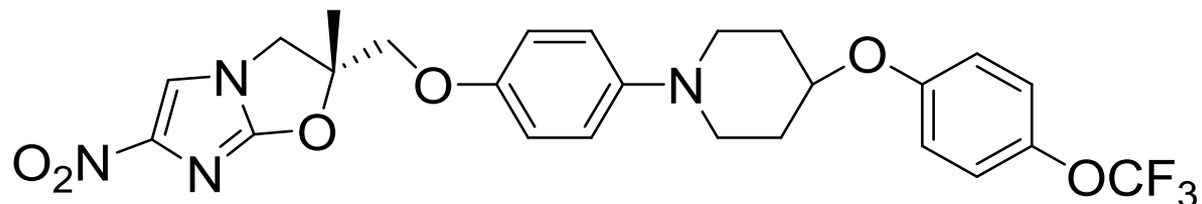


デルティバ(デラマニド)について

大塚製薬株式会社
医薬営業本部PMG
橋詰 博之

デルティバ (Delyba)

一般名 : デラマニド (Delamanid)



— 作用機序

- ミコール酸合成阻害

— 剤形

- 経口錠

— 有効成分

- 1錠中デラマニド50mg

— 効能・効果

- 適応菌種: 本剤に感性の結核菌
- 適応症: 多剤耐性肺結核症

— 用法・用量

- 通常, 成人にはデラマニドとして1回100 mgを1日2回朝, 夕に食後経口投与する

添付文書1

- 禁忌
 - 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
 - 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人
- 警告
 - 本剤に対する耐性菌発現を防ぐため、結核症の治療に十分な知識と経験を持つ医師又はその指導のもとで投与し、適正使用に努めること。[本剤の投与は、製造販売業者が行うRAP (Responsible Access Program) に登録された医師・薬剤師のいる登録医療機関・薬局において、登録患者に対して行うこと]
 - 本剤の投与によりQT延長があらわれるおそれがあるので、投与開始前及び投与中は定期的に心電図検査等を行い、リスクとベネフィットを考慮して本剤の投与を慎重に判断すること。
- 用法・用量に関連する使用上の注意
 - 本剤の使用にあたっては、耐性菌の発現を防ぐため、原則として他の抗結核薬及び本剤に対する感受性(耐性)を確認し、感受性を有する既存の抗結核薬3剤以上に本剤を上乗せして併用すること。
 - 臨床試験において継続して6箇月を超える使用経験はないため、本剤を長期に使用する場合は、リスクとベネフィットを考慮して投与の継続を慎重に判断すること。

添付文書2

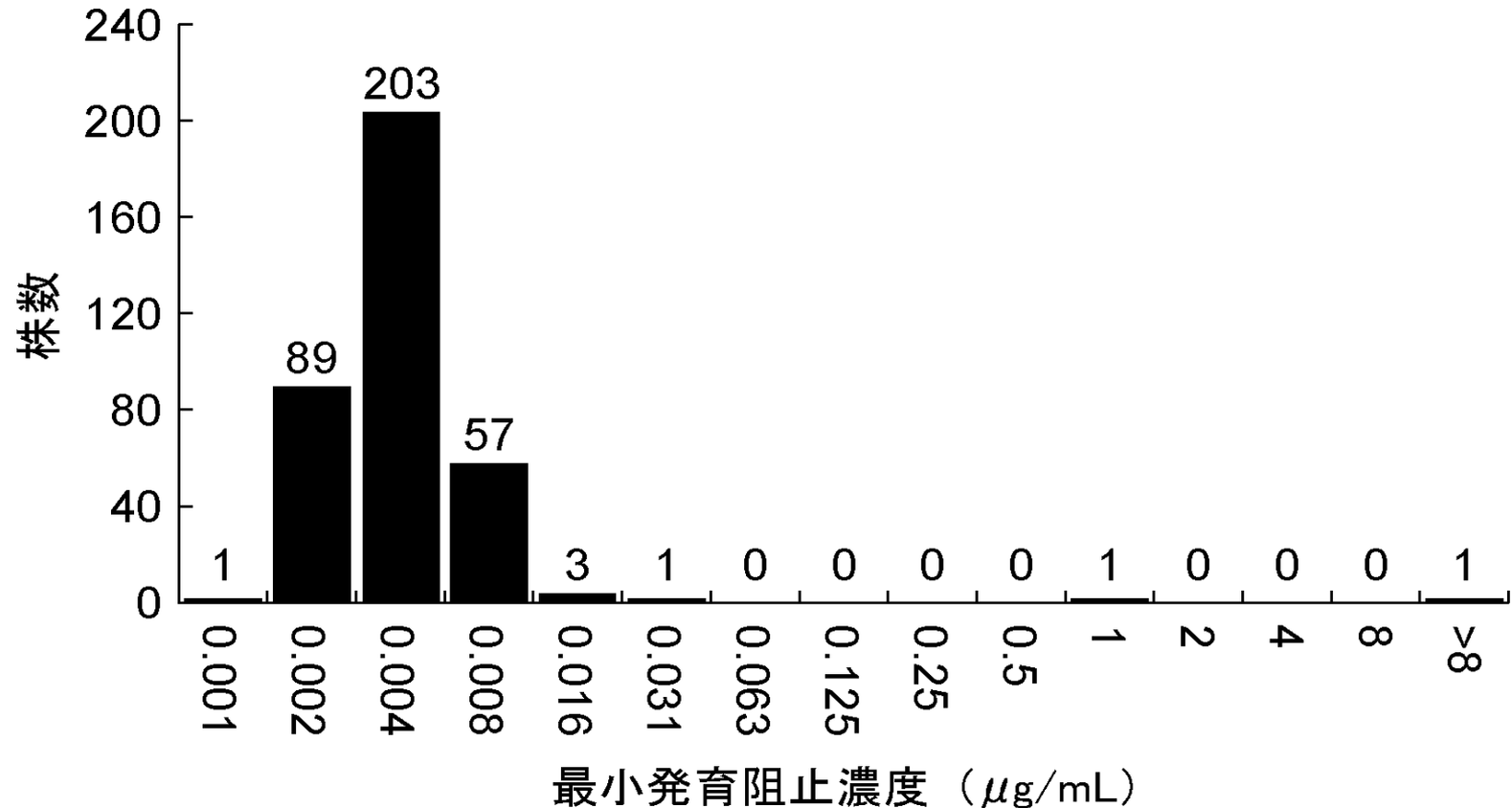
- 使用上の注意
 - 慎重投与
 - QT延長のある患者
 - QT延長を起こしやすい患者
 - 著明な徐脈のある患者
 - 電解質異常のある患者（低カリウム血症，低マグネシウム血症，低カルシウム血症，）
 - 心疾患のある患者
 - QT延長を起こすことが知られている薬剤を服用している患者
 - 肝機能障害のある患者
 - 低アルブミン血症の患者
 - 高齢者
 - 重要な基本的注意
 - 本剤の投与によりQT延長があらわれるおそれがあるので、本剤投与開始前及び本剤投与中は定期的に心電図，血清電解質及び血清アルブミンの検査を行い，異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。

