貯 法:室温保存 **有効期間**:5年 日本標準商品分類番号 87219

エンドセリン受容体拮抗薬

劇薬 処方箋医薬品* ボセンタン水和物錠

トラクリア。錠 62.5mg

Tracleer® 62.5mg film-coated tablets

※注意-医師等の処方箋により使用すること

承認番号	21700AMY00170000
販売開始	2005年6月

1. 警告

本剤投与により肝機能障害が発現するため、肝機能検査を必ず投与前に行い、投与中においても、少なくとも1ヵ月に1回実施すること。なお、投与開始3ヵ月間は2週に1回の検査が望ましい。肝機能検査値の異常が認められた場合はその程度及び臨床症状に応じて、減量及び投与中止など適切な処置をとること。

[7.1、7.2、8.1、9.3.1、9.3.2、11.1.1参照]

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

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

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	トラクリア錠62.5mg
有効成分	(1錠中) ボセンタン62.5mg(ボセンタン水和物として64.54mg)
添加剤	トウモロコシデンプン、アルファー化デンプン、カルボキシメチルスターチNa、ポピドン、グリセリン脂肪酸エステル、ステアリン酸Mg、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、トリアセチン、タルク、酸化チタン、黄色三二酸化鉄、三二酸化鉄、エチルセルロース水分散液

3.2 製剤の性状

色・剤形	橙白色のフィルムコート		
外形	62.5		
大きさ	直径(mm)	厚さ(mm)	重さ(mg)
799	約6.1	約3.1	約86.5
識別コード	62.5		-

4. 効能又は効果

- ○肺動脈性肺高血圧症(WHO機能分類クラスⅡ、Ⅲ及び IV)
- ○全身性強皮症における手指潰瘍の発症抑制(ただし手指 潰瘍を現在有している、または手指潰瘍の既往歴のあ る場合に限る)

5. 効能又は効果に関連する注意

〈肺動脈性肺高血圧症〉

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

〈全身性強皮症における手指潰瘍の発症抑制〉

5.3 既存の手指潰瘍に対する有効性は認められていない。

6. 用法及び用量

通常、成人には、投与開始から4週間は、ボセンタンとして1回62.5mgを1日2回朝夕食後に経口投与する。投与5週目から、ボセンタンとして1回125mgを1日2回朝夕食後に経口投与する。

なお、用量は患者の症状、忍容性などに応じ適宜増減するが、最大1日250mgまでとする。

7. 用法及び用量に関連する注意 〈効能共通〉

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

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

ULN: 基準値上限

- 注)再投与する場合は、開始用量から始めること。AST、ALT 値は3日以内に確認し、2週間後に再度確認後、上記の投与 法と肝機能検査の実施時期を参考にして投与する。
- 7.2 AST、ALT値の上昇が肝障害の臨床症状、例えば、嘔気、 嘔吐、発熱、腹痛、黄疸、嗜眠又は疲労、インフルエン ザ様症状(関節痛、筋痛、発熱)などを伴う場合、又はビ リルビン値が基準値上限の2倍以上の場合は投与を中止す ること。[1.、7.1、8.1、9.3.1、9.3.2、11.1.1参照]
- 7.3 体重40kg未満の患者では忍容性を考慮し、投与5週目以降もボセンタンとして1回62.5mgを1日2回朝夕食後に経口投与することを考慮するなど、増量は慎重に検討すること。

〈肺動脈性肺高血圧症〉

- 7.4 本剤とボセンタン水和物分散錠(小児用製剤)は生物学的に同等ではなく、ボセンタン水和物分散錠は本剤と比較してバイオアベイラビリティが低いため、互換使用を行わないこと(ボセンタン水和物分散錠64mgの本剤62.5mgに対するCmax比及びAUC比の平均値はそれぞれ0.82及び0.87)。[16.1.1参照]
- 7.5 本剤からボセンタン水和物分散錠(小児用製剤)への切り替えやボセンタン水和物分散錠から本剤への切り替えを行う場合、曝露量が変動することがあるため、切り替え後は患者の状態に留意し、十分な観察を行うこと。

