

貯 法：室温保存
有効期間：3年

日本標準商品分類番号

872149

承認番号 22100AMX01824000

販売開始 2009年10月

直接的レニン阻害剤
アリスキレンフマル酸塩錠
処方箋医薬品^{注)}

ラジレス錠 150mg

Rasilez[®] Tablets 150mg

注) 注意 - 医師等の処方箋により使用すること

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 妊婦又は妊娠している可能性のある女性 [9.5 参照]
- 2.3 イトラコナゾール、シクロスポリンを投与中の患者 [10.1、16.7.1、16.7.2 参照]
- 2.4 アンジオテンシン変換酵素阻害剤又はアンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤を投与中の糖尿病患者（ただし、アンジオテンシン変換酵素阻害剤又はアンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤投与を含む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]

高くなること等を踏まえ、食後投与での開始を考慮すること。本剤服用時期を変更する場合には症状の変化に特に注意すること。 [16.2 参照]

8. 重要な基本的注意




- 8.1 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。
- 8.2 本剤はバイオアベイラビリティ（生物学的利用率）が低く個体間及び個体内変動が大きいと、種々の要因により臨床用量で推定される血中濃度を上回る可能性がある。 [16.2 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

有効成分	1錠中アリスキレンフマル酸塩165.75mg (アリスキレンとして150mg)
添加剤	ポビドン、クロスポビドン、セルロース、無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、タルク、ヒプロメロース、マクロゴール、酸化チタン、三二酸化鉄、酸化鉄

3.2 製剤の性状

色・剤形	うすい赤色のフィルムコーティング錠		
形状			
大きさ (mm)	直径：11.2		
厚さ (mm)	4.1		
質量 (mg)	357		
識別コード	NVR IL		

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 体液量又は塩分が明らかに減少している患者（例えば、血液透析中の患者、高用量の利尿剤の投与を受けている患者、嚴重な減塩療法中の患者）
症候性の低血圧を起こすおそれがある。症候性低血圧が生じた場合には適切な処置を行うこと。 [5. 参照]
 - 9.1.2 両側性もしくは片側性の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。 [5. 参照]
 - 9.1.3 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。 [5.、11.1.3 参照]
- 9.2 腎機能障害患者
患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。
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る。 [16.6.1 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。また、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。妊婦への投与に関する情報は得られていない。アンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤並びにアンジオテンシン変換酵素阻害剤で、妊娠中期～末期に投与された患者に胎児・新生児死亡、羊水過少症、胎児・新生児の低血圧、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あらわれたとの報告がある。また、海外で実施されたアンジオテンシン変換酵素阻害剤におけるレトロスペクティブな疫学調査で、妊娠初期にアンジオテンシン変換酵素阻害剤を投与された患者群において、胎児奇形の相対リスクは降圧剤が投与されていない患者群に比べ高かったとの報告がある。 [2.2 参照]
- 9.6 授乳婦
治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること。動物実験（ラット）で、乳汁中へ移行するとの報告がある。

4. 効能又は効果 高血圧症

5. 効能又は効果に関連する注意

本剤の投与に際しては患者ごとの背景を十分に考慮し、本剤適用の可否を慎重に判断すること。 [9.1.1-9.1.3 参照]

6. 用法及び用量

通常、成人にはアリスキレンとして150mgを1日1回経口投与する。
なお、効果不十分な場合は、300mgまで増量することができる。

7. 用法及び用量に関連する注意

本剤服用時期は患者ごとに食後又は食前（空腹時）のいずれかに規定し、原則として毎日同じ条件で服用するよう指導すること。
なお、本剤は、食前（空腹時）投与で食後投与に比べ血中濃度が

9.7 小児等

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

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脳梗塞等が起こるおそれがあるため好ましくないとされている。薬物動態試験で、本剤の血漿中濃度が非高齢者に比べて高くなることが認められている。[16.6.3 参照]

