

適正使用ガイド

抗ウイルス剤

薬価基準収載



Paxlovid®PACK

ニルマトレルビル錠/リトナビル錠

創薬、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

注意-特例承認医薬品

抗ウイルス剤

薬価基準未収載



Paxlovid®PACK

ニルマトレルビル錠/リトナビル錠

創薬、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

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 次の薬剤を投与中の患者: エレトリプタン臭化水素酸塩、アゼルニジピン、オルメサルタン メドキシミル・アゼルニジピン、エプレレノン、アミオダロン塩酸塩、ベプリジル塩酸塩水和物、フレカイニド酢酸塩、プロパフェノン塩酸塩、キニジン硫酸塩水和物、リバーロキサバン、チカグレロル、アナモレリン塩酸塩、ボクロスポリン、ロナファルニブ、リファブチン、プロナンセリン、ルラシドン塩酸塩、ピモジド、スポレキサント、ダリドレキサント塩酸塩、ボルノレキサント水和物、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、エルゴメトリンマレイン酸塩、ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩、メチルエルゴメトリンマレイン酸塩、フィネレノン、イバブラジン塩酸塩、シルデナフィルクエン酸塩(レバチオ)、タダラフィル(アドシルカ)、マシテンタン・タダラフィル、バルデナフィル塩酸塩水和物、ロミタピドメシル酸塩、マバカムテン、ベネトクラクス(再発又は難治性の慢性リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫を含む)の用量漸増期)、ジアゼパム、クロラゼパ酸ニカリウム、エスタゾラム、フルラゼパム塩酸塩、トリアゾラム、ミダゾラム、ボリコナゾール、アパルタミド、カルバマゼピン、フェニトイン、ホスフェニトインナトリウム水和物、フェノバルビタール、メペンゾラート臭化物・フェノバルビタール、リファンピシン、エンザルタミド、セイヨウオトギリソウ(St. John's Wort、セント・ジョーンズ・ワート)含有食品[10.1参照]

2.3 腎機能又は肝機能障害のある患者で、コルヒチンを投与中の患者[9.2.1、9.3.1、10.2参照]

目次

はじめに	3
適正使用について	3
承認条件	3
医薬品リスク管理計画 (Risk Management Plan : RMP)	4
薬効薬理	5
新型コロナウイルス (SARS-CoV-2) について	5
作用機序	5
<i>In vitro</i> 抗ウイルス活性	6
<i>In vivo</i> 抗ウイルス活性	6
薬剤耐性	6
効能又は効果／用法及び用量	7
効能又は効果	7
効能又は効果に関連する注意	7
用法及び用量	7
用法及び用量に関連する注意	7
重要な基本的注意	7
投与前の確認事項	8
処方検討フロー	8
重症化リスク因子	9
禁忌	9
特定の背景を有する患者に関する注意	10
投与前に確認すべき項目	11
相互作用	13
投与時の注意事項	16
副作用	16
患者への注意事項	16
薬剤調製時の注意	16
薬剤交付時の注意	17
PTPシートについて	17
中等度の腎機能障害患者に対する処方及び調剤について	18
薬物動態	19
血中濃度	19
吸収	20
分布	20
代謝	20
排泄	20
特定の背景を有する患者	21
薬物相互作用	23
Q&A	25
参考文献	32

● 適正使用について

この適正使用ガイドでは、パキロビッド®パック600/300及びパキロビッド®パック(一般名：ニルマトレルビル/リトナビル)(以下、本剤)を適正に使用していただくため、投与前の確認事項や投与時の注意事項などについて解説しています。

本剤の使用に際しては、最新の電子添文及び本適正使用ガイドを熟読の上、適正使用をお願いいたします。

● 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。

はじめに

● 医薬品リスク管理計画 (Risk Management Plan : RMP)

● 安全性検討事項 (RMPより抜粋)

重要な特定されたリスクと設定背景

中毒性表皮壊死融解症、皮膚粘膜眼症候群

リトナビル投与を受けている患者で、中毒性表皮壊死融解症および皮膚粘膜眼症候群が認められたため設定しました¹⁾。

肝機能障害

リトナビル投与を受けている患者で、正常値の上限の5倍を超える肝トランスアミナーゼの上昇、肝炎および黄疸が認められたため設定しました¹⁾。

SARS-CoV-2による感染症患者を対象とした本剤の国際共同第2/3相試験 [C4671005 (EPIC-HR) 試験] の無作為化されたすべての治験参加者を対象とした解析 (安全性解析対象集団2,091例) において、因果関係を問わないアラニンアミノトランスフェラーゼ増加およびアスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加の発現頻度は、ニルマトレルビルおよびリトナビル併用群でそれぞれ1.6%および1.0%、プラセボ群でそれぞれ2.6%および1.3%でした。

アナフィラキシー

本剤の製造販売後においてアナフィラキシーの発現が報告されたことから設定しました。

国内において、本剤の承認日 (2022年2月10日) 以降2022年5月20日までの間に、アナフィラキシー1例を集積しました。

重要な潜在的リスクと設定背景

高血糖、糖尿病

リトナビル投与を受けているHIV感染症患者で、糖尿病の新たな発現または悪化、および高血糖が認められたため設定しました²⁾。

SARS-CoV-2による感染症患者に対する本剤の5日間投与ではこれらの事象が起きるリスクは低いと考えられますが、その可能性を否定できないため潜在的リスクとして設定しました。

出血傾向

リトナビル投与を受けている血友病患者で、特発性皮膚血腫および出血性関節症を含む出血の増加が認められたため設定しました³⁾。SARS-CoV-2による感染症患者に対する本剤の5日間投与ではこれらの事象が起きるリスクは低いと考えられますが、その可能性を否定できないため潜在的リスクとして設定しました。

● 通常の医薬品安全性監視活動

副作用、文献・学会情報および外国措置報告等の収集、確認、分析に基づく安全対策の検討 (および実行)

● 追加の医薬品安全性監視活動

該当なし

● 通常のリスク最小化活動

電子添文および患者向医薬品ガイドによる情報提供

● 追加のリスク最小化活動

該当なし

●新型コロナウイルス (SARS-CoV-2) について

SARS-CoV-2は、以下のような複製サイクルをいくつか経ることで、宿主細胞に侵入した1つのウイルスが数百万個のウイルス粒子を形成し、さらに感染を拡大していきます⁴⁻⁶⁾。

- ①SARS-CoV-2のスパイク構造がACE2受容体と結合し、宿主のプロテアーゼにより細胞内へ侵入します^{5,7)}。
- ②宿主細胞内に侵入したウイルスがRNAを宿主細胞内に放出します^{4,5)}。
- ③宿主細胞のリボソームにより翻訳が開始され、大きなポリタンパク質が形成されます^{4,5)}。
- ④ポリペプチド鎖は、ウイルスにコードされた3CLプロテアーゼとパパイン様プロテアーゼによりタンパク質分解され、ウイルスゲノムの複製に重要なタンパク質が生成されます^{5,8)}。
- ⑤ウイルスゲノムの複製後、ウイルスの構造タンパク質の組み立てとゲノムのパッケージングを経て、ウイルス粒子が形成されます^{5,8)}。
- ⑥ウイルス粒子が細胞から放出されます^{5,8)}。

●作用機序⁴⁾

ニルマトレルビルはSARS-CoV-2のメインプロテアーゼ (M^{pro} : 3CLプロテアーゼ又はnsp5とも呼ばれる) を阻害し ($IC_{50}=19.2\text{nmol/L}$)、ポリタンパク質の切断を阻止することで、ウイルス複製を抑制します。リトナビルは検討した最高濃度 ($3\mu\text{mol/L}$) までSARS-CoV-2に対して抗ウイルス活性を示しませんでした。リトナビルはニルマトレルビルのCYP3Aによる代謝を阻害し、血漿中濃度を増加させます。



3CLプロテアーゼ: coronavirus 3-Chymotrypsin-Like-protease, ACE2: Angiotensin Converting Enzyme-2, RdRp: RNA-dependent RNA polymerase

● *In vitro*抗ウイルス活性

ニルマトレルビルは細胞培養系を用いた試験において、SARS-CoV-2臨床分離株(USA-WA1/2020株)に対して抗ウイルス活性を示しました(dNHBE細胞^{注)}:EC₅₀ 61.8nmol/L)。

ニルマトレルビルはSARS-CoV-2臨床分離株(USA-WA1/2020株)並びに変異株であるalpha株(B.1.1.7系統)、beta株(B.1.351系統、K90R変異)、beta株(B.1.351系統、K90R+P252L変異)、gamma株(P.1系統)、delta株(B.1.617.2系統)、lambda株(C.37系統)、mu株(B.1.621系統)及びomicron株(B.1.1.529/BA.1系統)に対して同程度の抗ウイルス活性を示し、EC₅₀はそれぞれ38.0、41.0、141、127.2、24.9、15.9、21.2、25.7及び16.2nmol/Lでした(P-gp欠損Vero E6細胞)。また、ニルマトレルビルはSARS-CoV-2臨床分離株(USA-WA1/2020株)並びに変異株であるomicron株[B.1.1.529/BA.2、BA.2.12.1、BA.4、BA.4.6、BA.5、BF.7(P252L+F294L変異)、BF.7(T243I変異)、BQ.1、BQ.1.11、XBB.1.5、EG.5及びJN.1系統]に対して同程度の抗ウイルス活性を示し、EC₅₀はそれぞれ82、65、40、39、146、44、108、76.4、104、69.3、113、126.5及び99.4nmol/Lでした(P-gp阻害薬存在下のVero E6-TMPRSS2細胞)。

注)分化正常ヒト気管上皮細胞

● *In vivo*抗ウイルス活性

ニルマトレルビルは、マウス馴化株であるSARS-CoV-2-MA10株を感染させたマウスにおいて、肺のウイルス力価の減少、感染に伴う体重減少の抑制、肺の病態の改善が認められました。

● 薬剤耐性

SARS-CoV-2を用いた*in vitro*耐性誘導試験において、メインプロテアーゼに単一又は複数のアミノ酸変異が8種認められ、そのうちT21I+T304I、L50F+T304I、F140L+A173V、A173V+T304I又はT21I+S144A+T304Iのアミノ酸変異を有するSARS-CoV-2に対するニルマトレルビルの抗ウイルス活性は5.9~28倍低下しました(P-gp欠損Vero E6細胞又はA549-ACE2細胞)。

効能又は効果／用法及び用量

●効能又は効果

SARS-CoV-2による感染症

●効能又は効果に関連する注意

- 臨床試験における主な投与経験を踏まえ、SARS-CoV-2による感染症の重症化リスク因子を有する等、本剤の投与が必要と考えられる患者に投与すること。また、本剤の投与対象については最新のガイドラインも参考にすること。
- 重症度の高いSARS-CoV-2による感染症患者に対する有効性は確立していない。

●用法及び用量

通常、成人及び6歳以上かつ体重40kg以上の小児には、ニルマトレルビルとして1回300mg及びリトナビルとして1回100mgを同時に1日2回、5日間経口投与する。

通常、6歳以上かつ体重20kg以上40kg未満の小児には、ニルマトレルビルとして1回150mg及びリトナビルとして1回100mgを同時に1日2回、5日間経口投与する。

●用法及び用量に関連する注意

- SARS-CoV-2による感染症の症状が発現してから速やかに投与を開始すること。臨床試験において、症状発現から6日目以降に投与を開始した患者における有効性を裏付けるデータは得られていない。
- 成人及び6歳以上かつ体重40kg以上の小児の中等度腎機能障害患者(eGFR[推算糸球体ろ過量]30mL/min以上60mL/min未満)には、ニルマトレルビルとして1回150mg及びリトナビルとして1回100mgを同時に1日2回、5日間経口投与すること。重度の腎機能障害患者(eGFR 30mL/min未満)への投与は推奨しない。

●重要な基本的注意

本剤は併用薬剤と相互作用を起こすことがあるため、服薬中のすべての薬剤を確認すること。また、本剤で治療中に新たに他の薬剤を服用する場合、事前に相談するよう患者に指導すること。

※6歳以上12歳未満かつ体重20kg以上40kg未満の小児の投与についてはパキロビッド®/パック600/300のみ承認となります。

はじめに

薬効薬理

効能又は効果
用法及び用量

投与前の確認事項

投与時の注意事項

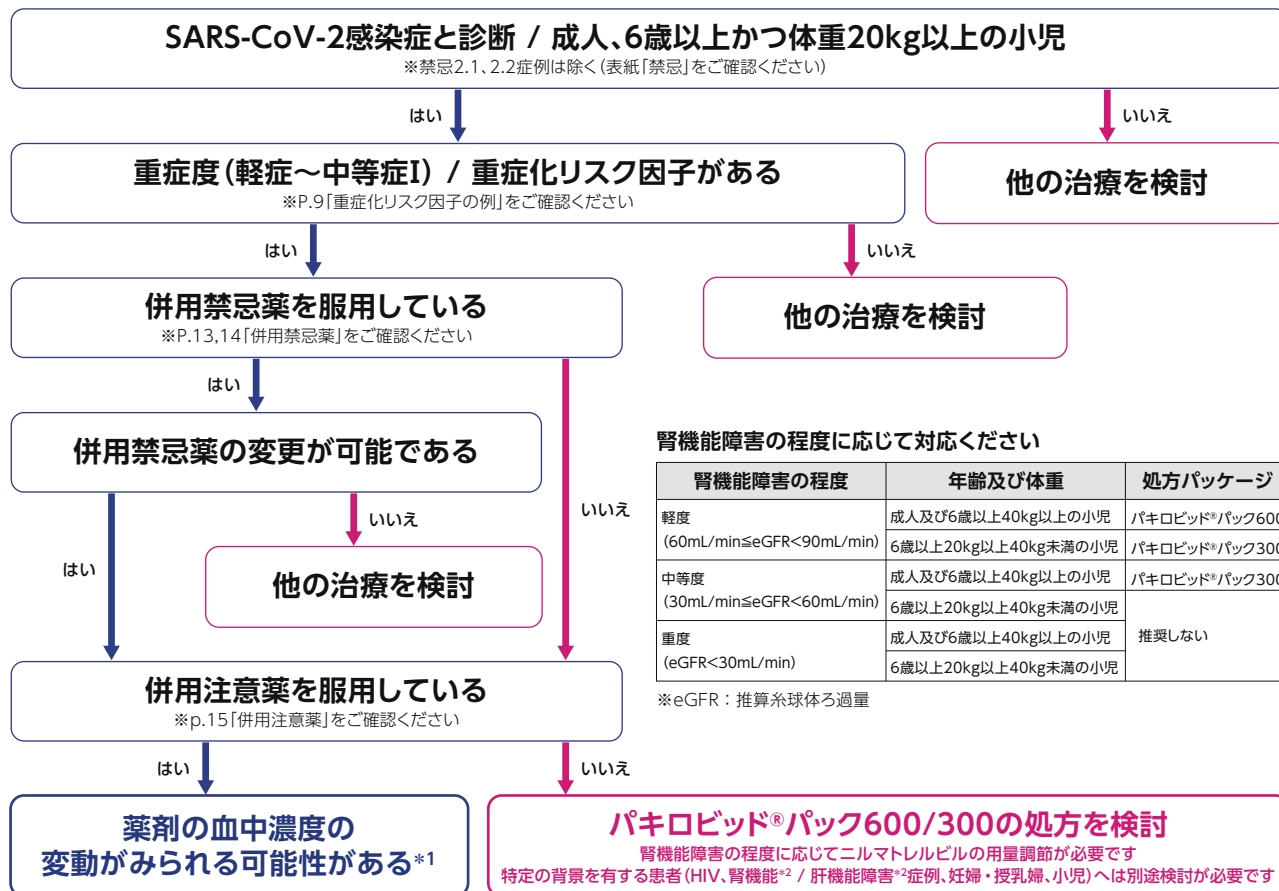
薬物動態

Q & A

参考文献

投与前の確認事項

● 処方の検討フロー



*1 薬物相互作用検索ツール (<https://www.covid19oralx-hcp.jp/interactions-finder>)をご確認ください

*2 腎機能障害又は肝機能障害でコルヒチンを投与中の患者は禁忌のため除く

※6歳以上12歳未満かつ体重20kg以上40kg未満の小児の投与についてはパキロビッド® パック600/300のみ承認となります。

●重症化リスク因子

本剤は、SARS-CoV-2による感染症の重症化リスク因子を有する等、本剤の投与が必要と考えられる患者に投与してください。国際共同第Ⅱ/Ⅲ相試験 (EPIC-HR試験)には、以下の重症化リスク因子を少なくとも1つ有する患者が組み入れられています。また、重症化リスク因子の確認にあたっては最新のガイドラインも参考にしてください。

