\*2024年12月改訂(第3版) 貯

法:室温保存 有効期間:3年

日本標準商品分類番号 87119

		25mg	50mg		
	承認番号	30600AMX00253000	30600AMX00254000		
*	販売開始	2024年12月			

# オレキシン受容体拮抗薬 -不眠症治療薬-

ダリドレキサント塩酸塩製剤

習慣性医薬品油) **処方箋医薬品**注2)

NX6LQ<sup>↑</sup>✓

注1)注意-習慣性あり

注2)注意一医師等の処方箋により使用すること

QUVIVIQ® Tablets



## 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 重度の肝機能障害(Child-Pugh分類C)のある患者[9.3.1、 16.6.3 参照]
- 2.3 イトラコナゾール、クラリスロマイシン、ボリコナゾール、 ポサコナゾール、リトナビル含有製剤、コビシスタット含 有製剤、セリチニブ、エンシトレルビル フマル酸を投与 中の患者[10.1、16.7.5 参照]

#### 3. 組成·性状

#### 3.1 組成

販売名	クービビック®錠25mg	クービビック®錠50mg
	1錠中	1錠中
有効成分		ダリドレキサント塩酸塩54.04mg
	(ダリドレキサントとして25mg)	(ダリドレキサントとして50mg)
	D-マンニトール、結晶セルロース	
	ナトリウム、含水二酸化ケイ素、	ステアリン酸マグネシウム、ヒプ
添加剤	ロメロース、グリセリン、タルク、	、酸化チタン、黒酸化鉄、三二酸化
	鉄	
	_	黄色三二酸化鉄

#### 3.2 製剤の性状

販売名		クービビック®錠25mg	クービビック®錠50mg			
剤形·色調		フィルムコー	フィルムコーティング錠			
別ルグ	巴岬	淡紫~紫色	淡橙~橙色			
	表面	<u>(15)</u>	(§0)			
外形			Î			
/ 6		高さ:7mm	高さ:7mm			
	(M)					
	面	厚さ:4mm	厚さ:4mm			
質	量	0.155g	0.155g			
識別に	コード	表面:25、裏面:i	表面:50、裏面:i			

#### 4. 効能又は効果 不眠症

# 6. 用法及び用量

通常、成人にはダリドレキサントとして1日1回50mgを就寝直前 に経口投与する。なお、患者の状態に応じて1日1回25mgを投与 することができる。

#### 7. 用法及び用量に関連する注意

- 7.1 本剤は就寝の直前に服用させること。また、服用して就寝し た後、睡眠途中で一時的に起床して仕事等で活動する可能性 があるときは服用させないこと。
- 7.2 入眠効果の発現が遅れるおそれがあるため、本剤の食事と同 時又は食直後の服用は避けること。
  - 食後投与では、空腹時投与に比べ、投与直後の本剤の血漿中 濃度が低下することがある。[16.2.1 参照]
- 7.3 中等度の肝機能障害(Child-Pugh分類B)を有する患者では、 本剤の血漿中濃度が上昇するため、1日1回25mgとし、慎重に 投与すること。[9.3.2、16.6.3 参照]

- 7.4 中程度のCYP3A阻害剤と併用する場合は、本剤の血漿中濃 度が上昇し、傾眠等の副作用が増強するおそれがあるため、 患者の状態を慎重に観察した上で、本剤投与の可否を判断す ること。なお、投与する場合は、1日1回25mgとし、慎重に投与 すること。[10.2、16.7.2 参照]
- 7.5 他の不眠症治療薬と併用したときの有効性及び安全性は確 立されていない。

#### 8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤の影響が服用の翌朝以後に及び、眠気、注意力・集中力・ 反射運動能力等の低下が起こることがあるので、自動車の運 転など危険を伴う機械の操作に従事させないよう注意する こと。「17.3.1 参照]
- 8.2 症状が改善した場合は、本剤の投与継続の要否について検討 し、本剤を漫然と投与しないよう注意すること。

## 9. 特定の背景を有する患者に関する注意

- 9.1 合併症・既往歴等のある患者
  - 9.1.1 ナルコレプシー又はカタプレキシーのある患者 症状を悪化させるおそれがある。
  - 9.1.2 中等度及び重度の呼吸機能障害 (閉塞性睡眠時無呼吸 及び中等度以下の慢性閉塞性肺疾患患者を除く)を有 する患者

これらの患者を対象とした臨床試験は実施していない。 [17.3.2 参照]

- 9.1.3 閉塞性睡眠時無呼吸及び慢性閉塞性肺疾患患者 長期投与におけるこれらの患者に対する使用経験はない。
- 9.1.4 脳に器質的障害のある患者 作用が強くあらわれるおそれがある。

