

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

5 α 還元酵素阻害薬・前立腺肥大症治療薬
劇薬、処方箋医薬品^{注)}

デュタステリドカプセル0.5mgAV「BMD」
DUTASTERIDE capsules
デュタステリド製剤

剤形	軟カプセル剤
製剤の規制区分	劇薬、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	1カプセル中：デュタステリド0.5mg
一般名	和名：デュタステリド（JAN） 洋名：Dutasteride（JAN）
製造販売承認年月日 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：株式会社バイオメディクス
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	株式会社バイオメディクス 信頼性保証部 電話（03）5244 - 9264 医療関係者向けホームページ http://www.biomedix.co.jp

本IFは2020年2月作成の添付文書の記載に基づき作成した。

最新の添付文書情報は、(独) 医薬品医療機器情報提供ホームページ

<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html> にてご確認ください。

IF 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、IF と略す）の位置付け並びに IF 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 IF 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て、平成 20 年 9 月に日病薬医薬情報委員会において IF 記載要領 2008 が策定された。

IF 記載要領 2008 では、IF を紙媒体の冊子として提供する方式から、PDF 等の電磁的データとして提供すること（e-IF）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-IF が提供されることとなった。

最新版の e-IF は、（独）医薬品医療機器総合機構の医薬品情報提供ホームページ（<http://www.info.pmda.go.jp/>）¹⁾ 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-IF を掲載する医薬品情報提供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-IF の情報を検討する組織を設置して、個々の IF 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、IF 記載要領の一部改訂を行い IF 記載要領 2013 として公表する運びとなった。

2. IF とは

IF 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²⁾・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 IF 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 IF 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。

[IF の様式]

- ①規格は A4 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。
- ②IF 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「IF 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。

[IF の作成]

- ①IF 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。
- ②IF に記載する項目及び配列は日病薬が策定した IF 記載要領に準拠する。
- ③添付文書の内容を補完するとの IF 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、「IF 記載要領 2013」と略す）により作成された IF 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。

[IF の発行]

- ①「IF 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、「IF 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 IF が改訂される。

3. IF の利用にあたって

「IF 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 IF については、医薬品医療機器総合機構の医薬品医療機器情報提供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、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、薬剤師等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、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、IF の使用にあたっては、最新の添付文書を医薬品医療機器情報提供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もあり、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

IF を薬剤師等の日常業務において欠かすことの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²⁾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。IF 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、IF があくまでも添付文書を補完する情報資材であり、今後インターネットでの公開等も踏まえ、薬事法²⁾上の広告規制に抵触しないよう留意して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。

注 1) 現（独）医薬品医療機器総合機構ホームページ <https://www.pmda.go.jp>

注 2) 現 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
(2013 年 4 月改訂)

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. 剤形	4	
2. 製剤の組成	4	
3. 懸濁剤、乳剤の分散性に関する注意	4	
4. 製剤の各種条件下における安定性	4	
5. 調製法及び溶解後の安定性	6	
6. 他剤との配合変化（物理化学的変化）	6	
7. 溶出性	6	
8. 生物学的試験法	6	
9. 製剤中の有効成分の確認試験法	7	
10. 製剤中の有効成分の定量法	7	
11. 力価	7	
12. 混入する可能性のある夾雑物	7	
13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報	7	
14. その他	7	
V. 治療に関する項目		
1. 効能又は効果	8	
2. 用法及び用量	8	
3. 臨床成績	8	
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	9	
2. 薬理作用	9	
VII. 薬物動態に関する項目		
1. 血中濃度の推移・測定法	10	
2. 薬物速度論的パラメータ	11	
3. 吸収	11	
4. 分布	11	
5. 代謝	12	
6. 排泄	12	
7. トランスポーターに関する情報	12	
8. 透析等による除去率	12	
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	13	
2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む）	13	
3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由	13	
4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由	13	
5. 慎重投与内容とその理由	13	
6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法	13	
7. 相互作用	14	
8. 副作用	14	
9. 高齢者への投与	15	
10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与	15	
11. 小児等への投与	15	
12. 臨床検査結果に及ぼす影響	15	
13. 過量投与	15	
14. 適用上の注意	15	
15. その他の注意	16	
16. その他	16	
IX. 非臨床試験に関する項目		
1. 薬理試験	17	
2. 毒性試験	17	
X. 管理的事項に関する項目		
1. 規制区分	18	
2. 有効期間又は使用期限	18	
3. 貯法・保存条件	18	
4. 薬剤取扱い上の注意点	18	
5. 承認条件等	18	
6. 包装	18	
7. 容器の材質	18	
8. 同一成分・同効薬	18	
9. 国際誕生年月日	18	
10. 製造販売承認年月日及び承認番号	19	
11. 薬価基準収載年月日	19	
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	19	
13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容	19	
14. 再審査期間	19	
15. 投与期間制限医薬品に関する情報	19	
16. 各種コード	19	
17. 保険給付上の注意	19	
XI. 文献		
1. 引用文献	20	
2. その他の参考文献	20	
XII. 参考資料		
1. 主な外国での発売状況	21	
2. 海外における臨床支援情報	21	
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	22	
2. その他の関連資料	22	

