

* * 2023年7月改訂(第5版)

* 2023年2月改訂(第4版)

貯法：室温保存

有効期間：2年

抗ウイルス化学療法剤

(ジドブジン・ラミブジン製剤)

日本標準商品分類番号

87625

コンビビル配合錠

Combivir Combination Tablets

規制区分：

劇薬、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

承認番号 22100AMX00873

販売開始 1999年6月

1. 警告

1.1 本剤の有効成分の一つであるジドブジンにより、骨髄抑制があらわれるので、頻回に血液学的検査を行うなど、患者の状態を十分に観察すること。[8.2、11.1.1参照]

1.2 B型慢性肝炎を合併している患者では、ラミブジンの投与中止により、B型慢性肝炎が再燃するおそれがあるので、本剤の投与を中断する場合には十分注意すること。特に非代償性の場合、重症化するおそれがあるので注意すること。[9.1.6参照]

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

2.1 好中球数750/mm³未満又はヘモグロビン値が7.5g/dL未満に減少した患者(ただし原疾患であるHIV感染症に起因し、本剤又は他の抗HIV薬による治療経験が無いものを除く)[7.2、9.1.1参照]

2.2 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

2.3 イブプロフェン投与中の患者[10.1参照]

5.4 本剤又は他の抗HIV薬による治療経験が無く、かつ、原疾患であるHIV感染症により好中球数750/mm³未満又はヘモグロビン値が7.5g/dL未満に減少したと判断される患者に対しては、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、本剤の投与を考慮すること。[7.2、9.1.2参照]

6. 用法及び用量

通常、成人には1回1錠(ジドブジンとして300mg及びラミブジンとして150mg)を1日2回経口投与する。

7. 用法及び用量に関する注意

7.1 HIVは感染初期から多種多様な変異株を生じ、薬剤耐性を発現しやすいことが知られているので、本剤は他の抗HIV薬と併用すること。[18.3.1、18.3.2参照]

7.2 本剤投与中貧血(ヘモグロビン値が9.5g/dL未満)又は好中球減少(1000/mm³未満)が認められた場合は、本剤の投与を中止し、個別のジドブジン製剤(レトロビルカプセル)又はラミブジン製剤(エピビル錠)を用いて用量調節を行うこと。[2.1、5.4、9.1.1-9.1.3参照]

7.3 本剤と他の抗HIV薬との併用療法において、因果関係が特定されない重篤な副作用が発現し、治療の継続が困難であると判断された場合には、本剤若しくは併用している他の抗HIV薬の一部を減量又は休薬するのではなく、原則として本剤及び併用している他の抗HIV薬の投与をすべて一旦中止すること。

7.4 本剤はジドブジン及びラミブジンの固定用量を含有する配合剤であるので、本剤に加えてジドブジン含有製剤(レトロビルカプセル)又はラミブジン含有製剤を併用投与しないこと。

7.5 ラミブジンの薬剤耐性プロファイル等のウイルス学的特性はエムトリシタビンと類似しているので、本剤とエムトリシタビンを含む製剤を併用しないこと。また、エムトリシタビンを含む抗HIV療法においてウイルス学的效果が得られず、HIV-1逆転写酵素遺伝子のM184V/I変異が認められた場合、エムトリシタビンを本剤に変更するのみで効果の改善は期待できない。[18.3.2参照]

8. 重要な基本的注意

8.1 本剤の使用に際しては、国内外のガイドライン等の最新の情報を参考に、患者又は患者に代わる適切な者に、次の事項についてよく説明し同意を得た後、使用すること。

- 本剤の日本人における薬物動態及び有効性・安全性は確認されておらず、外国人における成績しか得られていないこと。
- 本剤はHIV感染症の根治療法薬ではないことから、日和見感染症を含むHIV感染症の進展に伴う疾病を発症し続ける可能性があるので、本剤投与開始後の身体状況の変化については、すべて担当医に報告すること。

- 抗HIV療法による効果的なウイルス抑制は、性的接触による他者へのHIV感染の危険性を低下させることができることが示されているが、その危険性を完全に排除することはできないこと。

- 抗HIV療法が、血液等による他者へのHIV感染の危険性を低下させるかどうかは証明されていないこと。

- 本剤はジドブジン及びラミブジンの固定用量を含有する配合剤であるので、本剤に加えてジドブジン含有製剤(レトロビルカプセル)又はラミブジン含有製剤をさらに追加して服用しないこと。
- 本剤の有効成分であるジドブジンは相互作用が多く知られていることから、他院で処方された薬剤又は市販薬を服用中の場合は、すべて担当医に報告すること。

8.2 本剤の有効成分であるジドブジンにより骨髄抑制があらわれるでの、投与開始後3ヵ月間は少なくとも2週間毎に血液学的検査を行い、その後は最低1ヵ月毎の検査を行うこと。[1.1、11.1.1参照]

8.3 重篤な血液障害、乳酸アシドーシス、脂肪沈着による重度の肝腫大(脂肪肝)、横紋筋融解症、ニューロパシー、錯乱、痙攣、てんかん様発作、心不全があらわれることがあるので、定期的に検査を行うなど観察を十分に行うこと。[9.2.2、11.1.1、11.1.2、11.1.4-11.1.6参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	コンビビル配合錠
有効成分	1錠中 日局ジドブジン300mg ラミブジン150mg
添加剤	結晶セルロース、デンプングリコール酸ナトリウム、ステアリン酸マグネシウム、軽質無水ケイ酸、ヒプロメロース、酸化チタン、マクロゴール400、ポリソルベート80

3.2 製剤の性状

販売名	コンビビル配合錠
剤形・性状	白色～微黄白色のフィルムコーティング錠
識別コード	GX FC3
表 (長径×短径)	GX FC3 17.6mm×7.3mm
裏	
側面 (厚さ)	
質量	6.5mm 769mg

4. 効能又は効果

HIV感染症

5. 効能又は効果に関する注意

5.1 無症候性ヒト免疫不全ウイルス(HIV)感染症に関する治療開始については、CD4リンパ球数及び血漿中HIV RNA量が指標とされている。よって、本剤の使用にあたっては、患者のCD4リンパ球数及び血漿中HIV RNA量を確認するとともに、最新のガイドライン^{1)~3)}を確認すること。

* * 5.2 本剤はジドブジン及びラミブジンの固定用量を含有する配合剤であるので、ジドブジン又はラミブジンの用量調節が必要な次の患者には個別のジドブジン製剤(レトロビルカプセル)又はラミブジン製剤(エピビル錠)を用いること。

- 腎機能障害(クレアチニクリアランス(Ccr)が30mL/min未満)を有する患者[9.2.1、9.2.2、16.6.1参照]
- 体重30kg未満の小児患者[9.7参照]
- 肝硬変等の重篤な肝疾患を有する患者[9.1.7参照]

