*2023年11月改訂(第2版) 2021年11月改訂(第1版)

劇薬

貯 法:凍結を避け、2~8℃に保存

処方箋医薬品^{注)}

有効期間:30ヵ月

日本標準商品分類番号 872492

 承認番号
 22300AMX00495000

 販売開始
 2003 年 7 月

生合成ヒトイソフェンインスリン水性懸濁注射液 日本薬局方 イソフェンインスリン ヒト(遺伝子組換え)水性懸濁注射液

ノボリン®N注フレックスペン®

Novolin® N Injection FlexPen®

注) 注意 - 医師等の処方箋により使用すること

2. 禁忌 (次の患者には投与しないこと)

- 2.1 低血糖症状を呈している患者 [11.1.1 参照]
- 2.2 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

1筒 (3mL) 中

| 有効成分 | 日局 インスリン ヒト(遺伝子組換え) | 300 単位 |
|------|---------------------|----------------------|
| | プロタミン硫酸塩 | 1.05mg |
| | 酸化亜鉛 | 54μ g $^{(\pm)}$ |
| | フェノール | 1.95mg |
| 添加剤 | m-クレゾール | 4.5mg |
| 彻利加州 | 濃グリセリン | 48mg |
| | リン酸水素二ナトリウム二水和物 | 7.2mg |
| | 塩酸 | 適量 |
| | 水酸化ナトリウム | 適量 |

注) 亜鉛含量として

原薬由来の亜鉛量と合わせた一製剤当たりの総亜鉛含量は、99μgである。

本剤は出芽酵母を用いて製造される。

3.2 製剤の性状

| 公川の上が | | | |
|----------------------|----|--|--|
| | 色 | 黄緑 | |
| 識別 (注入ボタン) | 刻み | なし | |
| 剤形・性状 | | 水性懸濁注射剤 白色の懸濁液で、放置するとき、白 色の沈殿物と無色の上澄液に分離 し、この沈殿物は、穏やかに振り混 ぜるとき、再び懸濁状となる。 | |
| рН | | 6.9~7.5 | |
| 浸透圧比 (生理食塩液に対する比) | | 0.8~1.0 | |

4. 効能又は効果

インスリン療法が適応となる糖尿病

5. 効能又は効果に関連する注意

2 型糖尿病患者においては、急を要する場合以外は、あらかじめ 糖尿病治療の基本である食事療法、運動療法を十分行ったうえで 適用を考慮すること。

6. 用法及び用量

通常、成人では、初期は1回4~20単位を朝食前30分以内に皮下注射するが、ときに回数をふやしたり、他のインスリン製剤を併用する。

以後症状及び検査所見に応じて投与量を増減するが、維持量は通 常1日4~80単位である。

但し、必要により上記用量を超えて使用することがある。

7. 用法及び用量に関連する注意

7.1 適用にあたっては本剤の作用時間、1mL あたりのインスリン含 有単位と患者の病状に留意し、その製剤的特徴に適する場合に 投与すること。

- 7.2 他のインスリン製剤から本剤への変更により、インスリン用量の変更が必要になる可能性がある。用量の調整には、初回の投与から数週間あるいは数ヵ月間必要になることがある。
- 7.3 糖尿病性昏睡、急性感染症、手術等緊急の場合は、本剤のみで 処置することは適当でなく、速効型インスリン製剤を使用する こと。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 低血糖に関する注意について、その対処法も含め患者及びその 家族に十分徹底させること。 [9.1.2、11.1.1 参照]
- 8.2 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]
- 8.3 肝機能障害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はインスリン製剤を変更するなど適切な 処置を行うこと。
- 8.4 急激な血糖コントロールに伴い、糖尿病網膜症の顕在化又は増悪、眼の屈折異常、治療後神経障害(主として有痛性)があらわれることがあるので注意すること。
- 8.5 本剤の自己注射にあたっては、以下の点に留意すること。
 - ・投与法について十分な教育訓練を実施したのち、患者自ら確実 に投与できることを確認した上で、医師の管理指導の下で実施 すること。
 - ・全ての器具の安全な廃棄方法について指導を徹底すること。
 - ・添付されている取扱説明書を必ず読むよう指導すること。
- 8.6 本剤と他のインスリン製剤を取り違えないよう、毎回注射する 前に本剤のラベル等を確認するよう患者に十分指導すること。
- 8.7 同一箇所への繰り返し投与により、注射箇所に皮膚アミロイドーシス又はリポジストロフィーがあらわれることがあるので、定期的に注射箇所を観察するとともに、以下の点を患者に指導すること。
 - ・本剤の注射箇所は、少なくとも前回の注射箇所から 2~3cm 離 すこと。 [14.1.2 参照]
 - ・注射箇所の腫瘤や硬結が認められた場合には、当該箇所への投 与を避けること。
- 8.8 皮膚アミロイドーシス又はリポジストロフィーがあらわれた箇所に本剤を投与した場合、本剤の吸収が妨げられ十分な血糖コントロールが得られなくなることがある。血糖コントロールの不良が認められた場合には、注射箇所の腫瘤や硬結の有無を確認し、注射箇所の変更とともに投与量の調整を行うなどの適切な処置を行うこと。血糖コントロールの不良に伴い、過度に増量されたインスリン製剤が正常な箇所に投与されたことにより、低血糖に至った例が報告されている。

