貯 法:室温保存 **有効期間**:3年

抗乳癌剤

タモキシフェンクエン酸塩錠

処方箋医薬品注

タモキシフェン錠10mg「サワイ」 タモキシフェン錠20mg「サワイ」

TAMOXIFEN Tablets [SAWAI]

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

日本標準商品分類番号 874291

	錠10mg	錠20mg	
承認番号	22300AMX00478000	22300AMX00106000	
販売開始	1992年8月	2011年6月	

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 妊婦又は妊娠している可能性のある女性[9.5参照]
- 2.2 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

3. 組成・性状

3.1 組成

品名	タモキシフェン錠10mg「サワイ」タモキシフェン錠20mg「サワイ」			
	日局タモキシフェンクエン酸塩			
有効成分	(タモキシフェンとして)			
[1錠中]	15.2mg	30.4mg		
	(10mg)	(20mg)		
添加剤	カルメロースCa、結晶セル	カルナウバロウ、クロスカル		
	ロース、ステアリン酸Mg、	メロースNa、コハク化ゼラチ		
	乳糖、ポビドン	ン、酸化チタン、ステアリン		
		酸Mg、タルク、トウモロコ		
		シデンプン、乳糖、ヒプロメ		
		ロース、マクロゴール6000		

3.2 製剤の性状

品 名	タモキシフェン錠10mg「サワイ」	タモキシフェン錠20mg「サワイ」	
外形	(SW) (10) (10)	SW 297 20	
剤 形	素錠	フィルムコーティング錠	
性状	白	色	
直径(mm)	7.0	10.1	
厚さ(mm)	3.0	4.4	
重量(mg)	約120	約362	
識別コード SW 299		SW 297	

4. 効能又は効果

乳癌

6. 用法及び用量

通常、成人にはタモキシフェンとして1日20mgを1~2回に分割 経口投与する。

なお、症状により適宜増量できるが、1日最高量はタモキシフェンとして40mgまでとする。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤は内分泌療法剤であり、がんに対する薬物療法について 十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤による治療が適切 と判断される患者についてのみ使用すること。
- 8.2 本剤の投与により子宮体癌、子宮肉腫、子宮内膜ポリープ、子宮内膜増殖症、子宮内膜症がみられることがあるので、本剤投与中及び投与終了後の患者は定期的に検査を行うことが望ましい¹⁾⁻⁵⁾。[11.1.6参照]

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 白血球減少あるいは血小板減少のある患者

白血球減少、血小板減少を悪化させるおそれがある。[11.1.1 参照]

9.1.2 遺伝性血管浮腫のある患者

遺伝性血管浮腫の症状を誘発又は悪化させるおそれがある。

9.4 生殖能を有する者

- **9.4.1** 治療に際して妊娠していないことを確認すること。[9.5、15.2.2、15.2.3参照]
- 9.4.2 妊娠する可能性のある女性には、本剤投与中及び最終投与

後9カ月間において避妊する必要性及び適切な避妊法について 説明すること。また、ホルモン剤以外の避妊法を用いること。 [9.5、15.2.2、15.2.3参照]

9.4.3 男性には、本剤投与中及び最終投与後6カ月間においてバリア法(コンドーム)を用いて避妊する必要性について説明すること。[15.2.2参照]

9.5 妊婦

妊婦及び妊娠している可能性のある女性には投与しないこと。 外国において、本剤を投与された患者で自然流産、先天性欠 損、胎児死亡が報告されており、また、本剤は、動物実験で妊 娠及び分娩への影響並びに胎仔への移行が認められている。 [2.1、9.4.1、9.4.2、15.2.2、15.2.3参照]

9.6 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 は中止を検討すること。

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、主として肝代謝酵素CYP3A4及びCYP2D6により代謝される。[16.4参照]