5.3 HIVによる神経機能障害に対する本剤の有効性は確認されていない。

8.4 本剤の投与により、脂肪組織萎縮症があらわれることがあるので、脂肪組織萎縮症の微候を判定するための検査を行うなど、脂肪組織萎縮症の微候に十分注意するとともに、身体状態の変化について定期的に問診すること。

8.5 本剤を含む抗HIV薬の多剤併用療法を行った患者で、免疫再構築症候群が報告されている。投与開始後、免疫機能が回復し、症候性のみならず無症候性日と見感染(マイコバクテリウムアビウムコンプレックス、サイトメガロウイルス、ニューモンシスチス等によるもの)等に対する炎症反応が発現することがある。また、免疫機能の回復に伴い自己免疫疾患(甲状腺機能亢進症、多発性筋炎、ギラン・バレー症候群、ブドウ膜炎等)が発現するとの報告があるので、これらの症状を評価し、必要時には適切な治療を考慮すること。

8.6 脳炎が発症する可能性があるので、血清アミラーゼ、血清リパーゼ、トリグリセリド等の生化学的検査を定期的に行うこと。
[9.1.5、11.1.3参照]

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 好中球数 $750/\text{mm}^3$ 未満又はヘモグロビン値が 7.5g/dL 未満に減少した患者(ただし原疾患であるHIV感染症に起因し、本剤又は他の抗HIV薬による治療経験が無いものを除く)

投与しないこと。好中球数、ヘモグロビン値が更に減少することがある。[2.1、7.2参照]

9.1.2 好中球数 $750/\text{mm}^3$ 未満又はヘモグロビン値が 7.5g/dL 未満に減少した患者(原疾患であるHIV感染症に起因し、本剤又は他の抗HIV薬による治療経験が無いもの)

[5.4、7.2参照]

9.1.3 好中球数 $750/\text{mm}^3$ 以上 $1000/\text{mm}^3$ 未満又はヘモグロビン値が 7.5g/dL 以上 9.5g/dL 未満の患者

ジドブシンにより好中球数、ヘモグロビン値が更に減少することがある。[7.2参照]

9.1.4 ビタミンB₁₂欠乏患者

ジドブシンにより貧血が発現するおそれがある。

9.1.5 脳炎を発症する可能性のある患者(脳炎の既往歴のある患者、脳炎を発症させることが知られている薬剤との併用療法を受けている患者)

脳炎を再発又は発症する可能性がある。本剤の適用を考える場合には、他に十分な効果の認められる治療法がない場合にのみ十分注意して行うこと。[8.6、11.1.3参照]

9.1.6 B型肝炎ウイルス感染を合併している患者

本剤の投与を中断する場合には十分注意すること。B型慢性肝炎を合併している患者では、本剤の投与中止により、B型慢性肝炎が再燃するおそれがある。特に非代償性の場合、重症化するおそれがある。[1.2参照]

9.1.7 肝硬変等の重篤な肝疾患有する患者

肝臓におけるグルクロロン酸抱合低下により、ジドブシンの高い血中濃度が持続するおそれがある。[5.2参照]

9.2 腎機能障害患者

* * 9.2.1 腎機能障害(Ccrが 30mL/min 未満)を有する患者

ジドブシン及びラミブジンの高い血中濃度が持続するおそれがある。[5.2、16.6.1参照]

* * 9.2.2 腎機能障害(Ccrが $30\sim49\text{mL/min}$)を有する患者

血液検査等をより頻回に行うなど、慎重に患者の状態を観察すること。副作用の発現が疑われる場合は、個別のジドブシン製剤又はラミブジン製剤を用いて用量調節を考慮すること。ジドブシン及びラミブジンの高い血中濃度が持続するおそれがある。[5.2、8.3、16.6.1参照]

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 肝機能障害のある患者

ジドブシンの高い血中濃度が持続するおそれがある。

9.5 妊婦

9.5.1 妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。

(1) ジドブジン

ジドブジンはヒト胎盤を通過する。出生児の血漿中ジドブジン濃度は、分娩時の母親の血漿中濃度と同じであることが報告されている⁴⁾(外国人データ)。

ジドブジンが胎児臍帶血白血球のDNAに取り込まれたという報告がある⁵⁾(外国人データ)。

ラットの受胎能及び一般生殖能試験(50、150、450mg/kg/日、1日2回投与)では、中及び高用量群に胚吸収率の増加、高用量群に胎児平均体重の減少がみられた。

サルを用いた試験で、胎児にミトコンドリア障害(心筋及び骨格筋におけるミトコンドリアミオパシー)が認められたとの報告がある⁶⁾。

(2) ラミブジン

ラミブジンはヒト胎盤を通過する。出生児の血清中ラミブジン濃度は、分娩時の母親の血清中及び臍帶血中の中濃度と同じであることが報告されている(外国人データ)。

動物実験(ウサギ)で胎児毒性(早期の胚死亡数の増加)が報告されている。

(3) ジドブジン/ラミブジン共通

ヌクレオシド系逆転写酵素阻害剤(NRTI)を子宮内曝露又は周産期曝露された新生児及び乳児において、ミトコンドリア障害によると考えられる軽微で一過性の血清乳酸値の上昇が報告されている。非常にまれに発育遅延、てんかん様発作、他の神経疾患も報告されている。しかしながら、これら事象とNRTIの子宮内曝露、周産期曝露との関連性は確立していない。

9.5.2 本剤を投与された妊婦より出生した児に貧血があらわれることがある。定期的に検査を行うなど児の状態を十分に観察し、異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。

9.6 授乳婦

9.6.1 授乳を避けさせること。

(1) ジドブジン

経口投与されたジドブジン(200mg、単回投与)は、ヒト乳汁中に排泄され、血清中の濃度と同じであることが報告されている(外国人データ)。

ジドブジンの母体血漿中濃度に対する乳汁中濃度の比は0.4~3.2であることが報告されている(外国人データ)。

乳児の血清中のジドブジン濃度は24ng/mLであったとの報告がある⁷⁾(外国人データ)。

(2) ラミブジン

経口投与されたラミブジンはヒト乳汁中に排泄されることが報告されている(乳汁中濃度： $<0.5\sim8.2\mu\text{g/mL}$)⁸⁾(外国人データ)。

ラミブジンの母体血漿中濃度に対する乳汁中濃度の比は0.6~3.3であることが報告されている(外国人データ)。

乳児の血清中のラミブジン濃度は18~28ng/mLであったとの報告がある(外国人データ)。

9.7 小児等

本剤はジドブジン及びラミブジンの固定用量を含有する配合剤であるので、ジドブジン又はラミブジンの用量調節が必要である体重30kg未満の小児患者には、個別のジドブジン製剤(レトロビルカプセル)又はラミブジン製剤(エピビル錠)を用いること。[5.2参照]

9.8 高齢者

患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。肝機能又は腎機能が低下していることが多いため高い血中濃度が持続するおそれがある。

