**2025年10月改訂(第4版、再審査結果) 持続性選択的DPP-4阻害剤 -2型糖尿病治療剤-

*2023年12月改訂(第3版)

トレラグリプチンコハク酸塩錠

日本標準商品分類番号 873969

貯法:室温保存

有効期間: ザファテック錠100mg:4年

ザファテック錠50mg : 3年 ザファテック錠25mg : 3年 ザファテック[®]錠 100mg ザファテック[®]錠 50mg ザファテック[®]錠 25mg

Zafatek® Tablets 100mg, 50mg & 25mg

		ザファテック錠100mg	ザファテック錠50mg	ザファテック錠25mg
規制区分:処方箋医薬品 ^{注)}	承認番号	22700AMX00643000	$22700 {\rm AMX} 00642000$	30100AMX00217000
注)注意-医師等の処方箋により使用すること	販売開始	2015年 5 月	2015年 5 月	2019年12月

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 重症ケトーシス、糖尿病性昏睡又は前昏睡、1型糖尿病の 患者 [輸液、インスリンによる速やかな高血糖の是正が必 須となるので本剤の投与は適さない。]
- 2.2 重症感染症、手術前後、重篤な外傷のある患者 [インスリン注射による血糖管理が望まれるので本剤の投与は適さない。]
- 2.3 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	ザファテック錠	ザファテック錠	ザファテック錠
	100mg	50mg	25mg
有効成分	1錠中	1錠中	1錠中
	トレラグリプチン	トレラグリプチン	トレラグリプチン
	コハク酸塩として	コハク酸塩として	コハク酸塩として
	133mg (トレラグ	66.5mg (トレラグ	33.25mg(トレラグ
	リプチンとして	リプチンとして	リプチンとして
	100mg)	50mg)	25mg)
添加剤	D-マンニトール、	D-マンニトール、	D-マンニトール、
	結晶セルロース、	結晶セルロース、	結晶セルロース、
	クロスカルメロー	クロスカルメロー	クロスカルメロー
	スナトリウム、ヒ	スナトリウム、ヒ	スナトリウム、ヒ
	ドロキシプロピル	ドロキシプロピル	ドロキシプロピル
	セルロース、フマ	セルロース、フマ	セルロース、フマ
	ル酸ステアリルナ	ル酸ステアリルナ	ル酸ステアリルナ
	トリウム、ヒプロ	トリウム、ヒプロ	トリウム、ヒプロ
	メロース、マクロ	メロース、マクロ	メロース、酸化チ
	ゴール6000、酸化	ゴール6000、酸化	タン、黄色三二酸
	チタン、三二酸化	チタン、三二酸化	化鉄、カルナウバ
	鉄	鉄、黄色三二酸化	ロウ
		鉄、カルナウバロ	
		ウ	

3.2 製剤の性状

0.2 20	HJV			
販売名	1	ザファテック錠	ザファテック錠	ザファテック錠
		100mg	50mg	25mg
剤形		両面割線入りフィ	フィルムコーティ	フィルムコーティ
		ルムコーティング	ング錠	ング錠
		錠		
錠剤の	色	淡赤色	淡黄赤色	黄色
識別コ	ード			なし
製剤表	示	なし	なし	ザファテック25
形状	上面	@D 389	@D388	(1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1)
	下面			(#77) 790 25
	側面			
大きさ	;	長径11.0	長径8.2	直径6.1
(mm)		短径5.6	短径4.7	
厚さ	(mm)	約3.8	約3.1	約3.3
質量	(mg)	約187	約93	約93

4. 効能又は効果 2型糖尿病

5. 効能又は効果に関連する注意

本剤の適用はあらかじめ糖尿病治療の基本である食事療法、運動療法を十分に行ったうえで効果が不十分な場合に限り考慮すること。

6. 用法及び用量

通常、成人にはトレラグリプチンとして100mgを1週間に1回経口投与する。

7. 用法及び用量に関連する注意

7.1 中等度以上の腎機能障害患者では、排泄の遅延により本剤の血中濃度が上昇するため、腎機能の程度に応じて、下表を参考に投与量を減量すること。[9.2.1、9.8、16.6.1参照]

中等度以上の腎機能障害患者における投与量

	血清クレアチニン	クレアチニン	投与量		
	(mg/dL) 注1)	クリアランス			
		(Ccr, mL/min)			
中等度腎機能障害患者	男性:1.4<~≤2.4	30≤∼<50	50mg		
	女性:1.2<~≤2.0		週1回		
	男性:>2.4	<30	25mg		
末期腎不全患者 ^{注2)}	女性:>2.0		週1回		

