貯 法:室温保存 **有効期間**:3年

エンドセリン受容体拮抗薬

ボセンタン錠

劇薬 処方箋医薬品^{注)} ボセンタン錠62.5mg「サワイ」

BOSENTAN Tablets [SAWAI]

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

日本標準商品分類番号

87219

承認番号 22800AMX00555000 販 売 開 始 2016年12月

1. 警告

本剤投与により肝機能障害又は自己免疫性肝炎が発現する ことがあるため、肝機能検査を必ず投与前に行い、投与中 においても、少なくとも1ヵ月に1回実施すること。なお、 投与開始3ヵ月間は2週に1回の検査が望ましい。肝機能検査 値の異常が認められた場合はその程度及び臨床症状に応じ て、減量及び投与中止など適切な処置をとること。 [7.1、7.2、8.1、9.3.1、9.3.2、11.1.1、11.1.2参照]

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- **2.1** 妊婦又は妊娠している可能性のある女性[9.4、9.5参照]
- 2.2 中等度あるいは重度の肝障害のある患者[9.3.1参照]
- 2.3 シクロスポリン又はタクロリムスを投与中の患者[10.1、 16.7.1参照]
- **2.4** グリベンクラミドを投与中の患者[10.1、16.7.2参照]
- 2.5 本剤及び本剤の成分に過敏症の既往歴のある患者

3. 組成・性状

3.1 組成

有効成分	ボセンタン水和物 64.541mg
[1錠中]	(ボセンタンとして62.5mg)
添加剤	アルファー化デンプン、カルナウバロウ、酸化チタン、三二酸化鉄、ステアリン酸Mg、タルク、デンプングリコール酸Na、トウモロコシデンプン、ヒプロメロース、ポビドン、マクロゴール6000

3.2 製剤の性状

*	外	形	(\$\frac{5\psi}{\psi}\frac{5\psi}{62.5}\)
	剤	形	フィルムコーティング錠
	性	状	橙白色
	直径((mm)	6.1
	厚さ((mm)	3.1
	重量	(mg)	約87
	本体	表示	SW ボセンタン 62.5

4. 効能又は効果

肺動脈性肺高血圧症(WHO機能分類クラスⅡ、Ⅲ及びIV)

5. 効能又は効果に関連する注意

- 5.1 特発性又は遺伝性肺動脈性肺高血圧症及び結合組織病に伴う 肺動脈性肺高血圧症以外の肺動脈性肺高血圧症における有効 性・安全性は確立していない。
- 5.2 本剤の使用にあたっては、最新の治療ガイドラインを参考に 投与の要否を検討すること。

6. 用法及び用量

通常、成人には、投与開始から4週間は、ボセンタンとして1回 62.5mgを1日2回朝夕食後に経口投与する。投与5週目から、ボ センタンとして1回125mgを1日2回朝夕食後に経口投与する。 なお、用量は患者の症状、忍容性などに応じ適宜増減するが、 最大1日250mgまでとする。

7. 用法及び用量に関連する注意

7.1 本剤投与中に、AST又はALT値が基準値上限の3倍を超えた 場合、用量調節と肝機能検査を以下の基準を参考に行うこと。 [1.、7.2、8.1、9.3.1、9.3.2、11.1.1、11.1.2参照]

AST/ALT値	投与法と肝機能検査の実施時期
>3及び≦5×ULN	減量又は投与を中止する。その後少なくとも2週間毎にAST、ALT値を測定し、それらが治療前値に回復した場合は、適宜投与を継続又は再開注 する。
	投与を中止する。その後少なくとも2週間毎に AST、ALT値を測定し、それらが治療前値に回 復した場合は、投与の再開 ^{注)} を考慮する。
>8×ULN	投与を中止し再投与してはならない。

ULN: 基準値上限

- 注)再投与する場合は、開始用量から始めること。AST、ALT値は3日以 内に確認し、2週間後に再度確認後、上記の投与法と肝機能検査の実 施時期を参考にして投与する。
- **7.2 AST、ALT値の上昇が肝障害又は自己免疫性肝炎の臨床症 状、例えば、嘔気、嘔吐、発熱、腹痛、黄疸、嗜眠又は疲労、 インフルエンザ様症状(関節痛、筋痛、発熱)などを伴う場合、 又はビリルビン値が基準値上限の2倍以上の場合は投与を中止 すること。[1.、7.1、8.1、9.3.1、9.3.2、11.1.1、11.1.2参
 - 7.3 体重40kg未満の患者では忍容性を考慮し、投与5週目以降も ボセンタンとして1回62.5mgを1日2回朝夕食後に経口投与する ことを考慮するなど、増量は慎重に検討すること。
 - 7.4 本剤とボセンタン水和物分散錠(小児用製剤)は生物学的に同 等ではなく、ボセンタン水和物分散錠は本剤と比較してバイオ アベイラビリティが低いため、互換使用を行わないこと(ボセ ンタン水和物分散錠64mgの本剤62.5mgに対するCmax比及び AUC比の平均値はそれぞれ0.82及び0.87)。[16.1.1参照]
 - 7.5 本剤からボセンタン水和物分散錠(小児用製剤)への切り替え やボセンタン水和物分散錠から本剤への切り替えを行う場合、 曝露量が変動することがあるため、切り替え後は患者の状態に 留意し、十分な観察を行うこと。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 肝機能検査を必ず投与前に行い、投与中においても、少なく とも1ヵ月に1回実施すること。なお投与開始3ヵ月間は2週に1 回の検査が望ましい。[1.、7.1、7.2、9.3.1、9.3.2、11.1.1、 11.1.2参照]
- 8.2 本剤投与を中止する場合には、併用薬(ワルファリンなど)の 使用状況などにより、必要に応じ漸減を考慮すること。 [9.1.2、10.2、16.7.3、16.7.5参照]
- 8.3 ヘモグロビン減少、血小板減少等が起こる可能性があるの で、投与開始時及び投与開始後4ヵ月間は毎月、その後は3ヵ月 に1回の頻度で血液検査を行うこと。[11.1.3参照]
- 8.4 本剤の投与により肺水腫の徴候が見られた時は、肺静脈閉塞 性疾患の可能性を考慮すること。
- 8.5 本剤の投与を少なくとも8週間(目標投与量に達してから最低 4週間投与)行ったにも拘らず、臨床症状の悪化がみられた場合 には、他の治療法を検討すること。

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 低血圧の患者

血圧を一層低下させるおそれがある。

9.1.2 ワルファリンを投与中の患者

本剤投与開始時、増量・減量時及び中止時には必ずINR値の確 認を行い、ワルファリン投与量の調節を行うこと。適切なINR 値になるまでは2週に1回の検査が望ましい。本剤との併用によ りワルファリンの効果が減弱することがある。[8.2、10.2、 16.7.3参照]

9.1.3 重度の左心室機能不全を合併症にもつ患者

体液貯留の徴候(例えば体重の増加)に対して経過観察を行うこと。徴候が認められた場合には、利尿剤の投与開始、又は投与中の利尿剤の増量などを考慮すること。本剤投与開始前に体液貯留が認められた患者には利尿剤の投与を検討すること。

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 中等度あるいは重度の肝障害のある患者

投与しないこと。肝機能障害を増悪させるおそれがある。 [1.、2.2、7.1、7.2、8.1参照]

9.3.2 投与開始前のAST、ALT値のいずれか又は両方が基準値 上限の3倍を超える患者

肝機能障害を増悪させるおそれがある。[1.、7.1、7.2、8.1、11.1.1参照]

9.4 生殖能を有する者

避妊薬単独での避妊をさけ、本剤投与開始前及び投与期間中は、毎月妊娠検査を実施すること。[2.1、9.5参照]

9.5 奸婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないこと。 動物実験で催奇形性が報告されている。[2.1、9.4参照]

9.6 授乳婦

本剤投与中は授乳しないことが望ましい。ヒトにおいて本剤が 乳汁中に移行するとの報告がある。

9.7 小児等

- 9.7.1 低出生体重児、新生児又は乳児に対する有効性及び安全性 を指標とした臨床試験は実施していない。
- 9.7.2 小児等へボセンタンを投与する場合には、ボセンタン水和 物分散錠(小児用製剤)の電子添文を参照すること。

