* 2024年 4月改訂 (第2版) 2023年11月改訂 (第1版)

貯法:室温保存 **有効期間**:3年 日本標準商品分類番号 874291

	錠80mg	OD錠80mg
承認番号	22100AMX00117000	22800AMX00259000
販売開始	2009年5月	2016年6月

前立腺癌治療剤

劇薬、処方箋医薬品注)

*日本薬局方 ビカルタミド錠

ビカルタミド錠80mg「日医工」

ビカルタミドロ腔内崩壊錠

ビカルタミドOD錠80mg「日医工」

Bicalutamide Tablets, OD Tablets

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

- 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

販売名	ビカルタミド錠	ビカルタミドOD錠
	80mg「日医工」	80mg「日医工」
	1錠中	1錠中
有効成分	ビカルタミド	ビカルタミド
	80mg	80mg
		無水リン酸水素カルシウ
		ム、結晶セルロース、カ
	1 1347	ルメロースカルシウム、
	ドロキシプロピルセル	ヒプロメロース、カルメ
添加剤	ロース、ステアリン酸マ	ロース、軽質無水ケイ酸、
(ボカロカリ	グネシウム、ヒプロメ	アセスルファムカリウム、
	ロース、マクロゴール	アスパルテーム(L-フェ
	6000、タルク、酸化チタ	ニルアラニン化合物)、香
	ン、カルナウバロウ	料、フマル酸ステアリル
		ナトリウム

3.2 製剤の性状

販売	 	ビカルタミド錠	ビカルタミドOD錠	
////		80mg「日医工」	80mg「日医工」	
剤	形	フィルムコーティング錠	素錠 (口腔内崩壊錠)	
色	調	白色	白色~微黄白色	
	表面	(n) (057)	712	
外形	裏面	80	OD 80	
	側面			
直径((mm)	7.6	10	
厚さ (mm)		4.3	2.9	
質量 (mg) 本体コード		210	300	
		n 057 80	n 712 OD 80	
包装二	コード	@057	@ 712	

4. 効能又は効果 前立腺癌

5. 効能又は効果に関連する注意

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、対照の去勢術群(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 劇症肝炎、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。[11.1.1 参照]

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

本剤は肝臓でほば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。[16.6.2 参照]

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。[16.7 参照]

10.2 併用注意 (併用に注意すること)

白ワす
£ 1

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
トルブタミド	トルブタミドの作用を	本剤は、in vitro 試
	増強するおそれがあ	験でトルブタミドの
	る。	代謝を阻害した。
	但し、相互作用に関す	
	る報告症例はない。	
デキストロメトル	デキストロメトルファ	本剤は、in vitro 試
ファン	ンの作用を増強するお	験でデキストロメト
	それがある。	ルファンの代謝を阻
	但し、相互作用に関す	害した。
	る報告症例はない。	
主にCYP3A4によっ	主にCYP3A4によって	本剤は、in vitro 試
て代謝される薬物	代謝される薬物の作用	験でCYP3A4による
カルバマゼピン、	を増強するおそれがあ	テストステロン6β-
シクロスポリン、	る。	水酸化酵素活性を阻
トリアゾラム等	但し、相互作用に関す	害した。
	る報告症例はない。	

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

11.1 重大な副作用

11.1.1 劇症肝炎、肝機能障害、黄疸(いずれも頻度不明)

劇症肝炎、AST、ALT、Al-P、γ-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。[8.3 参照]

- 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			γ-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
精神神経系	性欲減退		傾眠	頭痛、めまい、不眠、抑うつ状態
循環器			心電図異常	
消化器		便秘	口渇	食欲不振、不振、不振、不振、不振、恶性、消吐、 鼓腸 放屁、腹痛
筋・骨格系			胸痛	骨盤痛
過敏症				血管浮腫、 蕁麻疹
その他		総コレステロール上昇、中性脂肪上昇	さむけ	貧血、浮腫、 倦怠、感 疲 方症血糖、 高血増加・ 重 少

注)副作用頻度は承認時までの国内臨床試験を基に集計した。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

〈製剤共通〉

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。

〈OD錠〉

14.1.2 本剤は舌の上にのせて唾液を浸潤させ舌で軽くつぶすこと により崩壊するため、水なしで服用可能である。また、水で服用 することもできる。

14.1.3 本剤は寝たままの状態では、水なしで服用させないこと。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

外国において、呼吸困難が発現したとの報告がある。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与 (1) 健康成人

) 健康成人 健康成人男子にビカルタミド錠80mg又はビカルタミドOD錠80mg (水なし)をクロス オーバー法にて空腹時に単回経口投与した。R.ビカルタミド (活性体)の血漿中濃度は 投与後36時間に最高値を示し、消失半減期は4.9~5.2日であった。また、ビカルタミド 錠とOD錠は生物学的に同等であった¹⁾。

表1 ビカルタミド錠80mg及びビカルタミドOD錠80mg(水なし)を単回経口投与したと きのR-ビカルタミドの薬物動態パラメータ

C O I C - W O C I O SK I O SWIEL S S						
		n	C _{max} (µg/mL)	t _{max} (h)	AUC∞ (μg·h/mL)	t1/2 (日)
	ビカルタミド錠80mg	23	1.21 ± 0.23	36.0 (24.0~72.0)	280 ± 80	5.2 ± 1.5
	ビカルタミドOD錠80mg	21	1.26 ± 0.21	36.0 (15.0~72.0)	286 ± 69	4.9 ± 1.1

平均値±標準偏差 [tmaxは中央値 (範囲)]

オーバー法にてビカルタミド錠80mgと比較したところ、両製剤は生物学的に同等であった1)。 健康成人男子にビカルタミドOD錠80mgを水とともに空腹時単回経口投与し、

ビカルタミド錠80mg及びビカルタミドOD錠80mg(水と服用)を単回経口投与した ときのR-ビカルタミドの薬物動態パラメータ

	n	C _{max} (µg/mL)	t _{max} (h)	AUC∞ (μg·h/mL)	t _{1/2} (日)
ビカルタミド錠80mg	22	1.25 ± 0.27	36.0 (9.0~72.0)	262 ± 78	4.6 ± 0.7
ビカルタミドOD錠80mg	22	1.29 ± 0.25	36.0 (5.0~72.0)	277 ± 86	4.8 ± 1.2

平均値±標準偏差 [t_{max}は中央値(範囲)]

(2) 前立腺癌患者

5) 前立除機器:4 前立除機器者にピカルタミド80mgを単回経口投与したとき、投与後6、12及び24時間の血漿中R-ビカルタミド(活性体) 濃度はほぼ一定(1.5~1.7μg/mL, n=3) であった²。 16.1.2 反復投与

前立腺癌患者にビカルタミド80mgを1日1回反復経口投与したとき、血漿中R-ビカルタ ミド濃度は約8週で定常状態(18μg/mL, n=37)に達した³⁾。さらに、反復投与時の血 漿中濃度推移から推定したみかけの消失半減期は8.4日であった²⁾。

16.1.3 生物学的同等性試験

10.1.3 王初子即刊号日本政 (1) ビカルタミ 下錠80mg 「日医工」 ビカルタミド錠80mg 「日医工」及びカソデックス錠80mgを、クロスオーバー法により それぞれ1錠(ビカルタミドとして80mg)健康成人男子に絶食単回経口投与して活性体 であるR-ビカルタミドの血漿中濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、 Cmax)について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log~(0.8)~\log~(1.25)~o$ 範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された 4)。

表3 薬物動態パラメータ

		判定パラメータ		参考パラメータ	
		AUC _{0→336} (μg·hr/mL)	Cmax (μ g/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
ビカル: 「日医工	タミド錠80mg .」	210.5 ± 33.8	1.27 ± 0.18	29.3 ± 19.6	100.2 ± 16.0
カソデ	ックス錠80mg	211.2 ± 59.7	1.19 ± 0.24	31.7 ± 19.3	111.6 ± 23.3

(1錠投与, Mean ± S.D., n = 15)

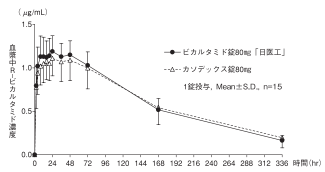


図1 血漿中薬物濃度推移

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。
(2) ビカルタミドOD錠80mg「日医工」及びカソデックスOD錠80mgを、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(ビカルタミドとして80mg)健康成人男子に絶食単回経口投与(水で服用及び水なしで服用)して活性体であるR-ビカルタミドの血漿中濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)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)~ 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50。 さわか5)

表4 薬物動態パラメータ (水あり)