8. 重要な基本的注意

〈効能共通〉

- **8.1** 肝機能検査を必ず投与前に行い、投与中においても、 少なくとも1ヵ月に1回実施すること。なお投与開始3ヵ月 間は2週に1回の検査が望ましい。[1.、7.1、7.2、9.3.1、 9.3.2、11.1.1参照]
- 8.2 本剤投与を中止する場合には、併用薬(ワルファリンなど)の使用状況などにより、必要に応じ漸減を考慮すること。[9.1.2、10.2、16.7.3、16.7.5参照]
- 8.3 ヘモグロビン減少、血小板減少等が起こる可能性があるので、投与開始時及び投与開始後4ヵ月間は毎月、その

後は3ヵ月に1回の頻度で血液検査を行うこと。[11.1.2参 照]

8.4 本剤の投与により肺水腫の徴候が見られた時は、肺静脈閉塞性疾患の可能性を考慮すること。

〈肺動脈性肺高血圧症〉

8.5 本剤の投与を少なくとも8週間(目標投与量に達してから最低4週間投与)行ったにも拘らず、臨床症状の悪化がみられた場合には、他の治療法を検討すること。

〈全身性強皮症における手指潰瘍の発症抑制〉

8.6 定期的に本剤の治療効果や継続治療の必要性を考慮すること。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

- 9.1 合併症・既往歴等のある患者
- 9.1.1 低血圧の患者

血圧を一層低下させるおそれがある。

9.1.2 ワルファリンを投与中の患者

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

9.1.3 重度の左心室機能不全を合併症にもつ患者

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

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 中等度あるいは重度の肝障害のある患者

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

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

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

9.4 生殖能を有する者

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

9.5 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。

動物実験で催奇形性が報告されている。[2.1、9.4参照]

*9.6 授乳婦

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

9.7 小児等

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

9.8 高齢者

一般に生理機能が低下していることが多い。

10. 相互作用

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

10.1 併用禁忌(併用しないこと)

U.1 饼用祭忘(饼用	1040.22)	
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
シクロスポリン (サンディミュン、ネオーラル)、 タクロリムス(プログラフ) [2.3、16.7.1参照]	(1)本剤の血中濃度が急に上昇し、本剤の血中濃度が急激に上昇用が発現のでは、 を現まる。 (2)シクロー濃効をでは、 タクロー、 があるのでは、 タクロックでは、 のでは、 でででは、 ででででは、 ででででできる。	(1)シのCYP3A4括び のCYP3A4び 阻害タにのよれる のよ中せクに にからない、度 のよ中せクに のよれり、 では、 では、 のよいでは、 のよいでは、 のよいでは、 のよいでは、 のよいでは、 のよいでは、 のよいでは、 のよいでは、 のよいでは、 のはで、 のはで、 のはで、 のはで、 のはで、 のはで、 のはで、 のはで、 のはで、 のはで、 のはで、 のはで、 のはで、 のはで、 のはで、 のはで、 のはで、 のはで、 のはで、 のが、 のが、 のが、 のが、 のが、 のが、 のが、 のが
グリベンクラミド(オイグルコン、ダオニール) [2.4、16.7.2参照]	肝酵素値上昇の発現 率が2倍に増加した。	胆汁酸塩の排泄を競合的に阻害し、肝細胞内に阻害し、肝細胞内に胆汁酸塩の蓄積をもたらす。 一部の胆汁酸塩の肝毒性作用により、二次的にトランスアミナーゼの上昇をもたらす可能性がある。

10.2 併用注意(併用に注意すること)