9.8 高齢者

一般に生理機能が低下していることが多い。

10. 相互作用

本剤は、主に薬物代謝酵素チトクロームP450(CYP2C9、CYP3A4)で代謝される。一方で本剤はCYP2C9、CYP3A4の誘導物質である。また、 $in\ vitro$ 試験において本剤はCYP2C19に誘導作用を示した。[16.4参照]

10.1 併用禁忌(併用しないこと)

10.1 万円未必(万円のあいこと)					
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子			
シクロスポリン(サン	(1)本剤の血中濃度が急	(1)シクロスポリンの			
ディミュン、ネオーラ	激に上昇し、本剤の	CYP3A4活性阻害作			
ル)、タクロリムス(プ	副作用が発現するお	用及び輸送タンパク			
ログラフ)	それがある。	質阻害による肝細胞			
[2.3、16.7.1参照]	(2)シクロスポリン、タ	への取込み阻害によ			
	クロリムスの血中濃	り、本剤の血中濃度			
	度が低下し、効果が	を上昇させる。			
	減弱するおそれがあ	タクロリムスは主に			
	る。	CYP3A4で代謝され、			
		シクロスポリンと同			
		等以上に本剤の血中			
		濃度を上昇させる可			
		能性がある。			
		(2)本剤のCYP3A4誘導			
		作用により、シクロ			
		スポリン、タクロリ			
		ムスの血中濃度を低			
		下させる。			
グリベンクラミド(オイ	肝酵素値上昇の発現率	胆汁酸塩の排泄を競合			
グルコン、ダオニール)	が2倍に増加した。	的に阻害し、肝細胞内			
[2.4、16.7.2参照]		に胆汁酸塩の蓄積をも			
		たらす。			
		一部の胆汁酸塩の肝毒			
		性作用により、二次的			
		にトランスアミナーゼ			
		の上昇をもたらす可能			
		性がある。			

