

抗ウイルス化学療剤

リルビピリン塩酸塩・テノホビル アラフェナミドフマル酸塩・エムトリシタピン配合錠

劇薬
処方箋医薬品*

オデフシィ®配合錠

ODEFSEY® Combination Tablets

※注意- 医師等の処方箋により使用すること

承認番号	23000AMX00793000
販売開始	2018年9月

1. 警告

B型慢性肝炎を合併している患者では、本剤の投与中止により、B型慢性肝炎が再燃するおそれがあるので、本剤の投与を中断する場合には十分注意すること。特に非代償性の場合、重症化するおそれがあるので注意すること。[9.1.3参照]

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 リファンピシン、リファブチン、カルバマゼピン、フェノバルビタール、フェニトイン、フェニトイン・フェノバルビタール、ホスフェニトイン、アパルタミド、セイヨウオトギリソウ(St. John's Wort、セント・ジョーンズ・ワート)含有食品、エンザルタミド、デキサメタゾン(全身投与)(単回投与を除く)、プロトンポンプ阻害剤(オメプラゾール、ランソプラゾール、アスピリン・ランソプラゾール、ラベプラゾール、エソメプラゾール、ボノプラザンフマル酸塩、アスピリン・ボノプラザンフマル酸塩)を投与中の患者 [10.1参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	オデフシィ配合錠
有効成分	(1錠中) リルビピリン塩酸塩27.5mg(リルビピリンとして25mg)、テノホビル アラフェナミドフマル酸塩28mg(テノホビル アラフェナミドとして25mg)、エムトリシタピン200mg
添加剤	乳糖水和物、結晶セルロース、ポビドン、ポリソルベート20、クロスカルメロースナトリウム、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)、酸化チタン、マクロゴール4000、タルク、黒酸化鉄

3.2 製剤の性状

色・剤形	灰色のフィルムコーティング錠			
外形	表面	裏面	側面	
				
大きさ	長径(mm)	短径(mm)	厚さ(mm)	重量(g)
	15	7	6	0.67
識別コード	GSI 255			

4. 効能又は効果

HIV-1感染症

5. 効能又は効果に関連する注意

5.1 以下のいずれかのHIV-1感染患者に使用すること。[17.1.3、17.1.4参照]
・抗HIV薬の治療経験がなく、HIV-1 RNA量100,000copies/mL以下である患者
・ウイルス学的失敗の経験がなく、切り替え前6ヵ月間以上においてウイルス学的抑制(HIV-1 RNA量が50copies/mL未満)が得られており、リルビピリン、テノホビル又はエムトリシタピンに対する耐性関連変異を持たず、本剤への切り替えが適切であると判断される抗HIV薬既治療患者

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

5.3 未治療のHIV-1感染患者を対象としたリルビピリンの海外臨床第Ⅲ相試験において、以下の結果が得られていることから、本剤による治療開始時には、これらの情報について考慮すること。

5.3.1 ウイルス学的失敗例で、背景治療であるラミブジン/エムトリシタピン関連耐性の発現割合は、エファビレンツ群(対照薬群)よりもリルビピリン群で高かった。[18.3.2参照]

5.3.2 ベースラインCD4陽性リンパ球数が200cells/ μ L未満の被験者では、200cells/ μ L以上の被験者と比べて、ウイルス学的失敗例の割合が高かった。[17.1.3、17.1.4参照]

6. 用法及び用量

通常、成人及び12歳以上かつ体重35kg以上の小児には、1回1錠(リルビピリンとして25mg、テノホビル アラフェナミドとして25mg及びエムトリシタピンとして200mgを含有)を1日1回食事中又は食直後に経口投与する。

7. 用法及び用量に関連する注意

7.1 本剤は、HIV-1感染症に対して1剤で治療を行うものであるため、他の抗HIV薬と併用しないこと。また、エムトリシタピンと類似の薬剤耐性、ウイルス学的特性を有しているラミブジンを含む製剤と併用しないこと。

7.2 本剤はリルビピリン塩酸塩、テノホビル アラフェナミドフマル酸塩及びエムトリシタピンを含有する配合剤である。これらの成分又はテノホビル ジソプロキシルフマル酸塩を含む製剤と併用しないこと。

7.3 本剤投与後、クレアチニンクリアランスが30mL/min未満に低下した場合は、投与の中止を考慮すること。[8.2、16.6.3参照]

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、患者又は患者に代わる適切な者に、次の事項についてよく説明し同意を得た後、使用すること。

8.1.1 本剤はHIV感染症の根治療法薬ではないことから、日和見感染を含むHIV感染症の進展に伴う疾病を発症し続ける可能性があるため、本剤投与開始後の身体状況の変化については、すべて担当医に報告すること。

8.1.2 本剤の長期投与による影響については、現在のところ不明であること。

8.1.3 本剤を処方どおりに毎日服用すること。また、担当医の指示なしに用量を変更したり、服用を中止したりしないこと。

8.1.4 本剤は併用薬剤と相互作用を起こすことがあるため、服用中のすべての薬剤を担当医に報告すること。また、本剤で治療中に新たに他の薬剤を服用する場合、事前に担当医に相談すること。

8.2 本剤投与前は、クレアチニンクリアランス等の腎機能検査を実施し、腎機能障害の有無を確認すること。投与開始時に、クレアチニンクリアランスが30mL/min以上であることを確認すること。また、本剤投与後も定期的な検査等により、患者の状態を注意深く観察すること。[7.3、9.1.2、10.2、16.6.3参照]

- 8.3 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(マイコバクテリアウムアビウムコンプレックス、サイトメガロウイルス、ニューモシスチス等によるもの)等に対する炎症反応が発現することがある。また、免疫機能の回復に伴い自己免疫疾患(甲状腺機能亢進症、多発性筋炎、ギラン・バレー症候群、ブドウ膜炎等)が発現するとの報告があるので、これらの症状を評価し、必要時には適切な治療を考慮すること。
- 8.4 エムトリシタビン製剤の試験において皮膚変色が発現し、その発現頻度は有色人種に高いことが示唆されている。

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 不整脈を起こしやすい患者

低カリウム血症、著しい徐脈、急性心筋虚血、うっ血性心不全、先天性QT延長症候群等の患者では、QT延長により不整脈が発現するおそれがある。リルピビリン75mg及び300mg投与時にQT延長が認められている。[10.2、17.3.1参照]

9.1.2 腎機能障害のリスクを有する患者

クレアチンクリアランス及び血清リンの検査を実施すること。[8.2参照]

9.1.3 B型肝炎ウイルス(HBV)感染を合併している患者

- (1) 本剤の投与を中断する場合には十分注意すること。B型慢性肝炎を合併している患者では、本剤の投与中止により、B型慢性肝炎が再燃するおそれがある。特に非代償性の場合、重症化するおそれがある。
- (2) 定期的な肝機能検査を行うなど、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。リルピビリン製剤の海外臨床第Ⅲ相試験において、これらの患者では、肝臓関連有害事象(臨床検査値異常を含む)の発現頻度が非重複感染患者より高かった[重複感染患者33.3%(18/54例)、非重複感染患者4.9%(31/632例)]。[1.参照]
- (3) 本剤中止後数ヵ月間は、定期的な肝機能検査を行うなど、観察を十分に行うこと。本剤中止後に肝炎が悪化した場合、非代償性の肝不全となる可能性があるため、必要に応じて抗HBV薬の投与を考慮すること。本剤の投与中止により、急激な肝炎の悪化がみられるおそれがある。[1.参照]

9.1.4 C型肝炎ウイルス感染を合併している患者

定期的な肝機能検査を行うなど、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。リルピビリン製剤の海外臨床第Ⅲ相試験において、これらの患者では、肝臓関連有害事象(臨床検査値異常を含む)の発現頻度が非重複感染患者より高かった[重複感染患者33.3%(18/54例)、非重複感染患者4.9%(31/632例)]。

9.1.5 病的骨折の既往のある患者又はその他の慢性骨疾患を有する患者

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。テノホビル アラフェナミドフマル酸塩を含有する製剤の非臨床試験及び臨床試験において、骨密度の低下と骨代謝の生化学マーカーの上昇が認められ、骨代謝の亢進が示唆された。また、抗HIV薬による治療経験がないHIV-1感染患者に対し、テノホビルアラフェナミドフマル酸塩を含有する製剤が投与された臨床試験において、骨密度が低下した症例が認められた。

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 重度の腎機能障害のある患者

エムトリシタビンの血中濃度が上昇する。[16.6.3参照]

9.5 妊婦

9.5.1 妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合のみ投与すること。動物試験(サル)においてテノホビルの胎児への移行が報告されている。

9.5.2 妊娠中期及び妊娠後期の妊婦に本剤を投与したとき、出産後と比較し、リルピビリンの血中濃度低下が認められている。[16.6.4参照]

9.6 授乳婦

授乳を避けさせること。なお、HIV感染女性患者は、乳児のHIV感染を避けるため、乳児に母乳を与えないことが望ましい。テノホビル及びエムトリシタビンのヒト乳

汁への移行が報告されている¹⁾が、テノホビル アラフェナミドのヒト乳汁への移行は不明である。また、リルピビリンは、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が、ヒト乳汁への移行は不明である。

