esaxerenone (JAN)

エサキセレノン

選択的ミネラルコルチコイド受容体ブロッカー

214

【基本電子添文】 ミネブロ錠・OD錠2024年12月改訂

【製品】 規制等: [処方] 《ミネブロ錠1.25・2.5・5mg 2019.01.08承認》

ミネブロ *Minnebro* 錠1.25・2.5・5mg OD口腔内崩壊錠1.25・2.5・5mg (第一三共)

【組成】 〔錠剤(普通錠)・口腔内崩壊錠〕:1錠中1.25mg, 2.5mg, 5mg

【効能・効果】 高血圧症

【用法・用量】 エサキセレノンとして1日1回2.5mg経口投与。 効果不十分な場合は、5mgまで増量することができる

用法関連注意 ●投与中に血清カリウム値が5.0mEq/Lを超えた場合には減量を考慮し、5.5mEq/L以上の場合は減量ないし中止し、6.0mEq/L以上の場合には直ちに中止する(重大な副作用参照) ②中等度の腎機能障害(eGFR 30mL/min/1.73m²以上60mL/min/1.73m²未満)のある患者及びアルブミン尿又は蛋白尿を伴う糖尿病患者では、1.25mgを1日1回投与から開始し、血清カリウム値など患者の状態に応じて、投与開始から4週間以降を目安に2.5mgを1日1回投与へ増量する。効果不十分な場合は、5mgまで増量することができる。臨床試験で実施された血清カリウム値及びeGFRに基づく調節については臨床成績の項を参照(特定背景関連注意 ● ②⑥、臨床成績 ● 参照)

【禁忌】 ●本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者 ② 高カリウム血症の患者もしくは本剤投与開始時に血清カリウム値が5.0mEq/Lを超えている患者 [高カリウム血症を増悪させるおそれがある] ●重度の腎機能障害(eGFR 30mL/min/1.73m²未満)のある患者(特定背景関連注意 ② ⑧参照) ● カリウム保持性利尿剤(スピロノラクトン,トリアムテレン,カンレノ酸カリウム),アルドステロン拮抗剤(エプレレノン)又はカリウム製剤(塩化カリウム,グルコン酸カリウム,アスパラギン酸カリウム,ヨウ化カリウム(放射性ヨウ素による甲状腺の内部被曝の予防・低減に使用する場合を除く),酢酸カリウム)を投与中の患者(相互作用●参照)

【重要な基本的注意】 ●高カリウム血症が現れることがあるので、血清カリウム値を原則として開始前、開始後(又は用量調節後)2週以内及び約1ヵ月時点に測定し、その後も定期的に測定する(特定背景関連注意●②⑥⑦⑥、相互作用②、重大な副作用参照) ②降圧作用に基づくめまい等が現れることがあるので、高所作業、自動車の運転等危険を伴う機械を操作する際には注意させる 【特定背景関連注意】 ●合併症・既往歴等のある患者 アルブミン尿又は蛋白尿を伴う糖尿病患者:より頻回に血清カリウム値を測定する。高カリウム血症の発現リスクが高まるおそれがある(用法関連注意②、重要な基本的注意●.

臨床成績⑥参照) ②腎機能障害患者 ②重度の腎機能障害 (eGFR 30mL/min/1.73m²未満) のある患者:投与しない。高 カリウム血症を誘発させるおそれがある。重度の腎機能障害の ある患者を対象とした臨床試験は実施していない (禁忌3参照) (b)中等度の腎機能障害 (eGFR 30以上60mL/min/1.73m²未満) のある患者:より頻回に血清カリウム値を測定する。高カリウ ム血症の発現リスクが高まるおそれがある(用法関連注意2). 重要な基本的注意❶,臨床成績⑤参照) ③肝機能障害患者 重 度の肝機能障害(Child-Pugh分類C)のある患者:血中濃度が 上昇するおそれがある。重度の肝機能障害のある患者を対象と した臨床試験は実施していない 4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 判断される場合にのみ投与する。妊娠ラットで 14 C-標識体単回 経口投与後の放射能の胎児への移行が認められている。また、 ラット及びウサギで催奇形性はみられていないが、ラットで黄 体数、着床数、生存胚数及び出生児体重の低値が認められてい る 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。授乳期ラットで¹⁴C-標識 体単回経口投与後の放射能の乳汁中への移行が認められている 高齢者 ②一般に過度の降圧は好ましくないとされている。脳 梗塞等が起こるおそれがある ⑥より頻回に血清カリウム値を 測定する。一般に腎機能が低下していることが多く、高カリウ ム血症の発現リスクが高まるおそれがある(重要な基本的注意

