

貯法：室温保存
有効期間：3年

HIVインテグラーゼ阻害剤

承認番号	22000AMX01647000
販売開始	2008年 7月

ラルテグラビルカリウム錠

アイセントレス[®]錠400mg

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

ISENTRESS[®] Tablets 400mg



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

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	アイセントレス [®] 錠400mg
有効成分	1錠中ラルテグラビルカリウム434.4mg (ラルテグラビルとして400mg)
添加剤	結晶セルロース、乳糖水和物、無水リン酸水素カルシウム、ヒプロメロース、ポリオキシエチレン (196) ポリオキシプロピレン (67) グリコール、フマル酸ステアリルナトリウム、ステアリン酸マグネシウム、ポリビニルアルコール (部分けん化物)、マクロゴール4000、タルク、酸化チタン、三二酸化鉄、黒酸化鉄

3.2 製剤の性状

販売名	アイセントレス [®] 錠400mg	
剤形・色調	楕円形・フィルムコーティング錠・うすい赤色	
外形	表面	 長径：15.9mm 短径：8.8mm
	裏面	
	側面	 厚さ：7.0mm
識別コード	 227	

4. 効能又は効果

HIV感染症

5. 効能又は効果に関連する注意

本剤による治療にあたっては、患者の治療歴及び薬剤耐性検査結果を参考にすること。

6. 用法及び用量

通常、成人にはラルテグラビルとして400mgを1日2回経口投与する。本剤は、食事の有無にかかわらず投与できる。なお、投与に際しては、必ず他の抗HIV薬と併用すること。

8. 重要な基本的注意

**8.1 本剤の使用に際しては、国内外のガイドライン等の最新の情報を参考に、患者又はそれに代わる適切な者に、次の事項についてよく説明し同意を得た後、使用すること。

- 本剤はHIV感染症の根治療法薬ではないことから、日和見感染を含むHIV感染症の進展に伴う疾病を発生し続ける可能性があるため、本剤投与開始後の身体状況の変化については、すべて担当医に報告すること。
- 本剤の長期投与による影響については、現在のところ不明である。
- 本剤の抗ウイルス効果を最大にするために、担当医の指示なしに用量を変更したり、服用を中止したりしないこと。

8.2 本剤を含む抗HIV薬の多剤併用療法を行った患者で、免疫再構築症候群が報告されている。投与開始後、免疫機能が回復し、症候性のみならず無症候性日和見感染（マイコバクテリウムアビウムコンプレックス、サイトメガロウイルス、ニューモシスチス等によるもの）等に対する炎症反応が発現することがある。また、免疫機能の回復に伴い自己免疫疾患（甲状腺機能亢進症、多発性筋炎、ギラン・バレー症候群、ブドウ膜炎等）が発現するとの報告があるので、これらの症状を評価し、必要時には適切な治療を考慮すること。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。ラット及びウサギにおける高用量投与で、胎盤移行が認められている¹⁾。また、ラットにおける高用量投与で、過剰肋骨が報告されている。

9.6 授乳婦

授乳を避けさせること。動物実験（ラット）で乳汁中へ移行することが報告されている²⁾。ラルテグラビルがヒトの乳汁中に移行するかどうかは不明である。乳汁を介してHIV母児感染の可能性がある。

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。

9.8 高齢者

一般に、肝、腎又は心機能が低下し、合併症を有している又は他の薬剤を併用している場合が多い。

10. 相互作用

ラルテグラビルは、主にUDP-グルクロノシルトランスフェラーゼ (UGT) 1A1によるグルクロン酸抱合によって代謝される。[16.4、16.7.3 参照]

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
UGT1A1の強力な誘導剤 リファンピシン等 [16.7.3、16.7.7 参照]	併用により本剤の血漿中濃度が低下する可能性がある。	これらの薬剤のUGT1A1誘導作用により本剤の代謝が促進されるおそれがある。
制酸剤 水酸化マグネシウム・水酸化アルミニウム [16.7.5、16.7.7 参照]	本剤投与前後6時間以内に水酸化マグネシウム・水酸化アルミニウム含有制酸剤を併用投与した場合、本剤の血漿中濃度が低下する。	これらの薬剤とのキレート形成による本剤の吸収抑制等がおこるおそれがある。

11. 副作用

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

11.1 重大な副作用

11.1.1 皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson症候群) (頻度不明)

11.1.2 薬剤性過敏症候群 (頻度不明)

初期症状として発疹、発熱がみられ、さらに肝機能障害、リンパ節腫脹、白血球増加、好酸球増多、異型リンパ球出現等を伴う遅発性の重篤な過敏症状があらわれることがある。なお、ヒトヘルペスウイルス6 (HHV-6) 等のウイルスの再活性化を伴うことが多く、投与中止後も発疹、発熱、肝機能障害等の症状が再燃あるいは遷延化することがあるので注意すること³⁾。

11.1.3 過敏症（頻度不明）

11.1.4 横紋筋融解症、ミオパチー（いずれも頻度不明）

筋肉痛、脱力感、CK上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇を特徴とする横紋筋融解症があらわれ、急性腎障害等の重篤な腎障害があらわれることがある。また、ミオパチーがあらわれることがあるので、筋力低下、筋痛や著明なCKの上昇があらわれた場合には投与を中止すること。

11.1.5 腎不全（0.1%）

11.1.6 肝炎（0.1%）

重篤な肝炎があらわれることがある。

11.1.7 胃炎（0.3%）

重篤な胃炎があらわれることがある。

11.1.8 陰部ヘルペス（0.1%）

重篤な陰部ヘルペスがあらわれることがある。

11.2 その他の副作用

	2%以上	2%未満	頻度不明
血液及びリンパ系障害		貧血、好中球減少症、リンパ節痛、リンパ節症	血小板減少症
心臓障害		動悸、心室性期外収縮、洞性徐脈	
耳及び迷路障害		回転性めまい、耳鳴	
胃腸障害	下痢、悪心	腹痛、嘔吐、腹部膨満、便秘、腹部不快感、消化不良、鼓腸、舌炎、胃食道逆流性疾患、口内乾燥、おくび、びらん性十二指腸炎、腹部圧痛、唾液欠乏、歯肉炎	
肝胆道系障害		脂肪肝	
全身障害及び投与局所様態	疲労	無力症、発熱、悪寒、熱感、顔面浮腫、末梢性浮腫、顎下腫瘍、疼痛	
感染症及び寄生虫症		単純ヘルペス、帯状疱疹、胃腸炎、毛包炎、リンパ節膿瘍、鼻咽頭炎、上気道感染	
代謝及び栄養障害	体脂肪の再分布／蓄積（脂肪組織萎縮症、脂肪肥大症、顔のやせ、中心性肥満、異脂肪血症）	糖尿病、食欲亢進、食欲減退、過食、多飲症	
筋骨格系及び結合組織障害		関節痛、筋痛、背部痛、筋骨格痛、筋萎縮症、骨粗鬆症、関節炎、頸部痛、多発性関節炎、側腹部痛、骨減少症、四肢痛	
神経系障害	頭痛、浮動性めまい	ニューロパチー、錯感覚、傾眠、緊張性頭痛、振戦、記憶障害、認知障害、注意力障害、感覚鈍麻、睡眠の質低下、片頭痛	小脳性運動失調
精神障害	不眠症、異常な夢	うつ病、不安、錯乱状態、気分変化、パニック発作、睡眠障害	自殺企図
腎及び尿路障害		腎炎、間質性腎炎、腎結石症、頻尿、腎嚢胞	
生殖系及び乳房障害		勃起不全、女性化乳房	
皮膚及び皮下組織障害		発疹、多汗症、紅斑、寝汗、乾皮症、痒疹、ざ瘡、脱毛症、そう痒症、じん麻疹	

