

**2026年 3月改訂(第8版)
*2025年12月改訂(第7版、効能変更、用法及び用量変更)

日本標準商品分類番号

87219

貯法：室温保存
有効期間：36ヵ月

非ステロイド型選択的ミネラルコルチコイド受容体拮抗薬

フィネレノン錠
処方箋医薬品^{注)}

	承認番号	販売開始
錠10mg	30400AMX00176000	2022年6月
錠20mg	30400AMX00177000	2022年6月



ケレンディア[®]錠 10mg ケレンディア[®]錠 20mg

Kerendia tablets 10mg/20mg

注)注意－医師等の処方箋により使用すること

D9

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと) (効能共通)

- 2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.2 イトラコナゾール、ポサコナゾール、ボリコナゾール、リトナビルを含有する製剤、ダルナビル、ホスアンブレナビル、コビスタットを含有する製剤、クラリスロマイシン、エンシトレルビル、ロナファルニブ、セリチニブを投与中の患者[10.1、16.7.3参照]
- 2.3 本剤投与開始時に血清カリウム値が5.5mEq/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。]
- 2.4 重度の肝機能障害(Child-Pugh分類C)のある患者[9.3.1、16.6.2参照]
- 2.5 アジソン病の患者[本剤の作用により病態を悪化させるおそれがある。]

(慢性心不全)

- 2.6 本剤投与開始時に重度の腎機能障害(eGFR25mL/min/1.73m²未満)のある患者[9.2.1参照]

4. 効能又は効果

- 2型糖尿病を合併する慢性腎臓病
ただし、末期腎不全又は透析施行中の患者を除く。

*○慢性心不全

- ただし、慢性心不全の標準的な治療を受けている患者に限る。

5. 効能又は効果に関連する注意

(2型糖尿病を合併する慢性腎臓病)

- 5.1 アンジオテンシン変換酵素阻害薬又はアンジオテンシンⅡ受容体拮抗薬による治療が適さない場合を除き、これらの薬剤が投与されている患者に投与すること。
- 5.2 本剤投与によりeGFRが低下することがあることから、eGFRが25mL/min/1.73m²未満の患者には、リスクとベネフィットを考慮した上で、本剤投与の適否を慎重に判断すること。[8.1、9.2.1参照]
- 5.3 日本人部分集団では、国際共同第Ⅲ相試験(試験16244)の主要評価項目の腎複合エンドポイントにおいて、本剤のプラセボに対するハザード比は0.911であった一方で、国際共同第Ⅲ相試験(試験16244)の主要評価項目の構成要素の腎不全、及び国際共同第Ⅲ相試験(試験17530)の副次評価項目の腎複合エンドポイントにおいては、本剤のプラセボに対するハザード比が1を上回った。試験の対象となった全体集団と比べて日本人では本剤の腎不全への進展抑制効果が弱い可能性がある。[17.1.1、17.1.2参照]

- 5.4 「17.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(原疾患、併用薬、腎機能、アルブミン尿等)を十分に理解した上で、適応患者を選択すること。[17.1.1、17.1.2参照]

(慢性心不全)

- *5.5 左室駆出率の低下した慢性心不全における本剤の有効性及び安全性は確立していないため、左室駆出率の保たれた又は軽度低下した慢性心不全患者に投与すること。
- *5.6 「17.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、左室駆出率、腎機能等)を十分に理解した上で、適応患者を選択すること。[17.1.3参照]

6. 用法及び用量

(2型糖尿病を合併する慢性腎臓病)

通常、成人にはフィネレノンとして以下の用量を1日1回経口投与する。

eGFRが60mL/min/1.73m²以上：20mg

eGFRが60mL/min/1.73m²未満：10mgから投与を開始し、血清カリウム値、eGFRに応じて、投与開始から4週間後を目安に20mgへ増量する。

(慢性心不全)

*通常、成人にはフィネレノンとして以下の用量を1日1回経口投与する。

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	ケレンディア錠10mg	ケレンディア錠20mg
有効成分	1錠中フィネレノン10mg含有	1錠中フィネレノン20mg含有
添加剤	結晶セルロース、乳糖水和物、クロスカルメロースナトリウム、ヒプロメロース、ステアリン酸マグネシウム、ラウリル硫酸ナトリウム、酸化チタン、タルク	
	三二酸化鉄	黄色三二酸化鉄

3.2 製剤の性状

販売名	ケレンディア錠10mg	ケレンディア錠20mg
剤形	フィルムコーティング錠	
色調	淡赤色	淡黄色
外形	10	20
	FI	FI
長径	10mm	10mm
短径	5mm	5mm
厚さ	3.4mm	3.4mm
質量	136mg	136mg
識別コード	10 FI	20 FI

eGFRが60mL/min/1.73m²以上：20mgから投与を開始し、血清カリウム値、eGFRに応じて、投与開始から4週間後を目安に40mgへ増量する。

eGFRが25mL/min/1.73m²以上60mL/min/1.73m²未満：10mgから投与を開始し、血清カリウム値、eGFRに応じて、投与開始から4週間後を目安に20mgへ増量する。

7. 用法及び用量に関連する注意

(効能共通)

*7.1 10mg錠と20mg錠の生物学的同等性は示されていないため、20mg又は40mgを投与する際には10mg錠を使用しないこと。[16.1.3参照]

(2型糖尿病を合併する慢性腎臓病)

7.2 投与開始又は再開、増量から4週間後、その後も定期的に血清カリウム値及びeGFRを測定し、表に従って用量を調節すること。[8.1、8.3参照]

血清カリウム値(mEq/L)	用量調節
4.8以下の場合	20mg1日1回の場合：維持 10mg1日1回の場合：20mg1日1回に増量*
4.8超5.5以下の場合	維持
5.5超の場合	中止