- 注1) Ccrに相当する換算値 (年齢60歳、体重65kg)
- 注2) 末期腎不全患者については、本剤投与と血液透析との時間関係は問わない。
- 7.2 投与にあたっては次の点を患者に指導すること。
 - ・本剤は週1回服用する薬剤であり、同一曜日に服用すること。
 - ・本剤の服用を忘れた場合は、気づいた時点で決められた用量 のみを服用し、その後はあらかじめ定められた曜日に服用す ること。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 低血糖を起こすおそれがあるので、本剤の使用にあたっては、 患者に対し低血糖症状及びその対処方法について十分説明し、 注意を喚起すること。[9.1.1、11.1.1参照]
- 8.2 急性膵炎があらわれることがあるので、持続的な激しい腹痛、 嘔吐等の初期症状があらわれた場合には、速やかに医師の診察 を受けるよう患者に指導すること。[11.1.3参照]
- 8.3 本剤は1週間に1回経口投与する薬剤であり、投与中止後も作用が持続するので、血糖値や副作用の発現について十分留意すること。

また、本剤投与中止後に他の糖尿病用薬を使用するときは、血糖管理状況等を踏まえ、その投与開始時期及び用量を検討すること。[16.1.1、16.1.2、18.2.2参照]

- 8.4 本剤投与中は、血糖を定期的に検査するとともに、経過を十分に観察し、本剤を2~3ヵ月投与しても効果が不十分な場合には、より適切と考えられる治療への変更を考慮すること。
- 8.5 低血糖症状を起こすことがあるので、高所作業、自動車の運転 等に従事している患者に投与するときには注意すること。 [11.1.1参照]
- 8.6 本剤とGLP-1受容体作動薬はいずれもGLP-1受容体を介した血糖降下作用を有している。両剤を併用した際の臨床試験成績はなく、有効性及び安全性は確認されていない。
- 9. 特定の背景を有する患者に関する注意
- 9.1 合併症・既往歴等のある患者
- 9.1.1 低血糖を起こすおそれのある以下の患者又は状態
 - ・脳下垂体機能不全又は副腎機能不全
 - ・栄養不良状態、飢餓状態、不規則な食事摂取、食事摂取量の 不足又は衰弱状態
 - ・激しい筋肉運動
 - ・過度のアルコール摂取者 [8.1、11.1.1参照]

**9.1.2 腹部手術の既往又はイレウスの既往のある患者

腸閉塞を含むイレウスを起こすおそれがある。[11.1.4参照]

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 中等度以上の腎機能障害患者

投与量を減量し、患者の状態を慎重に観察すること。腎機能の程度に応じて排泄の遅延により本剤の血中濃度が増加する。 「7.1、16.6.1参照」

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、治療上の有益性 が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。動物 試験(ラット)において、胎盤通過が報告されている。

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること。動物試験 (ラット) で乳汁中へ移行することが報告されている。

9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

副作用発現に留意し、経過を十分に観察しながら慎重に投与すること。一般に腎機能が低下していることが多い。[7.1、16.6.1 参照]

10. 相互作用

10.2 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
糖尿病用薬	低血糖を発現するおそ	併用により血糖降
スルホニルウレア剤	れがある。特に、スル	下作用が増強する
速効型インスリン分	ホニルウレア剤又はイ	おそれがある。
泌促進薬	ンスリン製剤と併用す	
α-グルコシダーゼ	る場合、低血糖のリス	
阻害剤	クが増加するため、こ	
ビグアナイド系薬剤	れらの薬剤の減量を検	
チアゾリジン系薬剤	討すること。	
GLP-1受容体作動薬		
SGLT2阻害剤		
インスリン製剤		
[11.1.1参照]		
糖尿病用薬の血糖降下	血糖が低下するおそれ	
作用を増強する薬剤	がある。	
β-遮断薬		
サリチル酸製剤		
モノアミン酸化酵素		
阻害薬		
フィブラート系の高		
脂血症治療薬		
等		
糖尿病用薬の血糖降下	血糖が上昇するおそれ	併用により血糖降
作用を減弱する薬剤	がある。	下作用が減弱する
アドレナリン		おそれがある。
副腎皮質ホルモン		
甲状腺ホルモン 等		

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。

11.1 重大な副作用

11.1.1 低血糖 (0.1~5%未満)

低血糖があらわれることがある。スルホニルウレア剤又はインスリン製剤との併用で重篤な低血糖症状があらわれ、意識消失を来す例も報告されている。低血糖症状が認められた場合には、糖質を含む食品を摂取させるなど適切な処置を行うこと。ただし、 α -グルコシダーゼ阻害剤の併用時はブドウ糖を投与すること。[8.1、8.5、9.1.1、10.2、17.1、17.2参照]

