



安列康®膜衣錠 60毫克

ERLEADA® Film-Coated Tablets 60mg

衛部藥輸字第 027596 號

1 適應症與用途

ERLEADA®適用於治療下列病人

- 轉移性的去勢敏感性前列腺癌(mCSPC)
- 非轉移性的去勢抗性前列腺癌(nmCRPC)

2 用法用量

2.1 建議劑量

ERLEADA®的建議劑量為每日一次口服投予 240 毫克(4 顆 60 毫克錠劑)。本錠劑應整顆吞服。ERLEADA®可隨食物或不隨食物服用。

病人也應同時接受促性腺激素釋放激素(GnRH)類似物的治療，或是接受雙側睪丸切除術。

2.2 劑量調整

如果病人出現高於或等於第 3 級的毒性反應或無法耐受的副作用，應暫時停藥，直到症狀改善至低於或等於第 1 級或原本的等級，然後視需要重新開始投予相同的劑量或較低的劑量(180 毫克或 120 毫克)。

3 劑型與含量規格

錠劑(60 毫克)：淡黃綠色至灰綠色的長橢圓形膜衣錠，且一面刻有「AR 60」字樣。

4 禁忌

無

5 警語及注意事項

5.1 缺血性心血管事件

在接受 ERLEADA[®]治療的病人中，曾有發生缺血性心血管事件的案例，包括導致死亡的事件。應監視是否出現缺血性心臟病的徵兆與症狀。應盡可能充分控制好心血管危險因子，如高血壓、糖尿病或血脂異常。如果發生第 3 和 4 級的不良反應事件，應考慮停用 ERLEADA[®]。

在一項針對 nmCRPC 病人所進行的隨機分組研究中(SPARTAN)，使用 ERLEADA[®]治療的病人有 4% 及使用安慰劑治療的病人有 3% 發生缺血性心血管事件。在一項針對 mCSPC 病人所進行的隨機分組研究中(TITAN)，使用 ERLEADA[®]治療的病人有 4% 及使用安慰劑治療的病人有 2% 發生缺血性心血管事件。在 SPARTAN 與 TITAN 研究中，共有 6 位(0.5%)使用 ERLEADA[®]治療的病人及 2 位(0.2%)使用安慰劑治療的病人因發生缺血性心血管事件而死亡。在隨機分組後 6 個月內有證據顯示患有不穩定型心絞痛、心肌梗塞或鬱血性心臟衰竭的病人都被排除於 SPARTAN 與 TITAN 研究之外。

5.2 骨折

在接受 ERLEADA[®]治療的病人中，曾有發生骨折的案例。應評估病人是否有發生骨折的風險。應依據已確立的治療指引監視及處理有骨折風險的病人，並應考慮使用骨骼作用藥物(bone targeted agents)。

在一項針對非轉移性去勢抗性前列腺癌病人所進行的隨機分組研究中(SPARTAN)，使用 ERLEADA[®]治療的病人有 12% 與使用安慰劑治療的病人有 7% 發生骨折。使用 ERLEADA[®]治療的病人有 3% 與使用安慰劑治療的病人有 1% 發生第 3-4 級的骨折。在使用 ERLEADA[®]治療的病人中，發生骨折的中位時間(median time)為 314 天(範圍：20 至 953 天)。在 SPARTAN 研究中並未定期進行骨質密度評估及使用骨骼作用藥物治療骨質疏鬆症。

在一項針對轉移性去勢敏感性前列腺癌病人所進行的隨機分組研究中(TITAN)，使用 ERLEADA[®]治療的病人有 9% 與使用安慰劑治療的病人有 6% 發生骨折。兩組發生第 3-4 級骨折的比例大致相當(2%)。在使用 ERLEADA[®]治療的病人中，發生骨折的中位時間為 56 天(範圍：2 至 111 天)。在 TITAN 研究中並未定期進行骨質密度評估及使用骨骼作用藥物治療骨質疏鬆症。

5.3 跌倒

在接受 ERLEADA[®]治療的病人中，曾有發生跌倒的案例，且老年人的發生頻率較高[參見特殊族群之使用(8.5)]。應評估病人是否有發生跌倒的風險。

在一項隨機分組研究中(SPARTAN)，使用 ERLEADA[®]治療的病人有 16% 發生跌倒，使用安慰劑治療的病人則有 9% 發生跌倒。跌倒的病例並未伴隨發生意識喪失或癲癇發作。

5.4 癲癇發作

在接受 ERLEADA[®]治療的病人中，曾有發生癲癇發作的案例。在治療期間發生癲癇發作的病人應永久停用 ERLEADA[®]。

目前並不確知抗癲癇藥物是否可預防於使用 ERLEADA[®]期間發生的癲癇發作。應告知病人在接受 ERLEADA[®]治療期間會有發生癲癇發作的風險及參與任何活動發生突然喪失意識可能會導致自己或他人受傷。

在兩項隨機分組研究中(SPARTAN 與 TITAN)，使用 ERLEADA[®]治療的病人有 5 位(0.4%)及使用安慰劑治療的病人有 1 位(0.1%)發生癲癇發作。癲癇發作發生於開始使用 ERLEADA[®]治療後 159 至 650 天。有癲癇發作病史、帶有癲癇發作促發因子、或正在使用已知會降低癲癇發作閾值或誘發癲癇發作之藥物的病人都被排除於研究之外。目前並無針對發生癲癇發作之病人再度投予 ERLEADA[®]的臨床經驗。

5.5 胚胎-胎兒毒性

ERLEADA[®]用於女性的安全性與療效尚未確立。根據其作用機制，對孕婦投予 ERLEADA[®]可能會導致胎兒傷害與流產[參見臨床藥理學(12.1)]。應囑咐有具生育能力之女性伴侶的男性病人，在治療期間及投予最後一劑 ERLEADA[®]後的 3 個月內，應採取有效的避孕措施[參見特殊族群之使用(8.1、8.3)]。

6 不良反應

下列不良反應在本仿單的其他段落中有較為詳盡的說明：

- 缺血性心血管事件[參見警語及注意事項(5.1)]。
- 骨折[參見警語及注意事項(5.2)]。
- 跌倒[參見警語及注意事項(5.3)]。
- 癲癇發作[參見警語及注意事項(5.4)]。

6.1 臨床試驗的經驗

由於臨床試驗的進行條件差異極大，因此，在一種藥物之臨床試驗中所觀察到的不良反應發生率不可直接和另一種藥物之臨床試驗中的發生率進行比較，也可能無法反映實務中所觀察到的發生率。

在隨機分組的安慰劑對照性臨床試驗中(TITAN 與 SPARTAN)，最為常見($\geq 10\%$)且在使用 ERLEADA[®]治療之病人中較常發生(較安慰劑組高出 $\geq 2\%$)的不良反應為疲倦、關節痛、皮疹、食慾降低、跌倒、體重減輕、高血壓、熱潮紅、腹瀉、以及骨折。

轉移性去勢敏感性前列腺癌(mCSPC)