9.7 小児等

低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は12歳未満又は体重35kg未満の小児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慎重に投与すること。一般に肝、腎及び心機能が低下していることが多い。

10. 相互作用

リルピビリンは、主にCYP3Aにより代謝される。

テノホビル及びエムトリシタビンは、糸球体ろ過と能動的な尿管分泌により腎排泄される。

テノホビル アラフェナミドは、カテプシンA、CYP3A及びP糖蛋白の基質である。

10.1 併用禁忌(併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
リファンピシン ²⁾ リファジン リファブチン ³⁾ ミコブチン [2.2、16.7.2参照]	リルピビリン及びテノホビル アラフェナミド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。	これらの薬剤のCYP3A誘導作用により、リルピビリンの代謝が促進される。これらの薬剤のP糖蛋白誘導作用により、テノホビル アラフェナミドの血漿中濃度が低下するおそれがある。
カルバマゼピン テグレトール フェノバルビタール フェノバル等 フェニトイン アレピアチン、 ヒダントール * フェニトイン・フェノバルビタール ヒダントールD/E/F、複合アレピアチン ホスフェニトイン ホストイン [2.2参照]	リルピビリン及びテノホビル アラフェナミド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。 **	
* * アパルタミド アーリーダ [2.2参照]		
セイヨウオトギリソウ(St. John's Wort、セント・ジョーンズ・ワート)含有食品 [2.2参照]		
** エンザルタミド イクスタンジ [2.2参照]	リルピビリン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。	これらの薬剤のCYP3A誘導作用により、リルピビリンの代謝が促進される。
デキサメタゾン(全身投与)(単回投与を除く) デカドロン等 [2.2参照]		
プロトンポンプ阻害剤 オメプラゾール ⁴⁾ オメプラール、 オメプラゾン ランソプラゾール タケプロン * アスピリン・ランソプラゾール タケルダ ラベプラゾール パリエット エソメプラゾール ネキシウム ボノプラザン フマル酸塩 タケキャブ アスピリン・ボノプラザン フマル酸塩 キャブピリン [2.2、16.7.2参照]	リルピビリン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。	胃内のpH上昇により、リルピビリンの吸収が低下する。

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
H ₂ 遮断剤 ファモチジン ⁵⁾ シメチジン ニザチジン ラニチジン [16.7.2参照]	リルピピリン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。これらの薬剤は、本剤投与の12時間以上前又は4時間以上後に投与すること。	胃内のpH上昇により、リルピピリンの吸収が低下する。
制酸剤 乾燥水酸化アルミニウムゲル 沈降炭酸カルシウム等	リルピピリン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。これらの薬剤は、本剤投与の2時間以上前又は4時間以上後に投与すること。	
クラリスロマイシン エリスロマイシン	リルピピリンの血中濃度が上昇する可能性がある。代替としてアジスロマイシン等を考慮すること。	これらの薬剤のCYP3A阻害作用により、リルピピリンの代謝が阻害される。
メサドン ⁶⁾ [16.7.2参照]	メサドンの血中濃度が低下することがある。	機序不明
アシクロビル バラシクロビル ガンシクロビル バルガンシクロビル等	これらの薬剤、テノホビル又はエムトリシタピンの血中濃度が上昇し、有害事象を増強するおそれがある。	尿細管への能動輸送により排泄される薬剤と併用する場合、排泄経路の競合により排泄が遅延する。
QT延長を起こすことが知られている薬剤 アミオダロン ソタロール等 [9.1.1、17.3.1参照]	QT延長、心室性頻拍(Torsade de Pointesを含む)が発現するおそれがある。	リルピピリン75mg及び300mg投与時にQT延長が認められている。
腎毒性を有する薬剤 [8.2、11.1.1参照]	これらの薬剤との併用は避けることが望ましい。	これらの薬剤との併用により血漿中濃度が上昇するおそれがある。

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 重度の腎機能障害(頻度不明)

急性腎障害、腎不全、腎尿細管壊死、ファンコニー症候群、近位尿細管腎症、間質性腎炎(急性を含む)、腎性尿崩症等の重度の腎機能障害があらわれることがある。臨床検査値に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。特に腎機能障害の既往がある患者や腎毒性のある薬剤が投与されている患者では注意すること。[10.2参照]

11.1.2 乳酸アシドーシス及び脂肪沈着による重度の肝腫大(脂肪肝)(頻度不明)

乳酸アシドーシス又は肝細胞毒性が疑われる臨床症状又は検査値異常(アミノトランスフェラーゼの急激な上昇等)が認められた場合には、本剤の投与を一時中止すること。特に肝疾患の危険因子を有する患者においては注意すること。テノホビル又はエムトリシタピンを含む核酸系逆転写酵素阻害剤の単独投与又はこれらの併用療法により、重篤な乳酸アシドーシス及び脂肪沈着による重度の肝腫大(脂肪肝)が、女性に多く報告されている。

11.2 その他の副作用

	0.5%以上	0.5%未満	頻度不明
免疫系障害			免疫再構築症候群
代謝及び栄養障害		食欲減退	体重増加、体脂肪の再分布/蓄積

	0.5%以上	0.5%未満	頻度不明
精神障害	不眠症、異常な夢	うつ病、睡眠障害	抑うつ気分
神経系障害	頭痛	浮動性めまい、傾眠	
胃腸障害	下痢、鼓腸、悪心	腹痛、嘔吐、腹部不快感、消化不良	
肝胆道系障害			トランスアミナーゼ上昇
皮膚及び皮下組織障害		発疹	血管性浮腫、蕁麻疹
一般・全身障害及び投与部位の状態		疲労	

13. 過量投与

13.1 処置

エムトリシタピン及びテノホビルは血液透析により一部除去される。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 日本人における成績

健康成人に本剤を食後に単回経口投与したときの各成分の薬物動態パラメータを表1に示す。⁷⁾

表1 日本人健康成人に本剤を食後に単回経口投与したときの各成分の薬物動態パラメータ

8例	薬物動態パラメータ			
	C _{max} (ng/mL)	AUC _∞ (ng·h/mL)	t _{max} (h)	t _{1/2} (h)
リルピピリン	153 (28.4)	3880 (22.4)	3.50 [2.00, 6.00]	30.3 [16.7, 60.2]
テノホビル アラフェナミド	222 (48.0)	204 (48.3)	1.50 [0.75, 3.00]	0.330 [0.288, 0.438]
エムトリシタピン	2960 (20.6)	12000 (15.4)	2.00 [0.75, 3.50]	10.6 [6.18, 26.7]

平均値(CV%), t_{max}, t_{1/2}: 中央値[範囲]

16.1.2 単回投与

外国人健康成人に本剤を標準食(600kcal、脂質27%)とともに単回経口投与したときの各成分の薬物動態パラメータを表2に示す。

表2 外国人健康成人に本剤を食後に単回経口投与したときの各成分の薬物動態パラメータ

95例	薬物動態パラメータ			
	C _{max} (ng/mL)	AUC _∞ (ng·h/mL)	t _{max} (h)	t _{1/2} (h)
リルピピリン	121.4 (26.1)	3843.1 (36.2)	4.00 (4.00, 5.00)	51.65 (36.83, 66.88)
テノホビル アラフェナミド	198.0 (57.7)	263.6 (42.0)	1.50 (1.00, 2.00)	0.42 (0.39, 0.49)
エムトリシタピン	1608.6 (26.5)	9603.2 (21.6)	2.00 (1.50, 3.00)	18.71 (15.05, 25.27)

平均値(CV%), t_{max}, t_{1/2}: 中央値(四分位値)

16.1.3 HIV-1感染患者

(1) リルピピリン

抗HIV薬による治療経験のないHIV-1感染患者に、リルピピリン製剤25mgを1日1回反復経口投与した第Ⅲ相試験の成績を用いた母集団薬物動態解析より得た血漿中リルピピリンの薬物動態パラメータ(推定値)を表3に示す。HIV-1感染患者における血漿中リルピピリンの曝露量は健康成人より低値であった。(外国人データ)

表3 外国人成人HIV-1感染患者における血漿中リルピピリンの薬物動態パラメータ推定値[第Ⅲ相試験(C209及びC215試験)の96週併合解析]

薬物動態パラメータ		679例
AUC ₂₄ (ng·h/mL)	平均値(標準偏差) 中央値[範囲]	2235(851) 2096[198~7307]
C ₀ (ng/mL)	平均値(標準偏差) 中央値[範囲]	78(35) 73[2~288]

12歳以上18歳未満の小児HIV-1感染患者にリルピピリン25mgを1日1回反復投与したときの、リルピピリンの薬物動態パラメータを表4に示す。(外国人データ)

表4 外国人小児(12歳以上18歳未満)HIV-1感染患者における血漿中リルピピリンの薬物動態パラメータ(C213試験)

薬物動態パラメータ		23例
AUC ₂₄ (ng·h/mL)	平均値(標準偏差)	1872(717)
C ₀ (ng/mL)	平均値(標準偏差)	80.8(40.4)

(2) テノホビル アラフェナミド/エムトリシタピン

12歳から82歳のHIV-1感染患者を対象としたエルビテグラビル・コピシタット・テノホビル アラフェナミドフマル酸塩・エムトリシタピン配合剤(150・150・11.2・200mg)の第Ⅱ相及び第Ⅲ相試験から得られたテノホビル アラフェナミドの薬物動態パラメータ(母集団薬物動態解析による推定値)を表5に、エムトリシタピンの薬物動態パラメータを表6に示す。(外国人データ)

