

貯法：室温保存  
有効期間：3年

劇薬、処方箋医薬品<sup>注)</sup>

前立腺癌治療剤  
\*日本薬局方 ビカルタミド錠  
**ビカルタミド錠 80mg「SN」**  
Bicalutamide Tablets 「SN」

注) 注意一医師等の処方箋により使用すること

承認番号	22100AMX00293000
販売開始	2009年5月

## 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 小児 [本薬の薬理作用に基づき、男子小児の生殖器官の正常発育に影響を及ぼす恐れがある。また、本薬の毒性試験（ラット）において、雌性ラットで子宮の腫瘍性変化が認められている。]  
2.3 女性 [本薬の毒性試験（ラット）において、子宮の腫瘍性変化及び雄児の雌性化が報告されている。]

## 3. 組成・性状

### 3.1 組成

有効成分	1錠中日局ビカルタミド80mg
添加剤	D-マンニトール、軽質無水ケイ酸、ポビドン、デンブングリコール酸ナトリウム、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、酸化チタン、マクロゴール6000、カルナバロウ

### 3.2 製剤の性状

剤形	フィルムコーティング錠
色	白色
形状	表 C1 裏 側面
直径	7.6mm
厚さ	4.0mm
質量	185mg
識別コード	C1

## 4. 効能又は効果

### 前立腺癌

## 5. 効能又は効果に関する注意

- 5.1 本剤による治療は、根治療法ではないことに留意し、本剤投与12週後を抗腫瘍効果観察のめどとして、本剤投与により期待する効果が得られない場合、あるいは病勢の進行が認められた場合には、手術療法等他の適切な処置を考慮すること。  
5.2 本剤投与により、安全性の面から容認し難いと考えられる副作用が発現した場合は、治療上の有益性を考慮の上、必要に応じ、休薬又は集学的治療法などの治療法に変更すること。

## 6. 用法及び用量

通常、成人にはビカルタミドとして80mgを1日1回、経口投与する。

## 8. 重要な基本的注意

- 8.1 外国の臨床試験において、本剤投与例で本剤との関連性が否定できなかった前立腺癌以外の死亡例が報告されている。そのうち心・循環器系疾患による死亡は9%未満であり、その主な死因は心不全、心筋梗塞、脳血管障害等であった。これら外国の臨床試験で報告された心・循環器系疾患による死亡率は、対照の去勢群（16%未満）より低く、高齢者で一般に予期される死亡率の範囲内であったが、本剤を投与する場合は十分に観察を行い、慎重に投与すること。  
8.2 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。  
8.3 効果肝炎、肝機能障害、黄疸があらわれることがあるので、本剤投与中は定期的に肝機能検査を行うなど、患者の状態を十分に観察すること。<sup>[11.1.1 参照]</sup>

## 9. 特定の背景を有する患者に関する注意

### 9.3 肝機能障害患者

本剤は肝臓でほぼ完全に代謝を受けるため、定常状態時の血中濃度が高くなる可能性がある。<sup>[16.6.2 参照]</sup>

### 9.8 高齢者

高齢者への投与の際には患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。本剤の臨床試験成績から、高齢者と非高齢者において血漿中濃度及び副作用の発現に差はみられていないが、一般に高齢者では、心・循環器系の機能が低下していることが多く、心・循環器系の有害事象の発現頻度が若年層より高い。

## 10. 相互作用

本剤は、主として肝代謝酵素CYP3A4を阻害する。<sup>[16.7 参照]</sup>

### 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
クマリン系抗凝血薬 ワルファリン等	クマリン系抗凝血薬の作用を増強するおそれがある。 プロトロンビン時間測定する、又は、トロンボテストを実施するなど、血液凝固能検査等出血管理を十分に行いつつ、凝固能の変動に注意し、患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。	in vitro試験で蛋白結合部位においてワルファリンと置換するとの報告がある。
トルプロタミド	トルプロタミドの作用を増強するおそれがある。 但し、相互作用に関する報告症例はない。	本剤は、in vitro試験でトルプロタミドの代謝を阻害した。
デキストロメトルファン	デキストロメトルファンの作用を増強するおそれがある。 但し、相互作用に関する報告症例はない。	本剤は、in vitro試験でデキストロメトルファンの代謝を阻害した。
主にCYP3A4によって代謝される薬物 カルバマゼピン、シクロスボリン、トリアゾラム等	主にCYP3A4によって代謝される薬物の作用を増強するおそれがある。 但し、相互作用に関する報告症例はない。	本剤は、in vitro試験でCYP3A4によるテストステロン $6\beta$ -水酸化酵素活性を阻害した。

