## 「パキロビッド®パックとの併用に慎重になるべき薬剤リスト」の公開について

国立国際医療研究センター病院 薬剤部 2022 年 2 月 10 日初版 2023 年 9 月 25 日改訂 5 版

パキロビッド\*パックは、ブースターとして各種薬物代謝酵素や薬物トランスポーターの強力な阻害作用を有するリトナビルを含有しているため、併用する薬剤によってはその濃度を上昇させ、重大な副作用の発現が高まる可能性があります。そこで、国立国際医療研究センター(当院)では、薬剤部、国際感染症センターおよびエイズ治療・研究開発センターにおいて、添付文書情報のみならず、広く国内外の資料を基に「併用に慎重になるべき薬剤リスト」を作成しました(<u>※改訂4版以降は一般薬と腫瘍用薬に分けて作成しています</u>)。

このリストに掲載しているパキロビッド\*パック添付文書上の併用禁忌に該当する薬剤以外に関しては、必ずしも併用(使用)を妨げるものではありません。しかしながら、列挙されている薬剤は、以下に示す参考資料のいずれかに「併用を避けるべき、もしくは注意すべき薬剤」としての記載があるため、リスト内に該当薬剤があり、パキロビッド\*パックでの治療に際してその併用予定の薬剤の中断が適切ではないと考えられた場合には、パキロビッド\*パック以外の COVID-19 に対する代替療法(薬剤)を検討してください。

本リストは、本邦で使用される全ての薬剤との潜在的な相互作用を列挙して注意喚起できているわけではありませんので、パキロビッド\*パックを使用する際には、添付文書や必要に応じて下記参考資料も参照して症例個々に検討してください。なお、本リストに含まれる情報もしくは内容を利用されたことで直接・間接的に生じた損失に関して、当院は一切責任を負うものではありません。

また、本リストは、予告なく修正・改訂されることがあります。

## (参考資料)

- 1) Drug-Drug Interactions Between Ritonavir-Boosted Nirmatrelvir (Paxlovid) and Concomitant Medications. Last Updated: July 21, 2023
  - https://www.covid19treatmentguidelines.nih.gov/therapies/antivirals-including-antibody-products/ritonavir-boosted-nirmatrelvir--paxlovid-/paxlovid-drug-drug-interactions/
- 2) The University of Liverpool COVID-19 Drug interactions. https://covid19-druginteractions.org/checker
- 3) FACT SHEET FOR HEALTHCARE PROVIDERS: EMERGENCY USE AUTHORIZATION FOR PAXLOVIDTM EUA Revised: May 2023
- 4) Management of Nirmatrelvir/Ritonavir (PaxlovidTM) Drug-Drug Interactions in Oncology https://www.antimicrobialstewardship.com/paxlovid-ddi-oncology
- 5) パキロビッドパック添付文書

## パキロビッドパックとの併用に慎重になるべき薬剤リスト (一般薬編)

国立国際医療研究センター病院 薬剤部/DCC/ACC 2023.9.25現在 ※「禁忌」はパキロビッドパックの添付文書上禁忌ではないが、海外資料での禁忌相当の記載がある薬剤という位置づけである

