医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会の F 記載要領 2018 に準拠して作成

5α還元酵素阻害薬 前立腺肥大症治療薬

デュタステリド錠 0.5mgAV「YD」

DUTASTERIDE TABLETS

剤 形	フィルムコーティング錠		
製剤の規制区分	劇薬、処方箋医薬品(注意一医師等の処方箋により使用すること)		
規格 : 含量	1錠中、デュタステリド 0	5mg 含有	
— 般 名	和名:デュタステリド(JAN) 洋名:Dutasteride(JAN)		
製造販売承認年月日	製造販売承認年月日	2020年2月17日	
薬価基準収載・	薬価基準収載年月日 2020 年 6 月 19 日 発売年月日 2020 年 6 月 19 日		
販売年月日 			
開発·製造販売(輸入)· 提携・販売名	製造販売元:株式会社 陽進堂		
医薬情報担当者の連絡先			
問い合わせ窓口	株式会社 陽進堂 お客様相談室 0120-647-734 医療関係者向けホームページ https://www.yoshindo.co.jp		

本IFは2023年12月改訂(第1版)の添付文書の記載に基づき改訂した。

最新の情報は、医薬品医療機器情報提供ホームページ http://www.pmda.go.jp/ にてご確認下さい。

医薬品インタビューフォーム利用の手引きの概要 -日本病院薬剤師会-

(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IFの位置付け,IF記載様式,IF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IF記載要領の改訂を行ってきた.

I F記載要領2008以降, I F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 I Fが速やかに提供されることとなった.最新版の I F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 I F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 I F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、「IF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

I F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.

I Fに記載する項目配列は日病薬が策定した I F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 I F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 I F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。 I F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「XIII.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・表現には医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律の広告規則や販売情報提供活動ガイドライン、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を利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

<u>I. 概要に関する項目・・・・・・・・1</u>	VⅢ. 安全性 (使用上の注意等) に関する項目・17
1.開発の経緯・・・・・・・・・・1	1. 警告内容とその理由・・・・・・・17
2. 製品の治療学的特性・・・・・・・1	2. 禁忌内容とその理由・・・・・・・17
3.製品の製剤学的特性・・・・・・・1	3. 効能又は効果に関連する使用上の注意と
4. 適正使用に関して周知すべき特性・・・1	その理由・・・・・・・・・・17
5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項・・1	4. 用法及び用量に関連する使用上の注意と
6. RMP の概要・・・・・・・・ 1	その理由・・・・・・・・・・17
Ⅱ 名称に関する項目・・・・・・・・・2	5. 重要な基本的注意とその理由・・・・・17
Ⅱ. 名称に関する項目・・・・・・・・21. 販売名・・・・・・・・・・・・2	6. 特定の背景を有する患者に関する注意・・18
2. 一般名••••••	7. 相互作用・・・・・・・・・19
3. 構造式又は示性式・・・・・・・・2	8. 副作用・・・・・・・・・・・19
4. 分子式及び分子量・・・・・・・2	9. 臨床検査結果に及ぼす影響・・・・・19
5. 化学名(命名法)・・・・・・・・2	10. 過量投与・・・・・・・・・20
6. 慣用名、別名、略号、記号番号・・・・2	11. 適用上の注意・・・・・・・20
工 有効成分に関する項目・・・・・・3	12. その他の注意・・・・・・・・20
1. 物理化学的性質・・・・・・3	TX 非臨床試験に関する項目・・・・・・22
2. 有効成分の各種条件下における安定性・3	IX. 非臨床試験に関する項目・・・・・・22 1. 薬理試験・・・・・・・・22
3. 有効成分の存性未行下におりる女とほどる。	2. 毒性試験・・・・・・・・22
4. 有効成分の確認試験法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	X. 管理的事項に関する項目・・・・・・23
	1. 規制区分・・・・・・・・・・23
IV. 製剤に関する項目・・・・・・・・4 1. 剤形・・・・・・・・・・・・4	2. 有効期間・・・・・・・・・・23
	3. 包装状態での貯法・・・・・・・23
2. 製剤の組成・・・・・・・・・・4	4. 取扱い上の注意・・・・・・・23
3. 添付溶解液の組成及び容量・・・・・5 4. 力価・・・・・・・・・・・5	5. 患者向け資材・・・・・・・・23
4. 力価・・・・・・・・・・・・・5	6. 同一成分・同効薬・・・・・・・23
5. 混入する可能性のある夾雑物・・・・・5	7. 国際誕生年月日・・・・・・・23
6. 製剤の各種条件下における安定性・・・・5	7. 国际誕生年月ロ・・・・・・・・・・・ 23 8. 製造販売承認年月及び承認番号、薬価収載
7. 調製法及び溶解後の安定性・・・・・5	6. 製造販売承認年月及び承認番号、楽画収載 年月日、販売開始年月日・・・・・・23
8. 他剤との配合変化(物理化学的変化)・・5	
9. 溶出性・・・・・・・・・・5	9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加
10. 容器・包装・・・・・・・・・・ 7	等の年月日及びその容用・・・・・・23 10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及び
11. 別途提供される貧材類・・・・・・・7	10. 丹番宜和未、丹計Ш和未公衣平月口及び
12. その他・・・・・・・・・・・・・ 7	その内容・・・・・・・・・・23 11. 再審査期間・・・・・・・・・23
11. 別途提供される資材類・・・・・・ 7 12. その他・・・・・・・・・ 7 V. 治療に関する項目・・・・・・・ 8 1. 効能又は効果・・・・・・・ 8	11. 丹番宜朔间・・・・・・・・・ 23 12. 投薬期間制限に関する情報・・・・・・ 24
1. 効能又は効果・・・・・・・・・8	12. 投業期间制限に関する情報・・・・・・24
2. 効能又は効果に関連する使用上の注意・8	13. 谷惶コート・・・・・・・・・ 24 14. 保険給付上の注意・・・・・・24
3. 用法及び用量・・・・・・・・8	14. 休陕和刊工の注意・・・・・・・・24
4. 用法及び用量に関連する使用上の注意・8	XI. 文献・・・・・・・・・・・・25 1. 引用文献・・・・・・・・・・・25
5. 臨床試験・・・・・・・・・8	1. 引用又觚・・・・・・・・・・・25 2. その他の参考文献・・・・・・26
VI. 薬効薬理に関する項目・・・・・・・11	
1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物	X II. 参考資料・・・・・・・・・271. 主な外国での発売状況・・・・・・27
群•••••11	1. 土な外国での発売状況・・・・・・・・2/
2. 薬理作用・・・・・・・・・・11	2. 海外における臨床支援情報・・・・・・27
<u>VⅡ. 薬物動態に関する項目・・・・・・・12</u>	X II. 備考・・・・・・・・・・・・28 1. 調剤服薬支援に際して臨床判断を行うに
1. 血中濃度の推移・・・・・・・12	
	1. 調剤服果又抜に除して臨床判例で11 7に
2 薬物速度論的パラメータ・・・・・・13	あたっての参考情報・・・・・・・・28
3. 母集団 (ポピュレーション) 解析・・・・13	あたっての参考情報・・・・・・・28 2. その他の資料・・・・・・・・28
3. 母集団 (ポピュレーション) 解析・・・13 4. 吸収・・・・・・・・・・・14	あたっての参考情報・・・・・・・・28
3. 母集団(ポピュレーション)解析・・・13 4. 吸収・・・・・・・・・・・14 5. 分布・・・・・・・・・・・14	あたっての参考情報・・・・・・・・28
3. 母集団(ポピュレーション)解析・・・13 4. 吸収・・・・・・・・・・・14 5. 分布・・・・・・・・・・・14 6. 代謝・・・・・・・・・・15	あたっての参考情報・・・・・・・・28
3. 母集団 (ポピュレーション) 解析・・・13 4. 吸収・・・・・・・・・・・14 5. 分布・・・・・・・・・・・14 6. 代謝・・・・・・・・・・15 7. 排泄・・・・・・・・・・・15	あたっての参考情報・・・・・・・・28
3. 母集団 (ポピュレーション) 解析・・・13 4. 吸収・・・・・・・・・・・14 5. 分布・・・・・・・・・・14 6. 代謝・・・・・・・・・・15 7. 排泄・・・・・・・・・・・15 8. トランスポーターに関する情報・・・15	あたっての参考情報・・・・・・・・28
3. 母集団 (ポピュレーション) 解析・・・13 4. 吸収・・・・・・・・・・・・14 5. 分布・・・・・・・・・・・14 6. 代謝・・・・・・・・・・・15 7. 排泄・・・・・・・・15 8. トランスポーターに関する情報・・・15 9. 透析等による除去率・・・・・・・15	あたっての参考情報・・・・・・・・28
3. 母集団 (ポピュレーション) 解析・・・13 4. 吸収・・・・・・・・・・・14 5. 分布・・・・・・・・・・14 6. 代謝・・・・・・・・・・15 7. 排泄・・・・・・・・・・・15 8. トランスポーターに関する情報・・・15	あたっての参考情報・・・・・・・・28