10. 相互作用

10.1 併用禁忌(併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
イブプロフェン(ブ ルファン) [2.3参照]	ジドブジンと併用投与 した場合、血友病患者 において出血傾向が増 強することがある。	機序は不明である。

10.2 併用注意(併用に注意すること)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ペニタミジンイセ チオン酸塩、ピリ メタミン(国内未發 売)、スルファメト キサゾール・トリ メトブリム、フル シトシン、ガンシ クロビル、インタ ーフェロン、ビン クリスチン硫酸塩、 ビンプラスチン硫 酸塩、ドキソルビ シン塩酸塩	ジドブジンの毒性作用 が増強されることがある。	機序は不明である が、ともに腎毒性 又は骨髄毒性を有 するためと考えら れている。
プロベネシド	ジドブジンの全身クリ アランスが約1/3に減 少し半減期が約1.5倍 延長したとの報告が あるので、投与間隔を適 宜あけること。	ジドブジンのグル クロロン酸抱合が競 合的に阻害される。 また、本剤のグル クロロン酸抱合体の 腎排泄が抑制され ることが考えられ ている。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
フルコナゾール、ホスフルコナゾール	ジドブジンの最高血中濃度が84%上昇するとの報告がある ⁹⁾ 。	ジドブジンのグルクロン酸抱合が競合的に阻害されることが考えられている。
リトナビル	ジドブジンの最高血中濃度が27%減少し、AUCが25%減少するとの報告がある ¹⁰⁾ 。	ジドブジンのグルクロン酸抱合が促進されることが考えられている。
リファンピシン	ジドブジンの全身クリアランスが約2.5倍増加し、AUCが約1/2減少するとの報告がある ¹¹⁾ 。	機序は不明である。
フェニトイイン	血中フェニトイイン濃度が約1/2に減少するとの報告がある ¹²⁾ 。また、上昇するとも報告されているので、血中フェニトイイン濃度を注意深く観察すること。	機序は不明である。
サニルブジン	細胞内におけるサニルブジン三リン酸化体が減少し、サニルブジンの効果が減弱するとの報告があるので、ジドブジンとサニルブジンとの併用療法は避けることが望ましい。	ジドブジンが細胞内におけるサニルブジンのリン酸化を抑制することが考えられている。
リバビリン	In vitroにおいてリバビリンとの併用によりジドブジンの効果が減弱するとの報告があるので、ジドブジンとリバビリンの併用療法は避けることが望ましい。	ジドブジンの細胞内におけるリン酸化が競合的に阻害されることが考えられている。
アトバコン	ジドブジンのAUCが33%上昇し、グルクロン酸抱合体の最高血中濃度が19%低下した。ジドブジン500又は600mg/日を3週間投与した場合では、ジドブジンの血中濃度の上昇により、副作用の発現頻度が上昇する可能性は低いと考えられるが、アトバコンをより長期に投与する場合には、十分注意すること。	ジドブジンのグルクロン酸抱合が阻害されることが考えられている。
スルファメトキサゾール・トリメトプリム	ラミブジンのAUCが43%増加し、全身クリアランスが30%、腎クリアランスが35%減少したとの報告がある。	腎臓における排泄がラミブジンとトリメトプリムで競合すると考えられている。
ソルビトール	経口ソルビトール溶液(ソルビトールとして3.2g、10.2g、13.4g)とラミブジンの併用により、ラミブジンのAUCが減少した(それぞれ18%、36%、42%減少)との報告がある。	ソルビトールによりラミブジンの吸収が抑制されることが考えられている。

11. 副作用

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

11.1 重大な副作用

11.1.1 重篤な血液障害

再生不良性貧血、赤芽球病(いずれも頻度不明)、汎血球減少(0.4%)、貧血(12.0%)、白血球減少(3.2%)、好中球減少(0.2%)、血小板減少(0.4%) [1.1, 8.2, 8.3参照]

11.1.2 乳酸アシドーシス(0.2%)、脂肪沈着による重度の肝腫大(脂肪肝)(0.2%)

乳酸アシドーシス又は肝毒性が疑われる臨床症状や検査値異常が認められた場合には、本剤の投与を一時中止すること。特に、肝疾患の危険因子を有する患者においては注意すること。本剤

を含むNRTIの単独投与又はこれらの併用療法により、重篤な乳酸アシドーシス(全身倦怠、食欲不振、急な体重減少、胃腸障害、呼吸困難、頻呼吸等)及び肝毒性(脂肪沈着による重度の肝腫大、脂肪肝を含む)が、女性に多く報告されている。[8.3参照]

11.1.3 膀胱炎(0.4%)

血清アミラーゼ、血清リパーゼ、トリグリセリド等の検査値の上昇がみられた場合には、直ちに本剤の投与を中止すること。また、重度の腹痛、悪心・嘔吐等の症状がみられた場合にも直ちに本剤の投与を中止し、生化学的検査(血清アミラーゼ、血清リパーゼ、トリグリセリド等)及び画像診断等による観察を十分行うこと。[8.6, 9.1.5参照]

11.1.4 横紋筋融解症(頻度不明)

[8.3参照]

11.1.5 ニューロパシー(0.4%)、錯乱、痙攣、てんかん様発作(いずれも頻度不明)

[8.3参照]

11.1.6 心不全(頻度不明)

[8.3参照]

11.2 その他の副作用

	1~11%未満	1%未満	頻度不明
血液			平均赤血球容積(MCV)増加 ^{注1)} 、リンパ球減少 ^{注2)} 、リンパ節症 ^{注2)}
消化器	嘔気、下痢、腹痛、嘔吐、食欲不振、胃炎、鼓腸放屁	消化不良、便秘、口内潰瘍	嚥下困難、口唇浮腫、舌浮腫、嘔氣、歯肉出血、直腸出血、痔核 ^{注2)} 、腹部痙直 ^{注2)}
全身症状	倦怠感・疲労、体脂肪の再分布/蓄積(胸部、体幹部の脂肪増加、末梢部、顔面の脂肪減少、野牛肩、血清脂質増加、血糖増加)、発熱	疼痛、頭痛、体重減少、無力症	胸痛、全身痛、悪寒、感冒症状、背痛、体温調節障害 ^{注2)} 、インフルエンザ様疾患
肝臓	肝機能検査値異常(AST, ALT等の上昇)		
筋骨格		骨痛・筋痛	ミオパシー、CK上昇を伴う筋脱力、筋痙攣 ^{注2)} 、関節痛 ^{注2)}
精神神経系	めまい	うつ病、錯覚、不眠、末梢神經障害、傾眠、失神	痙攣等の脳症状、活動低下、手足のしびれ感、情緒不安、筋痙攣、振戦、痙縮、痛覚過敏、神経過敏症、健忘症、見当識障害、嗄声、ストレス反応、空間の広がり感、睡眠障害 ^{注2)} 、不安 ^{注2)} 、感情障害 ^{注2)}
呼吸器			呼吸困難、肺炎、鼻出血、咽頭炎、鼻炎 ^{注1)} 、咳 ^{注2)} 、咽頭痛 ^{注2)} 、気管支炎 ^{注2)} 、副鼻腔炎 ^{注2)} 、耳管炎 ^{注2)} 、呼吸障害 ^{注2)} 、上気道炎 ^{注2)}
皮膚	発疹	湿疹、痤瘡・毛囊炎、そう痒、皮膚炎、脱毛	じん麻疹、体臭変化、爪・皮膚・口腔粘膜の色素沈着、発汗 ^{注2)}
過敏症		アレルギー反応	
腎臓			頻尿、排尿障害、腎不全、無尿、多尿、血清クレアチニン上昇 ^{注2)}
循環器			心筋症、血管拡張

