

日本標準商品分類番号
87259

医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会のIF記載要領2013に準拠して作成

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

タadalafil OD錠2.5mgZA「トーワ」
タadalafil OD錠5mgZA「トーワ」

《タadalafil口腔内崩壊錠》

Tadalafil OD Tab. 2.5mg・5mg ZA “TOWA”

剤形	口腔内崩壊錠
製剤の規制区分	処方箋医薬品（注意—医師等の処方箋により使用すること）
規格・含量	タadalafil OD錠2.5mgZA「トーワ」：1錠中タadalafil 2.5mgを含有 タadalafil OD錠5mgZA「トーワ」：1錠中タadalafil 5mgを含有
一般名	和名：タadalafil (JAN) 洋名：Tadalafil (JAN)
製造販売承認年月日 薬価基準収載・発売年月日	製造販売承認年月日：2020年2月17日 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
開発・製造販売（輸入）・ 提携・販売会社名	製造販売元：東和薬品株式会社 販売元：株式会社三和化学研究所
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	株式会社三和化学研究所 コンタクトセンター TEL 0120-19-8130 FAX(052) 950-1305 医療関係者向けウェブサイト https://med.skk-net.com/

本IFは2020年7月改訂の添付文書の記載に基づき改訂した。

最新の添付文書情報は、独立行政法人医薬品医療機器総合機構ホームページ
<http://www.pmda.go.jp/>にてご確認ください。

I F 利用の手引きの概要—日本病院薬剤師会—

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、添付文書と略す）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る。

医療現場では、当該医薬品について製薬企業の医薬情報担当者等に情報の追加請求や質疑をして情報を補完して対処してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための情報リストとしてインタビューフォームが誕生した。

昭和 63 年に日本病院薬剤師会（以下、日病薬と略す）学術第 2 小委員会が「医薬品インタビューフォーム」（以下、I F と略す）の位置付け並びに I F 記載様式を策定した。その後、医療従事者向け並びに患者向け医薬品情報ニーズの変化を受けて、平成 10 年 9 月に日病薬学術第 3 小委員会において I F 記載要領の改訂が行われた。

更に 10 年が経過し、医薬品情報の創り手である製薬企業、使い手である医療現場の薬剤師、双方にとって薬事・医療環境は大きく変化したことを受け、平成 20 年 9 月に日病薬医薬情報委員会において I F 記載要領 2008 が策定された。

I F 記載要領 2008 では、I F を紙媒体の冊子として提供する方式から、P D F 等の電磁的データとして提供すること（e—I F）が原則となった。この変更にあわせて、添付文書において「効能・効果の追加」、「警告・禁忌・重要な基本的注意の改訂」などの改訂があった場合に、改訂の根拠データを追加した最新版の e—I F が提供されることになった。

最新版の e—I F は、（独）医薬品医療機器総合機構ホームページ (<http://www.pmda.go.jp/>) から一括して入手可能となっている。日本病院薬剤師会では、e—I F を掲載する医薬品医療機器総合機構ホームページが公的サイトであることに配慮して、薬価基準収載にあわせて e—I F の情報を検討する組織を設置して、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・検討することとした。

2008 年より年 4 回のインタビューフォーム検討会を開催した中で指摘してきた事項を再評価し、製薬企業にとっても、医師・薬剤師等にとっても、効率の良い情報源とすることを考えた。そこで今般、I F 記載要領の一部改訂を行い I F 記載要領 2013 として公表する運びとなった。

2. I F とは

I F は「添付文書等の情報を補完し、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薬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。

ただし、薬事法・製薬企業機密等に関わるもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師自らが評価・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、薬剤師自らが評価・判断・臨床適応するとともに、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 の様式]

- ①規格は A 4 版、横書きとし、原則として 9 ポイント以上の字体（図表は除く）で記載し、一色刷りとする。ただし、添付文書で赤枠・赤字を用いた場合には、電子媒体ではこれに従うものとする。

- ② I F 記載要領に基づき作成し、各項目名はゴシック体で記載する。
- ③ 表紙の記載は統一し、表紙に続けて日病薬作成の「I F 利用の手引きの概要」の全文を記載するものとし、2 頁にまとめる。

[I F の作成]

- ① I F は原則として製剤の投与経路別（内用剤、注射剤、外用剤）に作成される。
- ② I F に記載する項目及び配列は日病薬が策定した I F 記載要領に準拠する。
- ③ 添付文書の内容を補完するとの I F の主旨に沿って必要な情報が記載される。
- ④ 製薬企業の機密等に関するもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師をはじめ医療従事者自らが評価・判断・提供すべき事項については記載されない。
- ⑤ 「医薬品インタビューフォーム記載要領 2013」（以下、「I F 記載要領 2013」と略す）により作成された I F は、電子媒体での提供を基本とし、必要に応じて薬剤師が電子媒体（PDF）から印刷して使用する。企業での製本は必須ではない。

[I F の発行]

- ① 「I F 記載要領 2013」は、平成 25 年 10 月以降に承認された新医薬品から適用となる。
- ② 上記以外の医薬品については、「I F 記載要領 2013」による作成・提供は強制されるものではない。
- ③ 使用上の注意の改訂、再審査結果又は再評価結果（臨床再評価）が公表された時点並びに適応症の拡大等がなされ、記載すべき内容が大きく変わった場合には I F が改訂される。

3. I F の利用にあたって

「I F 記載要領 2013」においては、PDF ファイルによる電子媒体での提供を基本としている。情報を利用する薬剤師は、電子媒体から印刷して利用することが原則である。

電子媒体の I F については、医薬品医療機器総合機構ホーム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」に従って作成・提供するが、I F の原点を踏まえ、医療現場に不足している情報や I F 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薬剤師等自らが内容を充実させ、I F 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、I F が改訂されるまでの間は、当該医薬品の製薬企業が提供する添付文書やお知らせ文書等、あるいは医薬品医療機器情報配信サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、I F の使用にあたっては、最新の添付文書を医薬品医療機器総合機構ホームページで確認する。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「臨床成績」や「主な外国での発売状況」に関する項目等は承認事項に関わることがあり、その取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

I F を薬剤師等の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頂きたい。しかし、薬事法や医療用医薬品プロモーションコード等による規制により、製薬企業が医薬品情報として提供できる範囲には自ずと限界がある。I F は日病薬の記載要領を受けて、当該医薬品の製薬企業が作成・提供するものであることから、記載・表現には制約を受けざるを得ないことを認識しておかなければならない。

また製薬企業は、I F があくまでも添付文書を補完する情報資材であり、インターネットでの公開等も踏まえ、薬事法上の広告規制に抵触しないよう留意し作成されていることを理解して情報を活用する必要がある。