TITAN 是一項針對 mCSPC 病人所進行的隨機分組(1:1)、雙盲、安慰劑對照、多中心臨床研究。在這項研究中，病人接受 ERLEADA[®] (每日 240 毫克)或安慰劑的治療。TITAN 研究中的所有病人都合併使用促性腺激素釋放激素(GnRH)類似物治療，或是先前已接受雙側睪丸切除術。接受 ERLEADA[®]治療之病人的中位曝藥時間為 20 個月(範圍：0 至 34 個月)，接受安慰劑治療的病人則為 18 個月(範圍：0.1 至 34 個月)。

使用 ERLEADA[®]治療的病人有 10 位(2%)因發生不良反應而死亡。死亡原因為缺血性心血管事件(n=3)、急性腎損傷(n=2)、心肺功能停止(n=1)、心因性猝死(n=1)、呼吸衰竭(n=1)、腦血管意外(n=1)及大腸潰瘍穿孔(n=1)。有 8%的病人因發生不良反應而停用 ERLEADA[®]，其中最常見的為皮疹(2%)。有 23%的病人因發生不良反應而暫時停用 ERLEADA[®]或降低劑量；其中最常見($>1\%$)的不良反應為皮疹、疲倦及高血壓。使用 ERLEADA[®]治療的病人有 20%及接受安慰劑治療的病人有 20%發生嚴重不良反應。

表 1 所示為在 TITAN 研究之 ERLEADA[®]組中發生頻率 $\geq 10\%$ 且和安慰劑組相比較之絕對發生頻率增加 $\geq 2\%$ 的不良反應。表 2 所示為在 ERLEADA[®]組中有 $\geq 15\%$ 之病人發生且發生頻率較安慰劑組高($>5\%$)的實驗室檢驗異常。

表 1： TITAN 研究中的不良反應(mCSPC)

系統/器官類別 不良反應	ERLEADA [®] N=524		安慰劑 N=527	
	所有等級 %	第 3-4 級 %	所有等級 %	第 3-4 級 %
全身性異常與投藥部位症狀				
疲倦 ^{1,3}	26	3	25	2
肌肉骨骼與結締組織異常				
關節痛 ³	17	0.4	15	0.9
皮膚與皮下組織異常				
皮疹 ²	28	6	9	0.6
搔癢	11	<1	5	<1
血管異常				
熱潮紅	23	0	16	0
高血壓	18	8	16	9

¹ 包括疲倦與無力

² 包括皮疹、斑丘疹、全身性皮疹、蕁麻疹、癢疹、斑疹、結膜炎、多形性紅斑、丘疹(rash papular)、皮膚剝落、陰部皮疹、紅疹(rash erythematous)、口炎、藥疹、口腔潰瘍、膿疱疹、水泡、丘疹(papule)、類天皰瘡、皮膚糜爛、皮膚炎、以及水泡性皮疹

³ 根據常用不良反應術語標準(CTCAE)，這些事件的最高嚴重度為第 3 級

值得注意且有高於 2%但低於 10%使用 ERLEADA[®]治療之病人發生的額外不良反應包括腹瀉(9%，安慰劑組有 6%)、肌肉痙攣(3%，安慰劑組有 2%)、味覺障礙(3%，安慰劑組有 1%)及甲狀腺功能低下(4%，安慰劑組有 1%)。

表 2: 在 TITAN 研究中，有≥15%使用 ERLEADA[®]治療之病人發生且發生率高於安慰劑組(治療組間差異>5%，所有等級)的實驗室檢驗異常(mCSPC)

實驗室檢驗異常	ERLEADA [®] N=524		安慰劑 N=527	
	所有等級 %	第 3-4 級 %	所有等級 %	第 3-4 級 %
血液學				
白血球減少	27	0.4	19	0.6
化學				
高三酸甘油血症 ¹	17	3	12	2

¹ 並非空腹檢測值

非轉移性去勢抗性前列腺癌(nmCRPC)

SPARTAN 是一項針對 nmCRPC 病人所進行的隨機分組(2:1)、雙盲、安慰劑對照、多中心臨床研究。在這項研究中，病人接受 ERLEADA[®] (每日 240 毫克)或安慰劑的治療。SPARTAN 研究中的所有病人都合併使用促性腺激素釋放激素(GnRH)類似物治療，或是接受雙側睪丸切除術。接受 ERLEADA[®]治療之病人的中位曝藥時間為 16.9 個月(範圍：0.1 至 42 個月)，在接受安慰劑治療的病人中則為 11.2 個月(範圍：0.1 至 37 個月)。

使用 ERLEADA[®]治療的病人有 8 位(1%)因發生不良反應而死亡。死亡的原因包括感染(4 位)、心肌梗塞(3 位)及腦出血(1 位)。使用安慰劑治療的病人有 1 位(0.3%)因發生心跳呼吸停止(1 位)的不良反應而死亡。有 11%的病人因發生不良反應而停用 ERLEADA[®]，其中最常見的為皮疹(3%)。有 33%的病人因發生不良反應而暫時停用 ERLEADA[®]或降低劑量；其中最常見(>1%)的不良反應為皮疹、腹瀉、疲倦、噁心、嘔吐、高血壓及血尿。使用 ERLEADA[®]治療的病人有 25%及接受安慰劑治療的病人有 23%發生嚴重不良反應。最常見的嚴重不良反應(>2%)為 ERLEADA[®]組中的骨折(3%)與安慰劑組中的尿滯留(4%)。

表 3 所示為在 SPARTAN 研究之 ERLEADA[®]組中發生頻率大於等於 10%且和安慰劑組相比較之絕對發生頻率增加(absolute increase in frequency)≥2%的不良反應。表 4 所示為在 ERLEADA[®]組中的發生頻率大於等於 15%且高於(大於 5%)安慰劑組的實驗室檢驗異常。

表 3： SPARTAN 研究中的不良反應(mmCRPC)

系統/器官類別 不良反應	ERLEADA® N=803		安慰劑 N=398	
	所有等級 %	第 3-4 級 %	所有等級 %	第 3-4 級 %
全身性異常與投藥部位症狀				
疲倦 ^{1,4}	39	1	28	0.3
肌肉骨骼與結締組織異常				
關節痛 ⁴	16	0	8	0
皮膚與皮下組織異常				
皮疹 ²	25	5	6	0.3
代謝與營養異常				
食慾降低 ⁵	12	0.1	9	0
周邊水腫 ⁶	11	0	9	0
受傷、中毒與醫療處理併發症				
跌倒 ⁴	16	2	9	0.8
骨折 ³	12	3	7	0.8
檢查發現				
體重減輕 ⁴	16	1	6	0.3
血管異常				
高血壓	25	14	20	12
熱潮紅	14	0	9	0
胃腸道異常				
腹瀉	20	1	15	0.5
噁心	18	0	16	0

¹ 包括疲倦與無力

² 包括皮疹、斑丘疹、全身性皮疹、蕁麻疹、癢疹、斑疹、結膜炎、多形性紅斑、丘疹(rash papular)、皮膚剝落、陰部皮疹、紅疹(rash erythematous)、口炎、藥疹、口腔潰瘍、膿疱疹、水泡、丘疹(papule)、類天皰瘡、皮膚糜爛、皮膚炎、以及水泡性皮疹