0.2 併用注意(併用]に汪恵りること)	
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ワルファリン [8.2、9.1.2、 16.7.3参照]	ワルファリンの血中 濃度が低下すること がある。そのため、 ワルファリンを併用 する際には、凝血能 の変動に十分注意し ながら、必要に応じ 用量を調整するこ と。	本剤のCYP2C9及び CYP3A4誘導作用に より、ワルファリン の血中濃度を低下さ せる。
ケトコナゾール ^{注)} 、フルコナゾール [16.7.4参照]	本剤の血中濃度が上 昇し、本剤の副作用 が発現しやすくなる おそれがある。	ケトコナゾールの CYP3A4阻害作用に より、本剤の血中濃 度を上昇させる。 フルコナゾール のCYP2C9及び CYP3A4阻害作用に より、本剤の血中濃 度を上昇させる可能 性がある。
HMG-CoA 還元 酵素阻害薬(シン バスタチン等) [8.2、16.7.5参 照]	シンバがサンスの血シーンの、効果を対して、 タケトしの、効果が減スを、 をはいる。 また、CYP3A4リリンでは、 CYP2C9にようとではないでは、 では、 では、 では、 では、 では、 では、 では、	本剤のCYP3A4又は CYP2C9誘導作用に より、シンバスタチ ン及びこれらの酵素 により代謝されるス タチン製剤の血中濃 度を低下させる。
リファンピシン [16.7.6参照]	本剤の血中濃度が低下し、本剤の効果が 減弱するおそれがある。	リファンピシン のCYP2C9及び CYP3A4誘導作用に より、本剤の血中濃 度を低下させる。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
Ca拮抗薬(アムロジピン、ニフェジピン、ジルチアゼム等)	(1)血圧低下を助長 するおそれがあ る。 (2)Ca拮抗薬の血中 濃度が低下する 可能性がある。	(1)両剤の薬理学的 な相加作用等が 考えられる。 (2)本剤のCYP3A4 誘導作用により、 Ca拮抗薬の血中 濃度を低下させ る可能性がある。
経口避妊薬 [16.7.7参照]	経口避妊薬の血中濃 度が低下し、避妊効 果が得られないおそ れがある。	本剤のCYP3A4誘導作用により、経口避妊薬の血中濃度を低下させる。
グレープフルー ツジュース	本剤の血中濃度が上 昇し、本剤の副作用 が発現しやすくなる おそれがあるので、 本剤投与時はグレー プフルーツジュース を摂取しないように すること。	グレープフルーツジュースに含まれる成分のCYP3A4阻害作用により、本剤の血中濃度が上昇する可能性がある。
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	本剤の血中濃度が低下するおそれがあるので、本剤投与時はセイヨウオトギリソウ含有食品を摂取しないようにすること。	セイヨウオトギリソウに含まれる成分のCYP3A4誘導作用により、本剤の血中濃度が低下する可能性がある。
プロスタグラン ジン系薬物(ベラ プロストナトリ ウム、エポプロ ステノールナト リウム)	血圧低下を助長する おそれがある。	両剤の薬理学的な相 加作用等が考えられ る。
PDE5阻害薬(シ ルデナフィルク エン酸塩、バル デナフィル塩酸 塩水和物、タ ラフィル) [16.7.8参照]	(1)血圧低下を助長するおそれがある。 (2)PDE5阻害薬の血中濃度が低がある。 (3)シルデナフィがの血中濃度がし、の血中濃度が上昇する。	(1) 両瀬田 (1) 両瀬田 (1) 両瀬田 (1) 両瀬田 (1) 本 (2) 本 (2) 本 (3) 本 (3) 本 (3) 本 (4) 上 (4
HIV感染症治療薬(リトナビル等)	本剤の血中濃度が上 昇し、本剤の副作用 が発現しやすくなる おそれがある。	これらの薬剤の CYP3A4阻害作用に より、本剤の血中濃 度を上昇させる可能 性がある。

注)経口剤、注射剤は国内未発売

11. 副作用

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

11.1 重大な副作用

11.1.1 重篤な肝機能障害(1.3%)

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

11.1.2 汎血球減少、白血球減少、好中球減少、血小板減少、 貧血(頻度不明)

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

11.1.3 心不全、うっ血性心不全(頻度不明)

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

11.2 その他の副作用

11.2 その他	の副作用		
	10%以上	10%未満	頻度不明
神経系障害	頭痛	体位性めまい	浮動性めまい
心臓障害		動悸	
血管障害		ほてり、潮紅、 血圧低下	
呼吸器、胸 郭及び縦隔 障害			呼吸困難
胃腸障害			悪心、嘔吐、 下痢
肝胆道系 障害	肝機能異常		
皮膚及び皮 下組織障害			皮膚炎、そう 痒症、発疹
筋骨格系及 び結合組織 障害	筋痛	背部痛	
全身障害及 び投与局所 様態	倦怠感	下肢浮腫、疲労	発熱、浮腫
臨床検査	AST上昇、ALT 上昇、 y -GT (GTP)上昇、白 血球数減少、へ モグロビン減少	ALP上昇、赤 血球数減少、 好酸球数増加、 ヘマトクリッ ト減少	血小板数減少、 ビリルビン上 昇
代謝及び栄 養障害			体液貯留

13. 過量投与

13.1 症状

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

13.2 処置

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

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

PTP包装の薬剤はPTPシートから取り出して服用するよう指導すること。

PTPシートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔を起こして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することがある。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

