2022年5月作成(第1版)

貯	法	室温保存
使用	期限	外箱に記載

勃起不全治療剤

処方箋医薬品^{注)}

 方mg
 10mg
 20mg

 承認番号
 30400AMX00195000
 30400AMX00194000
 30400AMX00193000

 薬価収載
 薬価基準未収載

 販売開始
 2022 年 6 月

日本標準商品分類番号

8 7 2 5 9

バルデナフィル錠 5mg「FCI」 バルデナフィル錠 10mg「FCI」 バルデナフィル錠 20mg「FCI」

Vardenafil Tablets 5mg · 10mg · 20mg 「FCI」

バルデナフィル塩酸塩水和物錠

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

【警告】

- 1. 本剤と硝酸剤あるいは一酸化窒素(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ることがあるので、本剤投与の前に、硝酸剤あるいは一酸化窒素(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あるいは一酸化窒素(NO)供与剤が投与されないよう十分注意すること。[「禁忌」2.の項参照]
- 2. 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。 [「禁忌」の項及び「副作用」の項参照]

【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

- 1. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2. 硝酸剤あるいは一酸化窒素 (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 [「相互作用」(1)の項参照]
- 3. 心血管系障害を有するなど性行為が不適当と考えられる患者
- 4. 先天性の QT 延長患者(QT 延長症候群)、クラス | A(キニジン、プロカインアミド等)又はクラスⅢ(アミオダロン、ソタロール等)の抗不整脈薬を投与中の患者[「相互作用」(1)の項参照]
- 5. 脳梗塞・脳出血や心筋梗塞の既往歴が最近 6 か月以内にあ る患者
- 6. 重度の肝障害のある患者
- 7. 血液透析が必要な腎障害、低血圧(安静時収縮期血圧 < 90mmHg) 又は治療による管理がなされていない高血圧 (安静時収縮期血圧 > 170mmHg 又は安静時拡張期血圧 > 100mmHg)、不安定狭心症のある患者
- 8. リオシグアト、CYP3A4 を阻害する薬剤(リトナビル、インジナビル、アタザナビル、サキナビルメシル酸塩、ホスアンプレナビル、ロピナビル・リトナビル、オムビタスビル・パリタプレビル・リトナビル、ダルナビル、テラプレビル、ケトコナゾール(外用剤を除く)、イトラコナゾール、コビシスタットを含有する製剤)を投与中の患者[「相互作用」(1)の項参照]
- 9. 網膜色素変性症患者 [網膜色素変性症の患者にはホスホジエステラーゼ (PDE) の遺伝子障害を持つ症例が少数認められる。]

〔組成・性状〕

1. 組成

正 士 力	バルデナフィル錠	バルデナフィル錠	バルデナフィル錠		
販売名	5mg 「FCI」	10mg 「FCI」	20mg 「FCI」		
	1錠中バルデナ	1錠中バルデナ	1錠中バルデナ		
	フィル 5mg (バル	フィル 10mg(バ	フィル 20mg(バ		
有効成分	デナフィル塩酸塩	ルデナフィル塩酸	ルデナフィル塩酸		
	水和物として	塩水和物として	塩水和物として		
	5.926mg)含有	11.852mg) 含有	23.705mg) 含有		
	結晶セルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、軽質無水ケ				
添加物	イ酸、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、酸化チタ				
	ン、タルク、トリアセチン、黄色三二酸化鉄、三二酸化鉄				

2. 性状

<u> III</u>					
販 売 名	外形			識別	色調等
700 D	上面	下面	側面	コード	24.9 ()
バルデナフィル	FCI	(V5)		FCI	
錠 5mg「FCI」	直径	厚さ	重量	V5	
	6.0mm	2.9mm	90mg		
バルデナフィル 錠 10mg	FCI	(VIO)		FCI	うすい黄赤色~ 黄赤色のフィル
「FCI」	直径 7.0mm	厚さ 3.3mm	重量 129mg	V10	ムコーティング 錠
バルデナフィル 錠 20mg	FCI	(NS0)		FCI	
「FCI」	直径	厚さ	重量	V20	
	8.0mm	3.8mm	182mg		

〔効能又は効果〕

勃起不全 (満足な性行為を行うに十分な勃起とその維持が出来ない患者)

〔用法及び用量〕

通常、成人には1日1回バルデナフィルとして10mgを性行為の約1時間前に経口投与する。10mgの投与で十分な効果が得られず、忍容性が良好と判断された器質性又は混合型勃起不全患者に対しては、20mgに増量することができる。

高齢者(65歳以上)、中等度の肝障害のある患者については、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、5mg を開始用量とし、最高用量は10mg とする。