					での
	一般名(和名)	商品名	総合判定	相互作用	備考(総合判定に至る理由、併用薬の対応等)
	アゼルニジピン	カルブロック、レザルタス配合	禁忌	↑ アゼルニジピン	
	アトルバスタチンカルシウム水和物	リピトール、アトーゼット配合、 アマルエット配合、カデュエット 配合	休薬すれば投与可	↑ アトルバスタチン	<ul><li>・休薬➡パキロビッド最終投与から3日後に再開</li></ul>
	アナモレリン塩酸塩	エドルミズ	禁忌	↑ アナモレリン	
	アビキサバン	エリキュース	用量調整すれば併用可	↑ アビキサバン	(心房細動) ・1回5mgで使用⇒1回2.5mg減量し併用可 ・1回2.5mgで使用⇒1回2.5mgで継続可 (PE/DVT) ・高リスク: 低分子へパリンに変更 ・低リスク: アスピリンに切り換え  →パキロビッドの最終投与から3日後に常用量へ
	アミオダロン塩酸塩	アンカロン	禁忌	↑ アミオダロン	
	アムロジン、ノルバスク、アイミクス配合、アムバロ配合、イルアミクス配合、アムバロ配合、イルアミクス配合、エックスフォージ配合、カムシア配合、ザクラス配合、ジルムロ配合、テラムロ配合、ミカトリオ配合、ミカムロ配合、ユニシア配合			↑ アムロジピン	・半量あるいは隔日投与に減量 ➡ノ「キロビッド最終投与から3日後に常用量へ
	アリスキレンフマル酸塩	ラジレス	禁忌相当	↑ アリスキレン	・併用による曝露量増加(AUC 5-6倍)による脳卒中、腎機能障害、高K血症及
					び低血圧のリスク増加等の懸念から
あ	アリピプラゾール	エビリファイ	用量調整すれば併用可	↑ アリピプラゾール	・半量に減量→パキロビッド最終投与から3日後に常用量へ 毎日最大線(表し)別佐田エニカリング
	アルプラゾラム	ソラナックス、コンスタン	用量調整すれば併用可	↑ アルプラゾラム	<ul><li>・低用量で継続し副作用モニタリング</li><li>⇒パキロビッド最終投与から3日後に常用量へ</li></ul>
				↑ ニルマトレルビル	●ハキロビット取終投与から3日後に吊用重へ ・Max200mg/dayとして副作用モニタリング
	イトラコナゾール	イトリゾール	用量調整すれば併用可	↑ イトラコナゾール	⇒パキロビッド最終投与から3日後に常用量へ
	イバブラジン塩酸塩	コララン	禁忌	↑ イバブラジン	
	ウバダシチニブ水和物	リンヴォック	用量調整すれば併用可	↑ ウパダシチニブ	<ul><li>(アトビー性皮膚炎、満瘍性大腸炎、クローン病の維持療法)</li><li>・Max15mg/日として副作用モニタリング</li><li>→パキロビッド最終投与から3日後に常用量へ</li></ul>
	エスゾピクロン	ルネスタ	用量調整すれば併用可	↑ エスゾピクロン	・併用時は1日上限2mgとして減量投与。
			**=		→パキロビッドの最終投与から3日後に常用量へ
	エドキサバントシル酸塩水和物	ユーロジン リクシアナ		↑ エスタゾラム ↑ エドキサバン	(心房細動) ・1回60mgで使用⇒1回30mg減量し併用可 ・1回30mgで使用⇒1回30mgで継続可 (PE/DVT) ・高リスク: 低分子へパリンに変更 ・低リスク: アスピリンに切り換え  →パキロビッドの最終投与から3日後に常用量へ
	エプレレノン	セララ	禁忌	↑エプレレノン	
	エリスロマイシン	エリスロシン	休薬すれば投与可	↑ エリスロマイシン	・休薬➡パキロビッド最終投与から3日後に再開
	エルゴタミン酒石酸塩/無水カフェイン/	クリアミン	禁忌	↑ エルゴタミン	
	イソプロピルアンチピリン			1 -7-7	
	エレトリプタン臭化水素酸塩	レルパックス	禁忌	↑ エレトリプタン	
	オキシコドン塩酸塩水和物	オキノーム、オキシコンチン、オ キファスト	用量調整すれば併用可	↑ オキシコドン	・副作用をモニタリングしながら減量を考慮
	カルバマゼピン	テグレトール	禁忌	↓ニルマトレルビル	
				↑ カルバマゼピン	
	キニジン硫酸塩水和物	キニジン	禁忌	↑ キニジン	
	クエチアピンフマル酸塩	セロクエル、ビプレッソ	用量調整すれば併用可	↑ クエチアピン	・1/6量に減量→パキロビッド最終投与から3日後に通常量へ ※容量変更の際には精神科医とも要相談 ・Ccr:60mL/min以上⇒クラリスロマイシンの減量不要
	クラリスロマイシン グレカプレビル水和物/ビブレンタスビ	クラリス、クラリシッド	用量調整すれば併用可	↑ クラリスロマイシン ↑ グレカプレビリ	Ccr:30~60mL/min⇒クラリスロマイシンの50%減量  →パキロビッドの最終投与から3日後に常用量へ  ・クラリスロマイシンの用量1g/日以上⇒パキロビッド投与不可  (伊田/阿羅摩馬機助によって以上下型12/12な野原を15/15) — 味みまによる
	クレカノレビル水和物/ピノレンダスピ ル	マヴィレット配合	禁忌相当	↑ グレカプレビル  ↑ ピブレンタスビル	・併用で曝露量増加によってALT上昇リスクを懸念ただし、一時休薬による HCVの病態悪化の懸念もあるため
	クロザピン	クロザリル	禁忌相当	↑ クロザピン	・併用による曝露量増加による深刻な血液毒性等の懸念から
か	クロナゼパム	ランドセン、リボトリール	禁忌相当	↑ クロナゼパム	・半減期の長い薬剤でもあり原則併用避けるべきだが、併用の場合は鎮静と呼吸抑制のリスク上がるため、副作用モニタリングの上で減量を考慮
	クロバザム	マイスタン	用量調整すれば併用可	↑ クロバザム	・副作用をモニタリングしながら症状に応じて減量を考慮
	クロビドグレル硫酸塩 ①最近ステント留置された患者の場合 ②①以外(血小板凝集抑制作用の減弱が 許容される場合)	ブラビックス、コンブラビン配 合、ロレアス配合	①禁忌相当 ②併用可(ただし副作用 モニタリング)	↓ クロピドグレル	①活性代謝物の減少により、血小板凝集の抑制が不十分となる可能性から(期待する併存疾患への薬効)プラスグレル(エフィエント)等への変更が可能であれば検討
	クロラゼプ酸ニカリウム	メンドン	禁忌	↑ クロラゼプ酸	
	クロルジアゼポキシド	バランス、コントール	用量調整すれば併用可	↑ クロルジアゼポキシド	・副作用をモニタリングしながら症状に応じて減量を考慮
	コルヒチン ①腎機能又は肝機能低下している場合 ②①以外の場合	コルヒチン	①禁忌 ②休薬すれば投与可	↑コルヒチン	・②休薬➡パキロビッド最終投与から3日後に再開
	サキサグリプチン水和物	オングリザ	用量調整すれば併用可	↑ <del>サキサ</del> グリプチン	<ul> <li>1回5mgで使用→1回2.5mgに減量し併用可</li> <li>→バキロビッドの最終投与から3日後に通常量へ</li> </ul>
	サルメテロールキシナホ酸塩	セレベント、アドエア	休薬すれば投与可	↑ サルメテロール	・休薬➡パキロビッド最終投与から3日後に再開
		セルシン、ホリゾン(ダイアッ			
	ジアゼパム	プ)	禁忌	↑ ジアゼパム	
	シクロスポリン	ネオーラル、サンディミュン	用量調整すれば併用可	↑ シクロスポリン	・TDMの実施が困難であれば代替のCOVID-19治療薬を検討 ・1日総投与量を80%減量して1日1回投与 ◆少なくとも2週間はTDMを実施すること
					ラグなくこの2週間はTDITで失過すること
	ジゴキシン ジソビラミド	ジゴシン、ハーフジゴキシンリスモダン	禁忌相当	↑ ジゴキシン ↑ ジソピラミド	・併用の際にはTDMの上、減量を考慮との推奨あるが、血中濃度結果の確認に 時間を要し、実質用量調整不能と考えられるため ・併用による血中濃度上昇での不整脈悪化のリスクを考慮した推奨