海外において、本剤の投与により肝硬変及び肝不全があらわれたとの報告がある。

15.2 非臨床試験に基づく情報

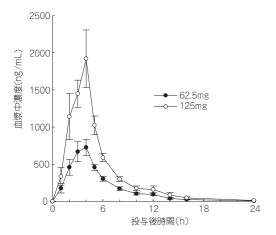
エンドセリン受容体拮抗薬の一部において、10週以上の 投与により雄ラットで輸精管の萎縮、精子数減少、受胎 率低下が認められた。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

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

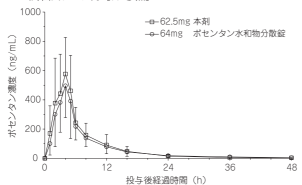


健康成人10例にボセンタンを62.5mg又は125mg単回投与時の 薬物動態パラメータ

	$\begin{array}{c} C_{max} \\ (ng/mL) \end{array}$	$\begin{array}{c} AUC_{0\infty} \\ (ng \cdot h/mL) \end{array}$	t _{1/2} (h)
62.5mg	772	3721	4.3
(n=10)	(619, 964)	(3182, 4351)	(3.7, 5.0)
125mg	1922	7996	3.6
(n = 10)	(1364, 2710)	(6695, 9550)	(3.0, 4.3)

数値は幾何平均値(95%信頼区間)

健康成人16例に本剤62.5mg又はボセンタン水和物分散錠(小児用製剤)64mg(32mg錠を2錠)を空腹時に単回経口投与した時の血漿中ボセンタン濃度の推移及び薬物動態パラメータは以下のとおりである。また、ボセンタン水和物分散錠の薬物動態パラメータの本剤に対する幾何平均比は、 C_{\max} では0.82(90%信頼区間:0.65~1.04)、 $AUC_{0-\infty}$ では0.87(90%信頼区間:0.78~0.97)であり、生物学的同等性の基準範囲(90%信頼区間:0.8~1.25)から外れていた 2 (外国人データ)。[7.4参照]



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

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

数値は幾何平均値(95%信頼区間)

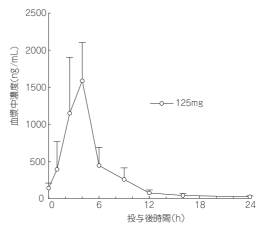
tmaxは中央値(最小値-最大値) 16.1.2 反復投与

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

〈肺動脈性肺高血圧症〉

に達した3)

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



肺動脈性肺高血圧症患者にボセンタン125mg投与時の 薬物動態パラメータ

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

数値は幾何平均値(95%信頼区間) tmaxは中央値(最小値-最大値)

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

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

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

数値は算術平均値(95%信頼区間) tmaxは中央値(最小値-最大値)

16.2 吸収

16.2.1 食事の影響

健康成人16例を対象にクロスオーバー法により、ボセンタンとして125mgを空腹時又は食後に単回経口投与した時、空腹時に比べ食後投与時のAUC $_0$ - $_\infty$ 、 C_{max} はそれぞれ10%、22%上昇したが、臨床的影響はないと考えられた 6 (外国人データ)。

16.3 分布

16.3.1 蛋白結合率

ボセンタンの平衡透析法によるin vitroにおける血漿蛋白との結合率(n=8)は、0.214~21.9 μ g/mLの濃度範囲で約98%であった 7 。

16.4 代詢

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

16.5 排泄

健康成人4例に¹⁴C-ボセンタン経口用懸濁液500mgを単回経口投与した時、尿及び糞中の回収率は平均97%で、投与量の90%以上が 糞中に排泄され、3%が尿中への排泄であった⁸⁾ (外国人データ)。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 高齢者での体内動態

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

16.6.2 肝機能障害患者における体内動態

肝機能障害患者(Child-Pugh分類でA)8例にボセンタンとして 125mgを単回又は反復経口投与した時の薬物動態を健康成人と比較したが、体内動態に差はみられなかった。なお、忍容性は良好であった⁹⁾ (外国人データ)。

16.6.3 腎機能障害患者における体内動態

16.7 薬物相互作用

16.7.1 シクロスポリン

健康成人にボセンタン500mg含有懸濁液を1日2回7.5日間反復投与し、さらにシクロスポリンを血漿中トラフ濃度が200~250ng/mLで安定するように1日2回7.0日間併用投与した時、ボセンタン単独投与時に比較して、シクロスポリン併用での単回投与後のボセン

