都道府県医師会 担 当 理 事 殿

日本医師会常任理事羽 鳥 裕

肝炎治療特別促進事業におけるハーボニー配合錠の取扱いについて

今般、セログループ1 (ジェノタイプ1) の C 型慢性肝炎及び代償性肝硬変に対する治療薬である「ハーボニー配合錠(一般名:レジパスビル/ソホスブビル配合剤)」について、本年2月2日付けで製造販売承認事項一部変更について了承され、2月16日に新たに効能・効果が追加されました。

これにより、標記事業におけるセログループ 1 (ジェノタイプ 1 )又は 2 <u>セログループ 2 (ジェノタイプ 2)</u>の C 型慢性肝炎及び Child-Pugh A の代償性肝硬変に対する治療として同薬剤が医療費助成の対象となることから、厚生労働省より情報提供がありました。

なお、これに伴う肝炎治療特別促進事業実施要綱等の改正はありません。

また、本治療に対する肝炎治療受給者証の交付申請については、平成30年3月31日までに申請のあったものについて、平成30年2月16日まで遡及して取り扱って差し支えないとしております。

つきましては、貴会におかれましても本件についてご了知いただき、貴会管下郡市区医師会、関係医療機関等に対し、周知方よろしくご高配のほどお願い申し上げます。

## (写)

事 務 連 絡 平成30年2月16日

各都道府県衛生主管部(局)御中

厚生労働省健康局がん・疾病対策課 肝炎対策推進室

肝炎治療特別促進事業におけるハーボニー配合錠の取扱いについて

標記事業につきましては、日頃より御尽力いただき、厚く御礼申し上げます。 今般、セログループ1(ジェノタイプ1)の C 型慢性肝炎及び代償性肝硬変 に対する治療薬である「ハーボニー配合錠(一般名:レジパスビル/ソホスブビ ル配合剤)」について、本年2月2日付けで製造販売承認事項一部変更について 了承され、本日2月16日に新たに効能・効果が追加されました。

これにより、本事業におけるセログループ 1 (ジェノタイプ 1 )又は<u>セログループ 2 (ジェノタイプ 2)</u>の C 型慢性肝炎及び Child-Pugh A の代償性肝硬変に対する治療として同薬剤が医療費助成の対象となりますのでご承知おき下さい。

上記に係る肝炎治療特別促進事業実施要綱等の改正はありません。そのため、 肝炎治療受給者証の交付申請書、申請に係る診断書並びに意見書については、 現行の様式をそのまま使用して差し支えありません。

新たに対象医療とした製剤による治療に対する肝炎治療受給者証の交付申請については、平成30年3月31日までに申請のあったものについて、平成30年2月16日まで遡及して取り扱って差し支えないものとします。当該遡及に当たっては、肝炎治療特別促進事業の実務上の取扱い別添1の認定基準2.(3)中の「行う予定、又は実施中」は、「行う予定、又は実施中・実施済み」に読み替えるものとします。



#### 抗ウイルス剤

HARVONI® Combination Tablets

(レジパスビル/ソホスブビル配合錠)

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

# **GILEAD**

日本標準商品分類番号

87625

22700AMX00691000

2015年8月

2015年9月

2014年10月

2018年2月

10221803

承認番号

薬価収載

販売開始

国際誕生

\* \* 効能追加

#### 【警告】

本剤は、ウイルス性肝疾患の治療に十分な知識・経験を 持つ医師のもとで、本剤の投与が適切と判断される患者 に対してのみ投与すること。

#### 【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

- (1)本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- (2)重度の腎機能障害(eGFR<30mL/分/1.73m²) 又は透析 を必要とする腎不全の患者(【薬物動態】の項参照)
- (3)次の薬剤を投与中の患者:カルバマゼピン、フェニト イン、リファンピシン、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(「相互作用」の項参照)

#### 【組成・性状】

販売名	ハーボニー配合錠
有効成分・含量 (1錠中)	レジパスビル 90mg、ソホスブビル 400mg
添加物	結晶セルロース、乳糖水和物、コポリビドン、 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、軽質無水ケイ酸、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、黄色5号アルミニウムレーキ
色・剤形	だいだい色のひし形のフィルムコーティング錠
外形	GSI 7985
大きさ	長径20mm、短径10mm、厚さ6.6mm、重さ1030mg
識別コード	GSI · 7985

## \*\*【効能・効果】

セログループ1(ジェノタイプ1)又はセログループ2(ジェ ノタイプ2)のC型慢性肝炎又はC型代償性肝硬変におけるウ イルス血症の改善

#### 〈効能・効果に関連する使用上の注意〉

本剤の使用に際しては、HCV RNAが陽性であることを 確認すること。また、肝予備能、臨床症状等により非代 償性肝硬変でないことを確認すること。

## 【用法・用量】

通常、成人には1日1回1錠(レジパスビルとして90mg及び ソホスブビルとして400mg)を12週間経口投与する。

#### 〈用法・用量に関連する使用上の注意〉

本剤は、有効成分としてレジパスビル及びソホスブビル を含有した配合錠である。本剤の有効成分であるソホス ブビルを含む製剤と併用しないこと。

### 【使用上の注意】

#### 1.慎重投与

B型肝炎ウイルス感染の患者又は既往感染者〔再活性化す るおそれがある。〕(「重要な基本的注意」の項参照)

#### 2.重要な基本的注意

(1)本剤とアミオダロンの併用投与により、徐脈等の不整脈 があらわれるおそれがあり、海外の市販後において死亡 例も報告されていることから、本剤とアミオダロンの併 用は可能な限り避けること。ただし、やむを得ず併用す る場合には、患者又はその家族に対して併用投与により 徐脈等の重篤な不整脈が発現するリスクがあること等を 十分説明するとともに、不整脈の徴候又は症状(失神寸 前の状態又は失神、浮動性めまい、ふらつき、倦怠感、 脱力、極度の疲労感、息切れ、胸痛、錯乱、記憶障害等) が認められた場合には、速やかに担当医師に連絡するよ う指導すること。また、併用投与開始から少なくとも3 日間は入院下で適切に心電図モニタリングを実施し、退 院後少なくとも2週間は患者又はその家族等が心拍数を 連日確認し、不整脈の徴候の発現等に注意して十分に観 察し、異常が認められた場合には適切な対応を行うこ と。

なお、アミオダロンを長期間投与した際の血漿からの消 失半減期は19~53日と極めて長いため、本剤の投与開始 前にアミオダロンの投与を中止した患者に対しても、上 記の対応を実施すること。

注:β遮断剤を投与中の患者、又は心疾患、重度の肝疾 患を有する患者では、アミオダロンの併用により徐脈等 の不整脈の発現リスクが増加するおそれがある。

(2)B型肝炎ウイルス感染の患者又は既往感染者(HBs抗原 陰性、かつHBc抗体又はHBs抗体陽性)において、C型 肝炎直接型抗ウイルス薬を投与開始後、C型肝炎ウイル ス量が低下する一方B型肝炎ウイルスの再活性化が報告 されている。本剤投与に先立って、B型肝炎ウイルス感 染の有無を確認すること。B型肝炎ウイルス感染の患者 又は既往感染者に本剤を投与する場合は、HBV DNA量 等のB型肝炎ウイルスマーカーのモニタリングを行うな ど、B型肝炎ウイルスの再活性化の徴候や症状の発現に 注意すること。