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 **手術、外傷、感染症等の患者** インスリン需要の変動が激しい。
- 9.1.2 低血糖を起こすおそれが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
 - 下痢、嘔吐等の胃腸障害
 - ・飢餓状態、不規則な食事摂取
 - ・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]

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 重度の腎機能障害患者

低血糖を起こすおそれがある。 [11.1.1 参照]

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 重度の肝機能障害患者

低血糖を起こすおそれがある。 [11.1.1 参照]

9.5 妊婦

妊娠した場合、あるいは妊娠が予測される場合には医師に知らせるよう指導すること。妊娠中、周産期等にはインスリンの需要量が変化しやすいため、用量に留意し、定期的に検査を行い投与量を調整すること。通常インスリン需要量は、妊娠初期は減少し、中期及び後期は増加する。

9.6 授乳婦

用量に留意し、定期的に検査を行い投与量を調整すること。 インスリンの需要量が変化しやすい。

9.7 小児等

定期的に検査を行い投与量を調整すること。成長、思春期及び 活動性によりインスリンの需要量が変化する。

9.8 高齢者

患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。生理機能が低下していることが多く、低血糖が発現しやすい。[11.1.1 参照]

贴床症件,

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 ビグアナイド薬 スルホニルウレア薬 速効型インスリン分泌促進 薬 α-グルコシダーゼ阻害薬 チアゾリジン薬 DPP-4 阻害薬 GLP-1 受容体作動薬 SGLT2 阻害薬 | 血増糖れている。 ・ は ・ は ・ は ・ は ・ は ・ は ・ は ・ は | 血糖降下作用が増強される。 |
| モノアミン酸化酵素 (MAO) 阻 害剤 | | インスリン分泌促進、糖 新生抑制作用による血 糖降下作用を有する。 |
| 三環系抗うつ剤 ノルトリプチリン塩酸塩 等 | | 機序は不明であるが、イ ンスリン感受性を増強 するなどの報告がある。 |
| サリチル酸誘導体 アスピリン エテンザミド | | 糖に対する β 細胞の感受性の亢進やインスリン利用率の増加等による血糖降下作用を有する。また、末梢で弱いインスリン様作用を有する。 |
| 抗腫瘍剤 シクロホスファミド水和物 | | インスリンが結合する 抗体の生成を抑制し、そ の結合部位からインス リンを遊離させる可能 性がある。 |
| β-遮断剤 プロプラノロール塩酸塩 アテノロール ピンドロール | | アドレナリンによる低血糖からの回復反応を抑制する。また、低血糖に対する交感神経系の症状(振戦、動悸等)をマスクし、低血糖を遷延させる可能性がある。 |
| クマリン系薬剤 ワルファリンカリウム クロラムフェニコール | | 機序不明機序不明 |
| ベザフィブラート | | インスリン感受性増強 等の作用により、本剤の 作用を増強する。 |
| サルファ剤 | | 膵臓でのインスリン分 泌を増加させることに より、低血糖を起こすと 考えられている。腎機能 低下、空腹状態の遷延、 栄養不良、過量投与が危 険因子となる。 |