【相互作用】 本剤は主に薬物代謝酵素CYP3Aで代謝される

①併用禁忌

①参照)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
カリウム保持性利尿剤	血清カリウム値が上昇す	カリウム貯留作用が増強
・スピロノラクトン(ア	るおそれがある	するおそれがある
ルダクトンA)		
・トリアムテレン(トリ		
テレン)		
・カンレノ酸カリウム		
(ソルダクトン)		
アルドステロン拮抗剤		
・エプレレノン(セラ		
ラ)		
(禁忌❹参照)		
カリウム製剤	血清カリウム値が上昇す	カリウム貯留作用が増強
・塩化カリウム	るおそれがある	するおそれがある
・グルコン酸カリウム		
(グルコンサンK)		
・アスパラギン酸カリウ		
ム (アスパラカリウム,		
アスパラ)		
・ヨウ化カリウム(放射		
性ヨウ素による甲状腺の		
内部被曝の予防・低減に		
使用する場合を除く)		
・酢酸カリウム		
(禁忌❹参照)		

2併用注意

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
アンギオテンシン変換酵	血清カリウム値が上昇す	カリウム貯留作用が増強
素阻害剤	るおそれがあるので, 血	するおそれがある
・イミダプリル塩酸塩	清カリウム値をより頻回	
・エナラプリルマレイン	に測定するなど十分に注	
酸塩等	意する	
アンギオテンシンⅡ受容		
体拮抗剤		

・オルメサルタン メドキ		
ソミル		
・アジルサルタン		
・テルミサルタン等		
アリスキレンフマル酸塩		
シクロスポリン		
タクロリムス		
ドロスピレノン配合剤		
ヨウ化カリウム(放射性		
ヨウ素による甲状腺の内		
部被曝の予防・低減に使		
用する場合)		
(重要な基本的注意❶参		
照)		
強いCYP3A阻害剤	血清カリウム値の上昇を	CYP3A阻害剤が本剤の
・イトラコナゾール	誘発するおそれがあるの	代謝を阻害し,本剤の
・クラリスロマイシン	で、血清カリウム値をよ	血漿中濃度が上昇する
・エンシトレルビルフマ	り頻回に測定するなど注	
ル酸等	意する	
(重要な基本的注意❶,		
薬物動態 (30多照)		
強いCYP3A誘導剤	本剤の作用が減弱するお	CYP3A誘導剤が本剤の
・リファンピシン	それがあるので、本剤投	代謝を促進し、本剤の
・フェニトイン	与時は、これらの薬剤・	血漿中濃度が減少する
・カルバマゼピン等	食品との併用を可能な限	
・セイヨウオトギリソウ	り避ける	
(St. John's Wort, セン		
ト・ジョーンズ・ワート)		
含有食品		
(薬物動態 ⑦ ⑥参照)		
リチウム製剤	リチウム中毒を起こすお	明確な機序は不明であ
・炭酸リチウム	それがあるので、血中リ	るが, ナトリウムイオン
	チウム濃度に注意する	不足はリチウムイオンの
		貯留を促進するといわ
		れているため、ナトリ
		ウム排泄を促進すること
		により起こると考えら
		れる
非ステロイド性消炎鎮痛	本剤の降圧作用の減弱	明確な機序は不明であ
剤	や、腎機能障害患者では	るが、プロスタグランジ
ー・インドメタシン等	高カリウム血症が現れる	ン産生が抑制されるこ
(重要な基本的注意❶参	おそれがある	とによって、ナトリウム
照)	- 240% 65 6	貯留作用による降圧作
7m7		用の減弱、カリウム貯留
		作用による血清カリウム
		値の上昇が起こると考
		えられる
		危険因子:腎機能障害
21.77	こしカンの折田も四中上	
ミトタン	ミトタンの作用を阻害す	明確な機序は不明であ
	るおそれがある	るが、ミトタンの薬効
		を類薬(スピロノラク
1	1	トン)が阻害するとの
		報告がある