1日の投与は1回とし、投与間隔は24時間以上とすること。

〔使用上の注意〕

1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

- (1) 陰茎の構造上欠陥 (屈曲、陰茎の線維化、Peyronie 病等) の ある患者「性行為が困難であり痛みを伴う可能性がある。〕
- (2) 持続勃起症の素因となり得る疾患(鎌状赤血球性貧血、多発性骨髄腫、白血病等)のある患者
- (3) PDE5 阻害薬又は他の勃起不全治療薬を投与中の患者 [これらの薬剤との併用使用の経験がない。]
- (4) 出血性疾患又は消化性潰瘍のある患者 [ニトロプルシドナトリウム (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。]
- (5) チトクローム P450 3A4 を阻害する薬剤(マクロライド系抗生物質)を投与中の患者 [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、投与量は 5mg を超えないこと。 (「相互作用」(2)の項参照)]
- (6) 高齢者(65歳以上) [「高齢者への投与」の項参照]
- (7) 中等度の肝障害のある患者 [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、低用量 (5 mg) から投与を開始するなど慎重に投与すること。]
- (8) α 遮断薬を投与中の患者 [併用により、症候性低血圧があらわれるおそれがあるので、 α 遮断薬による治療で患者の状態が安定していることを確認した上で、低用量 (5mg) から投与を開始するなど慎重に投与すること (「相互作用」(2)の項参照)。]

2. 重要な基本的注意

- (1) 投与に際しては、勃起不全及びその基礎疾患の診断のため、 既往歴の調査や諸検査を行い、客観的な診断に基づき臨床上 治療が必要とされる患者に限定すること。
- (2) 性行為は心臓へのリスクを伴うため、勃起不全の治療を開始する前に心血管系の状態に注意をはらうこと。本剤は血管拡張作用を有するため一過性の軽度な血圧低下があらわれる場合がある。大動脈弁狭窄症、特発性肥大性大動脈弁下狭窄症等、左室流出路の閉塞を有する患者は本剤の血管拡張作用による影響を受ける場合がある。心血管系の状態によって性行為が望ましくない患者には勃起不全治療薬の使用は行うべきではない。
- (3) 臨床薬理試験において本剤投与による QTc 延長がみられていることから、心血管系障害又は肝障害を有する患者に対しては、本剤投与中に必要に応じて心電図検査を実施することが望ましい。
- (4) 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)が外国臨床試験で少数例報告されている。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には直ちに医師の診断を受けるよう指導すること。
- (5) 本剤は催淫剤又は性欲増進剤ではない。
- (6) 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。
- (7) 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。 [「その他の注意」の項参照]

3. 相互作用

本剤は、主にチトクローム P450 3A4 (CYP 3 A4) により代謝される。

(1) 併用禁忌(併用しないこと)

(1) 併用禁忌(併用し	ないこと)	
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	併用により、降圧作	NO は cGMP の産生
剤	用を増強し、過度に	を刺激し、一方、本
(ニトログリセリ	血圧を下降させるこ	剤は cGMP の分解を
ン、亜硝酸アミル、	とがある。	抑制することから、
硝酸イソソルビド		両剤の併用により
旧版イフノルと下 ニコランジル等)		
ニコノンシル寺)		cGMP の増大を介す
		るNOの降圧作用が
	+1714 bt 1 bt 3	増強する。
リオシグアト	症候性低血圧を起こ	細胞内 cGMP 濃度が
アデムパス	すことがある。	増加し、全身血圧に
		相加的な影響を及ぼ
		すおそれがある。
CYP3A4 を阻害する	本剤の AUC ₀₋₂₄ が 49	CYP3A4 阻害により
薬剤	倍に増加し、Cmax が	クリアランスが減少
リトナビル	13 倍に上昇し、半減	する。
ノービア	期が 10 倍に延長する	
	との報告がある。	
インジナビル	本剤の AUC が 16 倍	
クリキシバン	に増加し、Cmax が 7	
	倍に上昇し、半減期	
	が2倍に延長すると	
	の報告がある。	
アタザナビル	本剤の血漿中濃度が	
レイアタッツ	上昇し、半減期が延	
サキナビルメシル	長するおそれがあ	
酸塩	る。	
インビラーゼ		
ホスアンプレナビ		
ル		
レクシヴァ		
ロピナビル・リト		
ナビル		
カレトラ		
オムビタスビル・		
パリタプレビル・		
リトナビル		
ヴィキラックス		
ダルナビル		
プリジスタ		
テラプレビル	本剤の血漿中濃度が	
テラビック	上昇するおそれがあ	
	る。	
ケトコナゾール	本剤の AUC が 10 倍	
(外用剤を除く)	に増加し、Cmax が 4	
(経口剤は国内	倍に上昇するとの報	
未発売)	告がある。	
イトラコナゾール	H~ ~> ~0	
イトリゾール		
コビシスタットを	 本剤の血漿中濃度が	コビシスタットの
		コピンスタットの CYP3A4 阻害により
含有する製剤 スタリビルド	上昇するおそれがあ	
ヘクリヒルト	る。	クリアランスが減少
カニッIA牡ブが	十刻のと時に逆ぎ	する。
クラスIA 抗不整脈	本剤の心臓伝導系へ	これらの薬剤はいず
薬	の影響を検討する臨	れも QTc 延長作用が
(キニジン、プロ	床薬理試験において	みられている。本剤
カインアミド等)	本剤投与による QTc	を併用した場合、相
クラスⅢ抗不整脈薬	延長がみられている	加的な QTc 延長がみ
(アミオダロン、	1) 0	られるおそれがあ
ソタロール等)		る。