	1~11%未満	1%未満	頻度不明
代謝・内分泌系	トリグリセリド上昇・高乳酸塩血症 ステロール上昇、血中尿酸上昇	CK上昇、高乳酸塩血症	血清アミラーゼ上昇、脱水、高血糖 ^{注1)} 、重炭酸塩低下 ^{注1)} 、総蛋白低下 ^{注2)} 、重炭酸塩上昇 ^{注2)} 、総蛋白上昇 ^{注2)} 、血糖値低下 ^{注2)}
その他		味覚倒錯、霧視	羞明、弱視、難聴、敗血症、女性化乳房

注1)海外におけるジドブジンとラミブジンの併用療法を行った4種類の二重盲検比較試験での頻度：20%以上

注2)海外におけるジドブジンとラミブジンの併用療法を行った4種類の二重盲検比較試験での頻度：20%未満

注)発現頻度には使用成績調査の結果を含む

13. 過量投与

*13.1 処置

血液透析及び腹膜透析はジドブジンの除去には一部しか関与しないが、グルクロノ酸抱合体の排泄を亢進する。ラミブジンは血液透析により一部除去される(ラミブジン300mg投与時に、投与約2時間後から4時間血液透析したとき、AUC_{0-inf}が約24%低下することが報告されている)⁵¹⁾。

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。

15. その他の注意

15.2 非臨床試験に基づく情報

15.2.1 ジドブジンについては、がん原性試験で試験末期に雌動物(ラット及びマウス)に腫瘍発生したとの報告がある。

マウス(20、30、40mg/kg/日、1日1回経口投与)及びラット(80、220、300mg/kg/日、1日1回経口投与)におけるがん原性試験で、脛扁平上皮癌(マウス高用量群5/60例、ラット高用量群2/60例)が認められた¹³⁾。[15.2.2参照]

15.2.2 ジドブジンについては、マウスにおける経胎盤曝露によるがん原性試験で次の報告がある。

- ・最大耐量(420mg/kg/周産期体重)を妊娠12~18日(妊娠中~末期)に投与された母動物からの出生児において、出生1年後、肺、肝及び雌性生殖器の腫瘍発生率の増加が認められた¹⁴⁾。
- ・母動物に最高40mg/kgを妊娠10日から分娩を経て離乳まで投与した。引き続き離乳後は出生児に同量を生後24ヵ月まで投与したところ、投与期間末期に脛扁平上皮癌が認められた。この成績は上記のがん原性試験で認められた腫瘍の発生率及び発生時期と同様であった¹⁵⁾。[15.2.1参照]

15.2.3 ジドブジンの変異原性について、次の報告がある。

- ・Ames試験では変異原性は認められなかったが、マウスリンパ腫細胞を用いた遺伝子突然変異試験において弱い変異原性を示し、in vitroの細胞形質転換試験において陽性を示した¹³⁾。
- ・ラットを用いたin vivo染色体異常試験では染色体の損傷は認められなかつたが、ヒト培養リンパ球を用いたin vitro染色体異常試験、ラット及びマウスを用いたin vivo小核試験で染色体異常誘発作用が認められた¹³⁾。また、11人のAIDS患者の末梢血リンパ球において、ジドブジン服用患者は非服用患者と比較して染色体異常頻度が高かったとの報告がある¹⁶⁾。
- ・ジドブジンが成人AIDS患者の白血球のDNA及びその胎児臍帯血白血球のDNAに取り込まれたとの報告がある⁵⁾。

15.2.4 ラミブジンについては、遺伝毒性試験において弱い染色体異常誘発作用を示したとの報告がある。また、長期のがん原性試験において発がん性を認めなかつたとの報告がある。

ヒト末梢血リンパ球を用いた染色体異常試験では300μg/mL以上、マウスリンパ腫細胞を用いた遺伝子突然変異試験では2000μg/mL以上で陽性を示した。

マウス及びラットを用いた長期のがん原性試験では、臨床用量におけるヒト全身曝露量(AUC)の10倍(マウス)及び58倍(ラット)までの曝露量において、発がん性は認められなかつた。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

*16.1.1 単回経口投与

健康成人76例にドルテグラビル・ラミブジン50mg・300mgを空腹時に単回経口投与した時のラミブジンの血漿中濃度の推移を図-1に、薬物動態パラメータを表-1に示した⁵²⁾(外国人データ)。

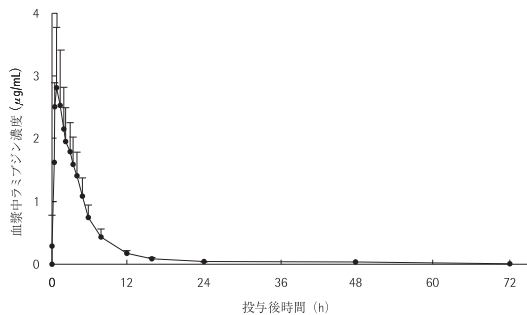


図-1 健康成人にドルテグラビル・ラミブジンを単回経口投与した時のラミブジンの血漿中濃度の推移(平均値±標準偏差)

表-1 健康成人にドルテグラビル・ラミブジンを単回経口投与した時のラミブジンの薬物動態パラメータ

AUC _{0-inf} (μg · h/mL)	C _{max} (μg/mL)	T _{max} (h) ^{注1)}	t _{1/2} (h)
13.59(17.99)	3.22(29.30)	1.00(0.50, 3.50)	18.63(26.85)

幾何学平均値(CV%)

注1)中央値(範囲)

16.1.2 反復経口投与

HIV感染症患者6例に対し、ジドブジン100mg^{注1)}1日4回とラミブジン150mg1日2回を25日間以上連続経口投与した時のジドブジン、ラミブジンの血漿中薬物濃度の推移を図-2に、薬物動態パラメータを表-2に示した。ジドブジンは投与後0.8時間で、ラミブジンは投与後1.3時間で最高血漿中濃度(C_{max})に達し、ジドブジン、ラミブジンのC_{max}平均はそれぞれ0.549μg/mL、1.547μg/mLであった。ジドブジン、ラミブジンの平均半減期はそれぞれ1.1時間、2.3時間であった¹⁷⁾。