表5 外国人HIV-1感染患者における血漿中テノホビル アラフェナミドの薬物動態パラメータ推定値

薬物動態パラメータ	成人(18歳以上) HIV-1感染患者 (539例)	小児(12歳以上18歳未満) HIV-1感染患者 (23例)
AUC _{last} (ng・h/mL)	206.4(71.8)	242.8(57.8)
C _{max} (ng/mL)	162.2(51.1)	121.7(46.2)

母集団平均(CV%)

表6 外国人HIV-1感染患者における血漿中エムトリシタピンの薬物動態パラメータ

薬物動態パラメータ	成人(18歳以上) HIV-1感染患者 (19例)	小児(12歳以上18歳未満) HIV-1感染患者 (24例)
AUC ₂₄ (ng・h/mL)	11714.1(16.6)	14424.4(23.9)
C _{max} (ng/mL)	2056.3(20.2)	2265.0(22.5)

平均値(CV%)

16.2 吸収

16.2.1 食事の影響

外国人健康成人に本剤を標準食(600kcal、脂質27%)又は高脂肪食(800-1000kcal、脂質50%)とともに単回経口投与したときの各成分の血漿中曝露量を、空腹時に単回経口投与したときの曝露量と比較した結果を表7に示す。(外国人データ)

表7 外国人健康成人に本剤を食後又は空腹時に単回経口投与したときの各成分の薬物動態に及ぼす食事の影響

30例	薬物動態パラメータの比(%) (90%信頼区間)			
	標準食時/空腹時		高脂肪食時/空腹時	
	C _{max}	AUC _{inf}	C _{max}	AUC _{inf}
リルビピリン	139 (124-156)	112 (103-123)	207 (179-239)	172 (149-199)
テノホビル アラフェナミド	77 (66-92)	145 ^(E) (133-158)	69 (57-84)	153 ^(E) (139-169)
エムトリシタピン	76 (70-82)	91 (89-93)	74 (70-80)	88 (85-90)

注) AUC_{last}

16.3 分布

16.3.1 リルビピリン

リルビピリンの血漿蛋白結合率は約99.7%であり、主にアルブミンに結合した(*in vitro*、平衡透析法)。⁸⁾

16.3.2 テノホビル アラフェナミド

テノホビルのヒト血漿蛋白結合率(*in vitro*)は、0.01~25µg/mLの範囲で0.7%未満であった。テノホビル アラフェナミドのヒト血漿蛋白結合率(*ex vivo*)は、約80%であった。

16.3.3 エムトリシタピン

エムトリシタピンのヒト血漿蛋白結合率(*in vitro*)は、0.02~200µg/mLの範囲で4%未満であった。

16.4 代謝

16.4.1 リルビピリン

*In vitro*試験で、リルビピリンは主にCYP3Aにより代謝された。⁹⁾ [16.7.1参照]

16.4.2 テノホビル アラフェナミド

経口投与後、末梢血単核球及びマクロファージのカテプシンA及び肝細胞のカルボキシエステラーゼ1によりテノホビルに代謝され、その後、テノホビルニリン酸に代謝された。CYP分子種発現系酵素を用いた検討において、テノホビル アラフェナミドはCYP3Aでわずかに代謝された。[16.7.1参照]

16.4.3 エムトリシタピン

エムトリシタピンは主に尿中に排泄され、代謝の影響をほとんど受けない。

16.5 排泄

16.5.1 リルビピリン

健康成人に¹⁴C-リルビピリン(液剤)150mgを単回経口投与したとき、投与した総放射能の85%(平均値)が糞中、6.1%(平均値)が尿中から回収された。糞中及び尿中の未変化体の排泄率は、それぞれ投与量の25%(平均値)及び1%未満であった。¹⁰⁾ (外国人データ)

16.5.2 テノホビル アラフェナミド

健康成人に¹⁴C-テノホビル アラフェナミドフマル酸塩を単回投与したところ、投与量の47.2%が糞中に、36.2%が尿中に排泄された。その主成分はテノホビルであり、糞中の99%、尿中の86%を占めた。また、投与量の1.4%がテノホビル アラフェナミドとして尿中に排泄された。テノホビルは腎臓での糸球体ろ過と尿管への能動輸送の両方により排泄された。(外国人データ)

16.5.3 エムトリシタピン

健康成人に¹⁴C-エムトリシタピンを投与したとき、投与した量の約86%は尿中から回収され、13%は代謝物として回収された。エムトリシタピンの代謝物は、3'-スルホキシジアジアステレオマーとグルクロン酸抱合体である。エムトリシタピンは、糸球体ろ過と尿管への能動輸送の両方により腎排泄されることが示唆されている。(外国人データ)

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 肝機能障害患者

(1) リルビピリン

軽度肝機能障害患者(Child-PughスコアA、8例)にリルビピリン25mgを1日1回反復投与したときのリルビピリンのC_{max}及びAUC₂₄は、肝機能正常被験者と比較してそれぞれ27%及び47%高かった。中等度肝機能障害患者(Child-PughスコアB、8例)にリルビピリン25mgを1日1回反復投与したとき、肝機能正常被験者と比較してリルビピリンのC_{max}は5%低く、AUC₂₄は5%高かった。¹¹⁾ (外国人データ)

(2) テノホビル アラフェナミド

軽度肝機能障害(Child-PughスコアA)患者における、テノホビル アラフェナミド25mg単回投与時のテノホビル アラフェナミドのC_{max}及びAUCは、肝機能正常被験者に対し、それぞれ11%及び8%低下し、テノホビルのC_{max}及びAUCは、それぞれ3%及び11%低下した。また、中等度肝機能障害(Child-PughスコアB)患者における、テノホビル アラフェナミド25mg単回投与時のテノホビル アラフェナミドのC_{max}及びAUCは、肝機能正常被験者に対し、それぞれ19%及び13%上昇し、テノホビルのC_{max}及びAUCは、それぞれ12%及び3%低下した。

重度肝機能障害(Child-PughスコアC)患者における、テノホビル アラフェナミド25mg単回投与時のテノホビル アラフェナミドのC_{max}及びAUCは、肝機能正常被験者に対し、それぞれ55%及び46%低下し、テノホビルのC_{max}及びAUCは、それぞれ10%及び37%低下した。蛋白結合率で補正したとき(重度肝機能障害患者及び肝機能正常被験者ではそれぞれ38%及び20%)、重度肝機能障害患者の遊離型(非結合型)テノホビル アラフェナミドのC_{max}及びAUCは、肝機能正常被験者に対し、それぞれ18%及び6%低下した。(外国人データ)

(3) エムトリシタピン

エムトリシタピンは代謝の影響をほとんど受けなため、肝機能障害患者を対象とした試験は実施していない。

16.6.2 B型肝炎ウイルス及び/又はC型肝炎ウイルス重複感染患者

(1) リルビピリン

母集団薬物動態解析の結果、B型肝炎ウイルス及び/又はC型肝炎ウイルスとHIV-1の重複感染患者の血漿中リルビピリンのAUC₂₄及びC₀に、臨床的に問題となる影響はなかった。(外国人データ)

16.6.3 腎機能障害患者

(1) リルビピリン

リルビピリンの腎排泄は限定的であるため、腎機能障害患者を対象とした試験は実施していない。リルビピリンは血漿蛋白結合率が高いことから、血液透析や腹膜透析により除去される可能性は低い。^{8), 10)}

(2) テノホビル アラフェナミド

重度腎機能障害患者[クレアチニンクリアランス(CL_{cr})が15mL/min以上30mL/min未満、透析未施行]及び腎機能正常被験者(CL_{cr}90mL/min以上)にテノホビル アラフェナミド25mgを単回投与したときのテノホビル アラフェナミド及びテノホビルの薬物動態パラメータを表8に示す。(外国人データ) [7.3、8.2参照]

表8 健康成人及び重度腎機能障害患者にテノホビル アラフェナミド25mgを単回投与したときの血漿中テノホビル アラフェナミド及びテノホビルの薬物動態パラメータ

薬物動態パラメータ	健康成人	腎機能障害患者	最小二乗平均の比(%) (90%信頼区間)
テノホビルアラフェナミド			
例数	13	14	
C _{max} (ng/mL)	198.8(62.1)	363.7(65.7)	179.43 (123.73, 260.20)
AUC _∞ (ng・hr/mL)	267.3(49.2)	513.2(47.3)	191.89 (137.81, 267.18)
t _{1/2} (h)	0.53(22.8)	0.75(51.8)	-
テノホビル			
例数	13	14	
C _{max} (ng/mL)	9.5(36.5)	26.4(32.4)	279.31 (231.48, 337.02)
AUC _∞ (ng・hr/mL)	342.6(27.2)	2073.8(47.1)	573.76 (457.21, 720.01)
t _{1/2} (h)	51.28(12.2)	56.53(19.6)	-

平均値(CV%)
未算出:-

(3) エムトリシタピン

腎機能障害患者にエムトリシタピン200mgを単回投与したときの薬物動態パラメータを表9に示す。

なお、投与1.5時間以内に開始した3時間の血液透析(血液流量400mL/min、透析液流量600mL/min)により投与量の約30%が除去された。(外国人データ) [7.3、8.2、9.2.1参照]