(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
	CYP3A4 を阻害する	エリスロマイシン	CYP3A4 阻害により
	薬剤	で、本剤の AUC が 4	クリアランスが減少
	マクロライド系抗	倍に増加し、Cmax が	する。
	生物質	3 倍に上昇するとの報	
	(エリスロマ	告がある。	
	イシン等)		
	ビカルタミド	本剤の血漿中濃度が	
		上昇するおそれがあ	
		る。	

CYP3A4 を誘導する 薬剤 (リファンピシン 等)	本剤の血漿中濃度が 低下するおそれがあ る。	CYP3A4 誘導により クリアランスが増加 する。
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。	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 り降圧作用が増強す るおそれがある。
α 遮断薬 (テラゾシン タムスロシン等)	併用により、症候性 低血圧があるのの治療で患れが薬に患が変化性を で患者のることを解析して、本 ので、療 で患なることを解析した。 した上投与を した上投与を いることが は、場合 は、場合 は、場合 は、 場合 は、 場合 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、	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 り降圧作用が増強す る。

4. 副作用

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。

次のような副作用が認められた場合には、必要に応じ、減量、 投与中止等の適切な処置を行うこと。

17 1						
副作	用分	類	頻 度 不 明			
循	環	器	ほてり、高血圧、心悸亢進、頻脈、顔面浮腫、低血圧、			
7/13	垛		心筋虚血、失神、心筋梗塞*、起立性低血圧、狭心症			
*** 7d	精神神経	系	頭痛、めまい、不眠症、異常感覚、傾眠、眩暈、感覚鈍			
作月 个4			麻、緊張亢進、不安、一過性全健忘			
肝		臓	肝機能検査異常、γ-GTP 上昇			
呼	吸	器	鼻閉、呼吸困難、副鼻腔うっ血、鼻出血			
筋 •	筋・骨格系 背部痛、筋肉痛、関節痛、頚部痛					
皮	皮 膚 そう痒、発汗、紅斑、光線過敏性反応、発疹					
234	消化	器	消化不良、嘔気、腹痛、下痢、口内乾燥、胃炎、嘔吐、			
们			食道炎、胃食道逆流、嚥下障害			
感	視覚異常、霧視、彩視症、結膜炎、眼痛、羞明	視覚異常、霧視、彩視症、結膜炎、眼痛、羞明、耳鳴、				
心	覚	器	流涙、緑内障			
		他	無力症、胸痛、灼熱感、CK(CPK)上昇、異常感、勃			
そ	の		起増強(勃起時疼痛等)、射精障害、アナフィラキシー			
			反応、インフルエンザ症候群、持続勃起			

※因果関係は明らかではないが、本剤投与後に心筋梗塞が発症したことが報告されている。

5. 高齢者への投与

本剤の血漿中濃度が上昇することがあるので、低用量(5mg)から投与を開始するなど慎重に投与すること。

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

女性に対する適応はない。

7. 小児等への投与

小児等に対する適応はない。

8. 過量投与

(1) 症状

外国において、健康成人男子に対する 120mg 単回投与では、一過性の背部痛、筋肉痛、視覚異常がみられたが、重篤な有害事象は認められなかった。40mg1 日 2 回投与で、高度の背部痛が認められたが、筋肉系、神経系の障害は認められなかった^{注1}。

(2) 処置

過量投与の際の特に効果的な薬物療法はないが、適切な対症療法を行うこと。なお、本剤は血漿蛋白結合率が高く、尿中排泄率が低いため腎透析によるクリアランスの促進は期待できない。

9. 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、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。]

10. その他の注意

(1) 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 阻害薬投与中に、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 阻害薬の投与から消失半減期(t1/2)の 5 倍の期間内(バルデナフィルの場合約 1 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 $^{3)}$ 。