11.1.2 類天疱瘡(頻度不明)

水疱、びらん等があらわれた場合には、皮膚科医と相談し、投 与を中止するなど適切な処置を行うこと。

11.1.3 急性膵炎 (頻度不明)

持続的な激しい腹痛、嘔吐等の異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。[8.2参照]

**11.1.4 イレウス (頻度不明)

腸閉塞を含むイレウスを起こすおそれがある。高度の便秘、腹部膨満、持続する腹痛、嘔吐等の異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。[9.1.2参照]

11.2 その他の副作用

		0.1~5%未満
過敏症	発疹、そう痒	
循環器	心房細動	

	0.1~5%未満			
肝臓	ALT上昇、AST上昇、γ-GTP上昇			
その他	血中アミラーゼ上昇、リパーゼ上昇、CK上昇、尿潜			
	血陽性、鼻咽頭炎			

13. 過量投与

13.1 処置

本剤は血液透析による除去は、有用ではないと考えられる。 [16.6.1参照]

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

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。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

海外臨床試験においてトレラグリプチンとして $800 \text{mg}^{\text{it}}$ を単回 投与したときにQT延長が報告されている。[17.3.1参照]

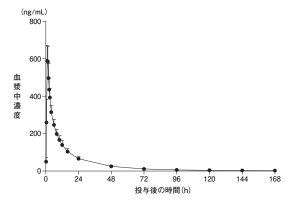
注) 本剤の承認用法・用量は、通常、トレラグリプチンとして100mgを1週間に1回経口投与である。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

健康成人 (8例) にトレラグリプチンとして100mgを朝食開始30 分前に単回経口投与した時の血漿中濃度推移及び薬物動態学的 パラメータは以下のとおりであり、投与168時間後の血漿中濃度 の平均値は2.1ng/mLであった¹⁾。[8.3参照]



血漿中濃度の推移

100mg投与時の薬物動態学的パラメータ

老	设 与量	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (h)	AUC _{0-inf} (ng · h/mL)	T _{1/2} (0-72) (h)	T _{1/2} (0-168) (h)
1	00mg	619.4 (77.3)	1.3 (0.4)	6,601.7 (845.4)	18.5 (1.9)	54.3 (7.9)

平均値 (標準偏差)

16.1.2 反復投与

健康成人 (9例) にトレラグリプチンとして100mgを朝食開始30分前に1日1回単回経口投与^{注1)} し、その3日後から朝食開始30分前に1日1回11日間反復投与した時、投与1日目のCmax及びAUC (0-inf)の平均値(標準偏差)はそれぞれ544.3(122.0)ng/mL及び5,572.3(793.2)ng・h/mL、投与14日目のCmax及びAUC (0-tau)の平均値(標準偏差)はそれぞれ602.6(149.5)ng/mL及び5,292.9(613.8)ng・h/mLであった²⁾。[8.3参照]

注1) 本剤の承認用法・用量は、通常、トレラグリプチンとして100mgを1週間 に1回経口投与である。

16.2 吸収

健康成人 (12例) にトレラグリプチンとして100mgを朝食開始 30分後に経口投与した時のCmax及びAUC (0-inf) は、朝食絶食下に 投与した時と比較して、それぞれ16.8%増加、2.5%減少した 3)。

16.3 分布

 $[^{14}C]$ トレラグリプチンを $0.1\sim10\,\mu\,g/mL$ の濃度でヒト血漿に添加した時の蛋白結合率は、 $22.1\sim27.6\%$ であった(*in vitro*) 4)。

16.4 代謝

16.4.1 トレラグリプチンは主にCYP2D6によるN-脱メチル化により活性代謝物M-Iに代謝される 5 。なお、ヒト血漿中の活性代謝物M-Iはトレラグリプチン未変化体の1%未満であった 6 。

16.4.2 トレラグリプチンはCYP3A4/5に対して弱い阻害作用を示したが(直接阻害作用IC $_5$ 0値: $100\,\mu\,\text{mol/L以上}$ 、代謝由来阻害

作用IC $_{50}$ 値: $12\,\mu$ mol/L(ミダゾラム1'-水酸化活性)及び $28\,\mu$ mol/L(テストステロン6 β -水酸化活性))、CYP1A2、CYP2B6、CYP2C8、CYP2C9、CYP2C19及びCYP2D6を阻害せず、CYP1A2、CYP2B6及びCYP3A4を誘導しなかった(in vitro) 50 。