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
イトラコナゾール（イトリゾール） [2.3、16.7.1 参照]	本剤の血中濃度が上昇するおそれがある ¹⁾ 。	本剤のP糖蛋白(Pgp)を介した排出がこれらの薬剤により抑制されると考えられる。
シクロスポリン（サンディミュン、ネオオラル等） [2.3、16.7.2 参照]	本剤の血中濃度が上昇するおそれがある ²⁾ 。	
アンジオテンシン変換酵素阻害剤 カプトプリル（カプトリル） エナラプリル（レニベース） アラセプリル（セタプリル）等 アンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤 バルサルタン（ディオバン） アジルサルタン（アジルバ） オルメサルタン（オルメテック）等 （糖尿病患者に使用する場合。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。） [2.4 参照]	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報告されている。	レニン-アンジオテンシン系阻害作用が増強される可能性がある。

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
フロセミド	フロセミドの効果が減弱されるおそれがあるため、観察を十分に行うこと。併用投与（空腹時）によりフロセミドのC _{max} が49%、AUCが28%低下した ³⁾ 。	機序は不明である。
ベラパミル [16.7.3 参照]	本剤の血中濃度が上昇するおそれがある ⁴⁾ 。	本剤のPgpを介した排出がこれらの薬剤により抑制されると考えられる。
アトルバスタチン [16.7.4 参照]	本剤の血中濃度が上昇するおそれがある ⁵⁾ 。	
カリウム保持性利尿剤 スピロラクトン トリウムテレン等 カリウム補給剤 塩化カリウム等 抗アルドステロン剤 エプレレノン等	血清カリウム値が上昇するおそれがあるため、血清カリウム値に注意すること。	本剤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る。 危険因子：腎機能障害、糖尿病

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
レニン-アンジオテンシン系阻害剤 アンジオテンシン変換酵素阻害剤 カプトプリル エナラプリル アラセプリル等 アンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤 バルサルタン アジルサルタン オルメサルタン等	血清カリウム値が上昇するおそれがあるため血清カリウム値に注意すること。 レニン-アンジオテンシン系阻害剤併用時、腎機能障害患者、糖尿病患者、高齢者等では血清カリウム値が高くなりやすく、高カリウム血症が発現又は増悪するおそれがあるため、血清カリウム値に注意すること。 腎機能を悪化させるおそれがあるため腎機能に注意すること。 eGFRが60mL/min/1.73m ² 未満の腎機能障害のある患者へのアンジオテンシン変換酵素阻害剤又はアンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤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。 低血圧を起こすおそれがあるため血圧に注意すること。	本剤を含むレニン-アンジオテンシン系に作用する薬剤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る。 本剤を含むレニン-アンジオテンシン系に作用する薬剤により、糸球体濾過圧が低下し、腎機能を悪化させる可能性がある。 レニン-アンジオテンシン系阻害作用が増強される可能性がある。
非ステロイド性消炎鎮痛剤（NSAIDs）・COX-2選択的阻害剤 インドメタシン等	本剤の降圧作用が減弱することがある。 腎機能を悪化させるおそれがある。	NSAIDs・COX-2選択的阻害剤の腎プロスタ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ある。 NSAIDs・COX-2選択的阻害剤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る。 危険因子：高齢者
バソプレシン受容体拮抗剤 トルバプタン	血清カリウム値が上昇するおそれがあるため血清カリウム値に注意すること。	バソプレシン受容体拮抗剤の利尿作用により循環血漿量の減少を来し、相対的に血清カリウム濃度が上昇する可能性がある。

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 血管浮腫（頻度不明）^{注)}

呼吸困難、嚥下困難及び顔面、口唇、咽頭、舌、四肢の腫脹等が症状としてあらわれることがある。

11.1.2 アナフィラキシー（頻度不明）^{注)}

アナフィラキシー（喘鳴、血管浮腫、蕁麻疹等）があらわれることがある。

11.1.3 高カリウム血症（1%未満）

重篤な高カリウム血症があらわれることがある。[9.1.3 参照]