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

デュタステリドカプセル 0.5mgAV「BMD」は、5 α 還元酵素阻害薬（前立腺肥大症治療薬）である。

デュタステリドカプセル 0.5mgAV「BMD」は、株式会社バイオメディクス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、生物学的同等性試験を実施した後、2020 年 2 月に承認を取得した。

2. 製品の治療学的・製剤学的特性

- (1) デュタステリドは、「5 α 還元酵素阻害剤」であり、前立腺肥大症に有効であることが示されている。
- (2) 本剤は、軟カプセル製剤である。
- (3) 重大な副作用として、肝機能障害、黄疸が報告されている。

II. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和名

デュタステリドカプセル 0.5mgAV 「BMD」

(2) 洋名

DUTASTERIDE capsules 0.5mgAV 「BMD」

(3) 名称の由来

本剤の一般名「デュタステリド」に由来する。

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）

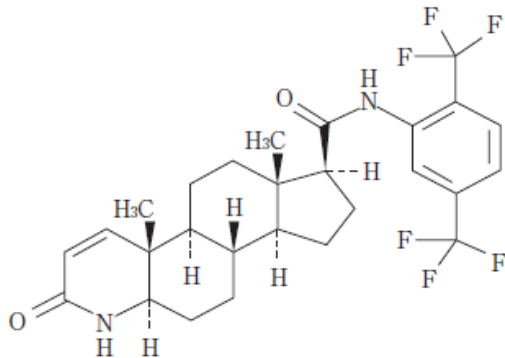
dutasteride（INN）

(3) ステム

androgens/anabolic steroids（アンドロゲン/アナボリックステロイド）：-ster-

testosterone reductase inhibitors（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：C₂₇H₃₀F₆N₂O₂

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

該当資料なし

7. CAS 登録番号

164656-23-9

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～微黄色の粉末である。

(2) 溶解性

メタノール及びエタノール (99.5) にやや溶けやすく、アセトニトリルに溶けにくく、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

旋光度 $[\alpha]_D^{20}$: +33.0~+39.0°

(脱水物に換算したもの 0.1g、エタノール (99.5)、20mL、100mm)

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)

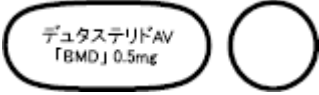
4. 有効成分の定量法

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、外観及び性状

販売名	デュタステリドカプセル 0.5mgAV 「BMD」
性状	淡黄白色不透明の長楕円形の軟カプセル剤
外形	
サイズ	長径：約 16mm、短径：約 7 mm、重量：約 593 mg