※：eGFRが前回の測定から30%を超えて低下していない場合に限る。

投与中止後、血清カリウム値が5.0mEq/L以下に下がった場合には、10mgを1日1回から投与を再開することができる。

(慢性心不全)

*7.3 投与開始又は再開、用量調節から4週間後、その後も定期的に血清カリウム値及びeGFRを測定し、表に従って用量を調節すること。[8.1、8.4、8.5参照]

投与開始時のeGFRが60mL/min/1.73m²以上の患者

血清カリウム値(mEq/L)	用量調節
5.0未満の場合	40mg1日1回の場合：維持 20mg1日1回の場合：40mg1日1回に増量* 10mg1日1回の場合：20mg1日1回に増量*
5.0以上5.5未満の場合	維持
5.5以上6.0未満の場合	40mg1日1回の場合：20mg1日1回に減量 20mg1日1回の場合：10mg1日1回に減量 10mg1日1回の場合：中止
6.0以上の場合	中止

投与開始時のeGFRが25mL/min/1.73m²以上60mL/min/1.73m²未満の患者

血清カリウム値(mEq/L)	用量調節
5.0未満の場合	20mg1日1回の場合：維持 10mg1日1回の場合：20mg1日1回に増量*
5.0以上5.5未満の場合	維持
5.5以上6.0未満の場合	20mg1日1回の場合：10mg1日1回に減量 10mg1日1回の場合：中止
6.0以上の場合	中止

※：eGFRが前回の測定から30%を超えて低下していない場合に限る。

投与中止後、血清カリウム値が5.5mEq/L未満に下がった場合には、10mgを1日1回から再開することができる。ただし、血清カリウム値が6.0mEq/L以上で投与

中止となり、投与中止後も連続して血清カリウム値が5.5mEq/L以上の患者では投与中止を継続し、血清カリウム値が5.0mEq/L未満に下がった場合に、10mgを1日1回から再開することができる。

8. 重要な基本的注意

(効能共通)

*8.1 本剤の投与開始初期に、eGFRが低下することがあるので、腎機能の悪化に注意して投与すること。[5.2、7.2、7.3、9.2.1参照]

*8.2 降圧作用に基づくめまい等があらわ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こと。

(2型糖尿病を合併する慢性腎臓病)

*8.3 高カリウム血症があらわれることがあるので、原則として血清カリウム値が4.8mEq/L以下の患者に投与開始し、投与開始又は再開、増量から4週後に血清カリウム値及びeGFRを測定し、その後も定期的に測定すること。また、投与開始時の血清カリウム値が4.8mEq/L超の患者では、血清カリウム値及び患者の状態に応じて投与開始から4週後よりも前に追加の血清カリウム値測定を考慮すること。[7.2、9.1.1、9.1.2、11.1.1参照]

(慢性心不全)

*8.4 高カリウム血症があらわれることがあるので、原則として血清カリウム値が5.0mEq/L以下の患者に投与開始し、投与開始又は再開、用量調節から4週後に血清カリウム値及びeGFRを測定し、その後も定期的に測定すること。また、投与開始時の血清カリウム値が5.0mEq/L超の患者では、血清カリウム値及び患者の状態に応じて投与開始から4週後よりも前に追加の血清カリウム値測定を考慮すること。[7.3、9.1.1、9.1.2、11.1.1参照]

*8.5 腎機能の悪化があらわれることがあるので、投与中は定期的にeGFRを測定し、患者の状態を慎重に観察すること。[7.3、9.2.1参照]

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.1.1 血清カリウム値が5.0mEq/L超5.5mEq/L以下の患者
本剤投与の適否を慎重に判断すること。高カリウム血症を増悪させるおそれがある。[8.3、8.4、11.1.1参照]

9.1.2 高カリウム血症の発現リスクが高い患者

以下のような患者では、より頻回に血清カリウム値を測定すること。高カリウム血症の発現リスクが高まるおそれがある。[8.3、8.4、11.1.1参照]

・eGFR低値

・血清カリウム高値

・高カリウム血症の既往歴

9.2 腎機能障害患者

*9.2.1 重度の腎機能障害患者

(2型糖尿病を合併する慢性腎臓病)

本剤投与によりeGFRが低下することがあることから、eGFRが25mL/min/1.73m²未満の患者には本剤投与の適否を慎重に判断すること。また、本剤投与中に末期腎不全又は透析に至った場合は、本剤の投与を中止すること。高カリウム血症の発現リスクが高まるおそれがある。[5.2、8.1参照]

(慢性心不全)

本剤投与によりeGFRが低下し、腎機能が悪化するおそれがあることから、本剤投与開始時にeGFRが25mL/min/1.73m²未満の患者には投与しないこと。また、本剤投与中にeGFRが25mL/min/1.73m²未満に低下した場合は、本剤の投与中止を考慮すること。本剤投与中に末期腎不全又は透析に至った場合は、本剤の投与を中止すること。高カリウム血症の発現リスクが高まるおそれがある。[2.6、8.1、8.5参照]

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 重度の肝機能障害 (Child-Pugh分類C)のある患者
投与しないこと。本剤の血中濃度が上昇するおそれがあり、臨床試験で除外されている。[2.4、16.6.2参照]

9.3.2 中等度の肝機能障害 (Child-Pugh分類B)のある患者
患者の状態に応じて、より頻回に血清カリウム値を測定すること。本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。[16.6.2参照]

9.4 生殖能を有する者

妊娠可能な女性に対しては、投与中は適切な避妊を行うよう指導すること。[9.5参照]

*9.5 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こと。動物実験(ラット)において、催奇形性(重複大動脈弓)がヒト(40mg1日1回投与)の約10倍、胚・胎児毒性(胎児体重の減少)が約7倍、受胎能への影響として黄体数、着床数の減少及び初期胚発生への影響(着床後死亡数の増加及び生存胎児数の減少)が約9倍、卵巣重量の低値が約7倍の全身曝露量で認められた。また、動物実験(ラット)において、児に妊娠中の曝露によると考えられる軽度の自発運動量増加がヒトの約2倍の母動物への全身曝露量で認められた。[9.4参照]