11.1.4 腎機能障害（1%未満）

重篤な腎機能障害があらわれることがあり、慢性腎不全が増悪した例も報告されている。

11.2 その他の副作用

	1%以上	1%未満	頻度不明 ^{注)}
血液及びリンパ系障害		貧血	
代謝及び栄養障害	血中トリグリセリド増加、血中尿酸増加		低ナトリウム血症
神経系障害	頭痛	めまい	
血管障害		低血圧	
胃腸障害	下痢	嘔吐、悪心	
肝胆道系障害	肝機能異常、ALT増加、 γ -GTP増加		
皮膚及び皮下組織障害		発疹	そう痒症、紅斑
腎及び尿路障害	血中クレアチニン増加、尿中血陽性、尿中蛋白陽性		BUN増加
その他	CK増加	血中カリウム増加、末梢性浮腫	

注) 承認時までの国内臨床試験で認められなかった副作用

13. 過量投与

13.1 症状

データは少ないが、主に本剤の降圧作用による低血圧が考えられる。

13.2 処置

本剤は血液透析では少量しか除去されない。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

14.1.1 PTPシートから取り出して調剤しないこと。

14.1.2 本剤を分割、粉砕しないこと。

14.2 薬剤交付時の注意

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。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

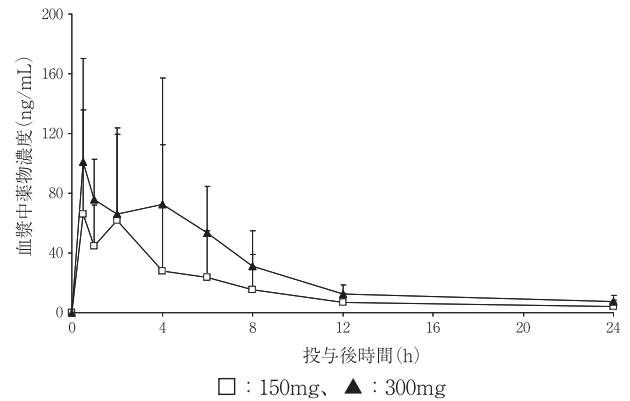
16.1.1 単回投与

健康成人男子に本剤150mg（6例）及び300mg（6例）を単回経口投与（空腹時）したとき、アリスキレンは速やかに吸収され、血漿中薬物濃度は投与後1.5時間（中央値）で最高濃度に到達した。また、 C_{max} 及びAUCは300mg投与まで投与量の増加にほぼ比例して増大し、平均消失半減期は約33.5～37.0時間であった⁶⁾。

健康成人男子に本剤を単回経口投与したときの薬物動態パラメータ（空腹時）

投与量	C_{max} (ng/mL)	T_{max} (h) [*]	AUC _{0-24h} (ng·h/mL)	$T_{1/2}$ (h)
150mg	83.7±71.4	1.5 (0.5～6)	388±236	37.0±7.2
300mg	150±67	1.5 (0.5～6)	696±369	33.5±5.1

n=6、平均±標準偏差、*：中央値（範囲）



健康成人男子に本剤を単回経口投与したときの平均血漿中薬物濃度推移（空腹時）（平均値±標準偏差、n=6）

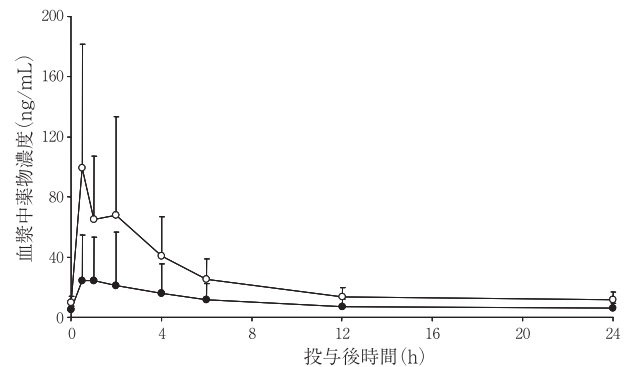
16.1.2 反復投与

健康成人男子19例に本剤300mgを1日1回7日間反復経口投与（空腹時）したとき、投与5～7日後に定常状態に達し、単回投与と比べ約2倍の累積が認められた⁷⁾。

健康成人男子に本剤150mgを1日1回7日間反復経口投与したときの薬物動態パラメータ（空腹時及び食後）

投与条件	C_{max} (ng/mL)	T_{max} (h) [*]	AUC _{0-t} (ng·h/mL)
空腹時	122±86.1	0.4 (0.4～4)	1,100±469
食後	37.0±46.6	1.0 (0.5～6)	509±316