【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

●重大な副作用 高カリウム血症 (1.7%): (用法関連注意

①, 重要な基本的注意①参照)

②その他の副作用

	1%以上	1%未満	頻度不明
血液		貧血,血小板数減少,白血球数減少	
代謝	血清カリウム値上 昇,血中尿酸増 加,高尿酸血症		低ナトリウム血 症
精神神経系		めまい, 頭痛	
消化器			下痢, 悪心

過敏症	発疹
肝臓	肝機能異常,γ- GTP上昇
泌尿器	腎機能障害,GFR 減少,血中クレア チニン増加,BUN 上昇
その他	異常感, 低血圧

【適用上の注意】 (OD錠) 薬剤交付時の注意 ●舌の上にのせて唾液を浸潤させると崩壊するため、水なしで服用可能である。また、水で服用することもできる ②寝たままの状態では、水なしで服用させない 【取扱い上の注意】 ●製剤共通:1.25mg錠及び2.5mg錠の錠剤表面には使用色素により、黄色の斑点がみられることがある。5mg錠の錠剤表面には使用色素により、赤色の斑点がみられることがある ②OD錠:アルミピロー開封後は湿気を避けて保存する 【保存等】 室温保存。有効期間:3年 【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

【薬物動態】 (#:承認用法・用量は2.5mg及び5mg経口投 与) ❶血中濃度 @単回投与 ⑦〔錠剤(普通錠)〕(1)健康成 人男性23例に5mgを空腹時単回経口投与時の血漿中濃度推移は 添付文書参照,薬物動態パラメータは, C_{max} 64.9 ± 12.1ng/mL, T_{max} 〔中央値(最小値,最大値)〕 3.00(1.50, 4.00) 時間, AUC $_{1 \text{ a s t}}$ 1,200 \pm 174 $_{1}$ 1,000 \pm 174 $_{1}$ 1,000 / 2 18.6 ± 2.38時間 (2)健康成人男性23例に5mgを単回静注 時[#]の全身クリアランスは3.7L/h, 分布容積は80L ④〔OD錠〕 健康成人男性23例にOD錠5mg 1錠(水なしで服用又は水で服 用) 又は普通錠5mg 1錠(水で服用)を、クロスオーバー法で 空腹時単回経口投与して薬物動態パラメータを比較。Cmax及 びAUC_{last}の幾何最小二乗平均値の比の両側90%信頼区間 は、いずれも0.80~1.25の範囲内で、両製剤の生物学的同等性 を確認。OD錠1.25mg及びOD錠2.5mgは「含量が異なる経口固 形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」に基づき, 標準製 剤をOD錠5mgとしたとき、溶出挙動は同等と判定され、生物 学的に同等とみなされた

《OD錠5mg(水なしで服用)又は普通錠5mg(水で服用)単回 経口投与時》

	C _{m a x} (ng/mL)	T _{max} (hr)	AUC l a s t (ng · hr/mL)	t _{1/2} (hr)
OD錠5mg (水なしで服 用)	77.0 ± 11.1	2.50 (1.50, 4.00)	1,260 ± 172	18.0 ± 2.42
普通錠5mg (水で服用)	76.2 ± 10.0	2.00 (1.00, 4.00)	$1,320 \pm 187$	17.5 ± 1.83

《OD錠5mg(水で服用)又は普通錠5mg(水で服用)単回経口 投与時》

	C _{m a x} (ng/mL)	T _{m a x} (hr) **	AUC l a s t (ng · hr/mL)	t _{1/2} (hr)
OD錠5mg (水で服用)	77.7 ± 10.3	2.50 (1.00, 5.00)	$1,290 \pm 180$	16.9 ± 2.06
普通錠5mg (水で服用)	75.0 ± 8.18	2.50 (1.00, 4.50)	$1,250 \pm 152$	16.7 ± 1.89

※:中央値(最小値,最大値)