16.5 排泄

16.5.1 健康成人(12例)にトレラグリプチンとして100mgを朝食 絶食下又は朝食開始30分後に単回経口投与した時、投与168時間 までのトレラグリプチンの累積尿中排泄率は、それぞれ76.6%、76.1%であった3

16.5.2 トレラグリプチンはP-糖蛋白質の基質であり、P-糖蛋白質を介するジゴキシンの輸送をわずかに阻害した(IC50値: $500\,\mu\,\text{mol/L以上}$)。また、トレラグリプチンは有機カチオントランスポーターOCT2の基質であるメトホルミンの取り込みに対して阻害作用を示した(IC50値: $55.9\,\mu\,\text{mol/L}$)($in\,vitro$) 7)。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者

腎機能障害者及び健康成人にトレラグリプチンとして50mgを単回経口投与した時 $^{\mathrm{i}1)}$ のAUC $^{(0-\mathrm{tlqc})}$ 及び $\mathrm{C}_{\mathrm{max}}$ は、年齢、性別、人種及び体重を対応させた健康成人と比較して軽度腎機能障害者 ($\mathrm{Ccr}=50\sim80$ mL/min、6例)で55.7%増加、36.3%増加、中等度腎機能障害者($\mathrm{Ccr}=30\sim50$ mL/min、6例)で105.7%増加、12.9%増加、高度腎機能障害者($\mathrm{Ccr}<30$ mL/min、6例)で201.4%増加、9.1%増加、末期腎不全患者(6例)で268.1%増加、13.8%低下した。また、トレラグリプチンは4時間の血液透析で投与量の9.2%が除去された $^{8)}$ (外国人データ)。[7.1、9.2.1、9.8、13.1参照]

注1) 本剤の承認用法・用量は、通常、トレラグリプチンとして100mgを1週間 に1回経口投与である。

16.6.2 肝機能障害患者

中等度肝機能障害者(Child-Pugh^{注2)}スコアが $7\sim9$ 、8例)及び健康成人 (8例)にトレラグリプチンとして50mgを単回経口投与した時 $^{(1)}$ のAUC $^{(0-inf)}$ 及びCmax は、年齢、性別、人種、喫煙歴及び体重を対応させた健康成人と比較して5.1%増加、4.3%減少した $^{(9)}$ (外国人データ)。

- 注1) 本剤の承認用法・用量は、通常、トレラグリプチンとして100mgを1週間 に1回経口投与である。
- 注2) ビリルビン、アルブミン、PT又はINR、肝性脳症、腹水症の状態からスコア化する分類

16.7 薬物相互作用

16.7.1 グリメピリド注3)、メトホルミン

トレラグリプチンとグリメピリド又はメトホルミンを併用した時、トレラグリプチン及びこれら併用薬剤の薬物動態に明らかな影響は認められなかった $^{10,11)}$ (外国人データ)。

注3) グリメピリドは日本人のデータ

16.7.2 その他の薬剤

トレラグリプチンとカフェイン、トルブタミド、デキストロメトルファン又はミダゾラムを併用した時、これら併用薬剤の薬物動態に明らかな影響は認められなかった $^{12)}$ (外国人データ)。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 単独療法

(1) 国内第Ⅱ相試験(二重盲検比較試験)

食事療法、運動療法を実施しても血糖コントロールが不十分な2型糖尿病患者を対象にトレラグリプチンとして100mg(週1回朝食前)を12週間経口投与した。治療期終了時のHbA1c(NGSP値)の投与前からの変化量の調整済み平均値(標準誤差)は、トレラグリプチン100mg群(55例、解析対象集団)で-0.54(0.068)%、プラセボ群(55例、解析対象集団)で0.35(0.068)%であり、トレラグリプチン100mg群でプラセボ群と比べ有意なHbA1cの低下が認められた〔投与前のHbA1c(NGSP値)を共変量とした共分散分析モデルに基づく、対比検定による対比較:p<0.0001〕。なお、投与前のHbA1c(NGSP値)の平均値(標準偏差)はトレラグリプチン100mg群で8.41(0.97)%、プラセボ群で8.15(0.95)%であった¹³。

副作用の発現頻度はトレラグリプチン100mg群で9.1% (5/55例) であり、低血糖の副作用はみられなかった。[11.1.1参照]