### 3.相互作用

レジパスビル及びソホスブビルはトランスポーター(P糖 蛋白(P-gp)、乳癌耐性蛋白(BCRP))の基質である(【薬物 動態』の項参照)。

#### (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 (リファジン)	本剤の血漿中濃度が 低下し、本剤の効果	これらの薬剤の強 力なP-gpの誘導作
カルバマゼピン (テグレトール) フェニトイン (アレビアチン)	が減弱するおそれが ある。	用により、本剤の 血漿中濃度が低下 するおそれがある。
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		

-/1/1/13/22/25 (1/1/13)	注意すること)	
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
制酸剤 水酸化アルミニウム、水酸化マグネシウム等	レジパスビルの血漿 中濃度が低下し、レ ジパスビルの効果が 減弱するおそれがあ る。	レジパスビルの溶 解性は胃内pHの上 昇により低下する。 胃内pHを上昇させ る薬剤との併用で
日2受容体拮抗剤 ファモチジン等	レジパスが 中 ジパスが に で に の れ の れ の れ の れ の れ の れ れ の れ の れ れ の れ れ の に の に 。 に 。 に の に 。 に 。 に 。 に 。 に 。 に 。 に 。 に 。 に 。 に 。 に 。 に 。 に 。 に 。 に 。 に 。 に 。 に 。 に 。 。 に 。 に 。 に 。 に 。 に 。 に 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。	はレジパスビルの血漿中濃度が低下する。
プロトンポンプ阻 害剤 オメプラゾール等	レ中ジ減るに害と場ンにる項があ前阻こるポ時すのに数れた力剤、合プ和にと場ががありてを本は阻剤とで対剤に害と場とがあり、生性のを投剤、害のに変ががあり、生性のを発力があり、生性のを対し、生性のを投剤があり、生性のを対し、生物を対し、生物を対し、生物を対し、といい、といい、といい、といい、といい、といい、といい、といい、といい、とい	
アミオダロン	徐脈等の不整脈等の不整脈ががを のおおいたでは をいることがというでは をがいるでは をがいるでは をがいるで をがいるで を がががを がががががが ががががが ががががが がいる で と は に し 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、	機序は不明である。
ジゴキシン	ジゴキシンの血漿中 濃度が上昇するおそ れがある。本剤と併 用する場合は、ジゴキ シンの血中濃度のモニタリングを行うなど 慎重に投与すること。	レジパスビルの腸 管でのP-gpの阻害 作用により、ジゴ キシンのバイオア ベイラビリティが 増加する。
リファブチン フェノバルビター	レジパスビル及びソ ホスブビルの血漿中 濃度が低下し、本剤 の効果が減弱するお それがある。	これら薬剤のP-gp の誘導作用により、 レジパスビル及び ソホスブビルの消 化管における吸収
ル		が低下する可能性がある。
テノホビル ジソプ ロキシルフマル酸 塩を含有する製剤	テノホビル ジソプロ キシルフマル酸塩を 含有する製剤となり、テ との併用により、テ ノホビルの血漿 専物 度が上昇する(【薬物 動態】の項参照)。	作用機序はアロー 作用機序はアロー ボーノロ 塩 アロー アロー アロー アロー アロー アロー アロー アロー

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ロスバスタチン	ロスバスタチンの血 漿中濃度が上昇し、 横紋筋融解症を含む ミオパチーの発現リ スクが高くなるおそ れがある。	BCRP阻害作用によ り、ロスバスタチ ンのバイオアベイ

#### \* \* 4. 副作用

C型慢性肝炎患者又はC型代償性肝硬変患者を対象に本剤の単独投与における有効性及び安全性を評価した国内第3相臨床試験2試験において、288例中55例(19.1%)に副作用が認められた。主な副作用は、頭痛9例(3.1%)、悪心、便秘及びそう痒症各7例(2.4%)並びに口内炎5例(1.7%)等であった。(効能追加承認時)

#### (1)重大な副作用

#### 1) 高血圧(頻度不明)

高血圧があらわれることがあり、収縮期血圧 180mmHg以上又は拡張期血圧110mmHg以上に至った例も報告されているので、投与中は血圧の推移等に 十分注意すること。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。

#### 2) 脳血管障害(頻度不明)

脳梗塞、脳出血等の脳血管障害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。

## \*\*(2)その他の副作用

以下のような副作用が認められた場合には、症状に応じて適切な処置を行うこと。

器官分類	5 %未満	頻度不明
感染	鼻咽頭炎	
血液・リンパ系	貧血	
神経系	頭痛	
循環器		徐 脈、房 室 ブロック、心 房細動
消化器	悪心、便秘、口内炎、腹部 不快感	
皮膚及び皮下組織	そう痒症、発疹	血管性浮腫
その他	倦怠感	疲労

注)発現頻度は、国内臨床試験成績に基づき算出した。自発報告又は海外 の臨床試験において報告された副作用は頻度不明とした。

#### 5. 高齢者への投与

一般に高齢者では生理機能が低下しており、既往歴や合併 症を伴っていることが多いので、患者の状態を観察しなが ら慎重に投与すること。

#### 6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- (1)妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には、治療上の 有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与す ること。[妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。]
- (2)授乳中の婦人には投与することを避け、やむを得ず投与する場合には授乳を中止させること。[動物実験(ラット)で、レジパスビルの乳汁中への移行が示唆されており $^{11}$ 、ソホスブビルの主要代謝物であるGS-331007の乳汁中への移行が認められている $^{20}$ 。]

#### 7. 小児等への投与

低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対する安全 性は確立していない(使用経験がない)。

#### 8. 過量投与

徴候、症状:健康成人にレジパスビル120mgを1日2回10日間投与(59例)又はソホスブビル1200mgを単回投与(59

例)したときの有害事象の発現頻度及び重症度は、プラセボ投与時に報告されたものと同様であり、これら過量投与による有害な作用は確認されていない³.4%。

処置:本剤の過量投与に対する特別な解毒剤はない。過量投与の場合には、バイタルサインのモニタリングや患者の臨床状態の観察等の一般的な支持療法を考慮すること。レジパスビルは血漿蛋白との結合率が高いため血液透析により除去できる可能性は低いが、循環血液中のソホスブビルの主要代謝物であるGS-331007は、血液透析により53%が除去される(ソホスブビル400mgを投与した場合、4時間の血液透析により投与量換算で約18%)5(【薬物動態】の項参照)。

#### 9. 適用上の注意

薬剤交付時: 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報告されている。]

## 【薬物動態】

本剤の有効成分であるレジパスビルは、経口投与後、その大部分は未変化体として血中に存在する。もう一方の有効成分、ソホスブビルは経口投与後、速やかに代謝を受け、血中で約85%が主要代謝物GS-331007として存在する。ヌクレオチドプロドラッグであるソホスブビルは肝細胞内で活性代謝物に代謝されることが示されており、ヒトの血中からは活性代謝物は検出されていない。本剤の薬物動態に関して、レジパスビル、ソホスブビル及びGS-331007に関する成績を以下に示す。