空腹時n=33、食後n=34、平均±標準偏差、*：中央値（範囲）



○：空腹時投与（n=33）、●：食後投与（n=34）

健康成人男子に本剤150mgを1日1回7日間反復経口投与したときの平均血漿中薬物濃度推移（空腹時及び食後）（平均値±標準偏差）

16.2 吸収

健康成人男子34例に本剤150mgを食後に1日1回7日間反復経口投与したときの C_{max} 及びAUCは、空腹時投与に比べ、それぞれ75%及び55%低下した。また、食後投与では T_{max} は延長した⁸⁾。本剤の絶対バイオアベイラビリティ（生物学的利用率）は約2～3%であった。健康成人（空腹時）の個体内変動の変動係数(CV%)は C_{max} で53%、AUCで34%であり、個体間変動のCV%は C_{max} で76%、AUCで54%であった^{9),10)}（外国人データ）。[7、8.2参照]

16.3 分布

ヒトにおける本剤の血漿蛋白結合率は約50%であった。*In vitro*試験では10～500ng/mLの濃度で、濃度依存性は認められなかった¹¹⁾。

16.4 代謝

健康成人にアリスキレンフマル酸塩の¹⁴C標識体300mgを単回経口投与（空腹時）したとき、ほとんど体内で代謝を受けないが、代謝には主にCYP3A4が関与した^{12),13)}（外国人データ）。

16.5 排泄

健康成人にアリスキレンフマル酸塩の¹⁴C標識体300mgを単回経口投与（空腹時）したとき、血漿中には主として未変化体が存在した。投与後168時間までに、投与量の約0.6%（未変化体は投与量の約0.4%）が尿中に、約91%（未変化体は投与量の約78%）が糞中に排泄された^{12),13)}（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

腎機能障害患者（軽症～重症）に本剤300mgを経口投与（空腹時）したとき、アリスキレンの暴露量（ C_{max} 及びAUC）は、単回投与及び定常状態において、健康成人の約0.8～2.3倍であり、暴露量と腎機能障害の重症度との関連はみられなかった。

血液透析を受けている末期腎不全患者に本剤300mgを経口投与したときの C_{max} 及びAUCは、健康成人のそれぞれ約1.2倍及び約1.6倍であった¹⁴⁾（外国人データ）。[9.2 参照]

16.6.2 肝機能障害患者

肝機能障害患者（軽症～重症）に本剤300mgを経口投与（空腹時）したとき、軽症、中等症及び重症肝機能障害患者との間に薬物動態パラメータの差は認められなかった。また、健康成人と比較して薬物動態パラメータに差は認められなかった¹⁵⁾（外国人データ）。

16.6.3 高齢者

65歳以上の高齢者に本剤300mgを単回経口投与（空腹時）したとき、アリスキレンの暴露量（ C_{max} 及びAUC）は、非高齢者（18～45歳）の約1.3～1.6倍であった。高齢者において暴露量が増加する傾向が認められたものの、非高齢者と比べて有効性及び安全性に差はみられなかった¹⁶⁾（外国人データ）。[9.8 参照]

16.7 薬物相互作用

16.7.1 イトラコナゾール

健康成人にイトラコナゾール100mgと本剤150mgを併用投与（空腹時）したとき、アリスキレンの C_{max} は約5.8倍、AUCは約6.5倍に増加した¹⁾（外国人データ）。[2.3、10.1 参照]

