日本標準商品分類番号:87259

# 医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会の IF 記載要領 2018 (2019 年更新版) に準拠して作成

## 勃起不全治療剤

# タダラフィル錠 10mgCI「FCI」 タダラフィル錠 20mgCI「FCI」

Tadalafil Tablets 10mg・20mgCI「FCI」 タダラフィル錠

	Г				
剤 形	フィルムコーティング錠				
製剤の規制区分	処方箋医薬品 <sup>注)</sup> 注)	処方箋医薬品 <sup>注)</sup> 注)-医師等の処方箋により使用すること			
規格・含量	タダラフィル錠 10mgCI「FCI」 1		1 錠中タダラフィル 10mg 含有		
/ 日 直 重	タダラフィル錠 20mg(	ZI「FCI」 1錠中	タダラフ	7ィル 20mg 含有	
   一 般 名	和名:タダラフィル(	JAN)			
一 双 石	洋名:Tadalafil(JAN)				
		タダラフィル	錠	タダラフィル錠	
製造販売承認年月日		10mgCl 「FCl」		20mgCl 「FCl」	
薬価基準収載・販売開	製造販売承認年月日	2021年2月16日		2021年2月16日	
始年月日	薬価基準収載年月日	薬価基準未収載		薬価基準未収載	
	発売年月日	2021年7月1日		2021年7月1日	
開発・製造販売 (輸入)	#II外□士二。壹 I IV 於 T 來 朴 → A JI				
提携・販売会社名	製造販売元:富士化学工業株式会社				
医薬情報担当者の					
連 絡 先					
	富士化学工業株式会社 学術担当				
問い合わせ窓口	〒105-0011 東京都港区芝公園 1 丁目 8 番 21 号				
	TEL: 03-6435-6956				

本 IF は 2024 年 5 月作成の添付文書の記載に基づき作成した。

最新の添付文書情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構ホームページ「医薬品に関する情報」 http://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html にてご確認ください。

(2020年4月改訂)

#### 1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として、医療用医薬品添付文書(以下、添付文書)がある。医療 現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際には、添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合があり、製薬企業の医薬情報担当者 (以下、MR) 等への情報の追加請求や質疑により情報を補完してきている。この際に必要な情報を網 羅的に入手するための項目リストとして医薬品インタビューフォーム(以下、IFと略す)が誕生した.

1988 年に日本病院薬剤師会(以下、日病薬)学術第 2 小委員会が I F の位置付け、 I F 記載様式、 I F 記載要領を策定し、その後 1998 年に日病薬学術第 3 小委員会が、2008 年、2013 年に日病薬医薬情報委員会が I F 記載要領の改訂を行ってきた.

IF記載要領 2008 以降, IFは PDF等の電子的データとして提供することが原則となった.これにより,添付文書 の主要な改訂があった場合に改訂の根拠データを追加したIFが速やかに提供されることとなった.最新版のIFは,医薬品医療機器総合機構(以下,PMDA)の医療用医薬品情報検索のページ(http://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/)にて公開されている.日病薬では,2009 年より新医薬品のIFの情報を検討する組織として「インタビューフォーム検討会」を設置し、個々のIFが添付文書を補完する適正使用情報として適切か審査・検討している.

2019 年の添付文書記載要領の変更に合わせ、 I F 記載要領 2018 が公表され、今般「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン」に関連する情報整備のため、その更新版を策定した.

#### 2. IF とは

IFは「添付文書等の情報を補完し、医師・薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

IFに記載する項目配列は日病薬が策定したIF記載要領に準拠し、一部の例外を除き承認の範囲内の情報が記載される。ただし、製薬企業の機密等に関わるもの及び利用者 自らが評価・判断・提供すべき事項等はIFの記載事項とはならない。言い換えると、製薬企業から提供されたIFは、利用者自らが評価・判断・臨床適用するとともに、必要な補完をするものという認識を持つことを前提としている。IFの提供は電子データを基本とし、製薬企業での製本は必須ではない。

#### 3. IF の利用にあたって

電子媒体のIFは、PMDAの医療用 医薬品情報検索のページに掲載場所が設定されている.

製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従ってIFを作成・提供するが、IFの原点を踏まえ、医療現場に不足している情報やIF作成時に記載し難い情報等については製薬企業のMR等へのインタビューにより利用者自らが内容を充実させ、IFの利用性を高める必要がある。また、随時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、IFが改訂されるまでの間は、製薬企業が提供する改訂内容を明らかにした文書等、あるいは各種の医薬品情報提供サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、IFの使用にあたっては、最新の添付文書をPMDAの医薬品医療

機器情報検索のページで確認する必要がある.

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「V.5. 臨床成績」や「XII. 参考資料」、「XIII. 備考」に関する項目等は承認を受けていない情報が含まれることがあり、その取り扱いには十分留意すべきである。

#### 4. 利用に際しての留意点

IFを日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用していただきたい. IFは日病薬の要請を受けて、当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業が作成・提供する、医薬品適正使用のための学術資料であるとの位置づけだが、記載・表現には薬機法の広告規則や医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン、製薬協コード・オブ・プラクティス等の制約を一定程度受けざるを得ない。販売情報提供活動ガイドラインでは、未承認薬や承認外の用法等に関する情報提供について、製薬企業が医療従事者からの求めに応じて行うことは差し支えないとされており、MR等へのインタビューや自らの文献調査などにより、利用者自らがIFの内容を充実させるべきものであることを認識しておかなければならない.製薬企業から得られる情報の科学的根拠を確認し、その客観性を見抜き、医療現場における適正使用を確保することは薬剤師の本務であり、IFを活用して日常業務を更に価値あるものにしていただきたい.

# 目 次

l. 7	概要に関する項目1	11.	別途提供される資材類	9
1	. 開発の経緯1	12.	その他	9
2	2. 製品の治療学的特性1	V.	治療に関する項目	10
3	. 製品の製剤学的特性1	1.	効能又は効果	10
4	. 適正使用に関して周知すべき特性…1	2.	効能又は効果に関連する注意	10
5	・ 承認条件および流通・使用上の制限事	3.	用法及び用量	10
	項1	4.	用法及び用量に関連する注意	10
6	o. RMP の概要1	5.	臨床成績	10
П.	名称に関する項目2	VI.	薬効薬理に関する項目	14
1	. 販売名2	1.	薬理学的に関連ある化合物又は	化合
2	. 一般名2		物群	14
3	また 構造式又は示性式2	2.	薬理作用	14
4	. 分子式及び分子量2	VII.	薬物動態に関する項目	15
5	. 化学名(命名法)又は本質2	1.	血中濃度の推移・測定法	15
6	· 慣用名、別名、略号、記号番号2	2.	薬物速度論的パラメータ	17
7	. CAS 登録番号2	3.	母集団(ポピュレーション)解析	沂.18
III.	有効成分に関する項目3	4.	吸収	18
1	. 物理化学的性質3	5.	分布	18
2	. 有効成分の各種条件下における安定	6.	代謝	18
	性3	7.	排泄	19
3	。 有効成分の確認試験法、定量法3	8.	トランスポーターに関する情報.	19
IV.	製剤に関する項目4	9.	透析等による除去率	19
1		10.	特定の背景を有する患者	19
2	. 製剤の組成4	11.	その他	20
3	. 添付溶解液の組成及び容量5	VIII.	安全性(使用上の注意等)に関する	る項
4	. 力価5		目	22
5	. 混入する可能性のある夾雑物5	1.	警告内容とその理由	22
6	製剤の各種条件下における安定性…5	2.	禁忌内容とその理由	22
7	. 調整法及び溶解後の安定性6	3.	効能又は効果に関連する使用上	の注
8	8. 他剤との配合変化(物理化学的変化)		意とその理由	22
	6	4.	用法及び用量に関連する使用上	の注
9	9. 溶出性6		意とその理由	22
1	0 容器・包装9	5	重要な基本的注意とその理由	22

6.	特定の背景を有する患者に関する注
	意23
(1)	合併症・既往歴等のある患者23
(2)	腎機能障害患者23
(3)	肝機能障害者23
(4)	生殖能を有する者23
(5)	妊婦23
(6)	授乳婦24
(7)	小児等24
(8)	高齢者24
7.	相互作用24
8.	副作用25
9.	臨床検査結果に及ぼす影響26
10.	過量投与26
11.	適用上の注意26
12.	その他の注意27
IX.	非臨床試験に関する項目28
1.	薬理試験28
2.	毒性試験28
X.	管理的事項に関する項目29
1.	規制区分29
2.	有効期間29
2. 3.	有効期間29 貯法・保存条件29
3.	貯法・保存条件29
3. 4.	貯法・保存条件29 取扱い上の注意29
3. 4. 5.	貯法・保存条件29 取扱い上の注意29 患者向け資材29
3. 4. 5. 6.	貯法・保存条件
<ul><li>3.</li><li>4.</li><li>5.</li><li>6.</li><li>7.</li></ul>	貯法・保存条件
<ul><li>3.</li><li>4.</li><li>5.</li><li>6.</li><li>7.</li></ul>	貯法・保存条件
<ul><li>3.</li><li>4.</li><li>5.</li><li>6.</li><li>7.</li></ul>	貯法・保存条件
3. 4. 5. 6. 7. 8.	貯法・保存条件