*9.6 授乳婦

授乳を避けさせること。動物実験(ラット、静脈内投与)で乳汁中へ移行することが報告されている。また、ラットの母動物においてヒト(40mg1日1回投与)の約2倍の全身曝露量で、授乳期の児に明らかな有害作用(死亡率の増加)が認められた。

9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

*10. 相互作用

本剤は主としてCYP3Aにより代謝される。また、本剤40mg1日1回投与はCYP3A及びCYP2C8の弱い阻害作用を示す。[16.4、16.7.4、16.7.5参照]

*10.1 併用禁忌(併用しないこと)

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) ポサコナゾール(ノクサフィル) ボリコナゾール(ブイフェンド) リトナビル含有製剤(ノービア、カレトラ、パキロビッド) * ダルナビル(プリジスタ) ホスアンプレナビル(レクシヴェア) コビシスタット含有製剤(ゲンボイヤ、シムツェザ、プレジコビックス) クラリスロマイシン(クラリス、クラリシッド) エンシトレルビル(ゾコーバ) * ロナファルニブ(ゾキンヴィ) ** セリチニブ(ジカディア) [2.2、16.7.3参照]	本剤の血中濃度が著しく上昇するおそれがある。	CYP3Aを強く阻害することにより本剤のクリアランスが減少する。

10.2 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
中程度のCYP3A阻害剤 エリスロマイシン ベラパミル フルコナゾール等 弱いCYP3A阻害剤 アミオダロン フルボキサミン等 [16.7.1-16.7.3参照]	本剤の血中濃度が上昇するおそれがあるので、特に本剤開始時及び用量調節時は血清カリウム値等患者の状態を慎重に観察すること。	CYP3Aを阻害することにより本剤のクリアランスが減少する。
強い又は中程度のCYP3A誘導剤 リファンピシン カルバマゼピン フェニトイン フェノバルビタール エファビレンツ ミトタン 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)含有食品等 [16.7.3参照]	本剤の血中濃度が著しく低下し、効果が減弱するおそれがあるので、CYP3A誘導作用のない又は弱い薬剤への代替を考慮すること。	CYP3Aを誘導することにより本剤のクリアランスが増加する。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
スピロラクトン トリアムテレン カンレノ酸カリウム エプレレノン エサキセレノン	血清カリウム値上昇及び高カリウム血症が発現する危険性が增大するおそれがあるので、治療上必要と判断される場合のみ併用すること。併用する場合には、血清カリウム値をより頻回に測定するなど患者の状態を慎重に観察すること。	カリウム貯留作用が増強するおそれがある。
カリウム製剤	血清カリウム値上昇及び高カリウム血症が発現する危険性が增大するおそれがあるので、血清カリウム値をより頻回に測定するなど十分に注意すること。	カリウム貯留作用が増強するおそれがある。
スルファメトキサゾール・トリメトプリム	血清カリウム値上昇及び高カリウム血症が発現する危険性が增大するおそれがあるので、血清カリウム値をより頻回に測定するなど十分に注意すること。あるいは本剤の中断を考慮すること。	カリウム貯留作用が増強するおそれがある。
グレープフルーツ含有食品	本剤の血中濃度が上昇するおそれがあるので、摂取しないよう注意すること。	CYP3Aを阻害することにより本剤のクリアランスが減少する。
リチウム製剤 炭酸リチウム	リチウム中毒を起こすおそれがあるので、血中リチウム濃度に注意すること。	明確な機序は不明であるが、ナトリウムイオン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。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
非ステロイド性消炎鎮痛薬 インドメタシン等	腎機能障害患者では高カリウム血症があらわれるおそれがある。	明確な機序は不明であるが、プロスタグランジン産生が抑制されることにより糸球体ろ過量が減少し、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。
ミトタン	ミトタンの作用を阻害するおそれがある。	明確な機序は不明であるが、ミトタンの薬効を類薬(スピロラクトン)が阻害するとの報告がある。
* 治療域が狭くCYP3Aで代謝される薬剤 タクロリムス シクロスポリン等 [16.7.4参照]	本剤40mg1日1回との併用により、これらの薬剤の血中濃度が上昇し、副作用が増強されるおそれがあるため、患者の状態を慎重に観察し、副作用の発現に十分注意すること。	本剤40mgがCYP3Aを弱く阻害するため、これらの薬剤の代謝が阻害されるおそれがある。
* 治療域が狭くCYP2C8で代謝される薬剤 パクリタキセル等 [16.7.5参照]	本剤40mg1日1回との併用により、これらの薬剤の血中濃度が上昇し、副作用が増強されるおそれがあるため、患者の状態を慎重に観察し、副作用の発現に十分注意すること。	本剤40mgがCYP2C8を弱く阻害するため、これらの薬剤の代謝が阻害されるおそれがある。
* レバグリニド [16.7.5参照]	本剤40mg1日1回との併用により、レバグリニドの血中濃度が上昇し、副作用が増強されるおそれがあるため、患者の状態を慎重に観察し、副作用の発現に十分注意すること。	本剤40mgがCYP3A及びCYP2C8を弱く阻害するため、レバグリニドの代謝が阻害されるおそれがある。

11. 副作用

次の副作用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。

11.1 重大な副作用

*11.1.1 高カリウム血症(8.1%)

[8.3、8.4、9.1.1、9.1.2参照]

11.2 その他の副作用

	1%以上	1%未満
代謝および栄養障害		低ナトリウム血症、高尿酸血症
血管障害	低血圧	
* 臨床検査	糸球体ろ過率減少	血中クレアチニン増加

13. 過量投与

タンパク結合率が約90%のため、血液透析は本剤の除去には有用でないと考えられる。[16.3参照]