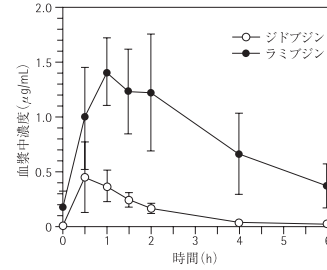


図-2 血漿中薬物濃度の推移(平均値±標準偏差、6例)

表-2 薬物動態パラメータ

	C _{max} (μg/mL)	T _{max} (h)	t _{1/2} (h)	AUC ₀₋₆ (μg · h/mL)	AUC ₀₋₁₂ (μg · h/mL)
ジドブジン	0.549±0.261	0.8±0.3	1.1±0.1	0.858±0.266	—
ラミブジン	1.547±0.302	1.3±0.6	2.3±0.6	5.089±1.692	6.165±2.312

平均値±標準偏差、6例

ラミブジンとジドブジンの併用投与を行なった時、ジドブジンの最高血中濃度が28%上昇したが、ラミブジン及びジドブジンのAUCに有意な変化は認められなかつた¹⁸⁾(外国人データ)。

成人HIV感染症患者にジドブジンを反復経口投与後のC_{max}及びAUCは、2.0mg/kgを8時間毎~10mg/kg^{注1)}を4時間毎の投与量範囲で投与量に比例して増加し、0.5~1.5時間で最高血漿中濃度に達し、半減期約1時間(0.78~1.93時間)で消失した(外国人データ)。

成人HIV感染症患者にラミブジン2mg/kg^{注1)}を1日2回15日間経口投与した時、初回投与時は投与1.5時間後に最高血中濃度の1.5μg/mLに達し、半減期は2.6時間であり、15日間投与後では血中濃度は定常状態に達し、最高血中濃度は1.9μg/mLであった¹⁹⁾(外国人データ)。

16.1.3 単回静脈内投与

ジドブジンを静脈内投与^{注1)}した場合、1~5mg/kgの範囲で線形の薬物動態を示し、半減期は約1.1時間(0.48~2.86時間)、全身クリアランス(CL)は1900mL/min/70kg、みかけの分布容積(Vd)は1.6L/kgであった²¹⁾(外国人データ)。

16.1.4 生物学的同等性

健康成人24例に、空腹時に本剤(ジドブジン300mg及びラミブジン150mgを含有する配合剤)1錠、及び、空腹時にジドブジン製剤(ジドブジン300mgを含有する錠剤)及びラミブジン製剤(ラミブジン150mgを含有する錠剤)各1錠を投与し、生物学的同等性を評価した。本剤投与時とジドブジン製剤及びラミブジン製剤の併用投与時のジドブジン及びラミブジンのAUC_{last}、AUC_∞及びC_{max}は、生物学的同等性の判定基準(平均値の比の90%信頼区間が0.8~1.25の範囲内)を満たし、生物学的同等性が示された(外国人データ)。

16.2 吸収

16.2.1 食事の影響

健康成人24例に、標準朝食(炭水化物58g、蛋白質33g、脂肪67g)摂取後に本剤(ジドブジン300mg及びラミブジン150mgを含有する配合剤)を投与した時、一晩絶食後に投与した時と比較して、ジドブジンのC_{max}は45%低下し、T_{max}は30分から1時間(中央値)に遅延し、ラミブジンのC_{max}は15%低下した。一方AUC_∞はラミブジンでは変化が認められず、ジドブジンでは10%の低下であり、食事摂取により曝露量はほとんど変化しなかつた(外国人データ)。

16.2.2 バイオアベイラビリティ

(1)ジドブジン

成人HIV感染症患者にジドブジン250～1250mg^{注1)}を4時間毎に反復経口投与した場合の生物学的利用率は平均65%(52～75%)であった²¹⁾(外国人データ)。

(2)ラミブジン

成人HIV感染症患者にラミブジンのカプセル製剤0.25～8mg/kg^{注1)}を単回経口投与した時の生物学的利用率は約82%であった²⁰⁾(外国人データ)。

16.3 分布

16.3.1 ジドブジン

(1)髄液への移行

ヒトにジドブジンを投与したとき髄液への移行が認められ、2mg/kg^{注1)}経口投与1.8時間後におけるジドブジンの髄液中/血漿中濃度比は0.15%であり、2.5及び5.0mg/kg静脈内投与^{注1)}2～4時間後の髄液中/血漿中濃度比はそれぞれ0.20及び0.64%であった²¹⁾(外国人データ)。

(2)血漿蛋白結合率

*In vitro*におけるジドブジンの血漿蛋白結合率は34～38%であった。

(3)結合蛋白

*In vitro*におけるジドブジンの結合蛋白はアルブミンと同定された²²⁾。

16.3.2 ラミブジン

(1)脳脊髄液への移行

成人HIV感染症患者にラミブジン4～10mg/kg^{注1)}を1日2回2週間以上反復経口投与した時、投与2時間後の脳脊髄液中濃度は血中濃度の約6%であった²³⁾(外国人データ)。

16.4 代謝

16.4.1 ジドブジン

ジドブジンは吸収後、主にUDP-glucuronosyl transferaseによってグルクロノ酸抱合をうけ、主代謝物3'-azido-3'-deoxy-5'-O-β-D-glucopyranuronosyl thymidine(GZDV)に速やかに代謝される。副代謝経路として3'-amino-3'-deoxythymidine(AMT)及びそのグルクロノ酸抱合体(GAMT)に代謝される経路も存在する²⁴⁾。

静脈内投与後のGZDVのAUCは未変化体のAUCの約3倍であり、AMTのAUCは未変化体のAUCの1/5であった。

16.4.2 ラミブジン

ヒトでの主代謝物はトランス-スルホキシド体(1-[2R,5S]-trans-2-hydroxymethyl-1,3-oxathiolan-3-oxide-5-yl]cytosine)であった²⁵⁾(外国人データ)。

16.5 排泄

16.5.1 ジドブジン

HIV感染症患者にジドブジンを経口投与後の未変化体及びGZDVの尿中排泄率はそれぞれ14.3%及び75.2%であった。ジドブジンの腎クリアランスは400mL/min/70kgであり、糸球体濾過及び能動的尿細管分泌による排泄機構が示唆される²¹⁾(外国人データ)。

*16.5.2 ラミブジン

成人HIV感染症患者にラミブジン2mg/kg^{注1)}を経口投与した時、投与後12時間尿中にトランス-スルホキシド体が投与量の5.2%排泄された。また、血中濃度が定常状態での未変化体の尿中排泄率は投与量の約70%であり、腎排泄がラミブジンの体内からの除去の主要な経路であることが示された²⁵⁾(外国人データ)。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者