(2) 製剤の物性

該当資料なし

(3) 識別コード

BMD 58

(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

1 カプセル中：デュタステリド 0.5 mg 含有

(2) 添加物

内 容 物：ジブチルヒドロキシトルエン、グリセリン脂肪酸エステル
カプセル本体：ゼラチン、コハク化ゼラチン、濃グリセリン、酸化チタン

(3) その他

該当しない

3. 懸濁剤、乳剤の分散性に関する注意

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⁾

加速試験（温度 40±2℃、湿度 75±5%RH、6 箇月）の結果、デュタステリドカプセル 0.5mgAV 「BMD」は、通常の市場流通下において 3 年間安定であることが推測された。

保存条件	保存形態	保存期間	結果
温度：40±2℃ 湿度：75±5%RH	PTP・アルミ ピロー包装	6 箇月	適合

試験項目：性状、確認試験、崩壊試験、製剤均一性試験、純度試験、定量法、BHT(ジブチルヒドロキシトルエン)含量、溶出性

(2) [長期保存試験]：実施中

(3) [無包装試験] 2)

本資料の情報に関する注意：下記試験は承認外の保存方法であり、安全性に関する検討は行っていない。医療従事者が臨床適用を検討する上での参考情報であり、可否を示すものではない。

① 温度に対する安定性

測定結果より、温度（40℃）に対してデュタステリドカプセル 0.5mgAV「BMD」は3箇月間安定であった。

保存条件	保存形態	保存期間	結果
温度：40±2℃	褐色ガラス瓶 密栓	3 箇月	適合

試験項目：性状、純度試験、溶出性、定量法

② 湿度に対する安定性

測定結果より、湿度（75%）に対してデュタステリドカプセル 0.5mgAV「BMD」は3箇月間安定であった。

保存条件	保存形態	保存期間	結果
温度：25±2℃ 湿度：75±5%RH	無包装 (シャーレ開放)	3 箇月	適合

試験項目：性状、純度試験、溶出性、定量法

③ 光に対する安定性

測定結果より、25 日から性状で光照射面に黄変が確認され、BHT（抗酸化剤）含量低下が認められた。

保存条件	保存形態	保存期間	結果
温度：25±2℃ 湿度：60±5%RH 1000Lux/h 照射	シャーレ/ラップ被覆 (無包装曝光検体)	50 日 (120 万 Lux・hr)	適合

試験項目：確認試験、崩壊試験、純度試験、定量法、溶出性

保存条件	保存形態	保存期間	結果
温度：25±2℃ 湿度：60±5%RH 1000Lux/h 照射	シャーレ/ラップ被覆 (無包装曝光検体)	25 日 (60 万 Lux・hr)	光照射面はわずかに黄味がかっていた。
		50 日 (120 万 Lux・hr)	淡黄白色不透明から淡黄色不透明へ変化。光の当たっていない面は淡黄白色。

試験項目：性状

保存条件	保存形態	保存期間	結果
温度：25±2℃ 湿度：60±5%RH 1000Lux/h 照射	シャーレ/ラップ被覆 (無包装曝光検体)	25 日 (60 万 Lux・hr)	81.4 (開始時 101.0)
		50 日 (120 万 Lux・hr)	73.1 (開始時 101.0)