#### 9.3 肝機能障害患者

- 9.3.1 重度の肝機能障害(Child-Pugh分類C)を有する患者 本剤を投与しないこと。本剤の血漿中濃度が上昇する おそれがある。また、重度の肝機能障害患者への投与経 験はない。[2.2、16.6.3 参照]
- 9.3.2 中等度の肝機能障害(Child-Pugh分類B)を有する患者 本剤の血漿中濃度が上昇するおそれがある。[7.3、 16.6.3 参照]

#### 95 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1)。

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。ヒト母乳中に本剤が移行すること が確認されている2)。

## 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

患者の状態を観察しながら投与すること。一般に高齢者では 生理機能が低下している。

## 10. 相互作用

タリドレキサントは主に薬物代謝酵素CYP3Aによって代謝される。[16.4 参照]

#### 10.1 併用禁忌(併用しないこと)

10.1						
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子				
イトラコナゾール(イ	本剤の副作用を増強させ	本剤の代謝酵素である				
トリゾール)	るおそれがある。	CYP3Aを強く阻害し、本				
クラリスロマイシン(ク		剤の血漿中濃度を上昇さ				
ラリス、クラリシッド)		せる。				
ボリコナゾール(ブイ						
フェンド)						
ポサコナゾール(ノク						
サフィル)						
リトナビル含有製剤						
(カレトラ、ノービア、						
パキロビッド)						
コビシスタット含有製剤						
(シムツーザ、ゲンボイ						
ヤ、プレジコビックス)						
セリチニブ(ジカディア)						
エンシトレルビル フマ						
ル酸(ゾコーバ)						
[2.3、16.7.5 参照]						

#### 10.2 併用注意(併用に注意すること)

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			
中枢神経抑制剤	中枢神経系に対する抑制	本剤及びこれらの薬剤は			
フェノチアジン誘導体、	作用を増強させるおそれ	中枢神経系に対する抑制			
バルビツール酸誘導体	があるため、本剤又は併	作用を有するため、相互			
等	用薬の投与量の減量の必	に作用を増強させるおそ			
	要性を検討したうえで慎	れがある。			
	重に投与すること。				
アルコール(飲酒)	本剤投与中の患者の飲酒	本剤及びアルコールは中			
[16.7.10 参照]	に注意する必要がある。	枢神経抑制作用を有する			
		ため、相互に作用を増強			
		させる。			
中程度のCYP3A阻害剤	本剤の血漿中濃度が上昇	本剤の代謝酵素である			
ジルチアゼム、	し、本剤の副作用が増強	CYP3Aを中程度に阻害			
ベラパミル、	するおそれがある。	し、本剤の血漿中濃度を			
エリスロマイシン、		上昇させる。			
フルコナゾール 等					
[7.4、16.7.2 参照]					
強い又は中程度の	本剤の効果が減弱するお	本剤の代謝酵素である			
CYP3A誘導剤	それがあるため、CYP3A	CYP3Aを誘導し、本剤の			
リファンピシン、	誘導作用のない又は弱い	血漿中濃度を減少させ			
フェニトイン、	薬剤への代替を考慮する	る。			
エファビレンツ、	こと。				
カルバマゼピン 等					
[16.7.3 参照]					
CYP3A基質	これらの薬剤の血中濃度	本剤がCYP3Aを阻害し、			
ミダゾラム、	が上昇するおそれがある	これらの薬剤の血中濃度			
シンバスタチン、	ため、患者の状態を慎重	を上昇させる可能性があ			
タクロリムス 等	に観察し、副作用の発現	る。			
[16.7.4 参照]	に十分注意すること。				
治療域の狭いP-gp基質	これらの薬剤の血中濃度	本剤がP-gpを阻害し、こ			
ジゴキシン 等	が上昇するおそれがある	れらの薬剤の血中濃度を			
[16.7.7 参照]	ため、患者の状態を慎重	上昇させる可能性があ			
	に観察し、副作用の発現	る。			
	に十分注意すること。				

## 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 2 その他の副作田

11.2 ての他	の副作用			
	3%以上	1~3%未満	1%未満	頻度不明
神経系障害	傾眠	頭痛·頭部不快感	浮動性めまい、 睡眠時麻痺	
一般·全身障害		倦怠感·疲労		
精神障害		悪夢		幻覚、異常な夢、睡眠時随 伴症(夢遊症、 ねごと等)
胃腸障害			悪心	
免疫系障害				過敏症(発疹、 蕁麻疹等)

## 13. 過量投与

## 13.1 症状

本剤の過量投与に関する情報は少ない。臨床薬理試験において健康被験者に最大で本剤200mgを単回投与した。

50mgを超える用量では、傾眠、筋力低下、睡眠時麻痺、注意力 障害、疲労、頭痛及び便秘の副作用が観察された(外国人データ)。

#### 13.2 処置

本剤に特異的な解毒剤はない。ダリドレキサントの血漿タンパク結合率は高いため、血液透析では除去できない。

## 14. 適用上の注意

#### 14.1 薬剤交付時の注意

PTP包装の薬剤はPTPシートから取り出して服用するよう 指導すること。PTPシートの誤飲により、硬い鋭角部が食道 粘膜へ刺入し、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合 併症を併発することがある。