14.	保険給付上の注意30
XI.	文献31
1.	引用文献31
2.	その他の参考文献32
XII.	参考資料33
1.	主な外国での発売状況33
2.	海外における臨床支援情報33
XIII.	備考34
1.	調剤・服薬支援に際して臨床判断を行
	うにあたっての参考情報34
2.	その他の関連資料34

#### I. 概要に関する項目

#### 1. 開発の経緯

タダラフィルは、選択的なホスホジエステラーゼ タイプ 5 (PDE5) 阻害作用を有する 化合物として創薬され、1995 年から勃起不全治療剤としての開発が開始された薬剤であり、本邦では 2007 年に上市されている。

タダラフィル錠 10mgCI「FCI」及びタダラフィル錠 20mgCI「FCI」は富士化学工業株式会社が後発医薬品として開発を企画し、薬食発第 1121 第 2 号(平成 26 年 11 月 21 日) に基づき、規格及び試験方法を設定、安定性試験、生物学的同等性試験を実施し、2021年 2 月に承認を取得した。

#### 2. 製品の治療学的特性

- (1) タダラフィル錠  $10 mgCI \Gamma FCI$  及びタダラフィル  $20 mgCI \Gamma FCI$  は、勃起不全(満足な性行為を行うに十分な勃起とその維持が出来ない患者)に対して、通常、成人には  $1 \Box 1 \Box 9$  ダラフィルとして 10 mg を性行為の約 1 時間前に経口投与することにより、有効性が認められている。( $\Gamma V$ . 1. 効能又は効果」及び「V. 3. 用法及び用量」の項参照)
- (2) 重大な副作用として、過敏症(発疹、蕁麻疹、顔面浮腫、剥脱性皮膚炎、 Stevens-Johnson 症候群)がある。詳細は「Ⅷ. 安全性(使用上の注意等)に関する 項目 | 参照。
- 3. 製品の製剤学的特性

本剤は, 円形状である。

10mg 錠には割線を付与した。

4. 適正使用に関して周知すべき特性

該当資料なし

- 5. 承認条件および流通・使用上の制限事項
  - (1) 承認条件該当しない
  - (2) 流通・使用上の制限事項 該当しない
- 6. RMPの概要

該当資料なし

## Ⅱ. 名称に関する項目

#### 1. 販売名

(1) 和名

タダラフィル錠 10mgCI「FCI」 タダラフィル錠 20mgCI「FCI」

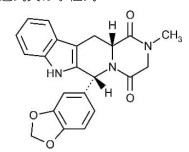
(2) 洋名

Tadalafil Tablets 10mg CI 「FCI」
Tadalafil Tablets 20mg CI 「FCI」

(3) 名称の由来

「一般名」+「剤形」+「規格(含量)」+「屋号」

- 2. 一般名
  - (1) 和名(命名法)タダラフィル(JAN)
  - (2) 洋名(命名法) Tadalafil(JAN)
  - (3) ステム血管拡張作用を持つホスホジエステラーゼ PDE5 阻害剤: -afil
- 3. 構造式又は示性式



4. 分子式及び分子量

分子式: C<sub>22</sub>H<sub>19</sub>N<sub>3</sub>O<sub>4</sub>

分子量:389.40

5. 化学名(命名法)又は本質

(6R ,12aR )-6-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-methyl-2,3,6,7,12,12a-hexahydropyrazino[1',2':1,6]pyrido [3,4-b]indole-1,4-dione (IUPAC)

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

特になし

7. CAS 登録番号

171596-29-5

## Ⅲ. 有効成分に関する項目

- 1. 物理化学的性質
  - (1) 外観・性状白色の粉末である
  - (2) 溶解性

溶媒	1g を溶かすの	溶解性	
ジメチルスルホキシド	1mL 以上	10mL 未満	溶けやすい
エタノール (99.5)	100mL 以上	1000mL 未満	溶けにくい
水	10000mL以上		ほとんど溶けない

(3) 吸湿性

該当資料なし

- (4) 融点(分解点)、沸点、凝固点 該当資料なし
- (5) 酸塩基解離定数 該当資料なし
- (6) 分配係数該当資料なし
- (7) その他の主な示性値 該当資料なし
- 2. 有効成分の各種条件下における安定性 該当資料なし
- 3. 有効成分の確認試験法、定量法

確認試験法

- (1) 紫外可視吸光度測定法
- (2) 赤外吸収スペクトル測定法(臭化カリウム錠剤法)

定量法

液体クロマトグラフィー

## IV. 製剤に関する項目

### 1. 剤形

(1) 剤形の区別フィルムコーティング錠

(2) 製剤の外観及び性状

販売:	名	タダラフィル錠 10mgCI「FCI」			タダラフィル錠 20mgCI「FCI」		
性划	†	黄色の割線入りのフィルムコーティ ング錠		明るい赤みの黄色~つよい赤みの黄 色のフィルムコーティング錠			
本体	表	FCI 10			FCI 293		
表示	裏				20		
外形		表 FCI 10	裏	側面	表 FCI 293	<u>\$</u>	側面
錠径(m	nm)	7.1		9.0			
厚さ(m	nm)	3.0		4.4			
質量(r	ng)		125			310	

(3) 識別コード

タダラフィル錠 10mgCI「FCI」: FCI 10 タダラフィル錠 20mgCI「FCI」: FCI 293 20

(4) 製剤の物性

(「IV-4.製剤の各種条件下における安定性」の項参照)

(5) その他該当しない

## 2. 製剤の組成

(1) 有効成分(活性成分)の含量及び添加剤

販売名	有効成分	添加剤
		乳頭水和物、結晶セルロース、クロスカル
		メロースナトリウム、ヒドロキシプロピル
タダラフィル錠	1錠中	セルロース、ラウリル硫酸ナトリウム、ス
10mgCl 「FCl」	タダラフィル 10mg	テアリン酸マグネシウム、ヒプロメロー
		ス、タルク、マクロゴール 6000、酸化チタ
		ン、リボフラビン
		乳頭水和物、結晶セルロース、クロスカル
		メロースナトリウム、ヒドロキシプロピル
タダラフィル錠	1錠中	セルロース、ラウリル硫酸ナトリウム、ス
20mgCl 「FCl」	タダラフィル 20mg	テアリン酸マグネシウム、ヒプロメロー
		ス、酸化チタン、タルク、トリアセチン、
		黄色三二酸化鉄

- (2) 電解質等の濃度 該当しない
- (3) 熱量 該当しない
- 3. 添付溶解液の組成及び容量 該当しない
- 4. 力価該当しない
- 5. 混入する可能性のある夾雑物 該当資料なし
- 6. 製剤の各種条件下における安定性
  - (1) タダラフィル錠 10mgCI「FCI」
  - 1) 加速試験

試験方法	保存形態	保存条件	保存期間	結果
加速試験	PTP 包装	40 ± 1°C	6 箇月	全ての試験項目について規
加松山場	PIP C衣	$75 \pm 5\% \text{ RH}$	0 回刀	格内であった。

試験項目:性状、確認試験、純度試験、製剤均一性、溶出性、定量法

2) 無包装状態の安定性試験

試験方法	保存形態	保存条件	保存期間	結果
温度	遮光・気密 容器(瓶)	40 ± 1°C	3 箇月	変化は認められなかった。
湿度	遮光・開放	$75 \pm 5\%$ RH $25 \pm 1^{\circ}$ C	3 箇月	変化は認められなかった。
光	気密容器	120万 lx·hr	1000lx 50 日	変化は認められなかった。

試験項目:性状、純度試験、溶出性、定量法、硬度

- (2) タダラフィル錠 20mgCI「FCI」
- 1) 加速試験

試験方法	保存形態	保存条件	保存期間	結果
加速試験	PTP 包装	$40 \pm 2^{\circ}$ C $75 \pm 5\%$ RH	6 箇月	全ての試験項目について規 格内であった。

試験項目:性状、確認試験、純度試験、製剤均一性、溶出性、定量法

## 2) 無包装状態の安定性試験

試験方法	保存形態	保存条件	保存期間	結果
温度	密閉遮光	60°C	3 箇月	全ての項目で規格に適合し、 明確な品質の低下は認めな かった。
湿度	開放遮光	25 ± 2°C 75 ± 5% RH		全ての項目で規格に適合し、 明確な品質の低下は認めな かった。
光	開放 室温	120万 lx·h 200W·h/m²		全ての項目で規格に適合し、 明確な品質の低下は認めな かった。