## 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 効果肝炎、肝機能障害、黄疸（いずれも頻度不明）

効果肝炎、AST、ALT、Al-P、 $\gamma$ -GTP、LDHの上昇等を伴う肝機能障害、黄疸があらわれることがある。<sup>[8.3 参照]</sup>

#### 11.1.2 白血球減少（1.0%）、血小板減少（1.9%）

#### 11.1.3 間質性肺炎（頻度不明）

#### 11.1.4 心不全、心筋梗塞（いずれも頻度不明）

### 11.2 その他の副作用

	5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
内分泌	乳房腫脹 (44.7%)、 乳房圧痛 (46.6%)、 ほてり			
生殖器	勃起力低下			
肝臓		AST上昇、 ALT上昇、 Al-P上昇	$\gamma$ -GTP上昇、 LDH上昇	
泌尿器			腎機能障害（クレアチニン上昇、BUN上昇）	血尿、夜間頻尿
皮膚			そう痒、発疹	発汗、皮膚乾燥、脱毛、多毛、光線過敏症



また、未治療進行前立腺癌患者（病期C/D）を対象としたビカルタミド錠とLH-RHアゴニストとの併用療法とLH-RHアゴニスト単独療法を比較した国内第III相二重盲検比較試験<sup>13,14)</sup>の成績は次のとおりである。

	ビカルタミド錠 及びLH-RH アゴニスト併用	LH-RH アゴニスト単独	P値 (95%信頼区間)	ハザード比
PSA正常化 <sup>注1)</sup> 率 (投与12週時)	79.4% (81/102例)	38.6% (39/101例)	<0.001 (27.6~52.0)	-
PSA正常化 <sup>注1)</sup> まで の期間 (中央値)	8.1週	24.1週	<0.001 (2.77~5.66)	3.96
奏効率 (投与12週時)	77.5% (79/102例)	65.3% (66/101例)	0.063 (-0.3~24.1)	-
TTTF <sup>注2)</sup> (中央値)	117.7週	60.3週	<0.001 (0.38~0.77)	0.54
TTP <sup>注3)</sup> (中央値)	未到達	96.9週	<0.001 (0.26~0.63)	0.40

注1) PSA≤4ng/mL

注2) TTTF: Time to treatment failure (治療成功期間)

注3) TTP: Time to progression (無増悪期間)

本試験において、副作用はビカルタミド錠及びLH-RHアゴニスト併用療法群で66.7%に認められ、主な副作用は、ほてり(16.7%)、血中アルカリファスファターゼ増加(10.8%)、貧血(8.8%)等であった。

### 17.1.2 海外臨床試験

海外において、標準治療として経過観察又は根治的治療(放射線療法、前立腺全摘除術)を施行した早期前立腺癌患者8,113例を対象としたビカルタミド錠150mg/日<sup>注4)</sup>による無作為化プラセボ対照二重盲検比較臨床試験<sup>15)</sup>が実施されている。ビカルタミド錠投与群全体で無増悪生存率は有意に改善した(HR=0.79、95%信頼区間0.73~0.85、P<0.001)が、全生存率についてはプラセボ群との差は認めなかった(HR=0.99、95%信頼区間0.91~1.09、P=0.89)。病期別解析において、限局性前立腺癌の経過観察を行った患者におけるビカルタミド錠投与群では、統計学的な有意差はないもののプラセボ群と比較して全生存率の減少傾向が認められた(HR=1.16、95%信頼区間0.99~1.37)(追跡期間中央値7.4年時点)。ビカルタミド錠投与群で認められた主な有害事象は、乳房痛(73.6%、2962/4022例)及び女性化乳房(68.8%、2766/4022例)等であった。

注4) 本邦における承認用法用量は80mg/日である。

## 18. 薬効薬理

### 18.1 作用機序

ビカルタミドは非ステロイド性アンドロゲン受容体拮抗薬であり、標的細胞(前立腺腫瘍組織)中のアンドロゲン受容体の細胞質から核への移行を阻害し、前立腺癌に対する増殖抑制作用を発揮する。なお、ビカルタミドの抗アンドロゲン活性は実質的にR体によるものであった<sup>16)</sup>。