- 60歳以上
- BMI 25kg/m²超
- 喫煙者(過去30日以内の喫煙があり、かつ生涯に100本以上の喫煙がある)
- 免疫抑制疾患^{a)}又は免疫抑制剤の継続投与^{b)}
- 慢性肺疾患(喘息は、処方薬の連日投与を要する場合のみ)
- 高血圧の診断を受けている
- 心血管系疾患(心筋梗塞、脳卒中、一過性脳虚血発作、心不全、ニトログリセリンが処方された狭心症、冠動脈バイパス術、経皮的冠動脈形成術、頸動脈内膜剥離術又は大動脈バイパス術の既往を有する)
- 1型又は2型糖尿病
- 慢性腎臓病
- 鎌状赤血球症
- 神経発達障害(脳性麻痺、ダウン症候群等)又は医学的複雑性を付与するその他の疾患(遺伝性疾患、メタボリックシンドローム、重度の先天異常等)
- 限局性皮膚がんを除く活動性のがん
- 医療技術への依存(SARS-CoV-2による感染症と無関係な持続陽圧呼吸療法等)

a) 骨髄移植、臓器移植、原発性免疫不全症、CD4陽性細胞数が200/μL未満かつウイルス量が400copies/mL未満のHIV感染症患者等

b) 試験組入れ前30日以内に14日以上連続でプレドニゾン20mg/日以上に相当するコルチコステロイドの投与、試験組入れ前90日以内に生物製剤(インフリキシマブ、ウステキヌマブ等)若しくは免疫調節薬(メトトレキサート、メルカプトプリン、アザチオプリン等)の投与、又はがん化学療法を受けた場合

●禁忌

以下に該当する患者には本剤の投与は禁忌です。

1. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
2. 次の薬剤を投与中の患者：エレクトリプタン臭化水素酸塩、アゼルニジピン、オルメサルタン メドキシミル・アゼルニジピン、エプレレノン、アミオダロン塩酸塩、ベプリジル塩酸塩水和物、フレカイニド酢酸塩、プロパフェノン塩酸塩、キニジン硫酸塩水和物、リバーロキサバン、チカグレロル、アナモレリン塩酸塩、ボクロスポリン、ロナファルニブ、リファブチン、ブロナンセリン、ルラシドン塩酸塩、ピモジド、スボレキサント、ダリドレキサント塩酸塩、ボルノレキサント水和物、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、エルゴメトリンマレイン酸塩、ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩、メチルエルゴメトリンマレイン酸塩、フィネレノン、イバブラジン塩酸塩、シルデナフィルクエン酸塩(レバチオ)、タダラフィル(アドシルカ)、マシテンタン・タダラフィル、バルデナフィル塩酸塩水和物、ロミタピドメシル酸塩、マバカムテン、ベネトクラクス〈再発又は難治性の慢性リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫を含む)の用量漸増期〉、ジアゼパム、クロラゼパ酸二カリウム、エスタゾラム、フルラゼパム塩酸塩、トリアゾラム、ミダゾラム、ボリコナゾール、アパルタミド、カルバマゼピン、フェニトイン、ホスフェニトインナトリウム水和物、フェノバルビタール、メペンゾラート臭化物・フェノバルビタール、リファンピシン、エンザルタミド、セイヨウオトギリソウ(St. John's Wort、セント・ジョーンズ・ワート)含有食品
3. 腎機能又は肝機能障害のある患者で、コルヒチンを投与中の患者

はじめに

薬効薬理

効能又は効果
用法及び用量

投与前の確認事項

投与時の注意事項

薬物動態

Q & A

参考文献

投与前の確認事項

●特定の背景を有する患者に関する注意

以下に該当する患者に本剤を投与する場合は注意が必要です。

対象	解説
HIV感染患者	<ul style="list-style-type: none">・本剤はリトナビルを含むため、未治療又はコントロール不良のHIV感染患者に投与した場合、HIVプロテアーゼ阻害剤に対する耐性が生じる可能性があります。・リトナビル又はコビシスタットを含む抗HIV療法と本剤を併用する場合、リトナビルの用量調節は不要です。
腎機能障害患者	<ul style="list-style-type: none">・コルヒチンを投与中の患者には本剤を投与しないでください。コルヒチンの血中濃度が上昇するおそれがあります。・中等度の腎機能障害のある患者には、ニルマトレルビルを減量して投与してください。ニルマトレルビルの血中濃度が上昇するおそれがあります。・重度の腎機能障害のある患者への投与は推奨しません。ニルマトレルビルの血中濃度が上昇しますが、臨床推奨用量は検討されていません。 <p>腎機能障害の程度については下記を参考にしてください。 軽度：eGFR 60mL/min以上90mL/min未満 中等度：eGFR 30mL/min以上60mL/min未満 重度：eGFR 30mL/min未満</p> <p>⇒用法及び用量、用法及び用量に関連する注意については7ページを、中等度の腎機能障害患者に対する処方及び調剤については18ページをご参照ください。</p>
肝機能障害患者	<ul style="list-style-type: none">・コルヒチンを投与中の患者には本剤を投与しないでください。コルヒチンの血中濃度が上昇するおそれがあります。・リトナビルは主に肝臓で代謝されるため、高い血中濃度が持続するおそれがあります。また、トランスアミナーゼの上昇を合併している患者では肝機能障害を増悪させるおそれがあります。
妊婦	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のみ投与してください。妊娠ウサギにニルマトレルビルを投与した実験において、臨床曝露量(AUC)の11倍に相当する用量で胎児体重の減少が認められています。また、妊娠ラットにリトナビルを投与した実験において、胎盤を通過して胎児へ移行することが報告されています ⁹⁾ 。
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してください。ニルマトレルビル300mgをリトナビル100mg併用下で3回投与した時に、母乳中に移行することが認められており、ニルマトレルビル及びリトナビルの母乳及び血漿のAUC比(母乳/血漿)はそれぞれ0.26及び0.07でした。相対的乳児投与量(RID)は、それぞれ1.8%及び0.2%でした ¹⁰⁾ (外国人データ)。
小児等	6歳未満の小児等及び腎機能障害のある6歳以上かつ体重40kg未満の小児を対象とした臨床試験は実施していません。 ⇒用法及び用量、用法及び用量に関連する注意については7ページをご参照ください。

●投与前に確認すべき項目

<投与前に行う問診・検査>

本剤の投与前(診察時や本剤をお渡しする前)に以下の項目について問診及び必要に応じて各種検査(腎機能、肝機能等)を実施し、患者の状態を確認してください。

赤枠内に該当する患者には本剤の投与は禁忌です。

確認事項				
禁忌	本剤の成分に対する過敏症の既往歴	<input type="checkbox"/> 無	<input type="checkbox"/> 有	本剤の投与は禁忌です。
	本剤との併用禁忌の薬剤を投与中	<input type="checkbox"/> 無	<input type="checkbox"/> 有	本剤の投与は禁忌です。本剤との併用禁忌の薬剤は「併用禁忌薬」の項を参照ください。
	腎機能又は肝機能障害のある患者で、コルヒチンを投与中	<input type="checkbox"/> 無	<input type="checkbox"/> 有	本剤の投与は禁忌です。
年齢	<input type="checkbox"/> 成人又は6歳以上かつ体重20kg以上の小児	<input type="checkbox"/> 6歳未満及び6歳以上かつ体重20kg未満の小児		6歳未満もしくは体重20kg未満の小児に対する本剤の使用は承認されていません。 ⇒用法及び用量、用法及び用量に関連する注意については7ページをご参照ください。
重症度	<input type="checkbox"/> 軽症又は中等症I	<input type="checkbox"/> 中等症II又は重症		臨床試験では酸素飽和度が92%未満の患者は除外されています。
重症化リスク因子	60歳以上	<input type="checkbox"/> 有	<input type="checkbox"/> 無	SARS-CoV-2による感染症の重症化リスク因子を有する患者を対象に投与してください。 重症化リスク因子の確認にあたっては最新のガイドラインも参考にしてください。 ⇒効能又は効果、効能又は効果に関連する注意については7ページをご参照ください。
	BMI 25kg/m ² 超	<input type="checkbox"/> 有	<input type="checkbox"/> 無	
	喫煙者 (過去30日以内の喫煙があり、かつ生涯に100本以上の喫煙がある)	<input type="checkbox"/> 有	<input type="checkbox"/> 無	
	免疫抑制疾患 ^{a)} 又は免疫抑制剤の継続投与 ^{b)}	<input type="checkbox"/> 有	<input type="checkbox"/> 無	
	慢性肺疾患 (喘息は、処方薬の連日投与を要する場合のみ)	<input type="checkbox"/> 有	<input type="checkbox"/> 無	
	高血圧の診断を受けている	<input type="checkbox"/> 有	<input type="checkbox"/> 無	
	心血管系疾患 (心筋梗塞、脳卒中、一過性脳虚血発作、心不全、ニトログリセリンが処方された狭心症、冠動脈バイパス術、経皮的冠動脈形成術、頸動脈内膜剥離術又は大動脈バイパス術の既往を有する)	<input type="checkbox"/> 有	<input type="checkbox"/> 無	
	1型又は2型糖尿病	<input type="checkbox"/> 有	<input type="checkbox"/> 無	
	慢性腎臓病	<input type="checkbox"/> 有	<input type="checkbox"/> 無	
	鎌状赤血球症	<input type="checkbox"/> 有	<input type="checkbox"/> 無	
神経発達障害 (脳性麻痺、ダウン症候群等)又は医学的複雑性を付与するその他の疾患(遺伝性疾患、メタボリックシンドローム、重度の先天異常等)	<input type="checkbox"/> 有	<input type="checkbox"/> 無		

※6歳以上12歳未満かつ体重20kg以上40kg未満の小児の投与についてはパキロビッド®パック600/300のみ承認となります。

投与前の確認事項

重症化リスク因子	限局性皮膚がんを除く活動性のがん	<input type="checkbox"/> 有	<input type="checkbox"/> 無	SARS-CoV-2による感染症の重症化リスク因子を有する患者を対象に投与してください。 重症化リスク因子の確認にあたっては最新のガイドラインも参考にしてください。 ⇒ 効能又は効果、効能又は効果に関連する注意については7ページをご参照ください。
	医療技術への依存 (SARS-CoV-2による感染症と無関係な持続陽圧呼吸療法等)	<input type="checkbox"/> 有	<input type="checkbox"/> 無	
	上記の重症化リスク因子に該当しないが、重症化するリスクがある	<input type="checkbox"/> 有	<input type="checkbox"/> 無	
合併症	HIV感染	<input type="checkbox"/> 無	<input type="checkbox"/> 有	本剤はリトナビルを含むため、未治療又はコントロール不良のHIV感染患者に投与した場合、HIVプロテアーゼ阻害剤に対する耐性が生じる可能性があります。 リトナビル又はコビシスタットを含む抗HIV療法と本剤を併用する場合、リトナビルの用量調節は不要です。
	腎機能障害 (コルヒチンを投与中の患者を除く)	<input type="checkbox"/> 無又は軽度 (eGFR 60mL/min以上90mL/min未満)	<input type="checkbox"/> 中等度 (eGFR 30mL/min以上60mL/min未満)	<パキロビッド®パック600/300> 成人及び6歳以上かつ体重40kg以上の小児の中等度腎機能障害患者に処方する場合は、パキロビッド®パック300を使用してください。 <パキロビッド®パック> 成人及び12歳以上かつ体重40kg以上の小児の中等度腎機能障害患者に処方する場合は、ニルマトレルビルを減量して投与してください。 ⇒ 用法及び用量、用法及び用量に関連する注意については7ページをご参照ください。
			<input type="checkbox"/> 重度 (eGFR 30mL/min未満)	投与は推奨しません。臨床推奨用量は検討されていません。
	肝機能障害 (コルヒチンを投与中の患者を除く)	<input type="checkbox"/> 無	<input type="checkbox"/> 有	リトナビルは主に肝臓で代謝されるため、高い血中濃度が持続するおそれがあります。また、トランスアミナーゼの上昇を合併している患者では肝機能障害を増悪させるおそれがあります。
妊産婦等	妊婦	<input type="checkbox"/> 該当しない	<input type="checkbox"/> 該当する <input type="checkbox"/> 不明 (可能性あり)	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してください。
	授乳婦	<input type="checkbox"/> 該当しない	<input type="checkbox"/> 該当する	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してください。

a) 骨髄移植、臓器移植、原発性免疫不全症、CD4陽性細胞数が200/μL未満かつウイルス量が400copies/mL未満のHIV感染症患者等

b) 試験組入れ前30日以内に14日以上連続でプレドニゾン20mg/日以上に相当するコルチコステロイドの投与、試験組入れ前90日以内に生物製剤(インフリキシマブ、ウス टेキマブ等)若しくは免疫調節薬(メトトレキサート、メルカプトプリン、アザチオプリン等)の投与、又はがん化学療法を受けた場合

※6歳以上12歳未満かつ体重20kg以上40kg未満の小児の投与についてはパキロビッド®パック600/300のみ承認となります。

●相互作用

本剤はCYP3Aを強く阻害し、また、P-gpを阻害します。ニルマトレルビル及びリトナビルはCYP3Aの基質です。他の薬剤との相互作用は、可能なすべての組み合わせについて検討されているわけではないので、併用に際しては用量に留意して慎重に投与してください。

本剤は併用薬剤と相互作用を起こすことがあるため、服薬中のすべての薬剤を確認してください。また、本剤で治療中に新たに他の薬剤を服用する場合、事前に相談するよう患者にご指導ください。