試験項目:性状、純度試験、溶出性、定量法、硬度

最終包装製品を用いた加速試験( $40^{\circ}$ C、相対湿度 75%、6 箇月)の結果、タダラフィル錠 10 mgCI 「FCI」及びタダラフィル錠 20 mgCI 「FCI」は通常の市場流通下においてそれぞれ 3 年間安定であることが推測された。

7. 調整法及び溶解後の安定性

該当しない

8. 他剤との配合変化(物理化学的変化)

該当資料なし

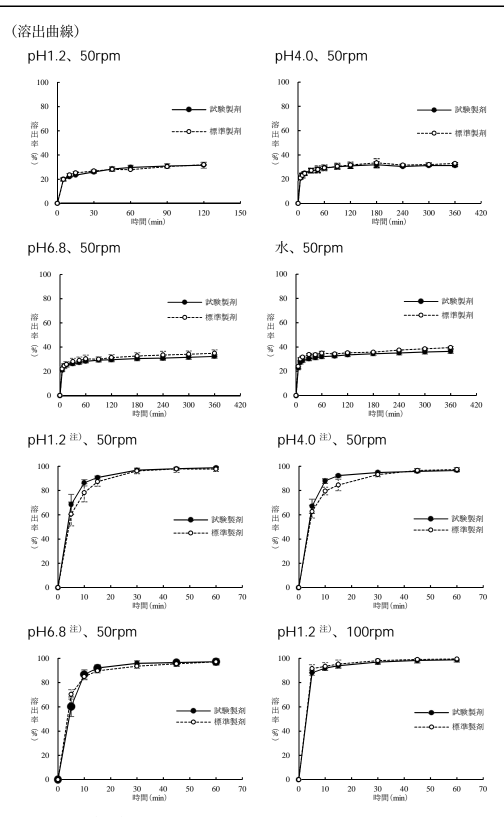
- 9. 溶出性
  - (1) 溶出挙動における類似性

「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」(平成24年2月29日薬食審査発0229 第10号) に従い、溶出試験を行った。

1) タダラフィル錠 10mgCI「FCI」

(試験条件)

試験方法	日本薬局方 溶出試験 パドル法
回転数	50rpm、100rpm(pH1.2 <sup>注)</sup> のみ)
試験液	pH1.2、pH4.0、pH6.8、水、pH1.2 <sup>注)</sup> 、pH4.0 <sup>注)</sup> 、pH6.8 <sup>注)</sup> 注) 0.5%(w/v)ポリソルベート 80 添加
試験液の量	900mL
試験液の温度	37 ± 0.5°C
試験結果	全ての条件において判定基準に適合した。



注) 0.5% (w/v) ポリソルベート 80 添加

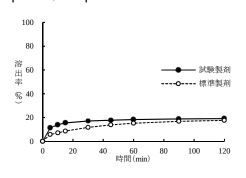
## 2) タダラフィル錠 20mgCI「FCI」

## (試験条件)

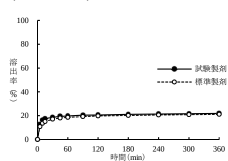
試験方法	日本薬局方 溶出試験 パドル法
回転数	50rpm、100rpm(pH6.8 <sup>注)</sup> のみ)
試験液	pH1.2、pH4.0、pH6.8、水、pH1.2 <sup>注)</sup> 、pH4.0 <sup>注)</sup> 、pH6.8 <sup>注)</sup> 注) 0.5%(w/v)ポリソルベート 80 添加
試験液の量	900mL
試験液の温度	37 ± 0.5°C
試験結果	全ての条件において判定基準に適合した。

## (溶出曲線)

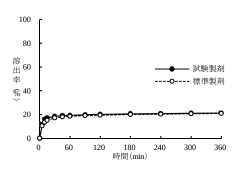
pH1.2、50rpm



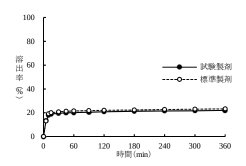
pH4.0、50rpm



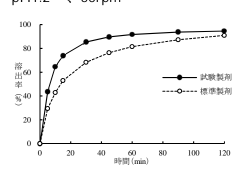
pH6.8、50rpm



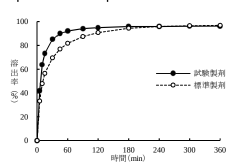
水、50rpm

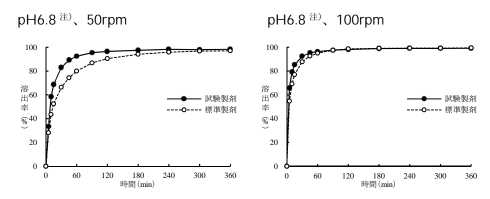


pH1.2 <sup>注)</sup>、50rpm



pH4.0 <sup>注)</sup>、50rpm





注) 0.5% (w/v) ポリソルベート 80 添加

- 10. 容器・包装
  - (1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報 該当しない
  - (2) 包装

タダラフィル錠 10mgCI「FCI」: 20 錠 [10 錠 (PTP) × 2] タダラフィル錠 20mgCI「FCI」: 20 錠 [10 錠 (PTP) × 2]

(3) 予備容量 該当しない

(4) 容器の材質

販売名	包装形態	材質
タダラフィル錠 10mgCI「FCI」	PTP 包装	ポリ塩化ビニル、アルミ箔
タダラフィル錠 20mgCI「FCI」	PTP 包装	ポリ塩化ビニル/ポリクロロトリフル オロエチレンラミネート、アルミ箔

- 11. 別途提供される資材類
  - 該当資料なし
- 12. その他

該当資料なし

#### V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

勃起不全(満足な性行為を行うに十分な勃起とその維持が出来ない患者)

2. 効能又は効果に関連する注意

#### 5. 効能又は効果に関連する注意

- 5.1 投与に際しては、勃起不全及びその基礎疾患の診断のため、既往歴の調査や諸検査を行い、客観的な診断に基づき臨床上治療が必要とされる患者に限定すること。
- 5.2 本剤は催淫剤又は性欲増進剤ではない。
- 3. 用法及び用量
  - (1) 用法及び用量の解説

通常、成人には1日1回タダラフィルとして10mgを性行為の約1時間前に経口投与する。10mgの投与で十分な効果が得られず、忍容性が良好と判断された器質性又は混合型勃起不全患者に対しては、20mgに増量することができる。

軽度又は中等度の肝障害のある患者では 10mg を超えないこと。なお、いずれの場合も1日の投与は1回とし、投与間隔は24時間以上とすること。

中等度又は重度の腎障害のある患者では、5mg から開始し、投与間隔は 24 時間以上とすること。なお、中等度の腎障害のある患者では最高用量は 10mg を超えないこととし、10mg を投与する場合には投与間隔を 48 時間以上とすること。重度の腎障害のある患者では 5mg を超えないこと。

- (2) 用法及び用量の設定経緯・根拠 該当資料なし
- 4. 用法及び用量に関連する注意

#### 7. 用法及び用量に関連する注意

7.1 チトクローム P450 3A4(CYP3A4)を強く阻害する薬剤を投与中の患者では、本剤の血漿中濃度が上昇することが認められているので、低用量(5mg)から開始し、投与間隔を十分にあける(10mg を投与する場合は投与間隔を 48 時間以上)など注意して投与すること。なお、投与量は 10mg を超えないこと。[10.2 参照]

7.2 10mg 錠と 20mg 錠の生物学的同等性は示されていないため、投与量を調節する際には 10mg 錠と 20mg 錠の互換使用を行わないこと。

#### 5. 臨床成績

- (1) 臨床データパッケージ 該当資料なし
- (2) 臨床薬理試験

#### <有効性及び安全性に関する試験>

本剤の臨床効果は、国内用量反応試験、外国第Ⅲ相試験共に同一の指標を用いて評価を行った。主な指標は IIEF(International Index of Erectile Function:国際勃起機

能スコア) 質問票 (15 問) における勃起機能ドメイン (6 問) (表 17-1)、SEP (Sexual Encounter Profile:患者日記中の性交に関する質問) の質問 2 及び質問 3 (表 17-2) に対する回答とした <sup>37)</sup>。