## 16. 薬物動態

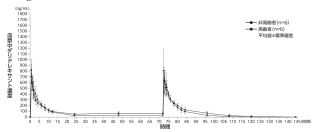
## 16.1 血中濃度

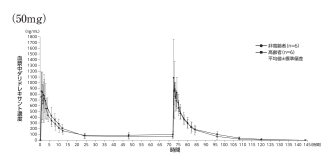
#### 16.1.1 健康成人

日本人健康非高齢者及び高齢者男女にダリドレキサント25mg及び50mgを1日1回4日間投与したときの血漿中濃度推移及び薬物動態パラメータは下記のとおりであった<sup>3)</sup>。

1日1回投与時の1日目及び4日目の血漿中ダリドレキサント濃度推移(平均値±標準偏差)

#### (25mg)





投与2日目及び3日目は投与直前(トラフ)の血漿中濃度 のみ測定した。

ダリドレキサント薬物動態パラメータ(非高齢者)

2 7 T T T T T T T T T T T T T T T T T T				
	25mg		50mg	
	投与1日目 (N=6)	投与4日目 (N=6)	投与1日目 (N=6)	投与4日目 (N=6)
C <sub>max</sub>	735	868	944	1262
(ng/mL)	(567, 904)	(597, 1138)	(532, 1354)	(675, 1849)
T <sub>max</sub> (h)	1.00 (-0.05, 2.05)	0.75 (0.11, 1.39)	1.42 (0.11, 2.72)	1.00 (-0.05, 2.05)
AUC <sub>0-24</sub>	3927	4114	7185	6804
(ng·h/mL)	(2804, 5050)	(3185, 5043)	(4446, 9924)	(4606, 9003)
t1/2(h)	6.16	6.42	6.92	6.60
(1/2 (11)	(4.24, 8.08)	(5.18, 7.65)	(5.30, 8.53)	(4.48, 8.71)

平均値(95%信頼区間)

ダリドレキサント薬物動態パラメータ(高齢者)

A TOTAL TOTA				
	25mg		50mg	
	投与1日目 投		投与1日目	投与4日目
	(N=6)	(N=5)	(N=6)	(N=6)
C <sub>max</sub>	824	692	1059	1034
(ng/mL)	(636, 1013)	(384, 1001)	(871, 1247)	(849, 1219)
T <sub>max</sub> (h)	0.58	1.10	1.00	1.25
1 max (II)	(0.37, 0.80)	(0.29, 1.91)	(0.34, 1.66)	(0.61, 1.89)
AUC <sub>0-24</sub>	3819	4677	6357	6860
(ng·h/mL)	(3020, 4617)	(3441, 5914)	(4367, 8348)	(5141, 8579)
t <sub>1/2</sub> (h)	11.66	9.80	9.73	8.87
L1/2(I1)	(8.47, 14.85)	(7.06, 12.55)	(7.60, 11.86)	(7.05, 10.69)

平均値(95%信頼区間)

#### 16.2 吸収

#### 16.2.1 食事の影響

健康成人20名にダリドレキサント50mgを単回投与(20 名の被験者を2つのグループに分け、2期のクロスオー バー試験)した際の中止例を除いた19名のTmax、Cmax及 びAUC<sub>024</sub>及びこれらの摂食時/絶食時の幾何平均比は 以下のとおりである。Tmaxが1.28時間延長し、Cmaxは 15.6%減少した4(外国人データ)。[7.2 参照]

摂食時及び絶食時のダリドレキサント薬物動態パラメータ(50mg投与)

	摂食時 (N=19)	絶食時 (N=19)	幾何平均比 摂食時/絶食時 (N=19)
C <sub>max</sub>	800	947	0.84
(ng/mL)	(673, 951)	(806, 1112)	(0.73, 0.98)
$T_{\text{max}}(h)$	4.0 (1.0, 8.0)	2.0 (0.5, 5.0)	1.28 (0.50, 2.31)
$\mathrm{AUC}_{0\text{-}24}$	6858	7556	0.91
(ng·h/mL)	(5649, 8327)	(6358, 8981)	(0.83, 1.00)

幾何平均値(95%信頼区間)及び幾何平均比(90%信頼区間) ただしT<sub>max</sub>は中央値(最小値,最大値)及び摂食時と絶食時の差(90%信頼区間)

#### 16.3 分布

ダリドレキサントの血漿タンパク結合率は99.7~99.9%であ り、アルブミン及び $\alpha$ 1-酸性糖蛋白のいずれにも結合した $^{5)}$ 。

#### 16.4 代謝

ダリドレキサントのヒトでの代謝は肝ミクロソームにおい てCYP3A4が主要な酵素であり、in vitro代謝クリアランス の89%を占めた。CYP1A2、CYP2C8、CYP2C9、CYP2C19及び CYP2D6も一部関与することが示されたが、いずれも3%未 満であった。ヒト血漿中には3種類の主要代謝物が認められ たが、オレキシン受容体タイプ1(OX1R)及び受容体タイプ2 (OX2R)の阻害活性はダリドレキサントに比べ極めて弱 かった60。[10.参照]