10.2 併用注意(併用に注意すること)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ワルファリン		本剤のCYP2C9及び
	度が低下することがあ	
照]		り、ワルファリンの血
71112	ファリンを併用する際	
	には、凝血能の変動に	1 100000 0 124 1 0 0 0 0
	十分注意しながら、必	
	要に応じ用量を調整す	
	ること。	
ケトコナゾール ^{注)} 、フ		ケトコナゾールの
ルコナゾール	I .	CYP3A4阻害作用によ
[16.7.4参照]		り、本剤の血中濃度を
[10.7.19///]	がある。	上昇させる。
	\(\alpha \) \(フルコナゾールの
		CYP2C9及びCYP3A4
		阻害作用により、本剤
		の血中濃度を上昇させ
		る可能性がある。
HMC-CoA 漫 示 酵 表 阳	シンバスタチンの血中	
	濃度が低下し、シンバ	
等)		り、シンバスタチン及
[8.2、16.7.5参照]	する。	びこれらの酵素により
[0.4、10.7.39無]	^ · · ·	代謝されるスタチン製
	I .	剤の血中濃度を低下さ
	れるスタチン製剤及び	
	その活性水酸化物の血	~ ~ o
	中濃度を低下させ、効	
	果を減弱させる可能性	
	がある。	
	そのため、これらの薬	
	剤を併用する場合に	
	は、血清コレステロー	
	ル濃度を測定し、必要	
	に応じ用量を調整する	
1	166	
リファンピシン	こと。 本剤の血中濃度が低下	リファンピシンの
リファンピシン [16 7 6参昭]	本剤の血中濃度が低下	リファンピシンの CYP2C9及びCYP3A4
リファンピシン [16.7.6参照]	本剤の血中濃度が低下 し、本剤の効果が減弱	CYP2C9及びCYP3A4
	本剤の血中濃度が低下	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤
	本剤の血中濃度が低下 し、本剤の効果が減弱	CYP2C9及びCYP3A4
[16.7.6参照]	本剤の血中濃度が低下 し、本剤の効果が減弱 するおそれがある。	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤 の血中濃度を低下させ
[16.7.6参照]	本剤の血中濃度が低下 し、本剤の効果が減弱 するおそれがある。 (1)血圧低下を助長する	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤 の血中濃度を低下させ る。
[16.7.6参照] Ca拮抗薬(アムロジピ	本剤の血中濃度が低下 し、本剤の効果が減弱 するおそれがある。 (1)血圧低下を助長する	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤 の血中濃度を低下させ る。 (1)両剤の薬理学的な相 加作用等が考えられ
[16.7.6参照] Ca拮抗薬(アムロジピン、ニフェジピン、ジ	本剤の血中濃度が低下 し、本剤の効果が減弱 するおそれがある。 (1)血圧低下を助長する おそれがある。 (2)Ca拮抗薬の血中濃	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤 の血中濃度を低下させ る。 (1)両剤の薬理学的な相 加作用等が考えられ
[16.7.6参照] Ca拮抗薬(アムロジピン、ニフェジピン、ジ	本剤の血中濃度が低下 し、本剤の効果が減弱 するおそれがある。 (1)血圧低下を助長する おそれがある。 (2)Ca拮抗薬の血中濃	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤 の血中濃度を低下させ る。 (1)両剤の薬理学的な相 加作用等が考えられ る。
[16.7.6参照] Ca拮抗薬(アムロジピン、ニフェジピン、ジ	本剤の血中濃度が低下 し、本剤の効果が減弱 するおそれがある。 (1)血圧低下を助長する おそれがある。 (2)Ca拮抗薬の血中濃 度が低下する可能性	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤 の血中濃度を低下させ る。 (1)両剤の薬理学的な相 加作用等が考えられ る。 (2)本剤のCYP3A4誘導
[16.7.6参照] Ca拮抗薬(アムロジピン、ニフェジピン、ジ	本剤の血中濃度が低下 し、本剤の効果が減弱 するおそれがある。 (1)血圧低下を助長する おそれがある。 (2)Ca拮抗薬の血中濃 度が低下する可能性	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤 の血中濃度を低下させ る。 (1)両剤の薬理学的な相 加作用等が考えられ る。 (2)本剤のCYP3A4誘導 作用により、Ca拮
[16.7.6参照] Ca拮抗薬(アムロジピン、ニフェジピン、ジ	本剤の血中濃度が低下 し、本剤の効果が減弱 するおそれがある。 (1)血圧低下を助長する おそれがある。 (2)Ca拮抗薬の血中濃 度が低下する可能性	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤 の血中濃度を低下させ る。 (1)両剤の薬理学的な相 加作用等が考えられ る。 (2)本剤のCYP3A4誘導 作用により、Ca拮 抗薬の血中濃度を低
[16.7.6参照] Ca拮抗薬(アムロジピン、ニフェジピン、ジ	本剤の血中濃度が低下し、本剤の効果が減弱するおそれがある。 (1)血圧低下を助長するおそれがある。 (2) Ca拮抗薬の血中濃度が低下する可能性がある。	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤 の血中濃度を低下させ る。 (1)両剤の薬理学的な相 加作用等が考えられ る。 (2)本剤のCYP3A4誘導 作用により、Ca拮 抗薬の血中濃度を低 下させる可能性があ
[16.7.6参照] Ca拮抗薬(アムロジピン、ニフェジピン、ジルチアゼム等)	本剤の血中濃度が低下し、本剤の効果が減弱するおそれがある。 (1)血圧低下を助長するおそれがある。 (2)Ca拮抗薬の血中濃度が低下する可能性がある。	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤 の血中濃度を低下させ る。 (1)両剤の薬理学的な相 加作用等が考えられ る。 (2)本剤のCYP3A4誘導 作用により、Ca拮 抗薬の血中濃度を低 下させる可能性があ る。
[16.7.6参照] Ca拮抗薬(アムロジピン、ニフェジピン、ジルチアゼム等) 経口避妊薬	本剤の血中濃度が低下 し、本剤の効果が減弱 するおそれがある。 (1) 血圧低下を助長する おそれがある。 (2) Ca拮抗薬の血中濃 度が低下する可能性 がある。 経口避妊薬の血中濃度 が低下し、避妊効果が	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤 の血中濃度を低下させ る。 (1)両剤の薬理学的な相 加作用等が考えられ る。 (2)本剤のCYP3A4誘導 作用により、Ca拮 抗薬の血中濃度を低 下させる可能性があ る。 本剤のCYP3A4誘導作
[16.7.6参照] Ca拮抗薬(アムロジピン、ニフェジピン、ジルチアゼム等) 経口避妊薬	本剤の血中濃度が低下 し、本剤の効果が減弱 するおそれがある。 (1) 血圧低下を助長する おそれがある。 (2) Ca拮抗薬の血中濃 度が低下する可能性 がある。 経口避妊薬の血中濃度 が低下し、避妊効果が	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤 の血中濃度を低下させ る。 (1)両剤の薬理学的な相 加作用等が考えられ る。 (2)本剤のCYP3A4誘導 作用により、Ca拮 抗薬の血中濃度を低 下させる可能性があ る。 本剤のCYP3A4誘導作 用により、経口避妊薬
[16.7.6参照] Ca拮抗薬(アムロジピン、ニフェジピン、ジルチアゼム等) 経口避妊薬	本剤の血中濃度が低下し、本剤の効果が減弱するおそれがある。 (1)血圧低下を助長するおそれがある。 (2)Ca拮抗薬の血中濃度が低下する可能性がある。 経口避妊薬の血中濃度が低下し、避妊効果が得られないおそれがあ	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤 の血中濃度を低下させる。 (1)両剤の薬理学的な相 加作用等が考えられ る。 (2)本剤のCYP3A4誘導 作用により、Ca拮 抗薬の血中濃度を低 下させる可能性があ る。 本剤のCYP3A4誘導作 用により、経口避妊薬 の血中濃度を低下させる。
[16.7.6参照] Ca拮抗薬(アムロジピン、ニフェジピン、ジルチアゼム等) 経口避妊薬 [16.7.7参照]	本剤の血中濃度が低下し、本剤の効果が減弱するおそれがある。 (1) 血圧低下を助長するおそれがある。 (2) Ca拮抗薬の血中濃度が低下する可能性がある。 経口避妊薬の血中濃度が低下し、避妊効果が得られないおそれがある。 本剤の血中濃度が上昇	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤 の血中濃度を低下させる。 (1)両剤の薬理学的な相 加作用等が考えられ る。 (2)本剤のCYP3A4誘導 作用により、Ca拮 抗薬の血中濃度を低 下させる可能性があ る。 本剤のCYP3A4誘導作 用により、経口避妊薬 の血中濃度を低下させる。
[16.7.6参照] Ca拮抗薬(アムロジピン、ニフェジピン、ジルチアゼム等) 経口避妊薬 [16.7.7参照] グレープフルーツ	本剤の血中濃度が低下し、本剤の効果が減弱するおそれがある。 (1) 血圧低下を助長するおそれがある。 (2) Ca拮抗薬の血中濃度が低下する可能性がある。 経口避妊薬の血中濃度が低下し、避妊効果が得られないおそれがある。 本剤の血中濃度が上昇し、本剤の副作用が発	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤の血中濃度を低下させる。 (1)両剤の薬理学的な相加作用等が考えられる。 (2)本剤のCYP3A4誘導作用により、Ca拮抗薬の血中濃度を低下させる可能性がある。 本剤のCYP3A4誘導作用により、経口避妊薬の血中濃度を低下させる。 グレープフルーツ
[16.7.6参照] Ca拮抗薬(アムロジピン、ニフェジピン、ジルチアゼム等) 経口避妊薬 [16.7.7参照] グレープフルーツ	本剤の血中濃度が低下し、本剤の効果が減弱するおそれがある。 (1) 血圧低下を助長するおそれがある。 (2) Ca拮抗薬の血中濃度が低下する可能性がある。 経口避妊薬の血中濃度が低下し、避妊効果が低下し、おそれがある。 本剤の血中濃度が上昇発し、本剤の血中濃度がよれがある。	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤 の血中濃度を低下させ る。 (1)両剤の薬理学的な相 加作用等が考えられ る。 (2)本剤のCYP3A4誘導 作用により、Ca拮 抗薬の血中濃度を低 下させる可能性があ る。 本剤のCYP3A4誘導作 用により、経口避妊薬 の血中濃度を低下させ の血中濃度を低下させる。 グレープフルーツ ジュースに含まれる成
[16.7.6参照] Ca拮抗薬(アムロジピン、ニフェジピン、ジルチアゼム等) 経口避妊薬 [16.7.7参照] グレープフルーツ	本剤の血中濃度が低下し、本剤の効果が減弱するおそれがある。 (1) 血圧低下を助長するおそれがある。 (2) Ca拮抗薬の血中濃度が低下する可能性がある。 経口避妊薬の血中濃度が低下し、避妊効果が低下し、いおそれがある。 本剤の血中濃度が上昇発が低下し、本剤の血中濃度がよれがあるので、本剤投与	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤の血中濃度を低下させる。 (1)両剤の薬理学的な相加作用等が考えられる。 (2)本剤のCYP3A4誘導作用により、Ca拮抗薬の血中濃度を低下させる可能性がある。 本剤のCYP3A4誘導作用により、経口避妊を低下させるの血中濃度を低下させるの血中濃度を低下させる。
[16.7.6参照] Ca拮抗薬(アムロジピン、ニフェジピン、ジルチアゼム等) 経口避妊薬 [16.7.7参照] グレープフルーツ	本剤の血中濃度が低下し、本剤の効果が減弱するおそれがある。 (1) 血圧低下を助長するおそれがある。 (2) Ca拮抗薬の血中濃度が低下する可能性がある。 経口避妊薬の血中濃度が低下し、避妊効果が低下し、いおそれがある。 本剤の血中濃度が上昇発が低下し、本剤の血中濃度がよれがあるので、本剤投与	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤の血中濃度を低下させる。 (1)両剤の薬理学的な相加作用等が考えられる。 (2)本剤のCYP3A4誘導作用により、Ca拮抗薬の血中濃度を低下させる可能性がある。 本剤のCYP3A4誘導作用により、経口避下させる。 本剤のCYP3A4誘導作の血中濃度を低下させる。 グレープフルーツ成分のCYP3A4阻害作用により、本剤の血中濃度が上昇する可能性が
[16.7.6参照] Ca拮抗薬(アムロジピン、ニフェジピン、ジルチアゼム等) 経口避妊薬 [16.7.7参照] グレープフルーツ	本剤の血中濃度が低下し、本剤の血中濃度が低下し、本剤の効果が減弱するおそれがある。 (1) 血圧低下を助長するおそれがある。 (2) Ca拮抗薬の血中濃度が低下する可能性がある。 経口避妊薬の血中濃度が低下し、おそれがある。 本剤の血中濃度がよれがある。本剤の血中濃度がよれがある。 本剤の血や濃度がよれがある。 本剤の血や濃度がよれがあるがよれがあるので、本剤のはながあるので、本剤によるながあるので、カープフループフループフループフループフループフループフループフループログロカーではガレープフループログロカーではガレープログロカーでは、水の血に、水の血に、水の血に、水の血に、水の血に、水の血に、水の血に、水の血に	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤の血中濃度を低下させる。 (1)両剤の薬理学的な相加作用等が考えられる。 (2)本剤のCYP3A4誘導作用により、Ca拮抗薬の血中濃度を低下させる可能性がある。 本剤のCYP3A4誘導作用により、経口避下させる。 本剤のCYP3A4誘導作の血中濃度を低下させる。 グレープフルーツ成分のCYP3A4阻害作用により、本剤の血中濃度が上昇する可能性が