表 17-1 IIEF 勃起機能ドメインの質問と回答

質問番号	質問	回答選択肢(点)
1	ここ4週間、性的行為にお よんでいる時、何回勃起を 経験しましたか。	・性的行為一度も無し <sup>注1)</sup> (0) ・毎回又はほぼ毎回(10 回中 9 回以上)(5)
2	ここ4週間、性的刺激による勃起の場合、何回挿入可能な勃起の硬さになりましたか。	・おおかた毎回(半分よりかなり上回る回数: 10回中7回程度)(4) ・時々(10回中5回)(3) ・たまに(半分よりかなり下回る回数:
3	ここ4週間、性交を試みた時、何回挿入することが出来ましたか。	・全く無し又はほとんど無し (10 回中 1 回以下)(1)
4	ここ4週間、性交中、挿入 後何回勃起を維持するこ とが出来ましたか。	注 1) 質問 2 では「性的刺激一度も無し」、質問 3、4 では「性交の試み一度も無し」
5	ここ4週間で、性交中に、 性交を終了するまで勃起 を維持するのはどれくら い困難でしたか。	・性交の試み一度も無し(0)         ・困難でない(5)         ・やや困難(3)         ・困難(2)         ・ほとんど困難
15	ここ4週間、勃起を維持する自信の程度はどれくらいありましたか。	<ul><li>・非常に高い(5)</li><li>・高い(4)</li><li>・普通(3)</li><li>・低い(2)</li><li>・非常に低い(1)</li></ul>
勃	起機能ドメイン計	30 点

## 表 17-2 SEP の質問と回答

質問番号	質問	回答
2	パートナーの膣への挿入ができま したか?	「はい」 ひは 「いいき」
3	勃起は十分に持続し、性交に成功 しましたか?	「はい」又は「いいえ」

#### <国内第Ⅱ相試験>

国内用量反応試験において、タダラフィル5~20mg 投与により IIEF の勃起機能ドメインスコア、SEP の質問2及び3に「はい」と回答した割合におけるベースラインからの変化量に、プラセボ投与との統計的な有意差が認められた 38),39)。

表 17-3 国内用量反応試験における IIEF の勃起機能ドメインスコア並びに SEP の質問 2 及び 3 に「はい」と回答した割合のベースラインからの変化量

		ベースラインからの変化量				
評価項目	統計量注)	プラセボ群	タダラフィル群			
		ノノセか辞	5mg 群	10mg 群	20mg 群	
IIEF 勃起機能	最小二乗平均値 (標準誤差) [症例数]	2.05 (0.71) [86]	7.51 (0.72) [84]	9.10 (0.71) [86]	9.38 (0.71) [86]	
ドメイン	p値(対プラセボ群)		<0.001	<0.001	<0.001	
SEP 質問 2	最小二乗平均値 (標準誤差) [症例数]	8.59 (2.99) [86]	28.50 (3.02) [84]	35.97 (2.99) [86]	36.52 (2.99) [86]	
	p値(対プラセボ群)	_	< 0.001	< 0.001	< 0.001	
SEP 質問 3	最小二乗平均値 (標準誤差) [症例数]	12.29 (3.46) [86]	34.31 (3.49) [84]	47.26 (3.46) [86]	50.80 (3.45) [86]	
	p値(対プラセボ群)	-	< 0.001	< 0.001	< 0.001	

注)最小二乗平均値、標準誤差及び p 値は、施設、治療法、ベースライン値を含む共分散分析により導いた。プラセボ群と各用量の多重比較では Dunnett 法により調整を行った。

安全性評価対象症例 257 例中 70 例(27.2%)に副作用が認められた。主な副作用は 頭痛 29 例(11.3%)、潮紅 13 例(5.1%)、ほてり 9 例(3.5%)、消化不良 6 例(2.3%) 等であった  $^{40}$ 。

#### <外国第Ⅲ相試験>

外国で実施されたプラセボ対照二重盲検並行群間比較試験(第III相試験)の 11 試験(2266 例)を併合解析した結果、タダラフィル 5~20mg 投与により IIEF の勃起機能ドメインスコア、SEP の質問 2 及び 3 に「はい」と回答した割合におけるベースラインからの変化量に、プラセボ投与との統計的な有意差が認められた  $^{41),42)}$ 。

表 17-4 外国プラセボ対照二重盲検比較試験における IIEF の勃起機能ドメインスコア並びに SEP の質問 2 及び 3 に「はい」と回答した割合のベースラインからの変化量

		ベースラインからの変化量				
評価項目	統計量注)	プラセボ群	タダラフィル群			
		ノノセか辞	5mg 群	10mg 群	20mg 群	
IIEF 勃起機能	最小二乗平均値 (標準誤差) [症例数]	1.03 (0.30) [540]	5.02 (0.75) [149]	6.79 (0.57) [245]	8.94 (0.23) [1179]	
ドメイン	p値(対プラセボ群)	ı	<0.001	<0.001	< 0.001	
SEP 質問 2	最小二乗平均値 (標準誤差) [症例数]	2.63 (1.19) [547]	15.37 (2.94) [149]	25.57 (2.24) [247]	31.32 (0.92) [1192]	
	p値(対プラセボ群)	ı	<0.001	<0.001	< 0.001	
SEP 質問 3	最小二乗平均値 (標準誤差) [症例数]	9.08 (1.34) [547]	26.46 (3.29) [149]	37.48 (2.51) [247]	44.26 (1.03) [1192]	
	p 値(対プラセボ群)	_	< 0.001	< 0.001	< 0.001	

注)最小二乗平均値、標準誤差及び p 値は、施設、治療法、ベースライン値を含む共分散分析により導いた。プラセボ群と各用量の多重比較では Bonferroni 法により調整を行った。

(3) 用量反応探索試験

該当資料なし

- (4) 検証的試験
- 1) 有効性検証試験 該当資料なし
- 2) 比較試験該当資料なし
- 3) 安全性試験

該当資料なし

- (5) 患者・病態別試験
  - 該当資料なし
- (6) 治療的使用
- 1) 使用成績調査(一般使用成績調査、特定使用成績調査、使用成績比較調査)、製造販売後データベース調査、製造販売後臨床試験の内容 該当資料なし
- 2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した調査・試験の概要 該当しない
- (7) その他該当しない

#### VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群 シルデナフィルクエン酸塩、バルデナフィル塩酸塩水和物

#### 2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序

#### <作用機序>

性的刺激により一酸化窒素(NO)の局所的な遊離が生じる際に、タダラフィルは、cGMP分解酵素であるPDE5を阻害することにより海綿体のcGMP濃度を上昇させる。その結果、平滑筋が弛緩し、陰茎組織への血流が増大して勃起が達成される。

#### <PDE5 阻害作用>

タダラフィルは選択的な PDE5 阻害剤である。タダラフィルはヒト遺伝子組換え PDE5 を約 1nM の IC $_{50}$  値で阻害した。タダラフィルの PDE5 に対する阻害効力は、 PDE6 及び PDE11 と比較して、それぞれ 700 及び 14 倍であり、その他の PDE サブタイプとの比較では、9000 倍以上であった  $^{43}$  (*in vitro*)。

#### <陰茎海綿体内 cGMP 濃度上昇作用>

タダラフィル(30nM)は、NO 供与体であるニトロプルシドナトリウム(SNP)の存在下で、ヒト摘出陰茎海綿体平滑筋中の cGMP 濃度を有意に上昇させた (*in vitro*)。

#### <陰茎動脈及び海綿体の弛緩増強作用>

タダラフィルはヒト摘出陰茎動脈及び海綿体平滑筋の弛緩を誘発 ( $EC_{50}$ 値:それぞれ 34 及び 13nM) し、また、SNP 及びアセチルコリンの弛緩作用を増強させた (30nM) ( $in\ vitro$ )。

- (2) 薬効を裏付ける試験成績 該当資料なし
- (3) 作用発現時間・持続時間 該当資料なし

#### VII. 薬物動態に関する項目

- 1. 血中濃度の推移・測定法
  - (1) 治療上有効な血中濃度 該当資料なし
  - (2) 臨床試験で確認された血中濃度

#### <単回投与>

日本人健康成人 36 例にタダラフィル 5、10、20、40mg  $^{\pm 1)}$  を単回経口投与したときのタダラフィルの血漿中濃度は、投与  $0.5\sim4$  時間( $T_{max}$ の中央値、3 時間)の間にピークに達した後、消失した。消失半減期は約  $14\sim15$  時間であった  $^{21}$ )。

注1) 承認最大用量は20mgである。

表 健康成人にタダラフィル 5mg、10mg、20mg、40mg を単回投与したときの血 漿中タダラフィル濃度より算出した薬物動態パラメータ

用量	n	AUC₀₋∞ (μg∙h/L)	C <sub>max</sub> (µg/L)	T <sub>max</sub> (h) <sup>注 2)</sup>	T <sub>1/2</sub> (h)
5mg	24	1784 (35.3)	95.6 (30.0)	3.00 (0.500~4.00)	14.2 (19.9)
10mg	23	3319 (32.5)	174 (26.5)	3.00 (0.500~4.00)	14.6 (20.9)
20mg	24	5825 (23.2)	292 (26.1)	3.00 (1.00~4.03)	13.6 (17.1)
40mg	23	10371 (32.3)	446 (20.2)	3.00 (0.500~4.00)	14.9 (20.0)