	2%以上	2%未満	頻度不明
臨床検査	AST上昇、ALT上昇、総ビリルビン上昇、CK上昇		
その他		視覚障害、鼻出血、体重減少、体重増加	

15. その他の注意

15.2 非臨床試験に基づく情報

1群あたり雌雄各50匹のラットに、それぞれラルテグラビル50（雌雄）、150（雄）、300（雌雄）又は600（雌）mg/kg/日を投与した長期（2年間）がん原性試験を実施したところ、300及び600mg/kg/日投与群で鼻／鼻咽頭の腫瘍（扁平上皮癌）が認められたが、これらの腫瘍は種特異的であると考えられる。なお、マウスがん原性試験においては、ラルテグラビルの発がん性は認められなかった。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

(1) 健康成人男性に対してラルテグラビル400mgを空腹時単回経口投与したところ、ラルテグラビルは速やかに吸収され、その後、二相性で消失した。

表1 健康成人にラルテグラビル400mgを空腹時単回経口投与時の薬物動態パラメータ（n=12）

AUC _{0-∞} (μM・hr)	C _{max} (μM)	C _{12hr} (nM)	T _{max} (hr)	t _{1/2α} (hr)	t _{1/2β} (hr)
11.7	3.1	137.5	3.0	1.0	7.3

(2) 健康成人にラルテグラビルを空腹時単回投与したところ、速やかに吸収され、T_{max}は投与後約3時間であった。ラルテグラビルのAUC及びC_{max}は、100～1,600mgの範囲で用量に比例して増加した。また、ラルテグラビルのC_{12hr}は、100～800mgの範囲で用量に比例して増加したが、100～1,600mgの範囲では用量比例性をやや下回った⁴⁾。ラルテグラビルの見かけの消失半減期は終末相では約9時間、α相ではより短い約1時間である。また、AUCに対するこのα相での消失の寄与は大きかった（外国人データ）。

16.1.2 反復投与

健康成人にラルテグラビル100～800mgを1日2回10日間反復投与したところ、投与開始からほぼ2日以内に定常状態に到達した。AUC及びC_{max}の値から判断すると蓄積は殆どみられず、C_{12hr}からみた蓄積もわずかであった⁴⁾（外国人データ）。HIV感染患者にラルテグラビル400mgを1日2回10日間反復投与したところ、投与10日目におけるラルテグラビルのAUC_{0-12hr}及びC_{12hr}の幾何平均値はそれぞれ14.3μM・hr及び142nMであった⁵⁾（外国人データ）。

16.2 吸収

16.2.1 食事の影響

本剤は食事の有無にかかわらず投与できる。HIV感染患者を対象とした主要な安全性及び有効性試験では、ラルテグラビルを食事と関係なく投与した。定常状態におけるラルテグラビルの薬物動態に及ぼす低、中及び高脂肪食の摂取の影響について、健康被験者を対象に評価した。中脂肪食摂取後のラルテグラビル反復投与では、空腹時に比べてラルテグラビルのAUCが13%増加したが、臨床的には意味のない程度の変化であった。また、空腹時に比べて、ラルテグラビルのC_{12hr}は66%高く、C_{max}は5%高かった。高脂肪食摂取後のラルテグラビル投与では、AUC及びC_{max}は約2倍、C_{12hr}は4.1倍増加した。低脂肪食摂取後のラルテグラビル投与では、AUC及びC_{max}はそれぞれ46%及び52%減少したが、C_{12hr}については本質的な変化はみられなかった。空腹時に比べ、食事摂取によって本剤の薬物動態のばらつきが増大すると考えられる⁶⁾（外国人データ）。

16.2.2 生物学的利用率

ラルテグラビルの絶対生物学的利用率を求める試験は実施していない。

16.3 分布

ラルテグラビルのヒト血漿蛋白との結合率は、2～10μMの濃度範囲で約83%であった。ラルテグラビルは、ラットにおいて容易に胎盤を通過したが、脳内移行性は低かった。HIV-1感染患者にラルテグラビル400mgを1日2回投与した2つの試験で、ラルテグラビルは脳脊髄液中に検出された。各試験でのラルテグラビルの脳脊髄液中濃度（中央値）はそれぞれ血漿中濃度の5.8%（範囲：1%～53.5%）（n=18）及び3%（範囲：1%～61%）（n=16）に相当した^{7), 8)}。これらは血漿中遊離体濃度の約1/3～1/6倍の濃度であった（外国人データ）。

16.4 代謝

健康成人に放射能標識したラルテグラビルを経口投与したところ、尿中にはラルテグラビル及びそのグルクロン酸抱合体が検出され、それぞれ投与量の約9%及び23%に相当した。糞中にはラルテグラビルのみが存在し、その大部分は非臨床動物試験で認められたように胆汁中

に排泄されたラルテグラビルのグルクロン酸抱合体が加水分解されて生成すると考えられる（外国人データ）。

血漿中の主要な成分はラルテグラビルであり、総放射能の約70%を占め、残りの放射能はラルテグラビルのグルクロン酸抱合体であった（外国人データ）。

酵素分子種に選択的な化学的阻害剤及びcDNA発現系UGTを用いた試験で、UGT1A1が、ラルテグラビルのグルクロン酸抱合体形成に関与する主要な酵素であることが示された。ヒトにおけるラルテグラビルの主要な消失機序は、UGT1A1を介するグルクロン酸抱合である⁹⁾（外国人データ）。[10. 参照]

16.5 排泄

健康成人に放射能標識したラルテグラビルを経口投与したところ、投与量の約32%及び51%がそれぞれ尿中及び糞中に排泄された⁹⁾（外国人データ）。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者

未変化体の腎を介した排泄は、主要な消失経路ではない。重度腎機能障害患者においてラルテグラビルの薬物動態試験を実施した。また、統合薬物動態解析においても、腎機能障害の影響を評価した。重度腎機能障害患者と健康被験者間では、臨床的に重要な薬物動態の差はみられず（外国人データ）、用量調節の必要はない。血液透析によるラルテグラビル除去の程度は不明のため、透析実施前には本剤の投与を避けること¹⁰⁾。