表9 腎機能障害患者におけるエムトリシタビン製剤(200mg)の単回投与後の薬物動態パラメータ

CL _{cr} (mL/min)	例数	投与前の CL _{cr} 平均値 (mL/min)	C _{max} (μg/mL)	AUC (μg・h/mL)	CL/F (mL/min)	CL _{renal} (mL/min)
>80	6	107±21	2.2±0.6	11.8±2.9	302±94	213.3±89.0
50~80	6	59.8±6.5	3.8±0.9	19.9±1.1	168±10	121.4±39.0
30~49	6	40.9±5.1	3.2±0.6	25.1±5.7	138±28	68.6±32.1
<30	5	22.9±5.3	2.8±0.7	33.7±2.1	99±6	29.5±11.4
透析を必要とする末期腎不全患者 <30	5	8.8±1.4	2.8±0.5	53.2±9.9	64±12	-

平均値±標準偏差
未算出：-

16.6.4 妊婦、産婦への投与

妊娠中期のHIV-1感染患者(15例)に、リルピビリン25mgを1日1回投与したとき、リルピビリンのC_{max}、AUC_{24h}及びC_{min}は、出産後(6~12週：11例)と比較してそれぞれ21%、29%及び35%減少し、妊娠後期(13例)では、それぞれ20%、31%及び42%減少した。(外国人データ) [9.5.2参照]

16.7 薬物相互作用

16.7.1 *In vitro*試験成績

(1) リルピビリン

MATE-2Kに対する阻害作用(IC₅₀値：0.05μM未満)を示した。 [16.4.1参照]

(2) テノホビル アラフェナミド

P-gp、BCRP、OATP1B1及びOATP1B3の基質である。また、テノホビルはOAT1、OAT3及びMRP4の基質であり、OAT1に対する弱い阻害作用(IC₅₀値：29.3μM)を示した。 [16.4.2参照]

16.7.2 臨床成績

本剤の有効成分を含有する製剤と併用薬を投与したときの、本剤の有効成分又は併用薬の薬物動態への影響を表10~15に示す。 [10.1、10.2参照]

表10 併用薬投与時のリルピビリン(リルピビリン製剤150mg 1日1回投与)の薬物動態パラメータの比

併用薬	併用薬の用量	例数	リルピビリンの薬物動態パラメータの比 併用時/単独投与時(%) (90%信頼区間)		
			C _{max}	AUC	C _{min}
ジダノシン	400mg 1日1回	14~21	100 (90-110)	100 (95-106)	100 (92-109)
テノホビル ジソプロキシルフマル酸塩	300mg 1日1回	15~16	96 (81-113)	101 (87-118)	99 (83-116)
ダルナビル/リトナビル	800mg/100mg 1日1回	14	179 (156-206)	230 (198-267)	278 (239-324)
ロピナビル・リトナビル配合剤	400・100mg 1日2回	15	129 (118-140)	152 (136-170)	174 (146-208)
ラルテグラビル ^{a)}	400mg 1日2回	23	112 (104-120)	112 (105-119)	103 (96-112)
リファブチン	300mg 1日1回	14~16	65 (58-74)	54 (50-58)	51 (48-54)
リファブチン ^{a)}	300mg 1日1回	10~18	69 (62-76)	58 (52-65)	52 (46-59)
リファブチン ^{b)}	300mg 1日1回	17~18	143 (130-156) ^{c)}	116 (106-126) ^{c)}	93 (85-101)
ファモチジン	リルピビリン製剤 投与12時間前 40mg 1回	23~24	99 (84-116)	91 (78-107)	-
ファモチジン	リルピビリン製剤 投与2時間前 40mg 1回	22~23	15 (12-19)	24 (20-28)	-
ファモチジン	リルピビリン製剤 投与4時間後 40mg 1回	23~24	121 (106-139)	113 (101-127)	-
リファンシシン	600mg 1日1回	15~16	31 (27-36)	20 (18-23)	11 (10-13)
ケトコナゾール	400mg 1日1回	14~15	130 (113-148)	149 (131-170)	176 (157-197)
オメプラゾール	20mg 1日1回	15~16	60 (48-73)	60 (51-71)	67 (58-78)
アセトアミノフェン	500mg 1回	16	109 (101-118)	116 (110-122)	126 (116-138)
アトルバスタチン	40mg 1日1回	16	91 (79-106)	90 (81-99)	90 (84-96)
クロルゾキサゾン	500mg 1回	16	117 (108-127)	125 (116-135)	118 (109-128)
シルデナフィル ^{d)}	50mg 1回	16	92 (85-99)	98 (92-105)	104 (98-109)
シメプレビル ^{a)}	150mg 1日1回	21~23	104 (95-113)	112 (105-119)	125 (116-135)

併用薬	併用薬の用量	例数	リルピビリンの薬物動態パラメータの比 併用時/単独投与時(%) (90%信頼区間)		
			C _{max}	AUC	C _{min}
レジバシル・ソホスビル配合剤 ^{e)}	90・400mg 1日1回	14	97 (88-107)	102 (94-111)	112 (103-121)
ソホスビル ^{a)}	400mg 1日1回	17	105 (97-115)	106 (102-109)	99 (94-104)

未算出：-

a) リルピビリン製剤25mg 1日1回投与時

b) リルピビリン製剤50mg 1日1回投与時

c) リルピビリン製剤25mgを単剤として投与したときとの比較

d) リルピビリン製剤75mg 1日1回投与時

e) リルピビリン塩酸塩・テノホビル ジソプロキシルフマル酸塩・エムトリシタビン配合剤(25・300・200mg)1日1回投与時

表11 リルピビリン製剤(150mg 1日1回)投与時の併用薬の薬物動態パラメータの比

併用薬	併用薬の用量	例数	併用薬の薬物動態パラメータの比 併用時/単独投与時(%) (90%信頼区間)		
			C _{max}	AUC	C _{min}
ジダノシン	400mg 1日1回	13	96 (80-114)	112 (99-127)	-
テノホビル ジソプロキシルフマル酸塩	300mg 1日1回	15~16	119 (106-134)	123 (116-131)	124 (110-138)
ダルナビル	ダルナビル/リトナビル 800mg/100mg 1日1回	14~15	90 (81-100)	89 (81-99)	89 (68-116)
ロピナビル	ロピナビル・リトナビル配合剤 400・100mg 1日2回	15	96 (88-105)	99 (89-110)	89 (73-108)
ラルテグラビル ^{b)}	400mg 1日2回	23	110 (77-158)	109 (81-147)	127 (101-160)
リファブチン	300mg 1日1回	16~17	103 (93-114)	103 (97-109)	101 (94-109)
リファンシシン	600mg 1日1回	15~16	102 (93-112)	99 (92-107)	-
ケトコナゾール	400mg 1日1回	14	85 (80-90)	76 (70-82)	34 (25-46)
オメプラゾール	20mg 1日1回	15	86 (68-109)	86 (76-97)	-
アセトアミノフェン	500mg 1回	16	97 (86-110)	92 (85-99)	-
エチニルエストラジオール ^{b)}	エチニルエストラジオール・ノルエチステロン配合剤 0.035・1mg 1日1回	14~17	117 (106-130)	114 (110-119)	109 (103-116)
ノルエチステロン ^{b)}	エチニルエストラジオール・ノルエチステロン配合剤 0.035・1mg 1日1回	14~17	94 (83-106)	89 (84-94)	99 (90-108)
アトルバスタチン	40mg 1日1回	16	135 (108-168)	104 (97-112)	85 (69-103)
クロルゾキサゾン	500mg 1回	16	98 (85-113)	103 (95-113)	-
シルデナフィル ^{a)}	50mg 1回	15~16	93 (80-108)	97 (87-108)	-
R(-)メサドン ^{b)}	メサドン 60~100mg 1日1回	12~13	86 (78-95)	84 (74-95)	78 (67-91)
S(+)メサドン ^{b)}	メサドン 60~100mg 1日1回	12~13	87 (78-97)	84 (74-96)	79 (67-92)
メトホルミン ^{b)}	850mg 1回	20	102 (95-110)	99 (94-104)	-
シメプレビル ^{b)}	150mg 1日1回	20~21	110 (97-126)	106 (94-119)	96 (83-111)
レジバシル ^{c)}	レジバシル・ソホスビル配合剤 90・400mg 1日1回	15	101 (95-107)	108 (102-115)	116 (108-125) ^{d)}
ソホスビル ^{c)}	105 (93-120)	110 (101-121)	-		
ソホスビルの主代謝物 ^{c)}	106 (101-111)	115 (111-119)	118 (113-124)		
ソホスビル ^{b)}	ソホスビル 400mg 1日1回	17	121 (90-162)	109 (94-127)	-
ソホスビルの主代謝物 ^{c)}	106 (99-114)	101 (97-104)	-		

併用薬	併用薬の用量	例数	併用薬の薬物動態パラメータの比 併用時/単独投与時(%) (90%信頼区間)		
			C _{max}	AUC	C _{min}
ジゴキシシン ^{b)}	0.5mg 1回	21~22	106 (97-117)	98 (93-104)	-