⑤反復投与 ⑦健康成人男性7例に10mg[#]を1日1回10日間空腹 時反復経口投与時, AUCの累積係数は1.36 ②本態性高血圧症 患者に1.25mgから10mg[#](各12又は13例)を反復経口投与時, 初日のAUC及び C_{max} は、投与量に比例して増加。トラフ濃度 は、投与開始後1週目で概ね定常状態に到達 20吸収(健康成 人男性) ②食事の影響:23例に5mgを空腹時あるいは食後に単 回経口投与時、 C_{max} 及びAUCに食事の影響は認められなかっ た ⑥生物学的利用率:23例に5mgを空腹時に単回経口投与 時,生物学的利用率は89% 3分布 血清蛋白結合率:ヒト血 漿蛋白結合率は98%以上と高く、濃度依存性は認められなかっ た (in vitro) 4代謝 ②主要な消失経路は代謝。血漿中の主 成分は未変化体で、総放射能に対するAUCの比は40.8%。他に O-グルクロナイド (M4) 及びアミド結合加水分解物のアシル グルクロナイド (M11) が認められた。本剤の代謝には酸化, グルクロン酸抱合及び加水分解が関与すると推定(外国人デー タ) ⑤in vitro代謝試験から、本剤はCYP3A4/5及び複数の UGT分子種により代謝されることが示された ⑤排泄:健康成 人男性6例に¹⁴C-標識体20mg[#]を単回経口投与したマスバランス 試験では、投与後288時間までに、それぞれ54.0%及び38.5%が 糞中及び尿中に排泄され、総排泄率は92.5%。投与された本剤 の大部分が尿糞中に代謝物として排泄され、未変化体の糞中及 び尿中排泄率はそれぞれ18.7%及び1.6%。尿糞中には代謝物と して酸化体, M4及びM11などが認められた(外国人データ) **6**特定の背景を有する患者 ②腎機能障害患者:中等度腎機能 障害(eGFR 30以上60mL/min/1.73m²未満)のある高血圧症患 者30例に1.25mgを1日1回経口投与時の初日の薬物動態パラメー タ及び2週目以降のトラフ値は、本態性高血圧症患者を対象と した試験と比較して、顕著な差は認められなかった ⑥肝機能 障害患者:軽度あるいは中等度肝機能障害患者(それぞれ Child-Pugh分類A及びB) 各6例に2.5mgを単回経口投与時,正 常肝機能被験者と比較して軽度肝機能障害患者ではAUCは18% 低下し、C_{max}は同程度。中等度肝機能障害患者ではAUCは 10%増加し、C_{max}は20%低下 **⑦**薬物相互作用(健康成人男 性) ②イトラコナゾール:20例に本剤2.5mgをイトラコナゾー ル200mg (投与1日目は1日2回,以降1日1回)と併用投与時, 血漿中の本剤のAUC及び C_{max} は単独投与と比較してそれぞれ 1.5倍及び1.1倍に増加(相互作用❷参照) ⑤リファンピシン: 11例に本剤5mgをリファンピシン600mg(1日1回)と併用投与 時,血漿中の本剤のAUC及びC_{max}は単独投与と比較してそれ ぞれ0.31倍及び0.66倍に低下(相互作用2参照) ⓒアムロジピ ン:22例に本剤2.5mgをアムロジピン10mg(1日1回)と併用投 与時、血漿中の本剤の薬物動態にアムロジピンによる影響は認 められなかった。18例にアムロジピン2.5mgを本剤5mg(1日1 回)と併用投与時、血漿中アムロジピンのAUCは単独投与と比 較して1.2倍に増加したが、 C_{max} の増加は認められなかった dジゴキシン: 19例にジゴキシン0.25mg (1日1回) を本剤5mg(1日1回)と併用投与時、定常状態の血漿中ジゴキシンのCma x は単独投与と比較して13%増加したが、トラフ時血漿中濃度 及びAUCの増加は認められなかった 【臨床成績】 有効性及び 安全性に関する試験 ●国内第Ⅱ相試験(本態性高血圧症に対 する用量設定試験) ②本態性高血圧症患者に、1日1回12週間 投与したプラセボ対照二重盲検比較試験の結果は次表のとお り。プラセボ群に比べて、2.5mg群及び5mg群のトラフ時座位 血圧 (mmHg) の変化量^{※1}に有意な差 (P<0.001) が認められ