| 薬剤名等 | 臨床症状・ 措置方法 | 機序・危険因子 |
|--|---|---|
| シベンゾリンコハク酸塩 ジソピラミド ピルメノール塩酸塩水和物 | | インスリン分泌作用を 認めたとの報告がある。 |
| チアジド系利尿剤 トリクロルメチアジド | 血糖降によがある。 は悪症状ががある。 は用す値である。 は患者の状態を もの状態を もの状態を もの状態を | カリウム喪失が関与すると考えられている。カ リウム欠乏時には、血糖 上昇反応に対する β 細 脆のインスリン分泌能 が低下する可能性がある。 |
| 副腎皮質ステロイド プレドニゾロン トリアムシノロン | 観察しながら投与すること。 | 糖新生亢進、筋肉組織・ 脂肪組織からのアミノ 酸や脂肪酸の遊離促進、 末梢組織でのインスリ ン感受性低下等による 血糖上昇作用を有する。 |
| ACTH テトラコサクチド酢酸塩 | | 副腎皮質刺激作用によの り糖質コルチコ。糖類生 ルチコイドは、糖新生亢 進、筋肉組織・脂肪組織 からのアミノ酸・相受性 でのインスリンを補受と 低下等でしたよる血糖 作用を有する。 |
| アドレナリン | | 糖新生亢進、末梢での糖利用抑制、インスリン分 泌抑制による血糖上昇作用を有する。 |
| グルカゴン | | 糖新生亢進、肝グリコー ゲン分解促進による血 糖上昇作用を有する。 |
| 甲状腺ホルモン レボチロキシンナトリウム 水和物 | | 糖新生亢進、肝グリコー ゲン分解促進による血 糖上昇作用を有する。 |
| 成長ホルモン ソマトロピン | | 抗インスリン様作用に よる血糖上昇作用を有 する。 |
| 卵胞ホルモン エチニルエストラジオール 結合型エストロゲン | | 末梢組織でインスリン の作用に拮抗する。 |
| 経口避妊薬ニコチン酸 | | 末梢組織でのインスリン感受性を低下させる ため耐糖能障害を起こす。 |
| 濃グリセリン | | 代謝されて糖になるた め、血糖値が上昇する。 |
| イソニアジド | | 炭水化物代謝を阻害することによる血糖上昇 作用を有する。 |
| ダナゾール フェニトイン | | インスリン抵抗性を増 強するおそれがある。 インスリン分泌抑制作 |
| 蛋白同化ステロイド メテノロン ソマトスタチンアナログ製剤 オクトレオチド酢酸塩 ランレオチド酢酸塩 | 血糖降に「11.1.1 を ・ 下作用低いでは ・ 下作用低いでは ・ 下作用低いでは ・ 下には ・ 下には ・ では ・ には ・ | インスリンガ砂抑制作用を有する。 機序不明 インスリン、グルカゴン 及び成長ホルモン等互 いに拮抗的に調節作用 をもつホルモン間のバ ランスが変化すること がある。 |
| | 観察しながら投与すること。 | |

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 (頻度不明)

脱力感、倦怠感、高度の空腹感、冷汗、顔面蒼白、動悸、振

戦、頭痛、めまい、嘔気、視覚異常、不安、興奮、神経過敏、 集中力低下、精神障害、痙攣、意識障害(意識混濁、昏睡) 等があらわれることがある。無処置の状態が続くと低血糖昏 睡等を起こし、重篤な転帰(中枢神経系の不可逆的障害、死 亡等)をとるおそれがある。

長期にわたる糖尿病、糖尿病性神経障害、β-遮断剤投与あるいは強化インスリン療法が行われている場合では、低血糖の初期の自覚症状(冷汗、振戦等)が通常と異なる場合や、自覚症状があらわれないまま、低血糖あるいは低血糖性昏睡に陥ることがある。

症状が認められた場合には糖質を含む食品を摂取する等、適切な処置を行うこと。 α -グルコシダーゼ阻害薬との併用時にはブドウ糖を投与すること。経口摂取が不可能な場合は、ブドウ糖の静脈内投与やグルカゴンの筋肉内投与等、適切な処置を行うこと。

低血糖は臨床的に回復した場合にも再発することがあるので継続的に観察すること。[2.1、8.1、8.2、9.1.2、9.2.1、9.3.1、9.8、10.2 参照]

11.1.2 アナフィラキシーショック (0.1%未満)

呼吸困難、血圧低下、頻脈、発汗、全身の発疹、血管神経性 浮腫等の症状が認められた場合は投与を中止すること。

11.2 その他の副作用

| | | | 0.1~5%未満 | 0.1%未満 | 頻度不明 |
|---|-----|---|---|------------------------|---|
| 過 | 敏 | 症 | | アレルギー、じん麻 疹、発疹、そう痒感 | 血圧降下 |
| 肝 | | 臓 | | 肝機能障害 | |
| 消 | 化 | 器 | | 食欲不振 | 嘔気 |
| 神 | 経 | 系 | | | 治療後神経障害(主 に有痛性) |
| | 眼 | | | | 糖尿病網膜症の顕 在化又は増悪、屈折 異常 |
| 注 | 射 部 | 位 | 疼痛、発赤、腫脹、 硬結、リポジスト ロフィー (皮下脂 肪の萎縮・肥厚等) | 発疹 | 皮膚アミロイドー シス |
| そ | Ø | 他 | | | 浮腫、発熱、抗イン スリン抗体産生に 伴う血糖コント ロール不良 |