未算出：-

a) リルビピリン製剤75mg 1日1回投与時

b) リルビピリン製剤25mg 1日1回投与時

c) リルビピリン塩酸塩・テノホビル ジンプロキシル fumarate 酸塩・エムトリシタピン配合剤(25・300・200mg)1日1回投与時
d) C_{24h}

表12 併用薬投与時のテノホビル アラフェナミドの薬物動態パラメータの比

併用薬	併用薬の用量	テノホビル アラフェナミドの用量	例数	テノホビル アラフェナミドの薬物動態パラメータの比 併用時/単独投与時(%) (90%信頼区間)		
				C _{max}	AUC	C _{min}
カルバマゼピン	300mg 1日2回	25mg 1回	26	43 (36-51)	45 (40-51)	-
アタザナビル	アタザナビル/ リトナビル 300mg/100mg 1日1回	10mg 1回	10	177 (128-244)	191 (155-235)	-
コビススタット	150mg 1日1回	8mg 1日1回	12	283 (220-365)	265 (229-307)	-
ダルナビル	ダルナビル・コ ビススタット配 合剤 800・150mg 1日1回	25mg 1日1回 ^{a)}	11	93 (72-121)	98 (80-119)	-
	ダルナビル/ リトナビル 800mg/100mg 1日1回	10mg 1回	10	142 (96-209)	106 (84-135)	-
ドルテグラビル	50mg 1日1回	10mg 1回	10	124 (88-174)	119 (96-148)	-
エファビレンツ	600mg 1日1回	40mg 1日1回	11	78 (58-105)	86 (72-102)	-
ロピナビル・リ トナビル配合剤	800・200mg 1日1回	10mg 1回	10	219 (172-279)	147 (117-185)	-
リルビピリン	25mg 1日1回	25mg 1日1回	32	101 (84-122)	101 (94-110)	-
セルトラリン	50mg 単回	10mg 1日1回 ^{b)}	19	100 (86-116)	96 (89-103)	-
ソホスブビル・ バルパタスビル 配合剤	400・100mg 1日1回	10mg 1日1回 ^{b)}	24	80 (68-94)	87 (81-94)	-

未算出：-

a) テノホビル アラフェナミド fumarate 酸塩・エムトリシタピン配合剤(28・200mg)を用いた検討

b) エルビテグラビル・コビススタット・テノホビル アラフェナミド fumarate 酸塩・エムトリシタピン配合剤(150・150・11.2・200mg)を用いた検討

表13 テノホビル アラフェナミド fumarate 酸塩製剤、エルビテグラビル・コビススタット・テノホビル アラフェナミド・エムトリシタピン配合錠又はテノホビル アラフェナミド・エムトリシタピン配合錠投与時の併用薬の薬物動態パラメータの比

併用薬	併用薬の用量	テノホビル アラフェナミドの用量	例数	併用薬の薬物動態パラメータの比 併用時/単独投与時(%) (90%信頼区間)		
				C _{max}	AUC	C _{min}
カルバマゼピン	300mg 1日2回	25mg 1回	26	70 (65-74)	77 (74-81)	-
アタザナビル	アタザナビル/ リトナビル 300mg/100mg 1日1回	10mg 1回	10	98 (89-107)	99 (96-101)	100 (96-104)
コビススタット	150mg 1日1回	25mg 1日1回 ^{a)}	14	106 (100-112)	109 (103-115)	111 (98-125)
ダルナビル	ダルナビル・コ ビススタット配 合剤 800・150mg 1日1回	25mg 1日1回 ^{a)}	14	102 (96-109)	99 (92-107)	97 (82-115)
	ダルナビル/ リトナビル 800mg/100mg 1日1回	10mg 1回	10	99 (91-108)	101 (96-106)	113 (95-134)
ドルテグラビル	50mg 1日1回	10mg 1回	10	87 (79-96)	98 (93-103)	95 (88-103)
ロピナビル	ロピナビル・リ トナビル配合剤 800・200mg 1日1回	10mg 1回	10	100 (95-106)	100 (92-109)	98 (85-112)

併用薬	併用薬の用量	テノホビル アラフェナミドの用量	例数	併用薬の薬物動態パラメータの比 併用時/単独投与時(%) (90%信頼区間)		
				C _{max}	AUC	C _{min}
ミダゾラム	2.5mg 1回経口	25mg 1日1回	18	102 (92-113)	112 (103-122)	-
	1mg 1回静脈内	25mg 1日1回	18	99 (89-111)	108 (104-114)	-
リルビピリン	25mg 1日1回	25mg 1日1回	32	93 (87-99)	101 (96-106)	113 (104-123)
セルトラリン	50mg 1回	10mg 1日1回 ^{b)}	20	114 (94-138)	109 (90-132)	-
Velpatasvir(国内 未承認)	100mg 1日1回	10mg 1日1回 ^{b)}	24	130 (117-145)	150 (135-166)	160 (144-178)
ソホスブビル	400mg 1日1回	10mg 1日1回	24	123 (107-142)	137 (124-152)	-
ソホスブビルの 主代謝物				129 (125-133)	148 (143-153)	158 (152-165)

未算出：-

a) テノホビル アラフェナミド fumarate 酸塩・エムトリシタピン配合剤(28・200mg)を用いた検討

b) エルビテグラビル・コビススタット・テノホビル アラフェナミド fumarate 酸塩・エムトリシタピン配合剤(150・150・11.2・200mg)を用いた検討

表14 併用薬投与時のエムトリシタピンの薬物動態パラメータの比

併用薬	併用薬の用量	エムトリシタピンの用量	例数	エムトリシタピンの薬物動態パラメータの比 併用時/単独投与時(%) (90%信頼区間)		
				C _{max}	AUC	C _{min}
テノホビル ジン プロキシル fumarate 酸塩	300mg 1日1回 7日間	200mg 1日1回 7日間	17	96 (87-106)	107 (100-114)	120 (112-129)
インジナビル	800mg 1回	200mg 1回	12	92 (82-104)	101 (94-109)	-
サニルブジン	40mg 1回	200mg 1回	6	104 (94-116)	102 (94-111)	-
ジドブジン	300mg 1日2回 7日間	200mg 1日1回 7日間	27	97 (90-104)	97 (93-101)	96 (88-104)
ダルナビル	ダルナビル・コ ビススタット配 合剤 800・150mg 1日1回	200mg 1日1回 ^{a)}	11	113 (102-124)	124 (117-131)	131 (124-138)
エファビレンツ	600mg 1日1回	200mg 1日1回	11	90 (81-99)	92 (87-96)	92 (86-98)
セルトラリン	50mg 1回	200mg 1日1回 ^{b)}	19	90 (82-98)	84 (81-88)	94 (90-99)
ソホスブビル・ バルパタスビル 配合剤	400・100mg 1日1回	200mg 1日1回 ^{b)}	24	102 (97-106)	101 (98-104)	102 (97-107)
タクロリムス	0.05mg/kg 1日2回	200mg 1日1回 ^{c)}	21	89 (83-95)	95 (91-99)	103 (96-110)
ファミシクロピ ル	500mg 1回	200mg 単回	12	90 (80-101)	93 (87-99)	-

未算出：-

a) テノホビル アラフェナミド fumarate 酸塩・エムトリシタピン配合剤(28・200mg)を用いた検討

b) エルビテグラビル・コビススタット・テノホビル アラフェナミド fumarate 酸塩・エムトリシタピン配合剤(150・150・11.2・200mg)を用いた検討

c) エムトリシタピン・テノホビル ジンプロキシル fumarate 酸塩配合剤(200・300mg)を用いた検討

表15 エムトリシタピン製剤投与時の併用薬の薬物動態パラメータの比

併用薬	併用薬の用量	エムトリシタピンの用量	例数	併用薬の薬物動態パラメータの比 併用時/単独投与時(%) (90%信頼区間)		
				C _{max}	AUC	C _{min}
テノホビル ジン プロキシル fumarate 酸塩	300mg 1日1回 7日間	200mg 1日1回 7日間	17	103 (95-111)	100 (92-109)	102 (92-113)
インジナビル	800mg 1回	200mg 1回	12	98 (84-113)	102 (89-117)	-
サニルブジン	40mg 1回	200mg 1回	6	105 (95-116)	109 (83-144)	-
ジドブジン	300mg 1日2回 7日間	200mg 1日1回 7日間	27	117 (100-138)	113 (105-120)	98 (89-109)

未算出：-

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薬による治療経験があり、試験開始前6ヵ月以上ウイルス学的に抑制され、かつ本剤の有効成分に対する耐性がないHIV-1感染患者を対象とした海外臨床試験(第Ⅲb相試験)：GS-US-366-1216試験

リルビピリン(RPV)・テノホビル ジソプロキシルフマル酸塩(TDF)・エムトリシタピン(FTC)配合剤による抗HIV薬により6ヵ月以上持続してウイルス学的に抑制され、かつ本剤の有効成分に対する耐性がないHIV-1感染患者を対象とし、本剤に切り替えた際の有効性及び安全性を検討するために、RPV・TDF・FTC配合剤の継続投与(継続投与群)を対照とした無作為化二重盲検並行群間比較試験を実施した。48週時の臨床成績は表1のとおりであり、継続投与に対する本剤の非劣性が検証された[群間差(95.001%CI)：-0.3(-4.2-3.7)%]。¹⁴⁾

表1 48週時の臨床成績の概要(GS-US-366-1216試験)