16.6.2 肝機能障害患者

ラルテグラビルは、主として肝臓でのグルクロン酸抱合により消失する。中等度肝機能障害患者においてラルテグラビルの薬物動態試験を実施した。また、統合薬物動態解析においても、肝機能障害の影響を評価した。中等度肝機能障害患者と健康被験者間では、臨床的に重要な薬物動態の差はみられなかった（外国人データ）。軽度から中等度の肝機能障害患者では、用量調節の必要はない。ラルテグラビルの薬物動態に及ぼす重度肝機能障害の影響は検討されていない¹¹⁾。

16.6.3 小児等

16歳未満の小児患者におけるラルテグラビルの薬物動態は確立していない。

16.6.4 その他の要因

(1) 性別

性別の影響について、空腹時投与におけるラルテグラビル単独療法を受けた健康被験者103例及びHIV感染患者28例の薬物動態データを用いた統合解析により評価した。また、性別の影響を、空腹時及び摂食後にラルテグラビル単独投与又は他剤との併用投与を受けた健康被験者及びHIV感染患者80例の濃度データに関する母集団薬物動態解析においても評価した。これらの解析において、性別に起因する臨床的に重要な薬物動態の差は認められなかった（外国人データ）。用量調節の必要はない。

(2) 年齢

統合解析及び母集団薬物動態解析において、年齢はラルテグラビルの薬物動態に臨床的に意味のある影響を及ぼさなかった（外国人データ）。用量調節の必要はない。

(3) 人種

統合解析において、人種はラルテグラビルの薬物動態に臨床的に意味のある影響を及ぼさなかった（外国人データ）。用量調節の必要はない。

(4) Body Mass Index (BMI)

統合解析において、BMIはラルテグラビルの薬物動態に臨床的に意味のある影響を及ぼさなかった。また、母集団薬物動態解析において、体重もラルテグラビルの薬物動態に臨床的に意味のある影響を及ぼさなかった（外国人データ）。用量調節の必要はない。

(5) UGT1A1遺伝多型

UGT1A1の遺伝多型によってラルテグラビルの薬物動態が臨床的に意味のある影響を受けるという証拠はない。*28/*28遺伝子型を持つ被験者30例と野生型の遺伝子型を持つ被験者27例との比較において、AUCの幾何平均比（90%信頼区間）は1.41（0.96, 2.09）であった¹²⁾（外国人データ）。

16.7 薬物相互作用

16.7.1 ラルテグラビルは、チトクロームP450（CYP）の基質ではなく、*in vitro*でCYP1A2、CYP2B6、CYP2C8、CYP2C9、CYP2C19、CYP2D6又はCYP3Aを阻害しなかった（IC₅₀>100µM）。さらに、*in vitro*でラルテグラビルはCYP3A4を誘導しなかった¹³⁾。CYP3A4の鋭敏な基質であるミダゾラムとの薬物相互作用試験において、ラルテグラビルはミダゾラムの薬物動態に有意な影響を及ぼさなかった¹⁴⁾（外国人データ）ことから、ラルテグラビルが、*in vivo*でCYP3A4によって代謝される薬剤の薬物動態を変化させる可能性は低い。

16.7.2 ラルテグラビルは、UGT1A1、UGT2B7を阻害することではなく（IC₅₀>50µM）、またP-糖蛋白による輸送も阻害しないこと¹³⁾から、ラルテグラビルはこれらの酵素又はP-糖蛋白の基質である薬剤（例えば、プロテアーゼ阻害剤、非核酸系逆転写酵素阻害剤、メサドン、オピオイド系鎮痛薬、スタチン類、アゾール系抗真菌薬、プロトンポンプ阻害剤及び勃起不全治療薬）の薬物動態に影響を及ぼさないと予想される。

16.7.3 *In vivo*（外国人データ）及び*in vitro*試験によれば、ラルテグラビルは、主にUGT1A1によるグルクロン酸抱合を介する代謝によって消失する⁹⁾。フェニトイン又はフェニバルビタールのようなリファンピシン以外の強力な薬物代謝酵素誘導剤のUGT1A1に対する影響は不明である。他の作用の弱い誘導剤【例えば、エファピレンツ（EFV）、ネビラピン、リファブチン、グルココルチコイ

ド、セント・ジョーンズ・ワート及びピオグリタゾン】は、本剤の推奨用量と併用することができる。[10.、10.2 参照]

16.7.4 ラルテグラビルと強力なUGT1A1阻害剤であることが知られている薬剤（例えば、アタザナビル¹⁵⁾）との併用は、ラルテグラビルの血漿中濃度を増加させる可能性がある。しかしながら、増加の程度は大きくなく、また、これら阻害剤との併用療法は、臨床試験で良好な忍容性を示した（外国人データ）ことから、ラルテグラビルの用量調節の必要はない（表2）。

16.7.5 2価金属イオンを含む制酸剤と併用した場合、キレート形成による本剤の吸収抑制等がおこる可能性がある。本剤服用前後6時間以内の水酸化マグネシウム・水酸化アルミニウム含有制酸剤の服用により本剤のC_{min}が著しく低下した（外国人データ）。[10.2 参照]

16.7.6 本剤の溶解度はより高いpHにおいて増大するため、胃内pHを上昇させることが知られている薬剤（例えば、オメプラゾール）と本剤との併用により、本剤の血漿中濃度が上昇する可能性がある。BENCHMRK 1及び2試験におけるプロトンポンプ阻害剤又はH₂ブロッカーと本剤の併用投与例では、非併用例のサブグループと同様の安全性プロファイルが認められた（外国人データ）。これらのデータに基づき、プロトンポンプ阻害剤又はH₂ブロッカーは、用量調整せず本剤と併用することができる¹⁶⁾。

16.7.7 薬物相互作用臨床試験

(1) 他剤の薬物動態に及ぼすラルテグラビルの影響

薬物相互作用試験において、ラルテグラビルは、ホルモン避妊薬¹⁷⁾、メサドン¹⁸⁾、TDF¹⁹⁾、ミダゾラム¹⁴⁾、ラミブジン²⁰⁾及びエトラピリン²¹⁾の薬物動態に臨床的に意味のある影響を及ぼさなかった。反復投与薬物相互作用試験において、ラルテグラビルと併用した場合のエチルニルエストラジオールとノルエルゲストロミンのAUCは、ラルテグラビル非併用時のそれぞれ98%及び114%であった¹⁷⁾。また、反復投与薬物相互作用試験において、ラルテグラビルと併用した場合のテノホビルのAUC及びトラフ濃度は、TDF単独投与時の90%及び87%であった¹⁹⁾。別の薬物相互作用試験において、ラルテグラビルと併用した場合のミダゾラムのAUCは、ミダゾラム単独投与時の92%であった¹⁴⁾。第II相試験において、ラミブジンの薬物動態は、ラルテグラビル併用群とEFV併用群で同様であった²⁰⁾（外国人データ）。