目 次

I. 概要に関する項目	
1. 開発の経緯	1
2. 製品の治療学的・製剤学的特性	1
II. 名称に関する項目	
1. 販売名	2
2. 一般名	2
3. 構造式又は示性式	2
4. 分子式及び分子量	2
5. 化学名（命名法）	2
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	2
7. CAS 登録番号	2
III. 有効成分に関する項目	
1. 物理化学的性質	3
2. 有効成分の各種条件下における安定性	3
3. 有効成分の確認試験法	3
4. 有効成分の定量法	3
IV. 製剤に関する項目	
1. 効形	4
2. 製剤の組成	4
3. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意	5
4. 製剤の各種条件下における安定性	5
5. 調製法及び溶解後の安定性	5
6. 他剤との配合変化（物理化学的变化）	6
7. 溶出性	7
8. 生物学的試験法	11
9. 製剤中の有効成分の確認試験法	11
10. 製剤中の有効成分の定量法	11
11. 力価	11
12. 混入する可能性のある夾雑物	11
13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報	11
14. その他	11
V. 治療に関する項目	
1. 効能又は効果	12
2. 用法及び用量	12
3. 臨床成績	12
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	14
2. 薬理作用	14
VII. 薬物動態に関する項目	
1. 血中濃度の推移・測定法	15
2. 薬物速度論的パラメータ	17

3. 吸収	17
4. 分布	17
5. 代謝	18
6. 排泄	18
7. トランスポーターに関する情報	18
8. 透析等による除去率	18
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	19
2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む）	19
3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由	19
4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由	19
5. 慎重投与内容とその理由	19
6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法	20
7. 相互作用	20
8. 副作用	22
9. 高齢者への投与	22
10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与	22
11. 小児等への投与	23
12. 臨床検査結果に及ぼす影響	23
13. 過量投与	23
14. 適用上の注意	23
15. その他の注意	23
16. その他	24
IX. 非臨床試験に関する項目	
1. 薬理試験	25
2. 毒性試験	25
X. 管理的事項に関する項目	
1. 規制区分	26
2. 有効期間又は使用期限	26
3. 貯法・保存条件	26
4. 薬剤取扱い上の注意点	26
5. 承認条件等	26
6. 包装	26
7. 容器の材質	26
8. 同一成分・同効薬	27
9. 国際誕生年月日	27
10. 製造販売承認年月日及び承認番号	27
11. 薬価基準収載年月日	27
12. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容	27
13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容	27
14. 再審査期間	27
15. 投薬期間制限医薬品に関する情報	27

16. 各種コード	27
17. 保険給付上の注意	27
X I. 文献	
1. 引用文献	28
2. その他の参考文献	28
X II. 参考資料	
1. 主な外国での発売状況	29
2. 海外における臨床支援情報	29
X III. 備考	
その他の関連資料	30

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

タダラフィルはホスホジエステラーゼ 5 阻害作用を有する前立腺肥大症治療薬であり、本邦では 2014 年に上市されている。

タダラフィル OD 錠 2.5mgZA「トーワ」、タダラフィル OD 錠 5mgZA「トーワ」は、東和薬品式会社が後発医薬品として開発を企画し、平成 26 年 11 月 21 日付薬食発 1121 第 2 号厚生労働省医薬食品局長通知「医薬品の承認申請について」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、2020 年 2 月 17 日に承認を取得し、2020 年 6 月 19 日に販売を開始した。

2. 製品の治療学的・製剤学的特性

- (1) タダラフィルはホスホジエステラーゼ 5 阻害剤で前立腺肥大症に伴う排尿障害の効能・効果を有する。
- (2) タダラフィル ZA 製剤初の OD 錠である。
- (3) RACTAB 技術（東和独自の OD 錠製造技術）を採用した、水なしでも服用できるヨーグルト風味の OD 錠である。
- (4) 重大な副作用として過敏症（発疹、蕁麻疹、顔面浮腫、剥脱性皮膚炎、Stevens-Johnson 症候群）があらわれることがある。（「VIII.8. (2) 重大な副作用と初期症状」の項参照）

II. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和名 : タadalafil OD錠 2.5mgZA「トーワ」

タadalafil OD錠 5mgZA「トーワ」

(2) 洋名 : Tadalafil OD Tab. 2.5mgZA “TOWA”

Tadalafil OD Tab. 5mgZA “TOWA”

(3) 名称の由来 : 有効成分名に基づき命名

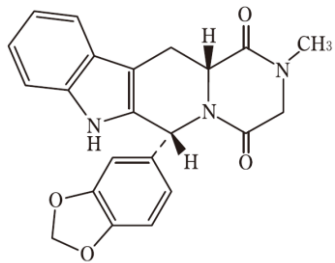
2. 一般名

(1) 和名(命名法) : タadalafil(JAN)

(2) 洋名(命名法) : Tadalafil(JAN)

(3) ステム : 血管拡張作用を有するホスホジエステラーゼ PDE5 阻害剤:-afil

3. 構造式又は示性式



4. 分子式及び分子量

分子式 : C₂₂H₁₉N₃O₄

分子量 : 389.40

5. 化学名(命名法)

(6*R*,12a*R*)-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 (IUPAC)

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

該当資料なし

7. CAS登録番号

171596-29-5

III. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

白色の粉末である。

(2) 溶解性

溶媒名	本品 1g を溶かすのに要する溶媒量	溶解性
ジメチルスルホキシド	1mL 以上 10mL 未満	溶けやすい
エタノール(99.5)	100mL 以上 1000mL 未満	溶けにくい
水	10000mL 以上	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

(1) 赤外吸収スペクトル測定法(臭化カリウム錠剤法)

(2) 液体クロマトグラフィー

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、外観及び性状

1) 区別：口腔内崩壊錠

2) 外観：

		タadalafil OD錠 2.5mgZA「トーワ」	タadalafil OD錠 5mgZA「トーワ」
外形	表		
	裏		
	側面		
錠径(mm)	5.5	7.5	
厚さ(mm)	2.7	3.2	
質量(mg)	72	144	

3) 性状：タadalafil OD錠 2.5mgZA「トーワ」は、淡黄白色の口腔内崩壊錠である。

タadalafil OD錠 5mgZA「トーワ」は、淡黄白色の割線入りの口腔内崩壊錠である。

(2) 製剤の物性

硬度 タadalafil OD錠 2.5mgZA「トーワ」：63N(6.4kg重)

タadalafil OD錠 5mgZA「トーワ」：59N(6.0kg重)

摩損度 タadalafil OD錠 2.5mgZA「トーワ」：0.02%

タadalafil OD錠 5mgZA「トーワ」：0.05%

(3) 識別コード

該当しない

(4) pH、浸透圧比、粘度、比重、無菌の旨及び安定なpH域等

該当しない

2. 製剤の組成

(1) 有効成分（活性成分）の含量

タadalafil OD錠 2.5mgZA「トーワ」：1錠中タadalafil 2.5mgを含有

タadalafil OD錠 5mgZA「トーワ」：1錠中タadalafil 5mgを含有

(2) 添加物

品名	タadalafil OD錠 2.5mgZA「トーワ」	タadalafil OD錠 5mgZA「トーワ」
添加物	D-マンニトール、ヒドロキシプロピルセルロース、黄色三二酸化鉄、軽質無水ケイ酸、アスパルテーム（L-フェニルアラニン化合物）、香料、ステアリン酸マグネシウム、その他3成分	