16.7.2 シクロスポリン

健康成人にシクロスポリン200又は600mgと本剤75mg^{注1)}を併用投与（空腹時）したとき、アリスキレンの C_{max} は約2.5倍、AUCは約5倍に増加した²⁾（外国人データ）。[2.3、10.1 参照]

注1) 本剤の承認された用量は1日1回150mgから300mgである。

16.7.3 ベラパミル

健康成人にベラパミル240mgと本剤300mgを併用投与（空腹時）したとき、アリスキレンの C_{max} 及びAUCは約2倍に増加した。一方、ベラパミル及びその代謝物のAUCは約10～25%減少した⁴⁾（外国人データ）。[10.2 参照]

16.7.4 アトルバスタチン

健康成人にアトルバスタチン80mgと本剤300mgを併用投与（空腹時）したとき、アリスキレンの C_{max} 及びAUCは約1.5倍に増加したが、アトルバスタチン及びその代謝物の薬物動態に大きな変化はみられなかった⁵⁾（外国人データ）。[10.2 参照]

16.7.5 ケトコナゾール（経口剤は国内未発売）

健康成人にケトコナゾール200mgと本剤300mgを併用投与（空腹時）したとき、アリスキレンの C_{max} 及びAUCは約1.8倍に増加した⁵⁾（外国人データ）。

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（用量設定及び休薬期における血圧推移）¹⁷⁾

軽症から中等症の本態性高血圧患者455例を対象に本剤75mg～300mg^{注1)}を8週間投与した。最大降圧効果の80～90%は投与開始2週間後に得られ、投与開始4～6週間で最大降圧効果に達した。また、8週間投与後1週間休薬し、血圧推移を検討した結果、休薬期における急激な血圧の上昇は認められず、また血圧の回復も緩徐であった。1週間休薬後の血圧が、投与開始前の血圧値より低値であった被験者の割合は、本剤150mgで77.1%、300mgで82.9%であった。

有害事象発現頻度は150mg投与群では51.8%（58/112）、300mg投与群では54.9%（62/113）であった。

比較的好くみられた有害事象（発現率が2.0%以上）は、150mg投与群では鼻咽頭炎17.9%（20/112）、頭痛2.7%（3/112）、300mg投与群では鼻咽頭炎17.7%（20/113）、頭痛5.3%（6/113）、下痢3.5%（4/113）であった。

注) 本剤の承認された用量は1日1回150mgから300mgである。

本剤のベースラインに対するトラフ時平均坐位血圧の変化（最終投与時）

疾患名	投与期間	食前/食後	投与量 (1日1回)	症例数	トラフ時平均坐位血圧の変化量 ^{注1)} (単位: mmHg)	
					収縮期	拡張期
軽症から中等症の本態性高血圧 (用量設定試験)	8週間	食前	300mg/日 150mg/日 プラセボ	113 112 115	-14.09 (1.18) -8.72 (1.18) -2.85 (1.17)	-10.72 (0.75) -7.75 (0.76) -3.26 (0.75)

注1) ベースライン値を共変量とし共分散分析モデルに基づいて求めた最小二乗平均値（標準誤差）

17.1.2 国内第Ⅲ相試験（本態性高血圧症に対する検証試験）¹⁸⁾

軽症から中等症の本態性高血圧患者458例を対象とした二重盲検比較試験で、本剤の有効性が確認された。

150mg投与群の因果関係を否定できない有害事象（副作用）の発現頻度は22.2%（67/302）であった。主な副作用は潜血陽性3.0%、ALT増加2.0%、血中トリグリセリド増加2.0%であった。

本剤のベースラインに対するトラフ時平均坐位血圧の変化（最終投与時）

疾患名	投与期間	食前/食後	投与量 (1日1回)	症例数	トラフ時平均坐位血圧の変化量 ^{注1)} (単位: mmHg)	
					収縮期	拡張期
軽症から中等症の本態性高血圧 (検証試験)	8週間	不問	150mg/日 プラセボ	302 156	-10.4 (0.72) -2.0 (0.99)	-8.9 (0.49) -3.0 (0.69)

