビル	シドフォビル	アシクロビル	アルテスナート
アルファヘルペスウイルス						
VZV (Oka)	HFF	>10	0.81±0.05	0.28±0.19	—	—
HSV-1 (166v VP22-GFP)	Vero	>10	0.70±0.10	—	2.2±0.2	—
HSV-2 (01-6332)	Vero	>10	2.5±0.6	—	2.8±1.3	—
ベータヘルペスウイルス						
HCMV (AD169-GFP)	HFF	0.0027±0.0004	1.1±0.0	0.10±0.0002	—	—
MCMV (Smith)	MEF	4.5±2.0	4.3±1.0	0.29±0.04	—	—
RCMV (Maastricht)	REF	>10	0.85±0.01	<0.12	—	—
HHV-6 (typeA-GS)	HSB-2	>10	—	5.5±2.4	—	—
ガンマヘルペスウイルス						
EBV (B95-8)	293T	>10	—	—	—	1.5±0.4

各値は平均値±SD を示す (n≥3)。

EBV : Epstein-Barr ウィルス、HCMV : ヒトサイトメガロウイルス、HFF : 初代ヒト包皮線維芽、HHV-6 : ヒトヘルペスウイルス 6、HSB-2 : ヒト急性リンパ芽球性白血病由来、HSV-1 : 単純ヘルペスウイルス 1型、HSV-2 : 単純ヘルペスウイルス 2型、MCMV : マウスサイトメガロウイルス、MEF : 初代マウス胎児線維芽、RCMV : ラットサイトメガロウイルス、REF : 初代ラット胎児線維芽、Vero : アフリカミドリザル腎上皮細胞由来、VZV : 水痘・帯状疱疹ウイルス、293T : ヒト胎児腎上皮由来

ii) ヘルペスウイルス以外の主要なウイルスに対する作用

ヒトアデノウイルス 2、B 型肝炎ウイルス、ヒト免疫不全ウイルス 1、A 型インフルエンザウイルス及びC型肝炎ウイルスのレテルモビルに対する感受性について検討した。レテルモビルは、検討したいずれのヘルペスウイルス以外のウイルスに対しても抗ウイルス作用を示さず、HCMV に選択的であった。

表 ヘルペスウイルス以外の主要なウイルスに対する抗ウイルス作用

ウイルス (株/変異株)	細胞	被験薬物	EC ₅₀ 値 (μM)
アデノウイルス	HAdV-2	レテルモビル	>10
		ロスコビチジン	1.4±0.2
ヘパドナウイルス	HBV	レテルモビル	>30
		ラミブジン	0.21±0.035
レトロウイルス	HIV-1 (LAI)	レテルモビル	>11
		エファビレンツ	0.0008±0.0001
オルソミクソウイルス	A 型インフルエンザウイルス A/WSN/33)	レテルモビル	>10
		Gö6976	1.7±0.2
フラビウイルス	HCV レプリコン	レテルモビル	>32
		HCV-796	0.001±0.001

各値は平均値±SD を示す (n≥3)。

HAdV-2 : ヒトアデノウイルス 2、HBV : B 型肝炎ウイルス、HIV-1 : ヒト免疫不全ウイルス 1、HCV : C 型肝炎ウイルス、HepG2.2.15 : HBV 感染ヒト肝芽腫由来、HFF : 初代ヒト包皮線維芽、293T : ヒト胎児腎上皮由来、MT-4 : ヒト T 細胞白血病由来、Huh5-2 : HCV レプリコン導入細胞

VI. 薬効薬理に関する項目

8) 相互作用 (*in vitro*)

i) 他の抗 CMV 薬との相互作用

HCMV DNA の複製を阻害する既存の抗ウイルス薬と併用した際のレテルモビルの HCMV に対する抗ウイルス作用を、感染細胞培養系にてチェックカード法により検討した。成績を表に示す。2種類の数学的に頑健な方法 (Bliss 独立モデル及び Loewe 加算モデル) を用いて評価した結果、レテルモビルとガンシクロビル、シドフォビル*、ホスカルネット又はアシクロビルとのいずれの併用でも、相加作用が認められ、明らかな拮抗作用はみられなかった。

*国内未承認

表 抗 CMV 薬との併用作用 (Bliss 独立モデル)

被験薬物	平均体積 ($\mu\text{M}^2\%$)		抗ウイルス作用
	相乗作用	拮抗作用	
レテルモビル+ガンシクロビル	15.6±13.8	-5.1±6.5	相加作用
レテルモビル+シドフォビル	3.3±4.7	-12.6±4.1	相加作用
レテルモビル+ホスカルネット	5.1±5.8	-15.2±14.3	相加作用
レテルモビル+アシクロビル	0.5±0.6	-12.4±7.7	相加作用

各値は平均値±SD を示す (n≥3)。

平均体積 ($\mu\text{M}^2\%$) が<-50、-50~50、>50 の場合、それぞれ拮抗、相加、相乗作用と判定した。

シドフォビル：国内未承認、アシクロビル：国内既承認、CMV 感染症に対する適応なし

表 抗 CMV 薬との併用作用 (Loewe 加算モデル)

被験薬物	モル濃度比	HCMV の各阻害率での Combination Index 値			CI _{wt}	評価
		50%	75%	90%		
レテルモビル+ ガンシクロビル	1 : 166	0.90±0.22	0.83±0.13	0.90±0.25	0.88	相加作用
	1 : 500	1.03±0.08	1.00±0.11	1.09±0.27	1.05	
	1 : 1500	1.00±0.05	1.06±0.06	1.15±0.09	1.09	
レテルモビル+ シドフォビル	1 : 16.6	1.21±0.18	1.18±0.05	1.18±0.07	1.18	相加作用
	1 : 50	1.19±0.25	1.19±0.18	1.22±0.14	1.20	
	1 : 150	1.01±0.30	1.08±0.14	1.19±0.04	1.12	
レテルモビル+ ホスカルネット	1 : 8333	1.15±0.36	1.18±0.18	1.30±0.01	1.23	相加／軽度 拮抗作用
	1 : 25000	1.25±0.14	1.35±0.03	1.49±0.20	1.40	
	1 : 75000	1.15±0.11	1.20±0.09	1.28±0.17	1.23	
レテルモビル+ アシクロビル	1 : 1666	1.09±0.13	0.86±0.16	0.83±0.20	0.89	相加作用
	1 : 5000	1.18±0.24	1.04±0.11	0.97±0.05	1.03	
	1 : 15000	1.19±0.16	1.21±0.11	1.26±0.12	1.23	

Combination Index 値の各値は平均値±SD を示す (n≥3)。

CI_{wt} 値が<0.8、0.8~1.2、>1.2 の場合、それぞれ相乗、相加、拮抗作用と判定した。

シドフォビル：国内未承認、アシクロビル：国内既承認、CMV 感染症に対する適応なし

9) 薬剤耐性

i) レテルモビル耐性ウイルスの薬剤感受性及び変異の同定 (*in vitro*)

レテルモビルの薬剤耐性と関連した HCMV の変異を同定するために、レテルモビルの存在下で、AD169 感染細胞を培養することにより、耐性ウイルスを誘導し、分離した耐性ウイルスのターミナーゼ複合体領域 (UL56、UL89、UL104 及び UL51) の塩基配列を確認した。樹立した HCMV の変異株 10 株では、全ての変異株がレテルモビルに耐性を示し、その EC₅₀ 値は親株の AD169 株と比較して 13~5870 倍高値であった。また、各変異株は HCMV DNA のターミナーゼ複合体のサブユニットをコードする UL56 領域に変異を有していた。それら UL56 のアミノ酸置換 (V231L、V236M、L241P、C325Y、R369M/G/S) はアミノ酸の 231 から 369 番目の保存領域に集中していた。一方、UL56 以外の UL89、UL104 又は UL51 領域には、耐性に関与する変異は認められなかった。感染細胞培養系では UL56 におけるいずれの変異もウイルスの増殖に影響を及ぼさなかったが、*in vivo* でのそれら変異ウイルスの適応度については未検討である。なお、耐性株に対するガンシクロビルの EC₅₀ 値は、AD169 株と比較して明らかな変化はなかった。

表 レテルモビル耐性株の薬剤感受性及びアミノ酸置換

HCMV 株	EC ₅₀ 値 (μM) [†]		レテルモビルの RI [‡]	アミノ酸置換 [§]			
	レテルモビル	ガンシクロビル		UL56	UL89	UL104	UL51
AD169	0.0046±0.0019	3.6±1.4	1	NA	NA	NA	NA
rAIC246-1	1.23±0.32	1.2±0.2	268	L241P	—	—	—
rAIC246-2	0.37±0.07	4.0±0.9	81	R369S	A345S	—	—
rAIC246-3	27.23±3.27	3.0±2.4	5870	C325Y	—	—	—
rAIC246-4	0.13±0.01	4.2±1.3	28	V231L	—	—	—
rAIC246-5	0.11±0.01	5.0±0.4	23	R369M	—	—	—
rAIC246-6	0.08±0.02	2.9±0.9	17	R369M	—	—	—
rAIC246-7	0.92±0.12	2.2±0.6	200	L241P	—	—	—
rAIC246-8	25.01±5.53	2.2±1.2	5413	C325Y	—	—	—
rAIC246-9	0.06±0.04	1.7±0.2	13	R369G	—	—	—
rAIC246-10	0.09±0.02	1.4±0.4	19	V236M	A345S	—	—

[†] EC₅₀ 値の各値は平均値±SD を示す (n≥3)。

[‡] 耐性株に対するレテルモビルの EC₅₀ 値を親株である AD169 の EC₅₀ 値で除することにより、RI (耐性度) を算出した。

[§] 各領域の塩基配列から求めた AD169 株に対する耐性株のアミノ酸置換を示す。

^{||} レテルモビル感受性の複数の株間に認められる変異のため、レテルモビルの耐性には関与していない。

－：変異なし。

NA : not applicable

ii) レテルモビルに対する耐性変異導入株の薬剤感受性 (*in vitro*)

実験的耐性株の UL56 領域の変異をレテルモビル感受性ウイルスに導入することにより、レテルモビルに対する耐性を獲得するかどうかを検討した。変異導入株に対するレテルモビルの EC₅₀ 値は、親株である RV-HG 株と比較して 5~8796 倍高値を示した。一方、変異導入株に対する各種 DNA ポリメラーゼ阻害薬 (ガンシクロビル、ホスカルネット等) の EC₅₀ 値は、RV-HG 株と比較して明らかな差はなく、各変異導入ウイルスの感受性は元の変異ウイルスと同等であった。

VI. 薬効薬理に関する項目

表 レテルモビルに対する耐性変異の導入による薬剤感受性の変化

被験薬物	RV-HG	EC ₅₀ 値 (μM) [†]						
		RV-HG に導入した UL56 変異 [RI] [‡]						
		V231L	V236M	L241P	C325Y	R369M	R369G	R369S
レテルモビル	0.0030±0.0011	0.02±0.00 [5]	0.13±0.01 [45]	0.65±0.24 [218]	26.4±6.5 [8796]	0.04±0.01 [13]	0.13±0.03 [44]	0.14±0.07 [48]
ガンシクロビル	1.84±0.92	0.72±0.24 [–]	1.92±0.35 [–]	2.11±0.77 [–]	2.11±0.71 [–]	1.25±0.61 [–]	1.22±0.11 [–]	1.96±1.09 [–]
シドフォビル	0.18±0.13	0.09±0.02 [–]	0.40±0.11 [–]	0.21±0.09 [–]	0.35±0.05 [–]	0.18±0.11 [–]	0.14±0.03 [–]	0.16±0.05 [–]
ホスカルネット	95±49	67±18 [–]	128±13 [–]	115±71 [–]	126±20 [–]	68±24 [–]	55±0.00 [–]	61±21 [–]
アシクロビル	53±33	29±9 [–]	75±14 [–]	53±12 [–]	49±16 [–]	61±25 [–]	102±0.00 [–]	45±10 [–]

† : EC₅₀ 値の各値は平均値±SD を示す (n≥3)。
 ‡ : 変異導入株に対するレテルモビルの EC₅₀ 値を親株である RV-HG の EC₅₀ 値で除することにより、RI (耐性度) を算出した。
 – : 耐性化なし (RI<3)
 アシクロビル : DNA ポリメラーゼ阻害薬 (国内既承認、サイトメガロウイルス感染症に対する適応なし)
 シドフォビル : DNA ポリメラーゼ阻害薬 (国内未承認)

<参考>

CMV の DNA ターミナーゼのサブユニットは CMV 遺伝子の UL51、UL56 及び UL89 領域にコードされる。i)、ii)の検討を含め、細胞培養系を用いて実験的にレテルモビルにより誘導し、レテルモビルに低感受性を示したウイルスのアミノ酸置換の一覧を以下に示す。レテルモビルに低感受性の CMV 変異株を分離した結果、pUL51 (P91S、A95V)、pUL56 (C25F、S229F、V231A/L、N232Y、V236A/L/M、E237D、L241P、T244K/R、L254F、L257F/I、K258E、F261C/L/S、Y321C、C325F/R/W/Y、L328V、M329T、A365S、N368D、R369G/M/S) 及び pUL89 (N320H、D344E) にアミノ酸置換が認められた。これらの置換を有する遺伝子組換え CMV 変異株の EC₅₀ 値は野生株と比較して 1.6~9,300 倍高値を示した。

VI. 薬効薬理に関する項目

表 細胞培養系で実験的に誘導したレテルモビルに耐性を示すアミノ酸置換

UL 領域	アミノ酸置換	RI [†]	レテルモビルに対する EC ₅₀ 値 (nM)
UL51	P91S ¹⁵⁾	2.1	7.6
UL56	C25F ¹⁶⁾	5.4	11.6
	S229F ¹⁵⁾	1.8	6.6
	V231A ¹⁷⁾	2.1	12
	V231L ^{18)、17)}	5、 5.1	20、 29
	N232Y ¹⁹⁾	17	64
	V236A ¹⁶⁾	2.9	6.16
	V236L ¹⁷⁾	14	80
	V236M ¹⁸⁾	45	130
	E237D ^{17)、19)}	10、 16	58、 61
	L241P ^{18)、17)}	218、 96	650、 550
	T244K ¹⁷⁾	3.3	19
	T244R ¹⁷⁾	ND	ND (T244K と類似)
	L254F ¹⁵⁾	3.2	12
	L257F ¹⁵⁾	8.6	31
	L257I ¹⁷⁾	4.9	28
	K258E ¹⁹⁾	14	52
	F261C ¹⁷⁾	4.4	25
	F261L ^{17)、19)}	2.8、 2.5	16、 9.6
	F261S ¹⁷⁾	ND	ND (F261C/L と類似)
	Y321C ¹⁷⁾	4.6	26
	C325F ¹⁷⁾	>3000	21000
	C325R ¹⁷⁾	>3000	20000
	C325W ¹⁶⁾	9300	20000
	C325Y ^{18)、17)}	8796、 >3000	26400、 20000
	L328V ¹⁶⁾	1.9	4.01
UL89	M329T ^{17)、19)}	4.4、 4.5	25、 17
	A365S ¹⁶⁾	2.0	4.38
	N368D ¹⁵⁾	2.0	7.4
	R369G ¹⁸⁾	44	130
	R369M ¹⁸⁾	13	40
UL89	R369S ¹⁸⁾	48	140
	N320H ¹⁹⁾	1.8	7.0
UL89	D344E ^{19)、15)}	1.8、 1.6	7.0、 5.5

† : 変異導入株に対するレテルモビルの 50%作用濃度 (EC₅₀ 値) を親株の EC₅₀ 値で除することにより、耐性度 (RI) を算出した。

ND : not determined. T244R 及び F261S は、それぞれ T244K 及び F261C/L と類似した値を示すと推察される。

VI. 薬効薬理に関する項目

iii) 後期第Ⅱ相試験での予防不成功例由来耐性株

海外で実施されたレテルモビルの予防投与による後期第Ⅱ相試験（020 試験）では、131 例の同種造血幹細胞移植患者に、60、120 及び 240mg のレテルモビル又はプラセボを 1 日 1 回 84 日間投与した。レテルモビル群では、CMV 感染予防不成功的患者がそれぞれ 33 例中 7 例（21%）、31 例中 6 例（19%）及び 34 例中 2 例（6%）に認められた。それら患者 15 例（うち、解析可能 12 例）を対象に、UL56 遺伝子の 231～369 位のアミノ酸配列を中心に DNA シーケンス解析を実施し、同定可能であった HCMV の UL56 領域の変異について、抗 CMV 薬に対する感受性を検討した（表）。レテルモビルを投与した患者血漿から単離された HCMV の UL56 領域にみられた変異は、L134V/Q228H、V236M、D414N、S227I 及び R410G であった。これら変異を導入した RV-HG* 変異株の抗ウイルス薬に対する感受性を検討した結果、60mg 投与群 1 例から検出された V236M 変異導入株がレテルモビルに対して耐性を示し、レテルモビルの EC₅₀ 値は親株の RV-HG 株と比較して 46 倍に増加した。その他の変異はレテルモビルに対して RV-HG 株とほぼ同等か高感受性を示した。また、いずれの変異導入株もガンシクロビルを含む DNA ポリメラーゼ阻害薬に対しては RV-HG 株とほぼ同等か高感受性であった。なお、実験的にレテルモビルに対して耐性を誘導した際にみられた変異と同じ変異は V236M のみであり、それ以外の変異は新規であった。

いずれの変異株も RV-HG 株と比較して、明らかな適応度の変化はみられなかった。

*RV-HG 株：AD169 株に GFP 遺伝子を導入した株

注) 本剤の用法及び用量

通常、成人にはレテルモビルとして 480mg を 1 日 1 回、約 60 分かけて点滴静注する。シクロスボリンと併用投与する場合にはレテルモビルとして 240mg を 1 日 1 回、約 60 分かけて点滴静注する。

表 後期第Ⅱ相試験で同定された変異を導入した株の抗ウイルス薬に対する感受性

被験薬物	EC ₅₀ 値 (μM)					
	RV-HG	RV-HG への UL56 変異 [RI] †				
		L134V/Q228H	V236M	D414N	S227I	R410G
レテルモビル	0.0029±0.0013	0.0018±0.0006 [0.6]	0.13±0.01 [46]	0.0027±0.0012 [0.9]	0.0006±0.0002 [0.2]	0.0012±0.0003 [0.4]
ガンシクロビル	1.91±0.97	1.26±0.53 [0.7]	1.92±0.35 [1.0]	0.77±0.30 [0.4]	0.76±0.39 [0.4]	1.44±0.75 [0.8]
シドフォビル	0.21±0.17	0.09±0.04 [0.4]	0.40±0.11 [1.9]	0.06±0.02 [0.3]	0.07±0.03 [0.3]	0.05±0.02 [0.2]
ホスカルネット	111±52	80±23 [0.7]	128±13 [1.1]	47±18 [0.4]	47±11 [0.4]	46±10 [0.4]
アシクロビル	69±42	58±25 [0.8]	75±14 [1.1]	29±15 [0.4]	27±8 [0.4]	38±15 [0.5]