	判定パラ	ラメータ	参考パラメータ		
	AUC _{0→504} (μg·hr/mL)	Cmax (μ g/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)	
ビカルタミドOD錠80mg 「日医工」	237.54 ± 65.16	1.1746 ± 0.2271	27.8 ± 13.1	118.67 ± 30.45	
カソデックスOD錠80mg	227.64 ± 55.20	1.1333 ± 0.2010	28.5 ± 15.7	117.64 ± 34.57	

(1錠投与, Mean ± S.D., n = 23)

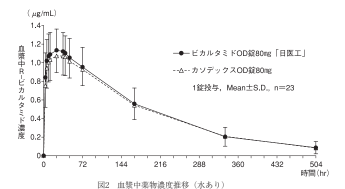
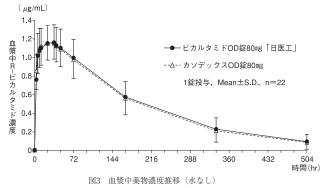


表5 薬物動能パラメータ (水なし)

式3 米10 知芯パーノ /	(水なし)				
	判定パラ	ラメータ	参考パラメータ		
	AUC _{0→504} (μg·hr/mL)	Cmax (µ g/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)	
ビカルタミドOD錠80mg 「日医工」	246.38 ± 60.56	1.2106 ± 0.2130	27.2 ± 12.2	123.63 ± 46.11	
カソデックスOD錠80mg	240.84 ± 61.83	1.2051 ± 0.1901	28.1 ± 12.4	118.28 ± 42.60	
		/-	Ada Litt. Inc. 2 . 6	. 0.0	

(1錠投与, Mean ± S.D., n = 22)



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。

16.3 分布

vitro におけるヒト血漿蛋白結合率(ラセミ体)は96%であった⁶⁾。

164 代謝

0.4 (いめ) ヒトにおけるビカルタミドの代謝は、水酸化及びグルクロン酸抱合であった。血漿中に は未変化体が、尿中には未変化体のグルクロン酸抱合体及び水酸化体のグルクロン酸抱 合体が、糞中には未変化体及び水酸化体が認められた?)(外国人データ)。

16.5 排泄

他康成人男子にビカルタミド50mgを経口投与後9日目までの累積尿中及び糞中排泄率 は、それぞれ36%及び43%であった™(外国人データ)。 16.6 特定の背景を有する患者

年齢及び腎機能の影響

反復投与時の血漿中境廃使は、年齢あるいはクレアチニンクリアランスとの間に相関関係を示さなかった⁸¹ (外国人データ)。

16.6.2 肝機能障害患者

肝機能障害患者では、R-ビカルタミドの消失半減期が長くなる傾向が認められている⁹⁾ (外国人データ)。 [9.3 参照]

16.7 薬物相互作用

6.7 業物相互作用 ビカルタミドは*in vitro* 試験で、チトクロームP450酵素(CYP3A4)を阻害し、またそれより程度は低いが、他のチトクロームP450酵素(CYP2C9、2C19、2D6)に対しても阻害作用を示すとの報告がある¹⁰。海外臨床試験において、ビカルタミド150mgまで投与された患者で、アンチビリン代謝に関与するチトクロームP450酵素に対しほとんど影響は認められていない。ビカルタミドは臨床の場で通常併用される薬剤とは相互作用を示す可能性は低いと考えられる¹¹)。[10. 参照]

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

77.1.1 国内臨床試験 承認時までに前立腺癌患者 (病期C/D) を対象として国内で総計197例について実施された二重盲検比較試験を含む臨床試験^{2)、3)、12)、13)} の概要は次のとおりである。

試験名	投与量	投与期間	症例数	有効率 (部分奏効以上)
第I相試験	80mg/∃	12週間	3	66.7% (2/3)
前期第II相試験	80mg/∃	12週間	41	61.0% (25/41)
後期第Ⅱ相試験	80mg/∃	12週間	59	64.4% (38/59)
長期投与試験	80mg/日	48週間	26	76.9% (20/26)

副作用は、ビカルタミド錠の承認用量(80mg/H)において、第 I 相試験で3例中3例(100.096)に認められ、主な副作用は、乳房圧痛(66.796)、乳房腫脹(33.396)、ほてり(33.396)であった。前期第 I 相試験では41例中25例(61.096)に認められ、主な副作用は、乳房圧痛(41.596)、乳房腫脹(36.696)、ほでり(12.296)等であった。後期第 I 相試験では59例中38例(64.496)に認められ、主な副作用は、乳房圧痛(33.996)、乳房腫脹(33.996)、性欲減退(11.996)等であった。(承認時)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II相一重盲験比較試 II19I