#### 16.5 排泄

健康成人男性6名に<sup>14</sup>C-ダリドレキサント50mgを単回投与し たとき、投与終了後168時間までの放射能の尿中及び糞便中 の累積回収率の算術平均(95%信頼区間)はそれぞれ27.9% (23.4~32.4) 及び56.6%(49.6~63.5)であり、糞便中が主な排 泄経路であった。尿中及び糞便中から回収された未変化体は 微量であった(投与量の0.3%)7(外国人データ)。

## 16.6 特定の背景を有する患者

## 16.6.1 高齢者

日本人健康高齢者(65~74歳)にダリドレキサント 25mg及び50mg(各6名)を1日1回4日間反復投与したと きの4日目のダリドレキサントのCmaxの幾何平均比(健 康高齢者/健康非高齢者)及びその90%信頼区間はそれ ぞれ $0.79(0.53\sim1.15)$ 及び $0.88(0.62\sim1.25)$ であった。一 方AUC<sub>0-24</sub>では1.14(0.90~1.45)及び1.03(0.77~1.38)で あった。 $t_{1/2}$ は1.52(1.21~1.90)及び1.38(1.03~1.83)で あった3)。

### 16.6.2 腎機能障害患者

重度の腎機能障害患者(Cockcroft-Gault式によるCCr で重度の腎機能障害[30mL/分未満])8名にダリドレキ サント25mgを単回投与したとき、ダリドレキサントの Cmax及びAUC0∞の幾何平均比(腎機能障害患者/健康成 人) 及びその90%信頼区間は、0.94(0.60~1.46) 及び1.16 (0.63~2.12)であり、健康成人と重度の腎機能障害患者 の違いはなかった。一方t<sub>1/2</sub>でも幾何平均比は0.99(0.66 ~1.48)であり両者に違いはなかった<sup>8)</sup>(外国人データ)。

#### 16.6.3 肝機能障害患者

軽度及び中等度の肝機能障害患者(Child-Pugh分類A 及びB) それぞれ8名にダリドレキサント25mgを単回 投与したとき、血漿タンパク非結合型ダリドレキサン トのC<sub>max</sub>及びAUC<sub>0∞</sub>の幾何平均比(肝機能障害患者/健 康成人)及びその90%信頼区間は、Cmaxが軽度及び中等 度でそれぞれ0.92(0.72~1.18)及び0.94(0.74~1.20)、 AUC<sub>0-∞</sub>がそれぞれ0.94(0.57~1.54)及び1.60(0.93~ 2.73)であり、健康成人と比較して軽度肝機能障害患者 では違いはなかったものの、中等度肝機能障害患者で はAUC<sub>0∞</sub>が60%増加した。一方、t<sub>1/2</sub>の幾何平均比及び その90%信頼区間は軽度及び中等度の肝機能障害患者 でそれぞれ0.97(0.62~1.53)及び2.09(0.32~3.30)であ り、中等度肝機能障害患者では延長した9(外国人データ)。 重度肝機能障害患者(Child-Pugh分類C)での薬物動態 は検討していない。[2.2、7.3、9.3.1、9.3.2 参照]

#### 16.7 薬物相互作用

#### 16.7.1 In vitro試験

In vitroにおいて、ダリドレキサントはCYP3A4を最も 強く阻害し、その阻害定数は約5 μ Mであった<sup>10)</sup>。

#### 16.7.2 ジルチアゼム(中程度のCYP3A4阻害剤)

健康成人男性14名にジルチアゼム240mgを1日1回7日 間反復投与中の4日目にダリドレキサント25mgを単回 投与した際のダリドレキサントのC<sub>max</sub>及びAUC<sub>0∞</sub>の幾 何平均比(併用/非併用)及びその90%信頼区間はそれ ぞれ1.41(1.23~1.61)及び2.35(1.96~2.83)であり、ジル チアゼムとの併用においてそれぞれ41%及び135%増 加した。一方t1/2の幾何平均比及びその90%信頼区間は 1.76(1.63~1.91)であり、ジルチアゼムとの併用におい て延長が認められた11)(外国人データ)。[7.4、10.2 参照]

#### 16.7.3 エファビレンツ(中程度のCYP3A4誘導剤)

健康成人男性22名にエファビレンツ600mgを1日1回夜 間に12日間反復投与中の11日目にダリドレキサント 50mgを単回投与した際のダリドレキサントのCmax及 びAUC<sub>0-∞</sub>の幾何平均比(併用/非併用)及びその90%信 頼区間はそれぞれ0.65(0.54~0.78)及び0.39(0.35~ 0.44)であり、エファビレンツとの併用においてそれぞ れ35%及び61%減少した。一方t1/2の幾何平均比及びそ の90%信頼区間は0.65(0.58~0.72)であり、エファビレ ンツとの併用において短縮した12)(外国人データ)。 [10.2 参照]