#### 1.血中濃度

#### (1)健康成人における薬物動態6.7)

外国人健康成人被験者28例に、本剤(レジパスビル90mg及びソホスブビル400mgを含有する配合錠)又はレジパスビル90mg及びソホスブビル400mg(それぞれ単剤を併用)を空腹時単回経口投与したときのレジパスビル、ソホスブビル及びGS-331007の薬物動態は、本剤投与と各単剤併用投与で類似していた。

日本人健康成人被験者8例に、本剤を空腹時に単回経口投与したときのレジパスビル、ソホスブビル及びGS-331007の薬物動態パラメータを表1に示す。

表 1 日本人健康成人被験者に本剤を空腹時単回投与したときの 薬物動態パラメータ

	レジパスビル <sup>c</sup>	ソホスブビル <sup>c</sup>	GS-331007c
C <sub>max</sub>	421	1320	877
(ng/mL)a	(49.0%)	(34.1%)	(35.8%)
t <sub>max</sub> (h)b	5.00	0.53	2.50
t <sub>max</sub> (II)	(5.00, 5.00)	(0.50, 2.10)	(1.00, 3.05)
AUC <sub>0-inf</sub>	14,000	1580	12,100
(ng·h/mL)a	(53.6%)	(51.5%)	(29.8%)
t <sub>1/2</sub> (h)b	50.0	0.38	27.7
L1/2(II)"	(33.9, 62.3)	(0.35, 0.66)	(24.0, 48.6)

a: 平均値(CV%)、b: 中央値(範囲)、c: 8 例

#### (2)C型慢性肝炎患者における母集団薬物動態解析®)

ジェノタイプ1の日本人C型慢性肝炎患者の血漿中濃度データ (ソホスブビル:147測定点、GS-331007:2994測定点及びレジパスビル:2997測定点)を用いて母集団薬物動態解析を実施した。定常状態におけるAUC  $_{\rm tau}$ 及び $_{\rm cmax}$ の平均値 (CV%)は、レジパスビル(318例)でそれぞれ11,700 $_{\rm ms}$ ・h/mL(56.4%)、488  $_{\rm ng/mL}$ (48.9%)、GS-331007(318例)でそれぞれ12,500 $_{\rm ng}$ ・h/mL(24.1%)、716 $_{\rm ng/mL}$ (21.7%)、ソホスブビル(51例)でそれぞれ1570 $_{\rm ng}$ ・h/mL(47.6%)、556 $_{\rm ng/mL}$ (45.5%)であった。レジパスビル、GS-331007及びソホスブビルの薬物動態に対するクレアチニン・クリアランス、年齢、性別、BMI、代償性肝硬変の有無、前治療又はリバビリン併用の影響は認められなかった。

## (3)食事の影響(外国人のデータ) 6)

外国人健康成人被験者29例に、本剤を空腹時及び食後に単回 経口投与したときの、レジパスビル、ソホスブビル及びGS-331007の薬物動態パラメータを表2に示す。

表 2 外国人健康成人被験者に本剤を空腹時及び食後に単回投与した ときの薬物動態パラメータ

C C 10 X 10 X 10 X									
	レジパスビル		ソホス	ブビル	GS-331007				
	空腹時	食後	空腹時	食後	空腹時	食後			
	(29例)	(29例)	(29例)	(29例)	(29例)	(29例)			
C <sub>max</sub>	324	255	1240	1350	865	600			
(ng/mL)a	(44.8%)	(25.9%)	(49.6%)	(42.5%)	(26.6%)	(22.9%)			
4 (la) h	4.50	5.00	1.00	2.00	3.50	4.50			
t <sub>max</sub> (h)b	(4.50, 20.0)	(4.50, 10.0)	(0.25, 3.00)	(0.50, 4.50)	(2.00, 6.00)	(2.50, 8.00)			
AUC <sub>0-inf</sub>	10,600	9220	1520	2570	11,800	12,900			
(ng·h/mL)a	(57.2%)	(36.1%)	(39.5%)	(34.0%)	(23.0%)	(18.5%)			
t <sub>1/2</sub> (h)b	48.5	44.9	0.45	0.55	25.7	29.0			
t1/2(II)	(29.6, 117)	(23.5, 69.2)	(0.33, 0.75)	(0.37, 2.72)	(11.7, 36.8)	(16.8, 41.5)			

高脂肪食(約1000kcal、約50%脂肪)摂取時の結果

a: 平均值(CV%)、b: 中央值(範囲)

(4)腎機能障害を有する被験者における薬物動態(外国人のデータ)<sup>5.9)</sup> HCV感染を伴わない重度腎機能障害を有する被験者[クレアチニン・クリアランス(CLcr) <30mL/分]に、レジパスビル90mgを単回経口投与したとき、レジパスビルのAUC<sub>0-inf</sub>は、腎機能正常被験者と類似していた。

HCV感染を伴わない腎機能障害を有する被験者にソホスブビル400mgを単回経口投与したとき、腎機能正常被験者(eGFR>80mL/分/1.73m²) に比して、軽度(eGFR≥50かつ≤80mL/分/1.73m²)、中等度(eGFR≥30かつ<50mL/分/1.73m²) 又は重度(eGFR<30mL/分/1.73m²)の腎機能障害を有する被験者では、ソホスブビルのAUC0-infはそれぞれ61%、107%、171%高く、GS-331007のAUC0-infはそれぞれ55%、88%、451%高かった。また、血液透析を要する末期腎不全の被験者では、腎機能正常被験者に比して、ソホスブビルのAUC0-infは、透析前投与で28%、透析後投与で60%高かったのに対し、GS-331007のAUC0-infは、透析前投与で1280%、透析後投与で2070%高い値を示した。末期腎不全の被験者ではGS-331007の除去には血液透析が必要であり、4時間の血液透析で投与量の約18%のGS-331007が除去された。

(5)肝機能障害を有する被験者における薬物動態(外国人のデータ)<sup>10,11)</sup> HCV感染を伴わない肝機能障害を有する被験者(Child-Pugh分類C)にレジパスビル90mgを単回投与したとき、レジパスビルのAUCo-infは、肝機能正常被験者と類似していた。

中等度又は重度肝機能障害(Child-Pugh分類B又はC)を有する HCV感染症患者に対し、ソホスブビル400mgを7日間投与した とき、肝機能正常患者に比し、ソホスブビルの $AUC_{tau}$ はそれぞれ126%、143%高く、GS-331007の $AUC_{tau}$ はそれぞれ18%、9%高かった。

## 2.分布、代謝、排泄(外国人のデータ)12-14)

14C標識レジパスビル90mgを健康成人男性被験者に単回経口投与したとき、尿中及び糞中にそれぞれ1.2%及び86%排泄され、糞中には主に未変化体で排泄された。また、レジパスビルのヒト血漿蛋白結合率は99.9%以上であった。

 $^{14}$ C標識ソホスブビル $^{400}$ Mmgを健康成人男性被験者に単回経口投与したとき、本剤は速やかに吸収され、ヌクレオシド誘導体であるGS-331007として主に尿中に排泄され、尿中、糞中及び呼気中にそれぞれ $^{80}$ 80%、 $^{14}$ 80%と $^{50}$ 80%、 $^{50}$ 9%は表すた。また、ソホスブビルのヒト血漿蛋白結合率は $^{65}$ 9%、GS-331007のヒト血漿蛋白結合率は $^{31}$ 9%であった。

