

mvacamten (JAN)

マバカムテン

肥大型心筋症治療剤・選択的心筋ミオシン阻害剤

219

【基本電子添文】 カムザイオスカプセル2025年3月改作成

【製品】 規制等：[劇] [処方] 《カムザイオスカプセル1・2.5・5mg 2025.03.27承認》  
カムザイオス Camzayos カプセル1・2.5・5mg（ブリストル）

【組成】 [カプセル]：1カプセル中1mg, 2.5mg, 5mg

【効能・効果】 閉塞性肥大型心筋症

**効能関連注意** ①症候性の閉塞性肥大型心筋症患者に投与する ②臨床成績の項の内容を熟知し、臨床試験に組み入れられた患者の背景（前治療、併用薬、左室駆出率等）を十分理解した上で、最新のガイドライン等を参照し、適応患者を選択する（臨床成績①～③参照） ③NYHA心機能分類Ⅳ度の患者における有効性及び安全性は確立していない

【用法・用量】 マバカムテンとして1日1回2.5mgを経口投与から開始し、患者の状態に応じて適宜増減。ただし、最大投与量は1回15mgとする

**用法関連注意** ①投与開始前に心エコー検査により左室駆出率（LVEF）を評価し、LVEFが55%未満の患者には投与を開始しない（重要な基本的注意②参照） ②開始用量は1日1回2.5mgとし、投与量調節時は、1段階：1mg, 2段階：2.5mg, 3段階：5mg, 4段階：10mg, 5段階：15mgを参考に1段階ずつ増量又は減量を行う。ただし、最小投与量は1日1回1mg, 最大投与量は1日1回15mgとする ③投与開始4週間後、心エコー検査によりバルサルバ負荷後の左室流出路（バルサルバLVOT）圧較差及びLVEFを確認した上で、次記④に示す用量調節基準に従い1段階減量又は用量維持を判断する（用法関連注意④、重要な基本的注意②参照） ④投与開始12週間以降は、少なくとも12週間ごとに心エコー検査によりバルサルバLVOT圧較差及びLVEFを確認した上で、次の用量調節基準に従い1段階増量又は用量維持を判断する。増量は12週間以上の間隔で行うこととし、増量した場合は、4週間後に心エコー検査を実施し、LVEFが50%未満にならない限り増量後の用量を維持する。患者が維持用量に達したと判断された場合（12週間ごとの心エコー検査で2回連続してバルサルバLVOT圧較差が30mmHg未満かつLVEFが55%以上の場合）、心エコー検査の実施の間隔は最大で24週間とすることができる（用法関連注意③、重要な基本的注意②参照）

《用量調節基準》

|            | 心エコー検査                            | 投与量の調節 |
|------------|-----------------------------------|--------|
| 投与開始4週間後   | バルサルバLVOT圧較差が20mmHg未満かつLVEFが50%以上 | 1段階減量  |
|            | バルサルバLVOT圧較差が20mmHg以上かつLVEFが50%以上 | 維持     |
| 投与開始12週間以降 | バルサルバLVOT圧較差が30mmHg以上かつLVEFが55%以上 | 1段階減量  |
|            | バルサルバLVOT圧較差にかかわらず、LVEFが          | 維持     |

|                                   |
|-----------------------------------|
| 50%以上、55%未満                       |
| バルサルバLVOT圧較差が30mmHg未満かつLVEFが55%以上 |

⑤本剤投与開始後、LVEFが50%未満になった場合は、次の基準に従い、休薬又は中止する ⑥休薬基準 ⑦LVEFが50%未満の場合、LVEFが50%以上に回復するまで少なくとも4週間休薬 ⑧LVEFが50%以上に回復した後、休薬時より1段階減量して再開。ただし、1mg投与中に休薬した場合は1mgで再開 ⑨投与再開から4週間後及び12週間後にLVEFを確認 ⑩中止基準：1mg投与中にLVEFが50%未満により休薬し、1mgでの投与再開から4週間後にLVEFが50%未満になった場合、中止 ⑪投与中に強い若しくは中程度のCYP2C19阻害剤、又は中程度若しくは弱いCYP3A4阻害剤の投与を開始又は増量する場合は用量を1段階減量（1mgを投与中の場合は休薬）し、4週間後にLVEFを確認する（相互作用②参照） ⑫投与中に強い若しくは中程度のCYP2C19誘導剤、又は強い、中程度若しくは弱いCYP3A4誘導剤の投与を中止又は減量する場合は用量を1段階減量（1mgを投与中の場合は休薬）し、4週間後にLVEFを確認する（相互作用②参照） ⑬本剤を最大耐用量で6ヵ月間投与しても、治療反応が得られない場合には、投与継続の可否を検討する