(2) 国内第Ⅲ相検証試験

食事療法、運動療法を実施しても血糖コントロールが不十分な2型糖尿病患者を対象にトレラグリプチンとして100mg(週1回朝食前)、アログリプチンとして25mg(1日1回朝食前)を24週間経口投与した結果は下表のとおりであり、治療期終了時のHbA1c(NGSP値)の投与前からの変化量の調整済み平均値の群間差において、トレラグリプチン100mg群のアログリプチン25mg群に対する非劣性(許容限界:0.40%)が検証された。な

お、投与前のHbA1c(NGSP値)の平均値(標準偏差)はトレラグリプチン100mg群で7.73(0.85)%、アログリプチン25mg群で7.87(0.86)%であった 14)。

副作用の発現頻度はトレラグリプチン100mg群で5.0% (5/101例)であり、低血糖の副作用はみられなかった。低血糖以外の主な副作用は脂質異常症2.0% (2/101例)であった。[11.1.1参昭]

治療期終了時のHbA1c (NGSP値)、空腹時血糖値及び食後血糖 2時間値の投与前からの変化量及びアログリプチンとの群間差

HbAlc (NGSP値) 注1)		空腹時血糖値 ^{注2)}		食後血糖2時間値注2)		
投与群 (%)			(mg/dL)		(mg/dL)	
1又一十十	投与前から	アログリプ	投与前から	アログリプ	投与前から	アログリプ
	の変化量	チンとの差	の変化量	チンとの差	の変化量	チンとの差
アログリプチ ン25mg (n=92)	-0.45 (0.06)	0.11 [-0.05,	-14.9 (27.0)	8.6 [1.7,	-29.2 (42.2)	12.1 [-0.9.
トレラグリプ チン100mg (n=101)	-0.33 (0.06)	0.28]	-6.4 (21.2)	15.5]	-17.2 (47.7)	25.1]

注1)投与前のHbA1c(NGSP値)で調整した上での調整済み平均値、() は標準誤差、[] は両側95%信頼区間

注2) 平均値、() は標準偏差、[] は両側95%信頼区間

n:解析対象集団の例数

(3) 国内第Ⅲ相長期投与試験

食事療法、運動療法を実施しても血糖コントロールが不十分な2型糖尿病患者(248例、解析対象集団)を対象にトレラグリプチンとして100mg(週1回朝食前)を52週間経口投与した。治療期終了時のHbA1c(NGSP値)の投与前からの変化量の平均値(標準偏差)は-0.57(0.88)%であり、52週にわたって安定した血糖コントロールが得られた。なお、投与前のHbA1c(NGSP値)の平均値(標準偏差)は7.87(0.87)%であった¹⁵⁾。

副作用の発現頻度は15.7%(39/248例)であり、低血糖の副作用 発現頻度は0.4%(1/248例)であった。

低血糖以外の主な副作用は鼻咽頭炎3.2% (8/248例)、便秘、血中クレアチンホスホキナーゼ増加及びリパーゼ増加が各1.6% (4/248例)、発疹1.2% (3/248例) であった。[11.1.1参照]

(4) 国内第Ⅲ相非盲検試験

食事療法、運動療法に加え、既存のDPP-4阻害剤を1日1回投与している2型糖尿病患者(14例、解析対象集団)を対象に、トレラグリプチンとして100mg(週1回朝食前)に変更後12週間経口投与した。結果は下表のとおりであった¹⁶。

副作用の発現頻度は7.1%(1/14例)であり、低血糖の副作用は みられなかった。[11.1.1参照]

朝食後血糖2時間値、空腹時血糖値及びHbA1c(NGSP値)の投 与前の測定値及び治療期終了時の変化量

	変更前値	変更前からの変化量
朝食後血糖2時間値(mg/dL)	202.1 (38.3)	-8.7 (25.4) 注)
空腹時血糖値(mg/dL)	140.5 (23.3)	-1.6 (13.9)
HbA1c(NGSP値)(%)	7.06 (0.49)	0.04 (0.36)

平均値、() は標準偏差

注) トレラグリプチンに変更7日後

17.1.2 併用療法

(1) 国内第Ⅲ相長期投与試験(経口血糖降下薬併用試験)

食事療法、運動療法に加え経口血糖降下薬を併用しても血糖コントロールが不十分な2型糖尿病患者を対象にトレラグリプチンとして100mg(週1回朝食前)を52週間投与した結果は下表のとおりであり、52週にわたって安定した血糖コントロールが得られた 15)。