例数(%)	本剤群 316例	継続投与群 313例
ウイルス学的効果 HIV-1 RNA量<50copies/mL	296(93.7%)	294(93.9%)
ウイルス学的失敗 ^{注1)}	2(0.6%)	0

注)投与後48週時の血漿中HIV-1 RNA量が50copies/mL以上の症例、治療効果の欠如及び減弱により早期に中止した症例、有害事象、死亡、治療効果の欠如又は減弱以外の理由で中止した症例のうち、中止時の血漿中HIV-1 RNA量が50copies/mL以上であった症例

316例中20例(6.3%)に副作用が認められた。主な副作用は、下痢3例(0.9%)、悪心2例(0.6%)であった。

17.1.2 抗HIV薬による治療経験があり、試験開始前6ヵ月以上ウイルス学的に抑制され、かつ本剤の有効成分に対する耐性がないHIV-1感染患者を対象とした海外臨床試験(第Ⅲb相試験)：GS-US-366-1160試験

エファビレンツ(EFV)・TDF・FTC配合剤(国内未承認)による抗HIV薬により6ヵ月以上持続してウイルス学的に抑制され、かつ本剤の有効成分に対する耐性がないHIV-1感染患者を対象とし、本剤に切り替えた際の有効性及び安全性を検討するために、EFV・TDF・FTC配合剤の継続投与(継続投与群)を対照とした無作為化二重盲検並行群間比較試験を実施した。48週時の臨床成績は表2のとおりであり、継続投与に対する本剤の非劣性が検証された[群間差(95.001%CI)：-2.0(-5.9-1.8)%]。¹⁵⁾

表2 48週時の臨床成績の概要(GS-US-366-1160試験)

例数(%)	本剤群 438例	継続投与群 437例
ウイルス学的効果 HIV-1 RNA量<50copies/mL	394(90.0%)	402(92.0%)
ウイルス学的失敗 ^{注1)}	5(1.1%)	4(0.9%)

注)投与後48週時の血漿中HIV-1 RNA量が50copies/mL以上の症例、治療効果の欠如及び減弱により早期に中止した症例、有害事象、死亡、治療効果の欠如又は減弱以外の理由で中止した症例のうち、中止時の血漿中HIV-1 RNA量が50copies/mL以上であった症例

438例中56例(12.8%)に副作用が認められた。主な副作用は、頭痛7例(1.6%)、鼓腸6例(1.4%)、不眠症5例(1.1%)、下痢4例(0.9%)、異常な夢4例(0.9%)であった。

17.1.3 抗HIV薬による治療経験がないHIV-1感染患者を対象としたRPV含有製剤の海外臨床試験(第Ⅲ相試験)：C209試験(ECHO試験)及びC215試験(THRIVE試験)

抗HIV薬による治療経験がないHIV-1感染患者を対象とし、RPV 25mg及び背景治療(BR)の1日1回投与の有効性及び安全性を検討するために、EFV 600mg及びBRの1日1回投与を対照とした無作為化二重盲検並行群間比較試験を2試験実施した。各試験のBRは、ECHO試験はTDF/FTC、THRIVE試験はTDF/FTC、ABC/3TC又はAZT/3TCとした。48週時の臨床成績は表3のとおりであり、両試験とも、EFV+BRに対するRPV+BRの非劣性が検証された[群間差(95%CI)：ECHO試験：0.1(-5.5-5.7)%、THRIVE試験：3.9(-1.6-9.5)%]。また、部分集団における結果(ECHO試験及びTHRIVE試験の併合解析)を表4に示す。¹⁶⁾ [5.1、5.3.2参照]

表3 48週時の臨床成績の概要

例数(%)	ECHO試験		THRIVE試験	
	RPV+TDF/ FTC群 346例	EFV+TDF/ FTC群 344例	RPV+BR群 340例	EFV+BR群 338例
ウイルス学的効果 ^{注1)} HIV-1 RNA量<50copies/mL	287 (82.9%)	285 (82.8%)	291 (85.6%)	276 (81.7%)
ウイルス学的失敗 ^{注2)}	38 (11.0%)	15 (4.4%)	24 (7.1%)	18 (5.3%)

注1) TLOVR：HIV-1 RNA量<50copies/mLが2回連続して認められ48週時まで持続

注2) ウイルス学的再燃例(2回連続してHIV-1 RNA量<50copies/mLが認められ、その後48週までに2回連続してHIV-1 RNA量≥50copies/mLが認められた患者)又はウイルス学的非抑制例(48週までに2回連続してHIV-1 RNA量<50copies/mLが認められなかった患者)を含む。

表4 ベースラインHIV-1 RNA量別、ベースラインCD4陽性リンパ球数別、48週時のウイルス学的効果^{注1)}(HIV-1 RNA量<50copies/mL)及びウイルス学的失敗例^{注2)}

	RPV+BR群 686例	EFV+BR群 682例
ベースラインHIV-1 RNA量(copies/mL)別ウイルス学的効果		
≤100,000	90.2% (332/368例)	83.6% (276/330例)
>100,000	77.4% (246/318例)	81.0% (285/352例)
ベースラインHIV-1 RNA量(copies/mL)別ウイルス学的失敗		
≤100,000	3.8% (14/368例)	3.3% (11/330例)
>100,000	15.1% (48/318例)	6.3% (22/352例)
ベースラインCD4陽性リンパ球数(cells/μL)別ウイルス学的効果		
<50	58.8% (20/34例)	80.6% (29/36例)
≥50、<200	80.4% (156/194例)	81.7% (143/175例)
≥200、<350	86.9% (272/313例)	82.4% (253/307例)
≥350	90.3% (130/144例)	82.9% (136/164例)
ベースラインCD4陽性リンパ球数(cells/μL)別ウイルス学的失敗		
<50	17.6% (6/34例)	2.8% (1/36例)
≥50、<200	13.9% (27/194例)	8.0% (14/175例)
≥200、<350	6.7% (21/313例)	4.6% (14/307例)
≥350	5.6% (8/144例)	2.4% (4/164例)

注1) TLOVR：HIV-1 RNA量<50copies/mLが2回連続して認められ48週時まで持続

注2) ウイルス学的再燃例(2回連続してHIV-1 RNA量<50copies/mLが認められ、その後48週までに2回連続してHIV-1 RNA量≥50copies/mLが認められた患者)又はウイルス学的非抑制例(48週までに2回連続してHIV-1 RNA量<50copies/mLが認められなかった患者)を含む。

17.1.4 抗HIV薬による治療経験があり、試験開始前6ヵ月以上ウイルス学的に抑制され、かつ非核酸系逆転写酵素阻害剤による治療歴がないHIV-1感染患者を対象としたRPV含有製剤の海外臨床試験(第Ⅲ相試験)：GS-US-264-0106試験

プロテアーゼ阻害剤、リトナビル及び2剤の核酸系逆転写酵素阻害剤併用投与による抗HIV療法により6ヵ月以上持続してウイルス学的に抑制され、かつ非核酸系逆転写酵素阻害剤による治療歴がないHIV-1感染患者を対象とし、RPV・TDF・FTC配合剤に切り替えた際の有効性及び安全性を比較するために、プロテアーゼ阻害剤、リトナビル及び2剤の核酸系逆転写酵素阻害剤の継続投与(継続投与群)を対照とした無作為化非盲検並行群間比較試験を実施した。24週時の臨床成績は表5のとおりであり、継続投与に対するRPV・TDF・FTC配合剤の非劣性が検証された[群間差(95%CI)：3.8(-1.6-9.1)%]。¹⁷⁾ [5.1、5.3.2参照]

表5 24週時の臨床成績の概要(GS-US-264-0106試験)

例数(%)	RPV/TDF/FTC群 317例	継続投与群 159例
ウイルス学的効果 HIV-1 RNA量<50copies/mL	297 (93.7%)	143 (89.9%)
ウイルス学的失敗 ^{注1)}	3 (0.9%)	8 (5.0%)

注)24週時にHIV-1 RNA量が50copies/mL以上の症例、治療効果の欠如により試験を中止した症例、治療効果の欠如以外の理由で試験を中止した症例のうち、中止時の血漿中HIV-1 RNA量が50copies/mL以上であった症例

17.1.5 抗HIV薬による治療経験がないHIV-1感染患者を対象としたFTC/TAF含有製剤の海外臨床試験(第Ⅲ相試験)：GS-US-292-0104試験

抗HIV薬による治療経験がないHIV-1感染患者を対象とし、エルビテグラビル(E)・コピシタット(C)・FTC(F)・TAF(テノホビル アラフェナミド)配合剤の有効性及び安全性を検討するために、E・C・F・TDF配合剤を対照とした無作為化二重盲検並行群間比較試験を実施した。48週時の臨床成績は表6のとおりであり、E/C/F/TDFに対するE/C/F/TAFの非劣性が検証された[群間差(95.002%CI)：1.0(-2.6-4.5)%]。¹⁸⁾

表6 48週時の臨床成績の概要(GS-US-292-0104試験)

例数(%)	E/C/F/TAF群 435例	E/C/F/TDF群 432例
ウイルス学的効果 HIV-1 RNA量<50copies/mL	405 (93.1%)	399 (92.4%)
ウイルス学的失敗 ^{注1)}	13 (3.0%)	11 (2.5%)

注)48週時の血漿中HIV-1 RNA量が50copies/mL以上の症例、治療効果の欠如又は減弱により早期に中止した症例、有害事象、死亡、治療効果の欠如又は減弱以外の理由で中止した症例のうち、中止時の血漿中HIV-1 RNA量が50copies/mL以上であった症例

E/C/F/TAF群において435例中182例(41.8%)に副作用が認められた。主な副作用は、悪心49例(11.3%)、下痢37例(8.5%)、頭痛28例(6.4%)、疲労24例(5.5%)、浮動性めまい14例(3.2%)であった。

17.1.6 抗HIV薬による治療経験がないHIV-1感染患者を対象としたFTC/TAF含有製剤の海外臨床試験（第Ⅲ相試験）：GS-US-292-0111試験

抗HIV薬による治療経験がないHIV-1感染患者を対象とし、E・C・F・TAF配合剤の有効性及び安全性を検討するために、E・C・F・TDF配合剤を対照とした無作為化二重盲検並行群間比較試験を実施した。48週時の臨床成績は表7のとおりであり、E/C/F/TDFに対するE/C/F/TAFの非劣性が検証された〔群間差(95.002%CI)：3.1(-1.0-7.1%)〕¹⁸⁾

表7 48週時の臨床成績の概要（GS-US-292-0111試験）

例数(%)	E/C/F/TAF群 431例	E/C/F/TDF群 435例
ウイルス学的効果	395	385
HIV-1 RNA量<50copies/mL	(91.6%)	(88.5%)
ウイルス学的失敗 ^{注)}	18	24
	(4.2%)	(5.5%)

注)48週時の血漿中HIV-1 RNA量が50copies/mL以上の症例、治療効果の欠如又は減弱により早期に中止した症例、有害事象、死亡、治療効果の欠如又は減弱以外の理由で中止した症例のうち、中止時の血漿中HIV-1 RNA量が50copies/mL以上であった症例

E/C/F/TAF群において438例中56例(12.8%)に副作用が認められた。主な副作用は、悪心41例(9.5%)、下痢25例(5.8%)、頭痛24例(5.6%)、疲労19例(4.4%)、浮動性めまい12例(2.8%)であった。

17.1.7 抗HIV薬による治療経験があり、試験開始前6ヵ月以上ウイルス学的に抑制されているHIV-1感染患者を対象としたFTC/TAF含有製剤の海外臨床試験（第Ⅲ相試験）：GS-US-292-0109試験

TDFを含む抗HIV薬により6ヵ月以上持続してウイルス学的に抑制されているHIV-1感染患者を対象とし、E・C・F・TAF配合剤に切り替えた際の有効性及び安全性を検討するために、TDFを含む抗HIV薬の継続投与（継続投与群）を対照とした無作為化非盲検並行群間比較試験を実施した。48週時の臨床成績は表8のとおりであり、継続投与に対するE・C・F・TAF配合剤の非劣性が検証された〔群間差(95%CI)：4.1(1.6-6.7%)〕¹⁹⁾

表8 48週時の臨床成績の概要（GS-US-292-0109試験）

例数(%)	E/C/F/TAF群 959例	継続投与群 477例
ウイルス学的効果	932	444
HIV-1 RNA量<50copies/mL	(97.2%)	(93.1%)
ウイルス学的失敗 ^{注)}	10	6
	(1.0%)	(1.3%)

注)48週時の血漿中HIV-1 RNA量が50copies/mL以上の症例、治療効果の欠如又は減弱により早期に中止した症例、有害事象、死亡、治療効果の欠如又は減弱以外の理由で中止した症例のうち、中止時の血漿中HIV-1 RNA量が50copies/mL以上であった症例

17.3 その他

17.3.1 QT間隔に対する影響

(1) リルビピリン

QT/QTc間隔の延長は認められなかった。なお、リルビピリン75mg及び300mg^{注)}を1日1回反復投与したとき、QT/QTc間隔の延長が認められた（ベースラインからの変化量のプラセボとの差の平均値(95%信頼区間の上限)はそれぞれ10.7(15.3)ms及び23.3(28.4)ms)。^{12)、13)} [9.1.1、10.2参照]

(2) テノホビル アラフェナミド

健康成人48例を対象に、テノホビル アラフェナミド125mg^{注)}を1日1回反復投与したとき、QT/QTc間隔及びPR間隔の延長は認められなかった。(外国人データ)

注)本剤の用法・用量におけるリルビピリン及びテノホビル アラフェナミドの1日量はそれぞれ25mg及び25mgである。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

18.1.1 リルビピリン(RPV)

RPVは非核酸系逆転写酵素阻害剤(NNRTI)であり、HIV-1逆転写酵素を非競合的に阻害する。^{20)、21)}

18.1.2 テノホビル アラフェナミド(TAF)

TAFは核酸系逆転写酵素阻害剤(NRTI)であり、テノホビルのプロドラッグである。TAFは末梢血単核球及びマクロファージ中のカテプシンAにより加水分解を受け、テノホビルとなり、細胞内でリン酸化を受け、テノホビル二リン酸(活性代謝物)となる。テノホビル二リン酸は、HIV-1逆転写酵素の基質であるデオキシシチジン5'-三リン酸と競合すること、及びDNAに取り込まれた後に、DNA鎖伸長を停止させることにより、HIV-1逆転写酵素の活性を阻害する。

18.1.3 エムトリシタピン(FTC)

FTCはNRTIであり、細胞内酵素によりリン酸化されエムトリシタピン5'-三リン酸(活性代謝物)となる。エムトリシタピン5'-三リン酸はHIV-1逆転写酵素の基質であるデオキシシチジン5'-三リン酸と競合すること、及び新生ウイルスDNAへ取り込まれた後に、DNA鎖伸長を停止させることにより、HIV-1逆転写酵素の活性を阻害する。

18.2 抗ウイルス作用(in vitro)

RPV、FTC及びTAFのうち2成分組み合わせた際の併用効果について、いずれの組合せでも相乗的な抗ウイルス活性が認められた。^{20)、22)}

18.2.1 RPV

T細胞株に急性感染させたHIV-1実験室株のⅢBに対するRPVの50%有効濃度(EC₅₀) (中央値)は、0.73nmol/Lであった。

18.2.2 TAF

リン芽球様細胞株、末梢血単核球、初代培養単球/マクロファージ及びCD4陽性Tリンパ球に感染させたHIV-1の実験室株及び臨床分離株に対するTAFのEC₅₀(範囲)は、0.1~15.7nmol/Lであった。

18.2.3 FTC

リン芽球様細胞株、MAGI-CCR5細胞株及び末梢血単核細胞に感染させたHIV-1の実験室株及び臨床分離株に対するFTCのEC₅₀(範囲)は、0.0013~0.64μmol/Lであった。

18.3 薬剤耐性

18.3.1 In vitro試験

(1) RPV

異なる由来及びサブタイプの野生型又はNNRTI耐性HIV-1株を用いたin vitro耐性獲得試験において認められたRPV耐性関連変異は、L100I、K101E、V108I、E138K、V179F、Y181C、H221Y、F227C、M230Iであった。^{16)、20)}

(2) TAF

TAFに対する感受性が低下したHIV-1分離株では、K65R変異が発現しており、K70E変異も一過性に認められた。

(3) FTC

FTCに対する感受性低下は、逆転写酵素領域のM184V/I変異と関連が認められた。

18.3.2 臨床試験(抗HIV薬の治療経験のないHIV-1感染患者)

(1) RPV

C209試験及びC215試験で、RPV及びTDF/FTCを投与された患者を対象とした96週時の耐性解析において、解析結果が得られた71例のうち39例にNNRTI耐性関連変異(V90I、K101E、E138K/Q、V179I、Y181C、V189I、H221Y、F227C)、41例にNRTI耐性関連変異(K65R、K70E、M184V/I、K219E)が認められた。なお、ウイルス学的失敗例で、背景治療であるラミブジン/FTC関連耐性の発現割合は、EFV群よりもRPV群で高かった。[5.3.1参照]

(2) TAF+FTC

GS-US-292-0104試験及びGS-US-292-0111試験で、ウイルス学的失敗と判定された被験者のうち、投与後144週時又は早期中止となった時点の血漿中HIV-1 RNA量が400copies/mLを超えた被験者を対象に耐性解析を実施した。解析結果が得られたエルビテグラビル(EVG)・コピシタット(COBI)・FTC・TAF配合剤群22例のうち、12例にFTC、TAF又はEVGの主要耐性関連変異が一つ以上認められた。認められた耐性関連変異は、逆転写酵素領域のM184V/I及びK65R/N、インテグラーゼ領域のT66A/I/V、E92Q、Q148Q/R及びN155Hであった。インテグラーゼ領域にEVG耐性関連変異が認められた患者の大部分は、逆転写酵素領域にFTC耐性関連変異が認められた。

18.3.3 臨床試験(ウイルス学的に抑制されているHIV-1感染患者)