<併用禁忌薬>

本剤と、これらの薬剤の併用は禁忌です。

薬効分類	薬剤名等	効能又は効果
抗結核薬	<input type="checkbox"/> リファブチン(ミコブチン)	●結核症、マイコバクテリウム・アビウムコンプレックス(MAC)症を含む非結核性抗酸菌症、HIV感染患者における播種性MAC症の発症抑制
	<input type="checkbox"/> リファンピシン(リファジン)	●肺結核及びその他の結核症、マイコバクテリウム・アビウムコンプレックス(MAC)症を含む非結核性抗酸菌症、ハンセン病
抗真菌薬	<input type="checkbox"/> ポリコナゾール*(ブイフェンド)	●各種重症又は難治性真菌感染症 ●造血幹細胞移植患者における深在性真菌症の予防
抗悪性腫瘍薬	<input type="checkbox"/> ベネトクラクス<再発又は難治性の慢性リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫を含む)の用量漸増期>(ベネクレクスタ)	●再発又は難治性の慢性リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫を含む) ●急性骨髄性白血病
	<input type="checkbox"/> アパルタミド(アーリーダ)	●遠隔転移を有しない去勢抵抗性前立腺癌 ●遠隔転移を有する前立腺癌
	<input type="checkbox"/> エンザルタミド(イクスタンジ)	●去勢抵抗性前立腺癌 ●遠隔転移を有する前立腺癌
癌悪液質治療薬	<input type="checkbox"/> アナモレリン塩酸塩*(エドルミス)	●非小細胞肺癌、胃癌、膵癌、大腸癌の悪性腫瘍におけるがん悪液質
免疫疾患治療薬	<input type="checkbox"/> ボクロスポリン(ルプキネス)	●ループス腎炎
先天性代謝異常症治療薬	<input type="checkbox"/> ロナファルニブ(ゾキンヴィ)	●ハッチンソン・ギルフォード・プロジェリア症候群及びプロセシング不全性のプロジェロイド・ラミノパチー
高脂血症治療薬	<input type="checkbox"/> ロミタピドメシル酸塩(ジャクスタピッド)	●ホモ接合体家族性高コレステロール血症
子宮収縮薬	<input type="checkbox"/> エルゴメトリンマレイン酸塩*	●子宮収縮の促進ならびに子宮出血の予防及び治療
	<input type="checkbox"/> メチルエルゴメトリンマレイン酸塩*(パルタン)	●子宮収縮の促進ならびに子宮出血の予防及び治療
抗凝固薬	<input type="checkbox"/> リバーロキサバン(イグザレルト)	【成人】●非弁膜症性心房細動患者における虚血性脳卒中及び全身性塞栓症の発症抑制 ●静脈血栓塞栓症(深部静脈血栓症及び肺血栓塞栓症)の治療及び再発抑制 【小児】●静脈血栓塞栓症の治療及び再発抑制
抗血小板薬	<input type="checkbox"/> チカグレロル*(ブリリント)	●経皮的冠動脈形成術(PCI)が適用される急性冠症候群(不安定狭心症、非ST上昇心筋梗塞、ST上昇心筋梗塞) ●リスク因子を1つ以上有する陳旧性心筋梗塞のうち、アテローム血栓症の発現リスクが特に高い場合
降圧薬	<input type="checkbox"/> オルメサルタン メドキシミル・アゼルニジピン(レザルタス配合錠)	●高血圧症
	<input type="checkbox"/> エプレレノン(セララ)	●高血圧症 ●次の状態で、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、β遮断薬、利尿薬等の基礎治療を受けている患者：慢性心不全
	<input type="checkbox"/> アゼルニジピン(カルブロック)	●高血圧症
抗不整脈薬	<input type="checkbox"/> アミオダロン塩酸塩(アンカロン)	●生命に危険のある次の再発性不整脈で他の抗不整脈薬が無効か、又は使用できない場合：心室細動、心室性頻拍、心不全(低心機能)又は肥大型心筋症に伴う心房細動
	<input type="checkbox"/> ベプリジル塩酸塩水和物*(ベプリコール)	●持続性心房細動、頻脈性不整脈(心室性)で他の抗不整脈薬が使用できないか、又は無効の場合 ●狭心症
	<input type="checkbox"/> フレカイニド酢酸塩(タンボコール)	●下記の状態で他の抗不整脈薬が使用できないか、又は無効の場合 【成人】頻脈性不整脈(発作性心房細動・粗動、心室性) 【小児】頻脈性不整脈(発作性心房細動・粗動、発作性上室性、心室性)
	<input type="checkbox"/> プロパフェノン塩酸塩*(プロノン)	●頻脈性不整脈で他の抗不整脈薬が使用できないか又は無効の場合

投与前の確認事項

抗不整脈薬	<input type="checkbox"/> キニジン硫酸塩水和物	●期外収縮(上室性、心室性) ●発作性頻拍(上室性、心室性) ●新鮮心房細動、発作性心房細動の予防、陳旧性心房細動 ●心房粗動 ●電気ショック療法との併用及びその後の洞調律の維持 ●急性心筋梗塞時における心室性不整脈の予防
心不全治療薬	<input type="checkbox"/> イバブラジン塩酸塩(コララン)	●洞調律かつ投与開始時の安静時心拍数が75回/分以上の慢性心不全 ただし、β遮断薬を含む慢性心不全の標準的な治療を受けている患者に限る。
心筋症治療薬	<input type="checkbox"/> マバカムテン(カムザイオス)	●閉塞性肥大型心筋症
肺高血圧症治療薬	<input type="checkbox"/> シルデナフィルクエン酸塩(レバチオ)	●肺動脈性肺高血圧症
	<input type="checkbox"/> タダラフィル(アドシルカ)	●肺動脈性肺高血圧症
	<input type="checkbox"/> マシテンタン・タダラフィル配合錠(ユバンシ配合錠)	●肺動脈性肺高血圧症
過敏性腸症候群治療薬	<input type="checkbox"/> メペンゾラート臭化物・フェノバルビタール(トランコロンP配合錠)	●過敏大腸症(イリタブルコロム)
抗精神病薬	<input type="checkbox"/> プロナサンセリン(ロナセン)	●統合失調症
	<input type="checkbox"/> ルラシドン塩酸塩(ラゾダ)	●統合失調症 ●双極性障害におけるうつ症状の改善
	<input type="checkbox"/> ピモジド*	●統合失調症 ●小児の自閉性障害、精神遅滞に伴う諸症状
催眠鎮静薬 抗不安薬	<input type="checkbox"/> スポレキサント(ベルソムラ)	●不眠症
	<input type="checkbox"/> ダリドレキサント塩酸塩(クービビック)	●不眠症
	<input type="checkbox"/> ボルノレキサント水和物(ボルズイ)	●不眠症
	<input type="checkbox"/> クロラゼパム酸二カリウム(メンドン)	●神経症における不安・緊張・焦躁・抑うつ
	<input type="checkbox"/> エスタゾラム(ユーロジン)	●不眠症 ●麻酔前投薬
	<input type="checkbox"/> フラゼパム塩酸塩(ダルメート)	●不眠症 ●麻酔前投薬
麻酔薬 抗てんかん薬	<input type="checkbox"/> トリアゾラム(ハルシオン)	●不眠症 ●麻酔前投薬
	<input type="checkbox"/> ミダゾラム(ドルミカム、ミダフレッサ)	【ドルミカム】●麻酔前投薬 ●全身麻酔の導入及び維持 ●集中治療における人工呼吸中の鎮静 ●歯科・口腔外科領域における手術及び処置時の鎮静 【ミダフレッサ】●てんかん重積状態
抗不安薬 抗てんかん薬	<input type="checkbox"/> ジアゼパム*(セルシン、ホリゾン)	●神経症における不安・緊張・抑うつ ●うつ病における不安・緊張 ●心身症における身体症候並びに不安・緊張・抑うつ ●脳脊髄疾患に伴う筋痙攣・疼痛における筋緊張の軽減 ●麻酔前投薬 ●てんかん様重積状態におけるけいれんの抑制(注射剤)
抗てんかん薬	<input type="checkbox"/> カルバマゼピン(テグレトール)	●精神運動発作、てんかん性格及びてんかんに伴う精神障害、てんかんの痙攣発作：強直間代発作(全般痙攣発作、大発作) ●躁病、躁うつ病の躁状態、統合失調症の興奮状態 ●三叉神経痛
	<input type="checkbox"/> フェニトイン(ヒダントール、アレビアチン)	【経口薬】●てんかんのけいれん発作：強直間代発作(全般けいれん発作、大発作)、焦点発作(ジャクソン型発作を含む) ●自律神経発作 ●精神運動発作 【注射薬】●てんかん様けいれん発作が長時間引き続いて起こる場合(てんかん発作重積症) ●経口投与が不可能でかつけいれん発作の出現が濃厚に疑われる場合(特に意識障害、術中、術後) ●急速にてんかん様けいれん発作の抑制が必要な場合
	<input type="checkbox"/> ホスフェニトインナトリウム水和物(ホストイン)	●てんかん重積状態 ●脳外科手術又は意識障害(頭部外傷等)時のてんかん発作の発現の抑制 ●フェニトインを経口投与しているてんかん患者における一時的な代替療法
	<input type="checkbox"/> フェノバルビタール(フェノバル)	●不眠症 ●不安緊張状態の鎮静 ●てんかんのけいれん発作：強直間代発作(全般けいれん発作、大発作)、焦点発作(ジャクソン型発作を含む) ●自律神経発作、精神運動発作
頭痛治療薬	<input type="checkbox"/> エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・インプロピルアンチピリン(クリアミン)	●血管性頭痛、片頭痛、緊張性頭痛
片頭痛治療薬	<input type="checkbox"/> エルトリプタン臭化水素酸塩(レルパックス)	●片頭痛
	<input type="checkbox"/> ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩	●片頭痛(血管性頭痛)、起立性低血圧
糖尿病合併慢性腎臓病治療薬	<input type="checkbox"/> フィネレノン(ケレンディア)	●2型糖尿病を合併する慢性腎臓病
勃起不全改善薬	<input type="checkbox"/> バルデナフィル塩酸塩水和物*(レビトラ)	●勃起不全
その他	<input type="checkbox"/> セイヨウオトギリソウ(St. John's Wort、セント・ジョーンズ・ワート)含有食品(ハーブティー、サプリメントなど)	

*電子添文に記載されている効能又は効果と異なる表現が含まれています。
各薬剤の効能又は効果を含む詳細については、最新の電子添文をご確認ください。

<併用注意薬>

本剤と、これらの薬剤を併用する場合には、注意してください。

薬効分類	薬剤名等
<input type="checkbox"/> 抗菌薬	クラリスロマイシン、エリスロマイシン
<input type="checkbox"/> 抗HIV薬	ジドブジン、ネビラピン、エファビレンツ、その他のHIVプロテアーゼ阻害薬(ダルナビル エタノール付加物等)、マラビロク
<input type="checkbox"/> 抗C型肝炎ウイルス薬	グレカプレビル水和物・ピブレンタスビル
<input type="checkbox"/> 抗真菌薬	ケトコナゾール※、イトラコナゾール、ミコナゾール、イサブコナゾニウム硫酸塩、フルコナゾール、ホスフルコナゾール
<input type="checkbox"/> 抗寄生虫薬	キニーネ、アルベンダゾール
<input type="checkbox"/> 抗悪性腫瘍薬	ダサチニブ水和物、ゲフィチニブ、ニロチニブ塩酸塩水和物、ピンカルカロイド系抗悪性腫瘍薬(ビンブラスチン硫酸塩、ビンクリスチン硫酸塩等)、イリノテカン塩酸塩水和物、タモキシフェンクエン酸塩、トレミフェンクエン酸塩、エベロリムス、シロリムス ¹⁾ 、イブルチニブ、エンコラフェニブ、セリチニブ、ベネトクラクス(再発又は難治性の慢性リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫を含む)の維持投与期、急性骨髄性白血病)、アフアチニブマレイン酸塩
<input type="checkbox"/> 副腎皮質ステロイド	デキサメタゾン、フルチカゾンプロピオン酸エステル、ブデソニド、トリアムシノロンアセトニド
<input type="checkbox"/> 麻薬性鎮痛薬	フェンタニル、フェンタニルクエン酸塩、オキシコドン塩酸塩水和物
<input type="checkbox"/> 免疫疾患治療薬	エベロリムス、シクロスポリン、タクロリムス水和物、トファシチニブクエン酸塩、ウパダシチニブ水和物
<input type="checkbox"/> 高脂血症治療薬	アトルバスタチンカルシウム水和物、シンバスタチン、ロスバスタチンカルシウム
<input type="checkbox"/> 痛風治療薬	コルヒチン
<input type="checkbox"/> 経口避妊薬	エチニルエストラジオール
<input type="checkbox"/> 女性ホルモン製剤	エストラジオール安息香酸エステル
<input type="checkbox"/> 抗凝固薬	ワルファリンカリウム、ダビガトランエテキシラートメタンスルホン酸塩、アピキサバン
<input type="checkbox"/> 抗血小板薬	シロスタゾール、クロピドグレル硫酸塩 ¹²⁾ 、クロピドグレル硫酸塩・アスピリン
<input type="checkbox"/> 降圧薬	カルシウム拮抗薬(アムロジピンベシル酸塩、ジルチアゼム塩酸塩、フェロジピン、ニカルジピン塩酸塩、ニフェジピン、ニトレンジピン、ニルバジピン等)
<input type="checkbox"/> 抗不整脈薬	リドカイン塩酸塩、カルシウム拮抗薬(ベラパミル塩酸塩等)
<input type="checkbox"/> ジギタリス製剤	ジゴキシン
<input type="checkbox"/> 肺高血圧症治療薬	ボセンタン水和物、リオシグアト
<input type="checkbox"/> 気管支拡張薬	サルメテロールキシナホ酸塩、テオフィリン
<input type="checkbox"/> 気管支喘息治療薬	モメタゾンフランカルボン酸エステル、シクレソニド
<input type="checkbox"/> 腸運動抑制薬	ロペラミド塩酸塩
<input type="checkbox"/> 抗精神病薬	クエチアピンフマル酸塩
<input type="checkbox"/> 抗うつ薬	トラゾドン塩酸塩
<input type="checkbox"/> 抗不安薬	アルプラゾラム
<input type="checkbox"/> 片頭痛治療薬	リメゲパント硫酸塩水和物
<input type="checkbox"/> 抗てんかん薬	ラモトリギン、バルプロ酸ナトリウム
<input type="checkbox"/> パーキンソン病治療薬	プロモクリプチンメシル酸塩
<input type="checkbox"/> 局所麻酔薬	リドカイン
<input type="checkbox"/> 勃起不全改善薬	シルデナフィルクエン酸塩(バイアグラ)、タダラフィル(シアリス、ザルティア)
<input type="checkbox"/> その他	タバコ

※経口剤は国内未販売
各薬剤の効能又は効果を含む詳細については、最新の電子添文をご確認ください。

投与時の注意事項

●副作用

重大な副作用(頻度不明)として、肝機能障害、中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis : TEN)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)、アナフィラキシーがあらわれることがあります。その他の副作用は下表のとおりです。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ってください。

	1%以上5%未満	1%未満	頻度不明
過敏症			蕁麻疹、そう痒症、紅斑、咽喉絞扼感、血管性浮腫
神経系障害	味覚不全	浮動性めまい、頭痛	
血管障害			高血圧
胃腸障害	下痢・軟便	悪心、嘔吐、消化不良、胃食道逆流性疾患	腹痛
肝胆道系障害		ALT上昇、AST上昇	
皮膚及び皮下組織障害		発疹	
筋骨格系及び結合組織障害		筋肉痛	
一般・全身障害及び投与部位の状態			倦怠感

●患者への注意事項

- 患者へは、本剤の投与中に異変を感じた場合には、速やかに医療機関(主治医、看護師、薬剤師等)に連絡するようご指導ください。
- 本剤は併用薬剤と相互作用を起こすことがあるため、服薬中のすべての薬剤を確認してください。また、本剤で治療中に新たに他の薬剤を服用する場合、事前に相談するよう患者にご指導ください。