(2) ラルテグラビルの薬物動態に及ぼす他剤の影響

薬物相互作用試験において、アタザナビル¹⁵⁾、EFV²²⁾、リトナビル²²⁾、TDF¹⁹⁾、tipranavir/リトナビル²³⁾及び炭酸カルシウム含有制酸剤は、ラルテグラビルの薬物動態に臨床的に意味のある影響を及ぼさなかった。強力な薬物代謝酵素誘導剤であるリファンピシンは、ラルテグラビルのトラフ濃度の低下をもたらした。薬物相互作用の詳細を、表2に記載する（外国人データ）。[10.2 参照]

表2 ラルテグラビルの薬物動態に及ぼす他剤の影響

併用薬	併用薬の投与量	ラルテグラビルの投与量	ラルテグラビルの薬物動態パラメータ比 (併用時/非併用時 (90%信頼区間)；影響なし=1.00)			
			n	C _{max}	AUC	C _{min}
水酸化アルミニウム・水酸化マグネシウム	1600mg・1600mg 同時 単回投与	400mg 1日2回	25	0.56 (0.42, 0.73)	0.51 (0.40, 0.65)	0.37 (0.29, 0.48)
	1600mg・1600mg 2h前 単回投与		23	0.49 (0.33, 0.71)	0.49 (0.35, 0.67)	0.44 (0.34, 0.55)
	1600mg・1600mg 2h後 単回投与		23	0.78 (0.53, 1.13)	0.70 (0.50, 0.96)	0.43 (0.34, 0.55)
	1600mg・1600mg 6h前 単回投与		16	0.90 (0.58, 1.40)	0.87 (0.64, 1.18)	0.50 (0.39, 0.65)
	1600mg・1600mg 6h後 単回投与		16	0.90 (0.58, 1.41)	0.89 (0.64, 1.22)	0.51 (0.40, 0.64)
アタザナビル ¹⁵⁾	400mg 1日1回	100mg 単回投与	10	1.53 (1.11, 2.12)	1.72 (1.47, 2.02)	1.95 (1.30, 2.92)
アタザナビル リトナビル ¹⁵⁾	300mg 1日1回 100mg 1日1回	400mg 1日2回	10	1.24 (0.87, 1.77)	1.41 (1.12, 1.78)	1.77 (1.39, 2.25)
炭酸カルシウム	3000mg 単回投与	400mg 1日2回	24	0.48 (0.36, 0.63)	0.45 (0.35, 0.57)	0.68 (0.53, 0.87)
EFV ²²⁾	600mg 1日1回	400mg 単回投与	9	0.64 (0.41, 0.98)	0.64 (0.52, 0.80)	0.79 (0.49, 1.28)
オメプラゾール ¹⁶⁾	20mg 1日1回	400mg 単回投与	14	4.15 (2.82, 6.10)	3.12 [†] (2.13, 4.56)	1.46 (1.10, 1.93)
リファンピシン ²⁴⁾	600mg 1日1回	400mg 単回投与	9	0.62 (0.37, 1.04)	0.60 (0.39, 0.91)	0.39 (0.30, 0.51)
リファンピシン ²⁴⁾	600mg 1日1回	800mg 1日2回	14	1.62 [§] (1.12, 2.33)	1.27 [§] (0.94, 1.71)	0.47 [§] (0.36, 0.61)
リトナビル ²²⁾	100mg 1日2回	400mg 単回投与	10	0.76 (0.55, 1.04)	0.84 (0.70, 1.01)	0.99 (0.70, 1.40)

併用薬	併用薬の投与量	ラルテグラビルの投与量	ラルテグラビルの薬物動態パラメータ比 併用時/非併用時 (90%信頼区間)；影響なし=1.00			
			n	C _{max}	AUC	C _{min}
TDF ¹⁹⁾	300mg 1日1回	400mg 1日2回	9	1.64 (1.16, 2.32)	1.49 (1.15, 1.94)	1.03 (0.73, 1.45)
tipranavir リトナビル ²³⁾	500mg 1日2回 200mg 1日2回	400mg 1日2回	15	0.82 (0.46, 1.46)	0.76 (0.49, 1.19)	0.45 [†] (0.31, 0.66)

† n=10
‡ n=14
§ 400mg 1日2回投与時と比較

注) 本剤の承認された用法及び用量は400mgを1日2回である。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 抗HIV治療経験患者を対象にした海外第Ⅲ相臨床試験 (BENCHMRK 1及び2)

BENCHMRK 1及び2 (無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験) は、3クラスの抗HIV薬 [核酸逆転写酵素阻害剤 (NRTI)、非核酸逆転写酵素阻害剤 (NNRTI)、プロテアーゼ阻害剤 (PI)] の各々で1剤以上に耐性が証明された、16歳以上のHIV感染患者を対象に、最適基礎療法²⁴⁾ 単独と比較して本剤400mg 1日2回投与と最適基礎療法を併用した場合の安全性及び抗HIV活性を評価した。無作為化では、プロテアーゼ阻害剤に対する薬剤耐性の程度 (1剤又は2剤以上) 及び最適基礎療法でのenfuvirtide使用の有無によって層別化した。最適基礎療法は、無作為化前に、薬剤耐性検査 (遺伝子型解析/表現型解析) 及び抗HIV治療歴に基づいて治療責任医師が選択した。

本剤400mg 1日2回投与群とプラセボ群における患者背景を表1に示す。

注) 薬剤耐性検査及び抗HIV治療歴に基づいて治療責任医師が無作為化前に選択した、患者ごとの抗HIV薬の最適組み合わせ療法

表1 BENCHMRK 1及び2 患者背景

BENCHMRK 1及び2の併合データ	本剤400mg 1日2回+ 最適基礎療法 (N=462)	プラセボ+ 最適基礎療法 (N=237)
性別 n (%)		
男性	405 (87.7)	210 (88.6)
女性	57 (12.3)	27 (11.4)
人種 n (%)		
白人	301 (65.2)	173 (73.0)
黒人	65 (14.1)	26 (11.0)
アジア系	16 (3.5)	6 (2.5)
ヒスパニック	53 (11.5)	19 (8.0)
その他	27 (5.8)	13 (5.5)
年齢 (歳)		
中央値 (最小値、最大値)	45.0 (16~74)	45.0 (17~70)
CD4リンパ球数		
中央値 (最小値、最大値)、cells/mm ³	119 (1~792)	123 (0~759)
≤50cells/mm ³ , n (%)	146 (31.6)	78 (32.9)
50<~≤200cells/mm ³ , n (%)	173 (37.4)	85 (35.9)
血漿中HIV RNA量		
中央値 (最小値、最大値)、log ₁₀ copies/mL	4.8 (2.3~5.9)	4.7 (2.3~5.9)
>100,000copies/mL, n (%)	165 (35.7)	78 (32.9)
AIDS確定診断 n (%)		
あり	427 (92.4)	215 (90.7)
抗HIV薬の使用歴、中央値 (第1四分位点、第3四分位点)		
抗HIV薬の使用年数	10.1 (7.3~12.1)	10.2 (7.9~12.4)
使用抗HIV薬の種類数	12.0 (9~15)	12.0 (9~14)
肝炎ウイルスの重複感染 [†] n (%)		
B型又はC型肝炎の感染なし	385 (83.3)	200 (84.4)
B型肝炎の感染のみ	36 (7.8)	7 (3.0)
C型肝炎の感染のみ	37 (8.0)	28 (11.8)
B型及びC型肝炎の重複感染	4 (0.9)	2 (0.8)
層別 n (%)		
最適基礎療法にenfuvirtideを含む 2剤以上のプロテアーゼ阻害剤に耐性	175 (37.9) 447 (96.8)	89 (37.6) 226 (95.4)