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

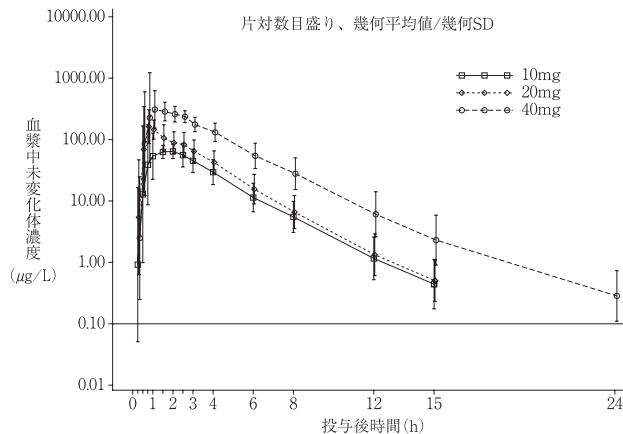
PTP包装の薬剤はPTPシートから取り出して服用するよう指導すること。PTPシートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することがある。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

日本人健康成人被験者27例(各投与群9例)にフィネレノン10、20及び40mg^{注)}を単回経口投与したとき、血漿中未変化体濃度は投与0.75~1.00時間後にCmaxに達した後、2~3時間の消失半減期で低下した。



Dose (mg)	AUC (µg·h/L)	Cmax (µg/L)	tmax* (h)	t1/2 (h)
10	279/35.0	123/39.3	1.00 (0.5-2.5)	2.06/23.6
20	445/36.8	213/30.8	0.75 (0.5-1.5)	1.97/21.8
40	1220/34.5	483/49.8	0.75 (0.5-2.0)	2.64/20.3

幾何平均値/幾何CV%、n=9、※：中央値(範囲)

16.1.2 反復投与

日本人健康成人被験者27例(各投与群9例)にフィネレノン10及び20mgを1日2回、並びに40mg1日1回^{注)}を反復経口投与したとき、初回投与時と比較してフィネレノンの薬物動態特性に大きな変化はなく、血漿中フィネレノンのAUC_{τ,md}は用量比例的に増加した。最終投与時のAUC_{τ,md}は初回投与時の1.33~1.53倍であった。

16.1.3 生物学的同等性試験

日本人健康男性被験者36例を対象にフィネレノン錠10mg2錠、及びフィネレノン錠20mg1錠をそれぞれ絶食下で単回経口投与したときの主要な薬物動態パラメータ、並びにAUC(0-tlast)及びCmaxの幾何平均値の比(10mg×2錠/20mg×1錠)を以下に示す。[7.1参照]

製剤	AUC(0-tlast) (µg·h/L)	Cmax (µg/L)	tmax* (h)	t1/2 (h)
10mg×2錠	526/27.6	279/25.4	0.5 (0.25-1.5)	1.90/23.5
20mg×1錠	493/28.5	237/37.8	0.5 (0.5-2)	1.85/24.0
比の点推定値(%) (90%信頼区間)	106.84 (102.55-111.31)	117.66 (106.26-130.27)	—	—

幾何平均値/幾何CV%、n=36、※：中央値(範囲)

16.2 吸収

16.2.1 バイオアベイラビリティ

健康成人被験者15例にフィネレノン5mg^{注)}を空腹時に単回経口投与したときの絶対的バイオアベイラビリティは44%であった(外国人データ)。

16.2.2 食事の影響

健康成人被験者18例にフィネレノン20mgを食後に単回経口投与したとき、空腹時投与時と比較してAUCは21%増加し、Cmaxは19%低下した(外国人データ)。

16.3 分布

健康成人被験者15例にフィネレノン注射剤1mg^{注)}を単回静脈内投与した際の、分布容積は52.6Lであった(外国人データ)。In vitro試験におけるフィネレノンのヒト血漿タンパク結合率は91.7%であり、主に血清アルブミンに結合した。[13.参照]

16.4 代謝

ヒト肝細胞を用いたin vitro試験において、フィネレノンは主にCYP3A4により代謝され、CYP2C8の寄与も認められた。ヒト血漿中における主代謝物は4種類認められ、フィネレノンのジヒドロピリジン部分が酸化されピリジンとなった代謝物M-1a及びM-1b、引き続きメチル基が水酸化された代謝物M-2a、更に酸化を受けたカルボン酸代謝物M-3aであった。いずれの主代謝物も薬理活性は認められなかった。[10.参照]

16.5 排泄

健康成人被験者4例に¹⁴Cフィネレノン経口液剤10mgを単回経口投与したとき、投与後10日までに尿及び糞中にそれぞれ投与放射能の約80%及び約20%が排泄された(外国人データ)。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者

軽度(クレアチンクリアランス：60~89mL/min)の腎機能障害を有する被験者6例にフィネレノン10mgを単回経口投与したとき、フィネレノンのAUC及びCmaxは、腎機能が正常な被験者と比較して大きく変化しなかった(AUC：15%低下、Cmax：22%増加)。

中等度(クレアチンクリアランス：30~59mL/min、11例)及び重度(クレアチンクリアランス：~29mL/min、9例)の腎機能障害を有する被験者にフィネレノン10mgを単回経口投与したとき、中等度及び重度の腎機能障害を有する被験者のAUCは、腎機能が正常な被験者に比べてそれぞれ51%及び36%増加し、Cmaxはそれぞれ13%増加及び8%低下した(外国人データ)。

16.6.2 肝機能障害患者

軽度(Child-Pugh分類A)の肝機能障害を有する被験者9例にフィネレノン5mg^{注)}を単回経口投与したとき、フィネレノンのAUC及びCmaxは、健康成人被験者と比較して変化しなかった(AUC：8%増加、Cmax：4%低下)。