[16.7.6参照] Ca拮抗薬(アムロジピン、ジン、ニフェジピン、ジルチアゼム等) 経口避妊薬 [16.7.7参照] グレープフルーツ ジュース	本剤の血中濃度が低下し、本剤の血中濃度が低下するおそれがある。 (1) 血圧低下を助長するおそれがある。 (2) Ca拮抗薬の血可能性がある。 (2) Ca拮抗薬の血可能性がある。 経口避妊薬の血効果がよる可能性がある。 本剤の血中濃度がある。 本剤の血中濃度がある。 本剤の血や濃度がある。	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤の血中濃度を低下させる。 (1)両剤の薬理学的な相加作用等が考えられる。 (2)本剤のCYP3A4誘導作用により、Ca拮抗薬の血中濃度を低下させる可能性がある。 本剤のCYP3A4誘導作用により、経口下させる。 本剤のCYP3A4誘導作の血中濃度を低下させる。 グレープフルーツ成分のCYP3A4阻害作用により、本剤のロントの大型ののエールののでステスを受ける。
[16.7.6参照] Ca拮抗薬(アムロジピン、ジン、ニフェジピン、ジルチアゼム等) 経口避妊薬 [16.7.7参照] グレープフルーツ ジュース	本剤の血中濃度が低下し、本剤の血中濃度が低下するおそれがある。 (1) 血圧低下を助長するおそれがある。 (2) Ca拮抗薬の血可能性がある。 (2) Ca拮抗薬の血可能性がある。 経口避妊薬の血効果がほられないおそれがある。 本剤の血中濃度ががある。 本剤の血中濃度がおり、おおでのでプロスを利力のでプロスを担いないようにすること。	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤の血中濃度を低下させる。 (1)両剤の薬理学的な相加作用等が考えられる。 (2)本剤のCYP3A4誘導作用により、Ca計抗薬の血中濃度を低下させる。 本剤のCYP3A4誘導作用により、経回下させる。 本剤のCYP3A4誘導作の血中濃度を低下させる。 グレープに含まれる。 グレープに含まれる作用により、本剤のCYP3A4阻害作用により、本剤のCYP3A4阻害性がある。
[16.7.6参照] Ca拮抗薬(アムロジピン、ジン、ニフェジピン、ジルチアゼム等) 経口避妊薬 [16.7.7参照] グレープフルーツ ジュース	本剤の血中濃度が低下 し、本剤の効果が低下 するおそれがある。 (1) 血圧低下を助長する おそれがある。 (2) Ca拮抗薬の血可能性 がある。 (2) Ca拮抗薬の血可能性 がある。 経口避妊薬の血効果がある。 を対し、いおそれがある。 本剤の血中濃度がある。 本剤の血中ででプリ取しまるがはカースをのしてをないでプリ取します。 があるがはカースをのしているのではないであるがはない。 本剤の血中であるがはないであるがはないであるがはない。 本剤の血やあるがはないであるがはない。 本剤の血やあるがはないがある。 本剤の血やででプロスをでいる。 ないないがある。 本剤の血やででプロスをでいる。 ないないできないがある。 本剤の血やのではないがあるがはない。 はいるのではないがある。 本剤の血やのでいるがはない。 はいるのではないがある。 本剤の血やのでいるのであるがある。	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤の血中濃度を低下させる。 (1)両剤の薬理学的な相加作用等が考えられる。 (2)本剤のCYP3A4誘導作用により、Ca計抗薬の血中濃度を低下させる。 本剤のCYP3A4誘導作用により、経回下させる。 本剤のCYP3A4誘導作の血中濃度を低下させる。 グレープに含まれる。 グレープに含まれる作用により、本剤のCYP3A4阻害作用により、本剤のCYP3A4阻害性がある。
[16.7.6参照] Ca拮抗薬(アムロジピン、ジン、ニフェジピン、ジルチアゼム等) 経口避妊薬 [16.7.7参照] グレープフルーツ ジュース セイヨウオトギリソウ (セントジョーンズワー	本剤の血中濃度が低下 し、本剤の効果が低 し、本剤の効果がある。 (1)血圧低下を助長する おそれがある。 (2)Ca拮抗薬の血可能性がある。 (2)Ca拮抗薬の血可能性がある。 性がある。 経低下れない血がある。 を対し、いおおれがある。 本剤の血中の関係を対し、がある。 本剤の血中のはな、プリ取と、 を対し、があるがはガースするにするがはカーなのした。 本剤のは、があるがは、 本別のになるがあるがあるがは、 本別のになるがあるがあるがあるがあるがで、が低るで、 本剤があるがあるがあるがあるがあるがあるがあるがあるがあるがあるがあるがあるがあるが	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤の血中濃度を低下させる。 (1)両剤の薬理学的な相加作用等が考えられる。 (2)本剤のCYP3A4誘導店抵下させる。 本剤のCYP3A4誘導作用により、Caf抗薬の血中濃度をがある。 本剤のCYP3A4誘導作の血中濃度を必ずが、経過である。 グレースに発生がある。 グレースに発生がある。 グジュースに発生がある。 グジュースにより、解析のにより、不可能性がある。 グジュースにより、非対ののCYP3A4阻に対したが上昇をはいたが上昇をはいたがより、ないので、アンスののCYP3A4阻の血性がある。 セイヨまれるので、アンスのので、アンスののCYP3A4阻の血性がある。
[16.7.6参照] Ca拮抗薬(アムロジピン、ジン、ニフェジピン、ジルチアゼム等) 経口避妊薬 [16.7.7参照] グレープフルーツ ジュース セイヨウオトギリソウ (セントジョーンズワー	本剤の血中濃度が低下 し、本剤の効果が低 し、本剤の効果がある。 (1)血圧低下を助長する おそれがある。 (2)Ca拮抗薬の血可能性がある。 (2)Ca拮抗薬の血可能性がある。 性がある。 経低下れない血がある。 を対し、いおおれがある。 本剤の血中の関係を対し、がある。 本剤の血中のはな、プリ取と、 を対し、があるがはガースするにするがはカーなのした。 本剤のは、があるがは、 本別のになるがあるがあるがは、 本別のになるがあるがあるがあるがあるがで、が低るで、 本剤があるがあるがあるがあるがあるがあるがあるがあるがあるがあるがあるがあるがあるが	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤の血中濃度を低下させる。 (1)両剤の薬理学的な相加作用等が考えられる。 (2)本剤のCYP3A4誘導店低下させる。 本剤のCYP3A4誘導作所とは、方では、方では、方では、方では、方では、方では、方では、方では、方では、方で
[16.7.6参照] Ca拮抗薬(アムロジピン、ジン、ニフェジピン、ジルチアゼム等) 経口避妊薬 [16.7.7参照] グレープフルーツ ジュース セイヨウオトギリソウ (セントジョーンズワー	本剤の血中濃度が低下 は、本剤の血中濃度が低下 は、本剤のがある。 (1) 血圧低下を助長する おそれがある。 (2) Ca拮抗薬のの 度がある。 (2) Ca拮抗薬ののの 度がある。 (2) Ca拮抗薬のののののである。 をがある。 経低にいないのでは、プロをはいる。 本力ののでは、プロをいるがは、カーとのでいるでは、カーとのでは、カーとのでは、からないである。 本力ののでは、カーとのであるがでいる。 本力のでは、カーとのであるに、カーとのであるに、カーとのでは、カーと	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤の血中濃度を低下させる。 (1)両剤の薬理学的な相加作用等が考えられる。 (2)本剤のCYP3A4誘導店低下させる。 本剤のCYP3A4誘導作所とは、方では、方では、方では、方では、方では、方では、方では、方では、方では、方で
[16.7.6参照] Ca拮抗薬(アムロジピン、ジン、ニフェジピン、ジルチアゼム等) 経口避妊薬 [16.7.7参照] グレープフルーツ ジュース セイヨウオトギリソウ (セントジョーンズワート)含有食品	本剤の血中濃度が低水 は、本剤の血中濃度が低水 は、本剤のがある。 (1)血圧低下がある。 (2)Ca拮抗薬する だある。 (2)Ca拮抗薬する 度がある。 単性がある。 経低下れないを がある。 経低にれないがある。 経性でしないがある。 を関係られないがある。 を関係ののののがあるがにがあるがです。 でのがあるがですがある。 を関係のでは、プロスを でのいるのし、プロスを でのいるのに、プロスを でのいるのに、プロスを でのいるのに、プロスを でのいるのに、プロスを でのいるのに、プロスを でのいるのに、アウスを でのいるのに、アウスを でのいるのに、アウスを でのいるのに、アウスを でのいるのに、アウスを でのいるのに、アウスを でのいるのに、アウスを でのいるのに、アウスを でのいるのに、アウスを でのいるのに、アウスを でのいるのに、アウスを でのいるのに、アウスを でのいるのに、アウスを でのいるのに、アウスを でのいるのに、アウスを でのいるのに、アウスを でのいるのに、アウスを でのいるのに、アウスを でのいる。 でのいるのに、アウスを でいるのに、アウスを でいるのに、	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤 の血中濃度を低下させる。 (1)両剤の薬理学的な相加作用等が考えらいでは、Ca和のCYP3A4誘導拮抗薬の由中濃度がある。 (2)本剤のCYP3A4誘導拮抗薬の世間では、Ca和のでYP3A4誘導指抗薬の血中濃度がある。 本剤のCYP3A4誘導近では、フラスを経過です。 のにより、度を低下さる。 グジュースのでYP3A4間とは、フラスを担害の血には、カースにより、本剤ののでYP3A4間の血能性がある。 セースにより、本剤の前にはが、カースをは、カ
[16.7.6参照] Ca拮抗薬(アムロジピン、ジン、ニフェジピン、ジルチアゼム等) 経口避妊薬 [16.7.7参照] グレープフルーツ ジュース セイヨウオトギリソウ (セントジョーンズワート)含有食品	本剤の血中濃度が減ある。 (1)血圧低下がある。 (2)Ca拮抗薬する おそれがある。 (2)Ca拮抗薬する 度がある。 (2)Ca拮抗薬する 度がある。 単性がある。 単性がある。 経低下れないを対象を変更がある。 をし、いかなのレスをあるが時がある。 本し、したのイクスをであるはグースをはからいないがあるがはガースをのして、プロルとのであるはグースをはからいたがある。 本がいるのと、アウスをなどのでは、ないのイをは、ないのでは、な	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤 の血中濃度を低下させる。 (1)両剤の薬理学的な相 加作用等が考えられる。 (2)本剤のCYP3A4誘導拮抗薬の血中濃度をがある。 本剤のCYP3A4誘導症低下させる。 本剤のCYP3A4誘導近半させる。 本剤のCYP3A4誘導近半させる。 グレースに発展でせる。 グレースに発展を低下させる。 グレースは外のCYP3A4限害血能性がある。 セースは外のでYP3A4限の面能性がある。 セースはり、本剤の可能性がある。 セースはり、本剤のではり、本剤の能性がある。
[16.7.6参照] Ca拮抗薬(アムロジピン、ジン、ニフェジピン、ジルチアゼム等) 経口避妊薬 [16.7.7参照] グレープフルーツ ジュース セイヨウオトギリソウ (セントジョーンズワート)含有食品	本剤の血中濃度が減ある。 (1)血圧低下がある。 (2)Ca拮抗薬する おそれがある。 (2)Ca拮抗薬する 度がある。 (2)Ca拮抗薬する 度がある。 単性がある。 単性がある。 経低下れないを対象を変更がある。 をし、いかなのレスをあるが時がある。 本し、したのイクスをであるはグースをはからいないがあるがはガースをのして、プロルとのであるはグースをはからいたがある。 本がいるのと、アウスをなどのでは、ないのイをは、ないのでは、な	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤の血中濃度を低下させる。 (1)両剤の薬理学的な相加作用等が考えらいでは、Ca和のCYP3A4誘導拮抗薬のものCYP3A4誘導拮抗薬のものCYP3A4誘導拮抗薬のものCYP3A4誘導症低下さる。 本剤のCYP3A4誘導近である。 本剤のCYP3A4誘導近でする。 本剤のCYP3A4誘導近でする。 本剤のCYP3A4誘導近でする。 クジカのCYP3A4耐の前性がある。 クジカのCYP3A4間の前性がある。 セ含素を低下がより、な作用濃がある。 セ含素を低いたが、は、アウののCYP3A4誘導により、ないので、CYP3A4誘導にはが、ないので、CYP3A4誘導にはが、ないので、CYP3A4誘の血性がある。 で、CYP3A4誘の血性がある。
[16.7.6参照] Ca拮抗薬(アムロジピン、ジン、ニフェジピン、ジルチアゼム等) 経口避妊薬 [16.7.7参照] グレープフルーツ セイヨウオトギリソウー (セントジョーンズワート)含有食品 プロスタグランジン系 薬物(ベラプロストナト	本剤の血中濃度が減ある。 (1)血圧低下がある。 (2)Ca拮抗薬する おそれがある。 (2)Ca拮抗薬する 度がある。 (2)Ca拮抗薬する 度がある。 単性がある。 単性がある。 経低下れないを対象を変更がある。 をし、いかなのレスをあるが時がある。 本し、したのイクスをであるはグースをはからいないがあるがはガースをのして、プロルとのであるはグースをはからいたがある。 本がいるのと、アウスをなどのでは、ないのイをは、ないのでは、な	CYP2C9及びCYP3A4 誘導作用により、本剤の血中濃度を低下させる。 (1)両剤の薬理学的な相加作用等が考えらいでは、Ca和のCYP3A4誘導拮抗薬のものCYP3A4誘導拮抗薬のものCYP3A4誘導拮抗薬のものCYP3A4誘導症低下さる。 本剤のCYP3A4誘導近である。 本剤のCYP3A4誘導近でする。 本剤のCYP3A4誘導近でする。 本剤のCYP3A4誘導近でする。 クジカのCYP3A4耐の前性がある。 クジカのCYP3A4間の前性がある。 セ含素を低下がより、な作用濃がある。 セ含素を低いたが、は、アウののCYP3A4誘導により、ないので、CYP3A4誘導にはが、ないので、CYP3A4誘導にはが、ないので、CYP3A4誘の血性がある。 で、CYP3A4誘の血性がある。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
PDE5阻害薬(シルデナ	(1)血圧低下を助長する	(1)両剤の薬理学的な相
フィルクエン酸塩、バ	おそれがある。	加作用等が考えられ
ルデナフィル塩酸塩水	(2)PDE5阻害薬の血中	る。
和物、タダラフィル)	濃度が低下する可能	(2)本剤のCYP3A4誘導
[16.7.8参照]	性がある。	作用により、この酵
	(3)シルデナフィルの血	素で代謝される
	中濃度が低下し、本	PDE5阻害薬の血中
	剤の血中濃度が上昇	濃度を低下させる可
	する。	能性がある。
		(3)本剤のCYP3A4誘導
		作用により、シルデ
		ナフィルの血中濃度
		を低下させる。ま
		た、機序は不明であ
		るが、シルデナフィ
		ルは本剤の血中濃度
		を上昇させる。
HIV感染症治療薬(リト	本剤の血中濃度が上昇	これらの薬剤のCYP3A4
ナビル等)	し、本剤の副作用が発	阻害作用により、本剤
	現しやすくなるおそれ	の血中濃度を上昇させ
	がある。	る可能性がある。