#### 3.薬物相互作用

## (1)*In vitro*試験成績<sup>15, 16)</sup>

レジパスビル及びソホスブビルはともにP-gp及びBCRPの基質であることから、これらの阻害剤又は誘導剤との併用によりレジパスビル及びソホスブビルの腸管内での吸収が増加又は減少する可能性がある。さらに、レジパスビルはP-gp及びBCRPに対する阻害作用を有するため、P-gp及びBCRPの基質となる薬剤との併用により、それら薬剤の腸管内での吸収を増加させる可能性がある。レジパスビル及びソホスブビルはCYP又はUGT1A1に対して阻害作用及び誘導作用を有さない。

#### (2)臨床成績(外国人のデータ)17)

表 3 レジパスビル、ソホスブビル及びGS-331007の薬物動態 に及ぼす併用薬の影響 $^{\circ}$ 

併用薬	併用薬の 投与量 (mg)	LDVの SOFの 投与量 投与量 (mg) (mg)		例数		DV、SOF/ 薬物動態 用時/非併用	パラメータ」	t	
	(IIIg)	(IIIg)	(IIIg)			$C_{max}$	AUC	Cmin	
	600/300 1日1回	90 1日1回	400 1日1回	13	10	LDV	1.10	1.18	1.26
						LDV	(1.01, 1.19)	(1.10, 1.28)	(1.17, 1.36)
アバカビル/ラ						SOF	1.08	1.21	NA
ミブジン					JUL	(0.85, 1.35)	(1.09, 1.35)	IVA	
					GS	1.00	1.05	1.08	
					GS	(0.94, 1.07)	(1.01, 1.09)	(1.01, 1.14)	

併用薬	併用薬の投与量	LDVの 投与量	SOFの 投与量	例数		DV、SOF》 薬物動態 用時/非併用	パラメータ	比
	(mg)	(mg)	(mg)			C <sub>max</sub>	AUC	C <sub>min</sub>
					LDV	1.98 (1.78, 2.20)	2.13 (1.89, 2.40)	2.36 (2.08, 2.67)
アタザナ ビル/リト ナビル	300/100 1 日 1 回	901日1回	400 1日1回	30	SOF	0.96 (0.88, 1.05)	1.08 (1.02, 1.15)	NA
					GS	1.13 (1.08, 1.19)	1.23 (1.18, 1.29)	1.28 (1.21, 1.36)
アタザナビ ル/リトナ ビル+エム					LDV	1.68 (1.54, 1.84)	1.96 (1.74, 2.21)	2.18 (1.91, 2.50)
トリシタビ ン/テノホ ビルジソプ	300/100+ 200/300 1 日 1 回	90 1日1回	400 1日1回	24	SOF	1.01 (0.88, 1.15)	1.11 (1.02, 1.21)	NA
ロキシルフ マル酸塩					GS	1.17 (1.12, 1.23)	1.31 (1.25, 1.36)	1.42 (1.34, 1.49)
ダルナビ		90 1日1回	-	23	LDV	1.45 (1.34, 1.56)	1.39 (1.28, 1.49)	1.39 (1.29, 1.51)
タルテヒ ル/リトナ ビル	800/100 1 日 1 回	-	400	18	SOF	1.45 (1.10, 1.92)	1.34 (1.12, 1.59)	NA
			単回		GS	0.97 (0.90, 1.05)	1.24 (1.18, 1.30)	NA
ダルナビ ル/リトナ ビル+エム	000 (100 )				LDV	1.11 (0.99, 1.24)	1.12 (1.00, 1.25)	1.17 (1.04, 1.31)
トリシタビ ン/テ ノ ホ ビルジソプ	800/100+ 200/300 1 日 1 回	90 1日1回	400 1日1回	23	SOF	0.63 (0.52, 0.75)	0.73 (0.65, 0.82)	NA
ロキシルフ マル酸塩					GS	1.10 (1.04, 1.16)	1.20 (1.16, 1.24)	1.26 (1.20, 1.32)
ドルテグラ ビル+エム トリシタビ	50+				LDV	0.85 (0.81, 0.90)	0.89 (0.84, 0.95)	0.89 (0.84, 0.95)
ン/テノホ ビルジソプ	200/300 1 日 1 回	90 1日1回	400 1日1回	29	SOF	1.06 (0.92, 1.21)	1.09 (1.00, 1.19)	NA
ロキシルフ マル酸塩					GS	0.99 (0.95, 1.03)	1.06 (1.03, 1.09)	1.06 (1.03, 1.10)
エファビ レンツ/エ ムトリシ	200 /200 /				LDV	0.66 (0.59, 0.75)	0.66 (0.59, 0.75)	0.66 (0.57, 0.76)
タビン/テ ノホビル ジソプロ	600/200/ 300 1日1回	90 1日1回	400 1日1回	14	SOF	1.03 (0.87, 123)	0.94 (0.81, 1.10)	NA
キシルフ マル酸塩 <sup>b</sup>					GS	0.86 (0.76, 0.96)	0.90 (0.83, 0.97)	1.07 (1.02, 1.13)
エルビテ					LDV	1.63 (1.51, 1.75)	1.78 (1.64, 1.94)	1.91 (1.76, 2.08)
グラビル/ コビシス タット	150/150 1 日 1 回	90 1日1回	400 1日1回	29	SOF	1.33 (1.14, 1.56)	1.36 (1.21, 1.52)	NA
エムトリシ					GS	1.33 (1.22, 1.44)	1.44 (1.41, 1.48)	1.53 (1.47, 1.59)
タビン/リ ルピビリン	200/25/	00	400		LDV	1.01 (0.95, 1.07)	1.08 (1.02, 1.15)	1.16 (1.08, 1.25)
/テノホビ ルジソプ	300 1日1回	90 1日1回	400 1日1回	15	SOF	1.05 (0.93, 1.20)	1.10 (1.01, 1.21)	NA 1.10
ロキシルフ マル酸塩					GS	1.06 (1.01, 1.11) 1.21	1.15 (1.11, 1.19) 1.09	1.18 (1.13, 1.24)
リルピビ リン	25 1日1回	-	400 単回	17	SOF	(0.90, 1.62) 1.06	(0.94, 1.27) 1.01	NA NA
		90	_	28	LDV	0.99, 1.14)	0.97, 1.04)	0.89
ラルテグ ラビル	400 1日2回	1日1回	400		SOF	0.85, 1.00) 0.87 (0.71, 1.08)	0.84, 1.00) 0.95 (0.82, 1.09)	(0.81, 0.98) NA
		_	単回	19	GS	1.09 (0.99, 1.19)	1.03 (0.97, 1.08)	NA