³ 包括肋骨骨折、腰椎骨折、脊椎壓迫性骨折、脊椎骨折、足部骨折、髌骨骨折、肱骨骨折、胸椎骨折、上肢骨折、薦骨骨折、手部骨折、恥骨骨折、髌骨骨折、足踝骨折、壓迫性骨折、肋軟骨骨折、顏面骨骨折、下肢骨折、骨質疏鬆性骨折、腕部骨折、撕裂性骨折、腓骨骨折、尾骨骨折、骨盆骨折、橈骨骨折、胸骨骨折、壓力性骨折、外傷性骨折、頸椎骨折、股骨頸骨折、脛骨骨折

⁴ 根據常用不良反應術語標準(CTCAE)，這些事件的最高嚴重度為第 3 級

⁵ 包括食慾異常、食慾降低(decreased appetite)、早期飽足感、以及食慾降低(hypophagia)

⁶ 包括周邊水腫、全身性水腫、水腫、生殖器水腫、陰莖水腫、周邊腫脹、陰囊水腫、淋巴水腫、腫脹、以及局限性水腫

使用 ERLEADA®治療之病人(有 2% 含以上)發生具臨床意義的其他不良反應，包括甲狀腺功能低下(8.1%，安慰劑組有 2%)、搔癢(6.2%，安慰劑組有 2%)、以及心臟衰竭(2.2%，安慰劑組有 1%)。

表 4： SPARTAN 研究之 ERLEADA®組中發生率大於等於 15%且高於安慰劑組(組間差異大於 5%，所有等級)的實驗室檢驗異常(mmCRPC)

實驗室檢驗異常	ERLEADA® N=803		安慰劑 N=398	
	所有等級 %	第 3-4 級 %	所有等級 %	第 3-4 級 %
血液學				
貧血	70	0.4	64	0.5
白血球減少症	47	0.3	29	0

淋巴球減少症	41	2	21	2
化學				
高膽固醇血症 ¹	76	0.1	46	0
高血糖 ¹	70	2	59	1
高三酸甘油酯血症 ¹	67	2	49	0.8
高血鉀	32	2	22	0.5

¹ 並非反映空腹值

皮疹

在兩項隨機分組、安慰劑對照性臨床研究的整合資料中，與 ERLEADA[®]相關的皮疹最常被描述為斑疹或斑丘疹。使用 ERLEADA[®]治療的病人有 26%與使用安慰劑治療的病人有 8%發生皮疹不良反應。使用 ERLEADA[®]治療(6%)與使用安慰劑治療(0.5%)都有發生第 3 級皮疹(定義為覆蓋面積>30%體表面積[BSA])的報告。

開始發生皮疹的時間在使用 ERLEADA[®]治療組的中位時間為 83 天。有 78%的病人在發生皮疹後 78 天內消退。皮疹通常都是使用口服抗組織胺劑和局部外用皮質類固醇治療，有 19%的病人使用全身性皮質類固醇治療。分別有 14%和 28%的病人降低劑量或暫時停藥。在暫時停藥的病人中，重新投予 ERLEADA[®]後有 59%再度發生皮疹。

甲狀腺功能低下

在兩項隨機分組、安慰劑對照性臨床研究的整合資料中，根據每 4 個月進行一次的甲狀腺刺激素(TSH)評估，使用 ERLEADA[®]治療的病人有 8%及使用安慰劑治療的病人有 2%發生甲狀腺功能低下。使用 ERLEADA[®]治療的病人有 25%及使用安慰劑治療的病人有 7%發生 TSH 升高的現象。發生的中位時間為第一次排定評估當天。並無任何發生第 3 或 4 級不良反應的病例。使用 ERLEADA[®]治療的病人有 5%接受甲狀腺替代療法的治療。當臨床顯示有必要時，應開始進行甲狀腺替代療法，或調整甲狀腺替代療法的劑量[參見藥物交互作用(7.2)]。

7 藥物交互作用

7.1 其他藥物對 ERLEADA[®]的影響

強效的 CYP2C8 或 CYP3A4 抑制劑

與強效的 CYP2C8 或 CYP3A4 抑制劑併用預期會升高活性成分的穩定狀態暴露量(未結合態 apalutamide 加上經效力校正之未結合態 N-desmethyl-apalutamide 的總和)。並不須調整起始劑量，但應依據病人的耐受性，降低 ERLEADA[®]的劑量[參見用法用量(2.2)]。弱效或中效的 CYP2C8 或 CYP3A4 抑制劑預期並不會影響 apalutamide 的暴露量。

7.2 ERLEADA[®]對其他藥物的影響

CYP3A4、CYP2C9、CYP2C19 及 UGT 的作用受質

在人體內，ERLEADA[®]是一種強效的 CYP3A4 與 CYP2C19 誘導劑，也是一種弱效的 CYP2C9 誘導劑。將 ERLEADA[®]和主要透過 CYP3A4、CYP2C19 或 CYP2C9 代謝的藥物併用會導致這些藥物的暴露量顯著降低。若繼續用藥，具潛在或經評估會喪失療效時，建議改用這些藥物的替代藥物。將 ERLEADA[®]與屬於 UDP 葡萄糖醛酸基轉移酶(UGT)受質的藥物併用會導致暴露量降低。必須將 UGT 受質與 ERLEADA[®]合併投予時，應謹慎從事，並評估是否會喪失活性[參見臨床藥理學(12.3)]。

P-gp、BCRP 或 OATP1B1 的作用受質

Apalutamide 已證實在臨床上是一種弱效的 P 糖蛋白(P-gp)、乳癌抗藥蛋白(BCRP)及有機陰離子運輸多肽 1B1 (OATP1B1)的誘導劑。在穩定狀態下，apalutamide 會使 fexofenadine (P-gp 受質)與 rosuvastatin (BCRP/OATP1B1 受質)的血漿暴露量降低。將 ERLEADA[®]與屬於 P-gp、BCRP 或 OATP1B1 之受質的藥物併用會導致這些藥物的暴露量降低。必須將 P-gp、BCRP 或 OATP1B1 的受質與 ERLEADA[®]合併投予時，應謹慎從事，並評估如果繼續用藥是否會喪失活性[參見臨床藥理學(12.3)]。

8 特殊族群之使用

8.1 懷孕

風險摘要

ERLEADA[®]用於女性的安全性與療效尚未確立。根據其作用機制，ERLEADA[®]可能會造成胎兒傷害與流產[參見臨床藥理學(12.1)]。目前並無任何對孕婦使用 ERLEADA[®]的人體試驗資料。由於 ERLEADA[®]並不適用於女性，因此並未曾針對 apalutamide 進行過動物胚胎-胎兒發育毒理學研究。

8.2 授乳

風險摘要

ERLEADA[®]用於女性的安全性與療效尚未確立。目前並無任何關於 apalutamide 或其代謝物是否會出現於人類的乳汁中、對餵哺母乳之嬰兒的影響或對乳汁生成作用之影響等方面的資料。