注)経口剤、注射剤は国内未発売

11. 副作用

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

11.1 重大な副作用

11.1.1 重篤な肝機能障害(1.3%)

AST、ALT等の上昇を伴う重篤な肝機能障害があらわれるこ とがある。[1.、7.1、7.2、8.1、9.3.2参照]

11.1.2 **自己免疫性肝炎(頻度不明)

本剤の投与開始数ヵ月から数年後にあらわれることがある。 [1.、7.1、7.2、8.1参照]

11.1.3 汎血球減少、白血球減少、好中球減少、血小板減少、貧 血(頻度不明)

汎血球減少、白血球減少、好中球減少、血小板減少、貧血(へ モグロビン減少)があらわれることがある。[8.3参照]

11.1.4 心不全、うっ血性心不全(頻度不明)

心不全が増悪することがあるので、投与中は観察を十分に行 い、体液貯留、急激な体重増加、心不全症状・徴候(息切れ、 動悸、心胸比増大、胸水等)が増悪あるいは発現した場合に は、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

11.2 その他の副作用

	10%以上	10%未満	頻度不明
神経系障害		体位性めまい	浮動性めまい
心臓障害	20/10	動悸	17 297 121 7 55
血管障害		ほてり、潮紅、血	
.m		圧低下	
呼吸器、胸			呼吸困難
郭及び縦隔			
障害			
胃腸障害			悪心、嘔吐、下痢
肝胆道系障	肝機能異常		
害			
皮膚及び皮			皮膚炎、そう痒症、
下組織障害			発疹
筋骨格系及	筋痛	背部痛	
び結合組織			
障害			
全身障害及	倦怠感	下肢浮腫、疲労	発熱、浮腫
び投与局所			
様態			
臨床検査	AST上昇、ALT上昇、	ALP上昇、赤血球	血小板数減少、ビ
	γ-GT(GTP) 上昇、	数減少、好酸球数	リルビン上昇
	白血球数減少、ヘモ	増加、ヘマトク	
	グロビン減少	リット減少	
代謝及び栄			体液貯留
養障害			

