

▼リブテンシティ錠 [内]

|                                                                                                                                                                                                                                                                              |                        |           |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------|-----------|
| 【重要度】                                                                                                                                                                                                                                                                        | 【一般製剤名】マリバビル Maribavir | 【分類】抗CMV薬 |
| 【単位】▼200mg/錠                                                                                                                                                                                                                                                                 |                        |           |
| 【常用量】1回400mgを1日2回                                                                                                                                                                                                                                                            |                        |           |
| ■強い又は中程度のCYP3A4誘導剤（リファンピシン及びセイヨウオトギリソウ含有食品を除く）と本剤との併用は避け、代替薬への変更を考慮<br>併用が避けられない場合は1回1,200mgまでの増量（1日2回経口投与）を考慮                                                                                                                                                               |                        |           |
| 【用法】                                                                                                                                                                                                                                                                         |                        |           |
| 【透析患者への投与方法】常用量（5）                                                                                                                                                                                                                                                           |                        |           |
| 【保存期CKD患者への投与方法】未変化体の血中濃度に有意な変化なし（Swan SK, et al: J Clin Pharmacol 2007 PMID: 17244772）                                                                                                                                                                                      |                        |           |
| 【特徴】CMVのDNA複製やカプシドの核外放出の過程に必要なUL97遺伝子によりコードされるプロテインキナーゼ活性を阻害してCMVの複製過程を阻害する抗CMV治療薬。臓器移植（造血幹細胞移植も含む）における既存の抗サイトメガロウイルス療法に難治性のサイトメガロウイルス感染症に適用。                                                                                                                                |                        |           |
| 【主な副作用・毒性】味覚障害、悪心、嘔吐、下痢、疲労、タクロリムス血中濃度増加、体重増加など                                                                                                                                                                                                                               |                        |           |
| 【安全性に関する情報】味覚障害と頭痛が多い（Wang LH, et al: Antimicrob Agents Chemother 2003 PMID: 12654667）                                                                                                                                                                                       |                        |           |
| QT延長に関与しない（Ilic K, et al: Clin Transl Sci 2020 PMID: 32506738）                                                                                                                                                                                                               |                        |           |
| 【F】                                                                                                                                                                                                                                                                          |                        |           |
| 【tmax】                                                                                                                                                                                                                                                                       |                        |           |
| 【代謝】CYP3A4によりN-脱アルキル化（Wang LH, et al: Antimicrob Agents Chemother 2003 PMID: 12654667）                                                                                                                                                                                       |                        |           |
| 【排泄】尿中未変化体排泄率2%未満（Wang LH, et al: Antimicrob Agents Chemother 2003 PMID: 12654667）                                                                                                                                                                                           |                        |           |
| 【CL/F】4.39L/hr（1）                                                                                                                                                                                                                                                            |                        |           |
| 【t1/2】5～8hr（1）                                                                                                                                                                                                                                                               |                        |           |
| 【蛋白結合率】98%超（1）                                                                                                                                                                                                                                                               |                        |           |
| 【Vd/F】33L/body（1）                                                                                                                                                                                                                                                            |                        |           |
| 【分布】中枢神経系には移行しない（Luque-Paz D, et al: J Antimicrob Chemother 2024 PMID: 38557693）                                                                                                                                                                                             |                        |           |
| BBBを通過するが、その絶対量は低いいため、中枢系のCMV感染症への有効性は疑問（1）                                                                                                                                                                                                                                  |                        |           |
| 【MW】376.24                                                                                                                                                                                                                                                                   |                        |           |
| 【透析性】資料なし（1）透析されないと思われる（5）                                                                                                                                                                                                                                                   |                        |           |
| 【O/W係数】                                                                                                                                                                                                                                                                      |                        |           |
| 【薬物動態】白人より日本人でAUCが増大傾向（Song I, et al: Clin Pharmacol Drug Dev 2023 PMID: 37036111）                                                                                                                                                                                           |                        |           |
| 【相互作用】CYP3A4阻害剤ケトコナゾール併用の影響を受けない（Goldwater DR, et al: Antimicrob Agents Chemother 2008 PMID: 18316526）タクロリムスのCL/Fが34%低下して血中濃度上昇（Pescovitz MD, et al: Am J Transplant 2009 PMID: 19663892）CYP2D6にはほとんど影響せず、P-gpを阻害する可能性（Song IH, et al: J Clin Pharmacol 2020 PMID: 31385617） |                        |           |
| CYP3A4誘導剤併用にてAUC低下（Chen G, et al: J Clin Pharmacol 2024 PMID: 38009271）                                                                                                                                                                                                      |                        |           |
| CYP3A4、P-gp、BCRP阻害、CYP1A2、3A4誘導（1）                                                                                                                                                                                                                                           |                        |           |
| 【肝障害患者への投与方法】中等度肝障害ではPKに影響なし（Song I, et al: J Clin Pharmacol 2023 PMID: 36089648）                                                                                                                                                                                            |                        |           |
| 【小児CKD患者における報告】                                                                                                                                                                                                                                                              |                        |           |
| 【妊婦・授乳婦への投薬】                                                                                                                                                                                                                                                                 |                        |           |
| 【主な臨床報告】腎移植例に使用した場合、耐性化の懸念あり（Corcione S, et al: Transplant Rev (Orlando) 2024 PMID: 39178643）                                                                                                                                                                                |                        |           |
| 【更新日】20241012                                                                                                                                                                                                                                                                |                        |           |

※正確な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、適切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、直接または間接的に生じた一切の問題について、当院で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・写真などの無断転載・配信を禁じます。すべての内容は、日本国著作権法並びに国際条約により保護されています。