なお、臨牀上、ビカルタミドの投与の中止により一部の患者でAWS(antiandrogen withdrawal syndrome)をみることがある。

### 18.2 抗腫瘍効果

*In vitro*試験において、アンドロゲン刺激によるヒト前立腺腫瘍細胞(LNCaP)及びマウス乳腺腫瘍細胞(Shionogi S115)の増殖を抑制した<sup>17,18)</sup>。一方、*in vivo*試験(ラット)において、移植されたアンドロゲン依存性ラット前立腺腫瘍(Dunning R3327)の増殖を抑制し、ラットの生存期間を延長させた。また、血漿中テストステロン及びLHの上昇の程度はごく僅かであった<sup>19)</sup>。

### 18.3 アンドロゲン受容体との結合能

ラット及びヒト前立腺アンドロゲン受容体に対する結合能は、ジヒドロテストステロンの約2%であった<sup>20)</sup>。

## 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的の名称:ビカルタミド(Bicalutamide)

化学名:(2RS)-N-[4-Cyano-3-(trifluoromethyl)phenyl]-3-[(4-fluorophenyl)sulfonyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamide

分子式:C<sub>18</sub>H<sub>14</sub>F<sub>4</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>S

分子量:430.37

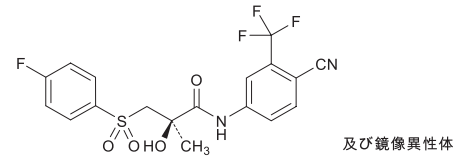
性状:白色の粉末又は結晶性の粉末である。

アセトンに溶けやすく、メタノー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。

アセトン溶液(1→100)は旋光性を示さない。

結晶多形が認められる。

化学構造式:



融点:192~197°C

## 22. 包装

30錠 [10錠(PTP)×3]

100錠 [10錠(PTP)×10]

## 23. 主要文献

- 1) 鶴尾兼寿、他. 医学と薬学. 2013; 70 (2): 277-84
- 2) 古武敏彦、他. 泌尿器科紀要. 1996; 42 (2): 143-53
- 3) 古武敏彦、他. 泌尿器科紀要. 1996; 42 (2): 155-68
- 4) 社内資料:生物学的同等性試験(ビカルタミド錠80mg「SN」)
- 5) Cockshott ID, et al. Xenobiotica. 1991; 21 (10): 1347-55
- 6) McKillop D, et al. Xenobiotica. 1993; 23 (11): 1241-53
- 7) Cockshott ID, et al. Eur Urol. 1990; 18 (Suppl 3): 10-7
- 8) Furr BJA, et al. Hormone Dependent Cancer. Pasqualini JR, Katzenellenbogen BS, (Eds). Marcel Dekker, New York. 1996 : 397-424
- 9) Cockshott ID. Clin Pharmacokinet. 2004; 43 (13): 855-78
- 10) Kaisary A, et al. Anti-Cancer Drugs. 1996; 7 : 54-9
- 11) 古武敏彦、他. 泌尿器外科. 1996; 9 (3): 243-56
- 12) 古武敏彦、他. 泌尿器外科. 1996; 9 (4): 343-55
- 13) Usami M, et al. Prostate Cancer Prostatic Dis. 2007; 10 (2): 194-201
- 14) Akaza H, et al. Jpn. J Clin Oncol. 2004; 34 (1): 20-8
- 15) McLeod DG, et al. BJU Int. 2006; 97 (2): 247-54
- 16) 第十八改正日本薬局方解説書 廣川書店. 2021; C-4254-62
- 17) Veldscholte J, et al. Biochemistry. 1992; 31: 2393-9
- 18) Darbre PD, et al. J. Steroid Biochem. 1990; 36 (5): 385-9
- 19) Furr BJA, et al. Excerpta Med. Int Cong Series. 1994; 1064 : 157-75
- 20) Furr BJA. Eur Urol. 1996; 29 (Suppl 2): 83-95

## 24. 文献請求先及び問い合わせ先

科研製薬株式会社 医薬品情報サービス室

〒113-8650 東京都文京区本駒込二丁目28番8号

フリーダイヤル 0120-519-874

## 26. 製造販売業者等

### 26.1 製造販売元

シオノケミカル株式会社  
東京都中央区八重洲二丁目10番10号

### 26.2 販売元

KAKKEN 科研製薬株式会社  
東京都文京区本駒込二丁目28番8号