中等度(Child-Pugh分類B)の肝機能障害を有する被験者9例にフィネレノン5mg^{注)}を単回経口投与したとき、フィネレノンのAUCは、健康成人被験者と比較して38%増加した。Cmaxは健康成人被験者と比較して変化しなかった(0.9%低下)(外国人データ)。

なお、重度の肝機能障害患者における検討は実施していない。[2.4、9.3.1、9.3.2参照]

16.7 薬物相互作用

16.7.1 エリスロマイシン

健康成人被験者15例を対象にエリスロマイシン500mgを1日3回4日間反復投与した翌日にフィネレノン1.25mg^注を併用投与したとき、フィネレノンのAUC及びCmaxは、フィネレノン単独投与時と比較してそれぞれ248%及び88%増加した(外国人データ)。[10.2参照]

16.7.2 ベラパミル

健康成人被験者13例を対象にベラパミル120mgを1日目に1回投与した後、2日目、3日目及び4日目にベラパミル240mgを1日1回3日間反復投与し、4日目のベラパミル投与(最終投与)の6時間後にフィネレノン5mg^注を単回経口投与したとき、フィネレノンのAUC及びCmaxは、フィネレノン単独投与時と比較してそれぞれ170%及び122%増加した(外国人データ)。[10.2参照]

16.7.3 母集団薬物動態解析又は生理学的薬物速度論モデルによるシミュレーション

生理学的薬物速度論モデルによるシミュレーションにおいて、フィネレノンと強いCYP3A阻害剤のイトラコナゾール及びクラリスロマイシンを併用投与したとき、フィネレノンのAUCはそれぞれ531%及び428%増加、Cmaxはそれぞれ137%及び125%増加することが推定された。母集団薬物動態解析の結果、フィネレノンと弱いCYP3A阻害剤のアミオダロンを併用投与したとき、フィネレノンのAUCは21%増加することが推定された。生理学的薬物速度論モデルによるシミュレーションにおいて、フィネレノンと強いCYP3A誘導剤のリファンピシン及び中等度のCYP3A誘導剤のエファビレンツを併用投与したとき、フィネレノンのAUCはそれぞれ93%及び81%低下、Cmaxはそれぞれ86%及び68%低下することが推定された。[2.2、10.1、10.2参照]

* 16.7.4 ミダゾラム

健康成人被験者30例を対象にフィネレノン20mgを1日1回9日間反復投与した翌日にミダゾラム7.5mgを併用投与したとき、ミダゾラムのAUC及びCmaxは、ミダゾラム単独投与時と比較してそれぞれ11%及び9%増加した(外国人データ)。

健康成人被験者29例を対象にフィネレノン40mgを1日1回9日間反復投与した翌日にミダゾラム1mgを併用投与したとき、ミダゾラムのAUC及びCmaxは、ミダゾラム単独投与時と比較してそれぞれ31%及び15%増加した(外国人データ)。[10.、10.2参照]

* 16.7.5 レバグリニド

健康成人被験者28例を対象にフィネレノン20mgとレバグリニド0.5mgを同時投与、及びフィネレノン20mg投与後3時間後にレバグリニド0.5mgを投与したとき、同時投与したときのレバグリニドのAUC及びCmaxはレバグリニド単独投与時と比較してそれぞれ12%及び4%増加し、3時間後に投与したときのレバグリニドのAUC及びCmaxはそれぞれ10%及び5%増加した(外国人データ)。健康成人被験者29例を対象にフィネレノン40mgとレバグリニド0.5mgを併用投与したとき、レバグリニドのAUC及びCmaxはレバグリニド単独投与時と比較してそれぞれ59%及び30%増加した(外国人データ)。[10.、10.2参照]

16.7.6 その他の薬剤

(1) ゲムフィブロジル

健康成人被験者16例を対象にゲムフィブロジル600mgを1日2回4日間反復投与した翌日にゲムフィブロジル600mgを投与し、その1時間後にフィネレノン10mgを投与したとき、フィネレノンのAUC及びCmaxは、フィ

ネレノン単独投与時と比較してそれぞれ10%及び16%増加した(外国人データ)。

(2) オメプラゾール及び制酸薬(マーロックス)

オメプラゾール

健康成人被験者11例を対象にオメプラゾール40mgを1日1回4日間反復投与した翌日にオメプラゾール40mgを投与し、その2時間後にフィネレノン10mgを投与したとき、フィネレノンのAUC及びCmaxに影響はみられなかった(AUC:5%増加、Cmax:1%低下)(外国人データ)。

マーロックス

健康成人被験者10例を対象に酸化Al・水酸化Mg配合懸濁液70mVal懸濁液10mLを単回投与し、その直後にフィネレノン10mgを投与したとき、フィネレノンのAUC及びCmaxは、フィネレノン単独投与時と比較してそれぞれ2%増加及び19%減少した(外国人データ)。

(3) ワルファリン

健康成人被験者24例を対象にフィネレノン20mgを1日1回6日間反復投与し、その3日目にワルファリン25mgを併用投与したとき、ワルファリン単独投与時と比較して、S-ワルファリン及びR-ワルファリンのAUC及びCmaxは変化しなかった(外国人データ)。

(4) ジゴキシシン

健康成人被験者24例を対象にジゴキシシン0.375mgを1日1回14日間反復経口投与し、第5日～第14日にフィネレノン20mgを併用にて1日1回反復経口投与したとき、ジゴキシシン単独投与時と比較して、ジゴキシシンの14日目のAUC及びCmaxは変化しなかった(外国人データ)。

* (5) ロスバスタチン

健康成人被験者14例を対象にフィネレノン40mgを1日1回2日間反復投与した翌日にロスバスタチン5mgを同時投与したとき、ロスバスタチンのAUC及びCmaxはロスバスタチン単独投与時と比較してそれぞれ14%及び11%増加した(外国人データ)。