(1)ジドブジン

腎機能障害を有する成人患者(平均Ccr 18±2mL/min)に、ジドブジン200mg^{注1)}を単回経口投与した時、腎機能が正常な患者での半減期が1.0時間であったのに対し、腎機能障害患者では1.4時間であり、AUCは正常患者の約2倍であった。また、GZDVの半減期は正常患者で0.9時間であったのに対して8.0時間に延長し、AUCは17倍であった²¹⁾(外国人データ)。[5.2、9.2.1、9.2.2参照]

(2)ラミブジン

腎機能の低下したHIV感染症患者にラミブジンを300mg^{注1)}単回経口投与した時、Ccrの低下につれてAUC及び最高血中濃度が増加し、半減期が延長し、見かけの全身クリアランスが減少した²⁶⁾。[5.2、9.2.1、9.2.2参照]

16.7 薬物相互作用

16.7.1 In vitro試験

アスピリン、インドメタシン等のグルクロノ酸抱合により代謝される薬剤がジドブジンのグルクロノ酸抱合を阻害したとの報告がある²⁷⁾。

注)本剤の承認された用法及び用量は「通常、成人には1回1錠(ジドブジンとして300mg及びラミブジンとして150mg)を1日2回経口投与する。」である。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 国内第II相試験

本剤を用いた日本人における臨床試験成績は得られていないため、参考までに、HIV感染症を対象としたジドブジン100mg^{注1)}1日4回及びラミブジン150mg1日2回の併用投与を行った国内臨床試験の結果を示す。

試験開始前のCD4リンパ球数が100～400/mm³の12歳以上のHIV感染症患者42例を対象とした多施設共同オープン試験(ラミブジン150mg1日2回とジドブジン100mg1日4回^{注1)}を併用投与)で、有効性評価対象症例37例での臨床評価の概要は次のとおりである。

CD4リンパ球数は、試験開始時の平均220.8/mm³から4週後には約25/mm³増加し、8週後から24週後までの増加量は4.6～34.0/mm³で推移した。CD4リンパ球数の推移を図-1に示した。

CD4パーセントは、開始時の18.81%から4週後には20.03%へ有意に増加し、8週後から24週後まではほとんど変動なく約20%で推移した。血漿中HIV RNA量は、試験開始時の平均3.8log₁₀ copies/mLから4週後には1.6log₁₀ copies/mL有意に減少し、8週後から24週後までは0.7～1.2log₁₀ copies/mL減少した。血漿中HIV RNA量の推移を図-2に示した。

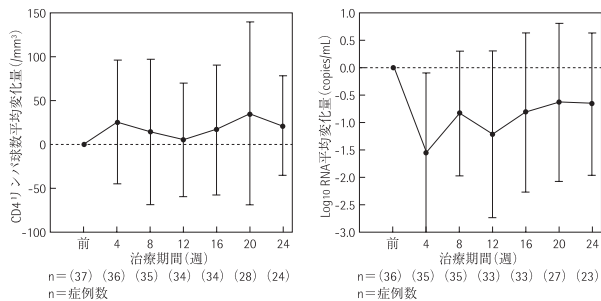


図-1 CD4リンパ球数の推移(平均値±標準偏差)

42例中30例(71.4%)に副作用が認められ、主な副作用は赤血球減少等の貧血(22件)、空腹時血糖値上昇(6件)、嘔気(4件)、食欲不振(3件)であった¹⁷⁾。

17.1.2 海外第III相試験(B3027)

抗レトロウイルス薬による治療経験のないウイルス量が10000copies/mL以上、及びCD4リンパ球数が200/mm³以上の診断が確定したHIV感染症患者75例を対象とした無作為多施設オープン試験において、ジドブジン200mg^{注1)}1日3回及びラミブジン150mg1日2回の併用投与又は本剤(ジドブジン300mg+ラミブジン150mg1日2回)の単独投与を12週間行い有効性を比較した。投与開始12週後における血漿中HIV RNA量の平均変化量を表-1に示した。両群において血漿中HIV RNA量の平均変化量に有意な差は認められなかった。

表-1 12週間投与後の投与開始時からの血漿中HIV RNA量の平均変化量

	ジドブジン+ラミブジン併用投与群	本剤投与群	95%信頼区間
Intent-to-treat analysis 例数	38	33	
HIV RNA量の平均変化量 (log ₁₀ copies/mL)	-1.36	-1.36	[-0.301, 0.298] ^{注1)}
Per-protocol analysis 例数	33	30	
HIV RNA量の平均変化量 (log ₁₀ copies/mL)	-1.37	-1.41	[-0.364, 0.283] ^{注1)}

注1)95%信頼区間ににおいて0を含む場合は有意(p<0.05)でないとみなし。

17.1.3 海外臨床試験(NUCA3001, NUCB3001, NUCB3002, NUCA3002の4試験)のmeta-analysis

欧米で行われた4つの無作為化、二重盲検比較試験についてmeta-analysisを行った。ジドブジン200mg^{注1)}1日3回にラミブジン150mg又は300mg^{注1)}1日2回を併用投与した群(ラミブジン併用群)における症例数は569例、ジドブジン200mg1日3回の単独投与又はジドブジン+ザルシタビンを併用投与した群(比較対照群)は316例で、両群の患者背景には差を認めなかった。試験期間中、CDC分類のB/Cあるいは新たなB/C症状に進展した患者数は計118例、また、Cへの進展は計28例に認められた。meta-analysisの結果、ラミブジン併用群は比較対照群に比し、CDC分類のB/Cへの進展は49%減少し(p<0.0001)、CDC分類Cへの進展は66%減少した(p=0.003)²⁸⁾。

17.1.4 海外第III相試験(B3007 : CAESAR)

CD4リンパ球数が25～250/mm³かつkarnofsky scoreが70以上のHIV感染症患者1840例を対象とした無作為化、二重盲検比較試験において、ジドブジン1日500～600mg^{注1)}とプラセボを併用投与した群(プラセボ併用群)^{注1)}は471例、ジドブジンにラミブジン150mg1日2回を併用投与した群(ラミブジン併用群)は907例、ジドブジンにラミブジン+loviride^{注1)}100mg1日3回を併用投与した群(ラミブジン+loviride併用群)は462例であった。52週間の試験期間中に、AIDS若しくは死亡へ進行した患者(Intent-to-treat解析)は、プラセボ併用群で95例(20%)、ラミブジン併用群で86例(9%)、ラミブジン+loviride併用群で42例(9%)であり、ラミブジンが併用された群では、いずれもプラセボ併用群に比較して有意にAIDS若しくは死亡への進行が抑えられた(p<0.0001)²⁹⁾。

注1)ジドブジンにザルシタビン又はジダノシンの併用投与は可能とした。

注2)国内では未承認の非ヌクレオシド系逆転写酵素阻害剤

17.1.5 海外臨床試験(進行性エイズ関連症候群[ARC]患者、ジドブジンの投与量変更)