略 語 集

なし (個別に各項目において解説する)

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

デュタステリドは、テストステロンからより作用の強いジヒドロテストステロンへと変換する 5α -還元酵素を阻害することにより、前立腺の肥大を抑制する前立腺肥大症治療薬である。

デュタステリド錠 0.5mgAV「YD」は株式会社陽進堂が後発医薬品として開発を企画し、 薬食発 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、加 速試験、長期保存試験、生物学的同等性試験を実施し、令和 2 年 2 月に承認を得て、 令和 2 年 6 月発売に至った。

なお本剤は、後発医薬品として、株式会社陽進堂、日新製薬株式会社、第一三共エスファ株式会社と他の1社※との合計4社による共同開発を実施し、共同開発グループとして実施したデータを共有し、承認を得た。

※記載されていない1社は共同開発契約の関係で社名記載ができない企業

2. 製品の治療学的特性

重大な副作用として肝機能障害(1.5%)、黄疸(頻度不明)があらわれることがある。 (「Ⅷ.安全性(使用上の注意)に関する項目」参照)

3. 製品の製剤学的特性

該当しない

4. 適正使用に関して周知すべき特性

適正使用に関する資材、最適使用推進ガイドライン等	有無
RMP	無
追加のリスク最小化活動としている作成されている資材	無
最適使用推進ガイドライン	無
保険適用上の留意事項通知	無

(2025年5月時点)

5. 承認条件及び流通・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

該当しない

Ⅱ. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和名

デュタステリド錠 0.5mgAV「YD」

(2) 洋名

DUTASTERIDE TABLETS 0.5mg

(3) 名称の由来

成分名+剤形+含量+先発品名略称+屋号

- 2. 一般名
 - (1) 和名(命名法)

デュタステリド (JAN)

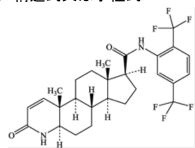
(2) 洋名(命名法)

Dutasteride (JAN)

(3) ステム

男性ホルモン(アンドロゲン)/タンパク質同化作用を示す化合物:-ster-テストステロン還元酵素阻害剤:-steride

3. 構造式又は示性式



4. 分子式及び分子量

分子式: $C_{27}H_{30}F_6N_2O_2$ 分子量: 528.53

5. 化学名(命名法)

N-[2, 5-Bis(trifluoromethyl)phenyl]-3-oxo-4-aza-5 α -androst-1-ene-17 β -carboxamide (IUPAC)