	併用薬の	LDVの	SOFの		LDV、SOF及びGS-331007の				
併用薬	投与量	投与量	投与量	例数	薬物動態パラメータ比				
DIVIDA	(mg)	(mg)	(mg)	1,300	併月		時(90%信		
	(8/	(8/	(8/			C <sub>max</sub>	AUC	C <sub>min</sub>	
					LDV	0.80	0.89	NA	
	40 単回					(0.69, 0.93)	(0.76, 1.06)		
	本剤と			12	SOF	1.15	1.11	NA	
	同時投与			12	501	(0.88, 1.50)	(1.00, 1.24)	1171	
					GS	1.06	1.06	NA	
ファモチ		90	400		0.0	(0.97, 1.14)	(1.02, 1.11)		
ジン		単回	単回		LDV	0.83	0.98	NA	
	40 単回					(0.69, 1.00)	(0.80, 1.20)		
	本剤投与			12	SOF	1.00	0.95	NA	
	12時間前					(0.76, 1.32)	(0.82, 1.10)		
					GS	1.13	1.06	NA	
						(1.07, 1.20)	(1.01, 1.12)		
					LDV	0.89	0.96	NA	
	20		400			(0.61, 1.30)	(0.66, 1.39)		
	1日1回	90 単回	400 単回	16	SOF	1.12	1.00	NA	
	本剤と 同時投与					(0.88, 1.42)	(0.80, 1.25)		
オメプラ					GS	1.14	1.03	NA	
ゾール	00					(1.01, 1.29)	(0.96, 1.12)		
	20 1日1回 レジパスビル 単剤投与	30 単回	-						
				16	LDV	0.52	0.58	NA	
					LDV	(0.41, 0.66)	(0.48, 0.71)	IVA	
	2時間前								
	- 31 433					0.95	1.30		
	30~130		400 1日1回	l	SOF	(0.68, 1.33)	(1.00, 1.69)	NA	
メサドン	1日量	-		14		0.73	1.04		
					GS	(0.65, 0.83)	(0.89, 1.22)	NA	
		90		01	1.017	0.65	0.41	37.4	
		単回	-	31	LDV	(0.56, 0.76)	(0.36, 0.48)	NA	
リファン	600				SOF	0.23	0.28	NA	
ピシンd	1日1回		400	17	SOF	(0.19, 0.29)	(0.24, 0.32)	NA	
		_	単回	17	GS	1.23	0.95	NA	
					GS	(1.14, 1.34)	(0.88, 1.03)	IVA	
シメプレ	150	30	_	22	LDV	1.81	1.92	NA	
ビル	1日1回	1日1回		22	LDV	(1.69, 2.94)	(1.77, 2.07)	11/1	
					SOF	2.54	4.53	NA	
シクロス ポリン	600	_	400	19	501	(1.87, 3.45)	(3.26, 6.30)	1111	
	単回	_	単回	1.7	GS	0.60	1.04	NA	
					30	(0.53, 0.69)	(0.90, 1.20)	2.22	
					SOF	0.97	1.13	NA	
タクロリ	5	_	400	16		(0.65, 1.43)	(0.81, 1.57)		
ムス	単回		単回		GS	0.97	1.00	NA	
	1		l		ı	(0.83 114)	(0.87 113)		

LDV: レジパスビル、SOF: ソホスブビル、GS: GS-331007、NA:該当なし、-: 投与せず

a:薬物相互作用試験は健康被験者で実施、b:配合錠(国内未承認) として投与、c:空腹時にオメブラゾールを1日1回6日間反復投 与後、最終投与2時間後の食後にLDVを単回投与、d:他のHCV 直接作用型抗ウイルス薬2剤との併用

表 4 併用薬の薬物動態に及ぼすレジパスビル及びソホスブビル の影響a 17)

• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	心音						
併用薬	併用薬の 投与量 (mg)	LDVの 投与量 (mg)	SOFの 投与量 (mg)	例数	LDV. S	薬物動態パラ SOF又は本剤 0%信頼区間 AUC	刊投与時
アバカビル /ラミブジ ン	アバカビル 600 1日1回 ラミブジン 300 1日1回	90 1日1回	400 1日1回	15	0.92 (0.87, 0.97) 0.93 (0.87, 1.00)	0.90 (0.85, 0.94) 0.94 (0.90, 0.98)	NA 1.12 (1.05, 1.20)
アタザナビ ル/リ ト ナ ビル	アタザナビル 300 1日1回 リトナビル 100 1日1回	90 1日1回	400 1日1回	30	1.07 (1.00, 1.15) 0.93 (0.84, 1.02)	1.33 (1.25, 1.42) 1.05 (0.98, 1.11)	1.75 (1.58, 1.93) 1.56 (1.42, 1.71)
アタザナビ ル/リトナ ビル+エム トリシタ ノン/テノ ビルジソフ ロキン 監塩	アタザナビル 300 1日1回 リトナビル 100 1日1回 エムトリシ タビン 200 1日1回 テノホビルジソ プロキシルフマ ル酸塩 300 1日1回	90 1日1回	400 1日1回	24	1.07 (0.99, 1.14) 0.86 (0.79, 0.93) 0.98 (0.94, 1.02) 1.47 (1.37, 1.58)	1.27 (1.18, 1.37) 0.97 (0.89, 1.05) 1.00 (0.97, 1.04) 1.35 (1.29, 1.42)	1.63 (1.45, 1.84) 1.45 (1.27, 1.64) 1.04 (0.96, 1.12) 1.47 (1.38, 1.57)
ダルナビ ル(ブース	800/100	90 1日1回	-	23	1.02 (0.88, 1.19)	0.96 (0.84, 1.11)	0.97 (0.86, 1.10)
ター: リト ナビル)	1日1回	-	400 単回	18	0.97 (0.94, 1.01)	0.97 (0.94, 1.00)	0.86 (0.78, 0.96)