副作用の発現頻度は、スルホニルウレア系薬剤併用で10.8% (17/158例)、速効型インスリン分泌促進剤併用で11.9% $(8/67 \ M)$ 、 α -グルコシダーゼ阻害剤併用で6.2% $(4/65 \ M)$ 、ビグアナイド系薬剤併用で11.4% $(8/70 \ M)$ 及びチアゾリジン系薬剤併用で13.9% $(10/72 \ M)$ であった。低血糖の副作用発現頻度は、スルホニルウレア系薬剤併用で3.2% $(5/158 \ M)$ 、速効型インスリン分泌促進剤併用で1.5% $(1/67 \ M)$ 、ビグアナイド系薬剤併用で1.4% $(1/70 \ M)$ であり、 α -グルコシダーゼ阻害剤併用ではみられなかった。低血糖以外の主な副作用はスルホニルウレア系薬剤併用でリパーゼ増加1.3% $(2/158 \ M)$ 、速効型インスリン分泌促進剤併用で湿疹3.0% $(2/67 \ M)$ 並びにチアゾリジン系薬剤併用でアラニンアミノトランスフェラーゼ増加及びアスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加が各2.8% $(2/72 \ M)$ であった。[11.1.1参照]

HbA1c (NGSP値) の投与前の測定値及び治療期終了時の変化量

	HbA1c(NGSP値)(%)		
	投与前值	投与前からの変化量	
スルホニルウレア系薬剤併 用例 (n=158)	8.09 (0.84)	-0.37 (0.90)	
速効型インスリン分泌促進 剤併用例 (n=67)	7.87 (0.78)	-0.25 (0.78)	
a - グルコシダーゼ阻害剤併 用例 (n=65)	8.07 (0.98)	-0.67 (0.74)	
ビグアナイド系薬剤併用例 (n=70)	7.82 (0.94)	-0.31 (0.82)	
チアゾリジン系薬剤併用例 (n=72)	7.91 (0.96)	-0.74 (0.65)	

平均値、() は標準偏差

n:解析対象集団の例数

17.1.3 高度腎機能障害又は末期腎不全を合併する2型糖尿病

(1) 国内第Ⅲ相二重盲検試験

食事療法、運動療法を実施しても、又は食事療法、運動療法に加え、速効型インスリン分泌促進剤、 α -グルコシダーゼ阻害剤又はインスリン製剤を投与してもなお血糖コントロールが不十分な高度腎機能障害又は末期腎不全を合併する2型糖尿病患者を対象にトレラグリプチンとして25mg(週1回朝食前)を12週間投与した。結果は下表のとおりであった。なお、投与前のHbAlc (NGSP値)の平均値(標準偏差)はトレラグリプチン25mg群で7.57(0.85)%、プラセボ群で7.74(1.05)%であった 17)。

副作用発現頻度はトレラグリプチン25mg群で18.2%(10/55例)であった。低血糖の副作用発現頻度は、12.7%(7/55例)であった。[11.1.1参照]

投与12週時のHbA1c(NGSP値)の投与前からの変化量及びプラセボとの群間差

投与群	HbA1c(NGSP値)(%)		
1文子件	投与前からの変化量	プラセボとの差	
プラセボ (n=52)	0.01 (0.09)	-0.72注)	
トレラグリプチン25mg (n=55)	-0.71 (0.09)	[-0.97, -0.47]	

投与前のHbAIc(NGSP値)で調整した上での調整済み平均値、() は標準誤差、[] は両側95%信頼区間

注) p<0.0001 (投与前のHbAlc (NGSP値) を共変量とした共分散分析モデル に基づく、母平均の差の検定)

n:解析対象集団の例数

(2) 国内第Ⅲ相長期投与試験

二重盲検期終了後、プラセボからトレラグリプチン25mgへの切り替え群を含め、トレラグリプチン25mg継続投与において、52週にわたって安定した血糖コントロールが得られた。継続非盲検長期投与期終了時におけるHbA1c(NGSP値)の投与前からの変化量の平均値(標準偏差)はトレラグリプチン25mg継続投与群で-0.76(0.82)%、切り替え群で-0.74(0.84)%であった $^{17)}$ 。継続非盲検長期投与期終了までの副作用発現頻度は、トレラグリプチン25mg継続投与群で23.6%(13/55例)及び切り替え群で12.5%(6/48例)であった。低血糖の副作用発現頻度は、トレラグリプチン25mg継続投与群で18.2%(10/55例)及び切り替え群で

17.2 製造販売後調査等

17.2.1 併用療法

(1) 国内第IV相二重盲検試験 (インスリン製剤併用試験)

で10.4% (5/48例) であった。[11.1.1参照]