**【禁忌】** 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女性（特定背景関連注意④参照） ③イトラコナゾール、クラリスロマイシン含有製剤、ボリコナゾール、ポサコナゾール、リトナビル含有製剤、コビススタット含有製剤、セリチニブ、エンシトレルビル、フマル酸、ロナファルニブ、ジョサマイシン、ミフェプリストン・ミソプロストールを投与中の患者（相互作用①参照） ④重度の肝機能障害（Child-Pugh分類C）のある患者（特定背景関連注意③④参照）

**【重要な基本的注意】** ①本剤は、肥大型心筋症の診断及び治療に十分な知識及び経験を持つ医師のもとで使用する ②本剤はLVEFを低下させ、収縮機能障害により心不全を引き起こすおそれがある。投与中は、定期的に心エコー検査を行い、患者の状態（バルサルバLVOT圧較差及びLVEF）をモニタリングする（用法関連注意①③④、特定背景関連注意①、相互作用②、重大な副作用参照） **【特定背景関連注意】** ①合併症・既往歴等のある患者：収縮機能障害による心不全のリスクが高まるおそれがある患者 ②不整脈（心房細動又はその他のコントロール不良の頻脈性不整脈を含む）等の重篤な合併症のある患者（重要な基本的注意②、重大な副作用参照） ③心臓手術（例：冠動脈バイパス術、弁膜症手術、心筋切除術、心臓移植）を受ける患者（重要な基本的注意②、重大な副作用参照） ④肝機能障害患者 ⑤重度の肝機能障害（Child-Pugh分類C）のある患者：投与しない。本剤の血中濃度が上昇し、副作用が強く現れるおそれがある。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ない（禁忌④参照） ⑥肝機能障害のある患者（重度の肝機能障害（Child-Pugh分類C）のある患者を除く）：本剤の血中濃度が上昇する可能性がある（薬物動態⑥⑦参照） ⑧生殖能を有する者：妊娠する可能性のある女性には、投与中及び最終投与後4ヵ月間において避妊する必要性及び適切な避妊法について説明する（特定背景関連注意④参照） ⑨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。動物実験（ラ

ット及びウサギ）において、臨床最大曝露量と同程度の曝露量で胚致死作用及び催奇形性が認められている（禁忌②、特定背景関連注意③参照） ⑤授乳婦：授乳しないことが望ましい。本剤は乳汁中に移行する可能性がある ⑥小児等：小児等を対象とした臨床試験は実施していない

【相互作用】本剤は、主にCYP2C19及びCYP3A4によって代謝される（薬物動態④参照）

①併用禁忌

| 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）<br>クラリスロマイシン含有製剤（クラリス、クラリシッド、ボノサップ、ラベキュア）<br>ポリコナゾール（ピフエンド）<br>ボサコナゾール（ノクサフィル）<br>リトナビル含有製剤（カレトラ、ノービア、パキロビッド）<br>コビスタット含有製剤（シムツァザ、ゲンボイヤ、プレジコビックス）<br>セリチニブ（ジカディア）<br>エンシトレルビル フマル酸（ゾコーバ）<br>ロナファルニブ（ゾキンヴィ）<br>ジョサマイシン（ジョサマイ）<br>ミフェプリストン・ミノプロストール（メフィーゴ）<br>（禁忌③参照） | 本剤の副作用が増強され、収縮機能障害による心不全のリスクが高まるおそれがある | これらの薬剤がCYP3A4を強力に阻害することにより、本剤の血中濃度が上昇する可能性がある |