*注)承認された用法及び用量は、「2型糖尿病を合併する慢性腎臓病」ではeGFRが60mL/min/1.73m²以上は20mg1日1回経口投与、eGFRが60mL/min/1.73m²未満は10mg1日1回経口投与から開始し血清カリウム値、eGFRに応じて、投与開始から4週間後を目安に20mgへ増量、「慢性心不全」ではeGFRが60mL/min/1.73m²以上は20mg1日1回経口投与から開始し血清カリウム値、eGFRに応じて、投与開始から4週間後を目安に40mgへ増量、eGFRが25mL/min/1.73m²以上60mL/min/1.73m²未満は10mg1日1回経口投与から開始し血清カリウム値、eGFRに応じて、投与開始から4週間後を目安に20mgへ増量である。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

(2型糖尿病を合併する慢性腎臓病)

17.1.1 国際共同第Ⅲ相試験(試験16244、FIDELIO-DK)

糖尿病性腎臓病と診断された患者^{*1}[①尿中アルブミン/クレアチニン比(UACR)30mg/g以上300mg/g未満、推定糸球体ろ過量(eGFR)25mL/min/1.73m²以上60mL/min/1.73m²未満、かつ糖尿病性網膜症の病歴を有する、又は②UACR300mg/g以上5000mg/g以下、かつeGFR25mL/min/1.73m²以上75mL/min/1.73m²未満]5674例(日本人415例を含む)^{*2}を対象に、アンジオテンシン変換酵素阻害薬又はアンジオテンシンⅡ受容体拮抗薬を含む標準治療^{*3}に上乗せした本剤(10mg1日1回又は20mg1日1回、増量又は減量可)の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験を実施した。

- ※1：非糖尿病性の腎臓病(IgA腎症、多発性嚢胞腎等)患者は本試験の対象から除外した。
- ※2：高血圧症合併例は5505例(97.0%)(日本人414例(99.8%))組み入れられた。
- ※3：アンジオテンシン変換酵素阻害薬又はアンジオテンシンⅡ受容体拮抗薬が最大忍容量で投与されている患者を組み入れた。

治験薬の投与期間(中央値)は本剤群27.039ヵ月、プラセボ群27.203ヵ月であった。主要評価項目とした腎複合エンドポイント及びその構成要素の最初の発現、主な副次評価項目とした心血管複合エンドポイントの最初の発現は、下表のとおりであった。本剤群では、プラセボ群と比較して主要評価項目である腎複合エンドポイント発現リスクが有意に低かった(p=0.0014(有意水準：両側0.03282695)、層別ログランク検定)。

エンドポイント	本剤 (N=2833) n(/100患者年)	プラセボ (N=2841) n(/100患者年)	ハザード比 ^{※3} (95%信頼区間)
主要評価項目 (腎複合エンドポイント) ^{※1}	504 (7.59)	600 (9.08)	0.825 (0.732~0.928)
腎不全の発症	208 (2.99)	235 (3.39)	0.869 (0.721~1.048)
4週間以上持続する ベースライン時点 から40%以上の持 続的なeGFR低下	479 (7.21)	577 (8.73)	0.815 (0.722~0.920)
腎臓死	2	2	-
主な副次評価項目 (心血管複合エンド ポイント) ^{※2}	367 (5.11)	420 (5.92)	0.860 (0.747~0.989)

- ※1：腎不全の発症、4週間以上持続するベースライン時点から40%以上の持続的なeGFR低下、腎臓死
腎不全の発症：末期腎不全[少なくとも90日間の慢性透析(血液透析又は腹膜透析)の開始又は腎移植]、あるいは4週間以上持続するeGFRが $15\text{mL}/\text{min}/1.73\text{m}^2$ 未満に低下
- ※2：心血管死又は非致死的心血管イベント(非致死的心筋梗塞、非致死の脳卒中、心不全による入院)
- ※3：層別因子(アルブミン尿区分、地域及びeGFRのカテゴリー)によって層別化したCox比例ハザードモデルに基づく

日本人部分集団においては、治験薬の投与期間(中央値)は本剤群35.565ヵ月、プラセボ群35.713ヵ月であった。主要評価項目とした腎複合エンドポイント及びその構成要素の最初の発現、主な副次評価項目とした心血管複合エンドポイントの最初の発現は、下表のとおりであった。

エンドポイント	本剤 (N=208) n(/100患者年)	プラセボ (N=207) n(/100患者年)	ハザード比 ^{※3} (95%信頼区間)
主要評価項目 (腎複合エンドポイント) ^{※1}	42 (7.39)	44 (7.87)	0.911 (0.596~1.392)
腎不全の発症	21 (3.54)	15 (2.56)	1.349 (0.695~2.617)
4週間以上持続する ベースライン時点 から40%以上の持 続的なeGFR低下	42 (7.39)	43 (7.69)	0.933 (0.609~1.429)
腎臓死	0	0	-
主な副次評価項目 (心血管複合エンド ポイント) ^{※2}	15 (2.40)	13 (2.13)	1.116 (0.531~2.347)

- ※1：腎不全の発症、4週間以上持続するベースライン時点から40%以上の持続的なeGFR低下、腎臓死
腎不全の発症：末期腎不全[少なくとも90日間の慢性透析

- (血液透析又は腹膜透析)の開始又は腎移植]、あるいは4週間以上持続するeGFRが $15\text{mL}/\text{min}/1.73\text{m}^2$ 未満に低下
- ※2：心血管死又は非致死的心血管イベント(非致死的心筋梗塞、非致死の脳卒中、心不全による入院)
- ※3：層別因子(アルブミン尿区分、地域及びeGFRのカテゴリー)によって層別化したCox比例ハザードモデルに基づく。なお、主な副次評価項目については、層別因子による層別化はしていない。