《トラフ時座位血圧 (mmHg)》

+/L 1→ ∓+	収縮期	収縮期	拡張期	拡張期
投与群	投与前值	変化量※2	投与前值	変化量※2
プラセボ群	156.7 ± 9.04	-7.0	96.8 ± 4.95	-3.8
(85例)		[-9.5, -4.6]		[-5.2, -2.4
]
本剤1.25mg群	156.4 ± 9.05	-10.7	97.2 ± 5.48	-5.0
(82例)		[-13.2, -8.2]		[-6.4, -3.6
]
本剤2.5mg群	156.4 ± 8.43	-14.3	98.6 ± 5.62	-7.6
(84例)		[-16.8, -11.9		[-9.1, -6.2
]]
本剤5mg群	157.4 ± 9.04	-20.6	97.2 ± 5.43	-10.4
(88例)		[-23.0, -18.2		[-11.8, -9.
]		0]

※1: Last observation carried forward法により欠測値を補完。 ※2: 投与前からの変化量。投与群を因子,投与前の基準血圧を 共変量とした共分散分析による最小二乗平均値,[] は両側 95%信頼区間

⑤副作用(臨床検査値異常を含む)は本剤群255例中27例(10.6%)に認められ、主な副作用は血清カリウム値上昇6例(2.4%)、血中尿酸増加6例(2.4%)、GFR減少6例(2.4%)等
②国内第Ⅲ相試験(本態性高血圧症に対する検証試験) ②本態性高血圧症患者に、エプレレノン50mgを対照として本剤を1日1回12週間投与した二重盲検比較試験の結果は次のとおり。エプレレノン50mg群と本剤2.5mg群におけるトラフ時の座位血圧変化量の群間差の点推定値[両側95%信頼区間]は、収縮期血圧-1.6mmHg [-3.3、0.1]、拡張期血圧-0.7mmHg [-1.8、0.3]で、いずれも両側95%信頼区間の上限が非劣性マージン(収縮期血圧3.4mmHg、拡張期血圧1.5mmHg)を下回ったため、本剤2.5mg群のエプレレノン50mg群に対する非劣性が検証された《トラフ時座位血圧(mmHg)》

		~		
投与群	収縮期 投与前値	収縮期 変化量 [※]	拡張期 投与前値	拡張期 変化量 [※]
エプレレノン 50mg群 (316例)	155.0 ± 9.59	-12.1 [-13.3, -10.9	98.3 ± 5.54	-6.1 [-6.8, -5.4
本剤2.5mg群 (306例)	154.7 ± 9.52	-13.7 [-14.9, -12.5	97.9 ± 5.70	-6.8 [-7.6, -6.1]
本剤5mg群 (322例)	155.3 ± 9.42	-16.9 [-18.1, -15.7	97.7 ± 5.38	-8.4 [-9.1, -7.7]

※: 投与前からの変化量。投与群を因子, 投与前の基準血圧を 共変量とした共分散分析による最小二乗平均値, [] は両側 95%信頼区間

⑤副作用(臨床検査値異常を含む)は本剤群669例中56例 (8.4%)に認められ、主な副作用は血清カリウム値上昇13例 (1.9%)、血中尿酸増加12例 (1.8%)、高尿酸血症5例 (0.7%)等 ③国内第Ⅲ相試験(長期投与試験) ④本態性高血圧症患者 (368例)に、本剤2.5~5mg(2.5mgより開始)を1日1回28~52週間単独投与、又はカルシウム拮抗剤あるいはレニン・アンギオテンシン系阻害剤と併用投与時、いずれも安定した降圧効果 ⑥副作用(臨床検査値異常を含む)は368例中71例(19.3%)に認められ、主な副作用は血清カリウム値上昇25例(6.8%)、高尿酸血症7例(1.9%)、貧血6例(1.6%)、肝機能異常6例(1.6%)、腎機能障害5例(1.4%)等 ④国内第Ⅲ相試験(Ⅲ 度高血圧症) ④Ⅲ度高血圧症患者(20例)に、本剤2.5~5mg(2.5mgより開始)を1日1回8週間投与時、安定した降圧効果