† B型肝炎ウイルス表面抗原陽性又はC型肝炎ウイルス抗体陽性

本剤400mg 1日2回投与群及びプラセボ群におけるベースライン時の最適基礎療法の背景因子の比較を表2に示す。

表2 BENCHMRK 1及び2 最適基礎療法の背景因子

BENCHMRK 1及び2の併合データ	本剤400mg 1日2回+ 最適基礎療法 (N=462)	プラセボ+ 最適基礎療法 (N=237)
最適基礎療法に含まれる抗HIV薬の数		
中央値 (最小値、最大値)	4.0 (1~7)	4.0 (2~7)
表現型耐性検査において感受性を示した最適基礎療法中のプロテアーゼ阻害剤の数 [†]		
0	165 (35.7)	96 (40.5)
1以上	278 (60.2)	137 (57.8)
表現型感受性スコア (PSS) [‡]		
0	67 (14.5)	43 (18.1)
1	144 (31.2)	71 (30.0)
2	142 (30.7)	66 (27.8)
3以上	85 (18.4)	48 (20.3)
遺伝子型感受性スコア (GSS) [‡]		
0	116 (25.1)	65 (27.4)
1	177 (38.3)	95 (40.1)
2	111 (24.0)	49 (20.7)
3以上	51 (11.0)	23 (9.7)

† ダルナビル初回治療患者では、最適基礎療法に含まれるダルナビルを有効な薬剤の1つとしてカウントした。

‡ 表現型感受性スコア (PSS) 及び遺伝子型感受性スコア (GSS) は、患者から分離したウイルス株が表現型又は遺伝子型耐性検査において感受性を示した最適基礎療法に含まれる経口抗HIV薬の総数とした。Enfuvirtide初回治療患者では、最適基礎療法に含まれるenfuvirtideをPSS及びGSSにおいて有効な薬剤の1つとしてカウントした。同様に、ダルナビル初回治療患者では、最適基礎療法に含まれるダルナビルを有効な薬剤の1つとしてカウントした。

BENCHMRK 1及び2試験において、無作為化され、本剤400mg 1日2回 (本剤の推奨用量) 又は対照薬の投与を受けた全患者699例の48及び96週時の転帰を表3に示す。

表3 BENCHMRK 1及び2 投与群別の転帰 (48及び96週時)

BENCHMRK 1及び2の併合データ	48週時		96週時	
	本剤 400mg 1日2回+ 最適基礎療法 (N=462) n (%)	プラセボ+ 最適基礎療法 (N=237) n (%)	本剤 400mg 1日2回+ 最適基礎療法 (N=462) n (%)	プラセボ+ 最適基礎療法 (N=237) n (%)
HIV RNA量 <400copies/mLの患者*	332 (72.3)	88 (37.1)	283 (61.5)	67 (28.3)
HIV RNA量 <50copies/mLの患者*	285 (62.1)	78 (32.9)	262 (57.0)	62 (26.2)
HIV RNA量 >1Log ₁₀ copies/mLの 低下 (drop) 又はHIV RNA量<400copies/mL の患者*	348 (75.8)	94 (39.7)	294 (63.9)	69 (29.1)
HIV RNA量のベースラ インからの平均変化量 (Log ₁₀ copies/mL) *	-1.71	-0.78	-1.51	-0.60
CD4リンパ球数のベース ラインからの平均変化量 (cells/mm ³) *	109.4	44.6	123.4	48.9
ウイルス学的失敗 (確 証) [†]	105 (22.7)	134 (56.5)	150 (32.5)	148 (62.4)
ノンレスポンス 再上昇	12 (2.6) 93 (20.1)	72 (30.4) 62 (26.2)	12 (2.6) 138 (29.9)	72 (30.4) 76 (32.1)
死亡 [‡]	10 (2.2)	6 (2.5)	13 (2.8)	6 (2.5)
AIDS指標疾患 [‡]	17 (3.7)	11 (4.6)	18 (3.9)	11 (4.6)
有害事象 (臨床症状) に よる中止 [‡]	10 (2.2)	7 (3.0)	16 (3.5)	10 (4.2)
有害事象 (臨床検査値) による中止 [‡]	1 (0.2)	0 (0.0)	1 (0.2)	0 (0.0)
他の理由による中止 [‡] §	11 (2.4)	4 (1.7)	38 (8.2)	19 (8.0)

*欠測値の取扱い方法：二者択一で評価を行う項目（患者割合の評価）については、未完了例=失敗例とした。ただし、規定した評価時点のデータが欠測であっても、その前後の来院ともHIV RNA量が<400copies/mL、又はHIV RNA量が<50copies/mLの場合は、当該欠測値を解析から除外した。HIV RNA量 (Log₁₀ copies/mL) のベースラインからの変化量及びCD4リンパ球数のベースラインからの変化量については、効果不十分のために割り付けられた治療を中止した患者では、ベースライン値を評価値として扱うObserved Failure法を採用した（Observed Failure法：効果不十分による中止例=失敗例）。

†ウイルス学的失敗：第16週までにHIV RNA量が>1.0 log₁₀ copies/mLの低下をしなかった患者、又はHIV RNA量が<400copies/mLに達しなかった患者をノンレスポnderと定義した。またウイルス量の再上昇は、1週間以上の間隔で2回連続的に行った測定において、(a) HIV RNA量がいったん<400copies/mLに到達後、>400copies/mLに上昇した患者又は (b) HIV RNA量がいったん到達した最低レベルより>1.0 log₁₀ copies/mLの再増加をした患者と定義した。

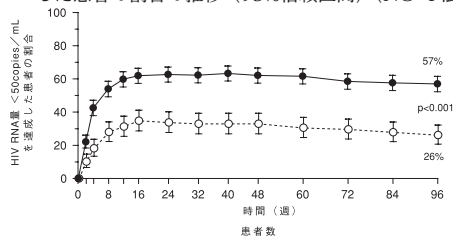
‡48週時の結果は最低48週時のデータを含む。96週時の結果は、96週までのデータを含む。