8.3 具生育能力的女性與男性

避孕

男性

根據其作用機制及動物生殖研究中的發現，應囑咐具有生育能力之女性伴侶的男性病人，在治療期間及使用最後一劑 ERLEADA[®]後的 3 個月內應採取有效的避孕措施[參見特殊族群之使用(8.1)]。

不孕

男性

根據動物研究的結果，ERLEADA[®]可能會減弱(impair)具生育能力之男性的生育力 [參見非臨床毒理學(13.1)]。

8.4 兒童之使用

ERLEADA[®]用於兒童病人的安全性及有效性尚未確立。

8.5 老年人之使用

在臨床研究中接受 ERLEADA[®]治療的 1327 位病人中，有 19%的病人為 65 歲以下，41%的病人為 65 歲至 74 歲，並有 40%為 75 歲(含)以上。

在老年人與較年輕的病人之間，並未發現任何有效性方面的整體性差異。

在使用 ERLEADA[®]治療的病人中(n=1073)，有 39% 65 歲以下的病人、41% 65-74 歲的病人及 49% 75 歲(含)以上的病人發生第 3-4 級的不良反應。在接受 ERLEADA[®]合併雄性素去除療法治療的病人中，老年人的跌倒發生率有升高的現象，有 8% 65 歲以下的病人、10% 65-74 歲的病人及 19% 75 歲(含)以上的病人發生跌倒。

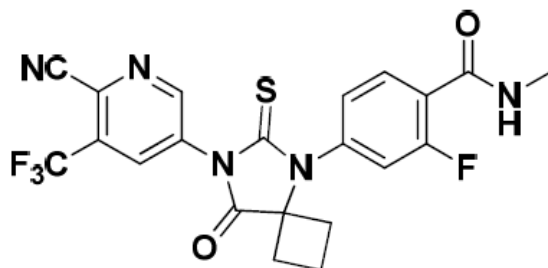
10 過量

目前並無任何已知針對 apalutamide 使用過量的解毒劑。如果使用過量，應立即停用 ERLEADA[®]，並採取一般性的支持措施，直到臨床毒性反應減弱或消退。

11 性狀說明

Apalutamide (ERLEADA[®]的活性成分)是一種雄性素受體抑制劑。其化學名為(4-[7-(6-Cyano-5-trifluoromethylpyridin-3-yl)-8-oxo-6-thioxo-5,7-diazaspiro[3.4]oct-5-yl]-2-fluoro-N-methylbenzamide)。Apalutamide 為白色至淡黃色的粉末。在廣泛的 pH 值範圍內，apalutamide 都幾乎不溶於水性溶媒。

其分子量為 477.44，分子式為 C₂₁H₁₅F₄N₅O₂S。其結構式為：



ERLEADA® (apalutamide)為含有60毫克apalutamide的口服膜衣錠。錠劑的非活性成分為：colloidal anhydrous silica, croscarmellose sodium, hydroxypropyl methylcellulose-acetate succinate, magnesium stearate, microcrystalline cellulose, and silicified microcrystalline cellulose.。

錠劑成品包覆一層含有下列賦形劑的膜衣：iron oxide black, iron oxide yellow, polyethylene glycol, polyvinyl alcohol, talc, and titanium dioxide.。

12 臨床藥理學

12.1 作用機制

Apalutamide 是一種雄性素接受體(AR)抑制劑，本品會直接與 AR 的配體結合區結合。Apalutamide 會抑制 AR 的核轉移作用、抑制 DNA 結合作用、並阻斷 AR 所媒介的轉錄作用。其主要代謝物 N-desmethyl apalutamide 是一種較弱效的 AR 抑制劑，此代謝物在體外轉錄報導基因分析中呈現的活性約為 apalutamide 的三分之一。在齷鼠異種移植前列腺癌模型試驗中，投予 apalutamide 會降低腫瘤細胞的增生作用及並增加凋亡作用，從而使得腫瘤體積縮小。

12.2 藥效學

心臟電氣生理學

有一項開放標籤、無對照、多中心、單臂設計、專門探討 QT 的研究曾針對 45 位 CRPC 病人評估 apalutamide 240 毫克每日一次對 QTc 間期的影響。平均 QTcF 相較於基礎值的最大變化為 12.4 毫秒(雙邊 90%信賴區間上限：16.0 毫秒)。一項曝露-QT 分析顯示，就 apalutamide 及其活性代謝物而言，QTcF 有具濃度依賴性的延長現象。

12.3 藥物動力學

除非另外指明，以下 apalutamide 的藥物動力學參數都是以平均值[標準偏差(SD)]的方式表示。重複每日一次投予 30 至 480 毫克(建議劑量的 0.125 至 2 倍)的劑量之後，apalutamide 的 C_{max} 與濃度曲線下面積(AUC)會成比例升高。投予建議劑量之後，apalutamide 會於 4 週後達到穩定狀態，且平均蓄積率約為 5 倍。在穩定狀態下，apalutamide 的 C_{max} 為 6 mcg/mL (1.7)，AUC 為 100 mcg·h/mL (32)。Apalutamide 血漿濃度的每日波動幅度小，平均峰值谷值比率為 1.63。重複投藥時曾觀察到擬似廓清率(CL/F)升高的現象，這可能是 apalutamide 的代謝作用受到本身誘導所致。這種自體誘導作用在建議劑量下可能會達到最大程度，因為 apalutamide 的暴露量在 30 至 480 毫克的劑量範圍內會與劑量成正比。

投予建議劑量之後，在穩定狀態下，主要活性代謝物 N-desmethyl apalutamide 的 C_{max} 為 5.9 mcg/mL (1.0)，AUC 為 124 mcg·h/mL (23)。在穩定狀態下，N-desmethyl apalutamide 具有平坦的藥物濃度時間曲線，平均峰值谷值比率為 1.27。重複投藥之後，N-desmethyl apalutamide 的 AUC 代謝物/原型藥比率的平均值為 1.3。根據全

身暴露量、相對效力及藥物動力學特性，N-desmethyl apalutamide 可能有助於 apalutamide 的臨床活性。

吸收

平均絕對口服生體可用率約為 100%，這表示 apalutamide 在口服給藥後近似吸收完全。達到尖峰血中濃度的中位時間(t_{max})為 2 小時(範圍：1 至 5 小時)。

食物的影響

對健康受試者於空腹狀態下或隨高脂食物(約 500 至 600 大卡源自脂肪，250 大卡源自碳水化合物及 150 大卡源自蛋白質)投予 apalutamide 之後， C_{max} 與 AUC 並未出現顯著具臨床關聯性的變化。隨食物給藥時，達到 t_{max} 的中位時間會延遲約 2 小時。

分布

在穩定狀態下，apalutamide 的平均擬似分布體積約為 276 升。

Apalutamide 的血漿蛋白結合率為 96%，N-desmethyl apalutamide 則為 95%，且不具濃度依賴性。

排除

投予單劑藥物之後，apalutamide 的 CL/F 為 1.3 升/小時，每日投藥一次並達到穩定狀態之後，則會升高至 2.0 升/小時，這可能是 CYP3A4 自體誘導作用所致。在穩定狀態下，apalutamide 在病人體內的平均有效半衰期約為 3 天。