EC₅₀ 値の各値は平均値±SD を示す (n≥3)。

† 変異導入株に対するレテルモビルの EC₅₀ 値を親株である RV-HG の EC₅₀ 値で除することにより、RI (耐性度) を算出した。

シドフォビル：国内未承認、アシクロビル：国内既承認、CMV 感染症に対する適応なし

VI. 薬効薬理に関する項目

iv) 第III相試験（001 試験）

同種造血幹細胞移植患者を対象とした第III相国際共同試験（001 試験）では、レテルモビル群のうち予防不成功となり検体が得られた 50 例を対象に、UL56 及び UL89 遺伝子のすべてのコード領域の DNA シークエンス解析を実施した。3 例でレテルモビルに低感受性を示す 4 種類の置換が pUL56 に検出された。1 例で C325W 及び R369T が、他の 2 例で各々 V236M 及び E237G の置換が検出された。

001 試験で検出されたレテルモビル低感受性アミノ酸置換及び耐性度

UL 領域	アミノ酸置換	RI [†]	備考
UL56	V236M	50	
	E237G	13	ガンシクロビルに対する感受性が 2.1 倍低下した (RI 2.1)。
	C325W	8262	
	R369T	52	

[†]：変異導入株に対するレテルモビルの EC₅₀ 値を親株の EC₅₀ 値で除することにより、RI を算出した。

v) 第III相試験（040 試験）

同種造血幹細胞移植患者を対象とした第III相国際共同試験（040 試験）では、全投与群のうち予防不成功又は早期中止し CMV 血症が認められた 32 例を対象に、UL51、UL56 及び UL89 遺伝子のすべてのコード領域の DNA シークエンス解析を実施した。レテルモビルに低感受性を示す置換は検出されなかった。

vi) 第III相試験（002 試験）

外国人腎移植患者を対象とした海外第III相試験（002 試験）では、本剤群のうち CMV 感染症を発症又は早期中止し CMV 血症が認められ検体が得られた 52 例を対象に、UL51、UL56 及び UL89 遺伝子のすべてのコード領域の DNA シークエンス解析を実施した。レテルモビルに低感受性を示す置換は検出されなかった。

vii) 第III相試験（042 試験）

日本人腎移植患者を対象とした国内第III相試験（042 試験）では、レテルモビルの投与を受けた被験者のうち CMV 感染症を発症又は CMV 血症が認められ検体が得られた 4 例を対象に、UL51、UL56 及び UL89 遺伝子のすべてのコード領域の DNA シークエンス解析を実施した。レテルモビルに低感受性を示す置換は検出されなかった。

viii) 耐性ウイルスに関する文献報告

002 試験及び 042 試験の結果とは別に、耐性ウイルスに関して以下の文献による報告がなされている。Muller らは、2015～2021 年にフランスの病院で造血幹細胞移植又は臓器移植後にレテルモビルを予防又は治療投与された患者 16 例の、CMV UL51 領域の新規耐性変異を報告した²⁰⁾。血液又は血漿の 16 検体の塩基配列を決定し、UL51 の遺伝子多型と比較した。その結果、pUL51 の新規アミノ酸置換として、D12E、17del、A95V 及び V113L が同定された。これらのアミノ酸変異はいずれもウイルスの適応度に影響を及ぼさず、pUL51 A95V のみがレテルモビルに対する感受性を 13.8 倍低下させた (EC₅₀ 値 = 29.2 ± 0.79 nM)²⁰⁾。

VI. 薬効薬理に関する項目

10) 抗ウイルス作用 (*in vivo*)

HCMV はヒト以外の動物に感染せず、またレテルモビルはマウス及びラットの CMV に対して明らかな抗ウイルス作用を示さないことから、通常のマウス感染モデルを用いてレテルモビルの *in vivo* での作用を検討できなかった。代替法として、マウス異種移植モデルを用いて、レテルモビルの抗ウイルス作用を検討した。HCMV の Davis 株を感染させた NHDF をコラーゲンスポンジに播種し、NOD SCID マウスに移植した。マウスに被験薬物を 1 日 1 回、9 日間経口投与した。

レテルモビルは *in vivo* で抗ウイルス作用を示し、そのときの 50% 及び 90% 有効用量（それぞれ ED₅₀ 及び ED₉₀ 値）は、それぞれ 3 及び 8mg/kg/日であった。比較薬でありガムシクロビルの経口吸収性を改善したプロドラッグであるバルガムシクロビルの ED₅₀ 値は 16mg/kg/日であり、ED₉₀ 値は試験に用いた最高用量（100mg/kg/日）で 90% の抑制が認められなかつたことから、算出来なかつた。

レテルモビルの 30mg/kg/日での感染力価は、非投与群と比較して 2log 低下した。一方、バルガムシクロビルの 100mg/kg/日での感染力価は、媒体投与群と比較して 1log 低下した。これらのことから、マウス異種移植モデルでの HCMV 感染に対して、レテルモビルはバルガムシクロビルと少なくとも同等の抗ウイルス作用を示すことが明らかとなつた。

また、レテルモビルの用量作用曲線はバルガムシクロビルと比較して急峻であり、*in vitro* での抗ウイルス作用の濃度作用曲線と類似していた。

(3) 作用発現時間・持続時間

該当資料なし

VII. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移

(1) 治療上有効な血中濃度

該当資料なし

(2) 臨床試験で確認された血中濃度

1) 健康成人

i) 単回静脈内投与（027 試験）¹⁾

日本人健康成人女性にレテルモビル 240mg^{注)} 及び 480mg を 60 分かけて単回静脈内投与した際の、レテルモビルの薬物動態パラメータを表に示す。レテルモビルは、二相性の消失を示した。また、レテルモビルの $AUC_{0-\infty}$ は、用量比を上回る上昇を示した。レテルモビルの用量比を上回る曝露量の上昇は、レテルモビルの薬物動態に影響を及ぼす肝取込みトランスポーター (OATP1B) の飽和が原因と考えられた。

表 レテルモビルを単回静脈内投与した際の薬物動態パラメータ

用量	例数	C_{eoI}^{\dagger} (ng/mL)	$AUC_{0-\infty}$ (ng·hr/mL)	$t_{1/2}$ (hr)
240mg ^{注)}	6	18,700 (16.2)	60,800 (20.2)	11.8 (64.0)
480mg	6	41,000 (21.3)	176,000 (31.9)	10.8 (33.7)

幾何平均（幾何平均に基づく変動係数[%]）

[†] 静脈内投与終了時の血漿中濃度

ii) 反復静脈内投与（026 試験）²⁾

非日本人健康女性被験者 9 例にレテルモビル 480mg を 60 分かけて 1 日 1 回 7 日間反復静脈内投与した際のレテルモビルの AUC_{0-24hr} 及び AUC_{0-12hr} の幾何平均比に基づく累積係数 (90%CI) は、それぞれ 1.22 (1.13, 1.33) 及び 1.17 (1.09, 1.25) であった。 C_{eoI} に蓄積は見られず、幾何平均比に基づく累積係数 (90%CI) は 1.06 (1.01, 1.11) であった。

表 健康女性被験者にレテルモビル 480mg を 60 分かけて 1 日 1 回 7 日間
反復静脈内投与した際の累積係数の推定値

薬物動態 パラメータ	7 日目			1 日目			7 日目／1 日目		rMSE [†] (%)
	N	GM	95%CI	N	GM	95%CI	GMR	95%CI	
AUC_{0-24hr} (ng·hr/mL)	9	123000	(98700, 154000)	9	101000	(80700, 126000)	1.22	(1.13, 1.33)	9.31
AUC_{0-12hr} (ng·hr/mL)	9	103000	(84700, 125000)	9	88100	(72500, 107000)	1.17	(1.09, 1.25)	7.52
C_{eoI} (ng/mL)	9	28400	(25700, 31400)	9	26800	(24200, 29600)	1.06	(1.01, 1.11)	5.35

自然対数変換後の値に対して投与日を固定効果、被験者を変量効果とする線形混合効果モデルで解析した。最小二乗平均及び最小二乗平均の差を逆変換し、幾何平均、幾何平均比とそれらの CI を示した。

[†] rMSE : 線形混合効果モデルから得られた平均二乗誤差 (残差) の平方根。rMSE×100 は元の尺度での被験者内変動係数 (%) の近似値。

GM : 幾何平均、GMR : 幾何平均比、N : 解析に用いた各投与日の例数

VII. 薬物動態に関する項目

(参考)

日本人健康成人女性にレテルモビル 480mg を反復経口投与した際、 AUC_{0-24hr} 及び C_{max} の幾何平均比に基づく累積係数は、それぞれ 0.97 及び 0.94 であった。

注) 本剤の用法及び用量

通常、成人にはレテルモビルとして 480mg を 1 日 1 回経口投与する。シクロスボリンと併用投与する場合にはレテルモビルとして 240mg を 1 日 1 回経口投与する。

2) 同種造血幹細胞移植 (HSCT) 患者

同種 HSCT 患者 350 例（うち、日本人同種 HSCT 患者 23 例）から得られた血漿中レテルモビル濃度データを用いて、母集団薬物動態解析を実施した。日本人同種 HSCT 患者にレテルモビルを 480mg、及びシクロスボリンを併用投与する場合はレテルモビルを 240mg で 1 日 1 回静脈内投与した際の、レテルモビルの定常状態における AUC_{0-24hr} を表に示す。第Ⅲ相国際共同試験（001 試験）で得られた曝露量の範囲では、一貫した有効性が示されており、各投与方法における曝露量に、臨床的な違いは認められなかった。

表 日本人同種 HSCT 患者にレテルモビルを 480mg、及びシクロスボリンを併用投与する場合はレテルモビルを 240mg で 1 日 1 回静脈内投与した際の定常状態における AUC_{0-24hr}

投与方法	AUC_{0-24hr}^{\dagger} (ng·hr/mL)		
	例数	幾何平均	幾何平均に基づく変動係数 (%)
480mg 静脈内投与	11	101,200	24.4
シクロスボリン併用			
240mg 静脈内投与	6	70,810	16.5

† 日本人同種 HSCT 患者の血漿中レテルモビル濃度データを用いた母集団薬物動態解析から得られた AUC_{0-24hr} のベイズ推定値

3) 腎移植患者

腎移植患者に対する臨床試験（002 試験、042 試験）で注射剤の投与例数及び投与日数は限られており、腎移植患者にレテルモビルを静脈内投与した際の薬物動態データは得られていない。

<参考：経口投与（日本人データ）042 試験>

日本人腎移植患者にレテルモビルを 480mg で 1 日 1 回経口投与した際の定常状態における AUC_{0-24hr} を表に示す。

表 日本人腎移植患者にレテルモビルを 480mg で 1 日 1 回経口投与した際の定常状態における AUC_{0-24hr}

投与方法	AUC_{0-24hr}^{\dagger} (ng·hr/mL)		
	例数	幾何平均	幾何平均に基づく変動係数 (%)
480mg 経口投与	21	156,000	47.3

† 日本人腎移植患者の血漿中レテルモビル濃度データを用いたノンコンパートメント解析から得られた AUC_{0-24hr} の推定値

また、定常状態における C_{max} 及び C_{trough} の幾何平均は、それぞれ 17,900ng/mL 及び 1,700ng/mL であった。

VII. 薬物動態に関する項目

<参考：経口投与（非日本人データ）002試験>

非日本人腎移植患者にレテルモビル 480mg を経口投与した際、定常状態における AUC のベイズ推定値は 62,200ng·hr/mL であった。レテルモビル 240mg をシクロスボリンと併用して経口投与した際のレテルモビルの血漿中曝露量は、レテルモビル 480mg を単独で経口投与した際の曝露量と同程度であった。

表 非日本人腎移植患者を対象とした002試験におけるレテルモビルの
AUC(ng·hr/mL)のベイズ推定値

投与方法	AUC _{0-24hr} [†] (ng·hr/mL)	
	中央値	90%予測区間
480mg 経口投与、シクロスボリン非併用	62,200	(28,900-145,000)
240mg 経口投与、シクロスボリン併用	57,700	(26,900-135,000)

[†] 母集団薬物動態解析により算出した AUC は、定常状態における中央値及び 90% 予測区間。

（参考）

非日本人腎移植患者を対象とした海外第Ⅲ相試験（002 試験）で得られた経口投与時の曝露量の範囲（AUC_{0-24hr} : 14,300～259,000ng·hr/mL）では、一貫した有効性が示された。

（3）中毒域

該当資料なし

（4）食事・併用薬の影響

1) 食事の影響

<参考：経口投与（029 試験、非日本人データ）²¹⁾>

非日本人健康女性被験者に、食後（高脂肪・高カロリー食摂取開始後 30 分）にレテルモビル 480mg 錠を単回経口投与、及び空腹時（10 時間以上の絶食後）にレテルモビル 480mg 錠を単回経口投与した際の相対的バイオアベイラビリティを評価したところ、レテルモビルの C_{max} は食後投与で 30% 上昇したが、曝露量（AUC）に影響は認められなかった。この C_{max} の上昇は、臨床的に意味のある影響を及ぼさないと考えられた。

2) 併用薬の影響

「VIII. 7. 相互作用」の項参照

<臨床薬物相互作用試験（参考：経口投与）>

i) レテルモビルの薬物動態に及ぼす併用薬の影響

①シクロスボリンとの薬物相互作用試験（032 試験）²²⁾

日本人健康女性被験者 12 例を対象に、レテルモビル 240mg を 1 日 1 回 8 日間経口投与し、8 日目にシクロスボリン 200mg を単回併用経口投与した。その結果、レテルモビル単独投与に対するシクロスボリンとの併用投与*でのレテルモビルの AUC_{0-24hr}、C_{max} の幾何平均比（90%CI）は、それぞれ 2.11（1.97, 2.26）、1.48（1.33, 1.65）であり、定常状態のレテルモビルの曝露量は、シクロスボリンの併用投与により、48%～111% 増加した。（「VIII. 7. 相互作用」の項参照）

* レテルモビル+シクロスボリン／レテルモビル単独

VII. 薬物動態に関する項目

②ミコフェノール酸モフェチル（MMF）との薬物相互作用試験（022 試験、非日本人データ）²³⁾

非日本人健康女性被験者 14 例を対象に、MMF 1g を 1 日目の空腹時に単回経口投与、レテルモビル 480mg を 5 日目及び 8～16 日目の空腹時に 1 日 1 回反復経口投与、12 日目に MMF 1g を単回併用経口投与した。その結果、レテルモビルの単独投与に対する MMF との併用投与*でのレテルモビルの AUC_{0-24hr} 及び C_{max} の幾何平均比（90%CI）は、それぞれ 1.18（1.04, 1.32）及び 1.11（0.92, 1.34）であり、レテルモビルの薬物動態に対する臨床的に意味のある影響は認められなかった。

*レテルモビル+MMF／レテルモビル単独

③タクロリムスとの薬物相互作用試験（013 試験、非日本人データ）²⁴⁾

非日本人健康男性被験者 14 例を対象に、1 日目にタクロリムス 5mg を単回経口投与、8～18 日目にレテルモビル 80mg^{注)} を 1 日 2 回 11 日間反復経口投与、12 日目にタクロリムス 5mg を単回併用経口投与した。その結果、レテルモビルの単独投与に対するタクロリムスの併用投与*でのレテルモビルの AUC_{0-12hr} 及び C_{max} の幾何平均比（90%CI）は、それぞれ 1.02（0.97, 1.07）及び 0.92（0.84, 1.00）であり、レテルモビルの薬物動態に影響を及ぼさなかった。

*レテルモビル+タクロリムス／レテルモビル単独

④リファンピシンとの薬物相互作用試験（038 試験、非日本人データ）

非日本人健康女性被験者 16 例を対象に、レテルモビル 480mg を単回経口投与した（レテルモビル単独投与）。7 日間の休薬後、レテルモビル 480mg 単回経口投与にリファンピシン 600mg を単回併用経口投与、または単回併用静脈内投与した。その結果、レテルモビルの単独投与に対するリファンピシン併用投与（経口）でのレテルモビルの $AUC_{0-\infty}$ 及び C_{max} での幾何平均比（90%CI）は、それぞれ 2.03（1.84, 2.26）及び 1.59（1.46, 1.74）、リファンピシン併用投与（静脈内）では、それぞれ 1.58（1.38, 1.81）及び 1.37（1.16, 1.61）であり、レテルモビルの薬物動態に対する臨床的に意味のある影響は認められなかった。

また、非日本人健康女性被験者 14 例を対象に、レテルモビル 480mg を 1 日 1 回 29 日間経口投与し、15～28 日目にリファンピシン 600mg を 1 日 1 回併用経口投与した。その結果、レテルモビル単独投与 14 日目（定常状態）に対するリファンピシン併用投与 28 日目（定常状態）のレテルモビルの AUC_{0-24hr} 、 C_{max} 及び投与後 24 時間の血漿中濃度（ C_{24hr} ）での幾何平均比（90%CI）は、それぞれ 0.81（0.67, 0.98）、1.01（0.79, 1.28）及び 0.14（0.11, 0.19）であった。また、レテルモビル単独投与 14 日目（定常状態）に対するリファンピシン併用投与終了から 24 時間経過後（29 日目）のレテルモビル単独投与の AUC_{0-24hr} 、 C_{max} 及び C_{24hr} での幾何平均比（90%CI）は、それぞれ 0.15（0.13, 0.17）、0.27（0.22, 0.31）及び 0.09（0.06, 0.12）であり、それぞれ約 85%、約 73% 及び約 91% 減少した。このレテルモビルの曝露量の減少は、臨床的に意味のある変化と考えられた。（「VIII. 7. 相互作用」の項参照）

⑤フルコナゾールとの薬物相互作用試験（037 試験、非日本人データ）

非日本人健康女性被験者 14 例を対象に、レテルモビル 480mg を単回経口投与した（単独投与）。7 日間の休薬後、レテルモビル 480mg の単回経口投与にフルコナゾール 400mg を単回併用経口投与した。その結果、レテルモビルの単独投与に対するフルコナゾール併用経口投与でのレテルモビルの $AUC_{0-\infty}$ 及び C_{max} での幾何平均比（90%CI）は、それぞれ 1.11（1.01, 1.23）及び 1.06（0.93, 1.21）であり、レテルモビルの薬物動態に対する臨床的に意味のある影響は認められなかった。