§追跡不能、同意の撤回、服薬不良、治験実施計画書からの逸脱、その他の理由を含む。

N=各投与群の患者数

HIV RNA量<50copies/mLを達成した患者の割合の推移 (95%信頼区間) を図1に示す (未完了例=失敗例; NC=F法)。

図1 BENCHMRK 1及び2 HIV RNA量<50copies/mLを達成した患者の割合の推移 (95%信頼区間) (NC=F法)



● 本剤+最適基礎療法 462 458 457 461 453 458 459 456 460 460 460
○ プラセボ+最適基礎療法 237 236 236 237 237 237 237 236 237 237 237

ベースラインにおける表現型及び遺伝子型感受性スコア別のウイルス学的治療効果 (96週時) を表4に示す。

表4 BENCHMRK 1及び2 表現型/遺伝子型感受性スコア別の臨床試験成績 (96週時†)

BENCHMRK 1及び2の併合データ	本剤400mg 1日2回+最適基礎療法 (N=462)		プラセボ+最適基礎療法 (N=237)			
	n	HIV RNA量 <400copies/mLの患者割合 (%)	HIV RNA量 <50copies/mLの患者割合 (%)	n	HIV RNA量 <400copies/mLの患者割合 (%)	HIV RNA量 <50copies/mLの患者割合 (%)
表現型感受性スコア (PSS) ‡						
0	63	51	48	43	5	5
1	131	69	65	68	26	24
2	134	74	69	60	37	35
3以上	74	62	54	40	53	48
遺伝子型感受性スコア (GSS) ‡						
0	111	46	41	64	5	5
1	160	76	72	89	31	28
2	102	75	70	41	61	61
3以上	45	62	53	21	48	38

† Observed Failure法 (効果不十分による中止例=失敗例)
‡ 表現型感受性スコア (PSS) 及び遺伝子型感受性スコア (GSS) は、患者から分離したウイルス株が表現型又は遺伝子型耐性検査において感受性を示した最適基礎療法に含まれる経口抗HIV薬の総数とした。Enfuvirtide初回治療患者では、最適基礎療法に含まれるenfuvirtideをPSS及びGSSにおいて有効な薬剤の1つとしてカウントした。同様に、ダルナビル初回治療患者では、最適基礎療法に含まれるダルナビルを有効な薬剤の1つとしてカウントした。

17.1.2 抗HIV治療未経験患者を対象にした海外第Ⅲ相臨床試験 (STARTMRK)

STARTMRK (無作為化、二重盲検、実薬対照試験) は、HIV RNA量>5,000copies/mLの治療未経験HIV感染患者を対象に、EFV+FTC+TDFに対する本剤400mg 1日2回投与+FTC+TDFの安全性及び抗HIV活性を評価する試験であり、無作為化にあたっては、スクリーニング時のHIV RNA量 (≤50,000copies/mL 又は>50,000copies/mL) 及び肝炎ウイルスの重複感染状況によって層別割付を実施した。本剤400mg 1日2回投与群とEFV投与群における患者背景を表5に示す。

表5 STARTMRK 患者背景

	本剤400mg 1日2回 (N=281)	EFV 600mg就寝時 (N=282)
性別 n (%)		
男性	227 (80.8)	231 (81.9)
女性	54 (19.2)	51 (18.1)
人種 n (%)		
白人	116 (41.3)	123 (43.6)
黒人	33 (11.7)	23 (8.2)
アジア系	36 (12.8)	32 (11.3)
ヒスパニック系	60 (21.4)	67 (23.8)
アメリカ原住民	1 (0.4)	1 (0.4)
混血	35 (12.5)	36 (12.8)
地域 n (%)		
ラテンアメリカ	99 (35.2)	97 (34.4)
東南アジア	34 (12.1)	29 (10.3)
北アメリカ	82 (29.2)	90 (31.9)
EU/オーストラリア	66 (23.5)	66 (23.4)
年齢 (歳)		
18~64, n (%)	279 (99.3)	278 (98.6)
≥65, n (%)	2 (0.7)	4 (1.4)
平均 (標準偏差)	37.6 (9.0)	36.9 (10.0)
中央値 (最小値、最大値)	37.0 (19~67)	36.0 (19~71)
CD4リンパ球数 (cells/mm ³)		
N [†]	281	281
平均 (標準偏差)	218.9 (124.2)	217.4 (133.6)
中央値 (最小値、最大値)	212.0 (1~620)	204.0 (4~807)
血漿中HIV RNA量 (log ₁₀ copies/mL)		
N [†]	281	282
平均 (標準偏差)	5.0 (0.6)	5.0 (0.6)
中央値 (最小値、最大値)	5.1 (2.6~5.9)	5.0 (3.6~5.9)
血漿中HIV RNA量 (copies/mL)		
N [†]	281	282
幾何平均	103,205	106,215
中央値 (最小値、最大値)	114,000 (400~750,000)	104,000 (4,410~750,000)
AIDS確定診断 n (%)		
あり	52 (18.5)	59 (20.9)
層別 n (%)		
スクリーニング時HIV RNA量 ≤ 50,000copies/mL	75 (26.7)	80 (28.4)
B型又はC型肝炎陽性‡	18 (6.4)	16 (5.7)
HIVサブタイプ n (%)		
サブタイプB	219 (77.9)	230 (81.6)
サブタイプB以外§	59 (21.0)	47 (16.7)
不明	3 (1.1)	5 (1.8)
ベースライン血漿中HIV RNA量† n (%)		
≤50,000copies/mL	79 (28.1)	84 (29.8)
>50,000copies/mL	202 (71.9)	198 (70.2)
≤100,000copies/mL	127 (45.2)	139 (49.3)
>100,000copies/mL	154 (54.8)	143 (50.7)
ベースラインのCD4リンパ球数 n (%)		
≤50cells/mm ³	27 (9.6)	31 (11.0)
>50cells/mm ³ かつ ≤200cells/mm ³	104 (37.0)	105 (37.2)
>200cells/mm ³	150 (53.4)	145 (51.4)
不明	0 (0.0)	1 (0.4)

† 測定結果不明な患者は除外した。
‡ B型肝炎ウイルス表面抗原の検出、若しくは、C型肝炎ウイルスではポリメラーゼ連鎖反応 (PCR) 定量法におけるHCV RNA検出
§ サブタイプB以外 (患者数)：サブタイプA (4)、A/C (1)、A/G (2)、A1 (1)、AE (29)、AG (12)、BF (6)、C (37)、D (2)、F (2)、F1 (5)、G (2) 及び複合 (3)
注) 本剤及びEFVは、FTC+TDFと併用投与した。
N=各投与群の患者数
n (%) =各部分集団の患者数 (%)