併用薬	併用薬の 投与量	LDVの 投与量	SOFの 投与量	例数	LDV, S	薬物動態パラ 60F又は本剤 0%信頼区間	刊投与時
	(mg)	(mg)	(mg)		C <sub>max</sub>	AUC	C <sub>min</sub>
ドルテグラ ビル+エム	ドルテグラ ビル 50 1日1回				1.15 (1.07, 1.23)	1.13 (1.06, 1.20)	1.13 (1.06, 1.21)
トリシタビ ン/テ ノ ホ ビルジソプ	エムトリシ タビン 200 1日1回 <sup>b</sup>	90 1日1回	400 1日1回	29	1.02 (0.95, 1.08)	1.07 (1.04, 1.10)	1.05 (1.02, 1.09)
ロキシルフマル酸塩	テノホビルジソ プロキシルフマ ル酸塩 300 1日1回 <sup>b</sup>				1.61 (1.51, 1.72)	1.65 (1.59, 1.71)	2.15 (2.05, 2.26)
ダルナビル	ダルナビル 800 1日1回				1.01 (0.96, 1.06)	1.04 (0.99, 1.08)	1.08 (0.98, 1.20)
/リトナビ ル+エムト	リトナビル 100 1日1回 エムトリシ				1.17 (1.01, 1.35)	1.25 (1.15, 1.36)	1.48 (1.34, 1.63)
リシタビン /テノホビ ルジソプロ	タビン 200 1日1回 <sup>b</sup>	90 1日1回	400 1日1回	23	1.02 (0.96, 1.08)	1.04 (1.00, 1.08)	1.03 (0.97, 1.10)
キシルフマ ル酸塩	テノホビルジソ プロキシルフマ ル酸塩 300 1日1回 <sup>b</sup>				1.64 (1.54, 1.74)	1.50 (1.42, 1.59)	1.59 (1.49, 1.70)
エファビレ	エファビレ ンツ 600 1日1回				0.87 (0.79, 0.97)	0.90 (0.84, 0.96)	0.91 (0.83, 0.99)
ン ツ/エ ム トリシタビ ン/テ ノ ホ ビルジソプ	エムトリシ タビン 200 1日1回	90 1日1回	400 1日1回	15	1.08 (0.97, 1.21)	1.05 (0.98, 1.11)	1.04 (0.98, 1.11)
ロキシルフ マル酸塩 <sup>c</sup>	テノホビルジソ プロキシルフマ ル酸塩 300 1日1回				1.79 (1.56, 2.04)	1.98 (1.77, 2.23)	2.63 (2.32, 2.97)
エルビテグ ラ ビ ル/コ	エルビテグ ラビル 150 1日1回	90	400	29	0.88 (0.82, 0.95)	1.02 (0.95, 1.09)	1.36 (1.23, 1.49)
ビシスタッ ト	コビシス タット 150 1日1回	1日1回	1日1回		1.25 (1.18, 1.32)	1.59 (1.49, 1.70)	4.25 (3.47, 5.22)
エムトリシ タ ビ ン/リ	エムトリシ タビン 200 1日1回				1.02 (0.98, 1.06)	1.05 (1.02, 1.08)	1.06 (0.97, 1.15)
ルピビリン /テノホビ ルジソプロ	リルピビリン 25 1日1回 テノホビルジソ	90 1日1回	400 1日1回	14	0.97 (0.88, 1.07)	1.02 (0.94, 1.11)	1.12 (1.03, 1.21)
キシルフマ ル酸塩	プロキシルフマ ル酸塩 300 1日1回				1.32 (1.25, 1.39)	1.40 (1.31, 1.50)	1.91 (1.74, 2.10)
リルピビリ ン	25 1日1回	90	400 単回	17	1.05 (0.97, 1.15) 0.82	1.06 (1.02, 1.09) 0.85	0.99 (0.94, 1.04) 1.15
ラルテグラ ビル	400 1日2回	1日1回	400	28	(0.66, 1.02)	(0.70, 1.02)	(0.90, 1.46)
		-	単回	19	(0.44, 0.75)	(0.59, 0.91)	(0.81, 1.12)
R-メサドン S-メサドン	30~130 1日量	-	400 1日1回	14	0.99 (0.85, 1.16) 0.95	1.01 (0.85, 1.21) 0.95	0.94 (0.77, 1.14) 0.95
3 7 9 1 2		90			(0.79, 1.13) 1.02	(0.77, 1.17) 1.03	(0.74, 1.22) 1.09
ノルエルゲ ストロミン	ノルゲスチ	1日1回	400		(0.89, 1.16)	(0.90, 1.18)	(0.91, 1.31)
	メート	-	1日1回		(0.94, 1.22)	(0.92, 1.21)	(0.89, 1.28)
ノルゲスト レル	0.180/0.215/ 0.250/ エチニルエス	90 1日1回	400	15	1.03 (0.87, 1.23) 1.18	0.99 (0.82, 1.20) 1.19	1.00 (0.81, 1.23) 1.23
	トラジオール 0.025	90	1日1回		(0.99, 1.41)	(0.98, 1.45)	(1.00, 1.51) 0.98
エチニルエストラジオール	1日1回	1日1回	400		(1.18, 1.66) 1.15	(1.04, 1.39) 1.09	(0.79, 1.22) 0.99
シメプレビ	150	30	1日1回		(0.97, 1.36) 2.61	(0.94, 1.26) 2.69	(0.80, 1.23)
ルシクロスポ	1日1回	1日1回	400	28	(2.39, 2.86)	(2.44, 2.96)	NA
リンタクロリム	単回 5	-	単回	19	(0.94, 1.18)	(0.85, 1.14)	NA
ス ス	り 単回	-	400 単回	16	(0.59, 0.90)	1.09 (0.84, 1.40)	NA

LDV:レジパスビル、SOF:ソホスブビル、NA:該当なし、-: 投与せず

a:薬物相互作用試験は健康被験者で実施、b:エムトリシタビン/ テノホビルジソプロキシルフマル酸塩の配合錠として投与、c:配 合錠(国内未承認)として投与

#### 4. 心電図に対する影響(外国人のデータ) 3.4)

外国人健康成人被験者59例を対象にレジパスビル120mg1 日2回10日間投与により心電図に対する影響を評価したと き、QTc間隔の延長は示されなかった。また、外国人健康 成人被験者59例を対象にソホスブビル400mg及び1200mg 単回投与により心電図に対する影響を評価したとき、QTc 間隔の延長は示されなかった。

#### \*\*【臨床成績】

#### 日本人における試験成績(第3相試験)

## 1.ジェノタイプ18)

未治療又は前治療(ペグ化インターフェロン、リバビリン 及びプロテアーゼ阻害剤による併用療法を含む)のある ジェノタイプ1(1a及び1b)のC型慢性肝炎患者又はC型代償 性肝硬変患者を対象として、リバビリン併用下/非併用下 における本剤の有効性及び安全性を検討することを目的と した第3相臨床試験(無作為化非盲検並行群間比較試験)を 実施した(12週間投与)。主要評価項目は、投与終了から12 週間後のHCV RNA量が定量下限値未満の割合(SVR12率) であり、リバビリン非併用下における本剤投与時の結果を 表5に示す。

表 5 全体及び部分集団におけるSVR12率

	SVR12率			
	全体		100% (78/78例)	
未治療患者	代償性肝硬変 <sup>注)</sup>	なし	100% (65/65例)	
		あり	100% (13/13例)	
	年齢	65歳未満	100% (56/56例)	
		65歳以上	100% (22/22例)	
	IFN適格性	適格	100% (74/74例)	
		不適格	100% (4/4例)	
前治療のある 患者	全体		100% (79/79例)	
	代償性肝硬変 <sup>注)</sup>	なし	100% (52/52例)	
		あり	100% (27/27例)	
	年齢	65歳未満	100% (44/44例)	
		65歳以上	100% (35/35例)	
		無効	100% (25/25例)	
	前治療に対する 反応性	再燃/ブレ	100% (39/39例)	
		イクスルー		
		IFN不耐容	100% (15/15例)	

注) 肝硬変の判定基準には、肝生検又はFibroscanの結果(>12.5kPa) を用いた。

## 2.ジェノタイプ 2 33)

未治療又は前治療(インターフェロン又はペグ化インターフェロンを含む)のあるジェノタイプ2のC型慢性肝炎患者又はC型代償性肝硬変患者を対象として、本剤の有効性及 び安全性を検討することを目的として、ソホスブビル・リ バビリン併用療法を対照とした第3相臨床試験(無作為化 非盲検並行群間比較試験)を実施した(12週間投与)。主要 評価項目はSVR12率であり、その結果を表6に示す。本剤 12週間投与のソホスブビル・リバビリン併用12週間投与に 対する非劣性が示された。

表 6 全体及び部分集団におけるSVR12率

対象		本剤	SOF+RBV	<u> </u>		
<u> </u>		96.2% (102/106例)	95.4% (103/108例)	96.0% (24/25例)		
代償性肝硬変 <sup>注)</sup>	なし	96.7% (89/92例)	94.6% (87/92例)	100.0% (21/21例)		
	あり	92.9% (13/14例)	100.0% (16/16例)	75.0% (3/4例)		
年齢	65歳未満	94.1% (64/68例)	95.4% (62/65例)	100.0% (3/3例)		
	65歳以上	100.0% (38/38例)	95.3% (41/43例)	95.5% (21/22例)		
前治療	<u>\$</u> .	97.2% (70/72例)	100.0% (74/74例)	92.3% (12/13例)		
	<u>あり</u>	94.1% (32/34例)	<u>85.3%</u> (29/34例)	100.0% (12/12例)		