l					・半量あるいは隔日投与に減量
	ジルチアゼム塩酸塩	ヘルベッサー	用量調整すれば併用可	↑ ジルチアゼム	・十里のるいは帰口投与に減量 ➡パキロビッド最終投与から3日後に常用量へ
ċ	シルデナフィルクエン酸塩 ①肺動脈性肺高血圧症の場合 ②勃起不全の場合	<ul><li>①レパチオ</li><li>②バイアグラ</li></ul>	① <b>禁忌</b> ②休薬すれば投与可	↑ シルデナフィル	・②休薬→バキロビッド最終投与から3日後に再開
	シロスタゾール	プレタール	用量調整すれば併用可	↑ シロスタゾール	・1回100mg1日2回で使用⇒1回50mg1日2回に減量 ➡パキロビッド最終投与から3日後に再開
	シロドシン	ユリーフ	禁忌相当	↑ シロドシン	・併用による血中濃度上昇での起立性低血圧のリスクを考慮した推奨
	シロリムス	ラパリムス	禁忌相当	↑ シロリムス	・併用による血中濃度上昇での治療域逸脱リスクを考慮した推奨
	シンパスタチン	リポバス	禁忌相当	↑ シンバスタチン	・横紋筋融解症を含む重度の毒性リスクを飛躍的に上昇させる可能性があるため、仮に併用の際も、パキロビッド開始12時間前〜最終投与から少なくとも3E間(最大5日間)休薬が必要
	スポレキサント	ベルソムラ	禁忌	↑ スボレキサント	間(取入3口間) 体楽が必安
	セイヨウオトギリソウ(セントジョーン ズワート)含有食品	St. John's Wort, Hypericum perforatum等の記載のある抗う つ作用などを謳った健康食品(サ	禁忌	↓ ニルマトレルビル/リト ナビル	
	ソリフェナシン	プリメント) ベシケア	用量調整すれば併用可	↑ ソリフェナシン	・Max5mg/dayとして副作用モニタリング  ➡パキロビッド最終投与から3日後に常用量へ
	タクロリムス水和物	グラセプター、プログラフ	禁忌相当	↑ タクロリムス	・TDMの実施が困難であれば代替のCOVID-19治療薬を検討 ・休薬⇒バキロビッド内服開始3日後にTDMを行いタクロリムス投与の必要性を 判断⇒少なくとも週間はTDMを実施すること
	タダラフィル ①肺動脈性肺高血圧症の場合 ②前立腺肥大症、勃起不全の場合	<ul><li>①アドシルカ</li><li>②ザルティア、シアリス</li></ul>	①禁忌 ②休薬すれば投与可	↑ タダラフィル	・②休薬➡バキロビッド最終投与から3日後に再開(ザルティアの前立腺肥大への使用には2.5mg/日での併用推奨もあり)
	グドガトランエテキシラートメタンスル ホン酸塩	プラザキサ	用量調整すれば併用可	↑ ダビガトラン	・腎機能正常:1回110mg1日2回へ減量 ・中等度低下:1回75mg1日2回へ減量
		N.II + II	休薬又は用量調整すれば	↑ <i>₽1</i> .7□≥.>.	→バキロビッドの最終投与から3日後に常用量へ ・休薬→最終投与から3日後に再開、もしくは同量を隔日投与で併用可
た	タムスロシン塩酸塩 チカグレロル	/ハルナール ブリリンタ	投与可 禁忌	↑ タムスロシン ↑ チカグレロル	・ 竹楽→ 取給投与から3日後に再開、もしくは可量を開日投与で併用り ・ やむを得ず併用の場合、プラスグレル等の他の抗血小板薬を考慮
	デキサメタゾン	ブリリンタ デカドロン、レナデックス、デキ	禁忌 ①用量調整すれば併用可	テルツレロル	・ とりでは9 1世出の場合、ノフスクレル寺の他の抗皿小板楽を考慮
	テキザメタソン ①高用量(1日16mg以上) ②低用量(1日16mg未満)	ナカドロン、レナテックス、テキ サート、サンテゾーン、アフタゾ ロン、オイラゾン	①用量調整すれば併用可 ②併用可(ただし副作用 をモニタリング)	↑ デキサメタゾン	<ul> <li>・①半量に減量→最終投与3日後から通常量へ</li> <li>・②通常量を継続</li> </ul>
	トファシチニブクエン酸塩	ゼルヤンツ	休薬又は用量調整すれば 投与可	↑ トファシチニブ	<ul><li>・休薬あるいは半量に減量</li><li>→パキロビッド最終投与から3日後に常用量へ</li></ul>
	トラゾドン塩酸塩	デジレル、レスリン	用量調整すれば併用可	↑ トラゾドン	・低用量であれば併用可(明確な推奨はなし)
	トリアゾラム	ハルシオン	禁忌	↑ トリアゾラム	
	トルバプタン	サムスカ	禁忌相当	↑ トルバプタン	・併用による曝露量増加に伴う脱水、血液量減少、高K血症の懸念から
な	ニフェジピン	アダラート、セパミット	用量調整すれば併用可	↑ ニフェジピン	<ul><li>・半量あるいは隔日投与に減量</li><li>→パキロビッド最終投与から3日後に常用量へ</li></ul>
	バルデナフィル塩酸塩水和物	レビトラ	禁忌	↑ バルデナフィル	➡ハキロビット 最終投与から3日後に吊用重へ
	フィネレノン	ケレンディア	禁忌	↑ フィネレノン	
	フェニトイン	アレビアチン、ヒダントール、ヒ ダントール配合、複合アレビアチ	禁忌	↓ ニルマトレルビル/リト ナビル	
	フェノバルビタール	ン配合 フェノバール、ヒダントール配 合、複合アレビアチン配合、ルピ アール、ワコビタール、ノーベル バール、トランコロンP配合	禁忌	↓ ニルマトレルビル/リト ナビル	
	フェロジピン	スプレンジール	用量調整すれば併用可	↑ フェロジピン	・半量あるいは隔日投与に減量 ⇒パキロビッド最終投与から3日後に常用量へ
	フェンタニル	デュロテップ、ラフェンタ、ワン デュロ、アブストラル、イーフェ ン	用量調整すれば併用可	↑ フェンタニル	・副作用をモニタリングしながら症状に応じて減量を考慮
は	プリミドン	プリミドン	禁忌相当	↓ ニルマトレルビル/リト ナビル	・活性代謝物のフェノバルビタールによるバキロビッドの効果減弱の可能性
10.	フルラゼパム塩酸塩	ダルメート	禁忌	↑フルラゼパム	
	フレカイニド酢酸塩	タンボコール	禁忌	↑ フレカイニド	<ul><li>・半量に減量⇒パキロビッドの最終投与から3日後に通常量へ(併用の際には精</li></ul>
	ブレクスピプラゾール	レキサルティ	用量調整すれば併用可	↑ ブレクスピプラゾール 	神科医へ要相談)
	ブロナンセリン	ロナセン	禁忌	↑ ブロナンセリン	
	プロパフェノン塩酸塩	プロノン	禁忌	↑ プロパフェノン	Northead (NOT)
	ペチジン塩酸塩(メペリジン)	ペチジン、ペチロルファン	禁忌相当	↑ ペチジン	・治療域狭く併用による重篤な呼吸抑制の可能性あるため
	ベプリジル塩酸塩水和物	ベプリコール	禁忌	↑ ベプリジル	・半暈あるいは隔日投与に減量
	ベラパミル塩酸塩 ホスフェニトインナトリウム水和物	カンランホストイン	用量調整すれば併用可禁忌	↑ ベラパミル ↓ ニルマトレルビル/リト	→パキロビッド最終投与から3日後に常用量へ
	ボセンタン水和物	トラクリア	禁忌相当	ナビル ↑ ボセンタン	・パキロビッド開始の際には、曝露量増加を懸念して開始36時間前にはボセン
	ボリコナゾール	ブイフェンド	禁忌		タンの中止を推奨
	マラビロク	シーエルセントリ	用量調整すれば併用可	ナビル ↑ マラビロク	・1回150mg1日2回に減量(Ccr<80mL/min:1回150mg1日1回)
ま	ミダゾラム	ドルミカム、ミダフレッサ(ブコ	禁忌	↑ ミダゾラム	→パキロビッドの最終投与から3日後に通常量へ
		ラム) パルタン			
	メチルエルゴメトリンマレイン酸塩		禁忌	↑ メチルエルゴメトリン	
	リオシグアト	アデムパス	用量調整すれば併用可	↑ リオシグアト	・副作用をモニタリングしながら減量を考慮
	リバーロキサバン	イグザレルト	禁忌	↑ リバーロキサバン	
	リファブチン	ミコブティン	禁忌	↑ リファブチン	
	337373			11 -0 -11 0 120 011	
	リファンピシン	リファジン	禁忌	↓ ニルマトレルビル/リト	
5		リファジンラツーダ	禁忌	→ ニルマトレルビル/リト ナビル ↑ ルラシドン	