②併用注意

| 薬剤名等                                                                                                 | 臨床症状・措置方法                                                                                       | 機序・危険因子                                     |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------|
| 強い又は中程度のCYP2C19阻害剤<br>・フルコナゾール<br>・フルボキサミン<br>・チクロピジン等<br>（用法関連注意⑥、重要な基本的注意②参照）                      | 本剤の副作用が増強され、収縮機能障害による心不全のリスクが高まるおそれがある                                                          | これらの薬剤がCYP2C19を阻害することにより、本剤の血中濃度が上昇する可能性がある |
| 弱いCYP2C19阻害剤<br>・オメプラゾール等<br>（重要な基本的注意②、薬物動態⑥③参照）                                                    | 本剤の副作用が増強され、収縮機能障害による心不全のリスクが高まるおそれがある。本剤投与中にこれらの薬剤の投与を開始又は増量する場合は、本剤の減量を考慮するとともに、患者の状態を慎重に観察する | これらの薬剤がCYP2C19を阻害することにより、本剤の血中濃度が上昇する可能性がある |
| 中程度又は弱いCYP3A4阻害剤<br>・ベラパミル<br>・ジルチアゼム<br>・エリスロマイシン<br>・グレープフルーツジュース等<br>（用法関連注意⑥、重要な基本的注意②、薬物動態⑥③参照） | 本剤の副作用が増強され、収縮機能障害による心不全のリスクが高まるおそれがある                                                          | これらの薬剤がCYP3A4を阻害することにより、本剤の血中濃度が上昇する可能性がある  |
| 強い又は中程度のCYP2C19誘導剤<br>・アパルタミド等                                                                       | 本剤の有効性が減弱するおそれがある。本剤と併用中にこれらの薬剤の投                                                               | これらの薬剤がCYP2C19を誘導することにより、本剤の血中              |

|                                                                                                                                                                        |                                                                                                                                                                                |                                            |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------|
| （用法関連注意⑦、重要な基本的注意②参照）                                                                                                                                                  | 与を中止又は減量すると収縮機能障害による心不全のリスクが高まるおそれがある                                                                                                                                          | 濃度が低下する可能性がある                              |
| 強い、中程度又は弱いCYP3A4誘導剤<br>・リファンビシン<br>・カルバマゼピン<br>・フェニトイン<br>・ダブラフェニブ<br>・エンザルタミド<br>・ミトタン<br>・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）<br>含有食品等<br>（用法関連注意⑦、重要な基本的注意②参照） | 本剤の有効性が減弱するおそれがある。本剤と併用中にこれらの薬剤の投与を中止又は減量すると収縮機能障害による心不全のリスクが高まるおそれがある                                                                                                         | これらの薬剤がCYP3A4を誘導することにより、本剤の血中濃度が低下する可能性がある |
| β-遮断薬<br>・ピソプロロール<br>・メトプロロール等<br>非ジヒドロピリジン系カルシウム拮抗薬<br>・ベラパミル<br>・ジルチアゼム                                                                                              | これらの薬剤と併用する場合、患者の状態を慎重に観察しながら投与する。特に本剤とβ-遮断薬及び非ジヒドロピリジン系カルシウム拮抗薬との併用の場合には注意する。本剤投与中にこれらの薬剤の投与を開始又は増量する場合は、薬剤の投与量及び患者の状態が安定するまで心エコー検査によるLVEFのモニタリング等を定期的に行い、患者の状態を慎重に観察しながら投与する | 相加的に陰性変力作用を増強させ、左室収縮力を過度に低下させる可能性がある       |
| クラスⅠA抗不整脈薬<br>・ジソピラミド<br>・シベンゾリン等                                                                                                                                      | これらの薬剤と併用する場合、患者の状態を慎重に観察しながら投与する。本剤投与中にこれらの薬剤の投与を開始又は増量する場合は、薬剤の投与量及び患者の状態が安定するまで心エコー検査によるLVEFのモニタリング等を定期的に行い、患者の状態を慎重に観察しながら投与する                                             | 相加的に陰性変力作用を増強させ、左室収縮力を過度に低下させる可能性がある       |