SOF: ソホスブビル、RBV: リバビリン 注) 肝硬変の判定基準には、肝生検又はFibroscanの結果(>12.5kPa) 若しくはFibroTest®スコア(>0.75)かつAPRIスコア(>2)を用い

#### 【薬効薬理】

#### 1.作用機序

 $In\ vitro耐性発現試験及び交差耐性試験の結果から<math>^{18)}$ 、レジパスビルは、HCVの複製及びHCV粒子の会合に必須である非構造タンパク質(NS)5Aを標的とする抗HCV剤であると考えられる。

ソホスブビルは、肝細胞内で活性代謝物であるウリジン三リン酸型に変換されるヌクレオチドプロドラッグであり、活性代謝物は、C型肝炎ウイルス (HCV) の複製に必須であるHCV非構造タンパク質5B (NS5B) RNA依存性RNAポリメラーゼを阻害する。活性代謝物のHCVジェノタイプ1b、2a、3a及び4a由来NS5Bポリメラーゼに対する50%阻害濃度 (IC $_{50}$ 値) は0.36~ $3.3\mu$ mol/Lであった $^{19}$ )。活性代謝物はヒトDNA及びRNAポリメラーゼを阻害せず、ミトコンドリア生合成も阻害しな $^{12}$ 0。

#### \* \*2.In vitro抗HCV活性

HCVジェノタイプ1a及び1bレプリコン細胞に対するレジパスビルの50%有効濃度 (ECsofe) の平均値はそれぞれ0.031及び0.004nmol/Lであった $^{21}$ )。HCVジェノタイプ1a(30例)及び1b(3例)臨床分離株由来のNS5A領域含有レプリコン細胞に対するレジパスビルのECsofe (中央値)は、それぞれ0.018及び0.006nmol/Lであった $^{22}$ )。また、レジパスビルはジェノタイプ2 $^{\sim}$ 6レプリコン細胞に対しても抗ウイルス活性を示し、そのECsofe は0.15 $^{\sim}$ 530nmol/Lであった $^{21}$ 0。HCVジェノタイプ2a[L31M変異有(9例)]、2b[L31M変異有(4例)]、2b[L31M変異有(12例)]並びに2c、2e、2i、2j及び2k(計12例)臨床分離株由来のNS5A領域含有レブリコン細胞に対するレジパスビルのECsofe (中央値)は、1478、8343、62、462nmol/Lであった $^{22}$ 0。40%ヒト血清存在下で、HCVジェノタイプ1aレプリコン細胞に対するレジパスビルの活性は約1/12に低下した $^{23}$ 0。

ソホスブビルは、HCVジェノタイプ $1\sim$ 6のレプリコン細胞におけるRNA複製を阻害した。HCVジェノタイプ $1\sim$ 6 レプリコン細胞に対するソホスブビルの $EC_{50}$ 値(平均値)は  $0.014\sim0.11\mu$ mol/Lであった $^{24}$ )。また、HCVジェノタイプ 1a(67例)、1b(29例)、2(15例)及び3a(106例)臨床分離株由来のNS5B領域含有レプリコン細胞に対するソホスブビルの $EC_{50}$ 値(中央値)は、それぞれ0.062、0.10、0.029及び0.081 $\mu$ mol/Lであった $^{25}$ )。

ソホスブビル/レジパスビル併用により、HCVジェノタイプ1a及び1bレプリコン細胞に対する相加的な抗ウイルス作用が認められた<sup>26,27)</sup>。

#### \* \*3.薬剤耐性

HCVジェノタイプ1a及び1bレプリコン細胞を用いたレジパスビルの $in\ vitro$ 耐性発現試験において、Y93Hが主な耐性変異として検出され、レジパスビルに対する強い耐性を示した。また、HCVジェノタイプ1aではQ30E耐性変異も検出された $^{28}$ 。一方、ソホスブビルの主な耐性変異S282Tを含め、報告されているNS3プロテアーゼ阻害剤(PI)並びに核酸型NS5B阻害剤及び非核酸型NS5B阻害剤関連耐性変異は、いずれもレジパスビルに対して交差耐性を示さなかった $^{29-31}$ )。

HCVジェノタイプ1~6レプリコン細胞を用いたソホスブビルのin vitro耐性発現試験において、全てのジェノタイプレプリコン細胞株でNS5B領域のS282T変異が認められた<sup>30)</sup>。S282T変異を導入したすべてのジェノタイプレプリコン細胞でソホスブビルに対する感受性が低下し、対応する野生型と比較した場合、S282T変異型に対するEC<sub>50</sub>値は2.4~18.1倍増加した<sup>31)</sup>。また、リバビリン、非核酸型NS5B阻害剤、NS3プロテアーゼ阻害剤又はNS5A阻害剤の耐性に関連した変異を含むレプリコン細胞において、ソホスブビルの活性は保持された<sup>31,32)</sup>。また、NS5A阻害剤関連耐性変異はソホスブビルに対し交差耐性を示さなかった<sup>32)</sup>。

た320。 ジェノタイプ1(1a及び1b)のC型慢性肝炎患者又はC型代 償性肝硬変患者を対象とした国内第3相臨床試験では、 23.3%(74/318例)の患者でベースライン時にNS5A耐性変 異が検出された(本剤単独投与群41例、本剤とリバビリン の併用投与群33例)。これら74例の患者のうち本剤単独投 与群では41例全ての患者がSVR12を達成し、本剤とリバビ リンの併用投与群では33例中32例がSVR12を達成した。本 試験で本剤とリバビリンの併用投与により再燃に至った1 例では、ベースライン時及びウイルス学的治療不成功が認 められた時点で、Y93HのNS5A耐性変異が検出されたが、 ソホスブビルに対する耐性と関連するNS5B変異の出現は 認められなかった<sup>8)</sup>。

ジェノタイプ2のC型慢性肝炎患者又はC型代償性肝硬変患者を対象とした国内第3相臨床試験では、本剤投与群の91.5% (118/129例)の患者でベースライン時にL3IM等のNS5A耐性変異が検出された(ジェノタイプ2a 85例、ジェノタイプ2bでは33例中30例 (90.9%)がSVR12を達成し、ジェノタイプ2bでは33例中30例 (90.9%)がSVR12を達成したのに対し、耐性変異が検出されなかった残りの11例では全ての患者がSVR12を達成した。本剤投与群で再燃に至った4例では、ベースライン時及びウイルス学的治療不成功が認められた時点で、L3IM又はL28L/F+L3IMのNS5A耐性変異が検出された。これら4例では、ウイルス学的治療不成功が認められた時点で新たなNS5A耐性変異の出現は認められなかったが、1例ではウイルス学的治療不成功が認められた時点で核酸型NS5B阻害剤関連耐性変異のS282Tの出現が認められた330。

## 【有効成分に関する理化学的知見】

レジパスビル

一般名: レジパスビル アセトン付加物 Ledipasvir Acetonate(JAN)