デラマニドの結核菌 標準株に対する抗菌力

菌株	最小発育阻止濃度 (ug/mL)				
	デラマニド	RFP	INH	EB	SM
<i>M.tuberculosis</i> H37Rv	0.012	0.78	0.1	1.56	1.56
<i>M.tuberculosis</i> H37Rv RFP耐性	0.006	>100	0.1	1.56	0.78
<i>M.tuberculosis</i> H37Rv INH耐性	0.012	0.39	>100	3.13	0.78
<i>M.tuberculosis</i> H37Rv EB耐性	0.012	0.2	0.2	50	0.78
<i>M.tuberculosis</i> H37Rv SM耐性	0.012	0.78	0.1	3.13	>100
<i>M.tuberculosis</i> Kurono	0.012	0.39	0.1	3.13	0.78

臨床分離株の感受性分布

方法; 国際共同試験において、8カ国(日本、韓国、フィリピン、アメリカ、ペルー、エジプト、ラトビア、エストニア)で治療開始前に分離した結核菌311株(多剤耐性株290株及び超多剤耐性株21株)および日本で分離された結核菌に対する抗菌活性を測定した。



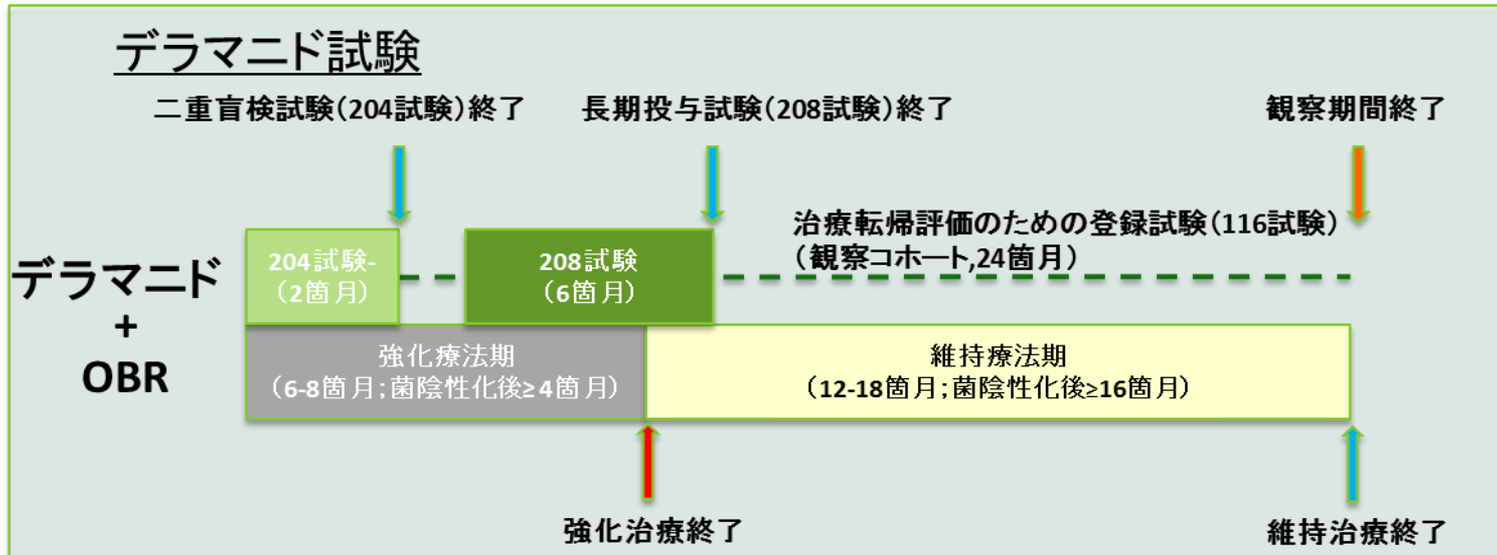
デラマニドの最小発育阻止濃度(MIC)は、ほとんどの株で0.002~0.008μg/mLに分布していた。
また日本で2007年から2012年に分離された臨床分離結核菌45株に対するデラマニドのMICは0.002~.008μg/mLに分布した。

薬物動態

吸収	t_{\max}	～ 4時間
	$t_{1/2}$	30 – 38時間(未変化体) 121 – 425時間(代謝物)
	食事の影響	標準食により暴露量が2.7倍, 脂肪食により4.7倍上昇
分布	タンパク結合	> 99.5%
代謝		主にアルブミンにより代謝され, 血漿中に8種類の代謝物が検出された。
排泄		健康成人に ¹⁴ C-デラマニド100mgを空腹時に単回投与した時, 糞中及び尿中にそれぞれ投与した放射能の89%及び3%が排泄された。