副作用(臨床検査値異常を含む)は本剤群で2827例中646例(22.9%)に認められた。主な副作用は高カリウム血症333例(11.8%)、血中クレアチニン増加44例(1.6%)、低血圧42例(1.5%)、糸球体ろ過率減少39例(1.4%)であった。[5.3、5.4参照]

- 17.1.2 国際共同Ⅲ相試験(試験17530、FIGARO-DKD) 糖尿病性腎臓病と診断された患者^{※1}[①尿中アルブミン/クレアチニン比(UACR)30mg/g以上300mg/g未満、かつ推定糸球体ろ過量(eGFR)25mL/min/1.73m²以上90mL/min/1.73m²以下、又は②UACR300mg/g以上5000mg/g以下、かつeGFR60mL/min/1.73m²以上]7352例(日本人503例を含む)^{※2}を対象に、アンジオテンシン変換酵素阻害薬又はアンジオテンシンⅡ受容体拮抗薬を含む標準治療^{※3}に上乗せした本剤(10mg1日1回又は20mg1日1回、増量又は減量可)の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験を実施した。
- ※1：非糖尿病性の腎臓病(IgA腎症、多発性嚢胞腎等)患者は本試験の対象から除外した。
 - ※2：高血圧症合併例は7061例(96.0%)(日本人496例(98.6%))組み入れられた。
 - ※3：アンジオテンシン変換酵素阻害薬又はアンジオテンシンⅡ受容体拮抗薬が最大忍容量で投与されている患者を組み入れた。

治験薬の投与期間(中央値)は本剤群35.877ヵ月、プラセボ群35.893ヵ月であった。主要評価項目とした心血管複合エンドポイント及びその構成要素の最初の発現、主な副次評価項目とした腎複合エンドポイントの最初の発現は、下表のとおりであった。本剤群では、プラセボ群と比較して主要評価項目である心血管複合エンドポイント発現リスクが有意に低かった(p=0.0264(有意水準：両側0.04967388)、層別ログランク検定)。

エンドポイント	本剤 (N=3686) n(/100患者年)	プラセボ (N=3666) n(/100患者年)	ハザード比 ^{※3} (95%信頼区間)
主要評価項目 (心血管複合エンド ポイント) ^{※1}	458 (3.87)	519 (4.45)	0.87 (0.76~0.98)
心血管死	194 (1.56)	214 (1.74)	0.90 (0.74~1.09)
非致死的心筋梗塞	103 (0.85)	102 (0.85)	0.99 (0.76~1.31)
非致死の脳卒中	108 (0.89)	111 (0.92)	0.97 (0.74~1.26)
心不全による入院	117 (0.96)	163 (1.36)	0.71 (0.56~0.90)
主な副次評価項目 (腎複合エンドポイ ント) ^{※2}	350 (3.15)	395 (3.58)	0.87 (0.76~1.01)

- ※1：心血管死又は非致死的心血管イベント(非致死的心筋梗塞、非致死の脳卒中、心不全による入院)
- ※2：腎不全の発症、4週間以上持続するベースライン時点から40%以上の持続的なeGFR低下、腎臓死
腎不全の発症：末期腎不全[少なくとも90日間の慢性透析(血液透析又は腹膜透析)の開始又は腎移植]、あるいは4週間以上持続するeGFRが $15\text{mL}/\text{min}/1.73\text{m}^2$ 未満に低下

※3：層別因子(アルブミン尿区分、地域及びeGFRのカテゴリー、心血管系疾患の既往有無)によって層別化したCox比例ハザードモデルに基づく

日本人部分集団においては、治験薬の投与期間(中央値)は本剤群47.474ヵ月、プラセボ群46.784ヵ月であった。主要評価項目とした心血管複合エンドポイント及びその構成要素の最初の発現、主な副次評価項目とした腎複合エンドポイントの最初の発現は、下表のとおりであった。

エンドポイント	本剤 (N=250) n(/100患者年)	プラセボ (N=253) n(/100患者年)	ハザード比 ^{※3} (95%信頼区間)
主要評価項目 (心血管複合エンド ポイント) ^{※1}	12 (1.26)	18 (1.90)	0.65 (0.31~1.36)
心血管死	2 (0.21)	3 (0.31)	0.64 (0.11~3.83)
非致死的心筋梗塞	3 (0.31)	2 (0.21)	1.59 (0.26~9.52)
非致死の脳卒中	5 (0.52)	10 (1.04)	0.48 (0.17~1.42)
心不全による入院	2 (0.21)	4 (0.41)	0.48 (0.09~2.64)
主な副次評価項目 (腎複合エンドポイ ント) ^{※2}	22 (2.43)	19 (2.09)	1.16 (0.63~2.14)

- ※1：心血管死又は非致死的心血管イベント(非致死的心筋梗塞、非致死の脳卒中、心不全による入院)
 ※2：腎不全の発症、4週間以上持続するベースライン時点から40%以上の持続的なeGFR低下、腎臓死
 腎不全の発症：末期腎不全(少なくとも90日間の慢性透析(血液透析又は腹膜透析)の開始又は腎移植)、あるいは4週間以上持続するeGFRが15mL/min/1.73m²未満に低下
 ※3：層別因子(アルブミン尿区分、地域及びeGFRのカテゴリー、心血管系疾患の既往有無)によって層別化したCox比例ハザードモデルに基づく。なお、主な副次評価項目については、層別因子による層別化はしていない。

副作用(臨床検査値異常を含む)は本剤群で3683例中560例(15.2%)に認められた。主な副作用は高カリウム血症240例(6.5%)、低血圧50例(1.4%)、糸球体ろ過率減少28例(0.8%)、下痢26例(0.7%)、血中クレアチニン増加25例(0.7%)であった。[5.3、5.4参照]

(慢性心不全)