●薬剤調製時の注意

<パキロビッド®パック600/300>

- 成人及び6歳以上かつ体重40kg以上の小児の中等度腎機能障害患者に処方する場合は、パキロビッド®パック300を交付してください。

<パキロビッド®パック>

- シート1枚には通常用法・用量の1日分(朝及び夕方の方の2回分)のニルマトレルビル錠(計4錠)及びリトナビル錠(計2錠)が含まれています。成人及び12歳以上かつ体重40kg以上の小児の中等度腎機能障害患者に対する用法・用量が処方された場合、朝及び夕方の方の服用分それぞれから、ニルマトレルビル錠2錠のうち1錠を取り除き、取り除いた箇所に専用のシールを貼り付けて交付してください。

●薬剤交付時の注意

<パキロビッド®パック600/300>

- シート1枚には1日分(朝及び夕方2回分)が含まれるため、1回に服用すべき錠剤を患者にご指導ください。

<パキロビッド®パック>

- シート1枚には1日分(朝及び夕方2回分)が含まれるため、1回に服用すべき錠剤を患者にご指導ください。
また、成人及び12歳以上かつ体重40kg以上の小児の中等度腎機能障害患者に処方する場合は、用法・用量が処方された患者にはシートから不要な錠剤が除かれていることを説明してください。

<共通>

- PTP包装の薬剤はPTPシートから取り出して服用するようご指導ください。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ります。

●PTPシートについて

<パキロビッド®パック600/300>

パキロビッド®パック600



1シート(1日分)には、ニルマトレルビル錠4錠及びリトナビル錠2錠(朝及び夕方2回分)が含まれています。

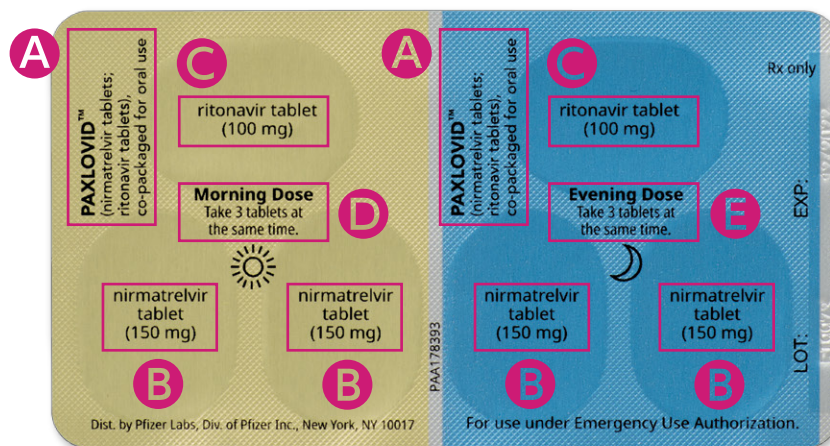
パキロビッド®パック300



1シート(1日分)には、ニルマトレルビル錠2錠及びリトナビル錠2錠(朝及び夕方2回分)が含まれています。

<パキロビッド®パック>

パキロビッド®パックは米国で使用されているPTPシートのまま、調剤をお願いしております。
PTPシートに記載の内容については、下記をご参照ください。



- Ⓐ パキロビッド®パック(ニルマトレルビル錠/リトナビル錠) 経口用
- Ⓑ ニルマトレルビル錠(150mg)
- Ⓒ リトナビル錠(100mg)
- Ⓓ 朝服用分 同時に3錠を服用
- Ⓔ 夕方服用分 同時に3錠を服用

投与時の注意事項

● 中等度の腎機能障害患者に対する処方及び調剤について

<パキロビッド®パック600/300>

成人及び6歳以上かつ体重40kg以上の小児の中等度腎機能障害患者 (eGFR: 30mL/min以上60mL/min未満) に処方する場合は、パキロビッド®パック300を使用してください。



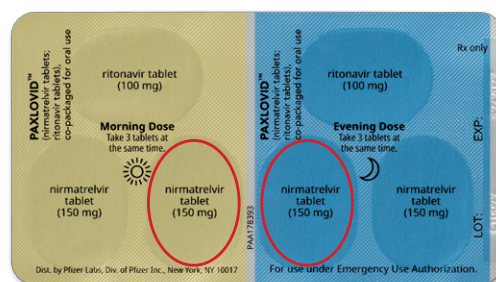
(注意)ニルマトレルビル錠を取り除く必要はありません。

成人及び6歳以上かつ体重40kg以上の小児の中等度腎機能障害患者に対しては、ニルマトレルビル錠1回1錠 (ニルマトレルビルとして150mg)とリトナビル錠1回1錠 (リトナビルとして100mg)を同時に1日2回 (朝・夕方)、5日間の経口投与として指示してください。

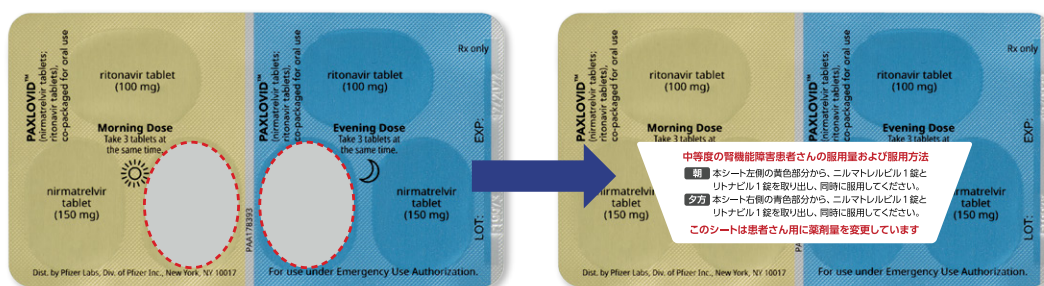
<パキロビッド®パック>

成人及び12歳以上かつ体重40kg以上の小児の中等度腎機能障害患者 (eGFR: 30mL/min以上60mL/min未満)にパキロビッド®パックを調剤する場合は、以下の手順を遵守してください。

①朝服用分及び夕方服用分のシートからそれぞれニルマトレルビル錠1錠を取り除いてください。この時、シートの中央から最も近い錠剤 (赤丸部)を取り除いてください。



②シートの空きポケットを覆うように、「中等度の腎機能障害患者における投与量」シールを正確に貼り付けてください。



③処方するシート5枚すべてに手順①と②を繰り返してください。

成人及び12歳以上かつ体重40kg以上の小児の中等度腎機能障害患者に対しては、ニルマトレルビル錠1回1錠 (ニルマトレルビルとして150mg)とリトナビル錠1回1錠 (リトナビルとして100mg)を同時に1日2回 (朝・夕方)、5日間の経口投与として指示してください。

また、不要な錠剤を取り除いたことを必ず患者に伝えてください。

取り除いた錠剤は医療機関又は薬局の手順に従って、適切に廃棄ください。特段の記録は必要ありません。

● 血中濃度

単回投与

健康成人にニルマトレルビル300mgをリトナビル100mg併用下で単回経口投与したときのニルマトレルビル及びリトナビルの薬物動態パラメータ並びに血漿中濃度推移を以下に示します¹³⁾ (外国人データ)。

健康成人にニルマトレルビル300mgをリトナビル100mg併用下で単回経口投与したときのニルマトレルビル及びリトナビルの薬物動態パラメータ

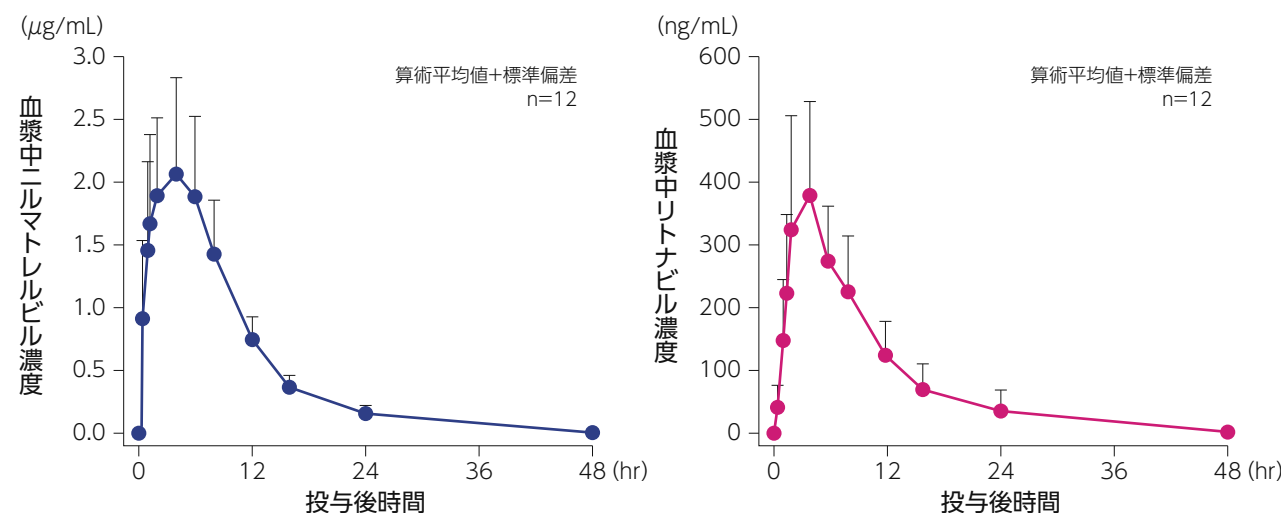
ニルマトレルビル		リトナビル	
C _{max} (μg/mL)	2.21 (33)	C _{max} (ng/mL)	359.3 (46)
AUC _{inf} (μg · hr/mL)	23.01 (23)	AUC _{inf} (ng · hr/mL)	3,599 (47)
T _{max} (hr)	3.00 (1.02-6.00)	T _{max} (hr)	3.98 (1.48-4.20)
t _{1/2} (hr)	6.05 ± 1.79	t _{1/2} (hr)	6.15 ± 2.24

各12例

T_{max}: 中央値(範囲)、t_{1/2}: 算術平均値±標準偏差、その他のパラメータ: 幾何平均値(CV%)

C_{max}: 最高血漿中濃度、AUC: 血漿中濃度-時間曲線下面積、T_{max}: 最高血漿中濃度到達時間、t_{1/2}: 半減期

健康成人にニルマトレルビル300mgをリトナビル100mg併用下で単回経口投与したときのニルマトレルビル及びリトナビルの血漿中濃度推移(算術平均値+標準偏差)



<参考情報>

健康成人にニルマトレルビル250mgを単独もしくはリトナビル100mg併用下で単回経口投与したとき^{注)}のニルマトレルビルの曝露量を以下に示します^{14,15)} (外国人データ)。

健康成人にニルマトレルビル250mgを単独もしくはリトナビル100mg併用下で単回経口投与したとき^{注)}のニルマトレルビルの曝露量(幾何平均値)

	ニルマトレルビル単独 ^{a)} (n=12)	ニルマトレルビル+リトナビル ^{b)} (n=4)
C _{max} (μg/mL)	0.88	2.88
AUC _{last} (μg · hr/mL)	3.32	27.6

a) 経口懸濁液250mgを投与

b) 経口懸濁液250mgをリトナビル100mg併用下(ニルマトレルビルの投与前12時間、投与時及び投与後12時間)で投与

反復投与

ニルマトレルビル75、250又は500mgをリトナビル併用下(1回100mgを1日2回)で1日2回反復経口投与したところ^{注)}、ニルマトレルビルの血漿中濃度は2日目までに定常状態に到達し、単回投与時に比べAUC_{tau}及びC_{max}は約2倍に増加しました¹⁶⁾ (日本人及び外国人データ)。

注) 本剤の承認された用法及び用量は、ニルマトレルビル300mg及びリトナビル100mgを同時に1日2回経口投与です。

はじめに

薬効薬理

効能又は効果
用法及び用量

投与前の確認事項

投与時の注意事項

薬物動態

Q & A

参考文献

● 吸収

食事の影響

高脂肪食摂食後にニルマトレルビル300mg(150mg錠剤2錠)をリトナビル100mg併用下(ニルマトレルビルの投与前12時間、投与時及び投与後12時間に投与)で単回経口投与したとき、空腹時投与と比較して、ニルマトレルビルの C_{max} の平均値は約60%、 AUC_{inf} の平均値は約20%増加しました¹⁷⁾(外国人データ)。国際共同第Ⅱ/Ⅲ相試験では本剤を食事の有無にかかわらず投与しました。本剤は、食事の有無にかかわらず投与できます。

● 分布

ニルマトレルビルのヒト血漿蛋白結合率は約69%でした¹⁸⁾(*in vitro*)。

リトナビルは、0.01~30.0 μ g/mLの濃度範囲でヒト血漿蛋白質と99%以上結合しました。リトナビル2 μ g/mLにおけるヒト血液中の血球移行率は11.4%でした⁹⁾(*in vitro*)。

健康成人にニルマトレルビル300mg(経口懸濁液)をリトナビル100mg併用下で1日2回3日間反復経口投与したときの V_z/F の平均値は、ニルマトレルビルは104.7L、リトナビルは112.4Lでした¹⁹⁾(外国人データ)。

● 代謝

*In vitro*試験から、リトナビル非併用下ではニルマトレルビルは主にCYP3A4で代謝されることが示唆されました²⁰⁾。ニルマトレルビルをリトナビルと併用投与したとき、ニルマトレルビルの代謝が阻害されます。健康成人にニルマトレルビル300mgをリトナビル(1回100mgを1日2回)併用下で単回経口投与したとき、血漿中に認められた薬物関連物質はニルマトレルビルの未変化体のみでした。なお、尿及び糞中には酸化代謝物がわずかに認められました²¹⁾(外国人データ)。

ヒト肝ミクロソームを用いた試験で、リトナビルは58.7%~60.4%が代謝され、主に3種類の酸化代謝物を生成することが示されました。また、リトナビルの代謝には主にCYP3A及びCYP2D6が関与することが示されました²²⁾(*in vitro*)。健康治験参加者に¹⁴C標識リトナビルのカプセル剤を単回経口投与し、尿、糞中の代謝物を検索した結果、未変化体及び主に4種類の酸化代謝物が確認されました⁹⁾。

● 排泄

リトナビルを併用したときのニルマトレルビルの主な消失経路は腎排泄であり、ニルマトレルビル300mg(経口懸濁液)をリトナビル100mg(1回100mgを1日2回)併用下で単回経口投与したとき、糞及び尿中からそれぞれ投与量の約35.3%及び49.6%の薬物関連物質が確認されました。排泄物中の主要な薬物関連物質はニルマトレルビル未変化体であり、加水分解に起因する少量の代謝物が認められました²¹⁾(外国人データ)。

健康治験参加者に¹⁴C標識リトナビルのカプセル剤600mgを単回経口投与したとき、投与後148時間までに、投与した放射能の86.4%が糞中へ、11.3%が尿中へそれぞれ排泄されました。また、未変化体約33.8%が糞中へ、約3.5%が尿中へ排泄されました⁹⁾(外国人データ)。