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
214714 11 4		7.1.1
クマリン系抗凝血剤	抗凝血作用が増強する	タモキシフェンがワル
ワルファリン等	ことがあるので、抗凝	ファリンの肝臓での代
	血剤を減量するなど、	謝を阻害する可能性が
	慎重に投与すること。	考えられている。
リトナビル	本剤のAUCが上昇する	リトナビルのチトク
	ことが予想される。	ロームP-450に対する
		競合的阻害作用によ
		り、本剤のAUCが上昇
		することが予想される。
リファンピシン	本剤の血中濃度が低下	リファンピシンによ
	したとの報告がある。	り、CYP3A4が 誘 導 さ
		れ、本剤の代謝が促進
		される可能性がある。
選択的セロトニン再取	本剤の作用が減弱する	CYP2D6阻害作用によ
り込み阻害剤(SSRI)	おそれがある。併用に	り本剤の活性代謝物の
パロキセチン等	より乳癌による死亡リ	血漿中濃度が低下した
	スクが増加したとの報	との報告がある。
	告がある。	

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 無顆粒球症、白血球減少、好中球減少、貧血、血小板減少(いずれも頻度不明)[9.1.1参照]

11.1.2 視力異常(0.4%)、視覚障害(頻度不明)

視力異常、また、角膜の変化、白内障、網膜症、網膜萎縮、視神経症、視神経炎、視神経萎縮等の視覚障害があらわれることがあるので、視力低下、かすみ目等があらわれた場合には眼科的検査を行い、異常があれば投与を中止すること。

11.1.3 血栓塞栓症、静脈炎(いずれも頻度不明)

本剤の投与により、肺塞栓症、下肢静脈血栓症、脳血栓症、下 肢血栓性静脈炎等の血栓塞栓症、静脈炎があらわれることがあ る。なお、細胞毒性を有する抗癌剤との併用で血栓塞栓症の危 険性を増大させるおそれがあるので、投与にあたっては十分に 観察すること。

11.1.4 **劇症肝炎、肝炎、胆汁うっ滞、肝不全**(いずれも頻度不明)

劇症肝炎、肝炎、胆汁うっ滞等の重篤な肝障害があらわれることがある。また、肝不全に至ることがある。

11.1.5 **高カルシウム血症**(頻度不明)

骨転移のある患者で投与開始初期に、高カルシウム血症があら われることがある。

11.1.6 子宮筋腫、子宮内膜ポリープ、子宮内膜増殖症、子宮内膜症(いずれも頻度不明)

不正出血等の異常な婦人科学的症状がみられた場合には直ちに 検査を行うなど適切な処置を行うこと。[8.2参照]

11.1.7 間質性肺炎(頻度不明)

11.1.8 アナフィラキシー、血管浮腫(いずれも頻度不明)

アナフィラキシー、血管浮腫等の過敏症状があらわれることが ある。

11.1.9 皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)(頻度不明)

11.1.10 水疱性類天疱瘡(頻度不明)

11.1.11 膵炎(頻度不明)

血清トリグリセライド上昇によると考えられる膵炎があらわれることがある。

11.2 その他の副作用

II.E COROBIFA				
	5%以上	0.1~5%未満	頻度不明	
肝臓			肝機能異常、脂肪肝(非ア	
			ルコール性脂肪性肝炎を	
			含む)	
生殖器		無月経、性器出血	月経異常、腟分泌物、卵	
			巣嚢腫、卵巣嚢胞、陰部	
			そう痒、子宮頸管ポリー	
			プ、腟ポリープ	
消化器	悪心・嘔吐	食欲不振、下痢	腹痛	
精神神経系			頭痛、眩暈・めまい、不	
			眠、抑うつ状態、感覚異	
			常(錯感覚、味覚異常を含	
			む)	
皮膚		発疹、発汗、脱毛	皮膚血管炎、皮膚エリテ	
			マトーデス、晩発性皮膚	
			ポルフィリン症、放射線	
			照射リコール反応	
筋・骨格系			筋肉痛	
その他		ほてり・潮紅	体重增加、浮腫、骨痛、	
			腫瘍部の疼痛・発赤、倦	
			怠感、疲労、頻尿、高ト	
			リグリセライド血症、下	
			肢痙攣	

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** 海外において、QT間隔の延長、Torsade de pointesの発現が報告されている。
- **15.1.2** 海外の臨床試験で、本剤の投与により対側乳癌以外の二次発癌がみられたとの報告があるが、本剤との関連性は十分明らかにされておらず、評価も確立されていない。