臨床試験

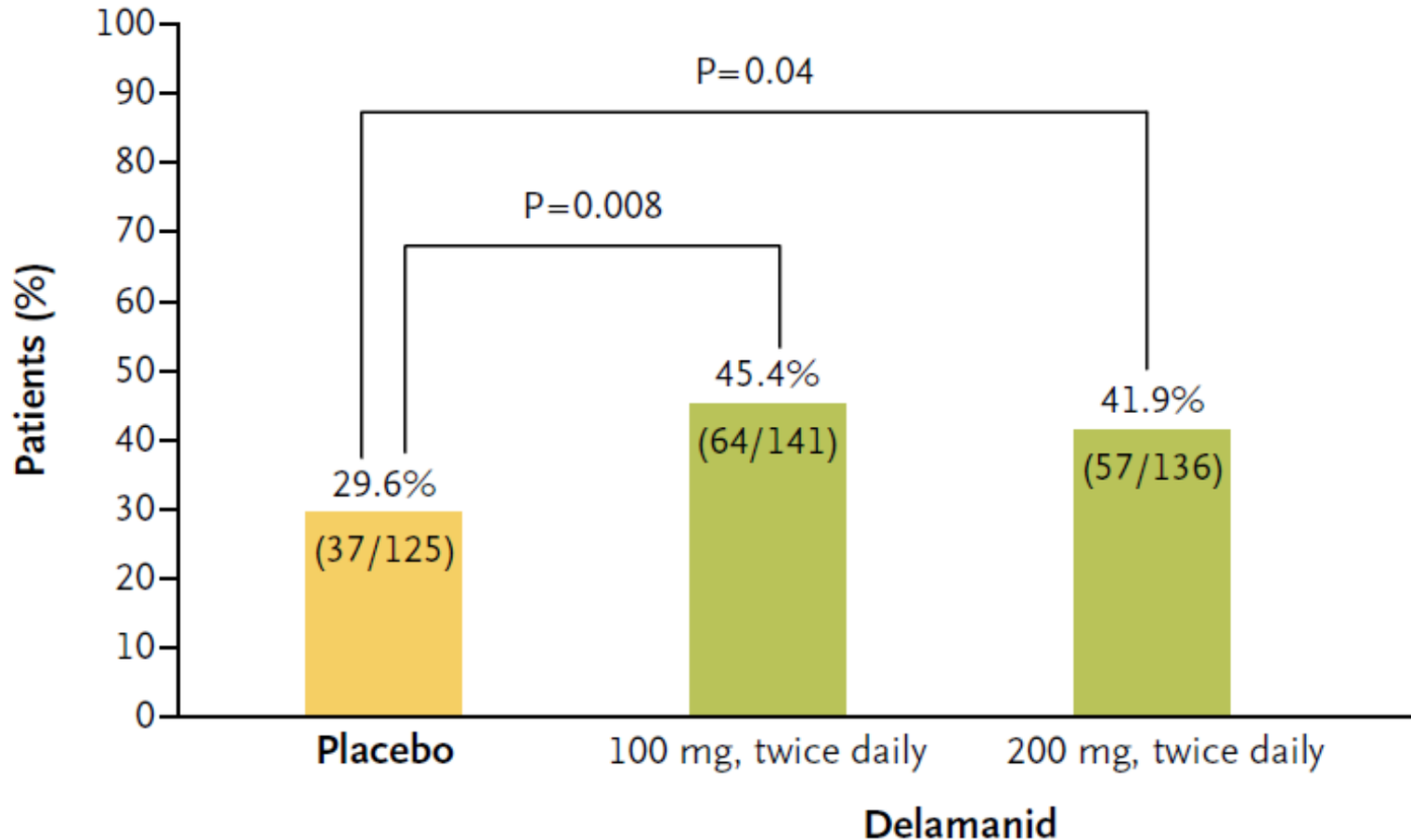
- 第II相国際共同試験(204試験)
 - プラセボ対象二重盲検試験多剤耐性肺結核患者(481例, 日本人12例を含む)にデルティバを標準治療に上乗せして56日間投与時の有効性及び安全性を検討
- 長期投与試験(208試験)
 - 204試験後に長期継続投与する非盲検試験, 主に安全性を検討
- 治療転帰評価のための登録試験(116試験)
 - 非介入登録試験最終治療転帰評価のための治療24ヵ月までの観察試験



*;observational background treatment regimen

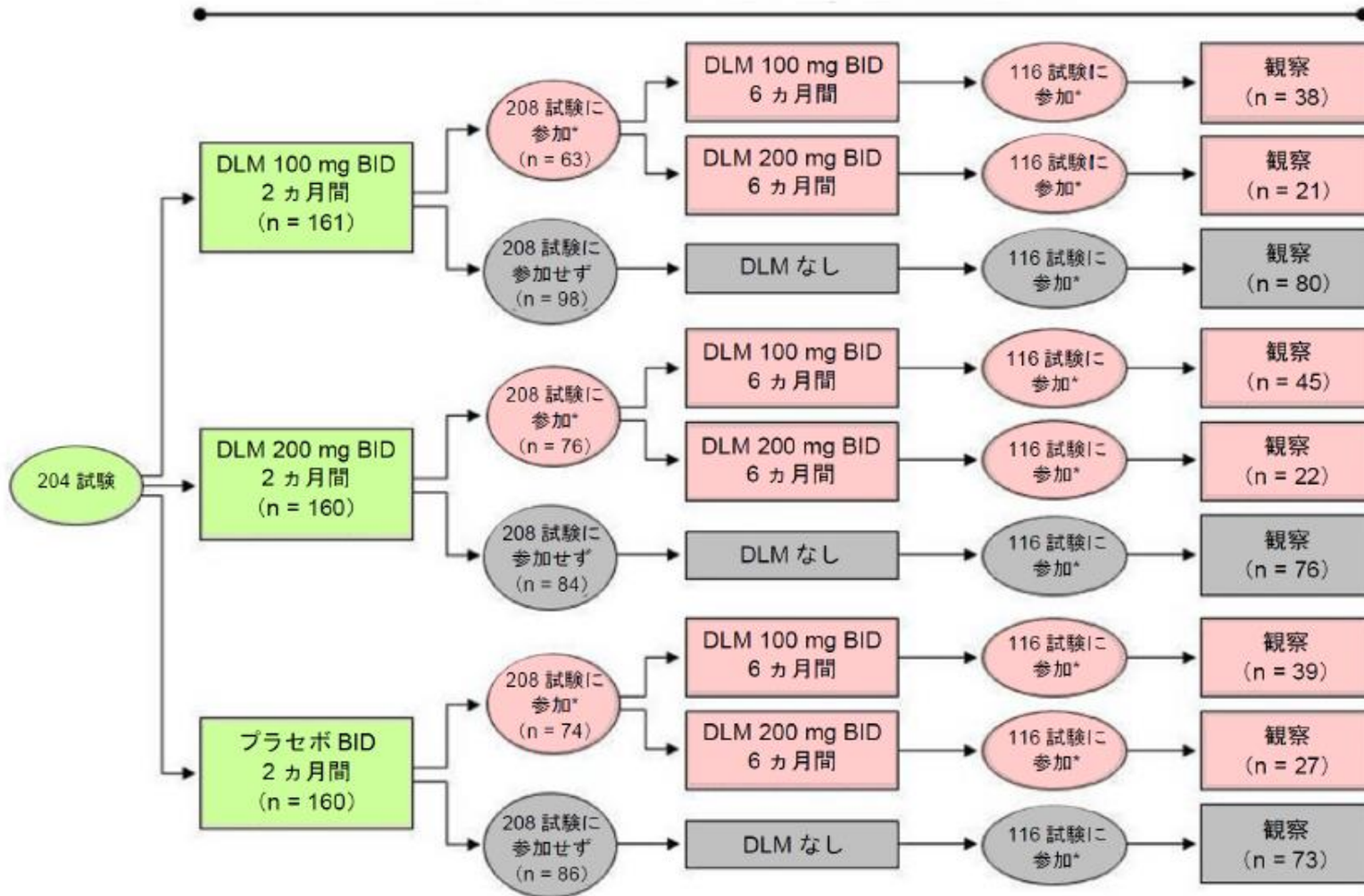
MDR-TB患者を対象としたプラセボ対照試験 (204試験)