#### 16.7.4 ミダゾラム(CYP3A4の基質)

健康成人男性20名にダリドレキサント25mgを1日1回5 日間投与の5日目にミダゾラム2mgを単回投与した際 のミダゾラムのC<sub>max</sub>、AUC<sub>0-24</sub>及びt<sub>1/2</sub>の幾何平均比(併 用/非併用)及びその90%信頼区間はそれぞれ0.94(0.83  $\sim$ 1.05)、 $0.98(0.91\sim1.05)$ 及び $0.88(0.78\sim0.98)$ であっ た13)(外国人データ)。

健康成人男性18名にダリドレキサント50mgを8日間反 復投与後の定常状態においてミダゾラム2mgを併用し たときのミダゾラムのCmax、AUC0-24及びt1/2の幾何平均 比(併用/非併用)及びその90%信頼区間はそれぞれ1.12  $(0.96 \sim 1.29)$ 、 $1.35(1.23 \sim 1.47)$  及び $1.14(1.05 \sim 1.23)$  で あった<sup>14)</sup>(外国人データ)。[10.2 参照]

#### 16.7.5 生理学的薬物速度論モデルによるシミュレーション (イトラコナゾール(強いCYP3A4阻害剤))

イトラコナゾール200mgを1日1回7日間反復投与中の、 4日目に本剤25mgを単回投与した際のダリドレキサン トのCmax及びAUC0+の幾何平均比(併用/非併用)及び その90%信頼区間はそれぞれ1.43(1.42~1.44)及び5.90 (5.78~6.01)、50mgを単回投与した際はそれぞれ1.47 (1.46~1.48) 及び5.82(5.71~5.94) と推定された15)。[2.3、 10.1 参照]

## 16.7.6 ワルファリン(CYP2C9の基質)

健康成人男性18名にダリドレキサント50mgを単回投 与し1時間後にワルファリン25mgを単回投与した際の ワルファリンのC<sub>max</sub>、AUC<sub>0-24</sub>及びt<sub>1/2</sub>の幾何平均比(併 用/非併用)及びその90%信頼区間はそれぞれ0.97(0.91 ~1.04)、1.00(0.96~1.04)及び1.15(1.09~1.22)であっ た14)(外国人データ)。

## 16.7.7 ダビガトランエテキシラート(P-gpの基質)

健康成人男性24名にダリドレキサント50mgを1日1回8 日間反復投与中の3日目にダビガトランエテキシラー ト75mgを単回投与した際のダビガトランのCmax、 AUC<sub>0+</sub>及びt<sub>1/2</sub>の幾何平均比(併用/非併用)及びその 90%信頼区間はそれぞれ1.29(0.97~1.71)、1.42(1.07~ 1.88) 及び1.09(1.03~1.16) であり、ダビガトランエテキ シラートの曝露量が42%増加した16(外国人データ)。 [10.2 参照]

#### 16.7.8 ロスバスタチン(BCRPの基質)

健康成人男性20名にダリドレキサント25mgを1日1回8 日間反復投与中の4日目にロスバスタチン10mgを単回 投与した際のロスバスタチンのCmax、AUC0-t及びt1/2の 幾何平均比(併用/非併用)及びその90%信頼区間はそ れぞれ0.93(0.82~1.04)、0.94(0.85~1.04) 及び1.09(0.92 ~1.29)であり、健康成人男性24名にダリドレキサント 50mgを1日1回8日間反復投与中の5日目の定常状態に おいてロスバスタチン10mgを単回投与した際のロス バスタチンのCmax、AUC0t及びt1/2の幾何平均比(併用/ 非併用)及びその90%信頼区間はそれぞれ1.06(0.93~ 1.21)、 $1.00(0.92\sim1.10)$ 及び $1.13(0.97\sim1.32)$ であっ た16),17)(外国人データ)。

#### 16.7.9 ファモチジン(胃内pH調節剤)

健康成人男性24名にファモチジン40mgを単回投与し3時間後にダリドレキサント50mgを単回投与した際のダリドレキサントの $C_{max}$ 及び $AUC_{0...}$ の幾何平均比(併用/非併用)及びその90%信頼区間はそれぞれ0.61(0.50~0.73)及び1.03(0.92~1.16)であり、ファモチジンとの併用により $C_{max}$ は39%減少したが、 $AUC_{0...}$ に変化はなかった。また、 $t_{1/2}$ の幾何平均比及びその90%信頼区間は1.27(1.13~1.42)でありファモチジンとの併用において大きな変化はなかった $^{18}$ (外国人データ)。