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

皿. 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~微黄色の粉末である。

(2)溶解性

*M*メチルピロリドンに溶けやすく、エタノール(99.5)にやや溶けやすく、水にほとんど溶けない。

(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

赤外吸収スペクトル測定法(臭化カリウム錠剤法)

4. 有効成分の定量法

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)製剤の外観および性状

販売	も名	デュタステリド錠 O. 5mgAV「YD」	
剤	形	フィルムコーティング錠	
色	調	淡黄色	
直径・厚さ・重量		約 7.1mm・約 3.2 mm・135mg	
	表面	YD 232	
形状	裏面	(AV (0.5)	
側面			

(3) 識別コード YD232

(4)製剤の物性

該当資料なし

(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

有効成分	1 錠中、デュタステリド 0.5mg
添加物	乳糖水和物、ヒドロキシプロピルセルロース、セルロース、ステアリン酸Mg、ヒプロメロース、マクロゴール、酸化チタン、タルク、三二酸化鉄、カルナウバロウ

(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 32)

<加速試験>

保存形態: PTP包装

試験項目	試験開始時	6ヶ月後
性状	適合	適合
確認試験	適合	適合
純度試験	適合	適合
製剤均一性試験	適合	適合
溶出試験	適合	適合
定量試験(%) (95.0~105.0)	99. 6	101. 0

7. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

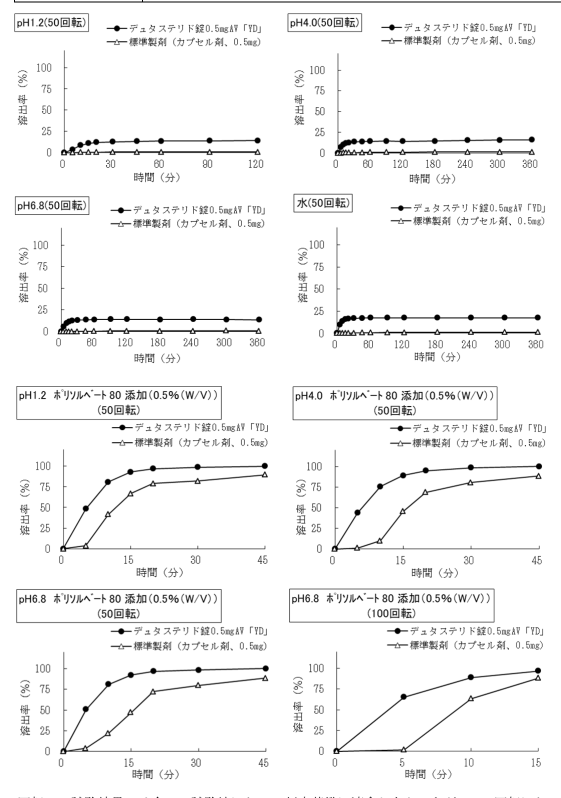
8. 他剤との配合変化(物理化学的変化)

該当資料なし

9. 溶出性 8)

各山 注				
装置	パドル法	温度	37±0.5℃	
試験液量	900mL	回転数	50 回転・100 回転	
	pH1.2 - 日本薬局方溶出詞	₹験第1液 pH4.0-薄	めた McIlvaine の緩衝液	
	pH6.8-日本薬局方溶出詞	₹験第2液 水・日本薬	薬局方精製水	
試験液	pH1.2 ポリソルベート 8	0.5%(W/V	·))	
	pH4.0 ポリソルベート 8	0 添加(0.5%(W/V	())	
	pH6.8 ポリソルベート 8	0 添加(0.5%(W/V	())	
ガイドライン	後発医薬品の生物学的同	等性試験ガイドライン		
	pH1.2、pH4.0、pH6.8、水	<		
	規定された試験時間にお	いて標準製剤の平均溶	出率が 50%に達しない場	
	合、標準製剤が規定された試験時間における平均溶出率の 1/2 の平均溶			
	出率を示す適当な時点、及び規定された試験時間において、試験製剤の平			
	均溶出率が標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にあるか、又は f2 関数の値			
	が 53 以上である。ただし,規定された試験時間において標準製剤の平均			
判定基準	溶出率が 10 %以下の場合、規定された試験時間でのみ評価し、試験製剤			
刊足基毕	の平均溶出率が標準製剤	の平均溶出率±9 %の	範囲にある。	
	pH1.2 ポリソルベート 80)添加(0.5%(W/V))、pH4.0 ポリソルベート	
	80 添加 (0.5% (W/V))、pH6.8 ポリソルベート 80 添加 (0.5% (W/V))			
	標準製剤が30分~規定された時間に平均85%以上溶出する場合、標準製			
	剤の平均溶出率が 40%及	び 85%付近の適当な	2 時点において、試験製剤	
	の平均溶出率が標準製剤	の平均溶出率±15%の	範囲にあるか、又は f2 関	
	数の値が 42 以上である。	標準製剤が15分以内	に平均 85%以上溶出する	

場合、試験製剤が15分以内に平均85%以上溶出するか、又は15分における試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にある。pH6.8 ポリソルベート80 添加(0.5%(W/V))(100回転)標準製剤が15分以内に平均85%以上溶出する場合、試験製剤が15分以内に平均85%以上溶出するか、又は15分における試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にある。



50 回転での試験結果では全ての試験液において判定基準に適合しなかったが、100 回転においては判定 基準に適合した。標準製剤が油状添加物を含む軟カプセルであり、剤形特有の溶出挙動を示すためと考 えられ、錠剤である試験製剤で同等の溶出挙動にすることは不可能と考えられた。「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 日付薬食審査発 0229 第 10 号一部改正)」に基づき、ヒ トでの血中濃度比較試験にて生物学的同等性を検証することとした。