投与2カ月時点での喀痰中菌陰性化率



統合解析(204/208/116)のための投与群の再編

全治療期間 (最大 24 カ月間)



204 試験, 208 試験及び116 試験における
intent-to-treat 集団のフローチャート

統合解析 (204/208/116)

デラマニド 曝露	116試験に 同意した患 者 (ITT)	24カ月時点の転帰			
		良好		死亡	
		N (%)	95% CI	N (%)	95% CI
6カ月以上 ^{a)}	192	143 (74.5)	67.7-80.5	2 (1.0)	0.1-3.7
2カ月以下 ^{b)}	229	126 (55.0)	48.3-61.6	19 (8.3)	5.1-12.7

a: 208試験に参加し, 204試験でデラマニドまたはプラセボを投与された患者

b: 204試験でデラマニドまたはプラセボを投与され, 208試験に参加しなかった患者

CI: 信頼区間, ITT: intention-to-treat

副作用

- 重大な副作用 QT延長 (5%以上)
- その他の副作用

種類/頻度	5%以上	1-5%未満	1%未満
精神神経系	めまい, 頭痛, 傾眠, 不眠症	錯感覚, 不安, 振戦	感覚鈍麻, 嗜眠, 睡眠障害, 末梢性ニューロパチー, 平衡障害, 不快感, リビドー亢進, 激越, うつ病, 精神障害, 精神病性障害
消化器	悪心, 嘔吐, 腹痛	胃炎, 腹部不快感, 食欲不振, 消化不良, 下痢	食欲亢進, 味覚異常
循環器		動悸	房室ブロック, 期外収縮, 高血圧, 低血圧
血液		貧血, 赤血球増加, 白血球減少, 好酸球増加	
肝臓		肝機能異常	高ビリルビン血症
皮膚		発疹, そう痒症, ざ瘡, 多汗症	皮膚炎, 蕁麻疹, 脱毛症
その他		ほてり, 耳鳴, 無力症, 関節痛, 筋痛, 高尿酸血症, 低カリウム血症, コルチゾール上昇	呼吸困難, 耳鳴, 眼痛, 霧視, 倦怠感, 胸部不快感, 胸痛, 側腹部痛, 四肢痛, 口腔咽頭痛, 喀血, コルチゾール低下

QT間隔に対する影響 -1-

プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験(国際共同試験)

投与日	QTcFの変化量(msec)		
	本剤100 mg 1日2回 + OBR	本剤200 mg 1日2回 + OBR	プラセボ + OBR
1日目	-0.1 (11.7)	-1.2 (10.5)	-3.2 (10.4)
14日目	6.7 (13.2)	6.8 (13.1)	-1.2 (14.6)
28日目	6.1 (17.7)	11.4 (15.1)	0.1 (15.1)
56日目	12.8 (16.6)	14.7 (16.0)	-0.4 (14.5)

本剤投与期間中のQTcFの平均変化量(投与後3時間) 平均値(標準偏差)
OBR: 最適な標準治療法 QTcF: Fridericiaの式を用いた個々の補正QT間隔
QTcFのベースラインからの変化量

QT間隔に対する影響 -2-

6箇月継続投与試験における本剤投与期間中のQTcFの平均変化量

週目	本剤100 mg 1日2回 + OBR		本剤200 mg 1日2回 + OBR	
	例数	QTcFの変化量 (msec)	例数	QTcFの変化量 (msec)
2	115	10.4 (194.2)	68	11.2 (192.2)
6	110	13.5 (140.8)	65	9.60 (195.2)
10	74	16.5 (133.8)	39	10.4 (249.0)
14	104	13.7 (141.7)	60	10.0 (217.5)
18	86	13.0 (167.9)	43	12.3 (188.5)
22	94	14.4 (147.0)	49	9.73 (223.7)
26	98	14.6 (140.7)	55	13.7 (154.3)

平均値 (CV%)

OBR: 最適な標準治療法 QTcF: Fridericiaの式を用いた個々の補正QT間隔
QTcFのベースラインからの変化量

結核化学療法剤

劇薬、処方箋医薬品

注意－医師等の処方箋により使用すること

デルティバ®錠50mg

デラマニド錠

DELTYBA® tablets 50mg

承認番号	22600AMX00741
薬価収載	薬価基準未収載
販売開始	
国際誕生	2014年4月

貯 法：室温保存

(吸湿性を有するためPTP包装のまま保存すること。)

使用期限：製造後4年(外箱に表示)

AD112X2B01

【警告】

1. 本剤に対する耐性菌発現を防ぐため、結核症の治療に十分な知識と経験を持つ医師又はその指導のもとで投与し、適正使用に努めること。[本剤の投与は、製造販売業者が行うRAP (Responsible Access Program) に登録された医師・薬剤師のいる登録医療機関・薬局において、登録患者に対して行うこと。]
2. 本剤の投与によりQT延長があらわれるおそれがあるので、投与開始前及び投与中は定期的に心電図検査等を行い、リスクとベネフィットを考慮して本剤の投与を慎重に判断すること。

【禁忌（次の患者には投与しないこと）】

1. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
2. 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人（「6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項参照）

【組成・性状】

1. 組成

販売名	有効成分	添加物
デルティバ錠50mg	1錠中デラマニド50mg	乳糖水和物、結晶セルロース、デンプン、グリコール酸ナトリウム、カルメロースカルシウム、ヒプロメロースフタル酸エステル、軽質無水ケイ酸、ポビドン、トコフェロール、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、マクロゴール6000、酸化チタン、タルク、黄色三酸化鉄

2. 製剤の性状

販売名	性状	外形	直径 (mm)	厚さ (mm)	重さ (mg)
デルティバ錠50mg	帯褐色のフィルムコーティング錠		11.7	5.3	約536

【効能・効果】

＜適応菌種＞

本剤に感性的結核菌

＜適応症＞

多剤耐性肺結核

《効能・効果に関連する使用上の注意》

本剤の投与によりQT延長があらわれるおそれがあるので、QT延長のある患者、あるいはQT延長を起こしやすい患者等への投与については、リスクとベネフィットを考慮して本剤投与の適応を慎重に判断すること。（「1. 慎重投与」の項参照）

【用法・用量】

通常、成人にはデラマニドとして1回100mgを1日2回朝、夕に食後経口投与する。

《用法・用量に関連する使用上の注意》

- (1) 本剤の使用にあたっては、耐性菌の発現を防ぐため、原則として他の抗結核薬及び本剤に対する感受性（耐

性）を確認し、感受性を有する既存の抗結核薬3剤以上に本剤を上乗せして併用すること。

- (2) 臨床試験において継続して6箇月を超える使用経験はないため、本剤を長期に使用する場合は、リスクとベネフィットを考慮して投与の継続を慎重に判断すること。
- (3) 空腹時に本剤を投与した場合、食後投与と比較して C_{max} 及びAUCの低下が認められることから、空腹時投与を避けること。（「薬物動態」の項参照）

【使用上の注意】

1. 慎重投与（次の患者には慎重に投与すること）

- (1) QT延長のある患者（先天性QT延長症候群等）[QT延長が悪化するおそれがある。]（「2. 重要な基本的注意」の項及び「4. 副作用(1) 重大な副作用 QT延長」の項参照）
- (2) QT延長を起こしやすい下記の患者[QT延長があらわれるおそれがある。]（「2. 重要な基本的注意」の項及び「4. 副作用(1) 重大な副作用 QT延長」の項参照）
 - 1) 著明な徐脈のある患者
 - 2) 電解質異常のある患者（低カリウム血症、低マグネシウム血症、低カルシウム血症）
 - 3) 心疾患のある患者
- (3) QT延長を起こすことが知られている薬剤を服用している患者[QT延長があらわれるおそれがある。]（「2. 重要な基本的注意」の項、「3. 相互作用」の項及び「4. 副作用(1) 重大な副作用 QT延長」の項参照）
- (4) 肝機能障害のある患者[未変化体及び代謝物の血漿中濃度が上昇し、QT延長等の副作用が発現するおそれがある。]
- (5) 低アルブミン血症の患者[QT延長があらわれるおそれがある。]（「2. 重要な基本的注意」の項及び「4. 副作用(1) 重大な副作用 QT延長」の項参照）
- (6) 高齢者（「5. 高齢者への投与」の項参照）

2. 重要な基本的注意

本剤の投与によりQT延長があらわれるおそれがあるので、本剤投与開始前及び本剤投与中は定期的に心電図、電解質及び血清アルブミンの検査を行い、異常が認められた場合には、適切な処置を行うこと。（「1. 慎重投与」の項及び「4. 副作用(1) 重大な副作用 QT延長」の項参照）

3. 相互作用

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
QT延長を起こすことが知られている薬剤 キノロン系抗菌薬 モキシフロキサシン塩酸塩、レボフロキサシン水和物等 クラスIA抗不整脈薬 キニジン、プロカイナムド等 クラスIII抗不整脈薬 アミオダロン、ソタロール等 スルピリド、イミプラミン、ピモジド、ハロペリドール、エリスロマイシン、コハク酸ソリフェナシン等	QT延長を起こすおそれがある。	併用により相加的なQT延長を起こすおそれがある。
低カリウム血症を起こすことが知られている薬剤 アミノグリコシド系抗菌薬 エンビオマイシン硫酸塩、カナマイシン硫酸塩等 利尿剤 フロセミド、トリクロルメチアジド等 アムホテリシンB等	低カリウム血症を起こすおそれがある。	本剤及びこれらの薬剤はQT延長の原因となる電解質異常を起こすおそれがある。

4. 副作用

多剤耐性肺結核患者を対象とした国際共同試験において安全性解析対象症例395例中(日本人10例を含む)、臨床検査値の異常を含む副作用が208例(日本人2例を含む)(52.7%)に認められている。主な副作用は、不眠症48例(12.2%)、頭痛41例(10.4%)、QT延長28例(7.1%)、傾眠25例(6.3%)等であった。

(1) 重大な副作用

QT延長(5%以上)：QT延長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。(「1. 慎重投与」の項及び「2. 重要な基本的注意」の項参照)

(2) その他の副作用

種類/頻度	5%以上	1~5%未満	1%未満
精神神経系	めまい、頭痛、傾眠、不眠症	錯感覚、不安、振戦	感覚鈍麻、嗜眠、睡眠障害、末梢性ニューロパチー、平衡障害、不快感、リビドー亢進、激越、うつ病、精神障害、精神病性障害
消化器	悪心、嘔吐、腹痛	胃炎、腹部不快感、食欲不振、消化不良、下痢	食欲亢進、味覚異常
循環器		動悸	房室ブロック、期外収縮、高血圧、低血圧
血液		貧血、赤血球増加、白血球減少、好酸球増加	
肝臓		肝機能異常	高ビリルビン血症
皮膚		発疹、痒痒症、湿疹、多汗症	皮膚炎、蕁麻疹、脱毛症
その他		ほてり、耳鳴、無力症、関節痛、筋痛、高尿酸血症、低カリウム血症、コルチゾール上昇	呼吸困難、耳痛、眼痛、霧視、屈折障害、倦怠感、胸部不快感、胸痛、側腹部痛、四肢痛、口腔咽頭痛、喀血、コルチゾール低下

5. 高齢者への投与

一般に高齢者では生理機能が低下しているため、患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- (1) 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には投与しないこと。[動物実験(ウサギ)でデラマニドの投与により早期吸収胚の増加が報告されている¹⁾。動物実験(ラット)で主代謝物の投与により、外形異常、内臓及び骨格変異の出現率の増加が報告されている¹⁾。また、動物実験(ラット)で胎盤通過が報告されている²⁾。]
- (2) 授乳中の婦人には本剤投与中は授乳を避けさせること。[動物実験(ラット)で乳汁中への移行が報告されている²⁾。]

7. 小児等への投与

低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対する安全性は確立していない。(18歳未満の患者に対する使用経験はない。)

8. 過量投与

徴候、症状：

QT延長を起こすおそれがある。

処置：

過量に服用した場合は、胃洗浄等を行うとともに、心電図検査を実施し、患者の状態を十分に観察すること。異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。

9. 適用上の注意

薬剤交付時：PTP包装の薬剤はPTPシートから取り出して服用するよう指導すること。[PTPシートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔を起こして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することが報告されている。]

10. その他の注意

- (1) マウス及びラットを用いたがん原性試験(2年間強制経口投与)においてがん原性は認められなかったが、当該試験においてヒトの主代謝物の1つの曝露量(AUC)は臨床曝露量を下回っており、そのがん原性リスクは明らかにされていない。
- (2) マウスのがん原性試験において、ビタミンKの低下によると思われる出血が投与24週間以降の雄マウスにおいて認められた¹⁾。

【薬物動態】

1. 血漿中濃度

(1) 健康成人における薬物動態

健康成人に本剤100mg又は200mgを食後に単回及び1日1回10日間反復経口投与した時の未変化体の血漿中濃度推移及び薬物動態パラメータを図1及び表1に示す。

健康成人に本剤100mg又は200mgを1日1回食後反復経口投与した時の未変化体の血漿中濃度は10日以内に定常状態に達し、約2倍の累積がみられた³⁾。

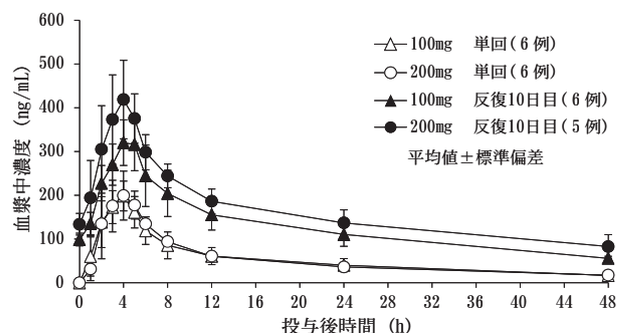


図1 健康成人における本剤100mg又は200mgを食後に単回及び1日1回10日間反復投与時の血漿中濃度推移

表1 健康成人に本剤100mg又は200mgを食後に単回及び1日1回10日間反復投与時の薬物動態パラメータ

	t _{max} (h)	C _{max} (ng/mL)	AUC [*] (ng·h/mL)	t _{1/2} (h)
単回投与				
100mg	4.0(4.0-5.0)	201.1(17.5)	3190.8(23.2)	25.6(35.2)
200mg	4.5(2.0-5.0)	212.4(26.9)	3275.7(17.5)	29.4(18.8)
反復投与				
100mg	4.5(4.0-5.0)	327.7(16.5)	4207.5(20.9)	26.4(32.3)
200mg	4.0(3.0-5.0)	422.0(20.1)	5230.0(16.2)	33.0(10.4)

平均値(CV%)、t_{max}のみ中央値(範囲)、6例
ただし、反復投与時の200mgのみ5例

*: 単回投与時はAUC_{0-∞}、反復投与時はAUC_{24h}

注)本剤の承認された用量は1回100mgを1日2回である。

(2)患者における薬物動態(外国人データを含む)

多剤耐性肺結核患者に標準治療と併用して本剤1回100mgを1日2回56日間食後投与した時の未変化体の血漿中濃度は14日以内で定常状態に達した。また、QTc延長作用に主に関与している代謝物(DM-6705)の血漿中濃度は投与開始後6週間で定常状態に達した。未変化体及び代謝物(DM-6705)の薬物動態パラメータを表2に示す⁴⁾。

表2 多剤耐性肺結核患者に本剤1回100mgを1日2回56日間食後投与時の薬物動態パラメータ

	t _{max} (h)	C _{max} (ng/mL)	AUC _{24h} (ng·h/mL)	t _{1/2} (h)
未変化体 (144例, t _{1/2} :66例)	3.02 (0.00-9.97)	414 (39.9)	7925 (37.5)	37.8 (34.3)
代謝物(DM-6705) (145例, t _{1/2} :66例)	9.97 (0.00-24.0)	151 (44.6)	3125 (44.7)	231 (36.7)