幾何平均值(変動係数%)

注 2) 中央値(範囲)

#### <反復投与>

日本人健康成人 18 例にタダラフィル 20mg を 1 日 1 回 10 日間反復経口投与したときのタダラフィルの血漿中濃度は、投与 4 日目までに定常状態に達した。定常状態でのタダラフィルの AUC 及び C<sub>max</sub> は初回投与時と比較して約 40%増加した <sup>22)</sup>。

表 健康成人にタダラフィル 20mg を 1 日 1 回 10 日間反復投与したときの血漿中タダラフィル濃度より算出した薬物動態パラメータ

日数	n	AUC₀₋∞ (μg∙h/L)	C <sub>max</sub> (µg/L)	T <sub>max</sub> (h) <sup>注 2)</sup>	T <sub>1/2</sub> (h)
1 日目	18	4478 (14.9)	339 (16.3)	3.00 (1.00~4.00)	-
10 日目	17	6430 <sup>注 5)</sup> (18.7)	461 <sup>注 6)</sup> (18.4)	3.00 (2.00~4.00)	14.5 (17.9)

幾何平均值(変動係数%)

注3) 投与間隔間(24時間)での血漿中薬物濃度下面積

- 注 4) 中央値(範囲)
- 注 5) 定常状態における投与間隔間 (24 時間) での血漿中薬物濃度下面積
- 注 6) 定常状態における最高血漿中薬物濃度

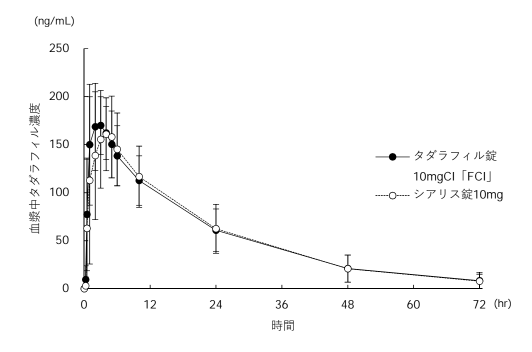
## <生物学的同等性試験>

#### (1) タダラフィル錠 10mgCI「FCI」

タダラフィル錠 10mgCI「FCI」又はシアリス錠 10mg をクロスオーバー法により、それぞれ1錠(タダラフィルとして1mg)を健康成人男子に絶食単回経口投与(n=18) して血漿中タダラフィル濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、 $C_{max}$ ) について 90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $log(0.80) \sim log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された  $^{23}$ 。

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>t</sub> (ng•hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
タダラフィル錠	3936	192	2.06	15.5
10mgCl 「FCl」	± 1222	± 40	± 1.16	± 5.1
シアリス錠	3959	193	2.67	14.8
10mg	± 1366	± 48	± 1.37	± 3.7

(Mean  $\pm$  S.D., n=18)



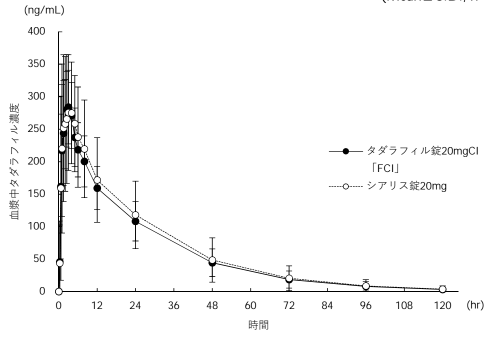
#### (2) タダラフィル錠 20mgCI「FCI」

タダラフィル錠 20mgCI「FCI」又はシアリス錠 20mg をクロスオーバー法により、それぞれ1錠(タダラフィルとして20mg)を健康成人男子に絶食単回経口投与(n=39)して血漿中タダラフィル濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ $(AUC, C^{max})$ について 90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80)\sim\log(1.25)$ の範囲内

であり、両剤の生物学的同等性が確認された23)。

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>t</sub> (ng•hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
タダラフィル錠	7165.17	316.33	2.3	17.11
20mgCI「FCI」	± 1900.48	± 58.48	± 1.1	± 4.29
シアリス錠	7712.65	340.48	2.5	17.09
20mg	± 3404.14	± 94.33	± 1.5	± 4.57

(Mean  $\pm$  S.D., n=39)



血漿中濃度並びに AUC、Cmax 等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

- (3) 中毒域 該当資料なし
- (4) 食事・併用薬の影響 (「Ⅷ - 7.相互作用」の項を参照のこと)
- 2. 薬物速度論的パラメータ
  - (1) 解析方法該当資料なし
  - (2) 吸収速度定数 該当資料なし
  - (3) 消失速度定数 該当資料なし
  - (4) クリアランス 該当資料なし
  - (5) 分布容積

該当資料なし

- (6) その他 該当資料なし
- 3. 母集団 (ポピュレーション) 解析
  - (1) 解析方法該当資料なし
  - (2) パラメータ変動要因 該当資料なし
- 4. 吸収

#### <食事の影響>

健健康成人 18 例にタダラフィル 20mg を食後 (高脂肪食) 又は空腹時に単回経口投与したとき、 $AUC_{0-\infty}$ 及び  $C_{max}$  共に食事摂取による影響は認められなかった  $^{24)}$  (外国人データ)。

- 5. 分布
  - (1) 血液-脳関門通過性 該当資料なし
  - (2) 血液 胎盤関門通過性(「Ⅷ-10. 妊婦,産婦,授乳婦等への投与」の項参照)
  - (3) 乳汁への移行性 該当資料なし
  - (4) 髄液への移行性 該当資料なし
  - (5) その他の組織への移行性 該当資料なし
  - (6) 血漿蛋白結合率 タダラフィルの血漿蛋白結合率は 94% (*in vitro*、平衡透析法) であり <sup>25)</sup>、主にアルブミン及びα1 酸性糖蛋白と結合する <sup>26)</sup>。

#### 6. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路

健康成人 6 例に <sup>14</sup>C-タダラフィル 100mg <sup>注1)</sup> を単回経口投与したとき、血漿中には主にタダラフィル未変化体及びメチルカテコールグルクロン酸抱合体が認められた。血漿中のメチルカテコール体はメチルカテコールグルクロン酸抱合体の 10%未満であった <sup>27)</sup> (外国人データ)。

- (2) 代謝に関与する酵素 (CYP等) の分子種、寄与率 該当資料なし
- (3) 初回通過効果の有無及びその割合 該当資料なし

(4) 代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率 該当資料なし

#### 7. 排泄

健康健康成人 6 例に  $^{14}$ C-タダラフィル  $^{100}$ mg  $^{\pm 1)}$ を単回経口投与したときの、投与後  $^{312}$ 時間までの放射能回収率は糞便中  $^{60.5}$ %、尿中  $^{36.1}$ %であった。糞便中には主にメチルカテコール体、カテコール体、尿中には主にメチルカテコールグルクロン酸抱合体が認められた  $^{28)}$  (外国人データ)。

- 8. トランスポーターに関する情報
  - 該当資料なし
- 9. 透析等による除去率 該当資料なし
- 10. 特定の背景を有する患者

#### <腎障害患者>

#### (1) 軽度及び中等度腎障害患者

健康成人 12 例、軽度腎障害患者 (CLcr=51~80mL/min) 8 例、中等度腎障害患者 (CLcr=31~50mL/min) 8 例にタダラフィル 5mg 及び 10mg を単回経口投与したとき、AUC $_{0-\infty}$ 及び  $C_{max}$  は健康成人のそれぞれ約 100%及び 20~30%増加した  $^{29}$ ) (外国人データ)。

#### (2) 血液透析を受けている末期腎不全患者

血液透析を受けている末期腎不全患者 16 例にタダラフィル 5mg、10mg 及び 20mg を単回経口投与したとき、 $AUC_{0-\infty}$ 及び  $C_{max}$  は健康成人のそれぞれ約 109%及び 41%増加した  $^{29}$  (外国人データ)。

#### <肝障害患者>

健康成人 8 例及び肝障害患者 25 例<sup>注 7)</sup> にタダラフィル 10mg を単回経口投与したとき、軽度肝障害患者 (Child-Pugh class A) と中等度肝障害患者 (Child-Pugh class B) の AUC<sub>0</sub>. ωは健康成人とほぼ同様であった <sup>29)</sup> (外国人データ)。

注 7)軽微肝障害(脂肪肝が認められた患者)、n=8:軽度肝障害(Child-Pugh class A)、n=8:中等度肝障害(Child-Pugh class B)、n=8:重度肝障害(Child-Pugh class C)、n=1。

## <高齢者>

健康高齢者 12 例(65~78 歳)及び健康若年者 12 例(19~45 歳)にタダラフィル 10mg を単回経口投与したとき、 $C_{max}$  は高齢者と若年者とでほぼ同様であったが、高齢者の  $AUC_{0-\infty}$  は若年者に比べ約 25%高値であった  $^{29}$  (外国人データ)。