注1) ベースライン値を共変量とし共分散分析モデルに基づいて求めた最小二乗平均値（標準誤差）

17.1.3 国内第Ⅲ相試験（腎機能障害を伴う高血圧）¹⁹⁾

腎機能障害を伴う高血圧患者40例を対象とした非対照、非盲検、多施設共同試験において、本剤の有効性が確認された。

有害事象発現頻度は、52.5%（21/40）であった。主な有害事象（発現率が3.0%以上）は鼻咽頭炎、背部痛、浮動性めまい（各5.0%（2/40））であった。

本剤のベースラインに対するトラフ時平均坐位血圧の変化（最終投与時）

疾患名	投与期間	食前/食後	投与量 (1日1回)	症例数	トラフ時平均坐位血圧の変化量 ^{注1)} (単位: mmHg)	
					収縮期	拡張期
腎機能障害を伴う高血圧	8週間	不問	75～ 300mg/日 ^{注2)}	40	-13.9±16.6	-11.6±9.7

注1) 平均値±標準偏差

注2) 本剤の承認された用量は1日1回150mgから300mgである。

17.1.4 国内第Ⅲ相試験（重症高血圧）²⁰⁾

重症高血圧患者39例を対象とした非対照、非盲検、多施設共同試験において、本剤の有効性が確認された。

有害事象発現頻度は66.7%（26/39）であった。最もよくみられた有害事象は、鼻咽頭炎12.8%（5/39）で、次いで血中尿酸増加、頭痛、尿中蛋白陽性（各7.7%（3/39））であった。

本剤のベースラインに対するトラフ時平均坐位血圧の変化（最終投与時）

疾患名	投与期間	食前/食後	投与量 (1日1回)	症例数	トラフ時平均坐位血圧の変化量 ^{注1)} (単位: mmHg)	
					収縮期	拡張期
重症高血圧 ²⁰⁾	8週間	不問	150～ 300mg/日	39	-20.6±11.97	-12.9±10.43

注1) 平均値±標準偏差

17.1.5 国内第Ⅱ相試験（本態性高血圧症に対する長期投与試験）²¹⁾

軽症から中等症の本態性高血圧患者344例に、本剤75mg～300mg^{注)}を1日1回52週間経口投与（食前）したとき、本剤単独療法、利尿剤もしくはカルシウム拮抗剤又はその両方の併用療法のいずれにおいても150～300mgで耐薬性を認めることなく、安定した降圧効果が得られた。

有害事象発現頻度は本剤単独投与群では72.7%（250/344）、カルシウム拮抗剤併用群では72.3%（86/119）、利尿薬併用群では69.2%（63/91）であった。

比較的好くみられた有害事象（発現率が2.0%以上）は、本剤単独投与群では、鼻咽頭炎34.3%（118/344）、背部痛3.5%（12/344）、季節性アレルギー3.2%（11/344）、咽喉頭炎2.3%（8/344）。カルシウム拮抗剤併用群では、鼻咽頭炎33.6%（40/119）、背部痛2.5%（3/119）。利尿薬併用群では鼻咽頭炎25.3%（23/91）、咽喉頭炎4.4%（4/91）、背部痛3.3%（3/91）、季節性アレルギー3.3%（3/91）であった。

注）本剤の承認された用量は1日1回150mgから300mgである。

17.1.6 海外第Ⅲ相試験（血圧日内変動）²²⁾

軽症から中等症の本態性高血圧患者を対象に本剤を8週間投与し（食前/食後不問）、自由行動下血圧測定（ABPM）による24時間血圧日内変動を検討した結果、本剤は1日1回投与において、24時間の安定した降圧効果を示すことが確認された。本剤150～300mgのトラフ/ピーク比（T/P比）は0.64～0.98であった（外国人データ）。

