透析患者に関する薬剤情報
医療法人に真会 白鷺病院 薬剤科

▼エムトリバカプセル [内] <2024.3 販売中止>

【重要度】★★ 【一般製剤名】エムトリシタビン(U) emtricitabine(FTC) 【分類】抗 HIV 薬 [NRTI]

【単位】 ▼200mg/Cap

【常用量】200mg/日

【用法】1日1回

【透析患者への投与方法】200mg を 4 日間に 1 回投与 [HD 日は HD 後] (1,17, サンフォード感染症治療ガイド)

【PD】 データなし (12,17)

【CRRT】200mg を 48hr 毎(12,17)

【保存期 CKD 患者への投与方法】Ccr 30~49mL/min: 200mg を 2 日に 1 回,Ccr 15~29mL/min: 200mg を 3 日に 1 回,Ccr 15mL/min 未満: 200mg を 4 日に 1 回(1)

【その他の報告】GFR>50mL/min: 200mg を 24hr 毎, GFR 10~50mL/min: 200mg を 48~96hr 毎, GFR 10mL/min 未満: 200mg を 96hr 毎 (12,17)

Ccr 50mL/min 以上: 200mg を 24hr 毎,Ccr 30~49mL/min: 200mg を 48hr 毎,Ccr 10~29mL/min: 200mg を 72hr 毎,Ccr 10mL/min 未満: 200mg を 96hr 毎(U,サンフォード感染症治療ガイド)

中等度腎障害までは200mg/日で適用でき、腎障害を進行させなかった(Pozniak A, et al: J Acquir Immune Defic Syndr 2015 PMID: 26627107)

【特徴】血中半減期の長いNRTI. ラミブジンとは併用しない(サンフォード感染症治療ガイド)

【主な副作用·毒性】乳酸アシドーシス,下痢,悪心・嘔吐,めまい,不眠症,不安,皮膚障害,高脂血症,関節痛,肝障害など

【吸収】食事により Cmax が低下するが AUC は不変(U)

[F] 92% [median] (1) 93% (U)

[tmax] 1~2hr (1,U)

【代謝】ほとんどは代謝されないが、一部はチオール部分の酸化による 3'-スルホキシドジアステレオマーの生成(投与量の 9%)とグルクロン酸抱合による 2'-O-グルクロニドの生成(投与量の 4%)が確認されている (1) CYP を阻害しない (1) 肝代謝酵素の基質ではない (U)

【排泄】尿中回収率86%で主に未変化体(1)尿中に86%[13%が代謝物],糞便中に14%回収(U)

【CL/F】320mL/min [単回投与試験より算出](5) 腎 CL 200mL/min で糸球体濾過と尿細管分泌が腎排泄に関与(1,U)

[t1/2] 10hr (1,U)

【蛋白結合率】4%未満 (1,12,U)

【Vd】3.19±0.63L/kg [iv] (1) データなし (12)

[MW] 247.25

【透析性】内服 1.5hr 以内からの 3hrHD で経口投与量の 30%が除去 [QB 400mL/min, QD 600mL/min] (1,U) PD でのデータなし (U)

【薬物動態】200mg まで線形(U)

【O/W 係数】LogP=-0.43 [1-オクタノール/水系] (1) 【pKa】 2.65

【相互作用】トリメトプリムが腎排泄を阻害する可能性(Nakatani-Freshwater T, et al: J Pharm Sci 97: 5401-10, 2008 PMID: 18351632)腎 CL が単独投与時 7.4mL/min/kg からトリメトプリム併用時 2.7mL/min/kg に低下して半減期が約 4 倍に延長(Nakatani-Freshwater T: J Pharm Sci 97: 5411-20, 2008 PMID: 18351642)

【更新日】20240425

※正確は情報を掲載するように努力していますが、その正確性、完全性、適別性についていかなる責任も負わず、いかなる保証もいたしません。本サイトは自己の責任で閲覧・利用することとし、それらを利用した結果、 直接または間接がに生じた一切の問題について、当院ではいかなる責任も負わないものとします。最新の情報については各薬剤の添付文書やインタビューフォーム等でご確認ください。

※本サイトに掲載の記事・写真などの無頼志載・配言を禁じます。すべての内容は、日本国著作権法近びに国際条約により保護されています。