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

30 錠 [10 錠 (PTP) ×3] 100 錠 [10 錠 (PTP) ×10]

(3)予備容量

該当しない

(4) 容器の材質

アルミニウム箔、ポリ塩化ビニルフィルム、アルミニウム・ポリエチレンラミネートフィルム

11. 別途提供される資材類

該当資料なし

12. その他

該当しない

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果 前立腺肥大症

2. 効能又は効果に関連する使用上の注意

5. 効能又は効果に関連する注意

前立腺が肥大していない患者における有効性及び安全性は確認されていない。国内 臨床試験では前立腺体積 30mL 以上の患者を対象とした。 [17.1.1、17.1.2 参照]。

3. 用法及び用量

(1) 用法及び用量の解説

通常、成人にはデュタステリドとして1回0.5mgを1日1回経口投与する。

(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使用上の注意

7. 用法及び用量に関連する注意

投与開始初期に改善が認められる場合もあるが、治療効果を評価するためには、通常 6ヵ月間の治療が必要である。

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

16.1.1 単回投与

健康成人にデュタステリドカプセル $1\sim20$ mg ^{注)}を単回経口投与した時、投与後 $2.0\sim2.3$ 時間に最高血漿中薬物濃度(Cmax)に達し、みかけの分布容積は $232\sim298$ L であった。Cmax は投与量に依存して増加し、終末相の消失半減期($t_{1/2}$)は $89\sim174$ 時間であり、消失は非線形であった $^{4),5)}$ 。

16.1.2 反復投与

前立腺肥大症患者にデュタステリドカプセル $0.05\sim2.5$ mg $^{(\pm)}$ を 1 日 1 回 6 カ月間反復経口投与した時、0.5mg ではおよそ投与 5 カ月で定常状態に達し、6 カ月での血清中薬物濃度は 44.82 ± 17.9 1ng/mL であった。0.5mg 投与の定常状態における $t_{1/2}$ は 3.4 ± 1.2 週間であり、消失は非線形であった $6^{0.7}$ 。

注)本剤の承認用量は1日1回0.5mgである。

(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

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 国内第Ⅱ相試験

前立腺体積 30mL 以上の前立腺肥大症患者を対象とした二重盲検比較試験 ²⁰⁾ (1 日 1 回 24 週間経口投与) において、用量依存的な前立腺体積の減少が認められた。デュタステリドカプセル 0.5mg はプラセボに比し、前立腺体積を有意に減少させ、I-PSS (国際前立腺症状スコア) 及び最大尿流率を有意に改善した。副作用発現頻度は、デュタステリド 0.05mg で 6% (4/70 例)、デュタステリド 0.5mg で 15% (11/71 例) 及びデュタステリド 2.5mg で 13% (9/69 例) であった。主な副作用は、デュタステリド 0.05mg で勃起不全 3% (2/70 例)、デュタステリド 0.5mg でリビドー減退 4% (3/71 例)、勃起不全 3% (2/71 例) 及び射精障害 3% (2/71 例)、デュタステリド 2.5mg で勃起不全 4% (3/69 例) 及びリビドー減退 1% (1/69 例) であった ²¹⁾。 [5.参照]

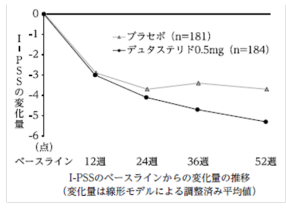
		プラセボ (70 例)	0.05mg 注) (67 例)	0.5mg (70例)	2.5mg注) (67例)
投与前	平均値(SD)	45.7 (20.26)	44.4 (14.22)	45. 4 (15. 20)	41.0 (13.61)
24 週後	平均値(SD)	42.1 (21.26)	37. 9 (14. 72)	34.6 (14.66)	30.7 (11.85)
	変化率(%)	-8.7	-15.5	-25.3	-25.6
	p 値	-	0. 021	< 0.001	< 0.001

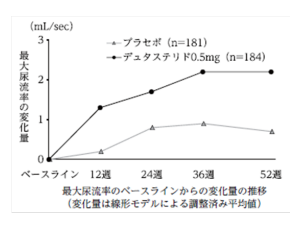
単位 (mL)、変化率は線形モデルによる調整済み平均値 SD:標準偏差

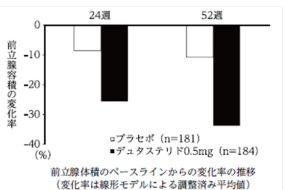
17.1.1 国内第Ⅱ相試験

前立腺体積 30mL 以上の前立腺肥大症患者を対象とした二重盲検比較試験 $^{22)}$ (1日1回52週間経口投与) において、デュタステリドカプセル 0.5mg はプラセボに比し、I-PSS 及び最大尿流率を有意に改善し、前立腺体積を有意に減少させた。副作用発現頻度は、デュタステリド 0.5mg で 6% (12/193例) であった。主な副作用は、勃起不全 2% (4/193例)、浮動性めまい 1% (2/193例) 及びリビドー減退 1% (2/193例) であった 23 。 [5.参照]

投与群評価項目		プラセボ(181 例)	0, 5mg (184例)	p値	
I-PSS (点)	投与前 52 週後	平均値(SD) 平均値(SD)	16. 0 (6. 01) 12. 4 (6. 32)	16. 6 (6. 56) 11. 1 (6. 82)	0.000
,		変化量	-3. 7	-5. 3	0.003
最大尿流率	投与前	平均値(SD)	11.2 (4.41)	11. 2 (4. 13)	
(mL/sec)	52 週後	平均値(SD)	11.9 (4.82)	13.4 (5.75)	
(IIIL/ Sec)	02 週夜	変化量	0. 7	2. 2	< 0.001
前立腺体積	投与前	平均値(SD)	49.4 (17.16)	50. 2 (19. 79)	
(mL)	52 週後	平均値(SD)	44.7 (17.36)	35. 1 (19. 04)	
(IIIL)	02 週後	変化率(%)	-10.8	-33.8	< 0.001