【副作用】次の副作用が現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中止するなど適切な処置を行う

①重大な副作用 心不全（頻度不明）：収縮機能障害により心不全を起こすことがある。ヒト脳性ナトリウム利尿ペプチド前駆体N端フラグメント（NT-proBNP）の上昇が見られた場合、又は呼吸困難、胸痛、疲労、動悸、下肢浮腫等が発現又は増悪した場合は、速やかに心機能の評価を行い、休薬又は中止等適切な処置を行う（重要な基本的注意②、特定背景関連注意①参照）

②その他の副作用

|                  | 1～3%未満       |
|------------------|--------------|
| 神経系              | 浮動性めまい、頭痛    |
| 一般・全身障害及び投与部位の状態 | 疲労、末梢性浮腫     |
| 心臓障害             | 心房細動、動悸      |
| 呼吸器、胸郭及び縦隔障害     | 労作性呼吸困難、呼吸困難 |
| 筋骨格系及び結合組織障害     | 筋力低下         |
| 臨床検査             | 駆出率減少        |

【適用上の注意】 薬剤交付時の注意：本剤は嚙まずに水とともに服用させる 【保存等】 室温保存。有効期間：〔1mg〕24ヵ月、〔2.5・5mg〕36ヵ月 【承認条件】 ①医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施する ②製造販売後、一定数の症例に係るデータが集積されるまでの間は、全症例を対象に使用成績調査を実施する

【薬物動態】（#：承認用法・用量は2.5mgを1日1回経口投与から開始し、患者の状態に応じて適宜増減。ただし、最大投与量は1回15mg） ①血中濃度 ②単回投与：健康被験者（20例）に5、15又は25mgを空腹時単回投与#時の薬物動態パラメータは次表のとおり

| 投与量          | C <sub>max</sub><br>(ng/mL) | T <sub>max</sub> <sup>※</sup><br>(h) | AUC (INF)<br>(ng・h/mL) | T <sub>1/2</sub><br>(h) |
|--------------|-----------------------------|--------------------------------------|------------------------|-------------------------|
| 5mg<br>(4例)  | 141.3 (15.5)                | 1.50 (1.00, 2.00)                    | 6,277 (28.7)           | 216.3 (28.6)            |
| 15mg<br>(8例) | 289.0 (19.8)                | 1.00 (0.50, 4.00)                    | 15,410 (27.4)          | 216.3 (23.9)            |
| 25mg<br>(8例) | 504.0 (18.3)                | 1.50 (0.50, 3.00)                    | 17,370 (34.0)          | 141.4 (43.1)            |

幾何平均値〔幾何変動係数 (gCV%)〕。※：中央値（範囲）  
③反復投与：健康被験者（各10例）に28日間反復投与#時の薬物動態パラメータは次表のとおり（外国人データ）

| 投与量            | C <sub>max</sub><br>(ng/mL) | T <sub>max</sub> <sup>※</sup><br>(h) | AUC (TAU)<br>(ng・h/mL) | T <sub>1/2</sub><br>(h) |
|----------------|-----------------------------|--------------------------------------|------------------------|-------------------------|
| 1mg<br>1日2回    | 29.00 (58.01)               | 1.00 (0.50, 3.00)                    | 81.10 (30.96)          | 9.69 (41.26)            |
|                | 76.02 (31.66)               | 0.50 (0.50, 1.50)                    | 577.43 (40.45)         | 18.93 (78.77)           |
| 3mg<br>1日2回    | 52.85 (62.76)               | 1.00 (0.50, 2.00)                    | 176.62 (42.91)         | 7.01 (64.83)            |
|                | 159.08 (50.54)              | 1.75 (0.50, 8.00)                    | 1,387.28 (57.77)       | 42.62 (230.26)          |
| 12.5mg<br>1日1回 | 208.05 (27.06)              | 1.54 (1.50, 3.00)                    | 1,194.67 (30.80)       | 24.83 (35.05)           |
|                | 411.97 (39.68)              | 2.00 (0.50, 24.00)                   | 6,184.49 (44.66)       | 45.36 (48.32)           |
| 18.5mg<br>1日1回 | 362.16 (31.19)              | 1.50 (0.50, 3.00)                    | 2,220.42 (25.84)       | 16.84 (66.25)           |
|                | 943.51 (27.77)              | 2.00 (0.50, 4.00)                    | 15,818.53 (41.83)      | 78.88 (63.05)           |