(3)その他

該当しない

3. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意

該当しない

4. 製剤の各種条件下における安定性

(1) 加速試験^{1,2)}

試験項目	保存条件	保存期間	保存形態	試験結果	
				OD錠2.5mg	OD錠5mg
加速試験	40°C、75%RH	6カ月	PTP包装*	変化なし	変化なし

測定項目：性状、確認試験、製剤均一性試験、崩壊試験、溶出性、定量

*：PTP包装した製品

(2)長期保存試験^{3,4)}

試験項目	保存条件	保存期間	保存形態	試験結果	
				OD錠2.5mg	OD錠5mg
長期保存試験	25°C、60%RH	2年	PTP包装*	変化なし	変化なし

測定項目：性状、確認試験、製剤均一性試験、崩壊試験、溶出性、定量

*：PTP包装した製品

最終包装製品を用いた長期保存試験（25°C、相対湿度60%、2年）及び加速試験（40°C、相対湿度75%、6カ月）の結果、通常の市場流通下においてそれぞれ3年間安定であることが推測された。

(3)無包装安定性試験^{5,6)}

試験項目	保存条件	保存期間	試験結果	
			OD錠2.5mg	OD錠5mg
無包装 安定性試験	温度	40°C	3カ月	変化なし 変化なし
	湿度	25°C、75%RH	3カ月	変化なし 変化なし
	光	120万lx・h		変化なし 変化なし

測定項目：外観、定量、硬度、崩壊性、溶出性

5. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

6. 他剤との配合変化（物理化学的变化）

■目的

タダラフィル OD 錠 5mgZA 「トーワ」 と服薬補助ゼリーの配合時における安定性を確認するため、配合変化試験を実施した。

■方法

(1) 試験概要

タダラフィル OD 錠 5mgZA 「トーワ」 と服薬補助ゼリーを配合した検体を指定した以下の条件下で保存した後、各試験項目について、配合直後からの変化の有無を確認した。

(2) 保存条件

保存条件：成り行き温湿度、室内散光下

保存容器：ガラス栓をした無色透明ガラス製容器

(3) 試験項目

外観、におい及び定量

(4) 試験方法

1) 外観：目視にて確認（色調、形状、懸濁、沈殿の有無等）

2) におい：においを確認

3) 定量：液体クロマトグラフィー

(5) 測定時点

配合直後、3 時間後

(6) 測定回数

各試験 1 回(n=1)とした（定量のみ 1 回(n=3)）。

(7) 配合割合

タダラフィル OD 錠 5mgZA 「トーワ」 : 1 錠

服薬補助ゼリー：大さじ 1 (およそ 15mL)

■結果

試験製剤	服薬補助ゼリー (メーカー名)	測定項目	測定時点		
			配合前	配合直後	3 時間後
タダラフィル OD 錠 5mgZA 「トーワ」	らくらく服薬 ゼリー (龍角散)	外観	試験製剤： 淡黄白色の割線 入りの錠剤	微黄白色のゼリー に淡黄白色の割線 入りの錠剤が包ま れていた	微黄白色のゼリー に膨潤した淡黄白 色の割線入りの錠 剤が包まれていた
		におい		レモン様のにおい	同左
		含量 (%)	試験製剤 : 100.6	100.2	101.0
		残存率 (%)		100.0	100.8
タダラフィル OD 錠 5mgZA 「トーワ」	おくすり 飲めたね いちご味 (龍角散)	外観	試験製剤： 淡黄白色の割線 入りの錠剤	紫みの赤色を帯び たゼリーに淡黄白 色の割線入りの錠 剤が包まれていた	紫みの赤色を帯び たゼリーに膨潤し た淡黄白色の割線 入りの錠剤が包ま れていた
		におい		イチゴ様のにおい	同左
		含量 (%)	試験製剤 : 100.6	97.5	102.3
		残存率 (%)		100.0	104.9
タダラフィル OD 錠 5mgZA 「トーワ」	おくすり 飲めたね チョコレート味 (龍角散)	外観	試験製剤： 淡黄白色の割線 入りの錠剤	濃褐色のゼリー	同左
		におい		チョコレート様の におい	同左
		含量 (%)	試験製剤 : 100.6	97.7	102.1
		残存率 (%)		100.0	104.5

7. 溶出性

(1) タadalafil OD錠2.5mgZA 「トーワ」

○溶出挙動の同等性⁷⁾

平成24年2月29日付薬食審査発0229第10号厚生労働省医薬食品局審査管理課長通知「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン等の一部改正について」における「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」に基づき、タadalafil OD錠5mgZA 「トーワ」を標準製剤として実施。

試験方法：「日局」一般試験法溶出試験法（パドル法）

回転数：50rpm、100rpm

試験液：pH1.2、pH4.0、pH6.8、水、pH1.2（0.1%ポリソルベート80添加）、pH4.0（0.1%ポリソルベート80添加）、pH6.8（0.1%ポリソルベート80含有）

判定基準：以下の1)及び2)の基準に適合するとき、溶出挙動が同等であると判定する。

1) 平均溶出率

③標準製剤が30分以内に平均85%以上溶出しない場合

- a. 規定された試験時間において標準製剤の平均溶出率が85%以上となるとき、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±10%の範囲にあるか、又はf2関数の値は50以上である。
- b. 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%以上85%に達しないとき、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±8%の範囲にあるか、又はf2関数の値が55以上である。

2) 個々の溶出率

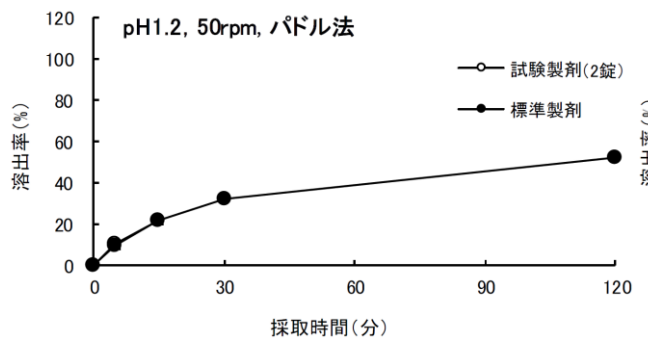
最終比較時点における試験製剤の個々の溶出率について、以下の基準に適合する。

- a. 標準製剤の平均溶出率が85%（徐放性製剤では80%）以上に達するとき、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±25%の範囲を超えるものがない。
- b. 標準製剤の平均溶出率が50%以上に達し85%（徐放性製剤では80%）に達しないとき、試験製剤の平均溶出率±12%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±20%の範囲を超えるものがない。