タンのトラフ濃度は約30倍、定常状態では約3~4倍に上昇した(各 n=8)。また、シクロスポリンのAUC₀₋₁₂はシクロスポリン単独投 与時(n=9)と比較してボセンタン併用時(n=8)には平均49%減少 した¹¹⁾ (外国人データ)。[2.3、10.1参照] **16.7.2 グリベンクラミド**

健康成人12例にボセンタンとして125mgを1日2回9.5日間反復投与 し、6~10日目の4.5日間についてグリベンクラミドとして2.5mg を1日2回で併用投与した時、グリベンクラミドのCmax及びAUC0-12 は単独投与時に比較してそれぞれ22%及び40%有意に減少した また、ボセンタンのCmax、AUC0-12は単独投与時に比べ、それぞれ 24%及び29%減少した12)(外国人データ)。[2.4、10.1参照]

16.7.3 ワルファリン

健康成人12例にボセンタンとして500mg又はプラセボを1日2回10 日間投与し、6日目の朝のみ、ワルファリン26mgを単回投与した時、 ワルファリン単独投与時に比較して(ボセンタン併用時は)R-ワル ファリンとS-ワルファリンのAUC_{0-∞}はそれぞれ平均38%及び29% 減少した。また、国内臨床試験において、ワルファリン併用14例 中1例にINR値の低下が認められ、本剤中止時にINR値の上昇が認 められた13) (外国人データ)。[8.2、9.1.2、10.2参照]

16.7.4 ケトコナゾール

健康成人10例にボセンタンとして62.5mgを1日2回及びケトコナゾ -ル200mg 1日1回を5.5日間併用にて反復投与した時、ボセンタ ンの AUC_{0-12} 及び C_{max} はボセンタン単独投与時に比較して、約2倍 に増加した14)(外国人データ)。[10.2参照]

16.7.5 シンバスタチン

健康成人9例にボセンタンとして125mgを1日2回5.5日間とシンバ スタチンとして40mgを1日1回6日間併用投与した時、シンバスタ チン単独投与時に比較して、シンバスタチンとその代謝物β-ヒ ドロキシ酸シンバスタチンのAUC₀₋₁₂をそれぞれ34%及び46%減少 させた。シンバスタチンとの併用により、ボセンタンとその代謝 物の薬物動態に対する影響は見られなかった15)(外国人データ)。 [8.2、10.2参照]

16.7.6 リファンピシン

健康成人9例にボセンタンとして1回125mgを1日2回6.5日間及びリ ファンピシンとして1回600mgを1日1回6日間併用にて反復投与し た。併用開始後6日目のボセンタンの平均AUCでは、単独投与時に 比較して58%低下した16 (外国人データ)。[10.2参照]

16.7.7 経口避妊薬

健康成人19例にボセンタンとして125mgを1日2回及び経口避妊薬 (1mgノルエチステロン及び35μgエチニルエストラジオール含 有)をボセンタン投与後7日目に併用にて単回投与した時、経口避 妊薬単独投与時に比較して、ノルエチステロンとエチニルエスト ラジオールのAUC0- ∞ はそれぞれ14%及び31%減少した $^{17)}$ (外国人 データ)。[10.2参照]

16.7.8 シルデナフィルクエン酸塩

健康成人19例にボセンタンとして1回125mgを1日2回6日間及びシ ルデナフィルとして最初の3日間は1回20mgを1日3回、引き続き2 日間は1回80mgを1日3回、最終日は1回80mgを計6日間併用投与し た。併用開始後6日目のシルデナフィルのAUC、及びCmaxはそれぞ れ63%及び55%低下し、ボセンタンのAUC τ 及び C_{max} は、それぞれ50%及び42%増加した $^{18)}$ (外国人データ)。[10.2参照

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈肺動脈性肺高血圧症〉

17.1.1 海外第Ⅲ相試験(WHO機能分類クラスⅢ又はIV)

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

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

安全性解析対象例21例中9例(42.9%)20件に副作用が認められた。 主な副作用は、頭痛3例(14.3%)、呼吸困難、関節痛及び胸痛がそ れぞれ2例(9.5%)であった¹⁹⁾

17.1.2 海外第Ⅲ相試験(WHO機能分類クラスⅢ又はIV)