代謝

代謝是 apalutamide 的主要排除途徑。Apalutamide 主要是透過 CYP2C8 與 CYP3A4 的作用代謝成活性代謝物 N-desmethyl apalutamide。投予單劑藥物之後，CYP2C8 與 CYP3A4 在 apalutamide 之代謝中所產生的作用估計為 58% 與 13%，但在穩定狀態下會分別變成 40% 與 37%。

單次口服投予經放射標記的 apalutamide 240 毫克之後，apalutamide 佔整體 AUC 的 45%，N-desmethyl apalutamide 則佔整體 AUC 的 44%。

排泄

口服投予單劑經放射標記的 apalutamide 70 天之後，有 65% 的劑量在尿液中檢出(投予劑量的 1.2% 為未改變的原形 apalutamide，2.7% 為 N-desmethyl apalutamide)，有 24% 在糞便中檢出(投予劑量的 1.5% 為未改變的原形 apalutamide，2% 為 N-desmethyl apalutamide)。

特殊族群

依據年齡(18 至 94 歲)、種族(黑人、非日本亞洲人、日本人)、輕度至中度(eGFR 30-89 毫升/分鐘/1.73 米²，利用腎病飲食修正[MDRD]公式進行估算)腎功能不全、或輕度(Child-Pugh A 級)至中度(Child-Pugh B 級)肝功能不全進行評估之後，並未發現 apalutamide 或 N-desmethyl apalutamide 的藥物動力學有顯著具臨床意義的差異 [參見特殊族群之使用(8.6)]。

目前並不確知重度腎功能不全或末期腎病(eGFR≤29 毫升/分鐘/1.73 米²，MDRD)或重度肝功能不全(Child-Pugh C)對 apalutamide 之藥物動力學的影響。

藥物交互作用

其他藥物對 ERLEADA[®]的影響

強效 CYP2C8 抑制劑

將單劑 240 毫克的 ERLEADA[®]與 gemfibrozil (強效的 CYP2C8 抑制劑)合併投予之後，apalutamide 的 C_{max} 會降低 21%，AUC 則會升高 68%。Gemfibrozil 預期會使 apalutamide 的穩定狀態 C_{max} 升高 32%，並使 AUC 升高 44%。就活性成分(未結合態 apalutamide 加上經效力校正之未結合態 N-desmethyl apalutamide 的總和)而言，預期穩定狀態 C_{max} 會升高 19%，AUC 則會升高 23%。

強效 CYP3A4 抑制劑

將單劑 240 毫克的 ERLEADA[®]與 itraconazole (強效的 CYP3A4 抑制劑)合併投予之後，apalutamide 的 C_{max} 會降低 22%，AUC 則大致相當。Ketoconazole (強效的 CYP3A4 抑制劑)預期會使單劑 apalutamide 的 AUC 升高 24%，但對 C_{max} 則無顯著影響。Ketoconazole 預期會使 apalutamide 的穩定狀態 C_{max} 升高 38%，並使 AUC 升高 51%。就活性成分而言，預期穩定狀態 C_{max} 會升高 23%，AUC 則會升高 28%。

CYP3A4/CYP2C8 誘導劑

rifampin (強效的 CYP3A4 誘導劑與中效的 CYP2C8 誘導劑)預期會使 apalutamide 的穩定狀態 C_{max} 降低 25%，並使 AUC 降低 34%。就活性成分而言，預期穩定狀態 C_{max} 會降低 15%，AUC 則會降低 19%。

降胃酸藥物

Apalutamide 在相關的生理 pH 狀態下並不會離子化，因此，降胃酸藥物(如質子幫浦抑制劑、H₂ 接受體拮抗劑、制酸劑)預期並不會影響 apalutamide 的溶解度與生體可用率。

會影響運輸蛋白的藥物

體外試驗顯示，apalutamide 及 N-desmethyl apalutamide 皆為 P-gp 的作用受質，但非為 BCRP、OATP1B1 及 OATP1B3 的作用受質。由於 apalutamide 在口服給藥後會吸收完全，P-gp 並不會限制 apalutamide 的吸收，因此，P-gp 受到抑制或誘導預期都不會影響 apalutamide 的生體可用率。

ERLEADA[®]對其他藥物的影響

CYP 的受質

體外試驗顯示，apalutamide 與 N-desmethyl apalutamide 為中效至強效的 CYP3A4 與 CYP2B6 誘導劑、中效的 CYP2B6 與 CYP2C8 抑制劑、以及弱效的 CYP2C9、CYP2C19 與 CYP3A4 抑制劑。在治療相關濃度下，apalutamide 與 N-desmethyl apalutamide 並不會影響 CYP1A2 與 CYP2D6 的作用。

將 ERLEADA[®]與單劑口服用的 CYP 敏感受質合併投予會導致 midazolam (CYP3A4 受質)的 AUC 降低 92%，omeprazole (CYP2C19 受質)的 AUC 降低 85%，並會使 S-warfarin (CYP2C9 受質)的 AUC 降低 46%。ERLEADA[®]並不會導致 CYP2C8 受質的暴露量發生具臨床意義的變化。

P-gp、BCRP 與 OATP1B1 的受質

將 ERLEADA[®]與單劑口服用的運輸蛋白受質合併投予會導致 fexofenadine (P-gp 受質)的 AUC 降低 30%，並會使 rosuvastatin (BCRP/OATP1B1 受質)的 AUC 降低 41%，但對 C_{max} 則無顯著影響。

UGT 的受質

Apalutamide 可能會誘導 UGT 的作用。將 ERLEADA[®]與屬於 UGT 受質的藥物併用可能會導致這些藥物的暴露量降低。

OCT2、OAT1、OAT3 及 MATEs 的受質

體外試驗顯示，apalutamide 與 N-desmethyl apalutamide 會抑制有機陽離子運輸蛋白 2 (OCT2)、有機陰離子運輸蛋白 3 (OAT3)與多重藥物及毒素排出運輸蛋白(MATEs)的作用，但不會抑制有機陰離子運輸蛋白 1(OAT1)的作用。apalutamide 預期並不會導致 OAT3 受質的暴露量發生具臨床意義的變化。

GnRH 類似物

在接受 leuprolide acetate (一種 GnRH 類似物)合併 apalutamide 治療的 mCSPC 病人中，PK 資料顯示，apalutamide 對 leuprolide 的穩定狀態暴露量並無明顯影響。

13 非臨床毒理學

13.1 致癌性、致突變性、生育力損害

目前尚未進行過評估 apalutamide 致癌性的長期動物研究。Apalutamide 在細菌回復突變(Ames)分析中並未引發突變反應，在體外染色體變異分析、活體大鼠骨髓微核分析或活體大鼠 Comet 分析中也未顯現基因毒性。