ロスバスタチンカルシウム	ロスーゼット配合、クレストール	休薬すれば投与可	1 -7 " " 17 7 7	・休業→バキロビッド最終投与から3日後に再開(10mg/日を超えない範囲での併用投与を許容する米国資料もあり.米国の1日投与量の極量は国内の倍量であることに注意)
ロミタピドメシル酸塩	ジャクスタピッド	禁忌	↑ ジャクスタピッド	

## パキロビッドパックとの併用に慎重になるべき薬剤リスト(腫瘍用薬編)

国立国際医療研究センター病院 薬剤部/DCC/ACC 2023.9.25現在

※「禁忌」はバキロビッドバックの添付文書上禁忌、「禁忌相当」は、バキロビッドバックの添付文書上禁忌ではないが、海外資料での禁忌相当の記載がある業剤という位置づけてあるる。 ※※下記腫瘍用薬の継続や中止の判断は、がん治療の主治医への確認とそこでの指示が優先される。よって下記はあくまで主治医との議論の題材もしくは確認や連絡が取れない際の参考資料である。

					この議論の題材もしくは確認や連絡が取れない際の参考資料である。
	一般名(和名)	商品名	総合判定	相互作用	備考(総合判定に至る理由、併用薬の対応等)
	アカラブルチニブ	カルケンス	禁忌相当	↑アカラブルチニブ	・代替のCOVID-19治療薬を検討(併用によりAUC 約5倍に増加の可能性) ・仮にバキロビット使用の場合、休業から24時間後にバキロビッドを開始、バキロビットの最終投与から3日後に再開
	アキシチニブ	インライタ	休業又は用量調整すれば投与可	↑アキシチニブ	・休楽→バキロビットの最終投与から3日後に再開 (併用する場合はアキシチニブを50%減量し、バキロビッド終了3日後に減量前の投与 量を再開)
	アパルタミド	アーリーダ	禁忌	↑ アパルタミド ↓ ニルマトレルビル/リトナビル	・過去14日以内の服用時も含めて併用禁忌扱い
	アベマシクリブ	ベージニオ	休薬又は用量調整すれば投与可	↑アベマシクリブ	・休業→バキロビットの最終投与から3日後に再開 (併用する場合、過去に毒性による減量がなかった患者では、毒性を注意深くモニタリングしながら1日1回50mgへの減量を検討)
	イブルチニブ	イムブルビカ	禁忌相当	↑ イブルチニブ	・代替のCOVID-19治療薬を検討。仮にパキロビッド使用の場合、下記の提言あり *投与中止12時間後にパキロビッドを開始、パキロビット最終投与から3日後再開 *イブルチニブを140mg/日に減量下で併用し、副作用モニタリング
	イマチニプメシル酸塩	グリベック	休薬又は副作用モニタリングすれば 併用可	↑イマチニブメシル酸塩	・休業→バキロビットの最終投与から3日後に再開 (併用する場合はイマチニブ関連の毒性をモニタリングし、必要に応じて中断または減量を検討)
	エトポシド	ベプシド ラステット	休薬又は副作用モニタリングすれば 併用可	↑エトポシド	・休業→バキロビットの最終投与から3日後に再開 (併用する場合はエトボシドの毒性をモニタリングし必要に応じて治療の中断または減量を検討)
あ	エヌトレクチニブ	ロズリートレク	禁忌相当	↑ エヌトレクチニブ	・代替のCOVID-19治療薬を検討 (併用によりAUC 約6倍に増加の可能性) 仮にパキロビット使用の場合、下記の提高あり * 休薬→パキロビット最終投与から3日後に再開 * 1日100mgに減量下で併用し毒性モニタリング、パキロビットの最終投与から3日後に減量前の用量を再開
	エベロリムス	アフィニトール	禁忌相当	↑ エベロリムス	・代替のCOVID-19治療薬を検討(半減期が長い(30時間)ためエベロリムスを中止し
		サーティカン			ても相互作用が軽減される可能性は低いため)
	エルロチニブ塩酸塩	タルセバ	休薬又は用量調整すれば投与可	↑ エルロチニブ	・ 休業 → 休業 から24時間後にパキロビッドを開始し、パキロビッド投与終了から3日後 に再開 (併用する場合は毒性が発生した時に50mgずつの減量をし、パキロビッドの最終投与 から3日後に減量前の用量を再開)
	エンコラフェニブ	ビラフトビ	禁忌相当	↑エンコラフェニブ	・代替のCOVID-19治療薬を検討(併用によりAUC 約5倍に増加の可能性) 仮に/は中ビット使用の場合、下記の提高あり。  ・休薬→パキロビットの最終投与から3日後に再開  ・併用する場合は以下のように減量し、商性モニタリングすることを検討する。  #1日450mgを服用している場合:1日150mgに減量  #1日150~300mg服用する場合:1日75mgに減量  →パキロビットの最終投与から3日後に減量制の用量を再開