幾何平均値〔幾何変動係数 (gCV%)〕。上段：1日，下段：28日。※：中央値（範囲）  
④吸収（外国人データ） ⑤バイオアベイラビリティ：本剤は経口投与後速やかに吸収され、経口バイオアベイラビリティは臨床用量範囲内で約85%と推定 ⑥食事の影響：健康被験者（23例）に15mgを高脂肪食摂取後に単回経口投与時、T<sub>max</sub>は空腹時投与で1時間であったのに対し食後投与では4時間であり、高脂肪食により吸収の遅延が生じた。空腹時投与と比較して食後投与ではAUC (INF) が12.3%、C<sub>max</sub> が50%減少 ⑦分布（外国人データ）：臨床試験での血漿蛋白結合率は97%から98%。血漿中濃度に対する血中濃度の比は0.79 (in vitro)。本剤18.5mg（4例）又は25mg（6例）を最長28日間投与#した男性被験者10例の精液中の測定に基づく、精液/血漿比の平均値（SD）はそれぞれ0.039（0.0047）及び0.044（0.016） ⑧代謝：本剤は広範に代謝され、主にCYP2C19（74%）、CYP3A4（18%）及びCYP2C9（7.6%）を介して代謝 (in vitro)。ヒト血漿中に3種類の代謝物が検出されたが、いずれもヒト血漿中

総放射能の4%未満 ⑨排泄（外国人データ）：健康被験者に<sup>14</sup>C-標識体25mgを単回投与後#、7%が糞便中、85%が尿中で回収。糞便中及び尿中の未変化体は、それぞれ約1%及び3% ⑩特定の背景を有する患者（外国人データ） ⑪腎機能障害患者：母集団薬物動態解析の結果、eGFRが45、75、95mL/min/1.73m<sup>2</sup>の被験者で曝露量に差は認められなかった ⑫肝機能障害患者：軽度又は中等度（Child-Pugh分類A又はB）の肝機能障害被験者及び肝機能正常被験者に、25mgを単回経口投与#時、正常な肝機能を有する被験者と比較して、軽度及び中等度の肝機能障害を有する被験者のAUC (last) はそれぞれ3.24倍及び1.87倍に増加し、C<sub>max</sub> はそれぞれ1.12倍及び1.10倍（特定背景関連注意⑫⑬参照） ⑭CYP2C19表現型：CYP2C19のNormal metabolizer (NM) 又はPoor metabolizer (PM) の健康被験者（各8例）に15mgを単回経口投与時、CYP2C19 NMに対してPMではC<sub>max</sub> が1.47倍、AUC (INF) が3.41倍に増加。半減期の幾何平均値はNMで8日、PMで23日 ⑮薬物相互作用（外国人データ） ⑯本剤に対する併用薬の影響：併用薬の存在下における本剤の薬物動態パラメータ〔幾何平均比（90%信頼区間）併用/非併用〕の変化は次表のとおり（相互作用⑰参照）

| 併用薬<br>投与量                             | 本剤投与量    | C <sub>max</sub>        | AUC (INF)               |
|----------------------------------------|----------|-------------------------|-------------------------|
| オメプラゾール<br>（弱いCYP2C19阻害薬）<br>20mg 1日1回 | 15mg 単回  | 0.99<br>(0.75, 1.30)    | 1.48<br>(1.16, 1.88)    |
| ベラパミル（中程度CYP3A4阻害薬）<br>240mg 1日1回      | 25mg 単回# | 1.518<br>(1.160, 1.985) | 1.155<br>(0.844, 1.582) |