エイズ患者及び進行性ARC患者320例を対象とした二重盲検比較試験において、ジドブジン300mgを1日2回12時間毎に投与した群(1日2回投与群)は162例で、100mg^{注1)}を1日6回4時間毎に投与した群(1日6回投与群)は158例であった。48週間の試験期間中に発現した死亡症例数及び日と見感染症発症例数等について、両群間に差は認められなかった(表-2)。

表-2 死亡症例数及び日と見感染症発症例数等

	1日2回投与群 (n=162)	1日6回投与群 (n=158)
死亡症例数	5	5
日と見感染症発症例数	33	29
平均体重増加量(第20週)(kg)	1.9	3.2
CD4リンパ球数増加量(/mm ³)	22(最高値、第4週) ^{注1)}	29(最高値、第8週) ^{注1)}

注1)両群共に16～24週の間にベースラインまで減少し、以降更に減少した。

副作用発現頻度について、両群間に差は認められなかった(表-3)。

表-3 副作用発現頻度

	1日2回投与群 (n=162)	1日6回投与群 (n=158)
貧血(Hgb<8.0g/dL)	14%	16%
好中球減少(<1000/mm ³)	42%	42%

	1日2回投与群 (n=162)	1日6回投与群 (n=158)
嘔気	15%	18%
頭痛	12%	11%
無力症	6%	5%
筋肉痛	1%	5%
嘔吐	4%	4%

注)本剤の承認された用法及び用量は「通常、成人には1回1錠(ジドブジンとして300mg及びラミブジンとして150mg)を1日2回経口投与する。」である。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

18.1.1 ジドブジン

ジドブジンはHIV感染細胞内でリソ酸化され、活性化型の三リソ酸化体となる³⁰⁾。ジドブジン三リソ酸化体はデオキシチミジン三リソ酸の代わりにウイルスDNA鎖に取り込まれて、DNA鎖伸長を停止させることによりHIVの複製を阻害する³⁰⁾。また、HIV逆転写酵素を競合的に阻害する³⁰⁾。ジドブジン三リソ酸化体のHIV逆転写酵素に対する親和性は、正常細胞のDNAポリメラーゼに比べて約100倍高く、選択性の高い抗ウイルス作用を示す(ヒトリンパ球系H9細胞増殖に対する*in vitro*でのIC₅₀値は267μg/mL(1000μM))³⁰⁾。

18.1.2 ラミブジン

ラミブジンは細胞内でリソ酸化され、HIVを感染させた細胞内での半減期が約12時間の活性化型の三リソ酸化体に変換される³¹⁾。ラミブジン三リソ酸化体はHIVの逆転写酵素によりデオキシチミジン三リソ酸の代わりにウイルスDNA鎖に取り込まれ、DNA鎖の伸長を停止させることによりHIVの複製を阻害する³²⁾。また、ラミブジン三リソ酸化体はHIVの逆転写酵素を競合的に阻害する³²⁾。一方、*in vitro*で、ヒト末梢血リンパ球、リンパ球系・単球マクロファージ系の株化細胞³³⁾及び種々のヒト骨髄前駆細胞に対するラミブジンの細胞毒性は弱かった。

18.2 抗ウイルス作用

18.2.1 ジドブジン

ジドブジンのHIVに対する*in vitro*におけるIC₅₀値は、CD4リンパ球系細胞を用いた系では0.13μg/mL(0.49μM)以下であった³⁴⁾。

*In vitro*でジドブジンとアバカビル、ラミブジン、ジダノシン等の抗HIV薬あるいはインターフェロンαとの相加又は相乗作用が認められた。

マウスにマウスレトロウイルス(Rauscherマウス白血病ウイルス)を接種し、接種4時間目より、ジドブジンを1.0mg/mLの割合で飲用水に混入して投与することにより、平均脾臓重量、脾臓細胞感染率、及び血中ウイルス力価が对照群に比し著しく低下した。また感染後生存日数も延長した³⁵⁾。

*18.2.2 ラミブジン

*In vitro*でのラミブジンのHIV-1(RF、GB8、U455及びⅢB)に対するIC₅₀値は670nM以下、HIV-2 RODに対するIC₅₀値は40nMであった³³⁾。

*In vitro*でアバカビル、ジダノシン、ネビラビン、ザルシタビン及びジドブジンとの相加又は相乗作用が認められた³⁶⁾。また、*in vitro*において、ラミブジンは単独で、ジドブジン耐性臨床分離株の平均p24抗原量を薬物無処置群に比べ66~80%低下させた。

*In vitro*での26種のHIV-1臨床分離株[グループM(サブタイプA、B、C、D、E、F、G)]並びに3種類のHIV-2臨床分離株に対するラミブジンのIC₅₀値(平均値)はHIV-1株及びHIV-2株でそれぞれ40nM(範囲は1~120nM)及び42nM(範囲は2~120nM)であった。

18.3 薬剤耐性

18.3.1 ジドブジン

ジドブジンを含むチミジンアナログに対する耐性は、HIV逆転写酵素の41、67、70、210、215及び219番目のアミノ酸の変異によって生じ、これらのうち41番目と215番目の変異あるいは4個以上の変異によってウイルスは表現型として耐性を示す^{37)、38)}。なお、これらチミジンアナログの変異を有するウイルスは高度の交差耐性を示さない³⁹⁾。[7.1参照]

また、62、75、77、116及び151番目のアミノ酸の変異、並びに69番目のアミノ酸のスレオニンからセリンへの変異とそれに加えて同じ個所への6塙基対の挿入により、ウイルスはジドブジンを含むヌクレオシド系逆転写酵素阻害剤に対し多剤耐性を示す^{40)~42)}。

18.3.2 ラミブジン

ラミブジンを含む抗HIV薬で治療を受けたHIV-1感染症患者で発現するラミブジン耐性HIV-1には、HIV逆転写酵素の活性部位に近い184番目のアミノ酸のメオニンからパリソへの変異(M184V)がみられる⁴³⁾。このM184V変異の結果、ウイルスのラミブジンに対する感受性は著明に低下し^{43)、44)}。*in vitro*でのウイルスの複製能力は低下する⁴⁵⁾。

*In vitro*において、ジドブジン耐性臨床分離株にラミブジン耐性変異を導入すると、ジドブジンに対する感受性は回復することが確認されている。また、抗HIV薬の治療経験のない患者にジドブジン及びラミブジンを併用することにより、ジドブジン耐性ウイルスの出現が遅延する⁴⁶⁾。さらに、抗HIV薬(ラミブジンを含む)の多剤併用療法はM184V変異ウイルスを有する患者と同様、抗HIV薬の治療経験のない患者においても有効性が確認されている^{47)、48)}。[7.1、7.5参照]