験14)、15) 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 ^{注1)} 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 ^{注1)} 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 ^{注2)} (中央値)	117.7週	60.3週	<0.001 (0.38-0.77)	0.54
TTP ^{注3)} (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 (無增悪期間)

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%)、血中アルカリフォスファターゼ増加 (10.8%)、貧血 (8.8%) 等であった。

17.1.2 海外臨床試験

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 海)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i±0による無作為化プラセボ対照二重盲検比較臨床試験i6) 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觀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

8.1 作用機序 ビカルタミドは、前立腺腫瘍組織のアンドロゲン受容体に対するアンドロゲンの結合を 阻害し、抗腫瘍効果を発揮する。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^い。 なお、臨床上、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

182 抗腫瘍効果

8.2 **n** 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^{19)、20)}。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、血清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²¹⁾。

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22)。

19. 有効成分に関する理化学的知見 一般的名称: ピカルタミド (Bicalutamide) 化学名: (2RS)-N-{4-Cyano-3-(trifluoromethyl)phenyl}-3-(4-fluorophenyl)sulfonyl}-2hydroxy-2-methylpropanamide

分子式: C18H14F4N2O4S

が十重: 43037 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。

化学構造式:

融 点:192~197℃

22. 包装

____ 〈ビカルタミド錠80mg「日医工」〉

30錠 [10錠×3; PTP] 100錠 [10錠×10; PTP

〈ビカルタミドOD錠80mg「日医工」〉 30錠 [10錠×3;PTP]

100錠 [10錠×10; PTP]

23. 主要文献

3. 土女、財 1 驚尾兼寿 他: 医学と薬学. 2013:70 (2): 277-284 2) 古武敵彦 他: 泌尿器科紀要. 1996:42 (2): 143-153 3) 古武敵彦 他: 泌尿器科紀要. 1996:42 (2): 155-168 4) 中道昇 他: 診療と新薬. 2009:46 (4): 400-406 5) 社内資料: 生物学的同等性試験 (OD錠80mg) 6) Cockshott I. D., et al.: Xenobiotica. 1991:21 (10): 1347-1355 7) McKillop D., et al.: Xenobiotica. 1993:23 (11): 1241-1253 8) Cockshott I. D., et al.: Eur. Urol. 1990:18 (Suppl. 3): 10-17 9) Furr B. J. A., et al.: Hormone Dependent Cancer. Pasqualinj. JR. Katzenellenbowen BS. (Eds.) Marcel Dekker. New York. 1996:397 Katzenellenbogen BS, (Eds). Marcel Dekker, New York. 1996: 397-424 Cockshott I. D.: Clin Pharmacokinet. 2004: 43 (13): 855-878

Cockshott I. D.: Clin Pharmacokinet. 2004: 43 (13): 855-878
Kaisary A., et al: Anti-Cancer Drugs. 1996: 7: 54-59
古武敏彦 他: 泌尿器外科: 1996: 9 (3): 243-256
古武敏彦 他: 泌尿器外科: 1996: 9 (4): 343-355
Usami M., et al.: Prostate Cancer Prostatic Dis. 2007: 10 (2): 194-201
Akaza H., et al.: Ppn. J. Clin. Oncol. 2004: 34 (1): 20-28
McLeod D. G., et al.: BJU Int. 2006: 97 (2): 247-254
第十八改正日本薬局方解説書 廣川書店 2021: C4254-C4262
赤倉功一郎: 排尿障害 ブラクティス. 2011: 19 (2): 173-177
Veldscholte J., et al.: Biochemistry. 1992: 31: 2393-2399
Darbre P. D., et al.: J. Steroid Biochem. 1990: 36 (5): 385-389
Furr B. J. A., et al.: Excerpta Med. Int. Cong. Series. 1994: 1064: 157-175

24. 文献請求先及び問い合わせ先 日医工株式会社 お客様サポートセンター 〒930-8583 富山市総曲輪1丁目6番21 TEL (0120) 517-215 FAX (076) 442-8948

26. 製造販売業者等 26.1 製造販売元