2) 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 該当しない
- 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

フィナステリド、クロルマジノン酢酸エステル、アリルエストレノール

2. 薬理作用

(1)作用部位・作用機序

18.1 作用機序

デュタステリドは、テストステロンをジヒドロテストステロンへ変換する 1型及び 2型 5α 還元酵素を阻害する。ジヒドロテストステロンは前立腺肥大に関与する主なアンドロゲンである $^{24)}$ 。

(2)薬効を裏付ける試験成績

- 18.2 *In vitro* 及び動物における成績
- 18. 2. 1 5 α 還元酵素阻害作用

 $In\ vitro\ において、ヒト1型及び2型5\alpha還元酵素を阻害した <math>^{25)}$ 。また、去勢ラットにおいて、外因性に投与したテストステロンの前立腺における ジヒドロテストステロンへの変換を阻害した $^{26)}$ 。

18.2.2 前立腺組織中のジヒドロテストステロン濃度低下作用

ラットに反復投与することにより、前立腺組織中ジヒドロテストステロン 濃度を低下させた²⁷⁾。

18.2.3 前立腺縮小作用及び肥大抑制作用

ラットに反復投与することにより、前立腺を縮小させた²⁸⁾。また、去勢ラットに反復投与することにより、テストステロン誘発前立腺肥大を抑制した²⁹⁾。

18.3 ヒトにおける成績

18.3.1 血清中のジヒドロテストステロン濃度低下作用

前立腺肥大症患者にデュタステリドカプセル $0.05\sim2.5$ mg $^{(\pm)}$ を 1 日 1 回反復経口投与した時、血清中ジヒドロテストステロン濃度は投与 2 週までに速やかに低下した。反応は用量依存的であり、投与 6 ヵ月の 0.5mg による減少は 89.7%と 2.5mg と同程度で最大であった 30 。

注) 本剤の承認用量は1日1回0.5mgである。

18.3.2 前立腺組織中のジヒドロテストステロン濃度低下作用

前立腺肥大症患者にデュタステリドカプセル 0.5 mg を 1 日 1 回反復経口投与した時、投与 3 ヵ月の前立腺組織中ジヒドロテストステロン濃度はプラセボ投与と比較して 93%減少した 31) (外国人データ)。

(3)作用発現時間・持続時間

VⅡ. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移

(1)治療上有効な血中濃度

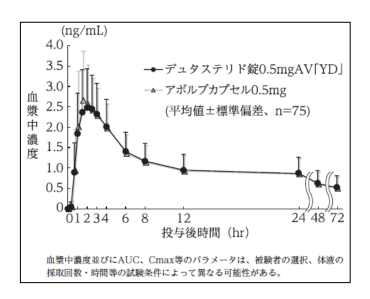
該当資料なし

(2) 臨床試験で確認された血中濃度 8)

ガイドライン	後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン
AUT and	デュタステリド錠 0.5mgAV「YD」と標準製剤をクロスオーバー法によりそ
概要	れぞれ1錠又は1カプセル(デュタステリドとして 0.5mg)、健康成人男子 75名に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定した。
結果	本試験より得られた薬物動態パラメータ (AUC、Cmax) を統計的に解析したところ、両剤は生物学的に同等と推定された。

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₄₈ (ng•hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax(hr)	T _{1/2} (hr)
デュタステリド錠 0.5mgAV「YD」	59.80 ± 25.80	2.82 ± 0.91	2.11 ± 0.84	62.00 ± 20.57
アボルブカプセル0.5mg	58.57 ± 23.87	3.13 ± 0.85	1.93 ± 0.91	61.74 ± 24.25

平均値±標準偏差 n=75



(3) 中毒域

該当資料なし

(4) 食事・併用薬の影響

16.2.1 食事の影響

健康成人にデュタステリドカプセル 2.5 mg ^{注)}を食後単回経口投与した時、薬物動態パラメータに若干の変化を認め、 $AUC_{0-\infty}$ は空腹時投与の 2573 から $2197 ng \cdot hr/mL$ に減少した。なお、この変化は臨床上影響を与えるものではない 9)。

16.7 薬物相互作用

16.7.1 CYP3A4 阴害作用を有する薬剤

- (1) In vitro 試験において、デュタステリドの酸化的代謝は CYP3A4 阻害 作用を有するケトコナゾールによって阻害された $^{13)}$ 。 [10.2 参照]
- (2) CYP3A4 阻害薬とデュタステリドの薬物相互作用試験は実施されていないが、臨床試験で血漿中薬物濃度が測定された患者データの母集団薬物動態解析の結果、ベラパミル塩酸塩又はジルチアゼム塩酸塩との併用によりデュタステリドのクリアランスが低下した 18) (外国人データ)。「10.2 参照]

16.7.2 その他の薬剤

デュタステリドカプセル 0.5 mg あるいは 5 mg $^{(\pm)}$ と、コレスチラミン、ワルファリン、ジゴキシン、タムスロシン塩酸塩、テラゾシン塩酸塩との併用において薬物相互作用は認められなかった $^{(9)}$ (外国人データ)。

注) 本剤の承認用量は1日1回0.5mgである。

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

4. 吸収

16.2.1 食事の影響

健康成人にデュタステリドカプセル 2.5 mg $^{!!}$ を食後単回経口投与した時、薬物動態パラメータに若干の変化を認め、 $AUC_{0-\infty}$ は空腹時投与の 2573 から 2197 mg・hr/mL に減少した。なお、この変化は臨床上影響を与えるものではない 9 。