在以雄性大鼠(最長達 26 週)和公狗(最長達 39 週)所進行的重覆劑量毒性試驗中，曾在投予≥25 毫克/公斤/日之劑量的大鼠(以 AUC 為比較基礎，相當於人類暴露量的 1.4 倍)及投予≥2.5 毫克/公斤/日之劑量的狗(以 AUC 為比較基礎，相當於人類暴

露量的 0.9 倍)中觀察到前列腺與貯精囊萎縮、無精/少精、輸精管退化及/或增生或生殖系統間質細胞肥大之現象。

在一項以雄性大鼠進行的生育力研究中，在投予 ≥ 25 毫克/公斤/日(以 AUC 為比較基礎，相當於人類暴露量的 0.8 倍)之劑量 4 週後，曾觀察到精蟲濃度及活動力降低、形態異常的精蟲增加、交配能力及生育率(與未投藥的母鼠交配)降低，以及次級性腺與附睪重量減輕的現象。在投予 150 毫克/公斤/日(以 AUC 為比較基礎，相當於人類暴露量的 5.7 倍)之劑量 4 週後，曾觀察到因著床前及/或著床後流產增加致使活胎數減少的現象。對雄性大鼠的影響可於最後一次投予 apalutamide 的 8 週後消退。

14 臨床研究

ERLEADA[®]的療效與安全性已在兩項隨機分組的安慰劑對照性臨床試驗中獲得確立。

TITAN (NCT02489318)：轉移性去勢敏感性前列腺癌(mCSPC)

TITAN 是一項隨機分組、雙盲、安慰劑對照、多國之臨床試驗，在這項試驗中，有 1052 位 mCSPC 病人於隨機分組(1:1)後分別接受每日一次口服 240 毫克 ERLEADA[®] (N=525)或每日一次安慰劑(N=527)的治療。TITAN 試驗中的所有病人都合併使用 GnRH 類似物治療，或是先前已接受雙側睪丸切除術。病人依診斷時的格里森分數(Gleason score)、先前使用 docetaxel 的情形、以及世界區域進行分層。患有大體積(high-volume)和小體積(low-volume) mCSPC 的病人都可進入這項研究。大體積疾病的定義為轉移侵犯內臟並有 1 個骨病灶，或是出現 4 個(含)以上的骨病灶，且其中必須至少有 1 個是發生於脊柱和骨盆骨以外的骨骼組織。

在下列的病人人口統計學特性與基礎疾病特性方面，兩個治療組的狀況大致相同。中位年齡為 68 歲(範圍：43-94 歲)，並有 23%的病人為 75 歲(含)以上。種族分佈情形為 68%是高加索人、22%是亞洲人，和 2%是黑人。有 63%的病人患有大體積疾病，37%患有小體積疾病。有 16%的病人先前曾接受前列腺手術治療、放射治療或這兩種治療。大部份病人的 Gleason 分數皆為 8 或更高(67%)。有 68%的病人先前曾接受抗雄性素藥物(bicalutamide、flutamide 或 nilutamide)的治療。在進入研究時，除了一位安慰劑組的病人之外，所有病人的美國東岸癌症臨床研究合作組織日常體能狀態(ECOG PS)分數皆為 0 或 1。

這項研究的主要療效結果評估指標為整體存活期(overall survival, OS)與放射檢查無惡化存活期(radiographic progression-free survival, rPFS)。放射檢查無惡化存活期的依據為研究人員的評估，其定義為從隨機分組到出現放射影像疾病惡化現象或死亡所經過的時間。放射影像疾病惡化的定義為骨骼掃描發現 2 處(含)以上的新骨病灶並經過確認(前列腺癌工作小組 2 的標準)及/或軟組織疾病惡化。

和隨機分配接受安慰劑治療的病人相比較，隨機分配接受 ERLEADA[®]治療的病人在 OS 與 rPFS 方面都達到具統計意義的改善效果。OS 方面的結果乃是以一項預設的期中療效分析為依據。TITAN 試驗的療效結果摘列於表 5 與圖 1 及 2。

表 5： 療效結果摘要 – 意圖治療 mCSPC 族群(TITAN)

終點指標	ERLEADA [®] N=525	安慰劑 N=527
整體存活期(OS)^a		
死亡(%)	83 (16%)	117 (22%)
中位數(月) (95% CI)	NE (NE, NE)	NE (NE, NE)
風險比(95% CI) ^b	0.67 (0.51, 0.89)	
p 值 ^c	0.0053	
放射檢查無惡化存活期(rPFS)		
疾病惡化或死亡(%)	134 (26%)	231 (44%)
中位數(月) (95% CI) ^d	NE (NE, NE)	22.1 (18, 33)
風險比(95% CI) ^b	0.48 (0.39, 0.60)	
p 值 ^c	<.0001	

^a 期中分析乃是以最終分析之計劃事件數的 50% 為基礎。分派 $\alpha=0.01$ 。

^b 風險比源自分層比例風險模型。風險比<1 表示較有利於活性治療藥物。

^c p 值源自以診斷時的 Gleason 分數(≤ 7 vs. > 7)、區域(NA/EU vs. 其他國家)及先前使用 docetaxel 的情形(是 vs. 否)進行分層的對數等級檢定。

^d NE=無法估算

在下列病人子群中可觀察到具一致性的 rPFS 改善效果：疾病體積(大 vs 小)，先前是否使用 docetaxel (是或否)、以及診斷時的 Gleason 分數(≤ 7 vs. > 7)。

在下列病人子群中可觀察到具一致性的 OS 改善效果：疾病體積(大 vs 小)與診斷時的 Gleason 分數(≤ 7 vs. > 7)。

使用 ERLEADA[®]治療可統計上顯著地延後開始進行細胞毒性化學治療的時間(HR=0.39, 95%CI=0.27, 0.56; p<0.0001)。

圖 1： 整體存活期(OS) Kaplan-Meier 曲線；意圖治療 mCSPC 族群(TITAN)