13. 過量投与

13.1 症状

外国において、健康男性にボセンタン2400mgを単回経口投与 した時、主な有害事象は、軽度から中等度の頭痛であった。市 販後において、ボセンタン10000mgを投与された1例の男性患 者では、悪心、嘔吐、低血圧、浮動性めまい、発汗、霧視が発 現したが、24時間の血圧管理の下、回復した。

13.2 処置

ボセンタンは血漿タンパクとの親和性が高く、透析により除去 できないと考えられる。

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、 更には穿孔を起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。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

海外において、本剤の投与により肝硬変及び肝不全があらわれ たとの報告がある。

15.2 非臨床試験に基づく情報

エンドセリン受容体拮抗薬の一部において、10週以上の投与に より雄ラットで輸精管の萎縮、精子数減少、受胎率低下が認め られた。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

健康成人10例にボセンタンとして62.5mg又は125mgを食後単回経口投 与した時、血漿中ボセンタン濃度は、すみやかに上昇し、投与後3-4時 間でCmaxに達した。薬物動態パラメータは下表のとおりである1)。

健康成人10例にボセンタンを62.5mg又は125mg単回投与時の薬物動態パラ

	C _{max} (ng/mL)	AUC₀-∞ (ng·h/mL)	t _{1/2} (h)
62.5mg	772	3721	4.3
(n=10)	(619,964)	(3182,4351)	(3.7,5.0)
125mg	1922	7996	3.6
(n = 10)	(1364,2710)	(6695,9550)	(3.0,4.3)

数値は幾何平均値(95%信頼区間)

健康成人16例にボセンタン水和物錠62.5mg又はボセンタン水和物分散 錠(小児用製剤)64mg(32mg錠を2錠)を空腹時に単回経口投与した時の 血漿中薬物動態パラメータは以下のとおりである。また、ボセンタン 水和物分散錠の薬物動態パラメータのボセンタン水和物錠に対する幾 何平均比は、Cmaxでは0.82(90%信頼区間:0.65~1.04)、AUC₀-∞では 0.87(90%信頼区間:0.78~0.97)であり、生物学的同等性の基準範囲 (90%信頼区間:0.8~1.25)から外れていた²⁾(外国人データ)。「7.4参

健康成人にボセンタン水和物錠又はボセンタン水和物分散錠を単回投与した時 の薬物動態パラメータ

	n	C _{max} (ng/mL)	AUC₀-∞ (ng·h/mL)	t _{max} (h)	t _{1/2} (h)
62.5mg	16	592	3494	4.0	8.3
(普通錠)		(453,774)	(2809, 4345)	(2.0-5.0)	(6.5,10.4)
64mg	16	496	3118	4.0	9.3
(分散錠)		(395,623)	(2524,3852)	(3.0-5.0)	(7.4,11.5)

数値は幾何平均値(95%信頼区間)

tmax は中央値(最小値-最大値)

16.1.2 反復投与

健康成人12例にボセンタンとして125mgを1日2回7.5日間経口投与した 時、血漿中ボセンタン濃度は、投与後3.0時間(中央値、最小値-最大 値:1.0-4.0)でCmax 1212ng/mL(95%信頼区間:940-1564)に達した。 また、AUC₀₋₁₂は4640ng・h/mL(95%信頼区間:3641-5914)、血漿中濃 度半減期は5.6時間(95%信頼区間:4.6-6.9)であった。反復投与におい ては、投与開始初期に酵素誘導が誘発され、ボセンタンのトラフ濃度 は減少するが、投与開始5日目に定常状態に達した3)。

WHO機能分類クラスⅡ又はⅢの肺動脈性肺高血圧症患者6例にボセン タン1回125mgを1日2回2週間以上反復経口投与した患者にボセンタン 125mgを投与した時の血漿中薬物動態パラメータは以下のとおりであ る4)。

肺動脈性肺高血圧症患者にボセンタン125mg投与時の薬物動態パラメータ

	C _{max} (ng/mL)	AUC ₀₋₁₂ (ng·h/mL)	t _{max} (h)	t _{1/2} (h)
125mg	1748	6996	4.0	5.0
(n=6)	(1287, 2374)	(6193,7904)	(2.5-4.0)	(3.4,7.2)

数値は幾何平均値(95%信頼区間)

tmaxは中央値(最小値-最大値)

WHO機能分類クラス皿又はIVの肺動脈性肺高血圧症患者13例にボセンタンとして62.5mg 1日2回を4週間経口反復投与後、引き続き125mg 1日2回に増量して4週間経口反復投与後のボセンタンの薬物動態パラメータは下表のとおりである 50 (外国人データ)。

肺動脈性肺高血圧症患者にボセンタンを62.5mg又は125mg 1日2回 反復投与時の薬物動態パラメータ

5 T DED C					
	C _{max} (ng/mL)	AUC ₀₋₁₂ (ng·h/mL)	t _{max} (h)		
62.5mg	1187	6232	3.0		
(n=12)	(814, 1560)	(4582,7881)	(1.0-4.0)		
125mg	2286	8912	2.3		
(n=11)	(1234,3337)	(6296,11531)	(1.0-6.0)		

数値は算術平均値(95%信頼区間)

tmaxは中央値(最小値-最大値)

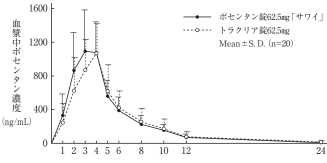
16.1.3 生物学的同等性試験

ボセンタン錠62.5mg「サワイ」とトラクリア錠62.5mgを健康成人男子にそれぞれ1錠(ボセンタンとして62.5mg)空腹時単回経口投与(クロスオーバー法)し、血漿中ボセンタン濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された 6)。

各製剤1錠投与時の薬物動能パラメータ

LI SCHLISCIA THE CONTROL OF THE CONT				
	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)	AUC _{0-24hr} (ng·hr/mL)
ボセンタン錠 62.5mg「サワイ」	1177 ± 418	3.1±0.6	3.1±1.0	5798 ± 2150
トラクリア錠 62.5mg	1136 ± 315	3.7±0.7	3.8±1.3	5556 ± 2005

(Mean ± S. D.)



投与後の時間(hr)

血漿中濃度ならびにAUC、Cmax等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

16.2 吸収

16.2.1 食事の影響

健康成人16例を対象にクロスオーバー法により、ボセンタンとして 125mgを空腹時又は食後に単回経口投与した時、空腹時に比べ食後投与時のAUC0- ∞ 、 C_{max} はそれぞれ10%、22%上昇したが、臨床的影響はないと考えられた 7 (外国人データ)。

16.3 分布

16.3.1 蛋白結合率

ボセンタンの平衡透析法による $in\ vitro$ における血漿蛋白との結合率(n=28)は、 $0.211\sim21.9\mu g/m L$ の濃度範囲で約98%であった $^8)$ 。

16.4 代謝

ボセンタンは主に肝臓で代謝され、その代謝物のほとんどが胆汁(糞)中に代謝物の形で排泄された。ヒト肝細胞を用いた*in vitro*試験において、CYP2C9及びCYP3A4によって代謝され、CYP2C9、CYP2C19及びCYP3A4に対し弱い阻害活性を示し、CYP2C9、CYP2C19及びCYP3A4を誘導した⁹。[10.参照]

16.5 排泄

健康成人4例に¹⁴C-ボセンタン経口用懸濁液500mgを単回経口投与した時、尿及び糞中の回収率は平均97%で、投与量の90%以上が糞中に排泄され、3%が尿中への排泄であった¹⁰(外国人データ)。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 高齢者での体内動態

国内及び海外において、特に高齢者を対象とした薬物動態評価試験は 実施されていない。

16.6.2 肝機能障害患者における体内動態

肝機能障害患者(Child-Pugh分類でA)8例にボセンタンとして125mgを 単回又は反復経口投与した時の薬物動態を健康成人と比較したが、体 内動態に差はみられなかった。なお、忍容性は良好であった¹¹⁾(外国人データ)。

16.6.3 腎機能障害患者における体内動態

重度腎機能障害患者 $(15< \rho \nu r f= \nu \rho J r f= \nu \lambda \le 30 m L/min)$ 8例 にボセンタンとして125 m g e 単回投与した時の薬物動態を健康成人と比較した。両群ともに投与後約4時間で C_{max} に達した。ボセンタンの C_{max} は、健康成人に比し重度腎機能障害患者で約37%低かったが、 $AUC_{0-\infty}$ は、類似した数値を示した。なお、忍容性は良好であった $^{12)}$ (外国人データ)。