- * 17.1.3 国際共同第Ⅲ相試験(試験20103、FINEARTS-HF)
 NYHA心機能分類がⅡ~Ⅳ度、左室駆出率(LVEF)が40%以上、eGFRが25mL/min/1.73m²以上の慢性心不全患者6001例(日本人286例を含む)を対象に、本剤(10mg1日1回、20mg1日1回又は40mg1日1回、増量又は減量可)の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験を実施した。本試験では、利尿薬、ACE阻害薬、ARB、サクビトリルバルサルタンナトリウム水和物、β遮断薬、SGLT2阻害薬等が投与されていた患者が組み入れられた。

治験薬の投与期間(中央値)は本剤群28.03ヵ月、プラセボ群28.07ヵ月であった。主要評価項目とした心血管複合エンドポイント及びその構成要素のイベント発現件数及び発現率比又はハザード比は、下表のとおりであった。本剤群では、プラセボ群と比較して主要評価項目である心血管複合エンドポイント発現リスクが有意に低かった(p=0.0072(有意水準：両側0.04967)、Andersen-Gillモデル)。

エンドポイント	本剤 (N=3003) イベント 発現件数 (/100患者年)	プラセボ (N=2998) イベント 発現件数 (/100患者年)	発現率比 又は ハザード比 (95%信頼区間)
主要評価項目 (心血管複合エンド ポイント) ^{※1}	1083 (14.88)	1283 (17.70)	0.84 ^{※2} (0.74~0.95)
心血管死	242 (3.33)	260 (3.59)	0.93 ^{※3} (0.78~1.11)
心不全イベント	842 (11.57)	1024 (14.12)	0.82 ^{※2} (0.71~0.94)
心不全による入院	744 (10.22)	877 (12.10)	-
心不全による緊急 受診	98 (1.35)	147 (2.03)	-

- ※1：心血管死及びすべての(初発及び再発)心不全イベント(心不全による入院又は心不全による緊急受診)
 ※2：投与群を固定効果、併合された国/地域及びベースラインのLVEF(60%未満、60%以上)を層別因子としたAndersen-Gillモデルに基づく発現率比
 ※3：投与群を固定効果、併合された国/地域及びベースラインのLVEF(60%未満、60%以上)を層別因子とした層別Cox比例ハザードモデルに基づくハザード比

副作用(臨床検査値異常を含む)は本剤群で2993例中(日本人143例を含む)576例(19.2%)に認められた。主な副作用は高カリウム血症182例(6.1%)、腎機能障害85例(2.8%)、低血圧64例(2.1%)、糸球体ろ過率減少62例(2.1%)であった。[5.6参照]

17.3 その他

17.3.1 QT間隔に対する影響

健康成人被験者57例を対象に本剤20mg及び80mg^{註)}を単回投与したとき、QTc間隔の延長は示されなかった(外国人データ)。

- *注)承認された用法及び用量は、「2型糖尿病を合併する慢性腎臓病」ではeGFRが60mL/min/1.73m²以上は20mg1日1回経口投与、eGFRが60mL/min/1.73m²未満は10mg1日1回経口投与から開始し血清カリウム値、eGFRに応じて、投与開始から4週間後を目安に20mgへ増量、「慢性心不全」ではeGFRが60mL/min/1.73m²以上は20mg1日1回経口投与から開始し血清カリウム値、eGFRに応じて、投与開始から4週間後を目安に40mgへ増量、eGFRが25mL/min/1.73m²以上60mL/min/1.73m²未満は10mg1日1回経口投与から開始し血清カリウム値、eGFRに応じて、投与開始から4週間後を目安に20mgへ増量である。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

フィネレノン是非ステロイド型選択的ミネラルコルチコイド受容体(MR)拮抗薬であり、アンドロゲン、プロゲステロン、エストロゲン及びグルココルチコイドの各受容体には結合しない。アルドステロンによる細胞内MRの活性化により電解質の貯留・排泄が調節されているが、MRが過剰活性化すると、腎臓や心血管系において、炎症、線維化、ナトリウム貯留や臓器肥大が生じる。フィネレノンはMRに結合することで、MRの過剰活性化を抑制する。

* 18.2 心腎保護作用

虚血・再灌流誘発慢性腎臓病モデルラットにおいて、フィネレノンは腎線維化を抑制し、腎機能障害を軽減した。また、デスオキシコルチコステロン酢酸エステル(DOCA-salt)誘発高血圧症モデルラットにおいて、

フィネレノン は心肥大及び心筋線維化を抑制し、腎肥大及びタンパク尿の発現を抑制した。

慢性腎臓病モデルラット及び左室駆出率の保たれた心不全モデルであるZSF-1ラットにおいて、フィネレノンは心筋線維化を抑制し、左心室の拡張機能障害を改善した。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称：フィネレノン (Finerenone)

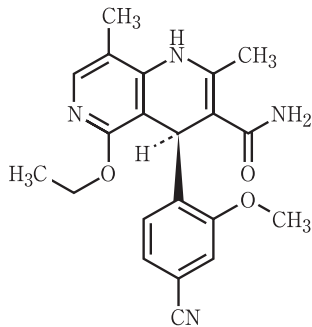
化学名：(4S)-4-(4-Cyano-2-methoxyphenyl)-5-ethoxy-2,8-dimethyl-1,4-dihydro-1,6-naphthyridine-3-carboxamide

分子式：C₂₁H₂₂N₄O₃

分子量：378.42

性状：本品は白色～黄色の粉末である。

化学構造式：



21. 承認条件

医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。

22. 包装

〈ケレンディア錠10mg〉

100錠[10錠(PTP)×10]

〈ケレンディア錠20mg〉

100錠[10錠(PTP)×10]

24. 文献請求先及び問い合わせ先

文献請求先

バイエル薬品株式会社・メディカルインフォメーション

〒530-0001大阪市北区梅田二丁目4番9号

バイエル医療用医薬品のお問い合わせ先

電話0120-106-398

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

バイエル薬品株式会社

大阪市北区梅田二丁目4番9号