⑰併用薬に対する本剤の影響：本剤の存在下における併用薬の薬物動態パラメータ〔幾何平均比（90%信頼区間）併用/非併用〕の変化は次表のとおり（相互作用⑰参照）

| 併用薬<br>投与量                            | 本剤投与量                     | C <sub>max</sub>      | AUC (INF)            |
|---------------------------------------|---------------------------|-----------------------|----------------------|
| ミダゾラム<br>（CYP3A4基質）<br>5mg 単回         | 25mg 1日1回2日間投与後、15mg 1日1回 | 0.93<br>(0.77, 1.13)  | 0.87<br>(0.68, 1.10) |
| エチニルエストラジオール<br>（CYP3A4基質）<br>35μg 単回 | 25mg 1日1回2日間投与後、15mg 1日1回 | 1.05<br>(0.945, 1.16) | 1.20<br>(1.08, 1.33) |
| ノルエチンドロン<br>（CYP3A4基質）<br>1mg 単回      | 25mg 1日1回2日間投与後、15mg 1日1回 | 1.14<br>(0.979, 1.33) | 1.12<br>(1.01, 1.24) |

【臨床成績】 有効性及び安全性に関する試験 ①国内第Ⅲ相試験（CV027004/HORIZON-HCM試験）：閉塞性肥大型心筋症患者※38例対象の非盲検非対照試験を実施。本剤は1日1回経口投与することし、2.5mgより投与開始し、2～6週間の間隔で実施した心エコー検査の結果（バルサルバLVOT圧較差、LVEF）に基づき、1mg～15mgの範囲で用量調節。本剤初回投与前35日間に前治療としてβ-遮断薬又はCa拮抗薬のいずれかが投与されていた患者割合は、94.7%。また、試験期間中に併用薬としてβ-遮断薬又はCa拮抗薬のいずれかが投与されていた患者割合は、94.7%（β-遮断薬89.5%、Ca拮抗薬7.9%）。※：主な選択基準は次のとおり。(1)NYHA心機能分類Ⅱ度又はⅢ度、(2)スクリーニング時のLVEFが60%以上、(3)スクリーニング時のバルサルバLVOT圧較差が30mmHg以上、(4)スクリーニング時

の安静時、バルサルバ又は運動負荷後のLVOT圧較差が50mmHg以上 ③主要評価項目であるベースライン〔85.1〔29.24〕mmHg（38例）〕から投与30週後〔28.4〔26.46〕mmHg（35例）〕までの運動負荷後LVOT圧較差のベースラインからの変化量（95%信頼区間）は、-60.7〔31.56〕（-71.54, -49.86）mmHg ④投与54週後までの副作用発現頻度は2.6%（1/38例）で、認められた副作用は動悸（効能関連注意②参照） ⑤海外第Ⅲ相試験（MYK-461-005/EXPLORER-HCM試験）：閉塞性肥大型心筋症患者※251例（プラセボ群128例、本剤群123例）対象のプラセボ対照無作為化二重盲検比較試験を実施。本剤は1日1回経口投与することとし、5mgより投与開始し、2～6週間の間隔で実施した心エコー検査の結果（バルサルバLVOT圧較差、LVEF）及び血漿中薬物トラフ濃度に基づく基準に従い、2.5mg～15mgの範囲で用量調節。本剤初回投与前30日間に前治療としてβ-遮断薬又はCa拮抗薬のいずれかが投与されていた患者割合は、本剤群で96.7%。また、試験期間中に併用薬としてβ-遮断薬又はCa拮抗薬のいずれかが投与されていた患者割合は、本剤群で96.7%（β-遮断薬76.4%、Ca拮抗薬20.3%）。※：主な選択基準は次のとおり。(1)NYHA心機能分類Ⅱ度又はⅢ度、(2)スクリーニング時のLVEFが55%以上、(3)スクリーニング時のバルサルバLVOT圧較差が30mmHg以上、(4)スクリーニング時の安静時、バルサルバ又は運動負荷後のLVOT圧較差が50mmHg以上 ⑥主要評価項目である投与30週後における臨床的奏効（「pVO<sub>2</sub>の1.5mL/kg/min以上の増加、かつNYHA心機能分類のⅠ度以上の改善」又は「pVO<sub>2</sub>の3.0mL/kg/min以上の増加、かつNYHA心機能分類の悪化なし」のいずれかを満たす）割合は次表のとおり。プラセボ群に対する本剤群の優越性が示された