15.2 非臨床試験に基づく情報

- 15.2.1 ラットで肝腫瘍の発生が認められたとの報告がある。
- **15.2.2** ラットで遺伝子突然変異誘発性が認められたとの報告がある。[9.4.1-9.4.3、9.5参照]
- **15.2.3** げっ歯類での生殖試験で卵胞ホルモン(ジエチルスチルベストロール等)と同様の胎仔毒性が認められている。なお、こ

れまでに妊婦への投与症例が少数例報告されているが、それらの症例では本剤が腟や子宮頸部での癌発生の要因となるとの報告はなく、臨床的意義は不明とされている。[9.4.1、9.4.2、9.5参照]

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 乳癌患者にタモキシフェン20mgを単回経口投与した場合、速やかに吸収され、6~7.5時間後に最高血中濃度(22.2~26.3ng/mL)に達し、血中半減期は20.6~33.8時間であった。また、連続経口投与(1回10mg1日2回投与)による血中濃度の推移は、投与後6週間目まで上昇し、その後ほぼ一定であった⁶⁾。

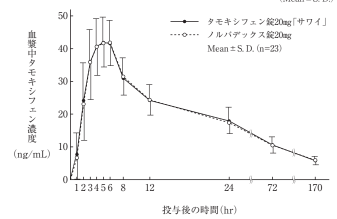
16.1.2 生物学的同等性試験

タモキシフェン錠20mg「サワイ」とノルバデックス錠20mgを健康成人男子にそれぞれ1錠(タモキシフェンとして20mg)空腹時単回経口投与(クロスオーバー法)し、血漿中タモキシフェン濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について統計解析を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された7。

各製剤1錠投与時の薬物動態パラメータ

日表別19年以外の動意パクケーク				
	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)	AUC _{0-170hr} (ng·hr/mL)
タモキシフェン錠 20mg「サワイ」	43.8±7.0	4.9±1.1	95.8±18.2	2097 ± 417
ノルバデックス錠 20mg	44.2±7.5	4.9±1.1	100.9 ± 25.7	2079 ± 369

(Mean ± S. D.)



血漿中濃度ならびに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。

16.4 代謝

健常者、乳癌患者における主要代謝物はN-デスメチルタモキシフェンであり、未変化体と同様の薬理作用を示す $^{8),9}$ (外国人のデータ)。タモキシフェンを乳癌患者に連日投与した場合、この代謝物の血中濃度は、8週間目で未変化体の約1.4倍であった 6)。

未変化体からN-デスメチルタモキシフェンへの脱メチル化には主に CYP3A4が関与し、それに続く活性代謝物エンドキシフェン (4-OH-N-デスメチルタモキシフェン)への水酸化には主にCYP2D6が関与すると 考えられている 10 , 11 。 [10.参照]

16.5 排泄

 14 C-タモキシフェン20mgを患者に単回経口投与した場合、13日間で投与量の約65%が糞尿中に排泄され、このうち約1/5は尿中より、約4/5は糞中より回収された。なお、タモキシフェンの極めて緩徐な排泄は、腸肝循環によるものと推測された $^{12)$ 、 $^{13)}$ (外国人のデータ)。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 第111相海外術後補助療法大規模比較試験

世界21カ国で実施した閉経後早期乳癌患者の術後補助療法大規模比較試験において $^{14)$. $^{15)}$ 、追跡期間の中央値約47カ月時点でのアナストロゾール・タモキシフェン併用群(アナストロゾール 16 円・タモキシフェン20mg/日)(3,125例)とタモキシフェン群(タモキシフェン20mg/日+プラセボ)(3,116例)との比較では、無病期間のハザード比1.04(95%信頼区間0.92-1.19、 16 円・アナストロゾールの併用による追加効果は認められなかった。

アナストロゾール・タモキシフェン併用群で安全性評価対象症例3,097 例中1,979例 (63.9%) に副作用が認められた。また、タモキシフェン群 3,094例中1,962例 (63.4%) に副作用が認められた。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