VII. 薬物動態に関する項目

⑥イトラコナゾールとの薬物相互作用試験（039 試験、非日本人データ）

非日本人健康女性被験者 14 例を対象に、レテルモビル 480mg を 1 日 1 回 14 日間経口投与し、15～18 日目にイトラコナゾール 200mg を 1 日 1 回併用経口投与した。その結果、レテルモビル単独投与に対するイトラコナゾール併用投与*でのレテルモビルの AUC_{0-24hr} 及び C_{max} の幾何平均比（90%CI）は、それぞれ 1.33（1.17, 1.51）及び 1.21（1.05, 1.39）であり、イトラコナゾールはレテルモビルの薬物動態に対して臨床的に意味のある変化をもたらさなかった。

*レテルモビル+イトラコナゾール／レテルモビル単独

注) 本剤の用法及び用量

通常、成人にはレテルモビルとして 480mg を 1 日 1 回、約 60 分かけて点滴静注する。シクロスボリンと併用投与する場合にはレテルモビルとして 240mg を 1 日 1 回、約 60 分かけて点滴静注する。

ii) 併用薬の薬物動態に及ぼすレテルモビルの影響

①ミダゾラムとの薬物相互作用試験（016 試験、非日本人データ）²⁵⁾

非日本人健康女性被験者 16 例を対象とし、1～6 日目にレテルモビル 240mg^{注)} を 1 日 1 回反復経口投与、-4 日目及び 4 日目にミダゾラム 1mg を単回静脈内投与、-2 日目及び 6 日目にミダゾラム 2mg を単回経口投与した。その結果、ミダゾラムの単独投与に対するレテルモビルの併用投与*でのミタゾラムの AUC 及び C_{max} の幾何平均比（90%CI）は、ミダゾラム 1mg 静脈内投与時ではそれぞれ 1.47（1.37, 1.58）及び 1.05（0.94, 1.17）、ミダゾラム 2mg 経口投与時ではそれぞれ 2.25（2.04, 2.48）及び 1.72（1.55, 1.92）であった。（「VIII. 7. 相互作用」の項参照）

*レテルモビル+ミダゾラム／ミダゾラム単独

②ジゴキシンとの薬物相互作用試験（018 試験、非日本人データ）²⁶⁾

非日本人健康女性被験者 22 例を対象に、レテルモビル 240mg^{注)} を 1 日 2 回（投与順序 1：1～12 日目、投与順序 2：23～34 日目）、並びにジゴキシン 0.5mg を 2 回単回（投与順序 1：7 日目及び 35 日目、投与順序 2：1 日目及び 29 日目）経口投与した。その結果、ジゴキシン単独投与に対するレテルモビルとの併用投与*でのジゴキシンの AUC_{0-last} 及び C_{max} の幾何平均比（90%CI）は、それぞれ 0.88（0.80, 0.96）及び 0.75（0.63, 0.89）であり、ジゴキシンの曝露量の変化に臨床的な意味はないと考えられた。

*ジゴキシン+レテルモビル／ジゴキシン単独

③シクロスボリンとの薬物相互作用試験（003 試験、非日本人データ）²⁷⁾

非日本人健康女性被験者 14 例を対象にシクロスボリン 50mg を単回経口投与した。10 日間休薬した後レテルモビル 240mg を 1 日 1 回 11 日間反復経口投与し、レテルモビル投与 8 日目にシクロスボリン 50mg を単回併用経口投与した。その結果、シクロスボリン単独投与に対するレテルモビルとの併用投与*でのシクロスボリンの $AUC_{0-\infty}$ 及び C_{max} の幾何平均比（90%CI）は、それぞれ 1.66（1.51, 1.82）及び 1.08（0.97, 1.19）であった。（「VIII. 7. 相互作用」の項参照）

*シクロスボリン+レテルモビル／シクロスボリン単独

④ミコフェノール酸モフェチル（MMF）との薬物相互作用試験（022 試験、非日本人データ）²³⁾

非日本人健康女性被験者 14 例を対象に、MMF 1g を 1 日目の空腹時に単回経口投与、レテルモビル 480mg を 5 日目及び 8～16 日目の空腹時に 1 日 1 回反復経口投与、12 日目に MMF 1g を単回併用経口投与した。その結果、MMF の単独投与に対するレテルモビルとの併用投与*でのミコフェノール酸（MMF の活性代謝物）の $AUC_{0-\infty}$ 及び C_{max} の幾何平均比（90%CI）

VII. 薬物動態に関する項目

は、それぞれ 1.08 (0.97, 1.20) 及び 0.96 (0.82, 1.12) であり、ミコフェノール酸の薬物動態に対する影響は認められなかった。

*レテルモビル+MMF/MMF 単独

⑤タクロリムスとの薬物相互作用試験（003 試験、非日本人データ）²⁷⁾

非日本人健康女性被験者 13 例を対象にタクロリムス 5mg を単回経口投与した。10 日間休薬した後レテルモビル 480mg を 1 日 1 回 16 日間反復経口投与し、レテルモビル投与 8 日目にタクロリムス 5mg を単回併用経口投与した。その結果、タクロリムス単独投与に対するレテルモビルとの併用投与*でのタクロリムスの $AUC_{0-\infty}$ 及び C_{max} の幾何平均比 (90%CI) は、それぞれ 2.42 (2.04, 2.88) 及び 1.57 (1.32, 1.86) であった。（「VIII. 7. 相互作用」の項参照）

*タクロリムス+レテルモビル／タクロリムス単独

⑥シロリムスとの薬物相互作用試験（036 試験、非日本人データ）²⁸⁾

非日本人健康女性被験者 13 例を対象にシロリムス 2mg を単回経口投与した。15 日間休薬した後レテルモビル 480mg を 1 日 1 回 16 日間反復経口投与し、レテルモビル投与 8 日目にシロリムス 2mg を単回併用経口投与した。その結果、シロリムス単独投与に対するレテルモビルとの併用投与*でのシロリムスの $AUC_{0-\infty}$ 及び C_{max} の幾何平均比 (90%CI) は、それぞれ 3.40 (3.01, 3.85) 及び 2.76 (2.48, 3.06) であった。（「VIII. 7. 相互作用」の項参照）

*シロリムス+レテルモビル／シロリムス単独

⑦アシクロビルとの薬物相互作用試験（034 試験、非日本人データ）²⁹⁾

非日本人健康女性被験者 13 例を対象に、1 日目にアシクロビル 400mg を単回経口投与、2～7 日目にレテルモビル 480mg を 1 日 1 回 6 日間反復経口投与し、7 日目にアシクロビル 400mg を単回併用経口投与した。その結果、アシクロビル単独経口投与に対するレテルモビルとの併用投与*でのアシクロビルの $AUC_{0-\infty}$ 及び C_{max} の幾何平均比 (90%CI) は、それぞれ 1.02 (0.87, 1.20) 及び 0.82 (0.71, 0.93) であった。 C_{max} にわずかな減少が見られたが、臨床的に意味のある変化ではなかった。

*アシクロビル+レテルモビル／アシクロビル単独

⑧ポサコナゾールとの薬物相互作用試験（033 試験、非日本人データ）³⁰⁾

非日本人健康女性被験者 13 例を対象に、第 1 期 1 日目にポサコナゾール 300mg を単回経口投与した。また、第 2 期にレテルモビル 480mg を 1 日 1 回 14 日間反復経口投与し、14 日目にポサコナゾール 300mg を併用経口投与した。その結果、ポサコナゾールの単独投与に対するレテルモビルとの併用投与*でのポサコナゾールの $AUC_{0-\infty}$ 及び C_{max} の幾何平均比 (90%CI) は、それぞれ 0.98 (0.82, 1.17) 及び 1.11 (0.95, 1.29) であり、レテルモビルはポサコナゾールに臨床的に意味のある影響を及ぼさなかった。

*ポサコナゾール+レテルモビル／ポサコナゾール単独

⑨ボリコナゾールとの薬物相互作用試験（025 試験、非日本人データ）³¹⁾

非日本人健康女性被験者 12 例を対象に、1 日目にボリコナゾール 400mg を 12 時間ごとに 1 日 2 回、2～3 日目に 200mg を 12 時間ごとに 1 日 2 回、4 日目に 200mg を 1 日 1 回それぞれ経口投与した。5～12 日目にレテルモビル 480mg を 1 日 1 回反復経口投与し、9～12 日目にボリコナゾールを 1～4 日目と同様の用法用量で併用経口投与した。その結果、ボリコナゾール単独投与に対するレテルモビルとの併用投与*でのボリコナゾールの AUC_{0-12hr} 及び C_{max} の幾何平均比 (90%CI) は、それぞれ 0.56 (0.51, 0.62) 及び 0.61 (0.53, 0.71) であり、

VII. 薬物動態に関する項目

それぞれ約 44%及び約 39%減少した。このボリコナゾールの曝露量の減少は、臨床的に意味のある変化と考えられた。（「VIII. 7. 相互作用」の項参照）

*ボリコナゾール+レテルモビル／ボリコナゾール単独

⑩アトルバスタチンとの薬物相互作用試験（023 試験、非日本人データ）³²⁾

非日本人健康女性被験者 14 例を対象に、第 1 期の 1 日目にアトルバスタチン 20mg を単回経口投与した。第 2 期では、1～10 日目にレテルモビル 480mg を 1 日 1 回 10 日間反復経口投与し、8 日目にアトルバスタチン 20mg の単回経口投与を併用した。その結果、アトルバスタチン単独投与に対するレテルモビルとの併用投与*でのアトルバスタチンの $AUC_{0-\infty}$ 及び C_{max} の幾何平均比（90%CI）は、それぞれ 3.29（2.84, 3.82）及び 2.17（1.76, 2.67）であった。（「VIII. 7. 相互作用」の項参照）

*アトルバスタチン+レテルモビル／アトルバスタチン単独

⑪エチニルエストラジオール／レボノルゲストレル（EE/LNG）との薬物相互作用試験（035 試験、非日本人データ）³³⁾

妊娠する可能性のない非日本人健康女性被験者 22 例を対象に、第 1 期の 1 日目に、EE/LNG（EE 0.03mg/LNG 0.15mg 錠）1 錠を単回経口投与した。第 2 期では 1～12 日目にレテルモビル 480mg を 1 日 1 回 12 日間反復経口投与し、8 日目に EE/LNG を単回経口併用投与した。その結果、EE/LNG 単独投与に対するレテルモビルとの併用投与*での EE の $AUC_{0-\infty}$ 及び C_{max} の幾何平均比（90%CI）は、それぞれ 1.42（1.32, 1.52）及び 0.89（0.83, 0.96）であり、LNG の $AUC_{0-\infty}$ 及び C_{max} の幾何平均比（90%CI）は、1.36（1.30, 1.43）及び 0.95（0.86, 1.04）であった。レテルモビルの経口避妊薬の C_{max} に対する影響はごくわずかであり、総曝露量（AUC）の上昇はわずかであったため、EE 及び LNG とレテルモビルを併用投与する際に用量調節は不要である。

*EE/LNG+レテルモビル／EE/LNG 単独

⑫フルコナゾールとの薬物相互作用試験（037 試験、非日本人データ）

非日本人健康女性被験者 14 例を対象に、フルコナゾール 400mg を単回経口投与した（単独投与）。21 日間の休薬後、フルコナゾール 400mg の単回経口投与にレテルモビル 480mg を単回併用経口投与した。その結果、フルコナゾールの単独投与に対するレテルモビル併用経口投与でのフルコナゾールの $AUC_{0-\infty}$ 及び C_{max} での幾何平均比（90%CI）は、それぞれ 1.03（0.99, 1.08）及び 0.95（0.92, 0.99）であり、フルコナゾールの薬物動態に対する臨床的に意味のある影響は認められなかった。

⑬イトラコナゾールとの薬物相互作用試験（039 試験、非日本人データ）

非日本人健康女性被験者 14 例を対象に、イトラコナゾール 200mg を 1 日 1 回 4 日間経口投与した。10 日間休薬した後、レテルモビル 480mg を 1 日 1 回 14 日間経口投与し、15～18 日目にイトラコナゾール 200mg を 1 日 1 回併用経口投与した。その結果、イトラコナゾール単独投与に対するレテルモビル併用投与*でのイトラコナゾールの AUC_{0-24hr} 及び C_{max} の幾何平均比（90%CI）は、それぞれ 0.76（0.71, 0.81）及び 0.84（0.76, 0.92）であった。

*イトラコナゾール+レテルモビル／イトラコナゾール単独

注) 本剤の用法及び用量

通常、成人にはレテルモビルとして 480mg を 1 日 1 回、約 60 分かけて点滴静注する。シクロスボリンと併用投与する場合にはレテルモビルとして 240mg を 1 日 1 回、約 60 分かけて点滴静注する。

VII. 薬物動態に関する項目

<生理学的薬物速度論モデルによるシミュレーション>

① CYP2C8 阻害作用

生理学的薬物速度論モデルに基づいたシミュレーション³⁴⁾から、レテルモビルは、CYP2C8 の阻害作用により、レパグリニド等のCYP2C8 基質の血漿中濃度を上昇させるおそれがあることが示唆された（レパグリニドのAUCが2.4～3.6倍に上昇することが推定された）。

② エベロリムスとの相互作用

生理学的薬物速度論モデルに基づいたシミュレーション³⁵⁾から、レテルモビルのCYP3A 阻害作用により、CYP3A 基質であるエベロリムスの血中濃度を上昇させるおそれがあることが示唆された（「VIII. 7. 相互作用」の項参照）。CYP3A 基質であるエベロリムス2mgを単独投与したときに対し、レテルモビル480mgとの併用時では、エベロリムスのAUCは2.5倍に増加すると推定された。なお、エベロリムスはレテルモビルの薬物動態に影響を及ぼさないと予想される。

2. 薬物速度論的パラメータ³⁶⁾

(1) 解析方法

母集団薬物動態解析

(2) 吸収速度定数

<参考：経口投与>

日本人を含む健康成人における吸収速度定数は0.66hr⁻¹、日本人を含む同種HSCT患者における吸収速度定数は0.15hr⁻¹と推定された。

(3) 消失速度定数

該当資料なし

(4) クリアランス

母集団薬物動態解析から、日本人を含む同種HSCT患者に、レテルモビルを静脈内投与した際、レテルモビルの定常状態におけるクリアランスは、4.84L/hrと推定された。また、クリアランスの個体間変動は、24.6%と推定された。

(5) 分布容積

母集団薬物動態解析から、日本人を含む同種HSCT患者にレテルモビルを静脈内投与した際の、レテルモビルの定常状態における分布容積の平均値は、45.5Lと推定された。

(6) その他

該当資料なし

3. 母集団（ポピュレーション）解析

(1) 解析方法

健康被験者280例を対象とした第I相試験12試験の統合データを用いて実施し、レテルモビルの単回経口又は静脈内投与が30～960mgの用量範囲、及び反復経口又は静脈内投与が120mg/日1回～720mg/日2回（1日用量として120～1,440mg）の用量範囲での健康被験者における薬物動態を評価した。また、絶対的バイオアベイラビリティ、並びにOATP1B1及びUGT1A1の遺伝子多型を含め選択した共変量がレテルモビルの曝露量に及ぼす影響を評価した。

VII. 薬物動態に関する項目

(2) パラメータ変動要因

年齢、人種、体重及び性別について、レテルモビルの曝露量に対する臨床的に意味のある影響は見られなかった。また、母集団薬物動態解析、生理学的薬物速度論モデル解析、線形混合効果モデルを用いた薬理遺伝学的解析から、OATP1B1 及びUGT1A1 の遺伝子多型は、レテルモビルの曝露量に臨床的に意味のある影響を及ぼさないと考えられた。

<腎移植患者>

腎移植患者を対象とした母集団薬物動態解析の結果から、レテルモビルの薬物動態に対する移植後のクレアチニクリアランス及び体重の臨床的に意味のある影響は認められなかった（「VII. 10. 特定の背景を有する患者 (1) 腎機能障害患者」の項参照）。また、年齢及び性別による曝露量への影響は、臨床的に意味はないことが示唆された。

4. 吸収³⁶⁾

(1) バイオアベイラビリティ

<参考：経口投与>

日本人を含む健康被験者にレテルモビルを 240mg^{注)} から 480mg の範囲で投与した際のレテルモビルの絶対的バイオアベイラビリティは、母集団薬物動態解析から約 94%と推定された。日本人を含む同種 HSCT 患者では、レテルモビル 480mg 単独経口投与時のレテルモビルの曝露量が健康被験者より低く、レテルモビル 480mg を 1 日 1 回投与した際の、レテルモビルの絶対的バイオアベイラビリティは約 35%と推定された。

(参考)

がん化学療法等による消化管粘膜障害は、HSCT 患者において、シクロスボリン、ミコフェノール酸モフェチル等の薬剤の消化管吸収を低下させ、血漿中濃度の低下をもたらす要因となる可能性が報告されている。したがって、本剤についても、HSCT 患者に対するがん化学療法等による消化管粘膜障害により、消化管吸収が低下した可能性が高いと考えられる。

注) 本剤の用法及び用量

通常、成人にはレテルモビルとして 480mg を 1 日 1 回経口投与する。シクロスボリンと併用投与する場合はレテルモビルとして 240mg を 1 日 1 回経口投与する。

(2) シクロスボリンの影響

日本人を含む同種 HSCT 患者に、レテルモビルとシクロスボリンを併用投与した際、レテルモビルの血漿中濃度が上昇した。母集団薬物動態解析から、シクロスボリンとレテルモビル 240mg を 1 日 1 回併用投与した際の、レテルモビルの絶対的バイオアベイラビリティは、約 85%と推定された。

注) 本剤の用法及び用量

通常、成人にはレテルモビルとして 480mg を 1 日 1 回経口投与する。シクロスボリンと併用投与する場合はレテルモビルとして 240mg を 1 日 1 回経口投与する。

(3) 食事の影響

非日本人健康成人女性に、高脂肪・高カロリー食摂取後にレテルモビル 480mg を単回経口投与した際、空腹時投与と比較して、レテルモビルの C_{max} は約 30%上昇したものの、AUC は変わらなかった。〔「VII. 1. (4) 1) 食事の影響」の項参照〕

VII. 薬物動態に関する項目

5. 分布³⁷⁾

(1) 血液—脳関門通過性

該当資料なし

<参考：ラット>

[¹⁴C]レテルモビル 3mg/kg をラットに静脈内又は経口投与した結果、脳及び脊髄などの中枢神経系における[¹⁴C]レテルモビル関連放射能濃度は低値又は測定可能レベル未満であったことから、レテルモビルは血液脳関門を容易に通過しないことが示された。

(2) 血液—胎盤関門通過性

該当資料なし

<参考：ラット>

妊娠 18 日のラットに[¹⁴C]レテルモビルを 3mg/kg で単回経口投与し、胎児組織における[¹⁴C]レテルモビル関連放射能の分布を検討した結果、胎児組織で[¹⁴C]レテルモビル関連放射能がみられ、投与後 4 時間に最も高い値を示した。[¹⁴C]レテルモビル関連放射能の胎児組織／母動物血漿比は概して低かったが、胎児組織中放射能濃度は測定可能であったことから、[¹⁴C]レテルモビル関連物質がラットの胎盤を通過することが示された。