表 高齢者及び若年者にタダラフィル 10mg を単回投与したときの血漿中タダラフィル濃度より算出した薬物動態パラメータ

	n	AUC <sub>0-∞</sub> (μg∙h/L)	C <sub>max</sub> (µg/L)	T <sub>max</sub> (h) 注8)	T <sub>1/2</sub> (h)
高齢者	12	4881 (31.7)	196 (26.9)	2.00 (1.00~4.00)	21.6 (39.0)
若年者	12	3896 (42.6)	183 (25.5)	2.50 (1.00~6.00)	16.9 (29.1)

幾何平均值(変動係数%)

注8) 中央値(範囲)

#### 11. その他

#### 薬物相互作用

#### <経口ケトコナゾール>

健康成人 12 例にケトコナゾール 400mg(1 日 1 回経口投与、国内未発売)とタダラフィル 20mg を併用投与したとき、タダラフィルの  $AUC_{0-\infty}$ 及び  $C_{max}$  は、それぞれ 312%及び 22%増加した  $^{4)}$ (外国人データ)。

健康成人 11 例にケトコナゾール 200mg (1日 1回経口投与) とタダラフィル 10mg を併用投与したとき、タダラフィルの  $AUC_{0-\infty}$ 及び  $C_{max}$  はそれぞれ 107%及び 15%増加した  $^{5)}$  (外国人データ)

#### <リトナビル>

健康成人 16 例にリトナビル 500mg 又は 600mg(1 日 2 回)とタダラフィル 20mg を併用投与したとき、タダラフィルの  $C_{max}$  は 30%低下したが、 $AUC_{0-\infty}$ は 32%増加した  $^{30}$  (外国人データ)。

健康成人 8 例にリトナビル 200mg(1 日 2 回)とタダラフィル 20mg を併用投与したとき、タダラフィルの  $C_{max}$  は同程度であったが、 $AUC_{0-\infty}$ は 124%増加した  $^{4)}$  (外国人データ)。

#### < α 遮断剤>

#### (1) ドキサゾシン

健康成人 18 例にドキサゾシン 8mg を反復経口投与時の定常状態で、タダラフィル 20mg を単回経口投与したとき、立位の収縮期及び拡張期血圧の最大下降量はそれぞれ 9.81mmHg 及び 5.33mmHg、臥位の収縮期及び拡張期血圧の最大下降量はそれぞれ 3.64mmHg 及び 2.78mmHg であった 6 (外国人データ)。

#### (2) タムスロシン

健康成人 18 例にタムスロシン 0.4mg を反復経口投与時の定常状態で、タダラフィル 10mg 又は 20mg を単回投与したとき、立位の収縮期及び拡張期血圧の最大下降量はそれ ぞれ 2.3mmHg 及び 2.2mmHg、臥位の収縮期及び拡張期血圧の最大下降量はそれぞれ 3.2mmHg 及び 3.0mmHg であり、明らかな血圧への影響は認められなかった 6 (外国人

データ)。

#### <その他の薬剤>

他剤 (ニザチジン、制酸配合剤) 又はアルコールが本剤に及ぼす影響について検討した 結果、ニザチジン、制酸配合剤又はアルコールによる本剤の薬物動態に対する明らかな 影響は認められなかった。

また、本剤が他剤(ミダゾラム、テオフィリン、ワルファリン及びアムロジピン)又はアルコールに及ぼす影響について検討した結果、本剤によるミダゾラム、テオフィリン、ワルファリン、アムロジピン又はアルコールの薬物動態に対する明らかな影響は認められなかった  $^{17),\,18),\,31)\sim36)}$  (外国人データ)。

## VIII. 安全性(使用上の注意等)に関する項目

1. 警告内容とその理由

#### 1. 警告

- 1.1 本剤と硝酸剤又は一酸化窒素 (NO) 供与剤 (ニトログリセリン、亜硝酸アミル、硝酸イソソルビド、ニコランジル等) との併用により降圧作用が増強し、過度に血圧を下降させることがあるので、本剤投与の前に、硝酸剤又は一酸化窒素 (NO) 供与剤が投与されていないことを十分確認し、本剤投与中及び投与後においても硝酸剤又は一酸化窒素 (NO) 供与剤が投与されないよう十分注意すること。[2.2、10.1 参照]
- 1.2 死亡例を含む心筋梗塞等の重篤な心血管系等の有害事象が報告されているので、本 剤投与の前に、心血管系障害の有無等を十分確認すること。[2.4-2.8、8.1、11.2 参照]
- 2. 禁忌内容とその理由

#### 2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.2 硝酸剤又は一酸化窒素 (NO) 供与剤 (ニトログリセリン、亜硝酸アミル、硝酸イソソルビド、ニコランジル等)を投与中の患者 [1.1、10.1 参照]
- 2.3 可溶性グアニル酸シクラーゼ(sGC)刺激剤(リオシグアト)を投与中の患者 [10.1 参照]
- 2.4 心血管系障害を有するなど性行為が不適当と考えられる患者 [1.2、8.1 参照]
- 2.5 不安定狭心症のある患者又は性交中に狭心症を発現したことのある患者 [1.2、8.1 参照]
- 2.6 コントロール不良の不整脈、 低血圧 (血圧<90/50mmHg) 又はコントロール不良の 高血圧 (安静時血圧>170/100 mmHg) のある患者 [1.2、8.1 参照]
- 2.7 心筋梗塞の既往歴が最近 3 ヵ月以内にある患者 [1.2、8.1 参照]
- 2.8 脳梗塞・脳出血の既往歴が最近6ヵ月以内にある患者「1.2、8.1参照]
- 2.9 重度の肝障害のある患者 [9.3.1 参照]
- 2.10 網膜色素変性症患者 [網膜色素変性症の患者にはホスホジエステラーゼ (PDE) の遺伝的障害を持つ症例が少数認められる。]
- 3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由
  - (「V. 治療に関する項目」を参照すること。)
- 4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由
  - (「V. 治療に関する項目」を参照すること。)
- 5. 重要な基本的注意とその理由

#### 8. 重要な基本的注意

- 8.1 性行為は心臓へのリスクを伴うため勃起不全の治療を開始する前に心血管系の状態に注意をはらうこと。[1.2、2.4-2.8 参照]
- 8.24時間以上の勃起の延長又は持続勃起(6時間以上持続する痛みを伴う勃起)が外国

にてごくまれに報告されている。持続勃起に対する処置を速やかに行わないと陰茎組織の損傷又は勃起機能を永続的に損なうことがあるので、勃起が 4 時間以上持続する症状がみられた場合、直ちに医師の診断を受けるよう指導すること。

- 8.3 本剤投与後に急激な視力低下又は急激な視力喪失があらわれた場合には、本剤の服用を中止し、速やかに眼科専門医の診察を受けるよう、患者に指導すること。[15.1.1 参照]
- 8.4 臨床試験において、めまいや視覚障害が認められているので、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。
- 6. 特定の背景を有する患者に関する注意
  - (1) 合併症・既往歴等のある患者
  - 9.1 合併症・既往歴等のある患者
  - 9.1.1 **陰茎の構造上欠陥(屈曲、陰茎の線維化、**Peyronie **病等)のある患者** 性行為が困難であり痛みを伴うおそれがある。
  - 9.1.2 持続勃起症の素因となり得る疾患 (鎌状赤血球性貧血、多発性骨髄腫、白血病等) のある患者
  - 9.1.3 PDE5 **阻害剤又は他の勃起不全治療剤を投与中の患者** 併用使用の経験がない。
  - 9.1.4 出血性疾患又は消化性潰瘍のある患者

in vitro 試験でニトロプルシドナトリウム(NO 供与剤)の血小板凝集抑制作用を増強することが認められている。出血性疾患又は消化性潰瘍のある患者に対する安全性は確立していない。

## 9.1.5 重度勃起不全患者

勃起不全の治療を開始する前に心血管系の状態に注意をはらうこと。心血管系イベント の危険因子を有する割合が高いと考えられる。

9.1.6 コントロールが十分でない高血圧患者

本剤の血管拡張作用により血圧下降を生じる可能性があるので注意すること。

- (2) 腎機能障害患者 該当記載事項なし
- (3) 肝機能障害者
- 9.3 肝機能障害患者
- 9.3.1 重度の肝障害患者

投与しないこと。これらの患者は臨床試験では除外されている。[2.9 参照]

- (4) 生殖能を有する者 該当記載事項なし
- (5) 妊婦

該当記載事項なし

(6) 授乳婦

該当記載事項なし

- (7) 小児等該当記載事項なし
- (8) 高齢者

## 9.8 高齢者

一般に生理機能が低下している。[16.6.3 参照]