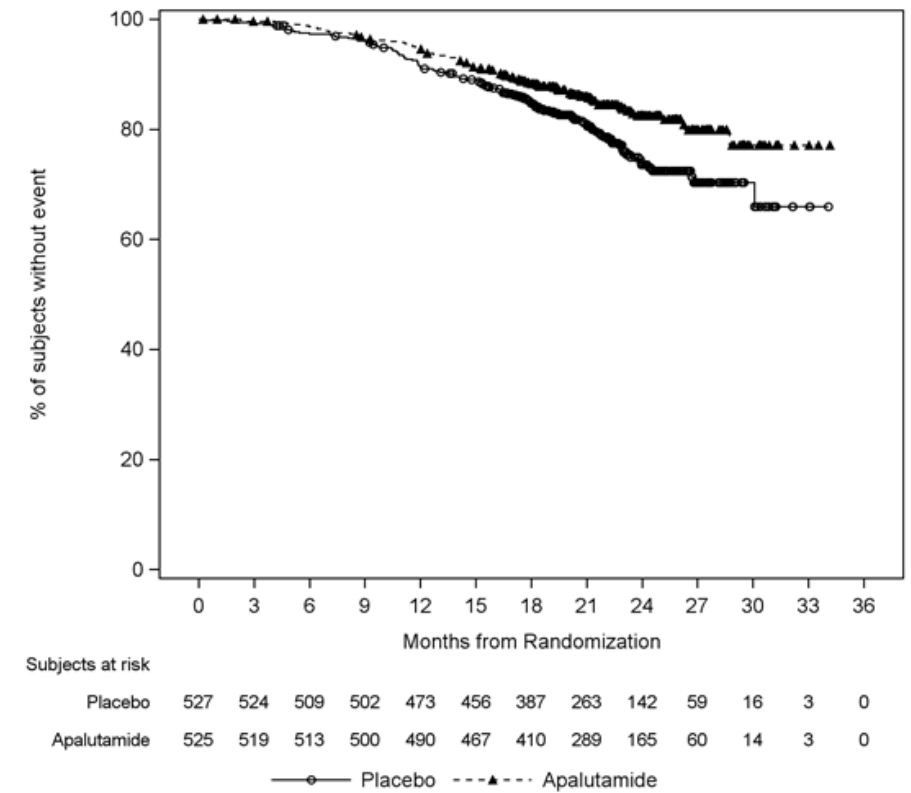
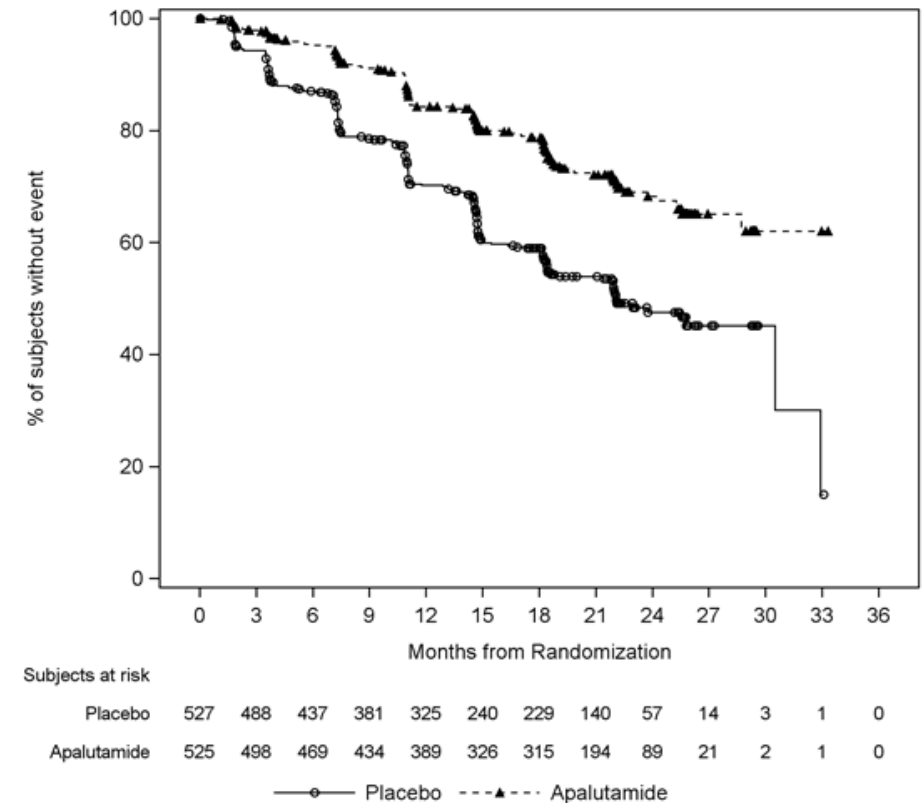


圖 2： 放射檢查無惡化存活期(rPFS) Kaplan-Meier 曲線；意圖治療 mCSPC 族群(TITAN)



SPARTAN (NCT01946204)：非轉移性去勢抗性前列腺癌(nmCRPC)

SPARTAN 是一項多中心、雙盲、隨機分組(2:1)、安慰劑對照之臨床試驗，在這項試驗中，有 1207 位 nmCRPC 病人於隨機分組(2:1)後分別接受每日一次口服 240 毫克 ERLEADA® (N=806)或每日一次安慰劑(N=401)的治療。SPARTAN 試驗中的所有病人都合併使用 GnRH 類似物治療，或是接受雙側睪丸切除術。病人依前列腺特異性抗原(PSA)倍增時間(PSADT)、使用骨質保護藥物的情形及局部區域疾病進行分層。病人的 PSADT 必須小於等於 10 個月，並須經盲性獨立中央審查委員會 (BICR)確認患有非轉移性疾病。PSA 的檢驗結果為盲性，且未用於做為停止治療的指標。隨機分配至各治療組的病人若出現經 BICR 確認的放射影像疾病惡化現象、出現區域惡化現象、開始新的治療、出現無法接受的毒性反應或退出試驗，則停止治療。

在下列的病人人口統計學特性與基礎疾病特性方面，兩個治療組的狀況大致相同。中位年齡為 74 歲(範圍：48 至 97 歲)，並有 26%的病人為 80 歲(含)以上。種族分佈情形為 66%是高加索人、12%是亞洲人，和 6%是黑人。在兩個治療組中都有 77%的病人先前曾接受前列腺手術治療或放射治療。大部份病人的格里森分數(Gleason score)皆為 7 或更高(78%)。進入研究時有 15%的病人有小於 2 公分的骨盆淋巴結。有 73%的病人先前曾接受抗雄性素藥物的治療；有 69%的病人曾接受 bicalutamide

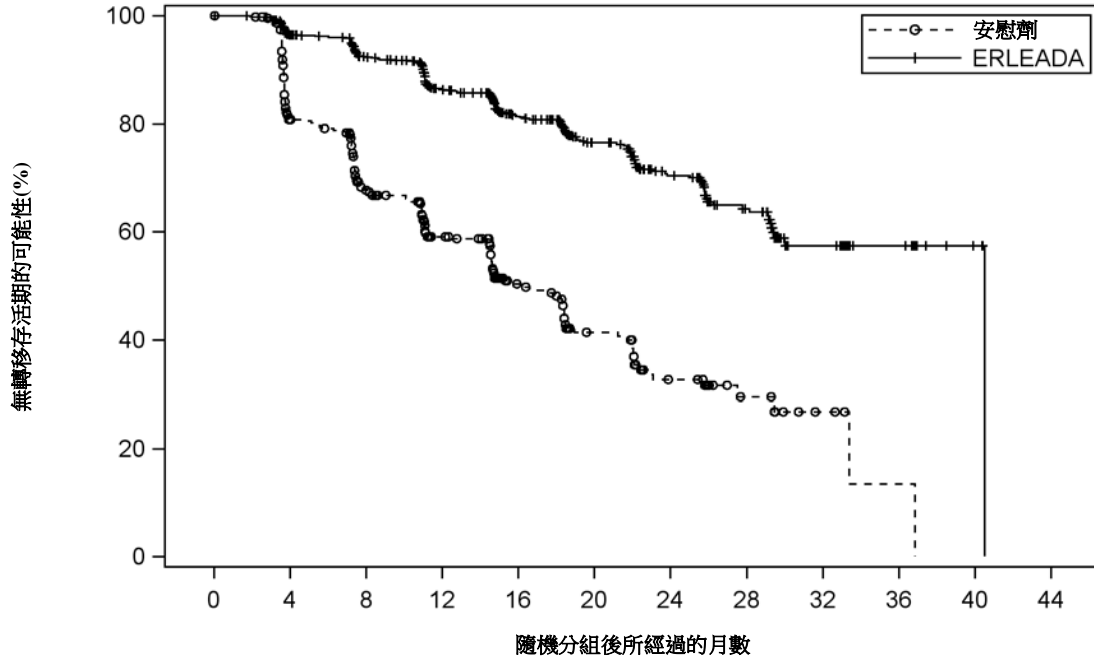
治療，有 10% 的病人曾接受 flutamide 治療。在進入研究時，所有病人的美國東岸癌症臨床研究合作組織日常體能狀態(ECOG PS)分數皆為 0 或 1。