結果：溶出性は判定基準に適合した。

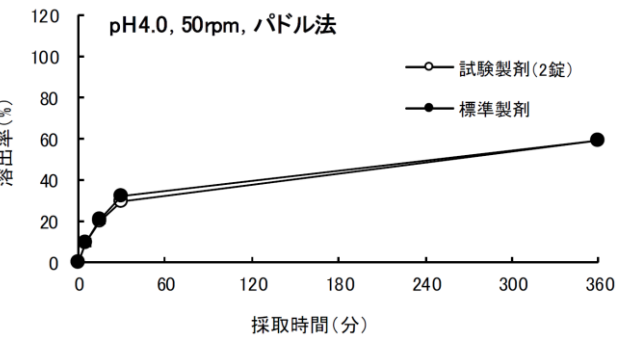
試験液 : pH1.2 (50rpm)

[判定基準:1)③b、2)b]



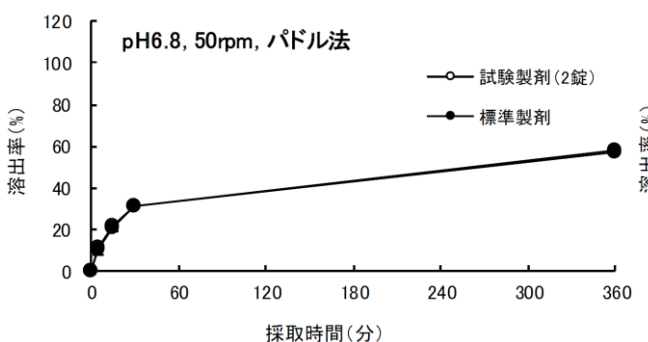
試験液 : pH4.0 (50rpm)

[判定基準:1)③b、2)b]



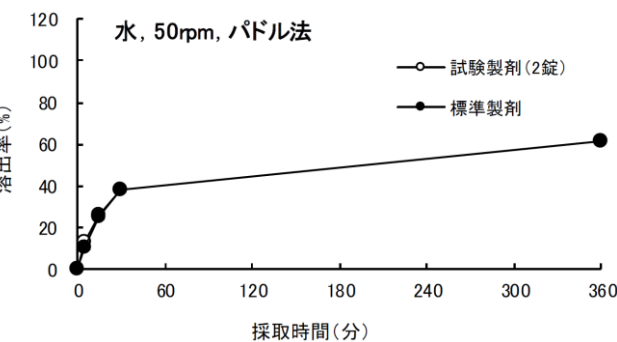
試験液 : pH6.8 (50rpm)

[判定基準:1)③b、2)b]



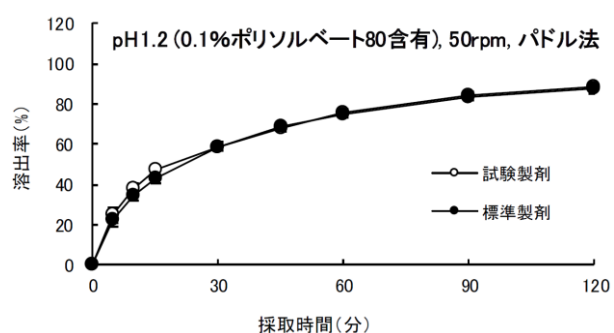
試験液 : 水 (50rpm)

[判定基準:1)③b、2)b]



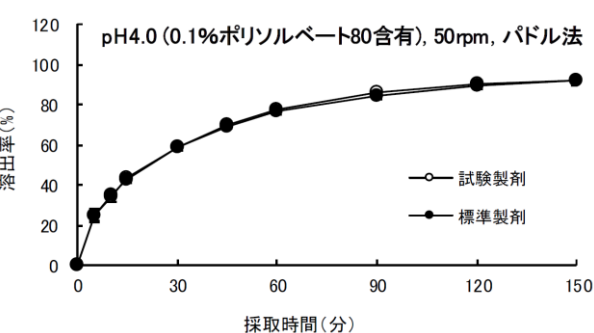
試験液 : pH1.2 (0.1%ポリソルベート80添加) (50rpm)

[判定基準:1)③a、2)a]



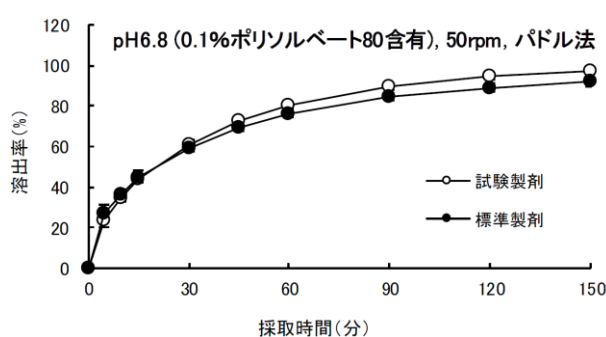
試験液 : pH4.0 (0.1%ポリソルベート80添加) (50rpm)

[判定基準:1)③a、2)a]



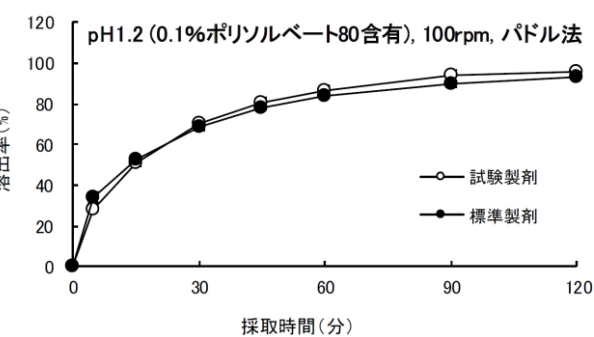
試験液 : pH6.8 (0.1%ポリソルベート80添加) (50rpm)

[判定基準:1)③a、2)a]



試験液 : pH1.2 (0.1%ポリソルベート80添加) (100rpm)

[判定基準:1)③a、2)a]



○溶出挙動⁸⁾

タダラフィルOD錠2.5mgZA「トーワ」は、設定された溶出規格に適合していることが確認されている。

方 法：「日局」溶出試験法(パドル法)

試験液：ポリソルベート80 1gに溶出試験第2液を加えて10Lとした液900mL

回転数：50rpm

測定法：液体クロマトグラフィー

規 格：150分間の溶出率が70%以上のときは適合とする。

(2)タダラフィルOD錠5mgZA「トーワ」⁹⁾

○溶出挙動の類似性

平成24年2月29日付薬食審査発0229第10号厚生労働省医薬食品局審査管理課長通知「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン等の一部改正について」に基づき実施。

試験方法：「日局」一般試験法溶出試験法(パドル法)