注) 本剤の承認用量は1日1回0.5mgである。

16.2.2 生物学的利用率

健康成人にデュタステリドカプセル 0.5mg を単回経口投与した時、生物学的利用率は 59%であった 10) (外国人データ)。

5. 分布

(1)血液一脳関門通過性

該当資料なし

(2) 血液一胎盤関門通過性

該当資料なし

(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

16.3.2 精液移行

健康成人にデュタステリドカプセル 0.5mg を反復経口投与した時、精液中/血清中薬物濃度比は平均 11.5%であった 12 (外国人データ)。

(6)血漿蛋白結合率

16.3.1 蛋白結合率

 $In\ vitro$ 試験において、デュタステリド(2000ng/mL)のヒト血清蛋白結合率は 99.8%と高く、血清アルブミン、 α 1-酸性糖蛋白、コルチコステロイド結合グロブリン及び性ホルモン結合グロブリンに対する結合率は、それぞれ 99.0%、96.6%、89.2%及び 87.6%であった。また、これらの蛋白に対する結合率は $20\sim2000ng/mL$ の範囲で線形であった 11 (限外ろ過法)

6. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路

16.4.1 主な代謝酵素

 $In\ vitro$ 試験において、デュタステリドは CYP3A4/CYP3A5 によって水酸 化されたが、CYP1A2、2A6、2B6、2C8、2C9、2C19、2D6 及び 2E1 では代謝 されなかった $^{13)}$ 。 [9.3.2、10. 参照]

(2) 代謝に関与する酵素 (CYP450等) の分子種、寄与率

16.4.2 代謝酵素阻害

 $In\ vitro$ 試験において、デュタステリドは CYP1A2、2C9 及び 2D6 活性を阻害しなかったが、CYP2C19 及び 3A4 活性を阻害し、IC50 は $50\,\mu$ M であった 14 。

16.4.3 代謝酵素誘導

 $In\ vitro\$ 試験において、デュタステリドは PXR 活性化による CYP3A4 誘導能を示さなかった $^{15)}$ 。

(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比率

16.4.4 主代謝物

前立腺肥大症患者にデュタステリドカプセル 0.5mg を 1 日 1 回反復経口 投与した時、主代謝物として 1,2-二水素化体、4'-水酸化体、6-水酸化体 が確認された 6

7. 排泄

16.5.1 単回投与

健康成人にデュタステリドカプセル 1~20mg ^{注)}を単回経口投与した時、投与後48 時間以内の尿中に未変化体は検出されなかった ⁴⁾。

16.5.2 反復投与

健康成人にデュタステリドカプセル 0.5mg を 1 日 1 回 6 ヵ月以上反復経口投与した時、糞中に約 5%の未変化体が排泄され、関連物質(未変化体+代謝物)として約 42%が回収された。尿中への未変化体の排泄は 0.1%未満であり、関連物質の排泄も微量であった 16 (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

10. 特定の背景を有する患者

16.6.1 高齢者

 $24\sim87$ 歳の健康成人にデュタステリドカプセル 5mg ^{注)}を単回経口投与した時、 $50\sim69$ 歳及び 70 歳以上の年齢群の $t_{1/2}$ は 49 歳以下の年齢群に比べて延長し、 $AUC_{0-\infty}$ は約 20%増加した。なお、この変化は臨床上影響を与えるものではない 17 (外国人データ)。

注) 本剤の承認用量は1日1回0.5mgである。

11. その他

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

設定されていない

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 本剤の成分及び他の5α還元酵素阻害薬に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.2 女性 [8.1、9.5、9.6 参照]
- 2.3 小児等 [8.1、9.7 参照]
- 2.4 重度の肝機能障害のある患者 [9.3.1 参照]

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 2. 効能又は効果に関連する使用上の注意 参照

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 4. 用法及び用量に関連する使用上の注意 参照

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** 本剤は経皮吸収されることから、女性や小児は粉砕・破損した薬剤に触れないこと。粉砕・破損した薬剤に触れた場合には、直ちに石鹸と水で洗うこと。 [2.2、2.3、9.5-9.7、14.1.2 参照]
- 8.2 本剤投与前に直腸診や他の前立腺癌の検査を実施すること。また、本剤投与中においても定期的にこれらの検査を実施すること。
- 8.3 本剤は、血清前立腺特異抗原 (PSA) に影響を与えるので、以下の点に注意すること。
 - ・PSA 値は、前立腺癌のスクリーニングにおける重要な指標である。一般に、PSA 値が基準値(通常、4.0ng/mL)以上の場合には、更なる評価が必要となり、前立腺生検の実施を考慮に入れる必要がある。なお、本剤投与中の患者で、本剤投与前の PSA 値が基準値未満であっても、前立腺癌の診断を除外しないように注意すること。
 - ・本剤は、前立腺癌の存在下であっても、投与6ヵ月後にPSA値を約50%減少させる。したがって、本剤を6ヵ月以上投与している患者のPSA値を評価する際には、測定値を2倍した値を目安として基準値と比較すること。なお、PSA値は、本剤投与中止後6ヵ月以内に本剤投与開始前の値に戻る。
 - ・本剤投与中における PSA 値の持続的増加に対しては、前立腺癌の発現や本剤の 服薬不遵守を考慮に含め、注意して評価すること。
 - ・本剤投与中において、free/total PSA 比は一定に維持されるので、前立腺癌の スクリーニングの目的で%free PSA を使用する場合には、測定値の調整は不要

である。

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

設定されていない

(2) 腎機能障害患者

設定されていない

(3) 肝機能障害患者

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 重度の肝機能障害のある患者

投与しないこと。本剤は主に肝臓で代謝されるため、血中濃度が上昇する おそれがある。 [2.4 参照]

9.3.2 肝機能障害のある患者(重度の肝機能障害のある患者を除く)

