

* * 2024年5月改訂(第3版)

* 2022年4月改訂(第2版)

日本標準商品分類番号

87259

貯法：室温保存

有効期間：3年

	タダラフィル錠 2.5mgZA「シオエ」	タダラフィル錠 5mgZA「シオエ」
承認番号	30300AMX00400	30300AMX00401
販売開始	2021年12月	2021年12月

前立腺肥大症に伴う排尿障害改善剤

(ホスホジエステラーゼ5阻害剤)

処方箋医薬品 注

タダラフィル錠 2.5 mg ZA「シオエ」 タダラフィル錠 5 mg ZA「シオエ」

Tadalafil Tablets 2.5mg・5mg ZA "SIOE"

注) 注意—医師等の処方箋により使用すること。

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。[2.4.1-2.4.5、8.1、11.2、15.1.1参照]

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 次に掲げる心血管系障害を有する患者[これらの患者は臨床試験では除外されている。]
- 2.4.1 不安定狭心症のある患者[1.2、8.1、15.1.1参照]
- 2.4.2 心不全(NYHA分類III度以上)のある患者[1.2、8.1、15.1.1参照]
- 2.4.3 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>170/100mmHg)のある患者[1.2、8.1、15.1.1参照]
- 2.4.4 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、15.1.1参照]
- 2.4.5 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、15.1.1参照]
- 2.5 重度の腎障害のある患者[9.2.1参照]
- 2.6 重度の肝障害のある患者[9.3.1参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	タダラフィル錠 2.5 mg ZA「シオエ」	タダラフィル錠 5 mg ZA「シオエ」
有効成分	1錠中 タダラフィル 2.5mg タダラフィル 5mg	1錠中 タダラフィル 5mg
添加剤	乳糖水和物、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セルロース、ステアリン酸マグネシウム、ラウリル硫酸ナトリウム、ヒプロメロース、酸化チタン、トリニアセチン、黄色三二酸化鉄、三二酸化鉄、タルク	乳糖水和物、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セルロース、ステアリン酸マグネシウム、ラウリル硫酸ナトリウム、ヒプロメロース、酸化チタン、トリニアセチン、タルク

3.2 製剤の性状

販売名	タダラフィル錠 2.5 mg ZA「シオエ」	タダラフィル錠 5 mg ZA「シオエ」
性状・剤形	淡橙黄色のフィルムコート錠	白色のフィルムコート錠
外形	表面	2.5 シオエ
	裏面	Z
	側面	5Z
寸法・重量		長径:約8.7mm 短径:約5.4mm 厚さ:約3.5mm 重量:約0.13g
識別コード		Z
		5Z

4. 効能又は効果

前立腺肥大症に伴う排尿障害

5. 効能又は効果に関する注意

- 5.1 本剤の適用にあたっては、前立腺肥大症の診断・診療に関する国内外のガイドライン等の最新の情報を参考に、適切な検査により診断を確定すること。
- 5.2 本剤による治療は原因療法ではなく、対症療法であることに留意し、本剤投与により期待する効果が得られない場合は、手術療法等、他の適切な処置を考慮すること。

6. 用法及び用量

通常、成人には1日1回タadalafilとして5mgを経口投与する。

7. 用法及び用量に関する注意

- 7.1 中等度の腎障害のある患者では、本剤の血漿中濃度が上昇するおそれがあること及び投与経験が限られていることから、患者の状態を観察しながら1日1回2.5mgから投与を開始するなども考慮すること。
[9.2.2 参照]
- 7.2 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、1日1回2.5mgから投与を開始し、患者の状態を観察しながら適宜5mgへ增量すること。
[10.2 参照]

8. 重要な基本的注意

- 8.1 他のホスホジエステラーゼ(PDE)5阻害剤と同様に、本剤は血管拡張作用を有するため一過性の軽度の血圧低下があらわれる場合がある。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。
[1.2、2.4.1-2.4.5、15.1.1 参照]
- 8.2 4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)が国外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。
[15.1.2 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おり、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。
- 8.5 本剤投与後に急激な聴力低下又は突発性難聴(耳鳴り、めまいを伴うことがある)があらわれた場合には、本剤の服用を中止し、速やかに耳鼻科専門医の診察を受けるよう、患者に指導すること。
[11.2、15.1.4 参照]
- 8.6 国内において他の前立腺肥大症治療薬と併用した際の臨床効果は確認されていない。