在停用研究藥物的病人中(安慰劑組有 279 位，ERLEADA[®]組有 314 位)，和使用 ERLEADA[®]治療的病人(56%)相比較，使用安慰劑治療的病人接受後續治療的比例較高(80%)。整體而言，有 2% 的病人發生局部區域惡化。

這項研究的主要療效結果評估指標為無轉移存活期(metastasis-free survival, MFS)，其定義為自隨機分組後至首次出現經 BICR 確認之遠端轉移跡象(定義為新發生的骨骼或軟組織病灶或髂分叉(iliac bifurcation)上方淋巴結變大)或發生任何原因之死亡(視何者先發生而定)所經過的時間。其他的療效終點指標包括發生轉移所需的時間(time to metastasis, TTM)、無惡化存活期(progression-free survival, PFS) (也包含局部區域惡化)、出現症狀惡化現象所需的時間(time to symptomatic progression)，以及整體存活期(overall survival, OS)。

和隨機分組後接受安慰劑治療的病人相比較，隨機分組後接受 ERLEADA[®]治療之病人中的 MFS 具有統計顯著的改善。在病人次族群中都觀察到一致的結果，包括 PSADT (小於等於 6 個月或大於 6 個月)、先前曾使用骨質保護藥物(是或否)，以及局部區域疾病(N0 或 N1)等次族群。主要療效結果由 TTM、PFS 及出現症狀惡化現象所需的時間等方面所達到的具統計顯著的改善效果可以獲得佐證。整體存活期(OS)的資料在進行最終 MFS 分析時尚不完整(所需事件數的 24%)。SPARTAN 試驗的 MFS、TTM 及 PFS 療效結果摘列於圖 3 及表 6。

圖 3： SPARTAN 試驗的 Kaplan-Meier 無轉移存活期(MFS)曲線(nmCRPC)



處於風險的受試者

安慰劑	401	291	220	153	91	58	34	13	5	1	0	0
ERLEADA	806	713	652	514	398	282	180	96	36	16	3	0

表 6：由 BICR 進行評估的療效結果(SPARTAN)

終點指標	事件數(%)		中位數[月(95% 信賴區間)]		HR (95% 信賴區間) p 值(對數等級)
	ERLEADA® (N=806)	安慰劑 (N=401)	ERLEADA®	安慰劑	
無轉移存活期	184 (23%)	194 (48%)	40.5 (NE, NE)	16.2 (15, 18)	0.28 (0.23, 0.35) <0.0001
發生轉移所需的時間	175 (22%)	191 (48%)	40.5 (NE, NE)	16.6 (15, 18)	0.27 (0.22, 0.34) <0.0001
無惡化存活期	200 (25%)	204 (51%)	40.5 (NE, NE)	14.7 (14, 18)	0.29 (0.24, 0.36) <0.0001

¹所有的分析都依據 PSA 倍增時間、使用骨質保護藥物的情形，以及局部區域疾病狀態進行分層。
NE=無法估算

16 包裝規格/貯存與操作

ERLEADA® (apalutamide) 60 毫克膜衣錠為淡黃綠色至灰綠色的長橢圓形錠劑，且一面刻有「AR 60」字樣。ERLEADA® 60 毫克錠劑為 120 錠塑膠瓶裝。每瓶中都裝有矽膠乾燥劑。

NDC 編號 59676-600-12

貯存與操作

請存放於 30°C 以下。

請置於原始包裝中保存。請勿丟棄乾燥劑。請避免接觸光線和濕氣。

17 病人諮詢須知

缺血性心血管事件

- 應告知病人 ERLEADA®可能會引發缺血性心血管事件。應囑咐病人，如果出現任何意味發生心血管事件的症狀，應立即就醫[參見警語及注意事項(5.1)]。

跌倒與骨折

- 應告知病人 ERLEADA®會增加跌倒與骨折的發生率[參見警語及注意事項(5.2、5.3)]。

癲癇發作

- 應告知病人 ERLEADA®會導致發生癲癇發作的風險升高。應說明可能會促使癲癇發作的狀況，以及可能會降低癲癇發作閾值的藥物。應告知病人參與任何活動發生突然喪失意識可能會導致自己或他人嚴重受傷之風險。應囑咐病人，如果發生癲癇發作，應立即與他們的健康照護人員聯絡[參見警語及注意事項(5.4)]。

皮疹

- 應告知病人 ERLEADA®會引發皮疹，如果發生皮疹，應告知他們的健康照護人員[參見不良反應(6.1)]。

用法用量

- 應囑咐同時接受促性腺激素釋放激素(GnRH)類似物治療的病人，在使用 ERLEADA®治療期間都必須維持這種療法。
- 應指示病人在每天的相同時間服用藥物(每日一次)。ERLEADA®可隨食物或不隨食物服用。本錠劑應整顆吞服。
- 應囑咐病人，如果漏服 ERLEADA®的每日劑量，應於當天儘快服用正常的劑量，並於隔日恢復正常的服藥時程。病人不可服用額外的錠劑來彌補漏服的劑量[參見用法用量(2.1)]。

胚胎-胎兒毒性

- 應告知病人 ERLEADA®可能會對發育中的胎兒造成傷害。應囑咐有具生育能力之女性伴侶的男性病人，在治療期間及使用最後一劑 ERLEADA®後的3個月內，應採取有效的避孕措施。應囑咐男性病人，與孕婦進行性行為時應使用保險套[參見警語及注意事項(5.5)]。

不孕

- 應囑咐男性病人，ERLEADA[®]可能會減弱生育力，因此，在治療期間及使用最後一劑 ERLEADA[®]後的 3 個月內不要捐精[參見特殊族群之使用(8.3)]。

製造廠：Janssen Ortho LLC

廠址：State Road 933 KM 0.1 Mamey Ward, Gurabo, Puerto Rico ,00778

藥商：嬌生股份有限公司

地址：台北市中山區民生東路三段2號10樓及11樓

電話：0800-211-688

版本：USPI Sep 2019 _v2001

2001