(3) 乳汁への移行性

該当資料なし

<参考：ラット>

分娩後 10 日のラットにレテルモビルを 10mg/kg で単回経口投与した際の、授乳ラットにおけるレテルモビルの乳汁中移行を検討した結果、ラット乳汁中レテルモビル濃度は 2.68～816ng/mL の範囲であった。よって、レテルモビルは授乳ラットの乳汁に分泌されることが示された。

(4) 髄液への移行性

該当資料なし

(5) その他の組織への移行性（*in vitro*）

レテルモビルの血中と血漿中濃度比（血中／血漿）は 0.56 であり、*in vitro* で評価したレテルモビルの濃度範囲（0.1～10mg/L）で、濃度に依存した変化は認められなかった。

<参考：ラット>

[¹⁴C]レテルモビルを 3mg/kg で雄性アルビノ Wistar ラットに静脈内又は経口投与、雌性アルビノ Wistar ラットに経口投与、雄性有色 Long Evans ラットに経口投与した。アルビノラットにおける[¹⁴C]レテルモビル関連放射能の分布は、性別及び投与経路に関係なく類似していた。[¹⁴C]レテルモビル関連放射能は器官及び組織に速やかに、かつ広く分布し、最も高い放射能濃度が消化管、胆管及び肝臓で認められた。放射能濃度が最高値となったのは、ラットの性別及び系統にかかわらず、静脈内投与後 5 分及び経口投与後 2 時間であった。[¹⁴C]レテルモビル関連放射能は、肝臓及び消化管を除くすべての組織から 72 時間後には完全に消失した。肝臓及び消化管では 168 時間後にも低レベルの放射能が認められた。有色 Long Evans ラットの眼組織中放射能濃度は 24 時間後にバックグラウンドレベルであったことから、レテルモビル及びこれに関連する放射能はメラニンに結合しないことが示唆された。

VII. 薬物動態に関する項目

(6) 血漿蛋白結合率

In vitro データから、レテルモビルは、87 μ M (50mg/L) までは濃度と関係なく、高い血漿蛋白結合率を示す (ヒト=98.7%)。したがって、レテルモビルの血漿蛋白に対する明らかな濃度依存性は認められなかった。腎機能障害又は肝機能障害では、レテルモビルの血漿蛋白結合に対する明らかな影響は認められなかった。

6. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路³⁸⁾

非日本人健康成人を対象としたヒト ADME 試験において、レテルモビルは主に胆汁／糞中に排泄され、糞中からは未変化体（投与量の約 70%）、アシルグルクロン酸抱合体（投与量の約 6%）及び構造が不明な 4 種類の代謝物（それぞれ約 4%）が検出された。

(2) 代謝に関する酵素 (CYP 等) の分子種、寄与率³⁹⁾

<基質としてのレテルモビル>

非日本人健康成人に、ラベル体で標識したレテルモビルを経口投与した際、血漿中レテルモビル関連物質の大部分は未変化体であり (96.6%)、主要代謝物は検出されなかった。レテルモビルは、UGT1A1/1A3 を介したグルクロン酸抱合により、一部消失した。

また、レテルモビルの全体的な代謝プロファイルから、酸化的代謝は経路として重要でないと考えられ、CYP の阻害又は誘導がレテルモビルの曝露量に臨床的に意味のある影響を及ぼす可能性は低いことが示唆されている。

<阻害薬又は誘導薬としてのレテルモビル>

In vitro データから、レテルモビルは、CYP3A の時間依存的な阻害作用又は誘導作用、CYP2C8 の可逆的な阻害作用、CYP2B6 の誘導作用を有することが示唆された。ただし、CYP2B6 にて主に消失する併用薬は同種造血幹細胞移植及び臓器移植患者でほとんど使用されていないと考えられるため、CYP2B6 の誘導作用の臨床的意義は、臨床試験で評価していない。

またボリコナゾールとの薬物相互作用試験において、その血漿中濃度を低下させたことから、レテルモビルは CYP2C9/19 の誘導薬であると考えられる。

(3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

(4) 代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率

該当資料なし

7. 排泄

(1) 排泄部位及び経路 (非日本人データ)⁴⁰⁾

非日本人健康成人に、放射能標識したレテルモビルを経口投与した際、放射能の 93.3%と大部分が糞便中に排泄された。主なレテルモビル関連物質は未変化体であり、用量の 6%がアシルグルクロン酸抱合体代謝物として糞便中に排泄された。レテルモビルの尿中排泄量は、用量の 2%未満とわざかであった。

(2) 排泄率

「VII. 7. (1) 排泄部位及び経路」の項参照

VII. 薬物動態に関する項目

(3) 排泄速度

該当資料なし

8. トランスポーターに関する情報³⁹⁾

<基質としてのレテルモビル>

In vitro データから、レテルモビルは、肝取り込みトランスポーターである OATP1B1/3、排出トランスポーターである P-糖蛋白（P-gp）、乳癌耐性蛋白（BCRP）の基質であることが示唆された。薬物相互作用試験のデータから、レテルモビルに対するシクロスボリンの影響は、肝取込みトランスポーターである OATP1B1/1B3 の阻害が原因である可能性がある。その他の OATP1B1/1B3 の阻害薬の影響は、シクロスボリン併用で見られたものよりも低いと考えられ、レテルモビルの曝露量の上昇は臨床的に意味のある影響を及ぼさないことが予測される。

<阻害薬又は誘導薬としてのレテルモビル>

In vitro データから、レテルモビルは、P-gp、BCRP、胆汁酸塩輸送ポンプ（BSEP）、多剤耐性関連蛋白（MRP2）、有機アニオントランスポーター（OAT3）及び OATP1B1/3 の阻害作用を有することが示唆された。P-gp のプローブ基質であるジゴキシン及び OAT3 のプローブ基質であるアシクロビルとの薬物相互作用試験において、これらの薬剤の血漿中濃度に臨床的に意味のある影響を及ぼさないことが示唆されたことから、P-gp 基質及び OAT 基質とレテルモビルを併用投与する際に用量調節は不要である。BCRP、BSEP 及び MRP2 にて主に消失する薬剤の報告はなく HSCT 患者ではほとんど使用されないと考えられること、及び臨床的意義に関する十分な情報が得られていないことから、レテルモビルによるこれらのトランスポーターの阻害が併用薬に及ぼす影響については臨床試験による評価を行わなかった。

9. 透析等による除去率

該当資料なし

10. 特定の背景を有する患者

(1) 腎機能障害患者

<参考：腎機能障害者に対する経口投与（006 試験、非日本人データ）⁴¹⁾>

中等度腎機能障害者（eGFR : 30～59mL/min/1.73m²）及び重度腎機能障害者（eGFR : 30mL/min/1.73m² 未満で透析を必要としない）並びにマッチングした健康被験者（eGFR : 90mL/min/1.73m² 以上）にレテルモビル 120mg を 1 日 1 回 8 日間反復経口投与した際、健康被験者に対して中等度腎機能障害者にレテルモビルを反復経口投与した際（中等度腎機能障害者／健康被験者）のレテルモビルの AUC_{0-24hr} 及び C_{max} の幾何平均比（90%CI）は、それぞれ 1.92 (1.43, 2.58) 及び 1.25 (0.87, 1.82)、並びに健康被験者に対して重度腎機能障害者にレテルモビルを反復経口投与した際（重度腎機能障害者／健康被験者）のレテルモビルの AUC_{0-24hr} 及び C_{max} の幾何平均比（90%CI）は、それぞれ 1.42 (0.83, 2.43) 及び 1.06 (0.75, 1.51) であった。これらの結果から、腎機能障害者で見られたレテルモビルの曝露量の変化は臨床的に意味がないと考えられ、腎機能障害者での用量調節は不要である。末期腎不全（透析の有無を問わない）がレテルモビルの薬物動態に及ぼす影響は検討されていない。

VII. 薬物動態に関する項目

表 中等度及び重度腎機能障害者並びにマッチングした健康被験者に
レテルモビル 120mg を 1 日 1 回 8 日間反復経口投与した際の
8 日目のレテルモビルの薬物動態パラメータの要約

薬物動態パラメータ	マッチングした 健康被験者 N=8	腎機能障害者	
		中等度 N=8	重度 N=8
算術平均 (SD)			
C _{max} (ng/mL)	2614(1042)	3301(1670)	2714(929.9)
T _{max} [†] (hr)	1.50(1.00-2.50)	1.51(1.00-2.00)	1.75(1.00-4.00)
AUC _{0-24hr} (ng·hr/mL)	11413(3194)	22694(9944)	21013(17919)
t _{1/2} (hr)	16.21(7.705)	25.95(15.83)	21.69(9.295)
幾何平均比 (90%CI) (%)			
		中等度腎機能障害者／ 健康被験者	重度腎機能障害者／ 健康被験者
C _{max}	-	125.33(86.54, 181.50)	106.11(74.81, 150.50)
AUC _{0-24hr}	-	191.79(142.58, 257.98)	142.02(83.10, 242.71)

† 中央値 (範囲)

母集団薬物動態解析（非日本人データ）

＜参考：腎移植患者に対する経口投与（非日本人データ）＞

母集団薬物動態解析の結果、軽度（クレアチニクリアランスが 60mL/min 以上 90mL/min 未満）、中等度（クレアチニクリアランスが 30mL/min 以上 60mL/min 未満）及び重度（クレアチニクリアランスが 15mL/min 以上 30mL/min 未満）の腎機能障害を有する非日本人腎移植患者におけるレテルモビルの AUC は、クレアチニクリアランスが 90mL/min 以上の非日本人腎移植患者と比較してそれぞれ約 1.1 倍、1.3 倍及び 1.4 倍高かった。これらの結果から、クレアチニクリアランスに応じたレテルモビルの曝露量の変化は、臨床的に意味がないと考えられ、軽度、中等度又は重度の腎機能障害を有する腎移植患者に対して、移植後の用量調整は不要である。なお、クレアチニクリアランスが 10mL/min 以下の腎移植患者又は血液透析を必要とする腎移植患者に対する腎移植後の用量調整については、十分なデータは得られていない。

注) 本剤の用法及び用量

通常、成人にはレテルモビルとして 480mg を 1 日 1 回、約 60 分かけて点滴静注する。シクロスボリンと併用投与する場合にはレテルモビルとして 240mg を 1 日 1 回、約 60 分かけて点滴静注する。

(2) 肝機能障害患者

＜参考：肝機能障害者に対する経口投与（015 試験、非日本人データ）⁴²⁾＞

中等度肝機能障害者 [Child-Pugh スコア：ステージ B (7~9)] 及びマッチングした健康被験者にレテルモビル 60mg、並びに重度肝機能障害者 [Child-Pugh スコア：ステージ C (10 以上)] 及びマッチングした健康被験者にレテルモビル 30mg を 1 日 1 回 8 日間反復経口投与した際の 8 日目のレテルモビルの曝露量は、健康被験者と比べ中等度及び重度肝機能障害者で高く、重度肝機能障害者の曝露量はさらに高かった。中等度肝機能障害者のレテルモビルの C_{max} 及び AUC_{0-24hr} 値は、健康被験者と比べそれぞれ、1.37 倍及び 1.59 倍、重度肝機能障害者のレテルモビルの C_{max} 及び AUC_{0-24hr} 値は、健康被験者と比べそれぞれ、2.34 倍及び 3.82 倍であった。中等度肝機能障害によるレテルモビルの曝露量の変化は臨床的に意味がないと考えられ、これらのデータから、軽度又

VII. 薬物動態に関する項目

は中等度肝機能障害者での用量調節は不要である。しかしながら、重度肝機能障害を有する患者では、レテルモビルの曝露量が3倍を超えて上昇することが予測される。

表 中等度肝機能障害者及びマッチングした健康被験者にレテルモビル 60mg、並びに重度肝機能障害者及びマッチングした健康被験者にレテルモビル 30mg を1日1回8日間反復経口投与した際の8日目のレテルモビルの薬物動態パラメータの要約

薬物動態パラメータ (算術平均±SD)	第1群 (中等度肝機能 障害者)	第2群 (第1群とマッチ ングした健康被験者)	第3群 (重度肝機能 障害者)	第4群 (第3群とマッチ ングした健康被験者)
N	8	8	8 [†]	8 [†]
8日目				
C _{max} (ng/mL)	1687±592.4	1361±643.3	1206±326.8	511.5±111.7
T _{max} [‡] (hr)	2.00(0.75-4.00)	1.50(1.00-2.50)	2.00(1.00-4.00)	1.50(1.00-2.50)
AUC _{0-24hr} (ng·hr/mL)	11960±8164	7121±3310	10863±3986	2732±525.1
t _{1/2} (hr)	13.23±2.969	14.71±5.097	19.56±7.040	13.84±5.786
幾何平均比 (90%CI) (%)	中等度肝機能障害者／健康被験者		重度肝機能障害者／健康被験者	
N	8/8		8/8	
8日目				
C _{max}	137.0(86.58, 216.6)		234.3(190.8, 287.6)	
AUC _{0-24hr}	158.8(98.21, 256.7)		382.2(294.0, 496.9)	

† t_{1/2} : 6例

‡ 中央値（範囲）

<参考：移植後の肝機能への対応>

腎臓以外の臓器移植患者を対象とした臨床試験は実施されておらず、薬物動態データも得られていない。レテルモビルは主に肝臓を介して消失するため、移植後に肝機能が安定しない場合、血漿中濃度が上昇するおそれがあることから、投与可否を慎重に判断する。（「V. 4.用法及び用量に関する注意」の項参照）

注) 本剤の用法及び用量

通常、成人にはレテルモビルとして480mgを1日1回、約60分かけて点滴静注する。シクロスボリンと併用投与する場合にはレテルモビルとして240mgを1日1回、約60分かけて点滴静注する。

11. その他

(1) 曝露-応答解析

①有効性

〈同種造血幹細胞移植〉

レテルモビルの曝露量と、主要評価項目（移植後24週以内に臨床的に意味のあるCMV感染がみられた患者の割合）及び選択した副次評価項目（移植後14週以内に臨床的に意味のあるCMV感染がみられた患者の割合及び移植後24週以内に臨床的に意味のあるCMV感染がみられるまでの期間）との関連性を検討するため、有効性に関する曝露-応答解析を実施した。

VII. 薬物動態に関する項目

曝露一応答解析から、第Ⅲ相試験でレテルモビル 480mg、及びシクロスボリン併用時にレテルモビルを 240mg に減量し 1 日 1 回投与した際の曝露量の範囲で、一貫した有効性が示された。また、得られた曝露量の範囲で、曝露量を四分位ごとに評価した結果、主要評価項目とレテルモビルの曝露量に、明らかな関連性は認められなかった。さらに、主要評価項目に対して、臨床的に意味のある影響を及ぼす共変量は認められなかった。

表 移植後 24 週以内の臨床的に意味のある CMV 感染の AUC_{0-24 hr} の
四分位ごとの要約

四分位ごとの AUC _{0-24 hr}	総被験者数	臨床的に意味のある CMV 感染がみられた患者	
		被験者数	割合 (90%信頼区間)
12051≤, <36732	82	10	0.122(0.0696, 0.201)
36732≤, <49478	85	17	0.2(0.133, 0.287)
49478≤, <63898	77	15	0.195(0.126, 0.286)
63898≤, <125219	81	15	0.185(0.12, 0.273)
プラセボ	170	71	0.418(0.354, 0.484)

四分位ごとの AUC_{0-24 hr}：レテルモビルが投与された患者における曝露量を四分位により分割した、又はプラセボが投与された患者を [0] としたレテルモビルの曝露量（定常状態における AUC_{0-24 hr} ng·hr/mL）。

〈腎移植（海外第Ⅲ相試験（002 試験））〉

レテルモビルの曝露量と主要評価項目（移植後 52 週以内に CMV 感染症を発症した患者の割合）、副次評価項目（移植後 28 週以内に CMV 感染症を発症した患者の割合及び移植後 52 週以内に CMV 感染症がみられるまでの期間）及び探索的評価項目（移植後 28 週以内に定量可能な CMV DNA 血症がみられた患者の割合）との関係を検討するため、有効性に関する曝露一反応解析を実施した。

主要評価項目、副次評価項目及び探索的評価項目に関するレテルモビルの曝露一反応関係について、いずれも曝露量依存的に有効性が変化する傾向はみられなかった。

VII. 薬物動態に関する項目

②安全性

〈同種造血幹細胞移植〉

レテルモビルの曝露量と臨床的に特に注目した有害事象の関連性を検討するため、安全性に関する曝露－応答解析を実施した。

第Ⅲ相試験（001 試験）でみられた曝露量の範囲では、臨床的に特に注目した有害事象（心臓障害、胃腸障害、急性腎不全、及び耳および迷路障害）の発現割合は、レテルモビルの曝露量と関連しなかった。安全性に関する曝露量の四分位ごとの解析で得られた結果からも、第Ⅲ相試験でみられた曝露量の範囲では、曝露量と安全性に関連性はみられないことが確認された。

表 有害事象の要約（レテルモビルの AUC 四分位別）（治療期）（ASaT 集団）（001 試験）

	レテルモビル							
	Q1		Q2		Q3		Q4	
	n	(%)	n	(%)	n	(%)	n	(%)
解析対象例数	90		90		90		90	
有害事象あり	88	(97.8)	87	(96.7)	88	(97.8)	89	(98.9)
有害事象なし	2	(2.2)	3	(3.3)	2	(2.2)	1	(1.1)
副作用 [†]	19	(21.1)	11	(12.2)	16	(17.8)	15	(16.7)
重篤な有害事象	33	(36.7)	43	(47.8)	38	(42.2)	47	(52.2)
重篤な副作用	0	(0.0)	1	(1.1)	0	(0.0)	2	(2.2)
死亡	9	(10.0)	11	(12.2)	4	(4.4)	11	(12.2)
副作用による死亡	0	(0.0)	0	(0.0)	0	(0.0)	0	(0.0)
有害事象による投与中止 [‡]	16	(17.8)	12	(13.3)	15	(16.7)	22	(24.4)
副作用による投与中止	5	(5.6)	2	(2.2)	5	(5.6)	5	(5.6)
重篤な有害事象による投与中止	6	(6.7)	8	(8.9)	5	(5.6)	14	(15.6)
重篤な副作用による投与中止	0	(0.0)	1	(1.1)	0	(0.0)	2	(2.2)

[†] 治験担当医師によって治験薬との因果関係ありと判定された事象

[‡] 治験薬投与の中止

n=曝露量を基に患者を四分位ごとに分けた患者数

AUC 四分位数 : Q1 = 36362(ng·hr/mL)、中央値=49370(ng·hr/mL)、Q3=65516(ng·hr/mL)