# 7. 相互作用

(1) 併用禁忌とその理由

10.1 併用禁忌			
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	
硝酸剤及び NO 供与剤	併用により、降圧作用を増強	NO は cGMP の産生を刺激	
ニトログリセリン	するとの報告がある ¹)~³)。	し、一方、本剤は cGMP の分	
亜硝酸アミル		解を抑制することから、両剤	
硝酸イソソルビド		の併用により cGMP の増大	
ニコランジル等		を介する NO の降圧作用が増	
[1.1、2.2 参照]		強する。	
sGC 刺激剤	併用により、血圧低下を起こ	併用により、細胞内 cGMP 濃	
リオシグアト	すおそれがある。	度が増加し、全身血圧に相加	
(アデムパス)		的な影響を及ぼすおそれがあ	
[2.3 参照]		る。	

## (2) 併用注意とその理由

## 10.2 併用注意(併用に注意すること)

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		
CYP3A4 阻害剤		CYP3A4 阻害によるクリアラン		
ケトコナゾール	ケトコナゾール(経口剤、国内未	スの減少。		
イトラコナゾール	発売)との併用により、本剤の			
クラリスロマイシン	AUC 及び C <sub>max</sub> が 312%及び 22%			
テラプレビル	増加するとの報告がある4)。			
グレープフルーツジュース等				
[7.、16.7.1 参照]				
HIV プロテアーゼ阻害剤	リトナビルとの併用により、本			
リトナビル	剤のAUCが124%増加するとの			
インジナビル	報告がある <sup>4)</sup> 。			
サキナビル				
ダルナビル等				
[16.7.2 参照]				
CYP3A4 誘導剤	リファンピシンとの併用によ			
リファンピシン	り、本剤のAUC及びCmaxがそれ	スの増加。		
フェニトイン	ぞれ88%及び46%低下するとの			
フェノバルビタール等	報告がある <sup>5)</sup> 。			
α 遮断剤		本剤は血管拡張作用による降圧		
ドキサゾシン		作用を有するため、併用により降		
テラゾシン等	最大それぞれ 9.81mmHg 及び			
[16.7.3(1)参照]	5.33mmHg 下降するとの報告が			
	あるり。			
	また、α遮断剤との併用で失神等			
	の症状を伴う血圧低下を来した			
P성 FT 숙비	との報告がある。			
降圧剤	アンジオテンシンⅡ受容体拮抗			
アムロジピン	剤(単剤又は多剤)との併用により、白中行動下収縮期血圧及び拡			
メトプロロール エナラプリル	り、自由行動下収縮期血圧及び拡張期血圧及び拡張がある。			
エテフノリル   カンデサルタン	張期血圧は最大それぞれ			
	8mmHg及び4mmHg下降すると			
<del>す</del>   カルペリチド	の報告がある <sup>7)</sup> 。 併用により降圧作用が増強する			
<i>ハル</i> ヘリテト 				
ベルイシグアト		細胞内 cGMP 濃度が増加し、降		
	ある。治療上の有益性と危険性を			
	かる。	江TF用で増独するやてれがある。 		
	十分に考慮し、冶療上やむを得な  いと判断された場合にのみ併用			
	すること。			

## 8. 副作用

## 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。

## (1) 重大な副作用と初期症状

## 11.1 重大な副作用

## 11.1.1 過敏症 (頻度不明)

発疹、蕁麻疹、顔面浮腫、剥脱性皮膚炎、Stevens-Johnson 症候群等があらわれることがある。

#### (2) その他の副作用

## 11.2 その他の副作用

	1%以上	0.2~1%未満	0.2%未満	頻度不明
循環器	潮紅	動悸、ほてり	血管拡張、心拍数增加、胸痛、狭心症、 頻脈、高血圧、低血 圧	心筋梗塞 <sup>注1)</sup> 、心臟突 然死 <sup>注1)</sup> 、失神、起立 性低血圧
感覚器		霧視、眼の充血、眼 の異常感	耳鳴、視覚障害、眼痛、流淚增加、眼刺激、結膜充血、視野 欠損、結膜炎、乾性 角結膜炎、眼瞼腫脹	
消化器	消化不良		便秘、腹部膨満、軟 便、胃刺激症状、嚥 下障害	食道炎
肝臓		肝機能異常(AST 上 昇、ALT 上昇、γ -GTP 上昇を含む)	ALP 上昇	
腎臓			腎機能障害、尿酸値 上昇	
筋骨格	背部痛、筋痛、四肢痛	関節痛、筋痙攣(筋 収縮)、筋骨格痛	筋骨格硬直、頚部痛、 殿部痛	
精神・ 神経系	頭痛	めまい、睡眠障害	錯感覚、傾眠、不安、 片頭痛	脳卒中注1)、感覚鈍麻
泌尿・ 生殖器			排尿困難、勃起増強、 意図しない勃起	持続勃起症、勃起の 延長
呼吸器	鼻閉	鼻炎、副鼻腔うっ血	呼吸困難、喀血	鼻出血、咽頭炎
皮膚			紅斑、多汗、爪囲炎	そう痒症
その他		疲労、無力症、疼痛、 体重増加、倦怠感	熱感、末梢性浮腫、 粘膜浮腫、口渇	

注 1) これらのほとんどの症例が本剤投与前から心血管系障害等の危険因子を有していたことが報告されており、これらの事象が本剤、性行為又は患者が以前から有していた心血管系障害の危険因子に起因して発現したものなのか、又は、これらの要因の組合せにより発現したものなのかを特定することはできない。[1.2 参照]

注 2) [15.1.1 参照]

#### 9. 臨床検査結果に及ぼす影響

該当記載事項なし

## 10. 過量投与

#### 13. 過量投与

## 13.1 処置

特異的な解毒薬はない。なお、腎透析によるクリアランスの促進は期待できない。

## 11. 適用上の注意

#### 14. 適用上の注意

## 14.1 薬剤交付時の注意

- 14.1.1 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、更には穿孔を起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。
- 14.1.2 本剤は投与後 36 時間まで有効性が認められていることから  $^{8)\sim10)}$ 、その期間は安全性について十分配慮すること。
- 14.1.3 本剤は食事の有無にかかわらず投与できる。[16.2.1 参照]
- 14.1.4 本剤には性行為感染症を防ぐ効果はない。

#### 12. その他の注意

(1) 臨床使用に基づく情報

#### 15. その他の注意

#### 15.1 臨床使用に基づく情報

15.1.1 薬剤との因果関係は明らかではないが、外国において本剤を含む PDE5 阻害剤投与中に、まれに、視力低下や視力喪失の原因となりうる非動脈炎性前部虚血性視神経症 (NAION) の発現が報告されている <sup>11), 12)</sup>。これらの患者の多くは、NAION の危険因子 [年齢 (50 歳以上)、糖尿病、高血圧、冠動脈障害、高脂血症、喫煙等] を有していた <sup>13)</sup>。

外国において、NAION を発現した 45 歳以上の男性を対象として実施された自己対照研究では、PDE5 阻害剤の投与から消失半減期( $T_{1/2}$ )の 5 倍の期間内(タダラフィルの場合約 4 日以内に相当)は、NAION 発現リスクが約 2 倍になることが報告されている  $^{14}$ )。 [8.3、11.2 参照]

- 15.1.2 薬剤との因果関係は明らかではないが、外国において本剤を含む PDE5 阻害剤投与後に、まれに、痙攣発作の発現が報告されている <sup>15), 16)</sup>。
- 15.1.3 薬剤との因果関係は明らかではないが、外国において本剤を含む PDE5 阻害剤投与後に、まれに、急激な聴力低下又は突発性難聴が報告されている。これらの患者では、耳鳴りやめまいを伴うことがある。
- 15.1.4 アルコール飲用時に本剤を投与した外国の臨床薬理試験において、アルコール血中濃度、本剤の血漿中濃度のいずれも相互に影響を受けなかったが、アルコールを高用量(0.7g/kg)飲用した被験者において、めまいや起立性低血圧が報告された 17), 18)。

#### (2) 非臨床試験に基づく情報

#### 15.2 非臨床試験に基づく情報

25mg/kg/day 以上の用量でタダラフィルをイヌに 3~12ヵ月間連日経口投与した毒性試験において、精巣重量の低下、精細管上皮の変性、精巣上体の精子数の減少が認められたとの報告がある。ヒトにおける精子形成能に対する影響を検討した外国臨床試験の一部では平均精子濃度の減少が認められたが、精子運動率、精子形態及び生殖ホルモン値はいずれの試験においても変化が認められなかった 19),20)。