試験項目：BHT(ジブチルヒドロキシトルエン)含量

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）

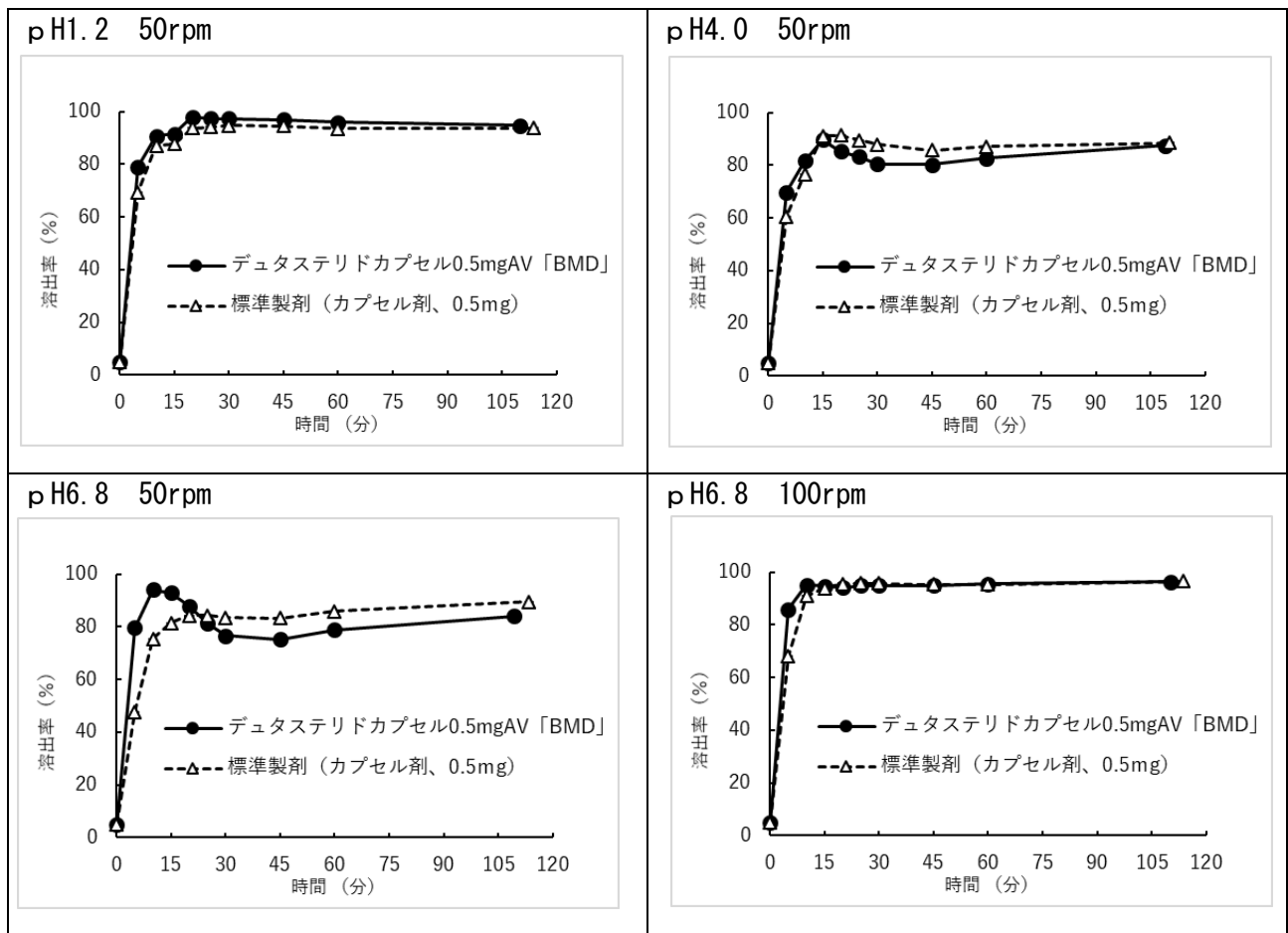
該当資料なし

7. 溶出性³⁾

(方法)

試験条件	装置	パドル法
	試験液の量	900mL
	試験液の温度	37±0.5℃
試験液	50rpm	pH1.2：SDS0.1%添加溶出試験第1液 pH4.0：SDS0.1%添加薄めた McIlvaine の緩衝液 pH6.8：SDS0.1%添加溶出試験第2液 (KH ₂ PO ₄ を NaH ₂ PO ₄ に変更)
	100rpm	pH6.8：SDS0.1%添加薄めた McIlvaine の緩衝液

(結果) 試験製剤の平均溶出率を、標準製剤の平均溶出率と比較した結果、判定基準に適合しており、また少なくとも1つの溶出試験条件において規定する試験時間内に標準製剤の平均溶出率が85%以上に達したため、両製剤の溶出挙動は類似していると判断した。