AUC=定常状態における AUC(ng·hr/mL)

注：治験薬投与開始から治験薬最終投与 14 日後までを治療期と定義

注：レテルモビル用量は 480mg QD、シクロスボリンを併用投与する場合は 240mg QD

〈腎移植（海外第Ⅲ相試験（002 試験））〉

002 試験では母集団薬物動態解析により推定したレテルモビルの曝露量の四分位区分別の有害事象[レテルモビル群の 2%以上で報告され、バルガンシクロビル群とのリスク差（発現割合の群間差）が 1.4%以上]の発現割合について検討した。その結果、レテルモビルの AUC の四分位区分を用いて評価した曝露量の範囲では、曝露量依存的に有害事象の発現割合が上昇する明らかな傾向は認められなかった。

VIII. 安全性(使用上の注意等)に関する項目

1. 警告内容とその理由

1. 警告

〈同種造血幹細胞移植〉

同種造血幹細胞移植患者の感染管理に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤の投与が適切と判断される症例のみに投与すること。

(解説)

同種造血幹細胞移植患者での本剤の投与時には、同種造血幹細胞移植患者の感染管理に十分な知識・経験を持つ医師が、患者ごとの CMV 感染症の発症リスクに基づき、投与対象患者を適切に選択する必要があることから設定した。

2. 禁忌内容とその理由

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 次の薬剤を投与中の患者：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、メチルエルゴメトリン、エルゴメトリン [10.1 参照]

(解説)

* (解説) の番号は電子添文の項番号に対応

2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往がある患者に本剤を投与した場合、過敏症を起こす可能性があるため、禁忌とした。

2.2 以下の薬剤との併用により、安全性への影響が懸念されるため、設定した。

ピモジド：ピモジドとの併用データはないが、ピモジドは治療域の狭いCYP3Aの基質であることから、ピモジドの血漿中濃度が上昇し、QT 延長及び心室性不整脈を引き起こすおそれがあるため設定した。

(参考) 高感度な CYP3A 基質であるミダゾラムとの臨床薬物相互作用試験から、本剤の CYP3A に対する中程度の阻害作用により、ミダゾラムの血漿中濃度の上昇が認められた（ミダゾラム 2mg 経口投与：AUC は 2.25 倍及び C_{max} は 1.72 倍、ミダゾラム 1mg 静脈内投与：AUC は 1.47 倍及び C_{max} は 1.05 倍）。

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、メチルエルゴメトリン、エルゴメトリン：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、メチルエルゴメトリン又はエルゴメトリンとの併用データもないが、これらの薬剤も治療域の狭いCYP3Aの基質であることから、これらの薬剤の血漿中濃度が上昇し、麦角中毒を引き起こすおそれがあるため設定した。

3. 効能又は効果に関連する注意とその理由

「V. 2. 効能又は効果に関連する注意」を参照すること

4. 用法及び用量に関連する注意とその理由

「V. 4. 用法及び用量に関連する注意」を参照すること

VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

5. 重要な基本的注意とその理由

8. 重要な基本的注意

長期間に亘り点滴静注製剤を継続して使用する場合には、添加剤ヒドロキシプロピル-β-シクロデキストリンの蓄積により腎機能障害の悪化等を引き起こすおそれがあるため、定期的に腎機能検査を実施する等観察を十分に行うこと。 [15.2.2 参照]

(解説)

長期間の使用経験はないことから設定した。

6. 特定の背景を有する患者に関する注意

(1) 合併症・既往歴等のある患者

設定されていない

(2) 腎機能障害患者

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 中等度又は重度（クレアチニンクリアランス < 50 mL/min）の腎機能障害のある患者
定期的に腎機能検査を実施する等観察を十分に行うこと。添加剤ヒドロキシプロピル-β-シクロデキストリンの蓄積により腎機能障害の悪化等を引き起こすおそれがある。 [15.2.2 参照]

(解説)

中等度又は重度の腎機能障害のある患者ではヒドロキシプロピル-β-シクロデキストリン（HPCD）の蓄積により腎機能障害の悪化等を引き起こすおそれがあることから設定した。

(3) 肝機能障害患者

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 重度（Child-Pugh 分類 C）の肝機能障害のある患者

レテルモビルの血漿中濃度が上昇するおそれがある。 [7.4、16.6.2 参照]

(解説)

第 I 相試験において、重度の肝機能障害を有する被験者で本剤の血漿中濃度が上昇したため設定した。

(4) 生殖能を有する者

9.4 生殖能を有する者

妊娠可能な女性に対しては、本剤が胎児に悪影響を及ぼす可能性があることを十分に説明し、本剤投与中及び本剤投与終了後一定期間は適切な避妊を行うよう指導すること。 [9.5 参照]

(解説)

妊娠中の女性を対象とした臨床試験は実施しておらず、動物試験（ラット・ウサギ）では母動物毒性を示す用量で胚・胎児毒性が観察されたことから、妊娠可能な女性は妊娠を避けるよう注意喚起するために設定した。

VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

(5) 妊婦

9.5 妊婦

妊娠又は妊娠している可能性のある女性には、本剤投与の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。妊娠中に本剤を投与するか、本剤投与中の患者が妊娠した場合は、本剤投与による催奇形性等が生じる可能性があることについて、患者に十分説明すること。

妊娠ラット及びウサギの器官形成期に投与したとき、同種造血幹細胞移植患者の臨床曝露量（480 mg 静脈内投与）のそれぞれ 11 倍及び 1.7 倍の母動物毒性を示す用量で骨格奇形、胎児体重の減少等が認められた。妊娠ラットに着床から分娩後まで投与した試験では、臨床曝露量の 2.2 倍まで胚・胎児毒性は認められなかった。 [9.4 参照]

（解説）

妊娠中の女性を対象とした臨床試験は実施しておらず安全性が確立していないこと、動物試験（ラット・ウサギ）では母動物毒性を示す用量で胚・胎児毒性が観察されたことから設定した。

(6) 授乳婦

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること。動物試験（ラット）で乳汁移行が認められている⁴³⁾。

（解説）

授乳婦への投与経験はないが、動物試験ではレテルモビルのラット乳汁中への移行が認められたことから設定した。

(7) 小児等

9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

（解説）

本剤の小児等への投与経験はなく、小児等における安全性及び有効性は確立していないため設定した。

(8) 高齢者

設定されていない

7. 相互作用

10. 相互作用

レテルモビルは有機アニオン輸送ポリペプチド 1B1/3 (OATP1B1/3)、P-糖蛋白 (P-gp) 及び UDP-グルクロノシルトランスフェラーゼ 1A1/3 (UGT1A1/3) の基質である。レテルモビルは CYP3A の時間依存的な阻害作用、並びに乳癌耐性蛋白 (BCRP) 及び OATP1B1/3 の阻害作用を有する。また、レテルモビルは CYP2C9 及び CYP2C19 の誘導作用を有する可能性がある。
[16.7.1 参照]

（解説）

併用禁忌及び併用注意に関連した本剤の相互作用の機序を要約した。「VII. 1. (4) 2) 併用薬の影響」の項参照

VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

(1) 併用禁忌とその理由

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
ピモジド（オーラップ） [2.2 参照]	併用により、ピモジドの血漿中濃度が上昇し、QT 延長及び心室性不整脈を引き起こすおそれがある。	レテルモビルの併用により、CYP3A が阻害されると予測される。
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（クリアミン配合錠） ジヒドロエルゴタミン メチルエルゴメトリン（パルタンM） エルゴメトリン [2.2 参照]	併用により、これら麦角アルカロイドの血漿中濃度が上昇し、麦角中毒を引き起こすおそれがある。	レテルモビルの併用により、CYP3A が阻害されると予測される。

（解説）

<ピモジド>

ピモジドとの併用データはないが、本剤による CYP3A の阻害が予測されるため、治療域の狭い CYP3A の基質であるピモジドの血漿中濃度が上昇し、QT 延長及び心室性不整脈を引き起こすおそれがあるため設定した。

<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、メチルエルゴメトリン、エルゴメトリン>

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、メチルエルゴメトリン又はエルゴメトリンとの併用データはないが、本剤による CYP3A の阻害が予測されるため、治療域の狭い CYP3A の基質であるこれらの薬剤の血漿中濃度が上昇し、麦角中毒を引き起こすおそれがあるため設定した。

(2) 併用注意とその理由

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
CYP3A の基質 フェンタニル キニジン ミダゾラム等 [16.7.2 参照]	併用により、これらの薬剤の血漿中濃度が上昇するおそれがある。	レテルモビルの併用により、CYP3A が阻害されると予測される。
ボリコナゾール [16.7.2 参照]	併用により、ボリコナゾールの血漿中濃度が低下する。 併用時は、ボリコナゾールの治療効果を減弱させるおそれがあるため、患者の状態を十分に観察することが推奨される。	レテルモビルの併用により、CYP2C9 及び CYP2C19 が誘導されると考えられる。

VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

CYP2C9 又は CYP2C19 の基質 フェニトイント ワルファリン等	併用により、これらの薬剤の血漿中濃度が低下するおそれがある。 フェニトイントとの併用時は、血中フェニトイント濃度を頻繁にモニタリングすること。 ワルファリンとの併用時は、INR を頻繁にモニタリングすること。	レテルモビルの併用により、CYP2C9 又は CYP2C19 が誘導されると予測される。
リファンピシン [16.7.2 参照]	併用により、レテルモビルの血漿中濃度が低下する。 また、リファンピシンとの併用終了翌日に単独投与したレテルモビルの血漿中濃度がさらに低下するので、リファンピシンとの併用終了後、レテルモビルの有効性が減弱する可能性がある。	リファンピシンの併用により、P-gp 及び UGT1A1/3 が誘導されると考えられる。
アトルバスタチン [16.7.2 参照]	併用により、アトルバスタチンの血漿中濃度が上昇する。 併用時は、アトルバスタチンの副作用（ミオパチー等）に注意して患者の状態を十分に観察すること。	レテルモビルの併用により、CYP3A、OATP1B1/3 及び腸管の BCRP が阻害される。
シンバスタチン	併用により、これらの薬剤の血漿中濃度が上昇するおそれがある。 併用時は、これらの薬剤の副作用（ミオパチー等）に注意して患者の状態を十分に観察すること。	レテルモビルの併用により、CYP3A、OATP1B1/3 及び腸管の BCRP が阻害されると予測される。
ロスバスタチン フルバスタチン		レテルモビルの併用により、OATP1B1/3 及び腸管の BCRP が阻害されると予測される。
プラバスタチン ピタバスタチン		レテルモビルの併用により、OATP1B1/3 が阻害されると予測される。
シクロスボリン [16.7.2 参照]	併用により、レテルモビル及びシクロスボリンの血中濃度が上昇する。 レテルモビルとの併用時及び中止時には、シクロスボリンの血中濃度を頻繁にモニタリングし、シクロスボリンの用量を調節すること。	レテルモビルの併用により、CYP3A が阻害される。 シクロスボリンの併用により、OATP1B1/3 が阻害される。
タクロリムス シロリムス [16.7.2 参照]	併用により、これらの薬剤の血中濃度が上昇する。 レテルモビルとの併用時及び中止時には、これらの薬剤の血中濃度を頻繁にモニタリングし、これらの薬剤の用量を調節すること。	レテルモビルの併用により、CYP3A が阻害される。

VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

エベロリムス [16.7.3 参照]	併用により、エベロリムスの血中濃度が上昇するおそれがある。 レテルモビルとの併用時及び中止時には、エベロリムスの血中濃度を頻繁にモニタリングし、エベロリムスの用量を調節すること。	レテルモビルの併用により、CYP3A が阻害されると予測される。
-----------------------	--	----------------------------------

(解説)

<CYP3A の基質（フェンタニル、キニジン、ミダゾラム等）>

ミダゾラムとの臨床薬物相互作用試験の結果から、本剤の CYP3A 阻害作用により、ミダゾラムの血漿中濃度の上昇（ミダゾラム経口投与：AUC は 2.25 倍及び C_{max} は 1.72 倍、ミダゾラム静脈内投与：AUC は 1.47 倍及び C_{max} は 1.05 倍）が認められた。治療域の狭い CYP3A 基質（フェンタニル、キニジン等）との併用データはないが、本剤による CYP3A の阻害が予測されるため、これらの薬剤の血漿中濃度が上昇するおそれがある。

<ボリコナゾール>

ボリコナゾールとの臨床薬物相互作用試験から、本剤の CYP2C9 及び CYP2C19 の誘導作用によると考えられるボリコナゾールの血漿中濃度の低下（AUC は 0.56 倍及び C_{max} は 0.61 倍）が認められた。併用時は、ボリコナゾールの治療効果を減弱させるおそれがあり、患者の状態を十分に観察することが推奨されるため、設定した。

<リファンピシン>

レテルモビルとリファンピシンの臨床薬物相互作用試験において、レテルモビルとリファンピシンの併用により、レテルモビルの血漿中濃度が低下し、またリファンピシンとの併用終了翌日には、単独投与したレテルモビルの血漿中濃度がさらに低下したので、リファンピシンとの併用終了後、レテルモビルの有効性が減弱する可能性があるため、設定した。

<アトルバスタチン>

アトルバスタチンとの臨床薬物相互作用試験から、本剤の CYP3A、OATP1B1/3 及び腸管の BCRP の阻害作用により、アトルバスタチンの血漿中濃度の上昇（AUC は 3.29 倍及び C_{max} は 2.17 倍）が認められた。よって併用時は、アトルバスタチンの副作用（ミオパチー等）に注意して患者の状態を十分に観察することとした。

<シンバスタチン、ロスバスタチン、フルバスタチン、プラバスタチン、ピタバスタチン>

シンバスタチン、ロスバスタチン、フルバスタチン、プラバスタチン及びピタバスタチンとの併用データはないが、アトルバスタチンと同様、本剤による CYP3A、OATP1B1/3、及び／又は腸管の BCRP の阻害が予測されるため、これらの薬剤の血漿中濃度が上昇し、副作用（ミオパチー等）のリスクが増加するおそれがある。よって併用時は、患者の状態を十分に観察することが必要なため、設定した。

<シクロスボリン>

シクロスボリンとの臨床薬物相互作用試験から、シクロスボリンの OATP1B1/3 の阻害作用により、本剤の血漿中濃度の上昇（シクロスボリン 50mg 又は 200mg：AUC は 1.9～3.4 倍及び C_{max} は 1.5

VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

～2.7 倍）が認められた。また、本剤の CYP3A の阻害作用により、シクロスボリンの血中濃度の上昇（AUC は 1.66 倍及び C_{max} は 1.08 倍）が認められた。併用する場合は、レテルモビルの用量として 1 日 1 回 240mg に減量することとし、本剤との併用時及び中止時には、シクロスボリンの血中濃度を頻繁にモニタリングすることとした。

<タクロリムス、シロリムス>

タクロリムス及びシロリムスとの臨床薬物相互作用試験から、本剤の CYP3A の阻害作用により、これらの薬剤の血中濃度の上昇（タクロリムス：AUC は 2.42 倍及び C_{max} は 1.57 倍、シロリムス：AUC は 3.40 倍及び C_{max} は 2.76 倍）が認められた。よって本剤との併用時及び中止時には、これらの薬剤の血中濃度を頻繁にモニタリングすることとした。

<CYP2C9 又は CYP2C19 の基質（フェニトイント、ワルファリン等）>

ボリコナゾール以外の CYP2C9 又は CYP2C19 の基質（フェニトイント、ワルファリン等）との併用データはないが、ボリコナゾールと同様、本剤による CYP2C9 又は CYP2C19 の誘導が予測されるため、これらの薬剤の血漿中濃度が低下するおそれがある。フェニトイント併用開始後は、血中フェニトイント濃度を頻繁にモニタリングすること、またワルファリン併用開始後は、INR を頻繁にモニタリングすることとした。

<エベロリムス>

生理学的薬物速度論モデルによるシミュレーションにおいて、CYP3A 基質であるエベロリムス 2mg を単独投与したときに対し、レテルモビル 480mg との併用時では、エベロリムスの AUC は 2.5 倍に増加すると推定された。エベロリムスは、日本では臓器移植患者で併用される可能性が高く、明確に注意喚起を行う必要があるため、設定した。

8. 副作用

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適切な処置を行うこと。

(1) 重大な副作用と初期症状

設定されていない

(2) その他の副作用

11.2 その他の副作用

	1%以上 5%未満	1%未満
血液及びリンパ系障害	白血球減少症	好中球減少症
胃腸障害	悪心、下痢、嘔吐	
免疫系障害		過敏症
臨床検査		白血球数減少

(解説)

同種 HSCT 患者を対象とした第Ⅲ相国際共同試験（001 試験及び 040 試験）並びに腎移植患者を対象とした海外第Ⅲ相試験（002 試験）及び国内第Ⅲ相試験（042 試験）を併合して発現割合を算出した。1%以上の副作用及び医学的に重要なと考えられた副作用を記載した。

VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

◆項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧

〈同種造血幹細胞移植〉

項目	001 試験		040 試験†	
	本剤群 n (%)	プラセボ群 n (%)	本剤群 (本剤約 200 日 投与) n (%)	プラセボ群 (本剤約 100 日 投与) n (%)
N	373	192	144	74
副作用発現あり	63 (16.9)	23 (12.0)	4 (2.8)	3 (4.1)
副作用発現なし	310 (83.1)	169 (88.0)	140 (97.2)	71 (95.9)
血液およびリンパ系障害	5 (1.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
貧血	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
好酸球増加症	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
好中球減少症	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
汎血球減少症	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
血小板減少症	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
心臓障害	0 (0.0)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)
徐脈	0 (0.0)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)
耳および迷路障害	2 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
回転性めまい	2 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
眼障害	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
ドライアイ	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
胃腸障害	39 (10.5)	10 (5.2)	4 (2.8)	2 (2.7)
腹部不快感	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
腹部膨満	0 (0.0)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)
腹痛	3 (0.8)	1 (0.5)	0 (0.0)	1 (1.4)
便秘	0 (0.0)	2 (1.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
下痢	9 (2.4)	2 (1.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
消化不良	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
鼓腸	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (1.4)
口腔内潰瘍形成	0 (0.0)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)
悪心	27 (7.2)	7 (3.6)	3 (2.1)	1 (1.4)
口内炎	0 (0.0)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)
嘔吐	7 (1.9)	2 (1.0)	2 (1.4)	0 (0.0)
一般・全身障害および投与部位の状態	9 (2.4)	4 (2.1)	0 (0.0)	1 (1.4)
胸痛	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
疲労	2 (0.5)	1 (0.5)	0 (0.0)	1 (1.4)
注入部位紅斑	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
注入部位炎症	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
限局性浮腫	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
倦怠感	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
末梢性浮腫	2 (0.5)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)
疼痛	0 (0.0)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)
発熱	0 (0.0)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)
肝胆道系障害	0 (0.0)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)
肝機能異常	0 (0.0)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)
免疫系障害	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
過敏症	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)

VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

項目	001 試験		040 試験†	
	本剤群 n (%)	プラセボ群 n (%)	本剤群 (本剤約 200 日 投与) n (%)	プラセボ群 (本剤約 100 日 投与) n (%)
感染症および寄生虫症	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
副鼻腔炎	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
傷害、中毒および処置合併症	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
生着遅延	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
臨床検査	9 (2.4)	3 (1.6)	0 (0.0)	0 (0.0)
アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	3 (0.8)	2 (1.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	2 (0.5)	2 (1.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
血中クレアチニン減少	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
血中クレアチニン増加	3 (0.8)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)
血中卵胞刺激ホルモン増加	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
プロトロンビン時間延長	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
体重減少	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
代謝および栄養障害	2 (0.5)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)
食欲減退	2 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
低カリウム血症	0 (0.0)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)
筋骨格系および結合組織障害	3 (0.8)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)
背部痛	0 (0.0)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)
筋痙攣	3 (0.8)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
良性、悪性および詳細不明の新生物 (嚢胞およびポリープを含む)	0 (0.0)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)
ボーエン病	0 (0.0)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)
神経系障害	4 (1.1)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
味覚不全	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
頭痛	2 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
味覚障害	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
精神障害	1 (0.3)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)
錯乱状態	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
精神状態変化	0 (0.0)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)
腎および尿路障害	2 (0.5)	2 (1.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
急性腎障害	1 (0.3)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)
腎機能障害	1 (0.3)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)
生殖系および乳房障害	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
陰茎痛	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
呼吸器、胸郭および締隔障害	2 (0.5)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)
呼吸困難	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
鼻出血	0 (0.0)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)
鼻閉	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
皮膚および皮下組織障害	5 (1.3)	4 (2.1)	0 (0.0)	0 (0.0)
紅斑	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
点状出血	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
光線過敏性反応	0 (0.0)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)
そう痒症	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
発疹	1 (0.3)	2 (1.0)	0 (0.0)	0 (0.0)

VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

項目	001 試験		040 試験 [†]	
	本剤群 n (%)	プラセボ群 n (%)	本剤群 (本剤約 200 日 投与)	プラセボ群 (本剤約 100 日 投与)
			n (%)	n (%)
紅斑性皮疹	0 (0.0)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)
そう痒性皮疹	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
血管障害	0 (0.0)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)
高血圧	0 (0.0)	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)

[†] 移植後 14 週（約 100 日）から 28 週（約 200 日）までの治験薬投与期に発現した事象

MedDRA ver.25.0

〈臓器移植〉

項目	002 試験 [†]		042 試験 [‡]
	本剤群 n (%)	バルガニシクロビル群 n (%)	本剤群 n (%)
N	292	297	22
副作用発現あり	58 (19.9)	104 (35.0)	4 (18.2)
副作用発現なし	234 (80.1)	193 (65.0)	18 (81.8)
血液およびリンパ系障害	26 (8.9)	83 (27.9)	1 (4.5)
貧血	2 (0.7)	5 (1.7)	0 (0.0)
発熱性好中球減少症	1 (0.3)	3 (1.0)	0 (0.0)
白血球減少症	20 (6.8)	68 (22.9)	1 (4.5)
リンパ球減少症	0 (0.0)	2 (0.7)	0 (0.0)
好中球減少症	6 (2.1)	24 (8.1)	0 (0.0)
汎血球減少症	2 (0.7)	0 (0.0)	0 (0.0)
血小板減少症	0 (0.0)	1 (0.3)	0 (0.0)
心臓障害	2 (0.7)	0 (0.0)	0 (0.0)
心房細動	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)
動悸	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)
眼障害	0 (0.0)	1 (0.3)	0 (0.0)
霧視	0 (0.0)	1 (0.3)	0 (0.0)
胃腸障害	8 (2.7)	9 (3.0)	2 (9.1)
腹部不快感	0 (0.0)	1 (0.3)	0 (0.0)
腹部膨満	1 (0.3)	1 (0.3)	0 (0.0)
腹痛	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)
上腹部痛	2 (0.7)	0 (0.0)	0 (0.0)
便秘	0 (0.0)	1 (0.3)	0 (0.0)
下痢	2 (0.7)	3 (1.0)	1 (4.5)
消化不良	1 (0.3)	2 (0.7)	0 (0.0)
嚥下障害	0 (0.0)	1 (0.3)	0 (0.0)
舌痛	0 (0.0)	1 (0.3)	0 (0.0)
口腔内潰瘍形成	0 (0.0)	1 (0.3)	0 (0.0)
悪心	2 (0.7)	1 (0.3)	1 (4.5)
一般・全身障害および投与部位の状態	1 (0.3)	4 (1.3)	0 (0.0)
無力症	0 (0.0)	1 (0.3)	0 (0.0)
疲労	1 (0.3)	2 (0.7)	0 (0.0)
発熱	0 (0.0)	1 (0.3)	0 (0.0)

VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

項目	002 試験 [†]		042 試験 [‡]
	本剤群 n (%)	バルガニシクロビル群 n (%)	本剤群 n (%)
感染症および寄生虫症	0 (0.0)	1 (0.3)	0 (0.0)
尿路感染	0 (0.0)	1 (0.3)	0 (0.0)
傷害、中毒および処置合併症	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)
創離開	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)
臨床検査	11 (3.8)	15 (5.1)	1 (4.5)
アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	1 (0.3)	2 (0.7)	0 (0.0)
アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)
血中アルカリホスファターゼ増加	0 (0.0)	0 (0.0)	1 (4.5)
血中ビリルビン増加	0 (0.0)	1 (0.3)	0 (0.0)
血中クレアチニン増加	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)
血中リン減少	0 (0.0)	1 (0.3)	0 (0.0)
血中カリウム増加	0 (0.0)	1 (0.3)	0 (0.0)
血圧上昇	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)
薬物濃度治療量以上	3 (1.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
免疫抑制剤濃度減少	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)
免疫抑制剤濃度増加	1 (0.3)	1 (0.3)	0 (0.0)
国際標準比増加	1 (0.3)	1 (0.3)	0 (0.0)
好中球数減少	0 (0.0)	2 (0.7)	0 (0.0)
血小板数減少	0 (0.0)	1 (0.3)	0 (0.0)
プロトロンビン時間延長	0 (0.0)	1 (0.3)	0 (0.0)
白血球数減少	3 (0.3)	12 (4.0)	0 (0.0)
代謝および栄養障害	2 (0.7)	2 (0.7)	0 (0.0)
食欲減退	0 (0.0)	1 (0.3)	0 (0.0)
低マグネシウム血症	2 (0.7)	0 (0.0)	0 (0.0)
低リン血症	0 (0.0)	1 (0.3)	0 (0.0)
筋骨格系および結合組織障害	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)
関節痛	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)
神経系障害	4 (1.4)	2 (0.7)	0 (0.0)
頭痛	0 (0.0)	1 (0.3)	0 (0.0)
不全片麻痺	0 (0.0)	1 (0.3)	0 (0.0)
一過性脳虚血発作	0 (0.0)	1 (0.3)	0 (0.0)
振戦	4 (1.4)	1 (0.3)	0 (0.0)
精神障害	2 (0.7)	0 (0.0)	0 (0.0)
注意欠如・多動性障害	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)
幻聴	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)
腎および尿路障害	1 (0.3)	1 (0.3)	0 (0.0)
腎機能障害	1 (0.3)	1 (0.3)	0 (0.0)
呼吸器、胸郭および縫隔障害	3 (1.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
呼吸困難	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)
労作性呼吸困難	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)
鼻閉	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)
皮膚および皮下組織障害	3 (1.0)	1 (0.3)	0 (0.0)
脱毛症	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)
そう痒症	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)

VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

項目	002 試験 [†]		042 試験 [‡]
	本剤群 n (%)	バルガニシクロビル群 n (%)	本剤群 n (%)
発疹	1 (0.3)	1 (0.3)	0 (0.0)
血管障害	2 (0.7)	0 (0.0)	0 (0.0)
潮紅	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)
ほてり	1 (0.3)	0 (0.0)	0 (0.0)

[†]：移植後 28 週までの治験薬投与期に発現した事象

[‡]：移植後 28 週までの治験薬投与期に発現した事象

MedDRA ver.25.1

〈合算[†]〉

項目	Total n (%)
N	831
副作用発現あり	129 (15.5)
副作用発現なし	702 (84.5)
血液およびリンパ系障害	32 (3.9)
貧血	3 (0.4)
好酸球増加症	1 (0.1)
発熱性好中球減少症	1 (0.1)
白血球減少症	21 (2.5)
好中球減少症	7 (0.8)
汎血球減少症	3 (0.4)
血小板減少症	1 (0.1)
心臓障害	2 (0.2)
心房細動	1 (0.1)
動悸	1 (0.1)
耳および迷路障害	2 (0.2)
回転性めまい	2 (0.2)
眼障害	1 (0.1)
ドライアイ	1 (0.1)
胃腸障害	53 (6.4)
腹部不快感	1 (0.1)
腹部膨満	1 (0.1)
腹痛	4 (0.5)
上腹部痛	2 (0.2)
下痢	12 (1.4)
消化不良	2 (0.2)
悪心	33 (4.0)
嘔吐	9 (1.1)
一般・全身障害および投与部位の状態	10 (1.2)
胸痛	1 (0.1)
疲労	3 (0.4)
注入部位紅斑	1 (0.1)
注入部位炎症	1 (0.1)
限局性浮腫	1 (0.1)
倦怠感	1 (0.1)
末梢性浮腫	2 (0.2)

項目	Total n (%)
免疫系障害	1 (0.1)
過敏症	1 (0.1)
感染症および寄生虫症	1 (0.1)
副鼻腔炎	1 (0.1)
傷害、中毒および処置合併症	2 (0.2)
生着遅延	1 (0.1)
創離開	1 (0.1)
臨床検査	21 (2.5)
アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	4 (0.5)
アスペラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	3 (0.4)
血中アルカリホスファターゼ増加	1 (0.1)
血中クレアチニン減少	1 (0.1)
血中クレアチニン増加	4 (0.5)
血中卵胞刺激ホルモン増加	1 (0.1)
血圧上昇	1 (0.1)
薬物濃度治療量以上	3 (0.4)
免疫抑制剤濃度減少	1 (0.1)
免疫抑制剤濃度増加	1 (0.1)
国際標準比増加	1 (0.1)
プロトロンビン時間延長	1 (0.1)
体重減少	1 (0.1)
白血球数減少	3 (0.4)
代謝および栄養障害	4 (0.5)
食欲減退	2 (0.2)
低マグネシウム血症	2 (0.2)
筋骨格系および結合組織障害	4 (0.5)
関節痛	1 (0.1)
筋痙攣	3 (0.4)
神経系障害	8 (1.0)
味覚不全	1 (0.1)
頭痛	2 (0.2)
味覚障害	1 (0.1)
振戦	4 (0.5)

VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

項目	Total n (%)	項目	Total n (%)
精神障害	3 (0.4)	鼻閉	2 (0.2)
注意欠如・多動性障害	1 (0.1)	皮膚および皮下組織障害	8 (1.0)
錯乱状態	1 (0.1)	脱毛症	1 (0.1)
幻聴	1 (0.1)	紅斑	1 (0.1)
腎および尿路障害	3 (0.4)	点状出血	1 (0.1)
急性腎障害	1 (0.1)	そう痒症	2 (0.2)
腎機能障害	2 (0.2)	発疹	2 (0.2)
生殖系および乳房障害	1 (0.1)	そう痒性皮疹	1 (0.1)
陰茎痛	1 (0.1)	血管障害	2 (0.2)
呼吸器、胸郭および縦隔障害	5 (0.6)	潮紅	1 (0.1)
呼吸困難	2 (0.2)	ほてり	1 (0.1)
労作性呼吸困難	1 (0.1)		

†：本剤群のみ合算（001 試験は移植後 24 週まで、040 試験、002 試験、042 試験は移植後 28 週目までの治験薬投与期に発現した事象）

MedDRA ver.25.1

9. 臨床検査結果に及ぼす影響

設定されていない

10. 過量投与

設定されていない

<参考>

レテルモビルを成人健康被験者に 720mg/日から 1,440mg/日を最長 14 日間投与した際に認められた副作用は、推奨用量である 480mg/日を投与した場合と類似していた。過量投与が生じた際は、患者に副作用の徵候がないか観察し、必要に応じ適切な対症療法を実施すること。

VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

11. 適用上の注意

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

14.1.1 希釀前に、変色や不溶性異物がないか、各バイアルを確認すること。本剤は無色透明の溶液である。また、製品由来の少量の半透明又は白色の微粒子を含むことがある。バイアル内の溶液に変色や濁り、又は異物（少量の半透明又は白色の微粒子以外）が認められた場合は使用しないこと。バイアルを振盪しないこと。

14.1.2 480mg の場合は 2 バイアルから 24mL を、240mg の場合は 1 バイアルから 12mL を採取し、日局生理食塩液又は日局 5%ブドウ糖注射液 250mL の点滴バッグに添加し、振盪せず静かに混和すること。本剤のバイアルは 1 回使い切りである。残液は使用しないこと。

14.1.3 混和後、本剤の希釀液は無色～黄色透明の溶液となる。投与前の希釀液に変色や不溶性異物がないか目視により確認すること。変色や濁り、又は異物（少量の半透明又は白色の微粒子以外）が認められる場合には、希釀液を廃棄すること。

14.1.4 希釀液は、室温保存（2～30°C）では 24 時間以内に、冷蔵保存（2～8°C）した場合は 48 時間以内に使用すること。なお、これらの時間には点滴終了までの時間が含まれる。

14.2 配合変化

本剤は他剤と配合したとき、濁りや不溶性異物が生じることがある。配合適性についてはデータが限られているが、次の薬剤は配合禁忌であり、同一の輸液ラインを通して同時に注入しないこと。

主な配合禁忌薬剤：アミオダロン塩酸塩、アムホテリシン B リポソーム、アズトレオナム、セフェピム塩酸塩、シプロフロキサシン、シクロスボリン、ジルチアゼム塩酸塩、フィルグラストチム（遺伝子組換え）、ゲンタマイシン硫酸塩、レボフロキサシン、リネゾリド、ミダゾラム、オンダンセトロン塩酸塩、パロノセトロン塩酸塩

14.3 薬剤投与時の注意

14.3.1 必ず 0.2μm インラインフィルター（ポリエーテルスルホン、ポリスルホン又は正荷電ナイロン製）を使用して投与すること。

14.3.2 本剤はポリウレタンを含有する輸液チューブで投与しないこと。

（解説）

*（解説）の番号は電子添文の項番号に対応

14.1.1-14.1.3 本剤及び本剤希釀液の外観に明らかな変化が認められる場合は品質が変化している可能性が考えられるため、変色や濁り、又は異物（少量の半透明又は白色の微粒子以外）がある場合には使用しないこととした。また、臨床試験実施時の手順に基づき、希釀手順を設定した。添加剤ヒドロキシプロピル-β-シクロデキストリンに起因する液の泡立ちを防ぐためバイアルを振盪しないこととした。

14.1.4 本剤希釀後の安定性試験の結果に基づき設定した。

14.2 本剤と配合したとき、濁りや不溶性異物を生じる薬剤があることが確認されているため、これらの薬剤と同一の輸液ラインを通して同時に注入しないこととした。

14.3 ポリウレタンを含有する輸液チューブとの不適合性が確認されているため、ポリウレタンを含有する輸液チューブで投与しないこととした。

12. その他の注意

(1) 臨床使用に基づく情報

設定されていない

(2) 非臨床試験に基づく情報

15.2 非臨床試験に基づく情報

15.2.1 動物試験（ラット）において、同種造血幹細胞移植患者の臨床曝露量（480mg 静脈内投与）の3倍以上の曝露量で精巣毒性（精細管の変性、精子数の低値、精子の運動性低下、異常精子発現率の増加、受胎能への影響等）が認められた。ラット精巣毒性に対する無毒性量での曝露量は、臨床曝露量と同程度であった。雄マウス及びサルでは、動物における最高用量（臨床曝露量のそれぞれ3.5倍及び2.1倍）まで精巣への影響は認められなかった。第Ⅲ相試験ではレテルモビルに関連した精巣毒性を示唆する所見は認められなかった。

15.2.2 添加剤であるヒドロキシプロピル-β-シクロデキストリンをラット及びイヌへ静脈内投与すると 50 mg/kg を超える用量で腎臓及び膀胱の空胞化等の生理学的な適応性変化を引き起こすことが報告されている⁴⁴⁾。

（解説）

*（解説）の番号は電子添文の項番号に対応

15.2.1 ヒトでは精巣毒性を示唆する所見は認められなかつたものの、動物（ラット）の毒性試験において精巣毒性が認められたため、本項に記載して注意喚起することとした。

15.2.2 動物（ラット及びイヌ）の毒性試験において HPCD による腎臓及び膀胱の空胞化等の生理学的な適応性変化が認められたため、本項に記載して注意喚起することとした。なお、HPCD の蓄積は中等度又は重度の腎機能障害のある患者で懸念されるが、このような患者での投与経験は限られている。

IX. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験¹³⁾

(1) 薬効薬理試験

「VI. 薬効薬理に関する項目」の項参照

(2) 安全性薬理試験

試験項目	動物/細胞	薬物/濃度/用量 (投与経路)	性/ 例数	試験成績
hERG 電流 への影響	CHO-hERG 細胞	レテルモビル： 8.9、29、86μM (<i>in vitro</i>)	NA	レテルモビルは hERG 電流を IC ₅₀ 値=67μM (約 38,400ng/mL)、IC ₂₀ 値=27μM (約 15,500ng/mL) で阻害した。
心血管系 及び呼吸系 機能	イヌ	レテルモビル： 0、5、15、45 mg/kg (十二指腸内)	3 匹/群 (雄又 は雌)	心血管系、心電図、呼吸系、並びに血中の酸/塩基平衡及び電解質に影響は認められなかった。
中枢神経系 機能	ラット	レテルモビル： 0、5、15、45 mg/kg (経口)	6 匹/群 (雄)	最高用量の投与 1.5 及び 2 時間後に、ラット 6 匹中 1 匹にみられた常同性の咀嚼行動を除いて、明らかな一般状態変化は認められなかった。この行動は正常なラットでも時折自然発生的に起こり、また 1 匹のみ一過性に観察されたため、正常の範囲内にある行動であると判断した。レテルモビルはラットのオープンフィールド行動及び体温に影響を及ぼさなかった。
中枢神経系 機能	ラット	レテルモビル： 0、5、15、45 mg/kg (経口)	7~8 匹 /群 (雄)	レテルモビルはペンチレンテトラゾール誘発性痙攣の閾値に対し、5mg/kg で統計学的に有意であるが生理学的には意味のない軽微な増加を示した。レテルモビルは熱侵害防御反応及びヘキソバルビタール誘発睡眠の持続時間に影響を及ぼさなかった。
腎泌尿器系 機能	ラット	レテルモビル： 0、5、15、45 mg/kg (経口)	10 匹/ 群 (雄)	レテルモビルは血球数（赤血球、白血球及び血小板）、血液凝固（トロンビン時間及びプロトロンビン時間）、ヘマトクリット値、総ヘモグロビン量、遊離ヘモグロビン量、並びに血中トリグリセリド及びコレステロール濃度に影響を及ぼさなかった。尿量及び尿中カリウム/クロール排泄量のいずれに対しても統計学的に有意な影響はなかった。 一方、尿中ナトリウムの排泄はレテルモビル投与により用量依存的にわずかに増加した (15mg/kg 群のみ統計学的に有意)。この変化は高い個体間変動に基づくものであり、レテルモビルとの関連性は明確ではなく毒性学的に意義のない変化と判断した。