本剤は主に肝臓で代謝される。肝機能障害のある患者に投与した場合の薬物動態は検討されていない。 [16.4.1 参照]

(4) 生殖能を有するもの

設定されていない

(5) 妊婦

9.5 妊婦

女性には投与しないこと。ラット及びウサギにデュタステリドを経口投与した結果、雄胎児の外生殖器の雌性化がみられ、本剤の曝露により血中ジヒドロテストステロンが低下し、男子胎児の外生殖器の発達を阻害する可能性が示唆された。 [2.2、8.1 参照]

(6) 授乳婦

9.6 授乳婦

女性には投与しないこと。本剤が乳汁中に移行するかは不明である。 [2.2、8.1 参照]

(7) 小児等

9.7 小児等

小児等には投与しないこと。小児等に対する適応はなく、小児等を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。 [2.3、8.1 参照]

(8) 高齢者

設定されていない

7. 相互作用

10. 相互作用

本剤は、主として CYP3A4 で代謝される。 [16.4.1 参照]

(1)併用禁忌とその理由

設定されていない

(2) 併用注意とその理由

相互作用

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 阻害作用を有する薬	これらの薬剤との併用により本	CYP3A4 による本剤の代謝が阻
剤	剤の血中濃度が上昇する可能性	害される。
リトナビル等	がある。	
[16.7.1 参照]		

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

肝機能障害(1.5%)、黄疸(頻度不明)

AST、ALT、ビリルビンの上昇等を伴う肝機能障害や黄疸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

II.2 ての他の副作用							
	1%以上	1%未満	頻度不明				
過敏症		蕁麻疹	アレルギー反応、発疹、 瘙痒症、限局性浮腫、血 管性浮腫				
精神神経系	リビドー減退	浮動性めまい	抑うつ気分、味覚異常				
生殖系及び 乳房障害	勃起不全、乳房障害(女性化乳房、乳頭痛、乳房 痛、乳房不快感)	射精障害	精巣痛、精巣腫脹				
皮膚			脱毛症 (主に体毛脱落)、 多毛症				
消化器		腹部不快感	下痢				
その他		倦怠感	血中 CK 増加				

9. 臨床検査結果に及ぼす影響

設定されていない

10. 過量投与

設定されていない

11. 適用上の注意

- 14. 適用上の注意
- 14.1 薬剤調製時の注意
- **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。
- 14.1.2 本剤を分割・粉砕しないこと。 [8.1参照]
- 14.1.3 口腔咽頭粘膜を刺激する場合があるので、本剤は噛まずに、なめずに服用させること。

12. その他の注意

- (1) 臨床使用に基づく情報
 - 15.1 臨床使用に基づく情報

である。

- 15.1.1 海外臨床試験において、18~52 歳の健康成人(本剤群:27 例、プラセボ群:23 例)を対象に、52 週間の投与期間及び24 週間の投与後追跡期間を通して、本剤0.5mg/日の精液特性に対する影響を評価した。投与52 週目における総精子数、精液量及び精子運動率の投与前値からの平均減少率(プラセボ群の投与前値からの変化で調整)は、それぞれ23、26 及び18%であり、精子濃度及び精子形態への影響は認められなかった。本剤群における総精子数の投与前値からの平均減少率は、24 週間の追跡期間後においても23%のままであった。しかしながら、いずれの評価時期においても、全ての精液パラメータの平均値は正常範囲内であり、事前に規定した臨床的に重要な変動(30%)には至らなかった。また、本剤群の2 例において、投与52 週目に投与前値から90%を超える精子数の減少が認められたが、追跡24 週目には軽快した。本剤の精液特性に及ぼす影響が、個々の患者の受胎能に対しどのような臨床的意義をもつかは不明
- 15.1.2 市販後において、本剤を投与された患者で男性乳癌が報告されている。 デュタステリドと男性乳癌の発現との関連性は不明である。なお、2~4 年間の海外臨床試験(4325例)において3例の乳癌が報告された。この うち、デュタステリドが投与された症例では2例(曝露期間10週間、11 ヵ月)、プラセボのみが投与された症例では1例報告されている。国内 臨床試験での報告はない。
- 15.1.3 白人を主体とした 50~75 歳の男性 8231 例(生検により前立腺癌が陰性かつ PSA 値 2.5~10.0ng/mL)を対象とした 4 年間の国際共同試験(日本人 57 例を含む)において、Modified Gleason Score ^{注)}8~10 の前立腺癌の発現率がプラセボ群(0.5%)に対し本剤群(1.0%)において高かった(相対リスク 2.06 [95%信頼区間:1.13-3.75])との報告がある 1)~3)。

(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

- 15.2.1 アカゲザルの器官形成期にデュタステリドを 2010ng/匹/日まで静脈内投与した結果、2010ng/匹/日群(本剤を服用した男性の精液 5mL を介して100%吸収されると仮定した場合に、体重 50kg の女性が曝露される推定最大曝露量の 186 倍に相当する)の雌胎児 1 例に、本薬投与との関連性は不明であるが、卵巣・卵管の不均衡発達が認められた。
- 15.2.2 ラットのがん原性試験において、高用量(臨床用量における曝露量の約141 倍)投与時に精巣間細胞腫の増加がみられた。しかしながら、精巣間細胞腫及び過形成の発現に起因するラットの内分泌機構のヒトへの外挿性が低いことから、ヒトに精巣間細胞腫を発現させる危険性は低いと考えられている。なお、マウスのがん原性試験においては、デュタステリドに関連すると考えられる腫瘍の発生は認められなかった。

X. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験

- (1)薬効薬理試験 該当資料なし
- (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:劇薬、処方箋医薬品注 注意-医師等の処方箋により使用すること

原薬:劇薬

2. 有効期間

使用期限:3年(安定性試験結果に基づく)