《主要評価項目》

|                                                        | 本剤群（123例）  | プラセボ群（128例） | プラセボとの差<br>〔95%信頼区間〕                         |
|--------------------------------------------------------|------------|-------------|----------------------------------------------|
| 臨床的奏効※ <sup>1</sup> を達成した割合                            | 36.6%（45例） | 17.2%（22例）  | 19.4%〔8.67, 30.13〕<br>p=0.0005※ <sup>2</sup> |
| pVO <sub>2</sub> の1.5mL/kg/min以上の増加かつNYHA心機能分類のⅠ度以上の改善 | 33.3%（41例） | 14.1%（18例）  | —                                            |
| pVO <sub>2</sub> の3.0mL/kg/min以上の増加かつNYHA心機能分類の悪化なし    | 23.6%（29例） | 10.9%（14例）  | —                                            |

※<sup>1</sup>：投与30週後のpVO<sub>2</sub>が欠測の患者は奏効なしとして取り扱った。投与30週後のpVO<sub>2</sub>は測定されているがNYHA心機能分類が欠測の場合は、投与26週後のNYHA心機能分類の結果で補完し、補完後も欠測の場合は奏効なしとして取り扱った。※<sup>2</sup>：NYHA心機能分類（Ⅱ度/Ⅲ度）、β-遮断薬の使用（有/無）、運動負荷方法（トレッドミル/自転車エルゴメーター）を層別因子としたCochran-Mantel-Haenszel（CMH）検定、有意水準5%（両側）

《副次評価項目》

|  | 本剤群（123例） | プラセボ群（128例） | プラセボとの差<br>〔95%信頼区間〕 |
|--|-----------|-------------|----------------------|
|--|-----------|-------------|----------------------|

|                                                  |              |              |                        |
|--------------------------------------------------|--------------|--------------|------------------------|
| ベースラインから投与30週後までのpVO <sub>2</sub> 変化量（mL/kg/min） | 1.40〔3.12〕   | -0.05〔3.02〕  | 1.35〔0.58, 2.12〕※      |
| ベースラインから投与30週後までの運動負荷後LVOT圧較差変化量（mmHg）           | -47.2〔40.31〕 | -10.4〔29.59〕 | -35.6〔-43.15, -28.06〕※ |

※：最小二乗平均値（投与群、ベースライン値、NYHA心機能分類（Ⅱ度/Ⅲ度）、β-遮断薬の使用（有/無）、運動負荷法（トレッドミル/自転車エルゴメーター）を共変量とした共分散分析 ⑥投与38週後までに認められた副作用発現頻度は、本剤群で15.4%（19/123例）。主な副作用は、浮動性めまい

4.1%（5/123例）、頭痛3.3%（4/123例）、心房細動、不眠症、呼吸困難各1.6%（2/123例）（効能関連注意②参照） ⑦海外第Ⅲ相試験（MYK-461-017/VALOR-HCM試験）：中隔縮小治療

（SRT）の適応がある閉塞性肥大型心筋症患者※112例（プラセボ群56例、本剤群56例）対象のプラセボ対照無作為化二重盲検比較試験を実施。本剤は1日1回経口投与することとし、5mgより投与開始し、4週又は12週間隔で実施した心エコー検査の結果（バルサルバLVOT圧較差、LVEF）に基づき、2.5mg～15mgの範囲で用量調節。本剤初回投与前30日間に前治療としてβ-遮断薬又はCa拮抗薬が投与されていた患者割合は、本剤群でそれぞれ80.4%、28.6%。また、試験期間中に併用薬としてβ-遮断薬、Ca拮抗薬又はNa遮断薬が投与されていた患者割合は、本剤群でそれぞれ80.4%、28.6%及び25.0%。本試験は、16週間の二重盲検での投与後、プラセボ群は本剤投与に切り替え、その後全ての患者に本剤を長期投与。※：主な選択基準は次のとおり。(1)ACCF/AHAガイドライン（2011年）の診断基準に基づく、侵襲的SRT治療に関する以下の基準を満たす閉塞性肥大型心筋症患者〔臨床基準；最適な薬物療法を受けたにもかかわらず、重度の呼吸困難若しくは胸痛が認められる（通常NYHA心機能分類Ⅲ度又はⅣ度）、又は労作性失神若しくは失神寸前の状態が認められる。血行動態基準；安静時、バルサルバ又は運動負荷後のLVOT圧較差が50mmHg以上である。解剖学的基準；治験担当医師が、SRTを安全かつ効果的に実施するのに十分であると判断した標的前壁側中隔厚がある〕、(2)LVEFが60%以上 ⑧主要評価項目である「投与16週後以前にSRTの実施が決定されること」又は「投与16週後時点においてAmerican College of Cardiology Foundation/American Heart Association