IX. 非臨床試験に関する項目

試験項目	動物／細胞	薬物／濃度／用量 (投与経路)	性／ 例数	試験成績
腎泌尿器系機能	ラット	レテルモビル： 0、5、15、45 mg/kg (経口)	6匹/群 (雄)	レテルモビルは絶食及び非絶食ラットの血糖値に変化を及ぼさなかった。
胃腸管系機能	ラット	レテルモビル： 0、5、15、45 mg/kg (経口)	5匹/群 (雄)	レテルモビルはラット消化管での硫酸バリウムの輸送距離に対して統計学的に有意な影響を及ぼさなかった。 しかしながら、用量依存的に胃内容排出の速度を減少させて腸内容物をより液状化するように推察された。
胃腸管系機能	モルモット摘出回腸	レテルモビル： 10^{-7} 、 10^{-6} g/mL	NA	レテルモビルを加えても回腸の収縮も弛緩も誘発されなかった。また、アセチルコリン、セロトニン、ヒスタミン及び塩化バリウムにより誘発される回腸の収縮に対しても、臨床的及び生理学的に意味のあるレテルモビルの影響は認められなかった。

CHO-hERG : hERG チャネル高発現チャイニーズハムスター卵巣細胞、hERG : ヒト ether-à-go-go 関連遺伝子、IC₂₀ 及び IC₅₀ : それぞれ 20% 及び 50% 阻害濃度、NA : not applicable

(3) その他の薬理試験

試験項目	動物／細胞	薬物／濃度／用量 (投与経路)	試験成績
各種組織由来細胞に対する細胞傷害性	各種組織由来細胞株	レテルモビル (<i>in vitro</i>)	マウス、ラット及びヒトの細胞株 10 株に対する CC ₅₀ 値 (μM) : レテルモビル 27～>30
		レテルモビル (<i>in vitro</i>)	MRC-5 細胞に対する細胞傷害性： レテルモビル 100nM まで作用なし
		レテルモビル (<i>in vitro</i>)	ヒトの細胞株 5 株に対する CC ₅₀ 値 (μM) : レテルモビル 63～127
各種受容体、イオンチャネル、酵素等に対する作用	放射能標識リガンドを用いた結合試験	レテルモビル： 10μM (<i>in vitro</i>)	63 種類の受容体、イオンチャネル、酵素等に対して影響を及ぼさなかった。
各種摘出組織の機能に及ぼす影響	ラット、モルモット各種摘出組織	レテルモビル： 30μM (<i>in vitro</i>)	フィールド刺激によるモルモット左心房の変力作用、モルモット右心房の自発運動時の変時作用、並びにラット大動脈、モルモット回腸、モルモット気管及びラット門脈の KCl 誘発収縮に対する刺激又は拮抗作用を検討した試験で、作用を示さなかった。

IX. 非臨床試験に関する項目

試験項目	動物／細胞	薬物／濃度／用量 (投与経路)	試験成績
各種生体機能試験	マウス、ラット	レテルモビル： 30mg/kg (経口)	<p>マウスでの試験：</p> <p>血糖値が上昇（139%）したが、この上昇は毒性学的には意味のない軽度な変化であった。また、マウスでの自律神経症状、行動、死亡率、体温、抑制性症状、運動協調性、運動刺激、呼吸数及び呼吸深度、出血時間、散瞳、血清総コレステロール、トリグリセリド及びHDL、ALT、並びに胃腸管運動に影響はみられなかった。</p> <p>ラットでの試験：</p> <p>安静時又は体位変化後の平均動脈圧、胃酸度／胃刺激性（絶食ラット）、尿量及びナトリウム及びカリウム排泄量に変化はみられなかった。</p>

ALT：アラニンアミノトランスフェラーゼ、CC₅₀ 値：50%細胞傷害濃度、HDL：高比重リポ蛋白質、MRC-5：ヒト胎児肺線維芽細胞由来

2. 毒性試験^{45)、46)}

（1）単回投与毒性試験

動物種／性	投与経路	投与量 (mg/kg)	概略致死量 (mg/kg)
マウス／雌 (各群 3 匹)	経口投与	2000	≥2000
	静脈内投与	30、200	200
ラット／雌 (各群 3 匹)	経口投与	2000	2000
	静脈内投与	30、200	200

経口投与でのラットの死亡は 2,000mg/kg で認められ、静脈内投与ではラット及びマウスの死亡は 200mg/kg で認められた。急性毒性は、ラット及びマウスとともに経口投与では 2,000mg/kg、静脈内投与では 30mg/kg 以上で認められた。

（2）反復投与毒性試験

動物種	性／例数	投与期間 投与経路	投与量 (mg/kg/日)	無毒性量 (mg/kg/日)	主な所見 (mg/kg/日)
マウス ^a	雄雌／各 12 匹	13 週間 経口	0、40、 100、250	100	・ AST、ALT 及びビリルビンの軽度増加を伴う肝細胞の空胞化 (250)
ラット ^b	雄雌／各 10 匹	13 週間 経口	0、20、 60、180	雄：60 雌：≥180	・ 【精巣】重量の減少、精上皮の空胞化、生殖細胞の剥離、精細管萎縮及びセルトリ細胞の損傷 (雄 180) ・ 【精巣上体】精子残屑、精子減少 (雄 180)

IX. 非臨床試験に関する項目

動物種	性／例数	投与期間 投与経路	投与量 (mg/kg/日)	無毒性量 (mg/kg/日)	主な所見 (mg/kg/日)
ラット	雄雌／各 15 匹	26 週間 経口	0 、 17 、 50、 150	≥150	・明らかな毒性を示す所見なし
ラット	雄雌／各 10 匹	28 日間 静脈内	0 、 10 、 30、 100	雄 : 30 雌 : ≥100	・【精巣】生殖細胞の変性、精子滞留、精細管細胞の空胞化の発現率上昇及び重症度増加、重量低下（雄 100） ・【精巣上体】精子減少、精子残屑、重量低下（雄 100） ・休薬後も一部の変化が残存
カニクイザル	雄雌／各 4～6 匹	13 週間 経口	0 、 30 、 100 、 300/250	100	・嘔吐、食欲不振、軟便、水様便、活動性低下及び円背位を含む一般状態の変化（300）
カニクイザル	雄雌／各 4～6 匹	39 週間 経口	0 、 25 、 100 、 250/200	100	・体重減少／体重増加量減少、健康状態の悪化（脱水、削瘦、円背位、活動性低下）（250） ・雌の体重増加量減少（200）
カニクイザル	雄雌／各 3～5 匹	28 日間 静脈内	0 、 10 、 30、 100	全身毒性： ≥100 局所毒性： 30	・筋障害／筋炎及び蜂窩織炎を含む投与部位の変化（100）

a,b : 本文中の各試験に対応

<精巣毒性に関して>

ラット 13 週間反復投与毒性試験^bの 180mg/kg/day（臨床曝露量の約 3 倍^{*1}）の高用量群において、レテルモビルの標的器官（精巣）への毒性が確認された。雄生殖器官の毒性は、精上皮の空胞化、生殖細胞の剥離、精細管萎縮及びセルトリ細胞の損傷、精巣上体での精子減少及び精子残渣であり、精巣及び精巣上体の重量減少を伴っていた。一方、最高用量 250mg/kg/day [臨床曝露量の約 5.7 倍（経口投与時^{*2}）又は約 3.5 倍（静脈内投与時^{*1}）] を 13 週間投与したマウスには雄生殖毒性は認められなかった^a。

また、生殖発生毒性試験の一部として実施された雄カニクイザル受胎能に関する 13 週間経口投与試験^cにおいても、最高用量 240mg/kg/day [臨床曝露量の約 3.5 倍（経口投与時^{*2}）又は約 2.1 倍（静脈内投与時^{*1}）] まで雄の生殖器官系の変化は認められなかった。レテルモビルをカニクイザル及びマウスに投与しても、雄生殖器官系への所見は認められないことから、ラットでの精巣所見はこの動物種に特異的な所見であると考えられた。

*1 : HSCT 患者に対する 480mg 静脈内投与時の曝露量を基に算出

*2 : HSCT 患者に対するシクロスボリン併用下での 240mg 経口投与時の曝露量を基に算出

(3) 遺伝毒性試験 (in vitro、マウス)

細菌を用いる復帰突然変異試験（Ames 試験）、in vitro 染色体異常試験（チャイニーズハムスター V79 細胞）、雄マウス骨髄小核試験において、レテルモビルは遺伝毒性を示さなかった。

IX. 非臨床試験に関する項目

(4) がん原性試験

1) 6 カ月間経口投与がん原性試験（マウス）

rasH2 トランスジェニックマウス（25 匹/性/群）を用いた 6 カ月間経口投与がん原性試験では、検討した最大用量である雄の 150mg/kg/day 及び雌の 300mg/kg/day まで、ヒトに外挿可能な腫瘍形成のエビデンスは認められなかった。

2) WoE アプローチによるがん原性リスク評価

2 年間ラットがん原性試験の代替として、ICH S1B (R1) ガイドラインに基づき、WoE (weight of evidence) アプローチによるがん原性リスク評価を実施した。入手可能なすべての薬理学的、生物学的及び毒性学的データの包括的評価を実施した結果、レテルモビルのヒトに対するがん原性はないと考えられた。

(5) 生殖発生毒性試験

動物種	性／例数	投与経路	投与期間	投与量 (mg/kg/日)	無毒性量 (mg/kg/日)
受胎能及び初期胚発生					
ラット ^c	雄雌／各 24 匹	経口	雄：交配前 10 週間～ 交配期間～剖検 (計約 15 週間) 雌：交配前 2 週間～ 交配期間～妊娠 7 日 目（約 6 週間）	0、15、 60、240	雄：60 雌： ≥ 240
ラット ^d	雄／各 22 匹	経口	交配前 15 週間～交配 期間～安樂殺前日	0、30、 60、180	60
カニクイザル ^e	雄／ 各 4 匹	経口	13 週間	0、60、 120、240	≥ 240
胚・胎児の発生					
ラット ^f	雌／ 各 22 匹	経口	妊娠 6 日～17 日	0、10、 50、250	50（母体及 び胎児）
ウサギ ^g	雌／ 各 20 匹	経口	妊娠 6 日～20 日	0、25、 75、225	75（母体及 び胎児）
出生前及び出生後の発生並びに母体の機能					
ラット ^h	雌／ 各 24 匹	経口	妊娠 6 日～分娩後 22 日	0、10、 45、180	$F_0 : 45$ $F_1 : \geq 180$
幼若ラット					
ラット ⁱ	雄／ 各 5 匹	経口	14 日齢から 2 週間	60、180	≥ 180

^{c-i} : 本文中の各試験に対応

1) 受胎能及び初期胚発生に関する試験（ラット、サル）

雄ラット受胎能試験^dにおいて、180mg/kg/day（臨床曝露量の約 3 倍^{*1}）以上の群に雄受胎能への影響が観察された。この影響は精子の質低下を含む雄生殖器官への毒性と関連しており、この毒性に起因した 2 次的な影響であると考えられた。雌ラット受胎能に対しては、最高用量である

IX. 非臨床試験に関する項目

240mg/kg/day（臨床曝露量の約 5 倍^{*1}）まで影響を及ぼさなかった^c。雄カニクイザル受胎能に関する 13 週間経口投与試験^cでは、雄の生殖器官系の変化は認められず、無毒性量は 240mg/kg [臨床曝露量の約 3.5 倍（経口投与時^{*2}）又は約 2.1 倍（静脈内投与時^{*1}）] 以上であった。

*1 : HSCT 患者に対する 480mg 静脈内投与時の曝露量を基に算出

*2 : HSCT 患者に対するシクロスボリン併用下での 240mg 経口投与時の曝露量を基に算出

2) 胚・胎児の発生に関する試験（ラット、ウサギ）

ラット^f 及びウサギ^g の胚・胎児発生に関する発生毒性試験では、ラットでの骨化遅延を伴う胎児重量の低値、骨格奇形（過剰な腰椎、骨盤転位、第 1 肋骨頭欠損）、骨格変異（第 14 肋骨過剰形成、仙骨椎弓変形）、臍帶短縮及び胎児浮腫の発現率の上昇が認められた。また、ウサギでの第 13 肋骨を伴う仙骨前過剰椎骨（奇形）及び第 13 肋骨（非結合コンマ形又は完全肋骨、変異）の発現率の増加が母動物毒性を伴う用量で観察された [ラット : 250mg/kg/day、臨床曝露量の約 18 倍（経口投与時^{*1}）又は約 11 倍（静脈内投与時^{*2}）、ウサギ : 225mg/kg/day、臨床曝露量の約 2.8 倍（経口投与時^{*1}）又は約 1.7 倍（静脈内投与時^{*2}）]。ラット及びウサギの胚・胎児毒性試験において、雄生殖器官発生に対するレテルモビルに関する影響はなかった。

*1 : HSCT 患者に対するシクロスボリン併用下での 240mg 経口投与時の曝露量を基に算出

*2 : HSCT 患者に対する 480mg 静脈内投与時の曝露量を基に算出

3) 出生前及び出生後の発生並びに母体の機能に関する試験（ラット）

レテルモビルを妊娠 6 日から分娩後 22 日まで F₀ 雌ラットへ経口投与して、ラット F₁ 世代の発生、発達、行動、生殖能及び受胎能に対するレテルモビルの影響を評価した^h。F₀ 世代の無毒性量は、高用量（180mg/kg/day）での胚死亡の増加に基づき 45mg/kg/day であった。F₁ 世代では、評価した最高用量 [180mg/kg/day、臨床曝露量の約 3.7 倍（経口投与時^{*1}）又は約 2.2 倍（静脈内投与時^{*2}）] までレテルモビルによる有害な影響はなかった。F₁ 世代には雄生殖器官に変化はなく、受胎能の低下も認められなかった。

*1 : HSCT 患者に対するシクロスボリン併用下での 240mg 経口投与時の曝露量を基に算出

*2 : HSCT 患者に対する 480mg 静脈内投与時の曝露量を基に算出

4) 幼若ラット毒性試験（ラット）

雄ラットに 14 日齢から 2 週間経口投与（60、180mg/kg/日）したところ、セルトリ細胞増殖及び精上皮に障害は認められず、無毒性量は 180mg/kg/日以上であったⁱ。

(6) 局所刺激性試験

1) 眼刺激性（ウシ）

牛角膜混濁及び透過性試験の結果、レテルモビルは眼に対して軽度の刺激性ありに分類された。

2) 皮膚刺激性（*in vitro*）

MatTek EpiDermTM MTT 生存性試験の結果、レテルモビルは皮膚に対して刺激性なしと考えられた。

IX. 非臨床試験に関する項目

3) 静脈内、皮下、筋肉内又は動脈内投与局所刺激性（ウサギ）

ウサギへ 20% ヒドロキシプロピル- β -シクロデキストリン溶液に溶解したレテルモビル 2.5 又は 5mg/mL を静脈内、動脈内又は皮下投与しても局所刺激性を示す兆候はみられなかった。このシクロデキストリン投与液では、筋肉内投与後にのみ被験物質に関連した病理組織学的変化（筋細胞の巣状壊死）が認められた。

(7) その他の特殊毒性

1) 免疫毒性（マウス）

マウス局所リンパ節試験（LLNA）を実施した結果、レテルモビルは皮膚感作物質ではないと考えられた。

2) 光毒性（有色ラット）

雌有色ラットにレテルモビル（0、100 又は 500mg/kg/day）を 3 日間連続して強制経口投与した後、キセノンランプを用いて光を照射（疑似太陽光）して、その光毒性を評価したところ、レテルモビルに関連した皮膚及び眼の光毒性を示す所見は認められなかった。

3) ヒドロキシプロピル- β -シクロデキストリンの毒性⁴⁴⁾

添加剤であるヒドロキシプロピル- β -シクロデキストリンをラット及びイヌへ静脈内投与すると 50mg/kg を超える用量で腎臓及び膀胱の空胞化等の生理学的な適応性変化を引き起こすことが報告されている。

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製剤：プレバイミス[®]点滴静注 240mg 効薬、処方箋医薬品 注意—医師等の処方箋により使用すること
有効成分：レテルモビル 効薬

2. 有効期間

有効期間：3年

3. 包装状態での貯法

室温保存

4. 取扱い上の注意

20. 取扱い上の注意

外箱開封後は遮光して保存すること。

5. 患者向け資材

患者向医薬品ガイド：あり

くすりのしおり：あり

その他の患者向け資材

プレバイミス[®]を処方された患者さんとご家族の方へ（RMP のリスク最小化活動のために作成された資材）

「I. 4. 適正使用に関して周知すべき特性」「X III. 2. その他の関連資料」の項参照

6. 同一成分・同効薬

同一成分：なし

同効薬：なし

7. 国際誕生年月日

2017年11月1日（カナダ）

8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日

販売名	製造販売承認年月日	承認番号	薬価基準収載年月日	販売開始年月日
プレバイミス [®] 点滴 静注 240mg	2018年3月23日	23000AMX00456000	2018年5月22日	2018年5月28日

9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容

2023年8月7日：医薬品添付文書改訂相談により、投与期間を移植後200日目までの投与を目安とするよう、「用法及び用量に関連する注意」を変更。

2024年5月17日：効能追加

追加された効能又は効果

臓器移植患者におけるサイトメガロウイルス感染症の発症抑制

10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容

該当しない

X. 管理的事項に関する項目

11. 再審査期間

〈同種造血幹細胞移植〉

10年：2018年3月23日～2028年3月22日（希少疾病用医薬品）

〈臓器移植〉

5年10ヶ月：2024年5月17日～2030年3月16日

12. 投薬期間制限に関する情報

該当しない

13. 各種コード

販売名	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	個別医薬品コード (YJコード)	HOT(9桁)番号	レセプト電算処理 システム用コード
プレバイミス® 点滴静注 240mg	6250406A1029	6250406A1029	126264301	622626401