#### 16.7.10 アルコール

健康成人被験者19名にアルコールクランプ法を用いて血漿中濃度0.6g/Lに設定したエタノールを5時間静脈内投与し、ダリドレキサント50mgと併用した際のダリドレキサントの $C_{max}$ 及び $AUC_{0.24}$ の幾何平均比(併用/非併用)及びその90%信頼区間はそれぞれ0.96(0.86~1.08)及び1.04(0.96~1.14)であり、アルコールとの併用による影響はなかった。一方、 $t_{1/2}$ の幾何平均比(併用/非併用)及びその90%信頼区間は1.09(1.01~1.18)であり影響はなかった1900月国人データ)。10.2参照

#### 17. 臨床成績

### 17.1 有効性及び安全性に関する試験

#### 17.1.1 国内第Ⅱ相試験

精神疾患の診断・統計マニュアル第5版(DSM-5)の基準により不眠症患者と診断された成人患者(20~83歳)489名(うち65歳以上の高齢者を30.1%[147/489名]含む)を対象にダリドレキサント又はプラセボを1日1回就寝前に4週間投与した。

主要評価項目は二つ設定した。一つ目の主要評価項目は睡眠日誌を用いて調査したダリドレキサント50mg群の主観的総睡眠時間(sTST)のベースラインから4週間後への変化であった。sTST(平均値±標準偏差)はプラセボ群では19.69  $\pm$  36.99分延長したのに対し、ダリドレキサント50mg群では41.01  $\pm$  49.19分延長し、ダリドレキサント50mg群において統計学的に有意な延長を認めた(プラセボ群vs.ダリドレキサント50mg群の差(最小二乗平均値、95%信頼区間)は20.30(11.39~29.20):p<0.001)。

## 主観的総睡眠時間

評価時期	項目	プラセボ群 (N=163)**	25mg群 (N=163)**	50mg群 (N=162)**
ベースライン	平均値(分)	317.82	314.37	314.86
	平均値(分)	337.31	344.32	355.07
4週	ベースライン からの変化 (分)	19.69	29.27	41.01
	プラセボとの 差(分)*	-	9.23	20.30

<sup>\*:</sup>最小二乗平均值、\*\*:有効性評価例数

もう一つの主要評価項目は、睡眠日誌を用いて調査したダリドレキサント50mg群の主観的睡眠潜時(sLSO)のベースラインから4週間後への変化であり、sLSO(平均値±標準偏差)はプラセボ群では5.56±26.22分短縮したのに対し、ダリドレキサント50mg群では16.81±28.38分短縮し、ダリドレキサント50mg群において統計学的に有意な短縮を認めた(プラセボ群vs.ダリドレキサント50mg群の差(最小二乗平均値、95%信頼区間)は $-10.66(-15.78\sim-5.54)$ :p<0.001)。

#### 主観的睡眠潜時

評価時期	項目	プラセボ群 (N=163)**	25mg群 (N=163)**	50mg群 (N=162)**
ベースライン	平均値(分)	53.35	53.05	54.03
	平均値(分)	47.59	40.83	37.89
4週	ベースライン からの変化 (分)	-5.56	-12.95	-16.81
	プラセボとの 差(分)*	-	-7.16	-10.66

<sup>\*:</sup>最小二乗平均值、\*\*:有効性評価例数

副作用の発現頻度は、プラセボ群が8.5% (14/164名) 及びダリドレキサント25mg群が7.4% (12/163名)、ダリドレキサント50mg群が11.1% (18/162名) であった。ダリドレキサント投与群の1%以上の患者で発現した副作用は、傾眠がプラセボ群で1.8% (3/164名)、ダリドレキサント25mg群で3.7% (6/163名) 及びダリドレキサント50mg群で6.8% (11/162名)、浮動性めまいがプラセボ群で0.6% (1/164名)、ダリドレキサント25mg群で0% (0/163名) 及びダリドレキサント50mg群で1.9% (3/162名) であった $^{20}$ 。

#### 17.3 その他

#### 17.3.1 自動車運転能力に対する影響

高齢者を含む健康成人男女60名にダリドレキサント50mg又は100mgib)を1日1回4日間就寝前に投与し、1日日及び4日目の投与9時間後(それぞれ2日日及び5日日の朝)に、自動車運転シミュレーターを用いて自動車の横方向位置の中心からのずれを連続測定し、その標準偏差(SDLP)を算出した。SDLPのブラセボ群との差の平均値(97.5%信頼区間)は2日目において50mg群が2.19(0.46~3.93)cm及び100mg群が4.43(2.72~6.15)cmであり、両群とも信頼区間の上限は閾値†として設定した2.6cmを超えた。一方、5日目において50mg群が0.26(-1.08~1.59)cm及び100mg群が0.94(-0.40~2.27)cmであり、いずれも信頼区間の上限は閾値†を下回った21)(外国人データ)。[8.1参照]