タモキシフェンは乳癌組織等のエストロゲンレセプターに対しエスト

ロゲンと競合的に結合し、抗エストロゲン作用を示すことによって抗 乳癌作用を発揮するものと考えられる。

18.2 抗腫瘍効果

タモキシフェンはヌードマウス可移植性ヒト乳癌組織(Br-10)の増殖をタモキシフェン投与開始と同時に停止させ、対照群と比較し腫瘍重量を有意に低下させる 16 。また、DMBA(7,12-Dimethylbenz[a]anthracene)によるラット乳癌の発生を抑制し、更に確立したDMBA誘発ラット乳癌を退縮させる 17 。

18.3 エストロゲンレセプターとの結合能

摘出ヒト乳癌組織におけるタモキシフェンのエストロゲンレセプターとの結合能は、エストラジオールの約0.7%である^[8]。また、未成熟ラット子宮組織を用いた試験において、タモキシフェンはエストラジオールの約300倍の濃度でエストラジオールのエストロゲンレセプターに対する結合を50%阻止する^[9]。

なお、エストロゲンレセプター陰性の腫瘍に対しても臨床的効果が認められている²⁰⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名: タモキシフェンクエン酸塩(Tamoxifen Citrate)

化学名:2-{4-[(1Z)-1,2-Diphenylbut-1-en-1-yl]phenoxy |-N,N-

dimethylethylamine monocitrate

分子式: C₂₆H₂₉NO · C₆H₈O₇

分子量:563.64

性 状: 白色の結晶性の粉末である。酢酸(100)に溶けやすく、メタノールにやや溶けにくく、水又はエタノール(99.5)に溶けにくい。

20. 取扱い上の注意

アルミピロー包装開封後は、遮光して保存すること。

22. 包装

〈タモキシフェン錠10mg「サワイ」〉

PTP: 100錠(10錠×10)

〈タモキシフェン錠20mg「サワイ」〉

PTP: 100錠(10錠×10)

23. 主要文献

1) Fisher, B. et al. : J. Natl. Cancer Inst., 1994; 86(7): 527-537

2) Wickerham, D. L. et al.: J. Clin. Oncol., 2002; 20(11): 2758-2760

3) Lahti, E. et al. : Obestet. Gynecol., 1993 ; $81\,(5)\,:\,660\text{--}664$

4) Neven, P. et al.: Lancet, 1989; 1:375-376

5) Ismail, S. M. et al. : Histopathology, 1997 ; 30(2) : 187-191

6) 和田富雄他:薬理と治療,1980;8(2):415-422

7) 社内資料:生物学的同等性試験

8) Adam, H. K. et al. : Biochem. Pharmacol., 1979; 27: 145-147

9) Wilkinson, P. et al. : Cancer Chemother. Pharmacol., 1980 ; $5\,(2):109\text{--}111$

10) Jacolot, F. et al.: Biochem. Pharmacol., 1991; 41(12): 1911-1919

11) Stearns, V. et al.: J. Natl. Cancer Inst., 2003; 95(23): 1758-1764

12) Fromson, J. M. et al. : Xenobiotica, 1973 ; $3(11)\,:\,711\text{--}714$

13) 第十八改正日本薬局方解説書, 廣川書店, 2021; C-3098-3101

14) The ATAC (Arimidex, Tamoxifen Alone or in Combination) Trialists' Group: Cancer, 2003: 98(9): 1802-1810

15) The ATAC (Arimidex, Tamoxifen Alone or in Combination) Trialists' Group: Lancet, 2002: 359(9324): 2131-2139

16) 久保田哲朗他:癌と化学療法, 1980; 7(2): 257-264

17) Jordan, V. C.: Eur. J. Cancer, 1976; 12(6): 419-424

18) Tanaka, M. et al.: Jpn. J. Clin. Oncol., 1978; 8(2): 141-148

19) 斉藤一史他:薬理と治療, 1979; 7(8): 2305-2310

20) Patterson, J. et al.: Breast Cancer Res. Treat., 1982; 2:363-374

*24. 文献請求先及び問い合わせ先

日本ジェネリック株式会社 お客さま相談室 〒108-0014 東京都港区芝五丁目33番11号 TEL 0120-893-170 FAX 0120-893-172

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

沢井製薬株式会社

大阪市淀川区宮原5丁目2-30

*26.2 販売元



530149000-006 KA2 A240706