められ、血清カリウム値上昇が2例(10.0%) ⑤国内第Ⅲ相試 験(中等度腎機能障害のある高血圧症) ③中等度腎機能障害の ある高血圧症患者(58例)に、本剤1.25~5mg(1.25mgより開 始)を、1日1回12週間、レニン-アンギオテンシン系阻害剤と 併用投与時, 安定した降圧効果。なお, 血清カリウム値が 4.8mEg/L未満かつeGFRの低下率が投与開始前と比較して30% を含む) は58例中17例 (29.3%) に認められ、主な副作用は血 清カリウム値上昇5例(8.6%)等(用法関連注意2,特定背景 関連注意20参照) 6国内第Ⅲ相試験(アルブミン尿を有する 2型糖尿病を伴う高血圧症) ②アルブミン尿を有する2型糖尿 病を伴う高血圧症患者 (51例) に、本剤1.25~5mg (1.25mgよ り開始)を、1日1回12週間、レニン-アンギオテンシン系阻害 剤と併用投与時、安定した降圧効果。なお、血清カリウム値が 4.8mEq/L未満かつeGFRの低下率が投与開始前と比較して30% を含む) は51例中4例(7.8%)に認められ、主な副作用は血清 カリウム値上昇3例(5.9%)等(用法関連注意②,特定背景関 連注意❶参照) ⑦国内第Ⅲ相試験(原発性アルドステロン症) (a)原発性アルドステロン症患者(44例)に、本剤2.5~5mg (2.5mgより開始)を1日1回12週間投与時,安定した降圧効果 **⑤**副作用(臨床検査値異常を含む)は44例中11例(25.0%)に 認められ、主な副作用は血清カリウム値上昇2例 (4.5%)、GFR 減少2例(4.5%)等 【薬効薬理】 ●作用機序:非ステロイド 構造を有するミネラルコルチコイド受容体ブロッカーで、核内 受容体であるミネラルコルチコイド受容体に選択的に結合し, レニン-アンギオテンシン系等により生成が促進される副腎皮質

ホルモンのアルドステロンによるミネラルコルチコイド受容体

の活性化を阻害。過剰なミネラルコルチコイド受容体の活性化 により、尿中ナトリウム及び水分の再吸収の促進などによる血 圧上昇が起こり、心臓、血管、腎臓などの組織障害を促進する ことが知られている。本剤はミネラルコルチコイド受容体の活 性化を抑制することで、降圧作用を発揮するものと考えられる 2受容体結合の選択性:ラット及びヒトのミネラルコルチコイ ド受容体に結合し、アルドステロンの結合及び受容体活性化を 阻害。一方でグルココルチコイド受容体等、他のステロイドホ ルモン受容体に対する親和性を示さず、それぞれの特異的リガ ンドによる受容体活性化を阻害しなかった。またミネラルコル チコイド受容体を含むすべてのステロイドホルモン受容体に対 する活性化能は認められなかった 3ミネラルコルチコイド受 容体阻害作用 (in vivo) ②アルドステロンによる尿中ナトリウ ム/カリウム濃度比の低下に対する作用:両副腎摘出ラットにア ルドステロンを皮下注すると腎尿細管のミネラルコルチコイド 受容体が活性化されナトリウム再吸収及びカリウム排泄が促進 するため尿中ナトリウム/カリウム濃度比が低下。本剤の単回経 口投与は、アルドステロン投与による尿中ナトリウム/カリウム 濃度比の低下を抑制 ⑥尿中電解質に対する作用:カニクイザ ルの腎尿細管のミネラルコルチコイド受容体を阻害すると、ナ トリウム再吸収及びカリウム排泄が抑制され尿中ナトリウム/カ リウム濃度比が増加。本剤の単回経口投与は、尿中ナトリウム/ カリウム濃度比を用量依存的に増加 4降圧作用:高血圧モデ ル動物 (DOCA高血圧ラット, Dahl食塩感受性高血圧ラット) で、用量依存的かつ持続的な血圧上昇の抑制作用

【性状】 エサキセレノンは白色の粉末である。融点:187℃ 【備考】 再審査期間中 (2019年1月8日から8年)