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

比較群に加え、高用量群(250mg 1日2回投与)を設定した。 その結果、本剤の低用量及び高用量の両群とプラセボ群との比較 において、有意な運動耐容能の改善及び当該疾患の臨床症状悪化 の抑制が認められた。

有害事象が最低1件発現した症例は、ボセンタン群全体で94.4% プラセボ群で92.8%であり、最も頻度の高かった有害事象は頭痛 であった(ボセンタン群全体:20.8%、プラセボ群:18.8%)20)。

17.1.3 海外第Ⅲ相試験(WHO機能分類クラスⅡ)

WHO機能分類クラスⅡの肺動脈性肺高血圧症患者を対象とし、プ ラセボ対照無作為二重盲検比較試験を実施した(n=185)。その結 果、本剤125mg 1日2回投与はプラセボに比べ、肺血行動態の有意

な改善、6分間歩行試験による歩行距離の改善及び臨床症状悪化の 抑制が認められた

安全性解析対象例93例中31例(33.3%)に副作用が認められた。主 な副作用は、肝機能検査異常7例(7.5%)、末梢性浮腫5例(5.4%) 及び頭痛4例(4.3%)であった2

17.1.4 国内第Ⅲ相試験(WHO機能分類クラスⅢ又はN)

海外で実施した各種臨床試験及び日本人と白人を対象とした単回 /反復投与試験による本剤の安全性並びに体内動態の類似性をも とに、WHO機能分類クラスⅢ又はⅣの原発性肺高血圧症15例及び 膠原病を合併した肺高血圧症6例の計21例を対象とし、肺動脈性肺 高血圧症に対する有効性(n=18)及び安全性(n=21)を検討した。 その結果、海外で認められた主要評価項目である肺血行動態及び6 分間歩行試験において、本剤125mg 1日2回投与で投与前と12週後 の間に有意な改善が認められ、また、身体活動能力指数の有意な 改善及びWHO機能分類の重症度の有意な改善が認められた。 安全性解析対象例21例中14件(66.7%)36件に副作用が認められた。 主な副作用は、頭痛7件(33.3%)、倦怠感、筋痛及び肝機能異常が それぞれ3件(14.3%)であった。また、21例中10例(47.6%)33件に臨床検査値異常が認められた。主な臨床検査値異常は、AST上 昇及びALT上昇がそれぞれ5件(23.8%)、γ-GT(GTP)上昇、へ モグロビン減少及び自血球数減少がそれぞれ3件(14.3%)であっ

17.1.5 国内第Ⅲ相試験(WHO機能分類クラスⅡ)

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

安全性解析対象症例19例中12例(63.2%)に副作用が認められ た。主な副作用は、肝機能異常4例(21.1%)、肝機能検査異常2例 (10.5%) 及び γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加1例(5.3%) 等 の肝機能検査値の増加を伴った事象であった。また、出血関連の 副作用として不正子宮出血及び鼻出血が5.3%(各1/19例)報告さ 11.7-23)

〈全身性強皮症における手指潰瘍の発症抑制〉

17.1.6 海外第Ⅲ相試験

全身性強皮症に伴う手指潰瘍を有する患者もしくは手指潰瘍の既 往歴がある患者を対象に手指潰瘍に対する本剤の有効性及び安全 性を検討する無作為二重盲検プラセボ対照比較試験を実施した(n =122)。本剤62.5~125mg又はプラセボを1日2回投与したとき、 投与後16週までに発現した新規手指潰瘍数はボセンタン群で1.6 ±2.3(平均値 ± 標準偏差、以下同様) (中央値:1.0) 個、プラセボ 群で3.0±3.8(中央値:1.0)個であり、ボセンタン群とプラセボ群 の間に有意差は認められなかった(Mann-Whitney U検定)が、過 分散を調節した副次的な解析であるPoisson回帰では有意であっ た(p=0.0111、poisson回帰)。また、一方でデータの基礎分布に 左右されない並べ替え検定が最適な解析方法であると判断し、事 後解析を行った結果、新規手指潰瘍の発現を有意に抑制した(p= 0.0112、無作為化のブロックで層別化した並べ替え検定) 投与開始後16週までに発現した有害事象は、ボセンタン群で79例