14. 適用上の注意

14.1 薬剤投与時の注意

14.1.1 投与時

- (1) 本剤は懸濁製剤であるので、十分混和し均一にした後、使用すること。
- (2) 本剤は JIS T 3226-2 に準拠した A 型専用注射針を用いて使用すること。本剤は A 型専用注射針との適合性の確認をペンニードルで行っている。
- (3) 本剤と A 型専用注射針との装着時に液漏れ等の不具合が認められた場合には、新しい注射針に取り替える等の処置方法を患者に十分指導すること。
- (4) 1本の本剤を複数の患者に使用しないこと。

14.1.2 投与部位

皮下注射は、上腕、大腿、腹部、臀部等に行う。投与部位により吸収速度が異なるので部位を決め、その中で注射箇所を毎回変えること。前回の注射箇所より2~3cm離して注射すること。[8.7参照]

14.1.3 投与経路

静脈内に投与しないこと。皮下注射したとき、まれに注射針が血管内に入り、注射後直ちに低血糖があらわれることがあるので注意すること。

14.1.4 その他

- (1) インスリンカートリッジにインスリン製剤を補充してはならない。
- (2) 十分混和しても、インスリンカートリッジの内壁に付着物が みられたり、液中に塊や薄片がみられることがある。また、 使用中に液が変色することがある。これらのような場合は 使用しないこと。
- (3) インスリンカートリッジにひびが入っている場合は使用しないこと。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

- 15.1.1 インスリン又は経口糖尿病薬の投与中にアンジオテンシン 変換酵素阻害剤を投与することにより、低血糖が起こりや すいとの報告がある¹⁾。
- 15.1.2 ピオグリタゾンと併用した場合、浮腫が多く報告されている。併用する場合には、浮腫及び心不全の徴候を十分観察しながら投与すること。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

健康成人男子 10 名に本剤と同一組成のノボリン N 注 100 単位/mL を 0.2 単位/kg 皮下注射したところ、血中インスリン濃度 (IRI)は 2.5 時間後に最高値に達した。その後漸減し、投与 14 時間後には投与開始前値まで復した 20 。

| 投与量 (単位) | n | Cmax (μU/mL) | T _{max} (hr) | AUC (μU·hr/mL) |
|-------------|----|-----------------|--------------------------|-------------------|
| 0. 2U/kg | 10 | 19. 2 | 2. 20 | 206. 8 |

16.8 その他

血糖降下作用のおよその目安

| - 1/1/1/1/1/20 8 とり日久 | | | | | | |
|-----------------------|----------|---------|--|--|--|--|
| 作用発現時間 | 最大作用発現時間 | 作用持続時間 | | | | |
| 約 1.5 時間 | 4~12 時間 | 約 24 時間 | | | | |

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

インスリンは標的臓器のインスリンレセプターに結合し、次のような種々の作用をあらわす。それらの結果、血糖降下作用があらわれる。

- 1. 筋肉・脂肪組織における糖の取込み促進
- 2. 肝臓における糖新生の抑制
- 3. 肝臓・筋肉におけるグリコーゲン合成の促進
- 4. 肝臓における解糖系の促進
- 5. 脂肪組織における脂肪合成促進

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:インスリン ヒト (遺伝子組換え) (JAN)

Insulin Human (Genetical Recombination) (JAN)

分子式: C257H383N65O77S6 分子量: 5807.57 構造式:

性状: 白色の粉末である。水又はエタノール (95) にほとんど溶けない。0.01mol/L 塩酸試液又は水酸化ナトリウム試液に溶ける。吸湿性である。

20. 取扱い上の注意

使用中は冷蔵庫に入れず、キャップ等により遮光して室温に保管し、6週間以内に使用すること。残った場合は廃棄すること。

22. 包装

1筒 3mL:2本

23. 主要文献

- 1) Herings RMC, et al.: Lancet. 1995; 345:1195-8
- 2) 浦江明憲ほか: 医学と薬学. 1993; 30: 301-12

24. 文献請求先及び問い合わせ先

ノボ ノルディスク ファーマ株式会社 ノボケア相談室 〒100-0005 東京都千代田区丸の内 2-1-1 Tel 0120-180363(フリーダイアル)

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

ノボ /ルディスク ファーマ株式会社 東京都千代田区丸の内 2 - 1 - 1 www.novonordisk.co.jp

ノボリン[®]、Novolin[®]、フレックスペン[®]、FlexPen[®]及びペンニードル[®]はNovo Nordisk A/Sの登録商標です。