● 特定の背景を有する患者

腎機能障害患者

軽度 (eGFR 60mL/min以上90mL/min未満)、中等度 (eGFR 30mL/min以上60mL/min未満) 及び重度 (eGFR 30mL/min未満) の腎機能障害患者にニルマトレルビル100mgをリトナビル100mg併用下 (ニルマトレルビルの投与前12時間、投与時、投与後12時間及び24時間に投与) で単回経口投与したとき²³⁾、正常な腎機能を有する治験参加者と比較して、ニルマトレルビルのC_{max}及びAUC_{inf}の調整済み幾何平均値は、軽度の腎機能障害患者では30%及び24%、中等度の腎機能障害患者では38%及び87%、重度の腎機能障害患者では48%及び204%高くなりました²³⁾ (外国人データ)。

腎機能障害がニルマトレルビルの薬物動態に及ぼす影響

	正常な腎機能 (n=10)	軽度腎機能障害 (n=8)	中等度腎機能障害 (n=8)	重度腎機能障害 (n=8)
C _{max} (µg/mL)	1.60(31)	2.08(29)	2.21(17)	2.37(38)
AUC _{inf} (µg · hr/mL)	14.46(20)	17.91(30)	27.11(27)	44.04(33)
T _{max} (hr)	2.0(1.0-4.0)	2.0(1.0-3.0)	2.50(1.0-6.0)	3.0(1.0-6.1)
t _{1/2} (hr)	7.73±1.82	6.60±1.53	9.95±3.42	13.37±3.32

T_{max}: 中央値 (範囲)、t_{1/2}: 算術平均値±標準偏差、その他のパラメータ: 幾何平均値 (CV%)

肝機能障害患者

中等度の肝機能障害患者 (Child-Pugh分類B) にニルマトレルビル100mgをリトナビル100mg併用下 (ニルマトレルビルの投与前12時間、投与時、投与後12時間及び24時間に投与) で単回経口投与したとき²³⁾、ニルマトレルビルの曝露量は正常な肝機能を有する治験参加者と同様でした²⁴⁾ (外国人データ)。

肝機能障害がニルマトレルビルの薬物動態に及ぼす影響

	正常な肝機能 (n=8)	中等度肝機能障害 (n=8)
C _{max} (µg/mL)	1.89(20)	1.92(48)
AUC _{inf} (µg · hr/mL)	15.24(36)	15.06(43)
T _{max} (hr)	2.0(0.6-2.1)	1.5(1.0-2.0)
t _{1/2} (hr)	7.21±2.10	5.45±1.57

T_{max}: 中央値 (範囲)、t_{1/2}: 算術平均値±標準偏差、その他のパラメータ: 幾何平均値 (CV%)

重度の肝機能障害患者を対象とした臨床試験は実施していません。

注) 本剤の承認された用法及び用量は、ニルマトレルビル300mg及びリトナビル100mgを同時に1日2回経口投与です。

薬物動態

小児患者

6歳以上かつ体重20kg以上の小児患者68例にニルマトレルビル150mg又は300mgをリトナビル100mg併用下で1日2回投与したときの薬物動態を評価しました(外国人データ)。

母集団薬物動態モデル及び小児の体重分布を用いて、6歳以上かつ体重20kg以上の小児患者に対して推奨用法・用量で本剤を投与したとき^{注)}の定常状態時の血漿中ニルマトレルビルの曝露量を推定したところ、成人の血漿中ニルマトレルビルの曝露量と概ね同程度になると推定されました²⁵⁾。

小児に推奨用法・用量を5日間投与したときのニルマトレルビルの薬物動態パラメータの推定値^{a)}

年齢区分	体重区分	推奨用法・用量 (ニルマトレルビル/ リトナビル)	C _{max} ($\mu\text{g}/\text{mL}$) ^{b)}	AUC _{tau} ($\mu\text{g}\cdot\text{hr}/\text{mL}$) ^{b)}	C _{min} ($\mu\text{g}/\text{mL}$) ^{b)}
12歳以上 18歳未満	40kg以上	300mg/100mg	3.84 (1.82, 8.38)	34.0 (12.6, 89.3)	1.76 (0.40, 6.45)
	20kg以上 40kg未満	150mg/100mg	3.91 (1.85, 8.22)	34.3 (12.3, 88.1)	1.74 (0.38, 6.40)
6歳以上 12歳未満	40kg以上	300mg/100mg	4.38 (2.02, 9.27)	39.3 (14.1, 100)	2.07 (0.46, 7.30)
	20kg以上 40kg未満	150mg/100mg	4.61 (2.20, 9.90)	40.6 (14.8, 106)	2.08 (0.43, 7.70)

a) 母集団薬物動態モデルを用いて各集団5000回のシミュレーションを実施した

b) 幾何平均値(10パーセンタイル、90パーセンタイル)

体重20kg未満の小児を対象とした臨床試験は実施していません。

●薬物相互作用

In vitro試験

ニルマトレルビル：P-gpの基質です。また、CYP3A4を可逆的及び時間依存的に阻害し、P-gpを阻害します²⁶⁾。
 リトナビル：CYP3Aと特に強い親和性を示し²²⁾、CYP3Aで酸化される種々の併用薬剤の代謝を競合的に阻害します。グルクロン酸抱合を促進し、CYP1A2、CYP2C9、CYP2C19を誘導することがわかっています。併用薬剤の血中濃度を低下させ、薬効が減弱する場合には併用薬剤の用量調節が必要となる可能性があります⁹⁾。

臨床薬物相互作用試験

<イトラコナゾール及びカルバマゼピン>

ニルマトレルビルをリトナビル併用下でイトラコナゾール(CYP3A阻害薬)又はカルバマゼピン(CYP3A誘導薬)と併用投与したときのニルマトレルビル及びリトナビルのC_{max}及びAUCに対する影響を評価した結果を以下に示します^{13,19)}(外国人データ)。

カルバマゼピン又はイトラコナゾールがニルマトレルビル及びリトナビルの薬物動態に及ぼす影響

併用薬	投与量		n	薬物動態パラメータの比 ^{a)} (%) (併用投与/単剤投与)(90%信頼区間)			
	併用薬	ニルマトレルビル /リトナビル		ニルマトレルビル		リトナビル	
				C _{max}	AUC ^{b)}	C _{max}	AUC ^{b)}
カルバマゼピン ^{c)}	300mg 1日2回 (16回投与)	300mg/ 100mg 単回投与	10	56.82 (47.04, 68.62)	44.50 (33.77, 58.65)	25.59 (18.76, 34.91)	16.57 (13.32, 20.60)
イトラコナゾール	200mg 1日1回 (8回投与)	300mg/100mg 1日2回 (5回投与)	11	118.57 (112.50, 124.97)	138.82 (129.25, 149.11)	NC	NC

a)影響がない場合は100(%)

b)カルバマゼピン：AUC=AUC_{inf}、イトラコナゾール：AUC=AUC_{tau}

c)カルバマゼピンは投与開始8日目から15日目まで1日2回300mgまで増量(1日目～3日目は100mgを1日2回投与、4日目～7日目は200mgを1日2回投与)

NC：算出していない

はじめに

薬効薬理

効能又は効果
用法及び用量

投与前の確認事項

投与時の注意事項

薬物動態

Q & A

参考文献

<ミダゾラム、ダビガトラン及びロスバスタチン>

ニルマトレルビルをリトナビル併用下でミダゾラム(CYP3A基質)、ダビガトラン(P-gp基質)又はロスバスタチン(OATP1B1基質)と併用投与したときのミダゾラム、ダビガトラン又はロスバスタチンの C_{max} 及び AUC_{inf} に対する影響を評価した結果を以下に示します²⁷⁻²⁹⁾(外国人データ)。

ニルマトレルビル及びリトナビルがミダゾラム、ダビガトラン又はロスバスタチンの薬物動態に及ぼす影響

併用薬	投与量		n	薬物動態パラメータの比 ^{a)} (%) (併用投与/単剤投与)(90%信頼区間)	
	併用薬	ニルマトレルビル /リトナビル		C_{max}	AUC_{inf}
ミダゾラム	2mg (単回投与)	300mg/100mg 1日2回(9回投与)	10	368.33 (318.91, 425.41)	1430.02 (1204.54, 1697.71)
ダビガトラン	75mg (単回投与)	300mg/100mg 1日2回(3回投与)	24	233.06 (172.14, 315.54)	194.47 (155.29, 243.55)
ロスバスタチン	10mg (単回投与)	300mg/100mg 1日2回(3回投与)	12	212.44 (174.31, 258.90)	131.18 (115.89, 148.48)

a) 影響がない場合は100(%)

Q1 決められた時間に飲み忘れた患者にはどのように指導すればよいですか？

A1 飲み忘れに気づいた際に服用ください。
ただし、次に服用を予定している時間まで4時間以上はあけて服用するよう指導ください。

4時間未満の場合は、次回の服用まで待つよう指導ください。

<参考>

国際共同第Ⅱ/Ⅲ相試験 (EPIC-HR試験) においては、以下のように設定されました。

- ・本剤は、食事の有無にかかわらず、1日2回12時間ごとに服用すること。
- ・2回目の服用時刻を多少調整してもよいが、1回目の投与から4時間以上かつ12時間以内に服用すること。その後の服用は12時間(±30分)ごとに服用すること。

Q2 適正使用ガイド(P.9)に記載のある重症化リスク因子を有さない患者には、パキロビッドを投与はできないのでしょうか？

A2 「重要化リスク因子を有する」に準ずるような本剤の投与が必要と考えられる患者に対しては、医師判断により投与することは可能です。

本剤の電子添文「5. 効能又は効果に関連する注意」では、「5.1 臨床試験における主な投与経験を踏まえ、SARS-CoV-2による感染症の重症化リスク因子を有する等、本剤の投与が必要と考えられる患者に投与すること。また、本剤の投与対象については最新のガイドラインも参考にすること。」と記載されています。

<参考>

1.5学会による新型コロナウイルス感染症 診療の指針 p.48

2.新型コロナウイルス感染症(COVID-19)診療の手引き 第10.1版 p.26

https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuite/bunya/0000121431_00111.html#h2_free4

Q3 小児でのCOVID-19の重症化リスク因子はどういったものがあるのでしょうか？

A3 成人に比べて、ほとんどの小児及び青年ではCOVID-19の重症化リスクが概して低く、オミクロン株により無症候性または軽症のCOVID-19を呈しますが、CDCによると、小児及び青年に特有のCOVID-19の重症化リスク因子には、医学的複雑性、遺伝子異常、神経学的異常、代謝異常、先天性疾患などがあります。成人と同様に、肥満、糖尿病、喘息又は慢性肺疾患、鎌状赤血球症を有する、あるいは免疫不全の小児患者もCOVID-19の重症化リスクを有している可能性があるとされています³⁰⁾。

<参考>

CDC(Centers for Disease Control and Prevention)米国疾病予防管理センター

Centers for Disease Control and Prevention. People with Certain Medical Conditions and COVID-19 Risk Factors. Available From :

<https://www.cdc.gov/covid/risk-factors/index.html>. Updated :

6 Jan 2025. Accessed: 11 Mar 2026

Q4 併用禁忌薬／注意薬は休薬すれば、すぐにパキロビッドの投与が可能でしょうか？

A4 併用薬と本剤投与の間隔について検討したデータはなく、休薬期間に関する具体的な推奨はありません。

個々の患者への投与に際しては、当該併用禁忌及び併用注意薬剤の薬物動態学的パラメータ(消失半減期等)、病歴及び状態等に基づき、主治医の判断により適切な処方を検討ください。

<参考>

日本医療薬学会：パキロビッド(ニルマトレルビル/リトナビル)の薬物相互作用マネジメントの手引き-第1.2版-

<https://www.jsphcs.jp/wp-content/uploads/2024/10/20220228.pdf>

Q5 腎機能障害患者はeGFRで分類されていますが、腎機能評価の手段として何が推奨されますか？

A5 CKD診療ガイドラインに基づく「日本人eGFR(ただし体表面積未補正のeGFR (mL/min))」を用いることを推奨します。

最終的な評価方法の選択に関しては、医療機関の判断で実施していただきますようお願いいたします。臨床試験では、eGFRは血清クレアチニン値に基づくCKD-EPI式で算出されましたが、本剤投与の際の腎機能評価においては、日本人の筋肉量などを考慮した、上記方法を推奨します。

<参考>

- 1.日本腎臓学会 編集: エビデンスに基づくCKD診療ガイドライン
<https://cdn.jsn.or.jp/medic/guideline/pdf/guide/viewer.html?file=001-294.pdf>
- 2.日本腎臓病薬物療法学会 eGFR・eCCrの計算
<https://jsnp.org/egfr/>

Q6 腎機能障害患者のeGFRの単位が体表面積未補正の単位なのはなぜですか？

A6 体重と身長が考慮されることにより正確性が最も高いと考えられるためです。したがって、電子添文上、単位表示は1.73を含まない体表面積未補正の単位 mL/minとして記載しております。

<参考>

- 1.日本腎臓学会 編集: エビデンスに基づくCKD診療ガイドライン
<https://cdn.jsn.or.jp/medic/guideline/pdf/guide/viewer.html?file=001-294.pdf>
- 2.日本腎臓病薬物療法学会 eGFR・eCCrの計算
<https://jsnp.org/egfr/>

Q7 パキロビッドは腎機能や肝機能の評価のため、採血(血液検査)が必要でしょうか？

A7 必須ではありません。患者の腎機能や肝機能の程度を把握されていない場合は、合併症や年齢等を考慮の上、検査の要否をご検討ください。

Q8 国際共同第Ⅱ/Ⅲ相試験 (EPIC-HR試験) で、有害事象の発現状況はどうなっていますか？

A8 安全性解析対象集団※における安全性の概要は以下のとおりでした (LPLV解析)³¹⁾。

※少なくとも1回治験薬の投与を受けたすべての治験参加者。治験参加者は、実際の投与群に従って解析した。無作為化されたが治療を受けなかった治験参加者は除外した。

安全性の概要 (有害事象及び副作用の発現状況)

	パキロビッド群 n=1,038	プラセボ群 n=1,053
有害事象発現例数 (%)	228(22.0)	256(24.3)
重篤な有害事象発現例数 (%)	18	71
治験薬の投与中止に至った有害事象発現例数 (%)	21	45
死亡に至った有害事象発現例数 (%)	0	13
副作用発現例数 (%)	67(6.5)	39(3.7)
重篤な副作用発現例数 (%)	1	0
治験薬の投与中止に至った副作用発現例数 (%)	9	7
死亡に至った副作用発現例数 (%)	0	0

いずれかの群で1%以上に認められた有害事象及び副作用

器官別大分類 および基本語	有害事象		副作用	
	パキロビッド群 n=1,038	プラセボ群 n=1,053	パキロビッド群 n=1,038	プラセボ群 n=1,053
全体	228(22.0)	256(24.3)	67(6.5)	39(3.7)
味覚不全	48(4.6)	1(0.1)	36(3.5)	0
下痢	31(3.0)	16(1.5)	11(1.1)	2(0.2)
フィブリンDダイマー増加	22(2.1)	30(2.8)	0	1(0.1)
ALT増加	17(1.6)	27(2.6)	5(0.5)	2(0.2)
悪心	15(1.4)	19(1.8)	8(0.8)	9(0.9)
腎クリアチニン・クリアランス減少	14(1.3)	16(1.5)	0	0
頭痛	12(1.2)	13(1.2)	1(0.1)	3(0.3)
嘔吐	12(1.2)	9(0.9)	6(0.6)	4(0.4)
AST増加	10(1.0)	14(1.3)	4(0.4)	0
C-反応性蛋白増加	10(1.0)	13(1.2)	0	0
APTT延長	9(0.9)	12(1.1)	1(0.1)	1(0.1)
COVID-19肺炎	8(0.8)	40(3.8)	0	0
COVID-19	3(0.3)	13(1.2)	0	0
肺炎	2(0.2)	15(1.4)	0	0