食事療法、運動療法に加え、インスリン製剤〔混合型(速効型又は超速効型のインスリン含有率が30%以下)、中間型、持効型溶解のいずれか単剤を使用、1日投与量は8単位以上40単位以下、原則として二重盲検期を通して変更しない〕を投与しても血糖コントロールが不十分な2型糖尿病患者を対象にトレラグリプチンとして100mg(週1回朝食前)を12週間投与した。結果は下表のとおりであった。なお、投与前のHbA1c(NGSP値)の平均値(標準偏差)はトレラグリプチン100mg併用群で8.42(0.68)%、インスリン製剤単独群で8.50(0.68)%であった¹⁸)。

副作用発現頻度はトレラグリプチン100mg併用群で10.3% (12/116例) であり、低血糖の副作用発現頻度は7.8% (9/116例) であった。[11.1.1参照]

投与12週時のHbA1c(NGSP値)の投与前からの変化量及びインスリン製剤単独との群間差

	HbA1c(NGSP値)(%)	
投与群	投与前からの	インスリン製剤
	変化量	単独との差
インスリン製剤単独(n=124)	0.07 (0.07)	-0.63注)
トレラグリプチン100mg併用(n=116)	-0.56 (0.07)	[-0.83, -0.44]

投与前のHbAlc(NGSP値)で調整した上での調整済み平均値、() は標準誤差、[] は両側95%信頼区間

- 注) p<0.0001 (投与前のHbAlc (NGSP値) を共変量とした共分散分析モデル に基づく、母平均の差の検定)
- n:解析対象集団の例数

(2) 国内第Ⅳ相長期投与試験 (インスリン製剤併用試験)

二重盲検期終了後、インスリン製剤単独投与からトレラグリプチン100mg併用への切り替え群を含め、トレラグリプチン100mg継続投与において、52週にわたって安定した血糖コントロールが得られた。継続非盲検長期投与期終了時におけるHbA1c(NGSP値)の投与前からの変化量の平均値(標準偏差)はトレラグリプチン100mg継続併用群で-0.43(0.83)%、切り替え群で-0.60(0.83)%であった 18)。

継続非盲検長期投与期終了までの副作用発現頻度は、トレラグリプチン100mg継続併用群で15.5%(18/116例)及び切り替え群で16.8%(20/119例)であった。低血糖の副作用発現頻度は、トレラグリプチン100mg継続併用群で12.9%(15/116例)、切り替え群で10.9%(13/119例)であった。[11.1.1参照]

17.3 その他

17.3.1 心電図に対する影響

(1) 海外第 I 相試験 (QT/QTc評価試験)

健康成人にトレラグリプチンとして200mg(66例)又は800mg(65例)を単回経口投与 $^{(\pm)}$ した時、QTcF間隔の時間を一致させたベースラインからの変化量の調整済み平均値のプラセボ群との差の最大値(両側90%信頼区間の上限値)は、200mg群では投与6時間後に3.5(5.85)msec、800mg群では投与2時間後に11.0(13.77)msecであった(800mg群では投与1.5~8時間後に両側90%信頼区間の上限値が10msecを超えた) 19 (外国人データ)。[15.1参照]

注) 本剤の承認用法・用量は、通常、トレラグリプチンとして100mgを1週間 に1回経口投与である。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

トレラグリプチンは食事の経口摂取刺激により腸管から血中に分泌されるグルカゴン様ペプチド-1 (GLP-1) を不活性化するジペプチジルペプチダーゼ-4 (DPP-4) 活性を阻害することにより、GLP-1の血中濃度を上昇させ、糖濃度依存的に膵臓からのインスリン分泌を促進させる 20 。

18.2 DPP-4に対する阻害作用

18.2.1 ヒト血漿中DPP-4活性を選択的に阻害した(IC50値: 4.2nmol/L)(*in vitro*)。また、トレラグリプチン及びアログリプチンのDPP-4阻害活性を比較するため、同一条件下(*in vitro*)でIC50値(nmol/L)を比較したところ、それぞれ1.3及び5.3であった21)。

18.2.2 食事療法、運動療法を実施しても血糖コントロールが不十分な2型糖尿病患者を対象にトレラグリプチンとして100mgを12 週間経口投与(週1回朝食前)したプラセボ対照二重盲検並行群間比較試験において、最終投与7日後のDPP-4活性阻害率の平均値はトレラグリプチン100mg群で77.4%であった¹³⁾。[8.3参照]

18.3 活性型GLP-1濃度増加作用

食事療法、運動療法を実施しても血糖コントロールが不十分な2型糖尿病患者を対象にトレラグリプチンとして100mgを12週間経口投与(週1回朝食前)したプラセボ対照二重盲検並行群間比較試験において、投与12週後の食事負荷試験における活性型GLP-1濃度はプラセボ群と比べて有意に増加した¹³⁾。