18.4 交差耐性

18.4.1 ラミブジン

ジドブジン及びサニルブジンは、ラミブジン耐性HIV-1に対し抗ウイルス活性を維持する^{39)、44)、46)}。

アバカビルはM184V変異のみが認められているウイルスに対しては、抗ウイルス活性を維持する⁴⁹⁾。

また、ジダノシン及びザルシタビンは、M184V変異ウイルスに対して感受性が低下するという*in vitro*での報告があるが、これらの感受性の低下と臨床効果の関係は明らかにされていない⁵⁰⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

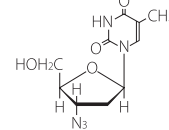
一般的名称：ジドブジン(Zidovudine)

化 学 名：3'-Azido-3'-deoxythymidine

分 子 式：C₁₀H₁₃N₅O₄

分 子 量：267.24

化学構造式：



性 状：白色~微黄白色的粉末。

エタノール(99.5)にやや溶けやすく、水にやや溶けにくい。光によって分解する。

融 点：約124°C

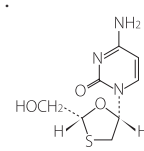
一般的名称：ラミブジン(Lamivudine)

化 学 名：(-)-1-[2R,5S]-2-hydroxymethyl-1,3-oxathiolan-5-yl]cytosine

分 子 式：C₈H₁₁N₃O₃S

分 子 量：229.26

化学構造式：



性 状：白色~微黄白色的結晶性の粉末である。ジメチルスルホキシドに溶けやすく、水にやや溶けやすく、メタノール又はエタノール(99.5)にやや溶けにくく、ジエチルエーテルにはほとんど溶けない。

融 点：約176°C

22. 包装

100錠[10錠(PTP)×10]

23. 主要文献

- DHHS : Guidelines for Using Antiretroviral Agents Among HIV-Infected Adults and Adolescents. <http://www.aidsinfo.nih.gov/Guidelines/>
- 抗HIV治療ガイドライン. <http://www.haart-support.jp/>
- HIV感染症「治療の手引き」. <http://www.hivjp.org/>
- O'Sullivan MJ, et al. : Am J Obstet Gynecol. 1993; 168: 1510-1516
- Olivero OA, et al. : AIDS. 1999; 13: 919-925
- Gershenson M, et al. : AIDS Res Hum Retroviruses. 2000; 16: 635-644
- Mirochnick M, et al. : Antimicrob Agents Chemother. 2009; 53(3): 1170-1176
- Moodley J, et al. : J Infect Dis. 1998; 178: 1327-1333
- Sahai J, et al. : J Infect Dis. 1994; 169: 1103-1107
- Norvir PDR 52版. 1998
- Burger DM, et al. : Antimicrob Agents Chemother. 1993; 37: 1426-1431
- Burger DM, et al. : Pharm Weekbl. 1991; 126: 454-461
- Ayers KM, et al. : Fundam Appl Toxicol. 1996; 32: 148-158
- Diwan BA, et al. : Toxicol Appl Pharmacol. 1999; 161: 82-99
- Ayers KM, et al. : Fundam Appl Toxicol. 1997; 38: 195-198
- Shafik HM, et al. : Antiviral Res. 1991; 16: 205-212
- 木村 哲ほか：化学療法の領域. 1998; 14: 1419-1432
- Horton CM, et al. : Clin Pharmacol Ther. 1994; 55: 198
- Pluda JM, et al. : J Infect Dis. 1995; 171: 1438-1447
- van Leeuwen R, et al. : AIDS. 1992; 6: 1471-1475
- Retrovir PDR 52版. 1998
- Luzier A, et al. : Antiviral Res. 1993; 21: 267-280
- van Leeuwen R, et al. : J Infect Dis. 1995; 171: 1166-1171
- Acosta EP, et al. : Clin Pharmacokinet. 1996; 30: 251-262
- Johnson MA, et al. : Clin Pharmacokinet. 1999; 36: 41-66
- Heald AE, et al. : Antimicrob Agents Chemother. 1996; 40: 1514-1519
- Sim SM, et al. : Br J Clin Pharmacol. 1991; 32: 17-21
- Staszewski S, et al. : AIDS. 1997; 11: 477-483
- CAESAR Coordinating Committee : Lancet. 1997; 349: 1413-1421
- Furman PA, et al. : Proc Natl Acad Sci USA. 1986; 83: 8333-8337
- Cammack N, et al. : Biochem Pharmacol. 1992; 43: 2059-2064
- Hart GJ, et al. : Antimicrob Agents Chemother. 1992; 36: 1688-1694
- Coates JAV, et al. : Antimicrob Agents Chemother. 1992; 36: 733-739
- Mitsuya H, et al. : Proc Natl Acad Sci USA. 1985; 82: 7096-7100
- Ruprecht RM, et al. : Nature. 1986; 323: 467-469
- Merrill DP, et al. : J Infect Dis. 1996; 173: 355-364

- 37) Hooker DJ, et al. : J Virol. 1996 ; 70 : 8010-8018
38) Kellam P, et al. : J Gen Virol. 1994 ; 75 : 341-351
39) Schinazi RF, et al. : Int Antiviral News. 2000 ; 8 : 65-91
40) Iversen AKN, et al. : J Virol. 1996 ; 70 : 1086-1090
41) Winters MA, et al. : J Clin Invest. 1998 ; 102 : 1769-1775
42) De Antoni A, et al. : J Infect Dis. 1997 ; 176 : 899-903
43) Schuurman R, et al. : J Infect Dis. 1995 ; 171 : 1411-1419
44) Tisdale M, et al. : Proc Natl Acad Sci USA. 1993 ; 90 : 5653-5656
45) Back NKT, et al. : EMBO J. 1996 ; 15 : 4040-4049
46) Larder BA, et al. : Science. 1995 ; 269 : 696-699
47) Maguire M, et al. : AIDS. 2000 ; 14 : 1195-1201
48) Kuritzkes DR, et al. : AIDS. 1996 ; 10 : 975-981
49) Tisdale M, et al. : Antimicrob Agents Chemother. 1997 ; 41 : 1094-1098
50) Miller V, et al. : AIDS. 1998 ; 12 : 705-712
*51) Johnson MA, et al. : Br J Clin Pharmacol. 1998 ; 46 : 21-27
*52) 社内資料：海外臨床試験(204994)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

グラクソ・スミスクライン株式会社
東京都港区赤坂1-8-1
ヴィーブヘルスケア・カスタマー・サービス
TEL : 0120-066-525(9:00~17:45／土日祝日及び当社休業日を除く)
FAX : 0120-128-525(24時間受付)

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

ヴィーブヘルスケア株式会社
東京都港区赤坂 1-8-1
<http://glaxosmithkline.co.jp/viiv/index.html>

26.2 販売元

グラクソ・スミスクライン株式会社
東京都港区赤坂 1-8-1
<http://jp.gsk.com>