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
薄層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
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
なし

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果
前立腺肥大症

＜効能又は効果に関連する使用上の注意＞

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。

2. 用法及び用量

通常、成人にはデュタステリドとして1回0.5 mgを1日1回経口投与する。

＜用法及び用量に関連する使用上の注意＞

- (1) カプセルの内容物が口腔咽頭粘膜を刺激する場合がありますので、カプセルは嚙んだり開けたりせずに服用させること。
- (2) 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。

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）

該当資料なし

- 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

該当なし

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理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

デュタステリドは、「5 α 還元酵素阻害剤」⁴⁾であり、前立腺肥大症に有効であることが示されている。

(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

「VII. 1. (3) 臨床試験で確認された血中濃度」の項参照

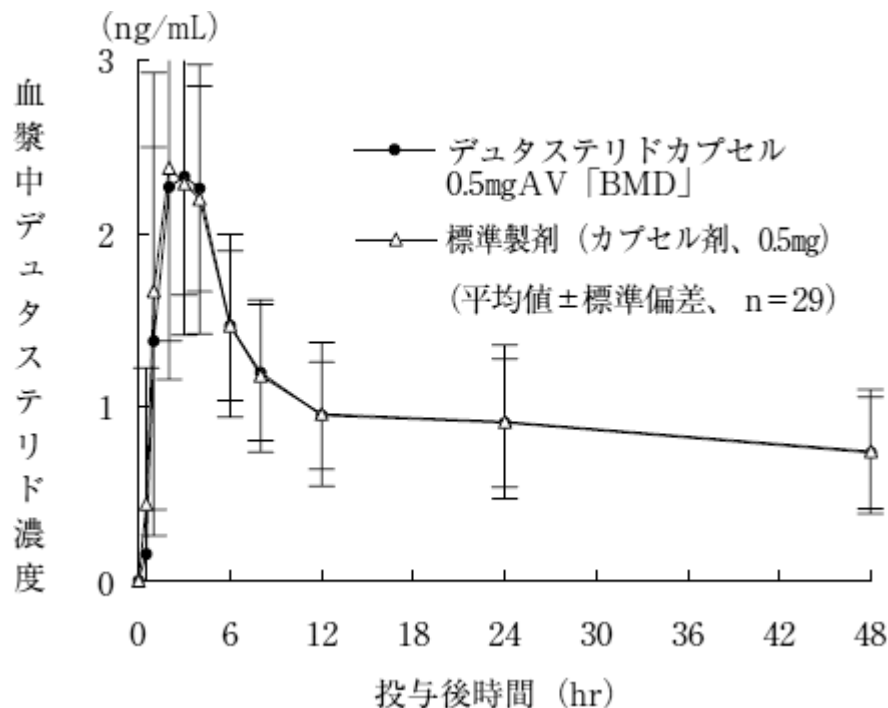
(3) 臨床試験で確認された血中濃度⁵⁾

デュタステリドカプセル 0.5mgAV 「BMD」

デュタステリドカプセル 0.5mgAV 「BMD」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1カプセル(デュタステリドとして0.5mg)を健康成人男子に絶食単回経口投与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、 C_{max})について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _t (ng·hr/mL)	C_{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
デュタステリドカプセル 0.5mgAV「BMD」	105±44	2.8±0.6	2.6±1.0	57.1±18.3
標準製剤 (カプセル、0.5mg)	111±55	2.9±0.9	2.3±0.9	59.0±20.4

(平均値 ± 標準偏差、n=29)



血漿中濃度並びに AUC、 C_{max} 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。

- (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
該当資料なし
- (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
「Ⅷ.安全性（使用上の注意等）に関する項目」の「10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項参照
- (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