18.4 耐糖能改善作用

一晩絶食した肥満2型糖尿病モデル(Wistar fattyラット)及び非肥満2型糖尿病モデル(N-STZ-1.5ラット)にトレラグリプチンを単回経口投与し、投与1時間後にグルコースを経口投与した糖負荷試験において耐糖能改善作用が認められた²⁰⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:トレラグリプチンコハク酸塩 (Trelagliptin Succinate) [JAN] 化学名:2-(|6-[(3R)-3-Aminopiperidin-1-yl]-3-methyl-2, 4-dioxo-3, 4-dihydropyrimidin -1(2H)-yl} methyl)-4-fluorobenzonitrile monosuccinate

分子式: C18H20FN5O2 · C4H6O4

分子量:475.47 化学構造式:

$$H_2N$$
 CN
 HO_2C
 CO_2H

性状:トレラグリプチンコハク酸塩は白色~ほとんど白色の結晶 又は結晶性の粉末である。水又はジメチルスルホキシドに溶け やすく、メタノールにやや溶けにくく、エタノール (99.5)、テ トラヒドロフラン又はジエチルアミンに溶けにくく、アセトニ トリル又は2-プロパノールに極めて溶けにくい。

融点:187.1℃

22. 包装

〈ザファテック錠100mg〉

患者さん用パッケージ付PTP 20錠 (2錠シート×10)

〈ザファテック錠50mg〉

患者さん用パッケージ付PTP 20錠 (2錠シート×10)

〈ザファテック錠25mg〉

患者さん用パッケージ付PTP 20錠 (2錠シート×10)

23. 主要文献

- 1) トレラグリプチンの薬物動態試験成績① (2015年3月26日承認: CTD 2.7.6.3)
- 2) トレラグリプチンの薬物動態試験成績② (2015年3月26日承認: CTD 2.7.6.4)
- 3) トレラグリプチンの薬物動態試験成績③ (2015年3月26日承認: CTD 2.7.6.1)
- 4) トレラグリプチンの蛋白結合に関する検討 (2015年3月26日 承認: CTD 2.6.4.4)
- 5) トレラグリプチンの代謝に関する検討 (2015年3月26日承認: CTD 2.6.4.5)
- 6) トレラグリプチンの臨床試験成績① (2015年3月26日承認: CTD 2.7.2.1)
- 7) トレラグリプチンの排泄に関する検討 (2015年3月26日承認: CTD 2.7.2.2)
- 8) 腎機能障害患者における薬物動態試験成績(2015年3月26日 承認: CTD 2.7.6.8)
- 9) 肝機能障害患者における薬物動態試験成績(2015年3月26日 承認: CTD 2.7.6.9)
- 10) グリメピリドとの薬物間相互作用試験成績(2015年3月26日 承認: CTD 2.7.6.10)
- 11) メトホルミンとの薬物間相互作用試験成績 (2015年3月26日 承認: CTD 2.7.6.11)
- 12) カフェイン、トルブタミド、デキストロメトルファン、ミダ グラムとの薬物間相互作用試験成績 (2015年3月26日承認: CTD 27612)
- 13) トレラグリプチンの臨床試験成績②(2015年3月26日承認: CTD 2.7.6.13)
- 14) トレラグリプチンの臨床試験成績③ (2015年3月26日承認: CTD 2.7.6.16)
- 15) トレラグリプチンの臨床試験成績④ (2015年3月26日承認: CTD 2.7.6.17)
- 16) トレラグリプチンの臨床試験成績⑤ (2015年3月26日承認: CTD 2.7.6.18)
- 17) トレラグリプチンの臨床試験成績⑥ (2019年8月21日承認: CTD 2762)
- 18) 社内資料:トレラグリプチンの製造販売後臨床試験成績
- 19) トレラグリプチンのQT/QTc間隔に関する検討 (2015年3月 26日承認: CTD 2.7.6.7)
- 20) トレラグリプチンの耐糖能改善作用に関する検討 (2015年3 月26日承認: CTD 2.6.2.2)
- 21) トレラグリプチンの酵素阻害活性に関する検討(2015年3月 26日承認: CTD 2.6.2.2)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

帝人ファーマ株式会社 メディカル情報グループ 〒100-8585 東京都千代田区霞が関3丁目2番1号 フリーダイヤル 0120-189-315

26. 製造販売業者等

*26.1 製造販売元

帝人ファーマ株式会社

東京都千代田区霞が関3丁目2番1号 *26.2 販売

武田薬品工業株式会社

〒540-8645 大阪市中央区道修町四丁目1番1号