- (2) 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 阻害薬投与後に、まれに、痙攣発作の発現が報告されている $^{4.5}$ 。
- (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 阻害薬投与後に、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。
- (4) 本剤には性行為感染症を防ぐ効果はない。
- 注1:40mg、120mg は国内承認用量と異なる

〔薬物動態〕

生物学的同等性試験 6)

(1) バルデナフィル錠 5 mg 「FCI」、バルデナフィル錠 10 mg 「FCI」

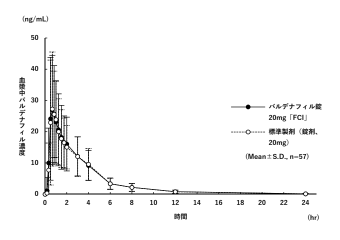
バルデナフィル錠 5mg 「FCI」 およびバルデナフィル錠 10mg 「FCI」は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」(平成 24 年 2 月 29 日 薬食審査発 0229 第 10 号)に基づき、バルデナフィル錠 20mg 「FCI」を標準製剤としたとき、溶出挙動が同等と判断され、生物学的に同等とみなされた。

(2) バルデナフィル錠 20mg「FCI」

バルデナフィル錠 20mg 「FCI」と標準製剤(錠剤、20mg)をクロスオーバー法により、それぞれ 1 錠(バルデナフィルとして 20mg)を健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中バルデナフィル濃度を測定し、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、AUC 及び C_{max} について $\log(0.80)\sim\log(1.25)$ 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	C_{max}	T_{max}	$T_{1/2}$
	(ng·hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)
バルデナフィル錠 20mg「FCI」	89.870 ±46.713	31.124 ± 18.362	0.83 ±0.46	3.66 ±1.00
標準製剤 (錠剤、20mg)	88.645 ± 43.650	31.258 ± 18.751	0.94 ±0.60	3.67 ± 0.97

 $(Mean \pm S.D., n=57)$



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。

〔薬効薬理〕

一酸化窒素(NO)は平滑筋細胞内の cGMP の産生を促進し、細胞内の Ca イオン濃度が低下して平滑筋が弛緩する。PDE5 阻害薬であるバルデナフィルは、cGMP の分解を阻害することにより、NO の作用を増強する。その結果、平滑筋が弛緩し、陰茎組織への血流が増大して勃起が達成される。7)

〔有効成分に関する理化学的知見〕

一般名:バルデナフィル塩酸塩水和物(Vardenafil Hydrochloride Hydrate)

化学名:1- {[3-(3,4-Dihydro-5-methyl-4-oxo-7-propylimidazo [5,1-f] [1,2,4]-triazin-2-yl)-4- ethoxyphenyl] sulfonyl} -4-ethylpiperazine monohydrochloride trihydrate

構造式:

分子式: C₂₃H₃₂N₆O₄S・HCl・3H₂O

分子量:579.11

性 状: 本品は白色〜微黄色又は微褐色の粉末である。 本品はジメチルスルホキシド及びエタノール(99.5)に溶け やすく、水及びアセトニトリルにやや溶けにくい。

〔取扱い上の注意〕

安定性試験8)

加速試験(40° C、 75° RH、6 か月)の結果、バルデナフィル錠 5° mg「FCI」、バルデナフィル錠 10° mg「FCI」及びバルデナフィル錠 20° mg「FCI」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。

〔包装〕

バルデナフィル錠 5mg「FCI」 : PTP 包装 20 錠 (10 錠 PTP×2) バルデナフィル錠 10mg「FCI」 : PTP 包装 20 錠 (10 錠 PTP×2) バルデナフィル錠 20mg「FCI」 : PTP 包装 20 錠 (10 錠 PTP×2)

〔主要文献〕

- 1) Morganroth, J. et al.: Am. J. Cardiol., 93 (11), 1378 (2004)
- 2) Auerbach, S. M. et al.: *Urology*, **64**, 998 (2004)
- 3) Campbell, U. B. et al.: *JOURNAL OF SEXUAL MEDICINE*, **12** (1), 139 (2015)
- 4) Gilad, R. et al.: Br. Med. J., 325 (7369), 869 (2002)

5) Striano, P. et al.: Br. Med. J., 333 (7572), 785 (2006)

6) 富士化学工業株式会社:生物学的同等性試験(社内資料)

7) Francis, S. H.: Int. J. Impot. Res., 20 (4), 333 (2008)

8) 富士化学工業株式会社:安定性試験(社内資料)

〔文献請求先〕

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求下さい。 〒105-0011

東京都港区芝公園1丁目8番21号 富士化学工業株式会社 学術担当

TEL 03-6435-6956 FAX 03-6435-9912

製造販売元:

