医薬品リスク管理計画対象製品

医薬品リスク管理計画 (RMP)

本資材は医薬品リスク管理計画に基づき 作成された資料です。

エンレスト適正使用ガイド

高血圧症

エンレストを適正にご使用いただくために

アンジオテンシン受容体ネプリライシン阻害薬(ARNI) サクビトリルバルサルタンナトリウム水和物製剤



Entresto® Tablets

エンレストの効能又は効果

エンレスト 公別記入は別点 〈エンレスト錠50mg・100mg・200mg〉成人:慢性心不全 ただし、慢性心不全の標準的な治療を受けている患者に限る。 小児:慢性心不全 〈エンレスト錠100mg・200mg〉高血圧症〈粒状錠小児用12.5mg・31.25mg〉 慢性心不全 本書では、高血圧症の治療における本剤の適正使用について解説しています。

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

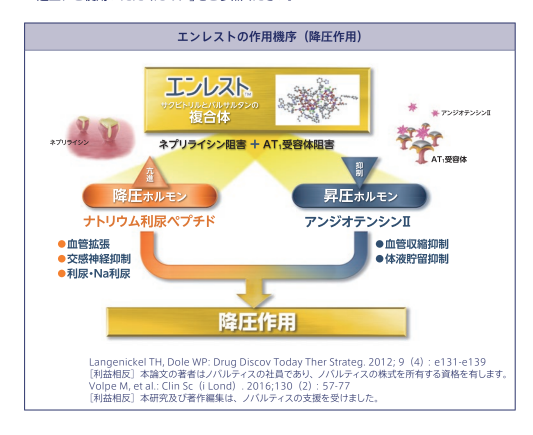
- 2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.2 アンジオテンシン変換酵素阻害薬(アラセプリル、イミダプリル塩酸塩、エナラプリルマレイン酸塩、カプトプリル、キナプリル塩酸塩、シラザプリル水和物、テモカプリル塩酸塩、デラプリル塩酸塩、トランドラプリル、ベナゼプリル塩酸塩、ペリンドプリルエルブミン、リシノプリル水和物)を投与中の患者、あるいは投与中止から36時間以内の患者[5.1、5.3、8.1、10.1 参照]
- 2.3 血管性浮腫の既往歴のある患者(アンジオテンシンII受容体拮抗薬又はアンジオテンシン変換酵素阻害薬による血管性浮腫、遺伝性血管性浮腫、後天性血管性浮腫、特発性血管性浮腫等)[11.1.1 参照]
- 2.4 アリスキレンフマル酸塩を投与中の糖尿病患者(ただし、他の降圧治療を行ってもなお 血圧のコントロールが著しく不良の患者を除く)[10.1 参照]
- 2.5 重度の肝機能障害 (Child-Pugh 分類C) のある患者 [9.3.1 参照]
- 2.6 妊婦又は妊娠している可能性のある女性[9.5 参照]





はじめに

- エンレスト(一般的名称:サクビトリルバルサルタンナトリウム水和物)は、ネプリライシン(NEP)阻害作用をもつサクビトリルと、アンジオテンシンⅡタイプ1(AT₁)受容体拮抗作用をもつバルサルタンの複合体で、「アンジオテンシン受容体ネプリライシン阻害薬(ARNI)」に分類される薬剤です。
- 本邦においてエンレストは、2020年6月に「慢性心不全 ただし、慢性心不全の標準的な治療を受けている患者に限る。」を効能又は効果として製造販売が承認されました。また、2020年11月に承認事項一部変更承認申請を行い、2021年9月に「高血圧症」の効能又は効果が承認されました。
- エンレストは、NEP阻害に基づくナトリウム利尿ペプチドの作用亢進による血管拡張作用、利尿作用、交感神経抑制作用、及びAT₁受容体拮抗作用に基づくアンジオテンシンⅡの作用抑制による、血管収縮抑制作用、腎ナトリウム・体液貯留抑制作用を示し、降圧作用を発揮します(図)。
- 本資材は、高血圧症の治療においてエンレストを適正に使用していただくために、注意すべき 有害事象や投与に際してのご注意いただきたい点を解説しています。
- 慢性心不全の治療に本剤をご使用の際は、慢性心不全版の適正使用ガイド「エンレストを 適正にご使用いただくために」をご参照ください。



エンレストの対象となる患者(効能又は効果)(抜粋)

●エンレスト錠50mg·100mg·200mg

成人 慢性心不全

ただし、慢性心不全の標準的な治療を受けている患者に限る。

●エンレスト錠100mg·200mg

高血圧症

〈5. 効能又は効果に関連する注意〉

〈成人の慢性心不全〉

- 5.1 本剤は、アンジオテンシン変換酵素阻害薬又はアンジオテンシン II 受容体拮抗薬から切り替えて投与すること。 [2.2、8.1、17.1.1、17.1.2 参照]
- 5.2 「臨床成績」の項の内容を熟知し、臨床試験に組み入れられた患者の背景(前治療、左室駆出率、収縮期血圧等)を 十分に理解した上で、適応患者を選択すること。[17.1.1、17.1.2 参照]

〈高血圧症〉

5.5 過度な血圧低下のおそれ等があり、原則として本剤を高血圧治療の第一選択薬としないこと

・個々の症例の状態を考慮した総合的な医学的判断に基づき、第一選択薬として使用することを考慮し得る。具体的には、本剤の作用機序や臨床試験成績を踏まえて、24時間にわたる降圧が求められるnon-dipper型の高血圧症患者、利尿作用を有する薬剤の投与が適切と考えられる減塩困難な高血圧症患者、心疾患を有する高血圧症患者等が挙げられる。

・上記の場合であっても、既存の降圧薬単剤の投与開始よりも本剤の投与開始が適切と判断される場合に限り、本剤を投与すること。

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 アンジオテンシン変換酵素阻害薬(アラセプリル、イミダプリル塩酸塩、エナラプリルマレイン酸塩、カプトプリル、キナプリル塩酸塩、シラザプリル水和物、テモカプリル塩酸塩、デラプリル塩酸塩、トランドラプリル、ベナゼプリル塩酸塩、ペリンドプリルエルブミン、リシノプリル水和物)を投与中の患者、あるいは投与中止から36時間以内の患者[5.1、5.3、8.1、10.1 参照]
- 2.3 血管性浮腫の既往歴のある患者 (アンジオテンシン II 受容体拮抗薬又はアンジオテンシン変換酵素阻害薬による血管性浮腫、遺伝性血管性浮腫、後天性血管性浮腫、特発性血管性浮腫等) [11.1.1 参照]
- 2.4 アリスキレンフマル酸塩を投与中の糖尿病患者 (ただし、他の降圧治療を行ってもなお血圧のコントロールが著しく 不良の患者を除く) [10.1 参照]
- 2.5 重度の肝機能障害 (Child-Pugh分類C) のある患者 [9.3.1 参照]
- 2.6 妊婦又は妊娠している可能性のある女性[9.5 参照]

用法及び用量(高血圧症)

通常、成人にはサクビトリルバルサルタンとして1回200mgを1日1回経口投与する。 なお、年齢、症状により適宜増減するが、最大投与量は1回400mgを1日1回とする。

〈7. 用法及び用量に関連する注意(抜粋)〉

- 7.5 本剤はサクビトリル及びバルサルタンに解離して作用する薬剤であるため、本邦のバルサルタンの承認用法及び用量での降圧効果、本剤の降圧効果を理解した上で、患者の状態、他の降圧薬による治療状況等を考慮し、本剤適用の可否を慎重に判断するとともに、既存治療の有無によらず1回100mgを1日1回からの開始も考慮すること。[17.1.4 参照]
- 7.6 慢性心不全を合併する高血圧症患者では、原則として慢性心不全の用法及び用量に従うこととするが、慢性心不全の発症に先んじて高血圧症の治療目的で本剤を使用している場合等は、患者の状態に応じて適切に用法及び用量を選択すること。

エンレスト錠100mg、エンレスト錠200mgのバルサルタン含有量とバルサルタンの用法及び用量

エンレスト錠100mgには51.4mg、エンレスト錠200mgには102.8mgに相当するバルサルタンが含まれています。 バルサルタンの用法及び用量は、「通常、成人にはバルサルタンとして40~80mgを1日1回経口投与する。なお、年齢、症状に応じて 適宜増減するが、1日160mgまで増量できる。」とされています。

慢性心不全における用法及び用量(抜粋)

通常、成人にはサクビトリルバルサルタンとして1回50mgを開始用量として1日2回経口投与する。忍容性が認められる場合は、2~4週間の間隔で段階的に1回200mgまで増量する。1回投与量は50mg、100mg又は200mgとし、いずれの投与量においても1日2回経口投与する。なお、忍容性に応じて適宜減量する。

〈7. 用法及び用量に関連する注意(抜粋)〉

- 7.1 次の患者では、患者の状態を注意深く観察し、増量の可否を慎重に判断すること
 - ・腎機能障害 (eGFR 90mL/min/1.73m²未満) のある患者 [7.2、7.3、9.2.1、9.2.2 参照]
 - ・中等度の肝機能障害(Child-Pugh分類B)のある患者[7.2、7.3、9.3.2 参照]
 - ・血圧が低い患者[7.2、7.3、8.2、9.1.4、11.1.3、17.1.1-17.1.3 参照]
- 7.2 本剤の増量は、臨床試験で用いられた血圧、血清カリウム値及び腎機能に関する以下の基準も目安に検討すること。[7.1、8.2、17.1.2、17.1.3 参照]

成人の臨床試験で用いられた増量時*の基準

| 血圧 | 症候性低血圧がみられず、収縮期血圧が 95mmHg 以上 | |
|---|------------------------------|--|
| 血清カリウム値 | 5.4mEq/L 以下 | |
| 腎機能 eGFR 30mL/min/1.73m ² 以上かつ eGFR の低下率が 35% 以下 | | |

※1回50mgから1回100mgへの増量時の基準であり、臨床試験ではいずれの項目も満たす患者が増量可能とされた。

①低血圧

- 症候性低血圧があらわれるおそれがあります。過度の低血圧が発現した場合、失神発作、一過性脳虚血発作等の重大な症状を引き起こす可能性があります。
- 厳重な減塩療法中の患者や血液透析中の患者では低用量から投与を開始し、増量する場合は徐々に行ってください。急激な血圧低下(失神及び意識消失等を伴う)を起こすおそれがあります。
- 利尿薬との併用においては、エンレストを低用量から開始し、増量は徐々に行ってください。
- 降圧作用に基づくめまい、ふらつきがあらわれることがあるので、高所作業、自動車の運転等危険を伴う機械を 操作する際には注意するよう、指導をお願いします。
- アンジオテンシンⅡ受容体拮抗薬やアリスキレンフマル酸塩、利尿降圧薬(フロセミド、トリクロルメチアジド等) との併用により、レニン・アンジオテンシン・アルドステロン系阻害作用が増強され、低血圧を起こすおそれがあるので、併用の際は注意してください。
- 低血圧が発現した場合には、併用している利尿薬及び降圧薬の用量を調節する等適切な処置を行ってください。処置後も低血圧が持続する場合は、エンレストを減量又は一時中断してください。

高血圧症患者における低血圧に関連する有害事象の発現状況 (短期比較対照試験*1の併合解析: SAF*2)

高血圧症患者を対象とした短期比較対照試験の安全性データの併合における低血圧に関連する有害事象*3の発現頻度及び投与中止例の発現頻度は下表のとおりでした。

- *1:A2219試験、A2201試験、A2223試験、A1306試験、A2316試験、A2319試験、A2315試験、A2318試験
- *2:安全性解析対象集団
- *3: MedDRA ver. 21.1の基本語(意識変容状態、血圧異常、外来血圧異常、外来血圧低下、血圧低下、加圧低下、拡張期血圧異常、拡張期血圧低下、血圧変動、血圧測定不能、コントロール不良の血圧、起立血圧異常、起立血圧低下、収縮期血圧異常、収縮期血圧低下、吸気時収縮期血圧低下、CT低血圧コンプレックス、意識変動、意識レベルの低下、拡張期低血圧、浮動性めまい、労作性めまい、体位性めまい、低血圧、不安定血圧、意識消失、平均動脈圧低下、新生児低血圧、起立性低血圧、失神寸前の状態、処置による低血圧、シェロング試験、失神、傾斜試験陽性)

| | | | 発現例 | 数 (%) | |
|----------|-----------------|-------------------------|--------------------------------|--------------------------|--------------------|
| | | プラセボ群 (n=323) | エンレスト 単独投与群 (n=3,142) | オルメサルタン群 (n=1,352) | バルサルタン群 (n=636) |
| 低血圧 | | 8 (2.5) | 56 (1.8) | 22 (1.6) | 5 (0.8) |
| 重症度 | 軽度 中等度 高度 | 6 (1.9) 2 (0.6) 0 | 49 (1.6) 5 (0.2) 2 (0.1) | 16 (1.2) 6 (0.4) 0 | 5 (0.8) 0 0 |
| 副作用 | | 4 (1.2) | 21 * 4 (0.7) | 7 (0.5) | 2 (0.3) |
| 重篤な有害事象 | | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 中止に至った有害 | 事象 | 2 (0.6) | 5 * ⁵ (0.2) | 3 (0.2) | 0 |
| 基本語別 | 浮動性めまい | 7 (2.2) | 46 (1.5) | 12 (0.9) | 5 (0.8) |
| 有害事象 | 体位性めまい | 0 | 1 (0.0) | 2 (0.1) | 0 |
| | 低血圧 | 0 | 7 (0.2) | 5 (0.4) | 0 |
| | 不安定血圧 | 0 | 0 | 1 (0.1) | 0 |
| | 意識消失 | 0 | 0 | 1 (0.1) | 0 |
| | 起立性低血圧 | 0 | 1 (0.0) | 0 | 0 |
| | 失神寸前の状態 | 1 (0.3) | 1 (0.0) | 0 | 0 |
| | 失神 | 0 | 1 (0.0) | 2 (0.1) | 0 |

^{*4:} 浮動性めまい12例、低血圧6例、体位性めまい、起立性低血圧、失神寸前の状態、失神、各1例

投与群別の「低血圧」に関連する有害事象の発現被験者数及び発現率:治療期(短期比較対照試験、SAF) (臨床的安全性、CTD2.7.4) [承認時評価資料]

^{*5:}低血圧4例、浮動性めまい1例

②腎機能障害

- エンレストは、レニン・アンジオテンシン・アルドステロン系の抑制作用により腎の自動調節能の変化を促した結果、腎機能の低下を引き起こす可能性があります。
- 軽度又は中等度の腎機能障害(eGFR 30mL/min/1.73m²以上、90mL/min/1.73m²未満)のある患者では、エンレストの血中濃度が上昇するおそれがあります。血清カリウム値及び腎機能等の患者の状態を十分に観察しながら投与してください。
- 重度の腎機能障害 (eGFR 30mL/min/1.73m²未満) のある患者では、エンレストの血中濃度が上昇するおそれがあります。エンレスト投与の可否を慎重に判断し、投与する場合には血清カリウム値及び腎機能等の患者の状態を十分に観察してください。また、低用量からの開始を考慮してください。
- 血液透析中の患者では、エンレストの血中濃度が上昇するおそれや、急激な血圧低下(失神及び意識消失等を伴う)を起こすおそれがあり、臨床試験では除外されています。エンレスト投与の可否を慎重に判断し、投与する場合には血清カリウム値及び腎機能等の患者の状態を十分に観察してください。また、低用量から投与を開始し、増量する場合は徐々に行ってください。
- sacubitrilat及びバルサルタンは血漿蛋白との結合率が高く、血液透析によって除去できないため、ご注意ください。
- 腎機能障害が発現した場合には、併用薬の用量調節又はエンレストの減量等を考慮してください。

高血圧症患者における腎機能障害に関連する有害事象の発現状況 (短期比較対照試験*¹の併合解析:SAF)

高血圧症患者を対象とした短期比較対照試験の安全性データの併合における腎機能障害に関連する有害事象*2 の発現頻度及び投与中止例の発現頻度は下表のとおりでした。

*1:A2219試験、A2201試験、A2223試験、A1306試験、A2316試験、A2319試験、A2315試験、A2318試験

*2:MedDRA ver. 21.1の急性腎不全(SMQ 広域)

| | | | 発現例 | 数 (%) | |
|----------|----------------|------------------|-----------------------------|-----------------------|--------------------|
| | | プラセボ群 (n=323) | エンレスト 単独投与群 (n=3,142) | オルメサルタン群 (n=1,352) | バルサルタン群 (n=636) |
| 急性腎不全 | | 1 (0.3) | 15 (0.5) | 16 (1.2) | 1 (0.2) |
| 重症度 | 軽度 | 1 (0.3) | 13 (0.4) | 14 (1.0) | 1 (0.2) |
| | 中等度 | 0 | 2 (0.1) | 2 (0.1) | 0 |
| | 高度 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 副作用 | | 0 | 3 *3 (0.1) | 4 (0.3) | 0 |
| 重篤な有害事象 | | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 中止に至った有害 | 中止に至った有害事象 | | 1 * 4 (0.0) | 1 (0.1) | 0 |
| 基本語別 | 急性腎障害 | 0 | 1 (0.0) | 1 (0.1) | 0 |
| 有害事象 | 血中クレアチニン 増加 | 0 | 3 (0.1) | 4 (0.3) | 0 |
| | 血中尿素増加 | 0 | 6 (0.2) | 4 (0.3) | 0 |
| | 糸球体濾過率減少 | 0 | 0 | 1 (0.1) | 0 |
| | 乏尿 | 0 | 0 | 1 (0.1) | 0 |
| | 蛋白尿 | 1 (0.3) | 2 (0.1) | 0 | 0 |
| | 腎不全 | 0 | 0 | 2 (0.1) | 0 |
| | 腎機能障害 | 0 | 2 (0.1) | 5 (0.4) | 1 (0.2) |
| | 尿量減少 | 0 | 1 (0.0) | 0 | 0 |

^{*3:}血中尿素増加1例、血中クレアチニン増加1例、腎機能障害1例

^{*4:}血中クレアチニン増加

③高カリウム血症

- 一般に、腎機能が低下した患者においては、レニン・アンジオテンシン・アルドステロン系の抑制によりアルドステロンの分泌が低下すると、尿中へのカリウム排泄が低下するため、血中のカリウムが増加することが知られています。血清カリウムに対するネプリライシン阻害薬の影響は明らかとなっていません。
- 高カリウム血症の患者では、治療上やむを得ないと判断される場合を除き、エンレストの投与は避けてください。高カリウム血症を増悪させるおそれがあります。
- 高カリウム血症のリスク因子のある患者(腎機能障害、糖尿病、低アルドステロン症の患者又はカリウム含量が高い食事を摂取している患者等)では、血清カリウム値をモニタリングしてください。
- 高カリウム血症が発現した場合には、カリウム摂取量の減量もしくは併用薬の用量調節又はエンレストの一時減量等の適切な処置を行ってください。

高血圧症患者における高カリウム血症に関連する有害事象の発現状況 (短期比較対照試験*¹の併合解析: SAF)

高血圧症患者を対象とした短期比較対照試験の安全性データの併合における高カリウム血症に関連する有害事象*2の発現頻度及び投与中止例の発現頻度は下表のとおりでした。

なお、この併合解析において、いずれの群でも重篤例の発現は認められませんでした。

- *1:A2219試験、A2201試験、A2223試験、A1306試験、A2316試験、A2319試験、A2315試験、A2318試験
- *2:MedDRA ver. 21.1の基本語(血中カリウム異常、血中カリウム増加、高カリウム血症)

| | | 発現例数(%) | | | | |
|----------|-----------------|------------------|-----------------------------|-------------------------|--------------------|--|
| | | プラセボ群 (n=323) | エンレスト 単独投与群 (n=3,142) | オルメサルタン群 (n=1,352) | バルサルタン群 (n=636) | |
| 高カリウム血症 | | 0 | 16 (0.5) | 8 (0.6) | 2 (0.3) | |
| 重症度 | 軽度 中等度 高度 | 0 0 0 | 15 (0.5) 1 (0.0) 0 | 7 (0.5) 1 (0.1) 0 | 2 (0.3) 0 0 | |
| 副作用 | | 0 | 8 *3 (0.3) | 3 (0.2) | 0 | |
| 重篤な有害事象 | | 0 | 0 | 0 | 0 | |
| 中止に至った有害 | 事象 | 0 | 3 *4 (0.1) | 2 (0.1) | 0 | |
| 基本語別 | 血中カリウム増加 | 0 | 7 (0.2) | 1 (0.1) | 0 | |
| 有害事象 | 高カリウム血症 | 0 | 9 (0.3) | 7 (0.5) | 2 (0.3) | |

- *3:高カリウム血症6例、血中カリウム増加2例
- *4:高カリウム血症2例、血中カリウム増加1例

投与群別の「高カリウム血症」に関連する有害事象の発現被験者数及び発現率:治療期(短期比較対照試験、SAF) (臨床的安全性、CTD2.7.4) [承認時評価資料]

④血管性浮腫

- エンレストのネプリライシン阻害作用により、ブラジキニンの分解が阻害され、血管性浮腫が発現する可能性があります。一方、エンレストのレニン・アンジオテンシン・アルドステロン系抑制作用の血管性浮腫発現への関与については不明です。
- 血管性浮腫は重症化すると呼吸困難等を引き起こし、生命を脅かす可能性があります。
- 血管性浮腫の既往歴のある患者には、エンレストを投与しないでください。
- 血管性浮腫があらわれるおそれがあるため、エンレスト投与前にACE阻害薬が投与されている場合は、少なくともエンレスト投与開始36時間前に中止してください。また、エンレスト投与終了後にACE阻害薬を投与する場合は、エンレストの最終投与から36時間後までは投与しないでください。
- 舌、声門、喉頭の腫脹等を症状として、気道閉塞につながる血管性浮腫があらわれることがあります。このような場合には、速やかに適切な処置を行ってください。血管性浮腫が消失しても再投与しないでください。
- 腹痛、嘔気、嘔吐、下痢等を伴う腸管血管性浮腫があらわれることがあります。

高血圧症患者における血管浮腫に関連する有害事象の発現状況 (短期比較対照試験*¹の併合解析: SAF)

高血圧症患者を対象とした短期比較対照試験の安全性データの併合における血管浮腫に関連する有害事象*2の 発現頻度及び投与中止例の発現頻度は下表のとおりでした。

なお、この併合解析において、いずれの群でも重篤例の発現は認められませんでした。

- *1:A2219試験、A2201試験、A2223試験、A1306試験、A2316試験、A2319試験、A2315試験、A2318試験
- *2: MedDRA ver. 21.1の基本語及び治験担当医師が血管浮腫が疑われると判断した事象(アレルギー性浮腫、アナフィラキシー反応、アナフィラキシーショック、アナフィラキシー様反応、アナフィラキシー様ショック、血管浮腫、耳介腫脹、気管支浮腫、口周囲浮腫、気管内挿管、喉頭蓋浮腫、眼球浮腫、眼部腫脹、歯肉浮腫、歯肉腫脹、眼瞼浮腫、顔面浮腫、性器腫脹、遺伝性血管浮腫、喉頭障害による呼吸困難、喉頭浮腫、喉頭痙攣、喉頭気管浮腫、輪部腫脹、口唇浮腫、口唇腫脹、眼充血、性器浮腫、グライヒ症候群、喉頭閉塞、口腔浮腫、末梢性浮腫、眼窩浮腫、口腔咽頭腫脹、陰茎浮腫、陰茎腫脹、眼窩周囲浮腫、咽頭浮腫、可逆性気道閉塞、強膜浮腫、陰嚢浮腫、陰嚢腫脹、皮膚浮腫、口腔咽頭痙攣、口蓋浮腫、小腸血管浮腫(下層語)、上気道性喘鳴、顔面腫脹、舌腫脹、咽喉絞扼感、舌浮腫、気管閉塞、気管浮腫、降溶腫、内臓浮腫、外陰浮腫、外陰陰腫脹、消化管浮腫、上気道閉塞)

| | | | 発現例 | 数 (%) | |
|----------|------|------------------|-----------------------------|-----------------------|--------------------|
| | | プラセボ群 (n=323) | エンレスト 単独投与群 (n=3,142) | オルメサルタン群 (n=1,352) | バルサルタン群 (n=636) |
| 血管浮腫 | | 0 | 1 (0.0) | 2 (0.1) | 1 (0.2) |
| 重症度 | 軽度 | 0 | 0 | 2 (0.1) | 1 (0.2) |
| | 中等度 | 0 | 1 (0.0) | 0 | 0 |
| | 高度 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 副作用 | | 0 | 1 *3 (0.0) | 1 (0.1) | 1 (0.2) |
| 重篤な有害事象 | | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 中止に至った有害 | 事象 | 0 | 1 *4 (0.0) | 1 (0.1) | 1 (0.2) |
| 基本語別 | 血管浮腫 | 0 | 0 | 1 (0.1) | 1 (0.2) |
| 有害事象 | 眼瞼浮腫 | 0 | 0 | 1 (0.1) | 0 |
| | 顔面腫脹 | 0 | 1 (0.0) | 0 | 0 |
| | 蕁麻疹 | 0 | 0 | 1 (0.1) | 0 |

^{*3:}顔面腫脹

投与群別の「血管浮腫」に関連する有害事象の発現被験者数及び発現率:治療期(短期比較対照試験、SAF) (臨床的安全性、CTD2.7.4) [承認時評価資料]

※ 血管浮腫は最新の電子添文で血管性浮腫とされている。

^{*4:}顔面腫脹

5 脱水

- エンレストのネプリライシン阻害作用により、ナトリウム利尿ペプチド、ブラジキニンの分解阻害によるナトリウム利尿作用が発現する可能性があります。
- 患者の観察を十分に行い、異常が認められた場合には、本剤の減量、投与中止や補液等の適切な処置を行ってください。

高血圧症患者における脱水に関連する有害事象の発現状況 (短期比較対照試験*¹の併合解析: SAF)

高血圧症患者を対象とした短期比較対照試験の安全性データの併合における脱水に関連する有害事象*2の発現頻度及び投与中止例の発現頻度は下表のとおりでした。

なお、この併合解析において、いずれの群でも重篤例の発現は認められませんでした。

- *1:A2219試験、A2201試験、A2223試験、A1306試験、A2316試験、A2319試験、A2315試験、A2318試験
- *2: MedDRA ver. 21.1の脱水 (SMQ 狭域) 及び基本語 (口内乾燥、口渇)

| | | 発現例数(%) | | | | |
|----------|------|--------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------------------|--|
| | | プラセボ 群 (n=323) | エンレスト 単独投与群 (n=3,142) | オルメサルタン群 (n=1,352) | バルサルタン群 (n=636) | |
| 脱水に関する事象 | | 1 (0.3) | 4 (0.1) | 0 | 0 | |
| 重症度 | 軽度 | 1 (0.3) | 4 (0.1) | 0 | 0 | |
| | 中等度 | 0 | 0 | 0 | 0 | |
| | 高度 | 0 | 0 | 0 | 0 | |
| 副作用 | | 0 | 2 *3 (0.1) | 0 | 0 | |
| 重篤な有害事象 | | 0 | 0 | 0 | 0 | |
| 中止に至った有害 | 事象 | 0 | 0 | 0 | 0 | |
| 基本語別 | 口内乾燥 | 0 | 2 (0.1) | 0 | 0 | |
| 有害事象 | 口渇 | 1 (0.3) | 2 (0.1) | 0 | 0 | |

^{*3:}口内乾燥1例、口渇1例

投与群別の「脱水」に関連する有害事象の発現被験者数及び発現率:治療期(短期比較対照試験、SAF) (臨床的安全性、CTD2.7.4) [承認時評価資料]

その他の重要な情報

エンレスト及びバルサルタン製剤投与時の バルサルタンの薬物動態パラメータ

- エンレストに含まれるバルサルタンの用量と曝露量、及び本邦で既承認のバルサルタン製剤の用量及び曝露量は以下の通りです。これらを参考に、エンレストのRAAS抑制作用に起因するリスクを適切に管理してください。
- アンジオテンシンⅡ受容体拮抗薬投与中に肝炎等の重篤な肝障害があらわれたとの報告があるため、肝機能検査を実施するなど観察を十分に行ってください。
- 麻酔及び手術中にレニン・アンジオテンシン系の抑制作用による低血圧を起こす可能性があるため、手術前24時間は投与しないことが望ましいとされています。

エンレストまたはバルサルタン製剤*単回経口投与時のバルサルタンの薬物動態パラメータ1-4)

| | バルサルタン含量 | 例数 | C _{max} (ng/mL) | AUC _{inf} (ng·h/mL) |
|-------------------|----------|----|-----------------------------|---------------------------------|
| エンレスト 200mg | 103mg | 8 | 3,980±1,390 | 22,200±6,670 |
| バルサルタン製剤 80mg | 80mg | 30 | 2,780±1,070 | 19,800±8,240 |
| バルサルタン製剤 160mg | 160mg | 40 | 5,770±1,730 | 38,900±11,100 |

^{*:}本邦で承認されたバルサルタンの効能又は効果は「高血圧症」である。用法及び用量(抜粋)は「通常、成人にはバルサルタンとして40~80mgを1日1回投与する。なお、年齢、症状に応じて適宜増減するが、1日160mgまで増量できる。」である。

¹⁾社内資料:健康成人を対象とした単回投与試験(A1101試験、2020年6月29日承認、CTD2.7.6.2.1.1) [20200274(ENRU00010)] [承認時評価資料]

²⁾ Akahori M, et al.: Eur J Drug Metab Pharmacokinet. 2017; 42 (3): 407-416 [20200233 (ENRF00016)] [利益相反] 本研究実施時、すべての著者がノバルティス社員及び株主でした。本研究に、ノバルティスは資金の提供を行いました。 3) ディオバン錠社内資料: バイオアベイラビリティ試験 (VAL489A1102試験) [20130476 (DIOU00183)]

⁴⁾ 社内資料: バイオアベイラビリティ試験 (VNP489A2106試験) [20200252 (DIOU00192)]

特に注意が必要な併用薬

併用禁忌(併用しないこと)

次の薬剤については、禁忌に該当する患者への投与を避けてください

アンジオテンシン変換酵素阻害薬

アラセプリル(セタプリル)、イミダプリル塩酸塩(タナトリル)、エナラプリルマレイン酸塩(レニベース)、カプトプリル(カプトリル)、キナプリル塩酸塩(コナン)、シラザプリル水和物(インヒベース)、テモカプリル塩酸塩(エースコール)、デラプリル塩酸塩(アデカット)、トランドラプリル(オドリック)、ベナゼプリル塩酸塩(チバセン)、ペリンドプリルエルブミン(コバシル)、リシノプリル水和物(ゼストリル、ロンゲス)

| 臨床症状·措置方法 | 血管性浮腫があらわれるおそれがあります。これらの薬剤が投与されている場合は、少なくとも エンレスト投与開始36時間前に中止してください。また、エンレスト投与終了後にこれらの薬剤 を投与する場合は、エンレストの最終投与から36時間後までは投与しないでください。 |
|-----------|---|
| 機序・危険因子 | 併用により相加的にブラジキニンの分解を抑制し、血管性浮腫のリスクを増加させる可能性が あります。 |

アリスキレンフマル酸塩(ラジレス) (糖尿病患者に投与する場合。ただし、他の降圧治療を行ってもなお血圧のコントロールが著しく不良の患者を除く。)

| 臨床症状·措置方法 | 非致死性脳卒中、腎機能障害、高カリウム血症及び低血圧のリスク増加がバルサルタンで報告されています。 |
|-----------|---|
| 機序·危険因子 | 併用によりレニン-アンジオテンシン-アルドステロン系阻害作用が増強される可能性があります。 |

エンレスト電子添文(2025年9月改訂:第9版)

特に注意が必要な併用薬

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 |
|--|---|---|
| アンジオテンシンⅡ 受容体拮抗薬 | 腎機能障害、高カリウム血症及び低血圧を 起こすおそれがあるため、これらの薬剤と併 用すべきではありません。 | 併用によりレニン-アンジオテンシン-アルド ステロン系阻害作用が増強される可能性が あります。 |
| アリスキレンフマル酸塩 | 腎機能障害、高カリウム血症及び低血圧を 起こすおそれがあります。 なお、eGFRが60mL/min/1.73m ² 未満の 腎機能障害のある患者へのアリスキレンフ マル酸塩との併用については、治療上やむ を得ないと判断される場合を除き避けてく ださい。 | |
| アトルバスタチン | 併用によりアトルバスタチンの血中濃度が 上昇するおそれがあります。 | エンレストは、OATP1B1及びOATP1B3を 介する薬剤の肝臓への取り込みを阻害する 可能性があります。 |
| PDE5阻害剤 シルデナフィル等 | 高血圧症患者において、エンレストとシルデナフィルとの併用により、エンレスト単独投与よりも血圧低下が認められたとの報告があります。エンレストの投与を受けている患者においてシルデナフィル又は他のPDE5阻害剤の投与を開始する際には注意してください。 | PDE5阻害剤はエンレストの投与により増加するcGMPの分解を阻害します。 |
| カリウム保持性利尿薬 トリアムテレン スピロノラクトン エプレレノン等 カリウム補給製剤 塩化カリウム | 血清カリウム値及び血清クレアチニン値が 上昇するおそれがあります。 | エンレストのアルドステロン分泌抑制により カリウム貯留作用が増強する可能性があり ます。 危険因子:腎機能障害 |
| ドロスピレノン・ エチニルエストラジオール | 血清カリウム値が上昇することがあります。 | バルサルタンによる血清カリウム値の上昇と ドロスピレノンの抗ミネラルコルチコイド作 用によると考えられます。 危険因子: 腎障害患者、血清カリウム値の高 い患者 |
| トリメトプリム含有製剤 スルファメトキサゾール・ トリメトプリム | | 血清カリウム値の上昇が増強されるおそれ があります。 |
| シクロスポリン | | 高カリウム血症の副作用が相互に増強されると考えられます。 |
| 利尿降圧剤 フロセミド トリクロルメチアジド等 | 急激な血圧低下(失神及び意識消失等を伴う)を起こすおそれがあります。また、利尿作用が増強されるおそれがあります。 高血圧症患者においては、低用量からエンレストの投与を開始し、増量する場合は徐々に行ってください。 | 利尿降圧剤投与中は血漿レニン活性が上昇しており、これらの薬剤との併用によりレニン・アンジオテンシン・アルドステロン系阻害作用が増強される可能性があります。 重度のナトリウムないし体液量の減少した患者では、まれに症候性の低血圧が生じることがあります。 |

特に注意が必要な併用薬 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 |
|---------------------------------------|---|---|
| 非ステロイド性 消炎鎮痛剤 (NSAIDs) インドメタシン等 | エンレストの降圧作用が減弱することがあります。 | NSAIDsの腎プロスタグランジン合成阻害 作用により、エンレストの降圧作用が減弱す ることがあります。 |
| | 腎機能を悪化させるおそれがあります。 | NSAIDsの腎プロスタグランジン合成阻害 作用により、腎血流量が低下するためと考えられます。 危険因子:高齢者、体液量が減少している患者(利尿薬使用患者を含む)、腎機能障害患者 |
| リチウム | リチウム中毒を起こすことがレニン・アンジ オテンシン・アルドステロン系阻害剤で報告 されています。 利尿薬を使用する場合には、リチウム毒性の リスクがさらに増加するおそれがあります。 | エンレストのナトリウム排泄作用により、リチウムの蓄積が起こると考えられています。 |
| シクロスポリン クラリスロマイシン エリスロマイシン | Sacubitrilat又はバルサルタンの曝露量が 増加し、副作用が増強されるおそれがありま す。 | OATP1B1又はOATP1B3を阻害すること により、sacubitrilat及びバルサルタンの血 中濃度を上昇させる可能性があります。 |
| ビキサロマー | バルサルタンの血中濃度が約30~40%に 低下したとの報告があります。エンレストの 作用が減弱するおそれがあります。 | リン酸結合性ポリマーにより、同時に服用した場合、バルサルタンの吸収を遅延あるいは減少させる可能性があります。 |

エンレスト電子添文(2025年9月改訂:第9版)

| | 錠50mg | 錠100mg | 錠200mg | 粒状錠小児用 12.5mg | 粒状錠小児用 31.25mg |
|------|------------------|------------------|------------------|------------------|--------------------|
| 承認番号 | 30200AMX00504000 | 30200AMX00502000 | 30200AMX00503000 | 30600AMX00113000 | 30600AMX00114000 |
| 販売開始 | 2020年8月 | 2020年8月 | 2020年8月 | * 2024年5月 | * 2024年 5 月 |

貯法:室温保存 **有効期間**:3年(錠) アンジオテンシン受容体ネプリライシン阻害薬(ARNI) サクビトリルバルサルタンナトリウム水和物製剤

3年(粒状錠小児用)

エンレスト。錠 50mg エンレスト。錠 100mg エンレスト。錠 200mg エンレスト。粒状錠小児用 12.5mg エンレスト。粒状錠小児用 31.25mg

Entresto Tablets Entresto Granules

処方箋医薬品(注)

注) 注意 - 医師等の処方箋により使用すること

U NOVARTIS

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 アンジオテンシン変換酵素阻害薬(アラセプリル、イミダプリル塩酸塩、エナラプリルマレイン酸塩、カプトプリル、キナプリル塩酸塩、シラザプリル水和物、テモカプリル塩酸塩、デラプリル塩酸塩、トランドラプリル、ベナゼプリル塩酸塩、ペリンドプリルエルブミン、リシノプリル水和物)を投与中の患者、あるいは投与中止から36時間以内の患者 [5.1、5.3、8.1、10.1 参照]
- 2.3 血管性浮腫の既往歴のある患者(アンジオテンシンⅡ 受容体拮抗薬又はアンジオテンシン変換酵素阻害薬によ る血管性浮腫、遺伝性血管性浮腫、後天性血管性浮腫、 特発性血管性浮腫等)[11.1.1 参照]
- 2.4 アリスキレンフマル酸塩を投与中の糖尿病患者(ただし、他の降圧治療を行ってもなお血圧のコントロールが著しく不良の患者を除く)[10.1 参照]
- 2.5 重度の肝機能障害 (Child-Pugh分類C) のある患者 [9.3.1 参照]
- 2.6 妊婦又は妊娠している可能性のある女性 [9.5 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

| | 販売名 | エンレスト錠 | エンレスト錠 | エンレスト錠 |
|--|------|--------------|--------------|---------------|
| | 规元石 | 50mg | 100mg | 200mg |
| | | 1錠中サクビトリ | 1錠中サクビトリ | 1錠中サクビトリ |
| | | ルバルサルタンナ | ルバルサルタンナ | ルバルサルタンナ |
| | | トリウム水和物 | トリウム水和物 | トリウム水和物 |
| | | 56.551mg (サク | 113.103mg(サク | 226.206mg (サク |
| | 有効成分 | ビトリルバルサル | ビトリルバルサル | ビトリルバルサル |
| | 有劝风刀 | タンとして | タンとして | タンとして |
| | | 50mg:サクビト | 100mg: サクビト | 200mg: サクビト |
| | | リル24.3mg及び | リル48.6mg及び | リル97.2mg及び |
| | | バルサルタン | バルサルタン | バルサルタン |
| | | 25.7mgに相当) | 51.4mgに相当) | 102.8mgに相当) |
| | | セルロース、ヒド | セルロース、ヒド | セルロース、ヒド |
| | | ロキシプロピルセ | ロキシプロピルセ | ロキシプロピルセ |
| | | ルロース、クロス | ルロース、クロス | ルロース、クロス |
| | | ポビドン、ステア | ポビドン、ステア | ポビドン、ステア |
| | | リン酸マグネシウ | リン酸マグネシウ | リン酸マグネシウ |
| | 添加剤 | ム、タルク、無水 | ム、タルク、無水 | ム、タルク、無水 |
| | | ケイ酸、ヒプロメ | ケイ酸、ヒプロメ | ケイ酸、ヒプロメ |
| | | ロース、ポリエチ | ロース、ポリエチ | ロース、ポリエチ |
| | | レングリコール、 | レングリコール、 | レングリコール、 |
| | | 酸化チタン、三二 | 酸化チタン、三二 | 酸化チタン、三二 |
| | | 酸化鉄、酸化鉄 | 酸化鉄 | 酸化鉄、酸化鉄 |

| 販売名 | エンレスト粒状錠小児用 | エンレスト粒状錠小児用 |
|------|------------------|------------------|
| 规儿石 | 12.5mg | 31.25mg |
| | カプセル型容器1個中サクビ | カプセル型容器1個中サクビ |
| | トリルバルサルタンナトリ | トリルバルサルタンナトリ |
| | ウム水和物14.136mg(サク | ウム水和物35.340mg(サク |
| 有効成分 | ビトリルバルサルタンとし | ビトリルバルサルタンとし |
| | て12.5mg:サクビトリル | て31.25mg:サクビトリル |
| | 6.1mg及びバルサルタン | 15.18mg及びバルサルタン |
| | 6.4mgに相当) | 16.07mgに相当) |
| | セルロース、ヒドロキシプ | セルロース、ヒドロキシプ |
| | ロピルセルロース、ステア | ロピルセルロース、ステア |
| | リン酸マグネシウム、タル | リン酸マグネシウム、タル |
| 添加剤 | ク、無水ケイ酸、アミノア | ク、無水ケイ酸、アミノア |
| | ルキルメタクリレート共重 | ルキルメタクリレート共重 |
| | 合体E、ステアリン酸、ラウ | 合体E、ステアリン酸、ラウ |
| | リル硫酸ナトリウム | リル硫酸ナトリウム |

3.2 製剤の性状

| 0.2 3X H1V7 11. | | | | | |
|-------------------------|--|--|------------|--|----------|
| 販売名 | エンレスト錠 50mg | エンレス 100m | | エンレスト 200mg | 錠 |
| 性状 | 青紫白色の楕円形 微黄色の精 | | 円形の フィル | うすい赤白色 | ルム |
| 識別コード | NVR LZ | υL | , | NVR L11 | |
| | CHYR | (B) | n) | (MYR | |
| 外形 | LZ | | | (L11 | |
| | | | | | |
| 大きさ(約) | 長径:13.1mm 短径:5.2mm 厚さ:3.6mm 質量:0.208g | 長径:13.1 短径:5.2n 厚さ:3.7n 質量:0.20 | nm nm | 長径:15.1mr 短径:6.0mm 厚さ:5.4mm 質量:0.412g | <u>.</u> |
| 販売名 | エンレスト粒状鏡 12.5mg | 上小児用 | エンレ | スト粒状錠小児 31.25mg | 用 |
| 性状 白色~微黄色の円 フィルムコーティ | | | | | |

| | 販売名 | エノレハト恒仏姚小児用 | エノレハト恒仏姚小児用 |
|---|-------|---------------|----------------|
| | 规儿石 | 12.5mg | 31.25mg |
| Ī | 性状 | 白色~微黄色の円形の小型 | 白色~微黄色の円形の小型 |
| | 1土4八 | フィルムコーティング錠 | フィルムコーティング錠 |
| | | | 10 (カプセル型容器の黄色 |
| | 識別コード | | キャップ部に表示) |
| | 成別コート | NVR(カプセル型容器の無 | NVR(カプセル型容器の無 |
| | | 色透明ボディ部に表示) | 色透明ボディ部に表示) |
| Ì | 外形 | 直径:2.0mm | 直径:2.0mm |
| | グトガシ | 厚さ:2.2mm | 厚さ:2.2mm |

4. 効能又は効果

〈錠50mg・100mg・200mg〉

成人

慢性心不全

ただし、慢性心不全の標準的な治療を受けている患者に限る。 小児

慢性心不全

〈錠100mg・200mg〉

高血圧症

〈粒状錠小児用12.5mg・31.25mg〉

慢性心不全

5. 効能又は効果に関連する注意

〈成人の慢性心不全〉

- 5.1 本剤は、アンジオテンシン変換酵素阻害薬又はアンジオテンシンⅡ受容体拮抗薬から切り替えて投与すること。[2.2、8.1、17.1.1、17.1.2 参照]
- 5.2 「臨床成績」の項の内容を熟知し、臨床試験に組み入れられた患者の背景(前治療、左室駆出率、収縮期血圧等)を十分に理解した上で、適応患者を選択すること。[17.1.1、17.1.2 参照]

〈小児の慢性心不全〉

- 5.3 本剤投与開始前にアンジオテンシン変換酵素阻害薬又はアンジオテンシンⅡ受容体拮抗薬を投与されている場合はそれらの薬剤から切り替え、投与されていない場合は患者の状態を観察しながら本剤を慎重に投与すること。[2.2、8.1、17.1.3 参照]
- 5.4 小児の慢性心不全の治療に十分な知識及び経験を有し、「臨床成績」の項の内容及び臨床試験に組み入れられた患者の背景(基礎疾患や心不全の病態、前治療、収縮期血圧等)を十分に理解した医師のもとで、本剤の投与が適切と判断される患者に対して適用を考慮すること。[17.1.3 参照]

〈高血圧症〉

5.5 過度な血圧低下のおそれ等があり、原則として本剤を高血 圧治療の第一選択薬としないこと。

6. 用法及び用量

〈慢性心不全〉

通常、成人にはサクビトリルバルサルタンとして1回50mgを開始用量として1日2回経口投与する。忍容性が認められる場合は、 $2\sim4$ 週間の間隔で段階的に1回200mgまで増量する。1回投与量は50mg、100mg又は200mgとし、いずれの投与量においても1日2回経口投与する。なお、忍容性に応じて適宜減量する。

通常、1歳以上の小児には、サクビトリルバルサルタンとして下表のとおり体重に応じた開始用量を1日2回経口投与する。 忍容性が認められる場合は、2~4週間の間隔で段階的に目標 用量まで増量する。なお、忍容性に応じて適宜減量する。

小児における用量表(1回投与量)

| | 17周101710711至37(1日127至) | | | | | |
|---|-------------------------|----------|----------|----------|----------|--|
| | 体重 | 開始用量 | 第1漸増用量 | 第2漸増用量 | 目標用量 | |
| ſ | 40kg未満 | 0.8mg/kg | 1.6mg/kg | 2.3mg/kg | 3.1mg/kg | |
| | 40kg以上 50kg未満 | 0.8mg/kg | 50mg | 100mg | 150mg | |
| | 50kg以上 | 50mg | 100mg | 150mg | 200mg | |

〈高血圧症〉

通常、成人にはサクビトリルバルサルタンとして1回200mg を1日1回経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、最大投与量は1回400mgを1日1回とする。

(参老)

| 12 47 | | | | | |
|---------------|-------|--------|--------|------------------|-------------------|
| | 錠50mg | 錠100mg | 錠200mg | 粒状錠小児用 12.5mg | 粒状錠小児用 31.25mg |
| 慢性心不全 (成人) | 0 | 0 | 0 | _ | _ |
| 慢性心不全 (小児) | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 高血圧症 | _ | 0 | 0 | _ | _ |

○: 承認用法・用量あり、一: 承認なし

7. 用法及び用量に関連する注意

〈慢性心不全〉

- 7.1 次の患者では、患者の状態を注意深く観察し、増量の可否 を慎重に判断すること。
 - ・腎機能障害(eGFR 90mL/min/1.73m²未満)のある患者 [7.2、7.3、9.2.1、9.2.2 参照]
 - ・中等度の肝機能障害 (Child-Pugh分類B) のある患者 [7.2、7.3、9.3.2 参照]
 - ・血圧が低い患者 [7.2、7.3、8.2、9.1.4、11.1.3、17.1.1-17.1.3 参照]
- 7.2 本剤の増量は、臨床試験で用いられた血圧、血清カリウム 値及び腎機能に関する以下の基準も目安に検討すること。 [7.1、8.2、17.1.2、17.1.3 参照]

成人の臨床試験で用いられた増量時*の基準

| 血圧 | 症候性低血圧がみられず、収縮期血圧が |
|---------|---|
| | 95mmHg以上 |
| 血清カリウム値 | 5.4mEq/L以下 |
| 腎機能 | eGFR 30mL/min/1.73m ² 以上かつeGFRの低下率が35%以下 |

※1回50mgから1回100mgへの増量時の基準であり、臨床試験ではいずれ の項目も満たす患者が増量可能とされた。

小児の臨床試験で用いられた増量時*の基準

| 7,0 1,000 1,10 2 1 1 2 1 2 1 | | | | |
|------------------------------|---|--|--|--|
| 血圧 | 収縮期血圧が以下の値超 | | | |
| | ・1歳以上10歳未満:70mmHg+2×年齢 | | | |
| | ・10歳以上:90mmHg | | | |
| 血清カリウム値 | 5.4mEq/L以下 | | | |
| 腎機能 | eGFRが以下の値以上かつeGFRの低下率が | | | |
| | 35%未満 | | | |
| | ・12ヵ月以上19ヵ月未満:31mL/min/1.73m ² | | | |
| | ・19ヵ月以上18歳未満:38mL/min/1.73m² | | | |

※目標用量に到達するまでの各段階の増量時の基準であり、臨床試験ではいずれの項目も満たす患者が増量可能とされた。

- 7.3 小児のうち、アンジオテンシン変換酵素阻害薬又はアンジオテンシン Π 受容体拮抗薬が投与されている患者では、これらの用量や忍容性、及び患者の状態を踏まえ、医師が適切と判断した場合には、第1漸増用量から投与を開始することもできる。[7.1、8.2参照]
- 7.4 粒状錠小児用を用いて投与する場合は、以下の点に注意すること。
 - ・最低用量は12.5mgとし、用法及び用量で規定した投与量に最も近い用量となるよう、粒状錠小児用12.5mgと31.25mgを組み合わせて投与すること。
 - ・カプセルは容器であることから、カプセルごと投与せず、 容器内の粒状錠のみを全量投与すること。[14.2.2 参照]

〈高血圧症〉

- 7.5 本剤はサクビトリル及びバルサルタンに解離して作用する 薬剤であるため、本邦のバルサルタンの承認用法及び用量で の降圧効果、本剤の降圧効果を理解した上で、患者の状態、 他の降圧薬による治療状況等を考慮し、本剤適用の可否を慎 重に判断するとともに、既存治療の有無によらず1回100mg を1日1回からの開始も考慮すること。[17.1.4 参照]
- 7.6 慢性心不全を合併する高血圧症患者では、原則として慢性 心不全の用法及び用量に従うこととするが、慢性心不全の発 症に先んじて高血圧症の治療目的で本剤を使用している場合 等は、患者の状態に応じて適切に用法及び用量を選択すること。

8. 重要な基本的注意

- **8.1 血管性浮腫があらわれるおそれがあるため、本剤投与前に アンジオテンシン変換酵素阻害薬が投与されている場合は、 少なくとも本剤投与開始36時間前に中止すること。また、本 剤投与終了後にアンジオテンシン変換酵素阻害薬を投与する 場合は、本剤の最終投与から36時間後までは投与しないこと。 [2.2、5.1、5.3、10.1 参照]
 - **8.2** 症候性低血圧があらわれるおそれがあるため、特に投与開始時及び増量時は患者の状態を十分に観察しながら慎重に投与すること。[7.1-7.3、9.1.4、9.8.1、11.1.3 参照]
 - 8.3 アンジオテンシンⅡ受容体拮抗薬投与中に肝炎等の重篤な 肝障害があらわれたとの報告があるので、肝機能検査を実施 するなど観察を十分に行うこと。[11.1.12 参照]

- 8.4 脱水があらわれるおそれがあるため、観察を十分に行い、 異常が認められた場合には、本剤の減量、投与中止や補液等 の適切な処置を行うこと。
- **8.5** 手術前24時間は投与しないことが望ましい。麻酔及び手術中にレニン-アンジオテンシン系の抑制作用による低血圧を起こす可能性がある。
- **8.6** 降圧作用に基づくめまい、ふらつきがあらわれることがあるので、高所作業、自動車の運転等危険を伴う機械を操作する際には注意させること。
- 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

〈効能共通〉

9.1.1 両側性腎動脈狭窄のある患者又は片腎で腎動脈狭窄のある患者

治療上やむを得ないと判断される場合を除き、投与は避ける こと。腎血流量の減少や糸球体濾過圧の低下により急速に腎 機能を悪化させるおそれがある。

9.1.2 高カリウム血症の患者

治療上やむを得ないと判断される場合を除き、投与は避ける こと。高カリウム血症を増悪させるおそれがある。

高カリウム血症のリスク因子のある患者(腎機能障害、糖尿病、低アルドステロン症の患者又はカリウム含量が高い食事を摂取している患者等)では、血清カリウム値をモニタリングすること。[10.2、11.1.4 参照]

9.1.3 脳血管障害のある患者

本剤の降圧作用により、脳血流不全を引き起こし、病態を悪化させるおそれがある。

〈慢性心不全〉

9.1.4 血圧が低い患者

定期的に血圧を測定し、患者の状態を十分に観察しながら投与すること。[7.1、8.2、11.1.3 参照]

〈高血圧症〉

9.1.5 厳重な減塩療法中の患者

低用量から投与を開始し、増量する場合は徐々に行うこと。 急激な血圧低下(失神及び意識消失等を伴う)を起こすおそれがある。[11.1.5 参照]

9.2 腎機能障害患者

〈慢性心不全〉

9.2.1 軽度又は中等度の腎機能障害 (eGFR 30mL/min/1.73m²以上90mL/min/1.73m²未満) のある患者

血圧、血清カリウム値及び腎機能等の患者の状態を十分に観察しながら投与すること。本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。[7.1、11.1.2、16.6.1 参照]

9.2.2 重度の腎機能障害 (eGFR 30mL/min/1.73m²未満) の ある患者

本剤投与の可否を慎重に判断し、投与する場合には血圧、血清カリウム値及び腎機能等の患者の状態を十分に観察すること。本剤の血中濃度が上昇するおそれがあり、臨床試験では除外されている。[7.1、11.1.2、16.6.1 参照]

〈高血圧症〉

9.2.3 軽度又は中等度の腎機能障害 (eGFR 30 mL/min/1.73m²以上90mL/min/1.73m²未満) のある患者

血清カリウム値及び腎機能等の患者の状態を十分に観察しながら投与すること。本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。 [11.1.2、16.6.1 参照]

9.2.4 重度の腎機能障害 (eGFR 30mL/min/1.73m²未満) の ある患者

本剤投与の可否を慎重に判断し、投与する場合には血清カリウム値及び腎機能等の患者の状態を十分に観察すること。低用量から開始することを考慮すること。本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。[11.1.2、16.6.1 参照]

9.2.5 血液透析中の患者

本剤投与の可否を慎重に判断し、投与する場合には血清カリウム値及び腎機能等の患者の状態を十分に観察すること。低用量から投与を開始し、増量する場合は徐々に行うこと。本剤の血中濃度が上昇するおそれや、急激な血圧低下(失神及び意識消失等を伴う)を起こすおそれがあり、臨床試験では除外されている。[11.1.2、11.1.5 参照]

9.3 肝機能障害患者

〈効能共通〉

9.3.1 重度の肝機能障害 (Child-Pugh分類C) のある患者

投与しないこと。重度の肝機能障害のある患者では本剤の血中濃度が上昇するおそれがあり、臨床試験では除外されている。[2.5 参照]

〈慢性心不全〉

9.3.2 中等度の肝機能障害(Child-Pugh分類B)のある患者

本剤投与の可否を慎重に判断し、投与する場合には血圧、血清カリウム値及び腎機能等の患者の状態を十分に観察しながら投与すること。本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。 [7.1、16.6.2 参照]

〈高血圧症〉

9.3.3 中等度の肝機能障害 (Child-Pugh分類B) のある患者

本剤投与の可否を慎重に判断し、投与する場合には血清カリウム値及び腎機能等の患者の状態を十分に観察しながら投与すること。低用量から開始することを考慮すること。本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。[16.6.2 参照]

9.4 生殖能を有する者

9.4.1 妊娠する可能性のある女性

妊娠していることが把握されずアンジオテンシン変換酵素阻害薬又はアンジオテンシンⅡ受容体拮抗薬を使用し、胎児・新生児への影響(腎不全、頭蓋・肺・腎の形成不全、死亡等)が認められた例が報告されている^{1,2)}。

本剤の投与に先立ち、代替薬の有無等も考慮して本剤投与の必要性を慎重に検討し、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。また、投与が必要な場合には次の注意事項に留意すること。[9.5 参照]

- (1) 本剤投与開始前に妊娠していないことを確認すること。本 剤投与中も、妊娠していないことを定期的に確認すること。 投与中に妊娠が判明した場合には、直ちに投与を中止すること。
- (2) 次の事項について、本剤投与開始時に患者に説明すること。 また、投与中も必要に応じ説明すること。
 - ・妊娠中に本剤を使用した場合、胎児・新生児に影響を及ぼ すリスクがあること。
 - ・本剤投与中及び最終投与後1週間は避妊する必要があること及び適切な避妊法。
 - ・妊娠が判明した又は疑われる場合は、速やかに担当医に相談すること。
 - ・妊娠を計画する場合は、担当医に相談すること。

9.5 妊婦

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。 投与中に妊娠が判明した場合には、直ちに投与を中止すること。本剤を投与した動物実験(ラット、ウサギ)において、サクビトリルの活性代謝物(sacubitrilat)及びバルサルタンの曝露量が、臨床用量投与時の曝露量の0.06倍及び0.72倍(ラット)並びに0.03倍及び2.04倍(ウサギ)に相当する用量から、胚・胎児致死(着床後死亡率の高値)及び催奇形性(水頭症)が認められたとの報告がある。また、バルサルタンを含むアンジオテンシンⅡ受容体拮抗薬並びにアンジオテンシン変換酵素阻害薬で、妊娠中期~末期に投与を受けた妊婦において、母体及び胎児への影響(自然流産、胎児・新生児死亡、羊水過少症、胎児・新生児の低血圧、腎機能障害、腎不全、高カリウム血症、頭蓋の形成不全、羊水過少症によると推測される四肢の拘縮、脳、頭蓋顔面の奇形、肺の発育形成不全等)が報告されている³.4。[2.6、9.4.1 参照]

9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。本剤のヒトにおける乳汁中への移行は不明であるが、動物実験(ラットの授乳期経口投与)で、乳汁中にsacubitrilat及びバルサルタンの移行が認められた。本剤の投与期間中の授乳により、新生児又は乳児に影響を及ぼすおそれがある。また、バルサルタンの動物実験(ラットの周産期及び授乳期経口投与)において、600mg/kg/日で出生児の低体重及び生存率の低下が認められており、200mg/kg/日以上で外表分化の遅延が認められている。

9.7 小児等

〈慢性心不全〉

9.7.1 低出生体重児、新生児を対象とした臨床試験は実施していない。[17.1.3 参照]

〈高血圧症〉

9.7.2 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

〈慢性心不全〉

9.8.1 血圧、血清カリウム値及び腎機能等の患者の状態を十分に観察しながら投与すること。特に投与開始時及び増量時は患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。一般に過度の降圧は好ましくないとされている。脳梗塞等が起こるおそれがある。臨床試験において、高齢者では、低血圧、高カリウム血症、腎機能障害の発現が増加することが報告されている。[8.2、11.1.2-11.1.4、16.6.3 参照]

〈高血圧症〉

9.8.2 低用量から投与を開始するなど慎重に投与すること。一般に過度の降圧は好ましくないとされている。脳梗塞等が起こるおそれがある。[16.6.3 参照]

10. 相互作用

Sacubitrilat及びバルサルタンはOATP1B1及びOATP1B3の 基質である。なお、サクビトリル及びsacubitrilatは OATP1B1及びOATP1B3を阻害する。

10.1 併用禁忌 (併用しないこと)

| . • | io. : production (production) | | | | | |
|-----|-------------------------------|-------------------------------|---------------------------------|--|--|--|
| | 薬剤名等 | 臨床症状・措置方法 | 機序・危険因子 | | | |
| ** | アンジオテンシン変換 | 血管性浮腫があらわれ | 併用により相加的にブ | | | |
| | 酵素阻害薬 | るおそれがある。これ | ラジキニンの分解を抑 | | | |
| | アラセプリル | らの薬剤が投与されて | 制し、血管性浮腫のリ | | | |
| | (セタプリル) | いる場合は、少なくと | スクを増加させる可能 | | | |
| | イミダプリル塩酸塩 | も本剤投与開始36時間 | 性がある。 | | | |
| | (タナトリル) | 前に中止すること。ま | | | | |
| | エナラプリルマレイ | た、本剤投与終了後に | | | | |
| | ン酸塩 | これらの薬剤を投与す | | | | |
| | (レニベース) | る場合は、本剤の最終 | | | | |
| | カプトプリル | 投与から36時間後まで | | | | |
| | (カプトリル) | は投与しないこと。 | | | | |
| | キナプリル塩酸塩 | | | | | |
| | (コナン) | | | | | |
| | シラザプリル水和物 | | | | | |
| | (インヒベース) | | | | | |
| | テモカプリル塩酸塩 | | | | | |
| | (エースコール) | | | | | |
| | デラプリル塩酸塩 | | | | | |
| | (アデカット) | | | | | |
| | トランドラプリル | | | | | |
| | (オドリック) | | | | | |
| | ベナゼプリル塩酸塩 | | | | | |
| | (チバセン) | | | | | |
| | ペリンドプリルエル | | | | | |
| | ブミン | | | | | |
| | (コバシル) | | | | | |
| | リシノプリル水和物 | | | | | |
| | (ゼストリル、ロン | | | | | |
| | ゲス) | | | | | |
| | [2.2、8.1 参照] | -11. 77 - 77 14 15V 1. B7 144 | DE EE 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 | | | |
| | | 非致死性脳卒中、腎機 | | | | |
| | 塩 | | ンジオテンシン-アル | | | |
| | (ラジレス) | /313//4 - /134mm/13 - / / | ドステロン系阻害作用 | | | |
| | | 増加がバルサルタンで | が増強される可能性がある。 | | | |
| | る場合。ただし、他の | 和古されている。 | める。 | | | |
| | 降圧治療を行ってもな お血圧のコントロール | | | | | |
| | が著しく不良の患者を | | | | | |
| | か者しく小良の忠有を除く。) | | | | | |
| | ほく。) [2.4 参照] | | | | | |
| | [4.4 参照] | | | | | |

10.2 併用注意 (併用に注意すること)

| 0.2 併用注意(併用(| こ注意すること) | |
|--------------------------|--|---|
| 薬剤名等 | 臨床症状・措置方法 | 機序・危険因子 |
| アンジオテンシンⅡ受 容体拮抗薬 | 腎機能障害、高カリウム血症及び低血圧を起 | 併用によりレニン-ア ンジオテンシン-アル |
| 在 件 1 1 1 1 1 元 未 | こすおそれがあるた | ドステロン系阻害作用 |
| | | が増強される可能性が |
| アリスキレンフマル酸塩 | 用すべきでない。 腎機能障害、高カリウ ム血症及び低血圧を起 | ある。 |
| | こすおそれがある。 なお、eGFRが60mL/ min/1.73m ² 未満の腎機 | |
| | 能障害のある患者への アリスキレンフマル酸 塩との併用について | |
| | は、治療上やむを得ないと判断される場合を除き避けること。 | |
| アトルバスタチン | 併用によりアトルバス | 本剤は、OATP1B1及 |
| [16.7.1 参照] | タチンの血中濃度が上昇するおそれがある。 | びOATP1B3を介する 薬剤の肝臓への取り込 みを阻害する可能性が ある。 |
| PDE5阻害剤 シルデナフィル等 | て、本剤とシルデナ | PDE5阻害剤は本剤の 投与により増加する |
| | フィルとの併用により、本剤単独投与より も血圧低下が認められ | cGMPの分解を阻害す る。 |
| | たとの報告がある。本剤の投与を受けている | |
| | 患者においてシルデナ フィル又は他のPDE5 | |
| | 阻害剤の投与を開始する際には注意すること。 | |
| カリウム保持性利尿薬 トリアムテレン | | 本剤のアルドステロン 分泌抑制によりカリウ |
| スピロノラクトン エプレレノン等 | 昇するおそれがある。 | ム貯留作用が増強する 可能性がある。 |
| カリウム補給製剤塩化カリウム | | 危険因子:腎機能障害 |
| [9.1.2 参照] ドロスピレノン・エチ | 血清カリウム値が上昇 | バルサルタンによる血 |
| ニルエストラジオール | することがある。 | 清カリウム値の上昇と |
| | | ドロスピレノンの抗ミ ネラルコルチコイド作 用によると考えられ る。 |
| | | る。 危険因子:腎障害患 者、血清カリウム値の 高い患者 |
| トリメトプリム含有製剤 | | 血清カリウム値の上昇 が増強されるおそれが |
| スルファメトキサ ゾール・トリメトプ リム | | ある。 |
| シクロスポリン | | 高カリウム血症の副作 用が相互に増強される と考えられる。 |
| 利尿降圧剤 フロセミド | | 利尿降圧剤投与中は血 漿レニン活性が上昇し |
| トリクロルメチアジ ド等 | う)を起こすおそれが ある。また、利尿作用 | |
| [11.1.5 参照] | が増強されるおそれが ある。 | -アンジオテンシン-ア ルドステロン系阻害作 |
| | 高血圧症患者において は、低用量から本剤の | 用が増強される可能性 がある。 |
| | 投与を開始し、増量す る場合は徐々に行うこ | 重度のナトリウムない し体液量の減少した患 |
| | ٤. | 者では、まれに症候性 の低血圧が生じること |
| 非ステロイド性消炎鎮 | 本剤の降圧作用が減弱 | がある。 NSAIDsの腎プロスタ |
| 痛剤(NSAIDs) インドメタシン等 | することがある。 | グランジン合成阻害作 用により、本剤の降圧 作用が減弱することが |
| | 腎機能を悪化させるお | ある。 NSAIDsの腎プロスタ |
| | それがある。 | グランジン合成阻害作 用により、腎血流量が |
| | | 低下するためと考えら れる。 |
| | | 危険因子:高齢者、体 液量が減少している患 |
| | | 者(利尿薬使用患者を 含む)、腎機能障害患 |
| | | 者 |

| the dual for folio | minute at a 1 h 1 H mm - La 2 h | 146 d |
|----------------------------------|---------------------------------|---|
| 薬剤名等 | 臨床症状・措置方法 | 機序・危険因子 |
| リチウム | ことがレニン-アンジオ | 本剤のナトリウム排泄作用により、リチウムの蓄積が起こると考えられている。 |
| シクロスポリン クラリスロマイシン エリスロマイシン | | OATP1B1又はOATP1B3を阻害することにより、sacubitrilat及びバルサルタンの血中濃度を上昇させる可能性がある。 |
| ビキサロマー | 度が約30~40%に低下 | リン酸結合性ポリマーにより、同時に服用した場合、バルサルタンの吸収を遅延あるいは減少させる可能性がある。 |

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 血管性浮腫(0.2%)

舌、声門、喉頭の腫脹等を症状として、気道閉塞につながる血管性浮腫があらわれることがある。このような場合には直ちに投与を中止し、アドレナリン注射、気道確保等適切な処置を行うこと。血管性浮腫が消失しても再投与しないこと。また、腹痛、嘔気、嘔吐、下痢等を伴う腸管血管性浮腫があらわれることがある。[2.3 参照]

11.1.2 腎機能障害 (2.4%)、腎不全 (0.6%)

[9.2.1-9.2.5、9.8.1 参照]

11.1.3 低血圧 (8.8%)

[7.1、8.2、9.1.4、9.8.1 参照]

11.1.4 高カリウム血症 (3.9%)

高カリウム血症が発現した場合には、カリウム摂取量の減量など適切な処置を行うこと。[9.1.2、9.8.1 参照]

11.1.5 ショック (0.1%未満)、失神 (0.2%)、意識消失 (0.1%未満)

冷感、嘔吐、意識消失等があらわれた場合には、直ちに適切な処置を行うこと。[9.1.5、9.2.5、10.2 参照]

11.1.6 無顆粒球症^{注)} (頻度不明)、**白血球減少**^{注)} (0.1%未満)、**血小板減少**^{注)} (頻度不明)

11.1.7 間質性肺炎^{注)} (0.1%未満)

発熱、咳嗽、呼吸困難、胸部X線異常等を伴う間質性肺炎があらわれることがあるので、このような場合には投与を中止し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。

11.1.8 低血糖^{注)} (頻度不明)

脱力感、空腹感、冷汗、手の震え、集中力低下、痙攣、意識 障害等があらわれた場合には投与を中止し、適切な処置を行 うこと。糖尿病治療中の患者であらわれやすい。

11.1.9 横紋筋融解症^{注)} (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ることがあるので、このような場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

11.1.10 中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis:TEN) 造、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群) る形紅斑 いずれも頻度不明)

11.1.11 天疱瘡^{注)}、**類天疱瘡**^{注)} (いずれも頻度不明)

水疱、びらん等があらわれた場合には、皮膚科医と相談する こと。

11.1.12 肝炎 (頻度不明)

[8.3 参照]

11.2 その他の副作用

| | 0.3%以上 | 0.3%未満 | 頻度不明 | | |
|-----------------------|------------|--|--|--|--|
| 感染症および寄生虫 症 | _ | _ | 咽頭炎 ^{注)} | | |
| 血液およびリンパ系 障害 | _ | 貧血 ^{注)} 、好酸球增 多 ^{注)} | _ | | |
| 代謝および栄養障害 | _ | 低カリウム血症、食 欲減退 ^{注)} 、低ナトリ ウム血症 ^{注)} | _ | | |
| 神経系障害 | 浮動性めまい | 体位性めまい、回転性めまい、頭痛、不 性めまい、頭痛、不 眠 ^{注)} 、味覚異常 ^{注)} 、 眠気 ^{注)} 、しびれ ^{注)} | _ | | |
| 耳および迷路障害 | _ | _ | 耳鳴 ^{注)} | | |
| 心臓障害 | | 動悸注)、心房細動注) | 頻脈注) | | |
| 血管障害 | 起立性低 血圧 | _ | ほてり ^{注)} | | |
| 呼吸器、胸郭および 縦隔障害 | 咳嗽 | _ | _ | | |
| 胃腸障害 | _ | 下痢、悪心、腹 痛 ^{注)} 、便秘 ^{注)} 、嘔 吐 ^{注)} | _ | | |
| 皮膚および皮下組織 障害 | _ | 蕁麻疹 ^{注)} | 紅斑 ^{注)} 、光線過 敏症 ^{注)} | | |
| 筋骨格系および結合 組織障害 | _ | 関節痛 ^{注)} 、腰背部 痛 ^{注)} | 筋肉痛 ^{注)} | | |
| 一般・全身障害およ び投与部位の状態 | 疲労 | 無力症、けん怠 感 ^{注)} 、口渇 ^{注)} 、胸 痛 ^{注)} | 浮腫注、発熱注 | | |
| 免疫系障害 | _ | 過敏症 (発疹、そう 痒症、アナフィラキ シー反応を含む) | _ | | |
| 臨床検査 | _ | AST上昇 ^{注)} 、ALT上 昇 ^{注)} 、血中尿酸値上 昇 ^{注)} 、BUN上昇 ^{注)} 、 血清クレアチニン上 見 ^{注)} 、血清カリウム 値上昇 ^{注)} 、血糖値上 昇 ^{注)} 、CK上昇 ^{注)} | 上昇 ^{注)} 、LDH上 昇 ^{注)} 、血清コレ ステロール上 昇 ^{注)} 、血清総蛋 | | |

注) バルサルタンの使用上の注意を踏まえて設定した。

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

本剤の薬力学的作用により本剤投与後にネプリライシンの基質であるBNPの上昇がみられることから、本剤投与後にBNPを測定する際は値の解釈に注意すること。

13. 過量投与

13.1 症状

本剤の過量投与により、著しい血圧低下が生じ、意識レベル の低下、循環虚脱に至るおそれがある。

13.2 処置

著しい低血圧の場合には、患者を仰臥位にし、速やかに生理 食塩液等の静脈注射など適切な処置を行うこと。

なお、sacubitrilat及びバルサルタンは血漿蛋白との結合率が高く、血液透析によって除去できない。[16.3 参照]

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

〈粒状錠小児用〉

PTPシートから取り出して調剤しないこと。

14.2 薬剤交付時の注意

〈製剤共通〉

14.2.1 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。

〈粒状錠小児用〉

- 14.2.2 以下の使用方法を十分指導すること。
 - ・粒状錠の投与直前に指示された種類及び数のカプセル型容器をPTPシートから取り出すこと。
 - ・絶対にカプセル型容器ごと飲ませないこと。
 - ・粒状錠をカプセル型容器から取り出す際は、白色(粒状錠 小児用12.5mg)又は黄色(粒状錠小児用31.25mg)の キャップを上にして慎重に開封すること。

・粒状錠小児用は、1錠単位ではなく1カプセル単位(粒状錠 小児用12.5mgは4錠、粒状錠小児用31.25mgは10錠)で含 量を管理していることから、1回の投与時にカプセル型容 器内の粒状錠はすべて投与することとし、1つのカプセル 型容器内の粒状錠を分割して投与しないこと。[7.4 参照]

15. その他の注意

15.2 非臨床試験に基づく情報

サクビトリルの幼若ラットを用いた毒性試験において、骨量 及び骨長の減少、並びに体重増加抑制が認められた。これら の所見に関して、小児の臨床用量での安全域は確保されてい ない。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

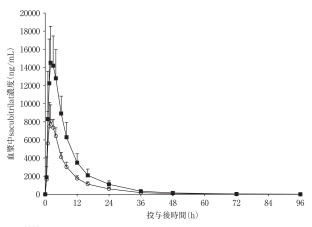
サクビトリルバルサルタンを経口投与したとき、速やかに溶解し、 サクビトリル(体内でエステラーゼにより加水分解され活性代謝 物sacubitrilatに変換される)及びバルサルタンに解離する。

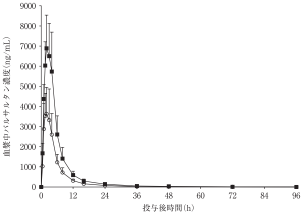
(1) 健康成人男子にサクビトリルバルサルタン (200mg又は 400mg) ^(注1) を空腹時に単回経口投与したとき、sacubitrilatとバル サルタンのCmax及びAUCは投与量に応じて増加し、Tmax及び T1/2は投与量に依存しなかった⁵⁾。

健康成人男子にサクビトリルバルサルタンを単回経口投与したときの 薬物動態パラメータ

| 米が助ぶパノグープ | | | | | | |
|---------------------|--------------------|------------------|------------------|--------------------|--|--|
| 薬物動態パラ メータ | 200mg | | 400mg | | | |
| 成分 | sacubitrilat | バルサルタン | sacubitrilat | バルサルタン | | |
| Cmax (ng/mL) | 8,480± 1,540 | 3,980 ± 1,390 | 16,200 ± 3,160 | 7,400 ± 1,490 | | |
| Tmax* (h) | 2.0 (1.5~3.0) | 1.5 (1.0~3.0) | 3.0 (1.5~6.0) | 2.0 (1.5~4.0) | | |
| AUCinf (ng·h/mL) | 71,800 ± 13,100 | 22,200 ± 6,670 | 138,000 ± 26,800 | 42,900 ± 11,200 | | |
| T1/2 (h) | 13.4 ± 0.975 | 18.9 ± 7.36 | 12.1 ± 0.608 | 12.6 ± 2.61 | | |

n=8、平均 ± 標準偏差、※:中央値(範囲)





○:本剤200mg投与時、■:本剤400mg投与時 健康成人男子にサクビトリルバルサルタン200mg又は400mgを単 回経口投与したときのsacubitrilat及びバルサルタンの血漿中濃度 推移(空腹時)(平均値±標準偏差、n=8)

(2) 小児慢性心不全患者にサクビトリルバルサルタン (0.8mg/kg 又は3.1mg/kg) を単回経口投与したとき、sacubitrilatとバルサルタンのCmax及びAUCは投与量に応じて増加し、年齢区分による曝露量の大きな差は認められなかった⁶⁾ (外国人のデータ)。

小児慢性心不全患者にサクビトリルバルサルタンを 単回経口投与したときの薬物動態パラメータ

| 年齢 | 薬物動態 パラメータ | | 0.8mg | g/kg | 3.1mg/kg | | |
|-----|---------------------|---|-------------------|------------------|----------|---------------------|------------------|
| 齢区分 | 成分 | n | sacubitrilat | バルサルタン | n | sacubitrilat | バルサルタン |
| 6歳以 | Cmax (ng/mL) | 7 | 1,951 ± 839 | 1,271 ± 1,011 | 7 | 6,707 ± 1,887 | 4,035± 1,678 |
| 上18 | Tmax* (h) | 7 | 4.0 (2.0~8.0) | 1.0 (0.9~4.0) | 7 | 2.0 (2.0~4.0) | 2.0 (2.0~4.0) |
| 歳未満 | AUCinf (ng·h/mL) | 7 | 48,264 ± 22,939 | 13,540 ± 12,962 | 7 | 150,440 ± 49,515 | 40,733 ± 21,003 |
| 1歳以 | Cmax (ng/mL) | 8 | 1,359 ± 711 | 1,112 ± 583 | 6 | 5,453± 1,032 | 4,935± 1,268 |
| 上6 | Tmax* (h) | 8 | 2.3 (2.0~4.3) | 1.5 (0.9~4.3) | 6 | 2.3 (2.0~10.0) | 2.0 (1.1~2.4) |
| 歳未満 | AUCinf (ng·h/mL) | 8 | 31,042± 17,259 | 11,036± 7,031 | 6 | 127,625± 35,634 | 48,561 ± 21,163 |

平均 ± 標準偏差、※:中央値(範囲)

16.1.2 反復投与

- (1) 健康成人にサクビトリルバルサルタン400mgを1日1回5日間連続経口投与したときサクビトリルは投与後4~5日、sacubitrilat及びバルサルタンは投与後3~5日で定常状態に達した η 。
- (2) 健康成人にサクビトリルバルサルタン200mgを1日2回5日間連続 経口投与したとき初回及び投与5日目のサクビトリル及びバルサ ルタンの薬物動態パラメータに累積性は認められなかった。投与 5日目のsacubitrilatのAUCは投与1日目の1.6倍であった⁸⁾(外国人 のデータ)。

16.2 吸収

健康成人にサクビトリルバルサルタン400mg^{ial)} を低脂肪食又は高脂肪食の摂取後に単回経口投与したとき、sacubitrilatのCmaxは空腹時投与に比べそれぞれ19%及び28%減少したが、AUCは、食事の種類及び食事の時期に関わらず、影響は認められなかった。Tmaxは空腹時投与では2時間、食後投与では4~6時間であり、食事の種類にかかわらずいずれも延長する傾向がみられた。サクビトリルバルサルタン400mgを低脂肪食の摂取後に単回経口投与したとき、バルサルタンのCmax及びAUCは、空腹時投与に比べそれぞれ39%及び34%低下した。サクビトリルバルサルタン400mgを高脂肪食の摂取後に単回経口投与したとき、バルサルタンのCmax及びAUCは、空腹時投与に比べそれぞれ40%及び9%低下した。Tmaxの中央値は空腹時投与の1.75時間、食後投与では4時間であり、高脂肪食又は低脂肪食摂取後にいずれでも延長する傾向がみられた® (外国人のデータ)。

16.3 分布

Sacubitrilat及びバルサルタンのヒト血漿蛋白結合率はそれぞれ約97%及び約94%であり、主な結合蛋白はいずれもアルブミンであった 8 (in vitro)。[13.2 参照]

16.4 代謝

健康成人男子にサクビトリル部位に 14 C標識したサクビトリルバルサルタン200mgを空腹時単回経口投与したとき、エステラーゼにより加水分解を受け、活性代謝物であるsacubitrilatが主に生成した。なお、健康成人男子に 14 C標識したバルサルタン80mgを空腹時単回経口投与したとき、投与8時間後の血漿中には、主として未変化体が存在し、その他に代謝物として 4 -ヒドロキシ体が認められた。 $In\ vitro$ の試験において主にCYP2C9の関与が示唆されている 8 (外国人のデータ)。

16.5 排泄

健康成人男子にサクビトリルバルサルタン200 mg又は400 mg^{注1)}を空腹時単回経口投与したとき、投与後96時間までに投与量の約55%がsacubitrilatとして、約11%がバルサルタンとして尿中に排泄された9)。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者

軽度又は中等度の腎機能障害患者(軽度:クレアチニンクリアランスが50mL/min以上80mL/min以下、中等度:クレアチニンクリアランスが30mL/min以上50mL/min以下、中等度:クレアチニンクリアランスが30mL/min以上50mL/min未満)にサクビトリルバルサルタン400mg $^{(\pm 1)}$ を反復経口投与したとき、定常状態において sacubitrilatのCmax及びAUCは健康成人のそれぞれ約1.5~1.6倍及び約2.1~2.2倍であった。バルサルタンのCmaxは健康成人とほぼ同程度であったが、AUCは健康成人の約1.0~1.4倍であった。重度の腎機能障害患者(クレアチニンクリアランスが30mL/min未満)にサクビトリルバルサルタン400mg $^{(\pm 1)}$ を反復経口投与したとき、定常状態においてsacubitrilatのCmax及びAUCは健康成人のそれぞれ約1.6倍及び約2.7倍であった。バルサルタンのCmax及びAUCは健康成人のそれぞれ約1.66倍及び約2.76であった。バルサルタンのCmax及びAUCは健康成人のそれぞれ約1.66倍及び約2.76であった。バルサルタンのCmax及びAUCは健康成人のそれぞれ約0.96倍及び約1.366であった。

16.6.2 肝機能障害患者

軽度又は中等度の肝機能障害患者(Child-Pugh分類A又はB)にサクビトリルバルサルタン200mgを単回経口投与したとき、sacubitrilatのCmaxは健康成人とほぼ同程度であったが、AUCは健康成人の約 $1.5\sim1.9$ 倍であった。バルサルタンのCmaxは健康成人とほぼ同程度であったが、AUCは健康成人の約 $1.2\sim2.1$ 倍であった⁸⁾ (外国人のデータ)。[9.3.2、9.3.3 参照]

16.6.3 高齢者

65歳以上の高齢者にサクビトリルバルサルタン400mg^{注1)} を単回経口投与したとき、sacubitrilatのCmaxは非高齢者とほぼ同程度であったが、AUCは約1.4倍であった。バルサルタンのCmax及びAUCはいずれも非高齢者のそれぞれ約1.2倍及び約1.3倍であったS0 (外国人のデータ)。 [9.8.1、9.8.2 参照]

16.7 薬物相互作用

16.7.1 アトルバスタチン

健康成人 (28例) に、サクビトリルバルサルタン200mgを1日2回 (朝、夕) 及びアトルバスタチン80mgを1日1回 (朝) で5日目の朝まで反復併用経口投与したとき、アトルバスタチン及びその活性代謝物のCmax及びAUCtauはそれぞれ約1.7~2.1倍及び約1.2~1.3倍になった。Sacubitrilat及びバルサルタンの薬物動態に大きな変化はみられなかった 10 (外国人のデータ)。[10.2参照]

16.7.2 In vitro試験

SacubitrilatはOAT3の基質であり、バルサルタンはOAT3及び MRP2の基質であることが示された。

16.8 その他

健康成人に本剤又はバルサルタン製剤 $^{(\pm 2)}$ を単回経口投与したとき、バルサルタンの薬物動態パラメータは下表のとおりであった $^{5,11,12)}$ 。

バルサルタンの薬物動態パラメータ

| | 1 1/2 1/10 / | V V) 7K | 170 30 257 1 7 7 | |
|---------|--------------|---------|------------------|-----------------|
| | バルサル | 例数 | Cmax | AUCinf |
| | タン含量 | | (ng/mL) | (ng·h/mL) |
| 本剤200mg | 103mg | 8 | 3,980 ± 1,390 | 22,200 ± 6,670 |
| バルサルタン | 80mg | 30 | 2,780 ± 1,070 | 19,800 ± 8,240 |
| 製剤80mg | | | | |
| バルサルタン | 160mg | 40 | 5,770 ± 1,730 | 38,900 ± 11,100 |
| 製剤160mg | | | | |

- 注1) 慢性心不全における本剤の承認された用法及び用量はサクビトリルバルサルタンとして1回最大200mgを1日2回である。
- 注2) 国内で承認されたバルサルタン製剤の用法及び用量は1日1 回40~80mg、1回最大160mgである。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験 〈慢性心不全〉

17.1.1 海外第Ⅲ相試験 (PARADIGM-HF試験) (成人)

アンジオテンシン変換酵素阻害薬又はアンジオテンシンⅡ受容体拮抗薬^{注1)}を含む慢性心不全に関する既存治療下の左室駆出率(LVEF)が低下した外国人慢性心不全(HFrEF)患者^{注2)} [NYHA心機能分類Ⅱ~Ⅳ度、LVEF35%以下(試験開始後、40%以下より変更)] 8442例を対象に、アンジオテンシン変換酵素阻害薬又はアンジオテンシンⅡ受容体拮抗薬から本剤又はエナラプリルに切り替えて投与し、生命予後改善効果を検証する多施設共

同、ランダム化二重盲検並行群間比較試験を実施した。実薬投与 観察期では、エナラブリル10mg(忍容性に懸念がある場合は5mg から)1日2回^{注3)}、本剤100mg 1日2回、200mg 1日2回を順に最長 10週間投与し、ランダム化後、二重盲検治療期では目標用量(本 剤200mg 1日2回又はエナラプリル10mg 1日2回)を投与した。目 標用量に対して忍容でない場合は用量調節(本剤は50又は100mg 1日2回、エナラブリルは2.5又は5mg 1日2回)又は一時中断を可 とし、忍容性が良好な最大用量を継続投与した。二重盲検治療期 における治験薬の投与期間(中央値)は本剤群24.4ヵ月、エナラ プリル群23.5ヵ月であった。

主要評価項目とした複合エンドポイント(心血管死又は心不全による初回入院)は、下表のとおりであった。

心血管死又は心不全による初回入院の結果

| | 本剤群 (4187例) | エナラプリル群 (4212例) | ハザード比* (95%信頼区間) |
|--------------------------|----------------|--------------------|------------------------|
| | n(発現 | [割合%] | (90%)后积(△阳) |
| 心血管死又は 心不全による 初回入院 | 914 (21.83) | 1117 (26.52) | 0.80** (0.73, 0.87) |

- *:ハザード比及びその95%信頼区間は、投与群と地域を固定効果とする Cox比例ハザードモデルで推定した。
- **: p<0.0001。なお、投与群と地域を固定効果とするCox比例ハザードモデルで推定した片側p値であり、第3回中間解析に割り当てられた有意水準(片側 $\alpha=0.001$)に基づく。

二重盲検治療期の副作用発現頻度は、本剤群で21.65%(910/4203例)、エナラプリル群で23.08%(976/4229例)であった。主な副作用は低血圧(本剤群10.23%、エナラプリル群6.93%、以下同順)、高カリウム血症(4.59%、5.60%)、腎機能障害(2.78%、4.23%)であった 13 。[5.1、5.2、7.1 参照]

- 注1) アンジオテンシン変換酵素阻害薬又はアンジオテンシンⅡ 受容体拮抗薬を4週間以上投与されている患者が組入れ可能 とされた。
- 注2) ①症候性低血圧を有する、又は収縮期血圧が100mmHg未満の患者、②eGFRが30mL/min/1.73m²未満の患者、③血清カリウム値が5.2mmol/L(mEq/L)を超える患者は除外された。
- 注3) 国内で承認されたエナラプリルの用法及び用量は5 \sim 10mgを 1日1回である。

17.1.2 国内第Ⅲ相試験(PARALLEL-HF試験)(成人)

アンジオテンシン変換酵素阻害薬又はアンジオテンシンⅡ受容体 拮抗薬^{注()}を含む慢性心不全に関する既存治療下のLVEFが低下し た日本人慢性心不全(HFrEF)患者^{注5)}(NYHA心機能分類 II ~ IV 度、LVEF35%以下) 225例を対象に、アンジオテンシン変換酵素 関害薬又はアンジオテンシンⅡ受容体拮抗薬から本剤又はエナラ プリルに切り替えて投与し、生命予後改善効果を検討する多施設 共同、ランダム化二重盲検並行群間比較試験を実施した。実薬投 与観察期では本剤50mg 1日2回を2週間投与し、ランダム化後、二 重盲検治療期では本剤100mg 1日2回又はエナラプリル5mg 1日2 回を4週間投与後、忍容性が良好な場合に目標用量(本剤200mg 1 日2回又はエナラプリル10mg 1日2回注()) に増量した。目標用量に 対して忍容でない場合は用量調節(本剤は50又は100mg 1日2回、 エナラプリルは2.5又は5mg 1日2回) 又は一時中断を可とし、忍 容性が良好な最大用量を継続投与した。二重盲検治療期における 治験薬の投与期間(中央値)は本剤群32.0ヵ月、エナラプリル群 31.2ヵ月であった。

主要評価項目とした複合エンドポイント(心血管死又は心不全による初回入院)は、本剤群(111例)の30例(27.03%)、エナラプリル群(112例)の28例(25.00%)に認められた。複合エンドポイント発現のエナラプリル群に対する本剤群のハザード比(95%信頼区間)*は1.0881(0.6501、1.8212)であった。なお、本試験はハザード比の点推定値が1未満となることの確認を主たる目的とし、有意差検定を主たる目的とはしていない。

*:ハザード比及びその95%信頼区間は、投与群及び層別因子であるスクリーニング時のヒト脳性ナトリウム利尿ペプチド前駆体N端フラグメント (NT-proBNP) (<1600pg/mL、≥1600pg/mL) を固定効果とするCox比例ハザードモデルで推定した。

二重盲検治療期の副作用発現頻度は、本剤群で51.35%(57/111例)、エナラプリル群で31.25%(35/112例)であった。主な副作用は低血圧(本剤群17.12%、エナラプリル群4.46%、以下同順)、高カリウム血症(7.21%、7.14%)、腎機能障害(6.31%、7.14%)であった 14 。[5.1、5.2、7.1、7.2 参照]

- 注4) アンジオテンシン変換酵素阻害薬又はアンジオテンシン Ⅱ 受容体拮抗薬を4週間以上投与されている患者が組入れ可能 とされた。
- 注5) ①症候性低血圧を有する、又は収縮期血圧が100mmHg未満の患者、②eGFRが30mL/min/1.73m²未満の患者、③血清カリウム値が5.2mmol/L(mEq/L)を超える患者は除外された。
- 注6) 国内で承認されたエナラプリルの用法及び用量は5~10mgを 1日1回である。

17.1.3 国際共同第I/II相試験(PANORAMA-HF試験、二重盲検期)(小児)

左室収縮機能障害による小児慢性心不全患者注7 (生後1ヵ月~18歳 未満)377例(日本人12例を含む)を対象に、本剤又はエナラプ リルを漸増投与し、臨床イベント、症状、機能状態及びQOLに基 づく複合評価項目(Global rank endpoint を用いてエナラプリ ルに対する本剤の相対的な有効性を検討する多施設共同、ランダ ム化二重盲検並行群間比較試験を実施した(本剤群187例、エナ ラプリル群188例)。組み入れられた被験者の主な基礎疾患は、特 発性心筋症(本剤群34.22%、エナラプリル群32.98%、以下同順)、 家族性心筋症(15.51%、15.96%)、先天性心疾患(11.23%、 15.43%)、心筋炎(10.70%、14.89%)であった。また、前治療 として、アンジオテンシン変換酵素阻害薬又はアンジオテンシン Ⅱ受容体拮抗薬が投与されていた患者割合は本剤群92.0%、エナ ラプリル群93.1%、投与されていなかった患者割合は本剤群8.0%、 エナラプリル群6.9%であった。本剤(0.8~3.1mg/kg、又は50~ 200mg) 又はエナラプリル (0.05~0.2mg/kg、又は2.5~10mg) を1日2回注9)、忍容性に応じて約2週間間隔で目標用量(用量範囲 の最大用量)まで漸増し、52週間投与した。目標用量又は漸増用 量に対して忍容でない場合は減量又は一時中断を可とし、忍容性 が良好な最大用量を継続投与した。

主要評価項目であるGlobal rank endpointについて、層別 Wilcoxon順位和検定の結果が有意、かつMann-Whitney確率の点 推定値が0.5より大きい(Mann-Whitneyオッズ点推定値が1より小さい)場合、エナラプリルに対する本剤の優越性が示されたと 判断することとした。Global rank endpointの解析結果は、下表のとおりであり、本剤群のエナラプリル群に対する優越性は検証されなかった。

Global rank endpointの解析結果

| MWP | MWO | p値* |
|-------------------|--------------------|-------|
| (95%信頼区間) | (95%信頼区間) | (両側) |
| 0.52 (0.47, 0.58) | 0.907 (0.72, 1.14) | 0.424 |

MWP: Mann-Whitney probability (マン・ホイットニー確率推定値) は、本剤による治療を受けた場合の方が対照薬による治療を受けた場合より良い (Global rank endpointで定義した臨床的重症度が低い) 状態となる確率の推定値。本試験ではランダム化時の年齢グループ (6歳以上18歳未満、2歳以上6歳未満、生後1ヵ月以上2歳未満)及びNYHA/Ross機能分類(クラス I/II、クラスII/IV)を層別因子とした各層のMWPの加重和として定義した。MWO: Mann-Whitney edds=(1-MWP)/MWP

MWO: Mann-Whitney odds= (1-MWP) /MWP *: ランダム化時の年齢グループ及びNYHA/Ross機能分類を層別因子と した層別Wilcoxon順位和検定(有意水準5%(両側))。

Global rank endpointを構成するカテゴリー別の被験者数内訳

| | 本剤群 (187例) | エナラプリル群 (188例) |
|--------|---------------|-------------------|
| | , | i割合%) |
| カテゴリー1 | 19 (10.16) | 30 (15.96) |
| カテゴリー2 | 18 (9.63) | 9 (4.79) |
| カテゴリー3 | 20 (10.70) | 15 (7.98) |
| カテゴリー4 | 45 (24.06) | 57 (30.32) |
| カテゴリー5 | 85 (45.45) | 77 (40.96) |

二重盲検投与期に試験を途中で中止した被験者は、最後に生存が確認された日をイベント発現日としてカテゴリー1に分類される。ただし、緊急安全対策に伴う技術的な問題によりカテゴリー1のイベントがなく試験を中止した被験者は、カテゴリー1には分類されず、投与終了時における被験者の状態に基づき分類される。カテゴリー1及び2に分類されなかった被験者の投与52週後のNYHA/Ross機能分類、PGIS及びPedsQLの欠測値はLast observation carried forward (LOCF) 法により補完する。

探索的評価項目であるNT-proBNPのベースラインからの調整済み変化比の推移は下表のとおりであった。

NT-proBNPのベースラインからの変化

| | | 本剤群(187例) | エナ | ラプリル群(188例) |
|-----|-----|-------------------------|-----|-------------------------|
| 時点 | 例数 | 対ベースライン比* (95%信頼区間) | 例数 | 対ベースライン比* (95%信頼区間) |
| 4週 | 81 | 0.599 (0.528, 0.679) | 76 | 0.820 (0.721, 0.934) |
| 12週 | 159 | 0.503 (0.442, 0.571) | 155 | 0.551 (0.484, 0.628) |
| 52週 | 144 | 0.349 (0.288, 0.423) | 133 | 0.384 (0.315, 0.469) |

*: 対ベースライン比は、NT-proBNP(対数変換値)の変化量を応答変数とし、ランダム化時点の年齢グループ、NYHA/Ross機能分類、地域、投与群、測定時点及び投与群と測定時点の交互作用を固定効果、ベースラインのNT-proBNP(対数変換値)及び測定時点とベースラインのNT-proBNP(対数変換値)の交互作用を共変量とした反復測定混合効果モデル(MMRM)で推定した。

試験期間中の副作用発現頻度は、本剤群で26.74%(50/187例)、エナラプリル群で28.19%(53/188例)であった。主な副作用は低血圧(本剤群8.02%、エナラプリル群7.45%、以下同順)、浮動性めまい(4.81%、2.13%)、頭痛(2.14%、1.60%)、腎機能障害(2.14%、0.53%)であった¹⁵⁾。[5.3、5.4、7.1、7.2、9.7.1 参照]

- 注7) NYHA心機能分類が II ~ IV (6歳~18歳未満) 又はRoss分類が II ~ IV (6歳未満) の患者で体心室が左室の二心室の患者。 LVEFが40%以下、又は左室内径短縮率が20%以下 (試験開始後、それぞれ45%、22.5%に変更) が組入れ可能とされ、①単心室又は体心室が右室の患者、②拘束型又は肥大型心筋症を有する患者、③未手術の閉塞性弁又は重度の逆流性弁 (大動脈弁、肺動脈弁又は三尖弁)疾患、若しくは重大な左室流出路閉塞又は大動脈弓閉塞を有する患者、④症候性低血圧を有する、又は収縮期血圧が年齢別に算出した収縮期血圧の下位5%分位点¹⁶⁾未満、⑤血清カリウム値が5.3mmol/L (mEq/L) を超える患者は除外された。
- 注8) 臨床イベント (死亡、心臓移植待機リスト (UNOS) への登録、循環又は呼吸の機械的補助の必要性)、心不全の悪化、NYHA/Ross機能分類、重症度に関する患者の全般的印象 (PGIS)、及び健康関連QOL指標 (PedsQL) の身体機能ドメインに基づき、臨床的な重症度の高い順に患者を5つの階層的なカテゴリーに順位付けし、評価する複合評価項目。各カテゴリーの内容は以下のとおり。

カテゴリー1: 死亡、UNOSのステータス1Aに登録又はそれに相当、試験終了時に生命維持のために補助人工心臓(VAD)/体外式膜型人工肺(ECMO)/機械的換気/大動脈内バルーンポンプが必要

カテゴリー2:心不全の悪化(心不全の治療強化*が必要な心不全悪化の症状及び徴候)。カテゴリー2はさらに重症度の高い順に、ICUへの入院が必要なもの、ICU以外への入院が必要なもの、入院を必要としないものに細分化、順位付けされる。