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 陰茎の構造上欠陥(屈曲、陰茎の線維化、Peyronie病等)のある患者
本剤の薬理作用により勃起がおこり、その結果陰茎に痛みを引きおこすことがある。
- 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 出血性疾患又は消化性潰瘍のある患者
in vitro 試験でニトロプロシドナトリウム(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。
- 9.1.4 網膜色素変性症患者
PDEの遺伝的障害を持つ症例が少数認められる。
- 9.1.5 PDE5阻害剤を投与中の患者
併用使用の経験がない。

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 重度の腎障害患者

投与しないこと。本剤の血漿中濃度が上昇する。また、これらの患者は本剤の曝露が増加する可能性があるため臨床試験では除外されている。
[2.5、16.6.1 (2) 参照]

9.2.2 中等度の腎障害患者

本剤の血漿中濃度が上昇する可能性がある。
[7.1、16.6.1 (1) 参照]

9.2.3 軽度の腎障害患者

[16.6.1 (1) 参照]

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。
[2.6 参照]

9.3.2 軽度・中等度の肝障害患者

これらの患者を対象とした有効性及び安全性を目標とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

一般に生理機能が低下している。
[16.6.3 参照]

10. 相互作用

本剤は主にCYP3A4により代謝される。

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
硝酸剤及び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 [1.1、2.2 参照]	併用により、降圧作用を増強するとの報告がある ¹⁾⁻³⁾ 。	NOはcGMPの産生を刺激し、一方、本剤はcGMPの分解を抑制することから、両剤の併用によりcGMPの増大を介するNOの降圧作用が増強する。
sGC刺激剤 リオシグアト(アデムパス) [2.3 参照]	併用により、血圧低下を起こすおそれがある。	併用により、細胞内cGMP濃度が増加し、全身血圧に相加的な影響を及ぼすおそれがある。

* 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
CYP3A4阻害剤 イトラコナゾール クラリスロマイシン テラプレビル グレープフルーツジュース等 [7.2、16.7.1 参照]	強いCYP3A4阻害作用を有するケトコナゾール(経口剤、国内未発売)との併用により、本剤のAUC及びC _{max} が312%及び22%増加するとの報告がある ⁴⁾ 。	CYP3A4阻害によるクリアランスの減少。
HIVプロテアーゼ阻害剤 リトナビル インジナビル サキナビル ダルナビル等 [16.7.2 参照]	リトナビルとの併用により、本剤のAUCが124%増加するとの報告がある ⁴⁾ 。	

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
CYP3A4 誘導剤 リファンピシン フェニトイント フェノバルビ タール等	リファンピシンとの併用により、本剤の AUC 及び C _{max} がそれぞれ 88% 及び 46% 低下するとの報告がある ⁵⁾ 。	CYP3A4 誘導によるクリアランスの増加により本剤の血漿中濃度が低下し、本剤の効果が減弱するおそれがある。
α遮断剤 ドキサゾシン テラゾシン等 [16.7.3 (1) 参照]	ドキサゾシンとの併用により、立位収縮期血圧及び拡張期血圧は最大それぞれ 9.81mmHg 及び 5.33mmHg 下降するとの報告がある ⁶⁾ 。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たとの報告がある。患者背景を考慮して治療上の有益性が危険性を上回る場合にのみ慎重に投与すること。	本剤は血管拡張作用による降圧作用を有するため、併用により降圧作用を増強するおそれがある。
降圧剤 アムロジピン メトプロロール エナラブリル カンドサルタン等	アンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤（単剤又は多剤）との併用により、自由行動下収縮期血圧及び拡張期血圧は最大それぞれ 8mmHg 及び 4mmHg 下降するとの報告がある ⁷⁾ 。	
カルペリチド	併用により降圧作用が増強するおそれがある。	
* ベルイシグアト	症候性低血圧を起すおそれがある。治療上の有益性と危険性を十分に考慮し、治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。	細胞内 cGMP 濃度が増加し、降圧作用を増強するおそれがある。

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 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。

* * 11.2 その他の副作用

	1%以上	1%未満	頻度不明
循環器		動悸、ほてり、潮紅	心筋梗塞 ^{注1)} 、胸痛、心突然死 ^{注1)} 、失神、低血圧
* * 感覚器			眼痛、霧視、結膜充血、網膜動脈閉塞、網膜静脈閉塞、眼瞼腫脹、視野欠損、非動脈炎性前部虚血性視神経症 ^{注2)} 、突発性難聴 ^{注3)} 、中心性漿液性脈絡網膜症

	1%以上	1%未満	頻度不明
消化器	消化不良	胃食道逆流性疾患、下痢、胃炎	腹痛
腎臓		腎クリアチニン・クリアランス減少	
筋骨格		筋肉痛、背部痛	四肢痛
精神・神経系	頭痛	浮動性めまい	片頭痛、脳卒中 ^{注1)}
泌尿・生殖器		勃起増強、自発陰茎勃起	持続勃起症、勃起の延長
呼吸器			呼吸困難、鼻出血
皮膚			多汗症
その他	CK 上昇		

注 1) [1.2 参照]

注 2) [15.1.2 参照]

注 3) [8.5 参照]

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。

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。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

15.1.1 勃起不全治療剤として使用されたタadalafil の市販後の自発報告において、心筋梗塞、心突然死、心室性不整脈、脳出血、一過性脳虚血発作等の重篤な心血管系障害がタadalafil 投与後に発現している。これらの多くが心血管系のリスクファクターを有している患者であった。多くの事象が、性行為中又は性行為後に認められ、少数例ではあるが、性行為なしにタadalafil 投与後に認められたものもあった。その他は、タadalafil を投与し性行為後の数時間から数日後に報告されている。これらの症例について、タadalafil、性行為、本来患者が有していた心血管系障害、これらの要因の組み合わせ又は他の要因に直接関連するかどうかを確定することはできない。なお、性行為を控える必要がある心血管系障害を有する患者には、タadalafil を勃起不全治療剤として使用することは禁忌とされている。[1.2、2.4.1-2.4.5、8.1 参照]

15.1.2 薬剤との因果関係は明らかではないが、外国において男性勃起不全治療剤として使用されたタadalafil を含む PDE5 阻害剤投与後に、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^{8) 9)}。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¹⁰⁾。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adalafil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¹¹⁾。[8.3、11.2 参照]

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、痙攣発作の発現が報告されている^{12)、13)}。

15.1.4 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。[8.5 参照]

15.1.5 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（本剤10mg、20mg）^{注1)}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つたが、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^{14)、15)}。

15.2 非臨床試験に基づく情報

25mg/kg/day以上の用量でタadalafilをイヌに3～12カ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つた^{16)、17)}。

注）最大承認用量は5mgである。

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36例にタadalafil5、10、20、40mg^{注1)}を単回経口投与したときのタadalafilの血漿中濃度は、投与0.5～4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14～15時間であった¹⁸⁾。

注1) 最大承認用量は5mgである。

表1) 健康成人にタadalafil5、10、20、40mg^{注1)}を単回投与したときの血漿中タadalafil濃度より算出した薬物動態パラメータ

用量	n	AUC _{0-∞} (μg·h/L)	C _{max} (μg/L)	T _{max} (h) ^{注2)}	T _{1/2} (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)

幾何平均値（変動係数%）

注2) 中央値（範囲）

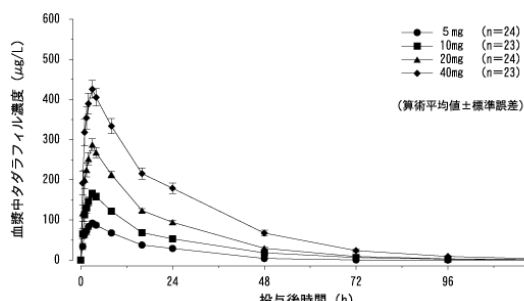


図1) 健康成人にタadalafil5、10、20、40mg^{注1)}を単回投与したときの血漿中タadalafil濃度推移

16.1.2 反復投与

前立腺肥大症に伴う排尿障害日本人患者12例にタadalafil5mgを1日1回10日間反復経口投与した。定常状態でのタadalafilのAUC及びC_{max}は初回投与時と比べて約2倍に増加した¹⁹⁾。

表2) 前立腺肥大症に伴う排尿障害日本人患者にタadalafil5mgを1日1回10日間反復投与したときの血漿中タadalafil濃度より算出した薬物動態パラメータ

日数	n	AUC ₀₋₂₄ (μg·h/L)	C _{max} (μg/L)	T _{max} (h) ^{注3)}	T _{1/2} (h)
1日目	12	1410 (31)	102 (27)	4.00 (1.00～4.00)	—
10日目	12	2710 (27)	173 (24)	3.00 (2.00～4.00)	23.9 (25)

幾何平均値（変動係数%）

注3) 中央値（範囲）

前立腺肥大症に伴う排尿障害日本人患者を対象とした第II相二重盲検比較臨床試験において、タadalafil2.5mg又は5mgのいずれかを1日1回反復経口投与した。5mgを投与したときの血漿中タadalafil濃度は2.5mgの約2倍となつた²⁰⁾。

16.2 吸収

16.2.1 食事の影響

健康成人18例にタadalafil20mg^{注1)}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-∞}及びC_{max}共に食事摂取による影響は認められなかつた²¹⁾（外国人データ）。

16.3 分布

16.3.1 血漿蛋白結合率

タadalafilの血漿蛋白結合率は94%（in vitro、平衡透析法）であり²²⁾、主にアルブミン及びα1酸性糖蛋白と結合する²³⁾。

16.4 代謝

健康成人6例に¹⁴C-タadalafil100mg^{注1)}を単回経口投与したとき、血漿中には主にタadalafil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²⁴⁾（外国人データ）。

16.5 排泄

健康成人6例に¹⁴C-タadalafil100mg^{注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及びカテコールグルクロン酸抱合体が認められた²⁵⁾（外国人データ）。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 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adalafil5mg及び10mg^{注1)}を単回経口投与したとき、AUC_{0-∞}及びC_{max}は健康成人のそれぞれ約100%及び20～30%増加した²⁶⁾（外国人データ）。[9.2.2、9.2.3 参照]

（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adalafil5mg、10mg及び20mg^{注1)}を単回経口投与したとき、AUC_{0-∞}及びC_{max}は健康成人のそれぞれ約109%及び41%増加した²⁶⁾（外国人データ）。

[9.2.1 参照]

16.6.2 肝障害患者

健康成人 8 例及び肝障害患者 25 例^{注4)}にタadalafil 10mg^{注1)}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_{0-∞}は健康成人とほぼ同様であった²⁶⁾ (外国人データ)。

注 4) 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。

16.6.3 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adalafil 10mg^{注1)}を単回経口投与したとき、C_{max}は高齢者と若年者とではほぼ同様であったが、高齢者の AUC_{0-∞}は若年者に比べ約 25%高値であった²⁶⁾ (外国人データ)。[9.8 参照]

表 3) 高齢者及び若年者にタadalafil 10mg^{注1)}を単回投与したときの血漿中タadalafil濃度より算出した薬物動態パラメータ

	n	AUC _{0-∞} (μg·h/L)	C _{max} (μg/L)	T _{max} (h) ^{注5)}	T _{1/2} (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)

幾何平均値 (変動係数%)

注 5) 中央値 (範囲)

前立腺肥大症に伴う排尿障害の高齢者 12 例 (70~76 歳) 及び非高齢者 12 例 (42~59 歳) にタadalafil 20mg^{注1)}を 1 日 1 回 10 日間反復経口投与したとき、高齢者の AUC₀₋₂₄と C_{max}は非高齢者に比べわずかに (約 13%) 低かった²⁷⁾。

表 4) 高齢者及び非高齢者にタadalafil 20mg^{注1)}を 10 日間反復投与したときの血漿中タadalafil濃度より算出した薬物動態パラメータ

		n	AUC ₀₋₂₄ (μg·h/L)	C _{max} (μg/L)	T _{max} (h) ^{注6)}	T _{1/2} (h)
単回 (Day1)	高齢者	12	3900 (39)	273 (32)	4.00 (2.00~8.00)	—
	非高齢者	10 ^{注7)}	4500 (26)	328 (23)	4.00 (3.00~8.00)	—
反復 (Day10)	高齢者	12	7360 (40)	472 (33)	3.52 (2.00~4.03)	25.7 (21)
	非高齢者	10 ^{注7)}	8280 (41)	536 (35)	3.50 (2.00~4.00)	23.6 (20)

幾何平均値 (変動係数%)

注 6) 中央値 (範囲)

注 7) 非高齢者の要約統計量は軽度腎障害を有する被験者及び投与前サンプルに血漿中タadalafil濃度が検出された被験者を除く 10 例 (42~58 歳) から算出

16.7 薬物相互作用

16.7.1 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adalafil 20mg^{注1)}を併用投与したとき、タadalafil の AUC_{0-∞}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adalafil 10mg^{注1)}を併用投与したとき、タadalafil の AUC_{0-∞}及び C_{max}はそれぞれ 107%及び 15%増加した⁵⁾ (外国人データ)。

[10.2 参照]

16.7.2 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adalafil 20mg^{注1)}を併用投与したとき、タadalafil の C_{max}は 30%低下したが、AUC_{0-∞}は 32%増加した²⁸⁾ (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adalafil 20mg^{注1)}を併用投与したとき、タadalafil の C_{max}は同程度であったが、AUC_{0-∞}は 124%増加した⁴⁾ (外国人データ)。[10.2 参照]

16.7.3 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adalafil 20mg^{注1)}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)。健康成人 45 例にドキサゾシン (4mg まで漸増) とタadalafil 5mg を 1 日 1 回反復経口投与したとき、ドキサゾシンの血圧降下作用に増強がみられた。この試験において、失神等の症状を伴う血圧変化に関する有害事象がみられた (外国人データ)。[10.2 参照]

(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adalafil 10mg 又は 20mg^{注1)}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)。

健康成人 39 例にタムスロシン 0.4mg とタadalafil 5mg を 1 日 1 回反復経口投与したとき、明らかな血圧への影響は認められなかった²⁹⁾ (外国人データ)。

16.7.4 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 (10 又は 20mg)^{注1)}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 (10 又は 20mg)^{注1)}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^{14), 15), 30)-35)} (外国人データ)。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 国内第Ⅱ相二重盲検比較臨床試験

日本人の前立腺肥大症に伴う排尿障害患者 (422 例) を対象にプラセボ、タadalafil 2.5mg 又は 5mg を 1 日 1 回 12 週間投与した結果、IPSS トータルスコアのベースラインからの変化量 (最小二乗平均値) はプラセボ群で -3.8、タadalafil 2.5mg 群で -4.5、5mg 群で -4.9 であった。変化量のプラセボ群との差は、5mg 群 (-1.1) が 2.5mg 群 (-0.7) に比べて 57%大きく、用量依存的な改善傾向が認められた³⁰⁾ (試験①)。副作用発現頻度は、タadalafil 2.5mg 群で 4.9% (7/142 例) 及びタadalafil 5mg 群で 6.4% (9/140 例) であった。主な副作用は、2.5mg 群では、ほてりが 2.1% (3/142 例) 及び動悸が 1.4% (2/142 例)、5mg 群では、消化不良が 2.1% (3/140 例) 及びほてりが 1.4% (2/140 例) であった。

17.1.2 國際共同第Ⅲ相二重盲検比較臨床試験

日本、韓国及び台灣の前立腺肥大症に伴う排尿障害患者(309例)を対象に、プラセボ又はタダラフィル5mgを1日1回12週間投与した結果、IPSSトータルスコアのベースラインからの変化量(最小二乗平均値)はプラセボ群で-3.0、タダラフィル5mg群で-4.7であり、5mg群はプラセボ群と比較して統計学的に有意な改善を示した。5mg群では投与2週後の早期からIPSSトータルスコアの改善が認められた³⁷⁾。また、日本人患者(173例)におけるIPSSトータルスコアのベースラインからの変化量(最小二乗平均値)はプラセボ群で-3.1、タダラフィル5mg群で-4.8であり、5mg群はプラセボ群と比較して統計学的に有意な改善を示した(プラセボ群との差:-1.7、p=0.036)。(試験②)副作用発現頻度は、タダラフィル2.5mg群で9.9%(15/151例)及び5mg群で13.5%(21/155例)であった。主な副作用は、2.5mg群では筋攣縮、筋肉痛及び頭痛が各1.3%(2/151例)、5mg群では筋肉痛が3.2%(5/155例)、消化不良、恶心、血中クレアチニンホスホキナーゼ増加及び筋緊張が各1.3%(2/155例)であった。

17.1.3 國際共同第Ⅲ相二重盲検比較臨床試験

日本及び韓国の前立腺肥大症に伴う排尿障害患者(610例)を対象に、プラセボ又はタダラフィル5mgを1日1回12週間投与した結果、IPSSトータルスコアのベースラインからの変化量(最小二乗平均値)はプラセボ群で-4.5、タダラフィル5mg群で-6.0であり、5mg群はプラセボ群と比較して統計学的に有意な改善を示した。5mg群では投与4週後からIPSSトータルスコアの改善が認められた³⁸⁾。また、日本人患者(449例)におけるIPSSトータルスコアのベースラインからの変化量(最小二乗平均値)はプラセボ群で-4.8、タダラフィル5mg群で-6.0であり、5mg群はプラセボ群と比較して統計学的に有意な改善を示した(プラセボ群との差:-1.2、p=0.017)。(試験③)副作用発現頻度は、タダラフィル5mg群で15.0%(46/306例)であった。主な副作用は、消化不良が3.3%(10/306例)、頭痛が2.6%(8/306例)及び血中クレアチニンホスホキナーゼ増加が2.0%(6/306例)であった。

表1) IPSSトータルスコアの投与前後における変化量

	投与群	n	投与前 (平均値)	投与 12週後 (平均値)	変化量 (最小二乗 平均値)	プラセボ群 との差	p 値
第Ⅱ相 ^{注1)} 臨床試験 (試験①)	プラセボ	140	16.5	12.8	-3.8	—	—
	2.5mg	142	16.3	12.0	-4.5	-0.7	0.201
	5mg	140	16.4	11.7	-4.9	-1.1	0.062
第Ⅲ相 ^{注1)} 臨床試験 (試験②)	プラセボ	154	16.8	13.6	-3.0	—	—
	5mg	155	17.2	12.2	-4.7	-1.7	0.004
第Ⅲ相 ^{注2)} 臨床試験 (試験③)	プラセボ	304	18.7	13.9	-4.5	—	—
	5mg	306	18.7	12.1	-6.0	-1.5	<0.001

注1) 共分散分析モデル解析(LOCFを使用)

注2) 経時測定データの混合効果モデル解析

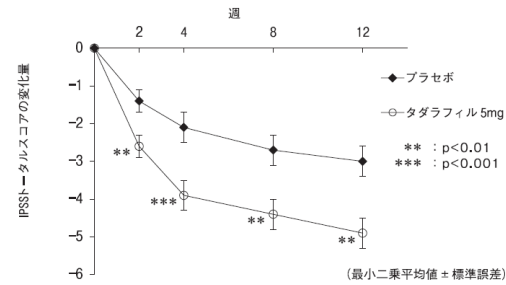


図1) IPSSトータルスコアの投与前後における変化量の推移(第Ⅲ相二重盲検比較臨床試験(試験②))

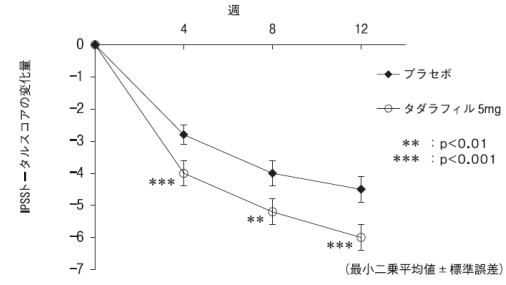


図2) IPSSトータルスコアの投与前後における変化量の推移(第Ⅲ相二重盲検比較臨床試験(試験③))

17.1.4 国内長期投与非盲検試験

第Ⅱ相試験を完了した394例の被験者が42週の長期投与非盲検試験に参加した。前立腺肥大症に伴う排尿障害患者にタダラフィル5mgを1日1回54週間(二重盲検期間12週を含む)長期継続投与した結果、IPSSトータルスコアの継続的な改善の維持が認められ、長期の安全性及び良好な忍容性が確認された³⁶⁾。

副作用発現頻度は、タダラフィル5mg群で10.7%(42/394例)であった。主な副作用は、消化不良及び胃食道逆流性疾患が各1.3%(5/394例)であった。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

タダラフィルはPDE5を阻害することにより、前立腺及び膀胱平滑筋、並びに下部尿路血管の平滑筋内cGMP濃度を上昇させる。タダラフィルによる血管拡張作用を介した血流増加が前立腺肥大症に伴う排尿障害の症状緩和に寄与していると考えられる。また、前立腺及び膀胱における平滑筋弛緩が血管に対する作用を補完している可能性がある。

18.2 PDE5阻害作用

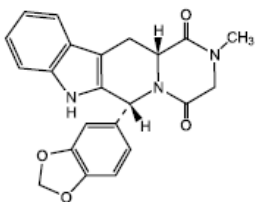
タダラフィルは選択的PDE5阻害剤である。ヒト遺伝子組み換えPDE5を約1nMのIC₅₀値で阻害し、PDE6及びPDE11と比較するとそれぞれ700及び14倍、その他のPDEサブタイプと比較すると9000倍以上の選択性を示した³⁹⁾(in vitro)。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称: タダラフィル(Tadalafil) [JAN]

化学名: (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

化学構造式 :



分子式 : C₂₂H₁₉N₃O₄

分子量 : 389.40

性 状 : 白色の粉末である。

ジメチルスルホキシドに溶けやすく、アセトニトリルにやや溶けにくく、エタノール (99.5) に溶けにくく、水にほとんど溶けない。

分配係数 : 2.89 (1-オクタノール／水系)

22. 包装

〈タダラフィル錠 2.5 mg ZA「シオエ」〉

100錠 [10錠 (PTP) × 10]

〈タダラフィル錠 5 mg ZA「シオエ」〉

100錠 [10錠 (PTP) × 10]

23. 主要文献

- 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) 社内資料:リトナビル及びケトコナゾールとの薬物相互作用 (2007年7月31日承認、CTD 2.7.2.2.2.3.2)
- 5) 社内資料:リファンピシン及びケトコナゾールとの薬物相互作用 (2007年7月31日承認、CTD 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) Pomeranz HD, et al.:J Neuroophthalmol. 2005; 25 (1) : 9 - 13
- 9) McGwin G, et al.:Br J Ophthalmol. 2006; 90 (2) : 154 - 157
- 10) Lee AG, et al.:Am J Ophthalmol. 2005; 140 (4) : 707 - 708
- 11) Campbell UB, et al.:J Sex Med. 2015; 12 (1) : 139 - 151
- 12) Gilad R, et al.:BMJ. 2002; 325 (7369) : 869
- 13) Striano P, et al.:BMJ. 2006; 333 (7572) : 785
- 14) 社内資料:アルコールとの薬物相互作用 (タダラフィル 10mg) (2007年7月31日承認、CTD 2.7.2.2.2.3.9、CTD 2.7.2.2.2.4.7)
- 15) 社内資料:アルコールとの薬物相互作用 (タダラフィル 20mg) (2007年7月31日承認、CTD 2.7.2.2.2.3.9、CTD 2.7.2.2.2.4.7)
- 16) Hellstrom WJG, et al.:J Urol. 2003; 170 (3) : 887 - 891
- 17) 社内資料:精液特性に及ぼす影響 (2007年7月31日承認、CTD 2.7.4.4.3)
- 18) 社内資料:健康成人における薬物動態 (単回投与) (2007年7月31日承認、CTD 2.7.2.2.2.1.1)
- 19) 社内資料:日本人及び外国人患者における薬物動態 (反復投与) (2014年1月17日承認、CTD 2.7.2.2.2)
- 20) 社内資料:前立腺肥大症に伴う排尿障害を有する日本人患者における第II相試験 (2014年1月17日承認、CTD 2.7.2.2.1)

- 21) 社内資料:食事の影響 (2007年7月31日承認、CTD 2.7.1.3.2)
- 22) 社内資料:蛋白結合 (*in vitro*; ラット、イヌ及びヒト血漿) (2007年7月31日承認、CTD 2.6.4.4.3)
- 23) 社内資料:蛋白結合 (*in vitro*; ヒト血漿蛋白) (2007年7月31日承認、CTD 2.7.2.2.1.1)
- 24) 社内資料:放射性標識体投与時の薬物動態 (代謝) (2007年7月31日承認、CTD 2.7.2.3.1.3)
- 25) 社内資料:放射性標識体投与時の薬物動態 (排泄) (2007年7月31日承認、CTD 2.7.2.3.1.4)
- 26) Forgue ST, et al.:Br J Clin Pharmacol. 2007; 63 (1) : 24 - 35
- 27) 社内資料:高齢及び非高齢患者における薬物動態 (反復投与) (2014年1月17日承認、CTD 2.7.2.2.3)
- 28) 社内資料:リトナビルとの薬物相互作用 (2007年7月31日承認、CTD 2.7.2.2.2.3.3)
- 29) 社内資料:タムスロシンとの薬物相互作用 (2009年10月16日承認、CTD 2.7.2.1.1.2.5.3)
- 30) 社内資料:制酸剤及びH₂受容体拮抗剤との薬物相互作用 (2007年7月31日承認、CTD 2.7.2.2.2.3.8)
- 31) 社内資料:ミダゾラムとの薬物相互作用 (2007年7月31日承認、CTD 2.7.2.2.2.3.5)
- 32) 社内資料:テオフィリンとの薬物相互作用 (2007年7月31日承認、CTD 2.7.2.2.2.3.7)
- 33) 社内資料:ワルファリンとの薬物相互作用 (タダラフィル 10mg) (2007年7月31日承認、CTD 2.7.2.2.2.3.6)
- 34) 社内資料:ワルファリンとの薬物相互作用 (タダラフィル 20mg) (2007年7月31日承認、CTD 2.7.2.2.2.3.6)
- 35) 社内資料:アムロジピンとの薬物相互作用 (2007年7月31日承認、CTD 2.7.2.2.2.3.10)
- 36) Takeda M, et al.:Low Urin Tract Symptoms. 2012; 4 (3) : 110 - 119
- 37) Yokoyama O, et al.:Int J Urol. 2013; 20 (2) : 193 - 201
- 38) 社内資料:前立腺肥大症に伴う排尿障害患者における第III相試験 (2014年1月17日承認、CTD 2.7.3.2.1.3)
- 39) Saenz de Tejada I, et al.:Int J Impot Res. 2002; 14 (Suppl 4) : S20

24. 文献請求先及び問い合わせ先

日本新薬株式会社 製品情報担当

〒601-8550

京都市南区吉祥院西ノ庄門口町 14

フリーダイヤル 0120-321-372

TEL 075-321-9064

FAX 075-321-9061

25. 保険給付上の注意

25. 1 本製剤の効能又は効果は、「前立腺肥大症に伴う排尿障害」であること。
25. 2 本製剤が「前立腺肥大症に伴う排尿障害」以外の治療目的で処方された場合には、保険給付の対象としないこととする。

26. 製造販売業者等

26. 1 製造販売元

シオエ製薬株式会社

兵庫県尼崎市潮江3丁目1番11号

26. 2 販売

日本新薬株式会社

京都市南区吉祥院西ノ庄門口町 14