14. 保険給付上の注意

該当しない

XI . 文献

1. 引用文献

- 1) 社内資料：レテルモビルの日本人健康女性被験者を対象とした単回経口及び静脈内投与試験（027試験）（2018年3月23日承認、CTD2.7.6.2、2.7.2.2、2.7.2付録）
- 2) 社内資料：レテルモビルの非日本人健康女性被験者を対象とした反復経口及び静脈内投与試験（026試験）（2018年3月23日承認、CTD2.7.6.2）
- 3) 社内資料：レテルモビルの非日本人健康女性被験者を対象としたQT/QTc評価試験（004試験）（2018年3月23日承認、CTD2.7.6.2）
- 4) 社内資料：CMV抗体陽性の同種造血幹細胞移植患者を対象に、再感染又は再活性化によるCMVの増殖抑制を検討するために3用量のレテルモビル又はプラセボを12週間経口投与した際の安全性及び有効性を比較した後期第Ⅱ相、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、用量反応試験〔020試験（AIC246-01-II-2試験）〕（2018年3月23日承認、CTD2.7.6.3）
- 5) 社内資料：ヒトサイトメガロウイルス（CMV）抗体陽性の成人同種造血幹細胞移植患者を対象に臨床的に意味のあるCMV感染の予防を目的としてレテルモビルを投与した際の安全性及び有効性を評価する二重盲検無作為化プラセボ対照第Ⅲ相試験（001試験）（2018年3月23日承認、CTD2.7.6.3）
- 6) Marty FM et al. *N Engl J Med.* 2017; 377(25): 2433-44.(PMID:29211658)
- 7) 社内資料：サイトメガロウイルス抗体陽性の同種造血幹細胞移植患者へのレテルモビル予防投与を移植後100日から200日に延長した際の安全性及び有効性を評価する二重盲検無作為化プラセボ対照第Ⅲ相試験（040試験）
- 8) Russo D et al. *Lancet Haematol.* 2024; 11(2): e127-35.(PMID:38142695)
- 9) 社内資料：非日本人成人腎移植患者を対象としたCMV感染症の発症抑制におけるレテルモビルの有効性及び安全性をバルガンシクロビルと比較する二重盲検無作為化実薬対照第Ⅲ相試験（002試験）（2024年5月17日承認、CTD2.7.6.2）
- 10) Limaye AP et al. *JAMA.* 2023; 330(1): 33-42.(PMID:37279999)
- 11) 社内資料：日本人成人腎移植患者を対象としたCMV感染及び感染症の発症抑制におけるレテルモビルの安全性、有効性及び薬物動態を評価する非無作為化単群非盲検第Ⅲ相試験（042試験）（2024年5月17日承認、CTD2.7.6.2）
- 12) Ishida H et al. *Clin Exp Nephrol.* 2024; Apr 13.(PMID:38615067)
- 13) 社内資料：レテルモビルの薬理試験（効力を裏付ける試験、副次的薬理試験、安全性薬理試験）（2018年3月23日承認、CTD2.6.2.2-2.6.2.8）
- 14) Marschall M, et al. *Antimicrob Agents Chemother.* 2012; 56: 1135-7.(PMID:22106211)
- 15) Chou S. *Antiviral Res.* 2017; 148: 1-4.(PMID:29107686)
- 16) Chou S, et al. *Antimicrob Agents Chemother.* 2018; 62: e00922-18.(PMID:29914965)
- 17) Chou S, et al. *Antimicrob Agents Chemother.* 2015; 59: 6588-93.(PMID:26259791)
- 18) Goldner, et al. *Antimicrob Agents Chemother.* 2014; 58: 610-3.(PMID:24189264)
- 19) Chou S. *Antimicrob Agents Chemother.* 2017; 61: e01325-17.(PMID:28827420)
- 20) Muller C, et al. *Antiviral Res.* 2022; 204: 105361.(PMID:35690130)
- 21) 社内資料：レテルモビルの非日本人健康女性被験者を対象とした食事の影響試験（029試験）（2018年3月23日承認、CTD2.7.6.2）
- 22) 社内資料：レテルモビルの日本人健康女性被験者を対象とした反復経口投与及びシクロスボリンとの薬物相互作用試験（032試験）（2018年3月23日承認、CTD2.7.6.2）
- 23) 社内資料：レテルモビルの非日本人健康女性被験者を対象としたミコフェノール酸モフェチルとの薬物相互作用試験（022試験）（2018年3月23日承認、CTD2.7.6.2）
- 24) 社内資料：レテルモビルの非日本人健康男性被験者を対象としたタクロリムスとの薬物相互作用試験〔013試験（AIC001-1-007試験）〕（2018年3月23日承認、CTD2.7.6.2）

X I . 文献

- 25) 社内資料：レテルモビルの非日本人健康女性被験者を対象としたミダゾラムとの薬物相互作用試験 [016試験 (AIC246-01- I -11試験)] (2018年3月23日承認、CTD2.7.6.2)
- 26) 社内資料：レテルモビルの非日本人健康女性被験者を対象とした用量漸増単回及び反復経口投与（パートA）、単回及び反復静脈内投与（パートB）並びにジゴキシンとの薬物相互作用（パートC）試験 [018試験 (AIC246-01- I -13試験)] (2018年3月23日承認、CTD2.7.6.2)
- 27) 社内資料：レテルモビルの非日本人健康女性被験者を対象としたシクロスボリン及びタクロリムスとの薬物相互作用試験 (003試験) (2018年3月23日承認、CTD2.7.6.2)
- 28) 社内資料：レテルモビルの非日本人健康女性被験者を対象としたシロリムスとの薬物相互作用試験 (036試験) (2018年3月23日承認、CTD2.7.6.2)
- 29) 社内資料：レテルモビルの非日本人健康女性被験者を対象としたアシクロビルとの薬物相互作用試験 (034試験) (2018年3月23日承認、CTD2.7.6.2)
- 30) 社内資料：レテルモビルの非日本人健康女性被験者を対象としたポサコナゾールとの薬物相互作用試験 (033試験) (2018年3月23日承認、CTD2.7.6.2)
- 31) 社内資料：レテルモビルの非日本人健康女性被験者を対象としたボリコナゾールとの薬物相互作用試験 (025試験) (2018年3月23日承認、CTD2.7.6.2)
- 32) 社内資料：レテルモビルの非日本人健康女性被験者を対象としたアトルバスタチンとの薬物相互作用試験 (023試験) (2018年3月23日承認、CTD2.7.6.2)
- 33) 社内資料：レテルモビルの非日本人健康女性被験者を対象とした経口避妊薬との薬物相互作用試験 (035試験) (2018年3月23日承認、CTD2.7.6.2)
- 34) Wang YH, et al. *Clin Pharmacol Ther.* 2019; 105: 515-23. (PMID:29901213)
- 35) Menzel K, et al. *Clin Transl Sci.* 2023; 16(6): 1039-48.(PMID:37085998)
- 36) 社内資料：レテルモビルの臨床薬理試験 (2018年3月23日承認、CTD2.7.2.3)
- 37) 社内資料：レテルモビルの非臨床薬物動態試験 (2018年3月23日承認、CTD2.6.4.4、2.6.4.6)
- 38) 社内資料：レテルモビルのヒトにおける*in vivo*代謝 (2018年3月23日承認、CTD2.6.4.5)
- 39) 社内資料：代謝経路及びトランスポーターに関連したレテルモビルの相互作用 (2018年3月23日承認、CTD2.7.2.3)
- 40) 社内資料：レテルモビルの排泄 (2018年3月23日承認、CTD2.7.2.3)
- 41) 社内資料：レテルモビルの非日本人腎機能障害者及び健康被験者を対象とした反復投与試験 [006試験 (AIC246-01- I -16試験)] (2018年3月23日承認、CTD2.7.6.2)
- 42) 社内資料：レテルモビルの非日本人女性肝機能障害者及び健康女性被験者を対象とした反復経口投与試験 [015試験 (AIC246-01- I -10試験)] (2018年3月23日承認、CTD2.7.6.2)
- 43) 社内資料：レテルモビルのラット乳汁中移行に関する試験 (2018年3月23日承認、CTD2.6.4.6)
- 44) Gould S, et al. *Food Chem Toxicol.* 2005; 43: 1451-9.(PMID : 16018907)
- 45) 社内資料：レテルモビルの毒性試験 (2018年3月23日承認、CTD2.6.6.1-2.6.6.10)
- 46) 社内資料：レテルモビルの毒性試験 (2024年5月17日承認、CTD2.4.4)

2. その他の参考文献

XII. 参考資料

1. 主な外国での発売状況

本邦における効能又は効果、用法及び用量は以下のとおりであり、外国での承認状況とは異なる。

4. 効能又は効果

下記におけるサイトメガロウイルス感染症の発症抑制

○同種造血幹細胞移植

○臓器移植

6. 用法及び用量

通常、成人にはレテルモビルとして 480mg を 1 日 1 回、約 60 分かけて点滴静注する。シクロスボリンと併用投与する場合にはレテルモビルとして 240mg を 1 日 1 回、約 60 分かけて点滴静注する。

外国における発売状況（2024 年 5 月時点）

国名	米国
販売名	PREVYMIS®
剤形・規格	PREVYMIS® Tablets 240mg PREVYMIS® Tablets 480mg PREVYMIS® Injection 240mg/12mL (20mg/mL) in a single-dose vial PREVYMIS® Injection 480mg/24mL (20mg/mL) in a single-dose vial
承認年月	2017 年 11 月
効能・効果	・サイトメガロウイルス (CMV) の血清抗体陽性の成人同種造血幹細胞移植 (HSCT) レシピエント [R+] における CMV 感染及び感染症の予防 ・高リスクの成人腎移植患者 (ドナーCMV 血清抗体陽性/レシピエント CMV 血清抗体陰性 [D+/R-]) における CMV 感染症の予防
用法・用量	推奨用量は、480mg を 1 日 1 回、経口又は静脈内投与である。 PREVYMIS とシクロスボリンを併用投与する場合、用量を調節すること。 PREVYMIS 注射剤はヒドロキシプロピル-β-シクロデキストリンを含有し、経口投与ができない患者にのみ使用すること。患者が錠剤を服用できる場合は直ちに PREVYMIS 錠に切り替えること。PREVYMIS 錠及び注射剤は、医師の判断で切り替えて使用することができ、製剤を切り替える際に用量調節は不要である。 <u>HSCT :</u> PREVYMIS は HSCT の移植当日から移植後 28 日目の間（生着の有無を問わない）に開始し、移植後 100 日目まで継続投与する。CMV 遅発性の感染及び感染症のリスクのある患者に対しては、移植後 200 日目まで PREVYMIS を継続投与することができる。 <u>腎移植 :</u> PREVYMIS は移植当日から移植後 7 日目の間に開始し、移植後 200 日目まで継続投与する。

(2023 年 8 月改訂の米国添付文書)

X II. 参考資料

国名	EU
販売名	PREVYTMIS
剤形・規格	PREVYTMIS 240mg film-coated tablets PREVYTMIS 480mg film-coated tablets PREVYTMIS 240mg concentrate for solution for infusion PREVYTMIS 480mg concentrate for solution for infusion
承認年月	2018年1月
効能・効果	・サイトメガロウイルス(CMV)の血清抗体陽性の成人同種造血幹細胞移植(HSCT)患者におけるCMV再活性化及び感染症の予防 ・CMVの血清抗体陰性の成人腎移植患者(ドナーCMV血清抗体陽性/レシピエントCMV血清抗体陰性[D+/R-])におけるCMV感染症の予防
用法・用量	PREVYTMISの錠剤及び注射剤は、医師の判断で切り替え可能であり、用量調節は必要ない。 PREVYTMISの推奨用量は、480mgの1日1回投与である。 HSCT: PREVYTMISの投与はHSCT後に開始する。HSCTの移植当日から、遅くとも移植後28日までに開始する。生着の時期にかかわらず開始できる。PREVYTMISによる予防は、移植後100日まで継続すること。 レテルモビルによる移植後100日を超える長期予防は、CMV遅発性の感染のリスクが高い一部の患者に有益な場合がある。レテルモビルの投与期間が200日を超えた場合の安全性及び有効性は臨床試験で検討されていない。 腎移植: PREVYTMISは移植当日から移植後7日目の間に開始し、移植後200日目まで継続投与すること。

(2024年1月改訂のEU添付文書)

注) 国内の承認内容の範囲で本剤を使用すること。

2. 海外における臨床支援情報

(1) 妊婦への投与に関する海外情報

本邦の電子添文の「9.4 生殖能を有する者」「9.5 妊婦」「9.6 授乳婦」の項の記載は以下のとおりであり、米国添付文書の記載と異なる。

9.4 生殖能を有する者

妊娠可能な女性に対しては、本剤が胎児に悪影響を及ぼす可能性があることを十分に説明し、本剤投与中及び本剤投与終了後一定期間は適切な避妊を行うよう指導すること。 [9.5 参照]

9.5 妊婦

妊娠又は妊娠している可能性のある女性には、本剤投与の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。妊娠中に本剤を投与するか、本剤投与中の患者が妊娠した場合は、本剤投与による催奇形性等が生じる可能性があることについて、患者に十分説明すること。

妊娠ラット及びウサギの器官形成期に投与したとき、同種造血幹細胞移植患者の臨床曝露量(480mg 静脈内投与)のそれぞれ11倍及び1.7倍の母動物毒性を示す用量で骨格奇形、胎児体重の減少等が認められた。妊娠ラットに着床から分娩後まで投与した試験では、臨床曝露量の2.2倍まで胚・胎児毒性は認められなかった。 [9.4 参照]

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること。動物試験(ラット)で乳汁移行が認められている⁴³⁾。

X II. 参考資料

(参考情報)

- FDA 分類：該当なし

FDA は 2015 年 6 月 30 日をもって、これまで使用してきた FDA 胎児危険度分類 (A/B/C/D/X の表記：旧カテゴリー) を記述型の記載に変更したため。

米国添付文書（2023 年 8 月）の記載内容

8.1 Pregnancy

Risk Summary

No adequate human data are available to establish whether PREVYMIS poses a risk to pregnancy outcomes. In animal reproduction studies, embryo-fetal developmental toxicity (including fetal malformations) was observed in rats during the period of organogenesis at letermovir exposures (AUC) 11 times higher than human exposure at the recommended human dose (RHD). In rabbits, no embryo-fetal developmental toxicity was noted at exposures that were not maternally toxic (up to letermovir exposures 2 times higher than human exposure at the RHD). In a rat pre/post-natal development study, total litter loss was observed at maternal letermovir exposures approximately 2 times higher than human exposure at the RHD (*see Data*).

The background risk of major birth defects and miscarriage for the indicated population is unknown. In the U.S. general population, the estimated background risk of major birth defects and miscarriage in clinically recognized pregnancies is 2-4% and 15-20%, respectively.

Data

Animal Data

Letermovir was administered orally to pregnant rats at 0, 10, 50 or 250 mg/kg/day from gestation days 6 to 17. Developmental toxicities, including skeletal malformations and umbilical cord shortening, were observed at 250 mg/kg/day (approximately 11 times higher than human exposure at the RHD). In addition, decreased fetal body weight and skeletal variations (due to maternal toxicity) were observed at this dose. No embryo-fetal toxicities were observed at 50 mg/kg/day (approximately 3 times higher than human exposure at the RHD).

Letermovir was administered orally to pregnant rabbits at 0, 25, 75 or 225 mg/kg/day from gestation days 6 to 20. Developmental toxicities, including spontaneous abortion, increased post-implantation loss, and skeletal variations, were observed at a maternally toxic dose (225 mg/kg/day; approximately 2 times higher than human exposure at the RHD). No embryo-fetal toxicities were observed at 75 mg/kg/day (less than human exposure at the RHD).

In the pre/post-natal development study, letermovir was administered orally to pregnant rats at 0, 10, 45 or 180 mg/kg/day from gestation day 6 to lactation day 22. At 180 mg/kg/day (approximately 2 times higher than human exposure at the RHD), total litter loss due to stillbirth or possible maternal neglect was observed in 5 of 23 pregnant females by post-partum/lactation day 4. In surviving offspring, slight developmental delays in vaginal opening and pinna unfolding were accompanied by reduced body weight gain at this dose. No toxicities were observed at 45 mg/kg/day (similar to human exposure at the RHD).

8.2 Lactation

Risk Summary

It is not known whether letermovir is present in human breast milk, affects human milk production, or has effects on the breastfed child.

When administered to lactating rats, letermovir was present in the milk of lactating rats as well as the blood of nursing pups (*see Data*).

The developmental and health benefits of breastfeeding should be considered along with the mother's clinical need for PREVYMIS and any potential adverse effects on the breastfed child from PREVYMIS or from the underlying maternal condition.

X II. 参考資料

Data

In a lactation study, letermovir was excreted in milk when administered intravenously (at 10 mg/kg) to lactating rats on post-partum/lactation day 10. Letermovir was also detected in the blood of nursing pups on post-partum/lactation day 21 in the pre/post-natal developmental study.

8.3 Females and Males of Reproductive Potential

Infertility

There are no data on the effect of letermovir on human fertility. Decreased fertility due to testicular toxicity was observed in male rats [see *Nonclinical Toxicology (13.1, 13.2)*].

オーストラリアの分類 (An Australian categorisation of risk of drug use in pregnancy)

B3 (2020年9月)

Drugs which have been taken by only a limited number of pregnant women and women of childbearing age, without an increase in the frequency of malformation or other direct or indirect harmful effects on the human fetus having been observed.

Studies in animals have shown evidence of an increased occurrence of fetal damage, the significance of which is considered uncertain in humans.

(2) 小児等への投与に関する海外情報

本邦の電子添文の「9.7 小児等」の項の記載は以下のとおりであり、米国添付文書の記載と同様である。

9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

米国添付文書（2023年8月）の記載内容

8.4 Pediatric Use

Safety and efficacy of PREVYMIS in patients below 18 years of age have not been established.

XIII. 備考

1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報

(1) 粉碎

該当資料なし

(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性

該当資料なし

2. その他の関連資料

医療従事者向け資材：妊婦又は妊娠している可能性のある女性及び妊娠する可能性のある女性への投与に関する適正使用のお願い（「I. 4. 適正使用に関して周知すべき特性」の項参照）

患者向け資材：プレバイミス[®]を処方された患者さんとご家族の方へ（「I. 4. 適正使用に関して周知すべき特性」の項参照）

製造販売元
MSD株式会社
東京都千代田区九段北1-13-12

2024年5月改訂