16.7 薬物相互作用

16.7.1 シクロスポリン

健康成人にボセンタン500mg含有懸濁液を1日2回7.5日間反復投与し、さらにシクロスポリンを血漿中トラフ濃度が200~250ng/mLで安定するように1日2回7.0日間併用投与した時、ボセンタン単独投与時に比較して、シクロスポリン併用での単回投与後のボセンタンのトラフ濃度は約30倍、定常状態では約3~4倍に上昇した(各n=8)。また、シクロスポリンのAUC $_{0-12}$ はシクロスポリン単独投与時(n=9)と比較してボセンタン併用時(n=8)には平均49%減少した $^{13),14)}$ (外国人データ)。[2.3、10.1参照]

16.7.2 グリベンクラミド

健康成人12例にボセンタンとして125mgを1日2回9.5日間反復投与し、6~10日目の4.5日間についてグリベンクラミドとして2.5mgを1日2回で併用投与した時、グリベンクラミドの C_{max} 及び AUC_{0-12} は単独投与時に比較してそれぞれ22%及び40%有意に減少した。また、ボセンタンの C_{max} 、 AUC_{0-12} は単独投与時に比べ、それぞれ24%及び29%減少した150(外国人データ)。[2.4、10.1参照]

16.7.3 ワルファリン

健康成人12例にボセンタンとして500mg又はプラセボを1日2回10日間 投与し、6日目の朝のみ、ワルファリン26mgを単回投与した時、ワルファリン単独投与時に比較して(ボセンタン併用時は)R-ワルファリンとS-ワルファリンのAU C_0 -∞はそれぞれ平均38%及び29%減少した $I^{(6)}$ (外国人データ)。また、国内臨床試験において、ワルファリン併用14例中1例にINR値の低下が認められ、ボセンタン中止時にINR値の上昇が認められた $I^{(7)}$ 。[8.2、9.1.2、10.2参照]

16.7.4 ケトコナゾール

健康成人10例にボセンタンとして62.5mgを1日2回及びケトコナゾール 200mg1日1回を5.5日間併用にて反復投与した時、ボセンタンのAUC₀₋₁₂ 及びCmaxはボセンタン単独投与時に比較して、約2倍に増加した¹⁸⁾(外国人データ)。[10.2参照]

16.7.5 シンバスタチン

健康成人9例にボセンタンとして125mgを1日2回5.5日間とシンバスタチンとして40mgを1日1回6日間併用投与した時、シンバスタチン単独投与時に比較して、シンバスタチンとその代謝物 β -ヒドロキシ酸シンバスタチンのAUCo-12をそれぞれ34%及び46%減少させた。シンバスタチンとの併用により、ボセンタンとその代謝物の薬物動態に対する影響は見られなかった19(9月人データ)。[8.2、10.2参照]

16.7.6 リファンピシン

健康成人9例にボセンタンとして1回125mgを1日2回6.5日間及びリファンピシンとして1回600mgを1日1回6日間併用にて反復投与した。併用開始後6日目のボセンタンの平均AUC $_{\tau}$ は、単独投与時に比較して58%低下した²⁰⁾(外国人データ)。[10.2参照]

16.7.7 経口避妊薬

健康成人19例にボセンタンとして125mgを1日2回及び経口避妊薬(1mg ノルエチステロン及び35 μ gエチニルエストラジオール含有)をボセンタン投与後7日目に併用にて単回投与した時、経口避妊薬単独投与時に比較して、ノルエチステロンとエチニルエストラジオールのAUC $_0$ - $_\infty$ はそれぞれ14%及び31%減少した 21 (外国人データ)。[10.2参照]

16.7.8 シルデナフィルクエン酸塩

健康成人19例にボセンタンとして1回125mgを1日2回6日間及びシルデナフィルとして最初の3日間は1回20mgを1日3回、引き続き2日間は1回80mgを1日3回、引き続き2日間は1回80mgを1日3回、最終日は1回80mgを計6日間併用投与した。併用開始後6日目のシルデナフィルのAUC_τ及び C_{max} はそれぞれ63%及び55%低下し、ボセンタンのAUC_τ及び C_{max} は、それぞれ50%及び42%増加した²²⁾ (外国人データ)。[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 海外第Ⅲ相試験(WHO機能分類クラスⅢ又はⅣ)

WHO機能分類クラスⅢ又はⅣの原発性肺高血圧症患者あるいは強皮症に合併する肺高血圧症患者を対象とし、運動耐容能、肺血行動態、呼吸困難指数、WHO機能分類に対する効果及び安全性を検討するためプラセボ対照無作為二重盲検比較試験を実施した(n=32)。

その結果、ボセンタン125mg 1日2回投与はプラセボに比べ、原発性肺高血圧症及び強皮症に合併する肺高血圧症患者の6分間歩行試験による歩行距離及び肺血行動態を有意に改善した。また、臨床症状の悪化、呼吸困難指数及びWHO機能分類によって評価した臨床症状についても、ボセンタンによる改善が認められた。

安全性解析対象例21例中9例(42.9%)20件に副作用が認められた。主な副作用は、頭痛3例(14.3%)、呼吸困難、関節痛及び胸痛がそれぞれ2例(9.5%)であった23, 24)。

17.1.2 海外第Ⅲ相試験(WHO機能分類クラスⅢ又はIV)

WHO機能分類クラスⅢ又はⅣの肺動脈性肺高血圧症患者を対象とし、プラセボ対照無作為二重盲検比較試験を実施した(n=213)。本試験において、用量相関効果を探索するために125mg 1日2回の比較群に加え、高用量群(250mg 1日2回投与)を設定した。

その結果、ボセンタンの低用量及び高用量の両群とプラセボ群との比較において、有意な運動耐容能の改善及び当該疾患の臨床症状悪化の抑制が認められた。

有害事象が最低1件発現した症例は、ボセンタン群全体で94.4%、プラセボ群で92.8%であり、最も頻度の高かった有害事象は頭痛であった(ボセンタン群全体:20.8%、プラセボ群:18.8%) $^{25)$ 、 $^{26)}$ 。

17.1.3 海外第Ⅲ相試験(WHO機能分類クラスⅡ)

WHO機能分類クラスⅡの肺動脈性肺高血圧症患者を対象とし、プラセボ対照無作為二重盲検比較試験を実施した(n=185)。その結果、ボセンタン125mg 1日2回投与はプラセボに比べ、肺血行動態の有意な改善、6分間歩行試験による歩行距離の改善及び臨床症状悪化の抑制が認められた²⁷⁾。

17.1.4 国内第Ⅲ相試験(WHO機能分類クラスⅢ又はIV)

海外で実施した各種臨床試験及び日本人と白人を対象とした単回/反復投与試験によるボセンタンの安全性並びに体内動態の類似性をもとに、WHO機能分類クラスⅢ又はIVの原発性肺高血圧症15例及び膠原病を合併した肺高血圧症6例の計21例を対象とし、肺動脈性肺高血圧症に対する有効性(n=18)及び安全性(n=21)を検討した。

その結果、海外で認められた主要評価項目である肺血行動態及び6分間 歩行試験において、ボセンタン125mg 1日2回投与で投与前と12週後の間に有意な改善が認められ、また、身体活動能力指数の有意な改善及びWHO機能分類の重症度の有意な改善が認められた。

安全性解析対象例21例中14例(66.7%)35件に副作用が認められた。主な副作用は、頭痛8件(38.1%)、倦怠感4件(19.0%)、筋痛及び肝機能異常がそれぞれ3件(14.3%)であった。また、21例中10例(47.6%)47件に臨床検査値異常が認められた。主な臨床検査値異常は、AST上昇及びALT上昇がそれぞれ8件(38.1%)、 γ -GT(GTP)上昇6件(28.6%)、ヘモグロビン減少及び白血球数減少がそれぞれ3件(14.3%)であった 28 、 29 。

17.1.5 国内第Ⅲ相試験(WHO機能分類クラスⅡ)

WHO機能分類クラスⅡの日本人肺動脈性肺高血圧症患者19例を対象に ボセンタン125mg 1日2回を経口投与し、有効性及び安全性を検討した。主要評価項目である投与開始12週後の肺血行動態(肺血管抵抗)に おいて投与前に比べ有意な改善が認められた³⁰⁾。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