例数(%), MedDRA/J v24.1

重篤な有害事象

パキロビッド群では18例に認められ、COVID-19肺炎7例、COVID-19 2例、膿瘍、脳幹卒中、胸部不快感、腎クリアチニン・クリアランス減少、呼吸困難、顔面麻痺、ヘモグロビン減少、高血圧クリーゼ、酸素飽和度低下、動悸、肺炎及び敗血症各1例(重複あり)でした。

このうち、1例[動悸、胸部不快感及び呼吸困難各1例(重複あり)]は因果関係が否定されず、転帰はいずれも回復でした。

投与中止に至った有害事象

パキロビッド群では21例に認められ、悪心5例、嘔吐4例、腎クリアチニン・クリアランス減少、糸球体濾過率減少、白血球数減少及び味覚不全各2例、ALT増加、AST増加、白血球百分率数異常、ヘモグロビン減少、酸素飽和度低下、下腹部痛、大腸炎、下痢、浮動性めまい、COVID-19、COVID-19肺炎、動悸、胸部不快感、筋肉痛、膣出血、呼吸困難、斑状丘疹状皮疹及び高血圧クリーゼ各1例(重複あり)でした。このうち、9例[悪心4例、嘔吐3例、味覚不全2例、動悸、大腸炎、下痢、胸部不快感、筋肉痛、浮動性めまい、呼吸困難、斑状丘疹状皮疹、ALT増加及びAST増加各1例(重複あり)]は因果関係が否定されず、転帰は回復、軽快又は未回復でした。

死亡に至った有害事象

パキロビッド群では認められませんでした。

はじめに

薬効薬理

効能又は効果
用法及び用量

投与前の確認事項

投与時の注意事項

薬物動態

Q & A

参考文献

Q9 小児を対象とした国際共同第Ⅱ/Ⅲ相試験(C4671026試験)で、有害事象・副作用の発現状況はどうなっていますか？

A9 2024年6月データカットオフ時点での中間解析結果によると、本剤投与開始日から34日目までに認められた有害事象及び副作用の割合は、それぞれ26.7% (20/75例)及び8.0% (6/75例)でした。また、有害事象及び副作用の内訳は以下のとおりでした³²⁾。

全有害事象の内訳(安全性解析対象集団)

事象名	コホート 1a (本薬/RTV 300mg/100mg) (39例)	コホート1a (本薬/RTV 150mg/100mg) (9例)	コホート1b (13例)	コホート2 (14例)	全体 (75例)
全体	12(30.8)	2(22.2)	0	6(42.9)	20(26.7)
下痢	1(2.6)	0	0	2(14.3)	3(4.0)
頭痛	2(5.1)	0	0	1(7.1)	3(4.0)
嘔吐	1(2.6)	0	0	1(7.1)	2(2.7)
浮動性めまい	1(2.6)	0	0	1(7.1)	2(2.7)
咳嗽	2(5.1)	0	0	0	2(2.7)
好中球減少症	0	1(11.1)	0	0	1(1.3)
口腔内被膜	1(2.6)	0	0	0	1(1.3)
悪心	1(2.6)	0	0	0	1(1.3)
疲労	0	0	0	1(7.1)	1(1.3)
医療機器使用 部位出血	1(2.6)	0	0	0	1(1.3)
疼痛	1(2.6)	0	0	0	1(1.3)
発熱	1(2.6)	0	0	0	1(1.3)
蜂巣炎	1(2.6)	0	0	0	1(1.3)
耳感染	0	0	0	1(7.1)	1(1.3)
眼感染	1(2.6)	0	0	0	1(1.3)
爪囲炎	1(2.6)	0	0	0	1(1.3)
猩紅熱	0	0	0	1(7.1)	1(1.3)
副鼻腔炎	1(2.6)	0	0	0	1(1.3)
レンサ球菌感染	0	0	0	1(7.1)	1(1.3)
上気道感染	1(2.6)	0	0	0	1(1.3)
ウイルス感染	0	0	0	1(7.1)	1(1.3)
ヘモグロビン 減少	0	1(11.1)	0	0	1(1.3)
心拍数不整	0	0	0	1(7.1)	1(1.3)
好中球数減少	1(2.6)	0	0	0	1(1.3)
血小板数減少	0	1(11.1)	0	0	1(1.3)
低血糖	0	1(11.1)	0	0	1(1.3)
関節痛	0	0	0	1(7.1)	1(1.3)
背部痛	0	0	0	1(7.1)	1(1.3)
味覚不全	0	0	0	1(7.1)	1(1.3)
鼻出血	0	0	0	1(7.1)	1(1.3)
口腔咽頭痛	0	0	0	1(7.1)	1(1.3)
鼻漏	1(2.6)	0	0	0	1(1.3)
発疹	1(2.6)	0	0	0	1(1.3)
そう痒性皮膚疹	1(2.6)	0	0	0	1(1.3)

例数(%), MedDRA version 27.0

全副作用の内訳(安全性解析対象集団)

事象名	コホート 1a (本薬/RTV 300mg/100mg) (39例)	コホート1a (本薬/RTV 150mg/100mg) (9例)	コホート1b (13例)	コホート2 (14例)	全体 (75例)
全体	4 (10.3)	0	0	2 (14.3)	6 (8.0)
下痢	1 (2.6)	0	0	1 (7.1)	2 (2.7)
口腔内被膜	1 (2.6)	0	0	0	1 (1.3)
嘔吐	0	0	0	1 (7.1)	1 (1.3)
味覚不全	0	0	0	1 (7.1)	1 (1.3)
発疹	1 (2.6)	0	0	0	1 (1.3)
そう痒性皮疹	1 (2.6)	0	0	0	1 (1.3)

例数 (%), MedDRA version 27.0

注) 本剤の承認された用法及び用量は、成人及び6歳以上かつ体重40kg以上の小児には、ニルマレルビル300mg及びリトナビル100mgを1日2回投与、6歳以上かつ体重20kg以上40kg未満の小児には、ニルマレルビル150mg及びリトナビル100mgを1日2回投与です。

重篤な有害事象

1例においてヘモグロビン減少及び血小板減少が認められましたが、治験薬との因果関係は否定され、転帰は回復でした。

投与中止に至った有害事象

1例において非重篤なウイルス感染が認められましたが、治験薬との因果関係は否定され、転帰は回復でした。

死亡に至った有害事象

認められませんでした。

Q10 重度及び中等度の腎機能障害を有する6歳以上かつ体重20kg以上40kg未満の小児に対する推奨用量はありますか？

A10 腎機能障害のある6歳以上かつ40kg未満の小児については臨床試験を行っておらず、臨床推奨用量は設定されておりません。
軽度及び中等度の小児の腎機能障害患者における処方パッケージについては、P.8のフローチャートをご確認のうえ腎機能障害の程度・年齢及び体重の程度に応じてご検討ください。

はじめに

薬効薬理

効能又は効果
用法及び用量

投与前の確認事項

投与時の注意事項

薬物動態

Q & A

参考文献

参考文献

はじめに

薬効薬理

効能又は効果
用法及び用量

投与前の確認事項

投与時の注意事項

薬物動態

Q & A

参考文献

- 1) NORVIR (ritonavir) [US Prescription Information (USPI)]. AbbVie Inc; 1996. Available from: https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2020/020945s048lbl.pdf. Accessed: 21 Jan 2026.
- 2) Chandwani, A. Shuter, J.: Ther Clin Risk Manag 4(5): 1023, 2008
- 3) Evatt, B. L. et al.: Haemophilia 8(3): 221, 2002
- 4) Eastman, R. T. et al.: ACS Cent Sci 6(5): 672, 2020
- 5) Pluskota-Karwatka, D. et al.: J Pharm Anal 11(4): 383, 2021
- 6) Sender, R. et al.: Proc Natl Acad Sci USA 118(25): e2024815118, 2021
- 7) Ozono, S. et al.: Nat Commun 12(1): 848, 2021
- 8) Senger, M. R. et al.: Mem Inst Oswaldo Cruz 115: e200254, 2020
- 9) ノービア®錠100mg電子添文 2024年6月改訂(第6版)
- 10) 社内資料: 健康授乳婦を対象とした薬物動態試験
- 11) Zha, J. et al.: Pharmacol Res Perspect 10(6): e01024, 2022
- 12) Itkonen, M. K. et al.: Clin Pharmacol Ther 105(1): 219, 2019
- 13) 社内資料: カルバマゼピンとの薬物相互作用試験(2022年2月10日承認 CTD2.7.2.2.3.1)
- 14) 社内資料: First-in-human試験PART-1: 単回漸増投与(2022年2月10日承認 CTD2.7.2.2.1.2.1)
- 15) 社内資料: First-in-human試験PART-3: rBA/FE(2022年2月10日承認 CTD2.7.2.2.1.2.3)
- 16) 社内資料: First-in-human試験PART-2: 反復漸増投与(2022年2月10日承認 CTD2.7.2.2.1.2.2)
- 17) 社内資料: 食事の影響試験(2022年2月10日承認 CTD2.7.2.2.2.1)
- 18) 社内資料: 分布(*in vitro*試験)(2022年2月10日承認 CTD2.7.2.2.1.2)
- 19) 社内資料: イトラコナゾールとの薬物相互作用試験(2022年2月10日承認 CTD2.7.2.2.3.2)
- 20) 社内資料: 代謝(*in vitro*試験)(2022年2月10日承認 CTD2.7.2.2.1.3)
- 21) 社内資料: First-in-human試験PART-4: 代謝及び排泄(2022年2月10日承認 CTD2.7.2.2.1.2.4)
- 22) Kumar, G. N. et al.: J Pharmacol Exp Ther 277(1): 423, 1996
- 23) 社内資料: 腎機能障害試験(2022年2月10日承認 CTD2.7.2.2.5.2)
- 24) 社内資料: 肝機能障害試験(2022年2月10日承認 CTD2.7.2.2.5.1)
- 25) 社内資料: 小児での曝露量のシミュレーション
- 26) 社内資料: 薬物相互作用(*in vitro*試験)(2022年2月10日承認 CTD2.7.2.2.1.5)
- 27) 社内資料: ミダゾラムとの薬物相互作用試験(2022年2月10日承認 CTD2.7.2.2.4.2)
- 28) 社内資料: ダビガトランとの薬物相互作用試験(2022年2月10日承認 CTD2.7.2.2.4.1)
- 29) 社内資料: ロスバスタチンとの薬物相互作用試験
- 30) 社内資料: 小児でのCOVID-19の重症化リスク因子(成人と小児の異同)(2025年4月9日承認 CTD2.5.1.2.1.2.2)
- 31) 社内資料: 承認条件に係る評価報告書 令和5年8月4日
- 32) 社内資料: 審査報告書 令和8年2月10日

日本標準商品分類番号	87625	
承認番号	600	30400AMX00444
	300	30400AMX00443
薬価基準収載年月	2023年3月	
販売開始年月	600	2022年2月
	300	2023年3月
貯法	室温保存	有効期間 2年

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 次の薬剤を投与中の患者: エレトリプタン臭化水素酸塩、アゼルニジピン、オルメサルタン、メドキシミル・アゼルニジピン、エプレレノン、アミオダロン塩酸塩、ヘパリジル塩酸塩水和物、フレカイド酢酸塩、プロパフェン塩酸塩、キニジン硫酸塩水和物、リパーロキサパン、チカグレロル、アナモレリン塩酸塩、ボクソポリン、ロナファルニブ、リファブチン、プロナセリン、ルラジン、ドン塩酸塩、ピモジド、スボレキサント、ダリドレキサント塩酸塩、ボルノレキサント水和物、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、エルゴメトリンマレイン酸塩、ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩、メチルエルゴメトリンマレイン酸塩、フィネレノン、イブプラジン塩酸塩、シルデナフィルクエン酸塩(レバチオ)、タダラフィル(アドシルカ)、マシテンタン・タダラフィル、バルデナフィル塩酸塩水和物、ロミタピドメシル酸塩、マバカムテン、ベネトクラス(再発又は難治性の慢性リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫を含む)の用量漸増期)、ジアゼパム、クロラゼパ酸ニカリウム、エスタゾラム、フルラゼパム塩酸塩、トリアゾラム、ミダゾラム、ボリコナゾール、アバルタミド、カルバマゼピン、フェニトイン、ホスフェニトインナトリウム水和物、フェノバルビタール、メベンゾラート臭化物・フェノバルビタール、リファブチン、エンザルタミド、セイヨウオトギリソウ(St. John's Wort、セント・ジョーンズ・ワート)含有食品 [10.1参照]
- 2.3 腎機能又は肝機能障害のある患者で、コルヒチンを投与中の患者 [9.2.1、9.3.1、10.2参照]

9.3 肝機能障害患者

- 9.3.1 肝機能障害のある患者で、コルヒチンを投与中の患者
投与しないこと。コルヒチンの血中濃度が上昇するおそれがある。[2.3、10.2参照]
- 9.3.2 肝機能障害のある患者(コルヒチンを投与中の患者を除く)
リトナビルは主に肝臓で代謝されるため、高い血中濃度が持続するおそれがある。また、トランスアミナーゼの上昇を合併している患者では肝機能障害を増悪させるおそれがある。
- 9.5 妊婦
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のみ投与すること。妊娠ウサギにニルマトレルビルを投与した実験において、臨床曝露量(AUC)の11倍に相当する用量で胎児体重の減少が認められている。また、妊娠ラットにリトナビルを投与した実験において、胎盤を通過して胎児へ移行することが報告されている。
- 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。ニルマトレルビル300mgをリトナビル100mg併用下で3回投与した際に、母乳中に移行することが認められており、ニルマトレルビル及びリトナビルの母乳及び血漿のAUC比(母乳/血漿)はそれぞれ0.26及び0.07であった。相対的乳児投与量(RID)は、それぞれ1.8%及び0.2%であった(外国人データ)。
- 9.7 小児等
6歳未満の小児等及び腎機能障害のある6歳以上かつ体重40kg未満の小児を対象とした臨床試験は実施していない。

10. 相互作用

本剤はCYP3Aを強く阻害し、また、P-gpを阻害する。ニルマトレルビル及びリトナビルはCYP3Aの基質である。他の薬剤との相互作用は、可能なすべての組み合わせについて検討されているわけではないので、併用に際しては用量に留意して慎重に投与すること。[8、16.7.1、16.7.2参照]