主に肝臓で代謝される。

(2) 代謝に関与する酵素（CYP450 等）の分子種

本剤は、主として肝代謝酵素 CYP3A4 によって代謝される。

(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

該当資料なし

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

該当しない

2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む）

【禁忌（次の患者には投与しないこと）】

- (1) 本剤の成分及び他の5 α 還元酵素阻害薬に対し過敏症の既往歴のある患者
- (2) 女性 [「重要な基本的注意」及び「妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項参照]
- (3) 小児等 [「重要な基本的注意」及び「小児等への投与」の項参照]
- (4) 重度の肝機能障害のある患者 [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（「慎重投与」の項参照）。]

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」の「1. 効能又は効果」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「2. 用法及び用量」の項参照

5. 慎重投与内容とその理由

慎重投与（次の患者には慎重に投与すること）

肝機能障害のある患者 [本剤は主に肝臓で代謝され、半減期は約3～5週間である。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。]

6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法

重要な基本的注意

- (1) 本剤は経皮吸収されることから、女性や小児はカプセルから漏れた薬剤に触れないこと。漏れた薬剤に触れた場合には、直ちに石鹸と水で洗うこと（「禁忌」、「妊婦、産婦、授乳婦等への投与」及び「小児等への投与」の項参照）。
- (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。
- (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。
 - 1) 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。
 - 2) 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。
 - 3) 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。
 - 4) 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。

7. 相互作用

本剤は、主として CYP3A4 で代謝される。

(1) 併用禁忌とその理由

該当しない

(2) 併用注意とその理由

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剤 リトナビル等	これらの薬剤との併用により 本剤の血中濃度が上昇する可 能性がある。	CYP3A4 による本剤の代謝が 阻害される。

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

重大な副作用（頻度不明）

肝機能障害、黄疸

AST (GOT)、ALT (GPT)、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。

(3) その他の副作用

その他の副作用

以下のような副作用があらわれた場合には、症状に応じて適切な処置を行うこと。

	頻度不明
過 敏 症	蕁麻疹、アレルギー反応、発疹、掻痒症、限局性浮腫、血管浮腫
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、血中クレアチンホスホキナーゼ増加

(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

【禁忌】(次の患者には投与しないこと)

(1) 本剤の成分及び他の5 α 還元酵素阻害薬に対し過敏症の既往歴のある患者

その他の副作用

以下のような副作用があらわれた場合には、症状に応じて適切な処置を行うこと。

	頻度不明
過 敏 症	蕁麻疹、アレルギー反応、発疹、掻痒症、限局性浮腫、血管浮腫

9. 高齢者への投与

該当資料なし

10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

妊婦、産婦、授乳婦等への投与

(1) 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) 本剤が乳汁中に移行するかは不明である。

11. 小児等への投与

小児等への投与

小児には投与しないこと。[小児等に対する適応はなく、安全性及び有効性は確立されていない。]

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

該当記載なし

13. 過量投与

該当資料なし

14. 適用上の注意

適用上の注意

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、さら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報告されている。]

15. その他の注意

その他の注意

- (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%、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である。
- (2) 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、本剤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。
- (3) 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。
- (4) 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ヶ月）、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。
- (5) 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*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^{6)～8)}。

*組織学的悪性度の指標

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
該当資料なし
- (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
該当資料なし
- (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：デュタステリドカプセル 0.5mgAV 「BMD」 劇薬、処方箋医薬品^{注)}
注) 注意 - 医師等の処方箋により使用すること
有効成分：デュタステリド 劇薬

2. 有効期間又は使用期限

使用期限：3年（外箱に表示の使用期限内に使用すること）

3. 貯法・保存条件

室温保存、気密容器、遮光

4. 薬剤取扱い上の注意点

(1) 薬局での取扱いについて

「Ⅷ. 安全性（使用上の注意等）に関する項目」の「14. 適用上の注意」の項参照

(2) 薬剤交付時の取り扱いについて（患者等に留意すべき必須事項等）

「Ⅷ. 安全性（使用上の注意等）に関する項目」の「6. 重要な基本的注意（1）」及び「14. 適用上の注意」の項参照

患者向医薬品ガイド：あり

くすりのしおり：あり

(3) 調剤時の留意点について

該当しない

5. 承認条件等

該当しない

6. 包装

デュタステリドカプセル 0.5mgAV 「BMD」：

PTP：30カプセル（10カプセル×3）

PTP：90カプセル（10カプセル×9）

7. 容器の材質

PTPシート：ポリ塩化ビニルフィルム、アルミニウム箔

ピロー包装：アルミニウム・ポリエチレンラミネートフィルム

外 箱：紙

8. 同一成分・同効薬

同一成分薬：アボルブ®カプセル 0.5mg（グラクソスミスクライン株式会社）

ザガーロ®カプセル 0.1mg、0.5mg（グラクソスミスクライン株式会社）

同 効 薬：クロルマジノン酢酸エステル、アリルエストレノール

9. 国際誕生年月日

2001年11月20日

10. 製造販売承認年月日及び承認番号

販売名	製造販売承認年月日	承認番号
デュタステリドカプセル 0.5mgAV 「BMD」	2020年2月17日	30200AMX00336000

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

該当なし

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. 投与期間制限医薬品に関する情報

本剤は、厚生労働省告示第97号（平成20年3月19日付）による投与期間の制限は設けられていない。

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
デュタステリドカプセル 0.5mgAV「BMD」	127045701	2499011M1043	622704501

17. 保険給付上の注意

- (1) 本剤の効能又は効果は、「前立腺肥大症」であること。
- (2) 本剤が「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。
本剤は診療報酬上の後発医薬品である。

XI. 文献

1. 引用文献

- 1) 株式会社バイオメディクス：安定性に関する資料（社内資料）
- 2) 株式会社バイオメディクス：安定性（無包装状態）に関する資料（社内資料）
- 3) 株式会社バイオメディクス：溶出試験に関する資料（社内資料）
- 4) 高久史麿 監修ほか, 治療薬ハンドブック 2017, 株式会社じほう, 813.
- 5) 株式会社バイオメディクス：生物学的同等性に関する資料（社内資料）
- 6) Andriole GL, et al. : N Engl J Med. 2010 ; 362 (13) : 1192-1202.
- 7) Theoret MR, et al. : N Engl J Med. 2011 ; 365 (2) : 97-99.
- 8) Akaza H, et al. : Jpn J Clin Oncol. 2011 ; 41 (3) : 417-423.

2. その他の参考文献

該当資料なし

XII. 参考資料

1. 主な外国での発売状況
該当資料なし
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

本項の情報に関する注意：本項には承認を受けていない品質に関する情報が含まれる。試験方法等が確立していない内容も含まれており、あくまでも記載されている試験方法で得られた結果を事実として提示している。医療従事者が臨床適用を検討する上での参考情報であり、加工等の可否を示すものではない。

(1) 粉砕

該当資料なし

(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性

- ① 崩壊懸濁試験：注入器内にデュタステリドカプセル 0.5mgAV「BMD」を1カプセル入れ、55℃の温湯 20mL を吸い取り、5分間放置した後、注入器を 90 度 15 往復横転し、崩壊・懸濁の状況を観察した。崩壊しない場合は、更に 5 分放置後、同様の操作を行ったところ、10 分以内に崩壊・懸濁した。
- ② 通過性試験：崩壊懸濁試験で得られた懸濁液を、8Fr. の経管チューブに約 2～3mL/秒の速度で注入し、通過性を観察した。懸濁液を注入した後に 55℃の温湯 20mL を同じ注入器で吸い取り、注入して経管チューブを洗い、通過性を確認したところ、8Fr. チューブを通過した。皮膜がシリンジ内に残存した。

崩壊懸濁試験 (水：約 55℃)		最小通過サイズ	通過性
5 分	10 分	8Fr.	抵抗なくチューブを通過したが、シリンジ内に皮膜の残存を認めた。
×	○		

- ：完全崩壊、またはディスペンサーに吸い取り可能
×：投与困難な崩壊状況

2. その他の関連資料

該当資料なし



製造販売元

株式会社 **バイオメディクス**

東京都中央区新川2-9-11