STARTMRKにおける48及び240週時の転帰、ウイルス学的抑制及び免疫学的効果の解析結果における群間差及び95%信頼区間を表6に示す。

表6 STARTMRK 投与群別の転帰 (48及び240週時) *

STARTMRK (無作為化試験)	48週時			240週時		
	本剤 400mg 1日2回 (N=281) n (%)	EFV 600mg 就寝時 (N=282) n (%)	差 (本剤-EFV) (信頼区間†)	本剤 400mg 1日2回 (N=281) n (%)	EFV 600mg 就寝時 (N=282) n (%)	差 (本剤-EFV) (信頼区間†)
HIV RNA量 <50copies/mLの患者†	241 (86.1)	230 (81.9)	4.2% (-1.9, 10.3)	198 (71.0)	171 (61.3)	9.5% (1.7, 17.3)

STARTMRK (無作為化試験)	48週時			240週時		
	本剤 400mg 1日2回 (N=281) n (%)	EFV 600mg 就寝時 (N=282) n (%)	差 (本剤-EFV) (信頼区間*)	本剤 400mg 1日2回 (N=281) n (%)	EFV 600mg 就寝時 (N=282) n (%)	差 (本剤-EFV) (信頼区間*)
HIV RNA量 <400copies/mL の患者†	252 (90.0)	241 (85.8)	4.1% (-1.3, 9.7)	206 (73.8)	181 (64.9)	8.8% (1.2, 16.4)
CD4リンパ球 数のベースライ ンからの平均変 化量 (cells/ mm ³) †	189.1	163.3	25.8 (4.4, 47.2)	373.7	311.6	62.1 (21.9, 102.2)
ウイルス学的失 敗 (確証) ‡	27 (9.6)	39 (13.8)		55 (19.6)	59 (20.9)	
ノンレスポン ダー	10 (3.6)	24 (8.5)		10 (3.6)	24 (8.5)	
再上昇	17 (6.0)	15 (5.3)		45 (16.0)	35 (12.4)	
死亡	2 (0.7)	0 (0.0)		5 (1.8)	5 (1.8)	
有害事象 (臨床 症状) による中 止	8 (2.8)	17 (6.0)		14 (5.0)	25 (8.9)	
有害事象 (臨床 検査値) による 中止	0 (0.0)	1 (0.4)		0 (0.0)	3 (1.1)	
他の理由による 中止§	12 (4.3)	15 (5.3)		51 (18.1)	60 (21.3)	

*48週時における有効率 (HIV RNA量<50copies/mLの患者割合) の差 [(本剤投与群) - (EFV投与群)] の95%信頼区間の下側下限が-12%を上回る場合にはEFV群に対する本剤群の非劣性が示されたと結論付けられる。

†欠測値の取扱い方法：二者択一で評価を行う項目 (患者割合の評価) については、未完了例=失敗例とした。ただし、規定した評価時点のデータが欠測であっても、その前後の来院ともHIV RNA量が<400copies/mL、又はHIV RNA量が<50copies/mLの場合は、当該欠測値を解析から除外した。CD4リンパ球数のベースラインからの変化量については、効果不十分のために割り付けられた治療を中止した患者では、ベースラインの値を評価値として扱うObserved Failure法を採用した (Observed Failure法：効果不十分に拠る中止例=失敗例)。

‡ウイルス学的失敗 (a) 治験薬投与の早期中止例では、中止時のHIV RNA量>50copies/mL、(b) 24週時のHIV RNA量>50copies/mL、又はHIV RNA量がいったん<50copies/mLに到達後、>50copies/mLに再上昇した患者 (1週間以上の間隔で2回連続的に行った測定において) をノンレスポナーと定義した。

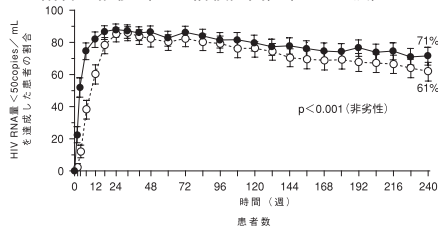
§追跡不能、同意の撤回、服薬不良、治験実施計画書からの逸脱、その他の理由を含む。

注) 本剤及びEFVは、FTC+TDFと投与した。

n (%) =各部分集団の患者数

血漿中HIV RNA量<50copies/mLを達成した患者割合の推移を投与群別に図2に示す。本剤投与群はEFV投与群より早期にウイルス学的抑制 (HIV RNA量<50copies/mL) を達成した (両投与群とも、FTC+TDFを併用)。240週時では、本剤400mg 1日2回投与群の71%が、及びEFV群の61%がHIV RNA量<50copies/mLに達した (未完了例=失敗例; NC=F法)。

図2 STARTMRK HIV RNA量<50copies/mLを達成した患者の割合の推移 (95%信頼区間) (NC=F法)



● 本剤投与群 281 279 279 280 281 281 277 280 281 281 277 279
○ EFV投与群 282 282 282 281 282 282 281 281 282 282 282 279

抗HIV治療未経験患者を対象にした複数の抗HIV薬による治療を行うSTARTMRK試験では、以下の背景因子及び予後因子のベースライン値にかかわらず、本剤+FTC+TDFの投与はEFV+FTC+TDFの投与と比較して、一貫して持続的なウイルス学的抑制及び免疫学的効果を示した。：ベースライン血漿中HIV RNA量、ベースラインのCD4リンパ球数、患者背景 (年齢、性別、地域、人種を含む)、ウイルス型肝炎 (B型/C型肝炎) の重複感染の状態及びHIVサブタイプ (サブタイプB以外とサブタイプBグループとを比較)

本剤の持続的効果はすべてのHIVサブタイプにおいて認められ、サブタイプB及びサブタイプB以外の患者ではそれぞれ89.6% (155/173例) 及び87.0% (40/46例) が、240週時にHIV RNA量<50copies/mLに達した (Observed Failure法)。

240週間の治療を通して、本剤の血清脂質に対する影響は軽微であり、総コレステロール、HDLコレステロール、LDLコレステロール、トリグリセリド及び非HDLコレステロールはわずかに増加した。EFV投与群では、総コレステロール、HDLコレステロール、LDLコレステロール、トリグリセリド及び非HDLコレステロールのベースラインからの平均変化量は本剤投与群と比較してEFV投与群で有意に大きかった。

STARTMRKにおいて、本剤 (400mg 1日2回) とエムトリシタピン (FTC) 及びテノホビルジソプロキシルフマル酸塩 (TDF) の併用投与群 (281例) の2%以上に認められた中等度又は重度の副作用は、悪心 (2.8%)、頭痛 (3.9%)、不眠症 (3.6%) であった。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

HIVインテグラーゼは、HIV遺伝子にコードされたウイルス複製に必要な酵素であり、ラルテグラビルは、HIVインテグラーゼの触媒活性を阻害する。HIVインテグラーゼの阻害により、HIV感染初期において、HIVゲノムの宿主細胞ゲノムへの共有結合的挿入又は組み込みが阻害される。組み込まれなかったHIVゲノムは、感染性ウイルス粒子を新たに産生することができないため、ウイルスの感染拡大が阻止される。なお、ラルテグラビルは、DNAポリメラーゼ α 、 β 、 γ を含むヒトホスホリトランスフェラーゼに対し、顕著な阻害作用を示さなかった。