中71例(89.9%)であり、主な有害事象は、頭痛14例(17.7%)、下痢10例(12.7%)であった²⁴。

17.1.7 海外第Ⅲ相試験

全身性強皮症における手指潰瘍を有する患者を対象に手指潰瘍に 対する本剤の有効性及び安全性を検証する無作為二重盲検プラセ ボ対照比較試験を実施した(n=190)。本剤62.5~125mg又はプラ セボを1日2回投与したとき、投与後24週までに発現した新規手指 潰瘍数はボセンタン群で平均1.9±2.2(中央値:1.0)個、プラセボ 群で2.7±3.3(中央値:1.4)個であり、群間で有意差が認められた (p=0.0351、Pitmanの並べ替え検定)。なお、指標潰瘍が完全治 癒するのに要した時間について、ボセンタン群のプラセボ群に対 するハザード比は、0.909(95%信頼区間:[0.613、1.348]、logrank p=0.6327)であり、ボセンタン群とプラセボ群との間に有 意差は認められなかった。

投与開始後24週までに発現した有害事象は、ボセンタン群で96例 中83例(86.5%)であり、主な有害事象は末梢性浮腫18例(18.8%) 及び関節痛10例(10.4%)であった²⁵⁾。

17.1.8 国内第Ⅱ相試験

全身性強皮症における手指潰瘍を有する患者もしくは手指潰瘍の 既往歴がある患者28例を対象に本剤62.5~125mg 1日2回を投与し たとき、投与後16週までに発現した新規手指潰瘍は0.39±0.79(中 央値:0.00)個であった。

安全性解析対象症例28例中17例(60.7%)40件に副作用が認められ た。主な副作用は、肝機能検査異常7例(25.0%)、γ-グルタミル トランスフェラーゼ増加及び末梢性浮腫がそれぞれ3例(10.7%)で あった²⁶⁾。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

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

18.2 血管収縮の阻害

ボセンタンはラットから摘出した内皮剥離大動脈のET-1刺激によ る収縮(ETA受容体媒介性)及び上皮剥離気管のサラフォトキシン S6c刺激による収縮(ETB受容体媒介性)を阻害し、そのpA2はそれ ぞれ7.2及び6.0であった²⁷⁾。

18.3 細胞増殖の阻害

ボセンタンはET-1のETA及びETB両受容体を介した細胞増殖を阻 害した。自然発症高血圧ラットより採取した動脈血管平滑筋細胞 及び気管平滑筋細胞のET-1刺激による細胞増殖を阻害した^{28)、29)}。

18.4 血管内皮機能の改善

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

18.5 コラーゲン産生の抑制

ボセンタンは全身性強皮症患者の線維芽細胞からのコラーゲン産 生を抑制した35)、36

18.6 病態モデルに対する作用

18.6.1 肺動脈高血圧動物モデル

ボセンタンは低酸素曝露により誘発した肺動脈高血圧動物モデル において、全身血圧に影響せず平均肺動脈圧の上昇を抑制した また、ボセンタンは低酸素の慢性曝露で誘発した右心室心筋重量 比の増大並びに小肺動脈内壁の肥厚を抑制した³⁷⁾。

18.6.2 食塩高血圧動物モデル

ボセンタンはDOCA食塩高血圧ラットにおいて、左室壁の肥厚を 低下させ、心内膜下の間質コラーゲン及び血管周囲のコラーゲン 量を低下させた38)

18.6.3 肺線維症動物モデル

ボセンタンはブレオマイシンにより誘発した肺線維症動物モデル において、結合組織の体積分率の上昇及び気腔の体積分率の低下 を抑制した。また、ボセンタンは皮膚の線維化を抑制した36)、

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:ボセンタン水和物(Bosentan Hydrate)

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

(2-methoxyphenoxy)-2-(pyrimidin-2-yl)pyrimidin-4-yl] benzenesulfonamide monohydrate

分子式:C27H29N5O6S・H2O

分子量:569.63

性 状:ボセンタン水和物は白色~やや黄色の粉末である。アセト ニトリル、ジクロロメタン、N, N-ジメチルホルムアミド に溶けやすく、エタノール(99.5)にやや溶けやすく、メタ ノールに溶けにくく、水にほとんど溶けない。

化学構造式:

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。

〈全身性強皮症における手指潰瘍の発症抑制〉

21.2 国内での治験症例が極めて限られていることから、製造販売 後、一定数の症例に係るデータが集積されるまでの間は、全症例 を対象に使用成績調査を実施することにより、本剤使用患者の背 景情報を把握するとともに、本剤の安全性及び有効性に関するデ ータを早期に収集し、本剤の適正使用に必要な措置を講じること。