化学名:Methyl |(1S)-1-[(1R,3S,4S)-3-(5-|9,9-difluoro-7-[2-((6S)-5-|(2S)-2-[(methoxycarbonyl) amino]-3-methylbutanoyl|-5-azaspiro[2.4] hept-6-yl)-1<math>H-imidazol-4-yl]-9H-fluoren-2-yl|-1H-benzimidazol-2-yl)-2-azabicyclo[2.2.1] heptane-2-carbonyl]-2-methylpropyl| carbamate monoacetonate

**分子式**: C<sub>49</sub>H<sub>54</sub>F<sub>2</sub>N<sub>8</sub>O<sub>6</sub> · C<sub>3</sub>H<sub>6</sub>O

分子量:947.08

構造式:

性状:白色~わずかに着色した粉末

**溶解性**: ジメチルスルホキシド、エタノール(99.5)、メタノールに溶けやすく、アセトンに溶けにくい。

融 点:融解する前に脱溶媒和する。

**分配係数**:log P=6.9(1-オクタノール/pH 7.4の緩衝液)

ソホスブビル

一般名: ソホスブビル Sofosbuvir(JAN)

化学名:1-Methylethyl N-[(S)-{[(2R,3R,4R,5R)-5-(2,4-dioxo-3,4-dihydropyrimidin-1(2H)-yl)-4-fluoro-3-hydroxy-4-methyltetrahydrofuran-2-yl]methoxy|phenoxyphosphoryl]-L-alaninate

yl]methoxy{ phenoxy 分子式:C22H29FN3O9P

分子量: 529.45 構造式:

性 状:白色から微黄白色の粉末

溶解性:メタノール、アセトン、アセトニトリル又はエタノール (99.5) に溶けやすく、2-プロパノールにやや溶けやすく、酢酸エチルにやや溶けにくく、トルエン、ジクロロメタン又はヘプタンにほとんど溶けない。

融 点:約125℃

**分配係数**: log P=1.62(1-オクタノール/0.15mol/L 塩化カリウム溶液)

#### 【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。

#### \*\*【包 装】

ハーボニー配合錠:14錠(7錠×2)PTP

#### \*\*【主要文献及び文献請求先】

#### 主要文献:

- 1)社内資料(レジパスビルの出生前及び出生後の発生並びに 母体機能に関する試験: TX-256-2020)
- 2)社内資料(ソホスブビルの胎盤通過及び乳汁移行に関する 試験:SA-PSI-7977-11-0008)
- 3) 社内資料(レジパスビルのQTcに対する影響及び臨床用量 を超える用量の影響を検討した試験: GS-US-344-0109)
- 4)社内資料(ソホスブビルのQTcに対する影響及び臨床用量 を超える用量の影響を検討した試験: P7977-0613)
- 5)社内資料(ソホスブビルの腎機能障害患者における薬物動態試験: P7977-0915)
- 6) 社内資料(相対的バイオアベイラビリティ及び食事の影響 を検討した試験: GS-US-337-0101)
- 7)社内資料(健康被験者における薬物動態試験: GS-US-334-0111)
- 8) 社内資料(国内第3相臨床試験: GS-US-337-0113)
- 9)社内資料(レジパスビルの腎機能障害患者における薬物動態試験:GS-US-344-0108)
- 10) 社内資料(レジパスビルの肝機能障害患者における薬物動態試験: GS-US-344-0101)
- 11)社内資料(ソホスブビルの肝機能障害患者における薬物動態試験: P2938-0515)
- 12)社内資料(レジパスビルのin vitro及び健康被験者における薬物動態試験: AD-256-2094、GS-US-256-0108、AD-256-2098、AD-256-2137、AD-256-2084、AD-256-2128)
- 13)社内資料(ソホスブビルのマスバランス試験: P7977-0312)
- 14) 社内資料(血漿蛋白結合率: PC-PSI-7977-11-0001)
- 15) 社內資料 (In vitro薬物相互作用試験: PC-PSI-7977-11-0006)
- 16) 社内資料(In vitro薬物相互作用試験: AD-256-2144、AD-256-2150、AD-256-2109、AD-334-2020、AD-334-2022、PC-PSI-7977-10-0005、AD-256-2096、AD-256-2133、AD-256-2132、AD-256-2097、AD-256-2146)
- 17) 社内資料(健康被験者における薬物相互作用試験: GS-US-337-0128、GS-US-344-0102、GS-US-337-1306、P7977-1819、GS-US-334-0131、GS-US-337-0127、P7977-0814、GS-US-248-0125、GS-US-256-0129、GS-US-334-0146、GS-US-334-1344、GS-US-337-1501)
- 18) 社内資料(GS-US-256-0102試験におけるレジパスビルの ウイルス学的検討: PC-256-2029)
- 19) 社内資料(ソホスブビルのレプリコン細胞を用いたin vitro耐性発現試験: PC-334-2010)
- 20)社内資料(ソホスブビルのHCV NS5Bポリメラーゼ及び ミトコンドリアに対する作用を検討した試験: PC-334-2013、PC-334-2012、PC-334-2015)
- 21) 社内資料(レジパスビルのHCVレプリコン細胞株に対す る抗ウイルス作用を検討した試験: PC-256-2037)
- 22) 社内資料(レジパスビルの臨床分離株に対する抗ウイルス 作用を検討した試験: PC-256-2032、PC-256-2040)
- 23) 社内資料(レジパスビルの活性に対する血漿中タンパク結合の影響を検討した試験: PC-281-2007)
- 24) 社内資料(ソホスブビルのHCVレプリコン細胞株に対す る抗ウイルス作用を検討した試験: PC-334-2005)
- 25) 社内資料(ソホスブビルの臨床分離株に対する抗ウイルス 作用を検討した試験: PC-334-2016)
- 26) 社内資料(レジパスビル/ソホスブビルのGT 1aレプリコン細胞株に対する抗ウイルス作用を検討した試験: PC-334-2004)
- 27) 社内資料(レジパスビル/ソホスブビルのGT 1bレプリコン細胞株に対する抗ウイルス作用を検討した試験: PC-334-2014)
- 28)社内資料(レジパスビルに対する耐性発現を検討した試験: PC-256-2016、PC-256-2031)
- 29)社内資料(レジパスビルの他の抗HCV薬との交差耐性を 検討した試験: PC-256-2017、PC-256-2033)

- 30)社内資料(ソホスブビルの耐性発現に関する試験: PC-334-2010)
- 31)社内資料(ソホスブビルのNS5A/NS5B変異レプリコン 細胞に対する抗ウイルス作用を検討した試験: PC-334-2006)
- 32)社内資料(ソホスブビルの他の抗HCV薬との交差耐性を 検討した試験: PC-334-2017、PC-334-2020、PC-338-2017)
- 33) 社内資料(国内第3相臨床試験: GS-US-337-1903)

#### 文献請求先:

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求下さい。

ギリアド・サイエンシズ株式会社

メディカルサポートセンター

〒100-6616 東京都千代田区丸の内一丁目9番2号グラントウキョウサウスタワー

フリーダイアル 0120-506-295

FAX 03-5958-2959

受付時間:9:00~17:30(土・日・祝日及び会社休日を除く)

#### 製造販売元:

## ギリアド・サイエンシズ株式会社

東京都千代田区丸の内1-9-2 グラントウキョウサウスタワー 〒100-6616

®:登録商標