18.2 抗ウイルス作用 (in vitro)

ヒトTリンパ球系細胞に、その細胞に適応したHIV-1変異株H9III Bを感染させた試験系において、ウイルス増殖に対するラルテグラビルの95%阻害濃度 (IC₉₅) は31±20nMであった (無処置感染細胞との比較)。また、マイトジェン活性化ヒト末梢血単核細胞に、5種のサブタイプB以外からの分離株と逆転写酵素阻害剤及びプロテアーゼ阻害剤耐性分離株を含む様々なHIV-1初代臨床分離株を感染させた試験系において、ウイルス増殖に対するラルテグラビルのIC₉₅値は、6~50nMであった。また、singlecycle infection assayにおいて、ラルテグラビルは5種のサブタイプB以外及び5種の組換え型など23種のHIV分離株の感染を5~12nMのIC₅₀値で阻害した。さらに、ラルテグラビルは、CEMx174細胞においてHIV-2分離株の複製を阻害した (IC₉₅=6nM)。HIV-1変異株H9III Bを感染させたヒトTリンパ球系細胞に対して、ラルテグラビルと核酸系逆転写酵素阻害剤 (ジドブジン、ザルシタピン、サニルブジン、アパカビル、テノホビル、ジダノシン又はラミブジン)、非核酸系逆転写酵素阻害剤 (エファビレンツ、ネビラピン又はデラビルジン)、プロテアーゼ阻害剤 (インジナビル、サキナビル、リトナビル、アンプレナビル、ロピナビル、ネルフィナビル又はアタザナビル) 又は融合阻害剤 (enfuvirtide) とを併用したところ、相加的若しくは相乗的な抗HIV活性が認められた。

18.3 薬剤耐性

In vitro試験又はラルテグラビル投与患者でみられた、ラルテグラビル耐性を示すHIV-1インテグラーゼの変異は、概して、143番目のチロシン (Y) のシステイン (C)、ヒスチジン (H) 又はアルギニン (R) への置換、148番目のグルタミン (Q) のヒスチジン (H)、リシン (K) 又はアルギニン (R) への置換、あるいは155番目のアスパラギン (N) のヒスチジン (H) への置換に、さらに1つ以上の変異 (L74I/M、E92Q、E138A/K、G140A/S又はV151I等) が加わるものであった。

単一の一次変異 (Q148H/K/R、あるいはN155H) を含む組換えウイルスでは、in vitroにおいて、ラルテグラビル感受性の低下及び複製能力の低下がみられた。また二次的な変異では、ラルテグラビル感受性のさらなる低下と、複製能力の代償的ウイルス変異がときにみられた。

19. 有効成分に関する理化学的見聞

一般名：ラルテグラビルカリウム (raltegravir potassium)

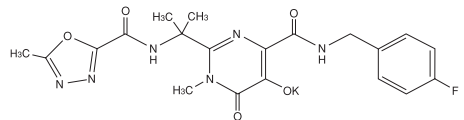
化学名：Monopotassium 4-[(4-fluorobenzyl)carbamoyl]-1-methyl-2-(1-methyl-1-[(5-methyl-1,3,4-oxadiazol-2-yl)carbonyl]amino)ethyl)-6-oxo-1,6-dihydropyrimidin-5-olate

分子式：C₂₀H₂₀FKN₆O₅

分子量：482.51

性状：白色～帯灰白色の粉末。水にやや溶けやすく、メタノールに溶けにくく、エタノール又はアセトニトリルに極めて溶けにくく、2-プロパノールにほとんど溶けない。

構造式：



22. 包装

60錠 [瓶、バラ、乾燥剤入り]

23. 主要文献

- 社内資料：胎盤通過に関する検討 (2008年6月24日承認、CTD 2.6.4.4)
- 社内資料：乳汁移行に関する検討 (2008年6月24日承認、CTD 2.6.4.6)
- 厚生労働省：重篤副作用疾患別対応マニュアル 薬剤性過敏症候群
- 社内資料：単回及び反復投与に関する検討 (2008年6月24日承認、CTD 2.7.2.2、CTD 2.7.2.3)

- 5) Markowitz, M. et al. J Acquir Immune Defic Syndr. 2006 ; 43 (5) : 509-15.
- 6) Brainard, DM. et al. J Clin Pharmacol. 2011 ; 51 (3) : 422-7.
- 7) Croteau, D. et al. Antimicrob Agents Chemother. 2010 ; 54 (12) : 5156-60.
- 8) Yilmaz, A. et al. PLoS One. 2009 ; 4 (9) : e6877.
- 9) Kassahun, K. et al. Drug Metab Dispos. 2007 ; 35 (9) : 1657-63.
- 10) 社内資料：腎機能障害による薬物動態への影響に関する検討（2008年6月24日承認、CTD 2.7.2.3）
- 11) 社内資料：肝機能障害による薬物動態への影響に関する検討（2008年6月24日承認、CTD 2.7.2.3）
- 12) Wenning, LA. et al. Clin Pharmacol Ther. 2009 ; 85 (6) : 623-7.
- 13) 社内資料：代謝酵素及びトランスポーターに対する阻害及び誘導作用に関する検討（2008年6月24日承認、CTD 2.6.4.5）
- 14) Iwamoto, M. et al. J Clin Pharmacol. 2008 ; 48 (2) : 209-14.
- 15) Iwamoto, M. et al. Clin Infect Dis. 2008 ; 47 (1) : 137-40.
- 16) Iwamoto, M. et al. Clin Infect Dis. 2009 ; 48 (4) : 489-92.
- 17) Anderson, MS. et al. Br J Clin Pharmacol. 2011 ; 71 (4) : 616-20.
- 18) Anderson, MS. et al. J Clin Pharmacol. 2010 ; 50 (12) : 1461-6.
- 19) Wenning, LA. et al. Antimicrob Agents Chemother. 2008 ; 52 (9) : 3253-8.
- 20) Markowitz, M. et al. J Acquir Immune Defic Syndr. 2007 ; 46 (2) : 125-33.
- 21) Anderson, MS. et al. Antimicrob Agents Chemother. 2008 ; 52 (12) : 4228-32.
- 22) Iwamoto, M. et al. Antimicrob Agents Chemother. 2008 ; 52 (12) : 4338-43.
- 23) Hanley, WD. et al. Antimicrob Agents Chemother. 2009 ; 53 (7) : 2752-5.
- 24) Wenning, LA. et al. Antimicrob Agents Chemother. 2009 ; 53 (7) : 2852-6.

24. 文献請求先及び問い合わせ先

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

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

MSD株式会社
東京都千代田区九段北1-13-12