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
エレトリプタン臭化水素酸塩(レルパックス) アゼルニジピン(カルブロック) オルメサルタン メドキシミル・アゼルニジピン(レザルタス配合錠) エプレレノン(セララ) アミオダロン塩酸塩(アンカロン) ヘパリジル塩酸塩水和物(ヘプリコール) フレカイド酢酸塩(タンボコール) プロパフェン塩酸塩(プロノン) キニジン硫酸塩水和物 リパーロキサパン(イグザレルト) チカグレロル(プリリント) アナモレリン塩酸塩(エドルミズ) ボクソポリン(ルプキネス) ロナファルニブ(ゾキンヴィ) リファブチン(ニコブチン) プロナセリン(ロナセン) ルラジン塩酸塩(ラソダ) ピモジド スボレキサント(ベルソムラ) ダリドレキサント塩酸塩(クービック) ボルノレキサント水和物(ホルズイ) エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン(クリアミン) エルゴメトリンマレイン酸塩 ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩 メチルエルゴメトリンマレイン酸塩(バルタン) フィネレノン(ケレンディア) イブプラジン塩酸塩(コララン) シルデナフィルクエン酸塩(レバチオ) タダラフィル(アドシルカ) マシテンタン・タダラフィル(ユバノン) バルデナフィル塩酸塩水和物(レビトラ) ロミタピドメシル酸塩(ジャスタビット) [2.2参照]	不整脈、血液障害、血管攣縮等、これら薬剤による重篤な又は生命に危険を及ぼすような事象が起こるおそれがあるので併用しないこと。	本剤のチクロクロムP450に対する競合的阻害作用により、併用した場合これらの薬剤の血中濃度が大幅に上昇することが予測される。
マバカムテン(カムザイオス) [2.2参照]	マバカムテンの血中濃度が上昇し、心不全のリスクが高まるおそれがある。	
ベネトクラス (再発又は難治性の慢性リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫を含む)の用量漸増期)(ベネトクラス) [2.2参照]	ベネトクラスの再発又は難治性の慢性リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫を含む)の用量漸増期に本剤を併用した場合、腫瘍増大症候群の発現が強化されるおそれがある。	本剤がCYP3Aにおけるベネトクラスの代謝を競合的に阻害するためと考えられている。
ジアゼパム(セルシン、ホリゾン) クロラゼパ酸ニカリウム(メドニン) エスタゾラム(ユーロジン) フルラゼパム塩酸塩(ダルメート) トリアゾラム(バルソロン) ミダゾラム(ドルミカム、ミダフレッサ) [2.2、16.7.2参照]	過度の鎮静や呼吸抑制等が起こるおそれがあるので併用しないこと。	本剤のチクロクロムP450に対する競合的阻害作用により、併用した場合これらの催眠鎮静薬及び抗不安薬の血中濃度が大幅に上昇することが予測される。
ボリコナゾール(ブイフェンド) [2.2参照]	ボリコナゾールの血中濃度が低下したとの報告があるので併用しないこと。	本剤のチクロクロムP450によるこの薬剤の代謝を競合的に阻害している。
アバルタミド(アローダ) [2.2参照]	アバルタミドの血中濃度が上昇し、副作用が増強されるおそれがある。また、本剤の血中濃度が減少すること、抗ウイルス作用の消失や耐性出現のおそれがある。本剤からCYP3A阻害作用のない薬剤への代替を考慮すること。やむを得ず併用する際には、アバルタミドの減量を考慮するとともに、患者の状態を慎重に観察し、副作用の発現や本剤の効果の減弱に十分注意すること。	本剤がCYP3Aによるこれらの薬剤の代謝を競合的に阻害するため。また、これらの薬剤がCYP3Aを誘導するため。
カルバマゼピン(テグレトール) [2.2、16.7.2参照]	カルバマゼピンの血中濃度が上昇するおそれがある。また、本剤の血中濃度が減少すること、抗ウイルス作用の消失や耐性出現のおそれがある。	
フェニトイン(ヒダントール、アレリアチン) ホスフェニトインナトリウム水和物(ホストイン) フェノバルビタール(フェノバル) メベンゾラート臭化物・フェノバルビタール(トラニコロP配合錠) リファブチン(リファジン) エンザルタミド(イクスタンジ) セイヨウオトギリソウ(St. John's Wort、セント・ジョーンズ・ワート)含有食品 [2.2参照]	抗ウイルス作用の消失や耐性出現のおそれがある。	これらの薬剤のCYP3A誘導作用により、ニルマトレルビル及びリトナビルの濃度が低下するおそれがある。

3. 組成・性状

本製品は以下の2製剤を組み合わせたものである。

パキロビッドパック600 1シート(1日分)中	ニルマトレルビル錠 リトナビル錠	4錠 2錠
パキロビッドパック300 1シート(1日分)中	ニルマトレルビル錠 リトナビル錠	2錠 2錠

3.1 組成

製剤各々の組成は次のとおりである。

有効成分	1錠中 ニルマトレルビル 150mg	1錠中 リトナビル 100mg
添加剤	結晶セルロース、乳糖水和物、クロスカルメロースナトリウム、軽質無水ケイ酸、フマル酸ステアリルナトリウム、ヒプロメロース、酸化チタン、マクロゴール400、三酸化鉄	コポビドン、モノラウリン酸ソルビタン、軽質無水ケイ酸、フマル酸ステアリルナトリウム、無水リン酸水素カルシウム、ヒプロメロース、酸化チタン、マクロゴール400、ヒドロキシプロピルセルロース、タルク、マクロゴール4000、ポリソルベート80

3.2 製剤の性状

有効成分	外形			識別コード	色調等
	上面	下面	側面		
ニルマトレルビル				PFE 3CL	淡赤色のフィルムコート錠
	長径17.5mm、短径8.5mm、厚さ5.7mm				
リトナビル				R9 H	白色のフィルムコート錠
	長径約17mm、短径約9mm、厚さ約6mm				

4. 効能又は効果

SARS-CoV-2による感染症

5. 効能又は効果に関連する注意

- 5.1 臨床試験における主な投与経験を踏まえ、SARS-CoV-2による感染症の重症化リスク因子を有する等、本剤の投与が必要と考えられる患者に投与すること。また、本剤の投与対象については最新のガイドラインも参考にすること。[17.1.1、17.1.2参照]
- 5.2 重症度の高いSARS-CoV-2による感染症患者に対する有効性は確立していない。

6. 用法及び用量

通常、成人及び6歳以上かつ体重40kg以上の小児には、ニルマトレルビルとして1回300mg及びリトナビルとして1回100mgを同時に1日2回、5日間経口投与する。
通常、6歳以上かつ体重20kg以上40kg未満の小児には、ニルマトレルビルとして1回150mg及びリトナビルとして1回100mgを同時に1日2回、5日間経口投与する。

7. 用法及び用量に関連する注意

- 7.1 SARS-CoV-2による感染症の症状が発現してから速やかに投与を開始すること。臨床試験において、症状発現から6日以降に投与を開始した患者における有効性を裏付けるデータは得られていない。[17.1.1、17.1.2参照]
- 7.2 成人及び6歳以上かつ体重40kg以上の小児の中等度腎機能障害患者(eGFR[推算糸球体ろ過量]30mL/min以上60mL/min未満)には、ニルマトレルビルとして1回150mg及びリトナビルとして1回100mgを同時に1日2回、5日間経口投与すること。重度の腎機能障害患者(eGFR 30mL/min未満)への投与は推奨しない。[9.2.2、9.2.3、14.1.1、16.6.1参照]

8. 重要な基本的注意

本剤は併用薬剤と相互作用を起こすことがあるため、服薬中のすべての薬剤を確認すること。また、本剤で治療中に新たに他の薬剤を服用する場合、事前に相談するよう患者に指導すること。[10、16.7.1参照]

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 HIV感染患者

- (1) 本剤はリトナビルを含むため、未治療又はコントロール不良のHIV感染患者に投与した場合、HIVプロテアーゼ阻害剤に対する耐性が生じる可能性がある。
(2) リトナビル又はコピシスタットを含む抗HIV療法と本剤を併用する場合、リトナビルの用量調節は不要である。

9.2 腎機能障害患者

- 9.2.1 腎機能障害のある患者で、コルヒチンを投与中の患者
投与しないこと。コルヒチンの血中濃度が上昇するおそれがある。[2.3、10.2参照]
- 9.2.2 中等度の腎機能障害のある患者(コルヒチンを投与中の患者を除く)
ニルマトレルビルを減量して投与すること。ニルマトレルビルの血中濃度が上昇するおそれがある。[7.2、14.1.1、16.6.1参照]
- 9.2.3 重度の腎機能障害のある患者(コルヒチンを投与中の患者を除く)
投与は推奨しない。ニルマトレルビルの血中濃度が上昇するが、臨床推奨用量は検討されていない。[7.2、16.6.1参照]

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
フェンタニル フェンタニルクエン酸塩 オキシコドン塩酸塩水和物 リドカイン リドカイン塩酸塩 ダサチニブ水和物 ゲフィチニブ ニコチン塩酸塩水和物 ピルカアルカロイド系抗悪性腫瘍薬: ビンブラスチン硫酸塩 ビンクリスチン硫酸塩等 イリノテカン塩酸塩水和物 タモキシフェンクエン酸塩 トレスフェンクエン酸塩 エベロリムス シロリムス ケトコナゾール* イトラコナゾール ミコナゾール イサプラコナゾール硫酸塩 クラリスロマイシン エリスロマイシン クエチアピン塩酸塩 プロモクリプテンメシル酸塩 カルシウム拮抗薬: アムロジピンベシル酸塩 ジルチアゼム塩酸塩 フェロピジン ニカルジピン塩酸塩 ニフェジピン ニトレンジピン ニルバジピン ベラパミル塩酸塩等 ボセンタン水和物 アトルバスタチンカルシウム水和物 シンバスタチン シロスタゾール コルヒチン トファジチニブクエン酸塩 ウバダシチニブ水和物 サルメテロールキシナホ酸塩 シムネキサール塩酸塩 (ハイアグラ) タダラフィル (シアリス、ザルティア) アルプラゾラム デキサメタゾン キニーネ [2.3, 9.2.1, 9.3.1, 16.7.2参照]	これら薬剤の血中濃度が上昇するおそれがある。これら薬剤の副作用が発現しやすくなるおそれがあるため、充分な観察を行いながら慎重に投与し、必要に応じて減量や休薬等の適切な措置を講ずること。	本剤がCYP3Aにおけるこれら薬剤の代謝を競合的に阻害するためと考えられている。
フルチカゾンプロピオン酸エステル ブデソニド トリアムシノロンアセトニド	これら薬剤の血中濃度が上昇するおそれがある。これら薬剤との併用において、クッシング症候群、副腎皮質機能抑制等が報告されているので、併用は治療上の有益性がこれらの症状発現の危険性を上回ると判断される場合に限ること。	
モメタゾンフランカルボン酸エステル シクレソニド	モメタゾンフランカルボン酸エステルの血中濃度又はシクレソニドの活性代謝物である脱インブチリル体の血中濃度が上昇し、副腎皮質ステロイド剤を全身投与した場合と同様の症状があらわれる可能性がある。	
イブルチニブ エンコラフェニブ セリチニブ	これら薬剤の血中濃度が上昇し、副作用が増強されるおそれがある。本剤からCYP3A阻害作用のない薬剤への代替を考慮すること。やむを得ず併用する際には、これら薬剤の減量を考慮するとともに、患者の状態を慎重に観察し、副作用の発現に十分注意すること。	
ベネトクラクス (再発又は難治性の慢性リンパ性白血病 (小リンパ球性リンパ腫を含む) の維持投与期、急性骨髄性白血病)	ベネトクラクスの再発又は難治性の慢性リンパ性白血病 (小リンパ球性リンパ腫を含む) の維持投与期又は急性骨髄性白血病に対してベネトクラクス投与中に本剤を併用した場合、ベネトクラクスの副作用が増強されるおそれがあるため、ベネトクラクスを減量するとともに、患者の状態を慎重に観察し、副作用の発現に十分注意すること。	
シクロスロリン タクロリムス水和物	これら薬剤の血中濃度が上昇し、重篤な副作用が発現した症例も報告されていることから、やむを得ない場合を除きこれら薬剤との併用は避けること。やむを得ず併用する場合には、これら薬剤の減量を考慮し、本剤投与中及び投与終了後に、併用薬の血中濃度及び併用薬による副作用の十分なモニタリングを行うこと。	
リメゲバント硫酸塩水和物	リメゲバントの血中濃度が上昇し、副作用が増強されるおそれがあるため、併用を避けることが望ましい。	
ワルファリンカリウム	ワルファリンの血中濃度に影響を与えるおそれがある。頻回なINRのモニタリングを行うことが望ましい。	肝薬物代謝酵素の関与が考えられる。
テオフィリン エチニルエストラジオール エストラジオール安息香酸エステル	これら薬剤の血中濃度が減少するおそれがある。これら薬剤の増量が必要となる場合がある。	本剤がこれら薬剤の肝薬物代謝酵素を誘導するためと考えられている。
フルコナゾール ホスフルコナゾール	本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。	これら薬剤がCYP3Aにおける本剤の代謝を競合的に阻害するためと考えられている。
タバコ	喫煙により本剤のAUCが減少するおそれがある。	機序不明
ジドブジン	本剤との併用によりジドブジンのC _{max} 及びAUCがそれぞれ減少するとの報告がある。	本剤がグルクロン酸抱合を促進するためと考えられている。
ラモトリギン ハルプロ酸ナトリウム	これら薬剤の血中濃度が低下するおそれがある。	

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ネビラピン	本剤の血中濃度が減少するおそれがある。	ネビラピンがCYP3Aを誘導するためと考えられている。
エファピレンツ	本剤及びエファピレンツの血中濃度が上昇するおそれがある。高頻度に有害事象が発生する可能性があるため、臨床検査値等のモニタリングを行いながら慎重に投与すること。	機序不明
リオングアト	リオングアトの血中濃度が上昇するおそれがある。本剤との併用が必要な場合は、患者の状態に注意し、必要に応じてリオングアトの減量を考慮すること。	本剤のCYP1A1及びCYP3A阻害によりリオングアトのクリアランスが低下する。
ジゴキシン	ジゴキシンの血中濃度が有意に増加したとの報告がある。ジゴキシンの血中濃度モニタリングを行うなど注意すること。	本剤のP-gp阻害作用によるものと考えられている。
ロベラミド塩酸塩	ロベラミドの血中濃度が上昇するおそれがある。	
アフチニブマレイン酸塩	アフチニブの血中濃度が上昇し、副作用が発現しやすくなるおそれがある。本剤はアフチニブと同時にアフチニブ投与後に投与すること。	
ダビガトランエテキシラートメタンスルホン酸塩 [16.7.2参照]	ダビガトランの血中濃度が上昇し、出血リスクが増加するおそれがある。本剤と併用する場合は、ダビガトランの減量を考慮すること。	
ロスバスタチンカルシウム [16.7.2参照]	ロスバスタチンの血中濃度が上昇するおそれがある。	本剤のOATP1B1阻害作用が関与している可能性がある。
グレカプレビル水和物・ビブレントスピル	グレカプレビル及びビブレントスピルの血中濃度が上昇するおそれがある。	本剤のP-gp又はBCRP阻害作用によるものと考えられる。
トラゾドン塩酸塩	トラゾドンの血中濃度が上昇し、悪心、めまい、低血圧、失神を起こす可能性があるため、本剤と併用する場合は、患者の状態に注意し、必要に応じてトラゾドンの減量等を考慮すること。	本剤がCYP3Aにおけるトラゾドンの代謝を競合的に阻害するためと考えられている。
その他のHIVプロテアーゼ阻害薬: ダルナビル エタノール付加物等	これら薬剤の血中濃度が上昇するおそれがある。	本剤がCYP3Aによるこれら薬剤の代謝を競合的に阻害するためと考えられている。
マラビロク	マラビロクの血中濃度が上昇するおそれがある。	
クロビドグレル硫酸塩 クロビドグレル硫酸塩・アスピリン	クロビドグレルの活性代謝物の血中濃度が低下し、作用が減弱するおそれがある。	本剤のCYP3A阻害作用等による可能性が考えられる。
アピキサバン	アピキサバンの血中濃度が上昇し、出血リスクが増加するおそれがある。本剤と併用する場合はアピキサバンの投与量に応じて減量を考慮すること。治療上の有益性と危険性を十分に考慮し、本剤との併用が適切と考えられない患者には併用しないこと。	本剤のCYP3A4及びP-gp阻害作用により、薬剤の代謝及び排出を阻害するためと考えられている。
アルベンダゾール	アルベンダゾールの活性代謝物の血中濃度が低下し、作用が減弱するおそれがある。	機序不明

*経口剤は国内未販売

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 肝機能障害 (頻度不明)

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

11.1.3 アナフィラキシー (頻度不明)

11.2 その他の副作用

	1%以上5%未満	1%未満	頻度不明
過敏症			蕁麻疹、そう痒症、紅斑、咽喉絞扼症、血管性浮腫
神経系障害	味覚不全	浮動性めまい、頭痛	
血管障害			高血圧
胃腸障害	下痢・軟便	悪心、嘔吐、消化不良、胃食道逆流性疾患	腹痛
肝胆道系障害		ALT上昇、AST上昇	
皮膚及び皮下組織障害		発疹	
筋骨格系及び結合組織障害		筋肉痛	
一般・全身障害及び投与部位の状態			倦怠感

14. 適用上注意

14.1 薬剤調製時の注意

**14.1.1 成人及び6歳以上かつ体重40kg以上の小児の中等度腎機能障害患者、並びに6歳以上かつ体重20kg以上40kg未満の小児に対してはパキロビッドバック300を交付すること。[7.2, 9.2.2参照]

14.2 薬剤交付時の注意

14.2.1 シート1枚には1日分 (朝及び夕方)の2回分)が含まれるため、1回に服用すべき錠剤を患者に指導すること。

14.2.2 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。

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

(パキロビッドバック600) 30錠 [ニルマレルビル錠: 4錠及びリトナビル錠: 2錠 (PTP) ×5]
(パキロビッドバック300) 20錠 [ニルマレルビル錠: 2錠及びリトナビル錠: 2錠 (PTP) ×5]

● 禁忌を含む注意事項等情報の改訂にご留意ください。

● 詳細は電子添文をご参照ください。

製造販売

ファイザー株式会社

〒151-8589 東京都渋谷区代々木3-22-7

文献請求先及び製品の問い合わせ先:
Pfizer Connect/メディカル・インフォメーション 0120-664-467
https://www.pfizermedicalinformation.jp

販売情報提供活動に関するご意見:
0120-407-947
https://www.pfizer.co.jp/pfizer/contact/index.html

パキロビッド®バック600/300電子添文2026年3月改訂 (第10版)

**2026年3月改訂 (第10版)

*2026年2月改訂 (第9版)

注意一特例承認医薬品

抗ウイルス剤

薬価基準未収載



Paxlovid®PACK

ニルマトレルビル錠/リトナビル錠

剤薬、処方箋医薬品²⁾

注) 注意一医師等の処方箋により使用すること

Table with 2 columns: 日本標準商品分類番号, 承認番号, 販売開始, 貯法, 室温保存, 有効期間, 2年

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 次の薬剤を投与中の患者: エレトリアン臭化水素酸塩、アゼルニジピン、オルメサルタン...

9.5 妊婦

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のみ投与すること。

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。

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。[16.6.3参照]

10. 相互作用

本剤はCYP3Aを強く阻害し、また、P-gpを阻害する。ニルマトレルビル及びリトナビルはCYP3Aの基質である。

10.1 併用禁忌(併用しないこと)

Table with 3 columns: 薬剤名等, 臨床症状・措置方法, 機序・危険因子

3. 組成・性状

3.1 組成

Table with 2 columns: 有効成分, 添加剤

3.2 製剤の性状

Table with 4 columns: 有効成分, 外形, 識別コード, 色調等

4. 効能又は効果

SARS-CoV-2による感染症

5. 効能又は効果に関連する注意

- 5.1 臨床試験における主な投与経験を踏まえ、SARS-CoV-2による感染症の重症化リスク因子を有する等、本剤の投与が必要と考えられる患者に投与すること。
5.2 重症度の高いSARS-CoV-2による感染症患者に対する有効性は確立していない。

6. 用法及び用量

通常、成人及び12歳以上かつ体重40kg以上の小児には、ニルマトレルビルとして1回300mg及びリトナビルとして1回100mgを同時に1日2回、5日間経口投与する。

7. 用法及び用量に関連する注意

- 7.1 SARS-CoV-2による感染症の症状が発現してから速やかに投与を開始すること。
7.2 中等度の腎機能障害患者(eGFR[推算糸球体ろ過量]30mL/min以上60mL/min未満)には、ニルマトレルビルとして1回150mg及びリトナビルとして1回100mgを同時に1日2回、5日間経口投与すること。

8. 重要な基本的注意

本剤は併用薬剤と相互作用を起こすことがあるため、服薬中のすべての薬剤を確認すること。

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 HIV感染患者
9.2 腎機能障害患者
9.2.1 腎機能障害のある患者で、コルヒチンを投与中の患者
9.2.2 中等度の腎機能障害のある患者(コルヒチンを投与中の患者を除く)
9.2.3 重度の腎機能障害のある患者(コルヒチンを投与中の患者を除く)
9.3 肝機能障害患者
9.3.1 肝機能障害のある患者で、コルヒチンを投与中の患者
9.3.2 肝機能障害のある患者(コルヒチンを投与中の患者を除く)

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
フェンタニル フェンタニル塩酸水和物 オキシコドン塩酸塩水和物 リドカイン リドカイン塩酸塩 ダサチニブ水和物 ゲフィチニブ ニコチン塩酸塩水和物 ピルカールカロイド系抗悪性腫瘍薬: ビンブラスチン硫酸塩 ビンクリスチン硫酸塩等 イリノテカン塩酸塩水和物 タモキシフェン酸塩 トリスフェン酸塩 エベロリス シロリス ケトコナゾール* イトラコナゾール ミコナゾール イサゾナゾニウム硫酸塩 クラリスロマイシン エリスロイシン ケチアピリンフマル酸塩 プロモクリプテンメシル酸塩 カルシウム拮抗薬: アムロジピンベシル酸塩 ジルチアゼム塩酸塩 フェロピン ニカルジピン塩酸塩 ニフェジピン ニトジンピン ニルバジピン ベラパミル塩酸塩等 ボセンタン水和物 アルバスタチンカルシウム水和物 シンバスタチン シロスタスタール コルヒチン トファンチニブクエン酸塩 ウバダシニブ水和物 サルメテロールキシナホ酸塩 シルデナフィルクエン酸塩(バイアグラ) タダラフィル(シアリス、サルティア) アルブプラザム デキサメタゾン キニーネ [2.3.9.2.1.9.3.1、16.7.2参照]	これら薬剤の血中濃度が上昇するおそれがある。これら薬剤の副作用が現れやすくなるおそれがあるため、十分な観察を行いながら慎重に投与し、必要に応じて減量や休薬等の適切な措置を講ずること。	本剤がCYP3Aにおけるこれら薬剤の代謝を競合的に阻害するためと考えられている。
フルチカンプロピオン酸エステル ブデソニド トリアムシノロンアセトニド	これら薬剤の血中濃度が上昇するおそれがある。これら薬剤との併用において、クッシング症候群、副腎皮質機能抑制等が報告されているので、併用は治療上の有益性がこれらの症状発現の危険性を上回ると判断される場合に限ること。	
モメタゾンフランカルボン酸エステル シクレソニド	モメタゾンフランカルボン酸エステルの血中濃度又はシクレソニドの活性代謝物である脱イソプチリル体の血中濃度が上昇し、副腎皮質ステロイド剤を全身投与した場合と同様の症状があらわれる可能性がある。	
イブルチニブ エンコラフェニブ セリチニブ	これら薬剤の血中濃度が上昇し、副作用が増強されるおそれがある。本剤からCYP3A阻害作用のない薬剤への代替を考慮すること。やむを得ず併用する際には、これら薬剤の減量を慎重に観察し、副作用の発現に十分注意すること。	
ベネトクラクス (再発又は難治性の慢性リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫を含む)の維持投与期、急性骨髄性白血病)	ベネトクラクスの再発又は難治性の慢性リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫を含む)の維持投与期又は急性骨髄性白血病に対してベネトクラクス投与中に本剤を併用した場合、ベネトクラクスの副作用が増強されるおそれがあるため、ベネトクラクスを減量するとともに、患者の状態を慎重に観察し、副作用の発現に十分注意すること。	
シクロスポリン タクロリムス水和物	これら薬剤の血中濃度が上昇し、重篤な副作用が発現した症例も報告されていることから、やむを得ない場合を除きこれら薬剤との併用は避けること。やむを得ず併用する場合には、これら薬剤の減量を考慮し、本剤投与中及び投与終了後に、併用薬の血中濃度及び併用薬による副作用の十分なモニタリングを行うこと。	
リメゲバント硫酸塩水和物	リメゲバントの血中濃度が上昇し、副作用が増強されるおそれがあるため、併用を避けることが望ましい。	
ワルファリンカリウム	ワルファリンの血中濃度に影響を与えるおそれがある。頻回なINRのモニタリングを行うことが望ましい。	肝薬物代謝酵素の関与が考えられる。
テオフィリン エチニルエストラジオール エストラジオール安息香酸エステル	これら薬剤の血中濃度が減少するおそれがある。これら薬剤の増量が必要となる場合がある。	本剤がこれら薬剤の肝薬物代謝酵素を誘導するためと考えられている。
フルコナゾール ホスフルコナゾール	本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。	これら薬剤がCYP3Aにおける本剤の代謝を競合的に阻害するためと考えられている。
タバコ	喫煙により本剤のAUCが減少するおそれがある。	機序不明
ジドブジン	本剤との併用によりジドブジンのC _{max} 及びAUCがそれぞれ減少するとの報告がある。	本剤がグルクロン酸抱合を促進するためと考えられている。
ラモトリギン バルプロ酸ナトリウム	これら薬剤の血中濃度が低下するおそれがある。	

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ネビラピン	本剤の血中濃度が減少するおそれがある。	ネビラピンがCYP3Aを誘導するためと考えられている。
エファピレンツ	本剤及びエファピレンツの血中濃度が上昇するおそれがある。高頻度に有害事象が発生する可能性があるため、臨床検査値等のモニタリングを行いながら慎重に投与すること。	機序不明
リオシグアト	リオシグアトの血中濃度が上昇するおそれがある。本剤との併用が必要な場合は、患者の状態に注意し、必要に応じてリオシグアトの減量を考慮すること。	本剤のCYP1A1及びCYP3A阻害によりリオシグアトのクリアランスが低下する。
ジゴキシシン	ジゴキシシンの血中濃度が有意に増加したとの報告がある。ジゴキシシンの血中濃度モニタリングを行うなど注意すること。	本剤のP-gp阻害作用によるものと考えられている。
ロベラミド塩酸塩	ロベラミドの血中濃度が上昇するおそれがある。	
アフチニブマレイン酸塩	アフチニブの血中濃度が上昇し、副作用が発現しやすくなるおそれがある。本剤はアフチニブと同時にアフチニブ投与後に投与すること。	
ダビガトランエテキシラートメタンシルホン酸塩 [16.7.2参照]	ダビガトランの血中濃度が上昇し、出血リスクが増加するおそれがある。本剤と併用する場合は、ダビガトランの減量を考慮すること。	
ロスバスタチンカルシウム [16.7.2参照]	ロスバスタチンの血中濃度が上昇するおそれがある。	本剤のOATP1B1阻害作用が関与している可能性がある。
グレカプレビル水和物・ビブレントスビル	グレカプレビル及びビブレントスビルの血中濃度が上昇するおそれがある。	本剤のP-gp又はBCRP阻害作用によるものと考えられる。
トラゾドン塩酸塩	トラゾドンの血中濃度が上昇し、悪心、めまい、低血圧、失神を起こす可能性があるため、本剤と併用する場合は、患者の状態に注意し、必要に応じてトラゾドンの減量等を考慮すること。	本剤がCYP3Aにおけるトラゾドンの代謝を競合的に阻害するためと考えられている。
その他のHIVプロテアーゼ阻害薬: ダルナビル エタノール付加物等	これら薬剤の血中濃度が上昇するおそれがある。	本剤がCYP3Aによるこれら薬剤の代謝を競合的に阻害するためと考えられている。
マラビロク	マラビロクの血中濃度が上昇するおそれがある。	
クロビドグレル硫酸塩 クロビドグレル硫酸塩・アスピリン	クロビドグレルの活性代謝物の血中濃度が低下し、作用が減弱するおそれがある。	本剤のCYP3A阻害作用等による可能性が考えられる。
アピキサパン	アピキサパンの血中濃度が上昇し、出血リスクが増加するおそれがある。本剤と併用する場合はアピキサパンの投与量に応じて減量を考慮すること。治療上の有益性と危険性を十分に考慮し、本剤との併用が適切と考えられない患者には併用しないこと。	本剤のCYP3A4及びP-gp阻害作用により、薬剤の代謝及び排出を阻害するためと考えられている。
アルベンダゾール	アルベンダゾールの活性代謝物の血中濃度が低下し、作用が減弱するおそれがある。	機序不明

*経口剤は国内未販売

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 肝機能障害(頻度不明)

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

11.1.3 アナフィラキシー(頻度不明)

11.2 その他副作用

	1%以上5%未満	1%未満	頻度不明
過敏症			蕁麻疹、そう痒症、紅斑、咽喉絞扼感、血管性浮腫
神経系障害	味覚不全	浮動性めまい、頭痛	
血管障害			高血圧
胃腸障害	下痢・軟便	悪心、嘔吐、消化不良、胃食道逆流性疾患	腹痛
肝胆道系障害		ALT上昇、AST上昇	
皮膚及び皮下組織障害		発疹	
筋骨格系及び結合組織障害		筋肉痛	
一般全身障害及び投与部位の状態			倦怠感

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

14.1.1 シート1枚には通常用法・用量の1日分(朝及び夕方の2回分)のニルマトレルビル錠(計4錠)及びリトナビル錠(計2錠)が含まれる。中等度の腎機能障害患者に対する用法・用量が処方された場合、朝及び夕方の服用分それぞれから、ニルマトレルビル錠2錠のうち1錠を取り除き、取り除いた箇所専用のシールを貼り付けて交付すること。[7.2.9.2.2参照]

14.2 薬剤交付時の注意

14.2.1 シート1枚には1日分(朝及び夕方の2回分)が含まれるため、1回に服用すべき錠剤を患者に指導すること。また、中等度の腎機能障害患者に対する用法・用量が処方された患者にはシートから不要な錠剤が除かれていることを説明すること。[7.2.9.2.2参照]

14.2.2 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。

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

30錠【ニルマトレルビル錠：4錠及びリトナビル錠：2錠(PTP)×5】

● 禁忌を含む注意事項等情報の改訂にご留意ください。

● 詳細は電子添文をご参照ください。

パキロビッド®バック電子添文2026年2月改訂(第12版)

製造販売

ファイザー株式会社

〒151-8589 東京都渋谷区代々木3-22-7

文献請求先及び製品の問い合わせ先:
Pfizer Connect/メディカル・インフォメーション 0120-664-467
https://www.pfizermedicalinformation.jp

販売情報提供活動に関するご意見:
0120-407-947
https://www.pfizer.co.jp/pfizer/contact/index.html