本剤のベースラインに対するトラフ時
平均坐位血圧の変化（最終投与時）

疾患名	投与 期間	食前/ 食後	投与量 (1日1回)	症例 数	トラフ時平均坐位 血圧の変化量 ^{注1)} (単位: mmHg)	
					収縮期	拡張期
軽症から中等症 の本態性高血圧 (日内変動試験)	8週間	不問	150mg/日	172	-13.0 (1.01)	-10.3 (0.63)
			300mg/日	169	-14.7 (1.02)	-11.1 (0.64)

注1) ベースライン値を共変量とし共分散分析モデルに基づいて求めた最小二乗平均値（標準誤差）

有害事象発現頻度は150mg投与群では40.1%（69/172）、300mg投与群では46.7%（79/169）であった。

比較的好くみられた有害事象（発現率が2.0%以上）は、150mg投与群では頭痛7.0%（12/172）、鼻咽頭炎2.9%（5/172）、上気道感染2.3%（4/172）、300mg投与群では頭痛7.7%（13/169）、浮動性めまい5.3%（9/169）、鼻咽頭炎3.6%（6/169）、上気道感染2.4%（4/169）であった。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

アリスキレンは、直接的レニン阻害剤であり、レニン-アンジオテンシン系（RAS）サイクルの起点となるレニンを強力かつ選択的に阻害することにより、アンジオテンシノーゲンからアンジオテンシンⅠへの変換を遮断し、PRA、アンジオテンシンⅠ及びアンジオテンシンⅡの濃度を低下させ、持続的な降圧効果を発揮する。

18.2 ヒトレニン選択的阻害作用^{23), 24)}

アリスキレンは、ヒト遺伝子組換えレニンを強力に阻害したが（IC₅₀値；0.6nM）、ヒトアスパラギン酸プロテイナーゼ及びHIV-1プロテイナーゼに対する阻害作用は、IC₅₀値として5,000nM以上であった。ヒト以外の動物種のレニンに対する阻害作用（IC₅₀値）は、マーモセット（2nM）とマウス（4.5nM）において比較的強力であった。

18.3 薬力学的効果²⁵⁾

軽症から中等症本態性高血圧患者に本剤150又は300mgを経口投与（食後）したとき、血漿レニン活性（PRA）は低下した。

18.4 降圧作用

18.4.1 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（dTGR）における降圧作用²⁶⁾
アリスキレンの降圧効果は速やかに発揮され、かつ用量依存的であった。また、10日間連続して反復経口投与したときの降圧作用は、減弱又は増強等の変動なしに安定して発揮された。

18.4.2 重度低ナトリウム処置マーモセットにおける降圧作用²⁷⁾

アリスキレンの降圧効果は速やかに発揮され、かつ用量依存的であった。血漿中レニン活性は、アリスキレン投与後ほぼ完全に阻害され、その持続時間は用量に依存して延長した。

18.4.3 自然発症高血圧ラット（SHR）における降圧作用²⁷⁾

アリスキレンを2週間連続皮下投与したとき、用量依存的な降圧作用が認められた。

18.4.4 併用効果²⁷⁾

SHRにアリスキレンとともにバルサルタン、もしくはベナゼプリルを併用投与したとき、降圧作用の増強が認められた。

19. 有効成分に関する理化学的見聞

一般名：アリスキレンフマル酸塩（Aliskiren Fumarate）

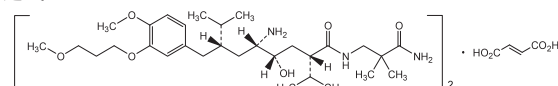
化学名：Bis[(2*S*,4*S*,5*S*,7*S*)-5-amino-*N*-(2-carbamoyl-2-methylpropyl)-4-hydroxy-2-(1-methylethyl)-7-[4-methoxy-3-(3-methoxypropoxy)benzyl]-8-methylnonanamide]monofumarate

分子式：2C₃₀H₅₃N₃O₆・C₄H₄O₄

分子量：1,219.59

性状：白色～微黄白色の粉末である。水に溶けやすく、メタノール及びエタノール（99.5）にやや溶けにくく、アセトニトリルに極めて溶けにくい。

化学構造式：



22. 包装

(PTP) 140錠(14錠×10)

23. 主要文献

- 1) Tapaninen T, et al. : J Clin Pharmacol. 2011; 51: 359-367. [RASFO0064]
- 2) Rebello S, et al. : J Clin Pharmacol. 2011; 51: 1549-1560. [RASFO0111]
- 3) Vaidyanathan S, et al. : Cardiovasc Ther. 2008; 26: 238-246. [RASM00252]
- 4) Rebello S, et al. : J Clin Pharmacol. 2011; 51: 218-228. [RASFO0063]
- 5) Vaidyanathan S, et al. : J Clin Pharmacol. 2008; 48: 1323-1338. [RASM00239]
- 6) 社内資料：日本人健康成人男子を対象とした単回経口投与試験 [RASU00002]（2009年7月7日承認、CTD2.7.6.2）
- 7) Vaidyanathan S, et al. : Br J Clin Pharmacol. 2006; 62: 690-698. [RASM00051]
- 8) 社内資料：日本人健康成人男子における食事の影響 [RASU00003]（2009年7月7日承認、CTD2.7.6.1）
- 9) 社内資料：外国人健康成人男子における絶対バイオアベイラビリティ [RASU00004]（2009年7月7日承認、CTD2.7.6.1）
- 10) 社内資料：生物学的同等性 [RASU00005]（2009年7月7日承認、CTD2.7.6.1）
- 11) 社内資料：In vitroにおける血球移行及び蛋白結合 [RASU00006]（2009年7月7日承認、CTD2.6.4.4）
- 12) Waldmeier F, et al. : Drug Metab Dispos. 2007; 35: 1418-1428. [RASM00105]
- 13) Vaidyanathan S, et al. : Clin Pharmacokinet. 2008; 47: 515-531. [RASM00209]
- 14) Vaidyanathan S, et al. : Clin Pharmacokinet. 2007; 46: 661-675. [RASM00110]

- 15) Vaidyanathan S, et al. : J Clin Pharmacol. 2007; 47: 192-200.
〔RASM00058〕
- 16) Vaidyanathan S, et al. : J Clin Pharmacol. 2007; 47: 453-460.
〔RASM00077〕
- 17) Kushiro T, et al. : Hypertens Res. 2006; 29: 997-1005.
〔RASJ00010〕
- 18) 社内資料：二重盲検法による軽症から中等症の高血圧患者に
対する有効性及び安全性〔RASU00008〕(2009年7月7日承認、
CTD2.7.6.4)
- 19) Ito S, et al. : Hypertens Res. 2010; 33: 62-66. 〔RASJ00026〕
- 20) 社内資料：重症高血圧患者に対する安全性及び有効性
〔RASU00010〕(2009年7月7日承認、CTD2.7.6.4)
- 21) Kushiro T, et al. : Hypertens Res. 2009; 32: 169-175.
〔RASJ00013〕
- 22) Oh B H, et al. : J Am Coll Cardiol. 2007; 49: 1157-1163.
〔RASM00076〕
- 23) Wood J M, et al. : Biochem Biophys Res Commun. 2003; 308:
698-705. 〔RASM00014〕
- 24) 社内資料：レニンに対する阻害作用〔RASU00011〕(2009年
7月7日承認、CTD2.6.2.2.1.2)
- 25) 社内資料：高血圧患者における薬物動態及び薬力学
〔RASU00007〕(2009年7月7日承認、CTD2.7.6.3)
- 26) 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〔RASU00012〕(2009年7月7日承認、CTD2.6.2.2.2.1)
- 27) Wood J M, et al. : J Hypertens. 2005; 23: 417-426.〔RASM00002〕

24. 文献請求先及び問い合わせ先

株式会社オーファンパシフィックDIセンター
〒105-0023 東京都港区芝浦1-1-1
TEL 0120-889-009
受付時間 9:00～17:30 (土・日・祝日・社休日を除く)

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

株式会社オーファンパシフィック
〒105-0023 東京都港区芝浦 1-1-1