3. 包装状態での貯法

貯法:室温保存

4. 取扱い上の注意

該当しない

5. 患者向け資材

患者向医薬品ガイド:なし くすりのしおり:あり

その他の患者向資材:なし

6. 同一成分•同効薬

同一成分:アボルブカプセル

同 効 薬:フィナステリド、クロルマジノン酢酸エステル、アリルエストレノール

7. 国際誕生年月日

該当しない

8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価収載年月日、販売開始年月日

製造販売 承認年月	承認番号	薬価基準収載 年月日	販売開始 年月日
2020年	30200AMX00284000	2020年	2020年
2月17日		6月19日	6月19日

9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月及びその内容

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

該当しない

13. 各種コード

厚生労働省薬価 基準収載医薬品 コード	個別医薬品 コード (YJ コード)	HOT(9 桁) 番号	レセプト電算 処理システム用 コード
2499011F1044	2499011F1044	127866801	622786601

14. 保険給付上の注意

- 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」であること。
- 25.2 本製剤が「男性における男性型脱毛症」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。

<u>X I 文</u>献

1. 引用文献

23. 主要文献

- 1) Andriole, G. L. et al.: N Engl J Med. 2010; 362: 1192-1202
- 2) Theoret, M. R. et al.: N Engl J Med. 2011; 365: 97-99
- 3) Akaza, H. et al.: Jpn J Clin Oncol. 2011; 41: 417-423
- **4**) 健康成人男性における単回経口投与 (アボルブカプセル: 2009 年 7 月 7 日承認、申請資料概要 2.7.6.1)
- 5) 健康成人男性における単回経口投与 (アボルブカプセル: 2009 年7月7日承認、申請資料概要2.7.2.2)
- 6) 前立腺肥大症患者における薬物動態 (アボルブカプセル: 2009 年7月7日承認、申請資料概要2.7.2.2)
- 7) 前立腺肥大症患者における薬物動態 (アボルブカプセル: 2009 年 7 月 7 日承認、審査報告書)
- 8) (株) 陽進堂社內資料: 生物学的同等性試験
- 9) 食事の影響 (アボルブカプセル: 2009年7月7日承認、申請資料概要2.7.1.2)
- **10**) 絶対的バイオアベイラビリティ(アボルブカプセル: 2009 年7月7日承認、申請資料 概要 2.7.6.1)
- 11) 血漿蛋白結合 (アボルブカプセル: 2009年7月7日承認、申請資料概要 2.7.2.2)
- **12**) 健康成人男性における反復経口投与(アボルブカプセル:2009年7月7日承認、申請 資料概要2.7.6.2)
- 13) 代謝に関わる CYP 分子種(アボルブカプセル: 2009 年7月7日承認、申請資料概要 2.7.2.2)
- 14) CYP 阻害 (ザガーロカプセル: 2015年9月28日承認、申請資料概要2.7.2.2)
- 15) CYP 誘導 (ザガーロカプセル: 2015年9月28日承認、申請資料概要2.7.2.2)
- **16**) 健康成人男性におけるマスバランス (アボルブカプセル: 2009 年 7 月 7 日承認、申請資料概要 2.7.6.2)
- 17) 高齢者における薬物動態(アボルブカプセル: 2009 年7月7日承認、申請資料概要 2.7.6.2)
- 18) 母集団薬物動態解析(アボルブカプセル:2009年7月7日承認、申請資料概要2.7.2.3)
- 19) 薬物相互作用 (アボルブカプセル: 2009年7月7日承認、申請資料概要 2.7.2.2)
- 20) 塚本泰司 他:泌尿紀要. 2009;55:209-214
- 21) 国内第Ⅱ相試験(前立腺容積)(アボルブカプセル:2009年7月7日承認、申請資料概要2.7.3.3)
- **22)** Tsukamoto, T. et al.: Int J Urol. 2009; 16:745-750
- **23**) 国内第Ⅲ相試験(IPSS、最大尿流量、前立腺容積)(アボルブカプセル:2009年7月7日承認、申請資料概要2.7.3.3、2.7.6.3)
- **24**) 臨床に関する概括評価 (アボルブカプセル: 2009 年 7 月 7 日承認、申請資料概要 2.5.1.4)

- **25**) Tian, G. et al.: Biochemistry. 1995; 34:13453-13459
- **26**) $in\ vivo$ 試験における 5α 還元酵素阻害作用(アボルブカプセル: 2009 年 7 月 7 日承認、申請資料概要 2.6.2.2)
- **27**) 前立腺組織中のジヒドロテストステロンおよびテストステロン濃度に対する作用(アボルブカプセル:2009年7月7日承認、申請資料概要2.6.2.2)
- 28) Bramson, H. N. et al. : J Pharmacol Exp Ther. 1997; 282: 1496-1502
- **29**) 去勢ラットにおけるテストステロン誘発前立腺重量増加の抑制作用(アボルブカプセル: 2009 年 7 月 7 日承認、申請資料概要 2.6.2.2)
- 30) 前立腺肥大症患者における薬力学 (日本) (アボルブカプセル: 2009 年7月7日承認、申請資料概要 2.7.2.2)
- 31) 前立腺肥大症患者における薬力学 (海外) (アボルブカプセル: 2009 年7月7日承認、申請資料概要 2.7.2.2)
- 32) (株) 陽進堂社内資料:安定性試験

2. その他の参考文献

XⅡ. 参考資料

- 1. 主な外国での発売状況 該当しない
- 2. 海外における臨床支援情報 該当しない

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

(1) 粉砕

個別に照会すること。

照会先:株式会社 陽進堂 お客様相談室 0120 - 647 - 734

(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性

個別に照会すること。

照会先:株式会社 陽進堂 お客様相談室 0120 - 647 - 734

2. その他の資料