## IX. 非臨床試験に関する項目

## 1. 薬理試験

- (1) 薬効薬理試験 (「VI.薬効薬理に関する項目」参照)
- (2) 安全性薬理試験 該当資料なし
- (3) その他の薬理試験 該当資料なし

## 2. 毒性試験

- (1) 単回投与毒性試験 該当資料なし
- (2) 反復投与毒性試験 該当資料なし
- (3) 遺伝毒性試験 該当資料なし
- (4) がん原性試験 該当資料なし
- (5) 生殖発生毒性試験 該当資料なし
- (6) 局所刺激性試験 該当資料なし
- (7) その他の特殊毒性 該当資料なし

## X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製剤	タダラフィル錠 10mgCI「FCI」 タダラフィル錠 20mgCI「FCI」	処方箋医薬品 <sup>注)</sup> 注)注意 - 医師等の処方箋に より使用すること
有効成分	タダラフィル	該当しない

2. 有効期間

有効期間:36 箇月

3. 貯法・保存条件

室温保存

4. 取扱い上の注意

該当記載事項なし

5. 患者向け資材

患者向け医薬品ガイド:あり

くすりのしおり:あり

その他の患者向け資材:あり

6. 同一成分・同効薬

同一成分:シアリス錠 5mg/10mg/20mg、アドシルカ錠 20mg、ザルティア錠 2.5mg/5mg 同効薬:シルデナフィルクエン酸塩、バルデナフィル塩酸塩水和物

7. 国際誕生年月日

不明

8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日

	製造販売承認 年月日	承認番号	薬価基準収載 年月日	販売開始 年月日
タダラフィル錠 10mgCl「FCl」	2021年2月16日	30300AMX00232000	薬価基準未収載	2021年7月1日
タダラフィル錠 20mgCI「FCI」	2021年2月16日	30300AMX00233000	薬価基準未収載	2021年7月1日

9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容 該当しない

10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容 該当しない

11. 再審査期間
 該当しない

12. 投薬期間制限に関する情報

本剤は、投薬期間に関する制限は定められていない。

(「Ⅷ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目」の項参照)

# 13. 各種コード

	薬価基準収載	個別医薬品コード	レセプト	HOT コード
	医薬品コード	(YJ コード)	電算コード	HOIJE
タダラフィル錠	<b>零压甘淮土四卦</b>	250000052110	薬価基準未収載	107022201
10mgCl 「FCl」	薬価基準未収載	259000CF2119	楽伽基华木収戦	187833201
タダラフィル錠	<b>零压甘淮土四卦</b>	250000052115	<b>密压甘淮土加</b> 盐	107024001
20mgCl 「FCl」	薬価基準未収載	259000CF3115	薬価基準未収載	187834901

## 14. 保険給付上の注意

該当しない

#### XI. 文献

#### 1. 引用文献

- 1) Kloner RA, et al.: Am J Cardiol. 2003; 92 (Suppl) : 37M-46M
- 2) Patterson D, et al.: Br J Clin Pharmacol. 2005; 60 (5): 459-468
- 3) Kloner RA, et al.: J Am Coll Cardiol. 2003; 42 (10): 1855-1860
- 4) リトナビル及びケトコナゾールとの薬物相互作用(シアリス錠:2007 年 7 月 31 日 承認、申請資料概要 2.7.2.2.3.2)
- 5) リファンピシン及びケトコナゾールとの薬物相互作用 (シアリス錠: 2007 年 7 月 31 日承認、申請資料概要 2.7.2.2.2.3.1)
- 6) Kloner RA, et al.: J Urol. 2004; 172 (5 Pt 1): 1935-1940
- 7) Kloner RA, et al.:Am J Cardiol. 2003; 92 (Suppl) : 47M-57M
- 8) Carson CC, et al.:BJU Int. 2004; 93 (9): 1276-1281
- 9) Young JM, et al.: J Androl. 2005; 26 (3): 310-318
- 10) Porst H, et al.: Urology. 2003; 62 (1): 121-125
- 11) Pomeranz HD, et al.: J Neuroophthalmol. 2005; 25 (1): 9-13
- 12) McGwin G, et al.:Br J Ophthalmol. 2006; 90 (2): 154-157
- 13) Lee AG, et al.: Am J Ophthalmol. 2005; 140 (4): 707-708
- 14) Campbell UB, et al.: J Sex Med. 2015; 12 (1): 139-151
- 15) Gilad R, et al.:BMJ. 2002; 325 (7369): 869
- 16) Striano P, et al.:BMJ. 2006; 333 (7572): 785
- 17) アルコールとの薬物相互作用(タダラフィル 10mg)(シアリス錠: 2007 年 7 月 31 日承認、申請資料概要 2.7.2.2.2.3.9、2.7.2.2.2.4.7)
- 18) アルコールとの薬物相互作用(タダラフィル 20mg)(シアリス錠: 2007 年 7 月 31 日承認、申請資料概要 2.7.2.2.2.3.9、2.7.2.2.2.4.7)
- 19) Hellstrom WJG, et al.: J Urol. 2003; 170 (3): 887-891
- 20) 精液特性に及ぼす影響(シアリス錠:2007年7月31日承認、申請資料概要2.7.4.4.3)
- 21) 健康成人における薬物動態(単回投与)(シアリス錠: 2007 年 7 月 31 日承認、申請 資料概要 2.7.2.2.2.1.1)
- 22) 健康成人における薬物動態(反復投与)(シアリス錠: 2007 年 7 月 31 日承認、申請 資料概要 2.7.2.2.2.1.2)
- 23) 社内資料: タダラフィル錠 10mgCI「FCI」・20mgCI「FCI」 生物学的同等性試験
- 24) 食事の影響(シアリス錠:2007年7月31日承認、申請資料概要2.7.1.3.2)
- 25) 蛋白結合 (in vitro; ラット、イヌ及びヒト血漿) (シアリス錠: 2007 年 7 月 31 日承認、申請資料概要 2.6.4.4.3)
- 26) 蛋白結合 (in vitro; ヒト血漿蛋白) (シアリス錠: 2007 年 7 月 31 日承認、申請資料 概要 2.7.2.2.1.1)

- 27) 放射性標識体投与時の薬物動態(代謝)(申請資料概要 2007 年 7 月 31 日承認、 2.7.2.3.1.3)
- 28) 放射性標識体投与時の薬物動態(排泄)(シアリス錠: 2007 年 7 月 31 日承認、申請 資料概要 2.7.2.3.1.4)
- 29) Forgue ST, et al.:Br J Clin Pharmacol. 2007; 63 (1): 24-35
- 30) リトナビルとの薬物相互作用 (シアリス錠: 2007 年 7 月 31 日承認、申請資料概要 2.7.2.2.2.3.3)
- 31) 制酸剤及び H2 受容体拮抗剤との薬物相互作用(シアリス錠: 2007 年 7 月 31 日承認、 申請資料概要 2.7.2.2.3.8)
- 32) ミダゾラムとの薬物相互作用 (シアリス錠: 2007 年 7 月 31 日承認、申請資料概要 2.7.2.2.2.3.5)
- 33) テオフィリンとの薬物相互作用(シアリス錠: 2007 年 7 月 31 日承認、申請資料概要 2.7.2.2.3.7)
- 34) ワルファリンとの薬物相互作用(タダラフィル 10mg)(シアリス錠: 2007 年 7 月31 日承認、申請資料概要 2.7.2.2.2.3.6)
- 35) ワルファリンとの薬物相互作用 (タダラフィル 20mg) (シアリス錠: 2007 年 7 月 31 日承認、申請資料概要 2.7.2.2.2.3.6)
- 36) アムロジピンとの薬物相互作用 (シアリス錠: 2007 年 7 月 31 日承認、申請資料概要 2.7.2.2.3.10)
- 37) 臨床的有効性の概要(試験デザインの概略、有効性の評価項目)(シアリス錠: 2007年7月31日承認、申請資料概要2.7.3.1)
- 38) Nagao K, et al.: Urology. 2006; 68 (4): 845-851
- 39) 国内プラセボ対照二重盲検比較試験 (ブリッジング試験、LVDI 試験) (シアリス錠: 2007 年 7 月 31 日承認、申請資料概要 2.7.3.2)
- 40) 国内プラセボ対照二重盲検比較試験 (シアリス錠: 2007 年 7 月 31 日承認、申請資料概要 2.7.4.2)
- 41) 外国プラセボ対照二重盲検比較試験 (シアリス錠: 2007 年 7 月 31 日承認、申請資料概要 2.7.3.2)
- 42) 外国及び国内プラセボ対照二重盲検比較試験での比較検討(シアリス錠: 2007 年 7 月 31 日承認、申請資料概要 2.7.3.3、2.7.3.6)
- 43) Saenz de Tejada I, et al.:Int J Impot Res. 2002; 14 (Suppl 4): S20
- 2. その他の参考文献

該当資料なし

## XII. 参考資料

- 1. 主な外国での発売状況なし
- 2. 海外における臨床支援情報なし

# XIII. 備考

- 1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報なし
- 2. その他の関連資料 なし