ボセンタンはエンドセリンETA及びETBの両受容体に非選択的に結合するエンドセリン受容体拮抗薬である。両受容体を阻害することにより、ET-1による血管収縮、細胞増殖及び肥大、細胞外マトリックス産生等を抑制する。

18.2 血管収縮の阻害

ボセンタンはラットから摘出した内皮剥離大動脈のET-1刺激による収縮(ETa受容体媒介性)及び上皮剥離気管のサラフォトキシンS6c刺激による収縮(ETa受容体媒介性)を阻害し、そのpA2はそれぞれ7.2及び6.0であった 31)。

18.3 細胞増殖の阻害

ボセンタンはET-1のETA及びET_B両受容体を介した細胞増殖を阻害した。自然発症高血圧ラットより採取した動脈血管平滑筋細胞及び気管平滑筋細胞のET-1刺激による細胞増殖を阻害した 32 、 33 。

18.4 血管内皮機能の改善

ボセンタンはラット心臓において、虚血/再灌流時の冠血管におけるアセチルコリン誘発内皮依存性弛緩反応の低下を改善することにより内皮機能を高めた。また、ボセンタンは本モデルにおいて、左心室圧及び冠血流を改善することにより心筋機能を高めた。ボセンタンはヒト伏在静脈の組織培養系において、血管内膜過形成を抑制した。また、ボセンタンはヒト血管において、アセチルコリンによる血管拡張作用を増強した。また別のモデルでは、ボセンタンは一酸化窒素合成酵素阻害剤により誘発した昇圧を抑制した34)-38)。

18.5 病態モデルに対する作用

18.5.1 肺動脈高血圧動物モデル

ボセンタンは低酸素曝露により誘発した肺動脈高血圧動物モデルにおいて、全身血圧に影響せず平均肺動脈圧の上昇を抑制した。また、ボセンタンは低酸素の慢性曝露で誘発した右心室心筋重量比の増大並びに小肺動脈内壁の肥厚を抑制した³⁹⁾。

18.5.2 食塩高血圧動物モデル

ボセンタンはDOCA食塩高血圧ラットにおいて、左室壁の肥厚を低下させ、心内膜下の間質コラーゲン及び血管周囲のコラーゲン量を低下させた⁴⁰。

18.5.3 肺線維症動物モデル

ボセンタンはブレオマイシンにより誘発した肺線維症動物モデルにおいて、結合組織の体積分率の上昇及び気腔の体積分率の低下を抑制した 41 。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名: ボセンタン水和物(Bosentan Hydrate)

化学名:4-(1,1-Dimethylethyl)-N-[6-(2-hydroxyethoxy)-5-(2-methoxyphenoxy)-2-(pyrimidin-2-yl)pyrimidin-4-yl]

benzenesulfonamide monohydrate

分子式: C₂₇H₂₉N₅O₆S・H₂O

分子量:569.63 **構造式**:

性 状: 白色〜微黄白色の結晶性の粉末である。エタノール(99.5)にや や溶けやすく、メタノールに溶けにくく、水にほとんど溶けな い。

22. 包装

PTP:60錠(10錠×6)

23. 主要文献

- 1) Van Giersbergen, P. L. M. et al. : J. Clin. Pharmacol., 2005:45:42-47
- 2) Gutierrez, M. M. et al.: Int. J. Clin. Pharmacol. Ther., 2013; 51: 529-536
- 3) 健康成人を対象とした反復投与試験(トラクリア錠:2005年4月11日 承認、申請資料概要ト.2.1, へ.3.1.6)
- 4) 日本人肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした薬物動態試験(トラクリア錠:2017年9月28日公表、再審査報告書)
- 5) 肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした長期投与試験における薬物動態(トラクリア錠:2005年4月11日承認、申請資料概要ト.1.5,へ.3.7)
- 6) 田中孝典他:新薬と臨床, 2016; 65(10): 1365-1372
- 7) Dingemanse, J. et al.: J. Clin. Pharmacol., 2002; 42: 283-289
- In vitro血漿蛋白結合率の検討(トラクリア錠: 2005年4月11日承認、 申請資料概要へ、2.2)
- 9) 代謝(トラクリア錠: 2005年4月11日承認、申請資料概要へ.2.3)
- 10) Weber, C. et al.: Drug Metab. Disp., 1999; 27:810-815
- Van Giersbergen, P. L. M. et al.: J. Clin. Pharmacol., 2003: 43: 15– 22
- 12) Dingemanse, J. et al. : Int. J. Clin. Pharmacol. Ther., 2002:40:310-316
- 13) Binet, I. et al.: Kidney International, 2000; 57: 224-231
- 14) 薬物相互作用(シクロスポリン)(トラクリア錠:2005年4月11日承認、申請資料概要へ、3.8)
- 15) Van Giersbergen, P. L. M. et al.: Clin. Pharmacol. Ther., 2002; 71: 253-262
- 16) Weber, C. et al.: J. Clin. Pharmacol., 1999; 39:847-854
- 17) 薬物相互作用(ワルファリン)(トラクリア錠:2005年4月11日承認、申請資料概要へ.3.8、審査報告書)
- 18) Van Giersbergen, P. L. M. et al. : Br. J. Clin. Pharmacol., 2002 : 53 : 589-595
- 19) Dingemanse, J. et al.: Clin. Pharmacokinet., 2003; 42: 293-301
- 20) Van Giersbergen, P. L. M. et al.: Clin. Pharmacol. Ther., 2007; 81: 414-419
- 21) Van Giersbergen, P. L. M. et al.: Int. J. Clin. Pharmacol. Ther., 2006: 44:113-118
- 22) Burgess, G. et al. : Eur. J. Clin. Pharmacol., 2008; 64: 43-50
- 23) Channick, R. et al. : Lancet, 2001 ; 358 : 1119-1123
- 24) 海外第Ⅲ相試験(WHO機能分類クラスⅢ又はW)(トラクリア錠: 2005年4月11日承認、申請資料概要ト.1.3)
- 25) Rubin, L. J. et al.: N. Engl. J. Med., 2002; 346: 896-903
- 26) 海外第Ⅲ相試験(WHO機能分類クラスⅢ又はW)(トラクリア錠: 2005年4月11日承認、申請資料概要ト.1.4)
- 27) Galiè, N. et al. : Lancet, 2008; 371: 2093-2100
- 28) Sasayama, S. et al.: Circ. J., 2005; 69: 131-137
- 29) 国内第Ⅲ相試験(WHO機能分類クラスⅢ又はⅣ)(トラクリア錠: 2005年4月11日承認、申請資料概要ト.2.2、ト.総括)
- 30) Hatano, M. et al.: Heart Vessels, 2015; 30: 798-804

- 31) Clozel, M. et al. : J. Pharmacol. Exp. Ther., 1994 ; 270 : 228–235
- 32) ラット血管平滑筋細胞を用いた検討(トラクリア錠:2005年4月11日 承認、申請資料概要ホ.1.1)
- 33) ラット気管平滑筋細胞を用いた検討(トラクリア錠:2005年4月11日 承認、申請資料概要ホ.1.1)
- 34) Wang, Q. D. et al. : J. Cardiovasc. Pharmacol., 1995 ; 26 : S445–S447
- 35) Richard, V. et al. : Circulation, 1995; 91:771-775
- 36) Porter, K. E. et al.: J. Vasc. Surg., 1998; 28:695-701
- 37) Verma, S. et al. : Cardiovasc. Res., 2001 ; 49 : 146-151
- 38) Dumont, A. S. et al. : J. Neurosurg., 2001 ; 94 : 281–286
- 39) Chen, S. J. et al.: J. Appl. Physiol., 1995; 79: 2122-2131
- 40) Karam, H. et al. : Cardiovascular Research, 1996 ; 31 : 287–295
- 41) Park, S. H. et al.: Am. J. Respir. Crit. Care Med., 1997; 156: 600-608

24. 文献請求先及び問い合わせ先

沢井製薬株式会社 医薬品情報センター 〒532-0003 大阪市淀川区宮原5丁目2-30 TEL: 0120-381-999 FAX: 06-7708-8966

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

沢井製薬株式会社

大阪市淀川区宮原5丁目2-30