（ACCF/AHA）ガイドライン（2011年）のSRTの適応となる基準に該当すること」のいずれかを満たした患者の割合は次表のとおり。プラセボ群に対する本剤群の優越性が示された

|                                                  | 本剤群（56例）   | プラセボ群（56例） | プラセボとの差<br>〔95%信頼区間〕※ <sup>2</sup>            |
|--------------------------------------------------|------------|------------|-----------------------------------------------|
| 主要評価項目※ <sup>1</sup>                             | 17.9%（10例） | 76.8%（43例） | 58.9%〔43.99, 73.87〕<br>p<0.0001※ <sup>3</sup> |
| 投与16週後までにSRT実施が決定された患者の割合                        | 3.6%（2例）   | 3.6%（2例）   | —                                             |
| 投与16週後時点においてACCF/AHAガイドラインのSRTの適応となる基準に該当した患者の割合 | 14.3%（8例）  | 69.6%（39例） | —                                             |

\*<sup>1</sup>：投与16週後より前の早期中止又は追跡不能等により主要評価項目が評価できなかった患者は、主要評価項目の要件（投与16週後時点においてACCF/AHAガイドライン（2011年）のSRTの適応となる基準に該当）を満たした患者として取り扱った。\*<sup>2</sup>：SRTの種類（中隔心筋切除術／経皮的中隔心筋焼灼術）を層別因子としたMantel-Haenszel法。\*<sup>3</sup>：SRTの種類（中隔心筋切除術／経皮的中隔心筋焼灼術）を層別因子としたCMH検定，有意水準5%（両側）

⑥本剤を投与された患者の長期投与時（本剤群の二重盲検期を含む）の副作用発現頻度は，15.7%（17/108例）（中間解析時）。主な副作用は，駆出率減少4.6%（5/108例），疲労，労作性呼吸困難各3.7%（4/108例），心房細動，悪心，末梢性浮腫，筋力低下，平衡障害，浮動性めまい，呼吸困難各1.9%（2/108例）（効能関連注意②参照） 【薬効薬理】 ①作用機序：本剤は，心筋ミオシンに対する選択的かつ可逆的なアロステリック阻害剤である。ミオシンヘッドからの無機リン酸（Pi）放出の抑制及びsuper relaxed（SRX）状態のミオシンヘッドの増加を介してアデノシン三リン酸（ATP）加水分解サイクルを阻害す

ることにより，肥大型心筋症における左室での心筋の過収縮を抑制し，閉塞性肥大型心筋症患者における拡張機能障害やLVOT狭窄を改善 ②心筋サルコメアにおけるATP加水分解サイクルの進行に対する作用：*in vitro*において，野生型のヒト心筋ミオシンのATP加水分解サイクルを阻害し，その50%阻害濃度（IC<sub>50</sub>値）は0.52～0.73 μmol/L。また，ミオシン重鎖

（MYH7）に肥大型心筋症の病因性変異（R403Q，R453C，R719W，R723G，G741R）を有するヒト心筋ミオシンの同サイクルを阻害し，IC<sub>50</sub>値は0.65～1.31 μmol/L ③心機能及び血行動態に対する作用：正常ラット及びイヌにおいて，心筋の収縮力を低下させ，心室容積を増大させる一方で，全身の血行動態及び左室圧には顕著な影響を及ぼさなかった ④LVOT圧較差に対する作用：β-アドレナリン受容体作動薬投与によりLVOT狭窄を誘導した閉塞性肥大型心筋症モデルネコにおいて，曝露量依存的にLVOT圧較差を減少

【性状】 マバカムテンは白色～類白色の個体である

【備考】 再審査期間中（2025年3月27日から10年）