平均値(CV%)、t_{max}のみ中央値(範囲)、t_{max}及びC_{max}は朝投与時の値

(3)食事の影響

健康成人に本剤200mgを単回経口投与した時、食後投与時に比べ空腹時ではC_{max}及びAUCはそれぞれ0.53倍及び0.56倍であった。健康成人に本剤400mgを単回経口投与した時、標準食(555kcal、脂肪16g)投与時に比べ、高脂肪食(913kcal、脂肪54g)ではC_{max}及びAUCはそれぞれ2.21倍及び2.06倍であった⁵⁾。

注)本剤の承認された用量は1回100mgを1日2回である。

2. 蛋白結合率

デラマニド及びDM-6705のヒト血清蛋白結合率は、99.5%以上であった(*in vitro*、平衡透析法)⁶⁾。

3. 代謝

デラマニドは、主として血漿中でアルブミンにより代謝される。また、ヒトチトクロームP450(CYP)分子種のうち、CYP3A4によりわずかに代謝される。

DM-6705は、CYP3A4、CYP1A1、CYP2D6及びCYP2E1により代謝される⁷⁾。

4. 排泄(外国人による成績)

健康成人に、¹⁴C-デラマニド100mgを食後に単回経口投与した時、糞中及び尿中にそれぞれ投与した放射能の89%及び3%が排泄された。未変化体の糞中からの回収率は投与量の53~75%であったが、尿中からは回収されなかった⁸⁾。

5. 相互作用

(1) *In vitro*試験成績

デラマニドは、各CYP分子種活性に対する阻害作用及び誘導作用はない⁹⁾。また、MDR1、BCRP、OCT1、OATP1B1及びOATP1B3の各トランスポーターの基質ではなく、MDR1、BCRP、OAT1、OAT3、OCT1、OCT2、OATP1B1、OATP1B3及びBSEPの各トランスポーターも阻害しない¹⁰⁾。

(2) 臨床成績(外国人における成績)

- 健康成人において、本剤は併用した抗結核薬のリファンピシン[R]/イソニアジド[H]/ピラジナミド[Z]のC_{max}及びAUCに影響を及ぼさなかったが、エタンブトール[E]のC_{max}及びAUCは本剤の併用によってそれぞれ27%及び23%増加した。本剤のC_{max}及びAUCは[R]/[H]/[Z]/[E]との併用投与により45%減少した¹¹⁾。
- 健康成人において、本剤は併用した抗HIV薬のテノホビル、ロピナビル/リトナビル及びエファビレンツのC_{max}及びAUCに影響を及ぼさなかった。本剤のC_{max}及びAUCは、テノホビル

及びエファビレンツの併用により変化しなかったが、ロピナビル/リトナビルの併用でそれぞれ18%及び22%増加した^{12,13)}。

6. QT間隔に対する影響

プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験(国際共同試験)において、多剤耐性肺結核患者(481例、日本人12例を含む)を対象に、本剤100mg 1日2回又は200mg 1日2回を標準治療に上乗せして56日間投与した結果、QTcF間隔の平均変化量は投与期間とともに増加し、用量依存的なQT延長が認められた(表3)⁴⁾。なお、本剤100mg 1日2回群は56日目の投与後4時間において最大16.8msecを示し、その時のプラセボ群の変化量は5.0msecであった。また、本剤200mg 1日2回群は56日目の投与後10時間において最大20.8msecを示し、その時のプラセボ群の変化量は5.2msecであった。その後の6箇月継続投与試験では、QTcF間隔の平均変化量は6週目以降安定し、6箇月の投薬期間中はそのまま変化量が增大することなく推移した(表4)¹⁰⁾。また、本剤を56日間投与した結果、QTcF間隔の変化がいずれかの時点で60msec以上延長した患者は、本剤100mg 1日2回群で7.5%(12/161例)、本剤200mg 1日2回群で10.6%(17/160例)であった⁴⁾。このうち1例はQTcF間隔が500msecを超えていた。その後の6箇月継続投与試験では、本剤100mg 1日2回群で3.6%(5/137例)、本剤200mg 1日2回群で3.9%(3/76例)であった¹⁴⁾。

表3 プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験(国際共同試験)における本剤投与期間中のQTcFの平均変化量(投与後3時間)

投与日	QTcFの変化量(msec)		
	本剤100mg 1日2回+OBR(161例)	本剤200mg 1日2回+OBR(160例)	プラセボ+OBR(160例)
1日目	-0.1(11.7)	-1.2(10.5)	-3.2(10.4)
14日目	6.7(13.2)	6.8(13.1)	-1.2(14.6)
28日目	6.1(17.7)	11.4(15.1)	0.1(15.1)
56日目	12.8(16.6)	14.7(16.0)	-0.4(14.5)

平均値(標準偏差)

OBR: 最適な標準治療法

QTcF: Fridericiaの式を用いた個々の補正QT間隔

QTcFのベースラインからの変化量

表4 6箇月継続投与試験における本剤投与期間中のQTcFの平均変化量

週目	本剤100mg 1日2回+OBR		本剤200mg 1日2回+OBR	
	例数	QTcFの変化量(msec)	例数	QTcFの変化量(msec)
2	115	10.4(194.2)	68	11.2(192.2)
6	110	13.5(140.8)	65	9.60(195.2)
10	74	16.5(133.8)	39	10.4(249.0)
14	104	13.7(141.7)	60	10.0(217.5)
18	86	13.0(167.9)	43	12.3(188.5)
22	94	14.4(147.0)	49	9.73(223.7)
26	98	14.6(140.7)	55	13.7(154.3)

平均値(CV%)

OBR: 最適な標準治療法

QTcF: Fridericiaの式を用いた個々の補正QT間隔

QTcFのベースラインからの変化量

注)本剤の承認された用量は1回100mgを1日2回である。

【臨床成績】

1. 喀痰中結核菌陰性化率¹⁵⁾

多剤耐性肺結核患者(481例、日本人12例を含む)を対象に、プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験(国際共同試験)を実施し、本剤100mg 1日2回又は200mg 1日2回を標準治療に上乗せして56日間投与時の有効性及び安全性を検討した。本剤100mg群及びプラセボ群の喀痰中菌陰性化率は、それぞれ45.4%(64/141例)及び29.6%(37/125例)であり、対比較において、統計学的に有意な差が認められた(p=0.0083、空洞形成の有無を層としたCochran-Mantel-Haenszel検定)。

2. 最終治療転帰¹⁶⁾

プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験(国際共同試験)に組入れられた多剤耐性肺結核患者(その後の6箇月継続投与試験に参加した患者を含む)の2年後の最終治療転帰について、治癒又は治療完了した患者の割合は、本剤100mg 1日2回又は200mg 1日2回を6箇月以上標準治療に上乗せした患者集団で74.5%(143/192例)、標準治療への上乗せが2箇月以下だった患者集団では55.0%(126/229例)であった。

*：プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験で56日（2箇月）、継続投与試験で6箇月

注）本剤の承認された用量は1回100mgを1日2回である。

〔薬効薬理〕

1. 薬理作用

(1) 抗菌作用¹⁷⁻²¹⁾

多剤耐性結核菌、超多剤耐性結核菌を含む結核菌群に抗菌活性を示し、細胞内結核菌及び嫌気条件下の休眠型結核菌に対しても抗菌活性を示した。

(2) 治療効果¹⁷⁾

マウス慢性結核症モデルにおいて、経口投与による肺内生菌数の用量相関的な減少が認められ、治療効果を示した。また、免疫応答及び免疫不全マウス結核症モデルにおいても、同程度の治療効果を示した。

(3) 既存抗結核薬との併用効果^{22, 23)}

マウス及びモルモット慢性結核症モデルにおいて、既存の抗結核薬との併用投与による治療期間の短縮が認められた。また、モルモット慢性結核症モデルにおいて、嫌気環境の結核菌に対して治療効果を示した。

2. 作用機序¹⁷⁾

結核菌特有のミコール酸の生合成を阻害する。

3. 耐性^{17, 24, 25)}

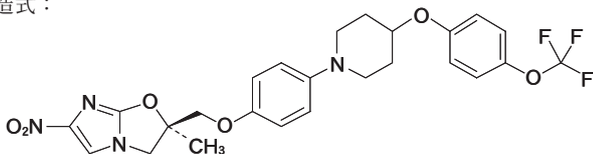
結核菌が有する補酵素F420関連遺伝子の変異により耐性が獲得される。*In vitro*試験において、デラマニドの自然耐性菌出現頻度はリファンピシンよりも高く、イソニアジドと同等であった。しかし、他の抗結核薬との交叉耐性は認められていない。

〔有効成分に関する理化学的知見〕

一般名：デラマニド [Delamanid (JAN)]

化学名：(2*R*)-2-Methyl-6-nitro-2-[(4-{4-[4-(trifluoromethoxy)phenoxy]piperidin-1-yl}phenoxy)methyl]-2,3-dihydroimidazo[2,1-*b*]oxazole

構造式：



分子式：C₂₅H₂₅F₃N₄O₆

分子量：534.48

性状：白色～微黄色の結晶又は結晶性の粉末である。N, N-ジメチルアセトアミドに溶けやすく、テトラヒドロフランにやや溶けやすく、アセトニトリルにやや溶けにくく、メタノールに溶けにくく、エタノール(99.5)に極めて溶けにくく、水にほとんど溶けない。

融点：約195℃(分解)

〔承認条件〕

日本人での投与経験が極めて限られていることから、製造販売後一定期間は、全症例を対象に使用成績調査を実施することにより、本剤使用患者の背景情報を把握するとともに、本剤の安全性及び有効性に関するデータを早期に収集し、本剤の適正使用に必要な措置を講じること。

〔包装〕

デルティバ錠50mg：[PTP]60錠（10錠×6）

〔主要文献及び文献請求先〕

主要文献

- 1) 社内資料(デラマニドの毒性試験)
- 2) 社内資料(ラット胎盤通過性及び乳汁移行)
- 3) 社内資料(反復投与試験)
- 4) 社内資料(多剤耐性肺結核患者を対象としたプラセボとの二重盲検試験)
- 5) 社内資料(単回投与試験)
- 6) 社内資料(ヒト血清蛋白結合)
- 7) 社内資料(ヒト推定代謝経路)
- 8) 社内資料(¹⁴C-デラマニド単回投与試験)
- 9) 社内資料(ヒトCYP阻害及び誘導)
- 10) 社内資料(ヒトトランスポーター基質性及び阻害)

- 11) 社内資料(エタンプトール及びRifater®併用時の相互作用)
- 12) 社内資料(抗HIV薬併用時の相互作用)
- 13) 社内資料(エファビレンツ併用時の相互作用)
- 14) 社内資料(多剤耐性肺結核患者を対象とした長期投与試験)
- 15) Gler, M. T. et al. : N. Engl. J. Med. , 366 (23), 2151-2160, 2012
- 16) Skripconoka, V. et al. : Eur. Respir. J. , 41 (6), 1393-1400, 2013
- 17) Matsumoto, M. et al. : PLoS. Medicine, 3 (11), 2131-2144, 2006
- 18) 社内資料(臨床試験で分離した結核菌(多剤耐性、超多剤耐性)に対するデラマニドの感受性)
- 19) 社内資料(日本で分離された結核菌(多剤耐性、超多剤耐性)に対するデラマニドの感受性1)
- 20) 社内資料(日本で分離された結核菌(多剤耐性、超多剤耐性)に対するデラマニドの感受性2)
- 21) 社内資料(休眠化したウシ型結核菌BCG株に対する殺菌活性)
- 22) 社内資料(マウス慢性結核症モデルでの多剤耐性結核症に対するデラマニドを含む併用療法の解析)
- 23) 社内資料(モルモット慢性結核症モデルでのデラマニドを含む最適化併用療法の治療効果)
- 24) 社内資料(デラマニドの耐性に関わる遺伝子解析)
- 25) 社内資料(デラマニドの自然耐性菌出現頻度)

文献請求先

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求ください。

大塚製薬株式会社 医薬情報センター

〒108-8242 東京都港区港南2-16-4

品川グランドセントラルタワー

電話 0120-189-840

FAX 03-6717-1414