注)本剤の承認用量は50mgまでである。

†: 閾値: 血中アルコール濃度が0.05%の際に得られる SDLPの値

## 17.3.2 呼吸機能への影響

中等度の慢性閉塞性肺疾患(COPD)患者男女28名にダリドレキサント50mg又はプラセボを1日1回夜間に5日間反復投与中の5日目の就寝中に測定した酸素飽和度( $\mathrm{SpO}_2$ )の平均値(95%信頼区間)はプラセボ群が91.55( $90.86\sim92.25$ )に対しダリドレキサント50mg群が91.77( $91.03\sim92.51$ )であり、ダリドレキサントによる影響はなかった $^{22}$ (外国人データ)。

軽度から中等度の閉塞性睡眠時無呼吸(OSA)患者28 名にダリドレキサント50mgを1日1回5日間夜間に投与 した際の5日目の就寝中に測定した無呼吸/低呼吸指数 (AHI) \*の平均値(95%信頼区間)はプラセボ群が14.23 (11.06~17.40)回/時間に対しダリドレキサント50mg 群が15.11(11.97~18.24)回/時間であり、ダリドレキサントによる影響はなかった<sup>23)</sup>(外国人データ)。

重度の閉塞性睡眠時無呼吸(OSA)患者男女16名にダリドレキサント50mg又はプラセボを1日1回夜間に5日間反復投与中の5日目の就寝中の無呼吸/低呼吸指数(AHI)†の平均値(95%信頼区間)はプラセボ群が47.90(40.92~54.89)回/時間に対しダリドレキサント50mg群が44.16(37.41~50.92)回/時間であり、ダリドレキサントによる影響はなかった<sup>24)</sup>(外国人データ)。[9.1.2 参照]

\*:無呼吸/低呼吸指数:就寝中の無呼吸又は低呼吸の 回数を総睡眠時間(分)で除して60を乗じた値

## 17.3.3 薬物乱用の可能性

レクリエーションドラッグを使用している健康成人男女71名にダリドレキサント50mg、100mg及び150mg<sup>注)</sup>を単回投与した際の薬物嗜好度の視覚的アナログスケールを用いた評価では、陽性対照のスボレキサント150mg及びゾルピデム30mgでのスコア  $\pm$ 標準誤差がそれぞれ $80.7 \pm 1.88$ 及び $79.9 \pm 1.81$ であったのに対し、ダリドレキサントの50mg、100mg及び150mgではそれぞれ $73.2 \pm 2.11、<math>79.1 \pm 2.07$ 及び $81.3 \pm 1.79$ であり、50mgでは陽性対照に比べ有意に低かった25 (外国人データ)。注)本剤の承認用量は50mgまでである。

#### 17.3.4 夜間の安全性

健康成人36名にそれぞれプラセボ、ダリドレキサント25mg及び50mgを就寝前に単回投与し、投与4時間後の夜中に姿勢安定性†を評価した(クロスオーバー試験)。重心動揺はダリドレキサント25mg及び50mg群ではプラセボ群に比べて用量依存的な増加が見られた<sup>26)</sup>(外国人データ)。

\*:姿勢安定性:重心動揺計を用いて被験者の重心の揺れを2分間測定し、積分した値(mm)

## 18. 薬効薬理

#### 18.1 作用機序

ダリドレキサントは、オレキシン神経ペプチドによるオレキシン受容体タイプ1 (OX1R) 及びオレキシン受容体タイプ2 (OX2R)の両方の活性を抑制する、デュアルオレキシン受容体拮抗薬である。 $In\ vitro$ におけるダリドレキサントのヒトOX1R及びヒトOX2Rに対する見かけの平衡解離定数は、それぞれ0.47nM及び0.93nMであった $^{27}$ 。

#### 18.2 睡眠障害に対する作用

ダリドレキサントは、ラット及びイヌにおいてノンレム睡眠 及びレム睡眠時間をともに増加することで、全体の睡眠時間 を増加させた。

また、ダリドレキサントは、ラットにおいて睡眠構造を変えることなく、用量依存的に持続入眠潜時を短縮した<sup>28)</sup>。

#### 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名: ダリドレキサント塩酸塩 (Daridorexant Hydrochloride) 化学名:[(2S)-2-(5-Chloro-4-methyl-1*H*-benzimidazol-2-yl)-2-

methylpyrrolidin-1-yl][5-methoxy-2-(2*H*-1,2,3-triazol-2-yl)phenyl]methanone monohydrochloride

分子式:C23H23CIN6O2·HCl

分子量:487.38

性 状:白色~淡黄色の粉末である。

ギ酸にやや溶けやすく、エタノールに溶けにくく、水に極めて溶けにくい。

化学構造式:

#### 20. 取扱い上の注意

アルミピロー包装開封後は湿気を避けて保存すること。

#### 21. 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。

#### 22. 包装

〈クービビック®錠25mg〉100錠(10錠PTP×10)

〈クービビック®錠50mg〉100錠(10錠PTP×10)

#### 23. 主要文献

[文献請求番号]