回転数：50rpm、100rpm

試験液：pH1.2、pH4.0、pH6.8、水、pH1.2(0.1%ポリソルベート80添加)、pH4.0(0.1%ポリソルベート80添加)、pH6.8(0.1%ポリソルベート80添加)

判定基準：以下の基準に適合するとき、溶出挙動が類似していると判定する。

③標準製剤が30分以内に平均85%以上溶出しない場合以下のいずれかの基準に適合する。

a. 標準された試験時間において標準製剤の平均溶出率が85%となるとき、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閾数の値は42以上である。

b. 標準された試験時間において標準製剤の平均溶出率が50%以上85%に達しないとき、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±12%の範囲にあるか、又はf2閾数の値が46以上である。

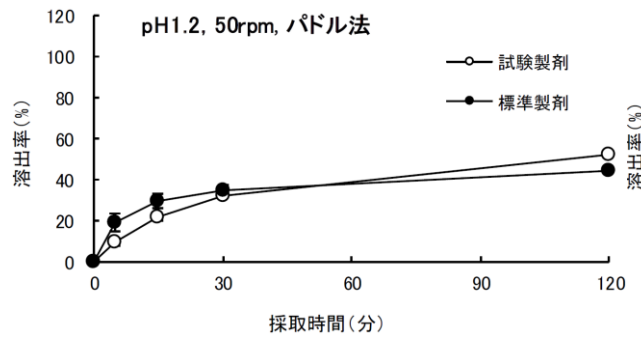
c. 標準された試験時間において、標準製剤の平均溶出率が50%に達しないとき、標準製剤が規定された試験時間における平均溶出率の1/2の平均溶出率を示す適当な時点、及び規定された試験時間において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にあるか、又はf2閾数の値が53以上である。ただし、規定された試験時間において標準製剤の平均溶出率が10%以下の場合、規定された試験時間でのみ評価し、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にある。

結果：溶出性はpH1.2とpH6.8(0.1%ポリソルベート80添加)において判定基準に適合したが、その他の試験液では適合しなかったため、溶出挙動は類似していない。

なお、ヒトにおける生物学的同等性試験の結果、タダラフィルOD錠5mgZA「トーワ」は標準製剤との生物学的同等性が確認されている。

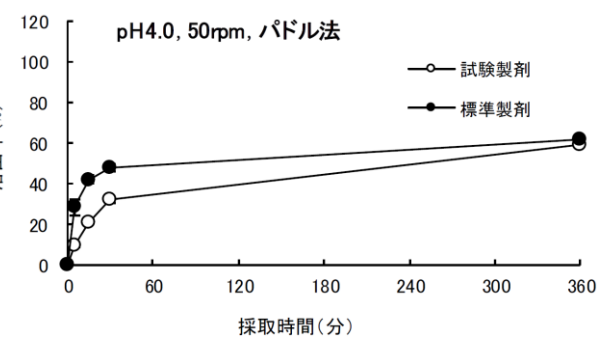
試験液 : pH1.2 (50rpm)

[判定基準:③c]



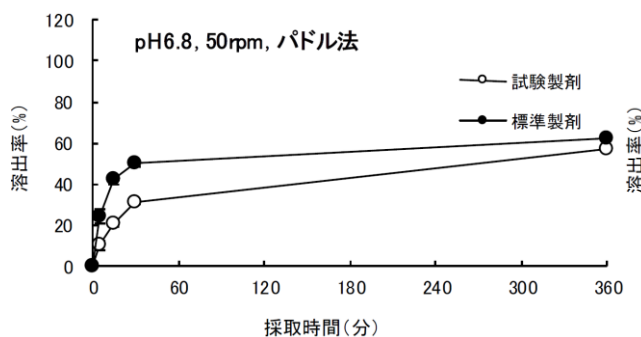
試験液 : pH4.0 (50rpm)

[判定基準:③b]



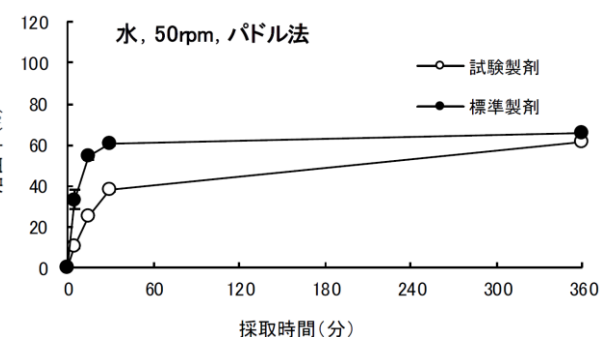
試験液 : pH6.8 (50rpm)

[判定基準:③b]



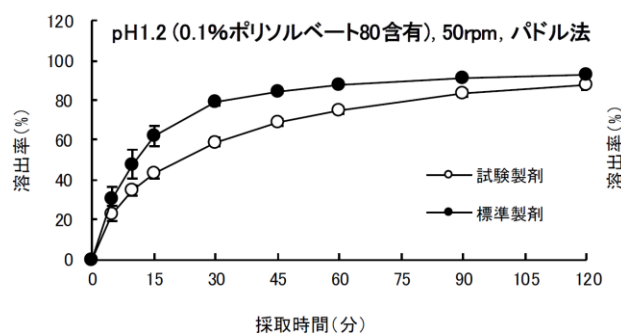
試験液 : 水 (50rpm)

[判定基準:③b]



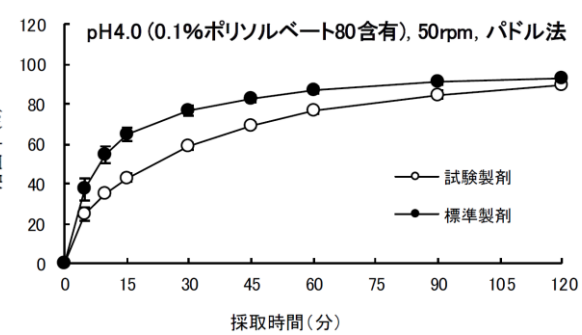
試験液 : pH1.2 (0.1%ポリソルベート80添加) (50rpm)

[判定基準:③a]



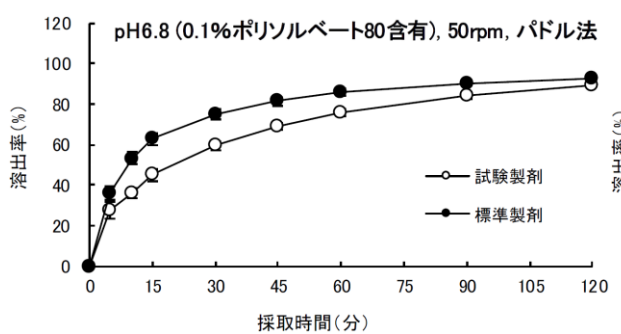
試験液 : pH4.0 (0.1%ポリソルベート80添加) (50rpm)

[判定基準:③a]



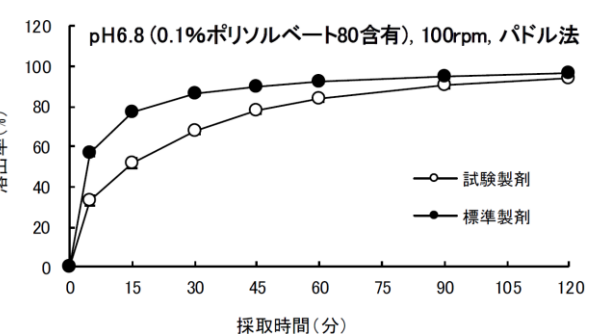
試験液 : pH6.8 (0.1%ポリソルベート80添加) (50rpm)

[判定基準:③a]



試験液 : pH6.8 (0.1%ポリソルベート80添加) (100rpm)

[判定基準:③a]



○溶出挙動¹⁰⁾

タダラフィル OD 錠 5mgZA 「トーワ」は、設定された溶出規格に適合していることが確認されている。

方 法：「日局」溶出試験法(パドル法)

試験液：ポリソルベート 80 1g に溶出試験第 2 液を加えて 1000mL とした液 900mL

回転数：50rpm

測定法：液体クロマトグラフィー

規 格：120 分間の溶出率が 75%以上のときは適合とする。

8. 生物学的試験法

該当しない

9. 製剤中の有効成分の確認試験法

液体クロマトグラフィー

10. 製剤中の有効成分の定量法

液体クロマトグラフィー

11. 力価

該当しない

12. 混入する可能性のある夾雑物

該当資料なし

13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報

該当しない

14. その他

該当しない

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

前立腺肥大症に伴う排尿障害

<効能・効果に関連する使用上の注意>

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。

2. 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。

<用法・用量に関連する使用上の注意>

- (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可能性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。
- (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。（「VIII. 7. 相互作用」の項参照）

3. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

該当資料なし

(2) 臨床効果

該当資料なし

(3) 臨床薬理試験

該当資料なし

(4) 探索的試験

該当資料なし

(5) 検証的試験

1) 無作為化並行用量反応試験

該当資料なし

2) 比較試験

該当資料なし

3) 安全性試験

該当資料なし

4) 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・特定使用成績調査（特別調査）・製造販売後臨床試験（市販後臨床試験）

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試験の概要

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

特になし

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序¹¹⁾

サイクリックGMPの分解酵素であるPDE5を阻害し、サイクリックGMP濃度を上昇させることにより薬効を示すと考えられる。

(2) 薬効を裏付ける試験成績

該当資料なし

(3) 作用発現時間・持続時間

該当資料なし

VII. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移・測定法

(1) 治療上有効な血中濃度

該当資料なし

(2) 最高血中濃度到達時間¹²⁾

タadalafil OD錠 5mgZA「トーワ」: 2.292±1.042(h) (Mean±S.D., n=24, 水なし)

タadalafil OD錠 5mgZA「トーワ」: 2.478±1.082(h) (Mean±S.D., n=23, 水あり)

(3) 臨床試験で確認された血中濃度

1) タadalafil OD錠 5mgZA「トーワ」¹²⁾

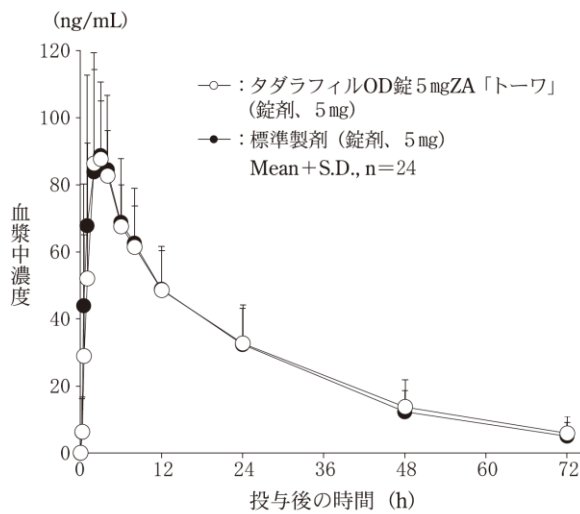
平成24年2月29日付薬食審査発0229第10号厚生労働省医薬食品局審査管理課長通知「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン等の一部改正について」に基づき実施。

タadalafil OD錠5mgZA「トーワ」と標準製剤(普通錠、5mg)を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(タadalafilとして5mg)健康成人男子に絶食単回経口投与(水なしで服用(n=24)及び水で服用(n=23))して血漿中未変化体濃度を測定し、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、AUC₇₂及びCmaxの対数値の平均値の差の90%信頼区間は、水なし投与はlog(0.9440)～log(1.0847)及びlog(0.8806)～log(1.0125)、水あり投与はlog(0.9705)～log(1.0482)及びlog(0.8749)～log(1.0007)で、log(0.80)～log(1.25)の範囲であることから、両剤の生物学的同等性が確認された。

水なしで服用(標準製剤は水で服用)

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₇₂ (ng・h/mL)	Cmax(ng/mL)	Tmax(h)	T _{1/2} (h)
タadalafil OD錠 5mgZA「トーワ」 (錠剤、5mg)	2047±639	99.5218±18.4620	2.292±1.042	18.53±5.21
標準製剤 (錠剤、5mg)	2024±589	106.6939±26.7255	2.104±1.285	17.40±4.37

(Mean±S.D., n=24)

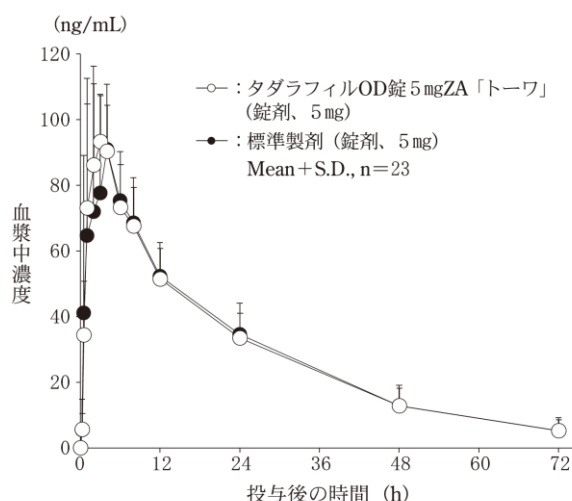


血漿中濃度並びに AUC、Cmax 等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

水で服用

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₇₂ (ng · h/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (h)	T _{1/2} (h)
タダラフィルOD錠 5mgZA「トーワ」 (錠剤、5mg)	2115±404	102.5064 ±15.9540	2.478±1.082	17.33±4.73
標準製剤 (錠剤、5mg)	2118±477	110.9298± 25.1645	2.587±1.717	16.75±5.13

(Mean±S. D., n=23)



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) タダラフィル OD 錠 2.5mgZA 「トーワ」¹³⁾

タダラフィルOD錠2.5mgZA「トーワ」は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成24年2月29日薬食審査発0229第10号)」に基づき、タダラフィルOD錠5mgZA「トーワ」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

(4) 中毒域

該当資料なし

(5) 食事・併用薬の影響

「VIII. 7. 相互作用」の項参照

(6) 母集団(ポピュレーション)解析により判明した薬物体内動態変動要因

該当資料なし

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) バイオアベイラビリティ

該当資料なし

(4) 消失速度定数¹²⁾

タダラフィル OD 錠 5mgZA 「トーワ」 : $0.03988 \pm 0.00976 (\text{h}^{-1})$ (Mean \pm S. D., n=24, 水なし)

タダラフィル OD 錠 5mgZA 「トーワ」 : $0.04247 \pm 0.00978 (\text{h}^{-1})$ (Mean \pm S. D., n=23, 水あり)

(5) クリアランス

該当資料なし

(6) 分布容積

該当資料なし

(7) 血漿蛋白結合率

該当資料なし

3. 吸収

該当資料なし

4. 分布

(1) 血液—脳関門通過性

該当資料なし

(2) 血液—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

該当資料なし

5. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路

該当資料なし

(2) 代謝に関与する酵素 (CYP450 等) の分子種

主に CYP3A4 により代謝される。

(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

該当資料なし

(5) 活性代謝物の速度論的パラメータ

該当資料なし

6. 排泄

(1) 排泄部位及び経路

該当資料なし

(2) 排泄率

該当資料なし

(3) 排泄速度

該当資料なし

7. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

8. 透析等による除去率

「VIII. 13. 過量投与(2)」の項参照

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

- (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。（「VIII. 2. 禁忌内容とその理由」の項参照）
- (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。（「VIII. 2. 禁忌内容とその理由」及び「VIII. 8. 副作用」の項参照）

2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む）

- (1) 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- (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（「VIII. 7. 相互作用」の項参照）
- (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（「VIII. 7. 相互作用」の項参照）
- (4) 次に掲げる心血管系障害を有する患者〔「VIII. 15. その他の注意」の項参照。また、これらの患者に対する使用経験がない。〕
- 1) 不安定狭心症のある患者
 - 2) 心不全（NYHA分類Ⅲ度以上）のある患者
 - 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
 - 4) 心筋梗塞の既往歴が最近3カ月以内にある患者
 - 5) 脳梗塞・脳出血の既往歴が最近6カ月以内にある患者
- (5) 重度の腎障害のある患者〔重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こと及び使用経験が限られているため。〕
- (6) 重度の肝障害のある患者〔重度の肝障害のある患者における使用経験がないため。〕

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」の項参照

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」の項参照

5. 慎重投与内容とその理由

- (1) α 遮断剤を投与中の患者（「VIII. 7. 相互作用」の項参照）
- (2) 軽度・中等度の腎障害のある患者
- (3) 軽度・中等度の肝障害のある患者〔投与経験が限られている。〕
- (4) ホスホジエステラーゼ(PDE)5阻害剤を投与中の患者[PDE5阻害剤との併用使用の経験がない。]
- (5) 高齢者（「VIII. 9. 高齢者への投与」の項参照）

- (6)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起こり、その結果陰茎に痛みを引き起こす可能性がある。〕
- (7)持続勃起症の素因となり得る疾患（鎌状赤血球性貧血、多発性骨髓腫、白血病等）のある患者
- (8)出血性疾患又は消化性潰瘍のある患者〔*in vitro*試験でニトロプロレシドナトリウム(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)網膜色素変性症患者〔網膜色素変性症の患者にはPDEの遺伝的障害を持つ症例が少数認められる。〕

6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法

- (1)他のPDE5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。
- (2) α 遮断剤と併用する場合は、降圧作用を増強するおそれがあるため、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。（「VIII.7.相互作用」の項参照）
- (3)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）が外国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。
- (4)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。（「VIII.15.その他の注意」の項参照）
- (5)臨床試験において、めまいや視覚障害が認められているので、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。
- (6)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。（「VIII.8.副作用」及び「VIII.15.その他の注意」の項参照）
- (7)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。
- (8)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。

7. 相互作用

本剤は主にCYP3A4により代謝される。

(1)併用禁忌とその理由

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	併用により、降圧作用を増強するとの報告がある。	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。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
sGC刺激剤 リオシグアト アデムパス	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。

(2)併用注意とその理由

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	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Cmaxが312%及び22%増加するとの報告がある。	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	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。	
CYP3A4誘導剤 リファンピシン フェニトイイン 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Cmaxがそれぞれ88%及び46%低下するとの報告がある。	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	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。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來したとの報告がある。	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 エナラプリル カンデサルタン 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。	
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。	

8. 副作用

(1)副作用の概要

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。

(2)重大な副作用と初期症状（頻度不明）

過敏症（発疹、蕁麻疹、顔面浮腫、剥脱性皮膚炎、Stevens-Johnson症候群）：本剤の投与により（男性勃起不全治療剤及び肺動脈性肺高血圧症治療剤としての投与を含む）、発疹、蕁麻疹、顔面浮腫、剥脱性皮膚炎、Stevens-Johnson症候群等の過敏症が、ごくまれに報告されている。このような症状が認められた場合には、本剤の投与を中止し、適切な処置を行うこと。

(3)その他の副作用

	頻度不明
循環器	動悸、ほてり、潮紅、心筋梗塞、胸痛、心突然死、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、突発性難聴
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
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(CPK) 上昇

(4)項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧

該当資料なし

(5)基礎疾患、合併症、重症度及び手術の有無等背景別の副作用発現頻度

該当資料なし

(6)薬物アレルギーに対する注意及び試験法

「VIII. 2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌）を含む」及び「VIII. 8. (2)重大な副作用と初期症状」の項参照

9. 高齢者への投与

高齢者では一般に生理機能が低下しているため、患者の状態を十分に観察しながら投与すること。

10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

該当しない

1 1. 小児等への投与

該当しない

1 2. 臨床検査結果に及ぼす影響

該当資料なし

1 3. 過量投与

(1) 徴候・症状

外国において、健康成人に本剤を500mgまで単回投与した場合及び勃起不全患者に本剤100mgを反復投与した場合の副作用は、低用量で認められたものと同様であった。

(2) 処置

過量投与の際の特異的な薬物療法はないが、適切な対症療法を行うこと。なお、腎透析によるクリアランスの促進は期待できない。

1 4. 適用上の注意

(1) 薬剤交付時：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、更には穿孔を起こして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することが報告されている。]

(2) 服用時：

- 1) 本剤は舌の上にのせて唾液を浸潤させると崩壊するため、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。
- 2) 本剤は寝たままの状態では、水なしで服用させないこと。

1 5. その他の注意

(1) 勃起不全治療剤として使用されたタダラフィル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ダラフィル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、性行為なしにタダラフィル投与後に認められたものもあった。その他は、タダラフィル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、タダラフィル、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、タダラフィル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。

(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ダラフィルを含む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。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。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（タダラフィルの場合約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。

(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。

- (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。
- (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2)}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。
- (6) 25mg/kg/day以上の用量でタadalafilをイヌに3～12ヵ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。
- 注2) 本剤の承認された用法・用量は、1日1回タadalafilとして5mgである。（「V.2. 用法及び用量」の項参照）

16. その他

該当資料なし

IX. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験

(1) 薬効薬理試験（「VI. 薬効薬理に関する項目」参照）

(2) 副次的薬理試験

該当資料なし

(3) 安全性薬理試験

該当資料なし

(4) 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) 生殖発生毒性試験

「VIII. 15. その他の注意(6)」の項参照

(4) 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：タダラフィル OD錠 2.5mgZA「トーワ」、タダラフィル OD錠 5mgZA「トーワ」

処方箋医薬品（注意－医師等の処方箋により使用すること）

有効成分：タダラフィル 効薬

2. 有効期間又は使用期限

使用期限：製造後 3 年（外箱に記載）

3. 貯法・保存条件

室温保存

4. 薬剤取扱い上の注意点

(1) 薬局での取扱い上の留意点について

該当しない

(2) 薬剤交付時の取扱いについて（患者等に留意すべき必須事項等）

薬剤交付時：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、更には穿孔を起こして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することが報告されている。〕

服用時：

1) 本剤は舌の上にのせて唾液を浸潤させると崩壊するため、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。

2) 本剤は寝たままの状態では、水なしで服用させないこと。

患者向医薬品ガイド：有り

くすりのしおり：有り

(3) 調剤時の留意点について

該当資料なし

5. 承認条件等

該当しない

6. 包装

タダラフィルOD錠2.5mgZA「トーワ」：100錠(PTP)

タダラフィルOD錠5mgZA「トーワ」：100錠(PTP)

7. 容器の材質

<PTP 包装>

PTP：ポリ塩化ビニル、アルミ箔

個装箱：紙

8. 同一成分・同効薬

同一成分薬：ザルティア錠 2.5mg、ザルティア錠 5mg、シアリス錠 5mg、シアリス錠 10mg、シアリス錠 20mg、アドシリカ錠 20mg
同 効 薬：タムスロシン塩酸塩、シロドシン

9. 国際誕生年月日

2002 年 10 月 15 日

10. 製造販売承認年月日及び承認番号

製造販売承認年月日

2020 年 2 月 17 日

承認番号

タダラフィル OD 錠 2.5mgZA「トーワ」：30200AMX00147000

タダラフィル OD 錠 5mgZA「トーワ」：30200AMX00148000

11. 薬価基準収載年月日

2020 年 6 月 19 日

12. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容

該当しない

13. 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

14. 再審査期間

該当しない

15. 投薬期間制限医薬品に関する情報

本剤は、投薬期間に関する制限は定められていない。

16. 各種コード

販売名	HOT (9 桁) 番号	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	レセプト 電算コード
タダラフィル OD 錠 2.5mgZA「トーワ」	127903003	2590016F3023	622790301
タダラフィル OD 錠 5mgZA「トーワ」	127904703	2590016F4020	622790401

17. 保険給付上の注意

(1) 本製剤の効能・効果は、「前立腺肥大症に伴う排尿障害」であること。

(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。

(3) 本剤は診療報酬上の後発医薬品である。

X I . 文献

1. 引用文献

- 1) 東和薬品株式会社 社内資料（タダラフィルOD錠2.5mgZA「トーワ」 加速試験）
- 2) 東和薬品株式会社 社内資料（タダラフィルOD錠5mgZA「トーワ」 加速試験）
- 3) 東和薬品株式会社 社内資料（タダラフィルOD錠2.5mgZA「トーワ」 長期保存試験）
- 4) 東和薬品株式会社 社内資料（タダラフィルOD錠5mgZA「トーワ」 長期保存試験）
- 5) 東和薬品株式会社 社内資料（タダラフィルOD錠2.5mgZA「トーワ」 無包装安定性試験）
- 6) 東和薬品株式会社 社内資料（タダラフィルOD錠5mgZA「トーワ」 無包装安定性試験）
- 7) 東和薬品株式会社 社内資料（タダラフィルOD錠2.5mgZA「トーワ」 溶出試験）
- 8) 東和薬品株式会社 社内資料（タダラフィルOD錠2.5mgZA「トーワ」 製品試験；溶出試験）
- 9) 東和薬品株式会社 社内資料（タダラフィルOD錠5mgZA「トーワ」 溶出試験）
- 10) 東和薬品株式会社 社内資料（タダラフィルOD錠5mgZA「トーワ」 製品試験；溶出試験）
- 11) グッドマン・ギルマン薬理書 第12版, 1362, 2013
- 12) 東和薬品株式会社 社内資料（タダラフィルOD錠5mgZA「トーワ」 生物学的同等性試験）
- 13) 東和薬品株式会社 社内資料（タダラフィルOD錠2.5mgZA「トーワ」 生物学的同等性試験）
- 14) Therapeutic Goods Administration, Prescribing medicines in pregnancy database <<http://www.tga.gov.au/prescribing-medicines-pregnancy-database>> (2020/07/17 アクセス)

2. その他の参考文献

該当資料なし

X II. 参考資料

1. 主な外国での発売状況

- (1) 本剤と同一製剤は国外で発売されていない。
- (2) タダラフィル製剤としては、各国で販売されている。

2. 海外における臨床支援情報

妊婦に関する海外情報（オーストラリアの分類）¹⁴⁾

本邦における使用上の注意「妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項の記載は以下のとおりであり、オーストラリアの分類とは異なる。

<使用上の注意> 「妊婦、産婦、授乳婦等への投与」

女性に対する適応はないため、設定されていない。

	分類
オーストラリアの分類： An Australian categorisation of risk of drug use in pregnancy	B1 (2020年7月現在)

参考：分類の概要

<オーストラリアの分類：An Australian categorisation of risk of drug use in pregnancy>

B1 : Studies in animals are inadequate or may be lacking, but available data show no evidence of an increased occurrence of fetal damage. Drugs which have been taken by only a limited number of pregnant women and women of childbearing age, without an increase in the frequency of malformation or other direct or indirect harmful effects on the human fetus having been observed.

Studies in animals have not shown evidence of an increased occurrence of fetal damage.

[妊婦および妊娠可能年齢の女性への使用経験はまだ限られているが、この薬による奇形やヒト胎児への直接・間接的有害作用の発生頻度増加は観察されていない。

動物を用いた研究では、胎児への障害発生が増加したという証拠は示されていない。]

X III. 備考

その他の関連資料

該当資料なし