	エンザルタミド	イクスタンジ	禁忌相当	↓ ニルマトレルビル/リトナビル	・代替のCOVID-19治療薬を検討(強力なCYP3A4誘導作用のため、過去8週間以内に エンザルタミドを使用した患者も併用回避との海外推奨あり)。
	オラバリブ	リムパーザ	休薬又は用量調整すれば投与可	↑ オラパリブ	・休業→バキロビッドの最終投与から3日後に再開 (併用する場合は、オラバリブを100mg1日2回へ減量し慎重に毒性をモニタリング、 パキロビッドの最終投与から3日後に減量前の用量を再開)
	カボザンチニブリンゴ酸塩	カボメティクス	休業又は用量調整すれば投与可	↑ カポザンチニブ	・休楽→バキロビッドの最終投与から3日後に再開 (併用する場合は、カボザンチニブの1日投与量を20mg減量する(例えば、1日60mg ⇒40mg、1日40mg⇒20mgに減量する。バキロビッドの最終投与から3日後に減量前 の用量を再開)
	ギルテリチニブ	ゾスパタ	休業又は副作用モニタリングすれば 併用可	↑ ギルテリチニブ	・休業→休業から24時間後にパキロビッドを開始し、パキロビッドの最終投与から3日 後に再開 (併用する場合はギルテリチニブの毒性をモニタリングし必要に応じて中断又は減量を 検討。)
か	クリゾチニブ	ザーコリ	禁忌相当	↑ クリソチニブ	・代替のCOVID-19治療薬を検討(併用によりAUC 約3.2倍に増加の可能性) 仮にノキロビット使用の場合、下記の提高あり * 休薬開始から24時間後にパキロビット開始、パキロビット最終投与から3日後再開 *少なくとも50%減量下で併用し毒性モニタリング。パキロビットの最終投与から3 日後に減量前の用量を再開
	ゲフィチニブ	イレッサ	休業又は副作用モニタリングすれば 併用可	↑ ゲフィチニブ	・休楽→休楽から24時間後にパキロビッドを開始し、パキロビッドの最終投与から3日後に再開 (併用する場合は、ゲフィチニブに関連する毒性をモニタリングし、必要に応じて中断 又は減量を検討)
	スニチニプリンゴ酸塩	スーテント	休薬又は用量調整すれば投与可	↑ スニチニブ	・休業→休業から24時間後にパキロビッドを開始し、パキロビッドの最終投与から3日 後に再開 (併用する場合は、スニチニブに関連する高性をモニタリングし、必要に応じて中断又 は減量を検討) ・消化管間質腫瘍(GIST)又は腎細胞癌(RCC)の治療時は37.5mgまで減量可 ・膵神経内分泌腫瘍(PNET)の治療時は25mgまで減量可
ਣੇ	セリチニブ	ジカディア	休薬又は用量調整すれば投与可	↑ セリチニブ	・休業→休業から24時間後にパキロビッドを開始し、パキロビッドの最終投与から3日 後に再開 (併用する場合は、セリチニブの用量を33%減らし(用量は150mgの用量強度の最も 近い倍数に四括五入) 高性をモニタリング。パキロビッドの最終投与から3日後に減量 前の用量を再開)
	セルベルカチニブ	レットヴィモ	休業又は用量調整すれば投与可	↑ セルベルカチニブ	・休楽・パキロビッドの最終投与から3日後に再開 (併用する場合は、セルベルカチニブを120mg1日2回投与の場合は40mg1日2回へ、 160mg1日2回投与の場合は80mg1日2回に減量し青性をモニタリング。パキロビッド の最終投与から3日後に減量前の用量を再開) ※セルベルカチニブは濃度依存的にQT延長のリスク有り。
	ソトラシブ	ルマケラス	禁忌相当	↓ ニルマトレルビル/リトナビル	・代替のCOVID-19治療薬を検討(ソトラシブの持つCYP3A4の中程度の誘導作用で、 パキロビッドの曝露量を減少させる可能性あり。過去14日以内の使用思者にはパキロ ビッドの使用回避の推奨)。
	ソラフェニブトシル酸塩	ネクサバール	禁忌相当	↓ ソラフェニブ活性代謝物	・代替のCOVID-19治療薬を検討(強力なCYP3A4阻害薬との併用時ソラフェニブAUCの変化は最小限であったが、CYP3A4による活性代謝物の濃度は大幅に減少)。
	ダサチニブ水和物 ①移行期/急性転化期CML ②慢性期CML	スプリセル	①禁忌相当 ②休業又は用量調整すれば投与可	↑ ダ <del>リチニ</del> ブ	・①移行期・急性転化期:ケトコナゾール併用時、ダサチニブのAUC5倍にて禁忌相当・②慢性期:休薬争パキロピッドの風軽投与から3日後に再開 (併用する場合は、ダサチニブを1日40mg(1日1回140mg服用している場合)又は1日20mg(1日1回100または70mg服用している場合)への減量を検討し、毒性をモニタリング。
					99220