(1) 本剤

GS-US-366-1216試験及びGS-US-366-1160試験において、投与期間中に血漿中HIV-1 RNA量が50copies/mLを超え、その後400copies/mLを超えウイルス学的再燃と判定された被験者、並びに投与48週又は早期中止時点の血漿中HIV-1 RNA量が400copies/mLを超えたがウイルス学的再燃の基準には該当しなかった被験者を対象に耐性解析を実施した。解析結果が得られた本剤群7例のうち、3例に逆転写酵素領域の耐性関連変異(K103K/N、P225P/H、V90V/I、E138E/A、M41M/L、E44E/D、D67D/N、T69T/N、K70K/E/G/R、K219K/E、V118I、L210L/W及びT215Y)が認められたが、本剤投与開始時点から認められた変異であった。

18.4 交差耐性

18.4.1 RPV

RPVは、RTにK103N及びY181C等のNNRTI耐性関連アミノ酸変異を1個導入したHIV-1実験室株67株のうち64株(96%)に抗ウイルス作用を示した。RPVへの感受性の低下をもたらした単一のアミノ酸変異はK101P、Y181I及びY181Vであった。K103Nのアミノ酸変異は、単一でRPVに対する感受性が低下しなかったが、K103N及びL100Iの二重変異では、RPVに対する感受性が7倍低下した。Y188L変異により、RPVに対する感受性が臨床分離株と比べて9倍、部位特異的変異株に比べて6倍低下した。ウイルス学的に抑制されている既治療HIV-1感染患者を対象としたRPV製剤の臨床試験(GS-US-264-0106試験)で、RPVに耐性を示した患者では、他のNNRTI(EFV、ネビラピン及びdelavirdine)に対して交差耐性を示したが、エトラピリン(ETR)に対しては2例中1例で感受性が維持された。^{16)、20)、23)}

18.4.2 TAF

K65R、K70E変異によりアバカビル、ジダノシン、ラミブジン、FTC、テノホビルに対する感受性が低下するが、ジドブジンに対する感受性は維持される。²⁴⁾

T69S二重挿入変異、又はK65Rを含むQ151M/複合変異を持ち、核酸系逆転写酵素阻害剤に多剤耐性を持つHIV-1は、TAFに対する感受性の低下を示した。K103N又はY181CのNNRTI関連変異を有するHIV-1は、TAFに対して感受性を示した。

M46I、I54V、V82F/T及びL90M等のプロテアーゼ関連変異を有するHIV-1はTAFに対して感受性を示した。

18.4.3 FTC

FTC耐性株(M184V/I)はラミブジンに対して交差耐性を示したが、ジダノシン、サニルブジン、テノホビル、ジドブジンに対しては*in vitro*で感受性を維持した。サニルブジンに対する感受性低下をもたらす変異、ジドブジン関連変異(M41L、D67N、K70R、L210W、T215Y/F、K219Q/E)又はジダノシン関連変異(L74V)を有するウイルスは、FTCに対する感受性を維持した。NNRTI耐性と関連づけられるK103N又は他の変異を有するHIV-1は、FTCに対して感受性を示した。

19. 有効成分に関する理化学的知見

19.1 リルビピリン塩酸塩

一般の名称：リルビピリン塩酸塩(Rilpivirine Hydrochloride)

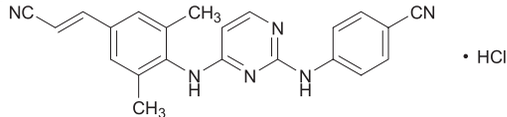
化学名：4- $\{4-[(1E)-2-Cyanoethenyl]-2,6-dimethylphenyl\}$ amino}pyrimidin-2-yl}amino}benzonitrile monohydrochloride

分子式：C₂₂H₁₈N₆·HCl

分子量：402.88

性状：白色の粉末

化学構造式：



融点：約250°C(分解)

分配係数：logP=4.86(1-オクタノール/pH7.0リン酸緩衝液)

溶解性：メタノール 5.8mg/mL

エタノール 0.67mg/mL

水 0.01mg/mL

19.2 テノホビル アラフェナミドフマル酸塩

一般の名称：テノホビル アラフェナミドフマル酸塩(Tenofovir Alafenamide Fumarate)

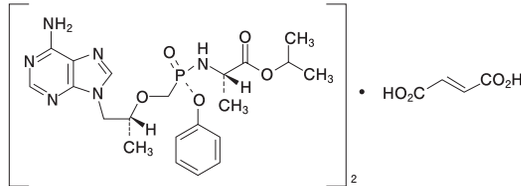
化学名：1-Methylethyl N- $\{[S]-[(1R)-2-(6-amino-9H-purin-9-yl)-1-methylethoxy]methyl\}$ phenoxyphosphinoyl-L-alaninate hemifumarate

分子式：(C₂₁H₂₉N₆O₅P)₂·C₄H₆O₄

分子量：1069.00

性状：白色～灰白色又は白色～くすんだ黄赤色の粉末

化学構造式：



融点：約132°C

分配係数：logP=1.6(1-オクタノール/pH7.0リン酸緩衝液)

溶解性：メタノール 189mg/mL

エタノール 69.6mg/mL

イソプロパノール 27.7mg/mL

アセトン 9.16mg/mL

アセトニトリル 2.30mg/mL

トルエン 0.14mg/mL

19.3 エムトリシタビン

一般の名称：エムトリシタビン(Emtricitabine)

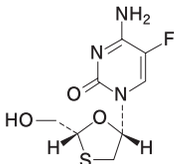
化学名：4-Amino-5-fluoro-1- $\{[2R,5S]-2-(hydroxymethyl)-1,3-oxathiolan-5-yl\}$ pyrimidin-2(1H)-one

分子式：C₈H₁₀FN₃O₃S

分子量：247.25

性状：白色～オフホワイトの粉末

化学構造式：



融点：約155°C

分配係数：logP=-0.43(1-オクタノール/水)

溶解性：水 112mg/mL

アセトニトリル 4mg/mL

酢酸イソプロピル 0.3mg/mL

20. 取扱い上の注意

20.1 開栓後は、湿気を避けて保管すること。

20.2 小児の手の届かない所に保管すること。

21. 承認条件

21.1 医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。

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

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

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

22. 包装

30錠[瓶、バラ、乾燥剤入り]

23. 主要文献

- 1) Benaboud S, et al. : Antimicrob Agents Chemother. 2011; 55: 1315-1317
- 2) 社内資料：リファンピシンとリルビピリンの相互作用 [TMC278-C108]
- 3) 社内資料：リファブチンとリルビピリンの相互作用 [TMC278-IFD1003]
- 4) 社内資料：オメプラゾールとリルビピリンの相互作用 [TMC278-C114]
- 5) 社内資料：ファモチジンとリルビピリンの相互作用 [TMC278-C140]
- 6) 社内資料：メサドンとリルビピリンの相互作用 [TMC278-C121]
- 7) 社内資料：リルビピリン/エムトリシタビン/テノホビル アラフェナミドフマル酸塩配合錠の薬物動態の検討 [TMC278HTX4004]
- 8) 社内資料：リルビピリンの蛋白結合に関する検討 [TMC278-NC112]
- 9) 社内資料：リルビピリンの代謝に関する検討 [TMC278-NC141]
- 10) 社内資料：リルビピリンの薬物動態の検討 [TMC278-C119]
- 11) 社内資料：リルビピリンの薬物動態の検討 [TMC278-C130]
- 12) 社内資料：リルビピリンのQT間隔に対する作用 [TMC278-C152]
- 13) 社内資料：リルビピリンのQT間隔に対する作用 [TMC278-C131]
- 14) 社内資料：リルビピリン/エムトリシタビン/テノホビル アラフェナミドフマル酸塩配合錠のウイルス学的抑制が得られているHIV-1感染患者に対する臨床成績 [GS-US-366-1216試験]
- 15) 社内資料：リルビピリン/エムトリシタビン/テノホビル アラフェナミドフマル酸塩配合錠のウイルス学的抑制が得られているHIV-1感染患者に対する臨床成績 [GS-US-366-1160試験]
- 16) 社内資料：リルビピリンとエファビレンツの初回治療HIV-1感染患者に対する臨床成績
- 17) 社内資料：リルビピリン/テノホビル ジソプロキシルフマル酸塩/エムトリシタビン配合錠のHIV-1感染患者に対する臨床成績 [GS-US-264-0106試験]
- 18) 社内資料：エルビテグラビル/コビスタット/エムトリシタビン/テノホビル アラフェナミドフマル酸塩配合錠の初回治療HIV-1感染患者に対する臨床成績
- 19) 社内資料：エルビテグラビル/コビスタット/エムトリシタビン/テノホビル アラフェナミドフマル酸塩配合錠のHIV-1感染患者に対する臨床成績 [GS-US-292-0109試験]
- 20) Azijn H, et al. : Antimicrob Agents Chemother. 2010; 54: 718-727
- 21) 社内資料：リルビピリンの作用機序 [TMC278-1646-0005343]
- 22) Schinazi RF, et al. : Antimicrob Agents Chemother. 1992; 36: 2423-2431
- 23) 社内資料：リルビピリンの抗ウイルス作用 [TMC278-IV2-AVMR]
- 24) Miller MD, et al. : Nucleosides Nucleotides Nucleic Acids. 2001; 26: 1025-1028

24. 文献請求先及び問い合わせ先

ヤンセンファーマ株式会社 メディカルインフォメーションセンター
〒101-0065 東京都千代田区西神田3-5-2
フリーダイヤル 0120-183-275
<https://www.janssenpro.jp>

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元(輸入)

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