22. 包装

60錠[10錠(PTP)×6]

23. 主要文献

289

- 1) Van Giersbergen PLM, et al.: J Clin Pharmacol. 2005; 45:42-47
- 2) Gutierrez MM, et al.: Int J Clin Pharmacol Ther. 2013; 51:529-536
- 3) 社内資料:健康成人を対象とした反復投与試験(2005年4月11 日承認、申請資料概要ト2.1)
- 4) 社内資料:日本人肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした薬物 動態試験(2012年11月21日承認、CTD2.7.2.2)
- 5) 社内資料:肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした長期投与試
- 験における薬物動態(2005年4月11日承認、申請資料概要ト1.5) 6) Dingemanse J, et al.: J Clin Pharmacol. 2002; 42:283-
- 7) 社内資料: In vitro血漿蛋白結合率の検討(2005年4月11日承 認、申請資料概要へ2.2)

- 8) Weber C, et al.: Drug Metab Disp. 1999; 27:810-815
- 9) Van Giersbergen PLM, et al.: J Clin Pharmacol. 2003; 43:15-22
- 10) Dingemanse J, et al.: Int J Clin Pharmacol Ther. 2002; 40:310-316
- 11) Binet I, et al.: Kidney International. 2000; 57: 224-231
- 12) Van Giersbergen PLM, et al.: Clin Pharmacol Ther. 2002;71:253-262
- 13) Weber C, et al. : J Clin Pharmacol. 1999; 39:847-854
- 14) Van Giersbergen PLM, et al.: Br J Clin Pharmacol. 2002;53:589-595
- 15) Dingemanse J, et al.: Clin Pharmacokinet. 2003; 42:293-301
- Van Giersbergen PLM, et al.: Clin Pharmacol Ther. 2007; 81: 414-419
- 17) Van Giersbergen PLM, et al.: Int J Clin Pharmacol Ther. 2006 ; 44 : 113-118
- 18) Burgess G, et al.: Eur J Clin Pharmacol. 2008;64:43-
- 19) Channick R, et al.: Lancet. 2001; 358: 1119-1123
- 20) Rubin LJ, et al.: N Engl J Med. 2002; 346: 896-903
- 21) Galie N, et al.: Lancet. 2008; 371: 2093-2100
- 22) Sasayama S, et al.: Circ. J 2005; 69:131-137
- 23) Hatano M, et al.: Heart Vessels. 2015: 30:798-804
- 24) 社内資料:全身性強皮症に続発する虚血性手指潰瘍の予防に 関する探索的二重盲検無作為化プラセボ対照試験(2015年8月 24日承認、CTD2.7.6.2)
- 25) Matucci-Cerinic M, et al.: Ann Rheum Dis. 2011; 70: 32 - 38
- 26) Hamaguchi Y, et al.: J Dermatol. 2017; 44(1): 13-17
- Clozel M, et al.: J Pharmacol Exp Ther. 1994; 270: 228-
- 社内資料:ラット血管平滑筋細胞を用いた検討(2005年4月11 28) 日承認、申請資料概要ホ1.1)
- 29) 社内資料:ラット気管平滑筋細胞を用いた検討(2005年4月11 日承認、申請資料概要ホ1.1)
- 30) Wang QD, et al.: J Cardiovasc Pharmacol. 1995; 26: S445-S447
- 31) Richard V, et al. : Circulation. 1995 ; 91 : 771–775 32) Porter KE, et al. : J Vasc Surg. 1998 : 28 : 695–701
- 33) Verma S, et al.: Cardiovasc Res. 2001; 49: 146-151
- 34) Dumont AS, et al.: J Neurosurg. 2001; 94:281-286 35) Sato S et al.: 難治性疾患克服研究事業 全身性強皮症におけ る病因解明と根治的治療法の開発(平成23年度)総括・分担研 究報告書
- 36) Akamata K, et al.: Arthritis Res Ther. 2014; 16: R86
- 37) Chen SJ, et al. : J Appl Physiol. 1995; 79: 2122-2131
- 38) Karam H, et al.: Cardiovascular Research. 1996; 31: 287-295
- 39) Park SH, et al.: Am J Respir Crit Care Med. 1997; 156:600-608

24. 文献請求先及び問い合わせ先

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

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

製造販売元 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