た	ダブラフェニブメシル酸塩	タフィンラー	禁忌相当	↓ ニルマトレルビル/リトナビル	・代替のCOVID-19治療薬を検討(ダブラフェニブはCYP3A4を誘導し、中止しても誘 導効果が持続するため、過去14日以内に使用した患者には投与回避推奨あり)。
			休薬又は副作用モニタリングすれば		・休薬➡パキロビッドの最終投与から3日後に再開
	ダロルタミド	ニュベクオ	併用可	↑ ダロルタミド	(併用する場合は、ダロルタミドに関連する毒性をモニタリングし、必要に応じて中断 又は減量を検討)
	テポチニブ	テプミトコ	禁忌相当	↑ テポチニブ	・代替のCOVID-19治療薬を検討(CYP3A4を介した代謝およびp-gpによる排泄阻害が予想されるため)。
な	ニロチニブ塩酸塩水和物 ①移行期/急性転化期CML ②慢性期CML	タシグナ	①禁忌相当 ②休薬又は用量調整すれば投与可	↑ ニロチニブ	・①移行期・急性転化期:強力なCYP3A4阻害剤と併用でAUC3倍増加→禁忌相当 ・②慢性期:休薬➡パキロビッドの最終投与から3日後に再開 (併用する場合は、はニロチニブを1日400mgに減量し毒性をモニタリング)
	バゾパニブ塩酸塩	ヴォトリエント	休薬又は用量調整すれば投与可	↑ パゾパニブ	・休楽・休楽・休楽・休楽から24時間後にパキロビッドを開始し、パキロビッドの最終投与から3日後に再開(併用する場合は、パンパニブを1日1回400mgに減量し毒性をモニタリング、パキロビッドの最終投与から3日後に減量前の用量を再開) ※パソパニブを減量投与していた患者ではさらに減量可
	パノビノスタット乳酸塩	ファリーダック	休薬又は用量調整すれば投与可	↑ パノビノスタット	・休業→バキロビッドの最終投与から3日後に再開 (併用する場合は、バノビノスタットの用量を10mgに減量し毒性を注意深くモニタリング、バキロビッドの最終投与から3日後に減量前の用量を再開)
	パルボシクリブ	イブランス	休業又は用量調整すれば投与可	↑ パルボシクリブ	・休業→休業から24時間後にパキロビッドを開始し、パキロビッドの最終投与から3日後に再開(併用する場合は、パルボシクリブの毒性をモニタリングし40%の減量を検討~125mg1日1回服用患者には75mg1日1回)、パキロビッドの最終投与から3日後に減量前の用量を再開)。 ※1日1回75mg未満に減量する必要がある場合には治療を中止
	バンデタニブ	カプレルサ	休業又は副作用モニタリングすれば 併用可	↑ バンデタニブ	・併用時にはバンデタニブの毒性をモニタリングし、必要に応じて治療を中断するか減 量を検討
	ビンクリスチン硫酸塩	オンコビン	休薬又は副作用モニタリングすれば 併用可	↑ ビンクリスチン	・休業→バキロビッドの最終投与から3日後に再開 (併用する場合は、ピンクリスチンの高性を注意深くモニタリング、過去に高性出現の 既往がある、または、そのリスクが高い患者では、ピンクリスチンの減量を検討)
	ビンプラスチン硫酸塩	エクザール	休薬又は副作用モニタリングすれば 併用可	↑ ビンブラスチン	・休業→バキロビッドの最終投与から3日後に再開 (併用する場合は、ビンブラスチンの両性を注意深くモニタリング、過去に両性出現の 既往がある、または、そのリスクが高い患者では、ビンブラスチンの減量を検討)
	ブリグチニブ	アルンブリグ	休薬又は用量調整すれば投与可	↑ ブリグチニブ	・休業→バキロビッドの最終投与から3日後に再開 (併用する場合は、ブリグチニブを50%に減量し毒性をモニタリング。バキロビッドの 最終投与から3日後に減量前の用量を再開)
は	フルタミド	オダイン	休薬すれば投与可	↑ フルタミド(CYP3A4阻害) ↓ フルタミド(CYP1A2誘導)	・休楽→バキロビッドの最終投与から3日後に再開 ・フルタミド濃度の増加または減少の可能性があるが、臨床的意義は不明
	ベキサロテン	タルグレチン	禁忌相当	↓ ニルマトレルビル/リトナビル	・代替のCOVID-19治療薬を検討(ベキサロテンは300mg/m2/日を超える用量での反 復投与時にCYP3Aの誘導あり、過去14日以内に使用した患者は、中止しても誘導能が 持続するため)。
	ベネトクラクス ①再発/難治性のCLL (小リンパ 球性リンパ腫を含む)の用量漸増 期 ②①以外	ベネクレクスタ	①禁忌 ②休業又は用量調整すれば併用可	↑ ベネクレクスタ	・①併用データないが禁忌。併用による濃度上昇が予想され、併用による腫瘍崩壊症候群のリスクが懸念される     ・①以外の場合も、代替のCOVID-19治療薬を検討。可能な限り休薬、併用が避けられない場合は、少なくとも75%減量する
	ペミガチニブ	ペマジール	休薬又は用量調整すれば投与可	↑ ペミガチニブ	・休楽→バキロビッドの最終投与から3日後に再開 (併用する場合、13.5mg服用→9mgに減量、9mg服用→4.5mgに減量。バキロビッド の最終投与から3日後に減量前の用量を再開)
	ベムラフェニブ	ゼルボラフ	休薬又は副作用モニタリングすれば 併用可	↑ ベムラフェニブ	・休業→休業から24時間後にパキロビッドを開始し、パキロビッドの最終投与から3日 後に再開 (併用する場合は、ベムラフェニブに関連する毒性をモニタリングし、必要に応じて中 断又は減量を検討)
	ボスチニブ水和物	ボシュリフ	禁忌相当	↑ ポスチニブ	・代替のCOVID-19治療薬を検討(併用によりAUC 約8.6倍に増加の可能性) 仮にバキロビット使用の場合、下記の提言あり ・休薬→休薬から24時間後にパキロビッドを開始し、パキロビッドの最終投与から3 日後に再開
	ポナチニブ塩酸塩	アイクルシグ	休業又は用量調整すれば投与可	↑ ポナチニブ	・休業→バキロビッドの最終投与から3日後に再開 (併用する場合、ボナチニブ1日45mg服用→30mg、30mg服用→115mg、15mg服用 →10mgに返還・1日10mg服用→バキロビットの使用を避ける。バキロビッドの最終投 与から3日後に減量前の用量を再開)
	ボルテゾミブ	ベルケイド	休薬又は副作用モニタリングすれば 併用可	↑ ボルテゾミブ	・休薬➡パキロビッドの最終投与から3日後に再開 (併用する場合、ボルテゾミブの両性を注意深くモニタリング)
ま	ミトタン	オペプリム	禁忌相当	↓ ニルマトレルビル/リトナビル	・代替のCOVID-19治療薬を検討。ミトタンはCYP3A4の誘導作用あり→パキロビッド の治療効果低下の可能性。半減期が非常に長い(18~159日)ため、ミトタンの最終投 与から3~6ヵ月はパキロビッド回避
5	ラバチニプトシル酸塩水和物	タイケルブ	休薬又は用量調整すれば投与可	↑ ラバチニブ	・休業・バキロビットの最終投与から3日後に再開 (併用する場合、ラバチニブを1日1250mgから500mgに減らし毒性をモニタリング。 ラバチニブの用量を元のdoseに戻す場合には、一度ラバチニブの7日間の休業= washoutの後に再開)
	ラロトレクチニブ硫酸塩	ヴァイトラックビ	禁忌相当	↑ ラロトレクチニブ	・代替のCOVID-19治療薬を検討(併用によりAUC 約4.3倍に増加の可能性) 仮にパキロビット使用の場合、下窓の提言あり * 休薬➡/ (キロビットの最終投与から3日後に再開 * 50%減量下で併用し帯性モニタリング。パキロビッドの最終投与から3日後に減量 前の用量を再開
	ルキソリチニブリン酸塩	ジャカビ	休業又は用量調整すれば投与可	↑ ルキソリチニブ	・休業→バキロビッドの最終投与から3日後に再開 (併用する場合、用量を50%減量し、毒性をモニタリング。バキロビッドの最終投与から3日後に減量前の用量を再開)
	レゴラフェニブ水和物	スチバーガ	禁忌相当	↑ レゴラフェニブ	・代替のCOVID-19治療薬を検討(併用によりレゴラフェニブのAUCが上昇、および活性代謝物の減少が見込まれるため)
	ロルラチニブ	ローブレナ	禁忌相当	↑ ロルラチニブ ↓ ニルマトレルビル/リトナビル	・代替のCOVID-19治療薬を検討。 ・過去14日以内に使用した患者には禁忌。ロルラチニブはCYP3A4を誘導等の作用あり →併用でバキロビッド濃度が低下、ロルラチニブの濃度上昇の可能性