*心不全の悪化に対する治療には利尿薬、血管拡張薬、昇圧薬、強心薬の静脈内投与、機器的補助又は循環補助の施術(限外濾過、血液透析、VAD、ECMO、大動脈内バルーンポンプ、機械的換気等)が含まれる。経口薬の場合は、利尿薬の新規投与又は維持量の50%以上の増量が2週間以上継続する場合に該当する。

カテゴリー3~5:順にNYHA/Ross機能分類又はPGISの悪化、NYHA/Ross機能分類及びPGISの変化なし、NYHA/Ross機能分類又はPGISの改善(いずれも悪化なし)。変化の程度が同じ場合は、さらにPedsQLの身体機能ドメインを用いて同一カテゴリー内での順位付けを行う。いずれも最終評価時点におけるベースラインとの比較。

注9) エナラプリルの小児への用法及び用量は国内で承認されて いない。

〈高血圧症〉

17.1.4 国内第Ⅲ相試験

軽症又は中等症の日本人本態性高血圧症患者1161例(新たに高血圧症と診断された患者3例、高血圧症の既往を有する患者1158例 (200mg、400mg、400mg、又はオルメサルタン20mgを投与し、降圧効果を検討する多施設共同、ランダム化二重盲検並行群間比較試験を実施した。ランダム化後、二重盲検治療期では本剤200mg 1日1回、本剤400mg 1日1回(本剤200mg 1日1回を1週間投与後に400mgに増量)又はオルメサルタン20mg 1日1回を8週間投与した。

主要評価項目とした投与8週時(LOCF*)の平均坐位収縮期血圧のベースラインからの変化量(最小二乗平均値(標準誤差))は、本剤200mg群で-18.21(0.702)mmHg、オルメサルタン20mg群で-13.20(0.700)mmHgであった。本剤200mg群とオルメサルタン20mg群の群間差(最小二乗平均値(標準誤差))は-5.01(0.991)mmHgであり、本剤200mg群でのオルメサルタン20mgに対する優越性が検証された。

*LOCF: Last observation carried forward

投与8週時の平均坐位血圧のベースラインからの変化量

| | 次 70週間 7 円 3 三世 歴史 2 一 スプートル ラの 変化 重 | | | | | | |
|--------------------------------|--------------------------------------|------------------|---|---------------|-----------------|-------------------------------------|--|
| 投与群 | | | 平均坐位血原 | 王(mmH | Ig) | | |
| (n=例数) | | 収縮 | 期 | | 拡張 | 期 | |
| | 投与前值 | 変化量 | オルメサル タン20mgに 対する群間 差* | 投与前值 | 変化量 | オルメサル タン20mgに 対する群間 差* | |
| 本剤 200mg (n=387) | 157.7 ±6.89 | -18.21 ±0.702 | -5.01 ±0.991 (-6.949, -3.061) p<0.001# | 94.3 ±9.38 | -7.76 ±0.404 | -1.85 ±0.571 (-2.976, -0.734) | |
| 本剤 400mg (n=385) | 158.4 ±7.29 | -20.18 ±0.704 | -6.97 ±0.993 (-8.922, -5.025) | 94.8 ±9.76 | -8.79 ±0.406 | -2.89 ±0.572 (-4.008, -1.762) | |
| オルメサ ルタン 20mg (n=389) | 157.6 ±6.77 | -13.20 ±0.700 | _ | 93.8 ±9.65 | -5.91 ±0.404 | _ | |

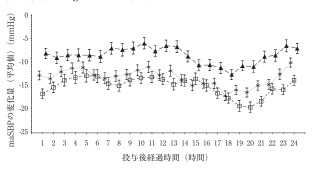
投与前值:平均值 # 標準偏差

変化量、オルメサルタン20mgに対する群間差:ベースライン値を共変 量としたANCOVAモデルにより算出した最小二乗平均値(LSMean)± 標準誤差

※() 内は両側95%信頼区間

#有意水準0.05に基づく仮説検定の結果。

本剤200mg群での投与8週時(LOCF)の24時間自由行動下測定による平均収縮期血圧(maSBP)のベースラインからの変化量(平均値)は、24時間にわたるすべての時点で、オルメサルタン20mg群に比べて大きかった。本剤400mg群の変化量は、ほとんどの時点で本剤200mg群に比べて大きかった。



*** 本剤200mg群 BBPの変化量 (平均値) の24時間推移 (平均値 = 標準誤差)

治療期の副作用発現頻度は、本剤200mg群で4.7%(18/387例)、本剤400mg群で4.4%(17/385例)、及びオルメサルタン20mg群で4.4%(17/389例)であった。主な副作用は、回転性めまい(本剤200mg群0.5%、本剤400mg群0%、オルメサルタン20mg群0%、以下同順)、血中クレアチンホスホキナーゼ増加(0.3%、0.3%、0.5%)、血圧上昇(0%、0%、0.5%)、高カリウム血症(0.5%、0.3%、0.9%)、体位性めまい(0%、0.3%、0.5%)、浮動性めまい(0.5%、0%、0% 、0% 、0.5%、0% 。であった170。[7.5 参照]

注10) 新たに高血圧症と診断された患者: 観察期開始時及び治療 期開始時の平均坐位収縮期血圧がいずれも150mmHg以上 180mmHg未満の患者

高血圧症の既往を有する患者:スクリーニングの少なくとも4週間前から降圧薬の投与を受けておらず、観察期開始時及び治療期開始時の平均坐位収縮期血圧がいずれも150mmHg以上180mmHg未満の患者。またはスクリーニング前4週間以内に降圧薬を使用しており、治療期開始時直前の来院時の平均坐位収縮期血圧が140mmHg以上180mmHg未満、かつ治療期開始時の平均坐位収縮期血圧が150mmHg以上180mmHg未満の患者

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

サクビトリルバルサルタンは、サクビトリル及びバルサルタンに解離して、それぞれネプリライシン(NEP)及びアンジオテンシン \square タイプ1(AT₁)受容体を阻害する。サクビトリルは、エステラーゼによりNEP阻害の活性体であるsacubitrilatに速やかに変換される。NEP阻害は、血管拡張作用、利尿作用、レニン-アンジオテンシン-アルドステロン系(RAAS)抑制作用、交感神経抑制作用、心肥大抑制作用、抗線維化作用、及びアルドステロン分泌抑制作用を有するナトリウム利尿ペプチドの作用亢進に寄与する。バルサルタンのAT₁受容体拮抗作用は、血管収縮、腎ナトリウム・体液貯留、心筋肥大、及び心血管リモデリング異常に対する抑制作用をもたらす。

18.2 ナトリウム利尿ペプチド系及びRAASに対する作用

- **18.2.1** 心房性ナトリウム利尿ペプチド (ANP) を持続静注した ラットにサクビトリルバルサルタンを単回経口投与したとき、用 量依存的に血漿中ANP濃度が上昇した¹⁸。
- 18.2.2 低ナトリウム食飼育イヌにサクビトリルバルサルタンを反復 経口投与したとき、溶媒投与の対照群と比較して有意な血漿中 cGMP濃度の上昇及び血漿中アルドステロン濃度の低下がみられた¹⁹)。

18.3 利尿作用

- **18.3.1** 生理食塩水を持続静注したラットにサクビトリルを十二指腸 内投与したとき、ANP投与による尿中ナトリウム排泄は溶媒投与 の対照群と比較して有意に増強された 20 。
- **18.3.2** 正常イヌにsacubitrilatを静脈内投与したとき、ANP投与による利尿及び尿中ナトリウム排泄は溶媒投与の対照群と比較して有意に増強された²¹⁾。

18.4 心筋肥大抑制作用

アンジオテンシン II を介して誘発されるラット心筋細胞の肥大は、sacubitrilat及びバルサルタン併用投与により抑制された 22 。

18.5 抗線維化作用

アンジオテンシン Π を介して誘発されるラット心線維芽細胞のコラーゲン産生は、sacubitrilat及びバルサルタンの併用投与により抑制された 22 。

18.6 降圧作用

- 18.6.1 ヒトレニン及びヒトアンジオテンシノーゲン遺伝子を導入したダブルトランスジェニックラットにサクビトリルバルサルタンを単回経口投与したとき、用量依存的な降圧作用が認められた²³⁾。
- **18.6.2** 高血圧自然発症ラットにサクビトリルバルサルタンを14日間 反復経口投与したとき、バルサルタンを単独投与した対照群と同程度の降圧作用が認められた 24 。
- **18.6.3** Dahl食塩感受性ラットにサクビトリルバルサルタンを14日間反復経口投与したとき、バルサルタンを単独投与した対照群よりも有意な降圧作用が認められた²⁵。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称

サクビトリルバルサルタンナトリウム水和物(Sacubitril Valsartan Sodium Hydrate)

化学名

 $\label{lem:monosodium 4-lemma-2-lemm$

分子式

 $C_{24}H_{28}NNaO_5 \cdot C_{24}H_{27}N_5Na_2O_3 \cdot 2^{1/2}H_2O$

分子量

957 99

性状

白色の粉末である。

化学構造式

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

〈エンレスト錠50mg〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10]

〈エンレスト錠100mg〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10] 500錠 [瓶、バラ]

〈エンレスト錠200mg〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10]

500錠 [10錠 (PTP) ×50]

〈エンレスト粒状錠小児用12.5mg〉

カプセル型容器30個 [カプセル型容器10個 (PTP) ×3]

〈エンレスト粒状錠小児用31.25mg〉

カプセル型容器30個 [カプセル型容器10個 (PTP) ×3]

23. 主要文献

1) 阿部真也ほか:周産期医学. 2017;47:1353-1355 [20230027]

 齊藤大祐ほか: 鹿児島産科婦人科学会雑誌. 2021;29:49-54 「20230028]

3) Sheps, S.G. et al.: Arch. Intern. Med. 1997; 157 (21):

2413-2446 [20003680] 4) Briggs, G.G. et al. : Ann. Pharmacother. 2001 ; 35 (7-8) :

4) Briggs, G.G. et al. Ann. Fharmacother. 2001, 35 (7-8) . 859-861 [20022566]

5) Akahori M, et al.: Eur J Drug Metab Pharmacokinet. 2017; 42 (3): 407-416 [20200233]

6) 社内資料: 小児の薬物動態 (2024年2月9日承認、 CTD2.7.2.2.2.1) 「20230143]

7) 社内資料:メトホルミンとの薬物間相互作用 (2020年6月29日 承認、CTD2.7.2.2.2.2) [20210076]

8) Ayalasomayajula S, et al.: Clin Pharmacokinet. 2017; 56 (12): 1461-1478 [20200234]

9) 社内資料:健康成人の尿中濃度(2020年6月29日承認、 CTD2.7.2.3.1.4) [20200235]

10) Ayalasomayajula S, et al.: Eur J Drug Metab Pharmacokinet. 2017: 42 (2): 309-318 [20200236]

11) 社内資料: バイオアベイラビリティ試験 (VAL489A1102試験) [20130476]

12) 社内資料:バイオアベイラビリティ試験 (VNP489A2106試験) 「20200252】

13) 社内資料:海外第Ⅲ相試験(2020年6月29日承認、 CTD2.7.6.4.1.2) [20200237]

14) 社内資料: 国内第Ⅲ相試験 (2020年6月29日承認、 CTD2 7 6 4 1 1) [20200238]

15) 社内資料: 国際共同第Ⅱ/Ⅲ相試験(2024年2月9日承認、 CTD2.7.6.4.1.1) [20230144]

16) Kleinman ME, et al. : Circulation 2010 ; 122 (18 Suppl 3) : \$876-908 [20230148]

17) 社内資料: 国内第Ⅲ相試験 (2021年9月27日承認、CTD2.7.6.4.1.4) [20210047]

18) 社内資料: ラット血漿中ANP濃度に対する作用 (2020年6月29日承認、CTD2.6.2.2.3.3) [20200239]

19) 社内資料:低ナトリウム食飼育イヌの血漿中cGMP及びアルドステロンに対する作用 (2020年6月29日承認、CTD2.6.2.2.6.2) [20200240]

20) 社内資料: ラットのANP誘発尿中ナトリウム排泄に対する作用 (2020年6月29日承認、CTD2.6.2.2.4.2) [20200241]

21) Ksander GM, et al. : J. Med. Chem. 1995; 38 (10): 1689–1700 [20200242]

22) von Lueder TG, et al. : Circ. Heart Fail. 2013 : 6 (3) : 594-605 [20200243]

23) 社内資料: ダブルトランスジェニックラットにおける降圧作用 (2020年6月29日承認、CTD2.6.2.2.5.7) [20200244]

24) 社内資料: 高血圧自然発症ラットにおける降圧作用 (2020年6月29日承認、CTD2.6.2.2.5.7)[20200245]

25) 社内資料: Dahl食塩感受性ラットにおける降圧作用 (2020年6 月29日承認、CTD2.6.2.2.5.7) [20200246]

24. 文献請求先及び問い合わせ先

ノバルティスファーマ株式会社 ノバルティスダイレクト 〒105-6333 東京都港区虎ノ門1-23-1

NOVARTIS DIRECT

0120-003-293 受付時間:月〜金9:00〜17:30 (祝日及び当社休日を除く) www.novartis.co.jp

大塚製薬株式会社 医薬情報センター 〒108-8242 東京都港区港南2-16-4 品川グランドセントラルタワー 電話 0120-189-840

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売 (輸入)

ノバルティス ファーマ株式会社

東京都港区虎ノ門 1-23-1

26.2 提携

大塚製薬株式会社 東京都千代田区神田司町2-9

(09)

(文献請求先及び問い合わせ先)

ノバルティス ファーマ株式会社 パルティス ダイレクト 販売情報提供活動に関するご意見 TEL:0120-003-293 TEL:0120-907-026

東京都港区虎ノ門1-23-1 〒105-6333

受付時間:月~金 9:00~17:30 (祝日及び当社休日を除く)

提携

大塚製薬株式会社 東京都千代田区神田司町2-9 文献請求先及び問い合わせ先

大塚製薬株式会社 医薬情報センター

〒108-8242 東京都港区港南2-16-4 品川グランドセントラルタワー 電話 0120-189-840