- 1) 社内資料: 胚・胎児発生に関する試験(2024年9月24日承認、 CTD 2.6.6.6.2)[202400201]
- 社内資料: 授乳中健康女性を対象とした乳汁移行を検討した 試験(2024年9月24日承認、CTD 2.7.6.1.25) [202400202]
- 3) 社内資料:日本人健康成人を対象とした第 I 相試験(2024年9月24日承認、CTD 2.7.6.1.16)[202400203]
- 4) 社内資料:健康成人を対象とした食事の影響試験(2024年9月 24日承認、CTD 2.7.6.1.13)[202400204]
- 5) 社内資料: 血漿タンパク結合及び血球移行(2024年9月24日承認、CTD 2.6.4.4.2) [202400205]
- 6) 社内資料:代謝酵素(2024年9月24日承認20、CTD 2.6.4.5.5) [202400206]
- 7) 社内資料: 健康成人を対象とした絶対的バイオアベイラビリティ、マスバランス及び代謝を検討した試験(2024年9月24日 承認、CTD 2.7.6.1.1)[202400207]
- 8) 社内資料: 腎機能障害患者を対象とした臨床薬理試験(2024 年9月24日承認、CTD 2.7.6.1.15)[202400208]
- 9) 社内資料: 肝機能障害患者を対象とした臨床薬理試験(2024 年9月24日承認、CTD 2.7.6.1.12) [202400209]
- 10) 社内資料: ダリドレキサントの相互作用薬としての可能性 (2024年9月24日承認、CTD 2.6.4.7.2) [202400210]
- 11) 社内資料: ジルチアゼムとの相互作用試験(2024年9月24日承認、CTD 2.7.6.1.3) [202400211]
- 12) 社内資料: エファビレンツとの相互作用試験(2024年9月24日 承認、CTD 2.7.6.1.18) [202400212]
- 13) 社内資料: ミダゾラムとの相互作用試験(2024年9月24日承認、 CTD 2.7.6.1.4) [202400213]

- 14) 社内資料: ミダゾラム及びワルファリンとの相互作用試験 (2024年9月24日承認、CTD 2.7.6.1.21) [202400214]
- 15) 社内資料: 生理学的薬物速度論モデルを用いた薬物相互作用 の予測(2024年9月24日承認、CTD 2.6.4.7.3)[202400215]
- 16) 社内資料: ダビガトラン及びロスバスタチンとの相互作用試験(2024年9月24日承認、CTD 2.7.6.1.20) [202400216]
- 17) 社内資料: ロスバスタチンとの相互作用試験(2024年9月24日 承認、CTD 2.7.6.1.6) [202400217]
- 18) 社内資料:ファモチジンとの相互作用試験(2024年9月24日承認、CTD 2.7.6.1.18) [202400218]
- 19) 社内資料:アルコールとの相互作用試験(2024年9月24日承認、 CTD 2.7.6.1.11)[202400219]
- 20) 社内資料: 日本人不眠症患者を対象とした第3相試験 (2024年 9月24日承認、CTD 2.7.6.2.7) [202400220]
- 21) 社内資料: 健康成人を対象とした自動車運転影響試験(2024 年9月24日承認、CTD 2.7.6.1.8) [202400221]
- 22) 社内資料:慢性閉塞性肺疾患患者を対象とした呼吸器への影響を検討した臨床薬理試験(2024年9月24日承認、CTD 2.7.6.1.9)[202400222]
- 23) 社内資料: 閉塞性睡眠時無呼吸患者を対象とした呼吸器への 影響を検討した臨床薬理試験(2024年9月24日承認、CTD 2.7.6.1.10)[202400223]
- 24) 社内資料: 閉塞性睡眠時無呼吸患者を対象とした呼吸器への 影響を検討した臨床薬理試験(2024年9月24日承認、CTD 2.7.6.1.24)[202400224]
- 25) 社内資料: レクリエーションドラッグ使用経験者を対象とした薬物乱用への影響を検討した臨床薬理試験(2024年9月24日承認、CTD 2.7.6.1.7)[202400225]
- 26) 社内資料: 夜間の安全性試験(2024年9月24日承認、CTD 2.7.6.1.23)[202400226]
- 27) 社内資料:オレキシン受容体におけるダリドレキサントの阻 害の効力、持続性及び滞留時間(2024年9月24日承認、CTD 2.6.2.2.1.1)[202400227]
- 28) 社内資料: In vivo薬理試験(2024年9月24日承認、CTD 2.6.2.2.2)[202400228]

## \*\*24. 文献請求先及び問い合わせ先

塩野義製薬株式会社 医薬情報センター 〒541-0045 大阪市中央区道修町3丁目1番8号 電話 0120-956-734

https://med.shionogi.co.jp/

#### 26. 製造販売業者等

#### 26.1 製造販売元

ネクセラファーマジャパン株式会社 東京都港区赤坂9丁目7番2号

## 26.2 販売元

塩野義製薬株式会社

大阪市中央区道修町3丁目1番8号